

## **Prospects for Antifibrotic Therapy**

### **ABSTRACT**

Antifibrotic therapies should preferentially be targeted to the activated hepatic mesenchymal cells. Those cells resemble wound healing myofibroblasts and synthesize an excess of extracellular matrix (ECM) proteins. They derive from quiescent hepatic stellate cells (HSC) and portal/perivascular (myo-) fibroblasts (MF). Whereas various agents have been shown to inhibit HSC/MF proliferation and collagen synthesis in vitro, only few of them are effective. Established in vivo models are rat secondary biliary fibrosis (chronic cholestatic liver disease) and reversion of fibrosis after withdrawal of a hepatotoxin like thioacetamide.

The interferons ( $\text{IFN-}\gamma>\alpha,\beta$ ) have proven antiproliferative and fibrosuppressive activity on mesenchymal cells in culture. Retrospective data suggest that IFN- $\alpha$  therapy for hepatitis C can halt or even reverse fibrosis. This has to be confirmed by large randomized prospective studies, but an effect in biliary fibrosis is less probable. Strategies to inhibit the key profibrogenic cytokine TGF- $\beta$ , e.g. by soluble decoy receptors, or molecules that are involved in TGF- $\beta$  signal transduction are evolving but targeted approaches have to be used, in order to prevent unwanted side-effects.

Novel agents are being developed in the form of orally available small molecule inhibitors (peptidomimetics). These include antagonists of certain integrins ( $\alpha v\beta 3$  or  $\alpha v\beta 6$ ) that are involved in HSC/MF migration or TGF $\beta$ -activation, respectively, or of the endothelin A receptor that causes contraction and proliferation of activated HSC/MF.

Future studies will have to show if and how far drug combination is effective in man, combined with reasonable costs and no or irrelevant side-effects. Some agents are antioxidants like silymarin, a defined mixture of flavonoids, sho-saiko-to which contains related compounds like baicalein, glitazones, phosphodiesterase inhibitors like pentoxifylline, inhibitors of the renin-angiotensin system, halofuginone and some immunosuppressants like mycophenolate mofetil and rapamycin.

Drug targeting to the fibrogenic liver cells is now possible by use of small molecular ligands that bind to receptors which are specifically upregulated on activated HSC/MF. These ligands can be exploited as carriers for otherwise toxic drugs, antisense DNA or siRNAs directed against profibrogenic mRNAs, such as those against procollagen I or TGF $\beta$ 1.

It is likely that liver fibrosis of different etiology will need different antifibrotic treatments. Quick progress in the clinical development of antifibrotic therapies can only be expected with the evolving validation of noninvasive, serological markers of fibrogenesis or fibrolysis. Govaresh 2004; 9: 34-44

**Keywords:** Liver fibrosis, Therapeutics, Cytokines

## چشم انداز آینده در درمانهای ضد فیروز کبدی

\*پروفسور دتلف شوپان\*

استاد، بخش گوارش و کبد، دانشکده پزشکی هاروارد، بوستون، ماساچوست، آمریکا

ترجمه: دکتر مهدی محمدنژاد

استادیار، مرکز تحقیقات بیماریهای گوارش و کبد، دانشگاه علوم پزشکی ایران

### خلاصه

در پژوهش‌های انجام شده در زمینه درمانهای ضد فیروز، هدف درمان ترجیحاً بر مهار سلول‌های مزانشیمال فعل شده کبدی متمرکز است. این سلول‌ها نقشی شبیه میوفیبروبلاست‌ها در جریان ترمیم زخم دارند و مقادیر زیادی پروتئین‌های ماتریکس خارج سلولی (Extra Cellular matrix; ECM) تولید می‌کنند. سلول‌های ستاره‌ای شکل فعل شده از سلول‌های ستاره‌ای شکل غیرفعال و از سلول‌های میوفیبروبلاست در فضای باب و نواحی کنار رگها (پری و اسکولا) منشا می‌گیرند. سیتوکین‌ها سبب ساز غایلیت سلول‌های ستاره‌ای شکل کبدی (HSC) می‌شوند. با آنکه در مطالعات آزمایشگاهی (in-vitro) مواد متعددی موجب مهار تکثیر سلول‌های HSC می‌شوند، تنها مواد معده‌ودی در مطالعات حیوانی و انسانی در داخل بدن موجود زنده (in-vivo) موجب مهار سلول‌های HSC و مهار سنتز کلائز می‌شوند. در مدل‌های حیوانی پس از رفع انسداد صفوایی، فیروز ثانویه صفوایی در موشها (rats) برطرف می‌شود و همین‌طور پس از قطع تریق توکسینی به نام تیواستامید (thioacetamide) فیروز کبدی رو به برطرف شدن می‌گذارد.

در محیط کشت سلولی، اثرات ضد فیبروزی با اینترفرون گاما بیش از اینترفرون‌های آلفا و بتا دیده شده است، ولی اثر اینترفرون در فیروز صفوایی کمتر محتمل است. استراتژی‌های درمانی برای مهار سیتوکین‌های کلیدی تولیدکننده فیروز مثل فاکتور تغییردهنده رشد بتا (TGF  $\beta$ ) در حال پیشرفت هستند، ولی باید متوجه بود که درمانهای مربوط به صورت اختصاصی علیه TGF  $\beta$  موجود بر روی سلول‌های HSC اعمال شوند، تا عوارض جانبی این درمانها کاسته شود.

مواد جدیدی به صورت ملکول‌های مهارکننده خوارکی (peptidomimetic) در حال تولید هستند. این مواد شامل آنتاگونیست‌های برخی اینتگرین‌ها (Integrins) مانند اینتگرین  $\alpha V\beta 3$  و  $\alpha V\beta 6$  و آنتاکونیست‌های گیرنده اندوتلین A هستند. شایان ذکر است اینتگرین  $\alpha V\beta 3$  موجب مهاجرت سلول‌های HSC و اینتگرین  $\alpha V\beta 6$  موجب فعالیت  $\beta$  TGF می‌شوند. همچنین اندوتلین A موجب انقباض و تکثیر سلول‌های HSC فعل شده می‌شود.

در مطالعات آینده لازم است اثرات دقیق و ضد فیبروز داروهای دیگر در انسان بررسی شوند. داروی ایده‌آل در این زمینه دارویی است که قیمت مناسب داشته، و عوارض جانبی قابل توجهی نداشته باشد؛ زیرا به نظر می‌رسد درمانهای ضد فیبروز در افراد دارای فیروز کبدی باید به مدت طولانی اعمال شوند. از جمله این داروها، سیلیمارین (silymarin) (که حاوی Baicalein است)، گلیتاژون‌ها (glitzazons)، مهارکننده‌های فسفودی‌استراز مانند پنتوکسی‌فیلین، مهارکننده‌های سیستم رنین-آژیوتانسین، هالوفوجینون (halofuginone) و نیز برخی داروهای سرکوبگر اینمنی مانند مایکوفنولات موتفیل (mycophenolate mofetil) و راپامایسین را می‌توان نام برد.

امروزه داروهای جدیدی در حال بررسی اند که به صورت لیگاند‌های ملکولی کوچکی هستند که به گیرنده‌هایی متصل می‌شوند که در سلول‌های HSC فعل شده بروز پیدا می‌کنند. می‌توان این لیگاندها را به عنوان حاملی برای انتقال داروهایی به کار برد که علیه mRNA فاکتورهای تولید کننده فیروز (مثل پروکلائز I و  $\beta 1$  TGF) فعالیت می‌کنند.

احتمالاً فیروز کبدی ناشی از آنیلوژی‌های مختلف نیاز به درمانهای ضد فیبروز متفاوتی دارد. جهت پیشرفت سریع تحقیقات در درمانهای ضد فیروز در بیماران مبتلا، لازم است مارکرهای غیر تهاجمی و سرولژیک دقیقی برای فیبروزن (تولید فیبروز) و فیبرولیز کبدی (تخرب فیبروز) کشف شوند. گوارش

۱۲۸۳؛ سال نهم: ۴۴-۳۴

### واژه‌های کلیدی: فیروز کبدی، درمان، سیتوکین‌ها

#### mekanizmehai fibroz-nz kbedi

بیماریهای مزمن کبدی اکثراً منجر به فیبروز و در نهایت سیروز کبدی می‌شوند که حتی با وجود مصرف داروهای سرکوبگر اینمنی و داروهای ضد ویروسی، اغلب منجر به اختلال در کارکرد کبد می‌شوند.

