



تحلیل بیوانفورماتیکی نئوآنتی‌ژن‌های گلیوما: معرفی اهداف نوین برای ایمنی‌درمانی

زهرا بزی^۱، مهدی عالیخانی^{۳*}

^۱ گروه بیوتکنولوژی پزشکی، دانشکده فناوری‌های نوین پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی گلستان، گرگان، ایران

^۲ مرکز تحقیقات سرطان، دانشگاه علوم پزشکی گلستان، گرگان، ایران

^۳ گروه بیوتکنولوژی پزشکی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر، بوشهر، ایران

چکیده

زمینه: گلیوما یکی از شایع‌ترین و تهاجمی‌ترین سرطان‌های مغزی است که درمان آن به دلیل ناهمگونی تومور و مقاومت درمانی با چالش‌های فراوان روبرو است. نئوآنتی‌ژن‌ها، آنتی‌ژن‌های خاص توموری ناشی از جهش‌های ژنتیکی، به عنوان اهداف امیدوارکننده برای ایمنی‌درمانی شناخته شده‌اند. این مطالعه با بهره‌گیری از ابزارهای پیشرفته بیوانفورماتیکی به شناسایی نئوآنتی‌ژن‌های بالقوه در درمان احتمالی گلیوما پرداخته است.

مواد و روش‌ها: ابتدا داده‌های بیان ژن دو نوع گلیوما درجه بالا و کم از پایگاه داده GEPIA2 استخراج و سپس ژن‌های با افزایش بیان معنی‌دار در بیماران گلیوما شناسایی شدند. سپس با بررسی جایگاه سلولی، جهش‌های گزارش شده و میزان بیان رونوشت و پروتئین در پایگاه‌های داده اختصاصی بیوانفورماتیکی و سرطان، ژن‌های مناسب به عنوان نئوآنتی‌ژن کاندید در ایمنی‌درمانی گلیوما انتخاب شدند. همچنین ارتباط این ژن‌ها با زیرگروه‌های مختلف گلیوما و بقای بیماران بررسی شد.

یافته‌ها: چهار ژن *ITGB2* و *TNC*، *C3*، *SERPINA3* به عنوان نئوآنتی‌ژن‌های بالقوه و جدید شناسایی شدند. این ژن‌ها دارای بیان بالا و جهش‌های متعدد بوده و ارتباط مستقیمی با بقای بیماران و پیشرفت تومور نشان دادند. همچنین بیان این ژن‌ها در زیرگروه‌های تهاجمی گلیوما بیشتر بوده و بر فرار از سیستم ایمنی و مهاجرت سلولی تأثیرگذار هستند.

نتیجه‌گیری: یافته‌های این مطالعه اهداف جدیدی برای ایمنی‌درمانی گلیوما معرفی می‌کند. پروتئین *SERPINA3* علاوه بر بیان بالا و جهش‌های فراوان در گلیوما، به دلیل تأثیر زیاد بر بقای بیماران، می‌تواند اولویت اصلی در مطالعات آتی ایمنی‌درمانی گلیوما باشد. تأیید آزمایشگاهی و طراحی درمان‌های نئوآنتی‌ژنی، گام‌های بعدی این پژوهش خواهند بود.

واژگان کلیدی

نئوآنتی‌ژن

گلیوما

سرطان

جهش

*نویسنده مسئول

مهدی عالیخانی

aalikhani@gmail.com

کد اخلاق

IR.BPUMS.REC. ۱۴۰۴. ۱۹۵.



دریافت: ۱۴۰۴/۰۲/۲۰

پذیرش: ۱۴۰۴/۰۵/۱۹

پیام کلیدی: این مطالعه ضمن معرفی اهداف جدید برای ایمنی‌درمانی گلیوما، *SERPINA3* را به دلیل جهش‌های فراوان و تأثیر زیاد بر بقای بیماران به عنوان اولویت اصلی در مطالعات آتی گلیوما معرفی می‌نماید.



Bioinformatics Analysis of Glioma Neoantigens: Identifying Novel Targets for Immunotherapy

Zahra Bazi^{1,2} , Mahdi Aalikhani^{3*} 

¹ Department of Medical Biotechnology, School of Advanced Medical Technologies, Golestan University of Medical Sciences, Gorgan, Iran

² Cancer Research Center, Golestan University of Medical Sciences, Gorgan, Iran

³ Department of Medical Biotechnology, School of Paramedicine, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

Abstract

Background: Glioma is one of the most prevalent and aggressive brain cancers, and its treatment poses significant challenges due to tumor heterogeneity and therapeutic resistance. Neoantigens, tumor-specific antigens arising from genetic mutations, have been recognized as promising targets for immunotherapy. This study employs advanced bioinformatics tools to identify potential neoantigens for the prospective treatment of glioma.

Materials and Methods: Gene expression data for high- and low-grade gliomas were extracted from the GEPIA2 database, followed by the identification of significantly upregulated genes in glioma patients. Through analysis of cellular localization, reported mutations, and transcript/protein expression levels using specialized bioinformatics and cancer-related databases, candidate genes for glioma immunotherapy were selected as potential neoantigens. Additionally, their association with glioma subtypes and patient survival was examined.

Results: Four genes, including *SERPINA3*, *C3*, *TNC*, and *ITGB2* were identified as novel potential neoantigens. These genes exhibit high expression levels and multiple mutations, demonstrating a direct correlation with patient survival and tumor progression. Moreover, their expression is elevated in aggressive glioma subtypes, influencing immune evasion and cellular migration.

Conclusion: The findings of this study introduce new targets for glioma immunotherapy. Among them, *SERPINA3*, due to its high expression, extensive mutations, and significant impact on patient survival, may serve as a primary focus for future immunotherapeutic studies. Further experimental validation and neoantigen-based therapeutic designs will constitute the next steps in this investigation.

Keywords

Neoantigen
Glioma
Neoplasms
Mutation

*Corresponding author

Mahdi Aalikhani
aalikhani@gmail.com

Ethical code

IR.BPUMS.REC.1404.195

Received: 2025/05/10

Accepted: 2025/08/10



مقدمه

گلیوما یکی از شایع‌ترین تومورهای مغزی و نخاعی است که از سلول‌های گلیال منشأ می‌گیرد. این تومور یکی از تهاجمی‌ترین انواع سرطان‌ها است و ویژگی‌هایی مانند رشد سریع، تهاجم به بافت‌های سالم و مقاومت به درمان‌های رایج مانند جراحی، شیمی‌درمانی و پرتودرمانی دارد. این ویژگی‌ها نه تنها باعث دشواری در درمان شده، بلکه اغلب به کاهش میزان بقا در بیماران منجر می‌شود (۱). گلیوبلاستوما (GBM)، پیشرفته‌ترین نوع گلیوما، حتی با وجود درمان‌های ترکیبی موجود میانگین بقای کمتر از ۱۵ ماه را نشان می‌دهد. سالانه بیش از ۲۵۰/۰۰۰ مورد جدید تومورهای بدخیم مغزی در سراسر جهان تشخیص داده می‌شود که ۷۷ درصد آن‌ها گلیوما هستند (۲) و (۳). به طوری که از هر ۱۰۰ هزار نفر ۳ نفر به این سرطان مبتلا می‌شوند (۴). گلیوما بر اساس میزان تهاجمی یا سرعت تقسیم سلولی به دو دسته درجه کم و زیاد (Low- & High-grade) تقسیم می‌شود. گلیوماهای با رشد آهسته‌تر یا درجه پایین (LGG) شامل گلیوماهای درجه ۱ و ۲ است. از طرفی گلیوماهای درجه زیاد (HGG) درجه ۳ و ۴ هستند. هر چه درجه بیماری بالاتر باشد، سرطان مغزی تهاجمی‌تر است (۵). گلیوبلاستوما با رشد سریع مقاومت بالایی نسبت به درمان‌های استاندارد نشان داده و همراه با عود مکرر (Refractory) است.

از نظر علائم پاتوفیزیولوژیک، گلیومای مغزی می‌تواند با افزایش فشار درون جمجمه باعث سردرد، از دست دادن حافظه، تشنج، مشکلات بینایی، مشکلات گفتاری و اختلالات عصبی شود. گلیوماها معمولاً از طریق جریان خون متاستاز نمی‌دهند، اما می‌توانند از طریق مایع مغزی نخاعی گسترش یافته و باعث ایجاد تومور ثانویه در نخاع شوند (۶). علت اصلی بروز گلیوما ناشناخته مانده است، اما اختلالات ارثی مانند نوروفیبروماتوز، قرار گرفتن در معرض تشعشعات یونیزان مانند سی‌تی‌اسکن (CT scan) و پلی‌مورفیسم

در ژن‌های دخیل در ترمیم DNA به‌عنوان عوامل خطرزا در بروز این نوع سرطان مغزی گزارش شده‌اند (۷ و ۸). ترمیم ناقص DNA می‌تواند منجر به تغییرات اپی‌ژنتیکی یا جهش‌های بدخیم شود، که این به نوبه خود باعث تجمع جهش‌ها در سلول‌های مستعد می‌شود. پژوهش‌های اخیر نشان داده که تنوع و جهش‌های ژنتیکی قابل‌توجهی در سلول‌های توموری گلیوما رخ می‌دهد که به ماهیت تهاجمی و مقاومت درمانی آن کمک می‌کند. طبق مطالعات ارتباط گسترده ژنوم (GWAS) تغییرات ژنتیکی ارثی در ۱۰ منطقه نزدیک به هشت لوکوس ژنی مختلف به‌طور مداوم با خطر گلیوما مرتبط است (۳ و ۹). برای مثال دو ژن تنظیم‌کننده چرخه سلولی شامل پروتئین سرکوبگر تومور ۵۳ (*p53*) و همولوگ فسفاتاز و تنسین (*PTEN*) دارای نرخ جهش بالا در اغلب مبتلایان به گلیوما می‌باشند (۱۰ و ۱۱). این امر نیاز به شناسایی و تحلیل دقیق این جهش‌ها را برجسته می‌کند.

درمان‌های فعلی گلیوما شامل جراحی، پرتودرمانی، شیمی‌درمانی، ایمنی‌درمانی و درمان‌های هدفمند است که هر کدام دارای محدودیت‌هایی هستند. هدف جراحی برداشتن هرچه بیشتر تومور است، اما به دلیل نفوذ به بافت سالم مغز، برداشتن کامل اغلب غیرممکن بوده و منجر به عود مجدد بیماری می‌شود. پرتودرمانی (Radiotherapy) اگرچه مؤثر است، اما می‌تواند به بافت اطراف آسیب رسانده و باعث کاهش قدرت شناختی بیمار شود. شیمی‌درمانی نیز با چالش مقاومت دارویی و سمیت سیستمیک مواجه است. ایمنی‌درمانی، اگر چه امیدوار کننده است، اما به دلیل ریز محیط سرکوب کننده سیستم ایمنی تومور محدود است و اثربخشی را کاهش می‌دهد. درمان‌های هدفمند که برای مهار مسیرهای مولکولی خاص طراحی شده‌اند، با ناهمگونی تومور دست و پنجه نرم می‌کنند، زیرا گلیوماها با گذشت زمان مقاومت ایجاد کرده و ممکن است فاقد جهش‌های مناسب برای درمان هدفمند باشند. این محدودیت‌ها

نئوآنتی‌ژن‌ها می‌پردازند راه را برای توسعه واکسن‌های سرطانی و سایر استراتژی‌های ایمنی‌درمانی اختصاصی باز می‌نمایند.

