

ÖZGÜN ARAŞTIRMA

Metastatik Kolorektal Kanserli Hastaların RAS Mutasyon Durumuna Göre Klinik ve Patolojik Özellikleri

Mehmet SEZEN¹, Murat ARAZ²

¹ Afyon Sağlık Bilimleri Üniversitesi Tıp Fakültesi, İç Hastalıkları Anabilim Dalı, Afyon.

² Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi, İç Hastalıkları Anabilim Dalı, Tıbbi Onkoloji Bilim Dalı, Konya.

ÖZET

Bu çalışmada metastatik kolorektal kanserli hastalarda tanı anındaki histopatolojik ve klinik özelliklerin RAS mutasyon durumuna göre karşılaştırılması amaçlandı. Bu kesitsel çalışma için, 01.04.2012-24.08.2017 tarihleri arasında bir üniversite hastanesinin onkoloji merkezinde takip ve tedavisi yapılmış toplam 530 kolorektal kanser tanısı almış hastanın dosyası retrospektif olarak incelendi. Çalışmaya 18 yaşından büyük, tanı anında metastatik hastalığa sahip veya takipleri boyunca metastaz gelişen ve RAS mutasyonu bakılmış 75 hasta dahil edildi. RAS mutant olan ve olmayan hastaların tümör lokalizasyonu, tanı anındaki metastaz yerleri, tümör belirteçleri, tümör diferansiyasyon derecesi ve genel sağkalım süreleri arasındaki farklılıklar analiz edildi. RAS mutasyonu sıklığı %50.7 olarak saptandı. Klinik ve patolojik özellikler açısından bakıldığında RAS mutant ve wild gruplar arasında istatistiksel anlamı farklılık saptamadık. RAS mutasyon durumuna göre genel sağkalım süreleri incelendiğinde, RAS wild tip olan hastaların 2 yıllık genel sağkalımı %59 iken, RAS mutant hastalarımızın 2 yıllık genel sağkalımı %27.8 idi ve bu fark istatistiksel olarak anlamlıydı ($p=0.004$). Ancak, RAS wild hastaların ilk hat tedavisinde bevacizumab veya cetuximab/panitumumab alan hastaların ortalama sağkalımları arasında (sırasıyla %57.1'e karşı %70.7; $p=0.221$) istatistiksel fark saptanmadı. Bu çalışmada, metastatik kolorektal kanserli hastalarımızın RAS mutasyon durumunun daha ziyade Batılı ülkelere benzer olduğunu ve hastaların tanı anındaki klinik ve patolojik özelliklerinin RAS mutasyon durumundan bağımsız olduğunu saptadık. Ancak bu konuda yapılacak prospektif ve daha geniş katımlı çalışmalara hala ihtiyaç duyulmaktadır.

Anahtar Kelimeler: Klinik ve patolojik özellikler. Kolorektal kanser. RAS mutasyonu.

Clinical and Pathological Properties of Patients with Metastatic Colorectal Cancer According to the RAS Mutation Status

ABSTRACT

We aimed to compare the clinical and histopathologic features at the time of diagnosis of patients with metastatic colorectal cancer according to the RAS mutation status. In this cross-sectional study, archive records of patients with diagnosing colorectal cancer who were followed-up and treated at oncology center of an university hospital in Turkey between 01.04.2012 and 24.08.2017 was analyzed retrospectively. A totally 530 patients' archive records were evaluated. The relationship between the RAS mutant/wild groups and primary tumor localization, location of metastases at diagnosis, tumor markers, tumor differentiation grade and overall survival rates were compared with the literature data. We found no statistically significant difference between RAS mutant and wild groups. When overall survival rates were compared with the RAS mutation status, the overall survival of 2 years in patients with RAS wild type was 59% while the 2 year overall survival of RAS mutant patients was 27.8% and this difference was statistically significant ($p = 0.004$). However, there was no statistically significant difference between the median survival of patients receiving bevacizumab or cetuximab/panitumumab in the first line treatment of RAS wild patients (57.1% versus 70.7%; $p=0.221$, respectively). In this study, we determined that RAS mutation status of our patients with metastatic colorectal cancer is more similar to Western countries and the clinical and pathological characteristics of patients at the time of diagnosis are independent of RAS mutation status. However, there is still need broader participation and prospective trials in this subject.

