

نقش سایتوکاینها در پاتوژنز ضایعات پریودنتال و پری آپیکال

دکتر مهدی عبدالهی نژاد *

دکتر احمد مسعود **

چکیده

سایتوکاین‌ها مواد گلیکو پروتئینی هستند که بوسیله لنفسیتها، ماکروفازها، مونوسیتها و بسیاری دیگر از سلول‌ها بطور اختصاصی تولید شده و عموماً بشکل غیراختصاصی عمل می‌نمایند این مواد ایمونوگلوبولین نیستند و عموماً وزن ملکولی بالایی ندارند. در تنظیم پاسخ ایمنی و نیز در پاتوژنز بعضی از بیماریها و همچنین برای تشخیص و درمان بکار می‌روند. استفاده برخی از سایتوکاین‌ها در بیماریهای پریودنتال و نیز شناسائی نقش این مواد در پاتوژنز بعضی از بیماریهای دهان و دندان و همچنین تحلیل استخراج اهمیت ویژه‌ای بدان در دندانپزشکی دارد است بهمین مناسب مقاله نقش سایتوکاین‌ها را در دندانپزشکی به عنوان خلاصه‌ای از پیشرفت‌های ایمونولوژی در دندانپزشکی عرضه داشته‌ایم.

مقدمه

بطرف منابع تنظیم پاسخهای ایمنی سلولی بود، در آن زمان ایمنی سلولی نسبت به آنتی‌نها در بدن بوسیله تولید و انتقال سلولی واکنشهای ازدیاد حساسیت تأخیری پوستی و در محیط کشت بوسیله ایجاد لنفسیتهای حساس بوسیله آنتی‌ن اخصاصی و توقف مهاجرت ماکروفازها متعاقب واکنش میان گروههای لنفوئیدی مرکب از ماکروفازها، لنفسیتهای حساس مجاور با آنتی‌ن اخصاصی بررسی می‌گردید.

در آن زمان یک سری فاکتورهای محلول بدون سلولی شناختند که قادر به ایجاد ضایعات پوستی شبیه ازدیاد حساسیت تأخیری و قدرت میتوژنیک برای لنفسیتها بوده و موجب توقف مهاجرت ماکروفازها می‌شدند. پیشنهاد شد که این مدیاتورهای مولکولی در پاسخهای ایمنی سلولی درگیرند (۲).

ترم لنفوکاین در سال ۱۹۶۹ به فاکتورهای فوق که بدون در نظر گرفتن منشاء اخصاصی ایجاد می‌شدند، اطلاق گردید. (۲)

نام لنفوکاین شامل دو قسم است که قسمت اول (lympho) بر حسب منشاء آن که لنفسی است و قسمت دوم (Kine) است بیانگر نقش نگهدارنده فیزیولوژی سیستم ایمنی می‌باشد. ده سال بعد در سال ۱۹۷۹ ۲ INT. Lymphokine workshop نام Interleukin را بمعنی

دنبالهای ایمونولوژی با پیشرفت‌های سریع و همه جانبه‌ایکه در سالهای اخیر انجام شده، دنیایی جالب و امیدبخش است. شناسایی بسیاری از بیماریها از نظر پاتوژنز همواره با مشکلات متعددی روبر بوده لذا محققین و دانشمندان ایمونولوژی و بیولوژی سلولی مولکولی راههای جدیدی را در علم پزشکی گشوده‌اند که می‌توانند امیدهای فراوانی را در پی داشته باشند. تا چند سال قبل نقش ایمونولوژی در دندانپزشکی فقط در حد تشخیص حساسیت بیماران نسبت به مواد بیخوبی می‌دانیم که امثال اینها محدود می‌شد، اما امروزه بخوبی می‌دانیم که پاتوژنز بسیاری از بیماریهای دهان و دندان در شناخت اختلالات ایمونولوژیک و مکانیسمهای مربوط به آن نهفته است. ما امروزه از پیوند دندان، تومورهای لثه و دهان و عوارض مربوط به بیماریهای خود ایمنی در این قسمت از بدن صحبت می‌کنیم. مقالات جدید پیوسته از مشکلات ایمونولوژیکی در بیماریهای دهان و دندان سخن می‌گویند و مسلماً نقش ایمنی هومورال، ایمنی سلولی و تازه‌ترین نکته‌ای که در این مورد بچشم می‌خورد یعنی سایتوکاینها می‌تواند نقشی کلیدی و حساس باشد.

