

بررسی ایمنوہیسوشیمیایی بیان نشانگر CyclinD1 در کیست‌های ادنتوژنیک مهاجم و غیرمهاجم

نجمه جعفری^{*}، سید حسین طباطبایی^۱، راحله کریمی^۱

مقاله پژوهشی

مقدمه: کیست رادیکولار یک کیست التهابی با منشاء بقایای اپیتلیالی مالاًسز است و کیس دنتی‌ژروس در ارتباط با تاج نهفته ایجاد می‌شود. ادنتوژنیک کراتوسیست (OKC) یک کیست رشدی - تکاملی است که بافت‌ها حاکی از رفتار تهاجمی این کیست و تمایل آن به دستاندازی به بافت‌های اطراف می‌باشد، که این رفتار بیولوژیکی می‌تواند ناشی از تکثیر بالای پوشش اپیتلیالی یا فعالیت آنزیماتیک دیواره کیست باشد. CyclinD1 یکی از پروتئین‌های مسیر Rb هست که انتقال از مسیر G1 به S را کنترل می‌کند. سطح بالای این پروتئین ممکن است اجازه فرار سلول از نقاط بازرسی چرخه سلولی را دهد و نقش مهمی در ایجاد و رشد ضایعات ایفا کند. با توجه به نتایج مختلف و مطالعات کم در بیان CyclinD1 در کیست‌های ادنتوژنیک هدف این مطالعه مقایسه OKC با دو نوع کیست التهابی و رشدی- تکاملی غیر مهاجم می‌باشد.

روش بررسی: پس از بررسی پرونده‌های بیماران بخش آسیب‌شناسی دانشکده دندانپزشکی بزد از بین کلیه کیست‌های فکی، ۱۵ بلوک از هرسه نوع کیست که حاوی بافت کافی بود، انتخاب گردید و تحت رنگ‌آمیزی ایمنوہیسوشیمیایی با نشانگر CyclinD1 قرار گرفته و تعداد سلول‌های رنگ گرفته زیر میکروسکوپ نوری با بزرگنمایی ۴۰۰ شمارش شد و نتایج با استفاده از نرم‌افزار version 16 SPSS و آزمون‌های من ویتنی و کروسکال والیس تحلیل شدند.

نتایج: میزان بیان CyclinD1 در ادنتوژنیک کراتوسیست بالاتر از دو کیست دیگر بود اما از نظر آماری تفاوت معنی‌داری در پوشش اپیتلیالی ($P=0.23$) و بافت همبند ($P=0.58$) وجود نداشت.

نتیجه‌گیری: بر اساس نتایج مطالعه حاضر بیان بالای CyclinD1 در ادنتوژنیک کراتوسیست نسبت به سایر کیست‌ها می‌تواند نشان دهنده نقش احتمالی این مارکر در پاتوژنر و پیشرفت این کیست باشد.

واژه‌های کلیدی: Cyclin D1، کیست مهاجم، کیست غیر مهاجم

ارجاع: جعفری نجمه ، طباطبایی سید حسین ، کریمی راحله. بررسی ایمنوہیسوشیمیایی بیان نشانگر cyclinD1 در کیست‌های ادنتوژنیک مهاجم و غیر مهاجم. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد ۱۴۰۳، ۳۲(۱۰)، ۸۳۰-۸-۱۷: ۱۰-۱۷.

مقدمه

تومورهای بدخیم بیان می‌شود در حالیکه در تومورهای خوش‌خیم و بافت‌های طبیعی یا بیان نمی‌شود یا بیان ضعیفی دارد (۸). تعدادی مطالعه در زمینه بررسی بیان تومور مارکرها از جمله CyclinD1 در کیست‌های ادنتوژنیک به خصوص Lo Muc1 ادنتوژنیک کراتوکیست انجام شده است. در مطالعه Lo Muc1 که به بررسی CyclinD1 بر روی ادنتوژنیک کراتوکیست‌های سندرومیک و غیر سندرومیک پرداخته است، هیچ‌کدام از نمونه‌های اسپورادیک این مارکر را بیان نکرده‌اند (۷). در مطالعه Al.Amiri در سال ۲۰۱۶ و تقوی در سال ۲۰۱۳ میزان بیان Cyclin D1 در ادنتوژنیک کراتوکیست نسبت به سایر کیست‌های ادنتوژنیک بالاتر می‌باشد. اما از لحاظ شدت و الگوی رنگ آمیزی تفاوتی بین گروه‌ها مشاهده نشده است. در مطالعه تقوی میزان رنگ پذیری در لایه پارا بازال بیشتر بوده است در حالیکه در مطالعه Al.Amiri تفاوت معنی‌داری بین لایه‌های کیست مشاهده نشده است (۴،۲۴). مطالعه دیگری که در سال ۲۰۱۰ انجام شد تفاوت معنی‌داری بین OKC و دنتی‌زروس از لحاظ بیان این مارکر دیده نشد (۲). و با توجه به نتایج مختلف و مطالعات کمی که در این زمینه صورت گرفته است و با توجه به فرضیه نئوپلاستیک بودن ادنتوژنیک کراتوکیست، مطالعه حاضر به بررسی بیان مارکر CyclinD1 در ادنتوژنیک کراتوکیست به عنوان یک کیست ادنتوژنیک مهاجم مقایسه آن با دو نوع کیست التهابی و رشدی - تکاملی غیر مهاجم پرداخته است.

