

Parazit ve Kansere İlişkisi

Parasite and Cancer Relationship

Figen Çelik, Sami Şimşek

Fırat Üniversitesi Veteriner Fakültesi, Parazitoloji Anabilim Dalı, Elazığ, Türkiye

Cite this article as: Çelik F, Şimşek S. Parasite and Cancer Relationship. Türkiye Parazit Derg 2022;46(2):150-62.

ÖZ

Kanser, vücudun herhangi organ ya da dokusundaki hücrelerin kontrolsüz çoğalması sonucunda ortaya çıkan ve hayatı tehdit eden bir hastalık tablosudur. Parazitler ise bazı durumlarda ölüme de neden olabilen tehlikeli organizmalardır. Parazit ve kanser hücreleri eksojen büyüme faktörlerinden bağımsız olarak yaşayabilme ve çoğalabilme, apoptoza dirençli olma ve konak bağışıklık mekanizmalarından kaçabilme kapasiteleri bakımından benzerlik göstermektedirler. Bu nedenle vücudun kanser hücrelerinden ve parazitler ajanlardan tamamen kurtulması zordur. Parazit-kanser ilişkisini inceleyen *in vitro* çalışmalar veya deneysel hayvan çalışmaları doğrudan kansere neden olabilen parazitlerin yanı sıra, çeşitli mekanizmalarla dolaylı yoldan kanser gelişimini uyaran parazitlerin de olduğunu göstermiştir. Diğer taraftan bazı parazitlere karşı gelişen immün yanıtın vücutta antitümöröral etkinlik gösterebildiği de bilinmektedir. Parazitler ajanların immün yanıtın düzenlenmesi, metastaz ve anjiyogenezi önlenmesi, proliferatif sinyallerin inhibisyonu, kanser gelişimini indükleyen enflamatuvar yanıtların düzenlenmesi yoluyla hem tümöröral hem de antitümöröral etkileri bulunabilmektedir. Bu derlemede, parazit kanser ilişkisi tedavi hedefi olabilecek ortak moleküler yapılar göz önünde bulundurularak ayrıntılı olarak incelenmiştir.

Anahtar Kelimeler: Kanser, parazit, ilaç, antijen

ABSTRACT

Cancer is a life-threatening disease that occurs as a result of the uncontrolled proliferation of cells in any organ or tissue of the body. Parasites are dangerous organisms that can cause death in some cases. Parasite and cancer cells are similar in their capacity to survive and proliferate independently of exogenous growth factors, to be resistant to apoptosis, and to evade host immune mechanisms. Therefore, it is difficult for the body to completely get rid of cancer cells and parasitic agents. *In vitro* studies or experimental animal studies examining the parasite-cancer relationship have shown that besides parasites that can cause cancer directly, there are also parasites that can indirectly stimulate cancer development through various mechanisms. On the other hand, it is known that the immune response against some parasites can show antitumoral activity in the body. Parasitic agents can have both tumoral and antitumoral effects through regulation of immune response, prevention of metastasis and angiogenesis, inhibition of proliferative signals, and regulation of inflammatory responses that induce cancer development.

Keywords: Cancer, parasite, drug, antigen

GİRİŞ

Kanser, hücrelerin çoğalması, farklılaşması ve apoptoza arasındaki dengenin çoğalma lehine olacak şekilde bozulmasıdır. Normal hücreler çoğalmak için büyüme faktörlerine gereksinim duyarken, kanser hücrelerinde kontrolsüz bir hücre bölünmesi mevcuttur (1). Dünya'da her yıl yaklaşık 14 milyon insan kansere yakalanmakta ve bu insanların 8,2 milyonu kansere bağlı nedenlerle kaybedilmektedir. Kansere yakalanma oranının önümüzdeki 20 yıl içinde daha da artacağı ve 22 milyona kadar ulaşabileceği tahmin edilmektedir (2).

Kanseri indükleyebilen ajanlara genel olarak karsinojen adı verilmektedir. Bu ajanlardan genomun

replikasyonu sırasında DNA bazlarında mutasyona neden olarak kanser gelişimini indükleyenler ise mutajen olarak adlandırılmaktadır. Tütün dumanında bulunan benzo (a) piren veya dimetilnitrozamin, bazı mikroorganizmalar, radyasyon, östrojenler gibi hücre çoğalmasını uyaran bazı hormonlar en çok bilinen karsinojenlerdendir (3). Uluslararası Kanser Araştırmaları Ajansı (IARC) "insanlar için karsinojen" olan ve grup 1 karsinojen olarak sınıflandırılan 11 patojen mikroorganizma türü tanımlamıştır. Bu ajanlar, *Helicobacter pylori*, Hepatit B virüsü, Hepatit C virüsü, *Opisthorchis viverrini*, *Clonorchis sinensis*, *Schistosoma haematobium*, insan papilloma virüsü (HPV), Epstein-Barr virüsü, insan T-hücresi lenfotropik virüs tip-1, insan herpes virüsü tip-8 ve



Geliş Tarihi/Received: 24.02.2021 Kabul Tarihi/Accepted: 03.01.2022

Yazar Adresi/Address for Correspondence: Sami Şimşek, Fırat Üniversitesi Veteriner Fakültesi, Parazitoloji Anabilim Dalı, Elazığ, Türkiye
Tel/Phone: +90 424 237 00 00 E-Posta/E-mail: ssmsek@firat.edu.tr ORCID ID: orcid.org/0000-0002-3567-326X

insan immün yetmezlik virüsü tip-1'dir (4-6). IARC tarafından kansere neden olabileceği kabul edilen patojenlere ek olarak, diğer birçok paraziter ajan da çeşitli mekanizmalar ile kanserin gelişiminde rol oynayabilmektedir (Tablo 1).

Karsinojen olan bu parazitlere ek olarak, bazı parazitler direkt kanser gibi davranabilmektedir. Örneğin, insanlarda *Echinococcus multilocularis*'in neden olduğu alveolar ekinokokkozis, karaciğer, akciğer ve beyin tümörü gibi davranmakta, çok hızlı büyüme ve yayılmaktadır. Metastodun sınırsız proliferasyon kapasitesinin, fosforilasyona bağlı sinyal olaylarında rol alarak DNA onarım mekanizmalarını inhibe eden ve apoptozu önleyen 14-3-3 isimli protein ailesinin aşırı üretimi ile ilgili olabileceği belirtilmektedir (7).

Klinik ve Araştırma Etkileri

Kanser hücreleri ve parazitler arasında çok sayıda benzerlikler mevcuttur. Her ikisi de insanlarda veya diğer memelilerde apoptozu dirençlidirler. Ayrıca hücre içi parazitlerin konak hücrelerinin apoptoz mekanizmasına müdahale ettiği gösterilmiştir (8). Konak adaptasyonu iyi olan parazitler ve iyi huylu tümörler konağı hemen öldürmezler. Konağın bağışıklık sisteminden kaçan parazit ve kanser hücreleri, bağışıklığı zayıflamış organizmanın dokularında yayılırlar. Bu dokulara ulaşmak için salgıladıkları proteazlar gibi birtakım molekülleri ve çeşitli sinyal yollarını kullandıkları bilinmektedir (9). Konak dokularında hayatta kalmak isteyen parazitler konağın apoptoz mekanizmalarına müdahale etmekte olup, içinde yaşadıkları konak hücrelerinin apoptozunu önlerken, parazitlere karşı gelişen bağışık yanıtını azaltmak için immün sistem hücrelerinin apoptozunu indüklemektedirler. Böylece konak dokularında korunaklı bir şekilde yaşamlarını uzun süre devam ettirebilirler (10).

Hayatı tehdit eden kanser, gelişmiş ülkelerde ölüm nedenleri arasında ilk sıralarda yer almakla birlikte, çeşitli enfeksiyonlar ve paraziter hastalıkların az gelişmiş ülkelerde ana ölüm nedenleri olarak kabul edildiği ifade edilmektedir. Dünya Sağlık Örgütü'nün 2002 yılı istatistiklerine göre, gelişmiş ve gelişmekte olan toplam 15 ülkede bulaşıcı ve paraziter hastalıklardan kaynaklanan ölüm sayısı gelişmiş ülkelerde ortalama 12,6/100.000 iken gelişmekte olan ülkelerde 962,6/100.000 olmuştur. Aynı yıl kanserden kaynaklanan ölüm sayısı gelişmiş ülkelerde 230,6/100.000 iken gelişmekte olan ülkelerde bu oran 59,8/100.000 olarak açıklamıştır. Bu ülkelerdeki ölüm nedenlerindeki bu fark istatistiksel olarak anlamlı bulunmuştur (11,12). Parazit ve kanserin bazı temel biyolojik yönleri arasında benzerliği parazitologlara onkolojide kullanılanlara benzer yaklaşımlar kullanma ve bu alanlar arasındaki ilişkiyi keşfetme konusunda ilham vermiştir. Onkoloji araştırmaları, parazitoloji araştırmalarındaki genomik araştırmaların yolunu açmış, farklı teknolojiler ve deneysel yaklaşımlar kullanılmış ve test edilmiştir. Tüm gelişmelere rağmen, patojenler ve kanser arasındaki bağlantıyı kanıtlamak hala zordur. Çalışmaların çoğu epidemiyolojik nitelikte olup, ilgili mekanizmalar büyük ölçüde bilinmemektedir (13,14). Ek olarak, bir parazit enfeksiyonu ile kanserin gelişmesi arasında onlarca yıl geçebilmektedir. Örneğin; mesane kanseri, *Schistosoma haematobium* enfeksiyonundan 40-50 yıl sonra ortaya çıkabilmektedir (15).

Epidemiyolojik araştırmalar, bir popülasyonda parazitlerle enfekte konakların genellikle semptom göstermediğini

ortaya koymaktadır (16). Bu durumda, uyarılan bağışıklık yanıtı antitümör etkiler gösterebilmektedir. *Trichinella spiralis* ile enfekte olmuş farelerde oluşan antikörlerin tümör büyümesine ve metastazına karşı antitümör etki göstermesi buna örnek olarak verilebilir (17). Paraziter hastalıkların tümör oluşumunu önlemedeki etkilerinin, apoptozun indüklenmesi, konak bağışık yanıtının aktivasyonu, metastaz ve anjiyogenezin önlenmesi, çoğalma sinyallerinin inhibisyonu ve kanser oluşumunu tetikleyen enflamatuvar yanıtların düzenlenmesi yoluyla olabileceği belirtilmektedir (18). Diğer taraftan, parazit yüküne ve bağışıklık yanıtlarına bağlı olarak enfeksiyon şiddeti fazla olan bireylerde, parazitlerin neden olduğu kronik enflamasyon ortamı, konakta kanser gelişmesine neden olabilir. Bu duruma örnek olarak; *Clonorchis sinensis* ve *Opisthorchis viverrini* (kolanjiyokarsinom), *Schistosoma japonicum* (karaciğer kanseri ve kolorektal kanser), *Schistosoma mansoni* (kolorektal kanser) ve *Schistosoma haematobium* (mesane kanseri) gibi parazitler verilebilir (19).

