

پژوهش در پزشکی (مجله پژوهشی دانشکده پزشکی)
دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید بهشتی
سال ۲۷، شماره ۳، صفحات ۲۳۳ تا ۲۳۸ (پاییز ۸۲)

Original Article

بررسی عوارض مزمن گاز شیمیایی خردل بر تعداد و عملکرد لنفوسيت B با استفاده از مارکرهای سطحی در مصدومین جنگ تح�یلی

شیلا حمزه پور^۱، دکتر زهیر محمد حسن^۲، زهرا شاکر^۳

^۱ دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۲ گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس

^۳ گروه ایمونولوژی، دانشکده علوم پزشکی شهید بهشتی

چکیده

سابقه و هدف: گاز خردل سولفوره سبب بروز ضایعات کوتاه مدت و دراز مدت در فرد مصدهم می‌شود. ضایعات زودرس نظریه تاولهای پوستی منتشر، تاراحتی‌های تنفسی و گوارشی می‌باشد که در طولانی مدت سبب بروز برونشیت مزمن، آسم شدید و ظهور سرطانها می‌شود و بردو ارگان مهم خونساز و ایمنی تاثیر می‌گذارد. سلولهای B به عنوان سلول موثر سیستم ایمنی هومورال، با ترشح آنتی بادی در مقابل عوامل پاتوژن ایمنی و مصنوبیت بدن را موجب می‌شود.

مواد و روشهای: در این تحقیق سه گروه ۲۵ نفری از بیماران به همراه یک گروه شاهد (۱۰ نفر) مورد آزمایش قرار گرفتند. آزمایشات انجام شده شامل سه بخش بررسی مورفولوژی، CBC و فلوسایتومتری بود. از کلیه افراد ۵ سی سی خون محیطی گرفته شد و مورفولوژی سلولهای خون محیطی با عدسی ۱۰۰x بررسی شد. اندازه گیری پارامترهای مربوط به CBC با استفاده از شمارشگر هماتولوژی Sysmex K-1000 انجام شد. در طی آزمایشات فلوسایتومتری، ۴ مارکر CD45/CD19/HLA-DR و CD25 بر سطح سلولهای B با فتوتیپ CD45/CD19/HLA-DR مورد بررسی قرار گرفتند. عملکرد این سلولها با استفاده از مارکر CD25 با بررسی همزمان و دوگانه این مارکر با CD19 با فتوتیپ CD19/CD25 مورد تحقیق قرار گرفت. برای آنالیز داده‌ها از آزمونهای آنالیز واریانس یکطرفه، کروسکال-والیس و ویل کاکسون استفاده شد.

یافته‌ها: نتایج نشان می‌دهد که با کاهش شدید معنی دار مارکر CD25 بر سطح سلولهای B در دو جمعیت با شدت متوسط و شدید، بروز و ظهور عفونتهای مکرر میکروبی از جمله پنومونی در این بیماران تایید می‌شود.

نتیجه‌گیری و توصیه‌ها: تغییر ژنتیکی در سلولهای B بدبیال تماس با گاز خردل می‌تواند زمینه ساز بروز عفونتهای مکرر باشد.

IgA نشان می دهد. بدین ترتیب عنوان شد افرادی که کاهش بارز IgA و IgE دارند شناس بیشتری برای سیر پیشرونده ضایعات ریوی دارا می باشند (۸).

هدف از تحقیق حاضر بررسی وضعیت سلولهای B از دیدگاه تعداد و عملکرد در مصدومین شیمیایی که بیش از ده سال از مواجهه آنان با گاز خرد در طی جنگ عراق عليه ایران می گذرد، می باشد. در این راستا از مارکرهای HLA-DR, CD19, CD45 و CD25 بهره جستیم.

مواد و روشها

بیماران مورد مطالعه در این تحقیق مصدومیتی بودند که در طی جنگ تحملی عراق عليه ایران در معرض گازشیمیایی خرد قرار گرفته و حدود ۱۰ سال از مصدومیت آنها می گذشت. این افراد با مراجعه به مرکز کلینیک مجرروحین شیمیایی مورد معاينه تیم محرب متخصصین ریه قرار می گرفتند.

