

بررسی بیان miRNA-21 در سرطان کولورکتال

چکیده

دریافت: ۱۳۹۳/۰۳/۲۹ پذیرش: ۱۳۹۳/۰۴/۲۵ آنلاین: ۱۳۹۳/۰۴/۲۶

زمینه و هدف: ریز RNAها ۲۱-۲۳ نوکلئوتید طول دارند و بیان بعضی از آنها در بافت نرمал و توموری متفاوت است. در این مطالعه ما بیان miRNA-21 را در بافت تومورال روده بزرگ بیماران با نمونه طبیعی کنار آن مورد بررسی و مقایسه قرار دادیم.

رووش بررسی: در این مطالعه مورد- شاهدی که از فروردین تا بهمن ۱۳۹۲ در دانشگاه علوم پزشکی تهران انجام گردید، ۳۵ نمونه سرطان کولورکتال بر مبنای ویژگی‌های کلینیکی و پاتولوژیکی شامل اندازه تومور، Stage سرطان و متاستاز گروه‌بندی شدند. سپس بررسی بیان با واکنش زنجیره پلیمراز با زمان واقعی (Real Time PCR) انجام شد.

یافته‌ها: نسبت بیان miRNA-21 در Stage های I، II و III به ترتیب $4/4574$ و $1/804$ و $4/574$ به دست آمد اما تنها در Stage III این مقدار از نظر آماری معنادار بود ($P=0/037$). همچنین در بررسی بر اساس سایز تومور (≥ 4 و < 4) نیز افزایش بیان به ترتیب $2/045$ و $1/242$ ($P=0/653$) مشاهده شد. از طرف دیگر نمونه‌ها بر اساس متاستاز (+) و (-) نیز بررسی شدند که هر دو گروه بیان افزایش یافته‌ی به ترتیب $2/545$ ($P=0/423$) و $1/348$ ($P=0/741$) را نشان دادند. ولیکن هیچ کدام از نظر آماری معنادار نبود.

نتیجه‌گیری: miRNA-21 در Stage III سرطان کولورکتال نسبت به بافت نرمal کنار آن بیان افزایش یافته معناداری دارد. این یعنی، شاید بتوان در آینده از miRNA به عنوان یک بیومارکر پیش‌آگه‌ی دهنده در تعیین نوع درمان در بیماران Stage III سرطان کولورکتال و یا به عنوان یک هدف مولکولی در طراحی استراتژی‌های جدید کنترل سرطان استفاده کرد.

کلمات کلیدی: سرطان کولورکتال، miRNA-21، Real-Time PCR، Gene expression.

نیوشا صمدائیان

سید محمد حسین مدرسی

مریم مبارشی

رضا ابراهیم‌زاده وصال

* سید محمد اکرمی

گروه ژنتیک پزشکی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران.

* نویسنده مسئول: تهران، بلوار کشاورز، خیابان قدس، خیابان پورسینا، دانشگاه علوم پزشکی تهران، دانشکده پزشکی، گروه ژنتیک پزشکی

تلفن: ۰۲۱-۸۸۹۵۳۰۰۵
E-mail: akramism@tums.ac.ir

مقدمه

زندگی به اصطلاح غربی دارد. بروز آن در مردان بیشتر از زنان است و با افزایش سن زیاد می‌شود، به طوری که میانگین سن تشخیص آن در کشورهای توسعه‌یافته در حدود ۷۰ سالگی است. علی‌رغم نقش بالای وراست، اکثر موارد سرطان کولورکتال تک‌گیر بوده و در طی چندین سال به آرامی پیشرفت می‌کند. مشخص شده که غربالگری می‌تواند میزان بروز و مرگ و میر ناشی از این سرطان را به طور قابل توجهی کاهش دهد، اما در حال حاضر برنامه‌های غربالگری سازمان‌دهی شده‌ای در اکثر کشورها تحقق نیافته است.^۱

سرطان کولورکتال به عنوان یک بیماری شایع و کشنده و در عین حال قابل پیشگیری همواره توجه مراکز سلامت سراسر دنیا را به خود جلب کرده است. این سرطان سومین سرطان شایع در دنیا است. سالانه بیش از ۱-۲ میلیون بیمار مبتلا به این سرطان تشخیص داده می‌شوند و بیش از ۶۰۰,۰۰۰ نفر از این بیماری می‌میرند. شیوع آن در مناطق جغرافیایی مختلف بسیار متفاوت بوده و ارتباط نزدیکی با سبک

