ماهنامه علمى پژوهشى



مهندسی مکانیک مدر س

mme.modares.ac.ir

شبیهسازی دارو رسانی هدفمند در سیستم ورتبروبازیلار توسط میکرو ذرات آهن-کربن، تحت تاثیر میدان مغناطیسی

 *3 على سالارى 1 ، عليرضا شريغى 2 ، حميد نيازمند

1- دانشجوی کارشناسی، مهندسی مکانیک، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد

2- فارغ التحصيل كارشناسي ارشد، مهندسي مكانيك، دانشگاه فردوسي مشهد، مشهد

3- استاد، مهندسی مکانیک، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد

* مشهد، صندوق پستى 91775-111 niazmand@um.ac.ir

اطلاعات مقاله

یکی از روش های موجود بهمنظور درمان گرفتگی شریان، تزریق میکرو ذرات حامل دارو به داخل شریان موردنظر میباشد. میکروذرات به وسیله	مقاله پژوهشی کامل
جان خود به الاکتهای جرب برخود کرده مراحف دارد در آن ناخته، محت دمان برمایی مرگرد. از آن جار یکه تونیع ذات داره تار	دريافت: 02 شهريور 1395
	پذیرش: 13 مهر 1395
الکوی جریان خون میباشند، اثر بخشی این روش درمان در صورتی تقویت میشود که درات به محل مورد نظر هدایت شوند تا دارو در همین	ارائه در سایت: 05 آبان 1395
محل جذب شود در غیر این صورت بیمار باید دوزهای زیادی از دارو مصرف نماید که عوارض متعددی را به دنبال دارد. به منظور افزایش بازدهی	كليد واژگان:
جذب ذرات و جلوگیری از عوارض جانبی میتوان از میدان مغناطیسی استفاده نمود، به گونهای که با اعمال این میدان در محل موردنظر، ذرات	سيستم ورتبروبازيلار
در ناحیه هدف (ناحیه موردنظر جهت جذب دارو) جذب شده و موجب افزایش بازدهی درمان میگردد. در مطالعه حاضر به بررسی عملکرد ذرات	شريان ورتبرال
حامل دارو در سیستم ورتبروبازیلار بهمنظور درمان گرفتگی در شرایط بدون میدان مغناطیسی و با اعمال این میدان پرداخته شده است؛ روش	گرفتگی شرایین
انجام این مطالعه به صورت عددی بوده و بهمنظور حل معادلات از نرمافزار انسیس فلوئنت استفاده شده است. نتایج نشان میدهد که توزیع	میدان مغناطیسی
ذرات قبل و بعد از اعمال میدان تفاوت چشمگیری داشته است، به گونهای که اعمال میدان مغناطیسی تا حدود 16 برابر میزان بازدهی جذب	میکرو ذرات مغناطیسی
ذرات را افزایش میدهد؛ از دیگر عوامل موثر بر بازدهی درمان بیماری، مکان تزریق ذرات و قطر آنها میباشد که مورد بررسی قرار گرفته است.	

Iron-carbon micro particles drug targeting simulation in vertebrobasilar system: magnetic field effects

Ali Salari, Alireza Sharifi, Hamid Niazmand

Department of Mechanical Engineering, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran * P.O.B. 91775-111, Mashhad, Iran, niazmand@um.ac.ir

ARTICLE INFORMATION

Original Research Paper Received 23 August 2016 Accepted 04 October 2016 Available Online 26 October 2016

Keywords: Vertebrobasilar system Vertebral Artery Atherosclerosis Magnetic field Magnetic micro particles

ABSTRACT

Injection of drug micro particles into arteries is one of the stenosis treatments. Micro particles scattered in blood flow collide with plaques, the drug is absorbed to treat stenosis. Since the collision of drug particles with artery wall depends on blood flow pattern, the efficiency of this method relies on guiding drug particles to stenosed site, otherwise it would require much higher drug dose for the patient, which has various side effects. Applying magnetic field and guiding drug particles to the target area extensively increases efficiency of the treatment and lessens side effects. In the present study, efficiency of using drug particles in vertebrobasilar system to treat atherosclerosis with and without applying magnetic field has been investigated. Ansys-Fluent commercial software has been used for numerical simulation. Results indicate applying magnetic field plays an important role in drug particles circulation as drug captivation surges almost 16-fold. Injecting location and the particle diameters have also been examined and found to be important in the treatment effectiveness.

توجه ویژهای به میکرو¹ ذرات بهعنوان حامل دارو شده است، به گونهای که دارو به سطح میکرو ذرات تزریق شده و به داخل بدن ارسال می گردد، سپس با اعمال میدان مغناطیسی در ناحیه هدف، میکروذرات به سوی این ناحیه جذب شده و دارو به دیواره شریان نفوذ پیدا میکند. استفاده از میکروذرات به عنوان حامل دارو باعث کاهش میزان داروی تزریق شده به بدن و در نتیجه کاهش عوارض جانبی می گردد. از جمله کاربردهای استفاده از میکرو ذرات،

در روش رایج تزریق دارو به بدن تنها مقداری از دارو به محل موردنظر برخورد میکند و باقیمانده دارو در بدن پخش میگردد و به همین دلیل برای درمان بیماری باید مقدار زیادی از دارو به بیمار تزریق شود که این عمل عوارض جانبی گوناگونی را به همراه دارد. با توجه به معایب تزریق دارو به بدن به شیوهی معمول و به منظور جلوگیری از آسیبهای احتمالی، اخیرا

Please cite this article using:

برای ارجاع به این مقاله از عبارت ذیل استفاده نمایید:

1- مقدمه

¹ Micro

A. Salari, A. Sharifi, H. Niazmand, Iron-carbon micro particles drug targeting simulation in vertebrobasilar system: magnetic field effects, *Modares Mechanical Engineering*, Not. 16, UP No. 11, pp. 92-102, 2016 (in Persian)

درمان گرفتگی¹ شریان و تومور میباشد.

بیماری گرفتگی شریان بر اثر آسیب رسیدن به لایه نازک داخلی رگ، به نام اندوتليوم² به وجود مي آيد؛ به طوري كه با ايجاد آسيب در اين لايه رگ، پلاکتها در این محل تجمع یافته و باعث ایجاد برآمدگی میشوند و با گذشت زمان رگ را مسدود میسازند که از خطرات آن میتوان به بیماری-های قلبی-عروقی اشاره کرد [1]، بنابراین شایسته است به طور کامل و با كمترين عوارض جانبي درمان گردد. از جمله عروق مهم كه امكان وقوع گرفتگی در آن خطرناک بوده و باید مورد توجه قرار گیرد سیستم ورتبروبازیلار³ میباشد. ورتبروبازیلار یک سیستم بینظیر در بدن انسان است به طوری که دو شریان ورتبرال راست⁴و شریان ورتبرال چپ⁵به یکدیگر متصل شده و شریان بازیلار⁶ را تشکیل میدهند. شریان بازیلار نقش حیاتی را در بدن انسان ایفا میکند؛ زیرا جریان خون را از طریق شریان ورتبرال راست و شریان ورتبرال چپ به شریان خلفی مغزی راست⁷ و شریان خلفی مغزی چپ⁸ انتقال میدهد که این دو شریان خلفی به حلقه ویلیس⁹ که یکی از مهم ترین شبکههای بدن انسان است متصل می شوند [2]. سالاری و همکاران [3] در تحقیقات خود مناطق مستعد گرفتگی در سیستم ورتبروبازيلار در سنين 20، 40 و 70 سال را شناسايي كردهاند.

