# Comparison of BAX expression in papillary carcinoma and papillary microcarcinoma of thyroid and its relationship with prognostic factors

# Jalali Nadoushan M.R., PhD<sup>1</sup>, Sarmastzadeh T., MD<sup>2</sup>, Davati A., PhD<sup>3</sup>

- 1. Professor, Department of Anatomical Sciences and Pathology, Shahed University, Tehran, Iran (Corresponding Author), Tel:+98-21-88963762, jalali@shahed.ac.ir, jalalinadooshan@yahoo.com
- 2. General Practitioner, Shahed University, Tehran, Iran.
- 3. Associate Professor, Department of Hygiene and Social Medicine, Shahed University, Tehran, Iran.

#### **ABSTRACT**

**Background and Aim:** Thyroid papillary carcinoma (PTC) is the most common thyroid cancer. BAX gene is the first known pro-apoptotic member of the Bcl-2 protein family. The aim of this study was to investigate the relationship between BAX expression and some prognostic factors in PTC and papillary microcarcinoma (PMC).

**Materials and Methods:** In this cross-sectional, descriptive – analytical study, we obtained data from the records of 105 patients who had undergone thyroidectomy with a final diagnosis PMC and PTC, in Mostafa-Khomeini Hospital, from 2012 to 2014. The data included age, gender, tumor size and lymph node involvement. We investigated BAX expression by immunohistochemistry staining and capsular invasion by hematoxylin – eosin staining. Considering the percentage of positive tumor cells, BAX grading was done. Data were analyzed by Fischer's 'Chi-Square and T tests.

**Result:** In this study, 87.5% of patients were female. 81.9 % of patients had no lymph node involvement. There was only a significant association between the type of tumor and lymph node involvement (P= 0.02). We found no significant difference between papillary and micropapillary carcinoma in regard to BAX expression. Different grades of BAX expression had significant relationship with tumor size, lymph node involvement, and capsular invasion (P<0.001). Age (P< 0.02), BAX gene expression (P=0.001) and tumor size (P< 0.001) showed significant statistical relationships with one another.

**Conclusion**: BAX expression is associated with lymph node involvement, capsular invasion and mean tumor size; and can be used to estimate the prognosis of PMC and PTC.

**Keywords:** Papillary thyroid carcinoma, Prognosis, BAX.

**Received:** Jun 25, 2016 **Accepted:** Dec 21, 2016

# مقایسه بیان BAX در کارسینوم پاپیلری و پاپیلری میکروکارسینوم تیرویید و ارتباط آن با فاکتورهای موثر در پیش آگهی

# محمد رضا جلالي ندوشن'، طلا سرمست زاده'، على دواتي"

۱. استاد گروه علوم تشریحی و آسیب شناسی ، دانشگاه شاهد، تهران، ایران (مولف مسوول)،تلفن ثابت:۸۸۹۶۳۷۶۲-۲۱، sjalali@shahed.ac.ir ،۰۲۱-۸۸۹۶۳۷۶۲ jalalinadooshan@yahoo.com

۲. دانش آموخته پزشکی عمومی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران.

۳. دانشیار گروه بهداشت و پزشکی اجتماعی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران.

# چکیده

**زمینه و هدف:** کارسینوم پاپیلری تیرویید PTC شایعترین سرطان تیرویید است. ژن BAX اولین عضو پروآپوپتوز شناخته شده از خانواده پروتئین Bcl-2 است. هدف این مطالعه بررسی رابطه بین بیان BAX با برخی فاکتورهای موثر در پیش آگهی PTC و پاپیلری میکروکارسینوم تیروئید PMC می باشد.

روش بررسی: در این پژوهش مقطعی (توصیفی – تحلیلی)، اطلاعات درباره سن، جنس،اندازه تومور و درگیری گره لنفی ۱۰۵ بیمارتیروییدکتومی شده در بیمارستان شهید مصطفی خمینی تهران در سال های ۱۳۹۳–۱۳۹۱ از پرونده استخراج و با روش ایمونوهیستوشیمی بیان BAX وبا رنگ آمیزی هماتوکسیلن – ائوزین تهاجم کپسولی بررسی شد. با توجه به درصد سلولهای تومورال مثبت از نظر BAX، درجه بندی صورت گرفت. از آزمون های Ttest ،Chi-Square،Fischer's و Exact test و Ttest ،Chi-Square،Fischer's بررسی آماری استفاده شد.

