

نقش سلکوکسیب همراه با کمورادیاسیون در کاهش موکوزیت و سایر عوارض حاد بیماران با کانسرهای پیشرفته سر و گردن

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۷/۰۲/۰۱ | تاریخ پذیرش: ۱۳۸۷/۰۴/۰۵

چکیده

زمینه و هدف: موکوزیت و عوارض حاد دیگر ناشی از درمان کمورادیاسیون یکی از عوامل ناراحت‌کننده در بیماران با تومورهای سر و گردن می‌باشد. سیکلواکسیژناز-۲ (COX-2) به عنوان آنزیمی که در بافت‌های نرم‌التهابی و تومورال فعالیت بیش از حد دارد شناخته می‌شود. این مطالعه جهت ارزیابی یک مهارکننده COX در کاهش عوارض حاد درمان در بیماران مبتلا به سرطان‌های پیشرفته سر و گردن که تحت درمان با کمورادیاسیون قرار می‌گرفتند طراحی شده است. روش بررسی: این مطالعه که به صورت یک کارآزمایی بالینی فاز III و به صورت دوسوکور در بیماران با موارد پیشرفته موضعی سرطان‌های سر و گردن انجام شده است به صورتی که درمان رادیوتراپی $60-70\text{ Gy}$ و شیمی‌درمانی همزمان با سیسی‌پلاتین هر سه هفته یا هفتگی برای آنها انجام شد. کپسول سلکوکسیب به صورت 100 mg چهار بار در روز که از روز اول درمان به مدت هشت هفته برای گروه مورد و پلاسبو برای گروه شاهد ادامه می‌یافتد. **یافته‌ها:** در این مطالعه در کل 122 نفر (61 نفر در هر گروه) مورد بررسی قرار گرفته‌اند که 81 نفر مرد و 41 نفر زن بودند. در آزمون تحلیل واریانس با اندازه‌گیری مکرر مشاهده شد که هر دو گروه در طی زمان درمان دچار عوارض موکوزیت، ازوفارژیت و درماتیت و درد شده‌اند ولی به طور کاملاً معنی‌داری میزان افزایش درجه (Grade) هر یک از این عوارض در گروه پلاسبو بالاتر از گروه دارو بوده است ($p < 0.001$). وزن در هر دو گروه در طی زمان به طور مشابهی کاهش یافته بود که البته در گروه پلاسبو میزان کاهش وزن به طور معنی‌داری بیشتر از گروه دارو بوده است ($p = 0.004$). شاخص‌های خونی از قبیل فرمول شمارش خون و کراتینین خون در هر دو گروه کاهش یافته بود که تغییرات معنی‌داری نداشت. **نتیجه‌گیری:** به نظر می‌رسد استفاده از یک مهارکننده انتخابی COX-2 که دارویی ارزان و کم خطر می‌باشد سبب کاهش عوارض حاد درمانی در بیمارانی مبتلا به سرطان پیشرفته سر و گردن که تحت کمورادیاسیون قرار می‌گیرند، خواهد شد.

کلمات کلیدی: سرطان‌های سر و گردن، کمورادیاسیون، عوارض حاد، موکوزیت، سیکلواکسیژناز ۲، سلکوکسیب.

محمد مهدی مجاهد^۱

مهدی عقیلی^{۱*}، علی کاظمیان^۱

فرشید فرهان^۱، شهرزاد ایزدی^۲

۱- گروه رادیوتراپی- انکولوژی، مرکز تحقیقات سرطان انتستیتو کانسر بیمارستان امام خمینی

۲- مرکز توسعه پژوهش بیمارستان امام خمینی

دانشگاه علوم پزشکی تهران

* نویسنده مسئول: تهران، انتها بلوار کشاورز، مرکز تحقیقات انتستیتو کانسر بیمارستان امام خمینی، گروه رادیوتراپی- انکولوژی تلفن: ۰۶۵۸۱۶۳۳ email: aghili@sina.tums.ac.ir

مقدمه

علت مویریدیتی در بیمارانی است که تحت کمورادیاسیون برای کانسرهای سر و گردن قرار می‌گیرند.^۱ این عارضه به شکل ضایعات دردناک به همراه دیسفاری و درد دهان می‌باشد که ممکن است آنچنان دردناک باشد که بر کیفیت زندگی بیمار اثر شدیدی بگذارند که حتی نیاز به قطع درمان باشد. بروز موکوزیت براساس منابع و تحقیقات مختلف تا 80% گزارش شده است.^۲ سیکلواکسیژناز یک آنزیم کلیدی در سینز پروستاگلاندین‌ها و یک آنزیم القایی در موارد التهاب و بافت‌های سرطانی می‌باشد.^{۳,۴} پروستاگلاندین‌ها نقش اساسی در ایجاد التهاب، تهاجم سلولی، آپوپتوز و آثیروز نز و تعدیل واکنش‌های ایمنی

