



Physiology and Pharmacology, 17 (1), 72-79

Spring 2013 [Article in Persian]

Physiology

and

Pharmacology

Expression of RFamide-related peptide in the dorsomedial nucleus of hypothalamus during the estrous cycle of rats

Mohammad Reza Jafarzadeh Shirazi¹, Farid Pazhoohi¹, Mohammad Javad Zamiri¹, Mohammad Saeid Salehi¹, Mohammad Reza Namavar², Amin Tamadon^{3*}, Nader Tanideh^{4†}, Afsoon Zarei⁵, Kazuyoshi Tsutsui⁶

1. Dept. of Animal Sciences, College of Agriculture, Shiraz University, Shiraz, Iran

2. Histomorphometry and Stereology Research Center & Dept. of Anatomical Sciences, School of Medicine, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

3. Dept. of Clinical Sciences, School of Veterinary Medicine, Shiraz University & Infertility Research Center, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

4. Stem Cell and Transgenic Technology Research Center & Dept. of Pharmacology, School of Medicine, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

5. Infertility Research Center & IVF Center, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

6. Dept. of Biology, Waseda University, Shinjuku-ku, Tokyo, Japan

Received: 16 Sept 2012

Accepted: 17 Jan 2013

Abstract

Introduction: RFamide-related peptide (RFRP) is believed to act as an inhibitor of gonadotropin releasing hormone (GnRH) secretion. The aim of the present study was to compare the expression pattern of RFRP neurons in the dorsomedial nucleus of hypothalamus (DMH) at different phases of the rat estrous cycle.

Methods: The phases of the estrous cycle were determined in 16 adult female Sprague-Dawley rats using vaginal smears. The rats were divided into five groups: proestrus phase ($n=4$), early estrus phase ($n=3$), estrus phase ($n=3$), metestrus phase ($n=3$) and diestrus phase ($n=3$). After transcardial perfusion, their brains were removed and fixed. Diencephalon of each rat brain was sectioned, and DMH-containing sections were stained using an immunohistochemical method. The number of RFRP positive neurons in DMH was counted microscopically.

Results: Almost all of the neurons expressing RFRP in the DMH were bipolar. Mean and standard error of the number of RFRP neurons during diestrus (45.8 ± 12.6) and estrus phases (44.7 ± 3.6) were greater ($P < 0.05$) than early estrus (18.8 ± 0.8) and proestrus phases (16.2 ± 2.0).

Conclusion: Results confirm a regulatory role for RFRP in DMH in the control of rat estrous cycle.

Key words: Gonadotropin releasing hormone, Estrous cycle, Dorsomedial nucleus, Rat

* Corresponding author e-mail: tamadon@shirazu.ac.ir

† Co- Corresponding author e-mail: nadertanideh@yahoo.com

Available online at: www.phypha.ir/ppj



بیان پیتید وابسته به آرژین - آمید در هسته پشتی - داخلی هیپوتالاموس در چرخه فحلی موش صحرایی

محمد رضا جعفرزاده شیرازی^۱، فرید پژوهی^۱، محمد جواد ضمیری^۱، محمد سعید صالحی^۱، محمد رضا نام‌آور^۲، امین تمدن^{۳*}، نادر تنیده^۴، افسون زارعی^۵، کازویوشی سوتسویی^۶

۱. بخش علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه شیراز، شیراز

۲. مرکز تحقیقات هیستومورفومتری و استریولوژی و گروه علوم تشریحی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، شیراز

۳. گروه علوم درمانگاهی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه شیراز و مرکز تحقیقات ناباروری، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، شیراز

۴. مرکز تحقیقات سلول‌های بنیادی و فناوری ترانس‌ژنیک و گروه فارماکولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، شیراز

۵. مرکز تحقیقات ناباروری و مرکز IVF، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، شیراز

۶. بخش زیست‌شناسی، دانشگاه واسیدا، توکیو، ژاپن

پذیرش: ۲۸ دی ۹۱

دریافت: ۲۶ شهریور ۹۱

چکیده

مقدمه: پیتید وابسته به آرژین - آمید^۱ (RFRP) به عنوان فاکتور مهارکننده تراوش هورمون آزادکننده گونادوتropین^۲ (GnRH) شناخته شده است. هدف پژوهش کنونی بررسی الگوی بیان RFRP در نورون‌های هسته پشتی - داخلی^۳ (DMH) هیپوتالاموس موش‌های صحرایی در گامه‌های مختلف چرخه فحلی بود.