سایتوکاینها

دهه ۱۹۶۰ زمان تمرکز و شدت تحقیقات و بررسیها

* دندانپزشک و دستیار گروه ایمونولوژی دانشکده پزشکی

** استاد گروه ایمونولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران

مراحل ثبیت شده و پیشرفت ضایعات پریودنتال غالب می باشد که این مسئله می تواند بر امکان وجود نقشی مهم برای واکنشهای ایمونولوژیک در موضع دلالت داشته باشد. در هنگام تماس با آنتیئن، سلولهای T حساس شده تولید انواع سایتوکاینها را می نمایند که در پیشرفت واکنشهای افزایش حساسیت و نیز واکنشهای با واسطه سلولی دارای نقشی اساسی هستند. همچنین قابل ذکر است که لنفوسيتهای T می توانند توسط میتوژن و برخی از لکتینها (پروتئینهای گیاهی) نیز فعال شوند.

پاسخ لیپولی ساکارید در انسان توسط آزمایش تحریک آزادسازی PGE2 و IL-1 β بواسطه LPS از منوسيتها ساکن جدا شده از بیماران دارای سطوح مختلف تخریب پریودنتالی مشخص گردیده است. (۱)

موارد آزمایش بر اساس تخریب کم پریودنتالی و یا عدم وجود آن، مقاومت نسبت به بیماری و یا استعداد نسبت به آن انتخاب شدند. نتایج بدست آمده حاکی از دخالت سایتوکاینها نظری IL-I β و γ IFN در بیماریهای پریودنتال می باشد. در آزمایشات انجام شده اثر ایترافرون گاما در پاسخهای ایجاد شده نسبت به تحریک لیپولی ساکارید ثابت شده است البته این اثر بر تحریک آزادسازی IL-1 β و PGE2 نیز مشخص گردیده است.

این نتایج حاکی از این مطالب هستند:

آزادسازی PGE2 در بیماران مستعد به PERIODONTITIS نسبت به بیماران مقاوم ۲ تا ۳ مرتبه بیشتر بود. این تفاوت در تمام کشتهای سلولی ۴۸-۷۲، ۴۸-۴۸ ساعته مشهود بود. البته این تغییر در گروههای مختلف بیمار از نظر آزادسازی IL-1 β مشاهده نشد. (۱) ایترافرون گاما قادر نبود اثر مهمی بر آزادسازی PGE2 بوسیله تحریک LPS داشته باشد ولی بطور قابل توجهی قادر به بالابردن آزادسازی IL-1 β بود. اثرات ایترافرون گاما برای دو گروه بیمار (مستعد و مقاوم) مشابه بود.

GARRISON و NICHOLS معتقدند که ایترافرون گاما به تنها اثر مهمی بر آزادسازی PGE2 و IL-1 β از منوسيتها ندارد البته این اثر در حالیکه منوسيتها قبلاً بوسیله LPS تحریک شده باشند بصورت افزایشی خواهد بود. (۱)

Between Leukocyte cytokine استفاده می شود، چون این مواد از سلولهای غیرلنتوژنیکی سایتوکاینها حاوی یک جایگاه Ζنی در

هر هاپلوتاپ بوده که اکثراً از سه تا چهار ایتررون و چهار تا پنج اگزون تشکیل شده اند که بر روی کروموز و مهای مختلف قرار دارند در انسان بیشتر روی کروموزوم شماره شش در داخل L.T. و T. N. F بر روی کروموزوم شماره شش در داخل قرار گرفته اند. یکسان بودن Ζن این امکان را می دهد که آنها تحت تأثیر یک عامل تنظیمی باشند. تولید سایتوکاین در مرحله رونویسی تنظیم و کنترل می شود که بطور متوسط از ۱۰۰ تا ۲۰۰ اسید امینه ساخته شده بصورتیکه منطقه هیدروفوب آن حدود ۲۰ اسید امینه دارد.