تومورهای سر و گردن Head & neck carcinoma به طور نسبتاً شایع در انسان می‌باشند و اغلب این تومورها به طور بالقوه علاج پذیر هستند. پرتو درمانی در میان روش‌های درمانی موجود در این ناحیه از اهمیت و جایگاه ویژه‌ای برخوردار بوده که به عنوان درمان قطعی و در پاره‌ای از موارد بعد یا قبل از کموتراپی و جراحی یا همزمان با کموتراپی استفاده می‌شود. یکی از عوارض شایع رادیوتراپی التهاب مخاطی یا موکوزیت دهانی است که یک عارضه توکسیک و محدود کننده دوز و درمان رادیوتراپی است و مهمترین

کرده‌اند و در هنگام مراجعته تومور واضحی نداشتند از مطالعه خارج شدند. بیماران مورد مطالعه بر حسب گروه مورد و شاهد، کپسول سلکوکسیب (سلبیوکس، باخته بیوشیمی، ایران) و پلاسیبو (که با شرایط مشابه تهیه شده بود). روزانه چهار بار هر شش ساعت از کپسول ۱۰۰ میلی‌گرمی مورد نظر مصرف می‌نمودند. داروهایی که در اختیار بیماران قرار می‌گرفت طوری تهیه شده بود به طوری که تا پایان طرح محقق و بیمار از نوع داروی مصرفی مربوط به هر نوع برچسب کاملاً بی‌اطلاع بودند و بیماران هر هفته جهت ویزیت و تعیین گردید عوارض حاد از قبیل موکوزیت، درماتیت، درد حلقی - دهانی، دیسفاری و کترول آزمایش شمارش کامل خون و اندازه‌گیری کراتینین خون ویزیت می‌شدند و طبق عوارض ایجاد شده معیارهای WHO (گردید ۱-۴) بدین صورت که برای موکوزیت: گردید ۱ با ایجاد درد گلو و اریتم، گردید ۲ با ایجاد اولسراسیون خفیف، گردید ۳ به صورت اولسراسیون منتشر و پسودومامبرنو گردید ۴ به صورت نکروز و خونریزی مخاطی است. بیماران از نظر تعداد داروی مصرفی کترول می‌شدند و دارو یا پلاسیبو در اختیار بیماران قرار می‌گرفت. این مطالعه از نظر اخلاقی در کمیته اخلاق پزشکی مورد بررسی و تائید قرار گرفت و کلیه بیماران پس از توجیه رضایت‌نامه آگاهانه اخذ می‌شد و بیماران هیچگونه هزینه‌ای بابت دارو و آزمایشات اضافی پرداخت نمی‌کردند. کلیه اطلاعات به دست آمده کدگذاری شده و توسط برنامه‌های آماری وارد حافظه رایانه شد. ابتدا فراوانی کلیه داده‌های کیفی و کمی محاسبه گردید. با توجه به آنالیز توزیع فراوانی داده‌ها در ۱۲۲ بیمار انجام شد. جهت بررسی ارتباط متغیرها با بروز عوارض حاد گردید ۲ و بیشتر از آزمون χ^2 استفاده گردید. جهت بررسی رابطه متغیرهای مورد مطالعه با بیشترین گردید عوارض حاد که در انتهای درمان ایجاد می‌شد از آزمون Repeated measure analysis of variance (آزمون تکراری) استفاده گردید. جهت بررسی فاصله زمانی شروع عوارض حاد گردید ۲ از T-test استفاده شد محاسبه میانگین شدت عوارض حاد با آزمون Repeated measure analysis of variance (آزمون تکراری) انجام شد. مقادیر $p < 0.05$ معنی‌دار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

در این مطالعه ۱۲۲ بیمار (۶۱ نفر در هر یک از دو گروه دارو (Cox2) و دارونما) وارد مطالعه شدند. خصوصیات پایه‌ای بیماران در

دارند. COX-2 در اکثر بافت‌های نرم‌الی یافت نمی‌شود و فعالیت این آنزیم بیشتر در سلول‌های پیش‌بدخیم و بدخیم دیده می‌شود.^۵ این آنزیم در ۱۰۰٪ تومورهای سر و گردن فعال است.^۶ مطالعات قبلی نشان‌دهنده آن بوده است که انجام شیمی‌درمانی و رادیوتراپی سبب افزایش میزان COX-2، PGE2 خواهد شد^{۷-۹} و استفاده از یک مهارکننده این آنزیم علاوه بر بهبود پاسخ تومور سبب بهبود عوارض ناشی از درمان بیمارانی که تحت کموتراپی یا رادیوتراپی شده است.^{۱۰} لذا استفاده از مهارکننده انتخابی این آنزیم به‌طور بالقوه می‌تواند به صورت یک درمان هدفمند با تأثیر بر سلول‌های سرطانی و بدون تاثیر بر بافت نرم‌الی سبب بهبود نتایج درمانی در این بیماران شود.

