

تأثیر روغن زیتون بر کورتکس تمپورال مغز بدنیال ایسکمی - ریپرفیوژن

محمد زمانی (MSc)^۱، مجید کاتبی (PhD)^۲، جلال حسن شاهی (MSc)^۳، فهیمه زمانی (BSc)^۳، منصوره سلیمانی (PhD)^۱

- ۱- مرکز تحقیقات سلوی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۲- مرکز تحقیقات سلوی های بنیادی و سلوی درمانی خلیج فارس
- ۳- گروه فیزیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۴- بیمارستان الزهرا اصفهان

دریافت: ۹۱/۰۱/۱۰، اصلاح: ۹۰/۱۱/۱۹، پذیرش: ۹۱/۰۲/۱۳

خلاصه

سابقه و هدف: استفاده از آنتی اکسیدان ها برای پیشگیری و درمان عوارض ایسکمی ها بخصوص در مغز مورد توجه و استفاده می باشد. مطالعات استفاده از آنتی اکسیدان ها را برای کاهش مرگ و میر سلوی ناشی از ایسکمی، در مغز موثر نشان دادند. این مطالعه به منظور بررسی اثرات روغن زیتون بر کاهش میزان مرگ و میر سلوهای تمپورال کورتکس تمپورال مغز بعد از القای ایسکمی و ریپرفیوژن انجام شد.

مواد و روشها: در این مطالعه از ۲۱ سر موش سوری نر بالغ تراز bulb-C با وزن ۳۵-۴۰ گرم استفاده شد. موشهای به سه گروه ۷ تابی سالم، ایسکمی کنترل و تحت درمان تقسیم شدند. روغن زیتون (۱۸۰ میکرولیتر) قبل از درمان به مدت یک هفته به صورت گواژه به موش ها داده شد. سپس ایسکمی در لوب تمپورال مغز با بستن شریان کاروتید مشترک (۱۵ دقیقه) ایجاد شد و بعد از آن با کاهش التهاب ناحیه ایسکمیک (به مدت یک هفته)، مجدد روغن زیتون به مدت یک هفته به موشهای داده شد. سپس بررسی های سلوی با روش های رنگ آمیزی نیسل و تست تانل انجام شد.

یافته ها: مرگ سلوی در ناحیه کورتکس تمپورال در نمونه های ایسکمی نسبت به گروه کنترل افزایش معنی داری داشت. افزایش ۳۰-۳۵ سلوی سالم در گروه درمان نسبت به گروه ایسکمی ($p < 0.05$). میزان مرگ و میر سلوی در گروه تحت درمان نسبت به گروه ایسکمی کاهش معنی داری داشت. در گروه ایسکمی نسبت به گروه کنترل کاهش حدود ۵۰-۵۵ سلوی مشاهده شد ($p < 0.05$).

نتیجه گیری: نتایج این مطالعه نشان داد که مصرف روغن زیتون بعد از ایسکمی مغزی می تواند مرگ سلوی بدنیال آسیب ناشی از ایسکمی ریپرفیوژن را در حد چشمگیری کاهش دهد.

واژه های کلیدی: لوب تمپورال، ایسکمی - ریپرفیوژن، موش، اثرات نوروپرتوکتیو، روغن زیتون.

مقدمه

تصویر از حافظه نقش دارد. این ساختار چند لایه شامل یک مقدار بزرگ از شیارها هست. این نوع ساختار باعث افزایش سطح کورتکس می شود. در حقیقت به دلیل طراحی پر پیچ و خم، سطح کورتکس سه برابر شده است (۲). قشر مغز به عنوان ماده خاکستری شناخته می شود. نورون های قشر مغز با دیگر نورون ها از طریق آکسونها که در زیر قشر مغز ماده سفید را تشکیل می دهد، در ارتباط هستند. در مسیر تکامل، عملکرد هر نیمکره تکامل پیدا کرده است. تفاوت های ذهنی و احساسی بین زنان و مردان در نتیجه عملکردهای بین دو نیمکره می باشد. در بیشتر موارد نیمکره چپ، نیمکره غالب مغز است. سطح نیمکره های مغز به چهار لوب فرونال، پاریتال، تمپورال و اکسیپیتال تقسیم شده است (۳). به کاهش میزان