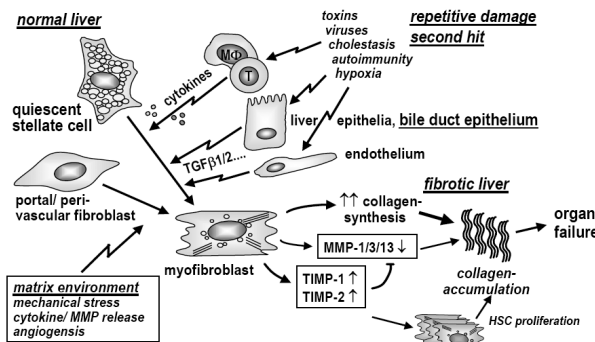
\*نویسنده مسئول: پروفسور دتلف شوپان-آمریکا، ماساچوست، بوستون،

دانشکده پزشکی هاروارد، بخش گوارش و کبد

تلفن: +۱ ۶۱۷۶۶۷۸۳۷۷ نمبر: +۱ ۶۱۷۹۷۵۵۰۴۱

E-mail: [dschuppa@bidmc.harvard.edu](mailto:dschuppa@bidmc.harvard.edu)

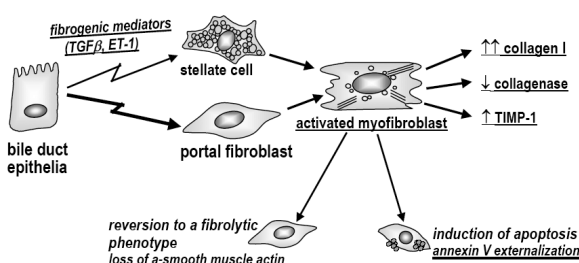
این مقاله به طور اختصاصی برای مجله گوارش نگاشته شده است. به متن مربوط به معرفی نویسنده در انتهای مقاله مراجعه کنید.



شکل ۱: مکانیسم‌های دخیل در شروع و ادامه فیبروزن

با آسیب مزمن و مداوم بر روی هپاتوسيتها یا اپیتلیوم صفراوی، سلول‌های ستاره‌ای شکل غیر فعال و طبیعی کبدی و فیبروبلاست‌ها فعال می‌شوند و تبدیل به میوفیبروبلاست می‌گردند. این میوفیبروبلاست‌ها مقادیر زیادی کلازن تولید می‌کنند، ماتریکس متالوپروتئین‌ها (MMPs) را کاهش می‌دهند، و موجب افزایش بروز مهار کننده‌های MMP موسوم به TIMP-1 و TIMP-2 می‌شوند. از سوی دیگر، خود TIMP-1 موجب تحریک تولید میوفیبروبلاست‌ها می‌شود و جلوی آپوپتوز آنها را می‌گیرد.

خود میوفیبروبلاست‌ها منابع تولید سیتوکین‌های محرک فیبروز کبدی هستند. این سیتوکین‌ها سلول‌های HSC و فیبروبلاست‌ها را تحریک می‌کنند و منجر به تبدیل سلول‌ها به میوفیبروبلاست‌ها می‌شوند. فاکتور تغییردهنده رشد  $\beta_1$  ( $TGF \beta_1$ )<sup>۳</sup> یک سیتوکین مهم تحریک کننده فیبروز کبدی است. این سیتوکین در جریان التهاب کبدی و رژناراسیون بافتی و فیبروزن در کبد تولید و ترشح می‌شود. علاوه بر اثرات سرکوبگر اینمی و اثرات ضد پرولیفراتیو، منجر به تولید و جایگزینی ماتریکس خارج سلولی در کبد می‌شود<sup>۴-۸</sup>. بنابراین  $TGF \beta_1$ ، سلول‌های HSC فعال شده، و میوفیبروبلاست‌ها از اهداف مهم درمانی در درمانهای ضد فیبروز کبدی محسوب می‌شوند (شکل ۲).



شکل ۲: اهداف درمانی در درمانهای ضد فیبروز کبدی

اهداف اصلی درمان با خطی که زیر آنها کشیده شده مشخص شده‌اند.

### 3. Transforming Growth Factor $\beta_1$

فیبروز ناشی از تجمع زیاد ماتریکس خارج سلولی است. کلازن‌ها از مهمترین اهداف برای تحقیقات فیبروز محسوب می‌شوند، زیرا کلازن‌ها اصلیترین پروتئین‌ها در ماتریکس خارج سلولی هستند؛ و از بین رفتن کلازن‌ها (پروتولیز) توسط پروتئازهای اختصاصی یکی از اساسیترین مراحل در برطرف شدن فیبروز کبدی است. کلازن‌های IV تیپ I و III که به شکل رشتی (sheet forming) و کلازن تیپ V که به صورت ورقه‌ای (fibril forming) هستند، اصلیترین اجزای تشکیل‌دهنده ماتریکس خارج سلولی در کبد را تشکیل می‌دهند. در سیروز کبدی، این پروتئین‌ها تا ده برابر افزایش پیدا می‌کنند<sup>(۱)</sup>. تعدادی از محركهای گزندرسان به کبد (مانند توکسین‌ها، ویروس‌ها، استاز صفراوی یا هیپوکسی) می‌توانند عامل شروع کننده فیبروزن باشند. این عوامل یا مستقیماً سلول‌های مزانشیمال کبدی را تحریک می‌کنند و یا اینکه از طریق تحریک تولید سیتوکین‌های پروفیبروزنیک، منجر به ساخت مقادیر زیادی از ماتریکس خارج سلولی توسط سلول‌های مزانشیمال کبدی می‌شوند<sup>(۲-۳)</sup>.

در فاز حاد بیماری کبدی همزمان با فیبروزن، از بین رفتن فیبروز کبدی (فیبرولیز) نیز رخ می‌دهد. مهمترین عوامل فیبرولیز، آنزیمهای ماتریکس متالوپروتئیناز<sup>۱</sup> (MMPs) های تیپ ۱، ۲، ۳، ۴، ۸، ۹، ۱۲، ۱۳، ۱۴ در کبد انسانی یافت شده‌اند<sup>(۴)</sup>.

در صورتی که آسیب کبدی به صورت مکرر و با شدت کافی رخ دهد، فیبروزن بر فیبرولیز غلبه پیدا می‌کند و در نتیجه مقادیر زیاد ماتریکس خارج سلولی ساخته و در کبد جایگزین می‌شود و فیبروز کبدی را ایجاد می‌کند. در هنگام فیبروزن ساخت ماتریکس خارج سلولی زیاد شده، ساخت و فعالیت MMP کم می‌شود و مهار کننده‌های فیبرولوژیک MMP (مانند TIMPs<sup>۲</sup>) افزایش می‌یابد. از بین چهار TIMP شناخته شده، تیپ یک (TIMP-1) مهمترین آنها محسوب می‌شود<sup>(۴)</sup>. البته افزایش بعضی از MMP ها مثل MMP-2 ممکن است گزندرسان باشد. بنابراین فعالیت زیاد MMP ها در محل و زمان نامناسب ممکن است منجر به از بین رفتن ماتریکس‌های خارج سلولی طبیعی کبد مانند غشای پایه شود، در نتیجه ساختمان طبیعی کبد به هم خورد، به دنبال آن فیبروز کبدی افزایش می‌یابد. کلازن‌ها و MMP ها توسط سلول‌های میوفیبروبلاست (MF) تولید می‌شوند. میوفیبروبلاست‌ها یا از سلول‌های ستاره‌ای شکل (HSC) یا از فیبروبلاست‌های فعال شده منشا می‌گیرند<sup>(۵-۶)</sup> (شکل ۱). ماکروفاژهای فعال شده کبدی مثل سلول‌های کوپفر، اپیتلیوم مجاری صفراوی داخل کبدی، سایر سلول‌های تک‌هسته‌ای التهابی و

1. Matrix Metalloproteinase

2. Tissue Inhibitors of Metalloproteinases

### Genetic predisposition for hepatic fibrosis

- gender (protection by high dose oestrogens)
- pro/ antioxidant enzyme polymorphisms (MnSOD, GSTP1, CYP2D6), e.g., in haemochromatosis
- immune system (profibrogenic Th2 vs. Th1 response)
- single nucleotide-polymorphisms (IL-1 $\beta$ , IFN- $\gamma$ , MCP-1, TNF- $\alpha$ , Factor V Leiden, MMP-3, TGF $\beta$ 1, DQB1\*0503)
- genetically determined comorbidities: HFE mutations, metabolic syndrome (NASH).....
- regulation of regeneration and apoptosis

#### جدول ۱: استعداد ژنتیکی نسبت به فیبروز کبدی

اختصارات: **CYP2D6**: سیتوکروم P450 2D6; **GSTP1**: گلوتاتیون ترانسفراز P1; **MnSOD**: منگنز سوپراکسید دیسموتاز؛ **NASH**: استغاثه‌هایت غیرالکلی

پیشرفت می‌کند. از سالهای دور، انجام بیوبسی‌های کبدی مکرر جهت ارزیابی درجه فیبروز، به عنوان روش استاندارد برای ارزیابی پیشرفت فیبروز کبدی به کار می‌رفته است. ولی باید در نظر داشت که احتمال اشتباه در نمونه‌گیری (sampling error) در این روش وجود دارد<sup>(۱۷-۱۹)</sup>. بنابراین مطالعات بزرگ آینده‌نگر انسانی جهت ارزیابی طیف وسیعی از داروهای ضد فیبروز کاری بسیار مشکل یا غیر ممکن است.

اولین یافته‌های مطرح کننده مفید بودن یک دارو از مطالعات تجربی in-vitro و در محیط‌های کشت معمولی به دست می‌آید. یک داروی مطلوب باید موجب آپوپتوز یا مهار تکثیر سلول‌های میوفیبروبلاست در محیط کشت سلولی شود و یا تولید کلژن را در این سلول‌ها مهار کند.

