

## عامل رگ ساز تومور

### Tumor Angiogenesis Factor (TAF)

جلد نظام پزشکی

سال چهارم ، شماره ۶ ، صفحه ۴۸۸ - ۱۳۵۴

دکتر حیدر علی صاحب اختیاری \*

آمدن مویر گهای جدید از طرف میزبان میگردد، سپس این رگ ها کنترل کننده مهمی در رشد تومور میگرددند بنابراین رگ سازی مهمترین عامل در ترمیم، رژئراسیون و رشد نسوج میباشد و وقتی میزان تشکیل رگ های جدید با میزان رشد نسجی متناسب نباشد گردنخ خون لازم برقرار نشده و در نتیجه نکروز یا توفر شد بوجود می آید (۲ و ۳). گرین بلات (Greenblatt) و همکارانش (۱۳) ثابت کردنکه تومورها میتوانند باعث ایجاد رگ های جدید شوندو این اولین مشاهده تجریبی بود که نشان میدادیک عامل هومورال بنام عامل رگ ساز تومور (Tumor Angiogenesis Factor=TAF) ممکن است باعث افزایش مویر گی شود. گیم برون (Gimbrone) و همکارانش (۱۹۰ و ۱۹۱) وسیاری از محققین دیگر با تحقیقات خود این موضوع را بیشتر روشن کردن و نشان دادند که رشد تومور توپر یک رشد پیوسته و مدام نیست بلکه در دور مرحله جدا گانه یعنی مرحله بدون رگ (Avascular Phase) و مرحله رگ دار (Vascular Phase) انجام میگیرد. در مرحله بدون رگ تومور در حال خفته (Dormant) باقی میماند و رشد بعدی وقتی میسر است که مرحله رگ دار بوجود آید (۱۰). این پدیده درمورد پیوند اعضاء و بافت های کوچک که عروق تغذیه کننده آنها بسیار کوچک بوده و امکان آن است توموز آنها موجود نیست نیز صادقا است (۱۷۹ و ۱۸۰). پیوند در این حالات وقتی عملی خواهد بود که نسج مر بوط توانی رگ سازی (Angiogenesis) و پرولیفراسیون عروقی را داشته باشد تا اینکه عروق جدید از محیطی که نسج در آن پیوند شده است جوانه زده و جریان خون نسج پیوند شده برقرار گردد (۵ و ۷).

سلولهای آندوتلیوم رگ ها بطور طبیعی فعالیت پرسازی (Proliferative) کمی دارند ولی در مواردیکه تحریک شده یا آسیب بینند فعالیت پرسازی آنها بسرعت افزایش یافته و سلولهای جدید و رگ های قازه میسازند. این پرده نوسازی آندوتلیوم درمورد ترمیم بافت ها اهمیت فراوانی دارد و نمونه بارز آن تولید نسج گرانولاسیون (Granulation Tissue) در جوانه های گوشته است. قدرت رگ سازی (Angiogenesis) نه فقط درمورد ترمیم بافت ها دارای اهمیت است بلکه ایک عامل اساسی در رشد نسج سرطانی نیز بشهار میم و در بدن آن، مجموعه سلول سرطانی قادر به رشد نخواهد بود (۱۲۹ و ۱۵). نقش رگ سازی در تومور از قدیم مورد توجه بوده است و بخوبی میدانند که یک تومور خوب خیم بمراتب کمتر از یک تومور بد خیم همان بافت، قدرت رگ سازی دارد و نکروز نسج سرطانی تاحد ذیادی مربوط به عدم فعالیت رگ سازی و ناتوانی در انتقال خون با آن ناحیه میباشد. تعداد زیاد و متراکم سلولها در داخل تومورهای توپر (Solid)، فقط باین علت میتواند بزندگی ادامه دهنده که خود محرك ایجاد مویر گهای جدیدی باشند. در ابتدا فکر میگرددند که واکنش رگ سازی در اطراف شوپلاسم های توپر، ثانویه است و با واکنشی نسبت به مواد زائد تومور میباشد ولی مطالعات اخیر نشان داده است که اگر فشرده سلولهای شوپلازمیک را بحیوانی تزریق کنند باعث تحریک سلولهای آندوتلیال شده، در نتیجه مویر گهای جدیدی ایجاد میگرددند (۱۰ و ۹۰، ۸). این پدیده ارتباطی بمواد زائد تومور ندارد و عقیده بر اینستکه رگ سازی تومور در نتیجه یک محرك مخصوص هومورال (Homoral) میباشد که بوسیله تومور ترشح شده، باعث بوجود

