

## بررسی فراوانی پلی مرفیسم های ژن آنزیم ویتامین K اپوکسید ردوکتاز و ارتباط آن با میزان نیاز به وارفارین در بیماران استان مازندران

ابراهیم صالحی فر<sup>۱</sup>

فهمیه فرهادی<sup>۲</sup>

قاسم جان بابایی<sup>۳</sup>

نعمت الله آهنگر<sup>۴</sup>

### چکیده

**سابقه و هدف:** هدف از انجام مطالعه حاضر ارزیابی نقش ۳ پلی مرفیسم مهم، ( $1639G>A$ ،  $1173C>T$  و  $3730G>A$ ) ژن  $VKORC1$  در میزان نیاز به وارفارین بیماران استان مازندران می باشد.

**مواد و روش ها:** مطالعه حاضر با ۲۹ بیمار که حداقل ۳ ماه تحت درمان با دوز ثابت داروی وارفارین بودند انجام گرفت. DNA استخراج شده از لنفوسیت های خون محیطی بیماران با استفاده از پرایمرهای اختصاصی به روش PCR تکثیر شده و محصولات PCR جهت تعیین ژنوتیپ، تعیین توالی شدند. جهت بررسی ارتباط بین داده های دموگرافیک بیماران، فاکتورهای ژنتیکی و دوز نگهدارنده وارفارین صورت پذیرفت از آنالیزهای آماری استفاده شد.

**یافته ها:** در ناحیه  $1639G>A$ ، ۲۵ بیمار (۸۶/۲ درصد) ژنوتیپ AA، ۲ بیمار (۶/۹ درصد) ژنوتیپ GA و ۲ بیمار (۶/۹ درصد) ژنوتیپ بودند. میانگین دوز مصرفی در ژنوتیپ AA نسبت به دو ژنوتیپ دیگر کمتر، اما INR آنان بیش از دو ژنوتیپ دیگر بود. در ناحیه  $1173C>T$ ، ۲۶ بیمار (۸۹/۷ درصد) ژنوتیپ TT، ۲ بیمار (۶/۹ درصد) ژنوتیپ CC و یک بیمار ژنوتیپ CT بودند. در ناحیه  $3730G>A$ ، ۲۸ بیمار (۹۶/۵ درصد) ژنوتیپ GG و ۱ بیمار GA بودند. از پلی مرفیسم های مورد مطالعه، تنها پلی مرفیسم  $1639G>A$  ارتباط معنی داری با دوز مصرفی وارفارین داشت.

**استنتاج:** پلی مرفیسم ژنتیکی در هر سه ناحیه  $1639G>A$ ،  $1173C>T$  و  $3730G>A$  بیماران مشاهده شد. پلی مرفیسم ناحیه  $1639G>A$  در دوز وارفارین مورد نیاز بیماران مؤثر بود. ارتباط دوز مورد نیاز وارفارین و INR حاصله با نوع پلی مرفیسم بیماران مطالعه حاضر با دیگر مطالعات همخوانی داشت، اما از نظر درصد ژنوتیپ های مشاهده شده در هر ناحیه تفاوت هایی با سایر جمعیت ها مشاهده شده است.

**واژه های کلیدی:** پلی مرفیسم ژنتیکی، وارفارین،  $VKORC1$ ، INR

### مقدمه

مسیر خارجی و نیز پروتئین های تنظیمی C و S را مهار می کند. پیش سازهای این فاکتورهای انعقادی برای

وارفارین، سنتز وابسته به ویتامین K فاکتورهای انعقادی وابسته به کلسیم (شامل X, IX, VII, II) را در

E-mail : dr.n.ahangar@gmail.com

**مؤلف مسئول:** نعمت الله آهنگر - ساری: دانشگاه علوم پزشکی مازندران، مرکز تحقیقات علوم دارویی

۱. گروه داروسازی بالینی دانشکده داروسازی، مرکز تحقیقات تالاسمی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران

۲. دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران

۳. مرکز تحقیقات سرطان، دانشگاه علوم پزشکی مازندران

۴. مرکز تحقیقات علوم دارویی و گروه سم شناسی / داروشناسی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران

✉ تاریخ دریافت: تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: تاریخ تصویب:

شده، ۱۴/۵ درصد بیماران ژنوتیپ هموزیگوت AA در ناحیه  $G>A$  1639- داشته‌اند که با دوز کمتر به INR هدف (۲/۵) رسیده و بیشتر دچار خونریزی شده بودند (۹). در مطالعه‌ای در چین نیز نشان داده شد که بیماران با ژنوتیپ 1639 GA- به دوز نگهدارنده بالاتری از وارفارین در مقایسه با ژنوتیپ AA نیاز دارند (۱۰). با توجه به تفاوت‌های بین فردی و بین قومی در پاسخ به وارفارین، کم وسعت بودن دامنه درمانی وارفارین و در دسترس نبودن اطلاعات کافی در مورد پلی مورفیسم‌های ژن VKORC1 در افراد ایرانی، مطالعه حاضر به منظور بررسی پلی مورفیسم‌های مذکور در ژن VKORC1 در مازندران انجام شد.

