

نقش‌های ایمونولوژیک سلول‌های سینوویویسیت شبه فیبروبلاست در بیماری آرتربیت روماتوئید (FLS)

محمد رضا رویایی^۱، محمد طاهر طهوری^{*}

مقاله مروری

مقدمه: سینوویویسیت‌های شبه فیبروبلاست (FLS)، که به عنوان سینوویویسیت‌های نوع B شناخته می‌شوند، سلول غالب تشکیل‌دهنده ساختار اینتیما سینوویال هستند. در سینوویوم روماتیسمی، ساختار پوشش سلایهای سالم سینوویال به یک ساختار پانوس مانند تبدیل می‌شود. برخی شرایط پیش التهابی در مفاصل بیماران آرتربیت روماتوئید، شامل سطوح بالای سایتوکاین‌ها، عوامل رشد، و نفوذ سلول‌های التهابی، FLS را فعال می‌کنند. شرایط محیطی در مفاصل بیماران مبتلا به RA (Rheumatoid Arthritis)، مانند فشار بالا و هیپوکسی، تغییراتی را القا می‌کنند که در فعال‌سازی FLS و فنتوتیپ‌های تهاجمی نقش دارند. افزایش تکثیر و مهاجرت، کاهش آپوپتوز، تغییراتی است که به عنوان فنتوتیپ شبه توموری در این سلول‌ها توصیف می‌شود. به علاوه ترشح سایتوکاین‌های التهابی توسط این سلول‌ها در تشدید التهاب و فراخوانی سلول‌های ایمنی به ناحیه مفصلی موثر هست. این سلول‌ها از طریق تولید ماتریکس متالوپروتئینازها (MMPs)، کلاژنаз، آگریکاناز و کاتپسین‌ها در تجزیه ماتریکس خارج سلولی و تخریب غضروف و استخوان نقش دارند. استراتژی‌های درمانی نوین با تمرکز بر هدف‌گیری مسیرهای سیگنالینگ فعال‌کننده این سلول‌ها و مهار فاکتورها و سایتوکاین‌های تولید شده توسط این سلول‌ها بر بهبود علائم التهابی و کاهش آسیب به مفصل تمرکز کرده‌اند.

نتیجه‌گیری: سلول‌های FLS از اجزای اصلی حفظ سلامت مفصل هستند. این سلول‌ها با تولید سایتوکاین‌ها، کموکاین‌ها، عوامل رگزایی، عوامل تجزیه ماتریکس و غضروف، تکثیر و عدم آپوپتوز عامل اصلی تغییرات در مفصل ملتهب هستند. استراتژی‌های درمانی با تمرکز بر هدف‌گیری مسیرهای سیگنالینگ فعال‌کننده این سلول‌ها بر بهبود علائم التهابی و کاهش آسیب به مفصل تمرکز کرده‌اند. پیش‌بینی می‌شود در آینده نه چندان دور این استراتژی‌های درمانی در کنار درمان‌های پیشین به کار گرفته شوند.

واژه‌های کلیدی: خودایمنی، آرتربیت روماتوئید، سینوویویسیت شبه فیبروبلاست (FLS)

ارجاع: رویایی محمد رضا، طهوری محمد طاهر. نقش‌های ایمونولوژیک سلول‌های سینوویویسیت شبه فیبروبلاست (FLS) در بیماری آرتربیت روماتوئید. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد ۱۴۰۳؛ ۳۲: ۷۴۰۴-۷۳۹۶.

۱- گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی، یزد، ایران.

*نویسنده مسئول؛ تلفن: ۰۹۱۳۰۰۲۰۵۰۱؛ پست الکترونیکی: immuno.2006@yahoo.com، صندوق پستی: ۸۹۱۵۱۷۳۱۴۹.

