小鼠体外发育卵母细胞生长分化因子 -9 基因表达

彭宇洪¹,庄广伦²,周灿权²(¹广州军区武汉总医院妇产科,湖北武汉430070;²中山大学附属一院生殖中心,广东广州510080)

摘要:目的 体外培养小鼠窦前卵泡得到 M II 期卵母细胞,比较发育过程中体外与体内卵母细胞生长分化因子-9(GDF-9)的基因表达量,初步探讨 GDF-9 的表达对卵母细胞体外发育成熟的影响。方法 出生 D10 雌性昆明小鼠 50 只,机械方法分离窦前卵泡,体外培养 12 d。分别于体外培养 D2、D4、D6、D8、D10、D12 分离卵母细胞作为体外发育组;同窝雌性小鼠出生后 D12、D14、D16、D18、D20、D22 卵母细胞作为体内发育组; 使用半定量逆转录多聚酶链反应技术分别检测两组单个卵母细胞 GDF-9 基因表达量。应用计算机全自动图像分析仪测量 PCR 产物电泳条带的几何平均光密度,基因表达量用相对光密度表示:检测基因光密度 / 管家基因(β-actin)光密度。结果 培养第 12 天观察 306 个卵泡,274 个卵泡成活(89.5%),143 个窦腔形成(51.8%);第 13 天观察,155 个卵母细胞成熟(56.6%)。体外发育 D2、D4、D6、D8、D10、D12 卵母细胞 GDF-9 基因表达相对光密度分别是 0.83±0.08、0.52±0.09、0.45±0.13、0.49±0.09、0.49±0.09、0.68±0.08;体内发育 D12、D14、D16、D18、D20、D22 卵母细胞 GDF-9 基因表达相对光密度分别是 0.64±0.35、0.48±0.10、0.52±0.10、0.66±0.08、0.72±0.09、0.91±0.11;体外发育 D8~12 卵母细胞 GDF-9 表达量明显低于同期体内发育卵母细胞(P<0.05)。结论 小鼠窦前卵泡体外培养后可以生长发育,部分得到成熟的卵母细胞。小鼠卵母细胞 GDF-9 基因表达量随发育时间的改变发生变化;体外发育 D8~12 卵母细胞 GDF-9 基因表达量低于同期体内发育的卵母细胞可能是其发育潜能较低的原因之一。

关键词:卵母细胞;小鼠;生长分化因子9;基因表达

中图分类号:Q954.43 文献标识码:A 文章编号:1673-4254(2006)09-1341-05

Growth differentiation factor-9 gene expression in in vitro cultured oocytes in rats

PENG Yu-hong¹, ZHUANG Guang-lun², ZHOU Can-quan²

¹Department of Obstetrics and Gynecology, Wuhan General Hospital of Guangzhou Command, Wuhan 430070, China; ²Center of Assisted Reproduction, First Affiliated Hospital, Sun Yat-sen University, Guangzhou 510080, China

Abstract: Objective To explore the relation between oocyte maturation and growth differentiation factor-9 (GDF-9) gene expression. Methods Ovariectomy was performed in 50 Kunming female mice of 10 days old, and the preantral follicles were isolated from the ovaries and cultured in medium drops for 12 days. Oocytes and somatic cells were mechanically isolated. The oocytes cultured *in vitro* for 2, 4, 6, 8, 10, and 12 days constituted the *in vitro* cultured group and the oocytes obtained from female mice of 12, 14, 16, 18, 20, and 22 days old served as the *in vivo* group. Semi-quantitative RT-PCR and agar gel electrophoresis were performed to quantify GDF-9 gene expression in each oocyte. Results Follicle survival, antrum formation and maturation rate was 89.5%, 51.8% and 56.6% in the *in vitro* cultured follicles, respectively. GDF-9 gene expression on days 2, 4, 6, 8, 10, and 12 in *in vitro* cultured oocytes was 0.83±0.08, 0.52±0.09, 0.45±0.13, 0.49±0.09, 0.49±0.09, and 0.68±0.08, respectively; GDF-9 gene expression in *in vivo* grown oocytes of 12, 14, 16, 18, 20, and 22 days were 0.64±0.35, 0.48±0.10, 0.52±0.10, 0.66±0.08, 0.72±0.09, and 0.91±0.11, respectively. Between days 8 and 12, GDF-9 gene expression in *in vitro* cultured oocyte was significantly lower than that in *in vivo* grown oocytes (*P*<0.05). Conclusion MII oocytes can be obtained from in vitro culture of the preantral follicles. GDF-9 gene expression in the oocytes varies with their growth stages. Between days 8 and 12 of *in vitro* culture, GDF-9 gene expression in the cultured oocytes is different from that in *in vivo* grown oocytes.

