Spis treści

1.	Wpr	rowadze	nie
	1.1	Streszo	czenie
	1.2	Abstra	act
	1.3	Cel pr	acy
	1.4	Układ	pracy
2.	Wst	ep	
	2.1		sy nowotworowe
	2.2		va układu immunologicznego i jego znaczenie w procesie leczenia
		nowoty	worów
		2.2.1	Limfocyty T_{CD8+}
		2.2.2	Komórki NK
		2.2.3	Interferony
		2.2.4	Interleukiny
	2.3	Sposol	by leczenia nowotworów
		2.3.1	Immunoterapia
		2.3.2	Chemioterapia
		2.3.3	Leczenie skojarzone
3.	Mod	lol	
9.	3.1		$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
	3.2	-	nia modelu
	3.3		ania modelu
	ა.ა	3.3.1	Model bez składowych odpowiadających leczeniu
		3.3.2	Model uwzględniający proces leczenia
	3.4		retacja równań modelu
	3.4		dT
		3.4.1	Równanie $\frac{dI}{dt}$
		3.4.2	Równanie $\frac{dN}{dt}$
		3.4.3	Równanie $\frac{dL}{dt}$
		3.4.4	Równanie $\frac{dC}{dt}$
		3.4.5	Równanie $\frac{dM}{dt}$

Spis treści ii

		3.4.6 Równanie $\frac{dI}{dt}$	14
		3.4.7 Równanie $\frac{dI_{\alpha}}{dt}$	14
	3.5	Parametry modelu ^{at}	15
4.	Sym	$\mathrm{nulacje}$	17
			17
		4.1.1 Warunki początkowe	17
	4.2	Leczenie metodą immunoterapii	18
			18
	4.4		18
5.	Rezi	ultaty	19
6.	Ana	dliza wyników	20
7.	Pod	sumowanie	21

Spis rysunków

2.1	Podział limfocytów T [7]	5
4.1	Symulacja odpowiedzi układu immunologicznego na nowotwór, dla warunków początkowych: początkowa liczba komórek nowotworowych $T(0) = 1 \cdot 10^6$, początkowa liczba komórek NK $N(0) = 1 \cdot 10^5$, początkowa liczba limfocytów T_{CD8+} $L(0) = 1 \cdot 10^2$, początkowa liczba krążących limfocytów	
4.2	tów $C(0) = 6 \cdot 10^{10}$	17
4.2	runków początkowych: początkowa liczba komórek nowotworowych $T(0) = 1 \cdot 10^6$, początkowa liczba komórek NK $N(0) = 1 \cdot 10^3$, początkowa liczba	
	limfocytów T_{CD8+} $L(0) = 1 \cdot 10^1$, początkowa liczba krążących limfocytów $C(0) = 6 \cdot 10^8$.	18

Spis tabel

2.1	Podział mechanizmów obronnych odporności nieswoistej i swoistej [7]	4
3.1	Parametry modelu odpowiedzi immunologicznej na rozwijający się no-	
	wotwór bez i z uwzględnieniem procesu leczenia	15

1. Wprowadzenie

1.1 Streszczenie

W pracy przedstawiono model opisujący odpowiedź układu immunologicznego na rozwijający się w organizmie nowotwór. Model ten oparty jest na modelu de Pillis'a oraz modelu Isaeva i Osiopov'a [1]. Obejmuje on rozwój komórek nowotworowych w organizmie oraz odpowiedź układu immunologicznego – w tym limfocytów naciekających nowotwór (ang. Tumor Infiltrating Lymphocytes (TIL)), komórek NK (ang. Natural Killer cells - naturalni zabójcy), limfocytów T_{CD8+} . Następnie model został poddany modyfikacji – uwzględnia dodatkowo proces leczenia nowotworu skojarzonymi metodami chemioterapii i immunoterapii z użyciem cytokin: interleukin-2 (IL-2) i interferonów alfa (INF- α).

1.2 Abstract

1.3 Cel pracy

Celem pracy było:

- utworzenie modelu rozwoju nowotworu w organizmie z uwzględnieniem leczenia skojarzonymi metodami chemioterapii i immunoterapii,
- przeprowadzenie symulacji leczenia nowotworu metodą chemioterapii, immunoterapii oraz skojarzonych metod chemioterapii i immunoterapii,
- analiza rozwiązań modelu opisującego leczenie wyłącznie metodą chemioterapii,
- analiza rozwiązań modelu opisującego leczenie wyłącznie metodą immunoterapii,
- analiza rozwiązań modelu opisującego leczenie zarówno metodą chemioterapii, jak i immunoterapii.

1.4 Układ pracy

Praca składa się z następujących części:

1. Wprowadzenie 2

• wstępu teoretycznego zawierającego informacje na temat rodzajów nowotworów i sposobów ich rozwoju oraz niektórych metod ich leczenia, a także dotyczących budowy i sposobu działania układu immunologicznego,

- przedstawienia zaimplementowanego modelu, na którym przeprowadzano symulacje,
- opisu dokonanych symulacji i scenariuszy, według których zostały przeprowadzone,
- analizy wyników symulacji i wynikających z nich wniosków,
- podsumowania.

