

آنالیز پیوستگی ۵۰ خانواده ایرانی مبتلا به ناشنوایی غیر سندرمی با وراثت اتوزومی مغلوب برای جایگاه ژنی DFNB21

پریسا ایمانی راد^۱ دکتر کیمیا کهریزی^۲ نیلوفر بزازادگان^۱ مرضیه محسنی^۱ کلناز اسعدی^۳ نوشین نیک ذات^۴ فاطمه سادات استقامت^۱
* دکتر حسین نجم آبادی^۲

چکیده

هدف: از هر ۱۰۰۰ نوزاد متولد شده در سراسر جهان یک نفر مبتلا به ناشنوایی بوده که ۵۰٪ از علل آن ژنتیکی می باشد. ارتباط جایگاه ژنی DFNB21 با ناشنوایی غیر سندرمی جسمی مغلوب در کشورهای همسایه ایران در چندین مطالعه نشان داده شده است. بدین منظور ۵۰ خانواده ایرانی مبتلا به ناشنوایی غیر سندرمی جسمی مغلوب برای آنالیز پیوستگی با این جایگاه ژنی در این مطالعه مورد بررسی قرار گرفتند.
روش بررسی: در این مطالعه که به روش توصیفی مقطعی انجام گرفت ۵۰ خانواده مبتلا به ناشنوایی با الگوی وراثتی اتوزومی مغلوب از سراسر ایران به صورت نمونه‌های در دسترس و شناخته شده بر اساس منفی بودن موتاسیونهای وابسته به GJB2 و GJB6، وجود حداقل سه فرزند ناشنوا و علاوه بر آن ازدواج خویشاوندی پس از اخذ رضایت کتبی برای بررسی جایگاه ژنی DFNB21 انتخاب شدند. یافته‌ها: از بین این خانواده‌ها ۲ خانواده (۴٪) الگوی پیوستگی به لوکوس DFNB21 را نشان دادند. بررسی ژن Tecta با روش تعیین توالی جهشهای ۲۶۶delT و ۹۶۱۱ جفت باز را به صورت هموزیگوت در افراد مبتلای خانواده‌ها، مسؤل اختلال در ناشنوایی نشان داد.
نتیجه‌گیری: بنظر می‌رسد که جایگاه ژنی DFNB21 نقش قابل توجهی را در ایجاد ناشنوایی در جمعیت ایرانی ایفا کند. این موضوع می‌تواند با غربالگری خانواده‌های بیشتر برای این لوکوس بررسی شود.

کلید واژه‌ها: ناشنوایی غیر سندرمی / وراثت اتوزومی / اتوزومال مغلوب / جایگاه DFNB21 / آنالیز پیوستگی / خانواده‌های ایرانی

- ۱- کارشناس ارشد زیست شناسی سلولی و مولکولی
- ۲- متخصص اطفال، دانشیار
- ۳- کارشناس ارشد ژنتیک
- ۴- استاد و فوق تخصص ژنتیک

کلیه نویسندگان از مرکز تحقیقات ژنتیک دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی

تاریخ دریافت مقاله: ۸۴/۱۱/۳۰

تاریخ پذیرش مقاله: ۸۵/۳/۳۰

* آدرس نویسنده مسؤل:

تهران، اوین، بلوار دانشجو، بن بست کودکان، دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی، مرکز تحقیقات ژنتیک

تلفکس: ۲۲۴۰۷۸۱۴

E-mail: hnajm@uswr.ac.ir



مقدمه

نقص در شنوایی^۱ شایعترین اختلال حسی عصبی در سراسر دنیا می‌باشد (۱). تقریباً ۷۰ میلیون بیمار در جهان از نقص شنوایی رنج می‌برند که در ۶۰-۵۰٪ موارد علت ژنتیکی دارد (۲). ناشنوایی به دو فرم سندرمی و غیرسندرمی دیده می‌شود که فرم غیرسندرمی می‌تواند وراثت جسمی غالب و یا مغلوب داشته باشد. تا به امروز ۹۰ جایگاه ژنی مسئول اختلال در ناشنوایی در کروموزومهای مختلف پیدا شده است و تعداد ۳۹ ژن هسته‌ای و ۳ ژن میتوکندریایی برای آن شناسایی شده‌اند که مسئول ایجاد این بیماری می‌باشند (۳). تشخیص نوع سندرمی و غیرسندرمی و یا توارث غالب و مغلوب در این گونه موارد از طریق شرح حال، معاینه بالینی و نیز تعیین نحوه توارث متداول می‌باشد (۴).