Key words: oocyte; mice; growth differentiation factor-9; gene expression

卵母细胞与卵泡细胞的双向交流对于卵母细胞 发育和以后的受精、胚胎发育潜能有重要意义^[11],所 以卵母细胞在卵泡生成中所起的作用应得到充分重 视。卵母细胞分泌一种或多种因子,以旁分泌方式调 节颗粒细胞的活动和功能,并参与调节卵泡生长的微 环境,使之有利于卵母细胞成熟^[2]。从初级卵泡阶段 开始,卵母细胞分泌生长分化因子 9(GDF-9),这是 转移生长因子 β(TGFβ)超家族中比较特殊的生长因 子。GDF-9 在卵泡发育过程中不可或缺,它可以模拟 卵母细胞的某些功能,维持卵泡的正常形态,其作用 表现在以下几个方面:(1)GDF-9 缺乏的雌鼠不孕, 因为卵泡发育停留于 3a 卵泡阶段,不再继续生长^[3]。 GDF-9 缺乏的卵泡不能释放一种信号来募集卵泡周

收稿日期:2005-12-09

作者简介:彭宇洪(1970-),女,博士,主治医师,电话:027-87563516,

E-mail: pyhlucy@yahoo.com.cn

围的卵泡膜细胞前体,也不能有效刺激颗粒细胞增 生[4]。(2) GDF-9 可以帮助去掉卵母细胞的卵泡保持 球形外观并能刺激卵丘扩张[5]。(3)GDF-9还可以模 拟卵母细胞抑制颗粒细胞分化的作用。去除卵母细胞 的卵泡不能生长,反而发生黄素化[6,7]。Vitt[8]在颗粒 细胞培养液中加入 GDF-9, 发现 GDF-9 抑制促卵泡 成熟激素诱导的孕激素和雌二醇合成和LH受体形 成,同时促卵泡成熟激素诱导的 cAMP 合成也减少。 Yamamoto^[9]发现在卵泡发育的后期,GDF-9抑制卵 泡细胞的提前黄素化。卵泡发育的不同阶段,GDF-9 的表达水平差异很大。Elvia[5]发现始基卵泡的卵母细 胞不合成 GDF-9,3a 期卵泡开始出现低水平 GDF-9, 3b 期卵泡的 GDF-9 浓度增加,生长完全的窦前卵泡 的卵母细胞 GDF-9 染色浓度更高, 在大窦卵泡和排 卵前卵泡的卵母细胞中也可以清楚看到 GDF-9 染 色。本实验在体外培养过程不同时间点比较体内与体 外发育的卵母细胞 GDF-9 基因表达, 以期了解体外 发育的卵母细胞 GDF-9 基因表达变化特点以及对卵 母细胞成熟的影响。

1 材料和方法

1.1 材料

1.1.1 实验动物 出生 D10 雌性昆明小鼠,与母鼠共同喂养,参照 SPF 喂养标准,12 h 照明、12 h 黑暗交替进行。

1.1.2 主要仪器和器皿 体视显微镜、热台(NIKON公司),低温高速离心机(BECKMAN公司),超低温冰箱 (SANYO), PCR 扩增自动循环仪(Applied Biosystem公司),稳压电泳仪、水平电泳槽、全自动凝胶成像仪 (BIO-RAD公司),紫外分光光度计(BIOCHORM公司)。