لذا در این مطالعه با بهره‌گیری از ابزارهای بیوانفورماتیکی پیشرفته و تحلیل داده‌های ژنتیکی، به شناسایی ژن‌های دارای جهش‌های بالا که به‌عنوان نئوآنتی‌ژن‌های بالقوه در گلیوما عمل می‌کنند، پرداخته است. در این مطالعه، ما به‌طور سیستماتیک داده‌های بیان ژنی و جهش را برای شناسایی نئوآنتی‌ژن‌های بالقوه در گلیوما مورد بررسی قرار دادیم. سپس با بهره‌گیری از پایگاه‌های داده بیوانفورماتیکی و اختصاصی سرطان، ژن‌های دارای میزان جهش بالا و الگوی بیانی خاص شناسایی شده که می‌توانند نامزدهای مطالعات ایمنی‌درمانی آتی باشند.

مواد و روش‌ها

غربال و شناسایی ژن‌های با بیان افزایشی در بیماران مبتلا به گلیوما

با مراجعه به پایگاه داده ژنی GEPIA2 (ویرایش آوریل ۲۰۲۵ به آدرس <http://gepia2.cancer-pku.cn/>) تجزیه و تحلیل پروفایل بیان ژن‌ها جهت شناسایی ژن‌های با افزایش بیان در گلیوما نسبت به افراد سالم (Upregulated Genes: URG) انجام شد. GEPIA2 یک پایگاه داده پیشرفته بوده که جهت بررسی گسترده بیان ژن‌ها و رونوشت آن‌ها طراحی شده است. این پایگاه از داده‌های RNA-seq پروژه‌های TCGA (اطلس ژنوم سرطان) و GTEx (بیان ژن در بافت‌های طبیعی) استفاده کرده که شامل ۹۷۳۶ نمونه تومور و ۸۵۸۷ نمونه طبیعی است. اطلاعات ژنتیکی این پایگاه‌های داده نژادهای مختلف از جمله آفریقائی-آمریکائی، آسیایی (Asian) و قفقازی (Caucasian) را پوشش می‌دهد. در این مطالعه بیان ژن‌های متغیر در دو نوع گلیوما LGG (GBM) و HGG مورد ارزیابی قرار گرفت. بدین منظور اختلاف آماری کمتر از ۰/۰۵

نیاز به استراتژی‌های درمانی جدید، مانند ایمنی‌درمانی مبتنی بر نئوآنتی‌ژن را برجسته می‌کند که می‌تواند رویکردی دقیق‌تر و مؤثرتری برای درمان گلیوما ارائه دهد (۱۲).

یکی از چشم‌اندازهای امیدوارکننده در زمینه درمان این بیماری شناسایی نئوآنتی‌ژن‌ها است. آنتی‌ژن هر ماده‌ای است که اغلب با تحریک تولید آنتی‌بادی، پاسخ ایمنی را تحریک می‌کند. نئوآنتی‌ژن‌ها نوع خاصی از آنتی‌ژن هستند که به‌دلیل جهش‌های ژنتیکی در سلول‌های توموری ظاهر شده و آن‌ها را منحصر به بافت‌های سرطانی می‌کنند. لذا، نئوآنتی‌ژن‌ها قابلیت تحریک سیستم ایمنی را داشته و اهداف مؤثری برای ایمنی‌درمانی به شمار می‌آیند (۱۳ و ۱۴). ظهور درمان‌های مبتنی بر ایمنی اهمیت نئوآنتی‌ژن‌ها را برجسته کرده است. نئوآنتی‌ژن‌ها منحصراً در سلول‌های توموری بیان شده و می‌توانند برای درمان‌های شخصی‌سازی‌شده هدف قرار گیرند. لذا، یکی از کلیدی‌ترین ایده‌های این حوزه، شناسایی و استفاده از نئوآنتی‌ژن‌ها به‌عنوان اهداف درمانی است. نئوآنتی‌ژن‌ها پروتئین‌هایی هستند که در نتیجه جهش‌های ژنی منحصر به فرد سلول‌های سرطانی تولید شده و قادرند پاسخ‌های ایمنی قوی و هدفمند را القا کنند. در واقع، این آنتی‌ژن‌ها می‌توانند راهنمایی برای طراحی واکسن‌های سرطانی، درمان‌های اختصاصی و حتی ابزارهای تشخیصی مؤثر باشند (۱۵ و ۱۶). با این حال، یکی از چالش‌های بزرگ در استفاده از نئوآنتی‌ژن‌ها، شناسایی دقیق و جامع آن‌ها در انواع مختلف سرطان، به‌ویژه در تومورهای ناهمگونی مانند گلیوما است. در این راستا، تکنیک‌های بیوانفورماتیکی و زیست‌شناسی سامانه‌ای (Systems Biology) ابزارهای کلیدی برای کشف جهش‌ها و نئوآنتی‌ژن‌ها به شمار می‌روند (۱۷ و ۱۸).

این رویکردها می‌توانند درک عمیق‌تری از مکانیزم‌های مولکولی بیماری فراهم کرده و به توسعه درمان‌های هدفمند جدید کمک کنند. پژوهش‌هایی که به بررسی

($P \text{ value} < 0.05$) و تغییرات بیانی بیش از ۲ برابر ($\text{LogFC} > 2$) معیار انتخاب قرار گرفتند (۱۹).

تعیین موقعیت پروتئین‌ها در سلول‌ها

مکان پروتئین‌ها در سلول نقش بسیار مهمی در طراحی نئوآنتی‌ژن دارد. زیرا بر در دسترس بودن و ایمنی‌زایی پپتیدهای مشتق شده برای ارائه توسط کمپلکس اصلی سازگاری بافتی (MHC) تأثیر می‌گذارد. پروتئین‌هایی که در بخش‌های قابل دسترس سلول قرار دارند، با احتمال بیشتری پپتیدهایی تولید کرده که بتوانند بر روی مولکول‌های MHC ارائه شده و توسط سلول‌های T شناسایی گردند، در نتیجه پاسخ ایمنی ایجاد کنند. لذا، با توجه به اهمیت بالای در دسترس بودن آنتی‌ژن‌ها در ایمنی‌درمانی به واسطه واکسن و آنتی‌بادی‌ها، در این مرحله تنها URG‌هایی که پروتئین آن‌ها در سطح یا خارج سلول بیان دارند، شناسایی و انتخاب شدند. بدین منظور از پایگاه‌های داده GeneCards (ویرایش ۵/۲۴/۰ به آدرس <https://www.genecards.org/>) و bioDBnet (ویرایش ۲/۱ به آدرس <https://biodbnet-abcc.ncicrf.gov/>) استفاده گردید (۲۰ و ۲۱). بدینوسیله اطمینان حاصل می‌گردد که نئوآنتی‌ژن‌های شناسایی شده مورد هدف سیستم ایمنی قرار خواهند گرفت.

مطالعه و تحلیل جهش‌های URG‌ها

با مراجعه به پایگاه cBioPortal (ویرایش ۶.۳.۰ به آدرس <https://www.cbioportal.org/>) ژن‌های URG دارای جهش در بیماری گلیوما شناسایی و استخراج گردیدند. بدین منظور تمام مطالعات انجام شده بر روی گلیوما (Glioma) در این پایگاه داده اختصاصی سرطان (تعداد ۱۸ مطالعه گلیوما، مجموعاً شامل ۷۹۱۳ نمونه) انتخاب و مورد استفاده قرار گرفتند. در ادامه، ژن‌های حاوی جهش به‌طور انفرادی و از نظر تعداد جهش بررسی گردیدند. cBioPortal یک پایگاه داده رایگان بوده که برای تجزیه و تحلیل داده‌های ژنومیک سرطان طراحی شده است. این پایگاه ابزارهای تعاملی را برای

بررسی تغییرات ژنتیکی، جهش‌ها و نتایج بالینی در مطالعات مختلف سرطان با ارجاع به پایگاه داده سرطان (TCGA) ارائه می‌دهد. از پایگاه cBioPortal برای شناسایی الگوها در ژنومیک سرطان استفاده شده و به کشف نشانگرهای زیستی و پزشکی دقیق کمک می‌کند (۲۲). نهایتاً از میان ژن‌های دارای جهش، آن‌هایی که دارای بیش از ۵۰ جهش در سرطان گلیوما هستند، انتخاب گردیدند.

اعتبارسنجی تغییرات بیان رونوشت و پروتئین

ژن‌های جهش‌یافته

جهت شناسایی نئوآنتی‌ژن‌های بالقوه که دارای بیان بالائی در بیماران مبتلا به گلیوما هستند، با مراجعه به پایگاه داده UALCAN (پورتال تحلیل داده‌های سرطان دانشگاه آلاباما در بیرمنگام؛ ویرایش آوریل ۲۰۲۵ به آدرس <https://ualcan.path.uab.edu/>) میزان بیان رونوشت (mRNA) و پروتئین URG‌های دارای بیش از ۵۰ جهش در بیماران مبتلا به گلیوما مورد بررسی قرار گرفت. UALCAN یک منبع جامع و کاربردی برای تجزیه و تحلیل داده‌های اومیکس (OMICS) سرطان است (۲۳). این اطلاعات به ما کمک می‌کند که اطمینان حاصل نمائیم که نئوآنتی‌ژن‌های بالقوه‌ای انتخاب خواهند شد که به واسطه بیان بالای خود هدف ایمنی‌درمانی قرار خواهند گرفت. اطلاعات پروتئینی UALCAN از کنسرسیون تحلیل بالینی پروتئومیک تومور مؤسسه ملی سرطان (CPTAC)، یک پایگاه داده کاربردی جهت تسریع درک مبانی مولکولی سرطان از طریق به‌کارگیری تحلیل پروتئوم و ژنوم در مقیاس بالا (Highthroughput) یا پروتئوژنومیکس استخراج می‌گردد. در اینجا تنها ژن‌هایی که دارای بیان بالا و معنی‌داری ($P < 0.05$) از نظر تعداد رونوشت و پروتئین در بیماران مبتلا به گلیوما نسبت به افراد سالم بودند، به‌عنوان نئوآنتی‌ژن‌های بالقوه انتخاب گردیدند.

بررسی اهمیت نئوآنتی‌ژن‌های کاندید در بیماری گلیوما

جهت بررسی دقیق‌تر اهمیت و توانائی ژن‌های کاندید جهت انتخاب به‌عنوان نئوآنتی‌ژن بالقوه از پایگاه داده اختصاصی بیماری گلیوما (GBM Bio Discovery؛ ویرایش آوریل ۲۰۲۵ به آدرس <https://glioma-biodp.nci.nih.gov/> استفاده گردید. در این پایگاه اختصاصی می‌توان اطلاعات بیان ژن، پروتئین و miRNA بیماران مبتلا به گلیوما که از پایگاه داده سرطان (TCGA) استخراج می‌گردند را مورد مطالعه قرار داد (۲۴). اطلاعات این پایگاه بر اساس مطالعه ورهاک (Verhaak) و همکاران طبقه‌بندی شده است (۲۵). ورهاک و همکاران گلیوما را به چهار زیرگروه Mesenchymal، Classical، Neural، Proneural (به‌ترتیب P، N، C و M) تقسیم کردند که هر کدام دارای ویژگی‌های بیان ژنی، تغییرات ژنتیکی و پاسخ درمانی متفاوتی هستند. این دسته‌بندی به درک رفتار تومور و تعیین استراتژی‌های درمانی شخصی‌سازی‌شده کمک می‌کند. Proneural با بیان بالای *PDGFRA* و جهش‌های *IDH1* مرتبط بوده و پیش‌آگهی (Prognosis) بهتری دارد. Neural الگوی بیان ژنی مشابه با بافت طبیعی مغز دارد. زیر گروه Classical با افزایش بیان *EGFR* و تغییرات کروموزومی خاص همراه بوده و به درمان تهاجمی پاسخ بهتری می‌دهد و نهایتاً Mesenchymal با جهش‌های *NF1*، التهاب بالا و مقاومت درمانی مرتبط بوده و بیشترین میزان تهاجم و پیش‌آگهی ضعیف‌تری دارد. لذا دو نوع C و M به‌عنوان دو نوع گلیومای بدخیم شناخته می‌شوند.