روش‌ها: در این پژوهش گامه‌های مختلف چرخه فحلی در ۱۶ موش صحرایی ماده بزرگسال اسپراگ داولی با روش گسترش مهبلی تعیین شد. موش‌های صحرایی بر این اساس به ۵ گروه تقسیم شدند: گامه پرواستروس (n=۴)، اوایل گامه استتروس (n=۳)، گامه متاستروس (n=۳) و گامه دای استتروس (n=۳). پس از فیکس کردن مغز و تهیه برش از بافت داین سفالون، برش‌های دارای هسته DMH با روش ایمیونوھیستوشیمی رنگ‌آمیزی شدند. در بررسی میکروسکوپی برش‌ها، نورون‌های بیان‌کننده پیتید RFRP در هسته DMH شمارش شدند.

یافته‌ها: تقریباً همه نورون‌های بیان‌کننده پیتید RFRP در DMH دو قطبی بودند. میانگین و خطای استاندارد شمار نورون‌های بیان‌کننده RFRP در گامه‌های دای استتروس (۴۵/۸±۱۲/۶) و استتروس (۴۴/۷±۳/۶) بیشتر از اوایل گامه استتروس (۱۸/۸±۰/۸) و گامه پرواستروس (۰/۰/۰±۰/۰۵) (P<0.05).

نتیجه گیری: یافته‌های پژوهش کنونی، نقش تنظیمی نورون‌های RFRP هسته DMH در کنترل چرخه فحلی موش صحرایی بود.

واژه‌های کلیدی: هورمون مهارکننده گونادوتropین، چرخه فحلی، هسته پشتی - داخلی، موش صحرایی

مقدمه

آدنوهیپوفیز را تنظیم کنند، نخستین بار در سال ۱۹۴۷ مطرح

شد [۹] و هورمون آزادکننده گونادوتropین (GnRH) نخستین

بار در سال ۱۹۷۱ از هیپوتالاموس مغز خوک [۲۲] و گوسفند

احتمال وجود فاکتورهای هیپوتالاموسی که بتوانند فعالیت

1. RFamide-related peptide
2. Gonadotropin releasing hormone
3. Dorsomedial nucleus

* نویسنده‌گان مسئول مکاتبات:
tamadon@shirazu.ac.ir
nadertanideh@yahoo.com
www.phypha.ir/ppj
وبگاه مجله: www.phypha.ir

GnRH در ناحیه POA ارتباط تنگاتنگی با تارهای نورون- را داشتند [۱۵]. بنابراین، پیشنهاد شد که RFRP اثر مهاری مستقیمی بر نورون‌های GnRH می‌گذارد. در موش صحرایی، غلظت GnRH در گامه‌های استتروس، مت- استروس و دای استروس و اوایل پرواستروس به سبب فعالیت مرکز تونیک GnRH در حالت پایه قرار دارد. در میانه پرواستروس، مرکز سرژ GnRH فعال شده و موجب افزایش غلظت GnRH و رسیدن به پیک می‌شود [۱۴] که سرژ LH و تخمکریزی را در پی دارد. از این رو با توجه به اثر مهاری پیتیدهای RFRP بر نورون‌های GnRH و افزایش ناگهانی تراوش GnRH در دوره پیش از تخمکریزی، این فرضیه که بیان RFRP ممکن است در این دوره از چرخه فحلی کاهش نورون‌های بیان کننده پیتید RFRP در هسته پشتی- داخلی هیپوتالاموس در گامه‌های چرخه فحلی موش صحرایی بود.

مواد و روش‌ها

در این پژوهش از ۱۶ موش صحرایی ماده بزرگسال اسپراغ داولی (*Rattus norvegicus*) با دامنه وزنی ۱۷۰ تا ۲۲۰ گرم (۳ تا ۴ ماهه) استفاده شد. موش‌های صحرایی به صورت تصادفی از مرکز پرورش جانوران آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی شیراز برگزیده شدند که در دمای ۲۲ درجه سانتی گراد و دوره نوری ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی (آغاز روشنایی از ساعت ۷:۳۰ صبح) نگهداری شده بودند. همه مراحل آماده‌سازی بافت مغز بین ساعت ۱۵ تا ۱۸ بعد از ظهر انجام گرفت. گامه‌های چرخه فحلی با بررسی تغییرات سلول‌های مهبل با روش ارزیابی گسترش مهبلی^۶ تعیین شدند [۱۶]. سلول‌های پوششی، گرد و هسته‌دار؛ سلول‌های شاخی، نامنظم و بدون هسته و گلbulول‌های سفید، کروی و کوچک بودند. در گامه پرواستروس، بیشتر سلول‌ها از نوع سلول‌های پوششی هسته‌دار (n=۴)، در گامه استروس بیشتر سلول‌ها از نوع سلول‌های شاخی بدون هسته (n=۳) و در گامه دای استروس بیشتر سلول‌ها از نوع گلbulول‌های سفید بودند

