

ویژگی‌ها و عملکرد ملکولی فاکتور کپیه‌برداری PPAR γ در انسان

ثریا قاسمی^۱، کامران قائدی^{۲*}، محمدحسین نصر اصفهانی^۳، ابوالقاسم اسماعیلی^۴

۱- به ترتیب دانشجوی دکترا و استادیاران دانشکده علوم، دانشگاه اصفهان
۲- دانشیار پژوهشکده زیست فناوری جانوری جهاد دانشگاهی، پژوهشگاه رویان، اصفهان
* نویسنده مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: kamranghaedi@royaninstitute.org

(تاریخ دریافت: ۸۷/۵/۶ - تاریخ پذیرش: ۹۰/۳/۲۱)

چکیده

گیرنده‌های فعال کننده تکثیر پراکسیزوم (PPARs)، گروهی از گیرنده‌های هورمونی درون هسته‌ای هستند که حاوی سه نوع ایزو‌تیپ مختلف (α ، β/δ و γ) بوده که عملکردشان در سطح رونویسی است. PPAR γ اساساً در بافت چربی بیان شده و بیان ژن‌های مرتبط با سوخت و ساز چربی را تنظیم می‌کند. PPAR γ در تمایز و تکثیر و آپوپتوز سلولی نقش دارد. PPAR γ سه ایزوفرم می‌باشد که در اثر تناوبی بودن منطقه پرموتوری این ژن حاصل می‌شوند. پلی مورفیسم رایج (Pro12Ala) در ایزوفرم PPAR γ 2 در بروز چاقی نقش دارد. PPAR γ هدف تیازولودیدیون‌ها (که از داروهای ایجاد کننده حساسیت به انسولین و موثر در درمان دیابت نوع ۲) هستند. نتایج اینموهیستوشیمی نشان می‌دهد که تمایز بافتی در طی حاملگی وابسته به PPAR γ است. PPAR γ بر روی سلول‌های کارسینوما در لاین‌های سلولی اثرات بازدارندگی توموری دارد. بنابراین آپوپتوز و القا توسط لیگاندهای PPAR γ یک روش پیشنهادی در درمان سرطان‌ها است.

مقدمه

پراکسیزوم‌ها، اندامک‌های تک غشایی هستند که در تعداد زیادی از سلول‌های یوکاریوتی از مخمر تا انسان وجود دارند. عملکرد این اندامک‌ها، در انواع مسیرهای سوخت و ساز حلقوی مانند بتا-اکسیداسیون اسیدهای چرب بسیار بلند و سترنر دیگر لیپیدها می‌باشد (۱، ۲ و ۳). اختلالاتی که در بیوژن پراکسیزوم‌ها رخ می‌دهد، گروه نامتجانسی از بیماری‌ها هستند که به بیش از سیزده گروه تقسیم می‌شوند (۴). گیرنده‌های فعال کننده تکثیر پراکسیزوم‌ها (PPARs)، گروهی از گیرنده‌های هورمونی درون هسته‌ای هستند. سه نوع ایزو‌تیپ مختلف (α ، β/δ و γ) وجود دارد که عملکرد آنها در سطح رونویسی است (۵). سه نوع متفاوت PPAR توسط سه ژن مجزا کد می‌شوند (۶). این گیرنده‌ها، نخستین بار در سال ۱۹۹۰، از سلول‌های کبد موش تخلیص شدند (۷). همانند سایر گیرنده‌های هسته‌ای، PPARs شامل

واژه‌های کلیدی

تیازولودیدیون‌ها (TZDs)،
چاقی،
سوخت و ساز چربی،
گیرنده‌های فعال کننده تکثیر
پراکسیزوم

۱۴). تمایز بافت چربی، فرایندی کاملاً تنظیم شده است، که در سرتاسر زندگی فرد صورت می‌گیرد. بافت چربی از آدیپوسیت‌ها تشکیل شده است که انرژی را به شکل تری‌گلیسیریدها ذخیره می‌کند و آن را به شکل اسیدهای چرب آزاد می‌کند. بافت چربی به همراه بافت ماهیچه از بزرگترین تنظیم‌گرهای تعادل انرژی در بدن می‌باشد. وجود توالی PPRE در چندین ژن دخیل در تمایز بافت چربی همچون *ap2*, *fatty acid transport protein 1 (FATP)*, آسیل COA سنتتاز، *PEPCK* لیپوپروتئین لیپاز شناخته شده است (۱۰). ژن *PEPCK* در سطح بالایی در کبد، کلیه و بافت چربی بین می‌شود و برخی از مراحل گلوکونئوژن بافت چربی را کاتالیز می‌کند. از فاکتورهای تنظیمی شناخته شده آن ایزوفرم PPAR γ ² می‌باشد که با تشکیل هترودایمر PPAR γ /RXR α بیان این ژن را در بافت چربی تنظیم می‌کند و در نتیجه در اکسیداسیون چربی‌ها، نقش مهمی دارد (۱۵). همچنین PPAR γ ، بیان ژن‌های کدکننده برخی آنزیم‌های مسیر ستنز کلسترول همچون ۳-هیدروکسی-۳-متیل‌گلوتاریل-CoA سنتتاز را تنظیم می‌کند (۱۶). علاوه بر فعالیت‌های ذکر شده برای PPAR γ ، این گیرنده نقش‌های مهمی نیز در آپوپتوز بر عهده دارد (۱۷).

