

## بررسی میکروسکوپی تأثیر عصاره مغز جنین بر روند ترمیم ضایعه عصب فاسیال در رت

\* محمد رضا نیکروش Ph.D., \*\* مرتضی بهنام رسولی Ph.D., ناصر مهدوی شهری

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی مشهد، دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریح

\* دانشگاه فردوسی مشهد، دانشکده علوم گروه زیست شناسی

آدرس مکاتبه: مشهد، کد پستی ۹۱۳۲۵، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریح

### چکیده

\* هدف: بررسی هیستولوژیک اثرهای عصاره مغز جنین بر روند ترمیم ضایعه عصب فاسیال در رت.

\*\* مواد و روشها: به منظور تعیین اثرهای احتمالی تزریق عصاره مغز جنین بر ترمیم روند ترمیم در اعصاب محیطی ضایعه دیده، عصب فاسیال ۱۶ رت دو ماهه (تیزاد Wistar) در حاشیه قدامی غده پاروتید به طور یک طرفه قطع شد. سپس رتبه به طور تصادفی به گروه تحریبی و گروه کنترل (n=8) تقسیم شدند. به نمونه‌های گروه تحریبی، در روزهای ۱۴، ۱۷ و ۲۱ پس از قطع عصب، ۰/۵ میلی لیتر عصاره مغز جنین به صورت زیر پوستی، در محل ضایعه تزریق شد. به نمونه‌های گروه کنترل نیز به طریق مشابه تزریق سرم فیزیولوژی صورت گرفت.

در روز ۲۸ پس از ایجاد ضایعه، از عصب فاسیال به طول ۵ میلی متر طوری نمونه برداری شد که محل ضایعه را نیز در بر داشته باشد. پس از کدگذاری و تثیب نمونه‌ها در فرمالین ۱ درصد، آماده سازی بافتی، مقاطع میکروسکوپی سریال با ضخامت ۷ میکرون تهیه و به کمک هستوئکلین - الیزین و پیکروفورسین رنگ آمیزی شدند.

\*\*\* یافته‌ها: نتایج حاصل از بررسی میکروسکوپی مقاطع نشان می‌دهد که در نمونه‌های مربوط به گروه تحریبی، آثار ترمیم و بازسازی به صورت افزایش عروق خونی و بافت همبند محیط الیاف اکسونی ضایعه دیده مشهود است و ساختار عصب در محل ضایعه به ساختار طبیعی نزدیک شده است. در مقابل در نمونه‌های مربوط به گروه کنترل علاوه بر اینکه تخریب الیاف عصبی و از دست رفتن میلین شدت یافته است، شواهدی که بیانگر فعالیتهای ترمیمی باشد کمتر به چشم می‌خورد.

\*\*\*\* نتیجه‌گیری: در نمونه‌های گروه تحریبی که تحت تأثیر عصاره مغز جنین واقع شده‌اند، احتمالاً فاکتورهای تروفیک موجود در عصاره پس از جذب، از طریق انتهای پروگزیمال عصب قطع شده و حمل رو به عقب به جسم سلولی نورونهای ضایعه دیده رسیده و علاوه بر حفظ و بقای آنها، زمینه رشد و ترمیم بخش پروگزیمال فیبرهای عصبی را به سوی اندام هدف فراهم نموده است.

گل واژگان: عصاره مغز جنین، عصب فاسیال، رت، ترمیم عصب

**مقدمه**

تقریبی ۲ ماه و به وزن ۱۵۰ تا ۱۶۰ گرم، مورد استفاده شد. از رتهای نر برای قطع عصب فاسیال و از رتهای ماده پس از بارداری برای تهیه عصاره مغز جنین استفاده شد. به منظور قطع عصب فاسیال در رتهای نر، ابتدا رتها توسط مخلوطی از ۲/۰ میلی لیتر کتامین و رامپرون (به نسبت ۱+۲)، بیهوش شدند. سپس منطبق بر خصی که بریدگی لالة گوش را به گوشش لب وصل می‌کند، برش گوتاهی به طول یک سانتیمتر در پوست سمت راست صورت ایجاد شد. با توجه به اینکه عصب فاسیال رت پس از خروج از غده پاروتید به صورت دو شاخه امتداد می‌باشد، هر دو شاخه عصب در حاشیه قدامی غده پاروتید به گونه‌ای قطع شده که دو انتهای عصب در مجاورت یکدیگر باقی بمانند. با قطع دو انشواب عصب فاسیال جنبش سیلهای همان طرف به طور کامل از بین می‌رود. پس از خد عفونی محل زخم با استفاده از کلیهای مخصوص، پوست به دقت بخیه شد. سپس نمونه‌ها به طور تصادفی، به یک گروه تجربی و یک گروه کنترل تقسیم شدند و در شرایط استاندارد (نور و دمای مناسب و آب و غذای کافی) در حیوانخانه تحت مراقبت قرار گرفتند. در طی ۲۸ روز مراقبت بعد از عمل، تغییر محوسی در وزن حیوانات و خوراک روزانه هیچ یک از گروهها مشاهده نشد.