6. Vaginal smear

[۳] جداسازی شد؛ با این وجود، شواهدی قانع کننده مبنی بر وجود فاکتورهای مهار کننده گونادوتروپین در پستانداران تا چند سال گذشته در دسترس نبود. در سال ۲۰۰۰، پیتیدی با ۱۲ آمینواسید در مغز بلدرچین شناسایی شد که به علت توانایی آن در مهار تراوش گونادوتروپین، هورمون مهار کننده گونادوتروپین^۱ (GnIH) نام گرفت [۲۳]. اثر مهاری GnIH بر آزادسازی گونادوتروپین در ماکیان [۴] و گنجشک [۱۹، ۲] نیز مشاهده شده است. نورون‌های بیان کننده GnIH در هسته پیرابطی^۲ (PVN) هیپوتالاموس پرندگان تمرکز یافته‌اند. در سال ۲۰۰۶ برای نخستین بار گزارش شد گروهی از ترکیبات پیتیدی با عنوان پیتیدهای وابسته به آرژنین - فنیل آلانین - آمید (RFRP) همتای مولکول GnIH در پستانداران وجود را از این رو در مهره‌داران تکامل یافته‌تر اثر مهاری بر تراوش گونادوتروپین دارند. بر اساس این گزارش سلول‌های بیان کننده RFRP در هسته پشتی - داخلی هیپوتالاموس^۳ (DMH) موش، موش صحرایی و هامستر قرار داشتند [۱۵]. تاکنون شکل‌های گوناگونی از مولکول RFRP از نظر توالی RFRP آمینواسیدی شناسایی شده‌اند که همگی به وسیله ژن RFRP کد می‌شوند. در پی بیان این ژن و شکستن پیش‌پیتید، پیتیدهای RFRP-1 و RFRP-3 در بسیاری گونه‌ها ایجاد می‌شوند [۵].

اثر مهاری RFRP بر گونادوتروب‌های هیپوفیزی، موجب کاهش فعالیت تولیدمثلی در موش‌های صحرایی نر و ماده [۱۸، ۱۳] و گوسفند [۶، ۱۲] شد. همچنین، تارها و پایانه‌های آکسون‌های نورون‌های RFRP در بسیاری از نقاط مغز از مانند ناحیه سپتال داخلی^۴، ناحیه پیش‌بینایی^۵ (POA) و هیپوتالاموس پیشین دیده شدند که همه این نواحی، محل تجمع نورون‌ها و تارهای GnRH نیز هستند. در هامستر، بیش از ۴۰ درصد سلول‌های GnRH ارتباط نزدیکی با پایانه‌های آکسون‌های نورون‌های RFRP داشتند [۱۵]. در موش صحرایی نر نیز حدود ۷۵ درصد جسم سلولی نورون‌های

1. Gonadotropin inhibitory hormone

2. Paraventricular nucleus

3. Dorsomedial nucleus of the hypothalamus

4. Medial septal area

5. Preoptic area

میانگین‌ها استفاده شد. در متن، میانگین (\pm خطای استاندارد) گزارش و $P < 0.05$ به عنوان سطح معنی‌داری در نظر گرفته شده است.

یافته‌ها

جسم سلولی نورون‌های بیان‌کننده پیتید RFRP در DMH مشاهده شدند (شکل ۱) که تقریباً همه آن‌ها دو قطبی بودند (شکل ۲). چندین نورون مثبت نیز در هسته PVN شناسایی شد؛ اما در آنالیز داده‌ها وارد نشدند. تارهای عصبی رنگ شده، فزون بر محدوده هسته DMH، در م迪ان ایمیننس^۱ نیز قابل تشخیص بودند (شکل ۳). شمار نورون‌های بیان‌کننده پیتید RFRP در هسته DMH در گامه‌های دای-استتروس ($45/8 \pm 12/6$) و استتروس ($44/7 \pm 3/6$) بیشترین و در اوایل گامه استتروس ($18/8 \pm 0/8$) و گامه پرواستتروس ($16/2 \pm 2/0$) کمترین بود. در گامه متاستتروس، شمار حد وسط از نورون‌های مثبت مشاهده شد (شکل ۴).

