



ORIGINAL

Lesiones preneoplásicas gástricas en pacientes colombianos: asociación de polimorfismos genéticos *interleucinas 1B-511, 1RN, 10-819, 10-1082*, factor de necrosis tumoral- α -308 y anticuerpos inmunoglobulina G hacia *cagA* de *Helicobacter pylori*

Teresa Martínez^{a,*}, Gustavo A. Hernández^a, María Mercedes Bravo^b, Esperanza Trujillo^b, Jesús Pérez-García^c, Juan C. Robayo^d y Margarita Camorlinga^e

^aGrupo de Investigación Epidemiológica, Instituto Nacional de Cancerología ESE., Bogotá, D.C., Colombia

^bGrupo de Biología del Cáncer, Instituto Nacional de Cancerología ESE., Bogotá, D.C., Colombia

^cFacultad de Medicina, Universidad Libre, Laboratorio de Patología Clínica General del Norte, Barranquilla, Colombia

^dDepartamento de Gastroenterología, Fundación Santa Fe de Bogotá, Bogotá, D.C., Colombia

^eLaboratorio de Bacteriología, Unidad de Investigación Médica en Enfermedades Infecciosas y Parasitarias, Hospital de Pediatría CMN siglo XXI, Instituto Mexicano de Seguros Sociales, Ciudad de México, México

Recibido el 14 de mayo de 2013; aceptado el 10 de febrero de 2014

PALABRAS CLAVE

Interleucina-1 beta;
Antagonista del
receptor-1RN;
Interleucina-10;
Factor de necrosis
tumoral alfa;
Helicobacter pylori;
Lesiones
preneoplásicas
gástricas

Resumen

Objetivo: Evaluar la asociación de los polimorfismos de alguna de las citocinas más estudiadas en relación con el cáncer gástrico (IL-1B-511, IL-1RN intron-2-VNTR, TNF- α -308, IL-10-819 e IL-10-1082) y la presencia de anticuerpos hacia la proteína *cagA* de *Helicobacter pylori* con las lesiones preneoplásicas gástricas en pacientes colombianos.

Materiales y métodos: Se estudiaron 185 pacientes con lesiones preneoplásicas (gastritis atrófica, metaplasia intestinal y displasia), y 154 controles (gastritis no atrófica), provenientes de hospitales de una zona de riesgo alto y otra de riesgo bajo para cáncer gástrico. Se obtuvieron biopsias gástricas y muestras de sangre; la genotipificación de los polimorfismos se hizo por discriminación alélica usando PCR en tiempo real y por PCR convencional y electroforesis en agarosa (VNTR del intron 2 de IL-1RN); la serología de *Helicobacter pylori* y *Helicobacter pylori cagA* se determinó por ELISA. Se utilizó regresión logística multinomial en el análisis estadístico.

Resultados: El genotipo *IL-1B-511TT* (*odds ratio* = 4,05; intervalo de confianza 95% 1,35-12,10) se asoció a metaplasia intestinal; no se observaron otras asociaciones entre los diferentes polimorfismos y las lesiones preneoplásicas. La infección por *Helicobacter pylori cagA* positivo se asoció a gastritis atrófica, metaplasia intestinal y displasia (OR = 2,66; 13,70; 40,29, respectivamente).

*Autor para correspondencia.

Correo electrónico: tmartinez@cancer.gov.co (T. Martínez).

KEYWORDS

Interleukin-1beta;
Interleukin 1 receptor
antagonist;
Interleukin-10;
Tumor necrosis
factor-alpha;
Helicobacter pylori;
Pre-cancerous gastric
lesion

Conclusión: Los resultados sugieren que entre los genotipos proinflamatorios el genotipo *IL-1B-511TT* estaría asociado a la metaplasia intestinal, y la serología de *Helicobacter pylori* *cagA* positivo sería un biomarcador útil para intervenir y prevenir la presencia de lesiones preneoplásicas. Se necesitan otros estudios con población colombiana que evalúen la asociación hallada de *IL1B-511* con la metaplasia intestinal.

© 2013 Instituto Nacional de Cancerología. Publicado por Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

Pre-cancerous gastric lesions in Colombian patients: association with *IL-1B-511*, *IL-1RN*, *IL-10-919*, *IL-10-1082*, *TNF- α -308* genes polymorphisms, and anti-*Helicobacter pylori* *cagA* IgG antibodies

Abstract

Objective: To evaluate the relationship of some of the most studied cytokines (*IL-1B-511*, *IL-1RN* intron-2-VNTR, *TNF- α -308*, *IL-10-819*, and *IL-10-1082*) with gastric cancer, as well as the presence of anti-*Helicobacter pylori* *cagA* IgG antibodies with pre-cancerous lesions in Colombian patients.

Materials and methods: A study was conducted on 185 patients with pre-cancerous lesions (atrophic gastritis, intestinal metaplasia and dysplasia), and 154 controls (non-atrophic gastritis), seen in hospitals in a high risk area, and another in a low risk area, for gastric cancer. Gastric biopsy specimens and blood samples were obtained. The genotyping of the polymorphisms was performed by allelic discrimination using real-time PCR, conventional PCR, and agarose electrophoresis (VNTR of *IL-1RN* intron 2). The serology of *Helicobacter pylori* and *Helicobacter pylori* *cagA* was determined by ELISA. A multinomial logistic regression was used in the statistical analysis.

Results: The *IL-1B-511TT* genotype was associated with intestinal metaplasia (OR=4.05; 95% CI; 1.35-12.10). No other relationships were observed between the different polymorphisms and pre-cancerous lesions. Infection due to a positive *Helicobacter pylori* *cagA* was associated with atrophic gastritis, intestinal metaplasia and dysplasia (OR=2.66; 13.70; 40.29, respectively).

Conclusion: The results suggest that, among the pro-inflammatory genotypes, the *IL-1B-511TT* would be associated with intestinal metaplasia, and that a positive *Helicobacter pylori* *cagA* serology could be a useful biomarker for the intervention and prevention of pre-cancerous lesions. Further studies are required in the Colombian population in order to evaluate the relationship found between *IL1B-511* and intestinal metaplasia.

© 2013 Instituto Nacional de Cancerología. Published by Elsevier España, S.L. All rights reserved.

Introducción

La infección por *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) es el principal factor de riesgo para cáncer gástrico¹. Menos del 3% de los sujetos infectados y con inflamación crónica de la mucosa gástrica progresa² de forma consecutiva hacia gastritis crónica atrófica (GCA), metaplasia intestinal (MI), displasia gástrica (DG) y finalmente cáncer³. Las cepas de *H. pylori* que contienen la proteína *cagA* producen una gastritis más severa e incrementan el riesgo de lesiones preneoplásicas⁴ y cáncer gástrico⁵.

Varios polimorfismos de citocinas, con características pro y antiinflamatorias, se han asociado al riesgo de cáncer gástrico; sin embargo, los resultados varían dependiendo de las poblaciones donde son estudiados, sin que haya un consenso claro sobre su rol en la patogenia del cáncer gástrico⁶; resultados que se explicarían por variaciones en la frecuencia de los "alelos de riesgo" en las diferentes poblaciones⁷, y por una nueva evidencia que soporta una respuesta inmune multifactorial donde otros genes polimórficos podrían proporcionar novedosas perspectivas en la inmunidad inna-

ta de la carcinogénesis gástrica asociada a la infección por *H. pylori*⁸.

