

مجله دانشکده پزشکی

دانشگاه علوم پزشکی تهران

سال ۶۲، شماره ۲، صفحات ۹۹ تا ۱۰۷، (۱۳۸۳)

## بررسی پاسخ تکثیری لنفوسيتهای T بر علیه عصاره فولیکول مو در افراد سالم و مبتلا به آلوپیشیا آره آتا

\*علیرضا صالحی نوده (کارشناس ارشد)، دکتر سید محمد موزنی (استادیار)، دکتر پروین منصوری (استاد) \*\*  
 \* گروه ایمونولوژی، دانشکده بهداشت و انسستیتو تحقیقات بهداشتی، دانشگاه علوم پزشکی تهران  
 \*\* گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس  
 \*\*\* بخش پوست، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

### چکیده

**مقدمه:** آلوپیشیا آره آتا یک بیماری التهابی مزمن و شایع مو و ناخن هاست که در برخی از موارد منجر به ناتوانی رشد و ریزش موها می‌گردد. تاکنون عوامل متعددی از جمله عوامل ژنتیکی، خودایمنی، آتوپی، استرس و ... عنوان عوامل مؤثر در ابتلا و شدت بیماری شناخته شده‌اند. با این وجود علت اصلی ابتلای افراد به این بیماری هنوز بطور دقیق شناسایی نشده است. دلایل متعددی نظیر وجود اتوآنٹی بادیها بر علیه آنتی‌ژنهای فولیکول مو و همچنین ارتashاج سلول‌های صلاحیت‌دار سیستم ایمنی در مناطق آسیب دیده از بیماری، باعث شده است تا اکثر محققین این بیماری را در زمرة بیماری‌های خود ایمنی قرار دهند. در تحقیقی که در گروه ایمنی شناسی دانشگاه تربیت مدرس در ارتباط با نقش ایمنی هومورال در پاتوژنر بیماری آلوپیشیا آره آتا صورت گرفت شواهدی از وجود نئوآنتی‌ژنهای در فولیکول موها مبتلا بدست آمد لیکن بدلیل اینکه تحقیقات متعدد انجام شده حاکی از اهمیت بیشتر بازوی سلولی سیستم ایمنی در پاتوژنر آلوپیشیا آره آتا می‌باشد بر آن شدیم تا با بکارگیری تست LTT به جستجو و اثبات نئوآنتی‌ژنهای در فولیکول موها مبتلا پردازیم.

**مواد و روشها:** به این منظور تعیین پاسخ تکثیری لنفوسيتهای خون محیطی در دو گروه بیمار و سالم بطور مجزا بر علیه عصاره فولیکولی افراد سالم و بیمار مورد بررسی قرار گرفت.

**یافته‌ها:** نتایج حاصله نشان دهنده عدم وجود اختلاف معنی‌دار در پاسخ تکثیری لنفوسيتهای خون محیطی افراد سالم و مبتلا به آلوپیشیا نسبت به عصاره فولیکولی مو سالم بود. این پاسخ‌ها در عصاره فولیکولی موی مبتلا نیز تفاوت معنی‌داری از خود نشان نداد ( $P = 0.808$ ).

**نتیجه گیری و توصیه ها:** با توجه به نتایج بدست آمده اگر چه نتوانستیم وجود نئوآنتی‌ژنهای در فولیکول موی مبتلا به آلوپیشیا اثبات نمائیم. لیکن این نتایج نمی‌تواند نقش نئوآنتی‌ژنهای در پاتوژنر بیماری را بطور کامل رد کند زیرا در آزمایش LTT سلولهای تکثیر شونده از نوع خاطره‌ای بوده و احتمالاً درصد این سلول‌ها در خون محیطی بسیار پایین می‌باشد و پاسخ ایمنی بیشتر به مناطق درگیر همچون فولیکول‌های موی مبتلا محدود می‌شود. لذا تفاوت در پاسخ تکثیری لنفوسيتهای خون محیطی نمی‌تواند دقیقاً بیانگر چگونگی پاسخ‌های ایمنی در مناطق درگیر باشد. روشن است این مسئله نیازمند انجام تحقیقات بیشتر در این زمینه است.

## مقدمه

می شود (۶). نقش اولیه آنتی بادیهای فوق الذکر در پاتوژنر بیماری چندان مورد توجه قرار نمی گیرد. حال چه دلیلی برای افزایش تیتر اتوآنتی بادی بر علیه آنتی ژن های فولیکول مو در افراد مبتلا وجود دارد. پاسخ آنرا شاید بتوان در یافته هایی نظیر کاهش سلول های ساپرسور در افراد مبتلا به آلوپیشیا و یا مشاهداتی نظیر آن جستجو کرد. نتایج این تحقیق و سایر تحقیقات مشابه از مهمترین دلایل اثبات وجود نئوآنتی ژن ها در فولیکول موی افراد مبتلا به آلوپیشیا آره آتا می باشد. از طرف دیگر در تحقیقی که در مدل موشی صورت گرفت نشان داده شد که پیوند زدن نواحی آسیب دیده از آلوپیشیا به موش ها فاقد تیموس منجر به رویش مجدد موها در این مناطق می شود و تزریق سرم موش مبتلا به آلوپیشیا آره آتا نمی تواند از رشد مجدد موها جلوگیری کند (۷). این تحقیقات حاکی از نقش غیر قابل انکار بازوی اینمی سلولی در پاتوژنر بیماری آلوپیشیا است. با توجه به شواهد یاد شده بر آن شدیم تا با بکارگیری LTT به جستجو و شناسایی نئوآنتی ژن ها در فولیکول موهای مبتلا بپردازیم.

