

آیا پسوریازیس یک بیماری اتوایمون است؟

(بررسی فاکتورهای ایمونولوژیک در بیماری پسوریازیس)

دکتر شهرناز رفیعی، استاد ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر پروین منصوری، دانشیار بیماریهای پوست، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

مانا علومی، دکترای بیوتکنولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

Is psoriasis an auto-immune disease?

(A survey of immunological factors in psoriasis)

ABSTRACT

Psoriasis is a chronic, inflammatory, and proliferative skin disease that has a wide distribution throughout the world. The immune system plays a critical role in developing this disease.

In this survey, we have studied 50 patients suffering from psoriasis and 50 control subjects for various immunological factors, simultaneously.

Anti-stratum corneum (SC) antibody was evaluated by immunofluorescent technique that showed a high significant level of it in patients. $P < 0.005$. The titer of immunoglobulins (IgG, M, and A) measured by radial- immunodiffusion (RID) method was also higher in normal population. CiC estimated by PEG precipitating technique demonstrated high concentration in patients.

TNF, a cytokine with strong performance to induce inflammation, had no significant rising amount in patient sera, but in synovial fluid in psoriatic arthritis may have higher levels.

We discuss that due to immunological findings we consider that psoriasis is probably as an autoimmune disorder.

The prevention, treatment and prognosis of the disease may follow the same procedures as other autoimmune diseases and further investigation will be helpful to achieve the above goal.

مقدمه

پست است که اغلب با پلاکهای مزمن با حدود واضح، پوسته دار، پسوریازیس یک بیماری التهابی، پرولیفراتیو و ارثی شایع به رنگ قرمز تیره، بویژه در سطوح اکستنسور و در سر مشخص

MHC II factor) را ترشح نمایند. بعد از تحریک در سطح آنها ظاهر می‌شود و می‌توانند روی لنفوسيت T اثرگذارند و سبب بروز TDT که یک فاکتور مشخص در سطح سلولهای نابالغ است، بشوند. از اینجاست که پوست را جانشین تیموس فرض نموده و گفته می‌شود که تکامل لنفوسيت‌های T پس از سن بلوغ در آنجا اتفاق می‌افتد.

در پوست سلولهای دیگری مثل سلولهای لانگرهانس وجود دارند که سبب گرفتن و پردازش آنتی زن و عرضه آن به سلول T می‌گردند و APC (antigen presenting cell) نامیده می‌شوند. بجز این، سلولهای APC دیگر مثل گراناشتاین و سلولهای Veiled که در عروق لنفاوی هستند و در سطح خود MHC II را نشان می‌دهند، همه منظمه یک غده لنفاوی را به پوست می‌دهند که پس از ورود آنتی زن وارد عمل می‌گردند و پس از پردازش آنرا به سلول T عرضه می‌کنند و همراه با IL-1 که از کراتینوسیت‌ها ترشح می‌شود، سلول T فعال شده و IL-2 ترشح می‌کند که سبب افزایش تکثیر لنفوسيت T و سایر سلولهای دفاعی و پیدایش یک التهاب واقعی در موضع می‌گردد.^(۳, ۴, ۵)

ماست سل‌ها (mast cells) نیز با عمل خود سبب هجوم نوتروفیل‌ها به موضع می‌گردند.

آنتی زن ایجاد کننده ضایعه پوریازیسی نامشخص است و می‌تواند، اپیدرم، درم یا یک ایمونوژن از طریق خون از جمله عوامل عفنی مثل کوکسی‌های گرم مثبت، واکنش متقاطع با یک آنتی زن بیگانه، بروشین‌های غیر هیستونی، میکروباکتریا باشند. رتروویروسها را بخصوص در ایجاد آرتیریت پوریازیسی دخیل می‌دانند. فاکتورهای مکانیکی نقش عمده در بروز ضایعات دارند. از نظر تغییرات ایمونولوژیک، کاهش سلولهای T بخصوص از نوع سوپرسور و ارتashاج لنفوسيتی در پوست بیمار دیده می‌شود. در اپیدرم، سلولهای T از نوع CD8 یا سلولهای سیتوکوکیک سوپرسور هستند که بیشتر در اطراف ضایعات تازه ایجاد شده، دیده می‌شوند. ارتashاج درم مخصوصاً در مرافق اولیه بیشتر شامل لنفوسيتهاست و کمتر از نوع B است (۱۰ - ۱۱ - ۸ - ۷ - ۱۲ - ۱۳ - ۱۴). سلولهای T CD4 در حالت فعل، HLA-DR مثبت هستند و در کنار سلولهای لانگرهانس و سلولهای ماکروفاز قرار گرفته‌اند. در اپیدرم فوکانی، گرانولوسیت‌های نوتروفیل هم دیده می‌شوند. شبکه منظم سلولهای لانگرهانس در اپیدرم از بین رفتہ و به دور سلولهای T به صورت گروهی ظاهر می‌شوند.

