



Original

Síndrome de Sjögren primario: expresión del factor NF- κ B en glándula salival menor

Liliana Villalon^{a,*}, Marta Mamani^b, Felix E. Romanini^b, Antonio Catalan Pellet^b y Alejandro Berra^a

^a Laboratorio de Investigaciones Oculares, Departamento de Patología, Facultad de Medicina, Universidad de Buenos Aires, Buenos Aires, Argentina

^b Servicio de Reumatología, Hospital Bernardino Rivadavia, Buenos Aires, Argentina

INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

Historia del artículo:

Recibido el 25 de junio de 2009

Aceptado el 13 de octubre de 2009

Palabras clave:

Síndrome de Sjögren
Autoinmunidad NF- κ B en glándulas salivales menores

RESUMEN

Objetivo: Evaluar la translocación nuclear del factor NF- κ B en las glándulas salivales menores de pacientes con síndrome de Sjögren primario (SSp).

Métodos: Se realizaron biopsias de glándulas salivales menores en 24 pacientes mujeres con diagnóstico de SSp del Servicio de Reumatología del Hospital Rivadavia. Las glándulas fueron teñidas con H&E y la inmunohistoquímica para NF- κ B, fueron clasificados de acuerdo con la puntuación de Chisholm y Masson.

Resultados: Las biopsias de pacientes con SSp (H&E) mostraron infiltrados linfoplasmocitarios, formando focos periacinarios y periductales cuyo número depende del estadio de la enfermedad. En las fases III y IV se observa la destrucción de los acinos y, en algunos casos, fibrosis. En las biopsias con diagnóstico de sialoadenitis observamos elementos linfoplasmocitarios intersticiales dispersos y también neutrófilos polimorfonucleares. Las biopsias de labio de pacientes con diagnóstico clínico serológico de SSp mostraron la translocación nuclear de NF- κ B en los linfocitos de infiltración focal y en el epitelio de los acinos adyacentes a los infiltrados. En acinos y en las estructuras ductales alejadas de los infiltrados, no observamos translocación nuclear. Sin embargo, en pacientes con sialoadenitis se observaron linfocitos intersticiales con translocación nuclear pero no en acinos y ductos. Los pacientes con SSp con glándula normal no mostraron translocación nuclear del factor NF- κ B, ni en acinos ni en el conducto.

Conclusiones: Estos resultados nos permiten inferir la importancia de la interacción linfocitosepitelio y, la activación del factor NF- κ B en pacientes con diagnóstico de SSp.

© 2009 Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

Primary Sjögren's syndrome: Expression of NF- κ B in minor salivary glands

ABSTRACT

Keywords:

Primary Sjögren's syndrome
Expression of NF- κ B in minor salivary glands

Purpose: To evaluate nuclear NF- κ B translocation in minor salivary glands (mSG) of human primary Sjögren Syndrome (pSS).

Methods: Lip biopsies' mSG were done in 24 female patients with pSS from the Rheumatology Service of Rivadavia Hospital. Glands were stained with H&E and immunostained for NF- κ B. Specimens were classified according to the Chisholm and Masson score.

Results: The biopsies (H&E staining) showed lymphoplasmocytic infiltrates, forming periacini and periductal foci whose number depends on the stage of the disease. In stages III and IV there was acini destruction and, in some cases, fibrosis. In the biopsies with a diagnosis of sialadenitis we observed interstitially-dispersed lymphoplasmocytic elements and also polymorphonuclear neutrophils. The lip biopsies' mSG of patients with clinical-serological diagnosis of pSS showed nuclear translocation of NF- κ B in lymphocytes of focal infiltrates and in the acini epithelium adjacent to the infiltrates. In distal acini and ductal structures from the infiltrates we did not observe nuclear translocation. However, in SSp patients with sialadenitis interstitial lymphocytes with nuclear translocation were observed but neither in the acini or the ducts. SSp patients with normal glands did not show nuclear translocation of NF- κ B factor either in the acini or in the ducts.

Conclusions: These results allow us to infer the importance of lymphocyte-epithelium interaction on the activation of NF- κ B in human pSS.

© 2009 Elsevier España, S.L. All rights reserved.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: lvillalon@hotmail.com (L. Villalon).

