

# آنالیز پیوستگی ۵۰ خانواده ایرانی مبتلا به ناشنوایی غیر سندرمی با وراثت اتوزومی مغلوب برای جایگاه ژنی DFN21

پریسا ایمانی راد<sup>۱</sup> دکتر کیمیا کهریزی<sup>۲</sup> نیلوفر بزارزادگان<sup>۳</sup> مرضیه محسنی<sup>۱</sup> گلناز اسدی<sup>۱</sup> نوشین نیک ذات<sup>۱</sup> فاطمه سادات استقامت<sup>۱</sup>  
\* دکتر حسین نجم آبادی<sup>۴</sup>

## چکیده

هدف: از هر ۱۰۰۰ نوزاد متولد شده در سراسر جهان یک نفر مبتلا به ناشنوایی بوده که ۷۵٪ از علل آن ژنتیکی می‌باشد. ارتباط جایگاه ژنی DFN21 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 بالگویی و راثتی 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 ناشنوای علاوه بر آن ازدواج خویشاوندی پس از اخذ رضایت‌کننده برای بررسی جایگاه ژنی DFN21 انتخاب شدند.

یافته‌ها: از بین این خانواده‌ها ۲ خانواده (۴٪) الگوی پیوستگی به لوکوس DFN21 را نشان دادند. بررسی ژن Tecta با روش تعیین توالی جهش‌های delT ۲۶۶ و ۹۶۱ جفت باز رابه صورت هموزیگوت در افراد مبتلای خانواده‌ها، مسئول اختلال در ناشنوایی نشان داد.

نتیجه‌گیری: بنظر می‌رسد که جایگاه ژنی DFN21 نقش قابل توجهی را در ایجاد ناشنوایی در جمیعت 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 ۲۱ / DFN21 / آنالیز پیوستگی / خانواده‌های ایرانی

- ۱- کارشناس ارشد زیست شناسی سلوی و ملکولی
- ۲- متخصص اطفال، دانشیار
- ۳- کارشناس ارشد ژنتیک
- ۴- استاد و فوق تحصص ژنتیک

کلیه نویسندهای از مرکز تحقیقات ژنتیک دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی

تاریخ دریافت مقاله: ۸۴/۱۱/۳۰  
تاریخ پذیرش مقاله: ۸۵/۳/۲۰

\* آدرس نویسنده مسئول:  
تهران، اوین، بلوار دانشجو، بن بست  
کودکیار، دانشگاه علوم بهزیستی و  
توانبخشی، مرکز تحقیقات ژنتیک  
تلفکس: ۲۲۴.۷۸۱۴

\* E-mail: hnajm@uswr.ac.ir



٤٥

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

روش بررسی

در یک مطالعه توصیفی و مقطوعی با انتخاب از نمونه‌های در دسترس از بین خانواده‌های مراجعه کننده به مرکز تحقیقات ژنتیک دانشگاه علوم پزشکی و توانبخشی برای انجام مشاوره ژنتیک در امر ناشنوازی، ۵۰ خانواده ناشنواز ایرانی با داشتن حداقل ۴ سطح انتخاب شدند: (۱) منفی بودن برای جهش‌های GJB2 (۲) وجود حداقل سه فرزند ناشنوا در خانواده (۳) پدر و مادر سالم (۴) حتی الامکان 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 غیر سندرومی بودن ناشنوازی و توارث جسمی مغلوب انجام شد و تست شناوری سنجش 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 ۵-۱۰ میلی لیتر خون گرفته شد. استخراج DNA ژنومی به روش نمک اشباع<sup>۷</sup> صورت گرفت. واکنش زنجیره‌های پلی‌مرازی برای تکرارهای پشت سرهم کوتاه<sup>۸</sup> بعنوان مارکر اطراف ژن Tecta<sup>۹</sup> 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

بردن هتروزیگوت‌های DFNB21 پیشنهاد می‌شود که نصف مقدار آلفا

جدول ۲ نشان داده شده است.

توارث متداول می‌باشد.<sup>(۴)</sup>

نقص در شناوری ایجاد شده توسط موتاسیون در ژن GJB2 (DFNB1) شایع‌ترین علت ناشنوازی غیرسندرومی با وراشت جسمی مغلوب (بیشتر از ۱۵٪) در جمعیت‌های اروپایی و سفید پوست می‌باشد.<sup>(۶)، (۷)</sup> در جمعیت اروپایی، آمریکای شمالی و مدیترانه‌ای شایع‌ترین جهش بک حذف گوانین تحت عنوان ۳۵delG می‌باشد.<sup>(۸)، (۷)</sup> در لوکوس DFNB1 علاوه بر ژن GJB6، ژن GJB2 نیز وجود دارد که جهش در این ژن نیز (که یک حذف بسیار بزرگ می‌باشد) در جمعیت اروپای غربی دو میان علت شایع شناوری غیرسندرومی جسمی مغلوب می‌باشد.<sup>(۹)</sup> با توجه به شیوع بالای ناشنوازی در ایران، پیدا کردن اساس ژنتیکی ناشنوازی 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.<sup>(۶)</sup> که مسئول ناشنوازی افراد بیمار می‌باشدند. جایگاه ژنی DFNB21 در منطقه کروموزومی ۲۵q23-25 در #۶۰۳۶۲۹ (OMIM#۶۰۳۶۲۹) قرار دارد که در آن ژن Tecta<sup>(۱۰)</sup> واقع شده است. ژن Tecta در #۶۰۲۵۷۴ (OMIM#۶۰۲۵۷۴) اکثر کیلو دالتونی راکد می‌کند. بر اساس نرمال

