

## ◆ ارتباط پلی مورفیسم ABCG8 با استعداد ابتلا به سنگ کیسه صfra

سامان میلانی زاده<sup>۱</sup>، امیر هوشنگ محمد علیزاده<sup>۱</sup>، پدرام عظیم زاده<sup>۱</sup>، سارا رومانی<sup>۱</sup>، محمد روشنی<sup>۱</sup>، مهسا خوان یغما<sup>۱</sup>،  
محمد رضا زالی<sup>۱\*</sup>، سید رضا محبی<sup>۱\*</sup>

(امیرکز تحقیقات بیماری های گوارش و کبد، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران)

تاریخ پذیرش: ۹۱/۱۱/۱۸

تاریخ دریافت: ۹۱/۲/۴

### چکیده

**مقدمه:** تشکیل سنگ کیسه صfra که یکی از شایع ترین اشکال بیماری کیسه صfra می باشد در صورت اشیاع صfra با کلسترول و رسوب آن افزایش پیدا می کند. تغییر در پروتئین ABCG8 که یکی از ناقلين اصلی کلسترول در کیسه صfra می باشد می تواند منجر به افزایش کلسترول صfra شود. هدف این مطالعه بررسی تغییر ژنتیکی K T400 باشد که می تواند بر روی عملکرد این پروتئین مؤثر باشد.

**مواد و روش ها:** این مطالعه بر روی ۲۲۰ نفر انجام شد که در دو گروه ۱۱۱ نفر بیمار و ۱۰۹ نفر کنترل قرار می گرفتند. تعیین ژنوتایپ افراد به وسیله تکثیر قطعه مورد نظر و سپس واکنش آنژیمی قطعات محدود شونده انجام شد. شناسایی تفاوت های بین گروه های بیمار و کنترل با تجزیه و تحلیل آماری انجام شد.

**یافته های پژوهش:** در این مطالعه ۵۹/۵ درصد افراد ژنوتایپ C/C و تنها ۳۹/۵ درصد افراد ژنوتایپ T/T با مقایسه آماری داده های دو گروه بیمار و کنترل ارتباط معنی داری بین این پلی مورفیسم و احتمال ابتلا به سنگ کیسه صfra یافت نشد.

**بحث و نتیجه گیری:** هترو دایمر پروتئینی ABCG5/ABCG8 در انتقال کلسترول در کیسه صfra نقش اصلی را بازی می کند و هر گونه تغییر در این پروتئین ها می تواند در تشکیل سنگ کیسه صfra مؤثر باشد. در این مطالعه ارتباط معنی داری بین پلی مورفیسم K T400 و ابتلا به سنگ کیسه صfra یافت نشد. این تفاوت می تواند به دلیل تفاوت های ژنتیکی بین اقوام مختلف باشد.

**واژه های کلیدی:** پروتئین ABCG8، پلی مورفیسم، سنگ کیسه صfra، واکنش آنژیمی قطعات محدود کننده

\* نویسنده مسئول: مرکز تحقیقات بیماری های گوارش و کبد، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران

Email: Srmohabbi@gmail.com

## مقدمه

مورفیسم های این ژن می باشد که تا به حال مورد بررسی قرار گرفته است. ارتباط این پلی مورفیسم با بیماری های دیگر از جمله سلطان کیسه صfra مورد بررسی قرار گرفته و تاثیرگذاری آن در جمعیت های دیگر تایید شده است. میزان استرول های خونی و ارتباط آن ها با این پلی مورفیسم مورد تایید قرار گرفته است،(۱۰). اهمیت بالای این تغییر ژنتیکی و لزوم پیشگیری از ابتلا به سنگ کیسه صfra بررسی بیشتر بر روی این پلی مورفیسم را متضمن می باشد. هدف از این مطالعه تعیین ارتباط بین پلی مورفیسم K ABCG8 در ژن T400 و ارتباط آن با ابتلا به سنگ کیسه صfra می باشد.

