

## بررسی جهش در بخشی از اگزون ۱۵ ژن APC در مبتلایان به پولیپوز آدنوماتوز فامیلی در استان گیلان

مهرناز احمدشعربافی (MSc)<sup>۱</sup>، نجمه رنجی (PhD)<sup>۲\*</sup>

۱- دانشکده علوم پایه، واحد زنجان، دانشگاه آزاد اسلامی

۲- گروه زیست شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد رشت، دانشگاه آزاد اسلامی

دریافت: ۹۶/۴/۲۹، اصلاح: ۹۶/۷/۲۲، پذیرش: ۹۶/۸/۲۱

### خلاصه

**سابقه و هدف:** پولیپوز آدنوماتوز فامیلی (Familial adenomatous polyposis) FAP یک سرطان کلورکتال در اثر جهش در ژن APC است که بصورت اتوزومی غالب به ارث می‌رسد. در مبتلایان به FAP بعد از ۲۰ سالگی، آدنوم‌ها شکل گرفته که یک یا دو دهه بعد به تومور بدخیم پیشرفت می‌کنند. هدف از این مطالعه بررسی جهش در اگزون ۳ و بخشی از اگزون ۱۵ در ژن APC از مبتلایان به FAP در استان گیلان می‌باشد.

**مواد و روش‌ها:** در این مطالعه مقطعی مبتلایان به FAP با داشتن بیش از صد پولیپ در کلورکتال، از بین ۱۰۰ فرد مبتلا به سرطان کلورکتال شناسایی و پنج سی سی خون از بیماران تهیه شد. اگزون ۳ و بخشی از اگزون ۱۵ ژن APC بواسطه واکنش زنجیره ای پلیمرز (PCR) تکثیر شد و برای تعیین نوع جهش‌های کوچک تحت تعیین توالی مستقیم قرار گرفتند.

**یافته‌ها:** در این مطالعه یک جهش بی معنی (c.3184C>T, p.Q1062X) در یک فرد مبتلا به FAP کلاسیک با پولیپوز شدید شناسایی شد.

**نتیجه‌گیری:** نتایج مطالعه نشان داد که پولیپوز شدید در فرد مبتلا به FAP با جهش بی معنی که منجر به تولید پروتئین کوتاه شده APC شد، مرتبط می‌باشد.

**واژه‌های کلیدی:** ژن APC، FAP، جهش، PCR، سکونسینگ.

### مقدمه

بیماری اتوزومی غالب با احتمال مرگ در جوانی در صورت عدم درمان است، لازم است افراد در خطر بیماری از سنین کم مورد غربالگری‌های بالینی قرار گیرند. با توجه به طول زیاد ژن لازم است در هر منطقه نقاط داغ جهش پذیری ژن شناسایی شود. با هدف شناسایی جهش‌های شایع در استان گیلان در این مطالعه جهش‌های ژن APC در مبتلایان به FAP در اگزون ۳ و بخشی از اگزون ۱۵ به روش PCR- سکونسینگ، بررسی شد.

### مواد و روش‌ها

**نمونه‌گیری از بیماران:** این مطالعه مقطعی، پس از تصویب در کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی لرستان با کد اخلاق ۱۳۹۵.۸۰.LUMS.REC طی یک دوره شش ماهه بر روی ۵ بیمار مبتلا به FAP از بین ۱۰۰ فرد مبتلا به سرطان کلورکتال مراجعه کننده به مطب متخصصین دستگاه گوارش و کبد و انکولوژی با داشتن ۵ تا ۱۰۰ پولیپ (AFAP) و بیش از ۱۰۰ پولیپ در کلورکتال (FAP کلاسیک) (۱۱) انجام شد. بعد از تکمیل فرم رضایت نامه، از بیماران خون گیری انجام شد. نمونه‌های خونی در لوله‌های فالتون ۱۵ سی سی حاوی EDTA ۰/۵ M (به عنوان ماده ضد انعقاد خون) به آزمایشگاه منتقل شد.

