网络出版时间;2025-08-27 14;15;26 网络出版地址;https;//link.cnki.net/urlid/34.1065. R. 20251028.1131.028

骨形态发生蛋白与口腔鳞状细胞癌的研究进展

邢付奧¹,田发明²,连强强² 综述 范新昊³ 审校 (华北理工大学¹ 口腔医学院、² 公共卫生学院,唐山 063000; ³ 华北理工大学附属开滦总医院口腔科,唐山 063000)

摘要 口腔癌是全世界范围内的第六大癌症,已经成为口腔健康的重要影响因素之一。其中口腔鳞状细胞癌(OSCC)的发病率占到口腔癌的80%,其发病机制及防治已成为业内关注的热点。以往研究表明骨形态发生蛋白(BMPs)可以促进骨癌、胃癌的发展、侵袭和转移,从而影响癌症患者的预后。有研究表明,BMPs 在 OSCC 发生、发展、转移以及侵袭中同样发挥了关键作用,因此,本文就 BMPs 与 OSCC 生物学行为相关性及其分子机制进行综述。

关键词 骨形态发生蛋白;口腔鳞状细胞癌;预后;肿瘤转移;肿瘤侵袭;分子机制中图分类号 R 782

文献标志码 A 文章编号 1000 - 1492(2025)10 - 1979 - 05 doi:10.19405/j.cnki.issn1000 - 1492.2025.10.028

近年来,口腔鳞状细胞癌(oral squamous cell carcinoma,OSCC)的发病率在中国乃至世界范围内

2025 - 07 - 28 接收

基金项目:国家自然科学基金项目(编号:81874029);河北省自然科学基金项目(编号:H2022209054);河北省卫生健康委医学科学研究课题(编号:20231858)

作者简介:邢付奥,男,硕士研究生;

范新昊,女,副主任医师,硕士生导师,通信作者,E-mail: ricky130701@163.com

均呈现整体上升趋势 $^{[1]}$ 。OSCC 是一种高侵袭性和高度恶性的癌症,发病率和病死率很高 $^{[2]}$,但其病因尚不明确,OSCC 恶性程度高,预后差,复发与远处转移仍是造成 OSCC 患者死亡的主要原因 $^{[3]}$,骨形态发生蛋白(bone morphogenetic proteins, BMPs)是转化生长因子 β (transforming growth factor- β , TGF- β)超家族蛋白的一种,BMPs 主要通过经典的果蝇母源抗皮肤生长因子蛋白(drosophila mothers against decapentaplegic protein, Smad)依赖性信号通

Research advances on centromere proteins shaping immunosuppressive tumor microenvironment to promote immune escape

Wang Sugin, Tan Jiayan, Li Ya

(Dept of Laboratory Medicine, The Affiliated Hospital of Yunnan University, Kunming 650000)

Abstract Tumor immune escape represents a pivotal determinant of cancer immunotherapy failure. It's mechanistically linked to immunosuppressive tumor microenvironment (TME). The TME comprises tumor cells, immune cells, stromal components and extracellular matrix. These components interact synergistically to suppress antitumor immunity through multiple pathways, thereby promoting immune evasion. As crucial chromosomal stability regulators, centromere proteins (CENPs) remodel the TME *via* multifaceted mechanisms to potentiate immune evasion. This review synthesizes current knowledge on CENPs' role in tumor immune evasion, offering novel insights for cancer diagnostics and immunotherapy.