بیماران براساس یافته های بالینی برونوکسکوپیک و تستهای اسپیرومتری بر حسب شدت ضایعات به سه دسته خفیف، متوسط و شدید تقسیم شدند. از مجموعه بیماران مورد معاينه ۷۵ بیمار در سه گروه ۲۵ نفری به همراه ۱۰ فرد سالم بعنوان گروه شاهد مورد بررسی قرار گرفتند.

از هر بیمار ۵ سی سی خون محیطی گرفته می شد و به ویال حاوی EDTA منتقل می گردید (۹). سپس نمونه های جمع آوری شده جهت بررسی مورفولوژی سلولهای خون محیطی، انجام CBC و آزمایشات فلوسایتومتری به بخش مربوطه در مرکز تحقیقات هسته ای بیمارستان شریعتی وابسته به دانشگاه علوم پزشکی تهران انتقال می یافت.

جهت بررسی مورفولوژی سلولهای سفید و قرمز خون محیطی، ابتدا از نمونه خون یک فروتی تهیه می شد و پس از خشک شدن لام و فیکاسیون آنها با متابول، لامها توسط رنگ گیمسا رنگ آمیزی شده و در نهایت با عدسی $\times ۱۰۰$ مورد مشاهده و بررسی قرار می گرفتند (۱۰).

جهت تعیین میزان هموگلوبین، شمارش گلولهای قرمز، سفید و پلاکتها ای خون محیطی از دستگاه شمارشگر سلولی مدل K-1000 Sysmex موجود در آزمایشگاه

مقدمه

گیاه خردل با نام لاتین Sinapsis از طایفه Brassina و از تیره کروسیفرا یا خورجینداران (شب بو یا چلپانیان) می باشد. از آسیاب کردن دانه این گیاه تحت اثر آنزیم تیروزین دی گلیکوزید سیناکرین ماده ای تولید می شود که در حالت طبیعی در دانه وجود ندارد. این ماده ایزوتوپیوسیانات بوده و خاصیت تاول زایی دارد (۱).

گاز خردل مهمترین ماده شناخته شده گروه مواد تاول زا می باشد که در سال ۱۸۲۲ توسط Des Prets سنتز گردید (۱). تمامی اعضای گروه موستاردها شامل حدائق دو گروه 2-chloroethyl thioether بنام سولفور موستارد یا اتصال به بقایای آمینی نیتروژن موستارد یا خردل گوگردی و به بقایای آمینی نیتروژن موستارد یا خردل نیتروژنی معروف می باشند. خردل جزء ترکیبات الکلیله کننده دسته بنندی شده و خردل نیتروژنی سر دسته این گروه محسوب می شود (۲).

خردل گوگردی یا اپریت یا HD یا Lost از ترکیب تیودی گلیکول با اسید کلریدریک گازی و یا از ترکیب اتیلن با منوکلرو گوگرد بدست آمده و نخستین خردلی است که از مجموعه گازهای خردل تهیه گردید (۳،۲).

خردل با استفاده از ۳ مکانیسم هیدرولیز (۴)، غیر فعال کردن آنزیم پلاسمینوژن و الکلایسیون (۱) تاثیرات خود را بر ارگانیسمهای بیولوژیک اعمال می کند.

طبق مطالعه زندیه، غلظت IgG در سال اول پس از مصدومیت با گاز خردل در مقایسه با افراد طبیعی افزایش نشان می دهد. درصد لنفوسيتهای B نسبت به افراد طبیعی افزایش و بتدریج کاهش نشان می دهد که البته در برخی موارد به حد طبیعی باز نمی گردد (۶).

در مطالعه ملانکه و همکاران نیز نشان داده شد که در ۰.۸٪ مصدومین با گاز خردل افزایش IgG وجود دارد. همچنین بیش از ۶۵٪ مجروحین نای IgG بالاتر از حد طبیعی دارند. آنها عنوان کردند شاید بتوان از این دو ایمونو گلوبولین به عنوان دو پارامتر آزمایشگاهی در تشخیص، سیر درمان و یا پیش آگهی مصدومیت با خردل استفاده کرد (۷).