یافته ها: در این بررسی ۸۷/۵ ٪ مبتلایان مونث و ۸۱/۹ ٪ از افراد درگیری لنفاوی نداشتند. بین نوع تومور و درگیری کپسول، درگیری غدد لنفاوی و جنسیت، تنها درگیری غدد لنفاوی ارتباط معناداری داشت ( $P=\cdot/\cdot 1$ ). بیان  $P=\cdot 1$  بیان که و تهاجم به میکرو پاپیلری تفاوت معنی دار نداشت. همچنین درجات مختلف بیان  $P=\cdot/\cdot 1$  با اندازه تومور، درگیری غدد لنفاوی، و تهاجم به کپسول رابطه معنی دار داشت( $P=\cdot/\cdot 1$ ) . بررسی ارتباط میان سن ( $P=\cdot/\cdot 1$ )، بیان ژن  $P=\cdot/\cdot 1$  و اندازه تومور( $P=\cdot/\cdot 1$ ) نشان داد که بین این سه متغیر رابطه آماری معنی داری وجود دارد.

**نتیجه گیری:** بیان ژن BAX با درگیری غدد لنفاوی و کپسول و میانگین اندازه تومور ارتباط دارد و می تواند در برآورد پیش آگهی PMC و PTC به کار رود.

> **واژ گان کلیدی:** کارسینوم پاپیلری تیرویید، پیش آگهی BAX وصول مقاله:۹۵/۴/۵ اصلاحیه نهایی:۹۵/۸/۱۲ یذیرش:۹۵/۱۰/۱

#### مقدمه

یکی از شایعترین بدخیمی های دستگاه درون ریز انسان را سرطان تیروئید تشکیل می دهد (۱). سرطان تیروئید نهمین سرطان شایع در ایالات متحده بوده به طوری که بر اساس آمار سال ۲۰۱۳، میزان بروز سالانه آن ۱۲/۲ مورد به ازای هر ۱۰۰,۰۰۰ نفر در سال است(۲). که در تقسیم بندی انواع آن شایعترین نوع در بین انواع تمایز یافته آن کارسینوم پاپیلری می باشد و شیوع سایر انواع به ترتیب کارسینوم فولیکولار ۱۵ درصد ، انواع با تمایز ضعیف ، کمتر از ۱ درصد و کارسینوم آناپلاستیک ،کمتر از ۲ درصد است (۳). موارد جدید ابتلا به سرطان تیروئید در سال ۳/۶٪ از موارد را به خود اختصاص مي دهـد. موارد بروز ساليانه سرطان تیروئید در دهه های گذشته در آمریکا رو به افزایش بوده(۴) و در ایران نیز بر اساس آخرین گزارش های منتشـر شده توسط اداره سرطان معاونت درمان وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی سرطان تیرویید یکی از ۱۰ سرطان شایع در میان زنان است و میزان بروز آن در زنان۴/۳۶٪ ولی میزان بروز آن در میان مردان ۱/۱۹٪است بر طبق این آمار در ایران نیز در زنان شایعتر می باشد (۵). میکروکارسینوم پاپیلری به کارسینوم پاپیلری با قطری

میکروکارسینوم پاپیلری به کارسینوم پاپیلری با قطری کمتر از ۱ سانتی متر گفته می شود . این یافته در اتوپسی و نمونه های تیروئید که تصادفی به علل دیگری برداشته شده بسیار شایع می باشد. این نوع بر خلاف نوع اصلی که در زنان شایعتر است ،در مردان شیوع بیشتری دارد (۶).وشایعترین زیر گروه خانواده Papillary thyroid می باشد(۷).

پرتوتابی، از مهم ترین عوامل خطرساز برای سرطان های تمایز یافته تیروئید می باشد (۸). داشتن سابقه ی خانوادگی سرطان تیروئید در بستگان درجه اول نیز از عوامل خطرساز اصلی است (۹). عوامل مختلف زیادی در تعیین پیش آگهی بیماران مبتلا به PTC همانند اندازه تومور، درگیری گره های لنفاوی، تهاجم کپسولی، سن، جنس، گسترش

