

## بررسی پلی مورفیسم آلل $G>T$ ژن $VDR$ و سرطان غیرارثی روده بزرگ

مهدی منتظر حقیقی (PhD)<sup>۱\*</sup>، سیدرضا محبی (MD)<sup>۱</sup>، محمد امین پور حسینقلی (MD)<sup>۲</sup>، محمد یعقوب طالقانی (BSc)<sup>۱</sup>

سیدرضا فاطمی (MD)<sup>۱</sup>، محمدرضا زالی (MD)<sup>۱</sup>

۱- گروه سرطان مرکز تحقیقات گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی  
۲- گروه آمار حیانی مرکز تحقیقات گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

دریافت: ۸۸/۵/۱۳، اصلاح: ۸۸/۷/۸، پذیرش: ۸۸/۹/۱۸

### خلاصه

**سابقه و هدف:** سرطان روده بزرگ سومین سرطان شایع دنیا و چهارمین سرطانی است که بیشترین مرگ های ناشی از سرطان را به خود اختصاص داده است. پلی مورفیسم های ژن گیرنده ویتامین D در افزایش احتمال خطر ابتلا به سرطان غیر ارثی روده بزرگ تاثیر گذار هستند. گیرنده ویتامین D (VDR) یک واسطه تعیین کننده در تاثیر سلولی ویتامین D دارد علاوه بر این گیرنده ها با سایر مسیرهای انتقال سیگنال داخل سلولی که در پیشرفت سرطان تاثیر گذار هستند، میانکنش دارد. لذا این مطالعه به منظور بررسی همبستگی احتمالی این پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی در ژن گیرنده ویتامین D با سرطان غیر ارثی روده بزرگ در یک جمعیت از ایران انجام شد.

**مواد و روشها:** این مطالعه از نوع مورد-شاهدی بر روی ۱۳۰ بیمار مبتلا به سرطان روده بزرگ و ۱۳۰ فرد کنترل که به بیمارستان طالقانی تهران برای بررسی کولون مراجعه کرده بودند انجام شد. این افراد با توجه به نتایج تشخیص یا تولوژی در دو گروه قرار گرفتند. به منظور تعیین ژنوتیپ های ژن گیرنده ویتامین D از روش PCR-RFLP استفاده شد و آنزیم محدود الاثر  $ApaI$  مورد استفاده قرار گرفت. ژنوتیپهای ۲۶۰ نمونه با استفاده از روش PCR-RFLP تعیین و دو گروه با هم مقایسه شدند.

**یافته ها:** فراوانی ژنوتیپ های  $TT, TG, GG$  در گروه کنترل به ترتیب  $۱۰\%, ۴۳/۸\%, ۴۶\%$  و در افراد بیمار به ترتیب  $۲۱/۵\%, ۴۴/۶\%$  و  $۳۳/۸\%$  بود. علاوه بر این فراوانی آلل T به ترتیب  $۶۸\%, ۴۴\%$  و فراوانی آلل G  $۳۲\%, ۵۶\%$  در گروههای کنترل و بیمار بود.

**نتیجه گیری:** بر اساس یافته های این تحقیق یک همبستگی معکوس و معنی داری بین ژنوتیپ  $G>T$   $VDR$  و سرطان روده بزرگ وجود دارد.

**واژه های کلیدی:** سرطان روده بزرگ، گیرنده ویتامین D  $G>T$   $VDR$

### مقدمه

ویتامین D بر روی کشت های سلولی و اثر محافظتی آن در مقابل سرطان به علت اتصال به VDR می باشد (۴). ژن گیرنده ویتامین D یک گیرنده هورمونی سلول است که بطور اختصاصی به فرم بیولوژیکی فعال ویتامین D یعنی  $۱,۲۵(OH)_2D_3$  دی هیدروکسی ویتامین D یا کلسیتریول متصل می شود و با توالی های نوکلئوتیدی اختصاصی یعنی عناصر پاسخ گو در ژن های هدف به منظور تولید اثرات بیولوژیکی متنوع میانکنش می کند. مطالعات نشان داده اند که اثرات ضد سرطانی و پیش آپاتوزی مربوط به اتصال  $۱,۲۵(OH)_2D_3$  دی هیدروکسی ویتامین D به