مغز انسان دارای ۱۰ میلیارد سلوی عصبی است که نورون نامیده می شوند. سلوی های گلیال به عنوان سیستم حمایت کننده مغز عمل می کند. مغز حاوی رگ های خونی و اندامک های ترشحی می باشد و به عنوان سیستم کنترل مرکزی برای حرکت، خواب، گرسنگی و تشنگی عمل می کند. تمام عملکردهای مغز برای زنده ماندن ضروری هستند. احساسات مثل عصباتی، ترس، لذت بردن، عشق و شادی در درون مغز قرار دارند و توسط مغز کنترل می شوند. علاوه مغز محل تفسیر سیگنالهایی است که از محیط دریافت می شوند. مغز به سه قسمت عده مغز پیشین، مغز میانی و مغز عقبی تقسیم می شود (۱). کورتکس نیمکره های مغزی را احاطه می کند که چند لایه بوده و در بازوخوانی یک فکر یا

□ این مقاله حاصل پایان نامه محمد زمانی، دانشجوی کارشناسی ارشد آناتومی دانشگاه علوم پزشکی تهران می باشد.
* مسئول مقاله:

روغن زیتون حاوی اسیدهای چرب غیراشباع مثل اسید اولئیک و اسید لینولئیک، ویتامین E و پلی فنول ها می باشد. از آنجاییکه نوروں های موجود در ناحیه تمپورال از حساسیت فوق العاده بالاتری در برابر هبیوکسی برخوردارند و در برابر تجمع رادیکال های آزاد به دنبال عواملی مثل ایسکمی - ریپرفیوژن در این ناحیه فوق العاده آسیب پذیرند، این مطالعه به منظور بررسی اثرات آنتی اکسیدانی روغن زیتون و تاثیرات درمانی آن بر کاهش میزان مرگ و میر نورونهای تمپورال مغز بعد از القای ایسکمی و نهایتاً کاهش عوارض متعاقب آن انجام شده است.

مواد و روشها

حیوانات: در این تحقیق تعداد ۲۱ سر موش سوری نر بالغ (با سن ۴ هفته ای) نژاد bulb-c با وزن ۳۵-۴۰ گرم از موسسه رازی ایران خریداری شد. موش ها در یک اتاق مخصوص در دمای ۱۶°C (بارطوبت ۲۱±۰-۵۰٪) و در یک سیکل ۲۴ ساعته که ۱۲ ساعت در نور و ۱۲ ساعت در تاریکی قرار داشتند و به آب و غذای مناسب دسترسی داشتند، نگهداری شدند.

گروههای موش: موش ها بطور تصادفی به سه گروه ۷ تاپی، سالم، (بدون القای ایسکمی)، بدون دریافت دارو (گروه ایسکمی کنترل) و گروه درمان تقسیم شدند. روغن زیتون خالص توسط دستگاهی که جهت استخراج روغن تنها از فشار بهره می جوید، تهیه شد. ۱۸۰ میکرولیتر روغن زیتون خالص به صورت گاواز ابتدا یک هفته قبل از القای ایسکمی به موش ها فقط گروه درمان با روغن زیتون داده شد و بعد ایسکمی در لوب تمپورال مغز توسط بستن شریان کاروتید مشترک (۱۵ دقیقه) ایجاد شد. بعد از یک هفته تا کاهش التهاب مجدد برای مدت یک هفته به آنها روغن زیتون داده شد. بعد از دو هفته بعد از القای ایسکمی مغز برای مطالعات میکروسکوپی آماده شد که شامل رنگ آمیزی نیسل، تست تائل بود.

رنگ آمیزی نیسل: این روش برای بیان اجسام نیسل در سیتوپلاسم نوروں ها مورد استفاده قرار می گیرد. اجسام نیسل به رنگ بنفش - آبی در آینده. این لکه ها معمولاً برای شناسایی ساختار پایه ای نوروں از نوروں های نکروز در بافت مغز و طناب نخاعی استفاده می شود (۱۸).

