

О.В. Синяченко
М.В. Єрмолаєва
К.В. Лівенцова
С.М. Верзілова
Т.Ю. Алієва
Д.О. Гавілей

Донецький національний
медичний університет,
м. Лиман

Ключові слова: ревматоїдний
артрит, пародонтит, перебіг,
ротова рідина, етіологія,
патогенез.

РЕВМАТОЇДНИЙ АРТРИТ І КОМОРБІДНИЙ ПАРОДОНТИТ: КЛІНІКО-ПАТОГЕНЕТИЧНІ ОСОБЛИВОСТІ ЗВ'ЯЗКІВ

Актуальність. Коморбідний пародонтит підсилює системне імунне запалення при ревматоїдному артриті (РА), підвищуючи чутливість хворих до аутоантигенів. РА і пародонтит мають подібні остеоклазії, алельні гени та загальний дисбаланс стану цитокінової мережі, але спільність патогенетичних механізмів потребує подальшого вивчення. **Мета і завдання дослідження:** вивчити особливості перебігу РА на тлі коморбідного пародонтиту, визначити роль ясенної мікробіоти в патогенетичних побудовах обох захворювань, оцінити властивості ротової рідини при пародонтиті й РА, значимість змін фізико-хімічних, імуноферментних та біохімічних показників. **Матеріали і методи.** Під спостереженням перебували 173 хворих на РА. Для оцінки кількості мікроорганізмів на слизовій оболонці ясен використовували методіку стерильних паперових дисків. Вивчали фізико-хімічні адсорбційно-реологічні властивості ротової рідини, рівні в ній прозапальних цитокінів, концентрацій окремих фракцій молекул середньої маси (МСМ). **Результати.** У 46% хворих на РА діагностовано коморбідний пародонтит, розвиток якого був тісно пов'язаний з активністю та стадією суглобового синдрому, наявністю системного остеопорозу, серопозитивністю захворювання за ревматоїдним фактором і антитілами до циклічного цитрулінового пептиду. Виявлено підвищення концентрації в ротовій рідині прозапальних цитокінів, зростання рівня МСМ усіх фракцій, що пов'язано з тяжкістю перебігу і суглобового синдрому, і пародонтиту, особливостями ясенної мікробіоти. **Висновки.** Отримані дані свідчать про спільність патогенетичних побудов РА і коморбідного пародонтиту, обґрунтовують можливість розроблення нових підходів до індивідуальної патогенетичної терапії РА з урахуванням етіології фонової оральної патології, оцінки активності запального процесу, прогнозування характеру перебігу хвороби та ефективності лікування.

АКТУАЛЬНІСТЬ

Нині розвивається концепція «пародонтасоціюваного ревматоїдного артрити», якою намагаються пояснити причинну роль патобіонтів пародонта в ініціюванні суглобової патології (Kumar P.S. 2017; Grevich S. et al., 2019). Зазначимо, що у пацієнтів із ревматоїдним артритом (РА) частота пародонтиту (ПД) приблизно у 2–4 рази вища, ніж у популяції (Ouedraogo D.D. et al., 2017), при цьому перебіг обох захворювань більш агресивний (Hamevose-Poulsen A. et al., 2006). Чинником ризику ПД є також експериментальний артрит на моделях у тварин (Graves D.T. et al., 2019). Зазначимо і зворотний зв'язок обох захворювань, коли ПД спричиняє виникнення і прогресування РА (Konkel J.E. et al., 2019).

Уже доведено, що ПД посилює несприятливий перебіг РА шляхом синтезу прозапальних ферментів своїми патогенами, які цитрулюють білки (Rajkarnikar J. et al., 2018; Correa J.D. et al., 2019).

РА і ПД пов'язані із загальними імунозапальними реакціями дисбалансу патогенетичних побудов обох захворювань (Fuggle N.R. et al., 2016; Correa M.G. et al., 2018), мають схожість остеоклазії, алельних генів і спільний дисбаланс стану цитокінової мережі (Gamel E.B. et al. 2017; Li R. et al. 2017; Issaranggun Na Ayuthaya B. et al., 2018). Існує гіпотеза, згідно з якою механізм резорбції кістки при ПД — в основі прогресування суглобових ерозій у хворих на РА (Smolik I. et al., 2009).

МЕТА І ЗАВДАННЯ ДОСЛІДЖЕННЯ

Мета дослідження — вивчити особливості клініко-лабораторного та рентгено-сонографічного перебігу РА на тлі коморбідного ПД, визначити роль ясенної мікробіоти (мікробіому) в патогенетичних побудовах обох захворювань, оцінити властивості ротової рідини при патології порожнини рота й опорно-рухового апарату, значимість змін фізико-хімічних, імуноферментних та біохімічних показників.

ПАЦІЄНТИ І МЕТОДИ ДОСЛІДЖЕННЯ

Під спостереженням перебували 173 хворих на РА віком 18–76 (в середньому — 45,8±0,90) років, серед яких — 20,8% чоловіків і 79,2% жінок. Тривалість захворювання від першої його маніфестації становила 2–30 (в середньому — 10,0±0,56) років. I, II і III ступені загальної активності РА (AAG) відповідно констатовані у 26,0; 43,9 і 30,1% хворих, а співвідношення I, II, III і IV стадій (ARS) патологічного процесу становило 1:6:5:3. Серопозитивність РА за ревматоїдним фактором (RF) — 74,6% хворих, а за антитілами до циклічного цитрулінового пептиду (аССР) — 72,8%. Хронічний генералізований ПД діагностовано у 79 (45,7%) хворих на РА, яких включено в основну групу спостережень, а групу порівняння становила решта (54,3%) пацієнтів із наявним РА.

Підраховували індекси Річі (RI), Лансбурі (LI), активності артриту для 28 суглобів (DAS), інтегральної тяжкості (SAI) і прогресування артриту (PAI). Показник DAS визначали за формулою: $DAS = [(\sqrt{RI} \cdot 0,54) + (J \cdot 0,065) + (\ln Q \cdot 0,33) + 0,224] \cdot 1,072 + 0,94$, де J — кількість болючих суглобів, Q — швидкість осідання еритроцитів. Параметр SAI вираховували за формулою: $SAI = \sqrt{LI} \cdot DAS$, а PAI визначали за такою формулою: $PAI = [(ARS)^2 + \Sigma] : d$, де Σ — сума рентгенозонографічних ознак РА, d — тривалість клінічної маніфестації захворювання.

