

مقاله مروری

نئواسکولاریزاسیون قرنیه

کامران منصوری^۱، علی مصطفایی^۲، حمیدرضا محمدی مطلق^۳، یدالله شکیبا^۴

۱- کارشناس ارشد هماینلورژی، مرکز تحقیقات بیولوژی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه، کرمانشاه، ایران (مؤلف مسئول)

تلفن: ۰۸۳۱-۴۲۷۶۴۷۳ - kmansouri@kums.ac.ir

۲- استاد گروه اینمنولورژی، مرکز تحقیقات بیولوژی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه، کرمانشاه، ایران

۳- کارشناس ارشد بیولوژی سلوالی و مولکولی، مرکز تحقیقات بیولوژی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه، کرمانشاه، ایران

۴- دانشجوی دکتری تخصصی اینمنولورژی، دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه، کرمانشاه، ایران

چکیده

نئواسکولاریزاسیون قرنیه (NV)^۱ بواسطه ترمیم بیش از حد زخم پس از عفونت، جراحت، یا جراحی بوقوع می‌پیوندد. نئواسکولاریزاسیون، تشکیل ساختارهای عروقی جدید در نواحی ای است که قبلًا فاقد رگ بوده‌اند. دو مکانیسم همپوشان واسکولوژنر و آنژیوژنر احتمالاً در فرآیند نئواسکولاریزاسیون درگیر هستند که نقش مکانیسم اخیر در رشد تومور و اختلالات قرنیه و شبکیه مطرح می‌باشد. در حقیقت، نئواسکولاریزاسیون قرنیه وضعیتی است تهدید‌کننده بینایی که معمولاً با اختلالات التهابی یا عفونی سطح چشم همراه است. تحقیقات مربوط به آنژیوژنر سرطان نشان داده‌اند که تعادلی بین فاکتورهای آنژیوژنیک (مثل VEGF و FGF) و مولکولهای آنتی آنژیوژنیک (همانند آنژیوستاتین، اندوستاتین یا فاکتور مشتق از رنگدانه ابی تلیوم) در قرنیه وجود دارد. مشکلاتی از قبیل التهاب، عفونت، صدمه و جراحت منجر به نئواسکولاریزاسیون در قرنیه می‌شوند که به معنی تحریک آنژیوژنر در این بافت است. نئواسکولاریزاسیون قرنیه ممکن است تحت تأثیر متالوپروتئینازها (MMPs) و سایر آنزیمهای پروتولیتیک قرار گیرد. بکارگیری درمانهای جدید دارویی و جراحی شامل استفاده از استروژیدهای آنژیوستاتیک، عوامل ضد التهابی غیراستروئیدی، argon laser photocoagulation و درمان فتودینامیکی (PDT)^۲ در مدل‌های حیوانی برای مهار پدیده نئواسکولاریزاسیون قرنیه تا حدودی مؤثر بوده‌اند.

در این مبحث، مشکلات قرنیه‌ای وابسته به نئواسکولاریزاسیون، فرایندهای دخیل در این بیماری و درمانهای بالقوه آنها را مرور خواهیم نمود.

کلید واژه‌ها: عروق دار شدن قرنیه، رگزایی، التهاب، ماتریکس متالوپروتئاز

وصول مقاله: ۸۸/۹/۱۶ اصلاحیه مقاله: ۸۸/۱۰/۲۴ پذیرش مقاله: ۸۸/۱۲/۱۴

1. Neovascularization
2. Photodynamic therapy

چربیها و التهاب شود که نه تنها ممکن است میزان دید را تا حد زیادی کاهش دهد، بلکه می‌تواند پیش آگهی کراتوپلاستی نفوذ‌کننده (PK)^۴ بعدی را بدتر کند. ریسک فاکتورهای نئوواسکولاریزاسیون پس از PK در بیماران بدون التهاب حاد، نئوواسکولاریزاسیون قبلی قرنیه یا نقصان مدام اپی تلیال ارزیابی شده‌اند. مطالعات همچنین نشان می‌دهند که عواملی مثل فرو رفتن گرهای بخیه در استرومای میزان، وجود بلفاریت فعال و مسائلی از این قبیل، سبب افزایش خطر بروز نئوواسکولاریزاسیون می‌شوند. علاوه بر این، ۴۱ درصد از چشم افراد دچار PK که تحت معالجه قرار گرفته بودند، ۶ تا ۹ ماه بعد به نئوواسکولاریزاسیون قرنیه‌ای مبتلا شده‌اند که اهمیت این عارضه را نشان می‌دهد (۳). اختلالات ایمنولوژیکی و عفونی قرنیه و ملتجمه ممکن است سبب تحریک تولید مولکولهای آتشیوژنیک دخیل در نئوواسکولاریزاسیون قرنیه شوند. به طور مثال، میزان بروز نئوواسکولاریزاسیون قرنیه در بیماران دچار اختلالات التهابی همچون کراتوکونژنکتیویت آتوپیک^۵ ممکن است در طی دوره بیماری به ۵۰ درصد هم برسد. در بین عوامل عفونی مختلفی که واسکولاریزاسیون قرنیه را القاء می‌کنند، خانواده هرپس ویروس (عمدتاً هرپس سیمپلکس و هرپس زوستر) از عوامل بوجود آورند که اولیه نئوواسکولاریزاسیون القاء شده توسط کراتیت در دگمه‌های PK می‌باشد. این عارضه پس از کراتیت بینایی نکروز دهنده یا عود کننده رخ می‌دهد و تنها به واکنش میزان وابسته نیست. نتایج مطالعات مختلف نیز نشان داده‌اند که الگوهای بیماری چشمی القاء شده

