

## ارتباط پلی‌مورفیسم A1936/G با آنچه‌ی از زن پراکسیداز

### تیروئید با تیتر آنتی‌بادی ضد پراکسیداز تیروئید در جمعیت ایرانی

بیتا فام<sup>۱</sup>، دکتر رضا حاجی حسینی<sup>۲</sup>، دکتر مریم‌السادات دانشپور<sup>۳</sup>، دکتر فریدون عزیزی<sup>۳</sup>

دکتر مهدی هدایتی<sup>۳</sup>

(۱) دانشگاه پیام نور، واحد مرکز، تهران، (۲) مرکز تحقیقات پیشگیری و درمان چاقی، (۳) مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم، پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی – درمانی شهید بهشتی، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: تهران، صندوق پستی ۱۹۳۹۵-۴۷۶۳، دکتر مهدی هدایتی؛  
e-mail:Hedayati@endocrine.ac.ir

#### چکیده

مقدمه: تغییر ساختار پروتئین‌های بدن می‌تواند منجر به تولید آنتی‌بادی ضد پروتئین‌های خودی شود. احتمالاً ایجاد پلی‌مورفیسم در ژن کدکننده‌ی آنزیم پراکسیداز تیروئید (TPO) و تغییر ساختار آن می‌تواند باعث تولید آنتی‌بادی ضد این پروتئین (Anti-TPO) شود. اختلال در آنزیم TPO می‌تواند یکی از دلایل اصلی بیماری کم‌کاری تیروئید باشد که شیوع و گسترش این بیماری ما را بر آن داشت تا در این مطالعه به بررسی ارتباط پلی‌مورفیسم A1936/G با ژن TPO (rs10189135) با میزان Anti-TPO پیردادزم. مواد و روش‌ها: از میان جمعیت بررسی شده در مطالعه‌ی قند و لپید تهران (TLGS) ۱۹۰ نفر در دو گروه با تیتر Anti-TPO بیشتر و کمتر از ۱۰۰ واحد بین‌المللی بر لیتر به عنوان گروه شاهد و بیمار انتخاب شدند. محتوای DNA ژنوم این افراد به روش Salting out استخراج شد. سپس پلی‌مورفیسم مورد نظر در اگزون ۱۱ به روش ARMS-PCR بررسی شد. داده‌ها با استفاده از نرم افزار SPSS تجزیه و تحلیل شدند. یافته‌ها: فرکانس آللی پلی‌مورفیسم A1936/G اگزون ۱۱ در جمعیت مورد بررسی از تعادل هارددی – واينبرگ تبعیت کرد. یافته‌های حاصل نشان داد که فراوانی آلل G در پلی‌مورفیسم A1936/G اگزون ۱۱ از ژن TPO در افرادی که میزان Anti-TPO آنها بالای ۱۰۰ است، بیشتر می‌باشد و میزان Anti-TPO در سه گروه ژنتوتیپ (AA,AG,GG) تفاوت معنی‌داری را نشان داد ( $P < 0.05$ ). GG در مقابل AA =  $238 \pm 57 \text{ IU/L}$ . نتیجه‌گیری: با توجه به ارتباط سطح Anti-TPO سرم با پلی‌مورفیسم A1936/G اگزون ۱۱ در جمعیت مورد بررسی، می‌توان از این پلی‌مورفیسم به عنوان یکی از عوامل مستعد‌کننده‌ی (عوامل خطرساز) ابتلا به خودایمنی ضد تیروئید استفاده کرد.

