

بيان مارکرهای P53^{Kip1} و P27^{Kip1} در کانسر معده و همراهی آن با شاخص های هیستوپاتولوژیک در نمونه های گاسترکتومی بیماران بیمارستان شهید بهشتی بابل در سال های ۷۹-۸۵

انسیه شفیق^{*}، یاسر عبد العظیمی^۱، شهریار شفائی^۱، محمود حاجی احمدی^۲

۱- استادیار گروه پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی بابل ۲- دستیار گروه پاتولوژی ۳- عضو هیات علمی گروه پزشکی اجتماعی دانشگاه علوم پزشکی بابل

سابقه و هدف: در مطالعات مختلف بیان ژنهای کنترل کننده چرخه سلولی (P53، P27) و شاخص تکثیر (Ki-67) در کانسر معده نتایج متفاوتی را با سرانجام بیماری و نیز با بعضی از شاخصهای کلینیکو هیستوپاتولوژیک نشان داده است. این مطالعه با هدف یافتن ارتباط بین بیان این مارکرها و شاخصهای هیستوپاتولوژیک در سرطان معده صورت گرفت.

مواد و روشها: در این مطالعه تجربی (آزمایشگاهی) بلوکهای پارافینی ۵۸ نمونه گاسترکتومی انتخاب و نتایج حاصله پس از رنگ آمیزی هماتوکسیلین- ائوزین و ایمونو هیستوشیمی برای مارکرهای Ki-67، P53 و P27، نتایج حاصله با یافته های هیستوپاتولوژیک مقایسه و ارتباط آنها ارزیابی گردید.

یافته ها: در این مطالعه نسبت مرد به زن ۲/۸۶ به ۱، میانگین سنی ۶۰ سال، شایع ترین محل تومور آنتر (۲۷ مورد) و شایع ترین شکل ماکروسکوپی نوع زخمی (۲۹ مورد) بود. در طبقه بندی لورن نوع روده ای (۴۰ مورد) و در طبقه بندی مینگ نوع ارتشاری (۴۸ مورد) فرم غالب بوده و از نظر درجه هیستولوژیک اکثریت با نوع دارای تمایز خوب (گردید، ۱، ۲۹، ۴۱، ۴۹ و ۴۷ مورد) بود و مراحل T3 + T4 (۴۶ مورد) بیشترین موارد بودند. درگیری عقده لنفی و رگ و عصب به ترتیب ۴۱، ۴۹ و ۴۷ مورد و میزان بیان P53، P27^{Kip1} و Ki67 به ترتیب ۰/۲۸، ۰/۳۲۲ و ۰/۵٪ بود. تنها بیان پروتئین های P53 و Ki-67 ارتباط معنی داری با یکدیگر داشتند ($p=0.028$) و در بقیه موارد ارتباط معنی داری یافت نشد.

بحث و نتیجه گیری: نتیجه مطالعه نشان داد که بررسی مارکرهای P53، P27^{Kip1} و Ki-67 به قدری در پیش بینی رفتار بیولوژیک کانسر معده ارزش تشخیصی ندارند.

واژه های کلیدی: کانسر معده، Ki-67، P27، P53، ایمونو هیستوشیمی.

مجله دانشگاه علوم پزشکی بابل، دوره نهم، شماره ۴، مهر – آبان ۱۳۸۶، صفحه ۷-۱۴

روش تشخیصی است که با کمک آنتی بادی علیه اجزاء خاص

سیتوپلاسمی یا هسته ای، نوع تومور و وجود یا فقدان یک آنتی ژن

خاص را امکان پذیر می نماید. P53 یک ژن سرکوب کننده تومور

هزینه انجام این پژوهش در قالب طرح تحقیقاتی شماره ۱۹۰۲۰۴۴۵

از اعتبارات دانشگاه علوم پزشکی بابل تأمین شده است.

است که به نام پلیس سلولی نیز مشهور است و بر روی کروموزوم

۱۷ قرار دارد. فعالیت های عمدۀ پروتئین P53 توقف چرخه سلولی و

مقدمه

با پیشرفت پزشکی و ابداع روش‌های جدید تشخیص براساس

شناسایی ماده ژنتیکی، (LCR)، Ligase Chain Reaction

Polymerase Chain (SBH)، Polymerase Chain Hybridization

(PCR) و... و همچنین رنگ آمیزیهای ایمونو هیستوشیمی

IHC گام های مهم و موثری در تشخیص بیماری ها برداشته شد.