نقص در شنوایی ایجاد شده توسط موتاسیون در ژن GJB2 (DFNB1) شایع‌ترین علت ناشنوایی غیرسندرمی با وراثت جسمی مغلوب (بیشتر از ۵۰٪) در جمعیت‌های اروپایی و سفید پوست می‌باشد (۵، ۶). در جمعیت اروپایی، آمریکای شمالی و مدیترانه‌ای شایع‌ترین جهش یک حذف گوانین تحت عنوان ۳۵delG می‌باشد (۷، ۸). درلوکوس DFNB1 علاوه بر ژن GJB2، ژن GJB6 نیز وجود دارد که جهش در این ژن نیز (که یک حذف بسیار بزرگ می‌باشد) در جمعیت اروپای غربی دومین علت شایع شنوایی غیرسندرمی جسمی مغلوب می‌باشد (۹). با توجه به شیوع بالای ناشنوایی در ایران، پیدا کردن اساس ژنتیکی ناشنوایی و کشف ژن‌ها و جهش‌های درگیر در جهت ممانعت از پیشرفت شیوع این بیماری و تشخیص و درمان به موقع آن، کمک مهمی به خانواده‌های مبتلا در جامعه ایران می‌نماید. اخیراً جهشهایی در جایگاه ژنی DFNB21 در کشورهای همسایه ایران گزارش شده است (۶) که مسئول ناشنوایی افراد بیمار می‌باشند. جایگاه ژنی DFNB21 (OMIM # ۶۰۳۶۲۹) در منطقه کروموزومی ۲۵-۱۱q۲۳ قرار دارد که در آن ژن Tecta واقع شده است. ژن Tecta (OMIM# ۶۰۲۵۷۴) ۲۳ اگزون دارد و پروتئین ۲۳۹ کیلو دالتونی را کد می‌کند. بر اساس نرمال بودن هتروزیگوت‌های DFNB21 پیشنهاد می‌شود که نصف مقدار آلفا

تکتورین برای حفظ خصوصیات مکانیکی و الکتریکی غشاء تکتوریل کافی می‌باشد (۱۰).

با توجه به شیوع بالای ناشنوایی که یکی از حوزه‌های توانبخشی به جهت ارتقاء سطح کیفی زندگی بیماران می‌باشد و از آنجا که بخش مهمی از توانبخشی، گستره شناخت و پیشگیری از اختلالات ناتوان‌کننده می‌باشد بر این اساس مطالعه آنالیز پیوستگی^۱ بر روی ۵۰ خانواده ایرانی انتخاب شده از سراسر کشور مبتلا به ناشنوایی غیرسندرمی جسمی مغلوب بر اساس شرح حال، معاینه بالینی، نوار گوش و شرحه خانوادگی با شرایط ویژه برای مطالعه جایگاه DFNB21 صورت گرفت.

