

بکارگیری روشی نوین در درمان آلزایمر القاء شده توسط استرپتوزوتوسین در رت های فر نزد ویستار همراه با کاهش عوارض هماتوکریت

شهربانو عربیان^۱، محمد نبیونی^۲، مسعود باقرپور زارچی^{*}^۳، مرتضی نظری سرنجه^۴، علی باقرپور زارچی^۴، کیانا شاهزمانی^۵

- ۱- استاد، گروه علوم جانوری، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه خوارزمی، تهران، ایران.
- ۲- دانشیار، گروه علوم سلولی و مولکولی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه خوارزمی، تهران، ایران.
- ۳- دانشجوی کارشناسی ارشد فیزیولوژی جانوری، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه خوارزمی، تهران، ایران.
- ۴- دانشجوی دکترای تخصصی ارتودپی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.
- ۵- استادیار، گروه زیست شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه لرستان، خرم آباد، ایران.

یافته / دوره هفدهم / شماره ۲ / تابستان ۹۴ / مسلسل ۱۴

چکیده

دریافت مقاله: ۹۴/۱/۱۱۰
پذیرش مقاله: ۹۴/۱/۱۷

* مقدمه: بیماری آلزایمر یک بیماری شایع نورودژنراتیو پیش رونده ای است که منجر به زوال عقل و نابودی سلول های مغزی به ویژه در ناحیه هیپوکامپ می شود. به تازگی مشخص شده اریتروپویتین با عمل حفاظت عصبی خود باعث بهبود در عملکردهای شناختی در طول این بیماری می گردد. هدف این مطالعه یافتن روشی جایگزین نسبت به روش مرسوم تزریق صفاقی برای تحويل اریتروپویتین به مغز توسط دور زدن سد خونی مغزی است.

* مواد و روش ها: جهت ایجاد مدل آلزایمری در رت ها، استرپتوزوتوسین در بطن های طرفی مغزی تزریق گردید. ۲ هفته پس از القاء آلزایمر داروی اریتروپویتین با دوز های متفاوت به صورت سیسترنامگنابی جهت درمان آلزایمر همراه با کاهش عوارض جانبی این دارو تزریق گردید. بعد از دوره درمان همه رت ها تحت مطالعه رفتاری آزمون یادگیری اجتنابی غیر فعال توسط دستگاه شاتل باکس و سنجش هماتوکریت خون قرار گرفتند.

* یافته ها: هر چند اریتروپویتین تأثیر معنی داری بر بهبود فرآیند های یادگیری و حافظه در هر دو گروه کنترل و شم نداشت ولی باعث ایجاد تفاوت معنی داری در بهبود این بیماری نسبت به گروه STZ (استرپتوزوتوسین) شد که این درمان با کاهش هماتوکریت نسبت به گروه دوز ۵۰۰۰U/Kg همراه شد.

* بحث و نتیجه گیری: این نتایج پیشنهاد داد که تزریق STZ در بطن های جانبی مغز موجب آسیب شدید در حافظه و یادگیری مشابه بیماری آلزایمر می شود ولی اریتروپویتین از این آسیب همراه با کاهش در هماتوکریت جلوگیری می کند.

* واژه های کلیدی: آلزایمر، اریتروپویتین، استرپتوزوتوسین، هماتوکریت.

*آدرس مکاتبه نویسنده مسئول: تهران، دانشگاه خوارزمی، دانشکده علوم زیستی، گروه علوم جانوری
پست الکترونیک: masood_bagherpoor@yahoo.com

مقدمه

آسیب در سیستم عصبی را بالا ببرد نیز شناخته شد. نشان داده شده است که کاربرد سیستمیک EPO می‌تواند پیامدهای عملکردی مضر بعد از آسیب‌های مغزی را بهبود ببخشد و باعث کاهش از دست دادن سلول‌ها طی صدمه به نخاع، ادم مغزی تروماتیک، ترمومای قشر مغز و فعالیت‌های صرع شود (۶).

