

## مقاله پژوهشی

مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

دوره ۱۵، بهمن ۱۳۹۵، ۱۰۳۸-۱۰۲۷

# بررسی تراکم ماست سل‌ها در شایع‌ترین تومورهای خوش‌خیم و بدخیم بزاقی در جنوب شرق ایران از سال ۱۳۸۴ تا ۱۳۹۴

سارا امان پور<sup>۱</sup>، مریم راد<sup>۲</sup>، تورج رضا میرشکاری<sup>۳</sup>، ملوک ترابی‌پاریزی<sup>۴</sup>، سورنا فردیسی<sup>۵</sup>، ساناز شفازند<sup>۶</sup>

دریافت مقاله: ۹۵/۸/۴ ارسال مقاله به نویسنده جهت اصلاح: ۹۵/۸/۱۸ دریافت اصلاحیه از نویسنده: ۹۵/۱۰/۲۸ پذیرش مقاله: ۹۵/۱۰/۲۹

### چکیده

**زمینه و هدف:** تومورهای بزاقی بخش مهمی از پاتولوژی دهان هستند. نقش ماست سل‌ها در ایجاد تومورها گزارش شده است؛ اما در مورد نقش آنها در تومورهای غدد بزاقی مطالعات کافی صورت نگرفته است. این مطالعه به بررسی تراکم ماست سل‌ها در شایع‌ترین تومورهای بزاقی پرداخت.

**مواد و روش‌ها:** در این مطالعه مقطعی ۷۰ نمونه از شایع‌ترین تومورهای خوش‌خیم و بدخیم بزاقی و ۱۰ نمونه بافت بزاقی نرمال از بیمارستان‌های کرمان و شیراز از سال ۱۳۸۴ تا ۱۳۹۴ بررسی شدند. نمونه‌ها رنگ‌آمیزی شدند و داده‌ها توسط آنالیز واریانس یک‌طرفه، آزمون مقایسات چندگانه Tukey، آزمون مجذور کای و t مستقل و زوجی تجزیه و تحلیل شدند.

**یافته‌ها:** میانگین تعداد ماست سل‌ها در تومورهای بزاقی در مقایسه با بافت نرمال هم در ناحیه استرومای داخل تومورها و هم در حاشیه تومورها به‌طور معناداری بیشتر بود ( $p=0/001$ ). در مقایسه تومورهای خوش‌خیم و بدخیم، تراکم ماست سل‌ها در ناحیه استرومای داخل تومور اختلاف معناداری نداشت ولی در استرومای خارج تومور اختلاف معنادار بود ( $p=0/002$ ). همچنین در استرومای داخل تومور اختلاف معناداری بین تومورهای موکوپیدرموئید کارسینوما و آدنوئید سیستیک کارسینوما مشاهده نشد اما در استرومای خارج تومور اختلاف معنادار بود ( $p=0/015$ ). متوسط تراکم ماست سل‌ها در موکوپیدرموئید کارسینوما، موکوپیدرموئید کارسینوما، آدنوئید سیستیک کارسینوما، ماست سل، کرمان، کرمان، ایران

**نتیجه‌گیری:** به نظر می‌رسد تراکم ماست سل‌ها در تومورهای بزاقی با سیر تومور و درجه بدخیمی مرتبط باشد.

**واژه‌های کلیدی:** پلئومورفیک آدنوما، موکوپیدرموئید کارسینوما، آدنوئید سیستیک کارسینوما، ماست سل، کرمان

۱- استادیار گروه آموزشی آسیب‌شناسی فک و صورت، دانشکده دندانپزشکی، مرکز تحقیقات بیماری‌های دهان و دندان، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران

۲- دکترای اپیدمیولوژی دهان، مرکز تحقیقات بیماری‌های دهان و دندان، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران

۳- استادیار گروه آموزشی آسیب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران

۴- دانشیار گروه آموزشی آسیب‌شناسی فک و صورت، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران

۵- نویسنده مسئول) استادیار گروه آموزشی جراحی فک و صورت، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران

تلفن: ۰۳۴-۳۲۱۱۸۰۷۳، دورنگار: ۰۳۴-۳۲۱۱۸۰۷۳، پست الکترونیکی: sorenafardisi@gmail.com

۶- دندان‌پزشک

## مقدمه

تومورهای غدد بزاقی بخش مهمی از پاتولوژی فک و صورت را تشکیل می‌دهند. اگرچه این تومورها شایع نیستند و بروز سالانه تومورهای غدد بزاقی در دنیا بین ۱ تا ۶/۵ مورد در هر صد هزار نفر متغیر است. شایع‌ترین تومور خوش‌خیم غدد بزاقی پلئومورفیک آدنوما و شایع‌ترین تومورهای بدخیم موکوپیدرموئید کارسینوما و آدنوئید سیستیک کارسینوما هستند. پلئومورفیک آدنوما به روش جراحی درمان شده و پیش‌آگهی بیمار پس از جراحی عالی است. موکوپیدرموئید کارسینوما و آدنوئید سیستیک کارسینوما رفتار تهاجمی داشته و تمایل به متاستاز دارند. معمولاً برای درمان این تومورها از جراحی با حاشیه وسیع همراه با پرتوتابی و یا شیمی‌درمانی استفاده می‌شود و در کل پیش‌آگهی آنها ضعیف است [۵-].

