

بررسی جهش‌های Ala541Thr و Ser217Leu در ژن ELAC2 در بیماران مبتلا به سرطان پروستات

اسکندر حسین نژاد لزرجانی^۱، علی ناظمی*

مقاله پژوهشی

مقدمه: سرطان پروستات، رتبه پنجم را در بین سرطان‌ها به خود اختصاص داده و دومین علت مرگ در اثر سرطان در بین مردان است. ژن *ELAC2* که روی ناحیه کروم佐موی 17p11 قرار دارد، به عنوان یک ژن سرکوبگر تومور شناخته شده است. برخی شواهد حاکی از آن است که پلیمورفیسم‌های *ELAC2* ژن Ala541Thr و Ser217Leu با خطر ابتلا به سرطان پروستات مرتبط هستند. هدف از انجام این تحقیق بررسی پلیمورفیسم‌های Ala541Thr و Ser217Leu در بیماران مبتلا به سرطان پروستات بود.

روش بررسی: مطالعه حاضر یک تحقیق بنیادی می‌باشد. در این تحقیق، نمونه‌های خون از ۶۴ فرد یک خانواده با سابقه ابتلا به سرطان پروستات جمع‌آوری شد. DNA ژنومی با استفاده از کیت استخراج DNA شرکت سیناکلون تخلیص شد. توالی‌های هدف نواحی *ELAC2* و Ala541Thr و Ser217Leu به روش PCR و با استفاده از پرایمرهای اختصاصی تکثیر شدند. سپس به منظور تعیین جهش‌ها، محصولات PCR تعیین توالی شدند. آنالیز نهایی به کمک به نرم‌افزار Rest 2009 گرفت. همچنین از نرم‌افزار SPSS version 16 و آزمون آماری Kolmogorov Smirnov–T برای بررسی نرمال بودن داده‌ها و از آزمون T برای بررسی بیان ژن *ELAC2* و ارتباط آن با فاکتورهای N استفاده گردید.

نتایج: نتایج حاصل از تعیین توالی ناحیه Ser217Leu نشان داد که ۱۸/۷۵ درصد جهش هموژیگوت Leu/Leu، ۴۰/۶۲ درصد هتروژیگوت Leu/Ser و ۴۰/۶۲ درصد نیز هموژیگوت نرمال Ser/Ser دیده شد. همچنین در مورد ناحیه Ala541Thr، میزان ۱۸/۷۵ درصد هتروژیگوت Ala/Thr و ۸۱/۲۵ درصد هموژیگوت نرمال Ala/Ala مشاهده شد. اما هموژیگوت جهش یافته Thr/Thr در هیچ یک از نمونه‌ها یافت نشد.

نتیجه‌گیری: همانطور که در نتایج این تحقیق دیده می‌شود، چندشکلی‌های Ala541Thr و Ser217Leu در ژن *ELAC2* با سرطان پروستات مرتبط هستند و ممکن است به عنوان نشانگر استعداد ابتلا به سرطان پروستات قابل استفاده باشند. همچنین PCR و تعیین توالی ژن‌ها می‌توانند به عنوان روش‌های مناسبی برای غربالگری جهش‌های مستعد‌کننده ابتلا به سرطان پروستات مد نظر قرار گیرند.

واژه‌های کلیدی: سرطان پروستات، تعیین توالی، *ELAC2*, Ala541Thr, Ser217Leu

ارجاع: حسین نژاد لزرجانی اسکندر، ناظمی علی. بررسی جهش‌های Ala541Thr و Ser217Leu در ژن *ELAC2* در بیماران مبتلا به سرطان پروستات. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد ۱۴۰۰؛ ۹(۹): ۴۱۰۵-۴۱۰۶.

۱- گروه زیست شناسی، دانشکده علوم زیستی، واحد تکابن، دانشگاه آزاد اسلامی، تکابن، ایران.

*نویسنده مسئول؛ تلفن: ۰۹۱۲۶۰۵۱۵۶۵، پست الکترونیکی: Alinazemy607@gmail.com، صندوق پستی: ۴۶۸۴۱۶۱۱۶۷

انجام این واکنش‌ها نیازمند بیونهای روی (Zn) به عنوان کوفاکتور است (۳). جهش‌های متعدد ژن *ELAC2* با سرطان hereditary prostate cancer 2: (HPC2)، مرتبط هستند (۱۵، ۱۶). جهش‌هایی نظیر حذف، تغییر قالب خوانش، جهش بدمعنی (missense) و غیره ممکن است در این ژن اتفاق بیفتند که همگی از علل موثر در بروز سرطان ارثی پروستات نوع ۲ هستند (۱۷-۱۹) جهش بدمعنی Missense mutation، نوعی جهش نقطه‌ای است که در آن، تغییر فقط یک نوکلئوتید سبب تغییر رمز ژنتیکی شده و اسیدآمینه متفاوتی حاصل می‌گردد. دو مورد از مهم‌ترین جهش‌های بدمعنی در ژن کدکننده پروتئین *ELAC2*، شامل Ala541Thr و Ser217Leu می‌شوند (۲۰-۲۳) گروهی از محققان در با بررسی گستره جهش‌های ناحیه 17p11 (در بر گیرنده ژن *ELAC2*) کروموزوم انسان و ارتباط آن با سرطان پرداختند. نتیجه آنالیز ژن *ELAC2* چندین نوع از تنوع ژنتیکی در این ناحیه را مشخص نمود که دو نوع از این واریانتها شامل تغییر سرین به لوسین در اسیدآمینه شماره ۲۱۷ (Ser217Leu) و تغییر آلانین به ترئونین در اسیدآمینه شماره ۵۴۱ (Ala541Thr) با سرطان پروستات همراه بودند (۲۴-۲۹) با توجه به مطالب مورد اشاره در بالا که موید وجود شواهدی از تاثیر تغییرات ژنتیکی در ژن *ELAC2* در بروز سرطان پروستات است، لذا در این تحقیق پلی‌مورفیسم‌های سرطان پروستات در ژن *ELAC2* در ژن Ala541Thr و Ser217Leu با سرطان پروستات در بیماران ایرانی مورد بررسی قرار گرفت.