Key Words: Clinical and pathological properties. Colorectal cancer. RAS mutation.

Geliş Tarihi: 08 Şubat 2019

Kabul Tarihi: 08 Nisan 2019

Dr. Murat ARAZ
Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi,
İç Hastalıkları Anabilim Dalı,
Tıbbi Onkoloji Bilim Dalı,
Konya.
Tel.: 0505 503 40 59
E-posta: zaratarum@yahoo.com

Rat Sarcoma (K-RAS) geni, kolorektal karsinom (KRK) gelişimindeki genetik yollardan biri olan tümör baskılayıcı yolda bir proto-onkogen olarak işlev görür. Aynı zamanda ekstrasellüler mitojenik sinyallerin iletiminde rol alan, GTP bağlayabilen bir membran proteindir¹. RAS gen mutasyonları farklı kanser tiplerinde farklı insidanslarda bulunmaktadır. En yüksek oranda pankreas kanserlerinde (%90) olmak üzere, kolonda (%50), akciğer adenokarsinomlarında (%30), tiroid tümörlerinde (%50) ve myeloid lösemilerde (%30) bu mutasyona rastlanmaktadır².

Metastatik KRK'li hastalarda RAS mutasyonu saptanmamışsa (wild tip) cetuksimab ve panitumumab gibi epidermal büyüme faktörü receptör inhibisyonu yapan ilaçların (anti-EGFR) standart kemoterapiye eklenmesiyle sağkalım sürelerinin uzadığı kanıtlandığından, tedavi planı yapılmadan önce mutlaka K-RAS ve N-RAS mutasyon analizinin yapılması önerilmektedir³⁻⁵. Ancak, CALGB/SWOG, FIRE-3, PEAK gibi en önemli KLİNİK çalışmalar çoğunlukla RAS mutasyon durumunun tedavi tercihini belirleyecek prediktif bir belirteç olup olmadığına yoğunlaşmışlardır⁵. Tanı anındaki RAS mutasyon durumuna göre KRK'li hastaların klinik ve patolojik özellikleri ile ilgili literatürde sınırlı çalışma ise vardır⁶⁻⁷.

Biz bu çalışmada RAS gen mutasyon analizi yapılmış metastatik KRK'li hastalarda RAS mutant olan ve olmayan grupları; tümör lokalizasyonu, tanı anındaki metastaz yerleri, tümör belirteçleri ile ilişkisi, tümör diferansiyasyon derecesi ile ilişkisi ve genel sağkalım açısından karşılaştırmak istedik.

Gereç ve Yöntem

Bu kesitsel çalışmada, 01.04.2012-01.01.2017 tarihleri arasında Afyon Kocatepe Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastanesi Tıbbi Onkoloji Bölümünde takipli tüm KRK'li hastaların arşiv dosyaları retrospektif olarak incelendi.

Hastaların çalışmaya dahil edilme kriterleri;18 yaşından büyük, tanı anında metastatik olan veya takipleri boyunca metastaz gelişen hastalarda RAS mutasyonu bakılmış olması olarak belirlendi. RAS mutasyonu bakılmamış, metastatik olmayan ve takip verileri dosyada kayıtlı olmayan hastalar çalışmaya dahil edilmedi.

Toplam 530 KRK tanısı almış olan hasta dosyası tarandı. Tanı anında veya takipleri sırasında metastaz saptanmayan 375 hasta ve metastatik olduğu halde RAS mutasyon analizi yapılmamış olan 80 hasta çalışmaya dahil edilmedi. Geriye kalan toplam 75 hasta çalışmaya dahil edildi. Bu hastaların RAS mutasyon sonucu, primer tümör histolojisi ve lokalizasyonu, diferansiyasyon derecesi, tanı anındaki metastaz yerleri, tümör belirteçlerinin kan seviyeleri ve genel sağkalım süreleri kaydedildi.

