

ناپایداری میکروستلایت و بروز موتاسیون در ژن پرتوئین‌های عدم تطابق ژنی در مبتلایان به سرطان ارثی و غیرپولیپی کولورکتال DNA

دکتر محمدرضا زالی^{*}، دکتر مهدی یداللهزاده^۱، دکتر مهسا مولایی^۲، دکتر سیدرضا فاطمی^۳

- استاد، فوق تخصص گوارش و کبد، مرکز تحقیقات بیماری‌های دستگاه گوارش و کبد، بیمارستان طالقانی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
- دستیار تخصصی بیماری‌های داخلی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی و محقق مرکز تحقیقات بیماری‌های دستگاه گوارش و کبد، بیمارستان طالقانی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
- استادیار، متخصص پاتولوژی، مرکز تحقیقات بیماری‌های دستگاه گوارش و کبد، بیمارستان طالقانی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
- استادیار، فوق تخصص گوارش و کبد، مرکز تحقیقات بیماری‌های دستگاه گوارش و کبد، بیمارستان طالقانی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

چکیده

سابقه و هدف: سرطان ارثی غیرپولیپی کولورکتال (HNPCC) شایعترین نوع سرطانهای کولورکتال ارثی می‌باشد. موتاسیون‌های ژرم لاین در ژنهای مختلف سیستم عدم تطابق ژنی در DNA (MMR) و بروز ناپایداری میکروستلایت (MSI) در این سرطان دخیل است. اما هنوز در این زمینه گزارشی از بیماران مبتلا به سرطان HNPCC در ایران منتشر نشده است. هدف این مطالعه بررسی شیوع MSI و موتاسیون ژنهای MMR در بیماران ایرانی مشکوک به HNPCC می‌باشد.

مواد و روشها: در این مطالعه مقطعی ۹۴ بیمار که حداقل یکی از معیارهای بتسدا را داشته‌اند، مورد بررسی قرار گرفته‌اند. وضعیت MSI در تمام بیماران تعیین گردید و بطور جداگانه برای تمام بیماران SSCP نیز انجام شد و بررسی سکانس‌های DNA در موارد دارای باند شیفت صورت پذیرفت. جهت آنالیز آماری از نرم‌افزارهای SPSS16 و آزمونهای Chi2 و Fisher's exact و آزمونهای T- test استفاده است.

یافته‌ها: در MSI-L ۴۱/۵٪ و در MSI-H ۱۷٪ MSS و در ۴۱/۵٪ Band shift در ۱۸ مورد (.۱۹/۱) وجود داشت که در ۸ مورد موتاسیون در ژنهای فوق بعد از تعیین سکانس DNA رخ داده بود.

نتیجه‌گیری: به نظر می‌رسد توزیع موتاسیون در MMR در بیماران ایرانی مبتلا به HNPCC متفاوت از گزارشات کشورهای دیگر باشد و با توجه به این که ارزیابی ژنتیکی سرطان کولورکتال در ایران پرهزینه بوده و مطالعات چندانی در این زمینه انجام نشده است فراوانی در گیری ژن‌های MMR و مباقی ژن‌های مطرح در بروز HNPCC همچنان در پرده ابهام می‌باشد.

وازگان کلیدی: سرطان ارثی غیرپولیپی کولورکتال، سیستم ترمیم عدم تطابق ژنی، ناپایداری میکروستلایت، موتاسیون، ایران.

لطفاً به این مقاله به صورت زیر استناد نمایید:

Zali MR, Yadollahzadeh M, Molaei M, Fatemi SR. DNA microsatellite instability and mismatch repair germline mutation in Iranian patients with hereditary non-polyposis colorectal cancer. Pejouhandeh 2012;16(6):268-76.

شایع‌ترین نوع سرطانهای کولورکتال ارثی می‌باشد. هر چند که طیف شیوع آن را ۱۰٪ در سرطان‌های کولورکتال می‌دانند اما همچنان میزان بروز دقیق آن مورد اختلاف نظر است. در سال ۱۹۹۱، گروه بین‌المللی ICG-HNPCC (ICG-HNPCC) معيارهای آمستردام I و در سال ۱۹۹۹ بازنگری شده آن یعنی معيارهای آمستردام II را جهت شناسایی موارد

مقدمه
سرطان ارثی غیرپولیپی کولورکتال (Hereditary Non Polyposis colorectal cancer: HNPCC)

*نویسنده مسؤول مکاتبات: تهران، اوین، بیمارستان طالقانی، طبقه هفتم، مرکز تحقیقات بیماری‌های دستگاه گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی؛
تلفن: ۰۲۱-۲۲۴۳۲۵۱۵؛ پست الکترونیک: nnzali@hotmail.com

مواد و روشها

در این مطالعه توصیفی - مقطعی پس از انجام هماهنگی های لازم با مراکز بیمارستانی دانشگاهی در سراسر کشور بیمارانی که با شک به HNPCC در طی سالهای ۱۳۸۲ تا ۱۳۸۷ به مرکز تحقیقات بیماری های دستگاه گوارش و کبد بیمارستان طالقانی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی (RCGLD) ارجاع شده بودند، ابتدا در مورد پژوهش حاضر و اهداف و مراحل انجام آن توضیح کامل به هر یک از بیماران داده شد و پس از اخذ رضایت نامه از آنها برای شرکت در پژوهش هریک از بیماران مورد مصاحبه و بررسی معیارهای بتسدا قرار گرفتند. معیارهای بتسدا که در این مطالعه مدنظر بوده اند شامل موارد زیر می باشد:

(۱) تشخیص سرطان کولورکتال در بیمار با سن کمتر از ۵۰ سال (۲) وجود یک سرطان سین کرونوس یا متاکرونوس کولورکتال یا سایر تومورهای مرتبط با HNPCC (شامل سرطانهای کولورکتال، اندومتریوم، معده، تخمدان، پانکراس، حالب و لگنچه کلیه، مجرای صفوایی و مغز، آدنوم غدد سپاسه و کراتوآکانتوم و کارسینومهای روده باریک) صرف نظر از سن بیمار (۳) سرطان کولورکتال با بافت شناسی خاصی که طبق مطالعات در MSI-H بیشتر دیده می شود (یعنی لنفوسيتهای ارشاح یافته در تومور، واکنش لنفوسيت شبکه کرون، تمایز موسيئي و يا Signet ring و نمای رشد مدولاری) در بیماران جوانتر از ۶۰ سال (۴) وجود سرطان کولورکتال در بیماری که حداقل یک نفر از بستگان درجه اولش مبتلا به تومورهای مرتبط با HNPCC باشد و حداقل یکی از آنها در زمان تشخیص سرطان کمتر از ۵۰ سال سن داشته باشند (۵) وجود سرطان کولورکتال در بیماری که حداقل دو نفر از بستگان درجه اول یا دوم ایشان مبتلا به تومورهای مرتبط با HNPCC باشد (بدون در نظر گرفتن سن آنها) (۳).

بدین ترتیب بعد از توضیح مطالعه و اخذ رضایت از بیمارانی که حداقل یکی از معیارهای بتسدا را داشتند، نمونه های خون جهت انجام آزمایشات ژنتیکی گرفته شد. ژنهای DNA با استفاده از پروتکلهای استاندارد استخراج شد (۱۵) و نمونه های بافتی تومور که در فرمالین ثابت و سپس پارافینیزه شده بود از مراکز پاتولوژی اولیه جمع آوری گردید و در بخش پاتولوژی مرکز تحقیقات بیماری های دستگاه گوارش و کبد بیمارستان طالقانی (RCGLD) از نظر نمای بافت شناختی و نایابی داری میکروستلاتیت بررسی شدند.

جهت استخراج DNA ژنومی از خون محیطی ابتدا ۱۰ میلی لیتر از خون وریدی بیمار با مقدار ۲۰۰ میکرولیتر EDTA

مشکوک به این بیماری مطرح کرده اند (۱) در سال ۱۹۹۷ نیز سازمان بین المللی سرطان در طی کارگاه بین المللی HNPCC راهنمای بتسدا (Bethesda) را بر اساس سابقه خانوادگی، هیستوپاتولوژی تومور و آزمایش نایابی داری میکروستلاتیت (MSI)، جهت تشخیص موارد مشکوک به HNPCC پیشنهاد دادند (۲ و ۳) که در سال ۲۰۰۴ مورد بازنگری قرار گرفته است و در حال حاضر به عنوان قابل قبول ترین استراتژی تشخیصی مورد اتفاق نظر می باشد (۴).

پیشرفت های اخیر در ژنتیک مولکولی سبب آشکار شدن و تعیین توالی برخی از ژن های مسئول بروز HNPCC شده اند (۵). از جمله مشخص شده که موتاسیون های ژرم لاین در ژنهای مختلف سیستم ترمیم عدم تطابق ژئی در (MMR) شامل 2p16 در 2q31، MLH1 در 3p21، MSH2 در 2p16 و PMS2 در 7p22، PMS1 در 7p22 با بروز MSH6 مرتبط هستند (۶).

بر اساس مطالعات موتاسیونها و ارتباط سنجی (linkage study) ژن های MLH1 و MSH2 مسئول اصلی و مشترک حدود ۸٪ HNPCC ها می باشند (۵، ۷ و ۹) بیشتر این موتاسیون ها در اثر میکرو موتاسیون (مotaسیون نقطه ای)، حذف یا اضافه شدن قطعه ای کوچک در ژنوم می باشند (۱۰ و ۱۱). حذف قطعات بزرگ در ژنهای MLH1 و MSH2 (بخصوص MSH2) ممکن است رخ بددهد (۷). به علاوه مطالعات اخیر نشان داده اند که متیلاسیون مناطق CpG (سیتوزین-فسفوڈی استر- گوانین) منطقه پرومتوسور ژن MLH1 یکی از مکانیسم های دیگر غیرفعال کننده ژن فوق و بروز سرطان می باشد (۷ و ۱۲).

وجود موتاسیون در ژرم لاین سیستم ترمیم عدم تطابق (Microsatellite MSI) سبب بروز نایابی داری میکروستلاتیت (MSI instability) می شود. MSI را بر حسب میزان نایابی به سه گروه MSI-Low (MSI-L)، MSI-High (MSI-H) و MSI-Stable (MSS) مختلف آمده است که بیش از ۹۰٪ بافت های تومورال در مبتلایان به HNPCC بوده اند (۱۴). اما هنوز در این زمینه گزارشی از بیماران مبتلا به HNPCC در ایران منتشر نشده است. هدف این مطالعه بررسی موضوع مطرح شده در HNPCC بین گروهی از بیماران ایرانی با تشخیص بالینی می باشد.

مراحل بعدی مطالعه مشکلات زیادی را ایجاد می‌کند. سپس از محلول TE (10 mM Tris-HCl + 1 mM EDTA) استفاده شد. در مرحله بعد حل کردن و نگهداری DNA استفاده شد. در مرحله از دستگاه غلظت و کیفیت DNA به دست آمده با استفاده از دستگاه بیوفوتومتر ارزیابی گردید. نسبت جذب نوری در ۲۶۰ به ۲۸۰ نانومتر برای نمونه‌ها بطور متوسط ۱/۸ و غلظت آنها بسته به میزان گلوبول‌های سفید خون بین ۴۰۰ الی ۲۰۰۰ میکرولیتر در میلی لیتر بود که بدین ترتیب DNA بدست آمده از این روش دارای کیفیت و کمیت بسیار خوبی بوده و در طی پژوهش مورد استفاده قرار گرفت (۱۵).