تست تائل: مطالعه تشخیص آپیتوز تائل یکی از محصولات معرفی شده جدید GenScript است. این کیت می تواند قسمت های مختلف DNA هسته را در آپیتوز تشخیص دهد. با استفاده از روش تائل، نوکلئوتید نشاندار با فلورشنین به انتهای DNA شکسته شده متصل می شود و فلورسانس توسط میکروسکوپ فلورسان قابل مشاهده می شود، ترکیب آنتی بادی آنتی - فلوروسین و HRP به نوکلئوتیدی که حاوی فلوروسین است می چسبد که با استفاده از سوبسٹرای پراکسیداز، هیدروژن پراکسیدو دی آمینوبنزیدین (DAB) و یک رنگ دائم شناسایی شده است. با استفاده از این راهکار، هسته های آپیتوزیک رنگ قهوه ای تیره به خود می گیرند. با کمک کیت تائل هسته نورونهای آپیتوزیک رنگ به قهوه ای تیره مشخص می شوند ولی نورونهای نکروتیک و سالم رنگ زیادی را جذب نمی کنند. در این تست انتهای کروماتین های شکسته شده برای تمايز آپیتوز و رنگ آمیزی این هسته ها توسط آنزیم هایی مشخص شده و با دی آمینوبنزیدین (DAB) رنگ می شود (۱۹).

نتایج بدست آمده با استفاده از آزمون آنالیز واریانس یک طرفه تجزیه و تحلیل شد و در موارد معنی دار بودن اختلاف از آزمون Tukey استفاده گردید و $p < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

متabolیت های مغزی در اثر کاهش جریان خون، ایسکمی مغزی می گویند که منجر به کاهش ذخیره اکسیژن یا هایپوکسی مغزی و در نتیجه مرگ بافت مغزی یا سکته مغزی می شود (۵و۶). از عوامل بوجود آورده ایسکمی می توان به: آترواسکلروز، لخته خون، انقباض عروق، اختلالات مادرزادی قلبی، آمبولیسم، ضربه به سر، فشار پایین خون، آنمی داسی شکل، خفگی، تاکی کاردی و برخی از تومورها ... اشاره کرد (۶-۸). یکی از مهم ترین انواع ایسکمی، ایسکمی مغزی است.

آسیب های ایسکمی مغزی به دنبال تغییر ارتباطات ساده بیوشیمیایی و فیزیولوژیکی، موجب اختلال در جریان خون می شود. این تغییرات شامل: کاهش عوامل پرانرژی، اسیدوز ناشی از تولید بی هوایی لاکتان و عدم جریان مجدد خون در اثر تورم استروسیتها و فشار به عروق مغزی است (۹). ایسکمی مغزی بعد از سلطان و سکته قلبی، از دلایل عدمه مرگ و میر در جهان و اولین عامل از کار افتادگی افراد بالاتر از ۶۵ سال است.

آسیب های ریپرفیوژن در اثر بازگشت مجدد خون به بافت پس از یک دوره ایسکمیک ایجاد می شود، کاهش اکسیژن و مواد مغذی در خون وضعیتی را ایجاد می کند که در آن بازگشت جریان خون بجای بازگشت فعالیت نرمال بافت باعث التهاب و آسیب های اکسیداتیو می شود. این رویداد از طریق القای استرس اکسیداتیو ایجاد می شود (۱۰و۱۱). بعد از برقراری جریان خون مغزی به دنبال رفع انسداد، جریان بازگشتی باعث بازگشت اکسیژن در سلولها می شود که این حالت منجر به آسیبهای ناشی از تولید و تهاجم رادیکالهای سوپرا اکسید می گردد و می تواند بر روی سلولها تأثیر گذاشته و باعث نکروز و آپیتوز بافتی گردد.