1.1.3 实验试剂 重组人促性腺激素(Serono 公司), 胎牛血清、人绒毛膜促性腺激素、表皮生长因子 (EGF)、青霉素、链霉素;低糖 α-MEM、胰岛素、转铁蛋白、硒、消毒矿物油 (GIBCOL 公司),细胞裂解液 (0.5% NP-40,10 mmol/L Tris-HCl,pH=8.0,10 mmol/L NaCl,3 mmol/L MgCl₂),Superscript III,Trizol,多聚 (dT)18 引物,dNTP,15×逆转录缓冲液,10×PCR 缓冲液,Taq 酶,25 mmol/L MgCl₂,100 bp DNA marker, AMV RNA 酶抑制剂,溴化乙锭,0.5% Pronase,磷酸盐缓冲液(PBS),TAE,琼脂糖,加样缓冲液(INVITROGEN 公司)。引物合成和序列分析:上海博亚生物技术有限公司。

1.2 实验方法

1.2.1 窦前卵泡的体外培养

1.2.1.1 机械方法分离窦前卵泡 出生 D10 小鼠经颈

椎脱臼处死,取出双侧卵巢,α-MEM+10%FBS 洗涤 3次,37℃热台上,体视显微镜下,使用 1 ml 注射器 25G针头机械分离出单个卵泡,尽量维持卵泡完整。1.2.1.2 选择基底膜完整、形态好的窦前卵泡进行培养Falcon 3001 培养皿中做 10 个培养液滴,每个液滴 20μl,矿物油覆盖,2~4个卵泡移入一个液滴,37℃、5% CO₂(V/V)、100%湿度培养 12 d,隔天换液 10 μl;每日倒置显微镜观察卵泡形态,目镜标尺测量卵泡和卵母细胞的直径;第 12 天在培养液中加入 2.5 IU/ml 绒毛膜促性腺激素、5 ng/ml 表皮生长因子,14~16 h 后收集排出的卵丘细胞卵子复合物。将玻璃吸管拉成直径稍大于卵母细胞的吸管轻轻吹打,去掉卵丘细胞,必要时用 0.1%透明质酸酶去掉卵丘细胞,得到卵母细胞;收集卵母细胞,在倒置显微镜下测量卵母细胞直径,评定卵母细胞是否成熟。

1.2.2 卵母细胞 GDF-9 基因表达的测定

1.2.2.1 卵母细胞 RNA 提取 体外发育组:体外培养D2、D4、D6、D8、D10、D12 分离卵母细胞各 10 个,用直径稍大于卵母细胞的玻璃吸管反复吹打去掉卵丘细胞;体内发育组:分别于小鼠出生后 D12、D14、D16、D18、D20、D22 颈椎脱臼处死,机械方法分离靠近卵巢门的卵泡各 10 个,去掉卵丘细胞。两组卵母细胞分别移入 0.5% Pronase 液滴中消化 15 s 去除透明带,PBS 中冲洗 3 次;裂解液 10 μl 加入 0.2 ml PCR管中,将单个卵母细胞移入,-80 ℃保存;体内生长D12、D14、D16、D18、D20、D22 与体外培养 D2、D4、D6、D8、D10、D12 时间对应。

1.2.2.2 卵母细胞 mRNA 逆转录 使用 Superscript Ⅲ,20 μ l 混合液 25 \times ×25 min,50 \times ×60 min,70 \times 15 min。按照试剂说明进行逆转录操作合成 cDNA,逆转录产物-20 \times 保存。

1.2.2.3 引物合成 内参照选择管家基因 β-actin, Genebank 中找到小鼠 GDF-9、β-actin 的 mRNA 序列,使用 OLIGO6.0 引物设计软件设计上、下游引物。GDF-9上、下游引物分别为:5'AGCAGAAGTCACCT CTACAATAC 3' 和 5'GTGTCGTTGAGATACAAGA TGA3';β-actin 上、下游引物分别为:5'TCGTGGGCC GCTCTAGGCAC 3' 和 5'TGGCCTTAGGGTTCAGG GGG 3',引物由上海博亚生物公司合成。

1.2.2.4 卵母细胞 cDNA 进行多聚酶链反应扩增 总体积 50 μl 反应液,包括 $10\times Buffer$ 5 μl、 $MgCl_2(25 mmol/L)3$ μl、dNTP Mix(10 mmol/L)1 μl、引物各 1 μl, Taq 酶(5 U/μl)0.4 μl,模板 cDNA 20 μl。 瞬时离心后,设定 PCR 扩增仪程序:预变性 94 $\mathbb{C}\times 2$ min;变性 95 $\mathbb{C}\times 30$ s;退火 $56\sim 60$ \mathbb{C} (β -actin 为 60 \mathbb{C} , GDF-9 为 56 \mathbb{C})×40 s;循环 $30\sim 35$ 周期后(β -actin 为 30 周期,

