

## بررسی میزان شیوع موتاسیون‌های ژن Jak2V617F و c-MPL در بیماران ایرانی با اختلالات میلوبرولیفراتیو فیلادلفیا منفی و ارتباط آن با یافته‌های آزمایشگاهی و بالینی

عباس قوطاسلو<sup>۱</sup>, دکتر فاطمه نادعلی<sup>۲</sup>, دکتر بهرام چهاردولی<sup>۳</sup>, علی قاسمی<sup>۱</sup>, صادق عباسیان<sup>۱</sup>, کاظم غفاری<sup>۱</sup>, دکتر شهربانو رستمی<sup>۳</sup>

### مقاله پژوهشی

### چکیده

**مقدمه:** اختلالات میلوبرولیفراتیو گروهی از بیماری‌ها هستند که به واسطه‌ی افزایش تکثیر در رده‌ی میلوبیدی شناخته می‌شوند. علاوه بر جهش Jak2V617F چندین موتاسیون در ژن c-MPL در بیماران با اختلالات میلوبرولیفراتیو مزمن فیلادلفیا منفی معرفی شده است که می‌تواند در پاتوژنز بیماری نقش داشته باشد. هدف مطالعه‌ی حاضر، بررسی میزان فراوانی موتاسیون‌های ژن Jak2V617F و c-MPL در بیماران ایرانی دارای اختلالات میلوبرولیفراتیو فیلادلفیا منفی بود.

**روش‌ها:** نمونه‌ی خون محیطی از ۶۰ بیمار با تشخیص اختلالات میلوبرولیفراتیو مزمن فیلادلفیا منفی شامل زیر گروه (Essential thrombocythemia ET) و Jak2V617F (Primary myelofibrosis PMF) و ۲۵ فرد سالم به عنوان شاهد، به منظور بررسی وضعیت موتاسیون در ژن‌های Jak2V617F و c-MPL و -polymerase chain Amplification refractory mutation system (ARMS-PCR Sequencing) بررسی شدند.

**یافته‌ها:** از مجموع ۶۰ بیمار، به ترتیب در ۳۴ (۴۶/۱٪ درصد) و ۱ (۱/۷٪ درصد) بیمار در ژن‌های Jak2V617F و c-MPL موتاسیون یافت شد. بیماران دارای موتاسیون Jak2V617F نسبت به افراد بدون موتاسیون شمارش White blood cells (WBC) و غلظت هموگلوبین بالاتری داشتند ( $P = 0.005$ ) و ( $P = 0.003$ ). علاوه بر این، موتاسیون‌ها در هیچ یک از افراد شاهد سناسایی نشد.

**نتیجه‌گیری:** موتاسیون ژن Jak2V617F در بیماران MPD فیلادلفیا منفی ایرانی کم است و این شیوع پایین، باید در طراحی استراتژی‌های غربالگری بیماران MPD در نظر گرفته شود.

**وازگان کلیدی:** اختلالات میلوبرولیفراتیو مزمن، Jak2V617F موتاسیون c-MPL Amplification refractory mutation system (ARMS-PCR Sequencing) -polymerase chain reaction

**ارجاع:** قوطاسلو عباس، نادعلی فاطمه، چهاردولی بهرام، قاسمی علی، عباسیان صادق، غفاری کاظم، رستمی شهربانو. بررسی میزان شیوع موتاسیون‌های ژن Jak2V617F و c-MPL در بیماران ایرانی با اختلالات میلوبرولیفراتیو فیلادلفیا منفی و ارتباط آن با یافته‌های آزمایشگاهی و بالینی. مجله دانشکده پزشکی اصفهان ۱۳۹۳؛ ۳۲ (۳۰۱): ۳۲-۳۳.

۱- کارشناس ارشد، گروه هماتولوژی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

۲- دانسیار، گروه هماتولوژی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

۳- استادیار، مرکز تحقیقات خون، انکولوزی و پیوند سلول‌های بنیادی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

Email: drostamy@yahoo.com

نویسنده‌ی مسؤول: دکتر شهربانو رستمی

برای پیشرفت MPN محسوب می‌گردد.

