

بررسی سوپرآنتیژن‌ها در بافت پولیپ بیماران مبتلا به رینوسینوزیت مزمن در مقایسه با گروه کنترل: گزارش کوتاه

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۰/۱۰/۲۱ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۳/۲۲

چکیده

زمینه و هدف: استافیلوکوک اورئوس سوپرآنتیژن‌های زیادی ترشح می‌کند که در التهاب مخاط سینوس‌ها و ایجاد رینوسینوزیت مزمن نقش دارند. هدف این مطالعه، بررسی وجود این سوپرآنتیژن‌ها در بافت پولیپ بینی مبتلایان به رینوسینوزیت مزمن است. هدف این مقایسه آن با گروه کنترل بود.

روش بررسی: آنالیز بافت پولیپ بینی در ۳۸ بیمار و نمونه مخاطی ۱۴ کنترل از نظر وجود سوپرآنتیژن‌های اگزوتونکسین A, B, C و TSST1 با روش RT-PCR و ELISA انجام شد.

یافته‌ها: در بررسی RT-PCR در ۸۸٪ بیماران و ۴۵٪ گروه کنترل حداقل یک سوپرآنتیژن شناسایی شد که از نظر آماری اختلاف معنی داری دارد ($P=0.03$). در بررسی کلی از نظر سوپرآنتیژن‌ها با روش ELISA در ۱۰۰٪ بیماران و ۳۵٪ گروه کنترل حداقل یک سوپرآنتیژن شناسایی شد که از نظر آماری اختلاف معنی داری داشت ($P<0.001$).

نتیجه‌گیری: نشان داده شد که بین سوپرآنتیژن‌های استافیلوکوکی و پولیپ بینی و احتمال دخالت آن‌ها با پاتوژن پولیپوز بینی ارتباط وجود دارد.

کلمات کلیدی: سوپرآنتیژن، ELISA، RT-PCR.

* محمد فرهادی^۱، آذردخت طباطبایی^{۲*}
مهدي شكرآبي^۳، ثميله نوري^۴
شيماء جوادى نيا^۵، ياسير قوامي^۶

۱- گروه گوش و حلق و بینی، مرکز تحقیقات گوش و حلق و بینی و سر و گردان، بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)، ۲- کارشناس ارشد علوم آزمایشگاهی، مرکز تحقیقات عفونی کودکان، بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)
۳- گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی اطفال، مرکز تحقیقات عفونی اطفال، بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)
۴- گروه عفونی اطفال، مرکز تحقیقات عفونی اطفال، بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)
۵- رزیدانست داخلی، بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)، ۶- پژوهش عمومی، مرکز تحقیقات گوش و حلق و بینی، بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)

دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

* نویسنده مسئول: تهران، خیابان ستارخان، خیابان نایاب، مجتمع آموزشی رسول اکرم (ص)، مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان
تلفن: ۰۲۱-۶۶۵۱۶۰۴۹
E-mail: cpidir@gmail.com

مقدمه

پولیپ است.^۶ سایتوکین‌های التهابی در فراخوانی لنفوسيت‌ها و افزایش بیان مولکول‌های چسبان در این بیماری حائز اهمیت می‌باشدند. محققین اعتقاد دارند که سوپرآنتیژن‌ها در فراخوانی و فعالیت لنفوسيت‌های تجمع یافته نقش دارد.^{۷,۸}

روش بررسی

بیماران مراجعه کننده به درمانگاه ENT، پس از معاینه و انجام آزمایشات کلینیکی با تشخیص پولیپ در بخش بستره شده و پیش از عمل برداشتن پولیپ از بیماران پرسشنامه تهیه می‌شود. بافت پولیپ توسط جراح برداشته و در سرم فیزیولوژی در ۸۶-۸۶°C

پولیپ بینی (Nasal polyp) یک توده خوش‌خیم از مخاط بینی یا سینوس‌هاست که در ۱-۴٪ افراد دیده می‌شود. پولیپ بینی در بیماری سیستیک فیروزیس، آسم و افزایش حساسیت به آسپیرین دیده می‌شود، ولی علت آن مشخص نیست.^{۹-۱۳} عوامل ایجاد پولیپ بینی شامل عفونت‌ها، التهاب یا بهم خوردن موازن‌های متابولیک و یکسری مسایل ایمونولوژیک (و نه لزوماً آرثی) می‌باشند.^{۹,۱۰} پولیپ بینی بیماری مزمن مجاری تنفسی فوقانی است که بیشتر با سینوزیت مزمن همراه است و افزایش توده‌های مخاطی در این بیماران در پی آسیب اولیه مخاطی و تجمع لنفوسيت‌ها و ائزوینوفیل‌ها در بافت

و از شاخص‌های پراکنده‌گی (طیف و انحراف‌معیار) استفاده شده است. جهت تحلیل داده‌ها، برای مقایسه متغیرهای کیفی، از آزمون χ^2 استفاده شد.

