

پیوستگی بین چند شکلی ژن CD4 با دیابت نوع یک در جمعیت ایرانی

مهدی زمانی^{*}، محمد امین طباطبایی‌فر^۱، آرزو صوابی اصفهانی^۱، فریدون مصطفوی^۱، آریاستوده^۱، باقر لاریجانی^۲

چکیده

مقدمه: دیابت نوع یک (T1DM)، یک بیماری خودایمنی است که در آن با واسطه سلول‌های T، سلول‌های بتای لوزالمعده بصورت گزینشی تخریب می‌شوند. نیمی از خطر ایجاد T1DM به سیله منطقه ژنی HLA موجود می‌آید. همچنین، نیمی از خطر بیماری T1DM توسط دیگر ژن‌های غیر از HLA و احتمالاً آنهایی که در کمپلکس میانکنش با آنتی ژن دخیل می‌باشند، ایجاد شود. محصول ژن CD4 (یکی از مهمترین گیرنده‌های سطح سلول T که نقش کلیدی در ارائه آنتی ژن دارد) می‌تواند عاملی از این دست می‌باشد.

روش‌ها: ما در این مطالعه با بهره گیری از رویکرد ژن کاندید، ارتباط احتمالی چندشکلی ژن CD4 با T1DM در جمعیت ایرانی بررسی نموده ایم. چندشکلی ناشی از تکرار پنج نوکلوتیدی غنی از بازهای پیریمیدینی که در پروموتور ژن مربوطه واقع شده است، مورد مطالعه قرار گرفت. تعداد ۹۲ بیمار T1DM و ۱۰۸ فرد شاهد سالم با استفاده از شیوه PCR بررسی شدند.

یافته‌ها: تجزیه و تحلیل نتایج بدست آمده، ارتباط حمایتی آلل CD4*A3 در مقابل بیماری T1DM RR=۰/۱۵۹، PC=۰/۰۲۵؛ آلل CD4*A5 برای بیماری T1DM RR=۷/۳۹۷، PC=۰/۰۱۰؛ آلل CD4*A3 و مستعد کنندگی آلل CD4*A5 را نشان داد. CI: ۰/۰۳۶-۰/۰۷۰٪ و ۰/۰۳۶-۰/۰۹۵٪

نتیجه‌گیری: این نتایج حاکی از آن است که چند شکلی‌های خاص ژن CD4 دارای پیوستگی مثبت و منفی با بیماری T1DM در جمعیت ایران می‌باشد.

واژگان کلیدی: دیابت نوع یک، چند شکلی، ژن CD4، بیماری خود ایمن، ایران

۱- گروه ژنتیک پزشکی، مرکز طبی کودکان، دانشگاه علوم پزشکی تهران
۲- مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی تهران

*نشانی: تهران، انتهای بلوار کشاورز، خیابان دکتر قریب، مرکز طبی کودکان، بخش ژنتیک پزشکی؛ تلفن: ۰۲۱-۰۵۵۵۳-۰۶۹۰؛ پست الکترونیک: mzamani@exicte.com

مقدمه

مطالعات اولیه ژنومی بر روی انسان با DNA های نشانگر، ارتباط لوکوس های موجود بر روی ۱۲p ۱۲ را با T1DM مشخص نساخته بودند [۱۶، ۱۷] اما در مطالعه مورد-شاهدی که ما در جمعیت اروپایی (بلژیکی) انجام دادیم، نشان داد که چند شکلی ژن CD4 ناشی از تکرارهای پتناکلوئوتیدی با دیابت نوع یک ارتباط دارد و فراوانی ژنتیپ CD4*A4/A4*CD4 در مقایسه با افراد شاهد بطور معنی داری افزایش یافته بود و چنین نتیجه گیری شد که احتمالاً ژن CD4 و یا ژن پیوسته به آن در ایجاد مطالعه دیگری در جمعیت دانمارکی تأیید گردید [۱۹]. از طرف دیگر در سال های اخیر، مطالعه مدل های حیوانات جونده و همچنین انسان برای بیماری های پیچیده خودایمنی حاکی از آن است که منطقه دربردارنده ژن CD4 با T1DM مرتبط است [۲۰].

بدین ترتیب شواهد متعددی، ژن CD4 را به عنوان ژن کاندید برای ایجاد T1DM مطرح می کنند. هدف از این مطالعه بررسی ارتباط ژن CD4 با T1DM در جمعیت ایرانی است که بر این اساس چند شکلی پتناکلوئوتیدی CD4 در جمعیت بیماران T1DM و جمعیت کترل سالم تجزیه و تحلیل شد. نتایج در جمعیت کشورمان نیز پیوستگی چند شکلی CD4 را با T1DM نشان داد که این آلل های پیوسته به T1DM با جمعیت اروپایی متفاوت بود.

روش ها

(الف) افراد مورد مطالعه

۹۲ بیمار T1DM وارد مطالعه شدند. همه بیماران غیرخوشایوند و ایرانی بودند که از نقاط مختلف کشور به بیمارستان مرکز طبی کودکان دانشگاه علوم پزشکی تهران و بیمارستان حضرت علی اصغر دانشگاه علوم پزشکی ایران ارجاع داده شده بودند. پس از کسب رضایت آگاهانه، نمونه برداری صورت گرفت. گروه شاهد شامل ۱۰۸ فرد سالم بدون سابقه بیماری خود ایمنی و از افرادی با سن بالای ۳۵ سال بود تا احتمال ابتلا به T1DM را نداشته

دیابت نوع ۱ (T1DM) یک بیماری با توارث چند عاملی بوده که از تخریب سلول های بتای لوزالمعده به واسطه سلول های T در افراد مستعد از لحاظ ژنتیکی ناشی می شود [۱، ۲]. منطقه ژنی کمپلکس اصلی سازگاری نسخی انسان (MHC) مسؤول ایجاد حدود ۵٪ خطر ژنتیکی در این بیماری می باشد [۴، ۳]. مطالعات ارتباط چند شکلی های HLA کلاس II و T1DM اثبات کرده اند که آلل های خاصی از آن مثل DRB1*0401 و DQB1*0302 و DRB1* lys71⁺ رابطه خیلی قوی با T1DM دارند [۷، ۵]. مشارکت ژن های غیر HLA در ایجاد بیماری HLA نیز گزارش شده است [۶]. این گونه های ژنی غیر HLA که در ایجاد T1DM نقش دارند را می توان از طریق مطالعه ژن های کاندید شناسایی کرد [۸].

سلول های T دارای گیرنده CD4⁺، نقش مهمی در بیماری زایی دیابت نوع یک ایفا می کنند [۹]؛ بنابراین چند شکلی های ژنی که در فرایند پاسخ ایمنی سلول T CD4⁺ به آنتی ژن ارائه شده تغییر ایجاد می کنند، ممکن است بر استعداد ابتلا به T1DM تأثیر بگذارند. پروتین CD4 (بنام p55) به مولکول های HLA کلاس II واقع بر روی سلول های ارائه دهنده آنتی ژن و نیز با گیرنده سلول TCR (TCR) متصل می شود و پاسخ گیرنده لنفوسيت T (TCR) را به آنتی ژن ارائه شده تشديد می کند. مولکول CD4 دامنه^۱ دوم مولکول HLA کلاس II را شناسایی کرده و به آن متصل می شود. اگر به دلایلی این شناسایی صورت نگیرد، پاسخ لنفوسيت T به آنتی ژن صورت نمی گیرد [۱۱، ۱۰]. پروتین CD4 می تواند همچنین از طریق آنزیم تیروزین پروتین کیناز P56^{lck} پاسخ به آنتی ژن را تشديد نماید [۱۲]. در انسان ژن گیرنده CD4 بر روی بازوی کوتاه کروموزوم ۱۲ (۱۲p۱۲) قرار گرفته و در موش بر روی کروموزوم ۶ واقع است [۱۳، ۱۴]. در موش آزمایشگاهی NOD در نزدیکی لوکوس Idd6 قرار گرفته است [۱۵]. این داده ها نه تنها اهمیت مولکول CD4 را در پاسخ ایمنی نشان می دهند، بلکه آن را کاندید مناسب در ایجاد بیماری T1DM می نمایند.

^۱ Domain

ج) تجزیه و تحلیل آماری

تست Fisher's exact برای محاسبه معنی دار بودن تفاوت ها در فراوانی آللی یا ژنتیپی در دو گروه مورد مطالعه به کار گرفته شد (گروه T1DM و گروه شاهد) [۲۳]. ارزش های P با استفاده از روش Bonferroni تصحیح گردید [۲۵، ۲۶]. خطر نسبی (RR) با روش Woof و با فرمول زیر محاسبه گردید:

تعداد بیماران دارای آلل خاص / تعداد بیماران بدون این آلل / تعداد افراد شاهد دارای آلل مربوطه / تعداد افراد شاهد بدون آلل مربوطه [۲۶]. خطر نسبی تنها برای آلل ها یا ژنتیپ های دارای ارزش P کمتر از ۰/۰۵ محسوبه گردید.

یافته ها

الف) توزیع آلل های ژن CD4

آلل های A₉, A₈, A₇, A₆, A₅, A₄, A₃, A₂ [۲۱] در این دو گروه مشاهده شدند (جدول ۱). با آزمون اختلاف معنی داری بین دو گروه بررسی شد (جدول ۱). آزمون Fisher's exact اختلاف معنی داری را بین دو گروه از نظر آلل CD4*A3 مشخص ساخت ($P=0/005$) و پس از تصحیح Bonferroni ارزش تصحیح شده P بدست آمد ($P_c=0/025$) که نشانگر ارتباط منفی این آلل با بیماری دیابت است و حاکی از اثر «حمایت کنندگی» آن در برابر دیابت می باشد ($P_c=0/036$ -۰/۷۰۷؛ ۰/۹۵ CI: ۰/۱۵۹). همچنین آلل CD4*A5 از لحاظ آماری بطور معنی داری در جمعیت بیماران نسبت به گروه شاهد افزایش یافته بود (P_c=۰/۱۰) که به عنوان آلل مستعد کننده مطرح می شود و بدین معنی است که شناس ابتلا به T1DM در افراد حامل آلل CD4*A5 نسبت به افرادی که این آلل را ندارند بیش از ۷ برابر می باشد (CI: ۰/۹۵-۰/۳۳؛ ۰/۴۱۴) (RR=۷/۳۷۹).

ب) توزیع ژنتیپ های ژن CD4

در مجموع ۱۷ ژنتیپ در دو جمعیت بیمار و شاهد یافت شد که از آن میان ۱۳ ژنتیپ به جمعیت بیمار و ۱۴ ژنتیپ به جمعیت سالم تعلق داشت (جدول ۲). با وجود

باشند. هر دو گروه از نظر پراکندگی جمعیتی در کشور قابل مقایسه و تطبیق بودند.

ب) تعیین نوع آلل های چند شکلی

پتانوکلئوتیدی

DNA ژنومی از لنفوسيت های خون محیطی با روش لیز سلولی استخراج گردید [۲۱]. پرایمرهای زیر برای تکثیر قطعه حاوی تکرارهای پتانوکلئوتیدی CTTTT انتخاب گردید که در پروموتر ژن CD4 قرار دارد [۲۲، ۱۸]:



برای انجام واکنش PCR، مقدار ۰/۰۵ ng DNA ژنومی و ۰/۱۰ pmol از هر پرایمر در حجم نهایی ۰/۰۵ μl که محتوى ۱۶/۶ mM MgCl₂ ۱/۲۵ mM (NH4)₂ SO₄ ۶/۷ μM، (pH=۸/۸) Tris-Hcl ۶/۷ mM، EDTA ۰/۱۷۰ μg/ml آلبومین سرم گاو (BSA)، ۰/۱۲۵U Taq (Roche Applied Science) dNTP (Roche Applied Science) و دی اتیل پلی مراز (DMSO) ۰/۲٪ بود، به کار رفت.

فرایند PCR در دستگاه ترمال سایکلر (Applied Biosystem 2720) انجام شد. شرایط PCR به صورت زیر بود: در مرحله اول ۱ دقیقه در ۹۴ °C؛ سپس برای ۳۲ چرخه در شرایط زیر قرار گرفت: ۱ دقیقه در ۹۴ °C، ۱ دقیقه در ۵۶ °C و ۱ دقیقه در ۷۲ °C. آلل ها توسط الکتروفورز محصولات PCR بر روی ژل پلی آکریلامید شدند و ژنتیپ آن ها بر حسب طول قطعه مشخص گردید [۱۸] (شکل ۱).

تکرار پذیری^۱ شیوه تعیین آلل های CD4 بدین صورت کنترل شده ژنتیپ ۲۰ نمونه دو بار در دو آزمایش مستقل تعیین شد و نتایج یکسان بدست آمد. از نشانگر مولکولی شماره ۹ (Roche Applied Science) برای تعیین ژنتیپ های مربوطه استفاده گردید.

^۱ Reproducibility

جدول ۱ - توزیع آلل‌های ژن CD4 در ۹۲ بیمار T1DM و ۱۰۸ فرد شاهد سالم.

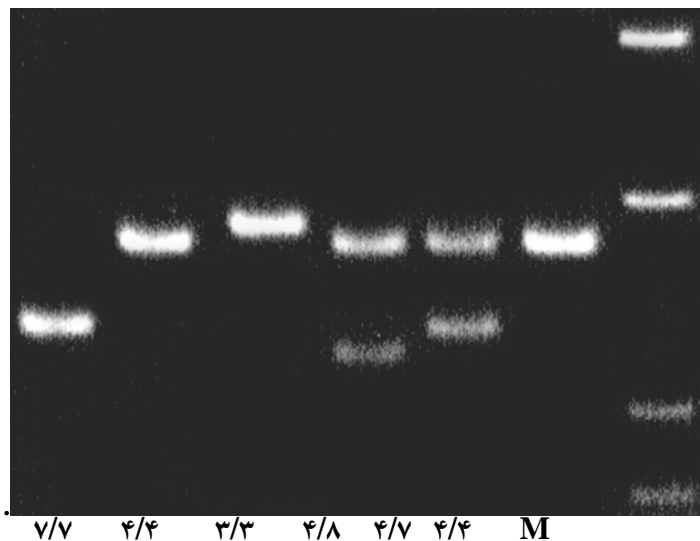
RR	Pc	P	شاهد		بیماران		آلل‌ها
			n=۲۱۶	فراوانی	تعداد	فراوانی	
۰/۱۵۹	۰/۰۲۵	۰/۰۰۵	۰/۰۵۶۰	۰/۰۰۹	۲	۰/۰۰۵	A2
			۰/۰۰۶۵	۱۴	۰/۰۱۱	۲	A3
۷/۴۶۵	۰/۰۱۰	۰/۰۰۲	۰/۰۸۳۶	۰/۲۹۶	۶۴	۰/۰۳۷	A4
			۰/۰۰۹	۲	۰/۰۶۵	۱۲	A5
۰/۰۰۵	۰/۰۱۹	۰/۰۴۴	۰/۰۰۵	۱		۰	A6
			۰/۱۷۶	۲۸	۰/۱۹۰	۳۵	A7
			۰/۰۴۳۱	۹۳	۰/۰۳۹۱	۷۲	A8
			۰/۰۰۹	۲		۰	A9