تحریک آنتی زنیک سبب می‌شود که لنفوسيتهاست T مهاجرت شدیدی را به منطقه ضایعه آغاز کنند و قدرت اتصال آنها به

می‌شود. بیماری انتشار جهانی دارد. شیوع از ۷/۴/۸ - ۷/۱ - ذکر شده است.

اولین توصیف پوریازیس توسط Celsus (۲۵ سال قبل از میلاد) بیان شده است. Galton (۱۲۳ سال بعد از میلاد) ابتدا کلمه پوریازیس را مشتق از کلمه یونانی (psora) به معنی خارش یکار بردا. توپایان قرن هجدهم، پوریازیس و جذام را با یکدیگر گروه بندی کردند، ولی در سال ۱۸۴۱ این عارضه توسط Herba از جذام مجزا شد.^(۱)

پوریازیس با شناخت تغییرات ایمونولوژیکی پا گرفته است که سردهسته آن پیدایش اتوآنتی‌بادی بر ضد طبقات شاخی پوست و یا برعلیه بافت سینوویال در آرتیریت پوریازیسی است. تغییرات هومورال دیگر مثل وجود کمپلکس‌های ایمنی جاری در خون، ایمونوگلوبولین‌ها و فعالیت کمپلمان، افزایش تعداد لنفوسيت‌های T کمک کننده، انفیلتراسیون پوستی و مایع سینوویال و افزایش نسبت برشی از سیتوکاین‌ها می‌توانند نمودار تغییرات سلولی ایمنی محاسب شوند.

علاوه بر آنها زمینه ارثی مساعد، عوامل محیطی مثل ضربه فیزیکی (فتومن کوبش)، عفونت‌ها بخصوص عفونت استرپتوکوک بتا همولیتیک، استرس، داروها و هیپوکلسیمی نیز مؤثر هستند.

هدف این تحقیق بررسی تغییرات ایمونولوژیکی در بیماران ایرانی مبتلا به پوریازیس و احتمالاً اثبات اتوایمون بودن این بیماری می‌باشد، که از نظر اتیولوژی مانند تمام بیماری‌های اتوایمون دیگر، مولتی فاکتوریال است.^(۲)

همانطور که در مقدمه گفته شد، برای درک بهتر هدف و کارهای انجام شده، از آنجاکه پوریازیس را یک بیماری اتوایمون یعنی ناشی از عملکرد سیستم ایمنی بر علیه خود بدن می‌دانند و در آن تغییرات قابل توجهی در پدیده‌های ایمنی دیده می‌شوند، بد نیست که ابتدا کمی راجع به سیستم ایمنی پوست که بنام skin associated lymphoid tissue (SALT) نامیده می‌شود، توضیح مختصری داده شود. (دستگاهی که از دیدگاه بیماری از پزشکان که متخصص بیماری‌های پوست نیستند، نهفته مانده است). در اپیدرم، عمدۀ سلولها را کراتینوسیت‌ها تشکیل می‌دهند که با تغییرات تدریجی از طبقه بازال به سطح به لایه شاخی تبدیل می‌گردند. کراتینوسیت‌ها که سازنده پروتئین اصلی پوست یعنی کراتین هستند، دارای شاخص‌های سطحی می‌باشند که به آنها شباهت زیادی به بافت اپی تلیوم تیموس می‌دهد. حداقل سه مارکر یا شاخص را در این ارتباط ذکر می‌کنند و علاوه بر آن این سلولها قادرند، هورمونهای شبیه تیموس مانند تیموپوتین (thymic

را آزاد سازند. (۲۱، ۲۲) افزایش IgE، IgG، آنتی بادی ضد G (فاکتور روماتوئید) و پیدایش CIC از دیگر تغییرات ایمونولوژیک پوست بیمار پسوریازیس است.

بیماران و روش کار

۵۰ بیمار مبتلا به پسوریازیس و ۵۰ فرد سالم که از نظر برخی معیارها مثل جنس، سن، محل سکونت، شرایط اقتصادی با هم مطابقت داشتند، مورد بررسی قرار گرفتند. بیماران در بیمارستان رازی، وابسته به دانشگاه علوم پزشکی تهران، مورد معاینه پزشک متخصص قرار گرفتند و پس از تأیید تشخیص، نمونه برداری شدند. نمونه‌ها در گروه ایمونولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران مورد آزمایش قرار گرفتند.

مواد

۱- آنتی زن بافتی : جهت بررسی حضور آتو آنتی بادی بر ضد طبقه شاخی، نیاز به بافت پوست بود که از پوست افراد تحت عمل جراحی در بیمارستان امام خمینی گرفته شد. دهندگان پوست بدون ضایعات پوستی بوده و پوست از نواحی شکم و پستان آنها برداشت شد. به کمک میکرورنوم و بطریق frozen section، برشهای پوستی تهیه و در ۲۵ درجه سانتیگراد تا موقع آزمایش نگهداری گردیدند. قطعه بررشا ۴ میکرون بود.