تحلیل ارتباط نئوآنتی‌ژن‌های کاندید با بقاء و زنده‌مانی بیماران مبتلا به گلیوما

جهت ارزیابی تأثیر بیان نئوآنتی‌ژن‌های کاندید بر طول عمر و زنده‌مانی بیماران نیز از پایگاه داده GEPIA2 استفاده شد. این داده‌ها میزان اثر افزایش بیان و

جهش در ژن مورد بررسی بر بقاء و طول عمر بیماران را ارائه داده که می‌توانند در انتخاب بهترین نئوآنتی‌ژن‌های کاندید در ایمنی‌درمانی گلیوما به‌کار روند (۱۹).

بررسی و تحلیل ارتباطات پروتئینی نئوآنتی‌ژن‌های کاندید

با هدف مطالعه ارتباط احتمالی محصول پروتئینی نئوآنتی‌ژن‌های کاندید، شبکه ارتباطات پروتئینی (PPI Network) آن‌ها با کمک پایگاه داده STRING (ویرایش ۱۲/۰ به آدرس <https://string-db.org/>) آنالیز شده و ترسیم گردید. در اینجا از اطمینان ۰/۱۵ جهت شناسایی هرگونه ارتباط بین پروتئین‌ها استفاده شد (۲۶).

یافته‌ها

۶۸ ژن با بیان افزایش یافته (URG) در گلیوما شناسایی گردید

در پایگاه ژنتیکی GEPIA بیان ژن ۶۸۱ نمونه سرطان گلیوما (شامل ۱۶۳ نمونه HGG و ۵۱۸ نمونه LGG) با ۲۰۷ نمونه سالم مغز مورد مقایسه قرار گرفت. طبق نتایج حاصل، تعداد ۵۶۲ ژن در LGG و ۱۳۳۶ ژن در GBM به‌طور معناداری حداقل دو برابر افزایش بیان ($\text{LogFC} > 2$) در گلیوما نسبت به افراد سالم نشان دادند ($P \text{ value} < 0/05$). در نهایت، از میان این ژن‌ها ۶۸ ژن به‌طور مشترک در هر دو نوع گلیوما بیان افزایشی داشته (URG) و جهت بررسی در مراحل بعدی انتخاب گردیدند.

۵۶ ژن قابلیت هدف‌گیری توسط سیستم ایمنی را دارند

با بررسی جایگاه سلولی بیان و عملکرد محصول پروتئینی ژن‌های URG مشخص گردید که ۵۶ ژن بر روی غشاء یا فضای خارج و بین سلولی بیان شده و در دسترس عوامل سیستم ایمنی و MHC، همچنین

واکسن‌ها و آنتی‌بادی‌های اختصاصی قرار خواهند گرفت. لذا این ۵۵ ژن قابلیت هدف‌گیری بهتری در

جدول ۱. ژن‌های URG با بیان پروتئین در سطح و خارج سلول‌ها

ردیف	نام ژن	نام محصول پروتئین	محل بیان و تجمع	تعداد جهش
۱	<i>AIF1</i>	Allograft inflammatory factor 1	سیتوزول، غشاء	۱۱
۲	<i>ANGPTL2</i>	Angiopoietin-related protein 2	فضای خارج سلولی	۲۲
۳	<i>APOC1</i>	Apolipoprotein C-I	فضای خارج سلولی	-
۴	<i>AQP1</i>	Aquaporin-1	سیتوزول، غشاء، آگزوزوم	۱۴
۵	<i>BCHE</i>	Carboxylic ester hydrolase	سیتوزول، غشاء، خارج سلولی	۳۳
۶	<i>C1QA</i>	Complement C1q subcomponent subunit A	غشاء، فضای خارج سلولی	۶
۷	<i>C1QB</i>	Complement C1q subcomponent subunit B	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۹
۸	<i>C1QC</i>	Complement C1q subcomponent subunit C	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۸
۹	<i>C3</i>	Complement C3	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۲۹
۱۰	<i>CCDC80</i>	Coiled-coil domain-containing protein 80	غشاء، فضای خارج سلولی	۳۳
۱۱	<i>CD14</i>	Monocyte differentiation antigen CD14	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۸
۱۲	<i>CD44</i>	CD44 antigen	غشاء، فضای خارج سلولی	۴۵
۱۳	<i>CD68</i>	Macrophage Antigen CD68	غشاء	۱۵
۱۴	<i>CD74</i>	HLA class II histocompatibility antigen gamma chain	غشاء، فضای خارج سلولی	۶
۱۵	<i>CD99</i>	CD99 antigen	سیتوزول، غشاء	۴
۱۶	<i>CMTM3</i>	CKLF-like MARVEL transmembrane domain-containing protein 3	سیتوزول، غشاء، فضای خارج سلولی	۷
۱۷	<i>CPVL</i>	Carboxypeptidase vitellogenic Like	آگزوزوم خارج سلولی	۲۷
۱۸	<i>CPXM1</i>	Carboxypeptidase X1	فضای خارج سلولی	۲۸
۱۹	<i>CSF1R</i>	Macrophage colony-stimulating factor 1 receptor	غشاء	۵۹
۲۰	<i>CX3CR1</i>	CX3C chemokine receptor 1	غشاء	۲۴
۲۱	<i>CXCL16</i>	C-X-C motif chemokine 16	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۰
۲۲	<i>EEF1A1P5</i>	Eukaryotic Translation Elongation Factor 1 Alpha 1 Pseudogene 5	فضای خارج سلولی، آگزوزوم	-
۲۳	<i>EGFR</i>	Epidermal growth factor receptor	سیتوزول، غشاء، فضای خارج سلولی	۳۲۷
۲۴	<i>FCER1G</i>	Fc Epsilon Receptor 1G	غشاء	۲
۲۵	<i>FCGR1A</i>	Fc Gamma Receptor 1A	غشاء	۳
۲۶	<i>FOLR2</i>	Folate receptor beta	غشاء، فضای خارج سلولی	۴
۲۷	<i>GLI1PR2</i>	GLI Pathogenesis Related 2	غشاء، فضای خارج سلولی	۸
۲۸	<i>GPR34</i>	G-protein coupled receptor 34	غشاء	۱۵
۲۹	<i>HLA-DMB</i>	HLA class II histocompatibility antigen, DM beta chain	غشاء	۱۹
۳۰	<i>HLA-DPA1</i>	HLA class II histocompatibility antigen, DP alpha 1 chain	غشاء	۲
۳۱	<i>HLA-DRA</i>	HLA class II histocompatibility antigen, DR alpha chain	غشاء، آگزوزوم خارج سلولی	۲۱
۳۲	<i>IFI30</i>	Gamma-interferon-inducible lysosomal thiol reductase	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۲
۳۳	<i>ITGB2</i>	Integrin subunit beta-2	غشاء، آگزوزوم خارج سلولی	۶۸
۳۴	<i>LAPTM5</i>	Lysosomal-associated transmembrane protein 5	غشاء	۸
۳۵	<i>LGALS9</i>	Galectin-9	سیتوزول، فضای خارج سلولی	۱۵
۳۶	<i>LILRB4</i>	Leukocyte immunoglobulin-like receptor subfamily B member 4	غشاء، آگزوزوم خارج سلولی	۴۰
۳۷	<i>LST1</i>	Leukocyte-specific transcript 1 protein	غشاء	-
۳۸	<i>MASP1</i>	Mannan-binding lectin serine protease 1	سیتوزول، فضای خارج سلولی	۱۶
۳۹	<i>MS4A6A</i>	Membrane-spanning 4-domains subfamily A member 6A	غشاء	۵
۴۰	<i>MTHFD2</i>	Methylenetetrahydrofolate Dehydrogenase 2	فضای خارج سلولی	۷
۴۱	<i>NMB</i>	Neuromedin-B	فضای خارج سلولی	۲
۴۲	<i>OLFML3</i>	Olfactomedin-like protein 3	فضای خارج سلولی	۲۵
۴۳	<i>PTPRZ1</i>	Protein Tyrosine Phosphatase Receptor Type Z1	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۰۹
۴۴	<i>RGS1</i>	Regulator of G-protein signaling 1	سیتوزول، غشاء	۱۴
۴۵	<i>RGS10</i>	Regulator of G-protein signaling 10	سیتوزول، غشاء	۷
۴۶	<i>S100A10</i>	Protein S100-A10	غشاء، فضای خارج سلولی	۸
۴۷	<i>SERPINA3</i>	Serpin Family A Member 3	فضای خارج سلولی	۵۲
۴۸	<i>SPARC</i>	Secreted Protein Acidic and Cysteine Rich	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۵
۴۹	<i>SPP1</i>	Secreted Phosphoprotein 1	آگزوزوم، فضای خارج سلولی	۳۹
۵۰	<i>SRPX</i>	Sushi repeat-containing protein SRPX	غشاء	۲۴
۵۱	<i>TIMP4</i>	Metalloproteinase inhibitor 4	فضای خارج سلولی	۷
۵۲	<i>TNC</i>	Tenascin C	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۰۸
۵۳	<i>TREM2</i>	Triggering receptor expressed on myeloid cells 2	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۴
۵۴	<i>TYROBP</i>	TYRO protein tyrosine kinase-binding protein	غشاء، گرانول ترشحی	۵
۵۵	<i>VCAN</i>	Versican core protein	غشاء، فضای خارج سلولی	۱۲۸
۵۶	<i>VSIG4</i>	V-set and immunoglobulin domain-containing protein 4	غشاء	۳۲

اغلب ژن‌های حاوی جهش، دارای بیان بالا در گلیوما هستند

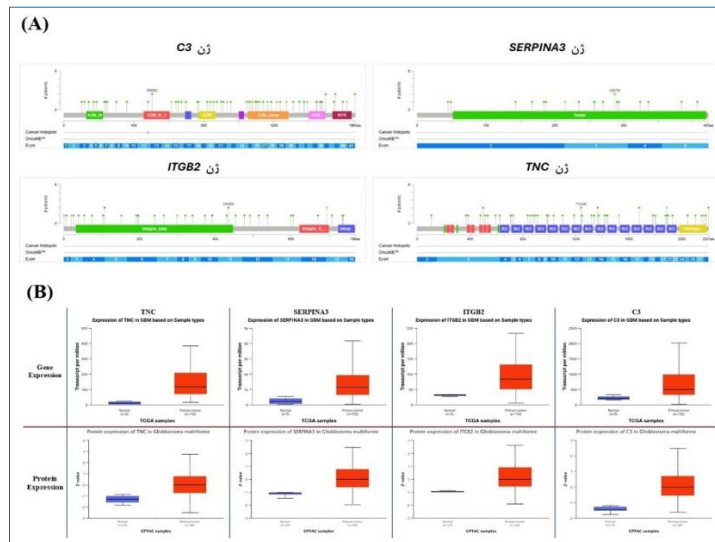
با مراجعه به پایگاه داده UALCAN میزان بیان ژن‌های حاوی بیشترین جهش مورد بررسی قرار گرفت. تمامی ژن‌های مورد بررسی افزایش معنی‌دار ($P < 0.05$) بیان رونوشت mRNA در بیماران مبتلا به سرطان گلیوما نسبت به افراد سالم، بدون در نظر گرفتن سن و جنسیت، نشان دادند. اما از نظر میزان بیان پروتئین تنها محصول پروتئینی ژن‌های *TNC*، *SERPINA3*، *ITGB2* و *C3* افزایش بیان معنی‌داری در بیماران نسبت به افراد سالم داشته، لذا این ژن‌ها به‌عنوان کاندیدهای بالقوه به‌عنوان نئوآنتی‌ژن جدید در گلیوما انتخاب شده و مورد مطالعه بیشتر قرار گرفتند (جدول ۲ و شکل ۱).

