

# **Učestalost polimorfizma 4G/5G u promotorskoj regiji gena za inhibitor plazminogen aktivatora-1 kod bolesnika s astmom**

---

**Marunica, Ivona**

**Master's thesis / Diplomski rad**

**2015**

*Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj:* **University of Zagreb, Faculty of Pharmacy and Biochemistry / Sveučilište u Zagrebu, Farmaceutsko-biokemijski fakultet**

*Permanent link / Trajna poveznica:* <https://urn.nsk.hr/um:nbn:hr:163:203081>

*Rights / Prava:* [In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.](#)

*Download date / Datum preuzimanja:* **2024-05-20**



*Repository / Repozitorij:*

[Repository of Faculty of Pharmacy and Biochemistry University of Zagreb](#)



**Ivona Marunica**

**Učestalost polimorfizma 4G/5G u promotorskoj  
regiji gena za inhibitor plazminogen aktivatora-1  
kod bolesnika s astmom**

**DIPLOMSKI RAD**

Predan Sveučilištu u Zagrebu Farmaceutsko-biokemijskom fakultetu

Zagreb, 2015.

Ovaj diplomski rad je prijavljen na kolegiju Klinička biokemija s hematologijom Sveučilišta u Zagrebu Farmaceutsko-biokemijskog fakulteta i izrađen u Hrvatskom zavodu za transfuzijsku medicinu pod stručnim vodstvom **izv.prof.dr.sc. Roberte Petlevski** i suvoditeljstvom **dr.sc.**

**Jasne Bingulac-Popović**

Zahvaljujem svojoj mentorici **izv.prof.dr.sc. Roberti Petlevski** na stručnom vodstvu,  
suradnji i pomoći pri izradi ovog diplomskog rada.

Posebno zahvaljujem svojoj komentorici, **višoj znanstvenoj suradnici dr.sc. Jasni  
Bingulac-Popović** na uloženom trudu, strpljenju, poticaju i savjetima koji su mi bili od  
neizmjerne važnosti tijekom izrade diplomskog rada.

Zahvaljujem **dr. Marini Lampalo** na Klinici za plućne bolesti Jordanovac KBC-a Zagreb na  
suradnji i nesebičnoj pomoći.

Zahvaljujem **mr.sc. Ani Hećimović** na svesrdnoj pomoći i uloženom trudu oko statističke  
obrade rezultata.

Zahvaljujem svim djelatnicima Odjela za molekularnu dijagnostiku, a posebno **Višnjici i  
Arijani** na pristupačnosti, uloženom trudu i pomoći prilikom izvedbe praktičnog dijela rada.

Zahvaljujem i svim **ispitanicima** koji su sudjelovali u ovom istraživanju.

# SADRŽAJ

<b>1. UVOD .....</b>	<b>1</b>
1.1. Astma.....	1
1.1.1. Etiologija astme.....	2
1.1.1.1. Alergijska astma .....	2
1.1.1.2. Nealergijska astma .....	2
1.1.2. Patofiziologija astme .....	3
1.1.3. Klinička slika i simptomi bolesti.....	4
1.1.4. Dijagnostički postupci.....	5
1.1.5. Klasifikacija bolesti.....	6
1.1.6. Liječenje astme.....	7
1.1.6.1. Simptomatski lijekovi .....	8
1.1.6.2. Osnovni lijekovi .....	9
1.2. Inhibitor plazminogen aktivatora-1 (PAI-1).....	11
1.2.1. Polimorfizam 4G/5G gena za PAI-1 .....	12
1.2.2. Literaturni pregled prethodnih spoznaja o utjecaju 4G/5G polimorfizma PAI-1 gena na astmu .....	12
<b>2. OBRAZLOŽENJE TEME .....</b>	<b>14</b>
<b>3. MATERIJALI I METODE.....</b>	<b>15</b>
3.1. Ispitanici .....	15
3.2. Izolacija DNA na uređaju QIAcube .....	15
3.2.1. Postupak automatizirane izolacije DNA .....	16
3.2.2. Reagensi za izolaciju DNA .....	16
3.3. Lančana reakcija polimeraze (PCR).....	16
3.3.1. Real-time PCR metoda (PCR u „realnom“ vremenu).....	18
3.3.2. Reagensi za izvođenje RT-PCR metode za 4G/5G polimorfizam .....	19
3.3.3. Postupak .....	20
3.3.4. Program real-time umnožavanja SNP .....	20
3.3.5. Alelna diskriminacija .....	21
3.4. Statistička analiza .....	21
3.4.1. Statistička analiza demografskih podataka .....	21
3.4.2. Statistička analiza rezultata .....	21

<b>4. REZULTATI I RASPRAVA .....</b>	<b>22</b>
4.1. Rezultati.....	22
4.1.1. Demografske značajke ispitanika.....	22
4.1.2. Prikaz elferograma DNA nakon izolacije na QIAcube uređaju .....	22
4.1.3. Eksperimentalni rezultati real-time PCR SNP analize .....	23
4.1.4. Učestalost pojedinih genotipova u skupini oboljelih od astme i zdravim kontrolama.....	24
4.2. Statistička obrada rezultata.....	26
4.2.1. Statistička usporedba učestalosti genotipova 4G/4G, 4G/5G i 5G/5G između skupina bolesnika i kontrolne skupine .....	26
4.2.2. Statistička usporedba učestalosti alela 4G i 5G između skupina bolesnika i kontrolne skupine .....	27
4.3. Rasprava .....	28
<b>5. ZAKLJUČCI .....</b>	<b>31</b>
<b>6. LITERATURA .....</b>	<b>32</b>
<b>7. SAŽETAK.....</b>	<b>35</b>
<b>7. SUMMARY .....</b>	<b>36</b>
<b>8. PRILOZI.....</b>	<b>37</b>
<b>9. TEMELJNA DOKUMENTACIJSKA KARTICA .....</b>	<b>38</b>
<b>9. BASIC DOCUMENTATION CARD .....</b>	<b>39</b>

# **1. UVOD**

## **1.1. Astma**

Astma se definira kao kronična upalna bolest dišnih puteva koju karakterizira pojačano reagiranje dišnih puteva na različite podražaje (bronhalna hiperreaktivnost), što dovodi do bronhopstrukcije. Upala dišnih puteva je središnji patofiziološki poremećaj u astmi. Upalnu reakciju karakterizira složena interakcija upalnih posrednika, živčanog sustava i efektornih stanica, a posebno mastocita, eozinofila i T-limfocita. Epizode pogoršanja obično se izmjenjuju s razdobljima u kojima je bolesnik bez simptoma. Simptomi bolesti odsutni su tijekom niske razine aktivnosti upale, dok je egzacerbacija astme odraz pojačanog intenziteta upale. Kronična i neliječena upala s vremenom uzrokuje strukturne promjene dišnih puteva (remodeliranje) koje su odgovorne za ubrzano slabljenje plućne funkcije i irreverzibilnost bronhopstruktivnih tegoba. Upala u osjetljivih osoba uzrokuje recidivirajuće epizode sviranja i pritiska u prsim, gubitak daha i kašalj, osobito tijekom noći i u rano jutro. Simptomi su obično povezani s općim, ali promjenjivim ograničenjem protoka zraka koji je barem djelomično reverzibilan, bilo spontano ili uz liječenje (Pavičić i sur., 2011).

