



人乳头瘤病毒 E6/E7 mRNA 在宫颈病变筛查中的作用研究

郭 海 卫红亚

潍坊市人民医院 山东潍坊 261041

【摘要】目的 探讨人乳头瘤病毒(human papillomavirus, HPV) E6/E7 mRNA的检测在宫颈上皮内病变的意义。**方法** 用支链DNA(branched DNA, bDNA)技术检测159例宫颈液基细胞学标本中HPV E6/E7 mRNA的表达，并结合其组织学活检标本，观察不同级别宫颈上皮内病变中HPV E6/E7 mRNA表达情况。**结果** 正常组(或慢性炎组)、低级别和高级别鳞状上皮内病变HPV E6/E7 mRNA检测的阳性率分别为15.00%、61.82%、72.72%，宫颈上皮内病变组显著高于正常组(或慢性炎组)，并且随着病变级别的增高，其阳性率也增高，结果有统计学差异($\chi^2=41.19$, $P<0.01$)，宫颈上皮内病变组HPV E6/E7 mRNA拷贝数也高于正常组($F=4.26$, $P<0.05$)，而高级别和低级别上皮内病变组之间拷贝数无统计学差异。**结论** HPV E6/E7 mRNA的高表达与宫颈上皮内病变进展相关，HPV E6/E7 mRNA的检测是一种判断宫颈上皮内病变进展或宫颈癌发生风险比较特异性的方法。

【关键词】 宫颈上皮内病变；HPV；E6/E7mRNA；宫颈癌

【中图分类号】 R737.33 **【文献标识码】** A **【文章编号】** 1674-9561 (2016) 03-019-02

【Abstract】Objective To investigate the significance of detecting of human papillomavirus(HPV) E6/E7mRNA in cervical intraepithelial lesions. **Methods** A total of 159 thinprep cytologic test specimens were used to detect the level of HPV E6/E7 mRNA expression by branched DNA technique. The histopathological results by cervical biopsy were followed up. And to observe the level of HPV E6/E7 mRNA expression in different cervical lesions. **Results** The positive rates of Normal group(or Chronic inflammation group), low grade and high grade cervical intraepithelial lesions were 15.00%、61.82% and 72.72%. The positive rates were significantly higher in Cervical intraepithelial lesions groups than those in Normal(or Chronic inflammation) group. What's more the positive rates increased with the increasing of the grade of cervical lesions ($\chi^2=41.19$, $P<0.01$), And the copies of HPV E6/E7 mRNA were higher in cervical intraepithelial lesions groups than those in normal group ($F=4.26$, $P<0.05$). But in intraepithelial lesions groups there were no differences. **Conclusion** The expression of HPV E6/E7 mRNA has a relation to the progress of the cervical intraepithelial lesions, The detection of HPV E6/E7 mRNA was a specific method to predict the progress of cervical intraepithelial lesions or the risk of cervical cancer.

【Key words】 Cervical intraepithelial lesions；HPV；E6/E7mRNA；cervical cancer

人乳头状瘤病毒(HPV)与宫颈癌的关系已经很明确，尤其是高危型HPV，如HPV16、HPV18、HPV58等是宫颈癌发生的主要因素之一。因此高危型HPV检测在宫颈防癌检查中已经普遍使用，HPV E6/E7 mRNA是病毒癌基因的转录产物，能更好的反应病毒的活动状态，HPV E6/E7 mRNA的检测是近年来用于防癌检查的一种新方法，本文主要探讨HPV E6/E7 mRNA的检测在宫颈上皮内病变的意义。

1 资料与方法

1.1 一般资料

收集我院2013年1月至2015年12月宫颈液基细胞学标本做HPV E6/E7 mRNA检测，并同时追踪其组织活检报告结果，共159例，患者年龄从20岁到71岁，中位年龄39岁，经过组织病理学检查：宫颈慢性炎60例，低级别鳞状上皮内病变(low grade squamous intraepithelial lesion, LSIL)55例，高级别鳞状上皮内病变(high grade squamous intraepithelial lesion, HSIL)44例。

