

## پلیمورفیسم ژن CD14 در بیماران مبتلا به پولیپوز بینی

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۹/۰۳/۰۸ ۱۳۸۹/۰۳/۰۸ تاریخ پذیرش: ۱۳۸۹/۰۶/۰۶

### چکیده

**زمینه و هدف:** CD<sub>14</sub> به عنوان یک گیرنده برای لیپوپلی‌ساقارید باکتری‌ها و شروع واکنش التهابی و نیز به عنوان گیرنده‌ای در ماکروفازهای انسانی برای تشخیص و پاکسازی سلول‌های در حال مرگ برنامه‌ریزی شده سلولی (Apoptotic)، شناخته شده است. در افراد با مواجهه طولانی با ترکیبات میکروبی ریسک واکنش‌های آلرژیک کاهش می‌یابد و به طور مشخص سطوح CD<sub>14</sub> در سلول‌های خونی آنان بالاتر است. علیرغم این‌که علت بیماری پولیپوز به طور دقیق مشخص نیست ولی آلرژی همواره به عنوان عامل بالقوه این بیماری مطرح شده است. در منطقه کروموزومی ۵q31 واقع شده و ارتباط آن با آسم مشخص شده است. در این مطالعه اثر پلی‌مورفیسم ژن CD<sub>14</sub> روی پولیپوز و شدت بیماری مذکور بررسی گردید. روش بررسی: در مطالعه حاضر ۱۰۶ فرد مبتلا به پولیپوز بینی با میانگین سنی ۴۱ سال در گروه بیمار و ۸۷ نفر با میانگین سنی ۳۶/۷ سال در گروه کنترل مورد مقایسه قرار گرفت. پس از استخراج DNA از خون، ژنتیپ‌های مختلف CD<sub>14</sub> با تکنیک PCR-RFLP تعیین گردید. این تحقیق به صورت مطالعه مقدماتی بوده و مورد مشابه قبلی نداشت. **یافته‌ها:** بین آلل C در مقابل CT+CC (CT+ CC) و پولیپوز بینی ارتباط معنی‌داری وجود دارد ( $p=0.03$ ). در بیماران آسمی مبتلا به پولیپوز هم شیوع آلل C در مقابل CT+TT به طور معنی‌داری بالاتر بود ( $p=0.01$ ). همچنین در بیماران آسمی با آلل C CD<sub>14</sub> احتمال ابتلا به پولیپوز بیشتر بود و نیز در بیماران مبتلا به پولیپوز شدید بینی که با Lund Mackay ۳۱ در مطالعه شخص می‌شوند، آلل C از ژن مذکور شیوع بالاتری دارد. **نتیجه‌گیری:** بین آلل C از ژن CD<sub>14</sub> و پولیپوز بینی رابطه معنی‌داری وجود دارد.

**کلمات کلیدی:** پلی‌مورفیسم ژن CD<sub>14</sub>، پولیپوز، PCR-RFLP.

نسرین یزدانی<sup>۱</sup>، مهسا محمد آملی<sup>۲</sup>  
علی مرساقیان<sup>۱\*</sup>، علی باقری حق<sup>۱</sup>  
فروغ سیاح پور<sup>۳</sup>، رضا فتوحی<sup>۱</sup>

- ۱- مرکز تحقیقات گوش و حلق و بینی
- ۲- گروه ایمونوفزیک، مرکز تحقیقات خالد و متابیسم بیمارستان دکتر شریعتی
- ۳- کارشناس ژنتیک، مرکز تحقیقات خالد و متابیسم بیمارستان دکتر شریعتی

دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

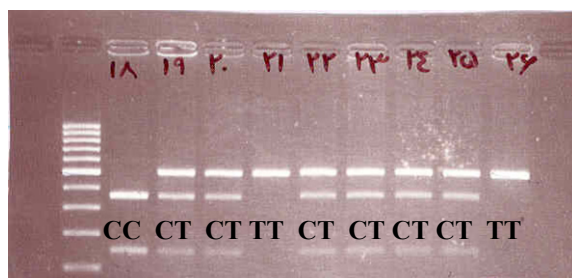
\* نویسنده مسئول: تهران، خیابان سعدی شمالی،  
بیمارستان امیراعلم تلفن: ۰۶۷۰۶۱۰۶-۹  
email: mersaqianali@yahoo.com

