

آنتیبادی‌های ابشتین بار ویروس و میزان کاهش عیار این آنتیبادی‌ها پس از درمان رادیوتراپی در بیماران مبتلا به کارسینوم نازوفارنگس مراجعه کننده به بخش رادیوتراپی انکولوژی بیمارستان امام خمینی در سال ۸۲-۸۳

چکیده

زمانیه و هدف: شواهد و مطالعات انجام شده حاکی از وجود ژنوم ویروس ابشتین بار در سلول‌های اپی‌تیلیال نازوفارنگس بیماران مبتلا به کارسینوم نازوفارنگس است. وجود این ویروس در سلول‌های اپی‌تیلیال نازوفارنگس، همراه با تیترهای بالای آنتیبادی‌های A IgG و IgA در سرم این بیماران است. با توجه به فقدان یک روش آزمایشگاهی جهت غربالگری افراد پرخطر و پیگیری پس از درمان بیماران مبتلا به این بدخیمی، اندازه گیری تیتر این آنتیبادی‌ها می‌تواند در چهت دستیابی به این منظور سودمند باشد.

روش بررسی: در این مطالعه در بیماران مبتلا به کارسینوم نازوفارنگس مراجعه کننده به بیمارستان امام خمینی در سال ۸۲-۸۳ میزان مثبت بودن آنتیبادی‌های ابشتین بار ویروس، قبل از درمان و میزان کاهش عیار آن سه ماه پس از خاتمه درمان رادیوتراپی (یا رادیوتراپی و کموتراپی همزمان)، مورد ارزیابی قرار گرفت.

یافته‌ها: براساس نتایج این تحقیق، میزان مثبت بودن تیتر آنتیبادی‌های قبل از درمان بیماران، بیشتر از ۷۷٪ می‌باشد. سه ماه پس از خاتمه درمان، تیتر آنتیبادی‌های تمام بیمارانی که تیتر مثبت داشتند کاهش یافت که این کاهش تیتر به لحاظ آماری معنی دار بود ($P < 0.05$).

نتیجه‌گیری: با توجه به مثبت بودن تیتر آنتیبادی‌های IgG و IgA در درصد قابل توجهی از بیماران و کاهش تیتر آن پس از درمان، می‌توان از تیتر از این آنتیبادی‌ها جهت غربالگری افراد پر خطر و پیگیری پس از درمان بیماران سود جست. پیگیری و مطالعات تکمیلی بر روی بیماران توصیه می‌شود.

کلمات کلیدی: رادیوتراپی، کارسینوم نازوفارنگس، ابشتین بار ویروس

دکتر فرناز آموزگار هاشمی^۱

دکتر فریده رضی^۲

دکتر ابراهیم عصمتی^{۱*}

دکتر مرتضی سجادی^۱

۱. گروه رادیوتراپی - انکولوژی، مرکز

تحقیقات سلطان انتیتو کانسر، بیمارستان امام خمینی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

۲. آزمایشگاه بیوشیمی، مرکز تحقیقات آزمایشگاه‌های رفرانس

روش بررسی

مقدمه

جمعیت مورد مطالعه، کلیه بیماران مبتلا به کارسینوم نازوفارنگس مراجعه کننده به بخش رادیوتراپی انکولوژی (Accessible) بیمارستان امام خمینی طی سال ۸۲-۸۳ بودند ^{۳۰}. نفر تحت مطالعه قرار (sampling) و تمامی بیماران تا مرز ۳۰ نفر تحت مطالعه گرفتند. قبل از درمان رادیوتراپی از کلیه بیماران دو نمونه خون دریافت و پس از جداسازی سرم جهت انجام آزمایش‌های VCA/IgG، EA/IgG، EA/IgA، VCA/IgA، VCA/IgG، EA/IgA، EA/IgG، EA/IgA، VCA/IgA، VCA/IgG مکرر تحقیقات آزمایشگاه‌های رفرانس انتقال یافت و سپس بیماران تحت درمان رادیوتراپی (یا رادیوتراپی و شیمی‌درمانی هم‌زمان) با دستگاه کبالت ^{۶۰} برای تومور دوز ۶۶ تا ۷۰ گری (Gray) قرار گرفتند. سه ماه پس از خاتمه درمان، در ۲۱ نفر از کسانی که قبل از انجام رادیوتراپی سرولوژی مثبت داشته‌اند، تیتر آنتی‌بادی‌های VCA/IgA، EA/IgG، EA/IgA، EA/IgG، EA/IgA، VCA/IgG مجدداً مورد ارزیابی قرار گرفت. کلیه نمونه‌ها به روش ELISA (توسط کیت‌های ساخت کمپانی IBL) با عدم دقیق $\%10$ بر حسب ضریب انحراف ([CV%]) مورد بررسی قرار گرفتند. تیتر بالاتر از ۱۲ مثبت و تیتر کمتر از ۸ منفی و مقادیر بین این دو عدد نشانگر تیتر بینایی‌بود. میانگین سنی برای بیماران $41/9$ بوده و کمترین و بیشترین سن به ترتیب 13 و 67 سال می‌باشد. داده‌های فرم اطلاعاتی استخراج و توسط نرم افزار SPSS، میزان تغییر آنتی‌بادی‌ها بعد از درمان نسبت به قبل از درمان به روش Paired T-test بررسی گردید.