۸ ژن دارای بیشترین نرخ جهش در گلیوما هستند

پس از بررسی جهش‌های گزارش شده ژن‌های URG غشائی/ خارج سلولی در پایگاه cBioPortal مشخص شد که ۵۳ ژن دارای جهش گزارش شده در سرطان گلیوما هستند (ستون آخر جدول ۲). در این میان تعداد ۸ ژن شامل *EGFR*، *C3*، *VCAN*، *PTPRZ1*، *TNC*، *ITGB2*، *CSF1R* و *SERPINA3* دارای بیش از ۵۰ جهش در گلیوما بوده و وارد مرحله بعد، تحلیل و اعتبارسنجی بیان رونوشت و پروتئین گردیدند.

جدول ۲. ژن‌های URG حاوی بیش از ۵۰ جهش با بیان افزایشی در گلیوما

ژن	نام پروتئین	نقش	تعداد جهش
<i>C3</i>	Complement C3	کمپلمان انعقاد، التهاب، ضد میکروب	۱۲۹
<i>TNC</i>	Tenascin C	مهاجرت سلول‌های عصبی و اکسون، بازسازی اعصاب	۱۰۸
<i>ITGB2</i>	Integrin Subunit Beta 2	اتصالات سلولی، انتقال پیام، ایمنی	۶۸
<i>SERPINA3</i>	Serpin Family A Member 3	نامشخص، درگیر در آلزایمر	۵۲

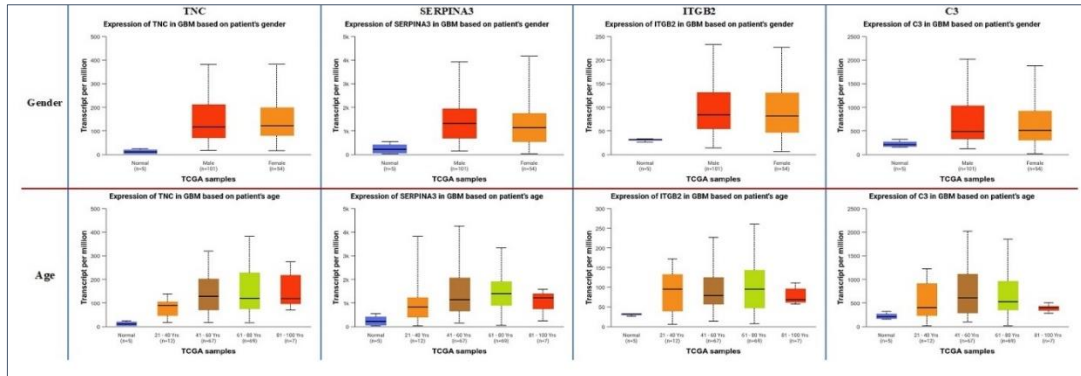


شکل ۱. (A) جهش‌های نقطه‌ای ژن‌های URG با بیش از ۵۰ جهش که دارای بیان بالایی در گلیوما هستند. (B) میزان بیان رونوشت و پروتئین ژن‌های URG با بیش از ۵۰ جهش در گلیوما. تمامی ۴ ژن منتخب دارای بیان بالایی در سطح رونوشت و پروتئین در گلیوما نسبت به افراد سالم هستند.

Fig 1. (A) Point mutations of URG genes with more than 50 mutations that are highly expressed in glioma. (B) Transcript and protein expression levels of URG genes with more than 50 mutations in glioma. All 4 selected genes are highly expressed at the transcript and protein levels in glioma compared to healthy individuals

سن بیماران، بیشترین افزایش بیان ژن‌ها در سنین ۴۰ تا ۶۰ سال برای ژن‌های *TNC* و *C3* مشاهده می‌شود. ژن‌های *SERPINA3* و *ITGB2* اغلب در سنین ۶۰ الی ۸۰ سال بیماران بیشترین بیان رونوشت را نشان می‌دهند.

از نظر جنسیت و سن بیماران، طبق بررسی‌ها میزان بیان چهار ژن کاندید *TNC*، *SERPINA3*، *ITGB2* و *C3* افزایش بیان معنی‌داری در هر دو جنس مذکر و مؤنث مبتلا به گلیوما نسبت به افراد سالم نشان می‌دهند. البته میزان بیان *SERPINA3* در آقایان بیشتر از بانوان گزارش شده است (شکل ۲).



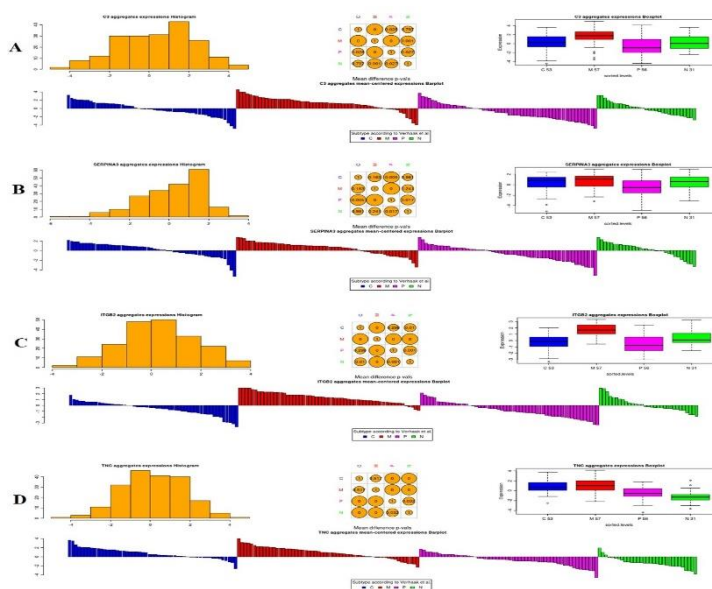
شکل ۲. تغییرات بیان چهار ژن کاندید بر اساس جنسیت و سن بیماران مبتلا به گلیوما در مقایسه با افراد سالم. اختلاف مهمی در تغییرات بیان بر اساس جنسیت بجز برای ژن *SERPINA3* مشاهده نشد. بیشترین افزایش بیان ژن‌ها در سنین ۴۰ تا ۶۰ سال برای ژن‌های *TNC* و *C3* مشاهده می‌شود. ژن‌های *SERPINA3* و *ITGB2* اغلب در سنین ۶۰ الی ۸۰ سال بیماران بیشترین بیان را نشان می‌دهند.

Fig 2. Expression changes of four candidate genes based on gender and age in glioma patients compared to healthy individuals. No significant differences in expression changes based on gender were observed except for the *SERPINA3* gene. The highest increase in gene expression was observed between the ages of 40 and 60 for the *TNC* and *C3* genes. The *SERPINA3* and *ITGB2* genes often showed the highest expression in patients aged 60 to 80 years.

اولویت قرار گرفتند. نتایج ارائه شده در شکل ۳ الگوی بیان ژن‌ها در این زیرگروه‌ها را از طریق هیستوگرام‌ها، نمودارهای ستونی و ماتریس‌های آماری نمایش می‌دهند، که تفاوت‌های معنی‌دار (P-values) بین زیرگروه‌ها را مشخص می‌کند. برای تحلیل داده‌ها، سطح بیان هر ژن در زیرگروه‌های گلیوما بررسی شده و تفاوت‌های آماری مهم برای تعیین نقش آن‌ها در پیشرفت تومور، فرار از سیستم ایمنی و قابلیت تبدیل به نئوپلاستی‌ژن‌های درمانی در نظر گرفته شده است. خلاصه نتایج بررسی در جدول ۳ ارائه شده است.

ژن‌های کاندید در بروز زیرگروه‌های تهاجمی گلیوما دخیل هستند
با مراجعه به پایگاه اختصاصی گلیوما (Glioma Bio Discovery Portal) و بررسی مطالعه ورهاک، اطلاعات چهار ژن در زیرگروه‌های بیماری گلیوما جهت بررسی نقش هر ژن در تعیین پتانسیل نئوپلاستی‌ژن آن‌ها مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. ژن‌هایی که بیان بالایی را در زیرگروه‌های تهاجمی (C و M) نشان می‌دادند، به‌عنوان کاندیدهای بالقوه به‌عنوان نئوپلاستی‌ژن جهت هدف‌گیری توسط سیستم ایمنی در

ژن کاندید	زیرگروه با بیشترین بیان	زیرگروه با بیشترین اختلاف آماری	عملکرد احتمالی ژن
<i>C3</i>	C و M	M vs P (p=0), C vs P (p=0/0005)	فعال‌سازی سیستم کمپلمان، تعدیل ایمنی
<i>SERPINA3</i>	C و M	M vs P (p=0), C vs P (p=0/0005)	فرار تومور از سیستم ایمنی
<i>ITGB2</i>	C و M	M vs P (p=0), C vs P (p=0/0005)	چسبندگی سلولی، تنظیم ایمنی
<i>TNC</i>	C و M	M vs P (p=0), C vs P (p=0/0005)	بازسازی ECM، فرار از سیستم ایمنی



شکل ۳. وضعیت بیان چهار ژن کاندید در زیرگروه‌های مختلف گلیوما طبق مطالعه ورهاک و همکاران. طبق این تصاویر هر چهار ژن کاندید دارای بیان بالایی در بیماران گلیوما و بخصوصی زیر گروه‌های تهاجمی (C و M) هستند. A) ژن *C3*; B) ژن *SERPINA3*; C) ژن *ITGB2*; D) ژن *TNC*.

Fig 3. Expression status of four candidate genes in different glioma subtypes according to the study by Verhaak et al. According to these images, all four candidate genes have high expression in glioma patients, especially in aggressive subtypes (C and M). A) *C3* gene; B) *SERPINA3* gene; C) *ITGB2* gene; D) *TNC* gene.

