



Brazilian Journal of Otorhinolaryngology

ISSN: 1808-8694

revista@aborlccf.org.br

Associação Brasileira de
Otorrinolaringologia e Cirurgia Cérvico-
Facial
Brasil

Fernandes, Atílio Maximino; Cardoso Pereira Valera, Fabiana; Anselmo-Lima, Wilma T.
Mecanismos de ação dos corticosteróides na polipose rinossinusal
Brazilian Journal of Otorhinolaryngology, vol. 74, núm. 2, marzo-abril, 2008, pp. 279-283
Associação Brasileira de Otorrinolaringologia e Cirurgia Cérvico-Facial
São Paulo, Brasil

Disponível em: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=392437845019>

- ▶ Como citar este artigo
- ▶ Número completo
- ▶ Mais artigos
- ▶ Home da revista no Redalyc

redalyc.org

Sistema de Informação Científica

Rede de Revistas Científicas da América Latina, Caribe , Espanha e Portugal
Projeto acadêmico sem fins lucrativos desenvolvido no âmbito da iniciativa Acesso Aberto

Mecanismos de ação dos corticosteróides na polipose rinossinusal

Atílio Maximino Fernandes ¹, Fabiana Cardoso Pereira Valera ², Wilma T. Anselmo-Lima ³

Mechanism of action of glucocorticoids in nasal polyposis

Palavras-chave: citocinas, glicocorticotídeo, mecanismos fisiopatológicos, polipose rinossinusal.

Keywords: cytokines, glucocorticoids, pathophysiological mechanisms, nasal polyposis.

Resumo / Summary

Os glicocorticoides (GC) são drogas de escolha no tratamento clínico da polipose nasossinusal conforme recomendação da literatura. Entretanto, seus mecanismos de ação nas regressões dos sintomas clínicos e dos pólipos não são totalmente compreendidos. Sabe-se que a administração tópica e ou sistêmica dos glicocorticoides leva a variações na expressão de citocinas, quimiocinas e linfocinas, além das alterações celulares. Assim, os GC suprimem a expressão de citocinas pró-inflamatórias, de quimiocinas, de moléculas de adesão, além de estimular a transcrição de citocinas antiinflamatórias. Citocinas pró-fibróticas como a IL-11, fator básico de crescimento do fibroblasto (b-FGF) e fator de crescimento endotelial vascular (VEGF), relacionados com o crescimento do pôlipos, também são suprimidos pela ação do GC. Tal ação depende fundamentalmente da interação com os seus receptores (GR), pois alguns indivíduos apresentam algum grau de resistência celular ao seu efeito, que parece estar relacionada com a presença da isoforma α do GR. Genes envolvidos nas fases de produção de imunoglobulinas, apresentação e processamento do antígeno também sofrem ação dos GC de forma variada. **Objetivos:** Fazer uma revisão da literatura sobre os mecanismos de ação do GC na PNS. **Conclusão:** A compreensão desses mecanismos implicará no desenvolvimento de drogas mais eficazes na sua terapêutica.

Glucocorticoids (GC) are the drugs of choice for the clinical treatment of nasal polyposis, according to the medical literature. Its mechanism of action in the regression of clinical symptoms and polyps, however, is not fully understood. The topical and/or systemic use of glucocorticoids lead to variable expression of cytokines, chemokines and lymphokines, as well as changes in cells. It is known that GC suppresses the expression of pro-inflammatory cytokines, chemokines and adhesion molecules such as ICAM-1 and E-selectin; GC also stimulate the transcription of anti-inflammatory cytokines such as TGF- β . GC suppress pro-fibrotic cytokines related to polyp growth, such as IL-11, the basic fibroblast growth factor (b-FGF), and the vascular endothelial growth factor (VEGF). The action of GC depends fundamentally on their interaction with receptors (GR); certain subjects have a degree of resistance to its effect, which appears to be related with the presence of a α isoform of GR. GC also act variably on the genes involved in immunoglobulin production, presentation, and antigen processing. **Aim:** We present a review of the literature on the mechanisms of GC action in nasal polyposis. **Conclusion:** Understanding the mechanism of action of GC in nasal polyposis will aid in the development of new, more efficient, drugs.

