

The main factors involved in the recurrence of colorectal cancer and therapeutic methods against them

Received: 14 February 2016 Revised: 6 April 2016 Accepted: 20 April 2016

ABSTRACT

Neda Saebnia¹
Majid SadeghiZadeh^{2*}
Mohammad Javad Dehghan
Esmatabadi³
Fatemeh Movahedi Motlagh⁴

¹Ms.c, Department of Genetics, School of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.

²Professor, Department of Genetics, School of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.

³Ph.D Student, Department of Genetics, School of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.

⁴Ms.c, Department of Cellular and Molecular Biology, National Institute of Genetic

Colorectal cancer (CRC) is the third most common cancer in the world with a mortality rate of approximately 50% of patients. In spite of developments in therapeutic methods, surgical resection is only most effective therapeutic way in most tumors. However, ~30-40% of patients show recurrence after surgery. So, a huge need to finding of main CRC recurrence causes is feeling. In this review article, we attempt to study some of the most important CRC recurrence causes including cancer stem cells, miR-520g and its role in drug resistance, circulating tumor cells, TGF- β signaling pathway, postoperative intra-abdominal infection, catecholamins and prostaglandins and COX2 pathway and to present some combat strategies to these factors.

Keywords: colorectal cancer, cancer recurrence, cancer relapse, cancer stem cells, miR-520g.

*Corresponding Author:

Majid Sadeghizadeh
Tel: (+98)2182884484
email: sadeghma@modares.ac.ir

بررسی عوامل مؤثر در عود سرطان کولورکتال و روش‌های درمانی آن

تاریخ دریافت: ۲۵ بهمن ۱۳۹۴ تاریخ اصلاح: ۱۸ فروردین ۱۳۹۴ تاریخ پذیرش: ۱ اردیبهشت ۱۳۹۵

چکیده

ندا صائب نیا^۱

مجید صادقی زاده^{۲*}

محمد جواد دهقان^۳

فاطمه موحدی مطلق^۴

^۱ کارشناسی ارشد، گروه ژنتیک، دانشکده علوم پایه، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران.

^۲ استاد، گروه ژنتیک، دانشکده علوم پایه، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران.

^۳ دانشجو دکتری، گروه ژنتیک، دانشکده علوم پایه، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران.

^۴ کارشناسی ارشد، گروه زیست‌شناسی سلولی و مولکولی، پژوهشگاه ملی مهندسی ژنتیک و زیست‌فناوری، تهران، ایران.

* نویسنده مسئول:

مجید صادقی زاده

تلفن: (+۹۸)۲۱۸۲۸۴۴۸۴

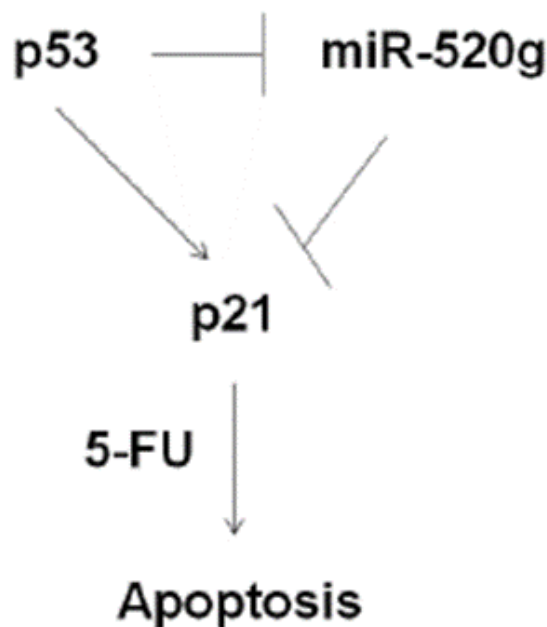
پست الکترونیک:

sadeghma@modares.ac.ir

مقدمه

تمام مرگ‌های به دلیل سرطان (جان خود را از دست می‌دهند. متأسفانه مرحله بندی پاتولوژیک در پیشگویی دقیق عود بیماری که تحت عمل جراحی برای سرطان کولورکتال محلی قرار می‌گیرند با شکست روبرو بوده است که این موضوع جای نگرانی دارد زیرا ۱۰ تا ۲۰ درصد بیماران با مرحله II و ۳۰-۴۰ درصد بیماران با مرحله III سرطان کولورکتال دچار عود می‌شوند [۳]. برداشتن تومور توسط جراحی به صورت نقطه اتکایی در درمان باقی مانده است و در مورد سرطان کولورکتال منطقه‌ای، بسیار مؤثر است. باین حال حدود ۳۰-۴۰ درصد بیماران پس از جراحی عود را

سرطان کولورکتال^۱ (CRC) سومین سرطان شایع می‌باشد و در سراسر جهان سالانه شیوعی بیش از ۱/۲ میلیون مورد و میزان مرگ‌ومیر تقریباً ۵۰ درصد دارد [۱]. یک نفر از هر چهار بیماری که مبتلابه بیماری فاقد غده (مرحله I و AJCC III) هستند و بیش از ۵۰ درصد بیماران در مرحله III، عود محلی و یا متاستاز را نشان می‌دهند [۲]. علی‌رغم پیشرفت‌های اخیر در آزمایشات تشخیص و درمان سرطان کولورکتال بر اساس آماری که در سال ۲۰۱۳ اعلام گردید ۶۰۸۰۰۰ نفر سالانه به دلیل این نوع سرطان (هشت درصد از



شکل ۱: محور پیام‌رسانی p53/miR-520g/p21 [۶]. p53 و p21 برای القای آپوپتوز ناشی از ۵-FU ضروری هستند. در سلول‌هایی که p53 در آن‌ها جهش یافته است مهار از روی miR-520g برداشته شده و این miRNA می‌تواند از طریق کاهش بیان p21 مانع آپوپتوز ناشی از ۵-FU و در نتیجه مقاومت دارویی گردد.

