

## مقاله پژوهشی

مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

دوره هفتم، شماره چهارم، زمستان ۱۳۸۷، ۲۴۴-۲۳۵

# سطح بالای پاسخ ایمنی اختصاصی لنفوسيت‌های $CD4^+$ و $CD8^+$ نسبت به سیتومگالوویروس و همبستگی بین آن‌ها در بیماران مبتلا به لوسومی لنفوسيتی مزمن سلول B

بتول پورقیصری<sup>۱</sup>، پل ماس<sup>۲</sup>

ارسال مقاله به نویسنده جهت اصلاح: ۸۶/۱۲/۱۵ دریافت اصلاحیه از نویسنده: ۸۷/۹/۱۶ پذیرش مقاله: ۸۷/۱۰/۱۰

## چکیده

**زمینه و هدف:** لوسومی لنفوسيتی مزمن (CLL) با تکثیر منوكلونال و تجمع لنفوسيتها و اغلب سلول‌های B (B-CLL) در خون و مغز استخوان مشخص می‌شود. اختلالات مرفلوژیک و عملی لنفوسيت‌های T و منوكلونال بودن آن‌ها در B-CLL مشخص شده است. این سلول‌های تکثیر یافته ممکن است برای تشخیص پاتوزن‌های خاص اختصاصی باشند و سیتومگالوویروس (CMV) محتمل‌ترین عامل درگیر در این پدیده در B-CLL است. عفونت CMV پاسخ ایمنی شدیدی در افراد مبتلا به نقص ایمنی ایجاد می‌کند. در این مطالعه امکان ارتباط افزایش لنفوسيت‌های T در CLL با CMV و پاسخ اختصاصی سلول‌های  $CD4^+$  و  $CD8^+$  نسبت به آن مورد تحقیق قرار گرفت.

**مواد و روش‌ها:** این مطالعه از نوع مقطعی و گروه مورد بررسی ۴۱ بیمار CLL دارای سرولوژی مثبت CMV و ۳۵ فرد سالم دارای سرولوژی مثبت CMV در همان گروه سنی به عنوان کنترل بود. میزان لنفوسيت‌های اختصاصی از زیرگروه  $CD4^+$  و  $CD8^+$  به ترتیب با استفاده از سیتوکین‌های داخل سلولی پس از تحریک آنتی‌ژنیک و با استفاده از تترامر مشخص گردید.

**یافته‌ها:** پاسخ ایمنی اختصاصی نسبت به CMV در بیماران CLL با میانه ۱۰/۹۹ و ۱۱ به ترتیب برای سلول‌های تولید کننده اینترفرون- گاما (IFN-γ) و فاکتور نکروز کننده تومور- آلفا (TNF-α) به صورت معنی‌داری بیش از گروه کنترل با میانه ۴/۳ و ۴/۶ بود ( $p=0.0004$  برای  $\gamma$  IFN- و  $p=0.003$  برای  $\alpha$  TNF). پاسخ ایمنی سلول‌های  $CD8^+$  نیز در بیماران بیش از گروه شاهد بود ( $p=0.03$ ). بین پاسخ ایمنی سلول‌های  $CD4^+$  و  $CD8^+$  همبستگی مثبت معنی‌داری مشاهده شد ( $p=0.09$ ).

**نتیجه‌گیری:** این نتایج تأثیر عمیق CMV و پاسخ اختصاصی نسبت به آن توسط سلول‌های T را در تغییرات سلول‌های T در CLL نشان می‌دهد. افزایش تعداد لنفوسيت‌های اختصاصی CMV ممکن است عامل افزایش لنفوسيت‌های T در این بیماران باشد.

**واژه‌های کلیدی:** لوسومی لنفوسيتی مزمن، سیتومگالوویروس، لنفوسيت T، اینترفرون گاما، نکروز کننده تومور فاکتور آلفا

۱- (نویسنده مسؤول) استادیار گروه آموزشی پاتولوژی و هماتولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهر کرد

تلفن: ۰۳۸۱-۳۳۳۹۹۴۱، فاکس: ۰۳۸۱-۳۳۳۹۹۱۱، پست الکترونیکی: bat238@yahoo.com

۲- پروفسور بخش مطالعات سرطان، دانشکده پزشکی، دانشگاه بیرمنگهام (انگلستان)

## مقدمه

سيستم ايمني محسوب شوند. از طرف ديگر اين سلول‌ها ممکن است اختصاصي برای پاتوژن‌های خاص باشند. به علت اين که شواهد موجود بر اختصاصي بودن اين سلول‌ها به آنتىژن‌های توموري متقادع گننده نيستند مطالعه حاضر بر آنتىژن‌های وiroسي اختصاص یافت. آنتىژن‌های وiroسي پس از تحريک، سلول‌های  $CD4^+$  و  $CD8^+$  را به طرف تکثیر کلونال سوق می‌دهند و سيتو مگالووپروس (CMV) محتمل‌ترین عامل درگير در اين پديده در CLL است. تنها مقاله چاپ شده موجود در اين زمينه مطالعه Mackus و همکاران است که افزایش سلول‌های  $CD8^+$  اختصاصي CMV را در CLL نشان می‌دهد، اما پاسخ اختصاصي سلول‌ها CD4 $^+$  تاکنون در اين بيماران مورد مطالعه قرار نگرفته و ارتباط آن با پاسخ سلول‌های  $CD8^+$  بررسی نشده است [۱۸]. سرولوژي مثبت CMV در افراد مسن با تغييرات وسیع در زير گروه‌های سلول‌های T [۱۹-۲۰] و همچنان كاهش بقاء [۲۱] همراه بوده است.

از آن جا که CMV برای هميشه در ميزبان باقی می‌ماند و سلول‌های T  $CD28^-$  و  $CD57^+$  در افراد مسن دارای سرولوژي مثبت CMV نسبت به افراد سرولوژي منفي افزایش می‌يابد، در اين جا فرضيه ارتباط اختلالات سلول‌های T در CLL با CMV مطرح گردید. هدف از اين مطالعه بررسی ارتباط تغييرات سلول‌های T در B-CLL با سرولوژي مثبت CMV و تعیین سطح پاسخ ایمنی اختصاصي سلول‌های  $CD8^+$  CMV و  $CD4^+$  CMV در اين بيماران بود. تعیین توليد ميزان سيتوکين‌ها، يك شاخص با ارزش در مطالعه پاسخ ایمنی نسبت به عوامل بيماري‌زا و ساير محرک‌های ايمونولوژيک است. اخيراً روش فلوسياتومتری برای بررسی توليد سيتوکين‌ها در سلول‌های T در پاسخ به محرک‌های آنتىژنيک استفاده شده است. آنتىبادي‌های منوكلونال آنتى CD28 و آنتى CD49d به عنوان کمک تحريکي استفاده شده‌اند. CD49d يك α اينتگرین است که همراه با CD29 بر روی سطح سلول T وجود دارد. آنتىبادي آن به فعال شدن مناسب اين سلول کمک می‌كند [۲۲]. در دسترس بودن تکنيک تترامر و امكان تهييه تترامرهای CMV امكان مطالعه

