



Original Article

Relationship between the TLR5 -1174C>T Polymorphism in Patients with peptic ulcer and Helicobacter pylori infection in Mazandaran province

Morteza Tajdar^{ID 1}, Rasool Zahmatkesh Roodsari^{ID 1*}

ABSTRACT

Background and Aims: Peptic ulcer is a painful inflammatory disease occurring inside the gastric or the first part of the small intestine (duodenum). One of the leading causes of this disease is Helicobacter pylori infection. Toll-like receptors (TLRs) play a crucial role as a warning factor in the detection of Helicobacter pylori infection in the immune system. TLRs belong to a group of pattern recognition receptors of the host's innate immune system. The present study aimed to assess the relationship between the C1174T polymorphism of the TLR5 gene and Helicobacter pylori infection in patients with peptic ulcers in Mazandaran province.

Materials and Methods: This case-control study investigated 150 patients with peptic ulcer and Helicobacter pylori infection and 150 healthy individuals. After extracting genomic DNA from gastric biopsy samples, genotypic and allelic frequency in patients and control group was determined by Three primer ARMS PCR method. Data were analyzed in SPSS software (version 23).

Results: The frequency rates of CC, CT, and TT genotypes in patients were 19.3%, 49.3%, and 31.3%, respectively. In healthy people, these values were obtained at 38.6%, 45.3%, and 16%, respectively. Statistical analysis demonstrated a significant relationship between the C1174T polymorphism of the TLR5 gene and peptic ulcer disease.

Conclusion: As evidenced by the results of this study, the presence of the T allele at the C1174T position can be considered a factor for increasing the risk of peptic ulcer disease; nonetheless, the investigation of other TLR5 gene polymorphisms in larger populations is needed.

Keywords: Helicobacter Pylori, Peptic ulcer, Polymorphism, TLR5 gene



Citation: Tajdar M, Zahmatzadeh Roodsari R. [Relationship between the TLR5 -1174C>T Polymorphism in Patients with peptic ulcer and Helicobacter pylori infection in Mazandaran province]. Journal of Scientific Research in Medical Sciences. 2024; 31(2): 140-19. [Persian]

DOI <http://doi.org/10.32592>

Received: April 4, 2024

Accepted: June 4, 2024

¹ Department of Cell and Molecular Biology, Faculty of Biological Sciences, Tonekabon Branch, Islamic Azad University, Tonkabon, Iran

***Corresponding author:** Department of Cell and Molecular Biology, Faculty of Biological Sciences, Tonekabon Branch, Islamic Azad University, Tonkabon, Iran

Tel: +989113932011

Fax: +981154274409

E-mail: zahmatkesh.rasoul@gmail.com

بررسی پلیمورفیسم TLR5 در بیماران مبتلا به زخم پیتیک دارای عفونت هلیکوباترپیلوری در استان مازندران

مرتضی تاجدار¹، رسول زحمتکش رودسری^{1*}

چکیده

زمینه و هدف: بیماری زخم پیتیک التهاب در دنا کی است که در جداره داخلی معده یا بخش ابتدایی روده کوچک (اثنی عشر) ایجاد می شود. یکی از علل اصلی بیماری، عفونت هلیکوباترپیلوری می باشد. TLRs (Toll Like Receptors) نقش بسیار مهمی به عنوان یک عامل هشدار دهنده در تشخیص عفونت هلیکوباترپیلوری در سیستم ایمنی دارد. TLRها متعلق به یک گروه از Gیرنده های تشخیص الگو سیستم ایمنی ذاتی مطالعه بررسی ارتباط پلیمورفیسم C1174T ژن TLR5 در بیماران مبتلا به زخم پیتیک همراه با عفونت هلیکوباترپیلوری در جمعیت استان مازندران بود.

روش تحقیق: در این مطالعه موردی - شاهدی ۱۵۰ فرد بیمار مبتلا به زخم پیتیک همراه با عفونت هلیکوباترپیلوری و ۱۵۰ فرد سالم، بررسی شدند. پس از استخراج DNA ژنومی از نمونه های بیوپسی معده، فراوانی ژنتیکی و آللی در افراد بیمار و گروه کنترل به روش Three primer ARMS PCR تعیین شد. آنالیز داده ها با استفاده از نرم افزار SPSS (ویرایش ۲۳) انجام شد.

یافته ها: فراوانی ژنتیکی TT در بیماران به ترتیب $\frac{49}{3}$, $\frac{31}{3}$, $\frac{49}{3}$ و $\frac{19}{3}$ درصد در افراد سالم به ترتیب $\frac{45}{3}$, $\frac{16}{3}$ و $\frac{38}{6}$ درصد بود. آنالیز آماری نشان دهنده ارتباط معناداری بین پلیمورفیسم جایگاه C1174T ژن TLR5 و بیماری زخم پیتیک بود.

نتیجه گیری: نتایج این تحقیق نشان داد حضور آلل T در موقعیت C1174T را می توان به عنوان یک عامل برای افزایش خطر ابتلاء به بیماری زخم پیتیک مطرح نمود. اگرچه بررسی سایر پلیمورفیسم های ژن TLR5 در جمعیت های بزرگتر مورد نیاز است.