Parazit ve kanser ilişkisi çeşitli hayvan modellerinde de araştırılmıştır (Tablo 2). Deneysel olarak adenokarsinom oluşturulan farelere sekiz farklı *Trypanosoma cruzi* virülan suşu verilerek tümör büyümesi üzerinde etkisi araştırılmış ve tümör büyümesini doz ve suş bağımlı olarak belirli düzeylerde azalttığı gösterilmiştir (20). Yine *Toxoplasma gondii*'nin ve *Toxocara canis*'in deney hayvanlarında ve *in vitro* kanser modellerinde *Trypanosoma cruzi*'ye benzer olarak anti-tümör etkinlik gösterdiği belirtilmiştir. *T. gondii* ve *T. canis* parazit yumurta antijenleri fibrosarkom fare modelinde tümör büyümesinin inhibisyonunu indüklediği tespit edilmekle birlikte, parazit antijenlerinin tümör büyümesine nasıl müdahale ettiği ve bu antijenlerin antikanser etkilerinin mekanizmasının ne olduğu anlaşılamamıştır. Bir olasılık, parazit antijenleri tarafından tetiklenen bağışıklık tepkilerinin tümör hücrelerine karşı spesifik olmayan bir şekilde etkili olabilmesidir. Bu bağlamda *T. gondii* ve *T. canis* antikörlerinin hedefe yönelik tedavide konak hücrelerine zarar vermeden kullanılabilmesi fikri ortaya çıkmıştır (21).

Parazitler ve kanserler arasında benzer antijenler de rapor edilmiştir. Kanser hücrelerinde ve bazı parazitlerde ortak olarak ekspres edilen mün tipi Tn, TF, sial Tn ve Tk gibi antijenler bulunmakta olup (22,23), bu antijenler Tablo 3'te listelenmiştir. Ortak antijenlerin parazit ve kanser hücrelerinin tutunması, invazyonu ve metastazında rol oynadığı gösterilmiştir (24). *S. mansoni*'nin yüzeyinde ekspres edilen TF antijenine karşı oluşan anti-TF antikörlerinin üreteryal ve mesane karsinomlarıyla reaksiyona girdiği ve TF antijenine sahip olan üriner sistem dokularında proliferasyona, hiperplazi ve sonunda kanser gelişimine yol açtığı belirtilmiştir (25). Diğer taraftan ortak antijenlerle yapılan aşılamanın antitümöral etkide olabileceği ve immünoterapide kullanılabilmesine dair çalışmalar da literatürde mevcuttur (26). Kanserli hastalar arasında kistik ekinokokkoz prevalansının normal popülasyona göre anlamlı derecede düşük bulunması kanser ve *E. granulosus* ortak antijenlerinin oluşturduğu bağışık yanıtın bir diğerine karşı çapraz koruyuculuk oluşturabileceği yönünde yorumlanmıştır. Kistik ekinokokkoza bağlı olarak gelişen kistlerin laminer ve germinal tabakalarına karşı oluşan antikörlerin, kanser antijenleri ile reaksiyona girmesi iki yapı arasında ortak antijenler olduğunu göstermektedir. Ayrıca bazı kanserli hastaların serumları ile kistik ekinokokkoz antijenleri arasında bir çapraz reaksiyon tespit edilmesi de

Tablo 1. Parazitik patojenler ve enfeksiyonla ilişkili karsinojenik ve antikanser aktiviteleri

Parazitik patojenler	İlişkili olduğu kanser	Mekanizma	Kaynak
<i>Schistosoma haematobium</i>	Adenokarsinom, skuamoz hücre karsinomu	Enflamasyon ve parazit kaynaklı moleküllerin neden olduğu oksidatif stres	(32)
	Mesane kanseri	Ürogenital schistosomiasis (UGS) ile ilişkili endojen oksijen radikalleri, nötrofil ve makrofaj aktivitesi sonucu oluşan yumurta granulomu ve buna bağlı epitel hasarı, kronik enflamatuvar süreçler ve oksidatif stres	(33)
	<i>Schistosoma mansoni</i> ile birlikte prostat adenokarsinomu	Bilinmiyor (tek olgu)	(34)
<i>Schistosoma japonicum</i>	Kolorektal kanser, karaciğer kanseri, skuamoz hücre karsinomu, membranöz nefropati, metastatik akciğer kanseri	Enflamasyon, parazit kaynaklı moleküllerin neden olduğu oksidatif stres	(35-37)
	Rektum kanseri	p53 genindeki somatik mutasyonlar	(38)
	Karaciğer kanseri, kolon kanseri	Prevalans birlikteliği	(39)
<i>Schistosoma mansoni</i>	Hepatoselüler karsinom	Enflamasyon, parazit kaynaklı moleküllerin neden olduğu oksidatif stres	(40)
	Prostatik adenokarsinom, sigmoid kolon kanseri	Prevalans birlikteliği	(41,42)
	Kolorektal kanser	Tümör protein 53 (TP53), Bcl-2 ve c-myc gibi onkogenlerdeki somatik mutasyonlar ve konaktaki birkaç sinyal yolunun aktive edilmesiyle bağışıklık yanıtının düzenlenmesi	(43)
	Mesane kanseri	Etiyolojik ilişki tanımlanmış	(44)
<i>Schistosoma mekongi</i>	Bağırsağın leiomyosarkomu	Bilinmiyor	(45)
<i>Schistosoma intercalatum</i>	Rektosigmoid karsinom	Bilinmiyor	(46)
<i>Opisthorchis viverrini</i>	Safra kanalı kanseri	Parazitin beslenme aktivitesinin neden olduğu mekanik hasar, parazit ile ilişkili enflamasyona bağlı immünopatoloji ve parazitler tarafından üretilen ekskretuar sekretuar (ES) moleküller	(47)
		Parazit kaynaklı moleküllerin neden olduğu oksidatif stres, hücre çoğalması	(19)
<i>Clonorchis sinensis</i>	Kolanjiyokarsinom	Tekrarlayan yara onarımı, enflamasyon, parazit kaynaklı ES moleküllerin neden olduğu oksidatif stres, hücre çoğalmasının indüklenmesi	(48)
		Th2 ile ilişkili enflamasyonun kuvvetli uyarılması	(49)
<i>Opisthorchis felineus</i>	Kolanjiyokarsinom	Th1/Th2 düzenleyici genlerin modifikasyonu, parazit antijenlerinin, SOCS5 (suppressor of cytokine signaling 5) ve IFNG (interferon-γ) gibi spesifik genlerin ekspresyonu	(50)
<i>Plasmodium falciparum</i>	Burkitt lenfoma	Epstein-Barr virüsü (EBV) ile enfekte B hücre popülasyonunun genişlemesi, EBV'ye özgü T hücre bağışıklığının baskılanması, EBV'nin yeniden aktivasyonu, AID'ye (aktivasyon kaynaklı deaminaz) bağlı genomik translokasyon ilişkili dolaylı karsinojenite	(51)
	Endemik Burkitt lenfoma (EBL)	c-myc translokasyonu riskini artıran B hücrelerinin sayısındaki artış, indüklenen sitidin deaminazın düzensizliği ile germinal merkez B hücrelerini (EBL'nin ortaya çıktığı yerden) hedefleyerek kronik <i>P. falciparum</i> ile EBL'ye karşı koruyucu etki sağlama	(52,53)
<i>Strongyloides stercoralis</i>	HTLV-1 (insan T-lenfotropik virüsü) kaynaklı lenfoma/lösemiler (dolaylı karsinojenite), kolon adenokarsinomu	Parazit konak ile etkileşime girerek ve/veya konak immün tepkisini aktive ederek tümörü indükleme	(54)
		HTLV-1 replikasyonunun uyarılması ve HTLV-1 ile enfekte lenfositlerin oligoklonal genişlemesi	(55)
	Orta derecede farklılaşmış mide adenokarsinomu	Bilinmiyor	(56,57)
<i>Fasciola gigantica</i>	Karaciğer leiomyomu	Sığırlarda intrahepatik oksidatif stresin artırılması	(58)

