

بدست آوردن مدلی برای مهار سیستم ایمنی توسط سولفور موستارد

زهیر محمدحسن^{*} Ph.D., مucchomme ایتکار^{**}, علی پندونه^{***}

* آدرس مکاتبه: دانشگاه تربیت مدرس - دانشکده علوم پزشکی - گروه ایمونولوژی - تهران - ایران

** دانشگاه علوم پزشکی پیغمبر اعظم - دانشکده پزشکی - گروه میکروبیولوژی

خلاصه

علی رغم تحقیقات گسترده انجام شده یک روش مؤثر برای درمان و بهبود افرادی که در معرض سولفور موستارد قرار گرفته اند بدست نیامده است. هنوز مهار شدید میستم ایمنی علت اصلی ابتلاء مجوروحین جنگی با سولفور موستارد به عفونتهای فرست طلب سپتیسم و حتی مرگ می باشد. در این گزارش ما یک مدل آلوودگی سولفور موستارد در موش را اواشه می دهیم. حیوانات بصورت داخل صفاقی با سولفور موستارد آلوه شدند. این حیوانات علاطم کلینیک مشابه علامت کلینیکی مصدومین با سولفور موستارد در جنگ ایران و عراق را نشان دادند از جمله کماشتها، اسهال، کاهش وزن و کوری.

اتوپسی حیوانات نشان دهنده نکروز شدید در روده و تحلل طحال می باشد. نتایج بدست آمده مهار کلیه پاسخهای ایمنی در برابر RBC اعم از تیتر آکلوفیناسیون و تست DTH را نشان می دهد.

شده است [۳،۲] دیگماتناسیون و زخم‌های مرتکب پوست، تاول، بی‌رنگی و میانوز خصوصاً در چرورکیدگیهای پوست، (۳) عوارض چشمی، کترنکتیوت، رَخْم قربیه [۴]، فوتوفیزی و ترگی دید، (۴) اختلالات دستگاه گوارش: اشکال در بسلع، حالت تهیه، استفراغ و اسهال، (۵) عوارض همانُولوژیک: افزایش تعداد لکرسیتها و متعاقب آن لکوبی و تحلیل مغز استخوان [۵،۲]. در صورتیکه مغز استخوان کاملاً عملکرد خود را از دست دهد بیماری دارای سیر بسیار بسیار خواهد بود.

مدلهای حیوانی متعددی برای بررسی اثر سولفور موستارد پیشنهاد شده است [۱۴]. تزریق دوزهای بالای سولفور موستارد به موش (۱۲۹/۸۷) باعث کاهش قابل ملاحظه‌ای در تعداد سلولهای طحال شده است. مطالعات

سولفور موستارد یک مایع روغنی با رنگ ناشف است. سیسن ۲-کلرواتیل سولفید، ۲و۴-دی-کلرواتیل سولفید، ستابای کلرواتیل سولفید از دیگر شاههای سولفور موستارد می باشد. نقطه ذوب آن بین ۱۳ تا ۱۶ درجه سانتیگراد و نقطه جوش آن ۲۱۵ تا ۲۱۷ درجه سانتیگراد می باشد. سولفور موستارد به مقدار بسیار کم در آب حل می شود (۰/۶۸٪ گرم در لیتر در ۲۵ درجه سانتیگراد) ولی در چربی، حلالهای چربی و دیگر حلالهای مواد آلی به خوبی حل می شود. بر طبق گزارشهاي موجود مجوروحین با سولفور موستارد علامت کلینیکی زیر را نشان می دهند: ۱) اختلال در عملکرد ریه‌ها، خصوصاً در تبادل گازی در هنگامیکه ریه قادر حرکات مکانیکی است. همچوین اختلال در مجاری هوایی فرقانی و تحتانی نیز گزارش