## مواد و روش‌ها

### افراد مورد مطالعه

بیماران مورد مطالعه، افراد مراجعه کننده به کلینیک فوق تخصصی طبوبی دانشگاه علوم پزشکی مازندران، تحت درمان با وارفارین و زیر نظر پزشک انکولوژیست در فاصله زمانی ۱۳۹۰-۱۳۸۸ بودند. معیارهای ورود به مطالعه شامل، سن ۱۸ سال به بالا، مصرف وارفارین حداقل به مدت ۳ ماه و عدم تغییر دوز دارو در ۱ ماهه قبل بود. معیارهای خروج از مطالعه، شامل بارداری، افرادی که قصد باردار شدن داشته، شیردهی، اختلالات تیروئیدی و مصرف همزمان داروهایی که تداخل دارویی درجه ۱ با وارفارین دارند، بود. اطلاعات دموگرافیک بیماران (سن، جنس، وزن، قد و ایندکس وزنی بدن)، نوع بیماری، داروهای مصرفی و دوزاژ، PT، INR، پارامترهای فارماکوکینتیکی (کلیرانس، حجم توزیع ظاهری و نیمه عمر حذف) تشکیل می داد. دوز وارفارین با یک قرص ۵ میلی گرم شروع و بر اساس PT و INR تعدیل لازم جهت دستیابی به INR هدف انجام شد.

### تعیین ژنوتیپ

۵ سی سی نمونه خون وریدی از بیماران دریافت و

اتصالشان به فسفو لیپید سطحی اندوتلیوم عروق خونی به کربوکسیلاسیون بقایای گلو تامیک اسید توسط ۷-گلو تامیل کربوکسیلاز (GGCX) نیاز دارند. واکنش کربوکسیلاسیون سبب تبدیل فرم احیایی ویتامین K (Vitamin K hydroquinone) به ویتامین K اپوکساید می گردد. ویتامین K اپوکساید به طور برگشت پذیر توسط آنزیم ویتامین K اپوکساید ردوکتاز یا ویتامین K اکسیدو ردوکتاز (VKORC: Vitamine K Oxido-reductase Complex) به ویتامین K و vitamin k hydroquinone تبدیل می شود (۱). وارفارین آنزیم ویتامین K اپوکساید ردوکتاز (خصوصاً زیر واحد VKORC1) را مهار نموده و به دنبال آن ویتامین K و vitamin k hydroquinone در دسترس بافت را کاهش داده و از فعالیت کربوکسیلازی ۷-گلو تامیل کربوکسیلاز جلوگیری می کند (۴-۲). ژن VKORC1 انسانی، در بازوی کوتاه کروموزوم ۱۶ قرار داشته بیش از ۵۱۲۶ جفت باز دارد و شامل ۳ منطقه اگزون و ۲ منطقه اینترون می باشد که یک پروتئین غشائی کامل با ۱۶۳ اسید آمینه را کد می کند (۵). در سال ۲۰۰۵ دو نوع موتاسیون جدید در ژن VKORC1 یافت شد که یکی از آن‌ها در ناحیه اینترون ۱ ( $T>1173C$ ) و دیگری در ناحیه UTR  $A>3(3730G)$  می باشد (۶).

در سال ۲۰۱۰ پلی مورفیسم  $A>1639G$ - نیز معرفی و نشان داده شد که در تغییرات بین فردی پاسخ به وارفارین نقش مهمی دارد (۷). بررسی‌ها نشان داد که پلی مورفیسم در ژن VKORC1 مسئول بروز ۳۰ درصد تغییرات در دوزاژ وارفارین و تفاوت‌های دوز وارفارین در نژادهای مختلف می باشد (۵).

در مطالعه‌ای در جنوب ایران، متوسط نیاز بیماران به وارفارین جهت دستیابی به INR ۲ تا ۳، میلی گرم در هفته ۲۷/۲ بوده و جنس، قد، سن، ژنوتیپ CYP2C9 و VKORC1 تأثیر قابل ملاحظه‌ای روی نیاز به وارفارین داشته‌اند (۸). در مطالعه‌ای که اخیراً در انگلستان انجام

توسط اتیدیوم بروماید مورد رنگ آمیزی قرار گرفت. در دو طرف نمونه ها، دو نمونه از DNA Ladder با فواصل 50bp جهت تأیید محصول PCR اضافه گردید. الکتروفورز به مدت 60 دقیقه با ولتاژ ثابت 50 ولت و در دمای آزمایشگاه انجام شد. جهت رؤیت باندهای مربوطه، پس از پایان الکتروفورز، ژل در دستگاه Gel Documentation (Bio-Rad, USA) قرار گرفته، تحت نور UV از آن عکس برداری شد. محصولات PCR جهت تعیین توالی (Sequencing) به شرکت APPLIED BIOSYSTEMS در فرانسه ارسال شده، پس از تأیید نهایی توسط نرم افزار BLAST (<http://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi>)، تعیین ژنوتیپ شدند (5، 11 و 12).

#### تجزیه و تحلیل اطلاعات

اطلاعات به دست آمده با نرم افزار SPSS16 و آزمون‌های توصیفی، Independent sample t-test (جهت مقایسه متغیرها در دو جنس مرد و زن) و Correlation مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت و  $p < 0.05$  به عنوان اختلاف آماری معنی دار در نظر گرفته شد.