## مواد و روش ها

### الف) تهیه نمونه های بافتی و خون از افراد سالم و بیمار

نمونه های خونی از افراد مبتلا، به صورت در دسترس از سی نفر از بیماران مراجعه کننده به بخش پوست بیمارستان امام خمینی (ره) صورت گرفت و نمونه های سالم از سی نفر از افرادی که فاقد هرگونه بیماری های پوست و مو بوده و تقریباً از نظر جنس و سن با افراد مبتلا مطابقت داشتند، گرفته شد. نمونه های پوست سر از افراد سالم با همکاری صمیمانه سازمان پژوهشی قانونی از افراد سالمی که به تازگی و در اثر سانحه فوت شده بودند، تهیه شد. نمونه های پوست مبتلا نیز بصورت بیوپسی از افراد بیمار داوطلب مراجعه کننده به درمانگاه پوست بیمارستان امام خمینی (ره) که مبتلا به آلوپیشیا آره آتا بودند تهیه شد.

آلوپیشیا آره آتا بیماری التهابی و مزمун مو و ناخن هاست، که بصورت ریزش موهای بخشی از بدن علی الخصوص سرو صورت ظاهر می کند. میزان ابتلا به این بیماری در زنان و مردان تقریباً یکسان بوده و اکثر مبتلایان در سنین بین ۲۰ تا ۵۰ سال قرار دارند (۱). یافته های کلینیکی در ارتباط با پاتوژنر بیماری نشان می دهد که آلوپیشیا آره آتا یک نوع افزایش ریزش مو در مرحله تلوژن است، که عموماً بصورت موضعی شروع شده و سپس با الگوی متعددالمرکز گسترش می یابد. (۲) موهای مبتلا در مرحله تلوژن اغلب بد شکل و نافرم هستند، که نشان دهنده اختلال در مرحله کاتائز می باشد. بطوری که موها در مناطق آسیب دیده قبل از بلوغ کامل یعنی زمانی که آنائز کاملاً پایان نیافته رشدشان متوقف شده و وارد مرحله کاتائز و تلوژن می شوند (۳). عوامل معتمدی نظیر عوامل ژنتیکی و سوابق خانوادگی، آتوپی، واکنش های خود اینمی بر علیه یک عضو خاص واکنش های خود اینمی غیراختصاصی واکنش های عصبی مانند استرس بعنوان عوامل مؤثر در ابتلا و شدت بیماری شناخته شده اند، اما تاکنون علت اصلی بیماری مشخص نشده است (۱). از جمله وقایع مهم و شایان توجهی که در بیماران مبتلا به آلوپیشیا آره آتا دیده می شود افزایش آنتی ژن های کلاس یک و دو کمپلکس سازگاری بافتی در پاپی های درم و اپی تلیوم پیاز مو است (۴)، همچنین افزایش بیان ICAM-1 بر سطح سلول های درمال پاپیلا و کراتینوسیت های موجود در ماتریکس و غلاف ریشه پیاز مو و ملانوسیتها سبب آسیب پذیرتر شدن سلول های فوق الذکر در مقابل پاسخ های التهابی می شود. تحقیقات صورت گرفته در خصوص نقش اینمی همو مرال در پاتوژنر بیماری آلوپیشیا آره آتا منجر به کشف اتوآنتی بادی در خون افراد مبتلا به آلوپیشیا آره آتا بر علیه عصاره فولیکولی مو در مرحله آنائز شد (۵). اما از آنجائی که این اتوآنتی بادیها در خون افراد سالم با تیتر کمتر وجود دارد و از طرف دیگر بروز بیماری آلوپیشیا در افرادی که از نظر تولید آنتی بادی دچار نقص هستند نیز دیده

### ج) جداسازی سلولهای تک هسته‌ای از نمونه‌های خونی افراد سالم و بیمار

برای جداسازی سلولهای تک هسته ای از خون محیطی، ابتدا مقدار لازم از خون محیطی هپارینه تهیه گردید. خون تهیه شده با محلول هانگس یا PBS مخلوط شده و به آرامی از کنار دیواره به داخل لوله آزمایش مدرجی که هم حجم خون رقیق شده، حاوی فایکول است، اضافه شد. لوله آزمایش یاد شده در ۳۰۰ g به مدت ۲۵ دقیقه و در دمای چهار درجه سانتی گراد سانتریفوژ گردید. پس از اتمام زمان سانتریفوژ لایه ابری تشکیل شده بین پلاسمما و فایکول که حاوی مقادیر زیادی سلول تک هسته‌ای است، توسط پیپت پاستور برداشت شد. پس از برداشت لایه فوق با استفاده از محیط ناقص یا سایر محلول‌های شیستشو مانند هانگس PBS و با دور ۱۵۰ g به مدت ۱۰ دقیقه و در دمای چهار درجه سانتی گراد سانتریفوژ گردید. این عمل (شیستشو سلول‌ها) ۲ تا ۳ بار تکرار شد و هر بار محلول روئی دور ریخته شد و مجدداً محلول شیستشوی تازه اضافه گردید. پس از اتمام شیستشو با تکان دادن لوله و پیپت آن سلول‌ها مجدداً به حالت معلق درآمده و آمده شمارش و تعیین Viability شد.