GDF-9为 35 周期)72 ℃×30 s 延长。扩增产物-20 ℃保存。

1.2.2.5 PCR 产物凝胶电泳 1%琼脂糖,加入 10 μl 溴化乙锭混匀,10×上样缓冲液 1 μl 与 9 μl PCR 产物混匀,分别加入加样孔中,同时加入 100 bp DNA marker。剩余 PCR 产物进行测序。恒压 100 V 电泳 30 min,应用计算机全自动图像分析仪测量 PCR 产物电泳条带的面积(AREA)和平均光密度值(OPTDM),获得几何平均光密度(OPIDI=AREA×OPTDM)。基因表达用相对光密度表示:检测基因光密度/管家基因光密度。电泳后剩余 PCR 产物进行序列分析,以确认扩增产物序列。

1.3 统计学处理

使用 SPSS10.0 统计学软件,采用 t 检验。

2 结果

2.1 体外培养卵泡成活率、窦腔形成率和卵母细胞成熟率

2.1.1 卵泡成活、窦腔形成和卵母细胞成熟的标准 存 活的卵泡表现为卵泡结构完整,彼此联系紧密,卵母 细胞形态正常;退化的卵泡表现为基底膜缺损,颗粒 细胞松散或游离到卵泡外,卵母细胞逸出卵泡,变形 或崩解;窦腔形成的表现:完整的卵泡结构中紧邻卵 母细胞区域出现半透明,充满液体的窦腔腔样结构; 成熟卵母细胞表现为生殖泡破裂,第一极体排出。 2.1.2 卵泡生长过程形态结构改变 培养第 2~3 天, 卵泡贴壁,固定在培养皿上,不能移动(图1A);第4 天颗粒细胞数目明显增多,培养皿平铺一层细胞(图 1B);第 5~6 天颗粒细胞层增多,颗粒细胞明显越过 基底膜生长,难以清晰观察卵母细胞;卵泡逐渐失去 球形的三维结构,转变成为煎蛋样外观 (图 1C);第 7~10天,卵泡出现颗粒细胞稀疏,半透明的窦腔样结 构(图 1 D);第 13 天,黏液团样卵丘逸出,悬浮在培 养液中,卵丘细胞松散,放射状排列(图 1E)。分离卵 丘细胞后见到成熟卵母细胞(图 1F)。

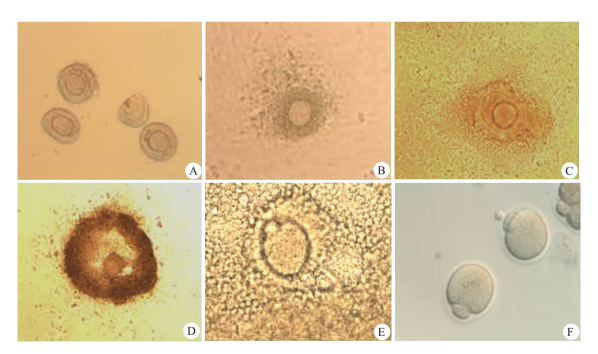


图 1 小鼠窦前卵泡体外培养形态变化

Fig.1 Morphological changes of follicles cultured in vitro

A: 2nd day (Original magnification: ×200); B: 4th day (Original magnification: ×200); C: 6th day (Original magnification: ×200); D: 10th day (Original magnification: ×100); E: 13th day (Original magnification: ×400); F: MII oocytes obtained by *in vitro* culture (Original magnification: ×400)

2.1.3 体外培养卵泡成活率、窦腔形成率和卵母细胞成熟率 第12天观察306个卵泡,274个卵泡成活(89.5%),143个窦腔形成(51.8%);第13天观察,155个卵母细胞成熟(56.6%)。多数卵泡退化发生于卵泡培养第4天左右。有些卵泡特别是小卵泡,培养皿平铺细胞少或没有,基底膜破裂,细胞结构破坏,卵母细