مرتبط است. *TNC* در بازسازی ماتریکس خارج سلولی و تهاجم تومور نقش داشته و جهش‌های آن می‌تواند باعث نمایش اپی‌توپ‌های جدید برای واکنش ایمنی علیه تومور شود. *ITGB2* پیش‌آگهی ضعیفی نشان داده و احتمالاً با مقاومت به درمان مرتبط است. *ITGB2* با فرار ایمنی و چسبندگی سلولی مرتبط بوده و ممکن است یک هدف مناسب برای طراحی CAR-T یا آنتی‌بادی‌های منوکلونال اختصاصی باشد. با توجه به بیشترین مقدار HR و نقش آن در تنظیم پاسخ ایمنی *SERPINA3* باید اولویت اول در بررسی نئوآنتی‌ژن‌ها باشد. *TNC* و *ITGB2* نیز گزینه‌های مناسبی برای ایمنی‌درمانی هدفمند، خصوصاً در گلیومای مزانشیمی (زیرگروه M) هستند. *C3* بسته به تأثیر آن بر سیستم ایمنی، می‌تواند در تنظیم درمان‌های ایمنی‌محور مفید باشد (شکل ۴).

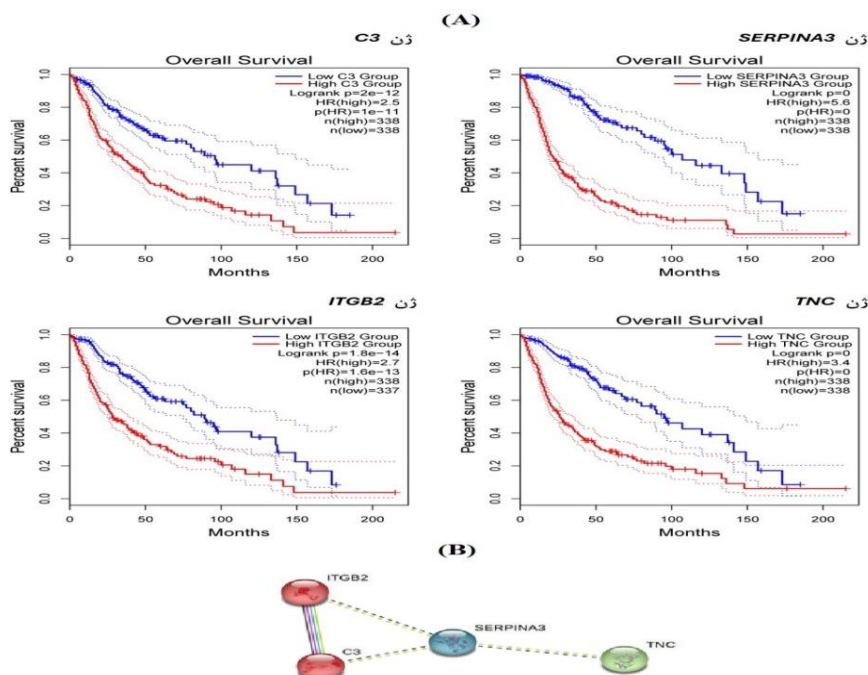
تمامی ژن‌های کاندید اثر منفی بر بقاء و زنده‌مانی بیماران دارند

بررسی بقاء و زنده‌مانی بیماران نشان می‌دهد که بیان بالای هر چهار کاندید (*C3*، *SERPINA3*، *ITGB2* و *TNC*) با کاهش طول عمر بیماران ارتباط معنی‌داری داشته و بر نقش این ژن‌ها در پیشرفت تومور تأکید می‌کند. در این میان *SERPINA3* بیشترین تأثیر منفی را بر بقاء داشته و نشان‌دهنده نقش کلیدی آن در سرکوب ایمنی و پیشرفت تومور بوده که آن را به اولویت اصلی برای طراحی درمان‌های بر پایه نئوآنتی‌ژن تبدیل می‌کند. *C3* پیش‌آگهی ضعیف داشته و بیان بالای آن با افزایش مرگ‌ومیر مرتبط است. این ژن با فعال‌سازی سیستم کمپلمان می‌تواند موجب التهاب توموری شده یا در افزایش ایمنی‌زایی تومور نقش داشته باشد که بررسی دقیق‌تر آن برای تنظیم ایمنی‌درمانی هدفمند ضروری است. *TNC* نیز تأثیر منفی داشته و با تهاجم تومور

چهار گره (ژن یا Node) و چهار یال (ارتباط یا Edge) به طور معنی‌داری (PPI enrichment $p=0.00312$) مشاهده گردید (شکل ۴). در این بین، دو ژن *C3* و *ITGB2* بیشترین ارتباطات را بواسطه بیان همزمان اثر متقابل نشان دادند.

ژن‌های کاندید نئوآنتی‌ژن دارای ارتباطات نزدیکی با هم هستند

طبق نتایج مطالعه ارتباطات پروتئین-پروتئین هر چهار ژن دارای ارتباط مستقیمی با هم بودند. به طوری که



شکل ۴. (A) اثر بیان ژن‌های کاندید بر بقا و زنده‌مانی بیماران گلیوما. هر چهار ژن اثر منفی بر عمر بیماران داشته، اما *SERPINA3* شدت بیشتری دارد (HR: 5.6). (B) شبکه ارتباطات پروتئینی (PPI Network) بین چهار نئوآنتی‌ژن کاندید. دو ژن *C3* و *ITGB2* بیشترین ارتباطات پروتئینی را با هم دارند.

Fig 4. (A) Effect of candidate gene expression on survival and viability of glioma patients. All four genes have a negative effect on patient survival, but *SERPINA3* has a stronger effect (HR: 5.6). (B) Protein-protein interaction network (PPI Network) between the four candidate neoantigens. The two genes *C3* and *ITGB2* have the highest protein interactions.

ایمنی‌درمانی هدفمند در درمان گلیوما شناسایی شدند. این مطالعه به طور سیستماتیک بیان ژنی، وضعیت جهشی و اثرات عملکردی آن‌ها را تحلیل کرده و قابلیت آن‌ها را به عنوان اهداف درمانی برجسته می‌کند. این نتایج مسیرهای امیدوارکننده‌ای را برای توسعه ایمنی‌درمانی این بیماری ارائه می‌دهد. طبق نتایج به دست آمده این ژن‌ها نرخ جهش بالا، بیان متفاوت معنی‌دار و نقش‌های بالقوه‌ای در تعدیل ایمنی در محیط ریزتوموری گلیوما دارند. ارتباط این ژن‌ها با بقای بیماران و مکانیسم‌های پیشرفت تومور نیز مورد

بحث

گلیوما یکی از تهاجمی‌ترین تومورهای مغزی است که با پیش‌آگهی ضعیف و محدودیت‌های درمانی همراه است (۲ و ۲۷). با توجه به ناهمگونی تومور، شناسایی نئوآنتی‌ژن‌هایی که به عنوان اهداف ایمنی‌درمانی شخصی‌سازی شده عمل کنند، یک ضرورت در علم پزشکی محسوب می‌شود (۱۳). در این مطالعه با استفاده از ابزارهای پیشرفته بیوانفورماتیک و پایگاه‌های داده ژنتیکی و سرطان، چهار نئوآنتی‌ژن بالقوه بنام *TNC*، *C3*، *SERPINA3* و *ITGB2* به عنوان گزینه‌های احتمالی در طراحی

علاوه بر تأثیر در پیش‌آگهی بیماران، این ژن‌ها ویژگی‌هایی دارند که می‌توانند به‌عنوان نئوآنتی‌ژن‌های ایمنی‌درمانی هدف قرار گیرند. نئوآنتی‌ژن‌ها از جهش‌های اختصاصی تومور ایجاد شده و می‌توانند پاسخ‌های قوی سیستم ایمنی را تحریک کنند (۱۶). با توجه به نتایج، *SERPINA3* می‌تواند اولویت اول برای مطالعات نئوآنتی‌ژنی در گلیوما باشد. زیرا بیان بالایی در زیرگروه‌های تهاجمی گلیوما داشته و با سرکوب ایمنی و کاهش بقای بیماران همراه است (۳۱). لذا مهار عملکرد آن ممکن است پاسخ سیستم ایمنی به تومور را افزایش دهد. از طرفی *TNC* و *ITGB2* می‌توانند اهداف مهمی برای درمان‌های ایمنی‌محور محسوب شوند، خصوصاً در گلیومای مزانشیمی که مقاومت درمانی بالایی دارد. همچنین، سهولت دسترسی به این نئوآنتی‌ژن‌ها به‌واسطه بیان سطح سلولی آن‌ها فرصت مناسبی برای توسعه درمان‌های CAR-T، آنتی‌بادی‌های منوکلونال و واکسن‌های پپتیدی فراهم می‌کند. هدف‌گیری این نئوآنتی‌ژن‌ها ممکن است به غلبه بر فرار ایمنی تومورهای گلیوما کمک کرده و بازده درمان را با استفاده از روش‌های ایمنی‌درمانی دقیق بهبود بخشد.

تحلیل عملکرد اختصاصی این نئوآنتی‌ژن‌ها (Gene Ontology) اطلاعات مفیدی درباره فرآیندهای زیستی، عملکردهای مولکولی و محل‌های سلولی آن‌ها فراهم می‌کند. *SERPINA3* در پاسخ به سیتوکین‌ها، تنظیم آپوپتوز و سرکوب سیستم ایمنی نقش دارد. عملکرد مولکولی آن به‌عنوان یک مهارکننده سرین پروتئاز در ماتریکس خارج سلولی (ECM) بوده که ضمن تعامل با تنظیم‌کننده‌های ایمنی در فرآیندهای بازسازی بافت و التهاب نقش دارد (۳۷). تحقیقات نشان داده‌اند که این ژن باعث فرار تومور از سیستم ایمنی شده و به رشد گلیوما کمک می‌کند (۳۱). هرچند نقش دقیق این ژن در گلیوما هنوز به‌طور کامل شناخته نشده،

بررسی قرار گرفت. نتایج نشان می‌دهد که بیان بالای هر چهار ژن کاندید با کاهش بقای بیماران مرتبط است. در این میان، *SERPINA3* دارای بیشترین تأثیر منفی بر طول عمر بیماران بوده و نقش کلیدی در سرکوب ایمنی و پیشرفت تومور دارد (۲۸). *C3* که بخشی از سیستم کمپلمان است، احتمالاً در التهاب مرتبط با تومور و فرار از چنگال سیستم ایمنی نقش دارد (۲۹). *TNC* به تهاجم تومور و مقاومت به درمان کمک می‌کند و نهایتاً *ITGB2* که در چسبندگی سلولی و تعاملات ایمنی نقش دارد، ارتباط زیادی با گلیومای مزانشیمی داشته به‌طوری‌که معمولاً مقاومت بالایی به درمان نشان می‌دهد (۳۰). این یافته‌ها با مطالعات قبلی که نشان داده‌اند تومورهای گلیوما از مکانیسم‌های تعدیل ایمنی و بازسازی ماتریکس خارج سلولی برای پیشرفت استفاده می‌کنند، مطابقت دارد (۲۴ و ۲۵). مطالعات قبلی بر روی گلیوما انواع مختلفی از آنتی‌ژن‌های مرتبط با تومور را شناسایی کرده‌اند، اما تعداد کمی از آن‌ها نئوآنتی‌ژن‌هایی با پتانسیل ایمنی‌زایی بالا را بررسی کرده‌اند. *SERPINA3* یک مهارکننده سرین پروتئاز، به‌دلیل نقش آن در التهاب و سرکوب ایمنی با پیشرفت گلیوما مرتبط است (۳۱ و ۳۲). *C3* به‌عنوان یکی از اجزای اصلی سیستم کمپلمان، گزارش شده که در تعدیل سیستم ایمنی مرتبط با گلیوما نقش دارد. به‌ویژه این ژن در ایجاد محیط التهابی مساعد برای بقای تومور مؤثر است (۳۳). *TNC* به‌طور گسترده‌ای در گلیوماها مطالعه شده، به‌طوری‌که عملکرد آن در بازسازی ماتریکس خارج سلولی و تهاجم تومور به اثبات رسیده است (۳۴ و ۳۵). *ITGB2* با چسبندگی سلولی و تعاملات ایمنی مرتبط است و اغلب به‌عنوان یک ژن بیان‌شده در گلیوماهای مقاوم به درمان شناخته می‌شود (۳۶). یافته‌های این مطالعه مشاهدات قبلی را تقویت کرده و حضور و ارتباط این نئوآنتی‌ژن‌ها را در پاتوفیزیولوژی گلیوما تأیید می‌کند.