## جدول ۱- خصوصیات مارک‌های استفاده شده

نام مارکر	n	نوع کلیو تیدی	موقعیت	سایز محصول PCR	دماهی اتصال
D11S1998	تترا	۱۱۷۲۰۲۹۶۱-۱۱۷۲۰۳۲۴۰ bp	۱۶۹ bp	۵۵°C	
D11S4476	تترا	۱۲۳۱۳۱۵۹۴-۱۱۲۳۱۳۲۲۳۰ bp	۲۲۵-۲۴۹ bp	۵۵°C	
D11S1299	دی	۱۱۹۱۳۹۵۰۰-۱۱۹۱۴۰۰۴۷ bp	۳۶۰ bp	۵۵°C	

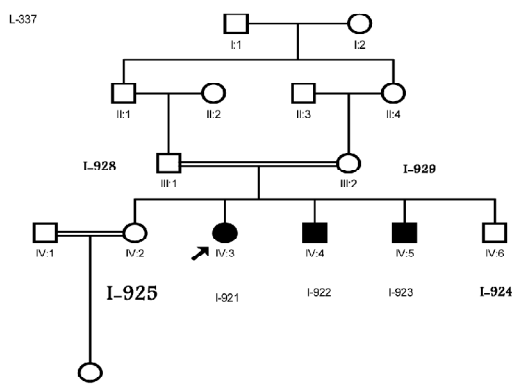
### **1- Hereditary Impaired Hearing: HIH 3- salting out**

## **2- Linkage Analysis 4- Short Tandem Repeats**

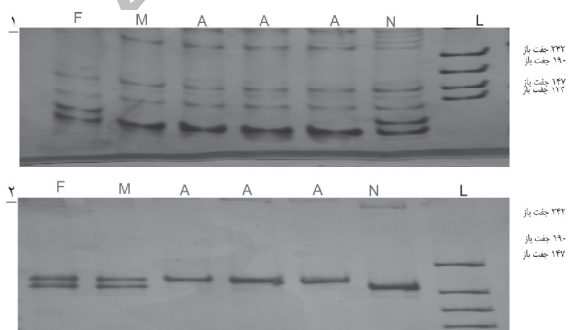


**نتایج توالی یابی خانواده B:** نتایج توالی یابی خانواده B یک جهش جدید شامل حذف ۹۶۱۱ جفت باز را در اینtron ۹ نشان داد که ابتدا ۱۰ ارانيز دربر می گیرد. هر سه فرزند مبتلا دو کپی از این جهش و پدر و مادر و فرزند سالم یک کپی از این حذف را حمل می کردند. همانند خانواده اول شروع ناشنواي در این خانواده به صورت پيش کلامي بود. شدت ناشنواي در اين خانواده غير پيشرونده بوده و باشد متوسط تا شدید گزارش شد. لازم به ذكر است در يكى از اعضائي اين خانواده ناشنواي عميق مشهود بود. در اين خانواده نيز علائمي دال بر سندرمي بودن نوع ناشنواي مشاهده نشد.

شکل ۲- شجره نامه خانواده B



**شکل ۳- بررسی الگوی پيوستگی با استفاده از مارکرهای مورد مطالعه.** در هر دو شکل به ترتیب الگوی پيوستگی در پدر، مادر، فرزندان مبتلاي اول، دوم و سوم و فرزند سالم در روی ژل دیده می شود. در آخرین خانه مارکر شماره ۸ (Roche) (بار شده است. ۱- بررسی الگوی پيوستگی با استفاده از مارکرهای D11S1998 بر روی پلي آكريل آميد ۸٪ ۲- بررسی الگوی پيوستگی با استفاده از مارکر D11S4464 بر روی ژل پلي آكريل آميد ۸٪ (پدر=F، مادر=M، فرزند مبتلا=A، فرزند نرمال=L: سايز مارکر شماره ۸ (Roche) می باشد).