نتایج مطالعات مختلف نشان می‌دهد که تشخیص جهش Jak2V617F نه تنها دارای اهمیت تشخیص است، بلکه در درمان بیماری نئوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو مزمن (MPNs) از طریق داروهای مهار کننده‌ی مسیر STAT/JAK نیز نقش دارد (۶). از آن جایی که بخش عمدہ‌ای از بیماران مبتلا به ET و PMF برای موتاسیون Jak2V617F منفی بودند، بررسی برای کشف اتیولوژی بیماران PV، ET و PMF با کروموزوم فیلادلفیا منفی و Jak2V617F به Jak2V617F با کمک تعیین سکانس گیرنده‌های EPO، TPO و GMCSFR منجر به شناسایی انواع موتاسیون‌های جانشینی در موقعیت تریپتوفان ۵۱۵ (W515) در نزدیکی بخش غشایی گیرنده‌ی ترومبوپویتین شد. این موتاسیون‌ها به واسطه‌ی فعال‌سازی عوامل نسخه‌برداری JAK2/STAT منجر به تکثیر سلولی می‌شوند. اتصال (Temporo parieto occipital) TPO سلولی MPL، باعث دایم شدن دومین‌های داخل سلولی گیرنده می‌شود؛ به صورتی که باعث فسفریلاسیون متقابل JAK2 می‌گردد. JAK2 به نوبه‌ی خود فسفریله و فعال می‌شود و ریشه‌های تیروزین را در دومین سیتوپلاسمی MPL فسفریله می‌کند و یک Docking sites برای مولکول‌های سیگنانالی پایین دست را فراهم می‌کند. طبق مطالعات انجام شده، موتاسیون‌های ژن c-MPL و ۵-۱۰ Jak2V617F در کشورهای غربی به ترتیب در درصد و حدود نیمی از بیماران PMF و ET گزارش شده است (۷-۹).

تعیین این موتاسیون‌ها می‌تواند در غربالگری و تشخیص بیماران ارزشمند باشد. نظر به اهمیت ذکر

## مقدمه

اختلالات یا نئوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو (MPN) یا Myeloproliferative neoplasms (MPD) گروهی از بدخیمی‌های کلونال سلول‌های بنیادی خون‌ساز هستند که به واسطه‌ی افزایش تکثیر در رده‌ی میلوئیدی با یک دوره‌ی بالینی طولانی مدت شناسایی می‌شوند. پلی‌سایتمی ورا (PV) یا (Polycythemia vera)، ترومبوسیتمی اولیه (ET) یا (Essential thrombocythemia) و میلووفیروز اولیه (Primary myelofibrosis) یا PMF) هستند که BCR/AB MPN هستند و با اختلالاتی مانند ترومبوز، هموراژی، اسپلنوگالی و خطر تبدیل به لوسی می‌باشند (۱-۳).

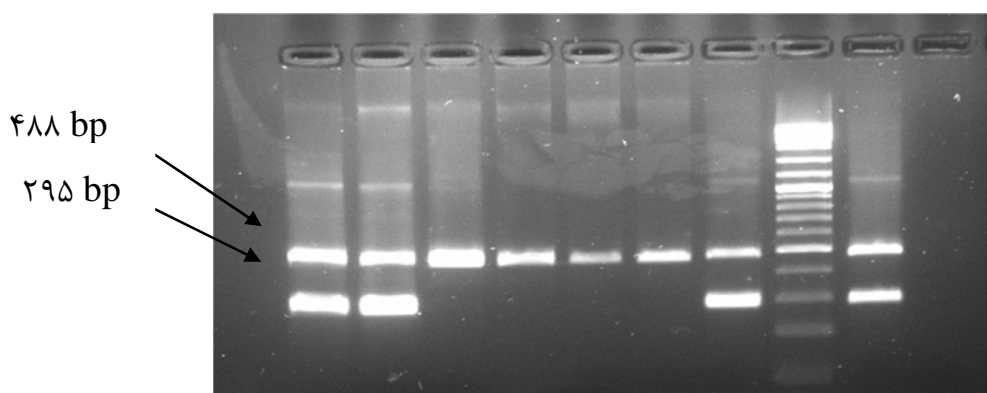
معیارهای تشخیصی برای ET، PMF و PV که توسط (World Health Organization) WHO پذیرفته شده‌اند، شامل تعیین کلونالیتی و همچنین بررسی موتاسیون Jak2V617F هستند. موتاسیون Jak2V617F در اکثر بیماران مبتلا به پلی‌سایتمی ورا (درصد) و در حدود نیمی از موارد میلووفیروز اولیه و ترومبوسیتمی اولیه وجود دارد (۴-۵). این جهش از طریق تغییر G به T در نوکلئوتید ۱۸۴۹ در اگزون ۱۲ ژن JAK2 واقع بر روی کروموزم ۹ مشخص می‌شود که منجر به جایگزینی فنیل الانین به جای والین در موقعیت ۶۱۷ از پروتئین JAK2 می‌گردد.