Tablo 1. Devamı

Parazitik patojenler	İlişkili olduğu kanser	Mekanizma	Kaynak
<i>Heligmosomoides polygyrus</i>	Kolit ile ilişkili kolorektal kanser (CAC)	Kanserin erken evrelerinde CD8 + efektör T hücrelerinin azalması yoluyla kolonda hem enflamasyonun hem de tümörögenезin uyarılması	(59)
<i>Plasmodium fastosum</i>	Kedilerin karaciğerindeki kolanjiyokarsinom	Tümör gelişiminin bu parazitin neden olduğu kronik enfeksiyonla ilişkili olabileceği varsayılmıştır	(60)
<i>Cryptosporidium parvum</i>	Kan kanseri, kolorektal kanser, karaciğer kanseri	Bilinmiyor	(61)
	X'e bağlı hiper-IgM sendromlu çocuklarda karaciğer kanseri	Bcl-2 ve c-myc protoonkogeni gibi apoptozda yer alan genlerin ekspresyon düzeyini değiştirme	(62)
	Gastrointestinal adenokarsinom, yüksek dereceli bağırsak displazisi	Parazit yükünün neoplastik dönüşüm üzerindeki etkisi	(63)
<i>Toxoplasma gondii</i>	Lenfoma	Enflamasyonu teşvik ederek primer intraoküler B hücreli lenfoma şekillendirme	(64)
	Skvamoz karsinom	Bir olguda bronkoalveolar lavajlarda parazit takizoiti tespit edilmiştir	(65)
	Lenfoma	Aktif toksoplazmozun anaplastik büyük hücreli lenfomanın etiolojisinde rol oynadığı gösterilmiştir	(66)
	Beyin kanseri	Konaktaki kist nedeniyle üretilen enflamatuvar ve antiapoptotik yanıt	(67)
	Akciğer kanseri, rahim ağzı kanseri, beyin kanseri, endometriyal kanser	Seroprevalans ilişkisi belirlenmiştir	(13)
	Melanom	APC'de CD8 +, NK hücrelerinin aktivasyonu ve MHC-I ve MHC-II'nin ekspresyonu	(28)
	Fibrosarkom	Sitotoksik T hücrelerinin aktivitesinde artış	(68)
	Melanom, akciğer kanseri	Hipoksi ve avasküler nekroz indüksiyonu yoluyla neovaskülarizasyonun baskılanması	(69)
<i>Taenia solium</i>	Lenfoid doku neoplazisi	Parazitin neden olduğu nörosistiserkozisin (NCC) hastaların lenfositlerinde kromozom instabilitesine neden olabileceği ileri sürülmüştür	(70)
<i>Trichomonas vaginalis</i>	Prostat kanseri	Parazit makrofaj göç inhibitör faktörü (TvMIF) hücre proliferasyonu, enflamasyonu ve invazivliği artırmaktadır	(71)
<i>Heterakis gallinarum</i> ve <i>Heterakis isolonche</i>	Leiomyoma	Tümörün kontrolsüz hücre proliferasyonunu indüklemesi	(72)
<i>Theileria</i>	Lenfoma	Enfekte hücrelerin metastazının aracı matris metalloproteinazın (MMP), özellikle MMP-9 tümör büyümesini, anjiyogenezini, hücre göçünü ve invazyonunu düzenleyerek tümörijenез ve metastaz oluşumunda rol oynaması	(73)
<i>Echinococcus granulosus</i>	Akciğer kanseri, kolon kanseri	Tümör hücrelerinin tanınması için antikor üretimi	(74,75)
<i>Trichinella spiralis</i>	İnsan hepatoma, insan kronik miyeloid lösemi	Hücre döngüsünde G1 veya S fazında duraklama	(76,77)
<i>Trypanosoma cruzi</i>	Gastrointestinal kanser, kolon kanseri, uterus leiomyomu, özefagus leiomyosarkomu, şagazik megaözefagus	Kronik enflamasyon sırasında somatik mutasyona ve genomik dengesizliğe neden olma	(38,78,79)
	Meme kanseri, kolon kanseri	CD4 + ve CD8 + hücrelerinin aktivasyonu ve kanser hücrelerine karşı antikor üretimi ve böylece daha fazla NADPH oksidaz aktivitesinde artış görülmesi	(80)
	Meme kanseri	Parazitten üretilen kalretikülün etkisiyle anti-anjiyojenik etki, epitel hücrelerinin endositozisine bağlı olarak endotel hücrelerinin göçünü ve proliferasyonunu inhibe etme	(81)
	Melanom	Yüzey moleküllü olan gp82'ye dayanan J18 proteini ve Tc52 gibi diğer proapoptotik bileşiklerin kaspaz 3 aracılığıyla apoptozu indüklemesi	(30)

Tablo 2. Deneysel hayvan modellerinde karsinojenik ve antikanser aktiviteye sahip parazitler

Parazit	Kanser	Hayvan modelleri	Mekanizması	Parazitin kanser üzerindeki etkisi	Kaynak
<i>Trypanosoma cruzi</i>	Adenokarsinom, lenfoma	Fare	Ortak antijenlere sahip olması, antitümör aktivitesi, parazite karşı antikor seviyesi ile ilişkili bulunmuştur	Antikanser	(20,82-84)
	Tümör	Fare	Yüksek parazitemi ile yüzey hücre antijenlerinin ve parazitin inhibe edici veya parçalayıcı etkisinin antikanser aktivitelere katkıda bulunmuştur	Antikanser	(85)
	Meme tümörü	Fare	Yüksek derecede immünojenik rekombinant kalretikülin (TcCRT) antitümör etkisi göstermiştir	Antikanser	(86)
<i>Trichuris muris</i>	Tümör	Fare	Tümör gelişimini başlatmış, bağırsak proliferasyonu ile tümör sayısını artırmıştır	Karsinojenik	(87)
<i>Trichinella spiralis</i>	Melanom	Fare	CXCL9 (C-X-C motifli kemokin ligandı 9), CXCL10, CXCL1, CXCL13 ve IL-4 gibi kemokinlerin üretimini azaltarak, akciğerlere metastazı azaltmıştır	Antikanser	(17)
<i>Taenia crassiceps</i>	Kolit ile ilişkili kolorektal kanser	Fare	Enflamatuvar monositlerin toplanmasını ve kolondaki enflamasyonu azaltır, goblet hücre kaybını önler	Antikanser	(88)
<i>Toxoplasma gondii</i>	Melanom, Lewis akciğer kanseri	Fare, sıçan	Hipoksi ve avasküler nekrozun indüksiyonu yoluyla neovaskülarizasyonun bastırılmasına yol açarak neoplastik büyümeyi inhibe etmiştir	Antikanser	(89,69)
	Melanom, fibrosarkom	Fare	Parazitten üretilmiş antijen varlığında olgunlaşan dendritik hücreler ile bağışıklık kazandırılmasıyla, sitotoksik T hücrelerinin aktivitesinin artması sonucu tümör büyümesinde azalma olmuştur	Antikanser	(68)
<i>Acanthamoeba castellanii</i>	Melanom	Fare	<i>In vitro</i> olarak canlı parazitlerin yanı sıra parazit lizatlarının tümör hücrelerinde hızlı ve kapsamlı sitolize neden olmuştur. <i>In vivo</i> olarak ise parazitin subkütan enjeksiyonunun tedavi edilmeyen kontrol grubuna göre tümör hücrelerinde %53-85 azalma ile sonuçlanmıştır	Antikanser	(90)
<i>Plasmodium yoelii</i>	Lewis akciğer kanseri	Fare	Kanser büyümesini ve metastazını inhibe etmiş, ayrıca anjiyogenezi de inhibe ettiği gösterilmiştir	Antikanser	(91)
<i>Toxocara canis</i>	Fibrosarkom	Fare	Parazit yumurta antijenlerinin tümör büyümesinin inhibisyonunu indüklediği bildirilmiştir	Antikanser	(21)
	Tümör	Fare	Kronik enfeksiyonda artan F4/80 + makrofajlar, CD19 + lenfositler ve CD4 + Foxp3 + Treg hücrelerinin yanı sıra IL-4, IL-10 ve VEGF'nin yüksek dalak ve serum seviyeleri ile konakçı bağışıklık tepkisini düzenlemiş ve karşılığında tümör büyümesini desteklemiştir	Karsinojenik	(92,93)
<i>Cryptosporidium parvum</i>	Polip, adenokarsinom	Fare	Deksametazon ile tedavi edilen şiddetli immün yetmezliği olan farelerin bağırsağındaki poliplerin ve adenokarsinom lezyonlarının oluşumu ile ilişkilidir	Karsinojenik	(94)
<i>Opisthorchis viverrini</i>	Kolanjiyokarsinom	Fare	Parazitten elde edilen sekret/ekskret ürünleri tarafından indüklenen fibroblast NIH-3T3'ün <i>in vitro</i> artan hücre proliferasyonu gerçekleştirilmiştir	Karsinojenik	(95)

Tablo 2. Devamı

Parazit	Kanser	Hayvan modelleri	Mekanizması	Parazitin kanser üzerindeki etkisi	Kaynak
<i>Opisthorchis felineus</i>	Kolanjiyokarsinom	Hamster	Parazit ve dimetiltirozaminin (DMN) kombine etkisi ile kolanjiyofibroz ve kolanjiokarsinom	Karsinojenik	(96)
<i>Echinococcus granulosus</i> <i>protoskoleksi</i>	Akciğer kanseri	Fare	Karaciğerde ekinokokkoz ve metastatik lezyonların birlikte varlığı, IFN - γ ve CCR5 ⁺ Th1 hücrelerinde önemli azalma ve CD25 ⁺ T hücrelerinde artış gibi immünolojik bir bağlantı ile ilişkilendirilmiştir	Antikanser	(97)
	Fibrosarkom	Fare	Güçlü antikanser aktiviteyle her iki hücre tipinin hücre proliferasyonu inhibe edilmiş ve fibrosarkom hücrelerinin lizizi artmıştır	Antikanser	(29)
	Kolon kanseri	Fare	Tümör gerilemesi uyarılmıştır	Antikanser	(75)
	Melanom	Fare	Canlı protoskolekslerin etkisiyle tümör büyümesi azalmıştır	Antikanser	(98)
	Meme tümörü	Sıçan	Protoskolekslerin enjeksiyonu ile ortaya çıkan intraperitoneal kist hidatik, DMBA ile indüklenen meme tümör oluşumunu inhibe etmiştir	Antikanser	(99)
	Meme kanseri	Fare	EgKI-1'in kanser metastazında rol oynayan nötrofil elastazını inhibe ederek kanser hücresinin göçünü azaltmış ve tümör büyümesi yavaşlamıştır	Antikanser	(100)
	Melanom	Fare	Kist hidatik antijenleri ile aşılama IFN- γ üretiminin ve tümör büyümesinin inhibisyonu ile sonuçlanmıştır	Antikanser	(101)
<i>Schistosoma intercalatum</i>	Mesane karsinomu	Cynomolgus maymunu (<i>Macaca fascicularis</i>)	Bilinmiyor (Yüzeysel olarak infiltre edici farklılaşmamış mesane karsinomları olarak yorumlanan atipik epitel hücreleri enfeksiyondan 23 hafta sonra bir maymunda bulunmuştur)	Karsinojenik	(102)

Tablo 3. Parazit ve kanser hücreleri arasındaki ortak antijenler

Kanser antijeni	İfade edildiği parazit	Kaynak
Tn antijen	<i>Echinococcus granulosus</i>	(23,103)
	<i>Schistosoma mansoni</i>	(103)
Tk antijen	<i>Taenia hydatigena</i> , <i>T. crassiceps</i> , <i>Mesocestoides vogae</i> , <i>S. mansoni</i>	(22,104)
Sial Tn antijeni	<i>E. granulosus</i> (hem larva hem de erişkin)	(22,23)
TF antijeni	<i>E. granulosus</i> , <i>Fasciola hepatica</i> , <i>S. mansoni</i>	(25,105,106)
Non-glikosile 27 kDa molekülü	<i>E. granulosus</i>	(107)
Heat shock proteini 70 (HSP70)	<i>E. granulosus</i>	(75)
40 kDa'lık bir antijen	<i>E. granulosus</i>	(108)

bu görüşü destekler nitelikte olup, ortak olarak bulunan antijenlerden bir tanesi Tn antijendir. Tn antijeni, glikosillenmiş bir moleküldür, bu nedenle kanser hastasının serumu ile kist hidatik antijeni arasındaki çapraz reaksiyon, glikoproteinlerin karbonhidrat dalları ile ilgili olabilir. Bu nedenle, hem kanser dokusunda hem de karaciğer kistik ekinokokkozunda saptanan Tn ortak antijeni, parazitin kanser hücrelerinin proliferasyonunu baskılayabileceğine örnek olarak gösterilebilir (27). Parazitler bağışıklık sistemini aktive ederek tümör hücreleriyle vücudun savaşmasına katkıda bulunabileceği gibi, hücre döngüsünde proliferasyonu baskılayarak da antitümör etkinlik gösterebilir.

