

ارزیابی بیان ژن های پیش التهابی در زخم و طحال موس های BALB/c آلوده به لیشمانیا مازور

سهیلا اخزری^۱، حسین رضوان^۱، علیرضا نوریان^{۲*}، مسعود ذوالحواریه^۳، مرتضی شمسی^۴

- (۱) گروه انگل شناسی، دانشکده پیرا دام پزشکی، دانشگاه بوعالی سینا همدان، همدان، ایران
- (۲) گروه پاتوبیولوژی، دانشکده پیرا دام پزشکی، دانشگاه بوعالی سینا همدان، همدان، ایران
- (۳) گروه علوم درمانگاهی، دانشکده پیرا دام پزشکی، دانشگاه بوعالی سینا همدان، همدان، ایران
- (۴) مرکز تحقیقات بیماری های مشترک انسان و حیوان، دانشگاه علوم پزشکی ایلام، ایلام، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۶/۲/۲۰

تاریخ دریافت: ۹۵/۱۰/۲۰

چکیده

مقدمه: لیشمانیا مازور از انگل های تک یاخته ای و عامل بیماری لیشمانیوز پوستی می باشد. تحقیقات نشان داده است که پاسخ ایمنی ایجاد شده علیه این انگل با ژنتیپ میزان مرتبط می باشد. اگر چه تا کنون در بسیاری از مطالعات انجام شده ویژگی های پاسخ ایمنی میزان در بیماری لیشمانیوز و امکان پیشگیری آن از طریق واکسن مورد بحث قرار گرفته است، اما تا کنون کم تر به چگونگی ایجاد زخم و نقش پاسخ های التهابی با میانجی گری سلول های سیستم ایمنی ذاتی در ایجاد و ترمیم زخم ناشی از لیشمانیوز پوستی توجه گردیده است. هدف از انجام این تحقیق بررسی هم زمان الگوی بیان ژن های پیش التهابی در زخم و طحال در موس های BALB/c مبتلا به لیشمانیوز جلدی بود.

مواد و روش ها: در این بررسی، تعداد 1×10^7 فرم پروماستیگوت انگل لیشمانیا مازور به صورت داخل جلدی در دو گروه موس BALB/c در قسمت انتهای دم تزریق و سپس در فواصل زمانی یک هفته بیان ژن های سایتوکاین های IL-12p35, CCL3, IL-12p40, CCL4, TNF- α , IL-1 β , IL-1 α , CCL5, IFN- γ , CCR5 در بافت زخم و طحال مورد بررسی قرار گرفتند.

یافته های پژوهش: نتایج نشان داد که انگل لیشمانیا در بیماری لیشمانیوز جلدی باعث کاهش شدید در بیان ژن های پیش التهابی در زخم و طحال موس های درمان شده با PBS گردید. در حالی که در موس های درمان شده با گلوكاتئیم این موضوع مشاهده نشد.

بحث و نتیجه گیری: بر اساس نتایج سایتوکاین های TNF- α , IL-12, IFN- γ , IL-1 β , CCR5 از فاکتورهای مهم و تاثیرگذار در پاسخ ایمنی علیه لیشمانیا می باشد زیرا کاهش بیان این ژن ها باعث ایجاد زخم های پیشرفتی لیشمانیا در موس های آلوده گردید.

واژه های کلیدی: لیشمانیازیس، زخم، طحال، ژن های پیش التهابی

* نویسنده مسئول: گروه پاتوبیولوژی، دانشکده پیرا دام پزشکی، دانشگاه بوعالی سینا همدان، همدان، ایران

Email: nourian.ar@gmail.com

Copyright © 2018 Journal of Ilam University of Medical Science. This is an open-access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution international 4.0 International License (<https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/>) which permits copy and redistribute the material, in any medium or format, provided the original work is properly cited.

برای از بین بردن انگل در این سلول ها، تولید رادیکال های آزاد اکسیژن و نیتریک اکسید می باشد. به علاوه، γ -IFN که از لنفوسيت های T آزاد می شود، تولید TNF- α را در ماکروفائزها تحريك می کند. بنا بر این TNF- α واسطه شیمیابی در هر دو نوع پاسخ ایمنی ذاتی و اكتسابی و عامل ارتباطی مهم بین پاسخ های ایمنی اكتسابی و التهاب حاد می باشد(۵). کموکاین CCL5 در واکنش های التهابی نقش مهمی در جلب لنفوسيت های T، نوتروفیل ها و سایر سلول های لنفاوی دارد. کموکاین CCL4 که به عنوان پروتئین التهابی ماکروفائزها نیز شناخته می شود به همراه CCL3 نقش مهمی در جلب سلول های کشنده طبیعی و مونوپلیت ها دارد. کموکاین CCR5 نیز به عنوان یکی از رسپتورهای مهم برای این سایتوکاین های CCL3 و CCL4 مطرح می باشد که هیچ کدام در عفونت های ناشی از لیشمانيوز جلدی مورد توجه جدی قرار نگرفته اند. هم چنان بیان ژن های پیش التهابی در طحال و هماهنگی در بیان این ژن ها در زخم لیشمانيا و طحال موضوعی است که تا کنون مطالعه نشده است. هدف از انجام این تحقیق بررسی هم زمان الگوی بیان ژن های پیش التهابی در زخم و طحال در موش های BALB/c مبتلا به لیشمانيوز جلدی می باشد.

