・临床检验研究论著・

# 136 例育龄妇女血清抗苗勒管激素检测分析\*

杨小岗1,王 芳2,武佳敏3,武保乡3,武春燕3

(1. 河北省邯郸市第一医院核医学科,河北邯郸 056002; 2. 河北工程大学医学院护理系,河北邯郸 056029; 3. 河北省邯郸和平医院不育症科,河北邯郸 056002)

摘 要:目的 探讨月经正常的育龄妇女血清抗苗勒管激素(AMH)水平变化。方法 选择 136 例月经正常的育龄期妇女,按年龄分成 5 组,于黄体中期测定 AMH 及其他 6 种生殖激素。结果  $21\sim25$ 、 $26\sim30$ 、 $31\sim35$ 、 $36\sim40$ 、 $41\sim45$  岁组血清 AMH 水平分别为 5.67、4.26、4.62、1.72、0.56 ng/mL,不同年龄组血清 AMH 水平比较差异有统计学意义(H=25.454,P=0.000);血清 AMH 与年龄呈负相关,差异有统计学意义(r=-0.385,P=0.000);血清 AMH 与其他 6 项激素间均无相关关系(P>0.05)。结论 测量育龄妇女血清 AMH 水平,为了解不孕妇女生育潜力和卵巢功能大概持续时间提供参考。

关键词:不盲,女性; 抗苗勒管激素; 黄体期; 年龄因素

**DOI**: 10. 3969/j. issn. 1673-4130. 2012. 17. 002

文献标识码:A

文章编号:1673-4130(2012)17-2051-03

#### Detection of serum levels of anti-Müllerian hormone in 136 women of childbearing age\*

Yang Xiaogang<sup>1</sup>, Wang Fang<sup>2</sup>, Wu Jiamin<sup>3</sup>, Wu Baoxiang<sup>3</sup>, Wu Chunyan<sup>3</sup>

- (1. Department of Nuclear Medicine, the First Hospital of Handan, Handan, Hubei 056002, China; 2. Department of Nursing, Medical College of Hebei University of Engineering, Handan, Hebei 056029, China;
  - 3. Department of Infecund Sterility, Heping Hospital of Handan, Handan, Hebei 056002, China)

Abstract; Objective To explore the serum anti-Müllerian hormone (AMH) levels in women of childbearing age with normal menstrual cycle. Methods 136 women of childbearing age with normal menstrual cycle were selected and divided into 5 groups according to their ages. Serum levels of AMH and other 6 kinds of reproductive were determinated in corpora luteum metaphase. Results The comparison of serum AMH levels in different age groups had significant difference, (P=0.000). The serum AMH level and age-showed a significant negative correlation with significant difference, (r=-0.385, P=0.000). There was no correlation between the serum levels of AMH and the other 6 kinds of hormones (P>0.05). Conclusion AMH determination for women of childbearing age can provide reference for the evaluation of reproductive potential of infertile women and duration time of ovarian function.

Key words; infertility, female; anti-Müllerian hormone; luteal phase; age factors

抗苗勒管激素(AMH)由卵巢窦前和小窦状卵泡颗粒细胞 所分泌[1-2],能够间接反映生长卵泡数量和原始卵泡库存量的 变化。血清 AMH 水平已经被用作观察卵巢老化和检测卵巢 功能的可靠标记[3-5]。本研究通过测量月经正常育龄妇女的 AMH 水平,观察随着年龄增长 AMH 的变化规律,为评估本 地不孕妇女生育潜力和卵巢功能大概持续时间提供参考。

### 1 资料与方法

1.1 一般资料 选择 2009 年 3~8 月邯郸市第一医院、邯郸和平医院不孕症门诊因男性因素不孕的育龄妇女 136 例,分为5 组:1 组 51 例,21~25 岁;2 组 52 例,26~30 岁;3 组 14 例,31~35 岁;4 组 14 例,36~40 岁;5 组 5 例,41~45 岁。各组均有正常的月经周期(25~35 d),基础体温(BBT)典型双相,近 3个月内未服用促排卵或避孕药物,并征得同意。排除标准:卵巢手术史、妇科肿瘤、高催乳素、黄体功能不全和内分泌疾病史。