یکی از مکانیسم‌های اساسی حفاظت عصبی EPO، مهار آپوپتوز و تسريع نوروژنز بوده و مکانیسم‌های دیگر القا حفاظت عصبی شامل اثرات ضد التهاب، ضد اکسیدان، رگ‌سازی و ضد صرع می‌باشد (۷).

نکته قابل توجه در استفاده از EPO وجود سد خونی مغزی (BBB) است که از عبور پروتئین‌های بزرگ از جمله EPO به سیستم عصبی مرکزی ممانعت می‌کند. شواهد نشان می‌دهد که این سد در برابر تحويل سیستمیک EPO (با وزن مولکولی ۳۴ کیلوودتون) به سیستم عصبی مرکزی یک اختلال قابل توجه بوده و می‌تواند در ارائه درمان با اریتروپویتین مورد استفاده قرار بگیرد. در ضمن این نکته نیز قابل ذکر می‌باشد که EPO نیمه عمر کوتاهی در حدود ۴ تا ۶ ساعت دارد (۸-۱۰).

با این شرایط تحويل این دارو به مغز به صورت تزریق وریدی چالش برانگیز بوده، چرا که تحويل سیستمیک آن نیاز به دوزهای بالا برای دستیابی به انتشار از طریق سد خونی مغزی داشته و اغلب منجر به سمیت سیستمیک می‌شود. قابل ذکر است خطر عوارض جانبی واپسیه به دوز در استفاده از EPO به خصوص در گروه‌های در معرض خطر از جمله سندرم پلی‌هایپر ویسکوزیته، فشار خون بالا، رتینوپاتی، ترمومیوز عروق و سرطان می‌تواند به طور مؤثری اختلال آفرین باشد (۱۱-۱۳).

در نتیجه تزریق صفاقی و وریدی یک ضعف اساسی می‌باشد و باعث می‌گردد تا از دوزهای بسیار بالاتری نسبت به دوز درمانی آنمی جهت تحويل مؤثر این دارو به سیستم عصبی مرکزی استفاده گردد. این دوز بالا باعث مسمومیت سیستمیک و

بیماری‌های مختلفی در انسان موجب آسیب پیشرونده در حافظه و یادگیری می‌شوند که یکی از این اختلالات، بیماری آلزایمر است (۱). این بیماری در میان دیگر بیماری‌های تحلیل برنده مغز بیشترین سهم را دارد (۲).

علم تحریب نورونی در بیماری آلزایمر، هنوز مشخص نیست. از مشخصات بارز این بیماری، تشکیل پلاک‌های آمیلوئیدی در خارج نورون‌های برخی مناطق مغز (۴،۳) و ایجاد کلافه‌های نوروفیبریلاری در داخل جسم سلولی نورون‌ها می‌باشد. کلافه‌های نوروفیبریلاری از پروتئین‌های Tau به شدت فسفیله و میکروتوپیول‌های تکه تکه شده تشکیل می‌شوند (۵).

در این بیماری نورون‌های کولینرژیک و نورون‌های دیگر در قشر مغز از بین می‌روند. به ویژه نورون‌های کولینرژیک در آلزایمر آسیب می‌بینند، زیرا آن‌ها برای سنتز ناقل عصبی استیل کولین و فسفاتیدیل کولین غشاء به کولین نیاز دارند. نورون‌های کولینرژیک در بیماران مبتلا به آلزایمر، کمبود کولین آزاد برای سنتز استیل کولین را از طریق کاهش فسفاتیدیل کولین غشاء جبران می‌کنند. در طی روند ایجاد آلزایمر نورون‌های کولینرژیک با کاهش تولید استیل کولین همراه می‌شوند (۵).