عروق‌دار نبودن قرنیه و پدیده نئوواسکولاریزاسیون خون رسانی به قرنیه از طریق سرخرگ‌های مژکی تأمین می‌شود که شاخه‌هایی از سرخرگ چشمی هستند که تقسیم شده و به شبکه پیرامون قرنیه‌ای^۶ در ناحیه لیمبوس ختم می‌شوند. نئوواسکولاریزاسیون قرنیه مستلزم جوانه‌زنی رگهای جدید بخصوص از مویرگها و سیاهرگهای شبکه پیرامون قرنیه می‌باشد. تاکنون، دو نوع نئوواسکولاریزاسیون بالینی قرنیه شناسایی شده است: نوع اول؛ نئوواسکولاریزاسیون استرومایی که بطور عمده همراه با کراتیت استرومایی و نوع دوم؛ پانوس عروقی که مرکب از بافت پیوندی است که در حاشیه سطحی قرنیه تکثیر می‌یابد و بطور عمده با اختلالات سطح چشم همراه است. هر چند نئوواسکولاریزاسیون ممکن است چندین لایه از قرنیه را در بگیرد، مطالعات جدید نشان داده‌اند که محل ایجاد و استقرار اصلی نقاط عروق‌دار شده قرنیه‌ای، نواحی یک سوم فوقانی و میانی استرومایی قدامی می‌باشد (۱-۲).

نئوواسکولاریزاسیون قرنیه‌ای: اپیدمیولوژی و ریسک فاکتورها

بیماری‌های نئوواسکولار و عفونی قرنیه و سایر بخش‌های چشم ناشی از مشکلات بهداشت عمومی می‌باشند. تخمین زده می‌شود که هر ساله ۱/۴ میلیون نفر در ایالات متحده ممکن است به نئوواسکولاریزاسیون قرنیه مبتلا شوند، در حقیقت، ۴ درصد جمعیت آمریکا از نئوواسکولاریزاسیون قرنیه رنج می‌برند. از سوی دیگر طبق شواهد آسیب شناسی، ۲۰ درصد از نمونه‌های قرنیه بدست آمده در طی پیوند قرنیه دچار نئوواسکولاریزاسیون می‌شوند. این آسیب عمده چشمی می‌تواند منجر به ایجاد زخم در قرنیه، خیز یا ادم، رسوب

4. Atopic Keratoconjunctivitis
5. Penetrating keratoplasty

3. Pericorneal

هپارین با ساختارهای مربوطه است که بطور گستردگی در بافت‌های بالغ و در حال تکامل در طی تمایز سلولی، آنژیوژن، میتوژن و بهبود زخم بیان می‌شوند. عملکرد FGF بواسطه اتصال به گیرنده‌های مربوطه (FGFR-1, 2, 3, 4) در ابی‌تلیوم قرنیه طبیعی ۲, ۳, ۴ انجام می‌شود. FGF-1 در صورتیکه، FGF-2 پس از جراحت و بیان می‌شود، در قرنیه‌ای، FGF-2 در کشت همزمان کراتوسیت-سلول اندوتیال عروقی افزایش بیان می‌یابد. جالب اینجاست که bFGF به غشاها بومن و دسمه^۷ در قرنیه‌ای طبیعی و غشاها پایه عروقی در قرنیه‌های نئواسکولاریزی متعلق می‌شود. بر حسب میزان بلوغ رگهای جدید، میزان اتصال در رگهای طبیعی لیمیک و رگهای قرنیه تازه بوجود آمده، متفاوت است. این اتصال احتمالاً به پروتئوگلیکان‌های هپاران سولفات بر نقش ماتریکس خارج سلولی در تنظیم آنژیوژن قرنیه تأکید دارد (۱۱-۱۸).