### د) الکتروفورز

برای اطمینان از صحت عملکرد در مراحل استخراج پروتئین‌های فولیکول مو، عصاره فولیکولی سالم و بیمار با روش SDS – PAGE مورد بررسی قرار گرفت. در این تحقیق از سیستم بافری نایپوسته استفاده شد. همچنین درصد ژل بالا (ژل متراکم کننده) ۷/۵ درصد و درصد ژل پائینی (ژل جدا کننده) ۱۵ درصد انتخاب گردید. لازم به ذکر است که پس از انجام الکتروفورز برای رنگ‌آمیزی ژل تهیه شده از روش رنگ‌آمیزی نقره اسیدی استفاده شد.

### ۵) آزمایش ترانسفورماتیون لنفوسيتی

پس از جداسازی سلول‌های تک هسته ای خون محیطی به وسیله فایکول و تعیین Viability آنها، با توجه به بودن آزمایشات تعداد چاهکهای لازم از یک Triuplicate

### ب) روش تهیه عصاره فولیکولی

برای تهیه عصاره فولیکولی از روش جداسازی فولیکولی دست نخورده (۵) با بعضی تغییرات استفاده شد. بطور خلاصه ابتدا موهای پوست تراشیده شده و سپس به قطعات کوچکتر از یک سانتی متر بریده شد. چربی‌های زیر پوستی به وسیله تیغ جراحی به خوبی پاک و تمیز گردید، سپس قطعات پوستی مذکور به منظور جداسازی اپیدرم از درم، در محلول یک مولاربرمیدسیدیم (مرک) حاوی ۰/۱۷۴ گرم (سیگما) بمدت دو و نیم ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد قرار گرفت. پس از گذشت مدت زمان یاد شده، قسمت بالایی درم از اپیدرم جدا شده و فولیکول‌های مو با چشم غیر مسلح قابل روئیت خواهند بود. سپس قطعات پوستی بمدت یک ساعت و در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد در محلول آنزیمی یک گرم در لیتر کلائزناز (سیگما) قرار گرفت. پس از طی این مراحل قطعات پوستی برای مدت کوتاهی به آرامی ورتکس شده، که این عمل موجب آزاد سازی قسمت اعظم فولیکولهای مو از اپیدرم به محیط اطراف می‌شود. با انجام سانتریفوژ (۲۵۰ g به مدت پنج دقیقه) قطعات و ذرات بلا استفاده رسوب کرده و محلول رویی برداشت گردید. به محلولی که بدین ترتیب بدست می‌آید اوره (مرک) (۶ مولار) اضافه شد و به مدت ۱۸ ساعت در دمای ۴ درجه سانتیگراد قرار گرفت. نهایتاً عصاره فولیکولی به وسیله سانتریفوژ (g ۸۸۰۰ به مدت ۱۵ دقیقه) استحصال گردید. از آنجائی که اوره برای لنفوسيت‌ها سمی است و نمی‌توان از محلول دارای اوره در محیط کشت لنفوسيت‌ها استفاده کرد، عصاره فولیکولی فوق الذکر به مدت ۴۸ ساعت دیالیز شد. لازم به ذکر است که پروتئین‌های فولیکول مو دارای وزن مولکولی بین ۳۰ تا ۶۰ کیلو دالتون می‌باشند و دیالیز در محیط PBS صورت می‌گیرد. پس از انجام دیالیز عصاره فولیکولی در ویال‌های کوچکتر تقسیم شده و در دمای ۲۰ درجه سانتی گراد تا زمان استفاده نگهداری گردید (۵).