واژه های کلیدی: هلیکوباترپیلوری، زخم پیتیک، پلیمورفیسم، ژن TLR5

مجله تحقیقات علمی در علوم پزشکی، ۱۴۰۳:۹؛ ۱۴۰۳:۱۵

دربافت: ۱۶/۰۳/۱۴۰۳ پذیرش: ۱۵/۰۳/۱۴۰۳

¹ گروه زیست شناسی سلولی و مولکولی، دانشکده علوم زیستی، واحد تکابن، دانشگاه آزاد اسلامی، تکابن، ایران

***نویسنده مسئول:** گروه زیست شناسی سلولی و مولکولی، دانشکده علوم زیستی، واحد تکابن، دانشگاه آزاد اسلامی، تکابن، ایران
آدرس: تکابن - کیلومتر ۵ جاده چالوس - دانشگاه آزاد اسلامی واحد تکابن، دانشکده علوم زیستی، گروه زیست شناسی سلولی و مولکولی
تلفن: ۰۹۱۱۳۹۳۰۱۱ - نمبر: ۰۹۱۵۴۲۷۴۰۹ - پست الکترونیکی: zahmatkesh.rasoul@gmail.com

مقدمه

۶). هلیکوباکترپیلوری از مکانیسم‌های متفاوتی برای فرار از سیستم ایمنی بدن انسان استفاده می‌نماید. یکی از سطوح سیستم دفاعی میزبان ایمنی ذاتی بوده که در آن TLR ها^۲، یک خانواده از گیرنده‌های یوکاربتوی می‌باشند و از طریق شناسایی بخش‌های خاصی (به لحاظ ساختاری مولکول‌های حفاظت شده) از باکتری‌ها، آن‌ها را شناسایی کرده و آن را به عنوان الگوی مولکولی در اختیار سیستم ایمنی ذاتی قرار می‌دهند (۸). TLRها به عنوان یک عامل هشداردهنده در تشخیص عفونت هلیکوباکترپیلوری در سیستم ایمنی دارای نقش بسیار مهمی می‌باشند. تا کنون ۱۰ نوع TLR در انسان شناسایی شده که در آن TLR5 در شناخت هلیکوباکترپیلوری نقش مهمی را ایفا می‌نمایند (۹، ۱۰). ژن TLR5 بر روی بازوی بلند کروموزوم شماره ۱ قرار داشته و دارای شش اگزون می‌باشد (۱۲). TLR5 جزء گیرنده‌های سطحی سلول بوده و به عنوان یک عامل هشدار دهنده در تشخیص عفونت هلیکوباکترپیلوری عمل می‌نماید. TLR5 به شدت در سلول‌های اپی‌تیلیالی معده بیان شده و نقش شناسایی فلازین هلیکوباکترپیلوری، در زمان حمله باکتری به سطح بافت پوششی معده را بر عهده دارد (۱۳). چندین تغییر تک نوکلئوتیدی (SNP)^۳ در ژن TLR5 مرتبط با بیماری‌های عفونی و التهابی متعدد انسانی گزارش شده است. در بین این تغییرات تک نوکلئوتیدی، پلی‌مورفیسم عملکردی C1174T دارای تکرار بیشتری می‌باشد. نتایج مطالعات نشان دادند که پلی‌مورفیسم جایگاه فوق به عنوان کدون خاتمه (Stop codon) بوده و باعث کوتاه شدن پروتئین TLR5 در موقعیت آمینو اسیدی ۳۹۲ (R392X) می‌شود (۱۴). وجود این موتاسیون در ژن TLR5 به شدت باعث نقص در عملکرد TLR5 و اختلال در تولید فاکتورهای پیش‌التهابی مانند IL-6 شده و این اختلال امکان استعداد ابتلا به عفونت‌های باکتریایی تازگذار مانند هلیکوباکترپیلوری را افزایش می‌دهد. مطالعات نشان داده که پلی‌مورفیسم فوق در ژن TLR5 باعث افزایش حساسیت در بیماری‌های التهابی و عفونی می‌گردد (۱۵).

بیماری‌های گوارشی در قرن حاضر است که به دو شکل اصلی زخم معده و زخم دوازده می‌باشد؛ به طوری که ۱۰٪ افراد در مقطعی از زندگی خود به آن مبتلا می‌شوند. میزان شیوع این بیماری در مردان و زنان تقریباً باهم برابر می‌باشد. فراوانی سالانه بیماری زخم پپتیک ۱/۸٪ بوده و میزان شیوع آن در مناطق مختلف بر اساس وجود عوامل خطرساز مانند عفونت به هلیکوباکترپیلوری متفاوت می‌باشد (۱). به علت شیوع رو به افزایش زخم پپتیک، این بیماری یکی از مسائل مهم پژوهشی در عصر حاضر می‌باشد. بر اساس نتایج مطالعات انجام شده در ایران، میزان شیوع زخم پپتیک در حدود ۱۳ تا ۴۷ درصد جمعیت وجود داشته و سالانه جان ۱۴۲۰ نفر را می‌گیرد (۲). علت بروز بیماری زخم پپتیک به طور کامل شناخته شده نیست، ولی در بروز آن هم عوامل محیطی و هم عوامل ژنتیکی دخیل می‌باشند، دو عامل اصلی در بروز زخم پپتیک عفونت هلیکوباکترپیلوری و استفاده از داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی (NSAIDs)^۱ و استروئیدی است (۳). هلیکوباکتر پیلوری یک باسیل گرم منفی و بی‌هوایی است که در سطح مجرای پوششی معده دیده شده و در تمام گروه‌های سنی، عارض می‌شود (۴). عفونت به هلیکوباکتر پیلوری شایع‌ترین عفونت مزمن دستگاه گوارش انسان بوده و تقریباً ۵۰ درصد جمعیت جهان را مبتلا نموده که در اکثر موارد این عفونت بدون علائم بالینی و طولانی مدت است (۵). عفونت مزمن به این باکتری و التهاب علت اصلی سلطان معده نیز می‌باشد. هلیکوباکتر پیلوری به واسطه چندین فاکتور بیماری‌زایی خود همانند: CagA و VacA توسط تعدادی از مولکول‌های پذیرنده خود به گیرنده‌های سلول‌های اپی‌تیلیالی، متصل می‌گردد. برهمکنش این باکتری با سلول‌های اپی‌تیلیالی، باعث اتصال (اتصال به کلاژن تیپ چهار و لامینین از پروتئین‌های مهم غشاء پایه) و استقرار بهتر باکتری می‌گردد. به دنبال آن مسیرهای آبشار پیام‌رسانی داخل سلولی شروع شده که نتیجه آن آسیب‌زاگی به سلول و بافت معده میزبان و شروع توموزایی است (۷).