تعییر در بروز پروتئین تنظیم کننده چرخه سلولی P27 و مارکر تزايدسلولی Ki-67، در بسیاری از کانسرها می توان از تعیین ارتباط بیان ایمونوهیستوشیمی آنها با شاخصه های کلینیکو پاتولوژیک، تومورهای دارای خاصیت تهاجمی بیشتر و به تبع آن بیماران در معرض خطر را شناسایی کرد (۱۱-۱۴ و ۱۸-۲۳). هدف از این مطالعه، تعیین بروز این مارکرها در کارسینوم معده، (یکی از شایع ترین انواع سرطان در ایران) و ارتباط آنها با پارامترهای هیستوپاتولوژیک می باشد.

مواد و روشها

انتخاب نمونه: جهت تهیه نمونه های مربوط به کارسینوم معده با مراجعة به بایگانی بخش پاتولوژی بیمارستان شهید بهشتی بابل اسامی ۵۸ بیمار در بین سالهای ۱۳۷۹ تا ۱۳۸۵ که تحت گاسترکتومی قرار گرفته بودند از مجموعه کانسرهای معده استخراج و با بررسی لام های مربوطه، بهترین بلوک پارافینی هر یک از آنها که دارای بیشترین حجم تومور بود، انتخاب و جدا شد. پس از برش بلوک های مربوطه، رنگ آمیزی هماتوکسیلین و انوزین (H&E) و نیز رنگ آمیزی به روش ایمونوهیستوشیمی (IHC) برای مارکرهای P27 و Ki-67 بر روی آنها انجام شد. نتایج بدست آمده از رنگ آمیزی مارکرها به روش IHC با یافته های هیستوپاتولوژیک (بدست آمده از پرونده بیماران در بایگانی و رنگ آمیزی H&E شامل سن (>60 و <60 سال)، جنسیت، اندازه تومور (<6 و >6 سانتیمتر)، محل تومور (کاردیا، فوندوس، آتر)، نمای ماکروسکوپیک (زخمی، قارچی شکل، ارتراحی)، درجه هیستولوژیک (G_1 , G_2 , G_3)، نوع تومور با توجه به طبقه بندی لورن (روده ای، متشر) و مینگ (ارتراحی، گسترشی)، T-Stage (T₃ + T₄, T₁+T₂)، Metasatاز به عقده لنفی، تهاجم به عصب و رگ مورد ارزیابی و تجزیه و تحلیل قرار گرفتند (۱۹ و ۲۰).

رنگ آمیزی ایمونوهیستوشیمی: بیان P27^{Kip1} و Ki-67 به روش ایمونوهیستوشیمیابی بررسی گردید: روش کمپلکس استرپتوآبیدین، بیوتین، پراکسیداز (Labelled Strept- Avidin Biotio/HRP) بر روی برشهای ۴ میکرومتری بافت‌های برش داده شده از روی بلوکهای پارافینی انجام شد. لام هایی که از آنها استفاده گردید، سیالینیره بودند که جهت چسبندگی بهتر بافت به لام شیشه ای مورد استفاده قرار گرفتند. پس از برش و دیپارافینیزه

آغاز آپوپتوز در پاسخ به آسیب DNA می باشد. بیش از ۵۰٪ تومورهای انسانی جهش این ژن را دارند. از دست رفتن هر دو آل P53 تقریباً در تمامی سرطان ها از جمله کارسینوم ریه، کولون و پستان دیده می شود (۱). بیان بیش از حد (Overexpression) هسته ای P53 که بوسیله IHC مشخص می شود با موتاسیون آن مرتبط است (۲). تومورهای دارای P53 نرمال به احتمال بیشتری به رادیاسیون و کموترابی پاسخ می دهند تا آنهای که P53 جهش یافته ای دارند (۱). پروتئین P27^{Kip1} یکی از اعضای خانواده Cyclin-dependent kinase Cip/Kip بوده و مهارکننده های CDK (CDK) از طریق اتصال به آنها می باشد. این مولکولها تنظیم کننده های منفی (بازدارنده) چرخه سلولی و ژنهای بالقوه سرکوب کننده تومور از طریق کنترل پروسه های اساسی سلولی نظیر تقسیم (Proliferation)، تمایز و آپوپتوز هستند. ژنهای سرکوب کننده تومور یعنی P53 و P27^{Kip1} توقف چرخه سلولی را G₁/S junction می کنند (۳ و ۴). یافته ها در چندین مطالعه نشان می دهند که بیان کم یا عدم بیان پروتئین P27^{Kip1} و بیان بیش از حد P53 با پیشرفت تومور و پیش آگهی ضعیف در چندین نوع کانسر مثل کارسینوم کبد، پروستات، حنجره، کولون و مری در ارتباط است (۵-۱۰).