### مقدمه

در شوک گرم- مثبت مرگ و میر بالایی را سبب می‌شود.<sup>۱</sup> Wright نشان داد که CD<sub>14</sub> ریپتوری است که برای باند شدن کمپلکس Lipopolysaccharid-binding Protein (LPS)-های التهابی را آغاز می‌کند.<sup>۲</sup> بچه‌های کشاورزان در خطر کمتری جهت پیشرفت آلرژی هستند و سلول‌های خونی آنان نسبت به بچه‌های غیر کشاورزان مقادیر بالاتر CD<sub>14</sub> را بروز می‌دهند.<sup>۳</sup> در مجموع مطالعات مختلفی در مورد ارتباط پلی‌مورفیسم CD<sub>14</sub> با بیماری‌های آلرژیک مثل رینیت آلرژیک، آسم و افزایش حساسیت به واسطه IgE و حتی موارد دیگری مثل بیماری‌های قلبی عروقی، نفروپاتی‌ها و غیره انجام شده است.<sup>۴-۶</sup> هدف ما از این مطالعه بررسی شیوع پلی‌مورفیسم ژن CD<sub>14</sub> در بیماران پولیپوز بینی و آسم و پولیپوز همزمان بوده است.

پولیپوز (Polyposis) بیماری التهابی مزمن بینی و سینوس‌های عمدتاً اتموییدال می‌باشد که در آن مخاط بینی دچار تغییراتی شامل ادم، ائزوینوفیلی، تغییر در رشد مجدد مخاط و تشکیل غدد موکوسی جدید می‌شود. این بیماری چند عاملی بوده و عوامل اتیولوژیک متعددی مثل آلرژی، آسم، سینوزیت راجعه و عدم تحمل به آسپرین در آن دخیل اند.<sup>۱</sup> جایگاه ژنتیکی CD<sub>14</sub> روی بازوی بلند کروموزوم پنج و محل آن در جایگاه ۳۱ (۵q31) می‌باشد.<sup>۲</sup> یک ژن با کپی منفرد می‌باشد که دو پروتئین غشایی با قلاب گلیکوزید سفتاتیدیل اینوزیتول) و S CD<sub>14</sub> (پروتئین محلول در سرم مشتق از مونوسیت و سلول کبدی) را سنتز می‌کند.

افزایش سطوح S CD<sub>14</sub> با بیماری‌های عفونی التهابی در رابطه بوده و



شکل-۱: ژل فرایند تعیین ژنوتیپ ژن  $CD14$  با استفاده از روش PCR-RFLP

جزئیات مربوط به تعیین ژنوتیپ بهروش فوق در مراجع ژنتیک موجود است. سکانس ناحیه پرموموتور آن در شکل ۱ نشان داده می‌شود. با توجه به اطلاعات بدست آمده، شیوه پلی مورفیسم SPSS T/T, C/T, C/C ویراست ۱۱/۵ آنالیز آماری انجام شد. با استفاده از تست  $\chi^2$  رابطه این پلی مورفیسم‌ها با بروز بیماری بررسی شد. در این مطالعه  $p < 0.05$  ارزش آماری برخوردار است.

## روش بررسی

این مطالعه به صورت یک بررسی مورد-شاهدی (Case-control) انجام شد. گروه شاهد افراد نرمال بودند که سابقه آلرژی آسم، رینیت آلرژیک، پولیپ یا سایر بیماری‌های بینی و سینوس نداشتند. این افراد ضمن تطابق سنی و جنسی از دانشجویان پزشکی یا افراد مراجعه کننده به درمانگاه به صورت داوطلبانه و با آگاهی از طرح انتخاب شدند. گروه بیمار شامل کلیه بیماران مبتلا به پولیپوز بینی مراجعه کننده به درمانگاه بیمارستان امیراعلم طی سال‌های ۱۳۸۶-۸۸ بوده‌اند. رضایت‌نامه کامل از بیماران و شرکت‌کنندگان داوطلب در طرح گرفته شده است. لازم به ذکر است کلیه هزینه‌های اضافی از قبیل هزینه آزمایش  $CD14$  از طریق بودجه طرح تحقیقاتی پرداخت گردید و هزینه اضافی بر بیمار تحمیل نشد. از افراد مورد مطالعه نمونه خون کامل در لوله‌های حاوی EDTA گرفته شد که ابتدا DNA از گلوبول‌های سفید خون استخراج و سپس تحت عمل PCR-RELP قرار گرفته و در نهایت نوع پلی مورفیسم ژنی مشخص شد.<sup>۸</sup> حجم نمونه بر اساس محاسبات آماری در هر کدام از گروه‌های شاهد و کنترل ۶۰ نفر تعیین شد. معیار ورود به مطالعه کلیه بیماران پولیپوز بینی مراجعه کننده به درمانگاه تخصصی بیمارستان امیراعلم بودند که براساس معیارهای سی‌تی اسکن نمره بالای Lund Mackay ۱۲ داشتند (ضمیمه ۱). معیارهای خروج از مطالعه نداشتن مراجعه مجدد و حداقل نمره توموگرافی کامپیوترا و عدم رضایت بیمار بود. آزمایشات مولکولی مورد نیاز، در آزمایشگاه ژنتیک مرکز تحقیقات غدد و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی تهران انجام شده است. اطلاعات جمع‌آوری شده به رایانه منتقل شده و تحت بررسی و آنالیز قرار گرفته است. طبق پروتکل استخراج DNA از خون کامل بهروش نمک اشباع با کمک آنزیم پروتییناز K (کمپانی فرمنتاس، آلمان) انجام و سپس کیفیت DNA استخراج شده، با دو روش الکتروفورز و اسپکتروفتومتر Polymerase گردید. نمونه‌های ژنومیک DNA تحت عمل Amplicon PCR master mix با دستگاه Chain Reaction (PCR) محصول دانمارک قرار گرفتند و سپس از محصولات آن با روش Restriction Fragment Length Polymorphism (RFLP) آنزیم MSPI شرکت Eppendorfe کشور آلمان طبق پروتکل مطالعه تعیین ژنوتیپ صورت گرفت (Esterbauer et al 2001).