بیماری آلزایمر بیماری پیش‌رونده‌ای است که با از بین بردن نورون‌ها باعث ایجاد اختلال شناختی می‌شود و تاکنون درمان مؤثری برای آن یافت نشده است. با این وجود تحقیقات نشان داده است که با استفاده از داروهایی از جمله اریتروپویتین می‌توان از مرگ سلولی نورون‌ها در سیستم عصبی مرکزی جلوگیری کرد و یا با احیای دوباره نورون‌ها میزان آسیب و در نهایت آلزایمر پیش‌رونده را متوقف و حتی بهبود داد (۶).

اریتروپویتین (EPO) ابتدا به عنوان یک داروی مؤثر در درمان آنمی شناخته شد ولی بعدها به عنوان یک محافظ عصبی قوی که می‌تواند بقای سلول‌ها را در انواع مختلفی از مدل‌های

۵۰۰ U/Kg) EPO ۵۰۰ تزریق شده در سیسترنامگنا) ۷- گروه ۵۰۰۰ U/Kg) STZ-EPO ۵۰۰۰ تزریق شده در صفاق.

پس از بیهودشدن رت‌ها توسط تزریق داخل صفاقی کلرات‌هیدرات با دوز ۴۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن، سر حیوان در دستگاه استریوتاکسیک جراحی مغز ثابت شده و با ایجاد شکاف طولی در بخش خلفی سر، جمجمه نمایان گردید. بعد از مشخص کردن مختصات استریوتاکسی برای بطن‌های جانبی مغز بر اساس مطالعه پایلوت (موقعیت جلویی-عقبی mm ۸/۰ ، جانبی mm ±۶/۱ و پشتی-شکمی ۲/۴mm) با کمک دریل دو سوراخ در جمجمه ایجاد کرده و ازای هر کیلوگرم وزن بدن را به وسیله سرنگ هامیلتون در هر بطن تزریق گردید (۱۴). جهت آماده کردن محلول STZ ۳ میلی گرم از این ماده را با ترازو وزن کرده و با ۸۰ میلی لیتر نرمال سالین تزریقی مخلوط می‌کنیم (همه مراحل روی یخ خشک انجام گردید). گروه شم نیز به همین روش تحت جراحی قرار گرفته ولی به جای STZ حجم مساوی از سالین دریافت کرد.

رت‌های آلزایمری شده به صورت روزانه و به مدت ۳ روز دوزهای متفاوتی از (Pooyesh Darou IRAN) EPO را دریافت کردند. همچنین گروه کنترل موش‌های سالمی بودند که عمل جراحی بر روی آن‌ها انجام نشد. پس از آن همه رت‌ها تحت مطالعه رفتاری آزمون یادگیری اجتنابی غیرفعال و سنجش هماتوکربیت قرار گرفتند.

مطالعه رفتاری: دستگاه یادگیری اجتنابی غیرفعال (شاتل باکس) شامل دو بخش تاریکی و روشن است که توسط یک درب از هم جدا می‌شوند. یادگیری به این صورت انجام می‌گیرد که رت در حالی که پشت به سمت درب بود در اتاق روشن قرار گرفت و ۶۰ ثانیه بعد درب بالا کشیده شد. پس از ورود رت به

افزایش تولید گلوبول‌های قرمز و پلاکتها و در نتیجه افزایش هماتوکربیت و فشار خون می‌گردد. افزایش فشار خون یکی از عوارض جانبی استفاده از دوزهای بالا این دارو است که احتمال بروز ایجاد سکته‌های مغزی و قلبی و دیگر عوارض مربوط به فشار خون را بالا می‌برد. در بیماران مبتلا به آلزایمر با توجه به سن بالایی که دارند این افزایش فشار خون می‌تواند یک عامل کشنده بالقوه باشد. در نتیجه EPO مانند یک شمشیر دو لبه‌ای می‌باشد که در استفاده از این دارو باید یک سری عوامل را در نظر گرفت (۱۱-۱۳).