#### واژگان کلیدی: پراکسیداز تیروئید، پلی‌مورفیسم، A1936/G، ARMS-PCR

دریافت مقاله: ۸۸/۶/۱۰ - دریافت اصلاحیه: ۸۸/۱۰/۹ - پذیرش مقاله: ۸۸/۱۰/۱۰

است که نقش بسیار مهمی در تنظیم سازوکارهای بدن مانند متابولیسم دارد.<sup>۲</sup> اختلال‌های غده‌ی تیروئید از شایع‌ترین اختلال‌های غدد درون‌ریز محسوب می‌شود که در این میان کم‌کاری غده‌ی تیروئید بسیار شایع است و ممکن است در اثر اختلال‌های خودایمنی غده‌ی تیروئید ایجاد شود. در این

#### مقدمه

اختلال در عملکرد هر یک از غدد درون‌ریز باعث ایجاد اختلال در بدن می‌شود که احتمالاً ناشی از عوامل ژنتیک و اکتسابی هستند.<sup>۱</sup> یکی از مهم‌ترین غدد درون‌ریز بدن تیروئید

## مواد و روش‌ها

مطالعه‌ی قند و لیپید تهران (TLGS)<sup>iv</sup> مطالعه‌ای است که به منظور تعیین عوامل خطرساز بیماری‌های غیر واگیر در جمعیت شهر تهران و اقدام‌های لازم جامعه محور برای اصلاح شیوه‌ی زندگی با هدف پیشگیری از روند رو به رشد عوامل خطرساز در حال انجام است.<sup>۱</sup> در این مطالعه که از نوع مشاهده‌ای، مورد - شاهدی است، ۱۹۰ نفر با تیتر مثبت و ۱۴۱ نفر با تیتر منفی Anti-TPO و حد مرزی ۱۰۰ واحد بین‌المللی بر لیتر) از میان جمعیت مورد بررسی ۵ قند و لیپید تهران انتخاب شدند. از افراد مورد بررسی ۵ میلی‌لیتر خون تام در لوله‌های دارای ضد انعقاد EDTA گرفته شد. پس از جدا نمودن سرم از سلول‌های خون به کمک سانتریفوژ (۱۰ دقیقه، ۳۰۰۰ دور در دقیقه) اندازه‌گیری میزان آنتی‌بادی ضد پراکسیداز تیروئید به روش الیزا در سرم‌های حاصل انجام شد. در مرحله‌ی بعد، از سلول‌های باقیمانده در لوله‌ی آزمایش برای استخراج DNA به روش Salting out پروتئیناز استفاده شد. پس از خوانش جذب نوری (OD) هر یک از نمونه‌ها، بررسی پلیمورفیسم ARMS-PCR A1936/G با روش ARMS-PCR انجام شد که روشی قدرتمند برای تشخیص جهش‌های نقطه‌ای است. اساس این روش بر این پایه است که DNA پلیمراز عمل پلیمرازاسیون را از انتهای پرایمر در جهت ۳'→۵' زمانی آغاز می‌کند که باز انتهای ۳' پرایمر ناجور نباشد و به ترادف پرایمر خود متصل شود. مزیت این روش در سهولت، سرعت، سادگی و هزینه کم آن است. برای انجام واکنش مورد نظر مخلوط واکنش به حجم نهایی ۱۵ میکرولیتر شامل Taq DNA Polymerase (5U/µl), MgCl<sub>2</sub> (1ml), BufferPCR10X(1ml), dNTPs (5U/µl) F1: 5'-CAT GAG TGA GAT GGG CTG AAC3' (50.5nmol) R1: 5'-CTC CCA TTC TAA GTG CTA CGT (49.5nmol) F2: 5'-CAG ATG AAG G3' R2: 5'-GGA TAG GAA GCT CTG CGG TAC3' (51nmol) DNA و CGT ACC AGT CAA CA3' (46.5nmol) استخراج شده داخل میکروتیوب‌ها اضافه شد و پس از افزودن روغن معدنی استریل به مخلوط واکنش PCR

