

تعیین میزان تستوسترون سرمی در زنان سنین باروری مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس و رابطه آن با شدت بیماری

اعظم فروغی پور^{۱*}، رخساره معمار^۲

- ۱- مری، گروه مامایی، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد نجف آباد، اصفهان، ایران.
۲- دکتری فارماکولوژی، مرکز تحقیقات اعصاب دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران.

یافته / دوره شانزدهم / شماره ۴۳ / (زمستان ۹۳) / مسلسل ۶۲

چکیده

دریافت مقاله: ۹۳/۹/۱۱ پذیرش مقاله: ۹۳/۱۰/۱۱

* مقدمه: بیماری مولتیپل اسکلروزیس (MS) مهمترین بیماری تخریب غشاء میلین می باشد. برای علت آن یک پایه خودایمنی شناخته شده و نیز مطالعات نیز نشان داده است که تغییرات هورمونهای جنسی از جمله تستوسترون نقشی در این مکانیسم دارد. هدف این مطالعه تعیین این تغییرات و رابطه آن با شدت بیماری می باشد.

* مواد و روش‌ها: ۳۲ بیمار مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس در این مطالعه مقطعی انتخاب شدند و با تعداد ۶۰ نفر سالم بعنوان گروه کنترل همسان سازی شدند و میزان سرمی هورمون تستوسترون در هر دو گروه به طور تصادفی در دو مرحله لوتنال و فولیکولی سیکل قاعده‌گی تعیین و سپس رابطه میزان هورمون با شدت بیماری بررسی گردید.

* یافته‌ها: در این مطالعه سطح سرمی تستوسترون در بیماران در طی مرحله فولیکولی 3 ± 0.46 و گرم در هر میلی لیتر بود در مقایسه گروه کنترل 40 ± 0.82 ($P = 0.011$) و در طی مرحله لوتنال 7 ± 0.58 گرم در هر میلی لیتر بود در مقایسه گروه کنترل 3 ± 0.88 ($P = 0.03$) مشاهده شد. بنابراین میانگین میزان سرمی تستوسترون از نظر آماری تنها در هر دو مرحله لوتنال و فولیکولی سیکل قاعده‌گی به طور معنی داری پایین می باشد ($P < 0.05$)، ولی ارتباطی با شدت بیماری ملاحظه نشد.

* بحث و نتیجه‌گیری: تستوسترون ارتباط مثبتی با بیماری ام اس دارد. بنابراین مطالعات دیگری در جهت بررسی ارتباط و تأثیر سیستم آندوکرین در علت و درمان بیماری ام اس باید انجام گیرد.

* واژه‌های کلیدی: بیماری ام اس، تستوسترون، مرحله فولیکولی، مرحله لوتنال.

*آدرس مکاتبه نویسنده مسئول: اصفهان، نجف آباد، دانشگاه آزاد اسلامی واحد نجف آباد، دانشکده پرستاری و مامایی، گروه مامایی.

پست الکترونیک: azam-foroughipour@pmi.iaun.ac.ir

مقدمه

تعداد زنان مبتلا در طی دو دهه اخیر یا بیشتر از دو دهه روى داده است، در حالی که در مردان این افزایش نشان داده نشده که علت این افزایش شکاف ، بین دو جنس نا مشخص می باشد (۷).

سیر بیماری در زنان شایع تر، با پیش آگهی بهتر و البته خوش خیم تر می باشد (۷-۸) و نیز در نوع عود کننده محدود شونده شدت یافتن بیماری کمتر از مردان بوده و در زمان طولانی تری درجه ناتوانی بیماری به چهار می رسد (۱۰،۹). زنان نسبت به مردان در سنین بالاتر (یعنی در دوره منوبوزو با کاهش هورمونهای استروژن و پروژسترون) سریعتر به نقطه عطف ناتوانی می رسند و در مردان بیماری با پیشرفت سریعتر و پیامد نا مطلوب تر همراه است (۱۱). برخی از تفاوت‌های جنسی در این بیماری می تواند ناشی از هورمونهای جنسی باشد که شامل استروژن، پروژسترون و تستوسترون است. امروزه درمان با این هورمونها بسیار مورد توجه قرار گرفته است (۱۲). زیرا این هورمونها در تعديل سیستم ایمنی، حفاظت عصبی و عملکردهای ساخت و ترمیم میلین نقش دارند (۱۳).