در این تحقیق از یک روش جایگزین برای تزریق دارو استفاده گردید تا با حذف سد خونی مغزی امکان استفاده از دوز های پایین تر فراهم گردد. راه جایگزین برای تزریق صفاقی، تزریق در ناحیه سیسترنامگنا مورد توجه قرار گرفت و با توجه به اینکه مایع مغزی نخاعی در سیسترنامگنا نیز به چرخش در می‌آید، گزینه مناسبی برای تزریق خواهد بود.

در نتیجه با ارائه یک راه جایگزین تزریق، بر آن آمدیم تا اثرات مطلوب درمانی، همراه با اثرات نامطلوب جانبی استفاده از این دارو را به صورت مقایسه‌ای با تزریق صفاقی که تزریق رایج در درمان آسیب‌های مغزی است مورد مقایسه و بحث قرار دهیم

مواد و روش‌ها

حیوانات مورد آزمایش رت‌های نر از نژاد ویستار با وزن تقریبی ۲۰ گرم بوده و در شرایط سیکل تاریکی و روشنی به صورت ۱۲ ساعته و بدون هیچ محدودیت غذایی نگهداری شدند. سپس رت‌ها به طور تصادفی به ۷ گروه ۵ تایی تقسیم گردیدند.

۱- گروه کنترل ۲- گروه شم (رت‌های جراحی شده بدون القاء آلزایمر) ۳- گروه STZ (رت‌های جراحی شده همراه با تزریق STZ بدون تیمار با دارو) ۴- گروه STZ-EPO (۵۰ U/Kg) تزریق شده در سیسترنامگنا) ۵- گروه STZ-EPO (۵۰ U/Kg) تزریق شده در سیسترنامگنا) ۶- گروه STZ-۱۰۰ U/Kg) تزریق شده در سیسترنامگنا)

برای انجام مقایسه بین دوز های مختلف درمانی و تعیین بهترین دوز با کمترین عوارض در افزایش هماتوکریت، اثر دوز های مختلف EPO تزریق شده در ناحیه سیسترنامگنا بر روی هماتوکریت خون را نسبت به دوز 5000 U/Kg که به صورت صفاقی تزریق شده در روز ۴ پس از اولین تزریق دارو اندازه گیری و مورد مقایسه قرار گرفتند.

برای آنالیز نتایج مربوطه از آزمون های غیرپارامتریک Mann Kruskal-Wallis و Whitney استفاده شد.

یافته ها

نتایج نشان داده شده در نمودار ۱ نشان می دهد، هر چند زمان ورود به اتاق تاریکی در رت های گروه STZ هنوز نسبت به گروه شم به شدت کم تر بوده ولی زمان ورود به اتاق تاریکی در طور چشمگیری افزایش یافت که تفاوت قابل توجهی با گروه شم نداشت و میان گروه های STZ و گروه های STZ-EPO با دوز U/Kg 50 و 100 تفاوت معنی دار وجود داشت. دوز U/Kg 500 به دلیل مسمومیت دوزی تفاوت معنی داری با گروه STZ نداشت و حتی نشان دهنده آثار نامطلوب مسمومیت STZ دوزی دارو همراه با کاهش بیشتر حافظه نسبت به گروه EPO است. با این وجود تفاوت معنی داری میان گروه های شم و U/Kg مشاهده نگردید. همچنانی گروه های STZ-EPO با دوز U/Kg 5000 و 1000 تفاوت معنی داری با دوز درمانی U/Kg 5000 که به صورت صفاقی تزریق شده بود نداشتند. این نتایج نشان دهنده این است که دوز های U/Kg 50 و 100 دارای اثرات مطلوب درمانی می باشند و حتی اثرات درمانی مطلوب تری نسبت به دوز U/Kg 5000 صفاقی داشته اند.

