

Avaliação da laminina-332 na tumorigênese de carcinoma de células escamosas orais: uma revisão de literatura

Evaluation of laminin-332 in tumorigenesis of oral squamous cell carcinoma: a literature review

Elaine Manhães Reid Silva,¹ Leticia Côgo Marques,¹ Kristian Cláudio Callegari,² Letícia Nogueira da Gama de Souza¹

¹Departamento de Morfologia, Faculdade de Odontologia, Universidade Federal do Espírito Santo, Vitória, ES, Brasil

²Departamento de Odontologia, Faculdade de Odontologia, Universidade Federal Fluminense, Niterói, RJ, Brasil

• Os autores declaram que não há conflito de interesse.

RESUMO

Objetivo: verificar se a laminina-332 é um marcador de alterações em processos iniciais da carcinogênese. **Material e Métodos:** trata-se de uma revisão da literatura, realizada a partir da seleção e análise de artigos originais e de revisão, publicados entre os anos de 1997 a 2013 no portal eletrônico Pubmed, Academic Google e portal de periódicos da Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (CAPES). **Resultados:** foram selecionados 36 artigos através dos descritores: "oral"; "squamous cell carcinoma"; "laminin-332 ou laminin-5"; "oral dysplastic cells" "potentially malignant disorders" que correlacionaram o avanço, progressão e/ou invasão, do processo de progressão tumoral com a laminina-332 ou a expressão dessa glicoproteína em displasias e carcinoma oral. **Conclusão:** a variação da apresentação da laminina-332 apresentou relação direta com a evolução do câncer. Assim, compreender o papel dessa molécula na biologia tumoral pode auxiliar no entendimento da progressão da doença.

Palavras-chave: Laminina-332 ou laminina-5; Carcinoma de células escamosas; Desordens potencialmente malignas.

ABSTRACT

Objective: to verify if laminin-332 is a marker of alterations in early processes of carcinogenesis. **Material and Methods:** this is a review of the literature, based on the selection and analysis of original articles and review, published between 1997 and 2015 in the electronic portal PubMed, Academic Google and periodical portal of the Coordination of Improvement of Personnel of Higher Education (CAPES). **Results:** 36 articles were selected using the descriptors: "oral"; "Squamous cell carcinoma"; "Laminin-332 or laminin-5," "oral dysplastic cells," "potentially malignant disorders" that correlated the progression, progression and / or invasion of the tumor progression process with laminin-332 or the expression of that glycoprotein in dysplasias and carcinoma oral. **Conclusion:** the variation of the presentation of laminin-332 was directly related to the evolution of cancer. Thus, understanding the role of this molecule in tumor biology may help in understanding the progression of the disease.

Keywords: Laminin-332 or laminin 5; Squamous cell carcinoma; Potentially malignant disorders.

Introdução

O câncer de boca ficou entre os 5 mais incidentes em homens e 12 entre as mulheres para o ano de 2014.¹ O carcinoma oral de células escamosas (CCE) também conhecido como carcinoma espinocelular, é a neoplasia maligna de origem epitelial com maior índice de ocorrência na cavidade oral, ocupando, aproximadamente, 90-95% de todas as neoplasias nessa região.² Pode desenvolver-se a partir de carcinoma *in situ* (CIS) ou desordens orais com potencial de malignização (DOPMs), como leucoplasia e eritroplasia, apresentando graus de diferenciação histológica.³

O CCE pode ser encontrado em qualquer sítio da boca e muitos fatores de risco estão associados ao aumento de sua incidência. O hábito de fumar e o consumo de álcool são fatores bem reconhecidos pela literatura. Isolados, esses fatores podem aumentar de duas a três vezes o risco de CCE.⁴

A displasia epitelial oral (DEO) é caracterizada por variação morfológica e celular nos tecidos que são similares àquelas que acontecem no CCE. São restritas ao epitélio e permanecem como uma condição não invasiva. Ela descreve um estágio pré-canceroso e sua avaliação histopatológica é um fator preditivo para a transformação maligna de DOPMs.⁵ Quando DOPMs apresentam a DEO e não são interceptadas precocemente, podem evoluir para CIS e até mesmo o CCE.⁶

Na interface entre o epitélio e o tecido conjuntivo está a membrana basal (MB). Inicialmente, essa estrutura foi considerada como uma barreira protetora contra a invasão do câncer, com a função de impedir a invasão das células tumorais aos tecidos sub-

iacentes.⁷ No entanto, trabalhos demonstraram que a MB é uma estrutura bastante dinâmica no processo tumoral.⁸ Ela funciona como um complexo de proteínas ligantes e fatores de crescimento que influencia no comportamento do microambiente. São componentes que fazem parte da MB: colágeno tipo IV, laminina, perlecan, nidogen (entactina) e outras moléculas específicas.⁹