هستند. این یافته‌ها نشان می‌دهد که محور پیام‌رسانی p53/miR-520g/p21 نقش مهمی در پاسخ سرطان کولورکتال به شیمی‌درمانی ایفا می‌کند (شکل ۱). ژنگ و همکارانش در مطالعه خود، miR-520g را به‌عنوان یک هدف بالقوه در برابر مقاومت دارویی در سرطان کولورکتال به‌خصوص در بیماران دارای p53 جهش‌یافته معرفی می‌کنند [۶].

miR-520g همچنین می‌تواند از طریق هدف‌ها و مسیرهای دیگری غیر از p21 عمل نماید. ژنگ و همکارانش دریافتند که بیان XIAP و survivin، دو پروتئین pro-survival، توسط miR-520g در رده‌های سلولی HCT116 و RKO کارسینومای کولون انسانی افزایش می‌یابد. در گذشته مشخص شده بود که XIAP و بقای سلولی را تحت شرایط استرس در سلول‌های سرطان کولون افزایش می‌دهند [۷ و ۸] و ناک‌دون^۳ نمودن بیان آن‌ها حساسیت شیمیایی سلول‌های سرطان پانکراس را به ۵-FU و gemcitabine افزایش می‌دهد [۹]. مکانیسم‌هایی که توسط آن‌ها miR-520g بیان XIAP و بقا را افزایش می‌دهد هنوز مشخص نشده‌اند [۶]. بررسی‌های انجام‌شده نشان می‌دهند که بیان miR-520g در سرطان کولورکتال در مقایسه با نمونه‌های کنترل

نشان می‌دهند و ۵۰-۴۰ درصد عودها در طول چند سال اول پس از جراحی اولیه بروز می‌کنند. چندین متغیر از جمله شدت بیماری، بیولوژی تومور و امراض دیگر بیمار در سرانجام این بیماران نقش دارند. به‌علاوه بازه زمانی از درمان اول تا عود به‌خصوص در بیمارانی که در طول سال اول جراحی خود عود را نشان می‌دهند با بقای عمومی بیمار بسیار مرتبط است [۴].

سرطان کولورکتال دارای روندی چند مرحله‌ای است و برای ایجاد آن باید نواقص ژنتیکی اپی‌ژنتیکی متعددی تجمع یابند. دو نوع روند کارسینوژنز وجود دارد: ۱- اتفاقی و ۲- سلول بنیادی سرطان (CSC) بر اساس مدل اتفاقی، هر نوع سلولی قادر به شروع و پیشبرد سرطان می‌باشد، درحالی‌که مدل CSC پیشنهاد می‌کند سلول‌ها در تومورها به صورت سلسله مراتبی سازمان‌بندی می‌شوند و تنها CSCها پتانسیل پیشبرد سرطان را دارند. علاوه بر این مسیرهای مولکولی متنوع نظیر Wingless/Int (Wnt) و Notch در سرطان کولورکتال دخیل‌اند [۵].

ما در این مقاله مروری قصد داریم به بررسی برخی عوامل منجر به عود سرطان کولورکتال و مطرح نمودن برخی اقدامات پیشگیری‌کننده از عود بپردازیم. در زیر به بررسی چند مورد از اهداف مولکولی و ژنتیکی دخیل در عود سرطان کولورکتال می‌پردازیم.

۱- miR-520g و مقاومت دارویی

مقاومت دارویی یکی از دلایل عمده بازگشت سرطان کولورکتال می‌باشد که هنوز آگاهی زیادی در مورد مکانیسم و راه حل‌های درمانی آن وجود ندارد. ژنگ^۱ و همکارانش در سال ۲۰۱۵ نشان دادند که بیان miR-520g با مقاومت دارویی سلول‌های سرطان کولون در ارتباط است. microRNAها، RNAهای غیر کدکننده کوچکی هستند که بیان ژن هدف را مهار می‌کنند. در مطالعات ژنگ و همکارانش، بیان miR-520g سبب مقاومت در برابر آپوپتوز ناشی از داروی ۵-FU یا oxaliplatin به صورت *in vitro* و کاهش تأثیر ۵-FU^۲ در مهار رشد تومور در یک مدل xenograft موشی به صورت *in vivo* گردید. miR-520g از طریق کاهش بیان p21 که برای القای آپوپتوز ناشی از ۵-FU لازم است، سبب مقاومت دارویی می‌گردد. از آنجایی که p53، بیان miR-520g را سرکوب می‌کند حذف p53 سبب افزایش بیان miR-520g می‌گردد. در سلول‌های p53^{-/-} بیان miR-520g افزایش یافته و سلول‌ها نسبت به ۵-FU مقاوم می‌شوند [۶].

مطالعات ژنگ و همکارانش نشان می‌دهد که هم p53 و هم p21 برای آپوپتوز ناشی از ۵-FU در سلول‌های سرطان کولون لازم

اقدامی مناسب به نظر می‌رسد که سبب افزایش تأثیرگذاری راه‌های درمانی رایج و کاهش عود منطقه‌ای و متاستاز می‌گردد. CSCها به اقدامات درمانی متداول بسیار مقاوم‌اند و به دلیل بیان ژن‌های تعمیری DNA آنزیم‌های سوزدایی و انتقال‌دهنده‌های دارو، مسئول عود تومور هستند [۵]. سلول‌های بنیادی سرطان کولورکتال مارکرهای مختلفی دارند که برخی از آن‌ها در عود سرطان نقش دارند (جدول ۱) [۵].