در حالت نرمال انواعی از mRNAها که اکثرشان توسط ژن‌های فرون Shanندگی تومور (TSG) کد می‌شوند به عنوان هدف برای miRNA-21 گزارش شده‌اند. افزایش میزان این miRNA در بافت‌های سرطانی با سرکوب بیان ژن‌های فرون Shanندگی تومور و در نتیجه افزایش تکثیر سلولی، تهاجم، ناپایداری ژنومی و غیره منجر به پیشرفت سرطان می‌شود.^{۱۱} این پدیده نشان می‌دهد که miRNA-21 مهار آپوپتوز یک اثر انکوژنیک دارد. هدف ما در این مطالعه بررسی miRNA-21 در گروه‌های مختلف سرطان کولورکتال به‌منظور یافتن بیومارکر احتمالی جهت تعیین Stage و یا پیش‌آگهی بیماران مبتلا به سرطان کولورکتال بود.

روش بررسی

مطالعه مورد- شاهدی حاضر که از فروردین تا بهمن سال ۱۳۹۲ در دپارتمان ژنتیک پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران به‌طول انجامید ۳۵ نمونه تومور کولورکتال و ۳۵ نمونه بافت سالم کنار تومور از بین مراجعه‌کنندگان به انتستیو کانسر بیمارستان امام خمینی (ره) دانشگاه علوم پزشکی تهران در سال ۱۳۹۲ مورد ارزیابی قرار گرفتند. نمونه‌های انتخاب‌شده هیچ کدام پیش‌تر جراحی، شیمی‌درمانی یا رادیوتراپی انجام نداده بودند. قبل از شروع کار از تمامی بیماران رضایت‌نامه کتبی دریافت شد. این مطالعه توسط کمیته اخلاقی انتستیو کانسر مورد تأیید قرار گرفت. نمونه‌ها بر اساس سایز تومور (<۴ و >۴)، متاستاز (+ و -) و Stage بیماری تقسیم‌بندی شدند.

استخراج ریز RNA: برای استخراج RNAهای کوچک از کیت Mirvana PARIS (Qiagen, USA) استفاده شد. با این روش RNAهای کوچک با طولی کمتر از ۲۰۰ جفت باز که در میان آنها ریز RNAها نیز وجود دارند استخراج شدند. سپس اندازه‌گیری غلظت RNAهای NanoDrop, Thermo Fisher Scientific, Wilmington, Delaware USA انجام و در -۸۰ °C قرار داده شدند.

ستز cDNA از RNAهای کوچک: برای ساخت cDNA استفاده شد. بر طبق پروتکل ابتداء با استفاده از آنزیم miScript II RT Kit (Qiagen, USA) ابتداء با استفاده از آنزیم Poly A Polymerase به انتهای ۳' تمام Oligo dT-VN دم poly A اضافه شد. سپس از پرایمر miRNAs استفاده شد. وقتی قطعه پرایمر مورد نظر به RNA هیبرید شد، آنزیم

به‌دلیل آنکه بیش از ۸۰٪ موارد سرطان کولورکتال از پولیپ‌های آدنوماتوز مشتق می‌شوند، غربالگری آن مشکل است. به‌کمک غربالگری می‌توان مبتلایان را دو تا سه سال پیش از بروز عالیم شناسایی کرد.

تلash‌های بسیاری برای توسعه غربالگری این سرطان به‌منظور کاهش نرخ مرگ و میر ناشی از آن در سال‌های اخیر انجام شده است. در طی سه دهه اخیر، روش‌های ژنتیک مولکولی بر پایه‌ی آنالیز پروتئین‌های مذکور، RNA و DNA در حال توسعه‌اند.^۲ یکی از جدیدترین آنها، (small non-coding endogenous RNA) miRNA تحقیقات در زمینه miRNA می‌باشد. RNAهای کوچک می‌توانند با اتصال به ناحیه ۳' UTR mRNA ژن هدف به عنوان تنظیم‌کننده‌ای بیان ژن باشند. این کشف منجر به اعطای جایزه نوبل پژوهشکی به Andrew Fire و Craig Mello شد. برای اولین بار miRNA در سال ۱۹۹۳ کشف شد.^۳ با مطالعات بیوانفورماتیکی مشخص شد که بیان تا ۳۰٪ کل ژن‌های کدکننده پروتئین‌ها به‌وسیله miRNA ها کنترل می‌شود.^۴

