



## Metabolik Sendrom ve Mesane Tümörü Arasındaki İlişki

**Emrah Yakut<sup>1</sup>, Mehmet Yılmaz<sup>2</sup>, Serdar Aykan<sup>2</sup>, İsmail Ulus<sup>2</sup>, Suhejb Sulejman<sup>2</sup>, Engin Kandıralı<sup>2</sup>, Atilla Semercioz<sup>2</sup>**

<sup>1</sup>Özel Tekirdağ Yaşam Hastanesi Üroloji Kliniği, Tekirdağ

<sup>2</sup>Bağcılar Eğitim ve Araştırma Hastanesi Üroloji Kliniği, İstanbul

### Özet

**Giriş ve Amaç:** Kanser gelişimi ve kansere bağlı ölümde yakın ilişkisi birçok çalışmada gösterilen metabolik sendromun dünya genelinde olduğu gibi ülkemizde de insidansı her geçen gün artmaktadır. Klinikimizde mesane tümörü nedeniyle değerlendirdiğimiz hastalarda; metabolik sendrom ve metabolik sendrom bileşenlerinin; mesane kanserinin evresi, derecesi, CIS (Carcinoma In Situ) varlığı ve nüks sayısına olan etkilerini araştırmayı amaçladık.

**Yöntem ve Gereçler:** Üroloji Kliniği'nde, Temmuz 2010–Temmuz 2013 tarihleri arasında mesane kanseri ön tanısı ile sistoskopî ve doku rezeksiyonu yapılan hastalar değerlendirildi. İlk kez klinikimizde mesane kanseri tanısı alan, 100'ü metabolik sendromlu ve 100'ü metabolik sendromlu olmayan toplam 200 hasta çalışmaya dahil edildi. Hastalar yaş, cinsiyet, sigara kullanımı, ailede kanser öyküsü, HT, metabolik sendrom, metabolik sendrom bileşenleri (bel çevresi, trigliserid, HDL ( High Density Lipoprotein), kan basıncı, açlık kan şekeri), BMI (Body Mass Index) parametrelerinin; mesane kanserî evresi, derecesi, CIS varlığı ve nüks sayıları ile ilişkisi retrospektif olarak değerlendirildi.

**Bulgular:** Metabolik sendrom ve metabolik sendrom bileşenlerinin mesane kanserî evresi, derecesi, CIS varlığı ve nüks sayısına olan etkilerini istatistiksel olarak değerlendirdiğimiz çalışmaya katılan hastaların 25'i kadın 175'i erkek olup yarısında metabolik sendrom tanısı mevcuttu. Yaşı ortalaması  $63 \pm 12$  yıl olan hastaların 40'ında diyabet, 70'inde hipertansiyon, 49'unda ailede kanser öyküsü, 125'inde sigara kullanım hikayesi mevcuttu. Hastaların ortalaması; sistolik kan basıncı  $127 \pm 10$  mmHg, diastolik kan basıncı  $82 \pm 8$  mmHg, Bel çevresi  $97 \pm 10$  cm, BMI  $25.5 \pm 2.3$  kg/m<sup>2</sup>, açlık kan şekeri  $104 \pm 24$  mg/dl, HDL  $47 \pm 9$  mg/dl, trigliserid  $163 \pm 64$  mg/dl olarak saptandı. Mesane tümörü patolojisi; 24 hastada Ta, 135 hastada T1 ve 41 hastada T2 iken tümör derecesi; 125 hastada düşük grade, 75 hastada yüksek grade saptandı. CIS (+)'liği 58 hastada saptandı. Ortalama  $18 \pm 4.2$  aylık takipte; 55 hastada mesane tümör nüksü gerçekleşmezken, 87 hastada 1 kez, 49 hastada 2 kez ve 9 hastada ise 3 kez nüks gerçekleşti.

**Tartışma ve Sonuç:** Mesane kanserî evresi için, 40 paket/yıl üzeri sigara kullanımı ( $p=0.001$ ) ve 60 üstü yaş ( $p=0.024$ ) bağımsız risk faktörleri olarak belirlenirken; mesane kanserî derecesi için ise aile öyküsü ( $p=0.003$ ) ve 40 paket/yıl üzeri sigara kullanımı ( $p=0.012$ ), bağımsız risk faktörleri olarak belirlendi.  $18 \pm 4.2$  aylık takipte metabolik sendromun tüm tanı kriterleri ile bir bütün olarak, mesane kanserî parametreleri ile ilişkisi saptanmamıştır. Fakat sistolik kan basıncı yükseklikleri, düşük trigliserid ve HbA1c düzeyleri, mesane kanserî seyrini olumsuz yönde etkilemektedir.

**Anahtar sözcükler:** Mesane tümörü; metabolik sendrom; metabolik sendrom bileşenleri.

**İletişim (Correspondence):** Dr. Emrah Yakut. Bağcılar Eğitim ve Araştırma Hastanesi Üroloji Kliniği, İstanbul

**Telefon (Phone):** +90 555 821 21 40 **E-Posta (E-mail):** drserdaraykan@hotmail.com

**Başvuru Tarihi (Submitted Date):** 09.06.2017 **Kabul Tarihi (Accepted Date):** 07.07.2017



## Correlation of Metabolic Syndrome with Bladder Cancer

### Abstract

**Introduction:** Metabolic syndrome is associated with a rising incidence of cancer and cancer-specific mortality. At the same time, the incidence of metabolic syndrome is increasing in our country and worldwide, as can be seen in recent studies. In this study, patients diagnosed with bladder cancer were retrospectively evaluated to assess the correlation of bladder cancer with metabolic syndrome and the effect on cancer stage, grade, presence of carcinoma in situ (CIS), and disease recurrence.

**Methods:** Patients with suspected bladder neoplasm who underwent cystoscopy and bladder tumor resection between July 2010 and July 2013 were analyzed. A total of 200 patients who were newly diagnosed with bladder cancer were included in the study. Two groups were created: 100 patients who had concomitant metabolic syndrome and 100 who did not. Patient age, sex, tobacco use, family cancer history, hypertension, presence of metabolic syndrome, metabolic syndrome components (waist circumference, triglycerides, high-density lipoprotein [HDL], blood pressure, and fasting glucose level), body mass index (BMI) parameters, and bladder cancer stage, grade, incidence of CIS, and recurrence rate were evaluated.