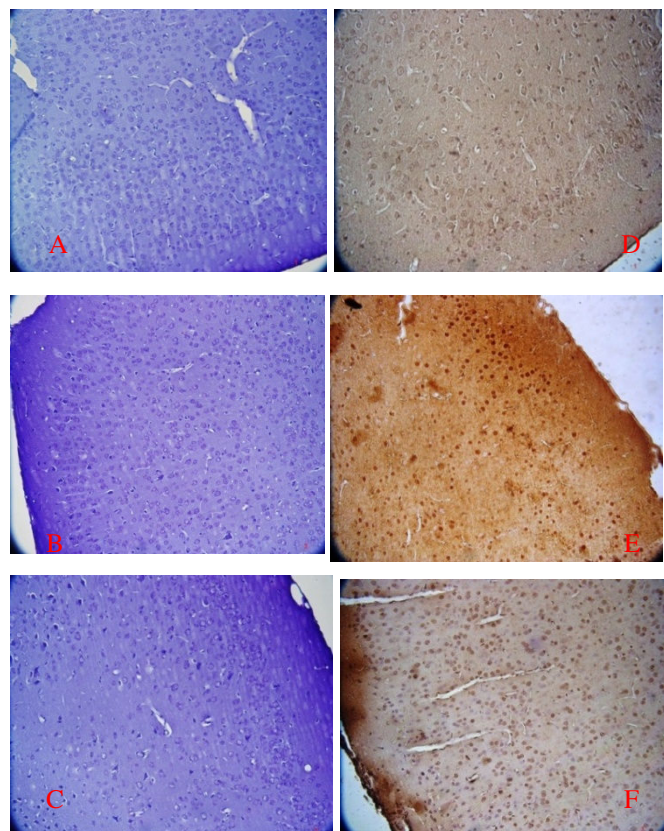
ایسکمی باعث کاهش غلظت اکسیژن در سلول ها و در نتیجه کاهش ایسکمی باعث کاهش غلظت اکسیژن در سلول ها و در نتیجه کاهش Adenosin Three Phosphate, ATP سلول برای بقای خود از تنفس بی هوایی برای تولید ATP استفاده می کند. این امر باعث تجمع لاکتان و سپس اسیدوز و مرگ سلول می شود. در حین ریپرفیوژن، رادیکال های آزاد اکسیژن و سایر اکسیداتیوها تشکیل می شوند که باعث تخریب سلول با شدت بیشتری نسبت به ایسکمی می شود. کاهش اثرات ایسکمی به مداخلات سریع پزشکی برای کاهش نکروز و آپیتوز بستگی دارد. یکی از راههایی که می توان به کمک آن، اثرات سوء ناشی از ایسکمی را در مغز کاهش داد، استفاده از آنتی اکسیدان ها است (۱۲). اکسیداسیون فرآیندی است که در آن اکسیداتیت ها می تواند در بدن با چربی های اشباع واکنش داده و با تولید رادیکال های آزاد (پراکسیدها) باعث تخریب غلاف میلین، لیپیدها و تخریب ماده وراثتی و سایر ترکیبات غشایی شوند. اما با مصرف روغن زیتون به علت وجود اتصالات دوگانه در اسیدهای چرب موجود در آن و عمل حفاظتی ضد اکسیدان روغن زیتون، رادیکال های آزاد نمی توانند زیان وارد نمایند (۱۳و۱۴).

مواد آنتی اکسیدان موجود در روغن زیتون، مقاومت سلول ها را در برابر اکسیداسیون افزایش می دهد، همچنین روغن زیتون به علت داشتن اسیدهای چرب غیراشباع می تواند میزان کلسترول را کاهش داده و به این ترتیب از رسوب کلسترول در رگ ها جلوگیری کند (۱۵و۱۶). آنتی اکسیدان ها موادی هستند که با حذف رادیکال های آزاد و ترکیبات ناشی از خدمات سلولی، مانع آسیب به سلولهای سالم بخصوص در قسمت غشای سلولی و DNA شده و با این مکانیزم مانع مرگ سلولها می شوند. رادیکال های آزاد بطور طبیعی در بدن تولید می شوند. عوامل محیطی نیز مانند دود سیگار و آلودگی هوا و اشعه های یونیزه کننده نیز از منابع مهم تولید رادیکال های آزاد در بدن هستند (۱۷).