İstatistiksel Analiz

İstatistiksel değerlendirme için SPSS 22.0 paket programı kullanıldı. Niteliksel veriler % ve sıklık olarak belirtildi. Kategorik verilerin karşılaştırılmasında Ki-kare testi kullanıldı. Devamlı değişkenlerin normal dağılıma uygunluğu Kolmogorov-Smirnov ve Shapiro-Wilk testi ile kontrol edildi. Normal dağılım gösteren değişkenler Student t-testi ile, normal dağılım göstermeyen değişkenler Mann Whitney-U testi ile karşılaştırıldı. Genel sağkalım son kontrol veya eksi-

tus tarihinden metastatik hastalık tanı tarihi çıkarılarak bulundu. Sağkalım analizi Kaplan-Meier yöntemi kullanılarak hesaplandı. Sağkalım üzerine etkili olabilecek değişkenler log-rank testi ile analiz edildi. Çalışmadaki tüm p değerleri çift yönlü olup p<0,05 bulunan değerler istatistiksel olarak anlamlı şekilde ifade edildi.

Bu İç Hastalıkları Uzmanlık Tezi'nin yapılabilmesi için Afyon Kocatepe Üniversitesi Tıp Fakültesi Klinik Araştırmalar Etik Kurulu'nun 04.08.2017 tarih ve 2017/8-210 karar numarası ile izin alınmıştır. Bu çalışma Helsinki Bildirgesi prensiplerine ve iyi klinik uygulamalara uygun olarak yapılmıştır.

Bulgular

Metastatik, RAS mutasyonu bakılmış 75 KRK'li hastanın verileri analiz edildi. Hastaların ortalama takip süreleri 24 ay idi. RAS bakılan hastaların %50.7'sinde K-RAS mutant görüldü. Hastaların sadece %32'sinde (24 hasta) N-RAS ve %40'ında (30 hasta) B-RAF mutasyonu çalışılmıştı. Ancak sadece bir hastada N-RAS mutant (%1,3) ve B-RAF mutant (%1,3) saptandığı için değerlendirme yapılırken N-RAS ve B-RAF mutasyonu göz önüne alınmadı. Bu nedenle RAS mutant ifadesi K-RAS mutant olanları tanımlamak için kullanıldı. Mutasyon durumu Tablo I'de özetlenmiştir.

Tablo I. RAS ve B-RAF mutasyon durumları

Parametre	Wild tip n-(%)	Mutant n-(%)	Bilinmiyor n-(%)
K-RAS	37-(49.3)	38-(50.7)	0-0
N-RAS	23-(30.7)	1-(1.3)	51-(68)
B-RAF	29-(38.7)	1-(1.3)	45-(60)

RAS wild tip hastalarda ortalama yaş 59 iken, mutant grupta 63 idi. Hastalarımızın RAS mutasyon durumuna göre cinsiyet, yaş, sigara kullanımı ve performans skorları incelendiğinde, wild ve mutant grupların birbirine benzer oldukları görüldü. Hastaların demografik özellikleri Tablo II'de özetlenmiştir.

Tümörün metastaz yaptığı bölgelere baktığımızda RAS wild grubun %67'sinde (31 hasta) karaciğere, %9'unda (4 hasta) akciğere, %9'unda (4 hasta) peritona, %7'sinde (3 hasta) batın içi lenf noduna ve %4'ünde overe (2 hasta) metastaz yaptığı ve %4'ünde (2 hasta) lokal nüks olduğu saptandı. RAS mutant grupta ise wild gruba benzer şekilde metastaz oranı en yüksek organ %60 oranında (32 hasta) karaciğerdi. %18'inde (10 hasta) akciğere, %10'unda (5 hasta) batın içi lenf noduna, %8'inde (4 hasta) peritona metastaz yaptığı ve %4'ünde (2 hasta) lokal nüks saptandı. Hastaların çoğunluğunun tümör gradı belirtilmemiştir. İki grup içinde de primertümörün en sık lokalize

Kolorektal Kanserde RAS Mutasyonu

olduğu bölge rektum idi. İki grup arasında RAS mutasyon durumuna göre tümörün gradı, primertümörün yerleşim yeri ve metastaz bölgeleri açısından istatistiki anlamlı farklılık saptanmadı. (Tablo III)