جهت بررسی وضعیت پایداری میکروستلايت از ۵ شاخص (میکروستلايت) Bat-25، Bat-26، D2S123، D5S346 و D17S250 استفاده شد. وضعیت MSI در صورت وجود موتاسيون حداقل در دو شاخص MSI-H، وجود موتاسيون در یک شاخص MSI-L و اگر هیچکدام از ۵ مارکر میکروستلايت موتاسيون نداشتند MSS در نظر گرفته شد (۱۶ و ۱۷). پس از تهیه پرایمرهای خاص میکروستلايت‌ها تکثیر ناحیه مربوطه با استفاده از PCR در نمونه‌های مربوط به سلول‌های نرمال و تومورال هر بیمار صورت گرفت. سکانس پرایمرهای مورد استفاده مطابق جدول ۱ بود:

(Ethylene Diamine Tetraacetic acid) ماده ضد انعقاد مخلوط شد (از آنجایی که هپارین به عنوان ماده ضد انعقاد در مراحل بعدی مطالعه (PCR) ایجاد مشکل می‌نماید نمی‌توان از این ماده به عنوان ماده ضد انعقاد استفاده کرد). سپس برای جداسازی گلوبول‌های سفید خون از آب مقطر سرد جهت لیز کردن گلوبول‌های قرمز خون استفاده شد. پس از انجام مراحل شستشو و جداسازی گلوبول‌های سفید، جهت لیز کردن گلوبول‌های سفید باقیمانده و از بین STE 1X (10%) Sodium dodecyl SDS (10%) (Saline Tris-EDTA) و پروتئیناز K استفاده شد و گلوبولهای سفید به مدت ۲۴ ساعت انکوباسیون شدند. پس از لیز شدن گلوبولهای سفید از محلول فنل - کلروفرم جهت رسوب دادن پروتئینهای موجود استفاده شد. در مرحله بعد در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد و با استفاده از سانتریفوژ یخچال‌دار محلول حاوی DNA از رسوب بدست آمده جدا شد. سپس ایزوپروپانول به محلول حاصل اضافه شد و بدین ترتیب کلاف DNA قابل مشاهده گردید و DNA حاصل با استفاده از پیپت پاستور به تیوب ۱/۵ میلی-لیتری منتقل شد. جهت شستشوی DNA از الكل اتانول با غلظت ۷۰٪ استفاده شد. این مرحله از اهمیت زیادی برخوردار است چراکه عدم شستشوی دقیق DNA در این مرحله در

جدول ۱: سکانس پرایمرهای مورد استفاده در این پژوهش

Bat-25	Primer forward: Primer reverse:	5'-gTT TCg CCT CCA AgA ATg TAA gT-3' 5'-gTT TCT gCA TTT TAA CTA Tgg CTC-3'
Bat-26	Primer forward: Primer reverse:	5' -CTG CTA CTT TTG AC T TCC GCC -3' 5' -AAC CAT TCA ACA TTT TTA ACC -3'
D2S123	Primer forward: Primer reverse:	5'-TCA ACA TTg CTg gAA gTT CT-3' 5'-gAC TTT CCA CCT ATg ggA CT-3'
D17S250	Primer forward: Primer reverse:	5'-ggA AgA ATC AAA TAg ACA AT- 3' 5'-gCT ggC CAT ATA TAT ATT TAA ACC -3'
D5S346	Primer forward: Primer reverse:	5'-ACT CAC TCT AgT gAT AAA TCg gg-3' 5' -AgC AgA TAA gAC AgT ATT ACT AgT T-3'

مقایسه با نمونه کنترل تغییر در الگوی باندها و یا اصطلاحاً band shift داشتند، برای تعیین سکانس DNA و تشخیص نوع موتاسيون شناسایی شدند و بعد با استفاده از dNTPs و ddNTPs (deoxynucleotid triphosphates-12) (dideoxynucleotid triphosphates-13,12 fluorescently labeled) سکانس‌های مربوطه در DNA مشخص و تعیین شدند (۱۸ و ۱۹).

ارتباط آماری بین متغیرهای کیفی بوسیله آزمون Chi² و یا Fisher's exact و جهت مقایسه میانگین داده‌های کمی از

جهت تعیین سکانس‌های DNA وجود موتاسيون در ژن‌های MMR، از بیماران نمونه خون وریدی گرفته شد و بعد از جداسازی بافی‌کوت، با استفاده از روش فنول - کلروفرم از PCR WBC، استخراج گردید و با انجام PCR (Polymerase Chain Reaction) DNA تکثیر یافته و از محصولات حاصل از PCR-product (PCR-single stranded SSCP) جهت غربالگری از هر بیمار یک نمونه برای انجام Conformational Polymorphism (Conformational Polymorphism) تعیین موارد مشکوک به وجود موتاسيون استفاده گردید. سپس مواردی که در

جدول ۱: توزیع MSI* و موتاسیون ژرم لاین در ژنهای MLH1 و MSH2 که در HNPCC در بیماران مشکوک به SSCP باند شیفت داشته‌اند.