بحث

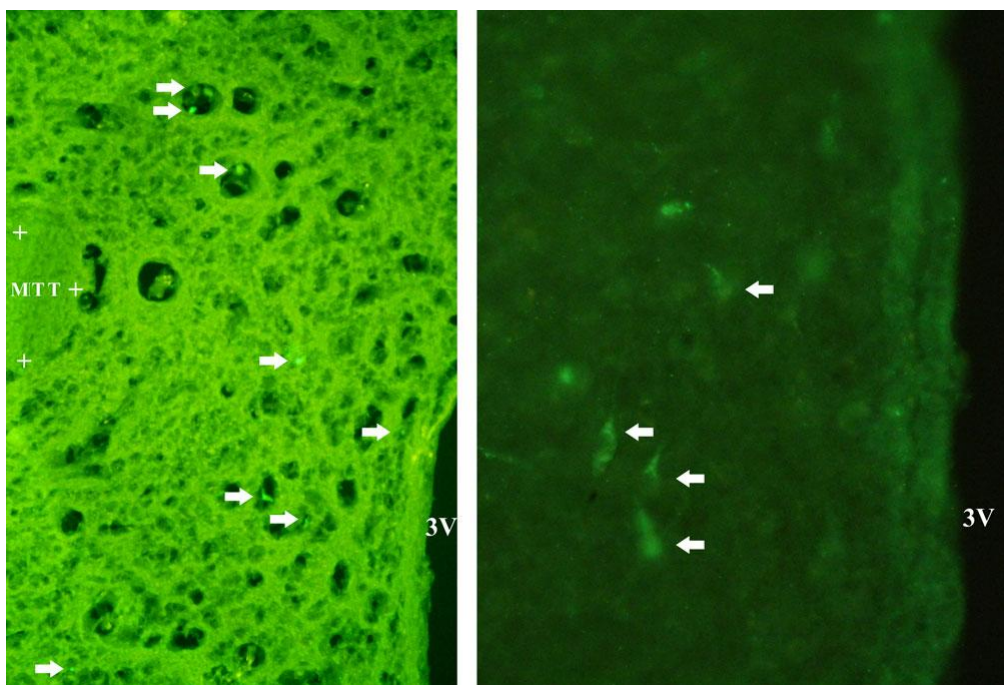
بیشتر نورون‌های بیان‌کننده پیتید RFRP در DMH موش صحرایی دیده شدند؛ اگر چه شمار اندکی نورون‌های مثبت در هسته پیرا بطنی (PVN) هیپوتalamوس نیز مشاهده شد. کلارک و همکاران [۶] نیز وجود سلول‌های RFRP را در هسته PVN هیپوتalamوس گوسفند گزارش کردند. در بسیاری از پستانداران، تراوش تونیک و سرژی GnRH با مکانیزم‌های فیدبکی استروپیدهای تخدمان و به ویژه استتروژن، کترول می‌شود. در موش صحرایی، میزان تراوش استرادیول تخدمانی در گامه استتروس پایین است؛ در اواخر مت استتروس شروع به افزایش می‌کند، در سراسر دای استتروس افزایش می‌یابد و در بعداز ظهر پرواستتروس به حداکثر می‌رسد و سپس، به مقدار پایه باز می‌گردد [۷]. نورون‌های GnRH، گیرنده‌های آلفا استرادیول (ER_α) را در جوندگان بیان نمی‌کنند [۱۱] که برای ایجاد اثر فیدبک مثبت و منفی استرادیول ضروری است [۱۰].

1. Median eminence

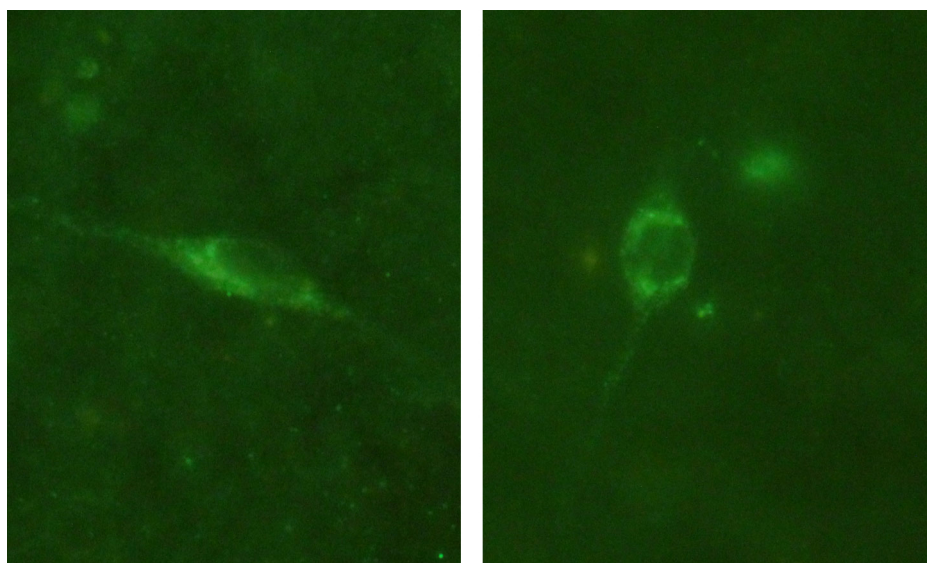
(n=۳). در گامه متاستتروس نسبت مساوی از سلول‌های شاخی، پوششی و گلبول‌های سفید (n=۳) وجود داشت. از آنجایی که سلول‌های شاخی بالغ، هسته ندارند، وجود سلول‌های شاخی و هسته‌دار به عنوان نماد آغاز گامه استتروس (n=۳) در نظر گرفته شدند [۲۵].