Introducción

El síndrome de Sjögren (SS) es una enfermedad crónica sistémica autoinmune caracterizada por queratoconjuntivitis seca, xerostomía y manifestaciones extraglandulares (artritis, síndrome de Raynaud, vasculitis, etc.)^{1,2}. El síndrome de Sjögren primario (SSp) debe distinguirse del síndrome de Sjögren secundario (SSs), asociado a otras enfermedades autoinmunes como lupus eritematoso sistémico, artritis reumatoide y esclerosis sistémica, así como también de otras causas asociadas a «síndrome sicca», tales como medicamentos o infecciones^{3,4}. Más frecuente en mujeres (10/1) entre 45–62 años⁵.

Histológicamente se caracteriza por hiperplasia linfocítica con presencia de células plasmáticas e histiocitos en glándulas salivales y lagrimales con pérdida progresiva de las estructuras acinares y fibrosis en estadios tardíos, conduciendo estas alteraciones a los trastornos funcionales glandulares⁶. Los infiltrados linfocíticos están constituidos predominantemente por linfocitos T CD4 y en menor número linfocitos B⁷. Los pacientes con SSp y SSs presentan a nivel sérico autoanticuerpos (anti SS-A/Ro y anti SS-B/La), así como también en linfocitos T CD4, la expresión de varios marcadores de activación (complejo de histocompatibilidad [MHC] HLA-DR, moléculas de adhesión, IL-2 e IFN- γ)⁸. Otros autoanticuerpos como los antirreceptores muscarínicos⁹ y anti alfa fodrina¹⁰, han sido descritos.

El factor nuclear κ B (NF- κ B) es un factor de transcripción que forma parte de una familia de factores de transcripción inducibles que participan en la respuesta inmune y en la inflamación¹¹.

El NF- κ B normalmente se encuentra en el citoplasma de las células del sistema inmune o en otros tipos celulares como algunas células epiteliales en forma inactiva formando un complejo con una proteína llamada inhibidor del NF- κ B (I- κ B), lo cual produce un impedimento estérico que frena la translocación del NF- κ B al núcleo y de este modo impide la estimulación de la transcripción de diversos genes.

Distintos estímulos, como las infecciones, lipopolisacáridos, radiación UV o las citoquinas IL-1 y TNF- α , activan una serie de enzimas que en último término producen la activación y liberación del NF- κ B que puede ser translocado al núcleo y comenzar la transcripción de una amplia gama de genes que poseen elementos respondedores a NF- κ B, entre ellos, genes productores de citoquinas proinflamatorias (TNF- α , IL-6, IL-8), moléculas de adhesión, receptores de citoquinas y moléculas de histocompatibilidad¹¹.

Nuestra hipótesis de trabajo sobre la etiopatogenia en las glándulas salivales accesorias de pacientes con SSp es que los linfocitos que infiltran a la glándula secretan citoquinas proinflamatorias, entre ellas al TNF- α , IL-1 e IL-6, que activarían a receptores específicos para estas citoquinas en las células epiteliales de los acinos y ductos. La activación de estos receptores desencadenaría la activación de la vía de señalización del NF- κ B. Este factor de transcripción translocaría al núcleo activando genes proinflamatorios que producirían la secreción citoquinas proinflamatorias al intersticio que autoperpetuaría la respuesta inflamatoria.

Esta hipótesis se basa en que ha sido descrita la participación del NF- κ B en el desarrollo de otras enfermedades autoinmunes como la diabetes tipo 1, el lupus eritematoso sistémico y la artritis reumatoide¹².

Además, las células del epitelio glandular tendrían un rol activo en la inducción y perpetuación del proceso inflamatorio⁸ a través de la expresión de citoquinas proinflamatorias, IL-1 e IL-6, TNF- α , MHC clase II HLA-DR, el protooncogen c-myc y autoantígenos¹³.

El objetivo de este trabajo fue evaluar en las glándulas salivales menores de pacientes con SSp la translocación nuclear del factor NF- κ B en el epitelio acinar y ductal y en los focos inflamatorios de estas glándulas.

Pacientes, materiales y métodos

Pacientes

Fueron estudiados 24 pacientes de sexo femenino, entre 39–58 años, provenientes del Servicio de Reumatología del Hospital Bernardino Rivadavia con diagnóstico de SSp según el criterio americano europeo para diagnóstico de SSp¹⁴.

