

**【结论】** HCC组织存在VM,VM的表达与HCC的组织分化程度、远处转移紧密相关,且MMP-9、Ki-67可能参与VM的形成。

**关键词:**原发性肝细胞癌;血管生成拟态;基质金属蛋白酶-9;增殖细胞核抗原 Ki-67

## A-S4-7

# 结直肠癌合并2型糖尿病的临床特征分析

李小琴<sup>1</sup>,柯旋<sup>1</sup>,包真<sup>1</sup>,黄翠<sup>1</sup>,张璋<sup>2</sup>;指导教师:范晓航

1. 湖北文理学院 2010 级临床医学

2. 湖北文理学院医学院 2012 级临床医学

**【目的】** 探讨合并2型糖尿病(DM2)的结直肠癌患者的临床特点,了解高血糖对直肠癌的影响。

**【方法】** 回顾性分析31例合并有2型糖尿病的结直肠癌患者临床病历资料(实验组)和60例结直肠癌无糖尿病患者(对照组),分析结直肠癌合并2型糖尿病患者的高血压情况、临床分期及远处转移的特点。

**【结果】** 无糖尿病组伴有高血压者16.7%,结直肠癌伴2型糖尿病组为29%,差异无统计学意义( $P>0.05$ );无糖尿病组淋巴结及器官转移率为21.7%,合并2型糖尿病的结直肠癌组为46.2%,差异有显著性( $P=0.02$ );高血糖对于结直肠癌患者的性别、TNM分期的影响无统计学差异( $P>0.05$ )。

**【结论】** 伴有2型糖尿病的结直肠癌患者较单纯结直肠癌患者更易发生转移,2型糖尿病增加了结直肠癌转移的危险性。

**关键词:**2型糖尿病;结直肠癌;临床特征

## A-S4-8

# 抗癌防移片对4T1小鼠乳腺癌影响的研究

秦汉<sup>1</sup>,杨杨<sup>2</sup>,张易<sup>2</sup>,吕佳<sup>1</sup>;指导教师:胡志希

1. 湖南中医药大学 2010 级中西医结合七年制

2. 湖南中医药大学 2012 级中医七年制

乳腺癌是危害妇女身心健康的重大疾病,目前越来越多的肿瘤医家们将目光投向了多靶向性、毒副作用低且价格低廉的抗肿瘤中药的研发。中医认为,乳腺肿瘤属“乳岩”、“乳石痈”等范畴,主要由正气亏虚、脏腑阴阳失调引发。《医宗金鉴》云:“乳癌由肝脾两伤,气郁凝结而成”。湖南中医药大学附属第一医院肿瘤科结合临床乳岩处方经验,研制出了抗癌防移片这一效验方,该方由红参、黄芪、半枝莲、重楼、姜黄、莪术等16味中药组成。综观全方,诸药大都归于肝、脾二经,使得湿热瘀毒得清,先天、后天之本得固,标本同治,符合肿瘤的治疗原则,临床上用于控制乳腺癌术后复发与转移,获得了可喜的疗效。

**【目的】** 观察抗癌防移片对4T1小鼠乳腺癌的影响。

**【方法】** 通过建立4T1乳腺癌小鼠模型,动态观察给药期间小鼠生活状况。经过小鼠体质量增加百分数、测量剥离瘤体积、计算瘤体积抑制率以及计数肺转移瘤灶个数的测定来观察抗癌防移片对4T1小鼠乳腺癌的影响。

**【结果】** 抗癌防移片组接种部位肿瘤体积较模型组显著缩小,乳腺癌肺转移瘤结节数较模型组也明显减少,同时与模型组比较,抗癌防移片组小鼠生活质量改善,体质量明显增加(6.58% vs 2.89%),差异均有统计学意义。

**【结论】** 抗癌防移片能抑制4T1小鼠乳腺癌生长与转移,改善小鼠生存质量。鉴于实验得出的数据,我们进行了分析讨论。实验结果证实了该复方既有抑制4T1小鼠乳腺癌生长与向肺部转移的作用,同时也能一定程度上增加小鼠体质量,改善小鼠生存质量,为抗癌防移片用于临床乳腺癌的治疗提供了依据。