ارزش P تنها برای آن دسته از آلل‌هایی محاسبه شده اند که مجموع موارد مشاهده شده در گروه بیمار و شاهد بیش از ۱۰ مورد بوده است. n نشانگر تعداد کروموزم‌ها، P نشانگر ارزش‌های P محاسبه شده و Pc ارزش‌های P تصحیح شده (ارزش P محاسبه شده × تعداد آلل‌ها) می‌باشند.

جدول ۲- توزیع ژنوتیپ‌های ژن CD4 در ۹۲ بیمار T1DM و ۱۰۸ فرد شاهد سالم

Pc	P	شاهد		بیماران		ژنوتیپ‌ها
		N=۱۰۸	فراوانی	تعداد	فراوانی	
۰/۷۹۰	۰/۰۰۹	۱	۰/۰۱۱	۱		A2/A7
۰/۵۴۰	۰/۰۰۹	۱	۰/۰۰۰		۰	A2/A8
۰/۰۸۹	۰/۰۰۶	۶	۰/۰۱۱	۱		A3/A4
۰/۵۴۰	۰/۰۰۹	۱	۰/۰۰۰		۰	A3/A7
۰/۰۵۳	۰/۰۰۵	۷	۰/۰۱۱	۱		A3/A8
۰/۳۲۹	۰/۰۰۳	۱۰	۰/۰۶۵	۶		A4/A4
۰/۰۹۶	۰/۰۰۰	۰	۰/۰۳۳	۳		A4/A5
۰/۵۴۰	۰/۰۰۹	۱	۰/۰۰۰		۰	A4/A6
۰/۷۳۱	۰/۰۰۳	۱۰	۰/۱۰۹	۱۰		A4/A7
۰/۱۱۵	۰/۰۲۳	۲۷	۰/۳۹۱	۳۶		A4/A8
	۰/۲۱۰	۰/۰۰۰	۰/۰۲۲	۲		A5/A5
۰/۸۶۲	۰/۰۱۹	۲	۰/۰۳۳	۳		A5/A8
۰/۲۱۰	۰/۰۰۰	۰	۰/۰۲۲	۲		A5/A7
۰/۷۲۴	۰/۰۰۳۷	۴	۰/۰۴۳	۴		A7/A7
۰/۴۶۷	۰/۱۶۷	۱۸	۰/۱۵۲	۱۴		A7/A8
۰/۱۱۲	۰/۱۶۷	۱۸	۰/۰۹۸	۹		A8/A8
۰/۲۹۰	/۰۱۹	۲	۰/۰۰۰	۰		A8/A9

ارزش P تنها برای آن دسته از آلل‌هایی محاسبه شده اند که مجموع موارد مشاهده شده در گروه بیمار و شاهد بیش از ۱۰ مورد بوده است. n نشانگر تعداد کل افراد در هر گروه، P نشانگر ارزش‌های P محاسبه شده و Pc ارزش‌های P تصحیح شده (ارزش P محاسبه شده × تعداد آلل‌ها) می‌باشند.



شکل ۱- آنالیز مولکولی چندشکلی طولی شامل تکرارهای پنتانوکلئیدی (ctttt) ژن CD4 بر روی ژل پلی آکریلامید ۸٪. ژنوتیپ افراد در زیر شکل آورده شده است. M نشان دهنده نشانگر مولکولی شماره ۹ (Roche Applied Science) می باشد.

جدول ۳- میررسی مقایسه‌ای توزیع آللها در دو جمعیت ایرانی و اروپایی (بلژیکی)

P_c	P	جمعیت ایرانی (جمعیت بلژیک)		آللها	
		فراوانی $n = 424$	تعداد فراوانی	تعداد فراوانی $n = 216$	آللها
۰/۱۸۴	۰/۰۴۶	۰/۰۰۰	۰	۰/۰۰۹	A2
		۰/۰۳۵	۱۵	۰/۰۶۵	A3
		۰/۲۳۷	۹۸	۰/۲۹۶	A4
		۰/۰۰۰	۰	۰/۰۰۹	A5
		۰/۰۰۰	۰	۰/۰۰۰	A6
		۰/۳۷۳	۱۵۸	۰/۱۷۶	A7
		۰/۳۶۰	۱۵۳	۰/۴۳۱	A8
		۰/۰۰۰	۰	۰/۰۰۹	A9

N نشانگر تعداد کروموزوم‌ها، p نشانگر ارزش‌های p محاسبه شده و p ارزش‌های p تصحیح شده (ارزش p محاسبه شده \times تعداد آللها) می باشد. تنها ارزش p معنی دار نشان داده شده است که پس از محاسبه P_c برای تعداد آلل‌هایی که در دو جمعیت مجموعاً ۱۰ و بیشتر می باشند، تفاوت معنی داری بین دو جمعیت ملاحظه نشد.

فراوانی آللها در جمعیت شاهد ایرانی با فراوانی مربوط به جمعیت اروپایی که قبلاً "مطالعه کرده بودیم [۱۸]" مقایسه گردید (جدول ۳). نتایج نشان داد که تفاوت معنی داری از لحاظ توزیع آللی بین دو جمعیت وجود ندارد ولی تفاوت عمدۀ مربوط به وجود تنوع آلل است که در جمعیت ایرانی نسبت به اروپایی مشاهده شد (جدول ۳).

آن که ژنوتیپ A4/A8، ارزش p معنی داری را دارا بود ($P=0.23$)، پس از تصحیح Bonferroni معنی دار نبود.

ج) مقایسه توزیع آللها در جمعیت ایرانی و اروپایی

بحث

مستعدساز) می‌یابند؛ این مفهوم با واکنش خود اینمی‌این بیماری مطابق است و اصولاً "تراکم و ترکیب مولکولی TCR کمپلکس HLA کلاس II - پیتید" که در دسترس قرار می‌گیرد، در میانکش با سلول‌های T و گزینش آنها مهم بوده و منطقی است که این دامنه‌ها و نیز مولکول‌های مرتبط مثل CD₄، مورد بررسی قرار گیرند.

نتایج ما، مطالعه پیوستگی و ارتباط بین لوکوس CD₄ و T1DM در جمعیت دانمارک و مطالعه ارتباط آن در جمعیت بلژیک را تأیید می‌نماید [۱۰،۹]؛ اما فرقی که وجود دارد این است که برطبق مطالعات، در جمعیت اروپایی آلل A4 CD_{4*} به عنوان عامل خطر برای T1DM در نظر گرفته شده است و این در حالی است که نتایج ما در جمعیت ایران اختلاف معنی داری را در سطح CD_{4*} A4 نشان نمی‌دهد و بجای آن آلل A5 CD_{4*} را به عنوان آلل مستعد کننده نشان می‌دهد. به علاوه، آلل A3 به عنوان آلل مقاومت شناسایی شد.

همان‌گونه که قبلًا ذکر شد این تغییر برهمکنش می‌تواند ناشی از خود چندشکلی پتانوکلنوتیدی بررسی شده باشد؛ تکرار مربوطه (CTTTT) جزو توالی‌های پلی پیریمیدینی است و پیشنهاد شده که تکرارهای پلی پیریمیدینی در برخی فرایندهای تنظیمی و جذب عوامل رونویسی خاص دخالت دارند. همچنین ساختارهای ویژه DNA سرهشت‌های^۱ در آنها ثابت شده است [۳۰]؛ که احتمالاً این نوع پلی مورفیسم‌ها (که در مطالعه حاضر نیز پلی مورفیسم CD4 از همین نوع می‌باشد)، می‌توانند مستقیماً در بیماری زایی سهم داشته باشند. اختلاف نتیجه ما با مطالعات قبلی [۱۹،۱۸] بر اساس این فرضیه، بدین صورت تفسیر می‌شود که نخست آلل CD_{4*}A^۳ در جمعیت اروپایی مورد مطالعه نسبت به جمعیت ما نادر بوده و بدین ترتیب ممکن است تعداد نمونه‌های آنها برای اطلاق این آلل به عنوان آلل حمایتی کافی نبوده و آلل CD_{4*}A^۵ نیز در آن جمعیت یافته نشده است. از سوی دیگر تعداد نمونه‌های ما نیز ممکن است برای اطلاق آلل CD_{4*}A⁴ به عنوان مستعد کننده کافی نباشد؛ در این ارتباط توسعه

در حالی که ژنوتیپ‌های خاص در منطقه ژنی HLA استعداد پذیری قوی به T1DM فراهم می‌کنند، دیگر ژن‌ها (ژن‌های غیر منطقه HLA) هم می‌توانند به سهم خود چنین نقشی را در استعداد افراد به T1DM و یا ممانعت از آن ایفا کنند. در این مطالعه فراوانی آلل CD_{4*}A³ و CD_{4*}A⁵ مربوط به پروموتر ژن CD₄ به طور معنی داری در بیماران T1DM در مقایسه با گروه شاهد به ترتیب کاهش و افزایش یافته است. این چند شکلی برخلاف چند شکلی‌های HLA، در توالی‌های غیر کد کننده (تنظیمی) واقع است و در بررسی توالی‌های اگزونی نیز در دو آلل ارائه شده (داده‌های منتشر نشده). از سوی دیگر تفاوتی یافت نشد (داده‌های منتشر نشده). این ایده را وجود این چند شکلی در منطقه پروموتر [۱۹] این ایده را بر می‌انگیزد که ممکن است در تنظیم بیان پروتئین CD₄ (p55) نقش داشته باشد که در این صورت احتمالاً در برهمکنش با TCR و HLA کلاس II نقشی را ایفا خواهد کرد. در هر حال، تغییر بیان پروتئین CD₄ و با وجود چند شکلی خاص در آن که در تماس با HLA کلاس II قرار می‌گیرد، ممکن است برهمکنش بین HLA کلاس II و سلول‌های T را تغییر دهد و ممکن است شناس سلول‌های T برای فرار از گزینش منفی ممکن است تغییر کند و یا می‌تواند در سطح گزینش مثبت عمل کند. نتایج تحقیقات سایرین پیشنهاد می‌کند که بروز کم ژن CD₄ در سطح سلول به نقش پاسخ TCR به تحریکات اندک آنتی ژنی منجر می‌شود [۲۷]. با این شرایط، پروموتر ژن مربوطه نقش اساسی خواهد داشت و این در حالی است که تکرار پتانوکلنوتیدی مورد مطالعه ما در همان جا قرار دارد. سلول‌های T نابالغ زمانی گزینش مثبت می‌شوند که گیرنده‌های آن‌ها با لیگاندهای HLA به علاوه پیتید در تیموس با تمایل اندکی برهمکنش کند در حالی که برهمکنش قوی تر ایجاد گزینش منفی خواهد کرد [۲۸،۲۹]. به ویژه در این رابطه دخالت احتمالی ژن CD₄ حائز اهمیت است؛ زیرا سلول‌های T که با اتو آنتی ژن‌ها (آنتی ژن‌های خودی) واکنش می‌دهند، کاهش (در مورد آلل‌های حمایتی) یا افزایش (در مورد آلل‌های

^۱ Triplex

هنوز ناشناخته باقی مانده است [۳۴]. ژن LAG3 (ژن فعال سازی لنفوسيتی) که ۱۰ kb فرادست CD4 قرار دارد [۳۵]، کاندید دیگری می‌تواند باشد. جالب این‌که وجود یک SNP (G/A) در ایترنون شماره پنج و نیز واریانت‌های پروموتوری در ژن تریوز فسفات ایزومراز (TPI) که ۸۰ kb فروdest پروموتور CD4 قرار دارد [۳۴]، پیوستگی شدیدی^۲ را با آلل‌های پتانوکلئوتیدی مورد مطالعه ما نشان می‌دهد [۳۶].

در جمع‌بندی کلی، یافته‌های ما نشان می‌دهد که آلل CD4*A5، مستعد کننده برای بیماری T1DM و آلل CD4*A3 مقاوم کننده در مقابل بروز این بیماری می‌باشد و با توجه به مطالب فوق، پلی مورفیسم پتانوکلئوتیدی ژن CD4 خود یا پیوسته به SNP های خاص در پروموتور ژن CD4، عامل بیماری T1DM و یا مقاومت در برابر آن است CD4 و یا این‌که آلل‌های مشاهده شده در پلی مورفیسم پیوسته به یک عده آلل‌های خاص ژن‌هایی است که در همسایگی ژن CD4 قرار دارند و باعث T1DM یا مقاومت در برابر آن می‌شوند. از آنجایی که ژن CD4 روی کروموزوم ۱۲p قرار دارد [۱۳] و ژن‌های HLA کلاس II نیز بر روی کروموزوم ۶p واقع اند [۳۷]، بنابراین مستقل از یکدیگر به ارث می‌رسند و پلی مورفیسم CD4 به عامل خطر مستقل از HLA پیوسته است و بصورت مستقل عمل می‌کند. همچنین نتایج حاضر، یافته‌های قبلی ما را در رابطه با پیوستگی CD4 به T1DM در جمعیت اروپایی [۱۹,۱۸] را تأیید می‌کند.

نمونه‌های ما ممکن است به روش سازی بهتر این مسئله کمک کند.

بررسی جمعیتی توزیع آللی ژن CD4 در جمعیت ما و مقایسه آن با نتایجی که "ما قبلاً"^۳ در جمعیت اروپایی یافتیم [۱۸] نشان داد که در ۲۱۲ نفر افراد گروه شاهد جمعیت اروپایی، تنها ۴ آلل و ۹ ژنتیپ متفاوت مشاهده گردید در حالی که در مطالعه ما از ۱۰۸ فرد سالم مورد مطالعه، ۸ آلل و ۱۴ ژنتیپ مختلف رديابی شد. همچنین مقایسه فراوانی آللی دو جمعیت با آزمون Fisher's exact نشان می‌دهد که توزیع آللی به جز در مورد آلل CD4*A4 که در جمعیت ما اندکی فراوانی نسبی بیشتری دارد (۰/۲۳۶ در برابر ۰/۲۳۱ P=۰/۰۴۶ و P=۰/۱۸۴) در سایر موارد تفاوت چندانی نمی‌کند و تفاوت عمده در تنوع آللی می‌باشد. این تنوع بیشتر آللی می‌تواند بر قدمت جمعیت ما دلالت کند که بدین ترتیب می‌تواند به عنوان یک منشاء برای دیگر جمعیت‌ها مطرح باشد [۳۲,۳۱].

اخیراً بر طبق مطالعه‌ای بر روی پروموتور ژن CD4، پیوستگی آلل‌های خاص چندشکلی مورد بررسی در مطالعه ما با چندشکلی های نوکلئوتیدی منفرد^۱ (SNPs) اثبات شده است، به نحوی که تشکیل هاپلوتیپ‌های معین می‌دهند [۳۳]. در این راستا، این SNP‌ها می‌توانند عامل اصلی تغییر بیان احتمالی ژن CD4 محسوب شوند و اختلاف اثر آلل‌های مربوط به چندشکلی مورد مطالعه ما با یکدیگر در میزان استعداد پذیری افراد نسبت به T1DM (وجود آلل‌های مستعد کننده، آلل‌های بی اثر و آلل‌های مقاوم) به دلیل پیوستگی شدید آلل‌های CD4 با SNP‌های معین، توجیه گردد. همچنین، اختلاف نتیجه ما در جمعیت ایرانی نسبت به جمعیت اروپایی می‌تواند به تفاوت آللی در پیوستگی با SNP خاص در پروموتور ژن CD4 مربوط باشد.

در نهایت این‌که ژن‌های پیوسته به این چند شکلی ممکن است دلیل حقیقی تعبیر ملاحظه شده در استعداد پذیری T1DM باشد. منطقه ۱۲p^{۱۳} بین ژن‌های CD4 و ژن تریوز فسفات ایزومراز (TPI) یک منطقه غنی از ژن بوده که پنج ژن را در بر گرفته است و عمل سه ژن از پنج ژن

² Linkage Disequilibrium

¹ Single Nucleotide Polymorphisms

مأخذ

1. Deschamps I, Lestrade H, Busson M, Hors J. Evaluation of recurrence risk in siblings of diabetic children: importance of age and birth order in relation to HLA genotypes. *Diabetes Res*, 1984;1:125-30.
2. Atkinson MA, Maclaren N. The pathogenesis of insulin-dependent diabetes mellitus. *N Engl J Med*, 1994; 331: 1428-36.
3. Noble JA, Valdes AM, Cook M et al. The role of HLA class II genes in insulin-dependent diabetes mellitus: molecular analysis of 180 Caucasian, multiplex families. *Am J Hum Genet*, 1996; 59: 1134-48.
4. Zamani M, Cassiman JJ. Reevaluation of the importance of polymorphic HLA class II alleles and aminoacids in the susceptibility of individuals of different populations to type I diabetes. *Am J Med Genet*, 1998; 76: 183-94.
5. Zamani M, Flemming P, Spaepen M, Raeymaekers P, Nerup J, Cassiman JJ. Linkage and association of the HLA gene complex with T1DM in 81 Danish families: Strong linkage between DRB1Lys71+ and T1DM. *J Med Genet*, 1996; 33:899-905.
6. Zamani M, Flemming P, Raeymaekers P, Nerup J, Cassiman JJ. Linkage of type I diabetes to 15q26 (T1DM3) in the Danish population. *Hum Genet*, 1996; 98:491-496.
7. Zamani M, Spaepen M, Buyse I, Marynen P, Bex M, Bouillon R, Cassiman JJ. Improved risk assessment for T1DM by analysis of amino acids in HLA-DQ and DRb1 loci. *Eur J Hum Genet*, 1994; 2:177-184.
8. Risch N, Merikangas K. The future of genetic studies of complex human diseases. *Science*, 1996;273:1516-7.
9. Haskins K, Wegmann D. Diabetogenic T-cell clones. *Diabetes*, 1996; 45:1299-1305.
10. Wang JH, Meijers R, Xiong Y et al. Crystal structure of the human CD4 N-terminal two-domain fragment complexed to a class II HLA molecule. *Proc Natl Acad Sci USA* 2001;98:10799-804.
11. Irvine DJ, Purbhoo MA, Krogsgaard M, Davis MM. Direct observation of ligand recognition by T cells. *Nature* 2002;419:845-9.
12. Sakihama T, Smolyar A, Reinherz EL. Molecular recognition of antigen involves lattice formation between CD4, HLA class II and TCR molecules. *Immunol Today*, 1995; 16:581-587.
13. Isobe M, Huebner K, Madden PJ, Littman DR, Axel R, Croce CM. The gene encoding the T-cell surface protein T4 is located on human chromosome 12. *Proc Natl Acad Sci USA*, 1986; 83:4399-4402.
14. Seldin MF, D'Hoostelaere LA, Huppi K, Mock BA, Steinberg AD, Parnes JP, Morse HC III. Mapping of the Ly-4 (L3T4) T-cell differentiation antigen on mouse chromosome 6 by the use of RFLPs in an interspecific cross. *Immunogenetics*, 1988; 27:396-398.
15. Ghosh S, Palmer SM, Rodrigues NR, Cordell HJ, Hearne CM, Cornall RJ, Prins J-B, McShane P, Lathrop GM, Peterson LB, Wicker LS, Todd JA. Polygenic control of autoimmune diabetes in nonobese diabetic mice. *Nat Genet*, 1993; 4:404-409.
16. Davies JL, Kawaguchi Y, Bennett ST, Copeman JB, Cordell HJ, Pritchard LE, Reed PW, Gough SCL, Jenkins SC, Palmer SM, Balfour KM, Rowe BR, Farrall M, Barnett AH, Bain SC, Todd JA. A genome-wide search for human susceptibility genes. *Nature*, 1994; 371:130-136.
17. Hashimoto L, Habita C, Beressi J, Delepine M, Besse C, Cambon-Thomsen A, Deschapms I, Rotter J, Djoulah S, James M, Froguel P, Weissenbach J, Lathrop GM, Julier C: Genetic mapping of a susceptibility locus for insulin-dependent mellitus on chromosome 11q. *Nature*, 1994; 371:161-164.
18. Zamani M, Buyse I, Legius E, Decorte R, Marynen P, Bouillon R, Cassiman J-J. Possible association of CD3 and CD4 polymorphisms with insulin-dependent diabetes mellitus (T1DM). *Clin Exp Immunol*, 1994; 97:517-521.
19. Kristiansen OP, Zamani M, Johansen J, Mandrup-Poulsen T. Linkage and association between a CD4 gene polymorphism and T1DM in Danish T1DM patients. *Diabetes*, 1998;47:281-282.
20. Wanstrat A, Wakeland E. The genetics of complex autoimmune diseases: non-HLA susceptibility genes. *Nat Immun* 2001;2: 802-9.
21. Higuchi R. PCR technology. In: Erlich HA, ed. *Principles and applications for DNA amplification*. New York:Stockton Press, 1989:30-38.
22. Edwards MC, Clemens PR, Tristan M, Pizzuti A, Gibbs RA. Pentanucleotide repeat length polymorphism at the human CD4 locus. *Nucleic Acids Res*, 1991;19:4791.
23. Fisher RA. The design of experiments. Edinburgh:Oliver & Boyd,1960:258.
24. Dunn OJ. Estimation of the means of dependent variables. *Ann Math Stat*, 1958;29:1095-111.
25. Dunn OJ. Multiple comparisons among means. *Am J stat Assoc*, 1961; 56:52-64.

26. Woof B. On estimating the relation between blood group and disease. *Ann Hum Genet*, 1955;19:251-3.
27. Feito MJ, Ballester S, Diez-Orejas R et al. CD4 dependence of activation threshold and TCR signalling in mouse T lymphocytes. *Scand J Immunol*, 1997;45:166-74.
28. Ashton-Rickardt PG, Bandeira A, Delaney JR, Kaer LV, Pircher HP, Zinkernagel RM, Tonegawa S. Evidence for differential avidity model of T cell selection in the thymus. *Cell*, 1994; 76:651-663.
29. Marrack P, Parker DC. A little of what you fancy. *Nature*, 1994; 368:397-398.
30. Norton PA. Polypyrimidine tract sequences direct selection of alternative branch sites and influenza protein binding. *Nuc Acids Res*, 2003; 22:3854-60.
31. Tishkoff SA, Dietzsch E, Speed W, Pakstis AJ, Kidd JR, et al. Global patterns of linkage disequilibrium at the CD4 locus and modern human origins. *Science*, 1996;271:1380-7.
32. Wall JD, Pritchard JK. Haplotype blocks and linkage disequilibrium in the human genome. *Nature Rev Genet*, 2003;4:587-97.
33. Kristiansen OP, Karlsen AE, Larsen ZM, Johannessen J, Pociot F, Mandrup-Poulsen T. Identification of a Type 1 Diabetes-Associated CD4 Promoter Haplotype with High Constitutive Activity. *Scand J Immunol*, 2004; 59:582-591.
34. Ansari-Lari MA, Muzny DM, Lu J et al. A gene-rich cluster between the CD4 and triosephosphate isomerase genes at human chromosome 12p13. *Genome Res*, 1996;6:314-26.
35. Bruniquel D, Borie N, Triebel F. Genomic organization of the human LAG-3/CD4 locus. *Immunogenetics* 1997;47:96-8.
36. Humphries A, Ationu A, Lalloz MR, Layton DM. Ancestral origin of variation in the triosephosphate isomerase gene promoter. *Hum Genet*, 1999;104:486-91.
37. Kappes D, Strominger JL. Human class II major histocompatibility complex genes and proteins. *Ann Rev Biochem*, 1988; 57:991-1028.