Los pacientes fueron diagnosticados como SSp porque presentaban síntomas y signos de ojo seco, síntomas de boca seca y, serología positiva para anticuerpos anti-Ro (SS-A) y/o anti-La (SS-B) sin otra enfermedad asociada¹⁴.

En estos pacientes se realizaron biopsias de glándulas salivales menores a través de una incisión horizontal en la mucosa vestibular del labio inferior. Se disecaron 1–2 glándulas salivales menores. Todas las biopsias se fijaron en formol buffer al 10%.

De acuerdo a los hallazgos histopatológicos los pacientes se agruparon en 3 grupos: grupo A: glándula salival con infiltrado linfoplasmocitario focal periacinar y periductal; grupo B: presencia de leucocitos mononucleares y polinucleares neutrófilos dispersos en intersticio (sialoadenitis inespecífica), y grupo C: glándula salivar sin alteraciones morfológicas.

El estudio fue aprobado por el comité de ética de la facultad de medicina de la Universidad de Buenos Aires.

Coloración de hematoxilina-eosina (H & E)

Todas las glándulas salivales menores humanas fijadas en formol buffer al 10% se incluyeron en parafina, efectuándose cortes de 5 μ en microtomo de deslizamiento Jung (Alemania) y se colorearon con hematoxilina de Harris y eosina acuosa (Biopure, Argentina) según se describió anteriormente¹⁵.

Las glándulas salivales menores fueron clasificadas según escora de Chisholm et al que los agrupa en 4 estadios de acuerdo al número de focos (0=glándula normal, I=sialoadenitis inespecífica, II=presencia de un foco, III=presencia de 2 o más focos y IV=estadio III, más presencia de fibrosis y amplios sectores de destrucción acinar); cada foco debe estar constituido por 50 o más células por 4 mm² ¹⁵.

Inmunohistoquímica

La técnica de inmunohistoquímica (IHQ) se realizó en cortes de parafina. Se deparafinizaron e hidrataron los cortes con posterior lavado en buffer fosfato. Se realizó recuperación antigénica en microondas en buffer citrato. Se inhibió la peroxidasa endógena en H₂O₂ 30%. Se incubó con anticuerpo primario NF- κ B (cell signalling) a 37 °C en cámara húmeda toda la noche. Se lavó en buffer fosfato y se pasó al sistema de detección utilizando el anticuerpo secundario biotinilado (Vectastain Universal ABC kit PK-G200, Lab. Vector) 20'. Se lavó en buffer fosfato y se pasó al sistema de revelado con DAB (Peroxidase Substrate kit SK 4100, Lab. Vector) controlando al microscopio. Se realizó contraste nuclear con hematoxilina, se deshidrató, se aclaró y se montaron los preparados en portaobjetos xilinizados con carga positiva.

Resultados

En este estudio nosotros evaluamos biopsias de glándulas salivales menores de 24 pacientes con diagnóstico de SSp. En 12/24 glándulas salivales mostraron infiltrado linfoplasmocitario conformando focos periacinares y periductales, 2/12 presentaron solo un foco linfoplasmocitario, 9/12 mostraron 2 o más focos linfoplasmocitarios y 1/12 con 2 o más focos y amplios sectores

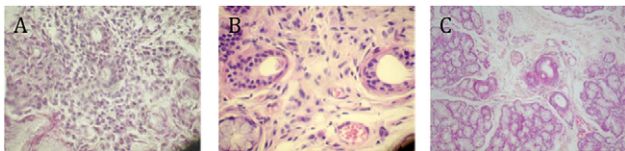


Figura 1. Microfotografías representativas de glándulas salivares menores de pacientes con síndrome de Sjögren (SSp). A) Paciente del grupo A, en donde se observa infiltrado linfoplasmocitario focal y atrofia acinar. B) Paciente del grupo B, con sialoadenitis: infiltrado linfoplasmocitario disperso intersticial con presencia de polimorfonucleares. C) Paciente del grupo C, donde se observa glándula con características conservadas sin focos linfoplasmocitarios ni tampoco infiltrado intersticial. HE-40X.