Bununla birlikte parazitlerin konakta oluşturduğu antitümör yanıtlar kanserin türü, aşaması, konağın bağışıklık sistemi gibi faktörlere bağlı olarak değişkenlik gösterebilmekte olup, tüm parazitler ve parazitlere ait ürünler kanser üzerinde aynı etkiye sahip olmayabilir (18). Yani ortak antijenler kanser gelişimine karşı vücudu koruyabildiği gibi, parazitin türüne ve bağışıklık yanıtına bağlı kanser gelişimini de tetikleyebilirler. Ayrıca helmint ve protozoonların kanser tedavisinde kullanılma fikrinin, parazitlerin neden olacağı enfeksiyon şiddetinin konağın bağışıklık sistemine bağlı olarak oldukça ağır seyredebileceği göz önünde bulundurulduğunda da uygulanabilir olmadığı

ileri sürülmüştür. Ancak attenué parazitlerin kullanılması fikri ile bu tereddütler ortadan kaldırılmaya çalışılmıştır (28). Bununla birlikte, parazitlerin salgıladıkları metabolitlerin ve yüzey moleküllerinin kanser hücreleri veya tümör mikro çevresi üzerinde doğrudan bir etkiye sahip olduğunun gösterilmesi ile birlikte, bu antijenlerin kanser immünoterapisinde kullanıma potansiyeli ortaya çıkmış olup, bu durumun, yeni antitümör tedavileri oluşturmanın anahtarı olabileceği düşünülmektedir (18).

Gelişmiş ülkelerde parazitler hastalıkların kontrol altına alınması ile kanser prevalansında belirgin bir artış olduğu ileri sürülmüştür (11,12). Parazit ve kanser ilişkisini araştıran çalışmalar antiparazitik ve antikanser ilaçlar için ortak hedef moleküllerin belirlenmesini, kanserlerin kontrolü ve tedavisi için bazı yeni ilaçların keşfedilmesini sağlayabilir. Kansere ve parazitlerin ortak özelliklerinden yola çıkarak antiparazitik ve antikanser ilaçlarının karşılıklı etkileri ile ilgili araştırmalar yapılmıştır. Antiparazitik ve antikanser ilaçların karşılıklı etkileşimleri hücre büyümesinin inhibisyonu ve apoptozun uyarılması, antitübülün aktivitesi ve bu ilaçların zar üzerindeki yıkıcı etkileri, bağışıklık sisteminin düzenlenmesi, parazit ve kanser metabolizmasındaki değişimi gibi çeşitli mekanizmalarla açıklanmıştır. Bu konular Tablo 4 ve 5'te detaylıca gösterilmiş olup, antiparazitik aktiviteye sahip antikanser ilaçlar Tablo 5'te, antikanser aktiviteye sahip antiparazitik ilaçlar ise Tablo 4'te gösterilmiştir. Ancak antikanser ilaçların antiparazitik ajan olarak kullanılmasıyla ilgili iki sorun öne çıkmaktadır: Birincisi, antikanser ilaçlar genellikle daha toksiktir, örnek olarak metotreksatin sıtma tedavisinde etkili olduğu gösterilmiş olmasına rağmen toksisitesiyle ilgili endişeler nedeniyle yaygın olarak kullanılamamış olması verilebilir. İkincisi ise antikanser ilaçların antiparazitik ilaçlardan daha pahalı olmalarıdır. Bu nedenle, antiparazitik ilaçları antikanser ajanları olarak uygun hale getirmek için çalışmalar yapmak daha faydalı

olacaktır. Ayrıca, antikanser ve antiparazitik ilaçların karşılıklı etkisinde yer alan mekanizmaları anlamak bu amaca ulaşmada faydalı olabilir. Yine, antikanser ve antiparazitik ilaçların karşılıklı etkisi için paylaşılan antijenlerin veya yüzey moleküllerinin belirlenmesi, daha önce belirtildiği gibi kanser immünoterapisinde kullanılmak üzere uygun moleküller sağlayabilir (29). Bu nedenle, parazitler hastalıkların farklı kanser türlerinde neden olduğu potansiyel yararlı ve/veya zararlı etkileri açıklığa kavuşturmak için daha kapsamlı çalışmalara ihtiyaç vardır (18). Anti-parazitik ajanlar, gelecekte mevcut antikanser ilaçların etkisini artırmak için adjuvanlar olarak kullanılabilirler. Birkaç *in vitro* çalışma, parazitlerden köken alan bazı moleküllerin apoptozu indükleyebileceğini göstermesine rağmen, sadece birkaç çalışma altta yatan mekanizmayı tanımlamıştır. Bir araştırma parazit derivelerinin apoptozu artırma etkisini kaspaz 3'ün uyarılması aracılığıyla olduğunu belirtirken (30), diğer iki çalışmada antitümör etkinliğin çoğalmanın baskılanmasına veya bölgeye enflamatuvar hücrelerin toplanmasının engellenmesine bağlı olduğu ifade edilmiştir (31). Ancak, parazit kökenli moleküllerin tedavide güvenle kullanılmasını sağlamak için tüm mekanizmaları tanımlayan daha ayrıntılı çalışmalara ihtiyaç duyulmaktadır.

SONUÇ

Parazit ve kanser ilişkisi hakkında karşılaştırmalı çalışmalar, ortak özellikleri olduğuna kanaat getirmektedir. Parazit enfeksiyonlarının kanserojenik ve antikanser etkilerinin altında yatan mekanizmaların açıklığa kavuşturulmasının parazitoloji ve onkoloji bilimine önemli katkıların olacağı açıktır. Yine, bu mekanizmaların bilinmesi halinde biyolojik ajanlardan türetilen moleküllerin kemoterapi ve/veya ve immünoterapi ile birlikte kullanılması, kanserde tedavi başarısını artırmak için kullanılabilir ve böylece kanser kaynaklı morbidite ve mortalitede azalma sağlanabilir.

Tablo 4. Antikanser etkileri olan antiparazitik ilaçlar

İlaç sınıfı	İlaçlar	Etkili olduğu kanser türü	Etki mekanizması	Kaynak
İnsektisidal, antimalaryal	Manzamine A	Pankreas kanseri	Tek hücre oluşumunu azaltır, hücre göçüne engel olur ve tümör hücre hattının apoptoza duyarlılığını artırır	(109)
Anti-trypanozomal ajan	Suramin	Prostat kanseri	Hücre büyümesi ve proliferasyonu için kritik olan protein kinaz enzim aktivitesini bloke eder, tümör biyolojisinde farklılaşma dahil önemli etkileri olan doku glikoz amino glikanlarında artışa neden olur	(110,111)
Antimalarial	Mefloquine	Kanser	Otofajiyi inhibe eder	(112)
Antimalarial	Artemisin	Kanser	Doğrudan DNA hasarını (genotoksisite) indükleyerek veya dolaylı olarak maligniteyle ilgili bir dizi sinyal yoluna müdahale ederek etki eder. Anjiyogenezi inhibe eder ve endoperoksit bant mekanizmasına sahip bir antitümör etkiye sahiptir. Ayrıca, kanser hücrelerinde güçlü anti-proliferatif aktivite gösterir	(113,114)
Antelmintik ajan	Albendazol	Akciğer kanseri	Tümör büyümesinin inhibisyonu	(91)
		Kolorektal kanser	Tümör büyümesinin inhibisyonu, tümör belirteçlerinde düşüş veya stabilizasyon	(21)
		Hepatoselüler kanser	Hücre proliferasyonunda inhibisyon	(115)
		Ovaryum kanseri, adrenokortikal kanser	Tümör büyümesinin inhibisyonu	(82)
Antimalarial	Klorokin	Kanser	Kanser tedavisi için potansiyel bir hedef olan oftofajiyi inhibe edebilir	(116)