خارج تیروییدی، واریانت های میکروسکوپی،داشتن شرح حال در معرض پر تو قرار گرفتن، تهاجم به کپسول، چند مرکزی بودن، متاستاز دور دست داشتن، کانون هایی از اسکواموس یا آناپلاستیک که به خوبی تمایز نیافته ، درجه بدخیمی ایلی پلوییدی DNA ، سلول های سرطانی در گردش و موتاسیون در ژن BRAF نقش دارند (۱۲–۱۰). بیان BAX توسط پروتئین سر کوبگر تومور P53 تنظیم مثبت می شود و همچنین نشان داده شده است که ABدر آپوپتوز به واسطه P53 نقش داشته باشد. پروتئین P53 یک فاکتور رونویسی است که به عنوان بخشی از پاسخ سلول به استرس، تنظیم بسیاری از ژن های هدف پایین دست خود، از جمله BAX را بر عهده دارد (۱۲).

مطالعات معدودی که در رابطه با بیان ژن BAX در کارسینوم پاپیلری تیروئید انجام شده نتایج متناقضی داشته و عمدتا بر روی تعدا کم نمونه انجام شده است از اینرو با استفاده از تعداد بیشتر نمونه، این مطالعه با هدف اصلی مقایسه بیان BAX در کارسینوم پاپیلری تیروئید و پاپیلری میکروکارسینوما و ارتباط آن با فاکتورهای موثر در پیش میکروکارسینوما و ارتباط آن با فاکتورهای موثر در پیش

# روش کار

این مطالعه بصورت مقطعی (توصیفی – تحلیلی) و بر اساس سرشماری برروی نمونههای در دسترس ۱۰۵ بیمار (۲۰بیمار پاپیلری میکروکارسینوما و ۸۵ بیمار کارسینوم پاپیلری تیرویید) از تمام بیماران مراجعه کننده به بیمارستان شهید مصطفی خمینی در سالهای ۱۳۹۳–۱۳۹۱ با تشخیص کارسینوم پاپیلری تیرویید و پاپیلری میکروکارسینوما که پرونده آنان کامل و موجود بود مورد بررسی قرار گرفت. این پژوهش به صورت مقطعی بر روی بلوکهای پارافینی نمونه بیماران مبتلا، در بایگانی پخش پاتولوژی بیمارستان نمونه بیماران مبتلا، در بایگانی پخش پاتولوژی بیمارستان

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Grading

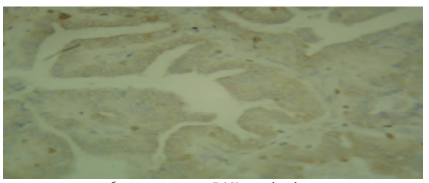
<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> B Rapidly Accelerated Fibrosarcoma

شهید مصطفی خمینی که توسط تیرویید کتومی به دست آمده بودند، انجام گرفت.

اطلاعات مربوط به سن، جنس و درگیری گره لنفی و اندازه تومور بیماران از پرونده بیماران استخراج گردید . سپس بلوکهای پارافینی به وسیله دستگاه میکروتوم، در برشهای ۴ میکرونی برش داده و به وسیله روش روتین رنگ آمیزی هماتوکسیلن – ائوزین (H & E) رنگ آمیزی شده و با استفاده از میکروسکوپ نوری Zeiss, تهاجم کپسولی بررسی شد.

برای تعیین بیان اونکوپروتیین BAX در هر نمونه بافتی، با روش ایمونوهیستوشیمی(IHC) با استفاده از آنتی بادی پلی

کلونال خرگوشی ضد پروتئین BAX و با استفاده ازدستورالعمل شرکت سازنده Biogenex,USA اقدام شد(تصویر ۱و۲). با شمارش ۵۰۰ سلول تومورال ،درصد بیان ژن Grade I (۲۰–۲۵)BAX) ییان ژن ۲۶–۵۰ (۵۱–۷۵)BAX مدرصد بیان ژن ۲۶–۵۱ (۵۱–۷۵) Grade II و درصد بیان ژن BAX (۲۰–۷۵) و درصد بیان ژن Grade II (۲۰–۷۰) Grade II التقسیم بندی گردید(۱۳). پس از جمع آوری داده ها با کمک نرمافزار آماری SPSS و آزمون های Exact test و سایر آزمونهای مربوط به تجزیه و تحلیل انجام شد و در قسمت توصیفی نیز از بیان درصد استفاده شد.