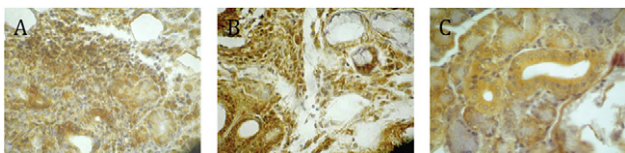


Figura 2. Inmunohistoquímica para factor NF-κB en glándulas salivares menores. A) Paciente del grupo A: se observa translocación nuclear en epitelio acinar y en células linfoplasmocitarias que forman los focos confluentes inflamatorios. B) Paciente grupo B, con sialoadenitis: translocación nuclear en componente inflamatorio intersticial y en el citoplasma del epitelio acinar y ductal. C) Paciente del grupo C: positividad citoplasmática en el epitelio acinar y ductal. (aumento 40 ×).

con destrucción acinar correspondiendo a estadios II, III y IV de la clasificación de Chisholm et al¹⁵, respectivamente, constituyendo el grupo A de nuestro estudio. (fig. 1A).

De los 12 pacientes restantes, 7 mostraron infiltrado linfoplasmocitario intersticial disperso en escaso número y de polimorfonucleares neutrófilos realizándose el diagnóstico de sialoadenitis inespecífica y constituyeron el grupo B (fig. 1B) y 5 de ellos presentaron estructura glandular de características normales y constituyeron el grupo C.

El estudio por inmunohistoquímica para evaluar al factor NF-κB mostró positividad nuclear en los pacientes del grupo A en los infiltrados linfoplasmocitarios y en las células epiteliales acinares y ductales adyacentes a los infiltrados (fig. 2A). No se observó translocación nuclear en los acinos y ductos alejados de los infiltrados, resultando la marcación positiva solo a nivel citoplasmático.

En los pacientes con sialoadenitis inespecífica (grupo B) se observó translocación nuclear solo en los leucocitos mononucleares intersticiales y no en los acinos y ductos, donde la positividad se observó en el citoplasma (fig. 2B).

Aquellos pacientes con estructura glandular normal (grupo C) no presentaron translocación nuclear, mostrando positividad solo a nivel citoplasmático (fig. 2C).

Discusión

En el presente estudio nosotros demostramos que las glándulas salivares menores de pacientes del grupo A presentan translocación nuclear del factor NF-κB en los linfocitos que forman parte de los focos inflamatorios y en las células epiteliales de los acinos y ductos adyacentes a los mismos, siendo la expresión de la translocación mayor a nivel acinar que ductal. En este grupo, en los acinos y ductos alejados de los focos inflamatorios no se observó translocación nuclear del factor NF-κB.

Los pacientes con igual sintomatología, pero que histológicamente correspondieron a sialoadenitis inespecífica, mostraron translocación nuclear del factor NF-κB solo en los linfocitos presentes en el intersticio.

Ningún paciente con diagnóstico de SSp y glándula histológicamente normal mostró translocación nuclear del factor NF-κB.

Estos hallazgos describen la distribución topográfica celular y tisular del NF-κB en glándulas salivares de pacientes con SSp, poniendo en evidencia la importancia de la interacción linfocito célula epitelial a través de la producción de citoquinas linfocitarias y la activación de receptores epiteliales que conduce a la activación y translocación nuclear del NF-κB. Por el contrario, los acinos y ductos alejados del infiltrado inflamatorio no evidenciaron translocación nuclear del factor NF-κB.

En el SSp, el o los mecanismos que llevan a la destrucción progresiva de los acinos sin destrucción de los ductos aún no se conocen.

Numerosas señales son activadas en linfocitos B y T en respuesta a la activación de receptores de superficie (TNF-α, IL-1β, Toll-like) que llevan a la fosforilación y degradación del I-κB¹⁶ conduciendo a la liberación citoplasmática del NF-κB y subsecuente translocación nuclear de este factor, donde se une a distintos sitios del ADN activando genes de transcripción, entre ellos los que llevan a la síntesis de citocinas (TNF-α, IL-1β, IL-6 e IL-8) así como también moléculas de adhesión, óxido nítrico, Cox2 y metaloproteinasas (MMP)^{17,18}.

La expresión de receptores para TNF-α e IL-1β observada en los acinos, los ductos y en las células que forman parte de los infiltrados inflamatorios en las glándulas salivares menores humanas fue significativamente mayor en pacientes con SSp que en controles normales¹⁹.

El TNF-α, IL-1β y la proteína 1 cromosómica de alta movilidad (HMGB-1), están significativamente expresadas a nivel extracelular en relación a los infiltrados mononucleares en las glándulas salivares menores humanas de pacientes con SSp¹⁹. La expresión de estas citoquinas pro inflamatorias están mediadas por la activación del NF-κB^{12,20}.