در حال حاضر miRNA ها به عنوان یک عامل کنترلی مهم در تنظیم بیان ژن در مرحله Post Transcription مطرح می‌باشند. miRNA ها در یک مسیر از روی ژن‌های RNAهای miRNA رونویسی می‌شوند. به این صورت که ابتدا- Pri-Drosha از روی ژن نسخه‌برداری می‌شود و سپس به‌وسیله آنزیمی به‌نام Pre-miRNA تبدیل به ۷۰ نوکلئوتیدی شده^۵ و در نهایت تبدیل به یک Dicer می‌شود. سپس این miRNA ۲۲ نوکلئوتیدی توسط آنزیم Dicer می‌شود. RNAهای mRNA ها هدف از طریق یافتن توالی مکمل را بالغ توانایی اتصال به RNAهای Dicer دارند.^۶

هفت سال قبل برای اولین بار نقش miRNAها در سرطان به صورت قطعی در CLL مشخص شد. سپس Profile آنها در سرطان‌های مختلف مورد بررسی قرار گرفت.^۷ miRNAها می‌توانند به عنوان یک نکات جالب زیستی (Biomarker) احتمالی برای سرطان باشند و از نکات جالب توجه اینکه برخلاف RNAهای دیگر در شرایط ^۸In vivo و ^۹In vitro پایدار می‌باشند. در بررسی Iorio تعداد ۱۵ miRNA که می‌توانند بین بافت سرطانی و نرمال افتراق ایجاد نمایند مشخص شد.^{۱۰} یکی از آنها miRNA-21 می‌باشد که به آن انکوسمیر هم گفته می‌شود. در گزارشات مختلفی بیان این miRNA در اکثر تومورهای سرطانی مشتق از بافت اپیتلیال از جمله سرطان مری، پستان، معده، ریه افزایش یافته است.

یافته‌ها

بررسی بیان miR-21 به روش RT-PCR با استفاده از رنگ SYBR 1 انجام شد. منحنی ذوب miR-21 و RNA-U6 به صورت تک‌قله‌ای PCR به دست آمد که این خود بیانگر تنها یک محصول اختصاصی در PCR است (شکل ۱).

افرون بر این محصول PCR بر روی ژل پلی‌اکریل‌آمید قرار گرفت و مشاهده شد که در هر کدام از واکنش‌های انجام شده با پرایمرهای miR-21 و RNA-U6 تنها یک باند اختصاصی وجود دارد که این نیز اختصاصی بودن محصولات PCR در نمونه‌های ما را تایید کرد. miR-21 در نمونه‌های توموری Crossing Point (CP) کمتری نسبت به نمونه سالم کنار آن دارد (در مقایسه با CP کنترل داخلی در نمونه توموری نسبت به نمونه سالم کنار آن).

نتیجه اینکه miR-21 در تومور نسبت به بافت سالم بیشتری دارد. زمانی که نمونه‌ها بر اساس اندازه به دو گروه تقسیم‌بندی شدند، گروه تومورهای کوچکتر از ۴ cm و گروه تومورهای ۴ cm و بزرگتر، هر دو گروه افزایش بیان را نشان دادند به طوری که این نسبت در گروه تومورهای کوچکتر از ۴ cm معادل ۱/۲۴۲ و در تومورهای بزرگتر از ۴ cm معادل ۲/۰۴۵ به دست آمد. البته هیچ کدام از نظر آماری معنادار نبود ($P > 0/05$).