ماست سل‌ها سلول‌های بیضوی تا مدور بافت همبند هستند که سیتوپلاسم آنها از گرانول‌های ترشحی بازوفیل پر شده است. گرانول‌های ماست سل‌ها حاوی طیف وسیعی از ترکیبات پاراکرین می‌باشد که جنبه‌های مختلف پاسخ موضعی را پیش می‌برند [۶]. در مورد نقش ماست سل‌ها در تومورها تحقیقات مختلف صورت گرفته است. افزایش تعداد ماست سل‌ها در موقعیت‌های مختلف پاتولوژیکی مثل پروسه‌های التهابی مزمن، اختلالات فیبروتیک، ترمیم زخم و ایجاد تغییرات نئوپلاستیک دیده شده اما تأثیر فانکشنال تجمع آنها به‌طور کامل شناخته نشده است [۷]. گفته می‌شود ماست سل‌ها از راه‌های مختلف باعث القاء و

افزایش رگ‌سازی می‌گردند [۸-۱۰] و تأثیر آنها در پیشبرد آنژیوژنز در بسیاری از تومورهای دستگاه گوارش [۱۱]، سرویکس [۱۲]، حنجره [۱۳]، پستان [۱۴] و اسکواموس سل کارسینومای دهان [۱۵] نشان داده شده است. ماست سل‌ها به دلیل داشتن پروتازها، در تخریب ماتریکس که برای انتشار تومور ضروری است، نقش دارند [۱۶]. همچنین واسطه‌های شیمیایی ماست سل‌ها از جمله Fibroblast Growth Factor (FGF-2) و Interleukin-8 (IL-8) برای سلول‌ها میتوزن هستند. Necrotizing Factor- $\alpha$  (TNF- $\alpha$ ) و هیستامین نیز سبب تضعیف سیستم ایمنی وابسته به سلول می‌شوند [۱۷]. از طرفی هیستامین و دیگر واسطه‌های شیمیایی ماست سل‌ها، فیبروبلاست‌ها را به تولید الیاف کلاژن وادار می‌کنند که به تشکیل غشای نازک محافظتی در مقابل انتشار تومور منجر می‌شوند [۱۸]. به نظر می‌رسد بالانس بین عوامل پروتوموروزنیک و آنتی توموروزنیک در رشد و گسترش تومورها مؤثر است. در مورد نقش ماست سل‌ها در پیشرفت تومور نتایج متناقضی در بررسی‌ها دیده شده است. برخی محققان نقش ماست سل‌ها را علیه رشد تومور گزارش کرده‌اند؛ درحالی‌که برخی دیگر معتقدند که ماست سل‌ها تعادل را به سمت رشد و گسترش تومور پیش می‌برند [۱۹-۲۰].

در ارتباط با تراکم ماست سل‌ها و نقش آنها در ضایعات مختلف سر و گردن مثل کارسینوم سلول سنگفرشی و ملانوما مطالعات متعددی صورت گرفته است [۲۱-۲۳]، اما هنوز نقش آنها در تومورهای غدد بزاقی به‌درستی شناخته نشده است و مطالعات محدودی با نتایج متفاوتی

وجود دارد [۲۶-۲۴]. از این رو، این مطالعه برای تعیین و مقایسه تراکم ماست‌سل‌ها در شایع‌ترین تومورهای خوش‌خیم و بدخیم بزاقی با استفاده از حجم نمونه نسبتاً بالا نسبت به مقالات مشابه، صورت گرفت. همچنین در این مطالعه هم‌زمان ارتباط درجه تمایز موکوپیدرومئید کارسینوما به‌عنوان شایع‌ترین بدخیمی بزاقی و تراکم ماست‌سل‌ها بررسی شد.

### مواد و روش‌ها

در این مطالعه مقطعی، کلیه فایل‌های آرشیو بخش پاتولوژی دانشکده دندانپزشکی و بیمارستان‌های شهر کرمان و بیمارستان خلیلی شیراز که مرکز پاتولوژی غدد بزاقی در شیراز است، از سال ۱۳۸۴ تا ۱۳۹۴ بررسی شد و ۷۰ نمونه بلوک پارافینه تومور شامل ۳۰ پلئومورفیک آدنوما، ۲۰ آدنوئید سیستیک کارسینوما و ۲۰ مورد موکوپیدروئید کارسینوما و ۱۰ نمونه بافت نرمال غده بزاقی نیز که از مجاورت ضایعات دیگر به دست آمده بود وارد مطالعه شدند. در این بررسی نمونه‌هایی که فیکساسیون نامناسب، خونریزی، آماس شدید و نکروز داشتند و همچنین نمونه‌هایی که بافت تومورال حجم کافی نداشت از مطالعه کنار گذاشته شدند.

با مراجعه به پرونده‌های موجود، اطلاعات بالینی بیماران شامل سن، جنس و محل تومور ثبت گردید. از بلوک‌های پارافینه برش‌های ۵ میکرونی تهیه شده و با رنگ‌آمیزی هماتوکسیلین-ئوزین رنگ‌آمیزی شدند. بدین ترتیب دوباره نمونه‌ها توسط دو پاتولوژیست با میکروسکوپ نوری (Olympus BX41, Japan) مشاهده و

تشخیص‌ها بر اساس تقسیم‌بندی تومورهای غدد بزاقی سازمان بهداشت جهانی در سال ۲۰۰۵ تأیید شد که در تمامی موارد بین دو پاتولوژیست توافق وجود داشت [۴]. در این تقسیم‌بندی تومورها بر اساس داشتن تهاجم بافتی و خصوصیات سایتولوژی سلول‌ها به انواع خوش‌خیم و بدخیم تقسیم می‌شوند. همچنین درجه تمایز تومورهای موکوپیدرومئید کارسینوما بر اساس معیارهای Brandwein [۴] تعیین گردید. در بررسی مجدد

اسلایدهای پاتولوژی به داشتن حجم کافی از استرومای داخل تومور و اطراف تومور دقت شد. برای شمارش ماست‌سل‌ها، برش‌های ۵ میکرونی از بلوک‌های پارافینه تهیه شد و رنگ‌آمیزی تولوئیدین بلو انجام شد. برای تعیین تراکم ماست‌سل‌ها، ابتدا در بزرگنمایی ۱۰ اسلایدها مشاهده شدند و سپس مناطقی که دارای بیشترین تعداد ماست‌سل بودند (hot spot)، انتخاب شدند و با بزرگنمایی ۴۰ بررسی گردیدند. شمارش ماست‌سل‌ها در ۴ فیلد میکروسکوپی [۱۵] توسط پاتولوژیست اول انجام شد و سپس پاتولوژیست دیگری نیز درستی شمارش را تأیید کرد و در نهایت تراکم ماست‌سل‌ها به‌صورت میانگین ۴ فیلد برای هر نمونه گزارش گردید [۲۶].