اتاق تاریک در بسته شد و شوک الکتریکی (۷۵ ولت، 20 میلی آمپر و 50 هرتز) به مدت 5 ثانیه به کف پای موس اعمال گردید. جهت ارزیابی حافظه و یادگیری، 24 ساعت پس از دریافت شوک الکتریکی رت ها دوباره در داخل اتاق روشن قرار داده شدند و تأخیر زمانی برای اولین ورود به اتاق تاریک در مدت 300 ثانیه و بدون ایجاد شوک ثبت گردید.

اندازه گیری هماتوکریت: با توجه به اینکه EPO عارضه جانی در مصرف این دارو شناخته شده است، در این تحقیق بر آن آمدیم تا این عارضه را کاهش و یا حتی حذف کنیم. با توجه به این هدف هماتوکریت را به عنوان یک تست مقایسه ای بین گروه ها قرار دادیم تا بتوانیم در کنار روند بهبود روند عارض جانی را نیز مورد مقایسه قرار بدهیم.

هماتوکریت یا HCT روشی برای تخمین مقدار گلبول های قرمز خونی است. برای انجام این کار ابتدا بایستی لاست را در ناحیه وریدی دم موش فرو کرده که خون جریان پیدا کند. قطره اول خون را حذف کرده و سپس لوله موبین هپارینه را در جریان خون گذاشته به طوری که دو سوم لوله از خون پر شود. سپس طرف دیگر لوله را با انگشت مسدود کرده تا خون خارج نشود. در ادامه نوک لوله موبینه را با چند بار فرو بردن در داخل خمیر مخصوص مسدود می کنیم. سپس لوله را در داخل دستگاه سانتریفیوژ قرار داده و دستگاه را روشن کرده که 5 دقیقه کار کند به گونه ایی که سرعت دستگاه 12000 دور در دقیقه باشد. حال خون داخل لوله 3 قسمت دارد: 1 - لایه گویچه قرمز متراکم 2 - لایه سفید شامل گویچه سفید و پلاکت 3 - لایه پلاسمای خون. سپس لوله را روی خط کش قرار داده به گونه ایی که فصل مشترک بین خمیر و خون روی عدد صفر و آخرین سطح پلاسما روی عدد 100 قرار گیرد، حال عددی که طول ستون گویچه های قرمز را نشان می دهد هماتوکریت می باشد.

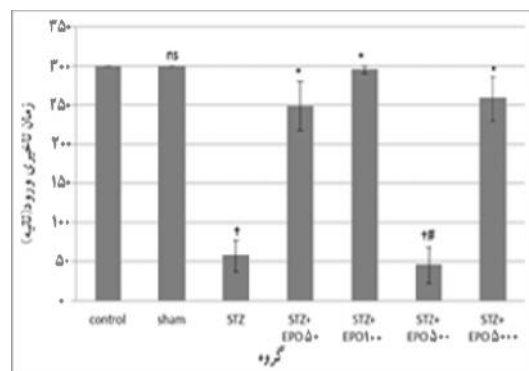
بحث و نتیجه گیری

نتایج حاصل از این تحقیق نشان داد که کاربرد EPO می تواند به صورت معنی داری آسیب های ایجاد شده در حافظه و یادگیری را که به وسیله تزریق داخل بطنی مغزی STZ القاء می شود را بهبود ببخشد. همچنین با تغییر در نحوه تزریق EPO، می توان عوارض جانبی و مسمومیت سیستمیک این دارو را کاهش داد ولی همان آثار مطلوب درمانی را به دست آورد.