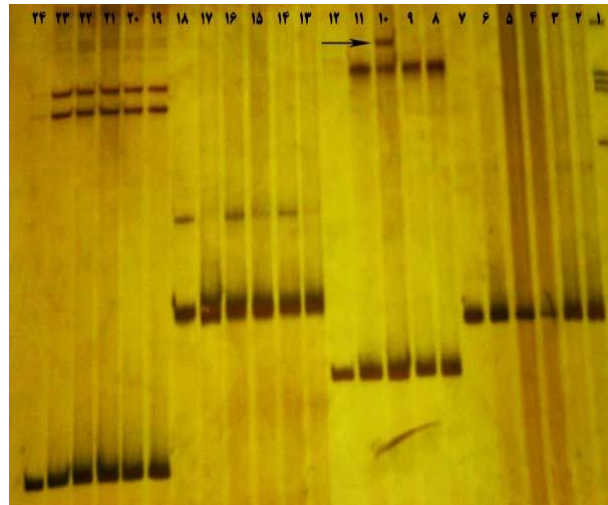
موتاسیون	نتیجه آزمون SSCP	شاخص ناپایدار MSI در	MSI	سابقه خانوادگی سرطانهای با HNPCC	جنس	سن	شماره
Allelic variant	Shift in exon 15 of MLH1 gene	bat25, bat26	MSI-H	ثبت	زن	۴۸	۱
Allelic variant	Shift in exon 9 of MLH1 and exon 2 MSH2 gene	bat25, bat26	MSI-H	ثبت	مرد	۵۳	۲
Allelic variant	Shift in exon 15 of MLH1 gene	bat25, bat26	MSI-H	ثبت	مرد	۴۶	۳
C. 2146_2147 del GT(val→Stop)	Shift in exon 19 of MLH1 gene	bat25, bat26	MSI-H	ثبت	مرد	۴۱	۴
C. 326 T>C (Val→Ala)	Shift in exon 11 of MLH1 gene	bat25, bat26	MSI-H	منفی	زن	۳۷	۵
C. 487 C>T (Arg→stop)	Shift in exon 13 of MLH1 gene	bat25, bat26	MSI-H	ثبت	زن	۳۲	۶
C. 735 C>T (Ileu→Ileu)	Shift in exon 5 of MLH1 and exons 3,13 MSH2 gene	d17s250	MSI-L	ثبت	زن	۲۶	۷
C.136 A>T (Lys→Stop)	Shift in exon 5 of MLH1 and exon 12 MSH2 gene	-----	MSS	ثبت	مرد	۵۳	۸
	Shift in exons 6,8,9,12 of MLH1 gene	bat25	MSI-L	ثبت	مرد	۷۵	۹
	Shift in exon 9 of MLH1 and exon 15 MSH2 gene	bat25	MSI-L	ثبت	مرد	۶۷	۱۰
	Shift in exon 5 of MLH1 gene	bat25, d17s250	MSI-H	ثبت	مرد	۲۸	۱۱
	Shift in exon 1 of MLH1 gene	bat25, bat26, d17s250	MSI-H	منفی	مرد	۲۰	۱۲
	Shift in exon 15 of MLH1 gene	bat25, bat26	MSI-H	منفی	مرد	۴۶	۱۳
	Shift in exon 3 of MLH1 gene	-----	MSS	ثبت	زن	۴۷	۱۴
	Shift in exon 5 of MLH1 gene	-----	MSS	منفی	زن	۵۴	۱۵
	Shift in exon 13 of MLH1 and exon 13 MSH2 gene	-----	MSS	منفی	زن	۲۶	۱۶
	Shift in exon 8 MSH2 gene	-----	MSS	ثبت	زن	۴۷	۱۷
	Shift in exon 6,12 of MLH1 gene	d17s250	MSI-L	ثبت	مرد	۴۷	۱۸

*: MSI: ناپایداری میکروستلایت، HNPCC: سرطان غیرپولیپی ارثی کولورکتال.

آزمون SPSS16 افزار T-test independent، توسط نرم افزار استفاده شد.

یافته‌ها

در این مطالعه ۹۴ بیمار (۵۵ مرد و ۳۹ زن) با میانگین سنی ۴۳/۳۰ سال (SD=۱۱/۳۵) بررسی شدند که ۵۳ مورد (۵۶/۴٪) سابقه سرطان مرتبط با HNPCC را در خانواده داشتند. در بررسی MSI انجام شده در ۳۹ مورد (۴۱/۵٪) داشتند. در بررسی MMR بعد از تعیین سکانس DNA و در ۱۶ مورد (۱۷٪) MSI-L و در ۳۹ مورد (۴۱/۵٪) MSI-H بودند. در ۱۸ مورد (۱۹/۱٪) MSS در SSCP Band shift وجود داشت (شکل ۱) که در ۸ مورد موتاسیون در ژنهای MMR موتاسیون جدید و در ۳ مورد واریانت آللی و در یک مورد نیز موتاسیون همسان synonymous رخ داده بود. نحوه توزیع MSI و شاخصهای دیگر در جدول ۱ توضیح داده شده است. از نظر آماری اختلاف معنی‌دار بین توزیع سابقه خانوادگی، محل تومور، درجه دیسپلازی، مرحله سرطان، نوع تومور، میانگین سن بیماران و میانگین اندازه تومور بین دو گروه



شکل ۱: بررسی SSCP اگزون شماره ۱۳ زن hMLH1، در ردیف ۱۰ شیفت واضحی (پیکان) را مشاهده می‌کنید (مربوط به بیمار شماره ۶ جدول ۱)، ردیف ۱ مرتبه مارکر می‌باشد.