یک ساعت انگویه شد و سپس برای وجود هماگلوبوتاسیون تست شدند. نتایج براساس لگاریتم ۲ ارائه شده‌اند [۹].
تست افزایش حساسیت نوع تأخیری (DTH)، برای سنجش پاسخ DTH، 1×10^8 گلول قرمزگو سفندی بصورت زیر جلدی در پشت حیوان در روز صفر تزریق شد. به حیوانات حساس شده مجدداً 1×10^8 sRBC در پشت پای چپ بصورت زیرجلدی تزریق شد. قطعاً پاسخ از ۲۴ ساعت باکولیس ورنیه اندازه گرفته شد و نتایج بصورت درصد ارائه شد (Ebtekar, Hassan, 1993).

بررسی هیستولوژیک طحال، طحال جدا شده پس از کالبدشکافی حیوان در بافر فورمالین ۱۵ درصد نگهداری شده و برای بررسیهای هیستولوژیک آماده شد. از بافتها مقطع به قطر ۵ میکرومتر تهیه و با هماتوکسیلین و اثوزین رنگآمیزی شد. روش آماری از روش آماری T برای داده‌ها و از t -Test برای مقایسه میانگین‌ها استفاده شد. در تمامی آنالیزهای آماری سطح معنی دار ۵ درصد تعیین شد ($P < 0.05$).

نتایج

مطالعات کلینیکی پس از تزریق سولفورموستارد، دوزهای مختلف سولفورموستارد به موش تزریق شد. دوزها به گونه‌ای تعیین شد که حیوانات حداقل برای ۶ روز زنده مانده و علامت مصدومیت با سولفورموستارد را نشان دهند (جدول ۱).

جدول ۱. علامت بالینی بعد از تزریق گاز خردل

Symptome	Routes of administration			
	IP	Sc	Mice	Guinea pig, rabbit
Anorexia	+	+	+	-
Diarrhea	++	*	+	-
Blindness	++	-	-	-
Weight loss	++	-	-	-
Upon Autopsy:				
Necrosis of gut	++	-	-	-
Spleen degeneration	++	*	-	-
Local lesion	-	++	+	+

IP, Intraperitoneal
Sc, Subcutaneous

فلوسیتومری نشان‌دهنده از بین رفتن اکثر سلوهای B نسبت به سلوهای T است. اما اختلال عمدۀ ای در عملکرد سلوهای B باقیمانده مشاهده نمی‌شود.

علاوه بر این سولفورموستارد باعث مهار عملکرد سلوهای T نمی‌شوند [۱۲]. همچنین خوکجه‌های هندی تیزه IAF (HA) DR (R) (این تیزه دارای تیموس و فاقد مو هستند) وقتی در معرض بخار سولفورموستارد قرار می‌گیرند تولید رزمهمای پوستی "یک شکل" می‌کنند [۶]. سولفورموستارد بر روی پوست خرگوش‌های تزاد تیوزیلند مایلده شد و مدیاتورهای التهابی در مراحل مختلف اندازه گیری گردید [۷]. مطالعات از سولفورموستارد بر تولید آنتی‌بادی به جنگ جهانی اول بر می‌گردد. در این مطالعات از خرگوش و سگ به عنوان مدل‌های حیوانی و گلولهای قرمزت و گوسفند به عنوان آنتی‌زن به کار رفت و اثر سولفورموستارد بر پرسپیتین‌ها و همولیزین‌ها بررسی شد [۸].

در مطالعه حاضر بر آن بودیم تا یک مدل حیوانی در آبودگی با سولفورموستارد بدست آوریم، بطوریکه مشخصاً علامت کلینیکی مصدومین با این ماده را نشان دهد و از طرف دیگر آنقدر زنده بمانند تا آزمایش‌های تولید آنتی‌بادی و ایمنی سلوانی بر روی آنها انجام شود.

