

اثرات میدان الکترومغناطیس بر فرا ساختار مخچه رت

دکتر جعفر سلیمانی راد^۱، عذرالله ویسی^۲، دکتر امیر افشن خاکی^۳

۱- PhD بافت شناسی و جنین شناسی، مدیر گروه علوم تشریح دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز

۲- کارشناس ارشد بافت شناسی، مرکز مطالعات و توسعه آموزش پزشکی (EDC) دانشگاه علوم پزشکی کردستان (مؤلف مسئول) Allavaisie@yahoo.co.uk

۳- آناتومی عضو هیئت علمی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز PhD

چکیده

زمینه و هدف: قرار گرفتن در معرض میدان‌های الکترومغناطیس (EMF) با شدت پائین به مدت طولانی به عنوان یک عامل بالقوه خطرناک برای سیستم‌های بیولوژیک شناخته شده‌اند. درباره اثرات EMF بر سلامت انسان نظرات مختلفی وجود دارد. مطالعات اپیدمیولوژیکی و آزمایشگاهی حیوانی، اثرات زیان‌آور میدان‌های الکترومغناطیس را بر سیستم‌های بیولوژیک از جمله سیستم عصبی - مرکزی نشان داده است. مطالعات قبلی با میکروسکوپ نوری ییانگر اثرات زیان‌آور میدان بر تغییرات مورفو‌لولوژیک در مخچه بوده است. هدف ما در این بررسی مطالعه اثرات میدان‌های الکترومغناطیس بر فرا ساختمان مخچه رت بود.

روش بررسی: در این بررسی ۳۰ سررت زیاد wistar به عنوان مدل آزمایشگاهی انتخاب گردیدند و به دو گروه مساوی آزمایش و کنترل تقسیم شدند. رت‌های گروه آزمایش به مدت ۴ ماه روزانه ۴ ساعت در معرض میدان الکترومغناطیس با شدت ۳ میلی تسلا قرار گرفتند. پس از اتمام این مدت حیوانات گروه آزمایش و کنترل کشته شدند و نمونه‌هایی از مخچه جهت مطالعه با میکروسکوپ الکترونی آماده شدند و بافت آنها مورد بررسی قرار گرفت، بررسی کمی و تعداد سلولها در دو گروه کنترل و آزمایش با استفاده از نرم افزار آماری SPSS و آزمون t-test مورد آنالیز آماری قرار گرفت. سطح $p < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها: نتایج بدست آمده نشان داد که سلول‌های پورکنژ مخچه در گروه آزمایش نسبت به گروه کنترل کوچکتر می‌باشند و تعداد آنها بطور معنی داری ($p < 0.01$) در گروه آزمایش کاهش یافته است. از دیگر یافته‌های این پژوهش کوچک و متراکم شدن هسته، دیلاته شدن شبکه آندوپلاسمی، واکوئله شدن سیتوپلاسم، پارگی و ازین رفقن کریستالها در میتوکندریهای سلول‌های پورکنژ مخچه بود.

نتیجه‌گیری: نتایج تحقیق حاضر نشان داد که قرار گیری دراز مدت در معرض EMF سبب ایجاد تغییرات تخریبی در مخچه می‌شود.

کلید واژه‌ها: میدان الکترومغناطیس، مخچه، سلول پورکنژ

وصول مقاله: ۸۵/۳/۱۱ اصلاح نهایی: ۸۵/۷/۲۵ پذیرش مقاله: ۸۵/۷/۳۰

مقدمه

دارد. قرار گرفتن در معرض میدان‌های الکترومغناطیس (EMF) با شدت پائین به مدت طولانی به عنوان یک عامل بالقوه خطرناک برای سیستم‌های بیولوژیک شناخته شده‌اند. در ۲۰ سال گذشته هزاران

انسان امروزی به طور ناخواسته در معرض میدان الکترومغناطیس (EMF)^۱ ناشی از لوازم خانگی، تجهیزات پزشکی و دستگاه‌های مولد قرار

متراکم و دارای هسته‌های پیکنوتیک می‌گردند و تعداد این سلول‌ها کاهش یافته و فواصل بین آنها نیز بیشتر به نظر می‌رسد (۶). هدف ما در این بررسی مطالعه اثرات میدان‌های الکترومغناطیس بر فرا ساختمان سلول‌های مخچه و مطالعه تغییرات ارگانلهای سلولی ناشی از قرار گیری در معرض میدان الکترومغناطیس بود.

