

ارزیابی جهش JAK2V617F در نئوپلاسم های میلوپرولیفراتیو کلاسیک غیر CML به روش ARMS-PCR

دکتر فاطمه نادعلی^۱، شیرین فردوسی^۲، بهرام چاردولی^۳، دکتر غلام رضا توکه^۴، دکتر ناهید عین الهی^۵،
دکتر سید اسداله موسوی^۶، دکتر کامران علی مقدم^۷، دکتر اردشیر قوام زاده^۸، دکتر سید حمید الله غفاری^{۹*}

چکیده

زمینه و هدف: نئوپلاسم های میلوپرولیفراتیو (MPNs) یک گروه هتروژن از بیماریهای هستند که در آنها یک اختلال کلونال اولیه در سطح سلول بنیادی خونساز منجر به افزایش تولید در یک یا چند رده سلول خونی می شود. اخیراً جهش اکتسابی JAK2 V617F در تعداد زیادی از این بیماران شناسایی شده است. این جهش ناشی از تغییر G به T در نوکلئوتید ۱۸۴۹ در آکرون ۱۲ از ژن JAK2 واقع بر روی کروموزوم ۹ است که منجر به جایگزینی اسید آمینه فنیل آلانین به جای والین در موقعیت ۶۱۷ از پروتئین JAK2 می گردد. مطالعه حاضر به منظور تعیین این جهش انجام شد.

روش بررسی: مطالعه انجام شده از نوع تجربی بود. در این مطالعه جهش JAK2 V617F با روش نمونه گیری تصادفی ساده، در ۵۱ بیمار با تشخیص جدید یا در حال درمان مبتلا به بدنهای میلوپرولیفراتیو با روش سیستم تکثیر متزلزل جهش ها (ARMS-PCR) مورد ارزیابی قرار گرفت. روش ARMS-PCR یک تست سریع و آسان است. به علاوه، امکان افتراق ما بین افراد هموزیگوت و هتروزیگوت دارای جهش JAK2 V617F را فراهم می سازد. برای تایید نتایج، سه نمونه از بیماران مورد sequencing قرار گرفتند.

نتیجه گیری: جهش در ۸۶/۶ درصد (۲۶/۳۰) بیماران پایی سیتمی ورا، ۴۶/۶ درصد (۷/۱۵) بیماران تروموسیتمی اولیه، و ۶۱/۵ درصد (۷/۱۳) بیماران میلوپرولیفراتیو اولیه شناسایی شد. بیماران جهش مشبت پایی سیتمی ورا، میزان گلبولهای سفید بالاتری داشتند. ($p=0.03$) به علاوه ۱۶ بیمار از ۲۶ بیمار پایی سیتمی ورا JAK2 مثبت، زن بودند. در سایر گروهها تفاوت قابل توجهی یافت نشد. وجود جهش توسط روش sequencing مورد تایید قرار گرفت.

نتایج: میزان جهش ژن JAK2 در گروه مطالعه، قابل مقایسه با نتایج گزارش شده قبلی هست. بنابراین روش ARMS-PCR می تواند به عنوان یک تست تشخیص افتراقی در بیماران مشکوک به نئوپلاسم های میلوپرولیفراتیو BCR-ABL منفی (MPNs) استفاده شود.

واژه های کلیدی: جهش JAK2، نئوپلاسم های میلوپرولیفراتیو، سیستم تکثیر متزلزل جهش ها

* نویسنده مسئول :

دکتر سید حمید الله غفاری؛

مرکز تحقیقات خون، انکولوژی و پیوند مغز استخوان دانشگاه علوم پزشکی تهران
دانشگاه علوم پزشکی تهران

Email : shgaffari 2000@yahoo.com

- دریافت مقاله : مرداد ۸۷ - پذیرش مقاله : مهر ۸۷ -

مقدمه

نئوپلاسم های میلوپرولیفراتیو (MPNs) یک گروه هتروژن از بیماریهای هستند که در آنها یک اختلال کلونال اولیه در سطح سلول بنیادی خونساز منجر به افزایش تولید در یک یا چند رده سلول خونی می شود (۱-۲). William Domeshek در سال ۱۹۵۱، تشابهات فنوتیپی در بین لوسمی میلوئید

^۱ استادیار گروه پاتولوژی دانشکده پرایزشکی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

^۲ کارشناس ارشد هماتولوژی و بانک خون، دانشکده پرایزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۳ کارشناس ارشد مرکز تحقیقات خون، انکولوژی و پیوند مغز استخوان دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۴ استادیار مرکز تحقیقات خون، انکولوژی و پیوند مغز استخوان دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۵ استادیار گروه علوم آزمایشگاهی دانشکده پرایزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۶ استادیار مرکز تحقیقات خون، انکولوژی و پیوند مغز استخوان دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۷ دانشیار مرکز تحقیقات خون، انکولوژی و پیوند مغز استخوان دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۸ استاد مرکز تحقیقات خون، انکولوژی و پیوند مغز استخوان دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۹ دانشیار مرکز تحقیقات خون، انکولوژی و پیوند مغز استخوان دانشگاه علوم پزشکی تهران