## یافته‌ها

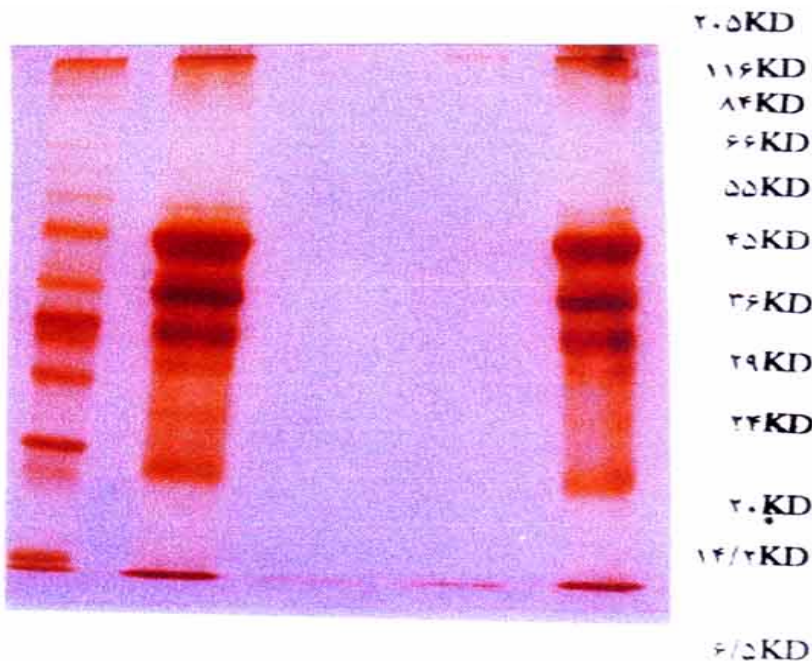
### الف) نتایج الکتروفورز

براساس تحقیقات قبلی وزن ملکولی پروتئین هایی که در ساختار فولیکول مو احتمالاً خاصیت آنتی ژنتیک داشته و بر علیه آنها در افراد مبتلا به آلوپشیا آره آتا آنتی بادی ساخته می شود. بین ۳۰ تا ۶۵ کلید دالتون برآورده شده است (۹). همان طوری که در (شکل ۱) نشان داده شده اکثر باندها در تابعیهای که انتظار می رفت یعنی ۲۹ تا ۶۵ کیلو دالتون ظاهر گردیده که خود بیانگر موفقیت آمیز بودن مراحل استخراج پروتئین ها می باشد.

### ب) نتایج مربوط به تست ترانسفورماسیون لنفوسيتی

پس از به دست آوردن مقادیر اپیتیم PHA و آنتی ژن های عصاری فولیکول مو (مقداری از آنتی ژنهایا یا PHA در هر چاهک که حداقل تحریک یا CPM را در سلول ها ایجاد می کند) تست LTT برای سی نفر بیمار مبتلا به آلوپشیا آره آتا و سی نفر افراد سالم که فاقد بیماری های پوست و مو بودند، صورت گرفت. به این ترتیب که در مورد هر نمونه ۱۵۰۰۰۰ سلول در حجم ۱۰۰ میکرولیتر در پلیت های ۹۶ خانه ای به صورت Triplicate در معرض آنتی ژن های عصاره فولیکول افراد سالم (۳ میکرو گرم در هر چاهک)، آنتی ژنهای عصاره فولیکولی بیمار (۳ میکرو گرم در هر چاهک)، فیتوهمماگلوتینین (۴ میکرو گرم در هر چاهک) و بدون آنتی ژن (کنترل) قرار گرفت. نتایج بدست آمده از این آزمون ها در (جداول ۱ و ۲) نشان داده شده است.

پلیت کشت ۹۶ خانه ای (NCNC) تعیین گردید. سپس به هریک از چاهکها ۱۵۰/۰۰۰ سلول تک هسته ای جدا شده از خون محیطی در ۱۰۰ میکرولیتر محیط کشت کامل (PRMI 1640) (سیگما) به اضافه ۱۰٪ سرم جنینی گاوی (FCS) (گیگو) اضافه شد و سپس مواد افزودنی شامل  $4\text{ }\mu\text{l}$   $\frac{\text{mg}}{\text{ml}}$  PHA بعنوان کنترل مثبت ، محیط کشت ناقص بعنوان کنترل منفی یا بلانک،  $1\text{ }\mu\text{l}$  از محلول عصاره فولیکولی موی بیمار و  $1\text{ }\mu\text{l}$  از محلول عصاره فولیکولی موی سالم اضافه گردید. لازم به ذکر است که غلظت مناسب آنتی ژن و PHA توسط آزمایش LTT اولیه که با غلظت های متفاوت آنتی ژن و PHA انجام گرفت تعیین شده، پلیت کشت ۳۷ پس از طی مراحل فوق به مدت ۷۲ ساعت در انکوباتور درجه سانتیگراد و دی اکسید کربن ۵ درصد نگهداری شد. بعد از طی مدت یاد شده یک میکرو لیتر محلول تیمیدین نشاندار (آمرشام) با قدرت ۱ میکرو کوری اضافه گردید و بعداز مدت ۱۸ ساعت سلول ها توسط دستگاه سل هاروست (ICNFLOW- A3) هاروست گردید. پس از هاروست سلول ها، فیلتر های کاغذی حاوی سلول ها به لوله سنتیلاسیون که حاوی  $2/5$  میلی لیتر محلول سنتیلاسیون (گرم  $= 0/05$  POP =  $6$  POP در یک لیتر تولوئن) هستند منتقل شد و با استفاده از دستگاه بتاکاتر مقدار شمارش در دقیقه (CPM) هریک از نمونه ها اندازه گیری شد. با تقسیم میانگین CPM، هر ویا بر میانگین CPM چاهک های کنترل منفی، اندیکس تحریکی یا فاکتور SI بدست آمد (۸). البته باید به خاطر داشت که کلیه مراحل انجام این آزمایش بایستی در شرایط کاملاً استریل صورت گیرد.