مواد و روش ها

انگل لیشمانيا: سوش وحشی و بدون دستکاری ژنتیکی انگل لیشمانيا ماذور MHOM/76/IR، از مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی انسیتیو پاستور ایران تهیه و در محیط RPMI (MI)، حاوی سرم جنین گوساله($100\text{ }\mu\text{L}$) در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد کشت داده شد و در پاساژهای ۲-۴ به حیوانات آزمایشگاهی تزریق گردید.

طراحی پرایمر: ژن های مورد مطالعه در این تحقیق عبارت بودند از:

IL-12p40, IL-12p35, IL-1 β , IL-1 α , CCR5, CCL5/RANTES, CCL4/MIP-1 β , CCL3/MIP-1 α , IFN- γ , TNF- α .

مقدمه

بیماری لیشمانيوز جلدی (سالک) یکی از بیماری های مشترک بین انسان و دام است و بعد از مalaria به عنوان یک معضل بهداشتی در جهان مطرح می باشد. عامل آن تک یاخته ای از گروه تاژکداران خانواده تربیانوزوماتیده و جنس لیشمانيا می باشد که به وسیله نیش پشه های ناقل گونه های فلوبوتوموس به انسان منتقل می شود. علاج این بیماری به صورت زخم هایی خشک یا مرطوب که بعضًا ممکن است تا یک سال روی نقاطی از بدن مانند دست، پا و صورت باقی بماند، ظاهر می شود. در جهان تعداد افراد مبتلا به این بیماری بیش از ۱۲ میلیون مورد است که این تعداد با وقوع بیماری هایی مانند ایدز و بحران های اجتماعی در مناطق آلوده در دهه های اخیر در حال افزایش بوده به طوری که موارد جدید بیماری در جهان سالانه بیش از $1/5$ میلیون نفر می باشد(۱). در ایران حدود ۱۵۰۰۰ نفر سالانه به سالک مبتلا می شوند و بر اساس تحقیقات موجود، میزان واقعی موارد آن ۴ تا ۵ برابر میزانی است که گزارش می شود. میزان بروز بیماری در ایران $28/0$ در هر هزار نفر جمعیت تخمین زده می شود(۲). درمان های رایج این بیماری استفاده از ترکیبات پنج ظرفیتی آنتی موآن (پنتوستام و گلوکانتیم) می باشد و علی رغم تلاش های فراوان تا کنون کنترل بیماری چندان موفقیت آمیز نبوده و درمان آن نیز در عمل با مشکلات متعددی از جمله عدم پاسخ به درمان به علت مقاومت دارویی مواجه بوده است. به همین دلیل در سال های اخیر سازمان جهانی بهداشت بیماری لیشمانيوز را به عنوان یک بیماری گرمیسری غفلت شده یا فراموش شده مطرح کرده است(۳). یافته های ایمنی شناسی در لیشمانيازیس عمدتاً از طریق مطالعه بر روی مدل های حیوانی با استفاده از نژادهای خالص موش به دست آمده است. این یافته ها نشان داده اند که مقاومت به عفونت لیشمانيا به طور مشخصی با فعالیت لنفوسيت های Th1 ارتباط دارد(۴). ژن های پیش التهابی نقش مهمی در چگونگی فعل شدن سیستم ایمنی و در نهایت از بین بردن عفونت لیشمانيا به عهده دارند. فعل شدن ماکروفائزها توسط سایتوکاین γ -IFN صورت می گیرد. مکانیسم اصلی

کلیه پرایمرهای مورد استفاده در جدول شماره ۱ نشان داده شده است.

پس از یافتن توالی ژن ها در بانک ژنی، با استفاده از نرم افزار طراحی پرایم در سایت NCBI پرایم مناسب برای هر ژن طراحی گردید. توالی

جدول شماره ۱. توالی پرایمرهای مورد استفاده جهت تشخیص ژن های پیش التهابی

نام ژن پیش التهابی	طول باند (bp)	(sequence) توالی	دماه ذوب پرایمر(°C)
CCL3/MIP-1 α	۱۰۰	F: 5'-TCTGCGCTGACTCCAAAGAG-3'	۶۲
		R: 5'-GTGGCTATCTGCAGCAAAC-3'	۶۲
CCL4/MIP-1 β	۱۰۰	F: 5'-CAGCCCTGATGCTTCTCACT-3'	۶۲
		R: 5'-GGGAGACACGCGTCCATAAC-3'	۶۲
CCL5/R ANTES	۱۰۰	F: 5'-GTGCTCCAATCTTGCAGTCG-3'	۶۲
		R: 5'-AGAGCAAGCAATGACAGGGA-3'	۶۲
CCR5	۱۰۰	F: 5'-ATTCTCCACACCCTGTTTCG-3'	۶۰
		R: 5'-GAATTCTGGAAAGGTGGTCA-3'	۶۰
IL-1 α	۱۰۰	F: 5'-CAGTTCTGCCATTGACCATC-3'	۶۰
		R: 5'-TCTCACTGAAACTCAGCCGT-3'	۶۰
IL-1 β	۱۰۰	F: 5'-TTGACGGACCCAAAAGATG-3'	۶۰
		R: 5'AGAAGGTGCTCATGTCCTCA-3'	۶۰
IL-12p35	۱۰۰	F: 5'-ATGATGACCCTGTGCCTTGG-3'	۶۲
		R: 5'-CACCCCTGTTGATGGTCACGA-3'	۶۲
IL-12p40	۱۰۰	F: 5'-CTGCTGCTCCACAAGAAGGA-3'	۶۲
		R: 5'-ACGCCATTCCACATGTCACT-3'	۶۲
TNF- α	۱۰۰	F: 5'-TATAAAGCGGCCGCTGAC-3'	۶۲
		R: 5'-TCTTCTGCCAGTTCCACGTC-3'	۶۲
IFN- γ	۱۰۰	F: 5'-GCTCTGAGACAATGAACGCT-3'	۶۰
		R: 5'-AAAGAGATAATCTGGCTCTGC-3'	۶۰

زمان انجام آزمایش در دماه ۸۰- درجه سانتی گراد نگهداری شدند.