مطالعات متعددی نیز نشان داده اند که بیان بیش از حد P27^{Kip1} در سرطان معده باعث بهبود در سرانجام می شود. همچنین اکثر مطالعات در مورد P53 میبن نقش این مارکر در پیش آگهی سرطان معده بوده است، اگرچه گزارشات متناقض نیز در این زمینه منتشر شده که می تواند به علت استفاده از آنتی بادی ها و تکنیک های مختلف باشد (۶ و ۷ و ۱۱ و ۱۲ و ۱۳ و ۱۴).

Ki-67 یک آنتی ژن خاص تزايد سلولی (پرولیفاراسیون) را شناسایی می نماید. Ki-67 توسط سلولهایی که در مراحل انتهایی فاز G₁, S و G₂ و M هستند بیان می شود اما در سلولهایی که در G₀ هستند بروز داده نمی شود. رنگ آمیزی آن عمدتاً هستکی یا دور هستکی است. میزان تزايد سلولی که توسط ایمونوآکتیویته Ki-67 بررسی می شود به عنوان یک شاخص پیش آگهی در چندین نوپلاسم بدخیم مورد مطالعه قرار گرفته است و نشان داده شده است که با درجه تومور و دوره بالینی آن ارتباط دارد (۳ و ۱۳ و ۱۴).

با توجه به اثبات نقش کلیدی موتاسیون بعضی ژنهای سرکوب کننده تومور مثل P53 در بروز بعضی سرطان ها و همچنین

- رنگ آمیزی *P53*, *P27^{Kip1}* وقتی مثبت در نظر گرفته می شوند که $> 10\%$ سلولهای تومورال شدت رنگ پذیری متوسط (++) یا بالاتر داشته باشند.
- رنگ آمیزی *Ki-67* وقتی مثبت در نظر گرفته می شود که $> 25\%$ سلولهای تومورال شدت رنگ پذیری متوسط (++) یا بالاتر داشته باشند. رنگ آمیزی *P53*, *P27* و *Ki-67* هسته ای هستند. تجزیه و تحلیل داده ها با نرم افزار SPSS و تست های آماری *Fisher- Exact* و *Chi- Square* از نظر آماری معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

در این مطالعه تعداد موارد کارسینوم معده ۵۸ مورد بود که از بیمارانی که در بین سالهای ۱۳۷۹ تا ۱۳۸۵ تحت گاسترکتومی قرار گرفته بودند انتخاب شدند. بهترین بلوکهای پارافینی این نمونه ها جدا شده و برای پروتئین های *P53*, *P27* و *Ki-67* رنگ آمیزی ایمونوهیستوشیمی شدند. با توجه به اینکه بطور نرمال *P27^{Kip1}* در لفوسیتها و *Ki-67* در مراکز زایگر فولیکول های لنفاوی مثبت می گردند، از این خاصیت به عنوان یک کنترل مثبت داخلی در رنگ آمیزی استفاده شد. میزان بیان *P53*, *P27^{Kip1}* و *Ki-67* به ترتیب $56/9\%$, $56/9\%$ و $75/9\%$ بود. رنگ آمیزی IHC برای *P53* و *P27* و *Ki-67* در تمام نمونه هایی که این مارکرها را بروز دادند، هسته ای بودند. ارتباط بیان ایمونوهیستوشیمی پروتئینهای *P53* و *P27* و *Ki-67* در جدول ۱ قید شده است. همانطور که ملاحظه می شود بیان *P53* و *Ki-67* ارتباط معنی دار ($p=0/028$) با یکدیگر داشتند. ولی بین *P53* و *P27* و *Ki-67* رابطه معنی داری بودست نیامد. ارتباط بین شاخصه های کلینیکوپاتولوژیک و بیان ایمونوهیستوشیمی پروتئین های *P53*, *P27^{Kip1}* و *Ki-67* در جدول ۲ آمده است. در این مطالعه بین بیان پروتئین های *P53* و *P27^{Kip1}* و *Ki-67* و هیچ یک از پارامترهای هیستوپاتولوژیک (سن، جنس، محل تولد، ماکروسکوپی، گرید هیستولوژیک، stage تومور، متاستاز به غده لنفی، تهاجم به عصب و رگ، طبقه بندی کولون) ارتباط معنی داری بدست نیامد. در این مطالعه نسبت مرد به زن $2/86$ به ۱، میانگین سنی 60 عسال، شایعترین محل تومور آنتر (46%) و شایعترین شکل ماکروسکوپی تومور نوع زخمی (Ulcerating) (50%) بود. نوع