Key words cancer; centromere proteins; tumor microenvironment; immune evasion; immunosuppression; metabolic reprogramming

Fund programs National Natural Science Foundation of China (No. 82160696); Science and Technology Plan Project of Yunnan Province Science and Technology Department (No. 202401AY070001-033)

Corresponding author Li Ya, E-mail: 13708710060@139.com

路或者非 Smad 依赖性信号通路如丝裂源活化蛋白激酶(mitogen-activated protein kinase, MAPK)信号通路发挥其生物学功能。在人类发育的过程中BMPs 参与许多生物活动^[4],其是主要成骨诱导生长因子之一^[5]。并且有研究^[6]表明 BMPs 可以调节癌症的发生、发展以及侵袭。探究发生发展的分子机制,发掘相关分子标志物乃至干预靶点可为 OS-CC 的预防与精准诊治提供新策略。

1 BMPs 信号通路

BMPs 通过与骨形态发生蛋白受体(bone morphogenetic protein receptor, BMPR) 偶联发挥功能。 在细胞膜上 BMPR 可分为两型,分别为丝氨酸/苏 氨酸激酶Ⅰ型和丝氨酸/苏氨酸激酶Ⅱ型受体。Ⅰ 型受体,包括7种激活素受体样激酶(activin receptor-like kinase, ALK)组成,其中在BMPs 信号通路中 起主要作用的是 ALK-1、ALK-2、ALK-3、ALK-6。而 Ⅱ 型受体,包括 BMPR II、激活素 II A(activin receptor Ⅱ, ActR Ⅱ) 和激活素 Ⅱ B(activin receptor Ⅱ B, ActR II B) [7]。BMPs 主要依靠 Smad 依赖性信号通 路或者非 Smad 依赖性信号通路发挥其功能。Smad 依赖性信号通路是 BMPs 通过与 BMPR Ⅱ 结合并激 活 BMPR I 受体使 Smads 磷酸化,其中 Smad1、 Smad5、Smad8磷酸化后在细胞质内与 Smad4 结合 进入细胞核内, Smads 复合物在其他脱氧核糖核酸 结合蛋白的参与下共同发挥作用[8-9]。BMPs 还可 以激活非 Smad 依赖性的信号通路如 MAPK、磷酸肌 醇-3 激酶等信号通路。其中 MAPK 信号通路又可 分为细胞外信号调节激酶(extracellular signal-regulated kinase, ERK)途径、c-Jun 氨基末端激酶(c-jun N-terminal kinase, JNK)途径、p38 丝裂原活化蛋白 激酶 (p38 mitogen-activated protein kinase, p38MAPK)途径[10]。靶向干预 BMPs 的小分子药物 已用于部分疾病的治疗。

2 BMPs 在 OSCC 中的表达及关系

2.1 BMP2 BMP2 在头颈部鳞状细胞癌(head and neck squamous cell carcinoma, HNSCC)中阳性表达率高达98%,而且其较高的表达与较高的局部复发率相关,但是BMP2表达水平与肿瘤位置、原发肿瘤本身情况分期、引流区淋巴结受侵分期、总生存期、区域衰竭或远处衰竭无显著相关[11],另有研究[12]表明,OSCC中BMP2的表达水平与肿瘤组织学分化程度也无相关性。另一团队通过基因微阵列

和实时荧光定量核酸扩增检测系统,有研究分析了 25 例舌鳞癌显示 BMP2 基因的表达可能与淋巴结 转移相关^[13]。总之,BMP2 的表达水平虽然与原发 肿瘤的多种表型无显著相关性,但可促进肿瘤淋巴 结转移,并与 OSCC 的复发有关,具体机制尚有待深 人研究。

