

## ارتباط غلظت ایترلوکین‌های ۶، ۱۷ و ۲۳ با عفونت هلیکوپاکترپیلوری گوش میانی در اوستیت مدیا

آنلاین: ۱۳۹۴/۰۱/۲۴

پذیرش: ۱۳۹۳/۱۱/۲۸

دریافت: ۱۳۹۳/۰۶/۱۶

### چکیده

**زمینه و هدف:** هلیکوپاکترپیلوری با بروز بیماری‌های مختلف به ویژه اختلالات گوارشی ارتباط دارد و در ترشحات گوش میانی بیماران مبتلا به اوستیت مدیا نیز دیده می‌شود. تشخیص بالینی عفونت هلیکوپاکترپیلوری از طریق روش‌های مختلف انجام می‌شود و روش‌های تشخیصی جدید تحت مطالعه قرار دارند. این مطالعه با هدف تعیین ارتباط بین غلظت ایترلوکین‌های ۶، ۱۷ و ۲۳ با آلودگی به عفونت هلیکوپاکترپیلوری در ترشحات گوش میانی بیماران مبتلا به اوستیت مدیایی با افیوژن اجرا گردید.

**روش بررسی:** ۴۰ بیمار مبتلا به اوستیت مدیایی با افیوژن مراجعه کننده به بیمارستان‌های وابسته به دانشگاه علوم پزشکی تهران از اسفند ماه ۱۳۹۱ تا مرداد ۱۳۹۳ در این مطالعه مقطعی وارد شدند. کلیه بیماران تحت عمل جراحی میرنگوتومی همراه با تعییه لوله ونتیلاسیون قرار گرفتند و نمونه ترشحات آسپیره شده گوش میانی تحت آزمایش قرار گرفت. غلظت ایترلوکین‌های ۶، ۱۷ و ۲۳ با استفاده از روش الیزا اندازه‌گیری شد و این مقادیر با نتایج آزمون Polymerase chain reaction (PCR) مقایسه شد.

**یافته‌ها:** در این مطالعه ۲۲٪ نمونه‌ها دارای آزمون PCR مثبت بود. در مجموع نمونه‌ها، ۶-IL در ایترلوکین ۱۱/۰۱-IL، ۱۷-IL در ایترلوکین ۲۹/۰۵-IL و ۲۳-IL در ایترلوکین ۸۹/۰۱ pg/ml مثبت بودند. در مجموع نمونه‌ها، ۶-IL در سطح ۶/۰۷±۴ pg/ml بود. سطح ۶-IL در بیماران PCR مثبت ۲۹/۰۴±۲۲ pg/ml و بیماران PCR منفی ۲۹/۰۶±۶ pg/ml بود که دو گروه تفاوت معنادار بود. (P=۰/۰۱). سطح ۱۷-IL در بیماران PCR مثبت ۱۶/۰۱±۶ pg/ml و بیماران PCR منفی ۱۶/۰۸±۵ pg/ml بود که تفاوت معناداری نداشت (P=۰/۴۲). سطح ۲۳-IL در بیماران PCR مثبت ۱۵/۰۱±۶ pg/ml و بیماران PCR منفی ۱۵/۰۷±۶ pg/ml بود که تفاوت معناداری نداشت (P=۰/۲۷).

**نتیجه‌گیری:** سطح ایترلوکین ۶ با عفونت هلیکوپاکترپیلوری گوش میانی در مبتلایان به اوستیت مدیایی همراه با افیوژن ارتباط داشت. مطالعات بیشتر برای تعیین رابطه سایتوکین‌ها و عفونت هلیکوپاکترپیلوری در آینده پیشنهاد می‌شود.

**کلمات کلیدی:** ایترلوکین، هلیکوپاکترپیلوری، گوش میانی، اوستیت مدیایی با افیوژن.

محمد فرهادی<sup>۱</sup>، احمد دانشی<sup>۱</sup>  
شیما جوادی‌نیا<sup>۲</sup>، محمد نبوی<sup>۲</sup>  
رامین عسگریان<sup>۲</sup>، محمود فرامرزی<sup>۲</sup>  
آذردخت طباطبایی<sup>۲</sup>

۱- مرکز تحقیقات گوش و حلق و بینی  
بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران، تهران، ایران.

۲- مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران، تهران، ایران.

۳- بخش ایمونولوژی و آلرژی، بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران، تهران، ایران.

\* نویسنده مسئول: تهران، خیابان ستارخان، خیابان نیاشر، مجتمع آموزشی و درمانی رسول اکرم (ص)، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران.  
تلفن: ۰۲۱-۶۶۵۱۶۰۴۹  
E-mail: cpidir@gmail.com

### مقدمه

می‌شود.<sup>۱</sup> عامل باکتریایی در یک‌سوم از نمونه ترشحات گوش میانی مبتلایان به اوستیت مدیایی با افیوژن است. مطالعات بیشتر برای تعیین رابطه سایتوکین‌ها و عفونت هلیکوپاکترپیلوری در آینده پیشنهاد می‌شود.<sup>۲-۴</sup> استرپتوكوک پنومونیه، هموفیلوس آنفلوآنزا، موراکسلا کاتارالیس و گروه‌های دیگری از باکتری‌ها از جمله سودوموناس آئروژینوزا، استرپتوكوک‌های گروه آلفا و باکتری‌های بی‌هووازی است.<sup>۲-۴</sup>

اوستیت مدیایی با افیوژن (OME) به وجود ترشحات گوش میانی بدون وجود علایم عفونت حاد اطلاق می‌شود که اغلب به دنبال یک عفونت حاد گوش میانی ایجاد

روش به عنوان ابزار بالینی برای تشخیص گوارشی هلیکوپاکترپیلوری نامناسب باشد.<sup>۱۵</sup>