تولید سایتوکاینها بصورت اختصاصی بوده ولی بطور غیراختصاصی عمل می نمایند. اثرات بیولوژیک سایتوکاینها به دو طریق می باشد:

- ۱ - پاراکراین: عبارتست از اثری که سایتوکاین تولید شده روی سلولهای دیگر دارد.
- ۲ - اتوکراین: اثری است که سایتوکاین بر روی سلول تولید کننده خود دارد.

مهترین پیشرفتها در زمینه تحقیقات مربوط به سایتوکاینها در چند سال اخیر در زمینه ایتلرولوکینها صورت گرفته است. در این مورد نه تنها خصوصیات بیوشیمیابی مواد مذکور در سطح Transcripton پروتئینی بلکه اطلاعات زیادی از عملکرد مواد فوق نیز بدست آمده است.

نقش سایتوکاینها در دندانپزشکی

بدنبال مقدمه فوق از یکسری سایتوکاینها صحبت می کنیم که در دندانپزشکی خصوصاً پاتوژن ضایعات التهابی پریودنتال و پری آپیکال از اهمیت خاصی برخوردار هستند. در این مورد تمرکز بر روی (α-β) IL-1 β ، TNF(α-β) و IFN گاما خواهد بود.

۱ - نقش سایتوکاینها در پاتوژن ضایعات پریودنتال

سلولهای لنتوژنیکی موجود در بافت همبندی لثه در طی

۲- نقش سایتوکاینها در پاتوژن ضایعات پری آپیکال

عفونتهای باکتریال پالپ دندان معمولاً باعث تشکیل یک ضایعه پری آپیکال دندان و در ضمن تحلیل استخوان می‌شوند. تحلیل استخوان یک نمای پاتوژنیک غالب در سایر بیماریهای التهابی مزمن، پریودنتیت، آرتربیت روماتوئید، استئومیلت و همچنین بدخیمی‌های مشخصی همچون مالتیپل میلولما می‌باشد.

اگرچه باکتریها عوامل اتیولوژیک تشکیل ضایعه‌پری آپیکال هستند و تحلیل استخوان نیزیک جریان فعال می‌باشد که توسط استئوکلاستها صورت می‌گیرد، لکن مسیرهای واسطه‌ای که عفونت را به فعالیت تحلیلی مربوط به استئوکلاستها مربوط می‌سازد هنوز دقیقاً شناخته نشده‌اند. اجزاء باکتریائی خصوصاً LPS‌ها قادرند به تنها بیان فعالیت تحلیلی مربوط به استئوکلاستها را با قدرت کم تحریک نمایند. (۹)

محصولات متابولیسم اسید آراشیدونیک، مثل PGE_2 بطور قابل توجهی در جریان التهابی تحلیل استخوان مؤثر می‌باشد. (۹)

شواهد معتبری در دست است که نشان می‌دهند فرآورده‌های مدیاتوری مختلف آزاد شده از سلولهای ایمنی (سایتوکاینها) نیز ممکن است در این روند، با اهمیت و مؤثر باشند (۹) با توجه به این موضوع سلولهای التهابی مزمن که در ضایعات پری آپیکال فراوان هستند سایتوکاینهای مختلفی را با پتانسیل زیاد ترشح می‌کنند که در تحلیل استخوان دخالت دارند. این فرآورده‌ها شامل محصولات ماکروفاز مرکب از $TNF-\alpha$ ، $IL-1\beta$ و محصولات لتفوسيتی بنام LT یا لتفوتوكسین که اخیراً $TNF-\beta$ خوانده می‌شود، می‌باشند.

