

# مروری بر تغییرات ژنتیکی و عوامل ایجادکننده آریتمی‌های قلبی

مهری خاتمی\*، محمدمهدی حیدری<sup>۱</sup>، بهاره مزروعی<sup>۱</sup>، رزین افلاکی<sup>۱</sup>

## مقاله مروری

**مقدمه:** بیماری‌های قلبی عروقی در حال حاضر علت اصلی مرگ و میر در جهان است. یکی از شایع‌ترین بیماری‌های قلبی عروقی، انواع آریتمی‌ها می‌باشند. در آریتمی، ضربان قلب کند، تند و یا نامنظم می‌شود که بر بازدهی قلب تاثیر گذاشته و ممکن است در این حالت، قلب توانایی کافی برای پمپاژ خون را نداشته باشد. آریتمی‌های قلبی، به عنوان علل اصلی مرگ ناگهانی قلبی در افراد جوان مطرح می‌شود که حتی بیمارانی را که قلب‌های آناتومیکی طبیعی دارند، تحت تاثیر قرار می‌دهند. سندرم‌های آریتمی، بیماری‌های کانال یونی هستند که منجر به خواص الکتریکی غیرطبیعی قلب می‌شوند. مقاله حاضر، به بررسی علل ژنتیکی موثر بر انواع آریتمی‌های قلبی پرداخته است. جستجوی دقیقی در PubMed و Google scholar برای شناسایی مقالات تحقیقاتی مرتبط با ژنتیک آریتمی انجام شد. در طول غربالگری، کلیه مقالات تکراری بر اساس عنوان و مقالات منتشر شده قبل از سال ۲۰۰۰ حذف شدند. در نهایت پس از چند دور بررسی محتوایی مقالات، ۵۰ مقاله پژوهشی برای این مطالعه انتخاب شدند.

**نتیجه‌گیری:** مشخص شده است که آریتمی‌ها ناشی از جهش‌هایی در ژن‌های هسته‌ای کدکننده کانال‌های غشایی در سلول‌های عضلانی قلب هستند. با این وجود، علل برخی از موارد آریتمی نامشخص است و احتمال چند فاکتوری بودن این اختلالات قلبی مطرح می‌شود. اهمیت این نوع از مقالات مروری، در عین آشکار نمودن ارتباط بین جایگاه‌های ژنی با انواع سندرم‌های آریتموژنیک، فراهم کردن مبنای مولکولی است که می‌تواند روش‌های تشخیصی جدیدی را علاوه بر اکوکاردیوگرام در اختیار محققین قرار دهد.

**واژه‌های کلیدی:** آریتمی، بیماری قلبی، جهش ژنی، LQTS، سندرم بروگادا، SQT

**ارجاع:** خاتمی مهری، حیدری محمدمهدی، مزروعی بهاره، افلاکی رزین. مروری بر تغییرات ژنتیکی و عوامل ایجادکننده آریتمی‌های قلبی. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد ۱۴۰۱؛ ۳۰ (۱۱): ۶۰۵۲-۷۶.

۱- گروه زیست‌شناسی، دانشگاه یزد، یزد، ایران.

\* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۳۵۳۱۲۳۳۰۱۳، پست الکترونیکی: m.khatami@yazd.ac.ir، صندوق پستی: ۸۹۱۵۸۱۸۴۱۱

دهلیزها منتشر می‌شود و باعث ایجاد موج P بر روی الکتروکاردیوگرام می‌شود که نشان‌دهنده انقباض همزمان دهلیزهاست. تحریک الکتریکی از طریق تارهای انتهایی فیبرهای پورکنژ، دپولاریزاسیون را به سلول‌های میوکارد بطنی می‌رساند. دپولاریزاسیون میوکارد بطنی باعث ایجاد کمپلکس QRS بر روی ECG و انقباض بطن‌ها می‌شود. پس از هر کمپلکس QRS، یک خط ایزوالکتریک افقی دیده می‌شود که قطعه ST نامیده می‌شود و پس از آن یک موج T عریض ظاهر می‌شود. موج T، نشان‌دهنده فاز سریع انتهایی رپولاریزاسیون بطنی است که در طی آن رپولاریزاسیون با سرعت و به‌طور موثر روی می‌دهد. از آنجا که سیستول یا انقباض بطنی از آغاز QRS تا پایان موج T به طول می‌انجامد، فاصله QT (QT interval) از لحاظ بالینی اهمیت زیادی دارد (شکل ۳). فاصله QT (QT interval) در اکوکاردیوگرام، نشان‌دهنده دوره فعالیت و بازگشت میوکاردیوم بطنی است. در واقع فاصله QT، زمانی است که سپری می‌شود تا بطن‌ها دپولاریزه (شروع QRS) و رپولاریزه (انتهای موج T) شوند و این مدت بسته به میزان تپش قلب دارد (۶،۷).

**عامل ایجاد ایмпالس‌های الکتریکی قلب:** ایмпالس الکتریکی توسط گرادینانت الکتروشیمیایی موجود در غشاء سلول‌های عضله قلبی یا کاردیومیوسیت‌ها ایجاد می‌شود و به تعادل جریان انتقال یون‌ها در داخل و خارج غشاء سلول وابسته است (۸). در حفظ این تعادل، کانال‌های یونی از اهمیت خاصی برخوردارند و می‌توان گفت، اساس مولکولی الکتروفیزیولوژی قلب، کانال‌های یونی هستند (۳). در ژنوم انسان، حدود ۴۲۹ کانال یونی وجود دارد و تقریباً ۳۰ ژن کدکننده کانال‌های یونی قلب تاکنون شناسایی شده‌اند (۹،۱۰).

**کانال‌های یونی:** کانال‌های یونی قلب، حاوی پروتئین‌ها و گلیکوپروتئین‌هایی هستند که در سارکولمای کاردیومیوسیت‌ها واقع‌اند و تشکیل منافذی در غشاء سلول را می‌دهند که به یون‌های خاصی اجازه می‌دهند، بر اساس شیب الکتروشیمیایی از غشاء عبور کنند که به این ترتیب باعث تنظیم عملکرد سلول

قلب یک عضو عضلانی است که به‌طور مداوم، یعنی در حدود ۳ بیلیون سیکل در طول حیات یک فرد، خون را به تمام بدن پمپ می‌کند و دارای دو حفره دهلیزی و دو حفره بطنی می‌باشد. یک ضربان قلب ساده از انقباض، یعنی زمانی که دهلیزها و بطن‌ها از خون پر شده و انقباض، زمانی که خون به کل بدن پمپ می‌شود، تشکیل شده است (۱،۲). آریتمی به معنی ریتم غیرطبیعی ضربان قلب است، انواع مختلفی از آریتمی وجود دارد که موجب ایجاد ضربان خیلی سریع (تاکیکاردی) یا خیلی آهسته (برادیکاردی) می‌شود و در نتیجه قلب پمپاژ غیر مؤثری را انجام می‌دهد. در واقع در اثر اختلال سیستم هدایت الکتریکی طبیعی قلب، بیماری‌های آریتمی قلبی ایجاد می‌شوند (شکل ۱). آریتمی‌ها شایع هستند و میلیون‌ها نفر در جهان را درگیر کرده‌اند و به عنوان یکی از علل اصلی مرگ‌های ناگهانی در آمریکا شناخته شده‌اند که سالانه موجب مرگ ۴۰۰۰۰۰ نفر می‌شوند. فیبریلاسیون دهلیزی شایع‌ترین شکل آریتمی در افراد مسن در آمریکاست که تقریباً ۲/۵ میلیون نفر به آن مبتلا هستند (۳،۴).

**امواج پلاریزه و دپلاریزه:** انقباضات منظم قلب وابسته به یک شبکه الکتریکی است که امواج الکتریکی را به تمام قلب هدایت می‌کند. ضربان‌ساز غالب قلب، گره سینوسی دهلیزی، آغازگر موج دپولاریزاسیونی است که به شکل یک موج گسترش یافته و دهلیزها را برای انقباض تحریک می‌کند. این گره سینوسی در داخل دیواره خلفی فوقانی دهلیز راست قرار دارد و به‌طور طبیعی، پالس الکتریکی ایجاد شده از طریق رشته‌های عضلانی به تمام قلب توزیع می‌شود. داخل سلول‌های قلب، در حال استراحت، بار منفی وجود دارد (سلول‌ها پولاریزه‌اند)، اما زمانی که با تحریک الکتریکی دپولاریزه می‌شوند، منقبض می‌شوند. موج دپولاریزاسیون (مثبت شدن بار داخل سلول‌ها) و مرحله رپولاریزاسیون (برگشت بار منفی داخل سلول‌ها) متعاقب آن، روی اکوکاردیوگرام (ECG) ثبت می‌گردد (شکل ۲) (۵). تحریک الکتریکی دپولاریزاسیون در داخل

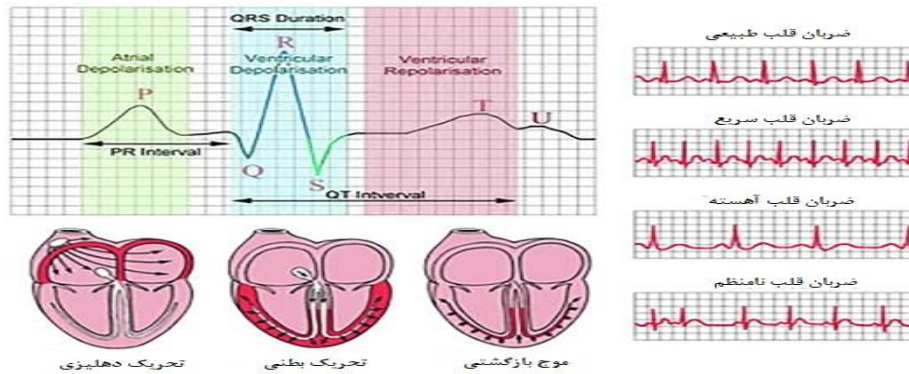
۱) کاردیومیوپاتی که در اثر تغییراتی در پروتئین‌های سارکومریک و اسکلت سلولی رخ می‌دهد.

۲) بیماری‌های آریتموژنیک که توسط جهش‌هایی در کانال‌های یونی و پروتئین‌های کنترل کننده کانال ایجاد می‌شوند که به این گونه بیماری‌ها، Cardiac channelopathies می‌گویند. نظیر: سندرم‌های Long QT (LQTS) و بروگادا (Brugada syndrome) و Short QT (SQTs)، تاکی کاردیای دهلیزی (Polymorphic Ventricular Catecholaminergic Tachycardias) و فیبریلاسیون ایدیوپاتیک (۱۳،۱۴).

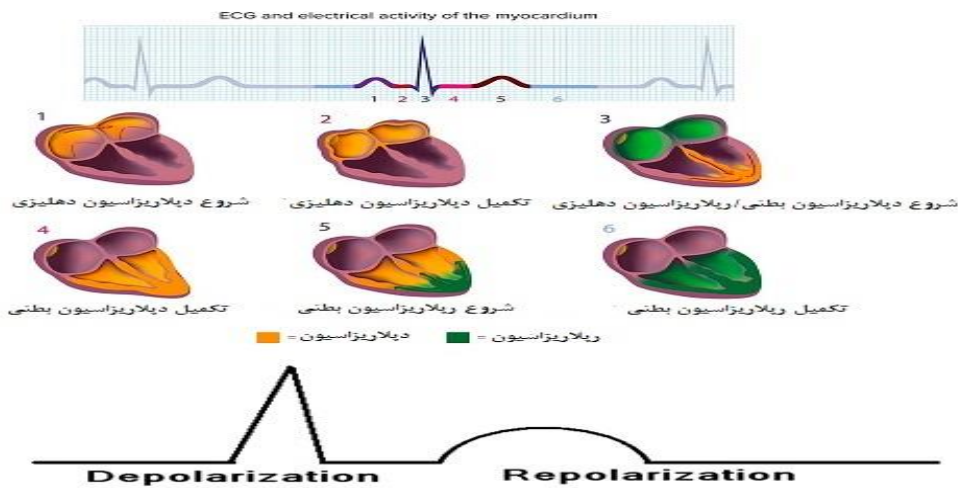
آریتمی‌های قلبی: بیماری‌های آریتموژنیک قلب، عوامل مهم مرگ‌های ناگهانی قلبی در افراد جوان با قلب‌های سالم هستند (۶). در سال‌های اخیر مطالعات گسترده‌ای روی ژن‌های کانال‌های یونی قلب انجام شده است، اما هنوز ۳۰ تا ۴۵٪ موارد آریتمی را نمی‌توان با این جهش‌های شناخته شده توضیح داد (۱۳،۱۵). آریتمی یا ضربان غیر طبیعی قلب، ممکن است به‌صورت تغییر در سرعت و یا نظم ضربان‌های قلب باشد. در جریان آریتمی، ضربان ممکن است بیش از حد آهسته، بسیار تند و یا نامنظم باشد. آریتمی ممکن است به شکل‌های مختلف ظاهر کند. می‌تواند به‌صورت احساس لرزش یا ریزش در سینه (طپش قلب) همراه با درد سینه باشد. گاه باعث سبکی در سر می‌شود و یا به‌صورت حملاتی همراه با بیهوش شدن است. در مواردی هم آریتمی، علامت مهمی ندارد و بیمار به آن توجهی نمی‌کند، اما وقتی ضربان قلب به حدی کند یا تند باشد که در عملکرد قلب به عنوان یک پمپ، اختلال ایجاد کند، می‌تواند بیمار را با خطری جدی مواجه سازد (۱۳،۱۵). تعیین ژن‌هایی که باعث بروز سندرم‌های آریتموژنیک توارثی می‌شوند، مبنای مطالعات مولکولی است که روش تشخیصی جدیدی را علاوه بر اکوکاردیوگرام در اختیار محققین قرار می‌دهد (شکل ۵).