جدول ۲: مقایسه متغیرهای مورد بررسی بر حسب نوع MSI در بیماران مشکوک به *HNPCC

مجموع	MSI-I & MSS	MSI-H	متغير	
(٪۱۰۰) ۵۵	(٪۴۹/۱) ۲۷	(٪۵۰/۹) ۲۸	مرد	جنس
(٪۱۰۰) ۳۹	(٪۷۱/۸) ۲۸	(٪۲۸/۲) ۱۱	زن	
(٪۱۰۰) ۵۳	(٪۵۶/۶) ۳۰	(٪۴۳/۴) ۲۳	مثبت	سابقه خانوادگی سرطانهای HNPCC مرتبط با
(٪۱۰۰) ۴۱	(٪۶۱) ۲۵	(٪۳۹) ۱۶	منفی	
(٪۱۰۰) ۸۱	(٪۵۸) ۴۷	(٪۴۲) ۳۴	آدنوكارسينوم	نوع تومور
(٪۱۰۰) ۱۳	(٪۹۱/۵) ۸	(٪۳۸/۵) ۵	موسینوس آدنوكارسينوم	
(٪۱۰۰) ۴۴	(٪۶۱/۴) ۲۷	(٪۳۸/۶) ۱۷	تمايز زياد	درجه ديسپلازي
(٪۱۰۰) ۳۰	(٪۵۳/۳) ۱۶	(٪۴۶/۷) ۱۴	تمايز متوسط	
(٪۱۰۰) ۸	(٪۳۷/۵) ۳	(٪۶۲/۵) ۵	تمايز کم	
(٪۱۰۰) ۴	(٪۱۰۰) ۴	(٪۰) ۰	Stage I	مرحله سرطان
(٪۱۰۰) ۳۵	(٪۶۰) ۲۱	(٪۴۰) ۱۴	Stage II	
(٪۱۰۰) ۳۳	(٪۵۵/۵) ۱۸	(٪۴۵/۵) ۱۵	Stage III	
(٪۱۰۰) ۶	(٪۶۶/۷) ۴	(٪۳۳/۳) ۲	Stage IV	
(٪۱۰۰) ۵۷	(٪۵۰/۹) ۲۹	(٪۴۹/۱) ۲۸	راست کولون	محل تومور
(٪۱۰۰) ۳۰	(٪۶۶/۷) ۲۰	(٪۳۳/۳) ۱۰	چپ کولون	
(٪۱۰۰) ۲۱	(٪۵۲/۴) ۱۱	(٪۴۷/۶) ۱۰	سکوم	محل دقیق تومور
(٪۱۰۰) ۲۲	(٪۴۵/۵) ۱۰	(٪۴۴/۵) ۱۲	کولون سعودی	
(٪۱۰۰) ۲	(٪۰) ۰	(٪۱۰۰) ۲	خم کبدی	
(٪۱۰۰) ۱۲	(٪۶۶/۷) ۸	(٪۳۳/۳) ۴	کولون عرضی	
(٪۱۰۰) ۵	(٪۶۰) ۳	(٪۴۰) ۲	خم طحالی	
(٪۱۰۰) ۴	(٪۵۰) ۲	(٪۵۰) ۲	کولون نزوی	
(٪۱۰۰) ۳	(٪۱۰۰) ۳	(٪۰) ۰	سيگموئید	
(٪۱۰۰) ۵	(٪۶۰) ۳	(٪۴۰) ۲	ركتسیگموئید	
(٪۱۰۰) ۱۳	(٪۶۹/۲) ۹	(٪۳۰/۸) ۴	رکتوم	
۴۳/۳	۴۴/۱۶	۴۲/۰۸	ميانگين	سن
۱۱/۳۵	۱۱/۱۶	۱۱/۶۵	انحراف استاندارد شده (SD)	
۶۱/۹	۵۳/۶۸	۷۴/۹۱	ميانگين	اندازه تومور
۴۵/۶	۲۲/۱۳	۶۶/۶۳	انحراف استاندارد شده (SD)	

* فقط اختلاف بين دو جنس از نظر آماري معنی دار است ($P < 0.035$). (P < -0.35).

SSCP در تمام بیماران و بررسی موارد دارای باند شيف به نظر می‌رسد که مواردی که MSI-L و يا MSS بوده و SSCP آنها نيز طبیعی بوده است موتاسيون MMR نداشته باشند.

رفتار بیولوژیکی سرطان‌های کولوركتال در انواع با نقص و بدون نقص MMR با هم متفاوت می‌باشد (۲۰ و ۲۱). برخلاف این که خطر بروز در بیماران مبتلا به موتاسيون بروز بیماری‌های متاکرونوس بيشتر است اما پيش‌آگهی آنها نسبت به گروه نقص عملکرد MMR بهتر است (۲۲). به علاوه شواهد تجربی از پاسخ بهتر و مناسب‌تر تومورهای با نقص عملکرد MMR نسبت به شیمی درمانی نیز وجود دارد (۲۳). لذا تشخيص و تعیین بیماران مبتلا به سرطان کولوركتال با نقص MMR ارزشمند می‌باشد. اما مشکل بالقوه در معاینات بالینی روزانه این است که آزمایش‌های ژنتیکی MMR گران قیمت و

MSI و MSI-L/MSS وجود نداشت اما از نظر توزيع جنسی اختلاف معنی دار وجود داشت ($P < 0.035$). جدول ۲. بطور مشابه بين دو گروه دارای موتاسيون ژرم لاین و بدون موتاسيون نيز اختلاف آماري بين متغیرهای مورد بررسی وجود نداشت (جدول ۳).