مقدمه

درمان RA داشته‌اند. این چرخه مبتنی بر سایتوکاین منجر به التهاب، فرگیری سینوویال، جذب لنفوسيت‌ها و تولید پروتئين‌های اثرگذار می‌شود. ماکروفازها تولیدکنندگان اصلی IL-1 β و TNF هستند، در حالیکه FLS در لایه‌های داخلی به عنوان منبع اصلی IL-6 شناخته می‌شوند. همچنین، فاکتورهای محرك کلونی (GM-CSF و M-CSF) که اصلی‌ترین تولیدکنندگان آن‌ها در لایه‌های داخلی سلول‌های FLS شناخته می‌شوند. افزایش تولید GM-CSF توسط FLS تحت تحريک IL-1 β /TNF در گسترش موضعی ماکروفازها نقش دارد. GM-CSF به جای IFN- γ نقش مهمی در افزایش بیان HLA کلاس II در ماکروفازها در سینوویوم RA ایفا می‌کند (۳). در سینوویوم روماتیسمی ملتهب، ساختار پوشش سه‌لایه‌ای سالم سینوویال به یک ساختار پانوس مانند تبدیل می‌شود که شامل پوشش مفصلی هایپرپلاستیک حاوی تعداد بالای FLS فعال شده و ماکروفازهایی که به فضای مفصلی گسترش می‌یابند، به سطح غضروف متصل می‌شوند (اتصال پانوس غضروف) و باعث تهاجم و تخریب غضروف و در نهایت آسیب مفصلی می‌شوند. محرك‌های متعدد، FLS را در شروع بیماری، تداوم و مراحل تخریب نهایی فعال می‌کنند. در مرحله آغاز، محرك‌های اولیه مانند الگوهای مولکولی مرتبط با آسیب (DAMP)، میکروپارتیکل‌های سلولی، فعال‌سازی کانال‌های کلسیم یا تحريك از طریق اعصاب سینوویال، سیترولینیشن سینوویال، کمپلمان و کمپلکس‌های آنتی‌بادی در فعال‌سازی FLS مهم هستند. به علاوه، برخی شرایط پیش التهابی در مفاصل بیماران آرتربیت روماتوئید، شامل سطوح بالای سایتوکاین‌ها، عوامل رشد، و نفوذ سلول‌های التهابی، به شدت FLS را فعال می‌کند. علاوه بر این، شرایط محیطی خاص در مفاصل بیماران مبتلا به RA، مانند فشار بالا و هیپوکسی، تغییراتی را القا می‌کنند که در فعال‌سازی FLS و شکل‌گیری فنوتیپ‌های تهاجمی نیز نقش دارند (۴-۵).

فنتیپ نرمال سلول‌های FLS: FLS در محیط کشت، زیر میکروسکوپ نوری دارای ظاهری طویل، گاهی اوقات بیضی یا چند ضلعی با سیتوپلاسم شاخه‌دار است. هنگام مشاهده توسط

سینوویسیت‌های شبه فیبروبلاست (FLS)، که به عنوان فیبروبلاست‌های سینوویال یا سینوویسیت‌های نوع B نیز شناخته می‌شوند، سلول غالب تشکیل دهنده ساختار اینتیما سینوویال هستند. آن‌ها در دو تا سه لایه از سلول‌ها سازماندهی می‌شوند و ۷۵ تا ۸۰ درصد از کل سینوویسیت‌ها را در سینوویوم نرمال انسان و حیوانات دیگر مانند موش و خرگوش تشکیل می‌دهند. مکانیسم تجمع سلول‌های FLS در پوشش درونی می‌تواند به دلیل مهاجرت سلول‌های بنیادی مزانشیمی از گردش خون یا گسترش ذخیره سلول‌های بنیادی در سینوویوم باشد. همچنین پیش‌سازهای FLS می‌توانند از طریق منافذ موجود در کورتکس استخوان، به سینوویوم مهاجرت کنند (۱). سلول‌های FLS با یکدیگر و با ماتریکس خارج سلولی (ECM) از طریق مولکول‌های مختلف شامل $\alpha 1\beta 1$ اینتگرین، $\alpha 2\beta 1$ اینتگرین و کاده‌رین‌ها تعامل می‌کنند. در این میان، ماکروفازهای سینوویال یا سینوویسیت‌های نوع A در این شبکه سلول استرومایی قرار گرفته‌اند. اخیرا ثابت شده‌است که FLS یک عامل ضروری در تشکیل یک پوشش سینوویال سازمان یافته نرمال است. این سلول‌ها دارای ظرفیتی ذاتی برای ایجاد یک فضای پیچیده سه‌بعدی از پوشش مفصلی هستند که با سازماندهی چند سلولی از پوشش مفصلی فشرده و تولید ترکیبات مایع مفصلی (SF) مشخص می‌شود (۲). در شرایط سلامت، مونوستیت‌های ساکن در لایه‌های داخلی و زیرلایه بافت‌های سینوویال وجود دارند، اما فعال‌سازی این بافت‌ها منجر به نفوآژیوژن و آزادسازی کموکاین‌ها می‌شود که مونوستیت‌های حاشیه‌ای را به سینوویوم جذب می‌کند. در پاسخ به سایتوکاین‌های پیش‌التهابی، سلول‌های FLS کموکاین‌ها مانند CCL2، CCL5، CXCL5، CXCL10 و CXCL8 را انتشار می‌دهند که منجر به جذب مونوستیت‌ها و ماکروفازها می‌شود. شبکه‌های سایتوکاینی که اصلی‌ترین تولیدکنندگان آن‌ها ماکروفازها و FLS هستند، به طور قابل توجهی در پاتوزن آرتربیت روماتوئید (RA) نقش دارند. درمان‌های ضد سایتوکاین، به منظور مهار TNF و IL-6، بهبود چشمگیری در نتایج