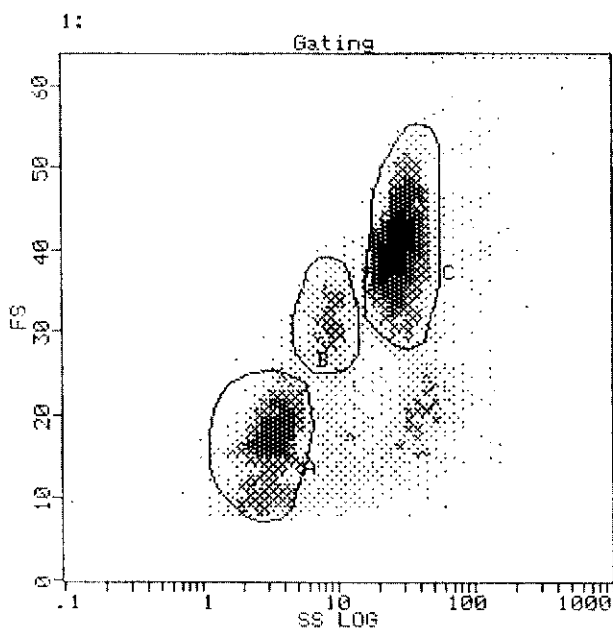
سهراب پور نیز در مطالعات خود دریافت سیستم ایمنی www.SID.ir هومورال مصدومین کاهش قابل ملاحظه ای را در IgG و

یافته ها

میانگین نتایج حاصل از آزمایشات CBC در چهار گروه مورد مطالعه در جدول شماره ۲ نشان داده است. در شکل ۱ و ۲ دو سایتوگرام از دو بیمار متفاوت نشان داده شده است. در شکل ۱ فرد از تعداد لنفوسيت طبیعی برخوردار است در حالیکه در شکل ۲ در جمیعت لنفوسيتی (گیت A) سایتوگرام بیماری به نمایش گذاشته شده است که دارای تعداد لنفوسيت کم و مبتلا به لنفوپنی می باشد.

جدول ۲- نتایج حاصل از آزمایشات CBC در گروههای مورد مطالعه

هموگلوبین g/dl	پلاکت $10^3/mm^3$	RBC $10^6/mm^3$	WBC mm^3	گروه
۱۶±۰/۸	۲۳۹±۱۱/۹۶	۵/۰۱±۰/۳	۶۲۰۰±۳۱۰	شاهد
۱۶±۰/۸	۲۴۲±۱۲/۱	۵/۱۲±۰/۳	۷۲۲۴±۳۶۶/۲	خفیف
۱۵/۱۵±۰/۸	۲۲/۳۲±۱۱/۱	۵/۰۰±۰/۲	۷۸۷۲±۳۹۶	متوسط
۱۵/۰۲±۰/۸	۲۳۳±۱۱/۶	۵/۰۸±۰/۳	۸۶۰۸±۴۳۰/۴	شدید



منطقه	جمعیت سلولی	درصد
A	لطفوسيت	۲۳/۰
B	منوسوسيت	۵/۴
C	گرانولوسيت	۵۸/۶

شکل ۱- سایتوگرم مربوط به لنفوسيتهای طبیعی یکی از افراد سالم

هماتولوژی بیمارستان شریعتی استفاده شد. بدین ترتیب ۱۰۰ ل خون محیطی داخل دستگاه تزریق می شد و نتایج بصورت دیجیتالی درج می شد.

برای رنگ آمیزی گلbulهای سفید خون محیطی به روش ایمونوفلورسانس اقدام شد. این مرحله به منظور آماده سازی نمونه های خون محیطی جهت تزریق در فلوسايتومتر صورت می گرفت. برای نشان دار کردن گلbulهای سفید خون محیطی طبق جدول شماره ۱ اقدامات لازم صورت می گرفت.

عملیات آماری توسط نرم افزار SPSS انجام گرفت که پس از مثبت شدن هموژنیستی واریانس بین گروهها از آزمون آنالیز واریانس یکطرفه (ANOVA) جهت بررسی پارامترها استفاده شد. در غیر اینصورت آزمون غیر پارامتری کروسکال - والیس بکار گرفته می شد. در صورت معنی دار بودن نتایج آزمون Tukey برای تعیین معنی دار بودن بین گروهها، استفاده می شد. در صورت وجود اختلاف معنی دار بین جمیعتهای با توزیع غیر نرمال تست wilcoxon انجام گرفت.