جدول-۱: فراوانی آل‌های  $CD14$  در دو گروه بیمار و کنترل

درصد تجمعی	Valid percent	آل	مجموع
۷۷/۹	۱۷/۹	۱۹(٪۱۷/۹)	گروه مورد*
۷۰/۸	۵۲/۸	۵۶(٪۵۲/۸)	CT
۱۰۰	۲۹/۲	۳۱(٪۲۹/۲)	TT
	۱۰۰	۱۰۶(٪۱۰۰)	مجموع
۱۷/۲	۱۷/۲	۱۵(٪۱۷/۲)	گروه شاهد
۵۶/۳	۳۹/۱	۳۴(٪۳۹/۱)	CT
۲۶/۵	۴۳/۷	۳۸(٪۴۳/۷)	TT
۱۰۰	۱۰۰	۸۷(٪۱۰۰)	مجموع

\* CC+CT vs. TT:  $p = 0.0374$  Odds ratio: ۱/۸۷۶۲ & CI 95% (۰/۹۹۱۰-۳/۵۵۶۴)

جدول-۳: فراوانی آلل‌ها بر اساس معیارهای سی‌تی‌اسکن

مجموع	LMK*	آلل	کد
			CD14
		نوع آلل	
۴	۳	CC	
۱۴	۱۴	۰	CT
۴۴	۴۲	۲	TT
۲۷	۲۷	۰	
۸۵	۸۳	۲	مجموع

CD14 \* Lund Mc Kay : ۱۰-۱۴: ۳ ۱۵-۲۴: ۴

جدول-۲: فراوانی آلل‌های CD14 در افراد آسمی و غیر آسمی

آلل	آسم دارد	آسم ندارد	مجموع
نوع آلل	CD14		
۱۶	۹	۷	CC
۴۹	۴۰	۹	CT
۲۸	۲۴	۴	TT
۹۳	۷۳	۲۰	مجموع

CC Vs. CT+TT: Odds ratio= ۳/۸۲۹۰ CI 95% (۰/۹۹۹۸-۱۳/۹۰۵۲)

مدیاتورهایی مثل IL\_8 و لیزوزیم و گیرنده لیپوپلی ساکارید (CD\_14) در ترشحات بینی دیده می‌شود که بسته به شدت بیماری میزان این مدیاتورها هم افزایش می‌یابد.<sup>۱۴</sup> در مطالعه دانشگاه ماساریک جمهوری چک نتایج حاکی از آن بود که آلل C یک ریسک فاکتور برای فتوتیپ‌های آلرژیک در سطوح پایین مواجهه می‌باشد در حالی که T allele یک ریسک فاکتور در سطوح بالای مواجهه می‌باشد.<sup>۱۵</sup> در بررسی دیگر ژنتیپ TT ۱۱ برابر افزایش ریسک آسم را در مواجهه با سطح بالای آندوتوكسین در مقایسه با هموزیگوت-های آلل C نشان دادند.<sup>۱۶</sup> بر اساس مطالعه ما رابطه معنی‌داری (p<۰/۰۵) بین آلل C (CT+CC) از CD14 و پولیپوز بینی وجود دارد و گروه Case با احتمال بیش از ۱/۸ برابر شانس دارا بودن آلل C را نسبت به گروه کنترل دارند. در مقایسه آلل CC با آلل (TT+CT)، ارتباط معنی‌داری بین آلل C و آسم وجود دارد. در بیماران مبتلا به آسم و حساسیت به آسپرین با توجه به استعداد پولیپوز بینی، شاید ارزیابی آلل C CD14 احتمال ابتلا به پولیپوز را در آینده پیش‌بینی نماید. با انجام مطالعات بیشتر و چند مرکزی به نظر می‌رسد در آینده داروهای با تاثیر مستقیم بر ریپتور سلولی CD14 جایگزینی مناسب برای کورتون تراپی در درمان پولیپوز باشد.