در مرحله بعد، مؤثر بودن و بی‌ضرر بودن دارو باید در مدل‌های حیوانی و به اصطلاح در داخل بدن موجود زنده (in-vivo) مورد ارزیابی قرار گیرد. مطالعات حیوانی در موشهای ارجح است، زیرا می‌توان به طور تجربی فیبروز قابل توجه کبدی را در عرض ۳ تا ۱۲ هفته ایجاد کرد و همچنین میزان کل کلژن کبدی که استاندارد طلایی برای میزان فیبروز کبدی است، را می‌توان در نمونه‌های بافتی با روش‌های بیوشیمیایی تعیین کرد. در مدل‌های حیوانی باید تعداد لازم نمونه (حدود ۱۰ تا ۲۰ موش) مورد آزمایش قرار گیرند؛ و باید مراقب بود نکروز قابل توجه کبدی در حین مطالعه ایجاد نگردد، زیرا در صورت بروز نکروز و التهاب شدید کبدی (به عنوان مثال به دنبال مصرف تترالکلید کربن یا دی‌متیل‌تیبروز‌آمین)، ممکن است داروهای ضدالتهاب یا ضد نکروز مانع از بروز نکروز و کلپس کبدی شوند، بدون اینکه اثرات واقعی ضد فیبروز داشته باشند. در نتیجه در

### پسرفت‌پذیری فیبروز کبدی

در مطالعات تجربی، بهوضوح مشخص شده است که فیبروز کبدی و حتی سیروز می‌تواند پسرفت پیدا کند. به عنوان مثال، رفع انسداد صفرای با آنساتوموز Roux-en-Y یا رفع سوم کبدی (هپاتوتوكسین‌ها) منجر به پسرفت فیبروز کبدی می‌شود<sup>(۹,۱۰)</sup>. در مطالعات متعددی در سالهای اخیر پسرفت فیبروز کبدی در انسان شرح داده شده است. به عنوان مثال، برقراری آنساتوموز طبیعی روده پس از آسیب کبدی ناشی از باپس ژژنوایلقال، موجب پسرفت فیبروز کبدی شده است<sup>(۱۱)</sup>. همچنانی پسرفت‌پذیری فیبروز پس از رفع انسداد صفرای<sup>(۱۲)</sup>، درمان هپاتیت C خود اینم<sup>(۱۳)</sup>، درمان هپاتیت B با لامی‌وودین<sup>(۱۴)</sup> و درمان هپاتیت C با اینترفرون (با یا بدون ریباویرین)<sup>(۱۵)</sup> گزارش شده است. از آنجا که این یافته‌ها از مطالعات کوچک یا مطالعات گذشته‌نگر به دست آمده است، احتمال اشتباه در نمونه‌گیری (sampling error) یکی از ایراداتی است که به این مطالعات وارد است. این احتمال حتی در نمونه‌های بیوبسی با مقداری کافی (با طول بیش از ۱/۵ سانتی‌متر و حاوی بیش از ۸ فضای باب) نیز مطرح است<sup>(۱۶-۱۹)</sup>.

### استعداد ژنتیکی نسبت به فیبروز کبدی

درمان ضد فیبروزی بیشتر برای بیمارانی در نظر گرفته می‌شود که علت زمینه‌ای بیماری کبد قابل درمان نیست، یا اینکه فیبروز کبدی پیشرفت‌های بوده، بیمار در معرض پیشرفت بیشتر فیبروز کبدی قرار داشته باشد. بنابراین یافتن عوامل ژنتیکی یا محبیتی که بیمار را در معرض خطر پیشرفت سریع به سمت سیروز کبدی قرار می‌دهند، اهمیت زیادی دارد. در این راستا پلی‌مرفیسم‌های ژنتیکی متعددی که موجب پیشرفت فیبروز کبدی می‌شوند کشف شده‌اند. پلی-مرفیسم ژن‌های کد کننده سیتوکسین‌ها و گیرنده‌های آنها<sup>(۲۰-۲۳)</sup>، و همچنین پلی‌مرفیسم ژن‌های کد کننده ملکول‌های مؤثر در فیبروز نکروز و فیبرولیز<sup>(۲۴)</sup>، انعقاد<sup>(۲۵)</sup>، عرضه آنتی‌ژن<sup>(۲۶)</sup>، جذب آهن<sup>(۲۷)</sup>، و متابولیسم اکسیدانیو و ضد اکسیدانیو<sup>(۲۸)</sup> در پیشرفت فیبروز کبدی شناخته شده‌اند (جدول ۱). این پلی‌مرفیسم‌های ژنی زمینه مساعدی را فراهم می‌کنند تا عوامل محیطی مؤثر در فیبروز کبدی (مثل مصرف الكل، چاقی و سن بالا) موجب پیشرفت سریعتر فیبروز کبدی شوند.

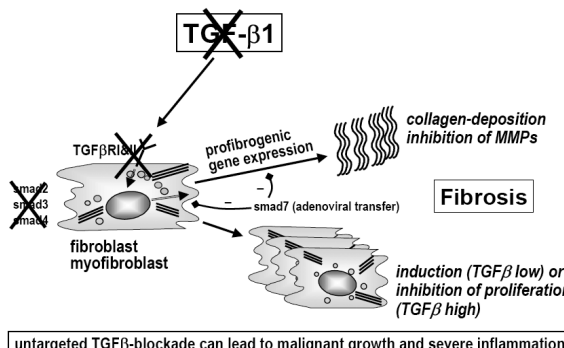
### کشف داروهای ضد فیبروز کبدی

یک مانع مهم در راه کشف و تولید داروهای ضد فیبروز اینست که فیبروز کبدی در انسان با سرعت کم در طی سالها یا حتی چند دهه

نتایج این PROFI-C، COPILOT، EPIC-3، HALT-C مطالعات در طول چند سال آینده مشخص خواهد شد. در حال حاضر هنوز معلوم نیست که آیا اثرات ضد فیبروز اینترفرون آلفا در مقایسه با قیمت بالا و عوارض این دارو، به صرفه هست یا نه.

### آناتاگونیست‌های سیتوکین‌های فیبروژنیک

TGF $\beta$ 1 قویترین سیتوکین تولید کننده فیبروز (fibrogenic cytokine) است، و به نظر می‌رسد مهار این سیتوکین اثرات سودمندی داشته باشد.<sup>(۲۰-۲۴)</sup> گیرنده تله‌ای TGF $\beta$ 1 محلول<sup>۴</sup> که پیامهای TGF $\beta$ 1 را مهار می‌کند، توسط محققین ساخته شده و این گیرنده در مطالعات in-vitro و in-vivo تا حدودی اثرات ضد فیبروز داشته است (شکل ۳).



شکل ۳: استراتژی‌های مهار کننده TGF $\beta$ 1 جهت مهار فیبروژن کبدی استراتژی‌ها جهت خنثی کردن اثر TGF $\beta$ 1 (با مهار گیرنده‌های T $\beta$ RI یا T $\beta$ RII)، و یا مهار پیامهای ناشی از TGF $\beta$ 1 (با مهار smad3 و smad2 یا smad4) به کار می‌روند. انتقال ژن smad7 که اثر فیدبک منفی بر روی TGF $\beta$ 1 دارد در مطالعات in-vivo مؤثر بوده است. ولی باید مراقب بود تا درمانهای ضد TGF $\beta$  فقط بر روی سلول‌های تولید کننده فیبروز متتمرکز شوند، زیرا TGF $\beta$  یک مهار کننده سلول‌های لنفوцитی T کمکی است و همچنین موجب تمایز سلول‌های اپیتلیال می‌شود.

لازم است در مطالعات بعدی این مواد به گونه‌ای تولید شوند که به طور اختصاصی بر روی سلول‌های فعل شده HSC تأثیر بگذارند. زیرا گیرنده‌های TGF $\beta$  در اکثر سلول‌های بدن یافت می‌شوند و مهار سیستمیک این گیرنده تا حدی که بتواند جلوی فیبروژن کبدی را بگیرد، می‌تواند سبب ساز بروز بیماریهای خودایمن شود و همچنین در تمایز سلولی اختلال ایجاد کند. مهار TGF $\beta_1$  و TGF $\beta_2$  ممکن است در آینده به عنوان یک درمان اختصاصی در فیبروز صفوایی به کار رود، زیرا پیش‌سازهای (Latent TGF $\beta$ ) TGF $\beta$  در حال تکثیر یافت شده‌اند.<sup>(۳۳)</sup> گیرنده‌های روی اکثر سلول‌های اپیتلیال در حال تکثیر یافت شده‌اند.

