

## Study of rs2858060 polymorphism in Lnc-Ang362 long non-coding sequence as an informative marker in screening of atherosclerotic coronary artery diseases: pilot study

Khadijeh Bazooei<sup>1</sup> , Mahboobeh Nasiri<sup>1\*</sup> , Hajar Kamfiroozi<sup>2</sup> 

<sup>1</sup>Department of Biology, Islamic Azad University, Arsanjan Branch, Arsanjan, Iran

<sup>2</sup>Cardiologist, Cardiovascular Research Center, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

\*Corresponding author; E-mail: nasiri@iaua.ac.ir

Received: 26 May 2018      Accepted: 24 June 2018      First Published online: 4 July 2019

Med J Tabriz Uni Med Sciences Health Services. 2019 August- September; 41(3):38-43

### Abstract

**Background:** Atherosclerotic coronary artery disease (CAD) is the major cause of death and disability by affecting more than 20% of the individuals over age 35. Lnc-Ang362, an AngII-upregulated long non-coding RNA transcript, regulates the vascular smooth muscle cell proliferation by targeting miR-221 and miR-222. The present study aimed to evaluate the association of the rs2858060 polymorphism in Lnc-Ang362 transcript with the risk of the atherosclerotic CAD.

**Methods:** This case-control study included 150 affected individuals with CAD and 149 healthy controls. T-ARMS PCR method was used to determine the genotypes of each sample for the polymorphic marker rs2858060 in Lnc-Ang362 gene.

**Results:** The frequency of the homozygote genotype CC in control group (42.3%) was higher than patient group (31.3%). Individuals with CC genotype were shown to have lower risk of CAD (OR: 0.61; 95%CI: 0.36- 1.01;  $p=0.05$ ). The frequency of the polymorphic allele C was 0.51% in control group and 0.43% in patients (OR: 0.68; 95%CI: 0.49- 0.94;  $p=0.02$ ).

**Conclusion:** The long non-coding RNA transcript Lnc-Ang362 may involve in the pathogenesis of the CAD and could consider as a molecular target for prognosis and screening of the patients with CAD.

**Keyword:** atherosclerotic coronary artery disease, screening, long non-coding transcript, Lnc-Ang362, rs2858060.

**How to cite this article:** Bazooei Kh, Nasiri M, Kamfiroozi H. [Study of rs2858060 polymorphism in Lnc-Ang362 long non-coding sequence as an informative marker in screening of atherosclerotic coronary artery diseases: pilot study]. Med J Tabriz Uni Med Sciences Health Services. 2019 August-September; 41(3):38-43. Persian.

## مقاله پژوهشی

# پلیمورفیسم rs2858060 در توالی غیرکدکننده طویل Lnc-Ang362 به عنوان مارکر گویا در غربالگری بیماری‌های عروق کرونری آترواسکلروتیک: مطالعه آزمایشی

خدیجه بازویی<sup>۱</sup>، محبوبه نصیری<sup>۱\*</sup>، هاجر کامفیروزی<sup>۲</sup>

<sup>۱</sup> گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد ارسنجان، ارسنجان، ایران،  
<sup>۲</sup> مرکز تحقیقات قلب و عروق، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، شیراز، ایران،  
<sup>\*</sup> نویسنده مسؤول؛ ایمیل: nasiri@iaua.ac.ir

دریافت: ۱۳۹۷/۲/۵ پذیرش: ۱۳۹۷/۴/۲ انتشار برخط: ۱۳۹۸/۴/۱۳  
 مجله پزشکی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تبریز. مرداد و شهریور ۱۳۹۸؛ (۳)۴۱: ۳۸-۴۳

## چکیده

زمینه: بیماری عروق کرونری آترواسکلروتیک (CAD) با درگیر کردن بیش از ۲۰٪ جمعیت بالای ۳۵ سال، یکی از علل عمدۀ مرگ و ناتوانی محسوب می‌شود. Lnc-Ang362 رونوشت غیرکدکننده طویل با افزایش بیان در پاسخ به آثربوتنسین II تکثیر سلول‌های ماهیچه صاف عروق را با هدف گذاری CAD و miR-222 تنظیم می‌کند. هدف از مطالعه حاضر ارزیابی ارتباط پلیمورفیسم rs2858060 در رونوشت Lnc-Ang362 با خطر بیماری آترواسکلروتیک بود.