^۱ Toll-like receptors

^۲ Single-nucleotide polymorphism

^۳ Nonsteroidal anti-inflammatory drug

واکنش Three prime ARMS-PCR

برای ریدیابی هلیکوباتریپلوری و پلیمورفیسم C1174T مربوط به ژن TLR5 از آغازگرهای نام برده در جدول ۱ استفاده شد. صحت و اختصاصیت آغازگرها در سایت مرجع NCBI بلاست گردید. حجم کلی هر واکنش PCR، ۲۵ میکرولیتر شامل، ۳ میکرولیتر DNA ژنومی، ۱ میکرولیتر از هرکدام از پرایمرها، ۱۲/۵ میکرولیتر مستر میکس 2X Red mastermix (آپلیکون) - ساخت کشور دانمارک و ۶/۵ میکرولیتر آب مقطر استریل تهیه شد. شرایط بهینه دمایی جهت انجام واکنش PCR شامل: واسرشت سازی اولیه در دمای ۹۵°C (۵ دقیقه)، ۳۵ سیکل با برنامه ۹۴°C (۰۰ ثانیه)، ۵۸°C (۶۰ ثانیه)، ۶۰°C (۷۲ ثانیه) و در نهایت مرحله گسترش نهایی در ۷۲°C به مدت ۸ دقیقه در دستگاه ترموسایکلر (مدل Bio rad) انجام شد. جهت تأیید صحت انجام واکنش، محصولات PCR بر روی ژل آگارز ۲ درصد الکتروفورز گردید و آشکارسازی باندها بر روی دستگاه Gel documentation انجام شد. برای ریدیابی هلیکوباتریپلوری از یک جفت پرایمر جهت تکثیر قطعه‌ای به طول ۳۰۵ جفت باز از ژن rRNA 16S در کنترل مثبت (جهت صحت آزمایش) و شناسایی پلیمورفیسم C1174T ژن TLR5، قطعه‌ای به طول ۲۳۰ جفت باز از این ژن تکثیر شد. برای بررسی پلیمورفیسم Three Teknoklottidی 1174 C>T ژن TLR5 از روش PCR استفاده و برای هر نمونه دو بار Primer ARMS-PCR انجام شد. PCR اول مربوط به پرایمر F₁ و R₁ می‌باشد. در صورت وجود آلل C قطعه‌ای به طول ۲۳۰ جفت باز تکثیر یافته ولی در حضور آلل T هیچ تکثیری صورت نمی‌گیرد. PCR دوم مربوط به پرایمر F₂ و R₂ است که در حضور آلل T قطعه مورد نظر تکثیر یافته و در حضور آلل C تکثیری انجام نمی‌شود. پس بر اساس روش مورد نظر سه ژنتوتیپ CC, CT, TT قابل شناسایی می‌باشد. لازم به ذکر است که آلل C فرم سالم (Wild Type) و آلل T فرم چهش یافته (Mutant) است. تصویر ۱ محصولات PCR را نشان می‌دهد. جهت کنترل و تأیید واکنش پلیمرازی از یک جفت پرایمر برای تکثیر قطعه‌ای به طول ۳۲۹ جفت باز که پلیمورفیسم مورد نظر در آن قرار داشت استفاده شد. در نهایت برای درستی ژنتوتایپینگ، ۱۰٪ نمونه‌ها به طور تصادفی انتخاب و دوباره تعیین ژنتوتیپ شدند (تصویر ۲).

با توجه به اهمیت بیماری زخم پپتیک به عنوان یکی از بیماری‌های شایع گوارشی و نقش مهم TLR5 در شناسایی هلیکوباتریپلوری توسط سیستم ایمنی و با توجه به اینکه عفونت این باکتری یک عامل اصلی در بروز بیماری زخم پپتیک می‌باشد، هدف از انجام این مطالعه بررسی ارتباط پلیمورفیسم عملکردی TLR5 با بیماری زخم پپتیک و عفونت هلیکوباتریپلوری در جمعیت استان مازندران بود.

روش تحقیق جمع‌آوری نمونه‌ها

در این مطالعه موردی شاهدی، ۱۵۰ بیمار مبتلا به زخم پپتیک دارای عفونت هلیکوباتریپلوری و ۱۵۰ فرد سالم به عنوان گروه کنترل، مورد بررسی قرار گرفتند. تمامی نمونه‌ها پس از تشخیص و تأیید توسط پزشک فوق‌تخصص گوارش در حین آندوسکوپی جمع‌آوری شدند. از همه بیماران رضایت نامه آگاهانه شرکت در پژوهش با توجه به اعلامیه هلസینکی (ویرایش ۲۰۱۳) دریافت گردید. معیار انتخاب بیماران، افراد مبتلا به زخم پپتیک همراه با عفونت هلیکوباتریپلوری بود. تمامی افراد بومی و ساکن استان مازندران بوده و افراد غیربومی و مسافر از مطالعه حذف شدند. افراد گروه کنترل، از بین داوطلبین سالم در محدوده سنی و جغرافیایی بیماران، بدون عفونت به هلیکوباتریپلوری و سابقه خانوادگی زخم پپتیک انتخاب شدند. پس از معاینه کامل افراد، از هر فرد در حین آندوسکوپی، یک نمونه بیوپسی از بافت معده تهیه شد. نمونه‌ها برای استخراج DNA به آزمایشگاه ژنتیک مولکولی فرستاده و تا زمان استخراج نهایی DNA در فریزر ۷۰°C- نگهداری شدند.

استخراج DNA از بیوپسی معده

استخراج DNA توسط کیت استخراج DNA از بافت Gpp solution (شرکت ژن پژوهان، ایران) بر اساس دستور کار آن انجام شد. DNA ژنومی استخراج شده با اسپکتروفوتومتری و الکتروفورز آگارز مورد بررسی قرار گرفت.