باکتری و اجزاء آن سبب تحریک، گسترش و تکامل ضایعات پری آپیکال می‌شوند (۹) KAKEHASHI و دستیارانش رابطه عفونتهای باکتریائی و تشکیل ضایعات ذکر شده را بوضوح نشان دادند. (۴) آنها خاطرنشان ساختند که در معرض عفونت قرار گرفتن پالپ دندان باعث تکامل ضایعات پری آپیکال در آنسته از RAT هایی می‌گردد که در محیط GERM FREE حیوان آنکه حیوان *Exposure* تکامل این ضایعات را ظاهر نمی‌ساخت.

سطوح سایتوکاینهای تحلیل دهنده استخوان در بیماریهای پریودنتال:

$TNF-\alpha$ و $IL-1\beta$ باعث تحریک تحلیل استخوان شده و شکل‌گیری آنرا در محیط آزمایش متوقف می‌نمایند. این مدیاتورها همچنین باعث تحریک پروستاگلاندینها و تولید پروتئازها بوسیله تعدادی از سلولهای شامل فیبروپلاستها و استئوپلاستها هستند، می‌گردند. (۱۰) پیشنهاد می‌شود که یک یا هردوی این سایتوکاینها $IL-1\beta$ و $TNF-\alpha$ امکان دارد در تخریب نسجی مربوط به PERIODONTITIS دارای نقش باشند. (۱۰)

$IL-1\beta$ دارای پتانسیل بسیار بالاتری نسبت به $IL-1\alpha$ و $TNF-\alpha$ در اثرات فوری روی استخوان می‌باشد. (۱۰) STASHENKO در ۱۹۹۱ دریافتند که $IL-1\beta$ ، مناسبترین نسبت را با تخریب استخوان دارد. (۱۰) البته نسبت غلظت این مدیاتورها با تخریب پریودنتالی تاکنون مشخص نگردیده است.

STASHENKO و گروهش برای بررسی سطح سه سایتوکاین مذکور از بافت ۲۲ جایگاه فعال بیماری و ۷ جایگاه سالم کلینیکی برداشت کردند. نتیجه نشان داد که α - TNF و $IL-1\beta$ در تمام ۲۲ جایگاه فعال بیماری وجود دارد ولی $IL-1\alpha$ در ۸ جایگاه فعال بیماری ثبت شد. (۱۰)

از این سه مدیاتور فقط $IL-1\beta$ در بالاترین مقدار TNF $11/695 \pm 2/888$ پیکوگرم در میلی لیتر) و بدنبال آن α - $IL-1\beta$ 434 ± 135 کیلوگرم در میلی لیتر) ($IL-1\alpha$ 342 ± 60) پیکوگرم در میلی لیتر) قرار داشتند.

غلظت $IL-1\beta$ تقریباً ۳۴ تا ۲۶ برابر غلظت دو سایتوکاین دیگر در بافت‌های بیمار بود. مدیاتورهای مذکور در بافت سالم کلینیکی ولی بادوز پایین‌تر یافت می‌شوند.

بدلیل اینکه سلولهای $IL-1\beta^+$ به مقدار زیادتر از سلولهای $TNF-\alpha^+$ در بافت بیمار وجود دارند بنظر می‌رسد که یکی از ایندو رده سلولی هر دو سایتوکاین را تولید نماید. (۱۰) قبل‌گفته می‌شد که فعالیت $IL-1\beta$ قادر است مایع شیار لثه‌ای را در جایگاه‌های التهاب افزایش دهد، ولی اخیراً MASADA گزارشی مبنی بر بالا رفتن این مایع توسط هر دو سایتوکاین $IL-1\beta$ و $IL-1\alpha$ در مبتلایان به PERIODONTITIS دارد. البته با حضور مقدار بیشتر $IL-1\alpha$ نسبت به $IL-1\beta$. (۱۰)