#### 1.2 方法

1.2.1 标本采集 于月经周期的黄体中期 BBT 升高 4~8 d 晨空腹,上午 8,00~ 11,00 取肘静脉血 5 mL,室温静置 60 min 后,3 000 r/min离心 10 min,取血清,-40 ℃冻存待测。

1.2.2 检测方法 血清黄体生成素(LH)、促卵泡素(FSH)、睾酮(T)、雌二醇(E2)、催乳素(PRL)、黄体酮(P)的检测应用磁分离酶联免疫法(试剂和 BIOZYME I 型磁分离免疫测定仪器,均为北京倍爱康生物技术有限公司提供)。血清 AMH 检测用 ELISA 法,试剂盒购自美国 DSL(Diagnostic Systems Laboratories)公司,产品号为 DSL-10-14400,最低检测浓度 0.006 ng/mL,批内、批间变异系数分别为 8.0%和4.6%。采用上海科华 KHB-ST-360 酶标仪。均严格按试剂盒及仪器说明书操作。1.3 统计学处理 采用 SPSS17.0 软件系统进行数据分析。对各变量进行正态性检验,数据不服从正态分布,参考值范围采用中位数(M)和 95%参考区间(第 2.5~97.5 百分位数,P2.5~P97.5)。组间差异比较采用非参数 Kruskal-Wallis H检验。多个样本两两比较采用文献[6]推荐的方法。双变量相关分析使用 Spearman 相关性检验,P<0.05 为差异有统计学意义。

#### 2 结 果

2.1 各组血清 AMH 及其他 6 种生殖激素水平比较 经 Kruskal Wallis H 检验,136 例月经正常育龄妇女不同年龄层 血清 AMH 水平比较差异有统计学意义(P=0,000),随着年

<sup>\*</sup> 基金项目:邯郸市科学技术研究与发展计划资助项目(1023108098-3)。

龄的增长,血清 AMH 水平呈逐渐下降的趋势;血清 T、E2、 见表 1。 LH、FSH、PRL、P 水平比较,差异均无统计学意义(P>0.05),

					•			
组别	n	AMH(ng/mL)	T(ng/mL)	E2(pg/mL)	LH(mIU/mL)	FSH(mIU/mL)	PRL(ng/mL)	P(ng/mL)
1组	51	5.67***	0.74	129.50	5.03	3.43	15.11	10.65
		(0.63~11.64)	(0.54~0.93)	(59.61~234.64)	$(1.10\sim21.43)$	(1.52~7.56)	(5.39~24.99)	(5.09~19.38)
2 组	52	4.26 * *	0.79	132.40	4.98	4.03	13, 84	10.92
		(0.65~11.54)	$(0.49 \sim 0.95)$	(61.08~315.50)	(1.77~21.13)	(1.14~11.62)	(2.59~25,29)	(5,97~26,98)
2 611	1.4	4.62**	0.75	110.20	5.16	3. 29	10.45	14, 26
3 组	14	$(0.67\sim5.76)$	(0.62~0.90)	(60, 23~192, 34)	(1,77~11.21)	(2.04~7.95)	(5.01~23.41)	$(8.16\sim20.81)$
4 组	14	1.72 * #	0.81	106.70	4.20	3.74	11.33	12.02
		$(0.75\sim6.95)$	(0.57~0.93)	(74.38~243.90)	$(1.65\sim 9.49)$	$(1.23\sim5.37)$	(3.05~17.97)	(4.123~20.67)
5 组	5	0.56*	0.70	155, 33	5.35	4.71	10, 17	11.71
		$(0.48 \sim 2.79)$	$(0.42 \sim 0.73)$	(95.14~161.22)	$(3.67 \sim 7.72)$	$(3.79 \sim 6.00)$	(7.12~15.80)	$(6.77 \sim 14.39)$
H	_	25. 454	4.252	1.553	2.950	3.357	5.917	6.751
P	_	0.000	0.373	0.817	0.566	0.508	0.205	0.150

表 1 136 例月经正常育龄妇女不同年龄组血清 AMH 及其他 6 项激素水平比较[M(P2.5~P97.5)]

