

طیف جهش های ژن GJB2 در ناشنوایی غیرسندرمی آتوژومی مغلوب استان یزد

مهدى مغنی باشی^{۱*}، حسین خدابی^۲، مرتضی سيفتی^۳، دکتر محمود میراب^۴، دکتر کیمیا کهریزی^۵، یاسو ریاض الحسینی^۶، دکتر عاطفه دهقانی^۷، نیلوفر براز زادگان^۸، مریم ایهیجی^۹، محمدخلیل جوان^{۱۰} Richard J.H. Smith^{۱۱}، دکتر حسین نجم آبادی^{۱۲}

چکیده

مقدمه: ناشنوایی شایع ترین نقص حسی - عصبی است که بر اساس آمارهای جهانی، فراوانی آن یک در ۱۰۰۰ کودک تازه متولد شده می باشد که بیش از نیمی از این موارد اساس وراثتی دارند. بیشترین موارد ناشنوایی ارثی به صورت آتوژومی مغلوب به ارث می رسد، به طوری که ۸۰ درصد موارد ناشنوایی غیر سندرمیک از این الگو پیروی می کنند. جهش در ژن GJB2 که پروتئین کانکسین ۲۶ را کد می کند، شایع ترین علت ناشنوایی غیر سندرمیک است و تقریباً مسئول نیمی از موارد ناشنوایی با وراثت آتوژومی مغلوب در جمعیت های اروپایی و آمریکایی می باشد. تا کنون بیش از ۹۰ جهش در این ژن گزارش شده است. اگر چه اکثریت این جهش ها نادر یا اختصاصی هستند، جهش ۳۵delG شایع ترین جهش ژن GJB2 در اکثر مناطق دنیا است.

روش بررسی: این مطالعه از نوع توصیفی و تحلیلی است که بر روی ۱۲۰ ناشنوای ۳۵delG با استفاده از تکنیک ARMS-PCR مورد بررسی قرار گرفت. ابتدا برای غربالگری جهش ۳۵delG یا جهشی در آنها شناسایی نشده بود، به منظور شناسایی جهش های دیگر این ژن، با روش Direct Sequencing و DHPLC (تعیین توالی مستقیم) آنالیز شدند.

نتایج: در این مطالعه ناشنوایی وابسته به GJB2 در ۹ بیمار (۷/۵%) دیده شد. جهش های یافته شده عبارتند از: 167delT, 35delG, 314del14 و 312del14. علاوه بر این پلی مورفیسم های V153I, V27I, E114G, R127H هم شناسایی گردید.

نتیجه گیری: شیوع جهش در ژن GJB2 در جمعیت مورد مطالعه، از گزارش های کشورهای اروپایی و آمریکایی بسیار کمتر بود. همچنین از دیگر استان های مطالعه شده در ایران نیز کمتر بود. بر خلاف انتظار، جهش بسیار شایع ۳۵delG در جمعیت ۳۱۲del14 ناشنوای ۳۵delG در جای آن، جهش بسیار نادر ۳۱۲del14 شایع ترین جهش ژن GJB2 در جمعیت مورد مطالعه بود به طوری که فراوانی این جهش ۵۶/۲۵ درصد بود که تاکنون این وفور در هیچکدام از جمعیت های جهان گزارش نشده است.

واژه های کلیدی: ژن GJB2، ناشنوایی غیر سندرمیک، جهش ژنی ۳۵delG، پلی مورفیسم

۱۰- دکترای حرفه ای دامپزشکی

*- نویسنده مسئول: دکتری زیست شناسی دانشگاه آزاد - واحد تحقیقات - تهران

تلفن همراه: ۰۹۱۳ ۱۵۶ ۰۷۵۷۲

Email: mehdimoghani@yahoo.com

۱۱- سرپرست مرکز تحقیقات ناشنوایی دانشگاه آیوا - آمریکا

۲- کارشناس ارشد ژنتیک

۱۲- دانشیار گروه ژنتیک

۳- دانشجوی دکتری زیست شناسی دانشگاه آزاد - تهران

۹- مرکز تحقیقات ژنتیک - مید

۴- منتصص اطفال

۱۰- مرکز تحقیقات ژنتیک دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی - تهران