روش بررسی

نمونه‌گیری

تعداد ۶۴ فرد که از نظر بالینی مشکوک به سرطان پروستات تشخیص داده شده بودند و با یکدیگر نسبت فامیلی نزدیک داشتند، مورد بررسی قرار گرفتند. نمونه‌ها شامل ۵ میلی‌لیتر خون از هر یک از افراد مورد مطالعه بود که با رعایت موازین اخلاقی و پس از تکمیل فرم رضایت‌نامه و با درج مشخصات بالینی لازم، نمونه‌گیری انجام شد. نمونه‌های خون در لوله‌های حاوی ماده ضد انعقاد EDTA جمع‌آوری شد. این نمونه‌ها تا

مقدمه

امروزه، سرطان یکی از علل اصلی مرگ و میر در جوامع بشری است. این بیماری بعد از بیماری‌های قلبی-عروقی، شایع‌ترین عامل مرگ انسان‌ها در جهان است (۱). بروز سرطان پروستات در بین مردان، رتبه نخست را در میان سایر سرطان‌ها به خود اختصاص داده و سرطان سینه در بین زنان از شیوع بیشتری برخوردار است (۲). غده پروستات بزرگ‌ترین غده جنسی ضمیمه در دستگاه تناسلی مردان است. پروستات در تقسیم‌بندی غدد بدن یک غده برون‌ریز محسوب می‌شود، چون مواد ترشحی خود را از راه مجاری به بیرون از بدن می‌ریزد. ترشحات غده پروستات که خاصیت قلیایی دارند، از اسپرم در برابر شرایط اسیدی واژن محافظت می‌کنند (۳-۵). ترشحات این غده نسبتاً زیاد است و حدود یک سوم حجم مایع منی را تشکیل می‌دهند (۶). علاوه بر وظیفه حمل اسپرم، تغذیه و نگهداری اسپرم نیز به عهده مواد مغذی موجود در ترشحات پروستات است که در آن مواد نظیر آلبومین، اسید آسکوربیک، فسفاتاز، کلسیم، روی و آنتی‌ژن اختصاصی پروستات وجود دارد (۷). فرد مبتلا به سرطان پروستات ممکن است در ابتدا هیچ علامتی از بیماری نشان ندهد. با این حال سرطان پروستات گاهی با مشکلاتی در دفع ادرار و یا درد شکم همراه است (۸، ۹). تکرر ادرار، ضعف در جاری شدن ادرار، بی‌اختیاری ادرار، وجود خون در ادرار، خروج منی همراه با درد، وجود درد مداوم در پایین کمر و ناتوانی جنسی از علایم هشدار دهنده و مهم سرطان پروستات محسوب می‌شوند (۱۰، ۱۱). ژن *ELAC2* در انسان نقش رمزگذاری پروتئین *ELAC2* را به عهده دارد. این ژن روی بازوی کوتاه کروموزوم شماره ۱۷ قرار دارد و محصول آن نوعی اندونوکلئاز است که در مراحل بلوغ tRNA میتوکندریایی، نقش بازی می‌کند (۱۲). پروتئین *ELAC2* یک فسفودیاستراز روی، با وزن ۹۲ کیلو Dalton است. پروتئین *ELAC2* با حذف ۳ نوکلئوتید از پیش‌سازه‌های مولکول tRNA، یک گروه ۳-پریم هیدروکسی را در انتهای tRNA باقی می‌گذارد و یک گروه ۵-پریم فسفوریل را در سمت بریده شده دیگر این مولکول قرار می‌دهد (۱۳، ۱۴).

دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد، اجرا شد. مقدار ۵ میکرولیتر از هر یک از محصولات PCR در کنار مارکر ۱۰۰ جفت بازی (سیناکلون، ایران) روی ژل آگارز ۲ درصد الکتروفوروز شدند و با دستگاه ثبت تصویر ژل، عکس‌برداری و ذخیره گردیدند.

تعیین توالی و تشخیص جهش‌ها

همه نمونه‌ها برای تعیین توالی به شرکت ژن فناوران ایران Chromas ارسال گردیدند. توالی‌های به دست آمده با نرم‌افزار Next Generation Sequencing (NGS) مورد ارزیابی قرار گرفت و شجره‌نامه فamilی برای افراد مبتلا به بیماری ترسیم شد.

