

## اثر رژیم غذایی حاوی گامالینولنیک اسید و دوکوزاهگزانوییک اسید همراه با پاکلی تاکسل در درمان تومور پستان موش

### چکیده

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۱/۱۱/۱۱ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۰۱/۳۱

**زمینه و هدف:** سرطان پستان یکی از مهم‌ترین علل مرگ‌ومیر زنان بهشمار می‌رود. یکی از تغییرات بیان ژنی دخیل در سرطان پستان، افزایش بیان ژن رسپتور فاکتور رشد اپیدرمال انسانی (HER2/neu) می‌باشد. تغذیه بر تنظیم ترشح هورمون‌ها و میزان خطر ابتلا به سرطان پستان تاثیر می‌گذارد. یکی از این عوامل میزان و نوع چربی‌های موجود در رژیم غذایی است. در این مطالعه اثر مصرف رژیم‌های غذایی حاوی روغن گامالینولنیک اسید (GLA) و دوکوزاهگزانوییک اسید (DHA) به‌تهابی و یا همراه با تزریق داروی پاکلی تاکسل (تاکسول) در درمان تومورهای پستان موش‌های ماده مورد بررسی قرار گرفت.

**روش بررسی:** تعداد ۳۰ سر موش ماده از نژاد c Balb به‌طور تصادفی در شش گروه پنج تایی مورد بررسی قرار گرفتند. تومور پستان توسط روش کاشت تومور در موش‌ها القا شد. موش‌ها رژیم غذایی حاوی روغن‌های DHA و GLA دریافت کردند.

**یافته‌ها:** در تمامی گروه‌ها به جز گروه‌های دریافت‌کننده روغن DHA و DHA همراه با تاکسول، وزن حیوانات در پایان مطالعه نسبت به ابتدای مطالعه کاهش معنی‌دار نشان داد. میانگین حجم تومور در گروه‌های دریافت‌کننده روغن ذرت همراه با تاکسول ( $P < 0.01$ )، روغن DHA ( $P < 0.05$ ) و روغن DHA همراه با تاکسول ( $P < 0.001$ ) در مقایسه با گروه کنترل کاهش معنی‌داری داشت. میزان بیان ژن HER2 در گروه دریافت‌کننده روغن DHA همراه با تاکسول نسبت به گروه کنترل به طور معنی‌داری کاهش یافت ( $P < 0.05$ ).

**نتیجه‌گیری:** مصرف روغن DHA در کنار شیمی درمانی با داروی تاکسول باعث کاهش آثار تومورآل در تومور بلدخیم پستان شد و می‌تواند به عنوان راه کاری برای درمان سرطان پستان مورد توجه قرار گیرد.

**کلمات کلیدی:** سرطان پستان، گامالینولنیک اسید، دوکوزاهگزانوییک اسید.

کامران رخشان<sup>۱</sup>، جواد نصرالله‌زاده<sup>۲</sup>

سید محمد حسین نوری موگاهی<sup>۳</sup>

شبین بابازاده<sup>۴</sup>

همیدرضا صادقی‌پور روذرسری<sup>۱\*</sup>

۱- گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

۲- گروه تغذیه‌پالینی و رژیم درمانی، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهری بمهشتی، تهران، ایران.

۳- گروه بافت‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

۴- گروه دامپزشکی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه تهران، تهران، ایران.

ایترلوکین ۱۸ (IL-18) در ارتباط با افزایش خطر سرطان پستان مطرح شده‌اند.<sup>۱</sup> به علاوه، عوامل محیطی از قبیل قرارگیری طولانی مدت در معرض هیدروکربن‌های آروماتیک چندحلقه‌ای (Polycyclic Aromatic Hydrocarbons, PAH) زمان اولین حاملگی و سایر عوامل مرتبط با شیوه‌ی زندگی نیز در ابتلا به سرطان پستان نقش دارند.<sup>۲</sup> هم‌چنین شماری از مطالعات بالینی نشان می‌دهند که زنانی که در دوران یائسگی برای مدت طولانی از

سرطان پستان یکی از مهم‌ترین علل مرگ‌ومیر زنان در سرتاسر دنیا بهشمار می‌رود.<sup>۱</sup> براساس مطالعات انجام‌شده، فاکتورهای خطرزای فراوان محیطی و ژنتیکی شناسایی شده است که از میان عوامل ژنتیکی، تغییر ژنتیکی پرتوین ۵۳ p، ژن breast cancer A1 (breast cancer A1 (BRCA1) و ژن‌های دیگری از قبیل

### مقدمه

به طور عمده در روغن گل پامچال و شیرین بیان وجود دارد. DHA نیز یک اسید چرب ۲۲ کربنی با شش پیوند دوگانه بوده و از خانواده n-3 می باشد که در روغن ماهی بهوفور یافت می شود.<sup>۱۰</sup> مطالعات انجام شده پیشنهاد کننده ای این امر هستند که اسیدهای چرب با چند باند قابل اشباع متعلق به خانواده n-3 مثل DHA باعث بهبود اثرات درمانی داروهای مورد استفاده در شیمی درمانی سرطان پستان می گردند.<sup>۱۱</sup>

