



## بررسی تشخیصی و ارزش رنگ آمیزی Agnor ، در خایعات نئوپلاستیک و غیر نئوپلاستیک تیروئید

*Diagnostic value of AgNOR staining in neoplastic and non neoplastic lesions of thyroid*

1. H.Ayatollahi. MD(Resident of pathology, Mashhad university of Medical Sciences))
  2. N.Sharifi. MD ((Assistant Professor of pathology, Mashhad university of Medical Sciences))
  3. MR. Kalantari. MD ((Assistant Professor of pathology, Mashhad university of Medical Sciences))
  4. A. Omidi. MD ((Professor of pathology, Mashhad university of Medical Sciences))
- Department of pathology, Mashhad University of Medical science, Mashhad, Iran.

### Abstract

**Background:** The aim of this study was to determine the value of the argyrophilic nucleolar organizer region (AgNOR) as a proliferative marker in neoplastic and non-neoplastic lesions of the thyroid i-r Methods : AgNOR count were evaluated in paraffin. Embedded tissue of resection specimens of the thyroid from 100 patients was retrieved from files of the Pathology Department of the Ghaem Hospital Medical Center including :

Normal thyroid gland (N = 8)

Nodular Goiter (N=19)

Follicular Adenoma (N = 34)

Follicular carcinoma (N=10)

Medullary carcinoma (N = 4)

Papillary carcinoma (N = 15)

Anaplastic carcinoma (N = 4)

Thyroiditis (N = 6)

The investigated parameters included the number, size, shape and localization of AgNOR dots in nucleoli of hundred cells and percentage of nucleoli with at least 3 and 5 or more AgNOR dots per cell (distribution score).

**Results:** The mean AgNOR dots and 3<sup>+</sup> dot per cell were statistically significantly higher in malignant lesions in comparison to benign lesions. No clear separation statistically between groups about parameter 5 or more dots per cells. Total discrimination between follicular adenoma and carcinoma was achieved by quantification of AgNOR dot tumor nucleolous cell (AgNOR distribution score) Conclusion : The AgNOR and AgNOR distribution score proved to be the most valuable diagnostic criterion for the differentiation between follicular adenoma and carcinoma of the thyroid .

**Key words:** Thyroid , Neoplasms ,Non neoplastic lesion ,AgNOR.,

نقاط AgNOR با میزان پرولیفراسیون یا تقسیم سلولی ارتباط مستقیم داشته و به عنوان یکی از روشهای قابل اعتماد در بررسی معیارهای نوپلاستیک در تومور پاتولوژی مطرح می‌باشد (۲).

مطالعات متعدد محققین در ارتباط با ضایعات تیروئید و AgNOR که راهگشای مشکلات تشخیصی در تمایز نوپلاسم و ضایعات خوش خیم و بد خیم تیروئید می‌تواند باشند انگیزه‌ای شد برای ما تا ضمن بررسی ضایعات تیروئیدی نسبت به رنگ آمیزی با تکنیک آنها اقدام و نتایج و ارزش پیشگویی و تشخیصی آنها را مورد تجزیه و تحلیل قرار دهیم (۴، ۷، ۱۷، ۱۰، ۲۲، ۱۸).

## مواد و روش‌ها

نمونه‌ها: ۱۰۰ نمونه بلوک پارافینی بخش پاتولوژی بیمارستان قائم (عج) (۱۳۷۰-۱۳۸۰) شامل ۸ مورد تیروئید طبیعی، ۶ مورد تیروئیدیت، ۹ مورد گواتر ندولر، ۳۴ مورد آدنوم فولیکولر، ۱۰ مورد کارسینوم فولیکولر، ۱۵ مورد پاپیلری کارسینوم، ۴ مورد مدولری کارسینوما و ۴ مورد آنапلاستیک کارسینوم انتخاب شدند. پس از بازبینی آنапلاستیک کارسینوم انتخاب شدند. پس از بازبینی از هر بلوک دو برش به ضخامت ۳-۴ میکرون تهیه و به روش H&E و AgNOR رنگ آمیزی شد.

## روش رنگ آمیزی

پس از پارافین‌گیری اسلایدها و هیدراته نمودن آنها محلول تازه AgNOR که مخلوطی از دو محلول ۱- محلول دو درصد ژلاتین، ۱٪ اسید فرمیک در آب قطر ۲- محلول نیترات نقره ۵٪ در آب قطر به نسبت یک قسمت از محلول اول و ۲ قسمت از محلول دوم می‌باشد، بر روی اسلایدها ریخته و به مدت ۶۰ دقیقه در تاریکی قرار میدهیم پس از رنگ آمیزی زمینه با نوتراول رد و قراردادن در گزیل و استفاده از چسب آتنلان اسلایدها مورد بررسی میکروسکوپی قرار گرفند.