Astma je ozbiljna bolest i rezultat je složenih međudjelovanja višestrukih genskih i okolišnih čimbenika od koje u razvijenim zemljama boluje više od 300 milijuna ljudi, dok više od 200 tisuća ljudi godišnje umire. Čak 90% svih slučajeva astme, uključujući astmu u odraslih, potječe iz djetinjstva. Astma u dječjoj dobi pogoda više dječake nego djevojčice. Incidencija u ženskom spolu počinje rasti u pubertetu i u ranoj odrasloj dobi, kad je prevalencija podjednaka. Do dobi od 40 godina, od astme boluje više žena nego muškaraca. Astma se češće pojavljuje u osoba s drugim atopijskim bolestima, kao što su atopijski dermatitis i alergijski rinitis (Ledić Drvar i Lipozenčić, 2011).

Astma je vodeća kronična dječja bolest u većini razvijenih zemalja, i to s posebno visokom prevalencijom i do 32% u Velikoj Britaniji, Novom Zelandu i Australiji (Gagro, 2011). U Hrvatskoj je utvrđena prevalencija astme u djece i mladeži od 5-7% (ovisno o dobi djece i županiji), pa se može pretpostaviti prevalencija u općoj populaciji od 3-4%. Procjenjuje se da prevalencija astme u svijetu raste prema stopi od 20-50% svakih deset godina. Kao i ostale kronične bolesti, astma uzrokuje velike novčane troškove zdravstvenog sustava, ali i opće

društvene troškove zbog gubitka velikog broja radnih sati (izostanci sa posla ili iz škole) uz značajan utjecaj na obiteljski život (Pavičić i sur., 2011).

### **1.1.1. Etiologija astme**

Najbolje proučeni čimbenici rizika za nastanak astme su: spol, hiperreaktivnost dišnih puteva, atopija (pozitivna obiteljska anamneza za astmu ili druge atopijske bolesti), alergeni (grinje kućne prašine, pljesni, alergeni žohara i životinja), infekcije, dim cigareta, pretilost (Ledić Drvar i Lipozenčić, 2011).

Astma se dijeli na alergijsku (egzogenu) i nealergijsku (endogenu).

#### **1.1.1.1. Alergijska astma**

Atopija, odnosno nasljedna obiteljska sklonost alergijskoj reakciji je najznačajniji poznati čimbenik za nastanak astme. U slučaju da su oba roditelja atopična, rizik da se u djeteta razvije alergijska bolest iznosi 40-60%. Ako su oba roditelja i brat ili sestra atopičari, taj rizik iznosi čak 80%. Unatoč velikom napretku molekularne biologije, s obzirom da je u patologiju astme uključeno puno čimbenika, teško se mogu identificirati geni koji su povezani sa patogenezom atopije i astme. U tom pogledu sve veću pozornost ima lokalizacija gena za IgE-receptor (Fc $\epsilon$ RI) na kromosomu 11q, te citokini pod utjecajem kromosoma 5q i ADAM33 gen na kromosomu 20p13. Bolesnici s alergijskom astmom imaju povišenu razinu IgE-protutijela usmjerjenih protiv različitih okolišnih alergena, a u takvih se bolesnika često susreću i druge atopijske bolesti poput alergijskog rinitisa, konjunktivitisa, dermatitisa, urticarije, alergija na hranu i ubode insekata. Astmatični napadaj nastupa unutar petnaestak minuta nakon udisanja alergena (tip I. imunosne reakcije). Najvažniji inhalacijski alergeni u cijelogodišnjoj astmi su alergeni grinje kućne prašine, perja, životinjske dlake i pljesni, dok u sezonskoj astmi prevladava pelud stabala, trava i korova (Pavičić i sur., 2011).

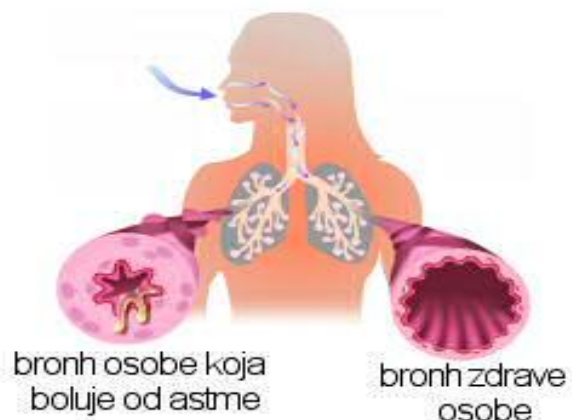
#### **1.1.1.2. Nealergijska astma**

Nealergijska astma se obično pojavljuje nakon tridesete godine života u bolesnika bez atopijske sklonosti i s normalnom koncentracijom IgE. Prvi napadaj endogene astme te kasnije egzacerbacije se često povezuju s virusnom infekcijom gornjih dišnih puteva. S obzirom na

specifične mehanizme nastanka, obično se izdvajaju astma uzrokovana lijekovima (npr. aspirinska astma nakon ingestije acetilsalicilne kiseline), astma uzrokovana naporom i profesionalna astma (Pavičić i sur., 2011).

### 1.1.2. Patofiziologija astme

Manifestacija bolesti je odraz intenziteta upalne aktivnosti. U upalnome procesu najznačajniju ulogu imaju mastociti, eozinofili i limfociti, ali i epitelne stanice dišnih puteva. Sve ove stanice nakon inhaliranog podražaja luče medijatore koji su odgovorni za upalu, bronhokonstrikciju, vazodilataciju, hiperplaziju glatkih mišića i fibrozu dišnih puteva. Hipertrofija glatkih mišića dovodi do sužavanja dišnih puteva, što je glavna patofiziološka značajka astme, a osjetljivost na infekcije, alergene i parasimpatička stimulacija se povećavaju. Dodatni čimbenici koji potpomažu hiperaktivnost bronha su gubitak inhibitora bronhokonstrikcije (epitelni čimbenik relaksacije, prostaglandin E2) i drugih tvari koje metaboliziraju endogene bronhokonstriktore (endoproteaze) što dovodi do deskvamacije epitela i edema sluznice. U suženim i upalom zahvaćenim dišnim putevima pretjerana je proizvodnja sluzi koja ih još jače sužava i time otežava protok zraka, te se za bolesnike zna reći da osjećaju „glad za zrakom“. Zrak koji je jednom „uhvaćen“ na periferiji biva „zarobljen“ dok god traje spazam bronha. Neliječena upala dugoročno rezultira remodeliranjem dišnih puteva, što dovodi do slabljenja funkcije pluća, a bronhopstrukcija postaje ireverzibilna pri čemu astma nalikuje kroničnoj opstruktivnoj plućnoj bolesti-KOPB (Bergman Marković i sur., 2012).



Slika 1: Primjer remodeliranja bronha u astmi (preuzeto iz: [www.astma.hr](http://www.astma.hr))

### **1.1.3. Klinička slika i simptomi bolesti**

Klinički nalaz ovisi o težini napadaja astme. Prisutan je različit stupanj tahipneje (glad za zrakom). Bolesnik sjedi nagnut prema naprijed, obično je uplašen i upotrebljava pomoćnu dišnu muskulaturu pri disanju. U teškim napadajima zbog sve manjeg protoka zraka, fizikalni fenomeni postaju sve tiši, katkad i nestaju (tzv. tiha pluća) zbog izrazito ograničenog protoka zraka kroz dišne puteve, što upozorava na životnu ugroženost bolesnika. Na progresiju napadaja upućuje pojava cijanoze, tahikardija, smušenost, pospanost i otežani govor bolesnika. Težina astmatičnog napadaja može se procijeniti istodobnom ocjenom simptoma, fizikalnog nalaza, plućne funkcije i analizom plinova u arterijskoj krvi. Bolesnike s težim astmatičnim napadajem često treba hospitalizirati (Pavičić i sur., 2011).