لوسمی لنفوسيتي مزن (CLL) نوعی از بدخيimi است که با تجمع لنفوسيت‌های غير تکثیرشونده که اغلب در مرحله G0 از سيكل سلولی متوقف شده‌اند، در خون محيطی و مغز استخوان مشخص می‌شود. هر چند اکثر موارد CLL ناشی از تکثیر منوكلونال لنفوسيت‌های B است (B-CLL) اما اختلالات سلول‌های T مكرراً گزارش شده [۱-۲] و بررسی علل ناهنجاري‌های ناشی از سلول‌های T يك هدف جاذب برای مطالعات در دهه اخیر بوده است. بيماران مبتلا به B-CLL در معرض ابتلا به انواع عفونت‌ها، هم در اثر اختلالات ایمنی مربوط به بيماري اوليه و هم در اثر عوارض درمان هستند. معرفی آنالوگ‌های پورین نظير فلودارابين و آنتىبادي‌های منوكلونال نظير Campath-1H جهت درمان اين بيماران نرخ عفونت با وiroس‌های مانند CMV را افزایش داده است [۳-۹]. تغييرات مرفلوژيک و اختلالات عملی سلول‌های T در B-CLL گزارش شده است [۱۰-۱۲]. همچنان اختلالات اتوايميون در اين بيماران دیده شده است که اختلال عملی سلول‌های T را مطرح می‌نماید [۱۳]. به نظر می‌رسد نامتعادل بودن زير گروه‌های سلول‌های T عامل اصلی چنان اختلالاتی باشد، اما مکانيسم دقيق آن نامشخص است. اخيراً افزایش شدید لنفوسيت‌های T سيتوکسيک  $CDLA4^+$  در CLL گزارش شده است [۱۴] که ممکن است مسئول بخشی از اين عدم تعادل ایمنی باشد.

در جمعيت لنفوسيت‌های T از هر دو زير گروه  $CD4^+$  و  $CD8^+$  افزایش سلول‌های  $CD28^-$  و  $CD57^+$  (بيانگ فنوتيپ سلول‌های خاطره‌اي effector) گزارش شده و همچنان افزایش بيان بعضی از فامييل‌های  $V\beta$  دیده شده است [۱۵-۱۶]. لنفوسيت‌های  $CD28^-$  و  $CD4^+$  تا حد زيادي اختصاصي CMV هستند و تنها در اثر تحريک با اين آنتىژن تکثیر مي‌يابند [۱۷].

مکانيسم دقيق سوق دادن سلول‌های T به سمت تکثیر کلونال در اين بيماري هنوز به خوبی روشن نيست. چنان سلول‌های T تکثیر يافته ممکن است در تشخيص سلول‌های توموري درگير باشند و يا بخشی از يك بد تنظيمي عمومي

و مدت ۱۵ دقیقه در حرارت اتاق نگهداری گردید. گلوبول‌های قرمز لیز شده و گلوبول‌های سفید به منظور ثابت شدن به مدت ۱۰ دقیقه در حرارت اتاق در مجاورت محلول لیزکننده FACS قرار گرفتند. سپس سلول‌ها به وسیله محلول شستشو دهنده Fluorescence (activated cell sorter) به مدت ۱۰ دقیقه به آن‌ها اضافه شد. پس از آن سلول‌ها با محلول ویرژه شستشو شسته و آماده رنگ‌آمیزی شدند.

رنگ‌آمیزی سلول‌ها با آنتی‌بادی‌های منوکلونال: سلول‌ها با آنتی‌بادی‌های منوکلونال کنژوگه CD4<sup>+</sup> و یکی از آنتی‌بادی‌های γ, IFN-α, IL-2 به مدت ۳۰ دقیقه در حرارت اتاق در تاریکی مجاور گردیدند. این سلول‌ها سپس شسته شده و در پارافرم آلدئید ۱٪ در PBS ثابت شده و برای آنالیز فلوسایتومتری آماده گردیدند. در هر لوله آزمایش حداقل ۵۰۰۰ سلول CD4<sup>+</sup> شمرده شد.

آنالیز سلولی بر اساس FSC (side scatter) SSC (forward scatter) در مقابل محدود به لنفوسيت‌ها شد و سپس محدوده CD4<sup>+</sup> در مقابل SSC مشخص گردید. اطلاعات به دست آمده از فلوسایتومتری سپس با نرم‌افزار WINMDI بررسی گردید و فلورسانس یک سیتوکین خاص در لنفوسيت‌های CD4<sup>+</sup> که پس از تحریک CD69 را نیز بیان می‌کردند، بررسی شد.

روش تهیه تترامر: تترامرهای کلاس ۱ پیتیدهای CMV در آزمایشگاه محل انجام طرح بر طبق روش استاندارد ساخته شد [۲۳]. به طور خلاصه، زنجیره سنگین اصلاح شده کلاس ۱ MHC و β2M در E.coli ساخته شد. پروتئین‌های خالص شده با اضافه کردن پیتید مورد نظر از CMV همراه با بیوتین ضمن اتصال به بیوتین حول پیتید تشکیل منomer داد. سپس با اضافه کردن فایکو اریترین (PE) فلوروکروم کنژوگه با استرپتاویدین تترامر به وجود آمد. تترامر حاصل می‌تواند سلول‌های T اختصاصی پیتید مورد استفاده در تترامر را شناسایی کند. هر تترامر با سه حرف که علامت اختصاری پیتید آن است مشخص می‌شود.

لنفوسيت‌های CD8<sup>+</sup> سیتووكسیک اختصاصی CMV را فراهم ساخت. تترامر، تعیین مستقیم سلول‌های T اختصاصی آنتی‌ژن را امکان‌پذیر می‌نماید.