胞逸出。

2.2 卵母细胞 GDF-9 基因表达

按实验分组收集各个发育阶段体外发育组和体内发育组卵母细胞,每阶段 5 个卵母细胞,共 60 个卵母细胞。经过半定量 RT-PCR 和凝胶电泳得到深浅不同的条带(图 2),用几何平均光密度(OPIDI)作为定

量指标,卵母细胞 GDF-9 基因表达量用相对光密度 (OPIDIGDF-9/β-actin)表示(表 1)。体外发育组和体内发育组各时期卵母细胞 β-actin 表达稳定,各组内和组间比较没有明显差异。体外发育组 D2 卵母细胞 GDF-9 表达略高于体内发育组,但没有统计学差异;体外发育组 D4~6 卵母细胞 GDF-9 表达明显下降,与体内发育组卵母细胞变化规律相同,两组间没有显著差异;体外发育组 D8~12 卵母细胞 GDF-9 表达维持在很低的水平,但是体内发育组卵母细胞 GDF-9 表达明显上升,分别与 D8 和 D12 两组间 GDF-9 表达比较,有显著差异(P<0.05)。

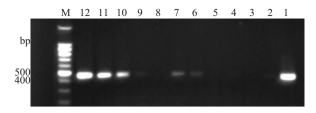


图 2 GDF-9 凝胶电泳条带图

Fig.2 Electrophoresis of RT-PCR product of GDF-9

Lane 1: 2nd day *in vitro*; Lane 2: 4th day *in vitro*; Lane 3: 6th day *in vitro*; Lane 4: 8th day *in vitro*; Lane 5: 10th day *in vitro*; Lane 6: 12th day *in vitro*; Lane 7: 12th day *in vivo*; Lane 8: 14th day *in vivo*; Lane 9: 16th day *in vivo*; Lane 10: 18th day *in vivo*; Lane 11: 20th day *in vivo*; Lane 12: 22th day *in vivo*

表 1 体外发育组和体内发育组卵母细胞 GDF-9 相对光密度比较

Tab.1 Relative GDF-9 mRNA abundance in the oocytes cultured in vitro and grown in vivo

		D2	D4	D6	D8	D10	D12
In vitro	GDF-9	28650±6311	17281±1236	15370±2543	15758±3371	15843±1546	18040±2001
	β-actin	34601±5223	33206±2700	34331±2311	32395±4849	32012±3033	33823±2997
	GDF-9/ β -actin	0.83 ± 0.08	0.52 ± 0.09	0.45±0.13	0.49 ± 0.09	0.49 ± 0.09	0.68 ± 0.08
		D12	D14	D16	D18	D20	D22
In vivo	GDF-9	18226±2207	15861±3303	16418±4120	21688±3457	24798±3652	29858±2239
	β-actin	34270±4897	32900±3320	34850±1982	35309±1493	34829±2009	34033±4064
	GDF-9/β-actin	0.64±0.35	0.48±0.10	0.52±0.10	0.66±0.08*	0.72±0.09*	0.91±0.11*

*P<0.05 vs in vitro group

3 讨论

本实验培养小鼠窦前卵泡 12 d 后得到成熟卵母 细胞,成熟率达到56.6%,但是卵母细胞核成熟不能 完全代表其发育潜能。文献报道体外发育成熟卵母细 胞受精后囊胚形成率 2%~50%[10-12],低于体内发育成 熟卵母细胞。影响卵母细胞和胞质成熟的因素目前并 不清楚,以往研究的重点放在卵泡细胞对卵母细胞发 育的影响。有人认为卵泡大小不同,其生长速度也不 同。当卵泡直径达到 300 µm 才能形成窦腔。窦腔形 成是卵母细胞成熟的必要条件[13,14],所以卵泡细胞的 增殖和分化在卵母细胞成熟过程中所起的作用非常 重要。但是目前人们发现卵母细胞本身才是调控卵泡 生长和发育的中枢,特别是卵母细胞分泌 GDF-9 以 旁分泌方式调控卵泡细胞的增殖和分化。Kim[15]曾比 较窦卵泡的卵母细胞经过体外成熟和体内成熟后卵 母细胞 GDF-9 基因表达,发现二者差别不大。但是 Kim 只检测了成熟后卵母细胞的 GDF-9 表达,并不 能代表各时间点生长的卵母细胞 GDF-9 表达变化。 本实验追踪卵母细胞在各发育阶段 GDF-9 基因表 达,发现并不是一成不变的,而是随着发育阶段不同 呈曲线变化。