موارد بالینی مرحله بدون رگ را در کارسینومای «in situ» گردن رحم، ملانومای سطحی پوست و متاستازهای کوچک و متعدد سرطان تخمدان در صفاق میتوان نام برد (۱۹).

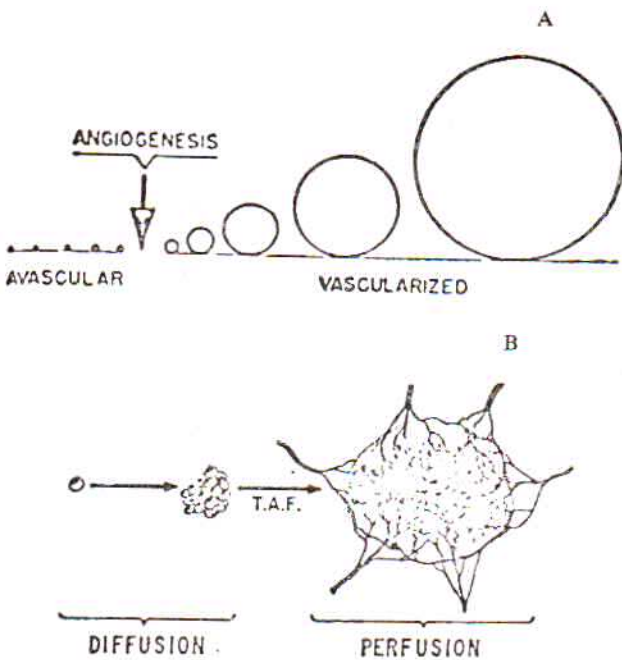
#### مرحله رگدار (Vascular Phase) :

قدرت رگ سازی (Angiogenesis) من بوط به وجود عامل رگ ساز تومور (T.A.F) بوده و این قدرت در مورد نسوج مختلف متفاوت میباشد. مثلاً پوست و نسج مفرز استخوان توانائی زیادی برای رگ سازی دارند و در مدت زمانی در حدود ۲۴ ساعت بعد از کاشته شدن، رگ دار میگردند در حالیکه نسوجی مثل کلیه و کبد برای چنین مطالعهای مناسب نمیباشد چون در آنها نکروز از نوع انقادی (Coagulative) ایجاد میشود. از طرف دیگر اگرچه نسج کاشته شده طحال قادر به رگ-مازی سریع نیست ولی در محل اکتوپیک بزندگی ادامه میدهد و بنا بر این نشان میدهد که تحمل نسوج مختلف نسبت به مرحله بدون رگ اولیه متفاوت است بنابراین بعد از پیوند یک تومور، در مدت زمانی که نسبت به دستگاه تومور-میزان (Tumor - host System) متفاوت است مویر گهای جدید بداخل تومور نفوذ میکنند و رشد این رگها همیشه از طرف بافت میزان بطرف سلوالهای کاشته شده است. مثلاً در مورد غشاء کوریوالاتوئیک جوجه، مویر گهای جدید بعد از ۷۲ ساعت بداخل تومور پیوند شده نفوذ مینمایند در حالی که در تومورهایی که روی عنبه (Iris) در اتصال قدامی چشم خرگوش کاشته شده بودند رگ سازی در روز چهارم یا پنجم اتفاق افتاد. در مورد کارسینومای کاشته شده روی قرنیه خرگوش نسبت به فاصله محل کاشته شدن تا لمب (Limbus) یک تا هشت هفته برای رگ دار شدن وقت لازم بود (۹).