از این رو امروزه سایر روش‌های تشخیصی متنوع و دقیق به منظور تشخیص عفونت هلیکوپاکترپیلوری تحت مطالعه قرار دارند. اندازه‌گیری سطوح سایتوکین‌های موجود در سرم و یا ترشحات مختلف بیماران مشکوک به عفونت و مقایسه این سطوح با مقدار طبیعی از جمله روش تشخیصی در بسیاری از عفونتها محسوب می‌شود و بر این اساس، نقش هلیکوپاکترپیلوری در تولید IL-6، IL-1 $\beta$ ، IL-23، IL-17، INF- $\gamma$  (Interferon gamma) و Tumor necrosis factor alpha (TNF $\alpha$ ) در بیماری ارگان‌های مختلف مطالعه شده است.<sup>۱۶-۱۸</sup> ایترلوکین ۶ یک سایتوکین فاز حاد است که به دنبال عفونتها ویروسی و باکتریایی ایجاد می‌شود و از طرفی در تولید ایترلوکین ۱۷ نقش دارد.<sup>۱۹-۲۱</sup>

ایترلوکین ۶ در التهاب مزمن معده توسط مونوپلیسیت و ماکروفاز ترشح می‌شود و با وجود هلیکوپاکترپیلوری در موكوس معده و دوازدهه ارتباط دارد.<sup>۲۲-۲۴</sup> در یک مطالعه، نوزادان دارای آنتیژن مدفوعی هلیکوپاکترپیلوری در مقایسه با نوزادان فاقد این آنتیژن دارای مقداری بالاتر ایترلوکین ۶ در مایع مغزی-نخاعی بودند.<sup>۲۵</sup> ایترلوکین ۱۷ نوعی سایتوکین پیش‌التهابی است و نقش مهمی در کموتاکسی نوتروفیل‌ها دارد.

همچنین با بسیاری از بیماری‌های التهابی مزمن از جمله آرتربیت روماتوئید، مولتیپل اسکلروز و همچنین گاستریت مزمن ناشی از هلیکوپاکترپیلوری ارتباط دارد<sup>۲۸-۳۲</sup> و نقش مهمی در عفونت‌های مرتبه با هلیکوپاکترپیلوری ایفا کند.<sup>۱۹</sup> ایترلوکین ۲۳ در دفاع میزبان علیه عفونتها ویروسی، باکتریایی و قارچی مانند عفونت‌های پاکس ویروسی، کلبسیلایی و عفونت کاندیسا/آلبیکنس نقش اساسی ایفا می‌کند<sup>۳۳</sup> و غلظت آن در سرطان معده ناشی از هلیکوپاکتر و بیماری‌های التهابی روده به شدت افزایش می‌یابد.<sup>۳۴-۳۵</sup> در عفونت‌های گوارشی ناشی از هلیکوپاکترپیلوری، ایترلوکین ۲۳ تولید می‌شود و به همراه ایترلوکین ۶ موجب القای تولید ایترلوکین ۱۷ می‌گردد.<sup>۳۶-۳۹</sup>

پس از ایجاد عفونتها باکتریایی در گوش میانی و در مراحل حاد بیماری، ترشح ایترلوکین‌های ۱ و ۶ موجب بروز التهاب و

هلیکوپاکترپیلوری نیز از جمله این عوامل محسوب می‌شود. این باکتری گرم منفی میکروآئروفیلیک با بیماری‌های مختلف دستگاه گوارش از جمله گاستریت مزمن، زخم معده، زخم اثنی عشر و کارسینوم معده ارتباط دارد<sup>۵</sup> و همچنین عوارض خارج دستگاه گوارش شامل اختلالات تنفسی و عروقی و خودایمنی نیز می‌کند.<sup>۶</sup> هلیکوپاکترپیلوری می‌تواند گوش میانی را نیز درگیر کند، به طوری که این باکتری در ۶۶٪ از ترشحات گوش میانی بیماران مبتلا به اوایت در برخی مطالعات وجود داشته است.

برای پاتوژنیستی هلیکوپاکترپیلوری در گوش میانی دو فرضیه مطرح می‌باشد. اول آنکه نواحی آدنوئید، شیپور استاش، لوزه‌ها و مخاط بینی مکان‌های مناسبی هستند که این باکتری توانایی رشد و تکثیر و بیماری‌زاوی دارند. فرضیه دوم بر نقش رفلکس در انتقال این باکتری از دستگاه گوارش به سیستم تنفسی فوقانی و گوش میانی تاکید دارد، چرا که آنزیم‌های گوارشی از ترشحات گوش میانی به دست آمده است.<sup>۷-۱۰</sup> تشخیص زودرس عفونت هلیکوپاکترپیلوری در گوش میانی به دلیل احتمال ایجاد عوارض شدید ناشی از این باکتری اهمیت زیادی دارد. امروزه از چندین روش برای تشخیص عفونت هلیکوپاکترپیلوری استفاده می‌شود که همگی مزایا و عوارضی دارند.<sup>۱۱</sup>

روش زنجیره واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR) مهمترین این روش‌ها محسوب می‌شود که می‌تواند با حساسیت بالا برای تشخیص حضور تعداد بسیار کمی از این ارگانیسم در نمونه بیوپسی یا مایعات معده به کار رود.<sup>۱۲</sup> از طرف دیگر، گزارشات مختلف نشان می‌دهد که استفاده بالینی از آزمون PCR هرچند پرهزینه است ولی اغلب برای تشخیص آزمایشگاهی ارگانیسم و همچنین مطالعات اپیدمیولوژیک مناسب است.<sup>۱۳</sup>