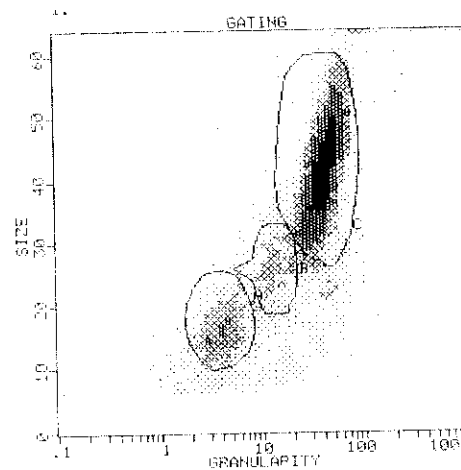
جدول ۱- مراحل آماده سازی نمونه های خون محیطی جهت تزریق به فلوسايتومتر

لوله	D	C	B	A	لوله	ماده	
Neg.	Control	۱۰λ					
IgG1(F) (RR)							
Anti- CD45 ®				۱۰λ			
Anti- CD19 ®					۱۰λ		
Anti-HLA-DP, DQ,DR (F)						۱۰λ	
Anti-CD25 (F)							۱۰λ
Whole Blood			۱۰۰ λ	۱۰۰ λ	۱۰۰ λ	۱۰۰ λ	
۳۰ دقیقه انکوباسیون در ۴ درجه سانتیگراد							
Immuno Prep A			۰/۷ MI	۰/۷ MI	۰/۷ MI	۰/۷ MI	
مخلط							
Immuno Prep B			۰/۳۲ MI	۰/۳۲ MI	۰/۳۲ MI	۰/۳۲ MI	
Immuno Prep C			۰/۱۴ MI	۰/۱۴ MI	۰/۱۴ MI	۰/۱۴ MI	

جدول ۴ - میانگین درصد مارکرهای CD19/CD25

و CD45 در گروههای مورد مطالعه

CD19/CD25		CD45		گروه
Ungated	Gated	Gated		
۰/۸±۰/۲۴	۱۳/۲۰±۲/۱۶	۹۸/۳۰±۲/۰۰		شاهد
۰/۷±۰/۲۹	۱۶/۱۰±۳/۰۰	۹۹/۰۰±۱/۰۰		خفیف
۰/۲±۰/۳۰	۶/۱۰±۴/۲۶	۹۹/۰۰±۱/۴۳		متوسط
۰/۲±۰/۳۰	۷/۱۰±۶/۱۰	۹۹/۴۰±۱/۰۰		شدید



منطقه	درصد	جمعیت سلولی	نفوخت
A	۹/۹	سلولی	نفوخت
B	۹/۳	متوسط	متوسط
C	۷۶/۷	گرانولوسیت	نفوخت

شکل ۲ - ساتوگرام مربوط به لنفوپنی در یکی از بیماران گروه شدید

تولید سولفور موستارد یا گاز خردل یکی از دستاوردهای دانش بشری است که متناسفانه بدلیل سمیت و خاصیت مرگ زایی در حملات نظامی و جنگهای بین المللی، بارها مورد استفاده قرار گرفته است. یکی از اثرات مخرب و سوء این سم کشنده اختلال در عملکرد سیستم ایمنی، بروز بیماریهای نقص ایمنی ثانویه و نیز بروز بدخیمی هاست. در تحقیق حاضر که بر روی ۸۵ نمونه انسانی انجام گرفت آزمایشات CBC، بررسی مورفولوژی سلولهای خون محیطی و آزمایشات فلوزایتومتری در راستای بررسی اثرات دیررس این گاز بر روی سیستم ایمنی انجام شد.