از اولین کارهای انجام گرفته در زمینه درمان بیماری با استفاده از اعمال میدان مغناطیسی میتوان به آزمایش بالینی لابی و همکاران [4] در سال 1996 اشاره کرد، به گونهای که از مواد مغناطیسی پایدار به منظور درمان تومورهای سطحی استفاده شد. در سال 2000 الکسیو و همکاران [5] تکنیک استفاده از میدان مغناطیسی را به منظور درمان تومور بر روی چند خرگوش پیاده سازی کردند که تومور به صورت مصنوعی در بدن آنها قرار داده شده بود؛ با انجام این آزمایش مشاهده گردید که مقدار داروی لازم جهت درمان تومور با استفاده از اعمال میدان مغناطیسی تنها %20 مقدار دارویی است که با روش رایج صورت میگیرد و همچنین مشاهده گردید با استفاده از اعمال میدان مغناطیسی تمرکز ذرات دارویی در محل مورد نظر پس از 60 دقیقه، 26 برابر حالتی است که ذرات در غیاب میدان تزریق شوند.

اخیرا به منظور جذب میکرو ذرات حامل دارو و در نتیجه درمان تومور و گرفتگی شریانها، از آهن رباهای ابر رسانا استفاده شده است [7,6]؛ همچنین از ایمپلنت مغناطیسی¹⁰ [8-10] و استنتهای مغناطیسی¹¹ [12,11] برای درمان تومورهایی که در فاصله زیادی از سطح پوست قرار دارند استفاده گردیده است.

در سال 2004 توسط پیتر و همکاران [13] و همچنین در سال 2005 توسط آویلس و همکاران [14]، شبیهسازی رایانهای حرکت ذرات مغناطیسی به صورت دوبعدی در دوشاخه گی شریان کاروتید انجام شده است، این تحقیقات، اهمیت بالا و کاربرد هدایت دارو توسط ذرات مغناطیسی با هدف درمان گرفتگی را بهخوبی آشکار کرد. در سال 2008 آویلس و همکاران [15] مقایسهای را میان مطالعات دینامیک سیالات محاسباتی¹² و مطالعات

آزمایشگاهی در زمینه هدفگیری دارویی برای ایمپلنت مغناطیسی تقویت شده، انجام دادند. مطالعات عددی بر روی یک شریان ایدهال بهصورت دو بعدی و با فرض جریان خون نیوتنی انجام شد که ذرات مغناطیسی به صورت لاگرانژی¹³ ردیابی گردیدند. در این تحقیقات علت اختلاف موجود در حل عددی و نتایج آزمایشگاهی، برخورد ذرات مغناطیسی در روش حل عددی بیان گردید. هاورکورت و همکاران [16] در سال 2009 اثر اندازه ذرات بر میزان جذب ذرات مغناطیسی حامل دارو را درون یک خم 90 درجه با فرض جریان خون نیوتنی¹⁴ و سرعت خون ثابت و غیرموجی با روش ردیابی ذرات به صورت لاگرانژی بررسی کردند و در ادامه تحقیقات خود نیز اثر اندازه این ذرات را بر روی هندسههای پیچیدهتر شریان کرونری⁵¹ و شریان کاروتید¹⁶ در شرایط فرض جریان خون غیرنیوتنی و در نظر گرفتن سرعت موجی خون، بررسی کردند.

در سال 2012 چرى و ايتون [17] تحقيقى را بر روى ارسال دارو به وسیلهی ذرات مغناطیسی به روش عددی انجام دادند، به گونهای که ذرات را به صورت سیال پیوسته در نظر گرفته و بهمنظور حل معادلهی انتقال ذرات از روش اولر استفاده کردند؛ در این مطالعه جریان خون بهمنظور واقع گرا بودن بهصورت غیرنیوتنی و سرعت جریان بهصورت موجی در نظر گرفته شد. در سال 2015 كلى و همكاران [18] با گسترش دادن تحقيقات هاوركورت، تاثير جریان خون غیرنیوتنی و موجی را بر روی جذب میکروذرات در یک خم 90 درجه بررسی کردند؛ در این تحقیق مشاهده شد در جریان خون موجی نسبت به حالتی که خون دارای جریان ثابتی میباشد، میزان جذب ذرات حامل دارو كاهش مىيابد. شهيديان و همكاران [19] در سال 2015 با اعمال میدان مغناطیسی، مقایسهای را بین جذب نانوذرات مغناطیسی در بافت سالم و سرطانی انجام دادند؛ در این پژوهش که رگ به صورت کانالی دو بعدی در نظر گرفته شد، افزایش جذب ذرات حامل دارو در بافت سرطانی با اعمال میدان مغناطیسی گزارش شده است. همچنین مشاهده شد در حالتی که میدان مغناطیسی خارجی اعمال می شود، با افزایش قطر نانوذرات میزان نفوذ آنها در بافت سرطانی افزایش می یابد. در سال 2016 پورمهران و همکاران [20] در روشی عددی، میزان رسوب ذرات پلیاسترین در راه تنفسی انسان تحت اثر میدان مغناطیسی خارجی با قدرتهای مختلف را مورد مطالعه قرار دادند؛ در این مطالعه مشاهده شد در میدان های ضعیف (کمتر از T.5 T)، قطر و میزان بازدهی جذب ذرات با یکدیگر رابطه مستقیم اما در میدانهای قوى رابطه معكوس دارند.