استروئیدهای جنسی از جمله تستوسترون با حفاظت سلولهای سیستم عصبی مرکزی به شکل تثبیت میتوکنندی در عملکرد سلولهای مغز اثر داشته و با حفاظت سلولی در مقابل مرگ سلولی آنها ایفای نقش می کنند (۱۴). استروژن، تستوسترون و پروژسترون در مدل حیوانی با تعديل سیستم ایمنی و فرایندهای التهابی می توانند بر بیماری تاثیر داشته باشند (۱۵). اکثر تشکیلات سیستم ایمنی دارای گیرنده هورمونهای جنسی هستند (۱۶، ۱۷).

در حیوانات نشان داده شده تستوسترون در برابر بیماری‌های مشابه مولتیپل اسکلروزیس و سایر بیماری‌های خود ایمنی نقش حافظتی دارد (۱۸). تعامل بین سیستم‌های

مولتیپل اسکلروزیس بیماری مزمون پیشرونده، در نتیجه آسیب غلاف میلین اعصاب دستگاه عصبی مرکزی (مغز، طناب نخاعی و اعصاب چشم) می باشد. در واقع این بیماری یک اختلال خود ایمنی است که بیشتر در انتهای دوره بزرگسالی روی داده و زنان را ۲ تا ۳ برابر بیشتر گرفتار می کند (۱). این بیماری التهابی به شکل تخریب غلاف میلین ماده سفید و خاکستری در سیستم عصبی مرکزی می باشد و معمولاً در افراد جوان روی می دهد (۲). این بیماری از نظر پیشرفت و عود با ۴ الگو مشخص می شود: ۱- عود کننده محدود شونده - ۲- ثانویه پیشرفت کننده - ۳- اولیه پیشرفت کننده - ۴- پیشرونده عود کننده . نوع عود کننده محدود شونده با شیوع ۸۵٪ تا ۹۰٪ بیشترین الگوی بیماری است که بوسیله یک دوره عود و بدنبال آن یک دوره فروکش شدن بیماری مشخص می شود. در پیشرفت ثانویه معمولاً شخص با الگوی عود کننده محدود شونده برای مدت‌ها زندگی می کند و بیماری تدریجاً پیشرفت کرده. پیشرفت اولیه نادر بوده ، در این حالت تدریجاً بیماری پیشرفت کرده و می تواند منجر به ناتوانی در فرد شود (۳). تقریباً در ۳۵۰۰۰ آمریکایی این بیماری تشخیص داده شده است. این تعداد ممکن است بیشتر باشد زیرا بیماری معمولاً در مراحل پیشرفتی بروز می کند. بعلاوه علائم ، شدت و طول بیماری در بین افراد بسیار متفاوت می باشد (۴). شیوع و عود بیماری مولتیپل اسکلروزیس نسبت به سال ۲۰۰۷ به میزان قابل توجهی افزایش یافته است. که به ترتیب ۴۳٪ و ۴۶٪ در هر ۱۰۰۰۰ نفر می باشد. این افزایش ناگوار بیماری بخصوص در ایران و شهر اصفهان از بالاترین میزان در تمام آسیا برخودار است (۵). و به طور کلی در زنان شیوع بیشتری نسبت به مردان دارد (۶). جالب توجه آن است که افزایشی در