## مواد و روش ها

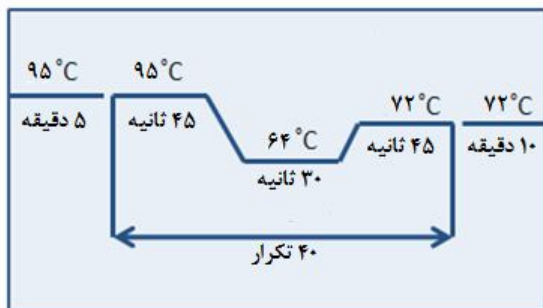
این بررسی با مقایسه دو گروه شاهد و بیمار و مشاهده تفاوت های ژنتیکی آن دو انجام شده است. گروه بیمار شامل ۱۱۱ نفر افرادی می باشد که با علائم سنگ کیسه صfra به بیمارستان طالقانی مراجعه کرده اند و با تشخیص سنگ کیسه صfra مورد ERCP قرار گرفته اند و هم چنین افرادی که دارای سابقه سنگ کیسه صfra بوده و کوله سیستکتومی شده اند و گروه شاهد شامل ۱۰۹ نفر افرادی بودند که سابقه خانوادگی سنگ کیسه صfra نداشته و فاقد سنگ کیسه صfra بودند. پس از انتخاب افراد مورد بررسی و تهیه رضایت نامه برای شرکت در طرح تحقیقاتی نمونه خون محیطی از این افراد گرفته شده و به بخش ژنتیک مرکز تحقیقات بیماری های گوارش و کبد دانشگاه شهید بهشتی تحويل داده شد. در نهایت DNA خونی به وسیله روش استخراج نمکی به دست آمد و مورد بررسی ژنتیکی قرار گرفت. برای شناسایی ناحیه چند شکل از تکثیر به وسیله واکنش زنجیره ای پلی مرازی استفاده شد. توالی پرایمر پیشو اختصاصی مورد استفاده در این واکنش ۵'-  
۳' C-ترمینال و ناحیه غشایی متشکل از چند مارپیچ عرض غشایی در N-ترمینال می باشد،(۷). ژن ABCG5 در نزدیک ژن ABCG8 بر روی کروموزوم ۲ در جهت معکوس هم قرار داشته و به یک ناحیه ۸۵ یا ۱۴۰ بازی از هم جدا می شوند،(۸,۹). چند شکلی ژنتیکی T400 در ژن ABCG8 یکی از شایع ترین پلی NCBI ارزیابی(BLAST) و مورد تایید قرار اطلاعاتی

تشکیل سنگ در کیسه صfra و عفونت مزمن کیسه، شایع ترین اشکال بیماری کیسه صfra می باشد. ۲۰ درصد از آمریکایی های بزرگسال دارای سنگ کیسه صfra می باشد که البته آن ها را چار مشکل نمی کند، به این حالت «سنگ کیسه صfra بدون علامت» می گوییم،(۳-۱). در سن میانسالی(حدود ۶۵ سالگی) تقریباً ۴۰ درصد از افراد دارای سنگ کیسه صfra می باشد که معمولاً بدون تشخیص باقی می ماند مگر این که هنگام تشخیص بیماری دیگری توسط اشعه X سونوگرافی یا جراحی شگم کشف شوند. تنها زمانی علائم سنگ کیسه صfra رخ می دهد که مجرای خروجی آن مسدود شده و کیسه صfra عفونت کند، درد و برقان نیز(پوست زرد) به دلیل انسداد مجرای خروجی کیسه به وسیله سنگ به وجود می آید،(۴). بیش از ۹۰ درصد از سنگ های کیسه صfra در افرادی که در جوامعی زندگی می کنند که رژیم غذایی آن ها دارای کلسترول زیادی است، بروز می کند،(۵). اگر مایع صfra در کیسه صfra با کلسترول اشباع شود، رسوب کلسترول به شکل کریستال های جامد آغاز شده و به تدریج تبدیل به سنگ هایی با اندازه های گوناگون می گردد. کلسترول توسط پروتئین های انتقالی خاصی به صfra ترشح می شود. ناقل اختصاصی کلسترول در کیسه صfra پروتئین هترودایمیری می باشد که از ABCG5 و ABCG8 تشکیل شده و کلسترول محلول در صfra را فراهم می کنند،(۶). این پروتئین جزو خانواده ناقلين ABC (کاست متصل شونده به ATP) می باشد که در ترشح انواع مختلفی از مواد از عرض غشا به خارج سلول با مصرف ATP نقش دارند. ساختار این پروتئین ها دارای یک ناحیه متصل شونده به نوکلئوتید در N-ترمینال و ناحیه غشایی متشکل از چند مارپیچ عرض غشایی در C-ترمینال می باشد،(۷). ژن ABCG5 در نزدیک ژن ABCG8 بر روی کروموزوم ۲

