

Analysis of Missense Mutations of CX3CR1 Gene in Patients with Recurrent Pregnancy Loss Using Bioinformatics Tools

Bahareh Mazrouei¹ , Mohammad Mehdi Heidari^{1*} , Mehri Khatami¹ 

¹ Dept of Biology, Faculty of Science, University of Yazd, Yazd, Iran

Article Info

Article type:
Research article

Article History:

Received: 06 February 2021
Revised: 27 October 2021
Accepted: 29 January 2022
Published Online: 23 July 2022

*** Correspondence to:**

Mohammad Mehdi Heidari
Dept of Biology, Faculty of Science,
University of Yazd, Yazd, Iran
Email:
heidarimm@yazd.ac.ir

A B S T R A C T

Introduction: Abortion is a common complication that refers to the early termination of pregnancy with the death of the fetus before the 20th week of pregnancy. Previous studies show that many genes are involved in this disease, including the CX3CR1 gene, which is one of the inflammatory response genes in the immune system. The pathogenicity of these variants was determined in this study using bioinformatics analysis.

Material & Methods: In this study, the effects of rs3732378 and rs3732379 mutation were predicted using bioinformatics tools including SIFT, PolyPhen2, PROVEAN, Predict SNP, and Exome Variant Server. Changes in the stability of mutant proteins were investigated using I-Mutant and DynaMut tools. Moreover, modeling of the protein structure, docking, and protein-ligand interaction were performed using SWISS-MODEL, SwissDock, and FRODOCK tools as well as PyMOL, Hawkdock, and MolSoft software, respectively.

Findings: Many polymorphisms related to the CX3CR1 gene have been known to date. Out of 244 missense mutations in the dbSNP database, two variants (rs3732378 and rs3732379) have been reported in association with recurrent pregnancy loss related to the CX3CR1 gene. The results of bioinformatics analyses showed that both variants were predicted as pathogenic mutations and changed the stability of the protein structure and played a key role in interaction with the ligand.

Discussion & Conclusion: The findings of this study indicate that two missense mutations in the CX3CR1 gene are an important candidate for recurrent miscarriage and their identification in patients with recurrent miscarriage can be regarded as a risk factor.

Keywords: Bioinformatics, CX3CR1 gene, Pathogenic mutation, Recurrent pregnancy loss

➤ How to cite this paper

Mazrouei B, Heidari M M, Khatami M. Analysis of Missense Mutations of CX3CR1 Gene in Patients with Recurrent Pregnancy Loss Using Bioinformatics Tools. Journal of Ilam University of Medical Sciences. 2022;30(3): 12-28.



© The Author(s)

Publisher: Ilam University of Medical Sciences

آنالیز جهش‌های بدمعنی ژن CX3CR1 در بیماران سقط مکرر با استفاده از ابزارهای بیوانفورماتیکی

بهاره مژروعی^۱ ، محمدمهدی حیدری^{*} ، مهری خاتمی^۱ 

^۱ گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه یزد، یزد، ایران

چکیده

اطلاعات مقاله

نوع مقاله: پژوهشی

تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۱۱/۱۸

تاریخ ویرایش: ۱۴۰۰/۰۸/۰۵

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۰/۱۱/۰۹

تاریخ انتشار: ۱۴۰۱/۰۵/۰۱

مقدمه: سقط عارضه شایعی است که به پایان زودرس بارداری، با مرگ جنین پیش از هفتة ۲۰ بارداری اطلاق می‌شود.

بررسی ها نشان می‌دهند که ژن‌های فراوانی در بروز این اختلال دخالت دارند. ژن CX3CR1 یکی از این ژن‌های پاسخ‌الهابی در دستگاه ایمنی است. در این مطالعه، با به کارگیری روش‌های مختلف آنالیز بیوانفورماتیکی، به اثبات بیماری زایی واریانت‌های rs3732379 و rs3732378 پرداخته شد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه، از ابزارهای بیوانفورماتیکی برای پیش‌بینی اثر جهش‌های rs3732378 و rs3732379 شامل rs3732379 SIFT، PolyPhen 2، PROVEAN، Predict SNP، I-Mutant و DynaMut بررسی شد؛ همچنین مدل‌سازی، گردید. تغییرات پایداری پروتئین جهش‌پذیر با ابزارهای I-Mutant و SWISS-MODEL بررسی ساختار پروتئین، داکینگ و برهم‌کنش پروتئین-لیگاند به ترتیب با استفاده از ابزارهای SwissDock و FRODOCK، نرم افزار PyMOL، Hawkdock و MolSoft انجام گرفت.

یافته‌ها: پلی مورفیسم‌های بیمار فراوانی در ارتباط با ژن CX3CR1 شناخته شده اند. از میان پلی مورفیسم‌های گزارش شده، تعداد ۲۴۴ پلی مورفیسم مربوط به جهش بدمعنی در بانک اطلاعاتی dbSNP گزارش شده بود که از این rs3732379 تعداد، ۲ جهش بدمعنی G>A(rs3732378) و p.Thr280Met (p.Thr280Met>G) و g.39307162 C>T (p.Val249Ile) مربوط به بیماری سقط مکرر بود و بررسی گردید. نتایج به دست آمده از پایداری ساختار پروتئین گردیده‌اند و در میان کنش‌های لیگاند تأثیر گذاشتند.

بحث و نتیجه‌گیری: یافته‌های این مطالعه نشان می‌دهد که این دو جهش بدمعنی ژن CX3CR1، به عنوان کاندید مهمی برای بیماری زایی سقط مکرر عمل می‌کنند و شناسایی آن‌ها در بیماران مبتلا به سقط مکرر می‌تواند به عنوان یک عامل خطر در نظر گرفته شود.

واژه‌های کلیدی: بیوانفورماتیک، ژن CX3CR1، جهش بیماری زایی، سقط مکرر

استناد: مژروعی، بهاره؛ حیدری، محمدمهدی؛ خاتمی، مهری. آنالیز جهش‌های بدمعنی ژن CX3CR1 در بیماران سقط مکرر با استفاده از ابزارهای بیوانفورماتیکی. مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی ایلام، شهریور ۱۴۰۱؛ ۳۰(۳): ۲۸-۱۲.



۷۰ درصد از سلول های رحمی را شامل می شوند (۸). لوکوستیت های دسیدوآل سازوکار هایی را در طول دیواره رحمی به کار می گیرند که برای بارداری سالم موردنیاز است؛ زیرا باعث رشد و حفظ جنین در این ناحیه می گردد و همه این اتفاقات توسط دستگاه ایمنی بدن مادر به سهولت انجام می شود. درواقع، عبور و مرور لوکوستیت ها توسط مجموعه خاصی از مولکول های چسبندگی، جاذب شیمیایی و پاسخ های جاذب شیمیایی تنظیم می گردند. کموکاین ها خانواده بزرگی از پپتیدهای جاذب شیمیایی هستند که به جذب مجموعه های مختلف لوکوستیت ها منجر می شوند (۹). آزمایش های هیبریداسیون درجا نشان داده اند که در قسمت های بافتی در گیر میان جنین و مادر، سلول های دسیدوآل به میزان فراوانی به بیان کموکاین ها می پردازند (۱۰). ارتباط چشمگیر بیان این گیرنده ها نشان دهنده لیگاندهای کموکاین خاص روی سطح لوکوستیت های دسیدوآل است. در این میان، گیرنده های خاص سلول های NK و سلول های T منحصرآ به فراوانی لیگاند هایشان حضور دارند (۱۱).

ژن CX3CR1 روی کروموزوم ۳ قرار دارد و مکان ژنی آن به طور دقیق ۳p22.2 است. این ژن ۱۸۲۴۲ باز دارد. پروتئین کدشونده توسط این ژن یک گیرنده برای فراکتالکین است. فراکتالکین و گیرنده اش، CX3CR1، در چندین بافت تولید می شوند (۱۲-۱۴). لوله های فالوب، رحم و بیضه ها بیان می شوند (۱۵). فراکتالکین CX3CL1 یک کموکاین منحصر به فرد CX3C است که به عنوان یک مولکول غشایی، توسط سلول های اندوتیال فعال و با سیتوکاین های پیش التهابی سنتر می شود؛ همچنین بیان ژن CX3CR1 روی تروفoblاست های انسانی مهاجم نیز شناسایی شده است؛ بنابراین پیشنهاد می گردد این مولکول ها در کنترل رگ زایی رحمی-جفتی در گیر هستند (۱۶، ۱۷)؛ همچنین مشخص شده است که فرم متصل شونده به غشای

طبی ۱۰ سال گذشته، کاربرد مارکرهای مولکولی که نشان دهنده سطح تنوع پلی مورفیسم DNA هستند، نقش فراوانی در مطالعات ژنتیک ایفا می کنند. SNP یا چندشکلی های تک نوکلئوتیدی به سبب اینکه مارکرهای دوآلی هستند، مورد توجه قرار گرفته اند (۱-۳). مارکر SNP تنها تغییر یک باز در توالی DNA است و مکان باز با تنوع توالی در DNA ژنومی به عنوان SNP در نظر گرفته می شود. تصور می گردد که کمینه فراوانی آللی ۱ درصد است. احتمال تغییر در دو باز مستقل در یک مکان به ندرت اتفاق می افتد و فراوانی آن بین 5×10^{-9} تا 10^{-4} در هر نوکلئوتید تخمین زده می شود؛ همچنین به علت سازوکار های مختلف جهش نیز، این احتمال را پایین در نظر می گیرند (۴، ۱).

سقوط مکرر حالتی است که عوامل بسیاری در بروز آن دخالت دارند. عوامل ژنتیکی و جهش در ژن های مختلف در بروز سقط مکرر مؤثرند. امروزه ژن های بسیاری شناخته شده اند که در مسیرهای مولکولی مختلف دخالت دارند و جهش در هر کدام از این ژن ها، این مسیر ها را دچار اختلال می کند و به بروز مشکلاتی در دوران بارداری منجر می شوند که درنهایت، به سقط می انجامد (۵). در طول سال های اخیر، چندین تحقیق و بررسی درباره ژنتیک و تعیین ارتباط میان سقط مکرر و پلی مورفیسم های ژنی مرتبط با سیتوکین ها صورت گرفته است (۷).