یافته‌ها

۱۹ فرد کنترل و ۲۸ بیمار مبتلا به رینوسینیوزیت مزمن با پولیپ در این مطالعه بررسی شدند. متوسط سن بیماران $36/4$ (انحراف‌معیار $12/8$) و افراد سالم $39/9$ (انحراف‌معیار $17/1$) بود. در گروه بیماران ۱۷ نفر (۶۱ درصد) و در گروه کنترل هشت نفر (۴۲ درصد) مذکور بودند. سابقه آرثی و پولیپ در گروه بیماران به ترتیب 65% و 52% و در گروه افراد کنترل به ترتیب 39% و 37% بود. نتایج بررسی سوپرآنتیژن‌ها با آزمایش نمونه بافت توسط روش PCR در گروه بیماران و گروه کنترل در جدول-۱ آمده است. همچنین نتایج بررسی سوپرآنتیژن‌ها با آزمایش نمونه بافت توسط روش ELISA در این دو گروه در جدول-۲ ذکر شده است.

نگهداری می‌شود. بعد از هموژنیزه کردن نمونه‌ها، میزان اگزوتوکسین‌ها با روش الایزا و ژن‌های بیان‌کننده اگزوتوکسین‌ها با روش RT-PCR بررسی می‌شوند. جهت گروه کنترل از ترشحات موکوس سینوسی افراد مبتلا به رینوسینیوزیت مزمن استفاده می‌شود. استخراج RNA و انجام RT-PCR: ابتدا پنج تا ۱۰ میلی‌گرم از بافت وزن شده و سپس RNA با استفاده از کیت استخراج (Roche Co., Germany) جدا می‌شود. RNA مربوطه تا زمان انجام تست مراحل بعدی در حرارت -70°C نگهداری می‌شود. سپس به میزان $0/1-5$ میکروگرم RNA، یک میکرولیتر از پرایمر الگو اضافه شده و به آن آب دیونیزه، بافر واکنش‌دهنده، ممانعت‌کننده، dNTP و آنزیم M-MULV اضافه می‌شود. سپس با انجام زمان‌های انکوباسیون لازمه، cDNA تهیه و برای انجام PCR مورد استفاده قرار می‌گیرد.

انجام تست الایزا: مقدار معینی بافت را وزن کرده و با بافر PBS (PH:۷/۴) به وسیله دستگاه Ultra-Turrax T25 ساخت آلمان هموژنه می‌شود. سپس از نمونه هموژنه، میزان توکسین‌ها با استفاده از کیت الایزا مورد سنجش قرار گرفت. جهت گزارش توصیفی داده‌ها از شاخص‌های فراوانی نسبی، میانگین، میانه

جدول-۱: درصد بیان ژن‌های سوپرآنتیژن‌های استافیلوکوک در بافت پولیپ بیماران و مقایسه با بافت مخاط بینی گروه کنترل

تمام سوپرآنتیژن‌ها	TSST1	D	اگزوتوکسین C	اگزوتوکسین B	اگزوتوکسین A	
%۸۸/۲	%۶۲/۵۰	۰	%۷۶/۵۰	%۵۰	%۵۶/۳۰	بیمار
%۴۵/۵	%۹/۱۰	۰	%۳۶/۴۰	۰	%۴۳/۸۰	کنترل
۰/۰۳	۰/۰۰۸		۰/۰۵	۰/۰۲	۰/۲۴	P*

* آزمون آماری: χ^2 و مقادیر $P < 0.05$ با ارزش تلقی گردید. توکسین سندروم شوک توکسیک نوع ۱ = TSST1