## روش ارزیابی

یک صد سلول از تمام نمونه‌های رنگ آمیزی شده به روش AgNOR به طور راندوم (تصادفی) انتخاب و با درشت‌نمایی ۱۰۰۰ نقطه AgNOR آنها شمارش شده و برای تعیین Distribution score یک صد سلول از تمام نمونه‌ها انتخاب و سلولهایی که سه عدد و ۵ عدد یا بیشتر نقطه AgNOR داشتند شمارش و درصد هریک محاسبه شد. ضمناً نقاط AgNOR از نظر اندازه شکل و توزیع در هسته مورد بررسی قرار گرفتند (شکل ۱، ۲، ۳، ۴، ۵).

## عنوان مقاله:

بررسی تشخیصی و ارزش رنگ آمیزی AgNOR، در ضایعات نوپلاستیک و غیر نوپلاستیک تیروئید

## مؤلفین

اقای دکتر حسین آیت الله‌ی - دستیار پاتولوژی

حاجم. دکتر نوریه شریفی - استادیار پاتولوژی

اقای دکتر محمد رضا کلانتری - استادیار پاتولوژی

اقای دکتر امیدی A - استاد پاتولوژی

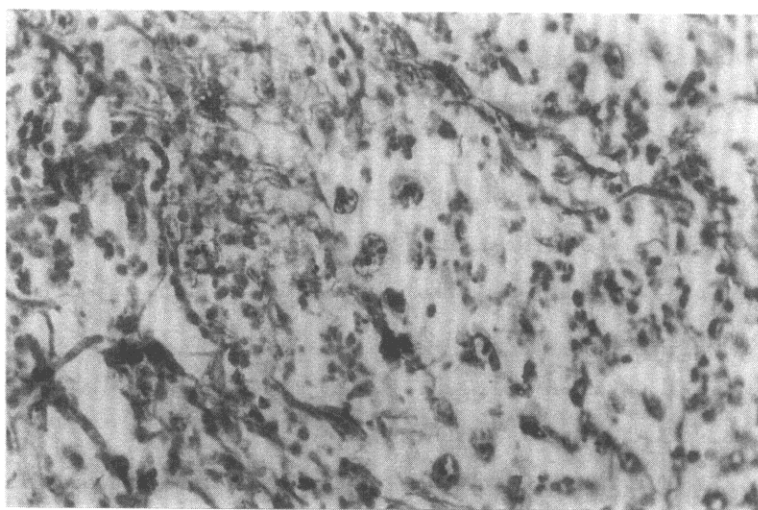
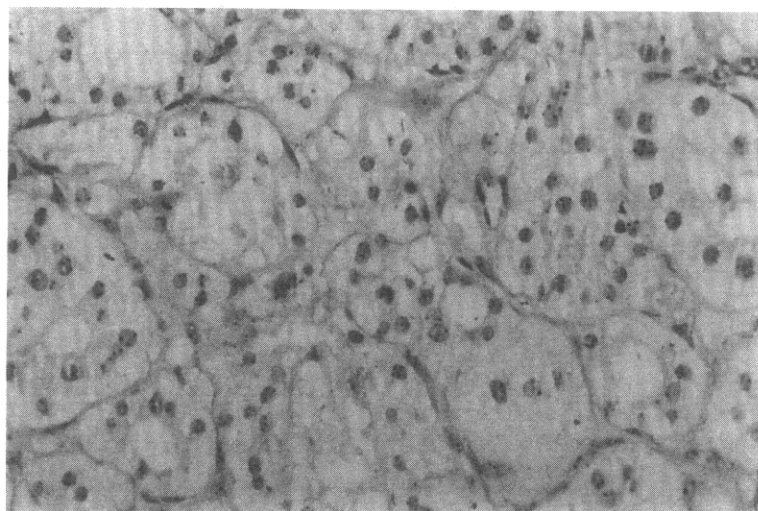
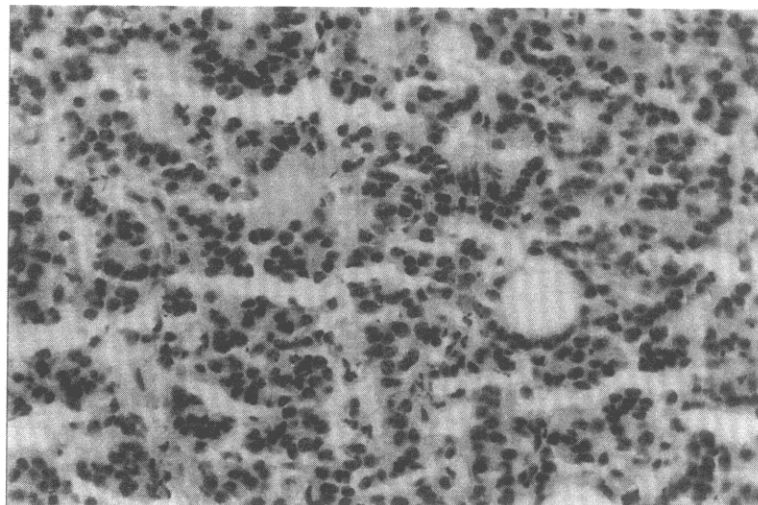
## مقدمه (Introduction)