استخراج RNA: استخراج RNA با استفاده از کیت تجاری و طبق دستورالعمل شرکت سازنده کیت(دنا زیست) انجام شد. برای این منظور، مقدار ۱۰۰ mg از بافت های پوست و طحال به طور جداگانه به ظرف های حاوی محلول PBS استریل منتقل شدند. برای جدا سازی RNA از بافت، پس از انتقال ۵۰ mg از بافت به میکرو تیوب، نمونه در حمام اولترا سونیک، هموژنیزه و ۱ ml از محلول G1 موجود در کیت به آن اضافه و به وسیله ورتکس و پیپت مخلوط گردید. بافت هموژنیزه با قرار گرفتن در دماه اتاق به مدت ۵ ثانیه، دوباره هموژنیزه گردید. سپس میکرو تیوب ها به مدت ۵ دقیقه در دماه اتاق انکوبه و با دور ۲۶۵ g به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ شدند. سپس مایع رویی به میکرو تیوب جدید منتقل و ۲۰ μ L کلروفروم به آن

تلقیح انگل: موش های بالغ ماده c BALB/c با سن ۸ تا ۱۲ هفته از بخش پرورش حیوانات آزمایشگاهی انسستیتو پاستور ایران، تهران خریداری و به صورت کاملاً تصادفی به دو گروه چهار تایی تقسیم شدند. انگل در پاساژ های ۴-۲ به تعداد ۱۰ میلیون در 100μ L در هر موش به صورت داخل جلدی در ناحیه قاعده دم تلقیح گردید(۶). هیچ درمانی در موش های گروه اول انجام نشد. موش های گروه دوم تحت درمان ۰/۲ میلی لیتر در هر ۱۰۰ میکرو لیتر داروی مگلومین آنتی موan(گلوکانتئیم، 100μ L /۳۰ mg) به صورت تزریق در محل زخم قرار گرفتند.

نمونه گیری: پس از ایجاد زخم لیشمانیا در موش های آلوده، به منظور بررسی ژن های پیش التهابی، نمونه گیری از طحال و زخم در چهار مرحله انجام شد. اولین نمونه گیری، قبل از شروع درمان و بقیه نمونه ها به فاصله یک هفته اخذ شدند. نمونه ها تا

به مدت ۵ دقیقه، میکرو تیوب در کنار بخ قرار گرفته و cDNA استخراج شده به فریزر منتقل گردید.

PCR، جهت انجام واکنش PCR μL ۳۷/۵ آب مقطر دیونیزه دو بار تقطیر، μL ۵ بافر X10، μL ۱/۵ μL MgCl₂ /۸ μL , dNTP ۰/۲۵ μL , پلیمراز، μL ۲ cDNA۱، Forward و Reverse برای ژن های التهابی(به صورت جداگانه) و μL ۱ از RNA استخراجی به هر میکرو تیوب اضافه شد. سپس میکرو تیوب ها به دستگاه ترموسایکلر منتقل شدند و ابتدا به مدت ۱۰ دقیقه با دمای ۹۵ درجه سانتی گراد، سپس ۴۵ ثانیه با دمای ۵۶ درجه سانتی گراد و ۴۵ ثانیه با دمای ۷۲ درجه سانتی گراد مجموعاً ۴۲ سیکل و در نهایت ۱۰ دقیقه با دمای ۷۲ درجه سانتی گراد آنکوبه شدند. سپس محصول نهایی PCR به همراه DNA استاندارد به عنوان مارکر روی ژل آگارز ۱/۵ درصد به مدت ۱ ساعت الکتروفورز و با اتیدیوم بروماید رنگ آمیزی و از باندهای به دست آمده توسط دستگاه ترانس لومیناتور عکس برداری شد.

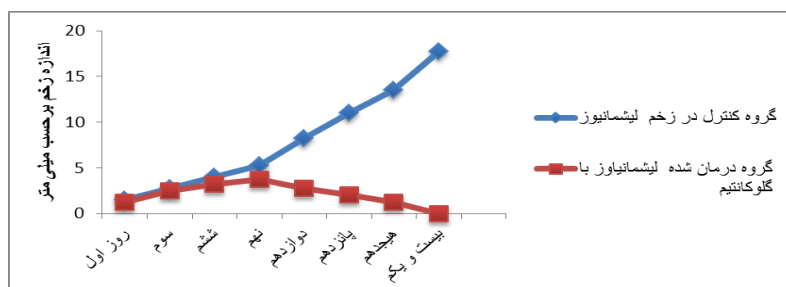
یافته های پژوهش

زخم، پس از گذشت ۱ هفته زخم ناشی از لیشمانیا در ناحیه تزریق انگل(قاعده دم) مشاهده شد. در گروهی که تحت درمان با گلوکانتیم بودند به مرور زمان ۲۱ روز زخم ها جمع شده و هیچ گونه ندول یا زخم ناشی از لیشمانیوز باقی نماند در حالی که در گروه کنترل در مدت زمان مشابه زخم های پوستی گسترش یافته که در نهایت منجر به مرگ حیوان گردیدند(نمودار شماره ۱).