Bolesnici s blagom, povremenom ili blagom trajnom astmom su u pravilu bez simptoma između epizoda pogoršanja bolesti. Oni s težom bolešću ili egzacerbacijom tuže se na gušenje, stezanje u prsima, čujno piskanje i kašalj. Auskultacijom se bronhospazmi čuju kao piskanje (engl. wheezing) koje nastaje zbog izmijenjenog načina prolaska zraka (turbulentnog umjesto fiziološki laminarnog) kroz sužene dišne puteve, što je praćeno produljenim i otežanim ekspirijem (Pavičić i sur., 2011).

Kašalj može biti i jedini simptom bolesti, često je neproduktivan, katkad viskozna ili žuto obojena sekreta premda ne postoji bakterijska upala (Bergman Marković i sur., 2012).

Simptomi astme mogu pratiti dnevni ritam, a obično se pogoršaju noću i u ranim jutarnjim satima (često oko 4 sata ujutro). Pogoršanja astme vezana za dnevni ritam objašnjavaju se stupnjem bronhalne reaktivnosti koja ovisi o tonusu nervus Vagusa, padu koncentracije endogenog adrenalina i kortizola, povećanom stvaranju i oslobođanju upalnih medijatora i porastu propusnosti mikrokapilarne mreže. Noćna i ranojutarnja hiperreaktivnost dišnih puteva tumači se većom izloženošću alergenima iz posteljine, ležanjem u krevetu i rashlađivanjem dišnih puteva obično uslijed disanja na usta ([www.msd-prirucnici.placebo.hr](http://www.msd-prirucnici.placebo.hr)).

Svi simptomi i znakovi astme su nespecifični i reverzibilni ako se pravovremeno poduzme liječenje, a u pravilu ih izaziva izloženost jednom ili većem broju okidača.

#### **1.1.4. Dijagnostički postupci**

Nijedan dijagnostički test nije dovoljno osjetljiv i specifičan za dijagnostiku astme. Nužno je rezultate dijagnostičkih testova procjenjivati u odnosu na kliničku sliku i fizikalni nalaz pluća. Uzimanje što detaljnije anamneze važno je u dijagnostici alergije i astme, jer se može utvrditi postoji li povezanost između određenog uzroka i pojave simptoma (npr. pojava otežanog disanja uvijek u isto godišnje doba).

Stupanj eozinofilije često korelira s težinom kliničke slike. Broj eozinofila je povećan u iskašljaju, obrisku nosne sluznice (kod pridruženog alergijskog rinitisa) i u perifernoj krvi bolesnika. U identifikaciji alergena primjenjuje se alergološko kožno testiranje na inhalacijske odnosno nutritivne alergene (engl. prick test). U slučaju neslaganja kliničkog nalaza i alergološkog testa, može se odrediti razina ukupnog IgE (engl. radioimmunosorbent test, RIST) i specifičnog IgE (engl. radioallergosorbent test, RAST). U procjeni intenziteta alergijske upale primjenjuje se određivanje serumske razine eozinofilnog kationskog proteina (ECP), te frakcija izdahnutog dušikova monoksida (FeNO) (Pavičić i sur., 2011).

Točna dijagnoza astme ne može se postaviti bez spirometrije i bronhdilatacijskog testa. Po postotku smanjenja plućne funkcije procjenjuje se stupanj težine astme, a prema stupnju se određuju vrsta i doza lijekova. Spirometrijsko ispitivanje otkriva dva važna parametra, a to su forsirani vitalni kapacitet (FVC) i forsirani ekspiracijski volumen u prvoj sekundi (FEV<sub>1</sub>). Forsirani vitalni kapacitet predstavlja maksimalnu količinu zraka koju se može izdahnuti nakon maksimalnog udaha, dok forsirani ekspiracijski volumen u prvoj sekundi predstavlja maksimalnu količinu zraka koja se može izdahnuti u prvoj sekundi nakon maksimalnog udaha. Bronhdilatacijski testovi se najčešće provode kratkodjelujućim bronhdilatatorom, a u nas je u uporabi salbutamol (Ventolin). Nalaz reverzibilne bronhopstrukcije u velikoj mjeri upućuje na dijagnozu astme. Radi procjene bronhalne hiperreaktivnosti rabe se bronhoprovokacijski testovi, od kojih je najčešći nespecifični test metakolinom. Za dnevni nadzor astme mjeri se vršni (najveći) protok zraka u ekspiriju (engl. peak expiratory flow, PEF) pomoću mjerača PEF-a. Osim apsolutnih vrijednosti vršnoga protoka mjeri se i dnevna varijabilnost PEF-a, odnosno promjene između nižih jutarnjih i viših večernjih vrijednosti, pri čemu je značajna varijabilnost PEF-a veća od 20% (Pavičić i sur., 2011).

### 1.1.5. Klasifikacija bolesti

Donedavno su se terapijske odluke o liječenju bolesnika s astmom temeljile na klasifikaciji astme prema stupnju težine bolesti, no to je često nepouzdano jer je težina bolesti promjenjiva i mijenja se s liječenjem, pa bolesnik prelazi iz jedne kategorije u drugu. Međutim, klasifikacija prema težini bolesti (**Tablica 1**) ostaje i dalje za novootkrivene bolesnike kako bi se liječenje započelo ispravnim odabirom lijekova sukladno GINA (engl. Global Initiative for Asthma) smjernicama (Pavičić i sur., 2011).

**Tablica 1:** Stupnjevi težine astme u novodijagnosticiranih bolesnika prema kliničkim značajkama prije liječenja (Pavičić i sur., 2011)

	Simptomi	Noćni simptomi	PEF ili FEV <sub>1</sub>
<b>4. stupanj teška trajna</b>	Trajni, česta pogoršanja, ograničena fizička aktivnost	Česti	≤ 60 % očekivanog varijabilnost > 30 %
<b>3. stupanj umjerena trajna</b>	Dnevni, pogoršanja ometaju aktivnosti, svakodnevno udisanje β <sub>2</sub> – agonista	> 1 x tjedno	60 – 80 % očekivanog varijabilnost > 30 %
<b>2. stupanj blaga trajna</b>	≥ 1 x tjedno, ali < 1 x dnevno, pogoršanja mogu ometati aktivnosti	> 2 x mjesечно	≥ 80% očekivanog varijabilnost 20 – 30 %
<b>1. stupanj povremena</b>	Povremeni < 1 x tjedno, bez simptoma i normalna plućna funkcija između pogoršanja	≤ 2 x mjesечно	≥ 80% očekivanog varijabilnost < 20 %

Prema revidiranim GINA-smjernicama iz 2009. godine promoviran je novi pristup liječenju astme temeljen na postizanju i održavanju kontrole bolesti (**Tablica 2**). Cilj je što prije uspostaviti kontrolu astme, a tada smanjiti lijekove na najmanju količinu dostatnu za održavanje kontrole bolesti (Pavičić i sur., 2011).