**关键词:**抗癌防移片;乳腺癌;4T1 小鼠模型;肺转移瘤灶

## A-S4-9

# 量子点标记自杀基因靶向脂质体在肝癌诊治一体化中的应用研究

杨军星<sup>1</sup>, 赵雪<sup>2</sup>, 刘莹瑞<sup>2</sup>; 指导教师: 陈立

1. 吉林大学 2011 级口腔医学七年制
2. 吉林大学 2010 级临床医学七年制

**【目的】** 自杀基因/前体药物系统抗肿瘤作用效果显著,但自杀基因肿瘤靶向识别性差而限制其临床应用。基于叶酸偶联脂质体(FL)的生物相容性及靶向性、量子点(QD)荧光标记的高灵敏性及光稳定性、HSV-tk 自杀基因独特的旁观者效应,本研究拟开发多功能纳米载体-叶酸靶向量子点标记的 HSV-TK 基因脂质体(FL/QD-TK),并检测此载体系统在肝癌诊治一体化中作用。

**【方法】** 构筑 FL/QD-TK 并进行表征后,利用 MTT 法、激光共聚焦荧光显微镜、活体荧光成像仪及裸鼠移植瘤模型等方法对其体内外靶向性成像和治疗肝癌的作用及生物安全性进行研究。

**【结果】** 多功能纳米载体 FL/QD-TK 合成方法稳定,形貌均一,对叶酸受体高表达的 Bel-7402 肝癌细胞表现出较强的选择性杀伤作用,而对叶酸受体低表达的 HepG2 细胞靶向杀伤作用较弱。FL/QD-TK 可实时示踪 TK 基因在 Bel-7402 荷瘤裸鼠体内的运输与分布,实现了在肿瘤部位的靶向富集,系统性给药并联合 GCV 取得了良好的抗肿瘤效果,同时对各脏器组织形态学和血清学指标无影响。

**【结论】** 新型多功能纳米载体 FL/QD-TK 可在体外靶向和选择性杀伤叶酸受体高表达肝癌细胞,在体内可视化示踪 TK 基因治疗肿瘤并具备了较好的生物安全性,FL/QD-TK 作为一种潜在的高效低毒的纳米药物有望应用于肝癌的诊治一体化。

**关键词:** HSV-TK/GCV 自杀基因治疗系统;量子点;叶酸靶向脂质体;肝癌;诊治一体化;生物安全性

## A-S4-10

# Bcl-2 抑制剂 S1 诱导的卵巢癌细胞凋亡对自噬影响的实验研究

孙维; 指导教师: 孙连坤

吉林大学 2010 级白求恩医学试验班

**【目的】** 凋亡与自噬密切相关,但二者之间的关系尚需进一步探究。本研究利用 Bcl-2 抑制剂 S1 建立卵巢癌细胞(SKOV3)凋亡模型,初步探究 S1 诱导的 SKOV3 细胞中凋亡对自噬的影响。

**【方法】** 培养 SKOV3 细胞。用 MTT 法检测 S1 对细胞生存率的影响。用流式细胞术检测细胞凋亡率。用蛋白质印迹方法检测凋亡相关蛋白 Bcl-2、Bax、caspase3 和自噬相关蛋白 Beclin1、LC3 的变化。用免疫荧光技术检测 Beclin1 及 LC3 蛋白的表达情况。在 S1 作用的基础上,应用广谱 caspase 抑制剂 Z-VAD 抑制 caspase 后,检测 SKOV3 细胞中自噬相关蛋白 Beclin1、LC3 的变化。

**【结果】** S1 能够降低 SKOV3 细胞的生存率;增加 SKOV3 细胞的凋亡率。与对照组(0 h)相比,S1 组(2、4、8、12、24、48 h)中的 Bcl-2 蛋白表达持续降低,Bax 及 caspase3 蛋白表达持续增高,呈现出明显的时间依赖性;S1 组(2、4、8、12、24、48 h)中自噬的发生也呈时间依赖性,但自噬并不是持续增强的,在 12 h 时,自噬相关蛋白 Beclin1 和 LC3 蛋白表达水平最高,12 h 后则呈下降趋势,Beclin1 和 LC3 的荧光结果也表现出一致的现象。与 S1 单独作用(8、24 h)相比较,给予广谱 caspase 抑制剂 Z-VAD,8 h 结果显示 Beclin1 及 LC3 蛋白的表达水平基本无变化,而 24 h 结果显示 Beclin1 及 LC3 蛋白的表达水平显著增高,同时荧光实验也显示出同样的结果。