

# مقایسه‌ی تغییرات ژنتیکی لسیتین کلسترول آسیل ترانسفراز بین افراد دارای غلظت سرمی بالا و پایین از لیپوپروتئین با چگالی بالا (HDL) در جمعیت قند و لیپید تهران

دکتر محسن ناصری<sup>۱</sup>، دکتر مهدی هدایتی<sup>۲</sup>، دکتر مریم السادات دانشپور<sup>۳</sup>، دکتر فاطمه بندریان<sup>۳</sup>، دکتر فریدون عزیزی<sup>۴</sup>

(۱) مرکز تحقیقات ژنومیک، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بیرونی، بیرونی، ایران، (۲) مرکز تحقیقات سلوکی و ملکولی غدد درون‌ریز، پژوهشکده علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران، (۳) مرکز تحقیقات دیابت، پژوهشکده علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران، (۴) مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم، پژوهشکده علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: تهران، پژوهشکده علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم، بزرگراه چمران، خیابان پروانه، کدپستی ۴۷۶۳ - ۴۹۱۹۵، دکتر فریدون عزیزی؛ e-mail: azizi@endocrine.ac.ir

## چکیده

مقدمه: غلظت سرمی پایین لیپوپروتئین با چگالی بالا (HDL) یکی از مهم‌ترین و شایع‌ترین عوامل خطر بیماری‌های قلبی - عروقی است. بنابراین شناخت ژن‌های موثر بر غلظت HDL سرمی اهمیت زیادی دارد. در این مطالعه، ارتباط بین تغییرات توالی ژن لسیتین کلسترول آسیل ترانسفراز (LCAT) با سطح سرمی کلسترول - HDL در جمعیت مطالعه قند و لیپید تهران (TLGS) مورد بررسی قرار گرفت. مواد و روش‌ها: با استفاده از داده‌های فاز ۴ مطالعه TLGS، افراد با غلظت کلسترول - HDL پایین و افراد با غلظت کلسترول - HDL بالا شناسایی شده، در نهایت افرادی از هر گروه که حداقل یکی از بستگان درجه اول آن‌ها دارای فنوتیپ مورد نظر بودند، وارد مطالعه گردیدند. محدوده سنی افراد ۱۵ سال به بالا تعیین و عوامل چاقی، سن، جنس، قند و فشار خون به عنوان عوامل مداخله‌گر در نظر گرفته شدند. تغییرات ژنتیکی ژن LCAT به روش تعیین توالی مستقیم شناسایی و ارتباط آن‌ها با غلظت کلسترول - HDL بررسی شد. یافته‌ها: در مجموع ۱۵ تغییر ژنتیکی شناسایی شدند. دو تغییر ژنتیکی rs5923 و Q177E با فراوانی آللی به ترتیب ۵/۸۷ درصد و ۴/۷ درصد در هر دو گروه مورد مطالعه وجود داشتند، هر چند در افراد با غلظت پایین HDL به طور معنی‌داری بیشتر بودند. ۱۱ مورد از تغییرات ژنتیکی برای اولین بار در این بررسی گزارش شده است و ۴ مورد قبلاً در پایگاه داده چندین‌ریختی تک نوکلئوتیدی (dbSNP) گزارش شده بودند. نتیجه- گیری: نواحی اکزوونی ژن LCAT در جمعیت تهران دارای تغییرات ژنتیکی متعددی می‌باشد. اگرچه فراوانی تعدادی از آن‌ها در افراد با کلسترول - HDL سرمی پایین، بیشتر بود، اما پس از تعدیل با عوامل مداخله‌گر، از نظر آماری معنی‌دار نبود.

## واژگان کلیدی: تغییرات ژنتیکی، لیپوپروتئین، لسیتین کلسترول آسیل ترانسفراز، تعیین توالی

دربافت مقاله: ۹۴/۴/۲۴ - پذیرش مقاله: ۹۴/۴/۲ - دریافت اصلاحیه: ۹۳/۱۱/۱

## مقدمه

غلظت تری‌گلیسرید (TG) و کاهش غلظت لیپوپروتئین با چگالی بالا<sup>iii</sup> (HDL) در سرم می‌باشد.<sup>۱</sup> در دهه ۱۹۸۰

بیماری‌های قلبی - عروقی از عوامل اصلی مرگ و میر در جهان محسوب می‌شوند. اختلال سطح لیپیدهای خون (دیس‌لیپیدمی) از عوامل خطر بیماری‌های قلبی و عروقی می‌باشد. این اختلالات شامل افزایش سطح کلسترول تام

i- Total Cholesterol

ii- Low Density Lipoprotein

iii-High Density Lipoprotein

ژن LCAT در ناحیه ۲۲q از کروموزوم ۱۶ انسانی واقع شده است و به طور عمدۀ در کبد بیان می‌گردد. این ژن دارای ۶ اگزون است<sup>۷</sup> و پروتئینی با ۴۱۶ اسیدآمینه را کد می‌کند.

بررسی‌ها نشان داده که جهش در ژن LCAT سبب کاهش سطح HDL-C می‌گردد.<sup>۸</sup> از سوی دیگر، موتاسیون-های این ژن اساس بیماری‌های (FLD) Familial LCAT و Fish-eye disease (FED) Deficiency یا (FED) به طور قابل ملاحظه‌ای فعالیت LCAT را کاهش می‌دهند.<sup>۹,۱۰,۱۱,۱۲</sup> در مطالعه‌ایی که در سال ۲۰۱۱ توسط دکتر دانشپور در پژوهشکده علوم غدد و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی انجام شد، سه ناحیه ژنی q22-24، 11q23-25 و 24-25 دارای شانس بالایی برای حضور ژن‌های موثر بر غلظت سرمی C HDL-C گزارش شدند.<sup>۱۳</sup> که ژن LCAT نیز در این ناحیه قرار می‌گیرد.

با توجه به گزارش شیوع بالای HDL پایین در مطالعه TLGS<sup>۱۴,۱۵</sup> و سهم بالای عوامل ژنتیکی در تعیین غلظت HDL سرم، این مطالعه با هدف شناسایی تغییرات ژنتیکی در ژن LCAT و مقایسه توزیع آن‌ها در دو گروه افراد با غلظت بسیار بالای کلسترول - HDL و افرادی با سطوح بسیار پایین کلسترول - HDL در جمعیت سالم شرکت‌کننده در مطالعه قند و لیپید تهران (TLGS) انجام گردید.

## مواد و روش‌ها

با استفاده از داده‌های فاز ۴ مطالعه TLGS، افراد با غلظت سرمی کلسترول - HDL کمتر از صدک ۵ (۱۸۱ نفر) و افراد با غلظت سرمی کلسترول - HDL بیشتر از صدک ۹۵ (۱۷۵ نفر) شناسایی و انتخاب شدند. برای افزایش شانس یافتن موارد ژنتیکی HDL خیلی بالا و خیلی پایین افرادی انتخاب شدند که حداقل یکی از بستگان درجه اول آن‌ها نیز دارای فنوتیپ مورد نظر بودند و در هر ۴ فاز مطالعه TLGS، فنوتیپ مورد نظر را به صورت ثابت نشان داده بودند (جدول ۱). افراد در محدوده سنی ۱۵-۷۰ سال انتخاب شدند و کودکان در این مطالعه وارد نشدند. معیارهای خروج از مطالعه، مصرف داروهای کاهنده یا افزاینده HDL (هر گونه داروی موثر بر لیپیدهای سرم)، نمایه‌ی توده‌ی بدنی (BMI) ≤ ۲۰ کیلوگرم بر مترمربع و مصرف سیگار بودند.

میلادی، سطوح پایین HDL به عنوان یک عامل خطر مستقل برای بیماری‌های عروق کرونری (CAD) به اثبات رسید.<sup>۲</sup> علاوه بر این، HDL پایین یکی از اجزاء سندروم متابولیک می‌باشد که خطر بیماری‌های قلبی - عروقی را افزایش می‌دهد. بر اساس گزارش مطالعات متعدد، غلظت سرمی لیپیدهای خون جزو فنوتیپ‌های ژنتیکی پیچیده بوده و تحت تاثیر عوامل ژنتیکی و محیطی قرار دارند.<sup>۲۴</sup> سهم وراثت در تعیین میزان لیپیدها نسبتاً بالا تخمین زده است، به طوری‌که این نسبت ۴۰ تا ۶۰ درصد برای کلسترول - HDL ۴۰ تا ۵۰ درصد برای کلسترول - LDL و ۲۵ تا ۴۸ درصد برای تری‌گلیسریدها گزارش شده است.<sup>۲</sup>

لیپوپروتئین HDL به طور دائم توسط آنزیمهای مانند CETP<sup>۱۶</sup> و PLTP<sup>۱۷</sup> از نظر خصوصیاتی مانند شکل، اندازه و شارژ سطحی دچار تغییر می‌گردد.<sup>۲۵</sup> با این که LIPC<sup>۱۸</sup> LPL<sup>۱۹</sup> و CETP<sup>۲۰</sup> HDL پلاسمایی را با غلظت HDL پلاسمایی نشان می‌دهند،<sup>۲۱</sup> بیشترین همراهی را با این که هموستانز کلسترول تایید و ژن آن را به عنوان یک هدف برای مداخلات درمانی در پیشگیری از جلوگیری از پیشرفت روند آترواسکلروزیس پیشنهاد کرده‌اند.<sup>۲۲</sup>

آنزیم LCAT، گلیکوپروتئین پلاسمایی با مقداری فراوان کربوهیدرات همراه است.<sup>۲۳</sup> این آنزیم تقریباً تشکیل تمامی استرهای کلسترول پلاسمای انسان را با انتقال یک رزیدوی زنجیر آسیل چرب بلند از موقعیت sn-2 sn-2 سفاتیدیل کولین (لیپیتین) به گروه ۲-۳ - بتا هیدروکسی کلسترول و ایجاد لیزوسفاتیدیل کولین و استرکلستریل کاتالیز می‌نماید. این واکنش اغلب روی HDL پلاسمایی که حاوی فعال‌کننده اصلی آنزیم LCAT (یعنی ApoA1<sup>۲۴</sup>) است، اتفاق می‌افتد.<sup>۲۵</sup> آنزیم ApoA1 قوی‌ترین فعال‌کننده LCAT در پلاسماست، البته آنزیم LCAT توسط ApoE، ApoC1 و ApoA4 هم فعال می‌شود. آنزیم LCAT پس از فعال شدن توسط ApoA1 کلسترول‌های آزاد موجود بر سطح HDL را استریفیه می‌نماید.<sup>۲۶</sup>

i-Lecithin-Cholesterol Acyltransferase

ii-Cholestrylester Transfer Protein

iii-Phospholipid Transfer Protein

iv- Lipoprotein Lipase

v- Lipase, Hepatic

vi- Apolipoprotein A-1

جدول ۱- غلظت صدک ۵ و ۹۵ HDL در سرم در هر گروه سنی در فاز ۴ مطالعه‌ی TLGS

گروه سنی (سال)	مرد	مرد	صدک ۹۵ (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)	صدک ۹۵ (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)	زن
۱۵-۲۴	۶۲	۲۱	۷۰	۷۰	۲۶
۲۵-۳۴	۵۹	۲۰	۷۳	۷۳	۲۵
۳۵-۴۴	۵۷	۲۹	۷۰	۷۰	۲۴
۴۵-۵۴	۵۹	۲۰	۷۰	۷۰	۲۳
۵۵-۶۴	۶۰	۲۹	۷۰	۷۰	۲۴
≥۶۵	۶۳	۲۰	۷۱	۷۱	۲۴

استخراج DNA افراد انتخاب شده توسط کارشناسان بانک DNA پژوهشکده علوم غدد و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی و به روش Salting out انجام و DNA در دمای ۲۰- یا ۷۰- ذخیره شده بود. پس از انتخاب و دریافت نمونه مورد نظر از بانک DNA، غلظت نمونه و درجه‌ی خلوص آن توسط دستگاه نانو دراپ مرکز خوانده و در صورت بالا بودن غلظت DNA با آب مقطر استریل رقیق گردید تا همه نمونه‌ها به غلظت ۱۰۰ نانوگرم در میکرولیتر برسند.

تکثیر DNA و واکنش PCR با استفاده از پرایمرهای زیر انجام شد:

از افراد شرکت‌کننده در این مطالعه، رضایت‌نامه اگاهانه اخذ گردید و اصول اخلاقی رعایت شد و مطالعه به تصویب کمیته‌ی اخلاق پژوهشکده علوم غدد و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی رسید. این افراد شامل ۸۴ نفر با غلظت‌های پایین کلسترول - HDL (۶۳ مرد و ۲۱ زن) و ۶۶ نفر با غلظت‌های بالای کلسترول - HDL (۳۹ مرد و ۲۷ مورد زن) بودند. اطلاعات اولیه از قبیل سن،<sup>۱</sup> BMI، غلظت‌های کلسترول تام، کلسترول - LDL، کلسترول - HDL و تری-گلیسرید برای هر دو زیرگروه‌های HDL بالا و پایین ثبت شد. اطلاعات دموگرافیک و بیومتریک این افراد در جدول ۲ بیان شده است.<sup>۱۶</sup>

پروموت: F[5'TGTTGCCTCCTGACTTGAG3'] , R [5'GGGAAGAGCACATTGAGGAG3']  
اگزون ۱: F [5'CCTTTCGGCAATCTCTG3'] , R[5'TCACAGTGTGGTGGGAGAAG3']  
اگزون ۲ و ۳: F [5'CCAGACTGGGTGTTGCTC3'] , R [5'TGTGTGCAGGTACCCGTG3']  
اگزون ۴: F [5'AGCAAGCTGGCAGGTTGTCA3'] , R [5'AAGACAGGCTTCCCATAAGGCAG3']  
اگزون ۵: F [5'ACAATGGCTACGTGCGGGACGA3'] , R [5'AGTGGTAGATAGCACCCCTAGAG3']  
اگزون ۶: F [5'TGAGCCTACACTCAGCAGGTTGTG3'] , R [5'CCCATCTTGCCTCACTGCACACA3']

سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه، مرحله اتصال پرایمر به الگو به مدت ۲۵ ثانیه (در دماهای ۵۳، ۵۶، ۵۹، ۶۲، ۶۳، ۶۹ به ترتیب برای هر جفت پرایمر) و مرحله توسعه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵۰ ثانیه انجام گرفت. برای اطمینان از تکثیر شدن قطعه‌ی مورد نظر و عدم تکثیر نواحی دیگر و تشکیل پرایمر دائم در محصول PCR، از روش الکتروفورز روی ژل پلی آکریل‌آمید و رنگ‌آمیزی نیترات نقره استفاده شد. پس از حصول اطمینان از موفق بودن PCR، نمونه‌ها جهت تعیین توالی ارسال شدند.

پرایمرهای مورد نظر به صورت لیوفیلیزه از شرکت Bioneer کره تهیه شدند.

یک میکرولیتر از نمونه‌ی DNA جهت واکنش PCR با استفاده از تیوب‌های کیت PCR PreMix در حجم نهایی ۳۰ میکرولیتر، شامل ۴۰ پیکومول از هر پرایمر، ۰.۰۰۰ میلی‌مول بر لیتر dNTP، ۱/۵ میلی‌مول بر لیتر MgCl<sub>2</sub>,<sup>۱۷</sup> ۰.۰۰۰ میلی‌مول بر لیتر Tris و ۰.۰۲۵ واحد آنزیم Taq پلیمراز انجام شد. واکنش PCR در ۳۲ سیکل صورت گرفت و هر سیکل در سه مرحله حرارتی شامل مرحله دناتوره شدن اولیه در دمای ۹۶ درجه

معیار و متغیرهای کیفی به صورت تعداد و درصد بیان شدند. برای مقایسه متغیرهای کمی پیوسته با توزیع نرمال بین دو گروه از آزمون تی مستقل استفاده شد. آزمون کایدو و آزمون دقیق فیشر برای مقایسه متغیرهای کیفی از قبیل ژنتیپ و فراوانی آلی بین دو یا سه گروه به کار گرفته شدند. برای مقایسه متغیرهای کمی پیوسته با توزیع نرمال بین بیش از دو گروه از آزمون ANOVA استفاده شد.

رگرسیون خطی چندگانه برای کنترل اثرات مخدوشگرهای بالقوه از قبیل سن، سیگار، جنس و به کار گرفته شد. این عوامل مخدوشگر باعث افزایش یا کاهش HDL سرم می‌شوند. سطح معنی‌داری برای تمام تحلیلهای آماری کوچکتر یا مساوی  $0.05$  در نظر گرفته شد.

### یافته‌ها

در این مطالعه، ۸۴ نفر با غلظت‌های بسیار پایین کلسترول - HDL (مرد و زن) و ۶۶ نفر با غلظت‌های بسیار بالای کلسترول - HDL (مرد و زن) مورد بررسی قرار گرفتند. در کل، ۱۰۲ مرد و ۴۸ زن در این مطالعه شرکت کردند. میانگین سنی مردان و زنان به ترتیب  $43 \pm 13$  و  $41 \pm 15$  سال بود.

تعیین توالی کامل ژن LCAT در ۱۵۰ نمونه DNA افراد تهرانی (شرکت‌کننده در فاز ۴ مطالعه قند و لیپید تهران) به روش سنگر<sup>ii</sup> انجام شد. ویژگی‌های ۱۵۰ نمونه شرکت‌کننده در این مطالعه در جدول ۲ ذکر گردیده است.

نتایج تعیین توالی نمونه‌ها با کمک نرم‌افزار Chromas BioEdit Lite 2.1.1 بررسی و پس از Alignment و تحلیل داده‌ها، تغییرات ژنتیکی احتمالی موجود در ژن LCAT مشخص و ارتباط آن‌ها با غلظت HDL بررسی گردید.

بررسی پارامترهای بیوشیمیایی قند و لیپیدهای سرم با روش کالری‌متري در پژوهشکده علوم غدد و متابولیسم انجام شد. مطالب و جزئیات مربوط به روش اندازه‌گیری این متغیرها در مطالعه دکتر عزیزی و همکاران موجود می‌باشد.<sup>۷</sup> به طور خلاصه از تمامی مراجعان پس از ۱۴-۱۲ ساعت ناشتا بودن در طول شب بین ساعت‌های ۷-۹ صبح جهت اندازه‌گیری غلظت کلسترول تام، HDL کلسترول، LDL کلسترول و تری‌لیپید یک نمونه‌ی خون سیاهرگی گرفته شد. سپس نمونه‌های خون ۱۰ دقیقه با سرعت ۳۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفوژ شده و کلیه اندازه‌گیری‌ها در همان روز با استفاده از دستگاه اتوآنالیز ۲ Selectra انجام گردیدند.

در این پژوهش، بررسی پیروی از تعادل هاردی-واینبرگ<sup>i</sup>، فراوانی آلی در جمعیت مورد مطالعه و تعیین شاخص‌های عدم تعادل پیوستگی برای تغییرات ژنتیکی شناسایی شده با روش Pairwise Lewontin's D و استفاده از نرم‌افزار پاورمارکر صورت گرفت.

### تحلیل آماری

اطلاعات جمع‌آوری شده توسط نرم‌افزار SPSS نسخه ۱۵ و نرم‌افزار STATA نسخه ۹/۱ مورد تحلیل قرار گرفتند. نتایج متغیرهای کمی پیوسته به صورت میانگین $\pm$ انحراف

جدول ۲- اطلاعات دموگرافیک و بیومتریک (زیست‌سننجی) افراد مورد مطالعه

متغیرها	۹۵ کلسترول - HDL (نفر)	HDL ۵۹ کلسترول - HDL (نفر)	۸۴ نفر با صدک ۵ کلسترول - HDL	مقدار P
جنسیت (زن/مرد) (درصد)	۵۹/۴	۷۵/۲	۷۵/۲	.۰۳۷
سن (سال)	۳۷ $\pm$ ۱۶	۴۱ $\pm$ ۱۳	۴۱ $\pm$ ۱۳	.۰۹۳
کلسترول تام (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)	۱۹۴ $\pm$ ۴۲	۱۶۸ $\pm$ ۴۷	۱۶۸ $\pm$ ۴۷	.۰۰۱
لیپوپروتئین با چگالی پایین (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)	۱۰۴ $\pm$ ۳۵	۹۰ $\pm$ ۲۸	۹۰ $\pm$ ۲۸	.۰۱۲
لیپوپروتئین با چگالی بالا (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)	۷۳/۸ $\pm$ ۹/۸	۲۸ $\pm$ ۳/۳	۲۸ $\pm$ ۳/۳	<.۰۰۰۱
تری‌لیپید (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)	۸۱ $\pm$ ۴۲	۲۵۱ $\pm$ ۱۷۹	۲۵۱ $\pm$ ۱۷۹	<.۰۰۰۱
نمایه‌ی توده‌ی بدنی (کیلوگرم/مترمربع <sup>۲</sup> )	۲۳ $\pm$ ۳	۲۶ $\pm$ ۳	۲۶ $\pm$ ۳	<.۰۰۰۱

نتایج به صورت میانگین $\pm$ انحراف معیار می‌باشد.

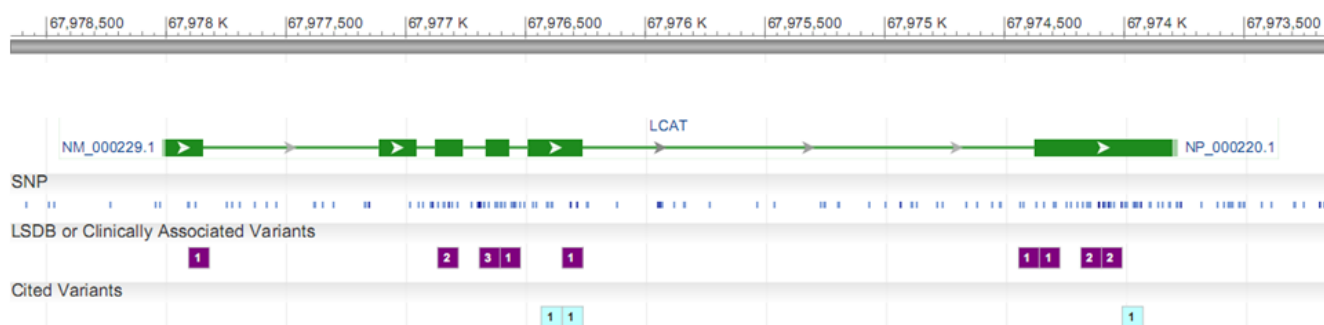
۶) و شش تغییر ژنتیکی دیگر در ناحیه ایترونی ژن LCAT قرار داشتند.

شکل ۱ موقعیت ژن LCAT روی کروموزوم ۱۶ انسان به همراه مکان تغییرات ژنی ثبت شده در پایگاه NCBI شکل ۲ به صورت شماتیک مکان تغییرات ژنتیکی شناسایی شده در این مطالعه را روی ژن LCAT نشان می‌دهد. شکل ۲ تصویر کروماتوگرام دو مورد از تغییرات ژنی ژن LCAT را که به صورت هتروزیگوت می‌باشدند، نشان می‌دهد.

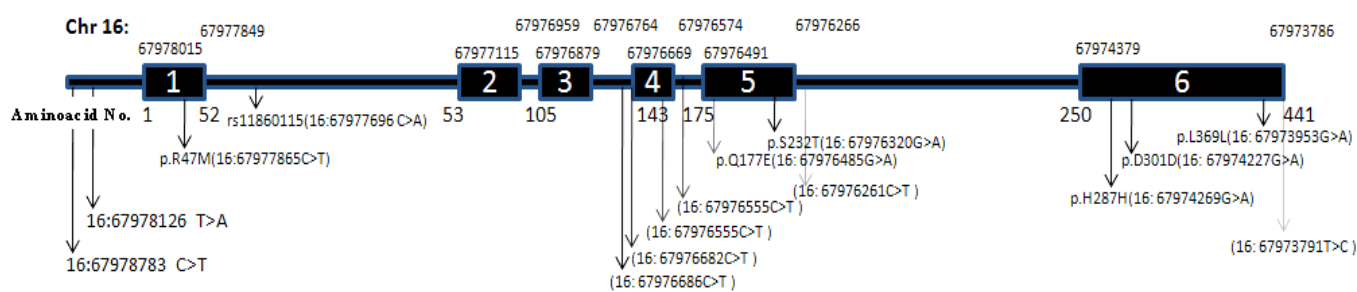
در مطالعه‌ی حاضر، در کل ۱۵ تغییر ژنتیکی شناسایی شدند که از این تعداد چهار مورد قبل از بانک‌های اطلاعاتی عمومی (dbSNP: rs4986970, rs11860115, rs5923) گزارش شده بودند. دو مورد از تغییرات ژنتیکی در ناحیه احتمالی پرموتر ژن مستقر بودند. هفت تغییر ژنتیکی در اگزون‌ها (یکی روی اگزون ۱، یکی روی اگزون ۴، دو تا روی اگزون ۵ و سه تا روی اگزون ۶) دو تا روی اگزون ۴ و سه تا روی اگزون ۵

#### Homo sapiens chromosome 16, GRCh37.p10 Primary Assembly

NCBI Reference Sequence: NC\_000016.9



شکل ۱- موقعیت ژن LCAT روی کروموزوم ۱۶ انسان به همراه مکان تغییرات ژنی ثبت شده در پایگاه NCBI



شکل ۲- شماتیک ژن LCAT که محل قرارگیری ۱۵ تغییر ژنتیکی شناسایی شده در این مطالعه روی آن مشخص شده است. باکس‌های مشکی نشان‌دهنده اگزون‌های ۱ تا ۶ ژن می‌باشند. در قسمت بالا شماره‌گذاری نوکلئوتید بر حسب عدد کروموزومی (NC\_000016.9) و در قسمت پایین شماره گذاری آمینواسیدها مطابق GenBank: AAB34898.1 می‌باشد.<sup>۲۲</sup>

## جدول ۳- فراوانی ژنتیکی تغییرات ژنتیکی شناسایی شده

P مقادیر	هر دو گروه	HDL بالا	HDL پایین	کلسترول - HDL پایین	کلسترول - HDL بالا	فراوانی ژنتیکی	جاگاه ژنومی چند ریختی تک نوکلئوتیدی
.۰/۰۴۸	.۰/۸۸۵ .۰/۱۱۵ .	.۰/۹۴۷ .۰/۰۵۳ .	.۰/۸۲۵ .۰/۱۶۵ .	CC CT TT	CC CT TT	g.۹۰۶۳ (rs59123)	
.۰/۰۱۴	.۰/۹ .۰/۰۹۵ .	.۰/۹۷ .۰/۰۳ .	.۰/۸۵ .۰/۱۵ .	CC CG GG	CC CG GG	g.۶۵۳۱ (جديد)	
.۰/۵	.۰/۹۸۶ .۰/۱۲ .	۱ . .	.۰/۹۷۶ .۰/۰۲۴ .	AA AC CC	AA AC CC	g.۵۲۲۰ (۱۱۸۶-۱۱۱۵ rs)	
.۰/۵	.۰/۹۸۳ .۰/۰۱۳ .	۱ . .	.۰/۹۷۶ .۰/۰۲۴ .	CC CT TT	CC CT TT	g.۶۳۳۴ (جديد)	
.۰/۴۴	.۰/۹۹۲ .۰/۰۰۸ .	.۰/۹۸۲ .۰/۰۱۸ .	۱ . .	TT AT AA	TT AT AA	g.۴۲۳۳ (جديد)	
۱	.۰/۹۹۳ .۰/۰۰۷ .	۱ . .	.۰/۹۸۸ .۰/۰۱۲ .	GG AG AA	GG AG AA	g.۴۸۹۰ (جديد)	
۱	.۰/۹۹۳ .۰/۰۰۷ .	۱ . .	.۰/۹۸۸ .۰/۰۱۲ .	CC CT TT	CC CT TT	g.۵۱۵۱ (*COSM972825)	
.۰/۴۴	.۰/۹۹۳ .۰/۰۰۷ .	.۰/۹۸۴ .۰/۰۱۵ .	۱ . .	CC CT TT	CC CT TT	g.۶۴۶۱ (جديد)	
۱	.۰/۹۹۳ .۰/۰۰۷ .	۱ . .	.۰/۹۸۸ .۰/۰۱۲ .	CC CT TT	CC CT TT	g.۶۷۵۵ (جديد)	
۱	.۰/۹۹۳ .۰/۰۰۷ .	۱ . .	.۰/۹۸۸ .۰/۰۱۲ .	TT CT CC	TT CT CC	g.۹۲۲۵ (استنیپ جديد)	
.۰/۴۴	.۰/۹۹۳ .۰/۰۰۷ .	.۰/۹۸۴ .۰/۰۱۵ .	۱ . .	GG AG AA	GG AG AA	g.۸۷۸۹ (جديد)	
.۰/۴۴	.۰/۹۹۳ .۰/۰۰۷ .	.۰/۹۸۴ .۰/۰۱۵ .	۱ . .	GG CG CC	GG CG CC	g.۸۷۴۷ (rs7974268)	
.۰/۴۵	.۰/۹۹۳ .۰/۰۰۷ .	.۰/۹۸۴ .۰/۰۱۵ .	۱ . .	AA AT TT	AA AT TT	g.۶۶۹۶ (rs4986970)	
.۰/۴۴	.۰/۹۹۳ .۰/۰۰۷ .	.۰/۹۸۴ .۰/۰۱۵ .	۱ . .	CC CA AA	CC CA AA	g.۶۴۱۸ (جديد)	

\* این چند ریختی تک نوکلئوتیدی تنها در ensamble گزارش شده بود و در dbSNP نبود

PROMOTER\_4890T/C .IVS1\_5320G/T .IVS4\_6755A/G .IVS3\_6334A/G .EX1\_5151A/G و .EX6\_8789T/G .IVS4\_6461A/G .IVS3\_6329A/C .EX6\_8747T/C و .EX6\_8696A/T .EX6\_9063T/C و .Ex6\_9063T/C و .Ex5\_6531G/C و .Ex5\_6531G/C در صورتی که تغییرات ژنتیکی HDL پایین دیده شدند، PROMOTER\_4233G/C در گروه HDL بالا مشخص شدند. همچنین تفاوت معنی‌داری ( $P < 0.05$ ) از فراوانی ژنتیپی برای Ex6\_9063T/C و Ex5\_6531G/C در بین دو گروه یافت شد، البته فراوانی آللی این دو تغییر ژنتیکی قادر تفاوت معنی‌داری بود.

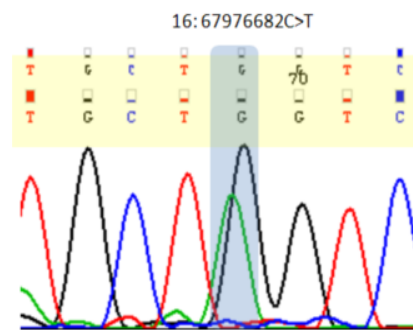
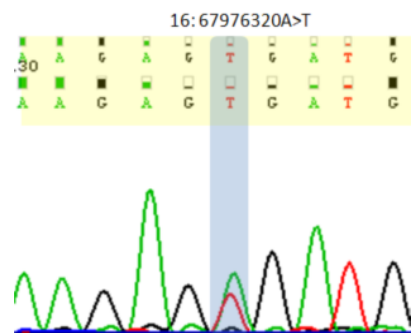
### بحث

در این مطالعه، ارزیابی ژن LCAT در سطح بازه‌های نوکلئوتیدی با تعیین توالی نمونه‌های DNA به دست آمده از افراد سالم دو سر طیف از نظر غلظت کلسترول - HDL (بالا و پایین تر از حدک ۵) انجام گرفت. و ۱۵ تغییر ژنتیکی با تکثیر و تعیین توالی پرومتر، اگزون‌ها و نواحی اتصالی اگزون‌های ژن LCAT در ۱۵۰ نمونه DNA افراد تهرانی (شرکت‌کننده در مطالعه قند و لیپید تهران) دارای بیشترین و کمترین سطوح کلسترول - HDL سرمی شناسایی گردیدند. از این تعداد، چهار تا قبلاً در بانک اطلاعات عمومی ensemble: dbSNP: rs4986970 .rs11860115.rs5923 (COSM972635) گزارش شده بودند. از این چهار تغییر ژنی قدیمی، rs5923 بیشترین فراوانی آلل نادر را نشان داد که البته در مطالعات گذشته نیز دارای فراوانی آللی بالایی بوده است.

هدف عمدی از مطالعات ژنتیکی روی سطوح لیپید خون، بهبود معالجه و در نهایت کاهش شیوع بیماری قلبی - عروقی است. یکی از انواع مطالعات در این زمینه، تعیین توالی اگزون‌ها برای شناسایی تغییرات ژنتیکی نادر با اثر بزرگ بر روی سطوح لیپید خون و بیماری قلبی و عروقی می‌باشد.<sup>۱۸</sup>

در این روش، امکان شناسایی تغییرات ژنتیکی مسبب و نادر،<sup>ii</sup> علاوه بر تغییرات ژنتیکی شایع،<sup>iii</sup> وجود دارد و درنتیجه علاوه بر فرضیه‌ی بروز بیماری‌های شایع به دلیل حضور تغییرات ژنتیکی شایع، فرضیه‌ی بروز بیماری‌های شایع به دلیل حضور تغییرات ژنتیکی نادر امکان آزمون شدن پیدا می‌کند. غربالگری افراد سطوح بالا و پایین یک

از میان تغییرات ژنتیکی شناخته شده، rs5923 دارای فراوانی بیشتر از ۵ درصد بود و بیشتر در افراد با غلظت پایین HDL مشاهده گردید. همچنین، یکی از تغییرات ژنتیکی جدید شناسایی شده (Chr: 16:67976485) نیز دارای فراوانی آلل نادر<sup>i</sup> (MAF) بیشتر از ۵ درصد بود و در ۱۲ نفر با مقدار پایین HDL سرمی و فقط در دو نفر با غلظت HDL بالا به صورت هتروزیگوت مشاهده گردید. تفاوت فراوانی این دو چندريختی تک نوكلئوتیدی در دو گروه مورد آزمایش (بدون در نظر گرفتن سایر عوامل) از نظر آماری معنی‌دار گردید ( $P < 0.05$ ). فراوانی آلل نادر یک تغییر ژنتیکی (Q177E) هم خیلی نزدیک به ۵ درصد (۴/۷ درصد) بود که تنها در گروه HDL پایین قرار داشت و ۱۳ تای باقی مانده MAF شان کمتر از یک درصد به دست آمد. فراوانی ژنتیپی تغییرات ژنتیکی شناسایی شده در جدول ۳ بیان شده است.



شکل ۳- تصویر کروماتوگرام دو مورد از تغییرات ژنی ژن LCAT که به صورت هتروزیگوت می‌باشند.

تغییرات ژنتیکی C و Ex5\_6531G/C و Ex6\_9063T/C در هر دو گروه HDL بالا و پایین مشاهده شد. تغییرات

<sup>ii</sup>-Causative and Rare  
<sup>iii</sup>- Common

i- Minor Allele Frequency (MAF)

rs4986970 تغییر ژنتیکی شناخته شده بعدی است که در یک مرد با HDL بالا مشاهده گردید. این تغییر ژنتیکی در مطالعات قبلی قادر همراهی معنی‌دار با سطوح کلسترول - HDL سرمی بود.<sup>۱</sup> جهش G>C.529C در اگزون شماره ۵ ژن LCAT قرار دارد که اسیدآمینه گلوتامین موقعیت ۱۷۷ آنزیم را به گلوتامین تغییر می‌دهد. با مقایسه میان دو گروه آزمون‌شونده، MAF در افراد دارای HDL پایین به طور معنی‌داری بیشتر از MAF افراد HDL بالا بود. همچنین در تحلیل رگرسیون لجستیک، نسبت شانس<sup>iii</sup> حضور این آلل در گروه HDL پایین نسبت به HDL بالا بدون بررسی عوامل مداخله‌گر ۵/۶۴ به دست آمد که البته پس از محاسبه عوامل مداخله‌گر عدد ۲/۵۸ حاصل شد.

یافته‌های پژوهش حاضر نشان داد که اغلب تغییرات ژنتیکی شایع در ژن LCAT در جمعیت تهران (TLGS) همان‌هایی هستند که قبلاً در سایر جوامع ترکی، اروپایی و کانادایی نیز گزارش شده‌اند. البته جمعیت تهران (TLGS) تعدادی تغییرات ژنتیکی نادر مختص خود نیز داشت که در هیچ‌یک از جمعیت‌های مطالعه شده تاکنون گزارش نشده است. تغییرات ژنتیکی شایع مشاهده شده در ژن LCAT جمعیت تهرانی، برخلاف مطالعات انجام شده روی جمعیت ترکی و اروپایی، همراهی معنی‌داری از لحاظ آماری با سطوح سرمی کلسترول - HDL نشان نمی‌دهد. این عدم تطابق می‌تواند به دلایل متعددی از جمله تاثیر ژن‌های مهم ABCA1، APOA1 و یا دیگر در متابولیسم HDL مانند rs4986970 باشد.<sup>۲</sup> در نهایت، اگر چه چند ریختی تکنولوژی و جهش‌های یافت شده در این تحقیق همراهی معنی‌داری با غلظت‌های سرمی کلسترول - HDL نشان ندادند، اما با انجام این مطالعه، تغییرات ژنتیکی تمامی اگزون‌های ژن LCAT برای اولین بار در جمعیت تهران (TLGS) با روش تعیین توالی معرفی شد و امکان استفاده سایر محققان ایرانی را برای طراحی و اجرای مطالعات ژنتیکی در ارتباط با ژن LCAT و سایر بیماری‌های مرتبط فراهم آورده است.

از محدودیت‌های مطالعه حاضر می‌توان به عدم وجود بودجه پژوهشی و زمان کافی برای تعیین توالی هم‌زمان ژن ABCA1 که دارای اگزون‌های متعددی است، همراه ژن LCAT نام برد. لذا امکان بررسی تغییرات ژنی احتمالی در این ژن با اثر عملکردی بر سطوح سرمی کلسترول - HDL

صفت، احتمال پیدا شدن تغییرات ژنتیکی مهم و دارای اثر روی عملکرد پروتئین را افزایش می‌دهد. این روش قادر سوگیری<sup>۱</sup> است، زیرا انتخاب افراد فقط بر اساس فنوتیپ شانشان است و از دیگر مزایای این روش عدم نیاز به بررسی خانواده‌های افراد مورد مطالعه است.<sup>۱۹</sup>

در مطالعه Haase در سال ۲۰۱۲، از ۷۶۰ فرد تعیین توالی شده، ۴۶ نفر این چند ریختی تکنولوژی را دارا بودند که در هر دو گروه HDL بالا و HDL پایین تقریباً یکسان حضور داشتند.<sup>۲۰</sup> از آنجایی که تغییر باز این چند ریختی تکنولوژی به تغییر اسیدآمینه منجر نمی‌گردد، احتمال این که این تغییر ژنی نقشی در تغییر غلظت HDL سرمی داشته باشد نیز، پایین خواهد بود. شایان ذکر است که در مطالعه حاضر، این چند ریختی تکنولوژی با اختلاف معنی‌داری در گروهی که سطح HDL پایین داشتند، بیشتر از گروه HDL بالا حضور داشت، اما پس از تحلیل رگرسیون لجستیک و وارد نمودن عوامل مداخله‌گر، همراهی معنی‌داری با سطوح پایین HDL نشان نداد. البته فراوانی آلل T این چند ریختی تکنولوژی، در مطالعه‌ای که روی ۱۰۰ نفر از شهروندان ترکیه انجام شد، در گروه HDL پایین ۵۴ درصد و در گروه HDL بالا ۳۷ درصد ( $P=0.019$ ) به دست آمد.<sup>۷</sup> از دلایل احتمالی این مشاهده، امکان همبستگی این آلل با آلل دیگری از لکوس مربوطه (موثر روی عملکرد آنزیم)<sup>۱</sup> در جمعیت شهروندان ترکیه و یا نزدیک بودن این تغییر ژنی به ناحیه فعل آنزیم است، که احتمال دارد به نوعی در فعالیت آنزیم در آن جامعه اثرگذار باشد. در مطالعه متانالیزی که روی جمعیت ۲۰۵۶۲ نفری از کشور دانمارک در سال ۲۰۱۲ انجام شد، ۱۴۵ نفر دارای این تغییر ژنی بودند (فراوانی آلل: ۰/۰۵) که با نتایج این تحقیق همخوانی دارد. از طرفی در جمعیت دانمارک، rs4986970 در ۷۷۹ نفر (فراوانی آلل: ۰/۰۴) گزارش شد که بیشتر از میزانی است که در این تحقیق مشاهده شده است.<sup>۲۱</sup> یکی دیگر از تغییرات ژنتیکی شناخته شده در ژن LCAT، چند ریختی تکنولوژی دیده شده باز آدنین به جای سیتوزین بدمعنی<sup>ii</sup> است و باعث جانشینی باز آدنین به جای جاکوزینی در اگزون یک شده که این امر خود منجر به جاکوزینی اسیدآمینه‌ی متیونین به جای آرژنین در زنجیره اسیدآمینه‌ی آنزیم LCAT در موقعیت ۴۷ می‌شود.

پژوهشی شهید بهشتی انجام شده است و در اینجا از خدمات تمامی محققین و کارشناسانی این که در انجام این مطالعه ما را یاری کرده‌اند، کمال تشکر و قدردانی را داریم.

i- Causative

ii- Missense

iii- Odds ratio

هم‌زمان با بررسی اگزون‌های LCAT و APOA1 در جمعیت TLGS وجود نداشت.

**سپاسگزاری:** این مقاله بخشنی از نتایج طرح تحقیقاتی با کد ۲۷۸ م می‌باشد که در پژوهشکده‌ی علوم غدد و متابولیسم دانشگاه علوم

## References

1. Khor CC, Goh DL. Strategies for identifying the genetic basis of dyslipidemia: genome-wide association studies vs. the resequencing of extremes. *Curr Opin Lipidol* 2010; 21: 123-7.
2. Weissglas-Volkov D, Pajukanta P. Genetic causes of high and low serum HDL-cholesterol. *J Lipid Res* 2010; 51: 2032-57.
3. Malhotra A, Coon H, Feitosa MF, Li WD, North KE, Price RA, et al. Meta-analysis of genome-wide linkage studies for quantitative lipid traits in African Americans. *Hum Mol Genet* 2005; 14: 3955-62.
4. Knuiman MW, Divitini ML, Welborn TA, Bartholomew HC. Familial correlations, cohabitation effects, and heritability for cardiovascular risk factors. *Ann Epidemiol* 1996; 6: 188-94.
5. Azizi F, Raiszadeh F, Salehi P, Rahmani M, Emami H, Ghanbarian A, et al. Determinants of serum HDL-C level in a Tehran urban population: the Tehran Lipid and Glucose Study. *Nutr Metab Cardiovasc Dis* 2002; 12: 80-9.
6. Sviridov D, Nestel PJ. Genetic factors affecting HDL levels, structure, metabolism and function. *Curr Opin Lipidol* 2007; 18: 157-63.
7. Agirbasli D, Cirakoglu B, Eren F, Sumerkan M, Aksoy S, Aral C, et al. Effects of lecithin: cholesterol acyltransferase genotypes, enzyme levels, and activity on high-density lipoprotein levels. *J Clin Lipidol* 2011; 5: 152-8.
8. Shoji K, Morita H, Ishigaki Y, Rivard CJ, Takayasu M, Nakayama K, et al. Lecithin-cholesterol acyltransferase (LCAT) deficiency without mutations in the coding sequence: a case report and literature review. *Clin Nephrol* 2011; 76: 323-8.
9. Saeedi R, Li M, Frohlich J. A review on lecithin: cholesterol acyltransferase deficiency. *Clin Biochem* 2015; 48: 472-5.
10. von Eckardstein A. Differential diagnosis of familial high density lipoprotein deficiency syndromes. *Atherosclerosis* 2006; 186: 231-9.
11. Kuivenhoven JA, Pritchard H, Hill J, Frohlich J, Assmann G, Kastelein J. The molecular pathology of lecithin: cholesterol acyltransferase (LCAT) deficiency syndromes. *J Lipid Res* 1997; 38: 191-205.
12. The Human Gene Mutation Database [database on the Internet]. Available from: URL: <http://www.hgmd.org/>. cited 2013.
13. Daneshpour MS, Rebai A, Houshmand M, Alfadhli S, Zeinali S, Hedayati M, et al. 8q24.3 and 11q25 chromosomal loci association with low HDL-C in metabolic syndrome. *Eur J Clin Invest* 2011; 41: 1105-12.
14. Azizi F, Rahmani M, Ghanbarian A, Emami H, Salehi P, Mirmiran P, Sarbazi N. Serum lipid levels in an Iranian adults population: Tehran Lipid and Glucose Study. *Eur J Epidemiol* 2003; 18: 311-9.
15. Azizi F, Raiszadeh F, Salehi P, Rahmani M, Emami H, Ghanbarian A, Hajipour R. Determinants of serum HDL-C level in a Tehran urban population: the Tehran Lipid and Glucose Study. *Nutr Metab Cardiovasc Dis* 2002; 12: 80-9.
16. Naseri M, Hedayati M, Daneshpour MS, Bandarian F, Azizi F. Identification of genetic variants of lecithin cholesterol acyltransferase in individuals with high HDL-C levels. *Mol Med Rep* 2014; 10: 496-502.
17. Azizi F, Rahmani M, Majid M, Emami H, Mirmiran P, Hajipour R. Introduction of aims, methodology and structure of Tehran lipid and Glucose study. *Iranian Journal of Endocrinology and Metabolism* 2000; 2: 77-86. [Farsi]
18. Willer CJ, Mohlke KL. Finding genes and variants for lipid levels after genome-wide association analysis. *Curr Opin Lipidol* 2012; 23: 98-103.
19. Cohen JC, Kiss RS, Pertsemlidis A, Marcel YL, McPherson R, Hobbs HH. Multiple rare alleles contribute to low plasma levels of HDL cholesterol. *Science* 2004; 305: 869-72.
20. Haase CL, Tybjaerg-Hansen A, Qayyum AA, Schou J, Nordestgaard BG, Frikkie-Schmidt R. LCAT, HDL cholesterol and ischemic cardiovascular disease: a Mendelian randomization study of HDL cholesterol in 54,500 individuals. *J Clin Endocrinol Metab* 2012; 97: 248-56.
21. Boes E, Coassin S, Kollerits B, Heid IM, Kronenberg F. Genetic-epidemiological evidence on genes associated with HDL cholesterol levels: a systematic in-depth review. *Exp Gerontol* 2009; 44: 136-60.
22. Bandarian F, Hedayati M, Daneshpour MS, Naseri M, Azizi F. Genetic polymorphisms in the APOA1 gene and their relationship with serum HDL cholesterol levels. *Lipids* 2013; 48: 1207-16.

**Original Article**

# A Comparison of Lecithin Cholesterol Acyltransferase Gene Variation among Individuals with High and Low HDL Levels in Tehran Lipid and Glucose Study (TLGS)

Naseri M<sup>1</sup>, Hedayati M<sup>2</sup>, Daneshpour M<sup>2</sup>, Bandarian F<sup>3</sup>, Azizi F<sup>4</sup>

<sup>1</sup>Genomic Research Center, Birjand University of Medical Sciences, <sup>2</sup>Cellular and Molecular Endocrine Research Center, Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, <sup>3</sup>Diabetes Research Center, Endocrinology and Metabolism Clinical Sciences Institute, Tehran University of Medical Sciences,

<sup>4</sup>Endocrine Research Center, Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, I.R. Iran

e-mail: [azizi@endocrine.ac.ir](mailto:azizi@endocrine.ac.ir)

Received: 21/01/2015 Accepted: 15/07/2015

**Abstract**

**Introduction:** Disturbances in blood lipids levels are considered an important risk factor for cardiovascular diseases. Low serum level of HDL-C is one of these disturbances. Therefore, identifying the genes effective on HDL levels is very important. The present study investigated the relationship between LCAT gene sequence alterations and serum levels of HDL-C.

**Materials and Methods:** Using the data of phase 4 of the TLGS study, individuals with low serum HDL-C and individuals with high serum HDL-C were identified and individual aged  $\geq 15$  from both groups, who had at least one first degree relative with the desired phenotype were finally enrolled in the study. For each Individual confounding factors, including BMI, age, sex, blood sugar and blood pressure, were determined. LCAT gene variants were determined through direct sequencing, and their relationship with HDL-C level was investigated in the Tehran lipid and glucose study (TLGS). **Results:** In total, 15 variants were identified. Two variants of rs5923 and Q177E, with allelic frequencies of 5.87% and 4.7%, respectively, were identified in both groups, although, they were significantly higher in the low HDL subjects. Eleven variants were reported for the first time, while 4 variants had already been reported in the SNP database. **Conclusions:** Exon regions of the LCAT gene in Tehran's population have various gene variants. Although the prevalence of a number of single nucleotide variants of this gene was higher in individuals with low serum HDL-C, after adjustment for confounding factors, the difference was not statistically significant.

**Keywords:** Polymorphism, Single Nucleotide - Lipoprotein – LCAT- Sequence Analysis, DNA