4. soluble TGF $\beta$ 1 decoy receptor

مدل‌های حیوانی لازم است فیبروز کبدی به تدریج و به صورت مزمن ایجاد شود، بدون اینکه التهاب و نکروز قابل توجهی ایجاد گردد. به عنوان مثال، سیروز صفوایی به دنبال بستن مجرای صفوایی یا حذف ژن MDR2، مدل خوبی برای فیبروز کبدی است. همچنین مدل‌های حیوانی با فیبروز قابل توجه در نواحی اطراف perisinusoidal fibrosis (را می‌توان مدلی برای مطالعه داشت. این مدل‌ها را می‌توان توسط تتراکلرید (tetrachloride) یا تیواستامید (thioacetamide) ایجاد کرد. بسیاری از مطالعات تجربی که اثر داروهای ضد فیبروز را بررسی کرده‌اند شرایط ذکر شده در بالا را رعایت نکرده‌اند. داروهایی که در ادامه ذکر می‌شوند بیشتر مربوط به مطالعاتی هستند که شرایط مذکور را رعایت کرده باشند. نکته مهم دیگر اینست که داروهای موثر ضد فیبروز باید قادر باشند در درازمدت افزایش فشار ورید باب را کاهش دهند، و سبب‌ساز بهبود کارکرد کبدی شوند. اهداف درمانی در داروهای ضد فیبروز در شکل ۲ نشان داده شده‌اند.

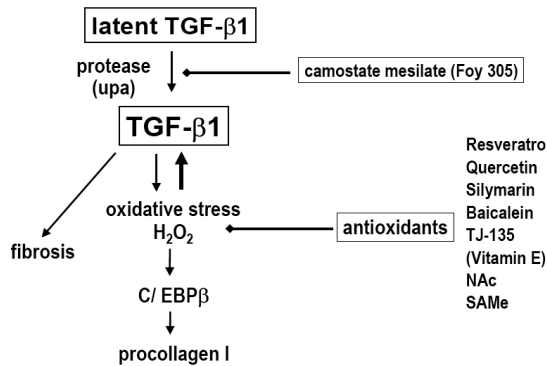
### استراتژی‌های فارماکولوژیک برای مهار فیبروز کبدی

#### سیتوکین‌های ضد فیبروز

مطالعات گذشته‌نگر و یک مطالعه کوچک آینده‌نگر در مبتلایان به هپاتیت مزمن C، پیشنهاد می‌کنند که درمان با اینترفرون آلفا ممکن است جلوی پیشرفت فیبروز کبدی را بگیرد. این نکته حتی در بیمارانی دیده شده که پاسخ ویروЛОژیک به اینترفرون آلفا نداده‌اند.<sup>(۱۴-۱۵)</sup> در مطالعات آزمایشگاهی in-vitro اینترفرون آلفا بر سلول‌های میوفیبرولاست داشته است، بهتری از اینترفرون آلفا بر سلول‌های اینترفرون آلفا (AEGIS) تأثیری بر هرچند در یک مطالعه بالینی اینترفرون آلفا به دوز دارو پس‌رفت فیبروز کبدی نداشته است. اثرات اینترفرون آلفا به دوز دارو واپس است و بیشترین اثرات ضد فیبروزی این دارو در بیمارانی دیده شده است که پاسخ مداوم ویروЛОژیک (منفی شدن HCV RNA ماه پس از قطع دارو) به درمان داده‌اند. اثرات ضد فیبروزی اینترفرون آلفا در بیمارانی که عود پس از قطع درمان داشته‌اند (relapsers) حد متوسط و در بیمارانی که اصلاً پاسخ به درمان نداده‌اند (non-responders) در حد کم بوده است.

با استفاده از داروی لامی‌وودین (و اخیراً داروی آدفوویر) اثرات ضد فیبروزی مشابهی در مبتلایان به هپاتیت مزمن B مشاهده شده است، در حال حاضر چندین مطالعه بزرگ در مبتلایان به هپاتیت مزمن C که به درمان ضد ویروسی جواب نداده‌اند در حال انجام است. در این مطالعات اثرات ضد فیبروزی اینترفرون آلفا با یا بدون کلشی‌سین و اینترفرون آلفا با یا بدون سیلیمارین در حال بررسی است (مطالعات

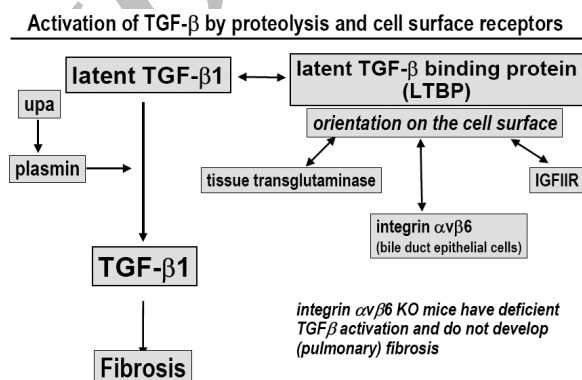
دارد. فشارهای اکسیداتیو داخل سلولی از عوامل مؤثر در ایجاد فیبروز کبدی هستند. به عنوان مثال، رادیکال‌های پراکسید موجب نسخه‌برداری (transcription) (پروکلاژن I و TGF- $\beta$  می‌شوند<sup>(۳۸-۳۹)</sup>. از این رو منطقی است آنتی‌اکسیدان‌هایی که تمایل بیشتری به کبد دارند به عنوان درمانهای ضد فیبروز کبدی مورد بررسی قرار گیرند (شکل ۵).



**شکل ۵:** استرس‌های اکسیداتیو و آنتی‌اکسیدان‌ها  
استرس‌های اکسیداتیو و ایجاد پراکسید هیدروژن موجب فعالیت مسیر TGF- $\beta$  می‌شود، و TGF- $\beta$  ۱ نیز موجب تشدید تولید پراکسید هیدروژن می‌شود. از این رو، آنتی‌اکسیدان‌های خاصی اثرات مختصر ضد فیبروز را نشان می‌دهند. آنتی‌اکسیدان‌هایی مانند ویتامین E که بیشتر در خارج سلول اثر می‌کنند آنتی‌اکسیدان‌هایی مانند ویتامین E که بیشتر در خارج سلول اثر می‌کنند سودمندی کمتری دارند. در مطالعات in-vitro یک مهارگاننده پروتئاز موسوم به camostate mesilate می‌تواند جلوی تبدیل فرم غیرفعال latent TGF-β به فرم فعال آن را بگیرد.

سیلیمارین (silymarin) که از بوته گل مریم مشتق می‌شود حاوی سه نوع فلاونوئید است. سیلیبینین (silibinin) ماده متشکله ۶۰٪ از عصاره خشک شده سیلیمارین را تشکیل می‌دهد. در مطالعات in-vitro مشاهده شده است که سیلیبینین موجب تحریک تولید RNA در هپاتوцит‌ها می‌شود، و به عنوان یک بنیان رفتگر HSC (radical scavenger) عمل می‌کند و مانع تکثیر سلول‌های (in-vivo) و مانع تولید کلاژن می‌شود. در مطالعات داخل بدن موجود زنده (vivo)، سیلیمارین موجب کاهش تجمع کلاژن در مدل‌های حیوانی فیبروز صفوایی ثانویه در موشها می‌شود. در این مدل حیوانی فیبروز صفوایی ثانویه موجب ۱۰ تا ۱۲ بار افزایش تجمع کلاژن پس از ۶ هفته می‌گردد؛ و شروع سیلیمارین حتی در مراحل پیشرفته بیماری موجب ۳۰ تا ۴۰٪ کاهش در کلاژن تجمع یافته می‌شود<sup>(۴۰)</sup>. داروی دیگر، یک داروی گیاهی سنتی چینی و ژاپنی با نام sho-saiko-to است، که آلالکالوئید موجود در آن با نام بایکالئین (baicalein) (Saxanthman) شیمیایی مشابه سیلیبینین دارد و دارای اثرات بینانه‌ای جاروکننده یا رفتگر radical scavenger می‌باشد. این ماده دارای خواص ضد فیبروز کبدی در HSC های فعل شده است و در مدل‌های حیوانی

اینتگرین بر روی سلول‌های اپیتلیال که integrin αVβ6 نامیده می‌شوند برای فعالیت پروتئولیتیک latent TGF- $\beta$  ضروری هستند (شکل ۶) و موهایی که فاقد این اینتگرین‌اند مقاومت زیادی در برابر بروز فیبروز ریوی از خود نشان می‌دهند<sup>(۳۴-۳۵)</sup>. فعل شدن و تکثیر سلول‌های اپیتلیال مجازی صفوایی یافته شایعی در فیبروز صفوایی است و در مدل‌های فیبروز ثانویه صفوایی در موهای تظاهر integrin αVβ6 چهارصد بار بیشتر می‌شود (Patsenker) و همکاران، مطالعه منتشر نشده). یافته‌های مقدماتی ما نشان می‌دهد که در مدل‌های فیبروز ثانویه صفوایی در موهای آنتاگونیست خوارکی integrin αVβ6 تقریباً به طور کامل از تشكیل فیبروز اطراف فضای باب جلوگیری می‌کند (Patsenker و همکاران، مطالعه منتشر نشده).



**شکل ۶:** فعل شدن latent TGF-β و نقش فعل کننده‌های سطح سلولی  
بروز و تظاهر فعل کننده‌های سطح سلولی مانند integrin αvβ6 در فیبروز صفوایی افزایش می‌یابد، و مهار این اینتگرین‌ها می‌تواند یک درمان ضد فیبروز اختصاصی در فیبروزهای صفوایی باشد. در این شکل upa مخفف plasminogen activator و IGFIR Urokinase plasminogen activator و IGFIIR مخفف Insulin like Growth Factor II Receptor می‌باشد.