متالوپروتئینازهای ماتریکس

بازسازی ماتریکس خارج سلولی و بهبود زخم معمولاً همراه با آنژیوژن در بافت محل است. از بین ۲۴ متالوپروتئیناز ماتریکس که قبلاً توصیف شده‌اند، هشت عدد در قرنیه شناسایی شده‌اند که شامل کلارنازها (MMP-1, 9, 13)، ژلاتینازهای A و B (MMP-2, 10)، استرومیلیزین (MMP-3, 1)، ماتریلیزین (MMP-7) و MMP-14 نوع غشاپی هستند. هر چند، افزایش بیان این آنزیمها در طی آنژیوژن قرنیه مشاهده شده است، نقش آنها در تنظیم آنژیوژن ممکن است بهمراه نظر بررسی زیرا یک مولکول واحد می‌تواند بعنوان فاکتور حرکت یا مهارکننده آنژیوژن عمل کند. بنابراین، فعال شدن MMP-2 (ژلاتیناز A) ممکن است

توسط ویروس هرپس سیمپلکس از لحاظ ژنتیکی توسط DNA ویروسی تعیین می‌شوند (۴).

هر چند نئواسکولاریزاسیون قرنیه عمدتاً در طی فرآیندهای التهابی به وقوع می‌پوندد، ممکن است در اختلالات تحلیل رونده (شامل ناخنک و Terrien marginal degeneration) و مادرززادی (aniridida) نیز بوجود آید. اگرچه تمامی کراتیت‌های عفونی ممکن است سبب بروز نئواسکولاریزاسیون قرنیه شوند، برخی گزارشها حاکی از آن هستند که کراتیت آکاتاموبا^۸ یک عفونت چشمی است که در اثر نوعی آمیب ایجاد می‌شود، حتی در موارد نسبتاً شدید و طولانی مدت منجر به نئواسکولاریزاسیون قرنیه‌ای نمی‌گردد (۵).

مولکولهای آنژیوژنیک در گیر در نئواسکولاریزاسیون قرنیه

VEGF

در طی پدیده نئواسکولاریزاسیون قرنیه، افزایش بیان فاکتورهای آنژیوژنیک به احتمال فراوان بایستی همراه با کاهش بیان مولکولهای آنتی آنژیوژنیک باشد. مطالعات اخیر نشان داد که VEGF در قرنیه‌های ملتهب و عروق‌دار شده انسانی و در مدل‌های حیوانی افزایش بیان می‌یابد. VEGF بطور عمد توسط ماکروفازها، سلولهای T، سلولهای اندوتیال رنگدانه ابی‌تلیال، آستروسیتیها و سلولهای عضله صاف تولید شده، بیان آن در شرایط هایپوکسی القاء می‌گردد (۶-۷).

FGF

فاکتور آنژیوژنیک دیگر یعنی bFGF بطور گستردگی در مدل‌های آنژیوژن قرنیه مورد مطالعه قرار گرفته است. bFGF به خانواده فاکتور رشد فیبروبلاستی تعلق دارد. این خانواده در بر گیرنده ۲۳ پیتید متعلق کننده

7. Bowman and Descemet's membranes

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان / دوره پانزدهم / بهار ۱۳۸۹

6. Acanthamoeba keratitis

(۳) شناسایی تمامی MMP‌های مسئول تولید آژیوستاتین (MMP-2,3,7,9, 12) در قرنیه (۱۷-۱۸).

اندوستاتین

اندوستاتین که فاکتور دیگر مهارکننده آژیوژنر است، قطعه ۲۰ کیلوالتونی حاصل از برش پروتولیتیکی کلازن نوع ۱۸ می‌باشد. اندوستاتین از محیط شرطی شده رده سلولی همانژیوآندوتلیومای موشی جدا شده است و مطالعات نشان داده‌اند که سبب مهار مهاجرت و تکثیر سلول اندوتیال عروقی القاء شده توسط FGF-2 و VEGF در *in vitro* شده و همچنین موجب کاهش پیشرفت تومور در موشها می‌گردد. کلازن نوع ۱۸، یک نوع کلازن غیر رشته‌ای است که عمدتاً در غشای پایه اپی تلیال و عروق مستقر است. در چشم، این نوع کلازن در شبکیه (غشاء محدود کننده داخلی و اپی تلیوم رنگدانه)، کپسول عدسی و قرنیه یافت می‌شود. تجزیه انواع کلازن نوع ۱۸ توسط پروتئازها (شامل MMP‌ها، کاتپسین L و الاستاز)، قطعات شبه اندوستاتینی تولید می‌کند که ممکن است خواص آنتی‌آژیوژنیک به نمایش بگذارند. طی تحقیقی، اندوستاتین کاشته شده در قرنیه مهار نئوواسکولا ریزاسیون القایی توسط bFGF را نشان داد. علاوه بر این، تولید موضعی اندوستاتین ممکن است به علت وجود آنزیم‌های پروتئاز و سوبسترا (کلازن نوع ۱۸) در ناحیه غشای پایه در طی بهبود زخم قرنیه رخ دهد. البته، از چندین فاکتور دیگر آنتی‌آژیوژنیک مشتق از کلازن نیز شامل رستین، ارستن، کانستاتین و توماستین نیز نام برده شده است اما نقش آنها در آژیوژنر قرنیه هنوز بطور کامل مشخص نشده است (۲۰-۲۴).

