

بررسی نقش سلول های ماکروفاژ در التهابات کانال دندانی

دکتر سیامک صندوقچیان[#]، دکتر هایده مبین^۱، دکتر لیلا سادات حاتم نژاد^۲

۱- گروه میکروبیولوژی، واحد تبریز، دانشگاه آزاد اسلامی، تبریز، ایران

۴- استادیار گروه اندودنیتیکس، دانشکده دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز

خلاصه:

سابقه و هدف: پالپیت یک بیماری التهابی دندانی است که با تجمع مدیاتورهای التهابی مانند سیتوکائین‌ها کموکائین‌ها شناخته می‌شود که بیشتر بدلیل عفونتهای باکتریایی استرپتوکوک می‌باشد. هدف از این مطالعه تعیین میزان بیان IL36 γ بر روی سلول‌های ماکروفاژی استخراج شده از بافت ملتهب پالپ دندان و بررسی عوامل افزایش دهنده التهاب پالپ دندان بوسیله IL36 γ می‌باشد. **مواد و روش‌ها:** در این مطالعه مورد-شاهدی از ۲۵ بیمار نمونه‌های بافت پالپ سالم از دندان عقل کشیده شده و نمونه‌های بافت ملتهب از دندان‌های دارای پالپیت برگشت ناپذیر حین پالپکتومی بدست آمد. سلولهای ماکروفاژ بعد از استخراج بوسیله پروتئین‌های TLR4 بصورت تایمیر تحریک شده و با تریزول mRNA سلولی استخراج شدند و سپس با استفاده از دستگاه Real Time PCR میزان IL36 γ در سلولهای ماکروفاژ تحریک شده مورد بررسی قرار گرفت. بررسی آماری با استفاده از آزمون one way ANOV و آزمون تعقیبی TUKEY انجام شد.

یافته ها: نتایج نشان داد که میزان سایتوکایین در بافت ملتهب بیشتر از بافت سالم پالپ بوده (43.0 ± 18.2 pg/ml) همچنین نتایج استخراج mRNA سلولهای کشت شده بعد از تحریک با TLR4 نشان داد که بعد از ۱۲ ساعت تحریک با TLR4 میزان بیان IL36 افزایش چشمگیری نسبت به سایر ساعات داشت. ($P < 0.001$)

نتیجه گیری: به نظر می رسد در موارد التهاب پالپ دندان ۳۶γ از سلول های ماکروفازی تحریک شده تولید می شود.

واژه های کلیدی: رسپتور ایمنی ذاتی، پالپیت و اینتر لوکین ۳۶ گاما

وصول مقاله: ۹۵/۵/۳۰ اصلاح نهایی: ۹۵/۱۲/۱۶ پذیرش مقاله: ۹۵/۱۲/۱۸

مقدمة:

آن در کنترل پاسخهای Th-17 می‌باشد.^(۴) IL-36 α نقش مهمی را در التهابات ایجاد نمی‌کنند ولی IL-36 β مطالعات قبلی نشان داده است که IL-36 γ بر روی التهابات مطالعه عمده‌ای دارد ولی نقش آن در التهابات دندانی مطالعه نشده است.^(۵) مطالعات اخیر نشان داده است که IL-36 γ با رسپتورهای ایمنی ذاتی بخصوص رسپتورهای Toll Like ارتباط داشته و می‌تواند بوسیله آنها بیان گردد. این گیرنده‌ها شبیه به پروتئینی هستند که توسط ژن Toll Drosophila کد می‌شوند.^(۶) گیرنده‌های شبیه زنگولهای عمدتاً بر روی سلولهای سیستم ایمنی ذاتی بیان می‌شوند. البته این گیرنده‌ها در بافت‌های پریودنتال نیز شناسایی شده‌اند. پاتوزنها از طریق اتصال به اینتگرین و با تکثیر خود و در حالیکه از مکانیسم‌های

پالپیت یک بیماری التهابی بافت پالپی دندانی است که با تجمع مدیاتورهای التهابی مانند سیتوکائین‌ها و کموکائین‌ها شناخته می‌شود که بیشتر بدلیل عفونتهای باکتریایی استریپتوکوک می‌باشد.^(۱) استریپتوکوک موتانس، گونه‌ای از استریپتوکوک است که فلور نرمال دهان و سیستم تنفسی فوقانی در انسان می‌باشد. این باکتری به عنوان بیماریزای فرصت طلب شناخته می‌شود و در صورت راهیابی به جریان خون، موجب سپتی سمی در بیماران مبتلا به نوتروپنی می‌شود.^(۲) استریپتوکوک موتانس در حضور سوکروز در محیط کشت، کپسول تولید می‌کند. سایتوکائین‌ها و کموکائین‌ها باعث بیان و تحریک یکسری عوامل سلوی می‌شود که نقش فعالی در پروسه‌های تخریب و ترمیم بافت پالپی دارند.^(۳) 36-IL جز سایتوکائین‌های است که عملکردی شبیه IL-1 دارد و مهمترین عملکرد

مستقیم و درمان ترمیمی با آمالگام نداشت. بیماران سیگاری و نیز نمونه هایی که از دهان شویه های گوناگون مصرف می کردند از مطالعه حذف شدند. برای نمونه های سالم بخاطر رعایت اصول اخلاق پزشکی و پژوهشی بافت دندان های عقلی که کشیده شدند استفاده شد.^(۳)

Dulbecco's Modified Eagle's medium (DMEM) توسط کاتر جراحی شماره ۱۰ به چند قطعه بریده شد و ذرات بریده شده به همراه آنزیم کلاژنаз ۱۰ درصد وارد فالکون شدند و به مدت ۸ ساعت داخل یخچال قرار گرفته و پس از سانتریفیوژ و جدا شدن آنزیمهها و بافت های لیز شده محتوى فالکون در زیر هود وارد فلاسک کوچکی شدند. سلول های ماکروفاژ توسط فلوسایتومتری و با مارکر CD14 شمارش شدند.^(۳,۴)

سلولها بوسیله پروتئین های TLR4 بصورت تایمیر بمدت ۲، ۴، ۸، ۱۲ و ۲۴ ساعت تحریک شده و بعد از استفاده از روش تریزول (mRNA) سلولی استخراج شده و سپس با استفاده از دستگاه Real Time PCR میزان Th17 ، IL36γ در

سلولهای ماکروفاژ تحریک شده مورد بررسی قرار گرفتند.

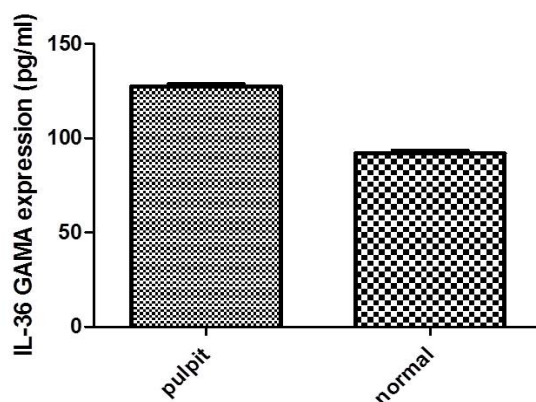
در مطالعه حاضر میزان سایتوکایین ۶ IL36 در مایع ebioscinece سوپرناتانت کشت سلولی بوسیله کیت شرکت طبق راهنمای کیت، مورد سنجش قرار گرفت. بعد از پارافینه شدن سلولها، نمونه ها در داخل بافر بلوكه کننده به مدت یک ساعت قرار داده شد و آنتی بادی اولیه روی نمونه ها قرار گرفت بعد از شستشو، آنتی بادی ثانویه بمدت یک ساعت اضافه شد و بعد از انکوبه کردن و شستشو، مقدار ۵۰ μL از hochest روی اسلامیدها ریخته و با میکروسکوپ ایمونوفلورسانس بررسی گردید.^(۳) جهت آنالیز داده های مطالعه از نسخه SPSS=17 استفاده شد. مقایسه دو به دو گروهها با آزمون تعقیبی و جهت مقایسه میزان زمان تحریک سلول ها از آزمون one way ANOVA و تست تعقیبی

حفظاظتی میزبان پنهان مانده اند، سلولهای اپیتلیال لثه را مورد تهاجم قرار دهنند.^(۴) گیرنده های شبه زنگوله ای موجود بر سلولهای اپیتلیال لثه میتوانند ریز ساختارهایی که به فراوانی در پاتوژنها وجود دارند، را شناسایی کنند.^(۵) هدف از این مطالعه بررسی میزان بیان IL36γ بر روی سلول های ماکروفاژی استخراج شده از بافت‌های التهابی کانال دندانی و بررسی عوامل افزایش دهنده التهاب در کانال دندانی بوسیله IL36γ بود.

مواد و روش‌ها:

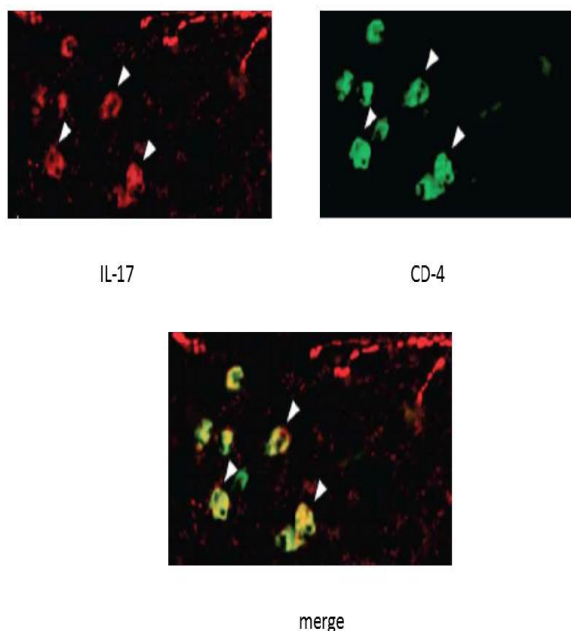
تحقیق با طراحی مورد- شاهدی انجام گرفت. گروه مورد افراد مبتلا به پالپیت و گروه شاهد افراد سالم بودند. مطالعه فوق در کمیته اخلاق دانشکده مطرح و با کد IR.IAU.TABRIZ.REC.1395.4 مورد تائید قرار گرفت.

نمونه های بافتی از داخل کانال دندانی بعد از گرفتن رضایت نامه از ۲۵ بیمار که به کلینیک دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز مراجعه کرده بودند انجام شد. نمونه های بافتی سالم از دندان عقل حذف شده بدست آمدونمنه های بافت ملتهب از دندان های دارای پالپیت برگشت ناپذیر حین پالپکتومی بدست امد. نمونه های بافتی پالپی کاملاً بصورت آسپیتک استخراج شده و در محلول بافر Hanks در تیوبهای پلاستیکی ۱۰ میلی متری قرار داده شد. نمونه ها برای تشخیص عامل باکتریایی به آزمایشگاه میکروبیولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه آزاد تبریز فرستاده شده و از نظر باکتری استرپتوكوکوس موتانس کشت داده شد. بیماران مبتلا به دیابت، هپاتیت، بیماری های اتوایمیون نظیر لوپوس اریتروماتوز سیستمیک و آرتربیت روماتوئید و نیز بیماران دارای ضایعات اندودنتیک و بیمارانی که تحت درمان ارتو دندنیک قرار گرفته بودند و در نهایت بیمارانی که طی دو هفته گذشته آنتی بیوتیک مصرف نموده بودند، از مطالعه خارج شدند. به منظور کاهش التهاب و دستکاری بیش از حد، بیمارانی انتخاب شدند که یک ایمپلنت تک دندانی خلفی دریافت کرده و دندان متناظر ایمپلنت در سمت مقابل دهان هیچ رستوریشن مستقیم یا غیر



نمودار ۳ - میزان بیان IL-36 گاما بر اساس الایزا

برای بررسی نفوذ سایتوکاینهاي التهابي و همچنین برای نشان دادن وجود مکانیسم التهاب در پالپیت از آنتی بادی های نشان دار IL-17, CD4 بروش ایمونوفلورسانس استفاده شد. نمودار ۳ نشان میدهد که میزان نفوذ TH17 در بافت پالپیت نسبت به بافت سالم اطراف آن بیشتر میباشد همچنین این روند در کشت سلول نیز انجام گرفت که همان نتیجه را نشان داد. (شکل ۱ و ۲)

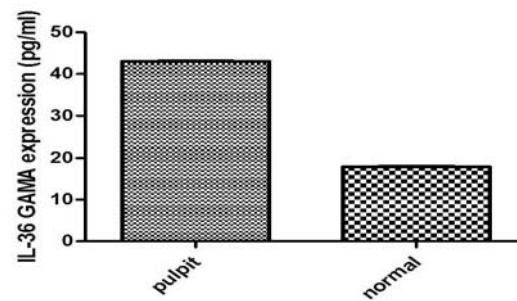


شکل ۱ - میزان نفوذ TH17 در بافت پالپیت نسبت به بافت سالم

TUKEY استفاده شد. برای اندازه گیری الایزا از نرم افزار curve export استفاده گردید.

یافته ها:

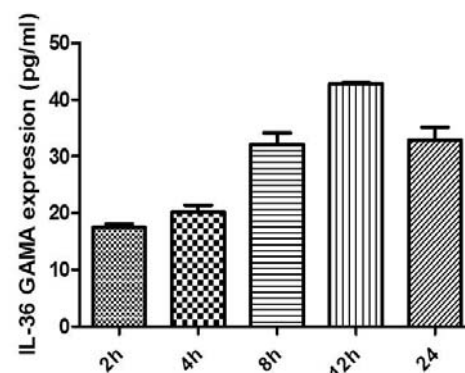
نتایج نشان داد که میزان سایتوکاینین در گروه بیمار بیشتر از قسمت سالم بافت بوده (۴۳/۰۹ و ۱۸/۲۱ پیکوگرم بر میلی لیتر) (نمودار ۱)



نمودار ۱ - میزان سایتوکاینین IL36Y بر حسب گروه های مورد مطالعه

همچنین نتایج استخراج mRNA سلولهای کشت شده بعد از تحریک با TLR4 نشان داد که بعد از ۱۲ ساعت تحریک با میزان بیان γ IL36 افزایش چشمگیری نسبت به سایر ساعت داشت. ($P < 0.001$) (نمودار ۲)

این نتیجه نشان دهنده وجود رابطه ای بین TLR4 که لیگاندش LPS می باشد را با سایتوکاین های پیش التهابی نشان داد. نتایج الایزا نشان داد که میزان γ IL36 در سوپرناکت سلولهای کشت شده قسمت پالپیت بیشتر از قسمت سالم بافت میباشد که حاکی از نفوذ سلولهای التهابی و سایتوکاین های التهابی به بافت مذکور می باشد. (نمودار ۳)



نمودار ۲ - میزان IL36 بر حسب زمان پیگیری

بررسی نقش سلول های ماکروفاز در التهابات کانال دندانی

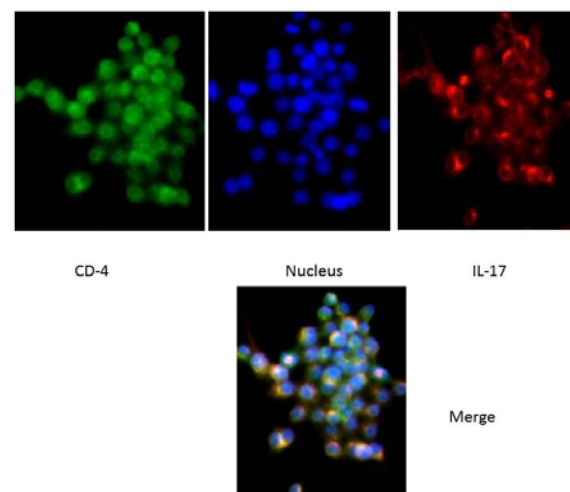
رشدی تغییر شکل دهنده (IL6 و TGF β) برای آغاز عملکرد IL17 ضروری است، در حالی که IL23 باعث افزایش عملکرد IL17 می شود.^(۱۴) پالپ دندان با سلول های سیستم ایمنی بدن مجهز شده است. التهاب پالپ مزمن به احتمال زیاد توسط آنتی ژن های باکتری که از طریق توبولهای عاجی به پالپ منتشرشده است بوجود می آید. TLR4 در لایه سلولی دندان و مناطقی که با عروق خونی در سطوح مختلف دندان در تماسند و دندانهای سالم تحت تاثیر پوسیدگی بیان می شود.^۴ TLR4 را می توان با تحریکات از LPS و عصاره استریپتوکوکوس موتانس افزایش داد.^(۱۵) Yu Suna^(۱۶) با مطالعه در مورد اثر IL36 بر روی التهابات ریه به این نتیجه رسید که این سایتوکایین سلولهای پیش التهابی را فعال می کند.^(۱۶) در مطالعه دیگری مشخص شد که انواع سلول های ایمنی بدن در طول پوسیدگی دندان تغییر می یابد.^(۱۷)