سرطان روده بزرگ (Colo Rectal Cancer, CRC) سومین سرطان شایع دنیا و چهارمین سرطانی است که بیشترین مرگهای ناشی از سرطان را به خود اختصاص داده است (۱). ژن گیرنده ویتامین D (Vitamin D Receptor, VDR) (OMIM ۶۰۱۷۶۹) بر روی بازوی بلند کروموزوم ۱۲ (۱۴-۱۲q) واقع شده است (۲). ویتامین D تکثیر سلولهای اپی تلیال را کاهش داده و تمایز را در کشتهای مختلف سلولی افزایش می دهد (۳) بنابراین سطح ویتامین D می تواند بر روی پیشرفت سرطان تاثیر بگذارد. اثر ضد تکثیری

□ هزینه انجام این پژوهش در قالب طرح تحقیقاتی شماره ۴۹۷ مرکز تحقیقات گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی می باشد.  
\* مسئول مقاله:

افراد در مورد نحوه استفاده از نتایج و داوطلبانه بودن حق شرکت یا عدم شرکت در این مطالعه توضیح داده شد و از داوطلبین شرکت در مطالعه، رضایت‌نامه کتبی اخذ گردید.

فرم رضایت‌نامه اخلاقی شرکت افراد در مطالعه، توسط کمیته اخلاق مرکز تحقیقات گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تصویب و مورد استفاده قرار گرفت. کلیه بیماران توسط پزشک آموزش‌دیده، مورد مشاوره قرار گرفته و اطلاعات کلینیکی و شرح حال از ایشان کسب گردید و در فرم‌های اطلاعاتی مربوطه وارد شد. از تمامی بیماران و کنترل‌ها، نمونه خون محیطی به میزان ده سی سی جهت انجام آزمایشات ژنتیکی گرفته شد.

#### جدول ۱. مشخصات افراد بیمار و کنترل در جمعیت مورد مطالعه

گروه‌ها ریسک فاکتور	بیمار			کنترل		
	GG	TG	TT	GG	TG	TT
ژنوتیپ	۱۷	۲۹	۱۸	۷	۲۹	۲۵
جنسیت						
مرد	۱۱	۲۹	۲۶	۶	۲۸	۳۵
زن						
مجموع	۲۸	۵۸	۴۴	۱۳	۵۷	۶۰

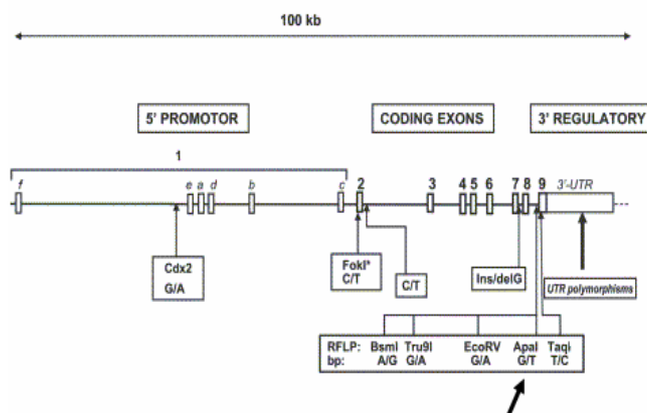
**DNA** ژنومی با استفاده از روش استاندارد فنل کلو فوروم از خون محیطی استخراج شد (۱۴). توالی پلی مورفیسم **AapI** (rs ۷۵۷۳۴۳) با استفاده از روش **PCR** (Polymorphism Chain Reaction) و پرایمرهای اختصا  $5'-CAGAGCATGGACAGGGAGCAAG-3'$  و  $5'-GCAACTCCTCATGGGCTGAGGTCTCA-3'$  انجام شد.

