

# بررسی اثرات نفوذ توکسیک نانو سیلور در ماسکیان گوشتی

لقمان اکرادي<sup>\*</sup>، محمد امیری‌اندی<sup>۱</sup>، احسان سلیمی ناغانی<sup>۲</sup>، فرهاد احمدی<sup>۳</sup>

تاریخ پذیرش: ۹۰/۱۰/۳۰ تاریخ دریافت: ۹۰/۴/۱۶

## چکیده

نانو ذرات نقره با ایجاد رادیکالهای آزاد میتوانند بسیاری از باکتریها، ویروسها و قارچها را نابود کنند به همین دلیل توصیه شده به عنوان یک ضد عفونی کننده در سیستم پرورش دام و طیور مورد استفاده قرار گیرند. در این مطالعه ۲۴۰ قطعه جوجه از سویه تجاری راس ۳۰۸ در قالب یک طرح پایه کاملاً تصادفی با چهار تیمار صفر (گروه کنترل)، ۸ و ۱۲ ppm نانو سیلور کلوئید در آب آشامیدنی و در چهار تکرار (در هر قفس ۱۵ قطعه جوجه) پرورش داده شدند. در پایان دوره پرورش از هر تکرار دو قطعه مرغ گوشتی با وزن میانگین آن تکرار انتخاب شده و نمونه خون و ریضی و همچنین بافت کلیه در فرمالین بافر ۱۰٪ جهت بررسی ضایعات پاتولوژیک گرفته شد. بررسی های انجام گرفته نشان داد که با افزایش مقدار نقره بویژه مقادیر بیش از ۸ میلی گرم در کیلو گرم شدت ضایعات از جمله پرخونی، حضور سلولهای التهابی از جمله هتروفیلها و لنفوسيتها، نکروز سلولهای توبولی، گلومرونفریت پرولیفراتیو و نیز فیروز کلیه بیشتر میشود. همچنین افزایش سطح سرمی اسیداوریک در تیمار چهارم (ppm ۱۲) نسبت به گروه کنترل معنی دار بود ( $p < 0.05$ ) ولی در دو تیمار دیگر معنی دار نبود. با توجه به موارد فوق میتوان نتیجه گرفت که استفاده از نانو سیلور در مقادیر بیش از ۸ ppm در آب آشامیدنی بر بافت کلیه اثرات نامطلوبی دارد.

**واژگان کلیدی:** نانو سیلور، کلیه، جوجه گوشتی، اسیداوریک، هیستوپاتولوژی

کشاورزی و دامپروری و غیره کاربرد دارد. این مواد به عنوان ضد عفونی کننده قوی با دارا بودن ذرات نقره در حد چندین نانو متر از پایداری بالائی برخوردار بوده و با ایجاد رادیکالهای آزاد سبب غیر فعال شدن عوامل میکروبی می‌شوند (۲۶، ۹، ۱۹). حتی توصیه شده در درمان بعضی از بیماریهای ویروسی غیرقابل درمان در دام و طیور مثل نیوکاسل و آنفلوانزا مورد استفاده قرار گیرند (۱، ۳). بررسی های انجام گرفته در شرایط آزمایشگاهی اثر نانو ذرات نقره را بر ۶۵۰ میکروارگانیسم از جمله استافیلوکوکوس، پزودوناس،

## مقدمه

نانو سیلور از طریق کنترل فعالیت عوامل بیماری زا در عرصه های مختلف پزشکی، دامپزشکی، صنایع مختلف مثل

- ۱- مری، دانشگاه آزاد اسلامی واحد سنترج، دانشکده دامپزشکی، گروه پاتوبیولوژی، سنترج، ایران
- ۲- استادیار، دانشگاه آزاد اسلامی واحد سنترج، دانشکده کشاورزی، گروه علوم دامی، سنترج، ایران
- ۳- استادیار، دانشگاه آزاد اسلامی واحد سنترج، دانشکده دامپزشکی، گروه پاتوبیولوژی، سنترج، ایران
- ۴- مری، دانشگاه آزاد اسلامی واحد سنترج، دانشکده کشاورزی، گروه علوم دامی، سنترج، ایران