本研究发现窦前卵泡阶段,体外发育组和体内发育组卵母细胞 GDF-9 表达量差异不大。卵泡体外培养第2天,卵泡开始贴壁,体外发育组卵母细胞与体

内发育组卵母细胞 GDF-9 有相似的高水平表达:第 4天卵泡形成培养皿表层的平铺细胞,体外和体内发 育组的卵母细胞都难以检测到 GDF-9 表达: 但是窦 前卵泡向窦卵泡转化的过程中,体外发育组和体内发 育组卵母细胞 GDF-9 表达量出现差异。卵泡体外培 养第 5~6 天, 卵泡直径明显增加; 第 7~10 天, 卵泡内 形成窦腔。此阶段体内发育组的卵母细胞 GDF-9 表 达逐渐增加,体外发育组的卵母细胞则不同,从第 6~10 天都难以检测到 GDF-9 表达;窦卵泡发育接近 成熟时,体外发育组和体内发育组卵母细胞 GDF-9 表达都增加。卵泡体外培养第12天,卵泡发育到排卵 前阶段,体内发育组卵母细胞 GDF-9 表达达到最高 水平; 体外发育组卵母细胞检测到较高水平的 GDF-9 表达,但仍低于体内发育组。卵泡体内发育阶 段与卵母细胞 GDF-9 表达有明显对应的关系, 卵母 细胞在体内发育到第 14 天时 GDF-9 基因表达水平 急剧下降,以后缓慢回升。这一时段正是卵泡窦腔形 成、颗粒细胞分化成壁层颗粒细胞和卵丘细胞的阶 段。低水平的 GDF-9 表达与颗粒细胞分化存在密切 联系,与 GDF-9 抑制颗粒细胞分化的理论高度契合。 但是在某些阶段,体外发育卵母细胞变化规律与体内 发育卵母细胞不同。第8~10天,体外发育组的卵母 细胞 GDF-9 持续低表达,相反,体内发育组卵母细胞 GDF-9 表达水平逐渐增加,这个阶段正是早期窦卵 泡形成并逐渐发育成熟的阶段。早窦泡期基因转录活跃,此时 mRNA、核糖体、多肽的集聚对于卵母细胞的发育潜能是非常关键的^[16]。可能正是由于窦前卵泡向窦卵泡转化过程,体外发育组卵母细胞 GDF-9 基因表达异常影响了卵母细胞发育潜能。

本研究结果不仅证实了 GDF-9 作为旁分泌因子对卵泡发育的重要性,而且发现体外发育卵母细胞 GDF-9 的表达异常对卵母细胞成熟有重要影响。目前并不明确 GDF-9 通过哪条途径起作用,这些有待进一步探索发现。

参考文献:

- Matzuk MM, Burns KH, Viveiros MM, et al. Intercellular communication in the mammalian ovary: oocytes carry the conversation
 Science, 2002, 296(5576): 2178-80.
- [2] Gilchrist RB, Ritter LJ, Armstrong DT. Oocyte-somatic cell interactions during follicle development in mammals [J]. Anim Reprod Sci, 2004, 82-83: 431-46.
- [3] Elvin J A, Yan C, Wang P, et al. Molecular characterization of the follicle defects in the growth differentiation factor 9-deficient ovary [J]. Mol Endocrinol, 1999, 13(6): 1018-34.
- [4] Dong J, Albertini DF, Nishimori K, et al. Growth differentiation factor-9 is required during early ovarian folliculogenesis [J]. Nature, 1996, 383(6600): 531-5.
- [5] Elvin JA, Clark AT, Wang P, et al. Paracrine actions of growth differentiation factor-9 in the mammalian ovary[J]. Mol Endocrinol, 1999, 13(6): 1035-48.
- [6] El-Fouly MA, Cook B, Nekola M, et al. Role of the ovum in follicular luteinization [J]. Endocrinology, 1970, 87(2): 288-93.
- [7] Eppig JJ, Pendola FL, Wigglesworth K. Mouse oocytes suppress cAMP-induced expression of LH receptor mRNA by granulosa cells *in vitro* [J]. Mol Reprod Dev, 1998, 49(3): 327-32.