بعد از نفوذ مویر گها در تومور در مدت ۲۴ ساعت رشد سریع تومور شروع میگردد و در بعضی از تجربیات این رشد سریع بطور تصاعدی (Exponential) ادامه پیدا کرده، ممکن است تومور در مدت ۲ هفته، تا ۱۶۰۰۰ برابر حجم اولیه اش بزرگ شود. در محل ورود عروق در محیط تومور، سلولهای تومورال درگرهای استوانهای شکل در اطراف مویر گ میتوان پیدا میکنند و این نشان میدهد که حد اکثر رشد تومور در مجاورت یک واحد مویر گی اتفاق میافتد سپس نکروز مرکزی مرحله بدون رگ ازین رفتہ و تومور در حال رشد سالم ب Fletcher میرسد. وقتی تومور رگ دار بقطر در حدود ۱-۳ سانتی متر میرسد اغلب نکروز مرکزی دوباره ایجاد میگردد و مکانیسم احتمالی آن اینستکه در این حالت فشار نسجی در مرکز تومور افزایش نسجی محیط بیشتر میشود و در نتیجه عروق مرکزی تومور تحت فشار قرار میگیرند.

#### مرحله بدون رگ (Avascular Phase) :

وجود این مرحله در رشد تومور مورد قبول عده‌ای از محققین نمیباشد زیرا در این مرحله تومورها اغلب از نظر اندازه میکرو-سکوپیک بوده و بالااقل قابل امس نمیباشند. بهر حال شواهد تجربی زیادی وجود دارد که وجود مرحله بدون رگ را ثابت مینماید. تومورهای کاشته شده در گوش خرگوش چندین روز قبل از وارد شدن عروق جدید در آنها بدون رگ باقی ماندند و تومورهای کاشته شده در قرنیه خرگوش بمدت دو ماه بدون رگ باقی ماندند و تومورهای کاشته شده در غشاء کوریوالاتوئیک جنین جوجه حتی وقتی تومور در مجاورت عروق کوریوالاتوئیک قرار داده شد، در حدود ۷۲ ساعت بدون رگ باقی ماندند (۸). در این تجربیات تومورهای پیوند شده تاقطر ۲ میلی‌متر، در مدت ۷۲ ساعت مرحله بدون رگ، تاقطر یک میلی‌متر کوچک شدند در حالیکه تومورهای پیوند شده ب قطر نیم‌میلی‌متر یا کمتر، تاقطر یک میلی‌متر رشد نمودند پس در این اندازه در مرحله بدون رگ باقی ماندند (۹). در مرحله بدون رگ تومورها از راه دیفوزیون (Diffusion) تغذیه کرده و هیچ‌گاه از حد معین بیشتر رشد نمیکنند در حالیکه در مرحله رگ دار از راه پر فوزیون (Perfusion) تغذیه نموده و بسرعت رشد می‌نمایند (۱۰) (شکل ۱).



شکل ۱-

- A- نمایش دیاگراماً تیک مرحله بدون رگ و رگ دار.
- B- تومورهای توپی در ابتدا بوسیله دیفوزیون ساده در محیط خارج رگی زندگی میکنند و برای رشد بیشتر به رگ سازی احتیاج دارند. تومور در این موقع بوسیله پر فوزیون به زندگی ادامه میدهد.

و بدون ایجاد خونریزی ، نسج کاشته شده قابل برداشت بود. در این مدت باستانی لایه محیطی، دربیه نسج کاشته شده، نکروز ایجاد میگردد و اولین جوانه عروقی بعد از ۳-۴ روز در نسج کاشته شده دیده شد. در این موقع وقتی نسج کاشته شده برداشت میشد در نسج اطراف خونریزی پدیدارد وسپس لایه محیطی زندگی برای برقراری ساختمان طحال در قسمت نکروزه نفوذ نمود و نتیجه انتها میشکیل یکندول از نسج طحال بود که از تظر هستولوژیک با نسج اولیه تفاوت مهمی نداشت و قابل تشخیص بود.