در حال حاضر با وارد کردن کاتدر ¹⁷ و سیمهای راهنما¹⁸ از طریق شریان-های ورتبرال راست و چپ به داخل شریان بازیلار، به باز کردن مجدد گرفتگی اقدام میکنند [21] که این خود نشان دهندهی قابلیت تزریق میکروذرات مغناطیسی جهت درمان بیماری گرفتگی در این شریانها می-باشد. با توجه به این که درمان بعضی از شریانها (مانند شرایانهای سیستم ورتبروبازیلار) با استفاده از روشهای رایج عوارض جانبی متعددی را به دنبال دارد. استفاده از میکروذرات حامل دارو جهت درمان بیماری بهطور جدی مورد توجه قرار گرفته است [21,22]. در تحقیق حاضر به دنبال بررسی درمان گرفتگی در سیستم ورتبروبازیلار فرد 70 ساله با استفاده از اعمال میدان مغناطیسی در ناحیه مورد نظر میباشیم، زیرا بیشترین احتمال وقوع گرفتگی

Atherosclerosis

² Endothelium

³ Vertebrobasilar System

 ⁴ Right Vertebral Artery (RVA)
 ⁵ Left Vertebral Artery (LVA)

⁶ Basilar Artery (BA)

⁷ Right Posterior Cerebal Artery (RPCA)

⁸ Left Posterior Cerebal Artery (LPCA)

Circle of Willis

¹⁰ Magnetic Implants ¹¹ Magnetic stents

¹² Computational fluid dynamics (CFD)

المىندىس مكانيك مدرس، يہمن 1395، دورہ 16، شمارہ 11

¹³ Lagrangian ¹⁴ Newtonian

¹⁵ Coronary Artery

¹⁶ Carotid Artery

¹⁷ Catheter

¹⁸ Guide wires

در سیستم ورتبروبازیلار در این سن میباشد [3]. در این مطالعه از مدل واقع-گرایانه تحقیقات سالاری و همکاران [3] استفاده شده و به منظور اعمال ميدان مغناطيسي، سيم مستقيم بهكار رفته است، همچنين جريان خون به-صورت موجی و غیرنیوتنی در نظر گرفته شده است. با تغییر قطر ذرات حامل دارو و اعمال میدان مغناطیسی در مکان مناسب، میتوان به شرایط بهینه به منظور درمان گرفتگی در سیستم ورتبروبازیلار با کمترین عوارض، حداقل مقدار داروی مصرفی و بالاترین اثر گذاری دست یافت.

2- معادلات حاكم

1-2- جريان خون

معادله ناویر -استوکس به صورت رابطهی (2) است:

$$\rho\left(\frac{\partial \vec{V}}{\partial t} + \vec{V} \cdot \vec{\nabla} \vec{V}\right) = -\vec{\nabla}P + \vec{\nabla} \cdot (\vec{S})$$

$$\vec{S} = 2u\vec{d}$$
(2)

$$\vec{s} = \vec{z} \vec{\mu} \vec{u}$$
(3)

 $\vec{d} = (\nabla \vec{V} + \nabla \vec{V}^{\mathrm{T}})/2$ (4)

در معادلات (1) تا (4)، \vec{V} معرف بردار سرعت و P معرف فشار می باشد. همچنین برای خون به عنوان یک سیال غیرنیوتنی، داریم: $\mu = \mu(\dot{\gamma})$ (5)

خون سیالی غیرقابل تراکم و با چگالی $p = 1053 \, \text{kgm}^{-3}$ در نظر گرفته شده و جهت بررسی رفتار غیرنیوتنی خون از مدل کارو استفاده شده است که در رابطه (6) مشاهده می شود:

$$\mu = \mu_{\infty} + (\mu_1 - \mu_{\infty}) \mathbf{I} + (\lambda \dot{\gamma})^2 \mathbf{I}^{\frac{n-1}{2}}$$

$$(\mu_1 - \mu_{\infty}) \mathbf{I} + (\lambda \dot{\gamma})^2 \mathbf{I}^{\frac{n-1}{2}}$$

$$(\mu_1 - \mu_{\infty}) \mathbf{I} + (\lambda \dot{\gamma})^2 \mathbf{I} + ($$

نشان دهنده نرخ برشی است. در معادله کارو کمیتهای n و λ نیز نحوهی γ رفتار سیال غیرنیوتنی را بین دو لزجت بالا و پایین کنترل میکنند. ضرایب در نظر گرفته شده در معادلهی کارو برای جریان خون در جدول 1 بیان شده است [23].

2-2- جنس ذرات

اخیرا آهن به عنوان مادهای مناسب جهت حمل دارو شناخته شده است [24] که دارای ضریب حساسیت مغناطیسی و مقدار اشباع مغناطیسی بالایی میباشد. در مطالعه حاضر از ذراتی که از 67.5% آهن و 32.5% کربن تشکیل شدهاند استفاده شده است. این ذرات دارای چگالی $\rho_{\rm n}$ = 6450 kgm⁻³ و مقدار اشباع مغناطیسی $M_{\rm sat} = 10^6 \, {\rm Am}^{-1}$ و ضریب حساسیت مغناطیسی x = 3 میباشند، در این مطالعه میکروذرات به صورت اشباع مغناطیسی فرض شدهاند زیرا این ذرات تحت میدان B = 0.05 T به صورت اشباع در میآیند و با توجه به این که قدرت میدانهای اعمال شده بسیار بالاتر است، اين فرض معقول ميباشد.

جدول 1 ضرایب معادلهی کارو برای جریان خون [23]

Table I Coefficient of Carreau model for now of blood [25]	
مقدار واحد	ضرايب
kgm ⁻¹ s ⁻¹ 0.056	μ_1
kgm ⁻¹ s ⁻¹ 0.0035	μ_{∞}
s 3.313	λ
- 0.3568	n

1 Carreau

www.SI94.ir

2-3- نيروى مغناطيسي وارد بر ذرات

هنگامی که ذرات نارسانا در یک میدان مغناطیسی یکنواخت قرار میگیرند، تبدیل به یک ذرات مغناطیسی میشوند، به گونهای که با افزایش میدان، حوضچههای ذرات نیز بیشتر در راستای میدان جهت گیری مینمایند تا هنگامی که تمام حوضچهها با میدان همجهت شده و به حالت اشباع مغناطیسی دست مییابند. معادلهی مغناطیسی شدن ذرات بهصورت رابطه (7) می باشد.

$$M = \begin{cases} xH & H < \frac{M_{\text{sat}}}{x} \\ M_{\text{sat}} & H \ge \frac{M_{\text{sat}}}{x} \end{cases}$$
(7)

نيروى مغناطيسى وارد بر هر ذره به صورت رابطه (8) است [25] كه در اين رابطه ضريب تراوايي خلا $\mu_0 = 4\pi \times 10^{-7} NA^{-2}$ ميباشد. $F_{\rm m} = \mu_0 V_{\rm p} M \cdot \nabla H$

(10)

$$I = I/2\pi s$$

بنابراین نیروی وارد بر ذرات در میدان مغناطیسی سیم در فاصله s به صورت رابطه (11) می باشد.

$$F_{\rm m} = \mu_0 \mathbf{x} I^2 D^3 \nabla s / 2\pi s^3 \tag{11}$$

2-4- حركت ذرات

رای حرکت درات داریم:
$$_{\rm p}V_{\rm p}\frac{du_{\rm p}}{dt} = F_{\rm D} + F_{\rm m} + F_{\rm B}$$

در رابطه (12)، $ho_{
m p}$ چگالی ذره، $V_{
m p}$ حجم ذره، $u_{
m p}$ سرعت ذره می باشند. نیروی درگ نیز با نماد F_D نشان داده شده است که در رابطه (13) مشاهده می گردد.