جدول-۲: درصد وجود سوپرآنتیژن در بافت پولیپ بیماران و مقایسه با گروه کنترل

تمام سوپرآنتیژن‌ها	TSST1	D	اگزوتوکسین C	اگزوتوکسین B	اگزوتوکسین A	
%۱۰۰	%۵۹/۳	%۲۰/۸	%۵۵/۶	%۶۰/۷	%۴۲/۹	بیمار
%۳۵/۳	%۱۲/۵	%۵/۹	%۲۲/۵	%۵/۹	%۲۳/۵	کنترل
۰/۰۰۱	۰/۰۰۳	۰/۳۷	۰/۰۴	۰/۰۰۱	۰/۱۹	P*

* آزمون آماری: χ^2 و مقادیر $P < 0.05$ با ارزش تلقی گردید. توکسین سندروم شوک توکسیک نوع ۱ = TSST1

بحث

TGF- β و IL-10، IFN- γ خواهد شد. بنابراین دور از انتظار نخواهد بود که انتشار ائوزینوفیل‌ها و افزایش ستر IgE نیز در مخاط‌ها بافت پولیپ ملاحظه گردد که مجدداً تصوری ارتباط متقابل ترشح سایتوکین‌های التهابی با زمینه آلرژی در بروز پولیپ به گونه دیگری اثبات می‌گردد.^{۱۳}

Van Zele نشان داد که ستر موضعی آنتی‌بادی IgA، IgE و IgG در بافت هموژنه شده، پولیپ به طور قابل توجهی افزایش داشته و IgE ضد انتروتوكسینی یا استافیلوکوکی نیز افزایش می‌یابد، در حالی که این تغییرات در سرم بیماران اثبات نگردیده است که این یافته نیز تغییرات سلولی TH2 که سلول موثر برای تولید IL-5 و IL-6 در نهایت ستر IgE در بافت می‌باشد را نیز به اثبات می‌رساند. بنابراین سوپرآنتی‌زن‌ها را می‌توان به عنوان یکی از عوامل القاکننده واکنش التهابی آبشاری که متنه‌ی به سینوزیت هیپرپلاستیک و تشکیل توده‌های پولیپی گردد معرفی نمود.^{۱۴} واکنش‌های التهابی و فراخوانی لکوسیتی و عملکرد سوپرآنتی‌زن‌ها پدیده‌ای موضعی در بافت است. عدم افزایش ابراز زن انتروتوكسین D و عدم افزایش غلظت آن در بافت نیاز به مطالعات بیشتری دارد.

فرضیه سوپرآنتی‌زنی چنین بیان می‌شود که اگرتوکسین‌های استافیلوکوک موجب فراخوانی لکوسیت‌های بافتی شده و در نهایت با ترشح کموکاین‌های مختلف موجب جلب ائوزینوفیل‌ها، سلول‌های TH و لنفوцит‌های B خواهد شد. چنان‌چه در بافت پولیپ تولید IgE اختصاصی بر علیه توکسین‌های استافیلوکوک و انتشار سلول‌های T توالی خاصی از Vβ اثبات گردیده است.

در مطالعه Bernstae در مخاط بینی افراد مستعد به پولیپ در ۷۵٪ موارد استافیلوکوک طلایی جدا شده در حالی که شیوع کلونیزاسیون این باکتری در جمعیت سالم حدود ۲۵٪ است. غالب استافیلوکوک‌های جدشده در بیماران در شرایط آزمایشگاهی تولید سوپرآنتی‌زن می‌نمایند. بنابراین مطالعه اخیر یکبار دیگر شواهد قوی‌تری برای ارتباط سوپرآنتی‌زن‌های استافیلوکوکی با بروز پولیپ و یا تشدید التهاب ناشی که در نهایت منجر به پرولیفراسیون مخاط بینی را ارایه می‌دهد.^۹

سپاسگزاری: این مقاله حاصل تلاش همکاران در مرکز تحقیقات گوش، حلق و بینی و سر و گردن و مرکز تحقیقات عفونی کودکان در مجتمع آموزشی رسول اکرم (ص) می‌باشد.