بطوریکه سبب تحریک آنها به تولید چندین مدیاتور تحلیل دهنده استخوان که شامل IL-1 β و TNF- α هستند، می‌گردد. (۹)

PMN ها نیز توسط تعدادی از Phe Met – Leu – Cys CHEMOATTRACTANTS به موضع عفونت جذب می‌شوند. این پیتید تشکیل دهنده انتهای آمینی تعدادی از پروتئینهای باکتریایی می‌باشد. PMN ها همچنین در پاسخ به اجزاء C3b و C5b دچار مهاجرت می‌شوند. کمپلکس‌های اینمی نیز که در فضای داخل کانال ریشه قرار گرفته‌اند تحلیل استخوان را افزایش می‌دهند که این عمل احتمالاً با واسطه PMN ها صورت می‌پذیرد. (۹)

واسطه‌های تحلیل استخوان

تحلیل استخوان در بیماریهای التهابی و بدخیمی‌ها، خصوصاً مالتیپل میلوماتا این اوخر هم به عمل فاکتور فعال کننده استشوکلاست (OSTEOCLAST ACTIVATING FACTOR) نسبت داده می‌شد. HORTON و همکارانش در سال ۱۹۷۲ فاکتور مذکور را چنین توصیف کردند:

سلولهای تک هسته‌ای خون محیطی که بوسیله میتوژن‌ها یا آنتی ژنهای پلاک دندانی فعال شده‌اند لنفوکاینی ترشح می‌کنند که موجب تحلیل استخوان می‌گردد. (۹) اخیراً جزء بزرگ OAF توسط STASHENKO در آزمایشگاه تخلیص شده و نشان داده شده است که با IL-1 β همسان است. (۹)

در طی تخلیص بیوشیمیایی، می‌توان بیش از ۷۶٪ مجموع فعالیت OAF در تحلیل استخوان را به IL-1 β نسبت داد و باقی این فعالیت توسط عمل TNF- α ، IL-1 α و TNF- β و تداخل سینزیک بین آنها انجام می‌گردد. (۹)

علاوه بر آن در دسته اخیر (GF) در ناحیه EXPOSURE یک پل عاجی بزرگ تشکیل شده که این مسئله دلیلی برپانسیل نسج سخت جهت REGENERATION در صورت عدم وجود عفونت می‌باشد. (۹)

این رابطه توسط SANDQVIST نیز نشان داده شده است (۷) وی دریافت که در دندانهای با پالپ نکروزه در اثر صدمه (با تاج سالم) تنها میتوان در دندانهایی که ضایعات پری آپیکال وسیع دارند باکتریها را ایزووله نمود. باکتریها و اجزاء محلول باکتریائی شامل دیواره سلولی، لیپوپلی ساکارید و توکسینها دارای قدرت آنتی ژنیک زیادی بوده و نتیجتاً سبب تحریک پاسخهای اینمی اختصاصی توسط میزبان می‌شوند. این پاسخها توسط آندسته از کلینی‌های لنفوسيتی T و B بروز می‌نماید که دارای پذیرنده‌های اختصاصی برای این آنتی ژنهای باشند. رسپتورهای آنتی ژنیک بروی لنفوسيتها B بخشایی از آنتی بادی متصل به غشاء سلولی آنها می‌باشند، حال آنکه پذیرنده‌های لنفوسيت T یک مولکول واحد می‌باشند که از نظر تکاملی وابسته بدان بوده و از آنتی بادی متمايز و مجزامی باشند. (۷) مثالی برای پاسخهای اختصاصی، پرولیفراسیون و تولید مدیاتورها توسط سلولهای T می‌باشد. همچنین این سلولها فعالیت ماکروفازها و تولید آنتی بادی توسط پلاسماسلها را تنظیم می‌نمایند. علاوه براین، پاسخهای غیر اختصاصی نیز بدون شک در پاتوژنز ضایعات پری آپیکال شرکت دارند. این پاسخها از مسیری تحریک می‌شوند که از کنار رسپتورهای آنتی ژنیک بروی لنفوسيتها عبور کرده (BY PASS) و یا تمام لنفوسيتها را درگیر نمی‌کنند. برای مثال LPS می‌تواند سلولهای B را بصورت پلی‌کلونال تحریک کرده و باعث پرولیفراسیون و ترشح آنتی بادی از انواع اختصاصی (پلاسماسل) گردد. این ماده (LPS) همچنین یک فعال کننده بالقوه ماکروفازهاست