$$F_{\rm D} = (\pi/8) \rho d_{\rm p}^2 C_{\rm D} (u - u_{\rm p}) |u - u_{\rm p}|$$
(13)

در رابطه (13)، برای ضریب درگ C_D، مقدار پیشنهاد شده از سوی موریس و الکساندر [26] استفاده شده است. نیروی شناوری نیز با نماد $F_{
m B}$ نشان داده شده است که در الطه (14) مشاهده ... *

$$F_{\rm B} = (\rho_{\rm p} - \rho) V_{\rm p} g \tag{14}$$

2-5- بازدهی جذب ذرات

بازده جذب ذرات در شریان توسط رابطه (15) محاسبه می گردد، در این رابطه تعداد ذرات تزریق شده و $n_{
m trap}$ تعداد ذرات جذب شده توسط دیواره $n_{
m in}$ شریان میباشد.

$$\eta = \frac{n_{\rm trap}}{n_{\rm in}} \tag{15}$$

3- مدلسازی و حل عددی

1-3- هندسه سيستم ورتبروبازيلار

در تحقیق حاضر، هدف بررسی عملکرد ذرات تحت تاثیر میدان مغناطیسی در سیستم ورتبروبازیلار و انتخاب قطر مناسب برای ذرات، جهت بازدهی بهتر میباشد که در نهایت این ذرات بتوانند گرفتگی ایجاد شده را با کمترین عوارض جانبی درمان کنند. "شکل 1" نیز نمایی از سیستم ورتبروبازیلار طراحی شده را ارائه میدهد که مشخصات این سیستم را می توان در جدول 2



شكل 1 سيستم ورتبروبازيلار طراحي شده

جدول 2 مشخصات شریان های ور تبروبازیلار در سن 70 سالگی [3] **Table 2** Characteristics of vertebrobasilar arteries at 70 year old man [3]

1. J		
واحد	مقدار	مشخصه هندسي
mm	3.7	ارتفاع مثلث
mm	3.6	قطر شريان ورتبرال چپ
mm	3.4	قطر شريان ورتبرال راست
mm	1.1	قطر شریان خلفی راست و چپ
mm	27.5	فاصله نقطه اتصال و جدایش (l)
	16.6	($arphi$ اتصال ($arphi$
-	14.7	زاويه جدايش (w)
mm ²	50.9	مساحت مثلث

مشاهده کرد.

3-2- مشخصات میدانهای مغناطیسی

براساس تحقیق انجام شده [3]، سه ناحیه بر روی سیستم ورتبروبازیلار می-توانند مستعد گرفتگی باشند که یک ناحیه گسترده در محل اتصال عروق ورتبرال راست و چپ به شریان بسیلار، یک ناحیه در شریان ورتبرال راست و در نزدیکی محل اتصال عروق و یک ناحیه در نزدیکی ورودی جریان موجود می باشد. البته ناحیه ای نیز در محل اتصال عروق خلفی مغزی راست و چپ با شریان بسیلار وجود دارد که احتمال گرفتگی آن در مقایسه با دیگر نواحی پایین می باشد؛ نواحی مستعد گرفتگی در "شکل 2" مشخص شده است.

در مطالعه حاضر با توجه به موقعیت مناطق مستعد گرفتگی، میدانهای مغناطیسی در مناطق مناسبی قرار داده شده است تا میکروذرات حامل دارو را به این نواحی هدایت کرده و دارو در ناحیه هدف توسط شریان جذب شود؛ همچنین فاصله میدانهای مغناطیسی از عروق به گونهای انتخاب شده است که در ناحیه هدف، میدان $B = 2 \mathbf{T}$ ایجاد گردد تا ذرات به حالت اشباع مغناطیسی دست یابند.

3-3- حل عددی

دیوارهی شریان صلب با اعمال شرط عدم لغزش و بدون اثرات ویسکوالاستیکی لحاظ شده است. اگرچه اثر حرکت دیواره شریان می تواند



Fig. 2 Risky sites that prone to stenosis in vertebrobasilar system شکل 2 نواحی مستعد گرفتگی در سیستم ورتبروبازیلار

تأثير گذار و مهم باشد، اما بهعلت نبود اطلاعات كافى از الاستيسيته دیوارههای شریان، فرض ذکر شده اعمال گردیده است. جریان ورودی خون، آرام و به صورت موجی در نظر گرفته شده است [27,3]؛ در خروجی شریانها نیز شرایط فشار صفر اعمال شده است. در "شکل 3" سرعت جریان خون در ورودی شرایانهای ورتبرال راست و چپ نشان داده شده است. دیواره شریانها به صورت محبوس کننده تعریف شده است که با برخورد ذرات به آن، دارو جذب بدن می گردد؛ همچنین از اثرات میدان مغناطیسی بر جریان خون (نیروی لورنز) بهعلت پایین بودن حساسیت مغناطیسی گلبولهای قرمز روں خال است. بەمنظور حل جریان در $(x = 3.88 \times 10^{-6})$ ستم ورتبروبازیلار از نرمافزار انسیس¹ استفاده گردیده است، گام زمانی 0.001 ثانیه در نظر گرفته شده و برای بالا بردن دقت و اطمینان به صحت دادههای خروجی و مستقل بودن نتایج از سیکل جریان خون، ذرات حامل دارو پس از گذشت 4 سیکل جریان خون تزریق شده است (ابتدای سیکل پنجم t=0. در نرمافزار انسیس، میکرو ذرات به وسیلهی تزریق² از طریق سطح³ورودی شریان، با قطرهای معین تزریق شدند؛ برای اعمال میدان مغناطیسی خارجی وارد بر میکروذرات و اعمال جریان ورودی خون نیز از توابع تعريف شده توسط كاربر⁴ استفاده شده است.



شکل 3 سرعت ورودی خون در شریان ورتبرال راست و چپ [27,3]

¹ Ansys

² Inject

³ Surface

⁴ User-Defined Functions (UDFs)

4- نتايج

1-4- اعتبارسنجی

در مطالعه حاضر به منظور اطمينان از صحت نتايج بهدست آمده، خم 90 درجه که براساس مطالعه هاورکورت و همکاران [16] می باشد طراحی گردیده و در معرض میدان سیم مستقیم قرار داده شده و نتایج بهدست آمده با نتایج مطالعه انجام شده [16] مقایسه شده است؛ مشخصات هندسی این خم در "شكل 4" موجود مىباشد.

در مطالعه انجام شده [16]، خم 90 درجه تحت تاثير ميدان سيم مستقیم قرار گرفته به گونهای که یک بار سیم در موقعیتی درون خم و سپس در موقعیتی بیرون خم جای گرفته است؛ مختصات دو سیم به نحوی میباشد که فاصله آنها از خط مرکزی خم به مقدار مساوی و به اندازه 1 cm بوده و دارای میدانB = 2 Tباشند. همچنین سرعت خون به مقدار متوسط 0.1 ms⁻¹ بوده و به صورت توسعه یافته میباشد؛ لزجت دینامیکی خون نیز فرض شده است. در "شکلهای 5 و 6" نحوهی توزیع μ = 3.5 × 10⁻³ Pas نیروی میدان مغناطیسی به ازای واحد حجم میکروذرات آهن-کربن به ترتیب بر روی سطح خارج و داخل خم نشان داده شده است.