تجزیه و تحلیل آماری

به منظور تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها، از آزمون‌های مربع کای و ۹۵٪ فاصله اطمینان آن (confidence interval) برآورد شد. آنالیزهای آماری با بهره‌گیری از نرم‌افزار آماری SPSS version 16 انجام شد.

ملاحظات اخلاقی

این تحقیق توسط دانشگاه آزاد اسلامی واحد تکابن با کد اخلاق: IR.IAU.TON.REC.1400.023 ثبت شده است.

نتایج

نتایج آنالیز کمی و کیفی استخراج DNA

نتیجه الکتروفوروز DNA‌های استخراج شده نشان‌دهنده کیفیت مناسب نمونه‌ها و عدم شکستگی و اسپیر در ژل آگارز بود. همچنین خوانش جذب نوری مربوط به هر یک از نمونه‌ها با دستگاه آسپکتروفوتومتر حاکی از غلظت مناسب و عدم وجود آلودگی مشهود نسبت به پروتئین و پلی‌ساقارید وغیره بود. به طوری که نسبت جذب نوری در طول موج ۲۶۰ به ۲۸۰ نشان‌دهنده عدد نزدیک به ۸/۱ بود که کیفیت مناسب DNA را نشان می‌دهد.

نتایج واکنش PCR

اجام PCR برای تکثیر ناحیه مربوط به Ser217Leu با استفاده از پرایمرهای اختصاصی این ناحیه (217-F و 217-R) انجام شد و محصول PCR به طول موج ۲۶۲ جفت‌باز به دست آمد.

زمان شروع آزمایشات مولکولی در فریزر ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند.

استخراج DNA و بررسی کیفیت

استخراج DNA از هر یک از نمونه‌ها با استفاده از کیت تخلیص DNA (سیناکلون، ایران) مطابق روش کار کیت، صورت پذیرفت. کیفیت و کمیت DNA خالص شده، با روش‌های الکتروفوروز روی ژل آگارز و آسپکتروفوتومتری انجام شد. مقدار ۳ میکرولیتر از هر یک از نمونه‌های DNA تخلیص شده روی ژل آگارز یک درصد حاوی اتیدیوم بروماید، الکتروفوروز شد و سپس با نور ماورای بنفش دستگاه ثبت تصویر (DocumentationGel)، مشاهده و عکس‌برداری شد. همچنین، خوانش غلظت DNA با دستگاه آسپکتروفوتومتر و در طول موج‌های ۲۶۰ و ۲۸۰ نانومتر انجام شد.

انجام PCR

واکنش PCR برای تکثیر هر یک از نواحی دربرگیرنده جهش‌های احتمالی Ala541Thr و Ser217Leu با استفاده از پرایمرهای اختصاصی، انجام شد. برای طراحی پرایمرها از نرم‌افزار Gene Runner بهره گرفته شد و پرایمرهای طراحی شده، توسط شرکت متالیون آلمان سنتز شدند. توالی و مشخصات هر یک از پرایمرهای مورد استفاده در این تحقیق در جدول ۱ آورده شده است. واکنش PCR در حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر انجام شد. به این صورت که مقدار ۲ میکرولیتر از DNA الگو، ۱۰ پیکومول از هر یک از پرایمرهای 217-F و 217-R یا 541-F و 541-R (بر اساس نوع جهش)، ۰/۰۰ میلی‌مولار dNTP Mix ۲ میلی‌مولار MgCl₂ و بافر PCR با غلظت نهایی ۱X، با آب دیونیزه به حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر رسانده شد. واکنش PCR در دستگاه ترموسایکلر شرکت اپندرف (Master Cycler Gradient, Eppendorf, Germany) مطابق برنامه دمایی و زمانی زیر انجام شد. یک مرحله واسرت کلی اولیه به مدت ۵ دقیقه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد و در ادامه ۳۵ چرخه دمایی شامل ۹۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱ دقیقه، ۶۳ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴۰ ثانیه و ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴۰ ثانیه انجام شد. سرانجام، یک مرحله تکثیر تکمیلی به مدت ۷

نرمال و نمونه‌های واحد اسیدآمینه‌های آلانین و ترئونین به عنوان هتروزیگوت و نمونه‌های هموزیگوت جهش یافته نیز دارای ترئونین در هر دو نسخه می‌باشند. در این تحقیق از بین ۶۴ فرد مورد مطالعه، ۵۲ نفر دارای ژنتیپ نرمال (Ala/Ala) بوده و فقط ۱۲ نفر ژنتیپ هتروزیگوت (Ala/Thr) را نشان دادند ($P \leq 0.48$). هیچ یک از نمونه‌ها نیز هموزیگوت جهش یافته (Thr/Thr) را در خود نشان ندادند. نتایج آنالیز آماری نشان‌دهنده ارتباط معنی‌دار آل 541 با سرطان پروستات بود ($P \leq 0.35$) (شکل ۳). نتایج حاصل از NGS در جدول ۲ برای هر کدام از جهش‌های یاد شده آورده شده است. شجره‌نامه مربوط به هر یک از جهش‌های Ser217Leu و Ala541Thr به ترتیب در شکل‌های ۴ و ۵ نشان داده شده است. علایم راهنمای این شجره‌نامه‌ها عبارتند از خطوط افقی که نشان‌دهنده ازدواج، خطوط عمودی نشان‌دهنده فرزندان، دایره نشان‌دهنده فرد مونث، مریع نشان‌دهنده فرد مذکر و دایره و مریع تیره نشان‌دهنده فرد با ناهمجارت می‌باشد.