## یافته‌ها

29 بیمار در مطالعه وارد شدند. مشخصات دموگرافیک بیماران در جدول شماره 2 ارائه شده است.

جدول شماره 2: مشخصات دموگرافیک بیماران مورد مطالعه

جنس	تعداد	میانگین	انحراف معیار (SD)	حدادقل	حداکثر
زن	16	45/62	13/11	26	67
مرد	13	46/54	12/72	24	64
جمع	29	46/03	12/72	24	67
وزن (kg)	16	71/5	11/27	50	100
مرد	13	82/54	14/29	62	117
جمع	29	76/45	13/66	50	117
زن	16	162/62	4/94	156	175
مرد	13	170/36	10/62	160	187
جمع	29	166/07	8/75	156	187
زن	16	27/09	4/66	19/05	41/09
مرد	13	28/37	3/12	23/33	33/46
جمع	29	27/66	4/06	19/05	41/09

در فریزر  $70^{\circ}\text{C}$  - نگهداری شد. به منظور جلوگیری از انعقاد نمونه‌های خونی، 0/5 سی سی از محلول سیترات سدیم 3/8 درصد به عنوان ماده ضد انعقاد افزوده گردید. DNA از نمونه‌های خونی با استفاده از محلول DNG™-plus (شرکت سیناژن، ایران) و بر اساس پروتکل مربوطه استخراج گردید. جهت انجام واکنش زنجیره‌ای پلی مرز (PCR)، از DNA به دست آمده به میزان 0/2µl به همراه مخلوط واکنشی زیر در حجم نهایی 20µl استفاده شد: 0/25µM از هر کدام از پرایمرهای پیشرو و پسرو (شرکت سیناژن، ایران) که مشخصات آن‌ها در جدول شماره 1 آمد، 0/1µM dNTP، 0/625 واحد آنزیم Taq DNA Polymerase (Cinnagene, Iran)، 2µL از 10X PCR buffer، 1/5 میلی گرم منیزیم کلراید و در نهایت تا حجم نهایی 20µl آب مقطر استریل واکنش زنجیره‌ای پلی مرز با استفاده از دستگاه Gradient Thermocycler (Bio-Rad, USA) و با شرایط زیر انجام گرفت:

1.  $94^{\circ}\text{C}$  به مدت 5 دقیقه

2. 30 سیکل شامل:  $94^{\circ}\text{C}$  به مدت 30 ثانیه، دمای آنیلینگ مناسب هر پرایمر به مدت 30 ثانیه و  $72^{\circ}\text{C}$  به مدت 30 ثانیه

3.  $72^{\circ}\text{C}$  به مدت 5 دقیقه

جدول شماره 1: توالی‌ها و مشخصات پرایمرهای مورد استفاده در PCR

اندازه محصول PCR (جفت باز)	دمای آنیلینگ ( $^{\circ}\text{C}$ )	توالی	پلی مرفیم
289	59	F 5 -GCCAGCAGGAGAGGGAAATA-3 R 5 -AGTTTGGACTACAGGTGCT-3	-1639G>A
361	57	F 5 -TGACATGGAATCCTGACGTG-3 R 5 -GAGCTGACCAAGGGGAT-3	1173C>T
467	58	F 5 -AGCCTGATGTGGCTCAGTTT-3 R 5 -ATAACCACCCTTAAACCGCAG-3	3730G>A

5µl از محصول هر PCR پس از مخلوط شدن با بافر مخصوص Loading به چاهک‌های ژل آگارز 1/5 درصد افزوده شدند. ژل مورد نظر به هنگام ساخت،

علت تجویز وارفارین در ۱۸ بیمار (۶۲/۰۷ درصد)، ترومبوز ورید عمیق (DVT)، ۷ بیمار (۲۴/۱۴ درصد) تعویض دریچه قلبی و ۴ بیمار (۱۳/۷۹ درصد) آمبولی ریوی بوده است. توزیع ژنوتیپ بیماران مطالعه حاضر، در نواحی 3730G>A، 1173C>T، -1639G>A جدول شماره ۳ ارائه شده است. شایع‌ترین ژنوتیپ مشاهده شده در ناحیه -1639G>A، ژنوتیپ AA (۸۶/۲ درصد)، در ناحیه 1173C>T، ژنوتیپ TT (۸۹/۷ درصد) و در ناحیه 3730G>A، ژنوتیپ GG (۹۶/۵ درصد) بود (جدول شماره ۳).

جدول شماره ۳: توزیع ژنوتیپی بیماران حاضر در مطالعه

ژنوتیپ	تعداد	درصد	پلی مورفیسم
AA	۲۵	۸۶/۲	
GG	۲	۶/۹	-1639G>A
GA	۲	۶/۹	
CC	۲	۶/۹	
TT	۲۶	۸۹/۷	1173C>T
CT	۱	۳/۴	
AA	۰	۰	
GG	۲۸	۹۶/۵	3730G>A
GA	۱	۳/۵	

وارفارین تجویز شده کمتر بود ( $p < 0.001$ ). به علاوه،  $r = -0.34$  با  $p = 0.07$  بین دوز مصرفی وارفارین BMI تفاوت معنی داری به دست آمد ( $p = 0.07$ ) یا  $r = 0.34$ . وجود دارد. بیشترین دوز وارفارین، مربوط به بازه سنی ۲۰-۳۱ بود ( $9/37 \pm 1/61$  میلی گرم) و کمترین میزان در افراد بین ۷۰-۶۱ ( $4/37 \pm 1/25$  میلی گرم) بود. ارتباط بین دوز مصرفی وارفارین با ژنوتیپ‌های مورد مطالعه در جدول شماره ۶ ارائه شده است. از نتایج مطالعه حاضر، تنها ارتباط معنی دار، بین میانگین دوز مصرفی و پلی مورفیسم -1639G>A یافت شد ( $p < 0.05$ ).