مواد و روشها

حیوانات. موشهای نر Balb/C با سن هشت تا ده هفته (انستیتو پاستور تهران) که در طول تحقیق آب استریلیزه و خواراک استاندارد اتوکلاو شده دریافت می‌گردند؛ خرگوش (انستیتو رازی تهران) و خوکجه هندی (انستیتو پاستور تهران). سولفورموستارد (با خلوص ۹۹ درصد تعیین شده با گاز کروماتوگرافی) اکه با دقت تمام با بافر تیروودز (Tyrodes Buffer) رقیق و به حیوانات تزریق شد.

پاسخ آنتی‌بادی. پاسخهای آنتی‌بادی با تزریق 1×10^8 sRBC بصورت داخل صفاقی در روز صفر سپس خونگیری از قلب در روز پنجم انجام شد. سرمها در چاهکهای میکروپیتر با بافر PBS دوبار رقیق شد. حجمهای ۳ درصد V/V sRBC شستشو شده به هر چاهک اضافه شد. پلت‌ها در ۳۷ درجه سانتیگراد به مدت

جدول ۲. داده‌های مرگ و میر بعد از تزریق گاز خردل						
Dose U/kg	Rout. i.p.	weight Of mice	No. of mice	No. of survival on day 6	No. of dead	% Mortality rate
0	i.p.	14g	9	9	0	0
8.92	i.p.	16g	10	7	3	70
12.7	i.p.	18g	8	3	5	62.5
17.8	i.p.	23g	11	8	3	27.2
25.5	i.p.	26g	6	5	1	16.7
0	-	22g	7	7	0	0
6.35	i.p.	23g	18	8	10	55
0	-	22g	10	10	0	0
6.35	s.c.	22g	10	8	2	20

i.p. intraperitoneal
s.c. subcutaneous

این حیوانات علائم آلودگی با سولفورموستارد و مهار سیستم ایمنی نشان دادند.

دوز تزریقی سولفورموستارد در طول انجام تحقیق ۶/۳۵ $\mu\text{g}/\text{kg}$ بود که مشاهدات بعدی معلوم کرد دوز مناسبی است. چون در تزریق داخل صفاتی سولفورموستارد میزان مرگ و میر حیوانات زیاد بود مرحله بعدی این مطالعه تعیین اثر سولفورموستارد با تزریق زیرجلدی (۶/۳۵ $\mu\text{g}/\text{kg}$) بر میزان مرگ و میر بود که نتایج در جدول ۲ آمده است و نشان دهنده کاهش میزان مرگ و میر بود. همچنین علائمی از آلودگی سولفورموستارد در حیوانات مشاهده نشد.

بررسیهای هیستولوژیک. برای تشخیص اثر سولفورموستارد بر پاسخهای ایمنی، پس از تزریق sRBC مطالعه هیستولوژیک طحال در هر دو گروه کنترل و آزمایش انجام شد. طحال گروه کنترل که فقط sRBC دریافت کرده بودند، یک افزایش حجم فولیکولهای لنفاوی (به میزان سه برابر) یا افزایش مشخص مراکز ژرمیتال و افزایش ماکروفازهای فعال و هیستوسیتهای بزرگ نیز مشاهده شد.

تزریق داخل صفاتی سولفورموستارد کاهش تعداد و حجم فولیکولهای لنفاوی و کاهش مراکز ژرمیتال فولیکولها را به دنبال داشت. در مواردی حذف Periarteriol Sheath نیز مشاهده شد. یعنی نکروز زیاد، فعالیت ماکروفازها عمده‌ترین شاخص بود. اما در اغلب موارد فعال شدن ماکروفازها کمتر از اندازه‌ای که از فقدان مراکز کمرنگ انتظار می‌رفت بود. آتروفی Mantle احتقان سینوزوئیدها نیز مشاهده شد.