\*- پست الکترونیکی نویسنده مسئول: lakradi@iausdj.ac.ir

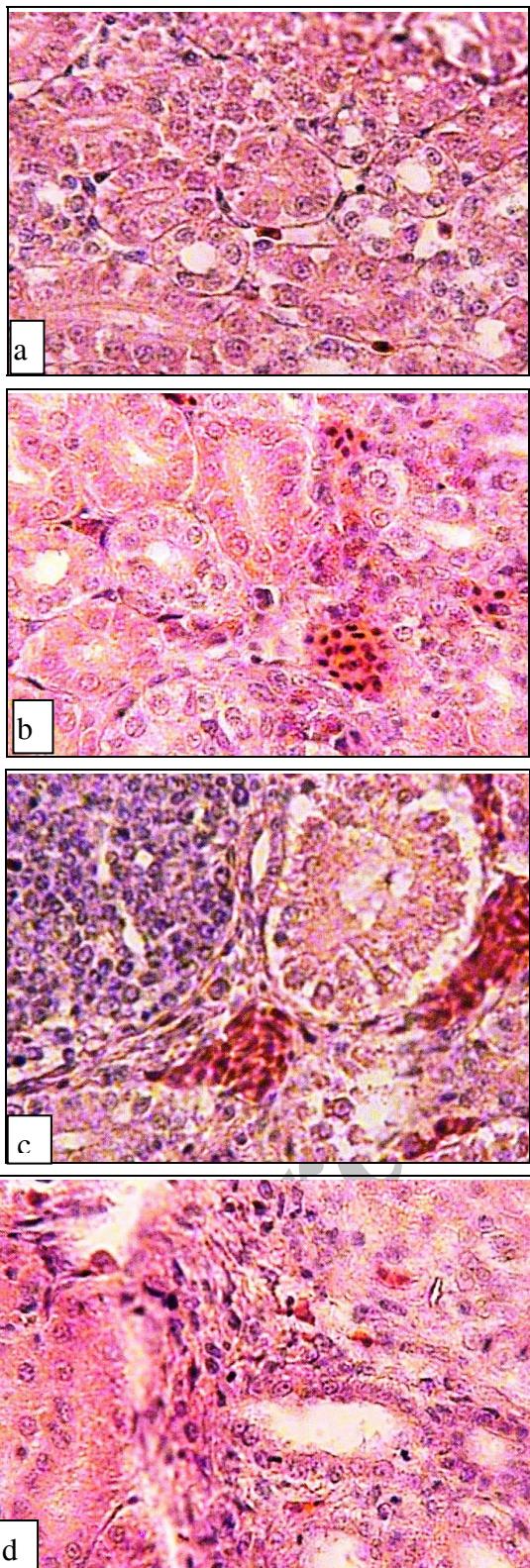
## مواد و روش کار

جهت انجام این تحقیق تعداد ۲۴۰ قطعه جوجه از سویه تجاری راس ۳۰۸ در مرغداری دانشکده کشاورزی و دامپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی واحد سنتدج در قالب یک طرح پایه کاملاً "تصادفی با چهار تیمار (۰۰ و ۱۲ و ۸ ppm) نانوسیلور و در چهار تکرار (قس) به ابعاد ۱/۵×۱×۱ ا و ارتفاع یک متر پرورش داده شدند. تمام عوامل پرورش نظیر دما ، نور، آب، تهویه، تغذیه و بهداشت برای تمام تیمارها یکسان بودند. در هر قفس ۱۵ قطعه جوجه به صورت تصادفی قرار گرفت.از همان روز اول پرورش نانوسیلور با مقادیر مذکور یعنی ۰۰ و ۸ و ۱۲ ppm روزانه به آب آشامیدنی اضافه گردید. گروه کنترل از آب بدون نانوسیلور استفاده کرد.

نانوسیلور مورد استفاده در این تحقیق به نام نانو سید(Nanocid L2000) محصول شرکت نانو نصب پارس حاوی ۰۰۰۰ ppm نانو سیلور با متوسط اندازه ۱۸ نانومتر به شکل مایع قهقهه ای رنگ محلول در آب میباشد. جیره غذایی جوجه ها نیز بر اساس دستورالعمل پرورش جوجه های گوشتی سویه تجاری راس در دو دوره آغازی(starter) تا ۲۱ روزگی و رشد(grower) ۲۱-۴۲ روزگی بر پایه ذرت و کنجاله سویا تهیه گردید و در اختیار تمام تیمارها قرار گرفت(NRC 1992).