La producción de citoquinas pro inflamatorias por los linfocitos presentes en las glándulas de pacientes con SSp sugeriría que estas citoquinas actuarían sobre las células epiteliales de los acinos y ductos adyacentes induciendo la translocación nuclear del NF-κB.

Sin embargo, otros factores o citoquinas intervendrían en la translocación nuclear del NF-κB en los acinos y ductos de los pacientes con SSp, debido a que en los pacientes con sialoadenitis en donde observamos translocación nuclear del NF-κB en los infiltrados, no fue posible encontrar translocación nuclear del NF-κB en los acinos y ductos adyacentes. Nosotros hipotetizamos que los linfocitos presentes en las glándulas salivares menores de pacientes con SSp podrían ser autoreactivas mientras que los linfocitos presentes en la sialoadenitis no lo serían. Nosotros encontramos que la expresión de translocación nuclear del NF-κB en los acinos de las glándulas estudiadas es mayor que en los ductos. Estos resultados son coincidentes con lo encontrado por otros autores en humanos quienes observaron una mayor disminución de IκB-α y una mayor translocación nuclear del factor NF-κB en los acinos que en los ductos²¹.

Estos autores también mostraron una relación entre la producción de MMP y la translocación nuclear del factor NF-κB en los acinos inducidos por TNF-α y la IL-1β²¹. MMP y su inhibidor TIMP son expresadas por los acinos, interviniendo en la destrucción de la matriz extracelular por efectos proteolíticos de las mismas. La expresión y actividad de las MMP-9 y MMP-3 en la matriz extracelular de pacientes con SSp está aumentada, observándose un desbalance entre la actividad de las mismas y su inhibidor (TIMP). El daño acinar es mayor cuando la relación entre MMP/TIMP es alta, siendo independiente del número de focos inflamatorios²¹.

El factor NF-κB activa a genes asociados con la apoptosis tales como Fas ligando y p53^{8,22}. Asimismo, la apoptosis tendría un rol importante a través de la expresión de proteínas reguladoras de la

apoptosis. Es de destacar la coexpresión del gen supresor p53 y su factor de transcripción p21 en el epitelio ductal que actuarían como mecanismos de defensa en las células ductales adyacentes a infiltrados linfocitarios previniendo la apoptosis de los mismos no expresados en las células acinares favoreciendo su daño.

Nosotros sugerimos que la translocación nuclear del factor NF- κ B en los linfocitos que forman parte de los infiltrados inflamatorios característicos de las glándulas salivales menores de pacientes con SSp induciría la transcripción de genes de citoquinas proinflamatorias, como el TNF- α y el IL-1 β con la correspondiente secreción de las mismas al espacio extracelular. Estas citoquinas actuarían sobre receptores en la membrana de las células acinares y ductales adyacentes a los infiltrados induciendo la translocación nuclear del NF- κ B en dichas células. Estas citoquinas proinflamatorias no llegarían a activar a las células acinares y ductales distantes al foco inflamatorio.

Respecto a las células acinares y ductales adyacentes a los focos inflamatorios, nosotros también sugerimos que la destrucción acinar sin destrucción ductal podría ser explicada por la mayor producción de MMP en las células acinares respecto de las células ductales y la activación de FAS-FAS ligando en las células acinares, ambos mediados por la translocación del factor NF- κ B que explicaría la destrucción progresiva de las células acinares y por otro lado, la integridad de las estructuras ductales estaría protegida por la coexpresión del gen supresor p53 y su factor de transcripción p21, ambos antiapoptóticos.

Financiación

Universidad de Buenos Aires. UBA CyT 403.

Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

Agradecimientos

Asistencia técnica de Graciela Zaccagnini.

Bibliografía

1. Talal N. Sjogren's syndrome. *Curr Opin Immunol*. 1989;2:622-4.
2. Fox RI. Sjogren's syndrome. *Curr Opin Rheumatol*. 1995;7:409-16.