2.1 Procesy nowotworowe

Nowotworem określa się nieprawidłowe komórki w organizmie, których wzrost odbywa się w sposób niekontrolowany [1,2]. W zdrowym organizmie występuje równowaga pomiędzy tempem podziałów komórkowych a utratą komórek. W przypadku nowotworu ginie mniej komórek niż przybywa [3]. W efekcie ich spontanicznego mnożenia się struktura, która się z nich składa zaczyna niszczyć narząd, w którym wystąpił proces nowotworowy. Niektóre z tych komórek mogą oderwać się od pozostałych, przedostać do naczyń krwionośnych i limfatycznych, a w konsekwencji dawać przerzuty do innych narządów [2]. Powstawanie nowotworu wiąże się z wieloma zmianami materiału genetycznego. Rozpoczęcie tego procesu zależy zarówno od wagi, jak i miejsca, w którym dana zmiana wystąpiła. Warto zwrócić uwagę na zmiany systemów naprawy DNA oraz systemów regulujących podstawowe procesy komórek (na przykład wzrost, różnicowanie, apoptoza¹). Na skutek zmian systemów naprawczych dochodzi do szybkiej i dużej niestabilności genomu, natomiast w przypadku zmian w systemach regulujących proces zaburzenia homeostazy komórki jest powolny, a niestabilność narasta stopniowo. Choroby nowotworowe w większości rozwijają się zgodnie z powolnym mechanizmem, dlatego od pojawienia się początkowej zmiany do klinicznego ujawnienia guza mija zazwyczaj wiele lat [3].

2.2 Budowa układu immunologicznego i jego znaczenie w procesie leczenia nowotworów

Na układ immunologiczny składają się mechanizmy odporności swoistej (nabytej) i nieswoistej (wrodzonej) [4,5]. Podział tych mechanizmów przedstawiono w Tab. 2.1.

Funkcjonowanie mechanizmów nieswoistych jest niezależne od wcześniejszej styczności organizmu z czynnikami patogennymi i pełni funkcję obronną przed infekcjami i chorobami będącymi skutkiem działania czynników środowiskowych. Mechanizmy te cechuje mniejsza precyzja, ale są one zdolne do szybkiego rozpoznawania i niszczenia wnikających drobnoustrojów. Odporność wrodzoną warunkują między innymi: komórki NK, makrofagi, granulocyty, monocyty.

Do mechanizmów swoistej odporności należą [6]:

• aktywność cytokin i chemokin,

¹ Śmierć programowana, śmierć samobójcza komórki zachodząca w warunkach fizjologicznych [12].

- cytokinozależna wrodzona oporność leukocytów i innych komórek,
- zabijanie zakażonych lub nowotworowych komórek przez komórki NK, komplement aktywowany lektynami lub drogą alternatywną,

• opsonizacja i fagocytoza².

Odporność swoista rozpoznaje antygeny bardzo precyzyjnie. Jej ważnymi elementami są limfocyty T, limfocyty B, cytokiny, przeciwciała. Komórki tego typu są zdolne do wytwarzania nieograniczonej liczby receptorów. Dodatkowo, jeśli dojdzie do ich kontaktu z antygenem wytwarza się pamięć immunologiczna, dzięki której przy ponownym zetknięciu komórki danego typu z odpowiednim antygenem wytwarzana jest odpowiedź immunologiczna. W przypadku limfocytów T, typ odpowiedzi swoistej określany jest jako komórkowy, natomiast dla limfocytów B – humoralny. Pomimo bardzo dużego znaczenia układu immunologicznego dla organizmu, wiele mechanizmów jego działania pozostaje jeszcze niewyjaśnionych [4].

0.1				
Odporność				
	Nieswoista (wrodzona)	Swoista (nabyta)		
Humoralna	Lizozym	Immunoglobuliny		
	Laktoferyna	Limfocyty B		
	Transferyna			
	Białka ostrej fazy			
	Układ dopełniacza			
	Interferony			
Komórkowa	Fagocyty	Limfocyty T		
	Eozynofile			
	Komórki K			
	Komórki NK			

Tab. 2.1: Podział mechanizmów obronnych odporności nieswoistej i swoistej [7].

Znaczącą rolę w oddziaływaniu układu immunologicznego na rozwijający się nowotwór mają takie jego elementy, jak:

- limfocyty T_{CD8+} ,
- komórki NK,
- interferony,
- interleukiny.

W związku z tym, ich funkcję w organizmie ujęto w opisywanym modelu, a ich znaczenie opisano w dalszej części pracy.

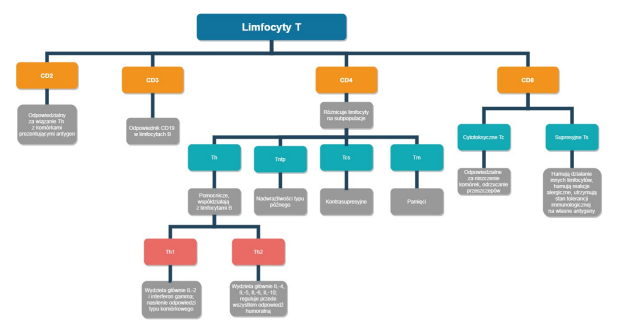
² Usuwanie kompleksów immunologicznych i uszkodzonych komórek (ułatwienie fagocytozy immunologicznej). Efektywne niszczenie drobnoustrojów przez fagocyty [13, 14].

