

# بررسی مولکولی تغییرات نوکلئوتیدی ژن‌های MT-ATPase6 و CYB در ژنوم میتوکندری بیماران مبتلا به پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی (FAP)

محمد مهدی حیدری<sup>\*</sup>، فاطمه ابراهیمی<sup>۱</sup>، زهرا شاکر اردکانی<sup>۱</sup>، مهسا میرزائی<sup>۱</sup>،  
شیما میرحسینی<sup>۱</sup>، مهری خاتمی<sup>۱</sup>

## مقاله پژوهشی

**مقدمه:** پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی (FAP) یک بیماری نادر و ارثی است که در آن پولیپ‌های پیش‌سرطانی متعددی در روده بزرگ بیمار ایجاد می‌شود. بیماری FAP درنتیجه جهش در ژن APC (5q21) ایجاد می‌شود. طبق تحقیقات جدید علاوه بر اختلالات هسته‌ای، اختلالات عملکردی میتوکندریایی نیز یکی از عوامل مهم سرطان‌زا و همچنین هدف امیدوارکننده‌ای جهت درمان سرطان است. هدف از این مطالعه بررسی تغییرات نوکلئوتیدی ژن‌های ATPase6 و MT-CYB میتوکندری در بیماران مبتلا به FAP بود.

**روش بررسی:** در این مطالعه ۹ خانواده ایرانی مبتلا به FAP جهت مطالعه جهش در ژن‌های میتوکندری مورد بررسی قرار گرفتند. بدین منظور، قطعه‌ای به طول ۵۵۸bp که حاوی ژن ATPase6 بود و همچنین قطعه‌ای حاوی ژن MT-CYB به طول ۸۵۳bp، با استفاده از روش Touchdown-PCR و تعیین توالی مطالعه شدند. نتایج حاصل از تعیین توالی با نرم‌افزارهای و پایگاه‌های بیوانفورماتیکی متعددی شامل PSIPRED، SIFT، ExPASy، PolyPhen-2، I-Mutant، PyMol و PredictSNP، PROVEAN، Mutant مورد بررسی قرار گرفت.

**نتایج:** در این تحقیق در ژن ATPase6 میتوکندری پنج جهش مشاهده شد. سه جهش هم‌معنی (c.A8901G; p.L125L)، (c.G9133A; p.E203K) و (c.C8943T; p.P139P) و دو جهش غیر هم‌معنی (c.T8780C; p.L85P) و (c.C15833T; p.L363L) بودند. همچنین در ژن MT-CYB دو جهش هم‌معنی (c.A15607G; p.K287K) و یک جهش غیر هم‌معنی (c.C15452A; p.L236I) مشاهده شد.

**نتیجه‌گیری:** در این مطالعه ژن‌های ATPase6 و MT-CYB در بیماران مبتلا به FAP بررسی شدند که به ترتیب ۵ و ۳ جهش و تغییر نوکلئوتیدی در بیماران مبتلا مشاهده گردید. با توجه به اینکه جهش‌های ژنوم میتوکندری می‌تواند در تومورزایی نقش داشته باشد، شناسایی جهش‌های جدید می‌تواند در تشخیص زودهنگام سرطان مؤثر باشد. وجود مطالعات بیشتری برای تأیید ارتباط بین جهش‌های میتوکندری و بیماری FAP مورد نیاز است.

**واژه‌های کلیدی:** تغییرات نوکلئوتیدی، پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی، میتوکندری، ATPase6، MT-CYB

**ارجاع:** حیدری محمد مهدی، ابراهیمی فاطمه، شاکر اردکانی زهرا، میرزائی مهسا، میرحسینی شیما، خاتمی مهری. بررسی مولکولی تغییرات نوکلئوتیدی ژن‌های ATPase6 و MT-CYB در ژنوم میتوکندری بیماران مبتلا به پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی (FAP). مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بیزد، ۱۴۰۲؛ ۳۱ (۵): ۴۵-۶۳۲.

۱- گروه زیست شناسی، دانشگاه بیزد، بیزد، ایران.

\*نویسنده مسئول؛ تلفن: ۰۳۵۳۱۲۳۳۸۱، پست الکترونیکی: heidarimm@yazd.ac.ir، صندوق پستی: ۸۹۱۵۸۱۸۴۱۱.

## مقدمه

پیامرسانی سلولی، مرگ سلولی و کنترل متابولیسم‌های بیوسنتزی نقش دارد. بنابراین جهش‌های DNA میتوکندری و نقش در عملکرد بیولوژیک آن‌ها در ایجاد مسیرهای تومورزاوی نقش مهمی دارند. (۱۲). بنابراین می‌توان از این اندامک به عنوان یک نشانگر مولکولی قدرتمند برای تشخیص سرطان استفاده کرد. زنجیره تنفسی میتوکندری در غشاء داخلی آن قرار دارد و از چهار کمپلکس برای انتقال الکترون (کمپلکس I-IV) و کمپلکس V یا ATP سنتاز تشکیل شده است (۱۳). ژن‌های *ATPase6* و *MT-CYB* میتوکندری پروتئین‌هایی را کد می‌کنند که به ترتیب جزء کمپلکس ATP سنتاز و کمپلکس III زنجیره تنفسی میتوکندری هستند و مطالعات متعددی بر اهمیت این ژن‌ها در بیماری‌های ژنتیکی متعدد تأکید کرده اند (۱۴,۱۵). در این مطالعه، ما نیز به بررسی تغییرات نوکلئوتیدی احتمالی در ژن‌های میتوکندری‌ایی *ATPase6* و *MT-CYB* در افراد مبتلا به FAP و احتمال بیماری‌زاوی آن‌ها با استفاده از نرم‌افزارهای بیوانفورماتیکی می‌پردازیم.

## روش بررسی

در این مطالعه برای جمع‌آوری نمونه‌ها، پرونده‌های مراکز تخصصی مختلف از جمله بیمارستان خاتم‌الانبیاء تهران، بیمارستان شریعتی تهران، بیمارستان پارسیان تهران، انتستیو کنسنتر تهران و بیمارستان امام خمینی تهران مورد بررسی قرار گرفت و خانواده‌های مبتلا به FAP انتخاب شدند. بر اساس تشخیص پزشکان متخصص و مشاوران ژنتیک، از میان این خانواده‌ها، ۹ خانواده ایرانی دارای FAP پس از جراحی برای درمان سرطان کولورکتال (۲۶ نفر) شامل ۱۷ زن (با میانگین سنی ۲۵ سال، میانگین سن در زمان تشخیص ۱۱/۶) و ۹ مرد (با میانگین سنی ۳۱ سال، میانگین سن در زمان تشخیص ۱۵/۸) جهت مطالعه جهش در ژن‌های میتوکندری *ATPase6* و *MT-CYB* انتخاب شدند و مورد بررسی قرار گرفتند. معیارهای انتخاب این خانواده‌ها بر اساس تشخیص بالینی استاندارد FAP معمولی/کلاسیک، وجود حداقل دو فرد خویشاوند دارای سندروم FAP در خانواده، حالت وراثت غالب

