

## Effect of Quercetin flavonoid on structural changes of recombinant human FGFR2b kinase domain

Benyamin Alimohammadi<sup>1</sup>, Faezeh Seyyed-Attaran<sup>1</sup>, Milad Vali-shirin<sup>1</sup>, Hossein Piri<sup>2</sup>

**Background and Aim:** Antioxidants are compounds that protect cells from attacks of free radicals. Lack of balance between antioxidants and free radicals results in oxidative stress, which ultimately results in cell damage. The effects of flavonoids are not related solely to their antioxidant properties, but also to their effects on cellular signal pathways. The present study was conducted to evaluate the effect of Quercetin on the structure of the third region of FGFR2b kinase using fluorescence method.

**Materials and Methods:** Using SDS-PAGE, expression of the protein was determined and its constant concentration was used in the present study. Using different concentrations of Quercetin in the presence of a constant concentration of pure protein, the fluorescence spectrum and chemical denaturation were evaluated.

**Results:** In the last studies, SDS-PAGE analysis of the purified proteins had confirmed that no contamination and unwanted bacterial proteins were co-eluted with the protein. Studying the spectrum of various concentrations of Quercetin in the presence of constant concentration of proteins showed a decrease in the intensity of the release; and also, the chemical denaturation changed the third structure of the kinase domain.

**Conclusion:** The tertiary structural change of FGFR2b kinase domain represents a conformational change that may have a critical role in signal transduction cascade. Thus, this molecular transduction inconsistency can lead to cellular transduction complication; and as a result, inhibit the development and multiplication of cancerous cells.

**Key Words:** Fibroblast growth factor receptor, Kinase domain, Fluorescence spectroscopy, Quercetin.

*Journal of Birjand University of Medical Sciences. 2017; 24 (2): 94-100*

*Received: July 19, 2016*

*Accepted: August 30, 2017*

<sup>1</sup> Student Research committee, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran.

<sup>2</sup> **Corresponding Author;** Cellular and Molecular Research Center, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran.

Email: [hosseinpiry@gmail.com](mailto:hosseinpiry@gmail.com) & [hpiri@qums.ac.ir](mailto:hpiri@qums.ac.ir)

Tel: +98-283-3336001-6

Fax: +98-283-3324970-1

# اثر فلاونوئید کوئرستین بر تغییرات ساختاری ناحیه کینازی پروتئین نو ترکیب FGFR2b

بنیامین علی محمدی<sup>1</sup>، فائزه سید عطاران<sup>1</sup>، میلاد ولی شیرین<sup>1</sup>، حسین پیری<sup>2</sup>

## چکیده

**زمینه و هدف:** اثرات فلاونوئیدها تنها مربوط به خاصیت آنتی اکسیدانی آن‌ها نمی‌باشد؛ بلکه این ترکیبات روی مسیرهای سیگنالی سلولی نیز تأثیر می‌گذارند. هدف از این مطالعه، بررسی تأثیر فلاونوئید کوئرستین بر ساختار سوم ناحیه کینازی پروتئین FGFR2b در شرایط آزمایشگاهی می‌باشد.

**روش تحقیق:** در این مطالعه از تکنیک اسپکتروسکوپی فلوروسانس یا فلوروسانس ذاتی برای بررسی ساختار سوم پروتئین تخلیص شده در شرایط مختلف استفاده گردید. به منظور ارزیابی پایداری کنفورماسیونی پروتئین تخلیص شده و با کمک غلظت‌های مختلفی از گوانیدین هیدروکلرید (GnHCl) در دامنه غلظتی صفر تا 6 مولار و طول موج تحریکی 280 نانومتر، دناتوراسیون شیمیایی پروتئین مذکور مورد بررسی قرار گرفت.