A laminina-332 é uma grande glicoproteína extracelular e importante componente da MB.¹⁰ A molécula de laminina é um heterotrímero em formato de cruz, consistindo de três cadeias polipeptídicas ligadas por pontes dissulfeto: uma cadeia pesada (α) e duas cadeias leves (β e γ). O papel da laminina-332 em adesão de células epiteliais é tão fundamental que alteração no gene Lam 3 no período de embriogênese leva ao aparecimento de doenças incompatíveis com a vida.¹¹

Dentro do contexto da tumorigênese, a laminina-332 vem recebendo destaque. Trabalhos realizados em diferentes tipos de tumores epiteliais mostraram uma mudança na sua distribuição, com uma perda local na MB e deposição no estroma próximo às células neoplásicas invasoras, em particular quando a lesão apresenta comportamento agressivo.¹²

Assim, o objetivo deste trabalho foi verificar se a laminina-332 é um marcador de alterações em processos iniciais da carcinogênese.

Material e Métodos

Os artigos que foram empregados para efetuar esta revisão de literatura foram selecionados no portal eletrônico PubMed, Academic Google e portal de periódicos da Coordenação de Aperfei-

çoamento de Pessoal de Nível Superior (CAPES) abrangendo trabalhos entre 1997 e 2013. As seguintes etapas foram observadas: identificação da proposta, busca na literatura no período de outubro de 2015, avaliação dos estudos, exclusão de estudos não pertencentes ao tema, análise crítica dos resultados e interpretação. A figura 1 mostra o fluxograma de confecção do artigo.