شرایط و برنامه **PCR** به این ترتیب بود که ابتدا ۱۰ دقیقه واسرشت اولیه انجام گرفت و سپس ۳۰ سیکل به این صورت انجام شد که در ابتدا ۴۵ ثانیه واسرشت، ۳۰ ثانیه دمای ۶۶ درجه سانتیگراد به منظور اتصال پرایمرها، ۴۵ ثانیه به منظور تکثیر و نهایتاً ۱۰ دقیقه تکثیر نهایی انجام شد. محصولات **PCR** با استفاده از آنزیم محدود الاثر **ApaI** در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد به مدت ۴ ساعت مورد هضم قرار گرفتند. با توجه به اینکه برای این آنزیم یک جایگاه برش در قسمت تکثیر شده وجود دارد بنابراین در افراد با ژنوتیپ هموزیگوت برش خورده برای جایگاه مورد نظر دو قطعه محصول (**Restriction Fragment Length Polymorphism**) به طول های ۲۱۰ bp و ۵۳۰ bp تولید خواهد شد و در افراد هموزیگوت برش داده نشده برای جایگاه **SNP** فوق، یک قطعه ۷۴۰ bp مشاهده می شود و در افراد هتروزیگوت ۳ قطعه ۲۱۰، ۵۳۰، ۷۴۰ (۲۱۰، ۵۳۰، ۷۴۰) حاصل می شود. آنالیز تمام محصولات **RFLP** بر روی ژل ۲ درصد آگاروز انجام شد و رنگ آمیزی ژلها با استفاده از روش اتیدیوم بروماید صورت گرفت.

رابطه ژنوتیپهای **TG, TT** و سرطان روده بزرگ با تحلیل رگرسیون لجستیک انجام شد و شدت رابطه با استفاده از نسبت شانس و فواصل اطمینان ۹۵٪ بیان شدند. توزیع آلی با استفاده از تعادل هاردی واینبرگ در دو گروه بطور مجزا مورد بررسی قرار گرفت و  $p < 0.05$  معنی دار در نظر گرفته شد.

ژن گیرنده ویتامین **D** در انواع مختلفی از سرطانها از جمله سرطان روده بزرگ بستگی دارد (۵). مشتق فعال هورمونی ویتامین **D** (۲۵OH دی هیدروکسی ویتامین **D**) از سال ۱۹۸۰ به عنوان یک عامل ضد تکثیر و پیش تامیزی در نظر گرفته شده است و اخیراً از آن به عنوان یک عامل پیش آپاپتوزی و یک مهار کننده مهاجرت سلولی و آنژیوژنیز در پیشگیری و درمان سرطان در نظر گرفته می شود، همچنین تحقیقات اخیر نشان داده اند که ویتامین **D** سبب القاء آپاپتوز در رده های سلولی توموری کولورکتال می شود (۶). از آنجایی که اثر ویتامین **D** از طریق گیرنده ویتامین **D** عمل می کند و این رسپتور واسطه انتقال سیگنالها از چرخه ویتامین **D** به هسته سلول ها می باشد، می تواند بر روی رونویسی تعدادی از ژنها مثل آنهایی که در کد کردن پروتئین های متصل شونده به هورمون انسولین شبه رشد نقش دارند، اثر کند. بنابراین سبب انتقال اثر فاکتور شبه رشد بر رشد سلولی می شود (۷). گیرنده ویتامین **D** یک واسطه مهم در اثر گذاری ویتامین **D** در سلول و دیگر میانکنش ها با سایر مسیرهای انتقال پیام درون سلولی است که بر پیشرفت سرطان تاثیر می گذارد. بنابراین از نظر ژنتیکی پلی مورفیسم های آن مهم هستند (۸).

مطالعات زیادی روی پلی مورفیسم های ژن گیرنده ویتامین **D** و سرطان روده بزرگ انجام شده است، در  $3'$  **UTR** (**Untranslation Region**) ژن گیرنده ویتامین **D** تعداد زیادی پلی مورفیسم می باشد (شکل ۱). یکی از مهمترین پلی مورفیسم ها در اینترون ۸ با شماره دستیابی rs۷۵۷۳۴۳ واقع شده است که در **UTR**  $3'$  ژن گیرنده ویتامین **D** قرار دارد و در تنظیم بیان ژن دخیل است (۹ و ۱۰). ارتباط معنی داری بین این پلی مورفیسم با سرطانهای نظیر سینه، پروستات، تخمدان، کلیه و همچنین بیماری آسم در بسیاری از مطالعات مشاهده گردید (۱۱-۱۳). لذا این مطالعه به منظور تعیین همبستگی بین پلی مورفیسم فوق الذکر ژن **VDR** دارای جایگاه برش آنزیم **ApaI** و سرطان غیر ارثی روده بزرگ انجام شد.