**یافته‌ها:** بررسی SDS-PAGE نشان داد که پروتئین به دست آمده خالص بوده و عاری از آلودگی پروتئین‌های باکتریایی بود. نتایج حاصل از آزمایشات اسپکتروسکوپی فلوروسانس نشان داد که شدت نشر فلوروسانس در حضور کوئرستین و با افزایش تدریجی غلظت آن‌ها کاهش می‌یابد. دناتوراسیون ساختمان پروتئین نشان داد که نشر فلوروسانس در حضور کوئرستین و با افزایش تدریجی غلظت آن کاهش یافت که نتیجه‌ی آن، تغییر ساختار سوم ناحیه کینازی بر اثر دناتوراسیون شیمیایی می‌باشد.

**نتیجه گیری:** کوئرستین می‌تواند موجب تغییر ساختار سوم دومین کینازی و در نتیجه ناپایدار شدن آن گردد. این ناپایداری در سطح مولکولی می‌تواند موجب اختلال در مسیر پیام‌رسانی سلول شده و در نتیجه مهار رشد و تکثیر سلول‌های سرطانی گردد.

**واژه‌های کلیدی:** اسپکتروسکوپی، دومین کینازی، فلوروسانس، فیبروبلاستی، کوئرستین، گیرنده عامل رشد.

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند. 1396؛ 24 (2): 94-100.

دریافت: 1395/04/29 پذیرش: 1396/06/08

پذیرش: 1396/06/08

دریافت: 1395/04/29

<sup>1</sup> کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران.

<sup>2</sup> نویسنده مسؤؤل؛ مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران.

آدرس: قزوین - دانشگاه علوم پزشکی قزوین - مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی

تلفن: 02833336001 نمابر: 02833324970 پست الکترونیکی: [hosseinpary@gmail.com](mailto:hosseinpary@gmail.com) و [hpiri@qums.ac.ir](mailto:hpiri@qums.ac.ir)

## مقدمه

انسانی از جمله سرطان ریه و سینه شناخته شده است (۹،۱۰). در این مطالعه، خلوص پروتئین FGFR2b باعث شد تا ساختار ناحیه کینازی مورد بررسی قرار گیرد و اطلاعاتی درباره برهم کنش ساختار ناحیه دومین کینازی پروتئین و لیگاند به دست آمد. در مطالعه حاضر، اثر برهم کنش فلاونوئید کوئرسستین بر ناحیه کینازی FGFR2b انسانی جهت بررسی تأثیر آن بر ناحیه کینازی پروتئین و مسیرهای سیگنالی درون سلولی و مکانیسم و اثر احتمالی آن بر متوقف کردن سلولی‌های سرطانی مورد بررسی قرار گرفت.

## روش تحقیق

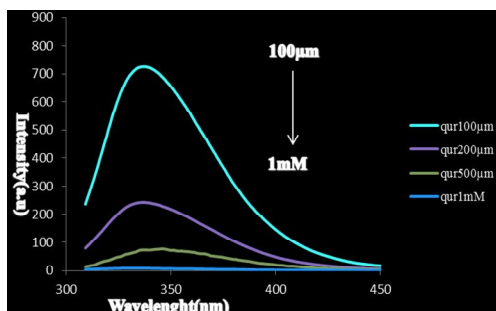
در این مطالعه تجربی، پروتئین FGFR2b از طریق بیان و تخلیص آن به دست آمد و کوئرسستین از شرکت Sigma (آمریکا)، تهیه شد. سایر مواد شیمیایی مورد استفاده از نوع خالص بودند. غلظت پروتئین مورد نظر که در برگرفته ناحیه تیروزین کینازی پروتئین نوترکیب FGFR2b بود در طول موج ماکسیمم  $280 \text{ nm}$  نانومتر با استفاده از ضریب جذب مولی برابر با  $41160 \text{ M}^{-1}\text{cm}^{-1}$  و به وسیله دستگاه نانودراپ مدل EPOCH از شرکت BioTek آمریکا، براساس توالی آمینواسیدی مربوط به پروتئین محاسبه گردید. قابل ذکر است که وزن مولکولی پروتئین مذکور 38 کیلودالتون در نظر گرفته شد (11).