**Tablica 2:** Opis kliničkih karakteristika astme te procjena stupnja kontrole astme – prema anamnestičkim podacima i mjerenuju plućne funkcije (Pavičić i sur., 2011)

Karakteristika astme	Kontrolirana	Djelomično kontrolirana	Nekontrolirana
<b>Dnevni simptomi</b>	Nema ( ili $\leq 2x$ / tjedan)	$> 2x$ / tjedan	
<b>Ograničenje aktivnosti</b>	Nema	Bilo kakvo	$\geq 3$ pokazatelja djelomično kontrolirane astme u bilo kojem tjednu
<b>Noćni simptomi</b>	Nema	Bilo kakvi	
<b>Potreba za simptomatskim lijekom</b>	Nema ( ili $\leq 2x$ /tjedan)	$> 2x$ / tjedan	
<b>Plućna funkcija ( PEF ili FEV<sub>1</sub>)</b>	normalna	$< 80\%$ očekivanih vrijednosti	
<b>Egzacerbacije</b>	nema	$\geq 1$ / godinu	1 u bilo kojem tjednu

### 1.1.6. Liječenje astme

U novootkrivenih se bolesnika određuje stupanj težine bolesti i započinje liječenje prema GINA smjernicama. Daljnje praćenje i prilagodba liječenja provode se prema kontroli bolesti. Prema GINA smjernicama, ciljevi liječenja i kontrole astme su: minimalni kronični simptomi (uključujući i noćne), minimalni broj egzacerbacija, minimalni broj hitnih posjeta liječniku, minimalne potrebe za simptomatskim lijekovima i primjena lijekova bez nuspojava (Gagro, 2011). Trajna astma se bolje kontrolira osnovnim lijekovima (suzbijanje upale) nego samo liječenjem akutne bronhokonstrikcije i odgovarajućih simptoma. Protuupalni lijekovi, osobito inhalacijski kortikosteroidi, trenutačno su najučinkovitiji osnovni lijekovi.

Lijekovi za liječenje astme dijele se u dvije skupine: simptomatske (bronchodilatatore) i osnovne (protuupalne) lijekove.

### **1.1.6.1. Simptomatski lijekovi**

Simptomatski su lijekovi bronhodilatatori koji poboljšavaju plućnu funkciju i ublažuju simptome astme. To su  $\beta_2$ -agonisti (kratkodjelujući salbutamol i dugodjelujući salmeterol), metilksantini (teofilin, aminofilin) i antikolinergici (ipratropij, tiotropij).

- INHALACIJSKI AGONISTI  $\beta_2$ -ADRENOCEPTORA mogu biti kratkog (salbutamol) i dugog (salmeterol) djelovanja. Ovi lijekovi opuštaju glatke mišiće bronha, smanjuju degranulaciju mastocita i oslobađanje histamina, inhibiraju mikrokrvarenje u dišnim putevima i povećavaju mukocilijarno čišćenje. Brzodjelujući salbutamol se koristi za otklanjanje akutne bronhopstrukcije jer izaziva bronhodilataciju za nekoliko minuta, a učinak traje 6-8 sati. Povećana ili trajna uporaba salbutamola, više od jedanput tjedno upućuje na lošu kontrolu bolesti i indicirana je promjena osnovne terapije. Učinak dugodjelujućeg salmeterola traje 12 sati pa je pogodniji za bolesnike s pretežno noćnim simptomima, a ima i sinergističko djelovanje s inhalacijskim kortikosteroidima, što omogućava primjenu manjih doza kortikosteroida. Monoterapija salmeterolom je apsolutno kontraindicirana jer može dovesti do slabljenja kontrole astme i egzacerbacija bolesti. Tahikardija i tremor su najčešće akutne nuspojave nakon inhalacije  $\beta_2$ -agonista i ovisne su o dozi ([www.msd-prirucnici.placebo.hr](http://www.msd-prirucnici.placebo.hr)).
- METILKSANTINI opuštaju glatke mišiće bronha na temelju neselektivne inhibicije fosfodiesteraze, a također inhibiraju unutarstanično oslobađanje kalcija, smanjuju mikrovaskularno krvarenje u sluznici dišnih puteva i sprječavaju kasni odgovor na alergene. Ovi lijekovi služe za dugotrajnu kontrolu astme kao dodatak  $\beta_2$ -agonistima. Mogu se davati intravenski, intramuskularno ili u obliku tableta. Nuspojave poput glavobolje, poremećaja spavanja, povraćanja, tahikardije i hipotenzije najčešće nastaju kao posljedica predoziranja, što se događa relativno često zbog njihove uske terapijske širine ([www.msd-prirucnici.placebo.hr](http://www.msd-prirucnici.placebo.hr)).
- ANTIKOLINERGICI opuštaju glatke mišiće bronha kompetitivnom inhibicijom muskarinskih (M3) kolinergičnih receptora. Ipratropij ima neznatan učinak kao monoterapija, ali se njegov učinak pojačava kad se kombinira s kratkodjelujućim  $\beta_2$ -agonistima. Tiotropij je inhalacijski antikolinergik čiji učinak traje i do 24 sata, ali nije

dovoljno ispitana kao lijek za astmu. Nuspojave su proširene zjenice, nejasan vid i suha usta ([www.msd-prirucnici.placebo.hr](http://www.msd-prirucnici.placebo.hr)).

### **1.1.6.2. Osnovni lijekovi**

Osnovni lijekovi djeluju na upalu kao osnovni patogenetski mehanizam u astmi. Temeljni su protuupalni lijekovi inhalacijski kortikosteroidi (beklometazon, budezonid, flutikazon i ciklonid), dok se oralni i parenteralni kortikosteroidi primjenjuju samo u teškim egzacerbacijama astme. Još se primjenjuju i leukotrienski antagonisti (montelukast) i kromoni ili stabilizatori mastocita.

- KORTIKOSTEROIDI koče upalnu reakciju u dišnim putevima, povećavaju transkripciju gena za  $\beta_2$ -adrenoreceptore, sprječavaju sintezu leukotriena i stvaranje citokina i inhibiraju aktivaciju proteinske adhezije. Također blokiraju kasni odgovor na inhalirane alergene. Primjenjuju se peroralno, intravenski ili inhalacijski. Da bi se postigla brza kontrola bolesti, ponekad je potrebno kratkotrajno liječenje oralnim kortikosteroidima (7-10 dana) na bilo kojem stupnju terapije. Inhalacijski kortikosteroidi su indicirani za dugotrajnu supresiju astme jer sprječavaju razbuktavanje upale i pojavu simptoma, i što je najvažnije, sprječavaju strukturne promjene bronha (remodeliranje). Od lokalnih nuspojava česti su promuklost i oralna kandidijaza pri uzimanju doza viših od 400  $\mu\text{g}$ /dan, koja se može sprječiti ispiranjem usta i ždrijela vodom nakon inhalacije. Sistemske nuspojave ovisne o dozi su: supresija adrenalno-hipofizne osi, osteoporozu, kataraktu, poremećen metabolizam glukoze, atrofiju kože i sklonost modricama ([www.msd-prirucnici.placebo.hr](http://www.msd-prirucnici.placebo.hr)).
- ANTAGONISTI LEUKOTRIENSKIH RECEPTORA imaju slabiji protuupalni učinak od inhalacijskih kortikosteroida jer djeluju samo na jednu skupinu čimbenika alergijske upale, leukotriene. Montelukast je jedini lijek na našem tržištu iz te skupine, a indiciran je za profilaksu i trajno liječenje blage i umjerene trajne astme, aspirinske astme i bronhokonstrikcije u naporu. Primjenjuju se oralno, a glavni štetni učinak je porast jetrenih enzima (Bergman Marković i sur., 2012).
- KROMONI (STABILIZATORI MASTOCITA) inhibiraju oslobađanje histamina iz mastocita, smanjuju bronhalnu hiperreaktivnost, te sprječavaju ranu i kasnu reakciju na alergene. Primjenjuju se inhalacijski kao profilaksa bolesnicima s astmom koju

provociraju fizički napor i alergeni, no nemaju učinka kad su se simptomi već javili. Najsigurniji su od svih antiastmatika, ali zato imaju najslabiji učinak ([www.msd-prirucnici.placebo.hr](http://www.msd-prirucnici.placebo.hr)).