З використанням комп'ютерного тензіометра «PAT2-Sinterface» (Німеччина) вивчали адсорбційно-реологічні показники змивів із порожнини рота (ротової рідини) — поверхневий натяг (ST), модуль в'язкоеластичності (VE) і час релаксації (RT). У ротовому лікворі та сироватці крові імуноферментним методом (рідер «PR2100 Sanofi diagnostic pasteur», Франція) досліджували вміст прозапальних цитокінів (інтерлейкіну (IL)-1 β і фактора некрозу пухлини (TNF- α)), співвідношення їх концентрацій у цих біологічних рідинах (відповідно W і Y), а спектрофотометрично («СФ46», Росія) досліджували вміст окремих фракцій молекул середньої маси — амінопептидної (AF), пептидної (PF), нуклеотидної (NF) і хроматофорної (CF), підраховували показник усередненої фракції молекул середньої маси в оральних змивах (X) та його співвідношення з аналогічним параметром у сироватці крові (Q). Для вивчення рівнів молекул середньої маси в біологічних рідинах застосовували скринінговий метод, заснований на осадженні білків розчином трихлороцтової кислоти з подальшим визначенням спектрів поглинання світла кислоторозчинною фракцією. У сироватці крові імуноферментним методом досліджували вміст аССР, а рівні RF, С-реактивного протеїну (CRP) і фібриногену (FG) вивчали за допомогою аналізатора «Olympus-AU-640» (Японія). Як контроль лабораторні показники досліджено у 30 практично здорових людей (11 чоловіків і 19 жінок) віком 18–62 (в середньому — 36,5±0,41) років.

Тяжкість перебігу ПД оцінювали за індексами Рамфьорда, Рассела, Сільнесса — Лое і «потреби в лікуванні пародонту», а їхній усереднений показник характеризував інтегральний індекс тяж-

кості ПД (SPII). Проведено дослідження мікробіома слизової оболонки ясен у контексті аеробної (факультативно-анаеробної) та анаеробної флори. Використовували тіогліколеве живильне середовище з додаванням агару «Діфко», крові та дріжджового гідролізату, застосовували набори «Мікро-Ла-Тест», «Стрептотест-16», «Анаеро-Тест-23», «Неферм-Тест-24». Мінімальний ступінь вираженості ПД констатовано у 35,4% хворих на РА, помірний — у 36,7%, високий — у 27,9%, а показник SPII становив 3,01±0,380 бала. У деяких випадках виконували мікробіопсію слизової оболонки ясен, а гістологічні препарати забарвлювали гематоксином й еозином.

Усім хворим виконували рентгенологічне дослідження суглобів та міжзубних альвеолярних перегородок (внутрішньоротова прицільна рентгеноортопантографія) («Multix-Compact-Siemens», Німеччина), ультразвукове дослідження опорно-рухового апарату («Envisor-Philips», Нідерланди) і двохенергетичну рентгенівську остеоденситометрію стегна («QDR-4500-Delphi-Hologic», США). Оцінювали периферичний рентгенологічний метакарпальний індекс Барнетта — Нордина (BNI) та індекс мінеральної щільності кістки (BMD).

Статистичне оброблення результатів досліджень проведено за допомогою програм «Microsoft Excel» і «Statistica-Stat-Soft» (США). Оцінювали середні значення, їх стандартні похибки й відхилення, коефіцієнти параметричної кореляції Пірсона та непараметричної Кендалла, критерії дисперсії, однорідності дисперсії Брауна — Форсайта, багатофакторного аналізу Вілкоксона — Рао, відмінностей Стьюдента та Макнемара — Фішера, а також вірогідність статистичних показників.

РЕЗУЛЬТАТИ ТА ЇХ ОБГОВОРЕННЯ

У групі РА з ПД показник AAG становив 2,6±0,06 бала, DAS — 5,2±0,12 в.о., ARS — 2,6±0,10 аЛ — 157,4±7,89 бала, PAI — 1,9±0,25 в.о., SAI — 97,2±2,44 в.о., BNI — 41,4±0,56·10² в.о., BMD — 1,9±0,25 –SD, RF — 16,6±2,91 мО/мл, аССР — 29,1±1,51 О/мл, CRP — 18,5±0,90 мг/л, FG — 9,7±0,47 г/л, IL-1 β — 13,7±0,58 пг/мл, TNF- α — 54,2±3,96 пг/мл. За даними дисперсійного аналізу на розвиток ПД впливають серопозитивність РА за RF і аССР, а також наявність системного остеопорозу, що у представників основної групи, за даними аналізу Макнемара — Фішера, виявлено вірогідно частіше, відповідно на 16,3; 19,4 та 19,7%. Формування ПД супроводжувалося (рис. 1) достовірно вищими (на 73,3%) показниками AAG, на 23,8% DAS, на 19,9% LI, на 12,9% SAI, на 35,7% BMD, на 47,0% аССР, на 65,2% CRP, на 83,0% FG, на 98,6% IL-1 β .

За результатами аналізу однорідності дисперсії Брауна — Форсайта, на SPII надають достовірну дію показники AAG, DAS, ARS, LI, SAI, BNI, аССР, FG і IL-1 β , а, в свою чергу, від SPII залежать параметри LI, аССР і FG. Таким чином, при підозрі на наявність коморбідного ПД у хворих на РА з ураженням великих суглобів (колінних, плечових, кульшових) показано дослідження у крові аССР та FG, показ-

ники яких можуть мати певну прогностичну значущість одночасно щодо тяжкості перебігу основного захворювання і коморбідного ПД. Зазначимо, що SPII мав місце прямиї кореляційний зв'язок Пірсона з рівнем CRP у крові.

Як свідчить однофакторний дисперсійний аналіз (рис. 2), на SPII зумовлюють вірогідний вплив вегетації на яснах стрептококів, мораксел, сарциннів, бактеріодів, псевдомонів, еубактерій, фузобактерій, пропіонібактерій і стафілококів. При цьому наявні прямі дисперсійно-кореляційні зв'язки відносно мікробної кількості аеробів і анаеробів. Зі SPII прямо корелюють ураження верхньощелепних, променезап'ясткових та колінних суглобів, формування в них артрокальцинатів.

Дані літератури свідчать про те, що при PA SPII прямо корелює з рівнями CRP, RF і аССР, відображаючи ААС та DAS (Мазур І.П., Білозецький І.І., 2014; Coburn B.W. et al., 2015). Втрата толерантності до цитрульованих антигенів із подальшим процесом утворенням аССР може запускатися в пародонті під дією мікробної флори. Зазначимо, що наявна кореляція між тяжкістю ПД і рівнем антицитрулінових протеїнів (Molitor J.A. et al., 2009). У хворих на PA з ПД найвища активність у тканинах пародонта пептидиларгіниндезаміназа-2 і -4 (Laugisch O. et al., 2016; Engström M. et al., 2018), які є факторами вірулентності патогенних видів бактерій (особливо *Porphyromonas gingivalis*) і генерують фрагменти білка з цитруліновими С-кінцями, які вважаються одними з ключових чинників патогенезу суглобового синдрому (Aliko A. et al., 2018; Su W. et al., 2020).

Як демонструє багатофакторний аналіз Віллкосона — Рао, вираженість коморбідного ПД значно впливає на інтегральні лабораторні показники активності РА й тяжкість перебігу суглобового синдрому. Відзначено прямі кореляційні зв'язки Кендалла з BNI, BMD і IL-1 β . Зроблено такі рекомендації: 1) тяжкий коморбідний ПД у хворих на PA є чинником ризику розвитку остеопорозу; 2) в патогенетичних побудовах ПД при PA перш за все бере участь IL-1 β . Прозапальні цитокіни IL-1 β , -8, -12, -17 та TNF- α , рівень аССР і активність матриксних металопротеїназ у периферичній крові позитивно співвідносяться з тяжкістю патології порожнини рота, параметрами оральної мікробіоти і ААG PA (Eriksson K. et al., 2019; Möller B. et al., 2020). Підвищена депозиція цитрульованих білків спостерігається у сполучній тканині ясен у 80% хворих на PA з коморбідним ПД і у 27% випадків здорової тканини ясен (рис. 3–4), тоді як в ясенному епітелії ніяких відмінностей не виявлено (Engström M. et al., 2018).

Поки не вдалося довести наявності зв'язку розвитку PA з тим чи іншим конкретним етіологічним бактеріальним фактором, однак накопичується все більше даних про роль мікробіома в цьому процесі, а порожнина рота розглядається як один з основних біотопів (ділянок рясного заселення мікроорганізмами) (Galushko E.A., Gordeev A.V., 2016). встановлено, що при PA достовірно збільшується кількість випадків коморбідної інфекційної патології (Gabriel S.E., 2017), а мікробіом може впливати

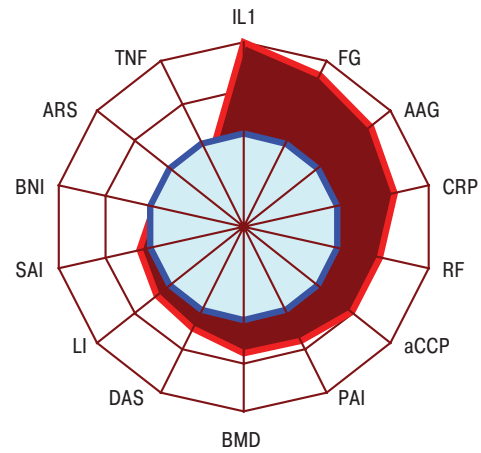


Рис. 1. Відмінності показників перебігу РА у хворих із ПД і без (останнє прийнято за 100%)

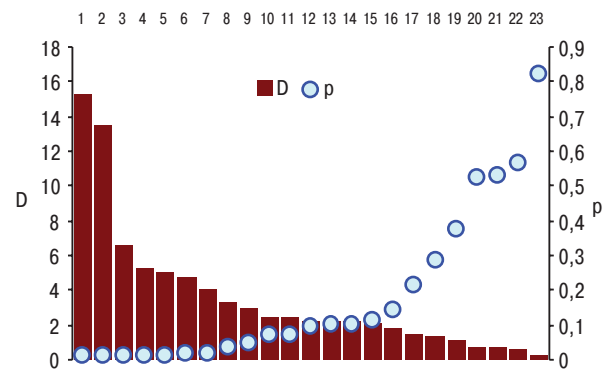
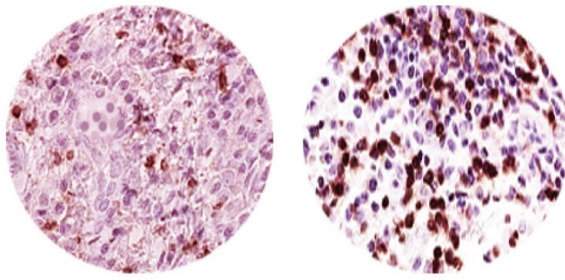


Рис. 2. Вплив складових ясневої мікробіоти на SPII при PA: 1 – стрептококи, 2 – мораксели, 3 – сарцини, 4 – бактеріоді, 5 – псевдомони, 6 – еубактерії, 7 – фузобактерії, 8 – пропіонібактерії, 9 – стафілококи, 10 – фекальний лугоутворювач, 11 – кишкова паличка, 12 – актиноміцети, 13 – корінебактерії, 14 – нейсерії, 15 – мегасфери, 16 – клостридії, 17 – протеї, 18 – кандиди, 19 – аерококи, 20 – емелі, 21 – біфідобактерії, 22 – пептострептококи, 23 – ентєрококи

на доклінічну фазу PA шляхом зсувів у складі мікрофлори (дисбіоз), діючи як мішень для дисрегуляції імунної системи організму (Pischon N. et al., 2018).

Тригерними чинниками щодо розвитку PA, імовірно, є інфекції, пов'язані з протеєм і мікоплазмою (Silman A.J., Pearson J.E., 2018), актиноміцетами, кампілобактерами, порфіромонами, стрептококами і фузобактеріями (Engström M. et al., 2018; Han Y.W., Wang X., 2018; Vitkov L. et al., 2018), преводелами та селеномонами (Graves D.T. et al., 2019). На найбільшу увагу заслуговує *Porphyromonas gingivalis*, який здатний відігравати важливу етіологічну роль у розвитку як ПД, так і PA, викликаючи дисрегуляцію місцевої імунної відповіді з подальшою стимуляцією дисбіозу (van Winkelhoff A.J. et al., 2002; Gordeev A.V. et al., 2018).

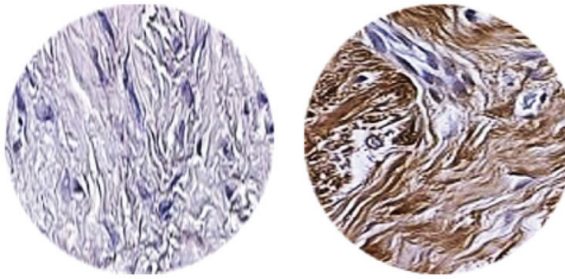
До 90% хворих на ПД в пародонтальних каналах наявні вегетації хоча б однієї з бактерій — порфіромонів, актиноміцетів, превотел, пептострептококів і кампілобактерів (Rams T.E. et al., 2016). Проведено серію робіт щодо вивчення експресії ДНК бактерій пародонта в суглобовому лікворі пацієнтів з PA (Moen K. et al., 2006; Martinez-Martinez R.E. et al., 2009). Якщо середня кількість виявлених видів ДНК



Без коморбідного ПД

Із коморбідним ПД

Рис. 3. Клітинна інфільтрація сполучної тканини ясен у хворих на РА. Забарвлення гематоксином і еозиним. $\times 300$



Без коморбідного ПД

Із коморбідним ПД

Рис. 4. Експресія цитрулінових білків у сполучній тканині ясен у хворих на РА. Імуногістохімія. $\times 750$

бактерій у сироватці крові становила 6, то в синовії — 14, при цьому відзначено тісні зв'язки з розвитком ПД різних видів порфіромонів.

У хворих на РА показники ST ротової рідини становлять $46,9 \pm 0,28$ мН/м, VE — $24,9 \pm 4,06$ мН/м, RT — $127,4 \pm 7,78$ с, IL-1 β — $312,5 \pm 16,76$ пг/мл, TNF- α — $270,8 \pm 10,98$ пг/мл, W — $5,5 \pm 0,42\%$, Y — $33,7 \pm 3,90\%$, AF — $543,5 \pm 10,94$ О/л, PF — $140,2 \pm 5,46$ О/л, NF — $100,0 \pm 6,72$ О/л, CF — $118,9 \pm 11,28$ О/л, X — $225,7 \pm 8,36$ О/л, Q — $60,4 \pm 4,61\%$. Порівняно з показниками у практично здорових людей контрольної групи встановлено вірогідне збільшення параметрів ST на 6,4%, IL-1 β — у 22,0 раза, TNF- α — у 7,0 раза, AF на 12,5%, PF на 89,7%, NF у 2,5 раза, CF в 8,1 раза, X на 47,4% і Q на 43,8%, при зменшенні у 12,3 раза показника W і в 3,3 раза — Y. Наявність коморбідного ПД супроводжується достовірним підвищенням RT ротової рідини на 36,2%, при цьому констатовано зменшення на 11,5% параметра ST, на 70,2% Y, на 21,3% PF, на 31,2% NF, на 42,2% CF, на 16,0% X і на 30,2% — Q. Відмінності тривимірних інтегральних гістограм релогічних властивостей змивів порожнини рота (ST+VE+RT) у здорових людей і хворих на РА основної та контрольної груп подано на рис. 5, а гістограми Релея параметрів W, Y і Q — на рис. 6.

За даними багатфакторного дисперсійного аналізу Вілкоксона — Рао, тяжкість перебігу коморбідного ПД у хворих на РА впливає на інтегральні показники ротової рідини. Встановлено пряму кореляцію Пірсона показника SPII із вмістом у змивах порожнини рота IL-1 β . Нами відібрані ті параметри ротової рідини, які одночасно мали дисперсійний зв'язок Бра-

уна — Форсайта і кореляційний Кендалла з чинниками перебігу РА. Виявилося, що рівень ST обернено пов'язаний з наявністю у хворих системного остеопорозу, VE — з показником DAS, концентрація IL-1 β прямо співвідноситься із AAG, а TNF- α — з ARS. Зазначено негативний зв'язок W і Y із BMD.

Однофакторний дисперсійний аналіз демонструє вплив вегетацій протеза і псевдомонів у яснах на показники RT ротової рідини, AF, PF, NF, CF і X. Крім того, і вміст молекул середньої маси AF, PF, NF і CF у змивах порожнини рота був тісно пов'язаний з вегетацією на яснах мораксел. Міжфазна активність ротової рідини визначається наявністю сарцинів і стафілококів, а її в'язкопружні властивості — мегасфер. На показники W і Y відповідно впливають бактеріоді і пропіонебактерії. Серед усієї вивченої ясенної мікробіоти не чинять впливу на характер ротової рідини актиноміцети, аерококи, біфідобактерії, емелі, кандиди, кишкова паличка, клостридії, коринебактерії, нейсерії, пептострептококи, стафілококи, фекальний лугоутворювач, фузобактерії, ентерококи, еубактерії. Зауважили імовірний зв'язок синтезу IL-1 β зі ступенем обміну порожнини рота аеробами, а TNF- α — анаеробами.

Аутоімунний «сухий синдром» Шегрена супроводжується достовірним зменшенням (на 11,0%) ST ротової рідини, що свідчить про накопичення у змивах цих хворих поверхнево-активних речовин білково-ліпідної природи (сурфактантів) та пригнічення концентрацій неорганічних інсурфактантів, що пригнічують міжфазну активність. Окрім того, у цих пацієнтів зростає синтез прозапального TNF- α на 32,7%. Зазначимо, що рівні прозапальних цитокінів IL-1 β і TNF- α у крові при ПД прямо корелюють із тяжкістю патології порожнини рота, параметрами оральної мікробіоти і ступенем AAG (Eriksson K. et al., 2019; Möller B. et al., 2020). За даними однофакторного дисперсійного аналізу, наявність синдрому Шегрена у хворих на РА з коморбідним ПД впливає на ST ротової рідини, на показники в ній TNF- α і PF. У патогенетичних побудовах синдрому Шегрена при ПД у хворих на РА провідне значення має локальний синтез прозапального TNF- α . Зазначимо, що формування синдрому Шегрена у цих пацієнтів суттєво пов'язане з інфільтрацією ясен нейсеріями і фузобактеріями.

За даними літератури пацієнти з наявністю «сухого синдрому» демонструють вищий ступінь відходження ясен від поверхні зубів і більший вміст дріжджових мікроорганізмів у ротовій порожнині. Однак підвищена частота виявлення ПД при РА нібито не асоціюється з розвитком вторинного синдрому Шегрена (Gordeev A.V. et al., 2018). Відсутність відмінностей у ступені вираженості ПД у пацієнтів із цим синдромом і без нього дозволило зробити висновок про те, що патогенез резорбції кісток пародонта може мати спільні ланки з розвитком кістково-суглобової деструкції при РА (Kuru B. et al., 2002; Pers J.O. et al., 2005).

Гіпотетично розглядаються кілька механізмів негативного впливу ПД на патогенез РА: поширення інфекції порожнини рота через тимчасову бактеріє-

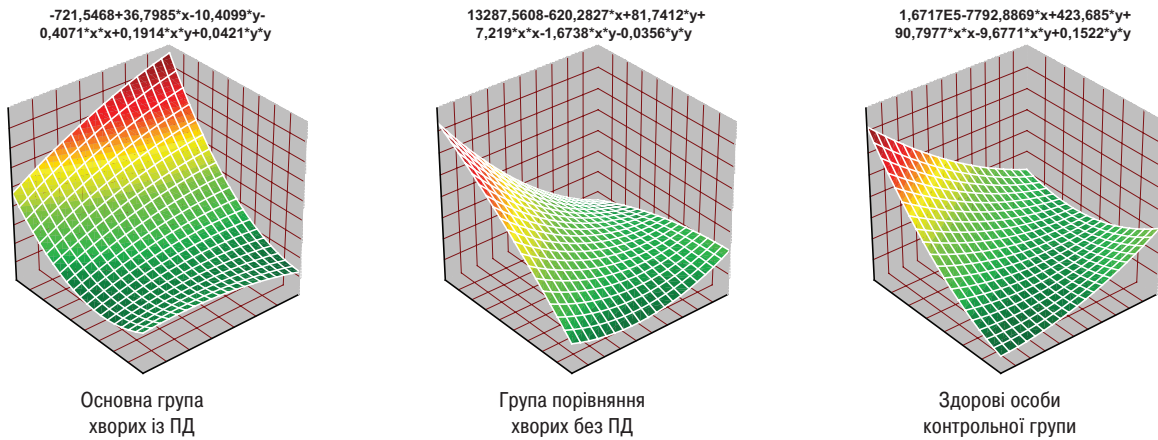


Рис. 5. Відмінності тривимірних гістограм інтегральних фізико-хімічних показників реологічних властивостей ротової рідини (ST+VE+RT) хворих на РА і здорових людей

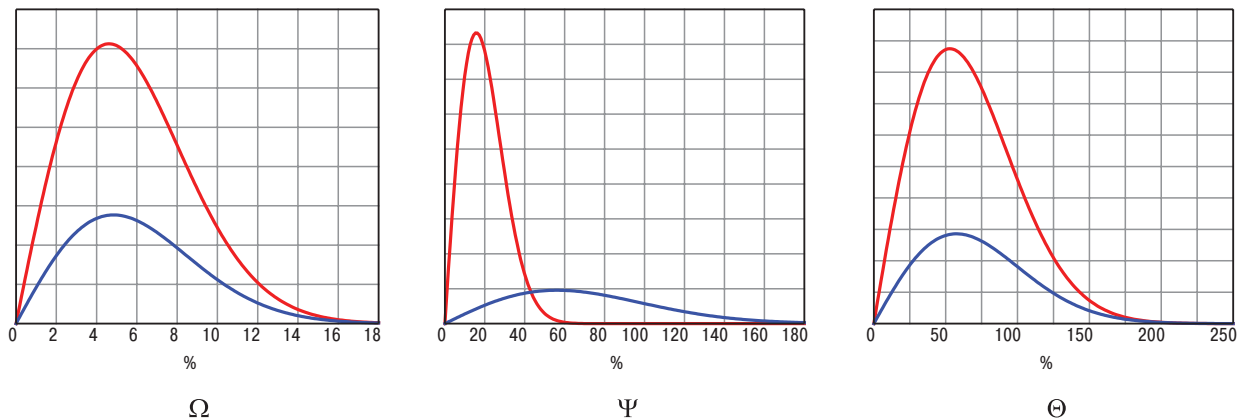


Рис. 6. Гістограми Релея співвідношень показників ротової рідини і сироватки крові у хворих на РА основної групи (червоні криві) та групи порівняння (сині криві)

мію, яка призводить до мікробної колонізації поза ротовою порожниною, системне ушкодження вільними токсинами патогенів порожнини рота і системне запалення, викликане розчинними антигенами патогенів пародонта (Han Y.W., Wang X., 2018). Ендотоксемія, викликана ПД, може підвищувати чутливість хворих на РА до аутоантигенів за рахунок активації мембранного білка, що належить до групи тол-подібного рецептора (TLR)-4, участі в розвитку і поширенні циркулюючої бактеріальної ДНК, активацією TLR9 (експресується на імуніцитах, включаючи дендритні клітини, макрофаги, природні кілери) (Vitkov L. et al., 2018). Карбамілювання білків і утворення позаклітинних пасток нейтрофілів пов'язані з аутоімунними станами при поєднанні РА й ПД (Jashi L., Gogebashvili N., 2014; Kaneko S. et al., 2018).

Особлива етіопатогенетична значущість надається ясенним порфіромонам, які через активацію глутамілциклаз, продукцію прозапального IL-1 β і моноцитарних хемоатрактантних білків-1 і -3 впливають на ланки формування як хронічного ПД, так і РА (Bender P. et al., 2019). При ПД у тканинах ясен істотно зростає рівень RANKL (сімейство цитокінів TNF) (Kawai T. et al., 2006), який прямо корелює зі ступенем активності захворювання і експресією остеопротегерину, регу-

люється гуанідинон-аміновалеріановою кислотою (Bostanci N. et al., 2007; Lu H.K. et al., 2016). Гіперпродукція RANKL при РА впливає на В-клітини ясен, які здатні розпізнавати порфіромони та інші бактерії, що синтезують у пародонті пептидиларгініндезаміназу (Berthelot J.M., Le Goff B., 2020), що відповідає за цитрулювання різних аутоантигенів (Rosenstein E.D. et al., 2004). Є дані про наявність загального гена *HLA-DRB1-04* при РА і ПД (Stein J. et al., 2003; Marotte H. et al., 2006), причому у цих пацієнтів наявна пряма кореляція між деструкцією кісток зап'ястка і кістковим руйнуванням пародонта.

ВИСНОВКИ

1. Хронічний генералізований ПД діагностовано у 46% хворих на РА, розвиток якого пов'язаний з активністю та стадією суглобового синдрому, наявністю системного остеопорозу, серопозитивністю захворювання за RF і аССР.

2. В етіопатогенезі ПД першорядне значення належить бактеріоїдам, моракселама, пропіонібактеріям, псевдомонам, сарцинам, стафілококам, стрептококам, фузобактеріям і еубактеріям.

3. Порівняно зі здоровими людьми контрольної групи при РА з ПД підвищується концентрація в ротовій рідині прозапальних цитокінів та зростає рівень молекул середньої маси всіх фракцій,

при цьому параметри пов'язані з тяжкістю перебігу і суглобового синдрому, і ПД, який супроводжується більшим часом релаксації оральних змивів, але нижчою їх міжфазною активністю, співвідношенням рівнів цитокінів з їх вмістом у крові.

4. Наявні зв'язки окремих показників ротової ріднини з вегетацією на яснах бактеріодів, біфідобактерій, кишкової палички, мегасфер, мораксел, нейсерій, пропіонібактерій, протея, псевдомонів, сарцинів і стрептококів.

5. Патологія порожнини рота бере участь у патогенезі остеопорозу, уражень верхньощелепних, променезап'ясткових і колінних суглобів, у формуванні артрокальцинатів і розвитку синдрому Шегрена.

6. Отримані дані свідчать про спільність патогенетичних побудов РА і коморбідного ПД, диктують необхідність розроблення нових підходів до медичної технології індивідуальної патогенетичної терапії РА з урахуванням етіології фонові оральної патології, виділення критеріїв, що дозволятимуть оцінювати активність запального процесу, прогнозувати характер перебігу хвороби та ефективність лікувальних заходів.

СПИСОК ВИКОРИСТАНОЇ ЛІТЕРАТУРИ

- Мазур І.П., Білозецький І.І.** (2014) Особливості перебігу генералізованого пародонтиту при ревматоїдному артриті. *Укр. ревматол. журн.* 57 (3): 59–63.
- Aliko A., Kamińska M., Bergum B. et al.** (2018) Impact of *Porphyromonas gingivalis* peptidylarginine deiminase on bacterial biofilm formation, epithelial cell invasion, and epithelial cell transcriptional landscape. *Sci. Rep.*, 8(1): 14144.
- Bender P., Egger A., Westermann M. et al.** (2019) Expression of human and *Porphyromonas gingivalis* glutaminyl cyclases in periodontitis and rheumatoid arthritis-A pilot study. *Arch. Oral Biol.*, 97(1): 223–230.
- Berthelot J.M., Le Goff B.** (2020) Rheumatoid arthritis and periodontal disease. *Joint Bone Spine*, 77(6): 537–541.
- Bostanci N., Ilgenli T., Emingil G.** (2007) Gingival crevicular fluid levels of RANKL and OPG in periodontal diseases: implications of their relative ratio. *J. Clin. Periodontol.*, 34(5): 367–369.
- Coburn B.W., Sayles H.R., Payne J.B. et al.** (2015) Performance of self-reported measures for periodontitis in rheumatoid arthritis and osteoarthritis. *J. Periodontol.*, 86(1): 16–26.
- Correa J.D., Fernandes G.R., Calderaro D.C. et al.** (2019) Oral microbial dysbiosis linked to worsened periodontal condition in rheumatoid arthritis patients. *Sci Rep.*, 9(1): 8379.
- Correa M.G., Pires P.R., Ribeiro F.V. et al.** (2018) Systemic treatment with resveratrol reduces the progression of experimental periodontitis and arthritis in rats. *PLoS One*, 13(10): 0204414.
- Engström M., Eriksson K., Lee L. et al.** (2018) Increased citrullination and expression of peptidylarginine deiminases independently of *P. gingivalis* and *A. actinomycetemcomitans* in gingival tissue of patients with periodontitis. *J. Transl. Med.*, 16(1): 214–219.
- Eriksson K., Fei G., Lundmark A. et al.** (2019) Periodontal health and oral microbiota in patients with rheumatoid arthritis. *J. Clin. Med.*, 8(5): 0630.
- Fuggle N.R., Smith T.O., Kaul A., Sofat N.** (2016) Hand to mouth: a systematic review and meta-analysis of the association between rheumatoid arthritis and periodontitis. *Front Immunol.*, 7(2): 0080.
- Gabriel S.E.** (2017) The epidemiology of rheumatoid arthritis. *Rheum. Dis. Clin. North Am.*, 27(2): 269–281.
- Galushko E.A., Gordeev A.V.** (2016) The concept of barrier organ disease in the pathogenesis of spondyloarthritis. *Rheumatol. Sci. Pract.*, 54(2): 199–205.
- Gamel E.B., Hashim N.T., Satti A., Gismalla B.G.** (2017) Salivary TNF α levels in groups of subjects with rheumatoid arthritis and chronic periodontitis. *BMC Res. Notes*, 10(1): 34–39.
- Gordeev A.V., Galushko E.A., Savushkina N.M., Lila A.M.** (2018) Is periodontitis a harbinger of rheumatoid arthritis? *Rheumatol. Sci. Pract.*, 56(5): 613–621.
- Graves D.T., Corrêa J.D., Silva T.A.** (2019) The oral microbiota is modified by systemic diseases. *J. Dent Res.*, 98(2): 148–156.
- Grevich S., Lee P., Leroux B. et al.** (2019) Oral health and plaque microbial profile in juvenile idiopathic arthritis. *Pediatr. Rheumatol. Online J.*, 17(1): 81–89.
- Hamevose-Poulsen A., Westergaard J., Stoltze K.** (2006) Periodontal and hematological characteristics associated with aggressive periodontitis, juvenile idiopathic arthritis, and rheumatoid arthritis. *J. Periodontol.*, 77(2): 280–288.
- Han Y.W., Wang X.** (2018) Mobile microbiome: oral bacteria in extra-oral infections and inflammation. *J. Dent Res.*, 92(6): 485–491.
- Issaranggum Na Ayuthaya B., Everts V., Pavasant P.** (2018) The immunopathogenic and immunomodulatory effects of interleukin-12 in periodontal disease. *Eur. J. Oral Sci.* 1264(2): 75–83.
- Jashi L., Gogebashvili N.** (2014) Autoimmune mechanisms toward type I collagen during parodontitis. *Georgian Med. News*, 229: 26–28.
- Kaneko C., Kobayashi T., Ito S. et al.** (2018) Circulating levels of carbamylated protein and neutrophil extracellular traps are associated with periodontitis severity in patients with rheumatoid arthritis: A pilot case-control study. *PLoS One*, 13(2): 0192365.
- Kawai T., Matsuyama T., Hosokawa Y.** (2006) B and T lymphocytes are the primary sources of RANKL in the bone resorptive lesion of periodontal disease. *Am. J. Pathol.*, 169(3): 987–998.
- Konkel J.E., O'Boyle C., Krishnan S.** (2019) Distal consequences of oral inflammation. *Front Immunol.*, 25(10): 01403.
- Kumar P.S.** (2017) From focal sepsis to periodontal medicine: a century of exploring the role of the oral microbiome in systemic disease. *J. Physiol.*, 595(2): 465–476.
- Kuru B., McCullough M.J., Yilmaz S., Porter S.R.** (2002) Clinical and microbiological studies of periodontal disease in Sjögren syndrome patients. *J. Clin. Periodontol.*, 29(2): 92–102.
- Laugisch O., Wong A., Sroka A. et al.** (2016) Citrullination in the periodontium – a possible link between periodontitis and rheumatoid arthritis. *Clin. Oral Investig.*, 20(4): 675–683.
- Li R., Tian C., Postlethwaite A. et al.** (2017) Rheumatoid arthritis and periodontal disease: What are the similarities and differences? *Int. J. Rheum. Dis.*, 20(12): 1887–1901.
- Lu H.K., Chen Y.L., Chang H.C. et al.** (2016) Identification of the osteoprotegerin/receptor activator of nuclear factor-kappa B ligand system in gingival crevicular fluid and tissue of patients with chronic periodontitis. *J. Periodontol. Res.*, 41(4): 354–360.
- 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 HLA-DR shared epitope and severity of bone destruction. *Ann. Rheum. Dis.*, 65(7): 905–909.
- Martinez-Martinez R.E., Abud-Mendoza C., Patino-Marin N. et al.** (2009) Detection of periodontal bacterial DNA in serum and synovial fluid in refractory rheumatoid arthritis patients. *J. Clin. Periodontol.*, 36(12): 1004–1010.
- Moen K., Brun J.G., Valen M. et al.** (2006) Synovial inflammation in active rheumatoid arthritis and psoriatic arthritis facilitates trapping of a variety of oral bacterial DNAs. *Clin. Exp. Rheumatol.*, 24(6): 656–663.
- Molitor J.A., Alonso A., Wener M.H.** (2009) Moderate to severe adult periodontitis increases risk of rheumatoid arthritis in non-smokers and is associated with elevated ACPA titers: the ARIC study. *Arthritis Rheum.*, 60(10): 433–439.
- Möller B., Kollert F., Sculean A., Villiger P.M.** (2020) Infectious triggers in Periodontitis and the gut in rheumatoid arthritis (RA): A complex story about association and causality. *Front Immunol.*, 11(3): 01108.
- Ouedraogo D.D., Tiendrebeogo J., Guigimde P.L.** (2017) Periodontal disease in patients with rheumatoid arthritis in Sub-Saharan Africa: A case-control study. *Joint Bone Spine*, 84(1): 113–114.

Pers J.O., d'Arbonne F., Devauchelle-Pensec V. (2005) Is periodontal disease mediated by salivary BAFF in Sjögren's syndrome? *Arthritis Rheum.*, 52(8): 2411–2414.

Pischon N., Pischon T., Krüger J. (2018) Association among rheumatoid arthritis, oral hygiene, and periodontitis. *J. Periodontol.*, 79(6): 979–986.

Rajkarnikar J., Thomas B.S., Rao S.K. (2018) Inter-relationship between rheumatoid arthritis and periodontitis. *Kathmandu Univ. Med. J.*, 11(41): 22–26.

Rams T.E., Listgarten M.A., Slots J. (2016) Utility of 5 major putative periodontal pathogens and selected clinical parameters to predict periodontal breakdown on maintenance care. *J. Clin. Periodontol.*, 23(4): 346–354.

Rosenstein E.D., Greenwald R.A., Kushner L.J., Weissmann G. (2004) Hypothesis: the humoral immune response to oral bacteria provides a stimulus for the development of rheumatoid arthritis. *Inflammation*, 28(6): 311–318.

Silman A.J., Pearson J.E. (2018) Epidemiology and genetics of rheumatoid arthritis. *Arthritis Res.*, 4(3): 265–272.

Smolik I., Robinson D., El-Gabalawy H.S. (2009) Periodontitis and rheumatoid arthritis: epidemiologic, clinical, and immunologic associations. *Compend. Contin. Educ. Dent.*, 30(4): 188–194.

Stein J., Reichert S., Gautsch A., Machulla H.K. (2003) Are there HLA combinations typical supporting for or making resistant against aggressive and/or chronic periodontitis? *J. Periodontol. Res.*, 38(5): 508–517.

Su W., Shi J., Zhao Y. et al. (2020) Porphyromonas gingivalis triggers inflammatory responses in periodontal ligament cells by succinate-succinate dehydrogenase-HIF-1 α axis. *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, 522(1): 184–190.

Van Winkelhoff A.J., Loos B.G., van der Reijden W.A., van der Velden U. (2002) Porphyromonas gingivalis, Bacteroides forsythus and other putative periodontal pathogens in subjects with and without periodontal destruction. *J. Clin. Periodontol.*, 29(11): 1023–1028.

Vitkov L., Hannig M., Minnich B., Herrmann M. (2018) Periodontal sources of citrullinated antigens and TLR agonists related to RA. *Autoimmunity*, 51(6): 304–309.

РЕВМАТОИДНЫЙ АРТРИТ И КОМОРБИДНЫЙ ПАРОДОНТИТ: КЛИНИКО-ПАТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ ОСОБЕННОСТИ СВЯЗЕЙ

О.В. Синяченко, М.В. Ермолаева, Е.В. Ливенцова, С.М. Верзилов, Т.Ю. Алиева, Д.О. Гавилей

Донецкий национальный медицинский университет, Лиман

Резюме. Актуальность. Коморбидный пародонтит усиливает системное иммунное воспаление при ревматоидном артрите (РА), повышая чувствительность больных к аутоантигенам. РА и пародонтит имеют сходную остеоклазию, аллельные гены и общий дисбаланс состояния цитокиновой сети, но общность патогенетических механизмов требует дальнейшего изучения. **Цель и задачи исследования:** изучить особенности течения РА на фоне коморбидного пародонтита, определить роль десневой микрофлоры в патогенетических построениях обоих заболеваний, оценить свойства ротовой жидкости при пародонтите и РА, значимость изменений физико-химических, иммуноферментных и биохимических показателей. **Материалы и методы.** Под наблюдением находились 173 больных РА. Для оценки количества микроорганизмов на

слизистой оболочке десен использовали методику стерильных бумажных дисков. Изучали физико-химические адсорбционно-реологические свойства ротовой жидкости, уровни в ней провоспалительных цитокинов, концентраций отдельных фракций МСМ. **Результаты.** Пародонтит диагностирован у 46% больных РА, развитие которого тесно связано с активностью и стадией суставного синдрома, наличием системного остеопороза, серопозитивностью заболевания с ревматоидным фактором и антителами к циклическому цитрулиновому пептиду. Выявлено повышение концентрации в ротовой жидкости провоспалительных цитокинов, рост уровня МСМ всех фракций, что связано с тяжестью течения и суставного синдрома, пародонтита, особенностями десневой микрофлоры. **Выводы.** Полученные данные свидетельствуют об общности патогенетических построений РА и коморбидного пародонтита, обосновывают возможность разработки новой терапии РА с учетом этиологии фоновой оральной патологии, оценки активности воспалительного процесса, прогнозирования характера течения болезни и эффективности лечения.

Ключевые слова: ревматоидный артрит, пародонтит, течение, ротовая жидкость, этиология, патогенез.