داده‌ها پس از جمع‌آوری توسط نرم‌افزار آماری SPSS نسخه ۲۰ مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. به‌منظور مقایسه میانگین تعداد ماست‌سل‌ها در بافت نرمال بزاقی با ناحیه خارج و داخل تومورها و همچنین در غدد بزاقی اصلی و فرعی از آنالیز واریانس یک‌طرفه استفاده شد. مقایسه میانگین تعداد ماست‌سل‌ها در زنان و مردان با آزمون t مستقل انجام شد. جهت مقایسه فراوانی

## نتایج

در این مطالعه تعداد ۷۰ بلوک پارافینه شامل ۳۰ نمونه پلئومورفیک آدنوما، ۲۰ نمونه آدنوئید سیستیک کارسینوما، ۲۰ نمونه موکوپیدرموئید کارسینوما و ۱۰ نمونه بافت نرمال غده بزاقی که از مجاورت ضایعات دیگر به دست آمده بود، وجود داشت. در جداول ۱ و ۲ توزیع ضایعات برحسب جنس و سن بیماران و محل نمونه‌ها آورده شده است. با رنگ‌آمیزی تولوئیدین بلو، ماست سل‌ها به صورت سلول‌های گرد و بیضوی با گرانول‌های بنفش‌رنگ در سیتوپلاسم مشاهده شدند.

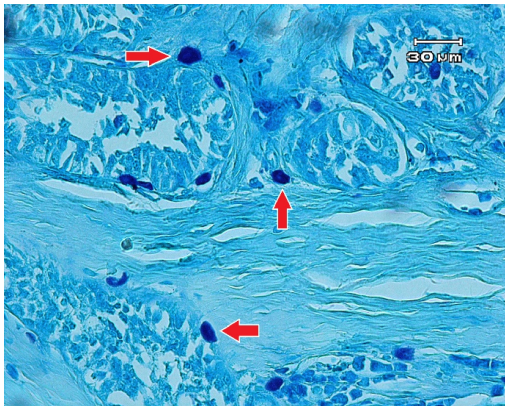
ماست سل‌ها در غدد بزاقی اصلی و فرعی از آزمون مجذور کای استفاده گردید. آزمون  $t$  زوجی برای مقایسه میانگین تعداد ماست سل‌ها در استرومای داخل و استرومای خارج هر تومور استفاده شد. آنالیز واریانس یک‌طرفه و آزمون مقایسات چندگانه Tukey برای مقایسه متوسط تعداد ماست سل‌ها در استرومای داخل و خارج تومورها بین سه گروه خوش خیم و بدخیم مورد بررسی و همچنین برای مقایسه تراکم این سلول‌ها در سه گرید تومور بدخیم موکوپیدرموئید کارسینوما به کار برده شد. سطح معنی‌داری در آزمون‌ها ۰/۰۵ در نظر گرفته شد.

جدول ۱- توزیع تومورهای بزاقی در جنوب شرق ایران از سال ۱۳۸۴ تا ۱۳۹۴ برحسب جنس و سن

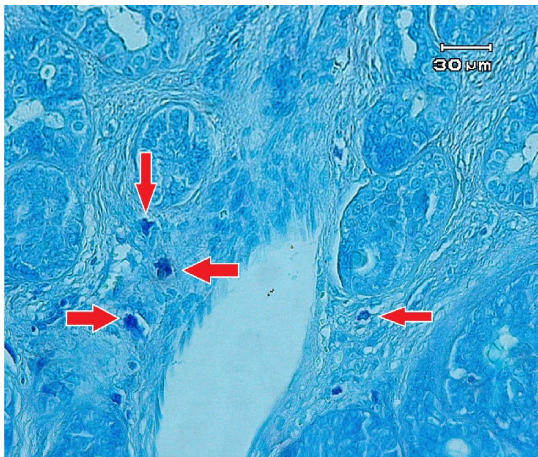
نوع بافت	جنسیت		سن (سال)
	زن (درصد) تعداد	مرد (درصد) تعداد	
غدد بزاقی نرمال	۷ (۷۰)	۳ (۳۰)	۸/۸۳±۴۵/۱۰
پلئومورفیک آدنوما	۲۲ (۷۳/۳)	۸ (۲۲/۷)	۴۱/۸±۳۶/۸۷
آدنوئید سیستیک کارسینوما	۱۲ (۶۰)	۸ (۴۰)	۵۰/۸۰±۹/۱۵
موکوپیدرموئید کارسینوما	۱۶ (۸۰)	۴ (۲۰)	۵۳/۳۵±۷/۹۳

جدول ۲- توزیع تومورهای بزاقی در جنوب شرق ایران از سال ۱۳۸۴ تا ۱۳۹۴ برحسب محل

محل	فرآوانی			
	پلئومورفیک آدنوما (درصد) تعداد	آدنوئید سیستیک کارسینوما (درصد) تعداد	موکوپیدرموئید کارسینوما (درصد) تعداد	غدد بزاقی نرمال (درصد) تعداد
غده پاروتید	۲۲ (۷۳/۳)	۲ (۱۰)	۱۵ (۷۵)	۵ (۵۰)
غده تحت‌فکی	۸ (۲۶/۷)	۴ (۲۰)	۴ (۲۰)	۲ (۲۰)
غده زیربانی	-	۳ (۱۵)	-	۱ (۱۰)
غدد بزاقی مینور	-	۱۱ (۵۵)	۱ (۵)	۲ (۲۰)