Tablo 4. Devamı

İlaç sınıfı	İlaçlar	Etkili olduğu kanser türü	Etki mekanizması	Kaynak
Antelmintik ajan	İvermektin	Meme kanseri	Otofajiyi indüklemek için Akt/mTOR yolunun inhibisyonu ve p-21 ile aktive edilmiş kinaz 1 (PAK1) aktivasyonu	(117)
			Apoptozu artırmadan hücre döngüsünü bloke ederek hücre proliferasyonunun ve Wnt yolunun inhibisyonu	(118)
		Kolanjiyokarsinoma (CCA)	Proliferasyonun inhibisyonu S fazında hücre döngüsünü durdurma ve apoptozu teşvik etme	(119)
		Hepatoselüler karsinom	Yes ile ilişkili protein 1 (YAP1) aktivitesini bloke etme	(120)
		Beyin gliyomu	Mitokondriyal disfonksiyon ve oksidatif stresin indüksiyonu ile hücre proliferasyonunu inhibe etme ve kaspaz bağımlı olarak apoptozu indükleme Beynin mikrovasküler endotel hücrelerinin apoptozunu indükleme ve anjiyogenezi inhibe etme Akt/mTOR yolunu inhibe ederek kanser hücrelerinin proliferasyonunu inhibe etme (Potansiyel bir RNA helikaz inhibitörü olan ivermektin, kan-beyin bariyerini etkili bir şekilde geçemediği için gliomaların tedavisinde kullanılması uygun değildir)	(121-123)
		Rahim ağzı kanseri	HeLa hücrelerinin hücre döngüsünü G1/S fazında bloke etme ve hücre proliferasyonunu ve göçünü önemli ölçüde inhibe etme (hücrelerde apoptozla ilgili tipik morfolojik değişiklikler gözlenmiştir)	(124)
		Ovaryum kanseri	PAK1 kinaz inhibisyonu ile ilişkili olarak hücre proliferasyonunu inhibe etme KPNB1'e bağımlı bir mekanizma ile hücre döngüsünü bloke etme ve hücre apoptozunu indükleme Paklitaksel ile kombine tedavide, tümör büyümesini inhibe etme (Akt/mTOR yolağının inhibisyonu ile Sisplatin etkinliğini artırabilmektedir)	(125-127)
		Hematolojik kanserler	Hücreye klorür iyonlarının akışındaki artışla ilişkili, plazma membranının hiperpolarizasyonuna ve reaktif oksijen türlerinin (ROS) üretiminin indüksiyonuna neden olarak normal hematopoietik hücreleri etkilemeden düşük konsantrasyonlarda lösemi hücrelerini öldürme	(128)
		Mide kanseri	YAP1 ekspresyonuna bağımlı olduğu <i>in vivo</i> ve <i>in vitro</i> olarak hücre proliferasyonunu önemli ölçüde inhibe etme	(129)
		Kolorektal kanser	Proliferasyonun inhibisyonu ve Wnt yolunu bloke ederek apoptozu teşvik etme	(130)
		Renal hücreli karsinom	Mitokondriyal disfonksiyon ile kanser hücre proliferasyonunu inhibe etme	(131)
		Prostat kanseri	Kanseri hücre hattı olan LNCaP'deki anti-androjen ilaç olan enzalutamidinin ilaç aktivitesini artırabilme ve bir diğer kanser hücre hattı PC3'ün dosetaksel direncini tersine çevirme	(132)
		Nazofarengeal kanser	MAPK yolunu inhibe etmek için PAK1 kinaz aktivitesinin azaltılmasıyla sitotoksik bir etkiye sahip olup <i>in vitro</i> olarak farelerde nazofarengeal karsinom gelişimini önemli ölçüde inhibe etme	(133)
		Akciğer kanseri	YAP1 aktivitesini inhibe ederek H1299 kanser hücrelerinin proliferasyonunu inhibe etme Erlotinib ile kombine edildiğinde EGFR aktivitesini düzenleyerek ve HCC827 akciğer kanseri hücrelerinde sinerjik bir öldürme etkisi ortaya koyma EMT'yi inhibe ederek akciğer kanseri hücrelerinin metastazını azaltabilme	(120,133)
		Melanom	Dapafinib ile birlikte antitümör aktivitesini önemli ölçüde artırma PAK1'in anti-melanom aktivitesine aracılık etme TFE3'ün nükleer translokasyonunu aktive etme ve SK-MEL-28 melanom hücrelerinde TFE3'ün (Ser321) defosforilasyonu ile otofajiye bağımlı hücre ölümünü indükleme	(134,135)

Tablo 5. Antiparazitik aktiviteye sahip antikanser ilaçlar

İlaç sınıfı	İlaçlar	Etki ettiği parazitler	Etki mekanizmaları	Kaynak
Histon deasetilaz inhibitörleri	Depsipeptid	Anti-leishmanial <i>Plasmodium</i> sp., <i>S. mansoni</i>	Apoptoz benzeri bir sürece yol açabilen mitokondriyal elektrokimyasal gradyanın depolarizasyonu	(136-138)
Depsipeptid (meme ve kolon kanseri, prostat kanseri ilacı)	Kahalalide F	Anti-leishmanial	Sitotoksitesiteyi indükler ve G1 fazında hücre döngüsünü bloke eder Zarın pertürbasyonu yoluyla antitümör aktivitesini indükler	(139)
Antineoplastik, kronik miyelojenöz lösemi (CML), gastrointestinal tümörler	Imatinib	Cestod larvaları, <i>Echinococcus multilocularis</i> kistleri	Tirozin kinaz inhibitörü	(140)
		Schistosomiasis	Parazit fizyolojisi üzerine önemli etkileri olduğu tespit edilmiştir	(141)
Antifolatlar	TMX ve MTX	<i>P. falciparum</i>	Toksik etkisinden dolayı düşük dozlarda sıtmaya karşı kullanılmaktadır	(142)
Altın kompleksleri	Cisplatin	Anti-leishmanial	Parazitin CD8 + T hücresi aracılı öldürülmesini artırabilir Parazitlerin apoptoz benzeri hücre ölümüne neden olur	(143-145)
		Anti-trypanosoma	Sitotoksik T lenfosit aracılı antitümör bağışıklığına neden olma	(146)
	Platin, paladyum, rutenyum	Anti-leishmanial	DNA'yı bağlama yeteneklerinden kaynaklanan antitümör etkilere sahiptirler	(145)
	Auranofin, aurothiomalate, aurothioglucos	<i>S. mansoni</i>	<i>S. mansoni</i> 'nin tioredoksin glutatyon redüktaz (TGR) enziminin inhibisyonu	(147)
		<i>P. falciparum</i>	Auranofin, parazitin büyümesini engeller	(148)

***Etik**

Hakem Değerlendirmesi: Editörler kurulu ve editörler kurulu dışında olan kişiler tarafından değerlendirilmiştir.

***Yazarlık Katkıları**

Konsept: F.Ç., S.Ş., Dizayn: F.Ç., S.Ş., Veri Toplama veya İşleme: F.Ç., S.Ş., Analiz veya Yorumlama: S.Ş., F.Ç., Literatür Arama: F.Ç., S.Ş., Yazan: S.Ş., F.Ç.

Çıkar Çatışması: Yazarlar tarafından çıkar çatışması bildirilmemiştir.

Finansal Destek: Yazarlar tarafından finansal destek almadıkları bildirilmiştir.

KAYNAKLAR

- Cooper GM, Hausman RE, Hausman RE. The cell: a molecular approach: ASM press Washington, DC; 2007.
- Butterfield LH. Cancer vaccines. *BMJ* 2015; 350: h988.
- Carbone M, Arron ST, Beutler B, Bononi A, Cavenee W, Cleaver JE, et al. Tumour predisposition and cancer syndromes as models to study gene-environment interactions. *Nat Rev Cancer* 2020; 20: 533-49.
- de Martel C, Ferlay J, Franceschi S, Vignat J, Bray F, Forman D, et al. Global burden of cancers attributable to infections in 2008: a review and synthetic analysis. *Lancet Oncol* 2012; 13: 607-15.
- Bouvard V, Baan R, Straif K, Grosse Y, Secretan B, El Ghissassi F, et al. A review of human carcinogens--Part B: biological agents. *Lancet Oncol* 2009; 10: 321-2.
- Group IW. IARC monographs on the evaluation of carcinogenic risks to humans. IARC; 2012.
- Siles-Lucas M, Nunes CP, Zaha A. Comparative analysis of the 14-3-3 gene and its expression in *Echinococcus granulosus* and *Echinococcus multilocularis* metacestodes. *Parasitology* 2001; 122(Pt 3): 281-7.
- Kaczanowski S, Sajid M, Reece SE. Evolution of apoptosis-like programmed cell death in unicellular protozoan parasites. *Parasit Vectors* 2011; 4: 1-8.
- Doenhoff M, Curtis RH, Ngaiza J, Modha J. Proteases in the schistosome life cycle: a paradigm for tumour metastasis. *Cancer Metastasis Rev* 1990; 9: 381-92.
- James ER, Green DR. Manipulation of apoptosis in the host-parasite interaction. *Trends Parasitol* 2004; 20: 280-7.
- Data and statistics, causes of death. Table 3. Estimated deaths per 100.000 population by cause and number state. World Health Organization. 2002. Available from: <https://www.who.int/>
- Cancer mortality among American Indians and Alaska Natives--United States, 1994-1998. *MMWR* 2003; 52: 704-7.
- Cong W, Liu G-H, Meng QF, Dong W, Qin SY, Zhang FK, et al. *Toxoplasma gondii* infection in cancer patients: prevalence, risk factors, genotypes and association with clinical diagnosis. *Cancer Lett* 2015; 359: 307-13.
- Garcia SB, Aranha AL, Garcia FRB, Basile FV, Pinto APM, de Oliveira EC, et al. A retrospective study of histopathological findings in 894 cases of megacolon: what is the relationship between megacolon and colonic cancer? *Rev Inst Med Trop Sao Paulo* 2003; 45: 91-3.
- Gandomani HS, Tarazoj AA, Siri FH, karimi Rozveh A, Hosseini S, Borujeni NN, et al. Essentials of bladder cancer worldwide: incidence, mortality rate and risk factors. *Biomed Res Ther* 2017; 4: 1638-55.
- Araújo A, Reinhard K, Ferreira LF, Pucu E, Chieffi PP. Paleoparasitology: the origin of human parasites. *Arq Neuropsiquiat* 2013; 71(9B): 722-6.
- Kang YJ, Jo JO, Cho MK, Yu HS, Leem SH, Song KS, et al. *Trichinella spiralis* infection reduces tumor growth and metastasis of B16-F10 melanoma cells. *Vet Parasitol* 2013; 196: 106-13.
- Callejas BE, Martínez-Saucedo D, Terrazas LI. Parasites as negative regulators of cancer. *Biosci Rep* 2018; 38: BSR20180935.
- Feng M, Cheng X. Parasite-associated cancers (blood flukes/liver flukes). *Adv Exp Med Biol* 2017; 193-205.