Tablo II. RAS Mutasyon Durumuna Göre Hastaların Demografik Özellikleri

Parametre	Ras Wild n-(%)	Ras Mutant n-(%)	p
Cinsiyet			
Erkek	21-(56.8)	17-(44.7)	0.359
Kadın	16-(43.2)	21-(55.3)	
Yaş (medyan, min-max)	59, 23-83	63.5, 32-82	0.259
ECOG*			
0	3-(8.1)	3-(7.9)	0.586
1	9-(24.3)	6-(15.8)	
2	1-(2.7)	2-(5.3)	
3	1-(2.7)	3-(7.9)	
Bilinmiyor	23-(62.2)	24-(63.1)	
Sigara			
Var	18-(48.6)	22-(57.9)	0.469
Yok	16-(43.2)	13-(34.2)	
Bilinmiyor	3-(8.1)	3-(7.9)	

*ECOG: EasternCooperativeOncologyGroup

Tablo III. RAS Mutasyon Durumuna Göre Hastaların Histopatolojik ve Klinik Özellikleri

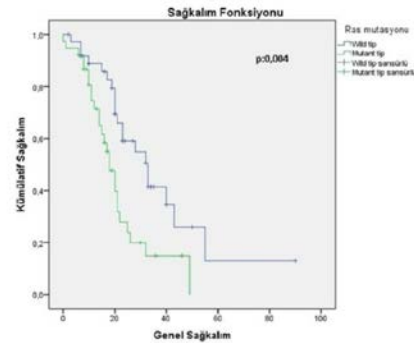
Parametre	Ras Wild n-(%)	Ras Mutant n-(%)	p
Grade			
Grade 1	5-(13.5)	4-(10.5)	0.852
Grade 2	13-(35.2)	11-(29)	
Grade 3	3-(8.1)	4-(10.5)	
Bilinmeyen	16-(43.2)	19-(50)	
Lokalizasyon			
Sağ kolon	5-(13.6)	3-(7.8)	0.903
Transvers kolon	2-(5.4)	2-(5.2)	
Sol kolon	4-(10.8)	4-(10.5)	
Sigmoid	12-(32.4)	12-(31.5)	
Rektum	14-(37.8)	15-(39.89)	
Çekum	0-(0)	2-(5.2)	
Metastaz Yeri			
Karaciğer	31-(67)	32-(60)	1
Akciğer	4-(9)	10-(18)	0.137
Batın lenf nodu	3-(7)	5-(10)	0.711
Periton	4-(9)	4-(8)	1
Lokal nüks	2-(4)	2-(4)	0.615
Over	2-(4)	0-(0)	0.240

Hastalarımızın tanı anındaki CEA ve CA 19-9 düzeyleri RAS mutasyon durumuna göre bakıldığında, RAS mutantlarda RAS wild tip olanlara göre sayısal olarak ortalama kan tümör belirteçleri seviyesi daha yüksek olsa da tanı anındaki CEA ve CA 19-9 düzeyleri ara-

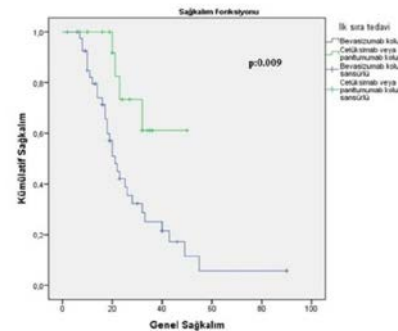
sında (CEA için 25'e karşı 19, p=0.646; CA 19.9 için 81'e karşı 16, p=0.074; sırası ile); istatistiksel anlamlı fark saptanmadı.

Birinci hat tedavide anjiogenesis inhibisyonu yaparak etki gösteren bevacizumab ile kombine kemoterapi alan 41 hastanın 39'u sol kolon, 2'si sağ kolona yerleşim gösterirken; epidermal büyüme faktör reseptörünü inhibe ederek etki gösteren cetuksimab veya panitumumab ile kombine kemoterapi alan 18 hastanın 13'ü sol kolon, 3'ü sağ kolon ve 2'si transvers kolona yerleşim gösteriyordu. RAS wild tip olup birinci hat tedavide bevacizumab ile kombine kemoterapi alan 14 hastanın hepsinde primer tümör sol kolona lokalizasyon gösterirken, cetuksimab veya panitumumab ile kombine kemoterapi alan 17 hastada, primer tümör 13'ünde sol kolona, 2'sinde sağ kolona ve 1'inde ise transvers kolona lokalizasyon gösteriyordu.

