

ارتباط بین پلیمورفیسم‌های ژنی (VEGF 2578C/A) و رسپتور آن KDR (Q472H) در زنان مبتلا به سقط مکرر خودبخودی

فرشته بهرامی هیدجی^۱، دکتر گلنаз اسعادی تهرانی^{*}^۲

۱. کارشناسی ارشد زیست شناسی ژنتیک، دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان، گروه ژنتیک، زنجان، ایران

۲. PhD ژنتیک مولکولی، استادیار دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان، گروه ژنتیک، زنجان، ایران

چکیده

سابقه و هدف: فاکتور رشد اندوتیال رگی (VEGF) و گیرنده واحد دومین کینازی آن (KDR) به منظور فرایند رگزایی و تکامل جنینی واحد اهمیت حیاتی می‌باشند. با این وجود، اطلاعات محدودی پیرامون نقش سیستم VEGF، به خصوص گیرنده KDR در سقط مکرر خودبخودی (RPL) در دسترس است. از این رو هدف از مطالعه‌ی حاضر، بررسی تعیین ارتباط بین پلیمورفیسم‌های ژن‌های VEGF و KDR با سقط مکرر خودبخودی با علت ناشناخته می‌باشد.

مواد و روش‌ها: در یک مطالعه‌ی مورد-شاهدی، ۵۰ خانم با سابقه‌ی حداقل دو سقط مکرر با علت نامشخص به عنوان گروه بیمار و ۵۰ خانم بدون سابقه‌ی سقط مکرر و دارای حداقل دو بارداری موفق به عنوان شاهد در استان تهران انتخاب شدند. پلیمورفیسم VEGF برای ژن Q724H و پلیمورفیسم Tetra-primer-ARMS-PCR با سقط مکرر ۲۵۷۸C/A تعیین ژنوتیپ شدند. نتایج به دست آمده با استفاده از نرم‌افزار SPSS (نسخه ۱۶) و مربع کای، مورد آنالیز قرار گرفتند. یافته‌ها: فراوانی ژنوتیپ‌های AC، CC و AA در پلیمورفیسم VEGF در گروه‌های شاهد و مورد به ترتیب ۵۶، ۲۰ و ۲۴ درصد و ۲۶، ۴۶ و ۲۸ درصد محاسبه گردید (P<0.003) و در پلیمورفیسم KDR مقادیر ژنوتیپ‌های AA، AT و TT گروه شاهد ۱۶، ۴۲ و ۴۲ درصد و در گروه مورد به ترتیب ۳۰، ۶۸ و ۲ درصد بود (P<0.009).

نتیجه‌گیری: به نظر می‌رسد که پلیمورفیسم‌های A, 2578C/A و Q472H در ژن VEGF و گیرنده‌ی آن KDR با سقط مکرر خودبخودی در خانم‌های ایرانی در ارتباط هستند.

وازگان کلیدی: سقط مکرر خودبخودی (RPL)، ژن VEGF، رسپتور KDR

لطفاً به این مقاله به صورت زیر استناد نمایید:

Bahrami Hidaji F, Asaadi Tehrani G. Association between the VEGF (2578C/A) and KDR (Q724H) gene polymorphisms and recurrent spontaneous abortion VEGF and KDR gene polymorphisms and recurrent spontaneous abortion. Pejouhandeh 2016;21(1):6-12.

مقدمه

سقط مکرر خودبخودی (Recurrent spontaneous abortion-RSA) به از دست رفتن تکراری محصول لقاح، پیش از هفته ۲۰ بارداری اطلاق می‌گردد. در حدود ۱۵-۲۰٪ از بارداری‌های تشخیص داده شده از نظر بالینی، به صورت خودبخودی در سه ماهه‌ی اول سقط می‌گرددند. علت اصلی سقط مکرر، نقاچی کروموزومی جنین است، به طوری که در ۵۰ تا ۶۰ درصد از موارد با آنیوپلئوئیدی‌های کروموزومی جنین

همراه می‌باشد. از دیگر موارد می‌توان به اختلالات رحمی، عفونت‌ها، علل هورمونال یا اندوکراین، اختلال در فاکتورهای ایمونولوژیک، ترومبوفیلی ارثی و اکتسابی یا عوامل محیطی و تغذیه‌ای اشاره نمود. با این وجود، در بیش از ۱۵٪ موارد علل سقط از نظر اتیولوژیک ناشناخته است. سطح سرمی b-hCG و فاکتورهای سونوگرافی مثل ضربان قلب جنینی جهت پیش‌آگهی و تشخیص سقط خودبخودی، مورد بررسی قرار می‌گیرند (۲، ۱).