## مواد و روش‌ها

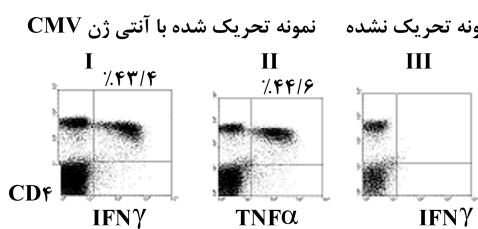
بیماران و گروه شاهد: مطالعه از نوع مقطعی و گروه مورد مطالعه ۷۳ بیمار مبتلا به B-CLL بودند که به درمانگاه CLL بیمارستان سلیاک بیرونیگهام انگلستان مراجعه می‌کردند. ۴۱ نفر آن‌ها دارای سرولوژی مثبت CMV بودند و میانگین سنی آن‌ها ۷۶/۶ سال بود. بیماران در مراحل مختلف بیماری قرار داشتند. گروه کنترل ۳۵ فرد سالم دارای سرولوژی مثبت CMV در همان گروه سنی با میانگین ۷۳/۱۷ سال بودند. از ۳۰ فرد دارای سرولوژی منفی CMV در همان گروه سنی جهت تأیید اختصاصی بودن پاسخ‌های ایمنی استفاده شد.

مثبت بودن CMV با استفاده از کیت الیزای CMV IgG مشخص شد. آزمایشات پاسخ سلول‌های CD4<sup>+</sup> بر روی خون کامل و آزمایشات پاسخ سلول‌های CD8<sup>+</sup> بر روی سلول‌های تک هسته‌ای خون محیطی (PBMC) انجام گردید. شمارش مطلق لنفوسيت‌ها با شمارنده سلولی اتوماتیک COULTER انجام شد.

تحریک آنتی‌ژنیک و تعیین سیتوکین‌های داخل سلولی: فراوانی لنفوسيت‌های CD4<sup>+</sup> اختصاصی CMV بر اساس روشی که قبلًا بیان شده بود تعیین گردید [۲۲]. به طور خلاصه، خون کامل در لوله‌های پروپیلن تقسیم گردید و آنتی‌بادی‌های منوکلونال آنتی‌CD28 و آنتی‌CD49d با غلظت نهایی ۱ میکروگرم در میلی‌لیتر به آن‌ها اضافه گردید. سپس SEB به لوله‌های اصلی، لیزات CMV و به کنترل مثبت (آنتروتوکسین B استافیلوکوک) اضافه شد و نمونه بدون محرك آنتی‌ژنیک به عنوان کنترل منفی نگهداری شد.

لوله‌های آزمایش در انکوباتور ۳۷ درجه سانتیگراد به مدت ۶ ساعت نگهداری شدند و در ۴ ساعت نهایی، BrefeldinA (برای مهار خروج سیتوکین‌ها از سلول) با غلظت نهایی ۱۰ میکروگرم در میلی‌لیتر به آن اضافه شد. پس از پایان زمان کشت، EDTA با غلظت نهایی ۲ میلی‌مول به لوله‌ها اضافه شد

تولید کرده بودند. در بیماران CLL فراوانی بالایی از سلول‌های T اختصاصی CMV مشاهد شد. TNF- $\alpha$  و IFN- $\gamma$  الگوی مشابهی داشتند، در حالی که میزان IL-2 کمتر بود. (شکل ۱).



شکل ۱- تعیین فراوانی لنفوسيت‌های T اختصاصی CMV از زیر‌گروه CD4<sup>+</sup> و تصور فلوسایتمتری از رنگ آمیزی داخل سلولی سیتوکین‌ها در یک بیمار CLL. فراوانی بالایی از لنفوسيت‌های CD4<sup>+</sup> پاسخ دهنده (با تولید IFN- $\gamma$  و TNF- $\alpha$ ) به تحریک آنتی‌ژنیک با لیزات CMV در بیمار مشاهده می‌شود. ۶/۴۴٪ از سلول‌های CD4<sup>+</sup> CMV اختصاصی کنترل منفی است و عدم پاسخ نسبت به لیزات سلول‌های کشت فاقد CMV را نشان می‌دهد.

- مقایسه بین فراوانی لنفوسيت‌های CD4<sup>+</sup>, T در بیماران مبتلا به B-CLL و گروه شاهد. CMV در مطالعه حاضر، فراوانی بالای سلول‌های CD4<sup>+</sup>, T اختصاصی CMV نسبت به گروه کنترل مشاهده شد. با توجه به تغییر نسبت زیر‌گروه‌های T در بیماران CLL لازم بود که انکاس افزایش فراوانی این سلول‌ها را در تعداد مطلق سلول‌های اختصاصی بررسی کنیم. شکل ۲ مقایسه فراوانی و تعداد مطلق سلول‌های CD4<sup>+</sup> CMV اختصاصی در بیماران و گروه شاهد را نشان می‌دهد.

جدول ۱ فراوانی سلول‌های تولیدکننده TNF- $\alpha$ , IFN- $\gamma$  و IL-2 اختصاصی CMV را در بیماران و گروه شاهد مقایسه می‌کند. فراوانی سلول‌های CD4<sup>+</sup> T تولیدکننده IL-2 در بیماران تا ۴۳/۴ با میانه ۱۰/۹۹ بود در حالی که در گروه شاهد تا ۱۸/۲٪ با میانه ۴/۳ بود ( $p=0.001$ ). در مورد TNF- $\alpha$  الگوی فراوانی مشابهی مشاهده شد (میانه ۱۱ در بیماران در مقایسه با ۴/۶ در گروه شاهد،  $p=0.001$ ) و در هر دو حالت تفاوت بین بیماران و گروه شاهد معنی‌دار بود. در مورد فراوانی سلول‌های تولیدکننده IL-2 تفاوت کمتری بین بیماران و گروه شاهد دیده شد هر چند هنوز تفاوت آن‌ها معنی‌دار بود. اطلاعات به دست آمده نشان داد که تولید سیتوکین‌های التهابی در هر بیمار از الگوی مشابه تبعیت می‌کند، به طوری که دارای فراوانی بیشتری از

رنگ آمیزی سلول‌ها با تترامر و آنتی‌بادی:  $5 \times 10^5$  PBMC بدون B-Cell (با حذف سلول‌های B با روش Panning با استفاده از آنتی‌بادی منوکلونال آنتی CD19) با ۱۵/۰ گرم تترامر در ۳۷ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۵ دقیقه مجاور گردید. پس از شستشو با بافر شستشوده‌ند سلول‌ها با آنتی‌بادی منوکلونال CD8 به مدت ۳۰ دقیقه در ۴ درجه سانتی‌گراد مجاور گردیدند. سپس سلول‌ها شسته شده و با پارافرم آلدئید ۱٪ ثابت شده و برای آنالیز فلوسایتمتری آماده شدند.

#### آنتی‌بادی‌های منوکلونال و سایر معرف‌ها:

آنتی‌بادی‌های Anti IFN- $\gamma$  (FITC,PE), anti-IL-2 (FITC,PE), anti-TNF- $\alpha$  (FITC,PE), mouse IgG<sub>2a</sub> (FITC, PE), mouse IgG1 (FITC,PE), anti CD49d Becton-Dickinson (pure), anti CD28 (pure) CD4 (ECD, PC5), CD8, immunocytometry system Coulter immunology از (FITC), CD3(PE) CD69(PC5) SEB و EDTA از شرکت Sigma و لیزات BrefeldinA از شرکت Microbyx biosystem CMV خریداری شد.