¹ Doutorado USP/Ribeirão Preto, Médico Otorrinolaringologista.

² Doutora, Professora.

³ Livre-docente, Professora.

Este artigo foi submetido no SGP (Sistema de Gestão de Publicações) da RBORL em 4 de agosto de 2006. cod. 3315.

Artigo aceito em 24 de março de 2007.

INTRODUÇÃO

Os glicocorticosteróides (GC) são hormônios esteróides, derivados do metabolismo do colesterol. São agentes imunossupressores e antiinflamatórios efetivos, produzidos naturalmente na glândula adrenal após o estímulo do eixo hipotalâmico-pituitário-adrenal (HPA), sendo o principal componente terapêutico para várias doenças auto-imunes e inflamatórias, a exemplo de artrite reumatóide, colite ulcerativa, asma e polipose.¹

Em 1948 ocorreu o primeiro uso bem sucedido da hidrocortisona (primeiro metabólito sintetizado do GC) na supressão das manifestações clínicas da artrite reumatóide.

Na polipose nasossinusal (PNS) os GC são utilizados na sua apresentação tópica e ou sistêmica, tendo excelentes resultados na regressão dos tecidos polipoides devido à diminuição do processo inflamatório. Conseqüentemente, ocorre melhora de sua sintomatologia clínica, como a diminuição da obstrução respiratória, da rinorréia e melhora do olfato. Os GC são considerados drogas de primeira escolha para início do tratamento, conforme o Consenso International de PNS de 2002² e Consenso Europeu de 2004³, além de ser droga de eficácia comprovada em diversos modelos terapêuticos.^{4,5,6} Os GC tópicos são os preferidos para o uso crônico, pela baixa absorção sistêmica e por apresentar menos efeitos colaterais, porém possuem ação mais discreta dentro dos seios paranasais. Eles também têm sido usados de rotina após a cirurgia de remoção de pólipos, reduzindo a recorrência de pólipos e aumentando o intervalo das cirurgias nos pacientes, cooperando com o controle da doença⁶. No entanto, o glicocorticóide pode não se mostrar eficaz em todos os casos, e a taxa de sucesso com esta terapêutica na PNS está em torno de 60,9 a 80%^{7,8}. Sabe-se que casos extensos de PNS⁶ e a falta de adesão ao tratamento estão relacionados ao insucesso na terapêutica com GC tópicos. No entanto, o principal componente determinante para sua eficácia é a resistência intrínseca à droga, mediada por mecanismos celulares.

O objetivo desta revisão é discutir os possíveis mecanismos de ação celular do GC na polipose nasossinusal e suas possíveis interações com as citocinas, quimiocinas e moléculas de adesão.

REVISÃO DE LITERATURA

Mecanismos Moleculares da Polipose Nasossinusal

A PNS é uma doença inflamatória crônica, com mecanismos fisiopatológicos não totalmente compreendidos, apesar das reconhecidas transformações histológicas que ocorrem: hiperplasia epitelial, aumento de células caliciformes, membrana basal espessada, edema estromal, aumento de produção de fibroblastos associado ao recrutamento

de células inflamatórias, como linfócitos, plasmócitos e principalmente eosinófilos⁶.

Em nível molecular a PNS é influenciada pela ação de citocinas, que são proteínas reguladoras essenciais para o crescimento, diferenciação e ativação de células imunológicas, por dois mecanismos: estimulação do crescimento do tecido local, mediado, por exemplo, por b-FGF, IGF-1, TGF- α , TGF- β , e a manutenção permanente do estado inflamatório mediada pelas citocinas IL-1 β , TNF- α , IL-4, IL-5, IL-6, IL-10, IFN- γ , dentre outras⁹. A interação complexa destas citocinas com células estruturais e inflamatórias acarreta um processo crônico que após iniciado parece não depender do estímulo causal para a sua perpetuação.