با جدا کردن و کاشتن دوباره این نسج در نسج زیر جلدی طرف مقابل شکم و شحرائی در زمانهای متفاوت (بعد از کاشتن اولیه) میتوان باین نتیجه رسید که این عمل سیرادامه زندگی قطعات کاشته شده طحال را تغییر نمی دهد در حالیکه در مورد غز استخوان با جدا کردن و کاشتن دوباره در حین ۲۴ ساعت اول، بعد از کاشتن اولیه، میزان ادامه زندگی در آنها کاهش می یابد و این موضوع در ۱۲ ساعت اول بعد از کاهش اولیه خیلی واضح میباشد و جدا کردن و کاهش دوباره نسج غز استخوان در طی این مدت از رژیم اسیون نسج کاشته شده جلوگیری نموده میزان ادامه زندگی را به حداقل کاهش میدهد.

بنابراین میتوان نتیجه گرفت که میزان تحمل نسج مختلف نسبت به مرحله بدون رگ اولیه متفاوت بوده و زمان بوجود آمدن مویر گهای جدید از طرف میزبان (در اثر تحریک نسج کاشته شده) متغیر میباشد.

#### رگسازی (Angiogenesis) عامل کنترل کننده رشد تومور:

وقتی سلولهای تومورال وارد بدن حیوانات گردند بسرعت (در مدت چند روز) واکسکولاریزه میشوند یعنی مرحله بدون رگ، قابل مشاهده نخواهد بود و موقعي که تومور قابل لمس گردد مرحله بدون رگ سپری شده است. بهر حال تحت شرایط تجربی مخصوص میتوان زمان مرحله بدون رگ را طولانی نمود . در این حالت تومرها بیشتر از ۱-۲ میلی متر قطر رشد نخواهند کرد و بندرت تعداد سلولهای آنها از ۱۰۵ تا ۱۰۶ تجاوز نمیماید. این تومورها توده های کوچکی هستند که در کزی نکروزیک داشته و اطراف آنها را قفس سلولی درحال میتوان میپوشاند. با جلوگیری از رگسازی میتوان رشد تومور را متوقف نمود و با تجزیه ای که بر روی اطاق قدامی چشم خرگوش انجام شد صحبت این تظریه بیشتر ثابت گردید یعنی سلولهای تومورال تزریق شده بداخل زلالیه اطاق قدامی چشم خرگوش فقط تاحد کره هایی باندازه تقریبی ۹/۰ میلی متر مکعب رشد نمودند ولی با وجود ادامه زندگی، بر حجم آنها بیشتر از این حد افزوده نشد و مویر گهای جدید از ایرس (Iris) بداخل زلالیه رشد

در مقایسه مراحل دو گانه مذکور، در مرحله رگدار خصوصیات بدخیمی یک تومور توپر بحداکثر وجود دارد و در واقع بعضی از خصوصیات بدخیمی ممکن است بستگی به وجود عروق جدید در تومور داشته باشند و اگرچه شواهد مستقیم وجود ندارد ولی میتوان این نظریه را بیان داشت که در نئوپلاسم های پر رگ بعلت افزایش فشار نجی، با دسترسی تومور به مویر گها و ازین رفتن مویر گها در عمق تومور، ممکن است متاباستاز سلو لی تسهیل گردد.

تحریک مویر گها بواسیله توپر ها همانطور که گفته شد در حیوان بالغ تحت شرایط طبیعی رشد مویر گی پدیده نادری است ولی در موارد التهاب، واکنش های ایمنی و یا ترمیم ذخم میتوان رگ سازی را مشاهده نمود که مکانیسم آن با رگ سازی تومورها یا پیوند نسج بکلی متفاوت است.