مطالعات هیستولوژیکی روی طحال حیواناتی که سولفورموستارد را به صورت زیر جلدی دریافت کرده بودند نیز

متعاقب آلودگی با سولفورموستارد موشها علائم کلینیکی وسیعی را نشان دادند. میزان غذای مصرفی موشها آلوده تقریباً ۵ درصد موشها کنترل بود و مصرف آب نیز کاهش قابل ملاحظه‌ای را نشان داد. موشها از روز اویل به بعد فعالیت بسیار کمی از خود نشان دادند و ترجیح می‌دادند در گوشه‌های قفس مستقر شوند. پوست ناهموار (به جای پوست نرم و صاف) شاخن خوبی برای وضعیت حیوانات بود.

کنترکتیوبیت و کوری در روزهای ۲-۳ ظاهر شد به اینصورت که غددی چشم حیوان نسبت به نور مستقیم واکنش نشان نمی‌داد. اسهال نیز در طی همین چند روز به حیوان عارض شد. اغلب عوارض پاتولوژیک قابل ملاحظه‌ای که با اتوپسی مشخص شد شامل نکروز همراه با شدید در رود به همراه بزرگ شدن عروق میانتریک بود. طحال نیز شدیدآ آتروفی شده و رنگ آن از قرمز تیره به روشن و یا زرد تیره تغییر کرد.

بزرگ شدن کبد و گردهای لنفاوی نیز به وفور در حیوانات آلوده مشاهده شد. قلب و کبد دچار تغییرات پاتولوژیک زیادی نشدند. جدول یک خصوصیات کلینیکی حیواناتی که از طریق داخل صفاتی و یا زیرجلدی با سولفورموستارد آلوده شدند نشان می‌دهد.

مرگ و میر پس از تزریق سولفورموستارد. در مورد مرگ و میر موشها نکته جالب توجه این بود که اگرچه تزریق سولفورموستارد براساس وزن حیوان انجام شد، حیوانات مسن تر با وزن بیشتر دوزهای بالای سولفورموستارد را به راحتی تحمل می‌کردند. حال آنکه حیوانات با وزن کمتر قادر به تحمل همان دوز یا پایین‌تر از آن را نداشتند. علت این تفاوت احتمالاً این واقعیت است که سولفورموستارد سریعاً توسط چربیها ذخیره شده و بتدریج در بدن آزاد می‌شود و لذا حیوانات با وزن بیشتر سولفور را بهتر تحمل می‌کردند. البته ممکن است این تفاوت بدلیل مراحل مختلف بلوغ حیوانات نیز باشد (جدول ۲).

براساس مشاهدات قبلی و تجربیات آزمایشی (Pilot Experiment) نتیجه گرفته که موشها با وزن ۱۶ تا ۲۷ گرم دوزهای ۶/۳۵ $\mu\text{g}/\text{kg}$ تا ۸/۹ $\mu\text{g}/\text{kg}$ را می‌توانند تحمل کنند.

اگر از سیتوتکسیک و مهار ایمنی تعیین نشده است. همچنین یک روش درمانی مژر که باعث بهبود مصدومین با سولفورموستارد شده و پا میزان مرگ و میر بیماران را پایین بیاورد هنوز بدست نیامده است. هدف این مطالعه طراحی یک مدل آلوودگی در موش بود. در این مطالعه چند موضوع مدنظر بوده است که شامل:

(الف) اولین موضوع ایجاد علائم کلینیکی مشابه مجروحین سولفورموستارد در حیوان آزمایشگاهی بود. علامتی که در اغلب حیوانات پس از تزریق داخل صفاتی سولفورموستارد (با دوز مناسب) دیده شد کم اشتہایی، بیقراری، کوری و کاهش وزن بود. از طرف دیگر مقدار سولفورموستارد تزریقی به اندازه‌ای بود که حیوانات حداقل ۶ روز زنده بمانند. دوزهای مرگ‌آور برای انسان به خرگوش و خوکجه هندی تزریق شد و هیجگونه مرگ و میر در آنها مشاهده نشد و فقط التهاب موضعی ملاحظه گردید.