همچنین نتیجه انجام واکنش تکثیری PCR با پرایمرهای ۵۴۱-F و ۵۴۱-R برای ناحیه Ala541Thr باشد. باند ۲۴۸ جفت‌بازی را نشان داد. باندهای حاصل از PCR برای هر یک از پلی‌مورفیسم‌های Ala541Thr و Ser217Leu، در شکل ۱ روی ژل آگارز نمایش داده شده است.

نتایج آنالیز تعیین توالی

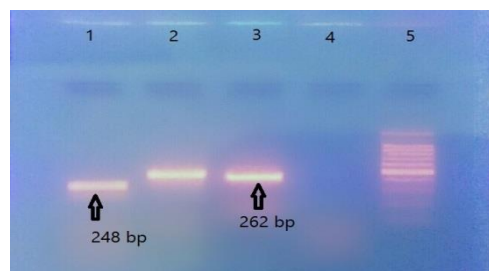
تعیین توالی همه نمونه‌ها انجام شد و با نرم‌افزار Chromas مورد ارزیابی قرار گرفت. برای جهش Ser217Leu، تعداد ۱۲ نمونه جهش یافته در هر دو آل و به صورت هموزیگوت ($P \leq 0.45$) (Leu/Leu) و تعداد ۲۶ نمونه هتروزیگوت ($P \leq 0.37$) (Leu/Ser) بدون جهش و به صورت هموزیگوت ($P \leq 0.23$) (Ser/Ser) بودند. نتایج آنالیز آماری نشان‌دهنده ارتباط معنی‌دار آل Leu541 با سرطان پروستات بود ($P \leq 0.33$) (شکل ۲). در خصوص جهش Ala541Thr بر پایه داده‌های حاصل از تحقیقات پژوهشگران قبلی، مشخص گردیده که نمونه‌های دارای اسیدآمینه آلانین در هر دو نسخه، به صورت هموزیگوت

جدول ۱: پرایمرهای مورد استفاده در این پژوهش

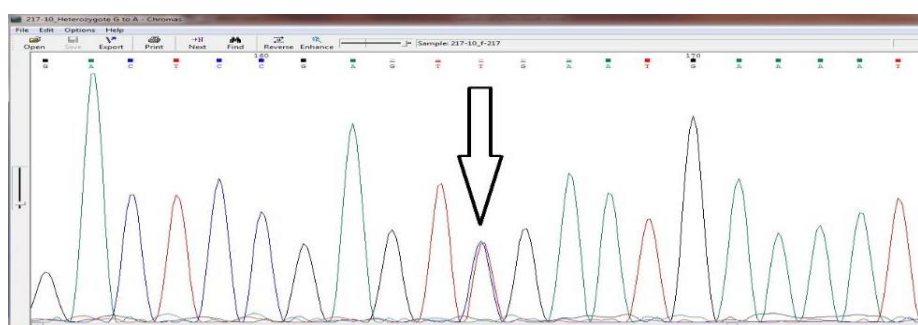
نام پلی‌مورفیسم	نام پرایمر	توالی پرایمر	طول محصول PCR
Ser217Leu	217-F	5'-GCTGATTAAATTGGCGTTCTGGC-3'	۲۶۲
	217-R	5'-CAAGCCTTCTGCTGCTCTGT -3'	
Ala541Thr	541-F	5'-TCCAAAGCAGACATCAGCCTC -3'	۲۴۸
	541-R	5'- GCTCCAGCTTGTGGTCCAG-3'	

جدول ۲: توالی‌بایی نسل جدید انجام شده برای جهش‌های Ala541Thr و Ser217Leu

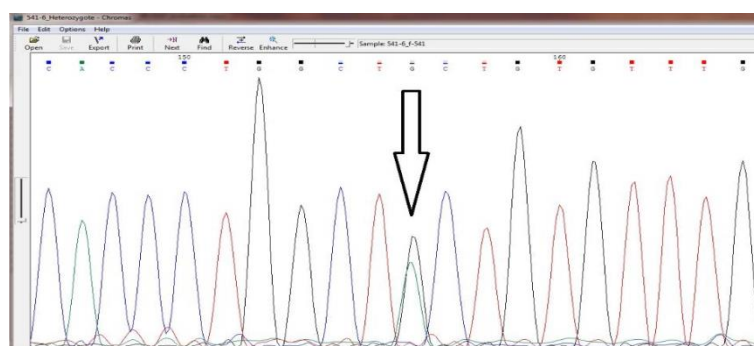
نام جهش	شماره کروموزوم	موقعیت	REF	ALT	کیفیت	ژنتیپ	اثر	نام زن	نوع رونویسی	RS	بیماری
Ser217L eu	۱۷	۱۲,۹۱۵,۰۰۹	G	A	۳۳۹۳.۷۷	هموزیگوت	Missense mutation	ELAC2	Coding	rs4792 311	سرطان پروستات
Ala541 Thr	۱۷	۱۲,۸۹۹,۹۰۲	C	T	۵۳۸.۷۷	هموزیگوت	Missense mutation	ELAC2	Coding 739	سرطان پروستات	



