# مقایسه تأثیر لتروزول و کلومیفن سیترات بر موفقیت باروری در بیماران با سندرم تخمدانهای پلی کیستیک

 $^{\circ}$ فريبا نانبخش '، معصومه حاج شفيعها $^{*}$ ، الميرا طباطبائي  $^{\circ}$ ، پويا مظلومي  $^{\circ}$ ، سيما اشنوئي

## تاریخ دریافت 1392/02/24 تاریخ پذیرش 1392/05/18

#### چکیده

پیش زمینه و هدف: عدم تخمکگذاری ۲۰درصد از علل نا باروری را تشکیل می دهد و سندرم تخمدانهای پلی کیستیک (PCOS) شایع ترین بیماری غدد در زنان در سنین باروری می باشد، تخمدان پلی کیستیک سندرمی است که با عدم تخمکگذاری مزمن و نازایی همراه می باشد. در بعضی مطالعات اخیر از داروهای مهار کننده آروماتاز مانند لتروزول به عنوان داروی مناسبی در القای تخمکگذاری توصیه شده است. تحریک تخمکگذاری تک تخمی یکی از مزایای داروی لترزول می باشد که در سندرم پی سی او اس می تواند مد نظر قرار گیرد. بنابراین بر آن شدیم اثرات لتروزول را در مقایسه با کلومیفن سیترات بر موفقیت القای تخمکگذاری در بیماران با سندرم تخمدانهای پلی کیستیک ارزیابی نماییم.

روش کار: در کار آزمایی بالینی حاضر ۲۲۰ نفر از بیماران نازا با تشخیص PCOS به شکل تصادفی به دو گروه دارویی کلومیفن سیترات و لتروزول وارد شده و هر دو گروه مداخله آمپول گنادوتروپین، hCG و انجام IUI را دریافت نمودند. دو گروه از نظر پیامد درمان شامل تعداد فولیکولهای رسیده، ضخامت آندومتر و تعداد گنادوتروپینهای مصرفی در روز تجویز HCG میزان بروز بارداری و چند قلویی و میزان سقط تا هفته چهاردهم بررسی و با یکدیگر مقایسه شدند.

**نتایج**: اختلاف میانگین سنی بیماران بین گروه لتروزول و کلومیفن از نظر آماری معنی دار نبود. در این مطالعه اختلاف میانگین تعداد تخمک و نیـز ضخامت اندمتر بین دو گروه کلومیفن و لتروزول معنی دار بودی لیکن رخداد حاملگی بین دو گروه از نظر آماری تفاوت معنی داری نداشتند. میانگین تعداد فولیکول های رسیده در گروه لتروزول  $P=\cdot I/1$  و در گروه کلومیفن II/1 عدد بود  $P=\cdot I/1$  عدد بود  $P=\cdot I/1$  میانگین ضخامت آندومتر II/1 در گروه لتروزول و در گروه کلومیفن II/1 عدد بود II/1 عدد بود II/1 عدد بود II/1 عدد در گروه کلومیفن تست مثبت بارداری داشتند کلومیفن II/1 بود II/1 بود II/1 عداد II/1 نفر II/1 عدد در گروه کلومیفن تست مثبت بارداری داشتند کلومیفن II/1 بود II/1 بود II/1

**بحث و نتیجه گیری**: در ضمن با اینکه احتمال حاملگی چند قلویی با توجه به تعداد کمتر فولیکول رسیده در گروه لترزول پایینتر بود لیکن رخداد حـاملگی اختلاف معنیداری با گروه کلومیفن نداشت، لذا شاید لتروزول را به عنوان داروی مؤثر برای القای تخمک گذاری در بیماران PCOS پیشنهاد نمود.

**کلمات کلیدی**: سندرم تخمدانهای یلی کیستیک، القای تخمک گذاری لتروزول، کلومیفن سیترات، ناباروری

#### مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و چهارم، شماره هفتم، ص ۵۴۹-۵۴۳، مهر ۱۳۹۲

آدرس مکاتبه: مرکز تحقیقات بهداشت باروری، بخش زنان و نازایی کوثر، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه Email: Faribanan@yahoo.com

#### مقدمه

سندرم تخمکهای پلی کیستیک (PCOS) شایعترین بیماری غدد در زنان با سنین باروری میباشد و ۵درصد جمعیت زنان را تشکیل میدهد (۱). اولین تظاهرات PCOS در سنین پری پوبرتال و نوجوانی همراه با بی نظمی در قاعدگی شروع و

