

بررسی مکانیسم سکنه ایسکمی با آنالیز پروتئوم مغز انسان

رقیه امیدی¹، حکیمه زالی^{2*}، مصطفی رضایی طابیرانی¹، فرهاد مدارا³

1) مرکز تحقیقات پروتئومیکس، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران

2) دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران

3) گروه مغز و اعصاب، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ایلام

تاریخ پذیرش: 92/1/20

تاریخ دریافت: 91/11/16

چکیده

مقدمه: سکنه مغزی سومین عامل مرگ و میر در جهان است. در سکنه ایسکمیک که در 85 تا 90 درصد از موارد سکنه مغزی مشاهده می شود، جریان خون مغزی به دلیل انسداد عروق خونی قطع می شود و یک پروسه بسیار پیچیده در سطح سلولی و بافت شروع می شود که اصطلاحاً آبشار ایسکمی نامیده می شود و نهایتاً منجر به آسیب بافتی و بروز سکنه ایسکمیک می شود. رویکرد درمانی در این زمینه ضعیف است و شناخت بیشتر مکانیسم های ملکولی کمک موثرتری به تشخیص و درمان می کند. از ابزارهای ارزشمند در شناخت فرآیندهای ملکولی درگیر در بیماری ها، استفاده از روش های پروتئومیکس است که یک تصویر کلی از پروتئین های بیان شده در سطح سلول یا بافت را برای ما فراهم می سازد و اطلاعات باارزشی را برای توصیف پروسه های بیولوژیکی در اختیار ما قرار می دهد.

مواد و روش ها: در این مطالعه داده های حاصل از تغییرات پروتئوم مغز انسان در سکنه ایسکمیک با استفاده از ژل الکتروفورز دو بعدی و طیف سنجی جرمی توسط برنامه DAVID مورد آنالیز قرار می گیرد. لیست ژن های مربوط به پروتئین های دارای بیان تغییر یافته از مقاله *the proteome of human brain after ischemic stroke* به دست آمد. یافته های به دست آمده توسط نرم افزار بیوانفورماتیکی DAVID مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. ارتباط ژنی سکنه ایسکمیک و سایر بیماری ها، خوشه بندی پروتئین های سکنه بر اساس فرآیندهای بیولوژیک، جایگاه های درون سلولی و عملکردهای مولکولی از داده پایگاه GO انجام شد.

یافته های پژوهش: از 39 پروتئین شناسایی شده دخیل در سکنه ایسکمیک 4 چارت مسیر بیولوژیکی به دست آمده، که در همراهی با بیماری های سیستم عصبی مرکزی هم چون پارکینسون، آلزایمر و هانتینگتون هستند. جایگاه بیشتر پروتئین ها در میتوکندری است و بیشتر پروتئین ها در فرآیندهای پاسخ اکسیداتیو و ایجاد نکروز و آپتوز دخالت دارند.

بحث و نتیجه گیری: داده های حاصل از آزمایش های پروتئومیکس بر مبنای ژل الکتروفورز دو بعدی، نقش به سزایی را در درک پروسه ای که در طی سکنه ایسکمیک اتفاق می افتد، دارند. شناسایی پروتئین ها می تواند به عنوان هدف های درمانی یا مارکرهای بیولوژیکی برای تشخیص و پیش بینی احتمال وقوع سکنه مغزی مورد استفاده قرار گیرند.

واژه های کلیدی: الکتروفورز دو بعدی، سکنه ایسکمیک، برنامه DAVID، پروتئوم

* نویسنده مسئول: دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران

مقدمه

ابزار رایج در مطالعات پروتئومیکسی استفاده از ژل الکتروفورز 2 بعدی و طیف سنجی جرمی است که یک تصویر کلی از پروتئین های بیان شده در سطح سلول یا بافت را برای ما فراهم می سازد و اطلاعات بالارزشی را برای توصیف پروسه های بیولوژیکی در اختیار ما قرار می دهد، (10-13). در سال 2010 cuadrado و همکاران برای اولین بار پروتئوم مغز 6 انسان را که در اثر ایسکمی مغزی دچار مرگ شده بودند را در 3 ناحیه بافتی از مغز این افراد با استفاده از ژل الکتروفورز 2 بعدی مورد مطالعه قرار دادند که این نواحی شامل بخش دچار انفارکتوس شده، ناحیه نیم سایه و بافت قسمت های نرمال مغز بود. نتایج حاصل از این پژوهش نشان داد که 132 پروتئین در بافت در معرض ایسکمی دارای بیان متفاوتی در مقایسه با بافت نرمال داشت که از این تعداد، 42 پروتئین توسط طیف سنجی جرمی مورد بررسی قرار گرفت که چند عدد از این تعداد مربوط به ایزوفرم های یک پروتئین بودند که در نهایت 39 پروتئین شناسایی شد. داده های پروتئینی مورد بررسی نشان داد که آلبومین در ناحیه انفارکتوس بیشترین میزان افزایش در بیان و هم چنین اکتین بیشترین میزان کاهش در بیان را در مقایسه با بافت نرمال داشته است. مقایسه نتایج حاصل از ناحیه انفارکتوس و بخش نیم سایه نشان داد که GFAD در منطقه انفارکتوس در مقایسه با بخش نیم سایه دارای بیان بالایی است آن ها اظهار داشتند که تفاوت کمی در بیان پروتئین ها در دو ناحیه انفارکتوس و نیم سایه وجود دارد، (14). در این مطالعه نیز داده های پروتئوم مغز انسان بعد سگته ایسکمیک (39 پروتئین شناسایی شده) حاصل از مطالعه ذکر شده با استفاده از برنامه DAVID مورد آنالیز قرار می گیرد. برنامه DAVID از کارآمدترین برنامه های آنالیز ژنوم و پروتئوم است که توانایی جستجو و مطالعه ژن های مرتبط باهم را به صورت یک واحد در قالب شبکه های بیولوژیکی بزرگ تر نسبت به مطالعه ژن ها به صورت جداگانه برای محقق فراهم می نماید. اساس گروه بندی بر پایه عملکرد مشابه، کلاسترینگ ژن ها در گروه های مجزایی است که هر گروه دارای عملکردی یکسان هستند. این برنامه هم چنین دارای

سگته مغزی بعد از انفارکتوس میوکارد و سرطان سومین عامل مرگ و میر و شایع ترین علت معلولیت دائم در بزرگسالان در سراسر جهان است، (1). ایسکمی مغزی می تواند منجر به اختلالات حرکتی، نقایص حسی، نقایص مربوط به بینایی و اختلال در تکلم گردد. از دیدگاه پاتوفیزیولوژی دو مکانیسم برای سگته مغزی وجود دارد: ایسکمی و خونریزی، (2)، در سگته ایسکمی که در 85 تا 90 درصد از موارد سگته مغزی مشاهده می شود، (3)، جریان خون مغزی به دلیل انسداد عروق خونی قطع می شود، (2)، و یک پروسه بسیار پیچیده در سطح سلولی و بافت شروع می شود که اصطلاحاً آبشار ایسکمی نامیده می شود که نهایتاً منجر به آسیب بافتی و بروز سگته ایسکمیک می شود، (4،5). با توجه به شدت ایسکمی در بافت مغز سلول های عصبی توسط دو مکانیسم آپوپتوز و نکروز دچار مرگ سلولی می شوند به طوری که در نواحی با ایسکمی شدید سلول ها دچار نکروز می شوند که همراه است با از دست دادن هوموستازی کلسیم و گلوتامات در سلول و در نواحی با ایسکمی خفیف سلول ها دچار آپوپتوز می شوند که به فعال شدن توالی های ژنی خاصی وابسته است، (6-8). یکی از اهداف تحقیقات در دهه گذشته تعیین مکانیسم هایی است که در شرایط اختلال در گردش خون و اتمام ذخایر انرژی در سلول، منجر به مرگ سلول می شوند، (9). امروزه اطلاعات زیادی از توالی های DNA در بانک های اطلاعاتی ذخیره سازی شده است اما از آن جایی که ارتباط خطی ثابتی بین ژن و اجزاء پروتئینی یا پروتئوم یک سلول وجود ندارد پژوهشگران دریافته اند که صرفاً داشتن توالی کامل از ژنوم موجود زنده برای روشن شدن عملکرد بیولوژیکی کافی نیست از این رو استفاده از پروتئومیکس تقریباً از سال 1970 یعنی زمانی که پژوهشگران شروع به ساخت بانک های اطلاعاتی از پروتئین ها کردند، آغاز شد. و از آن جایی که پروتئومیکس عملکرد ژن را در سطح پروتئین مورد مطالعه قرار می دهد در واقع نقش مکمل را برای مطالعات ژنومیکس فراهم کرده است. یکی از

پایگاه اطلاعاتی است که می توان ارتباط بیان ژن ها با بیماری ها، مسیرهای بیولوژیک، نوع سکانس، هومولوژی و بیان بافتی ژن ها را مورد بررسی قرار داد، (20-15). در این مطالعه نیز داده های پروتئوم سخته توسط برنامه DAVID مورد آنالیز قرار می گیرد تا علت بیولوژیک ایجاد بیماری در سطح مولکولی آشکار شود و مسیرهای بیولوژیکی اصلی دخیل در پاتولوژی سخته کشف شود.

مواد و روش ها

داده ها

لیست ژن های مربوط به پروتئین های دارای بیان تغییر یافته از مقاله the proteome of human brain after ischemic stroke به دست آمد که در سال 2010 توسط cuadrado و همکاران انجام شده است. آن ها برای اولین بار پروتئوم مغز 6 انسان را که در اثر ایسکمی مغزی دچار مرگ شده بودند را در 3 ناحیه بافتی از مغز این افراد با استفاده از ژل الکتروفورز 2 بعدی مورد مطالعه قرار دادند که این نواحی شامل بخش دچار انفارکتوس شده، ناحیه نیم سایه و بافت قسمت های نرمال مغز بود. نتایج حاصل از این پژوهش نشان داد که 132 پروتئین در بافت در معرض ایسکمی دارای بیان متفاوتی در مقایسه با بافت نرمال داشت که از این تعداد، 42 پروتئین توسط طیف سنجی جرمی مورد بررسی قرار گرفت که چند عدد از این تعداد مربوط به ایزوفرم های یک پروتئین بودند که در نهایت 39 پروتئین شناسایی شد، (14). در این مطالعه از 39 پروتئین برای انجام آنالیز پروتئوم استفاده می شود.

روش های تجزیه و تحلیل داده ها

DAVID پایگاه داده ای برای حاشیه نویسی و تصویرسازی ادغام شده از منابع بیوانفورماتیک است و متشکل از یک پایگاه جامع دانش زیستی و مجموعه ای جامع از ابزار تحلیلی برای استخراج ویژگی های بیولوژیکی از لیست های بزرگ ژنی و پروتئینی به دست آمده از مطالعات ژنومیک و پروتئومیک است. از مزایای این برنامه استفاده از 22 نوع ID ژنی مختلف و بیش از 40 حاشیه نویسی عملکردی شناخته شده از ده ها پایگاه داده عمومی

می باشد. از جمله داده پایگاه های مهم مورد استفاده در برنامه شامل LocusLink، PIR، GeneCards، KEGG، Ensembl، و Prot Swiss- هستند. هر کاربر بر حسب نوع مطالعه و هدف تحقیق می تواند یکی از این پایگاه داده ها را انتخاب نماید و برنامه DAVID نیز فقط در آن پایگاه داده به جستجوی هدف پردازد. با پیشرفت مجموعه ای از الگوریتم های جدید مانند ابزار کلاس بندی عملکردی ژنی، ابزار کلاسترینگ حاشیه نویسی عملکردی، ابزار جستجوی خطی، جستجوگر DAVID را قادر ساخته است تا در پایگاه داده ای KEGG، BioCarta و غیره ارتباط بیولوژیکی ژن ها را به صورت پویا تصویرسازی نماید. (19-14)

برنامه DAVID به صورت رایگان از طریق سایت <http://david.abcc.ncifcrf.gov/> قابل دسترس است. از برنامه DAVID نتایج مختلفی را می توان به دست آورد که بر حسب معنی داری آماری (P و Benjamin) از آن ها جهت تفسیر ارتباط سخته مغزی و ست های ژنی استفاده نمود.

ابزارهای مورد استفاده در این مطالعه شامل:

1- وارد نمودن پروتئین ها تغییر یافته در سخته به برنامه DAVID و گرفتن لیست ژنی از ID ژن های موجود در بیماری است.

2- پایگاه داده KEGG در بین پایگاه داده های موجود در DAVID جهت کشف مسیرهای بیولوژیکی انتخاب نموده و نتیجه آن شناسایی تعداد چارت های مسیرهای بیولوژیکی مرتبط با بیماری خواهد بود.

3- خوشه بندی بر اساس فرآیندهای بیولوژیک، جایگاه های درون سلولی و عملکردهای مولکولی از داده پایگاه GO. خوشه های پروتئینی را نشان می دهد.

یافته های پژوهش

در سال 2010 cuadrado و همکاران برای اولین بار پروتئوم مغز انسان را در شرایط حمله ایسکمی مغزی با استفاده از روش الکتروفورز 2 بعدی و طیف سنجی جرمی مورد مطالعه قرار دادند، (14). در این مطالعه داده های حاصل از پروتئین های شناسایی

DAVID جهت کشف مسیرهای بیولوژیکی، تعداد چارت های مسیرهای بیولوژیکی مرتبط با سگته ایسکمیک شناسایی شد که نتایج آن در جدول شماره 2 آمده است. در مجموع 4 چارت به دست آمد که در همراهی با بیماری های سیستم عصبی مرکزی هستند. خوشه بندی بر اساس فرآیندهای بیولوژیک از داده پایگاه GO 8 کلاستر پروتئینی را در جدول شماره 3 نشان می دهد.

خوشه بندی بر اساس جایگاه درون سلولی از داده پایگاه GO 6 کلاستر پروتئینی را در جدول شماره 4 نشان می دهد. خوشه بندی بر اساس عملکرد مولکولی از داده پایگاه GO 4 کلاستر پروتئینی را در جدول شماره 5 نشان می دهد.

شده ذکر شده در سگته ایسکمیک توسط برنامه DAVID مورد بررسی قرار گرفت. 39 پروتئین از پروتئین های شناسایی شده جهت کشف رابطه ژن و بیماری توسط برنامه DAVID مورد آنالیز قرار گرفت. جدول شماره 1 تعدادی از ژن های بیان شده در فرآیند ایسکمی مغزی را معرفی می کند.

مسیرهای بیولوژیک KEGG مجموعه ای از نقشه های دستی مسیرهای کشیده شده است که بیانگر دانش ما در بر هم کنش های مولکولی و شبکه های تعاملی برای انواع هدف های مطالعات ژنومی، پروتئومی و متابولومی، پردازش اطلاعات ژنتیکی، پردازش اطلاعات زیست محیطی، فرآیندهای سلولی و بیماری های انسان می باشد. با انتخاب پایگاه داده KEGG در بین پایگاه داده های موجود در

جدول شماره 1. لیست تعدادی از ژن های مربوط به پروتئین های شناسایی شده در سگته ایسکمیک

UNIPROT-ACCESSION	GENE NAME
Q6IAV5	3-oxoacid CoA transferase 1
P06576	ATP synthase, H ⁺ transporting, mitochondrial F1 complex, beta polypeptide
P31150	GDP dissociation inhibitor 1
Q14847	LIM and SH3 protein 1
P46459	N-ethylmaleimide-sensitive factor
P28331	NADH dehydrogenase (ubiquinone) Fe-S protein 1, 75kDa (NADH-coenzyme Q reductase)
P52565	Rho GDP dissociation inhibitor (GDI) alpha
O15144	actin related protein 2/3 complex, subunit 2, 34kDa
P63261	actin, gamma 1
P02768	albumin
P05091	aldehyde dehydrogenase 2 family (mitochondrial)
P30038	aldehyde dehydrogenase 4 family, member A1

جدول شماره 2. تعداد چارت های مسیر های بیولوژیکی (موجود در پایگاه داده KEGG) مرتبط با سگته مغزی

Annotation Cluster	Enrichment Score 1.16	Count	P	Benjamini
KEGG_PATHWAY	Parkinson's disease	4	2.1E-2	3.2E-1
KEGG_PATHWAY	Alzheimer's disease	4	4.0E-2	4.2E-1
KEGG_PATHWAY	Oxidative phosphorylation	3	1.2E-1	7.0E-1
KEGG_PATHWAY	Huntington's disease	3	2.1E-1	8.3E-1

جدول شماره 3. خوشه بندی بر اساس فرآیندهای بیولوژیک از داده پایگاه GO

Annotation Cluster 1	Enrichment Score:2.65	Count	P	Benjamin
GOTERM_BP_FAT	energy derivation by oxidation of organic compounds	5	4.5E-4	1.3E-1
GOTERM_BP_FAT	oxidation reduction	8	8.9E-4	1.7E-1
GOTERM_BP_FAT	cellular respiration	4	1.8E-3	2.0E-1
GOTERM_BP_FAT	electron transport chain	3	3.3E-2	5.8E-1
Annotation Cluster 2	Enrichment Score: 2.47	Count	P	Benjamin
GOTERM_BP_FAT	generation of precursor metabolites and energy	9	8.1E-7	5.0E-4
GOTERM_BP_FAT	cellular carbohydrate catabolic process	4	1.2E-3	1.8E-1
GOTERM_BP_FAT	carbohydrate catabolic process	4	2.5E-3	2.3E-1
GOTERM_BP_FAT	glycolysis	3	6.2E-3	3.2E-1
GOTERM_BP_FAT	glucose metabolic process	4	6.6E-3	3.1E-1
GOTERM_BP_FAT	glucose catabolic process	3	9.3E-3	3.6E-1
GOTERM_BP_FAT	hexose metabolic process	4	1.2E-2	4.2E-1
GOTERM_BP_FAT	hexose catabolic process	3	1.3E-2	4.2E-1
GOTERM_BP_FAT	monosaccharide catabolic process	3	1.4E-2	4.1E-1
GOTERM_BP_FAT	alcohol catabolic process	3	1.8E-2	4.6E-1
GOTERM_BP_FAT	monosaccharide metabolic process	4	1.8E-2	4.5E-1
Annotation Cluster 3	Enrichment Score: 2.1	Count	P	Benjamin
GOTERM_BP_FAT	response to metal ion	4	4.1E-3	2.7E-1
GOTERM_BP_FAT	response to calcium ion	3	8.4E-3	3.5E-1
GOTERM_BP_FAT	response to inorganic substance	4	1.5E-2	4.2E-1
Annotation Cluster 4	Enrichment Score: 1.63	Count	P	Benjamin
GOTERM_BP_FAT	response to organic cyclic substance	4	3.4E-3	2.6E-1
GOTERM_BP_FAT	response to oxygen levels	4	5.2E-3	3.0E-1
GOTERM_BP_FAT	response to organic substance	6	3.3E-2	5.9E-1
GOTERM_BP_FAT	response to hypoxia	3	4.4E-2	6.6E-1
GOTERM_BP_FAT	response to endogenous stimulus	3	2.7E-1	9.9E-1
Annotation Cluster 5	Enrichment Score: 1.05	Count	P	Benjamin
GOTERM_BP_FAT	chemical homeostasis	5	3.8E-2	6.2E-1
GOTERM_BP_FAT	cellular ion homeostasis	4	6.7E-2	8.0E-1
GOTERM_BP_FAT	cellular chemical homeostasis	4	6.9E-2	8.0E-1
GOTERM_BP_FAT	ion homeostasis	4	8.2E-2	8.3E-1
GOTERM_BP_FAT	cellular homeostasis	4	1.1E-1	9.0E-1
GOTERM_BP_FAT	homeostatic process	5	1.2E-1	9.1E-1
GOTERM_BP_FAT	cellular cation homeostasis	3	1.3E-1	9.2E-1
GOTERM_BP_FAT	cation homeostasis	3	1.6E-1	9.4E-1
Annotation Cluster 6	Enrichment Score: 0.96	Count	P	Benjamin
GOTERM_BP_FAT	acute inflammatory response	3	2.5E-2	5.3E-1
GOTERM_BP_FAT	response to wounding	4	1.5E-1	9.3E-1
GOTERM_BP_FAT	inflammatory response	3	2.0E-1	9.7E-1
GOTERM_BP_FAT	defense response	4	2.0E-1	9.7E-1
Annotation Cluster 7	Enrichment Score: 0.53	Count	P	Benjamin
GOTERM_BP_FAT	oxidative phosphorylation	3	2.5E-2	5.3E-1
GOTERM_BP_FAT	phosphorylation	3	6.1E-1	1.0E0
GOTERM_BP_FAT	phosphorus metabolic process	3	7.1E-1	1.0E0
GOTERM_BP_FAT	phosphate metabolic process	3	7.1E-1	1.0E0
Annotation Cluster 8	Enrichment Score: 0.52	Count	P	Benjamin
GOTERM_BP_FAT	macromolecular complex assembly	4	2.3E-1	9.8E-1
GOTERM_BP_FAT	macromolecular complex subunit organization	4	2.6E-1	9.9E-1
GOTERM_BP_FAT	protein complex biogenesis	3	3.6E-1	1.0E0
GOTERM_BP_FAT	protein complex assembly	3	3.6E-1	1.0E0

جدول شماره 4. خوشه بندی بر اساس جایگاه درون سلولی از داده پایگاه GO

Annotation Cluster	Enrichment Score	Count	P	Benjamin
Annotation Cluster 1	Enrichment Score: 2.7			
GOTERM_CC_FAT	mitochondrial part	10	2.3E-5	3.3E-3
GOTERM_CC_FAT	mitochondrion	12	9.9E-5	7.1E-3
GOTERM_CC_FAT	mitochondrial matrix	6	3.6E-4	1.7E-2
GOTERM_CC_FAT	mitochondrial lumen	6	3.6E-4	1.7E-2
GOTERM_CC_FAT	membrane-enclosed lumen	11	2.4E-2	1.6E-1
GOTERM_CC_FAT	organelle lumen	10	5.2E-2	2.5E-1
GOTERM_CC_FAT	intracellular organelle lumen	7	3.6E-1	8.1E-1
Annotation Cluster 2	Enrichment Score: 2.42			
GOTERM_CC_FAT	mitochondrial part	10	2.3E-5	3.3E-3
GOTERM_CC_FAT	mitochondrion	12	9.9E-5	7.1E-3
GOTERM_CC_FAT	mitochondrial inner membrane	6	1.4E-3	2.8E-2
GOTERM_CC_FAT	organelle inner membrane	6	1.9E-3	2.4E-2
GOTERM_CC_FAT	mitochondrial membrane	6	4.1E-3	4.5E-2
GOTERM_CC_FAT	mitochondrial envelope	6	5.3E-3	5.3E-2
GOTERM_CC_FAT	organelle envelope	6	2.6E-2	1.6E-1
GOTERM_CC_FAT	envelope	6	2.6E-2	1.6E-1
GOTERM_CC_FAT	mitochondrial membrane part	3	4.6E-2	2.3E-1
GOTERM_CC_FAT	organelle membrane	6	1.8E-1	5.8E-1
Annotation Cluster 3	Enrichment Score: 2.35			
GOTERM_CC_FAT	cytoplasmic membrane-bounded vesicle	8	6.2E-4	2.2E-2
GOTERM_CC_FAT	membrane-bounded vesicle	8	7.5E-4	1.8E-2
GOTERM_CC_FAT	secretory granule	5	1.4E-3	2.5E-2
GOTERM_CC_FAT	cytoplasmic vesicle	8	1.5E-3	2.2E-2
GOTERM_CC_FAT	vesicle	8	2.0E-3	2.3E-2
GOTERM_CC_FAT	extracellular space	7	9.9E-3	7.7E-2
GOTERM_CC_FAT	extracellular region part	7	4.4E-2	2.3E-1
GOTERM_CC_FAT	extracellular region	9	1.7E-1	5.9E-1
Annotation Cluster 4	Enrichment Score: 1.98			
GOTERM_CC_FAT	secretory granule	5	1.4E-3	2.5E-2
GOTERM_CC_FAT	platelet alpha granule lumen	3	5.6E-3	5.2E-2
GOTERM_CC_FAT	cytoplasmic membrane-bounded vesicle lumen	3	6.4E-3	5.6E-2
GOTERM_CC_FAT	vesicle lumen	3	7.0E-3	5.8E-2
GOTERM_CC_FAT	extracellular space	7	9.9E-3	7.7E-2
GOTERM_CC_FAT	platelet alpha granule	3	1.0E-2	7.5E-2
GOTERM_CC_FAT	extracellular region part	7	4.4E-2	2.3E-1
GOTERM_CC_FAT	cytoplasmic vesicle part	3	9.3E-2	3.9E-1
Annotation Cluster 5	Enrichment Score: 1.53			
GOTERM_CC_FAT	cell cortex	5	6.5E-4	1.9E-2
GOTERM_CC_FAT	cell cortex part	4	1.5E-3	2.4E-2
GOTERM_CC_FAT	cytoskeleton	9	3.0E-2	1.7E-1
GOTERM_CC_FAT	actin cytoskeleton	4	3.7E-2	2.0E-1
GOTERM_CC_FAT	cytoskeletal part	5	2.6E-1	7.1E-1
GOTERM_CC_FAT	intracellular non-membrane-bounded organelle	10	2.7E-1	7.2E-1
GOTERM_CC_FAT	non-membrane-bounded organelle	10	2.7E-1	7.2E-1
Annotation Cluster 6	Enrichment Score: 0.27			
GOTERM_CC_FAT	cell fraction	5	3.4E-1	8.0E-1
GOTERM_CC_FAT	membrane fraction	3	6.6E-1	9.8E-1
GOTERM_CC_FAT	insoluble fraction	3	6.8E-1	9.8E-1

جدول شماره 5. خوشه بندی بر اساس عملکرد ملکولی از داده پایگاه GO

Annotation Cluste 1	Enrichment Score: 1.88	Count	P	Benjamin
GOTERM_MF_FAT	cofactor binding	5	5.3E-3	3.8E-1
GOTERM_MF_FAT	vitamin B6 binding	3	1.0E-2	4.6E-1
GOTERM_MF_FAT	pyridoxal phosphate binding	3	1.0E-2	4.6E-1
GOTERM_MF_FAT	vitamin binding	3	5.3E-2	8.5E-1
Annotation Cluste 2	Enrichment Score: 1.01	Count	P	Benjamin
GOTERM_MF_FAT	serine-type endopeptidase activity	3	7.1E-2	8.9E-1
GOTERM_MF_FAT	peptidase activity	5	7.9E-2	8.8E-1
GOTERM_MF_FAT	endopeptidase activity	4	9.0E-2	8.8E-1
GOTERM_MF_FAT	serine-type peptidase activity	3	9.1E-2	8.5E-1
GOTERM_MF_FAT	serine hydrolase activity	3	9.3E-2	8.2E-1
GOTERM_MF_FAT	peptidase activity, acting on L-amino acid peptides	4	2.0E-1	9.3E-1
Annotation Cluste 3	Enrichment Score: 0.35	Count	P	Benjamin
GOTERM_MF_FAT	ATPase activity, coupled	3	1.8E-1	9.2E-1
GOTERM_MF_FAT	ATPase activity	3	2.5E-1	9.5E-1
GOTERM_MF_FAT	nucleotide binding	9	3.0E-1	9.7E-1
GOTERM_MF_FAT	purine ribonucleotide binding	7	4.3E-1	9.9E-1
GOTERM_MF_FAT	ribonucleotide binding	7	4.3E-1	9.9E-1
GOTERM_MF_FAT	purine nucleotide binding	7	4.7E-1	9.9E-1
GOTERM_MF_FAT	ATP binding	5	6.2E-1	1.0E0
GOTERM_MF_FAT	adenyl ribonucleotide binding	5	6.3E-1	1.0E0
GOTERM_MF_FAT	adenyl nucleotide binding	5	6.7E-1	1.0E0
GOTERM_MF_FAT	purine nucleoside binding	5	6.9E-1	1.0E0
GOTERM_MF_FAT	nucleoside binding	5	6.9E-1	1.0E0
Annotation Cluste 4	Enrichment Score: 0.09	Count	P	Benjamin
GOTERM_MF_FAT	metal ion binding	11	7.9E-1	1.0E0
GOTERM_MF_FAT	cation binding	11	8.0E-1	1.0E0
GOTERM_MF_FAT	ion binding	11	8.2E-1	1.0E0
GOTERM_MF_FAT	transition metal ion binding	7	8.4E-1	1.0E0

بحث و نتیجه گیری

ایسکمی دارای بیان متفاوتی در مقایسه با بافت نرمال داشت که از این تعداد، 39 پروتئین توسط طیف سنجی جرمی مورد شناسایی قرار گرفت و در بین پروتئین هایی که میزان بیان آن ها به طور معنی داری تغییر یافته بود 10 پروتئین با استفاده از روش وسترن بلات مورد تایید قرار گرفت داده های پروتئینی مورد بررسی نشان داد که آلبومین در ناحیه انفارکتوس بیشترین میزان افزایش در بیان و هم چنین اکتین بیشترین میزان کاهش در بیان را در مقایسه با بافت نرمال داشته است. مقایسه نتایج حاصل از ناحیه انفارکتوس و بخش نیم سایه نشان داد که GFAD دارای بیان بالایی در منطقه انفارکتوس در مقایسه با بخش نیم سایه است. آن ها اظهار داشتند که تفاوت کمی در بیان پروتئین ها در دو ناحیه انفارکتوس و

با وجود پیشرفت های بسیاری که در جهت فهم مکانیسم سکتی ایسکمیک صورت گرفته است، رویکردهای درمانی در این زمینه هم چنان محدود باقی مانده است شناخت بیشتر مکانیسم های ملکولی سکتی کمک می کند تا در تشخیص زود هنگام و کاهش عوارض ناشی از سکتی و حتی درمان آن پیشرفت هایی صورت گیرد. در سال 2010 cuadrado و همکاران برای اولین بار پروتئوم مغز 6 انسان را که در اثر ایسکمی مغزی دچار مرگ شده بودند را در 3 ناحیه بافتی از مغز این افراد با استفاده از ژل الکتروفورز 2 بعدی مورد مطالعه قرار دادند که این نواحی شامل بخش دچار انفارکتوس شده، ناحیه نیم سایه و بافت قسمت های نرمال مغز بود. نتایج حاصل از این پژوهش نشان داد که 132 پروتئین در بافت در معرض

نیم سایه وجود دارد. در این مطالعه داده های حاصل از آزمایش cuadrado و همکاران با استفاده از برنامه DAVID مورد آنالیز قرار می گیرد. آنالیز پروتئوم با این برنامه کمک می کند تا پروتئین های پروتئوم سکتة را با هم و به صورت گروه های پروتئینی مورد مطالعه قرار دهیم. جدول شماره 1 لیست تعدادی از ژن های مرتبط با پروتئین های مورد مطالعه قرار گرفته در این مقاله را نشان می دهد که 39 ژن در ارتباط با این بیماری مورد شناسایی قرار گرفته است. بررسی مسیرهای بیولوژیکی مرتبط با سکتة ایسکمیک مطابق جدول شماره 2 چهار چارت را نشان می دهد که پروتئین های دخیل در سکتة در همراهی با بیماری های سیستم عصبی مرکزی هستند.

پاتوفیزیولوژی پیچیده سکتة مغزی دربرگیرنده مکانیزم های اکسیکو-توکسیکی، مسیرهای التهابی، خسارات اکسیداتیو و عدم تعادل یونی در سلول های عصبی مغز است. مکانیسم های متفاوتی که در صدمه به بافت مغز دخالت دارند در دو مرحله ایسکمی که به دلیل کاهش جریان خون در موضع مربوطه ایجاد می شود، و در مرحله بعد رپرفیوژن نامیده می شود که در اثر بازگشت جریان خون به بافت بعد از مدت زمانی از ایسکمی ایجاد می شود. با ضربه ایسکمیک و محرومیت بافت مغز از اکسیژن و گلوکز سلول عصبی دچار کاهش ذخیره انرژی می شود و پروسه های وابسته به انرژی که برای بقاء سلول لازم است دچار اختلال می شود، (۳،۵) و در پی آن اختلالاتی در سطح ساختار و عملکرد اجزای سلولی ایجاد می شود که از آن جمله می توان به موارد اختلال در عملکرد میتوکندری، اختلال در فعالیت پمپ های یونی در غشاء پلاسمایی و عدم تعادل یون ها و آسیب های ناشی از آن زیر اشاره کرد. علاوه بر این پرفیوژن مجدد نیز باعث ضایعات ساختمانی و عملکردی در بافت مغز می شود که مجموع این ضایعات به (Reperfusion injury) موسوم است، (2). این ضایعات به طور عمده توسط 2 مکانیسم افزایش واکنش های التهابی و ایجاد استرس اکسیداتیو ایجاد می شود. در واقع در بافت مغز بعد از ایسکمی-رپرفیوژن ترکیبی از نفوذپذیری عروق،

افزایش سیگنالینگ سلولی و افزایش نفوذ لکوسیت های در حال گردش به بافت آسیب دیده اتفاق می افتد. تقریباً 3 دقیقه بعد از ایسکمی و رپرفیوژن لکوسیت ها سریع به محل ایسکمی می روند که باعث پاسخ التهابی می شوند این پاسخ التهابی هم در مدل های تجربی و هم در اطلاعات به دست آمده از نمونه های انسانی مشاهده شده است که عمدتاً در تخریب بافت و ارگان دخالت دارند، (۵،۶،۹). همه اتفاقات رخ داده شده به دنبال سکتة در سطح ملکولی مورد توجه است که با توجه به آنالیز انجام شده، خوشه های ژنی دسته بندی شده در جدول شماره 3 بر اساس فرآیندهای بیولوژیک موجود در داده پایگاه GO 8 کلاستر پروتئینی را که بیانگر بیان ژنی در فرآیند ایجاد سکتة است نشان می دهد. خوشه ها بیانگر پروتئین هایی هستند که در فرآیندهای انرژی سلول، پاسخ به یون های فلزی، تولید پیش سازه های متابولیکی، فسفریلاسیون اکسیداتیو و فرآیندهای پاسخ به التهاب و هموستازی شیمیایی دخالت دارند. پژوهش هایی که در رابطه با بررسی تغییرات بیان ژن ها در سکتة ایسکمیک بر روی موش ها صورت گرفته است نیز نشان داده که در طی هفت روز پس از سکتة ایسکمیک 12 گروه ژنی دارای بیشترین تغییرات در میزان بیان نسبت به شرایط کنترل داشته اند که شامل ژن های مربوط به گروه های عملکردی immediate early gene، رونویسی، پروتئین های شوک حرارتی، التهابی، آپوپتوزیس، اسکلت سلولی، متابولیسم، فاکتورهای رشد، مسیرهای انتقال پیام، کانال های یونی، گیرنده انتقال دهنده های عصبی و ژن پروتئین های سیناپسی بوده است، (21)

محققان دریافته اند ژن p53 که رایج ترین ژن جهش یافته در بروز سرطان است، نقش جدیدی نیز در بروز سکتة مغزی ناشی از کم خونی مغز (ایسکمی) دارد. بروز شکل برگشت ناپذیر مرگ بافت است و این روند موجب بروز کم خونی مغز و فشار اکسیداتیو می شود. آسیب اکسیداتیو مرتبط با ایسکمی به نکره برگشت ناپذیر منجر می شود که عامل اصلی از دست دادن بافت مغز و بروز معلولیت های جبران نشدنی است. توضیح ساز و کار سیگنال دهی از اهمیت به

تولید رادیکال های آزاد و انواع اکسیژن واکنشی می شود که سبب حمله و آسیب به سلول ها، تشدید التهاب می شود بنا بر این مشاهده می شود یکی از اندامک هایی که پس از سخته میزان فعالیت آن تغییر می کند میتوکندری است که هم در نقش حفاظتی و هم پاسخ به آسیب های وارده عمل می کند. (۶،۷)

جدول شماره 5 خوشه های پروتئینی بر اساس عملکرد مولکولی را نشان می دهد که در فرآیند سخته دخالت دارند که مهم ترین عملکردهای مولکولی هر خوشه به ترتیب شامل cofactor binding، serine-type endopeptidase activity، ATPase، activity، coupled و metal ion binding است. افت اکسیژن، استرس اکسیداتیو و آپوپتوز و نکروز که به دنبال ایجاد سخته آغاز می شود باعث آسیب برگشت ناپذیری می گردد که شناسایی این خوشه های پروتئینی درگیر در فرآیند مرگ سلولی می توانند هدفی جهت کشف داروها و موادی باشد که باعث مهار این پروتئین ها و مهار نکروز و آپوپتوز سلول ها گردد که می تواند عوارض ناشی از سخته را کاهش دهد.

سپاسگزاری

این مطالعه برگرفته از پایان نامه دانشجوی کارشناسی ارشد رقیه امیدی است. از مرکز تحقیقات پروتئومیکس دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی که در اجرای پروژه همکاری داشتند تشکر می گردد.

سزایی برخوردار است. ژن p53 یک حسگر مرکزی فشار سلولی است که به رویدادهای چندگانه از جمله فشار اکسیداتیو پاسخ می دهد و هم چنین خودکشی سلولی را هماهنگ می کند. ژن p53 نقش مهم و غیر منتظره ای در فعال سازی نکروز دارد. در واکنش به فشار اکسیداتیو در سلول های سالم، این ژن در میتوکندری تجمع می یابد و موجب باز شدن یک سری منافذ در غشای داخلی میتوکندری می شود. این اقدام موجب فروپاشی شیب الکتروشیمیایی و در نتیجه نکروز سلولی می شود. (22)

همان طور که نتایج خوشه بندی های بالا نشان داد پروتئین های جایگاه های متفاوتی از سلول در فرآیند سخته دخالت دارند که 6 کلاستر پروتئینی بر اساس داده پایگاه GO در جدول شماره 4 نشان می دهد. مهم ترین بخش های سلولی درگیر در بیماری به ترتیب شامل میتوکندری، غشاء سلولی، گرانول های ترشحی و سطح سلولی است. قابل توجه است که پروتئین های میتوکندری نقش بسیار فعالی در فرآیند سخته داشته است. افت اکسیژن سبب افزایش ناگهانی مواد زائد متابولیک شده که باعث آسیب به غشای سلولی و هم چنین به میتوکندری می شود و بازگرداندن مجدد جریان خون به طور قابل توجهی به این آسیب ها می افزاید که یک مشکل جدی پزشکی در درمان بیماری های مهم ایسکمیک مانند حمله قلبی و سخته مغزی است. تزریق مجدد جریان خون سبب

References

- 1-Donnan GA, Fisher M, Macleod M, Davis SM. Stroke. Lancet 2008;371:1612-23.
- 2-Toole JF. Brain infarction: Pathophysiology, clinical feature and management cerebrovascular disorders. 5th ed. Philadelphia, PA: Lippincott Williams & Wilkins; 1999.
- 3-Prabal D, Suash S, Hassan KM. Pathophysiologic mechanisms of acute ischemic stroke: An overview with emphasis on therapeutic significance beyond thrombolysis. Pathophysiol 2010;17:197-218.
- 4-Durai PJ. Re-canalization in acute ischemic stroke: The strategies. Neurol India 2009;57:20-7.
- 5-Douglas L, Tayseer C, Hamid R. Lymphocytes and ischemia-reperfusion injury. Transplant Rev (Orlando) 2009;23:1-10.
- 6-Hakim A. Physiology and pathology of cerebral ischemia. Rev Neurol (Paris) 1999; 155:631-7.
- 7-Tarkowski E, Rosengren L, Blomstrand C, Jensen C, Ekholm S, Tarkowski A. Intrathecal expression of proteins regulating apoptosis in acute stroke. Stroke 1999;30: 321-7.
- 8-Steven H, Robert W. Molecular pathophysiology of stroke. Neuropsychopharmacol 2009;5:132-9.
- 9-Air EL, Kissela BM. Diabetes, the metabolic syndrome, and ischemic stroke: epid-

- emiology and possible mechanisms. *Diabetes Care* 2007;30:3131-40.
- 10-Aebersold R, Mann M. Mass spectrometry-based proteomics. *Nature* 2003;422:198-207.
- 11-Pandey A, Mann M. Proteomics to study genes and genomes. *Nature* 200;405:138-42.
- 12-Manabe T. Analysis of complex protein-polypeptide systems for proteomic studies. *Chromatography* 2003;787:29-41.
- 13-Colantonio D, Chan D. The clinical application of proteomics: *Clinica Chimica Acta* 2005;357:151-8.
- 14-Cuadrado E, Rosell A. The proteome of human brain after ischemic stroke. *Neuropathol Exp Neurol* 2010;69:11-8.
- 15-Da WH, Brad TS, Richard A L. Systematic and integrative analysis of large gene lists using DAVID bioinformatics resources. *Nature Protocols* 2009;4:46-51.
- 16-Sherman BT. DAVID knowledgebase: a gene-centered database integrating heterogeneous gene annotation resources to facilitate high-throughput gene functional analysis. *BMC Bioinform* 2007;8:426-32.
- 17-Dennis G. DAVID: database for annotation, visualization, and integrated discovery. *Genome Biol* 2003;4:53-9.
- 18-Hosack DA. Identifying biological themes within lists of genes with EASE. *Genome Biol* 2003;4:R70.
- 19-Huang DW. DAVID bioinformatics resources: expanded annotation database and novel algorithms to better extract biology from large gene lists. *Nucleic Acids Res* 2007;35:W169-W75.
- 20-Huang DW. The DAVID gene functional classification tool: a novel biological module-centric algorithm to functionally analyze large gene lists. *Genome Biol* 2007b;8:R183.
- 21-Lu M, Williams A, Yao C, Berti R, Hartings J, Whipple R, Vahey M, et al. Microarray analysis of acute and delayed gene expression profile in rats after focal ischemic brain injury and reperfusion. *Neurosci Res* 2004;77:843-57.
- 22-Leker RR, Aharonowiz M, Greig N-H, Ovadia H. The role of p53-induced apoptosis in cerebral ischemia: effects of the p53 inhibitor pifithrin alpha. *Exp Neurol* 2004;187:478-86.

Investigation of Ischemic Stroke Mechanism by Analyzing Human Brain Proteome

Omidi R¹, Zali H^{2*}, Rezaei Tavirani M¹, Modara F³

(Received: 4 Feb. 2013)

Accepted: 9 Apr. 2013)

Abstract

Introduction: Stroke is the third cause of death in the world. Ischemic stroke can be observed in the 85 to 90% of strokes. In the condition, cerebral blood flow due to the blockage of blood vessels is interrupted and a very complex process, literally called the cascade of ischemic, begins to occur at the cellular and tissue level, which eventually leads to tissue damage and the expression of ischemic stroke. Approaches in this area are weak and a further knowledge of the molecular mechanisms contributing to more effective diagnosis and treatment. Of the valuable tools for the understanding of molecular processes involved in ischemic stroke is proteomics method that provides us a snapshot of the proteins expressed at the cellular or tissue level, and can give us valuable information for the characterization of its biological processes.

Materials & Methods: In this study, the data from human brain proteome changes in ischemic stroke using two-dimensional gel electrophoresis and mass spectrometry were analyzed by DAVID program. The lists of genes with altered protein expression were obtained from the article "the proteome of human brain after ischemic stroke". Findings were analyzed by the DAVID bioinformatics software. The association betw-

een ischemic stroke genes and other diseases, stroke clustering of proteins based on biological processes and intra cellular sites and molecular functions of the genes was performed via "GO" database.

Findings: Of 39 genes involved in ischemic stroke, totally four biological pathways chart were obtained which were associated with central nervous system diseases such as Parkinson, Alzheimer and Huntington. Most of the proteins were located in mitochondria and more significantly involved in the response to oxidative stress, apoptosis and necrosis processes.

Discussion & Conclusion: The data from two-dimensional gel electrophoresis-based proteomics experiments are important for understanding of the processes that occur during ischemic stroke. Proteins identification may be used as treatment targets or as biological markers for diagnostic and prognostic purposes in the management of stroke.

Keywords: Two-dimensional electrophoresis, Ischemic stroke, DAVID program, Proteome

1. Proteomics Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

2. Faculty of Paramedical Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

3. Dept of Neurology, Faculty of Medicine, Ilam University of Medical Sciences, Ilam, Iran

* (corresponding author)