پس از تشخیص فحلی، موش‌ها با اتر بیهوده شدند. مغز هر جانور ابتدا با سالین نرمال و سپس با محلول بافر فرمالین ۱۰٪ و با روش پروفیوزن از راه بطن چپ قلب فیکس شد. پس از خارج کردن مغز از جمجمه، نمونه‌ها برای یک شب در محلول فیکساتیو (بافر فرمالین ۱۰٪) و برای ۴۸ ساعت در محلول بافر سوکروز ۳۰٪ قرار داده شدند و سپس در سطح کرونال و به صورت متوالی و به ضخامت ۳۰ میکرومتر با فریز میکروتوم (SLEE، آلمان) برش داده شدند.

به ازای هر موش صحرایی در هر گامه از چرخه فحلی، سه برش در بر گیرنده هسته DMH، بر اساس اطلس برش-های کرونال مغز موش صحرایی پاکسینوس [۲۰]، برای انجام ایمینوهیستوشیمی انتخاب شد. برش‌ها ابتدا برای ۱۰ دقیقه با بافر فرمالین ۱۰٪ فیکس و سپس سه بار با فسفات بافر سالین ۱۰ میلی مولار شسته شدند و آنگاه برش‌ها برای یک ساعت در محلول بلوك کننده دارای ۰.۰۳ درصد تریتیون، ۱ درصد سرم بز و ۱ درصد آلبومین سرم گاو انکوبه شدند. از آن‌سی‌بادی اولیه عليه GnIH بلدرچین (SIKPSAYLPLRF-NH₂) Kazuyoshi Tsutsui تولید شده در خرگوش (اهدایی دکتر Waseda، توکیو، ژاپن؛ رقت از بخش زیست شناسی دانشگاه ۲۴ ساعت در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد) و آنتی-۱:۱۰۰۰ برای ۲۴ ساعت در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد) و آنتی-۱:۱۰۰۰ بادی ثانویه IgG – FITC عليه خرگوش که در بز تولید شده بود (Invitrogen، Carlsbad، CA؛ رقت ۱:۵۰ برای ۱ ساعت در دمای محیط) استفاده شد. پس از شستشوی نمونه‌ها با فسفات بافر سالین، برش‌ها به روی لام انتقال داده شده و با محلول ثبیت کننده ضد کمرنگ‌شدنگی ماده فلورسنت (Dako، آمریکا) پوشیده شدند. اسلامیدهای رنگ‌آمیزی شده با میکروسکوپ فلورسنت (Nikon، Eclipse، E600) در طول موج ۴۹۵–۴۶۵ نانومتر مشاهده شدند. عکس برداری نورون‌ها با دوربین Canon (ژاپن، X₄, BA-) Eos, Kin, X₄, BA- (520) انجام شد. از رویه GLM (نرم افزار SAS، نسخه 9.1) برای آنالیز داده‌ها و از آزمون چند دامنه‌ای دانکن برای مقایسه



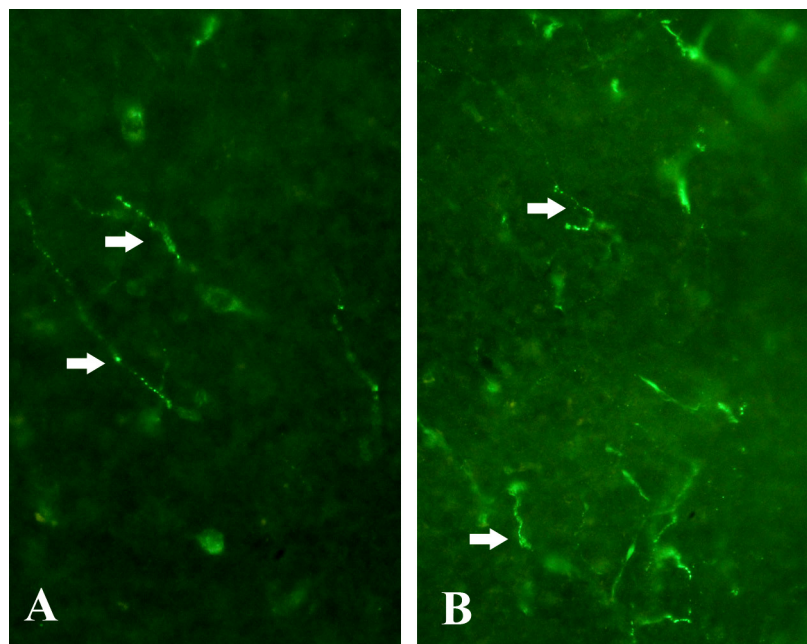
شکل ۱- نورون‌های بیان کننده پپتید وابسته به آرژین- فنیل آلانین- آمید (RFRP) در هسته پشتی- داخلی هیپوتالاموس (DMH) موش صحرایی. ۳V: بطن سوم؛ MTT: مسیر پستانی - تالاموسی