اگرچه روش‌های ضد توموری بخش اعظمی از سلول‌های سرطانی را حذف می‌کند و منجر به کاهش اندازه تومور و بهبود بیماری می‌گردد اما به دلیل دست‌نخورده گذاشتن مخزن CSCها قادر به پیشگیری از عود نیستند. در مقابل اگر چه درمان‌هایی که CSC را هدف قرار می‌دهند منجر به کاهش اندازه تومور در کوتاه مدت نمی‌شوند اما از رشد و متاستاز آینده آن جلوگیری می‌کنند [۱۴-۱۳]. داده‌های آزمایشگاهی تأییدکننده این مطلب هستند که CSCها مسئول مقاومت به شیمی‌درمانی و بازگشت بیماری هستند [۱۵-۱۸]. CSCها اهدافی منطقی برای طراحی مداخله‌گره‌هایی هستند که پاسخ‌گویی به روش‌های درمانی سنتی را افزایش خواهند داد و در کاهش عود منطقه‌ای و متاستاز شرکت دارند [۵]. تودارو^۵ و همکارانش یکی از علت‌های دخیل بودن CSCها در عود و متاستاز تومور را این چنین مطرح می‌کنند که از آنجایی که داروهای شیمی‌درمانی با توانایی تقسیم سلول‌هایی که به سرعت رشد می‌کنند تداخل می‌نمایند در نتیجه CSC تا ممکن است دست‌نخورده باقی بمانند که این امر منجر به عود و متاستاز تومور می‌گردد [۱۹]. در مطالعات تودارو و همکارانش یک آنتی‌بادی مختص اینترلوکین-۴ (IL-4) سبب کاهش زنده ماندن هر دو نوع سلول‌های سرطان کولون دارا و فاقد مارکر سطح سلولی CD133⁻ و CD133⁺ (CD133) و افزایش تأثیر شیمی‌درمانی گردید. این مشاهده پیشنهاد می‌کند آن دسته از مسیرهای مولکولی که مربوط به رشد توده تومور هستند نیز می‌توانند به منظور حساس کردن سلول‌های بنیادی سرطان به درمان‌های کشنده سلولی به صورت موفقیت‌آمیزی مورد هدف قرار گیرند [۲۰].

افزایش نشان می‌دهد. از آنجایی که جهش‌های غیرفعال‌کننده p53 در سرطان کولورکتال بسیار رایج هستند این جهش‌ها می‌توانند یک مکانیسم احتمالی برای افزایش بیان miR-520 باشند. باین‌حال مکانیسمی که توسط آن p53 بیان miR-520 را سرکوب می‌کند هنوز مشخص نشده‌اند [۶]. نشان داده شده است که چندین miRNA پاسخ ۵-FU را از طریق هدف‌گیری ژن‌های مختلف در سلول‌های سرطان کولون میانجی‌گری می‌کنند. برای مثال miR-21 از طریق کاهش بیان hMSH2 سبب مقاومت به ۵-FU می‌گردد [۱۰]. miR-143 حساسیت به ۵-FU را توسط کاهش بیان ERK5، NFκB و Bcl-2 افزایش می‌دهد [۶].

۲- سلول‌های بنیادی سرطان (CSCs)

در حال حاضر ناکامی در درمان سرطان به دلیل عدم پاسخ به درمان یا سرکوب اولیه تومور نیست بلکه به دلیل بازگشت سرطان پس از درمان می‌باشد که به نظر می‌رسد سلول‌های بنیادی سرطان (CSCs) در آن نقش اساسی داشته باشند. در حال حاضر چالش اصلی یافتن عوامل و راهکارهایی است که سرطان و بازگشت تومور را هدف قرار می‌دهند [۱۱]. اگر روش‌های درمانی بتوانند به طرز کارآمدی CSCها را از بین ببرند می‌توان از بازگشت سرطان پیشگیری نمود. درمانی که ۹۵ درصد از سلول‌های یک تومور را از بین می‌برد به دلیل اینکه اندازه تومور را کوچک می‌کند مؤثر تلقی می‌شود اما باین‌حال ممکن است در از بین بردن CSCها ناکارآمد باشد و به اندازه کافی CSC باقی بگذارد که در نهایت منجر به بازگشت تومور می‌گردند [۱۱]. بر اساس اظهارات دکتر خورخه موسکات^۲ مدیر برنامه Cell Death and Survival Networks در سنفورد برنهم^۳ شواهد حاکی از آن است که سلول‌های بنیادی سرطان مسئول شروع، پیشرفت، متاستاز، عود و مقاومت دارویی سرطان هستند [۱۲]. به گفته وایوپولوس^۴ و همکارانش در سال ۲۰۱۲، CSCها مسئول عود تومور هستند زیرا داروهای معمول قادر به از بین بردن مخزن CSCها نمی‌باشند بنابراین طراحی مداخله‌گره‌هایی که CSCها را هدف قرار می‌دهند

جدول ۱: مارکرهای سلول‌های بنیادی سرطان کولورکتال [۵]

