

Relationship between the IL28B gene-related single-nucleotide polymorphism of rs8099917 and susceptibility to hepatitis C infection in Iranian population

Sadat-Larijani M¹, Nikbin M², Bakhshi-Khaniki GHR³, Talebi S⁴, Aghasadeghi MR⁵, Sadat SM^{5*}

1- Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Payam Noor University, Shahre rey, I. R. Iran.

2- Iranian Liver Charity, Tehran, I. R. Iran.

3- Department of Biology, Faculty of Basic Science, Payame Noor University, Tehran, I. R. Iran.

4- Department of Biostatistics and Epidemiology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, I. R. Iran.

5- Department of Hepatitis and AIDS, Pasteur Institute of Iran, Tehran, I. R. Iran.

Received September 24, 2014; Accepted February 19, 2015

Abstract:

Background: The current medical treatment for hepatitis C is a combination of antiviral therapy along with pegylated interferon alpha and ribavirin. Recent studies have demonstrated that single nucleotide polymorphisms near the interleukin 28B gene coding for IFN-λ3 were associated with the antiviral response. Therefore, this study aimed to determine the frequency of G/T polymorphism of rs8099917 among the Iranian population.

Materials and Methods: This cross-sectional study was performed on 93 blood samples (71 sensitive and 22 resistant to treatment) collected from individuals suffering from chronic HCV, and 57 healthy controls. DNA was extracted from the samples and the frequency of the polymorphism was analyzed using the PCR-RFLP method. Finally, the products were detected on 3.5% agarose gel electrophoresis.

Results: The frequency of the G/T polymorphism between the healthy individuals and patients were TT: 75%, TG: 23%, GG: 2%, and TT: 57%, TG: 35%, GG: 8%, respectively. Moreover, the TT genotype was identified in 46 patients of whom 71 achieved SVR, while the GT heterozygous was found in 33 patients and SVR was achieved in 19. Finally, the GG was detected in 7 patients and only one patient was resistant to treatment.

Conclusion: Results show a significant effect of G allele on susceptibility to HCV compared to the other allele T ($P=0.013$). Although no correlation was seen between the polymorphism and SVR among the patients, further studies with more samples are necessary.

Keywords: Hepatitis C, IL-28B gene, Polymorphism, rs8099917

* Corresponding Author.

Email: mehdi_sadat@pasteur.ac.ir

Tel: 0098 21 669 69291

Fax: 0098 21 669 69291

Conflict of Interests: No

Feyz, Journal of Kashan University of Medical Sciences, April, 2015; Vol. 19, No 1, Pages 67-75

Please cite this article as: Sadat-Larijani M, Nikbin M, Bakhshi-Khaniki GHR, Talebi S, Aghasadeghi MR, Sadat SM. Relationship between the IL28B gene-related single-nucleotide polymorphism of rs8099917 and susceptibility to hepatitis C infection in Iranian population. *Feyz* 2015; 19(1): 67-75.

بررسی ارتباط پلیمورفیسم تکنولوژی ۲۸B IL با استعداد ابتلا به عفونت HCV در جمعیت ایرانی

مona سادات لاریجانی^۱، مهری نیکبین^۲، غلامرضا بخشی خانیکی^۳، سولماز طالبی^۴، محمد رضا آقادادقی^۵، سید مهدی سادات

خلاصه:

سابقه و هدف: درمان جاری برای HCV تجویز ترکیبی پگ ایترفرون و ریباورین می‌باشد. مطالعات اخیر وجود پلیمورفیسم‌هایی در ناحیه پروموتر ژن IL28B را به عنوان فاکتور موثر میزبانی در درمان معرفی نموده است. لذا، هدف از مطالعه حاضر بررسی فراوانی پلی-

مورفیسم (G/T) مرتبط با rs80999917 در جمعیت ایرانی بوده است.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه بررسی مقطعی بر روی ۹۳ نمونه خون بیمار (۷۱ بیمار حساس و ۲۲ بیمار مقاوم به درمان) به همراه ۵۷ فرد سالم انجام گردید. پس از استخراج DNA، فراوانی پلیمورفیسم‌ها PCR-RFLP روش PCR تعیین شده و در نهایت محصولات PCR بر روی ژل آگارز ۳/۵ درصد الکتروفورز شدند.

نتایج: آنالیز آماری بیانگر توزع ژنوتایپ G/T در افراد سالم و بیمار به ترتیب TT:75%, TG:23%, GG:2% و TT:57%, TG:35% و GG:8% بوده است. از مجموع ۷۱ بیمار حساس، ۴۶ نفر ژنوتایپ TT و از ۳۳ مورد TG، ۱۹ بیمار حساس و از ۷ مورد با ژنوتایپ GG تنها یک نفر مقاوم به درمان بوده است.

نتیجه‌گیری: با توجه به وجود ارتباط معنی‌دار بین وجود آلل G با استعداد ابتلا به عفونت HCV در مقایسه با آلل T ($P=0.013$), می‌توان گفت که آلل G عاملی مستعد کننده برای ریسک ابتلا به بیماری است؛ گرچه رابطه‌ای میان این پلیمورفیسم و پاسخ به درمان یافت نشد. به هر حال، مطالعه با تعداد نمونه بیشتر ضروری به نظر می‌رسد.