2.2.1 Limfocyty T_{CD8+}

Limfocyty T wytwarzane są w szpiku kostnym, natomiast dojrzewają w grasicy. Te oznaczane jako CD8+ dzielą się na limfocyty:

- \bullet T_c cytotoksyczne odpowiadające za niszczenie komórek i odrzucanie przeszczepów,
- T_s supresyjne odpowiadające za hamowanie działania innych limfocytów, reakcji alergicznych i utrzymanie tolerancji immunologicznej na własne antygeny [7].

Odpowiedź immunologiczna swoista typu komórkowego, w którą zaangażowane są subpopulacje limfocytów T polega na wywołaniu reakcji zwalczania antygenu. Możliwe są dwa typy tej reakcji. W pierwszym z nich funkcję efektorów pełnią limfocyty CD4+, a makrofagi są komórkami pomocniczymi. Drugi typ reakcji zakłada, że limfocyt cytotoksyczny CD8+ jest komórką efektorową, a limfocyt CD4+ pomocniczą. Podział limfocytów T przedstawiono na Rys. 2.1. Odporność komórkowa ma za zadanie, przede wszystkim walczyć z zakażeniami będącymi efektem namnażających się drobnoustrojów, ale również spełnia ważną rolę w reakcji kontaktowej ze związkami chemicznymi, odrzuceniu przeszczepu czy tkanek zmienionych nowotworowo i w niektórych reakcjach autoimmunologicznych [4]. Między 5 a 6 dekadą życia ustaje czynność grasicy, czego skutkiem są zmiany w subpopulacjach limfocytów T. Z wiekiem głównie wzrasta liczba limfocytów CD4+, natomiast zmniejsza się liczba limfocytów supresorowych i cytotoksycznych CD8+ [4].



Rys. 2.1: Podział limfocytów T [7].

2.2.2 Komórki NK

Swoją rolę w odpowiedzi immunologicznej mają także komórki NK, które pochodzą z prekursorów dojrzewających w szpiku kostnym [7]. Stanowią one 10-15% limfocytów obecnych w krwi. Ich zadaniem jest niszczenie komórek nowotworowych i zainfekowanych wirusami [5]. Charakterystyczny jest dla nich brak posiadania markerów czy receptorów antygenowych na powierzchni. Ich działanie wpływa na cytotoksyczne uszkodzenie, między innymi komórek nowotworowych. Jest to możliwe dzięki rozpoznawaniu przez receptor pektynowy reszt cukrowych, co wpływa na gotowość komórek NK do zabicia komórki docelowej. Z kolei receptor KIR (Killer Cell Inhibitory Receptor) zmniejsza aktywność komórek NK, jeśli rozpoznają one prawidłowe komórki organizmu [4]. Z wiekiem aktywność komórek NK spada (ze względu na zwiększoną liczbę receptorów KIR [5]), co zwiększa ryzyko umieralności z powodu ciężkich infekcji. Niekorzystnymi czynnikami mającymi wpływ na komórki NK są: stres, niska aktywność fizyczna oraz dieta wysokotłuszczowa [4]. Silna aktywność cytotoksyczna komórek NK może być uznana za oznakę dobrego zdrowia [5].

2.2.3 Interferony

Interferony należą do humoralnych mechanizmów obronnych odporności nieswoistej. Ich funkcją jest, między innymi hamowanie replikacji wirusów w komórce i proliferacji komórek (w szczególności nowotworowych), aktywowanie syntezy enzymów (rybonukleazy, syntetazy, kinazy białkowej) i cytotoksyczności makrofagów oraz limfocytów T, a także wzmożenie aktywności komórek cytotoksycznych [7].

2.2.4 Interleukiny

Interleukiny są jedną z grup cytokin, która służy, między innymi do komunikacji pomiędzy komórkami układu odpornościowego, stanowiącymi elementy odporności wrodzonej i nabytej. Mają one charakter białkowy i są produkowane głównie przez leukocyty. Ze względu na cechy biologiczne, w tym różnice w budowie molekularnej i strukturze, interleukiny zostały zgrupowane w trzy rodziny:

- pierwszą podzieloną na podrodzinę interleukiny-2 i podrodzinę interferonów (reprezentowaną przez interferon- α i interferon- β),
- drugą rodzinę interleukiny-1,
- trzecią zawierającą interleukinę 17A, B, C, D, F oraz IL-8, 25 i 27, a także IL-31, 32 i 33 [8].

2.3 Sposoby leczenia nowotworów

2.3.1 Immunoterapia

Podczas immunoterapii dochodzi do ingerencji w układ odpornościowy, co ma na celu wzmocnienie lub modyfikację mechanizmów obronnych walczących z nowotworem. Immunoterapię można podzielić na bierną i czynną o charakterze swoistym albo nieswoistym [10].

Nieswoista bierna immunoterapia

Immunoterapia tego typu ma za zadanie wywołać nieswoistą aktywację układu immunologicznego, a w konsekwencji działanie przeciwnowotworowe na skutek podawania czynników lub aktywowanych komórek efektorowych. Wykorzystuje się tu, na przykład cytokiny czy komórki LAK (ang. Lymphokine Activated Killers). Aby wywołać efekt biologiczny konieczne jest połączenie cytokiny ze swoistym receptorem na komórkach docelowych (limfocyty T i B, komórki NK, monocyty, makrofagi i granulocyty). Efektami przeciwnowotworowymi cytokin są:

- bezpośredni efekt cytotoksyczny,
- modyfikacja migracji limfocytów,
- wzrost wrażliwości komórek nowotworowych na efekty cytotoksyczne różnych czynników biologicznych lub chemicznych,
- hamowanie proliferacji komórek nowotworowych (m. in. INF- α),
- aktywacja komórek NK (m. in. IL-2).

