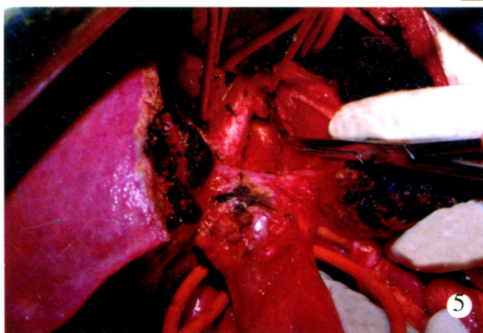


# 世界华人消化杂志®

## WORLD CHINESE JOURNAL OF DIGESTOLOGY

### Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

2003年5月15日 第11卷 第5期 (Volume 11 Number 5)



# 5/2003

ISSN 1009-3079



名誉总编辑  
潘伯荣  
总编辑  
马连生

World Journal of Gastroenterology® 被 SCI®-E, Research Alert®, Current Contents®/Clinical Medicine, Journal Citation Reports® Index Medicus, MEDLINE, Chemical Abstracts, EMBASE/Excerpta Medica 收录. 2001年 JCR® 报告 WJG 影响因子 1.445. 世界华人消化杂志® 被 Chemical Abstracts, EMBASE/Excerpta Medica 收录. 2001年中国科技期刊引证报告: 世界华人消化杂志® 影响因子 3.733, WJG 影响因子 2.920.

# 世界华人消化杂志

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

目次 2003年5月15日 第11卷 第5期(总第109期)

述 评	497 刮吸解剖法在肝门胆管癌手术切除中的应用 彭淑牖,刘颖斌
	499 我国小肠疾病的研究现状 智发朝
	502 2003年度国家自然科学基金医学和生物学项目指南概述 崔慧斐,江学良,马连生
食管癌	508 食管上皮癌变过程中环氧化酶-2表达上调 齐凤英,张林西,韩彩丽,左连富,林培中,郭建文
	512 腺病毒介导的 p27kip1 对食管癌裸鼠模型抑制的作用 张卫国,吴清明,童强,于皆平
	517 腺病毒介导的 cox-2 反义 RNA 对食管癌细胞株 DNA 和蛋白质合成的影响 李胜保,吴清明,王强,王小虎,谢国建
胃 癌	522 胃癌 SMAD4/DPC4 杂合性丢失的研究 朱亚青,尹浩然,朱正纲,刘炳亚,张奕,陈雪华,于颖彦,林言箴
	526 胃癌增生凋亡与调节基因的表达 潘传敬,刘宽宇
	531 慢性萎缩性胃炎胃泌素、生长抑素、表皮生长因子、血管活性肠肽的测定及临床意义 郭昱,郭霞,姚希贤
大 肠 癌	535 CD5-FC系统对结肠癌细胞的杀伤作用 黎成金,马庆久,赖大年,鲁建国,王小军,王青,潘伯荣,武永忠,李金茂
	540 大肠腺癌组织 Survivin 蛋白的表达意义 肖军,邓长生,朱尤庆
幽门螺杆菌	544 胃癌细胞系幽门螺杆菌感染对金属蛋白酶表达的影响 李新华,张桂英,罗非君,徐美华,李乾
	547 表达幽门螺杆菌热休克蛋白 60 克隆的构建 白杨,黄文,林焕健,王继德,陈焯,张兆山,周殿元,张亚历
	551 幽门螺杆菌感染者胃黏膜中内质网分子伴侣 Grp94 的表达 王孟春,方文刚,顾金歌,李岩
	554 幽门螺杆菌 CagA 蛋白与胃癌组织中 Bcl-2、p53 蛋白表达的关系 杜雅菊,赵晶,赵瑞波,李宝杰
	558 根除 <i>H. pylori</i> 后应用灭 <i>Hp</i> 煎剂对慢性胃炎病变的影响 王娜,姚希贤,张琳,白文元,冯丽英
	562 <i>Hp</i> 对慢性萎缩性胃炎内皮素及一氧化氮水平影响的实验与临床研究 郭昱,郭霞,姚希贤
基础 研究	565 大蒜素对大鼠溃疡性结肠炎淋巴细胞凋亡及其调控蛋白的影响 徐细明,于皆平,何小飞,李军华,郑敏,於亮亮
	569 泻剂结肠大鼠结肠中的 mu、kappa 阿片受体变化 刘宝华,莫平,张胜本
	571 香砂平胃散对小鼠胃排空的影响 王学清,王秀杰,李岩
	575 术香冲剂对小鼠胃肠动力的影响 李岩,王学清,张卫卫,王江玥
	578 EGF 对小肠缺血再灌注后磷酸化 p44/42 MAPK 表达的影响 李平,邢峰,付小兵,杨银辉,郭宝琛
焦 点 论 坛	583 吻合方法对防止胰肠吻合口漏的重要性 彭淑牖,刘颖斌
	584 胰十二指肠切除术的适应证 许斌,刘颖斌,王建伟,曹利平,彭淑牖
	587 胰十二指肠切除术的主要并发症及诊断与治疗 邓贵龙,李海军,刘颖斌,牟一平,彭淑牖
	589 胰十二指肠切除术后胰漏的发生机制 王建伟,许斌,蔡秀军,李海军,刘颖斌,彭淑牖
	591 胰肠吻合方法的演进 白明东,刘颖斌,李海军,彭淑牖
	593 彭氏捆绑式胰肠吻合术的临床应用 陈晓鹏,刘颖斌,李海军,许斌,王建伟,李江涛,王新保,吴育连
	595 彭氏型捆绑式胰肠吻合术 史留斌,方河清,刘颖斌,李海军,王建伟,许斌
	596 捆绑式胰肠吻合术防止胰漏的机制 刘颖斌,彭淑牖
文 献 综 述	598 人工肝生物反应器研究进展 向德栋,王英杰,王宇明
	601 肝纤维化治疗的新热点-TIMPs 谢玉梅,聂青和
	606 p63 基因研究进展 司少艳,张建中
	610 老年期消化系疾病的诊疗特点 宋于刚