در مطالعه دیگری استدلال شد که آنتی ژن های مرتبط با عوامل بیماری زای پوسیدگی ترجیحا ممکن است در طول حمله پوسیدگی انواع مختلف سلول های ایمنی بدن استخراج شود.^(۱۸) در تحقیقی دیگر مشخص شد که در ضایعات پوسیدگی دندانی، به احتمال زیاد تغییر از استریپتوکوک موتانس در پوسیدگی کم عمق به لاکتوباسیلوس کارئی در ضایعات عمیق پوسیده اتفاق میافتد.^(۱۹)

جدول ۱ - بررسی نقش رسپتورهای ایمنی، التهاب کانال دندانی

Pvalue	گروه ها		
	پالپ سالم	پالپیت	شاخص های رسپتورهای ایمنی
P<0.001	۱۸/۲۱± ۱/۰۹	۴۳/۰۹±۳/۲	سایتوکایین-36 IL-36 گاما
P>0.005	۲۱/۲۱± ۱/۰۶	۲۳/۰۱± ۱/۴	alfa IL-36
P>0.005	۱۲/۲۱± ۱/۰۷	۱۳/۰۱± ۱/۸	Beta IL-36

مطالعات بر روی IL-36γ نشان داده است که می تواند IL-36γ را زیاد کند. به طور کلی عوامل متعددی در پاتوژنر ضایعات پالپی نقش دارند.^(۱۶-۱۹) موسوی و همکاران در



شکل ۲ - نفوذ IL-17 به سلولهای تحت درمان

بحث:

پالپ دندان، بافت همبند بسیار پویائی است که به تحریکات خارجی به شکل های مختلفی پاسخ می دهد.^(۸) نقش سلول های موجود در پالپ و گردش خون بسیار با اهمیت است.^(۹) سلول های T، حدود ۶۰-۷۰ درصد لنفوцит های گردش خون را تشکیل می دهند که به زیر گروه های CD4+ و CD8+ تقسیم می شوند. سلول های TCD4+ تحت عنوان T-helper ۲ نامیده شده اند.^(۱۰) اخیراً زیر گروه جدیدی از سلول های CD4+T شده اند، که بسیاری از نارسایی ها و تناظرات مربوط به کشف شده اند، که بسیاری از نارسایی ها و تناظرات مربوط به مدل Th1/Th2 را برطرف می سازد و با توجه به سایتوکین التهابی ویژه آن به نام IL17، از آن تحت عنوان Th17 یاد می شود.^(۱۱) در مورد عملکرد آن که حفاظتی است یا تخریبی هنوز ابهاماتی وجود دارد. با این همه بسیاری از مطالعات، اثر تخریبی و زیانبار IL17 و خصوصاً Th17 را در بیماری های خود ایمنی التهابی آشکار ساخته اند.^(۱۲) عملکرد اصلی IL17 تقویت پاسخ ایمنی با تحریک و ترشح کموکین ها و سایتوکین ها و مارکرهای سطح سلولی است. این اینترلوکین در آغاز و ماندگاری پاسخ ایمنی نقش محوری دارد.^(۱۳)

نتیجه گیری: در موارد التهاب کانال دندانی IL36 γ از سلول های ماکروفازی تحریک شده، تولید می شود. TLR4 بر روی بیان رسپتور IL36 γ نقش دارد. اثر TLR4 بر روی بیان IL36 γ بر روی سلول های ماکروفازی پالپ دندان در زمانهای مختلف یکسان نیست.

سباسگذاری: این مقاله از طرح تحقیقاتی با بودجه پژوهشی و حمایت مالی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تبریز به انجام رسیده استخراج شده است.

سال ۲۰۰۶ وجود Natural Killer Cell (NKC) ها در پالپ ملتهب اثبات کردند، در حالی که در پالپ نرمال این سلول ها یافت نشده بودند.^(۲۰) افزایش IL17 هم تائیدی دیگر بر این ادعاست که در پالپ ملتهب، عوامل پاتوژنیک و پیش التهابی افزایش معنی داری پیدا می کنند. با توجه به مطالعات گذشته و مطالعه حاضر مشخص شد که در پالپیت، رسپتورهای سیستم ایمنی نقش فعالی در افزایش سایتوکاین های پیش التهابی و التهابی شده و به طبع آن میتوانند باعث افزایش IL-36 گاما را نیز بکنند با توجه به مطالعات قبلی IL-36 الfa و بتا نقشی در التهابات ندارند. این مطالعه اولین مطالعه ای میباشد که نقش رسپتورهای ایمنی را در التهابات کانال دندانی نشان می دهد.