۵- استاد بار گروه کودکان

۱۱- مقدمه

۶-۸- کارشناس ارشد سلوی ملکولی

۷- پژوهش عمومی

۹- کارشناس سلوی ملکولی

به ايجاد کدون خاتمه ی زودرس در اسیدآمينه ی شماره 13 می شود⁽¹⁰⁾. در ژن GJB2، شش تکرار از باز گوانین در موقعیت 30-35 منطقه کدکننده وجود دارد که حذف يكى از اين نوكليوتيدها باعث ايجاد جهش 35delG یا G 30delG می شود⁽¹¹⁾. اين جهش را اولين بار Zelante و همكارانش در سال 1997 گزارش کردند، بعدها مشخص گردید در بعضى گروه های جمعيتي اين جهش به تنهائي موجب 10% از نقص های شنوایي می شود⁽¹¹⁾. فراوانی ناقل (Carrier Frequency) اين جهش در مدitariane 1 به 30 و در اروپا 2% برآورد شده است^(12,13) که ناشي از يك اثر مؤسس (15,14) (Founder Effect) اوليه می باشد.

پراكتنده گى اين جهش در عرض اروپا، ناحيه مدitariane، آمريكا و غرب آسيا، عمر اين جهش را نشان می دهد. براساس ميزان نوتروكىي با SNPs (Single Nucleotide Polymorphisms) قدمت اين جهش را در حدود 500 نسل يا تقربياً 10000 سال تخمین زده اند⁽¹⁵⁾.

شناخت علل ژنتيكي ناشنويي، از اهميت به سزايد برخوردار است، چرا که اين فهم و آگاهى نه تنها به پزشكان و مشاوران اجازه مى دهد تا در مورد به دنيا آمدن بجهه هاي با نقص شنوایي به خانواده ها آگاهى دهنده، بلکه در کنترل ناشنويي فرد بيمار نيز از اهميت ويزه اي برخوردار است، زيرا در صورت مشخص شدن عامل خاص برای ناشنويي فرد بيمار چه بسا بتوان افت شنوایي را که در حال بدتر شدن است، پيش يينى نموده و در کنترل آن تلاش نمود.

موقعیت جغرافيايی استان يزد، که در مرکز کشور قرار گرفته و دارای آب و هوای گرم و خشک و بیابان های وسیع می باشد، باعث شده است که این استان کمتر مورد تهاجم خارجی قرار بگیرد. همچنین به دلیل واقع شدن در مرکز ایران، برخلاف مناطق مرزی (مثل استان سیستان و بلوچستان و کرمانشاه) مهاجرت از کشورهای همسایه به این استان کمتر بوده است. از دیگر مشخصه های این استان ميزان بالای ازدواج های فاميلي می باشد. همه اين عوامل موجب شده است که ساختار جمعيتي اين استان بافت يكپارچه اى داشته و با دیگر مناطق ايران متفاوت باشد⁽¹⁶⁾.

آمارهای جهانی فراوانی آن در 1000/1 کودکان تازه متولد شده می باشد^(4,3,2,1) و بيش از پنجاه درصد آنها اساسی و راثي دارند^(4,3). به طور کلى حدود 70 ميليون ناشنوا در جهان وجود دارد که بيش از 84000 نفر آن در ايران زندگى می کنند⁽⁵⁾. ناشنويي ژنتيكي به دو صورت سندرمي و غيرسندرمي می باشد، که در نوع سندرمي به غير از ناشنويي، ناهنجاري های ديگري نيز وجود دارد، اما در نوع غير سندرمي، تنها ناهنجاري که در فرد دیده می شود، ناشنويي است. با توجه به مطالعات انجام گرفته حدود 75-80 درصد ناشنويي های ارشى، غير سندرميک بوده و تقربياً $\frac{3}{4}$ موارد ناشنويي غيرسندرميک به صورت آتوزومي مغلوب به ارث می رسد^(4,6).

ناشنويي ژنتيكي بسيار متنوع است، تاکنون 45 جايگاه ژنتيكي برای ناشنويي غيرسندرميک مغلوب و 51 جايگاه برای ناشنويي غيرسندرميک غالب گزارش شده است⁽⁷⁾ که در بين آنها جهش های ژن GJB2 در لوکوس DFNB1 به تنهائي مسئول 50% از ناشنويي های آتوزومي مغلوب می باشد⁽⁶⁾. ژن کوچک است که بر روی کروموزوم شماره 13 قراردارد. طول اين ژن 5/5 کيلو باز بوده و از دو اگزون تشکيل شده است که اين دو اگزون با يك اينترون از هم جدا مى شوند، اما تنها قسمتی از ژن GJB2 که دارای توالى کدکننده برای سنتز پروتين می باشد، اگزون 2 است^(8,9). اين ژن پروتين کانکسين 26 را کد می کند.

کانکسين ها، پروتين های غشائي می باشند و شش زنجيره از اين پروتين ها يك كمپلکس شش تايی به نام کانکسون را تشکيل مى دهند. دو تا از اين کانکسون ها، بين دو سلول مجاور يك کانال ارتباطي به نام Gap junction ايجاد مى کنند. اين کانال ها، انتقال مولکول ها و یونهای کوچک بين سلول ها را ممکن مى سازند⁽⁶⁾. به نظر مى رسد که جهش در ژن GJB2 منجر به تشکيل کانکسين غيرنرمال شده، در نتيجه در غلظت یون پتانسیم سلول های موئي گوش داخلی اختلال ايجاد شده و در نهايىت باعث ناشنويي می شود⁽⁶⁾.

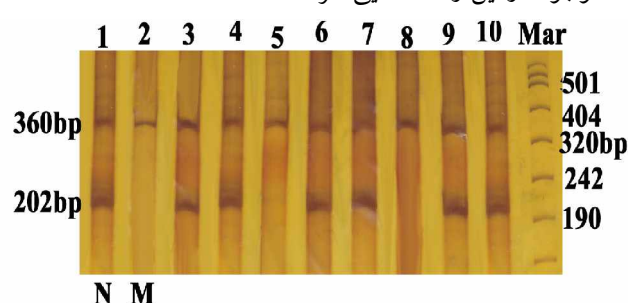
تاکنون بيش از 90 جهش در ژن GJB2 گزارش شده است⁽⁷⁾، اما جهش 35delG شایع ترین جهش اين ژن در ميان افراد ناشنوا می باشد (در حدود 70% آل های جهش يافته). اين جهش منجر

پس از استخراج DNA و تهیه پرایمرهای مورد نیاز براساس مقالات منتشر شده⁽¹⁷⁾ قسمتی از اگزون دوم ژن GJB2 که ARMS-PCR را شامل می شد با روش Amplification Refractory Mutation System) تکثیر شد و با استفاده از ژل پلی اکریل آمید با غلظت ۸ درصد، وجود یا عدم وجود جهش 35delG تعیین گردید(شکل ۱).

روش ARMS شامل دو واکنش PCR می باشد که برای هر فرد دو واکنش انجام می گیرد در صورتی که در یک واکنش از پرایمر نرمال و در واکنش دیگر از پرایمر جهش یافته به عنوان پرایمرهای Forward استفاده می شد. علاوه بر دو پرایمر نرمال و جهش یافته در این دو واکنش از یک پرایمر مشترک استفاده می گردید که Reverse پرایمرهای نرمال و جهش یافته است.

در این پروژه همچنین دو پرایمر کنترل داخلی به منظور تکثیر منطقه ای خارج از ناحیه ی مورد بررسی، استفاده شد. پرایمرهای کنترل داخلی به عنوان شاخصی برای حصول اطمینان از صحبت واکنش PCR و همچنین کنترل شرایط PCR از جمله کیفیت و کمیت DNA ژنومی جهت تکثیر استفاده می شود.

نمونه هایی که برای جهش 35delG منفی یا هتروزیگوت بودند به منظور تکمیل تحقیقات و تعیین جهش های دیگر ژن GJB2 به دانشگاه آیوای آمریکا ارسال شدند. در آن مرکز در مرحله اول با روش Denaturing High Performance (DHPLC) مشخص می کردند که آیا این نمونه ها در ژن GJB2 جهش دارند یا نه. در شرایطی که نمونه ها Elusion Profile DHPLC مثبت باشند یعنی در حین ران شدن دیده شود، آن نمونه برای ژن GJB2 کاملاً توالی یابی (Sequencing) می شود تا پلی مورفیسم ها یا جهش های دیگر موجود در این ژن شناسایی گردد.



شکل ۱: الکتروفورز محصول PCR بر روی ژل پلی اکریل ←

هدف کلی این پروژه تعیین میزان جهش های ژن GJB2 در افراد مبتلا به ناشنوایی غیرسندرمی با توارث آتوژومی مغلوب استان یزد است. برای این منظور از کسانی که برای مشاوره ژنتیک به مراکز بهزیستی شهرستان های استان یزد مراجعه می کردند استفاده شد. با تکمیل پرسشنامه و ترسیم شجره نامه برای بیماران پرونده تشکیل گردید و ادیوگرام های مربوطه نیز ضمیمه پرونده شد. پس از آن وجود جهش های ژن GJB2 در این افراد بررسی گردید. پس از اتمام آزمایش ها، جواب آن ها در سه نسخه، یکی برای بیمار و دومی برای مرکز مشاوره ژنتیک استان ارسال و نسخه سوم به پرونده ی بیمار ضمیمه و با یگانی گردید.

روش بررسی

این مطالعه از نوع توصیفی - تحلیلی است. جامعه ی آماری این پژوهش کلیه ناشنوایان مراجعه کننده به مراکز مشاوره ژنتیک استان یزد در سال های ۱۳۸۱ تا ۱۳۸۳ می باشند. نمونه گیری براساس روش مبتنی بر هدف صورت گرفت، بدین صورت که از بین کلیه افراد ناشنوای مراجعه کننده به مراکز ژنتیک استان یزد تعداد ۱۲۰ نفر که معیارهای زیر را داشتند، انتخاب گردیدند. قابل ذکر است که از هر خانواده یک نفر انتخاب گردید. سن این افراد از پنج سال تا پنجاه سال بود که ۵۱ نفر زن و ۶۹ نفر مرد بودند. معیارهای مورد نظر عبارتند بودند از: (۱) بر اساس آزمون سنجش شنوایی (در این مطالعه از آزمون ادیومتری صوتی خالص استفاده شد) اختلال در شنوایی محرز شده باشد. (۲) ناشنوایی بدون علایم بالینی دیگر باشد که این مسئله توسط پزشک تایید می گردد. (۳) ساختار شجره نامه نشانگر وراثت آتوژومی مغلوب باشد.

پس از اخذ رضایت نامه از خانواده ها، از افراد مورد نظر نمونه ی خون گرفته شد.

بیماران با روش نمک اشباع شده و با استفاده از پروتئیناز K و ایزوپروپانول استخراج گردید. غلظت DNA استخراج شده با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر مدل Bio-photometer (ساخت کشور آلمان) تعیین شد که این غلظت بین ۱/۵ الی ۲ میکرو گرم بر میکرولیتر بود.

جدول 1. فراوانی جهش های ژن GJB2 در جمعیت ناشنوا
استان يزد

نوع جهش	تعداد	درصد جهش درين	فراوانی جهش در
کروموزوم	جهش های ژن	جمعیت مورد مطالعه	GJB2
(درصد)			
$\frac{4}{240}=1/6$	$\frac{4}{16}=25$	4	35delG
$\frac{9}{240}=3/7$	$\frac{9}{16}=56/25$	9	312del14
$\frac{2}{240}=0/8$	$\frac{2}{16}=12/5$	2	314del14
$\frac{1}{240}=0/4$	$\frac{1}{16}=6/25$	1	167delT

نکته جالب توجه اين بود که بر خلاف انتظار، جهش بسیار شایع 35delG از فراوانی بالايی برخوردار نبود و به جای آن جهش بسیار نادر 312del14 شایع ترین جهش ژن GJB2 بود؛ به طوری که فراوانی این جهش (56/25 درصد) بيش از دو برابر جهش 35delG (25 درصد) بود. از 9 نفری که در ژن GJB2 جهش داشتند، 7 نفر هوموزیگوت (هر دو آلل آن ها جهش یافته بود) و 2 نفر دیگر هتروزیگوت بودند (يعني يك آلل نرمال و يك آلل جهش یافته داشتند) که آلل جهش یافته در يكى 167delT و در ديگرى 312del14 بود. همچنین در بين افراد ناشنوا پلي مورفيسم هایي در ژن GJB2 دیده شد که در جدول (2) مشخص شده است. هنوز چگونگى ارتباط اين پلي مورفيسم ها با ناشنوايی معلوم نشده است.

جدول 2. فراوانی پلي مورفيسم های مشاهده شده در ژن GJB2 در ناشنوايان استان يزد

نوع پلي مورفيسم	درصد پلي مورفيسم	تعداد	کروموزوم	در ژن GJB2
11	11		V153I	$\frac{11}{16}=68/7$
2	2		R127H	$\frac{2}{16}=12/5$
2	2		V27I	$\frac{2}{16}=12/5$
1	1		E114G	$\frac{1}{16}=6/3$

بر اساس مطالعاتی که در چند استان ايران برای غربالگری جهش های ژن GJB2 بر روی افراد ناشنوا صورت گرفته است نتایج جدول (3) به دست آمده است^(18,20,19). قابل ذكر است که نوع و شیوه مطالعه در اين استان ها شبيه روشي است که در اين مطالعه صورت گرفته است.

آميد 8% . ستون های فرد^(1,2,5,7,9) آلل نرمال و ستون های زوج آلل جهش یافته را نشان می دهند^(2,4). برای هر فرد دو واکنش (دو ستون) انجام می شود. باند بالايی که در تمام رديف ها دیده می شود کنترل داخلی به طول 360 جفت باز است، باند پائيني، قطعه مورد نظر ما می باشد. در اين شكل:

- 1- رديف های مربوط به کنترل سالم
- 2- در اين رديف از پرایمر نرمال استفاده شده که باند 202 جفت بازی را تولید می کند.
- 3- در اين رديف از پرایمر جهش یافته استفاده شده که باندی برای اين فرد ایجاد نمي شود.
- 4- رديف های مربوط به کنترل هتروزیگوت (حامل)
- 5- در اين رديف از پرایمر نرمال استفاده شده که باند 202 جفت بازی را تولید می کند.
- 6- در اين رديف از پرایمر جهش یافته استفاده شده که باند 202 جفت بازی را تولید می کند.
- 7- رديف های مربوط به کنترل هوموزیگوت
- 8- در اين رديف از پرایمر جهش یافته استفاده شده است در نتيجه برای فرد بيمار باندی ایجاد نمي شود.
- 9- رديف های مربوط به فرد هتروزیگوت
- 10- شاخص تعين اندازه مولکولي DNA با طول كمتر از يك كيلو باز (مارکر 8)

جهت ميزان برآورد ميزان شيوع جهش های ژن GJB2 از فرمول های آماری توصيفي استفاده شد. همچنین با آزمون نسبت داده های اين استان با داده های تحقيقات قبلی صورت گرفته در استان های ديگر ايران مقایسه گردید.

نتایج

از مجموع 120 ناشنوايی که در اين مطالعه مورد بررسى قرار گرفتند 9 نفر در ژن GJB2 جهش داشتند. به عبارت ديگر فقط 7/5 % افراد ناشنوا در اين ژن جهش نشان دادند. يعني از 240 کروموزوم (چون هر انسان از هر کروموزوم 2 عدد دارد) بررسى شده، 16 کروموزوم (6/6 % کروموزوم ها) در ژن GJB2 جهش داشتند. مجموعاً 4 جهش در ژن GJB2 در افراد ناشنوا اين جمعیت دیده شد. جدول (1) اين جهش ها را نشان می دهد.

7/5 درصد است که نه تنها از دیگر مناطق دنيا کمتر بود بلکه از ساير مناطق ايران نيز کمتر می باشد (جدول 3).

در اکثر مناطق دنيا (به غير از يهوديان اشكنازي، شرق آسيا و آفريقا) جهش GJB2 شایع ترين جهش ژن GJB2 می باشد⁽¹⁵⁾. در ايران نيز اين جهش، شایع ترين جهش ديده شده در ژن GJB2 است (به غير از استان سیستان و بلوچستان)؛ اما در جمعيت ناشنوايان استان يزد جهش بسيار نادر 312del14 کاهش به سمت شرق ايران فراوانی جهش GJB2 در استان سیستان و بلوچستان فراوانی اين جهش صفر درصد است^(19,21).

نكهه جالبي که در اين مطالعه به دست آمد، اين بود که جهش بسيار نادر 312del14 شایع ترين جهش ژن GJB2 در بين افراد ناشنوا بود، به طوري که اين جهش 56/25 درصد جهش هاي ژن GJB2 را شامل مي شود و تا کنون در هیچ منطقه اي از دنيا چنین فراوانی دیده نشده است.

جهش 312del14 اولين بار در سال 1999 توسط Denoyelle و همكارانش در جمعيت فرانسه گزارش شد که به صورت هتروزويگوت در يك فرد ناشنوا با جهش 30delG وجود داشت⁽²²⁾ و حدود 1/2 درصد جهش هاي ژن GJB2 را تشکيل مي داد⁽²³⁾. همچنين در مطالعه اي که بر روی ناشنوايان ايتاليا و اسپانيا در سال 2000 صورت گرفت، فراوانی اين جهش 0/47 درصد گزارش شد⁽²³⁾.

به عبارت ديگر فراوانی جهش 312del14 در ناشنوايان استان يزد تقریباً 54 برابر ناشنوايان ايتاليا و اسپانيا و فرانسه می باشد. در 25 درصد موارد حذف هاي کوچک، توالى چهار نوكليوتيدی CCTG در دو طرف ناحيه حذف شده وجود دارد⁽²⁴⁾. با نگاهی به توالى ژن GJB2 مشخص می شود که در دو طرف ناحيه حذف شده 312del14 نيز اين توالى وجود دارد. علاوه بر اين در اين ناحيه توالى GAA پنج بار تكرار شده است که اين تكرار ها می توانند از طريق کراسينگ اور نابرابر و Slippage Replication حذف هايي را ايجاد کنند⁽²⁵⁾. با توجه

جدول 3: فراوانی جهش در ژن GJB2 و جهش 35delG در نقاط مختلف ايران

استان	جهش	GJB2	35delG
	تعداد کروموزوم به درصد (تعداد کروموزوم به درصد)		
سيستان و بلوچستان	18/200=9	0	
كرمان	12/130=9/23	3/130=2/30	
كرمانشاه	29/154=18/8	17/154=11/03	
همدان	16/5	12/4	
يزد	16/240=6/66	4/240=1/66	

جدول 4. نتائج آزمون نسبت فراوانی جهش ژن

استان	Z ملاک	بين استان يزد و چهار استان دیگر	GJB2	35delG
يزد و همدان	در سطح آلفاي 05/. معني دار شد	4/74	3/09	
يزد و كرمانشاه	در سطح آلفاي 05/. معني دار شد	4/24	3/93	
يزد و كرمان	در سطح آلفاي 05/. معني دار نشد	0/43	0/97	
يزد و سistan	در سطح آلفاي 05/. معني دار نشد	1/84	0/96	
و بلوچستان				

با استفاده از آزمون نسبت مشخص شد که بين فراوانی جهش در ژن GJB2 و جهش 35delG در استان يزد و استان هاي همدان و كرمانشاه تفاوت معني داري وجود دارد (آلفا برابر 05/.)؛ يعني Z ملاک از Z جدول (1/96) بزرگتر است ولی بين استان يزد و استان هاي كرمان و سistan و بلوچستان تفاوت معني داري وجود ندارد (آلفا برابر 05/.)، يعني Z ملاک از Z جدول (1/96) کوچکter است. (جدول 4)

بحث

همان طور که گفته شد حدود 75-80 درصد ناشنواي هاي ارثي، غير سندرميک بوده و تقریباً 3/4 موارد ناشنواي غيرسندرميک به صورت آتوزوومي مغلوب به ارث مي رسد. ناشنواي، بيماري است که از نظر ژنتيکي بسيار متعدد است اما جهش در ژن GJB2 شایع ترين علت ناشنواي غير سندرميک است و تقریباً مسئول نيمی از موارد ناشنواي آتوزوومي مغلوب می باشد.

با توجه به نتائجي که از اين مطالعه به دست آمد، مشخص شد که فراوانی جهش در ژن GJB2 در افراد ناشنواي استان يزد

و خصوصاً در جمعیت استان يزد نسبت به سایر کشورهای اروپایی و امریکایی کمتر می باشد. بنابراین باید اختلال در زنگاه دیگری به غیر از GJB2 علت اصلی ناشنوایی حسی-عصبي اتوزومی مغلوب غیرسندرمی در این جمعیت باشد. شناسایی این زنگاه بسیار مهم می باشد؛ چرا که ناشنوایی یکی از بزرگترین نقش های حسی عصبی است و صدمات زیادی به بافت اقتصادی و اجتماعی جامعه می زند.

امید است که بتوان هر چه زودتر از آزمایش های ژنتیکی جهت غربالگری کودکان تازه متولد شده سود جست تا زمان تشخیص عارضه ناشنوایی را به حداقل رسانده و با مشاوره و پیشگیری صحیح، از بار روانی، اقتصادی، آموزشی و اجتماعی آن کاست.

سپاسگزاری

در پایان از تمام خانواده های ناشنوایی که در این پژوهه شرکت کردند، تشکر و قدردانی می نماییم.

References

- Morton NE. *Genetic epidemiology of hearing impairment*. Ann NY Acad Sci 1991; 630:16–31.
- Marazita ML, Ploughman LM, Rawlings B, Remington E, Arnow KS, Nance WE, et al. *Genetic epidemiological studies of early-onset deafness in the US school-age population*. Am J Med Genet 1993; 46:486–91
- Van camp G, Smith RJH, *Non-syndromic hearing impairment: unparalleled heterogeneity*. Am J Hum Genet 1997; 60:758–764
- Nance WE. *The genetics of deafness*. Ment Ret Develop Dis 2003; 9: 109-119.
- خسرو کیانی روشنک - برسی توصیفی استفاده از سمعک در مدارس ناشنوایان تهران با راهنمایی مهین صلابی و خسرو گورابی، پایان نامه کارشناسی رشته شنوایی سنجی دانشگاه علوم پزشکی ایران، 1378.
- Tekin M, Arons KS, Pandya A. *Advances in hereditary deafness*. Lancet 2001; 358: 1082-90.
- <http://www.crg.es / deafness>
- Goodenough DA, Goliger JA, Paul DL. *Connexins, connexons, and intercellular communication*. Annu Rev Biochem 1996; 65:475–502.
- Kiang DT, Jin N, Tu ZJ, Lin HH. *Upstream genomic sequence of the human connexin26 gene*. Gene 1997; 199: 165-171.
- Zelante L, Gasparini P, Estivill X, Melchionda S, D'Agruma L, Govea N, et al. *Connexin26 mutations associated with the most common form of non-syndromic neurosensory autosomal recessive deafness (DFNB1) in Mediterraneans*. Hum Mol Genet 1997; 6: 1605-1609.
- Kelley PM, Harris DJ, Comer BC, Askew JW, Fowler T, Smith SD, et al. *Novel mutations in the connexin 26 gene (GJB2) that cause autosomal recessive (DFNB1) hearing loss*. Am J Hum Genet 1998; 62: 792-799.

به نکات فوق، این جهش می تواند مکرراً اتفاق افتد و این ناحیه به عنوان یک نقطه داغ (Hot Spot) مطرح باشد. اما سوالی که در اینجا مطرح می شود این است که چرا این جهش فقط در جمعیت ناشنوای استان يزد شایع است؟

از آنجا که این جهش در دیگر مناطق دنیا نشده یا اگر هم دیده شده است، فراوانی آن خیلی کم است، نظریه اثر مؤسسه (Hot spot) به جای نقطه داغ (Founder effect) تقویت می شود و وجود یک جد مشترک برای این جهش پیشنهاد می گردد. این احتمال وجود دارد که منشأ این جهش، نواحی مرکزی ایران (احتمالاً استان يزد) باشد. تحقیقات بیشتر مثل آنالیز هاپلوتاپ DNA خانواده هایی که این جهش را دارند، این مسئله را روشن خواهد کرد.

نتیجه گیری

در صد وجود جهش در ژن GJB2 در افراد ناشنوای ایران

12. Gasparini P, Rabionet R, Barbujani G, Melchionda S, Petersen M, Brondum-Nielsen , et al. *High carrier frequency of the 35delG deafness mutation in European populations.* Genetic Analysis Consortium of GJB2 35delG. Eur J Hum Genet 2000; 8: 19-23.
13. Estivill X, Fortina P, Surrey S, Rabionet R, Melchionda S, D'Agruma L, et al. *Connexin-26 mutations in sporadic and inherited sensorineural deafness.* Lancet 1998; 351: 394-398.
14. Van Laer L, Coucke P, R F Mueller^b, G Caethoven^a, K Flothmann^a, S D Prasad^c, et al. *A common founder for the 35delG GJB2 gene mutation in connexin 26 hearing impairment.* J Med Genet 2001; 38: 515-518.
15. Rothrock CR, Murgia A, Sartorato EL; Leonardi E; Wei S; Lebeis SL et al. *Connexin 26 35delG does not represent a mutational hotspot.* Hum Genet 2003; 113: 18-23.
16. <http://www.farhangsara.com/fostyazd.htm>
17. Najmabadi H, Cucci RA, Sahebjam S, Kouchakian N, Farhadi M, Kahrizi K, et al. *GJB2 mutations in Iranian with autosomal recessive non-syndromic sensorineural hearing loss.* Hum Mut 2002; 19:572.
- 18- ابراهیمی - احمد، استاد راهنما: دکتر یوسف شفقتی، پایان نامه کارشناسی ارشد ژنتیک انسانی. بودسی میزان شیوع جهش ژنی 35delG در ژن کاتکسین (Cx 26 یا GJB2) در افراد مبتلا به ناشناختی غیرسندرمیک آتوژومی مغلوب در مراجعین به مراکز مشاوره ژنتیک استان همدان در سالهای 1380 تا 1381 .
- 19- نجات - مهدیه، استاد راهنما: دکتر کهریزی، پایان نامه کارشناسی ارشد ژنتیک انسانی . بودسی میزان شیوع جهش ژنی 35delG در سالهای 1380 تا 1381 .
- 20- بزارزاد گان - نیلوفر، استاد راهنما: دکتر نجم آبادی، پایان نامه کارشناسی ارشد ژنتیک انسانی . بودسی میزان شیوع جهش ژنی 35delG در ژن کاتکسین (Cx 26 یا GJB2) در افراد مبتلا به ناشناختی غیرسندرمیک آتوژومی مغلوب در مراجعین به مراکز مشاوره ژنتیک استان کرمان در سالهای 1381 تا 1382 .
- 21- نقوی - انوشاء، استاد راهنما: دکتر نجم آبادی. پایان نامه کارشناسی ارشد ژنتیک انسانی . بودسی میزان شیوع جهش ژنی 35delG در ژن کاتکسین (Cx 26 یا GJB2) در افراد مبتلا به ناشناختی غیر سندرمیک آتوژومی مغلوب در مراجعین به مراکز مشاوره ژنتیک استان سیستان و بلوچستان در سالهای 1383 تا 1384 .
22. Denoyelle F, Marlin S, Weil D, Moatti L, Chauvin P, Garabedian EN, et al. *Clinical features of the prevalent form of childhood deafness, DFNB1, due to a connexin-26 gene defect: implications for genetic counselling.* Lancet 1999; 353: 1298-1303.
23. Rabionet R, Zelante L, Lopez-Bigas N, D'Agruma L, Melchionda S, Restagno G, et al. *Molecular basis of childhood deafness resulting from mutations in the GJB2 (connexin 26) gene.* Hum Genet 2000; 106: 40-44.
24. Krawczac M, Cooper M. *Gene deletions causing human genetic disease: mechanisms of mutagenesis and the role of the local DNA sequence environment.* Hum Genet 1991; 86: 425-441.
25. Tom Strachan, *Human Molecular Genetics* 3. 2004. 330-333 .