روش PCR در مجموع در بسیاری از مطالعات قادر به تشخیص بالینی هلیکوپاکترپیلوری به نحو کامل نبوده است. امروزه این روش به دلیل عدم دسترسی به کیت‌های مورد نیاز در اکثر آزمایشگاه‌ها، برای امور بالینی تشخیص هلیکوپاکترپیلوری انجام نمی‌شود و عمدتاً در تحقیقات در زمینه هلیکوپاکتر کاربرد دارد.<sup>۱۴</sup> در برخی مطالعات نیز، با وجود اینکه این روش نوعی ابزار کیفی و حساس برای تشخیص هلیکوپاکترپیلوری در دستگاه گوارش شناخته شده، اما عدم وجود تجزیه و تحلیل کمی هلیکوپاکترپیلوری موجب شده است تا این

مرکز انجام گرفت. نمونه ترشحات به وسیله روش الیزا-Enzyme linked immunosorbent assay (ELISA) مورد آزمایش قرار گرفت و غلظت ایترلوکین‌ها (pg/ml) اندازه‌گیری شد. همچنین کلیه نمونه ترشحات بیماران تحت آزمون PCR برای تشخیص هلیکوپاکترپیلوری قرار گرفتند.

نتایج آزمایش الیزا به همراه نتایج PCR در فرم جمع‌آوری داده‌ها ثبت گردید. در نهایت کلیه نتایج آزمایشات توسط همکار پژوهش با SPSS software, version 19 (SPSS, Inc., Chicago, IL, USA) مورد تحلیل آماری قرار گرفت. از آزمون‌های توصیفی برای تعیین مشخصات بیماران مانند جنسیت و سن، علت مراجعه، غلظت ایترلوکین‌ها و گروه‌بندی بیماران بر اساس نتیجه آزمون PCR استفاده شد. غلظت ایترلوکین‌ها با استفاده از میانگین و انحراف معیار و نتایج PCR (مثبت و منفی از نظر هلیکوپاکترپیلوری) با کاربرد درصد فراوانی نتایج تعیین شد.

از آزمون‌های تحلیلی به منظور مقایسه دو گروه (PCR مثبت و منفی برای هلیکوپاکترپیلوری) از لحاظ غلظت هر یک از ایترلوکین‌ها و سایر مشخصات بیماران استفاده گردید. سطوح هر یک از ایترلوکین‌ها بین دو گروه (PCR مثبت و منفی برای هلیکوپاکترپیلوری) از طریق Independent samples t-test مقایسه قرار گرفت. مقادیر P کمتر از ۰/۰۵ معنادار تلقی شد.

## یافته‌ها

در مجموع ۴۰ بیمار مبتلا به اوتیت مدیابی با افیوزن با دامنه سنی بین ۹ ماه تا ۴۲ سال و میانگین و انحراف معیار سن  $8/39 \pm 9/21$  سال وارد مطالعه شدند که ۶۵٪ (۲۶ نفر) آنها مرد و ۳۵٪ (۱۴ نفر) زن بودند.

شايعترین دلیل مراجعه بیماران، کاهش شنوایی با فراوانی ۳۵٪ موارد بود. همچنین ۹ نفر (۲۲٪) مبتلا به بیماری همزمان، دو نفر (۱٪) دچار درگیری سینوسی همزمان، ۱۹ نفر (۴۷٪) کاندید عمل جراحی مرتبط با اوتیت مدیابی و ۲۶ نفر (۶۵٪) دارای سابقه مصرف آنتی‌بیوتیک اخیر بودند. نتیجه آزمون PCR برای تشخیص هلیکوپاکترپیلوری در ۹ نفر از بیماران (۲۲٪) مثبت و در ۳۱ نفر

ترشح سایتوکین‌های دیگر و تجمع سلول‌های التهابی می‌شود.<sup>۱۹-۲۱</sup> این رو به نظر می‌رسد اندازه‌گیری این سایتوکین‌ها در اوتیت مدیابی با افیوزن ناشی از هلیکوپاکترپیلوری، ما را قادر به پیش‌بینی سیر بالینی بیماری کند.

از طرفی به دلیل محدودیت در مطالعات، ارتباط سایتوکین‌ها با عفونت هلیکوپاکترپیلوری در گوش میانی نامشخص است. بنابراین برای محاسبه ارزش تشخیصی این سایتوکین‌ها در پیش‌بینی عفونت هلیکوپاکترپیلوری و تعیین نقطه برش (Cut off) برای سطح این سایتوکین‌ها، لازم است تا مطالعات گسترده در این زمینه انجام گیرد. این پژوهش با هدف تعیین غلظت ایترلوکین‌ها (۱۷ و ۲۳) در ترشحات گوش میانی بیماران مبتلا به اوتیت مدیابی با افیوزن و مقایسه غلظت این سایتوکین‌ها بین بیماران دارای عفونت و بدون عفونت هلیکوپاکترپیلوری اجرا گردید.

## روش بررسی

در این پژوهش از نوع تحلیلی و مقطعی که طی سال‌های ۱۳۹۱ تا ۱۳۹۳ اجرا شد، پس از موافقت مسئولین نمونه‌گیری به روش غیراحتمالی آسان از بین بیماران مراجعه‌کننده به کلینیک گوش، گلو و بینی در بیمارستان‌های امیراعلام، فیروزگر، امیرالمؤمنین (ص) و حضرت رسول اکرم (ص) وابسته به دانشگاه علوم پزشکی تهران انجام شد.