کاوالو (Cavollo) و همکارانش (۲) نشان دادند که بعد از کاشتن توپر در داخل قرنیه خرگوش بدون وجود واکنش التهابی و خیلی زودتر از موقعیه واکنش ایمنی ظاهر شود تحریک عروق جدید پدیدار میگردد و وقتی قطعات نکروزیک تومور (که بواسیله حرارت یا انجماد کشته شده بودند) در قرنیه کاشته شدند بهیچ وجه باعث بوجود آمدن عروق جدید نشدند (۲). برای رد این موضوع که ذخم اطراف یک تومور کاشته شده ممکن است علت رگسازی تومور باشد، کاشتن تومور داخل قرنیه کمک زیادی میکند یعنی اگر بفاصله ۱-۲ میلی متر از لمب شکافی در قرنیه ایجاد شود باعث تحریک مویر گی جدید نمی شود مگر اینکه در آن محل تومور زندگ کاشته شود. بنابراین میتوان اینطور نتیجه گرفت که رگسازی تومور از سایر پدیده هایی که همسراه با پرسازی مویر گی است کاملاً مجرما میباشد (۲ ۱۶۹ و ۱۷۰).

فعالیت رگ سازی تومور در انتقالهای مکرر (۱۷۰ و ۱۷۱): بعد از کاشتن نسج غز استخوان و قطعاتی از نسج طحال در نسج زیر جلدی شکم و شحرائی مشاهده گردید که نسج غز استخوان بعد از کاشتن باعث واکنش شدید عروق در اطراف خود میشود و در مدت ۲۴ ساعت جوانه های عروقی وارد نسج کاشته شده میشوند بطوطیکه نمیتوان حد مشخصی را بین نسج کاشته شده و نسج اطراف آن تعیین نمود و بعد از ۳-۴ روز نسج کاشته شده شامل تعداد زیادی فیبر و بلاست و مویر گ بود که از تظر شکل بافتی بصورت یک نسج گرانولواسیون درمی آمد. در مراحل بعدی این نسج گرانولواسیون شروع به تشکیل یکندول Hemopoietic نمود که بواسیله لایه ای از استخوان احاطه شده بود (ندول غز استخوان). در مقایسه، نسج طحال کاشته شده یک واکنش آهسته عروقی را نشان میداد و بعد از ۴۸ ساعت هنوز جوانه های عروقی در آنها وارد نشده بود و بین نسج کاشته شده و محیط اطراف حدم مشخصی وجود داشت و بسادگی

مویر کی خاصیت میتوژنیک (mitogenic) داشته باشد پرولیفر اسیون مویر کی از طرف میزبان میگردد.

۲- با نفوذ این مویر گها بداخل تومور رشد آن تومور به ذهن مرحله بدون رگ و رگ دار تقسیم میگردد. این تومورها در مرحله بدون رگ توسط دیفوژیون ساده (Simple diffusion) مواد غذائی و مواد زائد بزندگی ادامه میدهند، در حالیکه برای ادامه زندگی و رشد بیشتر احتیاج به شوواسکولاریزاسیون دارند تا از طریق پروفوزیون (Perfusion) بتوانند مواد غذائی دریافت کرده و مواد زائد را از محیط اطراف خود دور نمایند.

۳- در مرحله بدون رگ تومورهای مختلف نمیتوانند بیشتر از چند میلی متر رشد نمایند چون بالاخره دیفوژیون ساده مواد غذائی و مواد زائد در هر یک از مجموعه عاهی سلولی متوقف خواهد گردید و وقتی رگسازی (Angiogenesis) وجود نداشته باشد، بعدها متوقف دیفوژیون در حد معین، اگرچه تومور با قدر کم بزندگی ادامه خواهد داد ولی بدون فعالیت (Dormant) باقی میماند.

۴- رشد مویر کی ایجاد شده از طرف تومور از حواسی که باعث شوواسکولاریزاسیون در التهاب، ترمیم زخم و یا Delayed hypersensitivity میگردد مکانیسمی کاملاً متفاوت دارد.