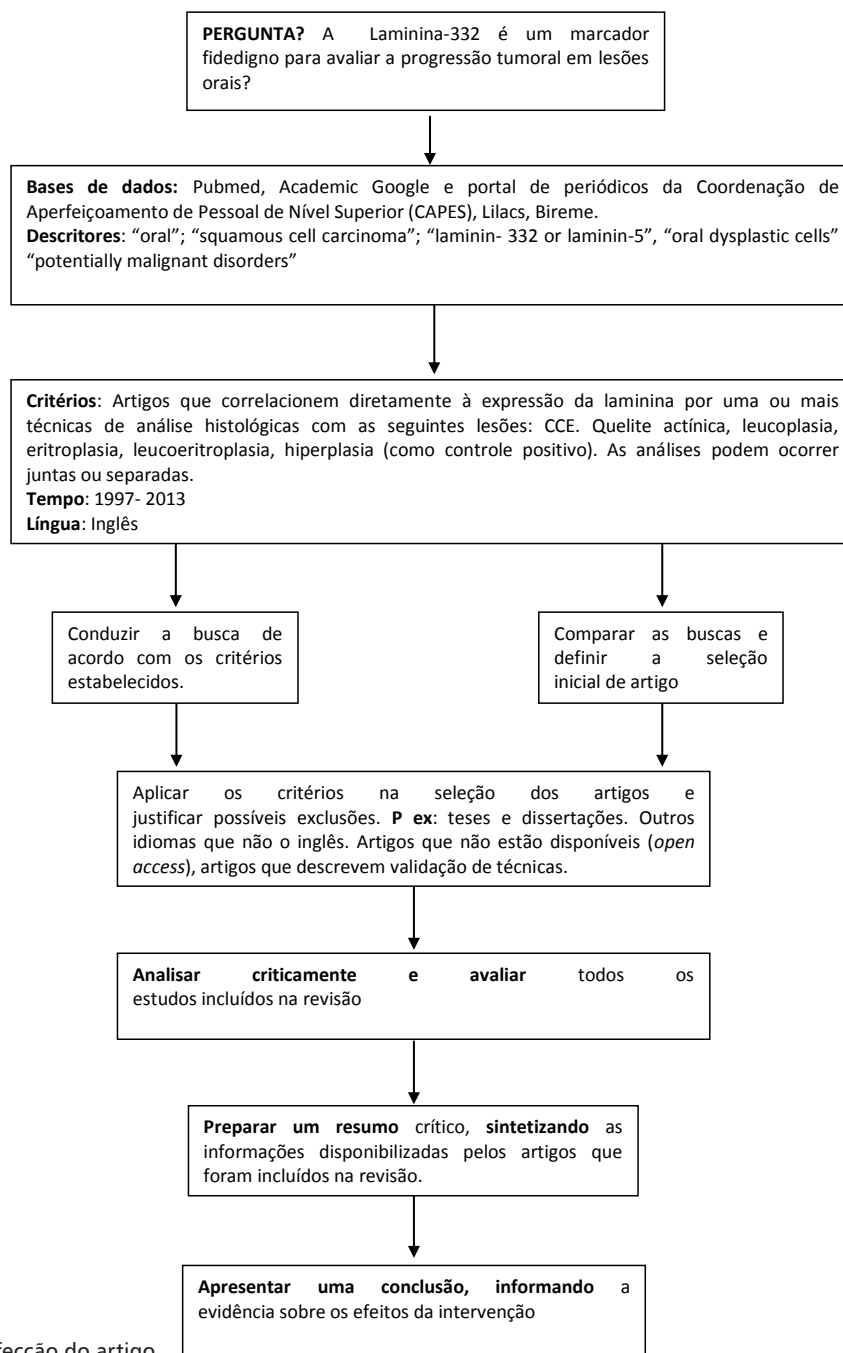


Figura 1. Fluxograma da confecção do artigo

Os critérios de inclusão foram: publicação na língua inglesa, textos completos que tivessem em seu título ou resumo os seguintes descritores: "oral"; "squamous cell carcinoma"; "laminin-332 or laminin-5", "oral dysplastic cells" "potentially malignant disorders" e que correlacionassem o avanço (progressão/invasão) do processo de tumoral com a laminina-332 ou a expressão dessa glicoproteína em displasias e carcinoma oral. Foram excluídos da pesquisa teses e dissertações, bem como artigos que ao serem analisados não se enquadravam na temática proposta. Para a introdução do artigo e seu enriquecimento, também foram incluídos: artigos de revisão de literatura que mencionavam laminina-332 e estudos com sua expressão em carcinomas de outras regiões do corpo humano. Foram selecionados 36 artigos e após a leitura completa destes, 26 foram excluídos por não atenderem aos requisitos anteriores.

Resultados

Os principais resultados referentes à imunomarcação da laminina-332 estão resumidos na tabela 1.