پولیپوز آدنوماتوز فامیلی (Familial adenomatous polyposis) FAP یک سندرم مستعد کننده فرد به سرطان کلورکتال است (۱) که با الگوی اتوزومی غالب به ارث می‌رسد (۲و۳) و به طور تقریبی یک در هر پنج تا ده هزار نفر در هر جمعیت شیوع دارد (۴). این بیماری با ایجاد صدها تا هزاران پولیپ آدنوماتوزی در کولون و رکتوم در دهه دوم تا سوم زندگی تظاهر می‌یابد (۵). سیگموئیدسکوپی دوره ای کلورکتال از ده سالگی و کولکتومی از ۲۰ سالگی برای جلوگیری از سرطانی شدن پولیپ‌ها پیشنهاد می‌شود (۴). علت ژنتیکی FAP جهش ژرمنال در ژن APC (Adenomatous Polyposis Coli) است. بلندترین اگزون آن، اگزون ۱۵ بوده که نقاط داغ جهش پذیری (کدون های ۱۰۶۱ و ۱۳۰۹) در مبتلایان به FAP در این اگزون قرار دارند. در مطالعات مختلف در ایران (۶) و دیگر کشورها (۷و۸) جهش‌هایی که منجر به حذف چند نوکلئوتیدی در این دو ناحیه شده در مبتلایان به FAP گزارش شده است. در FAP کلاسیک، پولیپ‌های آدنوماتوزی معمولاً از ۱۶ سالگی ظاهر می‌شوند و به بیش از صد پولیپ در کلورکتال می‌رسند و در صورت عدم درمان، بروز سرطان کلورکتال در ۴۰ سالگی حتمی است (۹). AFAP (Attenuated FAP) فرم خفیف‌تری از پولیپوز آدنوماتوز فامیلی است که نسبت به FAP کلاسیک، دیرتر و با تعداد کمتر پولیپ (۱۰ تا ۱۰۰) در کلورکتال ظاهر می‌شود (۱۰). با توجه به اینکه FAP یک

این مقاله حاصل پایان نامه مهرناز احمدشعربافی دانشجوی کارشناسی ارشد رشته ژنتیک دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان می‌باشد.

\*مسئول مقاله: دکتر نجمه رنجی

آدرس: رشت، پل تالش، دانشگاه آزاد اسلامی واحد رشت، گروه زیست شناسی. تلفن: ۰۱۳-۳۳۴۲۴۰۸۰

کره جنوبی ارسال گردید. نمونه ها توسط شرکت Macrogen تعیین توالی شد. سپس نتایج حاصل از تعیین توالی به کمک نرم افزار CLC main workbench v3.5 و نرم افزار آنالیز BLAST از نظر وجود جهش در نمونه های بیمار در مقایسه با نمونه رفرنس موجود در سایت NCBI (NG\_008481.4) مورد بررسی قرار گرفت.

#### یافته ها

در این مطالعه پنج فرد مبتلا به FAP شناسایی شدند. یک فرد مبتلا به FAP خفیف (۴۸ ساله) و ۴ فرد مبتلا به FAP کلاسیک (۳۰ تا ۴۰ ساله) بودند (جدول ۲). **تعیین توالی ازگزون ۳ و بخشی از ازگزون ۱۵ APC:** بعد از اطمینان از صحت استخراج DNA (شکل ۱) و واکنش PCR (شکل ۲ و ۳)، نتایج سکونسیک گردید. نتایج آنالیز تعیین توالی نشان داد که هیچ یک از بیماران در ازگزون ۳ جهش ندارند (شکل ۴). در این مطالعه در بیمار شماره ۳ با داشتن پولیپوز شدید و سابقه فامیلی FAP، یک جهش خاموش (c.3183A>G, p.K1061K) با تغییر AAA>AAG در کدون ۱۰۶۱ (شکل ۵) و یک جهش بی معنی (c.3184C>T, p.Q1062X) با تغییر CGA>TGA در کدون ۱۰۶۲ (شکل ۶) گزارش شد که جهش بی معنی در این فرد باعث تبدیل آمینو اسیدگلوتامین به کدون پایان گردید.