20. Batmonkh Z, Kallinikova V, Pakhorukova L, Kravtsov E, Karpenko L, Dalin M. In vivo anticancer activity of lysates from *Trypanosoma cruzi* of different genetic groups. *Bull Exp Biol Med* 2006; 142: 470-3.
21. Darani HY, Shirzad H, Mansoori F, Zabardast N, Mahmoodzadeh M. Effects of *Toxoplasma gondii* and *Toxocara canis* antigens on WEHI-164 fibrosarcoma growth in a mouse model. *Korean J Parasitol* 2009; 47: 175-7.
22. Ubillos L, Medeiros A, Cancela M, Casaravilla C, Saldaña J, Domínguez L, et al. Characterization of the carcinoma-associated Tk antigen in helminth parasites. *Exp Parasitol* 2007; 116: 129-36.
23. Errico DA, Medeiros A, Míguez M, Casaravilla C, Malgor R, Carmona C, et al. O-glycosylation in *Echinococcus granulosus*: identification and characterization of the carcinoma-associated Tn antigen. *Exp Parasitol* 2001; 98: 100-9.
24. Baldus SE, Engelmann K, Hänisch FG. MUC1 and the MUCs: a family of human mucins with impact in cancer biology. *Crit Rev Clin Lab Sci* 2004; 41: 189-231.
25. Thors C, Jansson B, Helin H, Linder E. Thomsen-Friedenreich oncofetal antigen in *Schistosoma mansoni*: localization and immunogenicity in experimental mouse infection. *Parasitology* 2006; 132: 73-81.
26. Slovin SE, Keding SJ, Ragupathi G. Carbohydrate vaccines as immunotherapy for cancer. *Immun Cell Biol* 2005; 83: 418-28.
27. Daneshpour S, Bahadoran M, Hejazi SH, Eskandarian AA, Mahmoudzadeh M, Darani HY. Common antigens between hydatid cyst and cancers. *Adv Biomed Res* 2016; 5: 9.
28. Baird JR, Byrne KT, Lizotte PH, Toraya-Brown S, Scarlett UK, Alexander MP, et al. Immune-mediated regression of established B16F10 melanoma by intratumoral injection of attenuated *Toxoplasma gondii* protects against rechallenge. *J Immunol* 2013; 190: 469-78.
29. Darani HY, Yousefi M. Parasites and cancers: parasite antigens as possible targets for cancer immunotherapy. *Future Oncol* 2012; 8: 1529-35.
30. Atayde VD, Jasiulionis MG, Cortez M, Yoshida N. A recombinant protein based on *Trypanosoma cruzi* surface molecule gp82 induces apoptotic cell death in melanoma cells. *Melanoma Res* 2008; 18: 172-83.
31. Molinari JL, Mejia H, White Jr AC, Garrido E, Borgonio VM, Baig S, et al. *Taenia solium*: a cysteine protease secreted by metacestodes depletes human CD4 lymphocytes in vitro. *Exp Parasitol* 2000; 94: 133-42.
32. Berry A, Iriart X, Fillaux J, Magnaval J. [Urinary schistosomiasis and cancer]. *Bull Soc Pathol Exot* 2017; 110: 68-75.
33. Khaled H. Schistosomiasis and cancer in Egypt. *J Adv Res* 2013; 4: 461-6.
34. Figueiredo JC, Richter J, Borja N, Balaca A, Costa S, Belo S, et al. Prostate adenocarcinoma associated with prostatic infection due to *Schistosoma haematobium*. Case report and systematic review. *Parasitol Res* 2015; 114: 351-8.
35. Sekiguchi A, Shindo G, Okabe H, Aoyanagi N, Furuse A, Oka T. [A case of metastatic lung tumor of the colon cancer with ova of *Schistosoma japonicum* in the resected lung specimen]. *Kyobu Geka* 1989; 42: 1025-8.
36. Chen MG. Assessment of morbidity due to *Schistosoma japonicum* infection in China. *Infect Dis Poverty* 2014; 3: 16.
37. Matsuda K, Masaki T, Ishii S, Yamashita H, Watanabe T, Nagawa H, et al. Possible associations of rectal carcinoma with *Schistosoma japonicum* infection and membranous nephropathy: a case report with a review. *Japan J Clin Oncol* 1999; 29: 576-81.
38. Van Tong H, Brindley PJ, Meyer CG, Velavan TP. Parasite infection, carcinogenesis and human malignancy. *EBioMedicine* 2017; 15: 12-23.
39. Qiu DC, Hubbard A, Zhong B, Zhang Y, Spear R. A matched, case-control study of the association between *Schistosoma japonicum* and liver and colon cancers, in rural China. *Ann Trop Med Parasitol* 2005; 99: 47-52.
40. Almeida GFG, Sarinho FW, de Abreu PC, Filho JBO, Moura MAL, Ribeiro LNB, et al. DNA Repair Defect and RAS Mutation in Two Patients With *Schistosoma mansoni*-Associated Colorectal Cancer: Carcinogenesis Steps or Mere Coincidence? *J Global Oncol* 2017; 3: 423-6.
41. Salim OE, Hamid HK, Mekki SO, Suleiman SH, Ibrahim SZ. Colorectal carcinoma associated with schistosomiasis: a possible causal relationship. *World J Surg Oncol* 2010; 8: 68.
42. Basílio-de-Oliveira CA, Aquino A, Simon EF, Eyer-Silva WA. Concomitant prostatic schistosomiasis and sdenocarcinoma: case report and review. *Braz J Infec Dis* 2002; 6: 45-9.
43. Madbouly KM, Senagore AJ, Mukerjee A, Hussien AM, Shehata M, Navine P, et al. Colorectal cancer in a population with endemic *Schistosoma mansoni*: is this an at-risk population? *Int J Colorectal Dis* 2007; 22: 175-81.
44. Kiremit MC, Cakir A, Arslan F, Ormeci T, Erkuurt B, Albayrak S. The bladder carcinoma secondary to *Schistosoma mansoni* infection: A case report with review of the literature. *Int J Surg Case Rep* 2015; 13: 76-8.
45. Cuesta RA, Kaw YT, Duwaji MS. *Schistosoma mekongi* infection in a leiomyosarcoma of the small bowel: a case report. *Hum Pathol* 1992; 23: 471-3.
46. Müller M. [A young woman from Cameroon with rectal blood loss, intestinal Schistosomiasis and rectosigmoid carcinoma]. *Ned Tijdschr Geneesk* 2008; 152: 951-5.
47. Sripa B, Brindley PJ, Mulvenna J, Laha T, Smout MJ, Mairiang E, et al. The tumorigenic liver fluke *Opisthorchis viverrini*-multiple pathways to cancer. *Trend Parasitol* 2012; 28: 395-407.
48. Fava G, Lorenzini I. Molecular pathogenesis of cholangiocarcinoma. *Int J Hepatol* 2011.
49. Kim EM, Bae YM, Choi MH, Hong ST. Cyst formation, increased anti-inflammatory cytokines and expression of chemokines support for *Clonorchis sinensis* infection in FVB mice. *Parasitol Int* 2012; 61: 124-9.
50. Saltykova IV, Ogorodova LM, Bragina EY, Puzyrev VP, Freidin MB. *Opisthorchis felineus* liver fluke invasion is an environmental factor modifying genetic risk of atopic bronchial asthma. *Acta Trop* 2014; 139: 53-6.
51. Molyneux EM, Rochford R, Griffin B, Newton R, Jackson G, Menon G, et al. Burkitt's lymphoma. *Lancet* 2012; 379: 1234-44.
52. Torgbor C, Awuah P, Deitsch K, Kalantari P, Duca KA, Thorley-Lawson DA. A multifactorial role for *P. falciparum* malaria in endemic Burkitt's lymphoma pathogenesis. *PLoS Pathog* 2014; 10: e1004170.
53. Aka P, Vila MC, Jariwala A, Nkrumah E, Emmanuel B, Yagi M, et al. Endemic Burkitt lymphoma is associated with strength and diversity of *Plasmodium falciparum* malaria stage-specific antigen antibody response. *Blood* 2013; 122: 629-35.
54. Tanaka T, Hirata T, Parrott G, Higashiarakawa M, Kinjo T, Kinjo T, et al. Relationship among *Strongyloides stercoralis* infection, human T-cell lymphotropic virus type 1 infection, and cancer: a 24-year cohort inpatient study in Okinawa, Japan. *Am J Trop Med Hyg* 2016; 94: 365-70.
55. Gabet A-S, Mortreux F, Talarmin A, Plumelle Y, Leroy A, Gessain A, et al. High circulating proviral load with oligoclonal expansion of HTLV-1 bearing T cells in HTLV-1 carriers with strongyloidiasis. *Oncogene* 2000; 19: 4954-60.
56. Seo AN, Goo YK, Chung DI, Hong Y, Kwon O, Bae HI. Comorbid gastric adenocarcinoma and gastric and duodenal *Strongyloides stercoralis* infection: a case report. *Korean J Parasitol* 2015; 53: 95-9.
57. Tomaino C, Catalano C, Tiba M, Aron J. Su2012 A First Case Report of Colorectal Cancer Associated With Chronic *Strongyloides stercoralis* Colitis and the Complex Management Decisions That Follow. *Gastroenterology* 2015; 148: 575.
58. Bahrami S, Esmailzadeh S, Oryan A. Role of oxidative stress in concomitant occurrence of *Fasciola gigantica* and leiomyoma in cattle. *Vet Parasitol* 2014; 203: 43-50.
59. Pastille E, Frede A, McSorley HJ, Gräß J, Adamczyk A, Kollenda S, et al. Intestinal helminth infection drives carcinogenesis in colitis-associated colon cancer. *PLoS Pathog* 2017; 13: e1006649.
60. Andrade R, Dantas A, Pimentel L, Galiza G, Carvalho F, Costa V, et al. *Platynosomum fastosum*-induced cholangiocarcinomas in cats. *Vet Parasitol* 2012; 190: 277-80.
61. Kalantari N, Gorgani-Firouzjaee T, Ghaffari S, Bayani M, Ghaffari T, Chehrizi M. Association between *Cryptosporidium* infection and cancer: A systematic review and meta-analysis. *Parasitol Int* 2020; 74: 101979.