**۱۴۰**  
\* تهیه عصاره مغز جنین

به دلیل اینکه در رت، روزهای ۱۷ تا ۲۰ بارداری دوره اوج تمايز سیستم عصبی محسوب می‌شود، برای تهیه عصاره مغز، از جنبهای ۱۷ روزه استفاده شد. بدین منظور پس از بیهوشی، رتهای باردار سازارین شده، سپس مغز هر جنین به سرعت از جمجمه خارج و با استفاده از همگون کننده به حالت سومهانسیون در آمد. سپس حجم محتویات هر یک از لوله‌های همگن شده را با استفاده از سرم فیزیولوژی به یک میلی لیتر رسانده و با سرعت ۵ هزار دور در دقیقه (به مدت ۱۰ دقیقه) سانتریفیوژ شد. سپس محلول لوله‌های سانتریفیوژ با بیت استریل جمع آوری و در لوله‌های اپندوروف تا موقع مصرف در فریزر نگهداری شد.

**\* نحوه تجویز**

به نمونه‌های مربوط به گروه تجربی، در روزهای ۱۴، ۱۷ و ۲۱ پس از قطع عصب، مقدار ۱/۰ میلی لیتر عصاره مغز جنین (۳۴)، با استفاده از سرنگ مخصوص و به صورت زیر پوستی به محل ضایعه و به طور مشابه به رتهای گروه کنترل نیز سرم فیزیولوژی تزریق شد.

**\* نمونه برداری و آهاده سازی بافتی**

نمونه‌های گروه تجربی و کنترل در پایان روز بیست و هشتم پس از

تجربه شان داده است که چنانچه ارتباط بین نورون و رشته عصبی در اثر بریدن و یا به کردن قطع شود، قسمت دیستال و جدا شده عصب دچار تخریب می‌شود که این پدیده به نام دژنرسانس والرین موسوم است (۱). در مقابل با این‌گونه ضایعات اگر چه همواره بر تکیه‌ای جراحی و ترمیم اعصاب تأکید شده است اما اعتقاد بر این است که عوامل مؤثری از قبیل فاکتور رشد عصبی NGF<sup>۱</sup> (۲-۸)، فاکتورهای نوروتروفیک مشتق از مغز BDNF<sup>۲</sup> و توروتروفین NT3<sup>۳</sup> (۹-۱۰) و تغایر اینها در روند ترمیم مؤثرند. این فرضیه اولین بار در سال ۱۸۹۸ بوسیله Forsman<sup>۴</sup> بیان شد (۱۱) و سپس بررسیها و تحقیقات بعدی، آن را مورد تأیید و حمایت قرار داد (۱۲، ۱۳). در این رابطه نتایج تحقیقات به عمل آمده بر روی جوندگان بالغ شان می‌دهد که چنانچه نورونهای مغزی نخاعی این جانوران در سیستم عصبی جنبی کاشت شوند قابلیت رشد آکسونی وسیعی از خود شان می‌دهند (۱۶، ۲۰). علاوه بر این، زنده ماندن نورونهای حرکتی به ویژه در جانوران نایاب به برقراری ارتباط بین نورونها و بافت‌های هدفی که حمایت تروفیکی را برای آنها انجام می‌دهند وابسته است (۲۱). اگرچه پس از آکسونی در جوندگان، بعضی از نورونهای حرکتی زنده می‌مانند ولی در معرض تغییراتی که به عنوان کروماتولیز شاخه می‌شوند قرار می‌گیرند در حالی که سایر نورونهای حرکتی در معرض تغییراتی واقع می‌شوند که به مرگ آنها مسنه می‌شود (۲۲-۲۵). مشابه چنین تغییراتی که از آن تحت عنوان آبوبهزویس یاد می‌شود پس از قطع عصب با حذف فاکتورهای تروفیک نیز قابل مشاهده است (۲۶، ۲۷). پس از کشف NGF و به دنبال ارائه فرضیه نوروتروفیک (۲۸، ۲۹) که بوسیله نتایج حاصل از تحقیقات بعدی مورد تأیید قرار گرفت مشخص شد که با تحریز منظم NGF می‌توان از مرگ نورونی ناشی از قطع اعصاب محیطی، از جمله عصب سیاتیک، جلوگیری کرد (۳۰، ۳۱). نکته قابل توجه که در این رابطه باید مد نظر قرار گیرد، موضوع سرعت ترمیم و رابطه آن با فاکتور زمان است. بدینه است که هر چه فاصله محل آسیب تا اندام عمل کننده بیشتر باشد زمان مورد نیاز برای ترمیم نیز بیشتر خواهد بود. بنابراین چنانچه بتوان به وسیله عواملی از جمله کاربرد عوامل تروفیک سرعت ترمیم را افزایش داد، از رهگذر کاشه زمان بهبودی، شناس بازگرداندن اعمال طبیعی به اندامهای هدف مربوطه بهبشن خواهد شد (۹، ۳۲، ۳۳). در عین حال این نکته را نیز باید در نظر داشت که اگرچه کاشت نورونهای بالغ در سیستم عصبی مرکزی جنبی یا بالعکس منجر به رشد وسیع آکسونی در بافت بالغ عصبی می‌شود، اما با توجه به مشکلات و محدودیتهای تکیه‌کی که در این روشها وجود دارد، در این پژوهش سعی شده تا ارتباط قوانایی عصاره مغز جنین FBE<sup>۵</sup> با افزایش قابلیت ترمیم عصب سیاتیک ضایعه دیده بررسی شود.