روش کار: این مطالعه مورد-شاهدی شامل ۱۵۰ فرد مبتلا به CAD و ۱۴۹ فرد کنترل سالم غیرمبتلا به CAD بود. روش T-ARMS PCR برای تعیین ژنتوتیپ‌های هر نمونه برای مارکر پلیمورفیک rs2858060 در زن Lnc-Ang362 استفاده شد.

یافته‌ها: فراوانی ژنتوتیپ هموژیگوت CC در گروه کنترل (۴۲/۳٪) بالاتر از گروه بیماران (۳۱/۳٪) بود. افراد با ژنتوتیپ CC خطر کمتری برای CAD نشان دادند ( $P=0/05$ ,  $CI: 0/36-1/01$ ) درصد،  $P=0/02$ ,  $CI: 0/04-0/06$ ). فراوانی آلل پلیمورف C در گروه کنترل (۵۱٪) و در بیماران (۴۳٪) بود ( $P=0/02$ ,  $CI: 0/04-0/06$ ). درصد،  $P=0/02$ ,  $CI: 0/04-0/06$ ).

نتیجه‌گیری: پلیمورفیسم rs2858060 در زن Lnc-Ang362 احتمالاً با خطر بروز بیماری عروق کرونری (CAD) ارتباط دارد.

**کلید واژه‌ها:** بیماری عروق کرونری آترواسکلروتیک، رونوشت غیرکدکننده طویل، Lnc-Ang362، غربالگری، rs2858060

نحوه استناد به این مقاله: بازویی خ، نصیری م، کامفیروزی م. پلیمورفیسم rs2858060 در توالی غیرکدکننده طویل Lnc-Ang362 به عنوان مارکر گویا در غربالگری بیماری‌های عروق کرونری آترواسکلروتیک: مطالعه آزمایشی. مجله پزشکی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تبریز. ۱۳۹۸؛ (۳)۴۱: ۳۸-۴۳.

حق تألیف برای مؤلفان محفوظ است.  
 این مقاله با دسترسی آزاد توسط دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تبریز تحت مجوز کریپتو کامنز (http://creativecommons.org/licenses/by/4.0) منتشر شده که طبق مفاد آن هرگونه استفاده تنها در صورتی مجاز است که به اثر اصلی به نحو مقتضی استناد و ارجاع داده شده باشد.

## مقدمه

با توجه به نقش AngII در بروز آترواسکلروز و اهمیت-LncAng362 در مسیر سیگنالینگ این هورمون فرض گردید که هرگونه تعییر توالی که منجر به تعییر بیان یا عملکرد رونوشت Lnc-Ang362 شود می‌تواند در پاتولوژی بیماری‌های آترواسکلروتیک عروق کرونری نقش داشته باشد. پلی‌مورفیسم rs2858060 حاصل جانشینی نوکلئوتید گوانین (G) با سیتوزین (C) است که فراوانی آآل اجدادی G در جمعیت ۰/۴، برآورد شده است. شماره دسترسی این پلی‌مورفیسم NR\_029635.1:n.-1314C>G است (www.ncbi.nlm.nih.org). با توجه به جستجویی که در این زمینه انجام شده، اطلاعاتی در مورد نقش این پلی‌مورفیسم روی عملکرد و الگوی بیان ژن Lnc-Ang362 یافت نشد.

در بیماری‌های قلبی-عروقی مانند اکثر بیماری‌های دارای توارث پیچید، الگوی توارث بیماری نامشخص است و طراحی مطالعات آنالیز پیوستگی و همراهی دقیقی نیاز است تا بتوان مناطق ژنومی و واریانت‌های ژنتیکی دارای پیوستگی قوی با استعداد بروز بیماری را شناسایی کرد (۳). در این راستا، این مطالعه باهدف بررسی ارتباط پلی‌مورفیسم rs2858060 در رونوشت Lnc-Ang362 با خطر بروز بیماری‌های عروق کرونری آترواسکلروتیک انجام شد.