RAS mutasyon durumuna göre genel sağkalım süreleri incelendiğinde, RAS wild tip olan hastaların 2 yıllık genel sağkalımı %59 iken, RAS mutant hastalarımızın 2 yıllık genel sağkalımı%27.8 idi ve bu fark istatistiksel olarak anlamlıydı (p=0.004). (Şekil 1) İlk hat kemoterapi ile kombine bevacizumab veya cetuksimab/panitumumab alan tüm hastalar genel sağkalım açısından karşılaştırıldığında ise; cetuksimab/panitumumab tedavisi alan hasta grubunda 2 yıllık genel sağkalım%73.3 iken, bevacizumab alan grupta ise 2 yıllık genel sağkalım % 42 olarak saptandı (p=0.009). (Şekil 2)

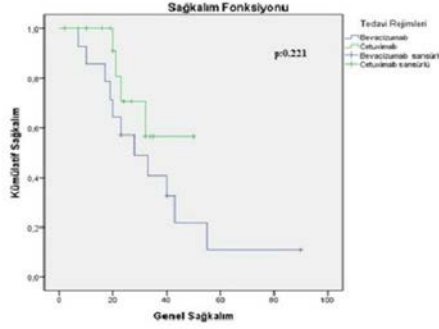


Şekil 1: RAS mutant ve wild hastaların sağkalım grafiği



Şekil 2: İlk hat tedaviye göre hastaların sağkalımlarının karşılaştırılması

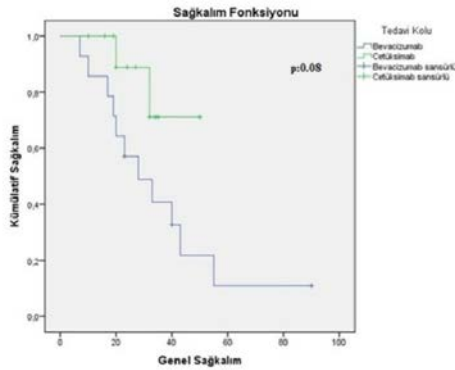
RAS wild tip ve ilk sıra tedavi bevacizumab ile kombine kemoterapi alan hastaların 2 yıllık genel sağkalımını %57.1 iken, cetuximab/panitumumab bazlı tedavi alan hastalarda 2 yıllık genel sağkalım ise %70.7 olarak hesaplandı. Medyan genel sağkalım bevacizumab kolunda 21 ay iken cetuksimab/panitumumab kolunda ise 25.5 ay olarak saptandı, ancak bu fark istatistiksel farklılığa ulaşamadı. ($p=0.221$). (Şekil 3)



Şekil 3:

RAS wild tip grupta ilk hat tedaviye göre hastaların sağkalımlarının karşılaştırılması

Raswild ve primer tümör lokalizasyonu sol kolon olan hastaların aldıkları tedaviye göre 2 yıllık sağkalım süreleri değerlendirildiğinde; bevacizumab kolunda 2 yıllık genel sağkalım %57.1 iken, cetuksimab/panitumumab kolunda ise bu oran %88.9 olarak saptandı ancak iki grup arasında istatistiksel fark bulunmadı ($p=0.08$). (Şekil 4)



Şekil 4:

RAS wild tip ve primer tümör lokalizasyonu sol kolon olan hastaların ilk hat tedaviye göre sağkalımlarının karşılaştırılması

RAS wild tip ve primer tümörü sağ kolon yerleşimli olan hastalarda birinci hat tedavide cetuksimab/panitumumab alanlarda ortalama genel sağkalım 10 ay (min:7, max:23) iken; RAS wild ve sol kolon yerleşimli primer tümörü olan hastalarda birinci sıra tedavide cetuksimab/panitumumab alanlarda medyan genel sağkalım 25.5 ay (min: 10, max: 50) olarak saptandı. RAS wild ve sağ kolon yerleşimli hastalarımızın

hiçbiri ilk hat tedavide bevacizumab kullanmadığı için değerlendirme yapılamadı.