سوپرآنتی‌زن‌ها پروتیین‌های مشق شده از بسیاری از باکتری‌ها، ویروس‌ها و سایر میکروارگانیسم‌ها هستند که بعد از آزادسازی قادرند حتی تا ۳۰٪ کلون‌های لنفوцитی را در بدن فعال سازند و با اتصال متقابل قطعات غیرپلی‌مورفیک HLA و زنجیره β TCR- β لنفوцит‌ها را به طور غیراختصاصی فعال نموده و با ترشح آبشاری سایتوکین‌ها، التهاب ژنرالیزه در بدن ایجاد می‌نمایند. نشان داده شده است سوپرآنتی‌زن‌های استافیلوکوکی به طور ویژه موجب افزایش ترشح TNF- α و ایترلوكین چهار و پنج می‌شود. استافیلوکوک طلایی مکرراً از مجاری تنفسی فقاری بیماران مبتلا به رینوسینوزیت و مبتلا به پولیپوز جداسته و حدوداً ۵۰٪ تا ۶۰٪ این باکتری‌ها سم‌زا هستند.^{۱۵}

در مطالعه‌ی اخیر، ارتباط بسیار قوی بین بروز پولیپ در زمینه رینوسینوزیت مشاهده گردید که با مطالعات Bernstein، Bachert، Wang هم‌خوانی دارد.^{۱۶}

Wang نشان داد علاوه بر این که انتروتوكسین‌های استافیلوکوکی و TSST-1 در بافت پولیپ افزایش دارند، در صد لنفوцит‌های Vβ در بافت پولیپ در مواردی که آزمایش الایزا برای سوپرآنتی‌زن‌ها در فراخوانی لنفوцит‌های T در بافت پولیپ نقش موثر داشته باشند و به طور غیرمستقیم فرضیه دخالت سوپرآنتی‌زن‌ها در پاتوزن پولیپ را اثبات می‌نماید که در تحقیق اخیر نیز افزایش ابراز زن سوپرآنتی‌زن‌های A، B، C و TSST-1 در بافت پولیپ اثبات گردیده و غلظت سوپرآنتی‌زن‌های مذکور نیز در بافت پولیپ در مقایسه با بافت مخاطی افزایش نشان می‌دهد. در روش RT-PCR در بافت RNA انتروتوکسین D قابل تفکیک نبوده و میزان این توکسین در بافت نیز قابل تشخیص نبود.^{۱۷}

در مطالعه قبلی Farhadi ابراز سایتوکین‌های تیپ دو در القای واکنش پولیپی اثبات شده است.^{۱۸}

یافته‌های اخیر نشان می‌دهد که سوپرآنتی‌زن‌های آزاد شده علاوه بر تحریب اولیه بافتی موجب تغییر گرایش سایتوکینی از TH2 به TH1 در سلول‌های منتشرشده در بافت شده و چون سلول‌های T به صورت پلی کلونال فعال گردیده و بنابراین تجمع سلول‌های TH2 در بافت پولیپ موجب افزایش ترشح IL-4، IL-5 و کاهش ترشح