شکل ۱- الگوی پروتئینی عصاره فولیکول استخراج شده از یوست سر افراد سالم و بیمار با استفاده از تکنیک SDSPAGE

جدول شماره ۱- مقادیر میانگین SI و CPM چاهک های حاوی عصاره فولیکول بیمار و سالم در افراد سالم

ردیف	عصاره فولیکول بیمار				عصاره فولیکول سالم				ردیف	
	SI	میانگین	SI	میانگین	BLNK	SI	میانگین	SI	میانگین	
۱	۳۰۴	۰/۹۴	۲۸۶	۳۰۵	۱۶	۰/۹۷	۳۸۹	۰/۹۳	۳۷۰	۴۰۰
۰/۹۸	۳۵۱	۰/۹۸	۳۵۲	۳۶۰	۱۷	۱	۳۰۳	۱/۰۴	۳۱۷	۳۰۵
۱	۵۰۸	۱	۵۰۳	۵۰۶	۱۸	۰/۹۶	۳۰۵	۱	۳۱۷	۳۱۷
۱	۱۷۵	۱	۱۷۵	۱۷۶	۱۹	۰/۹۳	۱۱۷۱	۰/۹۴	۱۷۴۲	۱۸۴۷
۰/۹۶	۱۴۸	۰/۹۶	۱۴۸	۱۵۴	۲۰	۱	۸۰۹	۱	۸۰۲	۸۶۲
۱	۸۳۳	۱	۸۲۵	۸۲۷	۲۱	۰/۹۵	۱۰۱۸	۰/۹۷	۱۰۳۹	۱۰۶۷
۰/۹۸	۵۲۳	۱	۵۳۴	۵۳۳	۲۲	۰/۹۶	۸۹۴	۰/۹۷	۹۰۲	۹۲۷
۰/۹۸	۲۰۰	۱	۲۰۳	۲۰۵	۲۳	۰/۹۵	۴۲	۱	۴۳	۴۴
۱	۳۱۸	۱	۳۱۶	۳۱۹	۲۴	۰/۹۵	۴۳۰	۰/۹۵	۴۲۷	۴۵۱
۱	۲۶۳	۱	۲۶۲	۲۶۵	۲۵	۱/۰۷	۶۸۱	۱	۶۲۹	۶۳۴
۱	۶۹۸	۱/۰۳	۷۲۴	۷۰۱	۲۶	۰/۹۷	۳۶۵	۱	۳۷۰	۳۷۵
۱/۰۶	۷۴	۱/۰۳	۷۲	۷۰	۲۷	۱/۱	۴۵۲	۰/۹۸	۴۱۵	۴۲۴
۱	۴۸۶	۰/۹۸	۴۷۸	۴۸۷	۲۸	۰/۹۶	۷۱۸	۰/۹۷	۷۲۷	۷۵۰
۱/۰۴	۱۶۸	۱/۰۳	۱۶۶	۱۶۲	۲۹	۰/۹۴	۴۵۱	۱	۴۷۳	۴۸۳
۱	۴۵۹	۱	۴۶۲	۴۶۱	۳۰	۰/۹۷	۱۰۶	۰/۹۳	۱۰۱	۱۰۹

جدول شماره ۲- مقادیر میانگین CPM و SI چاهک‌های عصاره فولیکول بیمار و سالم در افراد بیمار

عصاره فولیکول سالم					عصاره فولیکول بیمار						
SI	میانگین	SI	میانگین	BLNK	ردیف	SI	میانگین	SI	میانگین	BLNK	ردیف
۱	۳۳۸	۱/۰۳	۳۵۰	۳۳۹	۱۶	۰/۹	۳۵۵	۰/۹	۳۵۴	۳۹۴	۱
۱	۴۷۱	۰/۹۵	۴۴۸	۴۷۲	۱۷	۱/۰۵	۸۳۴	۱/۰۵	۸۳۴	۷۹۶	۲
۰/۹۳	۹۱۲	۰/۹۲	۹۰۶	۹۸۵	۱۸	۰/۹۸	۲۰۳	۰/۹۲	۱۹۱	۲۰۷	۳
۱	۴۴۸	۰/۹۸	۴۵۳	۴۴۲	۱۹	۰/۹۲	۱۷۲۳	۰/۹۱	۱۷۱۰	۱۸۷۱	۴
۰/۹۶	۴۰	۱	۴۱	۴۱	۲۰	۱	۸۳۶	۰/۹۵	۸۰۷	۸۴۷	۵
۱	۴۹۲	۱	۴۹۳	۴۹۵	۲۱	۰/۹	۱۴۱۵	۰/۹	۱۴۱۲	۱۵۶۵	۶
۱	۵۸۴	۱	۵۸۶	۵۹۰	۲۲	۰/۹	۸۰۷	۰/۹۸	۹۳۸	۹۰۶	۷
۰/۹۷	۱۰۳۱	۱	۱۰۶۸	۱۰۶۲	۲۳	۱/۰۵	۳۶۱	۱	۳۳۹	۳۴۴	۸
۱	۴۵۴	۱	۴۵۲	۴۵۷	۲۴	۰/۹۳	۴۱	۰/۹۳	۴۱	۴۴	۹
۱	۳۶۴	۱	۳۶۴	۳۶۸	۲۵	۱	۱۳۶	۰/۹۶	۱۳۲	۱۳۷	۱۰
۱/۰۴	۴۲۴	۱	۴۰۵	۴۰۸	۲۶	۱	۲۴۲	۱	۲۴۲	۲۴۲	۱۱
۱	۶۳۷	۱	۶۳۵	۶۳۹	۲۷	۰/۹۵	۴۰	۰/۹۵	۴۰	۴۲	۱۲
۰/۹۸	۶۱۱	۰/۹۸	۶۱۴	۶۲۵	۲۸	۰/۹۸	۱۵۷	۰/۹۳	۱۵۱	۱۶۳	۱۳
۱	۵۴۶	۱	۵۵۳	۵۵۲	۲۹	۰/۹۸	۳۴۶	۰/۹۸	۳۴۳	۳۵۲	۱۴
۱	۶۹۲	۰/۹۸	۶۷۹	۶۹۲	۳۰	۰/۹۴	۴۴۱	۱	۴۶۶	۴۶۹	۱۵