\*:P<0.01,与1组比较;\*\*:P<0.05,与5组比较;\*\*\*:P<0.05,与3组比较;\*;P<0.05,与2组比较;-:无数据。

2.2 各组血清 AMH 水平各组间两两比较 136 例育龄妇女不同年龄组进行多个样本两两比较,1 组与 2 组、2 组与 3 组、3 组与 4 组和 4 组与 5 组分别比较,各组间差异均无统计学意义 (P>0.05);1 组与 3 组、2 组与 4 组、2 组与 5 组和 3 组与 5 组比较,各组间差异均有统计学意义 (P<0.05);1 组与 4 组和 1 组与 5 组比较,各组间差异有统计学意义 (P<0.01),见表 1。 2.3 血清 AMH 及其他 6 项激素水平与年龄的相关性分析血清 AMH 与年龄呈负相关,且有统计学意义 (r=-0.385, P=0.000);血清 T、E2、LH、FSH、PRL、P与年龄无相关关系 (r分别为-0.047,0.081,-0.120,0.037,-0.144,0.148,P分别为 0.570、0.323、0.145、0.648、0.078)。 AMH 与其他 6 项激素间均无相关关系 (P>0.05)。

#### 3 讨 论

研究发现,正常月经育龄妇女血清 AMH 水平有 2 个显著的特征,即月经周期内和周期间的相对稳定性和一致性,及随着年龄增长而逐渐下降的相对变异性。与其他卵巢激素类的周期性变化相反,AMH 水平不伴随月经周期而改变,整个周期内均无明显波动<sup>[7-10]</sup>。连续数个月经周期相同的月经时相之间<sup>[11]</sup>、不同的月经周期随机时相以及间隔 1 年重复测定<sup>[12-13]</sup>,其卵泡液或血清内 AMH 也表现为稳定的一致性。

妊娠期<sup>[14]</sup>、产褥期<sup>[15]</sup>、经产及自然流产次数<sup>[16]</sup>、重复卵子 赠送<sup>[17]</sup>、体质量指数(BMI)<sup>[18]</sup>、吸烟<sup>[19]</sup>、激素避孕(口服药、注射剂、阴道用药)<sup>[20-21]</sup>、排卵正常妇女重组体促卵泡素超促排卵等<sup>[22-23]</sup>,对血清 AMH 水平均无影响。另外,血清 AMH 水平也未显示昼夜间节率变化<sup>[24]</sup>;血标本采集时间、采集季节、空腹与否<sup>[25-26]</sup>,均不影响 AMH 水平。不同种族年龄相似妇女之间 AMH 水平也无差异<sup>[27]</sup>。

健康育龄妇女血清 AMH 水平相对变异性表现为,随着年龄增长逐渐降低,绝经后无法检测到,与年龄呈负相关<sup>[25,27-28]</sup>。 其降低速率为,24~35 岁健康育龄妇女血清 AMH 水平 M 值每年平均减少 0.2 ng/mL,35 岁后每年平均减少 0.1 ng/mL<sup>[29]</sup>。 说明血清 AMH 水平总趋势是随着年龄的增加而逐渐降低,但 在相邻的年龄段上是相对稳定的。

本研究月经正常育龄妇女不同年龄组血清 AMH 水平检测结果显示,随着年龄增长,血清 AMH 水平呈逐渐下降的趋势,与年龄呈负相关,与文献一致[12-13-16-25-29]。相邻年龄段,如1组(21~25岁)与2组(26~30岁)、2组与3组(31~35岁)比较,血清 AMH 水平组间差异不明显,其可能机制与 Kevenaar等[30]研究结果类似,即某种代偿机制,从原始卵泡池不断募集始基卵泡或减少闭锁而维持生长卵泡数,以保持血清 AMH 水平相对稳定。本组136例月经周期正常育龄妇女各年龄段血清 AMH 水平与韩国1298例测定结果相似[28]。

本研究以血 P>3 ng/mL,或 BBT 双相型升高为判断有排卵的方法<sup>[31]</sup>,排除了育龄妇女正常月经周期中 7%的无排卵者,故选择黄体期而非传统周期第 3 天。结果各年龄组黄体期血清 T、E2、LH、FSH、PRL、P水平均无明显变化,显示与年龄无相关性,与绝经前整个生育期月经周期的同一时间内是稳定的结论相符合<sup>[31]</sup>。血清 AMH 与 T、E2、LH、FSH、PRL、P水平间均无相关关系,与其他学者研究结果一致<sup>[8,25,32]</sup>。