Tartışma

Bu kesitsel çalışmada, metastatik KRK 'li hastaların yaklaşık yarısında RAS mutasyonu pozitif olarak saptadık. Klinik ve patolojik özellikler açısından bakıldığında RAS mutant ve wild gruplar arasında istatistiksel anlamı farklılık saptamadık. RAS wild tip olup ilk hat tedavide bevacizumab veya cetuksimab/panitumumab ile kombine kemoterapi alan hastalarda genel sağkalım açısından istatistiksel anlamlı fark saptanmadı.

Literatüre bakıldığında, RAS mutasyon sıklığı Batı toplumlarında %55 oranında iken, Asyalı toplumlarda yapılan çalışmalarda bu oran daha düşük düzeyde saptanmıştır⁶. RAS mutasyon sıklığı Sao Paulo'da %49.2 ve Texas'da % 51.3⁸⁻⁹, Endonezya'da % 41⁶, Singapur'da % 33.3, Tahran'da %33.6 ve Japonya'da %37.8 oranında belirlenmiştir¹⁰⁻¹². Bizim çalışmamızdaki RAS mutasyon oranı (%50.7) daha ziyade Batı'lı toplumundaki sıklık ile uyumlu olarak saptandı.

Morris ve arkadaşlarının Texas'da yapmış oldukları çalışmada⁹, RAS mutasyonu pozitifliğinin müsinöz histoloji ile daha sık görüldüğü bildirilmiş olsa da ($P < 0.001$), bunun aksine, Koochak ve arkadaşlarının¹² Tahran'da yapmış oldukları çalışmada RAS mutasyonlarına non-müsinöz tümörlerde ($P=0.0001$) daha sık rastlanılmıştır¹². Bizim çalışmamızda ise tümör histolojik alt tipine bakılan hasta sayısı kısıtlı olduğu için istatistiksel değerlendirme yapılamadı. RAS mutasyon durumuna göre tümör diferansiyasyonu iki grupta da literatürdeki diğer çalışmalar ile uyumlu olarak çoğunlukla orta ve iyi derecede diferansiye olarak saptandı^{10,12}.

Çalışmamızda, iki grupta da en sık metastaz yeri karaciğer olarak izlenmekle birlikte, akciğer metastazı RAS mutant hastalarda RAS wild hastalara göre daha yüksek oranda izlendi, ancak bu fark istatistiksel anlamlılığa ulaşamadı ($p=0.137$). Sao Paulo ve Texas'da metastatik KRK'li hastalar ile yapılan çalışmalarda, bizim çalışmamızla uyumlu olarak RAS mutant olan ve olmayan iki grupta da en sık metastaz yeri karaciğer olarak bildirilmiş ve iki grup arasında istatistiksel fark saptanmamıştır⁸⁻⁹. Bizim çalışmamızdan ve literatürdeki diğer sonuçlardan farklı olarak, Kawazoe ve arkadaşlarının Japonya'da yaptıkları çalışmada RAS mutasyonundan bağımsız olarak kolorektal kanserin karaciğer metastazı ile hemen hemen aynı oranda lenf nodlarına da metastaz yaptığı bildirilmiştir¹¹.

Bizim çalışmamızda, RAS wild olan hastaların 2 yıllık genel sağkalım oranı ve medyan genel sağkalımı mutant olanlara göre istatistiksel anlamlı olarak daha uzun ($p: 0.008$) bulundu. Sao Paulo, Texas ve Japon-

Kolorektal Kanserde RAS Mutasyonu

ya'da yapılan çalışmalarda medyan genel sağ kalım sonuçları bizim sonuçlar ile benzerdi^{8,9,11}. Sadece Sao Paulo'daki çalışmadaki sonuçlar istatistiksel anlamlılığa ($p=0.407$) ulaşamamıştı⁸. Akman ve arkadaşlarının retrospektif çalışmasında ise, bizim çalışmamızdan ve literatürden farklı olarak RAS mutant hastaların medyan genel sağkalımı RAS wild olanlara göre daha uzun saptanmıştı, fakat bu fark istatistiksel olarak anlam ifade etmemekteydi¹³.