بولیپوز آدنوماتوز خانوادگی (FAP) یک بیماری ژنتیکی است که با الگوی اتوزومال غالب به ارث می‌رسد. ظهور صدها یا هزاران پولیپ در رکتوم، کولون، دوازدهه و یا مخاط معده از نشانه‌های اولیه این بیماری است. FAP در اثر جهش در ژن سرکوبگر توموری *APC* واقع در بازوی بلند کروموزوم ۵ (5q21) ایجاد می‌شود (۱,۲). اکثر جهش‌ها در این ژن از نوع جهش بی‌معنی هستند، اما ژنوتیپ و فوتوتیپ‌ها با توجه به بزرگی ژن *APC* بسیار متفاوت است. (۳). اکثر افراد مبتلا به FAP سابقه خانوادگی دارند. با این وجود، تقریباً ۲۰ تا ۳۰ درصد از افراد مبتلا به FAP هیچ سابقه خانوادگی شناخته‌شده‌ای ندارند که این موضوع نشان‌دهنده بروز جهش‌های جدید است (۴-۶). میزان بروز ۱ در ۷۰۰۰ تا ۱ در ۱۶۰۰۰ مورد در متولدین زنده است و تقریباً ۰/۵ درصد مبتلا به FAP یا کسانی که سابقه خانوادگی دارند باید از حدود ۱۰ سالگی تحت آندوسکوپی سالیانه و سیگموئیدوسکوپی انعطاف‌پذیر یا کولونوسکوپی قرار گیرند. پس از تایید تشخیص FAP از نظر بالینی، باید آزمایش ژنتیکی انجام شود (۸). چندین نوع بالینی از فوتوتیپ FAP بر اساس تعداد پولیپ‌ها و FAP تهاجمی، FAP تهاجمی وجود متوسط و FAP ضعیف. از ویژگی‌های FAP تهاجمی وجود صدها تا هزاران پولیپ آدنوماتوز در سراسر کولون و رکتوم است. همچنین، سرطان کولورکتال (CRC) در این بیماران در سنین پایین‌تری رخ می‌دهد. در FAP متوسط صدها پولیپ در دهه دوم و سوم زندگی ایجاد می‌شود و این بیماران تقریباً در ۴۰ سالگی مبتلا به CRC می‌شوند. در FAP خفیف تعداد پولیپ‌ها به ده تا صد پولیپ کاهش می‌یابد و برخلاف دو نوع قبل، خطر سرطان در این بیماران بسیار کم است (۹,۱۰). مطالعات اخیر نشان می‌دهد که علاوه بر ناهنجاری‌های ژنوم هسته‌ای، اختلالات عملکردی میتوکندری نیز از عوامل مهم سرطان‌زا هستند (۱۱,۱۲). میتوکندری در چندین فعالیت سلول از جمله تولید ATP، تولید گونه‌های فعال اکسیژن، تنظیم

از همه شرکت‌کنندگان در تحقیق، خون‌گیری (۵ میلی‌لیتر نمونه خون محیطی) از اعضای خانواده‌های مذکور انجام گرفت. برای ادامه مراحل تحقیق، ابتدا با استفاده از کیت استخراج DNA pure، طی روش استاندارد، استخراج DNA از خون بیماران انجام شد. برای بررسی جهش‌های ژنوم میتوکندری، قطعه‌ای به طول ۵۵۸bp که حاوی ژن *ATPase6* بود و همچنان قطعه‌ای حاوی ژن *MT-CYB* به طول ۸۵۳bp برای Touchdown PCR انتخاب شدند. با استفاده از نرم افزارهای Primer1 و GenRunner برای جفت پرایمر برای تکثیر این ژن‌ها طراحی شد و توسط شرکت پیشگام ساخته شد. با استفاده از برنامه BLAST در سایت <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/blast> توالی پرایمروها از نظر همولوژی با کل ژنوم انسان همردیف شدند. توالی جفت پرایمروها و موقعیت‌های آن‌ها بر روی ژنوم میتوکندری در جدول ۱ آمده است.

آدنوما کلورکتال و وجود بیش از صد پولیپ در کولون و رکتوم بود. با این حال، بیمارانی با کمتر از صد پولیپ، اما با سابقه خانوادگی مثبت برای FAP، از نظر بالینی جزو بیماران با FAP تشخیص داده شدند. همچنین، یک گروه ۳۰ نفره به عنوان نمونه‌های کنترل سالم انتخاب شدند که سابقه خانوادگی شناخته شده‌ای از هیچ نوع سرطان نداشتند و از همان منطقه جغرافیایی بیماران انتخاب شدند. افراد کنترل از نظر سن و جنسیت با گروه بیماران، اختلاف آماری مهم و معناداری نداشتند (۵ تا ۲۵ سال:  $P=0.15$  و ۱۰ مرد و ۲۰ زن:  $P=0.004$ ). چون در مطالعه حاضر، تمام متغیرهای انتخاب گروه‌های بیمار و کنترل، به خوبی توزیع شده بودند، بنابراین برای یک تحلیل آماری معتبر و قابل قبول در نظر گرفته شدند. تمامی رویه‌ها مطابق با اعلامیه هلسینکی (Declaration of Helsinki 1975)، اصلاح شده در سال ۲۰۰۸ و استانداردهای اخلاقی انجام شد. پس از تکمیل پرسشنامه و اخذ رضایت‌نامه

جدول ۱: توالی و موقعیت پرایمروها

نام ژن	طول قطعه ژنی تکثیرشده (bp)	موقعیت پرایمر	توالی پرایمر
<i>ATPase6</i>	۵۵۸	LF 8681-8700 HB 9219-9239	5'-TAACCTCAAAACAAATGATA-3' 5'-TACTATATGATAGGCATGTGA-3'
<i>MT-CYB</i>	۸۵۳	LF 15297-15317 HB 16150-16131	5'-TCTGCCCTTCATTATTGCAG-3' 5'-GTGGTCAAGTATTATGGTA-3'

انجام گرفت: دناتوراسیون اولیه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳ دقیقه و به دنبال آن ۳۵ سیکل دمایی متشکل از دمای دناتوراسیون ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳۰ ثانیه، دمای اتصال از درجه حرارت ۵۳ تا ۶۲ درجه سانتی‌گراد (به صورت کاهشی ۰/۵ درجه سانتی‌گراد به ازای هر سیکل) و مرحله گسترش به مدت یک دقیقه در درجه حرارت ۷۲ درجه سانتی‌گراد و مرحله گسترش نهایی به مدت پنج دقیقه در درجه حرارت ۷۲ درجه سانتی‌گراد صورت گرفت. در نهایت برای اطمینان از تکثیر قطعات مورد نظر، ۵ میکرولیتر از محصولات PCR روی ژل آگاروز ۱/۵ درصد حاوی اتیدیوم

برای انجام روش Touchdown PCR واکنش‌های PCR برای نهایی ۲۵ میکرولیتری شامل ۱۰ میکرولیتر مخلوط بهینه Amplicon-Pishgam-Master Mix) که شامل ۱-۱/۵ Buffer 1X، ۲۰۰ میکرولیتر از هر یک از dNTP ها، ۱-۴ میلی‌مolar واحد آنزیم Taq DNA polymerase، ۲ میکرولیتر از هر پرایمر (Forward و Reverse)،  $MgCl_2$  ۵ میکرولیتر DNA الگو و ۶ میکرولیتر آب دیونیزه استریل آمده شد و با کمک دستگاه PCR (شرکت یکتا تجهیز آزمایشگاه) واکنش تکثیر قطعات DNA میتوکندری انجام گرفت. برنامه زمانی و دمایی واکنش Touchdown PCR به این صورت

گسترهای از منابع اطلاعاتی در زمینه‌های پروتئومیکس، ژنومیکس، فیلوژنتیک/ تکامل، ژنتیک جمعیت و ترانسکرپتومیکس را در اختیار می‌گذارد. برای بررسی تغییرات هیدروفوبیسیته پروتئین‌های جهش‌یافته از این پایگاه PolyPhen-2 استفاده شد. پایگاه اینترنتی (http://genetics.bwh.harvard.edu/pph2) نیز ابزاری است که تاثیر احتمالی جایگزینی اسیدهای آمینه بر ساختار و عملکرد پروتئین را پیش‌بینی می‌کند. پایگاه اینترنتی PROVEAN (http://provean.jcvi.org) اسیدآمینه یا جایگزینی اسیدآمینه بر روی فعالیت بیولوژیکی پروتئین را پیش‌بینی می‌کند که برای شناسایی تأثیرات احتمالی جهش‌های غیر هم‌معنی و اهمیت آن‌ها بر فعالیت پروتئینی بسیار پرکاربرد می‌باشد. جهش‌ها با امتیاز‌کمتر از ۰/۵- زیان‌آور و امتیاز بیشتر از ۰/۵- خنثی هستند. پایگاه https://PredictSNP (PredictSNP) نیز به بررسی تاثیر جهش‌ها بر ساختار پروتئین می‌پردازد. نتایج حاصل از این سایت شامل بررسی‌های چندین پایگاه مختلف polyphen-1، PhD-SNP، MAPP، PredictSNP، SNAP، SIFT، polyphen-2، RnG مشخص می‌شود که RnG سبز به معنی جهش خنثی و RnG قرمز به معنی جهش زیان‌آور می‌باشد. نرم‌افزار PyMol نیز برای نمایش ساختار فضایی ماکرومولکول‌های مانند پروتئین‌ها به کار می‌رود. از کاربردهای این نرم‌افزار، تعیین تعداد و طول پیوندهای هیدروژنی بین اسید آمینه‌های پروتئین و مشاهده تغییرات ساختار پروتئین می‌باشد.

### تجزیه و تحلیل آماری

در این مطالعه برای بررسی‌های آماری و تعیین ارتباط یا تفاوت معنادار تغییرات نوکلئوتیدی با بیماری FAP در دو گروه کنترل و بیمار، از آزمون آماری فیشر (Fisher's exact) و نرم‌افزار آماری SPSS version 16 استفاده شد. محاسبات با استفاده از نرم‌افزار GraphPad انجام شد و سطح معنی‌داری

بروماید، بارگذاری و الکتروفورز شد. ژل آگارز به مدت ۳۰ دقیقه و با ولتاژ ۱۰۰ ولت الکتروفورز گردید و پس از آن با استفاده از دستگاه Gel Doc نمونه‌ها مشاهده شد و تصویربرداری از آن‌ها صورت گرفت. برای شناسایی تغییرات نوکلئوتیدی در ژن‌های میتوکندری، نمونه‌های بیماران و اعضای خانواده آن‌ها، جهت تعیین توالی مستقیم به شرکت‌های پیشگام و نورزن (تهران) ارسال گردید. نتایج تعیین توالی‌ها با نرم‌افزار MEGA5 و برنامه کروماس (chromas) بررسی شدند و با توالی مرجع کمبریج (CRS)، MITOMAP و توالی ثبت شده در سایت NCBI هم‌تراز شدند. هم‌ردیفی با ژنوم میتوکندری سایر گونه‌ها نیز از طریق پایگاه BLAST انجام شد. برای شناسایی جهش‌های یافت شده در این تحقیق و تعیین پاتوژن بودن و یا جدید بودن آن‌ها از نرم افزارها و پایگاه‌های بیوانفورماتیکی متعددی شامل I-Mutant، SIFT، PROVEAN، PolyPhen-2، ExPASy، PSIPRED، PyMol و PredictSNP استفاده گردید. پایگاه اینترنتی (http://sift.jcvi.org) SIFT و عملکرد پروتئین را پیش‌بینی می‌کند. این پایگاه نتیجه را به صورت عددی نمایش می‌دهد که تفسیر آن بدین شرح است: امتیاز کمتر از ۰/۰۵ بدین معنی است که جهش تاثیر چشمگیری بر ساختار و عملکرد پروتئین داشته و احتمال پاتوژن بودن آن زیاد است و در مقابل امتیاز بیشتر از ۰/۰۵ به معنی این است که جهش تاثیر قابل توجهی نداشته و احتمالاً پاتوژن نیست. پایگاه اینترنتی I-Mutant (gpcr2.biocomp.unibo.it/cgi/predictors/I-Mutant3.0) به بررسی و پیش‌بینی تغییرات پایداری پروتئین و تاثیر جهش تک نوکلئوتیدی بر ساختار پروتئین می‌پردازد. امتیاز خروجی I-Mutant مقدار تغییر انرژی آزاد یا DDG است. امتیاز کمتر از صفر کاهش پایداری و امتیاز بیشتر از صفر افزایش پایداری را نشان می‌دهد. همچنین از پایگاه اینترنتی PSIPRED (http://bioinf.cs.ucl.ac.uk/psipred) برای بررسی ساختار پروتئین‌ها استفاده می‌شود که بر اساس ساختار اولیه پروتئین، ساختار ثانویه آن پیش‌بینی می‌گردد. پایگاه اینترنتی

کمتر از ۰/۰۵ ( $P < 0.05$ ) از نظر آماری مهم در نظر گرفته شد.

### ملاحظات اخلاقی

پروپوزال این مطالعه توسط کمیته اخلاق دانشگاه یزد مورد تایید قرار گرفت (IR.YAZD.REC.1401.053) و تمامی رویه‌ها مطابق با اعلامیه هلسینکی (Declaration of Helsinki 1975)، اصلاح شده در سال ۲۰۰۸ و استانداردهای اخلاقی انجام شد.

### نتایج

FAP بوده و تحت عمل جراحی قرار گرفتند. شجره این خانواده در شکل ۲ نشان داده شده است. در خانواده بعدی، پروباند خانمی ۳۱ ساله بود که با علائمی مثل دردهای شکمی و وجود خون در مدفوع به پزشک مراجعه کرده و پس از کولونوسکوپی تشخیص FAP داده شد. بیمار تا کنون دو بار عمل جراحی شده و در نهایت کولکتومی شده بود. پدر بزرگ مادری، علائمی از FAP نداشته و کولونوسکوپی نیز نشده بود. در نسل های قبل نیز موردي از FAP گزارش نشده بود. جهش هموپلاسمی p.L363L در ژن ATPase6 و جهش هموپلاسمی p.L125L در ژن MT-CYB در یک بیمار ۱۴ ساله مشاهده شد. این فرد با علائمی مثل دردهای شکمی و وجود خون در مدفوع به پزشک مراجعه کرده بود که پس از کولونوسکوپی FAP برای اوی تشخیص داده شد (شکل ۳). در خانواده دیگر، فرد مبتلا مردی بود ۱۹ ساله که با علائمی نظیر دردهای شکمی و وجود خون در مدفوع به پزشک مراجعه کرد. پس از انجام کولونوسکوپی برای اوی تشخیص FAP داده شده و دو بار تحت عمل جراحی قرار گرفته و سپس کولکتومی شده بود. خواهر او در سن ۱۸ سالگی بهدلیل مدفوع خونی به پزشک مراجعه کرده بود که تشخیص FAP داده شده بود و دو سوم روده اوی به علت بیماری برداشته شده بود. مادر پروباند نیز در اثر بیماری FAP و در نهایت سرطان کولون، فوت کرده بود. جهش هتروپلاسمی و منجر به تغییر اسید آمینه (p.E203K) در ژن ATPase6 در این بیمار مشاهده شد (شکل ۴). پروباند بعدی، دختری ۲۰ ساله بود که پس از تشخیص بیماری FAP تحت عمل جراحی رزوکتومی قرار گرفت. مادر اوی به دلیل دردهای شکمی و وجود خون در مدفوع به پزشک مراجعه کرده بود که پس از کولونوسکوپی تشخیص FAP داده شد و تحت عمل جراحی قرار گرفت. جهش هموپلاسمی (p.P139P) در ژن c.C8943T در این دختر بیمار مشاهده شد. این جهش از نوع هم معنی است (شکل ۵). جهش هموپلاسمی (p.I144I) در ژن c.C8958T در پروباند دختری حدوداً ۱۱ ساله مشاهده شد که با علائم خونریزی از رکتوم به پزشک مراجعه کرده و کولونوسکوپی از اوی انجام شد و پولیپ

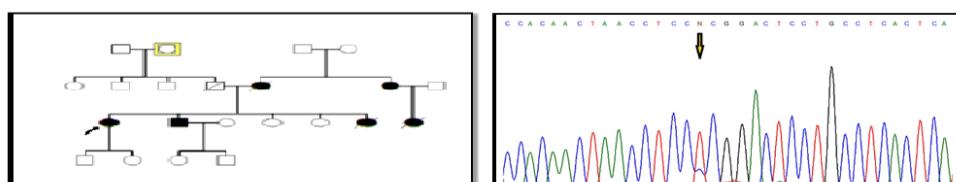
مطالعه بر روی ۲۶ فرد مبتلا به FAP انجام شد و نتایج بررسی های مولکولی با استفاده از روش های Touchdown PCR و تعیین توالی ژنومی، مشخص کننده ۵ جهش و تغییر نوکلئوتیدی در ژن میتوکندریایی ATPase6 و ۳ جهش و تغییر ژنی در ژن MT-CYB بود (جدول ۲). جهش هتروپلاسمی و تغییر اسید آمینه ATPase6 در ژن c.T8780C; p.L85P در یک بیمار زن ۲۱ ساله مشاهده شد. فرد مبتلا در زمان مراجعه به پزشک، علائمی از بیماری نداشت و پس از تشخیص بیماری برادرش، با صلاح حید پزشک تحت کولونوسکوپی قرار گرفت که بیماری FAP برای این فرد نیز تشخیص داده شد (شکل ۱). خواهر بیمار مشکلاتی از قبیل اسهال خونی و دردهای شکمی داشته که پزشک پس از معاینه تشخیص FAP داده و تحت عمل جراحی قرار گرفته بود. سپس او در اثر سرطان کولون فوت کرد. قابل ذکر است که دختر خاله فرد پروباند بر اثر سرطان روده فوت کرده و مادر بیمار نیز بر اثر سرطان کبد فوت کرده است. شجره این خانواده در شکل ۱ نشان داده شده است. دو جهش هموپلاسمی در ژن MT-CYB در یک دختر بیمار ۱۸ ساله مشاهده شد، یک تغییر نوکلئوتیدی هم معنی (p.K287K) در ژن c.A15607G و یک جهش تغییر اسید آمینه (p.Leu236Ile) در شکل ۲ نشان داده شده است. فرد مبتلا به دلیل مشکل خونریزی رکتوم حدود ۱۰ سال پیش به پزشک مراجعه کرده و پس از انجام کولونوسکوپی تشخیص FAP داده شد. طی دو جراحی روده بزرگ بطور کامل و قسمتی از روده کوچک بیمار برداشته شد. دو خواهر و برادر بیمار نیز درای

روده بزرگ آن‌ها برداشته شد. قابل توجه است که مادر ۵۸ ساله این خانواده با وجود داشتن فرزندانی با علائم FAP، هیچ‌گونه علائمی از این بیماری نداشته و تا آن زمان کولونوسکوپی هم نشده بود (شکل ۶).

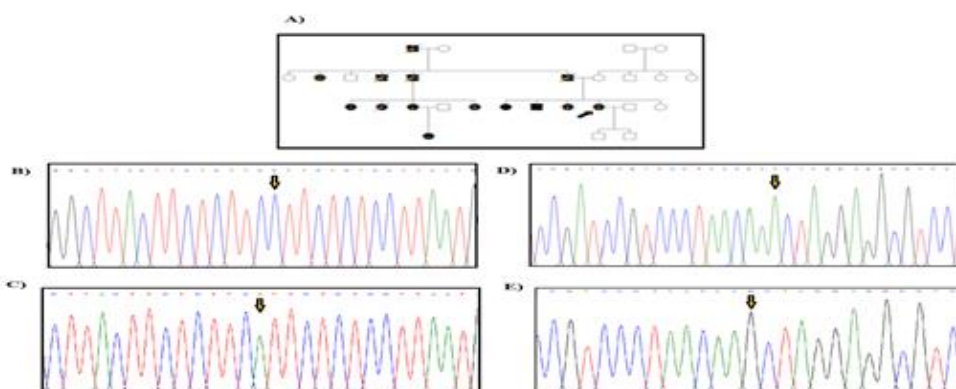
خوش‌خیم مشاهده گردید. سپس با انجام کولونوسکوپی مجدد توده‌ای در رکتوم مشاهده شد که پس از بیوپسی آن را بدخیم تشخیص دادند و بیمار تحت عمل جراحی قرار گرفت. دو برادر بیمار نیز علائمی مشابه با خواهرشان داشتند که قسمتی از

جدول ۲: نتایج تغییرات نوکلئوتیدی و جهش‌های مشاهده شده ژنوم میتوکندری در بیماران مبتلا به FAP

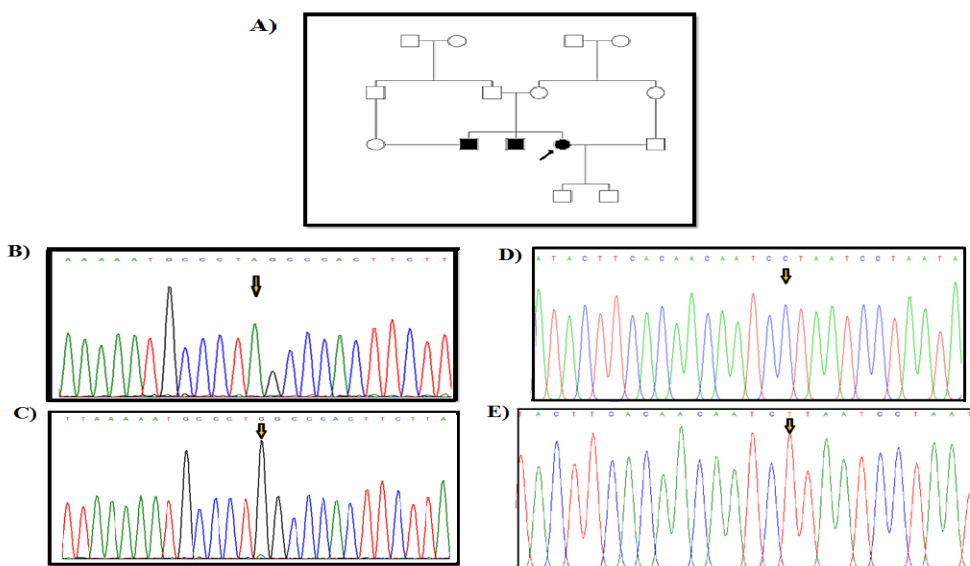
ژن	جهش	موقعیت تغییر اسید‌آمینه	هتروپلاسمی/هموپلاسمی	جدید / گزارش شده
<i>ATPase6</i>	c.T8780C	p.L85P	هتروپلاسمی	جدید
<i>ATPase6</i>	c.A8901G	p.L125L	هموپلاسمی	گزارش شده
<i>ATPase6</i>	c.G9133A	p.E203K	هتروپلاسمی	جدید
<i>ATPase6</i>	c.C8958T	p.I144I	هموپلاسمی	جدید
<i>ATPase6</i>	c.C8943T	p.P139P	هموپلاسمی	جدید
<i>MT-CYB</i>	c.C15452A	p.L236I	هموپلاسمی	گزارش شده
<i>MT-CYB</i>	c.A15607G	p.K287K	هموپلاسمی	گزارش شده
<i>MT-CYB</i>	c.C15833T	p.L363L	هموپلاسمی	گزارش شده



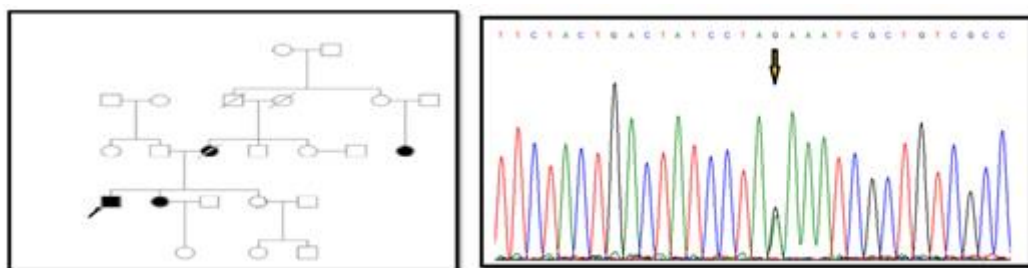
شکل ۱: شجره خانوادگی پرباند بیمار و نتیجه تعیین توالی ژن *ATPase6* و مشخص شدن جهش هتروپلاسمی با تغییر اسید آمینه p.L85P.



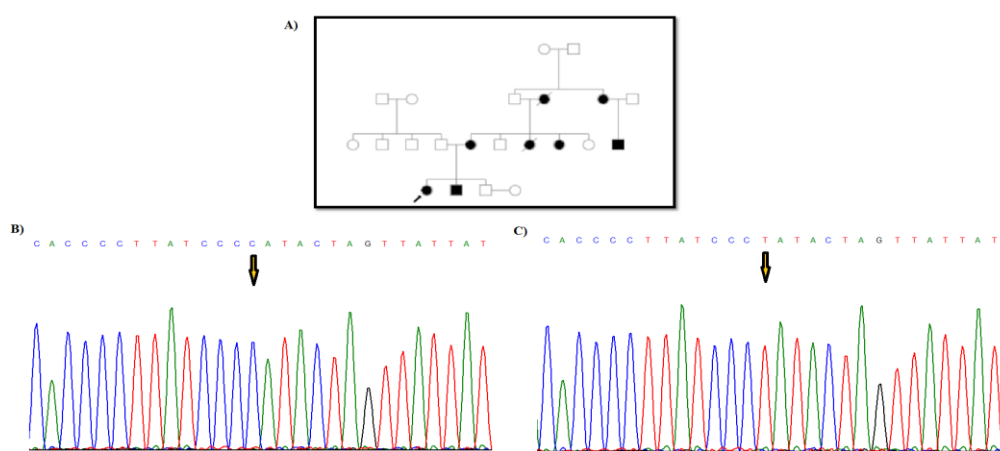
شکل ۲: (A) شجره خانوادگی پرباند بیمار، (B) تعیین توالی ژن *MT-CYB* در فرد کنترل، (C) جهش هموپلاسمی *MT-CYB* در فرد کنترل، (D) تعیین توالی ژن *MT-CYB* در فرد کنترل، (E) جهش هموپلاسمی *MT-CYB* در فرد کنترل، که منجر به تغییر اسید آمینه Leu236Ile در بیمار می‌شود، (F) تعیین توالی ژن *MT-CYB* در فرد کنترل، (G) جهش هموپلاسمی *MT-CYB* در فرد کنترل، که یک جهش هم‌معنی است و منجر به تغییر اسید آمینه در بیمار نمی‌شود.



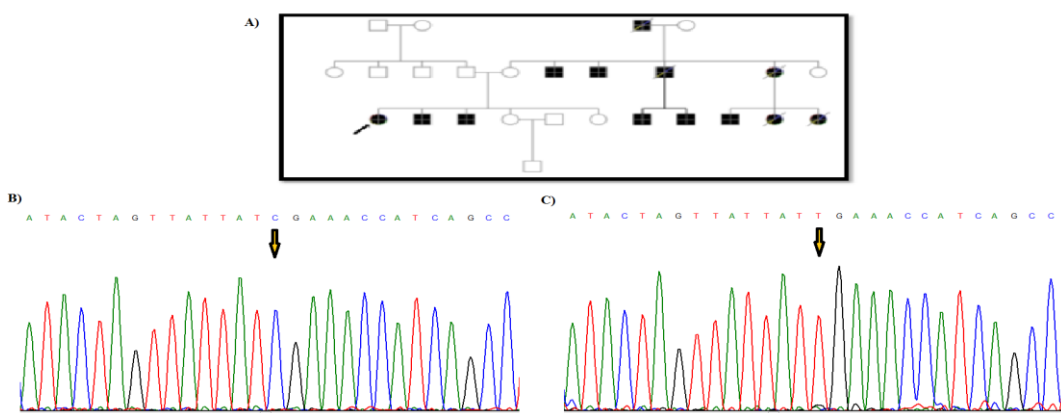
شکل ۳: (A) شجره خانوادگی پروband بیمار، (B) تعیین توالی ژن ATPase6 در فرد کنترل، (C) جهش هموپلاسمی c.A8901G که منجر به تغییر اسید آمینه در بیمار نمی شود L125L (D) تعیین توالی ژن MT-CYB در فرد کنترل، (E) جهش هموپلاسمی c.C15833T که یک جهش هم معنی است و منجر به تغییر اسید آمینه در بیمار نمی شود p.L363L.



شکل ۴: شجره خانوادگی پروband بیمار و نتیجه تعیین توالی ژن ATPase6 و مشخص شدن جهش هتروپلاسمی با تغییر اسید آمینه p.E203K



شکل ۵: شجره خانوادگی پروband بیمار و نتیجه تعیین توالی ژن ATPase6 و مشخص شدن جهش هموپلاسمی c.C8943T بدون تغییر اسید آمینه p.P139P



شکل ۶: شجره خانوادگی پروband بیمار و نتیجه تعیین توالی زن ATPase6 و مشخص شدن جهش همپلاسمی C8958T. c. بدون تغییر اسید آمینه p.I144I

طبق امتیاز کیت/دولیتل (Kyte/Doolittle) از ۳/۸۰۰ برای اسید آمینه شدیداً هیدروفوب لوسین به ۱/۶۰۰- برای اسید آمینه هیدروفیل پرولین تغییر کرده است. در جهش ATPase6 p.E203K، درجه هیدروفوبیسیتی از ۳/۵۰۰- برای اسید آمینه هیدروفیل اسیدگلوتامیک به ۳/۹۰۰- برای اسید آمینه هیدروفیل لیزین تغییر کرده است. با این حال، این پایگاه برای جهش p.L236I در پروتئین MT-CYB، افزایش p.L236I در هیدروفوبیسیته را پیش‌بینی می‌کند، بگونه‌ای که این جهش، درجه هیدروفوبیسیتی را از ۳/۸۰۰ برای اسید آمینه شدیداً هیدروفوب لوسین به ۴/۵۰۰ برای اسید آمینه هیدروفوب I-Mutant ایزولوسین تغییر داده است. بر اساس پایگاه اینترنتی PredictSNP در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد و pH = ۷ جهش p.L85P با ایندکس DDG = -۱/۸۳- کاهش قابل توجه پایداری و جهش‌های p.E203K و p.L236I به ترتیب با DDG = ۰/۷۱- و ۰/۵۸- بود. افزایش پایداری پروتئین را به دنبال دارند. پایگاه اینترنتی ExPASy نیز پیش‌بینی می‌کند که جهش p.E203K، به احتمال ۷۶ درصد و جهش p.L85P، به احتمال ۸۷ درصد، بر ساختار پروتئین اثر گذاشته و بنابراین جهش‌هایی زیان‌آوری هستند. همچنین این پایگاه جهش p.L236I را با احتمال ۸۳ درصد به عنوان جهش خنثی پیش‌بینی کرد. پایگاه اینترنتی PROVEAN نیز با امتیاز ۶/۴۶۷- برای جهش p.L85P و امتیاز ۳/۵۴۸- برای جهش p.E203K، پیش‌بینی کرد که این دو جهش بر فعالیت

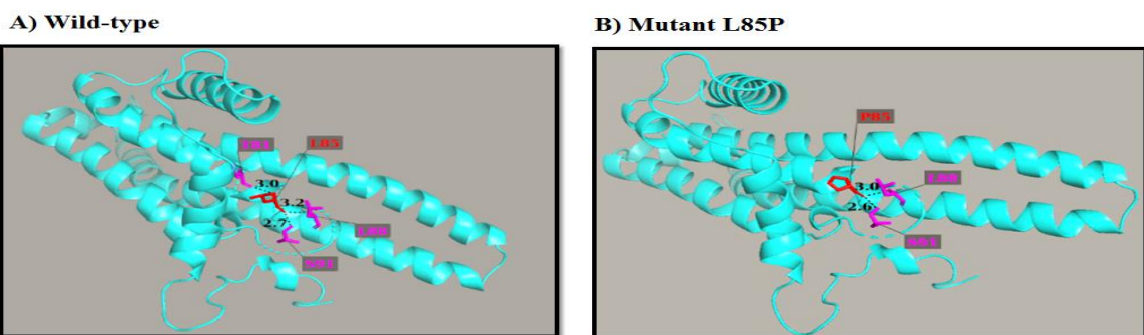
از میان جهش‌های مشاهده شده در این مطالعه، سه جهش p.L236I و p.E203K غیر هم‌معنی هستند که منجر به تغییر اسید آمینه در پروتئین‌های MT-ATPase6 و CYB می‌شوند و احتمالاً می‌توانند در ساختار پروتئین تغییر ایجاد کنند. از این رو، جهش‌های غیر هم‌معنی با استفاده از پایگاه‌ها و نرم افزارهای بیوانفورماتیکی مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند که نتایج آن به شرح زیر است:

طبق پیش‌بینی پایگاه اینترنتی PSIPRED هر سه جهش MT-CYB، ATPase6 و SIFT با امتیاز صفر برای دو جهش رخ داده‌اند. پایگاه اینترنتی PolyPhen-2، پیش‌بینی p.L85P و p.E203K در پروتئین ATPase6 می‌کند که این دو جهش تاثیر چشمگیری بر ساختار پروتئین داشته و احتمالاً پاتوژن هستند. این پایگاه با محاسبه امتیاز ۱ برای جهش p.L236I در پروتئین MT-CYB نشان می‌دهد احتمالاً این جهش پاتوژن نیست. پایگاه اینترنتی ۰/۹۹۹۴ برای جهش p.L85P و امتیاز ۰/۹۹۹۰ برای جهش p.E203K در پروتئین ATPase6 پیش‌بینی می‌کند که هر دو جهش با احتمال بالا بدخیم هستند؛ اما امتیاز ۰/۰۲۹ برای جهش p.L236I در پروتئین MT-CYB، خوش‌خیم بودن این جهش را پیش‌بینی می‌کند. پایگاه اینترنتی ExPASy برای هر دو جهش p.L85P و p.E203K کاهش هیدروفوبیسیتی را در حالت موتانت نسبت به پروتئین نرمال پیش‌بینی می‌کند. در جهش p.L85P، درجه هیدروفوبیسیتی

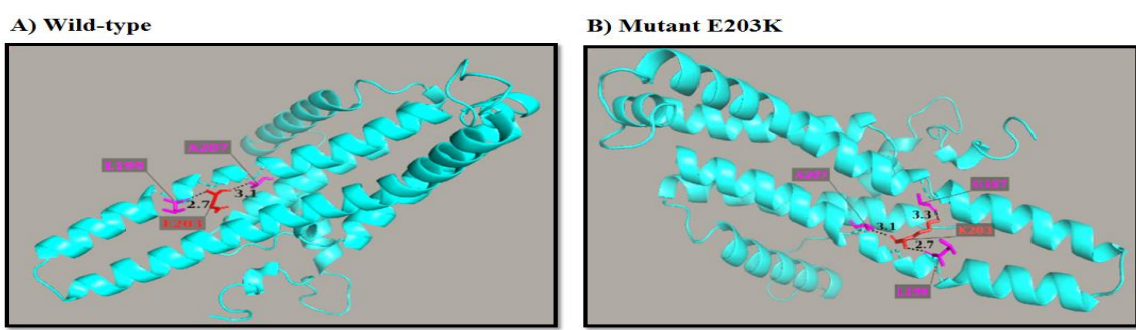
(شکل ۷). در جهش p.E203K که مربوط به پروتئین ATPase6 می‌باشد، در فرم جهش‌بافت، اسیدآمینه لیزین در موقعیت ۲۰۳ با اسیدآمینه‌های گلایسین در موقعیت ۱۶۷، ۲۰۳ با اسیدآمینه‌های ۱۹۹ و آلانین در موقعیت ۲۰۷ تشکیل گلایسین در موقعیت ۱۹۹ و آلانین در موقعیت ۲۰۷ تشکیل می‌دهد که طول این پیوندها به ترتیب  $\frac{3}{3}$  و  $\frac{3}{1}$  آنگستروم است. در پروتئین نرمال ATPase6، در موقعیت ۲۰۳ اسیدگلوتامیک قرار دارد که با اسیدآمینه‌های گلایسین در موقعیت ۱۹۹ و آلانین در موقعیت ۲۰۷ پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهد. طول این پیوندها به ترتیب  $\frac{3}{1}$  و  $\frac{2}{7}$  آنگستروم است (شکل ۸).

جهش p.L236I مربوط به پروتئین سیتوکروم b است. این جهش باعث تغییر در تعداد و طول پیوندهای هیدروژنی نشده است. در موقعیت ۲۳۶ هر دو اسیدآمینه نرمال و جهش‌بافت با اسیدآمینه‌های گلایسین در موقعیت ۲۳۲ و متیونین در موقعیت ۲۴۰ با پیوند هیدروژنی اتصال برقرار می‌کنند که طول این پیوندها به ترتیب  $\frac{2}{9}$  و  $\frac{2}{8}$  آنگستروم است (شکل ۹).

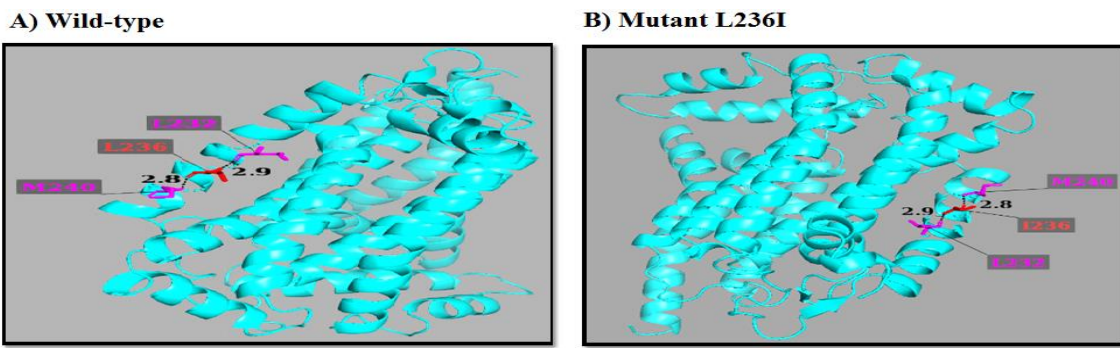
پروتئین اثر گذاشته و بنابراین، آن‌ها را به عنوان جهش‌های زیان‌آور معرفی می‌کند. همچنین در این مطالعه با استفاده از نرمافزار PyMol، ساختار سه بعدی هر دو پروتئین ATPase6 و Cytb بررسی شد و تعداد و طول پیوندهای هیدروژنی مربوط به اسیدآمینه‌ها، قبل و بعد از جهش ارزیابی شد. ابتدا از سرور SWISS-MODEL برای مدل‌سازی ساختار سه‌بعدی پروتئین‌های ATPase6 و سیتوکروم b استفاده شد. در جهش جدید و هتروپلاسمی p.L85P که مربوط به پروتئین ATPase6 است، اسیدآمینه پرولین در موقعیت ۸۵، در حالت موتانت، با اسیدآمینه‌های گلایسین در موقعیت ۸۸ و سرین در موقعیت ۹۱ تشکیل پیوندهای هیدروژنی می‌دهد که طول این پیوندها به ترتیب  $\frac{3}{6}$  و  $\frac{2}{6}$  آنگستروم است. در پروتئین نرمال ATPase6 در موقعیت ۸۵ اسیدآمینه گلایسین قرار دارد که با اسیدآمینه‌های ترئونین در موقعیت ۸۱، گلایسین در موقعیت ۸۸ و سرین در موقعیت ۹۱ پیوند هیدروژنی تشکیل می‌دهد که طول این پیوندها به ترتیب  $\frac{3}{2}$ ،  $\frac{3}{2}$  و  $\frac{2}{7}$  آنگستروم است.



شکل ۷: نتایج حاصل از نرم‌افزار PyMol برای جهش L85P در پروتئین ATPase6 و تعیین تعداد و طول پیوندهای هیدروژنی بین اسیدآمینه‌ها



شکل ۸: نتایج حاصل از نرم‌افزار PyMol برای جهش E203K در پروتئین ATPase6 و تعیین تعداد و طول پیوندهای هیدروژنی بین اسیدآمینه‌ها



شکل ۹: نتایج حاصل از نرم‌افزار PyMol برای جهش L236I در پروتئین سیتوکروم b و تعیین تعداد و طول پیوندهای هیدروژنی بین اسیدآمینه‌ها بیماران متعلق به ۹ خانواده مبتلا به FAP یافت شد. کمپلکس III زنجیره تنفسی که به آن یوبی کوئینول سیتوکروم C ردوکتاز نیز گفته می‌شود، در غشای داخلی میتوکندری قرار گرفته است و دارای زیرواحدات سیتوکروم b، سیتوکروم c1 و پروتئین واجد آهن و گوگرد است. این کمپلکس باعث اکسیداسیون یوبی کوئین احیا شده و انتقال الکترون به سیتوکروم c1 می‌شود. به ازای هر دو الکترون چهار پروتون توسط این کمپلکس به فضای بین غشاء میتوکندری پمپ می‌شود. سیتوکروم c مسئول انتقال الکترون بین کمپلکس سوم و چهارم است (۱۷). تنها زیر واحد کمپلکس III که توسط ژنوم میتوکندری رمزگذاری می‌شود، سیتوکروم b است. در ژن سیتوکروم b، که مطالعه ما بر روی آن صورت گرفته است، دو نفر دارای جهش هم معنی p.K287K و یک نفر دارای جهش هم معنی p.L363L می‌باشند که تغییری در ساختار پروتئین نیز ایجاد نمی‌کنند. تنها جهش missense مشاهده شده در این ژن p.Leu236Ile می‌باشد که در دو نفر بیمار مشاهده شد. این تغییر اسیدآمینه در ناحیه عرض غشایی پروتئین می‌باشد که قبلاً در بیماری‌های نظیر نوروباتی اپتیکی ارثی و پارکینسون نیز گزارش شده است (۱۸). البته بر اساس سایت NCBI این جهش تغییر اسید آمینه پاتوزن نمی‌باشد و نتایج آنالیزهای بیوانفورماتیکی انجام شده در مطالعه حاضر نیز PROVEAN، PredictSNP، PolyPhen-2، SIFT (PROVEAN) نیز همین موضوع را ثابت می‌کند و تغییر اسیدآمینه مزبور به عنوان تغییری خنثی پیش بینی می‌شود. ژن‌های مربوط به کمپلکس V میتوکندریایی (کمپلکس ATP سنتتاز) نیز نقش مهمی در تولید ATP دارند. کمپلکس ATP سنتتاز دارای دو دومین

## بحث

پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی یک بیماری اتوزومال غالب است که در ۹۰ تا ۹۰ درصد از موارد، جهش در ژن APC مسبب آن است (۷). این بیماری یک اختلال نادر است که با وجود صدها و یا گاهی هزاران پولیپ در روده بزرگ شناخته می‌شود و تقریباً ۵۰ درصد از تمام سرطان‌های روده بزرگ را شامل می‌شود (۱۶). مطالعات اخیر نشان داده است که علاوه بر ناهنجاری‌های ژنوم هسته‌ای، اختلالات عملکردی ژنوم میتوکندری نیز از عوامل مهم ابتلا به سرطان هستند. تغییرات ژنوم میتوکندری می‌تواند منجر به اختلالاتی از قبیل استرس اکسیداتیو، افزایش تجمع کلسیم سیتوزولی و گونه‌های فعال اکسیژن، کاهش سطح ATP و نیز عدم تعادل نسبت NADH/NAD<sup>+</sup> گردد. تغییر در هریک از این عوامل می‌تواند بر مسیرهای پیامرسانی سلوی، عوامل رونویسی و ساختار کروماتین تاثیر بگذارد. همچنین استرس اکسیداتیو ناشی از گونه‌های فعال اکسیژن ممکن است بیان ژن‌های هسته‌ای درگیر در تومورزایی را تحت تاثیر قرار داده و در ایجاد و یا گسترش انواع سرطان نقش داشته باشد (۱۱). در مطالعه حاضر، غربالگری دو ژن میتوکندریایی ATPase6 و MT-CYB در ۲۶ بیمار خانوادگی مبتلا به FAP انجام شد. نتایج تحقیق ما، حضور هشت تغییر نوکلئوتیدی را در این دو ژن نشان داد، پنج جهش در ژن ATPase6 (۳) واریانت هموپلاسمی هم معنی و بدون تغییر اسید آمینه و ۲ جهش هتروپلاسمی بدمعنی و جدید: L85P و E203K (E203K) و سه جهش هموپلاسمی در ژن MT-CYB میتوکندری، شامل دو واریانت هم معنی و بدون تغییر اسید آمینه و ۱ جهش بدمعنی: L236I، که در

گزارش شده بود (۲۳)، ولی بقیه جهش‌های یافت شده در این ژن جدید هستند و تاکنون در هیچ بیماری یا سرطانی گزارش نشده‌اند. بر اساس نقش حیاتی ذکر شده برای هر یک از کمپلکس‌های زنجیره تنفسی و زیرواحدهای آن واضح است که نقص در ساختار آن‌ها می‌تواند بر عملکرد زنجیره انتقال الکترون و افزایش تولید گونه‌های فعال اکسیژن اثر گذاشته که به نوبه خود می‌تواند موجب افزایش جهش‌های انکوژنیک یا افزایش تکثیر سلولی شود. تاکنون مطالعات ژنتیکی زیادی در ایران بر روی بیماری FAP صورت نگرفته است. موارد اندکی از تحقیقات انجام‌شده نیز اکثراً بر روی ژنوم هسته‌ای متمرکز شده است. بنابراین تحقیق صورت گرفته می‌تواند به شناخت بیشتر بیماری و بررسی تاثیر تغییرات ژنوم میتوکندری بر روی گسترش سرطان کمک کند.

### نتیجه‌گیری

ارتباط بین جهش‌های میتوکندری و بیماری FAP می‌تواند در تشخیص زود هنگام و درمان این بیماری مؤثر باشد. در این مطالعه ژن‌های *MT-CYB* و *ATPase6* در ۲۶ فرد مبتلا به FAP بررسی شدند که به ترتیب ۵ و ۳ جهش و تغییر نوکلئوتیدی در بیماران مبتلا مشاهده گردید. با توجه به اینکه جهش و یا نقص در عملکرد میتوکندری در مسیر تومورزاوی نقش دارد، کشف جهش‌های جدید می‌تواند در تشخیص زودهنگام سرطان مؤثر باشد.

### سپاس‌گزاری

نویسنده‌گان مقاله از حمایت‌های دانشگاه یزد در انجام این پژوهش تشکر و قدرانی می‌کنند. از بیمارستان خاتم‌الانبیاء تهران، بیمارستان شریعتی تهران، بیمارستان پارسیان تهران، انسستیو کنسنتر تهران و بیمارستان امام‌خمینی تهران که بیماران را جهت این مطالعه ارجاع داده‌اند تشکر و قدردانی می‌شود. هم‌چنین از همکاری ارزشمند تمام بیماران سپاس‌گزاریم.

**حامي مالي:** ندارد.

**تعارض در منافع:** وجود ندارد.

عملکردی است. بخش F0 که درون غشا داخلی قرار دارد و کanal انتقال پروتون است و بخش دیگر به نام F1 که از غشاء داخلی به طرف ماتریکس کشیده شده است. این کمپلکس از انرژی تولیدشده توسط شبکه الکتروشیمیایی پروتون، ADP را فسفریله کرده و ATP تولید می‌کند. ژن مورد تحقیق ما، *ATPase6* از جمله ژن‌هایی است که پروتئین آن در کمپلکس V وجود دارد (۱۹). برخی از شواهد نشان‌دهنده جهش‌های متنوع کمپلکس V ژنوم میتوکندری در سلطان‌های گوناگون از جمله سلطان کولون و پروستات است (۲۰, ۲۱). در یک تحقیق نیز نشان داده شده است که جهش‌های ژن‌های *ATPase* باعث افزایش تولید گونه‌های فعال اکسیژن و افزایش اندازه تومور شده است (۲۲). همانطور که در گفته شد، ما در ژن Mt-*ATPase6* پنج جهش مشاهده کردیم که سه تغییر به صورت هم‌معنی (L125L و I144I و P139P) بودند که هیچ تغییری در ساختار و عملکرد پروتئین ایجاد نمی‌کردند. دو جهش غیر هم‌معنی به صورت هتروپلاسمی، با تغییر اسید آمینه شامل E203K و L85P و نیز مشاهده گردید که نتایج حاصل از آنالیزهای متعدد بیوانفورماتیکی ما نشان داد که هر دو جهش بر عملکرد و ساختار پروتئین تأثیرگذار هستند و به عنوان جهش‌هایی بدخیم و بیماری‌زا معرفی شدند به صورتی که هر دو با درصد بالایی به عنوان جهش‌هایی زیان‌آور پیش بینی شدند. هر دوی این جهش‌ها در ناحیه آلفا هلیکس پروتئین اتفاق افتاده‌اند. هم‌چنین، تجزیه و تحلیل ساختار سه بعدی پروتئین نیز نشان داد که جهش‌های بدمعنی L85P و E203K که در اینجا معرفی شده‌اند، می‌توانند بر ساختار سه بعدی پروتئین تأثیر بگذارند. مدل‌سازی ساختاری این دو جهش جدید می‌تواند تأیید کند که جهش‌ها در ناحیه گذرنده و C ترمینال پروتئین، روی ترکیب فضایی و شکل مناطق مهم مربوط به انتقال الکترون تأثیر می‌گذارند و احتمالاً به ساختار پروتئین آسیب می‌رسانند و احتمالاً می‌توانند فعالیت کمپلکس فسفوریل‌اسیون اکسیداتیو V را کاهش دهند و بدین ترتیب باعث اختلال عملکرد میتوکندری می‌شوند. از جهش‌های مشاهده شده در ژن *ATPase6* فقط جهش L125L قبلًاً در بیماری کلیوی توبولینوسیتی نیز