سپس با هیپرآندروژنیسم تخمدانها و ظهور هیرسوتیسم و مقاومت به انسولین و سپس چاقی و عدم تخمکگذاری و اولیگومنوره و حتی آمنوره و نازایی خود را نشان می دهد. ۲۰ درصد از علل نازایی عدم تخمکگذاری میباشد و نیز عدم تخمکگذاری و اولیگواوولاسیون با عادت

<sup>ٔ</sup> دانشیار گروه زنان، مرکز تحقیقات بهداشت باروری، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، ایران (نویسنده مسئول)

<sup>ٔ</sup> دانشیار گروه زنان، مرکز تحقیقات بهداشت باروری، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، ایران

<sup>&</sup>lt;sup>۳</sup> دانشجوی دستیاری زنان، گروه زنان زایمان و نازایی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، ایران

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> پزشک عمومی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، ایران

<sup>°</sup> كارشناس ارشد اپيدميولوژي، كارشناس پژوهشي مركز تحقيقات بهداشت باروري، دانشگاه علوم پزشكي اروميه، ايران

درمانهای متعددی برای نازایی در بیماران با pcos پیشنهاد شده است که به کلومیفن سیترات - مت فورمین - گنادوتروپین-لتروزول و كوتريزاسيون تخمدانها و IVF مى توان اشاره كرد. سندرم تخمدانهای پلی کیستیک (PCOS) در زنان شایعترین اختلال آندوکرین نوعی اختلال عملکردی است و تخمدانهای پلی کیستیک در اثر عدم تخمک گذاری مزمن بوجود می آیند. بر اساس معیارهای تشخیصی سال ۲۰۰۳ روتردام مستلزم حضور ۱۲ عدد یا بیشتر فولیکول ۲-۹ میلی متر در تخمدانهاست که همراه هیپرآندروژنیسم (بالینی یا بیوشیمیایی) میتواند باشد که ۲ معیار از ۳ معیار فوق برای تشخیص PCOS کافیست (۱). کلومیفن اولین گزینه درمان برای القای تخمک گذاری در زنان مبتلا به PCOS میباشد (۱-۳) که با توجه به مقاوم بودن ۲۰درصد از بیماران با PCO به کلومیفن (۳) روشهای پیشنهادی دیگر استفاده از گونادوتروپینها و Driling تخمدانها با لاپاراسکپی میباشد که با عوارض چندقلویی و حساسیت تخمدانها و عارضه جراحی و چسبندگی میتواند همراه باشد (۱-۴) و در ضمن ۱۰-۷ درصد موارد مصرف کلومیفن با دوقلویی میتواند همراه باشد (۵-

درمان با کلومیفن حداکثر به مدت 71-8 ماه تجویز می شود که مصرف طولانی تر آن ممکن است سبب افزایش تومورهای Borderline تخمدانی گردد(9). درمان تخمک گذاری با کلومیفن به صورت تجمعی عرض9 سیکل به 9درصد می رسد (1). کلومیفن یک آنتی استروژن سنتتیک است که در هیپوتالاموس و هیپوفیز به گیرندههای استروژن وصل شده باعث بلوک کردن اثر فیدبک منفی استروژن روی ترشح 9 شده و منجر به افزایش ترشح 9 ونادوتروپینها از هیپوفیز و تخمک 9 از 9 از 9 از 9 از 9 عوارض کلومیفن سقط تا 9 درصد و چندقلویی می باشد(1).

مقاومت به کلومیفن بعد از T سیکل شکست در تخمک گذاری یا T سیکل بدون حاملگی تعریف می شود (۸). لتروزول در بعضی مقالات به عنوان جایگزین کلومیفن برای القای تخمک گذاری توصیه شده بود (۹). لتروزول دارویی ارزان بوده و آثار ضداستروژن محیطی مستقیم کلومیفن را نیز ندارد. بلافاصله از بدن دفع می شود (۱۰). در صورتی که T درصد کلومیفن عرض یک هفته دفع می شود و مقداری در خون باقی می ماند که اثرات آنتی استروژنیک کلومیفن در موکوس سرویکال و تکامل آندومتر احتمال دارد تأثیر شدید داشته و نیز نارسایی لوتئال در لانه گزینی می تواند از آثار سوء آن باشد (T-1). لتروزول یک مهار کننده آروماتاز قوی می باشد که مانع تبدیل آندروژن به استروژن می شود. و اثرات شدید آن در بافتهای هدف استروژن دیده نشده است