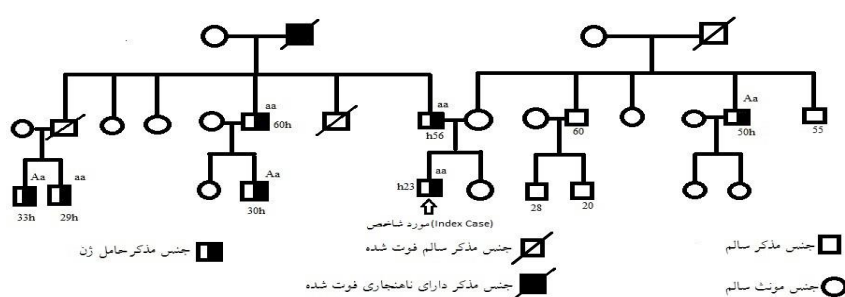
شکل ۱: تصویر نتیجه الکتروفورز محصولات PCR مربوط به هر یک از پلی‌مورفیسم‌های Ala541Thr و Ser217Leu روی ژل آگارز ۲ درصد. ستون ۱، ۲ و ۳ نتیجه انجام PCR برای پلی‌مورفیسم Ala541Thr را نشان می‌دهد که باند ۲۴۸ جفت‌بازی روی ژل دیده می‌شود. ستون‌های ۲ و ۳، نشان‌دهنده باند ۲۶۲ جفت‌بازی مربوط به جهش Ser217Leu است. ستون ۴، کنترل منفی (بدون DNA الگو) و ستون ۵، مارکر ۱۰۰ مارکر ۱۰۰ جفت‌بازی است.



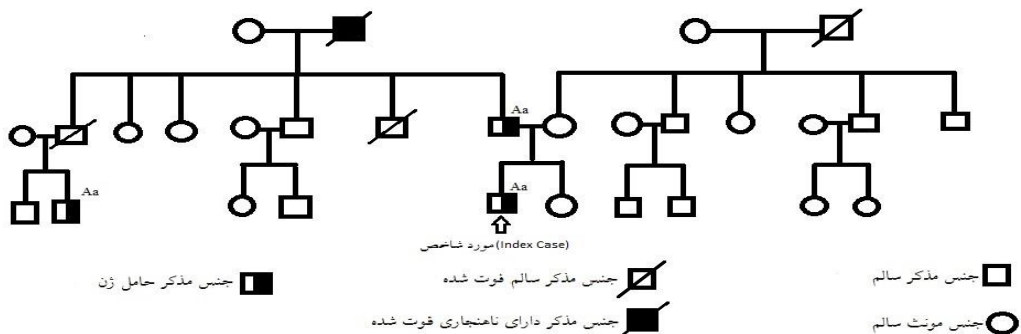
شکل ۲: تصویر حاصل از تعیین توالی ناحیه Ser217Leu که جهش هتروزیگوت در محل فلش دیده می‌شود.



شکل ۳: تصویر حاصل از تعیین توالی ناحیه Ala541Thr که جهش هتروزیگوت در محل فلش دیده می‌شود.



شکل ۴: نمودار شجره‌نامه خانواده مورد بررسی برای حضور جهش Ser217Leu



شکل ۵: نمودار شجره‌نامه خانواده مورد بررسی برای حضور جهش Ala541Thr

ژن *ELAC2*, موجب کاهش فسفوریلاسیون اکسیدانیو ۱۷ (COXPDL7) می‌شود که یک اختلال نادر اتوزومی مغلوب مربوط به عملکرد میتوکندری همراه با کاردیومیوپاتی هایپرتروفی شدید است. از موارد جهش میس سنس مهم که در ژن *ELAC2* رخ می‌دهد می‌توان به تبدیل سرین به لوسین و همچنین تبدیل آلانین به ترئونین که در مطالعه حاضر به بررسی آن‌ها پرداخته شد، اشاره کرد (۱،۱۶،۳۱). در این تحقیق از افراد مشکوک به سرطان پروستات، نمونه خون تهیه شد. پس از استخراج DNA، واکنش PCR برای هر یک از جهش‌های Ser217Leu و Ala541Thr با پرایمرهای اختصاصی انجام شد. نتایج تعیین‌توالی محصولات PCR، نشان داد که برای جهش Ser217Leu ۷۵/۱۸ درصد از افراد مورد مطالعه ژنتیک هموزیگوت Leu/Leu ۶/۴۰ درصد ژنتیک هتروزیگوت Leu/Ser و بقیه افراد حالت نرمال بدون جهش به صورت هموزیگوت Ser/Ser را دارا بودند. همچنین، نتایج مطالعه ما در مورد جهش Ala541Thr، نشان داد که ۷۵/۱۸ درصد افراد دارای ژنتیک هتروزیگوت Ala/Thr و ۸۱/۲۵ درصد نیز واجد ژنتیک نرمال Ala/Ala بودند. بدین ترتیب هیچ یک از افراد مورد مطالعه هموزیگوت جهش یافته Thr/Thr را در خود نشان ندادند. در سال ۲۰۰۰، Rebbeck و همکارانش به یافته‌هایی دست یافتند که در یک جمعیت مستقل ایالات متحده از ۳۵۹ پرونده سرطان پروستات که برای سابقه خانوادگی انتخاب نشده بودند، ۲۶۶ مورد دارای آل Thr541 با افزایش ۲ تا ۴ برابری خطر سرطان پروستات