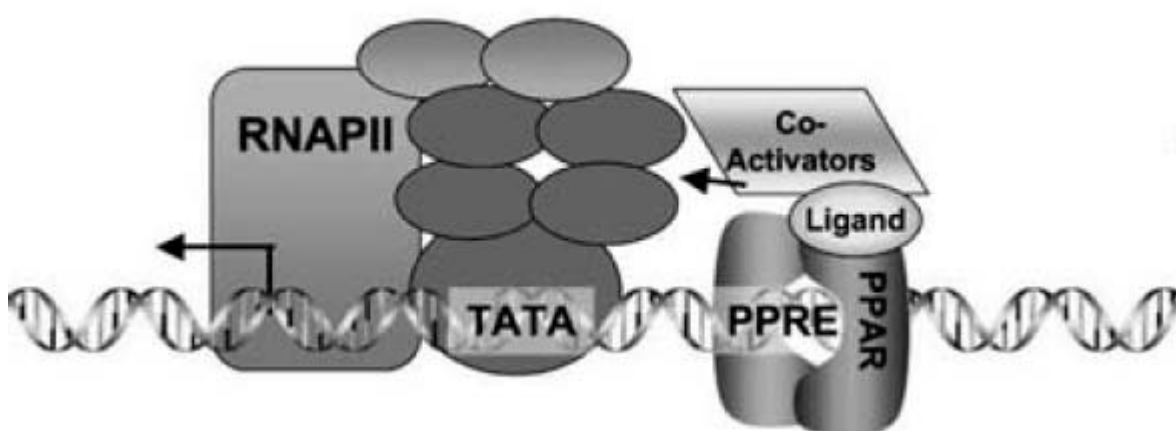
یک دومین اتصال به لیگاند و یک دومین برای اتصال به DNA هستند، که با عناصر پاسخ دهنده به PPAR (PPRE)^۱ در پرومотор ژن‌های هدف ارتباط برقرار می‌کنند (۸ و ۹). PPARs شامل توالی‌های با تکرار مستقیم^۲ هستند. برخی از PPARs برای اتصال به این توالی، لازم است با RXR^۳ تشکیل کمپلکسی هترودایمر، بدهند (۱۰) (شکل ۱).

فعال شدن این گیرندها توسط لیگاندهای آنها صورت می‌گیرد. لیگاندهای طبیعی PPARs، اسیدهای چرب، ایکوزانوئیدها همچون LTs و پروستاگلاندین‌ها می‌باشند (۱۲). نقش اصلی این گیرندها تنظیم سوخت و ساز سلولی (کربوهیدرات، چربی و پروتئین)، تمایز سلولی و هومؤستازی انرژی می‌باشد (شکل ۱) (۵، ۱۲ و ۱۳). بیان انواع PPAR وابسته به بافت می‌باشد. PPAR α عمدها در کبد بیان شده و بیان آنزیم‌های دخیل در مسیرهای اکسیداسیون اسیدهای چرب پراکسیزومی را القا می‌کند. PPAR β/δ در تعداد زیادی از بافت‌های پستانداران بیان می‌شوند (۶). PPAR γ اساساً در بافت چربی بیان شده و بیان ژن‌های مرتبط با سوخت و ساز چربی را تنظیم می‌کند. این گیرنده به میزان کمتری، در برخی بافت‌های دیگر نیز بیان می‌شود (۸ و

¹ Peroxisome proliferator-response elements

² Direct repeat

³ Retinoid X-receptor



شکل ۱-۱ PPAR γ شامل یک دومین اتصال به لیگاند و یک دومین اتصال به DNA می‌باشد که با عناصر پاسخ دهنده (PPRE) در پرومotor ژن‌های هدف ارتباط برقرار می‌کند (۱۱).

و troglitazone, ciglitazone, piolitazone γ ۱۷، ۹ و γ ۲۴ در تکثیر پراکسیزوم دخیل است در صورتی که γ ۲ PPAR در تنظیم سوخت و ساز لیپیدها و تمایز بافت چربی نقش دارد (۱۶ و ۱۸).