می‌شوند (۸،۱۰). چهار نوع کلی از این کانال‌ها وجود دارد: کانال‌های بدون دروازه یعنی همواره باز (Non-channelgated): مانند پمپ‌های سدیم و پتاسیم، کانال‌های دارای دروازه (Directly gated channels): مانند کانال‌های وابسته به ولتاژ (Voltage-gated channels) و وابسته به لیگاند (Ligand-gated channels)، کانال‌های وابسته به پیامبرهای ثانویه (Second messenger gated channels): مانند گیرنده‌های پروتئین G (G-protein receptors) و کانال‌های وابسته به ذخیره (Store-operated channels): مانند کانال‌های پتانسیل موقتی رسپتور (receptor Transient potential channels) (۱۱). کانال‌های یونی برای طیف وسیعی از عملکردهای فیزیولوژیکی مانند سیگنال‌های نوروئی، انقباضات عضلانی، هدایت عمل قلب، ترشح هورمونی، تنظیم حجم سلول و تکثیر سلولی ضروری هستند و به همین دلیل کانال‌های یونی در بیماری‌های زیادی دخالت دارند که اغلب آن‌ها بیماری‌های توارثی هستند و در نتیجه جهش‌هایی در ژن‌های کدکننده پروتئین‌های کانال ایجاد می‌شوند (۱۱،۱۲). کانال‌های وابسته به ولتاژ عصب و عضله از نظر گسترش ایمپالس‌های عصبی و انقباضات عضلانی حائز اهمیت هستند. به‌طور مثال، کانال‌های سدیم با دیپولاریزاسیون غشا سلول، فعال می‌شوند. در حالت باز، آن‌ها به‌طور انتخابی اجازه ورود یون‌های سدیم را می‌دهند. جریان یون‌ها به داخل سلول، تولید دیپولاریزاسیون موضعی قوی به نام پتانسیل عمل می‌کند که باعث باز شدن کانال‌های سدیم وابسته به ولتاژ جدیدی می‌گردد که دیپولاریزاسیون را شدت می‌دهد. پس می‌توان گفت کانال‌های یونی وابسته به ولتاژ، زمینه ساز پتانسیل عمل در سلول‌های عضله قلبی هستند. نقص در هر کدام از این کانال‌های یونی منجر به اختلال در پتانسیل عمل سلول‌های عضله قلبی و اختلالات اکوکاردیوگرام و باعث ایجاد زمینه‌ای برای بروز آریتمی‌های قلبی می‌شود (۱۳).

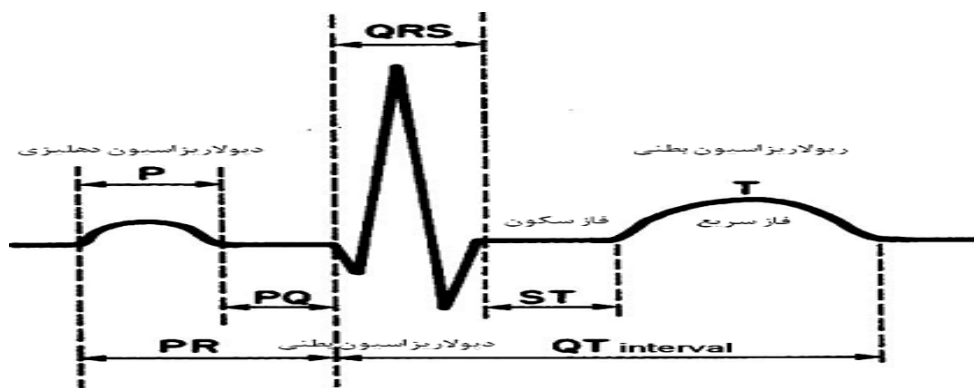
بیماری‌های قلب: به‌طور کلی دو نوع بیماری مهم در قلب وجود دارد:



شكل ١: مقايسه امواج الكتریکي قلب نرمال و قلب داراي آريتمی (<https://www.ashwinihospital.co/ECG.html>)



شكل ٢: دو موج دپلاریزاسيون (انقباض) و رپلاریزاسيون (استراحت) را در ECG نشان مي دهد (٥)



شكل ٣: اندازه گيري فاصله QT در اکوكارديوگرام (ECG). دياگرام نشان دهنده ECG نرمال با موج P (فعاليت دهليزي)، مجموعه QRS (فعاليت بطني و شروع انقباض بطني) و موج T (رپلاریزاسيون بطني) است. فاصله QT به طول بين شروع موج Q تا انتهای موج T گفته مي شود



LQTS اکتسابی بی‌تأثیر نیست و تحقیقات نشان داده که افراد مبتلا به سندرم، موقعیت‌های استرس‌زای بیشتری را تجربه کرده بودند (۲۱). در LQTS اکتسابی هم، اختلال در مکانیسم‌های یونی، مشابه با نوع توارثی آن دیده می‌شود (۱۷). تاریخچه و انواع LQTS: گزارش‌هایی در مورد بروز سندرم LQT وجود دارد که فرزندان در خانواده‌هایی دچار مرگ ناگهانی قلبی شده بودند که بعضاً یا طی ورزش دچار سنکوپ شده بودند یا استرس و فعالیت‌های هیجانی را در سن‌های ۴، ۵، ۸ و ۹ سالگی تجربه کرده بودند (۱۷). طول شدن فاصله QT در ECG آن‌ها کاملاً مشخص بود و توارث بیماری در آن‌ها اتوزومال مغلوب شناخته شد. سندرم مشابه دیگری با علائم مرگ ناگهانی طی ورزش یا استرس‌های هیجانی اما با توارث اتوزومال غالب، در مطالعات بعدی گزارش شد. این دو فرم از LQTS توارثی، اکنون به عنوان سندرم‌های ژرویل، لانگ- نیلسن (Lange- Jervell) و رومانو-وارد (Romano-Ward) (Nielsen syndrome) شناخته می‌شوند (۱۹). دو سندرم دیگر هم طی سال‌های اخیر شناسایی شده‌اند به نام‌های آندرسن- تاویل و سندرم تیموتی که گاه آن‌ها را به عنوان LQT7 نام می‌برند (۱۸). میزان نفوذ (Prevalence) LQTS توارثی در آمریکا، حدود ۱ فرد از ۷۰۰۰ فرد تخمین زده شده است و شاید هر ساله باعث مرگ ناگهانی ۳۰۰۰-۲۰۰۰ نفر کودک و جوان شود. نوع رومانو-وارد، حدود ۹۹٪ موارد (با میزان نفوذ ۱:۵۰۰ تا ۱:۱۰۰۰۰) را شامل می‌شود و فرم ژرویل، لانگ-نیلسن نادرتر است و در کمتر از ۱٪ بیماران گزارش شده است (با میزان نفوذ ۱:۵۵۰۰۰ تا ۱:۲۰۰۰۰۰) (۱۷).

ژنتیک LQTS: مطالعات مولکولی ثابت کرده است کانال‌های یونی که فعالیت الکتریکی قلب را کنترل می‌کنند، در بروز LQTS های توارثی نقش دارند و در این ارتباط، جهش‌هایی در ژن‌های کدکننده کانال‌های یونی قلب شناسایی شده است (۲۲). این ژن‌ها را بر اساس ترتیب کشف، نام‌گذاری می‌کنند مانند: LQT1 ، LQT2 و ... این سندرم از نظر ژنتیکی، بیماری هتروزوسی است که با جهش‌های شناخته شده‌ای در ژن‌های کدکننده کانال‌های یونی قلب، همراه است که تعدادی از آن‌ها کانال

(۱۴،۱۵). دلایل متعددی وجود دارد که جهش‌های ژنوم میتوکندری ممکن است در سندرم‌های مرگ ناگهانی (Sudden death) دخالت داشته باشند که از آن جمله می‌توان به فرکانس، شیوع نسبتاً بالا و ارتباط جنسیت با وقوع بیماری اشاره کرد که نشان‌دهنده عدم توارث مندلی در این بیماران است (۱۷). احتمال بالایی وجود دارد که الگوی توارثی به صورت پلی‌ژنیک بوده و هر دو ژنوم هسته‌ای و میتوکندریایی در بروز آن دخیل باشند (۱۴). اگر چه بروز بیماری در مردان بیشتر از زنان دیده شده است، اما این امر نمی‌تواند به دلیل توارث وابسته به X باشد، چرا که در خانواده‌های درگیر، مادران بیشتر از پدران، علائم بیماری را نشان می‌دهند و این فرضیه با قدرت مطرح می‌شود که ژنوم میتوکندری و جهش‌های آن ممکن است در روند آریتمی دخالت داشته باشند (۱۴).

انواع آریتمی:

#### ۱. سندرم Long QT (LQTS)

سندرم Long QT نوعی بیماری ریپولاریزاسیون میوکاردیال است. این آریتمی بدخیم ناشی از کانالوپاتی یونی قلب است که منجر به تاخیر در دو قطبی شدن پتانسیل عمل قلب می‌شود و با طول شدن فاصله QT روی اکوکاردیوگرام، قابل تشخیص است (۱۸،۱۹). این سندرم در واقع نوعی آریتموژنیک بطنی (Ventricular arrhythmogenic) است که می‌تواند به صورت توارثی یا اکتسابی باشد. بیماران LQTS مستعد برای بیماری Torsade de Pointes بطنی (TdP) هستند و به‌طور جدی در معرض مرگ‌های ناگهانی قلبی (SCD) حتی در صورت داشتن قلب به ظاهر سالم می‌باشند (۱۷). علائم این سندرم در بیماران، شامل حمله قلبی، طپش قلب در طی ورزش یا هیجانان زیاد و سنکوپ می‌باشد و در شرایطی هم اولین نشانه، ایست قلبی (Cardiac arrest) است. در موارد اکتسابی، مهم‌ترین دلیل بروز LQTS استفاده از برخی داروهای قلبی است. سه اختلال سندرم انکرین-B (-Ankyrin syndrome B)، اندرسون تاویل (Andersen-Tawil syndrome) و تیموتی (Timothy syndrome) هم باعث LQT می‌شوند (۱۷،۲۰). استرس و اضطراب هم در بروز

مبتلا به LQTS های مادرزادی را تشکیل می‌دهند، معمولاً قبل از ۱۰ سالگی مراجعه می‌کنند (۲۶). دلیل اصلی ایجاد این بیماری، اختلال در عملکرد ژن *KCNQ1* است که کدکننده زیر واحد  $\alpha$  کانال پتاسیم دارای ولتاژ (KV7.1) موجود در غشای سلولی کاردیومیوسیت‌ها است. در واقع KV7.1 موتانت، جریان پتاسیم تأخیری را به آرامی فعال می‌کند (۱۸،۲۰) و هنگامی که با زیر واحدهای نرمال دیگر ترکیب می‌شود، پروتئین‌های کانالی ناکارآمدی را تشکیل می‌دهند که به طور غیرطبیعی چین خورده‌اند و معمولاً تحت تجزیه سریع قرار می‌گیرند. کانال KV7.1 از چهار زیر واحد  $\alpha$  تشکیل شده است که برای برقراری جریان پتاسیم، با زیرواحدهای  $\beta$  ژن *KCNE* ترکیب می‌شوند. زیر واحد  $\alpha$  ژن *KCNQ1* دارای یک دامین سنجش ولتاژ (S1-4)، یک دامین تشکیل منفذ (S5-6) و هم‌چنین دامین‌های انتهای N و C درون سلولی است. LQT1 بر روی الکتروکاردیوگرام سطحی به عنوان یک موج T گسترده و متقارن با یک وقفه QTc طولانی مدت ظاهر می‌شود (۲۱). لازم به ذکر است که ورزش جسمانی و تحریک سمپاتیک باعث تحریک سنکوپ و مرگ ناگهانی در بیماران مبتلا به LQT1 می‌شود (شکل ۸) (۲۴).

پتاسیم را کد می‌کنند و یکی کدکننده کانال سدیم (*SCN5A*) است. محققان تاکنون بیش از ۲۰۰ جهش را در بیماران LQT یافته‌اند. اما در اغلب خانواده‌ها، جهش‌های جدیدی را هم می‌توان یافت (۲۳). جدول ۱، ژن‌ها، پروتئین‌های کد شده و کانال‌های یونی مربوطه را نشان می‌دهد (۲۰-۱۴،۱۸).