کردن در گزیلوں و آبگیری در الكل، جهت مهار فعالیت پراکسیداز داخلی برشها در پراکسیدهیدروژن 3% در آب بمدت ۲۰ دقیقه انکوبه شدند و متعاقباً جهت بازیابی آنتی ژنی (Antigen Retrieval) برشهای بافتی در محلول بافرسیترات (۶ M PH و $0/01$) قرار داده شد و بمدت ۲۰ دقیقه در اتوکلاو با درجه حرارت 121°C درجه سانتیگراد گذاشته شدند. سپس برش ها با استفاده از آنتی بادی های خاص هر مارکر به روش زیر رنگ آمیزی شدند:

برای *P53* از Monoclonal Mouse Anti- Human, Clone Do-7, DAKO از *Ki-67* (کد N۱۵۸۱) و برای *MIB-1*, Monoclonal Mouse Anti- Human; Clone: MIB-1, Monoclonal Mouse (کد N۱۶۳۳) DAKO و برای *P27^{Kip1}* (کد M۷۲۰۳) Anti- Human; Clone SX 53G8, DAKO رقت. $۰/۵$ استفاده شد که براساس توصیه بروشورهای هر کدام از کیت ها زمان انکوباسیون اولیه برای این آنتی بادی های اولیه 25 دقیقه در دمای اتاق بودند. پس از شستشو با TBS، توسط یک لایه از ایمونو گلوبولینهای Biotinylated Goat Anti- Rabbit/Mouse (آنتی بادی ثانویه) درسالین بافر شده با فسفات (PBS) حاوی پروتئین ثبت کننده به مدت ۲۵ دقیقه لام ها در هوای اتاق انکوبه شدند. برای هر کدام از مارکرهای فوق یک برش اضافی بدون به کارگیری آنتی بادی اولیه به عنوان کنترل منفی نیز رنگ آمیزی شد. Horseradish peroxidase در محلول بافر به برش ها اضافه گردید (مدت انکوباسیون ۲۵ دقیقه) پس از شستشو و افزودن یک قطره Substrate- Chromogen با مدت انکوباسیون 10 دقیقه لام ها جهت مرحله آخر که رنگ آمیزی متناظر با هماتوکسیلین بودند آماده شدند (DAKO LSAB₂ System- HRP).

ارزیابی رنگ آمیزی ایمونوهیستوشیمی: براساس بررسی چندین مقاله و کتاب در ارزیابی رنگ آمیزی های IHC معیارهای Scoring برای *P53*, *P27^{Kip1}* و *Ki-67* بر پایه شدت رنگ پذیری (Staining Intensity) و نسبت سلولهای مثبت (Proportion of Nuclear Staining) گرفته شد (۲۱-۲۳): میزان Cut-off برای مثبت یا منفی بودن *Ki-67* و *P27^{Kip1}*, *P53* به صورت زیر تعیین شد:

۷۰٪ نمونه ها دارای متاستاز به عقده لنفی، ۸۴٪ دارای تهاجم به عروق و ۸۱٪ دارای تهاجم به عصب بودند.

روده ای در طبقه بندی لورن ۶۸٪، نوع ارتشاخی در طبقه بندی مینگ ۸۲٪، از نظر گرید هیستولوژیک به ترتیب نوع G_1 ۵۰٪، G_3 ۳٪ و G_2 ۲۴٪ و اکثر تومورها در مراحل $T3 + T4$ ۸۴٪ بودند.