- 2.2 BMP4 BMP4 在有颈部淋巴结转移的 HNSCC 组织中过表达,显著高于无转移组织。 BMP4 和磷酸化 Smadl 的表达与 HNSCC 的预后呈负相关。BMP4 可以促进癌症干细胞(cancer stem cell, CSC)的形成,癌症干细胞被认为能够启动肿瘤本身,并推动其生长和治疗后复发^[14]。有研究^[15]表明,用 BMP4 处理的人舌鳞癌细胞与未处理的细胞相比,处理后的细胞中癌症干细胞的标志物 AB-CG2 的 mRNA 表达量在第 1 周急剧增加,但在第 2 周有所下降,癌症干细胞的相关标志物略有上调。
- 2.3 BMP6 在 120 例 OSCC 患者的肿瘤标本的免疫组化结果显示, BMP6 在多数样本中呈强阳性表达,直径小于 2 cm 的肿瘤中 BMP6 有较高的表达发生率。但其他临床病理因素与 BMP6 表达之间未观察到统计学相关性, BMP6 的表达与疾病复发和生存无关, BMP6 可能无法作为预测临床淋巴结阴性 OSCC 患者最终结局或复发的相关因子[13]。研究表明 OSCC 中 BMP6 表达的增加与 OSCC 骨浸润相关, BMP6 在小于 4 cm 且有骨浸润的肿瘤中表达明显高于无骨浸润的较大肿瘤。有研究[16]表明,在较小的 OSCC 组织中 BMP6 表达的增加与 OSCC 侵袭行为相关,且与表皮生长因子(epidermal growth factor receptor, EGFR)受体表达增加呈正相关, EGFR 表达水平是预后不良的标志物[17]。
- 2.4 BMP7 BMP7 基因的表达在舌鳞癌中被发现与淋巴结转移存在显著的关系。通过评估 128 例原发性 OSCC 患者显示,BMP7 的表达水平在淋巴结转移患者中为 68.2%,在低分化肿瘤患者中为 100%。BMP7 表达与舌鳞癌细胞分化不良、淋巴结转移存在显著相关性,有望作为 OSCC 新的预后标志物^[18]。BMP7 结合 BMPRII 和 ActR-II 组成的异二聚体后激活 ALKI、BMPRIA 以及 BMPR-IB 从而发挥功能^[19]。用 BMPRI 抑制剂抑制 BMP7-Smad1/5/8信号通路磷酸化可以克服 OSCC 西妥昔单抗耐药性,在小鼠体内实验中联合治疗可显著减少体内复发性肿瘤生长,表明 BMP7-p-Smad1/5/8 抑制剂和西妥昔单抗联合应用是克服西妥昔单抗耐药性新的治疗策略^[20]。BMPRIA 表达与 OSCC 肿瘤进展和

下颌骨浸润呈正相关,在 OSCC 组织中,BMPR1A 的过表达激活下游信号通路并诱导由转录因子 Smad4 调控的豪猪蛋白(sonic hedgehog, SHH)的表达。SHH 通过旁分泌方式增强破骨细胞的分化和再吸收活性,在 OSCC 诱导的溶骨破坏中具有重要作用^[21]。

基于以上,BMPs 的表达在 OSCC 的发生发展过程中起着重要作用,在肿瘤的复发、淋巴结转移、骨侵袭和骨吸收等方面也有重要联系,但相关研究及分子机制研究较少,需要进一步的研究而阐明 BMPs 参与 OSCC 发生发展的潜在机制。扩展对其转移机制的认识,并可能为临床上 BMPs 药物使用提供指导,并为评估 OSCC 患者预后情况提供标志物。

3 BMPs 与 OSCC 细胞生物学行为的关系

3.1 BMP2 可以促进 OSCC 侵袭与增殖能力 重 组人骨形态发生蛋白 2 (recombinant human bone morphogenetic protein 2, rhBMP2)能够通过诱导肿瘤 侵袭相关因子 C-C 趋化因子配体的释放来促进 OS-CC 的侵袭。对于 OSCC 细胞系 YD-38 和 YD-10B, 经 rhBMP2 处理后,细胞的侵袭能力显著增 强^[22-23]。BMP2 可上调白细胞介素-1β,进而促进 表达 BMP2 的 OSCC 细胞系的侵袭功能,然而在不 表达 BMP2 基因的细胞系中,这种促进作用并不明 显。在将人 OSCC 细胞系移植到原位动物模型之 前,使用rhBMP2进行外源性处理,会致使后续肿瘤 的局部侵袭性增强,且生存期缩短^[23-24]。BMP2 可 增强 OSCC 细胞系 HSC-4 细胞的增殖,并促进人 OSCC 继发性转移部位的癌细胞定植。在 OSCC 细 胞系中发现 BMP2 可诱导 OSCC 发生间充质上皮转 化(mesenchymal epithelial transition, MET), 而 MET 有助于转移灶的形成和生长。BMP2 通过上调 MET 诱导剂 ID1 和细胞角蛋白9的表达,并下调 N-钙黏 蛋白和 Snail 的表达来促进 OSCC 的 MET^[25]。