در مطالعه دیگری نشان داده است که مصرف هم زمان GLA همراه با داروی شیمی درمانی تاموکسیفن باعث کاهش رشد سلول های توموری پستان شد در حالی که مصرف جداگانه آنها هیچ اثری بر میزان رشد تومور نداشت.<sup>۱۲</sup> با توجه به موارد ذکر شده و شیوع بالای میزان سرطان پستان و قوع مقاومت به هورمون درمانی و شیمی درمانی، به روش های نوینی برای پیشگیری و همچنین افزایش شناسن درمان بیماران سرطانی نیازمند می باشیم. در این مطالعه اثر مصرف رژیم های غذایی حاوی GLA و DHA به تهایی و یا همراه با تزریق داروی تاکسول در کاهش رشد تومور و بیان ژن HER-2 در موش هایی که با روش کاشت تومور (Tumor implantation) دچار تومور پستان شدند، مورد بررسی قرار گرفت.

## روش بررسی

این مطالعه یک تحقیق تجربی می باشد که در سال ۱۳۹۱ در گروه فیزیولوژی دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران صورت پذیرفت.

در این مطالعه ابتدا تعداد ۳۰ سر موش ماده از نژاد c/Balb از موسسه پاستور خریداری گردید و موش ها در حیوان خانه با درجه حرارت ۲۲°C و با ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی و با دسترسی آزاد به آب و غذا نگهداری شدند. در هر گروه تعداد پنج سر موش قرار داده شد. رژیم غذایی موش ها براساس فرمولاسیون AIN93G که شامل ۱۹٪ پروتئین، ۶۴٪ کربوهیدرات، ۱۷٪ چربی و ۳۷٪ کیلوکالری انرژی در هر کیلوگرم رژیم غذایی بود، تهیه شد. برای تهیه هر کیلوگرم رژیم غذایی موش از ۵۳۰ گرم نشاسته ذرت (Caseinat Neshaste Alborz Co., Qazvin, Iran)، ۲۰۰ گرم کازین (Caseinat Co., Karaj, Iran) و ۱۰۰ گرم ساکارز (Caseinat Co., Karaj, Iran)

استفاده Hormon Replacement Therapy (HRT) کرداند شناس بیشتری برای ابتلا به سرطان پستان در مقایسه با سایر زنان دارند.<sup>۵</sup>

در سال های اخیر پی برده اند که بیان ژن های خاص در پیشرفت بیماری و پاسخ دهی آن به درمان موثر است. از جمله ژن هایی که تغییر در بیان آن با سرطان پستان مرتبط است، افزایش بیان رسپتور نوع دو عامل رشد اپیدرمال (EGFR-2) یا HER2/neu می باشد، که در ۳۰٪ افراد مبتلا دیده می شود و پیش آگهی بدی را نیز به همراه دارد و در تومورهایی که میزان بیان ژن HER-2 افزایش می یابد، علاوه بر این که شناس متاستاز سرطان به بافت مغزی بیشتر می شود، در برابر هورمون درمانی و شیمی درمانی با داروی تاکسول نیز مقاومت از خود نشان می دهد.<sup>۶</sup> داروی پاکلی تاکسل (با نام تجاری تاکسول) که بیشترین کاربرد را در شیمی درمانی سرطان پستان دارد، یک آلکالوید گیاهی است که با تخریب شبکه اسکلت سلولی تومورها از همانندسازی و گسترش متاستاتیک سلول توموری جلوگیری می کند.<sup>۷</sup> در مطالعات اپیدمیولوژیکی صورت گرفته، اهمیت عوامل مربوط به رژیم غذایی در سبب شناسی ابتلا به انواع سرطان ها مشخص شده است، به طوری که نشان داده شده است که تغذیه بر تنظیم ترشح هورمون ها و میزان خطر ابتلا به سرطان پستان تاثیرگذار است.<sup>۸</sup> یکی از این فاکتورهای غذایی میزان و نوع چربی های موجود در رژیم غذایی است. چربی های موجود در رژیم غذایی مجموعه ناهمگنی از لیپیدها و اسیدهای چرب هستند که از نظر طول زنجیره هیدروکربنی، تعداد پیوندهای دوگانه، موقعیت پیوندهای دوگانه و آرایش فضایی آنها، متفاوت و متنوع از یکدیگر هستند.<sup>۹</sup> اسیدهای چرب با چند باند قابل اشباع or PUFA's دارای خصوصیات شیمیایی و بیوفیزیکی اختصاصی هستند که تعیین کننده مضرات و فواید آنان است.<sup>۱۰</sup>