رنگ آمیزی کرزیل ویوله وضعیت سلولهای سالم و نکروتیک را در قسمتهای بافت نشان داد. حیوانات درمان شده باروغن زیتون مرگ سلولی کمتر و تراکم سلولی بیشتری در مقایسه با گروه ایسکمیک داشتند. بهترین نتایج درمان در گروه تحت درمان باروغن زیتون به دست آمد. در گروه تحت درمان باروغن زیتون به دلیل وجود آنتی اکسیدان‌ها در آن، مرگ نورونی کمتری در لوب تمپورال مغز بدنیال ایسکمی مشاهده شد. در گروه سالم این اختلالات و بررسی اثرات روغن زیتون قابل بررسی نبود. تست تانل افزایش سلول‌های آپوپتوتیک را در گروه ایسکمیک و کاهش این سلولها را در گروه درمان نشان داد. در گروه درمان، سلولهای آپوپتوزی کمتر از گروه ایسکمیک بود، این سلول‌های در حال آپوپتوز در گروه سالم دیده نشد.

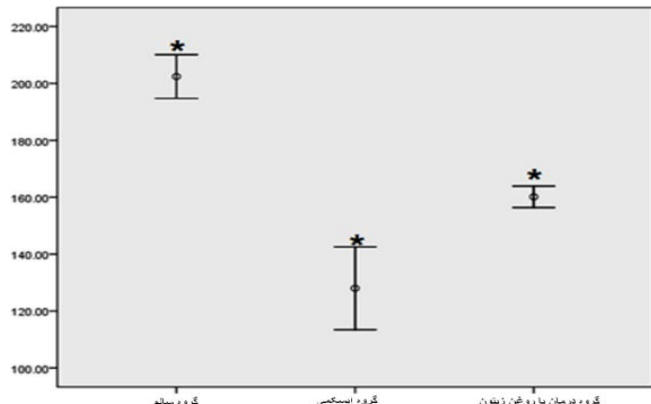
یافته ها

نتایج بدست آمده از رنگ آمیزی نیسل برای شمارش سلول‌های نکروتیک و تست تانل برای شناسایی سلول‌های آپوپتوتیک در کورتکس لوب تمپورال کاهش معنی دار مرگ سلولی را نشان داد ($p < 0.05$) (شکل ۱).



شکل ۱. A- گروه سالم بدون سلول‌های نکروتیک (نیسل) B- گروه ایسکمیک تعداد زیادی سلولهای نکروتیک، C- گروه تحت درمان با سلولهای نکروتیک کمتر، D- گروه سالم بدون سلولهای آپوپتوتیک (تانل) E- گروه ایسکمیک با تعداد زیادی سلول‌های آپوپتوتیک (سلول‌های قوهه ای تیره)، F- گروه تحت درمان با روغن زیتون با سلول‌های آپوپتوتیک کمتر

تراکم سلولی در گروه تحت درمان در مقایسه با گروه ایسکمی افزایش معنی داری داشت ($p < 0.05$) (شکل ۲).



شکل ۲. مقایسه تراکم سلول‌های سالم در منطقه تمپورال مغز.