文献综述	613 胆道系统运动调节及功能性胆道运动异常的诊治 陈仕珠 619 肠黏膜屏障研究进展 武金宝,王继德,张亚历 624 线粒体 DNA 与消化性肿瘤关系的研究进展 韩琤波,李凡,辛彦 628 热休克蛋白在胃溃疡中的表达及意义 向廷秀,王丕龙 632 内镜技术在消化系疾病诊疗中的应用 韩英 635 幽门螺杆菌的研究进展 徐智民,张万岱,周殿元 640 肠镜检查在早期大肠癌诊断中的重要作用 张亚历,周殿元 643 超声内镜检查在胃肠疾病中的临床应用 郭文 646 老年期消化道出血的鉴别诊断与治疗措施 宋卫生,杨希山 649 老年期消化性溃疡临床用药的合理选择 白岚 651 肥大细胞与功能性胃肠疾病 彭丽华,杨云生 654 肝门胆管癌的超声影像学诊断 王彬,陈路增,赵建勋,孙占祺 656 Budd-Chiari 综合征的分型及诊断 许伟华,朱菊人 658 部分脾栓塞术国内应用现状 朱晓玲
研究快报	663 FAK 在大肠癌中的表达及其临床意义 杨红军,丁彦青 665 大黄对大鼠结肠动力及肠神经系统的影响 董卫东,张胜本,刘宝华,张连阳,黄显凯,高峰 668 胃癌患者血清 TNF- $\alpha$ 的水平及意义 陈剑群,许统俭,安侠,王营,陈玉林
临床经验	670 前列腺素 E <sub>1</sub> 对急性胰腺炎二十碳烯酸异常代谢调节的临床研究 李庭赞,孙丹莉,孙士其 671 肝硬化腹水并发肝肾综合征及低渗性脑病与限钠治疗关系的研究 刘建军,智红,吴晓英,李楠 673 金属夹联合内镜注射治疗胃肠道出血 王孟春,李立,常桂艳,孙思予,孙素云 675 内镜诊疗实现无痛苦操作的临床评价 游旭东,陈玲玲,郑晓蕾,王鹏,吴永伟,孔晓丽,许元印 677 经皮经肝胆囊引流治疗急性胆囊炎和重症胆管炎的价值 张国梁,朱春兰,任旭 679 进展期胰腺癌 299 例 王成锋,赵平,李文波,宋德余 681 食管、贲门癌染色体异常分析及意义 武珊珊,刘吉福,王明荣 684 空回肠出血 27 例 石力,田伏洲,李旭,周庆贤,赵碧,薛刚 686 食管鳞癌免疫组化彩色图像定量分析 韩永,徐燕杰,李宁,布和,宋晶莹,赵敏
病例报告	662 大肠 3 原癌 1 例 姚红兵,吴爱国,朱卉娟
封面故事	605 浙江大学医学院附属第二医院外科

# 世界华人消化杂志

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

吴阶平 题写封面刊名  
陈可冀 题写版权刊名  
(月刊)

创刊 1993-01-15  
改刊 1998-01-25  
出版 2003-05-15  
原刊名 新消化病学杂志

总顾问 陈可冀  
黄象谦  
黄志强  
黎介寿  
刘耕陶  
裘法祖  
汤钊猷  
王宝恩  
危北海  
吴孟超  
吴咸中

张金哲  
张学庸  
赵东海  
周殿元  
社长总编辑 马连生  
中文编辑 潘伯荣  
王瑾晖  
英文编辑 张建中  
排版 李少华  
校对 李天华

编辑 世界华人消化杂志编辑委员会  
030001, 山西省太原市双塔西街 77 号  
E-mail: wjcd@wjgnet.com  
出版 世界胃肠病学杂志社  
100023, 北京市 2345 信箱  
E-mail: wjcd@wjgnet.com  
http://www.wjgnet.com  
电话 (010)85381892  
传真 (010)85381893  
印刷 北京科信印刷厂  
发行 国内 北京报刊发行局  
国外 中国国际图书贸易总公司  
(100044, 北京 399 信箱)  
订购 全国各地邮电局  
邮购 世界胃肠病学杂志社发行部  
(100023, 北京市 2345 信箱)  
电话:(010)85381892  
传真:(010)85381893  
2003 年版权归世界胃肠病学杂志社所有

本刊已被国内外  
检索系统收录  
美国《化学文摘(CA)》  
荷兰《医学文摘库/医学文摘(EM)》  
俄罗斯《文摘杂志( )》  
中国科技论文统计与分析  
中国学术期刊文摘  
中国中医药信息服务网  
中国生物医学文献光盘数据库  
《中文科技资料目录(医药卫生)》  
中国生物医学期刊目次数据库  
中国医学文摘外科学分册(英文版)  
中国医学文摘内科学分册(英文版)

## 特别声明

本刊刊出的所有文章不代表世界胃肠病学杂志社和本刊编委会的观点, 除非特别声明. 本刊如有印装质量问题, 请向本刊编辑部调换.