**Results:** Of the total, 25 patients were female and 175 were male. Metabolic syndrome was present in 50%. The average age was  $63 \pm 12$  years. In all, 40 patients had diabetes mellitus, 70 had hypertension, 49 had a positive family history of malignancy, and 125 had a positive history of tobacco use. The mean systolic blood pressure was  $127 \pm 10$  mmHg, diastolic pressure was  $82 \pm 8$  mmHg, waist circumference was  $97 \pm 10$  cm, BMI was  $25.5 \pm 2.3$  kg/m<sup>2</sup>, fasting blood glucose level was  $104 \pm 24$  mg/dL, HDL was  $47 \pm 9$  mg/dL, and triglyceride level was  $163 \pm 64$  mg/dL. Bladder cancer pathological stage reported was: 24 patients with Ta, 135 with T1, and 41 patients with T2 tumor; 125 patients had low-grade and 75 had high-grade tumors. CIS was determined in 58 patients. In a mean follow-up of  $18 \pm 4.2$  months, no tumor recurrence was seen in 55 patients, 87 patients had 1 recurrence, 49 had 2 instances of tumor recurrence, and 9 patients had 3 instances of recurrence.

**Discussion and Conclusion:** Tobacco use of >40 pack/years ( $p=0.001$ ) and age over 60 years ( $p=0.024$ ) were independent risk factors for bladder cancer stage, and positive family history of cancer ( $p=0.003$ ) and tobacco use >40 pack/years ( $p=0.012$ ) were independent risk factors for bladder cancer grade. In follow-up of  $18 \pm 4.2$  months, no correlation was found between metabolic syndrome criteria and bladder cancer parameters; however, high systolic blood pressure rate, and high triglyceride and glycated hemoglobin levels can negatively affect bladder cancer outcomes.

**Keywords:** Bladder cancer; metabolic syndrome; metabolic syndrome components.

Dünya genelinde yaklaşık 430.000 erkek ve kadın mesane kanseri tanısı almaktır ve bu hastalıktan yaklaşık 165.000 ölüm olmaktadır [1]. Dünya genelinde en sık 9. kanser ve ölüm nedenleri arasında ise 13. sırada iken tanıdan ölüme kadarki tedavi masrafları ele alındığında, mesane kanseri hasta bazında tüm kanserler içinde en masraflı olabilir [2]. Erkeklerde mesane kanseri gelişimi, büyük bir olasılıkla sigara içme ve çevresel toksinlere maruz kalma prevalanslarının yüksekliği nedeniyle, kadınlardan 3-4 kat daha fazladır. Erkekler arasında en yüksek mortalite oranı 100 bin de 12.8 ile Türkiye'de olup Avrupa (Litvanya'da 8.3 ve Polonya'da 8.0) ve Amerikadaki (4.0) oranların çok üstündedir [3]. Endüstriyel gelişimin insanları karsinojeniklere maruz bıraktığı az gelişmiş ülkelerde, insidans oranı artmakta iken gelişmiş toplumlarda stabil ya da azalmaktadır. İnsidanstaki farklılıklara rağmen mortalitesi azalma eğilimindedir [4]. Bunda hastalığın üzerindeki sırr perdesinin her geçen gün biraz daha aralandığı gerçeği önemlidir.

Metabolik sendrom (MetS) obezite, hipertansiyon, aterogenik dislipidemi, hiperglisemi, protrombik ve proinflamatuar durumlarla karakterize kardiyometabolik risk faktörleri kümesidir [5]. Üçüncü Ulusal Sağlık ve Beslenme İnceleme Anketi (NHANES III) kriterleri yaklaşık 47 milyon insanın MetS'li olduğunu ve insidansı yaşla arttığını gösteriyor [6]. 50 yaş üstü popülasyona bakıldığından Amerika'da nüfusun

%40'ından fazlası, Avrupa'da ise yaklaşık %30'u MetS'ten etkilenmeyecektir [7]. Araştırmalar, MetS'in veya bileşenlerinin çeşitli hormonlar, büyümeye faktörü ya da interleukin-6 (IL6) ve Tümör Necrosis Factor-α (TNF α) da dahil birçok inflamatuvar molekül üzerinden karsinogenezisini tetikleyerek kanser gelişimi ve kanser nedenli mortaliteyle ilişkisini göstermektedir [8]. Ayrıca artan veriler MetS'li hastalarda meme, kolon, mide, özefagus, pankreas ve karaciğer kanserlerinin yaygın izlendiğini göstermektedir.

MetS ve bileşenleri ile mesane kanseri ilişkisi açısından elimizde birbiri ile korele olmayan az sayıda veri bulunmaktadır. Obezite, insülin direnci, glukoz intoleransı, dislipidemi, Hipertansiyon (HT) ve BMI ile mesane kanseri arasında tutarsız bir ilişki gösterilmiştir [9-13]. Birkaç çalışmada ise anlamlı bir ilişki saptanmamıştır [14-18].

Çalışmamızda ülkemizde insidansı her geçen gün yükselen metabolik sendrom ve bileşenleri ile, mesane kanseri parametreleri arasındaki ilişkiyi araştırmayı amaçladık. Bu amaçla metabolik sendromlu olan ve olmayan mesane kanseri tanılı hastalarda; yaş, cinsiyet, hipertansiyon (HT), metabolik sendrom, metabolik sendrom bileşenleri (bel çevresi, trigliserid, HDL, kan basıncı, açlık kan şekeri), BMI parametrelerinin; mesane kanseri evresi, derecesi, CIS varlığı ve nüks sayısına olan etkilerini istatistiksel olarak değerlendirdik.

## Gereç ve Yöntem

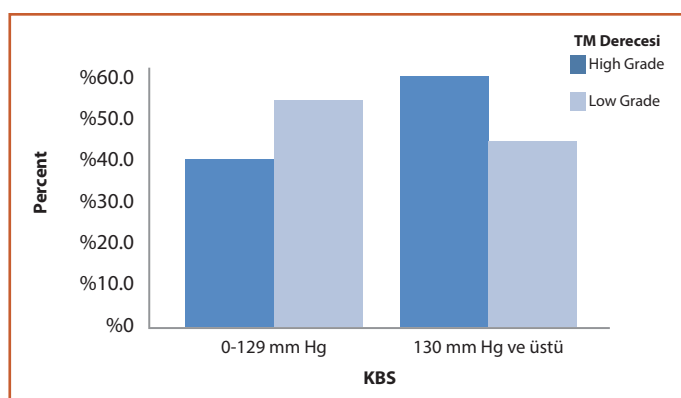
Çalışma protokolü için, Bağcılar Eğitim ve Araştırma Hastanesi Girişimsel Olmayan Klinik Araştırmalar Etik Kurulu'ndan alınan onay sonrası (no: 2013-163) Üroloji Kliniği'nde, Temmuz 2010-Temmuz 2013 tarihleri arasında mesane kanseri ön tanısı ile sistoskopi ve doku rezeksiyonu yapılan hastalar değerlendirildi. İlk kez kliniğimizde mesane kanseri tanısı alan, 100'ü metabolik sendromlu ve 100'ü metabolik sendromlu olmayan toplam 200 hasta çalışmaya dahil edildi.