در جریان ایجاد رویان، رحم تحت تأثیر فرایندهای مهمی قرار می گیرد که اصطلاحاً دسیدوآلیزاسیون نام دارد که در موش و انسان، این فرایند برای بارداری موفق موردنیاز است. این فرایند شامل تغییرات ظاهری در سلول های استرومای رحم است که طی این مراحل، رحم برای لانه گزینی و شکل گیری جفت و نمو آن آماده می شود. همراه با این تغییر، به کار گیری تعداد خاصی از سلول های ایمنی مادر موردنیاز است. این سلول ها لوکوستیت های دسیدوآل نام دارند که در مراحل اولیه حاملگی، حدود

(National Center for NCBI Biotechnology Information) است. اطلاعات موردنیاز درباره ژن *CX3CR1*, پروتئین و همچنین اطلاعات مربوط به SNP ها از این پایگاه بدست آمده که در بررسی های بعدی از آنها استفاده شده است.
[\(.https://www.ncbi.nlm.nih.gov\)](https://www.ncbi.nlm.nih.gov)

Sorting Intolerant From SIFT سایت *Tolerant* از سایت SIFT برای بررسی تأثیر احتمالی جهش روی ساختار پروتئین و درنتیجه، بر عملکرد پروتئین استفاده گردید. این سایت تأثیر جهش را به صورت امتیاز یابان می کند، به این صورت که جهش با امتیاز پایین تر از ۰/۰۵ پاتوژن و بالاتر از ۰/۰۵ خوش خیم در نظر گرفته می شود. اساس امتیازدهی توسط این پایگاه، بررسی هم ردیفی توالی پروتئین مدنظر با تعداد بسیاری از توالی های همولوگ است (<https://sift.bii.a-star.edu.sg/>).

PolyPhen 2 (Prediction of Functional Affects of Human ns SNPs): پایگاه اینترنتی *PolyPhen 2* تأثیر تغییر اسید آمینه بر ساختار و عملکرد پروتئین را بر اساس امتیاز پیش بینی می کند که عددی بین صفر و یک است، به این صورت که اگر عددی بین ۰/۰۰-۰/۰۰ باشد، خوش خیم؛ بین ۰/۰۵-۰/۰۸۵ باشد، احتمالاً بیماری زا و بین ۰/۰۸۵-۱ باشد، بیماری زا است و درنهایت، خوش خیم یا بد خیم بودن جهش را پیش بینی می کند. این پیش بینی بر اساس توالی و اثر جایگزینی اسید آمینه جهش یافته بر ساختار فیلوزنی است. سازوکار این برنامه بر اساس هم ردیفی چندگانه توالی ساختار سه بعدی پروتئین است. همه این اطلاعات از چندین پایگاه مختلف پروتئین جمع آوری شده اند؛ سپس برای هر جایگاه خاص امتیازدهی صورت گرفته است (<http://genetics.bwh.harvard.edu>).

Protein Variation Effect (PROVEAN): پایگاه اینترنتی PROVEAN برای پیش بینی تأثیر جابجایی اسید آمینه بر فعالیت بیولوژیکی پروتئین استفاده می شود. این سایت برای شناسایی تأثیرات

فراکتالکین، باعث افزایش چسبندگی مقاوم لکوسیت ها به سلول های اندوتیال می شود که این جریان با کمک پروتئین G در CX3CR1 صورت می گیرد و به فرایند لانه گزینی کمک می کند (۱۶، ۱۰). دو پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی شایع (M280 Thr280Met (I249) و Val249Ile (I249) در ناحیه کد کننده ژن CX3CR1 گزارش شده اند (۱۷، ۱۸).

پره اکلامپسی (PE) عارضه شایعی است که در حدود ۲-۷ درصد از حاملگی ها اتفاق می افتد و یکی از علل عمده مرگ جنین و مادران در دوران بارداری است. با توجه به مطالعات پاتوفیزیولوژی درباره عارضه پره اکلامپسی، ایسکمی جفت و اختلال در عملکرد اندوتیال از علل بر جسته این حالت است. افزایش مارکرهای دخیل در اختلال عملکرد اندوتیال از جمله VCAM-1 ترومبو مودولین، عامل فون ویلبراند (VWF) و به طور مکرر در زنان مبتلا به پره اکلامپسی گزارش شده است. پیشنهاد می شود که آزاد شدن عامل هایی از جفت در پاسخ به ایسکمی، به اختلال در عملکرد اندوتیال در کل گردش خون مادر منجر می گردد؛ همچنین به نظر می رسد که فعالیت سلول های اندوتیال بازتاب دهنده افزایش حالت التهابی عمومی است (۱۵).

در مطالعات عدم تعادلی پیوستگی هاپلوتیپ شایع I249 M280 گزارش شده است. هاپلوتیپ IM با کاهش خطر بیماری کرونری حاد و آترواسکلروزیس و با کاهش واکنش پذیری اندوتیال همراه است. در ژن جهش یافته در این مکان ها، اختلال در بیان این گیرنده و ظرفیت های تغییر یافته چسبندگی افزایش یافته است (۱۵، ۱۹).

به علت بیان بالای این ژن در سلول های رحم، در این تحقیق قصد بر آن است ارتباط میان واریانت های بیماری زای ژن CX3CR1 (rs3732378 و rs3732379) با سقط مکرر، با استفاده از آنالیزهای بیوانفورماتیکی بررسی شود.

مواد و روش ها

جمع آوری اطلاعات: اولین و اصلی ترین پایگاه

احتمالی جهش‌های غیر هم معنی و اهمیت آن‌ها بر فعالیت پروتئینی بسیار پر کاربرد است. این پایگاه بر اساس امتیاز محاسبه شده تحت تأثیر جایگزینی اسید آمینه، جهش‌های با امتیاز کمتر از $2/5 - 2/5$ را زیان آور و بیشتر از $2/5 - 2/5$ را خنثی پیش‌بینی می‌کند (<http://provean.jcvi.org>)

Predict SNP از پایگاه اینترنتی Predict SNP برای آنالیز و بررسی تأثیر جهش‌ها بر ساختار پروتئین استفاده شده است که نتایج حاصل شامل بررسی‌های چندین سایت است که بر اساس درصد (که بیشتر نتایج بر اساس بررسی‌های هم‌رديفی توالي پروتئینی توسط هر پایگاه بر اساس ابزار استفاده شده آن پایگاه است) و با رنگ سبز برای جهش خنثی و رنگ قرمز برای جهش زیان آور مشخص شده است. نتایج به دست آمده از این پایگاه نمایش دهنده نتایج محاسبه شده از پایگاه‌های SIFT، PolyPhen2، PolyPhen1، Predict SNP، MAPP، PHD-SNP و SNAP است (<https://loschmidt.chemi.muni.cz>)

Exome Variant Serve این پایگاه اطلاعاتی از اطلاعات واریانت‌ها از تعیین توالي اگزوم چندین جمعیت بزرگ از افراد با نیای اروپایی و آمریکایی-آفریقایی به دست آمده است (<https://evs.gs.washington.edu>)

I-Mutant از این پایگاه اینترنتی برای بررسی و پیش‌بینی تغییرات پایداری پروتئین‌های جهش‌یافته و پروتئین نرم‌مال استفاده گردید (<https://folding.biolfold.org>)

SNPs and Go این پایگاه اینترنتی برای پیش‌بینی بیماری زایی جهش کاربرد دارد. پیش‌بینی‌ها بر اساس تشخیص واریانت‌های خنثی و بیماری زا در توالي پروتئین انجام می‌شود که امتیازدهی نهایی سایت

نتیجه بررسی توسط دو ابزار PhD-SNP و PANTHER است. این بررسی‌ها بر پایه شاخص اطمینان و فراوانی اسید آمینه‌ها در توالي پروتئین است که احتمال بیماری زایی جهش را به صورت عددی بین $0 - 1$ نشان می‌دهد و چنانچه امتیاز جهش بالاتر از $0/5 - 0/5$ باشد، بیماری زا در نظر گرفته می‌شود ([https://snps.biolfold.org/snps-\(and-go](https://snps.biolfold.org/snps-(and-go))

نرم افزار PyMOL: از این نرم افزار برای مشاهده ساختار سه‌بعدی پروتئین و ایجاد جهش‌های دلخواه بررسی تأثیر آن روی عملکرد پروتئین استفاده شد که با مقایسه تعداد و طول پیوندها، میزان تأثیر جهش بررسی گردید. به سبب آنکه برای بررسی پروتئین با این نرم افزار به ساختار سه‌بعدی پروتئین نیاز است، مدل‌های مربوط به این پروتئین که توسط سایت SWISS-MODEL مدل‌سازی شده بود، بررسی شد و به علت آنکه برای این پروتئین، هیچ کدام از مدل‌ها دقیقاً با توالي پروتئین مدنظر تطبیق نداشتند؛ پس مدل‌های این سایت حذف گردیدند و از سایت I-TASSER برای مدل‌سازی ساختار سه‌بعدی پروتئین نرم‌مال استفاده شد و مدل‌های ساخته شده برای بررسی‌های نرم افزار PyMOL به کار رفتند.

سایت DynaMut از پایگاه اینترنتی DynaMut برای دست‌یابی به ساختار سه‌بعدی پروتئین‌های جهش‌یافته و بررسی تغییرات پایداری پروتئین‌های جهش‌یافته نسبت به پروتئین نرم‌مال استفاده گردید (<http://biosig.unimelb.edu.au>)

سایت Hawkdock از سایت Hawkdock برای داکینگ پروتئین‌ها استفاده شد. ابتدا مدل مولکولی برای ساختار سه‌بعدی پروتئین جهش‌یافته از پایگاه اینترنتی DynaMut به دست آمد؛ سپس برای بررسی برهم‌کنش میان دو پروتئین گیرنده CX3CR1 و لیگاند آن که فرآکتالکین است، از مدل‌ها استفاده گردید و در پایگاه Hawkdock به کار رفت و ساختار سه‌بعدی برهم‌کنش پروتئینی برای هر دو پروتئین نرم‌مال و جهش‌یافته بررسی

از این مطالعه حذف گردیدند؛ به عبارت دیگر، این مطالعه برای بررسی جهش‌های بدهمینی، با هدف تعیین پلی مورفیسم‌های بیماری زا و همچنین تعیین میزان بیماری زایی آن‌ها در سقط مکرر طرح ریزی شد. از ۲۴۴ پلی مورفیسم بدهمینی، تعداد ۲ SNPs به عنوان پلی مورفیسم‌های بیماری زا و همچنین به عنوان عامل خطر در نظر گرفته شده بودند. با بررسی‌های بیشتر در بانک اطلاعاتی NCBI مشخص گردید که از این تعداد، ۲ پلی مورفیسم با شناسه‌های rs3732378 و rs3732379 در بروز تعدادی بیماری دخالت دارند (شکل شماره ۲)؛ سپس آن‌ها را با پایگاه‌های مختلف بررسی کردیم و با توجه به مطالعات گذشته در زمینه ناباروری مشخص شد که این پلی مورفیسم‌ها در زن CX3CR1 در بروز سقط مکرر دخالت دارند.

با توجه به اهمیت عملکرد این زن و نقش این پلی مورفیسم‌ها در بروز انواع بیماری‌ها، مطالعات بیوانفورماتیکی از نظر تغییر عملکرد و ساختار پروتئین برای اثبات بیماری زایی و فاکتور خطر انجام گردید. مراحل انتخاب جهش‌های بررسی شده، با استفاده از شکل شماره ۲ از بانک اطلاعاتی dbSNP برای زن CX3CR1 صورت گرفت.

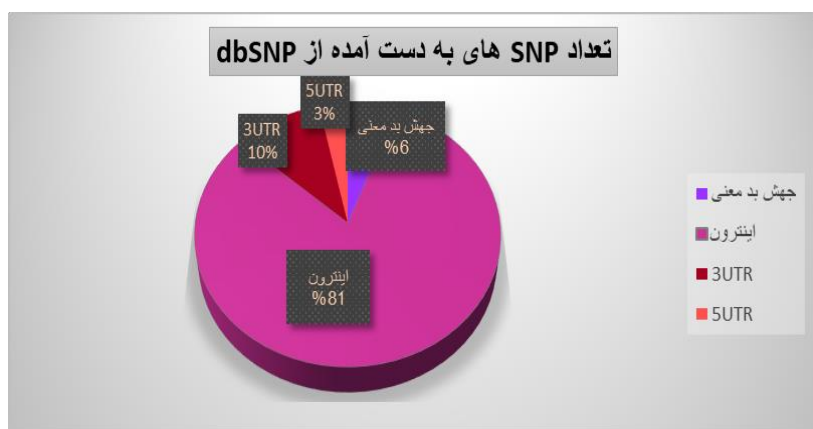
شد (http://cadd.zju.edu.cn).

نرم افزار Molsoft از این نرم افزار برای بررسی تغییرات برهم‌کنش میان گیرنده و لیگاند در پروتئین جهش‌یافته و سالم استفاده گردید. این نرم افزار تغییرات ساختار فضایی و موقعیت قرارگیری اسید آمینه مدنظر را در کمپلکس پروتئینی گیرنده و لیگاند بررسی کرد. نرم افزارهای آنلاین داکینیک SwissDock یک سرویس تحت وب است که برای پیش‌بینی میان‌کنش‌های مولکولی بین پروتئین هدف و یک مولکول کوچک استفاده می‌شود و FRODOCK سرویس تحت وب برای پیش‌بینی ساختار میان‌کنش‌های پروتئین - پروتئین است.

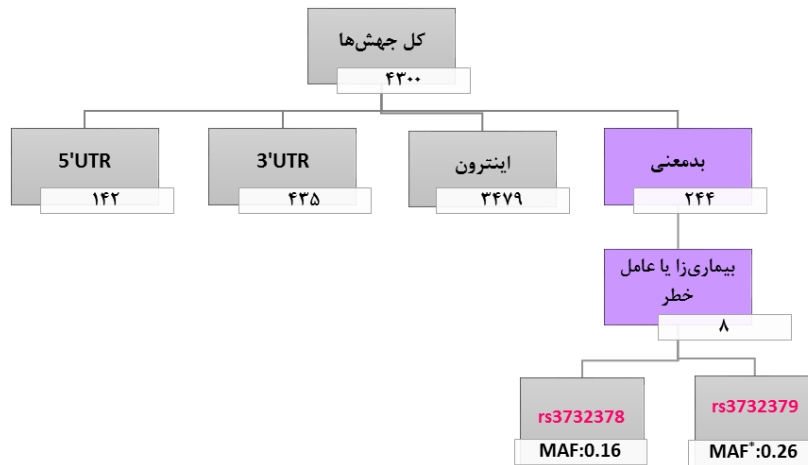
یافته‌ها

برای دست یابی به اطلاعات مربوط به زن CX3CR1 و پلی مورفیسم‌های این زن از بانک اطلاعاتی NCBI/dbSNP استفاده شد. درصد فراوانی پلی مورفیسم‌های این زن در شکل شماره ۱ نشان داده شده است.

به سبب آنکه این زن کدکننده نوعی گیرنده پروتئینی است، مبنای مطالعه روی توالی کدکننده پروتئینی قرار داده شد و جهش‌های ناحیه اینترون، 3'-UTR و 5'-UTR



شکل شماره ۱. نمودار درصد فراوانی انواع SNP‌های شناسایی شده در زن CX3CR1 بر اساس بانک اطلاعاتی NCBI/dbSNP. برای جهش بدهمینی SNP ۲۴۴، برای جهش در ناحیه اینترون تعداد ۳۴۷۹ SNP ۳'-UTR تعداد ۴۳۵ و برای جهش در ناحیه ۵'-UTR تعداد SNP ۱۴۲ گزارش شده است.



شکل شماره ۲. روند دست یابی به جهش‌های هدف با استفاده از پایگاه NCBI/dbSNP.

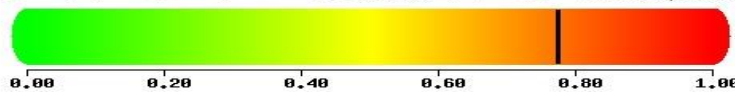
پلی‌مورفیسم‌های مرجع انتخاب گردیدند. نتایج به دست آمده از سایت SIFT در جدول شماره ۱ گردآوری شده است. همان‌طور که در جدول شماره ۱ آمده است، rs3732378 با امتیاز ۰ پاتوژن پیش‌بینی شده است.

همان‌طور که در شکل شماره ۲ نشان داده شده است، ۲ پلی‌مورفیسم بیماری‌زا شامل پلی‌مورفیسم rs3732378 که MAF* (کمینه فراوانی آلی) برابر با ۰/۱۶ و همچنین پلی‌مورفیسم rs3732379 که MAF برابر با ۰/۲۶ دارد، به عنوان

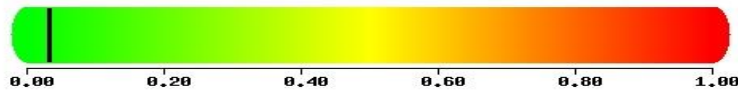
جدول شماره ۱. نتایج به دست آمده از سایت SIFT

امتیاز SIFT	پیش‌بینی	آمینو اسید طبیعی	شناسه پروتئین	آمینو اسید تغییر یافته	SNP
۰	تأثیر بر عملکرد پروتئین	ترؤینین	NP_001164642	T280M	rs3732378
۱	تأثیر نداشتن بر عملکرد پروتئین	والین	NP_001164642	V249I	rs3732379

جهش T280M (rs3732378) با امتیاز ۰/۷۷۴ پاتوژن پیش‌بینی شده است (اختصاصیت ۰/۹۲ و حساسیت ۰/۸۵).



جهش V249I (rs3732379) با امتیاز ۰/۰ خوش خیم پیش‌بینی شده است (اختصاصیت ۰/۸۲ و حساسیت ۰/۹۵).



شکل شماره ۳. در این شکل نتایج به دست آمده از سایت PolyPhen2 نشان داده شده است. همان‌طور که پیش‌بینی شده است، جهش T280M با امتیاز ۰/۰ خوش خیم پیش‌بینی شده است (اختصاصیت ۰/۸۲ و حساسیت ۰/۹۵).

نتایج به دست آمده از سایت PROVEAN در جدول شماره ۲ جمع‌آوری شده است.

نتایج به دست آمده از سایت PolyPhen2 در شکل شماره ۳ نشان داده شده است.

جدول شماره ۲. نتایج سایت PROVEAN

پیش‌بینی اثر جهش	امتیاز سایت	آمینو اسید تغییر یافته	SNP
پاتوژن	-۰/۸۶۰	T280M	rs3732378
خنثی	۰/۴۰۱	V249I	rs3732379

جدول شماره ۳. نتایج پایگاه Predict SNP

SNAP	SIFT	PolyPhen2	PolyPhen1	PhD-SNP	MAPP	Predict SNP	آمینواسید تغییر یافته	SNP
۶۷ درصد	۵۳ درصد	۴۱ درصد	۶۷ درصد	۶۶ درصد	۶۶ درصد	۶۵ درصد	T280M	rs3732378
۸۳ درصد	۹۰ درصد	۷۲ درصد	۶۷ درصد	۸۹ درصد	۸۵ درصد	۸۳ درصد	V249I	rs3732379

SNAP، PolyPhen 1، PHD-SNP و SNAP خنثی و به رنگ سبز پیش‌بینی شده‌اند؛ اما جهش T280M، مانند نتایج PolyPhen یادشده در جداول بالا، در ابزارهای SIFT و PolyPhen 2 پاتوژن پیش‌بینی شده است. علت این تنافق‌ها در نتایج به دست آمده در ابزارهای مختلف، می‌تواند رویکرد متفاوت این ابزارها در بررسی جهش‌ها باشد.