واژگان کلیدی: هپاتیت C، ژن IL-28B، پلیمورفیسم،

دو ماهنامه علمی-پژوهشی فیض، دوره نوزدهم، شماره ۱، فروردین واردیهشت، ۱۳۹۴، صفحات ۷۵-۶۷

تنها تعداد کمی از این بیماران ویروس را توسط سیستم ایمنی به طور خودبهخود سرکوب می‌کنند. این بیماری سیر پیشرفت کندی داشته و قدرت زیادی برای ورود به فاز مزمن دارد؛ چنین وضعیتی در ۵۰-۷۰ درصد از مبتلایان گزارش شده است و این در حالی است که حدود ۳۰-۴۰ درصد از بیماران در ادامه روند بیماری به سیروز کبدی و در نهایت سرطان کبد مبتلا می‌شوند [۳]. با توجه به اینکه پراکنش این بیماری در بسیاری از کشورها نامعلوم است، این تخمین بر اساس متوسط میزان شیوع در مناطق مختلف انجام گرفته است. محدوده این تخمین‌ها در اروپای شمالی کمتر از ۱ درصد و در شمال آفریقا بیشتر از ۹/۲ درصد است [۵,۶]. شیوع HCV در ایران حدود ۱ درصد گزارش شده است که این میزان با توجه به اینکه کشور ایران در منطقه پرشیوع خاورمیانه قرار گرفته، میزان به نسبت پایینی است [۶,۷]. از جمله مواردی که در زمرة موقعیت‌های با خطر بالا برای ابتلا به این بیماری می‌شود، می‌توان به انتقال از مادر به جنین، تزریق وریدی در معتادان، مواجهه اتفاقی با سرنگ آلوده، پیوند اعضا و همودیالیز اشاره نمود [۷]. روابط جنسی برخطر، خالکوبی، و انتقال نازوکومیال (بیمار-ستانی) نیز از دیگر ریسک فاکتورهای انتقال این عفونت می‌باشد [۸,۹]. در حال حاضر درمان موثر و استاندارد برای بیماران HCV مزمن، ترکیبی از پگ ایترفرون و ریباورین می‌باشد [۱۰-۱۲].

مقدمه

بیماری هپاتیت C به عنوان یک مشکل گسترده جهانی علی‌رغم تمامی تلاش‌های انجام یافته، هم‌چنان در حال گسترش می‌باشد. مطابق با آخرین آمار منتشر شده بیش از ۱۷۰ میلیون نفر در سراسر دنیا به این ویروس مبتلا هستند که این آمار حدود ۳ درصد جمعیت جهانی را شامل می‌شود. متأسفانه بیشتر مبتلایان به این ویروس وارد فاز مزمن بیماری شده و تا سیروز کبدی و حتی در برخی موارد سرطان این ارگان مهم پیش می‌روند [۲,۱].

دانشجویی کارشناسی ارشد رشته ژنتیک، دانشکده علوم پایه، گروه زیست‌شناسی، دانشگاه پیام نور، مرکز شهری

^۱ متخصص عفونی، انجمن خیریه حمایت از بیماران کبدی، تهران
^۲ استاد سیتوژنتیک گیاهی، دانشکده علوم پایه، گروه زیست‌شناسی، دانشگاه پیام نور، مرکز تهران شرق

آکارشناسی ارشد، گروه اپیدمیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۳ دانشیار، بخش هپاتیت و ایدز انسیتو پاستور ایران، تهران
^۴ استادیار، بخش هپاتیت و ایدز انسیتو پاستور ایران، تهران

***نشانی نویسنده مسئله:**
تهران، خیابان پاستور، انسیتو پاستور ایران، بخش هپاتیت و ایدز

تلفن: ۰۲۱ ۶۶۹۶۹۲۹۱

پست الکترونیک: mehdhi_sadat@pasteur.ac.ir

تاریخ پذیرش نهایی: ۹۳/۱۱/۳۰

تاریخ دریافت: ۹۳/۰۷/۰۲

مواد و روش‌ها

نمونه‌گیری

در مطالعه بررسی مقطعی حاضر، بیماران مبتلا به عفونت HCV که از مهرماه سال ۱۳۹۱ به مرکز بهداشت غرب تهران و انجمن حمایت از بیماران کبدی (تهران) مراجعه کرده بودند و حدائق ۶ ماه از شروع دوره درمانی آنها با پگ ایترفرون و ریباورین گذشته بود به صورت داوطلبانه، جهت مطالعه و بررسی ژنتوتایپ انتخاب شدند. به این ترتیب، تعداد ۹۳ بیمار مبتلا به HCV که شامل ۷۱ بیمار حساس به درمان که در طی مصرف دارو، بار ویروسی صفر و یا نزدیک به صفر را نشان داده بودند و ۵۷ بیمار مقاوم به درمان با میانگین سنی ۴۱/۵ سال و همچنین ۲۲ فرد سالم غیر خویشاوند با میانگین سنی ۳۸/۱۷ به عنوان شاهد که عدم ابتلای آنها به عفونت HCV با استفاده از کیت الایزای anti HCV Ab (DiaPro, Italy) تائید شده بود، وارد مطالعه شدند. شایان ذکر است اساس حساس بودن و یا مقاوم بودن به درمان در افراد مبتلا به HCV بر اساس اطلاعات موجود در پرونده بالینی آنها و بر اساس پاسخ پایدار ویروسی (Sustained Virological Response; SVR) و با مشورت پزشک معالج انتخاب شده است؛ به طوری که بیمارانی که پس از ۶ ماه از پایان دوره مصرف دارو هم چنان بار ویروسی صفر را نشان دادند، در گروه بیماران حساس به درمان و کسانی که نتیجه‌ای از مصرف داروهای ضد ویروسی نگرفته بودند، در گروه بیماران مقاوم به درمان قرار گرفتند. میزان ۵ میلی لیتر خون از هر فرد در لوله‌های مخصوص، حاوی ماده ضدانعقاد EDTA و با کسب رضایت آگاهانه و بر اساس آئین نامه مصوب کمیته اخلاق پزشکی انسستیتو پاستور ایران جمع‌آوری شد.

استخراج DNA ژنومی

از نمونه‌های خون محیطی در حجم ۵۰۰ میکرولیتر حاوی ماده ضدانعقاد EDTA کلیه افراد بیمار و گروه کنترل، با استفاده از کیت استخراج DNA ژنومی Fermentas و با استفاده از پروتکل کیت مذکور، DNA ژنومی استخراج شد و نمونه‌ها در دمای ۲۰-۲۰ درجه سانتی‌گراد تا زمان استفاده نگهداری شدند.