(ب) دومین موضوع سن حیوانات بود که در این خصوص دقت زیادی شد چون دیده شده است بعضی از مواد شیمیایی وقتی که قبل از تولد یا بعد از تولد (در حالیکه سیستم ایمنی در حال بلوغ است) تزریق شود، باعث تغییرات بیشتر سیستم ایمنی می‌شود [۱۳]. در حین این مطالعه سن حیوانات بین ۸ تا ۱۰ هفته بود (سنی که حیوان بالغ شده است).

زمانیکه $sRBC$ بعنوان آنتی زن بکار می‌رود سولفور-موستارد باعث کاهش قابل ملاحظه‌ای در پاسخ آتشی بادی و DTH می‌شود. اندکی وزن طحال کاهش پیدا کرد و هیستولوژی بافت طحال کاهش زیادی در مراکز فولیکولی و نکروز وسیع در بافت را نشان داد. مشابه چنین تغییرات هیستولوژیک را پافت پاپنهاایر و وانس Pappenheimer and Vance در مورد خرگوشهای در معرض سولفورموستارد گزارش کرده‌اند [۱۰].

از همه مهمتر شbahat مشاهدات هیستولوژیک این تحقیق یا گزارشها بیان است که از آتوپسی سربازان ایرانی در معرض گاز جنگی بدت آمده است [۱۱]. این گزارشها حاکی از کاهش قابل توجهی در گره‌های لنفاوی و نیز فتقان مراکز ژرمیتال در فولیکولهای لنفاوی و کاهش لنفوسيتها می‌باشد. اجسام مالپیگی طحال نیز غیرمشخص بوده و مطابق یافته

انجام شد که مراکز ژرمیتال بطور کامل از بین نرفته بودند و نکروزها هم نسبت به تزریق داخل صفاتی کاهش داشت.

بررسیهای ایمونولوژیک

پاسخ ایمنی هومورال در این مرحله هدف معلوم کردن تأثیر با عدم تأثیر سولفورموستارد بر سیستم ایمنی هومورال بود. بدین منظور گروههای ۱۱ تا بیان حیوانات برای سنجش آتشی بادی انتخاب شدند. $sRBC \times 10^8$ و سولفورموستارد $\mu g/kg$ بصورت داخل صفاتی تزریق شد (جدول ۲). نتایج حاکی است که در مقایسه با گروه کنترل در گروههای آلوود شد با سولفورموستارد تولید آتشی بادی $sRBC$ بطور قابل ملاحظه‌ای کاهش داشتند (۵/۰٪) (P < ۰/۰۵).

پاسخ ایمنی سلولی (DTH). معیار دیگر برای سنجش توان سیستم ایمنی تست واکنش افزایش حساسیت تأخیری (DTH) است که برای بررسی پاسخ ایمنی سلولی بکار می‌رود. برای سنجش DTH سولفورموستارد با دوز ثابت $6/25 \mu g/kg$ بصورت داخل صفاتی و $sRBC \times 10^8$ به صورت زیپوستی در پشت حیوان تزریق شد. پنج روز بعد به حیوانات مجدد آتشی زن تزریق شد و یک روز بعد قطر پای چپ اندازه گیری شد. نتایج کاهش معنی‌داری را در پاسخ DTH در گروه دریافت‌کننده سولفورموستارد نشان داد (جدول ۳). لذا می‌توان گفت سولفورموستارد مهار قابل ملاحظه‌ای در پاسخ ایمنی در این مدل موش ایجاد می‌کند.

جدول ۲ اثر گاز خردل بر روی پاسخ DTH به $sRBC$

Dose Ug/kg	Rout inj.	No. of Animals	Hemagg * titer	% of increase of foot pad thickness **
0		4		33.3
0		5	7	
6.35	i.p.	8		15-
6.35	s.c.	4		20.3
6.35	i.p.	5	5	

* hemagglutination (log)

** Kruskal-Wallis test

بحث

تاریخچه استفاده از سولفورموستارد به جنگ جهانی اول بر می‌گردد که باعث تلفات بسیاری شد. علیرغم تحقیقات گستره، مکانیزم دقیق پاتولوژیک سولفورموستارد در ایجاد

Wade JV (1990). Hairless guinea pig bioassay model for vesicant vapor exposures. *Fundamental and Applied Toxicology* Vol 15, pp.622-31.