جدول ۱- توالی نوکلئوتیدی پرایمرهای مورد استفاده برای پلی‌مورفیسم C1174T زن TLR5

نام آغازگر	توالی نوکلئوتیدی	دماه اتصال
H1 primer	CTGGAGAGACTAACGCCCTCC	TM=56.6
H2 primer	AGGATCAAGGTTAAGGATT	TM=58.4
Forward (C allele)	5'- TTA CAG ACC TTG GAT CTC T-3'	TM=60/4
Forward (T allele)	5'-TTA CAG ACC TTG GAT CTC C-3'	TM=59/3
Common reverse	5'- CAG AAT CTG GAG ATG AGG TAC CCG-3'	TM=54/4

هلیکوباتریپلوری به ترتیب $\chi^2/6 = 43/6$ و $P = 0.0003$ درصد و در گروه کنترل فراوانی آللی C و T به ترتیب $61/6$ و $38/3$ درصد بود. در بیماران فراوانی ژنتوتیپ‌های CC, CT, TT به ترتیب $31/3$, $39/3$ و $19/3$ درصد و در افراد سالم به ترتیب 16 , $45/3$ و $38/6$ درصد مشاهده شد. در جدول ۲ فراوانی ژنتوتیپی و آللی به دست آمده برای پلی‌مورفیسم C1174T زن TLR5 در دو گروه بیمار و سالم مشاهده می‌شود. نتایج آنالیز آماری ارتباط معناداری بین ژنتوتیپ TT پلی‌مورفیسم C1174T زن TLR5 با بیماری زخم پیتیک در جمعیت مطالعه شده نشان داد ($\chi^2 = 18/13$, $P = 0.0001$, OR = ۱/۴۰, CI = ۱/۴۰-۱/۴۹). همچنین ارتباط معناداری نیز در فراوانی آللی TT بین دو گروه بیمار و کنترل به دست آمد ($\chi^2 = 19/49$, $P = 0.0001$, OR = ۱/۴۴, CI = ۱/۱-۲۲/۷۱) (جدول ۲). با توجه به نتایج به دست آمده افراد بیمار دارای ژنتوتیپ TT، دو برابر بیشتر از سایر ژنتوتیپ‌ها در معرض خطر برای بیماری زخم پیتیک قرار داشتند. با توجه به نسبت شانس به دست آمده آلل T احتمال خطر ابتلا به بیماری زخم پیتیک را ۱/۴۴ برابر افزایش داده است ($P = 0.0001$, OR = ۱/۴۴, CI = ۱/۱-۲۲/۷۱).

محاسبات آماری

به منظور تفسیر نتایج به دست آمده از بررسی‌های آزمایشگاهی از نرم‌افزار SPSS (ویرایش 23.86.64) استفاده شد. تفاوت در فراوانی ژنتوتیپی و آللی در دو گروه بیمار و کنترل، با آزمون آماری کای دو (Chi-square) انجام گرفت. در آنالیزهای آماری، P < 0.05 به عنوان سطح معنی‌دار بودن برای ژنتوتیپ‌های دو گروه در نظر گرفته شد. در نهایت نسبت شانس (OR) و فاصله اطمینان (CI) محاسبه گردید.

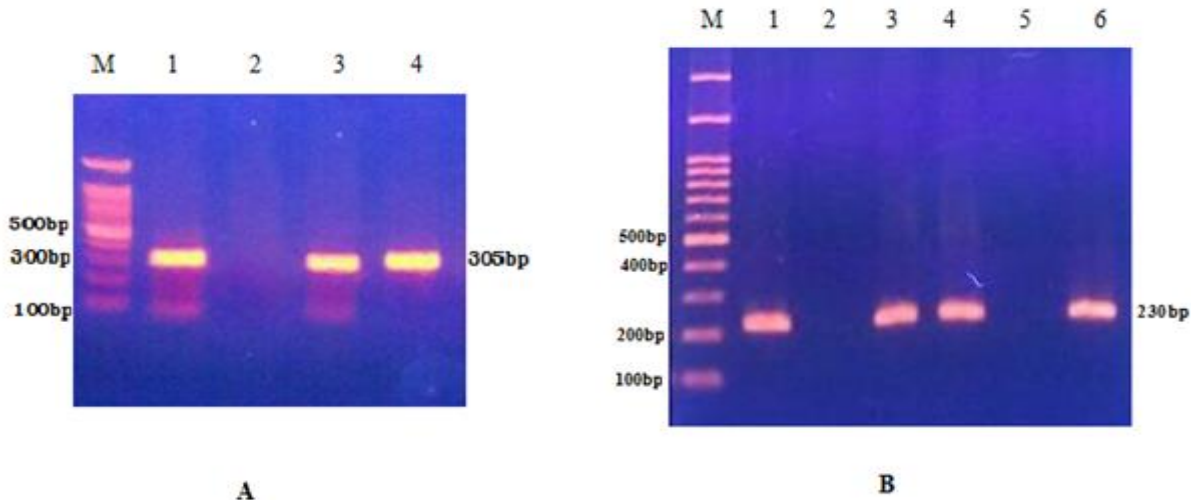
یافته‌ها

به طور کلی، ۳۰۰ نمونه در این مطالعه مورد بررسی قرار گرفتند. محدوده سنی بیماران ۲۱ تا ۷۳ سال با میانگین سنی $42/3 \pm 12/4$ و گروه کنترل ۱۸ تا ۶۸ سال با میانگین سنی $40/5 \pm 13/6$ بودند. از ۱۵۰ فرد بیمار ۹۶ نفر مرد و ۵۴ نفر زن و در گروه کنترل ۶۹ نفر مرد و ۸۱ نفر زن قرار داشتند. با توجه به اطلاعات پرسشنامه‌ها تفاوت آماری معناداری از لحاظ سن و جنس در دو گروه کنترل و بیمار مشاهده نشد (P > 0.05).