روش بررسی

این مطالعه به صورت یک مطالعه بالینی آینده‌نگر و تصادفی و با گروه کترول پلاسیبو به صورت دوسوکور (Double blind) انجام شده است. جمعیت مورد مطالعه از بیماران مبتلا به تومورهای پیش‌رفته سر و گردن T3-T4N+ و غیر متابلتیک بالای ۱۸ سال که جهت درمان قطعی رادیوتراپی و شیمی‌درمانی همزمان از اردیبهشت ۱۳۸۵ شهريور ۱۳۸۶ به درمانگاه رادیوتراپی و انکولوژی بیمارستان امام خمینی مراجعه نموده بودند به روش پاکت‌های بسته Randomized blocks تقسیم می‌شدند. مبتلایان به تومورهای سر و گردن که درمان رادیوتراپی خارجی با دستگاه کبات - ۶۰ با حداقل دوز درمانی ۶۰ گری به صورت فیلدی‌های لترال و یا پلان سه بعدی با دوز روزانه دو گری همزمان با شیمی‌درمانی دریافت می‌داشتند. همه بیماران پس از کترول تست‌های خونی و کلیوی داروی سیس پلاتین ۱۰۰ میلی‌گرم (Ebeplatin-Ebeve-Austria) در هر متر مربع در طی سه روز هر سه هفته و یا به صورت هفتگی ۳۵ میلی‌گرم بر متر مربع دریافت می‌داشتند. بیماران جهت معاینه و تعیین گردید هر هفته یک نوبت از ابتدای درمان تا هفته آخر درمان توسط محقق و پزشک همکار دیگر ویزیت می‌شدند و به تفکیک هفته نتایج در پرسشنامه ثبت می‌گردید. بیماران با سابقه رادیوتراپی به سر و گردن و وضعیت عمومی نامطلوب (نمره کارنوفسکی کمتر از ۷۰)، حساسیت قبلی نسبت به سلکوکسیب و سایر NSAIDS، استفاده مزمن از NSAIDS، بیمارانی که دوره درمانی را کامل نکردنده، بیمارانی که برای درمان همراه بعد از جراحی مراجعه

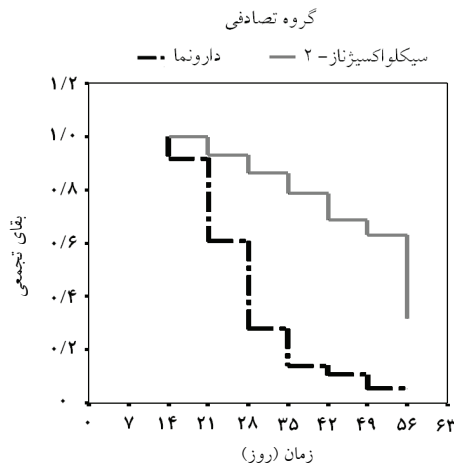
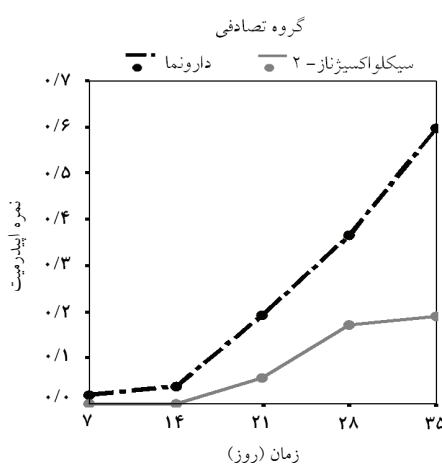
هفته درمان، در ۱۰۰٪ از بیماران گروه دارو و ۹۱٪ از بیماران گروه دارونما هیچ گونه نشانه‌ای از موكوزیت درجه سه مشاهده نمی‌شد، این میزان به ۹۸٪ در گروه دارو و ۵۸٪ در گروه دارونما در هشتمین هفته درمان کاهش یافت. نتیجه آزمون log-rank ($p=0.0004$) بود. دیگر عوارض حاد و تأخیری حاصل از رادیوتراپی مطابق با کراتریای