ISSN 1009-3079  
CN 14-1260/R

邮发代号 82-262  
国外代号 M 4481

国内定价 每份 24.00 元 全年 288.00 元

广告经营许可证  
1401004000050

## COMMENTARY

Application of scraping and suctioning dissection in surgical remove of cholangiocarcinoma in porta hepatis

Peng SY, Liu YB 497

Current status of intestinal diseases in China

Zhi FC 499

Introduction to application directory of National Natural Science Foundation of China (Medicine and Biology, 2003)

Cui HW, Jiang XL, Ma LS 502

## ESOPHAGEAL CANCER

Up-regulation of cyclooxygenase-2 in carcinogenesis of esophageal epithelia

Qi FY, Zhang LX, Han CL, Zuo LF, Lin PZ, Guo JW 508

Inhibitory effect of p27kip1 mediated by adenovirus on model of esophageal carcinoma in nude mice

Zhang WG, Wu QM, Tong Q, Yu JP 512

Effects of adenovirus-mediated human cox-2 antisense RNA on synthesis of DNA and proteins in esophageal carcinoma cell line

Li SB, Wu QM, Wang Q, Wang XH, Xie GJ 517

## GASTRIC CANCER

Loss of heterozygosity of SMAD4/DPC4 in gastric carcinoma

Zhu YQ, Yin HR, Zhu ZG, Liu BY, Zhang Y, Chen XH, Yu YY, Lin YZ 522

Proliferation/apoptosis and expression of P53 and Bcl-2 in gastric carcinoma

Pan CJ, Liu KY 526

Changes of gastrointestinal hormones in chronic atrophic gastritis and their clinical significance

Guo Y, Guo X, Yao XX 531

## LARGE INTESTINAL CANCER

Killing effect of CD/5-FC system on human colon cancer cell lines SW 480 and LoVo

Li CJ, Ma QJ, Lai DN, Lu JG, Wang XJ, Wang Q, Pan BR, Wu YZ, Li JM 535

Expression of survivin protein in colorectal adenocarcinoma

Xiao J, Deng CS, Zhu YQ 540

## *H.pylori*

Influence of expression of matrix metalloproteinase induced by *H. pylori* infection in gastric cancer cell line

Li XH, Zhang GY, Luo FJ, Xu MH, Li Q 544

Construction of clone expressing adhesin Hsp60 of *Helicobacter pylori*

Bai Y, Huang W, Lin HJ, Wang JD, Chen Y, Zhang ZS, Zhou DY, Zhang YL 547

Expression of glucose-regulation protein 94 in gastric mucosa infected

with *Helicobacter pylori*

Wang MC, Fang WG, Gu JG, Li Y 551

Relationship between expression of Bcl-2 and p53 protein and CagA<sup>+</sup> *Helicobacter pylori* in gastric cancer

Du YJ, Zhao J, Zhao RB, Li BJ 554

Histologic changes after *H.pylori* eradication with Killing Hp decoction for chronic gastritis

Wang N, Yao XX, Zhang L, Bai WY, Feng LY 558

Changes of nitricoxide and endothelin in *Helicobacter pylori* associated chronic atrophic gastritis before and after eradication: an experimental and clinical study

Guo Y, Guo X, Yao XX 562

## BASIC RESEARCH

Effects of allitridi on lymphocyte apoptosis and its regulatory gene expression in rat ulcerative colitis

Xu XM, Yu JP, He XF, Li JH, Zheng M, Yu LL 565

Changes of mu and kappa opioid receptors in cathartic colon of rats

Liu BH, Mo P, Zhang SB 569

Effect of Xiangsha Pingweisan on gastric emptying motility in mice

Wang XQ, Wang XJ, Li Y 571

Effect of Zhuxiang powder on gastric and intestinal motility in mice

Li Y, Wang XQ, Zhang WW, Wang JY 575

Effects of EGF on expression of phosphorylated p44/42 MAPK in rat small intestine after ischemia-reperfusion injury

Li P, Xin F, Fu XB, Yang YH, Guo BC 578

## FOCUSED FORUM

The significance of pancreaticojejunostomy method on prevention of pancreatic leakage

Peng SY, Liu YB 583

Diagnosis and treatment of principal complications of pancreaticojejunostomy

Deng GL, Li HJ, Liu YB, Mou YP, Peng SY 587

Mechanisms of pancreatic leakage after pancreaticoduodenectomy

Wang JW, Xu bin, Cai XJ, Li HJ, Liu YB, Peng SY 589

The development of pancreaticojejunostomy methods

Bai MD, Peng CH, Liu YB, Peng SY, Li HJ 591

The clinic application of Peng's binding pancreaticojejunostomy

Cheng XP, Wu YL, Liu YB, Peng SY, Li HJ 593

Type Peng's binding pancreaticojejunostomy

Shi LB, Fang HQ, Liu YB, Li HJ, Wang JW, Xu B 595

Mechanisms of binding pancreaticojejunostomy to prevent pancreatic leakage

Liu YB, Peng SY 596

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi \$

World Chinese Journal of Digestology

Monthly \$ \$

**Founded** on 15th January, 1993

**Renamed** on 25th January, 1998

**Publication** date 15th May, 2003

**Honorary-Editor-in-Chief**

Bo-Rong Pan

**President and Editor-in-Chief**

Lian-Sheng Ma

**ISSN** 1009-3079 **CN** 14-1260/R

**Edited by** Editorial Board of World Chinese Journal of Digestology  
P.O.Box 2345, Beijing 100023, China

**Published by** The WJG Press

77, Shuangta Xijie, Taiyuan 030001, Shanxi Province, China

**Overseas Distributor** China International Book Trading Corporation  
P.O.Box 399, Beijing 100044, China **Code No.**M4481