اما بیان بالای آن با شرایط پیشرفته بیماری و کاهش بقاء ارتباط دارد. *C3* در فعال سازی کمپلمان، پاسخ التهابی و سیگنال دهی ایمنی نقش دارد. این ژن با گیرنده های کمپلمان پیوند برقرار کرده و در غشای سلولی و فضای خارج سلولی یافت می شود. فعالیت بیش از حد سیستم کمپلمان در گلیوما موجب ایجاد یک محیط التهابی شده که بقای تومور را تسهیل می کند (۳۳). افزایش بیان این ژن در گلیوما ممکن است منجر به تغییرات میکروتوموری شود که فرار سلول های سرطانی از پاسخ های ایمنی را تسهیل می کند. همچنین، وجود جهش های متعدد در این ژن می تواند ارتباطی با فرآیندهای التهابی مرتبط با تومور داشته باشد. *TNC* یک گلیکوپروتئین ماتریکس خارج سلولی بوده که بر چسبندگی سلولی، بازسازی ماتریکس خارج سلولی و تهاجم تومور تأثیر می گذارد. این ژن یک مولکول ساختاری است که با اینترگرین ها پیوند داشته و به عنوان یک پروتئین ترشح شده در ماتریکس خارج سلولی ظاهر می شود (۳۸). نقش این ژن به عنوان یک نشانگر زیستی گلیوما به دلیل ارتباطش با مهاجرت و تهاجم تومور به خوبی شناخته شده است (۳۹). از طرفی این ژن در فرآیندهای بازسازی اعصاب و مهاجرت سلول های عصبی دخیل است (۴۰). جهش های متعدد و افزایش بیان این ژن در گلیوما ممکن است تهاجم سلولی و ایجاد محیط مناسب برای پیشرفت بیماری را تقویت کند. *ITGB2* در چسبندگی سلولی، پاسخ ایمنی و سیگنال دهی سلول های T نقش دارد. این ژن به عنوان یک گیرنده اینترگرین فعالیت کرده و با اتصال به ماتریکس خارج سلولی عمدتاً در غشای پلاسمایی قرار دارد. بیان این ژن با سرکوب ایمنی و مقاومت به درمان در گلیوما مرتبط است (۳۶).

جهش های مشاهده شده در این ژن ممکن است به افزایش توانایی تهاجمی سلول های سرطانی و ایجاد محیط مناسب برای پیشرفت تومور منجر شود. لذا، با توجه به بیان سطح سلولی و پروفایل های ترشحی

این ژن ها، درمان های هدفمند علیه این نئوپلاستی ژن ها می تواند جهت افزایش شناسایی و حذف تومور توسط سیستم ایمنی بهینه سازی شود. طبقه بندی گلیوما به زیرگروه های مولکولی مختلف، همان طور که توسط ورهاک تعریف شده است، بینش مهمی را در مورد ناهمگونی تومور و اهداف درمانی بالقوه فراهم می کند (۲۵). در این مطالعه، الگوهای بیان و پروفایل های جهشی چهار ژن کاندید در زیرگروه های ورهاک بررسی شدند تا قابلیت آن ها به عنوان نئوپلاستی ژن های قابل استفاده در ایمنی درمانی ارزیابی شود. نتایج نشان می دهند که این ژن ها در گلیوماهای بدخیم نوع *Mesenchymal* و *Classical* به طور قابل توجهی افزایش یافته اند، که نقش آن ها را در پیشرفت تومور، تنظیم ایمنی و مقاومت به درمان تقویت می کند. همچنین، همان طور که اشاره شد، بررسی چهار ژن کاندید نشان می دهد که برخی از آن ها به طور مستقیم یا غیرمستقیم در درمان گلیوما، بیومارکرها و ایمنی درمانی مبتنی بر نئوپلاستی ژن مورد مطالعه قرار گرفته اند. بنابراین، *SERPINA3* و *ITGB2* قوی ترین شواهد را به عنوان بیومارکر و اهداف ایمنی درمانی در گلیوما دارند، در حالی که *C3* و *TNC* به طور غیرمستقیم به تعدیل ایمنی تومور مرتبط بوده و نیازمند تأیید تجربی بیشتر می باشند. لی (Li) و همکاران با استفاده از روش های پیشرفته ایمنی درمانی و مطالعات بالینی، نشان دادند که واکسن های پپتیدی هدفمند مبتنی بر نئوپلاستی ژن های *EGFR* می توانند به طور مؤثری در درمان سرطان های ریوی غیرکوچک (NSCLC) و گلیوبلاستوما مؤثر باشند. در این مطالعه، نئوپلاستی ژن های *EGFRVIII* و سایر جهش های شایع *EGFR* به عنوان اهداف ایمنی زایی قوی برای تحریک پاسخ های سلول های T مشخص شدند. در این مطالعه نشان داده شد که واکسن پپتیدی CDX-110 (ریندوپپیموت) در کارآزمایی های بالینی به همراه

علی‌رغم یافته‌های امیدوارکننده، چند محدودیت باید در این مطالعه در نظر گرفته شود. اول آن‌که اعتبارسنجی آزمایشگاهی نتایج ضروری است، زیرا، اگرچه نتایج بیوانفورماتیکی ارزشمند هستند، اما نیاز به تأیید تجربی در مدل‌های سلولی و حیوانی دارند. دوما ناهمگونی تومور ممکن است بیان ژن‌های کاندید را در زیرگروه‌های مختلف گلیوما تغییر دهد. بنابراین تحلیل داده‌های RNA-seq تک‌سلولی (scRNA-seq) و پروتئومیکس برای تأیید بیشتر داده‌ها پیشنهاد می‌شود. همچنین مطالعات آینده باید قدرت ایمنی‌زائی نئوآنتی‌ژن‌های منتخب را بررسی کنند. مطالعاتی مانند نقشه‌برداری اپی‌توپ‌ها (Epitope Mapping) و تحلیل فعال‌سازی سلول‌های T (T-cell activation) برای تعیین قابلیت کاربردی این نئوآنتی‌ژن‌ها مفید و ضروری خواهد بود. از طرفی شبیه‌سازی دینامیک مولکولی (Molecular Dynamics) می‌تواند کارایی اتصال این نئوآنتی‌ژن‌ها به گیرنده‌های ایمنی را ارزیابی کرده و انتخاب بهینه‌ای را برای طراحی ایمنی‌درمانی ارائه دهد. اگرچه چالش‌هایی مانند ناهمگونی تومور و مکانیسم‌های فرار ایمنی همچنان باقی است، رویکردهای استراتژیک، از جمله واکسن‌های نئوآنتی‌ژنی، درمان‌های آنتی‌بادی مونوکلونال و درمان بواسطه CAR-T می‌توانند به غلبه بر این موانع کمک کنند. یکی از چالش‌های اصلی در مسیر تحقیقاتی مربوط به نئوآنتی‌ژن‌ها، بررسی دقیق ایمنی‌زایی آن‌هاست. برای اینکه یک ژن یا پروتئین به‌عنوان هدف درمانی معتبر مورد استفاده قرار گیرد، باید اثبات شود که می‌تواند پاسخ ایمنی قوی و هدفمند را بدون ایجاد عوارض جانبی نامطلوب فعال کند. بنابراین، مطالعات آینده باید بر روی ارزیابی ایمنی‌زائی این چهار ژن و بررسی امکان هدف‌گیری آن‌ها در مدل‌های پیش بالینی متمرکز شود. از سوی دیگر، گسترش این تحقیقات به بررسی بیومارکرهای تشخیصی، به‌ویژه در مراحل ابتدایی بیماری،

شیمی‌درمانی و پرتودرمانی بقاء و کنترل تومور را بهبود می‌دهد. طبق ادعای نویسندگان این واکسن با هدف‌گیری جهش‌های EGFRVIII و به‌صورت ترکیبی با سایر روش‌های درمانی، پتانسیل زیادی در بهبود کارایی ایمنی‌درمانی‌های سرطان خواهد داشت (۴۱). دنگ (Deng) و همکاران در مطالعه‌ای با عنوان شناسایی واکسن‌های مبتنی بر نئوآنتی‌ژن شخصی‌سازی شده و آنالیز ایمونولوژیکی گلیوبلاستوما بر اساس پیرایش متناوب توسط ابزارهای بیوانفورماتیکی مانند TCGA به آنالیز پروفایل بیان ژن بیماران گلیوما و مطالعه خصوصیات آن‌ها پرداخته و چندین ژن مرتبط با ایمنی سلولی همچون *LRP1* و *TCF12* را به‌عنوان نئوآنتی‌ژن بالقوه در گلیوما معرفی نمودند. آن‌ها این نئوآنتی‌ژن‌ها را به‌عنوان کاندیدهای مناسبی در طراحی واکسن علیه این بیماری معرفی نمودند (۴۲). ما (Ma) و همکاران با تحلیل داده‌های RNA-seq و استفاده از پایگاه داده‌های TCGA و CGGA و همچنین ابزارهای بیوانفورماتیک مانند GEPIA و cBioPortal نشان دادند که ژن‌های *TCF12*، *C3*، *IDH1*، *TP53* به‌عنوان آنتی‌ژن‌های بالقوه می‌توانند در تولید واکسن‌های mRNA برای گلیوما مورد استفاده قرار گیرند. آن‌ها چهار زیرگروه جدید گلیوما (IS1-IS4) را شناسایی کردند که هر یک با ویژگی‌های متفاوت سلولی، مولکولی و بالینی همراه بودند. این مطالعه بر پتانسیل واکسن‌های mRNA در تحریک سیستم ایمنی و بهبود بقاء در بیماران مبتلا به گلیوما تأکید دارد (۴۳). طراحی کارآزمایی بالینی واکسن نئوآنتی‌ژن علیه گلیوما شامل انتخاب بیماران بر اساس جهش‌های مرتبط، ارزیابی ایمنی‌زایی واکسن در مدل‌های حیوانی و بررسی پاسخ ایمنی از طریق سنجش فعال‌سازی سلول‌های T و تولید سیتوکین‌ها خواهد بود. این رویکرد مطابق با مطالعات اخیر در زمینه واکسن‌های نئوآنتی‌ژن در سرطان‌های مغزی است (۴۴-۴۷).

و افزایش قابلیت انتقال به کلینیک کمک کنند (۵۳-۵۱).