در پایان دوره پرورش از هر تکرار دو قطعه مرغ با وزن میانگین آن تکرار انتخاب شده و قبل از کشتار، نمونه خون وریدی گرفته و سرم آنها جهت اندازه گیری اسیداوریک جدا گردید. سپس جوجه های فوق کشتار شده و بلا فاصله از کلیه آنها نمونه های بافتی به ضخامت حداقل یک سانتی متر جدا کرده و با ثبت مشخصات کامل نمونه داخل فرمالین بافر ۱۰٪ انداخته و فیکس گردید. نمونه ها پس از طی مراحل پاساژ بافت و برش با میکروتوم ، روی لام قرار گرفته و جهت بررسی ضایعات بافتی با H&E رنگ آمیزی

باسیلوس و ... نشان داده است (۱۵، ۱۱، ۷، ۶). بر این اساس معتقدند نانو پارتیکل های نقره قابلیت غیرفعال کردن عوامل عفونی ایجاد کننده بیماری های مختلف را دارد و از عفونت های ثانویه به دنبال جراحات حاصل از سوختگی ها جلوگیری می کند. همچنین با توجه به پایداری آنها و عدم نیاز به تهیه مجدد استفاده از آنها در ضد عفونی کردن جایگاه های نگهداری دام و طیور کاربرد گسترده ای یافته است. برخی از شرکتها از آن در پرورش طیور گوشتی استفاده کرده اند و معتقدند که با استفاده از نانو سیلور میتوان مصرف آنتی بیوتیک و واکسن را محدود و به صفر رساند(۱). اما به نظر میرسد که این ماده نیز مانند بسیاری از داروهای دیگر دارای اثرات جانبی و عوارض پاتولوژیک روی بافت های مختلف بدن باشد. کلیه از جمله بافت های بسیار مهم و حیاتی و پر کار بدن است که صدمه به آن می تواند به عوارض وخیم و خطرناک و حتی مرگ منجر شود. کلیه در ماکیان یک جفت بوده که در گودیه های موجود در محل اتصال استخوان های لگن مستقر شده اند. هر کلیه از سه لوب قدامی، میانی و خلفی تشکیل شده و هر لوب شامل لبولهایی است که هر کدام توسط شاخه ای مجزا در حالت تخلیه می شوند. هر لبول دارای بخش قشری و مرکزی است که مرز مشخصی ندارند. وزن کلیه ها حدود ۲ - ۲/۶٪ وزن بدن است. بیشتر داروهایی که وارد بدن می شوند از طریق کبد متابولیزه شده و اغلب از راه کلیه دفع می شوند و به همین دلیل میتوانند بر این دو بافت بیش از سایر بافت های تاثیر داشته باشند. نانو ذرات نقره نیز به عنوان داروی ضد میکروبی احتمالاً توانایی ایجاد ضایعه را در بافت های بدن از جمله کلیه خواهد داشت. از آنجایی که بیشتر مطالعات ضد میکروبی این ماده در ارتباط با طیور و بیماری های ماکیان بوده است این تحقیق نیز بر روی جوجه های گوشتی انجام گردید.

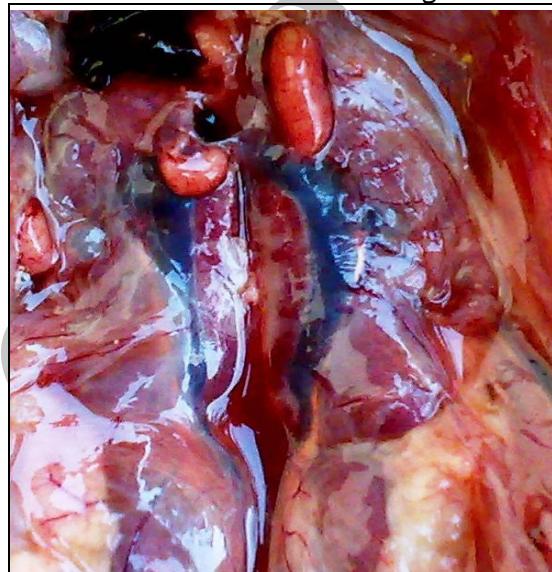


شکل ۲- تصاویر مقاطع بافتی از نمونه های کلیه: (a) گروه کنترل فاقد ضایعه مبیا شد، (b) تیمار اول  $4\text{ ppm}$  (c) تیمار دوم  $8\text{ ppm}$  (d) تیمار سوم  $12\text{ ppm}$  علاوه بر ضایعات قبلی افزایش بافت همبند نیز دیده می شود (رنگ آمیزی با هماتوکسیلین- آئوزین  $\times 400$ ).