علاوه بر اندازه تومور، تمام نمونه‌ها از نظر متاستاز در دو گروه

Revers-Transcriptase کمک این پرایمر رشتہ مکمل را ساخت. با پلیمراز با زمان واقعی (Real Time PCR (RT-PCR)) با miRNA-21 کمک دو پرایمر انجام شد. پرایمر مستقیم مشابه سکانس Oligo dT و پرایمر معکوس نیز مکمل ناحیه منحصر به فرد ۵' پرایمر VN است. در هر واکنش از ۱۰ نانوگرم در هر میکرولیتر cDNA برای هر نمونه به صورت دوتایی (Duplicate) برای Real Time Rotor Gene Q (Qiagen, USA) استفاده شد. در ضمن برای نرمالیزه کردن بیان از ژن خانه‌دار RNU6B (House Keeping Gene) استفاده شد.

داده‌های نوری از دستگاه وارد نرم‌افزار PCR LinReg ویراست ۱۱ شد. سپس در این نرم‌افزار برای هر نمونه CP (سیکلی) که در آن منحنی تزايد خط آستانه را قطع می‌کند و همچنین PCR efficiency مشخص شد.^{۱۲} در نهایت بر اساس فرمول زیر نسبت بیان Mean (Expression ratio) برای miRNA-21 در نمونه‌های توموری نسبت به بافت نرمال کنار تومور با نرم‌افزار REST-2009 تعیین شد. در ضمن نوع تست در این نرم‌افزار randomization test Pair Wise fixed reallocation می‌باشد.

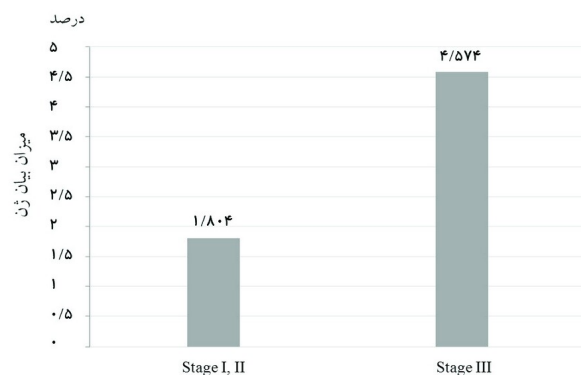
$$\text{MiRNA Expression Ratio} = \frac{(E^*_{\text{miR}})^{\Delta \text{cp miR} (\text{mean NNDT}-\text{mean Tumor})}}{(E_{U6})^{\Delta \text{cp U6} (\text{mean NNDT}-\text{mean Tumor})}}$$

E: Efficacy و NNDT: Normal Neighboring Dissected Tumor

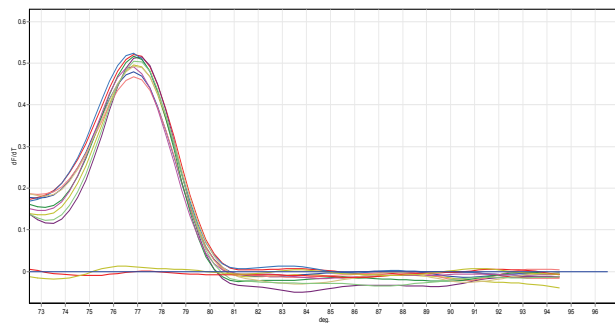
جدول ۱: نسبت بیان miR-21 در گروه‌بندی با توجه به شاخص‌های کلینیکی و پاتولوژیکی تومور

اطلاعات کلینیکی و پاتولوژیکی	تعداد نمونه‌ها (درصد نمونه‌ها)	نسبت بیان miR-21	P*
متاستاز			سایز تومور
کوچک‌تر از ۴ cm	۷/۰/۲۵	۱/۲۴۲	۰/۶۵۳
مساوی یا بزرگ‌تر از ۴ cm	۲۸/۰/۸۰	۲/۰/۴۵	۰/۵۰۵
منشی	۲۰/۰/۵۷/۱	۲/۰/۴۵	۰/۴۲۳
منفی	۱۵/۰/۴۲/۹	۱/۳۴۸	۰/۷۴۱
مرحله بالینی سرطان			
I, II	۲۰/۰/۷۱/۴	۱/۸۰۴	۰/۵۵۰
III	۱۰/۰/۲۸/۶	۴/۰/۷۴	۰/۰۳۷

* آزمون آماری: $P \leq 0/05$. Pair Wise fixed reallocation randomization test معنادار.