ارتباط γ PPAR با ناهنجاری‌های وابسته به آن به طور کلی تنش اکسیداتیو در ایجاد دیابت، پیشرفت عوارض دیابتی و بیماری‌های قلبی-عروقی وابسته نقش به سزاپی دارد (۶). همان‌طور که قبلاً هم ذکر شد PPAR γ ۱ باخصوص γ ۱ PPAR γ ۱ یک تنظیم‌گر مهم سوخت و ساز چربی و حساسیت به انسولین است. در اگزون B (که منحصراً مربوط به γ ۲ PPAR می‌باشد)، جابه‌جایی نوکلئوتید سیتوزین با گوانین، در موقعیت ۳۴ آن، پلی مورفیسمی معمول (SNP) را حاصل می‌کند، که باعث تغییر اسید آمینه پروولین به آلانین در کدون ۱۲ می‌شود. از نظر عملکردی، این تغییر باعث کاهش میل اتصال این گیرنده به PPRE در پرومотор γ ۲ ژن هدف و در نتیجه کاهش فعالیت ژن هدف می‌شود (۲۱). نوع ۲ (T2D)^۷ و به طور متقاضی با چاقی در ارتباط است. بنابراین آلل (Pro12Ala) خطر ژنتیکی برای T2D محسوب می‌شود (۲۵). مطالعات نشان داده که افراد چاق حامل آلل آلانین، در مقایسه با افراد چاق Pro/Pro در γ ۲ PPAR از نظر سطوح کلسترول و HDL کاهش و از نظر تری‌گلیسیریدها، افزایش نشان می‌دهند. هر دوی کاهش HDL و افزایش تری‌گلیسیریدها فاکتورهای خطر برای بیماری‌های کرونری محسوب می‌شوند. بنابراین حضور آلل آلانین الگوی چربی‌ها را در افراد چاق تغییر می‌دهد. مقدار بالاتر لیپیدها^۸ در موارد چاق احتمالاً به دلیل کاهش عملکرد γ PPAR در فعال‌سازی ژن‌های هدف می‌باشد (۲۱). یکی از ژن‌های هدف γ ۲ PPAR، لیپوپروتئین لیپاز (LPL) می‌باشد. LPL، تری‌گلیسیریدها را در شیلومیکرون‌های در حال گردش، لیپوپروتئین‌های با دانسیته خیلی پایین (VLDL)، اسیدهای چرب آزاد شده، باقیمانده شیلومیکرون‌ها و LDL - کلسترول را هیدرولیز می‌کند. میزان فعالیت LPL با سطوح HDL در پلاسما

⁷ Type 2 diabetes⁸ Hyper lipidemia

اساس مولکولی ویژگی‌های γ PPAR ژن کد کننده این پروتئین در انسان، (3P25) است. محدوده ژن γ PPAR موشی بیش از ۱۵۰ kb می‌باشد. γ ۱ در انسان و موش دارای دو ایزوفرم mRNA سه نوع پروتئین (۱۹ و ۱۸). از ترجمه‌های mRNA γ PPAR سه نوع پروتئین حاصل می‌شود. γ ۱ PPAR و γ ۳ PPAR γ ۲ با ۴۷۷ اسید‌آمینه و γ ۲ PPAR که دارای ۵۰۵ اسید‌آمینه است (۲۰). ایزوفرم‌های مختلف در اثر تناوبی بودن^۴ منطقه پرموتوری این ژن حاصل می‌شوند (۲۱). اگزون‌های کدکننده (اگزون ۱ تا ۶) بین هر دو ایزوفرم، حفاظت شده است. رونویسی از این اگزون‌ها توسط پرموتور P1 در بالا دست ژن صورت می‌گیرد. علاوه بر اگزون‌های مشترک بین دو ایزوفرم، اگزون‌های A1 و A2، دو اگزون PPAR γ ۲ هستند که ترجمه نمی‌شوند. ایزوفرم γ ۱ PPAR γ ۱ نسبت به ایزوفرم ۱ حدود ۳۰ اسید‌آمینه بیشتر دارد. این اسید‌آمینه‌ها عملکرد فعال سازی رونویسی این ایزوفرم را ۵ تا ۱۰ مرتبه نسبت به ایزوفرم γ ۱ PPAR γ ۱ بیشتر می‌کند. این اسید‌آمینه‌های اضافه که در انتهای آمینی این ایزوفرم می‌باشد، توسط اگزونی به نام B1 کد می‌شوند که منحصراً توسط پرموتور جدگانه‌ای به نام P2 که در حدود ۶۳ Kb پائین دست آن است کنترل می‌شود (۱۸). به طور کلی γ mRNA، بیان چندین ژن مختلف را تغییر می‌دهد (۲۲). این گیرنده عاملی ضروری برای فرایندهای تمایز سلولی و تجمع لیپیدی در طی چربی‌زایی (یا آدیپوژنر) می‌باشد (۱۸) و اساساً یک تنظیم‌گر مهم سوخت و ساز چربی و حساسیت به انسولین^۵ و هومؤستازی بافتی است (۲۱، ۲۲ و ۲۳). mRNA ژن γ ۱ PPAR در تعداد زیادی از بافت‌ها همچون قلب، کبد، ماهیچه اسکلتی و بافت چربی و ... یافت می‌شود. γ ۲ PPAR به طور انتخابی در بافت چربی و γ ۳ PPAR به طور انتخابی در بافت چربی و ... بیان می‌شود (۲۱). فعال‌کنندگان یا لیگاندهای اختصاصی PPAR دو گروه لیگاند طبیعی و سنتیک بوده که از آن جمله می‌توان پروستاگلاندین J و تیازولودیندیون‌ها (TZDs)^۶، از جمله