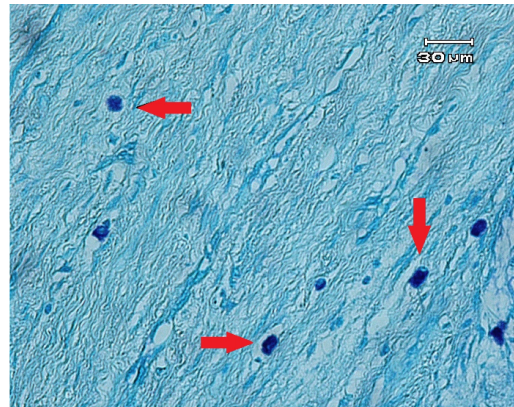


شکل ۲- ماست سل‌های رنگ آمیزی شده (فلش‌ها) در تومور موکوپیدرموئید کارسینوما با بزرگ‌نمایی  $\times 400$



شکل ۳- ماست سل‌های رنگ آمیزی شده (فلش‌ها) در تومور آدنوئید سیستیک کارسینوما با بزرگ‌نمایی  $\times 400$  در گروه آدنوئید سیستیک کارسینوما، متوسط تعداد ماست سل‌ها در استرومای مجاور تومور و استرومای داخل تومور به ترتیب  $18/90 \pm 5/08$  و  $8/85 \pm 15/95$  بود و این اختلاف از نظر آماری معنادار بود ( $P=0/004$ ). همچنین در گروه موکوپیدرموئید کارسینوما، میانگین تعداد ماست سل‌ها در استرومای مجاور تومور  $29/10 \pm 12/22$  و در استرومای داخل تومور  $19/40 \pm 8/08$  بود که اختلاف معناداری را نشان می‌داد ( $p=0/001$ ) (جدول ۳).

در غدد بزاقی نرمال ماست سل‌ها بیشتر در کپسول و در بافت همبند بین لوبول‌ها مشاهده شدند. متوسط تعداد ماست سل‌ها در غدد بزاقی نرمال  $3/00 \pm 0/66$  بود. در پلئومورفیک آدنوما، ماست سل‌ها در سپتاها و کپسول تراکم بیشتری داشتند (شکل ۱). در داخل تومور استرومای فیروزه دارای مقدار بیشتری ماست سل نسبت به استرومای میگزوئید، کندروئید و هیالیزه بود.



شکل ۱- ماست سل‌های رنگ آمیزی شده (فلش‌ها) در تومور پلئومورفیک آدنوما با بزرگ‌نمایی  $\times 400$

در گروه پلئومورفیک آدنوما، متوسط تعداد ماست سل‌ها در استرومای مجاور تومور  $26/13 \pm 13/09$  و در استرومای داخل تومور  $20/60 \pm 8/68$  بود که اختلاف معناداری را نشان می‌داد ( $p < 0/001$ ). در تومورهای بدخیم شامل موکوپیدرموئید کارسینوما و آدنوئید سیستیک کارسینوما تعداد ماست سل‌ها در استرومای حاشیه تومورها بیشتر بود. همچنین ماست سل‌ها در استرومای فیروزه بیشتر از سایر انواع استروما شمارش شدند (شکل ۲ و ۳).

جدول ۳- میانگین، انحراف معیار و دامنه تغییرات تعداد ماست سل‌ها در تومورهای بزاقی در جنوب شرق ایران از سال ۱۳۸۴ تا ۱۳۹۴

محل	نوع تومور	پلئومرفیک آدن	آدنوئید سیستیک کارسینوما	موکوپیدرموئید کارسینوما	نتیجه آزمون مقدار p
استرومای داخل تومور	حداقل	۹	۸	۹	۰/۰۷۰
	حداکثر	۴۱	۴۹	۲۳	
	انحراف معیار ± میانگین	۲۰/۶۰±۸/۶۸	۱۵/۹۵±۸/۸۵	۱۹/۴۰±۸/۰۸	
استرومای خارج تومور	حداقل	۱۲	۱۰	۱۴	**۰/۰۰۲
	حداکثر	۷۶	۲۶	۶۰	
	انحراف معیار ± میانگین	۲۶/۱۳±۱۳/۰۹	۱۸/۹۰±۵/۰۸	۲۹/۱۰±۱۲/۲۲	
	نتیجه آزمون مقدار p	*۰/۰۰۱	*۰/۰۰۴	*۰/۰۰۱	

\* آزمون زوجی در سطح  $p \leq 0/05$  اختلاف معنی‌دار است.\*\* آزمون واریانس یک طرفه و آزمون مقایسات چندگانه Tukey در سطح  $p \leq 0/05$  اختلاف معنی‌دار است.

بود ( $p=0/002$ ). در تومورهای بدخیم بزاقی نیز در استرومای داخل تومور اختلاف معناداری بین تومورهای موکوپیدرموئید کارسینوما و آدنوئید سیستیک کارسینوما مشاهده نشد ( $p=0/531$ )؛ اما در استرومای خارج تومور اختلاف معنادار بود ( $p=0/015$ ). متوسط تراکم ماست سل‌ها در موکوپیدرموئید کارسینوما از درجه بدخیمی یک تا سه به ترتیب  $61/72 \pm 13/60$ ،  $36/20 \pm 10/42$  و  $27/50 \pm 4/65$  بود و آزمون مقایسات چندگانه Tukey نشان داد تراکم ماست سل‌ها در گرید یک به‌طور معناداری بیشتر از گرید دو و سه بود ( $p=0/001$ ).