نمودار ۱: تغییر بیان miR-21 در بر مبنای Stage بیماری



شکل ۱: منحنی ذوب miR-21 در تومور

محور افقی دما بر حسب سانتی گراد و محور عمودی میزان فلورسانس است

القای آپوپتوز و ۱۹ تا در هر دو مسیر نقش دارند. در میان انکومیرها، miRNA-181b بیشترین نقش را در تکثیر دارد، به طوری که موجب افزایش تکثیر تا چهار برابر می‌شود و miRNA-21، miRNA-182 و miR-15b بیشترین اثر مهاری را بر آپوپتوز در سرطان کولورکتال دارد.^{۱۳} از این روی انجام مطالعات بیشتر در جهت توسعه‌ی روش‌های درمانی جدید سرطان برای مثال، درمان با طراحی آنتی‌سنس بر علیه miRNA-21 به منظور مهار اثر انکوژنیک آن و بیان افزایشی ژن‌های پایین دست پیشنهاد می‌شود. بررسی بیان miR-21 بر اساس پیمانی نشان داد که افزایش بیان تنها در Stage III معنادار است اما از آنجایی که تشخیص سرطان در Stage های بالا اهمیت بالینی زیادی ندارد، به نظر نمی‌رسد miRNA-21 به عنوان یک بیومارکر تشخیصی در سرطان کولورکتال ارزش بالینی چندانی داشته باشد.

جهش ژن K-RAS در حال حاضر تنها مارکر پیش‌آگه‌ی دهنده در دسترس برای انتخاب نوع درمان در سرطان کولورکتال است. بیماران با جهش در کدون ۱۲ یا ۱۳ ژن KRAS منفعتی از درمان بر پایه‌ی anti-EGFR نمی‌برند و غربالگری برای این جهش به بیماران مبتلا به Stage IV که کاندید اصلی برای درمان با anti-EGFR هستند پیشنهاد می‌شود.

همچنین مشخص شد، ناپایداری میکروساتلاتیت که در حدود ۱۵٪ از بیماران مبتلا به سرطان کولورکتال رخ می‌دهد با بقای بیشتر بیماران صرف‌نظر از نوع درمان مرتبط است. گرچه در برخی از مطالعات پیشنهاد شده که بررسی وضعیت متیلاسیون جزاير CpG یا بیان ژن‌های درگیر در ترمیم DNA یا متاپولیسم دارو مانند ERCC1 و

مشبت و منفی قرار گرفتند که نسبت بیان نسبت به بافت نرمال کنار آن به ترتیب ۲/۵۴۵ و ۱/۳۴۸ و به دست آمد که علی‌رغم افزایش بیان، این افزایش معنادار نبود. با در نظر گرفتن مرحله‌ی بالینی تومور، نمونه‌هایی که در Stage III قرار داشتند با نسبت بیان ۴/۵۷۴، افزایش بیان را به صورت معنادار نشان دادند ($P=0.037$) (نمودار ۱)، در صورتی که تومورهایی که در مرحله‌ی بالینی یک و دو قرار داشتند با وجود افزایش بیان، افزایش بیان معناداری را نشان ندادند (جدول ۱).

بحث

هدف از انجام این مطالعه بررسی بیان miR-21 در نمونه‌های توموری و نرمال کولون بود و هدف نهایی امکان استفاده از آن به عنوان یک بیومارکر جهت تعیین Stage و پیش‌آگه‌ی پاسخ به درمان بود. در مطالعات مختلفی ارتباط میان افزایش بیان miR-21 با سایز تومور و متاستاز آن گزارش شد.^{۱۴} در مطالعه‌ی ما رابطه‌ی معناداری میان افزایش بیان miR-21 و وضعیت تومور و متاستاز مشاهده نشد که به احتمال زیاد ناشی از محدودیت حجم نمونه بود، ولی در نمونه‌هایی که در Stage III قرار داشتند افزایش بیان miR-21 معنادار بود. به طور کلی miRNA ۵۳ به عنوان انکوژن و miRNA ۹۳ به عنوان فرونشاننده‌ی تومور در نظر گرفته می‌شوند.