یافته‌ها

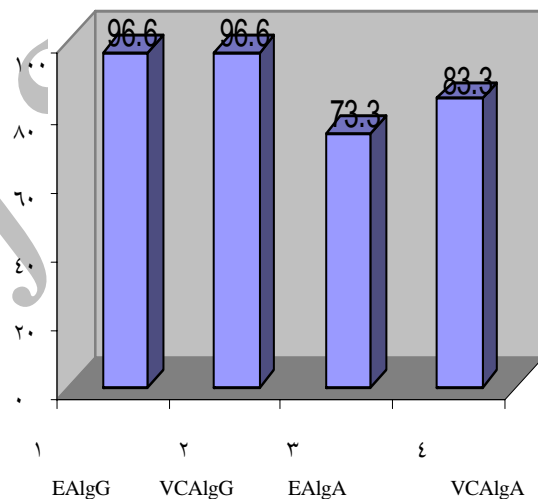
آنتی‌بادی‌ها در دو نوبت، نوبت اول قبل از درمان و نوبت دوم 3 ماه بعد از خاتمه درمان سنجیده شدند. از 30 بیماری که در ابتداء مورد مطالعه قرار گرفته بودند، 9 نفر به علل مختلف از قبیل قطع درمان به دلیل متاستاز و یا انتقال به سایر

برای نخستین بار Old و همکاران وجود آنتی‌بادی‌های ضد ابشتین‌بار ویروس (Anti-EBV) را در سرم بیماران مبتلا به کارسینوم نازوفارنگس ثابت کردند. اطلاعات مربوط به سرولوژی ابشتین‌بار از آن پس به سرعت تکامل یافته و سبب تقویت ارتباط بالقوه ویروس ابشتین‌بار و کارسینوم نازوفارنگس شده است [۱]. شواهد موجود نشان‌دهنده این مطلب است که سلول‌های اپی‌تیال نازوفارنگس، پناهگاه ژنوم ویروس ابشتین‌بار می‌باشد. وجود ژنوم این ویروس در سلول‌های اپی‌تیال نازوفارنگس بیماران مبتلا به کارسینوم نازوفارنگس، سبب افزایش تیتر آنتی‌بادی‌های IgA و IgG در سرم می‌شود. در مطالعات انجام شده، تیتر مثبت VCA/IgA در جمعیت مبتلا به کارسینوم نازوفارنگس بیش از 90% گزارش شده است؛ در حالی که این میزان برای جمعیت عمومی در حدود 5% بوده است [۲، ۳]. مطالعات محدودی جهت بررسی پاسخ این آنتی‌بادی‌ها به درمان رادیوتراپی انجام شده که در این مطالعات پس از چند ماه از خاتمه درمان، تیتر آنتی‌بادی‌ها کاهش یافته است. به همین جهت این آزمون به عنوان یک تست غربالگری در افراد پر خطر و تست پیگیری در بیماران درمان شده با رادیوتراپی و حتی به عنوان یک تست تشخیصی مطرح شده است. با توجه به فقدان یک روش آزمایشگاهی جهت غربالگری بیماران پر خطر و پیگیری پس از درمان بیماران مبتلا به این بد خیمی، اندازه گیری تیتر این آنتی‌بادی‌ها می‌تواند در جهت دستیابی به اهداف فوق سودمند باشد. در صورت کاهش عیار این آنتی‌بادی‌ها پس از درمان رادیوتراپی، با انجام مطالعات تکمیلی دیگر، می‌توان سودمندی استفاده از سرولوژی برای پیگیری بیماران درمان شده با رادیوتراپی را مورد ارزیابی قرار داد.