ارتباط بین INR با ژنوتیپ‌های مورد مطالعه در جدول شماره ۷ ذکر شده است.

جدول شماره ۴: دوز وارفارین، پارامترهای فارماکوکینتیکی، PT و INR بیماران مورد مطالعه

جنس	تعداد	میانگین	انحراف معیار	حداقل	حداکثر	سطح معنی داری
زن	۱۶	۵/۶۲	۲/۴۱	۱/۲۵	۱۱/۲۵	
مرد	۱۳	۵/۶۷	۱/۷۴	۲/۵	۱۰	۰/۹۵
جمع	۲۹	۵/۶۵	۲/۱۰	۱/۲۵	۱۱/۲۵	
زن	۱۶	۰/۲۳	۰/۰۹	۰/۰۴	۰/۵۰	
مرد	۱۳	۰/۲۹	۰/۱۶	۰/۱۴	۰/۶۰	۰/۳۲
جمع	۲۹	۰/۲۶	۰/۱۳	۰/۱۴	۰/۶۰	
زن	۱۶	۶۵/۳۲	۴۵/۶۳	۱۷/۴۹	۱۸۶/۵۶	
مرد	۱۳	۵۵/۹۰	۴۰/۵۵	۲۸/۶۴	۱۷۴/۰۳	۰/۵۷
جمع	۲۹	۶۱/۵۵	۴۳/۲۰	۱۷/۴۹	۱۸۶/۵۶	
زن	۱۶	۵/۵۰	۲/۳۷	۳	۹/۶۴	
مرد	۱۳	۶/۴۵	۳/۳۴	۳	۱۵/۳۵	۰/۰۹
جمع	۲۹	۵/۹۳	۲/۸۳	۳	۱۵/۳۵	
زن	۱۶	۱۶	۱۶/۳۹	۳/۴۰	۱۱/۴۰	
مرد	۱۳	۱۳	۱۶/۶۱	۳/۹۷	۱۲/۵۰	۰/۸۷
جمع	۲۹	۱۶	۱۶/۴۹	۳/۶۰	۱۱/۴۰	
زن	۱۶	۱/۷۹	۰/۴۵	۱/۱۰	۲/۷۰	
مرد	۱۳	۱/۶۵	۰/۴۶	۱/۱۰	۲/۴۰	۰/۴۱
جمع	۲۹	۱/۷۳	۰/۴۵	۱/۱۰	۲/۷۰	

جدول شماره ۵: بررسی ارتباط دوز مصرفی وارفارین با داده‌های دموگرافیک

ضریب همبستگی پیرسون (r)	سطح معنی داری
-۰/۶۶	$< 0.001$
-۰/۳۴	۰/۰۷

میانگین دوز مصرفی وارفارین، پارامترهای فارماکوکینتیکی، PT و INR بیماران مورد مطالعه در جدول شماره ۴ نشان داده شده است. قابل ذکر است اطلاعات فارماکوکینتیکی بیماران، از نتایج پایان نامه شماره ۲۳۴ دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی مازندران که روی همین بیماران مطالعه شده بود، استخراج شد (۱۳).

از نظر دوز، پارامترهای فارماکوکینتیکی شامل کلیرانس، حجم توزیع و نیمه عمر حذف، PT و INR در دو جنس تفاوت معنی داری مشاهده نشد. نتایج ارتباط بین دوز وارفارین با داده‌های دموگرافیک در جدول شماره ۵ نشان شده است. همچنین این جدول بیانگر ارتباط معنی دار بین دوز مصرفی وارفارین با سن بیماران می‌باشد و آن‌ای که با افزایش سن بیماران، دوز

جدول شماره ۶: ارتباط میانگین دوز مصرفی وارفارین با

ژنوتیپ های مورد مطالعه

پلی مورفیسم	سطح معنی داری	ژنوتیپ	تعداد	میانگین	انحراف معیار
-1639G>A	۰/۰۰۳	AA	۲۵	۵/۱۰	۱/۵۷
		GG	۲	۱۰/۶۲	۰/۸۸
		GA	۲	۷/۵۰	۰
1173C>T	۰/۱۳۳	کل	۲۹	۵/۶۵	۲/۱۰
		CC	۲	۱۰	۱/۷۷
		TT	۲۶	۵/۳۳	۱/۷۹
		CT	۱	۵	۰
		کل	۲۹	۵/۶۵	۲/۱۰
3730G>A	۰/۷۶۱	AA	۰	—	—
		GG	۲۸	۵/۶۷	۲/۱۴
		GA	۱	۵	۰
		کل	۲۹	۵/۶۵	۲/۱۰