تکثیر ناحیه پرومتر ژن ایترلوکین ۲۸

جهت تکثیر بخشی از ژن هدف IL28b، عمل PCR با استفاده از آغازگرهای اختصاصی زیر با دمای اتصال ۶۰ درجه سانتی‌گراد انجام گرفت:

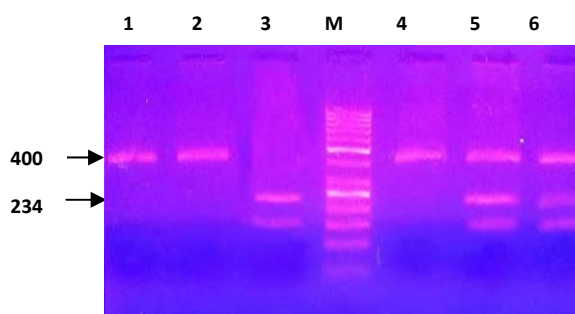
رفت: ۵'-CATCCCACCTCTGGAACAAATC-

میزان پاسخ ویروسی در میان بیماران مختلف بسته به نوع ژنتوتایپ ویروس متغیر است؛ تا جایی که بیش از ۸۰ درصد از بیماران حامل ژنتوتایپ ۲ و ۳ ویروس HCV و ۴۰-۵۰ درصد از بیماران حامل مستقیمی با عدم پاسخ به درمان کنونی داشته و بهخصوص سایپ ۱b در این زمینه مشکلات عدیدهای را به وجود می‌آورد [۱۴، ۱۳]. جای هیچ گونه تردیدی نیست که هزینه‌های بالای درمانی که عامل ایجاد مشکلات اقتصادی سنگین بهخصوص در کشور-های در حال توسعه بوده و از سوی دیگر عوارض جانبی طاقت فرسای این درمان برای بیماران در طی یک دوره درمانی طولانی مدت، تحقیقات دقیقترا در مورد پیش‌بینی کننده‌های پاسخ علی-الخصوص فاکتورهای میزان را نیاز دارد [۱۵]. علاوه بر جنسیت، سن و نژاد، فاکتورهای ژنتیکی دیگر نیز وجود دارند که در ریسک ابتلا به بیماری و نیز چگونگی پاسخ به درمان نقش به-سازانی ایفا می‌کنند. سایتوکاین‌ها از جمله عواملی هستند که سیستم ایمنی را علیه عفونت ویروسی تحریک می‌کنند [۱۶]. میزان سنتز این کموکاین‌ها به شکل چشم‌گیری تحت الشاع فاکتورهای ژنتیکی میزان قرار می‌گیرد. در سال‌های اخیر مطالعات وابسته به genome-wide association studies؛ گستره ژنومی (GWSS) بسیاری صورت گرفته است. این مطالعات حاکی از آن است که تفاوت‌های چندشکلی‌های تکنوکلئوتید در ناحیه رمزگذار ژن‌های سایتوکاینی سبب پاسخ‌های متفاوت در درمان می‌باشد [۱۳]. این ژن‌ها بسیار پلی‌مورفیک بوده و همین تفاوت سبب تغییر در تولید سایتوکاین‌های اختصاصی و در نهایت تحت تأثیر قرار گرفتن سیستم ایمنی می‌شود. در عفونت HCV تولید و ترشح میزان نامناسب سایتوکاین‌ها منجر به مقاومت بدن به تجویز دارویی می‌شود [۱۷]. بررسی‌های انجام شده در سال‌های اخیر از وجود دو پلی‌مورفیسم ژنتیکی تکنوکلئوتیدی در ژن ایترلوکین ۲۸ که عضوی از یک مجموعه ژنی به همراه ژن ایترلوکین ۲۹ که در قرار گرفتن سیستم ایمنی می‌شود در ژن ایترلوکین ۲۹ که روی کروموزوم ۱۹ است و ایترفرون‌های خانواده ۸۳ را کد می-کند، حکایت می‌کنند. rs12979860 و rs8099917 دو ناحیه rs8099917 با توجه به اینکه اثر پلی‌مورفیسم‌های ذکر شده بر نحوه درمان بیماران مبتلا به HCV تحت تاثیر قومیت و فاکتورهای میزانی فرد قرار می‌گیرد، هدف اصلی از این مطالعه چگونگی توزیع پلی-مورفیسم ۲۸ باقی می‌کند. با وجود اینکه اثر پلی‌مورفیسم‌های ذکر شده بر نحوه درمان بیماران مبتلا به HCV تحت تاثیر قومیت و فاکتورهای میزانی در جمعیت ایرانی (سالم و مبتلا) و نیز بررسی ارتباط آن با چگونگی پاسخ به درمان در بیماران مبتلا به HCV بوده است.

اطلاعات جمع‌آوری شده در پرسشنامه افراد در سه گروه بیماران حساس به درمان، بیماران مقاوم به درمان و گروه شاهد (افراد سالم) با استفاده از نرم افزار SPSS ویرایش ۱۹ انجام شد و جهت ارزیابی اختلافات در پارامترهای مورد نظر در بین گروه‌های مورد مطالعه از آزمون X^2 و برای متغیرهای کمی با استفاده از آزمون t مستقل استفاده شد. $P < 0.05$ از نظر آماری معنی دار تلقی گردید. همچنین، OR از رگرسیون لجستیک به دست آمده و متغیر پاسخ بر اساس مورد یا شاهد بودن محاسبه شده است، از سوی دیگر گروه مرجع در نمودارها با علامت ستاره مشخص شده است.