Adicionalmente, hay poca evidencia, y no conclusiva, de la asociación de estos polimorfismos a las lesiones preneoplásicas gástricas. Sujetos infectados por *H. pylori* y portadores de los genotipos interleucina (*IL*)-*1B-511TT*, *IL-1RNA2/A2*, u otros polimorfismos en población asiática⁹, presentan un aumento en el riesgo de desarrollar atrofia gástrica hasta cáncer gástrico tipo intestinal y difuso de localización no cardial¹⁰; sin embargo, los resultados varían entre las poblaciones caucásicas, asiáticas y latinoamericanas¹¹⁻¹⁵.

Los resultados asociados al aumento de riesgo de cáncer gástrico^{11,13,15-17} y lesiones preneoplásicas¹⁴ en portadores del alelo factor de necrosis tumoral (*TNF*)- α -*308A* e infectados por *H. pylori* son controversiales. Igualmente, portadores de los alelos de riesgo de los polimorfismos del gen *IL-10* que producen niveles reducidos de citocina *IL-10* muestran asociaciones contrastantes con las lesiones neoplásicas gástricas según poblaciones occidentales y orientales^{13,18,19}.

En Colombia, el cáncer gástrico continúa como la primera causa de mortalidad por cáncer. La distribución geográfi-

ca de esta enfermedad es contrastante en relación con la altitud²⁰: la zona ubicada en la cordillera de los Andes presenta tasas de mortalidad altas, entre 13 y 20/100.000 habitantes, y la zona ubicada en la Costa Atlántica presenta tasas < 5/100.000 habitantes²¹. Este contraste también se relaciona con otras características reportadas en diferentes estudios: el origen étnico principal de las poblaciones de la zona montañosa andina es mestizo o amerindio, y el de las poblaciones costeras es africano²², condición ligada a diferencias culturales (dieta y estilos de vida); la infección por *H. pylori* cagA positivo es mayor en la zona montañosa en comparación con la zona costera, aunque esta diferencia no es significativa²³, y el origen filogeográfico principal de las cepas de *H. pylori* de las regiones montañosas es europeo, y el de la región costera del pacífico es africano²⁴.

Este estudio tiene como objetivo evaluar la asociación de los polimorfismos de alguna de las citocinas más estudiadas en relación con el cáncer gástrico (*IL-1B-511*, *IL-1RN intron-2-VNTR*, *TNF- α -308*, *IL-10-819* e *IL-10-1082*), y la presencia de anticuerpos hacia la proteína cagA de *H. pylori* con las lesiones preneoplásicas gástricas en pacientes colombianos.

Materiales y métodos

Pacientes

En el estudio participaron pacientes mayores de 29 años que consultaron por molestias gastrointestinales, a quienes se les realizó una endoscopia de vías digestivas altas para un diagnóstico inicial de enfermedad gastroduodenal en hospitales e instituciones de salud de las ciudades de Tunja (zona de riesgo alto), y Barranquilla, Cartagena y Santa Marta (zona de riesgo bajo). Los criterios de exclusión fueron: tener úlcera péptica, varices esofágicas u otras condiciones que dificultaran el procedimiento de endoscopia; haber tomado antibióticos (compuestos de bismuto), inhibidores de bomba de protones y drogas, antiinflamatorios tipo antiinflamatorios no esteroideos (con y sin esteroides) 2 semanas previas al examen de endoscopia, y enfermedades crónicas severas incluyendo otros tipos de cáncer diferentes al adenocarcinoma gástrico. De los 351 pacientes que firmaron el consentimiento informado, se excluyeron 12 (3,41%) por: procedencia de otra zona de riesgo, 1; úlcera gástrica, 6, y no haber contestado la encuesta, 5. Se aplicó una encuesta que indagó sobre factores sociodemográficos y estilos de vida. El ingreso de los pacientes se hizo de forma consecutiva entre febrero de 2000 y julio de 2008. Este estudio fue aprobado por el Comité de Ética e Investigaciones del Instituto Nacional de Cancerología ESE.

El grupo control lo conformaron pacientes con diagnóstico histológico de gastritis no atrófica o normal; se definieron como casos los pacientes con diagnóstico histológico de GCA, GCA con MI y DG.

Diagnóstico histopatológico

Se tomaron 6 biopsias gástricas: 3 en antro, 1 en la cisura angular y 2 en el cuerpo. Estas fueron colocadas en una solución al 10% de formalina neutral para su inclusión en parafina, y se realizaron cortes histológicos de 5 micras. Las

biopsias fueron teñidas con PAS-Azul Alciano para los casos de MI. La clasificación de la gastritis se hizo con base en la escala visual análoga propuesta en el sistema actualizado de Sidney²⁵; los tipos de MI se clasificaron de acuerdo con Filipe et al.²⁶, y el diagnóstico de displasia se realizó siguiendo los criterios de Padova²⁷. A cada biopsia se le hizo un diagnóstico histológico, y el diagnóstico definitivo global fue el más avanzado entre las múltiples biopsias por paciente.

Determinación de los polimorfismos *interleucinas 1B-511*, *1-RN*, *factor de necrosis tumoral- α -308*, *interleucinas 10-819* y *10-1082*

La genotipificación de los polimorfismos *IL-1B-511 C/T* (RS16944), *TNF- α -308 G/A* (RS 1800629), *IL-10-819 C/T* (RS3021097) e *IL-10-1082 G/A* (RS 1800896) se realizó a partir de ADN genómico extraído de las biopsias obtenidas del antro gástrico. Para la genotipificación, se utilizó la técnica de reacción en cadena de la polimerasa (PCR) en tiempo real empleando las combinaciones de iniciadores directo (F) y reverso (R), y sondas marcadas con los fluorocromos TET y FAM como la describe Johnson et al.²⁸; los iniciadores utilizados se publicaron previamente²⁹. Cada reacción se realizó en un volumen final de 20 μ l con 40 ng de ADN genómico, 300 nM de cada iniciador, 250 nM de cada sonda, 10 μ l de PCR máster mix 2X del kit DyNamo Probe qPCR que contiene *buffer* de PCR, MgCl₂, mezcla de dNTPs, incluyendo dUTP y *Thermus brockianus* DNA Polimerasa (Finnzymes). La amplificación se realizó en un termociclador Chromo 4™ System for Real-Time PCR Detection (MJ Research). Se utilizaron como controles muestras de individuos homocigotos y heterocigotos para cada polimorfismo que fueron caracterizados previamente mediante RFLPs. Todos los ensayos se hicieron por duplicado, el investigador que los realizó no conocía el diagnóstico histopatológico de los pacientes.