جدول ۱: مشخصات و وضعیت دموگرافیک بیماران

| پلاسیو (n=۶۱) | COX2 (n=۶۱) | پارامتر |
|---------------|-------------|--|
| ۵۵/۰۸±۱۲/۴۵ | ۵۶/۴۶±۱۴/۶۵ | سن (mean ± SD, yrs) |
| ۴۱(٪۶۷/۲) | ۴۰(٪۶۵/۶) | جنس |
| ۲۰(٪۳۲/۸) | ۲۱(٪۳۴/۴) | مرد |
| ۱۲(٪۱۹/۷) | ۱۴(٪۲۳) | زن |
| ۴(٪۶/۶) | ۲(٪۳/۳) | محل تومور اولیه |
| ۱۹(٪۳۱/۱) | ۱۲(٪۱۹/۷) | حفره دهان |
| ۴(٪۶/۶) | ۸(٪۱۳/۱) | اوروفارنکس |
| ۱۷(٪۲۷/۹) | ۱۹(٪۳۱/۱) | لارنکس |
| ۵(٪۸/۲) | ۶(٪۹/۸) | نازوفارنکس |
| | | هیپوفارنکس |
| ۳(٪۴/۹) | ۲(٪۳/۳) | T- Stage |
| ۱۴(٪۲۳) | ۱۲(٪۱۹/۷) | T1 |
| ۲۲(٪۳۶/۱) | ۲۶(٪۴۲/۶) | T2 |
| ۲۲(٪۳۶/۱) | ۲۱(٪۳۴/۴) | T3 |
| | | T4 |
| ۱۷(٪۲۷/۹) | ۲۱(٪۳۴/۴) | N- Stage |
| ۲۰(٪۳۲/۸) | ۱۹(٪۳۱/۱) | N0 |
| ۱۳(٪۲۱/۳) | ۱۳(٪۲۱/۳) | N1 |
| ۱۱(٪۱۸) | ۸(٪۱۳/۱) | N2 |
| | | N3 |
| ۱۰(٪۱۶/۴) | ۱۲(٪۱۹/۷) | گرید تومور |
| ۶(٪۹/۸) | ۵(٪۸/۲) | G1 |
| ۸(٪۱۳/۱) | ۶(٪۹/۸) | G2 |
| ۳۷(٪۶۰/۷) | ۳۸(٪۶۲/۳) | G3 |
| ۴۶/۱۶±۱۰/۵۶ | ۴۹/۸۱±۱۶/۰۷ | G4 |
| ۶۶۷۵/۶۹±۴۳۸ | ۶۶۹۳/۶۴±۶۴ | طول مدت رادیوتراپی (mean ± SD, days) |
| ۳۳/۲۳±۲/۱۷ | ۳۳/۵۴±۲/۶ | دوز رادیوتراپی (mean ± SD, cGy) |
| ۲۶(٪۴۲/۶) | ۲۶(٪۴۲/۶) | تعداد جلسات رادیوتراپی (mean ± SD, cGy) |
| ۳۵(٪۵۷/۴) | ۳۵(٪۵۷/۴) | پرتوکل کمتر از گروه هفتگی |
| | | هر سه هفته |

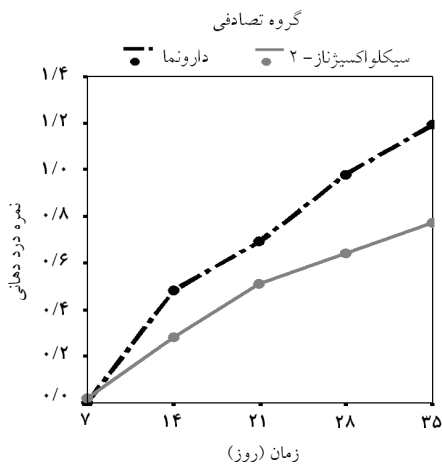
جدول ۱ آمده است. مابین دو گروه درمانی هیچ اختلاف آماری معنی‌داری در هیچ‌یک از خصوصیات پایه‌ای مشاهده نشد. تمام بیماران برای حداقل دو هفته و حداقل هشت هفته مورد پی‌گیری قرار گرفتند. ۱۷ بیمار (۱۴٪) به شرح زیر روند درمانی را مطابق با برنامه درمانی مورد نظر (دریافت دارو یا دارونما برای حداقل پنج هفته پس از شروع رادیوتراپی) به‌طور کامل طی نکردند؛ سه بیمار (یک نفر از گروه دارو و دو نفر از گروه دارونما) در پنجمین هفته درمانی در اثر شدت بالای سرطان اولیه فوت شدند، سه بیمار (دو نفر از گروه دارو و یک نفر از گروه دارونما) به‌دلیل عدم همکاری در پایان سه هفته درمان را قطع کردند و ۱۱ بیمار (پنج نفر از گروه دارو و شش نفر از گروه دارونما) به‌دلیل عدم تحمل دارو (به‌دلیل اشکال در بلع کپسول یا عوارض گوارشی) و یا عدم همکاری، درمان را تنها تا پایان چهار هفته ادامه دادند. بجز در یک مورد (ابتلای یکی از بیماران گروه دارو به اریتم مولتی فورم و قطع دارو در ششمین هفته درمانی) در هیچ‌یک از دو گروه درمانی عارضه خاصی مشاهده نشد.