روش بررسی

در یک مطالعه توصیفی و مقطعی با انتخاب از نمونه‌های در دسترس از بین خانواده‌های مراجعه‌کننده به مرکز تحقیقات ژنتیک دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی برای انجام مشاوره ژنتیک در امر ناشنوایی، ۵۰ خانواده ناشنوای ایرانی با داشتن حداقل ۴ شرط انتخاب شدند: (۱) منفی بودن برای جهش‌های GJB2 (۲) وجود حداقل سه فرزند ناشنوا در خانواده (۳) پدر و مادر سالم (۴) حتی‌الامکان ازدواج خویشاوندی والدین. سپس با انجام مشاوره ژنتیکی و رسم شجره نامه، معاینات بالینی مبنی بر عدم وجود نشانه‌های دیگر از قبیل اختلالات اسکلتی، اختلال در بینایی، تیروئید و کلیه و اطمینان از غیرسندرمی بودن ناشنوایی و توارث جسمی مغلوب انجام شد و تست شنوایی سنجی برای تمام افراد خانواده‌ها اعم از سالم و ناشنوا انجام شد. با اخذ رضایت‌نامه کتبی از خانواده‌ها جهت استخراج DNA، از تمامی افراد خانواده‌ها حدود ۱۰-۵ میلی لیتر خون گرفته شد. استخراج DNA ژنومی به روش نمک اشباع^۲ صورت گرفت. واکنش زنجیره‌های پلی‌مرازی برای تکرارهای پشت سرهم کوتاه^۳ بعنوان مارکر اطراف ژن Tecta که با آن پیوستگی دارند، انجام شد. خصوصیات مارکرها (۱۱، ۱۲) شامل نام، موقعیت، اندازه محصول PCR و دمای اتصال آنها در جدول ۱ نشان داده شده است. همچنین شرایط واکنش زنجیره‌ای پلی‌مرازی آنها نیز در جدول ۲ نشان داده شده است.

جدول ۱- خصوصیات مارکرهای استفاده شده

مارکر	n نوکلئوتیدی	موقعیت	سایز محصول PCR	دمای اتصال
D11S1۹۹۸	تترا	۱۱۷۲۰۲۹۴۱-۱۱۷۲۰۳۲۴۰ bp	۱۴۹ bp	۵۵°C
D11S۴۴۶۴	تترا	۱۲۳۱۳۱۵۹۴-۱۱۲۳۱۳۲۲۳۰ bp	۲۲۵-۲۴۹ bp	۵۵°C
D11S۱۲۹۹	دی	۱۱۹۱۳۹۵۰-۱۱۹۱۴۰۰۴۷ bp	۳۶۰ bp	۵۵°C

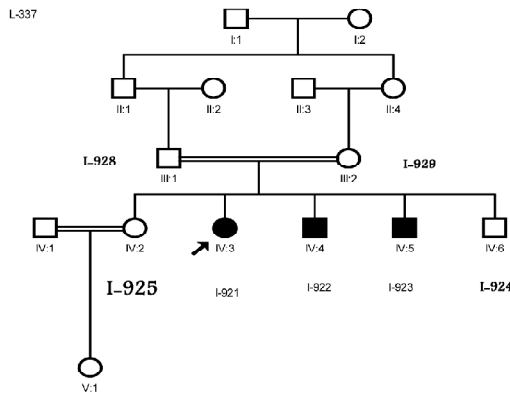
1- Hereditary Impaired Hearing: HIH
3- salting out

2- Linkage Analysis
4- Short Tandem Repeats

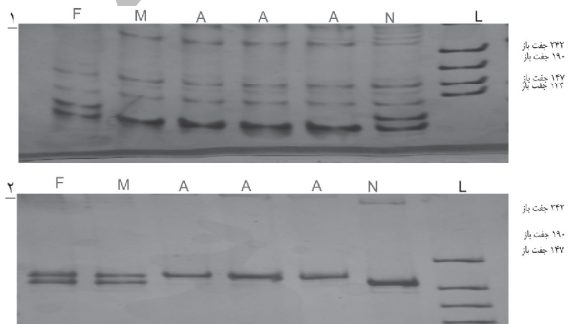


نتایج توالی‌یابی خانواده B: نتایج توالی‌یابی خانواده B یک جهش جدید شامل حذف ۹۶۱۱ جفت باز را در اینترون ۹ نشان داد که ابتدای آگرون ۱۰ را نیز دربر می‌گیرد. هر سه فرزند مبتلا دو کپی از این جهش و پدر و مادر و فرزند سالم یک کپی از این حذف را حمل می‌کردند. همانند خانواده اول شروع ناشنوایی در این خانواده به صورت پیش‌کلامی بود. شدت ناشنوایی در این خانواده غیر پیش‌رونده بوده و با شدت متوسط تا شدید گزارش شد. لازم به ذکر است در یکی از اعضای این خانواده ناشنوایی عمیق مشهود بود. در این خانواده نیز علائمی دال بر سندرمی بودن نوع ناشنوایی مشاهده نشد.

