

MMP-9、VEGF、bFGF 在非何杰金淋巴瘤的表达及临床意义

赵文辉 张清媛 康欣梅

(哈尔滨医科大学附属肿瘤医院 哈尔滨 150040)

摘要 目的:探讨MMP-9、VEGF、bFGF在非何杰金淋巴瘤(NHL)中的表达及意义。方法:免疫组化法。结果MMP-9、VEGF、bFGF在NHL中表达率分别为43.66%、33.80%、25.35%，均高于正常淋巴结组织中的表达，差异均有显著性($P_m = 0.0023$, $P_v = 0.001$, $P_b = 0.0049$)。组5年生存率明显低于MMP-9(-)组($P = 0.008$)。VEGF在T细胞型中表达率高于B细胞型($P = 0.019$)，VEGF阳性组治疗缓解率低($P = 0.045$)。巨块型NHL中bFGF表达率较高($P = 0.028$)，bFGF(+)组5年生存率明显低于bFGF(-)组($P = 0.041$)。MMP-9、VEGF、bFGF之间无协同表达。结论:MMP-9、VEGF、bFGF在NHL中的表达高于正常淋巴组织，可能与淋巴组织恶变有关。MMP-9、bFGF均与生存期呈负相关，是NHL预后差的指标，联合检测更有助于判断预后。VEGF阳性组治疗效果差，提示VEGF阳性NHL患者加用VEGF靶向治疗可能会提高疗效。

关键词: MMP-9; VEGF; bFGF; 非何杰金淋巴瘤

中图分类号: R733.1 **文献标识码:** A

Expression and Significance of MMP-9, VEGF and bFGF in non-Hodgkin's lymphoma

ZHAO Wen-hui, ZHANG Qing-yuan, KANG Xin-mei

(The Tumor Hospital Affiliated to Harbin Medical University, Harbin 150040)

ABSTRACT Objective: To investigate the expression and clinical significance of Matrix Metalloproteinase 9, Vascular Endothelial Growth Factor and basic Fibroblast Growth Factor in non-Hodgkin's lymphoma. **Methods:** The expression of MMP-9, VEGF and bFGF were evaluated in 71 cases of non-Hodgkin's lymphoma by means of immunohistochemistry. **Results:** The expression of MMP-9, VEGF and bFGF were detected in non-Hodgkin's lymphoma and the expression rates were 43.66%, 33.80%, 25.35% respectively. The 5-year survival rate of patients with MMP-9(+) is lower($P = 0.008$). The positive rate of VEGF expression in T cell type was higher than in B cell type($P = 0.019$). The complete and partial response rates were significantly higher in VEGF-negative group than in the VEGF-positive group($P = 0.045$). The expression of bFGF was related with bulky tumor and overall survival. The positive rate of bFGF in non-bulky tumor was lower than in bulky tumor($P = 0.028$). Overall survival was lower in bFGF-positive group than in bFGF-negative group($P = 0.041$). There was no relationship among the expression of VEGF, bFGF and MMP-9. **Conclusion:** As well as in many other solid tumors, we detected the expression of MMP-9, VEGF and bFGF in non-Hodgkin's lymphoma(NHL). MMP-9 and bFGF were related with overall survival and may be marks of unfavorable prognosis in non-Hodgkin's lymphoma. VEGF could serve as a predictor of poor response to chemotherapy, so the combination of VEGF target drug and chemotherapy may benefit VEGF-positive patient.