روش بررسی

به منظور انجام این مطالعه توصیفی - مقطوعی، پس از بررسی پرونده‌های بیماران مراجعه کننده به بخش آسی شناسی دانشکده دندانپزشکی یزد از بین کیست‌ها، لامهای مربوط به کیست‌های دنتی‌زروس، ادنتوژنیک کراتوکیست و کیست رادیکولار (۲۵۰ نمونه) درخواست شده و پس از تایید توسط دو پاتولوژیست، بلوک‌های پارافینی نمونه‌ها اخذ شد. با در نظر گرفتن سطح اطمینان ۹۵٪ و با توجه به مطالعه مشابه قبلی P=۰/۸ و مقدار برآورد ۱۵٪ = d تعداد ۴۵ نمونه مورد نیاز بود. از این میان تعداد ۱۵ بلوک از هر یک از کیست‌ها که حاوی بافت کافی بود، انتخاب گردید. پس از ثبت اطلاعات بالینی،

کیست‌های ادنتوژنیک یکی از شایع‌ترین ضایعات استخوانی مخرب فک می‌باشند که از بقایای اپی‌تلیالی دستگاه ادنتوژنیک تشکیل می‌شوند. تفاوت در پتانسیل تکثیر بقایای اپی‌تلیالی در طول تشکیل هر کیست منجر به بیان مولکولی و رفتار بیولوژیکی متفاوت کیست‌ها می‌شود (۱). کیست‌های ادنتوژنیک از لحاظ منشاء به دو دسته التهابی و تکاملی تقسیم می‌شوند. سه دسته از شایع‌ترین این کیست‌ها شامل رادیکولار، دنتی‌زروس و ادنتوژنیک کراتوکیست می‌باشند. کیست رادیکولار، یک کیست التهابی با منشاء بقایای اپی‌تلیالی ملاسز است (۲). کیست دنتی‌زروس یکی از شایع‌ترین کیست‌های ادنتوژنیک رشدی - تکاملی فکی در ارتباط با تاج دندان نهفته می‌باشد. در تعدادی از نمونه‌ها، اتیولوژی التهابی برای این کیست ذکر شده است (۳). ادنتوژنیک کراتوکیست یک کیست ادنتوژنیک رشدی - تکاملی است که تقریباً ۳ تا ۱۱ درصد تمام کیست‌های فکی را به خود اختصاص می‌دهد. یافته‌ها حاکی از رفتار تهاجمی این کیست و تمایل آن به دست‌اندازی به بافت‌های اطراف می‌باشد. که این رفتار بیولوژیکی می‌تواند ناشی از تکثیر بالای پوشش اپی‌تلیالی یا فعالیت آنزیماتیک دیواره کیست باشد. از این‌رو (WHO) سازمان بهداشت جهانی از سال ۲۰۰۵ این کیست را به عنوان یک تومور نام‌گذاری کرده است. (۴) این یافته‌ها فرضیه نئوپلاستیک بودن این کیست را تقویت می‌کند (۱). جابه‌جایی سلول بین مراحل مختلف چرخه سلولی توسط نقاط بازرسی تنظیم می‌شود و بسیاری از این نقاط توسط سیکلین و کینازهای واپسیه به آن‌ها کنترل می‌شود. پس از تحрیک سلول توسط فاکتور رشد، سیکلین متصل به کیناز، فعال شده و باعث عبور سلول از نقاط بازرسی می‌شود. سیکلین D1 یک پروتئین هسته‌ای است که در انتقال سلول از مرحله G1 به S نقش دارد. ژن مربوط به سیکلین بر روی کروموزوم شماره ۱۱ قرار گرفته است (۵،۶). این پروتئین با برقراری اتصال با کینازها انتقال پیام‌های میتوزی برای ساخت DNA تسهیل می‌کند (۷). بیان بالای این پروتئین منجر به فرار سلول از نقاط بازرسی شده و نقش مهمی در ایجاد تومور دارد. این پروتئین در تعداد زیادی از

تجزیه و تحلیل آماری

در نهایت نتایج با استفاده از نرم‌افزار SPSS version 16 آزمون‌های من ویتنی و کروسکال والیس تحلیل شدند.