Sabe-se que, uma vez estimulados, os fibroblastos e as células epiteliais são induzidos a produzirem TNF α e IL-1 β . Estas citocinas estimulam as células estruturais da mucosa nasal a produzirem uma variedade de citocinas(GM-CSF, IL-2, IL-3, IL-5, IL-6, IL-8, IL-12, IL-13, IL-16, TGF- α , TGF- β , TNF- α e IL-1 β), quimiocinas (RANTES, eotaxina, eotaxina-2), e moléculas de adesão (ICAM-1, VCAM-1). As citocinas vão estimular o processo inflamatório, enquanto as quimiocinas e as moléculas de adesão são potentes recrutadores de células inflamatórias circulantes, em especial os eosinófilos. Uma vez translocados ao tecido-alvo, estes estimulam a produção de outras citocinas que irão prolongar e acentuar o processo inflamatório, além de produzirem moléculas citotóxicas, como MBP (Major Basic Protein), ECP (Eosinophilic Cationic Protein), leucotrienos e PAF (Platelet Activating Factor), que vão intensificar a lesão tecidual, adelgaçamento da membrana basal, fibrose estromal, angiogênese e hiperplasia glandular e estromal^{6,10}. Uma particularidade é a capacidade dos eosinófilos de produzirem citocinas que aumentam sua sobrevida e que recrutam mais eosinófilos para os pólipos, intensificando a eosinofilia tecidual a exemplo de IL-3, IL-5 e GM-CSF¹¹.

Ações dos GC na Composição e Ativação Celular

A ação antiinflamatória dos GC é consequente a uma série de alterações nas células envolvidas no processo inflamatório; assim, após sua administração, observa-se um aumento no número de neutrófilos circulantes; diminuição da produção de linfocinas e monocinas inflamatórias, como a IL-1 e o TNF- α ¹¹ e indução de apoptose de eosinófilos.

No estudo realizado por Mastruzzo et al.¹², encontrou-se que os glicocorticóides intranasais aumentam a densidade de células CD8+ nos pólipos, e consequente diminuição da taxa de razão CD4/CD8. Uma diminuição da células IL-5+ e IL-4+ foi observada também, contrastando com um aumento de células TGF- β +, que foram correlacionadas com células T CD8+ e têm efeito antiinflamatório¹².

Ações dos GC a Nível Intracelular e Sobre Mediadores Inflamatórios

O mecanismo de ação destas substâncias em nível celular ocorre através de sua ligação aos receptores de alta afinidade no citoplasma (GR, ou Glucocorticoid Receptor); por sua vez, o complexo esteróide-receptor (GC-GR) possui capacidade de translocação nuclear, ligando-se ao DNA cromossômico. Esta ligação desencadeia ou inibe a transcrição do gene, num processo conhecido respectivamente como transativação ou transpressão. A transativação é mediada pela ligação do receptor de glicocorticóides hormônio-ativado (ou complexo GC-GR) à seqüência de DNA denominada de elemento de resposta ao glicocorticóide (GRE). Por exemplo, corticóides podem estimular a síntese de moléculas antiinflamatórias como a IL-10, IL-1R α , TGF- β , I κ B e uteroglobulina.

Benson⁹, utilizando a técnica do microarray em pólipos tratados com glicocorticóides, mostrou que 200 genes de 22.000 analisados sofreram alguma mudança de expressão com o tratamento de glicocorticóides, e que estavam envolvidos nas fases de produção de imunoglobulinas, apresentação e processamento do antígeno, quimioattração e ativação de granulócitos e linfócitos. Os genes que apresentaram maior aumento de expressão foram a uteroglobulina e a 15-lipoxigenase, uma enzima que induz à produção de lipoxinas que são sinalizadoras para inibir o processo da reação inflamatória. Já a uteroglobulina inibe a quimiotaxia dos leucócitos, e a síntese da fosfolipase A2 e de citocinas pró-inflamatórias⁹.

Acredita-se que a maioria dos efeitos colaterais observados em uso do GC oral ocorra através da transativação gênica. No entanto, seu principal efeito antiinflamatório está relacionado ao efeito transpressor do GC. A transpressão é mediada em especial pela inibição direta proteína-proteína entre o complexo GC-GR e fatores de transcrição como a AP-1 e NF- κ B, conhecida como inibição cruzada. Quando se liga a estes fatores, o complexo GC-GR bloqueia a transcrição de citocinas, quimiocinas e enzimas, como a IL-18, IL-16 e eotaxina, tendo assim uma relação direta com a expressão destas.¹³

Os fatores de transcrição são moléculas citoplasmáticas que, após ativadas, são capazes de se translocar ao núcleo e induzir a transcrição das citocinas pró-inflamatórias, moléculas de adesão e quimiocinas, dentre outras. Assim, os GC também suprimem a transcrição de citocinas pró-inflamatórias, como a IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6, GM-CSF, TNF- α , IFN- γ , de quimiocinas, como RANTES, eotaxina e MCP, e de moléculas de adesão, como a ICAM-1 e E-selectina.

A diminuição de GM-CSF e TNF- α foi observada em pólipos nasossinusais após tratamento *in vitro* com glicocorticóides, em estudo de Marx et al.¹⁴ Porém Hamilos et al.¹⁵, em estudo *in vivo* com uso de fluticasona por um mês, observaram uma redução acentuada do GM-CSF, mas não

do TNF- α . Watanabe et al.¹¹ demonstraram também uma diminuição do GM-CSF pelas células epiteliais do pôlio nasal quando sob tratamento de GC, o que explicaria uma diminuição da apoptose dos eosinófilos.

No estudo de Woodworth et al.¹⁶, foi demonstrado que após a administração sistêmica do GC em pacientes com pólipos nasossinusais, os valores da IL-5 e IL-13 foram significativamente diminuídos nos pólipos nasais após tratamento. Redução mais significativa foi observada com as quimiocinas, eotaxina e MCP-4 (proteína quimioatrativa para monócitos), neste mesmo grupo de pacientes.

Silvestri et al.¹⁷ demonstraram que a proliferação de fibroblastos induzida pelo b-FGF e a expressão do ICAM-1 induzida pelo TNF- α foi significativamente reduzida pela fluticasona; também foi observada uma inibição da liberação de eotaxina pelo TNF- α e ocorrência de fibroblastos pela IL-4, inibindo a função do fibroblasto nos pólipos.

Molet et al.¹⁸ demonstraram que a IL-11, uma citocina pró-fibrótica que estimula a proliferação de fibroblasto e a hiperplasia de músculo liso, está aumentada no pôlio nasal, tanto nas células epiteliais como nas células inflamatórias da submucosa, quando comparada com a mucosa nasal não doente, e está diretamente relacionada com o acúmulo de fibras de colágeno tipo I, estando de acordo com o acúmulo característico de fibras de colágeno tipo I e III na polipose nasossinusal. Os mesmos autores demonstraram que após o tratamento do pôlio com o GC fluticasona por quatro semanas, a expressão desta citocina foi diminuída significativamente. Uchida et al.¹⁹ demonstraram *in vitro* que após o tratamento do pôlio com fluticasona houve uma supressão da expressão do mRNA para o fator básico de crescimento do fibroblasto (bFGF) e fator de crescimento endotelial vascular. Achado semelhante foi relatado por Yaritas et al.²⁰ que observaram redução da expressão do bFGF nos pólipos nasais após o uso tópico de mometasona por quatro semanas em indivíduos portadores de pólipos.

Delbrouck et al.²¹ demonstraram em estudo *in vitro* que o budenosida pode inibir a expressão do fator inibitório de migração de leucócitos (MIF), uma linfocina que faz contra-regulação para a ação do glicocorticóide, reduzindo sua expressão nas células glandulares e epiteliais do pôlio, dependendo da concentração do GC utilizado.

Dentre os mecanismos celulares de resistência ao GC, dois se destacam:

- relação de isoformas de receptores GR α /GR β
- fatores de transcrição

Existem duas principais isoformas de GR, GR α e GR β . Sabe-se que GR α possui capacidade de se ligar ao GC após ativar GRE, sendo então considerada a isoforma ativa. Já GR β possui a mesma capacidade de ligação com GRE, mas não se liga ao GC; desta forma, GR β é considerado um inibidor endógeno de GC. O aumento da expressão do GR β foi relatado em pacientes com polipose nasossinusal,

em comparação à mucosa controle, por Pujols et al.¹³ e Hamilos et al.¹⁵. Já a diminuição do GR \square na polipose em comparação à mucosa nasal controle foi observada por Valera¹⁰ e Li et al.²². Tanto Pujols et al.¹³ como Valera¹⁰ referiram acreditar que o fator mais importante para a resistência ao GC seja a relação entre as isoformas GR α /GR β , sobrepondo-se à importância dos valores absolutos de cada uma das isoformas.

O aumento da expressão de fatores de transcrição também possui importância na resistência ao GC, uma vez que, quando ativados, possuem capacidade de inibir diretamente a ligação deste ao GR²³.

Valera¹⁰ e Takeno et al.²⁴ observaram aumento da expressão das frações p65 (ativa) e p50 (constitucional) de NF κ B nos pólipos nasais quando em comparação à mucosa controle. No estudo de Valera¹⁰, os níveis de p65 diminuíram significativamente após uso de budesonida tópica por 2 meses. Ela observou ainda maior expressão de p65 nos casos de PNS com pior resposta à budesonida tópica quando comparado aos casos de melhor resposta clínica.

A fração c-fos (ativa) do fator de transcrição AP-1 encontrou-se elevada nos pólipos nasossinusal no estudo de Baraniuk et al.²⁵; neste mesmo estudo foi encontrada uma diminuição da expressão do c-fos nos pólipos após o tratamento com glicocorticoides orais. No entanto, no estudo de Valera¹⁰, os níveis de c-fos não estiveram aumentados quando comparados aos da mucosa nasal controle.

Quanto maior o conhecimento sobre a ação dos GC na PNS, como também sobre os mecanismos de desenvolvimento de resistência celular a estas drogas, maiores as possibilidades do desenvolvimento de medicamentos mais específicos e eficazes no tratamento da PNS.

CONCLUSÃO

Os corticosteróides sistêmicos ou tópicos são drogas de importância na terapêutica da polipose rinossinusal, seja no tratamento clínico isolado ou como adjuvante nos casos mais extensos, onde o tratamento cirúrgico é também realizado. No entanto, sua eficácia ainda está limitada a 60-80% dos casos.

A compreensão dos mecanismos de ação dos GC na PNS implicará no desenvolvimento de drogas mais eficazes na sua terapêutica.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Schimmer BP, Parker KL. Hormônio adrenocorticotrópico; esteróides adrenocorticais e seus análogos sintéticos; inibidores da síntese e das ações dos hormônios adrenocorticais. In: Goodman & Gilman. As bases farmacológicas da Terapêutica. 10^a ed. Rio de Janeiro: Mc Graw Hill, 2003. Cap.60, p.1241-60.
2. Mladina R, Clement P, Lopatin A, Mann W, Passali D. International Consensus on Nasal Polyposis 2002-2004. Eur Arch Otorhinolaryngol 2005;262(6):519-21.
3. Fokkens W, Lund V, Bachert C, Clement P, Hellings P, Holmstrom M et al. EAACI position paper on rhinosinusitis and nasal polyps executive summary. Allergy 2005;60(5):583-601.
4. Hissaria P, Smith W, Wormald PJ, Taylor J, Vadas M, Gillis D, Kette F. Short course of systemic corticosteroids in sinonasal polyposis: a double-blind, randomized, placebo-controlled trial with evaluation of outcome measures. J Allergy Clin Immunol 2006;118(1):128-33.
5. Benitez P, Allobid I, Haro J, Berenguer J, Bernal-Sprekelsen M, Pujols L, Picado C, Mullol J. A short course of oral prednisone followed by intranasal budesonide is an effective treatment of severe nasal polyps. Laryngoscope 2006;116:770-5.
6. Bachert C, Watelet JB, Gevaert P, Cauwenberghs PV. Pharmacological management of nasal polyposis. Drugs 2005;65(11):1537-52.
7. Sieskiewicz A, Olszewska E, Rogowski M, Grycz E. Preoperative corticosteroid oral therapy and intraoperative bleeding during functional endoscopic sinus surgery in patients with severe nasal polyposis: a preliminary investigation. Ann Otol Rhinol Laryngol 2006;115(7):490-4.
8. Sheth A, Reddymasu S, Jackson R. Worsening of asthma with systemic corticosteroids. J Gen Intern Med 2006;21:C11-3.
9. Benson M. Pathophysiological effects of glucocorticoids on nasal polyps: an update. Curr Opin Allergy Clin Immunol 2005;5:31-5.
10. Valera FCP. Expressão dos genes de receptores de glicocorticoides GR α e b e dos fatores de transcrição AP-1 e NF κ B em pacientes com polipose nasossinusal: avaliação de mecanismos de resistência ao corticosteróide. Tese (Doutorado em Medicina) - Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto - USP, Ribeirão Preto, 2006.
11. Watanabe K, Kanaizumi E, Shirasaki H, Himi T. Effects of glucocorticoids on infiltrating cells and epithelial cells of nasal polyps. Ann Otol Rhinol Laryngol 2004;113:465-73.
12. Mastruzzo C, Greco LR, Nakano K. Impact of intranasal budesonide on immune inflammatory responses and epithelial remodeling in chronic upper airway inflammation. J Allergy Clin Immunol 2003;112:37-44.
13. Pujols L, Mullol J, Torrego A, Picado C. Glucocorticoid receptors in human airways. Allergy 2004;59:1042-52.
14. Marx D, Tassabehji M, Heer S, Huttenbrink KB, Szelenyi I. Modulation of TNF and GM-CSF release from dispersed human nasal polyp cells and human whole blood by inhibitors of different PDE isoenzymes and glucocorticoids. Pulm Pharmacol Ther 2002;15(1):7-15.
15. Hamilos DL, Leung DY, Muro S, Kahn AM, Hamilos SS, Thawley SE, Hamid QA J. GR \square expression in nasal polyp inflammatory cells and its relationship to the anti-inflammatory effects of intranasal fluticasone. J Allergy Clin Immunol 2001;108(1):59-68.
16. Woodworth BA, Kusumam J, Kaplan AP, Schlosser RJ. Alterations in eotaxin, monocyte chemoattractant protein-4, interleukin-5 and interleukin-13 after systemic steroid treatment for nasal polyps. Otolaryngol Head Neck Surg 2004;131(5):585-9.
17. Silvestri M, Sabatini F, Scarso L, Cordone A, Dasic G, Rossi GA. Fluticasone propionate downregulates nasal fibroblast functions involved in airway inflammation and remodeling. Int Arch Allergy Immunol 2002;128(1):51-8.
18. Molet SM, Hamid QA, Hamilos DL. IL-11 and IL-17 expression nasal polyps: relationship to collagen deposition and suppression by intranasal fluticasone propionate. Laryngoscope 2003;113:1803-12.
19. Uchida J, Kanai K, Asano K, Watanabe S, Hisamitsu T, Suzaki H. Influence of fluticasone propionate on the production of vascular endothelial growth factor and basic fibroblast growth factor from nasal fibroblasts in vitro. In Vivo 2004;18(6):767-70.
20. Yarikta M, Doner F, Sutcu R, Demirci M, Dogru H, Yasan H. The effect of topical corticosteroid on basic fibroblast growth factor in nasal polyps tissue. Am J Rhinol 2005;19(3):248-50.
21. Delbrouck C, Gabius HJ, Vandenhoven G, Kiss G, Hassid S. Budesonide-dependent modulation of expression of macrophage migration inhibitory factor in a polyposis model: evidence for differential regulation in surface and glandular epithelia. Ann Otol Rhinol Laryngol 2004;113(7):544-51.
22. Li P, Li Y, Zhang X, Zhang G, Ye J, Sun Y, Hu B. Detection of glu-

- cocorticoid receptor-alpha mRNA expression using FQ-RT-PCR in nasal polyp. Lin Chuang Er Bi Yan Hou Ke Za Zhi 2005;19:769-71.
23. Valera FCP, Anselmo-Lima WT. Evaluation of efficacy of topical corticosteroid for the clinical treatment of nasal polyposis: searching for clinical events that may predict response to treatment. Rhinology 2007, in press.
24. Takeno S, Hirakawa K, Ueda T, Furukido K, Ossada R, Yajin K. Nuclear factor-kappa B activation in the nasal polyp epithelium: relationship to local cytokine gene expression. Laryngoscope 2002;112:53-8.
25. Baraniuk JN, Wong G, Ali M, Sabol M, Troost T. Glucocorticoids decrease c-fos expression in human nasal polyps *in vivo*. Thorax 1998;53:577-82.