1.2 方法

1.2.1 HPV E6/E7mRNA 检测方法

宫颈液基细胞学标本离心弃上清液后，按照HPV E6/E7 mRNA检测试剂盒说明书(购自河南(新乡)中美合资科蒂亚生物技术有限公司)操作，并分别设置两个阴性、阳性对照孔，在96孔板经细胞裂解、探针捕获待测目标，再经过杂交信号放大、底物化学发光，结果通过Quanti VirusTM冷光仪读取光子数，再经过软件转换为拷贝数。

1.2.2 组织病理学检查

患者由经验丰富的临床医师进行阴道镜检查，对宫颈可疑病灶进行取样送至病理科，组织标本经取材、脱水、包埋、切片、苏木素/伊红染色等制成HE石蜡切片，由2名经验丰富的病理医师诊断。按照2014年版女性生殖系统肿瘤WHO分类，宫颈鳞状上皮内病变分为LSIL和HSIL两级，LSIL包括：宫颈上皮内瘤样病变(cervical intraepithelial neoplasia, CIN)I级和HPV感染，HSIL包括：CIN II级、CIN III级和原位鳞癌。

1.2.3 统计学方法

采用SPSS 13.0统计学软件，宫颈不同级别病变HPV E6/E7 mRNA阳性率的比较采用 χ^2 检验，HPV E6/E7mRNA拷贝数的比较采用方差分

析， $P < 0.05$ 有统计学意义。

2 结果

2.1 HPV E6/E7mRNA 检测阳性率与宫颈病变的关系

慢性炎症组、低级别和高级别鳞状上皮内病变组HPV E6/E7mRNA阳性率见表1，组间比较差别有统计学意义($\chi^2=41.19$, $P<0.01$)，结果显示随着病变级别增高，HPV E6/E7mRNA的阳性率也逐渐增高，且宫颈上皮内病变组阳性率显著高于正常(或慢性炎)组。

表1 HPV E6/E7mRNA 阳性率与宫颈病变的关系

| 宫颈组织活检病变组别 | 例数 n | HPV E6/E7mRNA | |
|------------|------|---------------|--------|
| | | 阳性例数 | 阳性率 |
| 正常(或慢性炎) | 60 | 9 | 15.00% |
| 低级别鳞状上皮内病变 | 55 | 34 | 61.82% |
| 高级别鳞状上皮内病变 | 44 | 32 | 72.72% |

2.2 HPV E6/E7mRNA 拷贝数与宫颈病变的关系

表2 HPV E6/E7 mRNA 表达水平与宫颈病变的关系

| 宫颈组织活检病变组别 | 例数 n | E6/E7mRNA (copies/ml) | |
|------------|------|-----------------------|-----------------|
| | | 均数 | 95%CI |
| 正常(或慢性炎) | 60 | 200.70±773.79 | 0.81-400.59 |
| 低级别鳞状上皮内病变 | 55 | 4398.85±9665.08 | 1786.01-7011.69 |
| 高级别鳞状上皮内病变 | 44 | 8468.46±25050.20 | 852.51-16084.42 |

HPV E6/E7mRNA拷贝数见表2，如表2所示，随着宫颈病变进展，HPV E6/E7mRNA拷贝数也增加，经方差分析，正常组与上皮内病变组拷贝数有差异($F=4.26$, $P<0.05$)，而LSIL和HSIL HPV E6/E7mRNA拷贝数虽有增加趋势但无统计学差异。

3 讨论

宫颈癌是女性常见的恶性肿瘤之一，HPV感染特别是高危型HPV感染是导致宫颈癌发生的一个重要原因，但并非所有高危型HPV感染都会导致宫颈癌，而且高危型HPV在女性感染率较高，特别是年龄小于30岁的女性，但绝大多数为一过性感染，会被人体免疫系统清除掉，研究显示长期持续HPV感染才能导致宫颈上皮内病变最终发