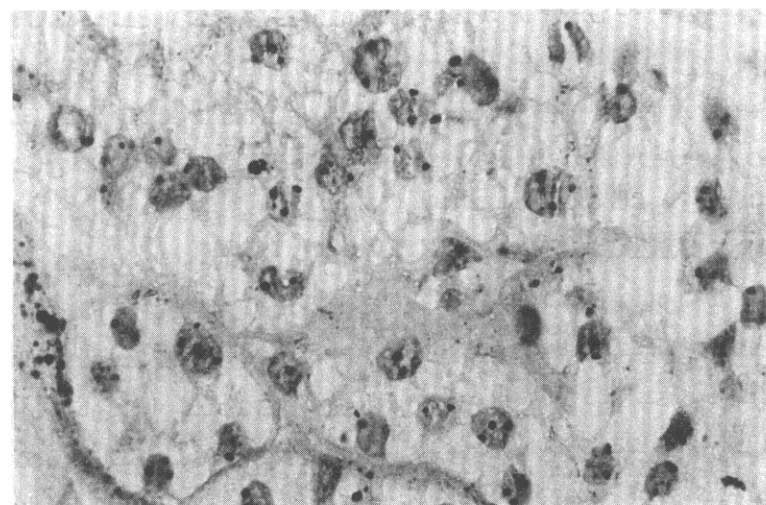
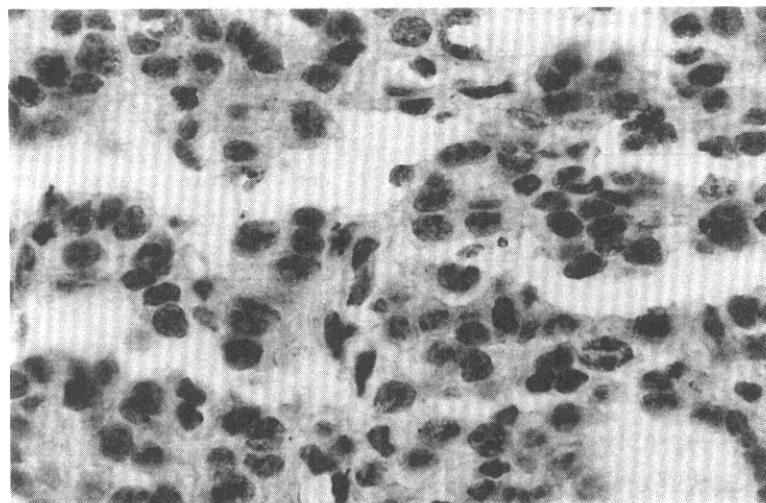
یکی از مشکلات تشخیصی تومور پاتولوژی تمایز نوپلاسمهای خوش خیم و بد خیم فولیکولر تیروئید است بیماریهای تیروئید از بیماریهای شایع در کشور ما به شمار می‌روند و متفاوت بودن اشکال درمان در ضایعات مختلف تیروئید اهمیت تشخیص صحیح به خصوص افتراق آدنوم فولیکولار از کارسینوم فولیکولر را بیش از پیش یادآوری می‌کند. معیارهای تشخیصی از جمله بررسی architecture و آنپی ایجاد مسلولی قابل اعتماد نبوده و در مواردی با اعمال معیارهای متفاوت چون تهیه برش مکرر به خصوص از ناحیه کپسول و مشاهده تهاجم عروقی و کپسولی تصمیم‌گیری قاطع در مورد افتراق نوپلاسم خوش خیم و بد خیم تیروئید را ممکن نمی‌سازد. گسترهای سیتوولوژی تهیه شده از FNA تیروئید هم تمایز مشخصی بین آدنوم و کارسینوم فولیکولر ایجاد نمی‌کند (۱، ۱۹، ۲۳، ۲۴).