در این مطالعه در گروه تحت درمان کاهش میزان مرگ و میر سلول‌ها در ناحیه کورتکس تمپورال مغز مشاهده شد که به علت اثرات آنتی اکسیدانها و چربی‌های غیر اشباع موجود در این روغن مثل پلی فنول‌ها، اسید اولئینیک، اسید لینولینیک، اسید لینولئیک و ویتامین E می‌باشد. این ترکیبات بعد از جذب از دستگاه گوارش وارد خون شده و مقداری از آن بعد از اینکه به مغز رسید به علت خاصیت محلول و دن در چربی، از سد خونی - مغزی گذشته و وارد قسمت‌های مختلف آن از جمله کورتکس تمپورال می‌شود. در این محل پلی فنول‌ها و اثرات سینرژیستی این ترکیبات با ویتامین E باعث اثرات قوی آنتی اکسیدانی بر روی رادیکال‌های آزاد و اسیدهایی می‌شوند که به دنبال کاهش خون رسانی در این محل تجمع پیدا کرده اند و با آنها واکنش داده و آنها را خنثی می‌کنند و از این طریق از واکنش این رادیکال‌ها با لبیدهای موجود در غشاء نورون‌ها جلوگیری می‌کنند. تغییرات ساختاری در رگ‌های خونی مخصوصاً در انداز حیاتی مثل مغز در نتیجه تشکیل پلاک‌های آتروومی با کاهش عرضه خون به مغز خطر سکته مغزی و آسیب دائمی به آن را افزایش میدهد (۲۰). هنگامی که ایسکمی مغزی به صورت تجربی در موشهای القا می‌شود تغییراتی در رفتار و حرکات موشهای نسبت به قبل از القای ایسکمی رخ می‌دهد که ناشی از مرگ تعدادی از سلول‌های دستگاه عصبی مرکزی می‌باشد (۲۱). Paniagua و همکاران مشاهده کردند که مصرف هم زمان روغن زیتون و روغن نباتی جامد در خرگوش با کاهش معنی دار سطح تری گالیسرید خون همراه بود (۲۲).

محققان مصرف مکرر روغن زیتون در پیشگیری از اختلالات حافظه‌ای ناشی از ایسکمی را به اثر آنتی اکسیدان‌های موجود در آن مربوط دانسته اند (۲۳-۲۵). مشخص شده که ترکیبات موجود در روغن زیتون، بر فعالیت سیستم کولینرژیک مغزی نیز اثر تعییلی دارد (۲۶ و ۲۷) و سیستم کولینرژیک، دوپامینرژیک، سروتونرژیک نقش مهمی در فرآیند یادگیری و حافظه دارند (۲۸ و ۲۹). در این مطالعه گروه تحت درمان نسبت به گروه ایسکمی تغییرات تخریبی بسیار کمتری داشت که علت آن نیز احتمالاً به دلیل وجود ترکیبات آنتی اکسیدانی موثر در روغن زیتون بوده که قبل و بعد از ایسکمی به موش‌های این گروه داده شده بود. این موضوع با تست‌های تانل نیز مطابقت داشت که در آنها کاهش مرگ و میر سلولی در لوب تمپورال در گروه درمان مشاهده شد. مطالعات نشان داده اند که تجویز روغن زیتون صدمات وارد بر مغز بدنیال هایپوکسی در رت مدل دیابت نوع یک را نیز کاهش داده است (۳۰).

از عوامل مضر شود. نتایج این مطالعه نشان داد که مصرف روغن زیتون بعد از ایسکمی مغزی می تواند حتی سلول های حساس به ایسکمی را هم در مقابل عوارض متعاقب آن محافظت کرده و با کاهش دادن مرگ آن ها، عوارض نامطلوب بعد از ایسکمی را در حد چشمگیری کاهش دهد.

استفاده از روغن زیتون در رژیم غذایی باعث ذخیره ترکیبات این روغن در بدن می شود. لوب تمپورال مغز در مقابل ایسکمی و هیپوکسی و رادیکال های آزاد آسیب پذیر می باشد. مصرف روغن زیتون بعد از ایسکمی مغزی می تواند مرگ و میر نورون های لوب تمپورال مغز را کاهش دهد و باعث حفظ نورون ها

Effect of Olive Oil in Brain Temporal Cortex Following Ischemia-Reperfusion

M. Zamani (MSc)¹, M. Katebi (PhD)², J. Hassanshahi (MSc)³, F. Zamani (BSc)⁴,
M. Soleimani (PhD)^{1*}

1. Cellular and Molecular Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran
2. Persian Gulf Research Center for Stem Cell Therapy, Bandar Abbas, Iran
3. Department of Physiology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran
4. Alzahra Hospital, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

J Babol Univ Med Sci; 14(5); Sep 2012; pp: 49-55.