شکل ۱. موقعیت پلی مورفیسم های موجود در ژن گیرنده ویتامین

#### مواد و روشها

این مطالعه مورد شاهدهی بر روی ۱۳۰ نمونه کنترل و ۱۳۰ نمونه بیمار انجام شد. (جدول ۱). بیماران از افرادی تشکیل شدند که از نظر پاتولوژی و علائم بالینی نشان دهنده سرطان روده بزرگ بودند و افراد کنترل از کسانی انتخاب شدند که دارای نتایج پاتولوژی منفی برای سرطان روده بزرگ بودند. به کلیه

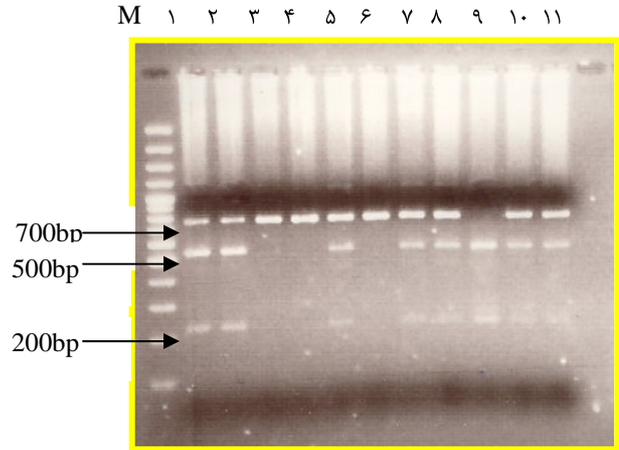
میلیون مبتلا جدید به این سرطان در دنیا تشخیص داده می شود و هر سال نیم میلیون مرگ به علت سرطان روده بزرگ در جهان رخ می دهد. بروز این سرطان در سه دهه گذشته در ایران افزایش قابل توجهی داشته است (۱۵). نتایج تحقیق Flugge و همکارانش نشان داد که هیچ ارتباط معنی داری بین این پلی مورفیسم و سرطان کولورکتال وجود ندارد (۱۶). فراوانی آلل Minor T در *ApaI*، ۰/۴۸ بود و فراوانی آلل G، ۵۲٪ گزارش شد (۱۶) فراوانی های یافته های این تحقیق نیز با مطالعات قبلی در جمعیت سفید پوستان مطابق بود (۱۷-۱۹) در حالیکه در مطالعه حاضر آلل مینور، آلل G با فراوانی ۴۴٪ بود و آلل T با فراوانی ۵۶٪ بدست آمد. علاوه بر این مشخص شد که ژنوتیپ TG با سرطان کولورکتال ارتباط معکوس معنی داری دارد. به بیان دیگر افراد واجد این ژنوتیپ دارای اثر محافظتی در مقابل سرطان کولورکتال هستند. بر اساس نتایج این مطالعه یک همبستگی معکوس معنی داری بین این پلی مورفیسم و سرطان روده بزرگ وجود دارد یا به بیان دیگر در افرادی که آلل G آنها به T تبدیل می شود احتمال ابتلا به سرطان روده بزرگ در آنها کمتر است. که این یافته با نتایج مطالعه ای که بوسیله Flugge و همکارانش انجام گرفت متفاوت بود (۱۶).

