

مجله اینترنتی زیستی  
دوره ۷، شماره ۱، بهار ۱۳۹۳

## بررسی نقش چند ریختی‌های تک نوکلئوتیدی اینترلوکین ۷ در بروز بیماری مولتیپل اسکلروزیس

\*مائده محسن زاده<sup>۱</sup>، نوشاد پی رویان<sup>۱</sup>، مهرشید فرجی<sup>۱</sup>، طاهره ناجی<sup>۱\*</sup>

<sup>۱</sup>دانشجوی کارشناسی ارشد گروه بیولوژی سلولی و مولکولی، دانشکده علوم دارویی، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

<sup>۱\*</sup>استاد گروه بیولوژی سلولی و مولکولی، دانشکده علوم دارویی، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

tnaji2002@gmail.com      naji\_t@iaups.ac.ir

### چکیده

مولتیپل اسکلروزیس (اماس) یک بیماری التهابی است که در آن غلاف‌های میلین سلول‌های عصبی در مغز و ستون فقرات آسیب می‌بینند. در میان فاکتورهای ژنتیکی مرتبط با مولتیپل اسکلروزیس، گروهی از ژن‌ها که روی کروموزوم ۶ قرار دارند و به عنوان کمپلکس سازگاری نسجی شناخته شده است، به طور مداوم به عنوان فاکتور اصلی بروز بیماری معرفی شده است. چند ریختی تک نوکلئوتیدی در گیرنده آلفا، در اینترلوکین ۷ که از دسته‌ی ژن‌های غیرمرتبط با کمپلکس سازگاری نسجی می‌باشد، می‌تواند باعث افزایش ریسک ابتلا به بیماری شود. در این مطالعه، نقش اینترلوکین ۷ و گیرنده‌ی آلفای اینترلوکین ۷، به عنوان عامل توسعه ریسک ابتلا به مولتیپل اسکلروزیس مورد بررسی قرار داده شده است.

**کلمات کلیدی:** مولتیپل اسکلروزیس، چند ریختی‌های تک نوکلئوتیدی، گیرنده اینترلوکین ۷

### مقدمه

بینایی و تغییرات روانی مانند افسردگی و نامیدی بروز می‌کند<sup>(۳)</sup>.

اگرچه اتبولوژی این بیماری مشخص نیست، ولی برخی نظریه‌ها از حساس شدن خود به خود Tcell محتوای ساختاری غلاف میلین خبر می‌دهند. این بیماری یکی از شایع‌ترین بیماری‌های سیستم خود ایمنی می‌باشد که روی سیستم عصبی مرکزی تاثیر می‌گذارد و با التهاب، تخریب میلین و اسکار مشخص می‌شود<sup>(۴)</sup>. به نظر مرسد که فعل شدن مکانیسم‌های اینمنی علیه آنتی‌ژن میلین در ایجاد بیماری

مولتیپل اسکلروزیس یک بیماری التهابی است که در آن غلاف‌های میلین سلول‌های عصبی در مغز و ستون فقرات آسیب می‌بینند. این آسیب‌دیدگی در توانایی بخش‌هایی از سیستم عصبی که مسئول ارتباط هستند، اختلال ایجاد می‌کند و باعث به وجود آمدن علائم و نشانه‌های زیادی، از جمله مشکلات فیزیکی و روانی می‌شود<sup>(۱) و (۲)</sup>. این بیماری به طور معمول در سنین ۲۰ تا ۵۰ سالگی و در زنان دو برابر مردان با علائمی چون اضطراب، ضعف، اختلال در تعادل، اختلال

دخیل باشد (۵).

بیماران، جنبه‌های مختلف سیستم ایمنی فاقد عملکرد صحیح می‌باشد (۱۰). به عنوان مثال، افزایش بیش از حد فعالیت تهاجمی Th17 و Th1 که در ترشح سایتوکاین‌های پیش التهابی نقش دارند و سلول‌های TCD8 در ایمونو پاتوزنر بیماری دارای نقش می‌باشند، به طوری که گفته شد که کاهش سلول‌های T تنظیمی در این بیماران، بسیار مشاهده شده است (۱۰).

در این میان، گیرنده ایترلوکین ۷ که زنجیره آلفا در گیرنده ایترلوکین ۷ را کد می‌کند، به عنوان یکی از عوامل مرتبط با بروز این بیماری می‌باشد. ایترلوکین ۷، گلیکوپروتئین ۲۵ کیلودالتونی است که در تنظیم خون‌سازی و لنفوپواز دخالت دارد و عملکرد آن روی رده‌های سلول‌های لنفوئیدی می‌باشد. این گلیکوپروتئین یک فاکتور ضروری بقاء برای لنفوسيت می‌باشد. مطالعات متعددی نقش این سایتوکاین را در بررسی‌هایی که روی جمعیت‌های بیماران اماس در اسکاندیناوی، آمریکا و انگلستان انجام شده، تائید شده است که زنجیره  $\alpha$  رسپتور ایترلوکین ۷ به عنوان دومین ژنی است که بدون هر گونه ابهام، مشخصاً با بیماری اماس ارتباط دارد (۱۳). این مطالعه با بررسی چندریختی (پلی‌مورفیسم) ژن گیرنده ایترلوکین ۷ با دو تکنیک SSCP و تعیین توالی انجام شد. Lundmark و همکارانش در سال ۲۰۰۷ با بررسی که روی ۱۲۱۰ بیمار مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس در شمال اروپا انجام دادند، ارتباط معنی‌داری بین بیماری و چندریختی تک نوکلئوتیدی بین rs6871748 و rs2303137 مشاهده کردند (۱۴). در مطالعه‌ی دیگری در سال ۲۰۱۱، در کار تحقیقاتی GREGOR و

اسکلروزیس چندگانه (MS) یک التهاب مزمن و بیماری تحلیل‌برنده‌ی عصبی مغز و طناب نخاعی با دلیل ناشناخته است (۶). شکل اولیه MS، عود کننده – تخفیف یابنده RRMS (Relapsing- Remitting MS)، شایع‌ترین نوع بیماری است که در خلال آن آسیب‌های دامیلیناسیون سیستم عصبی مرکزی شکل می‌گیرد و با مراحل غیرفعال بالینی از هم قابل تفکیک هستند. دوره‌ی بیماری RRMS بسیار متغیر است و فراوانی عود بیماری و نرخ افزایش ناتوانی با فاکتورهای خطر هم‌چون جنس و سن در آغاز بیماری همراه است. وقتی RRMS در اکثر بیماران به سطح متوسط ناتوانی رسید، به شکل پیشرونده‌ی ثانویه SPMS (Secondary progressive MS) بیماری تبدیل می‌شود. شکل دوم بیماری، پیش‌رونده دائمی است که (Primary Progressive MS) پیشرونده‌ی عود کننده PPMS نامیده می‌شود. نرخ پیشرفت بیماری در بیماران مبتلا بسیار یکسان است و فاکتورهای خطر همراه با تسریع افزایش ناتوانی در خلال فاز بهبود یابنده – عود کننده بیماری، اصلاً مرتبط نیستند (۷ و ۸).

در میان فاکتورهای ژنتیکی که نقش بسیار مهمی در بروز بیماری دارند، ارتباط کمپلکس سازگاری نسجی با بروز بیماری به طور مداوم تایید شده است. پلی‌مورفیسم در ژن‌هایی که مرتبط با کمپلکس سازگاری نسجی نمی‌باشند نیز، به عنوان عوامل دخیل در بروز این بیماری معرفی شده است (۹). بررسی‌های مختلفی که روی بیماران مبتلا به مولتیپل اسکلروزیز انجام شده، نشان می‌دهد که در این

## "محسن زاده و همکاران، بررسی نقش چند ریختی‌های تک نوکلئوتیدی ایترلوکین ۷ در بروز بیماری ..."

جای ترئونین می‌شود. این تغییر زمینه‌ساز بروز بیماری اماس می‌باشد (۱۴، ۱۶ و ۱۹). مطالعات نشان داد که هموزیگوت بودن SNP rs6897932 در اگرون ۶ می‌تواند خطر ابتلا به این بیماری را بالا ببرد. با توجه به وجود چند ریختی در تحقیقات محققین متفاوت، به نظر می‌رسد چند ریختی‌های تک نوکلئوتیدی می‌توانند به عنوان عوامل خطرزای مهم در جمعیت‌ها تلقی شوند و دانستن نحوه ارتباط آن‌ها با بیماری مولتیپل اسکلروزیس، گامی در تشخیص زود هنگام بیماری محسوب می‌شود. با توجه به این‌که تکامل و توسعه ایترلوکین ۷ و سایر ایترلوکین‌ها در دوران جنیی شکل می‌گیرد، بنابراین اگر بتوانیم در دوران جنیی با یک سری تکنیک‌های اختصاصی، این تغییر یا به‌طور کلی موتاسیون‌های اتفاق افتاده در این سایتوکاین‌ها را تشخیص دهیم، شاید بتوانیم به درمان این بیماری کمک کنیم.

همکارانش، ارتباط مشخصی بین این بیماری و چند ریختی‌های تک نوکلئوتیدی Single Nucleotide Polymorphism (SNP) دیده شد (۱۵). مطالعات آن‌ها نشان داد که این بیماری منجر به تبدیل باز تیمین به سیتوزین که در دمین بین غشایی گیرنده ایترلوکین ۷ قرار دارد، می‌شود. ایترلوکین ۷ گلیکوپروتئین ۲۵ کیلو Daltonی است که در تنظیم خون‌سازی و لنفوپواز دخالت دارد و عملکرد آن روی رده‌های سلول‌های لنفوئیدی می‌باشد. تعیین نقشه ژنی که در سال ۱۹۹۲ انجام شد، مشخص کرد که این ژن روی بازوی کوتاه کروموزوم ۵ (5p) قرار دارد. اندازه این ژن در انسان ۱۹ kbp است و واجد هشت اگرون می‌باشد. گیرنده IL-7R شامل زنجیره آلفا و زنجیره گاما مشترک سایتوکان است. همچنین نشان داده شده است که چند ریختی تک نوکلئوتیدی با rs6897932 منجر به تغییر آمینو اسیدی و جایگزینی ایزولوسین به

### References

- 1- Compston A, Coles A. April (2002). Multiple sclerosis". Lancet 359 (9313): 1221–31. doi:10.1016/S0140-6736(02)08220-X. PMID 11955556.
- 2- Lublin FD, Reingold SC. (1996). National Multiple Sclerosis Society (USA) Advisory Committee on Clinical Trials of New Agents in Multiple Sclerosis. "Defining the clinical course of multiple sclerosis: results of an international survey". Neurology 46 (4): 907–11. doi:10.1212/WNL.46.4.907. PMID 8780061.
- 3- Clanet M. (2008). Int MS J 15 (2): 59–61. PMID 18782501. Charcot, J. (1868). Histologie de la sclerose en plaques. Gazette des hopitaux, Paris 41: 554–5
- 4- Smeltzer S, Bare B, Hinkle J, Cheever K. (2010). Text book of Medical Surgical Nursing, Volume 2, 12th edition, Philadelphia, Lippincott, Williams and Wilkins Co, p1956.
- 5- Bruce S, Rabinb M. (2002). Can stress participate in pathogenesis of auto immune disease? JAH, 30 (4): 71-75
- 6- Leray, E. et al. (2010). Evidence for a two-stage disability progression in multiple sclerosis. Brain 133, 1900–1913

### فهرست منابع

- 7- Confavreux, C., Vukusic, S. & Adeleine, P. (2003). Early clinical predictors and progression of irreversible disability in multiple sclerosis: an amnesic process. *Brain* 126, 770– 782.
- 8- Koch, M., Kingwell, E., Rieckmann, P. & Tremlett, H. 1996–2002 (2009). The natural history of primary progressive multiple sclerosis. *Neurology* 73.
- 9- Frida Lundmark, Kristina Duvefelt, Ellen Iacobaeus, Ingrid Kockum, Erik Wallstrom, Mohsen Khademi, Annette Oturai, Lars P Ryder, Janna Saarela, Hanne F Harbo, Elisabeth G Celius, Hugh Salter, Tomas Olsson & Jan Hillert. July (2007). Variation in interleukin 7 receptor a chain (IL7R) Influences risk of multiple sclerosis. *NATURE GENETICS*. doi:10.1038/ng2106
- 10- Dhib-Jalbut S. (2007). Pathogenesis of myelin/oligodendrocyte damage in multiple sclerosis. *Neurology* .68:S13-21.
- 11- Fry TJ, Mackall CL. (2007). The many faces of il-7: from lymphopoiesis to peripheral t cell maintenance. *J Immunol*. 174(11): 6571-6.
- 12- Morrone G, Bond HM, Cuomo C, Agosti V, Petrella A, Pagnano AM, et al. (1995). Differential regulation of the expression of interleukin-2 receptor y-chain during the in vitro differentiation of human myeloid cells. *Biochem J*. 308(Pt 3): 909-14.
- 13- McKay FC, Swain LI, Schibeci SD, Rubio JP, Kilpatrick TJ, Heard RN, et al. (2008). Heliotypes of the interleukin7 receptor alpha gene are correlated with altered expression in whole blood cells in multiple sclerosis. *Genes Immun* . 9(11): 1-6.
- 14- Lundmark F, Duvefelt K, Iacobaeus E, Kockum I, Wallstrom E, Khademi M, et al. (2007). Variation in interleukin7 receptor alpha chain (IL7R) influences risk of multiple sclerosis. *Nature Genet*. 39(9): 1108-13.
- 15- Gregory SG, Schmidt S, Seth P, Oksenberg JR, Hart J, Prokop A. (2007). Interleukin 7 receptor alpha chain(IL7R) shows allelic and functional association with multiple sclerosis. *Nature Genet*.39(9): 1083-91.
- 16- Morrone G, Bond HM, Cuomo C, Agosti V, Petrella A, Pagnano AM, et al. (1995). Differential regulation of the expression of interleukin-2 receptor y-chain during the in vitro differentiation of human myeloid cells. *Biochem* .308; 909-14.
- 17- Sreeram V, Ramagopalan MA, Carl A, Dessa Sadovnick A, Ebers GC. (2007). Genomewide study of multiplesclerosis. *N Engl J Med*. 357: 21.
- 18- Pleiman CM, Gimpel SD, Park LS, Harada H, Taniguchi T, Ziegler SF. (1991). Organization of the Murine and Interferon-Inducible Promoter. *Mol Cell Biol*. 11(6): 3052-59.
- 19- McKay FC, Swain LI, Schibeci SD, Rubio JP, Kilpatrick TJ, Heard RN, et al. (2008). Haplotypes of the interleukin7 receptor alpha genes are correlated with altered expression in whole blood cells in multiple sclerosis. *Genes Immun*. 9(11): 1-6.

"محسن زاده و همکاران، بررسی نقش چند ریختی‌های تک نوکلئوتیدی ایترلوکین ۷ در بروز بیماری ..."

## Investigation of interleukin-7 as a risk factor for incidence of Multiple sclerosis

**Maede Mohsen zade<sup>1</sup>, Noshad Peyravian<sup>1</sup>, Mehrshid Faraji<sup>1</sup>, Tahere Naji<sup>1\*</sup>**

<sup>1</sup> M.Sc. student of Cell and Molecular biology, pharmaceutical sciences Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

<sup>1\*</sup> Professor of Cell and Molecular biology, pharmaceutical sciences Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

**tnaji2002@gmail.com naji\_t@iaups.ac.ir Abstract**

### Abstract

Multiple sclerosis (MS), is characterized as an inflammatory demyelinating disease that the insulating covers of nerve cells in the brain and spinal cord are damaged. Between genetic factors, differences in a group of genes on chromosome 6 that characterized as the major histocompatibility complex (MHC) have been repeatedly confirmed to be associated with multiple sclerosis. Cytokine IL-7 is a 25-kDa glycoprotein that has an important role in lymphopoiesis. Interleukin VII receptor gene has been identified to be associated with multiple sclerosis, so its assessment is important. Polymorphisms (single-nucleotide polymorphism (SNP)) in a number of non-HLA genes such as interleukin-7 receptor- $\alpha$  (IL-7R $\alpha$ )/IL-7 pathway is associated with an increased risk to develop multiple sclerosis (MS). In this study we aimed to investigate the role of interleukin-7 receptor- $\alpha$  (IL-7R $\alpha$ )/IL-7 as a risk factor for incidence of Multiple sclerosis.

**Keywords:** Multiple sclerosis, single-nucleotide polymorphism, interleukin-7 receptor- $\alpha$