نتایج آماری حاصل از CBC هیچگونه اختلاف معنی داری بین میانگین تعداد پلاکت، میزان هموگلوبین و گلوبولهای قرمز خون محیطی در بین گروههای نشان نداد. در بررسی مورفولوژی سلولهای موجود در خون محیطی بیماران، هیچگونه ناهنجاری سلولی معنی داری مشاهده نشد. تنها ائزوپیوفیلی در نعدادی از بیماران گروه شدید رؤیت شد. در مطالعات کوتاه مدت و میان مدت بر روی بیمارانی که در معرض گاز خردل قرار داشته اند، گزارشاتی مبنی بر وجود اشکال ناهنجار سلولی در رده اریتروبلاستی و نیز اشکال نابالغ میلوبیت وجود دارد (۱۱)، لیکن در مطالعه حاضر که اثرات درازمدت گاز خردل را بر مصدومین شیمیایی بررسی می کند، چنین اشکالی در حد قبل توجه مشاهده نشد.

تعداد WBC در هر سه گروه بیماران از گروه شاهد بیشتر است اما این افزایش در گروه شدید و متوسط معنی دار بود. ($p < 0.05$)

میانگین درصد مارکرهای CD19/HLA-DR و CD45 در دو جمعیت لنفوسيتی (gated) و جمعیت لکوسیتی (ungated) در چهار گروه خفیف، متوسط، شدید و طبیعی در جدول شماره ۳ نشان داده شده است.

جدول ۳ - میانگین درصد مارکرهای CD45 و CD19/HLA-DR در گروههای مورد مطالعه

CD19/HLA-DR		CD45		گروه
Ungated	Gated	Gated		
۲/۴۱±۲/۰۰	۹/۴۰±۴/۰۰	۹۴/۰۳±۲/۰۰		شاهد
۵/۰۰±۲/۰۰	۱۱/۳۰±۵/۰۱	۹۹/۰۰±۱/۰۰		خفیف
۴/۰۰±۳/۰۰	۱۴/۲۰±۷/۰۰	۹۹/۰۰±۱/۴۳		متوسط
۲/۲۲±۳/۰۰	۹۰/۴۰±۷/۴۰	۹۹/۰۴±۱/۰۰		شدید

جهت نشان دادن میزان فعالیت سلولهای B از درصد مارکرهای CD25 بروز یافته در جمعیت سلولهای CD19+ استفاده شد. جدول شماره ۴، تعداد این مارکر را بر سطح سلولهای CD19/CD25+ در جمعیت لنفوسيتی در چهار گروه تحت مطالعه نشان می دهد.

دیگر سلولهای B به حد طبیعی (در مقایسه با گروه شاهد) باز گشته است.

جهت بررسی فعالیت سلولهای B، تعداد مارکر HLA-DR بر سطح سلولهای CD19⁺ شمارش شد. در مورد مارکر HLA-DR گفتی است که این مارکر اغلب بر سطح سلولهای عرضه کننده آنتی زن از جمله سلول B عرضه شده و در هنگام فعالیت سلول B میزان آن افزایش می یابد (۱۳). بررسی های آماری در دو جمعیت لنفوسيتی و لکوسیتی نشان داد که هیچ تفاوت معنی داری بین گروهها در جمعیت لنفوسيتی و لکوسیتی از نظر میزان بروز این مارکر وجود ندارد. همچنین مارکر CD25 بر سطح سلولهای B نیز در جهت تعیین فعالیت سلولهای CD19⁺ بررسی شد. مارکر CD25، در سطح سلولهای B و T فعال شده وجود دارد. با اتصال اینترلوكین ۲ به این ریپتئور، سلول فعال شده در جهت تکثیر و تمایز قدم بر می دارد (۱۳). در این مطالعه این مارکر کاهش معنی داری را در دو گروه متوجه شدید نسبت به دو گروه خفیف و سالم، در هر دو جمعیت لنفوسيتی و لکوسیتی و در هر دو بررسی درصد و تعداد مطلق نشان داد. ($p < 0.05$)