**تحریک فیبرولیز**  
اکثر داروهای مورد مطالعه بیشتر از تولید فیبروز کبدی ممانعت می‌کنند. به این ترتیب ساخت داروهایی که موجب فیبرولیز شده و فیبروز کبدی را از بین ببرند می‌تواند اثرات تکمیلی در درمانهای ضد فیبروز داشته باشد. در این زمینه، دو مطالعه جدید در موهای نشان داده‌اند که انتقال ژن MMP-8 و MMP-1 adenoviral gene transfer می‌توسط آدنوویروس‌ها شود، زیرا ۱۰٪ MMP-8 و ۳۰٪ MMP-1 موجب از بین رفتگن کلاژن‌های فیبرولیز تیپ I و III می‌شوند<sup>(۳۶-۳۷)</sup>.

**سایر داروهای ضد فیبروز و درمانهای چند دارویی**  
داروهای گیاهی: در این داروهای گیاهی مواد آنتی‌اکسیدان قوی مانند پلی‌فنل‌ها (polyphenols) و فلاونوئیدها (flavonoids) وجود

موش نیز اثرات ضد فیبروز آن نشان داده شده است<sup>(۴۱)</sup>. **هالوفوجینون** (halofuginone) یک آکالولئید نیمه صناعی است که از گیاه ضد مalarیای *dichroa febrifuga* به دست می‌آید و این ماده در مدل‌های فیبروز کبدی موش ناشی از تیواستامید (thioacetamide) موجب پسربفت فیبروز کبدی شده است<sup>(۴۲)</sup>. نکته جالب اینکه، هالوفوجینون قویترین محرك شناخته شده متالوپروتئینازهایی مانند MMP-3 و MMP-13 در مطالعات *in-vitro* بوده است (مطالعه منتشر نشده Popov و همکاران).

**تعديل کننده‌های پیامهای تولید کننده فیبروز (Modulators of fibrogenic signal transduction)**: در مطالعات *In-vitro* پنتوکسی‌فیلین (pentoxifylline) که یک مهار کننده فسفودیاستراز و آنتاگونیست سیتوکین است موجب مهار تولید کلاژن توسط فیبروبلاست‌های پوست و سلول‌های HSC می‌شود<sup>(۴۳)</sup>، ولی در مدل‌های حیوانی فیبروز صفراء در موشهای، پنتوکسی‌فیلین خوراکی تنها موجب ۲۰٪ کاهش در کلاژن تجمع یافته کبدی می‌گردد. پنتوکسی‌فیلین موجب کاهش بروز و تنظیم رو به کاهش mRNA در hemeRNA (downregulation) کبدی می‌شود. این ماده توسط سلول‌های HSC فعال شده تولید می‌شود. البته از طرف دیگر این دارو سبب‌ساز افزایش بروز T IMP-I mRNA می‌شود که این خود باعث کاهش اثرات ضد فیبروز دارو می‌گردد<sup>(۴۴)</sup>. تجویز بیوگلیتازون (pioglitazone) یا روزیگلیتازون (rosiglitazone) که آگونیست Peroxisome Proliferator Activated Receptor- γ (PPAR-γ) هستند، موجب کاهش تجمع کلاژن در مدل‌های فیبروز صفراء موش و فیبروز ناشی از توکسین در موشهای شده است<sup>(۴۵)</sup>. در مطالعات *In-vitro* گلیتازون‌ها موجب مهار فیبرونکتین و پروکلاژن I از سلول‌های HSC/MF می‌شوند. گلیتازون‌ها که به عنوان یکی از داروهای مناسب جهت بهبود حساسیت به انسولین در استئاتوھپاتیت غیرالکلی مطرح‌اند، ممکن است در آینده به عنوان یکی از درمانهای بالقوه مؤثر ضد فیبروز کبدی به کار روند.

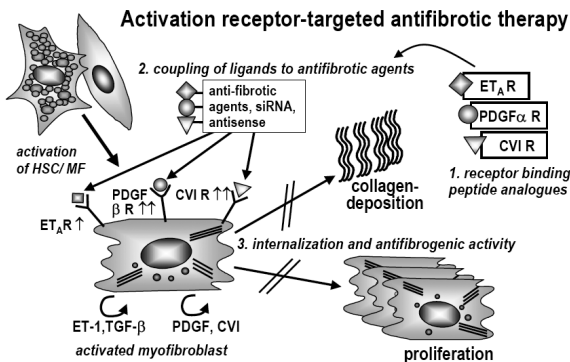
در فیبروز صفراء در موشهای، تجویز آنتاگونیست خوراکی ET<sub>A</sub>R با نام LU13525 به مدت ۶ هفته تجمع کلاژن کبدی را تا ۶۰٪ کاهش می‌دهد. حتی اگر دارو سه هفته پس از شروع فیبروز کبدی شروع نیز می‌تواند مؤثر باشد<sup>(۴۶)</sup>.

آنتاگونیست‌های گیرنده آنژیوتانسین I یا مهار کننده‌های آنزیم برگردان کننده آنژیوتانسین (angiotensin converting enzyme) می‌توانند سیر فیبروز کبدی را در موشهای به تأخیر بیندازنند<sup>(۴۷-۴۹)</sup>، ولی میزان دوز مورد نیاز برای ظاهر شدن اثرات ضد فیبروزی، صد برابر بیشتر از دوزهایی بوده که در درمان فشار خون بالا در انسان به کار می‌رود. بنابراین اثرات ضد فیبروز این داروها در انسان هنوز اثبات نشده است.

#### ساخ داروها با اثرات ضد فیبروزی در مطالعات *in-vitro*

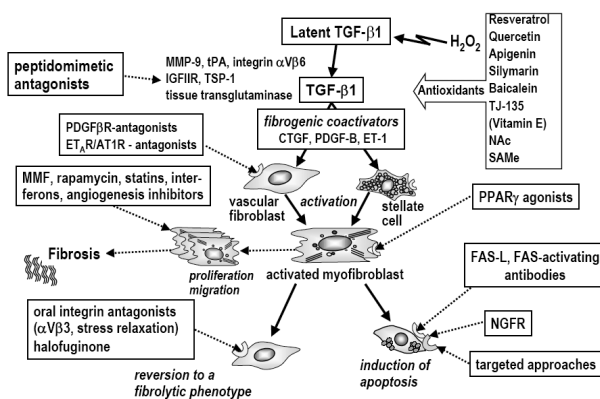
تعداد زیادی از داروها وجود دارند که برخی از آنها برای کاربردهای دیگری مورد استفاده بالینی قرار می‌گیرند، و این داروها جلوی تکثیر سلول‌های HSC/MF را می‌گیرند یا موجب آپوپتوز آنها می‌شوند. داروهای دیگری هم هستند که تولید ماتریکس را کاهش می‌دهند. به طور نمونه می‌توان به داروهای سرکوبگر اینمی مثلاً راپامایسین (rapamycin) و مایکوفنولات موفتیل (mycophenolate mofetil) اشاره کرد<sup>(۵۰-۵۱)</sup>. همچنین می‌توان استاتین‌ها<sup>(۵۲)</sup>، و مهارکننده‌های

**آنتاگونیست‌های واسطه‌های وازواکتیو (Vasoactive mediators)**: داروی خوراکی‌ای که آنتاگونیست گیرنده آندوتلین (ET<sub>A</sub>R) است، به نظر جذاب می‌آید. این گیرنده یعنی ET<sub>A</sub>R و موجب انقباض و تکثیر سلول‌های HSC/MF می‌شود و احتمالاً سنتز کلاژن را نیز زیاد می‌کند. در حالی که ET<sub>B</sub>R موجب کاهش انقباض، Relaxation و کاهش تولید میوفیبروبلاست‌ها می‌شود (شکل ۶).



شکل ۷: درمانهای اختصاصی علیه گیرنده‌هایی که بر روی سلول‌های فعال شده ظاهر می‌شوند.  
HSC

گیرنده کلاژن VI (CVIR)، گیرنده فاکتو رشد  $\beta$  ناشی از پلاکت (PDGF) و گیرنده A اندوتلین-۱ (ETAR) بر روی سلول‌های HSC فعال شده بروز زیادی پیدا می‌کنند. همچنین می‌توان از پیتیدهای کوچکی که این گیرنده‌ها را مهار کرد. همچنین می‌توان از طریق آنها داروهای ضد فیبروز را بر روی شناسایی می‌کنند استفاده کرد و از طریق آنها داروهای ضد فیبروز را بر روی سلول‌های HSC فعال شده منتقل کرد، تا بدین سیله داروهای ضد فیبروز داخل سلول‌های HSC شوند و اثرات ضد فیبروز خود را اعمال کنند.



شکل ۸: روش‌های درمانی چند دارویی بر علیه فیبروز کبدی  
اختصارات:

**AT:** angiotensin, **CTGF:** connective tissue growth factors,  
**ET-1:** endothelin-1, **ET<sub>A</sub>R:** endothelin A receptor,  
**IGFIIIR:** insulin like growth factor receptor II,  
**MMF:** mycophenolate mofetil, **NGFR:** nerve growth factor receptor, **tPA:** tissue plasminogen activator, **PPAR- $\gamma$ :** peroxisome proliferators receptor- $\gamma$ , **TSP-1:** thrombospondin-1.

