

Apoptosis in eosinophilic nasal polyps treated *in vitro* with mitomycin C

Apoptose em pólipos nasais eosinofílicos submetidos in vitro ao tratamento com mitomicina C

Cláudia Pena Galvão dos Anjos¹, Anilton Cesar Vasconcelos², Paulo Fernando Tormin Borges Crosara³, Gustavo Coelho dos Anjos⁴, Celso Gonçalves Becker⁵, Roberto Eustáquio Santos Guimarães⁶

Keywords:

apoptosis,
mitomycin,
nasal polyps.

Palavras-chave:

apoptose,
mitomicina,
pólipos nasais.

Abstract

The etiopathogenesis of eosinophilic nasal polyps is yet to be explained. Eosinophils are key components in the inflammatory infiltrate and are related to the perpetuation of the inflammatory process in chronic rhinosinusitis with nasal polyps. **Objective:** This paper aims to evaluate the *in vitro* action of mitomycin upon the apoptotic index of nasal polyps. **Materials and Methods:** This is a self-paired prospective experimental study using biopsy fragments from 15 patients with eosinophilic nasal polyps. Biopsy fragments were divided into two groups. In the case group, the fragments were treated with 400 µg/ml of mitomycin for five minutes. The control group fragments were treated with culture medium. The pair of fragments contained in the two first compartments - control and case - were immediately sent to the histopathologist. The other pair of samples containing control and case fragments was incubated for 12 hours. The fragments were then taken to the histopathologist for testing. The apoptotic index was determined by the morphometry in hematoxylin and eosin staining and DNA fragmentation analysis (TUNEL reaction). **Results:** The comparison between the two groups showed a statistically significant difference ($p < 0,001$) in the apoptotic index of the 12-hour incubated cultures. **Conclusion:** Mitomycin acts *in vitro* upon the eosinophilic nasal polyps inducing the rise of the eosinophilic apoptotic index.

Resumo

A etiopatogênese da polipose nasal eosinofílica ainda não foi esclarecida. Os eosinófilos constituem as principais células do infiltrado inflamatório e estão relacionados com a perpetuação do processo inflamatório na rinosinusite crônica com pólipos nasais. **Objetivo:** Avaliar a ação *in vitro* da mitomicina no índice apoptótico de pólipos nasais eosinofílicos. **Material e Método:** Estudo prospectivo experimental autopareado com amostra de biópsia de 15 pacientes com polipose nasal eosinofílica. Cada fragmento foi dividido em dois grupos. No grupo experimental aplicou-se mitomicina por cinco minutos, na dosagem de 400 µg/ml. O grupo controle foi submetido às mesmas manipulações, mas utilizando-se somente meio de cultura. Os fragmentos contidos nos dois primeiros compartimentos, controle e experimento, foram imediatamente submetidas ao preparo para histopatologia. O outro par de amostra, contendo controle e experimento, foi incubado por 12 horas. Após 12 horas, os fragmentos foram retirados para exame histopatológico. O índice apoptótico foi determinado pela morfometria na coloração hematoxilina-eosina e pela análise da fragmentação do DNA. **Resultado:** A comparação do dois grupos demonstrou diferença significativa ($p < 0,001$) no índice apoptótico das culturas incubadas por 12 horas. **Conclusão:** A mitomicina induz *in vitro* o aumento do índice apoptótico dos eosinófilos dos pólipos nasais eosinofílicos.

¹ Mestre (Médica Otorrinolaringologista).

² Doutor (Professor Titular do Departamento de Patologia do Instituto de Ciências biológicas da Universidade Federal de Minas Gerais).

³ Doutor (Professor adjunto do Departamento de Oftalmologia e Otorrinolaringologia e fonoaudiologia da Faculdade de medicina da Universidade Federal de Minas Gerais).

⁴ Mestre (Médico Otorrinolaringologista).

⁵ Doutor (Professor Adjunto do Departamento de Oftalmologia, Otorrinolaringologia e Fonoaudiologia da faculdade de medicina da Universidade Federal de Minas Gerais).

⁶ Livre Docente (Professor Associado do Departamento de Oftalmologia, Otorrinolaringologia e Fonoaudiologia da Faculdade de Medicina da Universidade Federal de Minas Gerais).

Faculdade de Medicina da Universidade Federal de Minas Gerais.

Endereço para correspondência: Rua Manaus, 638, Santa Efigênia. CEP: 30150-350.

Este artigo foi submetido no SGP (Sistema de Gestão de Publicações) da BJORL em 5 de outubro de 2011. cod. 8817.

Artigo aceito em 3 de março de 2012.

INTRODUÇÃO

A polipose nasossinusal eosinofílica é uma afecção inflamatória crônica da mucosa nasal e dos seios paranasais. A polipose nasossinusal eosinofílica deflagra diferentes graus de obstrução do trato respiratório superior e tanto pacientes atópicos como a população em geral são afetados pela mesma^{1,2}. A polipose nasal é considerada parte de uma subdivisão das rinosinusites crônicas, já que parece ser impossível diferenciar ambas com clareza³.