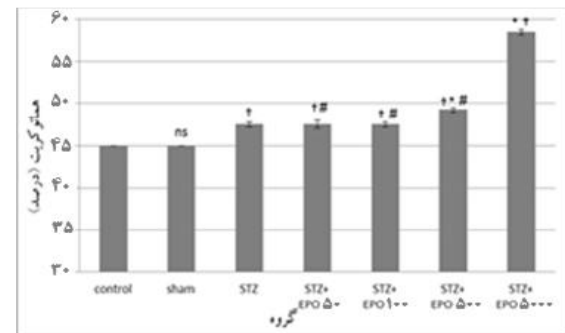
به علاوه در این تحقیق مشاهده گردید که هر چند کاربرد اریتروپویتین بر روند حافظه و یادگیری در رت‌های گروه‌های کنترل و شم تأثیری نداشت ولی بر روی رت‌های گروه‌های القاء شده آلزایمر توسط STZ که در روندهای بازیابی اطلاعات دچار اختلال شده بودند موجب بهبود چشمگیری گردید.

مطالعات نشان داده اند که EPO با اثر مستقیم بر افزایش گیرنده هایش و کاهش رهایی وزیکول های گلوتامات و اثر غیر مستقیم بر افزایش تولید گلوتاتیون پراکسیداز از آستروسیت ها سبب بهبود آسیب نورونی ایجاد شده از گلوتامات می گردد (۱۵). یکی از مواردی که سبب آسیب در یادگیری در اثر تزریق داخل بطنی STZ می شود مرگ نورونی است که نتایج ما نیز نشان داد که با تزریق STZ به صورت داخل بطنی موش ها دچار اختلالات حافظه ای می شوند.

اگرچه به نظر می رسد اریتروپویتین تأثیرات درمانی بر اختلالات شناختی آلزایمر دارد ولی مکانیسم های اصلی به خوبی شناخته نشده‌اند. یک توضیح احتمالی آن است که EPO از آپوپتوز نورونی که در بیماری‌های انسانی آلزایمر ایجاد می شود جلوگیری می کند و از طریق افزایش پیشبرد آبشارهای پیام دهی مؤثر در بقای سلولی، بیان زنگهای پروندهای آنتی آپوپوتیک و نوروزنر در هیپوکامپ باعث بهبود



نمودار ۱. نمودار مدت زمان تأخیر در گروههای مختلف. همانطور که از نمودار بیندازیم رت های آلزایمری تیمار شده با دوز ۱۰۰U/Kg در مقایسه با دوز ۵۰۰۰U/Kg را بیش از درمان به صورت صفاقی، آثار بهبود یکسانی داشتند. ns عدم تفاوت معنادار با گروه کنترل، * تفاوت معنادار با گروه شم ($p < 0.001$), # تفاوت معنادار با گروه STZ+EPO ۵۰۰۰U/Kg ($p < 0.01$), # تفاوت معنادار با گروه STZ+EPO ۵۰۰U/Kg ($p < 0.001$). نمودار ۲ تفاوت معنی دار و مطلوبی را در درصد هماتوکریت بین گروه های ۵۰ U/Kg و ۱۰۰ U/Kg در مقایسه با گروه ۵۰۰۰ صفاقی را نشان می دهد. این نتایج همراه با نتایج بدست آمده از نمودار ۱ بیان می کند دوز های ۵۰ و ۱۰۰ مانند دوز ۵۰۰۰ اثرات درمانی مطلوبی دارند ولی این اثرات درمانی با حذف هماتوکریت بالا نسبت به گروه ۵۰۰۰U/Kg صفاقی همراه گردیده است.



نمودار ۲. نمودار مربوط به درصد هماتوکریت گروههای مختلف پس از گذشت ۴ روز از تیمار با دارو است. مطابق نمودار دوز درمانی ۱۰۰U/Kg ۵۰۰۰U/Kg صفاقی با درصد هماتوکریت پایین تری همراه بوده است و اثر جانبی ناطلوب هماتوکریت با تغییر روش تزریق حذف گردید. ns عدم تفاوت معنادار با گروه کنترل، * تفاوت معنادار با گروه شم ($p < 0.001$), # تفاوت معنادار با گروه STZ+EPO ۵۰۰۰U/Kg ($p < 0.01$), # تفاوت معنادار با گروه STZ+EPO ۵۰۰U/Kg ($p < 0.001$).