Fig. 4 2D view of 90 degree bended tube based on Haverkort et al. [16] study

شکل 4 نمای دو بعدی خم 90 درجه مطابق طرح هاورکورت و همکاران [16]



Fig. 5 Straight wire magnetic field distribution for unit of particle volume on bend are for case 1

شکل 5 توزیع نیروی میدان مغناطیسی سیم مستقیم به ازای واحد حجم ذرات بر روی سطح خم در موقعیت Case 1





Fig. 6 Straight wire magnetic field distribution for unit of particle volume on bend are for case 2

شکل 6 توزیع نیروی میدان مغناطیسی سیم مستقیم به ازای واحد حجم ذرات بر روی سطح خم در موقعیت 2 Case

در این مطالعه هم چون مطالعه انجام شده توسط هاور کورت و همکاران [16]، میکروذرات آهن-کربن از قطر 0.125**µm** تا قطر µ**m** 2 در ورودی خم بهطور همگن تزریق شده که نتایج هر دو مطالعه در "شکل 7" مشخص شده است؛ در "شکل 8" نیز نحوهی حرکت ذرات با قطر 2µ**m** هنگاهی که سیم در داخل خم قرار گرفته، نمایش داده شده است.

"شکل 7" میزان بازدهی جذب میکروذرات آهن-کربن در هنگامی که سیم در خارج خم و درون خم واقع شده است را نشان میدهد. همچنان که مشاهده می گردد نتایج بهدست آمده در مطالعه حاضر با نتایج مطالعه هاورکورت و همکاران [16] بسیار به یکدیگر نزدیک میباشد و دارای تفاوت اندکی میباشد که علت آن را میتوان تفاوت در نحوهی تزریق میکروذرات دانست؛ همان طور که در این شکل مشاهده می گردد با افزایش قطر ميكروذرات، ميزان بازدهي جذب آنها نيز افزايش مييابد، زيرا اگرچه مقدار درگ میکرو ذرات با قطر رابطه مستقیم دارد، اما نیروی میدان مغناطیسی با توان سوم قطر ذرات رابطه مستقيم داشته و بههمين علت مىتوان افزايش بازده با افزایش قطر میکرو ذرات را توجیه نمود.

2-4- استقلال از شبکه

به منظور اسقلال نتایج از شبکه مش، سلولهای محاسباتی با اندازههای متفاوت در هندسه ایجاد گردید، هندسه در شبکههایی با تعداد 80000، 120000، 180000، 180000 و 1500000 سلول مورد 1500000 سلول مورد مطالعه قرار گرفت. با بررسی سرعت جریان خون در شریان بازیلار مشاهده گردید که شبکههایی که دارای سلولهای بزرگ هستند نتایج دور افتادهای را ارائه میدهند اما با ریزتر شدن سلولهای محاسباتی پروفیل سرعت خون به یکدیگر نزدیک میشوند؛ از سویی دیگر با توجه به کوچکی ذرات ارسالی به داخل شریان، برای بهدست آوردن نتایج صحیح و بررسی مناسب دینامیک ذرات داشتن شبکهای با سلولهایی با اندازه مناسب پر اهمیت میباشد. در این تحقیق بهمنظور بررسی عملکرد ذرات در سیستم ورتبروبازیلار از شبکه محاسباتي با تعداد 1.5 ميليون سلول استفاده شده است.

3-4- عملکرد ذرات در غیاب میدان مغناطیسی

بهمنظور بررسی اثر اعمال میدان مغناطیسی بر روی بازدهی جذب ذرات دارو،

Case 1. 100 80 60 (%) Lu 40 Haverkort et al. results Current results 20 0.75 1.5 1.75 0.25 0.5 1.25 D(µm) Case 2. 100 80 60 (%) Lu 40 Haverkort et al. results - Current results 20 0 0.25 0.5 0.75 1.25 1.5 1.75 $D(\mu m)$

Fig. 7 Comparison of current study results and Haverkort et al. [16] results at a 90 degree bended tube, outside of the bend (Case 1) inside of the bend (Case 2)

شکل 7 مقایسه نتایج مطالعه حاضر و نتایج مطالعه هاورکورت و همکاران [16] در خم 90 درجه تحت تاثیر میدان سیم مستقیم حامل جریان، خارج خم (Case 1) داخل خم (Case 2)



Fig. 8 Positions of **2 μm** particles for case 2 شکل **8** موقعیت ذرات با قطر μ**m** در حالت 2 Case 2

مشاهده عملکرد میکرو ذرات در غیاب میدان مغناطیسی امری ضروری بوده و منجربه نتیجه گیری مناسب تری می گردد. در این مطالعه با تزریق میکروذرات با قطرهای ۲۹ ۱۰ ۵۹ سا ۲ و ۳۹ 4 میزان بازدهی جذب آنها که در سیستم ور تبروبازیلار بهدست آمده است در جدول 3 مشاهده می گردد.

جدول 3 بازدهی ذرات با قطرهای مختلف در سیستم ورتبروبازیلار Table 3 Vertebrobasilar System efficiency for particles with different diameters

ا قطر	μ m 2	μ m 3	μ m 4 μ m	l
4 بازده (%)	.96 5	5.34 5.	.73 6.07	

همانطور که در جدول 3 مشاهده می گردد میزان بازدهی جذب ذرات دارو در سیستم ورتبروبازیلار در غیاب میدان مغناطیسی بسیار پایین بوده و اکثر ذرات دارو بدون اثر بخشی از این سیستم خارج می گردند البته همان گونه که در جدول 3 دیده می شود با افزایش قطر ذرات، میزان بازدهی جذب ذرات افزایش می یابد که چندان قابل توجه نمی باشد؛ از طرفی دیگر تمامی این ذرات در نواحی هدف (مناطقی که مستعد گرفتگی می باشند) جذب نمی شود و به سایر مناطق سیستم برخورد می کند؛ گویا است که هرچه فاصله مکان جذب ذرات با ناحیه هدف بیشتر باشد میزان اثر بخشی دارو کاهش می یابد. "شکل 9" توزیع ذرات در زمانهای s t=1 s t=1 s t=1 را در سیستم ور تبروبازیلار نشان می دهد و همان گونه که گفته شد تعداد ذراتی که در سیستم باقی می مانند بسیار اندک می باشد.