تصویر ۱: نمای میکروسکپی بیان BAX در سلولهای تومورال ( بزرگنمایی ۴۰۰)



تصویر ۲: نمای میکروسکیی بیان BAX در سلولهای تومورال ( بزرگنمایی ۱۰۰)

#### نتايج

در این پژوهش ۱۰۵ بیمار شرکت داشتند که در بررسی جنسیت افراد مشخص گردید بیشتر مبتلایان را خانم ها با ۸۷/۵ ٪ تشکیل می دادند. در بررسی از نظر درگیری غدد لنفاوی افراد مشخص گردید که ۸۱/۹ ٪ از افراد درگیری غدد غدد لنفاوی نداشته و در بررسی درگیری کپسول مشخص گردید که ۸۹/۵ ٪ از مبتلایان درگیری کپسول ندارند. اکثریت مبتلایان ۸۹ ٪ از مبتلا به کارسینوم پاپیلری بوده و ۱۹ ٪ دچار پاپیلری میکروکارسینوما بودند. میانگین اندازه تومور ۳/۷سانتی متر با انحراف معیار ۲/۲۷ بود. کمترین اندازه ۵/۰ سانتی متر و بیشترین ۱۴سانتی متر بود.

میانگین درصد بیان ژن ۳۳/۹ BAX ٪ با انحراف معیار ۳۱ / ۱۷ بود. کمترین بیان ۸ ٪ و بیشترین آن ۷۹ ٪ ببود. در تحلیل صورت گرفته نشان داده شد که بین نوع تومور و درگیری

کپسول و در گیری غدد لنفاوی با جنسیت تنها در گیری غدد لنفاوی ارتباط معناداری دارد(۲۰۲۱). در تحلیل صورت گرفته جهت بررسی ارتباط میان سن در گیری افراد(۲۰۲۱) BAX و بیان ژن P value(۲۰۲۱) و اندازه افراد(۲۰۰۱) BAX و بیان ژن BAX و (۲۰۰۱) و اندازه تومور (۳۰۰۱) و بیان ژن ۴۵/۷ که بین این سه متغیر رابطه آماری معنی داری وجود دارد. در مطالعه ما ۳۸/۱ ٪ در آماری معنی داری وجود دارد. در مطالعه ما ۳۸/۱ ٪ در الله Grade الله مناد وضعیت درجه الله و ۲۲۸ ٪ در BAX با متغیر های بدخیمی تقسیم بندی شده برای ژن BAX با متغیر های جنسیت، در گیری غدد لنفاوی ، کپسول و نوع تومور مشخص گردید این متغیر رابطه معنی داری با در گیری غدد لنفاوی، تهاجم به کپسول و اندازه تومور (۲۰۰۱) داد (حدول ۱).

جدول ۱.توزیع فراوانی درجه بیان ژن BAX و جنس،درگیری غد لنفاوی،درگیری کپسول،نوع بافت شناسی تومور و اندازه تومور

	درجه یک	درجه دو	درجه سه	درجه چهار	P value
در گیری غدد لنفاوی					
مثبت	•	١.	۶	٣	•/•••
منفى	۴.	٣٨	٨	•	
درگیری کپسول					
مثبت	•	۲	۶	٣	•/•••
منفى	۴.	49	٨	•	
جنس					
مرد	۶	٧	1	٧	•/844
زن	74	41	١٣	۲	
وع تومور					
كارسينوم پاپيلرى پاپيل	لری ۲۸	۴.	14	٣	•/•۶٣
ميكروكارسينوما	١٢	٨	•	•	
میانگین اندازه تومور	1/04	٣/٢٧	۶/۱	4/.5	•/•••

#### ىحث

در پژوهش انجام شده توزیع فراوانی درجه بدخیمی بیان ژن BAX با در گیری غدد لنفاوی و کپسول ارتباط معنی دار داشت ولی با جنس و نوع بافت شناسی تومور ارتباطی ندارد.