۲- ایمونوفلورسانس : بروش رایج (ساندرویچ) با استفاده از سرم بیماران وجود آتو آنتی بادی ضد طبقه شاخی بطریقه ایمونوفلورسانس، مورد بررسی قرار گرفت.

۳- اندازه گیری فاکتور روماتوئید : حضور آنتی بادی ضد FC ایمنوگلوبولینهای از نوع IgG را که بنام فاکتور روماتوئید مشهورند، بوسیله روش لانکس آگلوتیناسیون بررسی کردیم. از آنجا که این روش فقط RF های از نوع IgM را تخمین می‌زند، جواب منفی نمی‌تواند حضور RF های از نوع IgG، IgA و IgE را ندیده بیگرد. با توجه به اینکه این تکنیک بصورت روتین درآمده است، از ذکر روش کار خودداری می‌شود.

۴- اندازه گیری کمپلکس های ایمنی جاری در خون و CIC بروش Hoskova اندازه گیری شد. با استفاده از PEG، کمپلکس های ایمنی (ترکیب آنتی زن و آنتی بادی) رسوب می‌کنند. PEG یک پلیمر خطی بدون شارژ الکتریکی می‌باشد که سبب رسوب مولکولهای پروتئینی سنگین سرم می‌گردد. از ۶۰۰۰ PEG به غلظت ۴٪ در این تحقیق استفاده شد.

سلوهای اندوتلیوم عروق افزایش می‌یابند و بدین طریق وارد بافت می‌شوند. مولکولهای چسبندگی در اندوتلیوم عروق برای لیکوپسیت ها بشدت افزایش می‌یابند ICAM (ICAM 1 برای LFA 1 و ELAM برای نوتروفیل ها). لنفوسیتیهای خاطره ای ۴۵ (CD4، CD45) RA (تمایل شدید به اتصال به اندوتلیوم عروق بیمار پیدا می‌کنند).

جادب شیمیابی این امر، سیتوکاینی است بنام IL-8 که از کراتینوپیتها ترشح می‌شود. کراتینوپیت ها علاوه بر ترشح سیتوکاین، ملکول چسبندگی ۱ ICAM را در سطح خود بارز می‌کنند که با سلوهای T که دارای ۱ - LFA ۱ هستند، قدرت پیوند دارد و در نتیجه لنفوسیتیهای T را در موضع نگه می‌دارد. سپس لنفوسیتیهای T فعال می‌شوند و در سطح خود HLA-DR و R سپتیرهای ۲ IL-2 و یک آنتی زن بنام ۶۷ - Ki را ظاهر ساخته و خروع به ترشح سیتوکاین های مختلف از جمله انترفرون گاما که HLA-DR و ICAM را پیشتر بارز می‌کند و بدنبال آن سیتوکاین پیشتری از کراتینوپیت ها ترشح می‌شود مثل TNF و IL-6 و GMCSF که هر یک دامنه التهاب را پنهان و سبیع می‌کنند و یا گاهی آنرا مهار می‌نمایند. TNF نقش های متفاوتی را دارد، برای کراتینوپیت و ملانوسیت سیتواستاتیک است و در مهار تکثیر اپیدرم نقش دارد، سبب بقاء سلول لانگرهانس می‌شود، فیروپلاست ها را افزایش می‌دهد، کلارن و تشکیل مویرگها را به روی کراتینوپلیال می‌شود، موجب ترشح IL-8 از فیروپلاستها می‌شود و نوتروفیل را فعال می‌کند.

علاوه بر تغییرات سلوالی، آتو آنتی بادی بر ضد طبقه شاخی پیدا می‌شود که همراه کمپلمان به آنتی زن طبقه شاخی متصل می‌شود و بخصوص در بیماران پسوریازیسی طاولی دیده می‌شود و سبب بروز خدمات می‌گردد. فاکتورهای جاذب شیمیابی پس از تثبیت کمپلمان آزاد می‌شوند و پلی مونوفلکلرها به موضع آمد، آنها خود را می‌سازند که التهاب را ایجاد و شدید می‌کنند. تشکیل آبشهای مونو را ناشی از این پدیده می‌دانند. آنتی بادی بر ضد هسته بازال (پروتین غیر هیستونی که در هسته های مختلف تفاوت دارد) دیده می‌شود. باید دانست که لایه سلول بازال، هدف بتایی ضایعات پسوریاتیک است. آنتی بادی بر ضد آنتی زنهای خاصی آن می‌تواند سلوهای بازال را از فاز استراحت به تکثیر تحریک کند و در نتیجه آنتی زن طبقه شاخی (stratum corneum=SC) پیشتری در دسترس قرار گیرد. عوامل عقوفی مثل اکتری یا وبروس، و ضربه می‌توانند تعداد زیادی آنتی زن هسته ای