شهرستان نجف آباد انجام شده است. ابتدا با مراجعه به انجمن بیماران مبتلا به بیماری مولتیپل اسکلروزیس و کسب اجازه از رئیس انجمن تعداد ۳۲ بیمار که دارای شرایط ورود به مطالعه بودند به طور تصادفی انتخاب شدند. جهت تعیین حجم نمونه یک مطالعه پایلوت بر روی ۱۰ بیمار انجام شد و سپس تعداد نمونه بر اساس واریانس و میانگین سطوح هورمون تستوسترون بیماران و میانگین و انحراف معیار سطوح هورمون در افراد طبیعی (خطای $\alpha = ۰.۵$ و قدرت $\beta = ۰.۸$) تعیین شد. تشخیص بیماری، تعیین شدت و مرحله بیماری توسط دو نفر متخصص مغز و اعصاب و بر اساس سابقه بیماری طبی، انجام معاینات بالینی، کشیدن مایع مغزی نخاعی و تصویربرداری مغناطیسی، و تعیین معیار پوسر جهت تعریف بیماری انجام گرفت (۹). برای بررسی شدت بیماری از ضریب ناتوانی بیماری استفاده شد که در آن براساس علائم بالینی بیماران به چهار گروه از عدم ناتوانی تا کاملاً ناتوان تقسیم می‌شوند (۱۰).

تعداد ۶۰ زن سالم که عدم بیماری آنها توسط پزشک تایید شد به طور تصادفی انتخاب و به عنوان گروه کنترل قرار گرفتند و از نظر سن با گروه بیمار همسان سازی شدند. از کلیه افراد شرکت کننده در این پژوهش رضایت نامه کتبی گرفته شد. اطلاعات مربوط به سن، وزن بدن، مدت بیماری، سابقه بیماری سیکلهای قاعدگی، باروری، بکارگیری قرصهای ضد بارداری و هر نوع هورمون درمانی و ضریب ناتوانی توسط پرسشنامه مورد بررسی قرار گرفت. معیارهای خروج از مطالعه شامل سن پایین ۱۵ سال و بالای ۳۵ سال، وزن بالا، وجود هر گونه بیماری همزمان، قاعدگی نامنظم و غیر طبیعی، حاملگی و شیردهی، سابقه مشکلات مربوط به باروری، سابقه مصرف قرصهای ضدبارداری و یا هر گونه هورمون درمانی و مصرف استروئیدها در مدت ۲ ماه گذشته بودند. از تمام بیماران نمونه

ایمنی، آندوکرین، عصبی و ژنتیکی احتمالاً دلیلی بر عملکرد استروئیدهای جنسی در استعداد ابتلاء به بیماری مولتیپل اسکلروزیس می‌باشد (۱۹). بواسطه تغییرات هورمونی در بارداری یک کاهش در عود بیماری در طی سه ماهه سوم ملاحظه می‌شود و بدنبال آن در دوره پس از زایمان افزایشی در شعله ور شدن بیماری وجود دارد.

مطالعات نشان داده است که هورمون آزاد کننده گندادوتropین در کاهش شدت بیماری‌های آنسفالومیلیت خواهیمنی محیطی نقش زیادی دارد (۲۰، ۲۱). نقش حافظتی تستوسترون در فرایندهای خودایمنی در مدل‌های حیوانی این بیماری داده است

که در حضور میزان زیادی از این هورمون، سلولهای لنفوسيتهای کشنده در مواجهه با اتوآنتی‌زنها مقادیر بالاتری از اينترلوكین ۵ و اينترلوكین ۱۰ ساخته و مقادیر تولید فاكتور نکروز تومور در آنها کاهش می‌يابد (۲۲). شکل آزاد این هورمون از سد مغزی عبور کرده و بنابراین سلولهای عصبی را به طور مستقیم تحت تاثیر قرار می‌دهد و در محیط کشت این سلولها را از اثر سمی گلوتامات حفظ می‌نماید (۲۳). به طور کلی شواهد تجربی، آزمایشگاهی و نتایج تصویربرداری مغناطیسی وجود رابطه ای بین هورمونهای استروئیدی جنسی (شامل استرادیول، تستوسترون، پروژسترون و دهیدرو اپی آندروسترون) و بیماری مولتیپل اسکلروزیس را بیان می‌کند (۲۴). هدف اولیه از این مطالعه بررسی سطح هورمونهای تستوسترون در زنان واقع در سن باروری با بیماری مولتیپل اسکلروزیس (MS) بوده و سپس بررسی میزان این هورمونها و شدت بیماری است.