شکل ۲- شجره نامه خانواده B



شکل ۳- بررسی الگوی پیوستگی با استفاده از مارکرهای مورد مطالعه. در هر دو شکل به ترتیب الگوی پیوستگی در پدر، مادر، فرزندان مبتلای اول، دوم و سوم و فرزند سالم در روی ژل دیده می‌شود. در آخرین خانه مارکر شماره ۸ (Roche) بار شده است. ۱- بررسی الگوی پیوستگی با استفاده از مارکرهای D11S1998 بر روی پلی‌آکریل آمید ۸٪. ۲- بررسی الگوی پیوستگی با استفاده از مارکر D11S4464 بر روی ژل پلی‌آکریل آمید ۸٪ (پدر = F، مادر = M، فرزند مبتلا = A، فرزند نرمال = N، L: سایز مارکر شماره ۸ (Roche) می‌باشد).



I- Molecular Otolaryngology Research Laboratories, Department of Otolaryngology Head and Neck Surgery, University of Iowa, IA, United States

جدول ۲- شرایط واکنش زنجیره‌ای پلیمرازی مارکرهای مورد استفاده در این پژوهش

مرحله	دما (°C)	زمان	تعداد سیکل
دمای واسرشت ابتدایی	۹۴°C	۵'	۱ سیکل
دمای واسرشت	۹۴°C	۳۰"	۳۰ سیکل
دمای اتصال	۵۵°C		
دمای امتداد	۷۲°C		
دمای امتداد انتهایی	۷۲°C	۲'	۱ سیکل

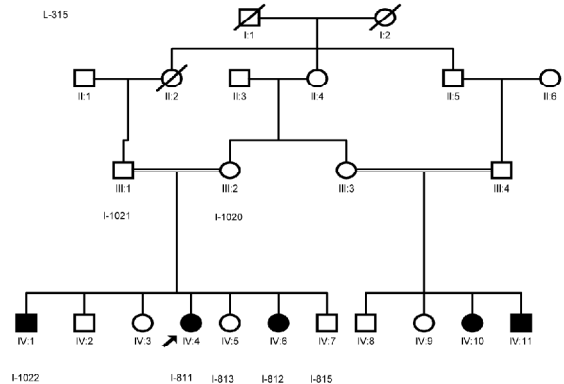
پس از آن الکتروفورز با ژل پلی‌آکریل آمید ۸٪ در ۷×۲۰۰ برای محصولات PCR انجام شد و زمان انجام آن با توجه به طول محصول PCR برای هر مارکر متفاوت بود. پس از بررسی نتایج، ژل الکتروفورز هر کدام از خانواده‌هایی که الگوی پیوستگی را برای مارکرها نشان دادند، برای توالی‌یابی آن، Tecta نمونه DNA نمونه‌ها به مرکز تحقیقات شنوایی سنجی دانشگاه آیوآ فرستاده شد. توالی‌یابی با استفاده از ABI ۳۷۳۰ capillary machine (Applied Bios stems) انجام گردید.

یافته‌ها

از بین خانواده‌های بررسی شده، ۲ خانواده (از استانهای مشهد و تهران) الگوی پیوستگی به این جایگاه را نشان دادند.

نتایج توالی‌یابی خانواده A: توالی ژن Tecta جهش delT ۲۶۶ را در افراد مبتلا به صورت هموزیگوت و در والدین و همچنین در فرزندان سالم به صورت هتروزیگوت نشان داد. این جهش برای اولین بار به عنوان علت ناشنوایی در خانواده مذکور گزارش شد. شروع ناشنوایی در این خانواده به صورت پیش‌کلامی بود. از نظر پیشرفت نوع ناشنوایی ثابت بوده و با شدت متوسط تا شدید مشاهده گردید. بر اساس شرح حال و معاینات بالینی نکته قابل توجهی دال بر سندرمی بودن بیماری مشاهده نگردید.

شکل ۱- شجره نامه خانواده A





بحث

به جهت ورود آنها به یک جامعه شنوا تسهیل می‌کند. با این پیشرفت‌ها و متعاقباً مشاوره ژنتیکی و تست‌های ژنتیکی حاصل از این پیشرفت‌ها، و روش‌های درمانی جدید در جهت ممانعت یا بهبود ناشنوایی، کیفیت زندگی این افراد افزایش می‌یابد. در حال حاضر تست ژنتیکی با ارزشترین قدم در تشخیص علت دقیق ناشنوایی در افراد ناشنو می‌باشد که در صورت انجام مشاوره ژنتیک در خانواده‌ها نقش مهمی ایفا می‌کند (۱۵).

نتیجه‌گیری

با توجه به اینکه جهش‌های ژن GJB2 و جایگاه DFNB21 به ترتیب بیشترین نقش را در ایجاد ARNSHL در خانواده‌های ایرانی ایفا می‌کنند، بنابراین توصیه می‌شود، در موارد برخورد با افراد ناشنوا در ابتدا انجام تست ژنتیکی برای جهش ۳۵delG مربوط به ژن GJB2 انجام گیرد. در صورت منفی و یا هتروزیگوت بودن جواب، توالی بایی برای دیگر جهش‌های وابسته به GJB2 انجام شده و در صورت منفی بودن جواب مطالعات پیوستگی برای DFNB21 انجام گیرد.

در نهایت، با توجه به نتیجه مطالعه اخیر و فراوانی شیوع جهش‌های ژن Tecta واقع در جایگاه ژنی DFNB21 به عنوان عامل ناشنوایی در جمعیت ایرانی، غربالگری ژنتیکی این ژن و جهش‌های آن می‌تواند در تشخیص پیش از تولد این بیماری کمک شایانی نماید. همچنین برای کسب آمار دقیق فراوانی جایگاه ژنی DFNB21 در ناشنواییان جمعیت کشورمان، انجام این مطالعه در جمعیت بیشتری از ناشنواییان ضروری به نظر می‌رسد.

جدول ۳- جهش‌های ژن Tecta که منجر به ناشنوایی غیرسندرمی با وراثت مغلوب می‌شود

شدت	پیشرفت	زمان شروع	جهش	جمعیت
متوسط - شدید	ثابت	پیش کلامی	G>A intron 9 donor splice site	لبنانی (۱۱)
متوسط - شدید	ثابت	پیش کلامی	649 insC	ایرانی (۱۵)
متوسط - شدید	ثابت	پیش کلامی	6037delG	پاکستانی (۱۵)
متوسط - شدید	ثابت	پیش کلامی	9611 bp deletion in intron 9 and exon 10	ایرانی (مطالعه اخیر)
متوسط - شدید	ثابت	پیش کلامی	266 delT	ایرانی (مطالعه اخیر)

1- Bitner M. Hereditary deafness and phenotyping in humans. *Br. Med. Bull.* 2002; 63: 73-94
 2- Tekin M, Amos KS, Pandya S. Advance in hereditary deafness. *Lancet* 2001; 358: 1082-1090
 3- Petersen MB. Non- syndromic autosomal-dominant deafness. *Clin. Genet* 2002; 62:1-13
 4- Van Laer L, van Camp G, Huizing Egbert H DFNA5.- In: Genetic hearing loss / Willems Patrick J. [edit.], New York, Dekker 2004; 321-328
 5-Denoyelle F, Well D, Maw MA. Prelingual deafness : high prevalence of a 30 delG mutation in the connexin 26 gene. *Hum Mol Genet* 1997; 6:2173-71
 6- Zelante L, Gasparini P, Estivill X. Connexin 26 mutations associated with the most common form of non-syndromic neurosensory autosomal recessive deafness (DFNB1) in Mediterraneans. *Hum Mol Genet* 1997; 6:1605-9
 7- Gasparini P, Estivill X, Volpini V. Linkage of DFNB1 to non -syndromic neurosensory autosomal recessive deafness in Mediterranean families. *Eur J Hum Genet* 1997; 5:83-8.
 8- Green G E, Scott D A, McDonald J M. Carrier rates in the Miswestern United States for GJB2 mutations causing inherited deafness. *JAMA* 1999; 281: 2211-16
 9- del Castillo I, Villamar M, Moreno-Pelayo M A., del Castillo F J, Alvarez A., Telleria D, et al. Deletion involving the connexin 30 gene in nonsyndromic hearing impairment. *New Eng. J. Med* 2002; 346: 243-249