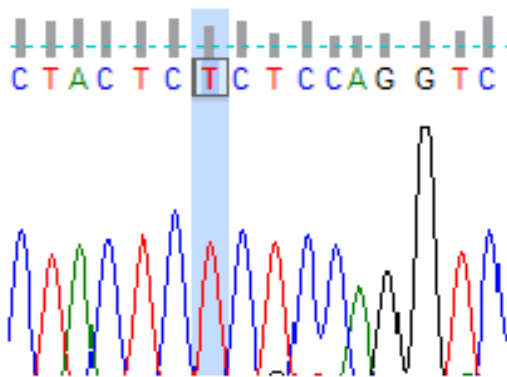
فراوانی آللی C و T در گروه بیمار دارای عفونت

جدول ۲- فراوانی آللی و ژنتوتیپی پلی‌مورفیسم جایگاه T-1174C>T زن TLR5

زنوتیپ‌ها و آلل‌ها	(درصد) تعداد بیماران (n=150)	(درصد) تعداد کنترل (n=150)	زنوتیپ‌ها و آلل‌ها	سطح معنی‌داری	OR(95%CI)	(درصد) تعداد کنترل (n=150)
CC	۲۹٪ (۱۹/۳)	۵۸٪ (۳۸/۶)	CC			
CT	۷۴٪ (۴۹/۳)	۶۸٪ (۴۵/۳)	CT			
TT	۴۷٪ (۳۱/۳)	۲۴٪ (۱۶)	TT			
T	۱۶۹٪ (۵۶/۳)	۱۱۵٪ (۳۸/۳)	T			
C	۱۳۱٪ (۴۲/۶)	۱۸۵٪ (۶۱/۶)	C	-		



تصویر ۱- ژل آگارز ۲٪ مربوط به محصولات PCR برای دیابای هلیکوباکترپیلوری (A) و پلیمورفیسم C1174T ژن TLR5 (B). تصویر A: قطعه‌ای به طول ۳۰۵ جفت باز، چاهک M مربوط به نشانگر مولکولی ۱۰۰ جفت بازی، چاهک‌های ۱۳ و ۴ نشان‌دهنده حضور هلیکوباکترپیلوری و چاهک ۲ عدم حضور باکتری را نشان می‌دهد. تصویر B: تکییر قطعه‌ای به طول ۲۳۰ جفت باز جهت دیابای پلیمورفیسم C1174T ژن TLR5، چاهک M مربوط به نشانگر مولکولی ۱۰۰ جفت باز، چاهک‌های ۱ و ۲ مربوط به ژنوتیپ CC، چاهک‌های ۳ و ۴ مربوط به ژنوتیپ C/T و چاهک‌های ۵ و ۶ مربوط به ژنوتیپ T/T می‌باشد.



تصویر ۲- تعیین توالی جایگاه پلیمورفیسم C1174T زن 5 TLR5 مربوط به فردی با ژنوتیپ T/T

عوامل پاتوژن می‌باشد. TLR ها نقش بسیار مهمی در تنظیم سیستم ایمنی ذاتی و انطباقی انسان دارند (۱۸). در میان TLR ها، TLR5 نقش شناسایی فلازلین باکتری را بر عهده داشته و با شناسایی فلازلین باعث تحریک مسیر سیگنالینگ سیستم ایمنی ذاتی می‌گردد (۱۹). مطالعات نشان داده که پلی‌مورفیسم‌های واقع شده در ناحیه پروموتوری ژن TLR5 باعث توقف یا کاهش اتصال به لیگاند (پاتوژن باکتریایی) و ایجاد اختلال در پاسخ‌های ایمنی ذاتی نسبت به عامل پاتوژن می‌گردد (۲۰، ۲۱). TLR5 توسط

بحث

یکی از بخش‌های مهم و حیاتی بدن انسان دستگاه گوارش می‌باشد که معده نقش بسیار مهمی در تجزیه مواد غذایی بر عهده دارد. از مهم‌ترین آسیب‌های معده زخم پیتیک می‌باشد (۱۶). حدود ۴۰-۳۰ سال پیش پزشکان دریافتند که عامل اصلی بروز این زخم‌ها وجود و تکثیر هلیکوبکتر پیلوری است که از راههای مختلفی از جمله آسیب به لایه محافظ مخاط معده موجب ایجاد زخم پیتیک می‌شود (۱۷). سیستم ایمنی ذاتی اواین خط دفاعی بدن در مقابله

جایگاه فوق در ژن TLR5 نقش مهمی در بیماری مربوط به سیستم ایمنی دارد. با توجه به عملکرد ژن TLR5 در تحریک و راهاندازی مسیر پیام‌رسانی سیستم ایمنی در پاسخ به عوامل پاتوژن، وجود این گونه جهش‌ها می‌تواند اثر افزایشی در استعداد ابتلا به بیماری زخم پیتیک در دستگاه گوارش انسان داشته باشد.

در یک مطالعه Eitan و همکاران در جمعیت اردن به ارتباط پلیمورفیسم جایگاه C1174T ژن TLR5 با بیماری زخم پیتیک همراه با عفونت هلیکوباکترپیلوری پرداختند، آن‌ها با مطالعه بر روی ۲۵۰ بیمار گزارش دادند ارتباط معنی‌داری بین پلیمورفیسم C1174T با عفونت هلیکوباکترپیلوری و زخم پیتیک وجود دارد. آن‌ها عنوان کردند این پلیمورفیسم با شدت عفونت هلیکوباکترپیلوری در گروه‌های قومی متفاوت ارتباط دارد (۲۳). در مطالعه‌ای که توسط Goda و همکاران در یک جمعیت هندی صورت گرفت، ارتباط پلیمورفیسم جایگاه C1174T ژن TLR5 با عفونت هلیکوباکترپیلوری را ارزیابی کردند. نتیجه مطالعه آن‌ها نشان داد ارتباط معنی‌دار بین پلیمورفیسم فوق با عفونت هلیکوباکترپیلوری در جمعیت مطالعه شده وجود نداشت و آن‌ها عنوان کردند که پلیمورفیسم C1174T یک فاکتور خطر ژنتیکی برای عفونت مزمون هلیکوباکتر پیلوری نمی‌باشد (۲۴). در مطالعه‌ای مشابه Xu و همکاران، نشان دادند که افراد مبتلا به سرطان معده همراه با عفونت هلیکوباکترپیلوری دارای پلیمورفیسم جایگاه C1174T در ژن TLR5 بوده و حضور آلل T را در این جایگاه به عنوان یک فاکتور خطر برای پیشرفت سرطان معده همراه با عفونت هلیکوباکترپیلوری مطرح نمودند (۲۵). Othaim و همکاران در سال ۲۰۲۳ یک مطالعه مروری و متالیز بر روی ارتباط پلیمورفیسم‌های متدال خانواده TLR ها با بیماری سرطان معده انجام دادند، آن‌ها با بررسی ۴۵ مطالعه متفاوت گزارش دادند تغییر تک نوکلئوتیدی جایگاه C1174T ژن TLR5 یک عامل خطر بالقوه برای سرطان معده می‌باشد (۲۶).