برای اعتبارسنجی ایمنی‌زایی نئوآنتی‌ژن‌ها، چندین روش آزمایشگاهی وجود داشته که می‌توانند به ارزیابی دقیق پاسخ ایمنی کمک کنند. آزمون ELISpot یکی از روش‌های استاندارد برای اندازه‌گیری فعال‌سازی سلول‌های T در برابر نئوآنتی‌ژن‌ها بوده و در مطالعه واکسن‌های شخصی‌سازی‌شده به‌طور گسترده استفاده شده است. علاوه بر ELISpot، آزمون فلوسایتومتري برای تعیین فنوتیپ و تولید سایتوکاین‌ها همراه با بررسی فعال‌سازی سلول‌های T به‌کار می‌رود. این روش امکان ارزیابی دقیق پاسخ‌های ایمنی سلولی را فراهم کرده و در مطالعات ایمنی‌درمانی نقش مهمی دارد. آزمون‌های MHC-Peptide Binding نیز برای بررسی اتصال نئوآنتی‌ژن‌ها به مولکول‌های MHC و پیش‌بینی ایمنی‌زایی آن‌ها استفاده می‌شوند. این روش‌ها به‌ویژه در طراحی واکسن‌های نئوآنتی‌ژن و درمان‌های مبتنی بر سلول‌های T اهمیت دارند. در نهایت، مدل‌های حیوانی و آزمایش‌های پیش‌بالینی برای اعتبارسنجی ایمنی‌زایی و اثربخشی درمان‌های نئوآنتی‌ژن محور ضروری هستند. این مطالعات می‌توانند میزان پاسخ ایمنی و تأثیر درمان بر رشد تومور را ارزیابی کرده و به بهینه‌سازی استراتژی‌های درمانی کمک کنند. بنابراین، ترکیب این روش‌ها در مطالعات آینده می‌تواند به اعتبارسنجی دقیق‌تر نئوآنتی‌ژن‌های شناسایی‌شده و توسعه درمان‌های ایمنی‌درمانی شخصی‌سازی شده کمک کند (۵۴ و ۵۵).

نتیجه‌گیری

مطالعه حاضر با استفاده از ابزار پیشرفته بیوانفورماتیک موفق به تأیید شناسایی چهار ژن جهش‌یافته کلیدی بنام *SERPINA3*، *C3*، *TNC* و *ITGB2* با ویژگی نئوآنتی‌ژن‌های بالقوه در گلیوما

می‌تواند ابزارهای کارآمدی برای مدیریت گلیوما ارائه دهد. از طرفی، توسعه و اثربخشی واکسن‌های سرطان با چالش‌های متعددی مواجه است، از جمله فرار ایمنی تومور که سلول‌های سرطانی پاسخ ایمنی را سرکوب کرده و ناهمگنی ژنتیکی و آنتی‌ژنی تومور که مانع هدف‌گیری کامل سلول‌ها می‌شود. انتخاب مسیر مناسب تحویل هدفمند واکسن، حفظ پایداری و جذب واکسن و تنوع تومور نیز از چالش‌های کلیدی در تحویل واکسن به شمار می‌روند. برای افزایش اثربخشی، اغلب نیاز به ترکیب واکسن با درمان‌های کمکی وجود دارد. لذا موفقیت در این زمینه مستلزم بهینه‌سازی روش‌های رساندن واکسن و غلبه بر موانع ریز محیط تومور است (۵۰-۴۸). ناهمگونی تومور یکی دیگر از محدودیت‌های اساسی در توسعه درمان‌های هدفمند، از جمله ایمنی‌درمانی مبتنی بر نئوآنتی‌ژن‌ها محسوب می‌شود. تنوع ژنتیکی و فنوتیپی سلول‌های توموری باعث تفاوت در درمان شده به‌طوری‌که برخی پاسخ داده و برخی مقاوم باقی می‌مانند. این ناهمگونی می‌تواند منجر به فرار ایمنی و کاهش اثربخشی درمان شود. از سوی دیگر، انتقال یافته‌های بیوانفورماتیک به کلینیک با چالش‌هایی همراه است. یکی از موانع اصلی اعتبارسنجی آزمایشگاهی و بالینی بوده که نیازمند مدل‌های حیوانی و کارآزمایی‌های پیش‌بالینی جهت تأیید ایمنی و اثربخشی نئوآنتی‌ژن‌های شناسایی شده است. همچنین، توسعه روش‌های تحویل هدفمند مانند واکسن‌های نئوآنتی‌ژن یا درمان‌های مبتنی بر سلول‌های T نیازمند بهینه‌سازی مسیرهای انتقال و کاهش عوارض جانبی است. برای غلبه بر این محدودیت‌ها، رویکردهای چندگانه از جمله تحلیل تک‌سلولی برای بررسی ناهمگونی تومور، مدل‌های پیش‌بالینی برای اعتبارسنجی ایمنی‌زایی و استراتژی‌های درمانی ترکیبی پیشنهاد می‌شوند. این اقدامات می‌توانند به بهینه‌سازی ایمنی‌درمانی

نظر گرفته شود. در حالی که *TNC* و *ITGB2* نیز گزینه‌های ارزشمندی برای مطالعات ایمنی‌درمانی هستند. مطالعات بیشتر برای اعتبارسنجی عملکرد و توسعه راهبردهای درمانی شخصی‌سازی شده با استفاده از این نئوآنتی‌ژن‌ها ضروری می‌باشد.

این مطالعه با کد طرح ۲۹۹۴ و کد اخلاق IR.BPUMS.REC.۱۴۰۴.۱۹۵ در دانشگاه علوم پزشکی بوشهر ثبت و تأیید شده است. این مطالعه تحت حمایت مالی هیچ سازمان یا مؤسسه‌ای نمی‌باشد.

تضاد منافع

هیچ‌گونه تعارض منافع توسط نویسندگان بیان نشده است.

شد. این ژن‌ها می‌توانند به‌عنوان نشانگرهای تشخیصی یا اهداف درمانی در نظر گرفته شوند. در مقایسه با مطالعات پیشین که عمدتاً بر نئوآنتی‌ژن‌های شناخته‌شده (مثل EGFRVIII) تمرکز داشتند، این پژوهش با ترکیب داده‌های چندومیکس (ژنومیک، ترانسکریپتومیک و پروتئومیک) چهار نئوآنتی‌ژن جدید با پتانسیل ایمنی‌زایی بالا را معرفی می‌کند. پیشرفت در حوزه نئوآنتی‌ژن‌های گلیوما می‌تواند شامل شبیه‌سازی دینامیک مولکولی و آزمایش‌های پیش‌بالینی بوده تا یافته‌ها به کاربردهای درمانی تبدیل شوند. از طرفی، ارتباط قوی این ژن‌ها با سرکوب ایمنی، پیشرفت تومور و کاهش بقای بیماران اهمیت آن‌ها را در استراتژی‌های ایمنی‌درمانی هدفمند برجسته می‌کند. نهایتاً، *SERPINA3* می‌تواند به‌عنوان اولویت اصلی در توسعه درمان‌های نئوآنتی‌ژنی در

References:

- Navabi P, Bitarf S, Rastegar MH, et al. Factors Affecting the Prevalence and Survival of Patients with Primary and Metastatic Brain Tumors. *Iran South Med J* 2025; 27(4): 258-266. (persian) [10.61186/ismj.27.4.258](https://doi.org/10.61186/ismj.27.4.258)
- Weller M, Wen PY, Chang SM, et al. Glioma (Primer). *Nature Reviews: Disease Primers* 2024; 10(1): 33. [10.1038/s41572-024-00516-y](https://doi.org/10.1038/s41572-024-00516-y)
- Walsh KM, Ohgaki H, Wrensch MR. *Epidemiology. Handb Clin Neurol* 2016; 134: 3-18. [10.1016/b978-0-12-802997-8.00001-3](https://doi.org/10.1016/b978-0-12-802997-8.00001-3)
- Gallego O. Nonsurgical treatment of recurrent glioblastoma. *Curr Oncol* 2015; 22(4): e273-281. [10.3747/co.22.2436](https://doi.org/10.3747/co.22.2436)
- Vidyadharan S, Prabhakar Rao BVSN, Perumal Y, et al. Deep Learning Classifies Low- and High-Grade Glioma Patients with High Accuracy, Sensitivity, and Specificity Based on Their Brain White Matter Networks Derived from Diffusion Tensor Imaging. *Diagnostics (Basel)* 2022; 12(12): 3216. [10.3390/diagnostics12123216](https://doi.org/10.3390/diagnostics12123216)
- Lim A, Weir P, O'Brien T, et al. Complex visual hallucinations as a presentation of temporal low-grade glioma. *J Clin Neurosci* 2011; 18(1): 157-159. [10.1016/j.jocn.2010.07.112](https://doi.org/10.1016/j.jocn.2010.07.112)
- Smoll NR, Brady Z, Scurrah KJ, et al. Computed tomography scan radiation and brain cancer incidence. *Neuro oncol* 2023; 25(7): 1368-1376. [10.1093/neuonc/noad012](https://doi.org/10.1093/neuonc/noad012)
- Adel Fahmideh M, Schwartzbaum J, Frumento P, et al. Association between DNA repair gene polymorphisms and risk of glioma: a systematic review and meta-analysis. *Neuro oncol* 2014; 16(6): 807-814. [10.1093/neuonc/nou003](https://doi.org/10.1093/neuonc/nou003)
- Chung C, Buczkowicz P. Recent advances in the molecular genetics of glioma. *Front Genet* 2024; 15: 1435186. [10.3389/fgene.2024.1435186](https://doi.org/10.3389/fgene.2024.1435186)
- Noor H, Briggs NE, McDonald KL, et al. TP53 mutation is a prognostic factor in lower grade glioma and may influence chemotherapy efficacy. *Cancers (Basel)* 2021; 13(21): 5362. [10.3390/cancers13215362](https://doi.org/10.3390/cancers13215362)
- Han F, Hu R, Yang H, et al. PTEN gene mutations correlate to poor prognosis in glioma patients: a meta-analysis. *Onco Targets Ther* 2016; 9 : 3485-3492. [10.2147/ott.s99942](https://doi.org/10.2147/ott.s99942)
- Lucke-Wold B, Rangwala BS, Shafique MA, et al. Focus on current and emerging treatment options for glioma: a comprehensive review. *World J Clin Oncol* 2024; 15(4): 482-495. [10.5306/wjco.v15.i4.482](https://doi.org/10.5306/wjco.v15.i4.482)
- Reynolds CR, Tran S, Jain M, et al. Neoantigen cancer vaccines: generation, optimization, and therapeutic