**Tablica 3:** Stupnjevito liječenje astme prema stupnju kontrole bolesti (priredeno prema smjernicama GINA, revizija 2009. god.). Bijelom bojom istaknut je prvi terapijski odabir.

Legenda: SABA – simpatomimetici kratkog djelovanja, LABA – simpatomimetici dugog djelovanja, ICS – inhalacijski kortikosteroidi, OCS – peroralni kortikosteroidi, LTRA – antagonisti leukotrijenskih receptora

Korak 1	Korak 2	Korak 3	Korak 4	Korak 5
Edukacija i mjere kontrole okoliša				
SABA prema potrebi				
Odabir temeljne terapije	Odaber jedan	Odaber jedan	Dodaj jedan ili više	Dodaj jedan ili oba
	Niske doze ICS-a	Niske doze ICS-a + LABA	Srednje ili visoke doze ICS-a + LABA	OCS (najniže doze)
	LTRA	Srednje ili visoke doze ICS-a	LTRA	Anti IgE
		Niske doze ICS-a + LTRA	Dugodjelujući SR teofilin	
		Niske doze ICS-a + teofilin produženog djelovanja		SABA

## **1.2. Inhibitor plazminogen aktivatora-1 (PAI-1)**

Inhibitor plazminogen aktivatora-1 (PAI-1) je jednolančani glikoprotein približne molekulske mase 50 kD koji regulira fibrinolitički sustav, prvenstveno inhibirajući tkivni (tPA) i urokinazni (uPA) aktivator plazminogena. Osnovna funkcija PAI-1 je smanjenje fibrinolize što dovodi do akumulacije fibrina, a povišenje u plazmi PAI-1 utječe na normalni degradacijski mehanizam fibrina i potiče trombozu. Prema novijim istraživanjima povišenje koncentracije PAI-1 osim što vodi do hipofibrinolize, smanjuje aktivnost metaloproteinaza matriksa (MMP) i staničnu adheziju, a ima ulogu i u tkivnom remodeliranju ([www.medri.uniri.hr](http://www.medri.uniri.hr)).

PAI-1 pripada superporodici inhibitora serin proteaza, a također se naziva i serpin-1 (akronim od SERin Proteaza INhibitori). Aktivno mjesto čine aminokiseline Arg-346 i Met-347 koje čine peptidnu vezu identičnu onoj u supstratu ciljne proteaze. PAI-1 sintetitizira mnoštvo različitih tkiva i stanica uključujući žilni endotel, megakariocite, makrofage, humani endometrij, peritoneum, adipozna tkiva i aktivirane mastocite. Kada je sintetitiziran, PAI-1 se uglavnom skladišti u trombocitima, iako može biti izlučen i u struju krvi ili deponiran na subendotelnom matriksu. Sintetizira se u aktivnoj formi, ali u *in vivo* uvjetima je u aktivnom obliku stabilan oko dva sata. Cirkulirajući PAI-1 je vezan na vitronektin koji ga štiti od inaktivacije i može ga usmjeriti na mjesto vaskularne ozljede (Zorio i sur., 2008).

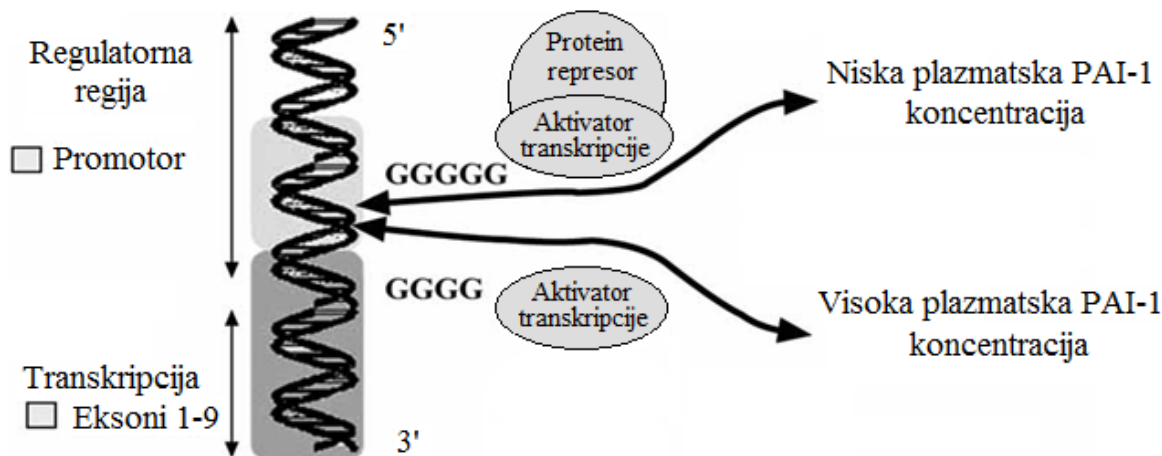
PAI-1 je zbog svoje uloge u koagulacijskoj kaskadi i upali povezan s razvojem različitih bolesti kao što su: duboka venska tromboza, ateroskleroza, endometrioza, metabolički sindrom, rak dojke itd. što je potaknulo brojna ispitivanja PAI-1 kao dijagnostičkog biljega za brojne bolesti (Zorio i sur., 2008).

Kod astme postoji neravnoteža između metaloproteinaza matriksa i njihovih inhibitora što doprinosi remodeliranju dišnih puteva kao važnom mehanizmu slabljenja plućne funkcije. PAI-1 doprinosi razvoju astme svojom ulogom u remodeliranju dišnih puteva, bronhalnoj hiperreaktivnosti i alergijskoj upali. Aktivirani mastociti su stanice koje predstavljaju važan izvor PAI-1 za tkivno remodeliranje dišnih puteva uzrokovanog upalom (Dijkstra i sur., 2011).

### 1.2.1. Polimorfizam 4G/5G gena za PAI-1

Polimorfizam gena je prisutnost dvaju ili više različitih alela jednog gena u populaciji. Različiti alel mora biti prisutan u više od 1% ljudi u populaciji, inače se smatra mutacijom ([www.geneplanet.hr](http://www.geneplanet.hr)).

U promotorskoj regiji PAI-1 gena koji je smješten na ljudskom kromosomu 7q21.3-q22 utvrđeno je postojanje specifičnog polimorfizma 4G/5G koji utječe na ekspresiju PAI-1. Radi se o polimorfizmu koji uključuje deleciju, odnosno inserciju gvaninske baze na -675 pb od promotora PAI-1 gena. Studije su pokazale da homozigotne osobe s genotipom 4G/4G imaju koncentraciju PAI-1 u plazmi značajno višu nego osobe s genotipom 5G/5G, odnosno da je 5G alel transkripcijski manje aktiviran u odnosu na 4G alel. Naime, na oba se alela može vezati aktivator transkripcije, dok se samo na 5G alel može vezati represor transkripcije koji je koči (Madách i sur., 2010).