سایتوکاین	منبع اصلی سلولی	وزن مولکولی	قدرت تحلیل استخوان
IL-1 β	ماکروفاز	۳۴۰۰۰	۱/۱۰۰
IL-1 α	//	//	۰/۰۶۴
TNF- α	//	۳۴۰۰۰	۰/۰۰۱
TNF- β	لنفوسيت	۷۰۰۰	//

آپیکال و پریودنتال را تحریک کنند. LPS در کانالهای عfonی ریشه دندانها و نیز ضایعات پری آپیکال یافت شده است لکن هنوز مشخص نیست که چه مقدار LPS باید موجود باشد تا توانایی تحریک تحلیل استخوان را القاء نماید. معمولاً LPS ها در غلظت‌های بیشتر از یک میکروگرم در میلی لیتر نیمی از فعالیت تحلیل استخوانی خود را دارا می‌باشند در مقایسه با آن سایتوکاینها بی نظر IL-1 همین فعالیت را در غلظت‌های کمتر از یک نانوگرم در میلی لیتر دارد علاوه بر آن، همه هادارای قدرت تحلیل استخوان نیستند. بنابراین گرچه LPS و سایر اجزاء باکتریایی ممکن است به عنوان محرك سلولهای التهابی ضایعات P. A. در تولید سایتوکاینها و پروستاگلاندینها عمل کنند لکن نقش آنها به عنوان یک عامل مؤثر مستقیم در فعالیت تخریبی استخوان ممکن است کوچک باشد. (۹)

البته اکثر تحلیل‌های التهابی نظیر تخریبهای استخوانی پری آپیکال بصورت پیوسته و مداوم نبوده بلکه بیشتر اتفاقی و با فعالیت انفجاری صورت می‌گیرد که این مسئله موضوع فوق را باز هم پیچیده‌تر می‌کند با این وجود یقیناً هرسه گروه واسطه‌ها شامل سایتوکاینها، پروستاگلاندینها و اجزاء باکتریایی توامان در جایگاه تحلیل التهابی حضور دارند. (۹)

دکتر صفوی و همکارانش (۶) در تشخیص TNF در اگزودای بافت پری آپیکال دندانهای مبتلا به PERIAPICAL PERIODONTITIS آزاد سازی کلسیم از استخوان را در محیط آزمایش افزایش می‌دهد نتیجتاً می‌تواند نقش مهمی در انواع بیماریهای التهابی که تحلیل استخوان را سبب می‌شوند بازی نماید. (۶) نکروتیک بودن پالپ دندان به تنهایی نمی‌تواند علت P. A. باشد و فقط زمانیکه پالپ با نمونه‌های بی‌هوایی باکتریایی گرم منفی الوده گردد P. A. ایجاد شده و متعاقب آن تحلیل استخوان را خواهیم داشت. (۶)

A. P. با وجودیکه در گزارشات مربوط به نقش TNF در حضور فاکتور مذکور در پالپ نرمال و ملتهب زیر سوال است، نتایج گرفته شده توسط صفوی وجود TNF را در تمام دندانهای مورد آزمایش تائید کرده است. (۶)

TNF ماده ایست که دارای اثرات فعال حیاتی بوده و در صورتیکه سطحش در بافت‌های P. A. بالا رود دارای اثرات سیستمیک زیادی می‌گردد. با این وجود TNF یکی از دو