نتیجه گیری

وجود لکوسیتوز در مصدومین شیمیایی ممکن است بدليل عفونتهای مزمن و تکرارشونده بیماران باشد. اما این لکوسیتوز از حد طبیعی سلولهای گلبول سفید فراتر نرفته است. در تفسیر این مساله میتوان اظهار داشت که در میان تمام افراد سالم نیز ممکن است بدون هیچگونه علایم بالینی عفونت خفیفی وجود داشته باشد. اصولاً سیستم ایمنی در اغلب موارد می تواند پیش از بروز علائم بالینی عوامل عفونی را حذف کند. مواردی که علائم پاراکلینیکال مانند لکوسیتوز مشاهد شد ولی علائم بالینی بروز نکند غلبه سیستم ایمنی حادث شده است. در صورت همراهی شواهد آزمایشگاهی با علائم بالینی ضعیف بودن سیستم ایمنی فرد بیمار مطرح می باشد که این حالت در مصدومین شیمیایی به فراوانی دیده میشود. عفونتهایی که مصدومین با تناوب بیشتری به آنها مبتلا می شوند شامل اثرات دیررس گاز خردل بر ریه مانند برونشیت مزمن، آسم، برونشیت و آمفیزیم می باشد (۱۲).

در آزمایشات فلوسایتومتری بر روی نمونه های خون محیطی، لنفوسيتها و بویژه سلولهای B بررسی شدند. استفاده از تکنیک فلوسایتومتری جهت تعیین نوع و درصد سلولهای خونی به سایر روشها ترجیح داده می شود زیرا این تکنیک علاوه بر بسیاری از مزایا، خطاهای یک آزمایش دستی نظیر ایمونوفلورسانس را به حداقل می رساند. بررسی مارکرهای سطحی با استفاده تکنیک فلوسایتومتری انجام شد. در این تکنیک بررسیها در دو حالت گیت بندی شده (که نشان دهنده جمعیت لنفوسيتی می باشد) و غیر گیت بندی شده (که نشان دهنده جمعیت لکوسیتی می باشد) صورت گرفت.

بررسی آماری در جمعیت لنفوسيتی نشان داد که در تمامی گروههای بیماران میانگین درصد و تعداد مطلق لنفوسيت نسبت به گروه کنترل پایین آمده و این کاهش در گروه شدید نسبت به دو گروه خفیف و شاهد معنی دار می باشد. همچنین لکوسیتی شدید در برخی از افراد بیمار مشاهده شد. وجود لنفوپینی در مجروهای شیمیایی میتواند بدليل اختلاف در فرایند میتوز باشد که خود ناشی از مسمومیت سلولی است که توسط اثرات الکیلاسیون خردل بوجود آمده است. در ارزیابی سلولهای CD45⁻ که با بررسی مارکر CD45 صورت گرفت، تفاوت معنی دار بین میانگین درصد این مارکر بین گروهها وجود نداشت. با توجه به حضور این مارکر بر سطح همه سلولهای سفید، این یافته نشان داد که جمعیت مورد مطالعه صرفاً لکوسیت بودند.

با توجه به اینکه این مارکر تنها در سطح لنفوسيتها بارز می شود، لذاز آن برای جداسازی و بررسی تعداد لنفوسيتها B در تحقیق حاضر استفاده کردیم. همانگونه که می دانیم مارکر CD19⁺، مارکری است که در سطح اغلب سلولهای B وجود دارد و موجب انتقال پیام میشود که همین پیام در مشارکت با سیگنال ناشی از واکنش آنتی زن و آنتی بادی در سطح سلول B باعث تشدید این سیگنال می شود (۱۳).

در این مطالعه هیچگونه اختلاف معنی داری در مقایسه میانگین درصد سلولهای B بین گروهها در جمعیت لنفوسيتی وجود نداشت و این یافته نشان می دهد که سلولهای مورد بررسی همه لنفوسيت B بودند. بعارت

است مشکل در سلول B باشد. بدین معنا که علیرغم سنتز صحیح این مارکر سلول قادر به بیان درست این مارکر بر سطح خود نیست. به هر حال برای یافتن دلیل اصلی این کاهش مطالعات دقیقتری لازم می باشد.

تشکر و قدردانی

از کلیه همکارانی که در انجام این تحقیق ما را یاری نمودند بویژه همکار محترم خانم هایده صمیمی در بخش پژوهشی هسته ای بیمارستان شریعتی و خانم نوذری در بخش عفوونی بیمارستان ساسان تشکر می نمایم.