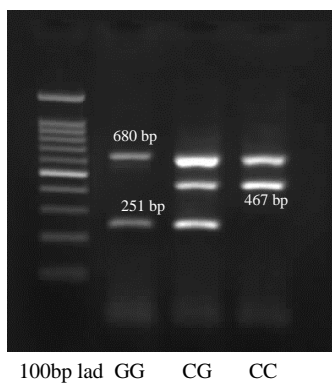
## روش کار

در این مطالعه مورد-شاهدی بر پایه بیمارستان که در فاصله زمانی سال‌های ۹۳ تا ۹۴ انجام گرفت، در ابتدا تمام افرادی که برای انجام آنژیوگرافی به بیمارستان خیریه قلب الزهراء شیراز مراجعه نموده بودند، برای تعیین معیارهای ورود به مطالعه مصاحبه شدند، که از میان آنها ۱۵۰ بیمار مبتلا به CAD که معیارهای لازم برای مطالعه حاضر را داشتند انتخاب و به مطالعه وارد شدند. افراد گروه کنترل را ۱۴۹ فرد سالم که از نظر جنس و سن ( $\pm 5$ ) با بیماران همسان شده بودند تشکیل داد. نمونه خون افراد بیمار با همکاری متخصصین بخش آنژیوگرافی بیمارستان خیریه قلب الزهراء شیراز و نمونه خون افراد سالم از آزمایشگاه درمانگاه کیمیا جمع‌آوری گردید. ۵ سی‌سی نمونه خون محیطی از هر فرد در لوله استریل حاوی ماده ضدانعقاد EDTA ریخته شد و بالاصله به فریزر  $-20^{\circ}\text{C}$  درجه سانتی‌گراد بیمارستان منتقل شد. نمونه‌های خون روی یخ به آزمایشگاه ژنتیک منتقل گردید. تشخیص بیماری توسط متخصصین قلب و عروق و بدنبال انجام آنژیوگرافی و مشاهده آسیب‌های آترواسکلروتیک در عروق بیماران صورت گرفت. افرادی که سابقه بیماری دیابت، پروفشاری خون، هیپرکلسترولمی داشتند از مطالعه خارج شدند. در افراد گروه کنترل علاوه بر بیماری‌های ذکر شده، براساس خوداظهاری سابقه