آنالیزهای آماری: مقایسه بین گروه‌ها با استفاده از P value انجام گرفت. در تمام موارد Mann-Whitney U Test کمتر از ۰/۰۵ معنی‌دار در نظر گرفته شد. همبستگی با استفاده از تست اسپیرمن (غیر پارامتریک) بررسی شد. نمودارها با استفاده از نرم‌افزار Graph pad prism رسم گردیدند.

#### نتایج

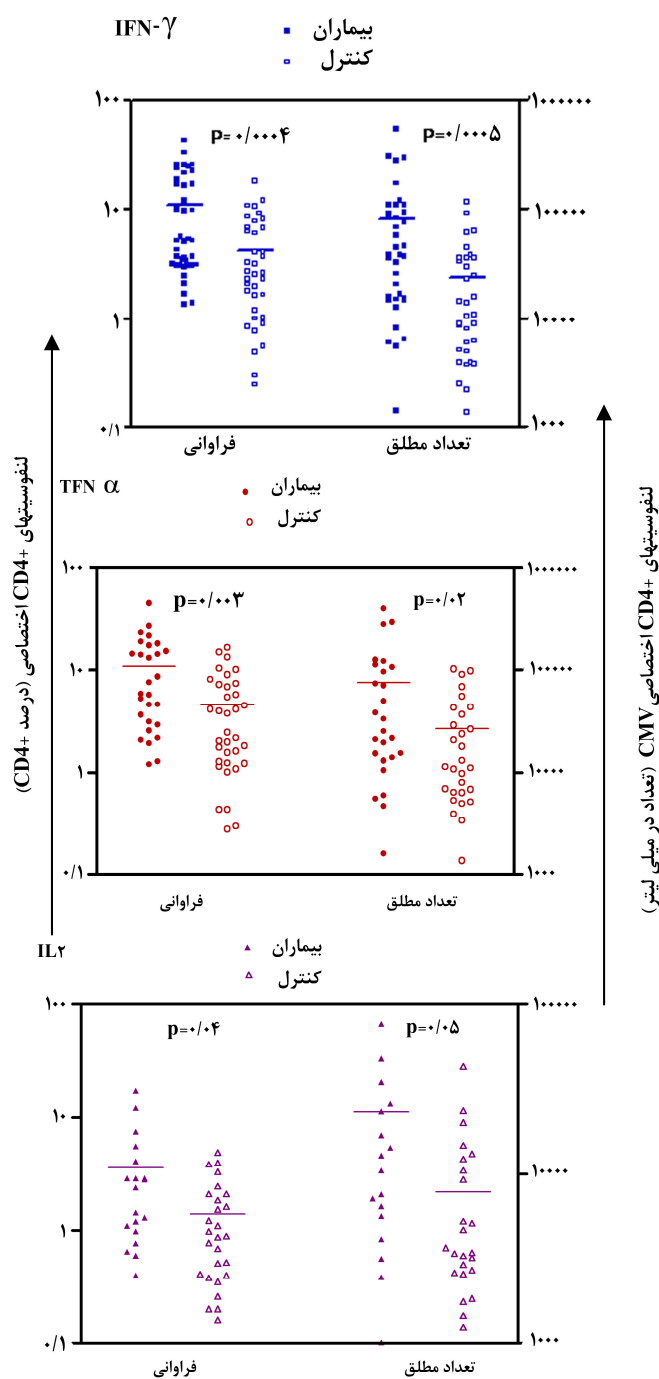
۱- تعیین داخل سلولی سیتوکین‌های مختلف در لنفوسيت‌های T-یاری‌رسان (CD4<sup>+</sup>) با روش فلوسایتمتری در بیماران B-CLL. پس از تحریک خون کامل با لیزات CMV سیتوکین‌های داخل سلولی با فلوسایتمتری تعیین گردیدند. بیماران دارای سرولوژی منفی CMV هیچ پاسخی به CMV نشان ندادند.

شکل ۱ رنگ آمیزی داخل سلولی سیتوکین‌ها را در یک بیمار به عنوان نمونه نشان می‌دهد. در این بیمار ۴۳/۴٪ از سلول‌های CD4<sup>+</sup> در پاسخ به تحریک با CMV, IFN- $\gamma$  را

جدول ۱- مقایسه فراوانی سلول های  $CD4^+$  اختشاصی  $CMV$  در بیماران  $CLL$  و گروه کنترل هم سن. درصد بالایی از لنفوسيت های  $CD4^+$  نسبت به تحریک با لیزات  $CMV$  با تولید سیتوکین پاسخ داده اند.

P ارزش	گروه شاهد	بیماران CLL	درصد لنفوسيت های $CD4^+$ اختشاصی $CMV$ تولید کننده یک نوع سیتوکین	IFN- $\gamma$
۰/۰۰۰۴	-۱۸/۲	۱/۴-۴۳/۴	حدوده	
	۰/۳		تفییرات	
	۴/۳	۱۰/۹۹	میانه	
۰/۰۰۳	-۱۶/۷	-۴۴/۶	حدوده	TNF- $\alpha$
	۰/۳	۱/۲۲	تفییرات	
	۴/۶	۱۱	میانه	
۰/۰۴	-۴/۹	۰/۴-۱۷/۱	حدوده	IL-2
	۰/۱۶		تفییرات	
	۱/۳۴	۳/۶۱	میانه	

سلول های تولید کننده  $\gamma$ -IFN بودند، دارای فراوانی بیشتری از TNF- $\alpha$  و IL-2 نیز بودند. (شکل ۲ و جدول ۱)