4-4- عملكرد ذرات در حضور ميدان مغناطيسي سيم مستقيم

در قدم دوم و بعد از بررسی عملکرد ذرات دارو در سیستم ورتبروبازیلار در غیاب میدان مغناطیسی، رفتار این ذرات را در حضور میدان مغناطیسی سیم مستقیم بررسی میکنیم و این گونه میتوانیم به خوبی اثر این میدان را بر بازدهی جذب ذرات دارو مشاهده کنیم. در مطالعه حاضر، سیستم ورتبروبازیلار در معرض چهار میدان مغناطیسی مختلف در نواحی مستعد گرفتگی قرار گرفته است تا علاوه بر افزایش میزان جذب ذرات در کل سیستم، مکان جذب ذرات را نیز به مکان مستعد وقوع گرفتگی نزدیکتر کند زیرا این امر موجب افزایش اثر بخشی دارو در درمان بیماری میگردد. در تمامی حالات، میزان میدان مغناطیسی وارد شده به منطقه مستعد گرفتگی، یکسان در نظر گرفته شده است (2 T) که به این منظور از سیم مستقیم حامل جریان استفاده شده است.

در تمامی 5 حالت تعداد $n_{in} \approx 4,000$ ذره به طور همگن در ورودی شریان رها شده است (4 حالت در ورودی شریان ورتبرال راست و 1 حالت در ورودی شریان ورتبرال چپ) که با توجه به تعداد ذرات جذب شده و با استفاده از معادله رابطه (15) میزان بازدهی جذب ذرات بهدست آمده است. در حالت 1، سیستم ورتبروبازیلار در ناحیه A (شکل 2) تحت تاثیر میدان مغناطیسی سیم مستقیم قرار داده شده که در "شکل 10" توزیع میدان مغناطیسی بر روی سطح شریان ورتبرال راست نشان داده شده است.

"شكل 11" نشان دهنده ميزان بازدهى ذرات در ميدان مغناطيسى اعمال شده در ناحيه A (شكل 10) مىباشد. همان طور كه در "شكل 11" مشاهده مى گردد با افزايش قطر، ميزان بازدهى جذب ذرات افزايش مىيابد و با توجه به اين كه نيروى درگ با قطر رابطه مستقيم داشته اما نيروى مغناطيسى با توان سوم قطر رابطه مستقيم دارد، توجيه مى گردد؛ هم چنين مشاهده مى گردد با دو برابر شدن نيروى مغناطيسى ميزان بازدهى جذب ذرات به ميزان قابل توجهاى افزايش مىيابد؛ به عنوان مثال براى ذراتى با قطر \mathbf{m} 1 در حضور ميدان مغناطيسى نسبت به حالت معمول 12 برابر مى شود و با دو برابر كردن نيروى ميدان اين مقدار به 20 برابر افزايش مىيابد. در "شكل 12" مكان قرار گرفتن ميكرو ذرات با قطر \mathbf{m} 3 در حالت ا مشاهده مى گردد.



Fig. 12 3 µm diameter particles distribution in Vertebrobasilar System in the first case

شكل 12 نحوهى حركت ذرات با قطر μm 3 در سيستم ورتبروبازيلار در حالت 1

www.SI98.ir

بر روی سطح شریان ورتبرال راست نشان داده شده است.







Fig. 15 3 μm diameter particles distribution in Vertebrobasilar System in the second case





شکل 16 توزیع میدان مغناطیسی بر روی سیستم ورتبروبازیلار در حالت 3



Fig. 13 Magnetic field distribution in Vertebrobasilar System in the second case

شكل 13 توزيع ميدان مغناطيسي بر روى سيستم ورتبروبازيلار در حالت 2

"شكل 14" ميزان بازدهى جذب ذرات، تحت اثر ميدان مغناطيسى در ناحيه B (شكل 2) را نشان مىدهد، همچنان كه انتظار مىرود با افزايش قطر ميزان بازدهى جذب ذرات افزايش مىيابد؛ براى مثال بازدهى در قطر μμ 1 حدود %32 بوده و اين بازدهى نسبت به حالت عادى بيش از 6 برابر مىباشد؛ اين نسبت در قطر μμ 3 حدود 13 و در قطر μμ 4 به حدود 16 افزايش مىيابد. با دو برابر شدن نيروى ميدان مغناطيسى ميزان بازدهى در اين ناحيه نيز بهطور قابل ملاحظهاى تشديد مى گردد؛ چنان كه بهطور ميانگين با دو برابر شدن نيروى ميدان بازدهى جذب ذرات حدود %11 افزايش پيدا مى كند كه اين مقدار در مقايسه با حالت عادى حدود %60 بيشتر مىباشد. در حالت 2 نسبت به حالت 1 ميزان بازدهى جذب ذرات كمتر بوده (در حالت 1 ميزان بازدهى جذب ذرات 10 مياند. و مىتان بازدهى جذب ذرات مىتو بوده افزايش پيدا مى كند در اين ميدان بازدهى جذب ذرات كمتر بوده (در حالت 1 ميزان مىتواند

در حالت 3 سیستم ورتبروبازیلار در ناحیه C و C (شکل 2) در معرض میدان مغناطیسی سیم مستقیم قرار داده شد که در "شکل 16" توزیع میدان مغناطیسی بر روی ناحیه اتصال عروق ورتبرال به بسیلار نشان داده شده است. "شکل 17" میزان بازدهی جذب ذرات با اعمال میدان مغناطیسی در ناحیه C و C (شکل 10" توزیع میدان مغناطیسی در است. "شکل 17" میزان بازدهی جذب ذرات با عمال میدان مغناطیسی در میزان بازدهی جذب ذرات در حالت 3 پایین تر از دو حالت قبلی میباشد به طوری که این بازدهی با اعمال میدان مغناطیسی در میزان بازدهی جذب ذرات در حالت 3 پایین تر از دو حالت قبلی میباشد به طوری که این بازدهی با اعمال میدان تقریبا %4 از حالت 2 و 20% از حالت که 1 پایین تر میباشد به در این حالت با دو برابر شدن نیروی میدان مغناطیسی میزان بازدهی در این میباشد به این مقدار برای حالت 1 و 2، 10% بوده است. در "شکل 18" مکان قرار این مقدار برای حالت 1 و 2، 10% بوده است. در "شکل 18" مکان قرار گرفتن میکروذرات با قطر μ میبا



Fig. 19 Magnetic field distribution in Vertebrobasilar System in the fourth case $% \left[{{\left[{{{\rm{S}}_{\rm{S}}} \right]}_{\rm{S}}} \right]$



Fig. 20 Particles absorption efficiency diagram in the fourth case (particles input from right vertebral)



 Fig. 21 4 μm diameter particles distribution in Vertebrobasilar System in the fourth case (particles input from right vertebral)

 4
 شکل 21 نحوهی حرکت ذرات با قطر μm در سیستم ورتبروبازیلار در حالت 4

 (مرودی ذرات از شریان ورتبرال راست)







Fig. 18 4 μm diameter particles distribution in Vertebrobasilar System in the third case