۵- اگرچه مرحله رگ دار وابسته با تاحدودی مسئول خصوصیات بدخیمی تومور میباشد با این وصف احتمال دارد که بتوان با طولانی کردن مرحله بدون رگ نتیجه درمانی خوبی بدست آورد.

۶- ممکن است بتوان از رشد تومورهای توپر بیشتر از ۳-۴ میلی متر جلو گیری نمود و با دست یافتن به Anti - angiogenesis میتوان از آن بعنوان یک روش درمانی مهم علاوه بر روش های موجود استفاده کرد. اخیراً با استفاده از غضروف نوزادان Neonatal Cartilage بست آمده از استخوان کتف خرگوش توانسته اند از پرسازی مویر کی در اثر تومور جلو گیری نمایند.

با توجه به تابع بالا، سؤالات زیر میتوانند مبنای مناسبی برای مطالعات آینده باشند:

الف: آیا احتمال ساختن آنتی بادی بر ضد TAF وجود دارد؟

ب: اگر بتوان از رگ دارشدن یک تومور تازه جلو گیری نمود آیا میتوان از تشکیل متاباستاز بوسیله آن جلو گیری کرد؟

پ: آیا یک تومور بدون رگ به شیمی درمانی حساس تر است؟

نکردن. این ندولها بمدت چند هفته بدون رگ بزندگی ادامه دادند در آزمون دیگر وقتی همین تومور را در مقابل عروق ابریس قرار دادند بعد از ۴ روز و اسکولاریزه گردید و حجم تومور تا بیش از ۱۶٪ برای حجم اولیه در مدت ۲ هفته افزایش یافت و منجر به تخریب کامل چشم گردید. کامل شدن مرحله بدون رگ و شروع مرحله رگ دار با تغییر شکل واضح منحنی رشد مشخص میگردد با این ترتیب که در مدت ۲۴ ساعت پس از اینکه عروق جدید وارد محیط تومور گردیدند رشد تصاعدی تومور شروع میشود و این نمونه بارزی از اثر کنترل کننده باقدرتی است که عروق در رشد تومورها دارند بنحوی که حتی بدخت ترین نوپا لاسمها قبل از اینکه عروق جدید دریافت نمایند قادر نیستند بحدا کثر رشد خود برسند.

تومورهای کاشته شده که در ابتدا بیشتر از یک میلی متر (۱ میلی متر) قطر داشتهند در همین مرحله بدون رگ تا قطر یک میلی متری کوچک میشوند در حالیکه آنها اینکه نیم میلی متر یا کمتر قطر داشتنند تا قطر یک میلی متر رشد مینمودند و این پدیده در مورد ا نوع مختلف تومورهای کاشته شده مشاهده میشود. علت اینکه چرا در هر یک از الات بالا رشد تومور بدون رگ در قطر یکسان متوقف میگردد معلوم نیست. برای پی بردن با این موضوع کره هایی از تومورهای بدون رگ «in vitro» در آگار رشد داده شد و برای اینکه در اثر فقدان مواد غذائی تازه از رشد تومور جلو گیری نشود محیط رشد تومورها هر روز تعویض گردید. در این تجربه مشاهده شد، در موقعی که تعداد کره های توموری زیاد بودند قطر متوسط آنها بطور معکوس با تعداد کره ها در محیط رشد بستگی داشت ولی وقتی هر کره توموری به تنهایی در حجم زیاد از محیط کشید رشد داده شد، رشد آن در قطر متوسطی در حدود ۳-۴ میلی متر متوقف گردید و تعداد سلولهای آن از ۱۰۶ تجاوز ننموده بمنی تعداد سلولهای جدید ایجاد شده در محیط این کره ها متناسب با تعداد سلولهای بود که در اثر نکردن هر کره مربوط ازین میرفت. بنابراین میتوان اینطور نتیجه گرفت که وقتی سطح هر کره برای دفع کاتابولیت ها وجذب مواد غذائی بوسیله دیفوژیون ساده غیر کافی گردد کره ها به قطر بدون فعالیت (Dormant Diameter) میرسند وهم چنین میتوان گفت که مرحله بدون رگ در in vivo نیز باید با چنین مکانیسمی عمل نماید.