شدند. آنالیز آماری داده ها با استفاده از نرم افزار SAS و روش آنالیز واریانس یک طرفه انجام گردید.

## نتایج

در بررسی ماکروسکوپیک اغلب کلیه ها طبیعی بودند ولی در تعدادی از آنها بویژه در تیمارهای دوم ( $8\text{ ppm}$ ) و سوم ( $12\text{ ppm}$ ) تورم و پر خونی کلیه ها و در بعضی از آنها رسوب اورات سفید رنگ در حالبها دیده شد (شکل ۱).



شکل ۱- تورم کلیه ها و رسوب سفید رنگ اورات در حالبها

در بررسی هیستولوژیک در گروه کنترل بافت کلیه سالم و فاقد ضایعه خاصی بود (شکل ۲a). در تیمار اول ( $4\text{ ppm}$ ) تنها تغییر قابل مشاهده تجمع خفیف گلوبولهای قرمز در فضای بین توبولها بود و به ندرت تغییرات دز نرأتیو سلولی دیده شد (شکل ۲b). در تیمارهای دوم ( $8\text{ ppm}$ ) و سوم ( $12\text{ ppm}$ ) پرخونی شدیدتر و وسیعتر به همراه آسیبهای سلولی شدیدتر و نکروز سلولهای توبولی با حضور هتروفیلها و لنفوسيتها و نیز گلومرونفریت پرولیفراتیو قابل مشاهده بود. در تیمار سوم ( $12\text{ ppm}$ ) افزایش بافت همبند (فیبروز) و نکروز کانونی نیز دیده شد (شکل ۲d).

هستند باند می‌شود(۲۶). تحقیقات مختلفی به تجمع نانو سیلور در کلیه اشاره نموده اند و حضور آنرا متعاقب تجویز خوراکی و استنشاقی به اثبات رسانده اند. دفع کلیوی آن نیز از طریق تشخیص و ردیابی نانو سیلور در اداران نشان داده شده است(۲۷). احتمالاً راه دیگر دفع آن ترشح در صفرا میباشد که سپس از راه مدفوع به خارج از بدن دفع می‌گردد.

اکثر تحقیقات انجام گرفته بر روی اثرات بیولوژیک نانو سیلور کاهش فعالیت‌های سلولی را به دلیل تخلیه گلوتاتیون، کم کاری میتوکندریها و آسیب به غشاء سلولها گزارش کرده اند. در این مطالعات سمیت نانو سیلور بر لغفه‌سیتیهای بورس فابر سیوس (۸)، سلولهای اسپرماتوگنی (۴)، سلولهای نرواندوکرین تولیدکننده دوپامین (۱۳)، اپیتلیوم آلوفئولهای تنفسی انسان (۲۰)، ماکروفاژهای آلوفئولی موش (۲۴)، کراتینوسیت‌ها (۱۸)، فیبروبلاستها (۲۱)، کاهش عملکرد دستگاه تنفس (۲۵)، اثر سمی بر سلولهای کبدی موش رات با اثر بر فعالیت میتوکندریها و نیز نفوذپذیری غشاء (۱۲)، واکوئوله شدن سلولهای کبدی (۱۴)، نکروز کانونی کبد با اتساع ورید مرکز لبولی و هیپرپلازی مجاري صفراوي (۱۶)، افزایش سطح آنزيمهای کبدی متعدد استفاده از باند زخم حاوی نقره (۲۷)، تغیيرات خونی از جمله افزایش خفیف در کلسیم خون (۱۴)، افزایش هماتوکریت، افزایش هموگلوبین و کاهش زمان TNF پروترومبین (۱۷)، کاهش تولید سایتوکینهای INF و TNF (۲۳) و بسیاری موارد دیگر گزارش گردیده است.