دومین سودوکیناز غیر فعال از نظر کاتالیتیک JAK SRC homology 2 (JH2) homology 2 و یک دومین همولوژی N-ترمینال FERM (SH2) و یک دومین همولوژی N-ترمینال 4-point-1 (Erzin, Radixin, Moesin) اتصال به رسپتورهای سایتوکاین تیپ ۱ است (۴-۵). این جهش از طریق تغییر G به T در نوکلئوتید ۱۸۴۹ در اگزون ۱۲ از زن JAK2 واقع بر روی کروموزوم ۹ مشخص می‌شود که منجر به جایگزینی اسیدآمینه فنیل آلانین به جای والین در موقعیت ۶۱۷ از پروتئین JAK2 می‌گردد (۶-۱۰). پروتئین‌های خانواده JAK2، واسطه اثرات سایتوکاین‌های هماتوپویتیک همچون ترومبوپویتین (TPO)، اریتروپویتین (EPO)، و فاکتور حرک کلونی گرانولوسیت (G-CSF) از طریق فسفریلاسیون عوامل STAT (signal transducers and activators of transcription) جهش منجر به فعالسازی مدادوم JAK2 در غیاب سایتوکاین می‌شود. بنابراین جهش JAK2 V617F یک فاکتور مستعد کننده برای پیشرفت MPN محسوب می‌گردد (۱۱). از این‌رو کشف این جهش در تشخیص، پیش‌آگهی و پیش‌بینی پاسخ درمان مفید است (۱۲). Kralovics گزارش کرد که بیماران دارای جهش JAK2 V617F یک بیماری طولانی تر همراه با درصد بالاتری از عوارض بیماری (میلوپیروز، ترومبوز و خونریزی) دارند (۹). به دلیل اینکه جهش در یک نسبت کمی از جمعیت گرانولوسیتی وجود دارد یک روش حساس برای تشخیص آن مورد نیاز است (۱۳). تا کنون چندین تکنیک برای شناسایی این جهش بکار برده شده است، از جمله: Genomic DNA-PCR-Sequencing، Allele-Specific PCR، ARMS-PCR، RT-PCR، Red-Time PCR و PCR-Restriction Analysis. در مطالعه حاضر با استفاده از روش ARMS-PCR

مزمن (CML)، پلی سیتمی ورا (PV)، ترومبوسیتمی اولیه (ET)، و میلوپیروز اولیه (PMF) را مشخص و آنها را تحت عنوان بیماریهای میلوپرولیفراتیو مزمن (MPD) طبقه‌بندی نمود.

در سال ۱۹۶۰، در CML یک شاخص سیتوژنتیک خاص (Ber-Abl) به صورت کروموزوم فیلادلفیا (t(9;22)) مشخص و یک طبقه‌بندی جدید بر اساس این شاخص ملکولی ایجاد شد و به این ترتیب MPD کلاسیک به صورت BCR-ABL⁺ یعنی BCR-ABL و PMF، ET، PV طبقه‌بندی شد (۳). در طبقه‌بندی جدیدی که سازمان جهانی بهداشت در سال ۲۰۰۸ برای بیماریهای میلوپرولیفراتیو مزمن گزارش نموده است واژه «ثنوپلاسم» به جای «بیماری» به کار رفته و «ثنوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو» جایگزین «بیماریهای میلوپرولیفراتیو مزمن» شده است (۴).

در اوایل ۱۹۷۴، مشخص شد که یک زیر جمعیت از پیش‌سازهای اریترووئیدی در PV می‌توانند در vitro در غیاب اریتروپویتین رشد کنند و این تست برای تشخیص ابتدایی PV از اشکال ثانویه اریتروسیتوز مورد استفاده قرار گرفت. با وجود این تشکیل کلونی اریترووئید آندوژن (EEC) خاص PV نیست و در تعدادی از بیماران ET، PMF، CML و در بیماران مبتلا به بیماریهای ترومبوپویتیک همچون سندرم Budd chiari نیز دیده می‌شود. از طرفی وجود اریتروسیتوز یکی از تظاهرات شایع در ابتدای پلی سیتمی ورا هست و باید آن را از انواع دیگر اریتروسیتوز افتراق داد (۱). در سال ۲۰۰۵ ارتباط مابین بیماریهای ET، PV و PMF از طریق شناسایی یک موتاسیون اکتسابی تیروزین کیناز JAK2 بیشتر مشخص شد (۳). Janus Kinase 2 (JAK2) یک تیروزین کیناز سیتوپلاسمی است که یک دومین تیروزین کیناز شناختی شده است (۱۴). JAK homology 1 (JH2)، یک

به رسوب آب مقطر اضافه کرده و جذب نوری در طول ۲۶۰ نانومتر اندازه گیری شد. با استفاده از جذب نوری ۲۸۰:۲۶۰ OD و به دست آوردن عدد بالای ۱/۷ از خلوص DNA اطمینان حاصل شد.