در مطالعه مورد-شاهدی که توسط Theodoratou و همکاران بر روی جمعیت بزرگی از افراد اسکاتلندی انجام شد و ارتباط ۴ پلی مورفیسم این ژن به همراه میزان دوز کلسیم رژیم غذایی و نیز میزان جذب کلسیم با سرطان روده بزرگ مورد بررسی قرار گرفت، نشان داد که ارتباط معکوس بین میزان دوز کلسیم رژیم غذایی و سرطان روده بزرگ وجود دارد در حالیکه هیچ یک از ۴ پلی مورفیسم *Tru9I*، *TaqI*، *BsmI*، *ApaI* و همچنین جذب کلسیم ارتباط معنی داری با این سرطان نشان ندادند. اما پس از دسته بندی افراد مبتلا بر اساس سن، ارتباط معنی داری بین ژنوتیپ GG پلی مورفیسم *ApaI* در افراد با سن کمتر از ۵۵ سال و افزایش احتمال خطر ابتلا به سرطان روده بزرگ مشاهده شد (۲۰)  $(OR=۲/۳۷، CI=۱/۲۸-۴/۴۰، p=۰/۰۱۲)$  در تحقیقی توسط Park و همکارانش انجام شد یک ارتباط معنی دار و مستقیمی بین این پلی مورفیسم و سرطان روده بزرگ مشاهده شد. در این مطالعه فراوانی آلل G در گروه کنترل و بیماران به ترتیب ۷۷٪ و ۶۹٪ بود. بنابراین اگر چه در این تحقیق ارتباط معنی داری پیدا شد (۲۱) اما نوع ارتباط و میزان فراوانی آللها با نتایج بدست آمده از این تحقیق متفاوت بود.

نتایج این تحقیق نشان داد که یک همبستگی معکوس و معنی داری بین پلی مورفیسم *G>T ۶۱۸۸۸* و سرطان غیر ارثی روده بزرگ وجود دارد. بنابراین پیشنهاد می شود برای دستیابی به ارزیابی دقیق تر از وضعیت همبستگی این پلی مورفیسم با سرطان روده بزرگ و همچنین افزایش توان آماری مطالعه، جامعه آماری بزرگتری مورد بررسی قرار گیرد.

## تقدیر و تشکر

بدین وسیله از زحمات همکاران بخشهای نمونه گیری، جمع آوری اطلاعات و استخراج DNA مرکز تحقیقات گوارش و کبد، خانم ها فرحناز جباریان، نرگس ابراهیمی و شهره الماسی صمیمانه تشکر و قدردانی می گردد.



شکل ۲. عکس ژل هضم آنزیمی محصولات PCR و تعیین ژنوتیپ

M: DNA مارکر 100bp

لاین های ۱، ۵، ۷، ۸، ۱۰، ۱۱: هتروزایگوت bp (۲۱۰، ۵۳۰، ۷۴۰)

لاین های ۳ و ۴: هموزایگوت برش نخورده ۷۴۰bp

لاین ۹: هموزایگوت برش خورده bp (۵۳۰ و ۲۱۰)

## یافته ها

فراوانی ژنوتیپ های TT، TG و به ترتیب در گروه کنترل ۱۰٪، ۴۳/۸٪، ۴۶/۲٪ و در بیماران ۲۱/۵٪، ۴۴/۶٪، ۳۳/۸٪ بود. همچنین فراوانی آللهای T، G در گروه کنترل به ترتیب ۳۲٪ و ۶۸٪ و در بیماران ۵۶٪ و ۴۴٪ بود.  $OR=۰/۴۷$  (۰/۲۲۳-۱/۰۰۳)  $CI=95\%$  و  $(p=۰/۰۵۱)$  بین ژنوتیپ TT و سرطان کولورکتال ارتباط معنی داری وجود داشت. ژنوتیپ TT در افراد کنترل بیشتر بود  $(OR=۰/۳۴ 95\% CI=۰/۱۵۹-۰/۷۳۱ p=۰/۰۰۶)$  (جدول ۲).

## جدول ۲. ارتباط بین ژنوتیپ G>T ۶۱۸۸۸ و سرطان روده بزرگ غیر ارثی

ژنوتیپ	OR خام	P	OR <sup>a</sup> تطبیق یافته	P
GG*	۱	---	۱	---
TT	۰/۳۴ (۰/۱۵۹-۰/۷۳۱)	۰/۰۰۶	۰/۳۱ (۰/۱۴-۰/۷۰)	۰/۰۰۵
TG	۰/۴۷ (۰/۲۲۳-۱/۰۰۳)	۰/۰۵۱	۰/۵۵ (۰/۲۴۹-۱/۲۰۱)	۰/۱۳