#### ضمیمه-۱: معیار Lund MacKay با توجه به یافته‌های CT اسکن

در گیری سینوس‌های ماقریلا، فرونلت، اتموئید قدامی، اتموئید خلفی، اسفنوئید در هر نیمه از صورت بر اساس شدت در گیری یعنی عدم در گیری "در گیری ناکامل" و "در گیری کامل" به ترتیب امتیاز صفر، یک و دو خواهند گرفت، به جز کمپلکس استئومثاتال که در صورت در گیری امتیاز دو و در صورت عدم در گیری امتیاز صفر تعلق می‌گیرد. مجموع امتیازات تمام سینوس‌ها با هم جمع می‌شود و حداقل نمره در هر طرف ۱۲ و در مجموع ۲۴ می‌باشد.

Charles W. Cummings, M.D. Paul W. Flint, M.D et al-Cummings: Otolaryngology: Head & Neck Surgery 2005, Mosby

## بحث

علیرغم این که علت بیماری پولیپوز به‌طور دقیق مشخص نیست ولی آلرژی همواره به عنوان از عوامل بالقوه این بیماری مطرح بوده است.<sup>۱</sup> CD14 در منطقه کروموزومی ۵q۳۱ واقع شده است و تحقیقات گسترده و متعدد ژنومی بر روی این منطقه نشان داده است که حاوی Variation‌های متعددی مرتبط با بیماری آسم می‌باشد<sup>۹</sup> و همچنین CD14 به عنوان عامل پاسخ‌دهنده بالقوه برای ویروس‌های Syncytial تنفسی نیز در نظر گرفته می‌شود.<sup>۱۰</sup> در این مطالعه سعی شد تا اثر پلی‌مورفیسم تک نوکلئیدی CD14 را بر روی بیماری پولیپوز و رابطه این پلی‌مورفیسم با شدت بیماری مذکور بررسی قرار گیرد. ارتباط پلی‌مورفیسم ژن CD14 با آسم و آتوپی و آلرژی با واسطه IgE در جمعیت‌های مختلف گزارش شده است.<sup>۱۱-۱۳</sup> در اثوزینوفیلیا که همراه آسم و سایر بیماری‌های الرژیک مثل پولیپوز بینی دیده می‌شود