总之,AMH 是唯一从初级卵泡到窦卵泡期由颗粒细胞产生的激素,随时间推移和年龄增长而降低,并在其他卵巢储备标记,在月经周期内和周期间、妊娠期及产褥期 AMH 水平无明显变化,且不受内外激素的影响,也不受月经周期的限制,是反映生育能力下降最好的标记物。并可在任何时间,不受进食、服药等限制采集血清,方便临床。育龄妇女血清 AMH 水平测定,对评估生育潜力和卵巢功能大概持续时间是实用和有价值的[32]。

# 参考文献

- [1] Weenen C, Laven JS, von Bergh AR, et al. Anti-Müllerian hormone expression pattern in the human ovary; potential implications for initial and cyclic follicle recruitment[J]. Mol Hum Reprod, 2004, 10(2):77-83.
- [2] Visser JA, Themmen AP. Anti-Müllerian hormone and folliculo-

- genesis[J]. Mol Cell Endocrinol, 2005, 234(1/2):81-86.
- [3] Themmen AP. Anti-Müllerian hormone; its role in follicular growth initiation and survival and as an ovarian reserve marker[J]. J Natl Cancer Inst Monogr, 2005(34):18-21.
- [4] 梁元晶, Changhui XU, Beomsu KM,等. 不同年龄大鼠血清抗中肾旁管激素水平与卵巢储备功能的关系[J]. 中国比较医学杂志, 2008, 18(6): 450-452.
- [5] Tremellen KP, Kolo M, Gilmore A, et al. Anti-müllerian hormone as a marker of ovarian reserve[J]. Aust N Z J Obstet Gynaecol, 2005, 45(1): 20-24.
- [6] 刘万里,薛茜,曹明芹,等.用 SPSS 实现完全随机设计多组比较秩和检验的多重比较[J].地方病通报,2007,22(2):27-29.
- [7] Hehenkamp WJ, Looman CW, Themmen AP, et al. Anti-Müllerian hormone levels in the spontaneous menstrual cycle do not show substantial fluctuation[J]. J Clin Endocrinol Metab, 2006, 91(10): 4057-4063.
- [8] La Marca A, Stabile G, Artenisio AC, et al. Serum anti-Müllerian hormone throughout the human menstrual cycle[J]. Hum Reprod, 2006, 21(12):3103-3107.
- [9] Tsepelidis S, Devreker F, Demeestere I, et al. Stable serum levels of anti-Müllerian hormone during the menstrual cycle; a prospective study in normo-ovulatory women[J]. Hum Reprod, 2007, 22 (7):1837-1840.
- [10] van Disseldorp J, Lambalk CB, Kwee J, et al. Comparison of interand intra-cycle variability of anti-Müllerian hormone and antral follicle counts[J]. Hum Reprod, 2010, 25(1); 221-227.
- [11] Fanchin R, Taieb J, Lozano DH, et al. High reproducibility of serum anti-Müllerian hormone measurements suggests a multistaged follicular secretion and strengthens its role in the assessment of ovarian follicular status[J]. Hum Reprod, 2005, 20(4): 923-927.
- [12] Andersen CY, Rosendahl M, Byskov AG, et al. Concentration of anti-Müllerian hormone and inhibin-B in relation to steroids and age in follicular fluid from small antral human follicles[J]. J Clin Endocrinol Metab, 2008, 93(6); 2344-2349.
- [13] Dorgan JF, Spittle CS, Egleston BL, et al. Assay reproducibility and within-person variation of Müllerian inhibiting substance[J]. Fertil Steril, 2010, 94(1): 301-304.
- [14] Lutterodia M, Byskova AG, Skoubyb SO, et al. Anti-Müllerian hormone in pregnant women in relation to other hormones, fetal sex and in circulation of second trimester fetuses[J]. Reprod Biomed Online, 2009, 18(5):694-699.
- [15] Marca AL, Giulini S, Orvieto R, et al. Anti-Müllerian hormone concentrations in maternal serum during pregnancy[J]. Hum Reprod, 2005, 20(6):1569-1572.
- [16] La Marcaa A, Sighinolfia G, Giulinia S, et al. Normal serum concentrations of anti-Müllerian hormone in women with regular menstrual cycles[J]. Reprod Biomed Online, 2010, 21(4): 463-469.
- [17] Bukulmez O, Li Q, Carr BR, et al. Repetitive oocyte donation does not decrease serum anti-Müllerian hormone levels [J]. Fertil Steril, 2010, 94(3): 905-912.