**Mail-Order** Circulation Section, The WJG Press

P.O.Box 2345, Beijing 100023, China

Telephone: +86-10-85381892

Fax: +86-10-85381893

Email: wcjd @ wjgnet.com

http://www.wjgnet.com

**Copyright © 2003 by The WJG Press**

**Indexed/**

**Abstracted by**

Chemical Abstracts

EMBASE/

Excerpta Medica

Abstract Journal

# 食管、贲门癌染色体异常分析及意义

武珊珊,刘吉福,王明荣

武珊珊,刘吉福,北京军区总医院胸外科 北京市 100700  
王明荣,中国医科院肿瘤医院分子肿瘤学国家重点实验室 北京市 100021  
项目负责人:武珊珊,100700,北京市,北京军区总医院胸外科.  
电话:8112-66721629  
收稿日期:2002-10-07 接受日期:2002-10-17

## 摘要

目的:研究食管、贲门癌细胞染色体异常及意义.

方法:16例食管癌,3例贲门癌采用比较基因组杂交技术,以不同荧光染料分别标记正常人胎盘DNA和癌细胞DNA,与人中期染色体杂交,用荧光显微镜观察摄取图像,通过专用分析软件,确定染色体DNA的扩增和缺失.

结果:食管、贲门癌同一患者可出现多条染色体扩增和缺失,可出现整条染色体或长臂或短臂或某一染色体上DNA位点的扩增或缺失,常见扩增有3q,17q,20q,8q,9q,11q,5p,17p;缺失为4q,4p,9q,18q;6例有8q扩增者,病变均侵犯食管壁全层、邻近组织且伴淋巴结转移.染色体DNA扩增数目最多的见于 期患者, 期最少.

结论:食管、贲门癌细胞染色体DNA扩增和缺失与病变的发生、发展、转移和分期有关.

武珊珊,刘吉福,王明荣.食管、贲门癌染色体异常分析及意义.世界华人消化杂志 2003;11(5):681-684

<http://www.wjgnet.com/1009-3079/11/681.htm>

## 0 引言

食管癌是常见恶性肿瘤,是癌症死亡的常见原因.研究其发生、发展和影响治疗的因素是提高远期生存率的重要环节.从染色体和基因方面进行研究是获取上述资料的关键途径.1999-08/2000-05收集了19例食管、贲门标本,用比较基因组杂交技术研究食管、贲门癌细胞染色体异常及意义,报道如下.

## 1 材料和方法

1.1 材料 手术切除食管癌16例、贲门癌3例;其中男10例,女9例.避开切除肿瘤的坏死区,取部分肿瘤组织,立即保存于-170℃液氮,备用.标本全部取自北京军区总医院胸外科.食管、贲门癌标本的临床资料见(表1).

表1 食管、贲门癌标本的临床资料

序号	性别	年龄(岁)	病变部位	病理类型	分化程度	TNM 分类	分期
1	女	63	食管中段癌	鳞癌	中分化	T <sub>2</sub> N <sub>1</sub> M <sub>0</sub>	b
2	男	63	食管中段癌	鳞癌	中高分化	T <sub>3</sub> N <sub>1</sub> M <sub>0</sub>	
3	女	51	食管	鳞癌	中分化	T <sub>4</sub> N <sub>1</sub> M <sub>1</sub>	
4	女	58	食管	鳞癌	高分化	T <sub>2</sub> N <sub>0</sub> M <sub>0</sub>	a
5	男	51	食管	鳞癌	高分化	T <sub>2</sub> N <sub>0</sub> M <sub>0</sub>	a
6	女	74	食管下段癌	鳞癌	低分化	T <sub>3</sub> N <sub>0</sub> M <sub>0</sub>	b
7	男	62	食管中下段癌	鳞癌	高分化	T <sub>3</sub> N <sub>0</sub> M <sub>0</sub>	b
8	女	73	食管癌	鳞癌	低分化	T <sub>3</sub> N <sub>1</sub> M <sub>0</sub>	
9	男	64	食管癌	鳞癌	高分化	T <sub>3</sub> N <sub>0</sub> M <sub>0</sub>	b
10	男	51	食管癌	鳞癌	中高分化	T <sub>3</sub> N <sub>1</sub> M <sub>0</sub>	
11	男	50	食管中段癌	鳞癌	低分化	T <sub>4</sub> N <sub>1</sub> M <sub>0</sub>	
12	女	64	食管癌	鳞癌	低分化	T <sub>4</sub> N <sub>1</sub> M <sub>0</sub>	
13	女	58	食管癌	鳞癌	中高分化	T <sub>1</sub> N <sub>0</sub> M <sub>0</sub>	
14	女	55	食管上段癌	鳞癌	未分化	T <sub>3</sub> N <sub>1</sub> M <sub>0</sub>	
15	男	55	食管中段癌	鳞癌	中高分化	T <sub>3</sub> N <sub>1</sub> M <sub>0</sub>	
16	男	76	食管中段癌	鳞癌	中低分化	T <sub>1</sub> N <sub>x</sub> M <sub>0</sub>	
17	男	77	贲门	腺鳞	中低分化	T <sub>3</sub> N <sub>0</sub> M <sub>0</sub>	b
18	男	50	贲门	腺癌	低分化	T <sub>3</sub> N <sub>1</sub> M <sub>0</sub>	
19	女	68	贲门	腺癌	中低分化	T <sub>3</sub> N <sub>1</sub> M <sub>0</sub>	