پروتئین‌های خانواده‌ی JAK2 به واسطه‌ی اثرات سایتوکاین‌های هماتوپوتیک و جهش منجر به فعال‌سازی مدام JAK2 در غیاب سایتوکاین می‌شوند. بنابراین جهش Jak2V617F یک عامل مستعد کننده

شد. سپس DNA با روش استاندارد نمک اشباع و RNA با استفاده از ترایازول (Sigma, USA) cDNA استخراج و از RNA جدا شده (Complementary DNA) بر اساس دستورالعمل شرکت سازنده (Fermentas) و با استفاده از Random hexamer سنتز شد.

برای بررسی موتاسیون Jak2V617F از تکنیک AS-PCR (Allele specific- polymerase chain reaction) و برای بررسی موتاسیون‌های ژن c-MPL از ARMS (Sequencing Amplification refractory mutation system) استفاده شد. شرایط واکنش PCR برای بررسی موتاسیون‌ها و نیز توالی‌های پرایمر استفاده شده از مطالعات قبلی گرفته شد. در تکنیک AS-PCR از ۳ پرایمر Forward، Reverse و Mutant استفاده شد (۱۰).

در این روش با استفاده از پرایمرهای Forward و Reverse یک باند ۴۸۸ bp از آلل طبیعی (wt) تکثیر می‌شود و آلل موتانت در صورت وجود موتاسیون یک باند ۲۹۵ bp را ایجاد خواهد کرد (شکل ۱).



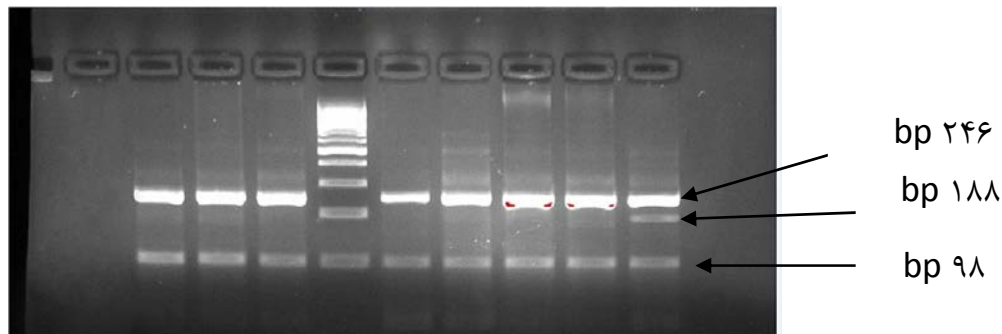
شکل ۱. (Allele specific-Polymerase chain reaction) AS-PCR جهت غربالگری موتاسیون Jak2V617F. از راست به چپ ستون ۱ شاهد منفی، ستون ۲ شاهد مثبت، ستون ۳ اندازه‌ی نشانگر، ستون‌های ۴، ۹ و ۱۰ بیمار دارای موتاسیون و ستون ۸ بیمار فاقد موتاسیون، ستون‌های ۵، ۶ و ۷ شاهد سالم را نشان می‌دهند

شده، مطالعه‌ی حاضر به منظور بررسی میزان شیوع موتاسیون‌های ژن c-MPL و JakV617F در بیماران میلوپرولیفراتیو مزمن (زیر گروه‌های ET و PMF) انجام شد.

## روش‌ها

مطالعه‌ی حاضر بر روی ۶۰ بیمار با تشخیص اولیه‌ی اختلالات میلوپرولیفراتیو مزمن با زیر گروه ET و PMF و فیلادلفیا منفی که به مرکز تحقیقات خون، انکولوژی و پیوند مغز استخوان بیمارستان شریعتی مراجعه کرده بودند و ۲۵ فرد سالم به عنوان شاهد، از نظر موتاسیون ژن‌های Jak2V617F و c-MPL مورد بررسی قرار گرفتند.

اطلاعات آزمایشگاهی و بالینی بیماران شامل شمارش گلبول‌های سفید، شمارش پلاکت، سن، غلظت هموگلوبین و وضعیت طحال، از پرونده‌های پزشکی بیماران استخراج شد. از تمامی افراد مورد مطالعه پس از کسب رضایت‌نامه، مقدار ۱۰ ml نمونه‌ی خون محیطی در لوله‌های حاوی ضد انعقاد (Ethylenediaminetetraacetic acid) EDTA گرفته



شکل ۲. (Amplification refractory mutation system-Polymerase chain reaction) ARMS-PCR جهت غربالگری موتاسیون‌های c-MPL، از چپ به راست ستون ۱ شاهد منفی، ستون‌های ۲، ۳ و ۴ شاهد سالم، ستون ۵ اندازه‌ی نشانگر، ستون‌های ۶، ۷، ۸ و ۹ بیمار فاقد موتاسیون و ستون ۱۰ بیمار دارای موتاسیون c-MPL را نشان می‌دهند.

### یافته‌ها

از مجموع ۶۰ بیمار مورد مطالعه، ۴۶ بیمار (۷۶/۷ درصد) ترموبوسیتمی اولیه و ۱۴ بیمار (۲۳/۳ درصد) میلووفیروز اولیه (PMF) داشتند. همچنین از نظر جنسیتی، ۳۰ بیمار مرد و ۳۰ بیمار زن بودند. میانگین سنی کل بیماران ۶۱/۹ سال با محدوده‌ی سنی ۳۰-۸۳ سال بود. هیچ گونه ارتباط معنی‌داری بین موتاسیون Jak2V617F با پارامترهای دموگرافی بیماران شامل جنس، سن مشاهده نشد ( $P = 0/100$ ).

در مجموع، از ۶۰ بیمار مورد مطالعه، ۳۴ بیمار (۵۷/۰ درصد) از نظر موتاسیون Jak2V617F (شامل ۳۱ بیمار (۶۷/۰ درصد) از ۴۶ بیمار ET و ۳ بیمار (۲۲/۰ درصد) از ۱۴ بیمار PMF) و نیز در کل، ۱ بیمار (۱/۷ درصد) از نظر موتاسیون c-MPL مثبت بودند (جدول ۱).

ارتباط معنی‌داری بین زیر گروه‌های بیماری وجود موتاسیون Jak2V617F مشاهده شد ( $P = 0/002$ ). میانه و میانگین شمارش گلبول‌های سفید و هموگلوبین در بیماران دارای موتاسیون Jak2V617F به ترتیب ۱۲/۵ هزار در میکرولیتر و

c-MPL جهت بررسی موتاسیون‌های ژن نمونه‌های بیماران جهت یافتن شاهد مثبت تعیین توالی شدند. نمونه‌هایی که به روش تعیین توالی، وجود موتاسیون در آن‌ها ثابت شد، جهت راهاندازی آزمایش ARMS-PCR استفاده شدند. در تکنیک ARMS-PCR از ۶ پرایمر استفاده شد که شامل FO، RO، FiR، FiL، Riwt و RO از ژن c-MPL یک باند شاهد ۲۴۶ bp و RO از آلل Riwt و FO یک آلل Wild-type ۹۸ bp می‌دهند. پرایمرهای RO و FO از آلل ۱۸۸ bp تکثیر می‌کنند و باعث تولید یک باند ۹۸ bp می‌شوند و پرایمرهای RO و FO یک باند FiL/FiK/FiR می‌شوند (شکل ۲).

محصولات واکنش بر روی ژل آگارز ۳ درصد مورد ارزیابی قرار گرفتند. برای بررسی ارتباط بین موتاسیون‌ها با یافته‌های آزمایشگاهی و بالینی بیماران از آزمون‌های دو طرفه Fisher's exact و  $\chi^2$  استفاده شد. همه‌ی داده‌های جمع‌آوری شده توسط نرم‌افزار SPSS نسخه‌ی ۱۶ (SPSS Inc., Chicago, IL) آنالیز و  $P < 0.05$  از نظر آماری معنی‌دار در نظر گرفته شد.

هزار در میکرولیتر ( $P = 0/500$ ) و میانگین شمارش پلاکتی در ۳ بیمار PMF واجد موتاسیون  $363/5 \pm 382/32$  ( $P = 0/900$ ) بود. از ۳۴ بیمار دارای موتاسیون، ۲۰ مورد ( $58/5$  درصد) اسپلنومگالی داشتند. هیچ ارتباط معنی‌داری بین وجود موتاسیون و اسپلنومگالی مشاهده نشد ( $P = 0/300$ ) (جدول ۱).

تنها بیمار واجد موتاسیون c-MPL، از نظر موتاسیون Jak2V617F منفی، مذکور، دارای ۶۰ سال سن و مبتلا به ET با شمارش پلاکتی  $897$  هزار در میکرولیتر و طحال بزرگ در زمان تشخیص بود (جدول ۲).

$13/18$  g/dl که نسبت به افراد بدون موتاسیون بالاتر بود ( $P = 0/005$  و  $P = 0/003$ ).

همچنین شمارش پلاکتی در بیماران واجد این موتاسیون دارای میانه‌ی بالاتری نسبت به افراد فاقد موتاسیون بود که به نظر می‌رسد از نظر آماری معنی‌دار باشد ( $P = 0/030$ )؛ اما با توجه به ضریب همبستگی  $64/2$  بین زیر گروه‌های بیماری و شمارش پلاکتی این احتمال رد می‌شود و در حقیقت، علت معنی‌دار شدن شمارش پلاکتی با موتاسیون Jak2V617F، توزیع زیاد و نامتناسب بیماران در گروه ET است؛ به طوری که میانگین شمارش پلاکتی در ۳۱ بیمار ET واجد موتاسیون  $945/5 \pm 263/12$  در  $45/5$  بیمار باشند.

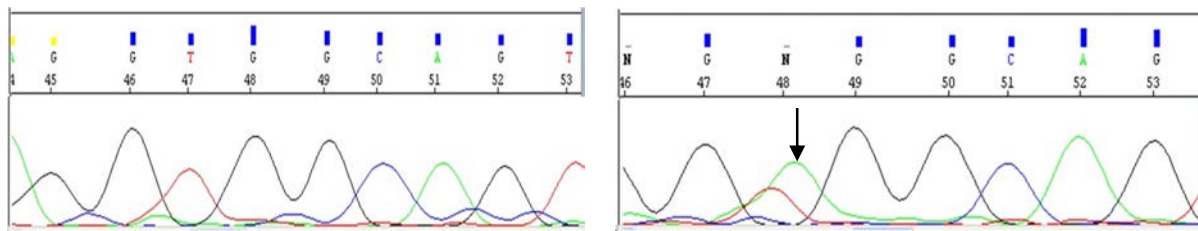
جدول ۱. وضعیت موتاسیون Jak2V617F در بیماران مورد مطالعه و ارتباط آن با یافته‌های آزمایشگاهی و بالینی

موتاویون Jak2V617F					
مقدار P	منفی	مثبت			
$0/002$	۱۵ (۵۷/۷)	۲۱ (۹۱/۲)	تروموسیتی اولیه	زیر گروه	
$0/002$	۸ (۴۲/۳)	۳ (۸/۸)	میلوپیروز اولیه	تعداد (درصد)	
$0/100$	۱۰ (۳۸/۵)	۲۰ (۵۸/۸)	زن	جنس	
$0/100$	۱۶ (۶۱/۵)	۱۴ (۴۱/۲)	مرد	تعداد (درصد)	
$0/900$	$61/81 \pm 13/25$	$62/03 \pm 13/15$		سن (سال)	
				(میانگین $\pm$ انحراف معیار)	
$0/003$	۱۱/۵۸ ( $\pm 2/26$ )	$13/18 (\pm 1/67)$	هموگلوبین (g/dl) (میانگین $\pm$ انحراف معیار)	آزمایش‌ها	
$0/005$	۹ (۶/۰-۱۳/۲)	$12/5 (9/0-20/5)$	شمارش گلوبول‌های سفید ( $\times 10^3 \mu\text{l}$ ) میانه (چارک اول-چارک سوم)		
$0/030$	$693 (319/5-903/2)$	$858 (759/5-1062/0)$	شمارش پلاکت ( $\times 10^3 \mu\text{l}$ ) میانه (چارک اول-چارک سوم)		
$0/300$	۱۶ (۶۱/۵)	۲۰ (۵۸/۸)	اسپلنومگالی	علایم بالینی	
$0/300$	۳ (۱۱/۵)	۱ (۲/۹)	اسپلنوتومی	تعداد (درصد)	
$0/300$	۷ (۲۶/۹)	$13 (38/2)$	طحال طبیعی		

جدول ۲. پارامترهای آزمایشگاهی و بالینی در تنها بیماری که واجد موتاسیون در ژن c-MPL بود

طول درمان	ویژگی	شمارش (× ۱۰ <sup>۳</sup> µl)	WBC	هموگلوبین (g/dl)	شمارش پلاکتی (× ۱۰ <sup>۳</sup> µl)	نوع دارو و دوز	وضعیت طحال
در زمان تشخیص		۸/۴		۱۴/۴	۸۹۷	-	اسplenومگالی
چهار ماه پس از درمان		۳/۸		۱۳	۳۲۱	mg Acetylsalicylic acid روزانه ۵۰۰ mg هیدروکسی اوره	طبيعي
شش ماه پس از درمان		۶/۴۳		۱۴	۵۹۸	mg Acetylsalicylic acid روزانه ۵۰۰ mg هیدروکسی اوره	طبيعي
						mg Acetylsalicylic acid روزانه ۸۰	

WBC: White blood cells



شکل ۳. نتیجه‌ی تعیین توالی ژن در بیمار دارای موتاسیون W515R در ژن c-MPL طبیعی و موتانت