برخی مطالعات به خصوص حاکی از ارتباط ژن‌ها با سقط مکرر خودبخودی هستند. یکی از مهمترین این ژن‌ها، فاکتور رشد اندوتیال عروقی (Vascular Endothelial Growth Factor-VEGF) می‌باشد که یک گلیکوپروتئین اتصالی به

*نویسنده مسؤول مکاتبات: دکتر گلناز اسعادی تهرانی؛ زنجان، اعتمادیه، خیابان معلم، دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان، دانشکده علوم پایه و پزشکی، گروه ژنتیک؛ کد پستی: ۴۵۱۵۶۱۴۵؛ شماره فکس: ۳۳۴۲۱۱۹۲؛ تلفن: Golnaz_asaadi@yahoo.com؛ پست الکترونیک: ۹۱۲۵۷۰۶۷۱۹

می‌شود، تصور می‌شود که کنش بین VEGF و KDR به علت فعالیت تیروزین کینازی آن و وساطت در اثر کردهای رگ‌زایی پایین دست، از اهمیت بیشتری برخوردار باشد. مطالعات ژنتیکی روی سیستم VEGF/KDR در زمینه‌هایی چون سرطان سینه، بیماری‌های عروق کرونر، فوق حساسیت مسیرهای هوایی/آتروفی، پسوریاژیس، بیماری کاواسکی و تخریب عضلانی انجام گرفته است، اما در زمینه‌ی سقط مکرر خودبخودی با علت ناشناخته، هنوز نتیجه‌ی مطالعات، متناقض می‌باشد (۱۴).

با توجه به اهمیت رگ‌زایی در اوایل دوران بارداری و تشکیل جفت، فرضیه‌ی تحقیق حاضر بر این اساس بود که خانم‌های حامل آلل پرخطر ژن‌های VEGF و یا KDR با احتمال بیشتری مستعد ابتلا به سقط جنین خواهند بود. تغییر در عملکرد KDR باعث نقص در بازدهی اتصال VEGF به آن، تغییر در مسیرهای سیگنالی پایین دست و تداخل با بارداری می‌شود. تاکنون چندین SNP متداول و مؤثر در کارکرد ژن‌های VEGF و KDR شناسایی شده است که با توجه به عملکردشان در کارکرد و بیان این ژن‌ها، به نظر می‌رسد که در پاتوژنز RSA دخیل می‌باشند و در صورت تأیید نقششان می‌توانند به عنوان یک مارکر تشخیصی مهم جهت پیش‌گیری از سقط جنین مورد استفاده قرار گیرند. از این جهت در مطالعه‌ی حاضر، ارتباط بین پلی‌مورفیسم 2578C/A در ژن VEGF و پلی‌مورفیسم Q472H در رسپتور KDR با سقط مکرر خودبخودی مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه‌ی مورد-شاهدی، ۵۰ خانم با سابقه‌ی سقط مکرر خودبخودی با علت نامشخص، به عنوان گروه بیمار و ۵۰ خانم بدون سابقه‌ی سقط و دارای حداقل دو باروری موفق، به عنوان گروه شاهد، از میان مراجعه‌کنندگان به بیمارستان تخصصی صارم تهران انتخاب شدند. عوامل مؤثر در سقط مکرر خودبخودی مانند کاریوتیپ، عوامل آناتومی، عوامل هورمونی، عوامل عفونی و عوامل ایمونولوژیک در بیماران مورد ارزیابی قرار گرفتند و در تمامی موارد نرمال بودند. میانگین سنی در گروه بیمار ۲۷/۵۸ سال و تعداد سقط‌های مکرر بین ۲ تا ۱۰ مورد بود. همچنین، میانگین سنی در گروه شاهد ۲۵/۴۸ سال و تعداد بارداری‌های موفق این گروه ۲ تا ۴ مورد بود.

جهت ورود به مطالعه و انجام خون‌گیری، از تمامی افراد مورد مطالعه رضایت‌نامه‌ی آگاهانه اخذ گردید و سپس ۵

هپارین بوده و نقش مهمی در تکامل جنین و توسعه‌ی رگ‌سازی جفت ایفا می‌کند (۳). رگ‌زایی (Angiogenesis) به رشد و تکامل عروق خونی از طریق جوانه زدن از سلول‌های اندوتیال عروق اطلاق می‌شود (۴) که در افراد سالم و بالغ، پدیده‌ای نادر بوده و فقط به صورت موضعی و موقت، تحت شرایط فیزیولوژیک مشخص همانند ترمیم زخم‌ها، التهاب و چرخه‌ی جنسی زنان صورت می‌گیرد (۵). سلول‌های اصلی دخیل در این فرآیند، سلول‌های اندوتیالی هستند که عروق خونی را پوشانده و تقریباً تمامی ساختار مویرگ‌ها را تشکیل می‌دهند. به منظور تشکیل عروق خونی جدید، ابتدا سلول‌های اندوتیال از طریق شکافت غشای پایه از محل همیشگی خود جدا شده و سپس به سمت ترکیبات محرك آنتیوژنز که از سلول‌های توموری، لنفوسيت‌های فعل شده و یا ماکروفازهای موجود در محل جراحت ترشح می‌شوند، حرکت می‌نمایند. در غشای پایه سلول‌های اندوتیال تکثیر می‌شوند تا سلول‌های مورد نیاز جهت تشکیل عروق خونی جدید را فراهم سازند (۶).