**مواد و روشها****\* حیوان آزمایشگاهی**

در این تحقیق ۱۶ رت نر و ۱۰ رت ماده از نژاد ویستار، به سن

1. Nerve Growth Factor

2. Brain Driven Neurotrophic Factors

3. Neurotrophin3

4. Fetal Brain Extract

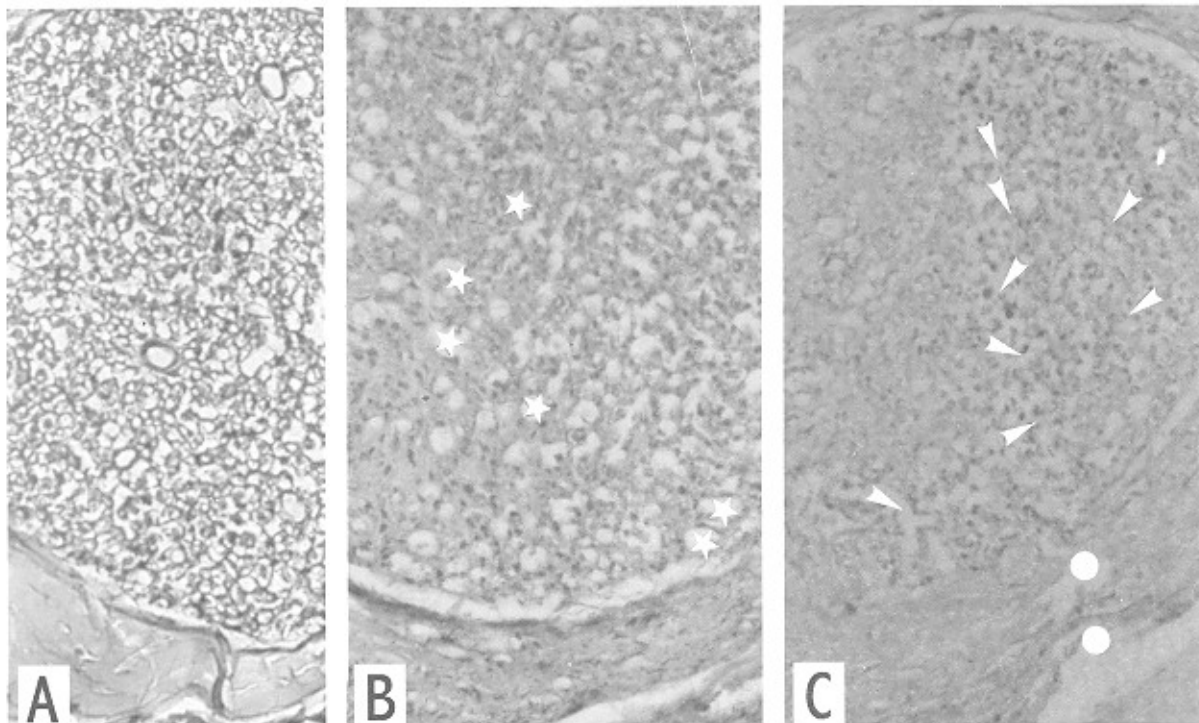
(شکل ۱). علاوه بر این؛ در مقاطع میزگهای بیشتری دیده می‌شوند (شکل ۲-A) و تعداد واکرثولهای روشن (جاگاه تخریب غلاف میلین) کم است. همچنین ظهور الیاف کلائز در فواصل فیرهای عصبی (شکل ۲-B) به فراوانی قابل رویت است.

بررسی مقاطع تهیه شده از منطقه ضایعه دیده در نمونه‌های کنترل (شکل ۱-C) نشان می‌دهند که تعداد مقاطع عروق خونی در این نمونه‌ها نسبت به گروه تجربی کمتر است و الیاف آکسونی کمتری در این نمونه‌ها به چشم می‌خورد. علاوه بر این؛ غلاف همبندی عصب دچار ضایعات بیشتری شده است و از نظر مقایسه با مقاطع مشابه در نمونه‌های گروه تجربی، تعداد فضاهای خالی بسیار بیشتر است.

جدول ۱: نتایج حاصل از بررسی میکروسکوپی روش شریم عصب فاسیال در گروههای نجربی و کنترل ۲۸ روز پس از ایجاد ضایعه عصبی

کنترل	تجربی	نتایج حاصل از ارزیابی هیستولوژیک روند ترمیم
±	++	افزایش عروق خونی در منطقه ضایعه دیده
±	++	وزان نسبی سلولهای شووان و سلولهای بالات همبند
-	+	وزان نسبی بیدایش میلین در اطراف فیرهای در حال ترمیم
±	++	وزان نسبی بافت همبندی (کلائز مربوط به غلافهای عصبی)
-	+	مشابه عصب، درحال ترمیم با نمونه طبیعی (دست نخورده)

\*: H&E . \*\*: پیکر و فوشن، \*\*\*: فست ملو، +: زیاد، ++: خوبی زیاد، ±: کم و بیش، -: امسا



شکل ۱: مقاطع عرضی از ماحیة پروگریمال عصب فاسیال دست نخورده (سالم) و ضایعه دیده در روز بیست و هشتمن پس از ضایعه، A- نمونه دست نخورده ایزولکتمایی ۲۰×، B- نمونه بیرونی ایزولکتمایی ۲۰×، رنگ آمیزی: همانوکسیلين-انوزین، C- نمونه کنترل ایزولکتمایی ۱۵×، رنگ آمیزی: همانوکسیلين-انوزین، در این نمونه به وضعيت از دست رفتن نسبی غلاف میلین در الباف عصبی (\*) توجه شود. C- نمونه کنترل ایزولکتمایی ۱۵×، رنگ آمیزی: همانوکسیلين-انوزین، در این نمونه به از دست رفتن شدید غلاف میلین (+) و اسباب نسبی بافت همبند غلاف عصبی (●) توجه شود.



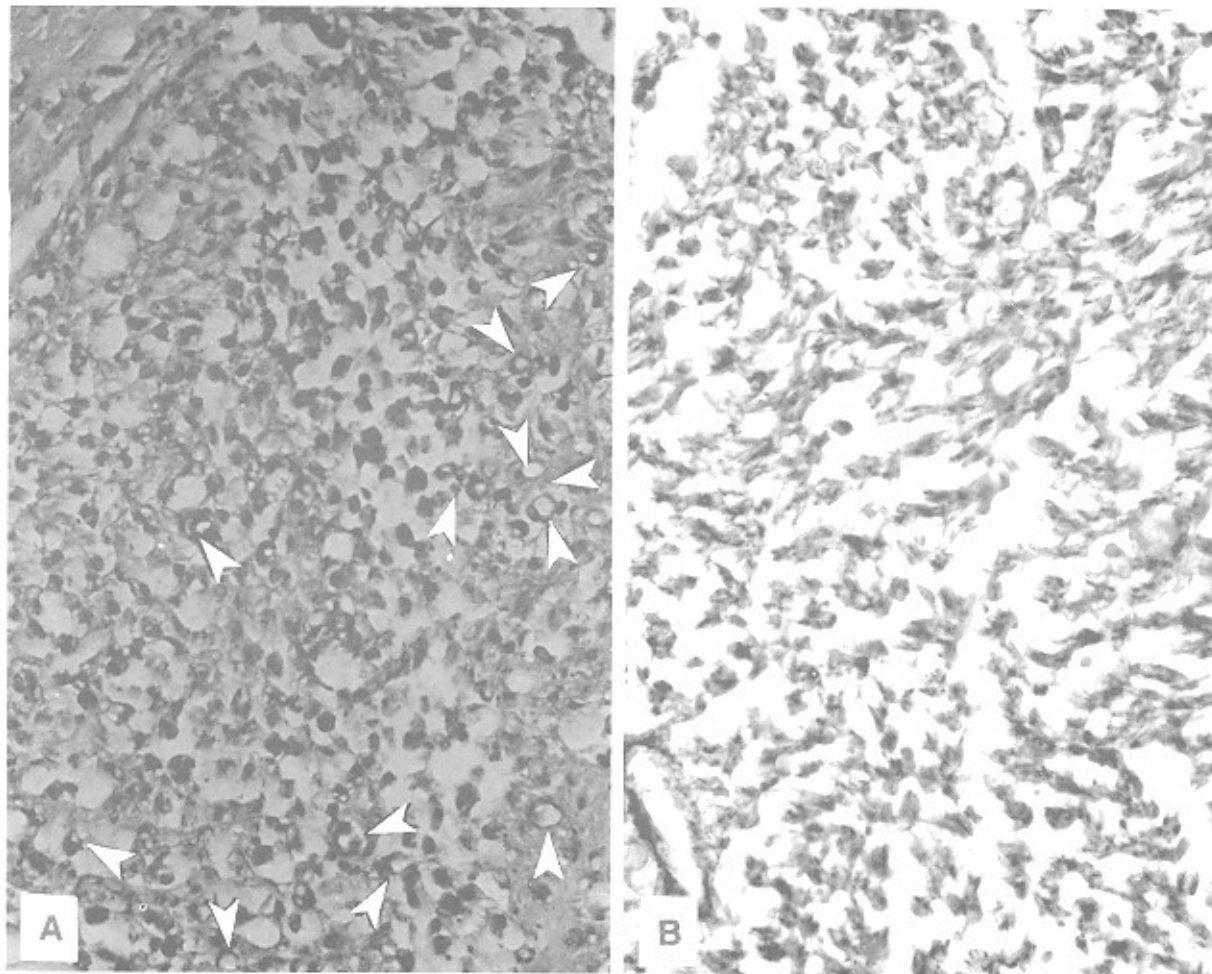
عمل، تحت بیهوشی و پرفیوژن واقع شدند. پس از حذف پوست ناحیه صورت، از محل ضایعه عصب فاسیال به طول ۵ میلی‌متر همراه با بستر عضلانی آن، نمونه برداری و پس از کدگذاری با استفاده از فرمالین ۱۰ درصد تثیت شدند. پس از مراحل آماده سازی پافتی، قالب گیری با پارافین به گونه‌ای انجام شد که انتهای پروگریمال و دیستال در هر نمونه مشخص باشد. سپس از همه نمونه‌ها مقاطع میکروسکوپی به صورت سریال و با ضخامت ۷ میکرون تهیه شد. برای نمونه‌برداری از مقاطع میکروسکوپی (برشها) از محدوده ضایعه در هر عصب، به طور متوازن از هر ۱۰ برش یک مورد (در مجموع، حدود ۲۰ برش) انتخاب و به صورت زیر رنگ آمیزی شدند:

- الف - نیمی از برشها رنگ آمیزی همانوکسیلين - انوزین شدند (هسته‌ها به رنگ بنفش و زمینه به رنگ صورتی در می‌آید).
- ب - نیمی از برشها رنگ آمیزی پیکر و فوشن شدند (الیاف کلائز را به رنگ قرمز و مقاطع الیاف عصبی را به رنگ زرد تشان می‌دهد).

## یافته‌ها

نتایج حاصل از بررسیهای میکروسکوپی مقاطع مربوط به بخش پروگریمال عصب فاسیال به صورت مقایسه‌ای در جدول و در تصاویر ۱ و ۲ ارائه شده است.

بررسی مقاطع به دست آمده از نمونه‌های مربوط به گروه تجربی، بیانگر این موضوع است که در همه آنها بافت همبند محدوده فیرهای عصبی ترمیم شده و از این نظر با نمونه‌های دست نخورده تشابه دارد



۱۶۴

شکل ۱۵-۸- مقطع هر فرمی از محدوده ضایعه در عصب لاسیبال بک نمونه تجویی در روز بیست و هشتم (بزرگنمایی: ×۴۰، رنک آمیزی: همانوکسیبلین-لتوزین). در این نمونه به ظلپور مقاطع غروقی تراوون در بین الیاف عصبی A توجه شود. B- نمونه تجربی مربوط به روز بیست و هشتم (بزرگنمایی: ×۴۰، رنک آمیزی: پیکرولوژین) که به منتقلور نشان دادن الیاف کلاژن تهیه شده است.

## بحث

محیطی، عوامل و فاکتورهای گوناگونی مؤثرند. برای نمونه من موجود زنده در پدیده ترمیم عصبی تعیین‌کننده است زیرا میزان سنتز مواد مورد نیاز برای ترمیم فیبرهای عصبی ضایعه دیده با افزایش من کاهش می‌یابد (۳۶-۳۷). به همین ترتیب برای ترمیم اعصاب ضایعه دیده فعالیت طبیعی ماکروفازی، به منظور انهدام بخش دیستال فیبرهای قطع شده، نیز ضروری است (۳۸). عمل طبیعی سلولهای شووان، علاوه بر فعل کردن پدیده ترمیم (۳۹) که احتمالاً به دنبال فعل شدن ماکروفازها اقدام به تولید فاکتور رشد عصبی می‌نمایند، ایجاد غلاف میلین است و از این رو سلولهای شووان نقش عمدتی را در پدیده ترمیم بر عهده می‌گیرند (۴۰). ارتباط عملی میان یکس خارج سلولی با آکسون و سلولهای شووان (۴۱)، تأثیر میدانهای الکتریکی (۴۲) و اعمال کشش بر انتهای قطع شده عصب، از عوامل دیگری است که در پدیده ترمیم مؤثر دانسته شده است (۴۳). از میان این عوامل اثر فاکتورهای رشد عصبی و سایر مشتقات تروفیک در القای رشد مجدد فیبرهای صدمه دیده دارای جایگاهی ویژه است (۴۴). نتایج

امروزه سوابع و حوادث گوناگون یکی از عمدت‌ترین عوامل بروز معلولیتهای جسمی است، به طوری که ضایعات و صدماتی که از این طریق بر سیستم عصبی مرکزی و محیطی وارد می‌شود همه ساله هزاران معلول در سطح جهان بر جای می‌گذارد. از آنجاکه این گونه ضایعات به طور ثانویه موجب تغییر شکل و از کارافتادگی اندامهای دیگر می‌شود در اکثر موارد به شکل جبران ناپذیری، کارآئی و زندگی شخص را دستخوش تغییر و دگرگونی می‌سازند. قابلیت تکبیر و تمایز بافت عصبی در دوران چشمی و نوزادی از یک طرف و محدود شدن این قابلیتها پس از بلوغ این سیستم از طرف دیگر، بیانگر این واقعیت است که کنترل روند تکبیر، مهاجرت و تمایز سلولها و بافت‌های در حال رشد و نکمال از مکانیسم پیچیده‌ای بهره‌مند است. در عین حال نقش عوامل ژنتیکی انکار ناپذیر است به گونه‌ای که احتمالاً دسته‌ای از اطلاعات ژنتیکی به طور مقطعي فعال شده و فاکتورها یا عواملی را به وجود می‌آورند که بستر مناسبی برای انجام پدیده فوق را فراهم می‌نمایند (۳۵).

مطالعات به عمل آمده نشان می‌دهند که در پدیده ترمیم اعصاب

سلولی نورونها از پایه‌های شیمیایی که به طور طبیعی به وسیله انتقال رتروگرید از پایه‌های عصبی به جسم سلولی منتقل می‌شود و ستر پروتئین راکتربل می‌کند محروم می‌شوند (۵۳). بر این اساس چنانچه جسم سلولی نورونهای ضایعه دیده از طریق بخش پروگریمال اکسونهای قطع شده خود در معرض این فاکتورها فرار گیرند، شناس ادامه فعالیتهای حیاتی طبیعی و رژنراسیون سریعتر اکسونهای ضایعه دیده در آنها افزایش می‌یابد (۵۴، ۵۵). نتایج حاصل از این پژوهش نیز حاکی از آن است که در نمونه‌های تحریکی که در معرض دریافت عصاره مغز جنین واقع شده‌اند، نه تنها روند تحریکی قابل ملاحظه‌ای در جهت پروگریمال فیرهای عصبی دیده نمی‌شود بلکه ساختار عصب ضایعه دیده به عصب طبیعی بسیار نزدیک است.علاوه بر این<sup>۴</sup> چنان‌که در مقاطع مربوط به نمونه‌های تحریکی دیده می‌شود، غلاف عصب در ناحیه ضایعه، تقریباً به حالت طبیعی حفظ شده که خود دلیل دیگری بر جلوگیری از روند تحریک در غلافهای عصبی است. بنابراین در مجموع می‌توان چنین نتیجه گیری کرد که چه از دید باتفاق شناسی و چه از نقطه نظر فیزیولوژیکی (بازگشت جنبش سبلهای حیوان)، نه تنها بخش پروگریمال اعصاب ضایعه دیده در مقابل تغییرات دُرُناتپر رو به عقب حساب شده بلکه روند ترمیم نیز پیشرفت چشمگیری داشته است. با این توصیف می‌توان گفت که تزریق عصاره مغز جنین به محل خایعه، احتمالاً از طریق اعمال یک مکانیسم حمایتی، شرایطی را فراهم می‌کند که عصب دار شدن مجدد اندام هدف با سرعت بیشتری انجام یابد. بر این اساس می‌توان انتظار داشت که عوامل تروفیک موجود در عصاره مغز جنین، سلولهای شرکت کننده در پیدایه ترمیم را به عنوان سلولهای القا شده‌ای در آورند که علاوه بر مخصوصیت در مقابل تغییرات دُرُناتپر، روند ترمیم را نیز تسريع بخشنده.

در عین حال برای دقت در مطالعه و حصول نتایج بهتر شایسته است با بهره گیری از مطالعات سورفومتریک، برسیهای کمی از قبیل اندازه گیری قطر اعصاب ضایعه دیده در طی روند ترمیم، شمارش فیرهای عصبی و تعداد مقاطع عروقی ظاهر شده در این اعصاب به عمل آید که سعی خواهد شد تا در پژوهش‌های بعدی به این موضوع پرداخته شود.

حاصل از تحقیقات به عمل آمده اثرهای تسهیل کننده‌ی نوروتروفینها بر فعال سازی روند ترمیم (۳) و ضرورت وجود آنها برای بهبود ضایعات عصبی و همچنین توسعه عصب‌گیری مجدد را تایید می‌کند (۴، ۵ و ۴۵). با توجه به فابلیت تکثیر و تمایز بافت عصبی در دوران جنینی و نوزادی، پژوهشگران ممکن در ترمیم ضایعات عصبی را شاند دهند (۴۶). همچنین تشکیل سپاپسها جنین در ترمیم ضایعات عصبی را شاند دهنده است (۱۶). با توجه به موارد فوق می‌توان چنین نتیجه گیری کرد که در پایه ترمیم سیستم عصبی، مجموعه‌ای از عوامل شناخته شده و ناشناخته وجود دارند که می‌توانند با افزایش سرعت ترمیم، زمان ترمیم را کوتاه کنند. به نظر می‌رسد که عصاره مغز جنین به دلیل داشتن مقادیر متاپهی از گلیکولیپیدها، گلیکوپروتئینها و آدنوزین موноفسفات حلقوی (cAMP) می‌تواند به عنوان کمپلکس تسريع کننده ترمیم رشته‌های عصبی مورد توجه قرار گیرد (۲). نتایج حاصل از بررسی هیستولوژیک موضع آسیب دیده عصب فاسیال در گروههای تحریکی و کنترل نیز نشان می‌دهند که افزودن عصاره مغز جنین به محل آسیب موجب تغییراتی از قبیل فعالیت سلولهای شووان، سرعت یافتن روند آنزیوژن و تشکیل الیاف کالازن در لایه‌لایی الیاف اکسونی فیرهای ضایعه دیده عصبی شده (۴۹) و روند ترمیم را افزایش می‌دهد؛ به طوری که بین پیشرفت فرآیند ترمیم و فعال شدن رشد الیاف در اعصاب محیطی با توسعه سترهای عرقوقی رابطه مستقیم برقرار می‌شود (۵۰). مقابله مقاطع میکروسکوپی نیز نشان می‌دهد که در مقایسه با گروه کنترل، روند آنزیوژن در محل ضایعه در گروه تحریکی گسترش بیشتری دارد. علاوه بر این<sup>۴</sup> در نمونه‌های تحریکی تغییرات اندکی در جهت از دست رفتن میلین به چشم می‌خورد و میزان تحریک غلاف میلین به صورت ظهور واکنش‌های روش دیده می‌شود که در نمونه‌های گروه کنترل بیشتر است. این اثرهای تحریکی می‌توانند به صورت رتروگرید به جسم سلولی نورونها سرتاسری کرده (۵۱) و موجب بروز پدیده کرومواتولیز شوند. بر اساس فرضیه فورسمن (۱۱)، با قطع فیرهای عصبی جسم