جهت مقایسه زمان شروع و پیشرفت موكوزیت در دو گروه درمانی از روش آنالیز آماری کاپلان مایر (Kaplan-Meier survival analysis) استفاده شد، در این روش همگی ۱۲۲ بیمار شرکت‌کننده در مطالعه وارد آنالیز آماری شدند. اختلاف آماری معنی‌داری در زمان شروع موكوزیت درجه دو مابین دو گروه درمانی مشاهده شد؛ میانه زمان شروع موكوزیت درجه دو در بیماران دریافت‌کننده دارو (Cox2) ۵۶ روز (٪۵/حدود اطمینان: ۴۹–۶۳) و در بیماران دریافت‌کننده دارونما ۲۸ روز (٪۵/حدود اطمینان: ۲۶–۳۰) بود. در دو مین هفته درمان در ۱۰۰٪ از بیماران گروه دارو و ۹۲٪ از بیماران گروه دارونما هیچ شانه‌ای از موكوزیت درجه دو مشاهده نمی‌شد. این میزان به ٪۷۶ در گروه دارو و ٪۱۲ در گروه دارونما در پنجمین هفته درمانی کاهش یافت و نهایتاً به ٪۱۹ در گروه دارو و ٪۱۲ در گروه دارونما در هشتمین هفته درمانی رسید (نمودار ۱). نتیجه آزمون log-rank ($p<0.0001$) بود و موكوزیت گرید دو در گروه دارو کمتر از گروه دارونما بود. همچنین اختلاف آماری معنی‌داری در میزان بروز موكوزیت درجه سه مابین دو گروه درمانی مشاهده شد؛ موكوزیت درجه سه تنها در یک بیمار (٪۱/۶) از بیماران گروه دارو به وجود آمد، در حالی‌که در گروه دارونما ۱۳ نفر (٪۲۱/۳) از بیماران در طی روند درمانی دچار موكوزیت درجه سه شدند (نmodar ۱). در چهارمین

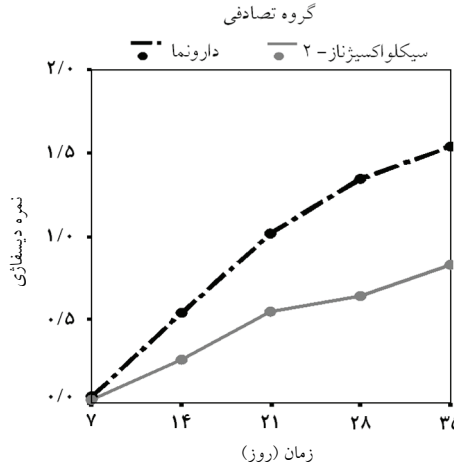


نمودار-۳: تغییرات اپیدرمیت در طول پنج هفته در هر دو گروه دارو و پلاسبو

نمودار-۱: زمان ابجاد موکوزیت گرید ۲



نمودار-۴: تغییرات درد دهانی در طول پنج هفته در هر دو گروه دارو و پلاسبو



نمودار-۲: تغییرات دیسفلایزی در طول پنج هفته در هر دو گروه دارو و پلاسبو

آزمایشگاهی WBC، هموگلوبین و پلاکت در طی زمان در دو گروه مورد مطالعه با استفاده از آزمون تحلیل واریانس با اندازه‌گیری مکرر، نشان‌دهنده یک تأثیر معنی‌دار زمانی (Time effect) بود (به ترتیب $p=0.035$ ، $p<0.001$ و $p<0.001$)، ولی تقابل مابین زمان و گروه درمانی (Time-by-group interaction) معنی‌دار نبود، این مسئله نشان‌دهنده این است که این سه پارامتر در طی زمان در هر دو گروه تغییر کرده‌اند ولی میزان تغییر آنها در دو گروه مورد مطالعه متفاوت نبوده است. ارزیابی روند تغییرات کراتینین با استفاده از آزمون تحلیل واریانس با اندازه‌گیری مکرر نشان داد که، تأثیر معنی‌دار زمانی و یا تقابل معنی‌دار مابین زمان و گروه وجود نداشته است و بنابراین سطح کراتینین در هیچ‌یک از دو گروه درمانی در طی زمان تغییر نکرده است. ارزیابی روند تغییرات وزن بدن با استفاده از آزمون تحلیل