62. Liu J, Deng M, Lancto CA, Abrahamsen MS, Rutherford MS, Enomoto S. Biphasic modulation of apoptotic pathways in *Cryptosporidium parvum*-infected human intestinal epithelial cells. *Infect Immun* 2009; 77: 837-49.
63. Abdou AG, Harba NM, Afifi AF, Elnaidany NE. Assessment of *Cryptosporidium parvum* infection in immunocompetent and immunocompromised mice and its role in triggering intestinal dysplasia. *Int J Infect Dis* 2013; 17: 593-600.
64. Shen DF, Herbort CP, Tuailon N, Buggage RR, Egwuagu CE, Chan CC. Detection of *Toxoplasma gondii* DNA in primary intraocular B-cell lymphoma. *Modern Pathol* 2001; 14: 995-9.
65. Lu N, Liu C, Wang J, Ding Y, Ai Q. Toxoplasmosis complicating lung cancer: a case report. *Int Med Case Report J* 2015; 8: 37-40.
66. Sayyahfar S, Karimi A, Gharib A, Fahimzad A. Association of systemic anaplastic large cell lymphoma and active toxoplasmosis in a child. *Iran J Cancer Prev* 2015; 8: e3438.
67. Thomas F, Lafferty KD, Brodeur J, Elguero E, Gauthier-Clerc M, Missé D. Incidence of adult brain cancers is higher in countries where the protozoan parasite *Toxoplasma gondii* is common. *Biol Lett* 2012; 8: 101-3.
68. Motamedi M, Arab S, Moazzeni SM, Abadi MK, Hadjati J. Improvement of a dendritic cell-based therapeutic cancer vaccine with components of *Toxoplasma gondii*. *Clin Vac Immunol* 2009; 16: 1393-8.
69. Kim JO, Jung SS, Kim SY, Kim TY, Shin DW, Lee JH, et al. Inhibition of Lewis lung carcinoma growth by *Toxoplasma gondii* through induction of Th1 immune responses and inhibition of angiogenesis. *J Korean Med Sci* 2007; 22(Suppl): S38-46.
70. Herrera LA, Rodríguez U, Gebhart E, Ostrosky-Wegman P. Increased translocation frequency of chromosomes 7, 11 and 14 in lymphocytes from patients with neurocysticercosis. *Mutagenes* 2001;16: 495-7.
71. Twu O, Dessi D, Vu A, Mercer F, Stevens GC, De Miguel N, et al. *Trichomonas vaginalis* homolog of macrophage migration inhibitory factor induces prostate cell growth, invasiveness, and inflammatory responses. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2014; 111: 8179-84.
72. Menezes RC, Tortelly R, Gomes DC, Pinto RM. Nodular typhlitis associated with the nematodes *Heterakis gallinarum* and *Heterakis isolonche* in pheasants: frequency and pathology with evidence of neoplasia. *Mem Inst Oswaldo Cruz* 2003; 98: 1011-6.
73. Cock-Rada AM, Medjkane S, Janski N, Yousfi N, Perichon M, Chaussepied M, et al. SMYD3 promotes cancer invasion by epigenetic upregulation of the metalloproteinase MMP-9. *Cancer Res* 2012; 72: 810-20.
74. Noya V, Bay S, Festari MF, García EP, Rodríguez E, Chiale C, et al. Mucin-like peptides from *Echinococcus granulosus* induce antitumor activity. *Int J Oncol* 2013; 43 :775-84.
75. Berriel E, Russo S, Monin L, Festari MF, Berois N, Fernández G, et al. Antitumor activity of human hydatid cyst fluid in a murine model of colon cancer. *ScientificWorldJournal* 2013; 2013: 230176.
76. Wang X, Fu B, Yang S, Wu X, Cui G, Liu M, et al. *Trichinella spiralis*--A potential anti-tumor agent. *Vet Parasitol* 2009; 159: 249-52.
77. Wang X, Liu M, Sun S, Liu X, Yu L, Wang X, et al. An anti-tumor protein produced by *Trichinella spiralis* induces apoptosis in human hepatoma H7402 cells. *Vet Parasitol* 2013; 194: 186-8.
78. da Silva Manoel-Caetano F, Borim AA, Caetano A, Cury PcM, Silva AE. Cytogenetic alterations in chagasic achalasia compared to esophageal carcinoma. *Cancer Genet Cytogenet* 2004; 149: 17-22.
79. Bellini MF, Manzato AJ, Silva AE, Varela-García M. Chromosomal imbalances are uncommon in chagasic megaesophagus. *BMC Gastroenterol* 2010; 10: 20.
80. Ubillos L, Freire T, Berriel E, Chiribao ML, Chiale C, Festari MF, et al. *Trypanosoma cruzi* extracts elicit protective immune response against chemically induced colon and mammary cancers. *Int J Cancer* 2016; 138: 1719-31.
81. López NC, Valck C, Ramírez G, Rodríguez M, Ribeiro C, Orellana J, et al. Antiangiogenic and antitumor effects of *Trypanosoma cruzi* Calreticulin. *PLoS Negl Trop Dis* 2010; 4: e730.
82. Kallinikova V, Borisova E, Pakhorukova L, Ogloblina T, Batmonkh T, Kravtsov E, et al. [Immunization against *Trypanosoma cruzi* and tumor growth in mice]. *Med Parazitol (Mosk)* 2006; 9-12.
83. Kallinikova V, Batmonkh T, Kosobokova E, Pakhorukova L, Ogloblina T, Kravtsov E, et al. [Antibodies against *Trypanosoma cruzi* in intact mice and their oncoprotective effect]. *Med Parazitol (Mosk)* 2008; 11-5.
84. Zenina A, Kravtsov E, Tsetsegsaikhan B, Yashina N, Dalin M, Karpenko L, et al. The study of immunological component in antitumor effect of *Trypanosoma cruzi*. *Bull Exp Biol Med* 2008; 145: 352-4.
85. Kallinikova V, Matekin P, Ogloblina T, Leikina M, Kononenko A, Sokolova N, et al. [Anticancer Properties of Flagellate Protozoan *Trypanosoma cruzi* Chagas, 1909]. *Izv Akad Nauk Ser Biol* 2001; 299-311.
86. Abello-Cáceres P, Pizarro-Bauerle J, Rosas C, Maldonado I, Aguilar-Guzmán L, González C, et al. Does native *Trypanosoma cruzi* calreticulin mediate growth inhibition of a mammary tumor during infection? *BMC Cancer* 2016; 16: 731.
87. Hayes K, Cliffe L, Potten C, Booth C, Grecis R. *Trichuris muris* infection is associated with exacerbated intestinal tumours. *Immunol* 2013; 140: 102.
88. León-Cabrera S, Callejas BE, Ledesma-Soto Y, Coronel J, Pérez-Plasencia C, Gutiérrez-Cirlos EB, et al. Extraintestinal helminth infection reduces the development of colitis-associated tumorigenesis. *Int J Biol Sci* 2014; 10: 948-56.
89. Hunter CA, Yu D, Gee M, Ngo CV, Sevignani C, Goldschmidt M, et al. Cutting edge: systemic inhibition of angiogenesis underlies resistance to tumors during acute toxoplasmosis. *The J Immunol* 2001; 166: 5878-81.
90. Pidherney MS, Alizadeh H, Stewart GL, McCulley JP, Niederkorn JY. In vitro and in vivo tumoricidal properties of a pathogenic/free-living amoeba. *Cancer Lett* 1993; 72: 91-8.
91. Chen L, He Z, Qin L, Li Q, Shi X, Zhao S, et al. Antitumor effect of malaria parasite infection in a murine Lewis lung cancer model through induction of innate and adaptive immunity. *PLoS One* 2011; 6: e24407.
92. Ruiz-Manzano RA, Hernández-Cervantes R, Del Río-Araiza VH, Palacios-Arreola MI, Nava-Castro KE, Morales-Montor J. Immune response to chronic *Toxocara canis* infection in a mice model. *Parasite Immunol* 2019; 41: e12672.
93. McSorley HJ, Maizels RM. Helminth infections and host immune regulation. *Clin Microbiol Rev* 2012; 25: 585-608.
94. Certad G, Ngouanesavanh T, Guyot K, Gantois N, Chassat T, Mouray A, et al. *Cryptosporidium parvum*, a potential cause of colic adenocarcinoma. *Infect Agents Cancer* 2007; 2: 22.
95. Thuwajit C, Thuwajit P, Kaewkes S, Sripa B, Uchida K, Miwa M, et al. Increased cell proliferation of mouse fibroblast NIH-3T3 in vitro induced by excretory/secretory product(s) from *Opisthorchis viverrini*. *Parasitology* 2004; 129: 455-64.
96. Maksimova GA, Pakharukova MY, Kashina EV, Zhukova NA, Kovner AV, Lvova MN, et al. Effect of *Opisthorchis felinus* infection and dimethylnitrosamine administration on the induction of cholangiocarcinoma in Syrian hamsters. *Parasitol Int* 2017; 66: 458-63.
97. Turhan N, Esendagli G, Ozkayar O, Tunali G, Sokmensuer C, Abbasoglu O. Co-existence of *Echinococcus granulosus* infection and cancer metastasis in the liver correlates with reduced Th1 immune responses. *Parasite Immunol* 2015; 37: 16-22.
98. Chookami M, Sharafi S, Sefiddashti R, Bahadoran M, Pestechian N, Yousofi Darani H. Effect of alive protoscoleces of hydatid cyst on the growth of melanoma cells in mouse model. *J Isfahan Med School* 2014; 32: 281.
99. Altun A, Saraydin SU, Soylu S, Inan DS, Yasti C, Ozdenkaya Y, et al. Chemopreventive effects of hydatid disease on experimental breast cancer. *Asian Pac J Cancer Prev* 2015; 16: 1391-5.
100. Ranasinghe SL, Boyle GM, Fischer K, Potriquet J, Mulvenna JP, McManus DP. Kunitz type protease inhibitor EgKI-1 from the canine tapeworm *Echinococcus granulosus* as a promising therapeutic against breast cancer. *PLoS One* 2018; 13: e0200433.