بحث

با توجه به یافته‌های این تحقیق میزان مثبت بودن تیتر آنتی‌بادی‌های ابشتین‌بار ویروس بیشتر از ۷۳٪ بود که این درصد برای VCA/IgG و EA/IgG بیشترین مقدار (هر کدام ۹۶٪) و برای VCA/IgA و EA/IgA کمترین مقدار (به ترتیب ۷۳/۳٪ و ۸۳/۳٪) بود. نتایج این تحقیق مطابق با مطالعاتی است که در آمریکا [۴، ۹]، چین [۱۰، ۲]، ژاپن [۵، ۶]، تایوان [۷] انجام گرفته است. با توجه به بالا بودن تیتر IgG (چه برای EA و چه برای VCA)، به نظر می‌رسد که تست IgG نسبت به IgA از حساسیت بالاتری برای غربالگری افراد پرخطر و یا پیگیری بیماران درمان شده کارسینوم نازوفارنگس برخوردار است. سه ماه پس از خاتمه درمان رادیوتراپی، میزان آنتی‌بادی بیماران مجددًا اندازه گیری شد. نتایج اندازه گیری نشان‌دهنده کاهش تیتر آنتی‌بادی برای هر چهار نوع آنتی‌بادی می‌باشد که نتایج این قسمت از مطالعه نیز مطابق با بررسی‌های انجام گرفته در سایر کشورها می‌باشد [۴، ۵، ۷، ۸]. با توجه به کاهش قابل توجه تیتر آنتی‌بادی‌ها پس از درمان رادیوتراپی یا رادیوتراپی و شیمی‌درمانی همزمان، به ویژه در مورد VCA/IgG و EA/IgG و معنی دار بودن آن به لحاظ آماری، به نظر می‌رسد در صورت پیگیری بیماران برای مدت طولانی‌تر، کاهش تیتر آنتی‌بادی‌ها ادامه یافته و در نهایت منفی شوند. در صورت افطاوی کاهش تیتر آنتی‌بادی با پاسخ بالینی بیمار در طولانی مدت، می‌توان تفسیر جامع‌تری در خصوص ارزش منفی شدن تیتر آنتی‌بادی‌های ابشتین‌بار ویروس انجام داد. با توجه به مثبت بودن تیتر آنتی‌بادی‌های VCA/IgG و EA/IgG [۶/۹۶٪] از هم اکنون می‌توان نتیجه گرفت که این آنتی‌بادی‌ها جهت غربالگری افراد در معرض خطر، مفید باشند.

مراکز، مورد پیگیری قرار نگرفتند و در نتیجه تیتر آنتی‌بادی‌ها در نوبت دوم در ۲۱ نفر اندازه گیری شد. میزان مثبت بودن آنتی‌بادی‌های VCA/IgA، EA/IgA، VCA/IgG و EA/IgG در نمودار ۱ آمده است. نتایج اندازه گیری آنتی‌بادی‌ها، نشانگر کاهش تیتر آنتی‌بادی در نوبت دوم (۳ ماه بعد از خاتمه درمان) به مقدار ۵۳٪، ۴۹٪، ۵۰٪ و ۵۷٪ به ترتیب برای EA/IgG، VCA/IgA، EA/IgA و VCA/IgG بود. میزان آنتی‌بادی‌های هر مجموعه بر حسب میانگین و انحراف معیار، در جدول ۱ آمده است.



نمودار ۱- نسبت مثبت بودن آنتی‌بادی‌ها قبل از درمان در مبتلایان به کارسینوم نازوفارنگس مراجعه کننده به بیمارستان امام خمینی، سال‌های ۸۲-۸۳

در مرحله بعد، میزان تغییر آنتی‌بادی‌های بعد از درمان نسبت به قبل از درمان بررسی گردید. اساس این مقایسه آزمون Paired T-test بود که نتایج برای تمام آنتی‌بادی‌ها به لحاظ آماری معنی دار بوده و به شرح زیر می‌باشد:

EA IgA	$t(20) = 2/459$; P: ۰/۰۲۳
EA IgG	$t(20) = 3/651$; P: ۰/۰۰۲
VCA IgA	$t(20) = 2/148$; P: ۰/۰۴۴
VCA IgG	$t(20) = 3/566$; P: ۰/۰۰۲

جدول ۱- خلاصه نتایج اندازه گیری آنتی بادی ها در مبتلایان به کارسینوم نازوفارنکس مراجعه کننده به بیمارستان امام خمینی، سال های ۸۲-۸۳

بعد از درمان				قبل از درمان				میانگین انحراف معیار
EA IgA	EA IgG	VCA IgA	VCA IgG	EA IgA	EA IgG	VCA IgA	VCA IgG	
۱۳۲	۸۲	۱۱۷	۱۳۹	۲۴۹	۱۶۷	۲۳۵	۳۲۰	
۲۳۶	۹۴	۲۰۰	۱۲۶۱	۴۴۷	۱۹۵	۴۴۷	۳۲۵	انحراف معیار

* EA: Early Antigen

* VCA: Viral Capsid Antigen

سپاسگزاری

این مطالعه با حمایت مالی شورای پژوهشی مرکز تحقیقات سرطان انسیتو کانسر بیمارستان امام خمینی انجام شده که بدین وسیله از ایشان قدردانی می شود. همچنین از همکاری صمیمانه پرسنل و مدیریت آزمایشگاه مرکزی انسیتو کانسر و پرسنل و ریاست محترم مرکز تحقیقات آزمایشگاه های رفرانس که در انجام این تحقیق ما را یاری نمودند، سپاسگزاریم.