داده شده از طرف WHO به دقت برای هر بیمار ثبت شده و روند تغییرات درجه آنها در طی زمان با استفاده از آزمون تحلیل واریانس با اندازه‌گیری مکرر مورد ارزیابی قرار گرفت. این عوارض شامل دیسفلایزی، اپیدرمیت و درد دهانی (Oral pain) بودند. آزمون تحلیل واریانس با اندازه‌گیری مکرر، تقابل معنی‌داری را مابین زمان و گروه درمانی (Time-by-group interaction) در هر سه مورد دیسفلایزی ($F=14/27$ ، $p<0.001$)، اپیدرمیت ($F=7/0.8$ ، $p=0.000$) و درد دهانی ($F=4/57$ ، $p=0.001$) نشان داد، نتیجتاً درجه هر سه این عوارض در طی زمان در هر دو گروه درمانی افزایش پیدا کرده ولی میزان این افزایش در دو گروه متفاوت بوده است؛ میزان افزایش درجه این سه عارضه در گروه دارونما به طور کاملاً معنی‌داری بالاتر از گروه دارو بوده است (نمودارهای ۲ و ۳ و ۴). ارزیابی الگوی تغییرات پارامترهای

موثر بوده است اما نتایج چشمگیری نداشته است. رژیم‌هایی که به طور شایع جهت درمان موکوزیت و درد ناشی از آن به کار می‌روند عبارتند از: بی‌حس‌کننده‌های موضعی مانند لیدوکائین یا دیکلومین (Dyclomine)، آنتی‌اسیدهای حاوی میزیم، دیفن هیدرامین، نیستاتین، سوکرال فیت و گاهی نیز از نارکوتیک‌های خوارکی یا دارویی جهت سوکرال فیت و گاهی نیز از نارکوتیک‌های خوارکی یا دارویی جهت کاهش درد استفاده می‌شود. قابل ذکر است که میزان تأثیر و ایمنی هیچ‌یک از رژیم‌های درمان یا پیشگیری هنوز اثبات نشده است.^{۱۴} آنزیم سیکلو اکسیژناز در متابولیسم پروستاگلاندین‌ها موثر است این آنزیم بدو صورت Cox-1,Cox2 وجود دارد این آنزیم در ایجاد التهاب و همچنین در القای آنزیوژن، مرگ سلولی و تهاجم سلولی موثر است. فعالیت بیش از Cox-2 (Over expression) حد نوع در هنگام رادیوتراپی به مخاط تشید می‌یابد^{۱۵} و لذا با مهار این آنزیم نه تنها انتظار می‌رود که عوارض درمانی کمتر شود بلکه به طور بالقوه می‌تواند اثرات ضد تومور را اعمال کند. در مطالعات انجام شده استفاده همزمان از ایندومتاکسین و رادیوتراپی سبب بهبود ایندکس درمانی شده است. ایندومتاکسین سبب کاهش اثر معکوس اشعه در مهار ایمنی و اثر حفاظتی در برابر اشعه بر روی سلول‌های خونی HNSCC می‌شود و در مطالعه انجام شده بر روی ۱۹ بیمار مبتلا به تجویز همزمان ایندومتاکسین با رادیوتراپی سبب تاخیر ایجاد موکوزیت گردید ۳ و ۴ شده است.^{۱۶} همان‌طور که در مطالعه ما نشان داده شد استفاده از یک مهارکننده انتخابی COX-2 نه تنها سبب کاهش معنی‌دار موکوزیت به صورت کاهش گردید ۳ و ۴ بلکه تاخیر در بروز گردید ۱ به ۲ و ۳ در بیماران گروه دارو نسبت به گروه دارو نما شده است و به‌دبیال سایر عوارض حاد دیگر که از تشید موکوزیت منشا می‌گیرد مانند درد اروفارنیزیال، دیسفازی و کلیوی را نسبت به دارو نما تشید نکرده است. در پایان با توجه به اطلاعات به‌دست آمده از این مطالعه که اولین مطالعه در نوع خود بر روی بیماران سر و گردن و به صورت راندو‌میزه می‌باشد به‌نظر می‌رسد که استفاده از یک مهارکننده انتخابی COX-2 که دارویی ارزان و کم خطر می‌باشد سبب کاهش عوارض حاد درمانی در بیمارانی که مبتلا به سرطان پیشرفته سر و گردن دارند و تحت رادیوتراپی کمتر از ۱۵٪ خواهد شد. نتایج این مطالعه جهت ارزیابی نتایج درمانی از نظر پاسخ درمانی، کترول

واریانس با اندازه‌گیری مکرر نشان‌دهنده یک تأثیر معنی‌دار زمانی (Time effect) ($F=144/85$, $p<0.001$) و نیز یک تقابل معنی‌دار مابین زمان و گروه (Time-by-group interaction) ($F=5/96$, $p=0.002$) بود، بنابراین وزن بیماران در هر دو گروه درمانی در طی زمان کاهش یافته ولی میزان این کاهش در گروه دارونما به‌طور کاملاً معنی‌داری بالاتر از گروه دارو بوده است.