مطالعات و تلاش‌های مداوم محققین جهت دستیابی به روشهای نوین در رابطه با تصمیم‌گیری قاطع در مورد نوپلاسمهای تیروئید در حال انجام است. از آن جمله شناخت هستک به عنوان معیار تشخیصی نوپلاسمهای بد خیم - بررسی تعداد و اندازه هستکهای موجود در هسته سلول و اتصال به مامبران هسته را می‌توان نام برد (۴).

اندازه‌گیری کمیت AgNOR انترفاز روشی است که در رابطه با ارزیابی کیتیک سلولی در طول دهه‌های گذشته معرفی شده است. این روش به عنوان مارکر مهم تشخیصی در افتراق نوپلاسمهای خوش خیم و بد خیم و یکی از روشهای آسانی است که اجازه می‌دهد اطلاعاتی در رابطه با سرعت پرولیفراسیون سلولی در نمونه‌هایی که به طور روتین تهیه می‌شوند بدست آورد (۳).

NOrs نواحی کروماتینی هستکی رنگ پذیر هستند که در انتهای تلوغاز تشکیل می‌شوند (۳). این نواحی حلقه‌هایی از DNA هستکی ریبوزومی بوده و حامل ژن‌های کدکننده RDNA می‌باشند. تعداد و





**جدول ۱** میانگین شمارش AgNOR در ۱۰۰ سلول و مقایسه آن در ضمایعات  
تنوپلاستیک و غیرتنوپلاستیک تیروئید.

AgNOR Mean in 100 Cells

| نوع                 | تعداد | حداقل | حداکثر | متوسط   | انحراف معیار |
|---------------------|-------|-------|--------|---------|--------------|
| نرمال               | ۸     | ۱/۰۱  | ۲/۰۱   | ۱/۳۹۵۰  | ۰/۴۰۱۷       |
| تیروئیدیت           | ۶     | ۱/۳۱  | ۱/۸۵   | ۱/۶۰۶۷  | ۰/۲۲۰۳       |
| گواتر               | ۱۹    | ۱/۰۴  | ۲/۸۲   | ۱/۶۲۸۴  | ۰/۴۲۴۸       |
| آدنوم فولیکولر      | ۳۴    | ۱/۱۲۱ | ۲/۲۳   | ۲/۲۳۵۷۶ | ۰/۱۵۰۲۱      |
| کارسینوم فولیکولار  | ۱۰    | ۲/۲۳  | ۴/۶۲   | ۳/۸۲۱۰  | ۰/۶۷۶۵       |
| پاپیلاری کارسینوم   | ۱۵    | ۱/۱۶  | ۳/۴۰   | ۱/۹۸۰۰  | ۰/۶۵۵۶       |
| کارسینوم مدولاری    | ۴     | ۱/۱۴۰ | ۲/۴۷   | ۲/۲۳۱۷۵ | ۰/۸۵۶۵       |
| کارسینوم آناپلاستیک | ۴     | ۱/۸۸  | ۴/۱۵   | ۳/۰۳۲۵  | ۱/۱۶۷۸       |
| مجموع               | ۱۰۰   | ۱/۰۱  | ۴/۶۲   | ۲/۲۲۴۲  | ۰/۸۶۳۳       |

## ارزیابی اطلاعات

جهت تجیه و تحلیل نتایج و اطلاعات حاصله از آزمون t-student و گاه ANOVA استفاده شد که با  $P < 0.05$  اختلاف معنی داری از نظر میانگین تعداد نقاط و تعداد سه نقطه یا بیشتر در هر هسته بین گروههای مورد مطالعه وجود داشت.

## نتایج

دامنه و میانگین شمارش شده AgNOR در یک صد سلول به روش تصادفی و تعیین Distribution Score در یکصد عدد سلول که سه نقطه و ۵ نقطه و بیشتر را داشته اند در گروههای مورد مطالعه انجام و نتایج آن به شرح زیر اعلام می شود (جدول ۱،۲،۳،۴،۵).