3.2 BMP4 可以促进 OSCC 侵袭和迁移能力 BMP4 在体外通过 Smad1 信号通路激活上皮间充质 转化(epithelial-mesenchymal transition, EMT)从而促进 OSCC 细胞侵袭和迁移能力,敲低 Smad1 的表达可以抑制 BMP4 在两种细胞系中诱导的 EMT,并削弱了两种 OSCC 细胞在体外的侵袭性和迁移^[14]。上皮癌细胞在三维环境中的运动模式包括与局部侵袭相关的间充质模式和促进远处转移的变形虫模式,研究^[26]表明,在 HNSCC 细胞系 OECM-1 中敲低 BMP4 可减少 OECM-1 细胞在三维环境中间充质模

式的迁移和侵袭。并可以通过 BMP4 抑制剂 let-7i 抑制靶点 BMP4 来减弱 HNSCC 细胞的间充质模式 迁移。BMP4 可以促进 OSCC 的恶性转移,这为靶向 干预 BMP4 的小分子药物治疗 OSCC 提供了新靶点。

3.3 BMP6 可以促进 OSCC 骨侵袭 BMP6 在 OSCC 中的表达增加会增强骨侵袭[17]。BMP6 与 OSCC其他生物学行为的关系和相关机制研究较 少,但在其他器官鳞状细胞癌中已有相关研究,在体 外食管鳞状细胞癌(esophageal squamous cell carcinoma, ESCC)细胞系 Eca-109 细胞 BMP6/7 的过表 达可以激活 Smad1/5/8 信号通路,且诱导下游基因 ID1 表达从而增加 Eca-109 细胞的侵袭和转移^[9]。 其团队将 BMP6 信号传导拮抗剂包括 Noggin 和硬 化蛋白(sclerostin, SOST)的蛋白质和 mRNA 表达水 平单独或联合与 ESCC 癌症的患者生存率相关联进 行分析,显示单独的 BMP6 强表达与 ESCC 患者生 存率没有显著相关性。然而 BMP6 强表达加 Noggin 或 SOST 的弱表达与 ESCC 患者的生存期缩短显著 相关。将 ESCC 细胞系 EC109 中 Noggin 的敲除, BMP6 升高而 SOST 表达减弱,增强了 ESCC 细胞的 生长。研究[27] 表明 BMP6、Noggin 和 SOST 可以联 合用作 ESCC 的预后指标。在宫颈鳞状细胞癌中 BMP6 基因能够与其他基因一起构成新的预测宫颈 鳞状细胞癌患者生存率风险评分模型[28]。

3.4 BMP7 对不同部位 OSCC 的侵袭、转移作用 不同 在口底和喉鳞状细胞癌中 BMP7 表达上调可 以减弱癌细胞侵袭,利用2-羟基肉桂醛处理口底和 喉鳞状细胞癌细胞后细胞内 BMP7 表达增加并且减 弱了口底和喉鳞状细胞癌细胞的迁移和侵袭。用 siRNA 抑制口底和喉鳞癌细胞中 BMP7 的表达可以 促进细胞的迁移和侵袭,表明 BMP7 是口底和喉鳞 癌细胞中 HCA 抗迁移和侵袭作用的原因[29]。但有 其他研究结果表明 BMP7 表达与舌鳞状细胞癌分化 不良、淋巴结转移相关。并且 BMP7 可以导致 OSCC 肿瘤治疗西妥昔单抗耐药。ESCC 中 BMP7 的表达 降低时同样可以减弱癌细胞的迁移和侵袭能力数 量[30]。以上矛盾的结果提示:一方面,BMP7 表达水 平与舌鳞状细胞癌预后不良相关可能是反馈性升 高:另一方面,BMP7 在不同部位或不同阶段的鳞状 细胞癌中发挥的作用可能不甚一致,仍需开展更多 的实验进行深入探究。