Para la genotipificación del gen *IL-1RN intron-2-VNTR* (RS22344663), se utilizó ADN genómico extraído de biopsias gástricas del antro. Los polimorfismos en el gen *IL-1RN* se evaluaron mediante amplificación por PCR y visualización del tamaño de los fragmentos amplificados en geles de agarosa según la metodología descrita por Perri et al.³⁰. Cada reacción de PCR tenía un volumen final de reacción de 25 μ l: 5 μ l de solución de ADN obtenida a partir de cada biopsia, 5 μ l de *buffer* 10 \times fase de la Taq polimerasa (Tris-HCl 10 mM pH 8 KCl 50 mM), 1,25 mM de MgCl₂, 0,2 mM de la mezcla de dNTPs, 1 U de GoTaq® Flexi DNA Polimerasa marca Promega, y 0,5 μ M de cada oligonucleótido. Los productos de amplificación se separaron en geles de agarosa al 2,5%, se tiñeron con bromuro de etidio (0,5 μ g/ml) y se visualizaron con luz ultravioleta en un analizador de imágenes Gel Doc EQ (bio Rad); la imagen del gel se analizó con el programa Quany One 1-D versión 4,4 (bio Rad). Los alelos se identificaron según el tamaño del fragmento amplificado: alelo 1 (4 repeticiones) 490 bp; alelo 2 (2 repeticiones) 240 pb; alelo 3 (5 repeticiones) 500 pb; alelo 4 (3 repeticiones) 325 pb, y el alelo 5 (6 repeticiones) 595 pb^{30,31}. En el polimorfismo penta-alélico de IL1RN (número variable de repeticiones VNTR en el intrón 2), el alelo L (largo) combina los alelos largos del IL1RN con 3 (A4), 4 (A1), 5 (A3) y 6 (A5) repeticiones VNTR, y el alelo 2 (A2) es el alelo corto que porta 2 repeticiones VNTR, y es el alelo de riesgo en este polimorfismo.

La genotipificación de los diferentes polimorfismos se hizo en todos los pacientes, a excepción del polimorfismo *IL-1RN*, que no se pudo determinar en el 8,8% (30 pacientes) de la muestra.

ELISA para inmunoglobulina G anti-*Helicobacter pylori* y ELISA para inmunoglobulina G anti-cagA de *Helicobacter pylori*

La presencia de anticuerpos inmunoglobulina G (IgG) contra *H. pylori* y la determinación de anticuerpos IgG contra cagA se evaluó en suero, mediante un ensayo inmunoenzimático previamente validado en población mexicana³². Como antígeno se utilizó un soncado de una mezcla de 3 cepas de *H. pylori* aisladas de pacientes mexicanos. Las muestras de suero fueron probadas en una dilución 1:1.000. En seguida, fue aplicada una dilución 1:1.000 de anticuerpos monoclonales anti-IgG humana conjugados a fosfatasa alcalina. El sustrato fue una solución de p-nitrofenilfosfato en concentración de 1 mg/mL, y la lectura se realizó en un lector de ELISA a una absorbancia de 405 nm^{32,33}. El valor final se dio por el promedio de 2 mediciones. Un resultado ≥ 1 unidades/ELISA se consideró seropositivo para *H. pylori*.

Como antígeno para los anticuerpos IgG anti-cagA se utilizó proteína cagA recombinante a una concentración de 0,1 ug/pozo, el suero se usó a una dilución 1:200. En seguida, fue aplicada una dilución 1:1.000 de anticuerpos monoclonales anti-IgG humana conjugados a fosfatasa alcalina. El sustrato fue una solución de p-nitrofenilfosfato en concentración de 1 mg/ml, y la lectura se realizó en un lector de ELISA a una absorbancia de 405 nm^{32,33}. El valor final se dio por el promedio de 2 mediciones. El valor de corte para considerar a un individuo seropositivo para cagA fue definido como un valor de $\geq 1,5$ unidades/ELISA.

Se definió no infección por *H. pylori* cuando los 2 resultados de serología para extracto total de *H. pylori* y cagA fueron negativos. Los análisis serológicos no se realizaron en 5,3% (18 pacientes).

Análisis estadístico

Se evaluó el equilibrio de Hardy-Weinberg de los polimorfismos en el grupo control con la prueba exacta de Fisher; el análisis se hizo separadamente en los pacientes control de la Costa Atlántica (zona de riesgo bajo, de origen étnico africano, principalmente) y los de Tunja (zona de riesgo alto, de origen principalmente mestizo y caucásico), al igual que para el grupo control total. Se utilizó la prueba J_i^2 de diferencia para establecer aquellas en la distribución de las variables. Los anticuerpos IgG anti-*H. pylori* y anti-cagA, y la presencia de infección por *H. pylori* se describen de forma independiente; con base en los resultados del análisis univariado de la serología de *H. pylori* con las lesiones preneoplásicas se incluyó en el análisis multivariado la presencia de anticuerpos IgG anti-cagA de *H. pylori*. En este estudio se consideraron como alelos de riesgo los siguientes: IL1B-511T, TNF- α -308A, IL10-819T e IL10-1082a e IL1RN intron-2-VNTR alelo 2 (corto). La asociación entre los polimorfismos y el riesgo de presentar lesiones preneoplásicas, expresada como *odds ratio* (OR) y su intervalo de confianza del 95% (IC 95%), se estimó a través de la regresión logística multinomial ajustada por sexo, edad, zona

de riesgo de procedencia, nivel de educación, fumar, anticuerpos IgG anti-cagA, y por todos los polimorfismos de manera simultánea para controlar posibles efectos de unos sobre otros. El análisis de los polimorfismos se valoró con el modelo dominante. También, se construyeron variables que combinaban la presencia simultánea de los diferentes genotipos de los polimorfismos IL1B-511 y TNF- α -308, y de los polimorfismos IL10-819 e IL10-1082. Los resultados se presentan de forma conjunta por las 2 zonas de riesgo, dado el número bajo de casos de las lesiones preneoplásicas en la zona de riesgo bajo.

Se consideró una asociación significativa aquella con un valor de $p \leq 0,05$. Los análisis estadísticos se realizaron con el programa SPSS, versión 18.0.

Resultados

Se analizaron 185 pacientes con lesiones preneoplásicas: 75 con GCA, 89 con MI, 21 con DG, y 154 pacientes con gastritis no atrófica. Las características sociodemográficas de los pacientes se presentan en la tabla 1. Se halló una diferencia entre casos y controles en la distribución de la edad, el nivel de educación, la zona de procedencia y tener anticuerpos IgG anti-cagA.

Se observó que el tipo de MI completa fue la más frecuente, y no presentó diferencias significativas en las 2 zonas de riesgo (56,5% en la de riesgo alto y 75% en la de riesgo bajo [$p = 0,21$]), seguida de la MI incompleta (11,6 y 20% [$p = 0,55$]), y la MI mixta fue la menos frecuente en la zona de riesgo bajo (31,9 y 5% [$p = 0,03$]). El grado de displasia fue leve en todos los pacientes que la presentaron.