هیستوگرام ۷، مقایسه اتو آنتی بادی با رقت $\frac{1}{10}$ و $\frac{1}{20}$ رانشان می دهد.
هیستوگرام ۸، وجود RF در بیماران با اتو آنتی بادی مثبت دیده می شود. درصد کمی از بیماران RF داشته اند.
انتشار متغیرهای زیر در بیماران با اتو آنتی بادی مثبت در هیستوگرام ۹-۱۵ نشان داده شده است:

IgG - ۹
IgM - ۱۰
IgA - ۱۱
C3c - ۱۲
C4c - ۱۳
CIC - ۱۴
TNF - ۱۵

بحث

بیماری پسوریازیس در گروه بیماریهای اتوایمون دسته بندی شده است و محققین دلایل مختلفی برای این نظریه ابراز می دارند. شواهدی که مکانیسم اثر سیستم ایمنی را در پاتوزن بیماری تأیید می کند، بقرار زیرند:

- ۱ - وجود سلولهای T فعل در پلاکهای پوسنی؟
- ۲ - بالا رفتن میزان سیتوکاین ها و ترشح آنها توسط لکوسیت ها و کراتینوسیت ها در پلاکهای فعل؟

۳ - پاسخ به درمان با داروهای مهارکننده عمل سیستم ایمنی و التهاب مانند سیکلوسپورین، کورتیکوستروئید، متوتروکسات و غیره (۲۲).

بطور کلی به نظر می رسد که در زمینه مساعد ژنتیکی به کمک عوامل محیطی مانند عفونت، استرس، تروما، مصرف دارو (۲۳) و آنتی ژنهای خودی تغییر یافته پاسخ ایمنی را بر می انگیزد.

* کراتینوسیت ها پس از تحریک، سیتوکاین های I-II-ICAM-1 را آزاد کرده و در سطح خود ملکول چسبندگی مانند ۱- ICAM-1 را بارز می کنند که بكمک آن می تواند به لکوسیت هایی که دارای ملکول های چسبندگی متقابل مانند ۱- LFA هستند، پیوند خورده، آنها را در موضع نگه دارد. از طرف دیگر، این دو سیتوکاین سبب فعال شدن سلولهای اندوتیال هزویق شده و در سطح آنها نیز ملکول های چسبندگی ۱- ELAM-1 و ۱- VCAM-1 ایجاد می شوند که در نتیجه سلولهای خاطره ای از گردش خون خارج و به موضع می آیند. کراتینوسیت ها علاوه بر آن با ترشح IL-6 و IL-8

۵ - بزرگی ایمنوگلوبولینهای IgA, IgG, IgM : میزان این ایمنوگلوبولینها به روش ایمونو یافوزیون شمعی متفاوت (single radial immunodiffusion=RID)

۶ - اندازه گیری اجزا کمپلمان (C3, C4) : این اجزاء به روش RID تعیین مقدار گردیدند.

۷ - سنجش غلظت سرمی tumor necrosis factor : از روش ELISA (ساندویچی) استفاده شد و بكمک آنتی بادی مونوکلونال horse radish peroxidase (HRP) و آنزیم TNF و آنزیم C3c، C4c، CIC و TNF را در میکرو پلیت انجام می گیرد و نتیجه بكمک بزرگی گردید. تست در ELISA reader خوانده می شود.

محاسبات آماری

الف - در مورد وجود آنتی بادی در بدن بیماران برای رقت های $\frac{1}{10}$ از تست chi square استفاده شده است. برای رقت های $\frac{1}{20}$ ، آزمون مک نیمار به کار گرفته شده است.

ب - وجود فاکتور روماتوئید در بیمارانی که در دو رقت فوق مشیت بوده اند، بكمک تست مک نیمار ارزیابی شد.

ج - غلظت ایمنوگلوبولینها و اجزاء کمپلمان در قیاس با اتو آنتی بادی از آزمون توسط تست ارزیابی شد.

د - CIC و اتو آنتی بادی با استفاده از تست ۱ مورد بررسی قرار گرفته است.

ه - TNF در ارتباط با اتو آنتی بادی با تست ۱ کنترل شده است.

نتایج

۵- بیمار (۴۱ مرد و ۹ زن) مبتلا به پسوریازیس در مقایسه با ۳۲ مرد و ۱۸ زن سالم مورد آزمایش و بررسی قرار گرفتند. میانگین سنی ۳۱ و در افراد سالم ۲۶ سال است. هیستوگرام یک نمودار انتشار جنسی بیماری در مقایسه با افراد شاهد است:

هیستوگرام ۲، انتشار سنی بیماران و گروه شاهد را مقایسه می کند.

هیستوگرام ۳ فعالیت بیماری را نشان می دهد.

هیستوگرام ۴، انتشار ضایعات (lesions) را در بیماران نشان می دهد.

هیستوگرام ۵، انتشار مصرف دارو را در بیماران می نمایاند.