Received: Dec 31st 2011, Revised: Feb 8th 2012, Accepted: May 2nd 2012.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: The use of antioxidants has been considered for the prevention and treatment of ischemic complications, particularly in the brain. Previous study showed a reduction in cell death in brain ischemia before and after treatment with antioxidants. The aim of this study was to investigate the effect of olive oil on Temporal cortical cell death following ischemia reperfusion injury.

METHODS: This study was performed on 21 adult male BALB/c mice (35-40 g). Experimental design includes three groups: intact group (n=7), ischemic control (n=7), treatment groups with olive oil (n=7). The mice treated with olive oil (180 micro liter) as pre- treatment for a week. Then, ischemia in temporal cortex lob induced by common carotid artery occlusion (for 15 minutes) and following the reduction in inflammation (a week), the mice post-treated with olive oil. Nissl staining applied to counting necrotic cells and Tunnel kit was used to quantify apoptotic cell death in temporal cortex lob.

FINDINGS: There was a significant increase in cell death in temporal cortex lob in ischemic samples in compared to control group (30-35 cells increased in treatment group compared to ischemia group) ($p<0.05$). There was a significant decrease in cell death rate in treatment group in compared to ischemia group (50-55 cells decreased in ischemia group compared to control group) ($p<0.05$).

CONCLUSION: Our findings showed that olive oil consumption significantly reduced cell death following ischemia reperfusion injury.

KEY WORDS: *Temporal cortex, Ischemia-reperfusion, Mice, Neuroprotective effect, Olive oil.*

*Corresponding Author;

Address: Cellular and Molecular Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Tel: +98 21 86704720

E-mail: mansourehsoleimani@gmail.com

References

1. Bedard AC, Nichols S, Barbosa JA, Schachar R, Logan GD, Tannock R. The development of selective inhibitory control across the life span. *Dev Neuropsychol* 2002;21(1):93-111.
2. Silva-Gomez AB, Rojas D, Juarez I, Flores G. Decreased dendritic spine density on prefrontal cortical and hippocampal pyramidal neurons in postweaning social isolation rats. *Brain Res* 2003;983(1-2):128-36.
3. Noroozian M, Lotfi J, Ghassemzadeh H, Emami H, Mehrabi Y. Academic achievement and learning abilities in left handers: guilt or gift? *Cortex* 2002;38(5):779-85.
4. Nussmeier NA. A review of risk factors for adverse neurologic outcome after cardiac surgery. *J Extra Corpor Technol* 2002;34(1):4-10.
5. Wityk RJ, Glodsbrough MA, Hillis A, et al. Diffusion- and perfusion-weighted brainmagnetic resonance imaging in patients with neurologic complications after cardiac surgery. *Arch Neurol* 2001;58(4):571-6.
6. Conley MJ, Ely RL, Kisslo J, Lee KL, McNeer JF, Rosati RA. The prognostic spectrum of left main stenosis. *Circulation* 1978;57(5):947-52.
7. Hadjinikolaou L, Kotidis K, Galinanes M. Relationship between reduced elasticity of extracardiac vessels and left main stem coronary artery disease. *Eur Heart J* 2004;25(6):508-513.
8. Bernard SA, Gray TW, Buist MD, et al. Treatment of comatose survivors of out-of hospital cardiac arrest with induced hypothermia. *N Engl J Med* 2002;346(8):557-63.
9. Doyle KP, Simon RP, Stenzel-Poore MP. Mechanisms of ischemic brain damage. *Neuropharmacology* 2008;55(3):310-8.
10. Huang L, Chen N, Ge M, Zhu Y, Guan S, Wang JH. Ca²⁺ and acidosis synergistically lead to the dysfunction of cortical GABAergic neurons during ischemia. *Biochem Biophys Res Commun* 2010;394(3):709-14.
11. Simonova Z, Sterbova K, Brozek G, et al. Postnatal hypobaric hypoxia in rats impairs water maze learning and morphology of neurones and macroglia in cortex and hippocampus. *Behav Brain Res* 2003;141(2):195-205.
12. Weglicki WB, Dickens BF, Mak IT. Enhanced lysosomal phospholipid degradation and lysophospholipid production due to free radicals. *Biochem Biophys Res Commun* 1984;124(1):229-35.
13. Stoneham M, Goldacre M, Seagroatt V, Gill L. Olive oil, diet and colorectal cancer: an ecological study and a hypothesis. *J Epidemiol Comm Health* 2000;54(10):756-60.
14. Perez-Jimenez F, Alvarez de Cienfuegos G, Badimon L, et al. International conference on the healthy effect of virgin olive oil. *Eur J Clin Invest* 2005;35(7):421-4.
15. Harrison D, Griendling KK, Landmesser U, Hornig B, Drexler H. Role of oxidative stress in atherosclerosis. *Am J Cadiol* 2003;91(3A):7-11.
16. Battino M, Quiles JL, Huertas JR, et al. Feeding fried oil changes antioxidant and fatty acid pattern of rat and affects rat liver mitochondrial respiratory chain components. *J Bioenerg Biomembr* 2002;34(2):127-34.
17. Aliev G, Obrenovich ME, Reddy VP, et al. Antioxidant therapy in Alzheimer's disease: theory and practice. *Mini Rev Med Chem* 2008;8(13):1395-406.
18. Canham PB, Finlay HM, Kiernan JA, Ferguson GG. Layered structure of saccular aneurysms assessed by collagen birefringence. *Neurol Res* 1999;21(7):618-26.
19. Negoescu A, Guillermot CH, Lorimier PH, et al. TUNEL apoptotic cell detection in archived paraffin-embedded tissues. *Biochemica* 1998;3:36-47.
20. Mirmiran P, Esmaillzadeh A, Azizi F. Detection of cardiovascular risk factors by anthropometric measures in Tehranian adults: Receiver operating characteristic (ROC) curve analysis. *Eur J Clin Nutr*. 2004;58(8):1110-8.
21. Weiss LE, Sanderson AC, Neuman CP. Dynamic sensor-based control of robots with visual feedback. *IEEE J Robot Autom* 1987;3(5):404-17.