اضافه و به مدت ۳ دقیقه در دمای اتاق انکوباسیون انجام شد. در مرحله بعد میکرو تیوب ها به مدت ۱۵ دقیقه با دور g ۲۶۵ سانتریفوژ و لایه رویی به میکرو تیوب جدید منتقل و پس از اضافه شدن همان میزان ایزو پرونانول و محلول G2 و انجام پیتنگ، به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق نگهداری گردید. سپس میکرو تیوب به مدت ۱۰ دقیقه با دور g ۱۸۵۰۰ سانتریفوژ و پس از حذف مایع رویی، مقدار ۱ ml اتانول ۷۰ درصد به قسمت رسوب اضافه گردید و پس از مخلوط کردن، به مدت ۵ دقیقه با دور g ۱۸۵۰۰ سانتریفوژ شد. مایع رویی کاملاً تخلیه و میکرو تیوب تا خشک شدن محتويات در دمای آزمایشگاه قرار گرفت. در مرحله آخر μL ۱۰۰ آب مقطر دیونیزه به میکرو تیوب اضافه شد.

سنتر xDNA تبدیل RNA به cDNA با استفاده از کیت تجاری شرکت سینا کلون و به روش زیر انجام شد:

در یک میکرو تیوب به ترتیب μL ۱ پرایمر μL , Oligo-Dt μL ۱ مخلوط dNTPs و μL ۱۰ از RNA استخراجی اضافه و پس از قرار گرفتن در دمای ۶۵ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه و سپس سانتریفوژ با دور g ۲۶۵ به مدت ۲ دقیقه، در کنار بخ قرار گرفت. در یک میکرو تیوب جدید، μL ۲ بافر Reverse Transcriptase M- μL ۱۰ واحد MuLV اضافه شد. حجم مخلوط با آب مقطر به μL ۱۰ رسانده شد و به میکرو تیوب اول اضافه گردید. پس از قرار گرفتن در دمای ۴۲ درجه سانتی گراد به مدت ۶۰ دقیقه و سپس در دمای ۸۵ درجه سانتی گراد



نمودار شماره ۱. مقایسه اندازه زخم لیشمانیوز: جهت ایجاد لیشمانیوز تعداد ۱۰ میلیون انگل لیشمانیا مازور به صورت داخل جلدی به ۲ گروه ۴ تایی موش BALB/c تزریق شد. در گروه تحت درمان، گلوکانتیم به میزان ۳۰ mg/kg میلی لیتر به صورت داخل خایعه در ساعات ۳، ۶ و ۱۲ تزریق شد. اندازه زخم به فاصله هر ۳ روز مورد ارزیابی قرار گرفت.

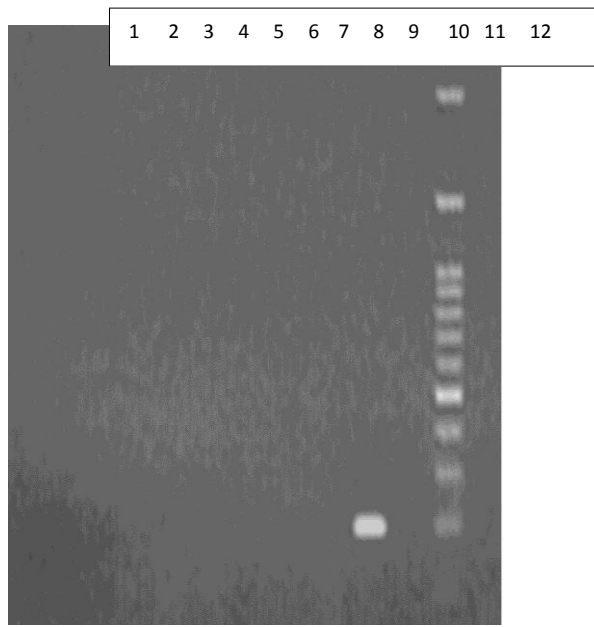
نتایج اختلاف معنی داری را بین گروه تrest و کنترل نشان می دهد.

بعد از درمان، ژن های γ -IFN، IL-12P35، CCL5، TNF- α ، CCL3/MIP-1 α ، IL-12P40 و CCL4/MIP-1 β در زخم بیان گردیدند. در این گروه و به طور هم زمان، ژن های IL-12P35، IL-12P40، CCR5، CCL4/MIP-1 β ، TNF- α ، CCR5، CCL3 و CCL4/MIP-1 β در طحال بیان گردیدند(شکل شماره ۲). در ادامه آزمایش در هفته دوم در گروه تست، ژن های IL-12P40، IL-12P35، CCL3، CCL4، TNF- α ، CCR5 و γ -IFN در زخم و ژن های CCR5، CCL5، IL-12P40، IL-12P35، TNF- α و γ -IFN در طحال بیان شدند(جدول شماره ۲).