Çalışmaya dahil edilen tüm hastalarda; yaş, cinsiyet, sigara kullanımı, ailede kanser öyküsü, HT, metabolik sendrom, metabolik sendrom bileşenleri (bel çevresi, trigliserid, HDL, kan basıncı, açlık kan şekeri), BMI parametrelerinin; mesane kanseri evresi, derecesi, CIS varlığı ve nüks sayıları ile ilişkisi retrospektif olarak değerlendirildi.

Tüm olguların patoloji spesmenleri Bağcılar Eğitim ve Araştırma Hastanesi Patoloji Kliniği'nce incelendi. Mesane kanseri evresi için UICC (Unionfor International Cancer Control) TNM 2009 evreleme sistemi kullanıldı. Mesane kanseri derecesi için, WHO 2004 mesane kanseri histopatolojik klasifikasiyonu kullanıldı [19]. Kontrol sistoskopilerinde tümör rezeksiyonu yapılmış ve histopatolojik incelemesinde mesane kanseri saptanmış hastalar nüks olarak değerlendirildi. Hastalar nüks açısından ortalama  $18 \pm 4.2$  ay takip edildi (13-36 ay).

Metabolik sendrom tanısı alma kriterleri AdultTreatment Panel III (NCEP) raporuna göre belirlendi [20]:

1. Abdominalobezite = bel çevresi: erkeklerde  $>102$  cm ve kadınlarda  $>88$  cm
2. Hipertrigliceridemi:  $\geq 150$  mg/dl ( $\geq 1.69$  mmol/l)
3. Düşük HDL kolesterol: erkeklerde  $<40$  mg/dl ( $<1.04$  mmol/l) ve kadınlarda  $<50$  mg/dl ( $<1.29$  mmol/l)
4. Yüksek kan basıncı: sistolik  $\geq 130$  mmHg veya diastolik  $\geq 85$  mmHg



**Şekil 1.** KBS  $\geq 130$  ve KBS  $<130$  olan hastalarda TMD oranı.

5. Yüksek açlık kan şekeri:  $\geq 110$  mg/dl ( $\geq 6.1$  mmol/l)

Bel çevresi; kişi ayakta dururken, alt kaburga sınırından sonraki belin en ince yerinden, sabit gerilimli, destekli mezura ile ve hastanın bu bölgesinde çiplakken ölçüldü.

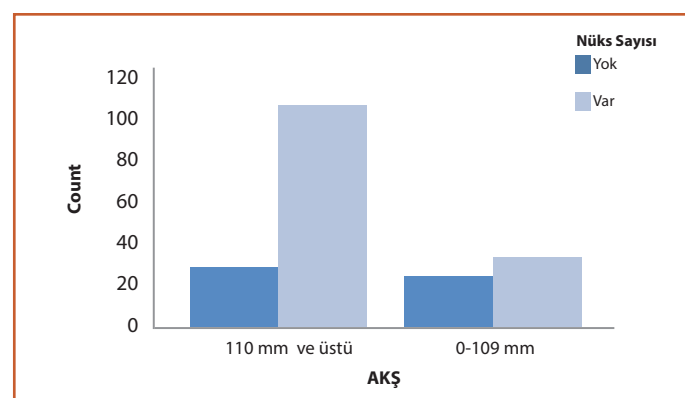
Kan basıncı; kişiler sırtı destekli, dik şekilde otururken, sağ koldan, civalı tansiyon aleti ile ölçüldü. Ölçüm öncesi, kişi en az 5 dakika istirahat ettirildi. 30 dakika içinde sigara ve kafein (kahve, kola) almaması sağlandı.

BMI; kilogram cinsinden vücut ağırlığı, metre cinsinden boyun karesine bölünerek hesaplandı ve WHO global referans değeri  $>30$  anlamlı kabul edildi [21].

Istatistiksel analizler 200 hasta üzerinde SPSS (Statistical Package for Social Sciences) for Windows 20.0 istatistik paket yazılımı kullanılarak gerçekleştirildi. İlk olarak, araştırmaya katılan katılımcıların demografik bilgileri ile ilgili özelliklerinin belirlenmesi amacıyla, betimsel istatistikler hesaplandı. Daha sonra belirlenen parametrelere göre mesane kanserinin derecesi, evresi, nüks sayısı ve CIS olma durumu açısından anlamlı bir farklılaşma olup olmadığını anlamak için, "normal dağılım ve varyansların eşitliği" varsayımları değerlendirilirken, istatistiksel analiz için Ki-kare Testi kullanıldı ve  $p < 0.05$  değeri istatistiksel olarak anlamlı kabul edildi. Mesane kanseri üzerine etkisi olan faktörlerin saptanması için lojistik regresyon analizleri kullanıldı.

## Bulgular

25'i kadın ve 175'i erkek 200 mesane kanseri hastası metabolik sendrom tanısı olan ( $n=100$ ) ve olmayan ( $n=100$ ) olarak 2 eşit gruba ayrıldı. Gruplar arasında cinsiyet, yaş, sigara içme durumu ve ailede kanser öyküsü parametrelerine göre fark görülmedi ve grupların homojen olarak dağıldığı gözlemlendi. Yaş ortalaması  $63 \pm 12$  yıl olan hastaların 40'ında diabet, 70'inde hipertansiyon, 49'unda ailede kanser öyküsü, 125'inde sigara kullanım hikayesi mevcuttu. Ortalama sistolik kan basıncı  $127 \pm 10$  mmHg, diastolik kan basıncı  $82 \pm 8$