در جهت معکوس هم قرار داشته و به یک ناحیه ۸۵ یا ۱۴۰ بازی از هم جدا می شوند،(۸,۹). چند شکلی ژنتیکی T400 در ژن ABCG8 یکی از شایع ترین پلی

میزان ۱۰۰ ng مورد استفاده قرار گرفته و غلظت هر کدام از پرایرمیر ها نیز ۵ میکرومولار بود. بازه زمانی چرخه های واکنش زنجیره ای پلی مرازی و دماهای مورد استفاده در جدول شماره ۱ مشخص شده است.

گرفتند. واکنش زنجیره ای پلی مرازی در میکروتیوب های ۰/۲ با حجم نهایی ۱۱۲۵ انجام شده و مواد مورد استفاده در این واکنش شامل بافر، منیزیم کلراید (MgCl<sub>2</sub>)، dNTP ها و آنزیم (Super Taq) محصلو شرکت ژن فاواران می باشند. DNA ژنومی به



شکل شماره ۱. شرایط دمایی و زمانی واکنش زنجیره ای پلی مرازی

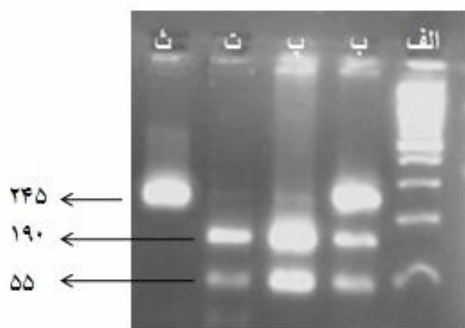
در این مطالعه ۲۲۰ نفر مورد بررسی قرار گرفت که در دو گروه بیمار و کنترل جا داشتند. در گروه بیماران ۵۵ درصد مرد و ۴۵ درصد زن بوده و در مقابل در گروه کنترل ۴۹/۵ درصد مرد و ۵۰/۵ درصد زن بودند. ۳۰/۶ درصد از بیماران سیگار مصرف می کردند در حالی که ۶۹/۴ درصد آن ها تا به حال مصرف سیگار نداشته اند، از طرف دیگر در گروه کنترل ۲۵/۷ درصد افراد مصرف سیگار داشته اند و ۷۴/۳ درصد افراد سیگار مصرف نمی کرده اند. میانگین جمعیت مورد مطالعه ۵۰/۸ تعیین گردید. وجود یک جایگاه شناسایی برای آنژیم محدود کننده باعث شد که در صورت هترو زیگوت بودن (C/A) سه باند و در صورت هوموزیگوت بودن با شناسایی کامل (C/C) دو باند و در صورت عمل نکردن آنژیم (A/A) تنها یک باند قابل شناسایی باشد. الگوی برش قطعات توسط آنژیم محدود کننده در شکل شماره ۱ قابل مشاهده می باشد. قطعات حاصل عبارتند از ۲۴۵ نوکلئوتیدی در صورت برش نخوردن با آنژیم محدود کننده که در واقع همان محسول واکنش پلی مرازی می باشد. و قطعات ۱۹۰ و ۵۵ نوکلئوتیدی در صورت اثر آنژیم محدود کننده.

صحت انجام واکنش پلی مرازی با الکتروفورز بر روی ژل آگارز ۱ درصد و مشاهده باند تکثیر شده با رنگ آمیزی اتیدیوم بروماید مورد تایید قرار گرفته و محصول PCR برای انجام چند شکلی قطعات طولی محدود شونده(RFLP) مورد استفاده قرار گرفت. آنزیم به کار رفته شده در این سنجش Hpy166II می باشد که به وسیله نرم افزار 2.0 NEBcutter طراحی شده و محصول شرکت New England biolabs می باشد. غلظت به کار رفته از آنزیم ۱۰ واحد بر میلی لیتر بوده است.

محصول واکنش RFLP بر روی ژل آکاراز ۳ درصد بدله شده و الگوی باندهای مشاهده شده تعیین ژنوتایپ این ناحیه چند شکل را بر عهده داشت. اطلاعات ژنتیکی به دست آمده به وسیله نرم افزار SPSS از لحاظ آماری مورد بررسی و سنجش قرار گرفت. در این مطالعه ارتباط سن، جنس و مصرف سیگار با احتمال ابتلا به سنگ کیسه صتفرا نیز مورد بررسی قرار گرفت.

### یافته های پژوهش

یافته های پژوهش



شکل شماره ۲. الگوی قطعات برش خورده به وسیله آنزیم محدود کننده. الف=مارکر 100bp C/A دارای سه باند؛ پ،ت=A/A; ث=C/C; ب=هوموزیگوت A

بررسی آماری گروه های بیمار و کنترل به صورت مجزا برای شناسایی پراکندگی ژنتیکی و الی در جمعیت مورد مطالعه نتایجی را که در جدول شماره ۱ مشاهده می شود، به دست آورد.

طبق الگوی برش قطعات مشاهده شده ۵۹/۵ درصد ژنتایپ C/C داشته و ۳۹/۵ درصد افراد دارای ژنتایپ C/T می باشند و ۱ درصد باقی مانده دارای ژنتایپ T/T بودند. شیوع ال C برابر ۷۹/۳ درصد بود و ال T در کل جمعیت شیوعی برابر ۲۰/۷ درصد داشت.

جدول شماره ۱. پراکندگی ژنتیکی و الی نمونه ها در جمعیت مورد مطالعه

ژنتایپ	C	A	ال
بیمار(درصد)تعداد	۶۶(۵۹/۵)	۴۶(۲۰/۷)	۱۷۶(۷۹/۳)
کنترل(درصد)تعداد	۶۵(۵۹/۶)	۴۵(۲۰/۶)	۱۷۳(۷۹/۴)
	C/C	C/A	A/A
			ال

مدخله گر استفاده شد. نتایج حاصل از این بررسی ارتباط معنی داری را بین ژنتایپ ها و الی های این پلی مورفیسم با ابتلا به سنگ کیسه صفرا نشان ندادند. داده های حاصل از این مطالعه در جدول شماره ۲ قبل مشاهده می باشند

طبق یافته های این مطالعه، جنس( $P=0.178$ ) و مصرف سیگار( $P=0.116$ ) ارتباط معنی داری با ابتلا به بیماری نداشته اند اما سن با آزمون T با بیماری ارتباط خود را نشان داد( $P<0.001$ ) بدین منظور در بررسی های آتی در ارتباط پلی مورفیسم K با سنگ کیسه صفرا از یکسان سازی داده ها بر مبنای سن به عنوان عامل

جدول شماره ۲. ارتباط ژنوتایپ‌ها و الـلـ هـای پـلـی مـورـفـیـسـم T400K در ابتلا به سنـگـ کـیـسـهـ صـفـرـاـ، دـادـهـاـ اـزـ نـظـرـ سـنـ یـکـسـانـ سـازـیـ شـدـهـ اـنـدـ.

		95CI درصد	OR	P
	پایین			
	بالا			
	مرجع		۱	C/C
۱/۹۸۱	.۰/۶۱۷	۱/۱۰۶	.۰/۷۳۳	C/A
۵/۷۹۲	.۰/۱۸۲	۳/۱۰۴	.۰/۴۳۳	A/A
	مرجع		۱	C
۱/۵۹۴	.۰/۶۳۳	۱/۰۱۷	.۰/۹۸۴	A

باشد. در صورت یکسان سازی داده ها از نظر سن نیز ارتباط معنی داری بین ابتلا به بیماری و ژنوتایپ‌ها و الـلـ هـایـ اـنـدـ چـنـیـنـ اـرـتـبـاطـیـ بـینـ جـنـسـیـتـ وـ اـحـتمـالـ اـبـتـلاـ بـهـ بـیـمـارـیـ یـافـتـ نـشـدـ است. مطالعات متعددی ارتباط پـلـی مـورـفـیـسـم T400K رـاـ باـ مـیـزانـ کـلـسـتـرـوـلـ موجودـ درـ خـونـ برـرسـیـ کـرـدـهـ اـنـدـ، مـیـزانـ استـرـوـلـ هـایـ خـونـیـ مـنـفـاـوتـ رـاـ باـ تـغـیـیرـاتـ ژـنـتـیـکـیـ ABCG8 مـورـدـ بـرـرسـیـ قـرـارـ دـادـهـ اـنـدـ،(۱۰). در مطالعه اـیـ کـهـ توـسـطـ پـلـاتـ وـ هـمـکـارـانـ اـنـجـامـ شـدـهـ اـسـتـ مـیـزانـ استـرـوـلـ هـایـ پـلاـسـمـایـ اـفـرـادـ مـورـدـ بـرـرسـیـ قـرـارـ گـرفـتـهـ استـ وـ ژـنـوتـایـپـ K T400K باـ تـغـیـیرـ استـرـوـلـ هـایـ پـلاـسـمـایـ ABCG8 بـیـشـترـیـ رـاـ اـزـ خـودـ نـشـانـ دـادـهـ اـنـدـ،(۱۵)، وـ بـهـ نـظـرـ مـیـ رـسـدـ کـهـ اـبـنـ اـفـرـادـ تـوـانـ بـیـشـترـیـ درـ باـزـجـذـبـ کـلـسـتـرـوـلـ وـ تـرـشـحـ آـنـ بـهـ صـفـرـاـ دـاشـتـهـ باـشـنـدـ. طـبـقـ يـافـتـهـ هـایـ سـيـداـپـورـاـمـ درـ سـالـ ۲۰۱۰ـ کـهـ بـرـ روـیـ يـكـ جـمـعـيـتـ هـنـدـيـ اـنـجـامـ شـدـهـ بـودـ اـرـتـبـاطـ مـعـنـيـ دـارـيـ بـينـ تـوـضـيـعـ اللـيـ اـيـنـ پـلـیـ مـورـفـیـسـمـ وـ سـنـگـ کـیـسـهـ صـفـرـاـ يـافـتـ نـشـدـهـ اـسـتـ درـ صـورـتـيـ کـهـ مـیـزانـ لـیـپـیدـ پـلاـسـمـایـ وـ صـفـراـوـیـ اـيـنـ اـفـرـادـ مـورـدـ بـرـرسـیـ قـرـارـ گـرفـتـهـ وـ اـرـتـبـاطـ مـسـتـقـيمـیـ رـاـ باـ ژـنـوتـایـپـ هـایـ اـفـرـادـ نـشـانـ دـادـهـ اـسـتـ،(۱۱). اـماـ درـ مـطالـعـهـ اـیـ توـسـطـ وـنـگـ وـ هـمـکـارـانـ بـرـ روـیـ يـكـ جـمـعـيـتـ چـيـنـيـ اـنـجـامـ شـدـهـ اـسـتـ مشـاهـدـهـ شـدـهـ کـهـ درـ صـورـتـ یـکـسـانـ سـازـیـ دـادـهـ هـاـ اـزـ نـظـرـ سـنـ، مـرـدانـ حـاـمـلـ الـلـ غـيرـ اـصـلـیـ K نـسـبـتـ بـهـ مـرـدانـ دـارـیـ ژـنـوتـایـپـ اـصـلـیـ(T) بـهـ مـیـزانـ ۲/۳۱ـ بـرـابرـ اـفـزـاـشـ اـحـتمـالـ اـبـتـلاـ بـهـ سـنـگـ کـیـسـهـ صـفـرـاـ رـاـ نـشـانـ مـیـ

## بحث و نتیجه گیری

اشیاع صـفـرـاـ بـهـ وـسـیـلـهـ کـلـسـتـرـوـلـ مرـحلـهـ اوـلـیـهـ درـ تـشـکـیـلـ سـنـگـ هـایـ کـلـسـتـرـوـلـیـ مـیـ باـشـدـ. درـ صـورـتـیـ کـهـ مـیـزانـ کـلـسـتـرـوـلـ درـ صـفـرـاـ بـیـشـ اـزـ حدـ طـبـیـعـیـ باـشـدـ بـهـ رـاحـتـیـ رـسـوبـ کـرـدـهـ وـ بـهـ وـسـیـلـهـ صـفـرـاـ پـوـشـیدـهـ شـدـهـ وـ اـیـجادـ سـنـگـ مـیـ کـنـدـ،(۱۱). ABCG8 بـهـ هـمـراهـ ABCG5ـ درـ جـذـبـ وـ تـرـشـحـ کـلـسـتـرـوـلـ بـهـ کـیـسـهـ صـفـرـاـ نقـشـ اـصـلـیـ رـاـ بـرـ عـهـدـهـ دـارـنـدـ. اـینـ دـوـ پـروـتـئـینـ بـهـ هـمـراهـ هـمـ درـ پـایـدـارـیـ مـیـزانـ کـلـسـتـرـوـلـ درـ صـفـرـاـ هـمـکـارـیـ مـیـ کـنـدـ. درـ موـشـ هـایـ کـهـ باـ دـسـتـورـزـیـ ژـنـتـیـکـیـ اـینـ پـروـتـئـینـ هـاـ بـهـ مـیـزانـ بشـ اـزـ انـداـزـهـ بـیـانـ شـوـنـدـ کـاـهـشـ جـذـبـ کـلـسـتـرـوـلـ غـذـایـ وـ اـفـزـاـشـ دـفـعـ کـلـسـتـرـوـلـ درـ صـفـرـاـ مشـاهـدـهـ مـیـ شـودـ،(۱۲،۱۳). طـیـ بـرـرسـیـ هـایـ اـنـجـامـ شـدـهـ توـسـطـ وـنـگـ وـ هـمـکـارـانـ اـحـتمـالـ اـیـجادـ سـنـگـ کـیـسـهـ صـفـرـاـ درـ اـقـوـامـ مـخـتـلـفـ مـنـفـاـوتـ مـیـ باـشـدـ، هـمـ چـنـیـنـ اـحـتمـالـ اـیـجادـ سـنـگـ کـیـسـهـ صـفـرـاـ درـ اـفـرـادـ مـذـکـرـ بـیـشـتـرـ اـزـ اـفـرـادـ مـؤـنـتـ بـودـهـ اـسـتـ،(۱۴). اـینـ تـفـاـوتـ هـاـ بـهـ دـلـیـلـ اـسـتـعـدـاـدـهـایـ ژـنـتـیـکـیـ مـنـفـاـوتـ درـ جـمـعـیـتـ هـایـ مـخـتـلـفـ مـیـ باـشـدـ. پـلـیـ مـورـفـیـسـمـ هـاـ بـهـ صـورـتـ مـسـتـقـیـمـ دـلـیـلـ اـبـتـلاـ بـهـ بـیـمـارـیـ نـمـیـ باـشـنـدـ اـمـاـ تـغـیـیرـاتـ تـکـ نـوـکـلـئـوـتـیـدـیـ درـ ژـنـومـ اـفـرـادـ بـهـ عنـوانـ یـکـیـ اـزـ مـهـمـتـرـینـ عـاـمـلـ هـایـ اـفـزـاـشـ یـاـ کـاـهـشـ اـحـتمـالـ بـرـوزـ بـیـمـارـیـ هـاـ مـحـسـوبـ مـیـ شـونـدـ. اـینـ مـطالـعـهـ بـرـایـ بـرـرسـیـ اـرـتـبـاطـ نـاـحـیـهـ پـلـیـ مـورـفـیـکـ K T400K درـ ژـنـ ABCG8 بـهـ اـحـتمـالـ اـبـتـلاـ بـهـ سـنـگـ کـیـسـهـ صـفـرـاـ درـ یـکـ جـمـعـیـتـ اـیرـانـیـ اـنـجـامـ شـدـهـ استـ. طـبـقـ يـافـتـهـ هـایـ حـاـصـلـ پـلـیـ مـورـفـیـسـمـ مـوـجـودـ بـرـرـوـیـ ژـنـ ABCG8 فـاقـدـ تـائـيـرـ بـرـ اـبـتـلاـ بـهـ سـنـگـ کـیـسـهـ صـفـرـاـ مـیـ

کلسترول موجود در خون ارثی بوده و پلی مورفیسم ABCG8 در تغییرات ژنتیکی میزان کلسترول خون مؤثر می باشد،(۱۰). افزایش کلسترول به علت افزایش احتمال رسوب و تشکیل کریستال های کلسترول در صفراء احتمال ابتلا به سنگ کیسه صفراء را افزایش می دهد اما ژنتوتایپ های متفاوت پلی مورفیسم اخیر در احتمال ابتلا به سنگ کیسه صفراء در یک جامعه ایرانی مؤثر نمی باشد که نشان دهنده تفاوت یافته های بررسی حاضر نسبت به بررسی های پیشین بر روی دیگر جوامع می باشد و نشان دهنده تفاوت عملکرد پلی مورفیسم T<sup>400</sup>K در جامعه مورد مطالعه می باشد.

دهند.(P=0.023, CI%95=1.12-4.76) هم چنین مردان حامل ال K میزان تری گلیسرید پلاسمایی پایین تر(P=0.044) و میزان فسفولیپید صفراوی پایین تری(P=0.035) را نسبت به افراد هوموزیگوت دارای ال T نشان داده اند در صورتی که این ارتباط در جنس مؤنث مشاهده نشده است،(۱۴). یافته حاضر با مطالعاتی که توسط سیداپورام انجام شده است همانگی دارد اما از نظر نتیجه با مطالعات ونگ تفاوت قومیتی بین جوامع این اختلاف می تواند به دلیل تفاوت قومیتی بین جوامع مختلف باشد که تاثیرات متفاوت ال های یک ناحیه پلی مورف را سبب می شود. طبق مشاهدات انجام شده میزان

### References

- 1-Acalovschi M, Pascu M, Iobagiu S, Petrescu M, Olinici CD, Ban A, et al. Increasing gall-stone prevalence and cholecystectomy rate in a large Romanian town. A necropsy study. *Dig Dis Sci* 1995;40:2582-6.
- 2-Lammert F,Sauerbruch T.Mechanisms of disease: the genetic epidemiology of gallbladder stones. *Nat Clin Pract Gastroenterol Hepatol* 2005;2:423-33.
- 3-Portincasa P, Moschetta A,Palasciano G. Cholesterol gallstone disease. *Lancet* 2006; 368:230-9.
- 4-Chen CH, Huang MH, Yang JC, Nien CK, Etheredge GD, Yang CC, et al.Prevalence and risk factors of gallstone disease in an adult population of Taiwan: an epidemiological survey. *J Gastroenterol Hepatol* 2006;21:1737-43.
- 5-Yoon JH, Kuver R,Choi HS: ABCG8 D19-H polymorphism: a basis for the genetic prediction of cholesterol gallstone disease: *J Gastroenterol Hepatol* 2010;25:1713-4.
- 6-Wittenburg H, Carey MC. Biliary cholesterol secretion by the twinned sterol half-transporters ABCG5 and ABCG8. *J Clin Invest* 2002;110:605-9.
- 7-Kusuhara H, Sugiyama Y. ATP-binding cassette, subfamily G(ABCG family). *Pfluegers Arch* 2007;453:735-44.
- 8-Remaley AT, Bark S, Walts AD, Freeman L, Shulenin S, Annilo T, et al. Comparative genome analysis of potential regulatory ele-
- ments in the ABCG5-ABCG8 gene cluster. *Biochem Biophys Res Commun* 2002;295: 276-82.
- 9-Berge KE, Tian H, Graf GA, Yu L, Grishin NV, Schultz J, et al.Accumulation of dietary cholesterol in sitosterolemia caused by mutationns in adjacent ABC transporters. *Science* 2000;290:1771-5.
- 10-Berge KE, von Bergmann K, Lutjohann D, Guerra R, Grundy SM, Hobbs HH, et al. Heritability of plasma noncholesterol sterols and relationship to DNA sequence polymorphism in ABCG5 and ABCG8. *J Lipid Res* 2002;43:486-94.
- 11-Siddapuram SP, Mahurkar S, Duvvuru NR, Mitnala S, Guduru VR, Rebala P, et al. Hepatic cholesterol transporter ABCG8 polymorphisms in gallstone disease in an Indian population. *J Gastroenterol Hepatol* 2010;25: 1093-8.
- 12-Klett EL, Lu K, Kosters A, Vink E, Lee MH, Altenburg M, et al. A mouse model of sitosterolemia: absence of Abcg8/sterolin-2 results in failure to secrete biliary cholesterol. *BMC Med* 2004;2:5-9.
- 13-Kushwaha RS, Rosillo A, Mc Gill HC. Expression levels of genes for ATP-binding cassette transporters and sterol 27-hydroxylase in liver and intestine of baboons with high and low cholesterolemic responses to dietary lipids. *J Med Primatol* 2005;34: 122-9.
- 14-Wang Y, Jiang ZY, Fei J, Xin L, Cai Q, Jiang ZH, et al. ATP binding cassette G8

T400K polymorphism may affect the risk of gallstone disease among Chinese males. Clin Chim Acta 2007;384:80-5.

15-Plat J, Bragt MC, Mensink RP. Common sequence variations in ABCG8 are related to plant sterol metabolism in healthy volunteers. J Lipid Res 2005;46:68-75.



## Association Between The T400K Polymorphism In The ABCG8 Gene and Predisposition to Gallstone Disease

Milanizadeh S<sup>1</sup>, Mohamad Alizadeh A.H<sup>1</sup>, Azimzadeh P<sup>1</sup>, Romaniaei S<sup>1</sup>, Raoshani M<sup>1</sup>, Khaneyaghma M<sup>1</sup>, Zali M.R<sup>1</sup>, Mohebi S.R<sup>1\*</sup>

(Received: 23 April 2012

Accepted: 6 February 2013)

### Abstract

**Introduction:** Gallstone disease is a very common disease of gallbladder. Gallstone formation occurs when too much cholesterol is secreted into bile, leading to bile supersaturation and precipitation. Alteration in abcg8 protein which is one of the key transporters in gallbladder could result in increased bile cholesterol level. The aim of this study was to analyze the T400K genetic change that could have an effect on the function of this protein.

**Materials & Methods:** This study was conducted on 220 people, dividing into two groups of cases (n=111) and controls (n=220). Genotyping was carried out by amplification of the target sequence followed by restriction fragment length polymorphism. Detection of any differences between cases and controls was done via statistic analysis.

**Findings:** In this study, frequencies of the genotypes C/C, C/T and T/T were 59.5%, 39.5% and 1%, respectively. After statistical analysis of the data, there were no associations between this polymorphism and gallstone susceptibility.

**Discussion & Conclusion:** The heterodimer protein, abcg5/abcg8, has a key role in the transportation of cholesterol in gallbladder and any changes in these proteins could result in gallstone formation. We could not find any association between T400K polymorphism and gallstone formation. This differentiation may be a result of genetic drifts among ethnic groups of populations.

**Keywords:** ABCG8 protein, polymorphism, gall stone, restriction fragment length polymorphism

1. Research Center for Gastroenterology and Liver Diseases, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran  
\*(corresponding author)