سایت Exome Variant Server اطلاعاتی شامل نوع جهش، جایگاه پلی‌مورفیسم در cDNA، میزان حفاظت‌شده‌گی و نتایج مربوط به PolyPhen 2 را گزارش داد که در جدول شماره ۴ گردآورده شده است.

طبق نتایج به دست آمده از این سایت، rs3732378 که مربوط به جهش T280M است، با امتیاز ۲/۸۶۰ به عنوان جهش پاتوژن پیش‌بینی شده است. نتایج به دست آمده از سایت Predict SNP در جدول شماره ۳ آورده شده است.

طبق نتایج به دست آمده از این سایت، چنانچه جهشی در هر کدام از پایگاه‌ها پاتوژن پیش‌بینی شود، به رنگ قرمز و اگر اثر جهش خنثی باشد، به رنگ سبز نمایش داده می‌شود. طبق اطلاعات به دست آمده از این سایت، این دو جهش توسط ابزارهای MAPP، Predict SNP و جدول شماره ۴ نتایج متفاوت ایجاد نموده اند.

جدول شماره ۴. نتایج سایت Exome Variant Server

PolyPhen2 نتایج	حفظ شدگی	آمینواسید تغییر یافته	SNP
پاتوژن ۰/۷۷۴	۳/۹۸	T280M	rs3732378
خوش خیم ۰/۰۳۳	-۲/۳۲	V249I	rs3732379

جدول شماره ۵. نتایج سایت I-Mutant

مقدار DDG	تأثیر بر پایداری پروتئین	آمینواسید تغییر یافته	SNP
۱/۴۱ (کیلوکالری/مول)	کاهش	T280M	rs3732378
-۰/۷۶ (کیلوکالری/مول)	کاهش	V249I	rs3732379

پروتئین جهش‌یافته شده‌اند. DDG کمتر از صفر نشان‌دهنده کاهش پایداری است و DDG بزرگ‌تر از صفر بیانگر افزایش پایداری است.

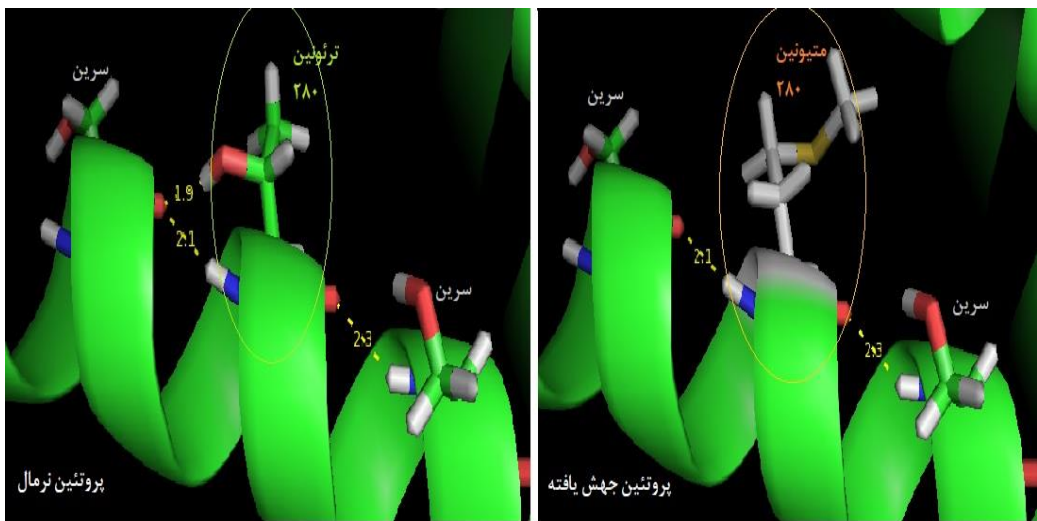
نتایج به دست آمده از سایت SNPs and GO در جدول شماره ۶ آورده شده است.

نتایج مربوط به تغییر پایداری پروتئین جهش‌یافته که از سایت I-Mutant به دست آمده، در جدول شماره ۵ آورده شده است.

طبق نتایج به دست آمده از این سایت، هر دو جهش بر پایداری پروتئین اثر گذاشته و باعث کاهش پایداری

جدول شماره ۶. نتایج سایت SNPs and Go

امتیاز سایت	شخص اطمینان	شناخت	پیش‌بینی	جهش
۰/۲۰۶	۶	خنثی	PhD-SNP	
۰/۶۳۳	۳	بیماری زا	PANTHER	T280M
۰/۲۷۷	۴	خنثی	SNPs&Go	
۰/۱۳۴	۷	خنثی	PhD-SNP	
۰/۰۶۷	۹	خنثی	PANTHER	V249I
۰/۰۱۲	۱۰	خنثی	SNPs&Go	

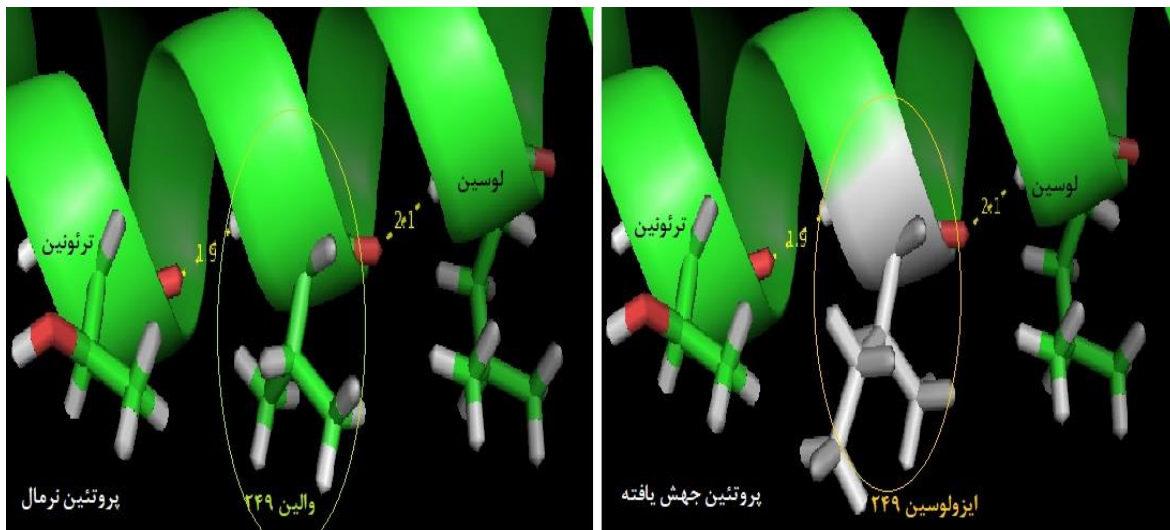


شکل شماره ۴. نتایج به دست آمده از تأثیر جهش rs3732378 در Thr280Met بر ساختار سه بعدی پروتئین

کاهش یافته است. در پروتئین طبیعی، اسید آمینه ترئونین با اسید آمینه سرین ۲۷۶ دو پیوند با طول پیوندهای ۲۸۰ و ۲۱ آنگستروم و در موقعیت ۲۸۴، با اسید آمینه سرین ۱۹ یک پیوند با طول ۲/۳ آنگستروم برقرار کرده است؛ اما در پروتئین جهش یافته، اسید آمینه متیونین ۲۸۰ با اسید آمینه سرین ۲۷۶ یک پیوند با طول ۲/۱ آنگستروم و در موقعیت ۲۸۴، با اسید آمینه سرین دیگر یک پیوند با طول ۲/۳ آنگستروم برقرار نموده است؛ بنابراین، جهش T280M بر تعداد پیوندها اثر گذاشته و در پروتئین جهش یافته یک پیوند میان متیونین و ۲ اسید آمینه سرین حذف شده است.

طبق نتایج به دست آمده از این سایت که در جدول شماره ۶ آورده شده است، ابزار PANTHER با بررسی فراوانی اسید آمینه طبیعی و جهش یافته بر اساس الگوریتم خاص، جهش T280M را با شاخص اطمینان ۳ و امتیاز ۰/۶۳۳ ($>0/5$) بیماری زا در نظر گرفته است. نتایج به دست آمده از نرم افزار PyMOL در ارتباط با تأثیر جهش بر ساختار سه بعدی پروتئین و پیوندهای هیدروژنی در شکل های شماره ۴ و ۵ نشان داده شده است.