Tabela 1. Resultados dos estudos referentes à imunomarcacão da laminina-332

Mucosa normal Hiperplasia Fibrosa Inflamatória	Mucosa normal Hiperplasia Fibrosa Inflamatória	Displasias			CCE
		Baixo Grau	Moderado	Alto Grau	
Marcação negativa I. (Gasparoni): 10 casos; II. (Lindberg: 17 casos); III. (Shruthy: 1 caso) IV. (Thorup: 6 casos) Total artigos = 4 Total de casos = 34	Marcação negativa I. (Rani: 24 casos); II. (Thorup: 5 casos); III. (Zargarani: 15 casos) Total artigos = 3 Total de casos = 44	Marcação negativa I. (Peixoto da Silva: 16 casos); II. (Rani: 27 casos); III. (Gasparoni: 65 casos) Total artigos = 3 Total de casos = 108 casos	Marcação negativa I. (Rani: 8 casos) Total artigos = 1 Total de casos = 8	Marcação negativa I. (Rani: 29 casos) II. (Peixoto da Silva: 8 casos) Total artigos = 2 Total de casos = 37	Marcação MB/ estroma I. (Kosmehl: 27 casos de MB com irregularidades e marcação intracitoplasmática); II. (Lindberg: 20 casos de marcação intracitoplasmática em células tumorais e nenhuma marcação estromal ou extracelular); III. (Shruthy: 19 casos apresentaram MB com marcação contínua e 21 com coloração intracitoplasmática); IV. (Thorup: 18 casos com marcação da laminina-5 com pequenos grânulos e minúsculas fibras curtas no tecido conjuntivo ou com a duplicação da MB); V. (Lindberg: Células marcadas para laminina-332 eram solitárias ou em forma de cordão em carcinoma grau 1 (n=11) / em grau 2 n=19); VI. (Haas: 18 casos com MB fraca ou descontinua). Total artigos = 6 Total de casos = MB contínua ou duplicada 45 / Intracitoplasmático 117
Marcação restrita à MB I. (Haas: 4 casos); II. (Kainulainen: 4 casos); III. (Shruthy: 1 caso); IV. (Kosmehl: 10 casos). Total artigos = 4 Total de casos = 19 casos	Marcação restrita à MB I. (Haas: 6 casos de MB com irregularidades e aumento de espessura). Total artigos = 1 Total casos = 6	Marcação restrita à MB I. (Lindberg: 6 casos com marcação da MB contínua e irregularidades leves). Total artigos = 1 Total de casos = 6		Marcação restrita à MB I. (Kainulainen: 9 casos com descontinuidade na MB); II. (Kosmehl: 3 casos a MB tornaram-se turva e com irregularidades); III. (Thorup: 18 casos com duplicação da MB e marcação no conjuntivo). Total artigos = 3 Total de casos = 30	Marcação ninhos e fronts: I. (Gasparoni: 65 casos com ninhos, <i>fronts</i> e abaixo de áreas inflamatórias); II. (Kainulainen: 12 casos com marcação localizada dentro de células malignas nos <i>fronts</i> e ninhos e todas as células do estroma sendo negativa para Lan-332); III. (Kosmehl: 27 casos com marcação na periferia de ninhos e <i>fronts</i> com MB descontinua e marcação no estroma); IV. (Lindberg: 18 casos com marcação nas células basais de ninhos); V. (Peixoto da Silva: 5 casos com marcação intracitoplasmática na periferia do <i>front</i> com expressão não homogênea); VI. (Thorup: 18 casos com padrão da laminina irregular ou perda total de coloração da MB, a duplicação da MB, ou o excesso de material no estroma); VII. (Zargarani: Em ninhos - 15 marcações de células na periferia do tumor) Total artigos = 7 Total de casos = 160
Intensidade da marcação 99-100% I. (Haas: 4 casos) Total de artigos = 1 Total de casos = 4	Intensidade da marcação 107% a 114% I. (Haas: 6 casos de HFI); II. (Rani: -0,15 pixels 24 casos de HFI). Total de artigos = 2 Total de casos = 30	Intensidade da marcação 0,00 I. (Rani: 0,00 pixel 27 casos). Total artigos = 1 Total de casos = 27	Intensidade da marcação 0,06 I. (Rani: -0,06 pixels 8 casos). Total artigos = 1 Total de casos = 8	Intensidade da marcação 0,003 I. (Rani: -0,003 pixels 29 casos). Total artigos = 1 Total de casos = 29	Intensidade da marcação 48-9, I. (I-Rani 48 casos com 9,14 pixels); II. (Zargarani: 13 casos com marcação fraca - carcinoma verrucoso e 13 casos com marcação intensa - CCE); III. (Haas: 5 casos de CCE bem diferenciado com 65% de intensidade, 6 casos de MB com 55% de intensidade e 7 casos PD com 40% de intensidade). Total artigos = 3 Total de casos = Intensidade baixa = 18 e Intensidade alta = 74
Hibridização <i>in situ</i> I. (Kainulainen: sem sinal) Total de casos = 4 Total de artigos = 1		Hibridização <i>in situ</i> I. (Kainulainen: 6 casos com hibridização <i>in situ</i> presente em células epiteliais basais). Total artigos = 1		Hibridização <i>in situ</i> I. (Kainulainen: 9 casos com hibridização <i>in situ</i> presente em células epiteliais basais). Total artigos = 1 Total de casos = 6	Hibridização <i>in situ</i> I. (Kainulainen: 12 casos sinal exclusivo em células malignas do <i>front</i> e ilhas e sem sinal no estroma). Total artigo = 1 Total casos = 12
Quantificação da marcação I. (Gasparoni): 62 casos - menos do que 10 células marcadas 3 casos entre 11 e 30 células marcadas e 1 caso com mais do que 50 Total de artigos = 1		Quantificação da marcação I. (Gasparoni): 55 casos com menos do que 10 células marcadas; 11 casos com 11 a 30 células marcadas e nenhum caso com mais do que 50 células marcadas Total de artigos = 1			Quantificação marcação I. (Gasparoni) 37 amostras <10 células marcadas, 22 amostras entre 21 a 50 e 6 amostras menor que 50 células. II. (Zargarani) 12 amostras com menos do que 5 % de células marcadas (Carcinoma Verrucoso) e 13 amostras tiveram mais do que 5% de células marcadas - CCE Total de artigos = 2
					Sobrevida do paciente Gasparoni Os que tinham menos do que 10 células marcadas: 67,45 meses; Entre 11 e 40 células marcadas: sobrevivência de 39,4 meses; com mais de 50 células marcadas: sobrevida de 17,8 meses.

A Imunomarcagem da Cadeia $\gamma 2$ da Laminina-332 na Mucosa Normal, Hiperplasia Fibrosa Inflamatória, Displasias e CCEs