جهش در ژن GJB2 علت حدود ۵۰٪ از موارد ناشنوایی اتوزومی مغلوب در جوامع اروپایی می‌باشد (۶). با توجه به تحقیقات گسترده در مورد ناشنوایی در مرکز تحقیقات ژنتیک دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی در طی چندین سال، مشخص شده است که جهش‌های ژن GJB2 تنها مسئول ۱۶/۷٪ ناشنوایی غیر سندرمی جسمی مغلوب در ایران بوده و جهش ژن GJB6 در جمعیت مورد مطالعه یافت نشده است (۱۳). بر این اساس انتظار می‌رود جهش در ژنهای دیگری در ایجاد ناشنوایی غیر سندرمی جسمی مغلوب در جمعیت ایرانی حائز اهمیت باشند. به منظور پیدا کردن اساس ژنتیکی ناشنوایی در ایران مطالعات پیوستگی روی ۵۰ خانواده ایرانی مبتلا به ناشنوایی غیر سندرمی جسمی مغلوب صورت گرفت و مشخص شد که جهش در جایگاه DFNB21 مسئول ایجاد ناشنوایی در ۲ (۴٪) خانواده می‌باشد. تاکنون جهش‌های DFNB21 فقط در سه خانواده لبنانی و پاکستانی و ایرانی گزارش شده است (۱۴، ۶) و مطالعات کمی در این زمینه وجود دارد که نتایج آنها را با بررسی کشورمان مقایسه نمود. نتیجه این تحقیق پیشنهاد می‌کند که جهش‌های جایگاه DFNB21 می‌تواند نقش مهمی را در ایجاد ناشنوایی در جمعیت ایرانی ایفا کند. این موضوع با غربالگری خانواده‌های بیشتر برای این جایگاه می‌تواند بررسی شود. نقص در شنوایی اختلال شایعی در انسانها می‌باشد که افراد را در تمام سنین درگیر می‌سازد. تکنولوژی‌هایی مثل کاشت حلزون و کمک‌های شنوایی در حال پیشرفت می‌باشند و این متدها ارتباط را برای این افراد و

منابع:

010- Mustapha M, Weil D, Chardenoux E, Beckmann JS, Loiselet, J, Petit c. An alpha-tectorin gene defect causes a newly identified autosomal recessive form of sensorineural pre-lingual non-syndromic deafness, DFNB21. *Hum. Molec. Genet* 1999; 8: 409-412
 11- <http://www.ncbi.nlm.nih.gov>
 12- <http://www.genome.ucsc.edu>
 13- Najmabadi H, Nishimura C, Kahrizi K, Riazalhosseini Y, Malekpour M, Daneshi A, et al. GJB2 mutations: passage through Iran. *Is J Med Genet A* 2005 Mar 1; 133(2):132-7
 14- Naz S, Alasti F, Mowjoodi A, Riazuddin S, Sanati MH, Friedman TB, et al. Distinctive audiometric profile associated with DFNB21 alleles of TECTA. *J Med Genet* 2003; May, 40(5):360-63. No abstract available. PubMed citation
 15- Frei K, Ramschner R, Lucas T, Hamader G, Szuhai K, Weipoltshammer K, et al. GJB2 mutations in hearing impairment: identification of a broad clinical spectrum for improved genetic counseling. *Laryngoscope* 2005; Mar, 115(3): 461-65