دوز کمتر و عوارض کمتر برای مدت طولانی (و حتی شاید تا آخر عمر) به فرد دچار فیبروز کبدی تجویز کرد. در حال حاضر چنین درمانهایی در مدل‌های فیبروز کبدی تحت مطالعه قرار دارند.

آنژیوژن (Patsenker) و همکاران، مطالعه منتشر نشده) را نیز نام برد (جدول ۲). البته اثرات ضد فیبروزی این داروها باید در مدل‌های حیوانی فیبروز کبدی مطالعه شوند.

#### Potential antifibrotic agents for combination therapy

- Interferon- $\alpha/\beta/\gamma$
- Pentoxifylline, Phosphodiesterase-3/4-antagonists (Ropivapril)
- Antioxidants (Silymarin, Baicalein)
- Halofuginone
- Prostaglandin E2
- Endothelin A receptor antagonists
- Angiotensin system inhibitors
- NO-donors (Pyrr-NO)
- HMG-CoA-reductase inhibitors (statins)
- Diuretics (Spironolactone, Cariporide)
- Mycophenolate, Rapamycin
- Histone deacetylase inhibitors (Trichostatin A, MS-275-Schering)
- Thiazolidindiones (Pioglitazone, Rosiglitazone, Troglitazone)
- Angiogenesis inhibitors (PTK 787-Schering, EMD409915 -Merck )
- Specific integrin antagonists ( $\alpha V\beta 6$ )

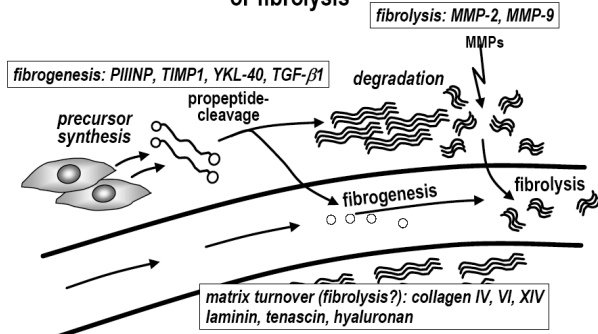
جدول ۲: داروهای ضد فیبروز کبدی که ممکن است در درمانهای چند دارویی در فیبروز کبدی مفید باشند.  
نمونه‌هایی از داروهای ضد فیبروز که در مدل‌های حیوانی سودمندی آنها اثبات شده و یا اثرات مفید ضد فیبروز در آنها مورد انتظار است.

#### مداخلات درمانی علیه سلول‌های تولید کننده فیبروز:

علاوه بر اینکه می‌توان مستقیماً گیرنده‌های خاصی را با آنتاگونیست‌های مربوط مهار کرد، می‌توان این آنتاگونیست‌ها را به داروهایی متصل کرد که تمایل زیادی به اتصال به سلول‌های تولید کننده فیبروز در کبد را نشان می‌دهند. در مطالعات in-vivo و in-vitro شناسایی می‌توان اثبات کرد که گیرنده‌های PDGF-B و کلاژن تیپ ۶ را شناسایی می‌کنند یافت شده‌اند. در مطالعه‌ای بعد از تزریق داخل وریدی اکتاپیتید حلقوی (که به آلبومین انسانی اتصال داشت) شناسایی کننده کلاژن تیپ ۶ (که به آلبومین انسانی اتصال داشت) به موش مبتلا به فیبروز، توانستند بیش از ۴۰٪ از این پیتید را در سلول‌های HSC فعال شده در کبد موش بیابند<sup>(۵۳)</sup>. لذا چنان اکتاپیتیدهایی می‌توانند به صورت حامل عمل کنند؛ به عبارتی می‌توان مواد ضد فیبروز متفاوتی را از طریق این پیتیدها بر روی سلول‌های تولید کننده فیبروز منتقل کرد (شکل ۷).

درمانهای چند دارویی ضد فیبروز کبدی: به نظر می‌رسد هیچ کدام از مواد ضد فیبروز در حد دوزهای غیرسمی، نمی‌توانند جلوی فیبروز کبدی را به شکلی مؤثر در انسان بگیرند. احتمالاً درمانهای چند دارویی مشتمل از چند داروی ضد فیبروز که هر کدام اثرات متفاوتی داشته باشند (به عنوان مثال: مهار فیبروز، تحریک فیبرولیز، تحریک آپوپتوز سلول‌های میوفیبروبلاست) ممکن است بسیار سودمند باشند (جدول ۲، شکل ۸). با استفاده از چنین روشی می‌توان داروهایی را با

### Circulating matrix proteins as parameters of fibrogenesis or fibrolysis



شکل ۹: مارکرهای سرمی فیبروژن و فیبرولیز

پیش‌سازهای پروکلازن که از سلول‌های تولید کننده فیبروز (fibrogenic cells) آزاد می‌شوند توسط آنزیم پروکلازن پپتیداز تجزیه و شکسته می‌شوند. تجزیه بروپتیدها منجر به تشکیل فیبرولیزهای کلازنی در فضای خارج سلولی می‌شود. در نتیجه، اندازه‌گیری سطح سرمی procollagen type III (فیبروژن) propeptide می‌تواند منعکس کننده ساخت و رسوپ کلازن (فیبروژن) باشد. از سوی دیگر، آنزیم‌های ماتریکس متالوپروتئیناز (Matrix metalloproteinases; MMPs) (منجر به شکسته شدن فیبرولیز) پروتئین‌هایی می‌شوند که در ماتریکس خارج سلولی جایگزین شده‌اند، و سطح سرمی آنها می‌تواند منعکس کننده فیبرولیز باشد. ارزش این مارکرهای در پیش‌بینی فیبروژن و فیبرولیز و ارزش آنها در تعیین پیش‌آگهی بیماران کبدی در حال حاضر در دست بررسی است.

در فیبروز کبدی (فیبروژن و فیبرولیز) را در جریان درمانهای ضد فیبروز ارزیابی کند.

در حال حاضر یک مطالعه چند مرکزی در اروپا در حال انجام است، که در آن ارزش تشخیصی ۹ متفاوت از مواد تشکیل دهنده ماتریکس خارج سلولی در ۱۸۰۰ بیمار با بیماری کبدی را مورد ارزیابی قرار می‌دهد. در صورتی که ارزش تشخیصی این مارکرهای به اثبات بررسد، ممکن است مارکرها بتوانند نقش ارزشمندی در پیش‌بینی پیشرفت یا پس‌رفت فیبروز کبدی در جریان درمانهای ضد فیبروز، ایفا کنند.

### نتیجه گیری

نکات کلیدی زیر از این مقاله نتیجه گیری می‌شود:

۱. فیبروز کبدی ناشی از یک فرآیند پویاست، که در آن از یک طرف ساخت و جایگزینی بافت همبند (فیبروژن) و از طرف دیگر برداشت و تخریب بافت همبند (فیبرولیز) رخ می‌دهد.
۲. حتی فیبروز در مراحل پیشرفت، می‌تواند پس‌رفت کند و کبد رو

### درمان ضد فیبروز همراه با تحریک تکثیر هپاتوسیت‌ها:

جهت بهبود سریع عملکرد سلول‌های کبدی در سیپروز، می‌توان درمانهای ضد فیبروز را با درمانهای دیگری همراه کرد که موجب رشد و تکثیر هپاتوسیت‌های تازه در کبد گردند. به عنوان مثال تزریق فاکتورهای رشد جهت ساخت هپاتوسیت‌های جدید، یا تزریق سلول‌های بنیادین (stem cells) (stage) جهت تولید هپاتوسیت‌های تازه را می‌توان نام برد<sup>(۵۴-۵۷)</sup>. اگر چه در این رابطه هنوز مطالعات در ابتدای راه قرار دارند، ممکن است در آینده در بیمارانی که کاندیدای مناسبی برای پیوند کبد نیستند، بتوان از این راهکار استفاده کرد. قبل از مطالعات انسانی لازم است مطالعات متعددی در حیوانات انجام گیرد تا مطمئن شویم تحریک تولید هپاتوسیت‌ها منجر به افزایش خطر بر روز بد خیمه‌های کبدی نمی‌شود.