فاکتور مشتق از پیگمان اپی تلیوم

فاکتور مشتق از پیگمان اپی تلیوم (PEDF)، یک فاکتور آنتی‌آژیوژنیک و نوروتروفیکی است که

منجر به آزادسازی قطعات آنتی‌آژیوژنیک شده، تولید فاکتورهای آژیوستاتینیک قوی را میسر ساخته و یا آژیوژنر را تسهیل نماید. عملکرد دو گانه MMP‌ها در طی آژیوژنر ممکن است ناشی از توانایی آنها در تجزیه ماتریکس خارج سلولی (که تهاجم بافتی را توسط سلولهای اندوتیال واجد MMP میسر می‌سازد)، و یا توانایی آنها در تولید یا رهاسازی قطعات آنتی‌آژیوژنیک از پیش سازهای آنها که فقد خواص آژیوژنیک هستند، باشد (۱۶-۱۲).

مولکولهای آنتی‌آژیوژنیک و نئوواسکولا ریزاسیون قرنیه

چندین مولکول آنتی‌آژیوژنیک در قرنیه شناسایی شده و برخی هم در حال مطالعه هستند. این فاکتورها ممکن است از پیش سازهای بزرگتر خود توسط شکست پروتولیتیک یا تولید مستقیم به شکل فعال ایجاد شوند.

آژیوستاتین

آژیوستاتین که قطعه پروتولیتیک ۳۸ کیلوالتونی پلاسمینوژن می‌باشد، یک فاکتور قوی آنتی‌آژیوژنیک است. این قطعه، نخست از یک رده سلولی کارسینوم ریه لویس جدا شد و مهار تکثیر و مهاجرت سلول اندوتیال عروقی توسط آن مشاهده شد. مطالعات نشان داده‌اند که بکار بردن آژیوستاتین و قطعات مشابه آن در چشم، از نئوواسکولا ریزاسیون قرنیه القایی توسط bFGF یا آژیوژنین جلوگیری می‌کند. از جمله شواهد متعددی که حاکی از تولید آژیوستاتین در قرنیه می‌باشند، می‌توان به موارد زیر اشاره کرد:

- (۱) سنتر خارج کبدی پلاسمینوژن در اپی تلیوم قرنیه.
- (۲) جداسازی آژیوستاتین در اشک بیماران دارای لنزهای تماسی (که توسط هایپوکسی القاء می‌شود).

ساختمانی و COX-2 قابل القاء یافت شده‌اند. درمان با مهار کننده‌های انتخابی، اهمیت افتراقی آنها را در آنژیوژنر قرنیه نشان می‌دهد. مهار انتخابی COX-2، میزان مهار ۲۰ درصدی سنتز PGE2 قرنیه را در پی دارد و این میزان مهار پس از بهبودی به ۸۰ درصد نیز افزایش می‌یابد. علاوه بر این، مهار انتخابی COX-2 تا حد چشمگیری از نئوواسکولاریزاسیون قرنیه ممانعت می‌کند (دارای تأثیر آنتی آنژیوژنیکی مشابه ایندوماتاسین که مهار کننده غیر انتخابی COX-1 و COX-2 می‌باشد). مولکولهای متنوع دیگری مورد مطالعه قرار گرفته‌اند که در نئوواسکولاریزاسیون قرنیه، فعالیت آنتی آنژیوژنیک از خود نشان داده‌اند که از جمله آنها می‌توان به استفاده موضعی از آنتاگونیست گیرنده IL-1، octreotide (آنالوگ سوماتوتاستاتین طولانی مدت اثر)، سیکلوسپورین A، FK 506، قطعات پلاسمینوژن، اسپرونولاکتون، تالیدومید، curcumin، amiloride و آنتاگونیست PAF اشاره داشت (۲۷-۲۹).

درمان نئوواسکولاریزاسیون قرنیه با استفاده از جراحی نخستین تلاش جهت درمان نئوواسکولاریزاسیون قرنیه در جراحی درمانی، مسدود کردن عروق با استفاده از تکنیک‌های مختلفی شامل لیزر آرگون و درمان فتودینامیک بوده است. Laser photocoagulation با استفاده از رنگ زرد ۵۷۷ نانومتری برای درمان نئوواسکولاریزاسیون قرنیه ثبت شده مورد آزمایش قرار گرفته است. این تکنیک، ظاهراً در مطالعات حیوانی نسبتاً بی خطر به نظر می‌رسد. بنابراین، در افراد مبتلا به نئوواسکولاریزاسیون قرنیه از لحاظ بالینی (مقاوم به درمان پزشکی)، پیش از PK (برای ممانعت از عود بیماری) و پس از PK (برای درمان نئوواسکولاریزاسیون قرنیه) نیز به کار رفته است. هر چند، کاهشی چشمگیر

نخست در سلولهای رتینوبلاستوم شناسایی و سپس در اپی‌تیلوم رنگدانه‌ای شبکیه، عنیبه و قرنیه نیز کشف شد. هر چند، PEDF که به خانواده مهار کننده سرین پروتئاز (سرپین) تعلق دارد، هیچگونه سویسترای شناخته شده‌ای ندارد اما اخیراً نقش آن در آنژیوژنر قرنیه به اثبات رسیده است. برداشت PEDF از عصاره‌های استرومایی انسانی، مهار مهاجرت سلولهای اندوتیال عروقی القایی توسط PEDF این عصاره‌ها را سرکوب می‌کند. علاوه بر این، bFGF توسط تأثیر دادن می‌شود. برای درک هر چه بیشتر نقش این مولکول در بیماریهای مربوط به قرنیه، تحقیقات بیشتری نیاز است (۲۶ و ۲۵).