کلیه نمونه‌های این پژوهش مبتلا به اوتیت مدیابی دارای افیوزن و کاندید تعبیه لوله و نتیلاسیون بودند. پس از دریافت رضایت‌نامه کتبی و توجیه طرح از سوی پژوهشگر ۴۰ بیمار دارای شرایط وارد مطالعه شدند و تحت عمل جراحی میرنگوتومی همراه با تعییه لوله و نتیلاسیون به منظور جمع‌آوری ترشحات گوش میانی قرار گرفتند. عمل جراحی به دلیل رعایت شرایط استریل و عدم ایجاد خطای انسانی توسط متخصص مربوط به مراکز نامبرده انجام گردید. نمونه‌های جمع‌آوری شده در شرایط مناسب شامل دمای  $0^{\circ}\text{C}$ - $76^{\circ}\text{C}$  در مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان، دانشگاه علوم پزشکی تهران نگهداری شد تا حجم نمونه تکمیل گردد.

به دلیل ایجاد سطوح متعدد ایترلوکین‌ها در گزارشات آزمایشگاهی مختلف، آنالیز کلیه نمونه‌های طرح در آزمایشگاه همان

جدول ۱: فراوانی سن و سطح IL-6، IL-17 و IL-23 در دو گروه بیماران با آزمون PCR مثبت (وجود هلیکوباکترپیلوئی) و بیماران با آزمون PCR منفی (فاقد هلیکوباکترپیلوئی)

IL-23		IL-17		IL-6		سن		نتیجه PCR
میانگین	انحراف معیار							
۳/۷۷	۶/۱۵	۱/۲۹	۶/۱۶	۶/۴۰	۲۲/۲۹	۳/۷۴	۵/۲۳	PCR مثبت (وجود هلیکوباکترپیلوئی)
۱/۳۳	۳/۴۲	۱/۱۳	۵/۸۱	۳/۸۸	۶/۱۶	۸/۱۴	۸/۸۴	PCR منفی (بدون وجود هلیکوباکترپیلوئی)
۰/۲۷		۰/۴۲		۰/۰۱		۰/۲۱		P*

\* آزمون آماری: Student's t-test. مقادیر  $P < 0.05$  معنادار می‌باشد.

هلیکوباکترپیلوئی (نتیجه مثبت PCR) اجرا گردید و در نهایت نتیجه گیری شد که تولید ایترلوكین ۶ با ایجاد عفونت هلیکوباکترپیلوئی رابطه دارد، اما ارتباط بین سطح ایترلوكین‌های ۱۷ و ۲۳ با این عفونت دیده نشد. در این پژوهش، فراوانی عفونت هلیکوباکترپیلوئی در ترشحات گوش میانی ۲۲/۵٪ گزارش شد. در مطالعه حاضر از روش PCR به عنوان ابزار تشخیصی به منظور تعیین ابتلا به عفونت هلیکوباکترپیلوئی استفاده شد و بر اساس مطالعات، این روش برای تشخیص DNA باکتریایی دارای حساسیت بالای است.<sup>۱۱ و ۱۶ و ۱۷</sup>

برخی مطالعات دیگر نیز به دلیل ماهیت میکروآنوفیل این باکتری و ایجاد مشکل در جداسازی و همچنین وجود حالت غیرقابل کشت ارگانیسم، روش کشت هلیکوباکترپیلوئی در مایعات بیولوژیک PCR را با وجود دقت زیاد این روش، نامناسب دانسته و به انجام توصیه می‌کنند.<sup>۲۰ و ۲۱</sup> در این مطالعه، غاظت ایترلوكین ۶ در بیماران مبتلا به عفونت هلیکوباکترپیلوئی نسبت به بیماران بدون عفونت بالاتر بود، اما غاظت ایترلوكین ۱۷ و ۲۳ به وجود عفونت هلیکوباکترپیلوئی ارتباطی نداشت.

به عبارتی، عفونت هلیکوباکترپیلوئی با افزایش تولید ایترلوكین ۶ رابطه داشت. ترشح بالای ایترلوكین ۶ در عفونت و التهاب گوش میانی در بسیاری از تحقیقات دیده شده است. همانگونه که در مقدمه گفته شد، ایترلوكین‌های ۱، ۶ و ۲۳ از جمله سایتوکین‌های پیش‌التهابی محسوب می‌شوند و به نظر می‌رسد به دنبال عفونت‌های باکتریایی و در روند بروز التهاب در گوش میانی، ترشح ایترلوكین‌های ۱ و ۶ آغاز شود.<sup>۱۸ و ۲۰ و ۲۸</sup>

(۷۷/۵٪) منفی بود و به عبارتی ۲۲/۵٪ از کل نمونه‌های تحت بررسی به عفونت هلیکوباکترپیلوئی در گوش میانی مبتلا بودند. میانگین و انحراف معیار سطح ایترلوكین ۶ در ترشحات گوش میانی مجموع بیماران مورد مطالعه ۱۰/۱۱±۲/۹۵ بود. میانگین و انحراف معیار سطح ایترلوكین ۱۷ در ترشحات گوش میانی مجموع بیماران مورد مطالعه ۵/۲۳±۳/۷۴ بود.

میانگین و انحراف معیار سطح ایترلوكین ۲۳ در ترشحات گوش میانی مجموع بیماران مورد مطالعه ۴/۰۷±۱/۳۴ بود. میانگین و انحراف معیار سن بیماران دارای آزمون PCR مثبت ۵/۰۲۳±۳/۷۴ سال و بیماران دارای آزمون PCR منفی ۸/۸۴±۸/۱۴ سال بود. بین دو گروه از لحاظ سن تفاوت معناداری مشاهده نشد ( $P=0/21$ ).