Normalmente, o acometimento é bilateral, com maior incidência na quarta década de vida, afetando 2,7% da população, em sua maioria homens (na proporção de 2,2/1). Está associada a asma, rinite não alérgica eosinofílica, intolerância a aspirina, sinusite fúngica eosinofílica e síndrome de Churg-Strauss. A incidência da polipose nasossinusal eosinofílica é semelhante em pacientes atópicos e na população em geral e sua ocorrência é mais elevada com asma brônquica concomitante^{4,5}.

Apesar dos mecanismos de evolução da polipose nasossinusal eosinofílica ainda não serem completamente compreendidos, sabe-se que a resposta inflamatória está ligada ao seu processo de formação. Presume-se que os pólipos nasais possam ser o estágio final de um processo inflamatório complexo resultante de etiologia múltipla. Os eosinófilos e as células estruturais dos pólipos produzem citocinas que mantêm ativos o processo inflamatório e o recrutamento de novos eosinófilos. Citocinas, como interleucina 5 (IL-5) e o fator estimulador de colônia de granulócitos macrófagos (GM-CSF), prolongam a vida útil dos eosinófilos e aumentam sua presença no tecido polipóide, reduzindo, assim, o índice apoptótico dessas células⁶. A detecção de fator de crescimento do endotélio vascular (VEGF) em casos de sinusite crônica com polipose foi associada à indução de proliferação celular e inibição da apoptose das células epiteliais avaliadas em tais casos⁷.

Corticosteróides são a principal opção clínica terapêutica para polipose nasossinusal devido a seu papel na diminuição do processo inflamatório. Foi possível demonstrar a ação dos corticosteróides sobre o índice apoptótico das células do infiltrado inflamatório no estroma da polipose nasossinusal eosinofílica⁸⁻¹⁰. O crescimento da expressão do gene BAX (pró-apoptótico) em pólipos nasais eosinofílicos elevou o índice apoptótico induzido por tratamento com glicocorticóides¹¹.

A busca por outras opções terapêuticas levou ao estudo do efeito de medicamentos que possam agir sobre as células do processo inflamatório. O objetivo seria interromper o processo fisiopatológico que promove e perpetua a recidiva da polipose nasossinusal. A mitomicina C é um medicamento antisséptico e antibiótico extraído do *Streptomyces caespitosus* usado como agente antiproliferativo¹². Na otorrinolaringologia, sua aplicação em humanos tem se concentrado, principalmente, por conta da ação do medicamento na redução de sinéquias

na nasoendoscopia¹³ e em cirurgias de laringe¹⁴. Aplicações tanto em humanos como em modelos animais confirmam segurança do uso tópico de mitomicina C¹⁵. Poucos trabalhos investigaram a ação da mitomicina C em pacientes com polipose nasossinusal eosinofílica. Já foi demonstrada *in vivo* e *in vitro* a ação da mitomicina C na redução dos níveis de interleucina 5 e fator estimulador de colônia de granulócitos macrófagos (GM-CSF) em pólipos nasais eosinofílicos. Estas oligoproteínas diminuem a taxa de apoptose nos pólipos nasais eosinofílicos e prolongam a sobrevivência dos eosinófilos¹⁶⁻¹⁸.

O objetivo do presente estudo é avaliar as ações da mitomicina C *in vitro* sobre os eosinófilos dos pólipos nasais eosinofílicos por meio de um estudo experimental auto-pareado com avaliação do índice apoptótico.

MATERIAIS E MÉTODOS

O presente estudo foi submetido e aprovado pelo Comitê de Ética em Pesquisa sob nº. ETIC 484/08. Quinze amostras de pacientes com polipose nasossinusal eosinofílica com infiltração eosinofílica igual ou superior a 40%¹⁹⁻²¹ foram estudadas. A pesquisa não considerou pacientes com polipose não-eosinofílica, pacientes com polipose nasossinusal eosinofílica e processo infeccioso em andamento, ou pacientes tomando corticosteróides ou anti-histamínicos por mais de 30 dias antes da execução do estudo. Pacientes com deformidades septais ou variações anatômicas também foram excluídos. Os principais sintomas observados foram: anosmia, hipósmia, obstrução nasal e gotejamento retrorinal. Todos os pacientes foram aconselhados a se submeter à cirurgia. Primeiramente, os pólipos foram extraídos através de biópsia do meato médio e colocados em solução de formol a 10%. As amostras foram, então, processadas em exames histopatológicos e corados com hematoxilina-eosina para caracterizar eosinofilia. Em seguida, os pacientes incluídos foram submetidos a outra biópsia. As amostras dessa biópsia foram colocadas em uma lâmina com três orifícios, cada uma contendo 250µl de meio de cultura RPMI 1.640²².