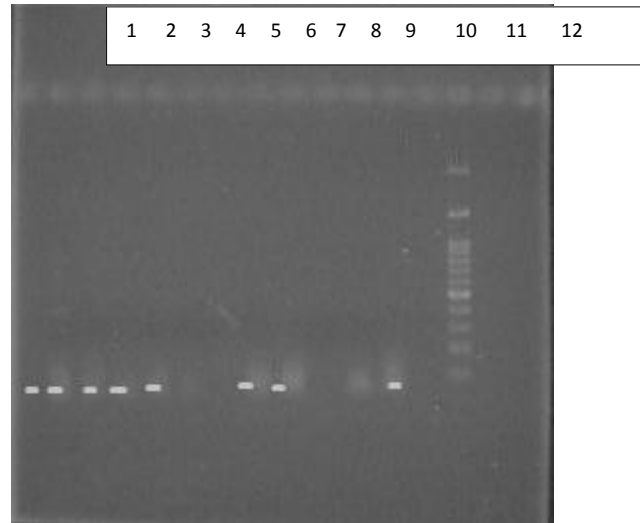
بیان ژن های پیش التهابی در زخم پوستی و طحال: نتایج به دست آمده از آزمایشات نشان داد که در پوست و طحال در موش های سالم(گروه کنترل) هیچ یک از ژن های پیش التهابی مورد آزمایش بیان نگردیدند. در گروه کنترل، در تمام طول دوره آزمایش تنها ژن γ -IFN در پوست و طحال بیان شد و از این جهت در بیان ژن های پیش التهابی فوق بین زخم و طحال مشابهت کامل وجود داشت(شکل شماره ۱). در گروه تست(گروه درمان شده با گلوکاتئیم)، قبل از شروع درمان، بیان ژن ها مشابه گروه کنترل بوده و فقط ژن γ -IFN بیان گردید. در این گروه در هفته اول

جدول شماره ۲. نحوه بیان ژن بافت پوست و طحال در زخم لیشمانیوز

	مرحله نمونه گیری	نوع نمونه	CCL4/MIP-1 β	CCL3/MIP-1 α	TNF- α	IL-12p35	IL-12p40	CCL-5	CCR5	IL-1 β	L1- α	IFN- γ
بافت سالم		پوست طحال	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	-
گروه درمان PBS شده با	قبل از درمان	پوست طحال	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	+++
	هفته اول	پوست طحال	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	+++
	هفته دوم	پوست طحال	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	-
	قبل از درمان	پوست طحال	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	- -	+++
	هفته اول	پوست طحال	+	+	+	++	++	+++	-	-	-	++
	هفته دوم	پوست طحال	+	+	+	++	++	++	-	-	+	++



شکل شماره ۱. بیان ژن در زخم ناشی از لیشمانيازيس جلدی و درمان شده با PBS در هفته اول: تعداد 1×10^7 انگل لیشمانيا مازور به فرم پرو ماستیگوت کشت شده در پاساژهای ۲-۴ به صورت داخل جلدی به هر موش BALB/c PBS تزریق گردید. در گروه تحت درمان مقدار ۳۰ گلوکانتیم و در گروه کنترل PBS به داخل زخم تزریق گردید. نمونه ها به ترتیب از سمت چپ به راست ۱. CCL3 .۲. TNF- α .۳. IL-1 α .۴. CCL4 .۵. IL-12p35 .۶. IFN- γ .۷. CCL-5 .۸. IL-12p40 .۹. CCR5 .۱۰. IL-1 β .۱۱. استاندارد DNA و ۱۲. کنترل منفی



شکل شماره ۲. بیان ژن در زخم ناشی از لیشمانيازيس جلدی و درمان شده با گلوکانتیم در هفته اول: دو گروه موش BALB/c ابتدا با تعداد 1×10^7 انگل لیشمانيا مازور به صورت داخل جلدی تزریق شده و سپس گروه اول با مقدار ۳۰ گلوکانتیم مورد درمان قرار گرفت. در گروه کنترل PBS به داخل زخم تزریق گردید. بیان ژن های پیش التهابی در زخم و طحال در هر دو گروه مورد بررسی قرار گرفت. نمونه ها به ترتیب از چپ به راست سمت راست: ۱. CCL4 .۲. TNF- α .۳. CCL3 .۴. IL-1 α .۵. IL-12p35 .۶. IL-12p40 .۷. CCL-5 .۸. CCR5 .۹. IL-1 β .۱۰. IFN- γ .۱۱. استاندارد DNA و ۱۲. کنترل منفی

