

عدم همراهی ژنتیکی پلی مورفیسم rs1946518 و عفونت مزمن هپاتیت B

مجتبی صالحی (MSc)^۱، سید رضا محبی (PhD)^۲، مریم کارخانه (MSc)^۳، شبنم کاظمیان (MSc)^۴، پدرام عظیم زاده (PhD)^۵، مهسا سعیدی نیاسر (MSc)^۶، افسانه شریفیان (MD)^۷، محمدرضا زالی (MD)^۸

۱- مرکز تحقیقات علوم پایه و اپیدمیولوژی بیماری‌های دستگاه گوارش، پژوهشکده بیماری‌های گوارش و کبد، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

۲- مرکز تحقیقات بیماری‌های گوارش و کبد، پژوهشکده بیماری‌های گوارش و کبد، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

۳- مرکز تحقیقات بیماری‌های ناشی از آب و غذا، پژوهشکده بیماری‌های گوارش و کبد، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

دربافت: ۹۷/۱۱/۲۸، اصلاح: ۹۶/۹/۱۱، پذیرش: ۹۶/۹/۱۱

خلاصه

سابقه و هدف: ایترلوکین ۱۸ عضوی از سایتوکین‌ها است که با القای فعالیت ایترافرون گاما با همکاری ایترافرون ۱۲، نقش مهمی را در پاسخ ایمنی با واسطه سلول‌های Th1 بازی می‌کند. ایترلوکین ۱۲ و ایترلوکین ۱۸ می‌توانند نقش مهمی در پاکسازی ویروس‌ها داشته باشند. با توجه به اهمیت ایترلوکین ۱۸، این مطالعه با هدف بررسی ارتباط بین پلی مورفیسم C/A: rs1946518 (607-607 C/A) در ژن ایترلوکین ۱۸ و استعداد ابتلا به عفونت هپاتیت B مزمن انجام گردید.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه مورد-شاهدی، DNA ژنومیک مربوط به ۱۱۵ بیمار مبتلا به هپاتیت B مزمن (با نتایج مثبت تست‌های سروولوژیک HBsAg و -Anti-HBcAb) و ۱۱۵ فرد کنترل غیرمبتلا به هپاتیت B (با نتایج منفی تست‌های سروولوژیک Ab و Anti-HBC و عدم سابقه بیماری کبدی) با روش

استخراج و ژنوتایپ مربوط به پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی (rs1946518 C/A: 607-607)، توسط روش PCR-RFLP توالی یابی شد.

یافته‌ها: فراوانی ژنوتایپی GG، GT در افراد بیمار به ترتیب ۴۰٪، ۴۱٪، ۴۲٪ و در گروه سالم به ترتیب ۴۰٪، ۴۱٪، ۴۲٪ بود. اختلاف آماری معنی داری بین گروه بیمار و سالم مورد مطالعه مشاهده نشد.

نتیجه گیری: بر اساس نتایج این مطالعه، ارتباط مخصوصی بین پلی مورفیسم ایترلوکین ۱۸ و استعداد ابتلا به عفونت هپاتیت B مزمن وجود نداشت. بنابراین این پلی مورفیسم نمی‌تواند یک عامل موثر در استعداد ابتلا به هپاتیت B مزمن باشد.

واژه‌های کلیدی: ایترلوکین ۱۸، عفونت مزمن هپاتیت، ویروس هپاتیت B، پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی.

مقدمه

ایترلوکین یک است (۱). ایترلوکین ۱۸ به فرم پیش‌سازه‌ای غیر فعال تولید ICE=IL 1B می‌شود و توسط کاسپاز یک (آنژن تبدیل کننده در ایترلوکین ۱) Converting Enzyme به فرم فعال تبدیل می‌شوند (۲). ایترلوکین ۱۸ و ایترلوکین ۱ از گیرنده‌های متفاوتی استفاده می‌کنند ولی سیستم سیگنالینگ درون سلولی مشترکی دارند (۳). ایترلوکین ۱۸ برای انجام عملکرد خود به گیرنده خود متصل می‌شود، گیرنده ایترلوکین ۱۸ شامل دو زنجیره α و β می‌باشد که وجود هر دو برای شروع و انتقال سیگنالینگ مورد نیاز است. زنجیره α برای اتصال لیگاند و زنجیره β برای ارسال پیام سیگنالینگ مورد استفاده قرار می‌گیرد (۴). تولید سایتوکین‌های پیش‌التهابی مثل ایترلوکین ۱، ایترلوکین ۱۲، ایترلوکین ۱۸ نشان‌دهنده و قابع اولیه مکانیسم دفاعی بدن در برابر عوامل بیماریزا می‌باشد ولی تولید بیش از حد آنها نیز خود مسئول بسیاری از آسیب‌های بافتی می‌باشد (۵). بخارط اینکه ایترلوکین ۱۸ عضو شبکه سایتوکین‌های التهابی