### بحث

تجمع ماست سل‌ها در اطراف تومور اولین بار در سال ۱۸۹۱ توسط Wasiu و همکاران گزارش شده و از آن زمان تاکنون با انجام مطالعات متعددی تأیید گردیده است [۸]. نقش ماست سل‌ها در تومورها بسته به نتیجه نهایی اثرات ماست سل‌ها و محیط تومور متفاوت خواهد بود. باین‌حال، یافته‌ها نشان دادند که ماست سل‌ها می‌توانند

میانگین تعداد ماست سل‌ها در تومورها بیشتر از بافت بزاقی نرمال بود و اختلاف بین متوسط تعداد ماست سل‌ها در بافت نرمال با ناحیه حاشیه تومورها و ناحیه داخل تومورها معنادار بود ( $p=0/001$ ). میانگین تعداد ماست سل‌ها هم در استرومای خارج تومور و هم در استرومای داخل تومور در زنان و مردان با هم اختلاف معناداری نداشت (به ترتیب  $p=0/561$  و  $p=0/591$ ). میانگین تعداد ماست سل‌ها در ناحیه استرومای خارج و داخل تومور در غدد بزاقی فرعی به ترتیب  $17/7 \square 35/32$  و  $12/5 \square 78/42$  و در غدد بزاقی اصلی به ترتیب  $4/5 \square 81/80$  و  $4/4 \square 15/26$  بود و بین میانگین تعداد ماست سل‌ها در غدد بزاقی اصلی و فرعی در این دو ناحیه تومور اختلاف معناداری مشاهده نشد ( $p=0/051$ ).

در مقایسه تومورهای خوش‌خیم و بدخیم بزاقی، میانگین تعداد ماست سل‌ها در ناحیه استرومای داخل تومور اختلاف معناداری نداشت ( $p=0/070$ )؛ درحالی‌که در ناحیه استرومای خارج تومور بین سه گروه اختلاف معنادار

به عنوان یک هدف درمانی برای درمان تومورها مورد توجه قرار گیرند، چراکه مهار عملکرد ماست سل ها ممکن است منجر به پیشرفت تومور شود [۲۵]. در این تحقیق، تعداد و نحوه توزیع ماست سل ها در تومورهای شایع غدد بزاقی و نیز بافت نرمال بزاقی بررسی گردید.

مشابه با نتایج Katopodi و همکاران و همچنین Jaafari-Ashkavandi و همکاران در این مطالعه نیز ماست سل ها بیشتر در کپسول و سپتاهای تومور پلئومورفیک آدنوما و نیز استرومای کلاژنه تومورهای بدخیم دیده شدند [۲۴-۲۵]. تجمع بیشتر ماست سل ها در کپسول، سپتاهای و استرومای فیروزه تومورها در مطالعه Vidal و همکاران نیز گزارش شده است [۲۷]. توانایی ماست سل ها در بازسازی بافت ها به علت آزاد کردن مولکول های فیبرینوژنیک مثل TGF-beta است [۲۸-۲۹]. بنابراین، یافته های مطالعه حاضر در تأیید نتایج قبلی است که نشان دادند ماست سل ها مستقیماً فعال شدن فیبروبلاست ها و شروع روند فیروز را تحریک می کنند [۳۰].

بر اساس نتایج این بررسی، تعداد ماست سل ها در سه گروه مورد مطالعه شامل پلئومورفیک آدنوما، آدنوئید سیستیک کارسینوما و موکوپیدرموئید کارسینوما به طور معناداری نسبت به بافت نرمال افزایش یافته بود. همچنین در هر کدام از این سه گروه، میانگین تعداد ماست سل ها در استرومای مجاور تومور نسبت به استرومای داخل تومور بیشتر بود. گرچه مطالعات انجام شده در حیطه غدد بزاقی محدود است، اما این نتایج مشابه با نتایج گزارش شده در تحقیق Jaafari-Ashkavandi و همکاران و همچنین Seema و همکاران است [۲۵، ۳۱]. در مطالعه Vidal و

همکاران نیز تفاوت معناداری بین تعداد ماست سل ها در استرومای خارج تومور نسبت به استرومای داخل تومور دیده شد [۲۷]. تجمع بیشتر ماست سل ها در ناحیه حاشیه تومورها نشان می دهد که فراخوانی این سلول ها از دو طریق انجام می گیرد؛ مهاجرت ماست سل ها از بافت های سالم اطراف یا مهاجرت آنها از سلول های پیش ساز در اطراف عروق مجاور تومور. از سوی دیگر، این یافته با توجه به ماهیت ماتریکس خارج سلولی قابل توجیه است؛ بدین ترتیب که ماست سل ها میل بسیار زیادی به جذب شدن به فیبرونکتین ماتریکس خارج سلولی دارند [۲۷]. مطالعات بر روی سرطان پروستات نشان دادند که بین پروگنوز بیماری و نحوه توزیع ماست سل ها ارتباط وجود دارد؛ به این ترتیب که تعداد بیشتر ماست سل ها در نواحی داخل تومور مرتبط با پروگنوز بهتر تومور است، در حالی که تعداد بیشتر این سلول ها در حاشیه تومور با پروگنوز ضعیف تر همراه است [۳۲-۳۴]، اما در تومورهای غدد بزاقی تاکنون چنین مطالعه ای انجام نشده است.