1- 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
دماي واسرشت ابتدائي	94°C	۵'	۱ سیکل
دماي واسرشت	94°C	۴۰"	۳۰
دماي اتصال	55°C	۳۰"	
دماي امتداد	72°C	۴۰"	
دماي امتداد انتهائي	72°C	۲'	۱ سیکل

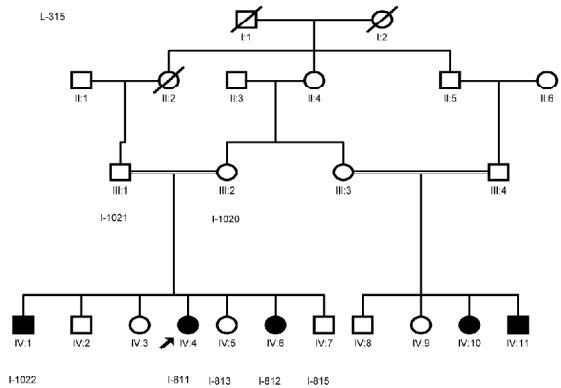
پس از آن الکتروفورز با ژل پلي آكريل آميد ۸٪ در ۲۰۰ برای محصولات PCR انجام شد و زمان انجام آن با توجه به طول محصول PCR برای هر مارکر متفاوت بود. پس از بررسی نتایج، ژل الکتروفورز هر کدام از خانواده هایی که الگوی پيوستگی را برابر مارکرها نشان دادند، برای توالی یابی آن، Tecta نمونه DNA نمونه ها به مرکز تحقیقات شناوری سنجی دانشگاه آیوا فرستاده شد. توالی یابی با استفاده از شناوری سنجی دانشگاه آیوا (Applied Biosystems ABI ۳۷۳۰ capillary machine

#### یافته ها

از بين خانواده های بررسی شده، ۲ خانواده (از استانهای مشهد و تهران) الگوی پيوستگی به اين جايگاه را نشان دادند.

**نتایج توالی یابی خانواده A:** توالی ژن Tecta جهش ۲۶۶delT مبتدا به صورت هموزیگوت و در والدین و همچنین در فرزندان سالم به صورت هتروزیگوت نشان داد . این جهش برای اولین بار به عنوان علت ناشنواي در خانواده مذکور گزارش شد. شروع ناشنواي در اين خانواده به صورت پيش کلامي بود. از نظر پيشرفت نوع ناشنواي ثابت بوده و باشد متوسط تا شدید مشاهده گردید. بر اساس شرح حال و معاینات باليني نكته قابل توجهی دال بر سندرمي بودن بيماري مشاهده نگردید.

شکل ۱- شجره نامه خانواده A





## بحث

جهش در زن GJB2 علت حدود ۵٪ از موارد ناشنوایی اتوزومی مغلوب در جوامع اروپایی می‌باشد<sup>(۶)</sup>. 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 زن GJB2 تنها مسئول ۱۶٪ ناشنوایی غیر سندرومی جسمی مغلوب در ایران بوده و جهش زن GJB6 در جمعیت مورد مطالعه یافته شده است<sup>(۱۳)</sup>. بر این اساس انتظار می‌رود جهش در زنهای دیگری در ایجاد ناشنوایی غیر سندرومی 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 سندرومی جسمی مغلوب صورت گرفت و مشخص شد که جهش در جایگاه DFN21 مسئول ایجاد ناشنوایی در ۲٪<sup>(۴)</sup> خانواده می‌باشد. تاکنون جهش‌های DFN21 فقط در سه خانواده لبنانی و پاکستانی و ایرانی گزارش شده است<sup>(۱۴)</sup> و مطالعات کمی در این زمینه وجود دارد که بتوان نتایج آنها را با بررسی کشورمان مقایسه نمود. نتیجه این تحقیق پیشنهاد می‌کند که جهش‌های جایگاه DFN21 می‌توانند نقش مهمی را در ایجاد ناشنوایی در جمعیت ایرانی ایفا کنند. 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 متدان ارتباط را برای این افراد و ضروری به نظر می‌رسد.

## نتیجه‌گیری

با توجه به اینکه جهش‌های زن GJB2 و جایگاه DFN21 به ترتیب بیشترین نقش را در ایجاد ARNSHL در خانواده‌های ایرانی ایفا می‌کنند، بنابراین توصیه می‌شود، در موارد برخورد با افراد ناشنوای در ابتدا انجام تست ژنتیکی برای جهش ۳۵delG انجام شود. جهش ۳۵delG 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 DFN21 انجام گیرد. در نهایت، با توجه به نتیجه ایجاد مطالعه اخیر و فراوانی شیوع جهش‌های زن Tecta واقع در جایگاه زنی DFN21 به عنوان عامل ناشنوایی در جمعیت ایرانی، غربالگری ژنتیکی این زن و جهش‌های آن می‌تواند در تشخیص پیش از تولد این بیماری کمک شایانی نماید. همچنین برای کسب آمار دقیق فراوانی جایگاه زنی DFN21 در ناشنوایی در جمعیت کشورمان، انجام این مطالعه در جمعیت بیشتری از ناشنوایان ضروری به نظر می‌رسد.

جدول ۳- جهش‌های زن Tecta که منجر به ناشنوایی غیرسندرومی یا وراشت مغلوب می‌شود

جهش	جمعیت
G>A intron 9 donor splice site	لبنانی (۱۱)
649 insC	ایرانی (۱۵)
6037delG	پاکستانی (۱۵)
9611 bp deletion in intron 9 and exon 10	ایرانی (مطالعه اخیر)
266 delT	ایرانی (مطالعه اخیر)

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

- 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
- <http://www.ncbi.nlm.nih.gov>
- <http://www.genome.ucsc.edu>
- 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
- Naz S, Alasti F, Movjoodi 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):560-63. No abstract available. PubMed citation
- Frei K, Ramsebner 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