因此,BMPs 有调节 OSCC 的迁移、侵袭的作用, 虽然 BMPs 在其他癌症中已有很深的研究,但 BMPs 对 OSCC 的生物学行为影响和分子机制的研究仍较少,通过进一步对相关分子机制的研究可以为 OS-CC 的治疗提供重要的靶点。

4 展望

BMPs 在 OSCC 中是广泛存在的,同时与 OSCC 的生物学行为相关。BMPs 及其信号通路可能在 OSCC 的发生、发展以及转移中起着促进与抑制的 双重作用,应用不同的 BMPs 干预措施对不同 OSCC 细胞可能会产生矛盾的结果。但其中的机制错综复杂,到目前为止研究者们仍未完全了解 BMPs 对 OSCC 调节相关机制,在临床 BMPs 药物的应用也有引起不良事件的报道。从现有研究来看,BMPs 具有应用于 OSCC 治疗、早期诊断和预后标志物的潜力,为进一步评估患者预后及提高生活质量提供了新的研究方向。因此,BMPs 调节 OSCC 发生、发展、转移相关机制的研究和在临床中的应用应该是未来研究的重点。

参考文献

- [1] Wang Z, Kirkwood K L, Wang Y, et al. Analysis of the effect of CCR7 on the microenvironment of mouse oral squamous cell carcinoma by single-cell RNA sequencing technology [J]. J Exp Clin Cancer Res, 2024, 43(1): 94. doi:10.1186/s13046 - 024 -03013 - y.
- [2] 梁珠珠,陈 澍,孙倩玉,等. TRPP2 通过 UPR/AFT6/Ep-CAM 信号通路调节口腔鳞状细胞癌的迁移和侵袭[J]. 安徽 医科大学学报, 2024, 59 (11): 2024 32, 2064. doi:10. 19405/j. cnki. issn1000 1492. 2024. 11. 018.
- [2] Liang Z Z, Chen S, Sun Q Y, et al. TRPP2 regulates the migration and invasion of oral squamous cell carcinoma through the UPR/AFT6/EpCAM signaling pathway [J]. Acta Univ Med Anhui, 2024, 59 (11): 2024 32, 2064. doi:10.19405/j.cnki.issn1000 1492.2024.11.018.
- [3] Zhang D, Song Y, Li D, et al. Cancer-associated fibroblasts promote tumor progression by lncRNA-mediated RUNX2/GDF10 signaling in oral squamous cell carcinoma[J]. Mol Oncol, 2022, 16 (3): 780-94. doi:10.1002/1878-0261.12935.
- [4] Bordukalo-Nikšić T, Kufner V, Vukičević S. The role of BMPs in the regulation of osteoclasts resorption and bone remodeling: from experimental models to clinical applications [J]. Front Immunol, 2022, 13: 869422. doi:10.3389/fimmu.2022.869422.
- [5] Kim H J, Chung J H, Shin S Y, et al. Efficacy of rhBMP-2/ hydroxyapatite on sinus floor augmentation: a multicenter, randomized controlled clinical trial [J]. J Dent Res, 2015, 94 (9 Suppl): 158S-65S. doi:10.1177/0022034515594573.
- [6] Kalal A A, Mohapatra S. A comprehensive review exploring the role of bone morphogenetic proteins [BMP]: biological mecha-