Polimorfismos interleucinas 1B-511, 1RN, factor de necrosis tumoral- α -308, interleucinas 10-819 y 10-1082

Los alelos de los diferentes polimorfismos se encontraron en equilibrio de Hardy-Weinberg, excepto el polimorfismo IL-1RN ($p = 0,001$); la ausencia de equilibrio se explica por la frecuencia observada menor de los genotipos *IL-1RNA1-A1* (50,4%) e *IL-1RNA1-A2* (32,6%), y la frecuencia mayor del genotipo *IL-1RNA2-A2* (17%) en el grupo control en comparación con las frecuencias esperadas (60,0, 60,0, 15%, respectivamente); resultados similares en la evaluación por zona de riesgo, por lo tanto no se evaluó este polimorfismo.

La distribución del polimorfismo *TNF- α -308* se caracterizó por la ausencia del genotipo *TNF- α -308AA* en los pacientes de los diferentes grupos; y el genotipo *IL-10-1082AA* presentó una frecuencia $> 50\%$ en todos los grupos estudiados. No se hallaron diferencias significativas en la distribución de los genotipos de los polimorfismos analizados entre el grupo control y los grupos de lesiones preneoplásicas (tabla 2). El genotipo *IL-1B511TT* se asoció a un aumento de 4 veces el riesgo de presentar MI (p Wald = 0,012) (tabla 2), e igualmente, el alelo T (CT+TT) presenta un aumento de riesgo sin ser significativo (p Wald = 0,14); no se identificó otra asociación significativa entre los diferentes genotipos y los alelos de los polimorfismos con las lesiones preneoplásicas (tabla 2).

Los pacientes portadores simultáneos de las diferentes combinaciones de los genotipos de *IL-1B-511* y *TNF- α -308*,

Tabla 1 Características de los pacientes con lesiones preneoplásicas gástricas

	GNA (n = 154)	GCA (n = 75)	MI (n = 89)	DG (n = 21)
	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)
Sexo				
Femenino	89 (56,5)	46 (61,6)	43 (48,3)	13 (61,9)
Masculino	66 (43,5)	29 (38,4)	46 (51,7)	8 (38,1)
p		0,43	0,22	0,63
Edad (años)				
30-44	80 (51,9)	20 (26,7)	17 (19,1)	2 (10,0)
45-54	32 (20,8)	19 (25,3)	20 (22,5)	3 (15,0)
55-64	27 (17,5)	17 (22,7)	22 (24,7)	4 (20,0)
≥ 65	15 (9,7)	19 (25,3)	30 (33,7)	11(55,0)
p		0,001	< 0,001	< 0,001
Nivel educación				
Ninguno	8 (5,2)	13 (17,3)	21 (23,6)	6 (28,6)
Primaria	55 (35,7)	38 (50,7)	45 (50,6)	12 (57,1)
Secundaria	58 (37,7)	18 (24,0)	16 (18,0)	3 (14,3)
Universidad	33 (21,4)	6 (8,0)	7 (7,9)	0,0
p		≤ 0,001	≤ 0,001	0,001
Zona de riesgo de procedencia				
Bajo	95 (61,7)	31 (41,3)	20 (22,5)	1 (4,8)
Alto	59 (38,3)	44 (58,7)	69 (77,5)	20 (95,2)
p		0,004	≤ 0,001	≤ 0,001
Fumar				
No	105 (66,8)	46 (63,0)	49 (56,3)	15 (75,0)
Sí (actual y exfumador)	48 (31,4)	27 (37,0)	38 (43,7)	5 (25,0)
p		0,4	0,05	0,56
IgG anti-<i>H. pylori</i>				
No	35 (24,6)	17 (23,9)	27 (31,0)	9 (42,9)
Sí	107 (75,4)	54 (76,1)	60 (69,0)	12 (57,1)
p		0,91	0,29	0,08
IgG anti-cagA <i>H. pylori</i>				
No	54 (43,2)	19 (31,1)	11 (13,4)	2 (12,5)
Sí	71 (56,8)	42 (68,9)	71 (86,6)	14 (87,5)
p		0,11	≤ 0,001	0,001
Infección <i>H. pylori</i> (serología)				
No	17 (12,0)	10 (14,1)	5 (5,7)	5 (23,8)
Sí	125 (88,0)	61 (85,9)	82 (94,3)	16 (76,2)
p		0,66	0,12	0,13

DG: displasia gástrica; GCA: gastritis crónica atrófica; GNA: gastritis no atrófica; MI: metaplasia intestinal; p: Ji cuadrado de diferencia.

e *IL-10-819* e *IL-10-1082* no mostraron asociaciones significativas con las lesiones preneoplásicas (datos no mostrados).

Anticuerpos inmunoglobulina G anti-cagA de *Helicobacter pylori*

No se presentó infección por *H. pylori* en el 11,5% (37) de los pacientes analizados. De los 198 pacientes con anticuerpos anti-cagA, 25,8% (51) fueron negativos para el antígeno total de *H. pylori*. Entre los pacientes que presentaron infección por *H. pylori*, se observó una frecuencia mayor de anticuerpos IgG de *H. pylori* anti-cagA positivo en los pacientes con MI y DG en comparación con el grupo control (tabla 1); se encontró una asociación significativa entre la seropositividad para cagA y las lesiones preneoplásicas (OR = 2,66 (p Wald = 0,014); 13,7 (p Wald

≤ 0,001); 40,29 (p Wald = 0,002) para GCA, MI y DG, respectivamente) (tabla 2). En los pacientes seropositivos para cagA, se mantuvo la magnitud de la asociación entre el genotipo *IL-1B-511TT* y la MI (OR = 4,14; IC 95% 1,22-14,06) (p Wald = 0,03) (tabla 3); no se identificaron otras asociaciones entre los genotipos de los polimorfismos y las lesiones preneoplásicas en los pacientes seropositivos para cagA (datos no mostrados).

Discusión

En este estudio se halló que el genotipo *IL-1B-511TT* se asoció a un aumento de riesgo de presentar MI, y tener anticuerpos IgG anti-cagA incrementa el riesgo de presentar gastritis atrófica, MI y DG. No se encontraron asociaciones significa-

Tabla 2 Distribución y riesgo (odds ratio e intervalo de confianza 95%) de los genotipos de polimorfismos y de los anticuerpos IgG anti-cagA de *Helicobacter pylori* en pacientes con lesiones preneoplásicas gástricas