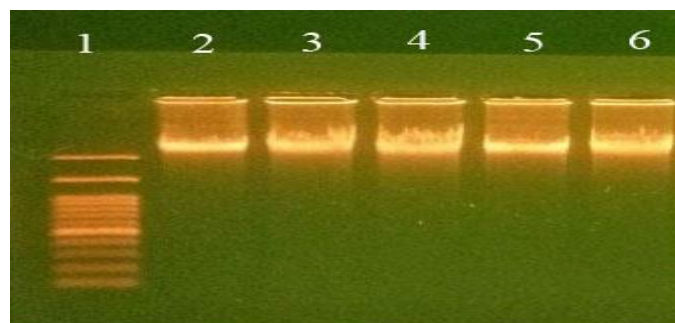
**استخراج DNA ژنومی:** تخلیص DNA با استفاده از کیت Dynabio™ Blood/Tissue DNA Extraction mini kit (تکاپوزیست، تهران) طبق دستورالعمل شرکت سازنده صورت گرفت. جهت اطمینان از سالم بودن DNA تخلیص شده، نمونه ها در ژل آگارز ۱٪ الکتروفورز گردید. **واکنش PCR و تعیین توالی:** بعد از تخلیص DNA، اجزای واکنش PCR در حجم نهایی ۲۵ μl با استفاده از کیت Golden double helix (شرکت Golden double helix، کره جنوبی) با افزودن DNA ژنومی، جفت پرایمر (۲۰ μM) و آب استریل به محلول PreMix (حاوی آنزیم، کوفاکتور و بافر مخصوص) آماده شد. پرایمرهای مورد استفاده در این تحقیق (ازگزون ۳ و بخشی از ازگزون ۱۵) با استفاده از نرم افزار CLC main workbench v3.5 صورت گرفته و از نظر منحصر بودن با نرم افزار آنالیز BLAST مورد بررسی قرار گرفت. سپس سنتز پرایمرها توسط شرکت Macrogen (کره جنوبی) صورت گرفت (جدول ۱). واکنش PCR با استفاده از ترموسایکلر Analaytik Jena (آلمان) طبق برنامه یک مرحله واسرشت شدن ابتدایی در ۹۴°C بمدت ۵ دقیقه انجام شد، ۳۰ سیکل به ترتیب در دمای ۹۴°C بمدت ۱ دقیقه، ۶۵°C بمدت ۱ دقیقه و ۷۲°C بمدت ۱ دقیقه و یک مرحله گسترش نهایی در دمای ۷۲°C بمدت ۵ دقیقه انجام شد. بعد از اطمینان از تک باند بودن محصولات PCR با طول مشخص در ژل آگارز ۲٪، نمونه ها با حفظ زنجیره سرمایی توسط شرکت نوین ژن شمال (ایران، رشت) به شرکت Macrogen

جدول ۱. توالی پرایمرهای مورد استفاده در واکنش PCR

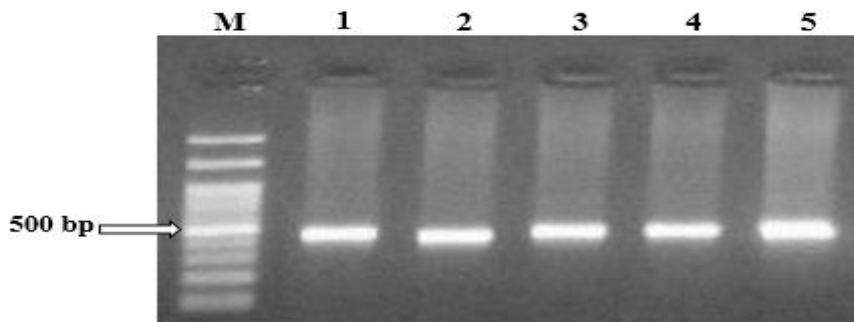
شماره ازگزون	نام پرایمر	توالی پرایمر	طول محصول PCR
ازگزون ۳	APC- F1	5'-TTTTACCCTGACCCAAGTGGAC -3'	۴۳۱bp
	APC- R1	5'-CAATAAACTGGAGTACACAAGGC -3'	
ازگزون ۱۵	APC- F2	5'-GAACAAAAGGAGATGTGGAATACTTGG-3'	۷۸۸bp
	APC- R2	5'- TTCTGTTGCTGGATGGTAGTTGCC-3'	
ازگزون ۱۵	APC-F3	5'-CAGTGTTACCCAGCTCCTCTTCATC -3'	۷۹۴bp
	APC-R3	5'-AAAATGTGGTTGGAACCTTGAGGTGT -3'	