⁴ Alternative⁵ Insulin sensitivity⁶ Thiasolodindines

سلول‌های صاف عروقی کاهش می‌دهد. PPAR γ هدف تیازولودیندیون‌ها که داروهای ایجاد کننده حساسیت به انسولین است، می‌باشد. این داروها در درمان دیابت‌های mellitus گلوکوما^{۱۶} و دیگر عوارض ناشی از دیابت‌ها در شبکیه به کار می‌روند (۶۰). muraglitazor از آگونیست‌های غیر تیازولودیندیونی^{۱۷} است که برای هر دو PPAR α و PPAR γ نقش فعال کننده‌گی دارد و برای درمان دیابت‌های نوع ۲ به کار می‌روند. TZDs‌ها مقاومت به انسولین را در افراد دارای دیابت نوع ۲، با افزایش جذب محیطی گلوکز کاهش می‌دهند. اما اینکه PPAR γ القا شده چگونه در کاهش مقاومت به انسولین نقش دارد چنان مشخص نیست. هر چند مشخص شده است که فعالیت القا شده نمی‌شود (۲۷) و در ایجاد پاسخ‌های ضد التهابی دارای نقش است، اگرچه هنوز مکانیسم آن کاملاً شناخته نشده است. یافته‌ها نشان می‌دهند که PPAR γ با پاسخ‌های ضد التهابی در آسم موبوط است. آگونیست‌های PPAR γ مسیر انتقال پیام NF-K β را باز می‌دارد و کاهش اتصال فعال NF-K β به منطقه پرموتوری انواع زیادی از ژن‌هایی که ثابت شده است در التهاب مسیر هوایی از طریق مسیر PI3K/AKT نقش دارند را موجب می‌شوند. بنابراین بیان زیاد^{۱۹} در کاهش همه الگوهای آسمی نشان داده شده است (۱۷). و لیگاند‌هایش دارای پتانسیل تعدیل کردن فعالیت لنفوцит‌های T و B و سلول‌های دندرتیکی^{۲۰} (DC) هستند. بنابراین فعال سازی PPAR γ توسط برخی لیگاند‌هایش همچون J2 15d-PG J2 و Troglitazone منجر به کاهش فعالیت مونوцит انسانی می‌گردد و می‌تواند روشی محتمل برای پایان دادن به فرایند التهاب در طی آخرین فاز التهاب باشد (۲۸). همچنین، PPAR γ ‌ها در تنظیم و تمایز ماکروفازها، نقش دارد. آگونیست‌های طبیعی و سنتیک PPAR γ ممکن است، توسعه بازداشتی چندین عملکرد مربوط به فعالیت میکروگلیالی

¹⁶ Glaucoma¹⁷ Non-thiazolidinediones¹⁸ Anti-inflammatory¹⁹ Over expression²⁰ Dendrites' cell

ارتبط معناداری دارد. تغییراتی مشابه آنچه در افراد چاق حامل آلل آلانین در الگوی چربی خون دیده می‌شود (تری‌گلیسیرید افزایش یافته و HDL کاهش یافته) در هتروزیگوت‌های دارای نقص در LPL هم دیده می‌شود. از آنجا که وجود این پلی مورفیسم معمول PPAR γ در Pro12Ala با این تغییر در الگوی چربی در حاملین این پلی‌مورفیسم ارتباط معناداری دارد، بنابراین این پلی‌مورفیسم می‌تواند یک فاکتور خطر ژنتیکی برای هایپرلیپیدمیای مرکب^۹ و بیماران قلبی-عروقی^{۱۰} باشد (۲۱). موتاسیونی دیگر در ژن PPAR γ که از نوع موتاسیون‌های منفی غالب است، سبب افزایش عملکرد محصول ژن^{۱۱} می‌شود. در موتانت‌های حامل Pro115Gln، شاهد تجمع زیاد بافت چربی به دلیل افزایش فعالیت چربی‌زایی (آدیپوژنز) هستیم. در این موتانت‌ها، مقاومت شدید به انسولین، فشار بالا^{۱۲} و تغییر در الگوهای چربی خون (تری‌گلیسیریدهای افزایش یافته و HDL کاهش یافته)، وجود دارد. از طرفی نتایج به دست آمده از تحقیقات حاکی از آن است که، بیان ۲ PPAR γ در بافت چربی افراد چاق افزایش پیدا کرده و در طی کاهش وزن، بیان آن کاهش می‌یابد (۲۱). بیماران CAD^{۱۳} با دیابت نوع ۲، در مقایسه با بیماران غیر دیابتی CAD، سطوح بالاتری از MMP-2، MMP-9 (Matrix metalloproteinases) MMP-9 باز شدن TZDs، بیان ژن‌های هدف گوناگون القا یا بازداشتی می‌شود. برای مثال، در سلول‌های عروقی، ترشح سیتوکین منوسیت^{۱۴} و MMP-9 را باز می‌دارد و بیان شیمیوکین اندوتیالی^{۱۵} را کاهش می‌دهد. فعالیت سلول‌های ماهیچه‌ای صاف و T-cell را محدود می‌کند و اندازه زیان وارد را در انواع مدل-های حیوانی دارای تصلب شرائین را در بیماران CAD دارای دیابت نوع ۲، کاهش نقش به سزاگی دارد (۲۶). فعال کردن PPAR γ با TZDs بیان ۹ MMP-9 را در ماکروفازهای انسانی و

⁹ Hyper lipidemia Combined^۹¹⁰ Cardiovascular¹¹ Gain-of-function¹² hypertension¹³ Coronary artery disease¹⁴ Monocyte cytokine¹⁵ Endothelial chemokine

تروفوبلاستیک همچون هیداتیدiform و کوریوکارسینوما و انواع طبیعی می‌توان نتیجه گرفت که γ PPAR نقش مهمی در تمایز تروفوبلاستیک دارد (۲۰).