روش بررسی

برای انجام این بررسی از دستگاه مولد میدان الکترومغناطیس که در بخش بافت شناسی طراحی و ساخته شده بود استفاده گردید. دستگاه مولد میدان براساس تئوری پیچه هلمهوتز ساخته شد که در رابطه با این انتخاب، مواردی از قبیل نیاز به دستیابی به یک میدان یکنواخت و با شدت معین و نیز محدودیت‌های مختلف همچون لزوم تهیه محل نسبتاً مناسبی برای زیست رت‌ها در داخل دستگاه از امور تعیین کننده بود. با توجه به شدت جریان مصرفی مولد و مدت زمان طولانی استفاده از آن در طی روز برای جلوگیری از گرم شدن دستگاه و تهويه مناسب داخل آن از فن (پنکه) که در بالای دستگاه نصب گردیده استفاده می‌شد. به طور کلی دستگاه مولد، شامل دو سیم پیچ در جهت مخالف هم می‌باشد که میدان یکنواختی را در مرکز دستگاه که محل قرارگیری حیوانات می‌باشد ایجاد می‌نماید برای تولید EMF از جریان متناوب HZ ۵۰ استفاده می‌شد.

جمعیت مورد مطالعه در این بررسی موش‌های رت نژاد (Wistar) بودند که در حیوانخانه بخش بافت شناسی دانشکده پزشکی پرورش داده شده‌اند که بین ۱۵۰ تا ۲۰۰gr وزن و ۵ هفته سن داشتند. رت‌ها به دو گروه آزمایش و کنترل تقسیم شده و در هر گروه ۱۵ رت تحت مطالعه قرار گرفتند.

آزمایش برای بررسی خطر ابتلاء به سرطان ناشی از قرار گرفتن در معرض میدان‌های الکترومغناطیس با فرکانس پائین انجام شده که در مورد فرکانس‌ها با جریان‌های الکتریکی HZ ۵۰ بوده است (۱). مطالعات اپیدمیولوژیک نیز نشان می‌دهند که میدان‌هایی با جریان ۶۰ HZ و شدت بیشتر از ۲ میلی تسلا در محیط زندگی و کار، ریسک ابتلاء به سرطان را افزایش می‌دهند (۲). نتایج حاصله از بررسی‌های invitro و invivo نیز ضد و نقیض می‌باشند (۳). گزارش‌هایی از سر درد، کاهش حافظه، افسردگی، احساس ناراحتی، داغی پنهان یا آشکار اطراف گوش و اشکال در مرکز در حین استفاده از تلفن‌های همراه ارائه شده که اینها ناشی از اثرات EMF این تلفن‌ها می‌باشد (۴). مطالعاتی که بواسیله Lai و همکارانش صورت گرفته نشان داده است که بین نقص (کاهش) حافظه و یادگیری در جوندگانی که در معرض EMF قرار دارند رابطه وجود دارد (۵).

اثرات میدان‌های الکترومغناطیس بر سیستم‌های بیولوژیک به طور نسبتاً گسترده‌ای مورد بررسی قرار گرفته ولی بعلت قطعی نبودن نتایج حاصله و مشخص نبودن مکانیسم اثر این میدان‌ها بررسی در این زمینه هنوز به طور فعال ادامه دارد. با توجه به استفاده روز افزون از وسایل الکتریکی که مولد میدان‌های الکترومغناطیس هستند، بررسی همه جانبی در مورد اثرهای آنها بر سیستم‌های بیولوژیک ضروری است. علیرغم اینکه کارهای متعددی در زمینه اثرات EMF انجام گرفته است و اثرات میدان الکترومغناطیس بر CNS^۱ قبل با استفاده از میکروسکوپ نوری بررسی شد و مشخص گردید که تحت تأثیر میدان الکترومغناطیس ضخامت لایه مولکول در مخچه کم شده، سلول‌های پورکتر کوچک و