RHEUMATOID ARTHRITIS AND COMORBID PERIODONTITIS: CLINICAL AND PATHOGENETIC FEATURES OF RELATIONS

O.V. Syniachenko, M.V. Yermolaieva, K.V. Liventsova, S.M. Verzilov, T.Yu. Aliieva, D.O. Gaviley

Donetsk National Medical University, Lyman

Abstract. Relevance. Comorbid periodontitis aggravates a systemic immune inflammation in rheumatoid arthritis (RA), sensitiveness to autoantigenes. RA and periodontitis may be associated with osteoclasts, allelic genes, and zagalny imbalance in the form of cytokine fissures, altogether the pathogenetic mechanisms of the need for additional vivification. **The purpose and objectives of the study:** to understand the specialties of the RA on such comorbid periodontitis, because of the role of the ash microbial in the pathogenetic motives of both diseases, assessment of the power of the oral life in the case of parodontitis. **Materials and methods.** 173 patients with RA were observed. To assess the number of microorganisms on the mucous membrane of the gums, the method of sterile paper discs was used. Physicochemical adsorption-rheological properties of oral fluid, levels of proinflammatory cytokines, concentrations of individual fractions of MMM were studied. **Results.** Periodontitis was diagnosed in 46% of RA patients, the development of which was closely related to

*the activity and stage of the joint syndrome, the presence of systemic osteoporosis, seropositivity for rheumatoid factor and antibodies to cyclic citrulline peptide. An increase in the concentration of pro-inflammatory cytokines in the oral fluid, an increase in the level of MMM of all fractions, which is associated with the severity of the course and joint syndrome, and periodontitis, features of the gingival microbiota. **Conclusions.** The obtained data testify to the common pathogenetic structures of RA and comorbid periodontitis, substantiate the possibility of developing new approaches to individual pathogenetic therapy of RA taking into account the etiology of background oral*

pathology, assessment of inflammatory activity, predicting the nature of the disease and treatment effectiveness.

Key words: rheumatoid arthritis, periodontitis, course, oral fluid, etiology, pathogenesis.

Адреса для листування:

Синяченко Олег Володимирович
84404, Донецька обл., Лиман,
вул. Привокзальна, 27
Донецький національний медичний університет,
кафедра внутрішньої медицини № 1
E-mail: synyachenko@ukr.net

РЕФЕРАТИВНА ІНФОРМАЦІЯ

Системний червоний вовчак (СЧВ): відміна гідроксихлорохіну після настання клінічної ремісії

Підготувала Анна Хиць

СЧВ — хронічне прогресуюче аутоімунне ревматичне захворювання невідомої етіології, при якому на основі генетично спричинених імунорегуляторних порушень виникають антинуклеарні антитіла та утворюються імунні комплекси, що призводить до запалення та ураження внутрішніх органів та шкіри. Згідно із сучасними рекомендаціями, основою терапії у пацієнтів із СЧВ є застосування глюкокортикостероїдів та протималярійних препаратів (гідроксихлорохіну (ГХ) та хлорохіну). ГХ — синтетичний протималярійний препарат, який застосовують ще з 1940-х років у разі аутоімунних захворювань. Загалом ГХ є безпечним препаратом, однак бувають випадки із розвитком медикаментозної токсичності, включно із розвитком ретинопатії, макулопатії, дегенерації макули, кардіоміопатії, блокади серця, подовження інтервалу Q–T тощо. Після досягнення клінічної ремісії СЧВ рекомендовано здійснити відміну глюкокортикостероїдів та залишити пацієнтів на терапії протималярійними препаратами.

Проведено дослідження щодо оцінки можливості відміни протималярійних препаратів у пацієнтів, які досягли клінічної ремісії. Результати представлені на цьогорічному конгресі Американського коледжу ревматологів (American College of Rheumatology — ACR). Використовували базу даних когортних досліджень Університетської клініки СЧВ (University Lupus Clinic). Були включені дорослі пацієнти з СЧВ, які нещодавно отримували терапію протималярійними препаратами (n=1 573). Із загальної когорти відібрано 88 клінічних випадків із СЧВ, які досягли клінічної ремісії протягом останнього року і припинили прийом протималярійної терапії.

Рандомізували на дві групи: у 1-й контрольній — пацієнти, які досягли ремісії та продовжували терапію ГХ, у 2-й групі — відмінили терапію протималярійними препаратами. Проведено другий контроль за участю 88 пацієнтів. Загальна кількість учасників дослідження становила 173 пацієнти з СЧВ (середній вік у 2-й групі — 44 роки, у 1-й — 46 років).

Усі пацієнти перебували під спостереженням не менше 2 років. Загострення СЧВ оцінювали як підвищення показників за шкалою SLEDAI-2K, при значному загостренні — перевищення норми >4 балів. В обох групах переважали жінки європейської раси. Причини скасування препаратів включали власну ініціативу, ремісію, а також токсичну дію протималярійних препаратів. Загострення СЧВ відзначали у 61,4% пацієнтів групи відміни терапії та у 45,1% — контрольної групи (p=0,002). Найпоширенішими варіантами загострень відзначені загострення з боку шкіри і скелетно-м'язової системи. Після проведення багатовимірного аналізу ризик загострення більше ніж у 2 рази зростав у пацієнтів, які припинили терапію ГХ (відношення шансів (ВШ) 2,26; 95% довірчий інтервал (ДІ) 1,24–4,11; p=0,008). Більшість (n=46) пацієнтів відновлювали терапію ГХ після попередньої відміни, що пов'язано із загостренням захворювання, з яких 88% пацієнтів досягли контролю захворювання, а у 12% відзначали подальші загострення.

Із 88 пацієнтів групи відміни терапії 51 пацієнт різко припинив застосування ГХ, тоді як 37 поступово знижували дозу ГХ. У пацієнтів, які дотримувалися поступової відміни ГХ, відзначена менша кількість загострень (45,9%) порівняно з тими, які раптово припинили лікування (72,6%). Після проведення багатофакторного аналізу ризик загострення більше ніж у 3 рази підвищився для групи раптової відміни терапії (ВШ 3,42; 95% ДІ 1,26–9,26; p=0,016). Пацієнти, які поступово знижували дозу ГХ, пізніше відновили стандартну терапію порівняно із групою різкої відміни ліків (37,8% проти 62,7%; p=0,02). Не було розвитку серйозних патологічних станів. Результати свідчать, що ГХ є ефективним препаратом, який запобігає загостренню захворювання серед когорти пацієнтів, що досягли клінічної ремісії СЧВ. Серед пацієнтів, які поступово відмінили ГХ, менша кількість загострень СЧВ порівняно з групою різкої відміни терапії.

Cimino S. (2020) Slow Taper off Antimalarial Is Best to Avoid Lupus Flare During Remission. *Medscape*, Nov. 30.

Gladman D., Su J., Urowitz M. et al. (2020) Outcomes Following Antimalarial Withdrawal in Patients with Quiescent Systemic Lupus Erythematosus. *ACR Convergence 2020*, Nov. 7.