ارتباط γ PPAR با سرطان

مطالعات مختلف نشان می‌دهند که γ PPAR بر روی سلول‌های کارسینوما در لاین‌های سلولی اثرات بازدارندگی فعالیت توموری دارد. γ PPAR به صورت بازداشت رشد و یا القا آپوپتوز یا تمایز عملکرد خود را انجام می‌دهد (۶). در معرض قراردادن سلول‌های اندوتیالی با J2 15d-PG (از لیگاندهای γ PPAR) و همچنین بالا بردن بیان γ PPAR با ورود پلاسمید حامل به این سلول‌ها، آپوپتوز سلول‌های اندوتیالی با واسطه کاسپاز القا می‌شود (۳۱). بنابر مشاهدات آزمایشگاهی لیگاندهای سنتیک γ PPAR از رشد سلول‌های توموری جلوگیری می‌کند و در تعدادی از بدخیمی‌ها، فعالیت ضد توموری و القا آپوپتوز نشان می‌دهند (۲۰ و ۲۲). الگوی بیان ژن‌ها در سلول‌های توموری با سلول‌های طبیعی فرق دارد. برای مثال اکثر تومورهای کولورکتال هرچند تک گیر هستند، ژن‌هایی در آنها شناخته شده است که در گسترش این تومور نقش دارند. هر چند لزوماً باعث ایجاد آن نمی‌شوند، همچون ژن‌های K-Ras, TGF β , E-cadherin, SR و γ PPAR و α PPAR. در مطالعه‌ای بر روی افراد دارای سرطان کلون مشخص شده که تعدادی از این افراد، دارای یک آلل جهش یافته γ PPAR هستند که می‌تواند نشان‌دهنده نقش ضد توموری آن برای سرطان کلون باشد (۲۰). مطالعه بر روی رت‌ها نیز نشان می‌دهد که لیگاندهای γ PPAR از رشد برخی تومورها جلوگیری می‌کند. همچنین Colonic لیگاندهای γ PPAR و α PPAR تکثیر سلولی را در mucosa بعد از در معرض قرارگیری با عوامل سرطان‌زای بیرونی کاهش می‌دهد. به علاوه مشاهده شده است که آگونیست‌های PPAR تمایز را در لاین‌های سلولی سینه، کلون و کارسینومای مثانه القا می‌کند (۱۲). MCC-555 لیگاندی تیازولودینیدونی برای γ PPAR است و دارای پتانسیل ضد دیابتی است. علاوه بر این، مشخص شده است که این دارو دارای فعالیت ضد توموری در لاین‌های سلولی سرطان پروستات می‌باشد. همچنین این لیگاند فعالیت آپوپتوزی را در سلول‌های سرطانی کولورکتال و

(مهترین جمعیت ماکروفاژی CNS)، همچنین بیان آنتی ژن‌های سطحی، سنتز نیتریک اکسید، پروستاگلاندین‌ها، سیتوکین‌های التهابی و شیمیکین‌ها، از التهاب مغزی جلوگیری کنند (۲۹). بنابراین آگونیست‌های مختلف γ PPAR که قادر به جلوگیری از فعالیت این سلول‌های اینمی می‌گردند، می‌توانند برای درمان بیماری‌های نورودژنریتو همچون MS، بیماری‌های آلزایمر، پارکینسون و غیره، هدف داروهای درمانی باشند (۲۹ و ۳۰).

Rosiglitazone که با تمایل بالایی به γ PPAR متصل می‌شود، قادر است از ترشح هورمون آدرنوكورتیکوتروپیک (ACTH) باشد. با تمایل بالایی به γ PPAR با تیازولودینیدون‌ها ممکن است بتوانند بر روی بیماری کوشینگ^{۲۱} (CD) اثر درمانی داشته باشند. با به کار گیری صحیح، Rosiglitazone می‌تواند کورتیزول را در برخی از بیماران CD حداقل برای مدت زمانی کوتاه، طبیعی کند. اینکه فعال سازی γ PPAR توسط Rosiglitazone تا چه اندازه بتواند در درمان نوع مزمن این بیماری موثر باشد احتیاج به مطالعات وسیعتری دارد (۲۲).

بیان γ PPAR در زمان جنینی

γ PPAR در جفت طبیعی انسان، مول‌های هیداتیدiform و کارسینومای لایه بیرونی جنینی بیان می‌شود. مطالعات ایمنوہیستوشیمی ثابت می‌کند که در جفت طبیعی در دوره سه ماهه اول بارداری، γ PPAR اساساً در هسته سلول‌های پرزهای سیتوتروفوبلاست، قرار گرفته در حالی که در ترم، معمولاً در هسته سلول‌های سین سی تیو تروفوبلاست قرار می‌گیرد. در مول‌های هیداتیدiform، معمولاً در هسته سلول‌های تروفوبلاستیک مکانیابی می‌شود. در حالی که در کوریوکارسینوما، تنها تعداد کمی از سلول‌های تروفوبلاست دارای γ PPAR هسته‌ای هستند. بنابراین ممکن است که γ PPAR در تمایز تروفوبلاست در طی تکامل جفت طبیعی نقش داشته باشد. تغییرات مشاهده شده به کمک ایمنوشنیمی نشان می‌دهد که بیان γ PPAR در طی حاملگی باعث تمایز بافتی وابسته به γ PPAR می‌شود. نقش داشتن γ PPAR در تمایز سلول‌های اپیتلیالی کلون، بافت چربی و ... تائیدی بر این گفته است. بنابر این به طور کلی از مقایسه بیماران