مهاجرت بالا مجموع تغییراتی است که به عنوان فنوتیپ شبکه توموری در این سلول‌ها توصیف می‌شود. FLS‌ها در ساختار پانوس ایجاد شده آنزیم‌های ماتریکس متالوپروتئیناز (MMPs) تولید می‌کنند که پروتئین‌های مختلف در غضروف و ساختارهای پایه‌ای را تجزیه می‌کنند. این فرآیند گسترش و تجاوز بیشتر پانوس را تسهیل می‌کند. به علاوه، FLS‌ها اثرات تحریکی بر التهاب دارند که از طریق تولید سایتوکاین‌هایی مانند (IL-6) interleukin-6 و فاکتور محرك کلونی گرانولوسیت ماکروفاژ (GM-CSF)، تعامل سلول‌های B و T را فعال می‌کنند. همچنین عوامل کموتاکتیک مانند C-C Motif Receptor activator of nuclear factor kappa-B ligand (RANKL) برای جذب سلول‌های مایلوبیوتیک، Dickkopf-related protein 1 که بازسازی استخوان را مهار می‌کند، ترشح می‌کنند (۹).

تغییرات ایمونومتابولیک متعاقب فعالیت سلول‌های FLS: بسیاری از محرك‌هایی که واکنش FLS را تحریک می‌کنند، یک گیرنده یا کانال خاص واقع بر سطح سلول و یا داخل سلول را تحریک می‌کنند که به دنباله تحریک آن‌ها مسیرهای سیگنالینگ در سلول‌های FLS فعال می‌شوند. مسیرهای شده‌اند و در فعال‌سازی FLS و فنوتیپ تهاجمی حیاتی هستند، تحت تاثیر این محرك‌ها فعال می‌شوند. مسیر PI3K از طریق سیگنالینگ AKT1 و mTOR و متعاقباً در پایین‌دست آن (HIF-1 α)، یک عامل تعیین‌کننده اصلی تغییرات متابولیک است. مسیر AMPKAMP (AMPK)، به دلیل توانایی آن در کنترل تکثیر سلولی در زمان فعال شدن استرس انرژتیک سلولی، به عنوان یک نقطه کنترل متابولیک مهم در نظر گرفته می‌شود (۱۰). بعد از فعال‌سازی سلولی، متابولیسم هر چهار گروه عمدۀ ماکرومولکول‌ها شامل کربوهیدرات‌ها، پروتئین‌ها، لیپیدها و اسیدهای نوکلئیک دچار تغییر می‌شوند. مطالعات اخیر به تغییرات متابولیک در مفاصل ملتهب بیماران RA

میکروسکوپ الکترونی، FLS حاوی مقادیر فراوانی از شبکه آندوپلاسمی خشن و شواهدی از دستگاه‌های ترشحی فعال است. مارکرهای CD90 و کاده‌رین ۱۱ به عنوان مارکرهای اختصاصی جهت شناسایی این سلول‌ها شناخته می‌شوند (۶,۷). این سلول‌ها با تولید انواع مختلفی از سایتوکاین‌های التهابی، کموکاین‌ها و آنزیم‌های التهابی و فراهم کردن محیط التهابی، نقش مهمی را در پاتوژن آرتربیت روماتوئید بازی می‌کنند (۵). فیبروبلاست‌های سینوویال کشت شده به خودی خود پروتئوگلیکان‌ها، سایتوکاین‌ها، فاکتورهای رشد، MMPs، پروستاگلاندین‌ها و مدیاتورهای دیگر را در طی چند هفته اول در کشت تولید می‌کنند. حتی FLS کشت شده در دراز مدت برخی از سایتوکاین‌ها و فاکتورهای رشد از جمله IL-6, TGF- β و فاکتور رشد فیبروبلاست را بدون هیچ گونه محرك ترشح می‌کند (۷).