RAS wild olan ve ilk sıra tedavi olarak cetuksimab/panitumumab alan hastalarda 2 yıllık genel sağkalım ve medyan genel sağkalım bevacizumab tedavisi alanlara göre sayısal olarak daha uzun izlenmesine rağmen istatistiksel fark saptamadık ($p=0.221$). En önemli çalışmalardan biri olan FIRE-3 çalışmasında¹⁴, aynı özellikleri taşıyan hasta popülasyonunda cetuksimab alan kolda medyan genel sağkalım daha uzun olup istatistiksel fark saptanmıştı (33.1 vs 25.6 ay, $p=0.011$), ancak diğer önemli ikinci çalışma olan CALBG çalışmasında¹⁵, iki grubun medyan genel sağkalımları birbirine çok yakın olup istatistiksel olarak fark saptanmamıştı (30 vs 29 ay, $p=0.08$). Tümör küçültme oranları ve progresyonsuz sağkalımları benzer olan bu iki çalışmada genel sağkalım arasındaki bu fark izah edilememiştir.

Çalışmamızda, RAS wild tip ve birinci hat tedavide cetuksimab/panitumumab alan hastaların primer tümör lokalizasyonuna göre medyan genel sağkalım karşılaştırıldığında, sol kolon yerleşimli tümörü olan hastalarda medyan genel sağkalım sağ kolon yerleşimli hastalara göre daha uzun (25.5 vs 10 ay) saptandı. Benzer şekilde, CRYSTAL çalışması (28.7 vs 18.5 ay, $p=0.003$) ve FIRE-3 (38.3 vs 18.3 $p<0.001$) çalışmasının retrospektif analizinde de, primer tümörün sol kolona yerleşimli olduğu hastalarda medyan genel sağkalım, çalışmamızla benzer şekilde istatistiksel anlamlı olarak daha uzun saptanmıştı¹⁶.

Ayrıca, FIRE-3 çalışmasının retrospektif analizinde RAS wild olan ve birinci sıra tedavide kemoterapi ile kombine bevacizumab alan hastalarda, primer tümör yerleşimi sol kolon olanlarda medyan genel sağkalım sağ kolon yerleşimli hastalara göre istatistiksel anlamlı olarak uzun (28 vs 23 ay $p<0.04$) saptanmıştı¹⁶. Bizim çalışmamızda ise, RAS wild ve bevacizumab alan hastaların hepsi primer tümör sol kolon yerleşimli olduğu için karşılaştırma yapılamamıştır.

Bizim çalışmamızda, RAS wild tip ve sol kolon yerleşimli tümörü olan hastalarımızın, birinci hat tedavi rejimine göre 2 yıllık genel sağkalım oranları karşılaştırıldığında; cetuksimab/panitumumab alan hastalarda bevacizumab alanlara göre genel sağkalım oranı sayısal olarak daha yüksek olmasına istatistiksel fark (%88.9 vs %57.1, $p=0.08$) saptanmadı. Burada istatistiksel fark saptanmamasının nedeni hasta sayımızın azlığına bağlanabilir. FIRE-3 çalışmasının retrospektif analizinde ise, çalışmamızdan farklı olarak cetuksimab alan kolda medyan genel sağkalım istatistiksel anlamlı

olarak (38.3 vs 28 ay, $p=0.002$) belirgin şekilde daha uzundu¹⁶.

Sonuç olarak, retrospektif tasarımı ve hasta sayısının azlığı çalışmamızın sonuçlarını yorumlarken kısıtlılıklar oluştursa da, metastatik KRK'li hastalarda RAS mutasyon durumunun daha ziyade Batılı ülkelere benzer olduğunu ve hastaların tanı anındaki klinik ve patolojik özelliklerinin RAS mutasyon durumundan bağımsız olduğunu saptadık. Ancak bu konuda yapılacak prospektif ve daha geniş katımlı çalışmalara hala ihtiyaç duyulmaktadır.

Teşekkür

Çalışmanın istatistiki analizlerini yapan Afyon Sağlık Bilimleri Üniversitesi İç Hastalıkları A.B.D ve Nefroloji B.D.'dan Uzm. Dr. Sinan Kazan'a teşekkür ederiz.