بحث

هدف از انجام اين مطالعه تعیين موتاسيون MMR و توزيع MSI در ۹۴ بیمار مشکوک به HNPCC (بر اساس وجود حداقل يك معيار بتسد) می‌باشد. نتایج اين مطالعه نشان می‌دهد که ۷۵٪ تومورهای دارای موتاسيون ژرم لاین در MLH1 و يا MSH2، MSI-H هستند. همچنان بيشتر از نيمى از بیماران (۵۸/۵٪) MSI-H نبودند. با توجه به انجام

جدول ۳. مقایسه متغیرهای مورد بررسی بر حسب وجود موتاسیون ژرم لین در MSH1 و یا MSH2 در

بیماران مشکوک به *HNPCC

مجموع	بدون موتاسیون	با موتاسیون	متغیر
(٪/۱۰۰) ۵۵	(٪/۹۲/۷) ۵۱	(٪/۷/۳) ۴	مرد
(٪/۱۰۰) ۳۹	(٪/۸۹/۷) ۳۵	(٪/۱۰/۳) ۴	
(٪/۱۰۰) ۵۳	(٪/۸۶/۸) ۴۶	(٪/۱۳/۲) ۷	سابقه خانوادگی سرطان- های مرتبط با HNPCC
(٪/۱۰۰) ۴۱	(٪/۹۷/۶) ۴۰	(٪/۲/۴) ۱	
(٪/۱۰۰) ۸۱	(٪/۹۰/۱) ۷۳	(٪/۹/۹) ۸	آدنوکارسینوم موسینوس آدنوکارسینوم
(٪/۱۰۰) ۱۳	(٪/۱۰۰) ۱۳	(٪/۰) ۰	
(٪/۱۰۰) ۴۴	(٪/۹۳/۲) ۴۱	(٪/۶/۸) ۳	تمایز زیاد
(٪/۱۰۰) ۳۰	(٪/۸۶/۷) ۲۶	(٪/۱۳/۳) ۴	
(٪/۱۰۰) ۸	(٪/۱۰۰) ۸	(٪/۰) ۰	
(٪/۱۰۰) ۴	(٪/۱۰۰) ۴	(٪/۰) ۰	Stage I
(٪/۱۰۰) ۳۵	(٪/۸۸/۶) ۳۱	(٪/۱۱/۴) ۴	Stage II
(٪/۱۰۰) ۳۳	(٪/۱۰۰) ۳۳	(٪/۰) ۰	Stage III
(٪/۱۰۰) ۶	(٪/۱۰۰) ۶	(٪/۰) ۰	Stage IV
(٪/۱۰۰) ۵۷	(٪/۹۱/۲) ۵۲	(٪/۸/۸) ۵	راست کولون
(٪/۱۰۰) ۳۰	(٪/۹۰) ۲۷	(٪/۱۰) ۳	
(٪/۱۰۰) ۲۱	(٪/۹۰/۵) ۱۹	(٪/۹/۵) ۲	محل دقیق تومور
(٪/۱۰۰) ۲۲	(٪/۹۰/۹) ۲۰	(٪/۹/۱) ۲	
(٪/۱۰۰) ۲	(٪/۱۰۰) ۲	(٪/۰) ۰	
(٪/۱۰۰) ۱۲	(٪/۹۱/۷) ۱۱	(٪/۸/۳) ۱	
(٪/۱۰۰) ۵	(٪/۶۰) ۳	(٪/۴۰) ۲	
(٪/۱۰۰) ۴	(٪/۱۰۰) ۴	(٪/۰) ۰	
(٪/۱۰۰) ۳	(٪/۱۰۰) ۳	(٪/۰) ۰	
(٪/۱۰۰) ۵	(٪/۱۰۰) ۵	(٪/۰) ۰	
(٪/۱۰۰) ۱۳	(٪/۹۲/۳) ۱۲	(٪/۷/۷) ۱	
۴۳/۳	۴۳/۴۲	۴۲	میانگین انحراف استاندارد شده (SD)
۱۱/۳۵	۱۱/۵۲	۹/۸۲	
۶۱/۹	۵۷/۹۲	۸۸/۷۵	میانگین انحراف استاندارد شده (SD)
۴۵/۶	۳۹/۰۴	۷۵/۱۰	

*. در هیچ موردی اختلاف معنی دار آماری دیده نشد.

نداشت؛ هر چند که هیچ کدام از تومورهای دارای موتاسیون، درجه دیسپلازی با تمایز کم نداشتند و از نوع موسینوس آدنوکارسینوم هم نبودند، اما در هر صورت با توجه به این یافته‌ها انجام غربالگری در بیماران جوان و تومورهای سمت راست و سابقه خانوادگی در جمعیت ایرانی کمک کننده نبوده و می‌بایست مورد تجدیدنظر قرار بگیرند؛ هر چند که انجام مطالعه‌ای با تعداد نمونه‌های دارای موتاسیون بیشتر در این زمینه لازم است. تعیین نمای بالینی بیماران ایرانی مبتلا به

زمان بر هستند، در نتیجه غربالگری بیماران با سرطان کولورکتال برای تشخیص موتاسیون ژرم لین در ژن‌های MMR در حال حاضر صرفاً در بیمارانی انجام می‌شود که معیارهای پایه‌ای بیماری‌های ارشی را دارند؛ مثل بروز سرطان در جوانی، وجود تومور در سمت راست و با انتقال غالب سرطان‌های کولورکتال در خانواده (۱۸). در مطالعه حاضر بین متغیرهای جنسیت، سابقه خانوادگی، محل تومور، درجه دیسپلازی، مرحله سرطان، نوع تومور، میانگین سن و اندازه تومور بر حسب وجود موتاسیون اختلاف آماری معنی دار وجود