جهت	استفاده	مورد	پزشکی	درمانهای	نئوواسکولاریزاسیون قرنیه
کورتیکواستروئیدهای موضعی موجود، درمان اصلی برای سرکوب رگهای قرنیه دارای تکثیر فعلی باشند. این احتمال وجود دارد که تأثیر آنتی آنژیوژنیک استروئیدها ناشی از خواص ضد التهابی آنها همانند مهار کموتاکسی سلول التهابی و مهار سنتز سایتوکاین‌های التهابی توسط آنها باشد. استروئیدها همچنین بطور مستقیم سبب تکثیر و مهاجرت سلول اندوتیال عروقی می‌شوند. پروستاگلاندین‌ها در بهبود زخم قرنیه و آنژیوژنر تولید می‌شوند. مهار سنتز آنها توسط مهار کننده‌های فسفولیپاز A2 یا سیکلواکسیزناز (COX) (به ترتیب عوامل ضد التهابی استروئیدی یا غیراستروئیدی) به میزان چشمگیری سبب کاهش آنژیوژنر قرنیه در مدل‌های حیوانی نئوواسکولاریزاسیون قرنیه می‌شود. عوامل ضد التهابی غیر استروئیدی عموماً در کنترل اختلالات سطحی چشم به کار می‌روند. دو نوع از آنزیمهای COX در قرنیه شامل COX-1					

نئواسکولاریزاسیون و متاپلازی ملتحمدہ ممکن است نیاز به پیوند اتوگرافت لیمیک داشته باشد. این تکنیک بطور موافقیت‌آمیز در قرنیه‌های واسکولاریزه مورد استفاده قرار گرفته است. این تصور وجود دارد که این تکنیک از طریق مکانیسمی دوگانه عمل می‌کند: ۱- از طریق جبران کمبود سلولهای بنیادی و به این ترتیب درمان آژنیوژنیک زخم مزمن قرنیه ۲- توسط مهار مستقیم سلولهای اندوتیال عروقی. با این حال، هر چند شواهد حاکی از مؤثر بودن این مولکول‌ها و درمانهای جراحی در درمان نئواسکولاریزاسیون قرنیه بوده‌اند، اما تحقیقات بیشتر برای بکارگیری این درمانهای پزشکی و جراحی همراه با درمان نئواسکولاریزاسیون قرنیه مورد نیاز است (۳۲).

مدل آژنیوژن قرنیه

یک مدل *in vivo* دیگر است که هنوز بعنوان یکی از مناسب‌ترین نوع مدل‌ها جهت مطالعه آژنیوژن قرنیه مطرح می‌باشد. قرنیه بطور طبیعی فاقد عروق قابل مشاهده است، به همین دلیل، هر یک از رگها در قرنیه پس از تحریک توسط بافت‌ها یا فاکتورهای القاء کننده آژنیوژن، جزو رگهای جدید محسوب می‌شوند. مدل اولیه این روش بر روی چشم خرگوش انجام گردید (۸۱)، اما اکنون این مدل بر روی چشم موش نیز انجام می‌گردد به طور خلاصه در این روش، یک پاکت در قرنیه ایجاد می‌شود و بافت‌ها یا تومورهای آزمایشی، هنگامیکه به این پاکت معرفی می‌گرددند، موجب رشد درونی عروق جدید از رگ عضو پیرامونی می‌گرددند. علاوه بر این، می‌توان اثر مهار کننده‌های آژنیوژن را نیز بر روی واکنش مشاهده کرد (شکل ۱) (۳۳).

در ناحیه مذکور در نئواسکولاریزاسیون از لحاظ بالینی و پس از PK وجود داشته است، نقش corneal laser photocoagulation برای درمان پیش از جراحی کراتوپلاستی پرخطر روشن نیست، و این تکنیک ظاهراً در نئواسکولاریزاسیون پیشرفت‌های قرنیه مفید نیست. تکنیک دیاترمی سوزن نازک از دیگر روش‌های مورد استفاده در این موارد است. این تکنیک انسداد ۵۰ تا ۱۰۰ درصدی نئواسکولاریزاسیون قرنیه را با بهبود بطوریکه، پس از پیگیری ۶ تا ۲۴ ماهه، هیچ کدام از بیماران تأثیرات جانبی مهمی را نشان ندادند (۳۰).