همانگونه که دیده شد نانو سیلور در مقادیر بالا بویژه مقادیر بیش از ۸ ppm در آب آشامیدنی بر بافت کلیه جوجه‌های گوشتشی تاثیر منفی داشته و باعث پرخونی، نکروز، آپوپتوz و در بعضی موارد فیبروز و نقرس احساسی نیز گردیده که با سنجش اسیداوریک سرم خون تایید گردید. اسیداوریک محصول اولیه کاتابولیسم پروتئینها، ازتهای غیر پروتئینی و پورینها در پرندگان است که عمدتاً از راه دفع توپولی از کلیه ها

سرمهای جدا شده از خون نیز جهت اندازه گیری اسیداوریک خون به آزمایشگاه ارسال شده و در آنجا با استفاده از کیت‌های سنجش اسیداوریک پارس آزمون مورد آزمایش قرار گرفتند. نتایج سنجش اسیداوریک سرم خون نمونه ها به شرح جدول زیر میباشد:

**جدول ۱- مقدار اسیداوریک سرم خون جوجه ها بر حسب میلی گرم در دسی لیتر.**

تیمار	کنترل	ppm ۴	ppm ۸	ppm ۱۲
اسیداوریک	۳۹/۱۳	۴۶/۳۸	۵۱/۷۱	۵۸/۳۳
b <sup>a</sup> /۸/۵۷	a <sup>b</sup> /۲۷/۷۵	a <sup>b</sup> /۸/۴۶	a <sup>b</sup> /۳/۲۷	mg/dl

حروف نامتباشه(a,b) معنی دار بودن اختلاف را نشان می‌دهند.

همانگونه که دیده میشود با افزایش غلظت نقره در آب آشامیدنی ضایعات کلیوی شدیدتر و میانگین مقدار اسید اوریک سرم خون جوجه ها نیز بیشتر گردیده است. آنالیز داده ها اختلاف بین تیمار سوم و گروه کنترل را معنی دار نشان میدهد( $p<0.05$ ) ولی بین تیمارهای اول و دوم با گروه کنترل اختلاف معنی دار نیست هر چند که میزان اسیداوریک خون روند صعودی داشت.

## بحث

نانو سیلور از راه پوست، دستگاه تنفس و دستگاه گوارش وارد بدن شده و از طریق گردش خون به اندامهای هدف میرسد. مهمترین راه جذب آن بویژه در شکل کلوویید لوله گوارش است (۵). نانو سیلور جذب شده به پروتئینهای پلاسما اتصال یافته و توانایی عبور از غشاء‌های سلولی را پیدا می‌کند. سپس در اندامهایی چون کبد، کلیه، قلب، غدد لنفاوی، مغز، ریه، معده و بیضه ها توزیع میشود. نانو سیلور جذب شده از لوله گوارش از راه ورید باب به کبد وارد میشود. در کبد مواد زاید خون گرفته شده و به شکل قابل ترشح و دفع در می‌آیند. احتمالاً نانو سیلور با متالوتیونینها که پروتئینهای منحصر به فردی در تمام سلولهای زنده

واحد که اعتبارات لازم برای انجام این تحقیق را فراهم نمودند و همچنین کارشناسان آزمایشگاههای دانشکده دامپزشکی و کارگران مرغداری دانشکده که صمیمانه ما را یاری نمودند کمال تشکر و قدردانی را داریم.

## منابع

۱- نبی نژاد، ع. عسکرانی، ن. (۱۳۸۷): کاربرد نانو سیلور در پرورش مرغ گوشتی، امیدها و نگرانیها. مجموعه مقالات پانزدهمین کنگره دامپزشکی ایران

۲- نظیفی س. (۱۳۷۶): هماتولوژی و بیوشیمی بالینی پرنده‌اند. انتشارات دانشگاه شیراز. چاپ اول.  
صفحه ۲۰۶-۲۰۹

3- Ahari, H., Dastmalchi, F., Ghezelloo, Y., Paykan, R., Fotovat, M., Rahmannya, J., (2008): The application of silver nanoparticles to the reduction of bacterial contamination in poultry and animal production. Food Manufacturing Efficiency. 2, 1: 49-53

4- Braydich-Stolle, L., Hussain, S., Schlager, J., Hofmann, M.C., (2005): In vitro cytotoxicity of nanoparticles in mammalian germline stem cells. Toxicology Sciences. 88:412-419

5- Chang, A.L., Khosravi, V., Egbert, B., (2006): A case of argyria after colloidal silver ingestion. Journal of Cutaneous Pathology. 33:809\_811.