 ${\rm INF-}\alpha$ to pierwsza rekombinowana cytokina zarejestrowana do stosowania klinicznego [10].

Swoista bierna immunoterapia

Swoista bierna immunoterapia to metoda, która polega na podawaniu czynników lub komórek efektorowych swoiście skierowanych przeciwko danej komórce nowotworowej. Są to, na przykład:

- przeciwciała podawane przeciwko antygenom, które występują na komórkach nowotworowych,
- terapie komórkowe, które wykorzystują limfocyty naciekające guz (TIL); są one izolowane, następnie namnożone i aktywowane, po czym ponownie przetaczane,
- limfocyty krwi obwodowej stymulowane in vitro komórkami prezentującymi antygen [10].

Nieswoista czynna immunoterapia

W metodzie tej pobudzany jest układ odpornościowy, a zwłaszcza odpowiedź komórkowa. Wykorzystywane są do tego antygeny, niewystępujące w komórkach nowotworu. Substancjami stymulującymi procesy odpornościowe są nieswoiste immunostymulatory (np. całe mikroorganizmy, elementy ściany komórkowej) i immunomodulatory (m. in. wyciągi z grasicy, syntetyczne hormony grasicy, tuftsynę, enkefaliny, endorfiny, wyciągi z limfocytów) [10].

Swoista czynna immunoterapia

Ostatni rodzaj leczenia metodą immunoterapii polega na pobudzaniu odporności na antygeny swoiste dla danego typu nowotworu. Wykorzystuje się w niej immunizację przy użyciu tzw. terapeutycznych szczepionek nowotworowych. Są to szczepionki:

- niekomórkowe peptydowe, HSP (ang. Heat Shock Protein szczepionki na bazie białek szoku cieplnego), szczepionki DNA oraz wirusowe,
- komórkowe niemodyfikowane i modyfikowane genetycznie oraz komórki DC (ang. Dendritic Cells komórki dendrytyczne) "karmione" antygenami nowotworowymi [10].

2.3.2 Chemioterapia

Chemioterapia to metoda leczenia, która polega na niszczeniu komórek nowotworowych, drobnoustrojów, bakterii za pomocą środków chemicznych. W przypadku nowotworów, stosuje się różne grupy leków, tzw. cytostatyków. Zależnie od indywidualnych cech pacjenta ma ona ściśle określony przebieg. Leki mogą być stosowane w monoterapii – stosowanie jednego leku cytostatycznego lub polichemioterapii – stosowanie kilku leków zgodnie z określonym schematem. Leki podawane są w sekwencjach – co kilka dni, tygodni lub stale, bez przerwy w leczeniu. Leki cytostatyczne działają w określonych fazach podziału komórek nowotworowych – zmniejszają lub spowalniają ich proliferację. Najczęściej podawane są w postaci dożylnych wlewów, lecz niektóre z nich mają formę tabletek. Skutki uboczne chemioterapii mogą być liczne i zauważalne już po kilku dniach terapii, a czasem nawet po kilku godzinach [9].

2.3.3 Leczenie skojarzone

Leczenie skojarzone polega na połączeniu kilku metod leczniczych u pacjenta. Ten sposób terapii posiada wiele zalet, między innymi umożliwia wykonanie zabiegu operacyjnego w wielu przypadkach pierwotnie nieoperacyjnych i pozwala zastąpić okaleczające zabiegi chirurgiczne równie skutecznym leczeniem zachowawczym. Ponadto, zmniejsza ryzyko wznowy miejscowej choroby i rozwoju odległych przerzutów, co wpływa na wydłużenie czasu przeżycia chorych. Z drugiej strony, leczenie skojarzone ma

również pewne wady takie, jak znaczne zwiększenie toksyczności w porównaniu z monoterapią czy brak współpracy między specjalistami, co z kolei sprawia trudności w przeprowadzeniu optymalnego w danym przypadku leczenia.

Wśród metod leczenia skojarzonego można wyróżnić:

- leczenie sekwencyjne poszczególne metody lecznicze stosowane są po kolei, np.:
 - leczenie wstępne (neoadiuwantowe, indukcyjne) poprzedza leczenie radykalne. Jego celem jest wczesne oddziaływanie na mikroprzerzuty lub zmniejszenie masy guza u chorych z miejscowo zaawansowanym nowotworem i umożliwienie tym samym przeprowadzenia leczenia radykalnego;
 - uzupełniające (adiuwantowe) stosowane jest po leczeniu radykalnym, czyli u osób bez cech choroby nowotworowej, u których ryzyko uogólnienia jest duże. Jego celem jest zniszczenie potencjalnie istniejących mikroprzerzutów i zmniejszenie tym samym prawdopodobieństwa nawrotu nowotworu;
- leczenie równoczesne kojarzenie różnych metod leczenia w tym samym czasie, na przykład równoczesna chemioradioterapia, napromienianie śródoperacyjne;
- leczenie naprzemienne dotyczy kojarzenia radioterapii i chemioterapii [11].