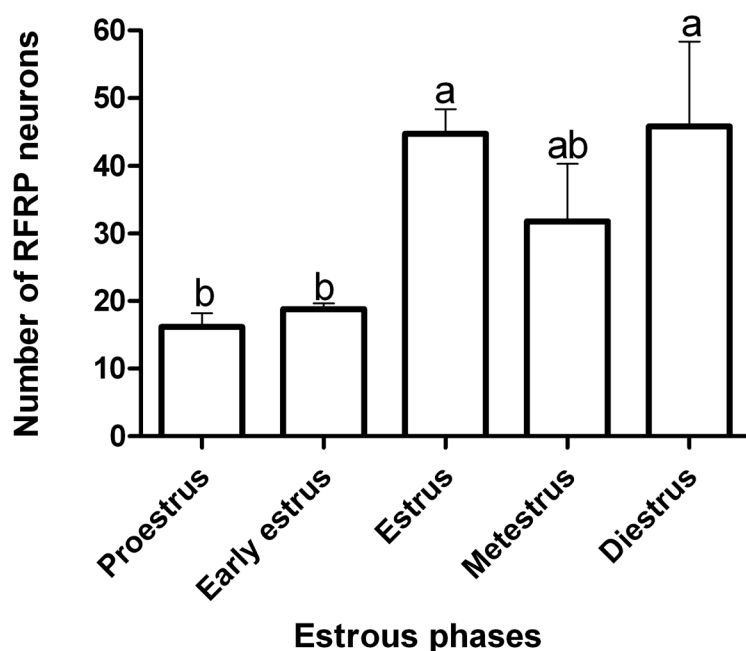
شکل ۲- نورون‌های دو قطبی بیان کننده پپتید وابسته به آرژین- فنیل آلانین- آمید (RFRP) در هسته پشتی- داخلی هیپوتالاموس (DMH) موش صحرایی

فزون بر این، سلول‌های RFRP هامستر [۱۵] و موش [۱۷] گیرنده ER_A نیز بیان می‌کنند و تجویز ۱۷- بتا استرادیول سبب کاهش چشمگیر mRNA prepro-RFRP در موش‌های تخمدان برداری شده، شد [۱۷]. از این رو، ممکن است نورون‌های RFRP هسته DMH هیپوتالاموس میانجی اثر فیدبکی استروژن بر نورون‌های GnRH در موش صحرایی باشند.

از این رو، گفته می‌شود که احتمالاً دیگر نورون‌های حساس به استروپیدها در مغز پیشین که در بالا دست نورون‌های GnRH قرار دارند، میانجی اثر استروژن در تنظیم تراوش (LH) و GnRH (GnRH-3) هستند. پایانه‌های نورون‌های RFRP در جوندگان به سوی نورون‌های GnRH ادامه دارند [۱۵] و پپتید RFRP-3 اثر مهاری بر نورون‌های GnRH موش [۱۷] و موش صحرایی [۱] داشته است.



شکل ۳- تارهای نورون‌های پیتید وابسته به آرژنین - فنیل آلانین - آمید (RFRP)، (A) در محدوده هسته پشتی - داخلی هیپوталاموس (DMH) (B) در مدیان ایمیننس



شکل ۴- میانگین (\pm خطای استاندارد) شمار نورون‌های بیان کننده پیتید وابسته به آرژنین - فنیل آلانین - آمید (RFRP) در هسته پشتی - داخلی هیپوталاموس (DMH) در خلال چرخه فحلی موش صحرایی. میانگین‌های دارای بندوازه‌های نامشابه، تفاوت آماری معنی‌داری دارند ($P < 0.05$).

GnRH/LH نیز همراه بود، دیده شد؛ می‌توان چنین بیان کرد که ممکن است غلظت‌های بالای استرادیول که در بعد از ظهر گامه پرواستروس از تخدمان تراوش می‌شود فزون بر اثر فیدبکی مثبت برای انگیزش سرژ GnRH/LH با کاهش بیان RFRP در هسته DMH هیپوталاموس، افزایش ناگهانی

در پژوهش کنونی، کمترین شمار نورون‌های بیان کننده پیتید RFRP در گامه پرواستروس و اوایل گامه استتروس دیده شد. از آنجایی که این کاهش چشمگیر، در دوره پیش از تخدمکریزی و در محدوده زمانی تراوش غلظت‌های بالای استرادیول از فولیکول‌های تخدمانی که احتمالاً با سرژ

کنونی پذیرفتی است که نورون‌های RFRP میانجی اثرات فیدبکی استراديول بر تراوش GnRH بوده و غلظت‌های بالای استراديول که در گامه پرواستروس و اوایل استروس از فولیکول‌های تخمدان تراوش می‌شود فزون بر اثر فیدبکی مثبت برای انگیزش سرژ GnRH/LH احتمالاً با کاهش بیان RFRP، افزایش ناگهانی تراوش GnRH را نیز تسهیل می‌کند که این خود نشانگر نقش تنظیمی نورون‌های RFRP هسته DMH در کنترل چرخه فحلی موش صحرایی است.

سپاسگزاری

اعتبار این پژوهش از محل طرح تحقیقاتی مصوب مرکز تحقیقات نایاروری دانشگاه علوم پزشکی شیراز با کد طرح ۶۷-۴۰۵۶-۰۰۱ و نیز هسته کارآفرینی دانشکده کشاورزی دانشگاه شیراز تأمین شد. از همکاری سرکار خانم دکتر واحدی مدیر مرکز حیوانات آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی شیراز و پرسنل آن مرکز نیز سپاسگزاری می‌شود.

تراوش GnRH/LH را تسهیل می‌کند.

نتایج پژوهش کنونی با پژوهش پیشین ما که نشان داد بیان RFRP-3 mRNA در گامه پرواستروس در هیپوتالاموس موش صحرایی به صورت معنی‌داری کمتر از دای استروس است، همانگ است؛ اگر چه بیان ژن RFRP-3 در سطح رونویسی در گامه‌های استروس و متاستروس، تفاوت معنی‌داری با گامه‌های پرواستروس یا دای استروس نداشت [۲۱]. همچنین گزارش شده بیان پیتید RFRP در بعد از ظهر پرو استروس در هامستر نیز کاهش می‌یابد [۸]. تارهای عصبی نورون‌های RFRP فزون بر هسته DMH در میان ایمیننس موش‌های صحرایی شده بودند که اخیراً در همین ناحیه از مغز هامستر نیز شناسایی شده بودند [۲۴]. از این رو ممکن است که پیتید RFRP در جوندگان، علاوه بر اثر مستقیم بر نورون‌های GnRH، همانند پرنده‌گان با تراوش به درون سیاهرگ باب هیپوفیزی، بر سلول‌های گونادوتrop و تراوش LH نیز اثرگذار باشد.

بنابراین، با توجه به یافته‌های منتشر شده و نتایج پژوهش

References

- [1] Anderson GM, Relf HL, Rizwan MZ, Evans JJ, Central and peripheral effects of RFamide-related peptide-3 on luteinizing hormone and prolactin secretion in rats. *Endocrinology* 150 (2009) 1834-1840.
- [2] Bentley GE, Perfito N, Ukena K, Tsutsui K, Wingfield JC, Gonadotropin-inhibitory peptide in song sparrows (*Melospiza melodia*) in different reproductive conditions, and in house sparrows (*Passer domesticus*) relative to chicken gonadotropin-releasing hormone. *J Neuroendocrinol* 15 (2003) 794-802.
- [3] Burgus R, Butcher M, Amoss M, Ling N, Monahan M, Rivier J, Fellows R, Blackwell R, Vale W, Guillemin R, Primary structure of the ovine hypothalamic luteinizing hormone-releasing factor (LRF). *Proc Natl Acad Sci* 69 (1972) 278-282.
- [4] Ciccone NA, Dunn IC, Boswell T, Tsutsui K, Ubuka T, Ukena K, Sharp PJ, Gonadotrophin inhibitory hormone depresses gonadotrophin α and follicle-stimulating hormone β subunit expression in the pituitary of the domestic chicken. *J Neuroendocrinol* 16 (2004) 999-1006.
- [5] Clarke IJ, Qi Y, Puspita Sari I, Smith JT, Evidence that RF-amide related peptides are inhibitors of reproduction in mammals. *Front Neuroendocrinol* 30 (2009) 371-378.
- [6] Clarke IJ, Sari IP, Qi Y, Smith JT, Parkington HC, Ubuka T, Iqbal J, Li Q, Tilbrook A, Morgan K, Pawson AJ, Tsutsui K, Millar RP, Bentley GE, Potent action of RFamide-related peptide-3 on pituitary gonadotropes indicative of a hypophysiotropic role in the negative regulation of gonadotropin secretion. *Endocrinology* 149 (2008) 5811-5821.
- [7] Freeman ME: *Neuroendocrine control of the ovarian cycle of the rat; in Neill JD* (ed Knobil and Neill's physiology of reproduction). USA, Elsevier Academic Press, 2006, vol 3, p. 2327-2388.
- [8] Gibson EM, Humber SA, Jain S, Williams WP, Zhao S, Bentley GE, Tsutsui K, Kriegsfeld LJ, Alterations in RFamide-Related Peptide expression are coordinated with the preovulatory luteinizing hormone surge. *Endocrinology* 149 (2008) 4958-4969.
- [9] Green JD, Harris GW, The neurovascular link between

- the neurohypophysis and adenohypophysis. *J Endocrinol* 5 (1946) 136-146.
- [10] Herbison AE: Physiology of the gonadotropin-releasing hormone neuronal network; in Neill JD (ed Knobil and Neill's physiology of reproduction). USA, Elsevier Academic Press, 2006, vol 3, p. 1415-1482.
- [11] Herbison AE, Pape J-R, New evidence for estrogen receptors in gonadotropin-releasing hormone neurons. *Front Neuroendocrinol* 22 (2001) 292-308.
- [12] Jafarzadeh Shirazi MR, Namavar MR, Tamadon A, Expression of gonadotropin inhibitory hormone in the preoptic area and its relation with phases of estrous cycle of ewe. *Physiol Pharmacol* 15 (2011) 90-96.
- [13] Johnson MA, Tsutsui K, Fraley GS, Rat RFamide-related peptide-3 stimulates GH secretion, inhibits LH secretion, and has variable effects on sex behavior in the adult male rat. *Horm Behav* 51 (2007) 171-180.
- [14] Kimura F, Funabashi T, Two subgroups of gonadotropin releasing hormone neurons control gonadotropin secretion in rats. *News Physiol Sci* 13 (1998) 225-231.
- [15] Kriegsfeld LJ, Mei DF, Bentley GE, Ubuka T, Mason AO, Inoue K, Ukena K, Tsutsui K, Silver R, Identification and characterization of a gonadotropin-inhibitory system in the brains of mammals. *Proc Natl Acad Sci* 103 (2006) 2410-2415.
- [16] Marcondes FK, Bianchi FJ, Tanno AP, Determination of the estrous cycle phases of rats: some helpful considerations. *Braz J Biol* 62 (2002) 609-614.
- [17] Molnar CS, Kallo I, Liposits Z, Hrabovszky E, Estradiol down-regulates RF-amide-related peptide (RFRP) expression in the mouse hypothalamus. *Endocrinology* 152 (2011) 1684-1690.
- [18] Murakami M, Matsuzaki T, Iwasa T, Yasui T, Irahara M, Osugi T, Tsutsui K, Hypophysiotropic role of RFamide-related peptide-3 in the inhibition of LH secretion in female rats. *J Endocrinol* 199 (2008) 105-112.
- [19] Osugi T, Ukena K, Bentley GE, O'Brien S, Moore IT, Wingfield JC, Tsutsui K, Gonadotropin-inhibitory hormone in Gambel's white-crowned sparrow (*Zonotrichia leucophrys gambelii*): cDNA identification, transcript localization and functional effects in laboratory and field experiments. *J Endocrinol* 182 (2004) 33-42.
- [20] Paxinos G, Watson C, editors *The Rat Brain in Stereotaxic Coordinates*. ed 6th. New York: Academic Press, 2007.
- [21] Salehi MS, Jafarzadeh Shirazi MR, Zamiri MJ, Pazhoohi F, Namavar MR, Niazi A, Ramezani A, Tanideh N, Tamadon A, Zarei A, Hypothalamic expression of KiSS1 and RFamide-related peptide-3 mRNAs during the estrous cycle of rats. *Int J Fertil Steril* 6 (2013) 304-309.
- [22] Schally AV, Arimura A, Baba Y, Nair RMG, Matsuo H, Redding TW, Debeljuk L, White WF, Isolation and properties of the FSH and LH-releasing hormone. *Biochem Biophys Res Commun* 43 (1971) 393-399.
- [23] Tsutsui K, Saigoh E, Ukena K, Teranishi H, Fujisawa Y, Kikuchi M, Ishii S, Sharp PJ, A novel avian hypothalamic peptide inhibiting gonadotropin release. *Biochem Biophys Res Commun* 275 (2000) 661-667.
- [24] Ubuka T, Inoue K, Fukuda Y, Mizuno T, Ukena K, Kriegsfeld LJ, Tsutsui K, Identification, expression, and physiological functions of Siberian hamster gonadotropin-inhibitory hormone. *Endocrinology* 153 (2012) 373-385.
- [25] Willoughby C, Collier M, Preparation, reading and reporting of vaginal smears. In Creasy DM, editors. *Endocrine disruption: A guidance document for histologic evaluation of endocrine and reproductive tests*, Organization of Economic Cooperation and Development, 2008, p. 116-125.