بررسی اتو آنتی بادی ضد طبقه شاخی با رقت $\frac{1}{10}$ و $\frac{1}{20}$ انجام شده است. عکس شماره ۱، با رقت $\frac{1}{10}$ سرم گرفته شده که وجود آنرا تأیید می کند.

هیستوگرام ۶، انتشار اتو آنتی بادی در گروه بیمار و گروه شاهد را مقایسه می کند که از نظر آماری کاملاً قابل قبول است.

طبقه شاخی در بیماران پسوریازیس بطور معنی داری نسبت به افراد سالم افزایش نشان می‌دهد. این یافته با گزارش دیگران همخوانی دارد (۲۸ و ۲۷ و ۲۶ و ۲۵).

اتو آنتی‌بادی‌ها بیشتر از گروه IgG بوده و سبب ایجاد آنتی‌بادی بر ضد خود می‌شوند (۳۲). در مطالعه‌ما مقدار RF در بیماران افزایشی نشان نمی‌دهد. علت این امر را میتوان بدرو طریق زیر توجیه کرد:

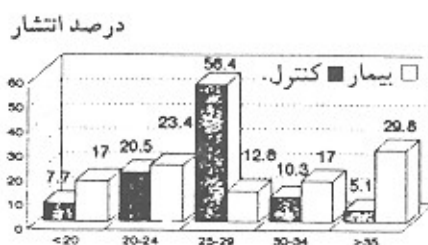
۱- خروج این آنتی‌بادی از جریان خون بصورت ترکیب با IgG که تشکیل کمپلکس ایمنی با آن داده و در موضع رسوب می‌کند؛ (۳۱)

۲- با روش به کار رفته ما، نوع فاکتور روماتوتیدی که اندازه‌گیری می‌شود، از نوع IgM است. بنابراین، از آنجاکه امکان وجود RF از نوع IgG و IgA نیز می‌رود، شاید با بکارگیری روش‌های دیگر از قبیل ELISA بتوان حضور این فاکتور را در جریان خون نشان داد. اندازه‌گیری میزان ایمونوگلوبولین‌های مختلف مانند IgM IgG IgG و اجزاء کمپلمان و میزان کمپلکس‌های ایمنی جاری در خون (CIC) افزایش قابل توجهی را نشان دادند که این افزایش سطح متغیرهای فوق می‌تواند نشان دهنده نقش مؤثر این عوامل در پاتوزن بیمار باشد (۱۸، ۱۹).

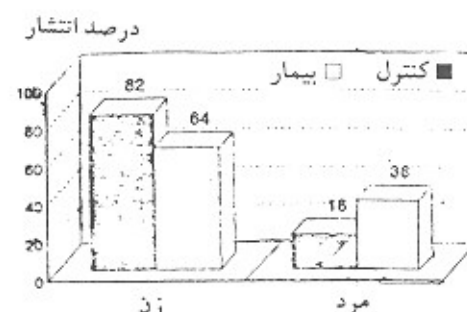
با اندازه‌گیری یک سیتوکاین مؤثر در بیماری بتام TNF در سرم بیماران پسوریازیس، تغییری در میزان آن مشاهده نشده است (۱۶). اما مقدار آن در مایع مفصلی بیماران مبتلا به آرتربیت پسوریازیسی افزایش نشان می‌دهد (۲۱). دلایل به دست آمده در بررسی ما که برای اولین بار در ایران انجام شده است، هدف، بررسی تغییرات ایمونولوژیکی و تأییدی بر پذیده اتوایمون بودن این بیماری می‌باشد. آنچه که در اینجا مطرح می‌شود، قسمتی از یک طرح بزرگ است که در آن بدبال جستجوی راهی برای پیدا کردن علت و در تعقیب آن درمان و پیشگیری از بیماری هستیم.

سبب مهاجرت لنفوسيت T از طریق گرادیان غلقت بطرف اپiderم می‌شوند (۲۴). سلولهای T فعال شده، خود با ترشح سیتوکاین‌های دیگر باعث فعالیت دیگر سلولهای می‌گردند، از جمله تولید فاکتور تکثیر اپiderم (epidermal proliferating factor = EPF) که سبب افزایش تکثیر کراتینوسیت‌ها می‌شود. کراتینوسیت‌ها نیز با ترشح IL-1 عمل می‌کنند و فعال شدن لنفوسيت‌های T را تشبد می‌کنند و در حقیقت حلقه‌ایی تشکیل می‌شود از عملکرد متقابل کراتینوسیت‌ها و لنفوسيت‌ها. از طرف دیگر، کراتینوسیت با آشکار گردن MHC II بر سطح خود می‌تواند مانند یک سلول معرفی کننده آنتی‌ژن (APC) عمل کند و با عرضه آنتی‌ژن به لنفوسيتها و بكمك لنفوسيتها T، مقدار زیادی اتو آنتی‌بادی در بدن بیمار تولید می‌شود که قسمتی از آن همراه با اتو آنتی‌ژن و یا همراه با آنتی‌بادی ضد اتو آنتی‌بادی (فاکتور روماتوتید) بصورت کمپلکس ایمنی در جریان خون و یا در موضع ضایعه دیده می‌شوند که همراه با عمل اجزاء کمپلمان سبب تشید پذیده التهاب می‌گردند (۲۵) از طرف دیگر، اتو آنتی‌بادی ضد طبقه شاخی (SC) بعلت شکستن سد درم - اپiderم، میتواند با آن برخورد کرده و افزایش التهاب را سبب شود (۲۶). در حقیقت می‌توان گفت: کراتینوسیت‌ها نقش مرکزیت را در شروع و ارائه التهاب و ضایعات پسوریازیس بر عهده دارند و تمکز لنفوسيت‌های T در ضایعات بطری بارزی به چشم می‌خورد. سلولهای دیگر پوست مانند سلولهای لانگهانس و گرانشتابیان نیز هر یک به ایجاد خدمات و روند عمل ایمنی کمک می‌نمایند.