- nisms[J]. Curr Issues Mol Biol, 2025, 47(3): 156. doi:10. 3390/cimb47030156.
- [7] Yang H J, Hwang S J. Void space and long-term volumetric changes of maxillary sinus floor augmentation with comparison between hydroxyapatite soaked with bone morphogenetic protein 2 and anorganic bovine xenograft alone [J]. J Craniomaxillofac Surg, 2019, 47(10): 1626-32. doi:10.1016/j.jcms.2019.07.016.
- [8] Pulkkinen H H, Kiema M, Lappalainen J P, et al. BMP6/TAZ-Hippo signaling modulates angiogenesis and endothelial cell response to VEGF [J]. Angiogenesis, 2021, 24 (1): 129 – 44. doi:10.1007/s10456 - 020 - 09748 - 4.
- [9] Hu M, Cui F, Liu F, et al. BMP signaling pathways affect differently migration and invasion of esophageal squamous cancer cells [J]. Int J Oncol, 2017, 50(1): 193 202. doi:10.3892/ijo. 2016.3802.
- [10] Tóthová Z, Šemeláková M, Solárová Z, et al. The role of PI3K/ AKT and MAPK signaling pathways in erythropoietin signalization [J]. Int J Mol Sci, 2021, 22 (14): 7682. doi: 10.3390/ ijms22147682.
- [11] Sand J P, Kokorina N A, Zakharkin S O, et al. BMP-2 expression correlates with local failure in head and neck squamous cell carcinoma[J]. Otolaryngol Head Neck Surg, 2014, 150(2): 245 – 50. doi:10.1177/0194599813513003.
- [12] Mouchref Hamasni F, El Hajj F. Expression of bone morphogenetic protein-2 and histological differentiation of oral squamous cell carcinomas [J]. Asian Pac J Cancer Prev, 2016, 17 (12): 5243 5. doi:10.22034/APJCP.2016.17.12.5243.
- [13] Suton P, Bolanca A, Grgurevic L, et al. Prognostic significance of bone morphogenetic protein 6 (BMP6) expression, clinical and pathological factors in clinically node-negative oral squamous cell carcinoma (OSCC) [J]. J Craniomaxillofac Surg, 2019, 47(1): 80-6. doi:10.1016/j.jcms.2018.10.003.
- [14] Xu T, Yu C Y, Sun J J, et al. Bone morphogenetic protein-4-in-duced epithelial-mesenchymal transition and invasiveness through Smad1-mediated signal pathway in squamous cell carcinoma of the head and neck [J]. Arch Med Res, 2011, 42(2): 128 37. doi:10.1016/j.arcmed.2011.03.003.
- [15] Qiao B, Johnson N W, Chen X, et al. Disclosure of a stem cell phenotype in an oral squamous cell carcinoma cell line induced by BMP-4 *via* an epithelial-mesenchymal transition [J]. Oncol Rep, 2011, 26(2): 455 –61. doi:10.3892/or.2011.1299.
- [16] Qiao Q, Xu L, Li Q, et al. Bone morphogenetic protein receptor 1α promotes osteolytic lesion of oral squamous cell carcinoma by SHH-dependent osteoclastogenesis [J]. Cancer Sci, 2022, 113 (5): 1639-51. doi:10.1111/cas.15330.
- [17] Kejner A E, Burch M B, Sweeny L, et al. Bone morphogenetic protein 6 expression in oral cavity squamous cell cancer is associated with bone invasion [J]. Laryngoscope, 2013, 123(12): 3061 -5. doi:10.1002/lary.24267.
- [18] Titidej A, Eshghyar N, Jolehar M. Prognostic new marker (bone morphogenetic protein 7) in squamous cell carcinoma[J]. J Contemp Dent Pract, 2018, 19(6): 675-9.

- [19] Martinez-Hackert E, Sundan A, Holien T. Receptor binding competition: a paradigm for regulating TGF-β family action[J]. Cytokine Growth Factor Rev, 2021, 57: 39 54. doi:10.1016/j.cytogfr. 2020.09.003.
- [20] Yin J, Jung J E, Choi S I, et al. Inhibition of BMP signaling over-comes acquired resistance to cetuximab in oral squamous cell carcinomas[J]. Cancer Lett, 2018, 414: 181 9. doi:10.1016/j. canlet. 2017.11.013.
- [21] Eichberger J, Weber F, Spanier G, et al. Loss of MMP-27 predicts mandibular bone invasion in oral squamous cell carcinoma [J]. Cancers, 2022, 14 (16): 4044. doi: 10. 3390/cancers14164044.
- [22] Kim M J, Kim K M, Kim J, et al. BMP-2 promotes oral squamous carcinoma cell invasion by inducing CCL5 release [J]. PLoS One, 2014, 9(10): e108170. doi:10.1371/journal.pone.0108170.
- [23] Kokorina N A, Lewis J S Jr, Zakharkin S O, et al. rhBMP-2 has adverse effects on human oral carcinoma cell lines in vivo [J]. Laryngoscope, 2012, 122(1):95 102. doi:10.1002/lary.22345.
- [24] Kokorina N A, Zakharkin S O, Krebsbach P H, et al. Treatment effects of rhBMP-2 on invasiveness of oral carcinoma cell lines [J]. Laryngoscope, 2011, 121(9): 1876 - 80. doi:10.1002/ lary.21914.
- [25] Chiba T, Ishisaki A, Kyakumoto S, et al. Transforming growth