جدول شماره ۷: ارتباط میانگین INR با ژنوتیپ های مورد مطالعه

پلی مورفیسم	سطح معنی داری	ژنوتیپ	تعداد	میانگین	انحراف معیار
-1639G>A	۰/۲۱۰	AA	۲۵	۱/۷۷	۰/۴۶
		GG	۲	۱/۶۵	۰/۸۱
		GA	۲	۱/۳۵	۰/۳۵
1173C>T	۰/۳۱۳	کل	۲۹	۱/۸۳	۰/۴۵
		CC	۲	۱/۹۰	۰/۴۲
		TT	۲۶	۱/۷۰	۰/۴۶
		CT	۱	۲/۱۰	۰
		کل	۲۹	۱/۸۳	۰/۴۵
3730G>A	۰/۴۱۳	AA	۰	—	—
		GG	۲۸	۱/۷۲	۰/۴۵
		GA	۱	۲/۱۰	۰
		کل	۲۹	۱/۸۳	۰/۴۵

بیماران با ژنوتیپ AA در پلی مورفیسم G>A-۱۶۳۹ که دوز کمتری از وارفارین را دریافت کرده بودند، دارای INR بالاتری بودند. هر چند اختلاف دوز دریافتی معنی دار بوده (p = ۰/۰۰۳) اما اختلاف INR معنی دار نبود.

## بحث

مطالعه حاضر سه پلی مورفیسم مهم ژن VKORC1، -1639G>A، 1173C>T و 3730G>A را مورد بررسی قرار داد که در ادامه اهمیت پلی مورفیسم های مذکور و نیز نتایج سایر مطالعات با تفصیل بیشتر به شرح زیر می باشد.

### پلی مورفیسم ناحیه 1639G>A

در مطالعه حاضر، از ۲۹ بیمار بررسی شده، ۲۵ نفر

(۸۶/۲ درصد) ژنوتیپ AA و ۲ نفر (۶/۹ درصد)، ژنوتیپ GA و ۲ نفر (۶/۹ درصد)، GG را شامل شد میانگین دوز مصرفی در پلی مورفیسم -1639G>A- ژنوتیپ AA نسبت به دو ژنوتیپ دیگر کمتر بود INR افراد دارای این ژنوتیپ، بیش از دو ژنوتیپ دیگر بود. در پژوهش Kwon و همکاران (۲۰۱۱)، پلی مورفیسم -1639G>A در ۳۷ بیمار مصرف کننده وارفارین بررسی شد و شایع ترین ژنوتیپ مشاهده شده ژنوتیپ AA بوده (۸۹ درصد) که با مطالعه حاضر همخوانی داشت بیماران با آلل -1639G VKORC1 نسبت به آن هایی که این آلل را نداشتند دوز بالاتر از وارفارین را دریافت کرده بودند (۱۴).

Tatarunas و همکاران (۲۰۱۱) پژوهشی را روی ۸۳ بیمار مصرف کننده وارفارین با INR ثابت ۲-۳/۵ انجام دادند. اکثر بیماران ژنوتیپ GA (۵۴/۲ درصد) و GG (۳۸/۶ درصد) داشتند که فراوانی ژنوتیپ AA بسیار کمتر از مطالعه حاضر از نظر دوز مورد نیاز، افراد با ژنوتیپ GG نیاز به دوز بالاتری در مقایسه با ژنوتیپ AA داشتند (۲/۷ ± ۶/۲۰ میلی گرم در مقابل ۱/۴۰ ± ۳/۵۷ میلی گرم) (۱۵). نتایج مشابهی از نظر پایین تر بودن دوز مورد نیاز بیماران با ژنوتیپ AA نسبت به بیماران با ژنوتیپ GG در مطالعه ای در آمریکا (۱۶) و آرژانتین (۱۷) گزارش شد.

در مطالعه ای در چین نیز نشان داد که بیماران با ژنوتیپ -1639 AG- به دوز نگهدارنده بالاتری از وارفارین در مقایسه با ژنوتیپ AA نیاز دارند و ژنوتیپ VKORC1 همراه با تفاوت های مشاهده شده در CYP4F2، CYP2C9، سن و سطح بدن ۴۲ درصد تفاوت در دوز وارفارین را توجیه می کنند (۱۰).

در مطالعه ای که اخیراً در انگلستان انجام شد نیز نیاز به وارفارین بیماران ژنوتیپ هموزیگوت AA در ناحیه -1639 G>A- جهت دستیابی به INR هدف (۲/۵)، کمتر بوده و این بیماران بیشتر دچار خونریزی شده بودند (۹). در مطالعه ای در جنوب ایران، آلل های ژن VKORC1

درصد) ژنوتیپ GA بود که میانگین دوز مصرفی در دو ژنوتیپ تفاوت چندانی با هم نداشته اما INR بیمار دارای ژنوتیپ GA بیش از ژنوتیپ دیگر بود. در مطالعه Botton و همکاران (۲۰۱۱)، ضمن تأکید بر نقش پلی مورفیسم  $1639G>A$  در میزان نیاز به وارفارین، نشان داد که پلی مورفیسم ناحیه  $3730G>A$  در تعیین دوز وارفارین نقشی ندارد (۲۲). - ارتباط بین دوز مصرفی وارفارین و INR با BMI، جنسیت و سن بیماران

ارتباط مثبتی بین INR و BMI بیماران مشاهده شد که این ارتباط معنی دار نبود اما بین INR و سن، ارتباط معنی داری مشاهده شد به نحوی که با افزایش سن، نیاز بیماران به وارفارین کاهش یافت ( $p<0/05$ ). همچنین تفاوتی از نظر دوز مصرفی وارفارین و INR در دو جنس مشاهده نشد.