References

- Zhang N, Holtappels G, Claeys C, Huang G, van Cauwenberge P, Bachert C. Pattern of inflammation and impact of *Staphylococcus aureus* enterotoxins in nasal polyps from southern China. *Am J Rhinol* 2006;20(4):445-50.
- Franco LP, Camargos PA, Becker HM, Guimarães RE. Nasal endoscopic evaluation of children and adolescents with cystic fibrosis. *Braz J Otorhinolaryngol* 2009;75(6):806-13.
- Suh YJ, Yoon SH, Sampson AP, Kim HJ, Kim SH, Nahm DH, et al. Specific immunoglobulin E for staphylococcal enterotoxins in nasal polyps from patients with aspirin-intolerant asthma. *Clin Exp Allergy* 2004;34(8):1270-5.
- Van Cauwenberge P, Van Zele T, Bachert C. Chronic rhinosinusitis and nasal polyposis: the etiopathogenesis revealed? *Verh K Acad Geneeskd Belg* 2008;70(5-6):305-22.
- Takeno S, Hirakawa K, Ueda T, Furukido K, Osada R, Yajin K. Nuclear factor-kappa B activation in the nasal polyp epithelium: relationship to local cytokine gene expression. *Laryngoscope* 2002;112(1):53-8.
- Deutsch E, Kaufman M, Nisman B, Barak V. Cytokine evaluation in throat infections. *Ann Otol Rhinol Laryngol* 1998;107(8):713-6.
- Lee CH, Rhee CS, Min YG. Cytokine gene expression in nasal polyps. *Ann Otol Rhinol Laryngol* 1998;107(8):665-70.
- Bachert C, van Zele T, Gevaert P, De Schrijver L, Van Cauwenberge P. Superantigens and nasal polyps. *Curr Allergy Asthma Rep* 2003;3(6):523-31.
- Bernstein JM, Kansal R. Superantigen hypothesis for the early development of chronic hyperplastic sinusitis with massive nasal polyposis. *Curr Opin Otolaryngol Head Neck Surg* 2005;13(1):39-44.
- Bernstein JM, Ballow M, Schlievert PM, Rich G, Allen C, Dryja D. A superantigen hypothesis for the pathogenesis of chronic hyperplastic sinusitis with massive nasal polyposis. *Am J Rhinol* 2003;17(6):321-6. Erratum in: *Am J Rhinol* 2004;18(1):62.
- Bachert C, Zhang N, Patou J, van Zele T, Gevaert P. Role of staphylococcal superantigens in upper airway disease. *Curr Opin Allergy Clin Immunol* 2008;8(1):34-8.
- Wang M, Shi P, Chen B, Zhang H, Jian J, Chen X, et al. The role of superantigens in chronic rhinosinusitis with nasal polyps. *ORL J Otorhinolaryngol Relat Spec* 2008;70(2):97-103.
- Farhadi M, Tabatabaei A, Shekarabi M, Noorbaksh S, Khatib M, Javadinia Sh. The comparison of TH1 and TH2 cytokines gene expression in allergic and non-allergic patients with nasal polyps by PCR. *Tehran Univ Med J (TUMJ)* 2011;69(9):576-80.
- Van Zele T, Vaneechoutte M, Holtappels G, Gevaert P, van Cauwenberge P, Bachert C. Detection of enterotoxin DNA in *Staphylococcus aureus* strains obtained from the middle meatus in controls and nasal polyp patients. *Am J Rhinol* 2008;22(3):223-7.

Superantigens in polyp tissue of patients with chronic rhino-sinusitis, a comparative study: a brief report

Abstract

Received: January 11, 2012 Accepted: June 11, 2012

Mohammad Farhadi M.D.¹
 Azardokht Tabatabaei M.Sc.^{2*}
 Mehdi Shekarabi Ph.D.³
 Samileh Noorbakhsh M.D.⁴
 Shima Javadi Nia M.D.⁵
 Yaser Ghavami M.D.⁶

1- Department of ENT Research Center, Hazrat-e-Rasoul Akram Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.
 2- M.Sc. in Laboratory Science, Instructor and Faculty member, Research Institute for Pediatric Infectious Diseases, Hazrat-e-Rasoul Akram Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

3- Department of Immunology, Faculty of Medicine, Tehran University of Medical Science, Tehran, Iran.

4- Department of Pediatric Infectious Disease, Research Institute for Pediatric Infectious Diseases, Hazrat-e-Rasoul Akram Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

5- Internal Medicine Resident, Hazrat-e-Rasoul Akram Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

6- General Practitioner, ENT Research Center, Hazrat-e-Rasoul Akram Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

* Corresponding author: Niayesh St., Sattarkhan St., Hazrat-e-Rasoul Training Medical Complex, Tehran, Iran.
 Tel: +98-21-66516049
 E-mail: cpidir@gmail.com

Background: *Staphylococcus aureus* secretes numerous superantigenes which trigger the inflammatory mechanisms of sinus mucosa and cause chronic rhino-sinusitis. This study was designed to evaluate the role of *staphylococcus aureus* superantigens in polyp tissues of patients with chronic rhino-sinusitis in comparison with a control group.

Methods: Polyp tissue samples of 28 patients and mucosal specimens of 19 healthy individuals were evaluated for *staphylococcus aureus* bacterium superantigens, exotoxins A, B, C and D and TSST-1 with RT-PCR and ELISA methods Rasoul Akram Hospital during 2 years.

Results: Polymerase chain reaction (PCR) results revealed that 88.2% of the patients and 45.5% of the controls had at least one type of superantigen ($P=0.03$). Evaluation of superantigens using ELISA method showed presence of at least one type of superantigen in the nasal samples of all patients and in 35.3% of the controls ($P<0.001$).

Conclusion: A relationship between staphylococcal superantigens and nasal polyps is concluded from this study which indicates the probable role of these superantigens in the pathogenesis of nasal polyposis.

Keywords: ELISA, RT-PCR, superantigens.