بحث

سرطان پروستات یکی از شایع‌ترین سرطان‌ها در بین مردان در سراسر جهان است (۲۹). علاوه براین، دومین علت مرگ و میر ناشی از سرطان بعد از سرطان ریه است. میزان بروز سرطان پروستات در نقاط مختلف جهان، متفاوت است. بالاترین میزان بروز این بیماری در آمریکای شمالی مشاهده شده و کمترین میزان بروز آن در جنوب شرقی آسیا است (۲۷-۲۹). مهم‌ترین عوامل خطرساز شناخته شده برای سرطان پروستات عبارتند از سن، وراثت و منشاء قومی. شیوع آن بعد از دهه شصت زندگی به‌طور چشم‌گیر افزایش می‌یابد. درصورت وقوع این بیماری در افراد جوان، خطر مرگ برای اینگونه افراد افزایش می‌یابد. همچنین بررسی‌ها نشان می‌دهد، مردانی که در خانواده‌هایی با فرم ارثی از سرطان پستان با جهش *BRCA2* هستند، خطر ابتلا به سرطان پروستات در آن‌ها بیشتر است (۱۴، ۵). پروتئین *ELAC2* یک آنزیم فسفودی میتوکندریایی دخیل است (۳۰). از لحاظ بالینی، چند شکلی‌های ژن *ELAC2* با سرطان خانوادگی پروستات ارثی ۲ که یک بیماری مرتبط با سرطان خانوادگی پروستات است، همراه است. تاکنون جهش‌های متعددی در این ژن از جمله جهش‌های حذفی و میس‌سننس به عنوان عامل این بیماری از خانواده‌های مختلف گزارش شده است. علاوه براین، جهش در

پژوهش‌های قبلی ذکر شده در بالا ملاحظه می‌شود، مشخص گردیده که نمونه‌های دارای اسیدآمینه ترئونین یا لوسین نشان‌دهنده استعداد ابتلا به سرطان پروستات است. از آنجا که این تحقیق روی افراد مشکوک به ابتلا به سرطان پروستات انجام شده است، به طور کلی نتایج نشان‌دهنده فراوانی بیشتر آلل‌های Thr541 و Leu217 به ترتیب نسبت به آلل‌های Ala541 و Ser217، در افراد مشکوک به سرطان پروستات بود. لذا بررسی چندشکلی جهش‌های ELAC2 در ژن Ala541Thr می‌تواند به عنوان شاخص مناسبی جهت بررسی استعداد ابتلا به سرطان پروستات در کشور ما مدد نظر قرار گیرد.

نتیجه‌گیری

چندشکلی‌های Ser217Leu و Ala541Thr در ژن ELAC2 را می‌توان همراه با سایر سنجش‌ها به عنوان مارکرهای پیش‌آگهی‌دهنده در شناسایی زود هنگام سرطان پروستات به کار گرفت.

سپاس‌گزاری

بدین‌وسیله مراتب تقدير و تشکر خود را از پژوهشگران شرکت سینا برقا آریا آقایان محمد چهل‌گردی، صابر کبیری و حمیدرضا کبیری به عمل می‌آورند و همچنین این مقاله حاصل پایان نامه مقطع کارشناسی ارشد می‌باشد.

حامي مالي: ندارد.

تعارض در منافع: وجود ندارد.

همراه بودند. ژنوتیپ Ser217Leu در بین موارد و کنترل‌ها تفاوت نداشت. مطالعات بعدی از ایالات متحده در میان موارد HPC و XPC و خانواده‌های دچار سرطان پروستات که با غربالگری مشخص شدند، نشان دادند که افزایش خطر سرطان پروستات به نوع Ala541Thr یا نوع Ser217Leu و یا ترکیبی از آن‌ها بستگی دارد (۲۰). نتایج حاصل از تحقیق ما با نتایج بررسی‌های Rebbeck و همکاران مشابه بود و هر دو نشان‌دهنده ارتباط جهش‌های مورد نظر با سرطان پروستات بود. Fujiwara و همکاران در سال ۲۰۰۲ واریانت‌های Ser217Leu و Ala541Thr را در ژاپن موردنطالعه قرار دادند. آن‌ها جهش‌های مذکور را در ۳۵۰ بیمار مبتلا به سرطان پروستات، ۱۱۴ فرد مشکوک و در معرض خطر ابتلا و ۲۴۲ مرد سالم بررسی کردند. هر دو آلل Leu217 و Thr541 در بیماران بیشتر از گروه کنترل بودند و نسبت احتمالی همراه با این واریانت‌ها در ژاپن بالاتر از نقاط دیگر دنیا بود و به طور قابل توجهی افزایش خطر ابتلا به سرطان پروستات را در ژاپن به وجود می‌آورد (۱۱). Xu و همکاران در سال ۲۰۱۰ به بررسی ارتباط چندشکلی‌های ژن ELAC2 و خطر ابتلا به سرطان پروستات پرداختند. این محققان در نهایت نشان دادند که آلل Leu217 در مقایسه با آلل Ser217 معنی‌داری ($p=0.19$) خطر ابتلا به سرطان پروستات را بالا می‌برد. در تحقیق ما نیز این موضوع به وضوح دیده می‌شود. همین محققین نشان دادند که آلل Thr541 در مقایسه با آلل Ala541 نیز به صورت معنی‌داری ($p=0.131$) خطر بروز سرطان پروستات را افزایش می‌دهد (۸). همانطور که در نمونه