پلیمورفیسم جایگاه C1174T در ژن TLR5 با سایر بیماری‌ها نیز مورد بررسی قرار گرفته است. در پژوهشی که توسط Meena و همکاران بر روی بیماری گوارشی کولیت اولسراتیو در

فلازلین تعداد زیادی از باکتری‌ها فعال شده و با انتقال پیام باعث فعال‌سازی سلول‌های کشنده طبیعی (NK cells)^۱ می‌گردد. سپس با فعال نمودن فاکتور رونویسی هسته‌ای NFkB^۲ تولید سیتوکین‌ها را تحریک نموده که باعث تنظیم پاسخ ایمنی ذاتی در برابر باکتری‌های بیماری‌زا و تحریک کننده التهاب می‌شود. نتایج مطالعات نشان داده بیان TLR5 توسط عفونت هلیکوباکترپیلوری در بافت معده القا می‌شود. همچنین گزارش شده TLR5 نقش مهمی در تحریک ژن‌های دخیل در پاسخ ایمنی، سیتوکین‌های تنظیم کننده، سیتوکین‌های التهابی و مولکول‌های تحریک کننده پاسخ ایمنی تطبیقی در بافت معده دارد. ژنوتیپ TT در پلیمورفیسم C1174T، باعث کاهش بیان و فعالیت عملکردی TLR5 می‌گردد. در بیماران دارای ژنوتیپ TT، با کاهش فعالیت TLR5 مسیر فعال‌سازی فاکتور هسته‌ای NF-kB متوقف شده و با عدم تحریک سیتوکین‌ها، سطوح پایین‌تری از IL-1b، TNF-α و IL-6 و IL-10 در بافت معده بیان می‌شود که احتمال بروز زخم پیتیک و سرطان معده را افزایش می‌دهد (۲۱، ۲۲).

همان‌گونه که مطالعات متفاوت نشان داده، پلیمورفیسم ژن‌ها نقش بسیار مهمی در بروز بیماری‌های متفاوت دارند؛ چراکه وقوع پلیمورفیسم در بخش پرومومتری ژن می‌تواند موجب تغییر در میزان رونویسی، بیان، عملکرد ژن و پروتئین گردد. در این مطالعه ۱۵۰ فرد مبتلا به زخم پیتیک دارای عفونت هلیکوباکترپیلوری و ۱۵۰ فرد سالم از نظر فراوانی ژنوتیپی و آلل در جایگاه C1174T ژن TLR5 مورد ارزیابی قرار گرفتند. بر اساس نتایج آماری افراد دارای ژنوتیپ‌های C/T و T/T به ترتیب حدود ۱/۷۲ و ۱/۸۳ برابر بیشتر در معرض ابتلا به بیماری زخم پیتیک و عفونت هلیکوباکترپیلوری نسبت به افراد دارای ژنوتیپ C/C بودند. لذا احتمالاً می‌توان حضور آلل T ژن TLR5 در جایگاه C1174T، به عنوان یک فاکتور افزایش خطر برای بیماران مبتلا به زخم پیتیک دارای عفونت هلیکوباکترپیلوری مطرح نمود. در مجموع نتایج تحقیق ما و محققین دیگر بر روی سایر بیماری‌ها نشان می‌دهد جهش ایجاد شده در

¹ Natural Killer Cells

² Nuclear Factor Kappa-B

می باشد.

تقدیر و تشکر

این مقاله مستخرج از پایان نامه رشته زیست‌شناسی سلولی و مولکولی تحت عنوان "بررسی ارتباط پلی‌مورفیسم ناحیه پرومومتری ژن‌های TLR5 و TLR9 با زخم پیتیک و عفونت هلیکوباترپیلوری" در مقطع کارشناسی ارشد با کد پروپوزال ۱۵۹۳۰۵۵۴۹۴۲۰۰۹ و حمایت دانشگاه آزاد اسلامی واحد تنکابن می‌باشد. از بخش تحصیلات تكمیلی و پرسنل آزمایشگاه تحقیقات ژنتیک مولکولی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تنکابن کمال تشکر و قدردانی را داریم. از دکتر بهمن ساجدی، به منظور تأمین بخش اعظم نمونه‌ها تشکر و قدردانی می‌گردد. در نهایت از تمام افراد بیمار و سالم شرکت کننده در این پژوهش سپاس‌گزاری می‌شود.

ملاحظات اخلاقی

مطالعه حاضر پس از تأیید شورای پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تنکابن، توسط کمیته اخلاق آن واحد دانشگاهی با کد IR.IAU.TON.REC.1398.007 انجام شد.

حمایت مالی

این مطالعه حامی مالی نداشت.

مشارکت نویسنده‌گان

مرتضی تاجدار جمع‌آوری نمونه‌ها و انجام آزمایش‌ها، رسول زحمتکش طراحی پژوهش، تجزیه و تحلیل داده‌های آماری، نگارش و ویرایش مقاله. مقاله نهایی توسط هر دو نویسنده تأیید شد.

تضاد منافع

نویسنده‌گان مقاله اعلام می‌دارند که هیچ گونه تضاد منافعی در پژوهش حاضر وجود ندارد.