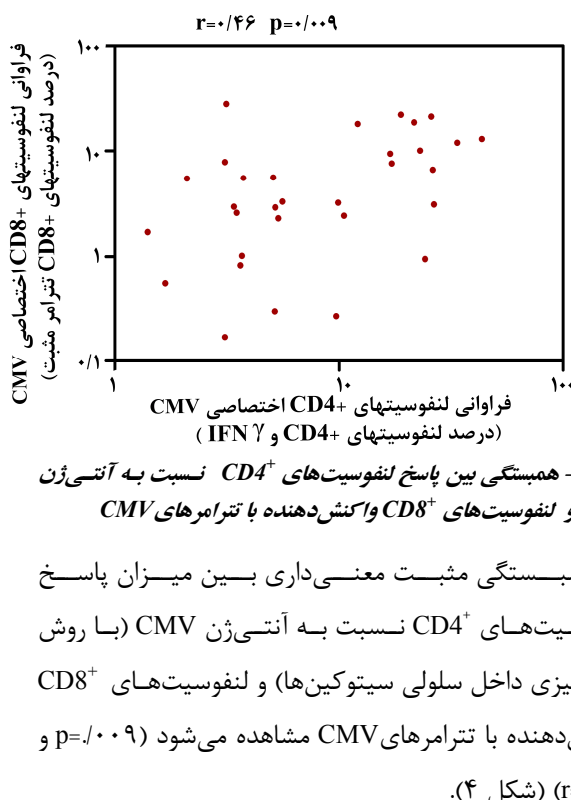
شکل ۲- فراوانی و تعداد مطلق لنفوسيت های  $CD4^+$  تولید کننده سیتوکین های مختلف در بیماران و گروه شاهد پس از تحریک با لیزات  $CMV$  و رنگ آمیزی با آنتی بادی های منوکلونال ضد  $CD4^+$  و آنتی سیتوکین: محور عمودی راست تعداد مطلق و محور چپ فراوانی را نشان می دهد. فراوانی و تعداد مطلق لنفوسيت های  $CD4^+$  اختشاصی  $CMV$  در هر فرد با یک نقطه مشخص شده است. میانه در هر گروه با خط افقی نشان داده شده است.

۳- رنگ آمیزی PBMC بیماران CLL با تترامرهای  $CMV$  در بیماران مبتلا به B-CLL که دارای سرولوژی PCR مثبت  $CMV$  بودند تعیین HLA کلاس I با روش انجام شد. ۳۷ بیمار حداقل یکی از فنوتیپ های انجام شد. ۳۷ بیمار حداقل یکی از فنوتیپ های HLA-B8, HLA-B7, HLA-A2, HLA-A1 تترامر لازم برای آنها موجود بود.

برای این بیماران با استفاده از تترامرهای  $CMV$  موجود که شامل B8 ELK/ELR, B7TPR, A1VTE, A1YSE, A2VLE, A2NLV بود، رنگ آمیزی تترامر انجام شد. شکل ۳-الف نمونه ای از رنگ آمیزی تترامر را در دو بیمار نشان می دهد.

۴- مقایسه فراوانی لنفوسيت های  $CD8^+$  اختشاصی  $CMV$  تترامر مثبت در بیماران و گروه شاهد.

میانگین فراوانی سلول های NLV مثبت در بیماران ۴٪ (حدوده تغییرات: ۰/۰۲۱-۰/۱۹٪) و در گروه شاهد ۰/۱٪ (حدوده تغییرات: ۰/۰۰۴-۰/۰۵٪) بود و تفاوت معنی داری بین آنها مشاهده شد (شکل ۳-ب). در مورد TPR در بیماران میانگین فراوانی سلول های مثبت ۰/۷٪ (حدوده تغییرات: ۰/۰۷-۰/۰۲۱٪) و در گروه شاهد ۰/۱٪ بود. در

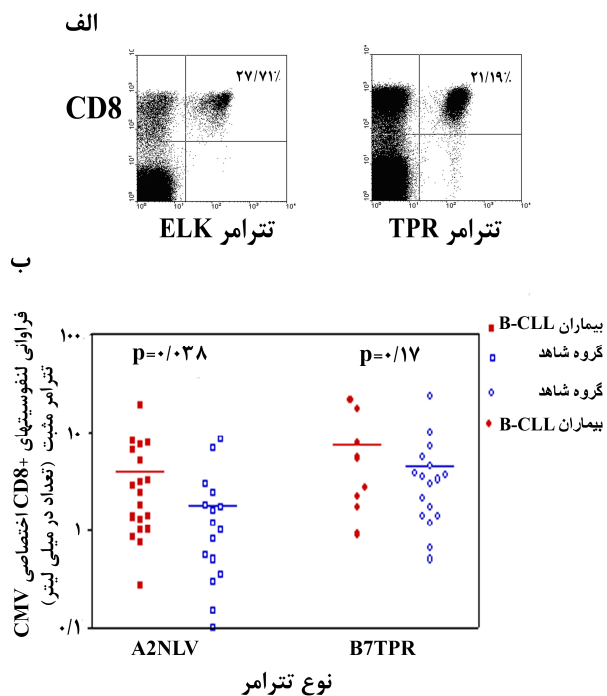


### بحث

نتایج این مطالعه تأثیر عمیق  $CMV$  و پاسخ اختصاصی به  $CMV$  توسط سلول‌های  $T$  را در تغییرات لنفوسيت‌های  $T$  در بیماران B-CLL نشان داد. سرولوژی مثبت  $CMV$  به عنوان یک عامل منفی در پیش‌آگهی بیماران پیوند شده شناخته شده است [۲۴].  $CMV$  همچنین همراه با مایکوزیس فونگوئید و سندروم سزاری گزارش شده است [۲۵] که نشان‌دهنده این است که تحریک مزمن آنتی‌ژنیک باعث پرولیفرازیون سلول‌های  $T$  می‌شود. مطالعه حاضر معکوس شدن نسبت  $CD4^+/CD8^+$  را در بیماران CLL دارای سرولوژی مثبت  $CMV$  اما نه در بیماران سرولوژی منفی نشان داد (نتایج نشان داده نشده‌اند) که بیانگر به هم خوردن توزیع طبیعی زیر گروه‌های لنفوسيت‌های  $T$  در بیماران دارای سرولوژی مثبت است. با این حال تعداد مطلق لنفوسيت‌های  $CD4^+$  نیز نسبت به گروه شاهد افزایش داشت. در این مطالعه پاسخ ایمنی اختصاصی بسیار شدید لنفوسيت‌های  $CD4^+$  نسبت به  $CMV$  در بیماران CLL دارای سرولوژی مثبت دیده شد. با محاسبه تعداد مطلق لنفوسيت‌های  $CD4^+$  مشخص

بعضی از بیماران TPR و NLV هر دو مثبت بود و در کلیه این موارد فراوانی سلول‌های TPR مثبت بیش از NLV مثبت بود.

(شکل ۳)



شکل ۳- افزایش فراوانی لنفوسيت‌های  $T$  اختصاصی  $CMV$  از زیر گروه  $CD8^+$  در بیماران  $CLL$

الف- دو تصویر فلوراسیوتومتری از دو بیماران  $CLL$  که یکی دارای  $HLA-B8$  (دارای تووانایی شناسایی پیتید  $(ELK)$ ) و دیگری دارای  $HLA-B7$  (دارای تووانایی شناسایی پیتید  $(TPR)$ ) بوده‌اند دیده می‌شود. در این دو بیمار فراوانی بالایی از لنفوسيت‌های  $CD8^+$  تترامر مثبت مشاهده می‌شود. ب- فراوانی لنفوسيت‌های  $CD8^+$  واکنش داده با تترامر  $NLV$  (B-CLL/TPR ( $HLA-B7$ )) در بیماران و گروه شاهد با یکدیگر مقایسه شد. هر نقطه بیانگر درصد سلول‌های  $CD8^+$  تترامر مثبت در یک فرد است و خط افقی میانه را نشان می‌دهد.