فاکتور رشد اندوتیال رگی در زنان، نقش ویژه‌ای در بیولوژی تخدمان ایفا می‌نماید و در بیماری‌های تخدمان مثل سرطان بدخیم تخدمان مؤثر است (۷). همچنین در مراحل جنینی در توسعه‌ی رگ‌سازی جفت و رشد رگ‌های خونی مادر و جنین در رحم مؤثر است (۸،۹). به علاوه، نقش‌های مهمی در بلوغ تحملک، تکثیر تروفوبلاست‌ها و لانه‌گزینی جنین در اوایل بارداری ایفا می‌کند (۱۰). رگ‌زایی پرگهای کوریونی با توسعه‌ی جنینی در ارتباط است و کاهش سطح VEGF تروفوبلاستی جفت در اندومتریوم دزیدوال در سقط خودبخودی مشاهده شده است. VEGF الفاکنده‌ی تکثیر و تهاجم سلول‌های اندوتیال، افزایش دهنده‌ی نفوذپذیری عروق، کاهش دهنده‌ی آپوپتوز در سلول‌های اندوتیال و تحریک کننده‌ی پروتئولیز استرومال می‌باشد (۱۱،۱۲).

خانواده‌ی VEGF شامل فاکتورهای رشد جفت-VEGF-A، VEGF-B، VEGF-C، VEGF-D و VEGF-E بوده، که در این بین VEGF-A مهمترین فاکتور رگ‌زایی به شمار می‌رود. VEGF-A روی کروموزوم 6q21.3 واقع شده و شامل ۸ اگزون و ۷ ایتررون می‌باشد (۱۲،۱۳).

و رسپتورهای آن شامل VEGFR1/Flt-1 و VEGFR2/KDR/Flk-1 نقش اساسی در توسعه‌ی رگ‌زایی جنین و جفت ایفا می‌کنند. مشخص شده است که در مoshهای فاقد بیان ژن VEGF یا یکی از دو گیرنده، در نتیجه‌ی رگ‌زایی ناکافی داخل رحمی، می‌میرند. با وجود این که نقش بیولوژیکی VEGF از طریق این دو گیرنده ایفا

ارتباط پلیمورفیسم‌های ژنی *VEGF* و *KDR* با سقط مکرر خودبخودی

PCR با انجام الکتروفورز محصولات PCR روی ژل آگاروز٪۲ بررسی و با انجام تعیین توالی مستقیم، تأیید شد.

مواد لازم برای واکنش PCR-RFLP در حجم ۳۰ میکرولیتر، شامل ۲ میکرولیتر DNA ژنومی (۱۰۰ نانوگرم)، ۱۵ میکرولیتر Master Mix ۱X، از هر جفت پرایمر ۱ میکرولیتر (۵ ماکرومولا)ر و آب دیونیزه (D.DW) ۱۱ میکرولیتر بود.

مراحل انجام روش PCR به ترتیب زیر، روی نمونه‌های DNA از دو گروه بیمار و شاهد انجام شد. پس از دناتوراسیون اولیه در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه، قطعات DNA برای پلیمورفیسم (rs1870377(Q472H)) در ۳۰ سیکل (۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه، ۵۱ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه و ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه) تکثیر یافته شد و به دنبال آن، مرحله‌ی طویل‌سازی نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه انجام PCR شد. صحت انجام PCR با انجام الکتروفورز محصولات PCR شد. بررسی انجام PCR به ترتیب زیر، روی نمونه‌های DNA از دو گروه بیمار و شاهد انجام شد. پس از دناتوراسیون اولیه در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه، قطعات DNA برای پلیمورفیسم (rs1870377(Q472H)) در ۳۰ سیکل (۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه، ۶۳ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه و ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه) تکثیر یافته شد و به دنبال آن، مرحله‌ی طویل‌سازی نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه انجام شد. صحت انجام PCR توسط آنزیم محدودالاثر (Fermentase) *ALU1* مورد حضم قرار گرفت. سپس قطعات حاصل روی ژل آگاروز٪۳، الکتروفورز شد و طول قطعات حاصل از حضم آنزیمی، مشاهده گردید.

آنالیز آماری. کلیه داده‌ها در نرم افزار آماری SPSS وارد و برای مقایسه‌ی ژنوتیپ‌ها و فراوانی آللی بین دو گروه، از آرمون χ^2 و با تجزیه و تحلیل توالی مورد بررسی قرار گرفت.

$P < 0.05$ به عنوان سطح معنی دار در آنالیزهای آماری در نظر گرفته شد.

میلی‌لیتر خون محیطی از افراد مورد و شاهد در لوله‌های حاوی EDTA گرفته شد.