تعداد طبیعی سلولهای B در این بیماران حاکی از عملکرد صحیح مغز استخوان در پرولیفراسیون این سلولها می باشد یعنی ظاهرآ خردل در دراز مدت نتوانسته است اثر تخریبی بر فولیکولهای مولد این سلولها در مغز استخوان بر جای بگذارد. آنچه در اینجا مشکل ساز به نظر می آید کاهش معنی دار بیان مارکر فعالیت CD25 بر سطح این سلولها می باشد که در عملکرد صحیح سلولهای B پس از مواجهه با آنتی زن نقش مهمی دارد. این نقیصه می تواند حاکی از اشکال ژنتیکی باشد که خردل بر زنهای مولد این مارکرها که در دوره تکامل سلولهای B بسیار مهم هستند ایجاد نموده که می تواند منجر به تولید سلولهای B با عدم کارایی کافی شود. در عین حال عملکرد این سلولها در عرصه آنتی زن به سلولهای T طبیعی به نظر می رسد. از سویی ممکن

REFERENCES

۱. اذریا مهناز. اثرات گاز خردل بر سیستم خونساز. پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تربیت مدرس ، تهران ، ۱۳۶۶.
۲. کلانتری امیرحسین. تشخیص و درمان مسمومیتهای شیمیایی و میکروبی جنگی. انتشارات چهر، تهران، ۱۳۶۴.
۳. طبرستانی مجتبی، بلالی مهدی، فرهودی محمود. مطالعه اثرات مرگبار سولفور موستارد بر مغز استخوان نزد رزمندگان اسلام سومین کنگره سراسری مسمومیتها، بیمارستان امام رضا (ع) ، مشهد ، مهرماه ۱۳۷۲.
۴. مرزبان راد سعید. درمان مجروحین شیمیایی. واحد انتشارات بخش فرهنگی دفتر مرکز جهاد سازندگی، ۱۳۶۸.
5. Somani SM. Chemical warfare agents. 1st ed. New York: Academic Press. 1992.
۶. زندیه طاهره. تغییرات ایمونولوژیک در مجروحین شیمیایی. مجموعه مقالات اولین کنگره بیوشیمی جمهوری اسلامی ایران، اردیبهشت ۱۳۷۰.
۷. ملائکه محمدرضاء، برادران حسن، بلالی مهدی. بررسی گاماگلوبولین و ایمونوگلوبولینهای سرم خون مصدومین شیمیایی در مرحله تاخیری مسمومیت با سولفور موستارد. مجموعه مقالات دومین کنگره سراسری مسمومیتها، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، مهرماه ۱۳۷۰.
۸. سهراب پور حمید، ابراهیمی راد م. بررسی سیستم ایمنی هومورال در جانبازان شیمیایی و نقش آنها در پیش آگهی ضایعات ریوی. خلاصه مقالات پنجمین سمینار سالیانه بازآموزی بررسی عوارض مزمن گازهای شیمیایی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، اسفند ۱۳۷۵.
9. Procedures for the collection of diagnostic blood venipuncture. NCCLS, Vallinova, 1991. p. 11.
۱۰. وزیری کاشانی رضا. تشخیص کلینیکی با روشهای آزمایشگاهی. پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، دی ماه ۱۳۶۷.
۱۱. فرهودی محمود و همکاران. اختلالات سلولی stem و پری کورسورهای ارتیروئید در سه شهید مسموم با گاز خردل. اولین کنگره بین المللی پزشکی گازهای شیمیایی در ایران . مشهد، خرداد ۱۳۶۷.
۱۲. سهراب پور حمید و همکاران. بررسی عوامل سیستم ایمنی هومورال در ۱۷۹ تن از جانبازان شیمیایی که بیش از ۳ سال از مصوبیت آنها گذشته است و مقایسه با گروه شاهد. سمینار اثرات جنگهای شیمیایی بیولوژیک بر انسان، محیط و جامعه، دانشگاه فنی دانشگاه تهران، آذر ۱۳۷۱.
13. Abbas AK, Lichtman AH, Pober JS. Cellular and molecular immunology. Philadelphia: WB. Saunders Company. 2000.