چنانچه در جدول فوق مشاهده می‌گردد در محیط آزمایش، IL-1 β فعالترین این سایتوکاینها می‌باشد بطوریکه مدیاتور مذکور ۱۵ بار قویتر از نوع IL-1 α و ۱۰۰ بار قویتر از TNF- α می‌باشد. (۹)

خبراً نشان داده شده است که این سه سایتوکاین در VIVO نیز موجب تحریک استخوان می‌شوند. (۹)

اثرات مشابه INVITRO و INVIVO این مدیاتورها نشان دهنده اهمیت آنها در پاتوژنی بیماریهای استثولیتیک است. TNF- α و IL-1 β توسط تکنیکهای ایمونوشیمی در نسوج التهابی پریودنتال یافت شده‌اند علاوه گزارش شده که سلولهای اختصاصی همچون کراتینوسیتها و سلولهای اپیتلیال لثه IL-1 تولید می‌کنند. (۹) قابل ذکر است که IL-1 علاوه بر خصوصیت تحلیل دهنگی استخوان، روی طیف گسترده‌ای از سلولها اثر می‌کند. علاوه براینکه IL-1 محركی ایمونولوژیک برای سلولهای B و T بوده، یک مدیاتور مولتی پتانسیل نیز برای اثرات بیولوژیکی که شامل پاسخهای فاز حاد می‌شود، می‌باشد.

تداخل تنظیمی بین سایتوکاینها و PGE₂

بطور معمول این تداخل بین PGE₂ و سایتوکاینها بالاخص ایتلولوکین اتفاق می‌افتد بطوریکه IL-1 تولید PGE₂ بوسیله بعضی از سلولها همچون فیبروبلاستها، کندروسیتها و سلولهای سینوویال را تحریک می‌نماید. PGE₂ می‌تواند از تزايد لنفوسيتها T و محصولات مدیاتوری آن همچون TNF- β جلوگیری بعمل آورده همچنین گزارش شده که تولید IL-1 توسط ماکروفازها را نیز متوقف می‌نماید. در حقیقت در این تداخل یک مسیر فیدبک منفی به چشم می‌خورد (PGE₂ $\xrightarrow{-}$ IL-1). این تداخل بسیار پیچیده بوده و اهمیت آن در بیماریهای تخریبی استخوان هنوز ناشناخته مانده است. (۹)

مقایسه سایتوکاینها و اجزاء باکتریایی در تخریب استخوان

اجزاء باکتریایی بصورت محصولات متابولیک اختصاصی همچون زنجیره‌های کوتاه اسیدهای چرب ولپوپلی ساکارید ممکن است تخریب استخوان ناشی از بیماریهای پری

غلظت $10^{-10} \times 8$ نانوگرم در میلی لیتر صورت می‌گیرد. تکه جالب دیگر اینکه نشان داده شده است $\text{IL}-1\beta$ بمقدار زیاد توسط سلولهای بدخیم میلومایی تولید می‌شود و شاید مسئول عدم کوپلینگ تحلیل و تشکیل استخوانی باشد که در این بیماری اتفاق می‌افتد. (۹) تحقیقات STASHENKO نشان می‌دهد که $\text{IL}-1\beta$ و احتمالاً سایر سایتوکایینها مسئول UNCOUPLING در ضایعات پری آپیکال می‌باشند. (۹)

مدیاتور تحلیلی استخوان می‌باشد. (۶)