نتایج

مطالعه حاضر به منظور بررسی بیان CyclinD1 در ۱۵ نمونه کیست رادیکولار، ۱۵ نمونه کیست دنتی‌ژروس و ۱۵ نمونه ادنتوژنیک کراتوکیست انجام شد. در جدول ۲ فراوانی کیست‌های دنتی‌ژروس، OKC و رادیکولار بر اساس متغیرهای زمینه‌ای مشخص شده است. این کیست‌ها در جنس مذکور و در فک پایین شیوع بالاتری داشته است. در جدول ۳ میزان بیان CyclinD1 در پوشش اپی‌تلیالی و بافت همبند هر یک از کیست‌ها مشخص شده است. در هر سه گروه میزان بیان مارکر فوق در اپی‌تلیوم بیشتر از بافت همبند می‌باشد. اما فقط در ادنتوژنیک کراتوکیست ارتباط معنی‌داری به دست آمده است ($P=0.008$) (تصویر ۱). در دو گروه دیگر ارتباط معنی‌داری دیده نشد ($P=0.77$ و $P=0.754$) (تصویر ۲ و ۳). سلول‌های قهقهه‌ای رنگ مارکر را بیان کردند. در جدول ۴ میانگین بیان مارکر Cyclin D1 در پوشش اپی‌تلیالی و بافت همبند بین سه گروه مقایسه شده است. یافته‌ها نشان‌دهنده بالاتر بودن میانگین Cyclin D1 در پوشش اپی‌تلیالی ($P=0.226$) و بافت همبند ($P=0.578$) ادنتوژنیک کراتوکیست نسبت به کیست رادیکولار و دنتی‌ژروس بود ولی ارتباط معنی‌داری در این ناحیه بین ۳ کیست مشاهده نشد. سپس طبق جدول زیر میزان بیان مارکر مشخص گردید (۲).

بلوک‌های پارافینی جهت انجام مراحل ایمنوهیستوشیمیایی درخواست گردید. با استفاده از میکروتوم از بلوک‌های پارافینی مقاطع ۴ میکرومتری تهیه کرده و سپس تحت مراحل پارافین‌زدایی و آب‌گیری قرار دادیم. پس از ازغوطه‌ورسازی داخل بافر (TRIs BUFFERED SALIN) با ph: 7.4 تا H2O2 به میزان ۱ سی‌سی در ۹ مدت ۱۰ دقیقه، از بلوک H2O2 به میزان ۱ سی‌سی در ۹ سی‌سی اتانول به مدت ۲۰ دقیقه برای جلوگیری از رنگ‌پذیری غیراختصاصی استفاده شد. پس از شستشو در آب و استفاده از بافر بازیافت (DAKO-DENMARK) با ph: 9 مقاطع داخل مایکرووبو با حداکثر توان جوش گذاشته شد. پس از سرد شدن، آنتی‌بادی علیه CyclinD1 اضافه شده و مجدداً داخل بافر (DAKO-DENMARK ((HORSE RADISH OROXIDOSE HRP استفاده کرده و پس از ۲ مرحله شستشو با بافر از یک سی‌سی کروموزن وسوسیترا استفاده کرده و مجدداً با TBS و در ادامه با آب شستشو داده شد. در این مرحله هماتوکسیلین به مدت ۳۰ دقیقه اضافه کرده و در ادامه کربنات ولیتیم اضافه و پس از شستشو با آب داخل گزیل و الكل غوطه‌ور شد. پاتولوژیست مشاهده شدند. ۱۰ فیلد تصادفی در پوشش اپی‌تلیالی و بافت همبند انتخاب شدو بر طبق فرمول زیر پاتولوژیست مشاهده شدند. ۱۰ فیلد تصادفی در پوشش اپی‌تلیالی و بافت همبند انتخاب شدو بر طبق فرمول زیر (Labeling index): درصد تعداد هسته‌های رنگ گرفته مشخص شد.

جدول ۱: درجه‌بندی نمونه‌ها بر اساس درصد سلول‌های رنگ گرفته

درجه بیان CyclinD1	میزان رنگ‌پذیری
درجه منفی (۰)	%۵-۰
درجه خفیف (۱)	%۲۵-۶
درجه متوسط (۲)	%۵۰-۲۶
درجه شدید (۳)	بالای %۵۱

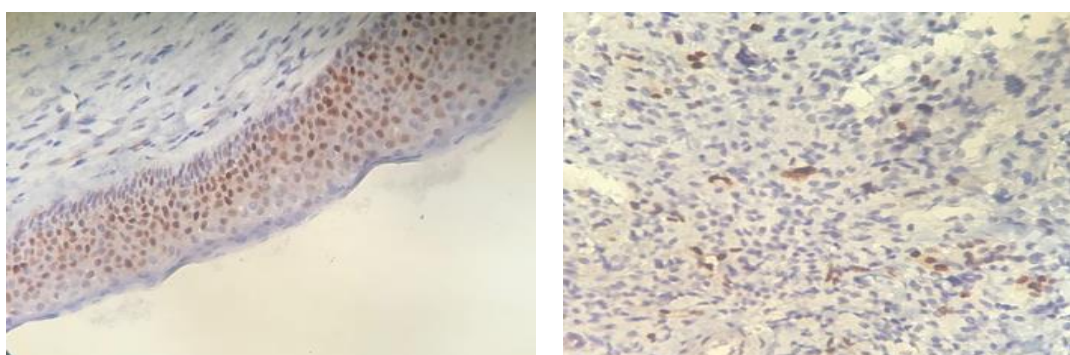
جدول ۲: فراوانی کیست‌های مورد مطالعه بر اساس متغیرهای جنس و محل

متغیر زمینه‌ای		نوع کیست	تعداد(درصد %)
جنس	OKC	ذکر	(۶۶/۷)۱۰
		مونث	(۳۳/۳)۵
		ذکر	(۸۰)۱۲
		مونث	(۲۰)۳
		ذکر	(۸۰)۱۲
		مونث	(۲۰)۳
	محل	فك بالا	(۲۰)۳
		فك پایین	(۸۰)۱۲
		فك بالا	(۱۳/۳)۲
		فك پایین	(۸۶/۷)۱۳
		فك بالا	(۳۳/۳)۵
		فك پایین	(۶۶/۷)۱۰

جدول ۳: میزان بیان cyclinD1 در نواحی مختلف سه گروه کیست ادنتوژنیک

P	ناحیه مورد بررسی	تعداد	انحراف معیار ± میانگین	کیست
0/008	ابی تلیوم	۱۵	۲۴±۵۲/۲۰۰	ادنتوژنیک
	بابت همبند	۱۵	۴±۱۱/۹۳۳	کراتوسیست
	ابی تلیوم	۱۵	۱۴±۲۲/۶۳۳	
0/077	بافت همبند	۱۵	۵±۱۰/۴۲۷	رادیکولار
	ابی تلیوم	۱۵	۵±۱۲/۳۹۳	
	بافت همبند	۱۵	۶±۱۰/۲۶۷	دنتی ژروس
0/754	ابی تلیوم	۱۵		
	بافت همبند	۱۵		

من ویتنی و کروسکال والیس

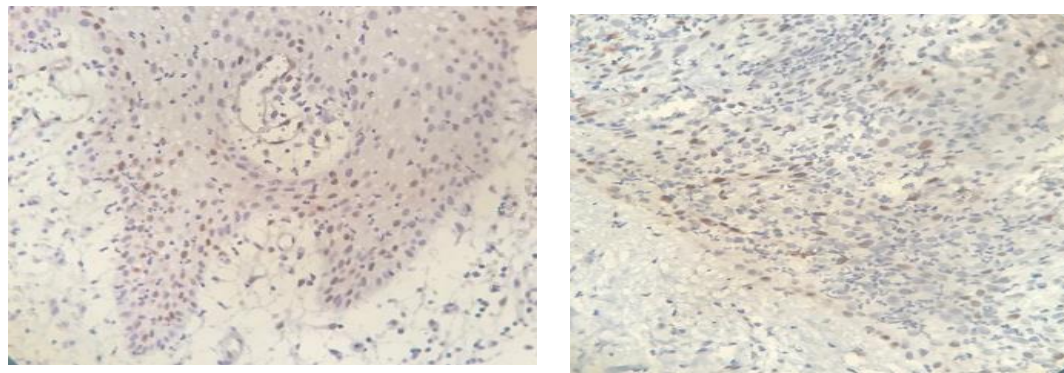


ب

الف

تصویر ۱ : الف : بیان مارکر cyclin D1 در بافت همبند دیواره ادنتوژنیک کراتوسیست

ب : بیان مارکر فوق در ابی تلیوم ادنتوژنیک کراتوسیست

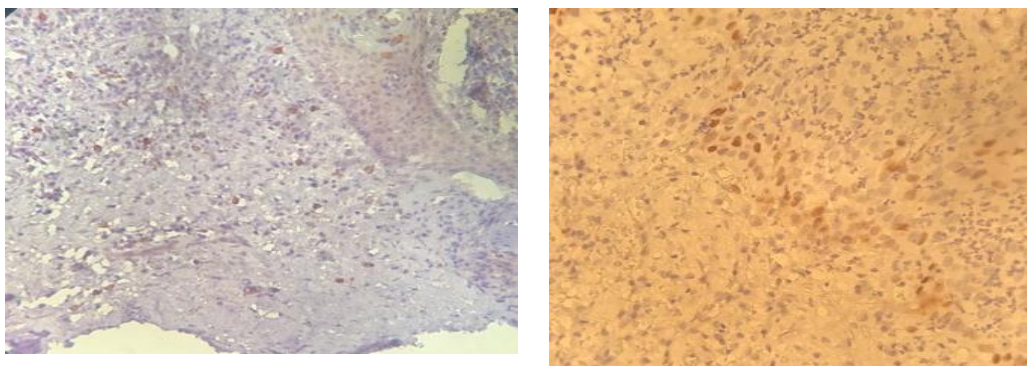


ب

الف

تصویر ۲: الف : بیان مارکر cyclin D1 در بافت همبند دیواره کیست رادیکولار

ب : بیان مارکر فوق در اپیتلیوم کیست رادیکولار



ب

الف

تصویر ۳: الف : بیان مارکر cyclin D1 در بافت همبند دیواره کیست دنتی‌ژروس

ب : بیان مارکر فوق در اپیتلیوم کیست دنتی‌ژروس

جدول ۴: مقایسه میزان بیان cyclinD1 در نواحی اپیتلیوم و بافت همبند سه نوع کیست ادنتوژنیک

ناحیه	کیست	تعداد	انحراف معیار P ± میانگین
رادیکولار		۱۵	۱۴±۲۲/۶۳۳
اپیتلیوم کراتوسیست	ادنتوژنیک کراتوسیست	۱۵	۰/۲۲۶ ۲۴±۵۲/۲۰۰
دنتی‌ژروس		۱۵	۵±۱۲/۳۹۳
رادیکولار		۱۵	۵±۱۰/۴۲۷
بافت همبند کراتوسیست	ادنتوژنیک کراتوسیست	۱۵	۰/۵۷۸ ۴±۱۱/۹۳۳
دنتی‌ژروس		۱۵	۶±۱۰/۲۶۷

من ویتنی و کروسکال والپس

بحث

مطالعه ما نتیجه معنی‌داری به دست نیامد. در این مطالعه برخلاف مطالعه ما ارتباط بیان مارکر با متغیرهای زمینه‌ای بررسی نگردید. در مطالعه Al Amiri در هر دو ناحیه اپی‌تلیالی و بافت همبند، بیان مارکر فوق در انتوژنیک کراتوسیست بالاتر از کیست رادیکولار و دنتی‌ژروس بود هر چند که این اختلاف در پوشش اپی‌تلیالی کیست معنی‌دار نشد. در حالی که در مطالعه ما میزان بیان مارکر CyclinD1 در بافت همبند انتوژنیک کراتوسیست نسبت به دو کیست دیگر کمتر بود (۲,۴). اکثریت انتوژنیک کراتوسیست‌های بررسی شده در مطالعه Juan carios، این مارکر را بیان کردند و اختلاف این مارکر بین این کیست و سایر کیست‌های انتوژنیک از لحاظ آماری معنی‌دار شد که این برخلاف مطالعه ما بود (۱). در مطالعات دیگری بیان این پروتئین در انتوژنیک کراتوسیست با سایر کیست‌ها و تومورهای انتوژنیک مقایسه شده است. همچون مطالعه رضوی و Enrico که بیان مارکر فوق را در آملوبلاستوما با انتوژنیک کراتوسیست مقایسه کرد و نتایج نشان دهنده بیان بالاتر این پروتئین در آملوبلاستوما نسبت به انتوژنیک کراتوسیست بود و نتایج معنی‌داری حاصل شد. که این نتایج نشان دهنده بیان بالای این پروتئین در سلول‌های اپی‌تلیالی انتوژنیک کراتوسیست بیان بالایی داشت (۹,۱۰). در حالیکه در مطالعه Hernan Muzio در انتوژنیک اورتوکراتینیزه بالاتر بود که این نشان دهنده رفتار تهاجمی این ضایعه و لزوم انجام درمان‌های نهاجمی‌تر و وسیع‌تر می‌باشد و می‌تواند به تشخیص افتراقی این ضایعه از سایر کیست و تومورها کمک کند (۱۱). در مطالعه Lo Muzio CyclinD1 در انواع سندرومیک و اسپورادیک انتوژنیک کراتوسیست بررسی شد و در انواع غیرسندرومیک بیان کمتری را نشان داد (۱۲). اکثر محققان معتقدند که CyclinD1 در انواع سندرومیک نسبت به انواع اسپورادیک بیان بالاتر دارد که این می‌تواند نشان دهنده اختلال در سیستم کنترل تکثیر سلولی بوده و منجر به رفتار بالینی تهاجمی شود (۴). تکثیر بالای اپی‌تلیوم در انتوژنیک کراتوسیست نسبت به سایر کیست‌های

کیست‌های انتوژنیک یکی از شایع‌ترین ضایعات استخوانی مخرب فک می‌باشند. کیست رادیکولار یک کیست التهابی با منشاء بقایای اپی‌تلیالی مالاسز است (۲) و کیست دنتی‌ژروس یکی از شایع‌ترین کیست‌های انتوژنیک رشدی - تکاملی فکی در ارتباط با تاج نهفته می‌باشد (۳). انتوژنیک کراتوسیست یک کیست رشدی - تکاملی است که یافته‌ها حاکی از رفتار تهاجمی این کیست و تمایل آن به دست‌اندازی به بافت‌های اطراف می‌باشد، که این رفتار بیولوژیکی می‌تواند ناشی از تکثیر بالای پوشش اپی‌تلیالی یا فعالیت آنزیماتیک دیواره کیست باشد (۴). CyclinD1 یکی از پروتئین‌های مسیر Rb هست که انتقال از مسیر G1 به S را کنترل می‌کند. سطح بالای این پروتئین ممکن است اجازه فرار سلول از نقاط بازرسی چرخه سلولی را بدهد و نقش مهمی در ایجاد تومور ایفا کند. این پروتئین در تعداد زیادی از تومورهای بدخیم بیان شده است در حالی که در تومورهای خوش‌خیم و بافت‌های طبیعی یا بیان نشده یا بیان ضعیفی داشته است (۶,۷). در این مطالعه که بر روی ۱۵ نمونه از هر یک از کیست‌های رادیکولار، دنتی‌ژروس و انتوژنیک کراتوسیست انجام شده است میزان بیان CyclinD1 در دو ناحیه از این کیست‌ها بررسی شده است. نتایج مطالعه حاضر نشان دهنده بیان بالاتر این مارکر در انتوژنیک کراتوسیست بود اما از لحاظ آماری تفاوت معنی‌داری بین کیست‌های مورد مطالعه مشاهده نگردید. مطالعات کمی در زمینه بررسی میزان بیان CyclinD1 در کیست‌های انتوژنیک انجام شده است که از این میان نتایج مطالعه ما با تعدادی از مطالعات مشابه بود و با تعدادی دیگر در تناقض می‌باشد. نتایج مطالعه حاضر همسو با نتایج مطالعه تقوی و Al Amiri می‌باشد. در مطالعه تقوی ۸۷٪ انتوژنیک کراتوسیست‌ها، ۶۰٪ گلندولار انتوژنیک کراتوسیست‌ها و ۳۰٪ کیست رادیکولار و ۲۵٪ کیست دنتی‌ژروس، مارکر CyclinD1 را بیان کردند و نواحی سوپرایزال نسبت به سایر نواحی کیست بیان بالاتر داشت و بیان مارکر فوق در انتوژنیک کراتوسیست نسبت به رادیکولار و دنتی‌ژروس از نظر آماری معنی‌دار شد در حالی که در

پتانسیل رشدی ذاتی داشته در حالی‌که این خصوصیت در کیست‌های التهابی مثل رادیکولار مشاهده نمی‌شود و احتمالاً رشد کیست‌های التهابی ناشی از التهاب موجود در بافت همبند می‌باشد. هرچند که این فرضیه هنوز کاملاً اثبات نشده و نیاز به تحقیقات بیشتری دارد (۲۰). از جمله محدودیت‌های مطالعه دسترسی به نمونه‌های خوب و کافی و لزوم بازیابی نمونه‌های قدیمی با پروندهای ناقص بود. انجام مطالعات بیشتر و جدیدتر با تعداد نمونه‌های بالاتر و در ضایعاتی با مشکلات درمانی، جهت فهم دقیق‌تر پاتوژن بیماری و دستیابی به روش‌های درمانی بهتر پیشنهاد می‌گردد.

نتیجه‌گیری

بر اساس نتایج مطالعات حاضر میزان بیان CyclinD1 در اپی‌تلیوم ادنتوژنیک کراتوسیست نسبت به رادیکولار و دنتی‌زروس بالاتر بود که این نشان‌دهنده رفتار بالینی مهاجم در رشد پیشرونده ادنتوژنیک کراتوسیست نسبت به سایر کیست‌های ادنتوژنیک می‌باشد.

سپاس‌گزاری

مطالعه در آزمایشگاه پاتولوژی بیمارستان شهید صدوqi بزد انجام شده است و حاصل پایان‌نامه می‌باشد.
حامی مالی: ندارد.
تعارض در منافع: وجود ندارند.

ملاحظات اخلاقی

اطلاعات بیماران محرمانه حفظ شد. لازم به ذکر است که این مطالعه در «کمیته اخلاق در پژوهش دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوqi بزد» به شماره IR.SSU.REC.1396.113 به تصویب رسیده است.

مشارکت نویسندها

نجمه جعفری در ارائه ایده و طراحی مطالعه، راحله کریمی در جمع‌آوری داده‌ها و نجمه جعفری و سید حسین طباطبایی در تجزیه و تحلیل داده‌ها مشارکت داشته و همه نویسندها در تدوین، ویرایش اولیه و نهایی مقاله و پاسخگویی به سوالات مرتبط با مقاله سهیم هستند.

ادنتوژنیک نشان‌دهنده کنترل غیر طبیعی چرخه سلوی است. این الگوی غیرطبیعی چرخه سلوی در پوشش اپی‌تلیالی ادنتوژنیک کراتوسیست در مقیاس بزرگ‌تر در اپی‌تلیوم کارسینوم سلوی سنگفرشی و سایر بدخیمی‌های مخاطی دیده می‌شود (۱۶-۱۳). این قدرت بالای تکثیر اپی‌تلیوم باعث شده است که WHO، از سال ۲۰۰۵ ادنتوژنیک کراتوسیست را در گروه تومورهای خوش‌خیم ادنتوژنیک تقسیم‌بندی کند (۱۷). اکثر مطالعات انجام شده CyclinD1 را در نواحی مختلف پوشش اپی‌تلیالی کیست‌های ادنتوژنیک بررسی کرده‌اند در حالیکه در مطالعه حاضر همچون مطالعه Al Amiri علاوه بر اپی‌تلیوم، بافت همبند هم بررسی شده است. در مطالعه Al Amiri میزان بیان CyclinD1 در بافت همبند ادنتوژنیک کراتوسیست نسبت به رادیکولار و دنتی‌زروس بالاتر بود و آن‌ها نتیجه گرفتند که رشد بالای ادنتوژنیک کراتوسیست علاوه بر اپی‌تلیوم می‌تواند ناشی از بافت همبند هم باشد (۲). در حالی‌که این نتایج با مطالعه ما در تنافق می‌باشد. Tekresin در مطالعه خود زیر اپی‌تلیالی در کیست رادیکولار منجر به تحریک تکثیر فیبروبلاست‌ها و سلوی‌های اندوتلیالی و اپی‌تلیالی می‌شود (۱۸). Bando و همکارانش در مطالعه خود نشان دادند که سیتوکاین و فاکتورهای رشدی آزاد شده به‌وسیله سلوی‌های التهابی موجود در بافت همبند کیست رادیکولار منجر به تحریک تکثیر اپی‌تلیوم می‌شود. بنابراین بیان CyclinD1 در تمامی لایه‌های اپی‌تلیوم کیست‌های ادنتوژنیک می‌تواند با شدت التهاب دیواره کیست‌های التهابی ارتباط داشته باشد (۱۹). تنافق در مطالعات مختلف می‌تواند ناشی از تفاوت در تعداد نمونه مورد بررسی، نوع مارکر مورد استفاده، کلون مارکر مورد استفاده، تکنیک آزمایشگاهی به کار رفته، خطاهای تکنیکی و... باشد. به‌طور کلی بر اساس تمامی مطالعات انجام شده در این زمینه به‌نظر می‌رسد که پوشش اپی‌تلیالی ادنتوژنیک کراتوسیست قدرت تکثیری بالا و

References:

- 1-de Vicente J-C, Torre-Iturraspe A, Gutiérrez A-M, Lequerica-Fernández P. *Immunohistochemical Comparative Study of the Odontogenic Keratocysts and Other Odontogenic Lesions.* Med Oral Patol Oral Cir Bucal 2010; 15(5): e709-15.
- 2-Al-Amiri YH, Al-Azzawi LM. *A Comparative Immunohistochemical Expression of Cyclin D1 in Keratocystic Odontogenic Tumor, Dentigerous and Radicular Cysts.* J Bagh Coll Dent 2016; 28(1): 92-8.
- 3-Lin HP, Wang YP, Chen HM, Cheng SJ, Sun A, Chiang CP. A Clinicopathological Study of 338 Dentigerous Cysts. *J Oral Pathol Med* 2013; 42(6): 462-7.
- 4-Taghavi N, Modabbernia S, Akbarzadeh A, Sajjadi S. *Cyclin D1 Expression in Odontogenic Cysts/Odontogenik Kistlerde Siklin D1 Ekspresyonu.* Turk Patoloji Derg 2013; 29(2): 101-7.
- 5-Kumar V, Abbas A, Mitchel R. *Robbins Basic Pathology.* 10th. Available at: <https://www.amazon.com/Robbins-Basic-Pathology/dp/0323353177>. Accessed December 24, 2022.
- 6-Kheradmand P, Eslami N, Khannejad S. *Assessment of Correlation between Cell Cycle Regulatory Protein Cyclin D1 Expression and Prognostic Factors in Prostate Carcinoma.* Jundishapur Sci Med J 2020; 19(3): 295-305. [Persian]
- 7-Chen S, Ling L. *Degradation Strategy of Cyclin D1 in Cancer Cells and the Potential Clinical Application.* Front Oncol 2022; 12: 949688.
- 8-Kumamoto H. *Molecular Pathology of Odontogenic Tumors.* Journal of oral pathology & Medicine 2006; 35(2): 65-74.
- 9-Kimi K, Kumamoto H, Ooya K, Motegi K. *Immunohistochemical Analysis of Cell- Cycle- And Apoptosis- Related Factors in Lining Epithelium of Odontogenic Keratocysts.* J Oral Pathol Med 2001; 30(7): 434-42.
- 10-Enrico E, Fernán GV, Cristian P, Eduardo CK, Ricardo PT. *Immunohistochemical Evaluation of Cyclin D1 and P63 in Odontogenic Keratocyst and Unicystic Ameloblastoma.* Rev Esp Patol 2024; 57(4): 280-7.
- 11-Hernan F, Terapero J, Sanjez J, Martin R, Lopez M, Carcavilla C. *A Comparative Study of the Expression of Cyclin D1, COX-2, and KI-67 in Odontogenic Keratocyst Vs. Ameloblastoma Vs. Orthokeratinized Odontogenic Cyst.* Rev Esp Patol 2022; 55(2): 90-5.
- 12-Lo Muzio L, Santarelli A, Caltabiano R, Rubini C, Pieramici T, Fior A, et al. *P53 Expression in Odontogenic Cysts.* Int J Oral Maxilofac Sung 2005; 34(6): 668-73.
- 13-Li Tj, Browne RM, Matthews JB. *Epithelial Cell Proliferation in Odontogenic Keratocysts: A Comparative Immunocytochemical Study of Ki-67 in Simple, Recurrent and Basal Cell Naevus Syndrome (BCNS)- Associated Lesions.* J Oral Pathol Med 1995; 24(5): 221-6.
- 14-Gadbail AR, Chaudhary M, Patil S, Gawande M. *Actual Proliferating Index and P53 Protein Expression as Prognostic Marker in Odontogenic Cysts.* Oral Dis 2009; 15(7): 490-8.

- 15-Nadalin MR, Fregnani ER, Silva-sousa YT, Perez DE. *Syndecan-1 (Cd138) and Ki-67 Expression in Odontogenic Cystic Lesions.* Braz Dent J 2011; 22(3): 223-9
- 16-Gadbail AR, Hande A, Chaudhary M, Nikam A, Gawande M, Patil S, et al. *Tumor Angiogenesis in Keratocystic Odontogenic Tumor Assessed by Using CD- 105 Antigen.* J Oral Pathol Med 2011; 40: 263-9.
- 17-Mateus JC, Lanza JH, De Moura PH, Mariogo Hde A, Horta MC. *Cell Proliferation and Apoptosis in Keratocystic Odontogenic Tumors.* Med Oral Pathol Oral Cir Bucal 2008;13(11): e697-702.
- 18-Tekkesin MS, Mtlu S, Olgac V. *Expressions of Bax Bcl-2 and Ki-67 in Odontogenic Keratocysts (Keratocystic Odontogenic Tumor) in Comparison Vit Ameloblastomas and Radicular Cysts.* Turkish J Pathol Derg 2012; 28(1): 49-55
- 19-Bando Y, Henderson B, Meghji S, Pool S, Harris M. *Immunohistochemical Localization of Inflammatory Cytokines and Vascular Adhesion Receptors in Radicular Cysts.* J Oral Pathol Med 1993; 22(5): 221-7.
- 20-Madras J, Lapointe H. *Keratocystic Odontogenic Tumour: Reclassification of the Odontogenic Keratocyst from Cyst to Tumour.* Tex Dent J 2008; 125(5): 446-54.

Immunohistochemical Study of Expression of Cyclnd1 Expression in Invasive and Non-invasive Odontogenic Cysts

Najmeh Jafari^{*1}, Seyed Hosein Tabatabaei¹, Raheleh Karimi¹

Original Article

Introduction: A radicular cyst is an inflammatory cyst arising from the remnants of epithelial malassez, while the Dentigerus cyst is linked to the impacted crown. The odontogenic Keratocyst is a developmental cyst that exhibits suggesting invasive behavior and a propensity to adjacent tissues, potentially due to the proliferation of the epithelial lining or the enzymatic composition of the cyst wall. CyclinD1 is a protein in the Rb pathway that regulates the shift from G1 to S phase. This protein can enable the cell to bypass cell cycle checkpoints and is crucial in lesion development. Considering the varied outcomes and limited research on the expression of the aforementioned marker in odontogenic cysts • the aim of this study was to compare odontogenic keratocysts (OKC) with two types of non-invasive inflammatory and growth-developmental cysts.

Methods: Following a review of the patient records from the Pathology Department of Dental School of Yazd for all jaw cysts• 15 blocks from each of the three cyst types with adequate tissue were chosen for immunohistochemical staining using the Cyclin D1 marker. The stained cell count under a light microscope at x400 magnification was performed and the findings were analyzed using SPSS16 software utilizing Mann-Whitney and Kruskal-Wallis tests.

Results: There was no statistically significant difference observed among the three cysts regarding epithelial coverage ($p = 0.226$) and connective tissue ($P = 0.578$).

Conclusion: Based on the findings of this study• the high expression of this marker in odontogenic Keratocyst may signify its involvement in the pathogenesis and progression of this cyst in contrast to other cysts.

Keywords: Cyclin D1 • invasive cyst • non-invasive cyst.

Citation: Jafari N, Tabatabaei S.H, Karimi R. **Immunohistochemical Study of Expression of Cyclnd1 Expression in Invasive and Non-invasive.** J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2024; 32(10): 8308-17.

¹Department of Oral and Maxillofacial Pathology, School of Dentistry, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, Iran.

*Corresponding author: Tel: 09131592128, email: jafarynajmeh@yahoo.com