بحث

سالانه بیش از ۴۰ هزار مورد کانسر سر و گردن در آمریکا گزارش می‌شود که ۶۰٪ این افراد با موارد پیشرفته مراجعه می‌کنند و اغلب مرگ و میر از بیماری رژیونال یا لوکال غیر کترول شده است.^{۱۷} از طرفی کمورادیاسیون به عنوان درمان استاندارد غیر جراحی در موارد پیشرفته تومورهای سر و گردن توصیه می‌شود. مهمترین علت شکست درمانی در این بیماران عود موضعی است. عوارض حاد کمورادیاسیون شامل موکوزیت و درماتیت و دیسفازی و به‌دبیال ان کاهش وزن و افزایش اندکس‌های کلیوی اوره کراتینین و تغییرات اندکس‌های خونی را می‌توان نام برد. این عوارض مهمترین عامل قطع درمان و طولانی شدن درمان می‌باشد. از طرفی دیگر طولانی شدن زمان درمان نقش معکوس بر روی کترول موضعی تومور دارد.^{۱۸} موکوزیت که یک عارضه توکسیک و محدود کننده دوز و درمان رادیوتراپی است و مهمترین علت موربیدیتی در بیمارانی است که تحت کمورادیاسیون برای سرطان‌های سر و گردن قرار می‌گیرند این عارضه به‌شكل ضایعات دردناک به‌همراه دیسفازی و اودینوفازی می‌باشد که ممکن است آنچنان دردناک باشد که بر کیفیت زندگی بیمار اثر شدیدی بگذارد که حتی نیاز به قطع درمان باشد. همچنین موکوزیت باعث مشکلات عمدۀ‌ای در طول دوره درمان به صورت ناتمام ماندن درمان به‌علت عدم تحمل و یا پذیرش بیمار با کاهش وزن و سوء‌تعذیه و نیاز به مصرف داروهای متعدد می‌شود که همگی این موارد روی پاسخ درمانی اثر دارند.^{۱۹} لذا پیشگیری یا درمان سریع این عارضه ضروری است اما در حال حاضر هیچ روش موثر و عموماً قابل قبولی وجود ندارد. اگرچه عوامل پروفیلاکتیک که معمولاً جهت پیشگیری از موکوزیت به کار می‌روند شامل محلول‌های آنتی بیوتیکی موضعی (دهانشویه‌های کلره‌گزیدن، بنزیدامین، بی‌کربنات سدیم، آسیکلولویر، آمفوتریسین و بیخ) می‌باشند که اثرات آن به‌طور نسبی

همکاری مرکز توسعه پژوهش بیمارستان امام خمینی (ورود اطلاعات و تجزیه و تحلیل داده‌ها) و شرکت باختن بیوشیمی (به‌سبب در اختیار گذاشتن داروی مورد نیاز) اجرا شده است.

موضعی و میزان بقاء بیماران پس از ارزیابی و پی‌گیری مناسب متعاقباً اعلام خواهد شد. سپسگزاری: این طرح مصوب مرکز تحقیقات سلطان انتیتو کانسر دانشگاه علوم پزشکی تهران می‌باشد و با