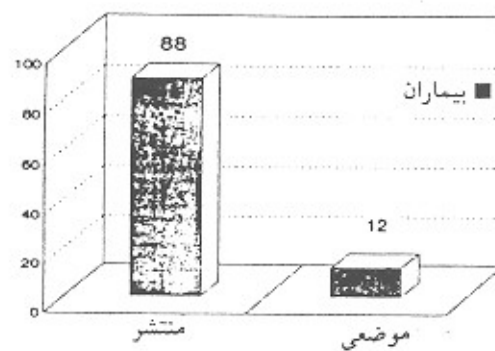
در بررسی ما که برای اولین بار در ایران انجام شده است، هدف، بررسی تغییرات ایمونولوژیکی و تأییدی بر پذیده اتوایمون بودن این بیماری می‌باشد. آنچه که در اینجا مطرح می‌شود، قسمتی از یک طرح بزرگ است که در آن بدبال جستجوی راهی برای پیدا کردن نتایج حاصله در این قسمت نشان می‌دهند که اتو آنتی‌بادی بر ضد



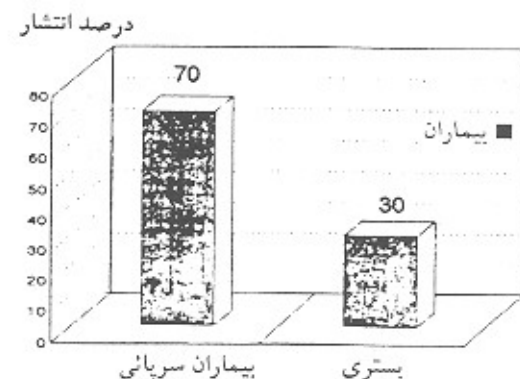
نمودار (۲): درصد انتشار بر حسب سن در بیماران و کنترل
 $31/2/SD = ۱۴/۴۷$ = میانگین در بیمار
 $26/4/SD = ۴/۱۶$ = میانگین در کنترل



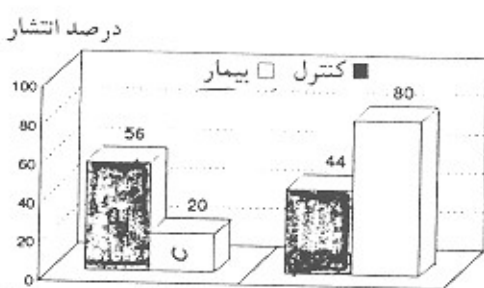
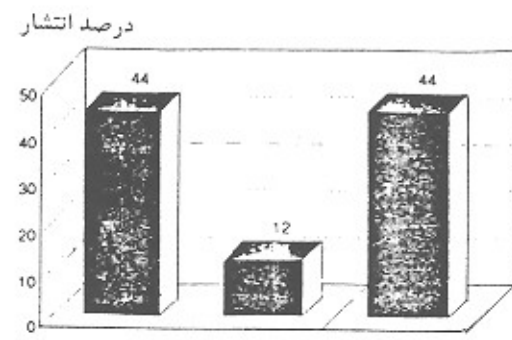
نمودار (۱): درصد انتشار بر حسب جنس در بیماران و کنترل



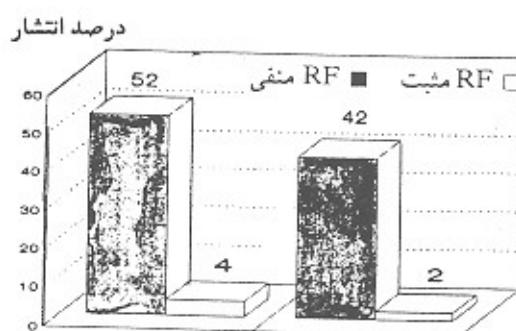
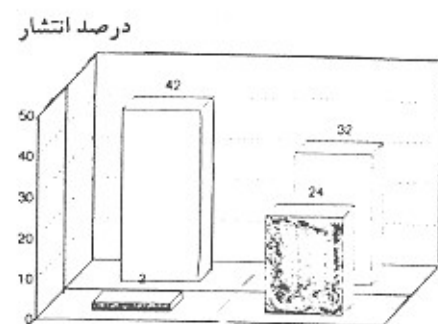
نمودار (۴) : ضایعات در بیماران