**جدول ۳** میانگین تعداد سلولهایی که بیش از ۳ نقطه AgNOR را نشان می‌دهند و مقایسه آماری آن در تیروئید نرمال، ضایعات غیرنئوپلاستیک و نئوپلاستیک تیروئید

| نوع   | انحراف معیار | متوسط | حداکثر | تعداد | نرمال | غیرنئوپلاستیک | نئوپلاستیک | مجموع |
|-------|--------------|-------|--------|-------|-------|---------------|------------|-------|
| ۰/۷۴  | ۲            | ۰     | ۰/۶۳   | ۸     |       |               |            |       |
| ۱۱/۱۰ | ۴۸           | ۱     | ۱۰/۸۴  | ۲۵    |       |               |            |       |
| ۱۹/۶۳ | ۸۰           | ۱     | ۲۰/۵۴  | ۶۷    |       |               |            |       |
| ۱۸/۰۶ | ۸۰           | ۰     | ۱۶/۵۲  | ۱۰۰   |       |               |            |       |

AgNOR (محیطی یا مرکزی) در فولیکولر آدنوما از همه بیشتر محیطی و در پاپیلری کارسینوما از همه بیشتر مرکزی بودند. بیشترین نامنظمی AgNOR dots مربوط به آناپلاستیک کارسینوما و کمترین مربوط به گواتر مولتی ندولر بود و نهایتاً با بررسی‌های مختلف آماری اختلاف معنی دار در میانگین تعداد AgNOR (جدول ۲ و ۱) میانگین درصد سلولها با بیش از ۳ دانه AgNOR (جدول ۳) و میانگین درصد سلولهای با بیش از ۵ نقطه AgNOR در گروههای مورد بررسی مشخص گردید (جدول ۴) و در سایر پارامترهای بررسی شده اختلاف معنی دار وجود نداشت با دستیابی به نتایج فوق همگام با سایر مطالعات و بررسی‌ها اعلام می‌داریم که با انجام تکنیک AgNOR می‌توانیم آدنوم فولیکولار را از کارسینوم فولیکولار متایز نماییم (جدول ۵) (۲۰، ۱۶، ۱۴، ۱۲) اما با این روش تداخل و همپوشانی (overlap) قابل توجهی بین سایر گروهها وجود دارد. قابل ذکر است که در سایر بررسی‌ها تکنیک AgNOR با تکنیک‌های ایمنوهیستوشیمی و رنگ آمیزی و استفاده از مارکر Ki-67 و نشان‌دارکردن توسط برمودزوکسی یوریدین هم مورد تأیید واقع شده و مشخص گردیده است که AgNOR روش ساده، ارزان و قابل اعتماد برای تخمین فعالیت تکثیری نمونه‌های نئوپلازیک می‌باشد (۲۲). در مطالعه دیگر بر روی ۵۶ مورد آزار تیروئیدی با FNA و AgNOR میزان

**جدول ۴** میانگین تعداد سلولهایی که بیش از ۵ نقطه AgNOR را نشان می‌دهند و مقایسه آن در ضایعات غیرنئوپلاستیک و نئوپلاستیک تیروئید.

| نوع   | انحراف معیار | متوسط | حداکثر | تعداد | نرمال | تیروئیدیت | گواتر | آدنوم فولیکولر | کارسینوم فولیکولار | بایبلری کارسینوم | کارسینوم مدولاری | کارسینوم آنапلاستیک | جمع |
|-------|--------------|-------|--------|-------|-------|-----------|-------|----------------|--------------------|------------------|------------------|---------------------|-----|
| ۰/۰۰  | ۰/۰۰         | ۰     | ۰      | ۸     |       |           |       |                |                    |                  |                  |                     |     |
| ۰/۵۲  | ۰/۳۳         | ۱     | ۰      | ۶     |       |           |       |                |                    |                  |                  |                     |     |
| ۳/۶۸  | ۱/۶۸         | ۱۴    | ۰      | ۱۹    |       |           |       |                |                    |                  |                  |                     |     |
| ۱/۸۱  | ۰/۷۶         | ۹     | ۰      | ۳۴    |       |           |       |                |                    |                  |                  |                     |     |
| ۱/۷۵  | ۲/۸۰         | ۵     | ۰      | ۱۰    |       |           |       |                |                    |                  |                  |                     |     |
| ۶/۰۴  | ۲/۸۰         | ۱۸    | ۰      | ۱۵    |       |           |       |                |                    |                  |                  |                     |     |
| ۱۰/۱۳ | ۷/۰۰         | ۲۲    | ۰      | ۴     |       |           |       |                |                    |                  |                  |                     |     |
| ۱۵/۰۲ | ۱۶/۵۰        | ۲۴    | ۳      | ۴     |       |           |       |                |                    |                  |                  |                     |     |
| ۵/۴۴  | ۲/۲۴         | ۲۴    | ۰      | ۱۰۰   |       |           |       |                |                    |                  |                  |                     |     |

**جدول ۲** میانگین تعداد نقاط AgNOR در ۱۰۰ سلول و مقایسه آماری آن در تیروئید نرمال، ضایعات غیرنئوپلاستیک و ضایعات نئوپلاستیک تیروئید.