(c.1168C>T) را نشان دادند (۲۷). بدین ترتیب با مقایسه این گزارشات و نیز بررسی جدول شماره ۱ موتاسیون های موجود در بیماران ما مشخص می باشد که اختلافات قومی و نژادی بین جمعیت های مختلف، موتاسیون ها و ذخیره ژنتیکی متفاوتی را ایجاد کرده و لذا در هر جمعیت و کشوری تشکیل بانک اطلاعات ژنتیکی و تعیین شیوع موتاسیون ها می تواند راهکار مؤثری در بررسی بیماران و خانواده های مشکوک به HNPCC باشد. از سوی دیگر با توجه به پرهزینه بودن مطالعات زنی و نیز محدودیت های موجود از نظر وسائل و لوازم و تجهیزات، در این مطالعه سعی شده است تا با استفاده از تست غربالگری SSCP تا حد امکان مواردی که احتمال وجود موتاسیون در آنها زیاد است، مورد آنالیز و تعیین سکانس DNA قرار گیرد که این موضوع می تواند سبب کاهش موارد تشخیص داده شده موتاسیون گردد که از محدودیت های موجود در این مطالعه می باشد. بدین ترتیب تعیین وضعیت MSI و نیز تعیین سکانس های DNA را در کلیه بیماران و حداقل برای زن های MLH1، MSH2، MSH3 و DNA ضروری است، اما با توجه به اینکه تعیین سکانس های MSI بسیار پرهزینه است و برای کلیه بیماران مشکوک قابل انجام نیست، لذا با توجه به پژوهش های منتشر شده (۲۸ و ۲۹)، تعیین وضعیت MSI و رنگ آمیزی ایمونوھیستوشیمی (IHC) را به عنوان تست غربالگری در کلیه بیماران مشکوک توصیه می کنیم.

نتیجه گیری

به نظر می رسد توزیع موتاسیون در MMR در بیماران ایرانی مبتلا به HNPCC متفاوت از گزارشات کشورهای دیگر باشد و با توجه به این که ارزیابی ژنتیکی سرطان کولورکتال در ایران پرهزینه بوده و مطالعات چندانی در این زمینه انجام نشده است فراوانی در گیری زن های دیگر MMR و مابقی زن های مطرح در بروز HNPCC همچنان در پرده ابهام می باشد.

کانسر کولورکتال نیز ممکن است در تعیین معیارهای بالینی قابل توجه برای غربالگری کمک کننده باشد. موتاسیون های MSH2 یا MLH1 به ترتیب در (۴۵-۶۴٪) و (۴۰-۴۷٪) از خانواده های با معیارهای آمستردام مثبت و منفی یافت شده اند (۱۹). این واقعیت که موتاسیون های ژرم لاین در MSH1 و MSH2 ممکن است در نسبت قابل توجهی از خانواده های دارای HNPCC کلاسیک یافت نشوند؛ ممکن است با درگیر بودن زن های دیگری از MMR توضیح داده شود. MSH6 و PMS2 و زن هایی که اخیراً توصیف شده اند مثل EXO1 و MLH3 و MSH1 ممکن است در خانواده های با MSH2 و MSH1 بیماری و علت زنی در خانواده های با MSH2 و MSH1 طبیعی باشد. به علاوه دکتر Yan و همکارانش به وسیله MAMA پروتکل های تشخیصی موتاسیون بسیار حساس (Conversion technology or monoallelic mutation analysis) نشان داده اند که در تمام خانواده های مبتلا به HNPCC کلاسیک، MSH2 یا MLH1 درگیر می باشد (۲۴). اما در پژوهش ما تنها ۸ مورد (۸/۵٪) موتاسیون در زن های MSH2 یا MLH1 یافت شد که از مطالعات فوق کمتر می باشد. این موضوع نشان می دهد که فراوانی موتاسیون در زن های MMR MSH6 و PMS2 در بیماران ایرانی نیازمند بررسی می باشد.

از سوی دیگر دکتر Pérez-Cabornero و همکارانش با بررسی ۱۵۹ خانواده مبتلا به سندرم لینچ در اسپانیا موفق به کشف یک مورد موتاسیون جدید در زن MSH2 (c.859-1860-646-) del (254) شد (۲۵). همچنین دکتر Pérez-Cabornero و همکارانش در مطالعه ای دیگر بر روی ۳۰۳ بیمار مبتلا به سندرم لینچ در اسپانیا موتاسیون های جدیدی دیگری را گزارش کرده است که شامل دیلاتاسیون exon 7 و دیلاتاسیون exon 4 تا 8 از MSH2 بودند (۲۶). در چین نیز دکتر Wei و همکارانش با بررسی ۹۸ بیمار مبتلا به HNPCC موتاسیون جدید را معرفی نموده اند که شامل MSH2 بودند و یک نقطه مشکوک به hotspot در زن MSH1

REFERENCES

- Vasen HF, Watson P, Mecklin JP, Lynch HT. New clinical criteria for hereditary nonpolyposis colorectal cancer (HNPCC, Lynch syndrome) proposed by the International Collaborative group on HNPCC. Gastroenterol 1999;116(6):1453-6.
- Rodriguez-Bigas M, Boland C, Hamilton S. A national cancer institute workshop on hereditary non polyposis colorectal cancer syndrome: meeting highlights an Bethesda guidelines. J Nation Cancer Inst 1997;89(23):1758-62.
- Umar A, Boland CR, Terdiman JP, Syngal S, de la Chapelle A, Rüschoff J. Revised Bethesda Guidelines for hereditary nonpolyposis colorectal cancer (Lynch syndrome) and microsatellite instability. J Natl Cancer Inst 2004;18;96(4):261-8.