بیماری‌های قلبی-عروقی شایع‌ترین علت مرگ و میر در بیماری قلبی-عروقی ناهنجاری عروق کرونری است که عامل یک سوم تمام مرگ‌ها در افراد بالای ۳۵ سال می‌باشد (۱). توارث ناهنجاری‌های آترواسکلروتیک عروق کرونری (CAD) حاصل دخالت چندین ژن مجزا با سطح اثر متفاوت و عوامل محیطی متعدد می‌باشد (۲). شناسایی مستقیم ژن (های) بیماری‌زا در چنین بیماری‌هایی نیاز به صرف هزینه و زمان زیاد دارد. انجام مطالعات همراهی یک روش جای‌گزین سودمند در معرفی مارکرهای DNA مانند پلی‌مورفیسم‌های تک نوکلئوتیدی (SNP) برای غربال‌گری و تشخیص افراد در معرض خطر بیماری می‌باشد (۳). رونوشت‌های RNA غیرکدکننده طویل (طول بیشتر از ۲۰۰ نوکلئوتید) قادر اطلاعات لازم برای سنتز پروتئین هستند، اما به توالی مکمل خود در مولکول RNA یا DNA متصل شده و بیان ژن را تنظیم می‌کنند (۴). این رونوشت‌ها از اجزای بیولوژیک فعال در تنظیم الگوی بیان ژن، تنظیم مدیفیکاسیون‌های اپی‌ژنتیکی، تمایز، مسیر تکوین طبیعی موجود و تنظیم مسیرهای سیگنالینگ ضروری در حفظ سلامت ژنوم و ارگانیسم محسوب می‌شوند (۵). شواهد تجربی نشان داده است که lncRNA‌ها در تکوین و پاتولوژی سیستم قلبی-عروقی نقش دارند. این شواهد توجه محققان زیادی را در سال‌های اخیر به سمت بررسی ارتباط واریانت‌های نوکلئوتیدی این رونوشت‌ها و مکانیسم عمل آنها در پاتولوژی بیماری‌های قلبی-عروقی از جمله CAD جلب کرده است (۶، ۷، ۸). آنژیوتانسین II (AngII) یک هورمون پیتیدی است که تحریب عملکردهای آن می‌تواند منجر به آترواسکلروز و پروفشاری خون شود (۹). این هورمون با اثر مستقیم یا با تحریک تولید و آزادسازی نوراپی‌نفرين و همچنین با تولید اندوتیلین ۱ در اندوتیلیوم عروق موجب انقباض شدید رگ‌ها می‌شود (۱۰). رونوشت غیرکدکننده طویل Lnc-Ang362 که در مجاورت توالی دو miRNA شامل miR-221 و miR-222 قرار دارد، اولین مولکول پاسخ دهنده به AngII در مسیر تنظیمی این هورمون می‌باشد (۹، ۱۱). این دو فاقد مدیفیکاسیون‌های اپی‌ژنتیکی ضروری برای شروع رونویسی شامل تری‌متیلاسیون لیزین ۴ هیستون ۳ (H3K36m3) و H3K4m3 (H3K4m3) می‌باشدند. با توجه به اینکه توالی Lnc-Ang362 دقیقاً در سمت ۵ این دو miRNA قرار گرفته است، بنظر می‌رسد بیان هر سه رونوشت از یک مسیر تنظیم می‌گردد. نتایج مطالعات تجربی نیز نشان داده است که بیان رونوشت Lnc-Ang362 و miR-221 و miR-222 در سلول‌های ماهیچه صاف عروق افزایش می‌یابد (۹، ۱۲). miR-221 و miR-222 دو تنظیم کننده مهم تکثیر سلولهای اندوتیلیال هستند (۱۱).

## یافته‌ها

بررسی ویژگی‌های جمعیتی نمونه‌های بررسی شده، اختلاف آماری معنی‌داری بین میانگین سن بیماران ( $51/45 \pm 10/70$ ) و افراد سالم گروه کنترل ( $51/44 \pm 10/15$ ) نداشت ( $P=0/7$ ). شاخص توده بدنی اختلاف معنی‌داری بین دو گروه نداشت ( $P=0/03$ ). نسبت بروز بیماری در مردان بیش از ۲ برابر زنان بود. داده‌های جمعیتی در جدول ۲ نشان داده شده است. بررسی توزیع ژنتیکی در جمعیت سالم نشان داد که مقادیر بدست آمده از تعادل هاردی-واینبرگ تبعیت نمی‌کنند ( $P<0/05$ ). همانطور که در جدول ۳ مشاهده می‌شود، فراوانی ژنتیکی CC در افراد گروه کنترل  $\%42/3$  و در افراد گروه بیمار  $\%31/3$  بود. ارتباط borderline مشاهده شد ( $P=0/05$ ). مشاهده می‌شود، فراوانی ژنتیکی CAD در افراد گروه کنترل  $\%42/3$  و در افراد گروه بیمار  $\%31/3$  بود. ارتباط borderline بین این ژنتیکی و کاهش خطر بروز CAD مشاهده شد ( $P=0/01$ ). در یک میانگین  $\%57$  در افراد سالم و فراوانی آلل چندشکل C در گروه بیمار  $\%43$  و در افراد سالم  $\%51$  محاسبه شد. نتایج آزمون رگرسیون لجستیک و بررسی تأثیر آلل C در مقایسه با آلل G روی ریسک بروز بیماری، کاهش خطر بروز بیماری در حاملین آن آلل را نشان داد ( $P=0/02$ ,  $95\text{CI}: 0/49-0/94$ ). درصد، (OR:  $0/68$ ).