نتایج

با توجه به نتایج مشاهده شده در الکتروفورز آگارز کلیه نمونه‌ها با استفاده از دو آغازگر اختصاصی ذکر شده، باند اختصاصی مورد نظر (400 bp) جفت باز (دیده شد (شکل ۱-الف). در این مطالعه ناحیه پلی مورفیک rs8099917 ژن اینترلوکین ۲۸ بین گروه‌های سالم (کنترل) و بیمار (حساس و مقاوم به درمان با توجه به اثری که بر نحوه پاسخ‌دهی به درمان ترکیبی دارد) مورد بررسی قرار گرفت. جهت تعیین ژنوتایپ، محصول هضم آنزیم محدود-الاثر BsrDI بر روی ژل ۳/۵ درصد آگارز الکتروفورز شد (شکل ۱-ب).



ب

PCR مربوط به تکثیر ناحیه پروموتور ژن IL28B در گروه‌های مختلف. ردیف ۱: کنترل منفی HCV مقاوم (DNA Ladder marker 50 bp, Fermentas) ردیف ۴: نمونه فرد دارای عفونت HCV به درمان و ردیف ۵: نمونه فرد دارای عفونت HCV مقاوم به درمان. ردیف ۲: نمونه فرد سالم، ردیف ۳: مارکر GG، ردیف ۶: مارکر TT، ردیف ۷: ژنوتایپ GG، ردیف ۸: ژنوتایپ TT و ردیف M: مارکر DNA (DNA Ladder marker 50 bp, Fermentas)

سه باند برش یافته در اندازه‌های ۱۶۶، ۲۳۴ و ۴۰۰ جفت باز بودند، ژنوتایپ TG و نمونه‌هایی که واجد دو باند ۱۶۶ و ۲۳۴

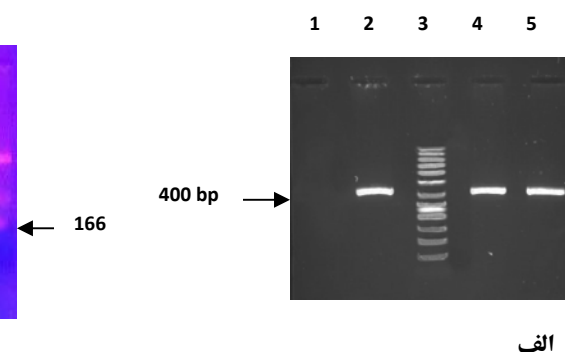
برگشت: ۵'-GTATCAACCCACCTCAAATTATC [۲۰]. برنامه PCR به شکل ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت دو دقیقه برای دناتوراسیون اولیه، ۳۵ سیکل شامل ۹۵ درجه سانتی‌گراد برای دناتوراسیون به مدت ۴۰ ثانیه، ۶۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳۰ ثانیه برای اتصال پرایمرها و ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴۰ ثانیه برای تکثیر و ۷۲ درجه به مدت دو دقیقه جهت تکثیر نهایی تنظیم شد. در انتهای جهت اطمینان از صحت انجام PCR، محصول بر روی ژل آگارز ۱ درصد، الکتروفورز شد.

تعیین ژنوتایپ با استفاده از روش RFLP

به منظور تعیین پلی‌مورفیسم، از الکتوی برشی آنزیم محدود-الاثر BseM I (BsrDI) جهت هضم قطعه ۴۰۰ جفت باز استفاده شد [۲۰]. هضم آنزیمی در حجم کل ۳۰ میکرولیتر و با افزودن یک میکرولیتر آنزیم، ۲/۵ میکرولیتر بافر R، ۱۰ میکرولیتر از محصول PCR به همراه ۲۱/۵ میکرولیتر آب مقطر دیونیزه به-مدت ۱۲۰ دقیقه در دمای ۵۵ درجه سانتی‌گراد انجام شد. در نهایت جهت بررسی و تعیین ژنوتایپ (G/T) بر rs8099917 بر روی ژل آگارز ۳/۵ درصد الکتروفورز شد.

آنالیز آماری

نتایج به دست آمده از تعیین ژنوتایپ پلی‌مورفیسم G/T در پروموتور ژن IL28B برای سه حالت TT، TG و GG، به همراه



الف

سپس، نمونه‌هایی که فاقد هضم آنزیمی بودند و طول ۴۰۰ جفت بازی اولیه را حفظ کرده بودند، به عنوان TT، نمونه‌هایی که واجد

(P=۰/۹۱) (جدول شماره ۲ ب).

بحث

رژیم دارویی کارآمد و موثر برای عفونت HCV درمان ترکیبی پگ ایترفرون و ریباویرین است که با عوارض جانبی طاقت‌فرسای این عامل به همراه دوره درمان طولانی مدت و هزینه‌های گزاف، تحمل دوره درمانی را برای بیمارانی که اکثراً از قشر ضعیف جامعه می‌باشند، دشوار می‌کند. بنابراین توجه به یکسری عوامل پیش‌بینی کننده درمانی اهمیتی انکار نشدنی دارد. ایترلوکین ۲۸ به عنوان عضوی از خانواده سایتوکاین‌ها، از عواملی است که در موقع بروز عفونت سلول‌های سیستم ایمنی را از طریق مسیر JAK/STAT فعال می‌کند [۲۱]. طی بررسی-هایی که در سایر کشورها به انجام رسیده وجود ژنتوتایپ وحشی (TT) شانس رسیدن به پاسخ پایدار ویروسی را تاحد زیادی نسبت به حاملین ژنتوتایپ موتانت (GG) یا هتروزیگوت (GT) افزایش می‌دهد. در سال ۲۰۱۰ و در کشور اسپانیا طی تحقیقی که در همین زمینه توسط Aparicio و همکاران بر روی ۱۶۰ بیمار مبتلا به هپاتیت C انجام گرفت، مشخص شد که ۵۴ درصد افراد حامل ژنتوتایپ ۱ و ۴۶ درصد آنان حامل ژنتوتایپ ۳ و ۴ هستند [۲۲]. در این میان افراد آلوده شده با نوع ۱ ویروس، ۶۰ درصد دارای ژنتوتایپ TT و ۳۵ درصد حامل ژنتوتایپ TG و نیز ۵ درصد دارای GG بودند. این ارقام برای ژنتوتایپ ۳ ویروس به صورت ۷۸ درصد برای TT، ۱۵ درصد برای TG و ۷ درصد برای GG گزارش گردیده است. در خصوص نحوه پاسخ به درمان ترکیبی ریباویرین و پگ ایترفرون، افراد حامل ژنتوتایپ TT با SVR برابر ۸۳/۵ درصد بوده است، در صورتی که این رقم برای حاملین TG به ۱۰/۵ درصد و GG به ۶ درصد می‌رسد [۲۲]. در مطالعه حاضر افراد آلوده شده با نوع ۱ ویروس، ۵۲ درصد دارای ژنتوتایپ TT و ۳۸ درصد حامل ژنتوتایپ TG و نیز ۹ درصد دارای GG بودند. این ارقام برای ژنتوتایپ ۳ ویروس به صورت ۶۸ درصد برای TT، ۲۸/۵ درصد برای TG و ۳/۵ درصد برای GG حاصل شد و تفاوت معنی‌داری از نظر توزیع ژنتوتایپ‌ها در دو نوع مختلف ویروسی از نظر آماری مشاهده نشد. فراوانی الل T در بین افراد سالم، ۸۶ درصد بود و در افراد بیمار این رقم به ۷۵ درصد رسید. این آمار برای الل G در افراد سالم ۱۴ درصد و در افراد بیمار ۲۵ درصد بود و این بدین معنی است که توزیع الل G بخت ابتلا به بیماری را افزایش می‌دهد.

جفت باز بودند، ژنتوتایپ GG تفسیر شدند [۲۰]. همچنین، نتایج آنالیزهای آماری انجام شده بر روی اطلاعات دموگرافیک نمونه-های مورد بررسی شامل ۹۳ نمونه بیمار (۲۲ بیمار مقاوم و ۷۱ بیمار حساس به درمان) بهمراه ۵۷ نمونه فرد سالم در جدول شماره ۱ نشان داده شده است. بین دو گروه شاهد و بیمار از نظر میانگین سنی (P<۰/۰۰۱) و جنسیت (P<۰/۰۰۱) رابطه معنی-دار مشاهده شد؛ در حالی که بین میانگین شاخص توده بدنی (P=۰/۰۹) و وضعیت تاہل (P=۰/۰۸) بین این دو گروه رابطه معنی‌دار از نظر آماری دیده نشد. همچنین، مقایسه دو گروه بیمار و شاهد مورد بررسی از نظر قومیت و نژادی ارتباط معنی‌داری نشان داد (P<۰/۰۰۲). آنالیز انجام شده بین گروههای حساس و مقاوم به درمان نیز ارتباط معنی‌داری را از نظر آماری از نظر وضعیت کبدی به لحاظ سیروز یا مزمن بودن نشان داد (P<۰/۰۰۱)؛ به-طوری که بیشتر کسانی که حساس به درمان بودند، هپاتیت مزمن کبدی داشتند و این در حالی است که اکثریت کسانی که به درمان ترکیبی پاسخ نداده بودند، در نهایت چهار سیروز کبدی (فرسو-دگی کبدی) شده بودند (جدول شماره ۱). همچنین، بررسی فاکتورهای خطر آفرین برای انتقال این عفونت نشان داد که در دو گروه افراد حساس و مقاوم به درمان، اکثریت بیماران کسانی بودند که سابقه اعتیاد تزریقی داشتند و از طریق استفاده از سرنگ‌های مشترک به HCV مبتلا شده بودند. در واقع تفاوت معنی‌داری بین راههای مختلف انتقال این بیماری در بین گروههای مورد مطالعه مشاهده شد (P<۰/۰۱). از طرف دیگر بین نوع ژنتوتایپ ویروس مبتلا کننده بیماران و چگونگی پاسخ به درمان ارتباط معنی‌داری به دست نیامد. فراوانی ژنتوتایپ‌های ژن ایترلوکین ۲۸ در دو گروه بیمار و شاهد در جدول شماره ۲ نشان داده شده است. فراوانی ژنتوتایپ TT به عنوان ژنتوتایپ وحشی در دو گروه مورد و شاهد تفاوت معنی‌داری نشان نداد؛ اگرچه فراوانی این ژنتوتایپ در گروه شاهد بیش از گروه بیماران بود (P=۰/۰۶). در مقابل فراوانی این ارتباط در مورد آل‌های میزان نیز بررسی شد، بر اساس آنالیز انجام شده بین دو گروه مورد و شاهد تفاوت معنی‌داری بین فراوانی آل‌ها در دو گروه دیده شد؛ به‌طوری که وجود آل جهش یافته (G) در فرد، بخت ابتلا به HCV را در افراد حدود دو برابر نسبت به آل وحشی (T) افزایش می‌دهد (OR=۲/۲۳) و (P=۰/۰۱۳) (جدول شماره ۲ الف). علاوه بر گروه مورد و شاهد، مقایسه‌ای میان بیماران و در بین دو گروه حساس به درمان و مقاوم به درمان نیز انجام گرفت. نتایج حاصل از آنالیز نشان داد که میان ژنتوتایپ‌های مختلف و پاسخ به درمان رابطه‌ای وجود ندارد

جدول شماره ۱- اطلاعات دموگرافیک و بالینی نمونه‌های مورد مطالعه

OR 95% C.I. for OR	sig	<i>P</i> (حاصل از بیمار و سالم)	افراد سالم n	کل بیمار n	حاصل از حساس و مقاوم (مقاوم)	<i>P</i> بیماران		ویژگی‌ها
						مقاوم N (%)	حساس N (%)	
-	-	-	۵۷	۹۳	-	۲۴(۲۲)	۷۱(۷۶)	تعداد نمونه‌ها
۰/۹۹۸	۰/۹۳۷	<۰/۰۰۱	۳۸/۱۷	۴۱/۵۱	۰/۰۰۲	۴۶/۹۵	۴۹/۸۳	میانگین سنی (سال)
۲۷/۱۹۵	۰/۰۰۰	<۰/۰۰۱	۱۹(۳۳) ۳۸(۶۷)	۸۵(۹۱) ۸(۹)	۰/۳۴	۱۹(۸۶/۴) ۳(۱۳/۶)	۶۶(۹۳) ۵(۷)	جنس (مرد) جنس (زن)
۱/۰۹۵	۰/۱۶۱	۰/۰۹	۲۵/۵۹±۰/۰۶	۲۴/۷۴±۱/۰۰	۰/۳۴	۲۵/۳۴±۰/۷۱	۲۴/۵۵±۰/۴۱	میانگین شاخص توده بدن
قویمت (نزاد)								
۸/۰۵۵	۰/۰۰۱		۴۳(۷۵) ۰/۰۰۲	۸۷(۹۴) ۱۴(۲۵)	۰/۲۶	۱۸(۸۱/۸) ۴(۱۸/۲)	۶۹(۹۷/۲) ۲(۲/۸)	فارس سایر قومیت‌ها
وضعیت تأهل								
۰/۸۴۸	۰/۷۲۳	۰/۰۸	۳۷(۴۶/۸) ۴۲(۵۳/۲)	۳۰(۴۲/۳) ۴۱(۵۷/۷)	۰/۳۸	۷(۳۱/۸) ۱۵(۶۸/۲)	۳۰(۴۲/۳) ۴۱(۵۷/۷)	مجرد متاهل
فاکتورهای خطر								
خالکوبی								
تزریق مواد مخدر								
ارتباط جنسی								
انتقال خون								
ALT (بیشترین-کمترین)								
AST (بیشترین-کمترین)								
وضعیت کبدی								
مزمن								
سیروروز								
بار ویروسی (لکاریتم)								
HCV ذنوبتایپ								
1a								
3a								
عفونت همزمان								
HCV								
HCV/HIV								

جدول شماره ۲- تعیین فراوانی ژنوتایپ/آلل در گروههای شاهد- بیمار (الف) و گروه بیماران حساس و مقاوم به درمان (ب).

(الف)

میزان ژنوتایپ	(n)(%)	شاهد (n)(%)	مورد (n)(%)	P	OR**	95% CI***
TT*	۴۳(۷۵)	۵۳(۵۷)	۰/۰۶			۰/۹۶-۴/۳۹
TG	۱۲(۲۳)	۲۳(۳۵)	۰/۰۶			۰/۹۶-۴/۳۹
GG	۱(۲)	۷(۸)	۰/۱۱			۰/۹۷-۴۷/۹۶
T*	۹۹	۱۳۹	۰/۰۱۳			۱/۱۸-۴/۲۱
G	۱۵	۴۷	۰/۰۱۳			۲/۲۳

*Refrence group, **odds ratio, ***confidence interval

میزان ژنوتایپ	مقاآم (n)(%)	حساس (n)(%)	TT*	P		95% CI***	OR**	ویروس (n)	ژنوتایپ
				3a	1a				
۰/۰۳۳	۷(۳۲)	۴۶(۶۵)	۰/۰۱	۱۹	۳۴	۰/۰۷-۰/۵۹	۰/۰۰۳	۸	TG
	۱(۴)	۶(۸)	۰/۰۹۳	۱	۶	۰/۰۹-۰/۷۶			GG
	۱۱۱	۲۸	۰/۰۵۵	۰/۲۳-۱/۰۱	/۴۸۹			۱۶	T*
	۳۱								G

*Refrence group **odds ratio ***confidence interval

درصد و برای نوع ۳ ویروس تنها ۳۰ درصد میباشد. از میان ۱۵۷ بیمار، ۵۵ درصد دارای ژنوتایپ TT، ۴۰ درصد دارای ژنوتایپ هتروزیگوت TG و تنها ۵ درصد به شکل موتانت GG گزارش شدند. در مطالعه ما نیز درصد پراکنده‌ی ویروس با ژنوتایپ ۱، ۷۰ درصد بود و برای نوع ۳ ویروس تنها ۳۰ درصد میباشد. جالب اینکه ژنوتایپ مطلوب TT در افراد آلوده شده با ژنوتایپ ۱ معادل ۵۴ درصد بوده، اما در حاملین ویروس با ژنوتایپ ۲ معادل ۶ درصد، یعنی کمترین میزان بوده است. در این تحقیق این گونه نتیجه‌گیری شده است که بررسی این پلی‌مورفیسم قبل از تجویز دارویی میتواند عاملی تعیین‌کننده در پاسخ به درمان ریباویرین و ایترفرون باشد. مطالعه کنونی نیز تأیید کننده همین نکته میباشد؛ به شکلی که بیمار دارای ژنوتایپ TT کاندیدای بهتری برای تجویز دارویی ترکیبی و پاسخ به درمان میباشد [۲۴]. در سال ۲۰۱۲ Domagalski و همکاران بر روی ۸۲ فرد مبتلا به هپاتیت C که ۱۷/۱ درصد جمعیت افراد زیر ۱۸ سال و ۸۲/۹ درصد بالای ۱۸ سال بودند، مطالعه کردند. از این میان حاملین ویروس با ژنوتایپ ۱، ۵۹/۸ درصد و ژنوتایپ ۴، ۴۰/۲ درصد بودند. پراکنش پلی-مورفیسم rs8099917 در میان گروه اول یعنی مبتلایان با ویروس نوع ۱، برای TT معادل ۳۸/۸ درصد، TG معادل ۵۵/۱ درصد و GG برابر ۱/۶ درصد گزارش شده است. در مقایسه بین ژنوتایپ‌های مختلف و نحوه پاسخ به درمان مداوم ویروسی یا SVR مطالعه کنونی نیز درصد پراکنده‌ی ویروس با ژنوتایپ ۱، ۵۷/۱ درصد افراد با ژنوتایپ TT کاملا درمان شده، اما این رقم

در مطالعه دیگری که در سال ۲۰۱۰ در کشور آلمان صورت گرفت تعداد ۷۷ بیمار آلوده با ژنوتایپ ۲ و ۱۹۰ بیمار مبتلا با ژنوتایپ ۳ مورد بررسی قرار گرفتند. میزان پراکنش ژنوتایپ TT در میان افراد مبتلا به نوع ۲ ویروس رقم ۵۷/۱ درصد و در میان مبتلایان به ژنوتایپ ۳ رقم ۶۳/۳ درصد را نشان داد. این عدد در گروه کنترل که شامل ۲۰۰ نفر سالم بود، رقم ۶۹ درصد را نشان می‌دهد. این در حالیست که افراد هتروزیگوت در ژنوتایپ ۲ ویروسی ۳۷/۸ درصد و در گروه مبتلایان به ژنوتایپ ۳ رقم ۳۲/۹ درصد را نشان می‌دهد. در میان افراد سالم این رقم برای ژنوتایپ هتروزیگوت به ۳۰ درصد می‌رسد [۲۳]. ژنوتایپ موتانت GG در میان گروه کنترل تنها ۱ درصد مشاهده شده، در حالی که در میان افراد بیمار با ژنوتایپ ۲ به ۵ و در میان حاملین ژنوتایپ ۳ به ۳/۸ درصد می‌رسد. در مطالعه ما، نرخ SVR برای افراد دارای ژنوتایپ TT ۸۶ درصد و برای ژنوتایپ GG ۸۵ درصد حاصل شد که مشابه این نتیجه و مؤید آن می‌باشد. در همین راستا، در مطالعه‌ای که در ایتالیا و در سال ۲۰۱۳ بر روی ۱۷۵ بیمار مبتلا به هپاتیت C با ژنوتایپ‌های مختلف انجام شد، اپیدمیولوژی این ویروس به شکل ۵۷ درصد برای ژنوتایپ ۱، ۲۶ درصد ژنوتایپ ۳، ۱۲ درصد ژنوتایپ ۴ و ۶ درصد برای ژنوتایپ ۲ بوده است. یکی از دلایلی که ژنوتایپ ۱ پراکنش بیشتری در همه کشورها دارد، مقاومت بالای این ویروس به درمان‌های ضد ویروسی می‌باشد [۲۴]. در مطالعه کنونی نیز درصد پراکنده‌ی ویروس با ژنوتایپ ۱، ۷۰

$P=0.013$ ۲/۲۳ برابر برای ابتلا به بیماری بیشتر است ($OR=2/23$).

نتیجه‌گیری

تحقیق حاضر با بررسی میزان فراوانی آللهای T/G در ناحیه پروموتور ژن ایترولوکین ۲۸، در گروه بیماران و افراد سالم نشان می‌دهد که حضور ال G می‌تواند بخت ابتلا به بیماری را افزایش دهد ($P=0.013$ و $OR=2/23$)، اما در مورد پاسخ به درمان و ژنوتایپ‌های متفاوت در ناحیه rs8099917 رابطه معنی‌داری یافت نشد.

تشکر و قدردانی

تحقیق حاضر حاصل نتایج پایان‌نامه کارشناسی ارشد رشته ژنتیک (دانشگاه پیام نور مرکز شهر ری) بوده که با حمایت انسستیتو پاستور ایران (پژوهه تحقیقاتی ۶۳۸) به انجام رسیده است. نویسنده‌گان از کلیه همکاران و پرستن گرامی مرکز بهداشت غرب تهران (کلینیک بیماری‌های رفتاری) و انجمن خبریه حمایت از بیماران کبدی و سایر عزیزانی که در جمع‌آوری نمونه‌ها ما را یاری داده‌اند، تشکر و قدردانی می‌نمایند.

برای ژنوتایپ‌های GG و TG به ۲۹/۸ درصد، یعنی تقریباً به نصف کاهش می‌یابد. اما رابطه‌ای بین این ژنوتایپ و پاسخ اولیه به درمان یا EVR مشاهده نشد. هم‌چنان، میزان پاسخ به درمان در این دو ژنوتایپ ویروسی، یعنی ۱ و ۴، پایین‌تر از سایر ژنوتایپ‌ها برآورده است [۲۵]. در ایران نیز، میزان پاسخ به درمان به نوع ۱ ویروسی پایین‌تر از نوع ۳ می‌باشد. Regina و همکاران در سال ۲۰۱۳ در مطالعه‌ای که بررسی ۷۵ بیمار بزریلی و ۹۸ فرد سالم از، همان جمعیت انجام شد، نشان دادند که ۷۷/۱ درصد افراد بیمار با نوع ۱ ویروس مبتلا شده و این رقم برای ژنوتایپ ۳ به ۲۲/۹ TG 44%، TT: 41.3%، GG: 14.7% می‌رسد. ژنوتایپ افراد بیمار به شکل افراد سالم، TT: 58.2%، GG: 7.1% و TG: 34% حاصل گردید [۲۶]. در این مطالعه فراوانی ال TT در میان گروه بیمار ۶۳/۳ درصد بوده، در حالی که بین افراد سالم فراوانی ۷۵/۵ درصد دارد و حضور ال G در افراد بیمار ۱/۷ برابر بیشتر از افراد سالم است که نتیجه مطالعه کنونی نیز تأیید کننده این مورد است؛ به طوری که این آمار برای ال G در افراد سالم ۱۴ درصد و در افراد بیمار ۲۵ درصد یعنی تقریباً ۱/۷ بیشتر می‌باشد و بخت بیماری در دارندگان ال G نسبت به T،

References:

- [1] Ray Kim W, Global epidemiology and burden of hepatitis C. *Microbes Infect* 2002; 4(12): 1219-25.
- [2] Sy T, Jamal MM. Epidemiology of Hepatitis C Virus (HCV) Infection. *Int J Med* 2006; 3(2): 41-6.
- [3] Hoofnagle JH. Course and outcome of hepatitis C. *Hepatology* 2002; 36(5 Suppl 1): S21-9.
- [4] Ahmadi Pour MH, Keivani H, Sabahi F, Alavian SM. Determination of HCV Genotypes in Iran by PCR-RFLP. *Iran J Publ Health* 2006; 35(4): 54-61. [in Persian]
- [5] Klevens RM, Hu DJ, Jiles R, Holmberg SD. Evolving Epidemiology of Hepatitis C Virus in the United States. *Clin Infect Dis* 2012; 55 Suppl 1: S3-9.
- [6] Soza A, Riquelme A, Arrese M. Routes of transmission of hepatitis C virus. *Ann Hepatol* 2010; 9 Suppl: S30-3.
- [7] Alavian SM, Adibi P, Zali MR. hepatitis C virus in Iran: epidemiology of an emerging infection. *Arch Iranian Med* 2005; 8(2): 84-90. [in Persian]
- [8] Schreiber G, Michael P, Steven H, James J, The risk of transfusion –transmision viral infections. *The New England J Med* 1996; 26(334): 1685-90.
- [9] Henderson DK. Managing Occupational Risks for Hepatitis C Transmission in the Health Care Setting. *Clin Microbiol Rev* 2003; 16(3): 546-68.
- [10] Manns MP, McHutchison JG, Gordon SC, Rustgi VK, Schiffman M, Rein Dpller R, et al. Peginterferon alfa-2b plus ribavirin compared with interferon alfa-2b plus ribavirin for initial treatment of chronic hepatitis C. *Lancet* 2001; 358(9286): 958-65.
- [11] Aman W, Mousa S, Shiha G, Mousa SA. Current status and future directions in the management of chronic hepatitis C. *Virol J* 2012; 9: 57.
- [12] Kamal SM, Nasser IA. Hepatitis C Genotype 4: What We Know and What We Don't Yet Know. *Hepatology* 2008; 47(4): 1371-83.
- [13] Ahmed Rabie R, Fathi F, Yousif M, Asad M, et al. Role of interleukin 28B gene polymorphism in prediction of response to standard of care therapy in Chronic Hepatitis C patients in Sharkia Governorate, Egypt. *Int J Curr Microbiol App Sci* 2014; 3(8): 436-44.
- [14] Thio CL. Host Genetic Factors and Antiviral Immune Responses to HCV. *Clin Liver Dis* 2008; 12(3): 713-26.
- [15] Kau A, Vermehren J, Sarrazin C. Treatment predictors of a sustained virologic response in hepatitis B and C. *J Hepatol* 2008; 49(4): 634-51.
- [16] McCarthy JJ, Li JH, Thompson A, Suchindran S, Lao XQ, Patel K, et al. Replicated Association between an IL28B Gene Variant and a Sustained

- Response to Pegylated Interferon and Ribavirin. *Gastroenterology* 2010; 138(7): 2307-14.
- [17] Zeisel MB, Lupberger J, Fofana I, Baumert TF. Host-targeting agents for prevention and treatment of chronic hepatitis C "Perspectives and challenges. *J Hepatol* 2013; 58(2): 375-84.
- [18] Suppiah V, Moldovan M, Ahlenstiel G, Berg T, Weltman M, Abate ML, et al. IL28B is associated with response to chronic hepatitis C interferon-alpha and ribavirin therapy. *Nat Genet* 2009; 41(10): 1100-4.
- [19] Ge D, Fellay J, Thompson AJ, Simon JS, Shianna KV, Urban TJ, et al. Genetic variation in IL28B predicts hepatitis C treatment-induced viral clearance. *Nature* 2009; 461(7262): 399-401.
- [20] Guo X, Zhao Z, Xie J, Xiaohong Z, Peng L, Gao Z. Prediction of response to pegylated-interferon- α and ribavirin therapy in Chinese patients infected with different hepatitis C virus genotype. *Virol J* 2012; 9:123.
- [21] Zhang L, Jilg N, Shao RX, Lin W, Fusco DN, Zhao H, et al. IL28B inhibits Hepatitis C virus replication through the JAK-STAT pathway. *J Hepatol* 2011; 55(2): 289-98.
- [22] Aparicio E, Parera M, Franco S, Alvarez N, Tural C, Bonaventura C, et al. IL28B SNP rs8099917 Is Strongly Associated with Pegylated Interferon-a and Ribavirin Therapy Treatment Failure in HCV/HIV-1 Coinfected Patients. *Plos One* 2010; 5(10):13771-5.
- [23] Sarrazin C, Susser S, Doehring A, Lange CM, Müller T, Schlecker C, et al. Importance of IL28B gene polymorphisms in hepatitis C virus genotype 2 and 3 infected patients. *J Hepatol* 2011; 54(3): 415-21.
- [24] Sticchi L, Biagio A, Rappazzo E, Setti M, De Rosa G, De Hoffer L, et al. Rs12979860 and rs8099917 single nucleotide polymorphisms of interleukin-28B gene: simultaneous genotyping in Caucasian patients infected with hepatitis C virus. *J Prev Med Hyg* 2013; 54(2): 83-6.
- [25] Domagalski K, Pawłowska M, Tretyn A, Pilarczyk M, Smukalska E, et al. Impact of IL-28B polymorphisms on pegylated interferon plus ribavirin treatment response in children and adolescents infected with HCV genotypes 1 and 4. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2013; 32(6): 745-54.
- [26] Regina S, Caesar J, Soares S, Filgueiras N, Almeida Lins P, Bonfim Freitas F, et al. SNP rs8099917 in Gene IL28B Might Be Associated with Risk of Chronic Infection by HCV but Not with Response to Treatment. *Bio Med Res Int* 2014; 2014: 748606.