## 1.2 方法

1.2.1 DNA 提取 按分子生物学方法常规提取组织基因组DNA.

1.2.2 比较基因组杂交(CGH) (1)探针标记:采用切口平移法,用Biotin-16-dUTP标记肿瘤DNA,用Digoxin-11-dUTP标记参照(胎盘组织)DNA,标记探针最后产物大小在500-1200 bp. (2)探针沉淀:等量的肿瘤探针和正常参照探针混合(500 ng/每管),加Cot-1 DNA、醋酸钠、乙醇沉淀,离心.沉淀的DNA用5 μL杂交液溶解(去离子甲酰胺、40%硫酸葡聚糖和双蒸水),室温放置20 min. (3)用标准方法制备正常外周血淋巴细胞中期染色体片. (4)选择中期染色体分布的最佳部位,用RNase、胃蛋白酶预处理.1%多聚甲酰胺固定,梯度酒精脱水,干燥. (5)杂交:(a)探针变性:杂交混合液在75℃水浴变性8 min,至37℃预复性20 min. (b)中期染色体片变性:将已预处理的中期染色体片置70%去离子甲酰胺2XSSC中,73℃变性2 min.在预冷的2XSSC中洗涤2次,每次5 min.梯度酒精脱水. (6)杂交及封片:将预复性的杂交混合液滴在处理好的中期染色体片标记的部位,用盖玻片封片,37℃,60-72 h.杂交后用50%甲酰胺2XSSC,43℃,15 min.2XSSC X2

洗涤。(7)杂交后标记检测：肿瘤探针的杂交信号用 FITC-avidin 和抗 - avidin 测定；正常参照(胎盘组织)探针用鼠源性 antidigoxin-TRITC 和抗 - 鼠抗体测定；染色体用 4, 6- 二氨基 -2- 苯吡啶(DAPI)复染。

1.2.3 CGH 图像的获取和分析 (1)图像通过荧光显微镜, 63 倍物镜观察, 荧光信号通过冷电荷藕荷设备 (CCD)相机(prinston inc)摄取, 连入计算机; 分别摄取对应 DAPI、TRITC、FITC 3 种荧光染料的 3 个黑白数字图像, 这 3 种染料分别分配蓝、红、绿三原色, 由此合成了彩图。(2) CGH 图像分析: 应用 CGH analyzer 软件(由清华大学编制), 分别计算每条染色体的中轴荧光信号比值, 红、绿荧光的比值相等处为零, 阈值分别定为 1.2 (绿)和 0.8(红), 超过阈值处分别定义为扩增或缺失(图 1)。

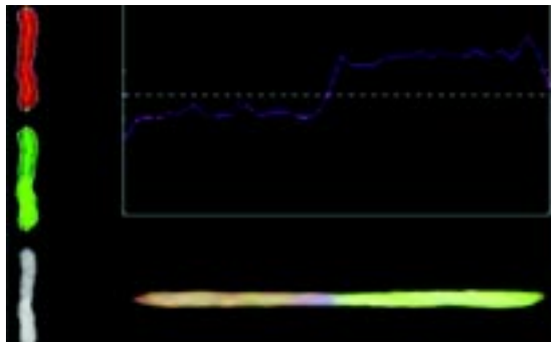


图 1 3 号染色体的中轴计算结果:长臂绿色荧光增强.中央实线代表 1.0 比值,上下的虚线分别表示阈值 1.2 和 0.8 处。

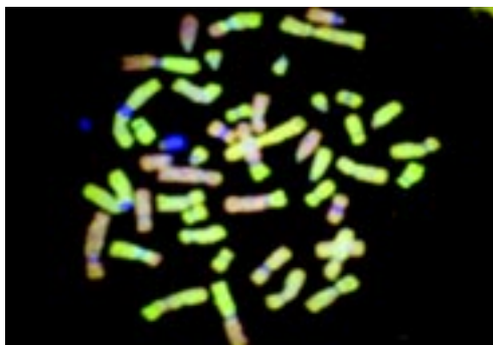


图 2 CCD 拍摄的原始中期染色体照片(病例 14)。

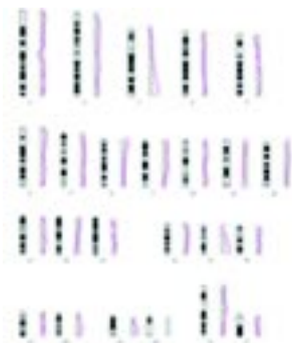


图 3 染色体的红绿两色荧光的比例剖面图,中央实线代表 1.0 比值,左右的虚线分别表示阈值 0.8 和 1.2 处. DNA 拷贝数的扩增和缺失被分辨。

2 结果

16 例食管癌和 3 例贲门癌均被发现有染色体的扩增;染

色体缺失在 3 例贲门癌均存在, 食管癌有 13 例(表 2);常见食管癌染色体异常频率(表3). CCD 拍摄的原始中期染色体照片(图 2); 染色体的红绿两色荧光的比例剖面图(图 3)。