#### نتیجه:

با توجه به مطالب ذکر شده میتوان چنین نتیجه گرفت که:

۱- تومورها یک محرك مخصوص هوموار - Tumor Angio

## REFERENCES:

- 1- Brem H., Folkman J.: Inhibition of Tumor angiogenesis mediated by Cartil e. J. Exp. Med. 141 : 427-439, 1975.
- 2- Cavallo T., Sade R., Folkman J. et al: Tomor angiogenesis: Rapid induction of endothelial mitosis demonstrated by autoradiography. J. Cell. Biol 54: 408-420, 1972.
- 3- Folkman J.: Anti-angiogenesis: New Concept for therapy of Solid tumors Ann. Surg. 175: 409-416, 1972.
- 4- Folkman J.: Tumor Angiogenesis: Therapeutic implications N. Engl. J. Med. 18: 1182-1186, 1971.
- 5- Folkman J.: Tumor Angiogenesis Factor. Cancer Research. 34: 2109-2113, 1974.
- 6- Folkman J., Merler E., Abernathy C, et al. Isolation of a tumor factor responsible for angiogenesis J. Exp. Med. 133: 275 - 288, 1971.
- 7- Folkman J., Hochberg M.: Self- regulation of growth in three dimensions J. Exp Med. 138: 745-753, 1973.
- 8- Gimbrone MA. J., Catron RS., Leapman SB., et al : Tumor growth and neovascularization : an experimental model using the rabbit Cornea. J. Natl. Cancer. Inst. 52, 413 - 472, 1974.
- 9- Gimbrone MA. J., Leapman SB., Catron RS. et al: Tumor angiogenesis. iris neovascularization at a distance from experimental intraocular tumors J. Natl. Cancer Inst. 60: 219 - 228, 1973.
- 10- Gimbrone MA. Jr, Leapman SB., Catron RS , et al: Tumor dormancy in vivo by Prevention of neovascularization. J. Exp. Med. 136: 261-276, 1972.
- 11- Gimbrone MA. Jr, Gullino PM.: Neovascularization induced by intraocular xenografts of normal, Preneoplastic and neoplastic mouse mammary tissues. (Abstract). Fed. Proc. 33: 396, 1974.
- 12- Goldacre RJ., Sylven B.: A rapid method for studing tumor blood supply using Systemic dyes Nature (Lond.) 184, 63-64, 1959.
- 13- Greenblatt M., Shubik P.: Tumor angiogenesis: Transfilter diffusion Studies in the hamster by the Transparent Chamber Technique. J. Natl. Cancer Inst. 41: 111-124, 1968.
- 14- Sidky IA., Averbach R., Lymphocyte-induced angiogenesis: a quantitative and Sensitive assay of the graft - VS - host reaction. J. Exp. Med. 141: 1084 -1100, 1975.
- 15- Tavassoli M., Crosby W. H.: Bone formation in heterotopic implants of Kidney Tissue. Proc. Soc. Exp. Biol. and Med. 137: 641-644, 1971.
- 16- Tavassoli M., Crosby W. H.: The fate of fragments of liver implanted in ectopic sites. Anat. Rec. 166: 143 - 152, 1970.
- 17- Tavassoli M., Ratzan J., Crosby W. H.: Studies on regeneration of heterotopic Splenic autotransplants. Blood 51: 701 - 709, 1973.
- 18- Tavassoli M., Maniatis, Binder R. A., Crosby W. H.: Studies on marrow histogenesis. Proc. Soc. Exp. Biol. and Med. 138: 868-870, 1971.
- 19- Wolf JE. Jr, Hobler WR. Jr: Tumor angiogenic factor and human skin tumors. Arch. Dermat. 111: 321 - 327, 1975.