7. Dannenberg AR, Pula P, Louis H, Harada S, Tanaka F, Vogt RF, Kajiki A, and Higuchi H (1985). Inflammatory mediators released in organ culture from rabbit skin lesions produced in vivo by Sulfur Mustard. 1- Quantitative histopathology; PMN, Basophil and Mommuclearcell Survival and Unbound (serum) Protein Content.

8. Hektoen L, and Corper HJ (1921). The effect of mustard gas on antibody formation. *J of Infectious Disease* Vol 28, 279.

9. Ebtekar M, and Hassan ZM (1993). Effect of Immunomodulators pyrimethamine and cimitidine on immunosuppression induced by sulfur mustard in mice. *Int J of Immunopharmacology* Vol 15, NO 4.

10. Pappenheimer A, and Vance M (1919). The effects of intravenous injections of dichloroethyl sulfide in rabbits with special reference to its leucotoxic action. *J of experimental Medicine* Vol 31, pp.71.

11. D'Holluin F, and Roles H (1984). Autopsy observations in an Iranian soldier exposed to war gas. Proceeding of the First World Congress on Biological and Chemical Warfare (ed. Heyndricks A.) University Press, pp.284-90, Ghent.

12. Coutellier, Lison D, Simon O, and Wellens (1991). The effect of sulfur mustard on murine lymphocytes. *Toxicology Letter* Vol 58, pp.143-48.

13. Dean J, et al. (1981). Assessment of immunotoxicology induced by the environmental chemicals in advance in immunopharmacology (ed. JJ Hadden, Chedid L, Mullen P, and Spreafico F), pp.37, Pergamon Press, Oxford.

14. Maisonneuve A, Calleba I, Deborde L, and Coppet L (1993). Biological fate of sulphur mustard in rat: toxicokinetics and deposition.

[۱۱] حاوی تعداد اندکی شغوفیت بودند، شبا赫های زیادی که مابین گزارش‌های هیستولوژیک داده شده از تمونه‌های انسانی و آنچه در این مطالعه در مدل حیوانی (موس) مشاهده شد موفقیت ما را در ارائه یک مدل حیوانی با علامت کلینیکی مشابه انسانی را نشان می‌دهد. اما هنوز بایستی در مقایسه این داده‌ها با علامت کلینیکی آسودگی با سولفور-موستارد در انسان احتیاط لازم را انجام داد. علاوه بر این لازم است مهار سیستم ایمنی و دیگر اثرات پاتولوژیک سولفور-موستارد نیز مطالعه شوند تا در کل براساس اطلاعات بیدست آمده بتوان یک راه درمانی را برای مصدومین با سولفور-موستارد بدست آورد.

References

1. Pauser GA, Aloy et al. (1984). Lethal intoxication by war gases on Iranian soldiers. Proceeding of the World Congress on Biological and Chemical Warfare, Toxicological Evaluation (ed. Heyndricks, A. pp.341-3351, Ghent University Press, Ghent).
2. Sohrapoor H (1987). Observations and clinical manifestations of patients injured with mustard gas. *Medical of Islamic Republic of Iran* Vol Nov, pp.32-37.
3. WHO (1970). Health aspect of chemical and Biological weapons. Report of WHO Group of Consultants, pp.29, WHO Geneva.
4. Markely K (1977). Effect of thermal trauma on number and function of T and B cells from mouse spleen. *Int Archive of Allergy and Applied Immunology*, Vol 54.
5. Supreme Defence Council, Islamic Republic of Iran (1983). Use of chemical warfare by Iraqi regime war information headquarters report 1983.
6. Mershon MM, Mitcheltree LW, Petrall JP, Braue EH, and