

بررسی ملکولی بیماری PKU در جمعیت ایرانی: گزارش موردی از

شناسایی جهش جدید در ژن *PAH* در دو خانواده ایرانی

شهره زارع کاریزی^۱، سیدمهدی حسینی مzinani^{*}، مژگان کوچمشگی^۲، غلامرضا جوادی^۴

۱- دانشجوی دوره دکتری ژنتیک ملکولی، گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات

۲و۳- به ترتیب دانشیار و روانپژوه گروه ژنتیک ملکولی، پژوهشگاه ملی مهندسی ژنتیک و زیست فناوری

۴- دکتری گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات- تهران

* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: hosseini@nigeb.ac.ir

(تاریخ دریافت: ۸۸/۲/۱۴ - تاریخ پذیرش: ۸۹/۳/۳۰)

چکیده

فنیل کتونوری شایع‌ترین اختلال در متابولیسم اسیدهای آمینه می‌باشد و فراوانی آن در جمعیت ایرانی یک نفر در هر ۳۶۲۷ تولد تخمین زده شده است. علت این بیماری با الگوی توارث اتوزوم مغلوب، جهش‌هایی است که در ژن *PAH* اتفاق می‌افتد. تا حال صدها جهش مختلف در ژن *PAH* گزارش شده است که منجر به بیماری PKU می‌شود. طیف این جهش‌ها در جوامع مختلف متفاوت است. این مطالعه گزارشی از شناسایی یک جهش جدید در ژن *PAH* در دو بیمار مبتلا به PKU کلاسیک در طی تعیین طیف جهش‌های ژن *PAH* در ۱۵۰ بیمار ایرانی می‌باشد. این جهش یک تغییر تک نوکلئوتیدی در اگزون هفت ژن *PAH* بوده که در طی آن نوکلئوتید دوم کدون ۲۴۷ تغییر می‌یابد (G به A). در نتیجه این جهش - در قلمرو کاتالیتیک پروتئین- آسید امینه گلایسین (Gly) به آسپارتیک اسید (Asp) تبدیل می‌شود.

واژه‌های کلیدی

فنیل آلانین،
الگوی موتاسیون،
غربالگری،

مقدمه

جمعیت‌های مطالعه شده، ۲۰ و یا حتی بیشتر، جهش‌های مرتبط با بیماری PKU شناسایی شده است که فراوانی و پراکنش این جهش‌ها در هر جمعیت متمایز از جمعیت دیگری است. علاوه بر این، در هر جمعیتی چند جهش با فراوانی بسیار بالا دیده می‌شود (۳).

این مطالعه گزارشی است از شناسایی جهشی جدید در ژن PAH در دو خانواده ایرانی که در جریان تعیین طیف جهش‌های بیماری PKU در جمعیت ایرانی شناسایی شدند.

مواد و روش‌ها

هر دو بیمار مورد مطالعه به علت عقب ماندگی ذهنی در مراکز بهزیستی نگهداری می‌شوند.

الف- گزارش بالینی

بیمار اول، پسری ۲۰ ساله با ضریب هوشی کمتر از ۵۵ بود. میزان فنیل آلانین در سرم بیش از μM ۱۲۰۰ بود و به مدت ۲ سال از شیر مادر تغذیه کرده است. والدین بیمار خویشاوند، اهل تبریز و دارای یک فرزند PKU دیگر نیز می‌باشند.

بیمار دوم، پسری ۲۲ ساله با ضریب هوشی کمتر از ۵۵ که به مدت دو سال از شیر مادر تغذیه کرده است و میزان فنیل آلانین در سرم بیش از μM ۱۲۰۰ بود. والدین بیمار خویشاوند و اهل سراب، دارای سه فرزند مبتلا به بیماری PKU هستند.