میانگین سطح ایترلوكین ۶ بین دو گروه بیماران دارای آزمون PCR مثبت و منفی از نظر هلیکوباکترپیلوئی، دارای تفاوت معنادار آماری بود ( $P=0/01$ ). میانگین سطح ایترلوكین ۱۷ بین دو گروه بیماران دارای آزمون PCR مثبت و منفی از نظر هلیکوباکترپیلوئی، تفاوت معنادار آماری نداشت ( $P=0/42$ ). میانگین سطح ایترلوكین ۲۳ بین دو گروه بیماران دارای آزمون PCR مثبت و منفی از نظر هلیکوباکترپیلوئی، تفاوت معنادار آماری نداشت ( $P=0/27$ ).

## بحث

پژوهش حاضر به منظور تعیین غاظت ایترلوكین ۶، ۱۷ و ۲۳ در ترشحات آسپیره شده گوش میانی بیماران مبتلا به اویتیت‌مدیای همراه با افیوژن و بررسی رابطه این غاظت با وجود عفونت

خرگوش باعث التهاب گوش میانی شد و سطح برخی سایتوکین‌ها از جمله ایترلوکین ۱۷ به طور کاملاً معناداری در این گروه افزایش یافت که نشان‌دهنده‌ای تغییر الگوی ایمونوشیمیابی سایتوکین‌ها توسط پاتوژن‌های موجود در محتویات معده است.<sup>۴۷</sup> علاوه بر عفونت گوش میانی، ارتباط سطح ایترلوکین ۱۷ با عفونت هلیکوباکترپیلوری در برخی مطالعات اشاره شده است.<sup>۳۱ و ۳۲ و ۳۱ و ۳۰</sup> همچنین افزایش سطح ایترلوکین ۲۳ در عفونت‌های گوارشی، بیماری‌های التهابی روده و برخی از عفونت‌های هلیکوباکترپیلوری در تحقیقات مختلف نشان داده شده است.<sup>۳۵ و ۳۶ و ۳۷</sup>

در پژوهش حاضر، عدم تعیین ارتباط بین غلظت ایترلوکین‌ها ۱۷ و ۲۳ با وجود عفونت هلیکوباکتر می‌تواند به دلایل مختلفی باشد. از علل احتمالی می‌توان به میانگین پایین سنی (حدود ۹ سال) نمونه‌های پژوهش حاضر اشاره کرد که موجب کاهش توانایی مطالعه برای یافتن تفاوت آماری معنادار بین بیماران دارای عفونت (نتیجه مثبت PCR) و فاقد عفونت می‌گردد.

پیشنهاد می‌شود تا مطالعات مشابه آینده با تعداد بیشتر نمونه و در شرایط دقیق آزمایشگاهی اجرا گردد. همچنین انجام مطالعات در نمونه‌های وسیع از مناطق مختلف و شرایط جنسی، سنی و نژادی تفاوت موجب بهبود قابلیت تعمیم نتایج حاصل به کل بیماران مبتلا به عفونت گوش میانی می‌گردد. در مجموع چنین نتیجه‌گیری می‌شود که غلظت ایترلوکین ۶ در بیماران دارای آزمون PCR مثبت (ابتلا به عفونت هلیکوباکترپیلوری) افزایش داشت و می‌توان با شناسایی واسطه‌های التهابی مرتبط با عفونت‌های گوش میانی، از آنها به عنوان مارکر عفونت در آینده بهره گرفت.

سپاسگزاری: این مقاله حاصل پژوهه تحقیقاتی مرکز تحقیقات ENT رسول اکرم (ص) با کد ۱۰۰۴۱ وابسته به معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی ایران می‌باشد و از کارکنان بیمارستان‌های امیراعلم و فیروزگر و رسول اکرم (ص) و مرکز تحقیقات بیماری‌های کودکان رسول اکرم (ص) که در این پژوهه همکاری داشته‌اند قدردانی و سپاسگزاری می‌شود. از حمایت کارکنان اتاق عمل گوش، گلو و بینی در بیمارستان‌های امیراعلم، فیروزگر، امیرالمؤمنین (ص) و حضرت رسول اکرم (ص) و مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان وابسته به معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی ایران تقدیر و تشکر به عمل می‌آید.

ایترلوکین ۶ به عنوان یک سایتوکین مقدم در موقع بروز اویتیت میانی، می‌تواند تشديد عفونت و تحریب استخوان‌های گوش میانی را نیز باعث گردد. در پژوهش Kuczkowski و همکارانش، افزایش ابراز سایتوکین‌های IL-1, IL-6 و IL-10 در بیوپسی بافت گوش میانی پس از جراحی اثبات شد.<sup>۴۸</sup> Stol و همکارانش، سطوح سایتوکین‌ها در نمونه ترشحات آسپیره گوش میانی را در کودکان زیر پنج سال مبتلا به عفونت گوش میانی کاندید تعییه لوله و نتیلاسیون، بررسی نمودند و نشان دادند که افزایش سطح این سایتوکین‌ها از جمله ایترلوکین ۶ در عفونت‌های گوش میانی از نوع باکتریایی در مقایسه با انواع ویروسی، بالاتر است و این غلظت با Bacterial load نیز رابطه مستقیم دارد.<sup>۴۹</sup>

در مطالعه Revai و همکاران، پلی‌مورفیسم خاصی از ایترلوکین ۶ با بروز و استعداد ابتلا به اویتیت‌میدیا رابطه داشته است.<sup>۴۰</sup> در پژوهش انجام شده توسط Patel و همکاران، میزان سایتوکین‌های التهابی ایترلوکین‌های ۱ و ۶ و TNF $\alpha$  در ترشحات نازوفارنکس کودکان مبتلا به عفونت‌های حاد مجاری تفسی اندازه‌گیری شد که نتایج نشان‌دهنده افزایش میزان سایتوکین‌ها در پسی عفونت‌های گوش میانی بود.<sup>۴۵</sup>