جدول ۱. ارتباط بیان ایمونوهیستوشیمی پروتئین های P53 و P27^{Kip1} و Ki-67

P-vaule	Ki67		P53		P27 ^{Kip1}		پارامترها
	Ki67+	P- value No.(%)	P53+	P-value No(%)	P27+ n	No.(%)	
P27 ^{Kip1} (n=58)							
۱/۰۰	۲۵(۷۵/۸)	۰/۵۹۷	۲۰(۶۰/۶)		۳۳	۳۳	ثبت
	۱۹(۷۷/۰)		۱۳(۵۲/.)		۲۵		منفی
P53 (n=58)							
۰/۰۲۸	۲۹(۸۷/۹)			۰/۵۹۷	۳۳	۳۳	ثبت
	۱۵(۶۰/۰)			۱۳(۵۲/۰)	۲۵		منفی
Ki67 (n=58)							
۰/۰۲۸		۰/۰۲۸	۲۹(۶۵/۹)	۱/۰۰	۴۴	۴۴	ثبت
			۴(۲۸/۱)		۱۴	۸(۵۷/۱)	منفی

جدول ۲. پارامترهای هیستو پاتولوژیک و رابطه آنها با بیان ایمونوهیستوشیمی پروتئین های P53، P27^{Kip1} و Ki-67

P- value	Ki67		P53		P27 ^{Kip1}		پارامترها
	Ki67+	P- value No(%)	P53+	P-value No(%)	P27+ n	No(%)	
سن به سال (n = ۵۸)							
۱/۰۰	۱۸(۷۸/۳)	۰/۷۸۷	۱۴(۶۰/۹)	۰/۴۱۷	۱۵(۶۵/۲)	۲۳	≤ ۶۰
	۲۶(۷۴/۳)		۱۹(۵۴/۳)		۱۸(۵۱/۴)	۳۵	> ۶۰
جنس (n = ۵۸)							
۰/۰۸۷	۳۰(۶۹/۸)	۱/۰۰	۲۴(۵۵/۸)	۰/۳۸۱	۲۶(۶۰/۵)	۴۳	مرد
	۱۴(۹۳/۳)		۹(۶۰/۰)		۷(۴۶/۷)	۱۵	زن
محل تومور (n = ۵۸)							
۰/۲۸۴	۱۷(۷۷/۳)	۰/۲۸۹	۱۳(۵۹/۱)	۰/۱۵۸	۹(۴۰/۹)	۲۲	کاردیا
	۵(۵۵/۶)		۳(۳۳/۳)		۶(۶۶/۷)	۹	فوندوس
	۲۲(۸۱/۵)		۱۷(۶۳/۰)		۱۸(۶۶/۷)	۲۷	آنتر
ماکروسکوپی (n = ۵۸)							

۱۱ انسیه شفیق و همکاران /

۰/۳۱۶	۲۳(۷۹/۳)	۰/۶۲۲	۱۵(۵۱/۷)	۰/۶۲۲	۱۵(۵۱/۷)	۲۹	(Zخمی) Ulcerating
	۱۷(۶۸/۰)		۱۵(۶۰/۰)		۱۵(۶۰/۰)	۲۵	(قارچی شکل) Fungating
	۴(۱۰۰)		۳(۷۵/۰)		۳(۷۵/۰)	۴	(ارتشاحی) Infiltrative
							اندازه تومور (n = ۵۸)
۰/۵۳۳	۲۶(۷۲/۲)	۰/۰۶۳	۲۴(۶۶/۷)	۰/۷۹۲	۲۱(۵۸/۳)	۳۶	≤ 6
	۱۸(۸۱/۸)		۹(۴۰/۹)		۱۲(۵۴/۵)	۲۲	> 6
							طبقه بندی لورن (n = ۵۸)
۰/۱۸۷	۲۸(۷۰/۰)	۰/۱۰۵	۲۰(۵۰/۰)	۱/۰۰	۲۳(۵۷/۵)	۴۰	(روده ای) Intestinal
	۱۶(۸۸/۹)		۱۳(۷۲/۲)		۱۰(۵۵/۶)	۱۸	(متشر) Diffuse
							طبقه بندی میگ (n = ۵۸)
۰/۲۳۳	۳۸(۷۹/۲)	۰/۷۳۱	۲۸(۵۸/۳)	۱/۰۰	۲۷(۵۶/۳)	۴۸	(ارتشاحی) Infiltrative
	۶(۶۰/۰)		۵(۵۰/۰)		۶(۶۰/۰)	۱۰	(گسترشی) Expansive
							گردیده پاتولوژیک (n = ۵۸)
۰/۱۱۹	۱۹(۷۵/۵)	۰/۲۸۲	۱۴(۴۸/۳)	۰/۹۴۵	۱۷(۵۸/۶)	۲۹	G ₁
	۱۱(۷۸/۶)		۸(۵۷/۱)		۸(۵۷/۱)	۱۴	G ₂
	۱۴(۹۳/۳)		۱۱(۷۳/۳)		۸(۵۳/۳)	۱۵	G ₃
							T-Stage (n = ۵۸)
۰/۶۷۳	۶(۶۶/۷)	۰/۷۱۸	۶(۶۶/۷)	۱/۰۰	۵(۵۵/۶)	۹	T1 + T2
	۳۸(۷۷/۶)		۲۷(۵۵/۱)		۲۸(۵۷/۱)	۴۹	T3 + T4
							متاستاز به عقده لنفی (n = ۵۸)
۰/۳۱۱	۳۳(۸۰/۵)	۰/۷۷۵	۲۴(۵۲/۹)	۰/۷۷۵	۲۴(۵۸/۵)	۴۱	دارد
	۱۱(۶۴/۷)		۹(۵۸/۵)		۹(۵۲/۹)	۱۷	ندارد
							تهاجم به عصب (n = ۵۸)
۰/۴۳۳	۳۷(۷۸/۷)	۱/۰۰	۲۷(۵۷/۴)	۰/۳۲۰	۲۵(۵۳/۲)	۴۷	دارد
	۷(۶۳/۶)		۶(۵۴/۵)		۸(۷۲/۷)	۱۱	ندارد
							تهاجم به رگ (n = ۵۸)
۰/۶۷۳	۳۸(۷۷/۶)	۱/۰۰	۲۸(۵۷/۱)	۱/۰۰	۲۸(۵۷/۱)	۴۹	دارد
	۶(۶۶/۷)		۵(۵۵/۶)		۵(۵۵/۶)	۹	ندارد