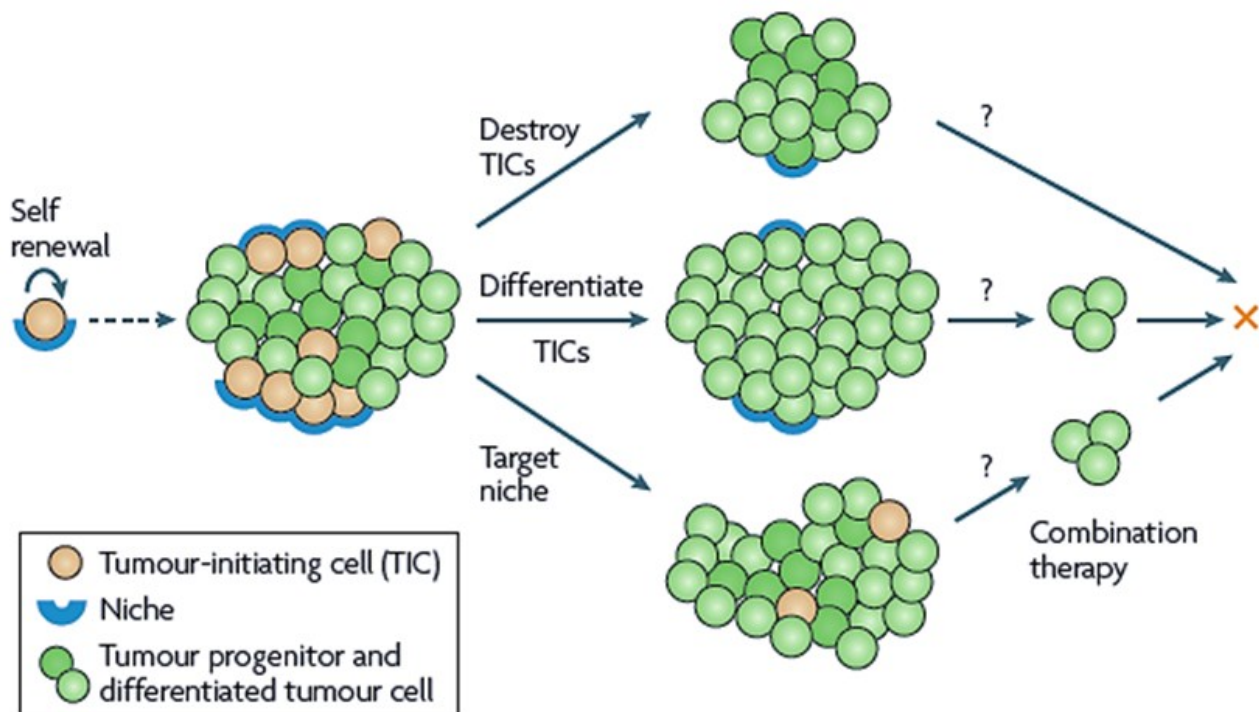
مارکر	عملکرد	نقش در سرطان
CD133 (prominin-1)	گلیکوپروتئین ترا غشایی ^۶ pentaspan، سازمان‌بندی غشای پلاسمایی	شروع تومور در xenograft، تشکیل کلنی در ارتباط با: پیش‌آگهی ضعیف، بقای کم، عود، متاستاز و مقاومت به درمان. فعالیت آن با افزایش کولون‌زایی و تومور زایی و تشخیص موارد
B-catenin, Wnt	بقا و تکثیر مخزن SC ^۷	CRC در مرحله اولیه با خطر بالای عود در ارتباط است.
ژن‌های چند توان ^۸ Sox-2, Oct-4, c-myc, Klf-4, Lin 28, Nanog	فاکتور رونویسی	در ارتباط با پیش‌آگهی ضعیف، عود، بازگشت دور، مقاومت به درمان.

برهنه^۳، catumaxomab به گونه‌ای طراحی گردید که هم به EPCAM انسانی (مولکول هدف روی تومور) و هم CD3 انسانی (مولکول هدف روی سلول‌های T) متصل گردد در نتیجه سلول‌های سرطانی به نزدیکی سلول‌های سیستم ایمنی آورده می‌شوند که می‌تواند منجر به تخریب آن‌ها گردد. علاوه بر این catumaxomab، ADCC را القا می‌کند و تحت مطالعات پیشرفته در بیماران با آسیت‌های بدخیم می‌باشد. برعکس mAb علیه CD44 می‌تواند سلول‌های آغازگر تومور را تمایز دهند و دارای فعالیت تک‌عاملی در مدل‌های بالینی معین هستند (جدول ۲). اینکه آیا این mAbها در آزمایشات بالینی فعالیت تک‌عاملی نشان خواهند داد یا همچنان نیاز به جفت شدن با رویکردهای سایتوتوکسیک دارند نیاز به بررسی بیشتر دارد [۱۱].

فرضیه سلول بنیادی سرطان

بر اساس فرضیه سلول بنیادی سرطان سلول‌های توموری هتروژن هستند و فقط سلول‌های بنیادی سرطان قادر به تکثیر گسترده، ایجاد سلول‌های تمایز یافته و تشکیل تومورهای جدید هستند. روش‌های درمانی متنوعی برای هدف قرار دادن سلول‌های بنیادی سرطان وجود دارند. به منظور از بین بردن این سلول‌ها می‌توان مسیرهای حیاتی آن‌ها را مهار نمود (برای مثال توسط مهارکننده‌های

در میان عوامل مختلفی که مسیرهای خودنوسازی^۱ را هدف قرار می‌دهند مولکول‌های کوچکی که هدفشان مسیر Hedgehog است تحت مطالعات بالینی اولیه هستند و نتایج امیدوارکننده‌ای نشان داده‌اند (جدول ۲) [۱۱]. GDC-0449 یک مولکول کوچک خوراکی و آنتاگونیست SMO می‌باشد که در آزمایشات بالینی فاز I در تومورهای پیشرفته کارسینومای سلول بازال سمیت کم و پاسخ‌های نسبی نشان داده است. این مولکول در حال بررسی در آزمایشات فاز II برای سرطان کولورکتال متاستاز دهنده و سایر تومورهای اپیتلیال پیشرفته می‌باشد [۱۱]. چندین آنتی‌بادی علیه مارکرهای سطح سلولی سلول‌های آغازگر تومور در مطالعات بالینی وجود دارند (جدول ۲). EPCAM در تومورهای جامد بسیاری به میزان زیاد بیان می‌شود و اخیراً نشان داده شده است که در سلول‌های آغازگر تومور در سرطان سینه، پروستات، کولون و پانکراس بیان می‌گردد. آنتی‌بادی‌های مونوکلونال مختص EPCAM اثرگذاری اندکی در آزمایشات بالینی نشان داده‌اند این امر پیشنهاد می‌کند که تحمل ایمنی یا ADCC^۲ القاشده توسط این mAbها به خودی خود نمی‌تواند در آزمایشات بالینی در از بین بردن سلول‌های توموری‌ای که EPCAM در آن‌ها بیان بالایی دارد مؤثر باشد. به منظور غلبه بر محدودیت‌های آنتی‌بادی‌های