اولیه و ترومبوسیتی اولیه وجود دارد (۵). بررسی برای کشف اتیولوژی بیماران ET و PMF با کروموزوم فیلادلفیا منفی و Jak2V617F منجر به شناسایی موتاسیون‌ها در ژن c-MPL گردید. موتاسیون‌های ژن MPL در پاتوژنر بیماری نقش دارد؛ چرا که بیان بالای آن در رده‌ی سلولی در آزمایشگاه، منجر به رشد سلولی بدون وابسته به عامل رشد می‌شود. مطالعات دیگر نشان داده‌اند که بیان ژن موتانت MPLW515L در موش‌های پیوند شده منجر به ایجاد یک فنوتیپ مشابه میلوفیروز خواهد شد (۱۲-۱۳).

همچنین مشخص شده است که بیماران واجد موتاسیون‌های ژن MPL دارای مقادیر هموگلوبین کمتر و شمارش پلاکتی بیشتر (بیماران ET) هستند و نیز خطر اختلال در عروق کوچک در بیماران ET واجد موتاسیون بالا است (۱۴). در مطالعه‌ی حاضر،

همچنین در بیوپسی مغز استخوان، بافت نورموسولولار با افزایش متوسط در تعداد مگاکاریوسیت‌ها و بدون هیچ گونه نشانه از فیبروز را نشان می‌داد. آنالیز نمونه‌ی بیمار از نظر توالی ژن c-MPL نشان داد که موتاسیون موجود، ناشی از جایگزینی نوکلئوتید T با A و موتاسیون بیمار از نوع W515R است (شکل ۳). علاوه بر این، در هیچ یک از ۲۵ فرد سالم گروه شاهد، جهش در ژن‌های مورد بررسی مشاهده نشد.

## بحث

فعال‌سازی مسیر JAK/STAT یک نقش محوری در پاتوژنر اختلالات میلوفیراتیو مزمن دارد. موتاسیون Jak2V617F در ۹۵ درصد موارد پلی‌سایتمی ورا و در حدود نیمی از موارد میلوفیروز

نتایج مطالعه‌ی کریم‌زاده و همکاران و همچنین مطالعه‌ی اصغری و همکاران در زمینه‌ی بررسی شیوع موتاسیون Jak2V617F در بیماران ایرانی با اختلالات میلوپرولیفراتیو مزمن نشان داد که این موتاسیون به ترتیب در ۵۳ درصد و ۴۵ درصد بیماران ترومبوسیتیمی اساسی و ۶۲ درصد بیماران میلووفیروز مثبت بود (۱۰، ۱۷). تفاوت موجود بین مطالعه‌ی حاضر و این گروه‌ها (۲۷ درصد در مقابل ۶۲ درصد)، در بیماران PMF با وجود یکسانی تقریبی افراد مورد بررسی است.

همچنین مطالعه‌ی حاضر نشان داد که بیماران دارای موتاسیون Jak2V617F نسبت به افراد بدون موتاسیون به ترتیب میانه و میانگین شمارش WBC و غلظت هموگلوبین بالاتری داشتند ( $P = 0.005$ ) و ( $P = 0.003$ ). هم جهت با مطالعه‌ی حاضر، در مطالعه‌ی Campbell و Green بر روی بیماران ET، موتاسیون در ۵۳ درصد بیماران مشاهده شد (۱). در این مطالعه، همچنین ارتباط معنی‌داری بین وجود موتاسیون و میزان هموگلوبین و شمارش نوتروفیل بیماران وجود داشت.

نتیجه‌ی کلی این که موتاسیون ژن c-MPL-بر خلاف موتاسیون Jak2V617F در بیماران MPD فیلادلفیا منفی ایرانی کم است. با توجه به شیوع کم این موتاسیون‌ها، انجام این آزمایش در بیماران با اختلالات میلوپرولیفراتیو به لحاظ اقتصادی مقرر نیست و جهت غربالگری بیماران توصیه نمی‌شود. با این حال، با توجه به ماهیت اختصاصی بودن موتاسیون‌های ژن c-MPL (برخلاف Jak2V617F) که فقط در زیر گروه PMF و ET دیده می‌شود، انجام این آزمایش در موارد مشکوک به این دو اختلال، می‌تواند در تشخیص بیماری کمک کننده باشد.

از مجموع ۶۰ بیمار مورد مطالعه ۳۴ بیمار (۵۷ درصد) از نظر موتاسیون Jak2V617F و یک بیمار (۱/۷ درصد) از نظر موتاسیون c-MPL مثبت Pardanani و همکاران با بررسی این موتاسیون در بیماران با اختلالات میلوپرولیفراتیو و دیگر اختلالات میلوئیدی، نشان دادند که موتاسیون‌ها در ۱ درصد از بیماران ET و نیز ۵ درصد بیماران PMF مثبت است (۸).

همچنین نتایج مطالعه‌ی Hu و همکاران نشان داد که موتاسیون‌های ژن c-MPL در ۸ درصد از بیماران مثبت است (۱۵). مطالعه‌ی Beer و همکاران نشان داد که این موتاسیون‌ها در ۸/۵ درصد از بیماران ET و PMF شناسایی می‌شود (۹). به نظر می‌رسد علت بالا بودن میزان موتاسیون‌های c-MPL گزارش شده در مطالعات اخیر، بزرگ‌تر بودن جامعه‌ی آماری است؛ اما با وجود این که مطالعه Hu و همکاران (۱۵) بزرگ‌ترین مطالعه از نظر تعداد بیمار است، نسبت به سایر مطالعات مانند Beer و همکاران (۹)، درصد کمی از موتاسیون را در بیماران گزارش کردند.

نتایج مطالعه‌ی حاضر در مورد بیماران ET مانند نتایج مطالعه‌ی Hu و همکاران (۱۵)، هر دو یکسان و حدود ۱ درصد بود. همچنین نتایج مطالعه‌ای که توسعه Lieu و همکاران بر روی ۱۰۵ بیمار تایوانی مبتلا به اختلالات میلوپرولیفراتیو انجام شد، نشان داد که تمام بیماران مورد مطالعه از نظر موتاسیون‌های ژن c-MPL منفی بودند. در این مطالعه، موتاسیون Jak2V617F در ۵۹ درصد بیماران ترومبوسیتیمی اساسی و ۳۳ درصد بیماران میلووفیروز مثبت بود که به طور تقریبی با یافته‌های مطالعه‌ی حاضر یکسان بود (۱۶).

## References

1. Campbell PJ, Green AR. The myeloproliferative disorders. *N Engl J Med* 2006; 355(23): 2452-66.
2. Michiels JJ, Bernema Z, Van BD, De RH, Schroyens W. Current diagnostic criteria for the chronic myeloproliferative disorders (MPD) essential thrombocythemia (ET), polycythemia vera (PV) and chronic idiopathic myelofibrosis (CIMF). *Pathol Biol (Paris)* 2007; 55(2): 92-104.
3. Panani AD. Cytogenetic and molecular aspects of Philadelphia negative chronic myeloproliferative disorders: clinical implications. *Cancer Lett* 2007; 255(1): 12-25.
4. James C, Ugo V, Casadevall N, Constantinescu SN, Vainchenker W. A JAK2 mutation in myeloproliferative disorders: pathogenesis and therapeutic and scientific prospects. *Trends Mol Med* 2005; 11(12): 546-54.
5. Kilpivaara O, Levine RL. JAK2 and MPL mutations in myeloproliferative neoplasms: discovery and science. *Leukemia* 2008; 22(10): 1813-7.
6. Panani AD. Janus kinase 2 mutations in Philadelphia negative chronic myeloproliferative disorders: clinical implications. *Cancer Lett* 2009; 284(1): 7-14.
7. Pecquet C, Staerk J, Chaligne R, Goss V, Lee KA, Zhang X, et al. Induction of myeloproliferative disorder and myelofibrosis by thrombopoietin receptor W515 mutants is mediated by cytosolic tyrosine 112 of the receptor. *Blood* 2010; 115(5): 1037-48.
8. Pardanani AD, Levine RL, Lasho T, Pikman Y, Mesa RA, Wadleigh M, et al. MPL515 mutations in myeloproliferative and other myeloid disorders: a study of 1182 patients. *Blood* 2006; 108(10): 3472-6.
9. Beer PA, Campbell PJ, Scott LM, Bench AJ, Erber WN, Bareford D, et al. MPL mutations in myeloproliferative disorders: analysis of the PT-1 cohort. *Blood* 2008; 112(1): 141-9.
10. Karimzadeh P, Ghaffari SH, Chahardoli B, Zaghal A, Einollahi N, Mousavi SA, et al. Evaluation of JAK2V617F mutation prevalence in myeloproliferative neoplasm by AS-RT-PCR. *Iran J Pediatr Hematol Oncol* 2011; 1(2): 38-42.
11. Zhuge J, Zhang W, Zhang W, Xu M, Hoffman R. Sensitive detection of MPLW515L/K mutations by amplification refractory mutation system (ARMS)-PCR. *Clin Chim Acta* 2010; 411(1-2): 122-3.
12. Pikman Y, Lee BH, Mercher T, McDowell E, Ebert BL, Gozo M, et al. MPLW515L is a novel somatic activating mutation in myelofibrosis with myeloid metaplasia. *PLoS Med* 2006; 3(7): e270.
13. Chaligne R, Tonetti C, Besancenot R, Roy L, Marty C, Mossuz P, et al. New mutations of MPL in primitive myelofibrosis: only the MPL W515 mutations promote a G1/S-phase transition. *Leukemia* 2008; 22(8): 1557-66.
14. Vannucchi AM, Antonioli E, Guglielmelli P, Pancrazzi A, Guerini V, Barosi G, et al. Characteristics and clinical correlates of MPL 515W>L/K mutation in essential thrombocythemia. *Blood* 2008; 112(3): 844-7.
15. Hu WY, Zhao Y, Ishii T, Sozer S, Shi J, Zhang W, et al. Haematopoietic cell lineage distribution of MPLW515L/K mutations in patients with idiopathic myelofibrosis. *Br J Haematol* 2007; 137(4): 378-9.
16. Lieu CH, Shen YJ, Lai WC, Tsai WH, Hsu HC. Prevalence of MPL W515L/K mutations in Taiwanese patients with Philadelphia-negative chronic myeloproliferative neoplasms. *J Chin Med Assoc* 2010; 73(10): 530-2.
17. Asghari A, Shahriari Ahmadi A, Basi A, Vakili M, Razavi M, Arabi M, et al. The association between prevalence of JAK2V617F mutation and blood indices in groups of patients with myeloproliferative neoplasms in Rasul Akram Hospital. *Int J Hematol Oncol Stem Cell Res* 2011; 5(4): 10-3.

## Frequency of c-MPL and JAK2V617F Mutations in Iranian Patients with Philadelphia-Negative Myeloproliferative Disorders and Its Association with Clinical and Laboratory Findings

Abbas Ghotaslou MSc<sup>1</sup>, Fatemeh Nadali PhD<sup>2</sup>, Bahram Chahardouli PhD<sup>3</sup>,  
Ali Ghasemi MSc<sup>1</sup>, Sadegh Abbasian MSc<sup>1</sup>, Kazem Ghaffari MSc<sup>1</sup>,  
Shahrbanoo Rostami PhD<sup>3</sup>

### Original Article

#### Abstract

**Background:** Myeloproliferative disorders are a group of diseases characterized by increased proliferation of myeloid lineage. In addition to JAK2V617F mutation, Several mutations in the c-MPL gene was described in patients With Philadelphia-negative Chronic Myeloproliferative disorders that could be important in the pathogenesis of diseases. The aim of present study was to investigate the Frequency of c-MPL and JAK2V617F mutations in Iranian patients with Philadelphia-negative Myeloproliferative disorders.

**Methods:** Peripheral blood samples from 60 patients with Philadelphia-negative MPD (Subgroup ET and PMF) and 25 healthy subjects as control in order to investigate the mutation status of c-MPL and Jak2 V617F by using sequencing , Amplification-refractory mutation system (ARMS) and AS-PCR were studied.

**Findings:** Of the total 60 patients, 34 (56.6%) and 1(1.7%) had Jak2 V617F and c-MPL mutation, respectively. Patients with Jak2 V617F mutation than those without the mutation had higher WBC counts and hemoglobin concentration ( $P = 0.005$ ,  $P = 0.003$ ). In addition, for all healthy subjects in control group, mutation were negative.

**Conclusion:** The present study revealed that the c-MPL mutations unlike the Jak2V617F mutations are rare in Iranian patients with Ph-negative MPNs and the low mutation rate should be considered in the design of screening strategies of MPD patients.

**Keywords:** ARMS –PCR, c- MPL mutation, JAK2V617F, Myeloproliferative disorders

**Citation:** Ghotaslou A, Nadali F, Chahardouli B, Ghasemi A, Abbasian S, Ghaffari K, et al. Frequency of c-MPL and JAK2V617F Mutations in Iranian Patients with Philadelphia-Negative Myeloproliferative Disorders and Its Association with Clinical and Laboratory Findings. J Isfahan Med Sch 2014; 32(301): ??.

1- MSc Student, Department of Hematology, School of Allied Medical Sciences, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran  
2- Associate Professor, Department of Hematology, School of Allied Medical Sciences, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

3- Hematology-Oncology and Stem Cell Transplantation Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

**Corresponding Author:** Shahrbanoo Rostami PhD, Email: drostamy@yahoo.com