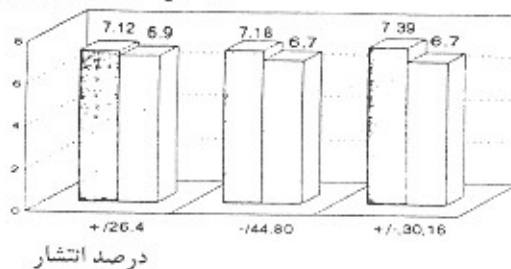
نمودار (۳) : شدت فعالیت بیماری

نمودار (۶) : وجود اتوآتنی بادی در بیماران یا هیار $\frac{1}{۰}$
 $(X^2 = ۱۳/۷۵, df=1) P < 0/01$ 

نمودار (۵) : مصرف دارو در بیماران

نمودار (۸) : RF و اتوآتنی بادی با عیار $\frac{1}{۰}$ نمودار (۷) : عیار اتوآتنی بادی $\frac{1}{۰}$ و $\frac{1}{۱۰}$
 $Z=۳/۶۴/P < 0/01$

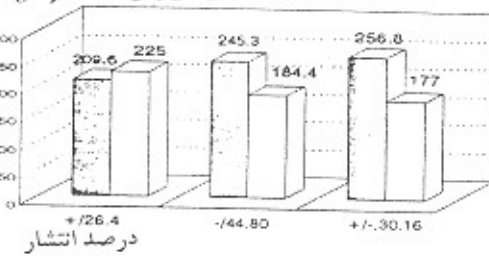
میانگین‌های قطر (میلیمتر)



□ کنترل ■ بیمار

نمودار (۹) : درصد انتشار اتو آنتی بادی و IgG با عیار $\frac{1}{10}$
 در گروه (-) معنی دار، $P < 0.05/t = 2/50$
 در گروه (+) معنی دار، $P < 0.1/t = 1/9$

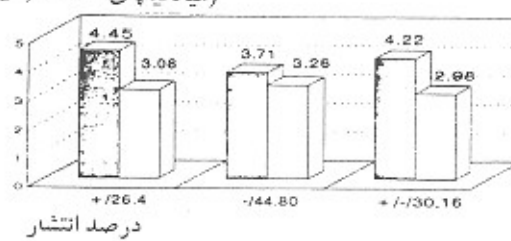
میانگین‌های غلظت (mg/dl)



□ کنترل ■ بیمار

نمودار (۱۰) : (۱۰) IgM و اتو آنتی بادی با عیار $\frac{1}{10}$

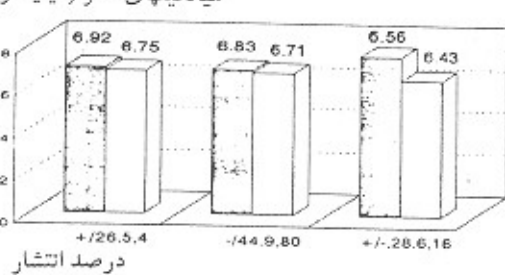
(میانگین‌های غلظت) (g/l)



□ کنترل ■ بیمار

نمودار (۱۱) : IgA(g/l) و اتو آنتی بادی با عیار $\frac{1}{10}$

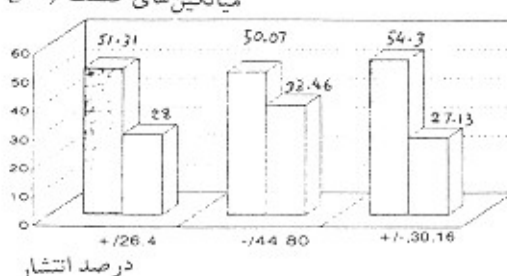
میانگین‌های قطر (میلیمتر)



□ کنترل ■ بیمار

نمودار (۱۲) : اتو آنتی بادی و C3C با عیار $\frac{1}{10}$

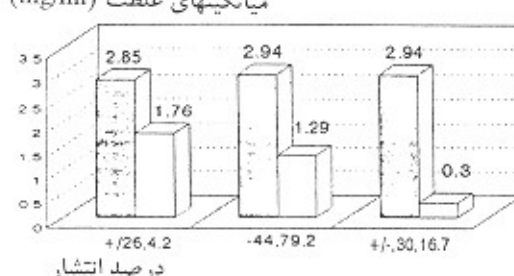
میانگین‌های غلظت (mg/dl)