همان طور که در شکل شماره ۴ نمایش داده شده است، در این جهش، در پروتئین جهش یافته تعداد پیوند میان اسید آمینه متیونین ۲۸۰ با اسید آمینه سرین ۲۷۶



شکل شماره ۵. نتایج به دست آمده از تأثیر جهش rs3732379 در Val249Ile بر ساختار سه بعدی پروتئین

جدول شماره ۷. نتایج سایت DynaMut

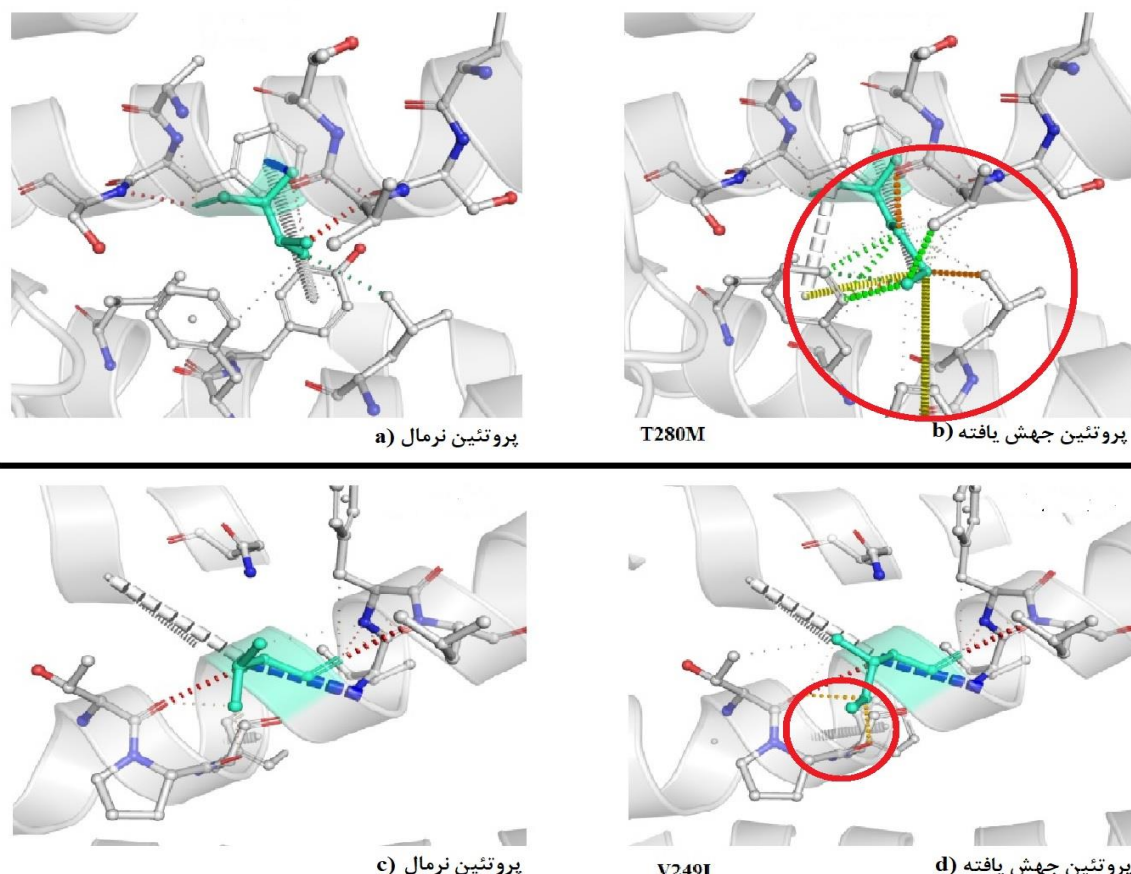
جهش	پایداری	پیش بینی بر اساس NMR	انرژی آنتروپی جنبشی میان پروتئین جهش یافته و طبیعی	مقدار $\Delta\Delta G$
T280M	ثابت	بی ثبات	کاهش انعطاف پذیری مولکول	1.252 (kcal/mol)
V249I	ثابت	بی ثبات	کاهش انعطاف پذیری مولکول	0.186 (kcal/mol)

همان طور که در جدول شماره ۷ نشان داده شده است، هر دو جهش تأثیری بر پایداری پروتئین در کمپلکس میان گیرنده و لیگاند ندارند؛ اما به کاهش انعطاف پذیری مولکول در برهم کنش میان دو پروتئین منجر خواهد شد. تغییرات انرژی آزاد که در حالت جهش یافته اتفاق افتاده، مثبت و نزدیک به صفر است و می توان گفت واکنش در حالت تعادل است.

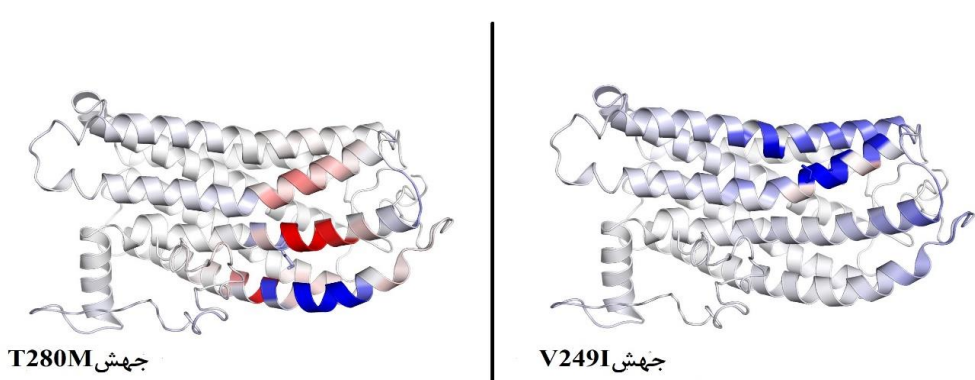
با استفاده از این سایت، بررسی های بیشتری درباره طول پیوند میان اسید آمینه های جهش یافته با اسید آمینه های مجاور صورت گرفت؛ همچنین کمپلکس از نظر تغییرات انرژی بررسی گردید. نتایج این بررسی در شکل های شماره ۶ و ۷ نشان داده شده است.

همان طور که در شکل شماره ۵ مشخص شده، این جهش بر تعداد پیوندها و همچنین بر طول پیوندها تأثیری نداشته است. در پروتئین طبیعی، میان اسید آمینه والین ۲۴۹ با اسید آمینه ترئونین ۲۴۵ یک پیوند با طول ۱/۹ آنگستروم و با اسید آمینه لوسین ۲۵۳ یک پیوند با طول ۲/۱ آنگستروم برقرار کرده است؛ اما در پروتئین جهش یافته، میان اسید آمینه ایزولوسین ۲۴۹ با اسید آمینه ترئونین ۲۴۵ پیوندی با طول ۱/۹ و با اسید آمین، لوسین ۲۵۳ پیوندی با طول ۲/۱ آنگستروم برقرار شده است.

نتایج به دست آمده از سایت DynaMut در جدول شماره ۷ گردآوری شده است.



شکل شماره ۶. بررسی تعداد پیوند با سایت DynaMut برای جهش های T280M و V249I



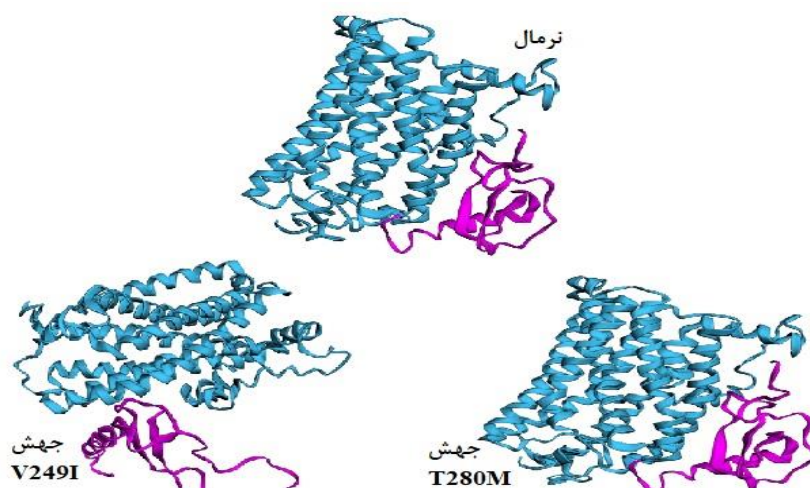
شکل شماره ۷. بررسی انرژی آتروبی جنبشی در اثر بروز جهش

می شود مولکول در کمپلکس کمترین جنبش را داشته باشد و رنگ قرمز نشاندهنده افزایش انعطاف‌پذیری مولکول در کمپلکس است. طبق نتایج به دست آمده از سایت، مقدار تغییرات انرژی آتروبی جنبشی برای جهش T280M برابر است با 0.078 kcal/mol.k و برای جهش V249I برابر است با 0.038 kcal/mol.k - که هر دو جهش باعث کاهش انعطاف‌پذیری مولکول خواهند شد.

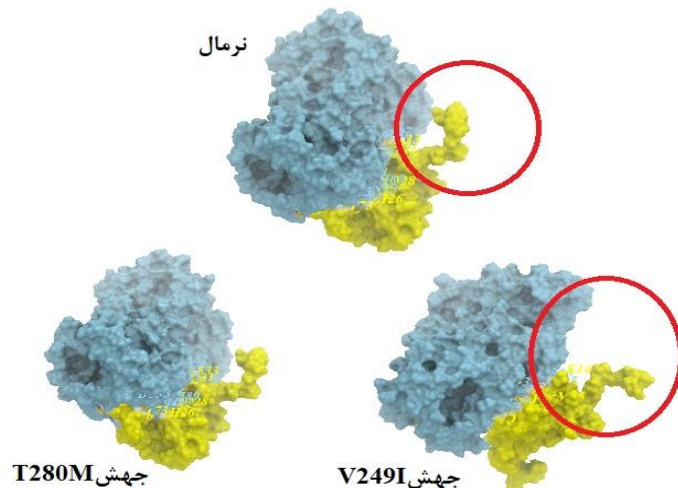
نتایج سایت *Hawkdock* از این سایت برای تعیین ساختار سه‌بعدی پروتئین جهش‌یافته و مدل‌سازی کمپلکس پروتئینی گیرنده و لیگاند استفاده گردید که نتایج به دست آمده از آن در شکل شماره ۸ نشان داده شده است (رنگ آبی گیرنده پروتئینی CX3CR1 و رنگ صورتی لیگاند آن یعنی فراکتالکین است).

همان‌طور که در شکل شماره ۶ نشان داده شده است، در کمپلکس پروتئینی جهش‌یافته حاصل از جهش T280M، تعداد پیوندهای هیدروژنی و یونی میان اسید آمینه جهش‌یافته و اسید آمینه‌های مجاور شدیداً افزایش یافته است که به برهمنش بیشتر میان اسید آمینه‌ها در ساختار سه‌بعدی پروتئین منجر خواهد شد (شکل شماره ۶ a و b). در کمپلکس پروتئینی جهش‌یافته حاصل از جهش V249I، تعداد پیوندهای یونی افزایش یافته است که نشان‌دهنده برهمنش بیشتر اسید آمینه‌ها در ساختار سه‌بعدی پروتئین است (شکل شماره ۶ c و d).

همان‌طور که در شکل شماره ۷ نشان داده شده است، نقاط آبی نشان‌دهنده محکم شدن ساختار و سختی آن است؛ این بدان معنی است که در واقع، جهش باعث



شکل شماره ۸. نتایج به دست آمده از سایت Hawkdock



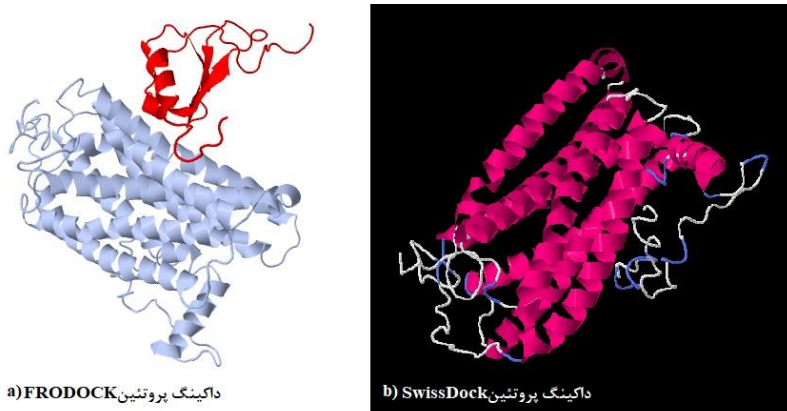
شکل شماره ۹. بررسی نحوه برهم کنش دو پروتئین در نرم افزار MolSoft

می دهد (شکل شماره ۹).

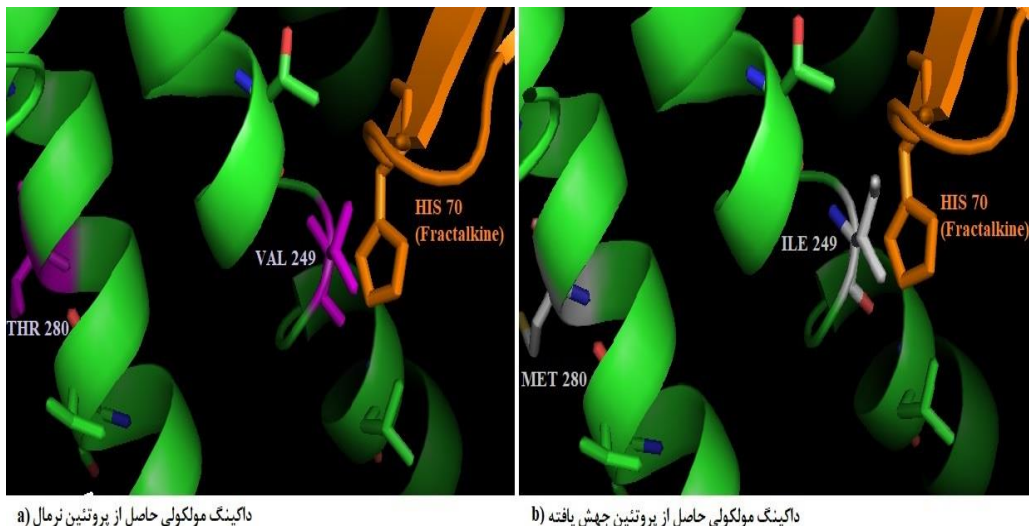
همان طور که در شکل شماره ۹ نشان داده شده است، گیرنده CX3CR1 به رنگ آبی و لیگاند آن که فراکتالکین است، به رنگ زرد است. جهش V249I به تغییر در برهم کنش میان دو پروتئین منجر شده است که احتمالاً به علت دافعه و جاذبه های میان اتم ها است. از نتایج به دست آمده از دو پایگاه SwissDock و FRODOCK برای مقایسه و انتخاب کمپلکس مناسب تر استفاده گردید که در شکل شماره ۸ آورده شده است. داکینگ پروتئین انجام شده توسط سایت FRODOCK درنهایت کمپلکس به دست آمده از این سایت، برای بررسی با نرم افزار PyMOL استفاده گردید که در شکل های شماره ۱۰ تا ۱۲ آورده شده است.

همان طور که در شکل شماره ۸ نشان داده شده است، در مدل هایی که توسط این سایت شبیه سازی شده است، نحوه برهم کنش دو پروتئین در کمپلکس پروتئینی حاصل از جهش T280M تغییر چشمگیری نداشته است؛ اما در کمپلکس پروتئینی حاصل از جهش V249I در برهم کنش میان دو پروتئین نسبت به پروتئین طبیعی، تغییراتی ایجاد شده است. از این مدل ها برای مطالعات بعدی در نرم افزار MolSoft استفاده گردید که نتایج حاصل از آن در ادامه آمده است.

نتایج به دست آمده از نرم افزار MolSoft شامل شبیه سازی شکل قرار گیری دو پروتئین در کمپلکس پروتئینی است و همچنین اطلاعاتی درباره موقعیت اسید آمینه مدنظر در کمپلکس پروتئینی در اختیار ما قرار



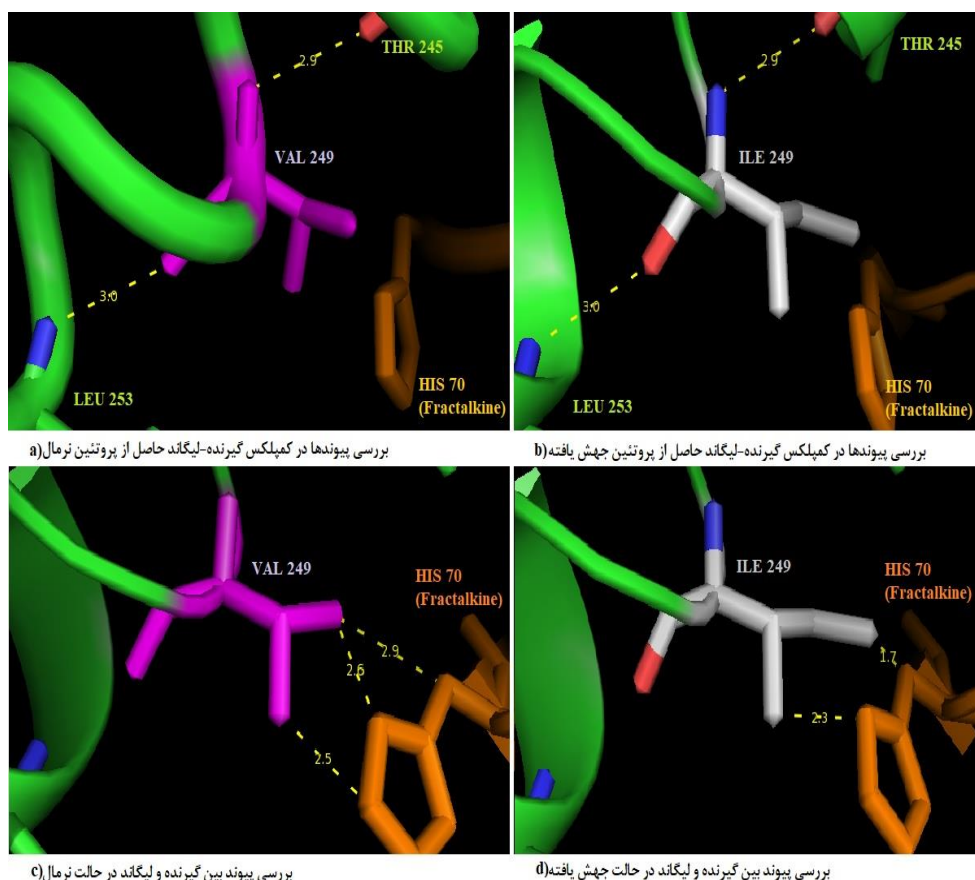
شکل شماره ۱۰. داکینگ پروتئین به دست آمده از دو سایت FRODOCK و SwissDock



شکل شماره ۱۱. بررسی قرارگیری اسید آمینه‌های هدف T280 و V249 در کمپلکس گیرنده-لیگاند

همان‌طور که در شکل شماره ۱۱ نشان داده شده است،
اسید آمینه Val در موقعیت ۲۴۹ در نزدیکی اسید آمینه His
در موقعیت ۷۰ در پروتئین فراکتالکین قرار می‌گیرد.

همان‌طور که در شکل شماره ۱۰ نمایش داده شده است،
با مقایسه مدل کمپلکس گیرنده-لیگاند که توسط این دو
سایت پیش‌بینی شده است، درنهایت، از مدل پیش‌بینی شده
توسط FRODOCK برای بررسی پیوندها با نرم افزار



شکل شماره ۱۲. بررسی پیوندها در کمپلکس گیرنده-لیگاند

همان فراکتالکین، توسط برهم کنش با CX3CR1 میسر می شود. از نظر ساختاری، گیرنده CX3CR1 به کلاس متابوتروپیک تعلق دارد که به عنوان پروتئین G متصل شونده به گیرنده نیز شناخته می گردد. این پروتئین ۷ ناحیه گذرنده از غشا دارد و زنجیره ای پلی پپتیدی مشتمل از ۷ ساختار آلفا هیلیکس ایجاد می کند. زیراحدهای تکی پروتئین G در ساختار این گیرنده که هتروتریمریک هستند، با شکل آزاد (محلول در سیتوزول) CX3CL1 برهم کنش می دهند. این پروتئین بخش های خارج سلولی، غشایی و داخل سلولی دارد. لوب خارجی زنجیره ای پلی پپتیدی است که مکانی برای اتصال به لیگاند CX3CL1 و CCL26 است. لوب های داخل سلولی در سیتوپلاسم هستند و به انتهای C پایانه ختم می شوند که به پروتئین Gai هتروتریمریک متصل می گردد (۲۰). پیام سلولی وابسته به CX3CR1 و TNF-R1 که نوعی خود تنظیمی طبیعی برای این مسیر پیام رسانی به شمار می آید، توسط برهم کنش میان CX3CL1 و CX3CR1 انجام می شود (شکل شماره ۱۳) (۲۰).