جدول ۲. اطلاعات فردی و پاتولوژیکی بیماران

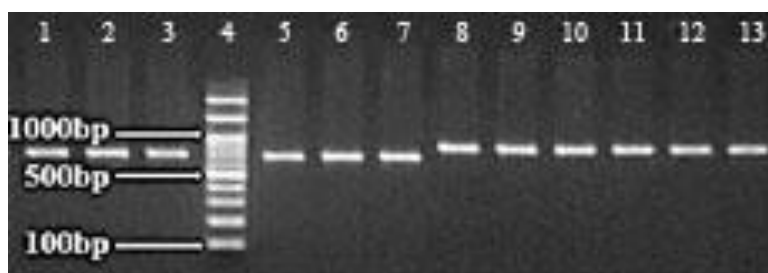
کد شناسایی بیمار	جنسیت	میزان پولیپ	قومیت	خویشاوند بیمار	نوع سرطان در خویشاوندان
۱	مرد	پولیپوز شدید	گیلک	-	-
۲	زن	پولیپوز خفیف	گیلک	چندین خویشاوند بیمار	سرطان روده بزرگ
۳	زن	پولیپوز شدید	گیلک	چندین خویشاوند بیمار	-
۴	مرد	پولیپوز شدید	گیلک	-	-
۵	مرد	پولیپوز شدید	گیلک	پدر و برادر	سرطان روده بزرگ



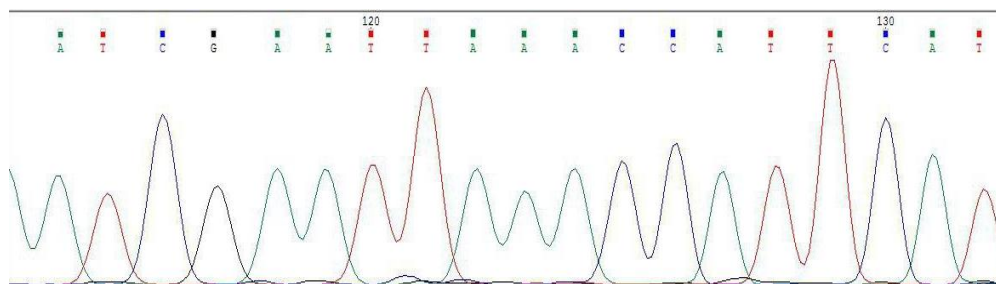
شکل ۱. الکتروفورز نمونه های تخلیص شده DNA در ژل آگارز ۱٪. نمونه ۱ مربوط به مارکر DNA (۱۰۰ bp) است. نمونه های ۲ تا ۶ مربوط به DNA های تخلیص شده بیماران می باشد.