تصویر ۱: محصول T-ARMS PCR مربوط به پلی‌مورفیسم rs2858060 در زن Lnc-Ang362. به ترتیب از سمت راست، چاهک اول مربوط به ژنتیکی هموزیگوت CC (۶۸۰ + ۴۶۷ bp) جفت باز می‌باشد. چاهک وسط وضعیت ژنتیکی یک فرد هتروزیگوت CG را نشان می‌دهد. در چاهک سوم ژنتیکی هموزیگوت GG با طول باندهای ۲۵۱ و ۶۸۰ جفت باز قابل مشاهده است. اولین چاهک سمت چپ مربوط به سایز مارکر به طول ۱۰۰ جفت باز (فرمتاز، فرانسه) است.

هرگونه بیماری قلبی رد شد. به منظور انجام آزمایش‌های مولکولی، پس از تکمیل فرم رضایت مشارکت آگاهانه در طرح تحقیقاتی توسط کلیه افراد (سالم و بیمار)، ۵ سی سی نمونه خون وریدی از افراد گرفته شد و در لوله‌های استریل حاوی ماده ضد انعقاد EDTA به آزمایشگاه ژنتیک مولکولی دانشگاه آزاد اسلامی واحد ارسنجان منتقل گردید. کلیه مرحله تحقیق زیر نظر کمیته پژوهشی DNA دانشگاه آزاد اسلامی واحد ارسنجان انجام گرفت. استخراج ژنومی با روش رسوب‌دهی به روش نمک اشباع از لوکوسیت‌های خون محیطی انجام گرفت. ژنوتیپ‌های متفاوت جایگاه پلی‌مورفیسم rs2858060 C/G با روش PCR اختصاصی آلل Tetra-primer amplification refractory mutation system (T-ARMS PCR) تعیین شدند. طراحی پرایمرها برای انجام واکنش PCR توسط نرم‌افزار پرایمر ۱ انجام گرفت (۱۳). توالی پرایمرها و طول محصولات واکنش PCR در جدول ۱ آمده است. واکنش PCR در حجم نهایی  $12/5$  میکرولیتر و شامل  $6/25$  میکرولیتر مستریمیکس PCR (شرکت یکتاچهیزآزمایران)،  $0/5$  میکرولیتر از هر پرایمر خارجی،  $1$  میکرولیتر از هر پرایمر آلل ۱ میکرولیتر و شامل  $2/25$  میکرولیتر آب استریل بود. برنامه تکثیر دمایی شامل دناتوراسیون اولیه در دمای  $95$  درجه سانتی‌گراد به مدت  $5$  دقیقه، بدنیال آن  $35$  چرخه که شامل دناتوراسیون در دمای  $95$  درجه سانتی‌گراد به مدت  $45$  ثانیه، اتصال پرایمر در دمای  $55$  درجه سانتی‌گراد به مدت  $45$  ثانیه و تکثیر در دمای  $72$  درجه به مدت  $45$  ثانیه بود. واکنش با انجام یک سیکل تکثیر نهایی در دمای  $72$  درجه سانتی‌گراد به مدت  $7$  دقیقه تکمیل گردید. محصولات کنترل داخلی حاصل از تکثیر به کمک پرایمرهای خارجی به طول  $680$  جفت باز، محصول آلل C به طول  $467$  جفت باز و محصول آلل G به طول  $251$  جفت باز تولید شد که تفکیک محصولات روی ژل آگارز  $2\%$  انجام گرفت و براساس حضور نوع خاص باند تکثیریافته، تعیین ژنوتیپ صورت گرفت (تصویر ۱).

آنالیز آماری داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS ویراست ۱۶ انجام گرفت. از آزمون کولموفکوف- اسمیرنوف برای تعیین نرمالیتی داده‌ها در جمعیت استفاده گردید. بررسی وضعیت تعادل هاردی-واینبرگ در جمعیت کنترل با محاسبه آزمون مجذور خی انجام گرفت. مقایسه میانگین‌ها با آزمون  $t$ -مستقل و ارتباط ژنتیکی و آللی جایگاه پلی‌مورفیسم rs2858060 C/G با ریسک بروز CAD با انجام آزمون رگرسیون لجستیک و محاسبه شانس (OR) با فاصله اطمینان (CI)  $95\%$  مورد بررسی قرار گرفت.