شمال هند انجام شد، آن‌ها گزارش دادند که افراد دارای ژنتیپ T/T در جایگاه C1174T ژن TLR5 دارای افزایش میزان خطر برای بیماری التهابی روده از نوع کولیت اولسروز هستند (۲۷). C1174T و همکاران ارتباط پلی‌مورفیسم جایگاه Tormanen ناحیه پرومومتری ژن TLR5 را با بیماری برونشیت و آسم در کودکان مورد مطالعه قرار دادند. آن‌ها گزارش دادند که پلی‌مورفیسم C1174T با برونشیت نوزادی به علت عفونت ویروسی ارتباط دارد ولی این پلی‌مورفیسم با آسم پس از برونشیت مرتبط نمی‌باشد (۲۸). نتایج مطالعات مختلف در جمعیت‌های گوناگون نشان‌دهنده تأثیر متفاوت عوامل ژنتیکی و محیطی بر روی بیماری زخم پیتیک است. در مطالعه ما فقط یک جهش تک نوکلئوتیدی و عملکردی در ژن TLR5 مورد بررسی قرار گرفت و سایر پلی‌مورفیسم‌های این ژن بررسی نشد. مطالعه ما بر روی جمعیت استان مازندران صورت گرفت، با این وجود مطالعات بیشتر بر روی سایر پلی‌مورفیسم‌های این ژن در جمعیت‌های بزرگتر در سایر استان‌های کشور برای درک بهتر نقش این فاکتورهای ژنتیکی در بروز بیماری حائز اهمیت می‌باشد.

نتیجه‌گیری

در حالت کلی ارتباط معناداری بین پلی‌مورفیسم -1174 T در این پژوهش مشاهده گردید. نتایج آماری مطالعه ما نشان داد که وجود آلل T در موقعیت C>T -1174 ژن TLR5 می‌تواند خطر ابتلا به بیماری زخم پیتیک همراه با عفونت هلیکوباترپیلوری را در انسان افزایش دهد. با توجه به اینکه بیماری زخم پیتیک جزء بیماری‌های چندعاملی محسوب می‌گردد، بررسی سایر پلی‌مورفیسم‌ها در ژن‌های دیگر سیستم ایمنی به خصوص دیگر ژن‌های خانواده TLR و عوامل محیطی که در گسترش بیماری مؤثرند، لازم می‌باشد تا تأثیر عوامل مختلف در کنار هم مورد ارزیابی قرار گیرد. شناسایی پلی‌مورفیسم‌های تک نوکلئوتیدی می‌تواند درک ما را نسبت به تأثیر عوامل ژنتیکی بر روی بیماری بیشتر نماید. همچنین درک مسیرهای مولکولی برای تشخیص به موقع بیماری و شناسایی هدف‌های درمانی جدید برای زخم پیتیک بسیار مهم

منابع:

- 1- Ren J, Jin X, Li J, Li R, Gao Y, Jingjing Zhang, et al. The global burden of peptic ulcer disease in 204 countries and territories from 1990 to 2019: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2019. *Int J Epidemiol.* 2022; 31(5): 1666-76. DOI: [10.1093/ije/dyac033](https://doi.org/10.1093/ije/dyac033)
- 2- Sayehmiri K, Abangah Gh, Kalvandi Gh, Tavan H, Aazami S. Prevalence of peptic ulcer in Iran: Systematic review and meta-analysis methods. *J Res Med Sci.* 2018; 23: 8. DOI: [10.4103/jrms.JRMS_1035_16](https://doi.org/10.4103/jrms.JRMS_1035_16).
- 3- Tuerk E, Doss S, Polsley K. Peptic ulcer disease. *Prim Care.* 2023; 50(3): 351-62. DOI: [10.1016/j.pop.2023.03.003](https://doi.org/10.1016/j.pop.2023.03.003)
- 4- McConaghy JR, Decker A, Nair S. Peptic Ulcer disease and *H. pylori* infection: common questions and answers. *Am Fam Physician.* 2023; 107(2): 165-72. PMID: [36791443](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/36791443/)
- 5- Narayanan M, Reddy KM, Marsicano E. Peptic ulcer disease and Helicobacter pylori infection. *Mo. Med.* 2018; 115(3): 219-24. PMID: [30228726](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/30228726/)
- 6- Victor E Reyes. Helicobacter pylori and Its Role in Gastric Cancer. *Microorganisms.* 2023; 11(5):1312. DOI: [10.3390/microorganisms11051312](https://doi.org/10.3390/microorganisms11051312).
- 7- Silvia Salvatori, Irene Marafini, Federica Laudisi, Giovanni Monteleone, Carmine Stolfi. Helicobacter pylori and Gastric Cancer: Pathogenetic Mechanisms. *Int. J. Mol. Sci.* 2023, 24(3), 2895; DOI: [10.3390/ijms24032895](https://doi.org/10.3390/ijms24032895)
- 8- Duan T, Yang, Xing Ch, Wang HY, Wang RF. Toll-Like Receptor Signaling and Its Role in Cell-Mediated Immunity. *Front Immunol.* 2022; 13: 812774. DOI: [10.3389/fimmu.2022.812774](https://doi.org/10.3389/fimmu.2022.812774)
- 9- Pachathundikandi SK, Tegtmeyer N, Backert S. Masking of typical TLR4 and TLR5 ligands modulates inflammation and resolution by Helicobacter pylori. *Trends in microbiology.* 2023; 31(9): 903-15. URL: [10.1016/j.tim.2023.03.009](https://doi.org/10.1016/j.tim.2023.03.009)
- 10- Meliț LE, Mărginean CO, Mărginean CD, Mărginean MO. The Relationship between Toll-like Receptors and Helicobacter pylori-Related Gastropathies: Still a Controversial Topic. *J Immunol Res.* 2019; 2019(1): 8197048. DOI: [10.1155/2019/8197048](https://doi.org/10.1155/2019/8197048).
- 11- Kim JH, Byeol Namgung, JeonYJ, SongWS, Lee J, Kang SG. Helicobacter pylori flagellin: TLR5 evasion and fusion-based conversion into a TLR5 agonist. *Biochem Biophys Res Commun.* 2018; 505(3):872-8. DOI: [10.1016/j.bbrc.2018.09.179](https://doi.org/10.1016/j.bbrc.2018.09.179).
- 12- Tegtmeyer N, Nedermann M, Lind J, Pachathundikandi SK, Sharafutdinov I, Gutierrez-Escobar AJ, et al. Toll-like Receptor 5 Activation by the CagY Repeat Domains of Helicobacter pylori. *Cell Rep.* 2020; 32(11): 108159. DOI: <https://doi.org/10.1016/j.celrep.2020.108159>.
- 13- Pachathundikandi SK, Tegtmeyer N, Arnold IC, Lind J, Nedermann M, Falkeis-Veit C, et al. T4SS-dependent TLR5 activation by Helicobacter pylori infection. *Nat Commun.* 2019; 10(1): 5717. URL: [10.1038/s41467-019-13506-6](https://doi.org/10.1038/s41467-019-13506-6)
- 14- Kurz B, Arndt S, Unger P, Ivanova I, Berneburg M, Hellerbrand C, Karrer S. Association of polymorphous light eruption with NOD-2 and TLR-5 gene polymorphisms. *J Eur Acad Dermatol Venereol.* 2022; 36(11): 2172–80. DOI: [10.1111/jdv.18364](https://doi.org/10.1111/jdv.18364)
- 15- Shuang C, Weiguang Y, Zhenkun F, Yike H, Jiankun Y, Jing X, et al. Toll-like receptor 5 gene polymorphism is associated with breast cancer susceptibility. *Oncotarget.* 2017; 8(51): 88622-9. DOI: [10.18632/oncotarget.20242](https://doi.org/10.18632/oncotarget.20242)
- 16- Alsinnari YM, Alqarni MS, Attar M, Bukhari ZM, Almutairi M, Baabdar FM. Risk Factors for Recurrence of Peptic Ulcer Disease: A Retrospective Study in Tertiary Care Referral Center. *Cureus.* 2022; 14(2): e22001. DOI: [10.7759/cureus.22001](https://doi.org/10.7759/cureus.22001)
- 17- Peiffer S, Pelton M, Keeney L, Kwon EG, Ofosu-Okromah R, Acharya Y, et al. Risk factors of perioperative mortality from complicated peptic ulcer disease in Africa: systematic review and meta-Analysis. *BMJ Open Gastro.* 2020; 7(1): e000350. DOI: [10.1136/bmjgast-2019-000350](https://doi.org/10.1136/bmjgast-2019-000350)
- 18- Malik JA, Kaur G, Agrewala JN. Revolutionizing medicine with toll-like receptors: A path to strengthening cellular immunity. *Int J Biol Macromol.* 2023; 253(7): e127252. DOI: [10.1016/j.ijbiomac.2023.127252](https://doi.org/10.1016/j.ijbiomac.2023.127252)