References:

- 1-AlHarthi FS, Qari A, Edress A, Abedalthagafi M. *Familial/Inherited Cancer Syndrome: A Focus on the Highly Consanguineous Arab Population*. NPJ Genomic Med 2020; 5(1): 3.
- 2-Beuten J, Gelfond JAL, Franke JL, Shook S, Johnson-

Pais TL, Thompson IM, Leach RJ. *Single and Multivariate Associations of MSR1, ELAC2, And RNASEL with Prostate Cancer in an Ethnic Diverse Cohort of Men*. Cancer Epidemiol Biomarkers Prev 2010;19(2): 588-99.

- 3-Brzezniak LK, Bijata M, Szczesny RJ, Stepien PP. *Involvement of Human ELAC2 Gene Product in 3' End Processing of Mitochondrial Trnas.* RNA Biol 2011; 8(4): 616-26.
- 4-Burden HP, Holmes CH, Persad R, Whittington K. *Prostasomes - Their Effects on Human Male Reproduction and Fertility.* Hum Reprod Update 2006; 12(3): 283-92.
- 5-Castro E, Eeles R. *The Role of BRCA1 and BRCA2 in Prostate Cancer.* Asian J Androl 2012; 14(3): 409-14.
- 6-Dong JT. *Prevalent Mutations in Prostate Cancer.* J Cell Biochem 2006; 97(3): 433-47.
- 7-Doosti A, Dehkordi PG. *The P53 Codon 72 Polymorphism and Association to Prostate Cancer in Iranian Patients.* African J Biotechnol 2011; 10(60): 12821-825.
- 8-Dupont WD, Breyer JP, Johnson SH, Plummer WD, Smith JR. *Prostate Cancer Risk Variants of the HOXB Genetic Locus.* Sci Rep 2021; 11(1): 11385.
- 9-Fay EK, Graff JN. *Immunotherapy in Prostate Cancer.* Cancers (Basel) 2020; 12(7): 1752.
- 10-Fitzmaurice C, Allen C, Barber RM, Barregard L, Bhutta ZA, Brenner H, et al. *Global, Regional, and National Cancer Incidence, Mortality, Years of Life Lost, Years Lived with Disability, And Disability-Adjusted Life-Years for 32 Cancer Groups, 1990 To 2015: A Systematic Analysis for the Global Burden of Disease Study Global Burden.* JAMA Oncol 2017; 3(4): 524-48.
- 11-Fujiwara H, Emi M, Nagai H, Nishimura T, Konishi N, Kubota Y, et al. *Association of Common Missense Changes in ELAC2 (HPC2) with Prostate Cancer in a Japanese Case - Control Series.* J Hum Genet 2002; 47(12): 641-48.
- 12-Del Giudice F, Kasman AM, Ferro M, Sciarra A, De Berardinis E, Belladelli F, et al. *Clinical Correlation among Male Infertility and Overall Male Health: A Systematic Review of the Literature.* Investig Clin Urol 2020; 61(4): 355-71.
- 13-Husby A, Wohlfahrt J, Melbye M. *Vasectomy and Prostate Cancer Risk: A 38-Year Nationwide Cohort Study.* J Natl Cancer Inst 2020; 112(1): 71-7.
- 14-Junejo NN, AlKhateeb SS. *BRCA2 Gene Mutation and Prostate Cancer Risk.* Saudi Med J 2020; 41(1): 9-17.
- 15-Kamran SC, D'Amico AV. *Radiation Therapy for Prostate Cancer.* Hematol Oncol Clin North Am 2020; 34(1): 45-69.
- 16-Merriell SWD, Funston G, Hamilton W. *Prostate Cancer in Primary Care.* Adv Ther 2018; 35(9): 1285-94.
- 17-Merriell SWD, Ingle SM, May MT, Martin RM. *Retrospective Cohort Study Evaluating Clinical, Biochemical and Pharmacological Prognostic Factors for Prostate Cancer Progression Using Primary Care Data.* BMJ Open 2021; 11(2): e044420.
- 18-Ni Raghallaigh H, Eeles R. *Genetic Predisposition to Prostate Cancer: An Update.* Fam Cancer 2021.
- 19-Perdomo-Ramirez A, Antón-Gamero M, Rizzo DS, Trindade A, Ramos-Trujillo E, Claverie-Martin F. *Two New Missense Mutations in the Protein Interaction ASH Domain of OCRL1 Identified in Patients with Lowe Syndrome.* Intractable Rare Dis Res 2020; 9(4): 222-8.
- 20-Rebbeck TR, Walker AH, Zeigler-Johnson C, Weisburg S, Martin AM, Nathanson KL, et al. *Association of HPC2/ELAC2 Genotypes and Prostate Cancer.* Am J Hum Genet 2000; 67(4): 1014-19.