اساس ژنتیکی QTs: ۱۷ زیرگونه مختلف LQTS وجود دارد که با جهش‌های تک ژنی ۱۵ ژن غالب اتوزومال مرتبط هستند (۱۸). در حال حاضر سه ژن اصلی *KCNQ1* و *KCNH2* و *SCN5A* وجود دارد که تقریباً ۷۵ درصد این اختلال را دربرمی‌گیرند و سایر ژن‌های کشف شده، در مجموع کمتر از ۵ درصد موارد LQTS را تشکیل می‌دهند (شکل ۶) (۲۵-۲۰،۲۴). LQTS بر اساس جهش‌های مرتبط با ۱۵ ژن غالب اتوزومال، LQT 1-15، به ۱۷ زیرگروه طبقه‌بندی می‌شوند. از این رو، جهش در ژن‌های *KCNQ1*، *HERG*، *SCN5A*، *KCNE1*، *KCNE2* و *KCNJ2* به ترتیب باعث شکل LQT1، LQT2، LQT3، LQT5، LQT6 و LQT7 از LQTS می‌شود. که سه تا از مهم‌ترین آن‌ها را در ادامه بررسی می‌کنیم (شکل ۷) (۱۸،۲۰). LQT1 یکی از زیرگروه‌های شایع این بیماری است. بیماران مبتلا به این نوع LQT1، که حدود ۴۲ درصد از کل بیماران

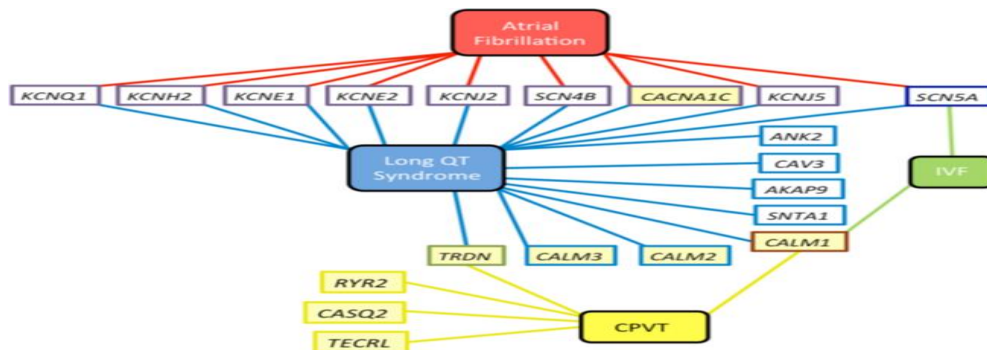
جدول ۱: ژن‌های هسته‌ای ایجاد کننده LQTS. فلش رو به بالا (↑) یا پایین (↓) به ترتیب افزایش یا از دست دادن عملکرد پروتئین را نشان می‌دهد (۲۰،۲۴-۱۸).

LQT	ژن	کروموزوم	پروتئین کد شده
LQT1	<i>KCNQ1</i>	11p15.5	زیر واحد $\alpha$ کانال پتاسیم (↓)
LQT2	<i>HERG(KCNH2)</i>	7q35-36	زیر واحد $\alpha$ کانال پتاسیم (↓)
LQT3	<i>SCN5A</i>	3p21-24	زیر واحد $\alpha$ کانال سدیم $\text{Na}^+$ (↑)
LQT4	<i>ANK2</i>	4q25-27	آنکیرین B (↓)
LQT5	<i>KCNE1</i>	21q22.1	زیر واحد $\beta$ کانال پتاسیم (↓)
LQT6	<i>KCNE2</i>	21q22.1	زیر واحد $\beta$ کانال پتاسیم (↓)
LQT7	<i>KCNJ2</i>	17q23	کانال پتاسیم (↓)
LQT8	<i>CACNA1C</i>	12p13.3	کانال کلسیم تیپ L (↑)
LQT9	<i>CAV3</i>	3p25	کاوئولین ۳ (↓)
LQT10	<i>SCN4B</i>	11q23.3	زیر واحد $\beta_4$ کانال کلسیم (↓)
LQT11	<i>AKAP9</i>	7q21-22	Yotiao (↓)

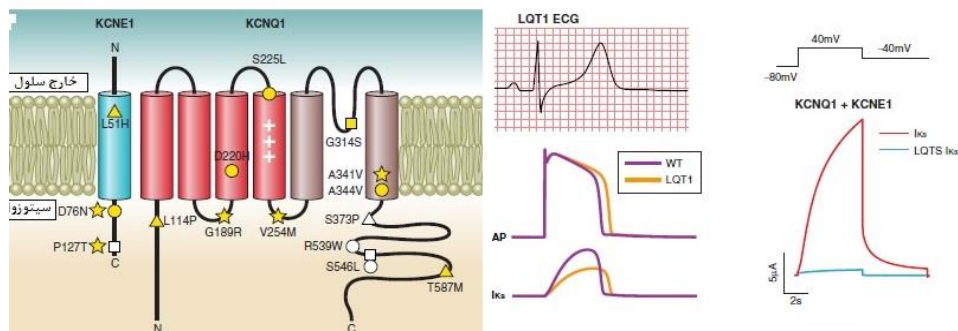
LQT12	<i>SNTA1</i>	20q11.2	زير واحد $\alpha 1$ سينتروفين ( $\downarrow$ )
LQT13	<i>KCNJ5</i>	11q24	كانال پتاسيم ( $\downarrow$ )
LQT14	<i>CALM1</i>	14q32.11	كالمولين ۱ (نقص پيامرسانی $Ca^{2+}$ )
LQT15	<i>CALM2</i>	2p21	كالمولين ۲ (نقص پيامرسانی $Ca^{2+}$ )
JLNS1	<i>KCNQ1</i>	11p15.5	زير واحد $\alpha$ كانال پتاسيم $I_{ks}$
JLNS2	<i>KCNE1</i>	21q22.1-22.2	زير واحد $\beta$ كانال پتاسيم $I_{ks}$

GENE	LOCUS	PROTEIN
<b>Long QT Syndrome</b>		
<b>Major LQTS Genes</b> <i>KCNQ1 (LQT1)</i> <i>KCNH2 (LQT2)</i> <i>SCN5A (LQT3)</i>	11p15.5 7q35-36 3p21-p24	$I_{ks}$ potassium channel $\alpha$ subunit (K <sub>LQT1</sub> , K <sub>7.1</sub> ) $I_{kr}$ potassium channel $\alpha$ subunit (HERG, K <sub>11.1</sub> ) Cardiac sodium channel $\alpha$ subunit (Na <sub>v</sub> 1.5)
<b>Minor LQTS Genes</b> (listed alphabetically) <i>AKAP9</i> <i>CACNA1C</i> <i>CALM1</i> <i>CALM2</i> <i>CAV3</i> <i>KCNE1</i> <i>KCNE2</i> <i>KCNJ5</i> <i>SCN4B</i> <i>SNTA1</i>	7q21-q22 12p13.3 14q32.11 2p21 3p25 21q22.1 21q22.1 11q24.3 11q23.3 20q11.2	Yotiao Voltage gated L-type calcium channel (Ca <sub>v</sub> 1.2) Calmodulin Calmodulin Caveolin-3 K <sub>v</sub> 7.1 potassium channel beta subunit (Mink) K <sub>v</sub> 11.1 potassium channel beta subunit (MIRP1) Potassium inwardly-rectifying channel (Kir3.4) Sodium channel beta 4 subunit Syntrophin-alpha 1
<b>Ankyrin-B Syndrome</b> <i>ANK2</i>	4q25-q27	Ankyrin B
<b>Andersen-Tawil Syndrome</b> <i>KCNJ2 (ATS1)</i>	17q23	$I_{k1}$ potassium channel (Kir2.1)
<b>Timothy Syndrome</b> <i>CACNA1C</i>	12p13.3	Voltage gated L-type calcium channel (Ca <sub>v</sub> 1.2)

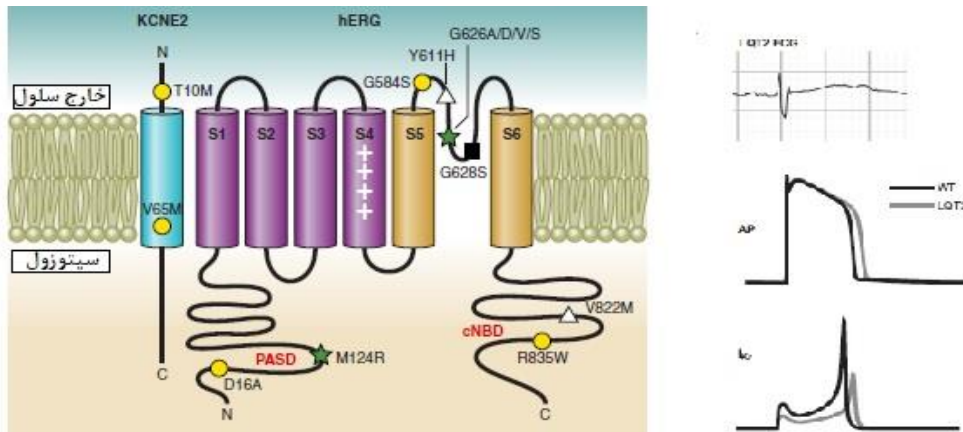
شکل ۶: خلاصه ژن‌های مستعد سندرم QT طولانی (۲۵)



شکل ۷: ژن‌های دخیل در اختلالات آریتمی ژنتیکی (۱۸)



شکل ۸: نقص كانال يونی در بروز LQT1 و اثر آن بر الكتروديوگرام (۱۹، ۲۴)



شکل ۹: نقص کانال یونی در بروز LQT2 و اثر آن بر الکتروکاردیوگرام (۱۹،۲۴)

سرکوب کانال‌های پتاسیم، نسبت به سایر سلول‌های سندرم‌های QT طولانی نشان می‌دهند. در این بیماران، به طور موقت پتانسیل عمل طولانی در سلول‌های قلبی ایجاد می‌شود، بنابراین پراکندگی سطحی دپلاریزاسیون بیش از حد طبیعی رخ می‌دهد، اما نه به اندازه افزایشی که در بیماران LQT1 مشاهده می‌گردد (شکل ۹) (۲۴).

**LQT3:** این نوع آریتمی، حدود ۵ درصد از کل LQTS را شامل می‌شود. در واقع ناشی از جهش در ژن کدکننده کانال سدیم قلب می‌باشد. تا به امروز، ۹ جهش مجزا که معمولاً شامل جایگزینی‌های اسید آمینه یا حذف در بخش‌هایی است که در دامین‌های III و IV کانال قرار دارند، گزارش شده است. همه این جهش‌ها باعث تغییر قابل توجهی در ویژگی‌های پروتئین کانال  $Na^+$  می‌شوند که به طور مستقیم یا غیرمستقیم باعث افزایش مجدد قطبیت بطنی می‌شود (شکل ۱۰) (۲۴). ژن *SCN5A*، زیر واحد  $\alpha$  کانال یون سدیم قلب یا  $NaV1.5$  را کد می‌کند که یا به عنوان یک مونومر عمل می‌کند یا به عنوان یک دیمر در کمپلکس کانال یونی مونتاژ می‌شود. جهش‌های افزایش عملکرد *SCN5A* منجر به اختلال در روند غیرفعال شدن سریع کانال‌های سدیم قلب می‌گردند و با فنوتیپ LQT3 مرتبط هستند و ۵ تا ۱۰ درصد از کل موارد LQTS را تشکیل می‌دهند. LQT3 ممکن است بر روی الکتروکاردیوگرام سطحی به عنوان یک فاصله طولانی ایزوالکتریک قبل از موج T نسبتاً طبیعی ظاهر شود. این زیرگروه LQTS کمترین پاسخ را به

**LQT2:** یکی دیگر از انواع شایع آریتمی است که بیماران مبتلا به این نوع LQT حدود ۴۵ درصد از کل بیماران مبتلا به LQTS مادرزادی را تشکیل می‌دهند. سن متوسط بروز، به دلیل یک رویداد قلبی، ۱۲ سال است. این بیماران دارای جهش در ژنی به نام *hERG* هستند. ژن *hERG* (با نام *KCNH2* هم شناخته می‌شود) کدکننده پروتئین شناخته شده‌ای به نام KV11.1 است که زیر واحد  $\alpha$  را در کانال پتاسیم تشکیل می‌دهد (۲۴). زیر واحدهای *KCNH2* کمپلکسی را با *KCNE2* که یک پروتئین غشایی همراه شده با *KCNE1* است، تشکیل می‌دهند تا جریان پتاسیم ایجاد شود و قطبیت غشای سلول برقرار شود. این امر موجب بروز پتانسیل عمل قلب می‌گردد که به هماهنگی ضربان قلب کمک می‌کند (۲۰). وقتی توانایی این کانال در انتقال جریان الکتریکی در غشای سلول مهار شود یا با استفاده از داروها یا با جهش‌های نادر در برخی از خانواده‌ها، عملکرد خود را از دست بدهد، می‌تواند منجر به یک اختلال بالقوه کشنده به نام سندرم LQT شود. بیماران مبتلا به LQT2 با کانال‌های ناکارآمدی در مقایسه با بیمارانی که تعداد کانال‌های طبیعی کاهش یافته را نشان می‌دهند، بیشتر در معرض آریتمی قرار دارند (شکل ۹) (۲۵،۲۶). مطالعات تجربی نشان داده است که سرکوب جریان پتاسیم، لزوماً میانگین پتانسیل عمل را طولانی نمی‌کند، اگرچه باعث افزایش قطبی شدن غشای سلول می‌شود، زیرا در این حالت، سلول‌های قلبی، مدت زمان پتانسیل عمل طولانی‌تری را پس از