101. Rostami SR, Daneshpour S, Mofid MR, Andalib A, Eskandariyan A, Yousofi HD. Effect of hydatid cyst antigens on inhibition of melanoma cancer growth in mouse model. *Cell Mol Biol (Noisy-le-grand)* 2018; 64: 1-5.
102. Cheever AW, Kuntz RE, Moore JA, Huang T. Proliferative epithelial lesions of the urinary bladder in cynomolgus monkeys (*Macaca fascicularis*) infected with *Schistosoma intercalatum*. *Cancer Res* 1976; 36: 2928-31.
103. Nyame K, Cummings R, Damian R. *Schistosoma mansoni* synthesizes glycoproteins containing terminal O-linked N-acetylglucosamine residues. *J Biol Chem* 1987; 262: 7990-5.
104. Meichenin M, Rocher J, Galanina O, Bovin N, Nifant'ev N, Sherman A, et al. Tk, a new colon tumor-associated antigen resulting from altered O-glycosylation. *Cancer Res* 2000; 60: 5499-507.
105. Freire T, Casaravilla C, Carmona C, Osinaga E. Mucin-type O-glycosylation in *Fasciola hepatica*: characterisation of carcinoma-associated Tn and sialyl-Tn antigens and evaluation of UDP-GalNAc: polypeptide N-acetylgalactosaminyltransferase activity. *Int J Parasitol* 2003; 33: 47-56.
106. Casaravilla C, Malgor R, Carmona C. Characterization of carbohydrates of adult *Echinococcus granulosus* by lectin-binding analysis. *J Parasitol* 2003; 89: 57-61.
107. Sharafi SM, Rafiei R, Rafiei R, Hadipour M, Shirzad H, Khanahmad H, et al. A Nonglycosylated 27 kDa molecule as common antigen between human breast cancer and *Echinococcus granulosus* hydatid cyst wall. *Adv Breast Cancer Res* 2016; 5: 90.
108. Sharafi SM, Shirzad H, Khanahmad H, Ataei B, Darani HY. Monoclonal antibodies production against a 40kDa band of hydatid cyst fluid. *Recent Pat Biotechnol* 2018; 12: 57-64.
109. Guzmán EA, Johnson JD, Linley PA, Gunasekera SE, Wright AE. A novel activity from an old compound: Manzamine A reduces the metastatic potential of AsPC-1 pancreatic cancer cells and sensitizes them to TRAIL-induced apoptosis. *Invest New Drugs* 2011; 29: 777-85.
110. Stein C, LaRocca R, Thomas R, McAtee N, Myers CE. Suramin: an anticancer drug with a unique mechanism of action. *J Clin Oncol* 1989; 7: 499-508.
111. McGeary RP, Bennett AJ, Tran QB, Cosgrove KL, Ross BP. Suramin: clinical uses and structure-activity relationships. *Mini Rev Med Chem* 2008; 8: 1384-94.
112. Kumar N, Singh R, Rawat DS. Tetraoxanes: synthetic and medicinal chemistry perspective. *Med Res Rev* 2012; 32: 581-610.
113. Chen HH, Zhou HJ, Fang X. Inhibition of human cancer cell line growth and human umbilical vein endothelial cell angiogenesis by artemisinin derivatives in vitro. *Pharmacol Res* 2003; 48: 231-6.
114. Van Huijsduijnen RH, Guy RK, Chibale K, Haynes RK, Peitz I, Kelter G, et al. Anticancer properties of distinct antimalarial drug classes. *PLoS One* 2013; 8: e82962.
115. Yousofi Darani H, Soozangar N, Khorami S, Taji F, Yousofi M, Shirzad H. Hydatid cyst protoscolices induce cell death in WEHI-164 fibrosarcoma cells and inhibit the proliferation of baby hamster kidney fibroblasts in vitro. *J Parasitol Res* 2012; 2012: 304183.
116. Sharma N, Thomas S, Golden EB, Hofman FM, Chen TC, Petasis NA, et al. Inhibition of autophagy and induction of breast cancer cell death by mefloquine, an antimalarial agent. *Cancer Lett* 2012; 326: 143-54.
117. Dou Q, Chen HN, Wang K, Yuan K, Lei Y, Li K, et al. Ivermectin induces cytostatic autophagy by blocking the PAK1/Akt axis in breast cancer. *Cancer Res* 2016; 76: 4457-69.
118. Diao H, Cheng N, Zhao Y, Xu H, Dong H, Thamm DH, et al. Ivermectin inhibits canine mammary tumor growth by regulating cell cycle progression and WNT signaling. *BMC Vet Res* 2019; 15: 276.
119. Intuyod K, Hahnvajanawong C, Pinlaor P, Pinlaor S. Anti-parasitic drug ivermectin exhibits potent anticancer activity against gemcitabine-resistant cholangiocarcinoma *in vitro*. *Anticancer Res* 2019; 39: 4837-43.
120. Nishio M, Sugimachi K, Goto H, Wang J, Morikawa T, Miyachi Y, et al. Dysregulated YAP1/TAZ and TGF- β signaling mediate hepatocarcinogenesis in *Mob1a/1b*-deficient mice. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2016; 113: E71-80.
121. Liu Y, Fang S, Sun Q, Liu B. Anthelmintic drug ivermectin inhibits angiogenesis, growth and survival of glioblastoma through inducing mitochondrial dysfunction and oxidative stress. *Biochem Biophys Res Commun* 2016; 480: 415-21.
122. Liu J, Liang H, Chen C, Wang X, Qu F, Wang H, et al. Ivermectin induces autophagy-mediated cell death through the AKT/mTOR signaling pathway in glioma cells. *Biosci Rep* 2019; 39: BSR20192489.
123. Kircik LH, Del Rosso JQ, Layton AM, Schaubert J. Over 25 years of clinical experience with ivermectin: an overview of safety for an increasing number of indications. *J Drugs Dermatol* 2016; 15: 325-32.
124. Zhang P, Zhang Y, Liu K, Liu B, Xu W, Gao J, et al. Ivermectin induces cell cycle arrest and apoptosis of HeLa cells via mitochondrial pathway. *Cell Prolif* 2019; 52: e12543.
125. Hashimoto H, Messerli SM, Sudo T, Maruta H. Ivermectin inactivates the kinase PAK1 and blocks the PAK1-dependent growth of human ovarian cancer and NF2 tumor cell lines. *Drug Discov Ther* 2009; 3: 243-6.
126. Kodama M, Kodama T, Newberg JY, Katayama H, Kobayashi M, Hanash SM, et al. In vivo loss-of-function screens identify KPNB1 as a new druggable oncogene in epithelial ovarian cancer. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2017; 114: E7301-E10.
127. Zhang X, Qin T, Zhu Z, Hong F, Xu Y, Zhang X, et al. Ivermectin augments the in vitro and in vivo efficacy of cisplatin in epithelial ovarian cancer by suppressing Akt/mTOR signaling. *Am J Med Sci* 2020; 359: 123-9.
128. Sharmeen S, Skrtic M, Sukhai MA, Hurren R, Gronda M, Wang X, et al. The antiparasitic agent ivermectin induces chloride-dependent membrane hyperpolarization and cell death in leukemia cells. *Blood* 2010; 116: 3593-603.
129. Nambara S, Masuda T, Nishio M, Kuramitsu S, Tobo T, Ogawa Y, et al. Antitumor effects of the antiparasitic agent ivermectin via inhibition of Yes-associated protein 1 expression in gastric cancer. *Oncotarget* 2017; 8: 107666-77.
130. Melotti A, Mas C, Kuciak M, Lorente-Trigos A, Borges I, Ruiz i Altaba A. The river blindness drug ivermectin and related macrocyclic lactones inhibit WNT-TCF pathway responses in human cancer. *EMBO Mol Med* 2014; 6: 1263-78.
131. Zhu M, Li Y, Zhou Z. Antibiotic ivermectin preferentially targets renal cancer through inducing mitochondrial dysfunction and oxidative damage. *Biochem Biophys Res Commun* 2017; 492: 373-8.
132. Nappi L, Aguda AH, Al Nakouzi N, Lejl-Garolla B, Beraldi E, Lallous N, et al. Ivermectin inhibits HSP27 and potentiates efficacy of oncogene targeting in tumor models. *J Clin Invest* 2020; 130: 699-714.
133. Gallardo F, Mariamé B, Gence R, Tilkin-Mariamé AF. Macrocyclic lactones inhibit nasopharyngeal carcinoma cells proliferation through PAK1 inhibition and reduce in vivo tumor growth. *Drug Des Devel Ther* 2018; 12: 2805-14.
134. Gallardo F, Teiti I, Rochaix P, Demilly E, Jullien D, Mariamé B, et al. Macrocyclic lactones block melanoma growth, metastases development and potentiate activity of anti-BRAF V600 inhibitors. *Clinical Skin Cancer* 2016; 1: 4-14. e3.
135. Deng F, Xu Q, Long J, Xie H. Suppressing ROS-TFE3-dependent autophagy enhances ivermectin-induced apoptosis in human melanoma cells. *J Cel Biochem* 2018. doi: 10.1002/jcb.27490.
136. Luque-Ortega JR, Cruz LJ, Albericio F, Rivas L. The antitumoral decapeptide IB-01212 kills *Leishmania* through an apoptosis-like process involving intracellular targets. *Mol Pharm* 2010; 7: 1608-17.
137. Marek M, Kannan S, Hauser AT, Mourão MM, Caby S, Cura V, et al. Structural basis for the inhibition of histone deacetylase 8 (HDAC8), a key epigenetic player in the blood fluke *Schistosoma mansoni*. *PLoS Pathog* 2013; 9: e1003645.
138. Sumanadasa SD, Goodman CD, Lucke AJ, Skinner-Adams T, Sahama I, Haque A, et al. Antimalarial activity of the anticancer histone deacetylase inhibitor SB939. *Antimicrob Agents Chemother* 2012; 56: 3849-56.

139. Sithranga Boopathy N, Kathiresan K. Anticancer drugs from marine flora: an overview. *J Oncol* 2010; 2010: 214186.
140. Hemer S, Brehm K. In vitro efficacy of the anticancer drug imatinib on *Echinococcus multilocularis* larvae. *Int J Antimicrob Agents* 2012; 40: 458-62.
141. Beckmann S, Grevelding C. Imatinib has a fatal impact on morphology, pairing stability and survival of adult *Schistosoma mansoni* in vitro. *Int J Parasitol* 2010; 40: 521-6.
142. Kiara SM, Okombo J, Masseno V, Mwai L, Ochola I, Borrmann S, et al. In vitro activity of antifolate and polymorphism in dihydrofolate reductase of *Plasmodium falciparum* isolates from the Kenyan coast: emergence of parasites with Ile-164-Leu mutation. *Antimicrob Agents Chemother* 2009; 53: 3793-8.
143. Kaur S, Sachdeva H, Dhuria S, Sharma M, Kaur T. Antileishmanial effect of cisplatin against murine visceral leishmaniasis. *Parasitol Int* 2010; 59: 62-9.
144. Tavares J, Ouaiissi M, Ouaiissi A, Cordeiro-da-Silva A. Characterization of the anti-Leishmania effect induced by cisplatin, an anticancer drug. *Acta Trop* 2007; 103: 133-41.
145. Navarro M, Gabbiani C, Messori L, Gambino D. Metal-based drugs for malaria, trypanosomiasis and leishmaniasis: recent achievements and perspectives. *Drug Discov* 2010; 15: 1070-8.
146. Bonse S, Richards JM, Ross SA, Lowe G, Krauth-Siegel RL. (2, 2', 6', 2''-Terpyridine) platinum (II) Complexes Are Irreversible Inhibitors of *Trypanosoma cruzi* Trypanothione Reductase But Not of Human Glutathione Reductase. *J Med Chem* 2000; 43: 4812-21.
147. Alger HM, Williams DL. The disulfide redox system of *Schistosoma mansoni* and the importance of a multifunctional enzyme, thioredoxin glutathione reductase. *Mol Biochem Parasitol* 2002; 121: 129-39.
148. Sannella AR, Casini A, Gabbiani C, Messori L, Bilia AR, Vincieri FF, et al. New uses for old drugs. Auranofin, a clinically established antiarthritic metalloid drug, exhibits potent antimalarial effects in vitro: Mechanistic and pharmacological implications. *FEBS Lett* 2008; 582: 844-7.