شکل ۲: فرضیه سلول بنیادی سرطان و استراتژی‌های درمانی برای هدف قرار دادن سلول‌های آغازگر تومور [۱۱]. درمان ترکیبی شامل تخریب سلول‌های آغازگر تومور (TIC) ایجاد تمایز در سلول‌های بنیادی سرطان و اقدامات ضد رگ زایی از کارآمدترین روش‌های درمان و پیشگیری از عود سرطان می‌باشد.

جدول ۲: عوامل انتخابی برای هدف قرار دادن پیام‌رسانی خود نوسازی یا هدف قرار دادن مارکرهای سطح سلول‌های بنیادی سرطان [۱۱]

هدف یا مسیر هدف	عوامل	سرطان	مرحله تحقیقات	منبع
مسیر Hedgehog	GDC-0449، یک آنتاگونیست SMO ^۱	سرطان کولورکتال متاستاز دهنده	فاز II	وبسایت Genentech (www.gene.com)
مسیر Wnt	مهارکننده‌های مختلف TCF- β -catenin	سرطان کولون	برآورد هدف	[۲۱ و ۲۲]
EPCAM ^۲	Edrecolomab، یک آنتی‌بادی	سرطان کولون	فاز III-II	[۲۳]

سطح پایین پیام‌رسانی TGF- β در استروما از بقاء عاری از بیماری^۶ طولانی‌تری نسبت به بیماران با سطح بالای پیام‌رسانی TGF- β برخوردارند. از راه‌های مختلفی می‌توان برای مهار پیام‌رسانی TGF- β در بیماران سرطانی استفاده نمود که از آن جمله می‌توان به LY2157299 اشاره کرد که به‌عنوان مهارکننده TGF- β توسط آزولینسکی^۷ و همکارانش در سال ۲۰۱۲ در مطالعات موشی استفاده گردید. بنا به گفته آزولینسکی اگر چه تأثیر این مهارکننده‌ها هنوز شناخته نشده است اما مطالعات او و همکارانش پیش‌بینی می‌کند که مهار دارویی مسیر پیام‌رسانی TGF- β می‌تواند از بازگشت و متاستاز سرطان کولورکتال هنگامی که بیماران در مراحل اولیه بیماری مورد درمان قرار می‌گیرند پیشگیری نماید [۲۵].

۵- کتکول‌آمین‌ها و پروستاگلاندین‌ها

دوره زمانی کوتاه قبل، حین و بعد از عمل جراحی (perioperative) در تعیین عود سرطان در دراز مدت حیاتی است و فرصتی ناشناخته برای مداخله‌های مؤثر فراهم می‌کند [۲۶]. فاکتورهای محلول متعددی به‌طور مرتب در طول دوره perioperative افزایش می‌یابند که این افزایش نتیجه پاسخ‌های نورواندوکراین و پاراکراین بیماران به وجود تومور اولیه، استرس جسمی و روحی و فرآیند جراحی و بی‌هوشی، بی‌حسی، انتقال خون و سایر فرآیندهای حین عمل جراحی می‌باشد. این ترکیبات محلول شامل کتکول‌آمین‌ها، پروستاگلاندین‌ها، گلوکوکورتیکوئیدها، مسکن‌ها و عوامل بی‌هوشی و بی‌حسی به‌کاررفته می‌باشند. در سال‌های اخیر مشخص شده است که در شرایط *in vitro* بسیاری از این فاکتورها مستقیماً بر روی سلول‌های بدخیم عمل می‌کنند و چندین فرآیند مولکولی ضروری برای فعالیت متاستاتیک تومور شامل تکثیر سلول توموری [۲۷ و ۲۸]، چسبیدن [۲۹]، جابجایی [۳۰]، قابلیت تهاجم ماتریکس خارج سلولی [۲۷]، مقاومت به آپوپتوز و آنوکیز^۸ (نوعی مرگ برنامه‌ریزی شده سلولی) [۳۱ و ۳۲] و ترشح فاکتورهای پیش‌رگ زا [۳۳-۳۵] را فعال می‌کنند. علاوه بر این مطالعات *in vitro* و *in vivo* انسانی و حیوانی نشان می‌دهند که