| نوع           | انحراف معیار | متوسط | حداکثر | تعداد  |
|---------------|--------------|-------|--------|--------|
| نرمال         | ۰/۴۰۱۷       | ۲/۰۱  | ۱/۰۱   | ۱/۳۹۵۰ |
| غیرنئوپلاستیک | ۰/۳۹۰۰       | ۲/۱۸۲ | ۱/۰۴   | ۱/۶۳۰۸ |
| نئوپلاستیک    | ۰/۸۵۱۲       | ۴/۶۲  | ۱/۱۶   | ۲/۵۴۴۶ |
| مجموع         | ۰/۸۶۳۳       | ۴/۶۲  | ۱/۰۱   | ۲/۲۲۴۲ |

## بحث

نئوپلاسمهای تیروئید به خصوص کارسینومهای دیفرانسیه آن یکی از سرطانهای انسانی با رشد آهسته و ظرفیت و توانایی تهاجم کم به شمار می‌رود ولی عود مکرر این تومورها از مضلات درمانی آنها می‌باشد و ارزیابی و پیشگویی خطر عود نئوپلاسمهای تیروئید تنها با بررسی کلینیکوپاتولوژیک مشکل و گاه ناممکن است، از سوی دیگر تمایز نئوپلاسمهای خوش خیم از نئوپلاسمهای بدخیم برخی از بافتها از جمله تیروئید همیشه موجب دغدغه خاطر پاتولوژیست‌ها بوده است. پژوهشگران تاکنون توابع تیروئید و تلاشهاي عمده‌ای را به کار بسته‌اند تا به این معضل حیاتی پاسخ دهند Pianse در انتهای قرن گذشته حضور هستک حجمی در تومورهای بدخیم را مورد توجه قرار داده است پس از آن مقلاط متعدد منتشره نوکلولو بزرگ را در سلولهای سرطانی با محدوده وسیعی از تغییرات مرفوپاتولوژیک تائید کرده است (۱۵ و ۱۴).

مطالعات Drenzini و پس از آن انتشار بیش از چند صد مقاله اهمیت AgNOR و ارتباط مستقیم آن با فعالیت نسخه‌برداری rRNA و پرولیفراسیون سلولی را مورد تأیید قرار داده است (۲۵، ۲۱، ۱۸، ۱۳، ۱۱، ۹، ۸، ۶، ۵، ۲).

در این مطالعه ما با تکیه بر مزایای تکنیک AgNOR مبنی بر سهولت، ارزان و سریع بودن و نتایج قابل اعتماد آن ۶ پارامتر میانگین تعداد نقاط AgNOR، میانگین درصد اندازه نقاط AgNOR در تیروئید نرمال، میانگین نقاط AgNOR در تیروئید نرمال، میانگین سلولهای با بیش از ۳ نقطه AgNOR بر حسب حدود دو شکل، میانگین سلولهای با بیش از ۵ نقطه AgNOR در تیروئید نرمال- گواتر میانگین سلولهای با بیش از ۵ نقطه AgNOR را در تیروئید نرمال- گواتر نئوپلاسم خوش خیم و بدخیم بررسی نموده‌ایم (تصویر شماره ۲، ۲۱، ۴، ۳) و مشخص گردید که میانگین توزیع نقاط AgNOR در سلولهای با بیش از سه نقطه AgNOR در تیروئید نرمال و بعد به ترتیب در تیروئیدیت‌ها، آدنوم فولیکولار، گواتر، پاپیلری کارسینوم، فولیکولار کارسینوم، مدولری و آناپلاستیک کارسینوم افزایش می‌یابد. بیشترین درصد نقاط بزرگ در آناپلاستیک کارسینوم و بیشترین درصد نقاط کوچک AgNOR در فولیکولر آدنوما می‌باشد. جایگزینی نقاط

پراکنده‌گی AgNOR بیشترین ارزش تشخیصی را در افتراق آدنوم از کارسینوم فولیکولار تیروئید داشته است (۷).

مطالعات بعدی تفاوت قابل ملاحظه AgNOR dots را بین آدنوم و کارسینوم فولیکولار در FNA تیروئید نشان داده است (۸).

با وجود مسائل فوق معتقدیم استاندارد کردن با آنالیز مورفو متريک، حذف مسائل جانبی که در نحوه رنگ پذيری و تفسیر نتایج رنگ آمیزی AgNOR دخیل هستند می‌تواند اين تکنيک ساده، ارزان و معتبر را در افتراق تومورهای خوش خیم از بد خیم توانايی بيشتری بخشد.