3 شكل 18 نحوه ى حركت ذرات با قطر $4 \, \mu m$ در سيستم ورتبروبازيلار در حالت

در حالت 4 سیستم ورتبروبازیلار در ناحیه E (شکل 2) در معرض میدان مغناطیسی سیم مستقیم قرار داده شد و در "شکل 19" توزیع این میدان بر روی ناحیه اتصال شریان بسیلار به خلفی مغزی راست و خلفی مغزی چپ نشان داده شده است؛ در این حالت ابتدا ذرات از طریق شریان ورتبرال راست تزریق شده اند؛ "شکل 20" نشان دهنده ی میزان بازدهی جذب ذرات تحت تاثیر میدان سیم مستقیم در ناحیه D میباشد، در این حالت نیز بازدهی جذب ذرات با قطر رابطه مستقیم دارد که میزان بازدهی در قطر μ 4 به بیشترین مقدار خود یعنی **100%** می داد که میزان بازدهی در قطر آلا 4 به نیشترین مقدار خود یعنی **100%** می در در حالت 4 میزان بازدهی جذب فرات با اعمال میدان مغناطیسی به طور متوسط 7% کمتر از حالت 3 و 7% بیشتر از حالت عادی می باشد، با دو برابر شدن میدان مغناطیسی در حالت 4، میزان بازدهی 11% افزایش می یابد؛ "شکل 21" مکان قرار گرفتن میکروذرات با قطر μ

"شکل 22" نشان دهنده یمیزان بازدهی هنگام تزریق ذرات از طریق ورتبرال چپ به سیستم ورتبروبازیلار میباشد. همان گونه که مشاهده می گردد هنگامی که ذرات از طریق رگ ورتبرال چپ تزریق میشوند دارای بازدهی بالاتری میباشند که نزدیکتر بودن ذرات به محل اعمال میدان مغناطیسی علت این مهم میباشد.



Fig. 22 Particles absorption efficiency diagram in the fourth case (particles input from left vertebral) (محل 22 نمودار بازدهی جذب ذرات در سیستم ورتبروبازیلار در حالت 4 (ورودی

ذرات از شریان ورتبرال چپ)

5- نتیجه گیری

تحقیق حاضر مطالعهای بر روی دارورسانی بهوسیلهی اعمال میدان مغناطیسی در سیستم ورتبروبازیلار میباشد. در این مطالعه از میدان مغناطیسی سیم مستقیم حامل جریان استفاده شد و بهمنظور جذب مناسبتر ذرات دارو و درمان گرفتگی شریان، میدان در نواحی مستعد گرفتگی اعمال گردید تا بالاترین اثر بخشی ممکن را داشته باشد. در مطالعه حاضر مشاهده گردید در تمامی حالات با افزایش قطر ذرات حامل دارو، میزان بازدهی جذب ذرات به شدت افزایش مییابد؛ همچنین مشاهده گردید مکان تزریق ذرات بر میزان بازدهی جذب آنها تاثیر گذار میباشد و با تزریق ذرات در مکان مناسب میتوان به افزایش بازدهی کمک نمود (حالت 4). از عوامل دیگر موثر بر دینامیک ذرات، مکان اعمال میدان مغناطیسی و میزان گستردگی آن بر روی شریان میباشد که هر چه میدان مغناطیسی بر روی شریان گستردهتر باشد، تعداد ذرات بیشتری را جذب مینماید؛ همانند حالت 4، در این حالت با وجود آن که قطر شریان بازیلار از سایر شریانها بزرگتر میباشد و انتظار میرود میزان بازدهی جذب ذرات در آن کاهش یابد اما به علت گستردگی وسعت میدان مغناطیسی که شریانهای خلفی مغزی چپ و راست را نیز فرا گرفته است، میزان بازدهی افزایش یافته است؛ همچنین در حالت 1 بهعلت گستردگی وسعت میدان مغناطیسی و کوچک بودن قطر شریان میزان بازدهی جذب ذرات بسیار بالا میباشد.

در مطالعه حاضر سادهسازیهایی نیز صورت گرفته است که در مطالعات آتی با اعمال آنها میتوان بر دقت مطالعه دینامیک ذرات افزود؛ از جمله این ساده سازیها، صلب در نظر گرفتن سیستم ورتبروبازیلار میباشد که از اثرات تحرک شریانها بهعلت جریان موجی خون صرف نظر شده است؛ همچنین بر اثر تزریق دارو بر روی ذرات آهن-کربن، شکل هندسی آنها تحت تاثیر قرار میگیرد که بر روی درگ ذرات و درنتیجه حرکت آنها درون جریان خون اثر گذار میباشد.

مطالعه حاضر امکان استفاده مناسب از تکنیک دارورسانی هدفمند به کمک اعمال میدان مغناطیسی به منظور بالا بردن بازدهی جذب ذرات را فراهم می سازد که منجر به بهبود سریع تر بیماری و کاهش عوارض جانبی حاصل از مصرف بیش از اندازه دارو به شیوه معمول می شود.

$$-6$$
 فهرست علائم B قدرت ميدان مغناطيسى ($E_{\rm gA^{-1}s^{-2}}$ قدرت ميدان مغناطيسى ($E_{\rm gA^{-1}s^{-2}}$ و $C_{\rm D}$ خريب در $C_{\rm D}$ (m) قطر ذره (m) قطر ذره (m) iunge B قطر ذره (m) iunge B قطر ذره (m) $F_{\rm B}$ (kgms⁻²) iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻²) iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻²) iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻²) iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻²) iunge B iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻²) iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻²) iunge B iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻²) iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻²) iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻²) iunge B iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻²) iunge B iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻¹) iunge B iunge $E_{\rm D}$ iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻¹) iunge B iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻¹) iunge B iunge $E_{\rm D}$ (kgms⁻¹) iunge B iunge $E_{\rm D}$ iunge $E_{\rm D}$

لزجت دینامیکی (kgm⁻¹s⁻¹) и لزجت يايين (kgm⁻¹s⁻¹ μ_1 (kgm⁻¹s⁻¹) لزجت بالا μ_{∞} $(kgms^{-2}A^{-2})$ خلاء (kgms^{-2}A^{-2}) μ_0 چگالی خون (kgm⁻³) ρ چگالی ذرہ (kgm⁻³ $ho_{
m p}$ زاويه اتصال φ ω زاويه جدايم