Key words: MMP-9; VEGF; bFGF; Non-Hodgkin's lymphoma

前言

细胞外基质的降解和肿瘤的血管生成与肿瘤的侵袭播散密切相关。MMP-9是基质金属蛋白酶(MMP)家族中的重要成员,通过降解细胞外基质对肿瘤的浸润和转移起重要作用^[1];血管内皮生长因子(VEGF)、碱性成纤维细胞生长因子(bFGF)是最主要的两种促血管生成因子,促进肿瘤血管新生。非何杰金淋巴瘤(NHL)是一组异质性肿瘤,应用形态学及分子免疫学相结合的分类法对其进行分类,尚不能充分反映肿瘤的生物学行为,是目前个体化治疗的障碍。为此,我们在71例非何杰金淋巴瘤组织及30例正常淋巴组织中检测了MMP-9和VEGF、bFGF的表达,并分析其表达与肿瘤临床特征及预后的关系,以指导临床治疗方案的选择及预后的评定。

作者简介:赵文辉(1977),女,硕士,住院医师

主要研究方向:乳腺癌及淋巴瘤耐药的研究

E-mail: zhaowenhu1977@163.com

(收稿日期:2006-05-08 接受日期:2006-06-10)

© 1994-2012 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. <http://www.cnki.net>

1 材料和方法

1.1 材料

1990年1月至1995年12月在哈尔滨医科大学附属肿瘤医院收治的经病理组织学确诊的NHL71例,其中滤泡中心型5例,弥漫大B细胞型42例,T免疫母细胞型6例,周围T细胞型18例。临床分期按Ann Arbor-Coldwells分期标准:I期5例,II期29例,III期30例,IV期7例。71例中19例为巨块型,35例有B症状。68例接受CHOP方案化疗,3例接受MacopB方案化疗,化疗6~10周期不等,其中20例加用了局部放疗(2.0Gy × 20,每周5次)。全部患者化疗六周期后评价疗效,其中CR+PR49例,SD14例,PD8例,全组病例均随访5年以上;选取同期手术切除的正常淋巴结30例作为正常对照。

1.2 方法

免疫组织化学染色。单克隆抗体、EADM消化液及ABC试剂盒均购自北京中山生物技术有限公司。4μm厚蜡块标本常规脱蜡脱水,EDTA消化液消化,加入3%的过氧化氢,微波炉修复抗原,按试剂盒说明依次加入试剂A、B、C,二氨基显色,以上每个步骤之后都用PBS液冲洗。苏木素复染,脱水,

中性树胶封固。用北京中山生物公司提供的阳性 MMP-9、VEGF、bFGF 乳腺癌切片作阳性对照, 以 PBS 液代替一抗作阴性对照。

1.3 结果判断

MMP-9 阳性着色主要位于细胞浆中, 阳性细胞数 $\geq 15\%$ 即为阳性表达; VEGF、bFGF 阳性着色为棕黄色或棕褐色, 阳性着色主要位于细胞浆中, 当阳性细胞数 $\geq 10\%$ 即为阳性表达。

1.4 统计学分析

相关性分析用 X^2 检验; 用 Kaplan-Meier 法作生存分析。

2 结果

2.1 MMP-9、VEGF、bFGF 在正常淋巴结及 NHL 中的表达情况

MMP-9、VEGF、bFGF 在 NHL 中的表达率分别为 43.66%、33.80%、25.35% 均明显高于在正常淋巴结组织中的 6.67%、0%、0% 表达率, 差异均有显著性 ($P_m = 0.0023$, $P_v = 0.001$, $P_b = 0.0049$)。

2.2 MMP-9、VEGF、bFGF 在 NHL 中的表达与临床指标的关系

MMP-9 阳性表达率为 43.66% (31/71), MMP-9 的表达与生存期相关, MMP-9(-) 患者生存期大于 5 年的占 52.50% (21/40), MMP-9(+) 患者生存期大于 5 年的仅占 22.58% (7/31), MMP-9(+) 患者生存期较短, 显著差异 ($P = 0.008$)。经生存分析, MMP-9 阳性组生存曲线低于阴性组, 且有统计学意义 (图 1)。MMP-9 的表达与 NHL 的病理类型、临床分期、B 症状、巨块型、治疗结果、结外浸润无相关性。

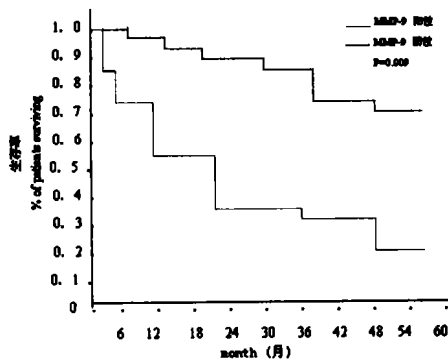


图 1 (MMP-9 阳性、MMP-9 阴性 NHL 生存曲线)

Fig. 1 Survival curve of patients with non-Hodgkin's lymphoma according to the expressions of MMP-9

VEGF 阳性表达率为 33.80% (24/71), 在 T 细胞型中表达率为 54.17%, 在 B 细胞型中表达率 23.40%, 差异有显著性 ($P = 0.019$); VEGF(-) 患者治疗缓解率为 76.60%, 而 VEGF(+) 患者治疗缓解率为 54.17%, 明显低于 VEGF(-) 患者, 差异有显著性 ($P = 0.045$)。VEGF 的表达与 NHL 的临床分期、B 症状、巨块型、结外浸润及生存期无相关性。

bFGF 阳性表达率为 25.35% (18/71), 巨块型患者中 bFGF 阳性表达 47.37% (9/19), 而非巨块型患者中 bFGF 阳性表达率为 17.31% (9/52), 表达率低于巨块型组, 且差异有显著性

($P = 0.028$); bFGF 的表达与生存期相关, bFGF(-) 患者 47.17% (25/53) 生存期大于 5 年, bFGF(+) 患者只有 16.67% (3/18) 生存期大于 5 年, 两组间有显著差异 ($P = 0.041$)。经生存分析, bFGF(+) 组生存曲线明显低于 bFGF(-) 组, 且有统计学意义。bFGF 的表达与 NHL 的病理类型、临床分期、B 症状、治疗结果、结外浸润无相关性。

2.3 MMP-9、VEGF、bFGF 在弥漫大 B 细胞型 NHL 中的表达

MMP-9、VEGF、bFGF 在弥漫大 B 细胞型 NHL 中的表达率分别为 45.24%、23.81%、21.44%, bFGF、MMP-9 阳性表达的弥漫大 B 细胞型 NHL 的生存曲线分别低于阴性组的生存曲线, 且有统计学差异 (图 2), VEGF 阳性组的生存曲线也低于阴性组的生存曲线, 但无统计学意义。

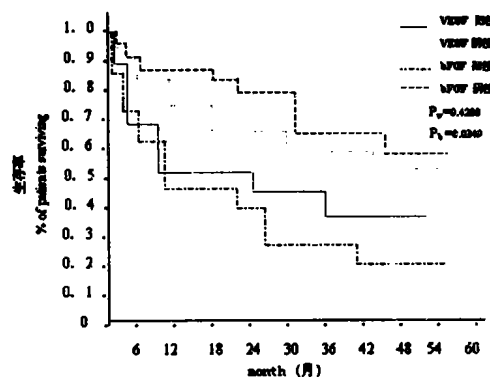


图 2 (VEGF、bFGF 表达的弥漫大 B 细胞型 NHL 生存曲线)

Fig. 2 Survival curve of patients with Diffuse large cell lymphoma according to the different expressions of VEGF and bFGF

2.4 NHL 中 MMP-9、VEGF、bFGF 表达之间的关系

MMP-9、VEGF、bFGF 表达之间统计学上未见相关性, 即未发现 VEGF、bFGF、MMP-9 之间有协同表达。

3 讨论

基质金属蛋白酶 MMP-9 及血管生成因子 VEGF、bFGF 在乳腺癌、肺癌及胃肠癌等实体瘤中的表达及作用研究较为深入, 但在淋巴瘤中的研究很少。本实验结果显示: 和在许多实体瘤中一样, 我们在 NHL 中也检测到 MMP-9、VEGF、bFGF 的表达, 与在正常淋巴结组织中的表达相比较, 差异均有显著性, 提示 MMP-9 和 VEGF、bFGF 在 NHL 的发病中起重要作用, 其检测可能会对判断恶性淋巴瘤有帮助。

MMP-9 亦称明胶酶 B, 是目前研究较多的与肿瘤发生、发展、侵袭和转移关系最密切的一类基质金属蛋白酶。对人体多种肿瘤进行的研究表明, 在不同实体瘤中 MMP-9 有不同程度的增高, 并与肿瘤进展及预后相关。2002 年 Kuittinen^[3] 在何杰金淋巴瘤中检测了 MMP-9、MMP-2 的表达, 发现与其他实体瘤相反, 有 MMP-2 表达的病人预后较好, MMP-9 的表达与浸润表型及分期无相关性。2003 年 Koh-ichi Sakata^[4] 在 NHL 中检测到了 MMP-9 的表达, 并发现与进展型 NHL 及不良预后相关。本实验结果表明: MMP-9 的表达与 NHL 的浸润进展表型无相关性, 但 MMP-9 阳性组病人 5 年生存率 (25%) 明显低于 MMP-9 阴性组病人 (75%), 阳性病人预后不良。在其它实体瘤中 MMP-9 主要通过降解细胞外基质、参

与血管生成来促进肿瘤的侵袭和转移。在淋巴瘤中 MMP-9 的作用可能与 IL-6 参与的免疫调节过程相关, 具体机制尚需进一步研究。

VEGF 是一种肝素结合的血管生成因子, 不仅能促进血管生成, 也能促进肿瘤细胞的生长, 在很多实体肿瘤, 如乳腺癌、肺癌、胃肠癌、胰腺癌中具有重要的预后价值, 也逐渐成为生物治疗的一个靶点。近年来在淋巴瘤中也展开了此方面的研究, Salven^[5] 曾检测了 NHL 患者治疗前血清中 VEGF 水平, 发现血清中 VEGF 水平增高与治疗效果差、预后不良密切相关。Francesco Bertolini^[6] 等报道在 NHL 中完全缓解病人的 VEGF 水平明显低于疾病进展病人水平, 可能是独立的预后指标。我们应用免疫组化方法检测了 VEGF 在 NHL 组织中的表达, 发现 33.80% 的标本中有 VEGF 的阳性表达, 而且在不同的病理类型中其表达存在差异, 在滤泡中心型中表达最低, 在成 T 免疫母细胞及周围 T 细胞中表达率高, 提示 VEGF 的表达可能与 T 细胞淋巴瘤恶性度相对高有关, VEGF 在淋巴瘤中的表达可能赋予肿瘤细胞强的增殖能力, 其检测对判断 NHL 的生物学行为有帮助。我们还发现 VEGF 阳性病人治疗有效率较低, 与前人测得血清中 VEGF 水平高缓解率低的报道一致, VEGF (+) 组治疗缓解率低, 提示 VEGF 阳性的 NHL 患者加用 VEGF 靶向治疗可能会提高疗效。经生存分析, VEGF 阴性组生存曲线稍高于 VEGF 阳性组, VEGF 阳性病人生存期相对短, 但未达统计学差异, 可能与研究样本小及随访时间短有关。

人 hFGF 是体内分布最广泛的生长因子之一, 研究发现, 消化、神经、呼吸、内分泌系统肿瘤中均有不同程度的 bFGF 的表达, 并与很多实体瘤的血管密度、侵袭转移及预后不良相关。bFGF 在淋巴瘤中的研究开展的较晚, 1999 年 Gruber^[7] 在慢性 B 细胞白血病中检测到 hFGF 的表达, 并发现其表达与化疗抵抗有关。2001 年 Sezer^[8] 报道化疗敏感的多发骨髓瘤患者血清中 hFGF 水平低。2002 年 Pazgal I^[9] 首次报道 NHL 治疗前后血清中 bFGF 水平无变化, 组织中 bFGF 的表达与 NHL 的不良预后密切相关。本实验应用免疫组化方法检测到 NHL 中 bFGF 的表达率为 25.35%, 与 Pazgal I 等人检测的 23% 阳性率相近。bFGF 在非巨块型淋巴瘤中阳性表达率为 17.31%, 而在巨块型淋巴瘤中表达率高达 47.37%, 有统计学意义, 可能与 bFGF 具有强烈的促细胞生长、分裂等作用有关。研究还发现, bFGF 阴性组生存期大于 5 年的占 47.17%, 而 bFGF 阳性组生存期大于 5 年的仅占 16.67%, Kaplan-Meier 生存分析也显示: bFGF 阳性生存曲线明显低于 bFGF 阴性生存曲线, 进一步证明 bFGF 的表达与 NHL 的生存期短、不良预后相关, 提示

bFGF 可能会成为 NHL 的一个独立预后因子。

弥漫大 B 细胞型淋巴瘤占我国 NHL 的多数, 本实验有 42 例弥漫大 B 细胞型淋巴瘤, 经生存分析发现 bFGF、MMP-9 阳性表达的弥漫大 B 细胞型 NHL 的生存曲线分别低于弥漫大 B 细胞型 NHL 的阴性组的生存曲线, 且有统计学差异, VEGF 阳性组的生存曲线也低于阴性组的生存曲线, 但无统计学意义。从生存曲线还可以看到, 弥漫大 B 细胞型 NHL 的生存率在一年内下降明显, 尤其在 bFGF、MMP-9 阳性表达组下降更显著, 一年后随时间的延长趋于平缓, 说明 bFGF 和/或 MMP-9 表达的弥漫大 B 细胞型 NHL 起病更凶险, 一年内死亡率较高, bFGF、MMP-9 的表达可能促进了弥漫大 B 细胞型 NHL 的进展, 提示在临床中对于 bFGF 和/或 MMP-9 表达的弥漫大 B 细胞型淋巴瘤应该选择较为猛烈的化疗方案。

参考文献

- [1] Senoto A, Itoh F, Yamamoto H, et al. Relation of matrilysin messenger RNA expression with invasive activity in human gastric cancer [J]. Clin Exp Metastasis, 1998, 16(4): 313~321
- [2] Alizadeh AA, Eisen MB, Davis RE, et al. Distinct types of diffuse large B-cell lymphoma identified by gene expression profiling [J]. Nature, 2000, 403: 503~511
- [3] Kuittinen O, Soini Y, Turpeenniemi-Hujanen T, et al. Diverse role of MMP-2 and MMP-9 in the clinicopathological behavior of Hodgkin's lymphoma [J]. Eur J Haematol, 2002, 69: 205~212
- [4] Koh-ichi Sakata, Masaaki Satoh, Masanori Someya, et al. Expression of Matrix Metalloproteinase 9 is a prognostic factor in patients with non-Hodgkin's lymphoma [J]. Cancer, 2004, 100: 356~365
- [5] Yangou C, Gomm J, Coope RC, Law M, et al. Fibroblast growth factor 2 in breast cancer: occurrence and prognostic significance [J]. Br J Cancer, 1997, 75: 28~33
- [6] Bertolini F, Paolucci M, Peccatori F, et al. Angiogenic growth factors and endostatin in non-Hodgkin's lymphoma. [J]. British Journal of Haematology, 1999, 106: 504~509
- [7] Gruber G, Schwarze JD, Shehata M, et al. Basic fibroblast growth factor is expressed by CD19/CD11c+ positive cells in hairy cell leukemia [J]. Blood, 1999, 94: 1077~1085
- [8] Sezer O, Jakob C, Euker J, et al. Serum levels of the angiogenic cytokines basic fibroblast growth factor, vascular endothelial growth factor and hepatocyte growth factor in multiple myeloma [J]. Eur J Haematol, 2001, 66: 83~88
- [9] Pazgal I, Zimra Y, Tzabar C, et al. Expression of basic fibroblast growth factor is associated with poor outcome in non-Hodgkin's lymphoma [J]. Br J Cancer, 2002, 86: 1770~1775