22. Paniagua JA, de la Sacristana AG, Sanchez E, et al. A MUFA-rich diet improves postprandial glucose, lipid and GLP-1responses in insulin-resistant subjects. *J Am Coll Nutr* 2007;26(5):434-44.
23. Cho J, Kang JS, Long PH, Jing J, Back Y, Chung KS. Antioxidant and memory enhancing effects of purple sweet potato anthocyanin and cordyceps mushroom extract. *Arch Pharm Res* 2003;26(10):821-5.
24. Reis EA, Zugno AI, Franzon R, et al. Pretreatment with vitamins E and C prevent the impairment of memory caused by homocysteine administration in rats. *Metab Brain Dis* 2002;17(3):211-7.
25. Castagné V, Rougemont M, Cuenod M, et al. Low brain glutathione and ascorbic acid associated with dopamine uptake inhibition during rat's development induce long-term cognitive deficit: relevance to schizophrenia. *Neurobiol Dis* 2004;15(1):93-105.
26. Hasselmo ME. The role of acetylcholine in learning and memory. *Curr Opin Neurobiol* 2006;16(6):710-5.
27. Myhrer T. Neurotransmitter systems involved in learning and memory in the rat: a meta-analysis based on studies of four behavioral tasks. *Brain Res Brain Res Rev* 2003;41(2-3):268-87.
28. Lee L, Kang SA, Lee HO, et al. Effect of supplementation of vitamin E and vitamin C on brain acetylcholinesterase activity and neurotransmitter levels in rats treated with scopolamine, an inducer of dementia. *J Nutr Sci Vitaminol (Tokyo)* 2001;47(5):323-8.
29. Biessels GJ, Kerssen A, de Haan EH, Kappelle LJ. Cognitive dysfunction and diabetes: implications for primary care. *Prim Care Diabetes* 2007;1(4):187-93.
30. De La Cruz JP, Del Rio S, Arrebola MM, Lopez Villodres JA, Jebrouni N, Gonzalez Correa JA. Effect of virgin olive oil plus acetylsalicylic acid on brain slices damage after hypoxia-reoxygenation in rats with type 1-like diabetes mellitus. *Neurosci Lett* 2010;471(2):89-93.