جدول ۵ مقایسه آماری با استفاده از تست t-student در افتراق آدنوم فولیکولار و از کارسینوم فولیکولار در ۵ پارامتر ارزیابی شده در رنگ آمیزی AgNOR.

|                     | تست T برای معادل بودن |        | تست s برای معادل بودن |        | متوسطها             |
|---------------------|-----------------------|--------|-----------------------|--------|---------------------|
|                     | F                     | SIG    | T                     | Df     | Sig                 |
| متوسط در ۱۰۰ سلول   | ۲۶۷                   | .۰۶۰۸  | -۷/۳۲۱                | ۴۲     | .۰۰۰                |
| سلولها با تعداد = ۳ | ۱/۸۶۸                 | .۰/۱۷۶ | -۶/۲۱۶                | ۱۲/۰۶۷ | .۰۰۰                |
| سلولها با تعداد = ۵ | .۰/۵۵۹                | .۰/۴۵۹ | -۵/۰۵۳                | ۴۲     | .۰۰۰                |
|                     |                       |        | -۸/۳۹۰                | ۲۰/۷۴۷ | .۰۰۰                |
| مرکزی %             | ۴/۱۴۹                 | .۰/۰۴۸ | -۳/۱۴۷                | ۴۲     | .۰۰۰                |
|                     |                       |        | -۳/۲۰۶                | ۱۵/۱۳۷ | .۰۰۶                |
| محیطی %             | ۴/۱۴۹                 | .۰/۰۴۸ | -۰/۳۰۴                | ۴۲     | .۰/۷۶۲              |
|                     |                       |        | -۰/۴۸۱                | ۴۰/۲۱۶ | .۰/۶۳۲ <sup>a</sup> |
| نامنظم %            | ۱/۱۸۶                 | .۰/۲۸۲ | -۲/۰۵۶                | ۴۲     | .۰/۷۶۲              |
|                     |                       |        | -۲/۲۹۲                | ۱۲/۹۶۷ | .۰/۰۳۹              |
| منظم %              | ۱/۱۸۶                 | .۰/۲۸۲ | ۲/۰۵۶                 | ۴۲     | .۰/۰۱۵              |
|                     |                       |        | ۲/۲۹۲                 | ۱۲/۸۹۷ | .۰/۰۳۹              |

<sup>a</sup> بدون اهمیت

## خلاصه مقاله

زمینه: هدف از این مطالعه بررسی ارزش تشخیصی رنگ آمیزی AgNOR (Argyrophilic organizer region) به عنوان یک مارکر پرولیفراتیو در ضایعات نئوپلاستیک و غیر نئوپلاستیک تیروئید می‌باشد.

روش: نقاط Ag NOR هستکی در ۱۰۰ نمونه بلوکهای پارافینی مربوط به تیروئید نرمال و ضایعات تیروئید که از آرشیو بخش پاتولوژی بیمارستان قائم (عج) تهیه شده بود، شمارش گردید که این نمونه‌ها شامل: تیروئید نرمال (۸ مورد)، انواع تیروئیدیت (۶ مورد)، گواتر مولتی ندولار (۱۹ مورد)، آدنوم فولیکولار (۳۴ مورد)، فولیکولار کارسینوم (۱۰ مورد)، پایپلاری کارسینوم (۱۵ مورد)، مدولاری کارسینوم (۴ مورد)، آنالاستیک کارسینوم (۴ مورد)، می‌باشد.

پارامترهای مورد بررسی شامل تعداد، سایز، شکل و موقعیت نقاط AgNOR هستکی در ۱۰۰ سلول و درصد هستکهایی که بیش از سه و پنج یا بیشتر نقطه AgNOR را در هر سلول نشان می‌دهند، بوده است.

نتایج: متوسط نقاط AgNOR و تعداد نقاط AgNOR بیشتر یا مساوی ۳ عدد در هسته هر سلول در ضایعات خوش خیم تیروئید در مقایسه با موارد بد خیم تفاوت آماری مشخص دارند، این تفاوت در سایر پارامترهای مورد بررسی مشخص و بارز نیست و با استفاده از تکنیک AgNOR و ارزیابی کمی آن در هسته سلولها می‌توان فولیکولار آدنوم از فولیکولار کارسینوم را تمایز نمود.

سرانجام: AgNOR distribution score ارزش تشخیصی بالا و ارزشمندی جهت افتراق بین فولیکولار کارسینوم و فولیکولار آدنوم تیروئید دارد.