W tej pracy omawiany jest przypadek leczenia skojarzoną metodą chemioterapii i immunoterapii, zwanej także biochemioterapią [1].

3.1 Opis modelu

Model matematyczny wykorzystany w pracy oparto na modelu de Pillis'a oraz modelu Isaeva i Osiopov'a [1]. W pierwszym etapie model 3.1 obejmuje tempo rozwoju czterech populacji komórek:

- T(t) liczba komórek nowotworowych w chwili czasowej t,
- N(t) liczba komórek NK w chwili czasowej t,
- $\bullet~{\rm L(t)}$ liczba limfocytów T_{CD8+} w chwili czasowej t,
- C(t) liczba limfocytów krążących w chwili czasowej t,

gdzie jednostką czasu t jest dzień.

W drugim etapie model 3.2 zostaje poddany modyfikacji i dodatkowo badane są zmiany stężenia trzech podawanych leków:

- I(t) interleukin-2,
- $I_{\alpha}(t)$ interferonów- α ,
- M(t) cytostatyku użytego w chemioterapii.

W równaniach modelu uwzględniono takie czynniki, jak:

- naturalny rozwój i śmierć komórek,
- śmierć komórek nowotworowych pod wpływem komórek NK, limfocytów T_{CD8+} i leków cytostatycznych,
- wytwarzanie komórek NK i limfocytów T_{CD8+} ,
- dezaktywację komórek NK i limfocytów T_{CD8+} ,
- ilość podawanych leków i czas, w którym zostały podane.

3.2 Założenia modelu

Przyjęto założenia jak w połączonym modelu de Pillis'a oraz modelu Isaeva i Osiopov'a [1]:

- 1. W przypadku braku odpowiedzi układu immunologicznego liczba komórek nowotworowych wzrasta logistycznie.
- 2. Komórki NK i limfocyty T_{CD8+} są zdolne zniszczyć komórki nowotworu.
- 3. Pod wpływem komórek nowotworowych komórki NK i limfocyty T_{CD8+} ulegają szybszej proliferacji oraz wzrasta ich aktywność cytolityczna¹.
- 4. Komórki NK są zawsze obecne w organizmie, także w przypadku braku występowania komórek nowotworowych.
- 5. W organizmie występuje duża liczba aktywnych limfocytów T_{CD8+} , tylko w przypadku obecności komórek nowotworowych. Jest to specyficzna odpowiedź immunologiczna.
- 6. Komórki NK i limfocyty T_{CD8+} ulegają całkowitej dezaktywacji po pewnej ilości interakcji z komórkami nowotworowymi.
- 7. Komórki nowotworowe dezaktywują się pod wpływem interferonów α .
- 8. Poziom krążących limfocytów może służyć do oceny zdrowia pacjenta.
- 9. Odsetek komórek nowotworowych zniszczonych w wyniku chemioterapii zależy od ilości cytostatyku obecnego w organizmie. Maksymalny odsetek zniszczonych komórek wynosi mniej niż 1 pokonanie komórek nowotworowych wskutek chemioterapii jest możliwe tylko na niektórych etapach ich rozwoju.
- 10. Część komórek NK, limfocytów T_{CD8+} i limfocytów krążących jest niszczona podczas chemioterapii.
- 11. Komórki NK i limfocyty T_{CD8+} uczestniczą w procesie stymulacji i eliminacji aktywowanych komórek (efektorów); uproszczony model ma odzwierciedlać samoregulujący charakter układu immunologicznego.

 $^{^{1}}$ Jeden z mechanizmów cytotoksyczności limfocytów służący do niszczenia komórek zainfekowanych lub nowotworowych [15].

3.3 Równania modelu

3.3.1 Model bez składowych odpowiadających leczeniu

$$\begin{cases}
\frac{dT}{dt} = aT(1 - bT) - cNT - DT, \\
\frac{dN}{dt} = eC - fN + g\frac{T^2}{h + T^2}N - pNT, \\
\frac{dL}{dt} = -mL + j\frac{D^2T^2}{k + D^2T^2}L - qLT + (r_1N + r_2C)T - uNL^2, \\
\frac{dC}{dt} = \alpha - \beta C,
\end{cases}$$
(3.1)

gdzie:
$$D = d \frac{(\frac{L}{T})^l}{s + (\frac{L}{T})^l}$$
.

3.3.2 Model uwzględniający proces leczenia

$$\begin{cases}
\frac{dT}{dt} = aT(1-bT) - cNT - DT, \\
\frac{dN}{dt} = eC - fN + g\frac{T^2}{h + T^2}N - pNT - K_N(1 - e^{-M})N, \\
\frac{dL}{dt} = -mL + j\frac{D^2T^2}{k + D^2T^2}L - qLT + (r_1N + r_2C)T - uNL^2 - K_L(1 - e^{-M})L + \frac{p_iLI}{g_i} + \nu_L(t), \\
\frac{dC}{dt} = \alpha - \beta C - K_C(1 - e^{-M})C, \\
\frac{dM}{dt} = -\gamma M + \nu_M(t), \\
\frac{dI}{dt} = -\mu_i L - j'LI - k'TI + \nu_I(t), \\
\frac{dI_{\alpha}}{dt} = V_{\alpha}(t) - gI_{\alpha},
\end{cases}$$
(3.2)
$$gdzie: D = d\frac{(\frac{L}{T})^l}{s + (\frac{L}{T})^l} i \ c' = c_{CTL}(2 - e^{\frac{L_{\alpha}}{l}}).$$