در پایان، جهت نتیجه گیری نهایی توصیه می شود که تحقیقات تکمیلی بر روی بیماران انجام گرفته و بیماران برای مدت طولانی تری پیگیری شوند و هم زمان با بررسی تیتر آنتی بادی، پاسخ بالینی به درمان نیز مورد ارزیابی قرار گیرد.

Ebstein-Barr virus antibodies titer before and after radiotherapy in patients with nasopharyngeal carcinoma, Cancer Institute, Imam Khomeini Hospital, 2003 – 2004

F. Amoozegar Hashemi¹
F.Razi²
E.Esmati^{1*}
M.Sajjadi¹

1. Cancer Institute, Tehran University of Medical Sciences
2. Reference Laboratories of Iran, Research center

ABSTRACT

Background: High titer of IgA and IgG are found in the presence of EBV genome in epithelial cells of nasopharyngeal carcinoma. In this survey we evaluated the accuracy of EBV antibodies titers in screening and follow up the patients.

Methods: Thirty nasopharyngeal carcinoma patients were followed from 2003 to 2004. Serum EBV antibody levels were measured before and after (3 months) radiotherapy or combined radiotherapy and chemotherapy.

Results: More than 77% of patients were seropositive before treatment .The antibodies decreased significantly, 3 months after treatment ($p<0.05$).

Conclusion: This investigation shows the efficiency of serologic methods for screening of high risk people and follow up of patients after treatment, but more complementary studies is needed.

Keywords: Radiotherapy,nasopharyngeal carcinoma, Epstein Barr Virus

* Cancer Institute, Imam Khomeini Hospital, Keshavarz Blvd., Tehran, Iran, Tel: +98(21) 77904105, E-mail:ebesmati@yahoo.com

References

1. Devita VT, Hellman S, Rosenberg S, editors. *Principles and Practice of Oncology*. Philadelphia, Lipincott, Williams & Wilkins: 2001; p. 824.
2. Perez CA, Bredy LW, Halperin EC, Schmidt-Ullrich RK, editors. *Principles and Practice of Radiation Oncology*. Philadelphia, Lipincott Willhams & Whlkins: 2004; p. 918-19.
3. Henry JB, editors. *Clinical Diagnosis and Management by laboratory methods*. USA: Saunders: 2001; p. 1056-57.
4. Coates HL, NeelHB, Pearson GR. Immunovirologic Assesment of American Patients with Nasopharyngeal Carccinoma and Occult Primary Tumors. *Otolaryngology* 1978; 86: 424-7.
5. Tamada A, Makimoto K, Yamabe H, Imai J, et al. Titers of Epstein Barr Virus related antibodies in nasopharyngeal carcinoma in Japan. *Cancer* 1984; 53: 430-40.
6. Takimoto T, Furukawa M, Morishita K, Umeda R, et al. Nasophryngeal Carcinoma in Japan:clinical evaluation of EBV Serology and EBV-assotiated Nuclear Antigens Test. *Auris Nasus Larynx* 1982; 9: 151-63.
7. Lynn TC, Tu SM, Kawamura A. Long term follow-up of IgG and IgA anibodies against Viral Capsid Antigens of Epstein- Barr Virus in Nasopharyngeal carcinoma. *Laryngol Otol* 1985 ; 99: 567-72.
8. Shimakage AM, Aikegami N, Chatani M, Yoshino K, et al. Serological follow-up study on the antibody levels to Ebstein-Barr Virus- determined Nuclear Antigen (EBNA) patients with nasopharyngeal carcinoma after radiation therapy. *Biken J* 1987; 30:45-51.
9. Neel HB, Pearson GR, Taylor WF. Antibodies to Epstein-Barr Virus in patients with nasopharyngeal carcinoma and in comparision groups. *Ann Otol Rhinol Laryngol* 1984; 93: 477-82.
10. Lio MT, Yeh CY. Prognostic value of anti-Epstein-Barr Virus antibodies in Nasopharyngeal Carcinoma. *Radiat Med* 1998; 16: 113-7.