همچنین بیان پروتئین های P53، P27^{Kip1} و Ki-67 با هیچ یک از پارامترهای هیستوپاتولوژیک مورد مطالعه ارتباط معنی داری نشان

بحث و نتیجه گیری

این مطالعه به ارزیابی بیان Ki-67 و P27^{Kip1} و P53 در کارسینوم معده و ارتباط این مارکرها با بعضی پارامترهای کلینیکو هیستوپاتولوژیک پرداخته است. در این بررسی بیان P53، P27^{Kip1} و Ki-67 ارتباط معنی دار از نظر آماری داشتند. اما بین بیان P53 و P27^{Kip1} یا Ki-67 رابطه معنی دار در بین نمونه ها به دست نیامد.

ندا. در مطالعه مشابهی که بوسیله Feakins و همکاران، Wiksten و همکاران و Gomyo و همکاران انجام شد رابطه معنی داری بین بیان ایمونوهیستوشیمی P53، P27^{Kip1} و پارامترهای کلینیکو

در مطالعه Baldas و Wikston، همکاران، Gomyo و همکاران، Sgambato و همکاران، نوع منتشر (Diffuse) در طبقه بندی لورن و گسترشی (Expansive) در طبقه بندی فراوانی بیشتری داشتند که این خلاف یافته در طبقه بندی مینگ های Mountdhri و همکاران، Pinto و های ما می باشد، اما یافته های Kim و نیز همکاران در این زمینه مطابق با یافته های Kim و نیز همکاران در این زمینه مطابق با این مطالعه می باشد (۱۴ و ۱۷). میزان بیان P53، P27^{Kip1} و مطالعه ما می باشد (۳۰ و ۳۶). مطالعه Ki-67 در مطالعه ما ۵۶/۹٪، ۵۶/۹٪ و ۷۵/۹٪ بود که به ترتیب مطابق با بعضی موارد گزارش شده ۱۷-۵۷٪، ۳۰-۵۴٪ و ۷۵-۷۷٪ از دیگر مطالعات است (۳-۱۶ و ۱۹ و ۲۰).

با توجه به نتایج متفاوت مطالعات ذکر شده توسط گروه های مختلف نمی توان علت خاصی را برای اختلاف بین نتایج مطالعه ما و دیگران، ذکر کرد.