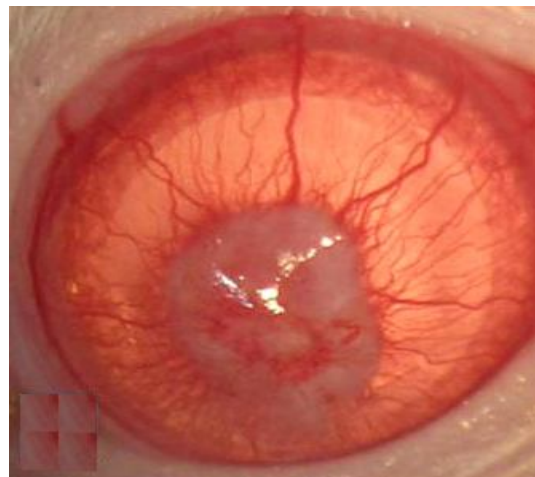
درمان فتودینامیک، روش دیگری است که در آن یک حساس کننده نوری در جریان خون سیستمیک تزریق یا بطور موضعی بر سطح چشم استفاده می‌شود. این حساس کننده نوری در رگهای جدید تجمع می‌یابد و متعاقباً توسط پرتو لیزر جهت انسداد انتخابی رگهای جدید فعال می‌گردد. این تکنیک که برای نئواسکولاریزاسیون کوروئید بکار می‌رود، در مدل‌های حیوانی نئواسکولاریزاسیون قرنیه هنوز تحت مطالعه و بررسی قرار دارد. تحقیقات بیشتری لازم است تا میزان خطر و فایده این فرایند ارزیابی گردد (۳۱).

ارزیابی‌های پیوند اتوگرافت و آلوگرافت در درمان اختلالات سطح چشمی یک جانبه و دو جانبه کاهاش نئواسکولاریزاسیون قرنیه را نشان داده است. علاوه بر این، نشان داده شده که پیوند غشای آمنیوتیک خواص آنتی آژنیوژنیک دارد. همچنین، مولکول‌ها و پیش سازهای آنتی آژنیوژنیک (شامل TSP-1 و کلاژن نوع ۱۸) در غشاهای آمنیوتیک تشخیص داده شده‌اند که ممکن است در این مکانیسم نقش ایفا کنند. درمان اختلالات شدید سطح چشم با زخم‌های قرنیه،

استراتژی جهت درمان انواع بسیاری از بیماریهای وابسته به آنتیبیوتیک می‌باشد. بر این اساس، توسعه و استفاده از مدلها مختلط آنتیبیوتیک برای این منظور بیش از پیش اهمیت پیدا می‌کند، تا جاییکه محققان بسیاری در سراسر جهان از مدلها مختلط آنتیبیوتیک جهت مطالعه این پدیده مهم و عوامل تأثیرگذار بر آن سود می‌برند. در این زمینه، محققان در کشورمان نیز همچون دیگر محققان در سراسر دنیا با بهره‌گیری از مدلها آنتیبیوتیک (۳۴-۳۶)، موفق به مطالعه، شناسایی و بررسی انواعی از ترکیبات مهارکننده آنتیبیوتیک همچون شناسایی پیتید ضد آنتیبیوتیک از غضروف کوسه ماهی (۳۷)، آنتی بادی مونوکلونال ضد پلاسمینوژن (۳۸)، مهارکننده ترپیسین کونیتاز دانه سویا (۳۹)، مطالعه خواص و مکانیسمهای ضد رگ زایی گیاه موسیر (۴۰ و ۴۱)، همچنین مطالعه اثر ضد آنتیبیوتیک چای سبز (۴۲) و عصاره موم عسل (۴۳) شده‌اند.

تشکر و قدردانی

نویسنده‌گان مقاله مراتب تشکر و امتنان خود را از همکاری سرکار خانم‌ها: مریم چلبی، سارا کیانی، دکتر میرزا بختیاری و آقای شهرام پروانه اعلام می‌دارند.



شکل ۱. تحریک آنتیبیوتیک در قرنیه موش پس از تیمار با مواد آزمایش (مورک تحقیقات بیولوژی پزشکی کرمانشاه، اطلاعات منتشر شده).

بحث و نتیجه‌گیری

با توجه به اهمیت آنتیبیوتیک در تحقیقات مربوط به کشف و شناسایی فاکتورهای آنتیبیوتیک و عوامل مهارکننده آنتیبیوتیک جهت درمان بیماری نئوواسکولا ریزاسیون چشمی که با آنتیبیوتیک ارتباط تنگاتنگی داشته و به آن وابسته هستند، روش‌های مهار آنتیبیوتیک که به هدف تداخل با این فرآیند مهم جهت گیری نموده‌اند، مسیر امیدوارکننده‌ای برای درمان این بیماری محسوب می‌گردند. از جمله مزایای بالقوه این نوع درمان که می‌توان ذکر کرد شامل دسترسی آسان به اهداف داخل عروقی، عدم وجود مشکل مقاومت سلولی و همچنین کاربرد گسترده این نوع