Genotipos	GNA (n = 154)		GCA (n = 75)		MI (n = 89)		DG (n = 21)			
	n (%)	n (%)	OR*	IC 95%	n (%)	OR*	IC 95%	n (%)	OR*	IC 95%
IL-1B-511										
CC	29 (18,8)	20 (26,7)	1,00		14 (15,7)	1,00		7 (33,3)	1,00	
CT	86 (55,8)	31 (41,3)	0,64	0,27-1,52	44 (49,4)	1,49	0,57-3,89	11 (52,4)	0,57	0,12-2,56
TT	39 (25,3)	24 (32,0)	1,46	0,54-3,91	31 (34,8)	4,05	1,35-12,10	3 (14,3)	0,45	0,05-3,93
p		0,11			0,28			0,23		
CT+TT vs. CC	125 (81,2)	55 (73,3)	0,76	0,34-1,68	75 (84,3)	1,96	0,79-4,84	14 (66,7)	0,54	0,12-2,28
p		0,17			0,54			0,12		
TNF-α-308										
GG	131 (85,1)	67 (89,3)	1,00		74 (83,1)	1,00		19 (90,5)	1,00	
GA	23 (14,9)	8 (10,7)	0,88	0,29-2,72	15 (16,9)	1,70	0,59-5,02	2 (9,5)	1,26	0,16-10,00
AA	0 (0,0)	0 (0,0)			0 (0,0)			0 (0,0)		
p		0,37			0,69			0,50		
GA+AA vs. GG	23 (14,9)	8 (10,7)	0,96	0,32-2,84	15 (16,9)	1,80	0,64-5,02	2 (9,5)	1,44	0,20-10,33
IL-10-819										
CC	57 (37,0)	31 (41,3)	1,00		37 (41,6)	1,00		10 (47,6)	1,00	
CT	78 (50,6)	32 (42,7)	0,42	0,19-1,0	38 (42,7)	0,72	0,31-1,66	8 (42,9)	0,55	0,12-2,44
TT	19 (12,3)	12 (16,0)	1,41	0,45-4,43	15 (15,7)	1,87	0,53-6,55	2 (9,5)	1,11	0,12-9,64
p		0,49			0,46			0,54		
CT+TT vs. CC	97 (63,0)	44 (58,7)	0,54	0,26-1,12	52 (58,4)	0,81	0,37-1,75	11 (52,4)	0,47	0,12-1,78
p		0,52			0,48			0,34		
IL-10-1082										
GG	13 (8,4)	4 (5,3)	1,00		5 (5,6)	1,00		1 (4,8)	1,00	
GA	61 (39,6)	27 (36,0)	2,71	0,66-11,09	40 (44,9)	3,14	0,67-14,59	7 (33,3)	NA	
AA	80 (51,9)	44 (58,7)	2,88	0,70-11,89	44 (49,4)	2,09	0,44-9,82	13 (61,9)	NA	
p		0,53			0,58			0,65		
GA+AA vs. GG	141 (91,6)	71 (94,7)	2,91	0,76-11,08	84 (94,4)	2,35	0,56-9,87	20 (95,2)	NA	
p		0,40			0,41			0,56		
GA+GG vs. AA	74 (48,1)	31 (41,3)	0,63	0,31-1,30	45 (50,6)	1,02	0,48-2,16	8 (38,1)	0,85	0,22-3,26
p		0,33			0,7			0,39		
Anticuerpos IgG anti-cagA de H. pylori										
No	54 (43,2)	19 (31,1)	1,00		11 (13,4)	1,00		2 (12,5)	1,00	
Sí	71 (56,8)	43 (68,9)	2,66	1,21-5,80	71 (86,6)	13,70	5,03-35,41	14 (87,5)	40,2	4,01-404,93
p		0,11			≤ 0,001			0,001		

DG: displasia gástrica; GCA: gastritis crónica atrófica; GNA: gastritis no atrófica; IC: intervalo de confianza; MI: metaplasia intestinal; OR: odds ratio; p: Ji cuadrado de diferencia de porciones; TNF: factor de necrosis tumoral.

OR* ajustado: sexo, edad en decenios, zona de riesgo, fumador (binomial), nivel de educación, anticuerpos IgG anti-*H. pylori* cagA y por todos los polimorfismos simultáneamente.

Tabla 3 Distribución y riesgo (*odds ratio* e intervalo de confianza 95%) de los genotipos del polimorfismo *IL1B-511* en pacientes con anticuerpos IgG anti-cagA positivo con las lesiones preneoplásicas gástricas

	GNA (n = 71)		GCA (n = 42)		MI (n = 71)			DG (n = 14)		
	N.º	N.º	OR	IC 95%	N.º	OR	IC 95%	N.º	OR	IC 95%
<i>IL1B-511</i>										
CC	17	17	1,00		12	1,00		5	1,00	
CT	39	15	0,27	0,09-1,02	36	1,19	0,48-3,72	7	0,39	0,07-2,10
TT	15	10	0,89	0,25-3,20	23	4,14	1,22-14,06	2	0,42	0,03-4,7

DG: displasia gástrica; GCA: gastritis crónica atrófica; GNA: gastritis no atrófica; IC: intervalo de confianza; MI: metaplasia intestinal; OR: *odds ratio*; p: Ji cuadrado de diferencia de porciones.

OR* ajustado: sexo, edad en decenios, zona de riesgo, fumador (binomial), nivel de educación y por todos los polimorfismos simultáneamente.

tivas entre los genotipos de los polimorfismos *TNF- α -308*, *IL-10-819* e *IL-10-1082* y las lesiones preneoplásicas gástricas.

Los resultados presentes corroboran el efecto del genotipo *IL-1B-511TTT* en algunas de las etapas del proceso de carcinogénesis gástrica en la muestra de pacientes colombianos analizada con diagnósticos de lesiones neoplásicas gástricas; previamente, se reportó un aumento similar de riesgo de cáncer gástrico en los pacientes portadores de este genotipo^{29,34}.

El resultado de la asociación del genotipo *IL-1B-511TTT* en este estudio está acorde con el metanálisis de Peleteiro et al., quienes hallaron una asociación entre los genotipos *IL-1B-511CT* e *IL-1B-511TTT* con la MI y en poblaciones con alta prevalencia de infección por *H. pylori*¹⁴; además, los autores hallaron una relación entre el genotipo *IL-1RNA2*A2* con todas las lesiones preneoplásicas¹⁴, información que no se pudo verificar en la presente investigación. Por otra parte, el estudio de Kupcinskis et al.³⁵ reporta la pérdida de asociación de los polimorfismos *IL-1B-511* e *IL-1RN* a las lesiones preneoplásicas; el estudio incluyó a pacientes de la Región Báltica y Taiwán, información que se agrega a los resultados controversiales del polimorfismo *IL-1* en relación con las poblaciones estudiadas. Por otra parte, consideramos que los resultados de asociación observados en la DG, opuestos a los de la MI, están afectados por el tamaño pequeño de la muestra y no daría lugar a una explicación biológica plausible.

La asociación significativa del genotipo *IL1B-511TTT* se sustenta en que la citocina *IL-1B* inducida por la infección por *H. pylori* es una citocina proinflamatoria potente que inicia y amplifica la respuesta inflamatoria e inhibe la secreción de ácido gástrico que conduce a hipoclorhidria y atrofia gástrica^{36,37}; se encuentra aumentada en portadores de los genotipos *IL-1B-511TTT*, *IL-1B31CC* e *IL-1RNA2*A2*, y por consiguiente, aumenta el riesgo de lesiones preneoplásicas y cáncer gástrico no cardial³⁸⁻⁴⁰. Igualmente, la combinación de genotipos de riesgo alto de la bacteria con los genotipos de riesgo alto de los polimorfismos genéticos de *IL-1B* aumenta significativamente el riesgo de carcinoma gástrico^{38,41}.