در مطالعه طیبی خسروشاهی و همکاران (۲۰۱۱)، که به صورت چند مرکزی در ۵ شهر بزرگ ایران انجام شد تفاوتی از نظر دوز مورد نیاز وارفارین جهت دستیابی به INR ۲ تا ۳ و منطقه جغرافیایی و جنسیت وجود نداشت. دوز مورد نیاز در افراد مسن به طور معنی داری کمتر از سایر بیماران بود و همچنین دوز پیشنهاد شده برای جمعیت ایرانی جهت رسیدن به INR ۲ تا ۳،  $4\text{mg}$  بود (۲۳).

در مطالعه Tatarunas و همکاران (۲۰۱۱) نیز دوز روزانه وارفارین با قد، وزن و BMI بیماران خصوصاً بیماران کمتر از ۶۰ سال سن ارتباط معنی داری نشان داد (۱۵). در مطالعه‌ای که اخیراً در کشور هند انجام شد نیز سن، جنس و BMI میزان دریافت ویتامین K، ژنوتیپ  $CYP2C9$  (\*2,\*3) و ژنوتیپ  $VKORC1$  در میزان مورد نیاز بیماران به وارفارین نقش داشته است (۲۴). قابل ذکر است، میانگین و انحراف معیار INR در مطالعه حاضر  $1/73 \pm 0/45$  بود که از مقادیر ذکر شده در سایر مطالعات انجام شده در ایران که روی بیماران با INR در محدوده ۲ تا ۳ انجام شده بود، کمتر است (۱۸، ۲۳).

در ناحیه 1639- بررسی شد. ۵۵/۶ درصد بیماران آلل AA 1639- داشته اند که مشابه یافته‌های حاصله از نژاد سفیدپوست بوده اما با نژاد چینی (۹۶ درصد) و آمریکایی‌های آفریقایی تبار (۱۳ درصد) اختلاف داشته است. شیوع AA ( $86/2$  درصد) در مطالعه حاضر از مطالعه انجام شده در شیراز بیشتر بود (۱۸).

#### پلی مورفیسم ناحیه $1173C>T$

در مطالعه حاضر، از ۲۹ بیمار بررسی شده، در ناحیه  $1173C>T$ ، ۲۶ نفر ( $89/7$  درصد) ژنوتیپ TT داشتند. دو بیمار ( $6/9$  درصد) ژنوتیپ CC و یک بیمار ( $3/4$  درصد) ژنوتیپ CT داشتند که دوز مصرفی در بیمار با ژنوتیپ CT نسبت به دو ژنوتیپ دیگر کمتر اما INR آن بیشتر بود. نتایج مشابهی توسط D'Andrea و همکاران (۲۰۰۵) و Kosaki و همکاران (۲۰۰۶) گزارش شد و نشان داده شد که ژنوتیپ هتروزایگوت CT سبب افزایش پاسخ به وارفارین و کاهش دوز مورد نیاز می‌شود (۱۶، ۱۹). شیوع ژنوتیپ CT در مطالعه حاضر کمتر از مطالعات ذکر شده بود. بر اساس مطالعات انجام شده، ژنوتیپ  $1639G>A$  و  $1173C>T$  به عنوان عوامل اصلی دخیل در تعیین دوز وارفارین مورد نیاز معرفی شده‌اند (۲۰، ۲۱).

مطالعه Teh و همکاران (۲۰۱۲) نشان داد، مدلی که شامل سن و واریانت های  $VKORC1$  باشد، ۳۷ درصد از تغییرات دوز وارفارین برای رسیدن به INR ۲ تا ۴ را توجیه می‌کند. بین پارامترهای سن، ژنوتیپ، جنس، وزن و قد فقط پلی مورفیسم‌های  $1639G>A$  و  $1173C>T$  در  $VKORC1$  و سن با دوز وارفارین در ۶ ماه اول ارتباط داشتند (۲۰). نتایج مشابهی توسط Limdi و همکاران (۲۰۱۰) در آمریکا نیز گزارش شد (۲۱).

#### پلی مورفیسم ناحیه $3730G>A$

در مطالعه حاضر، شایع‌ترین پلی مورفیسم مشاهده شده، ژنوتیپ GG ( $96/5$  درصد) و تنها در بیمار  $3/5$

به منظور بررسی دقیق تر نقش پلی مورفیسم ژن VKORC1 در میزان نیاز بیماران به وارفارین و INR، تعداد زیادی از بیمارانی که همراه وارفارین از سایر داروهای قلبی- عروقی همانند آمیودارون استفاده می کردند وارد مطالعه نشدند و عملاً به پایین بودن تعداد بیماران مطالعه و دشواری مقایسه زیر گروه های مختلف پلی مورفیسمی منجر شده است. گرچه پلی مورفیسم های مهم VKORC1 در مطالعه حاضر بررسی شدند اما اخیراً دو پلی مورفیسم شامل حذف نوکلئوتید (91delCC) در exon 3 و اضافه شدن نوکلئوتید (51addCT) در exon 3 در مطالعه ای در تهران گزارش شده اند که با سابقه خونریزی در طی مصرف وارفارین ارتباط داشته و دوز نگهدارنده این بیماران به صورت معنی داری با سایر بیماران تفاوت داشته است (۲۵). این پلی مورفیسم ها در مطالعه حاضر مورد بررسی قرار نگرفته اند.