展为宫颈癌。HPV是闭合环状双链DNA病毒，表面为衣壳结构，无包膜，病毒基因组DNA有8千个左右碱基对，分编码区和非编码区，编码区分^[1]：早期区（E区）、晚期区（L区）；非编码区为上游调节区（upstream regulating region, URR）或长调控区（long control region, LCR），早期区编码E1、E2、E4、E5、E6、E7等早期蛋白，参与病毒DNA的复制、转录调节和细胞转化等功能。E1和E2蛋白与HPV复制有关，E2蛋白还可抑制E6、E7转录，但其常在HPV DNA与细胞基因组整合时断裂而缺失，而失去对E6、E7的转录抑制作用，导致E6、E7蛋白高表达。E6、E7是病毒癌基因，其高表达在宫颈上皮内病变进展中起着重要作用；E4蛋白参与细胞骨架的破坏，有利于病毒颗粒的释放；E5在细胞的转化中也起着一定的作用；晚期转录区编码主要和次要衣壳蛋白L1和L2，L1高度保守，L1蛋白是构成病毒外壳的主要蛋白其表达也为机体免疫反应清除病毒提供了主要靶位点，并可诱导机体产生中和抗体对抗病毒^[2]，L2与L1一起参与病毒壳蛋白的组成，上游调节区位于L1和E6之间。含有病毒DNA复制起点和基因转录调控元件，调控HPV病毒转录与复制。

HPV在感染过程中，可出现游离状态和与细胞基因组整合状态，宫颈低级别上皮内病变中，病毒常常以游离的状态存在，但随着宫颈病变级别的增高，病毒DNA的整合状态也逐渐增多^[3]，因此HPV DNA与宫颈上皮细胞基因组整合而持续存在是宫颈上皮内病变进展为癌的重要因素，当HPV DNA与宿主细胞发生整合时，常使E2缺失，从而使E6和E7过表达，进一步使细胞发生恶性转化，E6和E7蛋白导致细胞恶性转化的分子机制主要是使抑癌基因P53和pRB失活^[4]，使宿主细胞永生化，E6可以和P53蛋白结合使其降解，而E7则可以影响pRB与E2F转录因子结合，使细胞进入细胞周期增殖、分化。E6和E7蛋白还可以通过激活端粒酶及其它癌基因而使细胞转化^[5]，E7的过表达还可破坏染色体基因组的稳定性^[6]，因此HPV E6和E7的过表达与宫颈癌的发生密切相关，所以检测HPV E6和E7的表达产物mRNA有着重要意义，可作为临床评估宫颈上皮内病变进展的方法。

本研究主要从159例宫颈液基细胞学标本中检测HPV E6/E7 mRNA表达情况，以观察其过表达与宫颈病变进展的关系，进而了解其过表达的意义。结果显示宫颈上皮内病变组比正常组（或慢性炎）组HPV E6/E7 mRNA表达阳性率显著增高，而且随着病变程度增加HPV E6/E7 mRNA阳性率也增高，结果有统计学差别，这与大多国内外研究结果相一致^[7-10]，可见HPV E6/E7 mRNA的表达与宫颈进展密切相关，另外我们也发现，宫颈上皮内病变组HPV E6/E7 mRNA拷贝数高于正常组，结果有统计学差别，而高级别宫颈上皮内病变组E6/E7 mRNA拷贝数虽然有增加趋势，但与低级别上皮内病变组无统计学差异，这与智艳芳等^[9]报道结果不一致，可能与本研究样本量较少有关，同时我们也发现低级别病变组中少量病例HPV E6/E7 mRNA出现了很高的拷贝数，

这些病例是否更容易进展成高级别病变或癌，还有待于继续追踪观察。

HPV E6/E7 mRNA作为病毒癌基因的表达产物能更好的反映病毒的活动状态，有可能更准确的预测宫颈病变进展情况，Molden等在对宫颈病变的随访中研究发现HPV mRNA比DNA对宫颈病变的进展的评估更有特异性，因此检测HPV E6/E7 mRNA可用以临床判断宫颈病变进展的风险，与其他宫颈癌筛查方法合用可提高准确性。

