

ارتباط پلی مورفیسم T>C (rs1635498) ژن اگزونوکلئاز ۱ و ریسک ابتلا به سرطان روده بزرگ غیر ارثی در یک جمعیت از ایران

زهرا اکبری^۱، سیدرضا محبی^{۲*}، محمدیعقوب طالقانی^۳، مهدی منتظر حقیقی^۴، محسن واحدی^۵، هانیه میرطالبی^۶، پدرام عظیم‌زاده^۷، سارا رومانی^۸، محمدرضا زالی^۹

تاریخ دریافت ۱۳۹۲/۰۳/۰۱ تاریخ پذیرش ۱۳۹۲/۰۶/۲۰

چکیده

پیش زمینه و هدف: یکی از سیستم‌های مهم تعمیر DNA، سیستم ترمیم جفت بازهای ناجور (MMR) است. موتابسیون در این سیستم می‌تواند منجر به انواع مختلف سرطان شود. اگزونوکلئاز ۱ (Exo1) تنها اگزونوکلئاز در گیر در سیستم MMR انسانی است. به دلیل نقش خاص Exo1 در سیستم MMR، این ژن یک فاکتور مستعد کننده در سرطان کلورکتال محسوب می‌شود. چند شکلی‌های تک نوکلئوتیدی (SNP) در افزایش یا کاهش میزان ابتلا به سرطان کلورکتال دخیل هستند. در این مطالعه، به منظور دستیابی به بیومارکرهای مستعد کننده سرطان کلورکتال، به بررسی همبستگی پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی rs1635498 (C723R) و احتمال خطر ابتلا به سرطان روده بزرگ در بیماران مراجعه کننده به بیمارستان طالقانی تهران می‌پردازیم.

مواد و روش کار: این مطالعه مورد-شاهدی بر روی ۱۱۱ بیمار مبتلا به سرطان کلورکتال و ۱۲۱ فرد سالم که به بیمارستان طالقانی شهر تهران مراجعه کرده بودند انجام گرفت. جهت تعیین ژنتیک‌های پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی rs1635498 از روش PCR-RFLP و آنزیم محدودالاتر HpyCHIV مورد استفاده قرار گرفت.

یافته‌ها: بر اساس یافته‌ها در حالتی که ژنتیپ TT به عنوان مرجع انتخاب شد، درصد فراوانی ژنتیک‌های CC, CT, TT در بیماران مبتلا به سرطان کلورکتال ۹۰/۹، ۹۰/۰، ۰/۹ درصد و در گروه کنترل ۷۴/۶، ۹۲/۶، ۰/۰ درصد بوده و اختلاف معنی‌دار نشان ندادند. درصد فراوانی ال T در نمونه‌های بیمار، ۹۴/۶ درصد و در گروه کنترل ۹۶/۳ درصد بود. همچنین درصد فراوانی ال C در نمونه‌های بیمار و کنترل به ترتیب، ۴/۵ درصد و ۳/۷ درصد محاسبه شد.

بحث و نتیجه گیری: نتایج نشان داد که پلی مورفیسم rs1635498 ژن Exo1 با مستعد کردن افراد در ابتلا به سرطان کلورکتال همبستگی نداشته و بنابراین می‌توان نتیجه گیری کرد که این پلی مورفیسم در افزایش با کاهش خطر ابتلا به سرطان کلورکتال نقش معناداری ندارد.

کلید واژه‌ها: پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی، سرطان کلورکتال، ژن اگزونوکلئاز ۱ (Exo1)

مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و چهارم، شماره هشتم، ص ۶۲۳-۶۱۷، آبان ۱۳۹۲

آدرس مکاتبه: تهران، بزرگراه شهید چمران، ولنجک، خیابان یمن، خیابان پروانه، بیمارستان طالقانی، طبقه ششم، بخش گوارش و کبد، مرکز تحقیقات گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تلفن: ۰۲۱-۲۲۴۳۲۵۱۴

Email: srmohabbi@gmail.com

^۱ کارشناس ارشد زیست شناسی سلوی و مولکولی دانشگاه غیر انتفاعی خاتم، تهران

^۲ کارشناس ارشد زیست شناسی سلوی و مولکولی، مرکز تحقیقات بیماری‌های گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

^۳ استادیار ویروس شناسی، مرکز تحقیقات بیماری‌های گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران (نویسنده مسئول)

^۴ دانشجوی کارشناسی ارشد، زیست شناسی سلوی و مولکولی، مرکز تحقیقات بیماری‌های گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

^۵ دکتری ژنتیک مولکولی، استادیار، عضو هیئت علمی گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران شرق

^۶ دانشجوی دکتری آمار، مرکز تحقیقات علوم پایه و اپیدمیولوژی بیماری‌های دستگاه گوارش دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

^۷ دانشجوی کارشناس ارشد سلوی - تکرین، مرکز تحقیقات گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران

^۸ کارشناس ارشد زیست شناسی سلوی و مولکولی، مرکز تحقیقات بیماری‌های گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

^۹ کارشناس ارشد میکروبیولوژی، مرکز تحقیقات بیماری‌های گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

^{۱۰} استاد گروه گوارش مرکز تحقیقات بیماری‌های گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

مقدمه

(۱۲،۱۳). تصحیح جفت‌شده‌گی‌های ناجور در سیستم MMR بستگی به فعالیت هیدرولیتیکی Exo1 دارد (۱۴). به طوری که موش‌های فاقد Exo1 دارای بقاء کمتر و افزایش استعداد در پیشرفت لنفوما خواهند بود (۹،۱۲). Bardwell و همکاران نشان دادند که موش‌های فاقد اگزون شش از ژن Exo1، دارای نقص در سیستم MMR خواهند بود (۱۵).

به دلیل نقش خاص Exo1 در سیستم MMR، این ژن یک ژن هدف بارز و یک فاکتور بالقوه در سرطان کلورکتال محسوب می‌شود (۲،۶). با توجه به ارتباط عملکرد پروتئین Exo1 با سرطان روده بزرگ غیر ارشی، به منظور دستیابی به بیومارکرهای مستعدکننده در CRC، پلی مورفیسم rs1635498 ژن Exo1 مورد مطالعه قرار گرفت.

به طور کلی در بسیاری از انواع سرطان‌ها، بیومارکرهای مناسب می‌توانند به عنوان راهکارهای غیر تهاجمی و اقتصادی، جهت تشخیص خطر و شناخت مراحل اولیه درمان سرطان مفید باشند. بنابراین جستجوی بیومارکرهای بیشتر، می‌تواند در تشخیص و درمان سرطان سودمند و پر فایده باشد.

بر طبق داده‌های پایگاه اطلاعاتی NCBI، پلی مورفیسم rs1635498 ژن Exo1، در اگزون ۱۴ این ژن است که تغییر نوکلوتید سیتوزین به تیمین در این ناحیه سبب جایگزینی اسید آمینه سیستئین با یک گروه سولفیدریل به اسید آمینه آبدوست آرژنین با بار مثبت در جایگاه اسید آمینه ۷۲۳ پروتئین Exo1 می‌شود. با توجه به معروفی این بلی مورفیسم به عنوان فاکتور ریسک ابتلا به سایر سرطان‌ها، هدف در نظر گرفته شده برای مطالعه حاضر، بررسی ارتباط پلی مورفیسم rs1635498 با افزایش یا کاهش خطر ابتلا به سرطان روده بزرگ غیرارشی در بیماران ایرانی مراجعه کننده به بخش گوارش بیمارستان آیت الله طالقانی تهران است.

مواد و روش‌ها

در این طرح ۱۱۱ بیمار مبتلا به سرطان کلورکتال که جهت درمان یا تشخیص طی سال‌های ۱۳۸۷ تا ۱۳۸۸ به بیمارستان طالقانی تهران مراجعه کرده بودند، جمع آوری شد. همچنین ۱۲۱ فرد سالم شاهد که با گروه بیمار مورد مطالعه همخوانی داشتند، نیز انتخاب شدند. بیماران از افرادی بودند که از نظر پاتولوژی و عالیم بالینی نشان دهنده سرطان روده بزرگ غیر ارشی بودند و کسانی که دارای نتایج پاتولوژی منفی برای سرطان روده بزرگ بودند، به عنوان کنترل انتخاب شدند. از کلیه بیماران و کنترل‌ها رضایت نامه کتبی اخذ و در مورد نحوه استفاده از نتایج و داوطلبانه بودن حق شرکت افراد در مطالعه توسط کمیته اخلاق مرکز

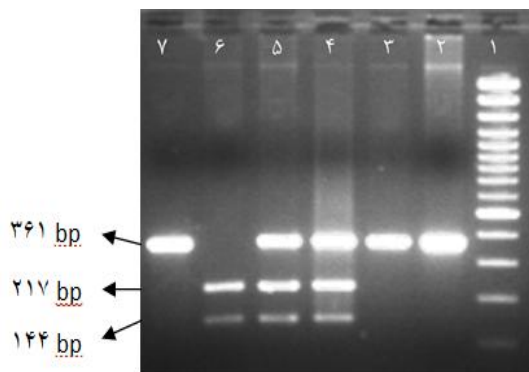
سرطان روده بزرگ چهارمین سرطان شایع و دومین سرطان کشنده پس از سرطان ریه است. بروز این سرطان در سه دهه گذشته در ایران افزایش قابل توجهی داشته است (۱،۲). بیشتر سرطان‌های روده بزرگ از طریق فرآیندهای ایجاد می‌شود که دو مسیر مولکولی اصلی را شامل می‌شود، یکی مسیر مهارکنندگی، که به وسیله جهش‌های متوالی در انکوژن‌ها و ژن‌های مهارکننده سرطان شناسایی می‌شود و دوم مسیر جهش‌زایی، که به وسیله نقص در ژن‌های ترمیم‌کننده بازهای جفت‌شده اشتباہ DNA (Mismatch repair) شناسایی می‌شود (۳،۴).

آسیب‌های DNA در اثر عوامل درونی یا بیرونی، خطاهای همانندسازی و ... به طور روزانه در هر سلول اتفاق می‌افتد. انباست خدمات ترمیم‌شده در ژن‌های اصلی می‌تواند از عملکرد طبیعی سلول‌ها جلوگیری کرده و احتمال شکل‌گیری تومور را افزایش دهد (۵). تصور می‌شود که آسیب‌های DNA و ناپایداری ژنومی اولین مرحله در سرطان‌های مختلف باشد (۶). سیستم تعمیر DNA مسئول رفع آسیب‌های DNA و حفظ پایداری ژنومیک و از عوامل اصلی جلوگیری از تومورزایی است (۷).

یکی از مسیرهای اصلی ترمیم DNA در سلول‌های انسانی، سیستم ترمیم‌کننده بازهای جفت‌شده اشتباہ (MMR) است. وظیفه اصلی ژن‌های سیستم MMR شناسایی و تصحیح جفت بازهای ناجور است که در پی فرایند همانندسازی و نوترکیبی DNA روی می‌دهد (۸). همچنین این سیستم به حفظ پایداری ژنومیک، نوترکیبی DNA و میانجیگری جهت توقف سیکل سلولی کمک می‌کند (۶،۹). این سیستم در جلوگیری از سرطان‌زایی مهم است و گزارش‌ها حاکی از آن است که موتاسیون‌های سیستم ترمیم‌کننده بازهای جفت‌شده اشتباہ، منجر به انواع مختلف سرطان خواهد شد (۱۰،۱۱).

اگزونوکلتاز ۱ (Exo1) تنها اگزونوکلتاز درگیر در سیستم MMR انسانی است. ژن Exo1 بر روی کروموزوم ۱۹۴۲-۹۴۳ می‌باشد. این ژن دارای یک اگزون قرار داشته و طول آن ۴۲kb می‌باشد. این ژن دارای یک اگزون ترجمه نشدنی است که به دنبال ۱۳ اگزون قابل ترجمه می‌آید (۱۲). پروتئین Exo1 دارای ۸۴۶ اسید آمینه بوده و متعلق به خانواده RAD2 است و نقش اساسی در عملکرد نوکلتازی '۳ به'۵ و '۵ به'۳ ایفا می‌کند (۲). پروتئین Exo1 با سایر پروتئین‌های MMR تشکیل کمپلکس سه‌تایی داده و تولید Exo1-MLH1-Exo1-MSH2-MSH6 (Exo1-MutSα) و یا کمپلکس PMS2 (Exo1-MutLα) می‌کند که در کمپلکس اول اتصال به Exo1-MutLα و در کمپلکس دوم اتصال به MSH2 صورت می‌گیرد MLH1

تجزیه و تحلیل اطلاعات با استفاده از آزمون مجدد کای و متغیرهای کمی، با آزمون T-Test صورت پذیرفت. همچنین نسبت شانس OR و حدود اطمینان ۹۵درصد، توسط رگرسیون لجستیک محاسبه گردید. مقدار P-Value کمتر از ۰/۰۵ به عنوان سطح معنی داری در نظر گرفته شد. کلیه آنالیزها با استفاده از نرم افزار SPSS ویرایش ۱۳ صورت گرفت.



تصویر شماره (۱): قطعات حاصل از هضم با آنزیم

HpyCH4IV

۱-سایز مارکر ۱۰۰ جفت باز (DNA Ladder) و ۷، ۶، ۵، ۴، ۳، ۲، ۱
ژنتوتیپ TT، ۵-۴-ژنتوتیپ CT، ۶-ژنتوتیپ CC

یافته‌ها

۲۲۲ نفر شامل ۱۱۱ فرد (۴۸درصد) مبتلا به سرطان کلورکتال (گروه بیمار) و ۱۲۱ فرد (۵۱درصد) سالم مورد بررسی قرار گرفتند. پس از بررسی مشخص شد که در این طرح ۱۱۱ فرد بیمار مبتلا به سرطان کلورکتال که جهت درمان یا تشخیص طی سال‌های ۱۳۸۷ تا ۱۳۸۸ به بیمارستان طالقانی تهران مراجعه کرده بودند، جمع‌آوری شد. همچنین ۱۲۱ فرد سالم شاهد که از نظر جنسیت با گروه مورد مطالعه همخوانی داشتند، نیز انتخاب شدند. بیماران از افرادی تشکیل شده بودند که از نظر پاتولوژی و عالیم بالینی نشان‌دهنده سرطان روده بزرگ بودند و کسانی که دارای نتایج پاتولوژی منفی برای سرطان روده بزرگ بودند، به عنوان کنترل انتخاب شدند. پس از بررسی مشخص شد که گروه بیماران شامل، ۶۲ نفر (۵۵/۸درصد) مرد و ۴۹ نفر (۴۴/۲درصد) زن با میانگین (± انحراف معیار) سنی 61 ± 10 سال بوده و در گروه شاهد ۵۷ نفر (۴۷/۱درصد) مرد و ۶۴ نفر (۵۲/۹درصد) زن با میانگین (± انحراف معیار) سنی 51 ± 16 سال، بودند. همه افراد از نژاد ایرانی انتخاب شده و افراد غیر ایرانی از مطالعه خارج گردیدند. سایر خصوصیات جمعیت مورد مطالعه از جمله سن، جنس و سیگاری بودن افراد بین دو گروه بیمار و شاهد مقایسه شد که در

تحقیقات گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تصویب و مورد استفاده قرار گرفت. از تمامی بیماران و کنترل‌ها، نمونه خون محیطی به میزان پنج سی سی جهت انجام آزمایشات ژنتیکی PCR-RFLP گرفته شد.

روش Polymerase chain Reaction (PCR) مطابق با پروتکل استاندارد، سبب تکثیر منطقه مورد نظر با استفاده از پرایمرها و برنامه اختصاصی، توسط دستگاه ترموسایکلر می‌شود (۱۶). بدین منظور DNA ژنومی با استفاده از روش استاندارد فنل-کلروفرم از خون محیطی استخراج شده (۱۶) و توالی پلی مورفیسم rs1635498 با استفاده از پرایمرهای اختصاصی زیر که توسط نرم افزار Gene Runner version 3.05 طراحی شده بودند،

5'-AAATTGGCAAATATCATCCTTCC -3'
Forward:
5'-CAGGTATTTGATTTAATTCTGC-3'
Reverse:

تکثیر گردید. شرایط و برنامه PCR به این ترتیب بود که ابتدا ۵ دقیقه واسرشت اولیه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد انجام گرفت و سپس ۳۰ سیکل به این صورت انجام شد که در ابتدا ۴۵ ثانیه، واسرشت، ۴۰ ثانیه دمای ۵۹ درجه سانتی‌گراد به منظور اتصال پرایمرها ۴۵، ۱۰ دقیقه تکثیر و نهایتاً ۱۰ دقیقه تکثیر نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد انجام شد. جهت تایید محصول PCR به دست آمده از ژل آگارز ۱درصد و الکتروفورز استفاده شد. در مرحله بعد به منظور تعیین ژنتوتیپ پلی‌مورفیسم مورد نظر از RFLP (Restriction Frequent Length Polymorphism) استفاده می‌شود. در این روش در آغاز آنزیم مناسب با استفاده از سایت شرکت NEW ENGLAND BIOLABS (tools.neb.com/NEBcutter2/) برای جایگاه پلی‌مورفیسم مورد نظر انتخاب شد.

محصولات PCR در مجاورت آنزیم محدودالاثر HpyCH4IV(Cat# R0619L) انتخاب شده، در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ ساعت مورد هضم قرار گرفتند. با توجه به اینکه برای این آنزیم یک جایگاه برش در قسمت تکثیر شده وجود دارد، بنابراین در افراد با ژنتوتیپ هموزیگوت برای جایگاه مورد نظر، حاصل از RFLP دو قطعه به طول‌های ۲۱۷bp و ۱۴۴bp فوق، بود. در افراد هموزیگوت برش داده نشده برای جایگاه SNP ۳۶۱bp مشاهده می‌شود و در افراد هتروزیگوت سه قطعه به طول‌های ۳۶۱bp و ۲۱۷bp و ۱۴۴bp حاصل می‌شود. آنالیز تمام محصولات بر روی ژل آگارز ۲ درصد انجام شد و رنگ آمیزی ژل‌ها با استفاده از اندیوم برماید صورت گرفت (تصویر ۱).

آنالیز آمار T-Test نیز نشان داد که از لحاظ سن، اختلاف معنی‌داری بین دو گروه بیمار و شاهد وجود داشته و افراد بیمار دارای میانگین سنی بالاتری نسبت به گروه شاهد بودند.

جدول ۱ نشان داده شده است. با استفاده از تست آنالیز آماری Chi-Square مشخص شد که تفاوت معنی‌داری بین جنسیت و مصرف سیگار در دو گروه بیمار و شاهد وجود ندارد. نتایج تست

جدول شماره (۱): متغیرهای بالینی به تفکیک گروههای شاهد، بیمار و کل جمعیت

متغیر	بیمار	کنترل	کل جمعیت	P ارزش
				تعداد(درصد)
سن (میانگین ± انحراف معیار)	۶۱±۱۰/۰	۵۱±۱۶/۷	۵۶±۱۴/۸	.۰۰۰
جنسیت (%)	۶۲ (%۵۵/۹)	۵۷ (%۴۷/۱)	۱۱۹ (%۵۱/۳)	.۱۸۲
زن	۴۹ (%۴۴/۱)	۶۴ (%۵۲/۹)	۱۱۳ (%۴۸/۷)	
بله	۱۹ (%۱۷/۱)	۱۸ (%۱۴/۹)	۳۷ (%۱۵/۹)	.۶۴۱
خیر	۹۲ (%۸۲/۹)	۱۰۳ (%۸۵/۱)	۱۹۵ (%۸۴/۱)	

در گروه کنترل به ترتیب ۹۶/۳ درصد و ۳/۷ درصد و در بیماران ۹۴/۶ درصد و ۴/۵ درصد بود (جدول ۲). طبق نتایج حاصل از تعیین ژنتیپ در گروه بیمار و شاهد، مشخص شد که فراوانی الها در هر دو گروه در تعادل هاردی - واینبرگ قرار دارد. P-value برای گروه کنترل .۰/۴۳۷ و برای گروه بیمار .۰/۲۶۶ محسوبه گردید. با توجه به نتایج بدست آمده، اختلاف معنی‌داری بین دو گروه بیمار و شاهد از نظر توزیع ژنتیکی و الی یافت نشد.

نتیجه تعیین ژنتیپ نمونه‌های افراد مبتلا به سلطان روده بزرگ غیر ارشی و شاهدهای سالم نشان می‌دهد که ژنتیپ‌های پلی مورفیسم rs1635498 در جمعیت مورد بررسی به صورت زیر تعیین شده است:

درصد فراوانی ژنتیپ‌های CC,CT,TT به ترتیب در گروه کنترل ۹۲/۶ درصد ، ۴/۷ درصد و ۰/۰ درصد در بیماران C ۰/۹ درصد ، ۰/۰ درصد بود. درصد فراوانی ال T و

جدول شماره (۲): توزیع ژنتیکی پلی مورفیسم rs1635498 در دو گروه کنترل و بیمار

ژنتیپ	بیمار	کنترل	تعداد(درصد)	P ارزش	ORb (CI % ۹۵)	P ارزش
				تعداد(درصد)		
TT	۱۰۰ (%۹۰/۱)	۱۱۲ (%۹۲/۶)		--	(مرجع) ۱	--
CT	۱۰ (%۹/۰)	۹ (%۷/۴)		.۰۵۵	۱/۳۵۸ (۳/۷۵۲-۰/۴۹۲)	.۰/۶۴۸
CC	۱ (%۰/۹)	.۰ (%۰/۰)		۱	(۰/۰۰۰)	۱
CC+CT	۱۱ (%۹/۹)	۹ (%۷/۴)		.۰/۴۸۰	۱/۴۲۴ (۰/۵۲۸-۳/۸۹۹)	.۰/۵۰۴

^a تطبیق نیافته برای سن و جنس و مصرف سیگار

^b تطبیق یافته برای سن و جنس و مصرف سیگار

جدول شماره (۳): درصد فراوانی ال T و C در دو گروه کنترل و بیمار

الل	در صد بیمار	در صد کنترل	OR (CI % ۹۵)	پژوهش
%۹۴/۶	%۹۶/۳	-	۱	
C	%۵/۴	%۳/۷	۰/۴۷۹ (۰/۶۱۱-۰/۵۸۱)	۰/۳۸۳

ساختار سه بعدی پروتئین Exo1، این پلیمورفیسم در ناحیه ای اتصال به پروتئین MSH2 قرار دارد. در نتیجه این جایگزینی اسید آمینه می تواند باعث تغییر عملکرد پروتئین در راستای نقش ترمیم DNA شود. در مطالعه ما به عنوان اولین مطالعه از نوع خود در جمعیت ایرانی، توزیع ژنتیکی و الی پلیمورفیسم C>T (C723R) اگزون ۱۴ مورد بررسی قرار گرفت تا مشخص شود آیا این پلیمورفیسم می تواند به عنوان فاکتور ژنتیکی مرتبط با بروز سرطان کلورکتال در بیماران ایرانی مراجعه کننده به بیمارستان طالقانی تهران در نظر گرفته شود.

از آنجایی که پیش از این، مطالعه ای در مورد ارتباط پلیمورفیسم rs1635498 و سرطان روده بزرگ غیرارثی در جمعیت ایران منتشر نشده است، بررسی نتایج مطالعات مختلف می تواند تأییدی بر نامگذاری فراوانی ژنتیکها و الی های این جایگاه ژنی باشد. از این رو برای به دست آوردن دید کلی از وضعیت این پلیمورفیسم در جمعیت عمومی ایران مقایسه نتایج این مطالعه با بررسی های انجام شده بر روی بیماری های دیگر در جمعیت های مختلف، مفید خواهد بود.

مطالعه Ming-Hsui Tsai و همکاران در سال ۲۰۰۹ بر روی افراد مبتلا به سرطان دهان و کنترل سالم در جمعیت تایوانی صورت گرفت و نشان داد ارتباط معنی دار بین ژنتیک های مشاهده شده در دو گروه کنترل و بیمار وجود ندارد (۶).

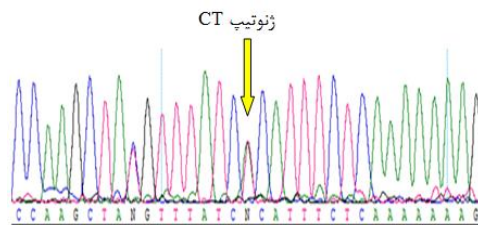
مطالعه ای دیگر در سال ۲۰۰۹ توسط HsuNy و همکاران انجام شد. در این مطالعه ارتباط پلیمورفیسم C723R و سرطان ریه مورد بررسی قرار گرفت و پس از بررسی نتایج، عدم ارتباط این پلیمورفیسم با بیماری گزارش شد (۱۷).

عدم وجود همبستگی بین ژنتیک های این پلیمورفیسم و سرطان های مختلف با نتایج حاصل از این مطالعه هم خوانی دارد. یافته های مطالعه حاضر نشان داد، در جمعیت ایرانی مورد مطالعه، شاهدی مبنی بر همبستگی پلیمورفیسم C723R با افزایش یا کاهش خطر ابتلا به سرطان روده بزرگ غیر ارثی وجود ندارد.

بر اساس یافته های ما در این مطالعه، اختلاف معنی دار بین ژنتیک های پلیمورفیسم rs1635498 و سرطان کلورکتال وجود ندارد. از آنجایی که تا به حال مطالعه ای در ایران در مورد همبستگی پلیمورفیسم rs1635498 با سرطان روده بزرگ گزارش نشده، برای تعمیم نتایج حاصل از این مطالعه به همه

نتایج تحلیل آماری بر روی ژنتیک های تعیین شده در جایگاه پلیمورفیسم، نشان گر این موضوع بود که فراوانی الی ها در هر دو گروه در تعادل هاردی- واینبرگ قرار داشت.

برای تأیید یافته های PCR-RFLP، ۱۰ درصد از نمونه ها با استفاده از دستگاه analyzer 3130XI ABI genetic analyzer تعیین توالی شدند. یافته های حاصل از تعیین توالی PCR-RFLP را کاملاً تأیید کرد. در شکل ۲ ژنتیک CT قابل مشاهده است که همین ژنتیک با روش RFLP نیز تأیید شده است.



شکل شماره (۲): تعیین توالی مستقیم، ژنتیک CT

بحث و نتیجه گیری

نقص در ژن های ترمیم کننده بازهای جفت شده اشتباه (MMR) یکی از مسیرهای مولکولی اصلی در ایجاد سرطان روده بزرگ غیرارثی است (۲،۳). ژن Exo1 تنها اگزونوکلئاز درگیر در سیستم MMR انسانی است. به دلیل نقش خاص Exo1 در سیستم MMR، این ژن یک ژن هدف بارز و یک فاکتور مستعد کننده در سرطان کلورکتال محسوب می شود (۲۶). در سال های اخیر مطالعات زیادی در ارتباط با پیوستگی این سرطان با پلیمورفیسم های Exo1 در نژادها و جمعیت های مختلف صورت گرفته است. از جمله مطالعه حقیقی و همکاران در سال ۲۰۱۰ که به بررسی پلیمورفیسم P757L ژن Exo1 و ارتباط آن با سرطان کلورکتال پرداخته و نتایج حاکی از وجود ارتباط معنی دار بین ژنتیک های این پلیمورفیسم بین دو گروه سالم و بیمار مبتلا به سرطان کلورکتال بود (۲). به طوری که افراد با ژنتیک TT ریسک ابتلا به سرطان کمتری را نشان دادند. در پلیمورفیسم ۱۶۳۵۴۹۸ ژن Exo1 rs1635498 به تغییر نوکلئوتید سیتوزین به تیمین منجر به جایگزینی اسید آمینه ۷۲۳ سیستئین با گروه سولفیدریل (SH-) به اسید آمینه آبدوست آرژنین با بار مثبت (دارای گروه گوانیدینیوم) می شود. از طرفی در بررسی

انجام شود.

جمعیت ایرانی پیشنهاد می شود که بررسی با تعداد افراد بیشتر

References:

1. Azadeh S, Moghimi-Dehkordi B, Fatem SR, Pourhoseingholi MA, Ghiasi S, Zali MR. Colorectal cancer in Iran: an epidemiological study. *Asian Pac J Cancer Prev* 2008;9(1):123–6.
2. Haghghi MM, Taleghani MY, Mohebbi SR, Vahedi M, Fatemi SR, Zali N, et al. Impact of EXO1 polymorphism in susceptibility to colorectal cancer. *Genet Test Mol Biomarkers* 2010;14(5):649–52.
3. Wang WS, Chen PM, Su Y. Colorectal carcinoma: from tumorigenesis to treatment. *Cell Mol Life Sci* 2006;63(6):663–71.
4. Lynch HT, de la Chapelle A. Hereditary colorectal cancer. *N Engl J Med* 2003;348(10):919–32.
5. Kopnin BP. Targets of oncogenes and tumor suppressors: key for understanding basic mechanisms of carcinogenesis. *Biochemistry Mosc* 2000;65(1):2–27.
6. Tsai M-H, Tseng H-C, Liu C-S, Chang C-L, Tsai C-W, Tsou Y-A, et al. Interaction of Exo1 genotypes and smoking habit in oral cancer in Taiwan. *Oral Oncol* 2009;45(9):e90–94.
7. Nielsen FC, Jäger AC, Lützen A, Bundgaard JR, Rasmussen LJ. Characterization of human exonuclease 1 in complex with mismatch repair proteins, subcellular localization and association with PCNA. *Oncogene* 2004;23(7):1457–68.
8. Shemirani AI, Haghghi MM, Zadeh SM, Fatemi SR, Taleghani MY, Zali N, et al. Simplified MSI marker panel for diagnosis of colorectal cancer. *Asian Pac J Cancer Prev* 2011;12(8):2101–4.
9. Wei K, Clark AB, Wong E, Kane MF, Mazur DJ, Parris T, et al. Inactivation of Exonuclease 1 in mice results in DNA mismatch repair defects, increased cancer susceptibility, and male and female sterility. *Genes Dev* 2003;17(5):603–14.
10. Li G-M. DNA mismatch repair and cancer. *Front Biosci* 2003;8:d997–1017.
11. Xinarianos G, Liloglou T, Prime W, Maloney P, Callaghan J, Fielding P, et al. hMLH1 and hMSH2 expression correlates with allelic imbalance on chromosome 3p in non-small cell lung carcinomas. *Cancer Res* 2000;60(15):4216–21.
12. Jin G, Wang H, Hu Z, Liu H, Sun W, Ma H, et al. Potentially functional polymorphisms of EXO1 and risk of lung cancer in a Chinese population: A case-control analysis. *Lung Cancer* 2008;60(3):340–6.
13. Genschel J, Bazemore LR, Modrich P. Human exonuclease I is required for 5' and 3' mismatch repair. *J Biol Chem* 2002;277(15):13302–11.
14. Wang Y, Qin J. MSH2 and ATR form a signaling module and regulate two branches of the damage response to DNA methylation. *Proc Natl Acad Sci USA* 2003;100(26):15387–92.
15. Bardwell PD, Woo CJ, Wei K, Li Z, Martin A, Sack SZ, et al. Altered somatic hypermutation and reduced class-switch recombination in exonuclease 1-mutant mice. *Nat Immunol* 2004;5(2):224–9.
16. Sambrook J, Russell DW. Molecular Cloning: A Laboratory Manual. CSHL Press; 2001.
17. Hsu N-Y, Wang H-C, Wang C-H, Chiu C-F, Tseng H-C, Liang S-Y, et al. Lung cancer susceptibility and genetic polymorphisms of Exo1 gene in Taiwan. *Anticancer Res* 2009;29(2):725–30.

THE ASSOCIATION BETWEEN EXONUCLEASE1 GENE POLYMORPHISM T>C (RS1635498) AND RISK OF SPORADIC COLORECTAL CANCER IN AN IRANIAN POPULATION

Zahra Akbari^{1,2}, Seyed Reza Mohebi^{3*}, Mohammad Yahgoob Taleghani⁴, Mahdi Montazer Haghghi⁵, Mohsen Vahedi⁶, Hanie Mir Talebi⁷, Pedram Azimzadeh⁸, Sara Romani⁹, Mohammad Reza Zali¹⁰

Received: 22 May , 2013; Accepted: 11 Sep , 2013

Abstract:

Background & Aim: One of the important DNA repair systems is Mismatch Repair (MMR). Mutation in this system can cause different types of cancer. Exonuclease1 (Exo1) is the only exonuclease involved in the human MMR system. Since Exo1 plays a distinctive role in the MMR system, this gene has gained a great interest as a potential risk factor in Colorectal Cancer (CRC). Single nucleotide polymorphisms (SNP) involve in increasing or decreasing the risk of CRC. In this study, to find a potential biomarker of CRC, we investigated the association between SNP of Exo1 gene, rs1635498, and risk of colorectal cancer in patients who had referred to Taleghani hospital.

Materials & Methods: This case-control study was performed on 111 cases and 121 healthy controls who had been registered in Taleghani hospital of Tehran. Genotyping analysis was performed by polymerase chain reaction-restriction fragment length polymorphism (PCR-RFLP) and use HPYCHVI restriction enzyme.

Result: According to our finding, while TT genotype was selected as a reference, the frequency percent of TT, CT and CC genotypes in the patients were %90.1, %9.0, %0.9 and in the control group were %92.6, %7.4 and %0.0. We observed no significant difference. The frequency percent of T allele in the patients was %94.6 and in the controls were %96.3. Also the frequency percent of C allele were calculated in the patients and controls group respectively %5.4 and %3.7.

Conclusions: The findings indicated that rs1635498 polymorphism in Exo1 gene isn't associated with susceptibility to CRC. So, we conclude that this polymorphism doesn't have significant role in increasing or decreasing risk of CRC.

Keywords: SNP, Colorectal cancer (CRC), Exonuclease1 gene

Address: Gastroenterology and Liver Diseases Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran **Tel:** +98 21 22432514

Email: srmohabbi@gmail.com

SOURCE: URMIA MED J 2013; 24(8): 623 ISSN: 1027-3727

¹ M.Sc. in Cellular and Molecular Sciences, Khatam University, Tehran, Iran

² M.Sc. in Molecular and Cellular, Gastroenterology and Liver Diseases Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³ Ph.D. in Medical Virology, Gastroenterology and Liver Diseases Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran (Corresponding Author)

⁴ M.Sc. (s) in Molecular and Cellular, Gastroenterology and Liver Diseases Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁵ Ph.D. in Molecular Genetic, Academic member of Islamic Azad University, Department of Biology, Science faculty, East Tehran Branch, Science Faculty, Biology Department, Tehran, Iran

⁶ Ph.D. Student in Biostatistic, Basic and Molecular Epidemiology of Gastrointestinal Disorders Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁷ M.Sc. Student in Development of Biology, Gastroenterology and Liver Diseases Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁸ M.Sc. in Molecular and Cellular, Gastroenterology and Liver Diseases Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁹ M.Sc. in Microbiology Sciences, Gastroenterology and Liver Diseases Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

¹⁰ Professor, Gastroenterology and Liver Diseases Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran