

## بررسی پلی مورفیسم ژن های MDR1، CYP3A5 و ارتباط آن با غلظت خونی سیکلوسپورین در مراحل اولیه بعد از پیوند کلیه در بیماران شیراز

نگار آذرپیرا<sup>۱</sup>، سید علی ملک حسینی<sup>۲</sup>، سعید بهزادی<sup>۳</sup>

### چکیده

**پیش زمینه و هدف:** سیکلوسپورین یک داروی سرکوب کننده سیستم ایمنی با محدوده درمانی بسیار باریک با تفاوت های فارماکوکینتیک زیاد در میان افراد است. این ماده سوبسترای سیتوکروم p-450 و گلیکوپروتئین p می باشد که توسط دو ژن CYP3A5 و MDR1 کد می شوند. برخی مناطق پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی (SNP) در این دو ژن با بیان کم پروتئین در بدن همراه است در این مطالعه با بررسی SNP مناطق خاصی از این دو ژن اثر آن بر تغییرات فارماکوکینتیک سیکلوسپورین مورد بررسی قرار می گیرد.

**مواد و روش کار:** تعیین ژنتیپ CYP3A5 و MDR به کمک روش واکنش زنجیره ای پلی مراز - هضم آنزیمی (PCR-RFLP) در ۸۸ بیمار پیوند کلیه که داروی سیکلوسپورین دریافت نموده اند انجام شد. سطح خونی دارو به روش رادیوایمونوآسی (RIA) اندازه گیری شد. نسبت دوز معادل بر اساس وزن بیماران (ng/ml/mg/kg/d) در روزهای ۱ و ۳ و یک هفته و ۱ ماه بعد از پیوند اندازه گیری شد. **نافته ها:** نوع جهش نیافته MDR cc (3435) در ۱۷ بیمار (۱۹%) نوع هتروزیگوت (CT) در ۴۵ بیمار (۵۱%) و نوع هموزیگوت (TT) در ۲۶ بیمار (۳۰%) مشخص شد. در روزهای اول بعد از پیوند ارتباط میان نسبت دوز / غلظت و پلی مورفیسم MDR دیده شد. (۳۳.۳+۱۵.۲۴) در گروه CT نسبت به ۴۴.۱+۲۸.۴ در گروه TT، P=0.016. این نسبت در هفته اول و ماه اول بعد از پیوند ملاحظه شد. در این مطالعه همه بیماران ژنتیپ 3/3 CYP3A5 را نشان می دهند، از این رو تفاوتی از نظر دوز را جهت این ژن خاص نمی توان در نظر گرفت.

**بحث و نتیجه نهایی:** پلی مورفیسم MDR1 (3435CC) با فارماکوکینتیک سیکلوسپورین در روزهای اول بعد از پیوند ارتباط دارد. بررسی فارماکوکینتیک جهت تعیین دوز اولیه دارو برای هر فرد و جلوگیری از عوارض جانبی حائز اهمیت می باشد. به نظر می رسد که با توجه به ژنتیپ CYP3A5 در جمعیت مورد مطالعه و این که بیماران ایرانی دوز کمتری از سیکلوسپورین را نسبت به سایر جمیعت ها مصرف می کنند شاید به علت عدم متابولیزم صحیح دارو در بدن زودتر دچار عوارض دارویی می شود. سیکلوسپورین داروی مهار کننده ایمنی است که به طور وسیعی بعد از پیوند کلیه مورد استفاده قرار می گیرد. این دارو سطح خونی بسیار کمی دارد و خصوصیات فارماکوکینتیک آن در میان افراد بسیار متغیر است (۲۱).

اطلاع از تفاوت های بین فردی فارماکوکینتیک این دارو جهت استفاده بالینی بهتر از آن حائز اهمیت است. در این مطالعه پلی مورفیسم ژنهای MDR و CYP3A5 که در جذب، توزیع و متابولیسم این دارو نقش دارند مورد بررسی قرار گرفته است. CYP3A5 یکی از ایزوآنزیم های CYP3A5 می باشد که به صورت هتروزن در جمیعت های مختلف بیان می شود و مسؤول قسمت عمده ای از این آنزیم در کبد و روده است. پلی مورفیسم نوکلئوتیدی (SNP) در ناحیه G>A 6896 با میزان تولید پروتئین و فعالیت آنزیمی آن ارتباط دارد (۳-۵) جهش A>G در ناحیه اینtron ۳ منجر به ایجاد پروتئین ناپاپدار و غیرفعال می شود که به آن اصطلاحاً CYP3A5\*3 و به نوع جهش نیافته آن CYP3A5\*1 گفته می شود (۷-۹). سیکلوسپورین همچنین سوبسترای گلیکوپروتئین P نیز می باشد. این پروتئین محصول ژن مقاوم دارویی (MDR1) می باشد (۸) این گلیکوپروتئین به صورت یک پمپ وابسته به انرژی مسؤول خروج مواد از داخل سلول به خارج سلول می باشد و در سطح سلول های اپتیلیوم روده، مجاری صفوایی، سد خونی مغزی و سلول های توبول ابتدای کلیه بیان می شود (۹). یکی از نواحی پلی مورفیسم نوکلئوتیدی (SNP) در این ژن (MDR) در ناحیه C به T در ناحیه ۳۴۳۵ به ۳۴۳۶ تغییر می کند که توارث آلل TT با سطح بسیار پایین این گلیکوپروتئین همراه است (۱۰-۱۱). در این مطالعه ارتباط بین ژنتیپ های مختلف CYP3A5 و MDR و ارتباط آنها با غلظت دارو در روزهای ۱ و ۳ و ۷ و ۳۰ بعد از پیوند کلیه مورد بررسی قرار گرفته است.

**کلمات کلیدی:** سیکلوسپورین - پیوند کلیه، MDR، CPY 3A5، پلی مورفیسم

ضمیمه مجله پزشکی ارومیه، سال نوزدهم، شماره دوم، ص ۲۸-۲۵، بهار ۱۳۸۷

آدرس مکاتبه: مرکز تحقیقات پیوند اعضاء، بیمارستان نمازی شیراز، دانشگاه علوم پزشکی شیراز (نویسنده مسئول) ۰۷۱۱-۶۲۷۶۲۱۱

E-mail: negarazapira@yahoo.com

<sup>۱</sup> استادیار پاتولوژی مرکز تحقیقات پیوند اعضاء بیمارستان نمازی شیراز، دانشگاه علوم پزشکی شیراز (نویسنده مسئول)

<sup>۲</sup> استاد جراحی بخش پیوند اعضاء بیمارستان نمازی شیراز

<sup>۳</sup> دانشیار داخلي بیماریهای کلیوی بخش پیوند اعضاء بیمارستان نمازی شیراز

## مواد و روش کار

۸۸ بیمار پیوند کلیه (۵۶ مرد و ۳۲ زن) که در بیمارستان نمازی شیراز، بخش پیوند اعضاء، تحت عمل جراحی پیوند کلیه قرار گرفته بودند، انتخاب شدند. میانگین سنی این بیماران ( $۱۸\pm ۱۸$ ) ۳۶ سال می باشد میانگین وزن بدن این بیماران  $۵۷\pm ۱۴$  کیلوگرم می باشد.

تمامی بیماران درمان ترکیبی سیکلوسپورین و استروئید به همراه داروی سومی مانند آزاتیوپرین یا مایکو فنولات دریافت کرده اند. دوز شروع سیکلوسپورین ۳-۵ میلی گرم/کیلوگرم / روز می باشد و میزان آن بر اساس سطح خونی سیکلوسپورین (به صورت C0) تعییر خواهد کرد. وزن بیمار - دوز سیکلوسپورین و سطح خونی دارو در روزهای ۱، ۳، یک هفته و ۱ ماه بعد از پیوند به صورت مرتبا اندازه گیری شد. دوز سیکلوسپورین (mg/kg/d) و سطح معادل شده دوز (ng/mL/mg/Kg/d) جهت هر روز محاسبه شد بیماران دارویی که تداخل با سیکلوسپورین را داشته باشد دریافت نکرده بودند.

رد پیوند از نظر بالینی ثبت و تعدادی از آنها توسط بیوپسی و به کمک روش Banff اثبات شد (۱).

این مطالعه توسط کمیته اخلاق پزشکی دانشگاه علوم پزشکی شیراز مورد بررسی قرار گرفته و از کلیه بیماران رضایت نامه اخلاقی جهت شرکت در مطالعه اخذ شده است.

اندازه گیری سطح سیکلوسپورین بر روی خون کامل محتوى ضد انعقاد EDTA راس ساعت ۸ صبح قبل از مصرف دوز صبحگاهی دارو انجام شد. اندازه گیری به روش رادیوایمونواسی (RIA) و به کمک کیت از کمپانی Dias Orin آمریکا انجام گرفته است.

DNA بیماران به کمک کیت تجاری از شرکت سیناژن استخراج و در  $200\text{c}$ - نگهداری شد. جهت ژنتیک کردن از روش واکنش زنجیره ای پلی مراز - هضم آنزیمی (PCR-RFLP) استفاده گردید. طراحی پرایمرهای و برنامه PCR ژن MDR براساس روش yaw Ame و همکاران (۱۲، ۱۳) و جهت ژن CYP3A5 از روش Tsuchiya و همکاران (۱۴) انجام شد. محصولات شکسته شده توسط آنزیم روی ژل آگاروز ۲.5% ران شده و بعد از رنگ آمیزی با اتیدیوم بروماید نتایج ثبت شدند.

## نتایج

خصوصیات دموگرافیک بیماران مورد مطالعه در جدول شماره ۱ نشان داده شده است. هیچ ارتباط معنی داری بین وزن و سن دیده نشد. در میان ۸۸ بیمار پیوند کلیه، ژنتیک ژئش نیافته MDR-1 به صورت (3435cc) در ۱۷ بیمار (۱۹٪)، ژنتیک هتروزیگوت (3435CT) در ۴۵ بیمار (۵۱٪) و ژنتیک هموزیگوت ژئش نیافته (3435TT) در ۲۶ بیمار (۳۰٪) ملاحظه شد. (جدول شماره ۲) در روزهای اول بعد از پیوند (روز ۱-۳) بیماران دوز مشابه سیکلوسپورین را دریافت کرده اند و میانگین دوز معادل شده بر اساس وزن بیماران در میان سه گروه تفاوت معنی داری را نشان نمی دهد. ارتباط میان غلظت / دوز و SNP در آگزون ۲۶ در بین دو گروه ملاحظه شده است.

[ $33.3\pm 15.24$  in CT V6  $44.1\pm 28.4$  ( $\mu\text{g}.\text{mg}/\text{L}/\text{kg}$ ) in TT P=0.19]

این نسبت به صورت معنی داری در بیمارانی که هموزیگوت برای جهش باشد (3435TT) بالاتر می باشد. (جدول شماره ۲)

در این سه گروه میزان دوز سیکلوسپورین در روز ۷ افزایش می یابد تا سطح درمانی سیکلوسپورین (Co) در حد  $180\mu\text{g}/\text{L}$  باقی ماند. بعد از یک هفته این سطح خونی تامین شده و تفاوتی در دوز بیماران سه گروه دیده نمی شود. یک ماه بعد از پیوند نیز دوز سیکلوسپورین و نسبت غلظت / دوز دارو تغییر قابل توجهی را در سه گروه نشان نمی دهد.

جهت بررسی رد حاد پیوند در این بیماران نمونه برداری از کلیه به عمل آمده است که در ۲ بیمار با ژنتیک ژئش نیافته و در ۲ بیمار با ژنتیک TT به اثبات رسیده است که از نظر آماری معنی دار نمی باشد. کلیه بیماران مورد مطالعه ژنتیک CYP3A5 را نشان می دهند که جهت اطمینان در نتایج حاصل تعدادی نمونه تعیین ژنتیک گردیده اند.

Table 1: Characteristic of renal –transplant Recipients Population According to MDR1 3435 genotype

MDR1 3435 genotype	CC	TT	CT
n (%) )	17( 19.3 )	26 ( 29.5 )	45 ( 51.1 )
Mean age ( years $\pm$ SD )	$30.94 \pm 9.3$	$35.27 \pm 12.07$	$40.13 \pm 4.23$
Sex ( F/M )	10 / 7	9 / 17	13 / 32
Mean weight ( Kg $\pm$ SD )	$58.59 \pm 14.41$	$57.31 \pm 14.06$	$56.51 \pm 13.03$

Table2: Comparison of Cyclosporine Level and Their MDR1 3435 Genotypes in 88 Renal Transplant Recipients

	MDR1 3435 CC	MDR1 3435 TT	MDR1 3435 CT
CsA 24 h dose/body weight(mg/kg)			
Day 1-3	4.25 + 1.3	4.46 + 1.2	4.55 + 0.91
Day 7	5.09 + 1.1	5.15 + 1.16	4.66 + 1.11
Day 30	5.03 + 1.4	5.19 + 1.3	4.5 + 1.19
Mean CsA C2 level ( $\mu\text{g/L}$ )			
Day 1-3	111.24 + 59.4	172.15 + 97.7	149.58 + 70
Day 1-3	156.35 + 46.8	190.15 + 71.28	189.89 + 78.1
Day 1-3	173.6 + 55.9	215.85 + 92.6	203.09 + 85.5
C0 level /24 h dose / body weight ( $\mu\text{g} \times \text{mg/L/kg}$ )			
Day 1-3	26.57 + 12.62	44.14 + 28.48	33.30 + 15.24
Day 1-3	33.07 + 15.88	39.13 + 18.80	33.30 + 15.24
Day 1-3	32.66 + 10.69	45.23 + 24.20	44.53 + 23.40

در مجموع به نظر می رسد که پلی مورفیسم ژن MDR در روزهای اول بعد از پیوند اهمیت دارد. چون بیماران 3435TT در ابتدا دوز کمتری از دارو را جهت رسیدن به سطح خونی هدف نیاز دارند، از این رو جهت کاهش عوارض دارویی و نتیجه بهتر از درمان دارویی انجام ژنتوتیپ MDR جهت بیماران توصیه می شود.

در این مطالعه هیچ ارتباطی میان دوز سیکلوسپورین و پلی-مورفیسم cyP3A5 دیده نشد چون همه بیماران ژنتوتیپ cyP3AS3X/3X را داشتند، به نظر می رسد که یکی از عللی که بیماران ایرانی دوز کمتری از سیکلوسپورین را مصرف می کنند و حتی با دوزهای پایین هم دچار علایم مسمومیت دارویی می شوند تا حدی مربوط به نحوه وراثت CYP3A باشد چون انواع جهش یافته قادر به متابولیسم صحیح دارو نمی باشند.

## بحث و نتیجه گیری

سیکلوسپورین، سوبسترانی گلیکوپروتئین P می باشد که به صورت گستردۀ ای جهت پیشگیری از رد پیوند در بیماران پیوند کلیه مورد استفاده قرار می گیرد. این دارو تفاوت های بین فردی گستردۀ ای را از نظر فارماکوکنیتیک نشان می دهد.

شیوع سه ژنتوتیپ (26 TT, %45 CT, %19CC) در این مطالعه با مشابه آن در جمعیت سفید پوست متفاوت است (15, 14) (%18 TT, %48 CT, %34CC) در این مطالعه نشان داده شده که در ماه اول، میزان دوز مورد نیاز دارو جهت تامین سطح خونی  $800\mu\text{g/L}$  در سه گروه تفاوت معنی داری ندارد سطح خونی هدف در روز هفتم بعد از پیوند حاصل می شود که بعد از آن تا فاصله روز ۳۰ هیچ تغییری در دوز دارو دیده نمی شود.

مطالعه ما نشان داد که نسبت غلظت به دوز دارو در روزهای ۱-۳ بعد از پیوند بیمارانی که هموزیگوت ژن MDR هستند بالاتر است.

## References:

- Anglicheau D, Thervet E, Etienne I, Hurault De Ligny B, Le Meur Y, Touchard G, et al. CYP3A5 and MDR1 genetic polymorphisms and cyclosporine pharmacokinetics after renal transplantation. Clin Pharmacol Ther 2004; 75: 422-33.
- Zhao Y, Song M, Guan D, Bi S, Meng J, Li Q, et al. Genetic polymorphisms of CYP3A5 genes and concentration of the cyclosporine and tacrolimus. Transplant Proc 2005; 37: 178-81.
- Saeki T, Ueda K, Tanigawara Y, Hori R, Komano T. Human P-glycoprotein transports cyclosporin A and FK506. J Biol Chem 1993; 268: 6077-80.
- Kuehl P, Zhang J, Lin Y, Lin Y, Lamba J, Assem M, et al. Sequence diversity in CYP3A promoters and characterization of the genetic basis of polymorphic CYP3A5 expression. Nat Genet 2001; 27: 383-91.
- Hustert E, Haberl M, Burk O, Wolbold R, He YQ, Klein K, et al. The genetic determinants of the CYP3A5 polymorphism. Pharmacogenetics 2001; 11: 773-9.

6. Kronbach T, Fischer V, Meyer UA. Cyclosporine metabolism in human liver: identification of a cytochrome P-450III gene family as the major cyclosporine-metabolizing enzyme explains interactions of cyclosporine with other drugs. *Clin Pharmacol Ther* 1988; 43: 630–5.
7. Thiebaut F, Tsuruo T, Hamada H, Guttesman MM, Pastan I, Willingham MC, et al. Cellular localization of the multidrug-resistance gene product P-glycoprotein in normal human tissues. *Proc Natl Acad Sci USA* 1987; 84: 7735–8.
8. Ambudkar SV, Dey S, Hrycyna CA, Ramachandra M, Pastal I, Gottesman MM, et al. Biochemical, cellular, and pharmacological aspects of the multidrug transporter. *Annu Rev Pharmacol Toxicol* 1999; 39: 361–98.
9. Hoffmeyer S, Burk O, Von Richter O, Arnold HP, Brockmoller J, Joham A, et al. Functional polymorphisms of the human multidrug-resistance gene: multiple sequence variations and correlation of one allele with P-glycoprotein expression and activity in vivo. *Proc Natl Acad Sci USA* 2000; 97: 3473- 8.
10. Seron D, Moreso F, Bover J, Condam E, Gil-Vernet S, Canas C, et al. Early protocol renal allograft biopsies and graft outcome. *J Kidney Int* 1997; 51:310-6.
11. Ameyaw MM, Regateiro F, Li T, Liu X, Tariq M, Mobarek A, et al: MDR1 pharmacogenetics: frequency of the C3435T mutation is significantly influenced by ethnicity. *Pharmacogen J* 2001; 11:217-221.
12. Tsuchiya N, Satoh S, Tada H, Li Z, Ohyama C, Sato K, et al. Influence of CYP3A5 and MDR1 polymorphisms on the pharmacokinetics of tacrolimus in renal transplant recipients. *Transplant J* 2004; 78: 1182-87
13. Bernal ML, Sinues B, Fanlo A, Mayayo E. Frequency distribution of C3435T mutation in exon 26 of the MDR1 gene in a Spanish population. *Ther Drug Monit* 2003; 25: 107-11.