- factor-β1 suppresses bone morphogenetic protein-2-induced mesenchymal-epithelial transition in HSC-4 human oral squamous cell carcinoma cells *via* Smad1/5/9 pathway suppression [J]. Oncol Rep., 2017, 37(2): 713 – 20. doi:10.3892/or.2016.5338.
- [26] Yang W H, Lan H Y, Tai S K, et al. Repression of bone morphogenetic protein 4 by let-7i attenuates mesenchymal migration of head and neck cancer cells[J]. Biochem Biophys Res Commun, 2013, 433(1): 24-30. doi:10.1016/j.bbrc.2013.02.076.
- [27] Yuen H F, McCrudden C M, Grills C, et al. Combinatorial use of bone morphogenetic protein 6, noggin and SOST significantly predicts cancer progression [J]. Cancer Sci, 2012, 103(6): 1145 – 54. doi:10.1111/j.1349 - 7006.2012.02252.x.
- [28] Wang Q, Vattai A, Vilsmaier T, et al. Immunogenomic identification for predicting the prognosis of cervical cancer patients [J]. Int J Mol Sci, 2021, 22(5): 2442. doi:10.3390/ijms22052442.
- [29] Kang S M, Kim J, Kang S H, et al. Up-regulation of bone morphogenetic protein 7 by 2-hydroxycinnamaldehyde attenuates HNSCC cell invasion[J]. Anticancer Res, 2018, 38(10): 5747 – 57. doi:10.21873/anticanres.12913.
- [30] Xu G, Tang S, Yang J, et al. BMP7 expression in esophageal squamous cell carcinoma and its potential role in modulating metastasis [J]. Dig Dis Sci, 2013, 58 (7): 1871 9. doi:10. 1007/s10620-013-2611-3.

Research progress on bone morphogenetic proteins and oral squamous cell carcinoma

Xing Fu'ao¹, Tian Faming², Lian Qiangqiang², Fan Xinhao³
(¹School of Stomatology, ²School of Public Health, North China University of Science and Technology, Tangshan 063000; ³Dept of Stomatology, Kailuan General Hospital Affiliated to North China University of Science and Technology, Tangshan 063000)

Abstract Oral cavity cancer is the sixth-leading cancer worldwide, which has become one of the important factors affecting oral health. The morbidity of oral squamous cell carcinoma (OSCC) accounts for nearly 80% of oral cavity cancer. The pathogenesis and prevention of OSCC have become a hot topic in this field. Previous studies have shown that bone morphogenetic proteins (BMPs) participated in the development, invasion and metastasis of gastric and bone cancers, thereby impacting the prognosis of the patients. Recent studies have found that BMPs also play a key role in the development, progression, metastasis, and invasion of OSCC, This review therefore summarizes the correlation and molecular mechanism between BMPs and the biological behavior of OSCC.

Key words bone morphogenetic proteins; oral squamous cell carcinoma; prognosis; tumor metastasis; tumor invasion; molecular mechanism

Fund programs National Natural Science Foundation of China (No. 81874029); Natural Science Foundation of Hebei Province (No. H2022209054); Medical Science Research Project of Hebei Provincial Health Commission (No. 20231858)

Corresponding author Fan Xinhao, E-mail: ricky130701@163.com