7- مراجع

- [1] What Is Atherosclerosis?, Accessed on 21 January 2016; http://www.webmd.com/heart-disease/what-is-atherosclerosis.
- [2] D. C. Shin, H. J. Seol, S. K. Kim, K. C. Wang, B. K. Cho, E. B. Shim, Computational analysis of the hemodynamics in cerebral arteries related to Moyamoya disease, *World Congress on Medical Physics and Biomedical Engineering 2006*, Springer Berlin Heidelberg, pp. 155-158, 2007.
- [3] A. Salari, A. Sharifi, H. Niazmand, Aging effects on atherosclerosis susceptible sites in Vertebrobasilar System: studying oscillatory shear index and averaged wall shear stress criteria, *Modares Mechanical Engineering*, Vol. 16, No. 4, pp. 315-323, 2016. (in Persian نفارسی)
- [4] A. S. Lübbe, C. Bergmann, H. Riess, F. Schriever, P. Reichardt, K. Possinger, M. Matthias, B. Dörken, F. Herrmann, R. Gürtler, P. Hohenberger, Clinical experiences with magnetic drug targeting: a phase I study with 4'-epidoxorubicin in 14 patients with advanced solid tumors, *Cancer research*, Vol. 56, No. 20, pp. 4686-4693, 1996.
- [5] C. Alexiou, W. Arnold, R. J. Klein, F. G. Parak, P. Hulin, C. Bergemann, W. Erhardt, S. Wagenpfeil, A. S. Lubbe, Locoregional cancer treatment with magnetic drug targeting, *Cancer research*, Vol. 60, No. 23, pp. 6641–6648, 2000.
- [6] S. I. Takeda, F. Mishima, S. Fujimoto, Y. Izumia, S. Nishijima, Development of magnetically targeted drug delivery system using superconducting magnet, *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 311, No. 1, pp. 367–371, 2007.
- [7] S. Nishijima, S. I. Takeda, F. Mishima, Y. Tabata, A study of

- [18]M. Kelly, G. H. Yeoh, V. Timchenko, On Computational Fluid Dynamics Study of Magnetic Drug Targeting, *The Journal of Computational Multiphase Flows*, Vol. 7, No. 1, pp. 43-56, 2015.
- [19]A. Shahidian, S. M. A. Nemati, M. Ghasemi, Numerical investigation of magnetic nanoparticles absorption in healthy and cancerous tissue under the influence of non-uniform magnetic field, *Modares Mechanical Engineering*, Vol. 15, No. 12, pp. 168-174, 2015. (in Persian فارسى)
- [20] O. Pourmehran, T. B. Gorji, M. Gorji-Bandpy, Magnetic drug targeting through a realistic model of human tracheobronchial airways using computational fluid and particle dynamics, *Biomechanics and modeling in mechanobiology*, Vol. 15, No. 5, pp. 1355-1374, 2016.
- [21]M. Bergui, S. Guido, D. Dino, C. Paolo, B. Maurizio, G. B. Bradac, Mechanical thrombolysis in ischemic stroke attributable to basilar artery occlusion as first-line treatment, *Stroke*, Vol. 37, No. 1, pp. 145-150, 2006.
- [22] L. B. Thomsen, M. S. Thomsen, T. Moos, Targeted drug delivery to the brain using magnetic nanoparticles, *Therapeutic delivery*, Vol. 6, No. 10, pp. 1145-1155, 2015.
- [23]S. S. Shibeshi, W. E. Collins, The rheology of blood flow in a branched arterial system, *Applied rheology (Lappersdorf, Germany: Online)*, Vol. 15, No. 6, pp. 398, 2005.
- [24] H. Cao, G. Huang, S. Xuan, Q. Wu, F. Gu, C. Li. Synthesis and characterization of carbon-coated iron core/ shell nanostructures, *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 448, No. 1, pp. 272–276, 2008.
- [25]E. P. Furlani, Analysis of particle transport in a magnetophoretic microsystem. *Journal of Applied Physics*, Vol. 99, No. 2, p. 024912, 2006.
- [26] S. Morsi, Z. Alexander, An investigation of particle trajectories in two-phase flow systems, *Journal of Fluid Mechanics*, Vol. 55, No. 02, pp. 193–208, 1972.
- [27] A. K. Wake-Buck, J. C. Gatenby, J. C. Gore, Hemodynamic characteristics of the vertebrobasilar system analyzed using MRIbased models, *PloS One*, Vol. 7, No. 12, pp. e51346, 2012.
- [28]M. R. Habibi, M. Ghassemi, A. Shahidian, Investigation of Biomagnetic Fluid Flow Under Nonuniform Magnetic Fields, *Nanoscale and Microscale Thermophysical Engineering*, Vol. 16, No. 1, pp. 64-77, 2012.

rch

magnetic drug delivery system using bulk high temperature superconducting magnet, *IEEE Transactions on applied superconductivity*, Vol. 18, No. 2, pp. 870–877, 2008.

- [8] Gh. Iacob, O. Rotariu, N. J. C. Strachan, U. O. Häfeli, Magnetizable needles and wires-modeling an efficient way to target magnetic microspheres in vivo, *Biorheology*, Vol. 41, No. 5, pp. 599–612, 2004.
- [9] E. P. Furlani, K. C. Ng, Analytical model of magnetic nanoparticle transport and capture in the microvasculature, *Physical review E*, Vol. 73, No. 6, pp. 1-10, 2006.
- [10] D. C. Cohen Stuart, The development of a discrete particle model for 3D unstructured grids: application to magnetic drug targeting, PhD Thesis, Delft University of Technology, Delf, 2009.
- [11]M. O. Aviles, H. Chen, A. D. Ebner, A. D. Rosengart, A. J. Kaminski, J. A. Ritter, In vitro study of ferromagnetic stents for implant assisted-magnetic drug targeting, *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 311, No. 1, pp. 306–311, 2007.
- [12]Z. G Forbe, B. B Yellen, D. S. Halverson, G. Fridman, K. A. Barbee, G. Friedman, Validation of high gradient magnetic field based drug delivery to magnetizable implants under flow, *IEEE Trans. Biomedical Engineering*, Vol. 55, No. 2, pp. 643–649, 2008.
- [13] J. A. Ritter, A. D. Ebner, K. D. Daniel, K. L. Stewart. Application of high gradient magnetic separation principles to magnetic drug targeting, *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 280, No. 2, pp. 184–201, 2004.
- [14] M. O. Avilés, A. D. Ebner, H. Chen, A. J. Rosengart, M. D. Kaminski, J. A. Ritter, Theoretical analysis of a transdermal ferromagnetic implant for retention of magnetic drug carrier particles, *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 293, No. 1, pp. 605–615, 2005.
- [15]M. O. Aviles, A. D. Ebner, J. A. Ritter, Implant assisted-magnetic drug targeting: Comparison of in vitro experiments with theory, *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 320, No. 21, pp. 2704–2713, 2008.
 [16]J. W. Haverkort, S. Kenjeres, C. R. Kleijn. Computational
- [16]J. W. Haverkort, S. Kenjeres, C. R. Kleijn. Computational simulations of magnetic particle capture in arterial flows, *Annals of Biomedical Engineering*, Vol. 37, No. 12, pp. 2436–2448, 2009.
- [17] E. M. Cherry, J. K. Eaton, Simulation of Magnetic Particles in the Bloodstream for Magnetic Drug Targeting Applications, APS Meeting Abstracts, Vol. 1, p. 11001, 2012.