آزمایش واکنش زنجیره ای پلیمراز با سیستم تکثیر : (ARMS-PCR)

متزلزل جهش ها (ARMS-PCR) این روش امکان شناسایی تغییر یک باز منفرد را تحت شرایط PCR ایده ال، فراهم می سازد. این روش مناسب برای تشخیص جایه جایی باز منفرد $\text{G} \rightarrow \text{T}$ در موتاسیون 2 JAK2 است. تکنیک ARMS-PCR از ۴ پرایمر استفاده می کند: یک پرایمر (FO) Forward (FO) Reverse Outer (RO)، یک پرایمر (Fwt) Forward wild-type specific پرایمر Reverse mutant-specific.

PCR واکنش در حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر و در ۴۰ چرخه انجام شد. برای هر واکنش، مقدار DNA ۲۵ نانوگرم و غلظت نهایی پرایمرهای FO و RO هر سه $1\text{ }\mu\text{l}/0.5$ و غلظت Rmt برابر با ۱ μl بود. محصولات PCR بر روی ژل آگارز ۳ درصد الکتروفورز شده و سپس توسط اتیدیوم بروماید رنگ آمیزی شده و از نظر وجود یا عدم وجود جهش مورد بررسی قرار گرفتند. پرایمرهای FO و RO از ژن JAK2 یک باند ۴۶۳ bp می دهند. پرایمرهای Fwt و RO یک آلل wild-type را تکثیر و باعث تولید یک باند ۲۲۹ bp می شوند و پرایمرهای F0 و Rmt یک باند ۲۷۹ bp از آلل موتانت ایجاد می کنند (جدول ۱).

میزان شیوع جهش JAK2 V617F در بیماران PV و PMF مورد ارزیابی قرار گرفته است.

مواد و روشها

پس از اخذ رضایت، نمونه های خون محيطي ۵۸ بیمار با تشخیص جدید یا در حال درمان مبتلا به بدخیمی های میلوپرولیفراتیو و ۵۰ نمونه کنترل طبیعی مراجعه کننده به بخش خون و انکولوژی بیمارستان شریعتی و امام خمینی با روش ARMS-PCR مورد بررسی قرار گرفت. اطلاعات بالینی و آزمایشگاهی بیماران از پرونده پزشکی آنها استخراج شد. بیماران شامل ۳۰ بیمار پلی سیتمی و را، ۱۳ بیمار میلوفیروز اولیه و ۱۵ بیمار ترومبوسیتمی اولیه بودند. ۲۹ بیمار (۵۰٪) مومنت و ۲۹ بیمار (۵۰٪) مذکر بودند. میانگین سنی کل بیماران ۵۳ سال با حداقل سنی ۱۸ سال و حداکثر ۷۶ سال بود.

استخراج : DNA

از هر فرد مبتلا مقدار ۵ میلی لیتر خون وریدی در لوله های حاوی ضد انعقاد EDTA گرفته شد و DNA توسط روش پروتئیناز K از خون تام استخراج شد. برای این منظور به طور خلاصه خون بیمار سانتریفوژ شده و به رسوب سلولی جهت لیز نمودن سلولها، آب مقطر اضافه شد. سپس به سلولها بافتریس یک مولار و SDS ده درصد و پروتئیناز K (۲۰ میلی گرم در میلی لیتر) اضافه نموده و پس از انکوباسیون شبانه ، کلرید سدیم ۶ مولار به محلول سلولی اضافه شد و پس از سانتریفوژ نمودن، اتانول ۷۰ درصد اضافه شد. پس از سانتریفوژ نهایی

جدول ۱: پرایمرهای استفاده شده جهت شناسایی جهش JAK2

Forward Outer (FO) : 5'- TCC TCA GAA CGT TGA TGG CAG-3'

Reverse Outer (RO) : 5'- ATT GCT TTC CTT TTT CAC AAG AT-3'