References:

- 1.Karapanou V, Kempuraj D, Theoharides TC. Interleukin-8 is increased in gingival crevicular fluid from patients with acute pulpitis. *J Endod* 2008; 34(2): 148-51
2. Ricucci D, Loghin S, Siqueira JF Jr. Correlation between clinical and histologic pulp diagnoses. *J Endod* 2014; 40(12): 1932-39
- . 3.Allareddy V, Rampa S, Lee MK, Allareddy V, Nalliah RP. Hospital-based emergency department visits involving dental conditions: profile and predictors of poor outcomes and resource utilization. *J Am Dent Assoc* 2014; 145(4): 331-7
4. Hughes RM. Strategies for cancer gene therapy. *J surg Oncol.* 2004; 85(1):28-35.
5. Eshghyar N, Asgari M, Rahrotaban S, Monshizadeh R. The immunohistochemical study of angiogenesis in normal oral mucosa and oral lichen planus by CD34 and DC105 markers. *J Res Dent Sci* 2016, 13(1): 36-42
6. Kowalczyk DW,Wysocki PJ,Mackiewicz A. Cancer immunotherapy using cells modified with cytokine genes. *Acta biochim Pol* 2003; 50(3); 613-24.
- 7.Zarour HM, Ferrone S. Cancer immunotherapy: Progress and challenges in the clinical setting. *Eur J Immunol* 2011;41(6);1510-5.
- 8.Wold WS, Toth K.Adenovirus vectors for gene therapy, vaccination and cancer gene therapy. *Curr Gene Ther* 2013; 13(6): 421-33.
9. Bhatia S1, Menezes ME, Das SK, Emdad L, Dasgupta S, Wang XY,etal. Innovative approaches for enhancing cancer gene therapy. *Discov Med* 2013; 15(84):309-17.
10. Zehnder M, Rechenberg DK, Bostancı N, Sisman F, Attin T. Comparison of vehicles to collect dentinal fluid for molecular analysis. *J Dent.* 2014; 42: 1027±1032
11. Azmudeh F , Hajikhani SH, Alizadeh SA. Evaluation of the hydroalcoholic chamomile extract antifungal activity on Candida albicans-Invitro Study. *J Res Dent Sci* 2016, 13(4): 210-215
12. Lakkis FG, Baddoura FK, Cruet EN, Parekh KR, Fukunaga M, Munger KA. Anti-inflammatory lymphokine mRNA expression in antibody-induced glomerulonephritis. *Kidney Int* 1996; 49(1), 117-26.
- 13.Rashidi Meibodi F, Kazeronizadeh N, Karimi Nasab M, The average number of candida albicans colonies in gingival crevicular fluid in patients with chronic periodontitis. *J Res Dent Sci* 2016, 13(1): 30-35
14. Hempel L, Korholz D, Bonig H, Schneider M, Klein-Vehne A, Packeisen J, etal.Interleukin-10 directly inhibits the interleukin-6 production in T-cells. *Scand J Immunol* 1995;41(5):462-6.
15. Rechenberg DK, Bostancı N, Zehnder M, Belibasakis GN. Periapical fluid RANKL and IL-8 are differentially regulated in pulpitis and apical periodontitis. *Cytokine* 2014; 69(1): 116-9
16. Yu Suna, Mozaffarian A, Heather A, Huyen Dinha A, Esther S, Trueblood J, Townea E. IL-36 induces inflammation and collagen deposition in the lung. *Cytokine*. 2013; 63; (3); 303
17. Matsushima K, Ohbayashi E, Takeuchi H, Hosoya S, Abiko Y, Yamazaki M. Stimulation of interleukin-production in human dental pulp cells by peptidoglycan from *Lactobacillus casei*. *J Endod* 1998; 24(4):252-5
- 18.Barral-Netto M1, Barral A, Brownell CE, Skeiky YA, Ellingsworth LR, Twardzik DR,etal. Transforming growth factor-beta in leishmanial infection: a parasite escape mechanism. *Science* 1992;257(5069):545-8
- 19.Barton BE, Jackson JV. Protective role of interleukin-6 in the lipopolysaccharide-galactosamine septic shock model. *Infect Immun* 1993;61(4):1496-9.
20. Prabhu A, Michalowicz BS, Mathur A. Detection of local and systemic cytokines in adult periodontitis. *J Periodontol* 1996;67(5):515-22