بررسی ژنوتیپ‌ها. ژنومی از لوکوسیت‌های خون محیطی استخراج گردید (کیت استخراج DNA شرکت سیناژن) و سپس جهت تعیین ژنوتیپ در ارتباط با پلیمورفیسم‌های A 2578C/A (rs 699947) و Q472H (rs1870377) به ترتیب از روش‌های Tetra-Primer PCR-RFLP و ARMS-PCR مناسب برای هر پلیمورفیسم توسط نرم‌افزارهای Oligo5 و GeneRunner طراحی و سپس واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز برای هر جفت آغازگر، بهینه‌سازی شد (جدول ۱). مواد لازم ۲۰ برای واکنش ARMS-PCR در حجم میکرولیتر، شامل ۲ میکرولیتر DNA ژنومی (۱۰۰ نانوگرم)، ۱۰ میکرولیتر Master Mix (۱X Master Mix) به طور از پیش تهیه شده، حاوی آنزیم Taq DNA Polymerase، Loading dye، PCR buffer و MgCl₂ ایجاد شد. از هر جفت پرایمر ۰/۵ میکرولیتر (۵ ماکرومولا)ر و ۶ میکرولیتر آب دیونیزه (D.DW) بود.

مراحل انجام روش PCR به ترتیب زیر، روی نمونه‌های DNA از دو گروه بیمار و شاهد انجام شد. پس از دناتوراسیون اولیه در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه، قطعات DNA برای پلیمورفیسم (rs1870377(Q472H)) در ۳۰ سیکل (۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه، ۶۳ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه و ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه) تکثیر یافته شد و به دنبال آن، مرحله‌ی طویل‌سازی نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه انجام شد. صحت انجام PCR توسط آنزیم

جدول ۱. توالی پرایمرها و محصولات PCR پلیمورفیسم ۲۵۷۸C/A ژن *VEGF* و ژن *KDR*

پلی مورفیسم	توالی پرایمرها	روش مطالعه	محصول (bp)
VEGF 2578C/A	FIP: 5'- GCCAGCTGTAGGCCAGACCCTGGTAA-3' RIP: 5'- CCAGTCAGTCTGATTATCCACCCAGACCG-3' FOP: 5'- GCCAGCCCTTTCTCATAGGGCCTTA-3' ROP : 5'- ACATCTCCCTAACGTGCTCCAAAGGCC-3'	ARMS-PCR	AA:406/205 AC:406/256/205 CC:406/205
KDR rs1870377 (Q472H)	F 5'-CCTCCTGTATCCTGAATGAATCT-3' R 5'-TGTTACTGCTAAAAGTCAATGGT-3'	PCR-RFLP	AA:285/205 AT:283/493/212 TT:493

روی ژل آگارز حاکی از اتصال پرایمرهای خارجی می‌باشد. دو پرایمر داخلی (Inner primer) نیز در این تکنیک استفاده گردید. پرایمر داخلی IPA هنگامی که جهش تک نوکلئوتیدی سیتوزین به آدنین صورت گرفته باشد به نوکلئوتیدی ۲۵۷۸ به آدنین متصل می‌گردد و باند ۲۵۶ bp را نشان اگزون ۸ ژن *VEGF* متصل می‌گردد و باند ۲۵۶ bp را نشان

یافته‌ها

تحقیق حاضر روی ۱۰۰ نمونه شامل ۵۰ نفر در گروه مورد و ۵۰ نفر در گروه شاهد انجام گرفت. در بررسی پلی‌مورفیسم ۲۵۷۸C/A در *VEGF* از روش Tetra-ARMS-PCR استفاده گردید که وجود باند ۴۰۶ bp روی

افراد بیمار در صد فراوانی‌های ژنوتیپی AA، AC و CC به ترتیب ۲۸٪، ۴۶٪ و ۲۶٪ در جمعیت سالم مورد بررسی به ترتیب ۲۴٪، ۵۶٪ و ۲۰٪ به دست آمد. همچنین در صد فراوانی آللی 2578A و 2578C در جمعیت بیمار به ترتیب ۴۴٪ و ۵۶٪ در جمعیت سالم به ترتیب ۵۲٪ و ۴۸٪ بود. طبق نتایج به دست آمده با وجود این که شیوع آلل تغییر یافته C در نمونه‌های بیمار، بیشتر از افراد شاهد بود، اما از نظر آماری اختلاف معنی‌داری مشاهده نگردید ($P=0.156$). همچنین فراوانی افراد هموژیگوت موتانت CC در 2578CC در جمعیت بیمار، بیشتر از جمعیت نرمال موردنظر می‌باشد، این نشان دهنده‌ی آن است که افراد هموژیگوت نرمال به میزان کمتری دچار سقط مکرر خودبخودی می‌شوند. این نتایج با بررسی آماری نیز تأیید شد. آنالیز آماری نشان داد که جمعیت با بررسی آللی نیز تأیید شد. آنالیز آماری نشان داد که جمعیت بیمار و نرمال، تفاوت معنی‌دار وجود دارد (جدول ۲).

می‌دهد. پرایمر داخلی IPC هنگامی که جهش مذکور در نوکلئوتید ۲۵۷۸ صورت نگرفته باشد به این ناحیه متصل می‌شود و باند ۲۰۵ bp را نشان می‌دهد (شکل ۱).



شکل ۱. نتایج محصول PCR پلی‌مورفیسم 2578C/A در زن VEGF ژل آگارز ٪۲. چاهک M مارکر ۵۰۰ bp چاهک ۱ و ۴: فرد هموژیگوت موتانت با ژنوتیپ CC. چاهک ۲ و ۳ و ۵: فرد هتروژیگوت با ژنوتیپ AC چاهک ۶: فرد هموژیگوت نرمال با ژنوتیپ AA

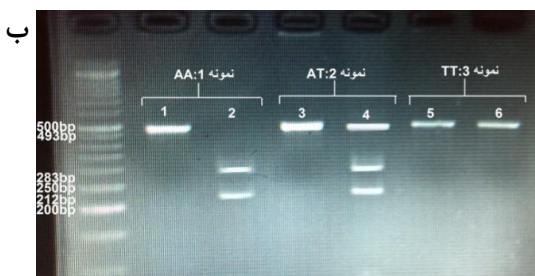
در بررسی فراوانی‌های ژنوتیپی و آللی این پلی‌مورفیسم، در

جدول ۲. فراوانی ژنوتیپی و آللی در پلی‌مورفیسم‌های ژنی VEGF و گیرنده‌ی KDR بر حسب گروه‌ها.

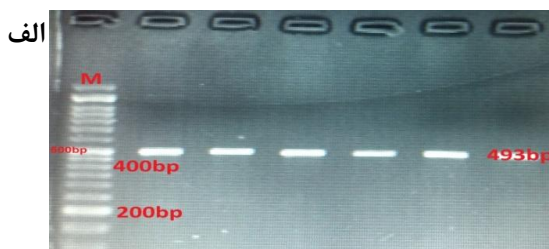
P-value	بیمار (%) N=۵۰	شاهد (%) N=۵۰	فرابانی آللی در کل افراد مورد مطالعه	پلی‌مورفیسم	
				VEGF 2578C/A	KDR Q472H
۰/۱۵۶	۲۲٪/۴۴	۲۶٪/۵۲	A	VEGF 2578C/A	
	۲۸٪/۵۶	۲۴٪/۴۸	C		
۰/۸۸۳	۳۱٪/۶۲	۳۲٪/۶۴	A	KDR Q472H	
	۱۹٪/۳۸	۱۸٪/۳۶	T		
P-value	بیمار (%)	شاهد (%)	فرابانی ژنوتیپی در کل افراد مورد مطالعه	پلی‌مورفیسم	
				VEGF 2578C/A	KDR Q472H
۰/۰۰۳	۱۴٪/۲۸	۱۲٪/۲۴	AA	VEGF 2578C/A	
	۱۳٪/۲۶	۲۸٪/۵۶	AC		
۰/۰۰۹	۲۳٪/۴۶	۱۰٪/۲۰	CC	KDR Q472H	
	۱۵٪/۳۰	۲۱٪/۴۲	AA		
	۳۴٪/۶۸	۲۱٪/۴۲	AT		
	۱٪/۲	۸٪/۱۶	TT		

در بررسی پلی‌مورفیسم در افراد واجد آلل نرمال و یک باند ۲۸۱ bp در افراد واجد آلل نرمال و یک باند ۴۹۳ bp در افراد واجد آلل موتانت دیده شد (شکل ۲).

در بررسی پلی‌مورفیسم در زن KDR در زن Q472H محتول PCR تکثیر یافته با اندازه‌ی ۴۹۳ bp در طی الکتروفوروز مشاهده گردید که از طریق هضم با آنزیم ALU1 دو باند



شکل ۲. بررسی نتایج مولکولی پلی‌مورفیسم در زن KDR (rs1870377) (Q472H) در ژل آگاروز ٪۲ که محصول PCR با اندازه ۴۹۳ bp بدین انتظام هضم آنزیمی نمونه ۱ چاهک ۱: محصول PCR بدون انجام هضم آنزیمی نمونه ۲: محصول PCR با انجام هضم آنزیمی نمونه ۱ با ژنوتیپ AA چاهک ۳: محصول PCR بدون انجام هضم آنزیمی نمونه ۲ چاهک ۴: محصول PCR با انجام هضم آنزیمی نمونه ۲ با ژنوتیپ AT چاهک ۵: محصول PCR بدون انجام هضم آنزیمی نمونه ۳ چاهک ۶: محصول PCR با انجام هضم آنزیمی نمونه ۳ با ژنوتیپ TT



چندگانه‌ی سلول‌های اندوتیال است. *VEGF*. القاکنده‌ی تکثیر سلول‌های اندوتیال، مهاجرت، تمایز و تحریک بقای سلول‌های اندوتیال است که بسته به خصوصیات رگ‌زایی و میتوژنی خود، در توسعه‌ی جنینی حائز اهمیت می‌باشد. جفت ژئین، غنی از فاکتورهای رگ‌زایی مثل *VEGF* است که نه تنها در تشکیل عروق جفتی، بلکه در تطابق عروق مادری در طی بارداری نیز مؤثر است، به‌طوری‌که تشکیل عروق خونی جدید جفت به صورت *de novo* مهمترین واقعه در سه ماه اول بارداری محسوب می‌شود. نقش *VEGF* در توسعه‌ی جنینی و رگ‌زایی تروفوبلاست‌ها تعیین شده و تغییر بیان *VEGF* و گیرنده‌های آن در جفت و نمونه‌های دزیدوال در موارد سقط اولیه، گزارش شده است (۱۵).

پلیمورفیسم‌های کارکردی در *VEGF* باعث تغییر نابهنجامی در تولید آن می‌گردد. ژن *VEGF* نه تنها روی سقط، بلکه در بسیاری از عوارض بارداری نیز مؤثر است. ژن *VEGF* بسیار پلیمورفیک می‌باشد. در مطالعات متعددی نشان داده شده است که تنوع ژنتیکی در فعالیت و بیان *VEGF* مؤثر است (۱۶، ۱۷). مهمترین پلیمورفیسم‌های ۱۱۵۴G/A (rs1570360)، -634G/C (+, rs3025039)، -2578C/A (-, rs2010963) و 583T/C (rs3025020) می‌باشد. تاکنون ارتباط بین ۴ پلیمورفیسم اول به عنوان ریسک فاکتور سقط مکرر تأیید شده است، اما در طی تحقیقات انجام شده، نتایج متناقضی در ارتباط با نقش پلیمورفیسم 2578C/A و سقط مکرر گزارش گردیده است (۱۸).

در سال ۲۰۰۵، Papazoglou و همکاران به بررسی ارتباط بین چهار پلیمورفیسم شایع ژن فاکتور رشد اندوتیال عروقی (936C/T، -634G/C، 2578C/A و 1154G/A) با سقط مکرر خودبخودی در جمعیت یونان پرداختند که نتایج به‌دست آمده هیچ ارتباط معنی‌دار آماری بین پلیمورفیسم‌های 2578C/A (P=۰/۵۴)، 634G/C (P=۰/۵۴) و 936C/T (P=۰/۲۱) و 936C/T (P=۰/۲۵) و سقط مکرر خودبخودی با توجه به فراوانی ژنتیکی و آللی مشاهده نشد. تنها پلیمورفیسم 1154G/A از نظر آماری با سقط مکرر خودبخودی گرفت، ارتباط بین پلیمورفیسم‌های 460C/T، 936C/T و 2578C/A و 1154G/A در ژن *VEGF* با سقط مکرر خودبخودی بررسی شد که تنها در مورد پلیمورفیسم

بررسی درصد فراوانی ژنتیکی AA، AT و TT در افراد بیمار به ترتیب ۳۰٪، ۶۸٪ و ۲٪ و در جمعیت سالم مورد بررسی به ترتیب ۴۲٪، ۴۲٪ و ۱۶٪ به‌دست آمد. درصد فراوانی آللی 472A و 472T نیز در جمعیت بیمار به ترتیب ۶۲٪ و ۳۸٪ و در جمعیت سالم به ترتیب ۶۴٪ و ۳۶٪ بود. طبق نتایج به‌دست آمده، از نظر فراوانی آللی، تفاوت قابل ملاحظه‌ای بین جمعیت شاهد و کنترل مشاهده نگردید (P=۰/۸۸۳) اما در بررسی ژنتیکی نشان داده شد که فراوانی ژنتیکی نرمال TT در افراد شاهد، ۸ برابر جمعیت بیمار بوده و همچنین در حدود ۹۸٪ از بیماران واحد آلل تغییر یافته A به صورت هوموزیگوت AA (۰/۳۰٪) یا هتروزیگوت AT (۰/۶۸٪) بودند. این نتایج با بررسی آماری نیز تأیید شد. با توجه به نتایج آزمون χ^2 مقدار P در فراوانی ژنتیکی برابر ۰/۰۰۹ محاسبه گردید که نشان‌دهنده‌ی تفاوت معنادار آماری بین جمعیت بیمار و نرمال می‌باشد (جدول ۲).

بحث

تحقیق انجام گرفته نشان داد که پلیمورفیسم 2578C/A در ژن *VEGF* به صورت قابل ملاحظه‌ای با سقط مکرر با علت نامشخص در جمعیت خانم‌ها در استان تهران، در ارتباط است، به‌طوری‌که فراوانی ژنتیکی تغییر یافته CC در ۴۶٪ یعنی نزدیک به نیمی از جمعیت بیمار مورد مطالعه، مشاهده گردید. این در حالی است که در جمعیت شاهد، فراوانی این ژنتیکی تنها ۲۸٪ بود. همچنین در ارتباط با گیرنده‌ی آن *KDR* نیز ژنتیکی نرمال TT به صورت قابل توجهی در جمعیت افراد بیمار در مقایسه با گروه شاهد کاهش یافته بود، که این مسئله تأییدی بر اهمیت آن در رابطه با سقط مکرر خودبخودی می‌باشد.

حفظ بارداری نیازمند رگ‌زایی وسیع در ولی‌های کوریونی و همچنین در طی مراحل تکامل بافت‌های جنینی است. در شرایط سقط مکرر، سطح بیان *VEGF* تروفوبلاستی جفت در اندتیلوم دزیدوال کاهش می‌یابد، که کاهش رگ‌زایی جفت با مرگ زود هنگام جنینی همراه است (۸). همچنین بلاستوسیست‌ها نیز mRNA رمزکننده‌ی *VEGF* را بیان می‌کنند که برای جنین لانه‌گزینی نموده، امکان القای سریع رگ‌زایی را از طریق اتصال *VEGF* به گیرنده‌ی اندومتریال *VEGF/KDR* خود فراهم می‌سازد. روی هم رفته، سیستم در مراحل اولیه‌ی بارداری از جمله لانه‌گزینی، تکامل جنینی و تشکیل جفت، مؤثر است (۱۲). *VEGF* دارای نقش‌های مهمی در نفوذپذیری عروق، رگ‌زایی و تنظیم عملکردهای

مسیرهای سیگنالی می‌گردد که در استقرار و حفظ بارداری مؤثرند (۲۲).

نتیجه‌گیری

در این تحقیق به بررسی ارتباط بین پلی‌مورفیسم VEGF در ژن 2578C/A و پلی‌مورفیسم Q472H در ژن KDR با سقط مکرر خودبخودی در جمعیت زنان تهران پرداخته شد. نتایج به دست آمده نشان دادند تفاوت معنادار آماری بین دو گروه بیمار و نرمال از نظر هر دو پلی‌مورفیسم وجود دارد. همچنین، نظر به اینکه هرچه قربات ژنتیکی در ریشه‌های اصلی دو جمعیت بیشتر باشد درصد و نوع پلی‌مورفیسم‌های ژئی خاص در آن جمعیتها شباهت بیشتری به یکدیگر دارند. به نظر می‌رسد که بررسی ارتباط پلی‌مورفیسم‌های نژادی کشور نیز انجام گیرد تا از نحوی ارتباط بین این پلی‌مورفیسم و ابتلا به سقط‌های مکرر، اطلاعات بیشتری در دست باشد.

تشکر و قدردانی

نویسندها این مقاله از پرسنل مرکز تحقیقات بیولوژی دانشگاه آزاد اسلامی زنجان و جناب آقای دکتر میرزا احمدی بهدلیل همکاری صمیمانه در انجام این پژوهه، کمال امتنان را دارند.

1154G/A به صورت قابل ملاحظه‌ای بین جمعیت شاهد و بیمار اختلاف مشاهده گردید (۲۰).

مطالعه روی اهمیت پلی‌مورفیسم Q472H در گیرنده‌ی KDR و به صورت همزمان پلی‌مورفیسم‌های A-115G/A و V291I در ژن VEGF با سقط مکرر خودبخودی در تحقیقی توسعهٔ SU و همکاران در جمعیت تایوان انجام گرفت که نتایج این تحقیق نشان‌دهنده‌ی تفاوت قابل ملاحظه‌ای بین بیماران و جمعیت کنترل و همچنین فرکانس هاپلوتاپ‌های VEGF (A-T-G) و KDR (A-C-T-G) ($P < 0.05$) (۲۱).

در مطالعه‌ی حاضر برای نخستین بار نشان داده شد که در جمعیت مورد مطالعه، پلی‌مورفیسم Q472H در ژن KDR با سقط مکرر در ارتباط است. این SNP در اگزون ۱۱ گیرنده قرار گرفته و در گذشته به عنوان یک آل پرخطر در بیماری عروق کرونر گزارش شده بود (۲۲). KDR واحد نقشی کلیدی در توسعهٔ سلول‌های اندوتیال بوده و بیان آن به این سلول‌ها و پیش‌سازهای جنینی آن محدود می‌شود (۲۳). همچنین KDR وظایف مهمی در توسعهٔ شبکه‌ی عروق خونی ایفا می‌کند. با اتصال VEGF به KDR، چندین آبشار سیگنالی پایین دست از جمله مسیرهای AKT/PI3 kinase، MAP eNOS کیناز C، فعال می‌شوند که به مهاجرت و تکثیر سلول‌های اندوتیال و در نهایت تحریک رگزایی منتهی می‌گرند (۲۴). پلی‌مورفیسم Q472H ژن KDR در دومین خارج سلولی N-ترمینال شبکه‌ای مونوگلوبینی آن کارایی اتصال به VEGF را کاهش داده و سبب تغییر فعالیت بیولوژیکی

REFERENCES

1. Kutteh WH, Triplett DA. Thrombophilias and recurrent pregnancy loss. Semin Reprod Med 2006;24(1):54–66.
2. Yalcintepe SA, Silan F, Hacivelioglu SO, Uludag A, Cosar E, Ozdemir O. Fetal VEGF genotype is more important for abortion risk than mother genotype. Int J Mol Cell Med 2014;3(2):88–94.
3. Nonaka T, Ooki I, Enomoto T, Takakuwa K. Complex chromosomal rearrangements in couples affected by recurrent spontaneous abortion. Int J Gynaecol Obstet 2015;128(1):36–9.
4. Triggianese P, Perricone C, Perricone R, De Carolis C. Prolactin and natural killer cells: evaluating the neuroendocrine-immune axis in women with primary infertility and recurrent spontaneous abortion. Am J Reprod Immunol 2015;73(1):56–65.
5. Wong L, Poter T, de Jesus G. Recurrent early pregnancy loss and antiphospholipid antibodies: where do we stand? Lupus 2014;12:1226–8.
6. Ghafourian Boroujerdnia M, Amozegari Z. Increase of NK cells in decidua of women with recurrent spontaneous abortion. J Reprod Infertil 2002;3(1):22–31.
7. Fox S, Gasparini G, Harris A. Angiogenesis: pathological, prognostic, and growth-factor pathways and their link to trial design and anticancer drugs. Lancet Oncol 2001;2(5):278–89.
8. Zygmuni M, Herr F, Munstedt K, Lang U, Liang OD. Angiogenesis and vasculogenesis in pregnancy. Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol 2003;110 Suppl 1:S10–8.
9. Gualandris A, Rusnati M, Belleri M, Nelli EE, Bastaki M, Molinari-Tosatti MP, et al. Basic fibroblast growth factor overexpression in endothelial cells: an autocrine mechanism for angiogenesis and angioproliferative diseases. Cell Growth Differ 1996;7(2):147–60.

10. Kawamura H, Li X, Harper SJ, Bates D, Claesson-Welsh L. Vascular endothelial growth factor (VEGF)-A165b is a weak in vitro agonist for VEGF receptor-2 due to lack of coreceptor binding and deficient regulation of kinase activity. *Cancer Res* 2008;15(68):4683–92.
11. Jackson M, Carney B, Lye S, Ritchie J. Localization of two angiogenic growth factors (PDEC-GF and VEGF) in human placenta throughout gestation. *Placenta* 1994;15:341–53.
12. Kruessel J, Behr B, Milk A, Hirchenhain J, Wen Y, Bielfeld P, et al. Vascular endothelial growth factor (VEGF) mRNA splice variants are differentially expressed in human blastocysts. *Mol Hum Reprod* 2001;7:57–63.
13. Shahbazi M, Fryer AA, Pravica V, Brogan IJ, Ramsay HM, Hutchinson IV, et al. Vascular endothelial growth factor gene polymorphisms are associated with acute renal allograft rejection. *J Am Soc Nephrol* 2002;13(1):260–4.
14. Choi H, JH C, Kim J. Interleukin-18, transforming growth factor-beta, and vascular endothelial growth factor gene polymorphisms and susceptibility to primary glomerulonephritis. *Tissue Antigens* 2010;76:289–96.
15. Demir R, Kaufmann P, Castellucci M, Erbengi T, Kotowski A. Fetal vasculogenesis and angiogenesis in human placental villi. *Acta Anat (Basel)* 1989;136(3):190–203.
16. Mohammadi M, Ollier W, Hutchinsdon I. Functional association study of VEGF gene promoter polymorphisms with VEGF expression by stimulated PBM cells. *Hum Immunol* 2003;64(10): S125.
17. Su MT, Lin SH, Chen YC. Genetic association studies of angiogenesis- and vasoconstriction-related genes in women with recurrent pregnancy loss: a systematic review and meta-analysis. *Hum Reprod Update* 2011;17(6):803–12.
18. Xu X, Du C, Li H, Du J, Yan X. Association of VEGF genetic polymorphisms with recurrent spontaneous abortion risk: A systematic review and meta-analysis. *PloS one* 2015;10(4):e0123696.
19. Papazoglou D, Galazios G, Papatheodorou K, Liberis V, Papanas N, Maltezos E, et al. Vascular endothelial growth factor gene polymorphisms and idiopathic recurrent pregnancy loss. *Fertil Steril* 2005;83(4):959–63.
20. Samli H, Demir BC, Ozgoz A, Atalay MA, Uncu G. Vascular endothelial growth factor gene 1154 G/A, 2578 C/A, 460 C/T, 936 C/T polymorphisms and association with recurrent pregnancy losses. *Genet Mol Res* 2012;11(4):4739–45.
21. Su M, Lin S, Lee I, Chen Y, Kuo P. Association of polymorphisms haplotypes of the genes encoding vascular endothelial growth factor and its KDR receptor with recurrent pregnancy loss. *Hum Reprod* 2011;26(4):758–64.
22. Wang Y, Zheng Y, Zhang W, Yu H, Lou K, Zhang Y, et al. Polymorphisms of KDR gene are associated with coronary heart disease. *J Am Coll Cardiol* 2007;50(8):760–7.
23. Hiratsuka S, Kataoka Y, Nakao K, Nakamura K, Morikawa S, Tanaka S. VEGF-A is involved in guidance of VEGF-receptor positive cells to the anterior portion of early embryos. *Mol Cell Biol* 2005;25:355–63.
24. Cross MJ, Dixielius J, Matsumoto T, Claesson-Welsh L. VEGF-receptor signal transduction. *Trends Biochem Sci* 2003;28(9):488–94.
25. Li X, Claesson-Welsh L, Shibuya M. VEGF receptor signal transduction. *Methods Enzymol* 2008;443:261–84.