

แสดงออกของโมเลกุลดังกล่าวไม่ได้พบในผู้ป่วยทุกรายที่ได้รับการวินิจฉัยว่าเป็น AML ทั้งนี้อาจเกิดจากมีปัจจัยอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องกับการแสดงออกของ liver HSPG บนผิวเซลล์มะเร็งด้วย เช่น AML ซึ่งเกิดจากความผิดปกติของ stem cell และส่งผลให้มีการพัฒนาของเซลล์มะเร็งในลักษณะแตกต่างกัน รวมถึงการแสดงออกของโมเลกุลบนผิวเซลล์ที่สามารถตรวจวัดได้ด้วยแอนติบอดีจำเพาะที่ต่างกัน นอกจากนี้ยังอาจเกี่ยวข้องกับระยะของมะเร็ง และการวินิจฉัยของแพทย์ซึ่งอาศัยการย้อมไขกระดูก แทนการดูจากสเมียร์ของเลือด ผลการทดลองกล่าวได้ว่ามีการแสดงออกของโมเลกุลใหม่บนผิวเซลล์มะเร็งเม็ดเลือดขาวชนิด AML ซึ่งสามารถตรวจพบได้ด้วยโมโนโคลนอล แอนติบอดีจำเพาะต่อ liver HSPGs ซึ่งผลิตขึ้นเองในห้องปฏิบัติ ซึ่งน่าจะเป็นประโยชน์อย่างมากสำหรับใช้เป็นโมเลกุลร่วมในการตรวจวินิจฉัยแยก AML นอกเหนือจากการดูกล้องซึ่งเป็นวิธีที่ต้องการผู้ตรวจสอบที่มีความชำนาญ นอกจากนี้ยังเป็นจุดเริ่มต้นสำหรับการพัฒนาแอนติบอดี เพื่อใช้ในการศึกษา เพื่อการจำแนก และพัฒนาผลิตภัณฑ์เป็นชุดน้ำยาสำหรับตรวจแยกเซลล์มะเร็งเม็ดเลือดขาวชนิด AML ที่มีความจำเพาะ

ลิขสิทธิ์มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
Copyright© by Chiang Mai University
All rights reserved

Abstract

ชื่อโครงการวิจัย Expression of human liver proteoglycans-like molecules on myeloid leukemic cells

ผู้ทำการวิจัย ผศ. ดร. ปรียานาถ วงศ์จันทร์

หน่วยงานที่สังกัด ภาควิชาเทคนิคการแพทย์ คณะเทคนิคการแพทย์
มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

Heparan sulfate proteoglycans (HSPGs) express on membrane and matrix of many cell types. HSPGs significantly involve in fundamental cell activities, act as the co-receptor of many certain molecules with heparin binding region and are related to adhesion, invasion and metastasis of cancer. Previous study showed that normal peripheral blood leukocytes did not express human liver HSPGs as well as hematopoietic cell lines in lymphoid lineage. However, it was interesting that cell lines in myeloid lineage (HL-60 and K562) showed significant expression of such molecules. The result suggested that these cells may express liver HSPGs or HSPGs-like molecule(s). To study the expression of the newly molecule(s) that can be used as co-marker for differentiation of leukemia by a novel monoclonal antibody specific to liver HSPGs, we studied the expression of HSPGs on various leukemic cells from 33 patients (16 AML, 5 ALL, 1 CML, 1 HD and 10 NHL) by indirect immunofluorescent technique using MAbs specific to liver HSPGs (1E4-1C2 and 4E6-1E1) and analyzed by flow cytometry. The interesting AML cell population was confirmed by PE conjugated anti-CD33. The result showed that non of nor mal peripheral blood leukocytes expressed liver HSPGs as well as ALL, CML, HD, NHL and cell in normal born marrow. More interesting, 9 AML samples showed positive reaction (7 of them reacted only with 1E4-1C2 and 2 reacted with both MAbs). It was suggested that AML may express new molecules and this was not observed in other lineages. The newly molecule(s) may be liver HSPGs or HSPGs-like molecule(s) because it can be detected by specific MAbs. However, the expression of molecule(s) was not found in every AML. It might be explained that AML is the abnormality of stem cells which can be differentiated and express different membrane molecules. Moreover, differences in stages of AML could be concerned together with the observation of hematologist who diagnoses cells from bone marrow smears. This study developed the new leukemic co-marker for the differentiation of AML and however, it needs more characterization.