جدول ۱: پرایمرهای مورد استفاده برای انجام T-ARMS PCR

پلی‌مورفیسم	پرایمر
rs2858060 C/G	FO
Lnc-Ang362	RO
	FI (G allele)
	RI (C allele)

FO: forward outer; RO: reverse outer; FI: forward inner; RI: reverse inner

جدول ۲: خصوصیات دموگرافیک جمعیت مورد بررسی

P*	بیمار	کنترل	خصوصیات
-	۱۵۰	۱۴۹	تعداد
۰/۷	۵۱/۴۵±۱۰/۷۰	۵۱/۹۴±۱۰/۱۵	میانگین سن (سال)
۰/۰۳	۲۵/۵۰±۳/۵۰	۲۶/۴۰±۳/۷۲	شاخص توده بدنی ( $\text{kg}/\text{m}^2$ )
-	۱۰۵/۴۵	۹۹/۵۰	نسبت جنسی (زن/مرد)

\* آزمون t-مستقل

جدول ۳: بررسی ارتباط پلی مورفیسم rs2858060 در توالی غیر کد کننده طویل CAD با بروز Lnc-Ang362

OR(95%CI)	*P	% بیمار /n	کنترل /n	پلی مورفیسم
۱	-	۶۹ (۴۶)	۵۶ (۳۷/۶)	ژنتیپ
۰/۹۲ (۰/۵۰-۱/۶۸)	۰/۷۸	۳۴ (۲۲/۷)	۳۰ (۲۰/۱)	GG
۰/۶۱ (۰/۳۶-۱/۰۱)	۰/۰۵	۴۷ (۳۱/۳)	۶۳ (۴۲/۳)	CG
۱	-	۱۷۲ (۰/۵۷)	۱۴۲ (۰/۴۹)	CC
۰/۶۸ (۰/۴۹-۰/۹۴)	۰/۰۲	۱۲۸ (۰/۴۳)	۱۵۶ (۰/۵۱)	آل
				G
				C

مقادیر &lt;0/۰۵ معنی دار در نظر گرفته شده است. آزمون رگرسیون لجستیک

## بحث

مستقیمی در پاتوژنر بیماری نداشته باشند، اما می‌توانند نقش یک مارکر گویا در پیش‌آگهی بیماری را ایفا نمایند و به عنوان ابزارهای مولکولی در غربال سریع افراد در معرض خطر بیماری چند عاملی و با توارث پیچیده استفاده شوند (۲۰).

### نتیجه‌گیری

نتایج مطالعه حاضر نشان داد افراد هموژیگوت CC برای جایگاه مارکر پلی مورف rs2858060 ریسک پایین‌تری برای ابتلاء به CAD دارند. براساس نتایج مطالعات پیشین می‌توان چنین تصور کرد که در حضور آل Lnc-Ang362 احتمالاً بیان رونوشت غیر کد کننده طویل Lnc-Ang362 و رونوشت‌های کوتاه miR-221/222 در پاسخ به AngII کاهش می‌یابد. در حضور مقادیر کاهش یافته این RONوشت‌ها تکثیر سلول‌های ماهیچه صاف عروق خون نیز کاهش می‌یابد که ارتباط مستقیمی با کاهش وقوع آترواسکلروز دارد (۹، ۱۱). یکی از محدودیت‌های مطالعه حاضر عدم بررسی الگوی بیان RONوشت Lnc-Ang362 در حضور ژنتیپ‌های مختلف پلی مورفیسم rs2858060 می‌باشد. اندازه جمعیت مطالعه شده آنقدر بزرگ نمی‌باشد که بتوان از خطای نمونه‌گیری صرف نظر کرد، بنابراین پیشنهاد می‌شود نتایج مطالعه حاضر در اندازه جمعیت بزرگ‌تر بررسی گردد.