هدف از این مطالعه مقایسه لتروزول به همراه گونادوتروپین +IUI در بیماران با PCOS با کلومیفن + گونادوتروپین + IUI میباشد. از آن جایی که طبق مقاله سال ۲۰۱۲ هنوز لتروزول مورد تائید FDA نیست، تحقیقات بیشتری در مورد این دارو باید صورت گیرد (۳). در مطالعه Suzan Kafy دانشگاه مک گیل در کانادا در سال۲۰۰۷ مشاهده کردند که لتروزول مؤثر ولی گونادوتروپینها مؤثر است ولی ارزانتر و ضخامت آندمتر بیشتر و حاملگی بالاتر داشته و نتیجه گرفتند که لتروزول جایگزین مناسبی برای کلومیفن و گونادوتروپینها میباشد (۱۱). در یک مطالعه مروری در ۲۰۱۰ متوجه شدند که لتروزول با طول عمر کمتر اثر بهتری در آندومتر داشته و در افراد با نازایی طولانی و ناشناخته و رزرو کم تخمدانی مؤثر است و حتی در چند مطالعه مؤثرتر از گونادوتروپین بوده است(۱۲). به جهت آثار آنتی استروژنی دو هفتهای کلومیفن در مقایسه با ۴۸ ساعته با لتروزول، رشد آندومتر که برای لانه گزینی بهتر جنین لازم است به کلومیفن ارجحیت دارد (۱۳).

### مواد و روش کار

در کارازمایی بالینی حاضر تعداد ۲۲۰ بیمار با سندرم تخمدان پلی کیستیک به شکل تصادفی با اخذ رضایت شفاهی در دو گروه لتروزول و کلومیفن سیترات مورد ارزیابی قرار گرفتند. بیماران با تخمدان پلی کیستیک شناخته شده بر اساس کرایتریای روتردام (بالینی -سونوگرافی) در فاصله سنی ۱۹-۱۹ سال با سابقه ۲ ماه مصرف کلومیفن تنها از روز ۵ قاعدگی بدون تشکیل فولیکول غالب، داشتن تستهای تیروئید، پرولاکتین، هیستروسالپنگوگرافی و اسپرموگرام نرمال همسر واجد شرایط ورود به مطالعه بودند.

مجله پزشکی ارومیه

اندازه گیری و ثبت می شدند و در نهایت بروز بارداری- چندقلویی-سقط مورد ارزیابی قرار می گرفتند. داده ها جمع آوری و با نرم افزار SPSS مورد آنالیز قرار گرفتند.

#### ىافتەھا

میانگین± انحراف معیار سن بیماران در گروه مطالعه برابر ۱۹/۹ ۲۷/۲۸ سال به طوری برابر ۱۹/۹ ۲۷/۲۸ سال به طوری که تفاوت معنی داری بین دو گروه از نظر میانگین سن وجود نداشت. میانگین تعداد فولیکولهای رسیده بالای 18 میلی متر با کلومیفن بیشتر بوده و میانگین تعداد آمپولهای گونادوتروپین مصرفی با کلومیفن کمتر بوده است.

۱/۱۲ ± ۱/۱۸ و ۱/۱۸ تا ۱/۱۸ و ۱/۱۸ و ۱/۱۸ (۱/۱۸ ۱/۱۸). از نظر مقایسه ضخامت آندومتر در روز تجویز hCG میانگین t انحراف معیار ضخامت آندومتر در گروه دریافت کننده لتروزول به شکل معنی داری بیشتر از گروه دریافت کننده کلومیفن سیترات بود (به ترتیب میانگین t انحراف معیار در گروه دریافت کننده لتروزول و کلومیفن به ترتیب ۱/۱۸ t ۱/۱۸ و ۱/۱۸ میلی متر).