**Slika 2:** Modulacija koncentracije PAI-1 u plazmi ovisno o 4G/5G polimorfizmu gena za PAI-1 (prema Zorio i sur., 2008)

### 1.2.2. Literurni pregled prethodnih spoznaja o utjecaju 4G/5G polimorfizma PAI-1 gena na astmu

Novije studije su se bavile istraživanjem povezanosti -675 4G/5G polimorfizma u promotorskoj regiji PAI-1 gena s astmom u različitim populacijama (Nie i sur., 2012). Rezultati studija su pokazali da je učestalost 4G/5G polimorfizma PAI-1 gena različita kod pripadnika različitih

rasa i etničkih skupina. Zbog različitog načina života i međudjelovanja gena s čimbenicima okoliša, ne može se zaključiti da je rizik sličan u različitim populacijama (Bučková i sur., 2002).

Prije trinaest godina Bučkova i suradnici proveli su studiju na češkoj populaciji bolesnika s astmom i alergijskim bolestima koja podupire tezu da 4G alel 4G/5G polimorfizma PAI-1 gena može biti čimbenik rizika za nastanak IgE-posredovane astme i alergijskih bolesti (Bučková i sur., 2002). Isti zaključak potvrdilo je istraživanje koje su godinu dana ranije proveli Cho i suradnici u Velikoj Britaniji, sa razlikom da je u britanskoj populaciji učestalost 4G alela bila nešto veća nego u češkoj populaciji (Cho i sur., 2001).

Istraživanje koje su proveli Ozbek i suradnici u Turskoj, a obuhvaćalo je populaciju djece s astmom i ili alergijskim rinitisom, ukazuje na to da je ispitivana populacija imala veću pojavnost 4G alela u usporedbi s njihovim zdravim vršnjacima iz kontrolne skupine (Ozbek i sur., 2009).

Zanimljivo je da su Cosan i suradnici također u Turskoj proveli studiju ispitivanja povezanosti PAI-1 4G/5G polimorfizma s astmom, koja je uključivala odrasle bolesnike, a zaključak je da 4G/5G polimorfizam PAI-1 gena nije statistički značajan čimbenik u razvoju astme (Cosan i sur., 2009).

Dijkstra i suradnici u Nizozemskoj su iz dobivenih rezultata studije zaključili da polimorfizam PAI-1 gena ne utječe na nastanak astme, ali utječe na težinu i progresiju bolesti putem remodeliranja dišnih puteva, kao i na odgovor na terapiju inhalacijskim kortikosteroidima (Dijkstra i sur., 2011).

Uzveši u obzir da su mnoge ranije studije pokazale dosta neuvjerljive ili dvojbene rezultate povezanosti PAI-1 4G/5G polimorfizma s astmom, Nie i suradnici su 2012. godine napravili prvu meta-analizu koja je sadržavala osam dotad objavljenih relevantnih studija o utjecaju 4G/5G polimorfizma PAI-1 gena na nastanak i razvoj astme. Rezultati meta analize su pokazali da je 4G/5G polimorfizam PAI-gena rizičan čimbenik za razvoj astme (Nie i sur., 2012).

## **2. OBRAZLOŽENJE TEME**

Broj oboljelih i umrlih od astme stalno se povećava, naročito u razvijenim zemljama. Pojavnost astme, osobito u djece, u cijelom svijetu je u porastu, a jedan od najvećih problema je što astma često ostaje nedijagnosticirana i neodgovarajuće liječena bolest. Razvojem novih metoda za prepoznavanje, dijagnozu, liječenje i kontrolu astme, mogu se umanjiti osobna, socijalna i ekonomska davanja, te poboljšati svakodnevni život oboljelih osoba.

Tijekom proteklog desetljeća, molekularno-genetičko testiranje razvilo se u najbrže rastuće područje laboratorijske medicine. Dosada su provedena brojna istraživanja povezanosti različitih gena s nastankom astme. Astma je složena bolest i rezultat je međudjelovanja između genetičkih i okolišnih čimbenika.

Cilj ovog ispitivanja je utvrditi učestalost polimorfizma 4G/5G u promotorskoj regiji gena za PAI-1 kod bolesnika s astmom te je usporediti s učestalosti kod ispitanika kontrolne skupine koju sačinjavaju osobe bez simptoma astme i alergije. Hipoteza istraživanja je da postoji povezanost polimorfizma 4G/5G s razvojem astme u hrvatskoj populaciji.

Ispitivana skupina su bolesnici s astmom koji se liječe u Klinici za plućne bolesti Jordanovac KBC-a Zagreb. Kontrolnu skupinu čine dobrovoljni davatelji krvi s područja grada Zagreba i Zagrebačke županije i djelatnici Hrvatskog zavoda za transfuzijsku medicinu. Nakon izolacije DNA na QIAcube uređaju slijedi ispitivanje navedenog polimorfizma pomoću polimerazne lančane reakcije u realnom vremenu (engl. real-time PCR) metode i alelne diskriminacije. Usporedba i analiza dobivenih rezultata između ispitivanih skupina načinit će se statističkim metodama.

### **3. MATERIJALI I METODE**

#### **3.1. Ispitanici**

Studija je provedena u Odjelu za molekularnu dijagnostiku Hrvatskog zavoda za transfuzijsku medicinu na uzorcima 149 bolesnika s astmom i 89 uzoraka zdravih ispitanika bez simptoma bolesti koji su predstavljali kontrolnu skupinu. Astma je dijagnosticirana kod specijalista za plućne bolesti prilikom pregleda na Klinici za plućne bolesti Jordanovac Kliničkog bolničkog centra Zagreb. Dijagnostički parametri bili su: broj eozinofila u sputumu i obrisku nosne sluznice, izmjerena PEF vrijednost te pozitivan bronhodilatacijski test salbutamolom. Zdravi ispitanici su bili dobrog zdravstvenog stanja i imali su uredne spirometrijske nalaze. Živjeli su na istom području kao i bolesnici. Obje skupine nisu bolovale od drugih bolesti. Svim ispitanicima izvađena je puna krv u epruvetu s antikoagulansom K<sub>2</sub>EDTA i čuvana na -20°C do izolacije DNA.

#### **3.2. Izolacija DNA na uređaju QIAcube**

Genomska DNA visokog stupnja čistoće i prinosa je izolirana iz pune krvi na QIAcube uređaju (Qiagen, Njemačka). QIAcube uređaj je robotska radna stanica za automatiziranu izolaciju nukleinskih kiselina i koristi već postojeće standardne QIAGEN kitove za izolaciju nukleinskih kiselina na kolonama (silika gel membrane) i njihove protokole. U ovom ispitivanju korišten je protokol QIAamp DNA Blood Mini Kit (Qiagen, Njemačka) za izolaciju genomske DNA iz pune krvi.