جدول شماره ۳- مقادیر میانگین CPM چاهک‌های کنترل، PHM و مقادیر SI چاهک‌های PHA در افراد بیمار

PHA				PHA			
SI	میانگین	BLANK	ردیف	SI	میانگین	BLANK	ردیف
۱۱	۳۷۸۱	۳۳۹	۱۶	۸/۲	۳۲۲۸	۳۹۴	۱
۹/۳	۴۳۹۰	۴۷۲	۱۷	۱۰/۳	۸۲۲۰	۷۹۶	۲
۹/۳	۹۱۸۸	۹۸۵	۱۸	۱۶/۶	۳۴۴۱	۲۰۷	۳
۱۵	۶۸۲۳	۴۴۲	۱۹	۸/۲	۱۵۳۷۷	۱۸۷۱	۴
۲۲	۹۱۱	۴۱	۲۰	۹/۹	۸۳۴۳	۸۴۷	۵
۱۱	۵۵۸۶	۴۹۵	۲۱	۱۰/۸	۱۶۸۵۸	۱۵۶۵	۶
۷	۴۱۴۵	۵۹۰	۲۲	۸/۸	۸۴۰۶	۹۰۶	۷
۷/۶	۸۰۶۴	۱۰۶۲	۲۳	۱۲/۶	۴۳۳۹	۳۴۴	۸
۷/۳	۳۳۴۱	۴۵۷	۲۴	۹/۳	۴۰۹	۴۴	۹
۱۰/۵	۳۸۵۳	۳۶۷	۲۵	۱۲/۳	۱۶۹۲	۱۳۷	۱۰
۸/۹	۳۶۲۸	۴۰۸	۲۶	۹/۷	۲۳۵۷	۲۴۲	۱۱
۵/۹	۳۷۶۷	۶۳۹	۲۷	۱۹/۰	۸۲۰	۴۲	۱۲
۱۳/۲	۸۲۸۱	۶۲۵	۲۸	۹	۱۴۶۰	۱۶۳	۱۳
۵/۵	۳۰۶۱	۵۵۲	۲۹	۸/۸	۳۱۰۷	۳۵۲	۱۴
۱۰/۸	۷۴۷۶	۶۹۲	۳۰	۹/۲	۴۳۲۳	۴۶۹	۱۵

جدول شماره ۴- مقادیر میانگین CPM چاهک‌های کنترل، PHA و SI در افراد سالم

PHA				PHA			
SI	میانگین	BLANK	ردیف	SI	میانگین	BLANK	ردیف
۱۲/۸	۳۹۱۲	۳۰۵	۱۶	۹	۳۵۷۳	۴۰۰	۱
۹/۵	۳۴۱۲	۳۶۰	۱۷	۱۱/۳	۳۴۳۶	۳۰۵	۲
۹/۱	۴۶۴۵	۵۰۶	۱۸	۱۰	۳۱۷۱	۳۱۷	۳
۷	۱۲۲۲	۱۷۶	۱۹	۹	۱۶۶۲۶	۱۸۴۷	۴
۹/۲	۱۴۱۵	۱۵۴	۲۰	۱۰/۵	۹۰۶۹	۸۶۲	۵
۹/۳	۷۶۸۳	۸۲۷	۲۱	۹/۲	۹۷۶۳	۱۰۶۷	۶
۸	۴۲۸۳	۵۳۳	۲۲	۹/۴	۸۶۸۹	۹۲۷	۷
۱۷/۸	۳۶۴۴	۲۰۵	۲۳	۱۲	۵۲۱	۴۴	۸
۸	۲۵۷۲	۳۱۹	۲۴	۱۷	۷۶۶۲	۴۵۱	۹
۱۰/۶	۲۸۱۷	۲۶۵	۲۵	۹/۷	۶۱۵۲	۶۳۴	۱۰
۱۲/۳	۸۵۸۸	۷۰۱	۲۶	۹/۷	۳۶۴۳	۳۷۵	۱۱
۱۰/۲	۷۱۱	۷۰	۲۷	۱۶/۷	۷۰۹۶	۴۲۴	۱۲
۹	۴۴۲۱	۴۸۷	۲۸	۸/۳	۶۲۳۷	۷۵۰	۱۳
۳/۲۵	۵۲۷	۱۶۲	۲۹	۸/۸	۴۲۲۷	۴۸۳	۱۴
۶/۸	۳۱۵۶	۴۶۱	۳۰	۱۵/۸	۱۷۲۵	۱۰۹	۱۵