پروتئین CX3CR1 در دوران بارداری در مایع آمنیویک حضور دارد که به علت اهمیت بالای آن در پاسخ التهابی و عملکرد دستگاه اینمی است. این پروتئین باعث تغییر دستگاه اینمی میان مادر و جنین می شود و به فرایند حاملگی و سلامت آن کمک می کند (۲۲).

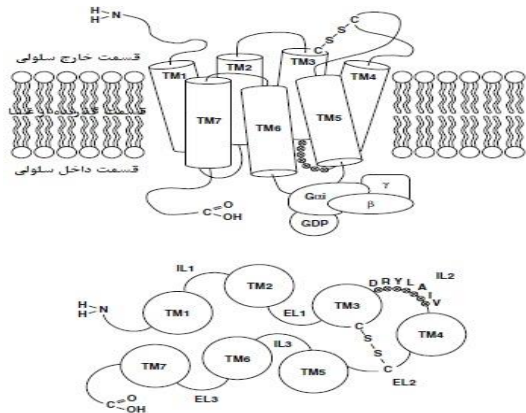
با توجه به مطالعات گذشته و بررسی های انجام شده در زمینه مولکولی، مشخص شده است که حضور پروتئین سالم در مسیرهای التهابی نقش مهمی دارد و چنانچه این پروتئین دچار جهش گردد، در عملکرد طبیعی آن اختلال ایجاد می شود. اهمیت دستگاه اینمی در دوران بارداری بر کسی پوشیده نیست و همان طور که گفته شد، این پروتئین نقش ویژه ای در این مسیر دارد؛ زیرا رویان در دوران جنینی توسط دستگاه اینمی مادر حفاظت می گردد تا بدون هیچ مشکلی به مرحله تولد برسد (۱۵).

در این مطالعه یکی از ژن های مهم مسیر التهابی

همان طور که در شکل شماره ۱۲ نشان داده شده است، در کمپلکس گیرنده لیگاند به دست آمده از پروتئین طبیعی (a)، اسید آمینه والین در موقعیت ۲۴۹ با ترئونین در موقعیت ۲۴۵ یک پیوند با طول ۲/۹ آنگستروم و با لوسین ۲۵۳ یک پیوند با طول ۳/۰ آنگستروم برقرار کرده است. در کمپلکس گیرنده لیگاند به دست آمده از پروتئین جهش یافته (b)، اسید آمینه ایزولوسین ۲۴۹ با ترئونین در مکان ۲۴۵ یک پیوند با طول ۲/۹ آنگستروم و با لوسین ۲۵۳ پیوندی با طول ۳/۰ آنگستروم برقرار نموده که در تعداد و طول پیوندها تغییری حاصل نشده است. با نرم افزار PyMOL، بررسی های دیگری در ارتباط با تغییرات پیوند میان گیرنده و لیگاند در موقعیت ۲۴۹ به سبب فاصله نزدیک این اسید آمینه با فراکتالکین نیز صورت گرفت. اسید آمینه هیستیدین ۷۰ در پروتئین فراکتالکین با اسید آمینه ۲۴۹ پروتئین گیرنده برهم کنش دارد. در پروتئین طبیعی والین ۲۴۹ با هیستیدین ۷۰ فراکتالکین سه پیوند با طول های ۲/۵ و ۲/۶ و ۲/۹ آنگستروم و در پروتئین جهش یافته ایزولوسین ۲۴۹ با هیستیدین دو پیوند با طول های ۲/۳ و ۱/۷ آنگستروم برقرار می کند که طول و تعداد پیوند در حالت جهش یافته کاهش پیدا کرده است و گیرنده و لیگاند نسبت به هم بیشتر متمایل شده اند که احتمالاً به علت جاذبه و دافعه اسید آمینه های مختلف است.

بحث و نتیجه گیری

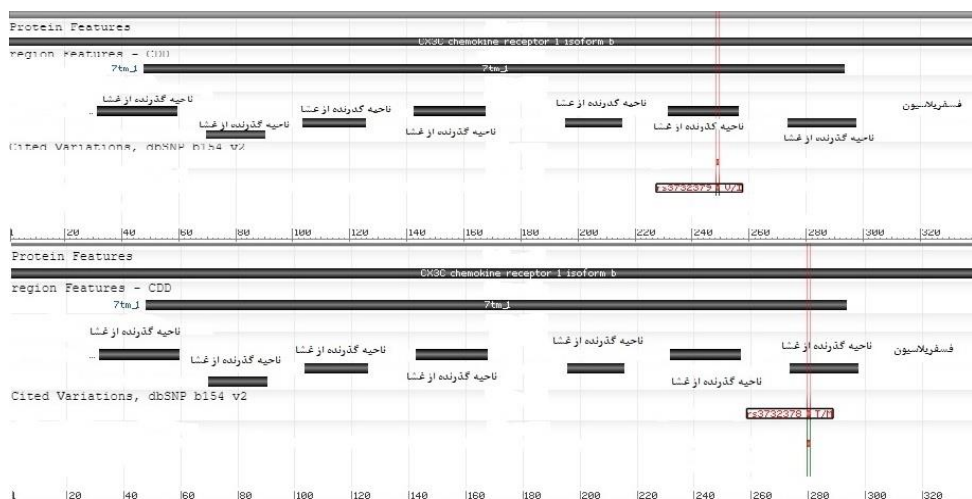
طبق مطالعات گذشته، دو ایزوفرم برای CX3CL1 وجود دارد: یکی به شکل محلول در سیتوزول و دیگری به صورت متصل شونده به غشای سلولی است. حضور هر دو ایزوفرم در بدن نقش مهمی در شبکه کموکاینی ایفا می کنند. شکل محلول این پروتئین یک عامل کموتاکتیک برای سلول های NK سلول های T، مونوцит ها و مستسل ها است. نقش آن به عنوان عامل الفاکتینه رگزایی و همچنین در کموتاکسی سلول های اندوتیال نیز اثبات شده است. شکل متصل شونده به غشای سلولی در سلول های اندوتیال رگ ها حضور دارد و در تعديل اتصال نوتروفیل ها و چسبندگی سلول ها دخالت می کند (۲۰). اثر زیستی CX3CL1 یا



شکل شماره ۱۳. ساختار شماتیک پروتئین (۲۱) CX3CR1

است درنهایت به سقط جنین منجر گردد؛ همچنین طی مطالعات گذشته عنوان شده است که اختلال در برهم کنش این گیرنده و لیگاند ممکن است به ترومبوز بینجامد که خود علت دیگری برای سقط جنین است (۲۶-۲۳). با برنامه PyMOL، این پروتئین از نظر ساختاری بررسی و مشخص شد که جهش Thr280Met باعث تغییر در ساختار سه بعدی پروتئین می شود و همین امر احتمالاً ممکن است در ساختار فضایی پروتئین مشکل ایجاد کند و موجب اختلال در اتصال لیگاند به گیرنده گردد و درنهایت، این اختلال به فعالیت نداشتن درست پروتئین منجر می شود (۲۰). طی بررسی های انجام شده توسط سایت NCBI (شکل شماره ۱۴) مشخص شد که rs3732378 در ناحیه گذرنده از غشا و نزدیک به سطح خارج سلولی اتفاق می افتاد و ممکن است در نحوه قرارگیری پروتئین در غشا اثر بگذارد که این رخداد در ساختار غشا و برهم کنش با لیگاند اختلال ایجاد می کند. همین بررسی ها برای rs3732379 نیز صورت گرفت و مشخص شد که این جهش هم در ناحیه گذرنده از غشا و در نزدیکی بخش خارج سلولی اتفاق می افتاد. با توجه به ساختار شماتیک بررسی شده، هر دو جهش از نظر مکان پروتئینی در نزدیکی هم اتفاق می افتند و چنانچه هم زمان رخ دهن، می توانند اثر یکدیگر را تشدید کنند و در مسیر مولکولی نیز تأثیر بگذارند و اختلال ناشی از این اتفاق در دوران بارداری، درنهایت به سقط جنین منجر خواهد شد.

بررسی گردید و با استفاده از آنالیزهای بیوانفورماتیکی، دو مورد SNP مهم زن CX3CR1 که در سقط مکر شناسایی شده بودند، بررسی گردیدند تا میزان بیماری زایی آنها در این عارضه مشخص شود. SNP های بررسی شده rs3732378 (Thr280Met) و rs3732379 (Val249Ile) بودند که با توجه به آنالیزهای انجام شده از نظر پایداری، ساختاری و عملکردی در سطح پروتئین مشخص گردید که هر دو جهش از نظر تأثیر بر ساختار پروتئین بدمعنی و از لحاظ عملکردی rs3732378 پاتوژن پیش بینی شده اند. طبق بررسی هایی که درباره پایداری پروتئین جهش یافته انجام شد، دریافتیم که هر دو جهش باعث کاهش پایداری پروتئین می شوند و با کاهش پایداری، پروتئین سریع تر تجزیه می گردد و درنتیجه، زودتر از بین می رود. با توجه به اینکه برهم کنش پروتئین در سلول منجر می شود، افزایش تعامل پلاکت-لکوسیت و چسبندگی لکوسیت به سلول های اندوتیال شریانی تحریک شده توسط TNF α تا حدی به تنظیم دوباره CX3CL1 اندوتیال و افزایش بیان در CX3CR1 پلاکت ها، مونوپلیت ها و لنفوپلیت ها منجر می گردد؛ پس با کاهش پایداری پروتئین و تجزیه آن، میزان گیرنده سلولی برای فراکتالکین کاهش می یابد و مسیر التهابی و پاسخ ایمنی مختل خواهد شد؛ درنتیجه، در واکنش های ایمنی میام مادر و جنین اختلال ایجاد می شود و ممکن



شکل شماره ۱۴. نتایج سایت NCBI درباره مکان جهش در ساختار پروتئینی

به سبب فاصله نزدیک این اسید آمینه با فراکتالکین نیز صورت گرفت. اسید آمینه هیستیدین در موقعیت ۷۰ در پروتئین فراکتالکین با اسید آمینه موقعیت ۲۴۹ پروتئین گیرنده برهم کنش دارد. در پروتئین جهش یافته تعداد پیوند کاهش یافته است و گیرنده و لیگاند نسبت به هم بیشتر متمایل شده اند که احتمالاً به سبب جاذبه و دافعه اسید آمینه های مختلف است.

تشکر و قدردانی

این مطالعه با حمایت مالی دانشگاه یزد انجام گرفته است و مراتب امتنان خود را از معاونت پژوهشی دانشگاه اعلام می داریم.

تعارض منافع

نویسنده کان اعلام می کنند که تضاد منافعی در این مطالعه وجود ندارد.

طی بررسی های انجام گرفته، به سبب آنکه پروتئین مطالعه شده نوعی گیرنده است؛ بنابراین، بررسی هایی با کمک سایت DynaMut و نرم افزار MolSoft انجام شد. با کمک سایت DynaMut ساختار سه بعدی پروتئین جهش یافته از نظر نحوه برهم کنش با پروتئین فراکتالکین بررسی گردید. طبق بررسی های انجام شده، این جهش ها از نظر انرژی جنبشی مولکولی، برهم کنش پروتئینی را تحت تأثیر قرار می دهند و همچنین باعث سخت یا منعطف شدن ساختار شدند. ساختار سه بعدی کمپلکس پروتئینی شبیه سازی شده توسط این سایت با نرم افزار MolSoft بررسی گردید و مشخص شد که از نظر موقعیت اسید آمینه در پروتئین طبیعی و جهش یافته، تفاوت هایی ایجاد شده که احتمالاً به علت تغییر در انرژی و تمایلات اسید آمینه ها نسبت به یکدیگر است. با نرم افزار PyMOL، بررسی های دیگری در ارتباط با تغییرات پیوند میان گیرنده و لیگاند در موقعیت ۲۴۹

References

- Dabhi B, Mistry KN. In silico analysis of single nucleotide polymorphism (SNP) in human TNF- α gene. Meta gene 2014;2:586-95. doi: 10.1016/j.mgene.2014.07.005
- Yadav AK, Tomar S, Jha AK, Singh J. Importance of molecular markers in livestock improvement: a review. Int J Agriculture Innov Res 2017;5:614-22.
- Al-Samarai FR, Al-Kazaz AA. Molecular markers: An introduction and applications. Euro J molecul biotech 2015;9:118-30. doi: 10.13187/ejmb.2015.9.118
- Vignal A, Milan D, SanCristobal M, Eggen A .A review on SNP and other types of molecular markers and their use in animal genetics. Genet Sel Evol 2002;34:275-305. doi: 10.1051/gse:002009
- Mazrouei B, Heidari MM, Khatami M, Tahmasebi M. Molecular Mechanisms of Recurrent Pregnancy Loss. J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2020;28:2255-71. doi: 10.18502/ssu.v28i1.3129
- Heidari MM, Sheikholeslami M, Yavari M,

- Khatami M, Seyedhassani SM. The association of renin–angiotensinogen system genes polymorphisms and idiopathic recurrent pregnancy loss. *Hum Fertil* 2019;22:164–70. doi: 10.1080/14647273.2017.1388545
7. Parveen F, Faridi R, Singh B, Agrawal S. Analysis of CCR5 and CX3CR1 gene polymorphisms in association with unexplained recurrent miscarriages among north Indian women. *Cytokine* 2011;56:239–44. doi: 10.1016/j.cyto.2011.07.009
 8. Moffett A, Loke C. Immunology of placentation in eutherian mammals. *Nat Rev Immunol* 2006;6:584–94 doi: 10.1038/nri1897
 9. Sonmez O, Sonmez M. Role of platelets in immune system and inflammation. *Porto Biomed J* 2017;2:311–14. doi: 10.1016/j.pbj.2017.05.005
 10. Drake PM, Gunn MD, Charo IF, Tsou C-L, Zhou Y, Huang L, et al. Human placental cytrophoblasts attract monocytes and CD56 bright natural killer cells via the actions of monocyte inflammatory protein 1α. *J Exp Med* 2001;193:1199–212. doi: 10.1084/jem.193.10.1199
 11. Red-Horse K, Drake PM, Fisher SJ. Human pregnancy: the role of chemokine networks at the fetal-maternal interface. *J Exp Med* 2004;6:1. doi: 10.1017/S1462399404007720
 12. Bazan JF, Bacon KB, Hardiman G, Wang W, Soo K, Rossi D, et al. A new class of membrane-bound chemokine with a CX 3 C motif. *Nature*. 1997;385:640–4. doi: 10.1038/385640a0
 13. Hannan NJ, Jones RL, Critchley HO, Kovacs GJ, Rogers PA, Affandi B, et al. Coexpression of fractalkine and its receptor in normal human endometrium and in endometrium from users of progestin-only contraception supports a role for fractalkine in leukocyte recruitment and endometrial remodeling. *J Clin Endocrinol Metab* 2004;89:6119–29. doi: 10.1210/jc.2003-031379
 14. Huang S, Zhao P, Yang L, Chen Y, Yan J, Duan E, et al. Fractalkine is expressed in the human ovary and increases progesterone biosynthesis in human luteinised granulosa cells. *Reprod Biol Endocrinol* 2011;9:95. doi: 10.1186/1477-7827-95
 15. Stepanian A, Benchenni S, Beillat-Lucas T, Omnes S, Defay F, Peynaud-Debayle E, et al. Search for an association between V249I and T280M CX3CR1 genetic polymorphisms, endothelial injury and preeclampsia: the ECLAXIR study. *PLoS One* 2009;4:e6192. doi: 10.1371/journal.pone.0006192
 16. Kervancioglu Demirci E, Salamonsen LA, Gauster M. The role of CX3CL1 in fetal-maternal interaction during human gestation. *Cell Adh Migr* 2016;10:189–96. doi: 10.1080/19336918.2015.1089378
 17. Cardona SM, Kim SV, Church KA, Torres VO, Cleary IA, Mendiola AS, et al. Role of the fractalkine receptor in CNS autoimmune inflammation: new approach utilizing a mouse model expressing the human CX3CR1I249/M280 variant. *Front Cell Neurosci* 2018;12:365. doi: 10.3389/fncel.2018.00365
 18. Mwapagha L, Ng'ang'a Z, Mutuiri S, Miheso B, Khamadi S. Genetic Polymorphisms of the CX3CR1 Gene Associated with HIV-1 Infections in Kenyan Population. *J AIDS Clin Res.* 2017;8:2. doi: 10.4172/2155-6113.1000712
 19. Moatti D, Faure S, Fumeron F, Amara MEW, Seknadj P, McDermott DH ,et al. Polymorphism in the fractalkine receptor CX3CR1 as a genetic risk factor for coronary artery disease. *Blood* 2001;97:1925–8. doi: 10.1182/blood.V97.7.1925
 20. Wojdasiewicz P, Poniatowski ŁA, Kotela A, Deszczyński J, Kotela I, Szukiewicz D. The chemokine CX3CL1 (fractalkine) and its receptor CX3CR1: occurrence and potential role in osteoarthritis. *Arch Immunol Ther Exp* 2014;62:395–403. doi: 10.1007/s00005-014-0275-0
 21. Poniatowski ŁA, Wojdasiewicz P, Krawczyk M, Szukiewicz D, Gasik R, Kubaszewski Ł, et al. Analysis of the role of CX3CL1 (Fractalkine) and its receptor CX3CR1 in traumatic brain and spinal cord injury: Insight into recent advances in actions of neurochemokine agents. *Mol Neurobiol* 2017;54:2167–88. doi: 10.1007/s12035-016-9787-4
 22. Shimoya K, Zhang Q, Tenma K, Ota Y, Hashimoto K, Shizusawa Y, et al. Fractalkine (FRK) levels in amniotic fluid and its production during pregnancy. *Mol Hum Reprod* 2003;9:97–101. doi: 10.1093/molehr/gag009
 23. Imai T, Hieshima K, Haskell C, Baba M, Nagira M, Nishimura M, et al. Identification and molecular characterization of fractalkine receptor CX3CR1, which mediates both leukocyte migration and adhesion. *Cell* 1997;91:521–30. doi: 10.1016/S0092-8674(00)80438-9
 24. Aguiar TFM, Rivas MP, Costa S, Rodrigues T, de Barros JS ,Barbosa AC, et al. Mutational burden of hepatoblastomas: a role for the CX3CL1/ CX3CR1 chemokine signaling pathway. *bioRxiv* 2019:555466. doi: 10.1101/555466
 25. Daher S, Shulzhenko N, Morgan A, Mattar R, Rampim GF, Camano L, et al. Associations between cytokine gene polymorphisms and recurrent pregnancy loss. *J Reprod Immunol* 2003;58:69–77. doi: 10.1016/S0165-0378(02)00059-1
 26. Furio E, García-Fuster MJ, Redon J, Marques P, Ortega R, Sanz MJ, et al. CX3CR1/CX3CL1 Axis Mediates Platelet–Leukocyte Adhesion to Arterial Endothelium in Younger Patients with a History of Idiopathic Deep Vein Thrombosis. *Thromb Haemost* 2018;118:562–71. doi: 10.1055/s-0038-1629897