هر دو فنوتیپ سندرم‌های بروگادا و LQT3 هستند (۲۴،۱۹،۱۴). مشخص شده است که تقریباً در ۳۰٪ از بیماران LQT، فاصله QT کاملاً نرمال است. این بیماران را به عنوان ناقلین جهش‌های خاموش می‌شناسند، یعنی افرادی هستند که از نظر ژنتیکی همان نقص را دارند، ولی از لحاظ فنوتیپی هیچ گونه علائم بالینی ندارند و در حدود ۱۵-۲۰٪ در معرض خطر سنکوپ یا ایست قلبی قبل از سن ۴۰ سالگی هستند. تاریخچه خانوادگی در ۶۰٪ بیماران، دیده می‌شود که نشان‌دهنده نرخ بالای توارث این سندرم است (۱۹،۲۴). یافته‌های محققین روی تعداد زیادی از بیماران ثابت می‌کند که بروز آریتمی قلبی در LQTS در حالت‌های مختلف بیماری، متفاوت است. بیماران LQT1 دارای جهش‌های فقدان عملکرد (Loss of function)، روی ژن کانال پتاسیم هستند که در خلال ورزش و حرکات بدنی و شنا بیشتر بروز می‌یابد. در LQT2 بیماران دارای جهش‌های فقدان عملکرد روی ژن *KCNH2* هستند که در بیان کانال پتاسیم نقش دارد و اثر آن‌ها تحت شرایط استرس‌های هیجانی دیده می‌شود (۲۲). بیماران LQT3 دارای جهش‌های کسب عملکرد (Gain of function) در ژن کانال سدیم هستند که غالباً در حالت استراحت باعث آریتمی می‌شود (شکل ۱۱) (۱۹،۲۲،۲۴). این اطلاعات از این رو دارای اهمیت است که می‌توان به بیماران حالت‌های خطرناک را معرفی کرد. به عنوان مثال از بیماران یا کودکان مبتلا خواست که از شنا و ورزش‌های هیجانی پرهیز کنند یا در معرض صداهای بلند حتی صدای زنگ تلفن یا ساعت در زمان‌های استراحت قرار نگیرند. طی مطالعات انجام شده و اطلاعات به دست آمده، جزئیات هر کدام از انواع LQTS بحث شده در جدول ۲ آورده شده است (۱۹،۲۴).

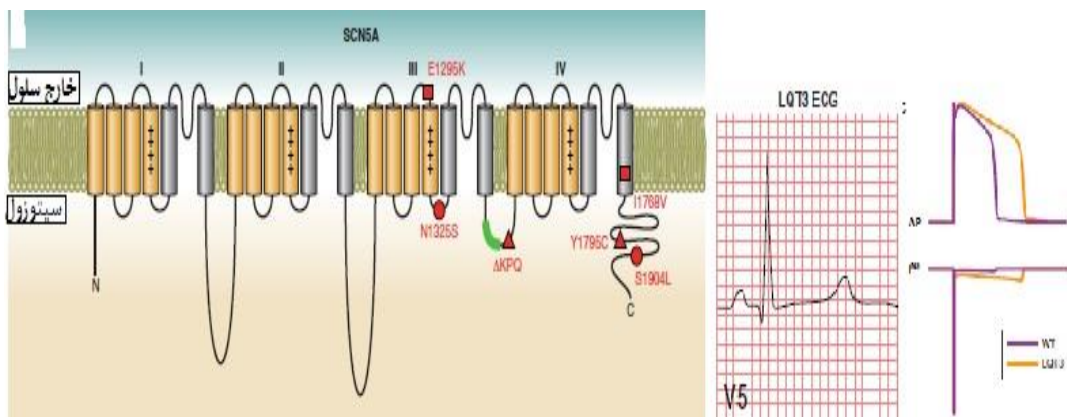
پاتوفیزیولوژی سندرم LQT: علامت مشخصه LQTS روی ECG، تطویل شدن فاصله QT و تغییراتی در شکل موج T است (۱۷). این محدوده QTc در بیماران از ۴۱۰ تا بالاتر از ۶۰۰ msec (میلی ثانیه) می‌باشد. در جمعیت نرمال این محدوده از ۳۵۰ تا ۴۶۰ msec است. هم‌پوشانی در ناحیه ۴۱۰ تا ۴۶۰ بین افراد بیمار و سالم، تشخیص این سندرم را بسیار

مسدود کننده‌های بتا می‌دهد و در عین حال کشنده‌ترین نوع آریتمی است. بیش از ۳۰۰ نوع جهش در ژن *SCN5A* مربوط به LQT3 شناخته شده است. از نظر بالینی، حوادث آریتمی LQT3 اغلب با اختلال برادی کاردی قلب همراه است، بنابراین بیماران LQT3 همانطور که در شکل ۱۰ نشان داده شده است، با آریتمی‌های بدخیم حتی در حالت استراحت و در طی خواب شبانه ظاهر می‌شوند. برخلاف بیماران مبتلا به جهش LQT1، بیماران LQT3 در حین ورزش در معرض خطر نسبتاً کمی قرار دارند، زیرا که در ضربان قلب سریع،  $Na^+$  در سلول تجمع می‌یابد و گرادیان  $Na^+$  را در سراسر غشا و در نتیجه مقدار جریان  $Na^+$  داخلی را کاهش می‌دهد (شکل ۱۰) (۲۲،۲۴،۲۶). در شکل ۱۱ محرک‌های آریتمی قلبی در LQT1، LQT2 و LQT3 با ورزش، احساسات و استراحت بررسی شده است. همانطور که در شکل مشخص شده است، بروز LQT1 بیشتر در هنگام ورزش بوده است و بروز LQT2 و LQT3 بیشتر در هنگام خواب و استراحت اتفاق می‌افتند (۲۰).

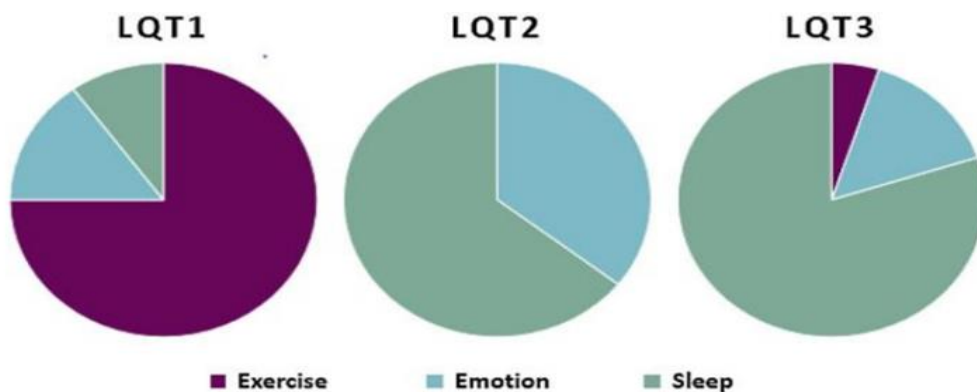
**نقش کانال‌های یونی در LQTS:** تاکنون مشخص شده که حدود ۹۵٪ از موارد LQTS در نتیجه جهش در ژن‌های کانال پتاسیم ایجاد شده‌اند و ژن‌های کانال سدیم (LQT3) تنها ۵-۴٪ موارد را شامل می‌شوند (۲۲). نکته مهم این است که برای تقریباً ۳۰-۴۰٪ از موارد بیماری، تاکنون جهش ژنی شناسایی نشده است و احتمال دارد جهش‌ها در نواحی غیر کدشونده ژن‌ها و یا در ژن‌های تنظیمی رخ دهند و یا اینکه تنها ژنوم هسته‌ای در بروز بیماری دخالت نداشته باشد (۱۴،۱۹،۲۴،۲۷). کانال‌های سدیم نرمال معمولاً یک یا دو بار در طول دپولاریزاسیون باز هستند و سپس وارد مرحله غیر فعال شدن سریع می‌شوند و به ندرت در طول دپولاریزاسیون به حالت باز بر می‌گردند. در LQT3 حالت غیرفعال شده ناپایدار می‌شود و سبب بازگشت کانال به حالت باز رخ می‌دهد. این امر باعث ادامه جریان رو به داخل یون‌ها و طولانی شدن مدت پتانسیل عمل و در نوارهای اکوکاردیوگرام سبب Long QT می‌شود (شکل ۱۰). مطالعات اخیر نشان می‌دهد که برخی از بیماران به دلیل داشتن حالت هم‌پوشانی جهش‌های ژن *SCN5A* دارای

مشکلاتی مواجهه است. از این رو محققى به نام شواترز (Schwartz) و همکارانش در سال ۱۹۹۳، از روش امتیازدهی برای تشخیص بیماران استفاده کردند. این امتیازات براساس مشاهدات اکوکاردیوگرام، سابقه بالینی، تاریخچه خانوادگی و علائم بیمار، طراحی شده است (جدول ۳). بر مبنای این سیستم امتیازدهی، احتمال LQTS مطابق رابطه زیر است: امتیاز کمتر از ۱ با احتمال LQTS کم، امتیاز بین ۱/۵ تا ۳ با احتمال بروز متوسط و امتیاز بالاتر از ۵ دارای احتمال بالای بروز LQTS می‌باشد.

مشکل می‌کند، مخصوصاً اینکه، ۳۰٪ ناقلین دارای QTc بین ۴۱۰ تا ۴۶۰ msec هستند. ریسک فاکتورهای محیطی در بروز LQT عبارتند از ورزش و حرکات بدنی شدید به‌ویژه دویدن و شنا، اضطراب و استرس، خشم و عصبانیت و از جا پریدن حتی به دلیل شنیدن صدای زنگ تلفن یا ساعت و ترس، که در بیشتر از ۹۰٪ موارد مسبب بروز آریتمی قلبی در بیماران می‌شود (۱۷). تشخیص LQTS از طریق مشاهده طولیل شدن فاصله QTc در اکوکاردیوگرام بیمار و وجود سابقه خانوادگی در بروز سندرم می‌باشد، اما در اغلب موارد، تشخیص سندرم با



شکل ۱۰: نقص کانال یونی در بروز LQT3 و اثر آن بر الکتروکاردیوگرام (۲۴، ۱۹)



شکل ۱۱: محرک‌های آریتمی‌های قلبی در LQT1، LQT2، و LQT3 (۲۰)

جدول ۲: تفکیک و تشخیص LQT1, LQT2, LQT3 از یکدیگر بر اساس جهش‌های شایع (۱۹)

LQT3	LQT2	LQT1	ژنوتیپ
SCN5A	KCNH2	KCNQ1	ژن
۸-۱۰٪	۳۹-۴۵٪	۴۲-۴۹٪	درصد فراوانی٪
افزایش عملکرد	کاهش عملکرد	کاهش عملکرد	عملکرد
$\uparrow I_{Ns}$	$\downarrow I_{Kr}$	$\downarrow I_{Ks}$	نقص یونی در مبتلایان
استراحت-۲۹٪	تحریک (صدای بلند ناگهانی)-۴۴٪	ورزش (شنا، ورزش‌های آبی)-۵۵٪	درصد وقوع بر اساس عوامل مختلف
خواب-۳۹٪	ورزش-۱۳٪	تحریک-۱۴٪	
ورزش-۱۳٪	عدم فعالیت و تحریک-۴۳٪	خواب/استراحت-۲۱٪	
		سایر-۴٪	
۲۰٪	۴٪	۴٪	احتمال مرگ
نامشخص	++	+++	پاسخ به $\beta$ -blockade
++			پاسخ به channel-blocker

جدول ۳: مشاهدات الکتروکاردیوگرام و سیستم امتیاز دهی شوارتز و همکارانش (۲۰)

امتیاز	یافته‌های الکتروکاردیوگرام
۳	محدوده QT <sub>c</sub> >480 ms
۲	460-479 ms
۱	450-459 ms (male)
۱	فاصله QT <sub>c</sub> در چهارمین دقیقه پس از ورزش، استرس >480 ms
۲	بیماری Torsade de points
۱	تغییرات موج T
۱	موج T منقطع
۰/۵	ضربان قلب پایین
۲	سنکوپ
	با استرس
۱	بدون استرس
۰/۵	نقص مادرزادی با وجود تاریخچه خانوادگی
۱	وجود تاریخچه خانوادگی از LQTs
۰/۵	مرگ ناگهانی بدون دلیل قبل از ۳۰ سالگی

CRISPR/Cas9، iPSC، RNAi می‌توانند امیدی برای درمان بیماری‌های LQTS به شمار آیند (۲۰).