El efecto biológico de la *IL-1* en el riesgo de la carcinogénesis gástrica es variante como lo evidencian varios me-

tanálisis. Un aumento en el riesgo de cáncer gástrico tipo intestinal asociado a los polimorfismos *IL-1B-511T* e *IL-1RA2* en poblaciones caucásicas^{12,13,15}, un incremento de riesgo asociado al polimorfismo *IL-1RN*2* en población latinoamericana¹¹, y no asociación de estos polimorfismos en ninguna población como lo reportaron otros autores⁴².

La distribución del polimorfismo *TNF- α -308* en los pacientes estudiados es similar a la población asiática¹⁷ y acorde con resultados previos en una población colombiana⁴³. El metanálisis de Peleteiro et al.¹⁴ y el estudio de Kato et al.⁴⁴, en Venezuela, no hallaron asociación entre el genotipo *TNF- α -308AA* con las lesiones preneoplásicas, resultados acordes con los del presente estudio. En cáncer gástrico, los metanálisis muestran asociaciones débiles y varían según las poblaciones, asociaciones leves en poblaciones caucásicas^{13,16,17} y no asociaciones¹⁵.

Los genotipos *IL-10-819TT* e *IL-10-1082AA* se han asociado a una baja expresión de la citocina mRNA *IL-10* en la mucosa gástrica³⁷. Los hallazgos presentes muestran una distribución del genotipo *IL-10-1082AA* similar a la población asiática¹³, la del genotipo *IL-10-819TT* difiere de las poblaciones caucásicas y asiáticas¹⁸, y la ausencia de asociación de los polimorfismos *IL-10-1082* e *IL-10-919* es acorde con reportes en poblaciones asiáticas, europeas y latinoamericanas⁴⁵⁻⁴⁷; otras investigaciones reportan un aumento en el riesgo de MI y DG con el genotipo *IL-10-1082AA* (Venezuela)⁴⁸, un incremento en el riesgo de MI con el alelo *IL-10-819C* (China)⁴⁹ y un aumento en el riesgo de GCA con el genotipo *IL-10-819TT* (Alemania)⁵⁰. Los diferentes metanálisis en cáncer gástrico, igualmente muestran el mismo efecto contrastante y con genotipos diferentes: aumento de riesgo con el polimorfismo *IL-10-1082G* en población asiática y con el polimorfismo *IL-10-1082A* en población caucásica^{13,15,19}, y disminución de riesgo con el alelo *IL-10-1082A* o el genotipo *IL-10-819TT*^{8,19,51}.

El incremento en la frecuencia de los anticuerpos IgG anti-cagA de *H. pylori* positivos en la medida en que avanzan las lesiones preneoplásicas, al igual que en el valor del riesgo asociado, han sido reconocidos en estudios previos^{4,33}; resultados que corroboran el efecto deletéreo de la inflamación crónica por la infección con *H. pylori* cagA positivos debido a reacciones bioquímicas oxidativas sobre el ADN, la activación de oncogenes en las células epiteliales de la mucosa

gástrica⁵². Observamos que algunos sueros fueron seropositivos a cagA y negativos a *H. pylori* (25,8%); este resultado es semejante a lo publicado por otros trabajos⁵³, y se puede deber a que los anticuerpos anti-cagA persisten durante más tiempo que los anticuerpos a otros antígenos de *H. pylori*. También, estos resultados están en relación directa con los resultados de Flores-Luna et al.⁵⁴ que muestran el valor de los anticuerpos IgG anti-cagA como un potencial biomarcador de las lesiones preneoplásicas en países latinoamericanos con diferentes tasas de mortalidad por cáncer gástrico.

Por otra parte, la magnitud de la asociación de la combinación del genotipo cagA de *H. pylori* con el genotipo *IL-1B-511TT* en la MI permaneció sin modificaciones, resultado no acorde con lo reportado por otros autores, que demuestran un aumento significativo de riesgo con el carcinoma gástrico en pacientes portadores de la combinación de los genotipos de riesgo de la bacteria y los genotipos proinflamatorios³⁸; posiblemente, este resultado esté afectado por el tamaño de la muestra, teniendo en cuenta el número de factores por los que se ajustó en el análisis multivariado.

Los resultados presentes deben evaluarse teniendo en cuenta sus limitaciones. El tamaño de muestra pequeño que afecta al poder de los resultados. El análisis de la asociación de los polimorfismos genéticos puede estar sesgado por la mezcla ancestral en las poblaciones latinas. No obstante estas limitaciones, el análisis de los polimorfismos genéticos tuvo en cuenta controlar por los posibles efectos de unos sobre otros, y el estudio aporta información nueva acerca de la caracterización de polimorfismos pro y antiinflamatorios conjuntamente en pacientes colombianos no presentada de manera previa. Adicional a la identificación de los factores genéticos, no se desconoce la influencia de los factores ambientales, dieta y estilos de vida en el desarrollo de las lesiones preneoplásicas gástricas.

En conclusión, mostramos que la asociación de la infección por *H. pylori* cagA positiva en las lesiones preneoplásicas corrobora la magnitud y el rol fundamental en la patogénesis del cáncer gástrico en la población colombiana, y sustenta su uso potencial para la discriminación del riesgo en este cáncer en la población. Por el contrario, los resultados del análisis de los polimorfismos estudiados no permite rechazar la hipótesis nula de no asociación con las lesiones preneoplásicas gástricas, ya que son necesarios estudios futuros que incluyan la ancestría genética para un mejor análisis de estos polimorfismos que presentan gran variabilidad de las frecuencias alélicas de acuerdo con las poblaciones ancestrales, al igual que se necesitan investigaciones que evalúen la asociación hallada de *IL1B-511* con la MI.

Financiación

International Agency Research in Cancer y el Instituto Nacional de Cancerología ESE: Inversión Nación, C401 C41030310-108.

Conflicto de intereses

Los autores declaramos que no tenemos ningún conflicto de intereses.

Agradecimientos

Los autores agradecemos al grupo de médicos y paramédicos que captaron los pacientes: Carlos Rizo, Andrés Vecino, Carlos Pinzón y Rosaura Galvis, y Adrey González (citohistotecnólogo) en el Instituto Nacional de Cancerología ESE. Juan Carlos Espinel, Cristina Millán y Gloria Páez en el Hospital San Rafael Tunja. Agradecemos a todos los gastroenterólogos involucrados en el proyecto: Ricardo Oliveros y Rosario Albis (Grupo de Gastroenterología del Instituto Nacional de Cancerología ESE), Fernando Peñalosa (Hospital Universitario de Kennedy, Bogotá, D.C.), Jorge Salek (Hospital Militar), Albis Jani (Hospital Universitario San Ignacio, Bogotá, D.C.), Cesar Redondo (Cartagena), César Suárez (Santa Marta), Oscar Páez Rodríguez (Barranquilla) y José Jaramillo (Santa Marta). También, agradecemos a los patólogos, Jesús Pérez-García (Facultad de Medicina, Universidad Libre, Barranquilla), Juan Carlos Bravo (Fundación Valle de Lili, Cali) y Germán Barbosa (Instituto Nacional de Cancerología). Finalmente, agradecemos de manera especial a la Dra. Nubia Muñoz, exdirectora de Unit of Field and Intervention Studies, International Agency for Research on Cancer (Lión, Francia), por su empeño para que fuera posible la realización del estudio “*Helicobacter pylori*: international prevalence, peptic ulcer disease and gastric neoplasia” en nuestro país.

Bibliografía

1. IARC. IARC monograph on the evaluation of carcinogenic risk to humans: schistosomes, liver flukes and *Helicobacter pylori*. Lión, Francia: IARC; 1994.
2. Peek R, Blaser M. *Helicobacter pylori* and gastrointestinal tract adenocarcinomas. *Nat Rev Cancer*. 2002;2:28-37.
3. Correa P. Human gastric carcinogenesis: a multistep and multifactorial process—First American Cancer Society Award Lecture on Cancer Epidemiology and Prevention. *Cancer Res*. 1992;52:6735-40.
4. Plummer M, van Doorn LJ, Franceschi S, Kleter B, Canzian F, Vivas J, et al. *Helicobacter pylori* cytotoxin-associated genotype and gastric precancerous lesions. *J Natl Cancer Inst*. 2007;99:1328-34.
5. Huang JQ, Zheng GF, Sumanac K, Irvine EJ, Hunt RH. Meta-analysis of the relationship between cagA seropositivity and gastric cancer. *Gastroenterology*. 2003;125: 1636-44.
6. Ernst P. Review article: the role of inflammation in the pathogenesis of gastric cancer. *Aliment Pharmacol Ther*. 1999; 13 Suppl 1:13-8.
7. Amieva MR, El-Omar EM. Host-bacterial interactions in *Helicobacter pylori* infection. *Gastroenterology*. 2008;134:306-23.
8. Peek RM, Jr., Fiske C, Wilson KT. Role of innate immunity in *Helicobacter pylori*-induced gastric malignancy. *Physiol Rev*. 2010;90:831-58.
9. Chang YW, Jang JY, Kim NH, Lee JW, Lee HJ, Jung WW, et al. Interleukin-1B (IL-1B) polymorphisms and gastric mucosal levels of IL-1beta cytokine in Korean patients with gastric cancer. *Int J Cancer*. 2005;114:465-71.
10. El-Omar EM, Rabkin CS, Gammon MD, Vaughan TL, Risch HA, Schoenberg JB, et al. Increased risk of noncardia gastric cancer associated with proinflammatory cytokine gene polymorphisms. *Gastroenterology*. 2003;124:1193-201.
11. Bonequi P, Meneses-Gonzalez F, Correa P, Rabkin CS, Camargo MC. Risk factors for gastric cancer in Latin America: a meta-analysis. *Cancer Causes Control*. 2013;24:217-31.

12. Camargo MC, Mera R, Correa P, Peek RM, Jr., Fontham ET, Goodman KJ, et al. Interleukin-1beta and interleukin-1 receptor antagonist gene polymorphisms and gastric cancer: a meta-analysis. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.* 2006;15:1674-87.
13. Loh M, Koh KX, Yeo BH, Song CM, Chia KS, Zhu F, et al. Meta-analysis of genetic polymorphisms and gastric cancer risk: variability in associations according to race. *Eur J Cancer.* 2009;45:2562-8.
14. Peleteiro B, Lunet N, Carrilho C, Duraes C, Machado JC, La Vecchia C, et al. Association between cytokine gene polymorphisms and gastric precancerous lesions: systematic review and meta-analysis. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.* 2010;19:762-76.
15. Persson C, Canedo P, Machado JC, El-Omar EM, Forman D. Polymorphisms in inflammatory response genes and their association with gastric cancer: A HuGE systematic review and meta-analyses. *Am J Epidemiol.* 2011;173:259-70.
16. Gorouhi F, Islami F, Bahrami H, Kamangar F. Tumour-necrosis factor-A polymorphisms and gastric cancer risk: a meta-analysis. *Br J Cancer.* 2008;98:1443-51.
17. Zhang J, Dou C, Song Y, Ji C, Gu S, Xie Y, et al. Polymorphisms of tumor necrosis factor-alpha are associated with increased susceptibility to gastric cancer: a meta-analysis. *J Hum Genet.* 2008;53:479-89.
18. Chen KF, Li B, Wei YG, Peng CJ. Interleukin-10 -819 promoter polymorphism associated with gastric cancer among Asians. *J Int Med Res.* 2010;38:1-8.
19. Won HH, Kim JW, Kim MJ, Kim S, Park JH, Lee KA. Interleukin 10 polymorphisms differentially influence the risk of gastric cancer in East Asians and Caucasians. *Cytokine.* 2010;51:73-7.
20. Torres J, Correa P, Ferreccio C, Hernandez-Suarez G, Herrero R, Cavazza-Porro M, et al. Gastric cancer incidence and mortality is associated with altitude in the mountainous regions of Pacific Latin America. *Cancer Causes Control.* 2013;24:249-56.
21. Pineros M, Pardo C, Gamboa O, Hernández GA. Atlas de mortalidad por cáncer en Colombia. Bogotá: Instituto Nacional de Cancerología; Instituto Agustín Codazzi; República de Colombia Ministerio de Protección Social; 2010.
22. Rodas C, Gelvez N, Keyeux G. Mitochondrial DNA studies show asymmetrical Amerindian admixture in Afro-Colombian and Mestizo populations. *Hum Biol.* 2003;75:13-30.
23. Bravo LE, van Doorn LJ, Realpe JL, Correa P. Virulence-associated genotypes of *Helicobacter pylori*: do they explain the African enigma? *Am J Gastroenterol.* 2002;97:2839-42.
24. De ST, Piazuolo MB, Shaffer CL, Schneider BG, Asim M, Chaturvedi R, et al. Phylogeographic origin of *Helicobacter pylori* is a determinant of gastric cancer risk. *Gut.* 2011;60:1189-95.
25. Dixon MF, Genta RM, Yardley JH, Correa P. Classification and grading of gastritis. The updated Sydney System. International Workshop on the Histopathology of Gastritis, Houston 1994. *Am J Surg Pathol.* 1996;20:1161-81.
26. Filipe MI, Munoz N, Matko I, Kato I, Pompe-Kirn V, Jutersek A, et al. Intestinal metaplasia types and the risk of gastric cancer: a cohort study in Slovenia. *Int J Cancer.* 1994;57:324-9.
27. Rugge M, Correa P, Dixon MF, Hattori T, Leandro G, Lewin K, et al. Gastric dysplasia: the Padova international classification. *Am J Surg Pathol.* 2000;24:167-76.
28. Johnson VJ, Yucesoy B, Luster MI. Genotyping of single nucleotide polymorphisms in cytokine genes using real-time PCR allelic discrimination technology. *Cytokine.* 2004;27:135-41.
29. Martínez T, Hernández G, Bravo M, Trujillo E, Quiroga A, Robayo J, et al. Polimorfismos genéticos de interleucinas 1L-1B-511, IL-1RN, IL-10, factor de necrosis tumoral a-308 e infección por *Helicobacter pylori* CagA positivo en cáncer gástrico y úlcera duodenal en diferentes poblaciones en Colombia. *Revista Colombiana de Cancerología.* 2011;15:31-43.
30. Perri F, Piepoli A, Bonvicini C, Gentile A, Quitadamo M, Di Candia M, et al. Cytokine gene polymorphisms in gastric cancer patients from two Italian areas at high and low cancer prevalence. *Cytokine.* 2005;30:293-302.
31. Tarlow JK, Blakemore AJ, Lennard A, Solari R, Hughes HN, Steinkasserer A, et al. Polymorphism in human IL-1 receptor antagonist gene intron 2 is caused by variable numbers of an 86-bp tandem repeat. *Hum Genet.* 1993;91:403-4.
32. Camorlinga-Ponce M, Torres J, Perez-Perez G, Leal-Herrera Y, Gonzalez-Ortiz B, Madrazo de la Garza A, et al. Validation of a serologic test for the diagnosis of *Helicobacter pylori* infection and the immune response to urease and CagA in children. *Am J Gastroenterol.* 1998;93:1264-70.
33. Camorlinga-Ponce M, Flores-Luna L, Lazcano-Ponce E, Herrero R, Bernal-Sahagun F, Abdo-Francis JM, et al. Age and severity of mucosal lesions influence the performance of serologic markers in *Helicobacter pylori*-associated gastroduodenal pathologies. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.* 2008;17:2498-504.
34. Martínez T, Hernández G, Bravo M, Trujillo E, Quiroga A, Albis R, et al. Asociación de los polimorfismos IL-1B-511 e IL-1RN, y *Helicobacter pylori* cagA positivo con cáncer gástrico en una zona de riesgo alto en Colombia. *Revista Médica de Chile.* 2011;139:1313-21.
35. Kupcinskas L, Wex T, Kupcinskas J, Leja M, Ivanauskas A, Jonaitis LV, et al. Interleukin-1B and interleukin-1 receptor antagonist gene polymorphisms are not associated with premalignant gastric conditions: a combined haplotype analysis. *Eur J Gastroenterol Hepatol.* 2010;22:1189-95.
36. El-Omar EM. The importance of interleukin 1beta in *Helicobacter pylori* associated disease. *Gut.* 2001;48:743-7.
37. Rad R, Dossumbekova A, Neu B, Lang R, Bauer S, Saur D, et al. Cytokine gene polymorphisms influence mucosal cytokine expression, gastric inflammation, and host specific colonisation during *Helicobacter pylori* infection. *Gut.* 2004;53:1082-9.
38. Figueiredo C, Machado JC, Pharoah P, Seruca R, Sousa S, Carvalho R, et al. *Helicobacter pylori* and interleukin 1 genotyping: an opportunity to identify high-risk individuals for gastric carcinoma. *J Natl Cancer Inst.* 2002;94:1680-7.
39. Garza-Gonzalez E, Bosques-Padilla FJ, El-Omar E, Hold G, Tijerina-Menchaca R, Maldonado-Garza HJ, et al. Role of the polymorphic IL-1B, IL-1RN and TNF-A genes in distal gastric cancer in Mexico. *Int J Cancer.* 2005;114:237-41.
40. Machado JC, Figueiredo C, Canedo P, Pharoah P, Carvalho R, Nabais S, et al. A proinflammatory genetic profile increases the risk for chronic atrophic gastritis and gastric carcinoma. *Gastroenterology.* 2003;125:364-71.
41. Rad R, Prinz C, Neu B, Neuhofer M, Zeitner M, Volland P, et al. Synergistic effect of *Helicobacter pylori* virulence factors and interleukin-1 polymorphisms for the development of severe histological changes in the gastric mucosa. *J Infect Dis.* 2003;188:272-81.
42. Kamangar F, Cheng C, Abnet CC, Rabkin CS. Interleukin-1B polymorphisms and gastric cancer risk—a meta-analysis. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.* 2006;15:1920-8.
43. Torres MM, Acosta CP, Sicard DM, Groot de Restrepo H. Genetic susceptibility and risk of gastric cancer in a human population of Cauca, Colombia. *Biomedica.* 2004;24:153-62.
44. Kato I, van Doorn LJ, Canzian F, Plummer M, Franceschi S, Vivas J, et al. Host-bacterial interaction in the development of gastric precancerous lesions in a high risk population for gastric cancer in Venezuela. *Int J Cancer.* 2006;119:1666-71.

45. Con SA, Con-Wong R, Con-Chin GR, Con-Chin VG, Takeuchi H, Valerin AL, et al. Serum pepsinogen levels, *Helicobacter pylori* CagA Status, and cytokine gene polymorphisms associated with gastric premalignant lesions in Costa Rica. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 2007;16:2631-6.
46. Leung WK, Chan MC, To KF, Man EP, Ng EK, Chu ES, et al. *H. pylori* genotypes and cytokine gene polymorphisms influence the development of gastric intestinal metaplasia in a Chinese population. *Am J Gastroenterol*. 2006;101:714-20.
47. Murphy G, Thornton J, McManus R, Swan N, Ryan B, Hughes DJ, et al. Association of gastric disease with polymorphisms in the inflammatory-related genes IL-1B, IL-1RN, IL-10, TNF and TLR4. *Eur J Gastroenterol Hepatol*. 2009;21:630-5.
48. Kato I, Canzian F, Franceschi S, Plummer M, van Doorn LJ, Lu Y, et al. Genetic polymorphisms in anti-inflammatory cytokine signaling and the prevalence of gastric precancerous lesions in Venezuela. *Cancer Causes Control*. 2006;17:1183-91.
49. Zhu F, Loh M, Hill J, Lee S, Koh KX, Lai KW, et al. Genetic factors associated with intestinal metaplasia in a high risk Singapore-Chinese population: a cohort study. *BMC Gastroenterol*. 2009;9:1-9.
50. Gao L, Weck MN, Nieters A, Brenner H. Association between a pro-inflammatory genetic profile and the risk of chronic atrophic gastritis among older adults from Germany. *Eur J Cancer*. 2009;45:428-34.
51. Pan F, Tian J, Pan YY, Zhang Y. Association of IL-10-1082 promoter polymorphism with susceptibility to gastric cancer: evidence from 22 case-control studies. *Mol Biol Rep*. 2012;39:7143-54.
52. Hatakeyama M. Oncogenic mechanisms of the *Helicobacter pylori* CagA protein. *Nat Rev Cancer*. 2004;4:688-94.
53. Groves FD, Perez-Perez G, Zhang L, You WC, Lipsitz SR, Gail MH, et al. Serum antibodies to *Helicobacter pylori* and the CagA antigen do not explain differences in the prevalence of precancerous gastric lesions in two Chinese populations with contrasting gastric cancer rates. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev*. 2002;11:1091-4.
54. Flores-Luna L, Camorlinga-Ponce M, Hernandez-Suarez G, Kasamatsu E, Martinez ME, Murillo R, et al. The utility of serologic tests as biomarkers for *Helicobacter pylori*-associated precancerous lesions and gastric cancer varies between Latin American countries. *Cancer Causes Control*. 2013;24:241-8.