۵- همبستگی فراوانی لنفوسيت‌های  $CD4^+$  و  $CD8^+$  اختصاصی  $CMV$  در بیماران  $CLL$

با توجه به افزایش هر دو گروه از لنفوسيت‌ها یعنی سلول‌های  $CD4^+$  و سلول‌های  $CD8^+$  اختصاصی  $CMV$  در بیماران، فراوانی لنفوسيت‌های  $CD4^+$  اختصاصی  $CMV$  در پاسخ به تحریک آنتی‌ژنیک با فراوانی سلول‌های  $CD8^+$  تترامر مثبت مقایسه شد (شکل ۴).

در مطالعه حاضر، بیماران فراوانی بیشتری از لنفوسیت‌های CD8<sup>+</sup> اختصاصی CMV نسبت به گروه شاهد نشان دادند که در توافق با مطالعه Kater AP و همکاران می‌باشد [۳۰]. این یافته نشان می‌دهد که این بیماران احتمالاً لنفوسیت‌های CD8<sup>+</sup> کافی برای کنترل عفونت CMV دارند. در مطالعه Mackus و همکاران سلول‌های CD8<sup>+</sup> اختصاصی CMV فنتوتیپ سیتوتوکسیک داشته‌اند [۱۸]. همانند پاسخ ایمنی CMV سلول‌های CD4<sup>+</sup>، چنین سطحی از پاسخ نسبت به بالاترین پاسخ گزارش شده به جز در بیماران پیوندی است. این مطالعه به وضوح نشان داد که بین تغییرات کمی در زیر گروه‌های سلول‌های T و سرولوژی CMV در بیماران CLL ارتباط وجود دارد. این مطالعه زمینه جدیدی از تحقیق را در B-CLL گشود و سؤالاتی را نیز برانگیخت. ارتباط بین سطوح سلول‌های CD8<sup>+</sup> و CD4<sup>+</sup> اختصاصی CMV و میزان ویروس در خون محیطی می‌تواند از موضوعات قابل تحقیق در این زمینه باشد. هم‌چنین با توجه به دخالت گونه خاصی از ویروس در آنمی آپلاستیک و در نوتروپنی کشنده در بیماران پیوند شده [۱۳] احتمال دارد سوش خاصی از ویروس با پیش‌آگهی بدتری در بیماران همراه باشد که از زمینه‌های قابل بررسی است.

آیا اختصاص یافتن نسبت بالایی از لنفوسیت‌های T سیتوتوکسیک به یک ویروس نقشی در پی آمد بالینی چنین بیمارانی دارد؟ محدودیت زمان مطالعه و تعداد بیماران، بررسی چنین موضوعی را غیرممکن می‌نمود. با این حال نسبت مرگ و میر، ابتلاء به سلطان‌های ثانویه و ابتلاء به عفونت‌های ویروسی غیرمعمول در مدت مطالعه در بیماران CMV مثبت به مراتب بیش از بیماران CMV منفی بود.

سرولوژی مثبت CMV در افراد سالم مسن همراه با معکوس شدن نسبت سلول‌های CD4<sup>+</sup>/CD8<sup>+</sup> و کوتاه شدن طول عمر بوده است [۳۱-۳۲]. در این مطالعه افزایش قابل ملاحظه لنفوسیت‌های T اختصاصی CMV همراه با معکوس شدن نسبت سلول‌های CD4<sup>+</sup>/CD8<sup>+</sup> در بیماران CLL سرولوژی مثبت یافت شد که ممکن است در ابتلاء عفونت‌های غیرمعمول در این بیماران نقش داشته باشد.

گردید که تعداد مطلق لنفوسیت‌های CD4<sup>+</sup> اختصاصی CMV نیز به طور قابل ملاحظه‌ای نسبت به گروه شاهد افزایش دارد. این موضوع ممکن است بیانگر این باشد که افزایش مطلق لنفوسیت‌های CD4<sup>+</sup> CMV در بیماران CLL با سرولوژی مثبت CMV در واقع انعکاس افزایش لنفوسیت‌های CD4<sup>+</sup> اختصاصی CMV است. نقش سیتوکین‌ها در بقاء لنفوسیت‌های B در CLL در مطالعات مختلف نشان داده شده است. علی‌رغم بقاء طولانی مدت این سلول‌ها در بدن، در محیط کشت این سلول‌ها به سرعت از بین می‌روند. این امر بیانگر این است که در داخل بدن عواملی وجود دارند که به حفاظت این سلول‌ها کمک می‌کنند. IL-2 و IFN-γ به عنوان عوامل کاهش‌دهنده اپوپتوز خودبخودی سلول‌های B در CLL گزارش شده‌اند [۲۶-۲۷]. مطالعات اخیر نشان می‌دهد که سیتوکین‌های ترشح شده از سلول T نقش بیشتری نسبت به سلول‌های B در ماندگاری سلول‌های B دارند [۲]. همه این مطالعات با استفاده از میتوژن‌های عمومی انجام شده است. در مطالعه حاضر پاسخ به آنتی‌ژن‌های اختصاصی ویروس CMV بررسی شده است. پاسخ اختصاصی سلول‌های CD4<sup>+</sup> به CMV اساساً پاسخ TH1 است. عقیده بر این است که CMV در افراد طبیعی گاهی فعال می‌گردد اما سیستم ایمنی آن را کنترل می‌کند [۲۸]. آیا این فعال شدن در بیماران CLL مکررتر اتفاق می‌افتد، مشخص نیست. احتمال دارد که چنین فعال شدنی منجر به افزایش لنفوسیت‌های اختصاصی در بیماران CLL و یکی از عوامل افزایش سیتوکین‌هایی باشد که در گزارش شده است. این افزایش ممکن است در اثر سلول‌های اختصاصی CMV باشد. سلول‌های CD4<sup>+</sup> سیتوتوکسیک پرفورین مثبت قادر به سوق دادن سلول‌های B به سمت اپوپتوز بوده‌اند. اما این کار تنها در حضور آنتی‌بادی‌های منوکلونال با استفاده از سلول‌های کشت شده امکان‌پذیر گشته است [۲۹]. مطالعات اولیه رنگ‌آمیزی پرفورین در این مطالعه نشان داد که بعضی از سلول‌های T زیر گروه CD4<sup>+</sup> اختصاصی CMV، مثبت هستند. با این حال داده‌ها برای نتیجه‌گیری کافی نمی‌باشند.