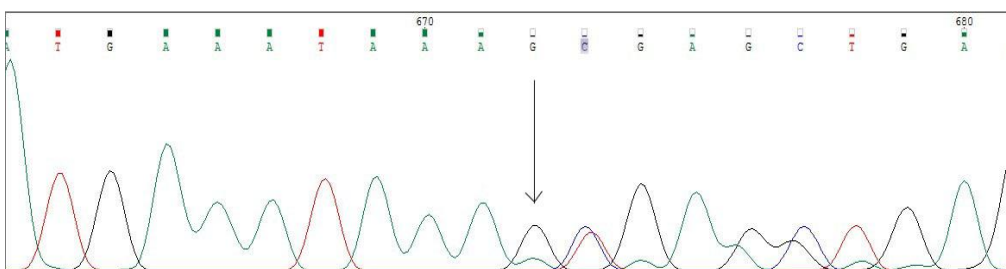
شکل ۲. الکتروفورز محصولات PCR حاصل از تکثیر با جفت پرایمر ۳ برای اگزون ۳ در ژن APC در ژل آگارز ۲٪. در چاهک های ۱ تا ۵ مشاهده می شود. طول این قطعات، ۴۳۱ جفت باز است که پایتتر از قطعه ۵۰۰ جفت بازی مارکر قرار گرفته اند. M: مارکر مولکولی ۱۰۰ جفت بازی است



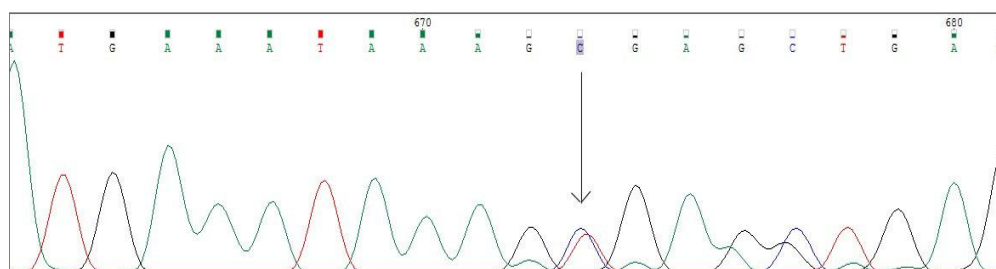
شکل ۳. الکتروفورز محصولات PCR حاصل از تکثیر با جفت پرایمر ۱ و ۲ به ترتیب با طول ۷۸۸ جفت باز (نمونه های ۱ تا ۷) و ۷۹۴ جفت باز (نمونه های ۸ تا ۱۳) برای اگزون ۱۵ ژن APC در ژل آگارز ۲٪ می باشد. مارکر مولکولی (نمونه ۴) ۱۰۰ جفت بازی است



شکل ۴. الکتروفروگرام مربوط به نمونه شماره ۱ (اگزون ۳). در این نمونه جهشی مشاهده نشد



شکل ۵. الکتروفروگرام مربوط به ژن APC در بیمار شماره ۳ توسط پرایمر ۲ (اگزون ۱۵). در این نمونه جهش خاموش K1061K (c.3183A>G) گزارش شد



شکل ۶. الکتروفروگرام مربوط به ژن APC در بیمار شماره ۳ توسط پرایمر ۲ (اگزون ۱۵). در این نمونه جهش بی معنی Q1062X (c.3184C>T) گزارش شد

## بحث و نتیجه گیری

در این مطالعه با بررسی پنج فرد مبتلا به FAP در یکی از بیماران، جهش Q1062X در اگزون ۱۵ ژن APC شناسایی شد. با توجه به اینکه افراد مبتلا به FAP در منطقه به دلیل ابتلا به سرطان دارای شرایط نامساعدی بودند و یا دارای چندی مورد مرگ سرطانی در خویشاوندان بودند، نمونه گیری از همه افراد مبتلا در استان امکان پذیر نبود. با این حال پنج فرد مبتلا غیرخویشاوند در این مطالعه مشارکت داشتند. با توجه به طول زیاد ژن APC و نیاز به صرف هزینه بالا برای تعیین توالی طول کامل ژن بخشی از ژن APC که حاوی نقاط داغ جهش پذیری بود (۱۲) مورد بررسی قرار گرفت. همچنین به دلیل اینکه یکی از افراد مبتلا، دچار AFAP بود لازم بود نواحی محتمل تر جهش پذیری در این فرد بررسی شود که در این تحقیق اگزون ۳ ژن APC به عنوان یکی از نواحی جهش پذیر در افراد AFAP (۱۳) مورد مطالعه قرار گرفت. در مطالعه حاضر هیچ یک از بیماران در اگزون ۳ جهشی نداشتند.