استفاده از تکنیک اسپکتروسکوپی فلورئورسانس یا فلورئورسانس ذاتی برای بررسی ساختار سوم پروتئین تخلیص شده در شرایط مختلف صورت گرفت. برای انجام این کار از دستگاه اسپکتروفلوریمتر واریان کری اکلپس مدل بیو 700 (Cary-Eclipse, varian) ، Fluorescence Spectrophotometre) ساخت کشور استرالیا، که دارای کووت کوارتز (quartz cuvette) با قطر 10 میلی‌متری بود، استفاده گردید. طول موج 280 نانومتر به عنوان طول موج تحریکی و طول موج 300 تا 450 نانومتر به عنوان طول موج نشری پروتئین بود. از محلول بلانک برای از بین بردن اثر

در سال‌های اخیر توجه زیادی به نقش آنتی‌اکسیدان‌ها در پیشگیری و درمان سرطان شده است. آنتی‌اکسیدان‌ها ترکیباتی هستند که از سلول‌ها در برابر حملات رادیکال‌های آزاد محافظت می‌نمایند (1). عدم تعادل بین آنتی‌اکسیدان‌ها و رادیکال‌های آزاد باعث پدیده‌ای به نام استرس اکسیداتیو می‌شود که منجر به آسیب سلولی خواهد شد. فلاونوئیدها علاوه بر خاصیت آنتی‌اکسیدانی و ضدالتهابی، دارای خاصیت ضدسرطانی می‌باشند که این عمل با تقویت سیستم آنتی‌اکسیدانی و حذف کارسینوژن‌ها و رادیکال‌های آزاد از شروع سرطان جلوگیری می‌کند (2). همچنین، بررسی مطالعات مختلف اهمیت این ترکیبات را در مهار پیشرفت سرطان نشان می‌دهد. مطالعات سلولی در محیط‌های آزمایشگاهی نشان می‌دهد که این ترکیبات روی مسیرهای سیگنالی سلولی نیز اثر گذار است. مراحل نظیر: رشد سلول، تکثیر سلولی و مرگ برنامه‌ریزی شده سلول می‌تواند تحت تأثیر فلاونوئیدها قرار گیرد. فلاونوئیدها از این طریق روی سرطان اثر پیشگیری‌کننده خود را نشان می‌دهند (۳،۴). با بررسی مطالعات مختلف، مکانیسم دقیق عملکرد ضدسرطانی فلاونوئیدها هنوز شناسایی نشده است. ترکیبات پلی‌فنولی می‌توانند روی مسیرهای مختلف انتقال پیام از جمله مسیر Phosphoinositid3-kinase (PI3-kinase) و AKT (protein kinase B) تأثیر گذارند و در نتیجه فرآیندهای تکثیر و تمایز سلولی و متاستاز را متأثر کنند. مسیرهای سیگنالی سلولی در کنترل همزمان رشد و تکثیر سلولی در سلول‌های سالم و بدخیم دخیل هستند (۵،۶). برخی از گیرنده‌های سلول از جمله گیرنده‌ی تیروزین کینازی در اثر فعال شدن اتصال لیگندهایی نظیر فاکتورهای رشد منجر به فسفریلاسیون و فعال شدن آنزیم‌های PI3-kinase و AKT به عنوان یک کیناز مرکزی در این مسیر می‌شوند (۷،۸). اختلال در تنظیم بیان ژن گیرنده‌ی فاکتور رشد فیروبلاستی (FGFR2b) یا موتاسیون این ژن در انواعی از سرطان‌های

## یافته‌ها

نتایج مربوط به انجام الکتروفورز به روش SDS-PAGE روی این پروتئین نشان داده است که القای مناسب پروتئین ناحیه کینازی FGFR2b رخ داده و خالص‌سازی مناسب آن به کمک ستون کروماتوگرافی میل ترکیبی حاوی  $\text{Ni}^{2+}$  NTA صورت گرفته است (11). در حضور فلاونوئید کوئرتستین و به کمک تکنیک اسپکتروسکوپی فلوئورسانس، ویژگی ساختمان سوم ناحیه تیروزین کینازی پروتئین نوترکیب FGFR2b مورد بررسی قرار گرفت. نتایج حاصل از این آزمایشات نشان داد که شدت نشر فلوئورسانس در حضور کوئرتستین و با افزایش تدریجی غلظت آن‌ها کاهش می‌یابد. همچنین با تیتراسیون کوئرتستین، تغییرات اندکی در میزان نشر فلوئورسانس در هنگام عدم استفاده از گوانیدین هیدروکلرید دیده شد. نمودار 1 نشان‌دهنده کاهش میزان نشر در حضور افزایش غلظت کوئرتستین می‌باشد.



نمودار 1- فلوئورسانس ذاتی ساختار سوم ناحیه تیروزین کینازی پروتئین نوترکیب FGFR2b در حضور غلظت‌های مختلف کوئرتستین

با استفاده از روش فلوئورسانس ذاتی، وضعیت دناتوراسیون شیمیایی ساختار سوم ناحیه تیروزین کینازی پروتئین نوترکیب FGFR2b در حضور کوئرتستین و با غلظت‌های مختلف گوانیدین هیدروکلرید بررسی شد. نتایج به‌دست آمده کاهش شدت نشر فلوئورسانس را در حضور کوئرتستین و با افزایش تدریجی غلظت آن‌ها نشان داد. با تیتراسیون کوئرتستین تغییرات کمی در شیفت حداکثر طول

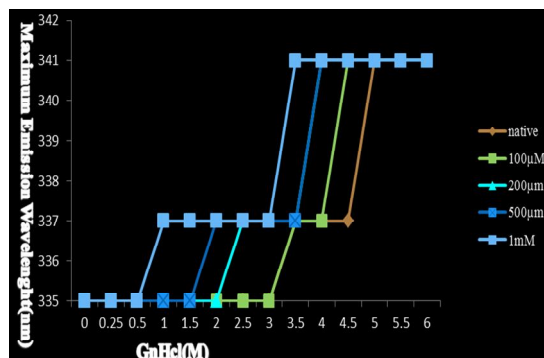
تداخل‌گری بافر حاوی پروتئین روی میزان نشر فلوئورسانس، استفاده شد (11). حجم محلول داخل کووت 400 میکرولیتر بود که 200 میکرولیتر آن مربوط به نمونه پروتئینی و مابقی آن مربوط به بافر مورد استفاده بود. غلظت ثابت پروتئین مورد استفاده برای همه آزمایشات نیز 0/4 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بود.

غلظت‌های مختلف فلاونوئید کوئرتستین برای بررسی اثر آن روی شدت فلوئورسانس پروتئین (با غلظت ثابت)، در محدوده غلظتی 100 تا 1000 میکرومولار (یا 1 میلی‌مولار) آماده‌گردید و اثر هر کدام از غلظت‌ها به‌طور جداگانه مورد بررسی قرار گرفت. سپس، بعد از طی شدن زمان تیمار 20 دقیقه‌ای، طیف نشری گرفته شد. برای تعیین غلظت مینیمم و ماکسیمم فلاونوئید مؤثر بر طیف نشری فلوئورسانس، آزمایش‌های ابتدایی صورت گرفت. در نهایت، مقایسه‌ای بین نتایج طیف نشری پروتئین مورد مطالعه در تیمار و عدم تیمار با فلاونوئید انجام شد. قابل ذکر است که همه آزمایشات به‌صورت دوبار تکرار صورت گرفت.

پس از بررسی ساختار سوم پروتئین به کمک فلوئورسانس ذاتی، مطالعه غیرطبیعی شدن ساختمان آن به کمک تکنیک اسپکتروسکوپی فلوئورسانس انجام شد. به‌منظور ارزیابی پایداری کنفورماسیونی پروتئین تخلیص‌شده، غلظت‌های مختلفی از گوانیدین هیدروکلرید (GnHCl) در دامنه غلظتی 0 تا 6 مولار تهیه شد. طول موج تحریکی روی 280 نانومتر تنظیم گردید. با استفاده از بافر تریس-هیدروکلرید 25 میلی‌مولار و نمک کلرید سدیم 100 میلی‌مولار در محیط با pH برابر 7/5، محلول‌های مختلف پروتئینی که غلظتی برابر با 0/4 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر داشتند، آماده‌گردید. طیف نشری در حضور 100 میکرومولار از کوئرتستین به‌طور جداگانه مانیتور شد. در پایان، جهت رسم نمودار در غلظت‌های مختلفی از دناتورکننده از طول موج ماکسیمم هر نشر استفاده شد (11).

تغییرات روی ساختمان سوم دومین حاوی خاصیت کینازی، در تیمار با فلاونوئید کوثرستین و در مقایسه با حالت بدون حضور آن مقایسه و بررسی گردید. مطالعات نشان داده است که غلظت‌های مختلف از این ماده بر عملکرد این پروتئین تأثیر می‌گذارد (12). در مطالعه حاضر از غلظت‌های مختلف کوثرستین با غلظت ثابت پروتئین استفاده شد تا تأثیر افزایش غلظت بر میزان سمیت تشخیص داده شود. برای بررسی ساختار سوم ناحیه کینازی مورد نظر با استفاده از روش اسپکتروسکوپی مذکور، نیاز به غلظت پروتئین در حد 0/2 تا 1 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بود که در این مطالعه، غلظت 0/4 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر پروتئین استفاده شد (13). نتایج این مطالعه نشان داد که تحت تأثیر فلاونوئید کوثرستین و نیز با افزایش تدریجی غلظت آن، شدت نشر فلئورسانس کاهش می‌یابد. با تیتراسیون کوثرستین بر اثر دناتوراسیون شیمیایی به کمک گوانیدین هیدروکلرید، تغییراتی در شیفت منحنی حداکثر طول موج نشری فلئورسانس به سمت طول موج‌های کوتاه‌تر مشاهده شد. با افزایش غلظت کوثرستین، ساختار سوم پروتئین تغییر کرده و به سمت آنفولد شدن پیش می‌رود. با توجه به مطالعه‌ی Burd و Vargas، افزایش غلظت کوثرستین باعث القای مرگ سلول می‌شود. نتایج این مطالعه نشان داد که با افزایش غلظت کوثرستین پروتئین‌های سیگنالی به‌طور چشمگیری کاهش پیدا می‌کنند (15). همانند نتایج مربوط به تأثیرات فلاونوئید گالیک‌اسید بر ساختار سوم پروتئین مورد مطالعه، نتایج این مطالعه نشان می‌دهد که افزایش غلظت کوثرستین نیز باعث افزایش شدت نشر و در نتیجه مدفون شدن تریپتوفان انتهای رشته پلی‌پپتیدی در ساختار پروتئین می‌گردد (16). همانند مطالعه قبلی، مطالعه آنفولدینگ یا غیرطبیعی‌سازی شیمیایی فلئورسانس در حضور چندین غلظت کوثرستین نیز صورت گرفت (16). این مطالعه در حضور بالاترین غلظت اثرکننده کوثرستین و در حضور تغییرات صعودی در غلظت گوانیدین هیدروکلرید به‌عنوان یکی از عوامل دناتورکننده پروتئینی رایج، صورت گرفت

موج نشری فلئورسانس به سمت طول موج‌های کوتاه‌تر مشاهده گردید. نمودار 2 کاهش طول موج در برابر افزایش غلظت کوثرستین که یک مسیر آنفولدینگ سه مرحله‌ای با حضور غلظت‌های مختلف گوانیدین هیدروکلرید (غلظت‌های صفر تا 6 مولار) است را نشان می‌دهد (نمودار 2).



نمودار 2- بررسی دناتوراسیون شیمیایی ساختار سوم ناحیه تیروزین کینازی پروتئین نوترکیب FGFR2b با استفاده از روش فلئورسانس ذاتی در حضور کوثرستین و با غلظت‌های مختلف گوانیدین هیدروکلرید

## بحث

با توجه به مطالعات قبلی، فلاونوئیدها از جمله آنتی‌اکسیدان‌هایی هستند که نقش مهمی در سرطان دارند؛ بنابراین کوثرستین که یکی از فلاونوئیدها است، به‌عنوان یک هدف درمانی جدید برای سرطان‌ها شناخته شده است (10). اگرچه ترکیب‌های مؤثری برای مهار پروتئین کینازها شناسایی شده‌اند؛ اما مکانیسم مولکولی دقیق این مهارکننده‌ها در مهار فعالیت پروتئین کینازی به‌روشنی مشخص نیست (11). پروتئین مورد نیاز برای انجام این پروژه به کمک تکنیک‌های زیست‌فناوری و از طریق ترانسفورماسیون ژن مربوطه در سوش BL21 باکتری اشریشیاکولی (*Escherichia coli*) حاصل گردید. مطالعات قبلی نشان داده است که گیرنده فاکتور رشد فیروبلاستی نقش مهمی در تنظیم فرآیندهای مربوط به انتقال علامت بیوشیمیایی مانند رشد و تمایز سلولی و بافتی ایفا می‌نماید. در این مطالعه،

(17). نتایج به دست آمده نشان داد که غیرطبیعی شدن پروتئین مورد مطالعه در سه فاز صورت می‌گیرد که به دلیل وجود دو حالت ترانزیشنال ناشی از باز شدن دو زیر دومین در مراحل جداگانه و تحت تأثیر غلظت‌های مختلفی از عامل دناتورکننده در حضور غلظت‌های افزایشی فلاونوئید در محیط واکنشی می‌باشد. نتایج مذکور نشان می‌دهد، بین افزایش غلظت فلاونوئید و ناپایداری ساختار سوم پروتئین ارتباط مستقیم وجود دارد. براساس تحقیقات پیشین، یکی از اثرات فلاونوئیدها اثرگذاری بر سیستم انتقال علامت می‌باشد (18). همچنین، کوئرتستین می‌تواند با کاهش فعالیت پروتئین‌های مسیره‌های سیگنالی منجر به کاهش دسترس پذیری زیستی و فعال شدن آپوپتوز گردد.

### نتیجه گیری

با وجود یافته‌های حاصل از این مطالعه، مطالعات بیشتری با استفاده از تکنیک‌های دیگر جهت بررسی تأثیر ساختارهای دیگر بر هم کنش بین پروتئین با کوئرتستین در درمان سرطان نیاز می‌باشد (19). همچنین برای تأیید و بررسی ساختار پروتئین و حد واسط‌های مسیر فولدینگ با استفاده از تکنیک‌های مختلف از جمله Far-UV-CD و FTIR، می‌توان تا خوردگی پروتئین را در ساختار دوم آن بررسی کرد و از آن در تهیه ترکیبات دارویی در درمان بسیاری از سرطان‌ها استفاده کرد.

### تقدیر و تشکر

این مقاله برگرفته از پایان‌نامه دانشجویی میلاد ولی شیرین مصوب در مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی دانشگاه علوم پزشکی قزوین با کد اخلاق IR.QUMS.REC.1394.432 می‌باشد. بدین‌وسیله از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه و نیز از تمام کسانی که در انجام این مطالعه یاری نمودند، تشکر و قدردانی می‌گردد.

## منابع:

- 1- Mathew A, Peters U, Chatterjee N, Kulldorff M, Sinha R. Fat, fiber, fruits, vegetables, and risk of colorectal adenomas. *Int J Cancer*. 2004; 108(2): 287-92.
- 2- Middleton E Jr, Kandaswami C, Theoharides TC. The effects of plant flavonoids on mammalian cells: implications for inflammation, heart disease, and cancer. *Pharmacol Rev*. 2000; 52(4): 673-751.
- 3- Pan MH, Ghai G, Ho CT. Food bioactives, apoptosis, and cancer. *Mol Nutr Food Res*. 2008; 52(1): 43-52.
- 4- Kale A, Gawande S, Kotwal S. Cancer phytotherapeutics: role for flavonoids at the cellular level. *Phytother Res*. 2008; 22(5): 567-77.
- 5- Ramos S. Cancer chemoprevention and chemotherapy: dietary polyphenols and signaling pathways. *Mol Nutr Food Res*. 2008; 52(5): 507-26.
- 6- West KA, Castillo SS, Dennis PA. Activation of the PI3K/Akt pathway and chemotherapeutic resistance. *Drug Resist Updat*. 2002; 5(6): 234-48.
- 7- Osaki M, Oshimura M, Ito H. PI3K-Akt pathway: its functions and alterations in human cancer. *Apoptosis*. 2004; 9(6): 667-76.
- 8- Vivanco I, Sawyers CL. The phosphatidylinositol 3-Kinase AKT pathway in human cancer. *Nat Rev Cancer*. 2002; 2(7): 489-501.
- 9- Liu LZ, Fang J, Zhou Q, Hu X, Shi X, Jiang BH. Apigenin inhibits expression of vascular endothelial growth factor and angiogenesis in human lung cancer cells: implication of chemoprevention of lung cancer. *Mol Pharmacol*. 2005; 68(3): 635-43.
- 10- Jain VK, Turner NC. Challenges and opportunities in the targeting of fibroblast growth factor receptors in breast cancer. *Breast Cancer Res*. 2012; 14(3): 208.
- 11- Moghadasi M, Ilghari D, Sirati-Sabet M, Amini A, Asghari H, Gheibi N. Structural characterization of recombinant human fibroblast growth factor receptor 2b kinase domain upon interaction with omega fatty acids. *Chem Phys Lipids*. 2017; 202: 21-7.
- 12- Feng S, Tang Q, Sun M, Chun JY, Evans CP, Gao AC. Interleukin-6 increases prostate cancer cells resistance to bicalutamide via TIF2. *Mol Cancer Ther*. 2009; 8(3): 665-71.
- 13- Bae JH, Lew ED, Yuzawa S, Tome F, Lax I, Schlessinger J. The selectivity of receptor tyrosine kinase signaling is controlled by a secondary SH2 domain binding site. *Cell*. 2009; 138(3): 514-24.
- 14- Kunii K, Davis L, Gorenstein J, Hatch H, Yashiro M, Di Bacco A, et al. FGFR2-amplified gastric cancer cell lines require FGFR2 and Erbb3 signaling for growth and survival. *Cancer Res*. 2008; 68(7): 2340-8.
- 15- Vargas AJ, Burd R. Hormesis and synergy: pathways and mechanisms of quercetin in cancer prevention and management. *Nutr Rev*. 2010; 68(7): 418-28.
- 16- Seyyed-Attaran F, Ilghari D, Gheibi N, Sahmani M, Piri H. Expression and purification of the recombinant kinase domain of FGFR2b and study of its structural changes due to the interaction with gallic acid. *J Isfahan Med Sch*. 2016; 33(362): 2143-51.
- 17- Kelly SM, Price NC. The use of circular dichroism in the investigation of protein structure and function. *Curr Protein Pept Sci*. 2000; 1(4): 349-84.
- 18- Gorinstein S, Goshev I, Moncheva S, Zemser M, Weisz M, Caspi A, et al. Intrinsic tryptophan fluorescence of human serum proteins and related conformational changes. *J Protein Chem*. 2000; 19(8): 637-42.
- 19- Jana S, Chaudhuri TK, Deb JK. Effects of guanidine hydrochloride on the conformation and enzyme activity of streptomycin adenylyl transferase monitored by circular dichroism and fluorescence spectroscopy. *Biochemistry (Mosc)*. 2006; 71(11): 1230-7.