3. Vitali C, Bombardieri S, Moutsopoulos HM, Coll J, Gerli R, Hatron PY, et al. Assessment of the European classification criteria for Sjogren's syndrome in a series of clinically defined cases: results of a prospective multicentre study. The European Study Group on Diagnostic Criteria for Sjogren's Syndrome. *Ann Rheum Dis*. 1996;55:116-21.
4. Brun JG, Madland TM, Gjesdal CB, Bertelsen LT. Sjogren's syndrome in an out-patient clinic: classification of patients according to the preliminary European criteria and the proposed modified European criteria. *Rheumatology (Oxford)*. 2002;41:301-4.
5. Bloch KJ, Buchanan WW, Wohl MJ, Bunim JJ. Sjogren's Syndrome. A Clinical, Pathological, and Serological Study of Sixty-Two Cases. *Medicine (Baltimore)*. 1965;44:187-231.
6. Daniels TE. Salivary histopathology in diagnosis of Sjogren's syndrome. *Scand J Rheumatol Suppl*. 1986;61:36-43.
7. Fox RI. Sjogren's syndrome. *Lancet*. 2005;366:321-31.
8. Hansen A, Lipsky PE, Dorner T. New concepts in the pathogenesis of Sjogren syndrome: many questions, fewer answers. *Curr Opin Rheumatol*. 2003;15:563-70.
9. Bacman S, Berra A, Sterin-Borda L, Borda E. Muscarinic acetylcholine receptor antibodies as a new marker of dry eye Sjogren syndrome. *Invest Ophthalmol Vis Sci*. 2001;42:321-7.
10. Watanabe T, Tsuchida T, Kanda N, Mori K, Hayashi Y, Tamaki K. Anti-alpha-fodrin antibodies in Sjogren syndrome and lupus erythematosus. *Arch Dermatol*. 1999;135:535-9.
11. Sarkar FH, Li Y, Wang Z, Kong D. NF-kappaB signaling pathway and its therapeutic implications in human diseases. *Int Rev Immunol*. 2008;27:293-319.
12. Brown KD, Claudio E, Siebenlist U. The roles of the classical and alternative nuclear factor-kappaB pathways: potential implications for autoimmunity and rheumatoid arthritis. *Arthritis Res Ther*. 2008;10:212.
13. Manoussakis MN, Dimitriou ID, Kapsogeorgou EK. Expression of B7 costimulatory molecules by salivary gland epithelial cells in patients with Sjogren's syndrome. *Arthritis Rheum*. 1999;42:229-39.
14. Vitali C, Bombardieri S, Jonsson R, Moutsopoulos HM, Alexander EL, Carsons SE, et al. Classification criteria for Sjogren's syndrome: a revised version of the European criteria proposed by the American-European Consensus Group. *Ann Rheum Dis*. 2002;61:554-8.
15. Chisholm DM, Mason DK. Labial salivary gland biopsy in Sjogren's disease. *J Clin Pathol*. 1968;21:656-60.
16. Hayden MS, Ghosh S. Signaling to NF-kappaB. *Genes Dev*. 2004;18:2195-224.
17. Perez P, Kwon YJ, Alliende C, Leyton L, Aguilera S, Molina C, et al. Increased acinar damage of salivary glands of patients with Sjogren's syndrome is paralleled by simultaneous imbalance of matrix metalloproteinase 3/tissue inhibitor of metalloproteinases 1 and matrix metalloproteinase 9/tissue inhibitor of metalloproteinases 1 ratios. *Arthritis Rheum*. 2005;52:2751-60.
18. Lucas PC, McAllister-Lucas LM, Nunez G. NF-kappaB signaling in lymphocytes: a new cast of characters. *J Cell Sci*. 2004;117:31-9.
19. Ek M, Popovic K, Harris HE, Naucier CS, Wahren-Herlenius M. Increased extracellular levels of the novel proinflammatory cytokine high mobility group box chromosomal protein 1 in minor salivary glands of patients with Sjogren's syndrome. *Arthritis Rheum*. 2006;54:2289-94.
20. Pullerits R, Jonsson IM, Verdrengh M, Bokarewa M, Andersson U, Erlandsson-Harris H, et al. High mobility group box chromosomal protein 1, a DNA binding cytokine, induces arthritis. *Arthritis Rheum*. 2003;48:1693-700.
21. Azuma M, Motegi K, Aota K, Hayashi Y, Sato M. Role of cytokines in the destruction of acinar structure in Sjogren's syndrome salivary glands. *Lab Invest*. 1997;77:269-80.
22. Martindale JL, Holbrook NJ. Cellular response to oxidative stress: signaling for suicide and survival. *J Cell Physiol*. 2002;192:1-15.