1 . Central nervous system

آبگیری (Dehydration) از اتانول با درجات صعودی استفاده شد، در مرحله جایگزینی ابتدا از مخلوط اتانول ۱۰۰ درصد باپروپیلین اکساید به نسبت مساوی و سپس از پروپیلین اکساید خالص در زیر هود استفاده گردید در مرحله آغشته سازی (infiltration) در ابتدا از مخلوط پروپیلین اکساید و رزین و سپس در مرحله آخر از رزین خالص استفاده شد. جهت قالب‌گیری (Embeding) از رزین خالص به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۶۰ درجه سانتیگراد در داخل اون استفاده شد پس از آن اصلاح و تریم (Trimming) بلوکها انجام و سپس برش نیم نازک ۰/۵ میکرون با استفاده از اولترامیکروتوم و تیغ شیشه‌ای داده شد. رنگ آمیزی با تولوئیدین بلو و مطالعه با میکروسکوپ نوری انجام گردید، جهت مطالعه با میکروسکوپ الکترونی مجددًا اصلاح و تریم انجام شد و برش نازک ۶۰ نانومتری با استفاده از اولترامیکروتوم و تیغ الماسه صورت گرفت. برش‌های نازک با یورانیل استات و سیترات سرب رنگ آمیزی شدند. برای بررسی کمی و تعداد سلولها، تعداد سلولها در ۱۰ میدان از هر مقطع شمارش و پس از تعیین میانگین تعداد سلولها در دو گروه کنترل و آزمایش با استفاده از SPSS و آزمون t-test مورد آنالیز آماری قرار گرفت. بررسی مورفومتریک هم با اندازه‌گیری اقطار هسته با احتساب حداقل ۱۰ مورد در هر نمونه گروه کنترل و آزمایش استفاده شد و پس از تعیین میانگین، پارامترهای فوق با استفاده از t-test مورد آنالیز آماری قرار گرفتند و $p < 0.05$ معنی‌دار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

یافته‌های ما نشان داد که در مخچه تحت تأثیر میدان الکترومغناطیس، اندازه سلول‌های پورکنث نسبت به

گروه آزمایش: در این گروه رت‌ها روزانه ۴ ساعت و برای مدت ۴ ماه، تحت تأثیر میدان الکترومغناطیس به شدت T^3 قرار گرفتند.

گروه کنترل: شرایط زیست و تغذیه در این گروه کاملاً مشابه با گروه آزمایش بود و فقط تحت تأثیر میدان الکترومغناطیس قرار نمی‌گرفتند. لازم به ذکر است زمان قرارگیری رت‌های تحت تأثیر میدان الکترومغناطیس از اول شهریور ماه ۸۲ تا پایان آذر ماه ۸۲ در حیوانخانه بخش بافت شناسی دانشکده پزشکی تبریز بود و سایر مراحل عملی تا تاریخ مهر ماه ۸۳ در مرکز تحقیقات علوم داروئی دانشگاه علوم پزشکی تبریز ادامه داشت.

هر دو گروه پس از اتمام مدت ۴ ماه با استفاده از کلروفرم بیهوش و پس از انفوژیون پارافرمالدئید به داخل بطن چپ و متوقف شدن ضربانات قلب، اقدام به جدا کردن سر و جمجمه کرده سپس جمجمه رت را با استفاده از تیغه اسکالپل و قیچی یک شکاف طولی در امتداد درز سازیتال و نیز شکاف عرضی در امتداد درز کرونال در قاعده جمجمه ایجاد نموده با برداشتن دیواره جمجمه و ایجاد یک برش عرضی در ناحیه بصل النخاع آن را از نخاع جدا و با دقت فراوان مخچه را به طور یکپارچه و کامل از حفره جمجمه خارج کرده و آن را در داخل بافر فسفات ۰/۱ مولار شستشو داده پس از تشریح از بافت مورد مطالعه نمونه برداری شد و در بافر فسفات ۰/۱ مولار به قطعاتی به ابعاد $1 \times 1 \times 1$ میلی‌متر برش داده می‌شد و مراحل آماده سازی بافتی جهت مطالعه با میکروسکوپ الکترونی انجام گردید. برای ثبوت بافت‌ها از روش ثابت سازی مضاعف شامل استفاده از محلول گلوتارآلدئید و پارافرمالدئید بافر شده و سپس ثابت سازی ثانویه با تراکسیداسمیوم بافرشده صورت گرفت. برای مرحله

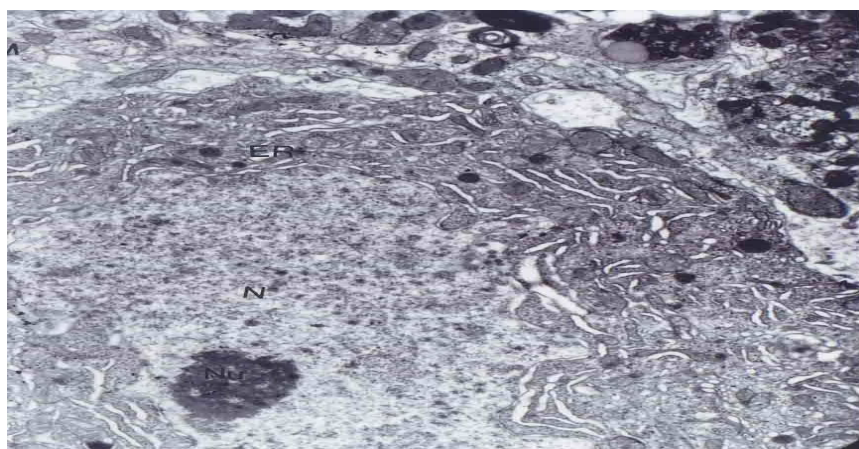
می دهد همانطور که مشاهده می شود. سلول دارای هسته هتروکرماتیک و هستک مترا کمتر و کوچکتر می باشد و در سیتوپلاسم نیز شبکه آندوپلاسمی دیلاته و واکوئله دیده می شود. در شکل (۵) میتوکندریهای فراوان قابل مشاهده اند. با درشت نمایی بیشتر در شکل (۶) کریستاهای میتوکندریایی دیده می شود که در مقایسه با گروه کنترل نامنظم و مبهم می باشند. به طوریکه ملاحظه می گردد، میتوکندریها کوچک و دارای کریستاهای تحلیل رفته می باشند و واکوئلهای توخالی متعددی در سیتوپلاسم سلول دیده می شود و به نظر می آید میتوکندریهای دژنه شده باشند. اندازه گیری اقطار کوچک و بزرگ هسته در میکرو گراف های الکترونی نشان داد که میانگین قطر هسته در سلول های پورکنتر مخچه گروه کنترل $22/85\text{mm} \pm 45/35$ و در گروه آزمایش $16/36\text{mm} \pm 26/79$ بود که تفاوت بین دو گروه معنی دار بود ($p=0/03$) تناسب بین اقطار بزرگ و کوچک هسته برای تعیین Axial Ratio نشان داد که نسبت اقطار در هسته سلول های پورکنتر گروه کنترل $0/41 \pm 1/86$ و در هسته سلول های پورکنتر گروه آزمایش $0/14 \pm 1/55$ بود که تفاوت بین دو گروه معنی دار بود ($p=0/02$).

مخچه کنترل، کاهش یافته است و تعداد آنها بطور معنی داری ($p<0/01$) در گروه آزمایش کاهش یافته است. از دیگر یافته های مطالعه، هتروکروماتین هسته، دیلاته شدن شبکه آندوپلاسمی، واکوئله شدن سیتوپلاسم، پارگی و از بین رفتن کریستاهای در میتوکندریهای سلولهای عصبی مخچه گروه آزمایش بود که به وضوح دیده می شد.

شکل (۱): الکترون میکرو گراف از یک سلول پورکنتر را در گروه کنترل نشان می دهد همانطور که مشاهده می شود سلول پورکنتر دارای هسته ای روشن و مشخص و هستک بر جسته و واضح می باشد سیتوپلاسم نیز دارای شبکه آندوپلاسمی وسیع و میتوکندریهای فراوان می باشد با درشت نمایی بزرگتر در شکل (۲) شبکه آندوپلاسمی گستردۀ، میتوکندریها، کروماتین هسته واضح تر دیده می شوند. در شکل (۳) میتوکندریها را در گروه کنترل با درشت نمایی بیشتر نشان می دهد به طوریکه ملاحظه می گردد کریستاهای میتوکندری به طور منظم دیده می شوند و ماتریکس سلولی حاوی میکرو توبول ها می باشد. شکل (۴): الکترون میکرو گرافی از یک سلول پورکنتر را در گروه آزمایش را نشان