## References

- Tham S, Dowshing B, Finkelstein D, Donato R, Cheema SS, Bartlett PL: Leukaemia inhibitory factor enhances the regeneration of transected rat sciatic nerve and the function of reinnervated muscle. *J Neurosci Res* 1997; 47: 208-215
- Gage FH, Buzsaki G, Armstrong DM: NGF-dependent sprouting and regeneration in the hippocampus. *Prog Brain Res* 1990; 83: 357-370
- Drby A, Englemand VW, Fredrich GE, Neises G, Rapp SR, Roufa DG: Nerve growth factor facilitates regeneration across nerve gaps: morphological and behavioral studies in rat sciatic nerve. *Exp Neurol* 1993; 119: 176-191
- Houle JD: Regeneration of dorsal root axons is related specific non-neuronal cells lining NGF-treated intraspinal nitrocellulose implants. *Exp Neurol* 1992; 118: 133-142
- Houle JD, Johnson JE: Nerve growth factor treated (NGF)-nitrocellulose enhances and directs the regeneration of adult rat dorsal root axons through intraspinal neural tissue transplants. *Neurosci Lett* 1989; 103: 17-23
- Seniuk NA: Neurotrophic factors: Role in peripheral neuron survival and axonal repair. *J Reconstr*

- Microsurg 1992; 8: 399-404
7. Furukawa S: Neurotrophins as a therapeutic tool for degenerative neuronal disorders. *Rinsho, Shinkeigaku* 1993; 133: 1265-1269
  8. Sendtner M, Stockli KA Thoenen H: Synthesis and localization of ciliary neurotrophic factor in the sciatic nerve of the adult rat after lesion and during regeneration. *J Cell Biol* 1992; 118: 139-148
  9. Clatterbuck RE, Price DL, Koliatsos VE: Further characterization of effects of brain derived neurotrophic factor and ciliary neurotrophic factor on oxotomized neonatal and adult mammalian motor neurons. *J Comp Neurol* 1994; 342: 45-56
  10. Eriksson NP, Lindsay RM, Aldskogius H: BDNF and NT-3 rescue sensory but not motoneurones following axotomy in the neonate. *Neuroreport* 1994; 5: 1445-1448
  11. Evans PJ, Bain JR, Mackinnon SE, Makino AP, Hunter DA: Selective reinnervation: a comparison of recovery following microsuture and conduit nerve repair. *Brain Research* 1991; 559: 315-321
  12. Brushart TM: Preferential reinnervation of motor nerves by regenerating motor axons. *J Neurosci* 1988; 8: 1026-1031
  13. Brushart TM, Seiler WA: Selective reinnervation of distal motor stumps by peripheral motor axons. *Exp Neurol* 1987; 97: 289-300
  14. Politis MJ, Steiss JE: Electromyographic evaluation of a novel surgical preparation to enhance nerve-muscle specificity that follows mammalian peripheral nerve trunk transection. *Exp Neurol* 1985; 87: 326-333
  15. Seckel BR, Ryan SE, Gagne RG, Chiu TH, Watkins E: Target-specific nerve regeneration through a nerve guide in the rat. *Plast Reconstr Surg* 1986; 78: 793-800
  16. Raisman G, Field PM: Synaps formation in the adult brain after lesions and after transplantation of embryonic tissue. *J Exp Biol* 1990; 153: 277-287
  17. Polezhave LV, Alexndrova MA: Transplantation of embryonic brain tissue into the brain of adult rats after hypoxic hypoxia. *J Hirnforsch* 1984; 25: 99-106
  18. Hoovler DW, Bernstein JJ: Transplantation of fetal rat cortex into regenerating nerve to the biceps femoris of adult rat. *Exp Neurol* 1985; 89: 337-347
  19. Itoh Y, Sugawara T, Kowada M, Tessler A: Time course of dorsal root axon regeneration into transplants of fetal spinal cord: I- A light microscopic study. *J Comp Neurol* 1992; 323: 198-208
  20. Kitakami A: Transplantation of embryonal cerebral cortex to the adult rat cerebellum: the fiber connections made by cortical transplants and the cerebellum. *No Shinkei Geka* 1990; 18: 347-353
  21. Sunderland S: Nerve Injuries and Their Repair. 1ed. Longman Group UK, 1991, pp 105, 222
  22. Lieberman AR: The axon reaction: a review of the principal features of perikaryal responses to axon injury. *International Review of Neurobiology*. 1971; 14: 49-124
  23. Crews LL, Wigington DJ: The dependence of motoneurons on their target muscle during postnatal development of the mouse. *J Neurosci* 1990; 10: 1643-1650
  24. Pollin MM, McLeanwell S, Slater CR: The effect of age on motor neuron death following axotomy in the mouse. *Development* 1991; 112: 83-90
  25. Snider WD, Elliott JL, Yan Q: Axotomy-induced neuronal death during development. *J of Neurobiology* 1992; 23: 1231-1246
  26. Altman J: Programmed cell death: the paths to suicide. *Trends in Neurosciences* 1992; 15: 278-280
  27. Estus S, Zaks WJ, Freeman RS, Gruda M, Bravo R, Johnson EM: Altered gene expression in neurons during programmed cell death: identification of c-jun as necessary for neuronal apoptosis. *J Cell Biology*; 1994 127: 1717-1727
  28. Levi-Montalcini R, Angeletti PU: Nerve growth factor. *Physiol Rev* 1968; 48: 534-569
  29. Yip HK, Rich KM, Lampe PA, Johnson EM: The effects of nerve growth factor or and its antiserum on the postnatal development and survival after injury of sensory neurons in the rat dorsal root ganglia. *Neuroscience* 1984; 4: 2986-92
  30. Otto D, Unsicker K, Grothe C: Pharmacological effects of nerve growth factor and fibroblast growth factor applied to the transected sciatic nerve on neuron death in adult dorsal root ganglia. *Neurosci Lett* 1987; 83: 156-160
  31. Rich KM, Luszczynski JR, Osborne PA, Johnson EM, Nerve growth factor protects adult sensory neurons from cell death and atrophy caused by nerve injury. *J Neurocytol* 1987; 16: 261-268
  32. Rush AR, Mayo R, Zettler C: The regulation of nerve growth factor synthesis and delivery to peripheral neurons. *Pharmacol Ther.* 1995; 65: 93-126
  33. Calamandrei G, Allegra E: Neuronal growth factors, neurotrophins and memory deficiency. *Behav Brain Res*