ایترلوکین ۱۸ عضوی از سایتوکین‌ها است که با القای فعالیت ایترافرون گاما با همکاری ایترلوکین ۱۲، نقش مهمی را در پاسخ ایمنی با واسطه سلول‌های Th1 بازی می‌کند. ایترلوکین ۱۲ و ایترلوکین ۱۸ باعث فعال شدن ایمنی ذاتی و اکتسابی می‌شوند و تولید بیش از حد آنها با فعال شدن ماکروفازها باعث اختلالات سیستم ایمنی بدن می‌شود (۶). ژن mRNA ایترلوکین ۱۸ در طیف وسیعی از سلول‌ها از جمله سلول‌های کوپفر کبدی، ماکروفازها، سلول‌های T، سلول‌های B، استئوبلاست‌ها، کراتینوسیت‌ها، دندرتیک سللهای، سلول‌های آستروزوسیت و میکروگلیال بیان شده است. این سایتوکین خصوصیات مشترکی با ایترلوکین ۱۲ مانند تحریک ایترافرون گاما، افزایش تولید و اثر سلول‌های کشنده طبیعی، تحریک و تمایز سلول‌های Th1 را بر عهده دارد. علی‌رغم شباهت عملکردی با ایترلوکین ۱۲، این سایتوکین از لحاظ ساختاری شبیه به ایترلوکین ۱ می‌باشد و سیستم گیرنده و مسیر انتقال سیگنالینگ آن مشابه با گیرنده

□ این مقاله حاصل طرح تحقیقی به شماره ۷۹۸ پژوهشکده بیماری‌های گوارش و کبد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی می‌باشد.

* مسئول مقاله: دکتر سید رضا محبی

Out Tris-EDTA ژنومیک در بافر DNA مورد استفاده قرار گرفت(۱۹). سانتی گراد تا زمان انجام فرآیند ژنوتایپینگ ذخیره شد. برای تعیین ژنوتایپ در افراد، روش قطعات پلی مارازی محدود شده طولی (PCR - RFLP) مورد استفاده قرار گرفت. از نرم افزارهای Primer3 و Gene Runner Prime3 جهت طراحی پرایمر استفاده شد و از روش BLAST سایت مرکز ملی اطلاعات زیست فناوری (http://www.ncbi.nlm.nih.gov) برای تایید پرایمر طراحی شده استفاده شد. توالی های پرایمروها در جدول ۱ درج شده است. به مخلوط واکنش که حاوی ۲/۵ میکرولیتر بافر Taq DNA polymerase ۰/۷۵ میکرولیتر کلرید منیزیم (MgCl₂) ۰/۳ میکرولیتر آنزیم Taq DNA polymerase ۰/۵ میکرولیتر dNTPs ۰/۵ میکرولیتر از هر پرایمر می باشد، ۲ میکرولیتر از DNA ژنومیک را اضافه و تا رسیدن به حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر مخلوط درون میکروتیوب آب مقطر اضافه شد و جهت انجام چرخه های واکنش PCR درون دستگاه ترموسایکلر اتوماتیک (پندورف آلمان) قرار گرفت.

برنامه مورد استفاده برای PCR بشرح زیر بود: ابتدا واسرشت اولیه به مدت ۵ دقیقه در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد برای جدا شدن دو رشته DNA از هم انجام گرفت و به دنبال آن ۳۹ چرخه تکثیر که هر چرخه شامل سه مرحله دمایی ۹۴ درجه سانتی گراد برای مدت ۴۵ ثانیه، ۶۳ درجه سانتی گراد به مدت ۳۵ ثانیه(دماي اتصال پرایمر)، ۷۲ درجه سانتی گراد برای مدت ۴۵ ثانیه(جهت ساخته شدن رشته مکمل و طویل شدن رشته DNA بود، انجام و در انتهای دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ دقیقه جهت تکثیر نهایی قطعه DNA اعمال گردید. جهت آشکارسازی محصول PCR به روش الکتروفورز از ژل آگاراز گرین ویور (Green Viewer) در مقابل نور فرابیفسن استفاده شد.