Na mucosa normal sem alterações, 64% dos casos não apresentaram marcação referente à laminina-332 e 36% apresentaram marcação restrita à MB. Com relação à hiperplasia fibrosa inflamatória, que em muitos artigos era usada como controle negativo, mostrou-se com marcação negativa em 88% dos casos e em 12% com marcação restrita à MB. Estes casos com marcação positiva de hiperplasia fibrosa inflamatória estão relacionados a um artigo que relatou espessamento da membrana com irregularidades com análise por imunofluorescência confocal. As displasias foram separadas em baixo, moderado e de alto grau. Nas primeiras foram verificados aspectos negativos em 97% e apenas 3% apresentaram marcação restrita à MB, sendo esta contínua e regular. Na displasia moderada, 100% dos casos (relatados por um único artigo) foram negativos. As displasias de alto grau apresentaram 55% dos casos com marcação negativa e 45% com marcação positiva, variando em aspecto descontínuo, irregular ou duplicação da MB concomitantemente à marcação no tecido conjuntivo. Nos CCEs houve alguns aspectos relevantes: 49% apresentaram *fronts* invasivos com marcação do tecido conjuntivo adjacente e descontinuidade ou ausência da MB e/ou ninhos tumorais, este último apresentou marcação mais acentuada na periferia e nenhuma marcação no centro. Em 36% dos casos a marcação foi citoplasmática nas células tumorais e 15% apresentaram MB contínua ou duplicada, este último aspecto mostrou-se mais evidenciado em CCEs bem diferenciados.

Aspecto Relacionado à Quantificação, Intensidade e Hibridização *in situ* de Células Marcadas

Em relação à quantificação de células marcadas, a mucosa normal apresentou em 93% dos casos menos que 10 células marcadas. Apenas 2% dos casos apresentaram uma quantificação acima de 50 células marcadas.

Com relação aos casos de displasias, 83% apresentaram-se com marcação em menos de 10 células. Os outros 17% apresentaram expressão em uma quantidade de 11 a 30 células.

Nos CCEs, Gasparoni *et al.*¹³ descreveram expressão em menos de 10 células em 56% dos casos. Em 33% dos casos, a marcação ficou entre 21 a 50 células. Os demais 11% dos casos demonstraram uma expressão em mais de 50 células. Já Zargarani *et al.*,²⁴ descreveram que em 56% dos casos houve expressão em menos de 5 células. Gasparoni *et al.*¹³ destacaram a relação positiva entre células marcadas e sobrevida. Quando o paciente tinha menos que 10 células marcadas a média de sobrevida foi de 67,4 meses, em contrapartida quando havia mais do que 50 células marcadas a média de sobrevivência caiu para 17,8 meses. Em relação à hibridização *in situ*, 100% dos casos não mostraram nenhum sinal na mucosa normal, nas displasias 100% mostraram sinalização nas células epiteliais da camada

basal e nos CCEs 100% dos casos mostraram sinalização nos *fronts* e ilhas e ausência de sinalização no estroma. Consoante à intensidade com imunofluorescência confocal, a predileção foi decrescente com a MB mostrando maior intensidade (99-100%) e os carcinomas mostrando perda de intensidade na MB (40-60%). Quando o aspecto foi a análise da marcação nas células, a mucosa normal e displasias mostraram marcação ausente e fraca, respectivamente, e em análise entre carcinoma verrucoso e CCE, este mostrou marcação intensa em 100% dos casos e aquela marcação fraca em 100% dos casos.

Discussão

Um importante passo na progressão do câncer são as alterações que afetam a MB e sua densa rede de glicoproteínas.⁹ A laminina-332 desempenha múltiplas funções biológicas e tem sido associada com a progressão do tumor em uma variedade de neoplasias epiteliais malignas.^{25,26}

Estudos recentes mostraram que a atividade biológica da laminina-332 é modulada pelo processamento da cadeia $\gamma 2$ e $\alpha 3$,^{18,27} por ação de enzimas proteolíticas denominadas metaloproteinases de matriz (MMPs). Ou seja, sua clivagem gera uma isoforma com atividade celular aumentada. A presença da molécula foi observada em células cancerígenas localizadas na interface tumor/estroma em alguns tipos de carcinomas, sugerindo que ela possa exercer importante função na motilidade celular. Portanto, a laminina-332 pode atuar sob certas circunstâncias como um elemento chave para adesão celular, mas em outras vezes como promotor de motilidade.²⁸ Outro aspecto relacionado a essa glicoproteína é sua capacidade em promover potente migração celular. No reparo de feridas, por exemplo, ela é sobre-expressa pelos queratinócitos.^{29,30}

Embora o aumento de sua expressão na invasão tumoral tenha sido observado, não se sabe que mecanismo está por trás da regulação desses dois eventos biológicos paradoxais, adesão X migração, quando se está diante de células consideradas estáveis.³¹ Assim, para a elucidação desse processo, são necessários novos estudos que busquem avaliar aspectos funcionais e reguladores da laminina-332 no contexto da tumorigênese.

O padrão de marcação da laminina-332 frequentemente encontrado em tecidos normais ou hiperplasia, quando usado como controle, foi restrito à MB ou negativo,^{13,14,17,22,24} evidenciando que em situações de normalidade ou benignidade a MB está inalterada.