در این مطالعه متوسط تعداد ماست سل ها با جنس بیماران ارتباطی نداشت. در مطالعه Jaafari-Ashkavandi و همکاران [۲۵] و همچنین Rainer و همکاران بر روی تومورهای اسکواموس سل کارسینوما دهانی نیز ارتباط معناداری بین تعداد ماست سل ها با جنس بیماران دیده نشد [۳۵]. در مقایسه بین غدد بزاقی اصلی و فرعی هم اختلاف معناداری بین دو گروه مشاهده نشد، در حالی که در تحقیق Jaafari-Ashkavandi و همکاران [۲۵] و نیز Katopodi و همکاران [۲۴]، تعداد ماست سل ها در غدد فرعی نسبت به غدد اصلی بیشتر بود. شاید علت این تفاوت مرتبط با اختلاف در انواع استرومای غالب

می‌شود. ۲- ممکن است در مراحل بعدی به علت تغییرات پیچیده بین محیط اطراف و استرومای تومور، مهاجرت ماست سل‌ها با کاهش مواجه می‌شود. ۳- احتمال دارد در مراحل پیشرفته تومور، تعداد زیادی از ماست سل‌ها دگرانوله شده باشند و به دلیل استفاده از رنگ‌آمیزی تولوئیدین بلو تشخیص آنها در نمونه مشکل باشد [۳۷].

Mohtasham و همکاران [۳۸] و نیز Gomes و همکاران [۳۹]، افزایش ماست سل‌ها در کارسینوم سلول سنگفرشی دهان نسبت به اپی‌تلیوم دیسپلاستیک و مخاط نرمال دهان را گزارش کردند؛ اما در تعداد ماست سل‌ها در کارسینوم سلول سنگفرشی دهان با درجه تمایز بالا و پایین اختلاف معناداری مشاهده نکردند. شاید تفاوت نتایج آنها با یافته‌های این مطالعه به دلیل تفاوت در نوع بافت تومورال مورد مطالعه و استرومای آن باشد.

از محدودیت‌های این مطالعه می‌توان به شیوع کم تومورهای بزاقی، عدم استفاده از روش‌های رنگ‌آمیزی اختصاصی خیلی دقیق مثل رنگ‌آمیزی ایمنوهیستوشیمیایی و عدم بررسی ارتباط تراکم ماست سل‌ها با پروگنوز بیماری اشاره کرد. پیشنهاد می‌شود مطالعات بعدی با روش‌های رنگ‌آمیزی دقیق‌تر برای شمارش ماست سل‌ها صورت بگیرد و ارتباط بین تراکم ماست سل‌ها با پروگنوز بیماران نیز مورد بررسی قرار گیرد.

### نتیجه‌گیری

نتایج مطالعه نشان داد که تراکم ماست سل‌ها می‌تواند با توموروز و درجه بدخیمی تومور بزاقی مرتبط باشد؛ اما

تومورهای مورد مطالعه باشد. در مطالعه حاضر در مقایسه تومورهای خوش‌خیم و بدخیم بزاقی، میانگین تعداد ماست سل‌ها در ناحیه استرومای داخل تومور تفاوتی نداشت، درحالی‌که در استرومای خارج تومور تفاوت بین آنها معنادار بود. همین نتیجه نیز در مورد مقایسه دو تومور بدخیم موکوپیدرموئید کارسینوما و آدنوئید سیستیک کارسینوما به دست آمد. درحالی‌که Jaafari-Ashkavandi و همکاران تفاوتی بین موکوپیدرموئید کارسینوما و آدنوئید سیستیک کارسینوما بین استرومای داخل و خارج تومور گزارش نکردند [۲۵]. همچنین در مطالعه حاضر تعداد ماست سل‌ها در گرید یک موکوپیدرموئید کارسینوما به‌طور معناداری بیشتر از گریدهای بالای این تومور بود. این نتیجه مشابه با تحقیق Seifi و همکاران است [۲۶]. درحالی‌که Yazdani و همکاران اختلاف معناداری در گریدهای مختلف تومور موکوپیدرموئید کارسینوما مشاهده نکردند [۳۶]. پیشنهاد شده است که ارتشاح ماست سل‌ها در تومورهای در حال شکل‌گیری سبب ایجاد یک Angiogenic switch در مراحل اولیه تشکیل تومور می‌شود و بدین ترتیب این سلول‌ها مراحل اولیه ایجاد نئوپلاسم را هدایت می‌کنند [۳۶]. ارتشاح ماست سل‌ها در مراحل اولیه تشکیل تومور در اثر تحریک شدن سیستم ایمنی بدن و نقش سایتوتوکسیک ماست سل‌ها است. اما در مورد علت کاهش تعداد آنها در مراحل پیشرفته تومور، سه تئوری بیان شده است: ۱- پس از آن که ماست سل‌ها به مدت زیادی در تماس با آنتی‌ژن‌های تومورال بوده‌اند، حساسیت خود را نسبت به این آنتی‌ژن‌ها از دست می‌دهند و در واقع نوعی سازگاری بین ماست سل‌ها و استرومای تومور ایجاد

اشرف، استاد بخش پاتولوژی بیمارستان خلیلی شیراز که در جمع‌آوری نمونه‌های این مطالعه با ما نهایت همکاری را داشتند، تشکر و قدردانی می‌گردد.

مطالعات بیشتر با تمرکز بر گرید تومورها و قدرت تهاجم آنها برای بررسی دقیق‌تر این ارتباط لازم است.

### تشکر و قدردانی

بدین‌وسیله از سرکار خانم دکتر آرمیتا اسماعیلی، پاتولوژیست بیمارستان مهرگان کرمان و آقای دکتر محمدجواد