- 4- Niessen R, Berends M, Wu Y, Sijmons R, Hollema H, Ligtenberg M. Identification of mismatch repair gene mutations in young patients with colorectal cancer and in patients with multiple tumours associated with hereditary non-polyposis colorectal cancer. *Gut* 2006;55:1781-8.
- 5- Peltomäki P. Deficient DNA mismatch repair: a common etiologic factor for colon cancer. *Hum Mol Gen* 2001;10(7):735-40.
- 6- Wu Y, Berends M, Sijmons R. A role for MLH3 in hereditary nonpolyposis colorectal cancer. *Nat Genet* 2001;29:137.
- 7- Sheng J-Q, Zhang H, Ji M, Fu L, Mu H, Zhang M. Genetic diagnosis strategy of hereditary non-polyposis colorectal cancer. *World J Gastroenterol* 2009;15(8):983-9.
- 8- Nystrom-Lahti M, Wu Y, Moisio A, Hofstra R, Osinga J, Mecklin J. DNA mismatch repair gene mutations in 55 kindreds with verified or putative hereditary non-polyposis colorectal cancer. *Hum Mol Genet* 1996;5:763-9.
- 9- Peltomaki P, Gao X, Mecklin J. Genotype and phenotype in hereditary nonpolyposis colon cancer: a study of families with different vs. shared predisposing mutations. *Fam Cancer* 2001;1:9-15.
- 10- Wagner A, Barrows A, Wijnen J, Klift Hvd, Franken P, Verkuijlen P. Molecular analysis of hereditary nonpolyposis colorectal cancer in the United States: high mutation detection rate among clinically selected families and characterization of an American founder genomic deletion of the MSH2 gene. *Am J Hum Genet* 2003;72:1088-1100.
- 11- Wang Y, Friedl W, Lamberti C, Jungck M, Mathiak M, Pagenstecher C. Hereditary nonpolyposis colorectal cancer: frequent occurrence of large genomic deletions in MSH2 and MLH1 genes. *Int J Cancer* 2003;103:636-41.
- 12- Jones P, Laird P. Cancer epigenetics comes of age. *Nat Genet* 1999;21:163-7.
- 13- Huang J, Zheng S, Jin S, Zhang S. Somatic mutations of APC gene in carcinomas from hereditary non-polyposis colorectal carcinoma patients. *World J Gastroentrol* 2004;10(6):834-36.
- 14- Clendenning M, Senter L, Hampel H. A frame-shift mutation of PMS2 is a widespread cause of Lynch syndrome. *J Med Genet* 2008;45:340.
- 15- Abe T, Takano H, Sasaki N, Mori K, Kawano S. In vitro DNA fragmentation of mitochondrial DNA caused by single-stranded breakage related to macroplasmodial senescence of the true slime mold, *Physarum polycephalum*. *Curr Genet*. 2000;37(2):125-35.
- 16- Boland C. A National cancer Institutue workshop on microsatellite instability for cancer detection and familial predisposition: development of international criteria for the determination of microsatellite instability in colorectal cancer. *Cancer Res* 1998;58(22):5248-57.
- 17- Dietmaier W. Diagnostic microsatellite instability: definition and correlation with mismatch repair protein expression. *Cancer Res* 1997;57(21):4749-56.
- 18- Stone J, Robertson D, Houlston R. Immunohistochemistry for MSH2 and MLH1: a method for identifying mismatch repair deficient colorectal cancer. *J Clin Pathol* 2001;54:484-7.
- 19- Giardiello F, Brensinger J, Petersen G. AGA technical review on hereditary colorectal cancer and genetic testing. *Gastroenterol* 2001;121:198-213.
- 20- Hendriks Y, Franken P, Dierssen J. Conventional and tissue microarray immunohistochemical expression analysis of mismatch repair in hereditary colorectal tumors. *American J Pathol* 2003;162:469-77.
- 21- Jass J. Pathology of hereditary nonpolyposis colorectal cancer. *Ann N Y Acad Sci* 2000;10:62-73.
- 22- Sankila R, Aaltonen L, Jarvinen H. Better survival rates in patients with MLH1-associated hereditary colorectal cancer. *Gastroenterol* 1996;110:682-7.
- 23- Claij N, Riele HT. Microsatellite instability in human cancer: a prognostic marker for chemotherapy? *Exp Cell Res* 1999;246:1-10.
- 24- Yan H, Papadopoulos N, Marra G. Conversion of diploidy to haploidy. *Nature* 2000;403:723-4.

- 25- Pérez-Cabornero L, Infante Sanz M, Velasco Sampedro E, Lastra Aras E, Acedo Becares A, Miner Pino C, et al. Frequency of rearrangements in Lynch syndrome cases associated with MSH2: characterization of a new deletion involving both EPCAM and the 5' part of MSH2. *Cancer Prev Res (Phila)* 2011;4(10):1556-62.
- 26- Pérez-Cabornero L, Borrás Flores E, Infante Sanz M, Velasco Sampedro E, Acedo Becares A, Lastra Aras E, et al. Characterization of new founder Alu-mediated rearrangements in MSH2 gene associated with a Lynch syndrome phenotype. *Cancer Prev Res (Phila)* 2011;4(10):1546-55.
- 27- Wei W, Liu F, Liu L, Li Z, Zhang X, Jiang F, et al. Distinct mutations in MLH1 and MSH2 genes in hereditary non-polyposis colorectal cancer (HNPCC) families from China. *BMB Rep* 2011;44(5):317-22.
- 28- Hampel H, Frankel WL, Martin E, Arnold M, Khanduja K, Kuebler P, et al. Feasibility of screening for Lynch syndrome among patients with colorectal cancer. *J Clin Oncol* 2008;26(35):5783-8.
- 29- Zhang L. Immunohistochemistry versus microsatellite instability testing for screening colorectal cancer patients at risk for hereditary nonpolyposis colorectal cancer syndrome. Part II. The utility of microsatellite instability testing. *J Mol Diagn* 2008;10(4):301-7.