²¹ Cushing's disease

دونمن‌های مختلف آنها، با اهداف گوناگون توسط محققان زیادی در جهان کلون شده‌اند تا بتوانند در سطح مولکولی عملکردهای آنها را بررسی کنند (۴۰). با بررسی‌های بیشتر بر روی نقش این گیرنده و عملکرد از دست رفته یا افزایش یافته آن در ناهنجاری‌ها و سلطان‌های مربوط به آن می‌توان، درک بهتری از عملکرد آن بدست آورد. همچنین، از آنجا که این گیرنده، می‌تواند به راحتی، برای داروهایی که لیگاندهای سنتیک آن می‌باشند، هدف قرار گیرد، می‌توان با تنظیم عملکرد آن در بهبود عوارض ناشی از آنها گام برداشت. در آینده می‌توان با گسترش دامنه تحقیق بر این گیرنده، جهت شناخت و بررسی نحوه عملکرد داروهایی که با هدف قرار دادن γ PPAR بر عوارض و بیماری‌های ناشی از عدم عملکرد صحیح این گیرنده نقش تصحیح کننده‌ی دارند، داروهای مناسب برای کاهش این عوارض پیشنهاد کرد. بنابراین از آنجا که ژن‌های هدف γ PPAR‌ها به متابولیسم اسیدهای چرب و آدیپوزنر مریبوط هستند، می‌توان حدس زد که این‌ها پتانسیل‌های امید بخشی در درمان بسیاری از بیمارانی که از هیپولیپید، چاقی و دیابت‌ها زجر می‌برند، باشد (۴۱). همچنین بررسی ارتباط سرطان و نقش این گیرنده و تاثیر گذار بودن مواد مختلف بر این گیرنده، قابل بررسی است. امید است در آینده با پیشبرد تحقیقات دقیق‌تر درک بهتری از عملکردهای مولکولی این گیرنده داشته باشیم.

منابع

- Otera H, Harano T, Honsho M, Ghaedi K, Mukai S, Tanaka A, Kawani A, Nobuhiro S and Fugiki Y (2000) The Mammalian Peroxin Pex5pL, the Longer Isoform of the Mobile Peroxisome Targeting Signal (PTS) Type 1 Transporter, Translocates the Pex7p/PTS2 Protein Complex into Peroxisomes via Its Initial Docking Site, Pex14p. *Journal of Biological Chemistry*. 272: 21703-21714.
- Ghaedi K, Kawai A, Okumoto K, Tamura S, Shimozawa N, Suzuki Y, Kondo N and Fujiki Y (1999) Isolation and Characterization of Novel Peroxisome Biogenesis-Defective Chinese Hamster Ovary Cell Mutants Using Green Fluorescent Protein. *Experimental Cell Research*. 248: 489-497.
- Fujiki Y, Okumoto K, Kinoshita N and Ghaedi K (2006) Lessons from peroxisome-deficient Chinese hamster ovary (CHO) cell mutants. *Biochim Biophys Acta*. 15514: 1-8.

تمورهای معده‌ی - رودی^{۲۲} موجب می‌شود. بنابر این آپوپتوز و القا و تمایز توسط لیگاند γ PPAR یک روش پیشنهادی برای درمان سلطان‌ها است (۳۳).

جمع‌بندی

γ PPAR یکی از گیرندهای درون هسته‌ای وابسته به لیگاند می‌باشد. این فاکتور بدنیال ساخته شدن در سیتوپلاسم وارد هسته می‌گردد. مطالعات نشان داده که بدنیال تشیدی بیان سازه شیمر γ EGFP-PPAR سیتوپلاسم و هسته‌ها رنگ سبز فلورسنت را بخود می‌گیرند (۳۴ و ۳۵). اما بدنیال فعال شدن این فاکتور توسط لیگاندهای اختصاصی، γ PPAR عمدتاً در هسته‌ها جایگیری می‌نماید (۳۶). این فاکتور عملکردهای متنوعی را در سلول بر عهده دارد. از آن جمله می‌توان تنظیم سوخت و ساز چربی‌ها و اسیدهای چرب، قندها و پروتئین‌ها، همچنین همoustازی بافتی، تمایز سلول و آپوپتوز را نام برد. ژن γ PPAR در سلول‌های عصبی دوران جنینی، بیان زیادی دارد و احتمالاً در تمایز این سلول‌ها دارای نقش است. مطالعات اخیر بر روی نقش این فاکتور نشان می‌دهد که بیان ژن γ PPAR بدنیال القای تمایز عصبی توسط رتینوئیک اسید در سلول‌های بنیادی جنینی افزایش می‌یابد (۳۷). مهار فعالیت محصول این ژن در هنگام تمایز عصبی موجب کاهش تشکیل آستروروسیت‌ها می‌گردد (۳۷). همچنین این فاکتور در بسیاری از عملکردهای مهم سلولی در افراد بالغ دارای نقش‌های حیاتی است (۴۱). ابتدا تصور می‌شد، اسیدهای چرب، اثر خود را از طریق تغییر در ترکیب غشا و یا تاثیر بر جریان انتقال پیام اعمال می‌کنند. اما با مطالعات بعدی مشخص شد، اسیدهای چرب با اتصال به گیرندهای هسته‌ای محلول، با تنظیم بیان ژن اثر خود را اعمال می‌کنند یکی از این گیرندها γ PPAR می‌باشد (۳۸ و ۳۹). استراتژی کلونینگ با استفاده از وکتور بیانی مناسب پستانداران، یک روش موثر و اولین قدم در آشکار نمودن فعالیت ژن‌های مختلف است. با توجه به نقش‌های فراوانی که به ایزوفرم‌های این گیرنده، نسبت داده می‌شود، این ایزوفرم‌ها یا پرومودر یا

4. Ghaedi K, Masanori H, Shimozawa N, Suzuki Y, Kondo N, Yukio F (2000) PEX3 Is the causal gene responsible for peroxisome membrane assembly–defective zellweger syndrome of complementation group G. American Journal of Human Genetics. 67: 976-981.
5. Hihi A, Michalik L, Wahli W (2002) PPARs: transcriptional effectors of fatty acids and their derivatives. Cellular and Molecular Life Sciences. 59: 790-798.
6. Aoun P, Simpkins J, Agarwal N (2003) Role of PPAR- γ ligands in neuroprotection against glutamate-induced cytotoxicity in retinal ganglion cells. Investigative Ophthalmology and Visual Science. 44: 2999-3004.
7. Ghaedi k, Tajadod M, Vallian S, Esmaeili A (2007) Molecular functions of PPAR in human metabolism. Genetics in the 3rd millennium. 3: 1010-1015.
8. Klopotek A, Hirche F and Eder K (2006) PPAR γ ligand Troglitazone lowers cholesterol synthesis in HeoG2 and Caco-2 cells via a reduced concentration of nuclear SREBP-2. Experiemntal Biology and Medicine. 231: 1365-72.
9. Yu S, Reddy JK (2007) Transcription coactivators for peroxisome proliferator-activated receptors. Biochim Biophys Acta. 1771: 936-951.
10. Fajas L, Debril M, Auwerx J (2001) Proxisome proliferator-activated receptor- γ : from adipogenesis to carcinogenesis. Journal of molecular endocrinology, 27: 1-9.
11. Peraza M, Burdick A, Marin H, Gonzalez F, Peters J (2006) The Toxicology of Ligands for Peroxisome Proliferator-Activated Receptors (PPAR). Toxicological sciences. 90: 269-295.
12. Greenwald P (2002) Cancer Prevention Clinical Trials. Journal Clinical Oncology. 20:14-22.
13. Bernardo A, Minghetti L (2006) PPAR- γ agonists as regulators of microglial activation and brain inflammation. Current Pharmaceutical Design. 12: 93-109.
14. Burn R and Spiegelman B (1997) PPAR γ and the molecular control of adipogenesis. Journal of endocrinology. 155: 217-218.
15. Tontonoz P, Hu E, Devine J, Beale E and Spiegelman B (1995) PPAR γ 2 reglates adipose expression of the phosphoenolpyruvate carboxykinase gene. Molecular and cellular biology. 15: 351-357.
16. Viergutz T, Loehrke B, Poehlnd R, Becker F and Kanitz W (2000) Relationship between different stages of the corpus luteum and the expression of the peroxisome proliferator-activated receptor γ protein in bovine large lutein cells. Journal of Reproduction and Fertility. 118: 153-161.
17. Lee K, Park S, Hwang P, Yi H, Song C, Chai O, Kim J, Lee M and Lee Y(2005) PPAR-gamma modulates allergic inflammation through up regulation of PTEN. The FASEB Journal. 19: 1033-1035.
18. Ren D, Collingwood T, Rebar E, Wolffe A, Camp H (2002) PPAR γ knockdown by engineered transcription factors: exogenous PPAR γ 2 but not PPAR γ 1 reactivates adipogenesis. Gene & development. 16: 27-32.
19. Fajas L, Auboeuf D, Raspé E, Schoonjans K, Lefebvre AM, Saladin R, Najib J, Laville M, Fruchart JC, Deeb S, Vidal-Puig A, Flier J, Briggs MR, Staels B, Vidal H, Auwerx J (1997). The organization, promoter analysis, and expression of the human PPARgamma gene. Journal of Biology Chemistry. 272: 18779-18789.
20. Cappuccia L, Marzioni D, Giordano A, Fazioli F, Nictolis M, Busso N, Todros T and Castellucci M (2000) PPAR γ expression in normal human placenta, hydatidiform mole and choriocarcinoma. Molecular human reproduction. 8: 574-579.
21. Swarbrick M, Chapman C, Quillan B, Hung J, Thompson P and Beilby J (2001) A Pro12Ala polymorphism in the human peroxisome proliferator-activated receptor- γ 2 in associated with combined hyperlipidaemia in obesity. European Journal of Endocrinology. 144: 277-282.
22. Ambrosi B, Asta C, Cannova S, Libe R, Vigo T and Epaminonda P (2004) Effects of chronic administration of PPAR- γ ligand rosiglitazone in Cushing's disease. European Journal of Endocrinology. 151: 173-178.
23. Wada K, Nakajima A, Katayama K, Kudo C, Shibuya A, Kubota N, Terauchi Y, Tachibana M, Miyoshi H, Kamisaki Y, Mayumi T, Kadokawa T, and Blumberg R (2006) Peroxisome proliferator-activated receptor γ -mediated regulation of neural stem cell proliferation and differentiation. Journal of Biological Chemistry. 281: 12673-12681.
24. Semple RK, Krishna V, Chatterjee K, O'Rahilly S (2006) PPAR γ and human metabolic disease. American Society for Clinical Investigation. 116: 581-589.
25. Ghoussaini M, Meyre D, Lobbens S, Charpentier G, Clement K, Charles A (2005) Implication of the Pro12Ala polymorphism of the PPAR γ 2 gene in type 2 diabetes and obesity in the French population. BMC Medical Genetics. 22: 6-11.
26. Marx N, Froehlich J, Siam L, Ittner J, Wierse G, Schmidt A (2003) Antidiabetic PPAR γ -Activator Rosiglitazone Reduces MMP-9 Serum Levels in Type 2 Diabetic Patients With Coronary Artery Disease. Arteriosclerosis, Thrombosis, and Vascular Biology, 23: 283-288.
27. Fukui Y, Mausi S, Osada S, Umesono K and Motojima K (2000) A New Thiazolidinedione, NC-2100, Which Is a Weak PPAR γ _ Activator, Exhibits Potent Antidiabetic Effects and Induces Uncoupling Protein 1 in White Adipose Tissue of KKAY Obese Mice. Diabetes. 49: 759-767.
28. Appel S, Mirakaj V, Bringmann A, Weck M, Grunebach F and Brossart P (2005) PPAR-gamma agonists inhibit toll-like receptor mediated activation of dendritic cells via the MAP kinase and NF-kappaB pathways. Blood. 106: 3888-94.

29. Bernado A, Minghetti L (2006). PPAR γ agonists as regulators of microglial activation and brain inflammation. Current Pharmaceutical design., 12: 93-109.
30. Liu B (2006). Modulation of microglial pro-inflammatory and neurotoxic activity for the treatment of Parkinson's disease. The AAPS Journal. 8: 606-621.
31. Ho T, Chen S, Yang Y, Liao C, Cheng H and Tsao Y (2007) PEDF induces p53-mediated apoptosis through PPAR gamma signaling in human umbilical vein endothelial cells. Cardiovascular Research. 76: 213-223.
32. Fischer H, Stenling R, Rubio C and Lindblom A (2001) Differential expression of Aquaporin 8 in human colonic epithelial cells and colorectal tumors. BMC Physiology. 1:1-5.
33. Yamaguchi K, Lee S, Eling T, Baek S (2006) A novel peroxisome proliferator-activated receptor γ ligand, MCC-555, induces apoptosis via posttranscriptional regulation of NAG-1 in colorectal cancer cells. Molecular Cancer Therapy. 5: 1352-1361.
34. Ghasemi S, Ghaedi K, Nasr Eafahani MH, Tanhaei S, Rabeei F, Karbalaii K, Baharvand H, Esmaili A (2010) Intranuclear localization of EGFP-mouse PPAR γ 1 in bovine fibroblast cells. Yakhteh medical journal. 12: 97-104.
35. Ghasemi S, Ghaedi K, Nasr Eafahani MH, Esmaili A, Tanhaei S, Rabeei F, Karbalaii K, Baharvand H (2008) Cloning of mouse PPAR γ 1cDNA in EGFP-C1 expression vector. Research Journal of university of Isfahan (Science). 35: 181-194.
36. Helledie T, Antonius M, Sørensen RV, Hertzel AV, Bernlohr DA, Kølvraa S, Kristiansen K, Mandrup S (2000) Lipid-binding proteins modulate ligand-dependent transactivation by peroxisome proliferator-activated receptors and localize to the nucleus as well as the cytoplasm. Journal of Lipid Research. 41: 1740-51.
37. Ghoochani A, Shabani K, Peymani M, Ghaedi K, Karamali F, Karbalaei K, Tanhaei S, Salamian A, Esmaeili A, Valian-Borujeni S, Hashemi M, Nasr-Esfahani MH, Baharvand H (2011) The Influence of peroxisome proliferator-activated receptor γ 1 during differentiation of mouse embryonic stem cells to neural cells. Differentiation (Submitted).
38. Vidal-Puig A, Considine R, Jimenez-Linan M, Werman A, Pories W, Caro J, Flier J (1997) Peroxisome proliferator-activated receptor gene expression in human tissues. Journal of Clinical Investigation. 99:2416-2422.
39. Zhu Y, Alvares K, Huang Q, Rao M and Reddy J (1993) Cloning of a new member of the peroxisome proliferator-activated receptor gene family from mouse liver. Journal of Biology Chemistry. 268: 26817-26820.
40. Hu E, Tontonoz P, Spiegelman B (1995) Transdifferentiation of myoblasts by the adipogenic transcription factors PPAR γ and C/EBP α . Cell biology. 92:9856-9860.
41. Feige JN, Gelman L, Michalik L, Desvergne B, Wahli W (2006) From molecular action to physiologic outputs: peroxisome proliferator-activated receptors are

nuclear receptors at the crossroads of key cellular functions. Progress in lipid Research. 45: 120-135.