کلمات کلیدی: تیروئید - نئوپلاسم - ضایعات غیر نئوپلاستیک - AgNOR

## References

1. David C, Bostwick in "Anderson's pathology" ; (Damjanov) 10th ed, Mosby U.S.A 2203-2222, 1996.
2. Derenzini, M: the AgNOR, Micron, 2000, 31, 117-120.
3. Drenzini M, sirri V, Trere D: Nucleolar organizer regions in tumor cell, the cancer Journal volume 7, N2, 1-9, 1994.

4. Duskova-J: Nuclear size and character of the nucleolar organizer in benign and Malignant follicular tumors of the thyroid gland, cesk-pathol, 1992, 28(4): 201-6.
5. Gupta-S, etal: Morphological and immunohistochemical spectrum in anorectal malignancies, Indian-J-Med-Res, 1994, 99: 173-8.
6. Ishii-K, etal: Evaluation of malignant grade of salivary gland tumors, pathol-Int, 1994, 44(4): 287-96.
7. Iuele-R: thyroid pathology, evaluation of the average value of NORS and its potential diagnostic and prognostic application, pathologica, 1994, 86(5): 525-7.
8. Karmaker-T, etal: Role, of AgNOR in diagnosis of thyroid follicular neoplasm on fine-needle aspiration smears, Diag-cytopathol, 1995, 12 (2): 148-9: discussion 149-151.
9. Kobayashi-I, etal: The proliferative activity in dysplasia and carcinoma insitu the uterine immunostaining and silver-binding argyrophilic nucleolar organizer region staining, Hum - Pathol, 1994, 25(2): 198-202.
10. Matias-Guin-x,etal: proliferative activity in c-cell hyperplasia and MTC, Evaluation by PCNAimmunohistochemistry and AgNOR, staining Pathol-Res-Pract, 1996, 191(1): 42-7.
11. Miller - B, etal: Nors a potential prognostic factor in adenocarcinoma of the endometrium, Gynecol-oncol, 1994, 54(2): 137-141.
12. Mehrotra A, Goel MM, Singh K: Ki-67 and AgNOR proliferative markers as diagnostic adjuncts to fine needle aspiration cytology of thyroid follicular lesions. Anal Quant cytol Histol. 2002 Aug; 24(4): 205-11.
13. Miyanguchi-M etal: A correlation of Ag NORs-otorhinolargngal, 1994, 251(4): 229-32.
14. Montorini R, Braccischi A, scarpelli M, etal: Value of quantitative nucleolar features in the preoperative cytological diagnosis of follicular neoplasias of the thyroid. J clin pathol, 1999; 44: 509-14.
15. Montroni R, scerpelli M, Braccischi A, etal: Quantitative analysis of nucleolar margination in diagnostic cytopathology. Virch Arch[A] 1991; 419:505-12.
16. Musiatowicz B, Dzieciol J, Augustynowicz A, et al: Over expression of the nucleolar organizer regions (NORS) in the thyroid follicular tumors. comparison of the cytological and histopathological examination. ROCZ Akad Med Bialymst. 1998; 43: 186-93.
17. Pfragner-R, et al: Biologic and cytogenetic charaterization of three human MTC in culture, henry-ford-hosp-med-J, 1992, 40(3-4): 299-302.
18. Pich. A, chiusa. L, Margaria. E: Prognostic relevance of AgNOR in Tumor pathology. Micron, 2000, 31: 133-141.
19. Ruschoff J, Prasser c, cortez T: Diagnostic value of AgNOR staining in follicular cell neoplasm of the thyroid, A.J surgical path. 17(2): 1281-1288, 1993.
20. Slowinska - Klencka D, Klencki M, popycz B, Lewinski A: AgNOR quantification in the diagnosis of follicular pattern thyroid lesion. Anal Quant cytol Histol. 2003 Dec; 25(6): 347-52.
21. Timon-cl, et al: Acinic cell carcinoma of salivary gland, Arch otolargngol - Head-Neck - surg, 1994, 120(7): 227-33.
22. Trere-D, et al: AgNOR area in interphase nuclei of human tumors corelates with the proliferative activity evaluated by bromode-oxyuridine labeling and Ki-67 immunostaining, J-pathol, 1999, 165(1): 53-9.
23. Virginia A, Montana L, sack M in "diagnostic surgical pathology" sternberg stephens, third ed lippincot Williams and willkins. USA, 545-547, 1999.
24. Yamashima M: Follicular neoplasm of the thyroid. Total circumferential evaluation on the fibrous capsule, Am J surgical path, 16: 392-400, 1994 .
25. Yoshida-Y, etal: Predictors of post operative distant recurrences in esophageal carsinoma, Ann-Thorac-surg, 1994, 54(4): 888-9.