参考文献：

- [1] 张小燕，陈庆云，卞美璐等.人乳头状瘤病毒感染生物状态与宫颈病变研究进展[J].中国妇产科临床杂志, 2006, 7 (2) : 147-150.
- [2] Ho GY, Studentsov YY, Bierman R, et al. Natural history of human papillomavirus type 16 virus-like particle antibodies in young women[J]. Cancer Epidemiol Biomarkers Prev. 2004, 13(1):110-116.
- [3] Hopman AH, Smedts F, Dignef W, et al. Transition of high-grade cervical intraepithelial neoplasia to micro-invasive carcinoma is characterized by integration of HPV 16/18 and numerical chromosome abnormalities[J]. J Pathol. 2004, 202(1):23-33.
- [4] McCloskey R, Menges C, Friedman A, et al. Human papillomavirus type 16 E6/E7 upregulation of nucleophosmin is important for proliferation and inhibition of differentiation[J]. J Virol. 2010, 84(10):5131-5139.
- [5] Veldman T, Liu X, Yuan H, Schlegel R. Human papillomavirus E6 and Myc proteins associate in vivo and bind to and cooperatively activate the telomerase reverse transcriptase promoter[J]. Proc Natl Acad Sci U S A. 2003 , 100 (14):8211-8216.
- [6] Korzeniewski N, Spardy N, Duensing A, et al. Genomic instability and cancer: lessons learned from human papillomaviruses[J]. Cancer Lett. 2011, 305(2):113-122.
- [7] Cattani P, Zannoni GF, Ricci C, et al. Clinical performance of human-papillomavirus E6 and E7 mRNA testing for high-grade lesions of the cervix[J]. J Clin Microbiol, 2009, 47 (12) : 3895:3901.
- [8] Coquillard G, Palao B, Patterson BK. Quantification of intracellular HPV E6/E7 mRNA expression increases the specificity and positive predictive value of cervical cancer screening compared to HPV DNA[J]. Gynecol Oncol. 2011, 120(1):89-93.
- [9] 智艳芳，李肖甫，沈勇，等.人乳头瘤病毒癌基因E6/E7 mRNA检测在宫颈病变中的临床意义[J].国际遗传学杂志, 2014, 37(01):6-12.
- [10] 王华，陈亚宝，叶丽华等.应用支链DNA技术检测人乳头瘤病毒E6/E7 mRNA在宫颈疾病筛查中的价值[J].中华临床医师杂志（电子版），2011, 05(15):4362-4366.

（上接第18页）

0.05)，差异有统计学意义。在不良反应发生情况上，唑来膦酸组患者1例发烧、1例呕吐，对照组2例发烧，3例呕吐，唑来膦酸组患者不良反应发生率显著低于对照组，上述数据组间比较差异显著($p < 0.05$)，差异有统计学意义。

因此，对于肺癌骨转移患者，采用唑来膦酸进行治疗可以有效缓解患者的疼痛感，且不良反应发生率低，这一治疗方案值得在临床中推广和使用。

参考文献：

- [1] 张丹，周菊，梅李曾.注射用唑来膦酸治疗肺癌骨转移疼痛的疗效和安全性临床研究[J].当代医学. 2015, 23(17): 671-672.
- [2] 程东霞. 增强免疫治疗治疗恶性肿瘤骨转移患者的临床观察[J]. 中国民康医学. 2016, 23(01): 68-69.
- [3] 石晶，付凌雨，刘云鹏，金波. 增强免疫治疗恶性肿瘤骨转移疼痛疗效的Meta分析[J]. 中华临床医师杂志（电子版

). 2011, 25(17):302-303.

[4] 谷耀伟，杨良锁，陈亚丽. 单纯化疗与联合唑来膦酸治疗肺癌骨转移疼痛的疗效分析[J]. 中国煤炭工业医学杂志. 2012, 20(02): 96-97.

[5] 胡晓晔，邹青峰，金川，李卫东，陈文景，马磊. 增强免疫治疗肺癌骨转移的疗效分析及骨代谢标记物的研究[J]. 南方医科大学学报. 2010, 4(06): 136-137.

[6] 张银花，李洪超，马爱霞. 注射用唑来膦酸治疗恶性肿瘤骨转移引起疼痛的成本-效果分析[J]. 中国药物经济学. 2010, 7(01):78-79.

[7] 陈石，李田，葛海波. 增强免疫治疗肺癌骨转移疗效研究[J]. 临床肺科杂志. 2010, 15(11):194-195.

[8] 徐鸿洁，魏大军. 帕米磷酸二钠与增强免疫治疗肺癌骨转移疼痛近期疗效比较[J]. 北华大学学报（自然科学版）. 2010, 24(06):452-453.