### مارکرهای غیر تهاجمی فیبروژن و فیبرولیز

جهت بررسی اثر داروهای ضد فیبروز، لازم است مارکرهای غیر تهاجمی که میزان فیبروز کبدی را به صورت نسبتاً دقیقی پیش‌بینی کنند یافته شوند<sup>(۵۸)</sup>. به خصوص لازم است مارکرهایی یافته شوند که به صورت پویا (دینامیک) میزان فیبروژن و فیبرولیز را در کبد ارزیابی کنند. برخی از مارکرهای سرمی که از اجزای ماتریکس خارج سلولی هستند می‌توانند میزان یا درجه (stage) فیبروز کبدی و میزان فیبروژن را پیش‌بینی کنند. از این جمله می‌توان به پروکلازن تیپ III و TIMP اشاره کرد. این مارکرها در جریان فیبروژن کبدی بالا می‌روند (Schuppan) و همکاران، مطالعه منتشر نشده). همچنانی بخش‌هایی از پروتئین‌های غشای پایه مانند کلازن تیپ ۴ و لامینین (laminin) و همچنانی هیالورونان (hyaluronan) (hyaluronan) با درجه فیبروز ارتباط دارند. هیالورونان می‌تواند منعکس کننده اختلال عملکرد آندوتیلیوم سینوزوئیدهای کبدی نیز باشد. ضمناً سطح سرمی بالای ماتریکس متالوپروتئیناز ۹ (MMP-9) (MMP-9) ممکن است نشان‌دهنده فعالیت فیبرولیز در کبد باشد (شکل ۹).

شاخصهای آزمایشگاهی متعددی جهت تعیین درجه (stage) فیبروز کبدی مورد مطالعه قرار گرفته‌اند<sup>(۵۸)</sup>. به عنوان مثال، "Fibroscore" که برای تعیین آن از بیلی‌روین، گاما‌گلوبولین ترانس‌پپتیداز، گاما‌گلوبولین، هپاتوگلوبولین و آلفا ۲ میکرو‌گلوبولین استفاده می‌شود، جهت تعیین درجه فیبروز کبدی در هپاتیت C مورد مطالعه قرار گرفته است<sup>(۵۹)</sup>. ولی این تست می‌تواند حدود ۵۰٪ از بیماران با درجه ۰ یا ۱ را از درجه ۳ یا ۴ فیبروز (در سیستم متاورپ<sup>(۶۰)</sup> افتراق دهد. ضمناً Fibroscore نمی‌تواند تغییرات دینامیک

### 5. Metavir

۵. درمانهایی مشتمل بر مجموعه‌ای از چند داروی ضد فیبروز، احتمالاً بهترین استراتژی درمانی در تحقیقات آینده درمان فیبروز کبدی خواهد بود.
۶. عوامل غیر تهاجمی جهت شناخت فیبروز کبدی که بتوانند پدیده‌های فیبرولیز و فیبروژن را دقیقاً ارزیابی کنند، مورد نیازند.
۳. درمانهای ضد فیبروز با هدف جلوگیری از پیشرفت فیبروز یا تسريع فیبرولیز تحت مطالعه قرار دارند.
۴. داروهای متعددی که در حال حاضر برای کاربردهای دیگری در پژوهشی مورد استفاده هستند، می‌توانند اثرات ضد فیبروز کبدی داشته باشند.

## معرفی نویسنده

پروفسور دتلف شوپان متولد ۱۹۵۴ در کشور آلمان است. ایشان از سال ۱۹۷۳ به مدت ۵ سال به تحصیل رشته شیمی در دانشگاه مونیخ آلمان پرداخت، سپس از سال ۱۹۷۹ تا ۱۹۸۶ در رشته بزشکی در دانشگاه بزشکی مونیخ تحصیل کرد و هم‌زمان طی مدت سه سال موفق به کسب دکترای خود در رشته شیمی شد و در این فاصله به عنوان آسیستان در رشته گوارش با داشتن زیربنای اطلاعاتی در رشته شیمی، تحقیقات خود را درباره فیبروز کبد، و با عنوان «مشخص کردن undoline به عنوان پروتئین ساختار خارج از سلول» در بخش‌های گوارش دانشگاه‌های ماربورگ و برلین، آغاز کرد. ایشان در سال ۱۹۹۲ درجه دانشیاری خود را در رشته بیوشیمی کسب کرد و به عنوان آسیستان بخش گوارش، در سال ۱۹۹۶، در برلین به‌طور استثنایی برای دو میان بار موفق به دریافت درجه دانشیاری در رشته داخلی شد، و سپس سمت پروفوسوری را در دانشگاه آزاد برلین به دست آورد. در سالهای ۱۹۹۹ تا ۲۰۰۳ سمت منشی علمی و مسئول تشکیلاتی انجمن اروپایی تحقیقات کبد را به‌عهده گرفت و با اینکه در اواخر سال ۲۰۰۳ ریاست بخش گوارش دانشگاه بیرمنگام انگلستان به او پیشنهاد شده بود، استادی دانشگاه هاروارد در بوسون آمریکا را که در اوایل سال ۲۰۰۴ به او تقدیم شده بود، پذیرفت و در حال حاضر چند ماهی است که در آن جا مشغول به کار است. ایشان بیش از ۲۵۰ مطلب علمی در مجله‌های مختلف بین‌المللی و ملی از جمله در *N Engl J Med*, *Science*, *Nature*, *Gastroenterology*, *J Hepatology* و *Hepatology* منتشر کرده است. ایشان عضو هیأت تحریریه مجلات *GUT*, *Gastroenterology* و *J. Hepatology* نیز بوده است. پروفسور شوپان سال گذشته به ایران سفر کرد و در سومین کنگره بیماریهای گوارش و کبد ایران، در زمینه فیبروز کبد سخنرانی نمود. پروفسور شوپان خواهش ما را پذیرفته، و این مقاله را که نتایج تحقیقات ایشان را در بر دارد، برای مجله گوارش نگاشته است. همکار ارجمند آقای دکتر مهدی محمدنژاد این مقاله را به زبان فارسی ترجمه کرده و در اختیار مجله گوارش قرار داده است.

## مراجع

- Schuppan D, Ruehl M, Somasundaram R et al. Matrix as a modulator of hepatic fibrogenesis. *Sem Liver Dis* 2001; **21**: 351-72.
- Schuppan D, Krebs A, Bauer M et al. Hepatitis C and fibrosis progression. *Cell Death Diff* 2001; **10** (Suppl 1): S59-67.
- Benyon RC, Arthur MJ. Extracellular matrix degradation and the role of hepatic stellate cells. *Semin Liver Dis* 2001; **21**: 373-84.
- Iredale JP. Tissue inhibitors of metalloproteinases in liver fibrosis. *Int J Biochem Cell Biol* 2001; **29**: 43-54.
- Knittel T, Kobold D, Saile B et al. Rat liver myofibroblasts and hepatic stellate cells: different cell populations of the fibroblast lineage with fibrogenic potential. *Gastroenterology* 1999; **117**: 1205-21.
- Friedman SL. Molecular regulation of hepatic fibrosis, an integrated cellular response to tissue injury. *J Biol Chem* 2000; **275**: 2247-50.
- Bissell DM, Roulot D, George J. Transforming growth factor \_ and the liver. *Hepatology* 2001; **34**: 859-67.
- Gressner AM, Weiskirchen R, Breitkopf K et al. Roles of TGF-beta in hepatic fibrosis. *Front Biosci* 2002; **7**: d793-807.
- Issa R, Williams E, Trim N et al. Apoptosis of hepatic stellate cells: involvement in resolution of biliary fibrosis and regulation by soluble growth factors. *Gut* 2001; **48**: 548-57.
- Issa R, Zhou X, Trim N et al. Mutation in collagen-1 that confers resistance to the action of collagenase results in failure of recovery from CCl4-induced liver fibrosis, persistence of