موضوع پیشنهاد می‌کند که CMV ممکن است سیستم ایمنی را در چنین بیمارانی به سمت فتوتیپ تمایز یافته‌تر سلولی سوق دهد که همراه با افزایش عفونت در این موارد است.

#### تشکر و قدردانی

این مقاله قسمتی از طرح دکترای تخصصی است که با حمایت مالی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پژوهشی در دانشگاه بیرمنگهام انگلستان انجام شده است که بدین وسیله از وزارت‌خانه فوق قدردانی می‌شود.

#### نتیجه‌گیری

CMV یک ویروس پایدار است و سیستم ایمنی نقش مهی در کنترل تکثیر ویروس بازی می‌کند. فعال شدن مکرر باعث تکرار تحريك سلول‌های T و تجمع تعداد زیادی از سلول‌های اختصاصی T می‌شود. این فعال شدن ممکن است در بیماران داری نقص ایمنی به طور مکررتری اتفاق افتد. این دوره‌های مکرر فعال شدن می‌تواند پاسخ ایمنی را به سمت افزایش سلول‌های T اختصاصی CMV سوق دهد که همان حالتی است که در بیماران مطالعه حاضر دیده شد. این

#### References

- [1] Kiaii S, Choudhury A, Mozaffari F, Rezvany R, Lundin J, Mellstedt H, et al. Signaling molecules and cytokine production in T cells of patients with B-cell chronic lymphocytic leukemia: long-term effects of fludarabine and alemtuzumab treatment. *Leuk Lymphoma*, 2006; 47(7): 1229-38.
- [2] Podhorecka M, Dmoszynska A, Rolinski J. Intracellular IFN-gamma expression by CD3+/CD8+ cell subset in B-CLL patients correlates with stage of the disease. *Eur J Haematol*, 2004; 73(1): 29-35.
- [3] Christian BA, Lin TS. Antibody therapy for chronic lymphocytic leukemia. *Semin Hematol*, 2008; 45(2): 95-103.
- [4] Hillmen P, Skotnicki AB, Robak T, Jaksic B, Dmoszynska A, Wu J, et al. Alemtuzumab compared with chlorambucil as first-line therapy for chronic lymphocytic leukemia. *J Clin Oncol*, 2007; 25(35): 5616-23.
- [5] Laros-van Gorkom BA, Huisman CA, Wijermans PW, Schipperus MR. Experience with alemtuzumab in treatment of chronic lymphocytic leukaemia in the Netherlands. *Neth J Med*, 2007; 65(9): 333-8.
- [6] O'Brien SM, Keating MJ, Mocarski ES. Updated guidelines on the management of cytomegalovirus reactivation in patients with chronic lymphocytic leukemia treated with alemtuzumab. *Clin Lymphoma Myeloma*, 2006 ; 7(2): 125-30.
- [7] Church J, Goyal S, Tyagi AK, Scott RA, Stavrou P. Cytomegalovirus retinitis in chronic lymphocytic leukaemia. *Eye*. 2007; 21(9): 1230-3.
- [8] Lin TS, Flinn IW, Lucas MS, Porcu P, Sickler J, Moran ME, et al. Filgrastim and alemtuzumab (Campath-1H) for refractory chronic lymphocytic leukemia. *Leukemia*, 2005; 19(7): 1207-10.
- [9] Laurenti L, Piccioni P, Cattani P, Cingolani A, Efremov D, Chiusolo P, et al. Cytomegalovirus reactivation during alemtuzumab therapy for chronic lymphocytic leukemia: incidence and treatment with oral ganciclovir. *Haematologica*, 2004; 89(10): 1248-52.
- [10] Mainou-Fowler T, Miller S, Proctor SJ, Dickinson AM. The levels of TNF alpha, IL4 and IL10 production by T-cells in B-cell chronic lymphocytic leukaemia (B-CLL). *Leuk Res*, 2001; 25(2): 157-63.
- [11] Scrivener S, Kaminski ER, Demaine A, Prentice AG. Analysis of the expression of critical activation/interaction markers on peripheral blood T cells in B-cell chronic lymphocytic leukaemia: evidence of immune dysregulation. *Br J Haematol*, 2001; 112(4): 959-64.
- [12] Scrivener S, Goddard RV, Kaminski ER, Prentice AG. Abnormal T-cell function in B-cell chronic lymphocytic leukaemia. *Leuk Lymphoma*, 2003; 44(3): 383-9.
- [13] Mauro FR, Foa R, Cerretti R, Giannarelli D, Coluzzi S, Mandelli F, et al. Autoimmune hemolytic anemia in chronic lymphocytic leukemia: clinical, therapeutic, and prognostic features. *Blood*. 2000; 95(9): 2786-92.
- [14] Beyer M, Kochanek M, Darabi K, Popov A, Jensen M, Endl E, et al. Reduced frequencies and suppressive function of