در پایان می توان نتیجه گیری کرد که پلی مورفیسم ژنتیکی در هر سه ناحیه  $-1639G>A$ ،  $1173C>T$  و  $3730G>A$  در بیماران مطالعه حاضر مشاهده شد. در ناحیه  $1639 G>A$ ، اغلب بیماران هموزیگوت (AA) بود و علی رغم دریافت دوز کمتر، INR بالاتری از افراد هتروزیگوت داشتند. در ناحیه  $1173C>T$ ، اغلب افراد هموزیگوت TT بودند و به دوز پایین تری در مقایسه با ژنوتیپ CC نیاز داشتند و تنها در بیمار با ژنوتیپ GA ناحیه  $3730G>A$  علی رغم دوز یکسان با سایر بیماران که ژنوتیپ هموزیگوت GG داشته اند، INR بالاتر بود ارتباط بین دوز مورد نیاز و INR حاصله با نوع پلی مورفیسم بیماران شبیه سایر مطالعات بود، هر چند از نظر درصد ژنوتیپ های مشاهده شده در هر ناحیه، تفاوت هایی با سایر جمعیت ها وجود داشت. هم چنین به نظر می رسد، علت اصلی عدم وجود ارتباط معنی دار بین پلی مورفیسم در نواحی  $1173C>T$  و  $3730G>A$  با دوز مصرفی وارفارین تعداد کم نمونه ها بود که در بخش محدودیت ها به آن پرداخته شده است. در نهایت

پیشنهاد می شود، بررسی پلی مورفیسم های دیگر از جمله CYP4F2، پلی مورفیسم  $494C>T$  در ژن F2، پلی مورفیسم  $1075C>T$  در VKORC1 که در مطالعات اخیر مطرح شده اند در مطالعات آینده مد نظر قرار گیرند (۱۴). هم چنین، با توجه به تأثیر پلی مورفیسم ژنتیکی VKORC1، روی میزان نیاز بیمار به وارفارین و با در نظر گرفتن توصیه های علمی جدید، سهولت دسترسی به PCR و تعیین پلی مورفیسم بیماران در آزمایشگاه های مختلف می تواند در تجویز مؤثرتر و کم خطرتر وارفارین مؤثر باشد. علاوه بر این، طراحی مطالعه چند مرکزی در کشور به منظور بررسی پلی مورفیسم مسیر CYP2C9 هم زمان با VKORC1 و سایر پلی مورفیسم هایی که اخیراً مطرح شده اند و نیز ارزیابی نقش تداخلات دارویی در بیمارانی که داروهای مشخصی را همراه با وارفارین مصرف می کنند در مطالعات آتی پیشنهاد می شود. به عبارتی، به جای حذف چنین بیمارانی، می توان نقش تداخلات دارویی را به عنوان یک Covariate در مدل های رگرسیونی مورد بررسی قرار داد و در مجموع با در نظر گرفتن اطلاعات دموگرافیکی بیماران، پلی مورفیسم های ژنتیکی (CYP2C9، VKORC1 و ...)، سایر داروهای همراه، دوز مورد نیاز برای دستیابی به INR مشخص و دقیق را پیش بینی کرد.

## سپاسگزاری

تحقیق حاضر حاصل پایان نامه دوره دکتری عمومی داروسازی سرکار خانم فهیمه فرهادی و طرح مصوب معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی- درمانی مازندران بوده، نویسندگان مقاله مراتب قدردانی و سپاس خود را از معاونت مذکور اعلام می دارند. از جناب آقای دکتر بهرام کاظمی و سرکار خانم دکتر فانک فهیمی از اعضاء هیات علمی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران نیز به جهت همفکری در انجام این پژوهش قدردانی می شود.