- 19- Yang J, Yan H. TLR5: beyond the recognition of flagellin. *Cell Mol Immunol.* 2017; 14(12): 1017–9. DOI: [10.1038/cmi.2017.122](https://doi.org/10.1038/cmi.2017.122)
- 20- Feng S, Zhang C, Chen S, He R, Chao G, Zhang S. TLR5 Signaling in the Regulation of Intestinal Mucosal Immunity. *J Inflamm Res.* 2023; 16: 2491–501. DOI: [10.2147/JIR.S407521](https://doi.org/10.2147/JIR.S407521)
- 21- Jin S, Nepal N, Gao Y. The role of toll-like receptors in peptic ulcer disease *Immunol Med.* 2022; 45(2): 69–78. DOI: [10.1080/25785826.2021.1963190](https://doi.org/10.1080/25785826.2021.1963190)
- 22- Noh J, Yoon S, Don Kim T, Inpyo Choi I, Jung H. Toll-Like Receptors in Natural Killer Cells and Their Application for Immunotherapy. *J Immunol Res.* 2020; 2020: 2045860. DOI: [10.1155/2020/2045860](https://doi.org/10.1155/2020/2045860)
- 23- AL-Eitan L, Almomani FA, Al-Khatib SM, Aljamal HA, Al-Qusami MN, Aljamal RA. Association of toll-like receptor 4, 5 and 10 polymorphisms with Helicobacter pylori- positive peptic ulcer disease in a center in Jordan. *Ann Saudi Med.* 2021; 41(4): 206-15. DOI: [10.5144/0256-4947.2021.206](https://doi.org/10.5144/0256-4947.2021.206).
- 24- Goda V, Jayaraman M, Loganathan R, Nazeer M, Ali M, Karunakaran P. TLR5 Polymorphisms rs2072493, rs5744174, and rs5744168 Are Not Genetic Risk Factors for Chronic Helicobacter pylori Infection in Indian Tamils. *Immunol Invest.* 2017; 46(6): 537-43. DOI: [10.1080/08820139.2017.1319381](https://doi.org/10.1080/08820139.2017.1319381)
- 25- Xu T, Fu D, Ren Y, Dai Y, Lin J, Tang L. Genetic variations of TLR5 gene interacted with Helicobacter pylori infection among carcinogenesis of gastric cancer. *Oncotarget.* 2017; 8(19): 31016-22. DOI: [10.18632/oncotarget.16050](https://doi.org/10.18632/oncotarget.16050)
- 26- Al Othaim A, Al-Hawary SI, Alsaab HO, Almalki SG, Najm MA, Hjazi A, et al. Common variants in toll-like receptor family genes and risk of gastric cancer: a systematic review and meta-analysis. *Front Genet.* 2023; 14: 1280051. DOI: [10.3389/fgene.2023.1280051](https://doi.org/10.3389/fgene.2023.1280051)
- 27- Meena NK, Ahuja V, Meena K, Paul J. Association of TLR5 Gene Polymorphisms in Ulcerative Colitis Patients of North India and Their Role in Cytokine Homeostasis. *PLOS One.* 2015; 10(3): e0120697. DOI: [10.1371/journal.pone.0120697](https://doi.org/10.1371/journal.pone.0120697)
- 28- Törmänen S, Teräsjärvi J, Lauhkonen E, Helminen M, Koponen P, Korppi M, et al. TLR5 rs5744174 gene polymorphism is associated with the virus etiology of infant bronchiolitis but not with post- bronchiolitis asthma. *Health Sci Rep.* 2018; 1(6): e38. DOI: [10.1002/hsr2.38](https://doi.org/10.1002/hsr2.38).