### قدرتدانی

نویسنده‌گان مقاله از مدیریت محتشم بیمارستان خیریه قلب الزهرا (س) جناب آقای دکتر قاضی‌پور برای همکاری‌های

آترواسکلروز با تغییرات پاتوفیزیولوژیکی متعددی شامل ازدیاد تکثیر و هایپرتروفی سلول‌های ماهیچه صاف در دیواره عروق خونی مرتبط است (۱۴). آنزیوتانسین II مولکول کلیدی در پیشبرد این تغییرات می‌باشد که فرایند‌های متعددی مانند التهاب، فیروز و رشد سلولی را پیش می‌برد (۱۵). مکانیسم‌های مولکولی که پاسخ سلولی به AngII را میانجی گری می‌کنند بدروستی مشخص نمی‌باشد. نتایج یک مطالعه در سطح وسیع منجر به شناسایی ۴۹۱ رونوشت با بیان افتراقی در پاسخ به AngII گردید. Lnc-Ang362 یکی از انواع رونوشت‌های جدید در این مجموعه بود که الگوی بیان مشابه با miR-221/222 و miR-222 با تکثیر سلول‌های اندوتیال عروق دارند (۸). سطح بیان miR-221/222 در بیماران مبتلا به CAD نسبت به گروه کنترل افزایش قابل توجهی نشان داده است که این افزایش همراه با کاهش تعداد سلول‌های پروژنیتور اندوتیال می‌باشد. سلول‌های پروژنیتور اندوتیال نقش مهمی در حفظ یکپارچگی عروق دارند (۱۷). همچنین miR-221 و miR-222 در آنژیوژن، هایپرپلازی ایتیمه، ترمیم آسیب رگ، پیری عروق، التهاب آترواسکلروزیک، کلسیفیکاسیون عروق، فشارخون وابسته به AngII و آسیب اندوتیال Lnc-Ang362 یک رونوشت میزبان برای انجام می‌شود، هرگونه تغییر در توالی نوکلئوتیدی، روی بیان هر سه رونوشت اثر می‌گذارد و عملکردهای وابسته به آنها را تخریب می‌کند (۱۸). تغییرات تک نوکلئوتیدی مانند SNPها علی‌رغم اینکه ممکن است دخالت

### منافع متقابل

مؤلف اظهار می‌دارد که منافع متقابلی از تالیف یا انتشار این مقاله ندارد.

### مشارکت مؤلفان

خ ب، م ن و همکاران طراحی و تحلیل نتایج مطالعه را بر عهده داشته‌اند. اجرای پژوهش را خ بازویی انجام داده است. تهیه پرسشنامه و شرایط نمونه‌گیری را ه کامپیویزی مشخص نموده است. ویراست اولیه مقاله را م نصیری و خ بازویی نوشته و تأیید نهایی را م نصیری و ه کامپیویزی انجام داده‌اند.

صمیمانه و تسهیل مراحل دسترسی به بیماران و همچنین پرستی محترم بخش آنژیوگرافی برای نمونه‌گیری قدردانی می‌نمایند. نتایج پژوهش حاصل بخشی از پایان‌نامه خانم خدیجه بازویی دانشجوی کارشناسی ارشد ژنتیک مولکولی دانشگاه آزاد اسلامی واحد ارسنجان می‌باشد.

### ملاحظات اخلاقی

پروتکل این پژوهش در شورای پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد ارسنجان با شماره مرجع ۱۶۰۳۰۵۰۳۹۴۱۰۱۲ به تأیید رسیده است.