جدول شماره ۲ پیامد بارداری را به تفکیک رخداد حاملگی، سقط در هفته چهاردهم و حاملگی چندقلویی در دو گروه مورد بررسی نشان می دهد. ۳۰ نفر (71/1 درصد) از گروه دریافت کننده لتروزول و ۲۰ نفر (11/1 درصد) باردار شده بودند. ۳ مورد از کل بارداریها در گروه دریافت کننده لتروزول و ۱ مورد در گروه کلومیفن سیترات (11/1 درصد در مقایسه با 11/1 درصد) در هفته ۱۴ بارداری سقط شده بود و ۴مورد (11/1 درصد) و 11/1 مورد (11/1 درصد) و 11/1 مورد حاملگی چند قلویی داشتند، تفاوت پیامدهای بارداری در دو گروه معنی دار نبود (11/1 در دو گروه در دو گروه معنی دار نبود (11/1 در دو گروه در دو گروه دو کلومیفن سیترات دو گروه دو کلومیفن سیترات دو گروه دو کلومیفر دو گروه دو گروه دو کلومیفر دو گروه دو گروه دو کلومیفر دو گروه دو کلومی دو کلومی دو کلومی دار نبود (

**جدول شماره (۱)**: مقایسه متوسط فولیکولهای رسیده، ضخامت آندومتر، تعداد آمپول گونادوتروپین و روز تجویز hCG را در دو گروه مورد بررسی

P. value	گروه كلوميفن سيترات	گروه مطالعه <b>(</b> لتروزول)	متغير
	=110n	=110n	
./1	•/۲ <u>۸</u> ± ۱/۱۳	1/A7± •/AA	$\geq$ m فولیکولهای رسیده
./1	V/T· ±1/T·	NY ± 1/1A	ضخامت آندومتر(mm <b>)</b>
./1	7/7V±1/10	4/1/4 ± 4/44	تعداد آمپول گونادوتروپین مصرفی
./1	17/14 ±1/77	14/4· ± 4/4	روز تجويز hCG

**جدول شماره (۲)**: مقایسه پیامد بارداری به تفکیک رخداد حاملگی، سقط و حاملگی چندقلویی در دو گروه مورد بررسی

P. value	گروه کلومیفن سیترات	گروه مطالعه <b>(</b> لتروزول)	متغير
	N=11.	N=11.	
./١٠	(%\\/۲)٢٠	(%٢٧/٣)٣٠	رخداد حاملگی
./1.	(%এ) \	(%۱٠)٣	رخداد سقط در هفته چهاردهم
./١٠	۳(۵۱%)	(%17/7) 4	حاملگی چندقلویی

#### ىحث

از آنجائیکه ۲۰ درصد بیماران به کلومیفن سیترات پاسخ نمیدهند در مطالعات متعددی کارایی مشابه مهارکنندههای

آروماتاز (لتروزول) با کلومیفن به عنوان خط اول درمان در القای تخمکگذاری نشان داده شده است (۱،۱۰،۱۴،۱۷،۲۰) در مطالعه ما از ۱۱۰ نفر بیمار ۳۰ نفر با درمان با لتروزول+ IUI در مقایسه

با ۲۰ نفر در گروه درمان با کلومیفن+ IUI باردار شدند که اگرچه این اختلاف معنی دار نیست ولی حاملگی با لتروزول بیشتر بوده و ضخامت آندومتر نیز با لتروزول به طور معنی داری بیشتر بوده است. در مطالعه Haya Al Fozem در کانادا در سال ۲۰۰۴ میلی گرم لتروزول را با ۱۰۰ میلی گرم کلومیفن را که در هردو IUI بكار رفته حاملگی با لتروزول ۱۱/۵درصد و با كلوميفن ٩/٨درصد بوده است، و از نظر حاملگی مشابه مطالعه ما بوده با این حال این تفاوت از نظر آماری معنیدار نبوده است (۱۰). در مطالعه شهرزاد زاده مدرس انجام شده در تهران در سال ۲۰۱۰ که مشابه مطالعه ما بوده اگرچه ضخامت آندومتر با لتروزول بهتر بوده است با این حال درصد حاملگی با کلومیفن و لتروزول به ترتیب ۲۰ و ۲۲/۶ درصد بوده است (۱۴). در مطالعه Robab Davar در سال ۲۰۱۱ در تهران در گروهی از بیماران مقاوم به کلومیفن انجام شده بود، درصد حاملگی (به ترتیب ۸و ۴ درصد) و ضخامت آندومتر با لتروزول بهتر از گروه دریافت کننده کلومیفن بوده است .(۱۵)

Padma در مطالعه انجام شده در سال ۲۰۱۰ توسط Rekhajrge در هند با لتروزول نتایج تخمکگذاری مشابه کلومیفن بوده آندومتر ضخامت بالاتری داشته است (۱۶) و در مطالعه Aboubakr در مصر در بیماران مبتلا به PCOS مقاوم به کلومیفن با ضخامت آندومتر حدود ۱۰/۱ میلیمتر با ۲۵ درصد بارداری همراه بوده است (۱۷). در مطالعه Hatem Abu Hashim مصرف لتروزول را در مقایسه بامت فورمین و کلومیفن در بیماران PCOS مقاوم به کلومیفن بررسی کردهاند که ضخامت آندومتر در دو گروه تفاوت معنیداری نداشت با این حال نتایج بارداری در دو گروه مشابه بوده است (۱۸).