## References

- Whitlon DS, Sadowski JA, Suttie JW. Mechanism of coumarin action: significance of vitamin k epoxide reductase inhibition. *Biochem* 1978; 17(8): 1371-1377.
- Hirsh J, Fuster V, Ansell J, Halperin JL. American Heart Association/American College of Cardiology Foundation guide to warfarin therapy. *J Am Coll Cardiol* 2003; 41(9): 1633-1652.
- Li T, Chang CY, Jin DY, Lin PJ, Khvorova A, Stafford DW. Identification of the gene for vitamin k epoxide reductase. *Nature* 2004; 427: 541-544
- KodaKimble MA, Young LY, Kradjan WA, Guglielmo BJ, Alldredge BK, Corelli RL, et al. *Applied Therapeutics: The clinical use of drugs*. 9<sup>th</sup> ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins, 2009
- Oldenburg J, Watzka M, Rost S, Müller CR. VKORC1: molecular target of coumarins. *J Thromb Haemost* 2007; 5: 1-6.
- D'Andrea G, D'Ambrosio RL, Di Perna P, Chetta M, Santacroce R, Brancaccio V, et al. A polymorphism in VKORC1 gene is associated with an inter-individual variability in the dose-anticoagulant effect of warfarin. *Blood* 2005; 105(2): 645-649.
- Villagra D, Duconge J, Windemuth A, Cadilla CL, Kocherla M, Gorowski K, et al. CYP2C9 and VKORC1 genotypes in Puerto Ricans: A case for admixture matching in clinical pharmacogenetic studies. *Clin Chim Acta* 2010; 411: 1306-1311.
- Namazi S, Azarpira N, Hendijani F, Khorshid MB, Vessal G, Mehdipour AR. The impact of genetic polymorphisms and patient characteristics on warfarin dose requirements: a cross-sectional study in Iran. *Clin Ther* 2010; 32(6):1050-1060
- Lund K, Gaffney D, Spooner R, Etherington AM, Tansey P, Tait RC. Polymorphisms in VKORC1 have more impact than CYP2C9 polymorphisms on early warfarin International Normalized Ratio control and bleeding rates. *Br J Haematol* 2012; 158(2): 256-261.
- Liang R, Li L, Li C, Gao Y, Liu W, Hu D, Sun Y. Impact of CYP2C9\*3, VKORC1-1639, CYP4F2rs2108622 genetic polymorphism and clinical factors on warfarin maintenance dose in Han-Chinese patients. *J Thromb Thrombolysis* 2012; 34(1): 120-125
- Sconce EA, Khan TI, Wynne HA, Avery P, Monkhouse L, King BP, et al. The impact of CYP2C9 and VKORC1 genetic polymorphism and patient characteristics upon warfarin dose requirements: proposal for a new dosing regimen. *Blood* 2005; 106(7):2329-2333.
- Ahangar N, Kazemi B, Jorjani M. Effects of gonadal steroid hormones on GIRK2 gene transcription in the rat central nervous system. *Neurosci Lett* 2008; 431(3):201-205
- Shabaniyan K. Evaluation of warfarin pharmacokinetic parameters and its relation to INR in patients from Mazandaran province. PharmD Thesis 2010, 234, Faculty of Pharmacy, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran
- Kwon A, Jo SH, Im HJ, Jo YA, Park JY, Kang HJ, et al. Pharmacogenetic distribution of warfarin and its clinical significance in Korean patients during initial anticoagulation

- 
- therapy. *J Thromb Thrombolysis* 2011; 29(11): 431-438.
15. Tatarūnas V, Lesauskaitė V, Veikutienė A, Jakuška P, Benetis R. The influence of CYP2C9 and VKORC1 gene polymorphisms on optimal warfarin doses after heart valve replacement. *Medicina (Kaunas)* 2011; 47(1): 25-30
16. Gage BF. Pharmacogenetics based coumarin therapy. *Hematology Am Soc Hematol Educ Program* 2006:467-73
17. Scibona P, Redal MA, Garfi LG, Arbelbide J, Argibay PF, Belloso WH. Prevalence of CYP2C9 and VKORC1 alleles in the Argentine population and implications for prescribing dosages of anticoagulants. *Genet Mol Res* 2012; 11(1):70-76
18. Azarpira N, Namazi S, Hendijani F, Banan M, Darai M. Investigation of allele and genotype frequencies of CYP2C9, CYP2C19 and VKORC1 in Iran. *Pharmacol Rep* 2010; 62(4):740-746
19. Kosaki K, Yamagishi C, Sato R, Semejima H, Fujita H, Tamura K, et al. 1173C>T polymorphism in VKORC1 modulates the required warfarin dose. *Pediatr Cardiol* 2006; 27(6): 685-688.
20. Teh LK, Langmia IM, Fazleen Haslinda MH, Ngow HA, Roziyah MJ, et al. Clinical relevance of VKORC1 (G-1639A and C1173T) and CYP2C9 \*3 among patients on warfarin therapy *J Clin Pharm Ther* 2012; 37(2):232-236.
21. Limdi NA, Wadelius M, Cavallari L, Eriksson N, Crawford DC, Lee MT, et al. Warfarin pharmacogenetics: a single VKORC1 polymorphism is predictive of dose across 3 racial groups. *Blood* 2010; 115(18):3827-3834
22. Botton MR, Bandinelli E, Rohde LE, Amon LC, Hutz MH. Influence of genetic, biological and pharmacological factors on warfarin dose in a Southern Brazilian population of European ancestry. *Br J Clin Pharmacol* 2011;72(3):442-50
23. Tayyebikhosroshahi H, Sanaat Z, Farhoudi M, Keyani S, Khoshjoo F, Tayyebikhosroshahi M. Warfarin maintenance dose in Iranian patients: A cross sectional study in 5 cities of Iran. *Neurosciences (Riyadh)*. 2011; 16(2): 125-128
24. Pavani A, Naushad SM, Mishra RC, Malempati AR, Pinjala R, Kumar TR, et al. Retrospective evidence for clinical validity of expanded genetic model in warfarin dose optimization in a South Indian population. *Pharmacogenomics* 2012 ; 13(8):869-878
25. Baniyasi S, Beizae S, Kazemi B, Behzadnia N, Shafaghi B, Bandehpour M, et al. Novel VKORC1 mutations associated with warfarin sensitivity. *Cardiovasc Ther* 2011; 29(4): 1-5.