در عین حال، سلول‌های سینوویال دارای توانایی تولید سایتوکاین‌ها و عوامل ضدالتهابی نیز هستند که احتمالاً می‌توانند التهاب مفصل را کاهش دهند. سلول‌های شبکه‌فیبروبلاستی کشت شده (FLS) پس از تحریک با لیگاندهای TLR3، IFN β و TGF β عمل می‌کنند. همچنین می‌توانند به عنوان منبعی از IL-1 β برای کاهش تولید پروتئاز و سایتوکاین‌های ضد-التهابی را کاهش می‌دهد. IL-1Ra پروتئین طبیعی است که با IL-1 β برای گیرنده‌های IL-1 رقابت می‌کند و دو شکل برش خورده آن وجود دارد: یکی ترشحی است و دیگری در داخل سلول باقی می‌ماند. در حالیکه FLS کشت شده مقدار قابل توجهی از IL-1RA را بیان می‌کنند، اما به طور کلی این فرم به شکل داخل سلولی است. بنابراین، برای رقابت در فضای خارجی سینوویال با IL-1 ناتوان است. این موضوع امکان ایجاد اثر قوی‌تری با IL-1 در آرتربیت روماتوئید (RA) را فراهم می‌کند (۸). توسط IL-1 در آرتربیت روماتوئید (RA) فراهم می‌کند (۸). فوتوپیپ تهاجمی FLS در آرتربیت روماتوئید: سینوویسیت‌های شبکه فیبروبلاست، در شرایط مفصل ملتهب به دنبال تاثیر فاکتورهایی که در بالا ذکر شد تغییر فنوتیپ داده و به فرم تهاجمی در می‌آیند (۲). افزایش تکثیر، کاهش آپوپتوز و

باقی FLS، جذب سلول‌های میلوبید، آنژیوژنز، و مهاجرت و حرکت FLS کمک می‌کند. علاوه بر این، این موضوع باعث افزایش تولید واسطه‌های التهابی در FLS RA می‌شود که تعاملات با سلول‌های دیگر سینوویال را، از جمله سلول‌های T و B، حفظ می‌کند (۱۲). امروزه باز برنامه‌ریزی متاپولیک برای بهبود ایمونوتراپی و تکمیل درمان‌های موجود در زمینه بیماری‌های ایمنی به زمینه علم بیماری‌های ایمنی مطرح شده است. در واقع، مهارکننده‌های گلیکولیتیک نه تنها فنتوپ تهاجمی FLS را در *in vitro* کاهش داده اند بلکه گزارش شده است که آسیب استخوان و غضروف را در چندین مدل موشی آرتربیت کاهش داده‌اند. علاوه بر این، درمان با یک ساپونین که فعالیت سوکسینات دهیدروژنان (SDH) را مهار می‌کند، علاوه بر ایمنی آرتربیت، نفوذ سلول‌های التهابی و فیبروز را بهبود می‌بخشد. به علاوه، درمان با دی‌متیل‌مالونات، یک مهارکننده دیگر SDH محتوای سوکسینات را در بافت سینوویال مدل‌های موشی آرتربیت را کاهش داده و همچنین بهبود بیماری شده است. در نهایت، مهار آنژیم *ChoKα* و *GLS1* نیز شدت آرتربیت تجربی را بهبود بخشیده است (۱۲).

اختلالات آنژیوژنز: هایپرپلازی FLS منجر به تکثیر بیش از حد بافت سینوویال می‌شود که منجر به افزایش مصرف اکسیژن در سینوویوم و در نتیجه شکل‌گیری یک محیط هایپوکسیک می‌شود. این موضوع مکانیزم اصلی در توسعه عروق جدید و HIF رگ‌زایی است. وضعیت هایپوکسیک منجر به فعال‌سازی FLS و دیگر فاکتورهای رشد حیاتی برای رگ‌زایی، مانند VEGF و HIF، از جمله فاکتور رشد اندولیال عروقی (VEGF) می‌شود که در فرآیندهای رگ‌زایی سینوویوم و تداوم RA مهم هستند. VEGF و FLS مانند لاكتات و سوکسینات به خارج از سلول‌ها می‌شود که محرك‌های قوى رگ‌زايي هستند و در نتیجه رگ‌زايي را تداوم می‌بخشند (۱۰).

پرداخته‌اند و نشان داده‌اند که متاپولیسم گلوکز با افزایش همراه است. متاپولیسم تسريع شده گلوکز یک نشانه از حضور سلول‌های پرولیفراتیو و فعال است. همچنین سوخت‌وساز بالای گلوکز برای فراهم کردن مقادیر کافی حد واسطه‌های متاپولیک برای حمایت از فرآیندهای آنابولیک مانند ساخت اسید نوکلئیک، چربی و سنتز پروتئین مورد نیاز است. مطالعات متعددی نشان داده‌اند که فلوروو ۲- داکسی گلوکز (FDG)، که توسط سلول‌های گلیکولیتیک برای تشکیل FDG - فسفات برداشت می‌شود و در مفاصل متورم تجمع می‌یابد؛ را می‌توان توسط توموگرافی انتشار پوزیترون (PET)، شناسایی کرد. درک مسیرهای متاپولیک فعال در RA حوزه‌ای جدید در امر مطالعات است (۱۱). در بیماران آرتربیت روماتوئید (RA)، بافت سینوویال سطح بالاتری از لاکتان نسبت به بافت سینوویال بدون التهاب دارد. افزایش نسبت لاکتان به گلوکز در بافت سینوویال RA نشان‌دهنده افزایش متاپولیسم سلولی بی‌هوایی در داخل سلول‌های ساکن است که به علت التهاب و محیط هوایی کم اکسیژن معمولاً در مفاصل RA تشخیص داده می‌شود. این ناهنجاری توسط افزایش لاکتان و گلوکز در سرم بیماران RA نیز تأیید می‌شود. به علاوه، سطوح گلوکز در مایع سینوویال بیماران RA نسبت به مایع سینوویال بدون التهاب پایین‌تر است. این موضوع توسط مطالعات متاپولیک با استفاده از اسپکترومتری جرمی نیز حمایت می‌شود که پروفایل متاپولیک متفاوتی در FLS RA و FLS OA نشان می‌دهد (۱۲).

تغییر از فسفریلاسیون اکسیداتیو به تولید ATP گلیکولیتیک ویژگی مشترک سلول‌های فعال و واکنشی مانند فیبروبلاست‌ها و ماکروفازها است. عوامل محیطی در مفصل آرتربیت روماتوئید (RA) به نظر می‌رسد این تغییر متاپولیک در FLS و ماکروفازها را تقویت می‌کند. بافت سینوویال با غنی‌شدن از HIF1α که یک عامل نوکلئوتیدی فعال در محیط‌های کم اکسیژنی است که در چندین مرحله از پاتوژنز آرتربیت روماتوئید (RA) نقش دارد (۱۳)، از جمله حمایت از فعالیت گلیکولیتیک افزایش یافته. تأثیر HIF1α بر گلیکولیز به

آپوپتوز با افزایش بیان مهار کننده‌های آپوپتوز مانند (L) Bcl-X همراه است. به علاوه، عامل بقاء لنفوسيت‌های B به نام BAFF نیز توسط FLS‌های RA تولید می‌شود (۲).

درمان و مهار سینوویسیت‌ها: درمان‌های بیولوژیک فعلی برای آرتربیت روماتوئید (RA) به طور اصلی بر روی عوامل التهابی سیستمیک مانند TNF یا IL-6 تمرکز دارند. اخیراً، توجه‌های بیشتری به عناصر مزانشیمی در داخل غضروف مفصل معطوف شده است تا اثرات سیستمیک مهارکننده‌های ایمنی درمان‌های فعلی را کاهش دهد. تغییرات قابل توجهی در مفصل به‌ویژه گسترش و تغییر رفتار سلول‌های مشابه فیبروبلاست (FLS) و انواع فنوتیپ‌های مختلف فیبروبلاست در لایه‌های مختلف مفصل ایجاد می‌کند (۹). داروهای سنتیک مرسوم (DMARD)، از جمله متوتروکسات، نقش اساسی در درمان RA دارند. متوتروکسات مهارکننده‌ی هیدروفولات ردوکتاز است و روی سنتز پورین تأثیر می‌گذارد و غلظت آدنوزین را افزایش می‌دهد. این دارو همچنان ستون اصلی درمان RA است و با کاهش بیان MMP1 و MMP3 و کاهش بیان IL-6 و IL-17 و تأثیر بر ژن‌های مختلف، بر FLS اثر می‌گذارد. متوتروکسات همچنان DNA را اختلال در پورین‌های ضروری برای سنتز RANKL، تشکیل کاهش می‌دهد. علاوه بر این، با کاهش بیان استئوکلاست‌ها و آسیب استخوانی را محدود می‌کند. لفلونومید (leflunomide) از دیگر DMARD‌های مرسوم در هدفگیری FLS‌ها است. این عامل به عنوان یک مهارکننده دی‌هیدرواوروتات دهیدروژناز عمل می‌کند و اثرات ضد التهابی خود را از طریق سرکوب سنتز پیریمیدین‌ها به اجرا می‌گذارد. در FLS، لفلونومید و متابولیت فعال آن، تریفلونومید تولید پرواستاگلاندین E2، E1 و IL-6 را مهار می‌کند. لفلونومید همچنان تولید اسید هیالورونیک توسط FLS را کاهش می‌دهد (۹). در یک مدل موشی از التهاب مفصلی، درمان ترکیبی لفلونومید و متوتروکسات باعث تاثیر بیشتر در کاهش زنده‌مانی FLS و کاهش در بیان ژن‌های محرك استئوکلاست‌ها نسبت به مصرف تک در هر دو دارو شد (۹). مهارکننده‌های TNF نظیر golimumab، adalimumab، etanercept، infliximab

و FLS در ایمونولوپاتولوژی آرتربیت روماتوئید چسبندگی، مهاجرت و تهاجم به غضروف: سلول‌های FLS در RA نتهاها هایپرپلاستیک می‌شوند بلکه مهاجرت و تحرك خود را افزایش داده، به غضروف حمله می‌کنند و موجب تخريب آن می‌شوند. مطالعات نشان داده‌اند که غضروف آسیب‌دیده، اتصال سلول‌ها را تسهیل می‌کند. بنابراین، انواع اینتگرین‌ها، به‌ویژه آن‌هایی که از خانواده $\beta 1$ هستند، در RA FLS بیش از حد بیان شده‌اند، و مسدود کردن این اینتگرین‌ها بر روی سطح RA FLS اتصال و ظرفیت تهاجمی آن‌ها را کاهش می‌دهد (۱۴). همچنین، FLS در بی فعال شدن کلائز و ماتریکس متالوپروتئینازها (MMP)، مانند ۹ - MMP ترش می‌کند که MMP شروع به تجزیه غضروف پس از فعال‌سازی می‌کند. سایر های تولیدی عبارتند از: MMP-13، MMP-1، MMP-2 و MMP-3 (۱۴).

آپوپتوز سینوویسیت‌ها: هیپرپلازی پوشش سینوویال می‌تواند به دلیل تغییرات در چندین مکانیسم هوموستاتیک از جمله ورود سلول، خروج، تکثیر و مرگ باشد. پروتئین‌های BCL-2 و Bax به عنوان کلیدهای آپوپتوز شناخته می‌شوند. پروتئین BCL-2 به عنوان یک عامل anti-apoptotic و پروتئین pro-apoptotic Bax به عنوان یک عامل pro-apoptotic در حفظ چرخه بقای سلولی نقش دارند. نسبت BCL-2 به Bax معمولاً به عنوان نشانه‌ای از میزان آپوپتوز سلولی ارزیابی می‌شود. این نسبت در سلول‌های FLS به دنبال فعال سازی مسیرهای سگنالینگ نظیر NF-kB دارای افزایش بوده و با بقای بیشتر و کاهش آپوپتوز سلولی همراه است (۱۵، ۱۶). سلول‌های شبکه‌های FLS (FLS) بر تجمع لفنوسيت‌های T و B ارتشاح یافته از طریق تنظیم پاسخ آپوپتوزی آن‌ها از طریق تعامل سلول به سلول و یا فاکتورهای محلول تاثیرگذار هستند. آپوپتوز لفنوسيت‌های T در *in vitro* در حضور FLS های کشت شده به طول می‌انجامد. FLS لیگاند گیرنده کموکاین CXCR4، توسط SDF-1 α تولید می‌شود و از طریق مسیرهای MAPK و PI3K، آپوپتوز لفنوسيت‌های T را مهار می‌کند. علاوه بر این، FLS را مهار می‌کند. این را به عهده می‌توانند وظیفه سلول‌های دندربیتیک فولیکولی را به عهده بگیرند و بر بقای لفنوسيت‌های B تاثیرگذار باشند. کاهش

نتیجه‌گیری

همانطور که گفته شد سلول‌های FLS از اجزای اصلی حفظ سلامت و تغذیه مفصل هستند. تغییرات ناشی از التهاب در این سلول‌ها در بسیاری از مطالعات به عنوان اصلی ترین عامل در تخریب و آسیب به مفصل در بیماری‌های التهابی مفصلي شناخته شده است. این سلول‌ها با تولید مجموعه‌ای از سایتوکاین‌ها، کموکاین‌ها، عوامل رگ‌زایی، عوامل تجزیه ماتریکس و غضروف، تکثیر و عدم آپوپتوز عامل اصلی تمام تغییرات مهم در مفصل ملتهب هستند. استراتژی‌های درمانی و مطالعات نوین با تمرکز بر هدف گیری مسیرهای سیگنالینگ فعال‌کننده این سلول‌ها و مهار فاکتورها و سایتوکاین‌های تولید شده توسط این سلول‌ها بر بهبود عالم التهابی و کاهش آسیب به مفصل تمرکز کردند. پیش‌بینی می‌شود در آینده نه چندان دور این استراتژی‌های درمانی در کنار درمان‌های پیشین به کار گرفته شوند (۱۷).

سپاس‌گزاری

نویسنده‌گان مقاله از همکاران در گروه ایمونولوژی دانشکده پزشکی و دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوqi یزد کمال سپاس‌گزاری را دارند.

حامي مالي: ندارد

تعارض در منافع: وجود ندارند.

ملاحظات اخلاقی

این مطالعه توسط کمیته اخلاق دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوqi یزد با کد IR.SSU.MEDICINE.REC.1402.314 به تصویب رسیده است.

مشارکت نویسنده‌گان

در ایده، نگارش و ویرایش مقاله کلیه نویسنده‌گان مشارکت داشتند.

TNF، اثر خود را از طریق مسدود کردن تعامل TNF با گیرنده‌های آن بر روی انواع سلول‌ها اعمال می‌کند. سیگنالینگ TNF در سلول‌های شبه فیبروبلاست (FLS) به التهاب کمک می‌کند و مهار این اتصال با تاثیرات TNF بر FLS از جمله تولید سایتوکین‌ها، MMP‌ها و پروستاتوئیدها تداخل می‌یابد. مهارکننده‌های خاصی مانند infliximab ID-1 سطوح در FLS را کاهش می‌دهند که بر تکثیر و ترشح سایتوکاین‌ها تاثیر می‌گذارد. این مهارکننده‌ها همچنان تولید CCL20 توسط Th17 FLS را کاهش می‌دهند که بر مهاجرت سلول‌های infliximab ملتهب تاثیر می‌گذارد. علاوه بر این، etanercept adalimumab آپوپتوز شوند، که انترسپت احتمالاً موثرتر است. همچنان، مشابه متوترکسات، infliximab RANKL را کاهش می‌دهد که منجر به کاهش تشکیل اوستئوکلاست‌ها می‌شود (۹). مهارکننده‌های گیرنده IL-6 مانند tocilizumab arilumab، که برای درمان RA در ایالات متحده تأیید شده‌اند، به نحوی مشابه مهارگرهای TNF FLS را تحت تاثیر قرار می‌دهند. تغییرات اپیژنوتیکی در سلول‌های سینوویسیت‌های شبه فیبروبلاست (RA FLS) تأثیر قابل توجهی در مسیر IL-6 دارند که در توسعه آرتربیت روماتوئید (RA) حائز اهمیت می‌شود. به عنوان مثال، tocilizumab در در FLS در *in vitro* مهار می‌کند. درمان با tocilizumab در CCL20 توسط FLS می‌شود، هرچند این اثر احتمالاً از طریق یک فرآیند غیرمستقیم اتفاق می‌افتد، زیرا تحریک FLS با IL-6 به افزایش تولید CCL20 منجر نمی‌شود. به علاوه، توسلیزوماب باعث کاهش قابل توجه بیان پروتئین Monocyte Chemoattractant Protein-1 (MCP-1) در FLS-PBMC co-cultures می‌شود. این کاهش نشان می‌دهد که توسلیزوماب فرآیند جذب سلول‌های تک‌هسته‌ای به مفصل را مختل کند. این یافته‌ها نشان می‌دهد که نقش پیچیده تغییرات اپیژنوتیکی و تأثیر پتانسیل درمانی مهارگرهای گیرنده IL-6 در RA بسیار مهم است (۹).

References:

- 1-Smolen JS, Aletaha D, Barton A, Burmester GR, Emery P, Firestein GS, et al.** *Rheumatoid Arthritis*. Nat Rev Dis Primers 2018; 4: 18001.
- 2-Bartok B, Firestein GS.** *Fibroblast-Like Synoviocytes: Key Effector Cells in Rheumatoid Arthritis*. Immunol Rev 2010; 233(1): 233-55.
- 3-Yoshitomi H.** *Regulation of Immune Responses and Chronic Inflammation by Fibroblast-Like Synoviocytes*. Front Immunol 2019; 10: 1395.
- 4-Farrugia M, Baron B.** *The Role of TNF-Alpha in Rheumatoid Arthritis: A Focus on Regulatory T Cells*. J Clin Transl Res 2016; 2(3): 84-90.
- 5-Sokolove J, Johnson DS, Lahey LJ, Wagner CA, Cheng D, Thiele GM, et al.** *Rheumatoid Factor as a Potentiator of Anti-Citrullinated Protein Antibody-Mediated Inflammation in Rheumatoid Arthritis*. Arthritis Rheumatol 2014; 66(4): 813-21.
- 6-Tu J, Hong W, Zhang P, Wang X, Körner H, Wei W.** *Ontology and Function of Fibroblast-Like and Macrophage-Like Synoviocytes: How do they Talk to Each other and Can they be Targeted for Rheumatoid Arthritis Therapy?* Front Immunol 2018; 9: 1467.
- 7-Valencia X, Higgins JM, Kiener HP, Lee DM, Podrebarac TA, Dascher CC, et al.** *Cadherin-11 Provides Specific Cellular Adhesion between Fibroblast-Like Synoviocytes*. J Exp Med 2004; 200(12): 1673-9.
- 8-Firestein GS, Boyle DL, Yu C, Paine MM, Whisenand TD, Zvaifler NJ, et al.** *Synovial Interleukin-1 Receptor Antagonist and Interleukin-1 Balance in Rheumatoid Arthritis*. Arthritis Rheum 1994; 37(5): 644-52.
- 9-Tsatskhan V, Firestein GS.** *Targeting Fibroblast-Like Synoviocytes in Rheumatoid Arthritis*. Curr Opin Pharmacol 2022; 67: 102304.
- 10-Wang CH, Yao H, Chen LN, Jia JF, Wang L, Dai JY, et al.** *CD147 Induces Angiogenesis Through a Vascular Endothelial Growth Factor and Hypoxia-Inducible Transcription Factor 1alpha-Mediated Pathway in Rheumatoid Arthritis*. Arthritis Rheum 2012; 64(6): 1818-27.
- 11-Pucino V, Certo M, Varricchi G, Marone G, Ursini F, Rossi FW, et al.** *Metabolic Checkpoints in Rheumatoid Arthritis*. Front Physiol 2020; 11: 347.
- 12-de Oliveira PG, Farinon M, Sanchez-Lopez E, Miyamoto S, Guma M.** *Fibroblast-Like Synoviocytes Glucose Metabolism as a Therapeutic Target in Rheumatoid Arthritis*. Front Immunol 2019; 10: 1743.
- 13-Guo X, Chen G.** *Hypoxia-Inducible Factor is Critical for Pathogenesis and Regulation of Immune Cell Functions in Rheumatoid Arthritis*. Front Immunol 2020; 11: 1668.
- 14-Firestein GS.** *Invasive Fibroblast-Like Synoviocytes in Rheumatoid Arthritis. Passive Responders or Transformed Aggressors?* Arthritis Rheum 1996; 39(11): 1781-90.
- 15-Guan Y, Zhao X, Liu W, Wang Y.** *Galuteolin Suppresses Proliferation and Inflammation in TNF-Alpha-Induced RA-FLS Cells by Activating HMOX1 to Regulate Ikkbeta/NF-Kappab Pathway*. J Orthop Surg Res 2020; 15(1): 484.

16- Zhang Y, Wang G, Wang T, Cao W, Zhang L, Chen X. *Nrf2-Keap1 Pathway-Mediated Effects of Resveratrol on Oxidative Stress and Apoptosis in Hydrogen Peroxide-Treated Rheumatoid Arthritis Fibroblast-Like Synoviocytes.* Ann N Y Acad Sci 2019; 1457(1): 166-78.

17- Nygaard G, Firestein GS. *Restoring Synovial Homeostasis in Rheumatoid Arthritis by Targeting Fibroblast-Like Synoviocytes.* Nat Rev Rheumatol 2020; 16(6): 316-33.

Immunological Roles of Fibroblast-Like Synoviocyte Cells in Rheumatoid Arthritis

Mohammad Reza Royaei¹, Mohammad Tahoori^{*1}

Review Article

Introduction: Fibroblast-like synoviocytes (FLS), also known as synovial fibroblasts or type B synoviocytes, are the primary cells responsible for the structure of the synovial lining. They are crucial for the formation of a healthy, organized synovial lining. In rheumatic synovium affected by inflammation, the typical three-layered synovial lining transforms into a pannus-like structure. Various pro-inflammatory conditions in the joints of rheumatoid arthritis (RA) patients, characterized by elevated levels of cytokines, growth factors, and infiltration of inflammatory cells, strongly activate FLS cells. Moreover, environmental conditions in the joints of RA patients, such as high pressure and hypoxia, induce changes that further contribute to FLS activation and the development of aggressive characteristics. These changes include increased proliferation, reduced apoptosis, and enhanced cell migration, collectively referred to as a tumor-like phenotype. Additionally, FLS cells release inflammatory cytokines, amplifying inflammation and attracting immune cells to the joint. They also play a role in degrading the extracellular matrix and causing cartilage and bone damage through the production of enzymes like matrix metalloproteinases (MMPs), collagenase, aggrecans, and cathepsins. Recent therapeutic approaches have been directed at targeting the signaling pathways that activate FLS cells and inhibiting factors and cytokines produced by these cells to alleviate inflammatory symptoms and reduce joint damage. It is anticipated that these treatment strategies will complement existing therapies in the near future.

Conclusion: FLS cells are the main components of maintaining the health and nutrition of joints. These cells produce various cytokines, chemokines, angiogenic factors, as well as factors that contribute to the breakdown of matrix and cartilage. The main drivers of significant changes in inflamed joints are proliferation and resistance to apoptosis. Treatment strategies have been developed to target the signaling pathways that activate these cells, with a focus on improving inflammatory symptoms. It is expected that these treatment strategies will be incorporated into existing therapies in the near future.

Keywords: Autoimmunity, Rheumatoid arthritis, Fibroblast-like synoviocytes (FLS).

Citation: Royaei M.R, Tahoori M.T. Immunological Roles of Fibroblast-Like Synoviocyte Cells in Rheumatoid Arthritis. J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2024; 32(1): 7396-7404.

¹Department of Immunology, Faculty of Medicine, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences and Health Services, Yazd, Iran.

*Corresponding author: Tel: 0983538203410, email: immuno.2006@yahoo.com