مواد و روش‌ها

این مطالعه مقطعی بر روی بیماران مراجعه کننده به انجمن بیماران مبتلا به بیماری مولتیپل اسکلروزیس

گروه ۳۰ نفری) هر گروه در دو فاز فولیکولی و فاز لوتئال مورد ارزیابی قرار گرفت و سپس رابطه مقادیر این هورمون با ضریب ناتوانی بیماران سنجیده شد. میانگین سنی در بیماران ۲۷ سال و میانگین سنی در افراد سالم ۲۶ سال بود. کلیه بیماران در مرحله عود کننده محدود شونده بودند. بر اساس نتایج بدست آمده، میانگین هورمون تستوسترون در مرحله فولیکولی و لوتئال سیکل قاعده‌گی در گروه بیماران کمتر می‌باشد و از نظر آماری معنی دار است ($P=0.011$) در مقابل ($P=0.03$) (جدول ۱).

جدول ۱. مقادیر میانگین و انحراف معیار هورمون تستوسترون در دو مرحله سیکل قاعده‌گی

مرحله فولیکولی		مرحله لوتئال		مراحل سیکل قاعده‌گی		موارد
P Value	انحراف معیار	Mیانگین	P Value	انحراف معیار	Mیانگین	نمونه
۰/۰۷	۰/۵۸	۰/۸۸	۰/۰۱۱	۰/۴۶	۰/۴۲	بیمار
۰/۰۳	۰/۳	۰/۸۸	۰/۰۱۱	۰/۴	۰/۸۲	سالم

الیگودندروسیتها نقش دارد که احتمالاً مربوط به تفاوت‌های ویژه جنسی بوده که بر روی ساخت و ترمیم میلین تأثیر دارد. چگالی الیگودندروسیتها در خرگوشاهی نر بیشتر از نوع ماده بوده است این تفاوت‌ها می‌تواند نشان دهنده آن باشد که استروئیدهای جنسی نقش مهمی در بقاء الیگودندروسیتها دارند (۲۳).

هورمونهای استروئیدی (تستوسترون) از طریق مکانیسمهای اتوکرین و پاراکرین در تنظیم، تکثیر، رسیدگی و عملکرد بسیاری از انواع سلولها من جمله سلولهای عصبی به طور مستقیم و غیر مستقیم نقش دارند (۱۷، ۱۸).

در خرگوشاهی نر تجویز ۱۷ بتا استرادیول بدنبال ضایعه مغزی می‌تواند همراه با بهبود پیامد عصبی باشد. در مقابل تجویز هورمونهای استروئیدی در خرگوشاهی ماده می‌تواند همراه با تغییرات بیوشیمیایی در طی فاز حاد آسیب ناشی از ضایعات مغزی باشد (۱۹).

خون گرفته شد و سطح هورمون تستوسترون به روش آزمایشگاهی الایزا مورد بررسی قرار گرفت و سپس رابطه میزان هورمون با ضریب ناتوانی بیماران ارزیابی شد. اطلاعات با استفاده از نرم افزار SPSS نسخه ۲۰ و با روش‌های آماری میانگین، انحراف معیار، تی تست و رابطه همبستگی اسپیرمن مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت.