6- Chen, D., Xi, T., Bai, J., (2007): Biological effects induced by nanosilver particles: in vivo study Biomedical Material. 2 :126–128

7- Chen, X., Schluener, H.J., (2007): Nanosilver: A nanoproduct in medical application. Toxicology Letter. 176:1-12

8- Djeddi,A. N., Akrami Mogaddam, M. A., Ahmadi, F., Akradi, L., Ashrafi Helan, J.,(2008): Evaluation of the effectiveness of different levels of silver in (Nano scale) on weight gain and Bursa Fabricius

دفع میگردد و افزایش آن در خون پرندگان در اثر گرسنگی شدید، تقرس احساسی و مفصلی و تخریب شدید بافت کلیه دیده می‌شود(۲). Kim و همکاران، (۲۰۰۹) تجمع نقره را متعاقب تجویز از راه خوراکی و استنشاقی در کلیه موشها که بیشتر در غشاء پایه گلومرولها و توبولهای کلیوی و نیز در سیتوپلاسم و هسته سلولهای بینابینی ناحیه داخلی مدولا بود گزارش کرده‌اند و حتی میزان آنرا در کلیه موشها ماده دو برابر موشها نر اعلام کرده اند ولی تغییرات عملکردی و ساختاری معنی داری را گزارش نکرده اند. در مطالعه دیگری که Susan و همکاران، (۲۰۰۹) انجام داده اند تنها به ایجاد تغییر چربی در سلولهای کبد و کلیه در اثر مصرف طولانی مدت نمکهای نقره با دز پایین اشاره کرده اند. Senjen (۲۰۰۷) در مطالعه خود به ایجاد آسیب کلیوی ناشی از مصرف نانو سیلور در دز درمانی اشاره دارد ولی نوع آسیب و شدت آنرا بیان نمی‌نماید. Nagender (۲۰۰۸) نیز در مقاله خود افزایش آزیم N استیل گلوکوزامینیداز را بیان میدارد که نشان دهنده آسیب کلیوی می‌باشد ولی به نوع و شدت آسیب اشاره‌ای ندارد. هر چند گزارشات و تبلیغات فراوانی در رابطه با بی‌خطر بودن و عدم وجود بقاوی دارویی نانو سیلور وجود دارد ولی از آنجا که این ماده در انسان باعث آرژیریا و آرژیریوز(۱۰) و نیز عوارض کبدی، کلیوی، چشمی، پوستی، تنفسی و گوارشی و خونی میگردد (۱۹) توصیه می‌شود در به کارگیری نانو سیلور در آب آشامیدنی بخصوص در مقدار بالا (۸ ppm و بیشتر) احتیاط فراوانی بعمل آید. با توجه به موارد مذکور می‌توان دریافت که نانو سیلور موجود در آب آشامیدنی طیور می‌تواند بر بافت کلیه تاثیر نموده و عوارض بافتی ایجاد نماید.

## تشکر و قدردانی

از ریاست محترم دانشگاه آزاد اسلامی واحد سنندج آقای دکتر شاهین فکور و معاونت پژوهش و فناوری