در پژوهش برانت و همکاران که در کالیفرنیا،بیان پروتئینهای Bcl-X،BAX، Bcl2 به روش ایمونوهیستوشیمی بر
روی ۳۹ مورد کارسینوم تیروئید انجام گرفت. در این
مطالعه نشان داده شد پروتئین های Bax و Bcl-X اساسا در
بسیاری ازسلول های فولیکولی تیروئید وجود ندارد بیان
پروتئین Bax در تمام کارسینوم های پاپیلاری (برابر با ۲۳
نمونه) و در ۸ مورد از ۱۰ کارسینوم فولیکولر مشاهده شد.
یافته ها در این مطالعه نشان می دهد که تنظیم بیان ژن
خانواده 2-BCL در بافت طبیعی تیروئید نسبت به همتای
نئوپلاستیک و در زیر گروهای توموری متفاوت است .به
طور خاص، بر خلاف اپیتلیوم نرمال تیروئید، ژن مسدود
کننده آپوپتوز کاله bax و ژن که bcl- که این مطالعه
در سرطان های تیروئید به دست آمده از سلول های
فولیکولی بیان شده است.(۱۵). از آنجا که این مطالعه

بصورت کمی نبوده و فقط به بیان کیفی پرداخته نتایج آن قابل استناد نمی باشد.

در مطالعه ای که توسط هرمان و همکاران در آلمان انجام شد . مشاهده گردید که تفاوت قابل ملاحظه ای در سطح BAX بین گواتر و آدنوما وجود ندارد و در ضایعات بدخیم بیان ژن BAX بیشتراست(۱۶). اگرچه نوع نمونه های این مطالعه با مطالعه ما متفاوت است اما نتایج کلی آن با مطالعه ما تشابه دارد. در مطالعه ای که توسط کارلیداگ و همکاران در ترکیه بر روی ۲۸ بیمار مبتلا به PTC که۱۳نفر از آن ها دارای متاستاز بودند و ۱۵ نفر فاقد متاستاز بودند به روش ایمونوهیستوشیمی برای ارزیابی P53 و P57/kip1 در تمامی نمونه ها انجام گرفت مشاهده گردید که بیان ژن BAX در بیماران با PTC بیشتر از بافت تیروئید نرمال است، اگرچه بیان آن در بیماران بدون متاستاز و دارای متاستاز یکسان بوده است(۱۷). که در مطالعه ما به این نتیجه رسیدیم که بیان ژن BAX با در گیری غدد لنفاوی ارتباط معنا داری دارد ودر تناقض با نتایج ما می باشد اما از آنجا كه حجم نمونه مطالعه ما بطور قابل توجهي بالاتر بوده نتايج ما معتبرتر و قابل استنادتر مي باشد.

در مطالعه حاضر میانگین سنی بیماران ۳۹/۰۷ سال با انحراف معیار ۱۵/۸ بود. کمترین سن ۱۳ سال و بیشترین سن ۸۰ سال بود.اما در مطالعه صورت گرفته توسط کارلیداک و همکاران میانگین سنی در بیماران مبتلا به PTC همراه با متاستاز هستند برابر با ۴۷/۶۶ با انحراف معیار ۱۹/۶۱ بود و در مبتلایان به PTC بدون متاستاز برابر با ۴۸/۱۵ با انحراف معیار ۲۱/۶۲ و کمترین سن در این دو گروه به ترتیب کمترین ۱۷ سال و بیشترین ۷۰ کمترین ۲۰ و بیشترین ۸۰ کمترین با سال بود. اختلاف جزیی که در میانگین سنی بیماران ما با بیماران این مطالعه وجود دارد می تواند ناشی از فاکتورهای مستعد کننده متفاوت در دو منطقه جغرافیایی باشد.در بررسی جنسیت افراد در مطالعه ما مشخص گردید بیشتر

تهاجم بیشتر، پیش آگهی بدتر و اندازه بزرگتر تومور و درگیری کپسول ارتباط دارد..هر چند پژوهش های انجام شده در این باره نظر یکسانی دارند و ولی نیاز است برای گردآوری شواهد بیشتر بررسی های گسترده تری انجام شود.

مبتلایان را خانم ها با ۸۷/۵ ٪ تشکیل می دانند. که در مطالعه کارلیداک و همکاران نیز به این نتیجه دست یافتند که بیشتر مبتلایان را خانم ها در بر می گیرند .در مطالعه صورت گرفته توسط سوجیک و همکاران نیز نتیجه مشابه حاصل گردید(۱۷).

# تشكر و قدرداني

این مقاله منتج از پایان نامه دانشجویی بوده و هزینه انجام آن توسط دانشگاه شاهد تامین شده است.