表 2 19 例食管、贲门癌染色体 DNA 的扩增和缺失

序号	期、级	DNA 扩增位点	DNA 缺失位点
1		3q27,5p15,7p1-13,9q21,11,17, 20q12,21q21-222, xp21	1p13-31,4q35,18q2, xp22
2		1q,1p1-21,2q,3q	1p32-pter
3		1q, 2q	
4		5p,8q,11q13,20q	5q13-qter,6q,8p2,9,18q2, xp
5		5,8q12-13,9q,11q,14q,19q11-12, 20q11	4,22,x
6		1q32-qter,2q1,3q27,6p21-22, 6q15-22,7q21,11q13,14q,16,20q12, xp21	3p3q1,4q35,5p,6p23-pter,6q27
7		2p22-23,5p13-15.2,7p13-15, 7q11.2,19,21q,17	4,x
8		2p16,2q32,3q27,5p,8q,11q13, 13q,15q22-qter,17,21, xp22	2p25,8p,15q12-21,18q21-qter
9		1p31-pter,3q,4p,9q34,12,13, 15q26,17,18p	x
10		3q21-27,4p15-q32,8q12-241	1p35,7q3,21
11		1p2,3q	
12		3q1,3q24-qter,5q31,8q,10q21,15q2 19q11-12	1q32,4p15-pter,9,10p, xp22
13		1q,3q,13q,7,8	19
14		1p,3q,5p31-pter,7p15-21,9p11-13, 9q,11,13,17,18,19,20,21q	4,5q,9p22-pter,12,14,15,16,x
15		3q,13q,17	
16		1q22,3q,5p,9	
17		2q,3,16q,20	5p,12,21,19, xp22
18		3q,4q3-qter,6,8p25-pter,11p, 18q,20q1,21q	11
19		1p,9,13,15	1q

表 3 食管癌常见染色体异常的频率

区域	扩增频率		缺失频率	
	区域	频率(n=16)	区域	频率(n=16)
3q	4q	12	5	
3q27	4q35	12	5	
5p	4p	7	4	
5p15	9p	6	2	
8q	9p22-pter	5	3	
8q12	18q	6	3	
9q	18q2	5	3	
11q	Xp22	6	7	
11q13		6		
17q		7		
17p		6		
20q		5		
20q12		5		

DNA拷贝数出现明显扩增的常见位点为3q(12例, 75%), 17q, 5p(7例, 43.7%), 8q, 11q, 17p(6例, 37.5%), 9q, 20q(5/16例, 31.3%)。DNA拷贝数减少的位点在4q, 4p, 9q, 18q, xp。DNA拷贝数的扩增和缺失可发生于整条染色体或染色体的一条长臂或短臂,也可以发生于染色体DNA位点,并且以后者更为多见。

食管癌染色体DNA拷贝数增加最多的发生在I期的病例。本组6例中有5例(83.8%), II、III期8例患者仅有3例(37.5%), 2例IV期患者染色体扩增数目均少。DNA缺失也以I期最多见, 3/16例。贲门癌DNA拷贝数扩增数多的仅有1例,以整条染色体扩增或缺失最常见。染色体扩增或缺失的位点分布在一窄区域内,食管癌在3q27, 20q11-12, 8q12-13, 8q12-24.1, 5p15扩增;缺失在18q2, 4q35, 3/16例, X染色体DNA缺失本组食管癌有7例,贲门癌1例。6例有8q扩增的患者,其中有2例T<sub>3</sub>N<sub>1</sub>M<sub>0</sub>, 1例T<sub>4</sub>N<sub>1</sub>M<sub>0</sub>。

### 3 讨论

研究食管癌细胞染色体异常,包括染色体DNA位点扩增或缺失,是深入了解食管癌发生、发展、转移和对化疗反应的重要途径。然而,食管癌染色体异常改变的复杂性,也增加了此研究的难度。用先进的比较基因组杂交技术(comparative genomic hybridization, CGH)检测肿瘤细胞染色体扩增或/和缺失的部位及基因位点,以分析其临床意义,目前国内尚未见报道。

CGH是一项快速可靠的分子细胞遗传学的检测技术,基本原理是用不同的荧光染料分别标记正常基因组DNA和肿瘤细胞DNA,然后与正常人中期染色体杂交,通过检测染色体上两种荧光信号的相对强度比率,了解肿瘤细胞DNA拷贝数的改变,并能同时进行染色体定位。我们利用这一技术检测了19例食管、贲门癌患者,结果表明食管癌患者染色体扩增和缺失涉及多条染色体,多位点改变,更说明了食管癌遗传学的发生、发展是极其复杂的,与临床上观察到的肿瘤增长速度、转移和预后较有密切联系<sup>[1,2]</sup>。食管癌染色体异常的复杂性可表现为同一患者有多条染色体DNA扩增和缺失,3q扩增最多见。本组与文献报道的多种肿瘤检测结果相似<sup>[3-5]</sup>。目前已有研究表明3q区域有原癌基因包括上皮细胞转化序列2(epithelial cell transforming sequence<sub>2</sub>, ECT<sub>2</sub>);截短的P63变形体和易突变基因甲基化CPG结合结构域蛋白4,这些基因在肿瘤的发生过程中有重要作用,这可能是多数肿瘤3q区域出现高频扩增的原因。

致癌基因的扩增是食管癌的重要特征:Tada et al<sup>[6]</sup>用比较基因组方法检查了36例食管鳞癌标本,分析了鳞癌细胞扩增、过表达及缺失情况。以3q(75%), 8q23-qter(50%), 11q13(44%)出现扩增频率最高。his1, cyclin-D(bcl-1)定位于11q13位点,表明与癌细胞分化有关。结果表明11q13-qter扩增预示淋巴结转移。本组