ما این مطالعه را با این فرض که بتوانیم با رنگ آمیزی ایمونوھیستوشیمیایی میزان بیان پروتئین های P53 و Ki-67 را در کارسینوم معده تعیین کنیم و ارتباطی بین این مارکرها و پارامترهای هیستوپاتولوژیک بیابیم، انجام دادیم. ولی با توجه به نتایج حاصله چنین استبیاط می شود که منحصراً با بررسی این مارکرها در کانسر معده نمی توانیم ارتباط خاصی بین آنها و معیارهای هیستو پاتولوژیک ذکر شده بیابیم و از آنها برای مشخص کردن تومورهای دارای احتمال رفتار بیولوژیک تهاجمی بیشتر استفاده کنیم. شاید با بررسی ارتباط این مارکرها و میزان بقای پیماران و پاسخ به درمان بتوان به نتایج مفیدی دست یافت.

تقدیر و تشکر

بدین وسیله از حمایت مالی معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علم نوشنک، بابا. تشكی و قدانی، ص. گدد.

هیستوپاتولوژیک مثل جنس، سن، Stage، grade یا نوع هیستولوژیک تومور یافت نشد (۱۷ و ۲۴).

در مطالعه دیگری که توسط Moundhri و همکاران انجام شد مارکر P53 با سن کمتر از ۶۰ سال و اندازه تومور بیشتر از ۵ سانتی متر ارتباط داشت. همچنین بیان Ki-67، P27، P27Kip1 ارتباط معنی دار با یکدیگر داشتند (۳). در مطالعه Nitti و همکاران بیان پایین P27 بهطور معنی داری با گرید هیستولوژیک، T-Stage و متاستاز به عقده لنفی ارتباط داشت (۵). در مطالعه Xiu و همکاران بیان P53 تنها با سن (≥ 65 سال) در ارتباط بود. همچنین بیان Ki-67 و P53 با یکدیگر ارتباط معنی دار داشتند (۱۱)، اما در مطالعه Pinto و همکاران بیان P53 با تهاجم به عروق و متاستاز به عقده لنفی همکاران Sgambato و همکاران، P53 تنها ارتباط داشت (۱۴). در مطالعه T-Stage با یکدیگر رابطه معنی دار داشت و P27Kip1 با هیچ یک از پارامترهای کلینیکو-هیستو پاتولوژیک رابطه معنی دار نداشت (۸).

در مطالعه Kim و همکاران بیان پایین P27 با کانسر پیشرفته معده، اندازه بزرگ تومور ($>6\text{ cm}$)، گرید بالای هیستولوژیک، تهاجم به عروق لنفاویک، Stage بالا، عمق تهاجم تومور و عود رابطه معنی دار و با بیان Ki-67 ارتباط معکوس داشت، اما در مطالعه Xiangming و همکاران، P27Kip1 به ترتیب تنها با هیستولوژی تومور و متاستاز به عقده های لنفی رابطه داشت (۱۵ و ۱۶). ۵٪ بیماران در این مطالعه ۴۰ ساله یا جوانتر بودند که مطابق با ۲-۸٪ گزارش شده در مطالعات مشابه دیگر می باشد (۳). در مطالعه ما ۵٪ ضایعات در مرحله T1 شناسایی شده بودند در حالی که این رقم در ژاپن ۷۰٪، در عمان ۱/۵٪ و در ایتالیا ۳٪ می باشد (۵). محل شایع تومور آستر و نمای ماکروسکوپی غالب تومور زخمی مطابق با بعضی مطالعات مشابه انجام شده در آسیا، اروپا، آفریقا مم، باشد (۳ و ۱۴).

References

1. Kumar V, Abbas A, Fausto N. Pathologic basis of disease, 7th ed, Philadelphia, Elsevier, Saunders 2005; pp: 302-3.
 2. Han H, Landreneau RJ, Santucci TS, et al. Prognostic value of immunohistochemical expression of P53, HER-2/neu, and bcl2 in stage I non-small cell lung cancer. Hum Pathol 2002; 33: 105-10.