Kaynaklar

1. Zeng M, Kikuchi H, Pino MS, Chung DC. Hypoxia activates the K-ras proto-oncogene to stimulate angiogenesis and inhibit apoptosis in colon cancer cells. *PLoS One* 2010;5(6): e10966.
2. Jiang Y, Mackley H, Cheng H, Ajani JA. Use of K-Ras as a predictive biomarker for selecting anti-EGF receptor/pathway treatment. *Biomark Med* 2010 Aug; 4(4): 535-41.
3. Kim D, Hong YS, Kim JE, et al. Use of a high-throughput genotyping platform (OncoMap) for RAS mutation analysis to predict cetuximab efficacy in patients with metastatic colorectal cancer. *Cancer Res Treat* 2017;49(1):37-43.
4. Douillard J-Y, Oliner KS, Siena S, et al. Panitumumab-FOLFOX4 treatment and RAS mutations in colorectal cancer. *N Engl J Med* 2013;369(11):1023-1034.
5. Heinemann V, Rivera F, O'Neil BH, et al. A study-level meta-analysis of efficacy data from head-to-head first-line trials of epidermal growth factor receptor inhibitors versus bevacizumab in patients with RAS wild-type metastatic colorectal cancer. *Eur J Cancer* 2016;67:11-20.
6. Levi M, Prayogi G, Sastranagara F, et al. Clinicopathological Associations of K-RAS and N-RAS Mutations in Indonesian Colorectal Cancer Cohort. *J Gastrointest Cancer* 2017;1-8.
7. Zekri J, Karim SM, Al-Shehri A, Mahrous M, Darwish T, El Taani H. Frequency and clinical impact of KRAS mutations in patients with colorectal cancer from the middle east. *J Anal Oncol* 2016;5(2):67-74.
8. Ribeiro KB, Feres O, Ribeiro da Rocha JJ, et al. Clinical-pathological correlation of KRAS mutation status in metastatic colorectal adenocarcinoma. *World J Oncol* 2013;4(4-5):179-187.
9. Morris VK, Lucas FAS, Overman MJ, et al. Clinicopathologic characteristics and gene expression analyses of non-KRAS 12/13, RAS-mutated metastatic colorectal cancer. *Ann Oncol* 2014;25(10):2008-2014.
10. Phua LC, Ng HW, Yeo AHL, et al. Prevalence of KRAS, BRAF, PI3K and EGFR mutations among Asian patients with metastatic colorectal cancer. *Oncol Lett* 2015;10(4):2519-2526.
11. Kawazoe A, Shitara K, Fukuoka S, et al. A retrospective observational study of clinicopathological features of KRAS, NRAS, BRAF and PIK3CA mutations in Japanese patients with metastatic colorectal cancer. *BioMed Cent Cancer* 2015;15:258.

12. Koochak A, Rakhshani N, Karbalaie Niya MH, et al. Mutation Analysis of KRAS and BRAF Genes in Metastatic Colorectal Cancer: a First Large Scale Study from Iran. *Asian Pac J Cancer Prev* 2016;17(2):603–608.
13. Akman T, Oztop I, Baskin Y, et al. The association of clinicopathological features and survival in colorectal cancer patients with kras mutation status. *J Cancer Res Ther* 2016;12(1):96–102.
14. Heinemann V, Weikersthal LF Von, Decker T, et al. FOLFIRI plus cetuximab versus FOLFIRI plus bevacizumab as first-line treatment for patients with metastatic colorectal cancer (FIRE-3): A randomised, open-label, phase 3 trial. *LancetOncol* 2014;15(10):1065–1075.
15. Venook AP, Niedzwiecki D, Lenz H-J, et al. Metastatic adenocarcinoma of the colon or re CALGB/SWOG 80405: Phase III trial of irinotecan/5-FU/leucovorin (FOLFIRI) oroxaliplatin/5-FU/leucovorin (mFOLFOX6) with bevacizumab (BV) or cetuximab (CET) for patients (pts) with KRAS wild-type (wt) untreated. *J Clin Oncol* 2014;20: 32(15_suppl): LBA3-LBA3.
16. Tejpar S, Stintzing S, Ciardiello F, et al. Prognostic and predictive relevance of primary tumor location in patients with ras wild-type metastatic colorectal cancer retrospective analyses of the CRYSTAL and FIRE-3 trials. In: *JAMA Oncology* 2017;194–201.