References

- Trotti A, Bellm LA, Epstein JB, Frame D, Fuchs HJ, Gwede CK, et al. Mucositis incidence, severity and associated outcomes in patients with head and neck cancer receiving radiotherapy with or without chemotherapy: a systematic literature review. *Radiother Oncol* 2003; 66: 253-62.
- Wilkes JD. Prevention and treatment of oral mucositis following cancer chemotherapy. *Semin Oncol* 1998; 25: 538-51.
- Fu JY, Masferrer JL, Seibert K, Raz A, Needleman P. The induction and suppression of prostaglandin H2 synthase (cyclooxygenase) in human monocytes. *J Biol Chem* 1990; 265: 16737-40.
- O'Banion MK. Cyclooxygenase-2: molecular biology, pharmacology, and neurobiology. *Crit Rev Neurobiol* 1999; 13: 45-82.
- Milas L, Mason K, Liao Z. Role of cyclooxygenase-2 (COX-2) and its inhibition in tumor biology. In: Nieder C, Milas L, Ang K, editors. Modification of radiation response. New York, NY: Springer-Verlag; 2003. p. 241-58.
- Chan G, Boyle JO, Yang EK, Zhang F, Sacks PG, Shah JP, et al. Cyclooxygenase-2 expression is up-regulated in squamous cell carcinoma of the head and neck. *Cancer Res* 1999; 59: 991-4.
- Pyo H, Choy H, Amorino GP, Kim JS, Cao Q, Hercules SK, et al. A selective cyclooxygenase-2 inhibitor, NS-398, enhances the effect of radiation in vitro and in vivo preferentially on the cells that express cyclooxygenase-2. *Clin Cancer Res* 2001; 7: 2998-3005.
- Altorki NK, Port JL, Zhang F, Golijanin D, Thaler HT, Duffield-Lillico AJ, et al. Chemotherapy induces the expression of cyclooxygenase-2 in non-small cell lung cancer. *Clin Cancer Res* 2005; 11: 4191-7.
- Steinauer KK, Gibbs I, Ning S, French JN, Armstrong J, Knox SJ. Radiation induces upregulation of cyclooxygenase-2 (COX-2) protein in PC-3 cells. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 2000; 48: 325-8.
- Milas L, Nishiguchi I, Hunter N, Murray D, Fleck R, Ito H, et al. Radiation protection against early and late effects of ionizing irradiation by the prostaglandin inhibitor indomethacin. *Adv Space Res* 1992; 12: 265-71.
- Harari PM, Cleary JF, Hartig GK. Evolving patterns of practice regarding the use of chemoradiation for advanced head and neck cancer patients. *Proc Am Soc Clin Oncol* 2001; 226a.
- Wilkes JD. Prevention and treatment of oral mucositis following cancer chemotherapy. *Semin Oncol* 1998; 25: 538-51.
- Shih A, Miaskowski C, Dodd MJ, Stotts NA, MacPhail L. Mechanisms for radiation-induced oral mucositis and the consequences. *Cancer Nurs* 2003; 26: 222-9.
- Worthington HV, Clarkson JE, Eden OB. Interventions for preventing oral mucositis for patients with cancer receiving treatment. *Cochrane Database Syst Rev* 2007; 4: CD000978.
- Sonis ST, O'Donnell KE, Popat R, Bragdon C, Phelan S, Cocks D, et al. The relationship between mucosal cyclooxygenase-2 (COX-2) expression and experimental radiation-induced mucositis. *Oral Oncol* 2004; 40: 170-6.
- Milas L, Nishiguchi I, Hunter N, Murray D, Fleck R, Ito H, et al. Radiation protection against early and late effects of ionizing irradiation by the prostaglandin inhibitor indomethacin. *Adv Space Res* 1992; 12: 265-71.

CELECOXIB - Chemoradiation therapy for reducing mucositis and other acute side effects in advance head and neck carcinoma

Mojahed M M.¹

Aghili M.^{1*}

Kazemian A.¹

Farhan F.¹

Izadi Sh.²

1- Department of Radiation-Oncology, Institute Cancer
2- Research Developing Center

Imam Khomeini Hospital, Tehran
University of Medical Sciences

Abstract

Received: April 20, 2008 Accepted: June 25, 2008

Background: Chemo-radiotherapy-induced oral mucositis represents a therapeutic challenge frequently encountered in cancer patients. This side effect causes significant morbidity and may delay or interruption of treatment plan, cyclo-oxygenase 2 (COX2) is an inducible enzyme primarily expressed in inflamed and tumoral tissues. COX-2 inhibitors have shown promise to reduce chemoradiation induce toxicities. We conducted a phase III, randomized double blind clinical trial to evaluate the toxicity and efficacy of celecoxib, a selective COX2 inhibitor, administered concurrently with chemoradiation for locally advanced head and neck cancer. Here in we report the first report about the role of COX-2 inhibitor in acute toxicities.

Methods: Patients with stage III/IV (locally advance) head and neck carcinoma who referred to department of radiation-oncology were eligible. Patients were treated with chemotherapy with cisplatin concurrently with radiation (60-70Gy). Celecoxib (100mg qid) was started at the first day of radiotherapy and was given for a total of 8 weeks. Acute toxicities were evaluated every week by WHO scale.

Results: One hundred twenty two patients were enrolled into the study, (61 patients for each group). In repeated mesurment analysis of variance there is a significant difference in the time of onset of grade II acute toxicities between the two groups; The mucositis, dysphagia, epidermitis and oral pain score changed significantly over the typical five weeks in two groups but these changes were more sever in placebo group ($p=0.0001$). In the analysis of the overall changes in the following laboratory parameters: WBC, hemoglobin and platelet showed that these parameters decreased over time in both groups without a significant difference between groups.

Conclusion: The results of these study showed that the use of a COX-2 inhibitor (celecoxib) that is a safe and inexpensive drug may reduce acute toxicities of chemoradiation specially mucositis in head and neck carcinoma.

Keywords: Head and neck cancer, chemoradiation, acute toxicities, mucositis, COX-2, celecoxib.

* Corresponding author: Dept. of
Radiation- Oncology, Institute Cancer
Research Center, Keshavarz Blvd.,
Tehran, IRAN
Tel: +98-21-66581633
email: aghili@tums.ac.ir