A invasão de carcinoma engloba o processamento da MB, há muito tida como inerte, simultaneamente a formação de uma nova membrana, por vezes reduzida ou descontinuada. Isso se deve também a atividades proteolíticas da integrina $\alpha 6 \beta 4$, principal receptor da laminina-332, essencial para formação de hemidesmosomos que mantêm a união entre os queratinócitos da camada basal e a MB.¹⁵ Shruthy *et al.*²² mostraram que houve maior descontinuidade da MB em carcinomas pobremente diferenciados do que em bem diferenciados, sugerindo que há grande atividade proteolítica nas lesões mais agressivas, levando

do ao processamento da MB e consequentemente invasão e metástase.

Segundo Haas *et al.*,¹⁴ uma redução da adesão da célula à MB, por meio da laminina-332 em carcinomas, seria uma etapa comum no processo de invasão de células tumorais (figura 2). No entanto, em carcinomas pelo menos três padrões distintos de expressão desta glicoproteína foram encontrados, (1) expressão dentro de células tumorais de epitélio invasivo, (2) marcação em região em que havia processo de descontinuidade da MB e (3) marcação estromal, muitas vezes em locais abaixo de *fronts* invasivos.^{16,20,23} Essas características embora aparentemente distintas evidenciam um processo de transição epitélio-mesênquimal em que a interação célula-célula e célula-ambiente é alterada permitindo assim a invasão tumoral (figura 2).

Kainulainen *et al.*¹⁵ avaliaram a expressão da laminina-332 através de hibridização *in situ* e evidenciaram aumento da expres-

são em displasias e a forte expressão de RNA em CCEs orais, ao contrário do que se observou em mucosa normal e líquen plano, comprovando que há aumento dessa glicoproteína em situações patológicas.

Outra característica encontrada em muitos tumores foi a marcação da molécula em ninhos tumorais. Essa marcação foi mais evidente na periferia do tumor ao contrário do centro, sendo observado por muitos autores como um fenótipo celular de migração e invasão celular, com consequente pior prognóstico para o paciente.^{18,20}

A intensidade da marcação também foi analisada em mucosa normal, displasia e carcinoma e foi demonstrado que quanto maior a alteração tecidual, mais acentuada foi a marcação.^{21,24} Trabalhos mostraram ainda que houve pior prognóstico de sobrevivência para pacientes que tiveram mais células marcadas para laminina-332 em epitélio invasivo,^{13,19} embora não tenha havido relação com o estadiamento do tumor.

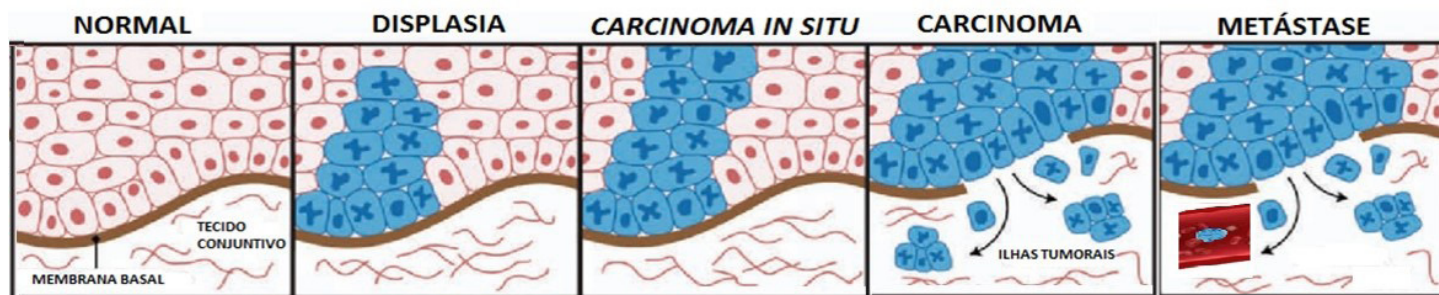


Figura 2. Ilustração esquemática do desenvolvimento celular da carcinogênese epitelial (SCANLON, *et al.* 2013/ Adaptado.³²)

Conclusão

Embora nenhum marcador inicial ou uma molécula chave que represente a base de todo o processo tumoral tenha sido encontrada, pode-se dizer que a laminina-332 apresenta resultados relevantes, tanto em etapas precoces quanto em etapas avançadas do câncer e pode ser usada como possível biomarcador para o melhor entendimento da carcinogênese epitelial.