3. Al Moundhri MS, Nirmala V, AL-Hadabi I, et al. The prognostic significance of P53 P27^{Kip1}, P21 waf1, HER-2/neu, and Ki67 proteins expression in gastric cancer: A clinicopathological and immunohistochemical study of Arab patients. *J Surg Oncol* 2005; 91(4): 243-52.
4. Wiksten J, Lundin J, Nordling S, Kokkola A, Von Boguslawski K, Haglund C. The prognostic value of P27 in gastric cancer. *Oncology* 2002; 63(2): 180-184.
5. Nitti D, Belluco C, Mammano E, et al. Low level of p27 (Kip1) protein expression in gastric adenocarcinoma is associated with disease progression and poor outcome. *J Surg Oncol* 2002; 81(4): 167-75.
6. Xiangming C, Natsugoe S, Takao S, et al. The cooperative role of p27 with cyclin E in the prognosis of advanced gastric carcinoma. *Cancer* 2000; 89(6): 1214-9.
7. Feakins RM, Mulcahy HE, Quaglia A, Jawhari A, Zhang Z, Patchett SE. P27kip1 loss does not predict survival in patients with advanced gastric carcinoma. *Cancer* 2000; 89(6): 1684-91.
8. Sgambato A, Migaldi M, Leocata P, et al. Loss of P27^{Kip1} expression is a strong independent prognostic factor of reduced survival in no gastric carcinomas. *Cancer* 2000; 89(11): 2247-57.
9. Kume T, Oshima K, Shinohara T, et al. Low rate of apoptosis and over expression of bcl2 in Epstein-Barr virus-associated gastric carcinoma. *Histopathology* 1999; 34(6): 502-9.
10. عیاسی م، منصف آ، مجلسی ا، مانی کاشانی ح، ابوالحسنی م. ارزیابی Her- 21 Preu, P53 over expression در بیماران مبتلا به کانسر معده و ارتباط آنها با پیش آگهی. مقالات همایش سالانه آسیب شناسی ایران، انجمن پاتولوژی ایران ۱۳۸۴؛ ص: ۱۵۳-۴.
11. Liu XP, Tsushima K, Tsushima M, Kawauchi S, Oga A, Furuya T, Sasaki K. Expression of P21(WAF1/CIP1) and P53 proteins in gastric carcinoma: its relationships with cell proliferation activity and prognosis. *Cancer Lett* 2001; 170(2): 183-9.
12. Lee KE, Lee HJ, Kim YH, Yu, et al. Prognostic significance of P53, nm23, PCNA and C-erbB2 in gastric cancer. *Jpn J Clin Oncol* 2003; 33(4): 173-9.
13. Lindboe CF, Torp SH. Comparison of Ki-67 equivalent anti bodies. *J Clin Pathol* 2002; 55(6): 467-71.
14. Pinto De Sousa J, Silva F, David L, et al. Clinicopathological significance and survival influence of P53 protein expression in gastric carcinoma. *Histopathology* 2004; 44(4): 323-31.
15. Kim DH, Lee HI, Nam ES, et al. Reduced expression of the cell-cycle inhibitor P27Kip1 is associated with progression and lymph node metastasis of gastric carcinoma. *Histopathology* 2000; 36(3): 245-51.
16. Baldus SE, Schneider PM, Moning SP, et al. P21/waf1/cip1 in gastric cancer: Association with histopathological subtypes, lymphonodal metastasis, prognosis and P53 status. *Scand J Gastroenterol* 2001; 36(9): 975-80.
17. Gomyo Y, Ikeda M, Osaki M, et al. Expression of P21 (waf1/cip1/sdi1), but not P53 protein, is a factor in the survival of patients with advanced gastric carcinoma. *Cancer* 1997; 79(11): 2067-72.
18. گزارش کشوری ثبت موارد سرطانی ۱۳۸۳، تهیه کننده: مرکز مدیریت بیماریها، معاونت غیر واگیر، اداره سرطان، وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی ۱۳۸۵؛ ص: ۶۷-۸.
19. Rosai J. Ackerman surgical pathology, 9th ed, USA, Mosby 2004; pp: 67, 615-18, 662, 2898.

20. Fenoglio Preiser C. Gastrointestinal pathology and atlas and text, 2nd ed, Philadelphia, Lippincott Raven 1999; p: 258.
21. Straume O, Sviland L, Akslen LA. Loss of nuclear P16 protein expression correlates with increased tumor cell proliferation (Ki-67) and poor prognosis in patients with vertical growth phase melanoma. Clin Cancer Res 2000; 6(5): 1845-53.
22. Ilyas M, Hao XP, Wilkinson K, et al. Loss of bcl-2 expression correlates with tumor recurrence in colorectal cancer. Gut 1998; 43(3): 383-87.
23. Dabbs D. Diagnostic immunohistochemistry, 2nd ed, London, Churchill Livingstone 2006; p: 731.

Archive of SID

* آدرس نویسنده مسئول: بابل، بیمارستان شهید بهشتی، گروه پاتولوژی، تلفن: ۰۱۱۱-۲۲۵۲۰۷۱-۴.

ensiye hsh@yahoo.com

Archive of SID