\* گروه مرجع  
 a تطبیق یافته برای سن و جنس

## بحث و نتیجه گیری

یافته های این مطالعه نشان داد که از تعداد کل ۲۵۶ نمونه بیمار تعداد ۱۲۹ نفر دارای ژنوتیپ GT بودند و در گروه کنترل از تعداد ۲۵۶ نفر کنترل ۱۲۵ نفر دارای ژنوتیپ فوق بودند همچنین تعداد ۵۷ نفر در گروه بیماران دارای ژنوتیپ TT بودند و در مقابل ۶۱ نفر از کنترلها واجد این ژنوتیپ بودند. سرطان روده بزرگ یکی از خطرات مهم برای سلامتی انسان بشمار می آید و سالانه نزدیک به یک

## Association of Allele 61888G>T Polymorphism VDR Gene and Colorectal Cancer

M.M. Haghghi (PhD)<sup>1\*</sup>, S.R. Mohebbi (PhD)<sup>1</sup>, M.A. Pour Hoseingholi (PhD)<sup>2</sup>, M.Y. Taleghani (BSc)<sup>1</sup>, S.R. Fatemi (MD)<sup>1</sup>, M.R. Zali (MD)<sup>1</sup>

1. Cancer Department, Research Center for Gastroenterology and Liver Diseases, Taleghani Hospital, Shaheed Beheshti Medical University, Tehran, Iran

2. Biostatistics Department, Research Center for Gastroenterology and Liver Diseases, Taleghani Hospital, Shaheed Beheshti Medical University, Tehran, Iran

---

Received: Aug 10<sup>th</sup> 2009, Revised: Sep 30<sup>th</sup> 2009, Accepted: Dec 9<sup>th</sup> 2009.

### ABSTRACT

**BACKGROUND AND OBJECTIVE:** Colorectal cancer is the third most common cancer in the world and it is the fourth most common cancer that is a leading cause of cancer deaths. Polymorphisms of the vitamin D receptor (VDR) gene may influence colorectal cancer risk. The vitamin D receptor (VDR) is a crucial mediator for the cellular effects of vitamin D and additionally interacts with other cell-signaling pathways that influence cancer development. The purpose of this study was to investigate single nucleotide polymorphism of the vitamin D receptor gene and its possible relationship with colorectal cancer (CRC) in an Iranian population.

**METHODS:** This investigation was a case control study. The samples were including 130 CRC patients and 130 controls referred to Taleghani hospital, Tehran. These individuals considering their pathological results are divided into two groups. Due to genotyping of vitamin D receptor (VDR) genotypes polymerase chain reaction restriction fragment length polymorphism (PCR-RFLP) was performed and restriction enzyme, ApaI, was used.

**FINDINGS:** The frequencies of the GG, TG, and TT genotypes were 10%, 43.8% and 46% in healthy controls and 21.5%, 44.6% and 33.8% in colorectal cancer patients, respectively. Furthermore, frequency of T allele was 68%, 44%, and the C allele was 32% and 56% in the control group and colorectal cancer patients respectively.

**CONCLUSION:** According to our finding, interestingly we could detect a reverse association between genotype 61888G>T and colorectal cancer.

**KEY WORDS:** *Colorectal cancer, Vitamin D receptor, 61888G>T.*

---

\*Corresponding Author;

**Address:** Research Center for Gastroenterology and Liver Diseases, Taleghani Hospital, Shaheed Beheshti Medical University, Zip Code: 1985711151, Tehran, Iran