## References

- [1] Neville BW, Dam DD, Allen GM, Bouquet JE. Oral and Maxillofacial pathology. 3rd ed. Philadelphia. WB Saunders. 2016; pp: 473-97.
- [2] Elpek G, Gelen T. The prognostic relevance of angiogenesis and mast cells in SCC of the esophagus. *J Clin Pathol* 2001; 54: 940-4.
- [3] Regezi JA, Sciubba JJ, Jordan CK. Oral pathology, clinical pathologic correlations. 5th ed. Missouri. WB Saunders Co. 2008; pp: 194-209.
- [4] Gnepp DR. Diagnostic surgical pathology of the head and neck. 2nd ed. Philadelphia. WB Saunders. 2009; pp: 438-44, 472-85.
- [5] Greenberg MS, Glick M, Ship JA. Burket's oral medicine. 11th ed. Ontario. BC Decker Inc. 2008; pp: 217, 219-20.
- [6] Mescher AL. Junqueira's Basic Histology. 13<sup>th</sup> ed. New York City. Mc Graw Hill. 2013; pp: 244-8.
- [7] Hayat NQ, Nadir S, Rabia A. Quantitative Comparison of Mast cells in Major Salivary Glands in Hypothyroid State. *JRMC* 2015; 19(3): 263-7.
- [8] Wasiu A, de Vries VC, Hartmann K, Roers A, Noelle RJ. Mast cell as regulators of adaptive immunity to tumors. *Clin Exp Immunol* 2009; 155: 140-6.
- [9] Chang S, Wallis RA, Yuan L, Davis PF, Tan ST. Mast cells and cutaneous malignancies. *Mod Pathol* 2006; 19: 149-59.
- [10] Nanci A. Ten Cate's Oral Histology. Philadelphia. Saunders. 2008; pp: 290-317.
- [11] Tuna B, Yorukoglu K, Unlu M, Mungan MU, Kirkail Z. Association of mast cells with microvessel density in renal cell carcinoma. *Eur Urol* 2006; 50(3): 530-4.
- [12] Cabanilla S, Schalper JA, Rdolph MI. Characterization of mast cells according to their content of tryptase and chymase in normal and neoplastic human uterine cervix. *Int J Gynecol Cancer* 2002; 12(1): 92-8.
- [13] Sawatsubashi M, Yamada T, Tokunaga O, Shin T. Association of vascular endothelial growth factor and mast cell with angiogenesis in laryngeal

- squamous cell carcinoma. *Virchows Arch* 2000; 436: 243-8.
- [14] Xiang M, Gu Y, Zhao F, Lu H, Chen S, Yin L. Mast cell tryptase promotes breast cancer migration and invasion. *Oncol Rep* 2010; 23: 615-9.
- [15] Kalra M, Rao N, Nada K, Rehman F, Girish KL, Soaib Tippu SH, et al. The role of mast cells on angiogenesis in oral squamous cell carcinoma. *Med Oral Patol Oral Cir Bucal* 2012; 17(2): 190-6.
- [16] Hiromatsu Y, Toda S. Mast cell and angiogenesis. *Micros Res Tech* 2003; 60(1): 64-9.
- [17] Tayebi Meybodi N, Javidi Z, Esmaieeli H, Nahidi Y. Mast cells and different histopathologic types of basal cell carcinoma. *Journal of Skin Disease* 2007; 10(2): 135-41.
- [18] Yang ML. Basal cell carcinoma and mast cells. *Zhonghula Zhong Liu Za Zhi [Chinese Journal of Oncology]* 1989; 11: 404-6.
- [19] Maltby S, Khazaie KH, McNagny KM. Mast cells in tumor growth: angiogenesis, tissue remodeling and immune-modulation. *Biochim Biophys Acta* 2009; 1796(1): 19-26.
- [20] Blair RJ, Meng H, Marchese MJ. Human mast cells stimulate vascular tube formation tryptase is a novel potent angiogenic factor. *J Clin Invest* 1997; 99(11): 2691-700.
- [21] Tinge B, Molin D, Bergqvist M, Ekman S, Bergström S. Mast cell in squamous cell esophageal carcinoma and clinical parameters. *Cancer Geomics Proteomics* 2010; 7(1): 25-9.
- [22] Oliveira-Neto HH, Leite AF, Costa NL, Alencar RC, Lara VS, Silva TA, et al. Decrease in mast cells in oral squamous cell carcinoma: Possible failure in the migration of these cells. *Oral Oncology* 2007; 43(5): 484-90.
- [23] Duncan LM, Richards LA, Mihm MC Jr. Increased Mast cell density in invasive Melanoma. *J Cutan Pathol* 1998; 25(1): 11-5.
- [24] Katopodi E, Kavantas N, Pavlopoulos PM, Papanikolaou V, Saetta A, Korkolopoulou P, et al. The frequency and distribution of mast cells in pleomorphic adenomas of salivary glands. *Pathology* 2004; 86(3): 258-61.
- [25] Jaafari-Ashkavandi Z, Ashraf MJ. Increased Mast Cell Counts in Benign and Malignant Salivary Gland Tumors. *J Dent Res Dent Clin Dent Prospects* 2014; 8: 1-6.
- [26] Seifi S, Yazdani F, Rayat N, Amini Shakib P. Comparison and evaluation of mast cell density in pleomorphic adenoma, mucoepidermoid carcinoma and adenoid cystic carcinoma of salivary gland with toluidine blue staining. *J Babol Univ Med Sci* 2013; 15(4): 63-9. [Farsi]
- [27] Vidal MT, de Oliveira Araújo IB, Gurgel CA, Pereira FA, Vilas-Bôas DS, Ramos EA, et al. Density of mast cells and microvessels in minor salivary gland tumors. *Tumor Biol* 2013; 34(1): 309-16.