سندرم QT کوتاه (SQT): سندرم SQT بیماری وخیم با الگوی توارثی اتوزوم غالب با نفوذ فنوتیپی بالا می‌باشد که در هر دو جنس و در تمام سنین با علائمی از جمله کوتاه شدن بازه QT، فیبریلاسیون دهلیزی، آریتمی و تاکی کاردی بطنی همراه است که منجر به سنکوپ و مرگ ناگهانی قلبی می‌شود (۳۱). دپولاریزاسیون سریع قلب موجب کاهش فاصله QT بر روی ECG شده که زمینه ایجاد آریتمی‌های قلبی که منجر به سنکوپ و مرگ ناگهانی می‌شود را به وجود می‌آورد (۳۲-۳۴). بسیاری از مبتلایان در طول زندگی خود هرگز علائمی نداشتند و یا حتی اولین تجربه آن‌ها، مرگ ناگهانی قلبی بوده است، به همین علت این بیماری مرگبار در اکثر موارد در آریتمی‌های وخیم و هم‌چنین نتایج مرگبار آن در جوانان تشخیص داده شده است (۳۱،۳۲).

اساس ژنتیکی و اهمیت کانال‌های یونی: بیشتر از ۳۰ جهش نادر در ۸ ژن برای سندرم SQT که می‌تواند مادرزادی یا اکتسابی باشد، شناسایی شده است که بر حسب زیرگروه‌های SQTs ژن‌های *CACNA1C*، *CACNA2D1*، *CACNB2*، *KCNH2*، *KCNJ2*، *KCNQ1* مشخص شده‌اند که در جدول ۴ آورده شده است (۳۵،۳۶):

با توجه به توضیحات جدول ۴، جهش‌ها در مجموع، دو عملکرد مهم و حیاتی را شامل می‌شوند (۳۵،۳۶):

۱- افزایش عملکرد پروتئین در ژن‌های کدکننده کانال‌های

بیرون بر پتاسیم

۲- کاهش عملکرد در زیرواحدهای متفاوت کانال‌های کلسیم type-L قلبی و هم‌چنین ۲ ژن *SLC4A3* و *SCN5A* که در جدول ۵ بر حسب فنوتیپ با سایر ژن‌ها آورده شده است (۳۵): در جدول ۵ دسته بندی جهش‌ها آورده شده است که به‌صورت‌تیر می‌توان آن را توضیح داد (۳۵):

الف. جهش‌های مرتبط با سندرم SQT

۱- ژن‌های کدکننده کانال پتاسیم *KCNQ1*، *KCNj2*، *KCNH2*

رویکردهای درمانی بیماری LQTS: طبق مطالعات انجام شده محققان نشان داده‌اند که درمان مبتنی بر RNAi می‌تواند در درمان بیماری LQTS موثر باشد. در جهش‌های منفی غالب از RNAi برای خاموش کردن محصول پروتئینی استفاده می‌شود. لو و همکاران اثر RNAi را بر جهش‌های منفی غالب LQT2 در موقعیت E637K در ژن *hERG* مورد بررسی قرار دادند. در این روش با استفاده از siRNA قسمت خاصی از توالی را در موقعیت E637K-hERG مورد هدف قرار دادند و عملکرد پروتئین را اصلاح کردند. این تکنیک اثرات جهش E637K-hERG را کاهش داد به طوری‌که خواص کینتیکی پروتئین جهش یافته در حد سطوح پروتئین نرمال افزایش یافت (۲۰،۲۸). با این حال، مشخص است که اگر این فناوری در داخل بدن و در صورت کافی بودن یک کپی از پروتئین نرمال کار کند، پس وجود همان یک کپی از ژن برای حفظ عملکرد طبیعی در داخل بدن کافی است. یکی دیگر از روش‌های درمانی، توانایی تولید سلول‌های بنیادی پروتئین القایی (iPSC) است که زمینه تحقیقات قلب و عروق را متحول کرده است، امکان تجزیه و تحلیل عملکردی بافت قلب بیمار در این روش فراهم می‌شود. فناوری سلول‌های بنیادی به محققان این امکان را می‌دهد که یک نمونه خاص بیمار را از فیبروبلاست‌های پوست از یک خانواده تولید کنند که در نهایت منجر به ایجاد جریان الکتریکی درون سلولی و بین سلولی در بیماران می‌شود (۲۹). تکنیک دیگر، کاربرد CRISPR/Cas9 می‌باشد که یک تکنیک ویرایش ژنوم بسیار دقیق و کارآمد است که سریع‌تر و ارزان‌تر از سایر ویرایش‌های ژنی قبلی است. این تکنیک می‌تواند خطوط جهش یافته‌های ایزوژنیک را تولید کند به این صورت که با کنترل iPSCها یا ایجاد iPSCهای اصلاح شده ژنتیکی مربوط به نواحی جهش یافته می‌توانند باعث از بین بردن تفاوت‌های اپی ژنتیکی یا ناشناخته شوند و تنوع فنوتیپی بیماری LQTS را اصلاح کنند. با این حال تکنیک‌های گفته شده دارای محدودیت‌هایی نیز هستند و چنانچه مورد نظر محققان باشند، لازم است اصلاحاتی در روش‌ها صورت گیرد تا کارایی آن‌ها افزایش یابد (۳۰). پیشرفت‌های اخیر پیشنهاد می‌کنند که تکنیک‌های

۲- ژن *SLC4A3* (۳۵)

ب. جهش‌های مرتبط با سندرم بروگادا که کوتاه شدن بازه QT را نشان می‌دهد، اما ثابت کننده‌ی تشخیص قطعی ابتلا به سندرم SQT نیست:

۱- ژن‌های کدکننده کانال کلسیم *CACNB2*, *CACNA2D1*, *CACNA1C*

۲- ژن *SCN5A* (۳۵,۳۷)

هم‌چنین جهش در ۵ ژن دیگر *KCNH2*, *KCNQ1*, *KCNJ2*, *CACNA1C*, *CACB2b* نیز در افراد مبتلا یا مشکوک به سندرم SQT به دلیل کشنده بودن بررسی شده است (۳۳). همانطور که در شکل ۱۲ هم نشان داده شده است، ژن‌های مختلفی که جهش در هر کدام از آن‌ها منجر به بروز انواع آریتمی می‌شود، با هم همپوشانی دارند (۳۳). اما چه تغییراتی در جریان‌های یونی باعث کوتاه شدن بازه QT می‌شود؟ در واقع کاهش جریان‌های قطبش مجدد به سمت داخل (*repolarizing inward*) و یا هم‌چنین افزایش جریان‌های قطبش مجدد به سمت خارج (*repolarizing outward*) باعث قطبش مجدد زود هنگام می‌شود. این قطبش مجدد زود هنگام، خود باعث کوتاه شدن دوره پتانسیل عمل و کوتاه شدن بازه QT می‌گردد. همانطور که در شکل ۱۳ نشان داده شده است، جهش‌های کسب عملکرد پتاسیم و سدیم، منجر به یک فاز رپلاریزاسیون کوتاه شده در طول پتانسیل عمل و در نهایت منجر به کوتاه شدن فاصله QT می‌شود (۳۳).

**تشخیص SQTs:** تشخیص سندرم SQTs بر اساس تاریخچه خانوادگی، نشانه‌های سنجش بیماری و نمودار الکتروکاردیوگرام بیمار انجام می‌شود (۳۴,۳۷). تشخیص بالینی بیماری با پیگیری حالت‌های مختلف در بیمار انجام می‌گیرد که عبارتند از سابقه تپش قلب و سنکوپ، تاریخچه خانوادگی سنکوپ و مرگ ناگهانی یا بروز مرگ در سنین کم در خانواده. هم‌چنین علت‌های ثانویه بروز بیماری نیز باید مورد بررسی قرار گیرند، مانند: هیپرکلسمی، هیپرکالمی، تب شدید و اسیدوز. شوارتز و همکاران سیستم امتیازدهی خاصی را برای کمک به

تشخیص سندرم SQTs پیشنهاد کرده‌اند که طبق جدول ۶ دسته‌بندی می‌شود (۳۷):

طبق جدول ۶، امتیاز کمتر از ۲ با احتمال کم بروز بیماری، امتیاز ۳ با احتمال متوسط بروز بیماری و امتیاز بیشتر از ۴ با احتمال بالای بیماری همراه است. اگر مقدار QTC حدود 300-320 ms باشد، طبق مطالعات جدید، بیمار دارای سندرم SQTs است و چنانچه مقدار QTC در محدوده <360 ms باشد در دسته SQTs4/SQTs5 قرار می‌گیرد. طبق مطالعه‌ای که ویسکین (*Viskin*) انجام داده است، زنان دارای QTC در محدوده <340 ms و مردان در محدوده <330 ms مبتلا به SQTs تشخیص داده می‌شوند. در خانواده‌هایی که دارای سابقه مرگ‌های ناگهانی قلبی هستند، این محدوده در زنان <370 ms و در مردان <360 ms می‌باشد (۳۵,۳۸). سندرم بروگادا: سندرم بروگادا (BrS) نوعی بیماری آریتموژنیک توارثی است که با اختلالات هدایت قلبی مشخص می‌شود و روی نوارهای اکوکاردیوگرام به صورت بلند شدن قطعه ST (*ST-segment elevation*) دیده می‌شود (شکل ۱۴) (۳۹,۴۰). این بیماران شدیداً در معرض مرگ‌های ناگهانی قلبی (*SCD*) هستند که در نتیجه فیبریله شدن بطنی (*Ventricular fibrillation*) رخ می‌دهد (۴۱). سندرم بروگادا عمده‌تاً در دوران بزرگسالی بروز می‌کند و متوسط سن مرگ ناگهانی تقریباً ۴۰ سال است. در واقع سندرم بروگادا، ناشی از اختلال کانال سدیم با اختلالات هدایت پیشرونده وابسته به سن، مانند طولانی شدن *QRS*, *PQ* ECG، و بازه‌های *HV* مرتبط است. اختلال در جریان سدیم به بلوکه شدن هدایت موضعی در اپی‌کاردیوم کمک می‌کند و منجر به چندین قله در کمپلکس *QRS* و تحریک فیبریلاسیون دهلیزی و بطنی می‌شود (۳۹,۴۲,۴۳).

**تاریخچه و ژنتیک سندرم بروگادا:** در سال ۱۹۹۲ پدرو و جوزف بروگادا (*Pedro and Josef Brugada*)، برای اولین بار سندرم بروگادا را به عنوان یک بیماری توارثی معرفی کردند که باعث مرگ ناگهانی در خانواده‌ای می‌شد که دارای تاریخچه فامیلی از بروز چنین مرگ‌هایی بودند (۴۴,۴۵). پس از آن در

۱) باعث عدم بیان ژن‌های کدکننده کانال سدیم می‌شوند.  
 ۲) کانال‌های سدیم وابسته به ولتاژ و زمان هستند، یعنی در یک چرخه فعال‌شدن، غیرفعال شدن و دوباره فعال‌شدن، عمل می‌کنند. جهش‌ها ممکن است این چرخه را دچار شیفت یا تغییر کنند.  
 ۳) جهش‌ها باعث می‌شوند کانال سدیم وارد حالت حد واسط و غیرفعالی شود که خود سبب حرکت آهسته یون‌ها می‌گردد.  
 ۴) جهش‌ها گاه به طور خیلی سریع و برگشت ناپذیر، کانال سدیم را غیرفعال می‌کنند (۴۰).  
 همانطور که در شکل ۱۵ نشان داده شده است، رابطه بین جهش‌های ژنی و کانال‌های یونی و عملکرد آن‌ها با سندرم بروگادا مشخص شده است (۴۱).