### منابع مالی

ندارد

### References

1. Sanchis-Gomar F, Perez-Quilis C, Leischik R, Lucia A. Epidemiology of coronary heart disease and acute coronary syndrome. *Ann Transl Med* 2016; **4**(13): 256. doi: 10.21037/atm. 2016.06.33
2. Hirschhorn J N, Daly M J. Genome-wide association studies for common diseases and complex traits. *Nat Rev Genet* 2005; **6**(2): 95-108. doi: 10.1038/nrg1521.
3. Ott J, Wang J, Leal S M. Genetic linkage analysis in the age of whole-genome sequencing. *Nat Rev Genet* 2015; **16**(5): 275-284. doi: 10.1038/nrg3908.
4. Perkel J M. Visiting "noncodarnia". *Biotechniques* 2013; **54**(6): 301-304. doi: 10.2144/000114037.
5. Wang K C, Chang H Y. Molecular mechanisms of long noncoding RNAs. *Mol Cell* 2011; **43**(6): 904-914. doi: 10.1016/j.molcel.2011.08.018.
6. Quinn J J, Chang H Y. Unique features of long non-coding RNA biogenesis and function. *Nat Rev Genet* 2016; **17**(1): 47-62. doi: 10.1038/nrg.2015.10.
7. Shen S, Jiang H, Bei Y, Xiao J, Li X. Long Non-Coding RNAs in Cardiac Remodeling. *Cell Physiol Biochem* 2017; **41**(5): 1830-1837. doi: 10.1159/000471913.
8. Schonrock N, Harvey R P, Mattick J S. Long noncoding RNAs in cardiac development and pathophysiology. *Circ Res* 2012; **111**(10): 1349-1362. doi: 10.1161/CIRCRESAHA.112.268953.
9. Leung A, Trac C, Jin W, Lanting L, Akbany A, Sætrom P, et al. Novel long noncoding RNAs are regulated by angiotensin II in vascular smooth muscle cells. *Circ Res* 2013; **113**(3): 266-278. doi: 10.1161/CIRCRESAHA.112.300849.
10. Lin Y J, Kwok C F, Juan C C, Hsu Y P, Shih K C, Chen C C, et al. Angiotensin II enhances endothelin-1-induced vasoconstriction through upregulating endothelin type A receptor. *Biochem Biophys Res Commun* 2014; **451**(2): 263-269. doi: 10.1016/j.bbrc.2014.07.119.
11. Liu X, Cheng Y, Zhang S, Lin Y, Yang J, Zhang C. A necessary role of miR-221 and miR-222 in vascular smooth muscle cell proliferation and neointimal hyperplasia. *Circ Res* 2009; **104**(4): 476-487. doi: 10.1161/CIRCRESAHA.108.185363.
12. Song X, Shan D, Chen J, Jing Q. miRNAs and lncRNAs in vascular injury and remodeling. *Sci China Life Sci* 2014; **57**(8): 826-835. doi: 10.1007/s11427-014-4698-y.
13. Ye S, Dhillon S, Ke X, Collins A R, Day INM. An efficient procedure for genotyping single nucleotide polymorphisms. *Nucleic Acids Res* 2001; **29**(17): E88-88.
14. Brasier A R, Recinos A, Eledrisi M S. Vascular inflammation and the renin-angiotensin system. *Arteriosclerosis Thromb Vasc Biol* 2002; **22**(8): 1257-1266.
15. Mehta P K, Griendling K K. Angiotensin II cell signaling: physiological and pathological effects in the cardiovascular system. *Am J Physiol Cell Physiol* 2007; **292**(1): C82-C97. doi: 10.1152/ajpcell.00287.2006
16. Celic T, Metzinger-Le Meuth V, Six I, Massy Z A, Metzinger L. The mir-221/222 Cluster is a Key Player in Vascular Biology via the Fine-Tuning of Endothelial Cell Physiology. *Curr Vasc Pharmacol* 2017; **15**(1): 40-46.
17. Minami Y, Satoh M, Maesawa C, Takahashi Y, Tabuchi T, Itoh T, et al. Effect of atorvastatin on microRNA 221/222 expression in endothelial progenitor cells obtained from patients with coronary artery disease. *Eur J Clin Invest* 2009; **39**(5): 359-367. doi: 10.1111/j.1365-2362.2009.02110.x.
18. Pineau P, Volinia S, McJunkin K, Marchio A, Battiston C, Terris B, et al. miR-221 overexpression contributes to liver tumorigenesis. *Proc Natl Acad Sci USA* 2010; **107**(1): 264-269. doi: 10.1073/pnas.0907904107.
19. Liu X, Cheng Y, Zhang S, Lin Y, Yang J, Zhang C. A necessary role of miR-221 and miR-222 in vascular smooth muscle cell proliferation and neointimal hyperplasia. *Circ Res* 2009; **104**(4): 476-487. doi: 10.1161/CIRCRESAHA.108.185363.
20. Hofker M H, Fu J, Wijmenga C. The genome revolution and its role in understanding complex diseases. *Biochim Biophys Acta* 2014; **1842**(10): 1889-1895. doi: 10.1016/j.bbadi.2014.05