ب- آنالیز ژنتیکی آل‌های PAH

پس از مشاوره با خانواده بیماران و اخذ رضایت نامه، ۵ سی سی خون در لوله‌های حاوی EDTA از بیماران و والدین آنها گرفته شد. استخراج DNA از خون محیطی براساس روش نمک اشباع صورت گرفت (۴). جهت تعیین جهش در بیماران، ابتدا ۱۰ موتاسیون نقطه‌ای IVS10-11g>a(DdeI) R261Q(HinfI) (DdeI) L333F(BanII) ۳۶۴LdelG(HindIII) و IVS11+1g>c(DdeI), S67P(XbaI) R408W(StyI), R261X در مرحله بعد، از روش PCR-RFLP برای هر بیمار بررسی شد. آنزیم مربوط به هر جهش در پرانتز نوشته شده است (۴). در مرحله بعد، از روش SSCP (Single Strand Conformation Polymorphism) برای بیمارانی که فاقد این جهش‌ها بودند یا

هایپرفنیل آلانینمیا (HPA;OMIM 261600)، شایع‌ترین گروه بیماری‌های ارثی ناشی از نقص در متابولیسم اسیدهای آمینه می‌باشد. فراوان‌ترین شکل این گروه از بیماری‌ها، بیماری فنیل کتونوری (PKU) است (۱۴). فنوتیپ‌های HPA به سه دسته تقسیم می‌شوند: هایپرفنیل آلانینمیابی ملایم (MHP) یا HPAIII که میزان فنیل آلانین در پلاسمای خون بیمارانی که تحت درمان قرار نگرفته‌اند بین μM ۱۲۰-۶۰۰ است. فنیل کتونوری ملایم (MPK) یا HPAII که میزان فنیل آلانین در پلاسمای خون این بیماران بین μM ۱۲۰۰-۶۰۰ متغیر است. فنیل کتونوری کلاسیک (HPAI) یا PKU زمانی است که میزان فنیل آلانین در پلاسمای خون بیمارانی که تحت درمان قرار نگرفته‌اند، بیش از μM ۱۲۰۰ می‌باشد (۷). علت بیماری PKU با توارث اتوزوم مغلوب، جهش‌هایی است که در ژن کد کننده آنزیم کبدی فنیل آلانین هیدروکسیلاز (PAH) اتفاق می‌افتد. این آنزیم در حضور کوفاکتور تتراهیدروبیوپترین (BH4) باعث تبدیل L-فنیل آلانین به L-تیروزین می‌شود. بارزترین تظاهرات بالینی این بیماری عقب ماندگی شدید ذهنی است. تشخیص سریع بیماری و شروع رژیم درمانی، در پیشگیری از عوارض غیر قابل برگشت مغزی اهمیت ویژه‌ای دارد (۱۲، ۱۳، ۱۶). فراوانی بیماری PKU در سفید پوستان حدود ۱/۱۰۰۰۰ نفر در هر تولد زنده است (۱۱، ۶)، در حالی که این فراوانی در جمعیت ایرانی ۱/۳۶۲۷ نفر در هر تولد زنده گزارش شده است (۱۰). ژن کد کننده آنزیم PAH دارای ۱۳ اگزون و به طول تقریبی ۹۰ Kbp روی بازوی بلند کروموزوم ۱۲ قرار دارد و تولید یک رونوشت به طول ۲/۵ کیلو باز می‌کند (۲). مطالعاتی که روی ساختار سه بعدی آنزیم PAH انجام شده، نشان می‌دهد که این آنزیم شامل چهار زنجیره منومر است. هر منومر دارای سه قلمرو ساختاری است: قلمرو تنظیمی در انتهای آمین (اسید آمینه‌های شماره ۱-۱۴۲)، قلمرو کاتالیتیکی (اسید آمینه‌های شماره ۱۴۳-۴۱۰) و قلمرو تترامریزاسیون در انتهای کربوکسیل (اسید آمینه‌های شماره ۴۱۱-۴۵۲) (۱۲).