- targeting strategies. *Vaccines (Basel)* 2022; 10(2): 196. [10.3390/vaccines10020196](https://doi.org/10.3390/vaccines10020196)
14. Xie N, Shen G, Gao W, et al. Neoantigens: promising targets for cancer therapy. *Signal Transduct Target Ther* 2023; 8(1): 9. [10.1038/s41392-022-01270-x](https://doi.org/10.1038/s41392-022-01270-x)
15. Zhang T, Kurban E, Wang Z. Neoantigens: the novel precision cancer immunotherapy. *Biologics* 2023; 3(4): 321-334. [10.3390/biologics3040017](https://doi.org/10.3390/biologics3040017)
16. Fang X, Guo Z, Liang J, et al. Neoantigens and their potential applications in tumor immunotherapy. *Oncol Lett* 2022; 23(3): 88. [10.3892/ol.2022.13208](https://doi.org/10.3892/ol.2022.13208)
17. Alqahtani SM, Altharawi A, Alabbas A, et al. System biology approach to identify the novel biomarkers in glioblastoma multiforme tumors by using computational analysis. *Front Pharmacol* 2024; 15: 1364138. [10.3389/fphar.2024.1364138](https://doi.org/10.3389/fphar.2024.1364138)
18. Khorshidi M, Manoochehri H, Aalikhani M, et al. Identification of Key Hub Genes Associated with Breast Cancer Stem Cells to Overcome Therapy Resistance. *Iran South Med J* 2025; 27(5): 394-408. (Persian) [10.61186/ismj.27.5.394](https://doi.org/10.61186/ismj.27.5.394)
19. Li C, Tang Z, Zhang W, et al. GEPIA2021: integrating multiple deconvolution-based analysis into GEPIA. *Nucleic acids research*. 2021;49(W1):W242-W6. [10.1093/nar/gkab418](https://doi.org/10.1093/nar/gkab418)
20. Mudunuri U, Che A, Yi M, et al. bioDBnet: the biological database network. *Bioinformatics* 2009; 25(4): 555-556. [10.1093/bioinformatics/btn654](https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btn654)
21. Stelzer G, Rosen N, Plaschkes I, et al. The GeneCards Suite: From Gene Data Mining to Disease Genome Sequence Analyses. *Curr Protoc Bioinformatic* 2016; 54: 1.30.1-1.30.33. [10.1002/cpbi.5](https://doi.org/10.1002/cpbi.5)
22. De Bruijn I, Kundra R, Mastrogiacomo B, et al. Analysis and visualization of longitudinal genomic and clinical data from the AACR project GENIE biopharma collaborative in cBioPortal. *Cancer Res* 2023; 83(23): 3861-3867. [10.1158/0008-5472.can-23-0816](https://doi.org/10.1158/0008-5472.can-23-0816)
23. Chandrashekar DS, Karthikeyan SK, Korla PK, et al. UALCAN: An update to the integrated cancer data analysis platform. *Neoplasia* 2022; 25: 18-27. [10.1016/j.neo.2022.01.001](https://doi.org/10.1016/j.neo.2022.01.001)
24. Bowman RL, Wang Q, Carro A, et al. GlioVis data portal for visualization and analysis of brain tumor expression datasets. *Neuro oncol* 2017; 19(1): 139-141. [10.1093/neuonc/now247](https://doi.org/10.1093/neuonc/now247)
25. Verhaak RG, Hoadley KA, Purdom E, et al. Integrated genomic analysis identifies clinically relevant subtypes of glioblastoma characterized by abnormalities in PDGFRA, IDH1, EGFR, and NF1. *Cancer cell* 2010; 17(1): 98-110. [10.1016/j.ccr.2009.12.020](https://doi.org/10.1016/j.ccr.2009.12.020)
26. Szklarczyk D, Kirsch R, Koutrouli M, et al. The STRING database in 2023: protein-protein association networks and functional enrichment analyses for any sequenced genome of interest. *Nucleic acids research* 2023; 51(D1): D638-D646. [10.1093/nar/gkac1000](https://doi.org/10.1093/nar/gkac1000)
27. Aminoff MJ, Boller F, Bruyn G, et al. *Handbook of clinical neurology*: North-Holland Publishing Company; 1968. http://www.digital.avicennamch.com/updata/services/file_file/462_20190401134012.pdf
28. Luo D, Chen W, Tian Y, et al. Serpin peptidase inhibitor, clade A member 3 (SERPINA3), is overexpressed in glioma and associated with poor prognosis in glioma patients. *Onco Targets Ther* 2017; 10: 2173-2181. [10.2147/ott.s133022](https://doi.org/10.2147/ott.s133022)
29. Wu S, Miao K, Wang L, et al. Bioinformatics analysis of C3 in brain low-grade gliomas as potential therapeutic target and promoting immune cell infiltration. *Med Oncol* 2022; 39(2): 27. [10.1007/s12032-022-01647-6](https://doi.org/10.1007/s12032-022-01647-6)
30. Liu H, Wang J, Luo T, et al. Correlation between ITGB2 expression and clinical characterization of glioma and the prognostic significance of its methylation in low-grade glioma (LGG). *Front Endocrinol (Lausanne)* 2023; 13: 1106120. [10.3389/fendo.2022.1106120](https://doi.org/10.3389/fendo.2022.1106120)
31. Li Y, Dong X, Cai J, et al. SERPINA3 induced by astroglia/microglia co-culture facilitates glioblastoma stem-like cell invasion. *Oncol Lett* 2018; 15(1): 285-291. [10.3892/ol.2017.7275](https://doi.org/10.3892/ol.2017.7275)
32. Li Q, Wan C, Zhang Z, et al. CTSC promoted the migration and invasion of glioma cells via activation of STAT3/SERPINA3 axis. *Gene* 2024; 893: 147948. [10.1016/j.gene.2023.147948](https://doi.org/10.1016/j.gene.2023.147948)
33. Ah-Pine F, Malaterre-Septembre A, Bedoui Y, et al. Complement activation and up-regulated expression of anaphylatoxin C3a/C3aR in glioblastoma: deciphering the links with TGF- β and VEGF. *Cancers (Basel)* 2023; 15(9): 2647. [10.3390/cancers15092647](https://doi.org/10.3390/cancers15092647)
34. Xia S, Lal B, Tung B, et al. Tumor microenvironment tenascin-C promotes glioblastoma invasion and negatively regulates tumor proliferation. *Neuro oncol* 2015; 18(4): 507-517. [10.1093/neuonc/nov171](https://doi.org/10.1093/neuonc/nov171)
35. Salviano-Silva A, Wollmann K, Brenna S, et al. Extracellular Vesicles Carrying Tenascin-C are Clinical Biomarkers and Improve Tumor-Derived DNA Analysis in Glioblastoma Patients. *ACS nano* 2025; 19(10): 9844-9859. [10.1021/acsnano.4c13599](https://doi.org/10.1021/acsnano.4c13599)
36. Xu H, Zhang A, Han X, et al. ITGB2 as a prognostic indicator and a predictive marker for immunotherapy in gliomas. *Cancer Immunol Immunother* 2022; 71(3): 645-660. [10.1007/s00262-021-03022-2](https://doi.org/10.1007/s00262-021-03022-2)
37. Soman A, Nair SA. Unfolding the cascade of SERPINA3: Inflammation to cancer. *Biochim Biophys Acta Rev*

- Cancer 2022; 1877(5): 188760. [10.1016/j.bbcan.2022.188760](https://doi.org/10.1016/j.bbcan.2022.188760)
- 38.Yilmaz A, Loustau T, Salomé N, et al. Advances on the roles of tenascin-C in cancer. *J Cell Sci* 2022; 135(18): jcs260244. [10.1242/jcs.260244](https://doi.org/10.1242/jcs.260244)
- 39.Xu H, Long S, Xu C, et al. TNC upregulation promotes glioma tumorigenesis through TDG-mediated active DNA demethylation. *Cell Death Discov* 2024; 10(1): 347. [10.1038/s41420-024-02098-w](https://doi.org/10.1038/s41420-024-02098-w)
- 40.Zhang Z, Yu B, Gu Y, et al. Fibroblast-derived tenascin-C promotes Schwann cell migration through β 1-integrin dependent pathway during peripheral nerve regeneration. *Glia* 2016; 64(3): 374-385. [10.1002/glia.22934](https://doi.org/10.1002/glia.22934)
- 41.Li F, Wu H, Du X, et al. Epidermal growth factor receptor-targeted neoantigen peptide vaccination for the treatment of non-small cell lung cancer and glioblastoma. *Vaccines (Basel)* 2023; 11(9): 1460. [10.3390/vaccines11091460](https://doi.org/10.3390/vaccines11091460)
- 42.Deng Z, Zhan P, Yang K, et al. Identification of personalized neoantigen-based vaccines and immune subtype characteristic analysis of glioblastoma based on abnormal alternative splicing. *Am J Cancer Res* 2022; 12(8): 3581. <https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC9442016/>
- 43.Ma S, Ba Y, Ji H, et al. Recognition of tumor-associated antigens and immune subtypes in glioma for mRNA vaccine development. *Front Immunol* 2021; 12: 738435. [10.3389/fimmu.2021.738435](https://doi.org/10.3389/fimmu.2021.738435)
- 44.Singh K, Batich KA, Wen PY, et al. Designing clinical trials for combination immunotherapy: a framework for glioblastoma. *Clin Cancer Res* 2022; 28(4): 585-593. [10.1158/1078-0432.ccr-21-2681](https://doi.org/10.1158/1078-0432.ccr-21-2681)
- 45.Bunse L, Bunse T, Krämer C, et al. Clinical and translational advances in glioma immunotherapy. *Neurotherapeutics* 2022; 19(6): 1799-1817. [10.1007/s13311-022-01313-9](https://doi.org/10.1007/s13311-022-01313-9)
- 46.Biswas N, Chakrabarti S, Padul V, et al. Designing neoantigen cancer vaccines, trials, and outcomes. *Front Immunol* 2023; 14: 1105420. [10.3389/fimmu.2023.1105420](https://doi.org/10.3389/fimmu.2023.1105420)
- 47.Agosti E, Zeppieri M, De Maria L, et al. Glioblastoma immunotherapy: a systematic review of the present strategies and prospects for advancements. *International journal of molecular sciences* 2023; 24(20): 15037. [10.3390/ijms242015037](https://doi.org/10.3390/ijms242015037)
- 48.Mestrallet G. Predicting Immunotherapy Outcomes in Glioblastoma Patients through Machine Learning. *Cancers (Basel)* 2024; 16(2): 408. [10.3390/cancers16020408](https://doi.org/10.3390/cancers16020408)
- 49.Liu X, Zhao Z, Dai W, et al. The development of immunotherapy for the treatment of recurrent glioblastoma. *Cancers (Basel)* 2023; 15(17): 4308. [10.3390/cancers15174308](https://doi.org/10.3390/cancers15174308)
- 50.Gong G, Jiang L, Zhou J, et al. Advancements in targeted and immunotherapy strategies for glioma: toward precision treatment. *Front Immunol* 2025; 15: 1537013. [10.3389/fimmu.2024.1537013](https://doi.org/10.3389/fimmu.2024.1537013)
- 51.Fittall MW, Van Loo P. Translating insights into tumor evolution to clinical practice: promises and challenges. *Genome Med* 2019; 11(1): 20. [10.1186/s13073-019-0632-z](https://doi.org/10.1186/s13073-019-0632-z)
- 52.MacDonald WJ, Purcell C, Pinho-Schwermann M, et al. Heterogeneity in Cancer. *Cancers (Basel)* 2025; 17(3): 441. [10.3390/cancers17030441](https://doi.org/10.3390/cancers17030441)
- 53.Proietto M, Crippa M, Damiani C, et al. Tumor heterogeneity: preclinical models, emerging technologies, and future applications. *Front Oncol* 2023; 13: 1164535. [10.3389/fonc.2023.1164535](https://doi.org/10.3389/fonc.2023.1164535)
- 54.Feng H, Jin Y, Wu B. Strategies for neoantigen screening and immunogenicity validation in cancer immunotherapy. *Int J Oncol* 2025; 66(6): 43. [10.3892/ijo.2025.5749](https://doi.org/10.3892/ijo.2025.5749)
- 55.Nibeyro G, Baronetto V, Folco JI, et al. Unraveling tumor specific neoantigen immunogenicity prediction: a comprehensive analysis. *Front Immunol* 2023; 14: 1094236. [10.3389/fimmu.2023.1094236](https://doi.org/10.3389/fimmu.2023.1094236)