Os fragmentos contidos no primeiro orifício foram imediatamente preparados para histopatologia e assim denominados controles zero hora (0h). Os demais orifícios constituíram o grupo de controle (12 horas) e o grupo experimental (12 horas). Uma dose de 400 µg/ml de mitomicina C foi administrada ao grupo experimental por cinco minutos²³. Depois, as culturas foram lavadas com meio de cultura RPMI. O grupo controle foi submetido aos mesmos procedimentos, com apenas com o uso de meio de cultura RPMI 1640. Fragmentos de ambos os grupos (controle e experimental) foram incubados a 37° C (98° F) e em CO₂ a 0,5% por 12 horas. Depois desse período, foram submetidos a exames histopatológicos²⁴. As amostras dos 15 foram sujeitas à preparação de rotina para histopatologia (coloração em hematoxilina-eosina) para avaliação

do índice apoptótico por meio de morfometria. Uma sub-amostra aleatória (n = 6 pacientes) foi submetida à reação de TUNEL para avaliação da fragmentação de DNA.

Análise do índice apoptótico através de histopatologia

Para a análise do índice apoptótico por meio da coloração em hematoxilina-eosina, cada lâmina teve seus eosinófilos contados em óleo de imersão com ampliação de 100X e seu índice apoptótico calculado. O número foi calculado dividindo-se a soma de eosinófilos em apoptose pela soma total dos eosinófilos contados²⁵.

Para caracterizar os eosinófilos em apoptose, vários aspectos foram considerados, a saber: anoikis (retração celular com perda de adesão entre as células adjacentes); condensação citoplasmática; condensação nuclear (condensação da cromatina com possível compactação da cromatina contra a carioteca, formando figuras de meia-lua); fragmentação nuclear e citoplasmática e formação de corpos apoptóticos (Figuras 1 e 2)²⁵⁻²⁷. Revisão ao microscópio foi realizada por dois analistas diferentes.

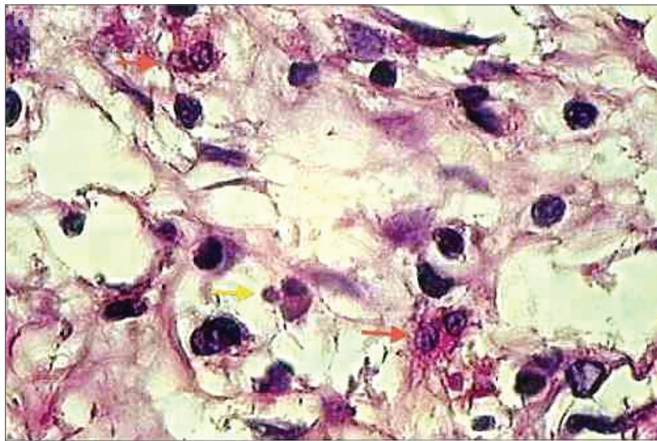


Figura 1. Histopatologia de pólipo nasossinusal eosinofílico (grupo controle) incubado por 12 horas (H&E 1000x).

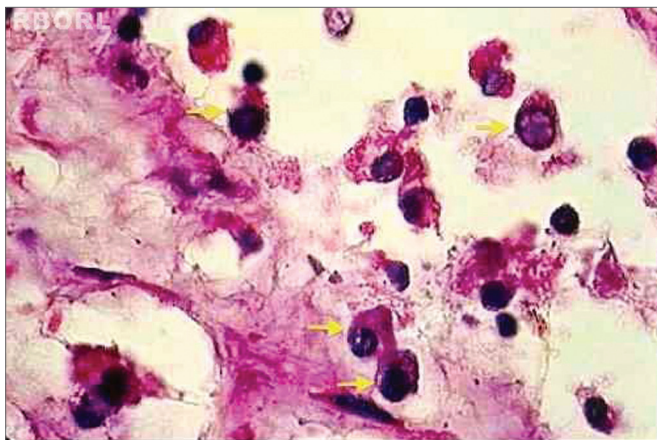


Figura 2. Histopatologia de pólipo nasossinusal eosinofílico tratado com mitomicina C e incubado por 12 horas (H&E. 1000x). É possível identificar alterações compatíveis com apoptose eosinofílica na maioria das células (setas amarelas).