شرایط سیستم اینی سلولی و همورال ضد بافت تیروئید وارد عمل می‌شوند. تولید آنتی‌بادی‌های ویژه سبب تحریب بافت مذکور و بروز کمکاری تیروئید می‌گردد که در بیشتر موارد همراه با کاهش تولید هورمون‌های تیروئیدی و افزایش TSH<sup>۲</sup> است. در حالت عادی، بافت تیروئید برای سیستم اینی، «خودی» (self) تلقی می‌شود و در صورت ایجاد نقص در سیستم شناسایی دستگاه اینی یا بافت تیروئید (غیرطبیعی بودن بافت تیروئید) این غده «غیر خودی» به حساب می‌آید و در نتیجه‌ی اختلال خودایمین رخ می‌دهد. نقص در بافت تیروئید نیز می‌تواند ارتئی یا اکتسابی باشد. اختلال‌های ارشی (ژنتیک) غده‌ی تیروئید معمولاً ناشی از جهش یا پلیمورفیسم هستند. این اختلال‌ها در بیشتر موارد شیوعی بالاتر از ۱٪ در جمعیت‌ها دارند و قدر مسلم، این شیوع حاصل فرایند جهش نیست. یکی از علت‌های اصلی بروز کمکاری غده‌ی تیروئید، نقص در بیوستتز هورمون‌های تیروئیدی است که می‌تواند ناشی از ایجاد پلیمورفیسم در ژن کدکننده آنزیم TPO<sup>۳</sup> باشد.<sup>۴</sup> آنزیم TPO یک همئوپروتئین متصل به قسمت رأسی سلول‌های تیروئید است که انتقال ید<sup>iii</sup> و اتصال یدوتیروزین‌ها را در تیروگلوبین به یکدیگر کاتالیز می‌کند که در نهایت منجر به سنتز هورمون‌های تیروئیدی یعنی تری‌یدوتیرونین (T3) و تیروکسین (T4) می‌شود.<sup>۵,۶</sup> ژن TPO انسان روی بازوی کوتاه کروموزوم ۱۷ شماره‌ی ۲ و در موقعیت 2P25 واقع شده و دارای ۱۵ اگزون و ۱۶ اینtron است که در حدود ۱۵۰ Kbp طول دارد.<sup>۷</sup> این ژن، mRNA با طول ۲ kbp را کد می‌کند که در نهایت منجر به سنتز پروتئینی با ۹۳۳ اسید‌آمینه می‌شود.<sup>۷,۸</sup> بروز پلیمورفیسم در این ژن می‌تواند منجر به افزایش میزان Anti-TPO و در نهایت بروز کمکاری تیروئید شود که قابل بررسی است.<sup>۹</sup> با توجه به اهمیت و گسترده‌ی کمکاری تیروئید و ارتباط بروز پلیمورفیسم در ژن‌های کد کننده‌ی پروتئین‌های دخیل در سنتز هورمون‌های تیروئیدی با این بیماری، در این مطالعه ارتباط پلیمورفیسم A1936/G با این روش TPO (rs10189135) با میزان ۱۱ از ژن TPO در جمعیت ایرانی بررسی شده است.

i - Thyroid Stimulating Hormone

ii - Thyroid Peroxidase

iii - Iodination

شدند. متغیرهای کمی به صورت میانگین  $\pm$  انحراف معیار و متغیرهای کیفی به صورت درصد بیان شدند. از آزمون محذور خی، آنوا و آزمون ناپارامتریک (H) برای مقایسه‌ی یافته‌های آزمایشگاهی استفاده شد. سطح معنی‌داری آماری  $0/05$  در نظر گرفته شد.

## یافته‌ها

در پلی‌مورفیسم A1936/G اگزون ۱۱ از ژن TPO در جمعیت مورد بررسی، فراوانی ال G برابر  $77\%$  و فراوانی ال A  $27\%$  است. افراد مورد بررسی به دو گروه با دارای ژنتیک AA بودند و در گروه دوم  $48\%$  افراد ژنتیک GG داشتند (جدول ۱).

میکروتیوب‌ها سانتریفوژ و سپس به دستگاه ترموسایکلر منتقل شدند. شرایط دمای ترموسایکلر پس از بهینه سازی شامل موارد ذیل بود:

۱) مرحله‌ی Denaturation (واسرشت) ابتدایی ۵ دقیقه در دمای  $95^\circ\text{C}$  درجه‌ی سانتی‌گراد (یک سیکل)، ۲) مرحله‌ی Denaturation به مدت ۴۵ ثانیه در دمای  $95^\circ\text{C}$  درجه‌ی سانتی‌گراد، ۳) مرحله‌ی Annealing (اتصال پرایم‌ها به DNA هدف) ۴۵ ثانیه در دمای  $59^\circ\text{C}$  درجه‌ی سانتی‌گراد، ۴) مرحله‌ی Extention (ساخت رشته‌ی مکمل هدف) ۱ دقیقه و ۱۵ ثانیه در دمای  $72^\circ\text{C}$  درجه‌ی سانتی‌گراد (مراحل ۲ تا ۴، سیکل تکرار شدند)، ۵) مرحله‌ی Extention نهایی ۱۰ دقیقه PCR در دمای  $72^\circ\text{C}$  درجه‌ی سانتی‌گراد (یک سیکل). یافته‌های PCR به روش الکتروفورز و با مشاهده‌ی باندهای روی ژل آگاروز bp تفسیر شدند. الگوی باندهای حاصل برای ژنتیک GG و  $454\text{ bp}$  و  $252\text{ bp}$ ، برای GA  $454\text{ bp}$  و  $320\text{ bp}$ ، برای AA  $454\text{ bp}$  و  $252\text{ bp}$  بود. در این مطالعه داده‌ها به وسیله‌ی نرم‌افزار آماری SPSS نسخه‌ی ۱۶ تجزیه و تحلیل

جدول ۱- ارتباط ژنتیک‌های پلی‌مورفیسم A1936/G اگزون ۱۱ با تیتر آنتی‌بادی ضد پراکسیداز تیروئید

اگزون ۱۱	آنتی‌بادی ضد پراکسیداز تیروئید بیشتر از ۱۰۰ مقدار P	آنتی‌بادی ضد پراکسیداز تیروئید کمتر از ۱۰۰ مقدار P (تعداد = ۱۴۰)
GG	۲۵ (%) / $70\%$	۰/۰۲۵
GA	۱۲ (%) / $24\%$	۶۱ (%) / $43\%$
AA	۳ (%) / $6\%$	۱۲ (%) / $8\%$

واحد بر لیتر در گروه GG افزایش یافت. تواتر آلتی ژنتیک‌های مشاهده شده برای پلی‌مورفیسم A1936/G اگزون ۱۱ از ژن TPO در جمعیت مورد بررسی از تعادل هاردی - واینبرگ تبعیت کرد و یافته‌های آزمون نسبت شانس<sup>۱</sup> برای این پلی‌مورفیسم نشان داد که حضور آلت G ۲/۲۹ برابر نسبت به آلت A موجب افزایش میزان Anti-TPO شد.

با مقایسه‌ی ژنتیک AA در دو گروه مشاهده می‌شود که درصد ژنتیک AA در گروه دوم بیشتر است. متغیرهای دموگرافی، تن‌سنگی و آزمایشگاهی شامل سن، وزن و میزان Anti-TPO برای جمعیت مورد بررسی در فازهای اول و سوم مطالعه‌ی قند و لپید تهران در گروه‌های سه گانه‌ی ژنتیک برای پلی‌مورفیسم مورد نظر در جدول ۲ آورده شده است.

همان‌طور که مشاهده می‌شود تنها میزان Anti-TPO تفاوت معنی‌داری را نشان می‌دهند. متوسط میزان Anti-TPO از  $74 \pm 33$  واحد بر لیتر در گروه AA به  $228 \pm 57$  واحد بر لیتر در گروه AA

<sup>۱</sup> Odd-ratio

جدول ۲- ارتباط ژنوتیپ‌های پلیمورفیسم A1936 با متغیرهای دموگرافی، تن‌سننجی و مقدار سرمی متغیر آزمایشگاهی آنتی بادی ضد TPO

متغیر	GG (تعداد = ۱۲۰)	GA (تعداد = ۷۳)	AA (تعداد = ۱۵)
سن فاز (۱)	۴۵/۳±۱۲/۲	۴۲/۴±۱۲/۴	۵۱/۲±۱۲/۲
سن فاز (۲)	۵۱/۵±۱۲/۸	۴۹/۹±۱۲/۵	۵۸/۴±۱۲/۲
وزن فاز (۱)	۷۲/۸±۱۲/۵	۷۳/۶±۱۵/۶	۷۲/۱±۱۶/۳
وزن فاز (۲)	۷۴/۶±۱۴/۴	۷۵/۶±۱۶/۹	۷۴/۵±۱۲/۷
Anti-TPO	۲۲۸±۵۷/۹	۴۶/۵±۹۷/۳	۷۴±۳۳/۵*

\* کمتر از .۰/۰۵ P

روی ژن کد کنندهٔ آنزیم TPO و ارتباط آنها با بیماری‌های خودایمنی تیروئید مانند کمکاری مادرزادی تیروئید است. به عنوان نمونه یافته‌های مطالعه‌های تامايو - کوتانی و همکاران در سال ۲۰۰۴ مبنی بر بررسی ارتباط جهش در ژن TPO با بیماری کمکاری مادرزادی تیروئید، نشان داد که در ژن TPO افراد بیمار مورد بررسی جهش‌های A614G Aگزون ۶ و T2083C Aگزون ۱۱ وجود دارند.<sup>۱۳</sup> در سال ۲۰۰۷ مطالعه‌ای دیگر در افراد مبتلا به کمکاری مادرزادی تیروئید در فلسطین اشغالی (اسرائیل) با تعیین توالی ژن TPO، جهش‌های C1708T Aگزون ۱۰، G1567A Aگزون ۹ و G965T Aگزون ۸ را گزارش کرده است.<sup>۱۴</sup> جهش G965T Aگزون ۸ برای اولین بار در این مطالعه گزارش شد. بررسی ارتباط تغییرات ژن TPO با بیماری کمکاری تیروئید در چین نیز پنج نوع جهش در اگزون‌های ۹، ۱۲، ۸ و ۱۴ ژن TPO را برای اولین بار نشان داد.<sup>۱۵</sup> مطالعه‌های کی‌زالتل برای بررسی ارتباط پلیمورفیسم ۴۹A/G Aگزون ۱۱ با میزان آنتی بادی ضد TPO نشان داد که این پلیمورفیسم با میزان آنتی بادی ضد TPO ارتباط دارد و حضور آلل G در جمعیت مورد بررسی باعث افزایش آنتی بادی ضد TPO می‌شود.<sup>۱۶</sup> این مطالعه نیز با توجه به فراوانی گستردگی پلیمورفیسم A1936/G Aگزون ۱۱ از ژن TPO به بررسی ارتباط این پلیمورفیسم با میزان آنتی بادی ضد TPO پرداخت. یافته‌های این مطالعه نیز همان طور که گفته شد، نشان داد که حضور آلل G با افزایش میزان آنتی بادی ضد TPO ارتباط دارد. از آنجا که یافته‌های به دست آمده از این مطالعه می‌تواند بیانگر اهمیت نقش عوامل ژنتیک در تولید آنتی بادی علیه آنزیم پراکسیداز تیروئید باشد، بررسی ارتباط سایر

## بحث

در مطالعه حاضر رابطه پلیمورفیسم A1936/G با اگزون ۱۱ از ژن TPO با میزان Anti-TPO بررسی شده است. نتایج نشان می‌دهد که این پلیمورفیسم با میزان Anti-TPO ارتباط دارد. مطالعه‌های قبلی نشان دادند که احتمالاً تغییرات ژنتیکی مانند جهش و پلیمورفیسم در هر یک از ۱۷ اگزون ژن کد کنندهٔ آنزیم پراکسیداز تیروئید می‌تواند با میزان Anti-TPO ارتباط داشته باشد.<sup>۱۱،۱۲</sup> بیان صحیح ژن کد کنندهٔ TPO منجر به سنتز آنزیم TPO می‌شود که در نتیجهٔ فعالیت طبیعی آن هورمون‌های تیروئیدی سنتز می‌شوند. در صورت ایجاد تغییر در این ژن، بنا بر نوع تغییر ممکن است پروتئینی با ساختاری متفاوت تولید شود که از نظر سیستم ایمنی غیر خودی تلقی شده، علیه آن آنتی بادی تولید و ترشح شود. بررسی پلیمورفیسم انتخابی اگزون ۱۱ از ژن TPO در این مطالعه نشان داد که وجود آلل A در این پلیمورفیسم به سنتز اسیدآمینه متیونین و در نتیجه تولید آنزیم TPO طبیعی منجر می‌شود. بنابراین، در سرم خون افرادی از جمعیت مورد بررسی که ژنوتیپ AA داشتند، میزان Anti-TPO بسیار کم بود یا وجود نداشت. در صورتی که حضور آلل G در این پلیمورفیسم منجر به جایگزینی اسیدآمینه والین به جای متیونین و احتمالاً تغییر در آنزیم TPO و در نتیجه تولید آنتی بادی ضد آن Anti-TPO می‌شود به طوری که یافته‌ها نشان دادند، میزان TPO در افرادی که ژنوتیپ GG دارند معمولاً بیشتر از ۱۰۰ است. بیشتر مطالعه‌های انجام شده دربارهٔ ژن TPO در ارتباط با بررسی وجود یا عدم وجود جهش یا پلیمورفیسمی ویژه

تیروئید در جوامع مختلف پیشنهاد می‌شود.

پلیمورفیسم‌های ژن TPO و تبیه‌ی یک بانک اطلاعاتی از ارتباط آنها با میزان آنتی‌بادی TPO و بیماری کم‌کاری

## References

1. Collier J, Longmore M, Scally P, Turmezei T, Mafi A Oxford hand book of clinical specialties. 7th ed. Oxford; 2006. P350-1.
2. Stein carter J. Endocrin system. 1996. Available from: <http://biology.clc.uc.edu/courses/bio105/endocrine.htm>
3. Manorama S, Truptirekha S, Binoy KM. Autoimmune thyroid disorder-an up date. Indian Journal of Clinical Biochemistry 2005; 20: 9-17.
4. Taurog A, Dorris ML, Doerge DR. Mechanism of simultaneous iodination and coupling catalyzed by thyroid peroxidase. Arch Biochem Biophys 1996; 330: 24-32.
5. Furtmüller PG, Zederbauer M, Jantschko W, Helm J, Bogner M, Jakopitsch Ch, et al. Active site and catalytic mechanisms of human peroxidases. Arch Biochem Biophys 2006; 445: 199-213.
6. Park S.M, Chatterjee VK. Genetics of congenital hypothyroidism. J Med Genet. 2005; 42: 379-89.
7. Damante G, Di Lauro R. Thyroid-specific gene expression. Biochim Biophys Acta 1994; 1218: 255-66.
8. Kimura S, Kotani T, McBride OW, Umeki K, Hirai K, Nakayama T, et al. Human thyroid peroxidase: complete cDNA and protein sequence, Chromosomal mapping and identification of two alternately spliced mRNA. Proc Natl Acad Sci U S A 1987; 84: 5555-9.
9. Mangklabruks A, Billerbeck AE, Wajchenberg B, Knobel M, Cox NJ, Degroot LJ, et al. Genetic linkage studies of thyroid peroxidase(TPO) gene in families with TPO deficiency. J Clin Endocrinol Metab 1991; 72: 471-6.
10. Hadaegh F, Bozorgmanesh MR, Padyab M, Zabetian A, Azizi F. Temporal Change in Lipid profile and Anthropometric Parameters According to Body Mass Index, Among Iranian Adults. Endocrinology and Metabolism 2008;10: 1-10.
11. Abramowicz MJ, Targovnik HM, Varela V, Cochaux P, Krawiec L, Pisarev MA, et al. Identification of a mutation in the coding sequence of the human thyroid peroxidase gene causing congenital goiter. J Clin Invest 1992; 90: 1200-4.
12. Kotani T, Umeki K, Kawano J, Suganuma T, Hishinuma A, Ieiri T, et al. Partial iodide organification defect caused by a novel mutation of thyroid peroxidase gene in three siblings. Clin Endocrinol (Oxf) 2003; 59: 198-206.
13. Kotani T, Umeki K, Kawano J, Suganuma T, Yamamoto I, Aratake Y, et al. A Novel Missense mutation in the Thyroid Peroxidase Gene, R175Q, Resulting in Insufficient Cell Surface Enzyme in Two Siblings. Clin Pediatr Endocrinol 2004; 13: 37-46.
14. Tenenbaum-Rakover Y, Mamanasiri S, Ris-Stalpers C, German A, Sack J, Allon-Shalev S, et al. Clinical and genetic characteristics of congenital hypothyroidism due to mutations in the thyroid peroxidase(TPO) gene in Israelis. Clin Endocrinol (Oxf) 2007; 66: 695-702.
15. Wu JY, Shu SG, Yang CF, Lee CC, Tsai FJ. Mutation analysis of thyroid peroxidase gene in Chinese patients with total iodide organification defect: identification of five novel mutations. J Endocrinol 2002; 172: 627-35.
16. Zaletel K, Krhin B, Gabersek S, Hojker S. Thyroid autoantibody production is influenced by exon1 and promoter CTLA-4 polymorphisms in patients with Hashimoto's thyroiditis. Int J Immunogenet 2006; 33: 87-91.

**Original Article**

# Association of A1936/G Exon11 Polymorphism of Thyroid Peroxidase Gene with Anti-TPO Levels in an Iranian Population

Faam B<sup>1</sup>, Hajihosseini R<sup>1</sup>, Daneshpour M<sup>2</sup>, Azizi F<sup>3</sup>, Hedayati M<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Payam-e Nour University of Tehran, <sup>2</sup>Obesity Research Center, <sup>3</sup>Endocrine Research Center, Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, I.R.Iran

e-mail:hedayati@endocrine.ac.ir

Received: 01/09/2009 Accepted: 31/12/2009

**Abstract**

**Introduction:** Antibody secretion in human may be the result of the changes in protein structure, or polymorphism in human thyroid peroxidase (TPO) gene that are the reason for presence of the Anti TPO. In this study we examined the association between of A1936/G exon11 polymorphism of TPO gene in respect to Anti-TPO level and in a sample population of Tehran. **Materials and Methods:** We enrolled 190 individuals with 47±2 y an average age of case-control groups. PCR-ARMS was used to amplify the segment of exon11 polymorphisms. **Results:** In exon 11, the genotype frequencies were in conformity with the Hardy-Weinberg expectation. The results of this study show that the frequencies were 0.7298 for the G allele and 0.2710 for A allele. The presence of the G allele is significantly associated with increased anti-TPO level (GG: 238±57 IU/ml vs. AA: 74±33 IU/ml, P<0.05). The G allele frequency in the group with anti-TPO>100, was higher than that of the A allele. **Conclusion:** The results indicated that G allele carriers of exon 11 are exposed to increased Anti-TPO levels higher than A carriers.

**Keywords:** Thyroid Peroxidase (TPO), Polymorphism, ARMS-PCR, A1936G