از میان آنهایی که خاصیت انکوژنیک دارند، ۲۴ مورد موجب افزایش تکثیر، ۳۲ مورد مهار آپوپتوز و سه مورد هر دو عملکرد را دارند و از میان آنهایی که خاصیت مهاری دارند، ۵۴ مورد موجب مهار تکثیر، ۵۸ تا

گرفت، مشخص شد 5FU اثر افزایشی بر روی بیان miRNA-21 دارد. در مطالعه‌ی دیگری که بر روی سل‌لاین سرطان کبد تیمار شده با pre-miRNA-21 انجام شد نتایج نشان داد سلول‌های تیمار شده با pre-miRNA-21 مقاوم شده‌اند. این نوع مطالعات نمایانگر توانایی miRNA ها در پیش‌بینی پاسخ به شیمی‌درمانی است. گرچه تایید یافته‌ها در سطح کلینیکی قدم مهمی است که باید در آینده برداشته شود.^{۱۵} با توجه به اینکه در مطالعه‌ی ما ارتباط معناداری میان miR-21 و Stage III مشاهده شد امید است که در آینده بتوان از آن به عنوان یک بیومارکر پیش‌آگه‌ی دهنده برای کمک به تعیین نوع درمان استفاده کرد.

سپاسگزاری: این مقاله حاصل بخشی از پایان‌نامه تحت عنوان "بررسی بیان miRNA-21 و PTEN در بافت سرطانی روده بزرگ در مقایسه با بافت نرمال روده بزرگ" در مقطع کارشناسی ارشد ژنتیک انسانی در سال ۱۳۹۲ و کد ۵۸ می‌باشد که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی تهران اجرا شده است.

TYMS ممکن است پتانسیل کافی برای به کارگیری به عنوان یک بیومارکر را داشته باشد، در حال حاضر داده‌های کافی برای تایید آگاهی بخش بودنشان موجود نیست. در نتیجه با وجود پیشرفت‌های بسیار در زمینه‌ی ژنتیک و ابی‌ژنتیک سرطان کولورکتال، هنوز بیومارکری که بتوان از آن برای پیش‌بینی نتایج درمان با شیمی‌درمانی بیماران Stage III, IV استفاده کرد وجود ندارد. از آنجایی که miRNA ها نقش حیاتی در کارسینوژن دارند، توجه زیادی بر شناسایی miRNA های پیش‌آگه‌ی دهنده در بیماران مبتلا به سرطان کولورکتال شده است.^{۱۶}

مطالعات نشان داده‌اند که میزان بیان miRNA ها از جمله miRNA-21 با بالای سرطان، متاستاز، درگیری غدد لنفاوی، پاسخ ضعیف به درمان و بقای کوتاه‌مدت بیماران مرتبط است. به تازگی نقش miRNA-21 در پیش‌بینی پاسخ به درمان با 5FU بررسی شده است. در مطالعه‌ای که بر روی دو سل‌لاین سرطان کولورکتال به منظور بررسی اثر 5FU بر روی بیان miRNA صورت