در مطالعات مختلف نشان داده شده است که PUFA's می تواند حساسیت سلول های توموری در برابر داروهای مورد استفاده در شیمی درمانی را تغییر دهد. گاما لینولنیک اسید (Gamma-Linolenic Acid, GLA) و دوکوزاهگزانویک اسید (Docosahexaenoic Acid, DHA) از جمله این اسیدهای چرب هستند. GLA یک اسید چرب ۱۸ کربنی و دارای سه پیوند دوگانه و از خانواده اسیدهای چرب n-6 می باشد که دریافت آن از رژیم غذایی معمولی بسیار کم است و

گرفت.<sup>۱۴</sup> بهای منظور ابتدا موش دارای تومور آدنوکارسینومای پستان از انتستیتو تحقیقات کانسر بیمارستان امام خمینی (ره) تهران تهیه گردید. پس از بیهودش کردن، توده‌ی توموری این موش به سرعت و تحت شرایط استریل خارج و به قطعاتی با حجم  $0.5\text{cm}^3$  برش داده شد و سپس سه مرتبه در محلول بافر فسفات استریل مورد شستشو قرار گرفت.

پس از آن تمامی موش‌های مورد مطالعه با تزریق داخل صفاقی مخلوط کتامین ( $50\text{mg/kg}$ ) و زایلازین ( $10\text{mg/kg}$ ) بیهود شدند و قطعات توموری جدا شده به صورت زیرپوستی در بین پستان سوم و چهارم در سمت چپ بدن کاشته شد. موش‌ها از دو هفته قبل از کاشت تومور تحت دریافت رژیم‌های غذایی قرار گرفتند. پس از کاشت تومور، همه روزه، موش‌ها توسط لمس کردن ناحیه کاشت تومور، از نظر تشکیل یا عدم تشکیل تومور مورد بررسی قرار گرفتند. اندازه‌گیری حجم تومور توسط کولیس و به صورت هفتگی انجام گرفت و هنگامی که بزرگ‌ترین قطر تومور تشکیل شده به  $0.5\text{cm}$  رسید، داروی شیمی‌درمانی پاکلی‌تاکسل ( $10\text{mg/kg}$ ) به صورت داخل صفاقی و یکنوبت در هفته تزریق شد.

حجم تومور از رابطه  $\frac{a \times b^2}{4}$  محاسبه شد. (a= طول تومور و b= عرض تومور). وزن حیوانات هر گروه نیز در پایان هر هفته اندازه گرفته شد. پس از پایان دوره‌ی آزمایش، موش‌های هر گروه کشته شده و بافت توموری آن به منظور اندازه‌گیری میزان بیان ژن HER-2 استخراج و با قراردادن در ازت مایع به حالت فریز درآمد و تا زمان انجام آزمایش در فریزر  $0^\circ\text{C}$ - $80^\circ\text{C}$ -نگهداری شد.

بیان ژن mRNA HER-2: جهت تعیین کمی میزان بیان ژن HER-2 از روش واکنش زنجیره پلی‌مراز با زمان واقعی (Real Time PCR، RT-PCR) استفاده شد. بدین‌منظور، ابتدا RNA از بافت توموری استخراج گردید. برای استخراج RNA از بافت تومور از کیت استفاده شد (RNeasy Plant Mini Kit, QIAGEN, Germany). پس از استخراج، غلظت و خلوص RNA با دستگاه Nanodrop cDNA (Thermo Fisher, USA) تعیین شد و از این RNA برای سنتز cDNA استفاده شد. cDNA با استفاده از کیت RevertAid H Minus First Strand cDNA Synthesis Kit, Fermentas, USA) سنتز شد. سنتز شده برای انجام آزمایش‌های RT-PCR استفاده شد و جهت انجام آن از مخلوط تجاری حاوی آنزیم، بافر، نوکلئوتیدها و رنگ

۵۰ گرم فیبر، ۳۵ گرم مخلوط املاخ، ۱۰ گرم مخلوط ویتامین، سه گرم سیستین، ۲/۵ گرم کولین (Sigma-Aldrich, St. Louis, MO, USA) و چهارده هزارم گرم بوتیل‌هیدروکوپینون (Floka, NV, USA) استفاده شد.<sup>۱۳</sup> لازم به ذکر است که چربی رژیم غذایی کنترل از روغن ذرت تامین شد که در رژیم‌های موردمطالعه مقادیری از آن به شرح ذیل با روغن موردنظر جایگزین شد:

رژیم غذایی کنترل: حاوی ۱۷٪ روغن ذرت، رژیم غذایی حاوی روغن DHA: شامل ۱۰٪ روغن ذرت و ۷٪ روغن DHA، رژیم غذایی حاوی روغن GLA: شامل ۱۰٪ روغن ذرت و ۷٪ روغن GLA.

روغن ذرت روغنی است که حاوی حدوداً ۱۳٪ اسید چرب اشباع، ۲۴٪ اسید چرب غیراشباع با یکپیوند دوگانه و ۵۸٪ اسید لینولیک (PUFA) از خانواده n-6 و کمتر از ۱٪ اسید چرب آلفا لینولنیک (PUFA) از خانواده n-3 است. روغن GLA مورد استفاده در این مطالعه، حاوی ۷۷٪ GLA و ۲۶٪ اسید لینولیک بود. روغن DHA مورد استفاده نیز حاوی ۸۰٪ DHA بود. در دو رژیم دیگر مورد مطالعه نیز مبنای تامین چربی رژیم غذایی روغن ذرت بود که مقداری از آن توسط روغن‌های حاوی GLA و یا DHA جایگزین گردید. علت این که در رژیم‌های موردمطالعه قسمت عمداتی از روغن غذای تهیه شده از روغن ذرت بود این است که به طور معمول در رژیم‌های عادی مصرفی، روغن‌های حاوی درصد بالایی از اسید لینولیک (روغن آفتاب‌گردان، ذرت یا سویا) قسمت عمداتی از چربی رژیم غذایی را تشکیل می‌دهند. گروه‌های موردمطالعه عبارت بودند از:

۱- رژیم غذایی کنترل، ۲- رژیم غذایی کنترل با شیمی‌درمانی توسط تاکسول، ۳- رژیم غذایی GLA، ۴- رژیم غذایی DHA همراه با شیمی‌درمانی توسط تاکسول، ۵- رژیم غذایی DHA، ۶- رژیم غذایی DHA همراه با شیمی‌درمانی توسط تاکسول. دارو و مواد مورد استفاده در این مطالعه شامل داروی شیمی‌درمانی پاکلی‌تاکسل و مواد غذایی ذکر شده در رژیم غذایی بود. روغن‌های حاوی GLA و DHA (Minami nutrition health, Belgium) خریداری گردید.

روش آزمایش: مدل موشی سرطان پستان: القای سرطان پستان در موش‌های ماده‌ی موردمطالعه از طریق روش کاشت تومور (Spontaneous adenocarcinoma breast tumor mice) انجام

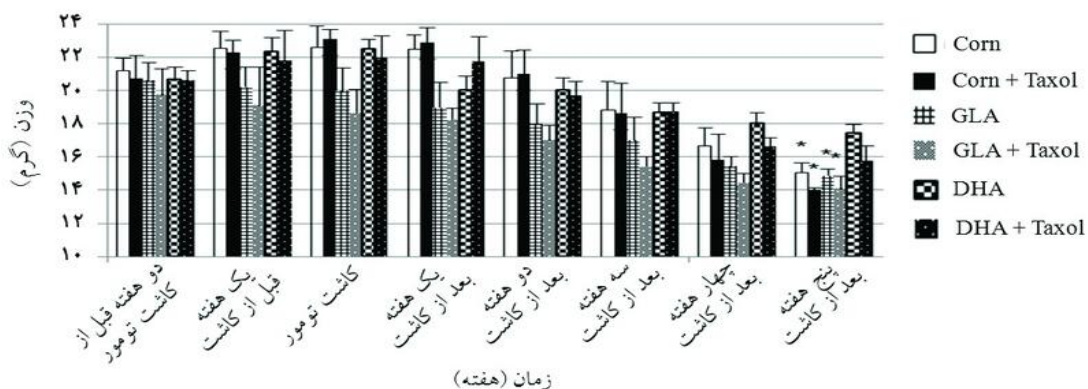
طرفه (One way ANOVA) استفاده گردید. جهت مقایسهی متغیرهای مورد مطالعه در طول هفت‌های مختلف دورهی آزمایش در داخل هر گروه از آزمون آنالیز واریانس با داده‌های تکراری استفاده گردید و  $P < 0.05$  به عنوان سطح معنی‌داری در نظر گرفته شد.

## یافته‌ها

میزان وزن حیوانات: در تمامی گروه‌ها در پایان مطالعه نسبت به ابتدای مطالعه کاهش نشان می‌دهد اما در گروه‌های دریافت‌کننده روغن DHA و DHA + Taxol، برخلاف سایر گروه‌ها، این کاهش وزن معنی‌دار نبود (نمودار ۱).

فلورسانس (HotTaq EvaGreen qPCR Mix, Sinaclon, Evagreen (MiniOpticon Real-Time PCR System, Bio-Iran) و از دستگاه Rad Laboratories, Inc., Berkeley, California) استفاده شد. در هر نمونه علاوه‌بر زن 2-HER، بیان زن گلیسرآلدهید-۳-فسفات (GAPDH) به عنوان زن رفرانس نیز تعیین شد و بیان زن 2-HER در مقایسه با این زن مرجع محاسبه شد ( $\Delta CT$ ). توالی پرایمرهای استفاده‌شده در جدول ۱ آمده است.