**Tel:** +98 21 22432514

**E-mail:** mah\_haghghi@hotmail.com

## References

- Slattery ML, Yakumo K, Hoffman M, Neuhausen S. Variants of the VDR gene and risk of colon cancer (United States). *Cancer Causes Control* 2004;12(4):359-64.
- Slattery ML, Herrick J, Wolff RK, Caan BJ, Potter JD, Sweeney C. CDX2 VDR polymorphism and colorectal cancer. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 2007;16(12): 2752-5.
- Slattery ML, Neuhausen SL, Hoffman M, et al. Dietary calcium, vitamin D, VDR genotypes and colorectal cancer. *Int J Cancer* 2004; 111(5):750-6.
- Raimondi S, Johansson H, Maisonneuve P, Gandini S. Review and meta-analysis on vitamin D receptor polymorphisms and cancer risk. *Carcinogenesis* 2009; 30(7):1170-80.
- Deeb KK, Trump DL, Johnson CS. Vitamin D signalling pathways in cancer: potential for anticancer therapeutics. *Nat Rev Cancer* 2007;7(9):684-700.
- Reichel H, Koeffler HP, Norman AW. The role of the vitamin D endocrine system in health and disease. *N Engl J Med* 1989;320(15):980-91.
- Sweeney C, Curtin K, Murtaugh MA, Caan BJ, Potter JD, Slattery ML. Haplotype analysis of common vitamin D receptor variants and colon and rectal cancers. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 2006;15(4):744-9.
- Uitterlinden AG, Fang Y, van Meurs JB, van Leeuwen H, Pols HA. Vitamin D receptor gene polymorphisms in relation to Vitamin D related disease states. *J Steroid Biochem Mol Biol* 2004; 89-90(1-5):187-93.
- Yaylim Eraltan L, Arzu Ergen H, Arikan S, et al. Investigation of the VDR gene polymorphisms association with susceptibility to colorectal cancer. *Cell Biochem Funct* 2007;25(6): 731-7.
- Uitterlinden AG, Fang Y, Van Meurs JB, Pols HA, Van Leeuwen JP. Genetics and biology of vitamin D receptor polymorphisms. *Gene* 2004; 338(2):143-56.
- Saadi A, Gao G, Li H, Wei C, Gong Y, Liu Q. Association study between vitamin D receptor gene polymorphisms and asthma in the Chinese han population: a case-control study. *BMC Med Genet* 2009; 10:71.
- K?stner K, Denzer N, Müller CS, Klein R, Tilgen W, Reichrath J. The relevance of vitamin D receptor (VDR) gene polymorphisms for cancer: a review of the literature. *Anticancer Res* 2009;29(9):3511-36.
- Onen IH, Ekmekci A, Eroglu M, Konac E, Yesil S, Biri H. Association of genetic polymorphisms in vitamin D receptor gene and susceptibility to sporadic prostate cancer. *Exp Biol Med* 2008;233(12):1608-14.
- Sambrook J, Russell DW. *Molecular cloning: A laboratory manual*, 3rd ed, New York , Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor 2001; pp:1.31-1.38.
- Moghimi-Dehkordi B, Safaee A, Zali MR. Prognostic factors in 1,138 Iranian colorectal cancer patients. *Int J Colorectal Dis.* 2008; 23(7):683-8
- Flügge J, Krusekopf S, Goldammer M, et al. Vitamin D receptor haplotypes protect against development of colorectal cancer. *Eur J Clin Pharmacol* 2007;63(11):997-1005.
- Oh JY, Barrett-Connor E. Association between vitamin D receptor polymorphism and type 2 diabetes or metabolic syndrome in community-dwelling older adults: the Rancho Bernardo Study. *Metabolism* 2002;51(3):356-9.
- Sillanpaa P, Hirvonen A, Kataja V, et al. Vitamin D receptor gene polymorphism as an important modifier of positive family history related breast cancer risk. *Pharmacogenetics* 2004;14(4):239-45.
- Grau MV, Baron JA, Sandler RS, et al. Vitamin D, calcium supplementation, and colorectal adenomas: results of a randomized trial. *J Natl Cancer Inst* 2003;95(23):1765-71.
- Theodoratou E, Farrington SM, Tenesa A, McNeill G, Cetnarskyj R, Barnetson RA, Porteous ME, Dunlop MG, Campbell H. Modification of the inverse association between dietary vitamin D intake and colorectal cancer risk by a FokI variant supports a chemoprotective action of Vitamin D intake mediated through VDR binding. *Int J Cancer* 2008;123(9):2170-9.
- Park K, Woo M, Nam J, Kim JC. Start codon polymorphisms in the vitamin D receptor and colorectal cancer risk. *Cancer Lett* 2006; 237(2):199-206.

This document was created with Win2PDF available at <http://www.daneprairie.com>.  
The unregistered version of Win2PDF is for evaluation or non-commercial use only.