باشد از پوست خارج شود برای عوامل بیماریزا قابل نفوذ می‌گردد (۱۰). برای مقابله با این عوامل در اطراف فولیکول مو برخی از عوامل سیستم ایمنی که اغلب وابسته به سیستم ایمنی ذاتی هستند مانند سلولهای لانگرهانس ، ماکروفاژها ، ماست سلها و سلولهای T دیده می‌شوند. لازم به ذکر است که تعداد این سلولها در مراحل مختلف رشد مو متفاوت است. برخی از این سلولها در مراحل مختلف تغییر شکل و کنترل رشد مو نقش مؤثری بر عهده دارند (۱۱). از طرف یک فولیکول های مو همواره ارتباط نزدیکی با سایتوکینها دارند، بطوری که گاهی اوقات آسیب‌هایی که به فولیکول های مو وارد می‌شود، نتیجه کاهش یا افزایش بیان یک سایتوکاین خاص یا ژن مربوط به رسپتور یک سایتوکین خاص می‌باشد (۱۰)، در نهایت اینکه فولیکول مو محلی است که در هنگام ضرورت سلولهای وابسته به سیستم ایمنی می‌توانند بطور گسترده‌ای به آنجا مهاجرت کنند (۱۱). با توجه به موارد یاد شده متوجه رابطه بسیار نزدیک و اجتناب‌ناپذیر سیستم ایمنی با فولیکول مو می‌شویم که به نوبه خود نقش سیستم ایمنی را در بیماری‌هایی

پس از مقایسه میانگین SI سلولهای سالم (کنترل) و بیمار که هر کدام بطور مجزا تحت تاثیر عصاره فولیکولی موی سالم و بیمار قرار گرفته اند ، با استفاده از آزمون آماری Paired t-test هیچگونه اختلاف معنی‌داری بین دو گروه یاد شده مشاهده نشد ( $P=0.808$ ) از طرف دیگر انجام آزمون آماری t-test در مورد دو گروه کنترل و بیمار که تحت تأثیر PHA قرار گرفته اند، نشان داد که اختلاف معنی داری ( $P<0.05$ ) بین دو گروه کنترل و بیمار وجود ندارد (جداول ۳ و ۴). ( $P=0.616$ )

## بحث

ارتباط میان فولیکول مو و سیستم ایمنی از دو جهت قابل توجه است. اول اینکه پوست بعنوان اولین سد دفاعی بدن باستی همواره غرقابل نفوذ باشد، ولی پوست در مناطقی که موها رشد می‌کنند در فاصله بین انتهای تلوژن که ساقه موهای قدیمی می‌ریزد و از پوست جدا می‌شود تا هنگامی که موی جدیدی که در انتهای مرحله آنانژ و ابتدای مرحله تلوژن می-

نتایج این تحقیق اگر چه نشان دهنده عدم وجود اختلاف معنی دار میان پاسخ تکثیری لغنوسیت‌های خون محیطی افراد سالم و بیمار در مواجهه با عصاره فولیکولی سالم و بیماری می‌باشد، لکن نمی‌تواند بطور کامل رد کننده دخالت یک نئوآنتیژن در پاتوژن بیماری باشد، زیرا در روش LTT پاسخ تکثیری نسبت به آنتیژن اختصاصی توسط سلول‌های خاطره‌ای ایجاد می‌گردد و امکان دارد درصد این گونه سلول‌ها در خون محیطی افراد مبتلا بسیار کم بوده و پاسخ ایمنی سلولی بیشتر به مناطق درگیر همچون اطراف فولیکول‌های موی مبتلا محدود باشد و لذا لغنوسیت‌های خونی محیطی نتوانند پاسخ خوبی در برابر آنتیژن‌های فولیکول مو ایجاد کنند. از طرف دیگر افزایش بیان ملکول‌های سازگاری بافتی و ملکول‌های چسبان همچون ICAM-1 در سلول‌های اطراف فولیکول‌های مو بر این نکته تأکید دارد که در بیماری آلوپشیا آره آتا یک نوع پاسخ موضعی در اطراف فولیکول مو به وقوع می‌پیوندد که بیشتر بازوی وابسته به سلولی سیستم ایمنی می‌باشد، که برای ایجاد این پاسخ که نهایتاً منجر به ارتash سلول‌های صلاحیت‌دار سیستم ایمنی به طور وسیع در منطقه درگیری می‌گردد (۴). وجود یک آنتیژن موضعی که شروع کننده پاسخ است انتظار می‌رود.

بنابراین برای روشن شدن نقش یک نئوآنتیژن احتمالی در پاتوژن این بیماری لازم است که به صورتی پاسخ لغنوسیت‌های T موضعی مورد سنجش قرار گیرد. از طرفی با توجه به نتایج تحقیقات گسترده‌ای که پیرامون ارتباط بسیار نزدیک عواملی همچون استرس و ترس با این بیماری وجود دارد (۱۳، ۱۴). بنظر می‌رسد باید در مورد ارتباط سیستم ایمنی با کنش‌های عصبی و نقش آنها در افزایش خطر ابتلاء در افراد مستعد بیشتر تحقیق و جستجو کرد.