References

1. Hosseini H, Nejabat M. A potential therapeutic strategy for inhibition of corneal neovascularization with new anti-VEGF agents. *Med Hypotheses* 2007; 68: 799-801.
2. Zhang SX, Ma JX. Ocular neovascularization: Implication of endogenous angiogenic inhibitors and potential therapy. *Prog Retin Eye Res* 2007; 26: 1-37.
3. West SK. Trachoma: New assault on an ancient disease. *Prog Retin Eye Res* 2004; 23: 381-401.
4. Zhen M, Schwarz MA, Lee S. Control of stromal keratitis by inhibition of neovascularization. *Am J Pathol* 2001; 159: 1021-1029.
5. Dana MR, Schaumberg DA, Kowal VO. Corneal neovascularization after penetrating keratoplasty. *Cornea* 1995; 14: 604-609.

6. Li X, Eriksson U. Novel VEGF family members: VEGF-B, VEGFC and VEGF-D. *Int J Biochem Cell Biol* 2001; 33: 421-426.
7. Robinson CJ, Stringer SE. The splice variants of vascular endothelial growth factor (VEGF) and their receptors. *J Cell Sci* 2001; 114: 853-865.
8. Gan L, Fagerholm P, Palmblad J. Expression of basic fibroblast growth factor in rabbit corneal alkali wounds in the presence and absence of granulocytes. *Acta Ophthalmol Scand* 2005; 83: 374-378.
9. Rogers MS, Birsner AE, D'Amato RJ. The mouse cornea micropocket angiogenesis assay. *Nat Protoc* 2007; 2: 2545-2550.
10. Kojima T, Chang JH, Azar DT. Proangiogenic role of ephrinB1/EphB1 in basic fibroblast growth factor induced corneal angiogenesis. *Am J Pathol* 2007; 170: 764-773.
11. Kurokawa M, Doctrow SR, Klagsbrun M. Neutralizing antibodies inhibit the binding of basic fibroblast growth factor to its receptor but not to heparin. *J Biol Chem* 1989; 264: 7686-7691.
12. Visse R, Nagase H. Matrix metalloproteinases and tissue inhibitors of metalloproteinases: Structure, function, and biochemistry. *Circ Res* 2003; 928: 827-839.
13. Pepper MS. Role of the matrix metalloproteinase and plasminogen activator-plasmin systems in angiogenesis. *Arterioscler Thromb Vasc Biol* 2001; 217: 1104-1117.
14. Zhang H, Li C, Baciu PC. Expression of integrins and MMPs during alkaline-burn-induced corneal angiogenesis. *Invest Ophthalmol Vis Sci* 2002; 434: 955-962.
15. Samolov B, Steen B, Seregard S, van der Ploeg I, Montan P, Kvanta A. Delayed inflammation-associated corneal neovascularization in MMP-2-deficient mice. *Exp Eye Res* 2005; 80: 159-166.
16. Sakimoto T, Shoji J, Yamada A, Sawa M. Upregulation of matrix metalloproteinase in tear fluid of patients with recurrent corneal erosion. *Jpn J Ophthalmol* 2007; 51: 343-346.
17. Shin SH, Kim JC, Chang SI, Chung SI. Recombinant kringle 1-3 of plasminogen inhibits rabbit corneal angiogenesis induced by angiogenin. *Cornea* 2000; 19: 212-217.
18. Gabisson E, Chang JH, Hernandez-Quintela E, Javier J, Lu PC, Ye H, et al. Antiangiogenic role of angiostatin during corneal wound healing. *Exp Eye Res* 2004; 78: 579-558.
19. Kim YM, Hwang S, Pyun BJ, Kim TY, Lee ST, et al. Endostatin blocks vascular endothelial growth factor-mediated signaling via direct interaction with KDR/Flk-1. *J Biol Chem* 2002; 277: 27872-27879.
20. Hanai J, Dhanabal M, Karumanchi SA, Albanese C, Waterman M, Chan B, et al. Endostatin causes G1 arrest of endothelial cells through inhibition of cyclin D1. *J Biol Chem* 2002; 277: 16464-16469.
21. Urbich C, Reissner A, Chavakis E, Dernbach E, Haendeler J, Fleming I, et al. Dephosphorylation of endothelial nitric oxide synthase contributes to the antiangiogenic effects of endostatin. *FASEB J* 2002; 16: 706-708.
22. Abdollahi A, Hahnfeldt P, Maercker C, Gröne HJ, Debus J, Ansorge W, et al. Endostatin's antiangiogenic signaling network. *Mol Cell* 2004; 13: 649-663.
23. Lai LJ, Xiao X, Wu JH. Inhibition of corneal neovascularization with endostatin delivered by adeno-associated viral (AAV) vector in a mouse corneal injury model. *J Biomed Sci* 2007; 14: 313-322.
24. Niu XG, Wang W, Shi WY, Xie LX. Inhibition of corneal neovascularization by liposomes mediated plasmid encoding human endostatin. *Zhonghua Yan Ke Za Zhi* 2005; 41: 260-264.
25. Notari L, Miller A, Martinez A, Amaral J, Ju M, Robinson G, et al. Pigment epithelium-derived factor is a substrate for matrix metalloproteinase type 2 and type 9: Implications for downregulation in hypoxia. *Invest Ophthalmol Vis Sci* 2005; 46: 2736-2747.
26. Abe R, Fujita Y, Yamagishi S, Shimizu H. Pigment epithelium-derived factor prevents melanoma growth via angiogenesis inhibition. *Curr Pharm Des* 2008; 14: 3802-3809.
27. Hong JW, Liu JJ, Lee JS, Mohan RR, Mohan RR, Woods DJ, et al. Proinflammatory chemokine induction in keratocytes and inflammatory cell infiltration into the cornea. *Invest Ophthalmol Vis Sci* 2001; 42: 2795-2803