Referências

1. INCA: Instituto Nacional de Câncer José Alencar Gomes da Silva. Coordenação de Prevenção e Vigilância. Estimativa 2014: Incidência de Câncer no Brasil. Rio de Janeiro. 2014; 25:26-41.
2. Johnson NW, Jayasekara P, Amarasinghe AA. Squamous cell carcinoma and precursor lesions of the oral cavity: epidemiology and aetiology. *Periodontol* 2000. 2011;57(1):19-37.
3. Sato H, Higashi S, Miyazaki K. Amino-terminal fragments of laminin $\gamma 2$ chain stimulate migration of metastatic breast cancer cells by interacting with CD44. *Clin Exp Metastasis*. 2015;32(5):404-15.
4. Shenoi R, Devrukhkar V, Chaudhuri, Sharma BK, Sapre SB, Chukhale A. Demographic and clinical profile of oral squamous cell carcinoma patients: a retrospective study. *Indian J Cancer*. 2012;49(1):21-6.
5. Dost F, Lê Cao KA, Ford PJ, Farah CS. A retrospective analysis of clinical features of oral malignant and potentially malignant disorders with and without oral epithelial dysplasia. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol*. 2013;116(6):725-33.
6. Warnakulasuriya S, Reibel J, Bouquot J, Dabelsteen E. Oral epithelial dysplasia classification systems: predictive value, utility, weaknesses and scope for improvement. *J Oral Pathol Med*. 2008;37(3):127-33.
7. Liotta LA, Rao CN, Wewer UM. Biochemical interactions of tumor cells with the basement membrane. *Annu Rev Biochem*. 1986; 55:1037-57.
8. Lohi J. Laminin-5 in the progression of carcinomas. *Int J Cancer*. 2001;94(6):763-7.
9. Kulasekara KK, Lukandu OM, Neppelberg E, Vintermyr OK, Johannessen AC, Costea DE. Cancer progression is associated with increased expression of basement membrane proteins in three-dimensional in vitro models of human oral cancer. *Arch Oral Biol*. 2009;54(10):924-31.
10. Aumailley M, Bruckner-Tuderman L, Carter WG, Deutzmann R, Edgar D, Ekblom P, et al. A simplified laminin nomenclature. *Matrix Biol*. 2005;24(5):326-32.
11. Ryan MC, Christiano AM, Engvall E, Wewer UM, Miner JH, Sanes JR, et al. The functions of laminins: lessons from in vivo studies. *Matrix Biol*. 1996;15(6):369-81.
12. Berndt A, Hyckel P, Konneker A, Katenkamp D, Kosmehl H. Oral squamous cell carcinoma invasion is associated with a laminin-5 matrix re-organization but independent of basement membrane and hemidesmosome formation clues from an in vitro invasion model. *Invasion Metastasis*. 1997;17(5):251-8.
13. Gasparoni A, Della Casa M, Mililo L, Lorenzini G, Rubini C, Urso R, et al. Prognostic value of differential expression of Laminin-5 gamma2 in oral squamous cell carcinomas: correlation with survival. *Oncol Rep*. 2007;18(4):793-800.
14. Haas KM, Berndt A, Stiller KJ, Hyckel P, Kosmehl H. A comparative quantitative analysis of laminin-5 in the basement membrane of normal, hyperplastic, and malignant oral mucosa by confocal immunofluorescence imaging. *J Histochem Cytochem*. 2001;49(10):1261-8.
15. Kainulainen T, Autio-Harmainen H, Oikarinen A, Salo S, Tryggvason K, Salo T. Altered distribution and synthesis of laminin-5 (kalinin) in oral lichen planus, epithelial dysplasias and squamous cell carcinomas. *Br J Dermatol*. 1997;136(3):331-6.
16. Kosmehl H, Berndt A, Strassburger S, Borsi L, Rousselle P, Mandel U, et al. Distribution of laminin and fibronectin isoforms in oral mucosa and oral squamous cell carcinoma. *Br J Cancer*. 1999;81(6):1071-9.
17. Lindberg P, Larsson A, Nielsen BS. Expression of plasminogen activator inhibitor-1, urokinase receptor and laminin gamma-2 chain is an early coordinated event in incipient oral squamous cell carcinoma. *Int J Cancer*. 2006;118:2948-56.