فسفواینوزیتول ۳-کیناز یا آنتی‌بادی‌های مونوکلونال مختص اینترلوکین ۴^۹، یا حساس کردن آن‌ها به عوامل شیمی‌درمانی (به‌عنوان مثال توسط مهارکننده یک کیناز در نقطه واریسی چرخه سلولی). بعضی مسیرهای حیاتی که توسط سلول‌های بنیادی سرطان استفاده می‌شوند ممکن است توسط توده تومور نیز مورد استفاده قرار گیرند بنابراین به نظر می‌رسد عواملی که این مسیرها را هدف قرار می‌دهند بتوانند سلول‌های دیگری علاوه بر سلول‌های بنیادی سرطان را نیز از بین ببرند. همچنین تمایز یافتن سلول‌های بنیادی سرطان (برای مثال توسط پروتئین‌های ریخت‌زایی استخوان یا آنتی‌بادی‌های مونوکلونال مختص CD44) می‌تواند راهکار درمانی موفقیت‌آمیزی باشد زیرا توانایی تکثیر توده تومور محدود می‌گردد. مهار پیام‌رسانی نموی که در خود نوسازی دخیل است (برای مثال توسط مهارکننده‌های مسیرهای پیام‌رسانی Wnt، Hedgehog یا Notch) می‌تواند از طریق هر دو مکانیسم عمل نماید. علاوه بر این اقدامات ضد رگ‌زایی می‌تواند از طریق تحت تأثیر قرار دادن شبکه عروقی سلول‌های بنیادی سرطان عمل نماید. با این حال سلول‌های بنیادی سرطان به احتمال زیاد از نظر ژنتیکی ناپایدار هستند و می‌توانند مجدداً فعالیت نوسازی^۳ را کسب نمایند. ترکیب عواملی که سلول‌های بنیادی سرطان را هدف قرار می‌دهند با عوامل سنتی که توده تومور را کاهش می‌دهند و عواملی که شبکه عروقی را هدف قرار می‌دهند می‌تواند از نظر درمانی و پیشگیری از عود سودمند باشد [۱۱] (شکل ۲).

۳- سلول‌های توموری در گردش (CTCs)

به‌گفته باربر^۴ و همکارانش در سال ۲۰۱۴ سلول‌های توموری در گردش (CTCs)^۵ عوامل اصلی عود متاستاز دهنده سرطان هستند و بنابراین یکی از عوامل اصلی پیشرفت متاستاز می‌باشند و باید به خوبی مورد مطالعه قرار گیرند [۲۴].

۴- مسیر پیام‌رسانی TGF- β

اندازه‌گیری میزان پیام‌رسانی TGF- β در استروما می‌تواند بیماران با خطر بالای عود سرطان کولورکتال را پیشگویی نماید بیماران با

است. ما در این مقاله مروری با بررسی برخی از مهم‌ترین علل عود سرطان کولورکتال تلاش نموده‌ایم گامی در جهت غلبه بر معضل عود سرطان برداریم. هر کدام از این علل می‌تواند آغازی برای ابداع روش‌های درمانی مؤثر باشد تا به‌این‌ترتیب بتوان در نهایت با جمع‌بندی این روش‌های درمانی روشی مؤثر در درمان قطعی و بدون بازگشت سرطان کولورکتال در پیش گرفت. امید است در آینده با افزایش مطالعات در این زمینه قدم‌های بزرگی در این راه برداشته شود.

منابع

1. Wang L, Shen X, Wang Z, Xiao X, Wei P, Wang Q, Ren F, Wang Y, Liu Z, Sheng W, Huang W. A molecular signature for the prediction of recurrence in colorectal cancer. *Molecular cancer*. 2015 Feb 3;14(1):1.
2. Langan RC, Mullinax JE, Raiji MT, Upham T, Summers T, Stojadinovic A, Avital I. Colorectal cancer biomarkers and the potential role of cancer stem cells. *J Cancer*. 2013 Jan 1;4(3):241-50.
3. Marisa L, de Reyniès A, Duval A, Selves J, Gaub MP, Vescovo L, Etienne-Grimaldi MC, Schiappa R, Guenot D, Ayadi M, Kirzin S. Gene expression classification of colon cancer into molecular subtypes: characterization, validation, and prognostic value. *PLoS Med*. 2013 May 21;10(5):e1001453.
4. Walker AS, Johnson EK, Maykel JA, Stojadinovic A, Nissan A, Brucher B, Champagne BJ, Steele SR. Future directions for the early detection of colorectal cancer recurrence. *J Cancer*. 2014 Jan 1;5(4):272-80.
5. Vaiopoulos AG, Kostakis ID, Koutsilieris M, Pappavassiliou AG. Colorectal cancer stem cells. *Stem cells*. 2012 Mar 1;30(3):363-71.
6. Zhang Y, Geng L, Talmon G, Wang J. MicroRNA-520g confers drug resistance by regulating p21 expression in colorectal cancer. *Journal of Biological Chemistry*. 2015 Mar 6;290(10):6215-25.
7. Chowdhury S, Howell GM, Rajput A, Teggart CA, Brattain LE, Weber HR, et al. Identification of a novel TGFbeta/PKA signaling transduceome in mediating control of cell survival and metastasis in colon cancer. *PloS one*. 2011;6 e19335.
8. Wang J, Yang L, Yang J, Kuropatwinski K, Wang W, Liu X-Q, et al. Transforming growth factor β induces apoptosis through repressing the phosphoinositide 3-kinase/AKT/survivin pathway in colon cancer cells... *Cancer research*. 2008;68:3152-60.
9. Yang J, Ouyang J, Ouyang L, Ouyang L, Chen Y. Inhibition of cell proliferation and increase of chemosensitivity by simultaneous knockdown of XIAP and survivin in pancreatic carcinoma cells. *Oncology Research Featuring Preclinical and Clinical Cancer Therapeutics*. 2013;21: 43-50.

بسیاری از این فاکتورهای محلول منجر به سرکوب ایمنی سلولی (CMI)^۱ ضد متاستاتیک [۳۶-۳۸] می‌گردند که در واقع پدیده‌ای شایع در دوره perioperative می‌باشد [۳۹-۴۳]. این مهار می‌تواند به طور قابل توجهی عود سرطان در درازمدت را ارتقا دهد [۲۶]. با توجه به اینکه ترشح بیش از حد کتکول آمین و پروستاگلاندین در دوره perioperative در بیماران سرطانی می‌تواند میزان عود در درازمدت را افزایش دهد می‌توان بر روی درمان‌های دارویی با هدف‌گیری این ترکیبات تمرکز نمود و به‌این‌ترتیب از عود سرطان پیشگیری نمود [۲۶].

۶- مسیر COX2

در بیماران سرطان کولورکتال سطوح بیان COX2 در تومور، با اندازه تومور، مرحله سرطان، رگ زایی، عمق نفوذ، متاستاز به گره‌های لنفاوی، عود و میزان بقای کلی در ارتباط است. مهار مسیر COX2 در بیماران یا حیوانات نشان داده شده است که سبب افزایش آپوپتوز سلول توموری [۳۲ و ۴۴]، کاهش سطوح عوامل پیش رگ زا [۴۵ و ۴۶] و کاهش حجم میکرووسکولار تومور می‌گردد [۲۶ و ۳۲].

نتیجه‌گیری

سرطان کولورکتال یکی از شایع‌ترین سرطان‌ها در دنیا می‌باشد. با وجود پیشرفت در زمینه‌های درمانی سرطان، باز هم رایج‌ترین درمان برای این سرطان برداشتن تومور به روش عمل جراحی می‌باشد که متأسفانه این روش درمانی در بسیاری از موارد عود را نشان می‌دهد و درمان قطعی به حساب نمی‌آید. از این‌رو لزوم مطالعه و تحقیق در زمینه راه‌های درمانی مبارزه با عود سرطان کولورکتال بسیار احساس می‌شود. برای این منظور در درجه اول نیاز است به بررسی علل اصلی عود سرطان پرداخته شود. ما در این مقاله مروری به بررسی شش مورد از مهم‌ترین دلایل عود سرطان کولورکتال پرداخته‌ایم که عبارتند از: سلول‌های بنیادی سرطان (CSCs)، miR-21 و miR-520g و تأثیر آن‌ها در مقاومت دارویی، سلول‌های توموری در گردش (CTCها)، مسیر پیام‌رسانی TGF- β ، کتکول آمین‌ها و پروستاگلاندین‌ها و مسیر COX2. باتوجه به افزایش روزافزون تعداد مبتلایان به سرطان که شمار زیادی از آن‌ها پس از گذراندن مراحل دشوار عمل‌های جراحی و دوره‌های طاقت‌فرسای شیمی‌درمانی و پرتودرمانی و غیره باز هم دچار عود سرطان می‌شوند امروزه نیاز به روش‌های درمانی علیه عود سرطان به شدت احساس می‌شود به طوری که با وجود معضل عود سرطان به نظر می‌رسد هیچ‌گاه نمی‌توان به طور کامل بر سرطان غلبه نمود. با این حال متأسفانه باز هم میزان تحقیقات و آگاهی ما از علل عود سرطان و راه‌های مبارزه با آن بسیار اندک

10. Valeri N, Gasparini P, Braconi C, Paone A, Lovat F, Fabbri M, et al. MicroRNA-21 induces resistance to 5-fluorouracil by downregulating human DNA MutS homolog 2 (hMSH2). *Proceedings of the National Academy of Sciences*. 2010;107:21098-103.
11. Zhou BB, Zhang H, Damelin M, Geles KG, Grindley JC, Dirks PB. Tumour-initiating cells: challenges and opportunities for anticancer drug discovery. *Nature reviews Drug discovery*. 2009 Oct 1;8(10):806-23.
12. Medical Xpress [Internet]. [Place unknown]: New study sheds light on cancer stem cell regulation. 2015. [cited 2016 June 30]. Available from: <http://medicalxpress.com/news/2015-02-cancer-stem-cell.html>
13. Dalerba P, Cho RW, Clarke MF. Cancer stem cells: models and concepts. *Annu. Rev. Med...* 2007 Feb 18;58:267-84.
14. Massard C, Deutsch E, Soria JC. Tumour stem cell-targeted treatment: Elimination or differentiation. *Ann Oncol*. 2006;17:1620-4.
15. Iinuma H, Watanabe T, Mimori K. Clinical significance of circulating tumor cells, including cancer stem-like cells, in peripheral blood for recurrence and prognosis in patients with Dukes' stage B and C colorectal cancer. *J Clin Oncol*. 2011;29:1547-55.
16. Deng S, Yang X, Lassus H. Distinct expression levels and patterns of stem cell marker, aldehyde dehydrogenase isoform 1 (ALDH1), in human epithelial cancers. *PLoS One*. 2010;5(e10277).
17. Saigusa S, Tanaka K, Toiyama Y. Correlation of CD133, OCT4, and SOX2 in rectal cancer and their association with distant recurrence after chemoradiotherapy. *Ann Surg Oncol*. 2009;16:3488-98.
18. Dylla SJ, Beviglia L, Park IK. Colorectal cancer stem cells are enriched in xenogeneic tumors following chemotherapy. *PLoS One*. 2008;3(e2428).
19. Todaro M, Francipane MG, Medema JP, Stassi G. Colon cancer stem cells: promise of targeted therapy. *Gastroenterology*. 2010 May 31;138(6):2151-62.
20. Todaro M, Alea MP, Di Stefano AB, Cammareri P, Vermeulen L, Iovino F, Tripodo C, Russo A, Gulotta G, Medema JP, Stassi G. Colon cancer stem cells dictate tumor growth and resist cell death by production of interleukin-4. *Cell stem cell*. 2007 Oct 11;1(4):389-402.
21. Lepourcelet M. Small-molecule antagonists of the oncogenic Tcf/ β -catenin protein complex. *Cancer Cell*. 2004;5:91-102.
22. Emami KH. A small molecule inhibitor of β -catenin/CREB-binding protein transcription [corrected]. *Proc Natl Acad Sci USA*. 2004;101:12682-7.
23. Adams GP, Weiner LM. Monoclonal antibody therapy of cancer. *Nature Biotech*. 2005;23:1147-57.
24. Barriere G, Fici P, Gallerani G, Fabbri F, Zoli W, Rigaud M. Circulating tumor cells and epithelial, mesenchymal and stemness markers: characterization of cell subpopulations. *Annals of translational medicine*. 2014 Nov;2(11).
25. Azvolinsky A. How Colorectal Tumors Initiate Metastasis. [Internet]. [Place unknown]: Cancer Network; 2012 [cited 2016 Jun 30]. Available from: <http://www.cancernetwork.com/colorectal-cancer/how-colorectal-tumors-initiate-metastasis>
26. Neeman E, Zmora O, Ben-Eliyahu S. A new approach to reducing postsurgical cancer recurrence: perioperative targeting of catecholamines and prostaglandins. *Clinical Cancer Research*. 2012 Sep 15;18(18):4895-902.
27. Mathew B, Lennon FE, Siegler J, Mirzapioazova T, Mambetsariev N, Sammani S. The novel role of the mu opioid receptor in lung cancer progression: a laboratory investigation. *Anesth Analg*. 2011;67:112:558.
28. Bernabe DG, Tamae AC, Biasoli ER, SH O. Stress hormones increase cell proliferation and regulates interleukin-6 secretion in human oral squamous cell carcinoma cells. *Brain Behav Immun*. 2011; 83:25:574.
29. Van der Bij GJ, Oosterling SJ, Beelen RH, Meijer S, Coffey JC, van Egmond M. The perioperative period is an underutilized window of therapeutic opportunity in patients with colorectal cancer. *Annals of surgery*. 2009 May 1; 249(5):727-34.
30. Masur K, Niggemann B, Zanker KS, F. E. Norepinephrine-induced migration of SW 480 colon carcinoma cells is inhibited by beta-blockers. *Cancer Res*. 2001; 9:61:2866.
31. Kerros C BI, Sola B, Jauzac P, Allouche S. Reduction of cell proliferation and potentiation of Fas-induced apoptosis by the selective kappa-opioid receptor agonist U50 488 in the multiple myeloma LP-1 cells. *J Neuroimmunol*. 2010; 220:69-78.
32. Roche-Nagle G CE, Eng M, Bouchier-Hayes DJ, Harmey JH. Antimetastatic activity of a cyclooxygenase-2 inhibitor. *Br J Cancer*. 2004; 65:91:359.
33. Thaker PH HL, Kamat AA, Arevalo JM, Takahashi R, Lu C. Chronic stress promotes tumor growth and angiogenesis in a mouse model of ovarian carcinoma. *Nat Med*. 2006; 44:12:939.
34. Wei D WL, He Y, Xiong HQ, Abbruzzese JL, Xie K. Celecoxib inhibits vascular endothelial growth factor expression in and reduces angiogenesis and metastasis of human pancreatic cancer via suppression of Sp1 transcription factor activity. *Cancer Res*. 2004; 8:64:2030.
35. Yang EV KS, Donovan EL, Chen M, Gross AC, Webster Marketon JI. Norepinephrine upregulates VEGF, IL-8, and IL-6 expression in human melanoma tumor cell lines: implications for stress-related

- enhancement of tumor progression. *Brain Behav Immun.* 2009;75:23:267.
36. Inbar S NE, Avraham R, Benish M, Rosenne E, Ben-Eliyahu S. Do stress responses promote leukemia progression? An animal study suggesting a role for epinephrine and prostaglandin-E2 through reduced NK activity. *PLoS One.* 2011;6(e19246).
37. Elenkov IJ CG. Stress hormones, proinflammatory and antiinflammatory cytokines, and autoimmunity. *Ann N Y Acad Sci* 2002; 966:290-303.
38. Kalinski P. Regulation of immune responses by prostaglandin E2. *The Journal of Immunology.* 2012 Jan 1; 188(1):21-8.
39. Shakh G B-ES. Potential prophylactic measures against postoperative immunosuppression: could they reduce recurrence rates in oncological patients? *Ann Surg Oncol.* 2003; 92:10:972.
40. Bartal I MR, Greenfeld K, Atzil S, Glasner A, Domankevich V. Immune perturbations in patients along the perioperative period: alterations in cell surface markers and leukocyte subtypes before and after surgery. *Brain Behav Immun.* 2010; 24:376-86.
41. Benish M, Goldfarb Y, Levi B, Avraham R, Raz A. Perioperative use of betablockers and COX-2 inhibitors may improve immune competence and reduce the risk of tumor metastasis. *Ann Surg Oncol.* 2008; 15:2042-52.
42. Glasner A, Rosenne E, Benish M, Zmora O, Shemer S. Improving survival rates in two models of spontaneous postoperative metastasis in mice by combined administration of a beta-adrenergic antagonist and a cyclooxygenase-2 inhibitor. *J Immunol.* 2010; 184:2449-57.
43. Greenfeld K, Benish M, Goldfarb Y, Rosenne E, Shapira Y. Immune suppression while awaiting surgery and following it: Dissociations between plasma cytokine levels, their induced production, and NK cell cytotoxicity. *Brain Behav Immun.* 2007; 21:503-13.
44. Chen S, Yue P, Hao C, Khuri FR, Sun SY. Celecoxib promotes c-FLIP degradation through Akt-independent inhibition of GSK3. *Cancer Res.* 2011;71:6270-81.
45. Wei D, He Y, Xiong HQ, Abbruzzese JL, Xie K. Celecoxib inhibits vascular endothelial growth factor expression in and reduces angiogenesis and metastasis of human pancreatic cancer via suppression of Sp1 transcription factor activity. *Cancer Res.* 2004; 64:2030-8.
46. Wei D, He Y, Xiong HQ, Abbruzzese JL, Xie K. Celecoxib inhibits vascular endothelial growth factor expression in and reduces angiogenesis and metastasis of human pancreatic cancer via suppression of Sp1 transcription factor activity. *Cancer Res.* 2004; 64:2030-8.