3.4 Interpretacja równań modelu

3.4.1 Równanie $\frac{dT}{dt}$

• aT(1-bT) – liczba komórek nowotworowych powstałych w chwili czasowej t (wzrost logistyczny),

- \bullet -cNT liczba komórek nowotworowych zniszczonych w chwili czasowej t na skutek ich interakcji z komórkami NK,
- -DT liczba komórek nowotworowych zniszczonych w chwili czasowej t na skutek ich interakcji z limfocytami T_{CD8+} ,
- $-K_T(1-e^{-M})T$ liczba komórek nowotworowych zniszczonych w chwili czasowej t na skutek działania cytostatyku podanego podczas chemioterapii,
- -c'TL liczba komórek nowotworowych zniszczonych w chwili czasowej t na skutek interakcji INF- α , limfocytów T_{CD8+} i komórek nowotworu;

3.4.2 Równanie $\frac{dN}{dt}$

- \bullet eC liczba komórek NK powstałych w chwili czasowej t z krążących limfocytów,
- $\bullet \ -fN$ liczba zniszczonych komórek NK w chwili czasowej t,
- $g\frac{T^2}{h+T^2}N$ liczba komórek określonych jako komórki NK podczas rekrutacji w chwili czasowej t,
- \bullet -pNT liczba dezaktywowanych komórek NK w chwili czasowej t na skutek interakcji z komórkami nowotworowymi,
- $-K_N(1-e^{-M})N$ liczba komórek NK zniszczonych w chwili czasowej t na skutek działania cytostatyku podanego podczas chemioterapii;

3.4.3 Równanie $\frac{dL}{dt}$

- \bullet -mL liczba limfocytów T_{CD8+} zniszczonych w chwili czasowej t na skutek obecności komórek nowotworowych,
- $j\frac{D^2T^2}{k+D^2T^2}L$ liczba stymulowanych limfocytów T_{CD8+} przez resztę komórek nowotworowych lizowanych przez limfocyty T_{CD8+} w chwili czasowej t,
- -qLT liczba dezaktywowanych limfocytów T_{CD8+} w chwili czasowej t na skutek interakcji z komórkami nowotworowymi,

• $(r_1N + r_2C)T$ – liczba stymulowanych limfocytów T_{CD8+} przez resztę komórek nowotworowych lizowanych przez komórki NK oraz limfocytów T_{CD8+} powstałych na skutek obecności komórek nowotworowych w chwili czasowej t,

- $-uNL^2$ liczba dezaktywowanych limfocytów T_{CD8+} w chwili czasowej t na skutek działania komórek NK,
- $-K_L(1-e^{-M})L$ liczba limfocytów T_{CD8+} zniszczonych w chwili czasowej t na skutek działania cytostatyku podanego podczas chemioterapii,
- $\frac{p_i LI}{q_i}$ liczba limfocytów T_{CD8+} stymulowanych przez IL-2,
- $\nu_L(t)$ funkcja opisująca ilość i czas podania TIL;

3.4.4 Równanie $\frac{dC}{dt}$

- $\alpha \beta C$ liczba powstałych i zniszczonych limfocytów krążących w chwili czasowej t,
- $-K_C(1-e^{-M})C$ liczba limfocytów krążących zniszczonych w chwili czasowej t na skutek działania cytostatyku podanego podczas chemioterapii;

3.4.5 Równanie $\frac{dM}{dt}$

- $-\gamma M$ spadek stężenia cytostatyku na skutek jego rozpadu,
- $+\nu_M(t)$ funkcja opisująca ilość i czas podania cytostatyku;

3.4.6 Równanie $\frac{dI}{dt}$

- $-\mu_i L$ spadek stężenia IL-2 na skutek jej rozpadu,
- -j'LI liczba komórek IL-2 wchłoniętych przez limfocyty T_{CD8+} w chwili czasowej t,
- \bullet -k'TI liczba dezaktywowanych komórek IL-2 przez prostaglandyny w chwili czasowej t,
- $\nu_I(t)$ funkcja opisująca ilość i czas podania IL-2;

3.4.7 Równanie $\frac{dI_{\alpha}}{dt}$

- $V_{\alpha}(t)$ funkcja opisująca ilość i czas podania INF- α ,
- $-gI_{\alpha}$ spadek stężenia INF- α na skutek jego rozpadu;

3.5 Parametry modelu

W celu przeprowadzenia symulacji dobrano parametry modelu, jak w tabeli 3.1.

Tab. 3.1: Parametry modelu odpowiedzi immunologicznej na rozwijający się nowotwór bez i z uwzględnieniem procesu leczenia.