- 1995; 66: 129-132
34. Vejsada R, Sagot Y, Kato AC: BDNF-mediated rescue of axotomized motor neurones decreases with increasing dose. *Neuroreport* 1994; 5(15): 1889-1892
35. Ernfors P, Henschien A, Olson L, Persson H: Expression of nerve growth factor receptor mRNA is developmentally regulated and increased after axotomy in rat spinal cord motoneurons. *Neuron* 1986; 2: 1605-1613
36. Snell RS Clinical Neuroanatomy for Medical Students. 3ed. Little, Brown and Company, Boston, America, 1987, pp 103-113
37. Vaughan DW: Effects of advancing age on peripheral nerve regeneration. *J Comp Neurol* 1992; 323: 219-37
38. Tanaka K, Zang QL, Webster HD: Myelinated fiber regeneration after sciatic nerve crush: morphometric suppressions and conditioning lesions. *Exp Neurol* 1992; 118: 53-61
39. Guenrad V, Kleitman N, Morrissey TK, Bunge RP, Aebischer P: Syngeneic schwann cells derived from adult nerves seeded in semipermeable guidance channels enhance peripheral nerve regeneration. *J Neurosci* 1992; 12: 3310-3320
40. Carbonetto S: Facilitatory and inhibitory effects of glial cells and extracellular matrix in axonal regeneration. *Curr Opin Neurobiol* 1991; 1: 407-413
41. Liu HM: The role of extracellular matrix in peripheral nerve regeneration: a wound chamber study. *Acta Neuropatol* 1991; 83: 469-474
42. Kerns JM, Lucchietti C: Electrical field effects on crushed nerve regeneration. *Exp Neurol* 1992; 117: 71-80
43. Ilizarov GA, Shudlo MM, Kuznetasova AV, Shudlo NA: Neurohistological characteristics of regeneration of the ends of the injured nerve under measured traction. *Bull Eksp Biol Med* 1992; 113: 439-442
44. Terenghi G: Peripheral nerve regeneration and neurotrophic factors. *J Anatomy* 1999; 194: 1-14 morphological and behavioral studies in rat sciatic nerve. *Exp Neurol* 1991; 176-191
45. Rogister B, Delree P, Leprince P, Martin D, Sadzot C, Malgrange B, Munaut C, Rigo GM, Lefebvre PP, Octave GN: Transforming growth factor beta as a neuronoglial during peripheral nervous system response to injury. *J Neurosci Res* 1993; 34: 32-34
46. Steinbusch HW, Van-Luijtelaar MG, Dijkstra H, Nijssen A, Tnnae JA: Aging and regenerative capacity of the rat serotonergic system. A morphological, neurochemical and behavioral analysis after transplantation of fetal raphe cells. *Ann NY Acad Sci* 1990; 600: 384-402
47. Jaeger CB, Toombs JP, Borgens RB: Grafting in acute spinal cord injury: morphological and immunological aspects of transplanted adult rat enteric ganglia. *Neuroscience* 1993; 52: 333-346
48. Wang GY, Hirai K, Shimada H, Taji S, Zong SZ: Behavior of axon, Schwann cells and perineurial cells in nerve regeneration within transplanted nerve grafts: Effects of anti-laminin and anti-fibronectin antisera. *Brain Res* 1992; 583: 216-226
49. Siironen J, Sandberg M, Vuorinen V, Roytta M: Expression of type I and III collagens and fibronectin after transection of rat sciatic nerve. Reinervation compared with denervation. *Lab-Invest* 1992; 67(1): 80-87
50. Todd ME: Trophic interactions between rat nerves and blood vessels in denervated peripheral arteries and in anterior eye chamber transplants. *Circ Res* 1986; 58: 641-652
51. Primi MP, Clarke PG: Early retrograde effects of blocking axoplasmic transport in the axons of developing neurons. *Brain-res* 1997; 99: 259-262
52. Crouch MF, Heydon K, Garnaut SM, Milburn PJ, Hendry IA: Retrograde axonal transport of the alpha-subunit of the GTP-binding protein GZ in mouse sciatic nerve: a potential pathway for signal. *Eur-J-Neurosci* 1994; 6: 626-631
53. Jing SQ, Wen DZ, Yu YB, Holst PL, Luo Y, Fang M: GDNF-induced activation of the Ret protein tyrosine kinase is mediated by GDNFR-x, a novel receptor for GDNF. *Cell* 1996; 85: 1113-1124
54. Sjoberg J, Kanje M: Insuline-like growth factor (IGF-1) as a stimulator of regeneration in the freeze-injured rat sciatic nerve. *Brain Res* 1989; 485: 102-108
55. Ferrer I, Blanco R, Carulla M, Alcantara S, Olive M: Transforming growth factor-immunoreactivity in the developing and adult brain. *Neuroscience* 1995; 66(1): 189-199