Lizirajući pufer (AL) vrši lizu uzorka pri čemu pH i ionska jakost lizata sprječavaju vezanje interferirajućih tvari na membranu. Enzimskom reakcijom pomoću proteinaze K se uklanjaju stanični proteini i druge makromolekule koje bi mogле inhibirati ili ometati PCR reakciju. DNA iz liziranog uzorka se pomoću apsolutnog etanola adsorbira na QIAamp silika-gel membranu QIAamp spin kolone. Potom se DNA koja je vezana na membranu pročišćava ispiranjem pomoću dva pufera (AW1 i AW2), nakon čega se eluira s membrane puferom za eluciju (AE). Izolirana genomska DNA se može zatim umnažati PCR-reakcijom.

### **3.2.1. Postupak automatizirane izolacije DNA**

Za izolaciju DNA upotrijebljen je volumen EDTA uzorka od 200 µl pomoću komercijalnog kita QIAamp DNA Blood Mini Kit (Qiaqen, Njemačka). Volumen dodane proteinaze K ovisio je o broju uzoraka koji su uključeni u sustav izolacije. Nakon uključenja, QIAcube uređaj provodio je inicializacijski test od 30-ak sekundi. Nakon toga je postavljen nosač s reagensima koji sadrži lizirajući pufer, dva pufera za ispiranje, pufer za eluciju i apsolutni etanol. Nosači za nastavke napunjeni su nastavcima s filterom od 1000 µl (sivo obojeni nosač) i 200 µl (plavo obojeni nosač). Na poziciju A postavljena je epruvetica od 1,5 ml s otopinom proteinaze K. Adapteri su prije postavljanja na inkubator s mješalicom pripremljeni na način da je kolona sa silika-gel membranom umetnuta na poziciju L1, a epruveta za eluciju na L3. Uz svaki uzorak umetnut je gumeni čep koji je označavao poziciju uzorka i njegov broj. Biranjem protokola QIAamp DNA Blood Mini Kit na uređaju započeo je proces automatizirane izolacije DNA koji za 12 uzoraka traje 90 minuta.

### **3.2.2. Reagensi za izolaciju DNA**

- Lizirajući pufer AL
- Apsolutni etanol
- Pufer za ispiranje AW1
- Pufer za ispiranje AW2
- Pufer za eluciju AE
- Proteinaza K

## **3.3. Lančana reakcija polimeraze (PCR)**

Lančana reakcija polimeraze (PCR, engl. Polymerase Chain Reaction) je metoda kojom se u *in vitro* uvjetima relativno kratki dio DNA sekvene umnožava u veliki broj identičnih kopija. Ova metoda je imala presudni utjecaj na razvoj molekularne dijagnostike i na primjenu molekularno-bioloških metoda u znanstvenim istraživanjima, stoga ne čudi da je Kary Mullis za njeno otkriće 1993. godine dobio Nobelovu nagradu za kemiju.

Ne postoji jedinstveni protokol PCR reakcije koji bi bio prikladan za svako umnažanje odsječka DNA, već je potrebno prethodno optimiziranje reakcije. Treba poznavati slijed nukleotida odsječka DNA koji se želi umnožiti kako bi se odabralo odgovarajući par početnica. Početnice

su kratke oligonukleotidne sekvence koje predstavljaju granice odsječka DNA koji se umnaža, odnosno komplementarne su krajevima ulomka ciljne DNA. Jedna početnica je komplementarna 3' kraju odsječka jednog DNA lanca koji se umnaža, a druga početnica je komplementarna 3' kraju drugog DNA lanca. Odabir specifičnih početnica je ključan kriterij za uspješnost PCR reakcije.

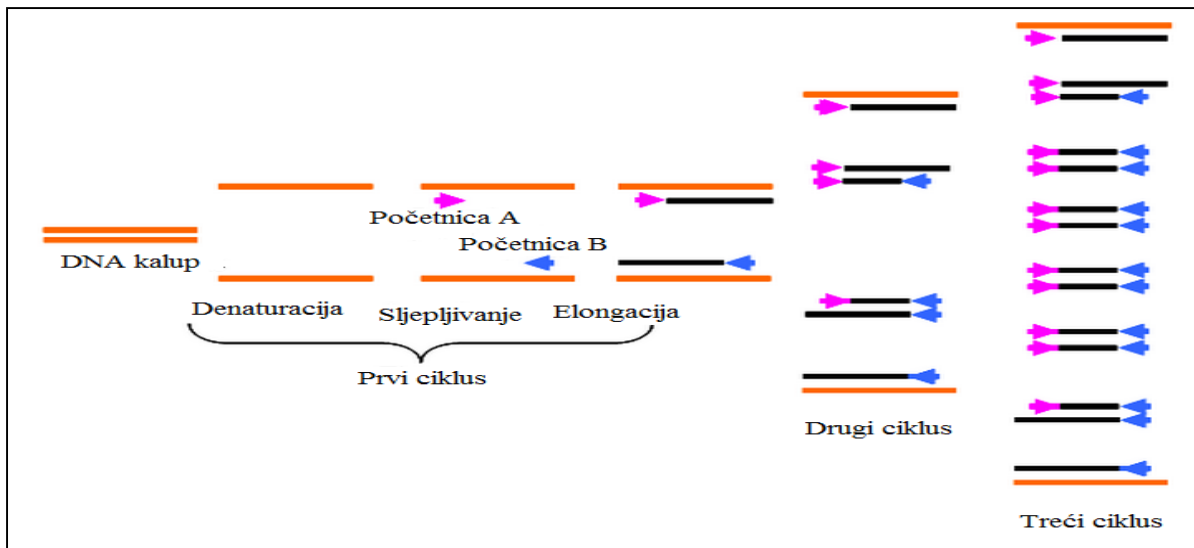
PCR reakcija temelji se na djelovanju DNA (Taq) polimeraze, koja na kalupu jednog lanca DNA sintetizira novi komplementarni lanac, pri čemu veličina sintetiziranog ulomka DNA molekule odgovara dužini koju omeđuju izabrane početnice.

Reakcijska smjesa za PCR reakciju sadrži kalup DNA, par specifičnih početnica, odgovarajući pufer, smjesu deoksiribonukleotida (dNTP-a) u jednakom omjeru (dATP, dGTP, dTTP, dCTP), magnezijeve ione i termostabilnu DNA polimerazu.

Osnovni koraci svih PCR protokola su:

1. Denaturacija dvolančane DNA u dva jednolančana lanca na temperaturi 94-96°C tijekom 3-5 minuta
2. Specifično vezanje početnica na komplementarne odjeljke DNA pri temperaturi 50-60°C
3. Sinteza komplementarnog lanca, odnosno produljivanje DNA lanca na 72°C, što je optimalna temperatura za djelovanje termostabilne DNA (Taq) polimeraze

Kontinuiranim ponavljanjem denaturacije, vezanja početnica na kalup i produljivanja DNA slijeda tijekom 20-40 ciklusa umnožavanja količina umnožene DNA eksponencijalno raste, odnosno od jedne kopije DNA se na kraju reakcije dobije  $2^n$  kopija gdje je "n" broj ciklusa reakcije. Uspješnost reakcije se provjerava elektroforezom produkta reakcije PCR u agaroznom gelu (Katušić Hećimović, 2007).