- 21-Rodrigues CHM, Pires DEV, Ascher DB. *Dynamut2: Assessing Changes in Stability and Flexibility Upon Single and Multiple Point Missense Mutations*. Protein Sci 2021; 30(1): 60-9.
- 22-Röhnisch HE, Kyrø C, Olsen A, Thysell E, Hallmans G, Moazzami AA. *Identification of Metabolites Associated with Prostate Cancer Risk: A Nested Case-Control Study with Long Follow-Up in the Northern Sweden Health and Disease Study*. BMC Med 2020; 18(1): 187.
- 23-Severi G, Giles GG, Southey MC, Tesoriero A, Tilley W, Neufing H, et al. *ELAC2/HPC2 Polymorphisms, Prostate-Specific Antigen Levels, And Prostate Cancer*. J Natl Cancer Inst 2003; 95(11): 818-24.
- 24-Shill DK, Roobol MJ, Ehdaie B, Vickers AJ, Carlsson SV. *Active Surveillance for Prostate Cancer*. Transl Androl Urol 2021; 10(6): 2809-19.
- 25-Smolders S, Philtjens S, Crosiers D, Sieben A, Hens E, Heeman B, et al. *Contribution of Rare Homozygous and Compound Heterozygous VPS13C Missense Mutations to Dementia with Lewy Bodies and Parkinson's Disease*. Acta Neuropathol Commun 2021; 9(1): 25.
- 26-Taft HE. *Global Trends and Prostate Cancer: A Review Of Incidence, Detection, And Mortality as Influenced by Race, Ethnicity, And Geographic Location*. Am J Mens Health 2018; 12(6): 1807-23.
- 27-Tavtigian SV, Simard J, Teng DHF, Abtin V, Baumgard M, Beck A, et al. *A Candidate Prostate Cancer Susceptibility Gene at Chromosome 17p*. Nat Genet 2001; 27(2): 172-80.
- 28-Verze P, Cai T, Lorenzetti S. *The Role of the Prostate in Male Fertility, Health and Disease*. Nat Rev Urol 2016; 13(7): 379-86.
- 29-Xu B, Tong N, Li JM, Zhang ZD, Wu HF. *ELAC2 Polymorphisms and Prostate Cancer Risk: A Meta-Analysis Based on 18 Case-Control Studies*. Prostate Cancer Prostatic Dis 2010; 13(3): 270-77.
- 30-Zhao W, Yu H, Li S, Huang Y. *Identification and Analysis of Candidate Fungal Trna 3'-End Processing Endonucleases Trnase Zs, Homologs of the Putative Prostate Cancer Susceptibility Protein ELAC2*. BMC Evol Biol 2010; 10(1): 272.
- 31-Zhu Y, Wei Y, Pan J, Fang B, Ye D. *Prostate Cancer with Homologous Recombination Repair Gene Mutations and PARP Inhibitors: Clinical Progress*. Chinese J Urol 2021; 42(5): 397-400.

Evaluation of the *ELAC2* Ser217Leu and Ala541Thr Polymorphisms in the Patients with Prostate Cancer

Eskandar Hoseinnezhad-lazarjani¹, Ali Nazemi^{*1}

Original Article

Introduction: Prostate cancer is the fifth most common cancer in the world and the second leading cause of cancer death among men. The *ELAC2* gene (HPC2 locus) on chromosome 17p11 has been identified as hereditary tumor suppressor genes in prostate cancer. Some evidence showed that *ELAC2* Ser217Leu and Ala541Thr polymorphisms were associated with prostate cancer risk. The aim of this study was to investigate the *ELAC2* Ser217Leu and Ala541Thr polymorphisms in the patients with prostate cancer.

Methods: In this study, blood samples were collected from 64 persons of a family, which suspected to of having prostate cancer. The genomic DNA was extracted using Commercialthe commercial DNA extraction kit. *ELAC2* Ser217Leu and Ala541Thr target regions were PCR amplified with specific primers. PCR products were then sequenced to determine mutations. The final analysis was performed using Rest 2009 software. AlsoFurthermore, SPSS software version 16 and Kolmogorov-Smirnov statistical test were used to evaluate the normality of the data and T test was used to evaluate the expression of *ELAC2* gene and its relationship with T and N factors.

Results: The results of gene sequencing for Ser217Leu mutation showed that 18.75% were mutant homozygote (Leu/Leu), 40.62% were heterozygote (Leu/Ser) and 40.62% were normal homozygote (Ser/Ser). In addition, for Ala541Thr, the Ala/Thr heterozygosity and Ala/Ala normal homozygosity were determined in 18.75% and 81.25%, respectively. There was not observed any mutant homozygosity (Thr/Thr) in these samples.

Conclusion: The results of this study showed that Ser217Leu and Ala541Thr polymorphisms were associated with prostate cancer and might be used as susceptibility markers of prostate cancer. In addition, PCR and gene sequencing are very useful for screening the mutations of prostate cancer in clinical trials and diagnosis.

Keywords: Prostate cancer, Sequencing, *ELAC2*, Ser217Leu, Ala541Thr.

Citation: Hoseinnezhad-lazarjani E, Nazemi A. Evaluation of the *ELAC2* Ser217Leu and Ala541Thr Polymorphisms in the Patients with Prostate Cancer. J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2021; 29(9): 4096-4105.

¹Faculty of Biological Science, Tonekabon Branch, Islamic Azad University, Tonekabon, Iran.

*Corresponding author: Tel: 09126051565, email: Alinazemy607@gmail.com