- activated hepatic stellate cells, and diminished hepatocyte regeneration. *FASEB J* 2003; **17**: 47-9.
11. Soyer MT, Ceballos R, Aldrete JS. Reversibility of severe hepatic damage caused by jejunoileal bypass after re-establishment of normal intestinal continuity. *Surgery* 1976; **79**: 601-4.
  12. Hammel P, Couvelard A, O'Toole D *et al.* Regression of liver fibrosis after biliary drainage in patients with chronic pancreatitis and stenosis of the common bile duct. *N Engl J Med* 2001; **344**: 418-23.
  13. Dufour JF, DeLellis R, Kaplan MM. Reversibility of hepatic fibrosis in autoimmune hepatitis. *Ann Intern Med* 1997; **127**: 981-5.
  14. Dienstag JL, Goldin RD, Heathcote EJ *et al.* Histological outcome during long-term lamivudine therapy. *Gastroenterology* 2003; **124**: 105-17.
  15. Schiffman M, Hoffman CM, Contos MJ *et al.* A randomised controlled trial of maintenance interferon therapy for patients with chronic hepatitis C virus and persistent viremia. *Gastroenterology* 1999; **117**: 1164-72.
  16. Pynnard T, McHutchison J, Manns M *et al.* Impact of pegylated interferon alfa-2b and ribavirin on liver fibrosis in patients with chronic hepatitis C. *Gastroenterology* 2002; **122**: 1303-13.
  17. Poniachik J, Bernstein DE, Reddy KR *et al.* The role of laparoscopy in the diagnosis of cirrhosis. *Gastrointest Endosc* 1996; **43**: 568-71.
  18. Regev A, Berho M, Jeffers LJ *et al.* Sampling error and intraobserver variation in liver biopsy in patients with chronic HCV infection. *Am J Gastroenterol* 2002; **97**: 2614-8.
  19. Bedossa P, Dargere D, Paradis V. Sampling variability of liver fibrosis in chronic hepatitis C. *Hepatology* 2003; **38**: 1449-57.
  20. Powell EE, Edwards-Smith CJ *et al.* Host genetic factors influence disease progression in chronic hepatitis C. *Hepatology* 2000; **31**: 828-33.
  21. Bahr MJ, el Mennawy M, Boeker KH *et al.* Cytokine gene polymorphisms and the susceptibility to liver cirrhosis in patients with chronic hepatitis C. *Liver Int* 2003; **23**: 420-5.
  22. Muhlbauer M, Bosserhoff AK, Hartmann A *et al.* A novel MCP-1 gene polymorphism is associated with hepatic MCP-1 expression and severity of HCV-related liver disease. *Gastroenterology* 2003; **125**: 1085-93.
  23. Hellier S, Frodsham AJ, Hennig BJ *et al.* Association of genetic variants of the chemokine receptor CCR5 and its ligands, RANTES and MCP-2, with outcome of HCV infection. *Hepatology* 2003; **38**: 1468-76.
  24. Satsangi J, Chapman RW, Haldar N *et al.* A functional polymorphism of the stromelysin gene (MMP-3) influences susceptibility to primary sclerosing cholangitis. *Gastroenterology* 2001; **121**: 124-30.
  25. Wright M, Goldin R, Hellier S *et al.* Factor V Leiden polymorphism and the rate of fibrosis development in chronic hepatitis C virus infection. *Gut* 2003; **52**: 1206-10.
  26. Yoshizawa K, Ota M, Saito S *et al.* Long-term follow-up of hepatitis C virus infection: HLA class II loci influences the natural history of the disease. *Tissue Antigens* 2003; **61**: 159-65.
  27. Erhardt A, Maschner-Olberg A, Mellenthin C *et al.* HFE mutations and chronic hepatitis C: H63D and C282Y heterozygosity are independent risk factors for liver fibrosis and cirrhosis. *J Hepatol* 2003; **38**: 335-42.
  28. Silvestri L, Sonzogni L, De Silvestri A *et al.* CYP enzyme polymorphisms and susceptibility to HCV-related chronic liver disease and liver cancer. *Int J Cancer* 2003; **104**: 310-7.
  29. Qi Z, Atsuchi N, Ooshima A *et al.* Blockade of type beta transforming growth factor signaling prevents liver fibrosis and dysfunction in the rat. *Proc Natl Acad Sci USA* 1999; **96**: 2345-9.
  30. George J, Roulot D, Koteliansky VE *et al.* In vivo inhibition of rat stellate cell activation by soluble transforming growth factor beta type II receptor: a potential new therapy for hepatic fibrosis. *Proc Natl Acad Sci USA* 1999; **96**: 12719-24.
  31. Yata Y, Gotwals P, Koteliansky V *et al.* Dose-dependent inhibition of hepatic fibrosis in mice by a TGF-beta soluble receptor: implications for antifibrotic therapy. *Hepatology* 2002; **35**: 1022-30.
  32. Dooley S, Hamzavi J, Breitkopf K *et al.* Smad7 prevents activation of hepatic stellate cells and liver fibrosis in rats. *Gastroenterology* 2003; **125**: 178-91.
  33. Milani S, Herbst H, Schuppan D *et al.* Transforming growth factors  $\alpha_1$  and  $\alpha_2$  are differentially expressed in fibrotic liver disease. *Am J Pathol* 1991; **139**: 1221-9.
  34. Munger JS, Huang X, Kawakatsu H *et al.* The integrin alpha v beta 6 binds and activates latent TGF beta 1: a mechanism for regulating pulmonary inflammation and fibrosis. *Cell* 1999; **96**: 319-28.
  35. Morris DG, Huang X, Kaminski N *et al.* Loss of integrin alpha(v)beta6-mediated TGF-beta activation causes MMP12-dependent emphysema. *Nature* 2003; **422**: 169-73.
  36. Iimuro Y, Nishio T, Morimoto T *et al.* Delivery of matrix metalloproteinase-1 attenuates established liver fibrosis in the rat. *Gastroenterology* 2003; **124**: 445-58.
  37. Siller-Lopez F, Sandoval A, Salgado S *et al.* Treatment with human metalloproteinase-8 gene delivery ameliorates experimental rat liver cirrhosis. *Gastroenterology* 2004; **126**: 1122-33.
  38. De Blas PJ, Xu G, Rombouts K *et al.* Glutathione levels discriminate between oxidative stress and transforming growth factor-beta signalling in activated rat hepatic stellate cells. *J Biol Chem* 1999; **274**: 33881-7.

39. Garcia-Trevijano ER, Iraburu MJ, Fontana L *et al.* Transforming growth factor beta1 induces the expression of alpha1(I) procollagen mRNA by a hydrogen peroxide-C/EBPbeta-dependent mechanism in rat hepatic stellate cells. *Hepatology* 1999; **29**: 960-70.
40. Jia JD, Bauer M, Ruehl M *et al.* Antifibrotic effect of silymarin in rat secondary biliary fibrosis is mediated by downregulation of procollagen I, TIMP-1 and TGF- $\beta$  1 RNA. *J Hepatol* 2001; **35**: 392-8.
41. Shimizu I, Ma YR, Mizobuchi Y *et al.* Effects of Shosaiko-to, a Japanese herbal medicine, on hepatic fibrosis in rats. *Hepatology* 1999; **29**: 282-4.
42. Bruck R, Genina O, Aeed H *et al.* Halofuginone to prevent and treat thioacetamide-induced liver fibrosis in rats. *Hepatology* 2001; **33**: 379-86.
43. Duncan MR, Hasan A, Berman B. Pentoxifylline, pentifylline, and interferons decrease type I and III procollagen mRNA levels in dermal fibroblasts: evidence for mediation by nuclear factor 1 downregulation. *J Invest Dermatol* 1995; **104**: 282-6.
44. Raetsch C, Boigk G, Herbst H *et al.* Pentoxifylline retards collagen accumulation in early but not in advanced rat secondary biliary fibrosis. *Gut* 2002; **50**: 241-7.
45. Galli A, Crabb DW, Ceni E *et al.* Antidiabetic thiazolidinediones inhibit collagen synthesis and hepatic stellate cell activation in vivo and in vitro. *Gastroenterology* 2002; **122**: 1924-40.
46. Cho JJ, Hocher B, Herbst H *et al.* An oral endothelin A receptor antagonist blocks collagen synthesis and deposition in advanced rat secondary fibrosis. *Gastroenterology* 2000; **118**: 1169-78.
47. Bataller R, Sancho-Bru P, Gines P *et al.* Activated human hepatic stellate cells express the renin-angiotensin system and synthesize angiotensin II. *Gastroenterology* 2003; **125**: 117-25.
48. Jonsson JR, Clouston AD, Ando Y *et al.* Angiotensin-converting enzyme inhibition attenuates the progression of rat hepatic fibrosis. *Gastroenterology* 2001; **121**: 148-55.
49. Paizis G, Gilbert RE, Cooper ME *et al.* Effect of angiotensin II type 1 receptor blockade on experimental hepatic fibrogenesis. *J Hepatol* 2001; **35**: 376-85.
50. Morath C, Zeier M. Review of the antiproliferative properties of mycophenolate mofetil in non-immune cells. *Int J Clin Pharmacol Ther* 2003; **41**: 465-9.
51. Zhu J, Wu J, Frizell E *et al.* Rapamycin inhibits hepatic stellate cell proliferation in vitro and limits fibrogenesis in an in vivo model of liver fibrosis. *Gastroenterology* 1999; **117**: 1198-204.
52. Rombouts K, Kisanga E, Hellmann K *et al.* Effect of HMG-CoA reductase inhibitors on proliferation and protein synthesis by rat hepatic stellate cells. *J Hepatol* 2003; **38**: 564-72.
53. Beljaars L, Molema G, Schuppan D *et al.* Successful targeting to rat hepatic stellate cells using albumin modified with cyclic peptides that recognize the collagen type VI receptor. *J Biol Chem* 2000; **275**: 12743-51.
54. Kobayashi N, Ito M, Nakamura J *et al.* Hepatocyte transplantation in rats with decompensated cirrhosis. *Hepatology* 2000; **31**: 851-7.
55. Malhi H, Irani AN, Gagandeep S *et al.* Isolation of human progenitor liver epithelial cells with extensive replication capacity and differentiation into mature hepatocytes. *J Cell Sci* 2002; **115**: 2679-88.
56. Matsuno Y, Iwata H, Umeda Y *et al.* Hepatocyte growth factor gene transfer into the liver via the portal vein using electroporation attenuates rat liver cirrhosis. *Gene Ther* 2003; **10**: 1559-66.
57. Vassilopoulos G, Wang PR, Russell DW. Transplanted bone marrow regenerates liver by cell fusion. *Nature* 2003; **422**: 901-4.
58. Schuppan D, Stickel F. Markers of progression. In: Blum HE, Maier KP, Rodes J *et al.*, editors. *Diagnosis of Liver Diseases*. Kluwer Lancaster; 2004. p. 15-25. in press.
59. Bismuth FI, Ratziu V, Pieroni L *et al.* Biochemical markers of liver fibrosis in patients with chronic hepatitis C virus infection: a prospective study: *Lancet* 2001; **357**: 1069-75.