References

- Brenner H, Kloost M2, Pox CP3. Colorectal cancer. *Lancet* 2014;383 (9927):1490-502.
- Koga Y, Yamazaki N, Matsumura Y. New molecular diagnosis and screening methods for colorectal cancer using fecal protein, DNA and RNA. *Expert Rev Mol Diagn* 2014;14(1):107-20.
- Lee RC, Feinbaum RL, Ambros V. The C. elegans heterochronic gene lin-4 encodes small RNAs with antisense complementarity to lin-14. *Cell* 1993;75(5):843-54.
- Lim LP, Glasner ME, Yekta S, Burge CB, Bartel DP. Vertebrate microRNA genes. *Science* 2003;299(5612):1540.
- Lee Y, Ahn C, Han J, Choi H, Kim J, Yim J, et al. The nuclear RNase III Drosha initiates microRNA processing. *Nature* 2003;425 (6956):415-9.
- Brennecke J, Stark A, Russell RB, Cohen SM. Principles of microRNA-target recognition. *PLoS Biol* 2005;3(3):e85.
- Lu JI, Getz G, Miska EA, Alvarez-Saavedra E, Lamb J, Peck D, et al. MicroRNA expression profiles classify human cancers. *Nature* 2005;435(7043):834-8.
- Lim LP, Lau NC, Garrett-Engele P, Grimson A, Schelter JM, Castle J, et al. Microarray analysis shows that some microRNAs downregulate large numbers of target mRNAs. *Nature* 2005;433(7027): 769-73.
- Tang F, Hajkova P, Barton SC, Lao K, Surani MA. MicroRNA expression profiling of single whole embryonic stem cells. *Nucleic Acids Res* 2006;34(2):e9.
- Iorio MV, Ferracin M, Liu CG, Veronese A, Spizzo R, Sabbioni S, et al. MicroRNA gene expression deregulation in human breast cancer. *Cancer Res* 2005;65(16):7065-70.
- Buscaglia LE, Li Y. Apoptosis and the target genes of microRNA-21. *Chin J Cancer* 2011;30(6):371-80.
- Ruijter JM, Ramakers C, Hoogaars WM, Karlen Y, Bakker O, van den Hoff MJ, et al. Amplification efficiency: linking baseline and bias in the analysis of quantitative PCR data. *Nucleic Acids Res* 2009;37(6):e45.
- Cekaitis L, Rantala JK, Bruun J, Guriby M, Agesen TH, Danielsen SA, et al. MiR-9, -31, and -182 deregulation promote proliferation and tumor cell survival in colon cancer. *Neoplasia* 2012;14(9):868-79.
- Tsai HL, Yang IP, Huang CW, Ma CJ, Kuo CH, Lu CY, et al. Clinical significance of microRNA-148a in patients with early relapse of stage II stage and III colorectal cancer after curative resection. *Transl Res* 2013;162(4):258-68.
- Li T, Leong MH, Harms B, Kennedy G, Chen L. MicroRNA-21 as a potential colon and rectal cancer biomarker. *World J Gastroenterol* 2013;19(34):5615-21.

miRNA-21 expression analysis in 35 colorectal cancer

Niusha Samadaian M.Sc.
Mohammad Hossein Modaresi
M.D., Ph.D.
Maryam Mobasher M.Sc.
Reza Ebrahim Zadeh Vesal
M.Sc., Ph.D.
Seyed Mohammad Akrami
M.D., Ph.D.*

Department of Medical Genetics,
Tehran University of Medical Sciences,
Tehran, Iran.

Abstract

Received: 18 Apr. 2014 Accepted: 14 Jun. 2014 Available online: 16 Jul. 2014

Background: Colorectal cancer is the third most common cancer in the world. Non-coding RNA especially miRNAs have important regulatory roles in cancer. miRNAs are small non coding RNA 21-23 nucleotides long which have different levels of expression between tumors and normal tissues. This study was designed to compare expression level of miRNA-21 between Iranian population colorectal cancer tissues and normal tissue.

Methods: This case-control study has performed in medical genetics department of Tehran University of Medical Sciences from January to November 2013. We used 35 samples. The samples were isolated from tumor and adjacent normal tissues of colon. Thirty-five samples were divided into different groups according to clinicopathologic features including tumor size (>4 and <4 cm), metastasis (+ and -) and stage. After small RNA extraction from tissues by small RNA purification kit the quality and quantity of extracted RNA was determined using spectrophotometry. cDNAs were synthesized and real-time polymerase chain reaction carried out. Finally expression levels were statistically analyzed by LinRegPCR and REST software.

Results: miRNA-21 expression ratio in stages I, II and III were 1/804 and 4/574, respectively, the increase from stage III was statistically significant ($P= 0.037$). The expression were also studied according to different clinicopathologic status of colon cancer, tumor size (>4 and <4 cm) and metastatic (+ and -), miRNA-21 over expressed in both groups, however the increase was not statistically significant.

Conclusion: In this study, we found miR-21 over-expression in advanced stage in tumoral tissue comparing with normal adjacent tissue. This means perhaps in the future it would be possible to use miRNA-21 as an informative prognostic biomarker to guide for better treatment strategies for colorectal cancer patients. Our findings also indicate that miRNA-21 is a promising new molecular target for designing novel therapeutic strategies to control colorectal cancer.

Keywords: colorectal neoplasms, gene expression, miRNA-21, real-time polymerase chain reaction.

* Corresponding author: Department of Medical Genetics, School of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Keshavarz Blvd., Qods St., Poursina St., Tehran, Iran.
Tel: +98-21-88953005
E-mail: akramism@tums.ac.ir