یافته‌ها

در این مطالعه میزان هورمون تستوسترون در تعداد ۳۲ زن بیمار (در دو گروه ۱۶ نفری) و ۶۰ زن سالم (در دو

جدول ۲. جدول تعیین ضریب همبستگی اسپیرمن

همبستگی	ضریب همبستگی اسپیرمن	معنی داری	هورمون
	-۰.۳۰۱	۰.۰۷۶۹	تستوسترون

بحث و نتیجه گیری

بیماری مولتیپل اسکلروزیس یک مکانیسم ثانویه در پاسخ به یک واکنش خود ایمنی است (۲۴). طی این بیماری سیستم غدد درون ریز تحت تاثیر سیستم ایمنی قرار می‌گیرد (۲۵). بدنبال آن اختلال عملکرد در محور گناد-هیپوفیز- هیپوتالاموس رخ می‌دهد که غالباً در بیماران مبتلا می‌تواند با اختلال در قاعده‌گی و یا نازایی همراه باشد (۲۶). هورمون تستوسترون در تنظیم رسیدگی

در مردان مبتلا به ام اس ارتباط مثبتی بین استرادیول سرمی و هر دو ضایعه تی ۲ ال ال و تی یک ال مشاهده شده است (۱۸).

گرینستد و همکاران نشان دادند که اختلال عملکردی در محور هیپوتالاموس، هیپوفیز و گناد اغلب در زنان مبتلا به ام اس رخ می‌دهد که می‌تواند همراه با اختلالات قاعده‌گی در آنها و یا نازایی باشد. در این مطالعه سطح هورمون پرولاکتین، گنادوتروپین‌ها و گلوبولین متصل به هورمونهای جنسی و میزان استروژن و آندروژن آزاد و متصل در ۱۴ زن مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس مورد بررسی قرار گرفت و آنها پی‌بردنده که در بیماران غلظت‌های پرولاکتین، FSH, LH و تستوسترون پیوندی و آزاد به طور معنی داری بالاتر و غلظت استروژن به طور معنی‌داری پایین تر از افراد سالم بوده است. و نیز غلظت‌های غیر طبیعی این هورمون‌ها با وضعیتهای کلینیکی بیماری نیزارتاباطی نداشت. آنها اظهار نمودند که افزایش آندروژنها منشاء تخدمانی داشته و سطوح آندروژنهای آدرنال طبیعی است. این افراد بیان داشتند که یک مقاومت محیطی به گنادوتروپین‌ها همراه با یک اختلال در تنظیم مرکزی باعث افزایش ترشح هیپوفیزی شده است. تعداد کم افراد بیمار در این مطالعه می‌تواند دلیل اختلاف میزان تستوسترون نسبت به این مطالعه باشد (۲۷).

در مطالعه‌ای با عنوان بررسی میزان هورمونهای جنسی و رابطه آنها با شدت ضایعات در تصویر برداری مغناطیسی میزان هورمون تستوسترون در زنان در هر دو فاز فولیکولی و لوთئال پایین تر بوده که این یافته با نتایج ما مطابقت دارد و کاهش هورمون نیز با شدت ضایعات مغزی مطابقت داشته آنان نتیجه گرفتند که میزان هورمون تستوسترون در بیماری مولتیپل اسکلروزیس نیز مانند سایر بیماری‌های خود اینمی بخصوص در طی فاز فعال بیماری کاهش یافته و نتایج

هدف اولیه از این مطالعه بررسی سطح هورمونهای تستوسترون در زنان واقع در سن باروری با بیماری مولتیپل اسکلروزیس بوده و سپس بررسی میزان این هورمونها و شدت بیماری بود. از بررسی سطح هورمونهای جنسی معلوم شد که اولاً سطح هورمون تستوسترون در هر دو فاز فولیکولی و لوთئال در افراد بیمار نسبت به گروه سالم کمتر است و این کاهش از نظر آماری معنی دار بود. ولی از نظر رابطه میزان هورمونها و شدت بیماری رابطه معنی داری ملاحظه نشد. در دیگر بیماریهای خود اینمی مشابه، نظری لوبوس اریتماتوز سیستمیک و آرتربیت روماتوئید به نظر می‌رسد که تعادل هورمونی نقش قابل توجهی در ایجاد بیماری دارد (۲۸). و مطالعات زیادی حاکی از آن است که سطح هورمون تستوسترون در زنان در طی مرحله حاد بیماری در پایین ترین سطح است (۲۹-۳۰). وی و لاپتمن در مطالعه‌ای با هدف بر روی عملکرد غدد درون ریز نشان دادند که یک افزایش فعالیت محور آدرنال، هیپوفیز و هیپوتالاموس در راستای بیماری مولتیپل اسکلروزیس رخ می‌دهد که بدنبال آن پیش سازهای تستوسترون کاهش می‌یابند (۲۳).