## References:

- 1-Half E, Bercovich D, Rozen P. *Familial Adenomatous Polyposis*. Orphanet Journal Of Rare Diseases 2009; 4(1): 1-23.
- 2-Galiatsatos P, Foulkes WD. *Familial Adenomatous Polyposis*. Am J Gastroenterol 2006; 101(2): 385-98.
- 3- Nieuwenhuis M, Vasen H. *Correlations between Mutation Site in APC and Phenotype of Familial Adenomatous Polyposis (FAP): A Review of the Literature*. Crit Rev Oncol Hematol 2007; 61(2): 153-61
- 4-Ghadamyari F, Heidari MM, Zeinali S, Khatami M, Merat S, Bagherian H, et al. *Mutational Screening through Comprehensive Bioinformatics Analysis To Detect Novel Germline Mutations in the APC Gene in Patients with Familial Adenomatous Polyposis (FAP)*. J Clin Lab Anal 2021; 35(5): E23768
- 5- Afkhami E, Heidari MM, Khatami M, Ghadamyari F, Dianatpour S. *Detection of Novel Mitochondrial Mutations in Cytochrome C Oxidase Subunit 1 (COX1) in Patients with Familial Adenomatous Polyposis (FAP)*. Clin Transl Oncol 2019; 22(6): 908-18.
- 6-Ardakani ZS, Heidari MM, Khatami M, Sani MB. *Association of Pathogenic Missense and Nonsense Mutations in Mitochondrial COII Gene with Familial Adenomatous Polyposis (FAP)*. Int J Mol Cell Med 2020; 9(4): 255-65.
- 7-Friedl W, Aretz S. *Familial Adenomatous Polyposis: Experience from a Study of 1164 Unrelated German Polyposis Patients*. Hered Cancer Clin Pract 2005; 3(3): 95-114.
- 8-Tudyka VN, Clark SK. *Surgical Treatment in Familial Adenomatous Polyposis*. Annals of Gastroenterology 2012; 25(3): 201-6.
- 9-Kennedy RD, Potter DD, Moir CR, El-Youssef M. *The Natural History of Familial Adenomatous Polyposis Syndrome: A 24 Year Review of a Single Center Experience in Screening, Diagnosis, and Outcomes*. J Pediatric Surg 2014; 49(1): 82-6
- 10-Dejea CM, Fathi P, Craig JM, Boleij A, Taddese R, Geis AL, et al. *Patients with Familial Adenomatous Polyposis Harbor Colonic Biofilms Containing Tumorigenic Bacteria*. Science 2018; 359(6375): 592-7
- 11-Cristofaro M, Contursi A, D'Amore S, Martelli N, Spaziani AF, Moschetta A, Villani G. *Adenomatous Polyposis Coli (APC)-Induced Apoptosis of HT29 Colorectal Cancer Cells Depends on Mitochondrial Oxidative Metabolism*. Biochim Biophys Acta 2015; 1852(9): 1719-28
- 12-Venesio T, Balsamo A, Errichiello E, Ranzani GN, Risio M. *Oxidative DNA Damage Drives Carcinogenesis in MUTYH-Associated-Polyposis by Specific Mutations of Mitochondrial and MAPK Genes*. Mod Pathol 2013; 26(10): 1371-81.
- 13-Wallace DC. *Mitochondria and Cancer*. Nat Rev Cancer 2012; 12(10): 685-98
- 14-Dirican E, Savrun ST, Aydin IE, Gülbay G, Karaman Ü. *Analysis of Mitochondrial DNA Cytochrome- B (CYB) and Atpase- 6 Gene Mutations in COVID- 19 Patients*. J Med Virol 2022; 94(7): 3138-46.

- 15-**Kozakiewicz P, Grzybowska-Szatkowska L, Ciesielka M, Całka P, Osuchowski J, Szmygin P, et al. *Mitochondrial DNA Changes in Genes of Respiratory Complexes III, IV and V Could Be Related to Brain Tumours in Humans.* Int J Mol Sci 2022; 23(20): 12131.
- 16-**Desurmont T, Lefèvre JH, Shields C, Colas C, Tiret E, Parc Y. *Desmoid Tumour in Familial Adenomatous Polyposis Patients: Responses to Treatments.* Fam Cancer 2015; 14(1): 31-9.
- 17-**Guzy RD, Schumacker PT. *Oxygen Sensing by Mitochondria at Complex III: The Paradox of Increased Reactive Oxygen Species during Hypoxia.* Exp Physiol 2006; 91(5): 807-19.
- 18-**Vives-Bauza C, Andreu AL, Manfredi G, Beal MF, Janetzky B, Gruenewald TH, Lin MT. *Sequence Analysis of the Entire Mitochondrial Genome in Parkinson's Disease.* Biochem Biophys Res Commun 2002; 290(5): 1593-601.
- 19-**Jonckheere AI, Smeitink JA, Rodenburg RJ. *Mitochondrial ATP Synthase: Architecture, Function and Pathology.* J Inherit Metab Dis 2012; 35(2): 211-25.
- 20-**Shin Y-K, Yoo BC, Chang HJ, Jeon E, Hong S-H, Jung M-S, et al. *Down-Regulation of Mitochondrial F1F0-ATP Synthase in Human Colon Cancer Cells with Induced 5-Fluorouracil Resistance.* Cancer Res 2005; 65(8): 3162-70.
- 21-**Feichtinger RG, Schäfer G, Seifarth C, Mayr JA, Kofler B, Klocker H. *Reduced Levels of ATP Synthase Subunit ATP5F1A Correlate with Earlier-Onset Prostate Cancer.* Oxid Med Cell Longev 2018; 2018: 1347174.
- 22-**Penta JS, Johnson F, Wachsman JT, Copeland WC. *Mitochondrial DNA in Human Malignancy.* Mutat Res 2001; 488(2): 119-33
- 23-**Connor TM, Hoer S, Mallett A, Gale DP, Gomez-Duran A, Posse V, et al. *Mutations in Mitochondrial DNA Causing Tubulointerstitial Kidney Disease.* Plos Genetics 2017; 13(3): E1006620.

## Molecular Study of Nucleotide Changes of *ATPase6* and *MT-CYB* Genes in the Mitochondrial Genome of Patients with Familial Adenomatous Polyposis (FAP)

Mohammad Mehdi Heidari<sup>\*1</sup>, Fatemeh Ebrahimi<sup>1</sup>, Zahra Shaker Ardakani<sup>1</sup>, Mahsa Mirzaei<sup>1</sup>,  
Shima Mirhosseini<sup>1</sup>, Mehri Khatami<sup>1</sup>

### Original Article

**Introduction:** Familial adenomatous polyposis (FAP) is a rare and hereditary disease in which multiple precancerous polyps develop in the patient's colon. Familial adenomatous polyposis is caused by mutations in the APC gene (5q21). According to new research, in addition to nuclear disorders, mitochondrial functional disorders are also one of the essential carcinogenic factors and also a promising target for cancer treatment. The aim of this study was to investigate the nucleotide changes of mitochondrial *ATPase6* and *MT-CYB* genes in patients with FAP.

**Methods:** In this study, 9 Iranian families with Familial adenomatous polyposis were investigated to study mutations in mitochondrial genes. For this purpose, a fragment with the length of 558bp containing the *ATPase6* gene and also a fragment containing the *MT-CYB* gene with a length of 853bp were studied using the Touchdown-PCR method and sequencing. Sequencing results were analyzed with several bioinformatics software and databases, including ExPASy, SIFT, PSIPRED, PolyPhen-2, I-Mutant, PROVEAN, PredictSNP, and PyMol.

**Results:** In this research, five mutations were observed in the mitochondrial *ATPase6* gene. Three mutations were synonymous (c.A8901G; p.L125L, c.C8958T; p.I144I and c.C8943T; p.P139P) and two non-synonymous mutations (c.T8780C; p.L85P and c.G9133A; p.E203K). Furthermore, two synonymous mutations (c.A15607G; p.K287K and c.C15833T; p.L363L) and one non-synonymous mutation (c.C15452A; p.L236I) were observed in the *MT-CYB* gene.

**Conclusion:** In this study, *ATPase6* and *MT-CYB* genes were investigated in the patients with Familial adenomatous polyposis, and 5 and 3 mutations and nucleotide changes were observed in affected patients, respectively. Considering that mitochondrial genome mutations can play a role in tumorigenesis, identifying new mutations can be effective in early cancer diagnosis. More studies are needed to confirm the association between mitochondrial mutations and FAP disease.

**Keywords:** Nucleotide variations, Familial adenomatous polyposis, Mitochondria, *ATPase6*, *MT-CYB*.

**Citation:** Heidari M.M, Ebrahimi F, Shaker Ardakani Z, Mirzaei M, Mirhosseini SH, Khatami M . **Molecular Study of Nucleotide Changes of *ATPase6* and *MT-CYB* Genes in the Mitochondrial Genome of Patients with Familial Adenomatous Polyposis (FAP).** J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2023; 31(5): 6632-45.

<sup>1</sup>Department of Biology, Yazd University, Yazd, Iran.

\*Corresponding author: Tel: 035-31233381, email: heidarimm @yazd.ac.ir