در تمامی گروه‌های آزمایشی قبل از انجام آنالیز داده‌ها، نرمال بودن داده‌ها با Kolmogorov-Smirnov test بررسی شد و هر یک از داده‌هایی که توزیع نرمال نداشتند، بعد از تغییر لگاریتمی دوباره با آزمون فوق مورد بررسی قرار گرفتند. برای مقایسهی متغیرهای مورد مطالعه در هفت‌های مختلف دورهی آزمایش از آنالیز واریانس یک-



نمودار ۱: تغییرات وزن حیوانات در گروه‌های مورد مطالعه در زمان‌های مختلف. وزن حیوانات از دو هفته قبل از کاشت تومور تا پایان دورهی مطالعه و به صورت هفتگی اندازه گرفته شد. هر ستون نشان‌دهنده  $Mean \pm SEM$  می‌باشد ( $n=5$ ). نتایج با استفاده از آزمون آنالیز واریانس پیکربند و سپس Tukey's test تحلیل شدند. \*  $P < 0.05$  و در مقایسه با دو هفته قبل از کاشت تومور.

جدول ۱: پرایمرهای استفاده شده برای Real-time PCR

زن	پرایمر	توالی پرایمر	محصول (bp)	کد شناسایی NCBI
HER-2	forward	5'- CAATCTGCACCATCGACGTCT -3'	199	NM_001003817.1
	reverse	5'- TCCTCCAGCAGTGAACGGTA -3'		
GAPDH	forward	5- TGC GACTTCAACAGCAACTCC -3	109	NM_008084.2
	reverse	5- AGCCGTATTCTATTGTCAACCAG -3		

جدول ۲: میانگین حجم تومور در گروه‌های مورد مطالعه در هفته‌های دوم تا پنجم پس از کاشت تومور

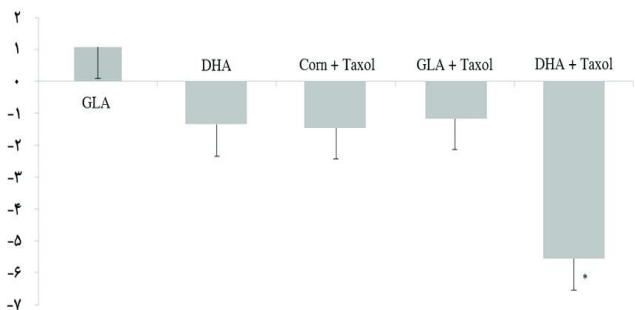
گروه	حجم تومور (cm <sup>3</sup> )	دو هفته پس از کاشت	سه هفته پس از کاشت	چهار هفته پس از کاشت	پنج هفته پس از کاشت	P
روغن ذرت	۰/۲۰±۰/۰۶	۰/۹۲±۰/۲۳	۲/۷۵±۰/۶۰	۲/۷۵±۰/۸۳	۰/۰۰۱	
روغن ذرت همراه با Taxol	۰/۱۵±۰/۰۷	۰/۳۱±۰/۱۷	۰/۵۷±۰/۰۶	**۱/۷۰±۰/۰۸	۰/۰۱	
روغن GLA	۰/۴۸±۰/۱۶	۱/۳۰±۰/۱۲	۰/۱۲±۱/۳۰	۷/۲۱±۱/۳۰	۰/۰۰۱	
روغن GLA همراه با Taxol	۰/۹۹±۰/۰۵۶	۰/۹۷±۰/۲۶	۰/۹۷±۰/۲۷	۴/۰۶±۰/۷۲	۰/۰۱	
روغن DHA	۰/۱۹±۰/۰۳	۰/۶۷±۰/۰۵	۱/۴۶±۰/۲۴	*۲/۷۰±۰/۵۶	۰/۰۰۱	
روغن DHA همراه با Taxol	۰/۳۴±۰/۰۱	۰/۴۱±۰/۱۲	**۰/۳۶±۰/۱۲	**۳/۷۷±۰/۲۰	۰/۲۲۰	
P	۰/۰۶۸	۰/۰۱۷	۰/۰۰۱	۰/۰۰۱		

\* تفاوت معنی دار نسبت به گروه کنترل (روغن ذرت)  $P<0/01$  \*\* تفاوت معنی دار نسبت به گروه کنترل (روغن ذرت)  $P<0/05$  \*\*\* تفاوت معنی دار نسبت به گروه کنترل (روغن ذرت)  $P<0/01$  توجه شود که مقادیر P در ستون عمودی تفاوت بین گروه‌ها را بایکدیگر نشان می‌دهد درحالی که مقادیر P در ستون افقی تغییرات هر یکازن گروه‌ها را در طی هفته‌های مختلف نشان می‌دهد. آنالیز آماری استفاده شده در محور عمودی واریانس یک طرفه و در محور افقی واریانس با داده‌های تکراری می‌باشد.

در سایر گروه‌ها میزان بیان این ژن نسبت به گروه کنترل تغییر معنی داری نداشت (نمودار ۲).