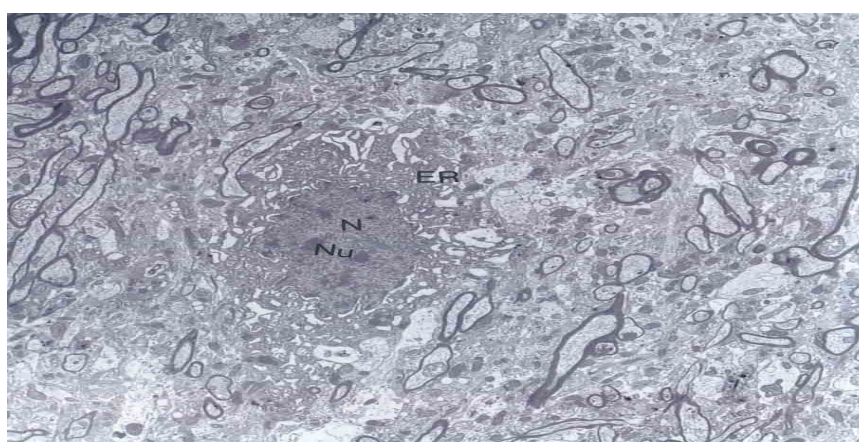
شکل ۱: الکترون میکرو گرافی از یک سلول پورکنتر در گروه کنترل. هسته (Nu) و هستک (N) و شبکه آندوپلاسمی (ER) در تصویر دیده می شود. بزرگنمایی ۲۱۵۰ برابر



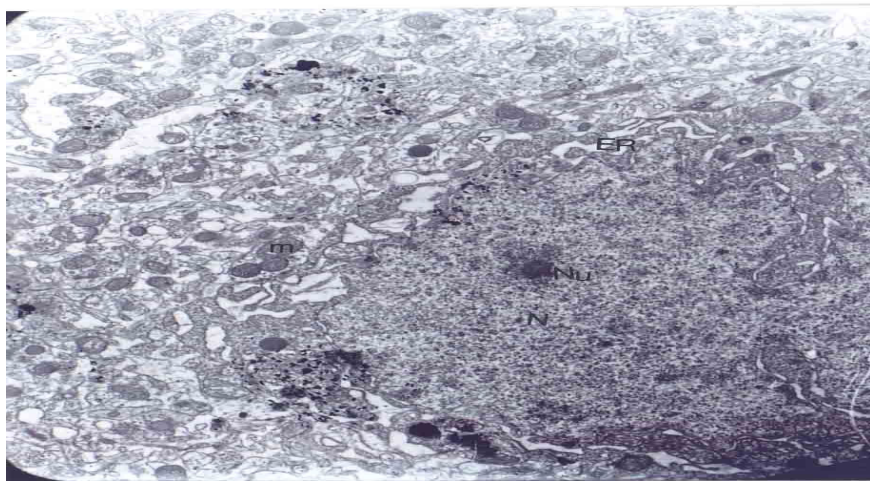
شکل ۲: الکترون میکروگرافی از یک سلول پورکنژ در رت گروه کترل. با درشت نمایی بزرگتر. هسته (N)، هستک (Nu)، شبکه آندوبلاسمی (ER)، میتوکندریها (M) در تصویر دیده می‌شوند. بزرگنمایی ۶۰۰۰ برابر



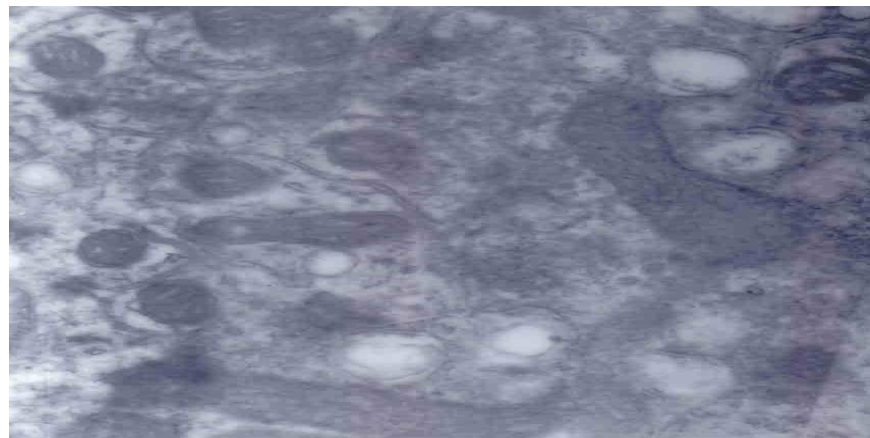
شکل ۳: الکترون میکروگرافی از میتوکندریهای مخچه در رت گروه کترل. کریستالها (C) و میکروتوبول‌ها (MT) در تصویر واضح دیده می‌شوند. بزرگنمایی ۳۷۰۰ برابر