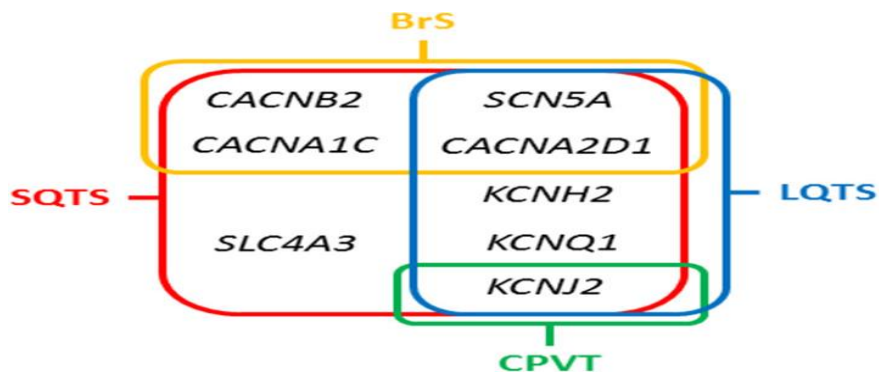
سال ۱۹۹۸ مشخص شد که جهش‌های ژن *SCN5A* روی کروموزوم 3p21 با سندرم بروگادا ارتباط دارند. اگرچه تنها در ۱۵-۳۰٪ موارد جهش‌های این ژن، مسئول بروز سندرم بروگادا شناخته شده است و در بقیه موارد، با وجود اینکه اغلب آن‌ها خانوادگی هستند، ژن یا جایگاه کروموزومی خاصی تاکنون شناسایی نشده است (۴۳،۴۶). اولین ژن مرتبط به سندرم بروگادا، *SCN5A* است. جهش‌ها در این ژن مسئول بروز LQT3 نیز هستند. تاکنون حدود ۶۰ جهش در این ژن شناسایی شده است و تقریباً ۲۴ جهش از میان آن‌ها در سیستم‌های بیانی مطالعه شده‌اند و مشخص شده که اثر آن‌ها به صورت فقدان عملکرد (Loss of function) می‌باشد و به ۴ حالت ممکن است عمل کنند (۴۶):

جدول ۴: زیر گروه‌های SQTs و ژن‌های دخیل در بروز بیماری (۳۵)

انواع SQTs	ژن	کانال یونی	مکانیسم عمل
SQTs 1	<i>KCNH2</i>	زیر واحد $\alpha$ از $I_{Kr}$	افزایش عملکرد
SQTs 2	<i>KCNQ1</i>	زیر واحد $\alpha$ از $I_{Ks}$	افزایش عملکرد
SQTs 3	<i>KCNJ1</i>	زیر واحد $\alpha$ از $I_{K1}$	افزایش عملکرد
SQTs 4	<i>CACNA1C</i>	زیر واحد $\alpha$ از $I_{L,Ca}$	کاهش عملکرد
SQTs 5	<i>CACNB2</i>	زیر واحد $\beta 2$ از $I_{L,Ca}$	کاهش عملکرد
SQTs 6	<i>CACNA2D1</i>	زیر واحد $\delta 1$ از $I_{L,Ca}$	کاهش عملکرد

جدول ۵: ژن‌های مرتبط با سندرم SQT و SQT interval

ژن	موقعیت کروموزومی	توارث	پروتئین	فنوتیپ
<i>CACNA2D1</i>	7q21.11	AD	کانال وابسته به ولتاژ کلسیم-زیر واحد $\alpha 2/\delta 1$	سندرم بروگادا + SQT interval
<i>CACNA1C</i>	12p13.33	AD	کانال وابسته به ولتاژ کلسیم-زیر واحد $\alpha 1C$ (Cav 1.2)	سندرم بروگادا + SQT interval
<i>CACNB2</i>	10p12.3	AD	کانال وابسته به ولتاژ کلسیم-زیر واحد $\beta 2$ (CavB2)	سندرم بروگادا + SQT interval
<i>KCNQ1</i>	11p15.5-p15.4	AD	کانال وابسته به ولتاژ پتاسیم زیر گروه Q1 (Kv7.1/Kv1.9)	SQTs
<i>KCNH2</i>	7q36.1	AD	کانال وابسته به ولتاژ پتاسیم زیر گروه H2 (hERG/Kv11.1)	SQTs
<i>KCNJ2</i>	17q24.3	AD	کانال وابسته به ولتاژ پتاسیم زیر گروه J2 (Kv2.1/Kr2.1)	SQTs
<i>SLC4A3</i>	7q36.1	AD	حامل سولوت خانواده ۳-۴	SQTs
<i>SCN5A</i>	3p22.2	AD	کانال سدیم-وابسته به ولتاژ-تیپ ۵ زیر واحد $\alpha$ (Nav1.5)	سندرم بروگادا + SQT interval



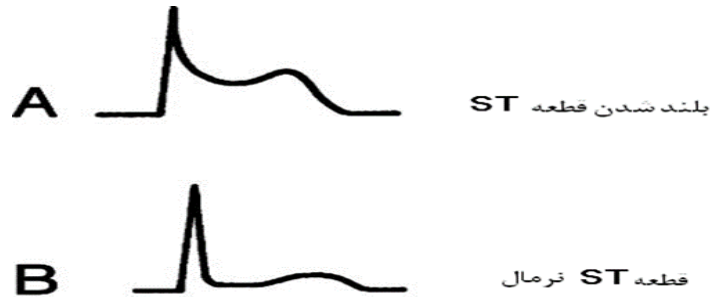
شکل ۱۲: همپوشانی ژن‌های مرتبط با SQTS, LQTS, و سندرم بروگادا (۳۳)

<i>CACNA2D1</i>	$I_{CaL}$	
<i>CACNA1C</i>	$I_{CaL}$	
<i>CACNB2</i>	$I_{CaL}$	
<i>KCNQ1</i>	$I_{Kr}$	
<i>KCNH2</i>	$I_{Kr}$	
<i>KCNJ2</i>	$I_{K1}$	
<i>SLC4A3</i>	$Cl^-/HCO_3^-$	
<i>SCN5A</i>	$I_{Na}$	

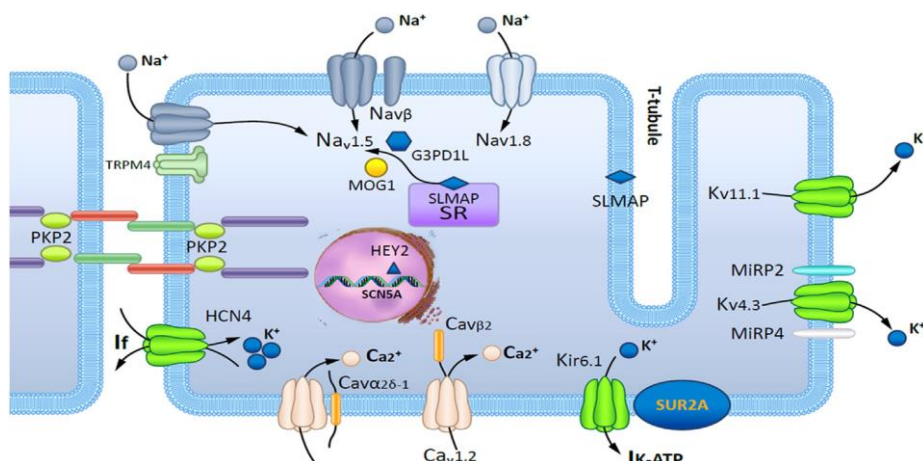
شکل ۱۳: بررسی جهش‌های کسب عملکرد و از دست دادن عملکرد در کانال‌های یونی و تاثیر در فاصله QT (۳۳)

جدول ۶: امتیازدهی شوارتز برای تشخیص سندرم SQTS (۳۵)

امتیاز	پارامترهای تشخیصی بیماری
۱	محدوده QTC, ms <370
۲	<350
۳	<330
۱	J point-T peak interval <120msec
۲	سابقه بالینی
۲	سابقه ایست قلبی ناگهانی
۲	VF یا VT چند شکلی
۱	سنکوپ غیر قابل توضیح
۱	فیبریلاسیون دهلیزی
۲	نسبت درجه دو یا درجه دو با احتمال بالای SQTS
۱	نسبت درجه یک یا درجه دو با سابقه ایست قلبی غیر قابل توضیح
۱	سندرم مرگ ناگهانی نوزاد
۲	ژنوتیپ مثبت
۲	ژنوتیپ مثبت
۱	واریانت ناشناخته



شکل ۱۴: دیاگرام ECG بیماران سندرم بروگادا. در این شکل بلند شدن قطعه ST در بیماران مشخص است (۱)



شکل ۱۵: نمایش شماتیک یک کاردیومیوسیت که پروتئین‌های دخیل در پاتوژنز سندرم بروگادا را نشان می‌دهد (۴۱).

ال بیماری‌زا را از یک والد به ارث برده‌اند، تاریخچه خانواده ممکن است به دلیل عدم تشخیص اختلال در اعضای خانواده، نفوذ ناقص، مرگ زودهنگام والدین قبل از شروع علائم، یا شروع دیر هنگام علائم در والدین مبتلا، منفی به نظر برسد (۴۷-۴۲). تشخیص براساس یافته‌های بالینی و یا به وسیله شناسایی یک واریانت الی بیماری‌زای هتروزیگوت (یا هموزیگوت در 5 *KCNE* در یکی از ۲۳ ژن زیر است: *ABCC9*, *CACNA1C*, *CACNA2D1*, *CACNB2*, *FGF12*, *GPD1L*, *HCN4*, *KCND2*, *KCND3*, *KCNE5*, *KCNE3*, *KCNH2*, *KCNJ8*, *PKP2*, *RANGRF*, *SCN1B*, *SCN2B*, *SCN3B*, *SCN5A*, *SCN10A*, *SEMA3A*, *SLMAP*, and *TRPM4* (۴۲). مطالعات مختلف نشان می‌دهند که هیچ فنوتیپ دیگری با واریانت بیماری‌زای ایجاد کننده سندرم بروگادا که در *HCN4.GPD1L* و *RANGRF* شناسایی شده‌اند، مرتبط نیست. تعدادی از این ژن‌ها در (جدول ۷) آورده شده است (۴۱):

**وراثت سندرم بروگادا:** در بیشتر موارد، سندرم بروگادا به روش اتوزومال غالب با نفوذ ناقص به ارث می‌رسد، به استثنای سندرم بروگادایی که وابسته به *KCNE5* است که به روش وابسته به X به ارث می‌رسد. در واقع بیشتر افرادی که مبتلا به سندرم بروگادا هستند، والدین مبتلا دارند که نسبت موارد ایجاد شده توسط یک واریانت بیماری‌زای جدید، ۱٪ تخمین زده می‌شود. هر کودک از یک فرد مبتلا به سندرم بروگادای اتوزومال غالب، ۵۰٪ شانس به ارث بردن واریانت بیماری‌زا را دارد. تست پیش از تولد برای حاملگی‌های پرخطر در صورتی امکان‌پذیر است که ال بیماری‌زا در خانواده شناخته شده باشد (۴۱). اگر ال بیماری‌زا در DNA هیچ یک از والدین شناسایی نشود، ممکن است که یک ال بیماری‌زای جدید یا موزائیسیم سلول‌های جنسی در یک والد رخ داده باشد (البته تا به امروز، موزائیسیم سلول‌های جنسی در سندرم بروگادا توصیف نشده است). اگر چه بیشتر افرادی که مبتلا به سندرم بروگادا تشخیص داده می‌شوند،

انواع سندرم بروگادا	نقص کانال یونی	ژن	موقعیت کروموزومی	پروتئین کد شده	اثر عملکردی
BrS 3		<i>CACNA1C</i>	12p13.3	کانال کلسیم تیپ L وابسته به ولتاژ- زیر واحد $\alpha 1C$	LOF
BrS 4		<i>CACNB2B</i>	10p12.33	کانال کلسیم تیپ L وابسته به ولتاژ- زیر واحد $\beta 2$	LOF
BrS 10		<i>CACNA2D1</i>	7q21-22	کانال کلسیم وابسته به ولتاژ- زیر واحد $\alpha 2/\beta 1$	LOF
BrS 16	کلسیم	<i>TRPM4</i>	19q13.33	کانال کاتیونی بالقوه گیرنده گذرا زیر خانواده M عضو ۴	LOF
BrS 1		<i>SCN5A</i>	3p21	کانال سدیم نوع ۵ زیر واحد $\alpha$	LOF
BrS 18		<i>SCN10A</i>	3p22.2	کانال سدیم عصبی Nav1.8	LOF
BrS 2		<i>GPD1-L</i>	3p24	پروتئین شبه گلیسرول-۳- فسفات دهیدروژناز ۱	LOF
BrS 5		<i>SCN1B</i>	19q13.1	کانال سدیم زیر واحد $\beta 1$	LOF
BrS 17		<i>SCN2B</i>	11q23	کانال سدیم زیر واحد $\beta 2$	LOF
BrS 7		<i>SCN3B</i>	11q23.2	فاکتور آزادسازی نوکلئوتید گوانین	LOF
BrS 15	سدیم	<i>SLMAP</i>	3p21.2-p14.3	پروتئین مرتبط با غشای سارکولمی	LOF
BrS 20		<i>PKP2</i>	12p11.21	پروتئین دسموزومی پلاکوفیلین-۲	پلاکوفیلین ۲ عامل جریان سدیم
BrS 11		<i>RANGRF</i>	17p13.1	کانال سدیم زیر واحد $\beta 3$	LOF
BrS 13		<i>KCND3</i>	1p13.2	کانال وابسته به ولتاژ پتاسیم زیر خانواده D عضو ۳	GOF
BrS 6		<i>KCNE3</i>	11q13-14	کانال وابسته به ولتاژ پتاسیم زیر خانواده E عضو ۳	GOF
BrS 9		<i>KCNJ8</i>	12p12.1	کانال پتاسیم ۸ یک سو کننده داخلی حساس به ATP	GOF
BrS 21	پتاسیم	<i>ABCC9</i>	12p12.1	SUR2A (گیرنده سولفونیل اوره زیر واحد IK-ATP(2A	GOF
BrS 8		<i>KCNH2</i>	7q35	کانال پتاسیم Kv11.1, Ikr	GOF
ژن‌های اصلاح کننده BrS					
BrS 19	سدیم	<i>HEY2</i>	6q22	کانال سدیم Nav1.5	LOF
BrS 14		<i>HCN4</i>	15q24.1	کانال ۴ حلقه‌ای نوکلئوتیدی حلقوی فعال شده با هیپرپلاریزاسیون	LOF
BrS 12	پتاسیم	<i>KCNE5</i>	Xq22.3	پروتئین شبه ۱ عضو زیر خانواده E کانال پتاسیم وابسته به ولتاژ	GOF

ژن شامل ۲۸ اگزون است. ژن *SCN5A* زیر واحد آلفا کانال سدیم قلب را رمزگذاری می‌کند و مسئول فاز صفر پتانسیل عمل قلب است. پروتئین آن حاوی ۲۰۱۶ اسید آمینه است که شامل چهار تکرار داخلی است، هر کدام از آن‌ها دارای پنج بخش هیدروفوبیک (S1، S2، S3، S4، S5، S6) و یک بخش دارای بار مثبت (S4) می‌باشند. بخش S4 احتمالاً سنسور ولتاژ است و با یک سری اسید آمینه با بار مثبت مشخص می‌شود (۴۸). این پروتئین غشایی یکپارچه، نفوذپذیری یون سدیم وابسته به ولتاژ را در غشاهای تحریک‌پذیر تعدیل می‌کند. با فرض اینکه ترکیبات باز یا بسته نسبت به اختلاف ولتاژ در طول غشا واکنش نشان‌دهند، پروتئین یک کانال انتخابی سدیم را تشکیل می‌دهد

**SCN5A**: رابطه بین ژن بیماری‌زای *SCN5A* و سندرم بروگادا در سال ۱۹۹۸ شناسایی شد، ژن *SCN5A* به عنوان اولین ژن دخیل در سندرم بروگادا شناسایی شد که متداول‌ترین ژن مرتبط با این سندرم نیز معرفی شده است، با این وجود، بیش از ۱۰ سال است که ژن‌های مرتبط با این سندرم در حال شناسایی هستند (۴۴). تاکنون بیش از ۱۰۰ نوع جهش بیماری‌زای مختلف در *SCN5A* گزارش شده‌اند که تقریباً نیمی از آن‌ها از نظر بالینی تایید شده‌اند (۴۶). چندین نوع جهش بیماری‌زای مختلف که بر ساختار، عملکرد و عبور از کانال‌های سدیم تاثیر می‌گذارند نیز شناسایی شده‌اند (۴۲). توالی ژنومی این ژن، شامل بیش از ۱۰۰ کیلوباز طول دارد. این

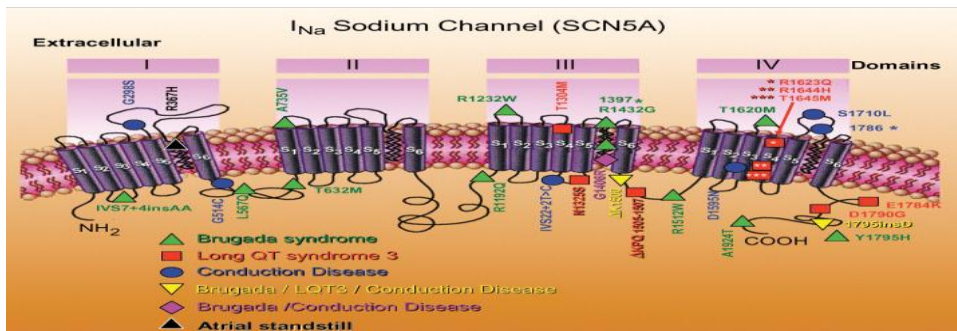
میزان شیوع سندرم مرگ شبانه: به دلیل کم بودن اطلاعات ژنتیکی موجود در این سندرم، میزان نفوذ بیماری در میان جمعیت‌ها، هنوز به طور دقیق تعیین نشده است. تخمین محققان ۱۰۰۰۰/۵-۱ نفر در کشورهای غربی است. اما شیوع بالای سندرم (۱/۲۵۰۰) در کشورهای شرقی به‌ویژه تایلند نیز دیده می‌شود. در جنوب آسیا مانند فیلیپین، ژاپن و تایلند، چون این سندرم باعث مرگ در حالت خواب و در نیمه‌های شب می‌شود، از این سندرم به عنوان مرگ شبانه بدون توضیح و ناگهانی (Sudden Unexplained Nocturnal Death) یاد می‌کنند که بیشتر در افراد جوان رخ می‌دهد (۴۰). توارث سندرم بروگادا، اتوزومال غالب است و بیشتر به‌صورت تاکی کاردیای بطنی چند شکلی (Polymorphic ventricular tachycardia) و مرگ ناگهانی در بیماران جوان و در درجه کمتر در نوزادان و کودکانی دیده می‌شود که دارای قلب‌های سالم از نظر ساختاری هستند. اگرچه میانگین سنی در زمان اولین تشخیص یا مرگ ناگهانی قلبی، حدود ۴۰ سالگی است، اما فنوتیپ بروگادا در محدوده سنی وسیعی گزارش شده است. این سندرم مسئول ۲۰٪ از مرگ‌های ناگهانی در بیمارانی با قلب‌های سالم است (۴۰). در اکوکاردیوگرام این بیماران علاوه بر بلندشدن قطعه ST، طولانی شدن فاصله QT هم دیده می‌شود. با این وجود در برخی از بیماران الگوی اکوکاردیوگرام هم در تشخیص بیماری ناتوان است (۴۹). مشخصات کلی این سندرم در جدول ۸ ذکر شده است. در LQTS، سن وقوع اولین علائم بیماری، دهه‌های اولیه زندگی است، ولی در سندرم بروگادا، این علائم در دهه چهارم حیات فرد بیشتر دیده می‌شود. مشخص شده است که سندرم‌های LQTS و بروگادا دارای نقص‌های ژنتیکی مشابه هستند، اما علائم کلینیکی وابسته به سن متفاوتی را نشان می‌دهند. دلیل این گونه بروزهای متفاوت هنوز مشخص نشده است، ولی احتمال دارد به این دلیل باشد که این سندرم‌ها به‌صورت مولتی فاکتوریال یا چند عاملی هستند (۴۹). از میان بیماران گزارش شده با سندرم بروگادا، حدود ۹۰٪ آن‌ها مرد بودند و میانگین سنی

که ممکن است یون‌های  $Na^+$  را مطابق با گرادیان الکتروشیمیایی عبور دهند. این کانال مسئول افزایش اولیه پتانسیل عمل در ECG است. این پروتئین در ماهیچه قلب دهلیز و بطن انسان بیان می‌شود، اما در ماهیچه اسکلتی، مغز، میومتر، کبد و یا طحال وجود ندارد (۴۸، ۴۲) (شکل ۱۶). انواع پاتوژنیک و موتانت در ژن *SCN5A* منجر به کاهش جریان  $Na^+$  توسط یکی از دو مکانیزم اصلی در سلول می‌شود: عدم بیان کافی از کانال تغییر یافته یا غیرفعال شدن سریع کانال که هر دو حالت منجر به تغییر در پتانسیل عمل سلول‌های قلب می‌گردد که در نهایت منجر به آریتمی می‌شود (۴۶، ۴۲).

**نقش کانال‌های یونی در بروگادا: چون ژن *SCN5A* کدکننده زیر واحد  $\alpha$  کانال سدیم قلب است و جهش در آن باعث کاهش جریان سدیم دپولاریزه کننده و بروز علائم سندرم بروگادا می‌شود، این سندرم را به عنوان نوعی بیماری کانال یونی (Channelopathies disease) می‌شناسند (۴۶). در سال ۱۹۹۵ مشخص شد، ژن *SCN5A* مسئول بروز گروهی از بیماران LQTS (LQT3) نیز هستند که گروه نسبتاً نادری از LQTSها را شامل می‌شود. جهش‌های این ژن در LQTS، باعث غیرفعال شدن جریان سدیم (یک جریان دپولاریزه کننده) در طی فاز پلاتو (Plateau phase) پتانسیل عمل، یا به عبارت دیگر، کسب عملکرد (Gain of function) زیاد کانال می‌شود که منجر به طولانی شدن ریپلریزاسیون و بنابراین حالت Long QT می‌شود (۴۶). دیگر جهش‌های این ژن باعث بروز علائم بالینی متفاوتی مانند بالارفتن موج ST در سندرم بروگادا می‌شود، اما در سندرم بروگادا، جهش‌های اخیر سبب فقدان عملکرد کانال می‌گردد. بنابراین می‌توان گفت جهش‌های ژن *SCN5A* منجر به بروز فنوتیپ‌های کلینیکی هتروژنوس و متفاوتی می‌شود. اما در همه بیماری‌های ایجاد شده توسط این جهش‌ها (LQTS)، سندرم بروگادا، بیماری غده سینه‌سی و بیماری‌های انتقال یونی) مرگ ناگهانی، غالباً در خواب و استراحت رخ می‌دهند که محققان دلیل آن را به هم خوردن تعادل و هماهنگی بین ایمپالس‌های سمپاتیکی و پاراسمپاتیکی می‌دانند که مهم‌ترین عامل بروز آریتمی است (شکل ۱۶) (۴۶).**

ندارند و بنابر اين بهتر است از واژه تعديل كننده (Modifier) براي آنها استفاده شود. با اين وجود جهش‌هاي شناسايي شده، تنها ۳۰ تا ۴۰٪ از موارد سندرم را توجيه مي‌كند و تاكنون بقيه عوامل دخيل در بروز سندرم بروگادا ناشناخته مانده است. از اين رو يكي از احتمالات محققين، دخيل بودن ژنوم ميتوكندري و وجود اختلالات زنجيره تنفسي، در بروز اين سندرم است (۴۸،۵۰).

آنها بين ۲۲ تا ۶۵ سال گزارش شده است. محققين با مشاهده بروز زودتر علايم LQTS و بروگادا سندرم، در مردان پيشنهاد مي‌كنند كه جنسيت و فعاليت‌هاي فزيكي در مردان در ظهور علايم كلينيكي نقش دارد (۴۹). از فاكترهاي ديگري كه در بروز علايم ناگهاني اين دو سندرم نقش دارند: تغييرات هورموني، اختلالات الكتروليتي، داروهاي مصرفي بيمار، ميزان جذب غذا، تب شديد و سن را مي‌توان نام برد. هيچ كدام از اين فاكترها مستقيماً در افزايش وخامت علايم باليني نقش



شكل ۱۶: بررسي كانال سديمي SCN5A و عملكرد دومين پروتئيني در بروز سندرم بروگادا (۴۸)

جدول ۸: متغيرهاي شناسايي شده مرتبط با سندرم بروگادا و مرگ ناگهاني قلبي (SCD) (۴۹)

متغيرها	توضيحات	اثر بر SCD
SCD منجر به سقط شده	-	افزايش خطر
سنكوب	به علت آريتمي	افزايش خطر
الگوي ECG خود به خودي	Type 1 ECG	افزايش خطر
سنين بالا	< ۶۰ سالگي	كاهش خطر نياز به تايد
جنسيت	زن	كاهش خطر
EPS	وقوع VF	افزايش ريسك، با داده‌هاي متناقض، به خصوص با سه محرک اضافي
اختلال عملكرد سينوسي	در زنان	افزايش ريسك، اما بايد تايد شود
موج S در D1	موج $S < 0.1 \text{ mV}$ و/يا $< 40 \text{ ms}$	افزايش ريسك، اما بايد تايد شود
QRS منقطع	حداقل ۴ اسپايك در يك يا حداقل ۸ اسپايك در همه پيش كورديال	افزايش ريسك، اما بايد تايد شود
تيپ ۱ فرعي	ECG نوع ۱ در فرعي يا هدايت جانبي	افزايش ريسك، اما بايد تايد شود
Tpeak - فاصله زماني	حداكثر Tpeak-Tend فاصله بيش از $< 100 \text{ ms}$ در هدايت پيش كورديال	نياز به تايد
رپولاريزاسيون اوليه	موج $J < 0.1 \text{ mV}$ در ۲ هدايت تحتاني	افزايش ريسك، اما بايد تايد شود
بالا رفتن قطعه ST بعد از ورزش	$\geq 0.05$ ميلي ولت در V1-V3 پس از ورزش	افزايش ريسك، اما بايد تايد شود
بار ECG نوع ۱	بررسي ۲۴ ساعته هولتر	افزايش ريسك، اما بايد تايد شود
سن كم	$> ۱۸$ سالگي	داده‌هاي متناقض
سابقه خانوادگي SCD	SCD در فاميل درجه اول	داده‌هاي متناقض

ژنتیک	جهش‌های <i>SCN5A</i>	داده‌های متناقض
فیبریلاسیون دهلیزی	-	داده‌های متناقض
دوره PR	PR>200ms	داده‌های متناقض
دوره QRS	QRS>120ms	داده‌های متناقض
پتانسیل‌های دیررس	دو مورد از سه معیار مثبت	داده‌های متناقض
نشانه aVr	موج R یا $R/Q > 0.75$ در aVr	داده‌های متناقض

هر تغییر ژنتیکی در عملکرد کانال‌های یونی قلب، راه را برای تحقیق و توسعه روش‌های درمانی هدفمند دارویی و غیردارویی مؤثرتر، مانند ژن درمانی در بیماران هموار کرده است.

حامی مالی: ندارد.

تعارض در منافع: وجود ندارد.

### نتیجه‌گیری

درک فعلی ما از پاتوفیزیولوژی اختلالات آریتموژنیک قلبی در ۲۰ سال گذشته، عمدتاً از تحقیقات گسترده در مورد کانالوپاتی‌های یونی، به ویژه LQTS مادرزادی و سایر موارد مانند سندرم بروگادا به دست آمده است. درک بهتر محققین از عملکرد هر کانال یونی در رابطه با جهش‌های ژنی، و نحوه اثر

### References:

- 1-Shah SR, Park K, Alweis R. *vLong Qt Syndrome: A Comprehensive Review of the Literature and Current Evidence*. Current Problems in Cardiology 2019; 44(3): 92-106.
- 2-Dupre A, Vincent S, Iazzo PA. *Basic ECG Theory, Recordings, and Interpretation*. In: Handbook of Cardiac Anatomy, Physiology, and Devices: Springer; 2005: 191-201.
- 3-Gigli M, Merlo M, Graw SL, Barbati G, Rowland TJ, Slavov DB, et al. *Genetic Risk of Arrhythmic Phenotypes in Patients with Dilated Cardiomyopathy*. J American College of Cardiology 2019; 74(11): 1480-90.
- 4-Lei M, Wu L, Terrar DA, Huang CL-H. *Modernized Classification of Cardiac Antiarrhythmic Drugs*. Circulation 2018; 138(17): 1879-96.
- 5-Shaffer F, Mccraty R, Zerr CL. *A Healthy Heart is Not a Metronome: An Integrative Review of the Heart's Anatomy and Heart Rate Variability*. Front Psychol 2014; 5: 1040.
- 6-Bezzina CR, Lahrouchi N, Priori SG. *Genetics of Sudden Cardiac Death*. Circul Res 2015; 116(12): 1919-36.
- 7-Bernardi J, Aromolaran KA, Zhu H, Aromolaran AS. *Circadian Mechanisms: Cardiac in Channel Remodeling and Arrhythmias*. Front Physiol 2021; 11: 611860.
- 8-Moreau A, Gosselin-Badaroudine P, Mercier A, Burger B, Keller DI, Chahine M. *A Leaky Voltage Sensor Domain of Cardiac Sodium Channels Causes Arrhythmias Associated with Dilated Cardiomyopathy*. Scientific Reports 2018; 8(1): 1-12.
- 9-Lazzerini PE, Laghi-Pasini F, Boutjdir M, Capecchi PL. *Cardioimmunology of Arrhythmias: The Role of Autoimmune and Inflammatory Cardiac*

- Channelopathies*. Nature Reviews Immunology 2019; 19(1): 63-4.
- 10- Knollmann BC, Roden DM. *A Genetic Framework for Improving Arrhythmia Therapy*. Nature 2008; 451(7181): 929-36.
- 11- Giudicessi JR, Wilde AA, Ackerman MJ. *The Genetic Architecture of Long QT Syndrome: A Critical Reappraisal*. Trends in Cardiovascular Medicine 2018; 28(7): 453-64.
- 12- Shomanova Z, Ohnewein B, Scherthaner C, Höfer K, Pogoda CA, Frommeyer G, et al. *Classic and Novel Biomarkers as Potential Predictors of Ventricular Arrhythmias and Sudden Cardiac Death*. J Clinical Medicine 2020; 9(2): 578.
- 13- Marian AJ, Asatryan B, Wehrens XH. *Genetic Basis and Molecular Biology of Cardiac Arrhythmias in Cardiomyopathies*, Cardiovascular Research 2020; 116(9): 1600-19.
- 14- Hammerer-Lercher A, Namdar M, Vuilleumier N. *Emerging Biomarkers for Cardiac Arrhythmias*. Clinical Biochemistry 2020; 751-6: 1-6.
- 15- Khatami M, Houshmand M, Sadeghizadeh M, Eftekharzadeh M, Heidari MM, Saber S, et al. *Accumulation of Mitochondrial Genome Variations in Persian Lqts Patients: A Possible Risk Factor?*, Cardiovasc Pathology 2010; 19(2): E21-E7.
- 16- Group JJW. *Guidelines for Risks and Prevention of Sudden Cardiac Death (JCS 2010)–Digest Version*. Cir J 2012; 76(2): 489-507.
- 17- Landstrom AP, Dobrev D, Wehrens XH. *Calcium Signaling and Cardiac Arrhythmias*. Cir Res 2017; 120(12): 1969-93.
- 18- Ponce-Balbuena D, Deschênes I. *Long QT Syndrome–Bench to Bedside*. Heart Rhythm O2 2021 J; 2(1): 89-106.
- 19- Wallace E, Howard L, Liu M, O'Brien T, Ward D, Shen S, et al. *Long QT Syndrome: Genetics and Future Perspective*. Pediat Cardiol 2019; 40(7): 1419-30.
- 20- Hintsala T, Puttonen S, Toivonen L, Kontula K, Swan H, Keltikangas-Järvinen L. *A History of Stressful Life Events, Prolonged Mental Stress and Arrhythmic Events in Inherited Long Qt Syndrome*. Heart 2010; 96(16): 1281-6.
- 21- Rivaud MR, Delmar M, Remme CA. *Heritable Arrhythmia Syndromes Associated with Abnormal Cardiac Sodium Channel Function: Ionic and Non-Ionic Mechanisms*. Cardiovasc Res 2020; 116(9): 1557-70.
- 22- Khatami M, Heidari M. *Identification of a Large-Scale Mitochondrial Dna Deletion in Iranian Heart Arrhythmia Patients(Lqt Syndrome)*. JSSU 2011; 18(6): 531-9. [Persian]
- 23- Bohnen M, Peng G, Robey S, Terrenoire C, Iyer V, Sampson K, Kass R. *Molecular Pathophysiology of Congenital Long Qt Syndrome*. Physiol Rev 2017; 97(1): 89-134.
- 24- Tester DJ, Ackerman MJ. *Genetics of Long Qt Syndrome*. Methodist Debakey Cardiovascular Journal 2014; 10(1): 29-33.
- 25- Booker P, Whyte S, Ladusans E. *Long Qt Syndrome and Anaesthesia*. Br J Anaesth 2003; 90(3): 349-66.
- 26- Khatami M, Eghbali Ebrahimabadi M. *Molecular Analysis of Trnaglu, Trp, Ala, Asp Genes of Mtdna*

- in Patients with Long Qt Syndrome*. J Mazandaran Univ Med Sci 2014; 24(116): 141-8. [Persian]
- 27- Li G, Ma S, Sun C. *Rna Interference-Based Therapeutics for Inherited Long Qt Syndrome*. Exp Ther Med 2015; 10(2): 395-400.
- 28- Sala L, Gnechchi M, Schwartz PJ. *Long Qt Syndrome Modelling with Cardiomyocytes Derived from Human-Induced Pluripotent Stem Cells*. Arrhythm & Electrophysiol Rev 2019; 8(2): 105-10.
- 29- Song Y, Zheng Z, Lian J. *Deciphering Common Long Qt Syndrome Using Crispr/Cas9 in Human-Induced Pluripotent Stem Cell-Derived Cardiomyocytes*. Front in Cardiovasc Med 2022; 9: 889519.
- 30- Schimpf R, Wolpert C, Gaita F, Giustetto C, Borggrefe M. *Short QT Syndrome*. Cardiovas Res 2005; 67(3): 357-66.
- 31- Mazzanti A, Maragna R, Vacanti G, Kostopoulou A, Marino M, Monteforte N, et al. *Hydroquinidine Prevents Life-Threatening Arrhythmic Events in Patients with Short Qt Syndrome*. J American College of Cardiology 2017; 70(24): 3010-5.
- 32- Campuzano O, Sarquella-Brugada G, Cesar S, Arbelo E, Brugada J, Brugada R. *Recent Advances in Short Qt Syndrome*. Front Cardiovasc Med 2018; 5: 149.
- 33- Walsh R, Adler A, Amin AS, Abiusi E, Care M, Bikker H, et al. *Evaluation of Gene Validity for Cpv1 and Short Qt Syndrome in Sudden Arrhythmic Death*. Eur Heart J 2022; 43(15): 1500-10.
- 34- Dewi IP, Dharmadjati BB. *Short Qt Syndrome: The Current Evidences of Diagnosis and Management*. J Arrhythmia 2020; 36(6): 962-6.
- 35- Raschwitz LS, El-Battrawy I, Schlentrich K, Besler J, Veith M, Roterberg G, et al. *Differences in Short Qt Syndrome Subtypes: A Systematic Literature Review and Pooled Analysis*. Front Genet 2020; 10: 1312.
- 36- Campuzano O, Fernandez-Falgueras A, Lemus X, Sarquella-Brugada G, Cesar S, Coll M, et al. *Short Qt Syndrome: A Comprehensive Genetic Interpretation and Clinical Translation of Rare Variants*. J Clin Med 2019; 8(7): 1035.
- 37- Viskin S. *The Qt Interval: Too Long, Too Short or Just Right*. Heart Rhythm 2009; 6(5): 711-5.
- 38- Ciconte G, Monasky MM, Santinelli V, Micaglio E, Vicedomini G, Anastasia L, et al. *Brugada Syndrome Genetics is Associated with Phenotype Severity*. Eur Heart J 2021; 42(11): 1082-90.
- 39- Pappone C, Santinelli V. *Brugada Syndrome: Progress in Diagnosis and Management*. Arrhythm & Electrophysiol Rev 2019; 8(1): 13-18.
- 40- Juang J-MJ, Horie M. *Genetics of Brugada Syndrome*. J Arrhythmia 2016; 32(5): 418-25.
- 41- Brugada R, Campuzano O, Sarquella-Brugada G, Brugada P, Brugada J, Hong K. *Brugada Syndrome*. Methodist Debakey Cardiovasc J 2014; 10(1): 25-8.
- 42- Sieira J, Brugada P. *The Definition of the Brugada Syndrome*. Eur Heart J 2017; 38(40): 3029-34.
- 43- Coppola G, Corrado E, Curnis A, Maglia G, Oriente D, Mignano A, Brugada P. *Update on Brugada Syndrome 2019*. Curr Probl Cardiol 2021; 46(3): 100454.
- 44- Moradimoghadam O, Sedaghat A, Niakan M, Hajiesmaeili M, Seifi S, Soleimanirad R. *Sudden Cardiac Arrest Due to Brugada Syndrome: A Case*

- Report and Literature Review*. JSSU 2013; 21(1): 113-7. [Persian]
- 45- Wilde AA, Amin AS. *Clinical Spectrum of SCN5A Mutations: Long QT Syndrome, Brugada Syndrome, and Cardiomyopathy*. JACC: Clin Electrophysiol 2018; 4(5): 569-79.
- 46- Michowitz Y, Milman A, Andorin A, Sarquella-Brugada G, Gonzalez Corcia MC, Gourraud J-B, et al. *Characterization and Management of Arrhythmic Events in Young Patients with Brugada Syndrome*. J Am Coll Cardiol 2019; 73(14): 1756-65.
- 47- Antzelevitch C. *Brugada Syndrome*. Pacing and Clinical Electrophysiology 2006; 29(10): 1130-59.
- 48- Gourraud J-B, Barc J, Thollet A, Le Marec H, Probst V. *Brugada Syndrome: Diagnosis, Risk Stratification and Management*. Archives of Cardiovascular Diseases 2017; 110(3): 188-95.
- 49- Fallah Tafti M, Khatami M, Rezaei S, Heidari MM, Hadadzadeh M. *Novel and Heteroplasmic Mutations in Mitochondrial Trna Genes in Brugada Syndrome*. Cardiol J 2018; 25(1): 113-19.

## Review of Genetic Changes and Factors Causing Cardiac Arrhythmias

Mehri Khatami<sup>\*1</sup>, Mohammad Mehdi Heidari<sup>1</sup>, Bahareh Mazrouei<sup>1</sup>, Rojin Aflaki<sup>1</sup>

### Review Article

**Introduction:** Cardiovascular diseases are currently the leading cause of death in the world. Arrhythmias are one of the most common cardiovascular diseases. In arrhythmia, the heartbeat becomes slow, fast, or irregular, which affects the efficiency of the heart, and in this case, the heart may not have enough ability to pump blood. Cardiac arrhythmias are the leading causes of sudden cardiac death in young people, affecting even patients with anatomically normal hearts. Arrhythmia syndromes are ion channel diseases that lead to abnormal electrical properties of the heart. This article examined the genetic causes affecting all types of cardiac arrhythmias. A detailed search was performed on Google Scholar and PubMed to identify research articles related to arrhythmia genetics. All duplicate articles based on the title and articles published before the year 2000 were removed during the screening. Finally, after several rounds of content review of the articles, 50 research articles were selected for this study.

**Conclusion:** It has been found that mutations cause arrhythmias in nuclear genes encoding membrane channels in heart muscle cells. However, the causes of some cases of arrhythmia are unclear and the possibility of multifactorial of these cardiac disorders is raised. The importance of this type of review article, while revealing the relationship between gene loci and types of arrhythmogenic syndromes, is to provide a molecular basis that can provide researchers with new diagnostic methods in addition to echocardiogram.

**Keywords:** Arrhythmia, Heart disease, Gene mutation, LQTS, Brugada syndrome, SQT.

**Citation:** Khatami M, Heidari M.M, Mazrouei B, Aflaki R. **Review of Genetic Changes and Factors Causing Cardiac Arrhythmias.** J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2022; 30(11): 6052-76.

<sup>1</sup>Department of Biology, Yazd University, Yazd, Iran.

**\*Corresponding author: Tel:** 035-31233013, **email:** m.khatami@yazd.ac.ir