سپس محصول PCR با آنزیم محدودالاثر Tru1I (MseI) مربوط به شرکت فرمتاز که جایگاه SNP مورد نظر را برش می دهد، به شرح زیر وارد واکنش شد: ۱۰ میکرولیتر محصول PCR را به مخلوطی که حاوی ۲ میکرولیتر بافر Red (Buffer Red) و ۰/۳ میکرولیتر آنزیم محدودالاثر Tru1I (MseI) می باشد، اضافه و با آب مقطر به حجم نهایی ۳۰ میکرولیتر رساندیم و به مدت ۱۶ ساعت در دمای ۶۵ درجه سانتی گراد انکوبه شد و آنزیم مورد نظر توسط برنامه NEBCutter بدست آمد. محصول هضم آنزیمی نیز با الکتروفورز بر روی ژل آگاراز ۳٪ تهیه شده با بافر TBE ۱X PCR آشکارسازی شد. جهت اثبات صحت نتایج حاصل از روش PCR - RFLP مقدار نمونه ها به طور تصادفی انتخاب و توسط روش تعیین توالی مستقیم توالی یابی شدند.

داده ها با استفاده از نرم افزار SPSS نسخه ۱۹ تجزیه و تحلیل شدن و p<0.05 معنی دار در نظر گرفته شد. تست های آماری T-Test و Chi-square جهت بررسی نمونه ها مورد استفاده قرار گرفت.

است می تواند نقش مهمی در پاکسازی عوامل عفونی از بدن یا پیشرفت بیماری های التهابی به سوی مزمن شدن داشته باشد. یافته های اخیر نشان می دهد که ناحیه پروموتوری ژن ایترولوکین ۱۸، بیان این ژن را تنظیم می کند(۷). دو پلی مورفیسم در موقعیت G/C ۱۳۷ A/C ۶۰۷ موضعی تغییر فعالیت پروموتوری ایترولوکین ۱۸ مطرح بوده است(۸). تولید سایتوکین ها تحت کنترل سیستم ژنتیک می باشد و غلط افزایش یافته آنها فعالیت مسیرهای سایتوکین مرتبط با التهاب یا پیشرفت بیماری را نشان می دهد(۹). از جمله بیماری های ویروسی مهم در جهان عفونت هپاتیت B می باشد که به عنوان مستثنی اصلی در بهداشت جهانی مطرح است. علی رغم وجود واکسیناسیون علیه آن، عفونت هپاتیت B هنوز هم در سراسر جهان شایع است و مسئول بسیاری از مرگ و میرها می باشد(۱۰). حدود یک سوم از جمعیت جهان به عفونت هپاتیت B آلوه هستند و شش درصد ناقل مزمن هستند و بیش از ششصد هزار نفر در هر سال به خاطر عوارض ناشی از آن جان خود را از دست می دهند(۱۱). تنوع ژنتیکی در جمعیت میزان از جمله پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی در ژنهای دخیل در پاسخ ایمنی خصوصاً ژن های سایتوکین ها می توانند تأثیر مهمی در ابتلا به بیماری های مختلف داشته باشند و مطالعاتی نیز در زمینه بیماریهای مزمن (۱۲، ۱۳، ۱۴) و سرطان ها (۱۵) انجام گرفته است. هدف از این مطالعه بررسی اثر پلی مورفیسم C/A:TS ۱۹۴۶۵۱۸ (۶۰۷) در ژن ایترولوکین ۱۸ بر روی بیماران مراجعه کننده به بیمارستان آیت الله طالقانی تهران، در استعداد ابتلا به عفونت مزمن هپاتیت B می باشد.

مواد و روش ها

این مطالعه موردی - شاهدی پس از تصویب در کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی با کد اخلاق IR.SBMU.RIGLD.REC. ۹۴.۱۴۵ و کسب رضایت آگاهانه، بر روی ۱۱۵ بیمار و ۱۱۵ فرد سالم مراجعت کننده به بیمارستان آیت الله طالقانی تهران انجام گرفت و با توجه به مقالات مشابه (۱۶، ۱۷) و اینکه این مطالعه بصورت مطالعه اولیه (pilot study) مطرح بود، این تعداد از نمونه انتخاب شد. افراد گروه کنترل با نتیجه منفی آزمایشات سرولوژی و Fagقد هرگونه سایه و علائم مربوط به بیماری های التهابی کبدی و در گروه مورد، افراد بیمار کسانی بودند که مبتلا به هپاتیت B مزمن بوده و بیماری ایشان از نظر Ag HBs و Ab HBc ایشان از نظر Diapro (Diagnostics, Italy) مورد تائید قرار گرفته بود(۱۸) وارد مطالعه شدند. در صورت عدم رضایت افراد برای شرکت در تحقیق، سابقه عفونت همزمان با HIV و یا HDV از مطالعه خارج شدند. از هر فرد ۴ میلی لیتر خون کامل محیطی گرفته شد و جهت ممانتع از لخته شدن به لوله های حاوی خون، Salting EDTA اضافه شد و برای تشخیص ژنومیک روش