مانند آلوپشیا آره آتا که علت آنها عملکرد ناصحیح فولیکول‌های مو است قابل توجه و جلوه می‌دهد. از جمله وقایع مهم و شایان توجهی که در بیماران مبتلا به آلوپشیا آره آتا دیده می‌شود. افزایش بیان آنتیژنهای کمپلکس سازگاری بافتی در پاپی‌ها و اپی‌تیلوم پیاز مو است (۴). همچنین افزایش بیان ICAM-1 بر سطح درمال پاپیلا و کراتینوسیت‌های موجود در ماتریکس و غلاف پیاز مو و ملانوسیت‌ها سبب آسیب پذیرتر شدن سلول‌های فوق الذکر در مقابل پاسخهای التهابی می‌شود (۱۲). تحقیقات گسترده پیرامون نقش بازوی هومورال سیستم ایمنی منجر به کشف اتوآنتی‌بادی‌های در خون افراد مبتلا به آلوپشیا آره آتا که با عصاره فولیکولی مو در مرحله آناژن واکنش می‌دهد، شد (۵). اما از آنجایی که این اتوآنتی‌بادی‌ها در سرم افراد سالم نیز (البته با تیتر کمتر) وجود دارند و از طرف دیگر بیماری آلوپشیا آره آتا در افرادی که از نظر آنتی‌بادی‌های فوق الذکر در پاتوژن بیماری چندان مورد توجه قرار نمی‌گیرد. اما همین نکته یعنی وجود این آنتی‌بادی‌ها در سرم افراد مبتلا تا حدودی منجر به قوت گرفتن نظریه وجود نئوآنتیژن‌ها در فولیکول‌های موی مناطق آسیب دیده از بیماری شد. به دنبال این نتایج در تحقیقی که اخیراً در دانشگاه تربیت مدرس و با همکاری مرکز تحقیقات پوست و جذام در ارتباط با نقش ایمنی هومورال در پاتوژن بیماری آلوپشیا آره آتا صورت گرفت، شواهدی از وجود نئوآنتیژن‌ها در فولیکول مو بدست آمد (۹). با توجه به نقش مهمتر بازوی سلولی سیستم ایمنی در پاتوژن بیماری آلوپشیا پاسخ تکثیری لغنوسیت‌های مبتلایان به بیماری به عصاره آنتیژنی فولیکول موی سالم و مبتلا به طور مجزا مورد بررسی قرار گرفت.

## منابع

1. Madani S, Shapiro J. Alopecia areata update. *J Am Acad Dermatol* 2000 Apr; 42(4): 549-66.
2. Papadopoulos AJ, Schwartz RA, Janniger CK. Alopecia areata: Pathogenesis, and therapy. *Am J Clin Dermatol* 2000 Mar-Apr; 1(2): 101-5.
3. Headington JT, Michell A, Swanson N. New histopathologic findings in alopecia areata studied in transvers section. *J Invest Dermatol*, 1981; 76: 325-31.
4. Kavak A, Bajkal C, Ozarmagan G, Akar u. HLA in alopecia areata. *Int J Dermatol* 2000 Aug; 39(8): 589-92.
5. Tobin DJ, Orentreich N, Fenton DA. Antibodies to hair follicles in alopecia areata. *J Invest Dermatol*, 1994; 102: 721-26.
6. Kilic S, Ersoy F. Alopecia universalis in patient with common variable immunodeficiency. *Pediatr Dermatol* 1999 Jul-Aug; 16(4): 305-7.
7. Gilhar A, pillar T, Assay B, Failure of passive transfer of serum from patients with alopecia areata and alopecia universalis to inhibit hair growth in transplants of human scalp graft onto nude mice. *Br J Dermatol*, 1992; 126: 166-171.

8. Hudson L, Haj FC, practical immunology. 3rd ed, Blackwell Scientific publications, 1989 P 154.
9. بیان الحق سعید موذنی سید محمد. پاسخ اینمی هومورال و تغییرات احتمالی آنتی ژنهای فولیکولهای مو در بیماران مبتلا به آلوپیشیا آره آتا. پایان نامه کارشناسی ارشد اینمی شناسی. آذر ماه ۱۳۷۷.
10. Paus R, Immunology of the hair follicle. In: Skin immune system, CRC press, 2th ed 1997 p 377.
11. Goldsmith LA. Physiology, Biochemistry and Molecular Biology of the skin, oxford university press, New York, 1991 p 531.
12. Norris DA, Cytokine regulation of adhesion molecules in the regulation of immunologic cytotoxicity of epidermal targets. *J Invest Dermatol*, 1990; 95: 1115.
13. Ikeda T, A New classification of alopecia areata. *Dermatologica*, 1965; 131: 241.
14. Cookson W, Young RP, Sandford AJ. Maternal inheritance of atopic IgE responsiveness on chromosome 11q. *Lancet*, 1992