□ کنترل ■ بیمار

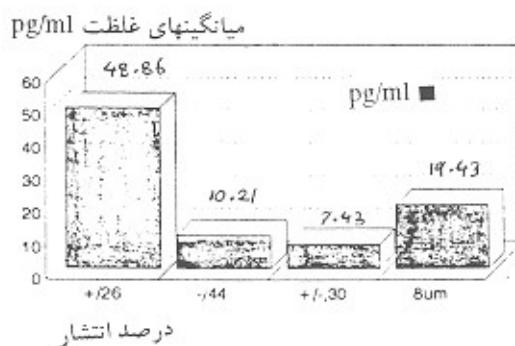
نمودار (۱۳) : CL₁(mg/dl) و اتو آنتی بادی با عیار $\frac{1}{10}$
 در گروه (-) معنی دار، $P < 0.05,t = 2/24$
 در گروه (+) معنی دار و $t = 2/67$

میانگین‌های غلظت (mg/ml)



□ کنترل ■ بیمار

نمودار (۱۴) : CIC(mg/ml) و اتو آنتی بادی با عیار $\frac{1}{10}$



نمودار (۱۰) با عیار $\frac{1}{10}$ در بیماران

مراجع

- 1) Iversen, O. The expression of retrovirus - like particles in Psoriasis. J. Invest. Dermatol 1990, 95: 415-435.
- 2) Moibach, R., Psoriasis Chapter 1, Marcell Dekker (Publisher) 1991
- 3) Klein, Jan. Immunology 1990. Chapter 16.
- 4) Richard, L. The Immunologic function of skin. Scientific Amreican 1985 34-41.
- 5) Os J.D. The Pathomechanisms of psoriasis, the skin immune system and cyclosporin. British j. Dermatol. 1988. 118 : 141-155.
- 6) Mier, p. Psoriasis Chapter I, II 1986.
- 7) Ramirez, A. A study of local immunity in psoriasis. British J. of Dermatol. 1988. 119: 587-595
- 8) Yee Hon Chin. Lymphocyte Adhesion to psoriatic deramal endothelium mechanism and modulation. J. Omvest. Dermatp; 1990, 95: 295-315
- 9) Phillips, Ch. Characterization of skin infiltrating lymphocytes in patients with psoriasis. j. Invest. Dermajolo. 1991. 96: 3-9.
- 10) Kevin, D. 1990, Psoriasis, Leukocytes and cytokine. Dermatologic Clinics. 8: No.4 October
- 11) Kevin D. Interleukine 1 in human skin : Dysregulation in psoriasis. j. Invest. Dermatol 1990, 95 : 245-265.
- 12) Rachel, M. IL6 is expressed in high levels in psoriatic skin and stimulates proliferation of human kerarino. Proc. Nat. Acad. Sci. 1989. 86:6367-6371
- 13) James, G. Role of growth factors and cytokines and their receptors in the pathogenesis of psoriasis. J. Invest. Dermatol. 1990 24: 1355-1405.
- 14) Alice, B. Immunologic mechanisms in psoriasis. J. Invest. Dermatol. 1990. 95 : 185-195
- 15) Sticherling, M. Localization of Neutrophil activating peptide 1/ IL8 immunoreactivity in normal and psoriatic skin. J. Invest. Dermatol. 1991, 96:26-30.
- 16) Philip, E. Tumor necrosing factor. J. Am. ACAD. Dermatol. 1991.
- 17) Cormane, R.H. Immunopathology of psoriasis. Arch. Dermatol. Res. 270: 201 - 215. 1981.
- 18) Ohkoch, K. Increased anaphylatoxins (C3a ,C4a), in psoriatic Sera. 1985. British j. Dermatol. 113 : 189-196
- 19) Rosenberg E.W. Complement activation in psoriasis. Clinical and Experimental Dermatology 1990. 15 : 16-20
- 20) Benedix, A. Immunological mechanism in psoriasis J.Am. ACAD Dermatol.1988. 18 : 1376-80
- 21) Jablonska, S. Autoimmunity in psoriasis. Arch. Dermatol. Res, 1978. 261 : 135-146
- 22) J. Am. Acad. Derm. 1988, 18:1376 - 80.
- 23) J. Invest. Dermatol. 1990, 95 : 325-345.
- 24) Lancet 1991 , 337: 211-214.
- 25) Arch. dermatolo . res. 1987 , 261: 135-146.
- 26) Arch. dermatolo. res. 1987 , 261:123-134
- 27) Int. Arch. Allergy appl. Immunol 1975 , 48:324-340.
- 28) Int. Arch. Allergy appl. Immunol. 1975 , 48 : 301-323.
- 29) Clin. Immunolo. 1972 , 10: 623-634.
- 30) Arch. dermatol Res. 1981 , 271 : 295-303
- 31) Acta. path. Micro. immuno. Scan. 1987 , 95: 161-66