جدول ۱. مشخصات پرایمروها و آنزیم با اثر محدود

پلی مورفیسم	توالی پرایمر	آنژیم محدود کننده	فتونیپ آللی
F: 5- GATTACTTTCACTGGAAAGAGG -3		Tru1I (MseI)	G: 196 bp+35 bp
R: 5- AGT CTT TGC TAT CAT TCG AGG -3	-1946518 C/A	T: 98 bp+98 bp+35 bp	

هتروزیگوت GT در بیماران هپاتیت B مزمن (۴۹/۶٪ در مقابل ۴۲/۶٪) (P=۰/۴۹) و ژنوتیپ هموزیگوت TT در گروه شاهد (۱۵/۷٪ در مقابل ۱۰/۴٪) (P=۰/۳۹) بعنوان ژنوتیپ های غالب مشاهده شدند.

جدول ۲. توزیع فراوانی ژنوتایپ های به دست آمده

P-value	OR(CI-95%)	شاهد	بیمار	ژنوتیپ
		تعداد(درصد)	تعداد(درصد)	
	گروه مرجع	(۴۱/۷/۴۸)	(۴۰/۴۶)	GG
۰/۴۹	۰/۸۲(۰/۴۷-۱/۴)	(۴۲/۶/۴۹)	(۴۹/۶/۵۷)	GT
۰/۳۹	۱/۴(۰/۶۲-۳/۳)	(۱۵/۷/۱۸)	(۱۰/۴/۱۲)	TT

بحث و نتیجه گیری

مطالعه حاضر نشان داد که با وجود اهمیت پلی مورفیسم های ژن ایترولوکین ۱۸، همراهی ژنتیکی معنی داری بین پلی مورفیسم IS1946518 و عفونت مزمن هپاتیت B وجود ندارد. تعادل بین Th1 و Th2 نتیجه واکنش های ایمنی درگیر در بیماری های خود ایمنی و آلرژیک را تعیین می کند. در بیماری های انسانی تولید سلول های CD4+ T نقش اصلی را بر عهده دارند و سایتوکین های در ارتباط با Th1 و Th2 در ثبات اختلالات خود ایمنی درگیر هستند (۲۰). پاسخ سیستم ایمنی میزان به عفونت ها، باعث واکنش های سریع سایتوکین ها می شود که آن هم مکانیسم های حذف ارگانیسم مهاجم را تسريع می کند، هنگامی که خطر حذف شد، تولید سایتوکین ها متوقف شده و آسیب بافتی برطرف می گردد. در مقابل عدم تعادل در تولید سایتوکین ها باعث آسیب بافتی پیشرونده می شود (۲۱). افزایش سطح ایترولوکین ۱۸ در ارتباط با بیماری های خود این بوده و دیده شده است که مسدود کردن ایترولوکین ۱۸ اثر مفیدی در بهبود بیماری های خود ایمنی و التهابی داشته است. از جمله این بیماری ها می توان به مالتیبل اسکلروزیس، میاستنی گراویس، آرتربیت روماتوئید، لوبوس اریتماتوس، بیماری کرون، دیابت نوع ۱ اشاره کرد (۲۲). تولید سایتوکین ها تحت کنترل سیستم ژنتیک می باشد و غلظت افزایش یافته آنها فعالیت مسیرهای سایتوکین مرتبط با التهاب یا پیشرفت بیماری را نشان می دهد (۹).