مشابه با نتیجه مطالعه حاضر، رابطه بین افزایش ترشح ایترلوکین ۶ و وجود هلیکوباکترپیلوری در خون و یا بافت‌های مختلف بدن در برخی تحقیقات گزارش شده است و بیشترین موارد این ارتباط در مخاط معده گزارش شده است،<sup>۲۲ و ۲۶</sup> هر چند پژوهش مناسبی در مورد نقش این باکتری با ترشح ایترلوکین ۶ که منحصر به عفونت‌های گوش میانی باشد، یافت نشد. مطالعه حاضر قادر به تعیین ارتباط بین ایترلوکین‌های ۱۷ و ۲۳ با عفونت هلیکوباکترپیلوری نبود، که با نتایج برخی پژوهش‌ها موجود متناقض است. در آن مطالعات دیده شده است که باکتری‌های زنده و یا اجزای باکتریایی در نهایت موجب ترشح ایترلوکین‌های ۱، ۶، ۸ و TNF $\alpha$  می‌شوند که موجب فراخوانی سلول‌های التهابی و در نتیجه ترشح ایترلوکین ۱۷ و ۲۳ در مراحل بعدی می‌شوند.<sup>۴۶ و ۴۷</sup>

در مطالعه Stol و همکارانش، علاوه بر ایترلوکین ۶، سطح ایترلوکین ۱۷ در نمونه ترشحات آسپیره گوش میانی کودکان کاندید تعییه لوله و نتیلاسیون، افزایش یافت.<sup>۴۸</sup> در مطالعه Basoglu و همکارانش، تزریق مستقیم محتویات معده به داخل گوش میانی