- [8] Vitt UA, Hayashi M, Klein C, et al. Growth differentiation factor-9 stimulates proliferation but suppresses the follicle-stimulating hormone-induced differentiation of cultured granulosa cells from small antral and preovulatory rat follicles[J]. Biol Reprod, 2000, 62 (2): 370-7.
- [9] Yamamoto N, Christenson LK, MCAllister JM, et al. Growth differentiation factor-9 inhibits 3'5'-adenosine monophosphatestimulated steroidogenesis in human granulosa and theca cells [J]. J Clin Endocrinol Metab, 2002, 87(6): 2849-56.
- [10] Eppig JJ, Schroeder AC. Capacity of mouse oocytes from preantral follicles to undergo embryogenesis and development to live young after growth, maturation, and fertilization *in vitro* [J]. Biol Reprod, 1989, 41(2): 268-76.
- [11] Liu J, Rybouchkin A, Elst J, et al. Fertilization of mouse oocytes from *in vitro* matured preantral follicles using classical *in vitro* fertilization of intracytoplasmic sperm injection [J]. Biol Reprod, 2002, 67(2): 575-8.
- [12] Adam AA, Takahashi Y, Katagiri S, et al. In vitro culture of mouse preantral follicles using membrane inserts and developmental competence of in vitro ovulated oocytes[J]. J Reprod Dev, 2004, 50 (5): 579-86.
- [13] Bishonga C, Takahashi Y, Katagiri S, et al. *In vitro* growth of mouse ovarian preantral follicles and the capacity of their oocytes to develop to the blastocyst stage [J]. J Vet Med Sci, 2001, 63 (6): 619-24.
- [14] Boland NI, Humpherson PG, Leese HJ, et al. Pattern of lactate production and steroidogenesis during growth and maturation of mouse ovarian follicles *in vitro*[J]. Biol Reprod, 1993, 48(4): 798-806.
- [15] Kim DH, Ko DS, Lee HC, et al. Comparison of maturation, fertilizaation, development, and gene expression of mouse oocytes grown *in vitro* and *in vivo*[J]. J Assist Teprod Genet, 2004, 21(7): 233-40.
- [16] Fair T. Follicular oocyte growth and acquisition of developmental competence [J]. Anim Reprod Sci, 2003, 78(3-4): 203-16.

《实用全科医学》杂志 2007 年征稿征订启事

《实用全科医学》杂志为中华人民共和国卫生部主管、中华预防医学会主办,国内外公开出版发行,国际标准刊号 ISSN1672-1764,国内统一刊号 CN11-5464/R。期刊为月刊,大 16 开,96 页,每期定价 6 元,全年 72 元。主要栏目:专家论坛、全科基础研究、全科临床研究、全科医学探讨、全科医学教育、全科临床实践、全科临床护理、急诊医学、医疗卫生管理、医学检验、医学影像、技术交流、调查分析、专家讲座、药物与临床、社区卫生与康复、预防与保健、医疗与法律、中医中药、心理卫生、健康教育、卫生信息、国外医学进展、综述、专题研究等。本刊立足全科,注重实用,普及全科医学知识,传播全科医学理念,弘扬全科医学精神,发展全科医学事业。本刊适宜各级医疗机构、科研单位、大专院校及各类卫生人员阅读。本刊被中国核心期刊(遴选)数据库、中国期刊全文数据库、中国学术期刊综合评价数据库、中国生物医学数据库、科技部西南信息中心《中国科技期刊数据库》、中国药学文摘数据库、万方数据——数字化期刊群等多家数据库收录。读者可上网查寻浏览本刊内容并征订本刊。欢迎临床、社区医务人员、卫生管理人员、教学及科研人员踊跃投稿(请寄打印稿或发电子邮件)。本刊对基金资助项目、科研课题及高质量研究性论文优先刊用。欢迎订阅!您可以通过邮局订购(邮发代号 26-200),也可以直接汇款至编辑部订购,免收邮寄费!

编辑部地址:安徽省蚌埠市长淮路 287 号 邮编:233004

电话:0552-3051890 传真:0552-3066635

E-mail:syqkyx@yahoo.com.cn