شکل ۴: الکترون میکروگرافی از یک سلول پورکنژ در رت گروه آزمایش. شبکه آندوبلاسمی (ER) دیلاته، هسته (N) و هستک (Nu) در تصویر دیده می‌شود. بزرگنمایی ۲۷۰۴ برابر



شکل ۵: الکترون میکروگرافی از سلول پورکنژ در رت گروه آزمایش. شبکه آندوبلاسمی (ER) دیلاته، هسته (N)، هستک (Nu)، میتوکندریها (m) واضح در تصویر دیده می‌شوند. بزرگنمایی ۶۰۰۰ برابر



شکل ۶: الکترون میکروگرافی از میتوکندریهای مخچه در رت گروه آزمایش کربستاها میتوکندریها نامنظم و تحلیل رفته و واکوئل‌های توخالی متعدد در سیتوپلاسم سلول، میتوکندریهای دُزنه شده می‌باشد
بزرگنمایی ۲۷۰۰۰ برابر

بحث

میکروسکوپ نوری و هم بررسی با TEM بیانگر آن بود. در تائید بیشتر این یافته‌ها، بررسی مورفومنتریک نشان داد که میانگین قطر هسته و Axial Ratio هسته در گروه آزمایش کاهش یافته است. همه این تغییرات می‌تواند نشان دهنده کاهش فعالیت متابولیکی سلولها تحت تأثیر EMF باشد در حمایت از این یافته

یافته‌های بررسی حاضر نشان داد که در مخچه تحت تأثیر میدان الکترومغناطیس اندازه سلول‌های پورکنژ نسبت به مخچه کترول کاهش یافته است که این کاهش اندازه، می‌تواند ناشی از کاهش فعالیت هسته و در نتیجه کاهش فعالیت سلول باشد. از دیگر یافته‌های این بررسی، هتروکرومایک و کوچک شدن هسته سلول‌های پورکنژ مخچه بود که هم بررسی با

کلیه در رت‌هایی که بمدت ۵۲ روز و روزی ۱ ساعت در معرض میدان با فرکانس پائین (۹۴۵۰ MHZ) قرار گرفتند در بررسی با میکروسکوپ نوری واکوئیزاسیون اپتیلیوم توبول‌های کلیه در ناحیه رأسی و نیز تغییرات دژنراتیو در گلومرولهای کلیه را نشان داد و در بررسی با میکروسکوپ الکترونی هم تورم ارگانل‌های غشاء در میتوکندری و شبکه آندوپلاسمی دیده شد (۱۴).

از دیگر یافته‌های این بررسی بر روی مخچه، کاهش معنی‌دار تعداد سلول‌های پورکنث تحت تأثیر EMF بود که می‌تواند بعلت تأثیرات میدان بر مرگ برنامه‌ریزی شده سلول و آپوپتوز باشد (۱۵-۱۷). نشان داده شده که EMF بر فرآیندهای مهاجرت سلولی و تمایز در کورتکس مخچه در حال تکامل اثرات غیر قابل برگشتی دارد (۱۸). به طور کلی بررسی‌های ما نشان داد میدان‌های الکترومغناطیس با قدرت ۳ میلی تسلا در طولانی مدت بر سلول‌های مخچه باعث تغییراتی به صورت زیر می‌گردد:

هتروکروماتیک شدن هسته سلول‌ها، دیلاته شدن ارگانلهای غشاء‌دار (میتوکندری و ریتکولوم آندوپلاسمیک) و کاهش تعداد و اندازه سلول‌های پورکنث می‌شود. در مورد مکانیزم اثر EMF عقیده بر این است که میدان‌ها بیشترین اثر خود را از طریق افزایش موضعی درجه حرارت و یا پیدایش رادیکال‌های آزاد اعمال می‌کنند، در تائید این مسئله کوچک شدن هسته در اریتروسیت‌های موش بدنبال افزایش درجه حرارت بدن گزارش شده است (۱۹). اینکه رادیکال‌های آزاد باعث شکستن پیوندهای هیدروژنی می‌شوند نیز ثابت شده است (۱۹). مشخص شده که با افزودن ویتامین E به سلول‌های گانگلیونی شبکیه در محیط

بررسی‌های متعدد نشان داده‌اند که EMF می‌تواند بر روی ژنوم سلول تاثیر بگذارد (۷-۹)، و موجب کاهش ترمیم DNA و یا آپوپتوز شود (۷). همچنین نشان داده شده که EMF باعث کراس لینک -DNA پروتئین - پروتئین و باعث افزایش آپوپتوز و نکروز سلول‌های معزی می‌شود (۸,۹) با این وجود در بررسی حاضر سلولهای آپوپوتیک واضح مشاهده نشدند. بررسی‌های فراساختاری انجام شده در پروستات هم بیانگر تغییرات هسته به صورت پیدایش اشکال نامنظم در پروستات رت‌های تحت تأثیر میدان الکترومغناطیس با شدت ۳ میلی تسلا بوده است (۱۰).

همچنین EMF بر روی غشاء سلول اثر می‌گذارد و با تأثیر بر روی گلیکو پروتئین‌ها بر فرآیندهای داخل سلولی از جمله عملکرد آنزیم‌های داخل سلولی، سایتو اسکلت و هسته سلول اثر می‌گذارد (۱۱). در تائید این یافته نشان داده شده که محتويات نروترانسمیترها از جمله گابا GABA در سلول‌های پورکنث تحت تأثیر میدان الکترومغناطیس کاهش می‌یابد (۱۲). همچنین گزارش شده در رت‌هایی که تحت تأثیر میدان با قدرت ۳۰ Mw/cm² بوده‌اند آسیب به میتوکندری‌های کورتکس مغز ایجاد شده باعث تغییر در فاکتور A mRNA (MT TFA) میتوکندریال (MT TFA) میتوکندریال می‌شود فاکتور A ترانسکرپتیاسیون میتوکندریال، متابولیسم انرژی میتوکندریال را تنظیم می‌کند (۱۳). از دیگر یافته‌های بررسی حاضر تغییرات در ارگانلهای مانند میتوکندری و شبکه آندوپلاسمی بود که دیلاته شدن شبکه آندوپلاسمی و نامنظم و مبهم بودن کریستال‌های میتوکندری از جمله این تغییرات بود. تغییرات ارگانل‌ها ممکن است ناشی از تأثیر سوء میدان بر روی غشاء‌آنها باشد. با بررسی مشابه بر روی ساختمان

گفت که اثرات میدان‌های الکترومغناطیس بر موجودات زنده از طریق اثر آنها بر سلول‌ها و ارگانلهای سلولی اعمال می‌گردد. بنابراین آزار سلولی مبنای اثرات زیان‌آور میدان‌های الکترومغناطیس را تشکیل می‌دهد. نکته قابل توجه دیگر اینکه، براساس یافته‌های قبلی و نتایج بدست آمده از بررسی حاضر می‌توان نتیجه گرفت که اثرات سوء میدان‌های الکترومغناطیس بر سلول‌ها و ارگانلهای بالاثرات ملکولی میدان از طریق ایجاد حرارت موضعی و یا ایجاد رادیکال‌های آزاد توجیه پذیر می‌باشد.

کشت تحت تأثیر میدان، تورم میتوکندریها کاهش می‌یابد و کرسته‌ها واضح دیده می‌شوند (۲۰).