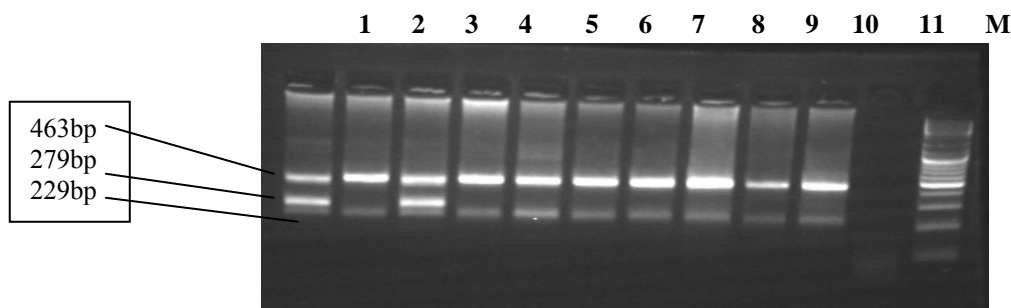
Forward wild-type specific (FWt) : 5'- GCA TTT GGT TTT AAA TTA TGG AGT ATA TG -3'

Reverse mutant-specific (RMt) : 5'- GTT TTA CTT ACT CTC GTC TCC ACA AAA-3'

جهش در بیماران MPN به عنوان یک تست غربالگری قابل اعتماد دارد (۱۶). دماهای مورد استفاده جهت تکثیر ژن JAK2 در جدول ۲ آمده است. جهت تایید وجود جهش و صحت روش کار تعدادی از نمونه های مثبت تعیین توالی شدند (شکل ۱).

Chen و همکارانش حساسیت این تست را در تشخیص جهش JAK2 ۰/۰۵ تا ۰/۱ درصد گزارش کرده اند (۱۵).

این روش افتراق ما بین افراد هموژیگوت و هتروژیگوت جهش مثبت را ممکن می سازد و یک نقش کلیدی در تشخیص وجود و یا عدم وجود



شکل ۱: جهت غربالگری جهش JAK2 V617F ARMS-PCR

ستونهای ۹، ۱۰، ۱۱، بیماران JAK2 منفی و ستونهای ۴، ۵، ۶، ۷، ۸ و ۱۰ کنترل سالم، ستون ۱۱ کنترل منفی و ستون M سایز مارکر را نشان می دهد.

شکل (۱) ARMS-PCR: جهت غربالگری جهش JAK2V617F ستون ۱ کنترل مثبت و ستون ۳ یک بیمار JAK2 مثبت را نشان می دهد.

جدول ۲: دماهای مورد استفاده در واکنش زنجیره ای پلیمراژ جهت شناسایی جهش JAK2 V617F

مراحل	زمان	دما (°C)
واسرشه سازی اولیه	۶ دقیقه	۹۴
واسرشه سازی	۴۰ ثانیه	۹۴
اتصال	۴۵ ثانیه	۵۶
توسعه	۴۵ ثانیه	۷۲
توسعه نهایی	۱۰ دقیقه	۷۲

نتایج

نیز به عنوان کترول بررسی شدند که از نظر وجود جهش منفی بودند.

از ۳۰ بیمار پلی سیتومی ورا ۲۶ نفر دارای جهش بودند (۸۶٪). به علاوه جهش در ۸ بیمار از ۱۳ بیمار میلوفیروز ایدیوپاتیک (۶۱٪) و ۷ بیمار از ۱۵ بیمار ترومبوسیتومی اولیه (۴۶٪) یافت شد. ۱۸ مورد از ۲۹ بیمار مرد (۱۰ بیمار PV، ۳ بیمار ET و ۵ بیمار PMF) و ۲۳ مورد از ۲۹ بیمار زن (۱۶ بیمار PV، ۴ بیمار ET و ۳ بیمار PMF) دارای جهش بودند (جدول ۳).

در مطالعه حاضر ۵۸ بیمار مبتلا به بدخيمي هاي ميلوفيراتيو، مراجعه كننده به مرکز تحقيقات خون، انکولوژي و پيوند مغز استخوان بيمارستان شريعتي و بيمارستان امام خميني از نظر بيان زن ARMS-PCR JAK2 V617F با استفاده از روش Mord بررسی قرار گرفتند. نتایج آزمایشها از قبیل CBC و سیتوژنتیک، تشخیص های مورفوژئیک، زمان تشخیص اولیه و غیره از پرونده پزشکی بیماران استخراج شد. داده های بیماران وارد SPSS شد و مورد تجزیه و تحلیل آماری به روش Mann-Whitney Test قرار گرفت. به علاوه ۵۰ نمونه سالم

جدول ۳ : درصد خواص جهش JAK2 V617F در بیماران مبتلا به نوپلاسم های میلوفیروز ایدیوپاتیک و به تفکیک نوع بیماری

نوع بیماری	جهش مثبت	جهش منفی
پلی سیتومی ورا	%۸۶ (۲۶/۳۰)	%۱۴ (۴/۳۰)
میلوفیروز اولیه	%۶۱ (۸/۱۳)	%۳۹ (۵/۱۳)
ترومبوسیتومی اولیه	%۴۶ (۷/۱۵)	%۵۴ (۸/۱۵)
مجموع بیماران	(۴۱/۵۸)	(۱۷/۵۸)
مرد به زن	۱۸/ ۲۳	۶/ ۱۱

نشد. از آنجا که پرونده بیشتر بیماران قادر اطلاعات سیتوژنتیک بود امکان بررسی ارتباط شیع جهش با ناهنجاریهای سیتوژنتیک محدود نشد. از ۲۶ بیمار تنها ۲ بیمار دارای جهش هموزیگوت و بقیه دارای جهش هتروزیگوت بودند. بنابراین از آنجا که تعداد بیماران هموزیگوت کم بود آنالیز آماری جداگانه برای این گروه انجام داده نشد (جدول ۴).

در بیماران پلی سیتومی ورا از ۳۰ بیمار مورد مطالعه ۲۶ بیمار (۸۶٪) جهش مثبت بودند که این بیماران میانگین سنی بالاتری داشتند. از ۲۶ بیمار جهش مثبت، ۱۶ بیمار زن بودند و ۱۰ بیمار اسپلنومگالی داشتند. به علاوه بیماران جهش مثبت میزان گلبولهای سفید بالاتری نسبت به بیماران جهش منفی داشتند (p=0.03). اما در سایر داده ها تفاوت مهمی مشاهده

جدول ۴: وضعیت مهش JAK2 در بیماران پلی سیتمی و را

P	جهش منفی	جهش مثبت	
	۴	۲۶	تعداد بیماران
۰/۴		۱۶/۱۰	مرد به زن
۵۱		۵۴	میانگین سنی
۰/۰۳	$۵/۹۵ \pm ۱/۴۳$	$۲۲/۲۶ \pm ۳۷/۶$	میانگین \pm انحراف معیار شمارش گلبولهای سفید ($۱۰^۳$ بر لیتر)
۰/۱	$۱۸/۳ \pm ۱/۱۵۱$	$۱۶/۹۸ \pm ۱/۸۰۵$	میانگین \pm انحراف معیار هموگلوبین (گرم بر لیتر)
۰/۷	$۵۲/۳۲ \pm ۴/۱۰۱$	$۵۱/۶۳ \pm ۷/۹۹$	میانگین \pm انحراف معیار هماتوکریت (%)
۳/۱		۹/۱۷	اسپلنوگالی طبیعی به غیر طبیعی

در بیماران میلوفیبروز اولیه (جدول ۵) و نیز ترومبوسیتمی اولیه (جدول ۶) تفاوت مهمی ما بین بیماران JAK2 V617F مثبت و منفی مشاهده نگشت.

جدول ۵: وضعیت مهش JAK2 در بیماران میلوفیبروز اولیه

P	جهش منفی	جهش مثبت	
	۵	۸	تعداد بیماران
۳/۲		۵/۳	مرد به زن
۵۱		۵۷	میانگین سنی
۰/۱	$۵/۹۲ \pm ۲/۰۵$	$۱۲/۴ \pm ۶/۹۹$	میانگین \pm انحراف معیار شمارش گلبولهای سفید ($۱۰^۳$ بر لیتر)
۰/۳	$۷/۲۰ \pm ۲/۱۴$	$۹/۸۷ \pm ۳/۲۸$	میانگین \pm انحراف معیار هموگلوبین (گرم بر لیتر)
۰/۶	$۲۹/۲۴ \pm ۷/۴۷$	$۲۹/۳۸ \pm ۸/۲۳$	میانگین \pm انحراف معیار هماتوکریت (%)
۱/۵		۱/۷	اسپلنوگالی طبیعی به غیر طبیعی

جدول ۶: وضعيت جهش JAK2 در بيماران ترومبوسيتمي اوليه

P	جهش منفي	جهش مثبت	
	۸	۷	تعداد بيماران
۵/۳	۳/۴		مرد به زن
۵۴	۵۰		ميانگين سنی
۰/۰۷	۶/۸۸ ± ۴/۹۴	۸/۷۵ ± ۲/۲۵	شمارش گلولهای سفید (۱۰ ^۷ بر لیتر) ميانگين ± انحراف معیار
۰/۵	۱۳/۶۰ ± ۱/۱۶	۱۳/۶۰ ± ۲/۴۹	هموگلوبین (گرم بر لیتر) ميانگين ± انحراف معیار
۰/۶	۴۰/۱۶ ± ۲/۴۵	۳۷/۹۲ ± ۸/۴۸	هماتوکریت (%) ميانگين ± انحراف معیار
	۷/۱	۵/۲	اسپلنتومگالی طبيعي به غير طبيعي

بحث

مراجعه کننده به بخش خون و انکولوژی بیمارستان شریعتی و امام خمینی با روش ARMS-PCR مورد بررسی قرار گرفت. در مطالعه مشابهی که توسط Jones و همکارانش (۱۶) با روش ARMS-PCR در سال ۲۰۰۵ انجام گرفت، میزان شیوع جهش در بیماران پلی سیتیمی ورا ۸۱ درصد (۵۸/۷۲)، در ترومبوسيتمی اولیه ۴۱ درصد (۲۴/۵۹) و در میلوفیبروز اولیه ۴۳ درصد (۱۵/۳۵) گزارش شده است.

