

## Original Article

# Study of Immunotherapy with Endogenous Opiod (Met-Enkephalin) Activated Tumor Infiltrating Lymphocytes in Fibrosarcoma Induced Balb/C Mice

Abbas Ali Amini, M.Sc.<sup>1</sup>, Jamshid Hajati, Ph.D.<sup>1</sup>, Mohammad Vodjgani, Ph.D.<sup>1</sup>, Zahra Gheflati, B.Sc.<sup>1</sup>, Afshin Namdar, M.Sc.<sup>1</sup>, Marziyeh Holakuei, M.Sc.<sup>2</sup>, Nematollah Khansari, Ph.D.<sup>1\*</sup>

1. Immunology Department, Faculty of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

2. Immunology Department, Pasteur Institute of Iran, Tehran, Iran

\* Corresponding Address: P.O.Box: 141761351, Immunology Department, Faculty of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran  
Email: nemathansari@yahoo.com

Received: 18/Aug/2008, Accepted: 18/Mar/2009

### Abstract

**Objective:** In this study the effects of met-enkephalin on tumor infiltrating lymphocytes for cancer treatment in fibrosarcoma bearing mice was evaluated.

**Materials and Methods:** Initially, to obtain the most effective dose and treating time for the induction of CD25, splenocytes were cultured with several doses of met-enkephalin. Flowcytometry was used to evaluate CD25 expression. The best dose and treating time were used to stimulate tumor infiltrating lymphocytes (TILs). To obtain pure CD4<sup>+</sup> and CD8<sup>+</sup> cells, TILs were taken from tumors by enzymatic tissue disaggregation and purified by magnet bead cell separation. After TILs stimulation they were re-injected into three groups of other fibrosarcoma bearing mice. The first group received only CD4<sup>+</sup> TILs, the second group received only CD8<sup>+</sup> TILs, and the third group received both CD4<sup>+</sup> and CD8<sup>+</sup> TILs. A fourth group that served as the control group received only phosphate buffered saline (PBS). The effect of this treatment on tumor volume, mice survival, effector cells, regulatory T cells and serum level Bcl-2 were evaluated. To analyze data in both the experimental and control groups one way ANOVA was used followed by the Tukey test. P value <0.05 was considered significant.

**Results:** Treatment with met-enkephalin at a dose of 10<sup>-10</sup> M for 6 hours was most effective in CD25 induction on the splenocytes of Balb/C mice. There were a significant decrease in tumors growth in both the CD8<sup>+</sup> and CD4<sup>+</sup> activated TILs injected groups ( $p<0.044$  and  $p<0.017$ , respectively). The result of the CD4<sup>+</sup> plus CD8<sup>+</sup> activated TILs injected group was not significantly different from control group ( $p<0.661$ ). There was an improvement in survival amongst the mice in all treated groups ( $p<0.001$  for all three groups). FoxP3 levels in all groups were significantly low ( $p<0.001$ ,  $p<0.002$  and  $p<0.001$  for the CD4<sup>+</sup>, CD8<sup>+</sup> and CD4<sup>+</sup> plus CD8<sup>+</sup> activated TILs injected groups, respectively). CD25 and Bcl-2 expressions were higher in the treated groups, but only the CD4<sup>+</sup> activated TILs injected group was significant ( $p<0.002$  for CD25,  $p<0.001$  for Bcl-2).

**Conclusion:** Met-Enk could be a potential new factor for activating lymphocytes *in vitro*.

**Keywords:** Met-Enkephalin, Fibrosarcoma, Tumor Infiltrating Lymphocytes, Bcl-2, Treg

Yakhteh Medical Journal, Vol 11, No 4, Winter 2010, Pages: 408-417

## بررسی ایمونوتراپی با لنفوسیت‌های ارتشاھی در تومور فعال شده به همراه مت-انکفالین در موش‌های Balb/C مبتلا به فیبروسار کوما

Abbas علی امینی M.Sc.<sup>۱</sup>, جمشید حاجتی Ph.D.<sup>۲</sup>, محمد وجگانی B.Sc.<sup>۳</sup>, افشن نامدار M.Sc.<sup>۴</sup>, مرضیه هلاکویی Ph.D.<sup>۵\*</sup>, نعمت... خوانساری M.Sc.<sup>۶</sup>

۱. دانشگاه علوم پزشکی تهران، دانشکده پزشکی، گروه ایمونولوژی، تهران، ایران  
۲. انسستیتو پاستور ایران، گروه ایمونولوژی، تهران، ایران

\* آدرس نویسنده مسئول: ایران، تهران، صندوق پستی: ۱۴۱۷۶۱۳۵۱، دانشگاه علوم پزشکی تهران، دانشکده پزشکی، گروه ایمونولوژی  
پست الکترونیک: Email: nematkhansari@yahoo.com

دریافت مقاله: ۸/۷/۱۴۰۷، پذیرش مقاله: ۸/۷/۱۴۰۷

### پکیده

\* هدف: تعیین اثر فعال‌سازی لنفوسیت‌های ارتشاھی در تومور با مت-انکفالین به صورت *in vitro* و اثر آن بر رشد تومور تجربی

\* مواد و روش‌ها: این تحقیق روی موش Balb/C ماده انجام شد. موش‌های توموری به طور توان، لنفوسیت‌های ارتشاھی در تومور خالص شده را بعد از فعال شدن با مت-انکفالین، در سه حالت، CD4<sup>+</sup>, CD8<sup>+</sup> و سطح CD4<sup>+</sup>+CD8<sup>+</sup> دریافت کردند. روند رشد تومور، بقای موش‌ها، سطح سلول‌های تنظیمی و سلول‌های عامل و سطح Bcl-2 برای هر گروه بعد از درمان اندازه گیری شد.

\* یافته‌ها: مت-انکفالین باعث افزایش بیان CD25 در سطح سلول‌های طحالی موش‌ها با دوز  $10^{-1}$  میکرون در ۶ ساعت گردید. سرعت رشد تومور در گروه‌های دریافت کنندگان (TIL) Tumor Infiltrating Lymphocytes و CD4<sup>+</sup> به شدت کاهش یافت (در هر گروه ۱۲ سرموش قرار داشت که ۶ سر برای تعیین روند رشد تومور و بقا و ۶ سر دیگر برای انجام تست‌های زیر مورد استفاده قرار گرفتند). همه گروه‌ها افزایش بقای معنی داری نشان دادند. سطح مارکر FoxP3 در سلول‌های طحالی همه گروه‌ها به طور معنی داری کمتر بود ( $p < 0.002$ ) و  $p < 0.001$  به ترتیب برای گروه‌های دریافت کننده CD4<sup>+</sup>+CD8<sup>+</sup>, TIL CD4<sup>+</sup> و TIL CD8<sup>+</sup>. سطح Bcl-2 در گروه‌های TIL CD4<sup>+</sup>+CD8<sup>+</sup> و TIL CD4<sup>+</sup> به طور معنی داری بالاتر از گروه کنترل بود ( $p < 0.001$ ) و  $p < 0.012$  به ترتیب در گروه CD4<sup>+</sup> فقط در گروه TIL CD4<sup>+</sup> به طور معنی داری بالاتر از گروه کنترل بود ( $p < 0.002$ ). نتایج با One Way ANOVA و آزمون Tukey آنالیز شده‌اند.

\* نتیجه‌گیری: از نتایج فوق چنین برمی‌آید که می‌توان مت-انکفالین را به عنوان یک عامل ضد تومور بالقوه به حساب آورد.

\* کلیدواژگان: مت-انکفالین، فیبروسار کوما، لنفوسیت ارتشاھی در تومور، Bcl-2, Treg

فصلنامه پزشکی یاخته، سال یازدهم، شماره ۴، زمستان ۸۸، صفحات: ۴۱۷-۴۰۸

### مقدمه

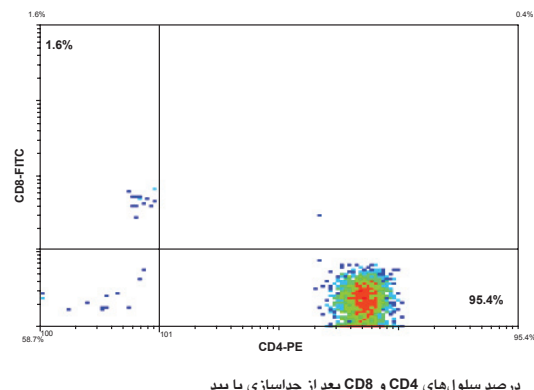
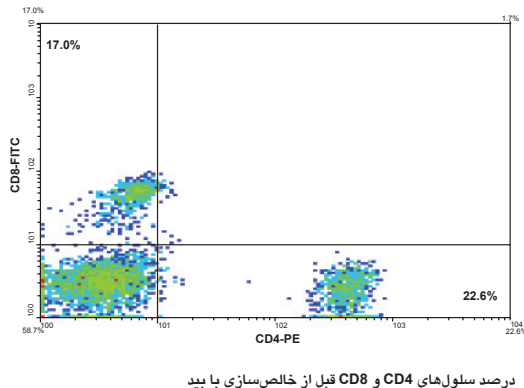
به صورت MOR، KOR و DOR یا op3( $\delta$ ) و op1(K) و op2( $\mu$ ) نیز نشان داده می‌شوند. هر سه پذیرنده به خانواده پروتئین‌های متصل شونده به G-Protein (GTP) تعلق دارند. اثرات اپیوییدها بر سیستم ایمنی اولین بار توسط ویران در سال ۱۹۷۹ مورد مطالعه قرار گرفت. وی دریافت که مورفین، توانایی سلول‌های T را در تشکیل Roset با گلوبول‌های قرمز گوسفند کاهش می‌دهد و نالوکسان این اثر را اختنی می‌کند (۴). در این مطالعه علاوه بر تاثیر اپیوییدها بر سیستم ایمنی، وجود پذیرنده‌های اپیوییدی بر سطح سلول‌های ایمنی نیز مورد تایید قرار گرفت. اپیوییدها به واسطه نقش تعدیلی که بر اعمال مختلف سلول‌های ایمنی اعمال می‌کنند در بیماری‌های مختلف از جمله سرطان‌ها - که در آنها سیستم ایمنی نقش مراقبت را ایفا می‌کند - اهمیت ویژه‌ای دارند. برخی از اپیوییدها خواص ضدسرطانی دارند. مت-انکفالین در محیط کشت، رشد تومور پانکراس انسان و سلول‌های نوروبلاستومای انسان را مهار می‌کند (۵). مت-انکفالین در آزمایشات درون تنی نیز مانع رشد تومور مغزی و سبب افزایش طول عمر حیوان می‌شود

از قرن‌ها پیش، اپیوم برای کنترل درد، اسهال، سرفه و ایجاد نشاط مورد استفاده قرار گرفته است. اپیوم حاوی بیش از ۲۰ نوع آلکالوئید مختلف است. مورفین زودتر از بقیه کشف شد. اپیوییدهای درون‌زاد، ترکیباتی با ساختمان پیتیدی هستند که در بدنه تولید می‌شوند و لیگاند طبیعی پذیرنده‌های اپیوییدی می‌باشند. این ترکیبات نقش مشابهی با برخی از فراورده‌های اپیوم دارد. در سال ۱۹۷۵ محققی به نام هوگس، یک فاکتور درون‌زاد را با خواص اپیوییدی کشف کرد و آن را انکفالین (Enkephalin) نامید (۱). پس از آن دو خانواده دیگر یعنی اندروفین‌ها و دینوفرین‌ها نیز شناسایی شدند (۲). هر یک از سه خانواده اپیوییدی درون‌زاد، از یک پیش ساز مجزا منشا می‌گیرند. انکفالین‌ها (Leucine-Enkephalin و Methionin-Enkephalin) از Prepro-enkephalin، اندروفین‌ها (β-اندروفین) از Proenkephalin و Preprodynorphin ها از مشتق می‌شوند. هر پیش ساز به وسیله یک ژن مجزا کد می‌شود. سه نوع پذیرنده کلاسیک برای اپیوییدها شناسایی شده که به ترتیب می‌شوند (۳) و K نامیده می‌شوند (۴).

حاوی کلژنаз نوع یک ( $0.25\text{ درصد}$ )، نوع چهار ( $0.25\text{ درصد}$ )، و I DNase ( $0.02\text{ درصد}$ ) (هر سه از Sigma، آمریکا)، در درجه سانتی گراد و  $5\text{ درصد}$  قرار داده شدند. سلول‌های به دست آمده دو بار با RPMI-1640 شستشو شده و از میکرومتر عبور داده شدند. در این مرحله درصد زنده بودن سلول‌ها با تریپان‌بلو تعیین شد که در حدود  $85\text{ درصد}$  بود.

#### مکنت بید

از بید شرکت Macs برای خالص‌سازی لنفوسیت‌های  $\text{CD4}^+$  و  $\text{CD8}^+$  ارتشاحی در تومور استفاده به عمل آمد. برای تعیین کیفیت کار کرد کیت Macs، از لنفوسیت‌های طحال استفاده شد. با تزریق محیط کشت به درون طحال، سلول‌ها آزاد گشته و گلوبول‌های قرمز به کمک کلرور آمونیوم لیز شده و لنفوسیت‌ها با بید تخلیص شدند. درصد لنفوسیت‌های  $\text{CD4}$  و  $\text{CD8}$  قبل و بعد از جداسازی به کمک فلوسایتو‌متر تعیین شد که بالای  $95\text{ درصد}$  بود (شکل ۱).



شکل ۱: برای تعیین کیفیت کار کرد کیت Macs. خلوص سلول‌های  $\text{CD4}$  و  $\text{CD8}$  طحال قبل و بعد از جداسازی مورد ارزیابی قرار گرفت. لنفوسیت‌ها به کمک آنتی‌بادی‌های منوکلونال برای مارکرهای  $\text{CD4}$  و  $\text{CD8}$  نشان دار شدند. با فلوسایتو‌متر درصد هر یک از سلول‌های فوق قبل و بعد از جداسازی تعیین شد.

#### مت-انکفالین

از مت-انکفالین تولید شده توسط شرکت Sigma (آمریکا) استفاده شد.

(۷). مطالعات متعددی تغییر سطح یا فعالیت اپیوییدهای اندوژن را در انواعی از سرطان‌ها نشان داده‌اند. بر اساس گزارش اسمیت و همکاران، در مبتلایان به سرطان پانکراس سطح مت-انکفالین تا ۷ برابر ترمال افزایش می‌باشد (۸). در تومورهای مغزی انسان و همین طور مایعات کیستی وابسته به آن نیز افزایش پیتیدهای اپیوییدی اندوژن گزارش شده است (۹). علاوه بر سطح اپیوییدها، فعالیت این ترکیبات نیز در سرطان‌ها سبب تغییر می‌شود (۱۰). لنفوسیت‌های T نقش کلیدی در اینمی بر ضد تومور دارند. از این رو آنها ابزار مناسبی را برای ایمونوتراپی سرطان فراهم می‌کنند. در ایمونوتراپی غیرفعال، لنفوسیت‌های T با عملکرد ضدتوموری به میزان حامل تومور انتقال داده می‌شوند. درمان موفق به نوع سلول T فعال شده به بیمار انتقال می‌باشد. عملکرد و توانایی آنها در رسیدن به مکان تومور و توانایی این سلول‌ها در غلبه بر هر نوع تحمل یا سرکوب اینمی در میزان بستگی دارد (۱۱). بررسی‌هایی که در میان دهه‌های گذشته انجام شده نشان داده‌اند که اینمی بر اساس سلول T ممکن است پیشرفت تومور را محدود کند و حتی باعث عدم پیشرفت تومور گردد. در مدل‌های حیوانی نشان داده شده است که ارتشاح لنفوسیت‌های T که علیه تومور واکنش نشان می‌دهند، برای عدم رشد موثر تومور مورد نیاز است (۱۲). نوع سلول‌های T که در ایمونوتراپی مورد استفاده قرار می‌گیرند ممکن است پاسخ‌های اینمی و به دنبال آن پاسخ‌های ضد توموری را تقویت نمایند. با توجه به اینکه در مطالعات قبلی اثر مت-انکفالین به صورت *in vivo* بررسی شده و مطالعات بسیاری اثر مستقیم این اپیویید را هم بر روی سلول‌های سرطانی (۱۳-۱۶) و هم بر روی لنفوسیت‌ها اثبات نموده‌اند؛ در مطالعه حاضر سعی شده است لنفوسیت‌ها به صورت *in vitro* با مت-انکفالین فعال شوند تا بدون تداخل با سیر طبیعی رشد تومور، توانایی لنفوسیت‌های فعال شده با مت-انکفالین در مقابل با *in vivo* نشان داده شود.

## مواد و روش‌ها

### موش

موس‌های Balb/C ماده با سن ۶-۸ هفته‌ای از انتستیتو پاستور ایران خریداری شد. وقتی موس‌ها به سن ۱۲-۱۴ هفته‌ای رسیدند، مطالعه آغاز شد.

### تومور

رده سلولی Wehi-164 از انتستیتو پاستور ایران خریداری شد. برای ایجاد تومور به هر موس  $100\text{ / سلول میکرولیتر } 2 \times 10^6$  به صورت زیر جلدی به پهلوی راست تزریق شد. بعد از مرحله درمان (که ۹ روز بعد انجام شد)، اندازه گیری ابعاد تومور شروع شد. طول یا بیشترین قطر (L) و عرض یا کمترین قطر (W) تومور با کولیس به صورت یک روز در میان اندازه گیری شد. برای نشان دادن روند رشد تومور از حجم  $TV = (L \times W^2)/2$  محاسبه گردید (۱۷).

### هضم تومور

روز بعد از توموری کردن موس‌هایی که باید لنفوسیت‌های ارتشاحی از آنها تهیه می‌شد، در شرایطی که قطر اکثر تومورها  $1/5$  سانتی‌متر بود، تومورها در شرایط استریل از موس‌ها خارج شده، با اسکالپل به قطعات کوچک خرد گردیده و به مدت ۲ ساعت در محلولی

همانند روش رنگ آمیزی FoxP3 عمل شد، ولی در این مدل مارکر سطح سلولی رنگ آمیزی نشد و به جای FoxP3، مارکر Bcl-2 رنگ آمیزی گردید. این مارکر به صورت تک رنگ و فقط برای Bcl-2 رنگ آمیزی شده و با دستگاه Becton Dickinson آتالیز شد. این طرح در کمیته اخلاق دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران تصویب شده است.

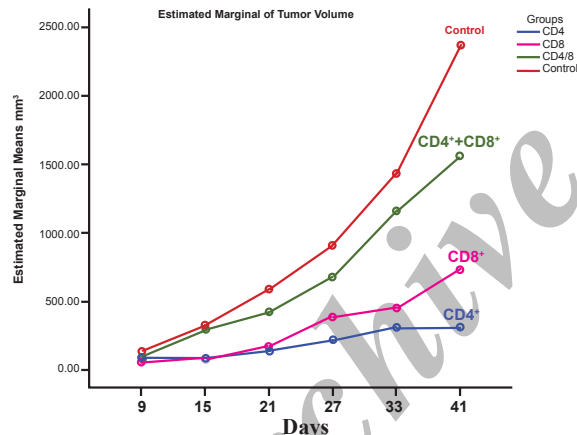
### آنالیز آماری

از SPSS و winMDI 2.9 برای آنالیز داده‌ها استفاده شد. جهت مقایسه بین گروه‌ها از One Way ANOVA و آزمون Tukey و همچنین از Chi-Square Tests استفاده گردید. تعدادی از نمونه‌دارها با Excel طراحی گردید. نتایج با  $p < 0.05$  به عنوان نتایج معنی‌دار تلقی شده‌اند.

### یافته‌ها

#### اندازه‌گیری تومور

مطابق نمودار ۱، گروه دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup> فعال شده با مت - انکفالین و گروه دریافت کننده TIL‌های CD8<sup>+</sup> فعال شده رشد تومور کمتری نسبت به گروه کنترل و گروه دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup>CD8<sup>+</sup> فعال شده به طور هم‌زمان، داشتند.



نمودار ۱: تاثیر TIL‌های فعال شده با مت - انکفالین روی رشد تومور فیبروسارکوما. در هر گروه ۶ سر موش Balb/C قرار داشت که به صورت زیر جلدی با  $2 \times 10^6$  سلول Wehi-164 توموری شده (روز صفر) و در روز ۹ به صورت زیر جلدی با TIL‌های فعال شده با مت - انکفالین درمان شدند. گروه اول  $10^6$  CD4<sup>+</sup> TILs فعال شده، گروه دوم  $10^6$  CD8<sup>+</sup> TILs فعال شده، گروه سوم  $10^6$  CD4<sup>+</sup> TILs CD8<sup>+</sup> TILs (روی هم رفته شده)، گروه چهارم PBS دریافت کرد. TILs  $2 \times 10^6$  فعال شده با مت - انکفالین و گروه چهارم PBS دریافت کرد. رشد تومور از روز ۹ تا ۵۳ اندام‌گیری شد که در نمودار ترا روز ۴۱ نشان داده شده است. نمودار متوسط تغییرات حجم تومور را برای گروه‌های مختلف نشان می‌دهد که با فرمول  $L \times W^2 / 2$  (L محاسبه شده است).

گروه دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup> و گروه دریافت کننده TIL‌های CD8<sup>+</sup> فعال شده با مت - انکفالین به طور معنی‌داری رشد تومور کمتری را در مقایسه با گروه کنترل داشتند (به ترتیب  $p < 0.017$  و  $p < 0.044$ ). برخلاف اینکه گروه اول رشد تومور کمتری داشت، از نظر آماری اختلاف چندانی با گروه دوم نداشت ( $p < 0.970$ ). گروه دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup> فعال شده با اینکه سرعت رشد آن نسبت به گروه CD4<sup>+</sup>CD8<sup>+</sup> به طور قابل توجهی کمتر بود، ولی معنی‌دار نبود.

تیمار با مت - انکفالین برای به دست آوردن دوز و زمان بهینه تیمار با مت - انکفالین از بیان CD25 روی لنفوцит‌های طحال استفاده به عمل آمد. سوسپانسیون سلولی طحال بعد از لیزر شدن گلوبول‌های قرمز به کمک کلرور آمونیوم، در محیط کشت (۳۷ درجه و ۵ درصد)، در حضور دوزهای  $10^{-11}$  تا  $10^{-10}$  مول مت - انکفالین به طور جداگانه کشت داده شدند. در زمان‌های قبل از تیمار، ۱-۱۲، ۱۸، ۴۸، ۷۲، ۱۲۰ و ۹۶ ساعت تیمار، از هر کدام تعدادی سلول (در حدود  $10^5$  سلول) برداشته و برای گروه CD25 آمیزی شده و با فلوسایتومتر آنالیز گردید. بالاترین سطح بیان CD25 بعد از ۶ ساعت تیمار با  $10^{-10}$  مول ایجاد گردید و بعد از آن روند نزولی به خود گرفت. مدت زمان و دوز بهینه مذکور به لنفوцит‌های ارتشاجی در تومور تعمیم داده شد.

### درمان موش‌ها

برای هر گروه ۱۲ سر موش در نظر گرفته شد. ۹ روز بعد از توموری کردن موش‌ها در شرایطی که تومورها قطری در حدود  $4/5-9$  میلی‌متر داشتند، مرحله درمان موش‌ها با لنفوцит‌های ارتشاجی آغاز شد. برای این منظور لنفوцит‌های ارتشاجی در تومور  $CD4^+$  و  $CD8^+$  بعد از هضم تومور به کمک پیدا تخلیص شده و سپس TIL خالص  $CD4^+$  و  $CD8^+$  جدآگانه کشت داده شده، دو بار با RPMI-1640 شست و شو داده شده و در  $1640 \text{ میکرولیتر} \times 5 \text{ میلی‌لیتر} / \text{سلول}$  به حالت سوسپانسیون درآورده و به هر موش  $200$  سلول میکرولیتر  $10^6$  به صورت زیرجلدی به پهلوی راست به ناحیه اطراف تومور تزریق شد؛ یک گروه فقط TIL‌های CD4<sup>+</sup>، یک گروه فقط TIL‌های CD8<sup>+</sup> و گروه سوم به طور هم‌زمان TIL‌های  $CD4^+$  و  $CD8^+$  را دریافت کرد. البته به گروهی که TIL‌های  $CD4^+$  و  $CD8^+$  را به طور هم‌زمان دریافت می‌کرد، از هر کدام از سلول‌ها  $10^6$  سلول و در کل  $2 \times 10^6$  میکرولیتر PBS دریافت کرد.

### رنگ آمیزی مارکرهای سطحی سلول

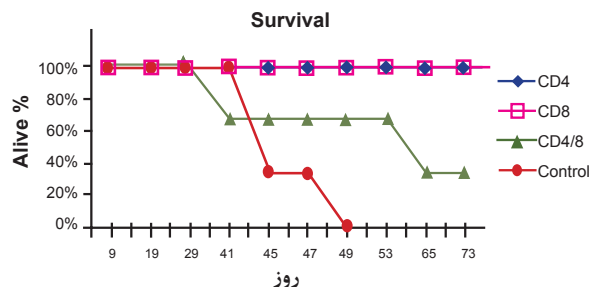
**Anti-mouse: CD4-FITC (eBioscience), CD25-PE (eBioscience)**  
برای آنالیزهای فلوسایتومتری، همه گروه‌ها روز بعد از تیمار با لنفوцит‌های ارتشاجی، به دو قسم تقسیم و از هر گروه ۶ سر موش خارج و برای بررسی مورد استفاده قرار گرفتند. سوسپانسیون سلول‌های طحالی موش‌ها همانند روش گفته شده در قسمت تیمار با مت - انکفالین تهیه شد. از سلول‌های سوسپانسیون طحالی،  $10^5$  سلول در  $100 \text{ میکرولیتر}$  محلول به حالت سوسپانسیون درآورده و از رنگ آمیزی‌های فوق به مقدار معین به آهاف افزوده و به مدت نیم ساعت در سرما انکوبه و سپس شست و شو داده شد و با فلوسایتومتر (Becton Dickinson) به صورت دو رنگ آنالیز گردید.

### رنگ آمیزی مارکرهای درون سلولی (eBioscience) الف. کیت Treg موشی

(FITC CD4, PE-Cy5 FoxP3) طبق پروتوكل، ابتدا مارکر سطحی CD4 رنگ آمیزی شد. سپس غشای سلول‌ها با بافر تراوا کننده برای ورود آنتی‌بادی‌های FoxP3 به درون سلول، تراوا و تثیت گردید. سپس مارکر FoxP3 رنگ آمیزی شد. بعد از شست و شو رنگ آمیزی فلوسایتومتری، به حالت سوسپانسیون درآورده و با فلوسایتومتر (Becton Dickinson) به صورت دو رنگ آنالیز شد.  
ب. پروتین ضد آپوپتوز (eBioscience) FITC Bcl-2

## ایمونوتراپی با لنفوسیت‌های ارتشاحی فعال شده

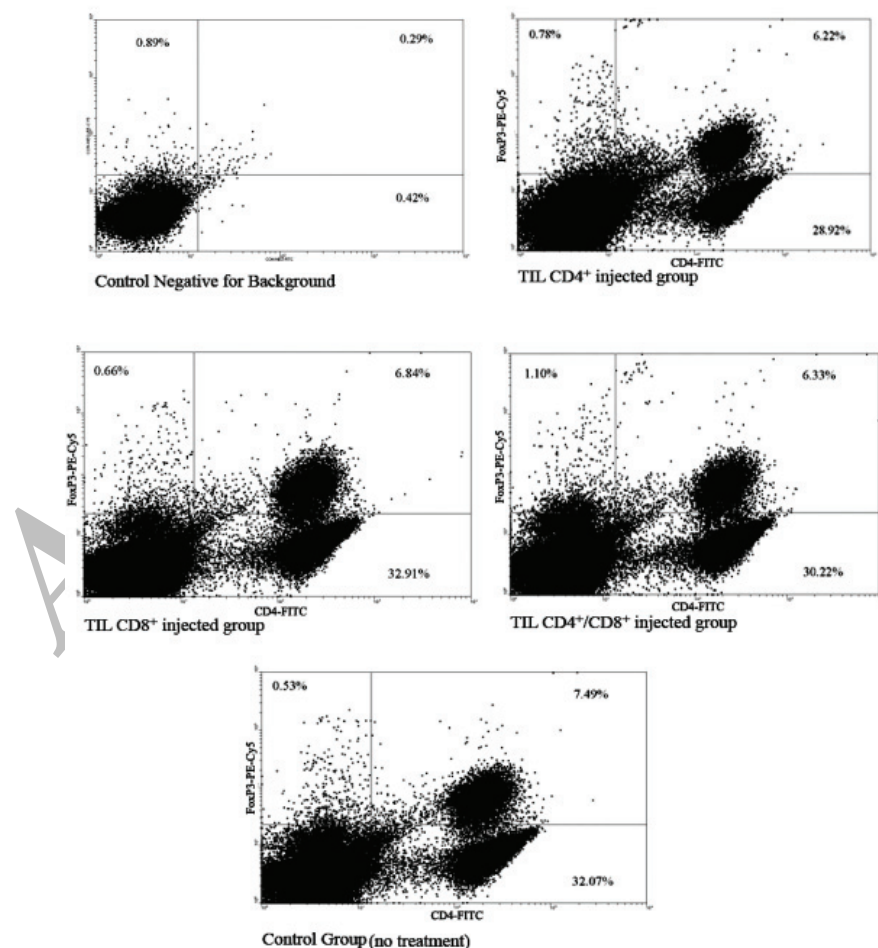
CD8<sup>+</sup> و CD4<sup>+</sup> همه موش‌ها (۱۰۰ درصد) و در گروه درمان شده با CD4<sup>+</sup>CD8<sup>+</sup> (۶۷ درصد) زنده بودند (برای هر سه گروه نسبت به گروه کنترل،  $p < 0.001$ ).



نمودار ۲: بقای موش‌ها در گروه‌های مختلف (برای همه گروه‌ها  $n=6$ ). روز بعد از تومورزایی، گروه‌های دریافت کننده TIL CD4<sup>+</sup> فعال شده با مت-انکفالین و TIL CD8<sup>+</sup> فعال شده با مت-انکفالین میزان بقای ۱۰۰ درصد داشتند در حالی که گروه دریافت کننده TIL CD4<sup>+</sup>CD8<sup>+</sup> فعال شده بقای ۷۳ درصد داشت. روز بعد، در دو گروه اول میزان بقا همچنان ۱۰۰ درصد بود که در گروه سوم به ۲۳ میلی‌متر مربع، مرده در نظر گرفته شده است.

CD4<sup>+</sup>CD8<sup>+</sup> TIL های دریافت کننده فعال شده با اینکه رشد تومور آن نسبت به گروه کنترل کاهش داشت، ولی برخلاف انتظار کاهش رشد تومور کمتر از دو گروه درمان شده دیگر بود و کاهش رشد تومور آن معنی دار نبود ( $p > 0.661$ ). در کل اختلاف بین گروه‌های درمان شده، معنی دار بود ( $p < 0.012$ ). در ضمن در هر سه گروه درمان شده فوق، ۱ سر موش تحلیل کامل تومور را نشان دادند.

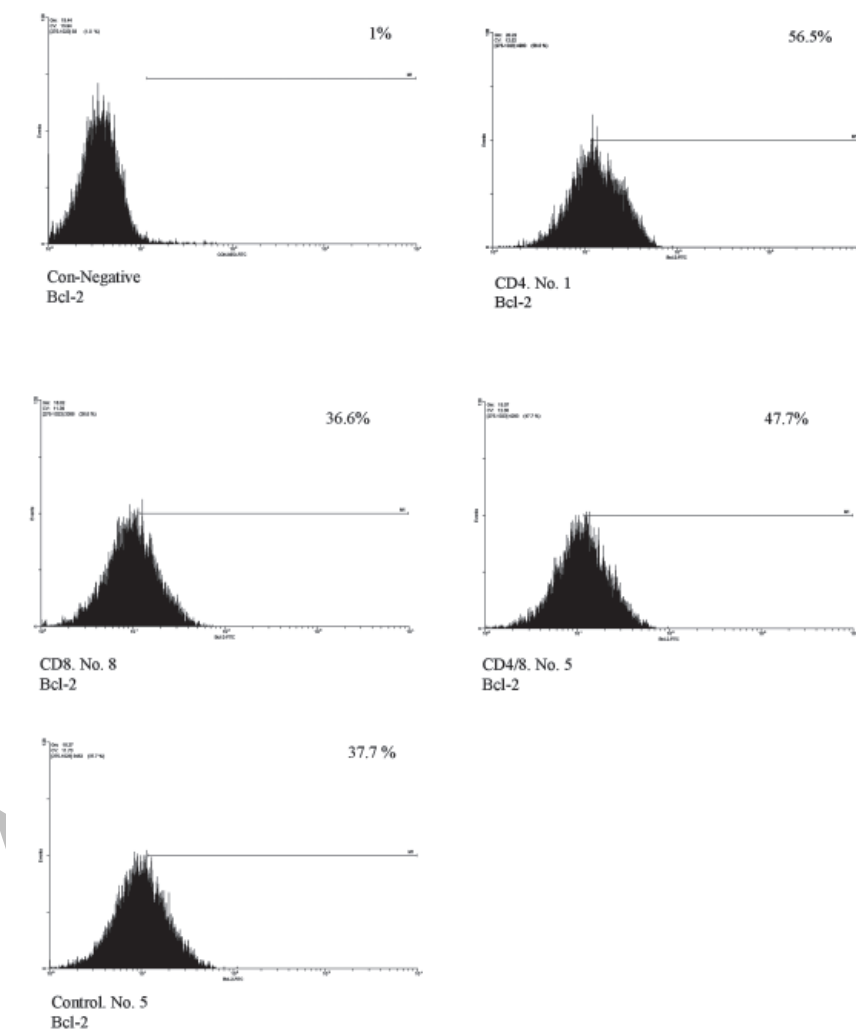
اثر درمان اعمال شده بر بقای حیوانات مبتلا به تومور با توجه به اینکه مدل توموری به کار رفته ازنوع کشنده نبود، برای ارزیابی مدت بقای موش‌ها در گروه‌های مختلف، به طور قراردادی رسیدن قطر تومور به ۴۰۰ میلی‌متر مربع به عنوان زمان مرگ در نظر گرفته شد و در این زمان حیوان معدوم گردید. بیشترین زمان بقا مربوط به گروه دریافت کننده TIL CD4<sup>+</sup> فعال شده با مت-انکفالین و گروه دریافت کننده TIL CD8<sup>+</sup> فعال شده بود، گروه دریافت کننده TIL CD4<sup>+</sup>CD8<sup>+</sup> فعال شده بقای کمتری نسبت به دو گروه اول داشتند (نمودار ۲). روز بعد از توموری کردن موش‌ها که روز مرگ آخرین موش گروه کنترل (بدون درمان) بود، در گروه درمان شده با TIL های



شکل ۲: نتایج فلوسایتومنتری میزان سلول‌های مورد مطالعه، سلول‌های CD4<sup>+</sup>FoxP3<sup>+</sup> سلول‌های تنظیمی در طحال موش‌های مورد تنظیمی FSC و SSC آنالیز شده‌اند. برای هر نمونه  $10^5$  سلول توسط فلوسایتومنتر آنالیز شده است.

جدول ۱: درصد **Bcl-2**, **FoxP3**, **CD25** در گروههای مختلف به همراه انحراف معیار و **P-value**

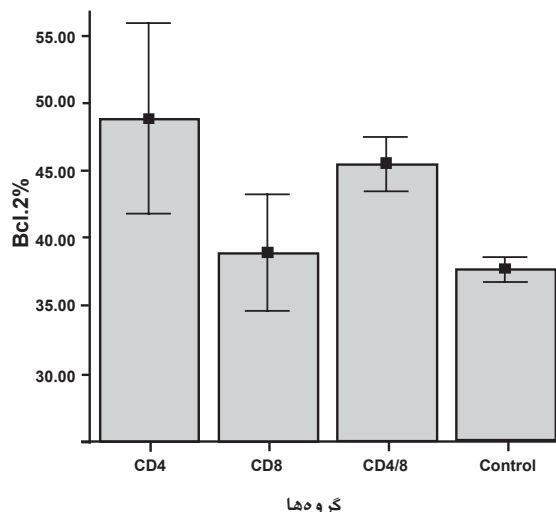
<b>Bcl-2</b>		<b>CD25</b>		<b>FoxP3</b>		<b>گروهها</b>
<b>P. Value</b>	درصد انحراف معیار $\pm$	<b>P. Value</b>	درصد انحراف معیار $\pm$	<b>P. Value</b>	درصد انحراف معیار $\pm$	
p < .001	۴۸/۸۷ ± ۶/۷۱	p < .002	۲۹/۹۲ ± ۱/۸۲	p < .001	۶/۶۰ ± ۰/۲۹	گروه دریافت کننده <b>TIL</b> های <b>CD4<sup>+</sup></b>
p < .952	۳۸/۹۷ ± ۴/۱۴	p < .175	۲۷/۵۲ ± ۱/۲۳	p < .002	۶/۸۹ ± ۰/۳۲	گروه دریافت کننده <b>TIL</b> های <b>CD8<sup>+</sup></b>
p < .017	۴۵/۵۷ ± ۱/۹۲	p < .054	۲۶/۶۴ ± ۰/۵۷	p < .001	۶/۵۹ ± ۰/۲۳	گروه دریافت کننده <b>TIL</b> های <b>CD8<sup>+</sup>+CD4<sup>+</sup></b>
p < 1/00	۳۷/۷۳ ± ۰/۸۵	p < 1/00	۲۵/۱۹ ± ۲/۹۶	p < 1/00	۷/۴۹ ± ۰/۰۱	گروه کنترل



شکل ۳: نمودار هیستوگرام سطح **Bcl-2** در گروههای مختلف. کنترل منفی ۱ درصد در نظر گرفته شده است. نمونه‌ها در گیت لنسوسیت در FSC و SSC آنالیز شده‌اند. برای هر نمونه ۱۰<sup>۶</sup> سلول طحالی به صورت تک رنگ توسط فلوسایتومنتر آنالیز شده است.

میزان سلول‌های **Treg** در موش‌های مورد مطالعه سطح فاکتور **FoxP3** را داشتند (به ترتیب  $0/29 \pm 0/29$ ). در کل همه گروههای درمان شده به طور معنی‌داری سطح **FoxP3** کمتری نسبت به گروه کنترل داشتند (برای گروه

میزان سلول‌های **Treg** در موش‌های مورد مطالعه با توجه به اینکه سلول‌های تنظیمی نقش مهمی در بقای تومور دارند، میزان سلول‌های **CD4<sup>+</sup>FoxP3<sup>+</sup>** در گروههای مورد مطالعه بررسی شد. مطابق جدول ۱ و نمودار ۳، گروههای دریافت کننده



نمودار ۵: سطح Bcl-2 در سلول‌های طحالی گروه‌های مورد مطالعه (برای همه گروه‌ها  $n=6$ )

#### مارکر Bcl-2

برای تعیین سطح Bcl-2، از سلول‌های طحالی گروه‌های مورد مطالعه استفاده شد. بالاترین سطح Bcl-2 مربوط به گروه دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup> فعال شده  $67\pm 6/71$  درصد و پایین‌ترین آن مربوط به گروه دریافت کننده TIL‌های CD8<sup>+</sup> فعال شده  $48\pm 7/61$  درصد بود. مطابق نمودار ۵ و جدول ۱ سطح فاکتور مزبور در گروه‌های دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup> فعال شده و CD4<sup>+</sup>+CD8<sup>+</sup> فعال شده  $p<0.001$  برای گروه دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup> و CD8<sup>+</sup> ( $p<0.017$ ).

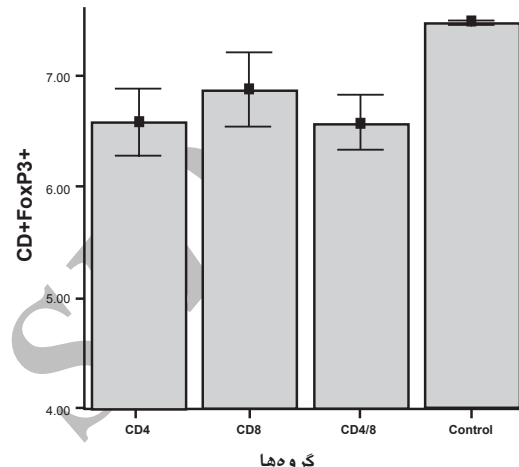
سطح فاکتور مزبور در گروه دریافت کننده TIL‌های CD8<sup>+</sup> فعال شده تفاوت معنی‌داری با گروه کنترل نداشت ( $p>0.952$ ). اختلاف دو گروه فوق با گروه دریافت کننده TIL‌های CD8<sup>+</sup> فعال شده نیز معنی‌دار بود (به ترتیب  $p<0.02$  و  $p<0.050$ ). در شکل ۳، از هر یک از گروه‌ها یک نمونه به صورت هیستوگرام آورده شده است.

#### بحث

لنفوسيت‌های T مهم ترین سلول‌های عامل در پاسخ ضدتوموری محسوب می‌شوند. در واقع قسمت عمده تلاش‌هایی که جهت ایمونوتراپی انجام می‌گیرد، برای افزایش توانایی و کارایی این سلول‌ها برای مقابله با سلول‌های توموری می‌باشد. از جمله روش‌هایی که برای افزایش کارایی این سلول‌ها مورد استفاده قرار گرفته است، می‌توان به استفاده از ترکیبات گوناگون مانند سایتوکالین‌های مختلف، همراهی با شیمی درمانی، پرتو درمانی و مهندسی ژنتیک سلول‌های T اشاره کرد (۱۸-۲۳). در این مطالعه از یک اپویید درون‌زاد، به نام مت-انکفالین برای افزایش توانایی سلول‌های T استفاده شد.

از آن جایی که پاسخ اینمنی اختصاصی غالب در برابر میکروارگانیسم‌های داخل سلولی و سرطان‌ها با واسطه لنفوسيت‌های TH1 و سلول‌های T سایتو توکسیک صورت می‌پذیرد (۲۳)، این سلول‌ها تخلیص و مورد استفاده قرار گرفتند. پذیرنده IL-2 (CD25) که روی درصد کمی از سلول‌های TIL در اکثر انواع تومورها بیان می‌شود (۲۴-۲۶)، به عنوان نتیجه تحریک آنتی‌ژنی اخیر در نظر گرفته می‌شود (۲۷، ۲۸). از این رو با توجه

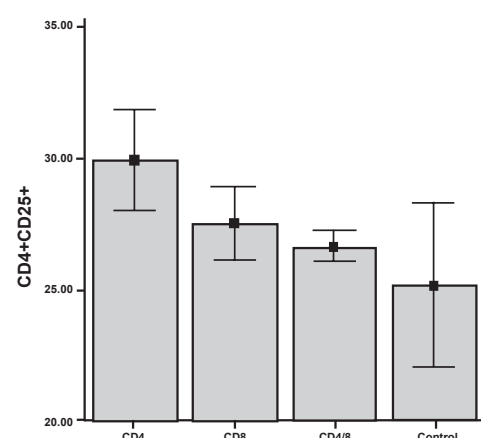
CD4<sup>+</sup>+CD8<sup>+</sup> گروه  $p<0.002$  و گروه  $p<0.001$  (p)، ولی بین سه گروه درمان شده اختلاف معنی‌داری وجود نداشت. کنترل منفی تست فوق  $29/40$  درصد بود. در شکل ۲ از هر یک از گروه‌ها، یک نمونه از دات پلات تست فوق نشان داده شده است. محور X مربوط به CD4-FITC و محور Y مربوط به FoxP3-PE-Cy5 می‌باشد.



نمودار ۳: سطح FoxP3 در سلول‌های طحالی CD4<sup>+</sup> (برای همه گروه‌ها  $n=6$ )

#### مارکر CD25

سطح مارکر CD25 فقط در گروه دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup> فعال شده به طور معنی‌داری بالاتر از گروه کنترل بود ( $p<0.002$ ) (جدول ۱). سطح این مارکر در گروه فوق از سایر گروه‌های درمانی نیز بالاتر بود ( $29/92\pm 1/82$  در مقایسه با  $1/33$ ). گروه‌های درمانی نیز  $26/64\pm 0/57$  در  $27/52\pm 1/82$  TIL‌های CD8<sup>+</sup> گروه فعال شده و  $CD4^+CD8^+$  TIL‌های فعال شده نسبت به گروه  $CD4^+CD8^+$  TIL‌های CD8<sup>+</sup> معنی‌دار بود ( $p<0.029$ ). در فعال شده، میزان افزایش مارکر فوق معنی‌دار نبود (به ترتیب  $p<0.554$  و  $p<0.175$ ).



نمودار ۴: سطح CD4<sup>+</sup>CD25<sup>+</sup> در سلول‌های طحالی گروه‌های مورد مطالعه (برای همه گروه‌ها  $n=6$ )

داشته است. بر اساس یافته‌های ساکاگوشی، سلول‌های Treg CD4<sup>+</sup>CD25<sup>+</sup> در انسان آترژیک بوده، IL-2 تولید نمی‌کنند و به طور ذاتی تکثیر سلول‌های T CD4<sup>+</sup> را مهار می‌کنند (۳۹). موضوع جالب توجه این است که سلول‌های Treg CD4<sup>+</sup>CD25<sup>+</sup> که به صورت بروون‌تنی گسترش یافته‌اند، توانایی سرکوب گری خود را حتی در مقابل سلول‌های T خاطره فعال شده گسترش یابند و پاسخ‌های سلول‌های Treg می‌توانند در خارج از بدن گسترش زیادی برای استفاده از این سلول‌ها برای درمان بیماری‌هایی که در آنها سلول‌های T مسبب بیماری بوده ایجاد می‌کنند، همچنین القای تولرانس علیه بافت‌های پیوندی نیز از موارد عدمه کاربرد این نوع سلول‌ها در آینده خواهد بود. نشان داده شده که سطح FoxP3 در گیرنده‌گان پیوند که برای بافت پیوند شده تحمل داشته، به طور تقریب ۱۰۰ برابر بیش از افرادی است که پیوند را رد کرده‌اند (۴۰). با این وجود، ممکن است این سلول‌ها از موانع اصلی عدم واکنش اصلی سیستم ایمنی علیه سلول‌های توموری باشند؛ چنانکه پینگیو و همکاران نشان داده‌اند که تخلیه تومور از سلول‌های CD4<sup>+</sup> (که عمدتاً سلول‌های تنظیمی هستند) در مرحله افتکتور، باعث دفع پیوند شده تحمیل داشتند، به طور تقریب ۱۰۰ برابر بیش از پیش‌فته تومور می‌گردد (۴۱). ایچی ساتو و همکاران نشان داده‌اند که نسبت بالای سلول‌های CD8<sup>+</sup> به سلول‌های تنظیمی، با پیش‌آگهی بهتری در سرطان تخدان همراه بوده و باعث افزایش طول عمر بیمار نیز می‌گردد (۴۲).

سرعت رشد تومور و طول عمر حیوانات در گروه دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup> فعال شده مشابه گروه دریافت کننده TIL‌های CD8<sup>+</sup> فعال شده بوده و درجه بعد، گروه CD4<sup>+</sup>+CD8<sup>+</sup> قرار داشت. برخلاف انتظار، طول عمر گروه دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup>+CD8<sup>+</sup> فعال شده کمتر بود. با توجه به اینکه تعداد سلول‌های تریق شده به این گروه دو برابر گروه‌های دیگر بوده، همین امر سبب فعال شدن مکانیسم‌های هوموستازیس گردیده که باعث آپاتوز سلول‌ها و کاهش نتیجه درمان شده است. به احتمال زیاد کم بودن تعداد سلول‌های CD25<sup>+</sup> در سلول‌های طحالی این گروه در این راستا می‌باشد که البته نیازمند بررسی‌های بیشتری می‌باشد.

## نتیجه‌گیری

در مجموع از مطالعه حاضر می‌توان نتیجه گرفت که می‌توان مت - انکفالین را به عنوان یک فعال کننده بالقوه سیستم ایمنی در ایمونوتراپی تلقی کرد و در این نوع درمان‌ها به کار گرفت. عوامل مختلفی برای فعال کردن سیستم ایمنی مورد استفاده قرار می‌گیرند که انتخاب یک گزینه از بین سایر گزینه‌ها، می‌تواند بر نتیجه درمان تاثیر بگذارد. در مطالعه حاضر برای اولین بار از یک اپیویید آندوژن به صورت بروون‌تنی برای فعال کردن لنفوسيت‌ها استفاده شد. در راستای نتایج به دست آمده دوزهای پایین مت - انکفالین باعث فعال شدن لنفوسيت‌ها می‌شود، ولی برخلاف مطالعات قبلی نشان داده بودند که مدت زمان‌های کوتاه تیمار، باعث مهار سیستم ایمنی و زمان‌های طولانی تیمار باعث تقویت سیستم ایمنی می‌شود. در این مطالعه نشان داده شد که زمان‌های طولانی تیمار با مت - انکفالین نه تنها باعث افزایش CD25 به عنوان یکی از فاكتورهای مهم فعال شدن لنفوسيت‌ها نمی‌شود، بلکه باعث کاهش آن نسبت به حالت

به توانایی مت - انکفالین در فعال کردن سیستم ایمنی (۳۹، ۴۰)، از CD25 به عنوان مارکری برای ارزیابی فعال شدن لنفوسيت‌ها بعد از تیمار با مت - انکفالین استفاده به عمل آمد. در این مطالعه نشان داده شد که تیمار لنفوسيت‌های T با مت - انکفالین موجب افزایش بیان CD25 در این سلول‌ها می‌گردد. سلول‌های توموری نیز روی فعالیت سیستم ایمنی تأثیر می‌گذارند و با تولید و ترشح انواع فاكتورها در مقابل سیستم ایمنی مقاومت می‌کنند. یکی از مکانیسم‌های حمله تومور به سیستم ایمنی، القای آپاتوز در لنفوسيت‌های ارتشاری می‌باشد (۳۰-۳۵). با توجه به اینکه نشان داده شده که بالا بودن سطح Bcl-2 در لنفوسيت‌هایی که برای ایمونوتراپی مورد استفاده قرار می‌گیرند نتایج بهتری در مطالعه این سطح در گروه‌های CD4<sup>+</sup> فعال شده با مت - انکفالین بوده که با بالا بودن سطح CD25 تطابق داشت. این امر نشان می‌داد احتمالاً لنفوسيت‌های گروه فوق علاوه بر توانایی بیشتر در اعمال وظایف عملکردی، در مقابل آپاتوز نیز مقاوم هستند. یافته‌های فوق وقتی در کنار روند رشد تومور در گروه‌های درمان شده تحلیل شوند، نتیجه به دست آمده بیشتر جلب توجه می‌کند. گروه دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup>+CD8<sup>+</sup> فعال شده بر خلاف اینکه سطح Bcl-2 بالایی داشت، پایین‌ترین سطح CD25 را در بین گروه‌های درمان شده نشان داد. بیانگر این نکته است که احتمالاً تعداد سلول‌های عامل در این گروه پایین می‌باشد، بنابراین موجب شده کاری ای سلول‌ها در تحلیل تومور نسبت به سایر گروه‌ها ضعیف‌تر باشد.

به ظاهر در میان مارکرهای فعالیت سلول‌های T، HLA-DR و CD69 با شرایط واقعی فعال بودن TIL‌ها هم خوانی ندارند (۲۶، ۲۵) که ممکن است به این دلیل باشد که این مارکرها بعد از فعال شدن به مدت طولانی بیان می‌شوند. در مقابل CD25 که روح جمعیت کوچکی از TIL‌ها در بیشتر انواع تومورها بیان می‌شود، به عنوان نتیجه تحریک اخیر در نظر گرفته می‌شود و هم‌زمان نقش مهمی در تنظیم تکثیر سلول‌های T و عملکرد آنها ایفا می‌کند که برای ارزیابی اثرات پرتوکل‌های ایمونوتراپی مورد استفاده قرار گرفته است (۲۷، ۲۸). در همین زمینه آندره لادانی و همکاران نشان داده‌اند که بیان مارکرهای فعالیت سلول T همانند CD25 و OX40(CD134) در سلول‌های لنفویید ارتشاری در ملانومای بدخیم در انسان، تاثیر چشم‌گیری بر بقای بیماران دارد (۳۶).

سلول‌های T تنظیمی FOXP3<sup>+</sup> (Treg) CD4<sup>+</sup> CD25<sup>+</sup> نقش مهمی در تنظیم و هوموستاز سیستم ایمنی دارد. سلول‌های Treg به شدت عملکرد و تکثیر سلول‌های T CD8<sup>+</sup> و CD4<sup>+</sup>CD25 سرکوب می‌کنند (۳۷). مکانیسم‌های در گیر در عملکرد سلول‌های تنظیمی ناشاخته مانده‌اند، ولی گمان می‌رود ترشح سایتوکاین‌های سرکوب کننده ایمنی از قبیل TGF-β و IL-10 در ایجاد اثرات این نوع سلول‌ها دخیل باشند (۳۸). در نتیجه با توجه به نقش بسیار مهم این CD4<sup>+</sup>FoxP3<sup>+</sup> سلول‌ها در تنظیم سیستم ایمنی، درصد لنفوسيت‌های در گروه‌های مورد مطالعه اندازه گیری شد. گروه‌های دریافت کننده TIL‌های CD4<sup>+</sup> و CD8<sup>+</sup> فعال شده به طور هم‌زمان، میزان پایین‌تری از مارکر فوق را نشان دادند. میزان این مارکر در گروه دریافت کننده TIL‌های CD8<sup>+</sup> اندکی بالاتر بود. جالب توجه آنکه گروهی که هیچ درمانی دریافت نکرد سطح بالاتری از

## تقدیر و تشکر

این طرح با گرانت دانشگاه علوم پزشکی تهران به شماره‌های ۳۳۴۰ و ۵۹۸۸ انجام شده است. نویسنده‌گان مراتب تقدیر و تشکر خود را از مساعدت‌های آقایان دکتر زهیر حسن، مهدی مهدوی و خانم طاهره ابوفضلی بیان می‌دارند.

## References

- Hughes J, Smith TW, Kosterlitz HW, Fothergill LA, Morgan BA, Morris HR. Identification of two related pentapeptides from the brain with potent opiate agonist activity. *Nature*. 1975; 258(5536): 577-580.
- Akil H, Shiomi HMJ. Induction of the intermediate pituitary by stress: synthesis and release of a nonopiod form of beta-endorphin. *Science*. 1985; 227(4685): 424-426.
- Mančev Z, Pešić G, Sanojević S, Radulović J. The immunomodulating effects of specific opioid antagonists after their intracerebroventricular application. *Facta Universitatis*. 2000; 7: 26-30.
- Wybran J, Appelboom T, Famaey JP, Govaerts A. Suggestive evidence for receptors for morphine and methionine-enkephalin on normal human blood T lymphocytes. *J Immunol*. 1979; 123(3): 1068-1070.
- Zagon IS, Smith JP, McLaughlin PJ. Human pancreatic cancer cell proliferation in tissue culture is tonically inhibited by opioid growth factor. *Int J Oncol*. 1999; 14(3): 577-584.
- McLaughlin PJ, Zagon IS, Skitzki J. Human neuroblastoma cell growth in tissue culture is regulated by opioid growth factor. *Int J Oncol*. 1999; 14(2): 373-380.
- Mascarenhas G, Quirico-Santos T. Inhibitory effect of tumor growth by methionine-enkephalin. *Arq Neuropsiquiatr*. 1992; 50(1): 84-90.
- Smith JP, Conter RL, Demers TM, McLaughlin PJ, Zagon IS. Elevated levels of opioid growth factor in the plasma of patients with pancreatic cancer. *Pancreas*. 2000; 21(2): 158-164.
- Gustin T, Bachetot T, Verna JM, Molin LF, Brunet JF, Berger FR, et al. Immunodetection of endogenous opioid peptides in human brain tumors and associated cyst fluids. *Cancer Res*. 1993; 53(19): 4715-4719.
- Lissoni P, Barni S, Paolorossi F, Crispino S, Rovelli F, Ferri L, et al. Evidence for altered opioid activity in patients with cancer. *Br J Cancer*. 1987; 56(6): 834-837.
- Michalek J, Buchler T, Hajek R. T lymphocyte therapy of cancer. *Physiol Res*. 2004; 53: 463-469.
- Walden P, Stuhler G, Trefzer U. Hybrid cell vaccination for cancer immuno therapy. In: Stuhler G, Walden P (eds). *Cancer Immune Therapy*. USA: Wilay-VCH verlag GmbH & Co. KGaA; 2002; 230-252.
- Zagon IS, McLaughlin PJ. Opioids and differentiation in human cancer cells. *Neuropeptides*. 2005; 39: 495-505.
- Zagon IS, McLaughlin PJ. Opioid growth factor (OGF) inhibits anchorage independent growth in human cancer cells. *Int J Oncol*. 2004; 24: 1443-1448.
- Lee YS, Wurster RD. Differential effects of methionine enkephalin on the growth of brain tumor cells. *J Neuro Oncol*. 1994; 19: 11-15.
- McLaughlin PJ, Zagon IS, Skitzki J. Human neu-
- roblastoma cell growth in tissue culture is regulated by opioid growth factor. *Int J Oncol*. 1999; 14: 373-380.
- Rader C, Sinha SC, Popkov M, Lerner RA, Barbas CF 3rd. Chemically programmed monoclonal antibodies for cancer therapy: adaptor immunotherapy based on a covalent antibody catalyst. *Proc Natl Acad Sci USA*. 2003; 100: 5396-5400.
- Michalek J, Buchler T, Hajek R. T lymphocyte therapy of cancer. *Physiol Res*. 2004; 53: 463-469.
- Ganss R, Ryschich E, Klar E, Arnold B, Hammerling GJ. Combination of T-cell therapy and trigger of inflammation induces remodeling of the vasculature and tumor eradication. *Cancer Res*. 2002; 62: 1462-1470.
- Chakraborty M, Abrams SI, Camphausen K, Liu K, Scott T, Coleman CN, et al. Irradiation of tumor cells up-regulates Fas and enhances CTL lytic activity and CTL adoptive immunotherapy. *J Immunol*. 2003; 170: 6338-6347.
- Obeid M, Tesniere A, Ghiringhelli F, Fimia GN, Apetoh L, Perfettini JL, et al. Calreticulin exposure dictates the immunogenicity of cancer cell death. *Nat Med*. 2007; 13: 54-61.
- Loskog A, Giandomenico V, Rossig C, Pulen M, Dotti G, Brenner MK. Addition of the CD28 signaling domain to chimeric T-cell receptors enhances chimeric T-cell resistance to T regulatory cells. *Leukemia*. 2006; 20: 1819-1828.
- Rankin EB, Yu D, Jiang J, Shen H, Pearce EJ, Goldschmidt MH, et al. An Essential Role of Th1 Responses and Interferon Gamma in Infection-Mediated Suppression of Neoplastic Growth. *Cancer Biol Ther*. 2003; 2(6): 687-693.
- Lopez CB, Rao TD, Feiner H, Shapiro R, Marks JR, Frey AB. Repression of interleukin-2 mRNA translation in primary human breast carcinoma tumor-infiltrating lymphocytes. *Cell Immunol*. 1998; 190: 141-155.
- Berd D, Maguire HC Jr, Mastrangelo MJ, Murphy G. Activation markers on T cells infiltrating melanoma metastases after therapy with dinitrophenyl-conjugated vaccine. *Cancer Immunol Immunother*. 1994; 39(3): 141-147.
- Diederichsen AC, Zeuthen J, Christensen PB, Kristensen T. Characterization of tumour-infiltrating lymphocytes and correlations with immunological surface molecules in colorectal cancer. *Eur J Cancer*. 1999; 35: 721-726.
- Whiteside TL, Letessier E, Hirabayashi H, Vitolo D, Bryant J, Barnes L, et al. Evidence for local and systemic activation of immune cells by peritumoral injections of interleukin 2 in patients with advanced squamous cell carcinoma of the head and neck. *Cancer Res*. 1993; 53: 5654-5662.
- Maxwell-Armstrong CA, Durrant LG, Robins RA, Galvin AM, Scholefield JH, Hardcastle JD. Increased activation of lymphocytes infiltrating primary colorectal

قبل از تیمار می‌گردد. زمان‌های کوتاه در تحریک القای فاکتور فوق موثرتر طی نتایج متفاوتی که در گروه‌های دریافت کننده TIL های CD4<sup>+</sup> و CD8<sup>+</sup> فعال شده با مت - انکفالین به دست آمده، باید در نحوه و میزان اثر مت - انکفالین روی زیر مجموعه‌های لنفوسيتی جستجو شود.

- cancers following immunizations with the anti-idiotypic monoclonal antibody 105AD7. *Gut.* 1999; 45(4): 593-598.
29. Hucklebridge FH, Hudspith BN, Lydyard PM, Brostoff J. Stimulation of human peripheral lymphocytes by methionine enkephalin and delta- selective opioid analogues. *Immunopharmacology.* 1990; 19(2): 87-91.
  30. Fournel S, Aguerre-Girr M, Huc X, Lenfant F, Alam A. Cutting edge: soluble HLA-G1 triggers CD95/CD95 ligand mediated apoptosis in activated CD8+ cells by interacting with CD8. *J Immunol.* 2000; 164: 6100-6104.
  31. Spaggiari GM, Contini P, Dondero A, Carosio R, Puppo F, Indiveri F, et al. Soluble HLA class I induces NK cell apoptosis upon the engagement of killer-activating HLA class I receptors through FasL-Fas interaction. *Blood.* 2002; 100: 4098-4107.
  32. Hahne M, Rimoldi D, Schroeter M, Romero P, Schreier M, French LE, Schneider P. Melanoma cell expression of Fas (Apo-1/CD95) ligand: implication for tumor immune escape. *Science.* 1996; 274: 1363-1366.
  33. Strand S, Galle PR. Immune evasion by tumours: involvement of the CD95 (APO-1/Fas) system and its clinical implications. *Mol Med Today.* 1998; 4(2): 63-68.
  34. Bennett MW, O'Connell J, O'Sullivan GC, Brady C, Roche D, Collins JK, et al. The Fas counterattack in vivo: apoptotic depletion of tumor-infiltrating lymphocytes associated with Fas ligand expression by human esophageal carcinoma. *J Immunol.* 1998; 160: 5669-5675.
  35. Strand S, Hofmann WJ, Hug H, Muller M, Otto G, Strand D, et al. Lymphocyte apoptosis induced by CD95 (APO-1/Fas) ligand-expressing tumor cells-a mechanism of immune evasion? *Nat Med.* 1996; 2: 1361-1366.
  36. Ladányi A, Somlai B, Gilde K, Fejös Z, Gaudi I, Timár J, et al. T-Cell Activation Marker Expression on Tumor-Infiltrating Lymphocytes as Prognostic Factor in Cutaneous Malignant Melanoma. *Clin Cancer Res.* 2004; 10: 521-530.
  37. Piccirillo CA, Shevach EM. Cutting edge: control of CD8+ T cell activation by CD4+ CD25+ immunoregulatory cells. *J Immunol.* 2001; 167: 1137-1140.
  38. Roncarolo MG, Bacchetta R, Bordignon C, Narula S, Levings MK. Type 1 T regulatory cells. *Immunol Rev.* 2001; 182: 68-79.
  39. Sakaguchi S. Regulatory T Cells: key controllers of immunologic self-tolerance. *Cell.* 2000; 101: 455-458.
  40. Lee I, Wang L, Wells AD, Darf ME, Ozkaynak E, Hancock WW, et al. Recruitment of Foxp3+ T regulatory cells mediating allograft tolerance depends on the CCR4 chemokine receptor. *J Exp Med.* 2005; 201: 1037-1044.
  41. Yu P, Lee Y, Liu W, Krausz T, Chong A, Schreiber H, et al. Intratumor depletion of CD4+ cells unmasks tumor immunogenicity leading to the rejection of late-stage tumors. *J Environ Monit.* 2005; 204(5): 779-791.
  42. Sato E, Olson SH, Ahn J, Bundy B, Nishikawa H, et al. Intraepithelial CD8+ tumor-infiltrating lymphocytes and a high CD8+/regulatory T cell ratio are associated with favorable prognosis in ovarian cancer. *Proc Natl Acad Sci USA.* 2005; 102: 18538-18543.