Análise do índice apoptótico por meio da fragmentação do DNA (reação de TUNEL)

A ocorrência de apoptose foi avaliada através da observação da fragmentação do DNA genômico por meio da reação de TUNEL. O procedimento foi executado com o uso de um kit comercial de detecção de fragmentação genômica *in situ* (Klenow *FragEl* DNA fragmentation. Detection Kit - In QIA21 Catalog; Calbiochem/Oncogene- internet address: <http://calbiochem.com/>). O tempo de proteinase K foi definido em 20 minutos. A peroxidase endógena foi desativada com 3% de peróxido de hidrogênio por 5 minutos. As lâminas foram lavadas com PBS (tampão fosfato-salino) e submersas em solução tampão de equilíbrio. As amostras foram cobertas com enzima TdT (deoxinucleotidil transferase terminal) e desoxinucleotídeos (marcados e não marcados) e incubadas em atmosfera úmida a 37°C (98°F) por duas horas. Então, elas foram lavadas em TBS 1X e cobertas com solução tampão de corrida (EDTA 0.5 M, pH = 8) por 5 minutos. Mais uma vez, as lâminas foram lavadas em TBS 1X e cobertas com solução tampão de bloqueio por 10 minutos. Elas foram mantidas em conjugado estreptavidina-peroxidase diluído em solução tampão de bloqueio e incubadas em câmara úmida a 37°C (98°F) por 30 minutos. As lâminas foram novamente lavadas em TBS 1X e mantidas em DAB (diaminobenzidina) por 6 minutos, lavadas em água destilada, contra-coradas em hematoxilina e montadas. Controles negativos e positivos foram usados em todas as reações (Figuras 3 e 4). A contagem de eosinófilos foi registrada por um analista.

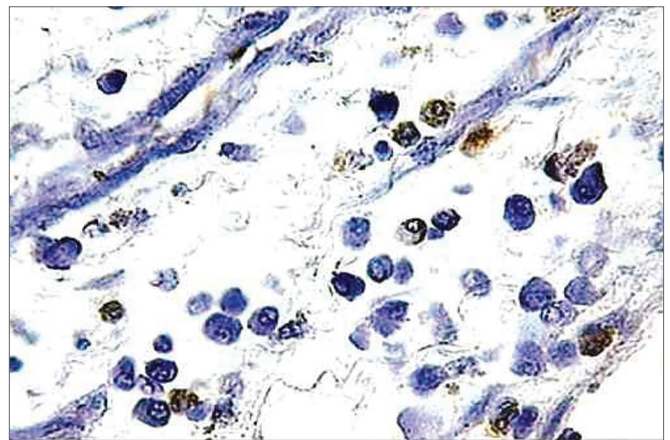


Figura 3. Histopatologia de pólipo nasossinusal eosinofílico (grupo de controle) incubado por 12 horas (TUNEL 400x).

A contagem de eosinófilos foi feita a 40X de ampliação juntamente com o cálculo do índice apoptótico. O índice apoptótico foi calculado dividindo-se a soma de eosinófilos em apoptose pela soma total de eosinófilos contados.

Análise estatística

Os programas computacionais utilizados para análise estatística foram *Statistical Package for Social Science*

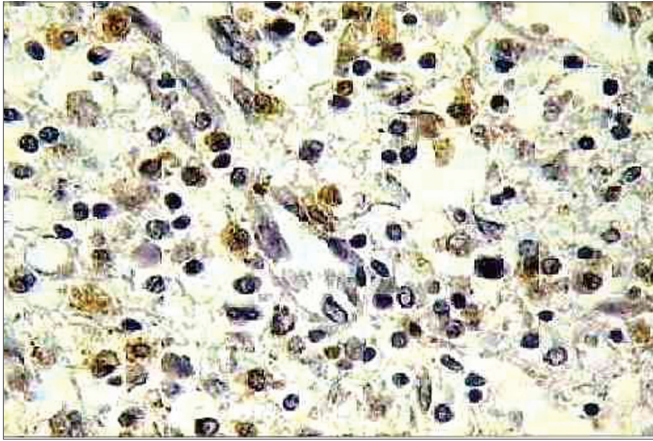


Figura 4. Histopatologia de pólipo nasossinusal eosinofílico tratado com mitomicina C e incubado por 12 horas (TUNEL 400x).

(SPSS), versão 17.0 (SPSS, Inc, Chicago, IL, USA) e *The R Project for Statistical Computing* (GNU General Public License); versão 2.9.1.

Os resultados foram submetidos aos testes de Kolmogorov-Smirnoff e Shapiro-Wilk para verificação de normalidade. Os dados analisados foram submetidos ao teste de Kruskal-Wallis para comparar índices apoptóticos, seguido do pós-teste de Wilcoxon com correção de Bonferroni. Foi considerado nível de significância de 5%.

RESULTADOS

Foram capturados 1.214 quadros para a análise do índice apoptótico por meio de morfometria. A comparação entre os grupos controle a 0h, controle a 12h e experimental a 12h demonstrou diferença significativa entre os três experimentos ($p < 0,001$), como ilustrado na Figura 5.

Na análise do índice apoptótico por meio da reação de TUNEL, 645 quadros foram capturados e analisados à ampliação de 400x. Todos os pacientes apresentaram diferença significativa nos três experimentos: grupo controle em 0h e 12h e grupo experimental em 12h ($p < 0,001$). A reação de TUNEL positiva foi destacada para todos os grupos. Os núcleos das células apoptóticas foram claramente diferenciados por sua coloração amarronzada. Também foi possível perceber reação de TUNEL positiva em outras células do infiltrado inflamatório dos pólipos nasais eosinofílicos. Os resultados individuais dos índices apoptóticos das sub-amostras de seis pacientes *in vitro* podem ser avaliados na Figura 6.

DISCUSSÃO

Eosinófilos são o principal tipo celular associado à fisiopatologia da polipose nasossinusal eosinofílica.

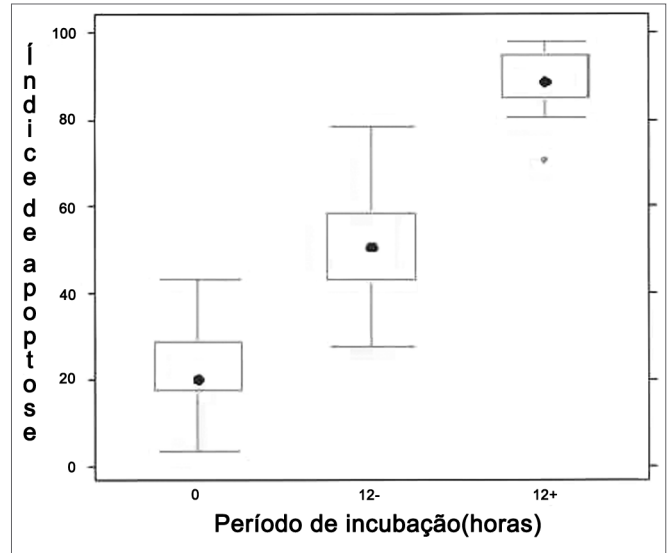


Figura 5. Análise do índice apoptótico por meio de morfometria (coloração hematoxilina-eosina. Ampliação 1000x). Teste de Kruskal Wallis: $p < 0,001$ para todos os pacientes. Pós-teste de Wilcoxon com correção de Bonferroni: $p < 0,001$ para todos os pacientes/comparações, exceto para ambos marcos zero em que o valor de $p = 0,1724$. "0" reflete o período de incubação em zero hora; "12-" é a incubação com 12 horas sem qualquer tratamento; e "12+" representa 12 horas de incubação com tratamento de Mitomicina C.

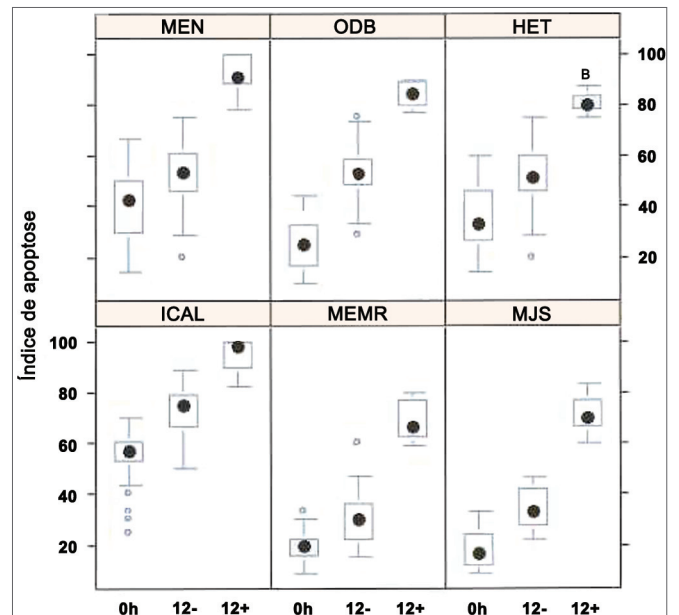


Figura 6. Índice apoptótico ($n = 6$ pacientes) avaliados através da reação de TUNEL. Teste de Kruskal Wallis: $p < 0,001$ para todos os pacientes. Pós-teste de Mann-Whitney com correção de Bonferroni: $p < 0,001$ para todos os pacientes/comparações.

Sabe-se que eles prolongam a sobrevivência do infiltrado inflamatório em pacientes com polipose nasossinusal eosinofílica²⁸. A remoção dos eosinófilos do tecido polipóide ocorre por meio da apoptose²⁹. O número de células em apoptose no infiltrado inflamatório de pacientes com

polipose nasossinusal eosinofílica é mais baixo do que o número encontrado em tecidos sãos¹⁶. Os eosinófilos produzem uma grande quantidade de substâncias através das quais podem lesionar os tecidos e perpetuar o processo inflamatório³⁰. Apesar da fisiopatologia da polipose nasossinusal eosinofílica ainda não ter sido completamente desvendada, está claro que a resposta inflamatória está envolvida em seu processo de formação. Citocinas como IL5 e GM-CSF, prolongam a sobrevivência dos eosinófilos e, portanto, a sua presença no tecido polipoide, reduzindo, assim, o nível de apoptose dessas células. Tais citocinas podem ser produzidas a partir de um processo autócrino. Assim, a inibição da apoptose retardaria a remoção dos eosinófilos do tecido, promovendo indefinidamente o processo inflamatório da polipose nasossinusal eosinofílica^{6,26,31,32}. Portanto, no presente estudo, foi feita uma escolha consciente pela avaliação do nível apoptótico dos eosinófilos do infiltrado inflamatório de pacientes com polipose nasossinusal eosinofílica.

A mitomicina C é utilizada na prevenção de sinéquias e estenose em procedimentos de nasoendoscopia. O uso tópico da mitomicina C é seguro¹³. São poucos os estudos realizados sobre a substância e os pólipos nasais eosinofílicos. A redução *in vitro* dos níveis de IL-5 e GM-CSF em pólipos nasais eosinofílicos sugere a presença de um mecanismo indireto entre mitomicina C e apoptose dos eosinófilos dos pólipos nasais eosinofílicos^{17,18}. Ao reduzir a expressão de proteínas anti-apoptóticas, a mitomicina C promoveria um desequilíbrio entre as proteínas que regulam a apoptose, resultando, assim, na liberação da cascata apoptótica.

No presente estudo, a mitomicina C foi a única variável na manipulação dos grupos controle e experimental. Comparando-se os grupos controle e experimental em 12 horas, percebeu-se que a elevação do índice apoptótico em tais grupos pode ser parcialmente explicada pelo período de incubação das culturas. A comparação entre grupos controle e experimental em diferentes períodos de incubação possibilita atribuir a diferença de índice apoptótico ao efeito da mitomicina C. Tais resultados confirmam os achados da literatura especializada no tocante à ação da mitomicina C na indução *in vitro* da apoptose em pólipos nasais eosinofílicos.

Um dos objetivos do presente estudo era estimar o evento biológico conhecido como apoptose. Dois métodos diferentes foram utilizados: histopatologia de rotina (coloração hematoxilina-eosina) e imuno-histoquímica (reação de TUNEL). Foi possível identificar alterações compatíveis com evolução da apoptose por meio de morfometria: condensação citoplasmática, condensação nuclear, perda de adesão celular e formação de corpos apoptóticos. A reação de TUNEL é o método padrão para avaliar apoptose. Esse método permite destacar a fragmentação do DNA genômico que ocorre prematuramente no processo de apoptose.

Trata-se de um estágio decisivo no processo, já que deste ponto em diante ele é irreversível. A formação de corpos apoptóticos inibe tanto a liberação de constituintes celulares internos como a ativação dos mediadores inflamatórios. A apoptose resulta na resolução do processo inflamatório, diferentemente do processo necrótico, que permite a permeabilização prematura da membrana celular³³. Já que a estimativa de um evento biológico era um dos objetivos do presente estudo, o uso de diferentes métodos torna tal exercício mais confiável. O presente estudo não traça comparações entre os tratamentos com mitomicina C e glicocorticoides. Os glicocorticoides são potentes anti-inflamatórios muito comumente utilizados no tratamento da polipose nasal. Seu efeito sobre o índice apoptótico das células do infiltrado inflamatório do estroma na polipose nasossinusal eosinofílica já foi demonstrado.

A expressão de diferentes proteínas com ação anti-apoptótica no início da polipose nasossinusal eosinofílica foi demonstrada em vários estudos, reafirmando, assim, a importância das alterações dos mecanismos apoptóticos na fisiopatologia da polipose nasal³⁴⁻³⁷. Um dos prováveis mecanismos de ação da mitomicina C é a redução nos níveis de interleucinas (IL-5 e GM-CSF) com a redução da expressão de proteínas pró-apoptóticas^{17,32}. Então, a mitomicina C aprimora a suspensão do mecanismo anti-apoptótico, tornando possível a elevação do índice apoptótico dos pólipos nasais eosinofílicos. A apoptose de eosinófilos pode abrir caminho para a resolução do processo inflamatório da polipose nasossinusal eosinofílica. A análise de amostras por meio da reação de TUNEL também identificou fibroblastos, macrófagos e, especialmente, linfócitos no processo apoptótico. A coloração amarronzada dessas células ficou mais evidente no grupo experimental em 12 horas. Acredita-se que a mitomicina C também aja sobre outras células do infiltrado inflamatório, bem como no estroma dos pólipos nasais. Estudos futuros poderão analisar a ação da mitomicina C em outras células dos pólipos nasais eosinofílicos.

A mitomicina C representa uma opção prospectiva no tratamento futuro da polipose nasossinusal eosinofílica e o estudo de sua administração clínica permitirá um conhecimento mais aprofundado dos traços apoptóticos envolvidos na fisiopatologia da polipose nasossinusal eosinofílica.

CONCLUSÃO

Conclui-se, portanto, que a mitomicina C age *in vitro* sobre os pólipos nasais eosinofílicos, induzindo à elevação do índice apoptótico de eosinófilos *in vitro*. O presente estudo foi executado em ambiente *in vitro* e seus resultados podem não se reproduzir *in vivo*. Mais estudos são necessários para avaliar a ação *in vivo* da mitomicina C em pólipos nasais eosinofílicos.

REFERÊNCIAS

1. Settipane GA. Nasal polyps and systemic diseases. In: Schatz M, Zeiger RS, Settipane GA. Nasal manifestations of systemic diseases. Providence: Oceanside Publ.; 1991. p.43-51.
2. Settipane GA. Nasal polyps: epidemiology, pathogenesis and treatment. Providence: Ocean Side Publ.; 1997. p.137.
3. Fokkens W, Lund V, Mullol J; European Position Paper on Rhinosinusitis and Nasal Polyps group. European Position Paper on Rhinosinusitis and nasal polyps 2007. *Rhinol Suppl.* 2007;(20):1-136.
4. Tos M, Larsen PL, Larsen K, Thomasen PC. Nasal polyps. In: Stamm AC, Drafi W. Micro-endoscopic surgery of the paranasal sinuses and the skull base. Heidelberg: Springer; 2000. p.103-25.
5. Ryan MW. Diseases associated with chronic rhinosinusitis: what is the significance? *Curr Opin Otolaryngol Head Neck Surg.* 2008;16(13):231-6.
6. Shin SH, Lee SH, Jeong HS, Kita H. The effect of nasal polyp epithelial cell in eosinophil activation. *Laryngoscopy.* 2003;113(8):1374-7.
7. Lee HS, Myers A, Kim J. Vascular endothelial growth factor drives autocrine epithelial cell proliferation and survival in chronic rhinosinusitis with nasal polyposis. *Am J Respir Crit Care Med.* 2009;180(11):1056-67.
8. Saunders MW, Wheatley AH, George SJ, Lai T, Birchall MA. Do corticosteroids induce apoptosis in nasal polyp inflammatory cells? In vivo and in vitro studies. *Laryngoscope.* 1999;109(5):785-90.
9. Watanabe K, Shirasaki H, Kanaizumi E, Himi T. Effects of glucocorticoids on infiltrating cells and epithelial cells of nasal polyps. *Ann Otol Rhinol Laryngol.* 2004;113(6):465-73.
10. Hirano S, Asano K, Namba M, Kanai K, Hisamitsu T, Suzaki H. Induction of apoptosis in nasal polyp fibroblasts by glucocorticoids in vitro. *Acta Otolaryngol.* 2003;123(9):1075-9.
11. Kimura Y, Sugimoto C, Takabayashi T, Tanaka T, Kojima A, Narita N, et al. Bax-gene transfer enhances apoptosis by steroid treatment in human nasal fibroblasts. *Eur Arch Otorhinolaryngol.* 2010;267(1):61-6.
12. Kim JW, Kim SK, Song IH, Kim IT. Mitomycin C-induced apoptosis in cultured human Tenon's capsule fibroblasts. *Korean J Ophthalmol.* 1999;13(1):7-15.
13. Konstantinidis I, Tsakiropoulou E, Vital I, Triaridis S, Vital V, Konstantinidis J. Intra- and postoperative application of Mitomycin C in the middle meatus reduces adhesions and antrostomy stenosis after FESS. *Rhinology.* 2008;46(2):107-11.
14. Huan EM, Simpson CB. Airway complications from topical mitomycin C. *Otolaryngol Head Neck Surg.* 2005;133(6):831-5.
15. Warner D, Brietzke SE. Mitomycin C and airway surgery: how well does it work? *Otolaryngol Head Neck Surg.* 2008;138(6):700-9.
16. Crosara PFTB, Vasconcelos AC, Guimarães RES, Becker HMG, Becker CG, Crosara SLR, et al. Effect of mitomycin C on the secretion of granulocyte macrophages colonies stimulating factor and interleukin-5 in eosinophilic nasal polyps stromal culture. *Braz J Otorhinolaryngol.* 2005;71(4):459-63.
17. Castro MCM, Assunção E, Castro MM, Araujo RN, Guimarães RE, Nunes FB. Effect of mitomycin C in eosinophilic nasal polyposis, in vivo: concentration of IL5 and GM-CSF, RT-PCR. *Braz J Otorhinolaryngol.* 2006;72(1):38-42.
18. Crosara PFTB, Nascimento E, Sobrinho SC, Vasconcelos AC, Guimarães RES, Becker HMG, et al. Effect of mitomycin C in eosinophilic nasal polyps stromal culture: induction of apoptosis in eosinophil. *Braz J Otorhinolaryngol.* 2004;70(5):658-63.
19. Mullarkey MF, Hill JS, Webb DR. Allergic and nonallergic rhinitis: their characterization with attention to the meaning of nasal eosinophilia. *J Allergy Clin Immunol.* 1980;65(2):122-6.
20. Ingels K, Durdurez JP, Cuvelier C, van Cauwenberge P. Nasal biopsy is superior to nasal smear for finding eosinophils in nonallergic rhinitis. *Allergy.* 1997;52(3):338-41.
21. Moneret-Vautrin DA, Jankowski R, Wayoff M. Clinical and pathogenic aspects of NARES (non-allergic rhinitis with eosinophilic syndrome). *Rev Laryngol Otol Rhinol (Bord).* 1991;112(1):41-4.
22. Park HS, Jung KS, Shute J, Roberts K, Holgate ST, Dujukanovic R. Allergen-induced release of GM-CSF and IL-8 in vitro by nasal polyp tissue from atopic subjects prolongs eosinophil survival. *Eur Respir J.* 1997;10(7):1476-82.
23. Khaw PT, Doyle JW, Sherwood MB, Grierson H, Shultz G, McGorray S. Prolonged localized tissue effects from 5-minute exposures to fluorouracil and mitomycin C. *Arch Ophthalmol.* 1993;111(2):263-7.
24. Teram LM, Park HS, Djukanovic R, Roberts K, Holgate S. Cultured nasal polyps from nonatopic and atopic patients release RANTES spontaneously and after stimulation with phytohemagglutinin. *J Allergy Clin Immunol.* 1997;100(4):499-504.
25. Woolley KL, Gibson PG, Carty K, Wilson AJ, Twaddell SH, Wooley MJ. Eosinophil apoptosis and the resolution of airway inflammation in asthma. *Am J Respir Crit Care Med.* 1996;154(1):237-43.
26. Stern M, Meagher L, Savill J, Haslett C. Apoptosis in human eosinophils. Programmed cell death in the eosinophil leads to phagocytosis by macrophages and is modulated by IL-5. *J Immunol.* 1992;148(11):3543-9.
27. Walsh GM, Dewson G, Wardlaw AJ, Levi-Schaffer F, Moqbel R. A comparative study of different methods for the assessment of apoptosis and necrosis in human eosinophils. *J Immunol Methods.* 1998; 217(1-2):153-63.
28. Xaubet A, Mullol J, López E, Roca-Ferrer J, Rozman M, Carrión T, et al. Comparison of the role of nasal polyp and normal nasal mucosal epithelial cells on in vitro eosinophil survival. Mediation by GM-CSF and inhibition by dexamethasone. *Clin Exp Allergy.* 1994;24(4):307-17.
29. Davidsson A, Anderson T, Hellquist HB. Apoptosis and phagocytosis of tissue-dwelling eosinophils in sinonasal polyps. *Laryngoscope.* 2000;110(1):111-6.
30. Kowalski ML, Grzegorzczak J, Pawliczak R, Kornatowski T, Wągrowska-Danilewicz M, Danilewicz M. Decreased apoptosis and distinct profile of infiltrating cells in the nasal polyps of patients with aspirin hypersensitivity. *Allergy.* 2002;57(6):493-500.
31. Simon HU. Regulation of eosinophil and neutrophil apoptosis – similarities and differences. *Immunol.* 2001;179:156-62.
32. Simon HU, Yousefi S, Schranz C, Schapowal A, Bachert C, Blaser K. Direct demonstration of delayed eosinophil apoptosis as a mechanism causing tissue eosinophilia. *J Immunol.* 1997;158(8):3902-8.
33. Degtarev A, Yuan J. Expansion and evolution of cell death programmes. *Nat Rev Mol Cell Biol.* 2008;9(5):378-90.
34. Qiu ZF, Han DM, Zhang L, Zhang W, Fan EZ, Cui SJ, et al. Expression of survivin and enhanced polypogenesis in nasal polyps. *Am J Rhinol.* 2008;22(2):106-10.
35. Cho SH, Lee SH, Kim KR, Lee HM, Lee SH, Kim TH. Expression and distributional patterns of the inhibitor of apoptosis protein family and caspase 3 in nasal polyps. *Arch Otolaryngol Head Neck Surg.* 2008;134(3):316-21.
36. Dutsch-Wicherek M, Tomaszewska R, Lazar A, Streck P, Wicherek L, Piekutowski K, et al. The evaluation of Metallothionein expression in nasal polyps with respect to immune cell presence and activity. *BMC Immunol.* 2010;11:10.
37. Garavello W, Viganò P, Romagnoli M, Sordo L, Berti E, Tredici G, et al. Expression of cell cycle regulatory proteins and analysis of apoptosis in normal nasal mucosa and in nasal polyps. *Am J Rhinol.* 2005;19(6):549-53.