ژن PAH بسیار هتروژن می‌باشد به طوری که تا به حال بیش از ۵۲۰ جهش مختلف در این ژن گزارش شده است. در بسیاری از

اگزون شماره ۷ ژن *PAH* بود. لذا این اگزون در هر دو بیمار تعیین توالی شد. در نتیجه تعیین توالی، هر دو بیمار دارای جهش G247D (c.740G>A) به صورت هموزیگوت در اگزون ۷ بودند که باعث جایگزینی اسید آمینه آسپارتیک اسید به جای گلایسین می‌گردد (شکل ۱). دیگر فرزندان بیمار در هر دو خانواده دارای این تغییر نوکلئوتیدی به صورت هموزیگوت و والدین به صورت هتروزیگوت بودند. با توجه به اینکه در این جهش، جایگاه برش برای آنزیم *HaeIII* از بین می‌رود، وجود جهش فوق با روش PCR-RFLP و برش با آنزیم *HaeIII* تایید شد.

به منظور اطمینان از پلی مورفیسم نبودن این تغییر نوکلئوتیدی، ۱۳ اگزون و نواحی مرزی ایترنون‌های ژن *PAH* در هر دو بیمار تعیین توالی شد و تغییر نوکلئوتیدی دیگری در این دو بیمار مشاهده نشد. در ضمن اگزون شماره هفت ۵۰ فرد نرمال که موردی از بیماری PKU در شجره خانوادگی آنها مشاهده نمی‌شد،

از طریق PCR-RFLP با آنزیم *HaeIII* مورد بررسی قرار گرفت که در هیچیک از این افراد تغییر نوکلئوتیدی مذکور دیده نشد. در نبود تست‌های کارکردی و اندازه‌گیری فعالیت آنزیم در حضور تغییر نوکلئوتیدی جدید، از روش‌های دیگری که مشابه بررسی‌های فوق باشد یعنی حفظ شدگی فیلوژنتیکی توالی‌های اسید آمینه‌ای، تاثیر جهش بر ساختار بیوشیمیایی و همچنین فنوتیپ کلینیکی بیماران استفاده می‌شود. به این منظور جهت تعیین میزان حفاظت فیلوژنتیکی توالی اسیدهای آمینه، اسید آمینه شماره ۲۴۷ و چند اسید آمینه قبل و بعد از آن در رده‌های مختلف موجودات بررسی شد و مشاهده گردید که این اسید آمینه در رده‌های مختلف موجودات زنده ثابت و بدون تغییر بوده است که خود ممکن حفظ شدگی بسیار بالای آن می‌باشد (جدول ۶). از لحاظ ساختار پروتئینی نیز اسید آمینه ۲۴۷ در قلمرو کاتالیتیکی آنزیم *PAH* قرار دارد که حفاظت بالای آن قابل پیش‌بینی می‌باشد.

در نتیجه این جهش - در موقعیت ۲۴۷ - اسید آمینه آسپارتیک اسید (با بار منفی) جایگزین گلایسین (با بار خشی) شده است. تغییر بار الکتریکی احتمالاً مانع اتصال *BH4* - به عنوان کوفاکتور - به جایگاه فعل آنزیم می‌شود (۵,۹).

برای یکی از این جهش‌ها هتروزیگوت بودند، استفاده شد. جهت انجام آزمایش SSCP، تمام اگزون‌های ژن *PAH* هر یک از نمونه‌های مورد بررسی تکثیر یافته‌ند. پس از واسرشت کردن محصولات PCR بوسیله گرمایشی، روی ژل آکریلامید ۱۲ درصد غیر دناتوره کننده با ولتاژ ثابت ۱۵۰ ولت در دمای ۸ درجه سانتیگراد بارگذاری و با نیترات نقره رنگ‌آمیزی شدند. در نهایت نمونه‌هایی که دارای الگوی باندی متفاوت با نرمال بودند تعیین توالی شدند. جهت تعیین هاپلوتیپ در این دو خانواده، سه مارکر پلی مورف در ژن *PAH* شامل STR در ایترنون سوم، VNTR در ایترنون ۱۳ با استفاده از روش PCR مورد بررسی قرار گرفت (۵). میزان اطلاع رسانی (PIC) حاصل از مجموع این سه مارکر در حدود ۹۵ درصد می‌باشد (۴, ۸).