## References

1. Teele DW, Klein JO, Chase C, Menyuk P, Rosner BA. Otitis media in infancy and intellectual ability, school achievement, speech, and language at age 7 years. Greater Boston Otitis Media Study Group. *J Infect Dis* 1990;162(3):685-94.
2. Bluestone CD, Stephenson JS, Martin LM. Ten-year review of otitis media pathogens. *Pediatr Infect Dis J* 1992;11(8 Suppl):S7-11.
3. Poetker DM, Lindstrom DR, Edmiston CE, Krepel CJ, Link TR, Kerschner JE. Microbiology of middle ear effusions from 292 patients undergoing tympanostomy tube placement for middle ear disease. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2005;69(6):799-804.
4. Brook I, Yocom P, Shah K, Feldman B, Epstein S. Microbiology of serous otitis media in children: correlation with age and length of effusion. *Ann Otol Rhinol Laryngol* 2001;110(1):87-90.
5. Marshall B. Helicobacter pylori: 20 years on. *Clin Med* 2002;2(2):147-52.
6. Kanbay M, Kanbay A, Boyacioglu S. Helicobacter pylori infection as a possible risk factor for respiratory system disease: a review of the literature. *Respir Med* 2007;101(2):203-9.
7. Ozdek A, Cirak MY, Samim E, Bayiz U, Safak MA, Turet S. A possible role of Helicobacter pylori in chronic rhinosinusitis: a preliminary report. *Laryngoscope* 2003 Apr;113(4):679-82.
8. Tasker A, Dettmar PW, Panetti M, Koufman JA, P Birchall J, Pearson JP. Is gastric reflux a cause of otitis media with effusion in children? *Laryngoscope* 2002;112(11):1930-4.
9. Agirdir BV, Bozova S, Derin AT, Turhan M. Chronic otitis media with effusion and Helicobacter pylori. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2006;70(5):829-34.
10. Bitar M, Mahfouz R, Soweid A, Racoubian E, Ghasham M, Zaatar G, et al. Does Helicobacter pylori colonize the nasopharynx of children and contribute to their middle ear disease? *Acta Otolaryngol* 2006;126(2):154-9.
11. Fujimaki S, Sato N, Hoshino A, Ebina H, Funato T, Kawamura T, et al. The detection of Helicobacter pylori by PCR in gastric diseases. *Rinsho Byori* 1993;41(12):1328-32.
12. Shimada T, Ohtsuka Y, Endoh M, Yoshiura K, Yoneda M, Hiraishi H, et al. Diagnosis of H. pylori infection by PCR. *Nihon Rinsho* 2001;59(2):280-5.
13. Teramae N, Kodama T. Detection of Helicobacter pylori by polymerase chain reaction. *Nihon Rinsho* 1993;51(12):3176-81.
14. Ho GY, Windsor HM. Accurate diagnosis of Helicobacter pylori. Polymerase chain reaction tests. *Gastroenterol Clin North Am* 2000;29(4):903-15.
15. Tiveljung A, Borch K, Jonasson J, Mårdh S, Petersson F, Monstein HJ. Identification of Helicobacter in gastric biopsies by PCR based on 16S rDNA sequences: a matter of little significance for the prediction of H. pylori-associated gastritis? *J Med Microbiol* 1998;47(8):695-704.
16. Noach LA, Bosma NB, Jansen J, Hoek FJ, van Deventer SJ, Tytgat GN. Mucosal tumor necrosis factor-alpha, interleukin-1 beta, and interleukin-8 production in patients with Helicobacter pylori infection. *Scand J Gastroenterol* 1994;29(5):425-9.
17. Sawai N, Kita M, Kodama T, Tanahashi T, Yamaoka Y, Tagawa Y, et al. Role of gamma interferon in Helicobacter pylori-induced gastric inflammatory responses in a mouse model. *Infect Immun* 1999;67(1):279-85.
18. Jovanovic DV, Di Battista JA, Martel-Pelletier J, Jolicœur FC, He Y, Zhang M, et al. IL-17 stimulates the production and expression of proinflammatory cytokines, IL-beta and TNF-alpha, by human macrophages. *J Immunol* 1998;160(7):3513-21.
19. Shiomi S, Torii A, Imamura S, Konishi H, Mitsuhashi S, Iwakura Y, et al. IL-17 is involved in Helicobacter pylori-induced gastric inflammatory responses in a mouse model. *Helicobacter* 2008;13(6):518-24.
20. Bettelli E, Carrier Y, Gao W, Korn T, Strom TB, Oukka M, et al. Reciprocal developmental pathways for the generation of pathogenic effector TH17 and regulatory T cells. *Nature* 2006;441(7090):235-8.
21. Yang XO, Panopoulos AD, Nurieva R, Chang SH, Wang D, Watowich SS, et al. STAT3 regulates cytokine-mediated generation of inflammatory helper T cells. *J Biol Chem* 2007;282(13):9358-63.
22. Odenbreit S, Linder S, Gebert-Vogl B, Rieder G, Moran AP, Haas R. Interleukin-6 induction by Helicobacter pylori in human macrophages is dependent on phagocytosis. *Helicobacter* 2006;11(3):196-207.
23. Lu H, Wu JY, Kudo T, Ohno T, Graham DY, Yamaoka Y. Regulation of interleukin-6 promoter activation in gastric epithelial cells infected with Helicobacter pylori. *Mol Biol Cell* 2005;16(10):4954-66.
24. Ando T, Kusugami K, Ohsga M, Ina K, Shinoda M, Konagaya T, et al. Differential normalization of mucosal interleukin-8 and interleukin-6 activity after Helicobacter pylori eradication. *Infect Immun* 1998;66(10):4742-7.
25. Gobert AP, Bambou JC, Werts C, Balloy V, Chignard M, Moran AP, et al. Helicobacter pylori heat shock protein 60 mediates interleukin-6 production by macrophages via a toll-like receptor (TLR)-2-, TLR-4-, and myeloid differentiation factor 88-independent mechanism. *J Biol Chem* 2004;279(1):245-50.
26. Stromberg E, Edebo A, Svensson AM, Lindholm C. Decreased epithelial cytokine responses in the duodenal mucosa of Helicobacter pylori-infected duodenal ulcer patients. *Clin Diagn Lab Immunol* 2003;10(1):116-24.
27. Stray-Pedersen A, Vege A, Rognum TO. Helicobacter pylori antigen in stool is associated with SIDS and sudden infant deaths due to infectious disease. *Pediatr Res* 2008;64(4):405-10.
28. Kotake S, Udagawa N, Takahashi N, Matsuzaki K, Itoh K, Ishiyama S, et al. IL-17 in synovial fluids from patients with rheumatoid arthritis is a potent stimulator of osteoclastogenesis. *J Clin Invest* 1999;103(9):1345-52.
29. Luzzu F, Parrello T, Monteleone G, Sebkova L, Romano M, Zarrilli R, et al. Up-regulation of IL-17 is associated with bioactive IL-8 expression in Helicobacter pylori-infected human gastric mucosa. *J Immunol* 2000;165(9):5332-7.
30. Sebkova L, Pellicanò A, Monteleone G, Grazioli B, Guarneri G, Imeneo M, et al. Extracellular signal-regulated protein kinase mediates interleukin 17 (IL-17)-induced IL-8 secretion in Helicobacter pylori-infected human gastric epithelial cells. *Infect Immun* 2004;72(9):5019-26.
31. Luzzu F, Parrello T, Monteleone G, Sebkova L, Romano M, Zarrilli R, et al. Up-regulation of IL-17 is associated with bioactive IL-8 expression in Helicobacter pylori-infected human gastric mucosa. *J Immunol* 2000;165(9):5332-7.
32. Vanaudenaerde BM, Wuyts WA, Dupont LJ, Van Raemdonck DE, Demedts MM, Verleden GM. Interleukin-17 stimulates release of interleukin-8 by human airway smooth muscle cells in vitro: a potential role for interleukin-17 and airway smooth muscle cells in bronchiolitis obliterans syndrome. *J Heart Lung Transplant* 2003;22(11):1280-3.
33. Happel KI, Dubin PJ, Zheng M, Ghilardi N, Lockhart C, Quinton LJ, et al. Divergent roles of IL-23 and IL-12 in host defense against Klebsiella pneumoniae. *J Exp Med* 2005;202(6):761-9.
34. Kohyama S, Ohno S, Isoda A, Moriya O, Belladonna ML, Hayashi H, et al. IL-23 enhances host defense against vaccinia virus infection via a mechanism partly involving IL-17. *J Immunol* 2007;179(6):3917-25.
35. Yen D, Cheung J, Scheerens H, Poulet F, McClanahan T, McKenzie B, et al. IL-23 is essential for T cell-mediated colitis and promotes inflammation via IL-17 and IL-6. *J Clin Invest* 2006;116(5):1310-6.

36. Khamri W, Walker MM, Clark P, Atherton JC, Thursz MR, Bamford KB, et al. *Helicobacter pylori* stimulates dendritic cells to induce interleukin-17 expression from CD4+ T lymphocytes. *Infect Immun* 2010;78(2):845-53.
37. Acosta-Rodriguez EV, Napolitani G, Lanzavecchia A, Sallusto F. Interleukins 1beta and 6 but not transforming growth factor-beta are essential for the differentiation of interleukin 17-producing human T helper cells. *Nat Immunol* 2007;8(9):942-9.
38. Caruso R, Fina D, Paoluzi OA, Del Vecchio Blanco G, Stolfi C, Rizzo A, et al. IL-23-mediated regulation of IL-17 production in *Helicobacter pylori*-infected gastric mucosa. *Eur J Immunol* 2008;38(2):470-8.
39. Kranzer K, Söllner L, Aigner M, Lehn N, Deml L, Rehli M, et al. Impact of *Helicobacter pylori* virulence factors and compounds on activation and maturation of human dendritic cells. *Infect Immun* 2005;73(7):4180-9.
40. Kisa O, Albay A, Mas MR, Celasun B, Doganci L. The evaluation of diagnostic methods for the detection of *Helicobacter pylori* in gastric biopsy specimens. *Diagn Microbiol Infect Dis* 2002;43(4):251-5.
41. Stol K, Diavatopoulos DA, Graamans K, Engel JA, Melchers WJ, Savelkoul HF, et al. Inflammation in the middle ear of children with recurrent or chronic otitis media is associated with bacterial load. *Pediatr Infect Dis J* 2012;31(11):1128-34.
42. Kuczkowski J, Sakowicz-Burkiewicz M, Iżycka-Świeszewska E, Mikaszewski B, Pawełczyk T. Expression of tumor necrosis factor- $\alpha$ , interleukin-1 $\alpha$ , interleukin-6 and interleukin-10 in chronic otitis media with bone osteolysis. *ORL J Otorhinolaryngol Relat Spec* 2011;73(2):93-9.
43. Ramakrishnan K, Sparks RA, Berryhill WE. Diagnosis and treatment of otitis media. *Am Fam Physician* 2007;76(11):1650-8.
44. Revai K, Patel JA, Grady JJ, Nair S, Matalon R, Chonmaitree T. Association between cytokine gene polymorphisms and risk for upper respiratory tract infection and acute otitis media. *Clin Infect Dis* 2009;49(2):257-61.
45. Patel JA, Nair S, Revai K, Grady J, Chonmaitree T. Nasopharyngeal acute phase cytokines in viral upper respiratory infection: impact on acute otitis media in children. *Pediatr Infect Dis J* 2009;28(11):1002-7.
46. Emonts M, Veenhoven RH, Wiertsema SP, Houwing-Duistermaat JJ, Walraven V, de Groot R, et al. Genetic polymorphisms in immunoresponse genes TNFA, IL6, IL10, and TLR4 are associated with recurrent acute otitis media. *Pediatrics* 2007;120(4):814-23.
47. Başoğlu MS, Eren E, Aslan H, Kolatan HE, Ozbay C, Inan S, et al. Increased expression of VEGF, iNOS, IL-1 $\beta$ , and IL-17 in a rabbit model of gastric content-induced middle ear inflammation. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2012;76(1):64-9.

## Association between concentration of interleukin-6, 17 and 23 and Helicobacter pylori infection in otitis media with effusion

Mohammad Farhadi M.D.<sup>1</sup>  
 Ahmad Daneshi M.D.<sup>1</sup>  
 Shima Javadi-Nia M.D.<sup>2</sup>  
 Mohammad Nabavi M.D.<sup>3</sup>  
 Ramin Asgarian M.D.<sup>2</sup>  
 Mahmood Faramarzi M.Sc.<sup>2</sup>\*  
 Azardokh Tabatabaie M.Sc.<sup>2\*</sup>

1- ENT-Head and Neck Research Center, Hazrat-e-Rasool Akram Hospital, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

2- Research Center of Pediatric Infectious Diseases, Hazrat-e-Rasool Akram Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

3- Department of Immunology and Allergy, Hazrat-e-Rasool Akram Hospital, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

### Abstract

Received: 07 Sep. 2014 Accepted: 17 Feb. 2015 Available online: 13 Apr. 2015

**Background:** Helicobacter pylori (H. pylori) cause various diseases especially gastrointestinal disorders. Clinical diagnosis of H. pylori infection can be done in different ways, and new diagnostic methods are under study. This study aimed to assess the levels of interleukin (IL) 6, 17 and 23 in the middle ear effusion of patients with otitis media, and the association between these levels with H. pylori infection.

**Methods:** This cross-sectional study conducted in 40 patients who nominated for ventilation tube (VT) placement due to otitis media with effusion, and admitted to ear, nose, and throat (ENT) clinics of Tehran University of Medical Sciences from March 2012 to August 2013. All of patients underwent myringotomy with VT insertion, and then aspirated effusion sample was tested. H. pylori infection diagnosed by polymerase chain reaction (PCR) and bacterial culture. The concentration of IL-6, IL-17 and IL-23 measured by enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA). The levels of each interleukins were compared between the two positive and negative PCR groups.

**Results:** In all of samples, PCR test result was positive in 22.5%. The mean and standard deviation of IL-6 level was  $10.11 \pm 2.95$ , IL-17 was  $5.89 \pm 0.91$  and IL-23 was  $4.07 \pm 1.34$ . The mean  $\pm$  standard deviation (SD) of IL-6 level in patients with a positive PCR (H. pylori) was  $22.29 \pm 6.40$  and in patients with a negative PCR was  $6.16 \pm 3.88$  that difference was significant ( $P=0.01$ ). The mean  $\pm$  SD of IL-17 level in patients with a positive PCR was  $6.16 \pm 1.29$  and in patients with a negative PCR was  $5.81 \pm 1.13$  that difference was not significant ( $P=0.42$ ). The mean  $\pm$  SD of IL-23 level in patients with a positive PCR was  $6.15 \pm 3.77$  and in patients with a negative PCR was  $3.42 \pm 1.33$  that difference was not significant ( $P=0.27$ ).

**Conclusion:** According to finding, association between H. pylori infection and increased levels of IL-6 in the middle ear effusion was approved. It is recommended to conduct researches aimed to identify other cytokines as inflammatory markers.

**Keywords:** helicobacter pylori, interleukin, middle ear, otitis media with effusion.

\* Corresponding author: Hazrat-e-Rasool Akram Hospital, Niayesh St., Sattarkhan Ave., Tehran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran.  
 Tel: +98- 21- 66516049  
 E-mail: cpidir@gmail.com