- Veterinary Poultry Congress Tehran-Iran:p,127
- 9- El-Ansary, A., Al-Daihan, S., (2008): On the Toxicity of Therapeutically Used Nanoparticles:An Overview. Journal of Toxicology. 2009, 9 pages
  - 10- Fisher,N.M., Marsh, E., Lazova, R., (2003): Scar-localized argyria secondary to silver sulfadiazine cream. Journal of American Academical Dermatology. 49:730-732
  - 11- Hsin, Y.H., Chen, C.F., Huang, S., Shih, T.S., Lai, P.S., Chueh, P.J., (2008):The apoptotic effect of nanosilver is mediated by a ROS- and JNK-dependent mechanism involving the mitochondrial pathway in NIH3T3 cells. Toxicology Letter. 10; 179(3):130-9.
  - 12- Hussain, S.M., Hess, K.L., Gearhart, J.M., Geiss, K.T., Schlager, J.J., (2005): In vitro toxicity of nanoparticles in BRL 3A rat liver cells. Toxicology in Vitro 19:975-983,
  - 13- Hussain, S.M., Javorina, M.K., Schrand, A.M., Duhart, H.M., Ali, S.F., Schlager, J.J., (2006): The interaction of manganese nanoparticles with PC-12 cells induces dopamine depletion. Toxicology Science 92:456-463
  - 14- Ji, J.H., Jung, J.H., Kim, S.S., Yoon, J.U., Park, J.D., Choi, B.S., Chung, Y.H., Kwon, I.H., Jeong, J., Han, B.S., Shin, J.H., Sung, J.H., Song, K.S., Yu, I.J., (2007): Twenty-eight-day inhalation toxicity study of silver nanoparticles in Sprague-Dawley rats. Inhalation Toxicology 19:857\_871
  - 15- Kim, J.S., Kuk, E., Yu, K.N., Kim, J.H., Park, S.J., Lee, H.J., Kim, S.H., Park, YK, Park, Y.H., Hwang, C.Y., Kim, Y.K., Lee, Y.S., Jeong, D.H., Cho, M.H., (2007): Antimicrobial effects of silver nanoparticles. Nanomedicine 3:95\_101
  - 16- Kim, Y.S., Kim, J.S., Cho, H.S., Rha, D.S., Kim, J.M., Park, J.D., Choi, B.S., Lim, R., Chang, H.K., Chung, Y.H., Kwon, I.H., Jeong, J., Han, B.S., Yu, I.J., (2008): Twenty-eight-day oral toxicity, genotoxicity, and gender-related issue distribution of silver nanoparticles in Sprague-Dawley rats. Inhalation Toxicology. 20:575\_583.
  - development and on its histopathological lesions in broiler chicks, First International
  - 17- Kim, W.Y., Kim, J., Park, J.D., Ryu, H.Y., Yu, I.J. (2009): Histological study of gender differences in accumulation of silver nanoparticles in kidneys of Fischer 344 rats. Toxicology Environmental Health;72(21-22)
  - 18- Lam, P.K., Chan, E.S.Y., Ho,W.S., Liew, C.T., (2004):In vitro cytotoxicity testing of a nanocrystalline silver dressing (Acticoat) on cultured keratinocytes. British Journal of Biomedical Science 61(3):125\_127.
  - 19- Nagender R P., Eladia M.P.-M., Josef H. (2008), silver or silver nanoparticles:a hazardous threat to the environment and human health? Journal of Applied Biomedicine:6(3):117-129
  - 20- Park, S., Lee, Y.K., Jung, M., Kim, K.H., Eun-Kyung, Ahn, N.C., Lim, Y., Lee, K.H., (2007): Cellular toxicity of various inhalable metal nanoparticles on human alveolar epithelial cells. Inhalation Toxicology. 19(1):59\_65.
  - 21- Poon, V.K., Burd, A., (2004): In vitro cytotoxicity of silver: Implication for clinical wound care. Burns 30:140\_147.
  - 22- Senjen, R., (2007): Nanosilver – a threat to soil, water and human health? Friends of the Earth Australia,
  - 23- Shin, SH., Ye, M.K., Kim, H.S., Kang, H.S., (2007): The effects of nano-silver on the proliferation and cytokine expression by peripheral blood mononuclear cells. International immunopharmacology. 7(13):1813-1817
  - 24- Soto, K., Garza, K.M., Murr, L.E., (2007): Cytotoxic effects of aggregated nanomaterials. Acta Biomater. 3:351\_358
  - 25- Sung, J.H., Ji, J.H., Yoon, J.U., Kim, D.S., Song, MY, Jeong, J., Han, BS., Han, J.H., Chung, Y.H., Kim, J., Kim, TS, Chang, HK., Lee, E.J., Lee, J.H., Yu, I.J., (2008): Lung function changes in Sprague-Dawley rats after prolonged inhalation exposure to silver nanoparticles. Inhalation Toxicology. 20:567\_574
  - 26- Susan, W.P., Wijnhoven, Willie, J.G.M., Peijnenburg, C. A., Herberts, Werner I.

- Hagens, Agnes G. Oomen, Evelyn H.W. Heugens, Boris R, Julia Bisschops, Ilse Gosens, Dik Van De Meent, Susan Dekkers, Wim H. De Jong, Maaike Van Zijverden, Adrie Nne J.A.M. Sips, & Robert E. Geertsma.,( 2009): Nanosilver a review of available data and knowledge gaps in human and environmental risk assessment Nanotoxicology.3(2): 109\_138
- 27- Trop, M., Novak, M., Rodl, S., Hellbom, B., Kroell, W., Goessler, W., (2006): Silver coated dressing acticoat caused raised liver enzymes and argyria-like symptoms in burn patient. Journal of Trauma Injury Infect Critical Care 60:648\_652

Archive of SID