نتایج و بحث

فنیل کتونوری شایع‌ترین اختلال در متابولیسم اسیدهای آمینه و یکی از مهمترین علل شناخته شده عقب ماندگی ذهنی است. این مطالعه، گزارشی از شناسایی موتاسیون جدید در ژن *PAH* در دو بیمار مبتلا به PKU کلاسیک می‌باشد. هر دو بیمار به علت عقب ماندگی ذهنی در مراکز بهزیستی نگهداری می‌شوند.

نتایج حاصل از اندازه‌گیری میزان فنیل آلانین سرم در زمان تشخیص بیماری قبل از درمان، نشان می‌دهد که هر دو بیمار مبتلا به PKU کلاسیک هستند. ضریب هوشی بیماران (IQ) به عنوان یکی از فنوتیپ‌های مبتلایان به PKU در جدول ۱ ارائه شده است. در جدول‌های ۲، ۳ و ۴ به ترتیب سایر فنوتیپ‌های متاثر از بیماری PKU اعم از خصوصیات ظاهری، اختلالات حرکتی و اجتماعی در دو بیمار مورد مطالعه، ارائه شده است. در بررسی‌های ژنتیکی ابتدا هر دو بیمار برای ۱۰ جهش شایع ژن *PAH* مورد بررسی قرار گرفتند. هیچ یک از دو بیمار مورد مطالعه جهش‌های فوق را نداشتند. این جهش‌ها بیش از نیمی از جهش‌های جمعیت ایرانی را در بر می‌گیرد (۱).

نتایج حاصل از آزمایش SSCP بر روی هر دو بیمار حاکی از وجود تفاوت در الگوی حرکت قطعات DNA با فرد نرمال در

با توجه به محل اختصاصی اسید آمینه ۲۴۷ در جایگاه فعال آنزیم، حفظ شدگی فیلوژنتیکی ریشه مذکور در رده‌های مختلف موجودات زنده و مطالعات جمعیتی انجام شده بر روی ۵۰ فرد نرمال از جمعیت ایرانی، می‌توان نتیجه گرفت که تغییر G247D یک جهش بیماریزا می‌باشد که می‌تواند سبب ایجاد فرم کلاسیک بیماری PKU شود.

تشکر و قدردانی:

این پژوهش با حمایت مالی پژوهشگاه ملی مهندسی ژنتیک و زیست فناوری در قالب انجام طرح تحقیقاتی شماره ۳۰۹ انجام گرفته است.

در همین ریشه اسید آمینه‌ای تغییرات نوکلئوتیدی دیگری در جمعیت چین گزارش شده است که شامل: G247R، G247S و G247S می‌باشد. این جهش‌ها نیز منجر به بروز فنوتیپ PKU کلاسیک می‌شوند (۹).

هموزیگوستی برای جهش‌های نادر را می‌توان با ۲ مکانیسم ازدواج‌های فامیلی و همچنین اثر بینانگذار (Founder effect) در جمعیت‌های چند نژادی در ایران توجیه کرد. به منظور پی بردن به علت هموژیگوستی در این جهش جدید، الگوی هاپلوتیپ بیماران را تعیین نمودیم. هر دو بیمار دارای هاپلوتیپ یکسان بودند (جدول ۵). با توجه به اینکه هر دو بیمار متعلق به استان آذربایجان بوده و هاپلوتیپ مشابه داشتند، احتمالاً اثر بینانگذار در هموژیگوستی موثر می‌باشد.

جدول ۱- ضریب هوشی و میزان فنیل آلانین سرم در دو بیمار مورد مطالعه

میزان فنیل آلانین در سرم	ضریب هوشی (IQ)	
>20 mg/dl	35<IQ<55	خانواده ۱
>20 mg/dl	<55	خانواده ۲

جدول ۲- مقایسه فنوتیپ بیماران

رنگ پوست	رنگ مو	رنگ چشم	میکروسفالی	اگرما	فک بر جسته	دندان‌های با فاصله	
بی رنگ	بور	قهوه‌ای روشن	-	-	-	-	خانواده ۱
بی رنگ	بور	قهوه‌ای روشن	-	+	-	-	خانواده ۲

جدول ۳- مقایسه اختلالات حرکتی دو بیمار

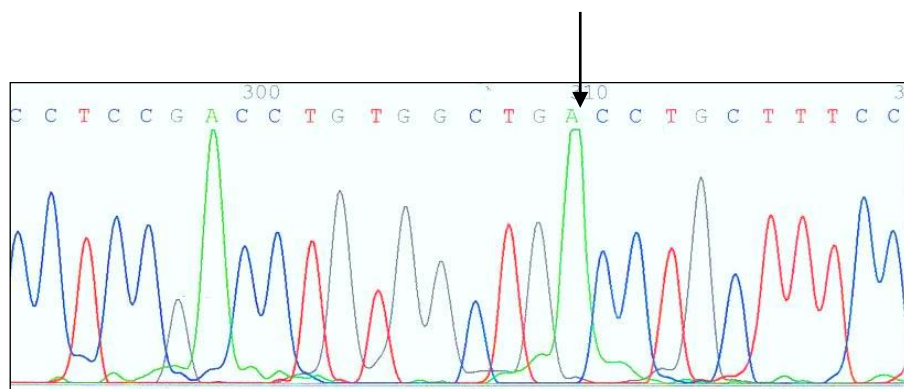
حرکات غیر طبیعی	بیش فعالی	حرکات پیچشی	رعشه	سفتی عضلانی	راه رفتن	
-	-	+	-	-	+	خانواده ۱
-	+	-	-	-	+	خانواده ۲

جدول ۴- مقایسه اختلالات اجتماعی دو بیمار

تكلم	در خود فرو رفتگی	خود آزاری	دیگر آزاری	برقراری ارتباط اجتماعی	اختیار اداری و مدفع	سابقه تشنج	صرف دارو	تهوع	
+	+	-	-	+	+	-	-	-	خانواده ۱
+	-	-	-	+	+	+	دیازپام	-	خانواده ۲

جدول ۵- هاپلوتیپ ژن PAH در بیماران مورد مطالعه

VNTR	STR	XmnI	
八/八	۲۴۲	-/-	خانواده اول
八/八	۲۴۲	-/-	خانواده دوم



شکل ۱- تغییر نوکلئوتیدی (G247D) (G>A) در اگزون شماره ۷ ژن PAH (آغازگر رفت)

		244	245	246	247	248	249
Human	PAH	P	V	A	G	L	L
RAT	PAH	P	V	A	G	L	L
D.Melanogaster	PAH	P	V	A	G	L	L
C.Elegance	PAH	P	V	A	G	L	L
Myotis Lucifugus	PAH	P	V	A	G	L	L

شکل ۲- اسید آمینه‌های حفاظت شده در قلمرو کاتالیتیکی آنزیم PAH در موجودات مختلف

13. Lee YW, Lee DH, Kim ND, Lee ST, Ahn JY, Choi TY, Lee YK, Kim SH, Kim JW, Ki CS (2008) Mutation analysis of PAH gene and characterization of a recurrent deletion mutation in Korean patients with phenylketonuria. *Exp Mol Med*; 40(5):533-40.
14. Luiz Carlos Santana da Silva,a,b Tiago Santos Carvalho,a,b Fernanda Britto da Silva,b Liana Morari,b ^AAngela Aguirres Fachel,b Ricardo Pires,b L_ilia Farret Refosco,b Robert J. Desnick,c Roberto Giugliani,a,b,d, and Maria Luiza Saraiva Pereiraa,b (2003) Molecular characterization of phenylketonuria in South Brazil. *Molecular Genetics and Metabolism*, 79:17-24
15. Mallolas J, Vilaseca MA, Campistol J, Lambruschini N, Cambra FJ, Estivill X, Milà M (1999) Mutational spectrum of phenylalanine hydroxylase deficiency in the population resident in Catalonia: genotype-phenotype correlation. *Hum Genet*, 105(5):468-73.
16. Miller SA, Dykes DD, Polesky HF (1988) A simple salting out procedure for extracting DNA from human nucleated cells. *Nucleic Acids Res*. 11;16 (3):1215.
- Okano Y, Asada M, Kang Y, Nishi Y, Hase Y, Oura T, Isshiki G (1998) Molecular characterization of phenylketonuria in Japanese patients. *Hum Genet*, 103(5):613-8.

منابع

- ۱- سید مهدی حسینی مزینانی و همکاران، بررسی متاسیون های ژن PAH عامل بیماری PKU در جمعیت ایرانی. گزارش طرح تحقیقاتی پژوهشگاه ملی مهندسی ژنتیک و زیست فناوری
2. Aulehla-Scholz C, Heilbronner H (2003) Mutational spectrum in German patients with phenylalanine hydroxylase deficiency. *Hum Mutat*.21(4):399-400.
3. Effat LK, Essawi ML, Abd El Hamid MS, Hawari N, Gad YZ (2008) Screening for six Mediterranean mutations in 90 Egyptian patients with phenylketonuria. *Bratisl Lek Listy*,109(1):17-9.
4. Eisensmith RC, Goltsov AA, Woo SL (1994) A simple, rapid, and highly informative PCR-based procedure for prenatal diagnosis and carrier screening of phenylketonuria. *Prenat Diagn*. 14(12):1113-8.
5. Erlandsen H, Patch MG, Gamez A, Straub M, Stevens RC (2003) Structural studies on phenylalanine hydroxylase and implications toward understanding and treating phenylketonuria. *Pediatrics*. 112(6 Pt 2):1557-65. Review.
6. Kádasi L, Poláková H, Feráková E, Hudecová S, Bohusová T, Szomolayová I, Strnová J, Hruskovic I, Moschonas NK, Ferák V (1995) PKU in Slovakia: mutation screening and haplotype analysis. *Hum Genet*,95(1):112-4.
7. Kaufman S. Phenylketonuria: Biochemical mechanisms. *Adv Neurochem*. 1976; 2:1
8. Hosseini-Mazinani, S.M, Koochmeshgi, J. Khazaee-Kohpar, Z. Hosein-pur-Nobari, N. Seifati, S.M. 2008, Carrier detection of phenylketonuria in Iranian families by variable number tandem repeat polymorphism analysis. *Eastern Mediterranean Health Journal*, 14(8):1445-1451
9. Kim SW, Jung J, Oh HJ, Kim J, Lee KS, Lee DH, Park C, Kimm K, Koo SK, Jung SC (2006) Structural and functional analyses of mutations of the human phenylalanine hydroxylase gene. *Clin Chim Acta*. 365(1-2):279-87. Epub 2005 Oct 25.
10. Koochmeshgi J, Bagheri A, Hosseini-Mazinani SM (2002) Incidence of phenylketonuria in Iran estimated from consanguineous marriages. *Inherit Metab Dis*. 25(1):80-1.
11. Kozák L, Kuhrová V, Blazková M, Romano V, Fajkusová L, Dvoráková D, Pijácková A (1995) Phenylketonuria mutations and their relation to RFLP haplotypes at the PAH locus in Czech PKU families. *Hum Genet*,96(4):472-6.
12. Lee DH, Koo SK, Lee KS, Yeon YJ, Oh HJ, Kim SW, Lee SJ, Kim SS, Lee JE, Jo I, Jung SC (2004) The molecular basis of phenylketonuria in Koreans. *J Hum Genet*, 49(11):617-21. Epub 2004 Oct 16.