Nazwa	Wartość	Jednostka	Opis
a	$4,31 \cdot 10^{-1}$	dzień ^{−1}	Tempo wzrostu nowotworu
b	$1,02 \cdot 10^{-9}$	$kom \acute{o}rka^{-1}$	odwrotność pojemności środowiska
С	$6,41\cdot 10^{-11}$	dzień ⁻¹ ⋅ komórka ⁻¹	Liczba komórek nowotworu zabita przez
			komórki NK
d	2,34	dzień ^{−1}	Współczynnik siły układu odpornościo-
			wego
е	$2,08 \cdot 10^{-7}$	dzień ^{−1}	Liczba krążących limfocytów, które stały
			się komórkami NK
l	2,9	bezwymiarowe	Współczynnik skalowania siły układu
			odpornościowego
f	$4,12\cdot 10^{-2}$	$\mathrm{dzie\acute{n}^{-1}}$	Tempo wyniszczania komórek NK
g	$1,25\cdot 10^{-2}$	dzień ^{−1}	Maksymalna liczba komórek NK wytwa-
			rzanych na skutek obecności komórek no-
			wotworowych
h	$2,02 \cdot 10^7$	$ m kom \acute{o}rka^2$	Współczynnik stromości krzywej rekru-
			tacji komórek NK
j	$2,49 \cdot 10^{-2}$	$dzie\acute{n}^{-1}$	Maksymalne tempo rekrutacji limfocy-
			tów T_{CD8+}
k	$3,66\cdot10^7$	$kom \acute{o}rka^2$	Współczynnik stromości krzywej rekru-
			tacji limfocytów T_{CD8+}

m	$2,04\cdot 10^{-1}$	dzień ^{−1}	Tempo wyniszczania limfocytów T_{CD8+}
q	$1,42 \cdot 10^{-6}$	dzień ^{−1} · komórka ^{−1}	Tempo dezaktywacji limfocytów T_{CD8+}
			przez komórki nowotworu
p	$3,42 \cdot 10^{-6}$	dzień ^{−1} · komórka ^{−1}	Tempo dezaktywacji komórek NK przez
			komórki nowotworu
S	$8,39 \cdot 10^{-2}$	bezwymiarowe	Wartość $\left(\frac{L}{T}\right)^l$ konieczna do osiągnięcia po-
			łowy maksymalnej wartości cytotoksycz-
			ności limfocytów T_{CD8+}
r_1	$1,1\cdot 10^{-7}$	dzień ^{−1} · komórka ^{−1}	Tempo stymulacji wytwarzania limfocytów
			T_{CD8+} jako rezultat niszczenia komórek
	11		nowotworowych przez komórki NK
r_2	$6, 5 \cdot 10^{-11}$	$kom \acute{o}rka^{-1} \cdot dzie\acute{n}^{-1}$	Tempo stymulacji wytwarzania limfocytów
			T_{CD8+} jako rezultat interakcji komórek no-
	2 10 10	1 1 1 1 1 1 1	wotworowych z krążącymi limfocytami
u	$3 \cdot 10^{-10}$	$kom \acute{o}rka^{-2} \cdot dzie\acute{n}^{-1}$	Współczynnik Funkcji regulacyjnej limfo-
			cytów T_{CD8+} nadzorowanej przez komórki
	7 5 108	1/11:./-1	NK
α	$7, 5 \cdot 10^8 \\ 1, 2 \cdot 10^{-2}$	komórka · dzień ⁻¹ dzień ⁻¹	Stała liczba krążących limfocytów
β	1,2.10	dzien -	Tempo wyniszczania krążących limfocy- tów
2/	$9 \cdot 10^{-1}$	dzień ⁻¹	Tempo rozpadu leku chemioterapeutycz-
γ	9 · 10	dzien	nego
p_i	$1,25 \cdot 10^{-1}$	dzień ⁻¹	Maksymalne tempo rekrutacji limfocytów
P	1,20 10	asion	T_{CD8+} przez interleukiny-2
g_i	$2 \cdot 10^2$	komórka ²	Wartość stężenia interleukiny-2 konieczna
			do osiągnięcia połowy maksymalnej war-
			tości aktywności cytolitycznej limfocytów
			T_{CD8+}
μ_i	$1 \cdot 10^1$	dzień ⁻¹	Tempo rozpadu interleukiny-2 (leku)
C_{CTL}	$4,4\cdot10^{-9}$	$kom \acute{o}rka^{-1} \cdot dzie\acute{n}^{-1}$	Tempo dezaktywacji nowotworu przez lim-
			focyty T_{CD8+}
g'	1,7	dzień ⁻¹	Tempo rozpadu terapeutycznego
		1	interferonu- α
j'	$3, 3 \cdot 10^{-9}$	$kom \acute{o}rka^{-1} \cdot dzie\acute{n}^{-1}$	Tempo wchłaniania interleukiny-2 przez
	10		limfocyty T_{CD8+}
k'	$1,8 \cdot 10^{-8}$	$kom \acute{o}rka^{-1} \cdot dzie\acute{n}^{-1}$	Dezaktywacja molekuł interleukiny-2
			przez prostaglandyny

4. Symulacje

4.1 Brak leczenia

4.1.1 Warunki początkowe

Scenariusz I

 $T(0) = 1 \cdot 10^6$

 $N(0) = 1 \cdot 10^5$

 $L(0) = 1 \cdot 10^2$

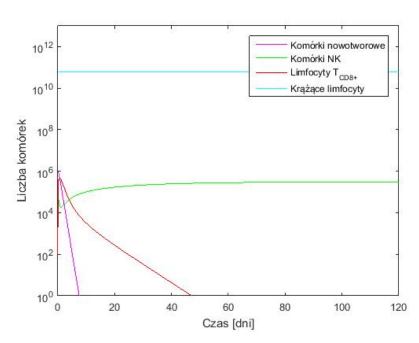
 $C(0) = 6 \cdot 10^{10}$

I(0) = 0

 $I_{\alpha}(0) = 0$

M(0) = 0

Wynik symulacji przedstawiono na Rys. 4.1.



Rys. 4.1: Symulacja odpowiedzi układu immunologicznego na nowotwór, dla warunków początkowych: początkowa liczba komórek nowotworowych $T(0) = 1 \cdot 10^6$, początkowa liczba komórek NK $N(0) = 1 \cdot 10^5$, początkowa liczba limfocytów T_{CD8+} $L(0) = 1 \cdot 10^2$, początkowa liczba krążących limfocytów $C(0) = 6 \cdot 10^{10}$.

4. Symulacje

Scenariusz II

 $T(0) = 1 \cdot 10^6$

 $N(0) = 1 \cdot 10^3$

 $L(0) = 1 \cdot 10^1$

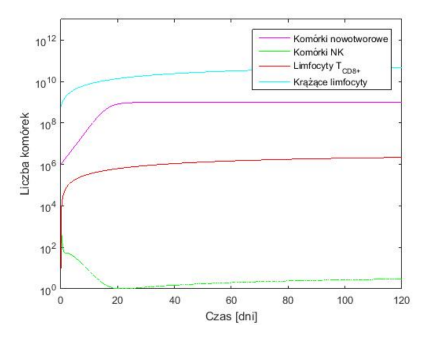
 $C(0) = 6 \cdot 10^8$

I(0) = 0

 $I_{\alpha}(0) = 0$

M(0) = 0

Wynik symulacji przedstawiono na Rys. 4.2.



Rys. 4.2: Symulacja odpowiedzi układu immunologicznego na nowotwór, dla warunków początkowych: początkowa liczba komórek nowotworowych $T(0) = 1 \cdot 10^6$, początkowa liczba komórek NK $N(0) = 1 \cdot 10^3$, początkowa liczba limfocytów T_{CD8+} $L(0) = 1 \cdot 10^1$, początkowa liczba krążących limfocytów $C(0) = 6 \cdot 10^8$.

4.2 Leczenie metodą immunoterapii

4.3 Leczenie metodą chemioterapii

4.4 Połączenie metod immunoterapii i chemioterapii

5. Rezultaty

6. Analiza wyników

7. Podsumowanie

Bibliografia

- [1] Mustafa Mamat, Subiyanto i Agus Kartono, "Mathematical Model of Cancer Treatments Using Immunotherapy, Chemotherapy and Biochemotherapy",
- [2] R. Tadeusiewicz, "Biocybernetyka. Metodologiczne podstawy dla inżynierii biomedycznej.", PWN, 2013
- [3] Redaktor naukowy dr n. med. Janusz Meder, "Podstawy onkologii klinicznej", Centrum Medyczne Kształcenia Podyplomowego w Warszawie, 2011
- [4] Ewelina Dymarska, "Czynniki modulujące układ immunologiczny człowieka", Uniwersytet Ekonomiczny we Wrocławiu, Zeszyty Naukowe Państwowej Wyższej Szkoły Zawodowej im. Witelona w Legnicy nr 19(2)/2016
- [5] Nadzieja Drela, "Immunologiczna teoria starzenia", Wydział Biologii Uniwersytetu Warszawskiego, Instytut Zoologii, Zakład Immunologii, Warszawa, 23 kwietnia 2014
- [6] Marta Sochocka, Zofia Błach-Olszewska, "Mechanizmy wrodzonej odporności", Laboratorium Wirusologii Instytutu Immunologii i Terapii Doświadczalnej Polskiej Akademii Nauk im L. Hirszfelda we Wrocławiu, Postępy Hig Med Dośw., 59: 250-258, 2005
- [7] Emilia Kolarzyk, "Wybrane problemy higieny i ekologii człowieka", Wydawnictwo Uniwersytetu Jagiellońskiego, Kraków, 2008, wyd.1
- [8] Beata Tokarz-Deptuła, Tymoteusz Miller, Wiesław Deptuła, "Cytokiny z rodziny interleukiny-1", Katedra Mikrobiologii i Immunologii, Wydział Nauk Przyrodniczych, Uniwersytet Szczeciński
- [9] "Chemioterapia, Immunoterapia i Terapia Celowana Informacje dla Pacjenta", Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, Lublin, 2011
- [10] Jacek Mackiewicz, Andrzej Mackiewicz, "Immunoterapia nowotworów i perspektywy jej rozwoju", Zakład Immunologii Nowotworów, Katedra Biotechnologii Medycznej, Uniwersytet Medyczny im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu
- [11] Anna Świeboda-Sadlej, "Skojarzone leczenie nowotworów współpraca chirurga i onkologa klinicznego w zakresie leczenia raka piersi, jelita grubego i płuca", Klinika Hematologii, Onkologii i Chorób Wewnętrznych WUM

Bibliografia 23

[12] Ewa Sikora, "Cykl komórkowy i apoptoza: śmierć starej komórki", Polskie Towarzystwo Biochemiczne, "Postępy biochemii", tom 42, nr 2, 1996

- [13] Izabela Klaska, Jerzy Z. Nowak, "Rola układu dopełniacza w fizjologii i patologii", Łódź, 2007
- [14] dr hab. Krzysztof Bryniarski, "Immunologia", 2017
- [15] Włodzimierz Maśliński, Ewa Kontny, "Podstawy immunologii dla reumatologów", Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji, Warszawa, 2015