- CD4+CD25hi regulatory T cells in patients with chronic lymphocytic leukemia after therapy with fludarabine. *Blood*. 2005; 106(6): 2018-25.
- [15] Rezvany MR, Jeddi-Tehrani M, Osterborg A, Kimby E, Wigzell H, Mellstedt H. Oligoclonal TCRBV gene usage in B-cell chronic lymphocytic leukemia: major perturbations are preferentially seen within the CD4 T-cell subset. *Blood*. 1999; 94(3): 1063-9.
- [16] Serrano D, Monteiro J, Allen SL, Koltz J, Schulman P, Lichtman SM, et al. Clonal expansion within the CD4+CD57+ and CD8+CD57+ T cell subsets in chronic lymphocytic leukemia. *J Immunol*, 1997; 158(3): 1482-9.
- [17] van Leeuwen EM, Remmerswaal EB, Vossen MT, Rowshani AT, Wertheim-van Dillen PM, van Lier RA, et al. Emergence of a CD4+ CD28- Granzyme B+ Cytomegalovirus-specific T cell Subset after Recovery of primary Cytomegalovirus Infection. *J Immunol*, 2004; 173: 1834-41.
- [18] Mackus WJ, Frakking FN, Grummels A, Gamadia LE, De Bree GJ, Hamann D, et al. Expansion of CMV-specific CD8+CD45RA+ CD27-T cells in B-cell chronic lymphocytic leukemia. *Blood*. 2003; 102(3): 1057-63.
- [19] Olsson J, Wikby A, Johansson B, Lofgren S, Nilsson BO, Ferguson FG. Age-related change in peripheral blood T-lymphocyte subpopulations and cytomegalovirus infection in the very old the Swedish longitudinal OCTO immune study. *Mech Ageing Dev*, 2000; 121(1-3): 187-201.
- [20] Wikby A, Johansson B, Olsson J, Lofgren S, Nilsson BO, Ferguson F. Expansions of peripheral blood CD8 T-lymphocyte subpopulations and an association with cytomegalovirus seropositivity in the elderly: the Swedish NONA immune study. *Exp Gerontol*, 2002; 37(2-3): 445-53.
- [21] Looney RJ, Falsey A, Campbell D, Torres A, Kolassa J, Brower C, et al. Role of cytomegalovirus in the T cell changes seen in elderly individuals. *Clin Immunol*, 1999; 90(2): 213-9.
- [22] Pourghayari B, Khan N, Best D, Bruton R, Nayak L, Moss PA. The Cytomegalovirus-Specific CD4+ T-Cell Response Expands with Age and Markedly Alters the CD4+ T-Cell Repertoire. *J Virol*, 2007 ;81(14):7759-65.
- [23] Altman JD, Moss PA, Goulder PJ, Barouch DH, McHeyzer-Williams MG, Bell JI, et al. Phenotypic analysis of antigen-specific T lymphocytes. *Science*, 1996; 274(5284): 94-6.
- [24] Kroger N, Zabelina T, Kruger W, Renges H, Stute N, Schrum J, et al. Patient cytomegalovirus seropositivity with or without reactivation is the most important prognostic factor for survival and treatment-related mortality in stem cell transplantation from unrelated donors using pretransplant in vivo T-cell depletion with anti-thymocyte globulin. *Br J Haematol*, 2001; 113(4): 1060-71.
- [25] Herne KL, Talpur R, Breuer-McHam J, Champlin R, Duvic M. Cytomegalovirus seropositivity is significantly associated with mycosis fungoides and Sezary syndrome. *Blood*, 2003; 102(7): 2706-7.
- [26] Zaki M, Douglas R, Patten N, Bachinsky M, Lamb R, Nowell P, et al. Disruption of the IFN-gamma cytokine network in chronic lymphocytic leukemia contributes to resistance of leukemic B cells to apoptosis. *Leuk Res*, 2000; 24(7):611-21.
- [27] Scrivener S, Goddard RV, Kaminski ER, Prentice AG. Abnormal T-cell function in B-cell chronic lymphocytic leukaemia. *Leuk Lymphoma*, 2003; 44(3): 383-9.
- [28] Toro AI, Ossa J. PCR activity of CMV in healthy CMV-seropositive individuals: dose latency need redefinition. *Res Virol*, 1996; 147(4): 233-8.
- [29] Porakishvili N, Kardava L, Jewell AP, Yong K, Glennie MJ, Akbar A, et al. Cytotoxic CD4+ T cells in patients with B cell chronic lymphocytic leukemia kill via a perforin-mediated pathway. *Haematologica*, 2004; 89(4): 435-43.
- [30] Kater AP, Remmerswaal EB, Nolte MA, Eldering E, van Oers MH, van Lier RA. Autologous cytomegalovirus-specific T cells as effector cells in immunotherapy of B cell chronic lymphocytic leukaemia. *Br J Haematol*, 2004; 126(4): 512-6.
- [31] Randolph-Habecker J, Iwata M, Torok-Storb B. Cytomegalovirus mediated myelosuppression. *J Clin Virol*, 2002; 25 Suppl 2: 51-6.
- [32] Looney RJ, Falsey A, Campbell D, Torres A, Kolassa J, Brower C, et al. Role of cytomegalovirus in the T cell changes seen in elderly individuals. *Clin Immunol*, 1999; 90(2): 213-9.

# High level of CMV-specific CD4<sup>+</sup> and CD8<sup>+</sup> Cells Immune Response and Correlation Between them in B-cell Chronic Lymphocytic Leukemia Patients

**B. Pourgheysari<sup>1</sup>, P. Moss<sup>2</sup>**

Received: 10/09/07

Sent for Revision: 05/03/08

Received Revised Manuscript: 06/12/08

Accepted: 30/12/08

**Background and Objective:** Chronic lymphocytic leukemia (CLL) is characterized by a monoclonal proliferation of lymphocytes mainly B cells (B-CLL) in the blood and bone marrow. Morphological and functional abnormalities of T cells and monoclonality of them have been documented in CLL. Such expanded cells may be specific for recognition of pathogens. Cytomegalovirus (CMV) is most likely involved in this phenomenon in CLL. CMV infection causes a high level of immune response in immunodeficient patients. In this study, the association between expanded T cells and the immune responses of CMV-specific CD4<sup>+</sup> and CD8<sup>+</sup> cells in B-CLL was investigated.

**Matherials and Methods:** This was a cross sectional study and the study group were 41 CMV seropositive B-CLL patients and 35 CMV seropositive healthy donors (control group). The level of CMV-specific CD4<sup>+</sup> and CD8<sup>+</sup> cells immune responses were detected by intracellular cytokine response to antigenic activation and CMV tetramer respectively.

**Results:** The level of CMV-specific CD4<sup>+</sup> cells responses was significantly higher in patients with a median of 10.99% and 11% for IFN-γ and TNF-α producing CD4+T cells respectively than age-matched controls with a median of 4.3% and 4.6 (p= 0.0001 for IFN-γ and p= 0.003 for TNF-α). The level of CMV-specific CD8<sup>+</sup> cells immune responses was also higher in patients compared to control group (p= 0.03 for NLV). There was a positive correlation between the level of CD4<sup>+</sup> and CD8<sup>+</sup> cells immune responses (p=0.009).

**Conclusions:** These results show the deep influence of CMV infection and the immune response to it in T-cell alteration in CLL patients. The increased level of CMV-specific T cells may be the cause of increased level of absolute T cells in these patients.

**Key words:** Chronic Lymphocytic Leukemia, Cytomegalovirus, T-Cell, Interferon γ, Tumor Necrosing Factor α

**Funding:** This work was supported by a scholarship from the Iranian Ministry of Health and Medical Education and UK Molecular Research Centre.

**Conflict of interest:** None declared.

**Ethical approval:** Approval for this study was obtained from the South Birmingham Local Research Ethics Committee.

**1- Assistant Prof., Dept. of Pathology and Hematology, University of Medical Sciences, Shahrekord, Iran**

(Corresponding Author) Tel: (0381)3339941, Fax: (0381)3334911, E-mail: bat238@yahoo.com

**2- Prof., Dept. of Hematology, C.R.UK Institute for Cancer Studies, University of Birmingham, Birmingham, UK**