در مطالعه PCOS تجویز لتروزول در مقایسه با PCOS تجویز لتروزول در مقایسه با کلومیفن نتایج بارداری تقریباً مشابهی (به ترتیب ۱۵درصد و ۱۷درصد) را داشتهاند و ضخامت آندومتر به طور معنی داری بالاتر بوده است (۱۹) که نتایج بارداری مشابه مطالعه ما بوده است . در مطالعه Adel F در مصر در ۲۰۰۸ در بیماران مبتلا به PCOS با لتروزول ۱۶درصد و با کلومیفن ۱۳درصد داشتهاند که معنی دار نبوده و توصیه در زمینه لتروزول به عنوان خط اول درمان شده است (۲۰). در مطالعه Suman M Fouda در بیماران با علت نازایی ناشناخته با مصرف لتروزول ۱۰۰۳ در مقایسه با LUR تروزول ۱۰۰۳ نتایج بارداری لتروزول ۱۱۰۳ نتایج بارداری لتروزول ۱۱۰۳ نتایج بارداری

با لتروزول به طور معنی داری ۱۸درصد در مقابل ۱۱درصد در گروه کلومیفن بوده است (۲۱). در مطالعه Vatay در ترکیه در سال ۲۰۰۶، که تعداد فولیکول با لتروزول کمتر ضخامت آندومتر بالاتر بارداری با لتروزول ۲۱درصد در مقابل ۹درصد با کلومیفن به طور معنی داری بالاتر بوده است که لتروزول را به عنوان خط اول درمان معنی کرده است (۲۲).

با توجه به اینکه در مطالعات اخیر لتروزول به اندازه کلومیفن نتایج باروری مشابهی در بیماران نابارور ناشی از تخمدانهای پلی کیستیک و بهویژه بیماران مقاوم به کلومیفن داشته است میتوان به جای مصرف آمپولهای گونادوتروپین گران قیمت و یا انجام لاپاراسکوپی، داروی لتروزول را که ارزانتر بوده، ضخامت آندومتر بهتری داده و با چندقلویی کمتر استفاده نموده. با توجه به اینکه در مطالعه ما نيز ضخامت آندومتر با لتروزول بهتر بوده و تعداد حاملگی با لتروزول هر چند که معنی دار نبوده است ولی تعداد بالاتری داشت. در ضمن در مطالعه ما تعداد گونادوتروپین مصرفی، تعداد فولیکولهای رسیده و طول مدت درمان به نفع کلومیفن بوده با این حال بارداری در گروه کلومیفن بیشتر نبوده است که می تواند نشانگر کارآیی لتروزول باشد. در مطالعه حاضر، از تجویز گونادوتروین به دنبال مصرف لتروزول و کلومید استفاده شده است که در سایر مطالعات کمتر بوده که در گروه کلومیفن تعداد گونادوتروپینهای مصرفی به طور معنیداری کمتر بوده و در عین حال هیچ موردی از هیپراستیولیشن در دو گروه نیز نداشتهایم. با توجه به اثرات مثبت تجویز گنادو تروپین، توصیه می شود مطالعات بزرگتری با داشتن چهار گروه در مقایسه اثرات لتروزول و کلومیفن با گروههای مقایسهای ۱. لتروزول همراه با گونادوتروپین ۲. کلومیفن همراه با گونادوتروپین ۳. کلومیفن و ۴. لتروزول انجام گیرد و نیز می توان جهت مطالعه مقایسه لتروزول و کلومیفن، تجویز لتروزول را در بیماران با سابقه عماه دریافت کلومیفن بدون داشتن بارداری مطالعه نمود.