بعضی از ترکیبات باکتریایی مانند LPS در کاهش بیان ژن های پیش التهابی در ماکروفازها گزارش شده است(۸). احتمالاً انگل لیشمانیا نیز با مکانیسم های مشابه قادر به کنترل بیان ژن های پیش التهابی در ماکروفازها بوده که می تواند باعث پایداری بیشتر انگل در داخل این سلول گردد. تفاوت در بیان بعضی از ژن های پیش التهابی در زخم و طحال مبین تفاوت در نوع و حتی میزان سایتوکین های ترشح شده در این دو عضو می باشد و نشان می دهد که احتمالاً نوع پاسخ و یا نوع سلول های لنفوцит شرکت کننده در پاسخ ایمنی در طحال و زخم متفاوت می باشند. در مطالعات قبل، تفاوت در بیان ژن های پیش التهابی بین سلول های طحال با سایر سلول ها در لیشمانیوز احشایی نیز نشان داده است(۹). به نظر می رسد که انگل لیشمانیا در طحال و سایر بافت ها تعامل متفاوتی با سیستم ایمنی بر قرار می نماید که البته این موضوع، مستلزم تحقیقات بیشتری در آینده است. در مطالعه ملی که روی بیماران مبتلا به لیشمانیوز جلدی انجام شد، سایتوکاین های IL-1 α و TNF- α افزایش نشان دادند اما در مطالعه حاضر، میزان این سایتوکاین ها در گروه بدون درمان به شدت کاهش یافتند که نشان دهنده شرایط متفاوت بیماری در انسان و موش BALB/c است(۱۰). نقش TNF- α به همراه IL-12 و IFN- γ در ایجاد پاسخ ایمنی سلولی لنفوцит های CD4 $^{+}$ T (Th₁) و کنترل عفونت لیشمانیا در موش گزارش شده است. در مطالعه اولیویرا و همکاران در بیماران لیشمانیوز جلدی میزان γ -IFN و TNF- α با یکدیگر ارتباط مستقیم داشته به طوری که کاهش یکی کاهش دیگری را سبب می شود که با نتایج تحقیق حاضر هم خوانی دارد(۱۱). افزایش میزان TNF- α در گروه مورد در طحال، حاکی از آن است که میزان TNF- α در سیر بیماری لیشمانیوز جلدی، از مرحله فعل تا بهبودی قابل ریدابی است. این واسطه التهابی از سایتوکاین های اصلی فعل کننده ماکروفاز برای تولید نیتریک اکساید است که در نابودی انگل های درون سلولی موثر است و در عفونت ناشی از عامل بیماری زای درون سلولی لیشمانیا مائزور اهمیت دارد(۱۲،۱۳). میزان و نوع ژن های التهابی بیان شده

بحث و نتیجه گیری

اگر چه در بسیاری از مطالعات نقش پاسخ ایمنی در درمان و پیشگیری بیماری لیشمانیوز و طراحی انواع واکسن بر علیه انگل لیشمانیا مورد بحث قرار گرفته است، اما چگونگی ایجاد زخم و نقش پاسخ های التهابی با میانجی گری سلول های سیستم ایمنی و سایتوکاین ها کم تر مورد توجه قرار گرفته است. هدف از انجام این تحقیق، بررسی و درک بهتر الگوی بیان ژن های پیش التهابی در مراحل مختلف ایجاد و پیشرفت بیماری لیشمانیوز جلدی برای ارائه یک چارچوب استاندارد جهت تشخیص مراحل مختلف بیماری از نظر روند بهبود بیماری بود. در این مطالعه همان طور که قابل انتظار بود در گروه موش های BALB/c تحت درمان با گلوکانتئیم در طی سه هفته بهبود مشاهده شد و در گروه کنترل نیز عفونت پیشرفت کرده و منجر به مرگ تمامی موش ها گردید. علت بهبود در گروه درمان شده را می توان به عدم انتشار انگل در سایر اندام های موش نسبت داد که این ویژگی یکی از شاخص های تاثیر دارو در درمان لیشمانیوز جلدی در موش های تاثیر دارو در درمان BALB/c است(۷). با دقت در الگوی بیان ژن های پیش التهابی در موش های گروه کنترل می توان نتیجه گرفت که در این گروه، انگل لیشمانیا در طحال و زخم باعث کاهش شدید ژن های پیش التهابی شده است به نحوی که از بین همه ژن های مورد آزمایش فقط ژن γ -IFN در طحال و زخم بیان شد که البته بیان این ژن در اواخر دوره بیماری نیز متوقف گردید. بیان ژن های پیش التهابی در موش های درمان شده با گلوکانتئیم و عدم بیان آن ها در گروه کنترل بیان کننده اثر فعالیت انگل در جهت کاهش بیان این ژن ها در سیستم ایمنی بوده و نشان می دهد که بعد از درمان در موش های مبتلا به لیشمانیوز جلدی ژن های پیش التهابی در زخم و طحال بیان می شوند. از سوی دیگر در هر دو گروه تست و کنترل، هماهنگی نسبتاً بالایی در بیان ژن های پیش التهابی در طحال و زخم مشاهده گردید که نشان دهنده اثر سیستمیک انگل بر روی سیستم ایمنی در همه مراحل بیماری می باشد. در مطالعه ای که توسط لاپارا و همکاران انجام شد نقش

بیشتری نسبت به عفونت های لیشمینایی می باشد، به اثبات رسیده است زیرا در این بیماران، سایتوکاین های IFN- γ , IL-12, IL-4 و سایتوکاین های پاسخ های Th₂ مانند IL-5, IL-4 و TGF- β افزایش می یابد(۱۶). این موضوع نشان می دهد که علی رغم ظهور علائم بالینی بیماری که به صورت زخم جلدی ظهور می یابد، نوع تعامل انگل با سیستم ایمنی همواره به صورت سیستمیک بوده و تنها به واکنش های موضعی بافتی محدود نمی گردد. لذا مطالعات بیشتر در مورد الگوی بیان سایتوکاین ها به خصوص در بیماران لیشمینیوز مبتلا به نقص یا سرکوب سیستم ایمنی می تواند در چهت یافتن روش های درمانی مطمئن تر، راهگشا باشد(۱۶). در لیشمینیوزیس جلدی و احشایی با حضور و یا عدم سیتوکین های نظارتی IL-10, IL-27 و TGF- β و آنتاگونیست TNF- α و α -اینترفرون گاما(۷)، پاسخ سلولی توسط سلول های تک هسته ای خون محیطی کاملاً فعال می باشد(۱۷). از آن جا که لیشمینیازیس یک بیماری مزمن می باشد، با تخریب گسترده بافتی همراه است. سیر تغییرات سایتوکاینی در لیشمینای از مرحله ابتدایی تا بهبود متفاوت است. با توجه به روند بیان زن در لیشمینیوز می توان ادعا نمود که انگل در تعامل با سیستم ایمنی موجب کاهش شدید در بیان سایتوکاین های پیش التهابی می گردد و سایتوکاین های IL-12, IFN- γ و TNF- α از فاکتورهای مهم و تاثیرگذار در پاسخ ایمنی هستند، به طوری که کاهش بیان این زن ها باعث ایجاد زخم های وخیم می شود. در این راستا مطالعه سایتوکاین های تولید شده در سیستم ایمنی در بافت های مختلف و بیماران متفاوت و نیز بررسی نحوه سرکوب سیستم ایمنی توسط انگل لیشمینای و فعالیت مجدد این آن هنگام درمان با داروی گلوکانتیم و چگونگی تعامل متفاوت سیستم ایمنی با انگل در زخم و طحال می تواند در روشن شدن بسیاری از نقاط مبهم در این بیماری مؤثر باشد(۱۵-۱۷).