食管癌11q染色体扩增有6例占31.6%,而分化好的仅有2例,分化差的有4例;临床观察到11q位点扩增多表现为分化差、恶性度高。myc基因定位于8q,该基因在食管癌中常发现有扩增,间质金属蛋白酶(MMPS)也定位于8q,他能分解细胞外基质的多种内肽酶,该基因与肿瘤侵袭过程有关。本组8q扩增患者食管癌有6例(占37%),其中有3例患者病变侵犯深,伴淋巴结转移。

抑癌基因的缺失是食管癌的另一特征,APC是已知的抑癌基因<sup>[7-9]</sup>,定位于5q21位点;而DCC为1个促进细胞凋亡的基因,定位于18q染色体<sup>[10]</sup>。食管切除标本中,Barrett食管增生,间变到癌变化中,APC等位基因缺失或/和APC蛋白表达缺失较MCC基因发生更早,在不同阶段发生的比率上升,表明这2个基因在癌发生发展中的作用。抑癌基因的缺失促进了癌的发生。本组食管癌中18q缺失有3例(3/16例,占18.8%)。

食管癌染色体DNA拷贝数的增加与病理分期有关。食管癌的DNA倍体数与癌的病理分期的关系已有报道。Watanabe et al<sup>[11]</sup>报道78例食管鳞癌中DNA高度单倍体(high grade aneuploid, HGA)多见于晚期癌(占55%),而DNA二倍体则多见于早期癌或表浅癌。食管鳞癌DNA单倍体基因改变率为73.3%,而二倍体基因改变率仅20.0%<sup>[11]</sup>。有关胃肠实体瘤DNA倍体数的变化已进行研究<sup>[12]</sup>。最近Varis et al<sup>[13]</sup>用比较基因组杂交方法,比较胃腺癌与食管鳞癌DNA倍体变化最常见的扩增均在20q(50%), 17q(39%);本组患者染色体扩增20q占36.8%(11/17例), 17q为31.6%(6/17例)。另有报道<sup>[14,15]</sup>食管癌发生转移者,6q, 9q杂合性缺失显著。本组中缺失位于6q, 9q者,在I-III期中占17.7%(3/17例),表明这两个位点缺失与癌转移有关。本组癌细胞染色体DNA扩增数目以I期最多,其次是II、III期,IV期最少,这种变化与癌细胞倍体变化应有一定联系。

癌细胞染色体DNA扩增的区域有相近之处。有报道食管原发腺癌以4q, 14q缺失, 2p, 17p扩增常见,而且在染色体窄区域内出现扩增。本组在8q, 5p扩增, 18q, 4q缺失均出现,均显示在染色体窄区域,其意义有待进一步探讨。癌细胞染色体DNA中癌基因扩增在肿瘤的发生和发展中具有重要作用,多种致癌基因扩增,表明食管、贲门癌是多种癌基因联合作用的结果;同时抑癌基因的缺失促进肿瘤的发展。D Cruz et al<sup>[16]</sup>研究发现,乳腺癌当c-myc基因存在,又通过激活ras基因突变,促进肿瘤进展;反之消除c-myc基因的诱导作用,无ras基因突变,则乳腺增生或癌病变消退,这进一步证明癌的发生、发展是由多种癌基因协同作用的结果;而在食管癌中,各种癌基因协同作用的方式、途径及影响因素,则有待进一步研究。X染色体DNA缺失与获得性抗药性有关,但是与遗传因素的关系有待探讨。