**Şekil 2.** AKŞ  $\geq 110$  ve  $<110$  olan hastalarda nüks oranı.

**Tablo1.** Hasta demografik bilgileri (metabolik sendrom olan ve olmayanlar için)

	MS (Var)		MS (Yok)		P
	Frekans (n)	Yüzde (%)	Frekans (n)	Yüzde (%)	
<b>Cinsiyet</b>					
Kadın	14	56.0	11	44.0	0.549
Erkek	86	49.1	89	50.9	0.821
<b>Yaş grubu (yıl)</b>					
0-40 yaş	2	33.3	4	66.7	0.414
41-60 yaş	28	43.8	36	56.2	0.317
>60	70	53.8	60	46.2	0.380
<b>Sigara İçme Durumu</b>					
İçen	63	50.4	62	49.6	0.929
İçmeyen	37	49.3	38	50.7	0.908
<b>Hipertansiyon</b>					
Var	46	67.6	22	32.4	0.004
Yok	54	40.9	78	59.1	0.077
<b>Aile Öyküsü</b>					
Var	23	44.2	29	55.8	0.405
Yok	77	52.0	71	48.0	0.622
<b>KBS (mmHg)</b>					
0-129	37	37.4	62	62.6	0.012
130 ve üzeri	63	62.4	38	37.6	0.013
<b>KBD (mmHg)</b>					
0-84	30	30.3	69	69.7	0.000
85 ve üzeri	70	69.3	31	30.7	0.000
<b>AKŞ (mg/dl)</b>					
0-109	49	35.5	89	64.5	0.001
110 ve üzeri	51	82.3	11	17.7	0.000
<b>HDL (mg/dl)</b>					
0-39	31	72.1	12	27.9	0.004
40-59	61	44.2	77	55.8	0.173
60 ve üzeri	8	42.1	11	57.9	0.491
<b>Triglicerid (mg/dl)</b>					
0-149	19	22.9	64	77.1	0.000
150 ve üzeri	81	69.2	36	30.8	0.000
<b>BMI (kg/m<sup>2</sup>)</b>					
0-24.9	16	19.5	66	80.5	0.000
25-29.9	77	69.4	34	30.6	0.000
30 ve üzeri	7	100.0	0	0.0	-
<b>TM grade derecesi</b>					
Yüksek	34	45.3	41	54.7	0.419
Düşük	66	52.8	59	47.2	0.531
<b>TM Evre</b>					
Ta	14	58.3	10	41.7	0.414
T1	71	52.6	64	47.4	0.547
T2	15	36.6	26	63.4	0.086
<b>Nüks</b>					
Var	70	48.6	74	51.4	0.739
Yok	30	53.6	26	46.4	0.593
<b>CIS</b>					
Var	27	46.6	31	53.4	0.599
Yok	73	51.4	69	48.6	0.737

KBS: Kan basıncı sistolik; KBD: Kan basıncı diyastolik; AKŞ: Açlık kan şekeri; HDL: High density lipid; BMI: Body mass index; CIS: Carsinoma in-situ.

mmHg, bel çevresi  $97 \pm 10$  cm, BMI  $25.5 \pm 2.3$  kg/m<sup>2</sup>, açlık kan şekeri  $104 \pm 24$  mg/dl, HDL  $47 \pm 9$  mg/dl, trigliserid  $163 \pm 64$  mg/dl olarak saptandı. Gruplar arasında mesane kanseri evresi, derecesi, CIS ve nüks oranları açısından anlamlı farklılık izlenmedi. Hastaların tümör evresi 24'ünde Ta, 135'inde T1 ve 41'inde T2 saptandı. Düşük ve yüksek gradeli tümör sırasıyla 125'e, 75 hastada saptanırken 58 hastada CIS (+)'lığı görüldü. Ortalama  $18 \pm 4.2$  aylık takipte; 55 hastada mesane tümör nüksü gerçekleşmezken, 87 hastada 1 kez, 49 hastada 2 kez ve 9 hastada ise 3 kez nüks gerçekleşti. Hasta demografik bilgileri Tablo 1'te gösterilmiştir.

Metabolik sendromlu olan ve olmayan gruplar arasında mesane kanseri evresi, derecesi, CIS ve nüks varlığı açısından istatistiksel olarak anlamlı bir fark saptanmamıştır. Metabolik sendrom bileşenlerinden sistolik kan basıncı  $\geq 130$  mmHg olan olgularda highgrade mesane kancerlerine istatistiksel anlamlı olarak ( $p=0.037$ ) daha sık (%60) rastlanmıştır (Tablo 2)(Sekil 1).

MetS'in diğer bir parametresi olan açlık kan şekeri yüksekliği ile mesane kanseri nüksü arasındaki ilişki istatistiksel anlamlı ( $p=0.009$ ) olup mesane kanseri nüksü, açlık kan şekeri  $\geq 110$  mg/dl olan olgularda daha sık (%74.3) saptanmıştır (Tablo 3)(Sekil 2).

Cinsiyet, diyastolik kan basıncı, HDL seviyesi, BMI değerlerine göre mesane kanseri evresi, derecesi, CIS ve nüks varlığı açısından istatistiksel olarak anlamlı bir fark olmasa da yüksek gradeli hastalık ve yüksek nüks oranları erkek cinsiyette, diastolik kan basıncı  $>85$  üzeri olan ve ileri yaşı olgularda artış göstermekte, CIS varlığı yine istatistiksel anlamlı olma-makla birlikte diastolik kan basıncı  $>85$  üzeri olan ve ileri yaşı olgularda artmaktadır. MetS'in diğer bir bileşeni olan trigliserideminin aksine Trigliserid  $<150$  mg/dl olan olgularda mesane kanserinde CIS gelişimi istatistiksel anlamlı olarak ( $p=0.002$ ) daha sık izlenmiştir (%58.6).

Çok değişkenli lojistik regresyon analizi göstermiştir ki; mesane kanseri evresi için, 40 paket/yıl üzeri sigara içmek ( $p=0.001$ ) ve 60 yaş üstünde olmak ( $p=0.024$ ) bağımsız risk faktörleri iken, mesane kanseri derecesi için, aile öyküsü ( $p=0.003$ ) ve 40 paket/yıl üzeri sigara içmek ( $p=0.012$ ) bağımsız risk faktörleridir. 40 paket/yıl üzeri sigara içmek ileri evre mesane kanserine yakalanma riskini 2.136 kat artırırken, ileri derecede yakalanma riskini ise 1.676 kat artırmaktadır. 60 yaş üstünde olmak ileri evre mesane kanserine yakalanma riskini 1.301 kat artırmaktadır. Aile öyküsüne sahip olmak ise ileri derecede mesane kanserine yakalanma riskini 4.949 kat artırmaktadır (Tablo 4, Tablo 5).

## Tartışma

Üriner sistemin en sık görülen malignitesi olan mesane kanseri en yüksek insidans oranına güney ve batı Avrupa ile Kuzey Amerika'da sahiptir [3,17]. Kanser gelişimi ve kansere bağlı ölümde yakın ilişkisi birçok çalışmada gösterilen metabolik sendromun bahsi geçen bölgeler ve ülkemizde insidansı her geçen gün yükselmektedir [5,6]. Ayrıca üriner sistem hastalıkları özellikle de prostat kanseri patogenezini ve прогнозunu ile ilgili yakın ilişkisine rağmen metabolik sendrom ve bileşenlerinin, ayrı ayrı ve kombine olarak mesane kanseri ile ilişkisi konusunda literatürde oldukça az veri mevcuttur.

Şa ve arkadaşları MetS'lu hastaların daha yüksek evre ve grade'li mesane tümörü varlığı ile ilişkili olduğunu belirtmiştir [22]. Ancak literatürde MetS dan ziyade bileşenlerinin mesane kanseri ile ilişkisi daha belirgindir. Me-Can projesinde mesane kanseri riski ile ilişkili olarak metS kombinasyonu arasında istatistiksel olarak anlamlı etkileşim saptanmazken, HT ile erkeklerde mesane kanseri riskinde istatistiksel anlamlı artış ve kadınlarda yüksek glukoz seviyeleri ile istatistiksel anlamlı olmayan risk artışı saptanmıştır [23]. 1 milyondan

**Tablo 2.** Sistolik Kan Basıncı - Mesane Kanseri evresi, derecesi, CIS ve nüks ilişkisi

KBS	TM Evresi			TM Derecesi		CIS		Nüks		p		
	Ta	T1	T2	P	Yüksek	Düşük	P	Var	Yok	Var	Yok	P
0-129 mmHg				0.000			0.000			0.000		0.000
Frekans N	16	61	22		30	69		27	72	70	29	
Satır Yüzde %	16.2	61.6	22.2		30.3	69.7		27.3	72.7	70.7	29.3	
Sütun Yüzde %	66.7	45.2	53.7		40.0	55.2		46.6	50.7	48.6	51.8	
>130 mmHg				0.000			0.274			0.000		0.000
Frekans N	8	74	19		45	56		31	70	74	27	
Satır Yüzde %	7.9	73.3	18.8		44.6	55.4		30.7	69.3	73.3	26.7	
Sütun Yüzde %	33.3	54.8	46.3		60.0	44.8		53.4	49.3	51.4	48.2	
P değeri	0.102	0.263	0.639	0.128	0.043	0.245	0.037	0.599	0.867	0.594	0.739	0.789
												0.687

Pearson ki-kare testi.

**Tablo 3.** Açık Kan Şekeri - Mesane Kanseri evresi, derecesi, CIS ve nüks ilişkisi

KBS	TM Evresi			TM Derecesi		P	CIS		Nüks		P	
	Ta	T1	T2	Yüksek	Düşük		Var	Yok	p	Var	Yok	
0-109 mm				0.000					0.000			0.128
Frekans N	13	96	29		51	87	41	97		37	25	
Satır Yüzde %	9.4	69.6	21.0		37.0	63.0	29.7	70.3		59.7	40.3	
Sütun Yüzde %	54.2	71.1	70.7		68.0	69.6	70.7	68.3		25.7	44.6	
>110 mm				0.000					0.000			0.000
Frekans N	11	39	12		24	38	17	45		107	31	
Satır Yüzde %	17.7	62.9	19.4		38.7	61.3	27.4	72.6		77.5	22.5	
Sütun Yüzde %	45.8	28.9	29.3		32.0	30.4	29.4	31.7		74.3	55.4	
P değeri	0.683	0.000	0.008	0.246	0.002	0.000	0.813	0.002	0.000	0.741	0.000	0.423
												0.009

Pearson ki-kare testi.

**Tablo 4.** Mesane Kanseri evresini etkileyen faktörlerin lojistik regresyon analizleri ve bağımsız faktörlerin saptanması

İncelenen Bağımsız Faktörler (Evre)	p(sig.)		%95 güven aralığı CL (expB)		Alt	Üst
	exp(B)					
Yaş grubu (0-39) (yıl)	0.814	0.466	0.226	0.779		
Yaş grubu (40-59) (yıl)	0.763	0.498	0.396	0.712		
Yaş grubu (60-∞) (yıl)	0.024	1.301	0.426	2.853		
Sigara (1-19) (paket/yıl)	0.494	0.552	0.307	1.086		
Sigara (20-39)(paket/yıl)	0.079	0.617	0.427	0.982		
Sigara (40-∞) (paket/yıl)	0.001	2.136	0.996	3.658		
Aile öyküsü	0.062	0.759	0.075	0.895		

Lojistik regresyon analizi.

fazla Korelinin tarandığı prospektif kohort çalışmada açık kan şekerinin seviyeleri artışı ile kanser riski arasında anlamlı ilişki gösterilmiştir [17]. Bununla birlikte literatürde yüksek kan basıncı, BMI, kan şekeri,コレsterol ve trigliserid seviyelerinin, mesane kanseri ile ilişkisine yönelik çalışmaların sonuçları çelişkili olup her zaman anlamlı bir ilişki saptanmamıştır [10-16,24]. Metabolik sendrom kanser ilişkisi tam olarak anlaşılmamakla birlikte, metabolik sendromun kendisinden çok metabolik sendroma yol açan; azalmış fiziksel aktivite, yüksek kalorili yiyecek tüketimi, diyette aşırı yağ alımı, aziflili gıdalarla beslenme ve oksidatif stresin kanser riskinde artışa neden olabileceği öngörlülebilir. Buna paralel olarak, aşırı yağlanması özellikle de visseral obezitenin; kronik, sistemik, düşük dereceli inflamasyona yol açtığı ve sonuçta üretilen inflamatuar sitokinlerin protümörojenik bir ortam oluşturduğu da son dönemlerde popülerlik kazanan bir hipotezdir [25-29]. Çalışmamızda 18±4.2 aylık takipte, metS olan ve olmayan gruplar arasında, mesane kanseri evre, derece, CIS varlığı veya nüks sayıları bakımından istatistiksel

**Tablo 5.** Mesane Kanseri evresini etkileyen faktörlerin lojistik regresyon analizleri ve bağımsız faktörlerin saptanması

İncelenen Bağımsız Faktörler (Derece)	p(sig.)		%95 güven aralığı CL (expB)		Alt	Üst
	exp(B)					
Yaş grubu (0-39) (yıl)	0.756	0.327	0.215	0.624		
Yaş grubu (40-59) (yıl)	0.235	0.462	0.198	0.742		
Yaş grubu (60-∞) (yıl)	0.086	0.751	0.486	1.153		
Sigara (1-19) (paket/yıl)	0.312	0.596	0.349	0.781		
Sigara (20-39)(paket/yıl)	0.128	0.819	0.621	0.966		
Sigara (40-∞) (paket/yıl)	0.012	1.676	0.722	2.272		
Aile öyküsü	0.003	4.949	2.427	9.427		

Lojistik regresyon analizi.

anlamlı farklılıklar izlenmemiştir. Çalışmamızda, metS tanısı konan hastalar, mesane kanserleri içinden seçilmiş ve kanser etyopatogenezinde rol alan yukarıdaki bazı faktörler ve çevresel faktörler ayrıntılı olarak irdelenmemiştir. Seçilen metS grubunun bir bölümü yeni tanı almış hastalardan (%57.3), yine büyük bir bölümde metS tanısını son 5 yıl içinde almış hastalardan (%20.8) oluşturmaktadır. MetS kanser ilişkisinde üzerinde durulan fizyopatolojiler düşünülecek olursa, metS ve bileşenlerinin kişide kanser oluşumuna neden olması veya zemin hazırlaması için uzun bir süre gerekeceği öngörlülebilir. Esposito ve arkadaşlarının 2012 yılında yaptığı çalışma bu öngörüyü destekler niteliktedir; kanser oluşumundaki relatif risk artışı, 10 yıldan uzun süredir metabolik sendromlu hastalarda anlamlı olarak artmaktadır [30]. Bu veriler, çalışmamızda neden metS ile mesane kanserini ilişkilendiremediğimizi açıklıyor olabilir.

Jee ve ark.nın prospektif, kohort çalışmasında batı popülasyonlarında olduğu gibi, serum glikoz seviyesinin ve diyabetin varlığının kanser insidansı ve mortalite ile ilişkili olduğu

gösterilmiştir [17]. Yakın zamanlı bir metaanalizde ise diyabet, mesane kanserinde risk artışı ile beraber görülmüştür [31]. Literatür diyabetik olgularda, üriner sistem infeksiyonuinsidansının artmasını, mesane kanseri için olası bir neden olarak görmektedir [32-35]. Bununla birlikte, diyabetin karsinogenezisteki rolü için insülin ve IGF-1 reseptörleri yoluyla hücresel proliferasyonun artarak, apoptozisinihibisyonunu ileri süren çalışmalar da mevcuttur [36-39].

Çalışmamızdaki olguların glukoz seviyeleri sadece bir defa ölçülmüş olup, olgular AKŞ 110 mg/dl ve üzeri, 110 mg/dl altı olmak üzere 2 gruba ayrılmıştır. AKŞ  $\geq$ 110 mg/dl olan olguların büyük bir çoğunluğu (%61) diyabet tanısı olmayan olgulardan oluşmaktadır. Bu olgularda, mesane kanseri nüksüne anlamlı olarak daha sık rastlanmıştır. Bu durum, glukozintoleransı ile mesane kanseri rekürrensi arasında bir ilişki olabileceği şüphesini doğurmıştır. Çünkü olguların büyük bir kısmında diyabet tanısı bulunmamaktadır ve dolayısıyla diyabete yönelik tedavi almamaktadırlar. Bir defa ölçülen AKŞ değerleri ile olguların diyabet olduklarını öne sürmek mümkün olmamakla beraber, tedavi almadıkları da düşünülecek olursa, glukozintoleransına sahip olabilecekleri öngörlülebilir. Literatürde AKŞ seviyeleri veya glukozintoleransı ile mesane kanseri arasındaki ilişki net olarak ortaya koymamıştır. Yapılan bazı kohort çalışmaları, glukoz seviyeleri ve mesane kanseri riski arasındaki ilişkiye araştırmışlardır. Bir çalışmada; glukozintoleransı, mesane kanseri riskinde artış ile ilişkili saptanmıştır [40]. Yine glukoz seviyeleri ile mesane kanseri riski arasındaki bağlantıyı inceleyen iki geniş çaplı çalışmanın birinde, tip2 DM ile ileri evre mesane kanseri ilişkili bulunmuştur [41]. Diğerinde ise postmenopozal kadınlarda diyabet ve mesane kanseri riski arasında pozitif bir ilişki olduğu bulunmuştur [42]. Literatürde glukozintoleransı ile mesane kanseri rekürrensini irdeleyen çalışma ise bulunmamaktadır. Ancak yapılan az sayıdaki çalışmada, artmış glukoz seviyelerinin mesane kanseri riskinde artışa neden olduğu düşünülecek olursa, mesane kanseri rekürrensini de artırtabileceği öngörlülebilir.

Kan basıncındaki değişimler ile mesane kanseri arasında bir ilişki olduğunu gösteren pek fazla çalışma bulunmaktadır. 2012 yılında yapılan geniş ölçekli bir çalışmada, erkeklerde ortalama kan basıncının artışı ile anlamlı olarak mesane kanseri riskinde artış saptanmıştır [23]. Yine Stocks ve arkadaşlarının yaptığı bir çalışmada, orofarenks, rektum, kolon, akciğer, mesane, böbrek ve malignmelanom hastalarında, ortalama kan basıncında anlamlı olarak 10 mmHg artış saptanmıştır [43]. Bizim çalışmamızda da; sistolik kan basıncının 130 mmHg üzeri olması, mesane kanseri derecesi ile anlamlı olarak ilişkili bulundu. Sistolik kan basıncı yüksek olan olgularda, highgrade mesane kanserine daha

sık rastlandı. Sistolik kan basıncı 130 mmHg üzeri olan olgularda, mesane kanseri evre ve nüks sayısında artış saptandı, CIS da daha çok izlendi, fakat istatistiksel olarak anlamlı saptanmadı. Mesane kanseri parametrelerindeki bu artışları açıklamak için yapılan çok değişkenli istatistiksel analizler, sistolik kan basıncı 130 mmHg üzeri olan olgularda; sigara içenlerin ( $p=0.007$ ) ve ailesinde mesane kanseri öyküsü olanların ( $p=0.019$ ) anlamlı olarak daha fazla olduğunu gösterdi. Bu durum, sistolik kan basıncı 130 mmHg üzeri olan olgularda mesane kanseri evresi, derecesi, CIS ve nüks sayısındaki artışları açıklıyor gibi görülmektedir.

Kolesterol seviyeleri ile mesane kanseri ilişkisi küçük çaplı kohort çalışmalarında araştırılmıştır [23,43]. Bu zamana kadar ki en geniş çaplı çalışmada (303 olgu), yüksek kolesterol seviyelerinin, mesane kanseri riskinde azalmaya neden olduğuna dair anlamlı olmayan sonuçlara ulaşılmıştır [43]. Aynı çalışmada, kolesterol seviyelerindeki değişimlerin, mesane kanseri prognozunda anlamlı bir farklılık yaratmadığı tespit edilmiştir. Biz de çalışmamızda literatüre, kolesterol mesane kanseri ilişkisi bazında katkı sağlayabileceğimizi umduk. Fakat yaptığımız istatistiksel incelemelerde, HDL ve LDL değerleri ile mesane kanseri evresi, derecesi, CIS varlığı ve nüks oranı açısından anlamlı bir ilişki saptanmadı. Mesane kanseri olgularının HDL ve LDL değerlerindeki değişimlerin, literatürdeki az sayıdaki çalışma ile de uyumlu olarak, kanser seyrini olumsuz etkilemediği görüldü.

Trigliserit seviyeleri ile mesane kanseri bağlantısı daha önce araştırılmamıştır. Ancak bazı çalışmalarında trigliserit seviyeleri, kolon ve meme gibi kanserlerle ilişkili bulunmuştur [44,45]. Bizim çalışmamızda; trigliserid düzeyleri 150 mg/dl altında olan olgularda mesane kanseri evresi, derecesi daha yüksek saptanırken CIS varlığı ve nüks sayısında da artış saptandı, fakat istatistiksel anlamlılık tespit edilmedi. Düşük trigliserid düzeylerinin, daha ileri evreli ve yüksek rekürrens oranına sahip mesane kanserleriyle ilişkili olabileceği düşünülmektedir. Bu durumu açıklamak için yapılan çok değişkenli istatistiksel analizlerde, trigliserid düzeyleri 150 mg/dl altında olan olguların %61'inde ailede mesane kanseri öyküsü bulunmaktadır. Ailede mesane kanseri öyküsü bulunan olguların daha ileri evreli ve daha sık nüks eden mesane kanserleri ile karşıma çıktığı düşünülecek olursa, trigliserid düzeyleri ile mesane kanseri arasında çalışmamızda saptanan ilişki daha rahat anlaşılabilir.

## Sonuç

60 yaş üstünde olmak, 40 paket/yıl üzeri sigara içmek ve aile öyküsü, yine 40 paket/yıl üzeri sigara içmek mesane kanseri derecesi için bağımsız risk faktörleri olarak saptandı. Me-

tabolik sendromun tüm tanı kriterleri ile bir bütün olarak, mesane kanseri parametreleri ile ilişkisi saptanmamıştır. Fakat sistolik kan basıncı yükseklikleri, düşük trigliserid ve HbA1c düzeyleri, mesane kanseri seyrini olumsuz yönde etkilerken, AKŞ yükselmelerinin de nüks oranı ile anlamlı olan ilişkisi, homojen gruplar oluşturularak ayrıntılı olarak değerlendirilmelidir.

Sonuç olarak, literatürde bir çok kanser ile ilişkili olduğu belirlenen metabolik sendrom, çalışmamızda her ne kadar mesane kanseri ile ilişkili olduğu saptanmaya da, bu ilişkiye irdeleyecek daha geniş çaplı ve uzun takip süreli çalışmalarla ihtiyaç vardır. Ayrıca mesane kanserinin seyrinde kalitimın rolü incelenmelii, mesane kanserinden sorumlu genomlar saptanmalı ve kanserin ailevi yatkınlığı daha net olarak ortaya koymalıdır.

**Etik Kurul Onayı:** Etik kurul onayı alınmıştır.

**Hakem Değerlendirmesi:** Dış bağımsız.

**Çıkar Çatışması:** Bildirilmemiştir.

**Yazarlık Katkıları:** Konsept: E.Y.A.S., Dizayn: E.Y., S.A., A.S., E.K., Veri Toplama veya İşleme: E.Y., S.S., Analiz veya Yorumlama: E.Y., S.A., İ.U., M.Y., Literatür Arama: E.Y., S.A., M.Y., İ.U., Yazan: E.Y., S.A., M.Y.

## Kaynaklar

- Chavan S, Bray F, Lortet-Tieulent J, Goodman M, Jemal A. International variations in bladder cancer incidence and mortality. *Eur Urol* 2014;66:59–73. [\[CrossRef\]](#)
- Avritscher EB, Cooksley CD, Grossman HB, Sabichi AL, Hamblin L, Dinney CP, et al. Clinical model of lifetime cost of treating bladder cancer and associated complications. *Urology* 2006;68:549–53. [\[CrossRef\]](#)
- Globocan 2012: Estimated cancer incidence and mortality worldwide: IARC Cancer Base No. 11. International Agency for Research on Cancer. Available at: <http://globocan.iarc.fr>. Accessed Oct 2, 2017.
- Torre LA, Bray F, Siegel RL, Ferlay J, Lortet-Tieulent J, Jemal A. Global cancer statistics, 2012. *CA Cancer J Clin* 2015;65:87–108.
- Uzunlulu M, Telci Caklılı O, Oğuz A. Association between Metabolic Syndrome and Cancer. *Ann Nutr Metab* 2016;68:173–9.
- Ford ES, Giles WH, Dietz WH. Prevalence of the metabolic syndrome among US adults: findings from the third National Health and Nutrition Examination Survey. *JAMA* 2002;287:356–9. [\[CrossRef\]](#)
- Cameron AJ, Shaw JE, Zimmet PZ. The metabolic syndrome: prevalence in worldwide populations. *Endocrinol Metab Clin North Am* 2004;33:351–75. [\[CrossRef\]](#)
- Gallagher EJ, LeRoith D. Epidemiology and molecular mechanisms tying obesity, diabetes, and the metabolic syndrome with cancer. *Diabetes Care* 2013;36 Suppl 2:S233–9. [\[CrossRef\]](#)
- Samanic C, Gridley G, Chow WH, Lubin J, Hoover RN, Fraumeni JF Jr. Obesity and cancer risk among white and black United States veterans. *Cancer Causes Control* 2004;15:35–43. [\[CrossRef\]](#)
- Bergström A, Pisani P, Tenet V, Wolk A, Adami HO. Overweight as an avoidable cause of cancer in Europe. *Int J Cancer* 2001;91:421–30. [\[CrossRef\]](#)
- Batty GD, Shipley MJ, Jarrett RJ, Breeze E, Marmot MG, Smith GD. Obesity and overweight in relation to organ-specific cancer mortality in London (UK): findings from the original Whitehall study. *Int J Obes (Lond)* 2005;29:1267–74. [\[CrossRef\]](#)
- Grove JS, Nomura A, Severson RK, Stemmermann GN. The association of blood pressure with cancer incidence in a prospective study. *Am J Epidemiol* 1991;134:942–7. [\[CrossRef\]](#)
- Morris DL, Borhani NO, Fitzsimons E, Hardy RJ, Hawkins CM, Kraus JF, et al. Serum cholesterol and cancer in the Hypertension Detection and Follow-up Program. *Cancer* 1983;52:1754–9.
- Cantwell MM, Lacey JV Jr, Schairer C, Schatzkin A, Michaud DS. Reproductive factors, exogenous hormone use and bladder cancer risk in a prospective study. *Int J Cancer* 2006;119:2398–401.
- Hiatt RA, Fireman BH. Serum cholesterol and the incidence of cancer in a large cohort. *J Chronic Dis* 1986;39:861–70. [\[CrossRef\]](#)
- Larsson SC, Andersson SO, Johansson JE, Wolk A. Diabetes mellitus, body size and bladder cancer risk in a prospective study of Swedish men. *Eur J Cancer* 2008;44:2655–60. [\[CrossRef\]](#)
- Jee SH, Ohrr H, Sull JW, Yun JE, Ji M, Samet JM. Fasting serum glucose level and cancer risk in Korean men and women. *JAMA* 2005;293:194–202. [\[CrossRef\]](#)
- Samanic C, Chow WH, Gridley G, Järvinen B, Fraumeni JF Jr. Relation of body mass index to cancer risk in 362,552 Swedish men. *Cancer Causes Control* 2006;17:901–9. [\[CrossRef\]](#)
- Babjuk M, Burger M, Zigeuner R, Shariat SF, van Rhijn BW, Compérat E, et al; European Association of Urology. EAU guidelines on non-muscle-invasive urothelial carcinoma of the bladder: update 2013. *Eur Urol* 2013;64:639–53. [\[CrossRef\]](#)
- Expert Panel on Detection, Evaluation, and Treatment of High Blood Cholesterol in Adults. Executive Summary of The Third Report of The National Cholesterol Education Program (NCEP) Expert Panel on Detection, Evaluation, And Treatment of High Blood Cholesterol In Adults (Adult Treatment Panel III). *JAMA* 2001;285:2486–97. [\[CrossRef\]](#)
- Grundy SM. Metabolic syndrome: part I. *Endocrinol Metab Clin North Am* 2004;33:ix-xi. [\[CrossRef\]](#)
- Sha N, Xu H, Chen T, Tian DW, Xie WQ, Xie LG, et al. The evaluation of the association between the metabolic syndrome and tumor grade and stage of bladder cancer in a Chinese population. *Onco Targets Ther* 2016;9:1175–9.
- Häggström C, Stocks T, Rapp K, Björge T, Lindkvist B, Concin H, et al. Metabolic syndrome and risk of bladder cancer: prospective cohort study in the metabolic syndrome and cancer project (Me-Can). *Int J Cancer* 2011;128:1890–8. [\[CrossRef\]](#)
- Koebnick C, Michaud D, Moore SC, Park Y, Hollenbeck A, Ballard-Barbash R, et al. Body mass index, physical activity, and bladder cancer in a large prospective study. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 2008;17:1214–21. [\[CrossRef\]](#)

25. Alberti KG, Eckel RH, Grundy SM, Zimmet PZ, Cleeman JL, Donato KA, et al; International Diabetes Federation Task Force on Epidemiology and Prevention; National Heart, Lung, and Blood Institute; American Heart Association; World Heart Federation; International Atherosclerosis Society; International Association for the Study of Obesity. Harmonizing the metabolic syndrome: a joint interim statement of the International Diabetes Federation Task Force on Epidemiology and Prevention; National Heart, Lung, and Blood Institute; American Heart Association; World Heart Federation; International Atherosclerosis Society; and International Association for the Study of Obesity. *Circulation* 2009;120:1640–5. [\[CrossRef\]](#)
26. Harvey AE, Lashinger LM, Hursting SD. The growing challenge of obesity and cancer: an inflammatory issue. *Ann N Y Acad Sci* 2011;1229:45–52. [\[CrossRef\]](#)
27. Festa A, D'Agostino R Jr, Williams K, Karter AJ, Mayer-Davis EJ, Tracy RP, et al. The relation of body fat mass and distribution to markers of chronic inflammation. *Int J Obes Relat Metab Disord* 2001;25:1407–15. [\[CrossRef\]](#)
28. Hilmy M, Bartlett JM, Underwood MA, McMillan DC. The relationship between the systemic inflammatory response and survival in patients with transitional cell carcinoma of the urinary bladder. *Br J Cancer* 2005;92:625–7. [\[CrossRef\]](#)
29. Andrews B, Shariat SF, Kim JH, Wheeler TM, Slawin KM, Lerner SP. Preoperative plasma levels of interleukin-6 and its soluble receptor predict disease recurrence and survival of patients with bladder cancer. *J Urol* 2002;167:1475–81. [\[CrossRef\]](#)
30. Esposito K, Chiodini P, Colao A, Lenzi A, Giugliano D. Metabolic syndrome and risk of cancer: a systematic review and meta-analysis. *Diabetes Care* 2012;35:2402–11. [\[CrossRef\]](#)
31. Fang H, Yao B, Yan Y, Xu H, Liu Y, Tang H, et al. Diabetes mellitus increases the risk of bladder cancer: an updated meta-analysis of observational studies. *Diabetes Technol Ther* 2013;15:914–22.
32. Larsson SC, Orsini N, Brismar K, Wolk A. Diabetes mellitus and risk of bladder cancer: a meta-analysis. *Diabetologia* 2006;49:2819–23. [\[CrossRef\]](#)
33. Rapp K, Schroeder J, Klenk J, Ulmer H, Concin H, Diem G, et al. Fasting blood glucose and cancer risk in a cohort of more than 140,000 adults in Austria. *Diabetologia* 2006;49:945–52.
34. Janković S, Radosavljević V. Risk factors for bladder cancer. *Tumori* 2007;93:4–12.
35. Chow WH, Lindblad P, Gridley G, Nyrén O, McLaughlin JK, Linet MS, et al. Risk of urinary tract cancers following kidney or ureter stones. *J Natl Cancer Inst* 1997;89:1453–7. [\[CrossRef\]](#)
36. Endogenous Hormones and Breast Cancer Collaborative Group, Key TJ, Appleby PN, Reeves GK, Roddam AW. Insulin-like growth factor 1 (IGF1), IGF binding protein 3 (IGFBP3), and breast cancer risk: pooled individual data analysis of 17 prospective studies. *Lancet Oncol* 2010;11:530–42. [\[CrossRef\]](#)
37. Rinaldi S, Cleveland R, Norat T, Biessy C, Rohrmann S, Linseisen J, et al. Serum levels of IGF-I, IGFBP-3 and colorectal cancer risk: results from the EPIC cohort, plus a meta-analysis of prospective studies. *Int J Cancer* 2010;126:1702–15. [\[CrossRef\]](#)
38. Dunn SE, Kari FW, French J, Leininger JR, Travlos G, Wilson R, et al. Dietary restriction reduces insulin-like growth factor I levels, which modulates apoptosis, cell proliferation, and tumor progression in p53-deficient mice. *Cancer Res* 1997;57:4667–72.
39. Papa V, Pezzino V, Costantino A, Belfiore A, Giuffrida D, Frittitta L, et al. Elevated insulin receptor content in human breast cancer. *J Clin Invest* 1990;86:1503–10. [\[CrossRef\]](#)
40. Tseng CH. Diabetes and risk of bladder cancer: a study using the National Health Insurance database in Taiwan. *Diabetologia* 2011;54:2009–15. [\[CrossRef\]](#)
41. Newton CC, Gapstur SM, Campbell PT, Jacobs EJ. Type 2 diabetes mellitus, insulin-use and risk of bladder cancer in a large cohort study. *Int J Cancer* 2013;132:2186–91. [\[CrossRef\]](#)
42. Prizment AE, Anderson KE, Yuan JM, Folsom AR. Diabetes and risk of bladder cancer among postmenopausal women in the Iowa Women's Health Study. *Cancer Causes Control* 2013;24:603–8. [\[CrossRef\]](#)
43. Stocks T, Van Hemelrijck M, Manjer J, Bjørge T, Ulmer H, Hallmans G, et al. Blood pressure and risk of cancer incidence and mortality in the Metabolic Syndrome and Cancer Project. *Hypertension* 2012;59:802–10. [\[CrossRef\]](#)
44. McKeown-Eyssen G. Epidemiology of colorectal cancer revisited: are serum triglycerides and/or plasma glucose associated with risk? *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 1994;3:687–95.
45. Maiti B, Kundranda MN, Spiro TP, Daw HA. The association of metabolic syndrome with triple-negative breast cancer. *Breast Cancer Res Treat* 2010;121:479–83. [\[CrossRef\]](#)