#### تقدير و تشكر

نتایج مقاله حاضر بر گرفته از پایان نامه مقطع دستیاری گروه زنان، المیرا طباطبائی بوده که با همکاری معاونت محترم پژوهشی و مرکز تحقیقات بهداشت باروری دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، همکاران بخش زنان و نازایی کوثر، بیماران مراجعه کننده به بخش ناباروری کوثر انجام شده است، لذا نویسندگان مقاله مراتب تشکر و قدردانی خود را از آنان اعلام میدارد.

مجله پزشکی ارومیه دوره ۲۴، شماره ۷، مهر ۱۳۹۲

#### **References:**

- Fritz MA, Speroff L. Clinical gynecologic endocrinology and infertility. Philadelphia: Wolters Kluwer Health/Lippincott Williams & Wilkins; 2011.
- Berek JS, Novak E, Ovid Technologies I. Berek & Novak's gynecology. Philadelphia: Wolters Kluwer Health/Lippincott Williams & Wilkins;
- Bhagavath B, Carson SA. Ovulation induction in women with polycystic ovary syndrome: an update. Am J Obstet Gynecol 2012;206(3):195–8.
- Dehb ashi S, Vafaei H, Parsanezhad MD, Alborzi S. Time of initiation of clomiphene citrate and pregnancy rate in polycystic ovarian syndrome. Int J Gynaecole Obstet 2006,93(1): 44-8.
- Amer SA, Li TC, Ledger WL. Ovulation induction using laparascopic ovarian drilling in women with polycystic ovarian syndrome: predictors of success. Hum reprod 2004; 19(8): 1719-24.
- Amer SA, Li TC, Metwally M, Emrah M, Ledger WL. Randomized controlled trial comparing laparascopic ovarian diathermy with clomiphene ovary syndrome. Hum Repord 2009;24(1): 219-25
- Sak A. polycystic ovarian syndrome: diagnosis and management of related infertility. Obstetrics, gynecology and reproductive medicine 2009;19(10): 263.
- Badawy A, Mosbah A, Shady M. Anastrozole or letrozole for ovulation induction in clomiphene – resistant women with polycystic ovarian syndrome: a prospective randomized trail. Fertil Steril 2008;89(5): 1209-12.
- Al-Omari WR, Sulaiman WR, A-hadithi N.
   Comparsion of two aromatase inhibitors in woman with clomiphene –resistant women with polycystic ovarian syndrome. Int Gynaecol Obstet 2004;85(3): 289-91.

- homburg R. Polycystic ovary syndrome. Best Pract Res Clin Obstet Gynecol 2008;22(2): 261-74.
- Haya Al-Fozan MD, Maha Al-khadouri MD, Seang Lin MD, Togas Tulandi MD. A randomized trial of letrazole versus clomiphene citrate in women undergoing superovalation. Fertil Steril 2004;82(6): 1561-3.
- Kafy S, Tulandi T. New advances in ovulation induction. Curr Opin Obstet Gynecol 2007;19(3):248–52.
- Pritts EA. Letrozole for ovulation induction and controlled ovarian hyperstimulation. Current Opinion in Obstetrics and Gynecology 2010; 22(4):289-94.
- Begum MR, Ferdous J, Begum A, Quadir E. Comparsion of efficacy of aromatase inhibitor and clomiphene citrate in induction of ovulation in polycystic ovarian syndrome. Fertil Sterl 2009; 92(3): 853-7.
- 15. Zadehmodares Sh, Niykan M, Sharafy A, Hosseinnezhad Yazdi M, Jahed F. Comparison of Treatment Outcomes of Infertile Women by Clomiphene Citrate and Letrozole with Gonadotropins Underwent Intrauterine Insemination. Acta Medical Iranica 2012; 50(1):18-20.
- Davar R, Javedani M , Fallahzadeh MH.
   Metformin Letrozole in comparsion with
   Metformin clomiphene citrate in clomiphene –
   resistance PCOS Patients undergoing IUI. Iran J
   Reproductive Medicine 2011 ;9(1):31-6.
- Jirge PR, Patil RS. Comparsion of endocorine and ultrasound profiles during ovulation induction with clomiphene citrate and letrozole in ovulatory volunteer women. Fertil Steril 2010;93(1):174-83.
- 18. Elnashar A , Fouad H , Eldosoky M, Abelgafar N. Letrozole induction of ovulation in clomiphene citrate resistant polycystic ovary syndrome:

- responders and non- responders. Middle east fertility society J 2004; 9(2): 157-62.
- 19. Abu Hashim H, Shokeir T, Badawy A. Letrozole versus combined metformin and clomiphene citrate for ovulation induction in clomiphene – resistant women with polycystic ovary syndrome: a randomized controlled. Fertil Steril 2009;94(4):1-5.
- Badawy A, Abdel Aal I, Abulatta M. Clomiphene citrate or letrozole for ovulation induction in women with polycystic ovarian syndrome: a prospective randomized trial. Fertil Steril 2009;(92) 3: 849-52.
- El Bigawy AF , Fouda UMF , Wahab HAE. A randomized trial of letrazole versus clomiphene

- citrate in induction of ovulation in patients with polycystic ovary syndrome (PCOS). Middle East fertility society J 2008;13(1): 52-6.
- 22. Fouda UM, Sayed AM. Extended letrozole regimen versus clomiphene citrate for superovalation in patients with unexplained infertility undergoing intrauterine insemination: A randomized controlled trial. Reprod Biol Endocrinol 2011,21(9): 84
- 23. Atay V, Cam C, Muhcu M, Cam M, Karateke A. Comparison of Letrozole and Clomiphene Citrate in Women With Polycystic Ovaries Undergoing Ovarian Stimulation. The J Int Med Res; 2006; 34(1):73-6.

# A COMPARISON OF EFFECTS OF ADMINISTERING LETREZOL AND CHLOMIPHEN CITRATE ON INFERTILITY TREATMENT OUTCOMES IN PATIENTS WITH POLYSISTIC OVARIAN SYNDROME.

Fariba Nanbakhsh\*<sup>1</sup>, Masoome Hajshafieha<sup>2</sup>, Elmira Tabatabe<sup>3</sup>, Pooya Mazloomi<sup>4</sup>, Sima Oshnouei<sup>5</sup>

Received: 14 May, 2013; Accepted: 9 Aug, 2013

#### **Abstract**

**Background & Aims**: Lack of ovulation is usually the reason for fertility problems in women and polycystic ovary syndrome (PCOS) is a common disorder in women of reproductive age that is associated with infertility and chronic lack of ovulation. Recent studies proved aromatase inhibitor letrozole as an ovulation induction agent. Since letrozole is a drug used to stimulate ovulation in women with PCOS, we aimed to compare the effects of letrozole ovulation induction with clomiphene citrate success in patients with polycystic ovary syndrome.

*Materials & Methods*: This controlled clinical trial was carried out by the year 2011 in Kosar infertility center in Urmia. 220 patients with PCOS at the age of 20-35 submitted and were randomly divided into: A.clomiphene citrate(cc) and B. letrozole groups. Each group contained 110 patients, that were respectively treated by 100 mg of clomiphene or 5 mg of letrozole. After then, all the patients were treated with gonadotropin and HCG and underwent common IUI infertility treating method. The results were analyzed by SPSS software.

**Results**: In this study, the mean age of patients was not statistically different in two groups.  $(26.29\pm3.9 \text{ Vs.} 27.28\pm4.6)$ . Although both endometrial thickness and follicles counts statistically differed between clomiphene and letrozole (Respectively  $2.28\pm1.13 \text{ Vs.} 1.83\pm0.88$  for follicles counts and  $7.3\pm1.2 \text{ Vs.} 8.7\pm1.18$  for endometrial thickness, both P values=0.001) the difference between rates of pregnancies was not statistically significant between two groups (Respectively 18/2% Vs. 27/3%, P=0.1).

**Conclusion:** The occurrence of pregnancy in patients who received letrozole was higher but not significant and at the same time the probability of multiple pregnancies was lower than clomiphene receivers. Therefore, in infertile patients PCOS letrozole can be offered as an effective first-line alternate option for Clomiphene citrate.

**Keywords:** Polycystic ovary syndrome induction ovulation, Letrozole, Infertility, Chlomiphene citrate

*Address*: Department of Obstetrics & Gynecology, Reproductive Health Research Center, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran *Tel*: +98 9141415815

*E-mail*: faribanan@yahoo.com

SOURCE: URMIA MED J 2013: 24(7): 549 ISSN: 1027-3727

\_

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Associate Professor, Department of Obstetrics & Gynecology, Reproductive Health Research Center, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran (Corresponding Author)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Associate Professor, Department of Obstetrics & Gynecology, Reproductive Health Research Center, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Resident, Department of Obstetrics & Gynecology, Reproductive Health Research Center, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> General Physician, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Msc of Epidemiology , Researcher of Reproductive Health Research Center, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran