

ارتباط فراوانی الـ B2 در ژن CETP، با میزان HDL-C در جمعیت تهرانی

چکیده

طبق بررسی انجام شده در مورد پلی مورفیسم TaqI در جمعیت قند و لیپید تهران، ارتباط معنی داری بین میزان HDL کلسترول و پلی مورفیسم ژن پروتئین انتقال دهنده کلسترول استریفیه (CETP) در جمعیت تهرانی مشاهده شد. هدف از این مطالعه بررسی ارتباط فراوانی الـ B2 و میزان بالای HDL بوده است. از میان جمعیت بررسی شده در مطالعه قند و لیپید تهران، ۹۴۳ نفر با کلسترول و تری‌گلیسرید طبیعی انتخاب شدند و منحنی توزیع HDL در این جمعیت رسم گردید. صدک ۱۰ HDL در ابتداء، وسط و انتهای منحنی مشخص شد و ۲۵۶ نفر در ۳ گروه با HDL کم، متوسط و بالا قرار گرفتند. همچنین عوامل موثر در میزان HDL-C مانند شاخص توده بدنی (BMI)، فشار خون و مصرف سیگار در این افراد مورد بررسی قرار گرفت. DNA ژنومی در این ۳ گروه استخراج شد و قطعه‌ای از اینترون ۱ ژن CETP با روش PCR تکثیر گردید سپس با روش RFLP (Restricted Fragment length polymorphism) اثر آنزیم TaqI بر این قطعه مورد بررسی قرار گرفت. براساس نتایج به دست آمده، فراوانی الـ B2 از ژن CETP در افراد با میزان بالای HDL بیشتر بود و میزان HDL خون محیطی در ۲ ژنوتیپ تفاوت معنی داری داشت ($p < 0.001$) به طوری که در ژنوتیپ B1B1 میزان 36 ± 11 میلی‌گرم در دسی‌لیتر و در ژنوتیپ B2B2 تا 46 ± 12 میلی‌گرم در دسی‌لیتر افزایش نشان داده بود. همچنین ژنوتیپ B2B2 از ۵/۵٪ در گروه HDL پایین، به $17/2$ ٪ در گروه HDL بالا افزایش یافته بود. به عنوان نتیجه‌گیری کلی می‌توان گفت که بین سطح بالای HDL-C و پلی مورفیسم ژن CETP در جامعه مورد بررسی ارتباط وجود دارد.

- *مریم السادات دانشپور I
- دکتر مهدی هدایتی II
- دکتر فرشته آذری III
- فرشتہ قاسمی IV
- دکتر فریدون عزیزی V

کلیدواژه‌ها: ۱- پروتئین انتقال دهنده کلسترول استریفیه ۲- HDL کلسترول

۳- پلی مورفیسم

مقدمه

بیماری‌های قلبی عروقی از جمله مهم‌ترین عوامل مرگ‌ومیر در جوامع بشری محسوب می‌شوند و میزان کم به بیماری‌های قلبی عروقی (CAD) می‌باشد.^(۱)

این مقاله خلاصه‌ای است از پایان نامه مریم السادات دانشپور درجه کارشناسی ارشد علوم سلوالی و مولکولی به راهنمایی دکتر فریدون عزیزی و مشاوره دکتر مهدی هدایتی، سال ۱۳۸۲. همچنین این مطالعه تحت حمایت مالی مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی انجام شده است.

(۱) کارشناس ارشد علوم سلوالی و مولکولی، آزمایشگاه پژوهشی مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم، بیمارستان طالقانی، اوین، خیابان تابناک، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی، تهران، ایران (*مؤلف مسئول).

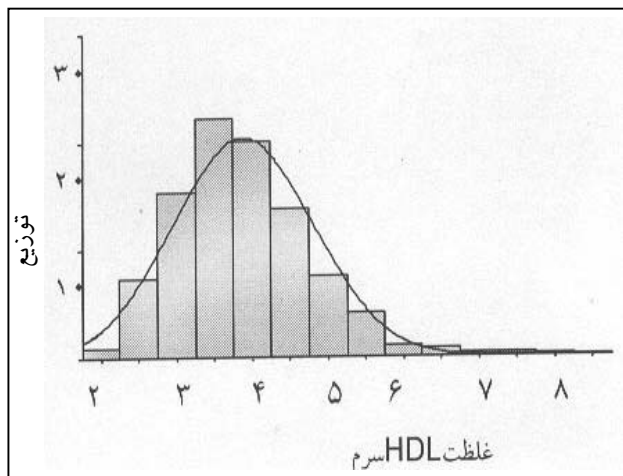
(II) دکترای بیوشیمی، مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم، بیمارستان طالقانی، اوین، خیابان تابناک، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی، تهران، ایران.

(III) استادیار بیوشیمی

(IV) کارشناس ارشد علوم سلوالی و مولکولی

(V) استاد و فوق تخصص بیماری‌های غدد و متابولیسم، مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم، بیمارستان طالقانی، اوین، خیابان تابناک، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی، تهران، ایران.

در این مطالعه مقطعی از ۱۰۲۱ نفر از افراد شرکت کننده در طرح قند و لیپید که تا تاریخ ۸۲/۶/۲۰ برای انجام شدن مرحله دوم مطالعه مراجعه کرده بودند، افرادی که دارای میزان کلسترول بیشتر از ۲۵۰ میلیگرم در دسیلیتر و تری‌گلیسرید بیشتر از ۴۰۰ میلیگرم در دسیلیتر بودند و نیز افرادی که سابقه بیماری‌های قلبی - عروقی داشتند از مطالعه حذف شدند سپس منحنی توزیع HDL در ۹۴۳ نفر از افراد باقی‌مانده رسم گردید (نمودار شماره ۱). همان‌طور که مشاهده می‌شود توزیع میزان HDL در این جامعه طبیعی و میزان HDL در سرم ۴۱٪ از این افراد کمتر از ۲۵ میلیگرم در دسیلیتر بود. سپس صدک ۱۰ در ابتدا، وسط و انتهای HDL منحنی مشخص گردید و تعداد ۳۶۵ نفر در ۳ گروه بدین ترتیب قرار گرفتند: صدک ۱۰، HDL کمتر یا مساوی با HDL ۴۵-۵۵ میلیگرم در دسیلیتر (۱۲۷ نفر)، صدک ۲۸ میلیگرم در دسیلیتر (۱۲۴ نفر) و صدک ۳۹ تا ۴۷ میلیگرم در دسیلیتر (۱۲۶ نفر). HDL بیشتر یا مساوی ۵۰ میلیگرم در دسیلیتر (۱۰۲ نفر).



از تمام نمونه‌های مورد بررسی پس از ۱۰-۱۲ ساعت ناشتا بودن ۲ نمونه خون محسنی لخته و حاوی ضد انعقاد EDTA گرفته شد.

اطلاعات مربوط به سن، جنس، مصرف سیگار، سطح فعالیت بدنی، بیماری کرونر قلبی و وضعیت افراد از نظر بارداری و یائسگی نیز به صورت پرسشنامه‌ای ثبت گردید.

پروتئین انتقال دهنده کلسترول استریفیه (CETP) نقش مهمی در انتقال کلسترول از بافت‌ها به کبد دارد و این عمل توسط برداشت کلسترول‌های استریفیه از لیپوپروتئین‌هایی با دانسیتیه بالا (HDL) و انتقال این کلسترول‌ها به لیپوپروتئین‌های غنی از تری‌گلیسرید صورت می‌گیرد.^(۲) گزارش‌هایی در رابطه با افزایش غلظت و عمل کرد CETP و کاهش HDL کلسترول خون محیطی وجود دارد.^(۳) این پروتئین واسطه انتقال کلسترول استریفیه، فسفولیپیدها و تری‌گلیسریدها می‌باشد. از نظر ساختمانی CETP انسانی گلیکوپروتئینی با وزن مولکولی ۷۴ کیلو Dalton است که ژن مربوط به آن شامل ۲۵۰۰ جفت باز، ۱۶ آگزون و ۱۵ اینtron می‌باشد. جهش‌های مختلف روی ژن CETP گزارش شده است که برخی از آن‌ها روی غلظت و فعالیت این پروتئین اثر می‌گذارند.^(۴) یکی از جهش‌هایی که بیشترین ارتباط را با میزان CETP و متابولیسم HDL نشان داده است، جهش در اینtron شماره ۱ می‌باشد. ال‌های B1 و B2 حاصل برش یا عدم برش این ناحیه توسط آنزیم Taq I هستند^(۵) و مطالعات مختلف ارتباط معنی‌داری را میان الـ B2 و میزان بالای HDL نشان داده‌اند.^(۶)

با توجه به پایین بودن میزان HDL در جمعیت ایرانی^(۷) این مطالعه جهت بررسی ارتباط ژن و کاهش HDL در ایران صورت گرفت و نتایج به دست آمده نشان داد که افراد هموزیگوت برای الـ B2، به طور معنی‌داری میزان بیشتری HDL-C در خون محیطی دارند.^(۸) هدف مطالعه حاضر بررسی ارتباط فراوانی الـ B2 که نتیجه جهش در ژن CETP می‌باشد، با بالا رفتن میزان HDL کلسترول بوده است. به علت اهمیت عوامل محیطی در این پلیمورفیسم، نقش سیگار و فشارخون نیز در این مطالعه بررسی گردید.

روش بررسی

جامعه مورد بررسی از مطالعه قند و لیپید تهران انتخاب شد. مطالعه قند و لیپید بررسی آینده‌نگری است که طی ۲ مرحله به منظور بررسی عوامل خطرساز بیماری‌های غیرواگیر در ۱۵۰۰۵ نفر از جمعیت تهران انجام می‌شود.^(۷)

شرایط ترمال سایکلر پس از بهینه‌سازی عبارت بود از:
 ۱) مرحله Denaturation ابتدایی، ۵ دقیقه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد(یک سیکل) ۲) مرحله Denaturation در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد، ۳۰ ثانیه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد(جورشدن)، ۳۰ ثانیه در دمای ۶۰ درجه سانتی‌گراد ۴) مرحله extention (ازدیاد) ۴۵ ثانیه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد(مراحل ۲ تا ۴، ۳۰ سیکل تکرار شد)،
 ۵) مرحله extention نهایی ۵ دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد(یک سیکل). کنترل صحت تکثیر PCR با استفاده از کنترل‌های مثبت و منفی بررسی گردید.

با روش RFLP، ۱۲ میکرولیتر از محصولات PCR تحت اثر هضم با U آنزیم Taq I (تهیه شده از شرکت فرمتوتان، کانادا) به مدت ۲ ساعت در دمای ۶۵ درجه سانتی‌گراد انکوبه شد.

نتیجه الکتروفورز محصولات RFLP، (ژل آگارز ۱/۵٪ و بافر TBE، رنگ‌آمیزی با اتیدیوم برماید) پس از تصویربرداری از الگوی باندها توسط دستگاه Transluminator روی دیسکت ذخیره گردید. الگوی باندهای حاصل برای ال B1، قطعات bp ۱۷۴ و ۲۶۱ و برای ال B2 یک قطعه bp ۵۳۵ بوده است. اطلاعات به دست آمده توسط نرم‌افزار SPSS تجزیه و تحلیل شد و متغیرهای کمی با میانگین \pm انحراف معیار و متغیرهای کیفی به صورت درصد بیان گردید.

از آزمون ANOVA دو دامنه به دنبال post-hoc با آزمون‌های چند گانه توکی، برای مقایسه یافته‌های آزمایشگاهی ۲ گروه HDL و نیز در ۳ گروه B2B2، B1B2 استفاده گردید و سطح معنی‌دار آماری ۰/۰۵ در نظر گرفته شد.

نتایج

متوجه متغیرهای بالینی و تن‌سننجی که شامل سن، شاخص توده بدنی، فشار خون، درصد افراد سیگاری و متوجه تعداد نخ سیگار مصرفی و گروههای ۳ گانه بود، به تفکیک در جدول شماره ۱ آورده شده است.

داده‌های مربوط به قد، وزن و فشارخون اندازه‌گیری شد و شاخص توده بدنی (BMI) محاسبه گردید. میزان کلسترول تام و تری‌گلیسرید سرم و قند خون ناشتا توسط کیت‌های تجاری (پارس آزمون - ایران) و HDL-C پس از رسوب با فسفوتنگستات اندازه‌گیری شد سپس LDL-C با استفاده از فرمول فریدوالد برای نمونه‌هایی که میزان تری‌گلیسرید آنها کمتر از ۴۰۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر بود، محاسبه گردید و بیماران با سطح تری‌گلیسرید بالاتر از ۴۰۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر از مطالعه حذف شدند.

در این مطالعه تعداد ۳۶۵ نفر در ۳ گروه HDL، مورد بررسی قرار گرفتند که از نظر سن و میزان کلسترول هماهنگ شدند به طوری که این متغیرها در گروه‌ها تفاوت معنی‌داری نداشته باشند. برای استخراج DNA ژنومی ابتدا نمونه‌ها توسط Lysis Buffer (۵ میلی‌مول در لیتر = Tris-HCl ۱۰ میلی‌مول در لیتر = MgCl₂ ۱/۵ میلی‌مول در لیتر = Triton X ۱٪ pH=۷/۶ P.B.S) شسته شد و RBC‌ها از محیط حذف شدند سپس DNA توسط روش جوشاندن قلیایی از WBC‌ها استخراج گردید^(۴) و عصاره سلولی به دست آمده در ۲۰-۲۰ درجه سانتی‌گراد نگهداری شد. پس از بررسی کمی و کیفی استخراج شده با اسپکتروفوتومتر و الکتروفورز، تکثیر بخشی از اینترون ۱ ژن CETP شامل ۵۳۵ bp به روش PCR صورت گرفت.

هر محلول PCR (کوکتل) به مقدار ۲۵ میکرولیتر شامل 10X PCR buffer, dNTPs mix (۰/۲ mM), Taq DNA Polymerase (۰/۲۵ U) MgCl₂ (۱/۵ mM) جفت پرایمرهای رفت‌وبرگشت (تهیه شده از شرکت سیناژن) شامل:

5'-CACTAGCCCAGAGAGAGGTGCC-3' و 5'-CTGAGCCAGCCGCACACTAAC-3'

به هر لوله میزان ۱۰۰ نانوگرم از DNA استخراج شده اضافه گردید و پس از افزودن روغن معدنی استریل به نمونه‌ها، این لوله‌ها سانتریفوژ شد و به دستگاه ترموسایکلر (ساخت کارخانه Hybid انگلستان) منتقل گردید.

بیشتر و در گروه با HDL متوسط ۳۷-۳۹ میلی‌گرم در دسی‌لیتر) از افرادی که در گروه با صدک بیشتر از ۹۰ بودند افزایش معنی‌داری را نشان داد. در رابطه با الگوی قطعات بریده شده توسط آنزیم TaqI پس از تکثیر قطعات مورد نظر در اینترون شماره ۱ ژن CETP و بریده شدن این قطعات تحت اثر آنزیم TaqI، الگوی قطعات حاصل پس از الکتروفورز روی ژل آگارز ۱/۵٪

همان‌طور که در جدول ذکر شده مشاهده می‌شود با افزایش HDL میزان BMI و فشار خون کاهش یافته بود. درصد افراد سیگاری در گروه دارای HDL پایین بیشتر و در گروه با HDL بالا کمتر بود. نمودار شماره ۱ توزیع HDL را در جمعیت مورد مطالعه نشان می‌دهد. با توجه به این نمودار می‌توان گفت که توزیع HDL در این جمعیت طبیعی (Normal) بوده است.

جدول شماره ۱- متغیرهای بالینی تن‌سننجی در جمعیت مورد مطالعه

HDL>۹۰ صدک	HDL=۴۵-۵۵ صدک	HDL<۱۰ صدک	متغیر
HDL کمتر یا مساوی با ۵۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر (n=۱۰۴)	۲۷-۳۹ میلی‌گرم در دسی‌لیتر (n=۱۳۴)	HDL کمتر یا مساوی با ۲۸ میلی‌گرم در دسی‌لیتر (n=۱۲۷)	
۳۵±۲۲	۲۳±۱۷	۲۸±۱۸	سن(سال)
۲۲/۴±۵/۷	۲۵/۱±۵/۴	۲۶/۸±۴/۹	شاخص توده بدنی BMI (کلوگرم/متر ^۲)
۱۰۷±۱۵	۱۱۱±۲۰	۱۱۷±۱۸	فشار خون سیستولیک(میلی‌متر جیوه)
۷۰±۱۰	۷۲±۱۱	۷۴±۱۱	فشار خون دیاستولیک(میلی‌متر جیوه)
۲/۵	۵/۶*	۲۱/۸*	درصد افراد سیگاری
۱۴	۵	۷	تعداد نخ سیگار مصرفی در روز

*(P<۰/۰۰۱) مقایسه با صدک ۴۵-۵۵ و صدک ۹۰ (P<۰/۰۰۱) مقایسه با صدک ۹۰

جدول شماره ۲- مقادیر سرمی متغیرهای آزمایشگاهی در جمعیت مورد مطالعه

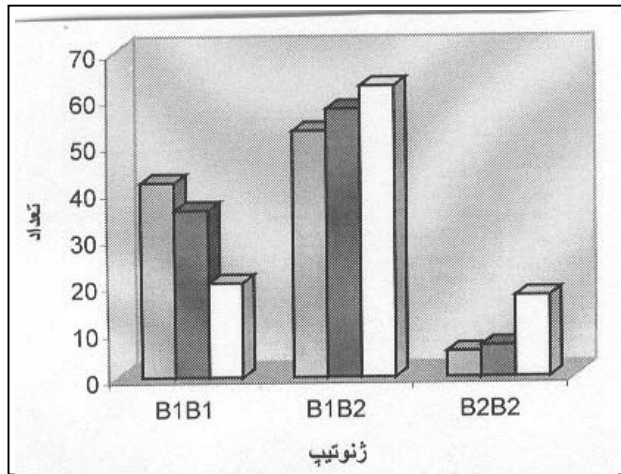
HDL>۹۰ صدک	HDL=۴۵-۵۵ صدک	HDL<۱۰ صدک	متغیر
HDL کمتر یا مساوی با ۵۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر (n=۱۰۴)	HDL برابر با ۳۷-۳۹ میلی‌گرم در دسی‌لیتر (n=۱۳۴)	HDL کمتر یا مساوی با ۲۸ میلی‌گرم در دسی‌لیتر (n=۱۲۷)	
۱۷۴±۳۲	۱۶۴±۲۲	۱۷۰±۲۱	کلسترول تام(میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
۹۷±۴۷	۱۲۰±۶۴*	۱۸۴±۸۴*	تری‌گلیسرید(میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
۵۷±۷/۴	۲۸±۰/۸	۲۶±۲/۲	HDL-C(میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
۹۸±۳۰	۱۰۲±۲۷	۱۰۷±۲۷	LDL-C(میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
۲/۱±۰/۷	۴/۳±۰/۸	۶/۵±۱/۲	TC/HDL نسبت

*(P<۰/۰۰۱) مقایسه با صدک ۴۵-۵۵ و صدک ۹۰ (P<۰/۰۰۱) در مقایسه با صدک ۹۰

عبارت بود از: ۲ قطعه با طول ۱۷۴ bp و ۳۶۱ bp (نشان دهنده ژنتیکی B1B1)، ۳ قطعه با طول ۱۷۴ bp و ۳۶۱ bp (نشان دهنده ژنتیکی B1B2)، ۱ قطعه با طول ۵۳۵ bp (نشان دهنده ژنتیکی B2B2).

جدول شماره ۲ غلظت سرمی لیپیدها و لیپوپروتئین‌ها را در ۳ گروه مورد مطالعه نشان می‌دهد. غلظت سرمی کلسترول، LDL و HDL در ۳ گروه تقاضت معنی‌داری نداشت اما غلظت تری‌گلیسرید در گروه با HDL پایین از ۲ گروه با HDL بالا و متوسط به طور معنی‌داری

۳ ژنوتیپ تفاوت معنی‌داری داشت ($P < 0.001$) به طوری که در ژنوتیپ HDL، B1B1 کلسترول به میزان 36 ± 11 میلی‌گرم در دسی‌لیتر و در ژنوتیپ B2B2 میزان آن تا 46 ± 13 میلی‌گرم در دسی‌لیتر افزایش یافته بود.



نمودار شماره ۲- نمودار سنتونی توزیع ژنوتیپ‌های B1B2, B1B1 و B2B2 در ۳ گروه HDL

درصد فنوتیپ B1B1 از ۴۱٪ در گروه با HDL پایین به ۲۰٪ در گروه با HDL بالا کاهش پیدا کرده بود. از سوی دیگر درصد فنوتیپ B2B2 از ۵٪ در گروه با HDL پایین به ۱۷٪ در گروه با HDL بالا افزایش یافته بود(جدول شماره ۳).

نمودار سنتونی ارتباط ژنوتیپ TaqI با ۳ گروه HDL در نمودار شماره ۲ نشان داده شده است. همان طور که مشاهده می‌شود در گروه با ژنوتیپ B2B2 افرادی که در صدک ۹۰ بالای جامعه قرار داشتند، فراوانی بیشتری را نشان دادند در حالی که در گروه با ژنوتیپ B1B1 فراوانی بیشتر در افرادی مشاهده شد که در صدک ۱۰ پایین جامعه قرار داشتند.

ارتباط عوامل مورد بررسی با ژنوتیپ‌های مورد نظر در کل جمعیت در جدول شماره ۴ آورده شده است. همان طور که مشاهده می‌شود میزان HDL کلسترول خون محیطی در

جدول شماره ۳- پلی‌مورفیسم الهای B1 و B2 مربوط به ژن CETP در جمعیت مورد مطالعه

HDL > ۹۰	HDL = ۵۰-۵۵	HDL < ۱۰	متغیر
۵۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر تعداد(درصد) (۲۰/۲)۲۱	۳۷-۳۹ میلی‌گرم در دسی‌لیتر تعداد(درصد) (۳۵/۸)۴۸	۴۱/۷)۵۲* میلی‌گرم در دسی‌لیتر تعداد(درصد) (۵۲/۸)۶۷	B1B1
(۶۲/۰)۶۵	(۵۷/۰)۷۷	(۵/۰)۷	B1B2
(۱۷/۳)۱۸†	(۶/۷)۹		B2B2

*(P < 0.001) در مقایسه با صدک > ۹۰، †(P < 0.001) در مقایسه با صدک ۱۰

جدول شماره ۴- ارتباط الهای B2 و B1 با متغیرهای بالینی و تن‌سننجی و مقادیر سرمی متغیرهای آزمایشگاهی در جمعیت مورد مطالعه

B2B2	B1B2	B1B1	متغیر
۲۴	۲۰.۹	۱۲۲	تعداد
۲۴ ± ۱۶	۲۴ ± ۱۹	۳۷ ± ۱۸	سن(سال)
$۲۵/۳ \pm ۶/۱$	$۲۴/۹ \pm ۵/۷$	$۲۵/۵ \pm ۴/۹$	شاخص توده بدنی(BMI)(کیلوگرم/متر ^۲)
۱۱۰ ± ۱۵	۱۱۱ ± ۱۸	۱۱۳ ± ۱۸	فشار خون سیستولیک(میلی‌متر جیوه)
۷۱ ± ۱۲	۱۱۱ ± ۱۸	۷۳ ± ۱۱	فشار خون دیاستولیک(میلی‌متر جیوه)
$۲/۹*$	$۱۱/۲$	$۱۲/۳$	درصد افراد سیگاری
۲	۷	۷	تعداد نخ سیگار مصرفی در روز
۱۶۸ ± ۳۱	۱۷۰ ± ۳۲	۱۶۸ ± ۳۱	کلسترول تام(میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
$۱۱۳ \pm ۶۶*$	۱۲۴ ± ۷۴	۱۴۵ ± ۸۲	تری‌گلیسرید(میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
$۴۶ \pm ۱۳*$	۴۰ ± ۱۳	۳۶ ± ۱۱	HDL-C(میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
۱۰۰ ± ۲۷	۱۰.۳ ± ۲۹	۱۰.۲ ± ۲۷	LDL-C(میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
$۴/۰ \pm ۱/۵*$	$۴/۷ \pm ۱/۷$	$۵/۰ \pm ۱/۶$	TC/HDL نسبت

*(P < 0.001) در مقابل B1B1

کاهش خطر بیماری قلبی عروقی می‌شود از سوی دیگر کاهش فعالیت CETP به طور مستقیم سبب کاهش VLDL می‌گردد بنابراین کاهش فعالیت این پروتئین با کاهش میزان VLDL و کاهش خطر بیماری‌های قلبی عروقی همراه می‌باشد.^(۱۰) بعضی از مطالعات نیز ارتباط معنی‌داری را بین پلی‌مورفیسم ژن CETP و میزان تری‌گلیسرید و LDL به دست آورده‌اند.^(۱۲)

در این مطالعه ارتباط میزان تری‌گلیسرید به طور معنی‌داری در گروه B2B2 کمتر از میزان آن در گروه B1B1 بوده است اما در رابطه با میزان LDL، تفاوت معنی‌داری مشاهده نگردید. مکانیسم اثر پلی‌مورفیسم TaqI روی میزان HDL هنوز ناشناخته است اما به نظر مرسد که جهش در ناحیه‌ای از اینترون ۱ ژن CETP سبب یک جهش در عمل کرد CETP می‌شود و این جهش در افرادی که الـ B2 دارند مشاهده می‌شود.

بروز الـ B2 موجب افزایش فعالیت CETP و در نهایت کاهش میزان HDL خون محیطی می‌گردد. مطالعات اپیدمیولوژیک نشان داده‌اند که یک ارتباط منفی بین میزان HDL و شیوع بیماری‌های قلبی وجود دارد و بیمارانی که به طور ژنتیکی نقص در HDL دارند معمولاً چهار بیماری‌های قلبی عروقی می‌شوند.^(۱۳)

یافته‌های این مطالعه نشان داد که فراوانی الـ B2 از ژن CETP در افرادی که میزان بالای HDL دارند بیشتر است و با توجه به پایین بودن میزان HDL-C در این جامعه می‌توان نتیجه‌گیری کرد که جهش در این ژن اثر مثبتی بر میزان HDL دارد. با اندازه‌گیری غلظت CETP در خون محیطی این افراد می‌توان نقش پلی‌مورفیسم TaqI را در ارتباط با غلظت CETP و در نهایت میزان HDL و ارتباط آن با بیماری‌های قلبی - عروقی بررسی نمود.

منابع

- 1- Gorden T, Castelli WP, Hjortland MC, Kannel WB, Dawber TR. High density lipoprotein as a protective factor against coronary artery disease . Am J Med 1977; 62: 707-14 .

بحث

در مطالعه حاضر رابطه پلی‌مورفیسم TaqI در اینترون ژن CETP با میزان HDL در یک جمعیت تهرانی بررسی شد و یافته‌ها نشان داد که ارتباط معنی‌داری بین کاهش میزان HDL کلسترول و فراوانی الـ B2 در جمعیت ایرانی وجود دارد.

در مسیر متابولیسم لپیدها، LDL کلسترول به عنوان عامل خطر و HDL کلسترول به عنوان عامل محافظت کننده در نظر گرفته می‌شود. پروتئین انتقال دهنده کلسترول استریفیمه (CETP) در انتقال کلسترول از بافت‌ها به کبد توسط HDL، نقش مهمی دارد و برخی از جهش‌های ژن مربوط به این گلیکوپروتئین میزان یا عمل کرد آن را تغییر می‌دهند. جهش در اینترون ۱ این ژن از شناخته شده‌ترین جهش‌های ذکر شده محسوب می‌گردد.

با توجه به پایین بودن میزان HDL کلسترول در جمعیت ایرانی، ناحیه‌ای با طول ۵۳۵ bp در اینترون شماره ۱ ژن CETP با روش PCR و با استفاده از پرایمرهای مورد نظر تکثیر گردید و قطعه حاصل پس از قرارگرفتن تحت اثر آنزیم TaqI (برش یا عدم برش قطعات تکثیر یافته توسط آنزیم) روی ژل آکارز مورد بررسی قرار گرفت. یافته‌ها نشان داد که بروز جهش در این ژن می‌تواند تاثیر مثبتی بر افزایش میزان HDL داشته باشد.

در مطالعات گذشته بررسی پلی‌مورفیسم ژن CETP این رابطه را نشان داده بود اما همان طور که در یافته‌ها مشاهده می‌شود افراد با میزان HDL بیشتر، فراوانی بیشتری از الـ B2 را نشان داده بودند، به طوری که افرادی که در صدک ۱۰ بالای جامعه از نظر HDL قرار داشتند و میزان HDL خون محیطی آن‌ها بیشتر از ۵۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر بود، در ۱۷/۳٪ موارد دارای الـ B2B2 بودند در حالی که این مقدار در افرادی که در صدک ۱۰ پایین جامعه از نظر قرار داشتند و میزان HDL خون محیطی آن‌ها کمتر از ۲۸ میلی‌گرم در دسی‌لیتر بود ۵/۵٪ به دست آمد.

نتایج تحقیقات روی بیماران قلبی عروقی نشان داده است که کاهش فعالیت CETP از طریق افزایش میزان HDL باعث

- 10- Hokanson JE, Austin MA. Plasma triglyceride level is a risk factor for cardiovascular disease independent of high-density lipoprotein cholesterol level: a meta-analysis of population based prospective studies. *J Cardiovasc Risk* 1996; 3: 213-9.
- 11- Frank M, Sacks, Petar Alaupovic, Lemual A, Moye, Thomas G. et al. VLDL, Apolipoproteins B, CIII, and E, and Risk of recurrent coronary events in the Cholesterol and Recurrent events(CARE) trial circulation, 2000 Oct; 102: 1886-92.
- 12- Corbex M, Poirier O, Fumeron F, Betoule D, Evans A. Association analysis between the CETP gene and coronary heart disease phenotypes reveals several putative functional polymorphisms and gene-environment interaction. *Genet Epidemiol* 2000 Jul; 19(1): 64-80.
- 13- Kuivenhoven JA, Jukema JW. The role of common variant of the CETP gene in the progression of coronary atherosclerosis. *N Engl J Med* 1998; 338: 86-93.
- 2- Ordovas JM, Cupples A, Corella D, Ottos JD, Osgood D, Martinez A, et al. Association of cholestryly ester transfer protein-TaqI polymorphism with variation in lipoprotein sub classes and coronary heart disease risk. *Arterioscler Thromb Vasc Biol* 2000; 20: 1323-9.
- 3- Kondo I, Berg K, Drayna DT, Lawn RM. DNA polymorphism at the locus for human CETP is associated with high density lipoprotein cholesterol and apolipoprotein levels. *Clin Genet* 1989; 35: 49-56.
- 4- Drayna D, Lawn R. Multiple RFLP at the human cholestryly ester transfer protein(CETP) locus. *Nucleic Acid Res* 1987; 11: 4698.
- 5- Freeman DJ, Packard CJ, Sheepherd J, Gaffney D. Polymorphisms in the gene coding for cholestryly ester transfer protein are related to the plasma HDL and transfer protein activity. *Clin Sci* 1990; 79: 575-81.
- 6- Kuivenhoven JA, Knijff PD, Boer J.M.A, Smalheer H.A, Botma G, Seidell JC, et al. Hetrogeneity at the CETP gene locus influence on plasma CETP concentrations and cholesterol levele. *Arterioscler Thromb Vasc Biol* 1997; 17: 560-8.
- 7- Azizi F, Rahmani M, Emami H, Mirmiran P, Ghanbarian A. Cardiovascular risk factors in an Iranian urban population. *Soc Prev Med* 2002; 47: 408-26.
- دانشپور -م، هدایتی -م، آذری -ف، قاسمی -ف، عزیزی -ف. ارتباط پلی مورفیسم ژن (CETP(TaqI) با میزان کم HDL-C در جمعیت ایرانی. مجله غدد درون ریز و متابولیسم ایران ۱۳۸۲، شماره ویژه زمستان؛ ضمیمه ۴ ص: ۳۶۱-۵
- 9- Ferri RM, Schwartz MJ, Robertson MH, Vaudin S. Development, multiplexing, and application of ARMS tests for common mutations in the CFTR gene. *Am J Hum Genet* 1992; 51: 251-62.

Association between B2 Allele Frequency in CETP Gene with Low level of HDL-C in Tehran

^I
***M.S. Daneshpour, MSc** ^{II}
M. Hedayati, Ph.D. ^{III}
F. Azari, Ph.D.
^{IV}
F. Ghasemi, MSc ^V
F. Azizi, MD

Abstract

The object of the present study was to investigate the association between common CETP polymorphism, TaqI in intron 1, and high density lipoprotein levels in Tehran population. In order to examine the relationship between B2 allele and HDL-C level, 356 people with the lowest, medium and highest deciles of HDL cholesterol levels were selected out of 993 healthy subjects from TLGS. Factors known to influence HDL cholesterol level, such as smoking, body mass index and blood pressure were then studied. A segment of mentioned gene was amplified with PCR and then polymorphism was revealed with RFLP. The allele frequency distributions of the TaqI (intron1) polymorphism differed significantly between the groups with low(<28mg/dl) and high(>50mg/dl) HDL cholesterol. Homozygotes for the B1 allele had lower HDL-C levels(36 ± 11 mg/dl) than subjects carrying B2 allele(46 ± 13 mg/ml)($P < 0.001$). The percentile of B2B2 allele in high HDL-C groups was more than low HDL-C groups(17.3%, 5.5% respectively). In conclusion, it was found out that TaqI polymorphism at the CETP gene is correlated with HDL cholesterol levels.

Key Words: 1) Cholesterol Ester Transfer Protein(CETP)

2) HDL-C 3) Polymorphism 4) Taq I

This article is a summary of the thesis by M.S. Daneshpour for MSc degree in Cellular Molecular Sciences under supervision of F. Azizi, MD and consultation with M. Hedayati, Ph.D.(2003). This study was also conducted under financial support of Endocrinology and Metabolism Research Center of Shahid Beheshti University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.

I) MSc in Cellular Molecular Sciences. Endocrinology and Metabolism Research Center, Taleghani Hospital, Tabnak St., Evin Ave., Shahid Beheshti University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran. (*Corresponding Author)

II) Ph.D. in Biochemistry. Endocrinology Research Center. Taleghani Hospital. Shahid Beheshti University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.

III) Assistant Professor of Biochemistry.

IV) MSc in Cellular Molecular Sciences.

V) Professor of Endocrinology and Metabolism. Taleghani Hospital. Shahid Beheshti University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.