

Photodvn Ther 2017 Jun; 18:119-127 <a href="https://doi.org/101016/j.pdpdt.2017.01.183">https://doi.org/101016/j.pdpdt.2017.01.183</a>

30. Yan Y. Xiang XR, Wang C, Ye G, Fan XP. Clinical significance of calcitonin gene-related peptide

level before and after treatment in patients with chronic periodontitis. Shanghai Kou Oiang Yi Xue. 2016 Aug: 25(4): 448-452.

УДК: 616.72-002.2:616.314.17-008.1^-092-07

### ПАТОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ РЕВМАТОИДНОГО АРТРИТА И ЗАБОЛЕВАНИЯ ПАРОДОНТА

#### 1Ж.А. Ризаев, 2К.Ш. Юнусханова

1 Самаркандский государственный медицинский институт

2Ташкентский государственный стоматологический институт, Ягинабадский район, ул. Махтумкули, 103, 100047, Taukeнm.E-mail: kamilatmushanovalalgmaiL comORCTDhttp://orcid.org/0000-0002-5355-2947.

#### **РЕЗЮМЕ**

Статья посвящена опубликованным исследованиям, которые дополняют базу знаний и расширяют понимание клинических и биологических связей между ревматоидным артритом и заболеваниями пародонта, со ссылками на исторические исследования и тематические обзоры. Поскольку важность цитруллинирования пептида как этиопатологического события при ревматоидном артрите была выяснена, исследования были сосредоточены на экспрессии и функции ферментов пептидиларгининдеиминазы (PAD), которые приводить к посттрансляционной модификации, образованию неоэпитопа, с последующим развитием антицитруллинированного пептида (АСРА).

Более того, дополнительные исследования микробиома пародонта и иммунологических механизмов пародонтоза предоставили дополнительную информацию. Был проведен ряд исследований на животных для оценки взаимодействия между пародонтозом и артритом.

Заболевания пародонта распространены, часто тяжелы и присутствуют на всех стадиях ревмато-идного артрита, включая ранние стадии заболевания. Воспалительная микросреда пародонта может играть роль в развитии ревматоидного артрита или усиливать системное воспаление и иммунные реакции при распространении заболевания.

**Ключевые слова:** цитруллинирование, пародонтит, ревматоидный артрит, микробном, аутоантитела.

## PATHOBIOLOGICAL INTERACTIONS BETWEEN RHEUMATOID ARTHRITIS AND PERIODONTAL DISEASE

#### <sup>1</sup>J.A. Rizaev, <sup>2</sup>K.Sh. Yunuskhanova

<sup>1</sup>Samarkand State Medical Institute

^TashkentState Dental Institute, Yashnabad district, 103 Makhtumkuli str., 100047, Tashkent. E-mail: kamilaunushanova&gmail.com ORC ID http://orcid. org/0000-0002-5355-294 7.

#### **ABSTRACT**

The article focuses on published research that complements the knowledge base and expands our understanding of the clinical and biological links between rheumatoid arthritis and periodontal disease, with links to historical studies and case studies. Since the importance of peptide citrullination as an etiopathological event in rheumatoid arthritis has been elucidated, research has focused on the expression and function ofpeptidylarginine deiminase (PAD) enzymes, which can lead to post-translational modification, neoepitope formation, followed by the development of anticitrullinated peptide (ACPA). In addition, additional studies of the periodontal microbiome and

the immunological mechanisms of periodontal disease have provided additional information. A number of animal studies have been conducted to assess the interaction between periodontal disease and arthritis.

Periodontal disease is common, often severe, and is present in all stages of rheumatoid arthritis, including the early stages of the disease. The inflammatory microenvironment of the periodontium may play a role in the development of rheumatoid arthritis or increase systemic inflammation and immunity as the disease spreads.

**Key words:** *citrullination, periodontitis, rheumatoid arthritis, microbiome, autoantibodies.* 

WWW.TSDI.UZ 37

Несмотря на современные научные достижения, распространенность заболеваний тканей пародонта остаются стабильно высокими практически во всех странах мира (ВОЗ, 2012; Орехова Л. Ю., 2014; Кисельникова Л. П., 2015; Маслак Е. Е., 2015, 2017; PetersenP.E., 2008; Ризаев Ж.А., 2015). Большее внимание уделяется аспектам здоровья полости рта у пациентов с ревматоидным артритом, особенно связанным с заболеваниями пародонта. Количество публикаций растет, отчасти из-за интереса к роли цитруллинирования и сопутствующих реакций аутоантител как определяющего признака ревматоидного артрита (Mc.GrawW., PotempaJ.etall. 1999). У пациентов с ревматоидным артритом описан ряд оральных проявлений, таких, как заболевания височно-нижнечелюстного сустава [6], заболевания слизистой оболочки полости рта, язвы на слизистых оболочках рта, вызванные метотрексатом и заболевания пародонта [3]. При аутоиммунных заболеваниях, включая ревматоидный артрит, поражение слизистой оболочки полости рта встречаются часто [10]. Заболевание пародонта или пародонтит поражает ткани, которые окружают и удерживают зубы, включая десны или десну, связки, обеспечивающие поддержку, и кость, в которую вставлен зуб [7]. Клинические характеристики пародонта включают кровоточивость и рыхлость десен, рецессию десны, углубление карманов, окружающих зуб, что указывает на потерю анкерных приспособлений, и возможное расшатывание зуба. Заболевания пародонта оказывают значительное влияние на качество жизни, связанное со здоровьем полости рта [14]. Факторы риска, связанные с заболеваниями пародонта, включают курение, возраст, гигиену полости рта, статус меньшинства и социально-экономический статус.

Основополагающим событием в возникновении заболеваний пародонта является упорядоченное развитие биопленки, состоящей из множества бактерий полости рта. На начальных этапах колонизации может наблюдаться локальный воспалительный ответ. Большую роль в развитии парадонта имеет группа преимущественно анаэробных бактерий, недавно названных «ключевыми патогенами», которые обладают свойствами, способствующими их выживанию за счет их высокой вирулентности, механизмов уклонения от защиты хозяина, проникновения в ткани и активации воспалительных и деструктивных процессов в тканях пародонта [15]. Современные методы идентификации бактерий и таксономической классификации дают оценку сложных взаимодействий между видами бактерий и их комбинаторных взаимодействий с защитными механизмами хозяина [16]. Поскольку важность цитруллинирования пептида как этиопатологического события при ревматоидном артрите была выяснена, исследова-

ния были сосредоточены на экспрессии и функции ферментов пептидиларгининдеиминазы (РАD), которые могут привести к посттрансляционной модификации, образованию неоэпитопа, с последующим развитием антител к антицитруллинированному пептиду (АСРА). Основополагающее открытие, что у основных видов бактерий, участвующих в развитии и распространении заболеваний пародонта, Porphyromonasgingivalis (Pg), есть PAD, способные к цитруллинированию [11], вызвало интерес и вызвало дополнительное исследование цитруллинирования как механической связи между этими двумя состояниями. Более того, дополнительные исследования микробиома пародонта и иммунологических механизмов пародонтоза предоставили дополнительную информацию. Был проведен ряд исследований на животных для оценки взаимодействия между пародонтозом и артритом. В модели адъювантного артрита невитальные организмы Рд имплантировали под кожу спины крыс (BartoldPM, MarinoV 2010). Артрит вызывали с использованием различных доз адъюванта. Порог индукции артрита был ниже у животных, подвергшихся воздействию Рд, что свидетельствует о праймирующем эффекте Pg, который усиливал развитие артрита. Хотя в предыдущих исследованиях адъювантного артрита на крысах сообщалось о потере пародонтальной костной массы с артритом, предполагающей реципрокные взаимодействия (RamamurthyN, GreenwaldR, et.Al. 2005), в недавнем исследовании этого не было отмечено. В исследованиях (Queiroz-JuniorC, MadeiraMetal. 2011) с использованием модели мышиного антиген-индуцированного артрита (АІА) мышей с бактериально-индуцированным пародонтитом сравнивали с мышами без пародонтита, и группы получали терапию анти-TNF и противомикробными препаратами. Сообщалось о нескольких открытиях: во-первых, ранняя потеря костной ткани вокруг зубов наблюдалась у мышей AIA без бактериального воздействия с серьезностью, аналогичной таковой при прямой бактериальной установке; во-вторых, очистка ротовой полости от бактерий антисептиком предотвратила потерю костной массы пародонта, но не повлияла на артрит; в-третьих, наличие бактериальной инфекции пародонта, обостренной бактериальной инфекцией; наконец, артрит и потеря альвеолярной кости были уменьшены в присутствии терапии анти-TNF

Другое важное наблюдение заключалось в том, что другие виды бактерий полости рта, такие как Aggregatibacteractinomycetemcomitans, тоже могут усугубить артрит. Другая группа недавно сообщила, что в модели коллаген-индуцированного артрита ІІ типа (СІА) у мышей с предшествующей индукцией пародонтоза из-за пероральной установки Рg был более тяжелый артрит, основанный на воспалении и костных изменениях (CantleyM., HaynesD.etal. 2011). Более того, они продемон-



стрировали, что у мышей с индуцированным Pg заболеванием пародонта, но без CIA, наблюдались разрушения костей в периферических суставах без сопутствующего воспаления.

В другом исследовании CIA (ParkJ., SuC., etal. 2011) деструкция альвеолярной кости была ухудшена у мышей CIA по сравнению с контрольной группой, опосредованной как повышенной активностью остеокластов, так и снижением образования остеобластической кости. Исследование тайских пациентов с ревматоидным артритом подтвердило более ранние ассоциации РА и заболевания пародонта [2]. Даже с учетом их ограничений, включая их поперечный характер, вариабельность сообщаемых стоматологических конечных точек, определения случаев заболеваний пародонта, объем стоматологических осмотров, ограниченную информацию о характеристиках ревматоидного артрита или анализ факторов, влияющих на ситуацию, включая стероиды и использование иммуномодулирующих препаратов, существующие исследования предоставляют огромное количество доказательств того, что параметры пародонта, включая кровотечение, гингивит и глубину зубных карманов, хуже у пациентов с ревматоидным артритом [4].

Другие исследования [5, 12] показали, что нехирургическая пародонтальная терапия улучшает параметры ревматоидного артрита, включая неисследование, показывающее снижение скорости оседания эритроцитов, С-реактивного белка, уровней фактора некроза опухоли (TNF) и показателя активности заболевания. Клинические исследования [9] также показали, что потеря альвеолярной кости у пациентов с ревматоидным артритом и пародонтозом параллельна эрозии костей, ревматоидного артрита на других участках. Как было недавно рассмотрено, современные методы идентификации бактерий и таксономической классификации дают растущую оценку сложных взаимодействий между видами бактерий и их комбинаторных взаимодействий с защитными механизмами хозяина [16]. Важным фактором, вызывающим искажение, является статус курения. Хотя курение является общепризнанным общим риском

ревматоидного артрита и заболеваний пародонта. Potikurietal. [13] сообщили, что ассоциации присутствуют у некурящих пациентов с ревматоидным артритом. В некоторых исследованиях [1,8] сообщается, что степень тяжести заболевания пародонта связана с активностью заболевания ревматоидным артритом.

**Заключение.** Из данных, приведенных в вышеуказанной литературе, по результатам исследования можно сделать выводы:

Исследования подчеркивают, взаимосвязь между ревматоидным артритом и пародонтозом, а также потенциальные биологические механизмы, объясняющие эти ассоциации. Повышение внимания приводит к более глубокому пониманию оральных проявлений ревматоидного артрита. Как следствие, стоматологическая оценка и внимание к гигиене полости рта становятся все более важной частью клинического ведения пациента с ревматоидным артритом. Более пристальное внимание к здоровью полости рта у всех пациентов улучшит качество жизни и решит проблему, которая в настоящее время признана важной сопутствующей патологией ревматоидного артрита.

Заболевания пародонта распространены, часто тяжелы и присутствуют на всех стадиях ревматоидного артрита, включая ранние стадии заболевания. Воспалительная микросреда пародонта может играть роль в развитии ревматоидного артрита или усиливать системное воспаление и иммунные реакции при распространении заболевания. Определенные штаммы бактерий полости рта, включая Р. gingivalis, и локализованные воспалительные реакции могут приводить к цитруллинированию, которое нарушает иммунологическую толерантность. Мс. Graw W., Potempa J. (1999).

Эти исследования также подчеркивают важность мультидисциплинарного подхода к сложным взаимодействиям и оценке между микробиомом полости рта и защитными и иммунологическими механизмами организма.

Авторы заявляют об отсуствии конфликта интересов.

The authors declare no conflicts of interest.

#### Литература/References

- 1. Abou-Raya, S., Abou-Raya, A., Naim, A., & Abuelkheir, H. (2008). Rheumatoid arthritis, periodontal disease and coronary artery disease. Clinical rheumatology, 27(4), 421-427. Doi. org/10.100 77s10067-00 7-0 714-y
- Chen H., Huang N.. Chen Y, et al. (2013). Association between a history of periodontitis and the risk of rheumatoid arthritis. Jornal an id 72 (7) 1206-1211 doi.org/10.1136/ annrheumdis-2012-201593
- 3. De Pablo P, Dietrich T, Me. Alindon T, (2008). Association of periodontal disease and tooth loss with rheumatoid arthritis in the US population, published correction appears in J. Rheumatol. 35(8), 70-76. doi. org/10.1002/art. 24009
- 4. Dissick A., Redman R., Jones M., etal., (2010). Association of periodontitis with rheumatoid arthritis, J.Periodontol 81 (2), 223-230 doi. org/10.1902/jop. 2009.090309

WWW.TSDI.UZ

- 5. Erciyas R., Sezer U., Us fun K, (2013). Effects of periodontal therapy on disease activity and systemic inflammation in rheumatoid arthritis patients, Journal article 19 (4). 394-400 doi. org/10. llll/odi.12017
- 6. Garib B., Qaradaxi S., (2011). Temporomandibular joint problems and periodontal condition in rheumatoid arthritis patients in relation to their rheumatologic status, J. Oral Maxillofac Surg. 69,2971-2978. doi.org 10.1016 j. jams.2011.02.131
- 7. Kawar N.. Gajendrareddy P, Hart T. et al. (2011) Periodontal disease for the primary care physician. Dis Mon. 57,174-183. doi. org/10.1016/j. disamonth. 2011.03.003
- 8. Kobayashi T, Murasawa A., Komatsu Y. et al. (2010). Serum cytokine and periodontal profiles in relation to disease activity of rheumatoid arthritis in Japanese adults. 81, 650 -657. doi. org/10.1902fop. 2010.090688
- 9. Marotte H., Farge P, Gaudin P. et al., (2006). The association between periodontal disease and joint destruction in rheumatoid arthritis extends the link between the HLADR shared epitope and severity> of bone destruction, Ann Rheum Dis. 65.905-909. doi. org/10.1016/j. rhum. 2006.10.346
- 10. Mays, J. W. Sarmadi, M., & Moutsopoulos, N. M. (2012). Oral manifestations of systemic autoimmune and inflammatory diseases: diagnosis and clinical management. Journal of Evidence Based Dental Practice, 12(3), 265-282. doi. org/10.1016/s1532-3382(12) 70051-9

- 11. Me.Grow W, Potempa J., Farley 1).. Travis J. (1999). Purification, characterization, and sequence analysis of a potential virulence factor from porphyromonas gingivalis, peptidylarginine deiminase. J.Immunologv. 3248-3256. doi. org/10.1128 iai. 67.7.3248-3256.1999
- 12. Pinho M., Oliveira R. Novaes A., Voltarelli
  J. (2009) Relationship between periodontitis and rheumatoid arthritis and the effect of nonsurgical periodontal treatment 20, 355-364. doi. org/10.1590/s0103-64402009000500001
- 13. Potikuri D., Dannana K, Kanchinadam S. et al. (2012). Periodontal disease is significantly higher in nonsmoking treatmentative rheumatoid arthritis patients. Ann Rheum Dis. 71, 1541-1544. doi.org/10.1136/annrheumdis-2011-200380
- 14. Shanbhag S., Dahiya M., Croucher R. (2012). The impact ofperiodontal therapy on oral health related quality> of life in adults. 39,725-735. doi. org/10.1111 fl 1600-05lx. 2012.01910.x
- 15. Hajishengallis G., Lamont R. (2012). Beyond the red complex and into more complexity, the polymicrobial synergy> and dysbiosis model of periodontal disease etiology. Mol.Oral Microbiol. 27,409-419. doi.org/10.1111 /j.2041-1014.2012.00663.x
- 16. Wade W. (2011). The use of molecular methods for the characterization of the human oral microbiome changed our understanding of the role of bacteria in the pathogenesis of periodontal disease. J. ClinicalPeriodontology. 38, 7-16. doi. org/10.1111/j. 1600-05lx. 2010.01679.x

#### УДК: 618.145-007:616.718.192-07:616.073.082.4

# ВОЗМОЖНОСТИ ТРАНСАБДОМИНАЛЬНОГО УЛЬТРАЗВУКОВОГО ИССЛЕДОВАНИЯ В ДИАГНОСТИКЕ ЭНДОМЕТРИОЗА ОРГАНОВ МАЛОГО ТАЗА

#### Джурабаева Н.<sup>1</sup>, Акрамова Н.

Ташкентский государственный стоматологический институт, Яшнабадскийрайон, ул. Махтумкули, 103, 100047, Ташкент. ORCIDhttp://orcid.org/0000-0002-0000-0000.

#### **РЕЗЮМЕ**

Эндометриоз характеризуется наличием ткани эндометрия вне матки. Когда эндометриальные зачатки проникают в брюшину более чем на 5 мм, это состояние называется глубоким тазовым эндометриозом. Хотя лапароскопия является золотым стандартом для диагностики эндометриоза брюшной полости, трансвагинальное ультразвуковое исследование представляет собой альтернативу, которая может способствовать выявлению заболевания, поскольку это доступное, недорогое,

неинвазивное обследование, позволяющее предоперационное планирование в случаях, требующих хирургического лечения. Однако в клинической практике трансвагинальное УЗИ до сих пор не используется широко в качестве обследования первой линии при подозрении на эндометриоз. В данной статье описываются результаты трансвагинального ультразвукового исследования глубокого эндометриоза.

**Ключевые слова:** эндометриоз, диагностическая визуализация, ультрасонография.