سیسترنامگنا انجام گرفت توانستیم با استفاده از دوز های پایین تر EPO آثار مطلوب درمانی را به دست آوریم. همچنین تحقیقات ویلی و همکاران در سال ۲۰۱۰ نشان داد که اریتروپویتین مانند یک شمشیر دو لبه می باشد که علاوه بر آثار بھبودی در درمان بیماری های آسیب مغزی دارای اثرات سوء قابل توجهی هم هست (۱۱) که ما نیز در این تحقیق شاهد اثرات سوء استفاده از این دارو بودیم و توانستیم با تغییر در نحوه تزریق یکی از عوارض جانبی این دارو یعنی هماتوکریت بالا را حذف کنیم.

به طور کلی نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد EPO می تواند تا حدودی در بھبود آسیب های STZ مؤثر باشد. بنابراین ممکن است این دارو از نظر کلینیکی در درمان بیماری آلزایمر و یا پیشگیری از ابتلا به این بیماری سودمند باشد. البته در درمان کلینیکی باید عوارض جانبی واسته به دوز این دارو نیز در نظر گرفته شود که می توان مانند تحقیق پیش رو با تغییر در نحوه تزریق جهت کاهش دوز مصرفی، این اثرات سوء را حذف کرد.

تشکر و قدردانی

بدین وسیله از خانم دکتر شهربانو عربیان، مدیریت محترم دانشکده علوم زیستی و آقای دکتر محمد نبیونی، مدیریت محترم مرکز تحقیقات سلوی و مولکولی دانشگاه خوارزمی تقدير و تشکر می گردد.

آسیب های مغزی از جمله آلزایمر شده است (۱۵). اصلاح ژن های خانواده Bcl-2 یکی از مهمترین مکانیسم های بررسی شده در خواص ضد آپوپتوز EPO است. EPO به طور مداوم بیان ژن ضد آپوپتوز Bcl-x را افزایش می دهد و بیان ژن پیش مرگ Bax یک مولکول پیش آپوپتوز است که اغلب یک نقش تنظیم کننده در مرگ سلولی در CNS به دنبال هیپوکسی-ایسکمیک در نوزادان بازی می کند. EPO به طور قابل توجهی از القاء هیپوکسی-ایسکمیک Bax و تنظیم مثبت mRNA DP5 در بافت مغز جلوگیری می کند (۱۵).

EPO همچنین با بیان ژن BDNF (فاکتور نوروتروفین مغزی) و فاکتور رشد شبه انسولین ۱، برخی نوروفیلامان ها و پروتئین هایی که به طور اختصاصی در نورون ها بیان می شوند را در هیپوکامپ مغز موش ها تسهیل می کند (۱۶). با توجه به تحقیقات انجام شده توسط رئیسی و همکاران در سال ۱۳۹۰ و تحقیق پیش رو در درمان آلزایمر، نشان داده شده است که EPO می تواند قدرت یادگیری فضایی و عملکرد حافظه در آلزایمر را بالا ببرد و حفظ کند (۱۷). ولی در تحقیقات رئیسی و همکاران اثرات سوء مصرف این دارو را از جمله افزایش هماتوکریت و فشار خون در نظر گرفته نشده است و با توجه به اینکه تزریق به صورت صفاقی صورت گرفته است مجبور به استفاده از دوز های بالا مانند دوز U/Kg ۵۰۰۰ بوده اند. همانطور که ذکر شد دوز U/Kg ۵۰۰۰ دوز ۵۰۰ بالایی نسبت به دوز درمانی بیماری های آنمیک است (دوز ۵۰) و این دوز بالا باعث افزایش هماتوکریت می گردد. ولی در این تحقیق با تغییر در نحوه تزریق که به صورت تزریق در