- [18] Sahmay S, Guralp O, Senturk LM, et al. Serum anti-Müllerian hormone concentrations in reproductive age women with and without polycystic ovary syndrome; the influence of body mass index[J]. Reprod Med Biol, 2011, 10(2):113-120.
- [19] Dafopoulos A, Dafopoulos K, Georgoulias P, et al. Smoking and AMH levels in women with normal reproductive history[J]. Arch Gynecol Obstet, 2010, 282(2):215-219.
- [20] Li HWR, Wong CYG, Yeung WSB, et al. Serum anti-Müllerian hormone level is not altered in women using hormonal contraceptives[J]. Contraception, 2011, 83(6):582-585.
- [21] Streuli I, Fraisse T, Pillet C, et al. Serum anti-Müllerian hormone levels remain stable throughout the menstrual cycle and after oral or vaginal administration of synthetic sex steroids[J]. Fertil Steril, 2008, 90(2):395-400.
- [22] Fanchin R, Pawn KD, Taieb J, et al. Lack of AMH response to EFORT suggests that AMH production is gonadotropin-independent in adult women[J]. Fertil Steril, 2005, 84(S1): S424.
- [23] Wachs DS, Coffler MS, Malcom PJ, et al. Serum anti-mullerian hormone concentrations are not altered by acute administration of follicle stimulating hormone in polycystic ovary syndrome and normal women[J]. J Clin Endocrinol Metab, 2007, 92(5):1871-1874.
- [24] Bungum L., Jacobsson AK, Rosén F, et al. Circadian variation in concentration of anti-Müllerian hormone in regularly menstruating females: relation to age, gonadotrophin and sex steroid levels [J]. Hum Reprod, 2011, 26(3):678-684.
- [25] Shaw CM, Stanczyk FZ, Egleston BL, et al. Serum anti-Müllerian hormone in healthy premenopausal women[J]. Fertil Steril, 2011, 95(8):2718-2721.
- [26] Seifer D. Golub E, Lambert-Messerilian G, et al, Variations in serum of Müllerian inhibiting substance between white, black and Hispanic women[J]. Fertil Steril, 2009, 92(5):1674-1678.
- [27] de Vet A, Laven JSE, de Jong FH, et al. Anti-Müllerian hormone serum levels; a putative marker for ovarian aging[J]. Fertil Steril, 2002,77(2):357-362.
- [28] Yoo JH, Kim HO, Cha SW, et al. Age specific serum anti-Müllerian hormone levels in 1,298 Korean women with regular menstruation [J]. Clin Exp Reprod Med, 2011, 38(2):93-97.
- [29] Seifer DB, Baker VL, Leader B. Age-specific serum anti-Müllerian hormone values for 17,120 women presenting to fertility centers within the United States[J]. Fertil Steril, 2011,95(2):747-750.
- [30] Kevenaar ME, Meerasahib MF, Kramer P, et al. Serum anti-Müllerian hormone levels reflect the size of the primordial follicle pool in mice[J]. Endocrinology, 2006, 147(7); 3228-3234.
- [31] 曹泽毅. 中华妇产科学[M]. 2 版. 北京:人民卫生出版社,2004, 43-52.
- [32] Hansen KR, Hodnett GM, Knowlton N, et al. Correlation of ovarian reserve tests with histologically determined primordial follicle number[J]. Fertil Steril, 2011, 95(1), 170-175.

(收稿日期:2012-02-15)

## (上接第 2050 页)

[8] Morrow DA, Cannon CP, Rifai N, et al. Ability of minor elevations of troponin I and T to predict benefit from an early invasive strategy in patients with unstable angina and non-ST elevation myocar-

dial infarction; results from a randomized trial[J]. JAMA, 2001, 286(19); 2405-2412.

(收稿日期:2012-03-15)