هرچند در افراد مبتلا به AFAP انتظار می رود جهش در انتهای ۵' ژن (پنج اگزون ابتدای ژن)، در ناحیه با اسپلیسینگ متغیر اگزون ۹ و انتهای ۳' ژن (بعد از کدون ۱۵۸۰) بیشتر رخ دهد (۱۳) اما در بیمار مورد مطالعه در این تحقیق در اگزون ۳ به عنوان یکی از نواحی محتمل تر جهش در این افراد، جهشی شناسایی نشد. بررسی نواحی جهش پذیر ژن APC در اگزون ۱۵ به روش تعیین توالی مستقیم نشان داد که یک بیمار مبتلا به FAP دارای جهش بی معنی Q1062X (c.3184C>T) است. جهش در کدون ۱۰۶۲ به عنوان یکی از کدون های داغ جهش پذیری در چندین مطالعه گزارش شده بود. در مطالعه Papp و همکاران جهش بی معنی Q1062X در اثر حذف پنج نوکلئوتیدی c.3183\_3187del5 گزارش شد (۱۴). همچنین در مطالعه Khan و همکاران جهش بی معنی Q1062X با حذف پنج نوکلئوتیدی c.3183\_3187del5 شناسایی شد (۷).

این مطالعات و دیگر مطالعات مشابه آنها از نظر نوع تغییر بازی با مطالعه حاضر تفاوت داشت اما نتیجه جهش در این ناحیه در همه مطالعات تبدیل کدون آرژنین به کدون خاتمه می باشد. حذف پنج نوکلئوتیدی با شروع از کدون ۱۰۶۱ (c.3183-3187delACAAA) و یا با شروع از کدون ۱۳۰۹-۳۹۲۷ (c.3927-3931delAAAGA) به عنوان شایعترین جهش ها و در نتیجه به عنوان نقاط داغ جهش پذیری گزارش شده است (۱۵و۱۶). در مطالعه Gómez-Fernández و همکاران در ۹ خانواده مبتلا به FAP این دو جهش با فراوانی

بالا گزارش شدند (۱۷). در حالیکه در مطالعه حاضر با جابجایی نوکلئوتیدی در کدون ۱۰۶۲ منجر به ختم پروتئین سازی در کدون ۱۰۶۲ می شود اما در مطالعات ذکر شده حذف با شروع از کدون ۱۰۶۱ منجر به ختم پروتئین سازی در کدون ۱۰۶۲ شده است. از سوی دیگر جهش Q1062X از نوع جابجایی نوکلئوتیدی بوده و باعث ختم پروتئین سازی در کدون ۱۰۶۲ گردید. فرد مبتلا دچار پولیپوز شدید بود و چندین خویشاوند بیمار نیز داشت. در این بیمار، جهش ذکر شده باعث شد APC موتانت به جهت نداشتن توالی های تکراری ۱۵ و ۲۰ آمینو اسیدی قادر به اتصال کامل به بتا-کاتنین و در نتیجه تنظیم این پروتئین نباشد. بنابراین حذف بخشی از توالی های تکراری ۱۵ آمینو اسیدی (۱۲) به تنهایی تاثیر چندانی در سرطان زایی ندارد و دلیل بیماریزا بودن جهش در این ناحیه به علت فقدان نواحی C ترمینال از جمله توالی تکراری ۲۰ آمینو اسیدی می باشد (۱۴).

برای تنظیم مقدار سیتوپلاسمی  $\beta$  کاتنین حداقل سه توالی ۲۰ آمینو اسیدی در APC لازم است که حذف همه یا اغلب آنها در تومورها دیده شده است (۱۲). همچنین این پروتئین کوتاه شده فاقد دیگر توالیهای C ترمینال چون توالیهای قابل اتصال به میکروتوبولهای میتوزی و EB1 می باشد که سبب اختلال در تفکیک کروموزومها شده و ایجاد سلولهای آنیپلوئید و ناپایداریهای کروموزومی نماید. در واقع نتیجه چنین جهشی در سلولهای ژرمینال مبتلایان، بروز پولیپوز آدنوماتوز فامیلی در سنین جوانی است که در صورت عدم درمان به موقع، امکان پیشرفت آدنوم به کارسینوم و سرطانی شدن پولیپها در این افراد وجود دارد. با توجه به توارث اتوزومی غالب بیماری FAP، لازم است اقدامات پیشگیرانه برای بروز سرطان در افراد در خطر بیماری در نظر گرفته شود. به این منظور لازم است افراد در خطر از سنین پایین از نظر جهش ژنی مورد غربالگری قرار گرفته تا در صورت وجود جهش، آزمایشات و مداخلات پزشکی پیشگیرانه سرطان در آنها مورد استفاده قرار گیرد. قابل ذکر است بین موقعیت جهش (ژنوتایپ) و فنوتایپ این بیماری ارتباط وجود داشته و از این نظر با شناسایی جهش می توان از راهکارهای درمانی مناسبی برای این افراد بهره برد.

## تقدیر و تشکر

بدینوسیله از متخصصین دستگاه گوارش و کبد و متخصصین انکولوژی که در تهیه نمونه های بیماران همکاری داشتند تشکر و قدردانی می گردد.

## Investigation of Mutation in a Part of Exon 15 of APC Gene in Patients with Familial Adenomatous Polyposis in Gilan Province

M. Ahmad Sharbafi (MSc)<sup>1</sup>, N. Ranji (PhD)<sup>\*2</sup>

1.Faculty of Basic Sciences, Zanjan Branch, Islamic Azad University, Zanjan, I.R.Iran

2.Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Rasht Branch, Islamic Azad University, Rasht, I.R.Iran

---

J Babol Univ Med Sci; 19(12); Dec 2017; PP: 22-7

Received: Jul 20<sup>th</sup> 2017, Revised: Oct 14<sup>th</sup> 2017, Accepted: Nov 12<sup>th</sup> 2017.

### ABSTRACT

**BACKGROUND AND OBJECTIVE:** Familial adenomatous polyposis (FAP) is a colorectal cancer caused by the mutation in the APC gene, inherited as an autosomal dominant. In patients with FAP, adenomas are formed after the age of 20, which develop malignant tumors one or two decades later. The aim of this study was to determine the mutation in a part of exon 15 of APC gene in patients with familial adenomatous polyposis in Gilan province.

**METHODS:** In this study, a nonsignificant mutation (c.3184C > T, p.Q1062X) was identified in a person with a classic FAP with severe polyposis.

**FINDINGS:** In this study one nonsense mutation (c.3184C>T, p.Q1062X) was identified in a classic FAP patient with severe polyposis.

**CONCLUSION:** The results of the study showed that severe polyposis was associated with a nonsignificant mutation that resulted in the production of short APC protein in a person with FAP.

**KEY WORDS:** APC Gene, FAP, Mutation, PCR, Sequencing.

---

### Please cite this article as follows:

Ahmad Sharbafi M, Ranji N. Investigation of Mutation in a Part of Exon 15 of APC Gene in Patients with Familial Adenomatous Polyposis in Gilan Province. J Babol Univ Med Sci. 2017;19(12):22-7.