فاستر و همکاران بیان داشتند که سیتوکینهای التهابی ممکن است باعث تحریک محور گناد، هیپوفیز و هیپوتالاموس شده که در نتیجه آن یک کاهش ساخت تستوسترون را در پی خواهد داشت. در واقع مقادیر پایین تر تستوسترون می‌تواند با مقادیر پایین تر استرادیول در طی مرحله لوთئال همراه باشد زیرا در طی استروئید سازی در تخدمان ۱۷ بتا استرادیول در داخل سلولهای گرانولوزا از تستوسترون ساخته می‌شود. ولی مقادیر استرادیول پایین تر فاز ترشحی نمی‌تواند با سیکل قاعده‌گی غیر طبیعی مانند عدم تخمک گذاری توجیه شود (۲۴).

لذا درمان با این هورمون می تواند در درمان بیماری نقش داشته باشد.

تشکر و قدردانی

بدینوسیله از کلیه افرادی که در اجرای این تحقیق به ما MS یاری رساندند بخصوص ریاست و بیماران انجمن شهرستان نجف آباد و نیز معاونت محترم پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد نجف آباد نهایت تقدیر و تشکر را داریم.

آزمایشگاهی این مطلب را تایید می نماید و این هورمون در تعییرات تکاملی ضایعات مغزی نقش دارد (۳۰).

در پایان، در بیماران زن مبتلا به بیماری مولتیپل اسکلروزیس واقع در سنین باروری مقادیر هورمونهای جنسی تستوسترون در هر دو مرحله فولیکولی و لوتئال سیکل قاعده‌گی نسبت به افراد سالم کمتر می باشد. ولی بین شدت بیماری و کمبود هورمون تفاوتی ملاحظه نشد. پس کمبود این هورمون می تواند عاملی در ایجاد بیماری باشد و