در این مطالعه میزان شیوع جهش در بیماران PV، درصد به دست آمد که قابل مقایسه با یافته های James (۸۶ درصد) (۷)، Jelinek (۸۶ درصد) (۱۸) و Jones (۸۱ درصد) (۱۶) است. بالاترین میزان شیوع توسط گروه Lippert (۹۷ درصد) با روش allele-specific quantitative reaction (qPCR) و کمترین ۶۵ درصد توسط

تشخيص بیماران MPN منفي از نظر BCR-ABL، بر پایه معیارهای آزمایشگاهی و کلینیکال است که با پیشرفت تستهای جدیدتر متholm تغییرات اساسی شده است. کشف اخیر جهش JAK2 V617F فرصتی برای اصلاح معیارهای تشخيصی موجود و طبقه بندی بیماری فراهم نموده است. مطالعه حاضر شیوع بالای PMF JAK2 V617F را در بیماران PV، ET و JAK2 V617F تایید می کند. باید توجه داشت که تعداد کمی از موارد PV، جهش را ندارند که نیازمند معیارهای دیگری برای تشخيص قطعی PV است. با وجود این، شناسایی این جهش، امکان افتراق ما بين بیماران با يك MPN حقيقي و آنهایی که يك اريتروسيتوز يا ترومبوسيتوز ثانويه را دارند به وجود آورده است. در مطالعه حاضر میزان شیوع جهش JAK2 V617F در ۵۸ بیمار مبتلا به نشوپلاسم های میلوپرولیفراتیو

بیمار، ۱۸ مورد جهش را نشان دادند و کمترین میزان مربوط به مطالعه Levine (۸) با شیوع ۳۵ درصد است که از ۴۶ بیمار، ۱۶ مورد مثبت بودند. در اینجا نیز ارتباط ما بین جهش و سن بالاتر در تشخیص JAK2 یافت شد. این ارتباط ما بین سن و جهش JAK2 بیانگر تاثیر سن بر روی ناپایداری ژنتیکی است. در بیماران ترومبوسیتیمی اولیه نیز شیوع ۴۶ درصد به دست آمد. در مطالعه Campbell و همکارانش (۱۷) بر روی ۸۰۶ بیمار مبتلا به ET، ۴۱۴ نفر (۵۳/۴ درصد) مثبت و ۳۶۲ نفر (۴۶/۶ درصد) منفی بودند. این گروه گزارش کرد که بیماران JAK2 مثبت افزایش قابل توجه هموگلوبین ($p<0.0001$)، شمارش نوتروفیل ($p<0.0001$)، اریتروپوئز و گرانولوپوئز مغز استخوان، ترومبووز رگی بیشتر و یک نسبت بالاتر از تغییر شکل پلی سیتیمیک نسبت به افراد بدون جهش دارند. در مطالعه حاضر آنالیز داده های بیماران ET هیچ تفاوت معنی داری در میزان RBC، WBC، HCT، PLT و Hb نشان نداد. در توجیه این مساله می توان این طور بیان کرد که در مقایسه با مطالعات Campbell تعداد نمونه های مورد بررسی بسیار کمتر (۱۵ نمونه) است. به علاوه در این مطالعه نتایج با sequencing مورد بررسی قرار گرفت و جهش با این روش تایید شد که مشابه با یافته های Baxter (۶)، Levin (۸)، zhao (۹) و Jones (۱۰) است.

نتیجه گیری

تشخیص جهش JAK2 V617F اهمیت کلینیکال و تشخیصی زیادی دارد. روشن است که شیوع بالای این جهش در بیماران PV می تواند در افزایش تشخیص پلی سیتیمی ورا از اریتروسیتیز ثانویه کمک کننده باشد. شناسایی این جهش می تواند نیاز برای بررسی های بیشتر همچون توده گلبول قرمز (Red Cell Mass) و بیوپسی مغز استخوان را کاهش دهد.