- [28] Ahmed A, Powers MP, Youker KA, Rice L, Ewton A, Dunphy CH, et al. Mast cell burden and reticulin fibrosis in the myeloproliferative neoplasms: a computer-assisted image analysis study. *Pathol Res Pract* 2009; 205: 634–8.
- [29] Tefferi A. Pathogenesis of myelofibrosis with myeloid metaplasia. *J Clin Oncol* 2005; 23: 8520–30.
- [30] Artuc M, Steckelings M, Henz BM. Mast cell–fibroblast interactions: Human mast cells as source and inducer of fi-broblast and epithelial growth factors. *J Invest Dermatol* 2002; 118: 391–5.
- [31] Seema V, Pattankar VL. Mast cell distribution in some commonly encountered benign and malignant salivary gland neoplasms. *IJABP* 2011; 2(3): 322-9.
- [32] Fleischmann A, Schlomm T, Köllermann J, Sekulic N, Huland H, Mirlacher M, et al. Immunological microenvironment in prostate cancer: high mast cell densities are associated with favorable tumor characteristics and good prognosis. *Prostate* 2009; 69: 976–81.
- [33] Johansson A, Rudolfsson S, Hammarsten P, Halin S, Pietras K, Jones J, et al. Mast cells are novel independent prognostic markers in prostate cancer and represent a target for therapy. *Am J Pathol* 2010; 177: 1031–41.
- [34] Watanabe S, Miyata Y, Matsuo T, Mochizuki Y, Nishikido M, Hayashi T, et al. High density of tryptase-positive mast cells in patients with renal cell carcinoma on hemodialysis: correlation with expression of stem cell factor and protease activated receptor-2. *human pathology* 2012; 43(6): 888-97.
- [35] Ranier G, Labriola A, Acille G, Labriola A, Marzullo F, Paradiso A, et al. Biological – clinical significance of angiogenesis and mast cell infiltration in squamous cell carcinoma of the oral cavity. *Acta Otorhinolaryngol Ital* 2001; 21(3): 171-8.
- [36] Yazdani F, Rezvani G, Safari S, Jaberi M. Histopathological comparison of mast cell density in various grades of mucoepidermoid carcinoma. *CRJ* 2015; 3(5): 100-3.
- [37] Coussens LM, Raymond WW, Bergers G, Laig-Webster M, Behrendtsen O, Werb Z, et al. Inflammatory mast cells up-regulate angiogenesis during squamous epithelial carcinogenesis. *Genes Dev* 1999; 13(11): 1382-97.
- [38] Mohtasham N, Babakoochi S, Salehinejad J, Montaser-Kouhsari L, Shakeri MT, Shojae S, et al. Mast cell density and angiogenesis in oral dysplastic epithelium and low-and high-grade oral squamous cell carcinoma. *Acta Odontol Scand* 2010; 68(5): 300-4.
- [39] Gomes AP, Johann JE, Lovato GG, Ferreira AM. Comparative analysis for the mast cell density in normal oral mucosa, actinic cheilitis and lip squamous cell carcinoma. *Braz Dent J* 2008; 19(3): 186-9.

## Survey of Mast Cells Density in the Most Prevalent Benign and Malignant Salivary Gland Tumors in Southeast of Iran, 2005-2015

S. Amanpour<sup>1</sup>, M. Rad<sup>۲</sup>, T. R. Mirshekari<sup>۳</sup>, M. Torabi Parizi<sup>۴</sup>, S. Fardisi<sup>۵</sup>, S. Shafazand<sup>۶</sup>

Received: 25/10/2016 Sent for Revision: 08/11/2016 Received Revised Manuscript: 17/01/2017 Accepted: 18/01/2017

**Background and Objective:** Salivary gland tumors are an important part of oral pathology. The role of these cells in tumorigenesis has been reported but enough investigations have not been conducted about the role of mast cells in salivary gland tumors. This research aimed to study mast cells density in the most prevalent salivary gland tumors.

**Materials and Methods:** In this cross-sectional study, 70 cases of most common benign and malignant salivary gland tumors and 10 cases of normal salivary gland were enrolled from Kerman and Shiraz hospitals from 2005 to 2015. Sections were stained and data was analyzed using one-way ANOVA, followed by Tukey's multiple comparison test, chi-square, independent, and paired t-test.

**Results:** The average mast cells count increased significantly in salivary gland tumors compared to normal salivary glands both in intra and peri-tumoral stroma ( $p=0.001$ ). There was a significant difference between benign and malignant tumors in peri-tumoral stroma ( $p=0.002$ ) but not in intra tumoral stroma. In comparison between mucoepidermoid carcinoma and adenoid cystic carcinoma, there was a significant difference in peri-tumoral stroma ( $p=0.015$ ) and not in intra-tumoral stroma. Mast cells density was significantly higher in grade I of mucoepidermoid carcinoma compared to the grades II and III ( $p=0.001$ ).

**Conclusion:** Mast cells density seems to have relation with tumorigenesis process and grade of malignancy.

**Key words:** Pleomorphic adenoma, Mucoepidermoid carcinoma, Adenoid cystic carcinoma, Mast cells, Kerman

**Funding:** This study was funded by Kerman University of Medical Sciences.

**Conflict of interest:** None declared.

**Ethical approval:** The Ethics Committee of Kerman University of Medical Sciences approved the study.

**How to cite this article:** Amanpour S, Rad M, Mirshekari TR, Torabi Parizi M, Fardisi S, Shafazand S. Survey of Mast Cells Density in the Most Prevalent Benign and Malignant Salivary Gland Tumors in Southeast of Iran 2005-2015. *J*

*Rafsanjan Univ Med Sci* 2017; 15(10): 1027-38. [Farsi]

<sup>1</sup> Assistant Prof., Dept. of Oral and Maxillofacial Pathology, School of Dentistry, Oral and Dental Disease Research Center, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran

<sup>2</sup> Oral Epidemiologist, Oral and Dental Disease Research Center, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran

<sup>3</sup> Assistant Prof., Dept. of Pathology, School of Medicine, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran

<sup>4</sup> Associate Prof., Dept. of Oral and Maxillofacial Pathology, School of Dentistry, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran

<sup>5</sup> Assistant Prof., Dept. of Oral and Maxillofacial Surgery, School of Dentistry, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran  
(Corresponding Author) Tel: (034) 32118073, Fax: (034) 32118073, E-mail: sorenafardisi@gmail.com

<sup>6</sup> Dentist