نتیجه‌گیری

به طور کلی مطالعه حاضر نشان داد میدان‌های الکترومغناطیس با قدرت ۳ میلی تسللا در طولانی مدت بر سلولهای مخچه باعث تغییراتی به صورت زیر می‌گردد:

هتروکروماتیک شدن هسته سلول‌ها، دیلاته شدن ارگانلهای غشاء‌دار (میتوکندری و رتیکولوم اندوپلاسمیک) و کاهش تعداد و اندازه سلول‌های پورکتر با توجه به نتایج حاصله از بررسی حاضر می‌توان

References

1. Veyret Bernard. Review of Animal studies. 2003; [11 screens], Available at: <http://www.enscpb.fr/piom/>. Accessed January, 2004.
2. RF radiation and electromagnetic field safety. 2002; [7 screens]. Available at: <http://www.arrl.org/>. Accessed may, 2003.
3. Löscher W, Liburdy RP. Animal and cellular studies on carcinogen effects of low frequency (50/60-Hz) magnetic fields. Mutation Research 1998; 410: 185-220.
4. Edelstyn, Nicola, Oldershaw, Anna. The acute effects of exposure to the electromagnetic field emitted by mobile phones on human attention. J Neuroreport 2002; 13(1): 119-21.
5. Wang BM, Lai W. Acute exposure to pulsed 2450 MHZ microwave affects water – Maz performance of rats. Bioelectromagnetics. 2000; 21:52-6.
6. سلیمانی راد ج، فتاح دماوندی م. بررسی اثرات میدان الکترومغناطیس بر رشد و تکامل جنین رت و چگونگی مهار آن با ابی‌نفرین. مجله پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز، سال ۳۱، شماره ۳۳، ۱۳۷۶، صفحه: ۶۲-۶۸.
7. Bellavite P, Signorini A. Biological effects of electromagnetic fields, Schulte J, Endler PC, in: Fundamental research in ultra-high dilution and homeopathy. Kluwer Acad: Nether lands 2003: 127-42.
8. Lai H. Genetic effects of nonionizing electromagnetic fields. International workshop on biological effects of ionizing radition, electromagnetic fields and chemical toxic agent, insinaia, Romania, October 2-6, 2001.
9. Lai H, Singh NP: Magnetic-field induced DNA strand breaks in brain cells of the rat. Environ Health Perspect 2004; 112(6): 687-94.
10. شیرزادی پ، سلیمانی راد ج: تأثیر میدان الکترومغناطیس بر فرآساختمان ارگانهای تولید کننده مایع منی (غده پروستات، کیسه منی، مجرای اپیدیدیم). پایان نامه جهت دریافت درجه کارشناسی ارشد علوم تشریح (بافت شناسی). دانشگاه علوم پزشکی تبریز، ۱۳۸۱.
11. Adey WR. Physiology signaling across cell membranes and cooperative influences of extremely frequency EMF, biological coherence and response to external stimuli. Bioelectromagnetics 1998; 15: 148-70.

12. Mausset A, Deseze R, Motpeyroux F, Privat A. Effects of radio frequency exposure on the GABAergic system in the rat cerebellum: Clues from semi-quantitative immuno histochemistry. Brain Res 2001; 912(1): 33-46.
13. Xie Y, Jiang HH, Zhang GB, Yu JH. Effect of microwave irradiation on neurocyte mitochondrial ultrastructure and mtTFA mRNA expression in rats cerebral cortex and hippocampus. J Bioelectricity 2004; 22(2): 104-7.
14. Nergiz Y, Ketani A, Akdag Z, Resitersay A, Celik S. Effect of low-intensity microwave Radiation on rat kidney: An ultrastructural study. Turk J Medsci, 2000; 30: 223-27.
15. Murphy E. Ion changes in apoptosis. 2003; [4 screens]. Available at: <http://www.niehs.nih.gov/emf/rapid/intramurals/Murphy/html>. Accessed October 13, 2004.
16. Fanelli C, Coppola S, Barone R, Gualandi G, Volpe P. Magnetic fields increase cell survival by inhibiting apoptosis via modulation of Ca^{+2} influx .Mutation Research 1999; 13: 95-102.
17. Li Qingyu, Wong S. Radiation-induced apoptosis in the neonatal and adult rat spinal cord. Radiation 2000, 154(3): 268-76.
18. Wu Y, Jiay, Guo Y, Zheng Z. Influence of EMF on the nervous system of rats. ACTA Biophysica Sinica 1999; 15: 152-57.
19. Asanami S, Shimo K. High body temperature induces micronuclei in mouse bone marrow. Mutation Research 1997; 390 (1-2): 79-83.
20. Yang R, Chan J, Deng z, Liux. Effect of vitamin E on morphological variation of retinal ganglion cells after microwave radiation WeishengYan Jiu 2001; 30(1): 31-33.