## بحث

توانایی اسیدهای چرب، بهویژه اسیدهای اسیدهای چرب با چند باند قابل اشباع در افزایش توکسیستیه برخی از داروهای شیمی درمانی اثبات شده است.<sup>۱۵</sup> انواع اختصاصی اسیدهای چرب با چند باند قابل اشباع در مقایسه با میزان کلی مصرف چربی در رژیم غذایی در پیشگیری و درمان سرطان پستان اهمیت بیشتری دارند.<sup>۱۶</sup> در همین رابطه مطالعات اپیدمیولوژیکی نشان داد که اسید چرب DHA، یکی از مهم‌ترین اعضای خانواده اسیدهای چرب با چند باند قابل اشباع n-3 به عنوان یک مهارکننده رشد و گسترش سلول‌های سرطانی انسانی در محیط کشت است. هم‌چنان‌که GLA از دیگر اعضای مهم خانواده اسیدهای چرب با چند باند قابل اشباع n-6، دارای اثرات تشدیدکننده‌ی داروی شیمی درمانی تاکسول در محیط کشت سلول‌های سرطانی انسانی در محیط کشت است.<sup>۱۷</sup> در مطالعه‌ی دیگری نشان داده شد که مصرف DHA قبل از تجویز داروهای رایج در شیمی درمانی باعث افزایش اثرات ضد توموری آن تومورها می‌شود.<sup>۱۸</sup> در مطالعه‌ی ما نیز نشان داده شد که اضافه شدن روغن



نمودار ۲: میزان بیان ژن HER-2 در گروه‌های مختلف مورد مطالعه بیان ژن HER-2 نسبت به بیان ژن مرجع (گلیسیر آلدیید-۳-فنتات) در گروه‌های مختلف در مقایسه با گروه کنترل (روغن ذرت). نمودارها به صورت اختلاف میزان بیان ژن HER-2 در آن‌ها نسبت به میزان بیان ژن در گروه کنترل (روغن ذرت) رسماً شده‌اند. مقادیر مثبت نشان‌دهنده‌ی افزایش میزان بیان ژن نسبت به گروه کنترل و مقادیر منفی نشان‌دهنده‌ی کاهش میزان بیان ژن نسبت به گروه کنترل است. \*  $P<0/05$  و در مقایسه با گروه کنترل

اندازه حجم تومورها: میانگین آن در پایان دوره‌ی آزمایش در گروه‌های دریافت کننده‌ی روغن ذرت همراه با تاکسول، روغن DHA و DHA همراه با تاکسول در مقایسه با گروه کنترل کاهش معنی داری از خود نشان داد ( $P<0/05$ ) (جدول ۲). بررسی میزان بیان ژن HER-2 در گروه دریافت کننده‌ی روغن DHA همراه با تاکسول نسبت به گروه کنترل کاهش معنی داری یافت ( $P<0/05$ ). در حالی که

در مطالعه دیگری نشان داده شد که مصرف اسیدهای چرب خانواده n-6 هیچ‌گونه اثر معنی‌داری بر کاهش آثار سرطان پروستات ندارد هرچند که ممکن است باعث کاهش ریسک ابتلا به سرطان پروستات شود.<sup>۱۸</sup>

در مطالعه‌ی دیگری اثرات مصرف خوراکی روغن GLA و DHA بر تومور مغزی موش‌های صحرایی نر مورد بررسی قرار گرفت که نشان داده شد مصرف روغن DHA باعث افزایش محتوای DHA در تومور مغزی گلیوما و افزایش آپوپیتوز آن شد درحالی‌که مصرف روغن GLA هیچ‌گونه تاثیری بر افزایش محتوای GLA در تومور مغزی نداشت که تاییدکننده نتایج ما می‌باشد.<sup>۱۹</sup>

البته با توجه به‌آن‌که اکثر تحقیقات صورت گرفته بر روی اثرات GLA در محیط‌های کشت و بر رده‌های سلولی خاصی صورت گرفته‌اند این احتمال وجود دارد که قسمتی از تضاد نتایج این آزمایش با سایر گزارشات به‌خاطر تفاوت در مدل حیوانی با مدل سلولی باشد. درنهایت نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که مصرف روغن DHA در کنار شیمی‌درمانی با داروی تاکسول باعث کاهش آثار تومورال در تومور بدخیم پستان در موش‌های ماده نژاد cBalb شد و می‌تواند به عنوان بستری برای انجام تحقیقات بیشتر در زمینه سرطان پستان مورد توجه قرار گیرد.

سپاسکز/اری: این مقاله حاصل بخشی از طرح تحقیقاتی تحت عنوان "بررسی اثر رژیم غذایی حاوی گامالینولنیک‌اسید و دوکوزاهگزانوییک‌اسید به‌نهایی و یا همراه با پاکلی تاکسل (تاکسول) در درمان تومورهای پستان در موش‌های ماده نژاد cBalb" مصوب دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران می‌باشد که با حمایت این دانشگاه اجرا شده است. نویسنده‌گان این مقاله بر خود لازم می‌دانند تا از زحمات جناب دکتر محمد علیزاده در راستای انجام این کار تحقیقاتی تشکر و قدردانی به عمل بیاورند.