### تبحه گدی

بیان افزایش یافته BAXبه عنوان یک بیومار کر می تواند در بر آورد پیش آگهی بیماران کارسینوم پاپیلری تیروئید و میکروپاپیلری نقش داشته باشدبه نظر می رسد بیان این ژن با

#### Reference

- 1. Longo D L, Fauci AS, Kasper DL, Hauser StL, Jameson JL, Loscalzo J. Harrison's principles of internal medicine. 19th ed. New York: McGraw hill;2015.p 2303-2307.
- 2. Surveillance, epidemiology, and end results program. The National Institutes of Health. 2014. Available at: http://seer.cancer.gov/statfacts/html/thyro.html.Access time: May 2016.
- 3. Song Q, Wang D, Lou Y, Li C, Fang C, He X,et al. Diagnostic significance of CK19, TG, Ki67 and galectin-3 expression for papillary thyroid carcinoma in the northeastern region of China. Diagn Pathol 2011; 6:126.
- 4. Aschebrook-Kilfoy B, Schechter RB, Shih YC, Kaplan EL, Chiu BC, Angelos P, et al. The clinical and economic burden of a sustained increase in thyroid cancer incidence. Cancer Epidemiol Biomarkers Prev 2013; 22:1252-1259.
- 5. Cancer office. 2009-2010 National cancer report. Tehran: Ministry of Health and Medical Education; 2013.
- 6. Fink A, Tomlinson G, Freeman JL, Rosen IB, Asa SL. Occult micropapillary carcinoma associated with benign follicular thyroid disease and unrelated thyroid neoplasms. Mod Pathol 1996;9:816-820.
- 7. Fleming ID, Cooper JS, Henson DE. American Joint Committee on Cancer. Cancer Staging Manual. 5th ed. Philadelphia: Lippincott-Raven:1997.p.59–64.
- 8. Schneider AB, Sarne DH. Long-term risks for thyroid cancer and other neoplasms after exposure to radiation. Nat Clin Pract Endocrinol Metab 2005;1:82-91.
- 9. Pal T, Vogl FD, Chappuis PO, Tsang R, Brierley J, Renard H, et al. Increased risk for nonmedullary thyroid cancer in the first degree relatives of prevalent cases of nonmedullary thyroid cancer: a hospital-based study. J Clin Endocrinol Metab 2001;86:5307-5312.
- 10. Machens A, Holzhausen HJ, Dralle H. The prognostic value of primary tumor size in papillary and follicular thyroid carcinoma. Cancer 2005;103:2269-2273.
- 11. Leboulleux S, Rubino C, Baudin E, Caillou B, Hartl DM, Bidart JM, et al. Prognostic factors for persistent or recurrent disease of papillary thyroid carcinoma with neck lymph node metastases and/or tumor extension beyond the thyroid capsule at initial diagnosis. J Clin Endocrinol Metab 2005;90:5723-5729.
- 12. Rosai J. Rosai and Ackerman's surgical pathology. 10<sup>th</sup> ed. New York:Mosby;2011.

- 13. Karlidag T, Cobanoglu B, Keles E, Cengiz Alpay H, Ozercan I, Kaygusuz I. Expression of Bax, p53, and p27/kip in patients with papillary thyroid carcinoma with or without cervical nodal metastasis. Am J Otolaryngol 2007; 28: 31–36.
- 14. Cvejic D, Selemetjev S, Asavin s, Ivanpaunovic A, Dsvetislavtatic I. Apoptosis and proliferation related molecules (Bcl-2, Bax, p53, PCNA) in papillary microcarcinoma versus papillary carcinoma of the thyroid. Pathology 2008; 40: 475–480.
- 15. Branet F, Brousset P, Krajewski S, Schlaifer D, Selves J, John C. Expression of the cell death-inducing gene bax in carcinomas developed from the follicular cells of the thyroid gland. J Clin Endocrinol Metab 1996;81:2726-2730.
- 16. Hermann S, Strurm I, Mrozek A, Klosterhalfe B, Hauptmann S, DOrken B. Bax expression in benign and malignant thyroid tumours: Dysregulation of wild-type P53 is associated with a high Bax and P21expression in thyroid carcinoma. Int J Cancer 2001; 92: 805–811.
- 17. Karlidag T, Cobanoglu B, Keles E, Cengiz Alpay H, Ozercan I, Kaygusuz I. Expression of Bax, p53, and p27/kip in patients with papillary thyroid carcinoma with or without cervical nodal metastasis. Am J Otolaryngol 2007; 28: 31–36.