جهت سرکوب عامل پاتوزن در مراحل اولیه تا بهبود زخم لیشمینای متفاوت است. معمولاً کموکاین های التهابی مانند CCL3 و CCL4 در اثر پاسخ های التهابی القاء می شوند که در اثر تماس با انگل لیشمینای TNF- α یا در اثر فعالیت سایتوکاین های التهابی مثل عرضه این کموکاین های التهابی افزایش می یابد(۱۴). کموکاین CCL4 و دیگر کموکاین ها دارای نقش پیش التهابی هستند و در هنگام التهاب، باعث فراخوان سلول های ایمنی شده و به طور کلی چسبندگی، کموتاكسی و فعال سازی بسیاری از جمعیت های لکوسیتی را کنترل می کنند و تنظیم کننده اصلی عبور و مرور لکوسیتی می باشد. خانواده کموکاین ها در رگ زایی و بهبود زخم نیز نقش تنظیمی دارد(۱۵). تصور بر این است که در ایمنی با واسطه سلولی در Th₂ موش های BALB/c آلوده به لیشمینای، پاسخ ترشح TNF- γ که در بهبودی لیشمینیوز جلدی نقص موثری دارد، کاهش چشم گیری می یابد. نقش مهم محور γ -IFN و IL-12 در تحریک پاسخ های Th₁ و ایجاد مقاومت علیه انگل لیشمینای ثابت شده است. نتایج مطالعه حاضر نشان داد که در گروه کنترل، γ -IFN-IL-12 در هفته های اول بیماری بیان شده و در اواخر بیماری بیان این سیتوکین متوقف می گردد. هم چنین IL-12 در هیچ یک از مراحل بیماری در گروه کنترل بیان نشد اما در گروه مورد تحت درمان با گلوکانتیم، این دو سیتوکین بیان شدند که نشان دهنده فعال بودن IL-12 و γ -IFN نیز می باشد. بالا بودن میزان IL-12 و γ -IFN نشان دهنده بهبودی موش های BALB/c آلوده به لیشمینای مژور است. لذا می توان نتیجه گرفت که این محور نقش مهمی در درمان لیشمینیازیس حتی هنگام درمان دارویی نیز دارد و احتمالاً بدون فعال شدن سیستم ایمنی، درمان دارویی تاثیر چندانی ندارد. این موضوع در مطالعات اخیر با بررسی فعالیت محور γ -IFN و IL-12 در بیماران مبتلا به نقص سیستم ایمنی و یا افرادی که به داروهای سرکوب کننده سیستم ایمنی دریافت می کنند که دارای حساسیت

References

1. Rezvan H, Mafi M. An overview on Leishmania vaccines a narrative review article. *Vet Res Forum* 2015;6:1-7.
2. Akbari M, Honma K, Kimura D, Miyakoda M, Kimura K, Matsuyama T, et al. IRF4 in dendritic cells inhibits IL-12 production and controls Th1 immune responses against Leishmania major. *J Immunol* 2014;192:2271-9. Doi: 10.4049/jimmunol.1301914. Epub 2014 Jan 31.
3. Carvalho AM, Cristal JR, Muniz AC, Carvalho LP, Gomes R, Miranda JC, et al. Individuals naturally exposed to Lutzomyia intermedia sand flies develop an IL-10-dominant immune response and are at increased risk of developing Cutaneous Leishmaniasis. *J Infect Dis* 2015; 6:20-5.
4. Eiras DP, Kirkman LA, Murray HW. Cutaneous leishmaniasis current treatment practices in the USA for returning travelers. *Current Treat Opt Infect Dis* 2015; 7:52-62. Doi: 10.1007/s40506-015-0038-4
5. Ferrante CJ, Leibovich SJ. Regulation of macrophage polarization and wound healing. *Ave Wound Care* 2012; 1:10-6. Doi: 10.1089/wound.2011.0307
6. Akhzari S, Rezvan H, Zolhavareh M. Expression of Pro Inflammatory genes in lesions and neutrophils during leishmania major infection in balb/c Mice. *Iranian J Parasitol* 2016; 11:534-41.
7. Oryan A. Plant derived compounds in treatment of leishmaniasis. *Iranian J Vet Res* 2015;16:1-19.
8. Lapara NJ, Kelly BL. Suppression of LPS induced inflammatory responses in macrophages infected with Leishmania. *J Inflamm* 2010; 7:8. Doi: 10.1186/1476-9255-7-8.
9. Shyam S, Neetu S. Inflammatory chemokines and their receptors in human visceral leishmaniasis gene expression profile in peripheral blood splenic cellular sources and their impact on trafficking of inflammatory Cell. *Mol Immunol* 2017;85:111-9. Doi: 10.1016/j.molimm.2017.02.008. Epub 2017 Feb 20.
10. Melby PC, Andradenarvaez FJ, Darnell BJ, Valenciapacheco G, Tryon VV, Palomocetina A. Increased expression of proinflammatory cytokines in chronic lesions of human cutaneous leishmaniasis. *Infect Immun* 1994;62:837-42.
11. Oliveira WN, Ribeiro L E, Schrieffe A, Machado P, Carvalho EM, Bacella O. The role of inflammatory and anti-inflammatory cytokines in the pathogenesis of human tegumentary leishmaniasis. *Cytokine* 2014; 30; 66:127-33. Doi: 10.1016/j.cyto.2013.12.016. Epub 2014 Jan 30.
12. Galdino HJR, Maldaner AE, Pessoni LL, Soriano FM, Pereira LI, Pinto SA, et al. Interleukin 32 γ is highly expressed in cutaneous and mucosal lesions of American Tegumentary Leishmaniasis patients: association with tumor necrosis factor TNF and IL-10. *BMC Infect Dis* 2014; 14:249. Doi: 10.1186/1471-2334-14-249.
13. Oliveira F, Bafica A, Rosato AB, Favali CB, Costa JM, Cafe V, et al. Lesion size correlates with Leishmania antigen stimulated TNF levels in human cutaneous leishmaniasis. *Am J Trop Med Hygiene* 2011; 85:70-3. Doi: 10.4269/ajtmh.2011.10-0680.
14. Bousquet E, Mura F, Villain M, Riviere S, Konate A, Schneider C. Complications infectieuses liees au traitement par anti TNF α a propos de deux cas de leishmaniose. *J Franç Ophtalmol* 2012; 35:695-9. Doi: 10.1016/j.jfo.2012.06.007. Epub 2012 Aug 24.
15. Yurchenko E, Tritt M, Hay V, Shevach EM, Belkaid Y, Piccirillo CA. CCR5 dependent homing of naturally occurring CD4 $^{+}$ regulatory T cells to sites of Leishmania major infection favors pathogen persistence. *J Exp Med* 2006; 203:2451-60. Doi: 10.1084/jem.20060956
16. Andargie TE, Ejara ED. Pro and anti inflammatory cytokines in visceral leishmaniasis. *J Cell Sci Therap* 2015; 1;6:1.
17. Espir TT, Figueira P, Naiffmde F, Costa AG, Ramalhoortigao M, Malheiro A. The role of inflammatory anti-inflammatory and regulatory cytokines in patients infected with cutaneous Leishmaniasis in Amazonas State Brazil. *J Immunol Res* 2014; 2:1-10. Doi: 10.1155/2014/481750. Epub 2014 Sep 11.



Evaluation of Pro-Inflammatory Genes Expression in the Spleen and Wounds of BALB/c Mice Infected with Leishmania Major

Akhzari S¹, Rezvan H¹, Norian A^{2*}, Zolhavarieh M³, Shamsi M⁴

(Received: February 8, 2017)

Accepted: May 10, 2017)

Abstract

Introduction: *Leishmania major* is a protozoan parasite, which causes cutaneous leishmaniasis. It has been shown that the immune responses induced against the parasite are associated with the host genotype. Although the characteristics of the host immune responses and prevention of the disease through the vaccine have been discussed in many studies, far less attention is paid to the ulceration and inflammatory responses mediated by the innate immune cells in cutaneous leishmaniasis. The main objective of this study was to investigate the expression pattern of pro-inflammatory genes in different stages of cutaneous leishmaniasis progression in order to provide a standard framework for diagnosis of various stages of the disease.

Materials & Methods: In this study, 1×10^7 *Leishmania major* promastigotes were

intradermally injected for the two groups of BALB/c mice on the base of the tail, then the expression of IL-12p35, CCL3, CCL4, IL-12p40, TNF- α , CCL5, IL-1 α , IL-1 β , IFN- γ and CCR5 cytokines were examined in the wound and spleen weekly.

Findings: The results showed that *Leishmania* clearly suppressed the expression of pro-inflammatory genes in the wound and spleens of the infected mice treated with PBS but not Glucantime.

Discussion & Conclusion: IFN- γ , IL-12, TNF- α were postulated to be important factors in immunity against *Leishmania* as their reduction resulted in progressed lesions in the infected mice.

Keywords: leishmaniasis, wound, spleen, pro-inflammatory genes, BALB/c mice

1. Dept of Parasitology, Faculty of Veterinary Sciences, Bu Ali Sina University, Hamadan, Iran

2. Dept of Pathobiology, Faculty of Veterinary Sciences, Bu Ali Sina University, Hamadan, Iran

3. Dept of Clinical Sciences, Faculty of Veterinary Sciences, Bu Ali Sina University, Hamadan, Iran

4. Zoonotic Diseases Research Center, Ilam University of Medical Sciences, Ilam, Iran

* Corresponding author Email: nourian.ar@gmail.com