18. Marangon Junior H, Rocha VN, Leite CF, de Aguiar MC, Souza PE, Horta MC. Laminin-5 gamma 2 chain expression is associated with intensity of tumor budding and density of stromal myofibroblasts in oral squamous cell carcinoma. *J Oral Pathol Med.* 2014;43(3):199-204.
19. Ono Y, Nakanishi Y, Ino Y, Niki T, Yamada T, Yoshimura K, et al. Clinicopathologic significance of laminin-5 gamma2 chain expression in squamous cell carcinoma of the tongue: immunohistochemical analysis of 67 lesions. *Cancer.* 1999;85:2315-21.
20. Peixoto da-Silva J, Lourenço S, Nico M, Silva FH, Martins MT, Costa-Neves A. Expression of laminin-5 and integrins in actinic cheilitis and superficially invasive squamous cell carcinomas of the lip. *Pathol Res Pract.* 2012;208(10):598-603.
21. Rani V, McCullough M, Chandu A. Assessment of laminin-5 in oral dysplasia and squamous cell carcinoma. *J Oral Maxillofac Surg.* 2013;71(11):1873-9.
22. Shruthy R, Sharada P, Swaminathan U, Nagamallini BR. Immunohistochemical expression of basement membrane laminin in histological grades of oral squamous cell carcinoma: A semiquantitative analysis. *J Oral Maxillofac Pathol.* 2013;17(2):185-9.
23. Thorup AK, Reibel J, Schiodt M, Stenersen TC, Therkildsen MH, Carter WG, et al. Can alterations in integrin and laminin-5 expression be used as markers of malignancy? *APMIS.* 1998;106(102):1170-80.
24. Zargaran M, Eshghyar N, Vaziri PB, Mortazavi H. Immunohistochemical evaluation of type IV collagen and laminin-332 γ 2 chain expression in well-differentiated oral squamous cell carcinoma and oral verrucous carcinoma: a new recommended cut-off. *J Oral Pathol Med.* 2011;40(2):167-73.
25. Tringler B, Grimm C, Dudek G, Horvat R, Zeilinger R, Heffler LA, et al. The lack of laminin-5 as a prognostic marker in low-grade cervical squamous intraepithelial lesions: correlation with clinical follow-up data. *Int J Gynecol Pathol.* 2007;26(1):89-94.
26. Imura J, Uchida Y, Nomoto K, Ichikawa K, Tomita S, Lijima T, et al. Laminin-5 is a biomarker of invasiveness in cervical adenocarcinoma. *Diagn Pathol.* 2012;17(7):105.
27. Ogawa T, Tsubota Y, Maeda M, Kariya Y, Miyazaki K. Regulation of biological activity of laminin-5 by proteolytic processing of gamma2 chain. *J Cell Biochem.* 2004;92(4):701-14.
28. Patarroyo M, Tryggason K, Virtanen I. Laminin isoforms in tumor invasion, angiogenesis and metastasis. *Semin Cancer Biol.* 2002;12(3):197-207.
29. Goldfinger LE, Stack MS, Jones JCR. Processing of Laminin-5 and Its Functional Consequences: Role of Plasmin and Tissue-type Plasminogen Activator. *J Cell Biol.* 1998;141(1):255-65.
30. Nguyen BP, Gil SG, Carter WG. Deposition of laminin 5 by keratinocytes regulates integrin adhesion and signaling. *J Biol Chem.* 2000;275(41):31896-907.
31. Pyke C, Salo S, Ralfkiaer E, Romer J, Dano K, Tryggvason K. Laminin-5 is a marker of invading cancer cells in some human carcinomas and is coexpressed with the receptor for urokinase plasminogen activator in budding cancer cells in colon adenocarcinomas. 1995; 55(18):4132-9.
32. Scanlon CS, Van Tubergen EA, Inglehart RC, D'Silva NJ. Biomarkers of Epithelial Mesenchymal Transition in Squamous Cell Carcinoma. *J Dent Res.* 2013; 92(2):114-21.

Mini Currículo e Contribuição dos Autores

1. Eline Manhães Reid Silva - cirurgiã-dentista e mestre. Contribuição: contribuição científica e intelectual efetiva para o estudo; concepção e delineamento; aquisição dos dados; interpretação dos dados; preparação e redação do manuscrito.
2. Letícia Côgo Marques - cirurgiã-dentista e especialista em Estomatologia. Contribuição: científica e intelectual efetiva para o estudo; concepção e delineamento; aquisição dos dados; interpretação dos dados; preparação e redação do manuscrito.
3. Kristian Cláudio Callegari - cirurgiã-dentista. Contribuição: científica e intelectual efetiva para o estudo; concepção e delineamento; aquisição dos dados; interpretação dos dados; preparação e redação do manuscrito.
4. Letícia Nogueira da Gama de Souza - cirurgiã-dentista e PhD. Contribuição: científica e intelectual efetiva para o estudo; concepção e delineamento; procedimentos técnicos e revisão crítica.

Recebido em: 05/01/2017 / Aprovado em: 09/03/2017

Autor Correspondente

Eline Manhães Reid Silva

E-mail: elinereid@gmail.com