---

\* Corresponding author: Ranji (PhD)

Address: Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Rasht Branch, Islamic Azad University, Rasht, I.R.Iran

Tel: +98 1333424080

E-mail: n\_ranji@iaurasht.ac.ir

## References

- 1.Zhang Z, Liang S, Wang D, Li Y, Wang B, Jiang T, et al. A novel pathogenic single nucleotide germline deletion in APC gene in a four generation Chinese family with familial adenomatous polyposis. *Sci Rep.* 2017;7(1):12357.
- 2.Roncucci L, Pedroni M, Mariani F. Attenuated adenomatous polyposis of the large bowel: Present and future. *World J Gastroenter.* 2017;23(23):4135-9.
- 3.Ghorbanoghli Z, Bastiaansen BA, Langers AM, Nagengast FM, Poley JW, Hardwick JC, et al. Extracolonic cancer risk in Dutch patients with APC (adenomatous polyposis coli)-associated polyposis. *J Med Gen.* 2017.
- 4.Nieuwenhuis MH, Vasen HF. 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.
- 5.Plawski A, Banasiewicz T, Borun P, Kubaszewski L, Krokowicz P, Skrzypczak-Zielinska M, et al. Familial adenomatous polyposis of the colon. *Hereditary cancer in clinical practice.* 2013;11(1):15.
- 6.Sadighi S, Ghaffari-Moghaddam M, Saffari M, Mohagheghi MA, Shirkoohi R. A patient with desmoid tumors and familial fap having frame shift mutation of the apc gene. *Acta medica Iranica.* 2017;55(2):134-8.
- 7.Khan N, Lipsa A, Arunachal G, Ramadwar M, Sarin R. Novel mutations and phenotypic associations identified through apc, mutyh, ntl1, pold1, pole gene analysis in indian familial adenomatous polyposis cohort. *Sci Rep.* 2017;7(1):2214.
- 8.Dodaro C, Grifasi C, Florio J, Santangelo ML, Duraturo F, De Rosa M, et al. The role of mutation analysis of the APC gene in the management of FAP patients. A controversial issue. *Ann Italian Di Chirurg.* 2016;87:321-5.
- 9.Talseth-Palmer BA. The genetic basis of colonic adenomatous polyposis syndromes. *Heredit Cancer Clin Prac.* 2017;15:5.
- 10.Half E, Bercovich D, Rozen P. Familial adenomatous polyposis. *Orphanet J Rare Dis.* 2009;4:22.
- 11.Marabelli M, Molinaro V, Abou Khouzam R, Berrino E, Panero M, Balsamo A, et al. Colorectal adenomatous polyposis: heterogeneity of susceptibility gene mutations and phenotypes in a cohort of italian patients. *Gen Test Molecul Biomarkers.* 2016;20(12):777-85.
- 12.Masjedizade A FA, Galedari H, Ranji N. A study on mutations in hotspot sites of exon 15 of apc gene in familial adenomatous polyposis patients and their relatives in Iran Khuzestan province. *Sci Med J.* 2009;8(1):70-8.
- 13.Torrezan GT, da Silva FC, Santos EM, Krepschi AC, Achatz MI, Aguiar S, Jr., et al. Mutational spectrum of the APC and MUTYH genes and genotype-phenotype correlations in Brazilian FAP, AFAP, and MAP patients. *Orphanet J Rare Dis.* 2013;8:54.
- 14.Papp J, Kovacs ME, Matrai Z, Orosz E, Kasler M, Borresen-Dale AL, et al. Contribution of APC and MUTYH mutations to familial adenomatous polyposis susceptibility in Hungary. *Fam Cancer.* 2016;15(1):85-97.
- 15.Aretz S, Uhlhaas S, Caspari R, Mangold E, Pagenstecher C, Propping P, et al. Frequency and parental origin of de novo APC mutations in familial adenomatous polyposis. *Eur J Hum Genet.* 2004;12(1):52-8.
- 16.Christie M, Jorissen RN, Mouradov D, Sakthianandeswaren A, Li S, Day F, et al. Different APC genotypes in proximal and distal sporadic colorectal cancers suggest distinct WNT/beta-catenin signalling thresholds for tumourigenesis. *Oncogene.* 2013;32(39):4675-82.
- 17.Gomez-Fernandez N, Castellvi-Bel S, Fernandez-Rozadilla C, Balaguer F, Munoz J, Madrigal I, et al. Molecular analysis of the APC and MUTYH genes in Galician and Catalanian FAP families: a different spectrum of mutations?. *BMC Med Gen.* 2009;10:57.