28. Nakao S, Hata Y, Miura M, Noda k, Kimura Yusuke N, Kawahara S, et al. Dexamethasone inhibits interleukin-1-induced corneal neovascularization role of nuclear factor-B-activated stromal cells in inflammatory angiogenesis. *Am J Pathol* 2007; 171: 1058-1065.
29. Tsujii M, Kawano S, Tsuji S, Hori M, DuBois RN. Cyclooxygenase regulates angiogenesis induced by colon cancer cells. *Cell* 1998; 93: 705-716.
30. Baer JC, Foster CS. Corneal laser photocoagulation for treatment of neovascularization. Efficacy of 577 nm yellow dye laser. *Ophthalmology* 1992; 99: 173-179.
31. Yoon KC, You IC, Kang IS, Im SK, Ahn JK, Park YG, et al. Photodynamic therapy with verteporfin for corneal neovascularization. *Am J Ophthalmol* 2007; 144: 390-395.
32. Pleyer U, Dannowski H, Volk HD, Ritter T. Corneal allograft rejection: Current understanding. I. Immunobiology and basic mechanisms. *Ophthalmologica* 2001; 215: 254-262.
33. Muthukkaruppan VR, Kubai L, Auerbach R. Tumor-induced neovascularization in the mouse eye. *J Natl Cancer Inst* 1982; 69: 699-708.
34. Mansouri K, Mostafaei A, Mirshahi M, Mohammadi Motlagh HR, Ali Maleki A and Keshavarz M. Human coagulated plasma as a natural and low cost matrix for in vitro angiogenesis. *Iran Biomed J* 2009; 13: 179-183
35. Mansouri K, Sheikh Aleslami A, Bahrami GH, Mostafaie A. Isolation of human umbilical vein endothelial cells and development of an angiogenesis model in fibrin matrix. *J Zanjan Univ Med Sci & Health Serv.* 2006; 14: 17-23.
36. Mansouri K, Mirshahi M, Pourfathelah AA and Hasan ZM. Development of an experimental model of angiogenesis in 3-dimensional fibrin matrix for screening of angiogenesis agents. *Behbood Sci J Kermanshah* 2005; 9: 27-35.
37. Hasan ZM, Feyzi R, Sheikhan A, Shahrokh S, Shahabian F, Bargahi A, and et al. Low molecular weight fraction of shark cartilage can modulate immune responses and abolish angiogenesis. *Int J Immunopharmacaco* 2005; 4: 961-970
38. Mansouri K, Maleki A, Mirshahi M, Pourfathelah AA, Hasan ZM, Taheripak R. Anti-plasminogen monoclonal antibody (MC2B8) inhibits angiogenesis. *Pakistan J Biol Sci* 2007; 10: 3450-3453.
39. Shakiba Y, Mansouri K, Mostafaie A. Anti-angiogenic effect of soybean kunitz trypsin inhibitor on human umbilical vein endothelial cells. *Fitoterapia* 2007; 78: 587-589.
40. Mohammadi Motlagh HR, Mansouri K, Shakiba Y, Keshevarz M, Khodarahmi R, Siami A, and et al. Anti-angiogenic effect of aqueous extract of shallot (*Allium ascalonicum*) bulbs in rat aorta ring model. *Yakhteh Med J* 2009; 11: 184-189
41. Mohammadi Motlagh HR. The study of anti-angiogenic effects of shallot (*Allium hirtifolium*) extract and isolation of effective fraction. MS Thesis. Tabriz, Iran. Azarbayjan University of Tarbiat Moallem. 2008.
42. Keshavarz M, Mostafaie A, Mansouri K, Shakiba Y, Mohammadi Motlagh HR. Inhibition of corneal neovascularization with propolis extract. *Arch Med Res* 2009; 40: 59-61
43. Shakiba Y, Mostafaie A. Inhibition of corneal neovascularization with a nutrient mixture containing Lysine, proline, ascorbic acid, and green tea extract. *Arch Med Res* 2007; 38: 789-791.