سایتوکایینها به عنوان عوامل UNCOUPLING استخوان نسجی است فعال که تحت **TURN OVER** و **REMODELING** برآورد شده است که سالیانه در حدود ۷٪ اسکلت بالغ تحلیل رفته و متعاقب آن استخوان سازی صورت می‌پذیرد. در طی جریان **REMODELING** فیزیولوژیک مقدار استخوان تحلیل رفته در هر طرف طی چندین ماه توسط سنتز استخوان تازه بطور کامل جایگزین می‌شود. این جریان منظم و دقیق بعلت هماهنگی تحلیل و تشکیل استخوان می‌باشد، به عنوان مثال در بیماریهای متابولیک همچونها پرپاراتیروتیدیسم با تزریق تجربی PTH در حیوانات، هر دو جریان تحلیل عمومی و تشکیل جبرانی استخوان بطور مساوی بروز می‌کنند. با این وجود که مکانیسم این پدیده کاملاً روش نشده می‌توان چنین توجیه کرد که آزاد شدن فاکتورهای کموتاکتیک یار شدی توسط استثوکلاستها از ماتریکس استخوان، ممکن است نقش بسیار مهمی در بکار گیری، تقویت و تحریک استثوکلاستها داشته باشد که این سلولها نیز آن مقدار از استخوان تحلیل پیدا کرده را مجدداً ترمیم می‌کنند.

تعدادی از این عوامل عبارتند از : **TRANSFORMING GROWTH FACTOR 1** ، **فاکتور رشدی I** شبیه انسولین، **فاکتور رشد اسکلتال** ، **فاکتور رشدی محصول پلاکها** و ...

در مقابل **REM** فیزیولوژیک، ترمیم کامل استخوان ندرتاً بدنبال تحلیل در محل التهاب مزمن صورت می‌گیرد نظری ضایعات پری آپیکال یا پریودنتیت مارٹینال، تحلیل بدون تشکیل جبرانی استخوان یا بصورت **UNCOUPLING** ، در بدخیمی های موضعی همچون میلومانیز دیده می‌شود. (۹) نتایج اخیر حاصل از مطالعات آزمایشگاهی نشان داده است که سایتوکایینها علاوه بر فراهم نمودن یک پیام تحلیلی برای استثوکلاستها همچنین از تشکیل استخوان توسط استثوکلاستها نیز جلوگیری می‌کنند. (۹) استخوان سازی شدیداً بحضور سایتوکایینها حساس می‌باشد، چرا که مهار استخوان سازی نسبت به تحریک تحلیل استخوان به غلظت سایتوکایینی ۵۰ بار کمتر نیاز دارد. برای $\text{IL}-1\beta$ انتقال پیام مهار استخوان سازی در

REFERENCES

1. Garrison, scott W. & Nichols, frank C.
LPS elicited secretory responses periodontitis: altered release of PGE₂ but not IL-1 β in patient with adult periodontitis.
J. periodontal res. march 1988 24(2): 88 - 95
2. Hamblin, ann s.
Lymphokine. page 1,2.
Lymphokine british society of immunology 1988.
3. Horton, JE. Raisz, LG.
Bone resorbing activiyt in supernatant fluid from cultured human peripheral blood leukocytes. Sience 1972 177: 793
4. Kakehashi, S. Stanley, HR. Fitzgerald, RJ.
The effect of surgical exposure of dental pulps in germfree and conventional laboratory rats.
Oral surg. oral med. oral path. 1965 20:340-9
5. Massada, M P.Persson, R. Kenney
Measurment of IL-1 α ,1 β in gingival crevicular fluid implication for the pathogenesis of periodontal disease.
J. periodontal Res. 1990 25: 156-63
6. Safavi, Kamran E.
TNF identified in periapical tissue exudate of teeth with apical periodontitis.
J. of endodontics Jan. 1991 17(1): 12-14
7. Sandqvist, G.
Bacteriological studis of necrotic dental pulps. (phd) Umea university odontal dissertations, No 7 1976
1-94
8. Stashenko, p.
Levels of IL-1 β in Tissue from site of active periodontal Disease.
J. of Clinical periodontol . Aug1991: 18(17) 548 - 554
9. Stashenko, P.
The role of immune cytokines in the pathogenesis of periapical lesions. Endodontics dental traumatology Jun 1990 6 (3): 89-96
10. Stashenko, philip.
Tissue levels of bone resorptive cytokines in periodontal Disease.
J.periodotol. aug 1991 62(8): 504-509