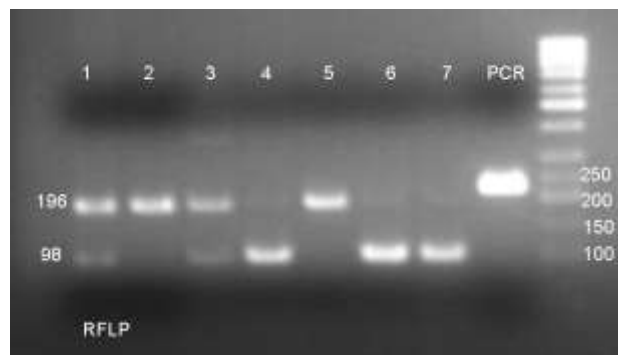
ژن کد کننده سایتوکین های یکی از کاندیداها در میان عوامل ژنتیکی میزان به حساب می آید که پلی مورفیسم در پرومتور ژن می تواند منجر به تولید سطوح مختلف سایتوکین ها و پاسخ ایمنی منحصر به فرد شود (۲۳). پلی مورفیسم های موجود در ژن ایترولوکین ۱۸ با تعدادی از بیماری ها در ارتباط بوده است. در مطالعه Migita و همکاران بررسی ارتباط بین پلی مورفیسم پرومتور ایترولوکین ۱۸ در موقعیت ۶۰۷ و ۱۳۷ و پیشرفت بیماری های کبدی در بیماران مبتلا به هپاتیت B مزمن، دیده شد که ژنوتایپ AA در موقعیت ۶۰۷ و آلل C در موقعیت ۱۳۷ در افراد سالم به طور چشمگیری بیشتر از افراد مبتلا به هپاتیت B مزمن با پیشروی بیماری های کبدی بود (۲۴). در مطالعه Ramazi و همکاران بررسی ارتباط بین پلی مورفیسم A/C (۶۰۷- ژن ایترولوکین ۱۸ با میزان ایمونوگلوبین E سرم به عنوان یک عامل خطر برای بیماری رئیتیت الرژیک، دیده شد که ژنوتایپ AC با افزایش سطح ایمونوگلوبین E موجود در سرم مرتبط می باشد که این می تواند مloid نتایج این پلی مورفیسم در بروز این بیماری باشد (۲۵). در مطالعه Nikiteas و همکاران در کشور یونان در بررسی ارتباط بین هتروزیگوستی پلی مورفیسم

یافته ها

طول قطعه حاصل از PCR برابر با ۲۳۱ جفت باز (Base Pair) می باشد و بعد از مجاورت با آنزیم محدود کننده، برش محصول PCR به سه صورت دیده می شود که اگر از محل (۱۶۶ و ۳۵) برش زده باشد بصورت هموزیگوت بالا (GG) و اگر برش از محل های (۳۵، ۹۸، ۹۸) باشد بصورت هتروزیگوت (GT) و اگر برش از محل های (۳۵، ۹۸، ۹۸) باشد بصورت هموزیگوت پایین (TT) مطرح است که در شکل های ۱ و ۲ نشان داده شده اند.



شکل ۱. نتیجه الکتروفورز محصول PCR با اندازه ۲۳۱ bp (چاهک ۱ تا ۴). چاهک ۵ نمونه کنترل منفی و چاهک ۶ مربوط به Ladder 50bp (Fermentas) می باشد.



شکل ۲. نتیجه الکتروفورز محصول هضم آنزیمی بر روی ژل آکارز ۳٪ قطعات حاصل از برش آنزیمی RFLP. همان طور که در شکل دیده می شود چاهک های شماره ۲ و ۵ هموزیگوت بالا (GG) و چاهک های شماره ۱ و ۳ هتروزیگوت (GT) و چاهک های شماره ۴، ۶ و ۷ هموزیگوت پایین (TT) می باشند. چاهک ۸ حاوی محصول PCR و چاهک ۹ حاوی Ladder 50bp می باشد.

از تمام ۲۳۰ فردی که وارد مطالعه شده بودند، ۷۰ نفر (۳۰/۴٪) از آنها مرد (۳۵ بیمار - ۳۵ سال) و ۱۶۰ نفر (۶۹/۶٪) زن (۸۰ بیمار - ۸۰ سال) بودند که ارتباط سنی یکسان نیز در هر دو گروه رعایت شده بود و رنج سنی افراد بین ۱۸ تا ۷۰ سال بود و میانگین سنی ۱۳/۲۵ ± ۱۳/۲۵ سال بود. ژنوتایپ GT بیشترین فراوانی (۴۹/۶٪) را در گروه بیمار و سالم داشت (جدول ۲). براساس نتایج حاصل از مطالعه بین افراد مبتلا به هپاتیت B مزمن و افراد سالم از نظر ژنوتایپ IL18 اختلاف معنی داری وجود نداشت. با این وجود براساس نتایج بدست آمده، ژنوتایپ

حصول نتایج جامع و قابل استناد مطالعه با جمعیت آماری بیشتر و در سایر پلی مورفیسم های مرتبط با این سایتوکین و در افرادی که در فاز حاد بیماری سیستم ایمنی بدن توانسته ویروس را به کلی از بدن حذف نماید، انجام گیرد. با بررسی نتایج حاصل از مطالعه و آنالیزهای آماری، علی رغم افزایش نسبی ژنتوتایپ GT در افراد بیمار نسبت به افراد سالم، تفاوت معنی داری بین گروه بیمار و سالم از نظر توزیع ژنتوتایپی بدبست نیامد و توزیع ژنتوتایپی بین هر دو گروه تقریباً یکسان بود. بین پلی مورفیسم مورد مطالعه و استعداد افراد در ابتلا به بیماری هپاتیت B مزمن ارتباط مشخص و قابل استنادی بدبست نیامد و ارتباط دیگر پلی مورفیسم های دخیل در این سایتوکین با استعداد ابتلا به این بیماری محتمل است.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از پرسنل آزمایشگاه مرکز تحقیقات گوارش و بیماری های کبد بیمارستان آیت الله طالقانی به ویژه خانمها فرحناز جباریان و المیرا خلیلی و آقای مهدی طلوعی مقدم تقدیر و تشکر می گردد.

C/A-۶۰۷- ژن ایترلوکین ۱۸ و استعداد ابتلا به سرطان کلورکتال، دیده شد که آلل A در افراد بیمار به طور معنی داری بیشتر از افراد سالم بود(۲۶). در مطالعه Teixeira و همکاران در کشور آمریکا در بررسی نقش پلی مورفیسم C/G: rs187238 -۶۰۷ C/A:rs1946518 -۱۳۷ استعداد ابتلا به سرطان هپاتوسولار، تفاوت معنی داری در فراوانی آلل و ژنتوتایپ در موقعیت ۶۰۷ بین بیماران مبتلا به سرطان هپاتوسولار و افراد سالم بدبست نیامد ولی بررسی موقعیت ۱۳۷ نشان داد که آلل C در افراد مبتلا به سرطان هپاتوسولار بیشتر از افراد سالم بود(۲۷).

در مطالعه Vairaktaris و همکاران در کشور آلمان در بررسی ارتباط بین پلی مورفیسم C/A-۶۰۷- ژن ایترلوکین ۱۸ و استعداد ابتلا به سرطان دهان و دندان هیچ ارتباط معنی داری بین دو گروه بیمار و سالم بدبست نیامد (۲۸). با توجه به اهمیت پلی مورفیسم ها در استعداد ابتلا به بیماری ها و اثرات آنها در سیر بیماری ها و نیز تفاوت نتایج در جمعیت ها و تزادهای مختلف، مطالعات در مورد آنها لازم و ضروری به نظر می رسد. در ایران تاکنون مطالعه ای بر روی این پلی مورفیسم و ارتباط آن با بیماری هپاتیت B مزمن انجام نگرفته است، پیشنهاد می شود جهت

Lack of Genetic Association between Interleukin-18 Gene Polymorphism (rs1946518) and Chronic Hepatitis B Infection

M. Salehi(MSc)¹, S.R. Mohebbi (PhD)^{2*}, M. Karkhane (MSc)¹, Sh. Kazemian(MSc)², P. Azimzadeh (PhD)³,
M. Saeedi Niasar (MSc)², A. Sharifian (MD)², M.R. Zali (MD)²

1.Basic and Molecular Epidemiology of Gastrointestinal Disorders Research Center, Research Institute for Gastroenterology and Liver Diseases, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, I.R.Iran

2.Gastroenterology and Liver Diseases Research Center, Research Institute for Gastroenterology and Liver Diseases, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, I.R.Iran

3.Foodborne and Waterborne Diseases Research Center, Research Institute for Gastroenterology and Liver Diseases, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, I.R.Iran

J Babol Univ Med Sci; 20(6); June 2018; PP: 46-52

Received: Dec 2nd 2017, Revised: Feb 17th 2018, Accepted: Mar 26th 2018.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Interleukin 18 is a member of the cytokines that play an important role in the Th1-mediated immune response by inducing interferon-gamma activity in collaboration with Interleukin-12 (IL-18). Interleukin 12 and Interleukin 18 can play an important role in purifying viruses. Considering the importance of IL-18, this study was conducted to investigate the relationship between Interleukin-18 Gene polymorphism (-607 C/A: rs1946518) and the susceptibility to chronic hepatitis B infection.

METHODS: In this case-control study, the genomic DNA of 115 patients with chronic hepatitis B (with positive results of HBsAg and Anti-HBcAb serology testing) and 115 non-HBV-infected controls (negative results of HBsAg and Anti-HBcAb serology testing and no history of liver disease) was extracted by salting-out method and the genotype of single-nucleotide polymorphism (-607 C / A: rs1946518) was sequenced using PCR-RFLP method.

FINDING: The genotype frequency of TT, GT, and GG in patients was 40%, 49.6%, and 10.4% in patients, and 41.7%, 42.6%, and 15.7% in the control group, respectively. No significant difference was found between the patients group and the control group.

CONCLUSION: Based on the results of this study, there was no clear relationship between IL-18 polymorphism and the potential for chronic hepatitis B infection. Therefore, this polymorphism cannot be a potential factor for chronic hepatitis B.

KEY WORDS: Interleukin 18, Chronic Hepatitis, Hepatitis B Virus, Single-Nucleotide Polymorphism.

Please cite this article as follows:

Salehi M, Mohebbi SR, Karkhane M, Kazemian Sh, Azimzadeh P, Saeedi Niasar M, Sharifian A, Zali MR. Lack of Genetic Association between Interleukin-18 Gene Polymorphism (rs1946518) and Chronic Hepatitis B Infection. J Babol Univ Med Sci. 2018;20(6):46-52.

*Corresponding Author: S.R. Mohebbi (PhD)

Address: Gastroenterology and Liver Diseases Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, I.R.Iran

Tel: +98 21 22432525

Email: sr.mohebbi@sbmu.ac.ir

References

- 1.Akira S. The role of IL-18 in innate immunity. *Curr Opin Immunol.* 2000 Feb;12(1):59-63.
- 2.Bazan JF, Timans JC, Kastelein RA. A newly defined interleukin-1? *Nature.* 1996;379(6566):591.
- 3.Tone M, Thompson S, Tone Y, Fairchild PJ, Waldmann H. Regulation of IL-18 (IFN-gamma-inducing factor) gene expression. *J Immunol.* 1997;159(12):6156-63.
- 4.Parnet P, Garka KE, Bonnert TP, Dower SK, Sims JE. IL-1Rrp is a novel receptor-like molecule similar to the type I interleukin-1 receptor and its homologues T1/ST2 and IL-1R AcP. *J Biolog Chem.* 1996;271(8):3967-70.
- 5.Sims JE. IL-1 and IL-18 receptors, and their extended family. *Curr Opin Immunol.* 2002;14(1):117-22.
- 6.Lay JD, Tsao CJ, Chen JY, Kadin ME, Su IJ. Upregulation of tumor necrosis factor-alpha gene by Epstein-Barr virus and activation of macrophages in Epstein-Barr virus-infected T cells in the pathogenesis of hemophagocytic syndrome. *J Clin Invest.* 1997;100(8):1969-79.
- 7.McInnes IB, Gracie JA, Leung BP, Wei XQ, Liew FY. Interleukin 18: a pleiotropic participant in chronic inflammation. *Immunol today.* 2000;21(7):312-5.
- 8.Giedraitis V, He B, Huang WX, Hillert J. Cloning and mutation analysis of the human IL-18 promoter: a possible role of polymorphisms in expression regulation. *J Neuroimmunol.* 2001;112(1-2):146-52.
- 9.Schenk T, Irth H, Marko-Varga G, Edholm L, Tjaden U, van der Greef J. Potential of on-line micro-LC immunochemical detection in the bioanalysis of cytokines. *J Pharm Biomed Anal.* 2001;26(5):975-85.
- 10.Pan CQ, Zhang JX. Natural history and clinical consequences of hepatitis B virus infection. *Int J Med Sci.* 2005;2(1):36-40.
- 11.World Health Organization. Hepatitis B. 2002. Geneva, Switzerland: World Health Organization. <http://www.who.int/iris/handle/10665/67746>.
- 12.Khanizadeh S, Ravanshad M, Mohebbi SR, Naghoosi H, Tahaei MA, Nasab SDM, et al. Polymorphisms within the promoter region of the gamma interferon (IFN- γ) receptor1 gene are associated with the susceptibility to chronic HBV infection in an iranian population. *Hepat Mon.* 2012;12(11): e7283.
- 13.Behelgardi A, Hosseini SM, Mohebbi SR, Azimzadeh P, Derakhshani S, Karimi K, et al. A Study on Genetic Association of Interleukin-16 Single Nucleotide Polymorphism (rs1131445) With Chronic Hepatitis B Virus Infection in Iranian Patients. *Jundishapur J Microbiol.* 2015;8(11):e23411.
- 14.Sadeghi RN, Sahba N, Vahedi M, Mohebbi SR Zali MR. Association of intron and exon polymorphisms of p53 gene in Iranian patients with gastritis. *Gastroenterology and hepatology from bed to bench.* 2013;6(Suppl 1):S45-51.
- 15.Azimzadeh P, Romani S, Mirtalebi H, Fatemi SR, Kazemian S, Khanyaghma M, et al. Association of co-stimulatory human B-lymphocyte antigen B7-2 (CD86) gene polymorphism with colorectal cancer risk. *Gastroenterol Hepatol Bed Bench.* 2013;6(2):86-91.
- 16.Salehi M, Mohebbi SR, Ravanshad M, Karkhane M, Azimzadeh P, Keshavarz Pakseresht B. Lack of Association between Interleukin-12 Receptor B1 Gene Polymorphism (rs11575934 A/G) and Susceptibility to Chronic Hepatitis B Virus Infection. *J Arak Univ Med Sci.* 2016;18(12):51-8.
- 17.Salehi M, Ravanshad M, Mohebbi S, Zali M. Association between Interleukin-12 Receptor B1 Gene Polymorphism (rs401502 C/G) and Chronic Hepatitis B Virus Infection. *J Shahid Sadoughi Univ Med Sci.* 2016;24(3):269-76.[In Persian]
- 18.Song JE, Kim DY. Diagnosis of hepatitis B. *Ann Transl Med* 2016;4(18):338
- 19.Miller SA, Dykes DD, Polesky HF. A simple salting out procedure for extracting DNA from human nucleated cells. *Nucleic Acids Res.* 1988;16(3):1215.
- 20.Bar-Or RL, Segel LA. On the role of a possible dialogue between cytokine and TCR-presentation mechanisms in the regulation of autoimmune disease .*J Theor Biol.* 1998;190(2):161-78.

- 21.Dinarello CA. Therapeutic strategies to reduce IL-1 activity in treating local and systemic inflammation. *Curr Opin Pharmacol.* 2004 Aug;4(4):378-85.
- 22.Boraschi D, Dinarello CA. IL-18 in autoimmunity: review. *European cytokine network.* 2006;17(4):224-52.
- 23.Motavaf M, Safari S, Alavian SM. Interleukin 18 Gene Promoter Polymorphisms and Susceptibility to Chronic Hepatitis B Infection: A Review Study. *Hepat Mon.* 2014 Jul; 14(7): e19879
- 24.Migita K, Sawakami-Kobayashi K, Maeda Y, Nakao K, Kondoh S, Sugiura M, et al. Interleukin-18 promoter polymorphisms and the disease progression of Hepatitis B virus-related liver disease. *Translat Res.* 2009;153(2):91-6.
- 25.Ramazi S, Motovalibashi M, Hashemzade chaleshtori M, Khazraei H. Association of Interleukin-18(-607A/C) Gene Polymorphism with Allergic Rhinitis in Chaharmahal-va-Bakhtiari Province. *J Arak Uni Med Sci.* 2014;17(2):9-16.
- 26.Nikiteas N, Yannopoulos A, Chatzitheofylaktou A, Tsigris C. Heterozygosity for interleukin-18-607 A/C polymorphism is associated with risk for colorectal cancer. *Anticancer Res.* 2007;27(6B):3849-53.
- 27.Teixeira AC, Martinelli AdLC, Donadi EA. Role of Alleles and Genotypes of Polymorphisms of IL-18 (-607 C/A; and -137 C/G), IFN- γ (+874 A/T) and TNF- α (-238 A/G and -308 A/G) and HLA-G Genes in the Susceptibility of Hepatocellular Carcinoma. Chapter 1. 2013. Available from: <http://dx.doi.org/10.5772/56350>.
- 28.Vairaktaris E, Serefoglou ZC, Yapijakis C, Agapi C, Vassiliou S, Nkenke E, et al. The interleukin-18-607A/C polymorphism is not associated with risk for oral cancer. *Anticancer research.* 2007;27(6B):4011-4.