DHA در رژیم‌غذایی موش‌هایی که با روش کاشت تومور به سرطان پستان مبتلا شدند، باعث کاهش اندازه و حجم تومورها و هم‌چنین کاهش ازدست‌دادن وزن بدن موش‌ها در مقایسه با گروه کنترل شد که ممکن است به‌خاطر مسیر متفاوت متابولیسم اسیدهای چرب با چند باند قابل اشباع در سلول‌های طبیعی و سلول‌های توموری باشد. متابولیسم اسیدهای چرب باعث تولید هر دو گونه‌ی مولکول‌های محافظ سلول (Cytoprotective) و آسیب‌رسان به سلول (Cytotoxic) می‌شود. این اسیدهای چرب توسط سلول‌های نرمال به متابولیت‌هایی نظیر لیپوکسین، رزولوین و پروتکتین تبدیل می‌شوند که همگی محافظ سلول هستند درحالی‌که سلول‌های توموری اسیدهای چرب را به متابولیت‌های سمی و کشنده سلول تبدیل می‌کنند که همین امر باعث القای آپوپیتوز و نکروز در سلول‌های توموری می‌شود.<sup>۲۰</sup> هم‌چنین مطالعه‌ی ما نشان داد که مصرف روغن DHA به‌نهایی یا همراه با داروی شیمی‌درمانی تاکسول، هر دو باعث کاهش بیان ژن HER-2 می‌شوند هرچند که کاهش بیان ژنی در گروه دریافت‌کننده DHA به‌نهایی نسبت به گروه کنترل معنی‌دار نبود درحالی‌که همراهشدن داروی شیمی‌درمانی تاکسول با روغن DHA باعث کاهش معنی‌دار بیان ژن HER-2 در مقایسه با گروه کنترل شد که به‌احتمال می‌تواند به‌خاطر افزایش اثرات ضدتوموری داروی تاکسول در حضور روغن DHA باشد. آنالیز سایر اطلاعات ما نشان داد که در گروه‌های دریافت‌کننده روغن GLA افزایش شدید در ازدست‌رفتن وزن بدن دیده شد.

حجم توده‌ی توموری و بیان ژن HER2 در گروه دریافت‌کننده GLA نسبت به گروه کنترل روند افزایشی داشت هرچند که این افزایش معنی‌دار نبوده است. در مطالعه‌ای گزارش داده شد که دارای اثرات توکسیک بر سلول‌های سرطانی بوده درحالی‌که بر سلول‌های عادی اثر بسیار ناچیزی دارد.<sup>۲۱</sup> هم‌سو با نتایج مطالعه‌ی ما

## References

- Brunello A, Roma A, Falci C, Basso U. Chemotherapy and targeted agents for elderly women with advanced breast cancer. *Recent Pat Anticancer Drug Discov* 2008;3(3):187-201.
- Khalili-Azad T, Razmkhah M, Ghiam AF, Doroudchi M, Talei AR, Mojtabehi Z, et al. Association of interleukin-18 gene promoter polymorphisms with breast cancer. *Neoplasma* 2009;56(1):22-5.
- Gunter MJ, Leitzmann MF. Obesity and colorectal cancer: epidemiology, mechanisms and candidate genes. *J Nutr Biochem* 2006;17(3):145-56.
- MacLennan M, Ma DW. Role of dietary fatty acids in mammary gland development and breast cancer. *Breast Cancer Res* 2010;12(5):211.

5. Carroll CE, Benakanakere I, Besch-Williford C, Ellersiek MR, Hyder SM. Curcumin delays development of medroxyprogesterone acetate-accelerated 7,12-dimethylbenz[a]anthracene-induced mammary tumors. *Menopause* 2010;17(1):178-84.
6. Liu T, Sun B, Zhao X, Gu Q, Dong X, Yao Z, et al. HER2/neu expression correlates with vasculogenic mimicry in invasive breast carcinoma. *J Cell Mol Med* 2013;17(1):116-22.
7. Luo T, Wang J, Yin Y, Hua H, Jing J, Sun X, et al. (-)-Epigallocatechin gallate sensitizes breast cancer cells to paclitaxel in a murine model of breast carcinoma. *Breast Cancer Res* 2010;12(1):R8.
8. Park K, Choi K, Kim H, Kim K, Lee MH, Lee JH, et al. Isoflavone-deprived soy peptide suppresses mammary tumorigenesis by inducing apoptosis. *Exp Mol Med* 2009;41(6):371-81.
9. Murff HJ, Shu XO, Li H, Yang G, Wu X, Cai H, et al. Dietary polyunsaturated fatty acids and breast cancer risk in Chinese women: a prospective cohort study. *Int J Cancer* 2011;128(6):1434-41.
10. Habermann N, Christian B, Luckas B, Pool-Zobel BL, Lund EK, Glei M. Effects of fatty acids on metabolism and cell growth of human colon cell lines of different transformation state. *Biofactors* 2009;35(5):460-7.
11. Ewaschuk JB, Newell M, Field CJ. Docosahexaenoic acid improves chemotherapy efficacy by inducing CD95 translocation to lipid rafts in ER(-) breast cancer cells. *Lipids* 2012;47(11):1019-30.
12. Das UN, Madhavi N. Effect of polyunsaturated fatty acids on drug-sensitive and resistant tumor cells in vitro. *Lipids Health Dis* 2011; 10:159.
13. Reeves PG, Nielsen FH, Fahey GC Jr. AIN-93 purified diets for laboratory rodents: final report of the American Institute of Nutrition ad hoc writing committee on the reformulation of the AIN-76A rodent diet. *J Nutr* 1993;123(11):1939-51.
14. Yazdi MH, Soltan Dallal MM, Hassan ZM, Holakuyee M, Agha Amiri S, Abolhassani M, et al. Oral administration of Lactobacillus acidophilus induces IL-12 production in spleen cell culture of BALB/c mice bearing transplanted breast tumour. *Br J Nutr* 2010; 104(2):227-32.
15. Menéndez JA, del Mar Barbacid M, Montero S, Sevilla E, Escrich E, Solanas M et al. Effects of gamma-linolenic acid and oleic acid on paclitaxel cytotoxicity in human breast cancer cells. *Eur J Cancer* 2001;37(3):402-13.
16. Menéndez JA, Lupu R, Colomer R. Exogenous supplementation with omega-3 polyunsaturated fatty acid docosahexaenoic acid (DHA; 22:6n-3) synergistically enhances taxane cytotoxicity and downregulates Her-2/neu (c-erbB-2) oncogene expression in human breast cancer cells. *Eur J Cancer Prev* 2005;14(3):263-70.
17. Das UN. Gamma-linolenic acid therapy of human glioma-a review of in vitro, in vivo, and clinical studies. *Med Sci Monit* 2007;13(7): RA119-31.
18. Chua ME, Sio MC, Sorongon MC, Dy JS. Relationship of dietary intake of omega-3 and omega-6 Fatty acids with risk of prostate cancer development: a meta-analysis of prospective studies and review of literature. *Prostate Cancer* 2012;2012:826254.
19. Nasrollahzadeh J, Siassi F, Doosti M, Eshraghian MR, Shokri F, Modarressi MH, et al. The influence of feeding linoleic, gamma-linolenic and docosahexaenoic acid rich oils on rat brain tumor fatty acids composition and fatty acid binding protein 7 mRNA expression. *Lipids Health Dis* 2008;7:45.

## Effects of dietary gamma-linolenic acid and docosahexaenoic acid with paclitaxel on the treatment of mice mammary carcinoma

Kamran Rakhshan M.Sc.<sup>1</sup>  
Javad Nasrolahzadeh Ph.D.<sup>2</sup>  
Mohammadhossein Noori  
Mougahi Ph.D.<sup>3</sup>  
Shabnam Babazadeh DVM.  
Student<sup>4</sup>  
Hamid Reza Sadeghipour  
Roodsari Ph.D.<sup>1\*</sup>

1- Department of Medical Physiology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.  
2- Department of Clinical Nutrition and Dietetics, Faculty of Nutrition and Food Science, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran.  
3- Department of Histology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.  
4- Faculty of Veterinary Medicine, University of Tehran, Tehran, Iran.

### Abstract

Received: January 30, 2013 Accepted: April 20, 2013

**Background:** Breast cancer is one of the most important causes of death in women. One of the various gene expression involved in breast cancer is human epidermal growth factor receptor 2 (HER2/neu) gene expression increases. Factors of dietary affect on regulation of hormone secretion and the rate of breast cancer. One of these factors is amount and type of fats in diet. Gamma-linolenic acid (GLA) and Docosahexaenoic acid (DHA) are members of poly unsaturated fatty acids. In this study, effects of dietary GLA and DHA alone or together with paclitaxel on treatment of mice mammary carcinoma has been evaluated.

**Methods:** Thirty female balb/c mice were divided in six groups randomly. Carcinomatous mass induced by tumor implantation method. Spontaneous breast adenocarcinoma of mice were used as tumor stock. The tumors of these mice were removed aseptically, dissected into 0.5 cm<sup>3</sup> pieces. These pieces were transplanted subcutaneously into their right flank. GLA and DHA added to the mice diet two week prior to tumor implantation. At the end of intervention, tumors were removed and HER2 gene expression was measured. The weight of animal and tumor volume measured weekly.

**Results:** It was not significant change in the weight of animals that consumed DHA and DHA with taxol. Tumor volume in those groups that received corn oil with taxol ( $P<0.01$ ), DHA ( $P<0.05$ ) and DHA with taxol ( $P<0.001$ ) showed significant decrease in comparison with control group. HER2 gene expression in DHA with taxol decreased significantly in comparison with control group ( $P<0.05$ ).

**Conclusion:** Consumption of DHA oil with taxol causes decrease the volume of carcinoma mass. The future studies with large number of sample is needed to support this finding.

**Keywords:** Breast cancer, docosahexaenoic acid, gamma-linolenic acid.

\* Corresponding author: Dept. of Medical Physiology, Tehran University of Medical Sciences, Poursina St., Keshavarz Blvd., Tehran, Iran.  
Tel: +98-21-66419484  
E-mail: sadeghipour@tums.ac.ir