## References

- Kennedy DW, Blger WE. Disease of the Sinuses Diagnosis and Treatment. Hamilton, London: B.C. Decker Inc; 2001.
- Ferrero E, Hsieh CL, Francke U, Goyert SM. CD14 is a member of the family of leucine-rich proteins and is encoded by a gene syntenic with multiple receptor genes. *J Immunol* 1990;145(1):331-6.
- Wright SD, Ramos RA, Tobias PS, Ulevitch RJ, Mathison JC. CD14, a receptor for complexes of lipopolysaccharide (LPS) and LPS binding protein. *Science* 1990;249(4975):1431-3.
- Wright SD. CD14: a leukocyte membrane protein that functions in the response to endotoxin. *FASEB J* 1990;4:A1848.
- Lauener RP, Birchler T, Adamski J, Braun-Fahrlander C, Bufe A, Herz U, et al. Expression of CD14 and Toll-like receptor 2 in farmers' and non-farmers' children. *Lancet* 2002;360(9331):465-6.
- Nishimura S, Zaitsu M, Hara M, Yokota G, Watanabe M, Ueda Y, et al. A polymorphism in the promoter of the CD14 gene (CD14/-159) is associated with the development of coronary artery lesions in patients with Kawasaki disease. *J Pediatr* 2003;143(3):357-62.
- Yoon HJ, Shin JH, Yang SH, Chae DW, Kim H, Lee DS, et al. Association of the CD14 gene -159C polymorphism with progression of IgA nephropathy. *J Med Genet* 2003;40(2):104-8.
- Ober C, Tselenko A, Parry R, Cox NJ. A second-generation genomewide screen for asthma-susceptibility alleles in a founder population. *Am J Hum Genet* 2000;67(5):1154-62.
- Martinez FD. CD14, endotoxin, and asthma risk: actions and interactions. *Proc Am Thorac Soc* 2007;4(3):221-5.
- Kurt-Jones EA, Popova L, Kwinn L, Haynes LM, Jones LP, Tripp RA, et al. Pattern recognition receptors TLR4 and CD14 mediate response to respiratory syncytial virus. *Nat Immunol* 2000;1(5):398-401.
- Bucková D, Hollá LI, Znojil V, Vasků A. Polymorphisms of the CD14 gene and atopic phenotypes in Czech patients with IgE-mediated allergy. *J Hum Genet* 2006;51(11):977-83.
- Gao PS, Mao XQ, Baldini M, Roberts MH, Adra CN, Shirakawa T, et al. Serum total IgE levels and CD14 on chromosome 5q31. *Clin Genet* 1999;56(2):164-5.
- Leynaert B, Guilloud-Bataille M, Soussan D, Benessiano J, Guénégou A, Pin I, et al. Association between farm exposure and atopy, according to the CD14 C-159T polymorphism. *J Allergy Clin Immunol* 2006;118(3):658-65.
- Kang HJ, Choi YM, Chae SW, Woo JS, Hwang SJ, Lee HM. Polymorphism of the CD14 gene in perennial allergic rhinitis. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2006;70(12):2081-5.
- Martinez FD. CD14, endotoxin, and asthma risk: actions and interactions. *Proc Am Thorac Soc* 2007;4(3):221-5.
- Takeuchi F, Nakae N, Kobayashi N, Kuwata S, Murayama T, Kawasugi K, et al. Genetic contribution of the CD14 -159C/T dimorphism in the promoter region in Japanese RA. *Clin Exp Rheumatol* 2008;26(2):337-9.
- Van Cauwenberge P, Van Zele T, Bachert C. Chronic rhinosinusitis and nasal polypsis: the etiopathogenesis revealed? *Verh K Acad Geneeskd Belg* 2008;70(5-6):305-22.

## The CD14 gene Polymorphism in nasal polyposis

Nasrin Yazdani MD,<sup>1</sup>  
Mahsa Mohammad Amoli PhD,<sup>2</sup>  
Ali Mersaghian MD,<sup>1\*</sup>  
Ali Bagheri Hagh MD,<sup>1</sup>  
Forug Sayyahpour MSc,<sup>3</sup>  
Reza Fotuhi MD.<sup>1</sup>

1- Otorhinolaryngology Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran  
2- Department of Endocrine and Metabolism research centre, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran  
3- Department of Immunogenetic, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

### Abstract

Received: May 29, 2010 Accepted: August 28, 2010

**Background:** CD<sub>14</sub> is known as a receptor for bacterial LPS (Lipopolysaccharides) and is followed by inflammatory reactions. This receptor on macrophage surface has a major role for recognition and clearance was happen without inflammatory reaction. Prolonged exposure to microbial products decreases the risk of allergic reactions. This is related to high level of CD<sub>14</sub> in blood cells. Although the causes of nasal polyposis is not obviously determined but allergy is a potential risk factor for nasal polyposis. CD<sub>14</sub> is in 5q31 chromosomal position and CD<sub>14</sub> variants have association with asthma. We try to assay association between CD<sub>14</sub> polymorphism and nasal polyposis and severity of this disease.

**Methods:** We had 106 patients with nasal polyps with mean age 41 y old in case group and 87 with mean age 36.7 in control group. We obtained 3 ml whole blood from each patient and then extract DNA by PCR-RFLP method and determined variant genotypes of CD<sub>14</sub>. Although there is no previous study in this field, the results of this pilot study shown in more detailed below.

**Results:** There is significant relationship between C allele (CC + CT) in comparison with TT ( $p= 0.03$ , odds ratio= 1.87, CI 95% (0.99– 3.55)) and nasal polyposis. Furthermore another significant relationship had been shown between asthmatic patients and C allele (CC) in comparison with (CT + TT). ( $p= 0.01$ , odds ratio= 3.8, CI (0.99- 13.9)). In asthmatic patients with C allele of CD<sub>14</sub> incidence of nasal polyposis increased.

**Conclusion:** Based on the results of this study, C allele of CD<sub>14</sub> could play a role in nasal polyposis.

**Keywords:** CD<sub>14</sub>, polymorphism, polyposis, PCR.

\* Corresponding author: Dept. of Otolaryngology, Amiraalam Hospital, North Saadi Ave., Tehran, Iran Tel: +98-21-66706106-9 email: mersaqianali@yahoo.com