## 4 参考文献

- 1 Takashi U, Akira T, Shigefumi Y, Toshihiro A, Hiroaki T, Tomoko F, Shigeto K, Atsunori O, Masaaki O, Kohsuke S. Gain of 5p15 detected by comparative genomic hybridization as an independent marker of poor prognosis in patients with esophageal squamous cell carcinoma. *Clin Cancer Res* 2002; 8:526-533
- 2 Yen CC, Chen YJ, Chen JT, Hsia JY, Chen PM, Liu JH, Fan F S, Chiou TJ, Wang WS, Lin CH. Comparative genomic hybridization of esophageal squamous cell carcinoma: correlations between chromosomal aberrations and disease progression/prognosis. *Cancer* 2001;92:2769-2777
- 3 Petersen I, Langreck H, Wolf G, Schwendel A, Psille R, Vogt P, Reichel MB, Ried T, Dietel M. Small-cell lung cancer is characterized by a high incidence of deletions on chromosomes 3q, 4q, 5q, 10q, 13q and 17. *Br J Cancer* 1997;75:79-86
- 4 El Rifai W, Frierson HF Jr, Moskaluk CA, Harper JC, Petroni GR, Bissonette EA, Jones DR, Knuutila S, Powell SM. Genetic differences between adenocarcinomas arising in Barrett's esophagus and gastric mucosa. *Gastroenterology* 2001;121:592-598
- 5 Tada K, Oka M, Hayashi H, Tangoku A, Oga A, Sasaki K. Cytogenetic analysis of esophageal squamous cell carcinoma cell lines by comparative genomic hybridization: relationship of cytogenetic aberrations to in vitro cell growth. *Cancer Genet Cytogenet* 2000;117:108-112
- 6 Tada K, Oka M, Tangoku A, Hayashi H, Oga A, Sasaki K. Gains of 8q23-qter and 20q and loss of 11q22-qter in esophageal squamous cell carcinoma associated with lymph node metastasis. *Cancer* 2000;88:268-273
- 7 Bektas N, Donner A, Wirtz C, Heep H, Gabbert H E, Sarbia M. Allelic loss involving the tumor suppressor genes APC and MCC and expression of the APC protein in the development of dysplasia and carcinoma in Barrett's esophagus. *Am J Clin Pathol* 2000;114:890-895
- 8 Werner M, Walch A. Morphologie und biologie der invasion am beispiel des barrett-karzinoms. [Morphology and biology of invasion with Barrett's carcinoma as an example]. *Verh Dtsch Ges Pathol* 2000;84:62-68
- 9 Dolan K, Garde J, Walker S J, Sutton R, Gosney J, Field J K. LOH at the sites of the DCC, APC, and TP53 tumor suppressor genes occurs in Barrett's metaplasia and dysplasia adjacent to adenocarcinoma of the esophagus. *Hum Pathol* 1999;30: 1508-1514
- 10 Mehlen P, Rabizadeh S, Snipas SJ, Assa-Munt N, Salvesen GS, Bredesen DE. The DCC gene product induces apoptosis by a mechanism requiring receptor proteolysis. *Nature* 1998;395: 801-804
- 11 Watanabe M, Kuwano H, Tanaka S, Toh Y, Sadanaga N, Sugimachi K. Flow cytometric DNA analysis is useful in detecting multiple genetic alterations in squamous cell carcinoma of the esophagus. *Cancer* 1999;85:2322-2328
- 12 Sarlomo Rikala M, El Rifai W, Lahtinen T, Andersson LC, Miettinen M, Knuutila S. Different patterns of DNA copy number changes in gastrointestinal stromal tumors, leiomyomas, and schwannomas. *Hum Pathol* 1998;29:476-481
- 13 Varis A, Puolakkainen P, Savolainen H, Kokkola A, Salo J, Nieminen O, Nordling S, Knuutila S. DNA copy number profiling in esophageal Barrett adenocarcinoma: comparison with gastric adenocarcinoma and esophageal squamous cell carcinoma. *Cancer Genet Cytogenet* 2001;127: 53-58
- 14 Hu N, Roth MJ, Emmert-Buck MR, Tang ZZ, Polymeropolous M, Wang QH, Goldstein AM, Han XY, Dawsey SM, Ding T, Giffen C, Taylor PR. Allelic loss in esophageal squamous cell carcinoma patients with and without family history of upper gastrointestinal tract cancer. *Clin Cancer Res* 1999; 5: 3476-3482
- 15 van Dekken H, Geelen E, Dinjens WN, Wijnhoven BP, Tilanus H W, Tanke HJ, Rosenberg C. Comparative genomic hybridization of cancer of the gastroesophageal junction: deletion of 14Q31-32.1 discriminates between esophageal (Barrett's) and gastric cardia adenocarcinomas. *Cancer Res* 1999;59:748-752
- 16 D'Cruz CM, Gunther EJ, Boxer RB, Hartman JL, Sintasath L, Moody SE, Cox JD, Ha SI, Belka GK, Golant A, Cardiff RD, Chodosh LA. C-MYC induces mammary tumorigenesis by means of a preferred pathway involving spontaneous kras2 mutations. *Nat med* 2001;7:235-239

ISSN 1009-3079 CN 14-1260/R 2003 年版权归世界胃肠病学杂志社

• 临床经验 •

## 空回肠出血 27 例

石力, 田伏洲, 李旭, 周庆贤, 赵碧, 薛刚

石力, 田伏洲, 李旭, 周庆贤, 薛刚, 成都军区总医院全军普外中心 四川省成都市 610083  
赵碧, 成都军区总医院血液科 四川省成都市 610083  
项目负责人: 田伏洲, 610083, 四川省成都市, 成都军区总医院全军普外中心. lishi@mail.sc.cninfo.net  
电话: 028-86570526  
收稿日期: 2002-05-31 接受日期: 2002-07-25

### 摘要

目的: 对经手术证实的空回肠出血患者 27 例进行分析, 探讨空回肠出血的病因及诊断。

方法: 空回肠出血患者 27 例分别进行 B 超、小肠气钡造影、选择性肠系膜动脉造影、术中肠镜等检查, 最后均以手术及病理证实。

结果: 肿瘤 14 例 (51.9%), 血管发育不良 5 例 (18.5%),

Meckel 憩室 4 例 (14.8%), Crohn's 病 3 例 (11.1%), 非特异性溃疡 1 例 (3.7%)。术中肠镜诊断阳性率为 83.3%, 阳性符合率为 100%; 选择性肠系膜动脉造影阳性率为 66.7%, 阳性符合率为 87.5%; 气钡双重造影阳性率为 23.5%, 阳性符合率为 100%; B 超阳性率为 25.9%, 阳性符合率为 85.7%。

结论: 肿瘤为空回肠出血的主要原因。除传统的诊断方法外, B 超在空回肠出血的诊断中也具有较为重要的作用。

石力, 田伏洲, 李旭, 周庆贤, 赵碧, 薛刚. 空回肠出血 27 例. 世界华人消化杂志 2003;11(5):684-685

<http://www.wjgnet.com/1009-3079/11/684.htm>

### 0 引言

在消化道出血性疾病的诊断过程中, 对于上消化道及



Published by **Baishideng Publishing Group Inc**  
7901 Stoneridge Drive, Suite 501, Pleasanton,  
CA 94588, USA  
Fax: +1-925-223-8242  
Telephone: +1-925-223-8243  
E-mail: [bpgoffice@wjgnet.com](mailto:bpgoffice@wjgnet.com)  
<http://www.wjgnet.com>



ISSN 1009-3079