گروه Kralovics (۹) با روش microsatellite sequencing و mapping DNA به دست آمده است. در مطالعه Speletas و همکارانش (۱۴) بیماران جهش مثبت پلی سیتیمی ورا، سطوح بالاتر گلبولهای سفید را نشان دادند ($p=0.02$). به علاوه در این گروه از بیماران شیوع اسپلنوگالی بالاتر بود. در این مطالعه نیز میزان گلبولهای سفید بالاتر ($p=0.03$) و شیوع بالای اسپلنوگالی (۱۷ مورد از ۲۶ بیمار جهش مثبت) به دست آمد. در مطالعه Levine و همکارانش (۸) ارتباط مهمی ما بین حضور آلل موتانت و جنس ۶۴ مونت در بیماران PV (۸۳ درصد زنان در مقابل ۶۴ درصد مردان) ثابت شده است. در این مطالعه نیز از ۲۶ بیمار جهش مثبت پلی سیتیمی ورا، ۱۶ بیمار (۶۱/۵ درصد) زن بودند. در مطالعه Dilley این ارتباط بیان نشده و می توان چنین نتیجه ای را به نمونه های وارد شده در مطالعه ربط داد. از طرفی در این مطالعه جهش در بیش از نیمی از موارد میلوفیبروز اولیه (با شیوع ۶۱ درصد) شناسایی شد که مطابق با تخمين های قبلی (۸،۲۲،۱۶) از شیوع جهش در این اختلال است که البته در مقایسه با Mطالعه Jones (۱۶) شیوع بالاتری به دست آمده است. شیوع نسبتاً بالای گزارش شده در اینجا ممکن است انعکاسی از تعداد بیماران مطالعه شده باشد.

Campbell گزارش کرد (۲۲) که بیماران میلوفیبروز اولیه JAK2 مثبت، شمارش گلبول سفید و نوتروفیل بالاتری از بیماران جهش منفی دارند. اما اندازه طحال، شمارش پلاکت و سطوح هموگلوبین تفاوت مهمی ما بین دو گروه نشان نمی دهد. نتایج به دست آمده در این مطالعه هیچ تفاوت مهمی ما بین دو گروه جهش مثبت و منفی حتی در میزان WBC نشان نداد. PMF بالاترین میزان شیوع گزارش شده در بیماران مربوط به Mطالعه Jelink (۱۸) با روش pyrosequencing با شیوع ۹۵ درصد است که از ۱۹

wild-type JAK2 ممکن است و اینکه مسمومیت هماتولوژیکال مهمی ایجاد نکند؟

تشکر و قدردانی

این مطالعه حاصل یک طرح تحقیقاتی مصوب مرکز تحقیقات هماتولوژی- انکولوژی و پیوند مغز استخوان دانشگاه علوم پزشکی تهران است که از مسئولین و کلیه کارشناسان آن تشکر و قدردانی می شود.

به علاوه، در بیماران دارای ترومبوسیتوز، استفاده از آنالیز V617F ممکن است در تشخیص بیماران با یک اختلال سلول بنیادی کمک کننده باشد. کشف imatinib توسط دکتر Brian Draker برای درمان CML بر پایه شناسایی تیروزین کیناز bcr-abl بود که تقریباً دو دهه اخیر اتفاق افتاد. این امید وجود دارد که کشف جهش JAK2 منجر به پیشرفت مهارکننده های دارویی خاص مشابه، با توانایی درمان ET و PMF شود. اگر چه سوالاتی وجود دارد که نیازمند ارزیابی دقیق است. اول اینکه آیا تولید دارویی با داشتن فعالیت ترجیحی بر علیه ژن موتانت به جای

منابع

- 1- Vainchenker W, Constantinescu SN. A unique activating mutation in JAK2 (V617F) is at the origin of polycythemia vera and allows a new classification of myeloproliferative diseases. Hematology Am Soc Hematol Educ Program. 2005;195-200.
- 2- McLornan D, Percy M, McMullin MF. JAK2 V617F: A single mutation in the myeloproliferative group of disorders. Ulster Med J. 2006 May; 75(2): 112–119.
- 3- Tefferi A, Gilliland G. Oncogenes in myeloproliferative disorders . Cell Cycle.2007 March; 6(5):550-558.
4. Tefferi A, Vardiman JW. Classification and diagnosis of myeloproliferative neoplasms: the 2008 World Health Organization criteria and point-of-care diagnostic algorithms. Leukemia. 2008 Jan; 22(1):14-22.
- 5- Huang LJ, Constantinescu SN, Lodish HF. The N-terminal domain of Janus kinase 2 is required for Golgi processing and cell surface expression of erythropoietin receptor. Mol Cell. 2001 Dec; 8(6):1327–38.
- 6- Baxter EJ, Scott LM, Campbell PJ, East C, Fourouclas N, Swanton S, et al. Acquired mutation of the tyrosine kinase JAK2 in human myeloproliferative disorders. Lancet. 2005 Mar 19-25; 365(9464):1054-61.
- 7- James C, Ugo V, Le Couedic JP, Staerk J, Delhommeau F, Lacout C, et al. A unique clonal JAK2 mutation leading to constitutive signalling causes polycythaemia vera. Nature. 2005 Apr 28; 434(7037): 1144-8.
- 8- Levine RL, Wadleigh M, Cools J, Ebert BL, Wernig G, Huntly BJ, et al. Activating mutation in the tyrosine kinase JAK2 in polycythemia vera, essential thrombocythemia, and myeloid metaplasia with myelofibrosis. Cancer Cell. 2005 Apr; 7(4): 387-97.
- 9- Kralovics R, Passamonti F, Buser AS, Teo SS, Tiedt R, Passweg JR, et al. A gain-of-function mutation of JAK2 in myeloproliferative disorders. N Engl J Med. 2005 Apr, 352(17):1779-1790.