References

1. Ott A, Slooter AJ, Hofman A, van Harskamp F, Witteman JC, Van Broeckhoven C, et al. Smoking and risk of dementia and Alzheimer's disease in a population-based cohort study: the Rotterdam Study. *Lancet*. 1998;351:1840-1843.
2. Kalmijn S, Feskens EJ, Launer LJ, Kromhout D. Polyunsaturated fatty acids, antioxidants, and cognitive function in very old men. *Am J Epidemiol*. 1997; 145(1):33-41.
3. Grace EA, Rabiner CA, Busciglio J. Characterization of neuronal dystrophy induced by fibrillar amyloid beta: implications for Alzheimer's disease. *Neuroscience*. 2002;114(1):265-273.
4. Bothwell M, Giniger E. Alzheimer's disease: neurodevelopment converges with neurodegeneration. *Cell*. 2000;102(3):271-273.
5. Herring A, Ambree O, Tomm M, Habermann H, Sachser N, Paulus W, et al. Environmental enrichment enhances cellular plasticity in transgenic mice with Alzheimer-like pathology. *Experimental Neurology*. 2009;216(1):184-192.
6. Sermin G, Tolga F, Kursad G. Erythropoietin and the nervous system. *Brain Research*. 2004;1000(1-2):19-31.
7. Abdullah K, Funda T, Meryem GO, Nuray D, Hasan O. Erythropoietin in neonatal brain protection: The past, the present and the future. *Brain & Development*. 2011;33(8):632-643.
8. William A, Nelson L, Catherine L, Michael L, Anne C. Passage of erythropoietic agents across the blood-brain barrier: a comparison of human and murine erythropoietin and the analog darbepoetin alfa. *European Journal of Pharmacology*. 2004;505(1-3):93-101.
9. Pilar M, Ivona B, Harry W, Christoph S. Delivery of peptide and protein drugs over the blood-brain barrier. *Progress in Neurobiology*. 2009;87(4):212-251.
10. Gu'lay U, Sarper D, Nearin B, Ziya Z. Erythropoietin prevents the increase in blood-brain barrier permeability during pentylenetetrazole induced seizures. *Life Sciences*. 2006;78(22):2571-2576.
11. Velly L, Pellegrini L, Guillet B, Bruder N, Pisano P. Erythropoietin 2nd cerebral protection after acute injuries: A double-edged sword. *Pharmacology & Therapeutics*. 2010;128(3):445-459.
12. Kenneth M, Zhao Z C, Chen Shang Y. Raves and risks for erythropoietin. *Cytokine & Growth Factor Reviews*. 2008;19(2):145-155.
13. Dezhi Mu, Tao X, Yi Qu. Erythropoietin for neonatal brain injury: opportunity and challenge. *Int. J. Devl Neuroscience*. 2011;29(6):583-591.
14. Ishrat T, Khan MB, Hoda MN, Yousuf S, Ahmad M, Ansari MA, et al. Coenzyme Q10 modulates cognitive impairment against intracerebroventricular injection of streptozotocin in rats. *Behavioural Brain Research*. 2006;171(1):9-16.
15. Viviani B, Bartesaghi S, Corsini E, Villa P, Ghezzi P, Garau A, et al. Erythropoietin protects primary hippocampal neurons increasing the expression of brain-derived neurotrophic factor. *J Neurochem*. 2005;93(2):412-421.

16. Michael A, Floris G, Annemieke K, Cobi J, Frank van B. Neuroprotective properties and mechanisms of erythropoietin in vitro and in vivo experimental models for hypoxia/ischemia. *Brain Research Reviews*.2008;59(1):22-33.
17. Reisi P, Arabpoor Z, Shabrang M, Rashidi B, Alaei H, Sharifi MR, et al. The Effects of Erythropoietin on Learning and Memory in Rats with Alzheimer's Disease. *Journal of Isfahan Medical School*.2011;159:1648-1656.(In Persian)