References

1. Ringold S, Lynn C, Glass RM. Multiple sclerosis. JAMA patient. 2006; 296:2880.
2. National Institute of Neurologic Disorders and Stroke, National Institutes of Health Multiple Sclerosis: Hope Through Research. Available from:[#158943215](http://www.ninds.nih.gov/disorders/multiple_sclerosis/detail_multiple_sclerosis.htm). Accessed February 22, 2011.
3. Olek MJ. Epidemiology , risk factors and clinical features of multiple sclerosis in adults. <http://www.uptodate.com/home/index.html>. Accessed Sept. 29, 2010.
4. Hammond MH . The epidemiology of multiple sclerosis in Queensland, Australia. journal Neurol sciences.1989; 80(33):85-204.
5. MasoudEtemadifar. Sharp increase in the incidence and prevalence of multiple sclerosis in Isfahan, Iran .multiple sclerosis journal. 2011;106 :503-505.
6. Celius EG , Smestad C. Change in sex ratio, disease course and age at diagnosis in Oslo MS patients through seven decades. Acta Neurol journal 2009;106: 27-29.
7. Sadovnick AD. European Charcot Foundation Lecture: the natural history of Multiple sclerosis and gender. Journal Neurol Sciences. 2009; 286: 1-5.
8. Bergamaschi R. Prognostic factors in multiple sclerosis. Int Rev Neurobiol. 2007;79:423- 447.
9. Glad SB, Nyland HI. Longterm follow-up of benign multiple sclerosis in Hordaland County ,Western Norway. multiple sclerosis journal.2009;15(2), 942- 950.
10. Chris H, Stephen C. Reingold, Diagnostic Criteria for Multiple Sclerosis: Revisions to the McDonald Criteria. journal Neurol sciences.2011;69:292-302.
11. Confavreux C, Vukusic S. Age at disability milestones in multiple sclerosis. Brain journal. 2006;129:595- 605.
12. Gold SM, Voskuhl RR. Estrogen treatment in multiple sclerosis. journal Neurol sciences .2009;286:99-103.
13. Nicot A. Gender and sex hormones in multiple sclerosis pathology and therapy.Front Bio journal sciences. 2009;14(44):77-515.
14. Arnold S, Araujo C. Gender-specific regulation of mitochondrial fusion and fission gene transcription and viability of cortical. .multiple sclerosis journal.2008;11(2):121-135.
15. Gold SM, Voskuhl RR. Estrogen treatment in multiple sclerosis. J NeurolSci 2009;286:99– 103.
16. Straub RH. The complex role of estrogens in inflammation. Endocr Rev. 2007;28:521- 574.
17. Duquette MD. Hormonal factors in susceptibility to multiple sclerosis FRCPC. 2012;71: 3-29.
18. Foster SC, Daniels C Dysregulation of the hypothalamic - pituitary -gonadal axis in experimental autoimmune cephalomyelitis and multiple sclerosis .J Neuroimmunol. 2003;140:78-87
19. Rhonda R. Voskuhl & Stefan M. Gold. Sex-related factors in multiple

- sclerosis susceptibility and progressio. Nature Reviews Neurology .2012;8(5):255-263.
20. Luis Quintanar J, Eva Salinas S, Andrés Quintanar -Stephanoc. Neuropeptides. multiple sclerosis .2011;45: 43-48.
 21. Schumacher M, Weill-Engerer S, Steroid hormones and neurosteroids in normal and pathological aging of the nervous system. Prog Neurobiol. 2003; 71(9): 3-29.
 22. Sex-hormone receptors pattern on regulatory T-cells: clinical implications for multiple sclerosis Clinical and Experimental Medicine . 2012; 12: 247-255.
 23. Wei T, Lightman SL. The neuroendocrine axis in patients with multiple sclerosis. Brain journal 1997;120:1067-1076.
 24. Foster SC, Daniels C, Bourdette DN, etal. Dysregulation of the hypothalamic-pituitary-gonadal axis in experimental autoimmune encephalomyelitis and multiple sclerosis. J Neuroimmunol 2003;140(8):78-87.
 25. Van Walderveen MA, Kamphorst W, Scheltens P, et al. Histopathologic correlate of hypointense lesions on T1-weighted spin-echo MRI in multiple sclerosis. Neurology 1998;50:1282-1282.
 26. Caruso A, Di GiorgiGerevini V, Castiglione M, et al. Testosterone amplifies excitotoxic damage of cultured oligodendrocytes. J Neurochem 2004;88:1179-1185.
 27. Grinsted L, Heltberg A, Hagen C, Djursing H. Serum sex hormone and gonadotropin concentrations in premenopausal women with multiple sclerosis. J Intern Med 1989; 226(4):241-244.
 28. Tomassini V, Onesti E .Sex hormones modulate brain damage in multiple sclerosis: MRI evidence. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2005;76:272-275.
 29. Pozzilli C, Tomassini V, Marinelli F, et al. “Gender gap” in multiple sclerosis: magnetic resonance imaging evidence. Eur J Neurol 2003;10:95–97.
 30. Bansil S, Lee HJ, Jindal S, Holtz CR . Correlation between sex hormones and magnetic resonance imaging lesions in multiple sclerosis. Acta Neurol Scand.1999;99(6):91-94.