- 10- Zhao R, Xing S, Li Z, Fu X, Li Q, Krantz SB, et al. Identification of an Acquired JAK2 Mutation in Polycythemia Vera. *J Biol Chem.* 2005 Jun; 280(24):22788–22792.
- 11- Vannucchi AM, Pancrazzi A, Bogani C, Antonioli E, Guglielmelli P. A quantitative assay for JAK2(V617F) mutation in myeloproliferative disorders by ARMS-PCR and capillary electrophoresis. *Leukemia.* 2006 Jun; 20(6): 1055-1060.
- 12- Chen Q, Lu P, Jones AV, Cross NC, Silver RT, Wang YL. Amplification refractory mutation system , a highly sensitive and simple polymerase chain reaction assay, for the detection of JAK2V617F mutation in chronic myeloproliferative disorders. *J Mol Diagn.* 2007 Apr; 9(2): 272-6.
- 13- Levine RL, Wernig G. Role of JAK-STAT signaling in the pathogenesis of myeloproliferative disorders. *Hematology Am Soc Hematol Educ Program.* 2006: 233-239.
- 14- Speletas M, Katodritou E, Daiou C, Mandala E, Papadakis E, Kioumi A, et al. Correlations of JAK2-V617F mutation with clinical and laboratory findings in patients with myeloproliferative disorders. *Leuk Res.* 2007 Aug; 31(8):1053-62.
15. Chen Q, Lu P, Jones AV, Cross NC, Silver RT, Wang YL. Amplification refractory mutation system, a highly sensitive and simple polymerase chain reaction assay, for the detection of JAK2V617F mutation in chronic myeloproliferative disorders. *J Mol Diagn.* 2007 Apr; 9(2): 272-6.
- 16- Jones AV, Kreil S, Zoi K, Waghorn K, Curtis C, Zhang L, et al. Widespread occurrence of the JAK2 V617F mutation in chronic myeloproliferative disorders. *Blood.* 2005 Sep 15;106(6):2162-8.
- 17- Campbell PJ, Scott LM, Buck G, Wheatley K, East CL, Marsden JT, et al. Definition of subtypes of essential thrombocythaemia and relation to polycythaemia vera based on JAK2 V617F mutation status: a prospective study. *Lancet.* 2005 Dec 3;366(9501):1945-53.
- 18- Jelinek J, Oki Y, Gharibyan V, Bueso-Ramos C, Prchal JT, Verstovsek S, et al. JAK2 mutation 1849G>T is rare in acute leukemias but can be found in CMML, Philadelphia chromosome-negative CML, and megakaryocytic leukemia. *Blood.* 2005 Nov 15; 106(10):3370-3.
- 19- Lippert E, Boissinot M, Kralovics R, Girodon F, Dobo I, Praloran V, et al. The JAK2-V617F mutation is frequently present at diagnosis in patients with essential thrombocythemia and polycythemia vera. *Blood.* 2006 Sep; 108(6): 1865–1867.
- 20- Bock O, Busche G, Koop C, Schroter S, Buhr T, Kreipe H. Detection of the single hotspot mutation in the JH2 pseudokinase domain of janus kinase 2 in bone marrow trephine biopsies derived from chronic myeloproliferative disorders. *J Mol Diagn.* 2006 May; 8(2): 170-177.
- 21- Horn T, Kremer M, Dechow T, Pfeifer WM, Geist B, Perker M, et al. Detection of the activating JAK2 V617F mutation in paraffin-embedded trephine bone marrow biopsies of patients with chronic myeloproliferative diseases. *J Mol Diagn.* 2006 Jul; 8(3): 299-304.
- 22- Campbell PJ, Griesshammer M, Dohner K, Dohner H, Kusec R, Hasselbalch HC, et al. V617F mutation in JAK2 is associated with poorer survival in idiopathic myelofibrosis. *Blood.* 2006 Mar 1;107(5):2098-100.