**Slika 3:** PCR reakcija (preuzeto iz: [www.slideshare.net](http://www.slideshare.net))

### 3.3.1. Real-time PCR metoda (PCR u „realnom“ vremenu)

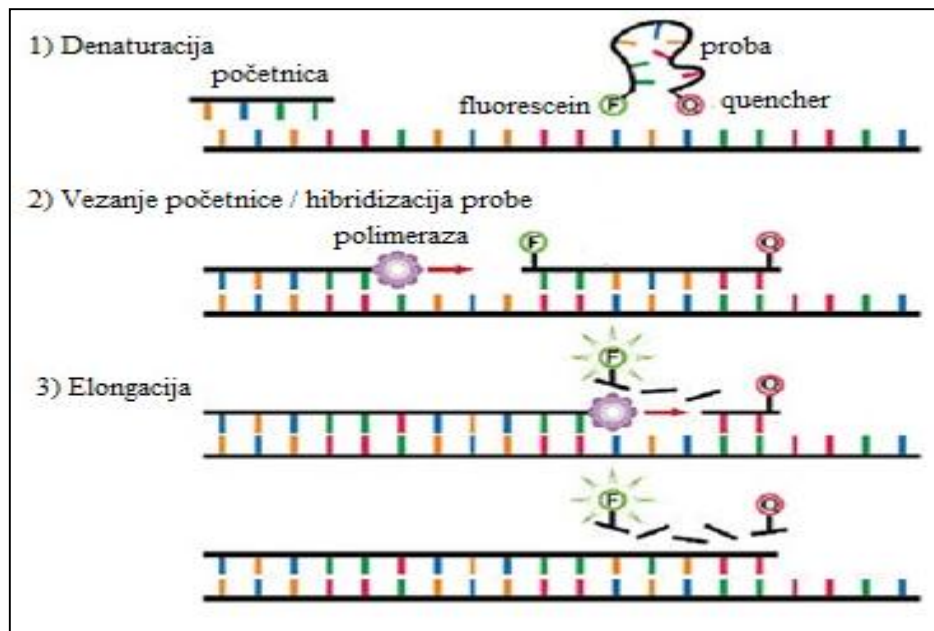
Real-time PCR (RT-PCR) metoda kao inačica klasičnog PCR-a podrazumijeva praćenje PCR umnožavanja tijekom cijele reakcije, što predstavlja veliku prednost u odnosu na tradicionalnu PCR detekciju u završnoj fazi pomoću agaroznih gelova. Veliko tehnološko unaprijeđenje kod real-time PCR metode je upravo uvođenje simultanog sustava za detekciju PCR produkta tijekom vremena (on-line PCR, kinetički PCR), a visoka osjetljivost metode postignuta je pomoću fluorescentnih proba ili početnica.

Jedan od pristupa za detekciju je primjena kemijskog spoja poput SYBR Green-a, koji se može ugraditi između nukleotida dvostrukе uzvojnici (novonastale) DNA i pri tome emitirati fluorescenciju. U slobodnoj formi u fazi denaturacije kad je DNA jednolančana, ovaj spoj ne pokazuje fluorescenciju, pa je taj učinak iskorišten za praćenje porasta fluorescencije u svakom ciklusu PCR-a, što je indirektna mjera za količinu nastalog PCR produkta.

Drugi način detekcije u RT-PCR-u je primjena standardnih početnica obilježenih fluorescentnim spojevima, tako da se umnožavanje DNA prati preko ugradnje obilježenih početnica u PCR produkt, a u biti se generira porast intenziteta fluorescencije (Slade i Bago, 2007).

Real-time TaqMan PCR tehnologija koristi dvostruko označenu fluorescentnu probu. Naime, reporter boja koja emitira fluorescentnu svjetlost vezana je za 5' kraj TaqMan probe, dok je

prigušivač boje (eng. quencher - onaj koji gasi) vezan za 3' kraj. U fazi hlađenja nakon denaturacije DNA kada se za ciljni dio DNA vežu neobilježene početnice, dolazi i do vezanja TaqMan probe za specifičnu regiju DNA. Potom Taq-polimeraza dodaje nukleotide 3'-5' polimeraznom aktivnošću pri čemu istovremeno dolazi i do uklanjanja TaqMan probe sa kalupa DNA zbog 5'-3' egzonukleazne aktivnosti. Ovim procesom se prigušivač fluorescencije udaljava od reporter boje, te ona emitira fluorescenciju jer se prigušivač više ne nalazi na odgovarajućoj udaljenosti od reportera i nema blokade emisije. Ova metoda koristi se kako u analizi ekspresije gena, tako i u analizi SNP-ova (engl. Single Nucleotide Polymorphism) tj. alelnoj diskriminaciji. U tu svrhu obično se koriste dvije TaqMan probe od kojih je svaka komplementarna pojedinom alelu SNP i obilježena drugim fluoroforom pa emitiraju različitu fluorescenciju. Ukoliko uređaj detektira jednu boju – prisutan je jedan alel; ukoliko detektira drugu boju – prisutan je drugi alel; dok detekcija smjese ovih boja označava prisustvo heterozigota (Čačev i Kapitanović, 2007).



Slika 4: Real-time TaqMan PCR tehnologija (preuzeto iz: [www.gibthai.com](http://www.gibthai.com))

### 3.3.2. Reagensi za izvođenje RT-PCR metode za 4G/5G polimorfizam

- 2x Univerzalni Master Mix za SNP genotipizaciju (Applied Biosystems, SAD)
- Custom TaqMan SNP Genotyping Assay, serpine 1 za PAI-1 polimorfizam (Applied Biosystems, SAD)
- Bidestilirana voda

### **3.3.3. Postupak**

U kabinetu za sterilni rad s laminarnim protokom zraka je pripremljena reakcijska smjesa za real-time PCR na uređaju AB 7500 real-time PCR System (Applied Biosystems, SAD). Reakcijska smjesa sadrži:

12,5 µl 2x Univerzalni Master Mix	}	24 µl + 1 µl DNA kalupa
0,63 µl Custom TaqMan SNP Genotyping Assay za PAI-1		
10,87 µl bidestilirane vode		

Svaki uzorak je bio ukupnog volumena 25µl. Napravljena je reakcijska smjesa za 20 uzoraka te se u svaku PCR epruvetu otpipetiralo po 24 µl. Potom je u svaku epruvetu dodano po 1 µl uzorka genomske DNA. U negativnu kontrolu je umjesto genomske DNA dodan 1µl bidestilirane vode. U svakoj seriji od 20 uzoraka bile su po tri pozitivne kontrole u koje je dodano po 1 µl uzorka heterozigota (4G/5G), odnosno 1 µl uzorka homozigota (4G/4G i 5G/5G) za PAI-1 polimorfizam. Epruvete su potom začepljene i stavljenе u uređaj za real-time PCR. Odabirom programa definiraju se uvjeti reakcije i započinje umnožavanje uz vidljivi porast fluorescencije u odnosu na broj ciklusa umnožavanja.

### **3.3.4. Program real-time umnožavanja SNP**

**Tablica 4:** Program real-time umnožavanja SNP

Uvjeti reakcije PCR	Temperatura	Vrijeme
HOLD-aktivacija enzima AmpErase uracil-N-glycosylase	50°C	2 min
HOLD-aktivacija AmpliTaq Gold enzima	95°C	10 min
40 ciklusa umnožavanja: Denaturacija Vezanje početnica i ekstenzija lanca Detekcija fluorescencije	95°C 60°C 60°C	15 sek 1 min

### **3.3.5. Alelna diskriminacija**

Na temelju umnožavanja, tj. porasta krivulje fluorescencije, real-time PCR produkti razvrstavaju se u grafu automatski na homozigote (4G/4G i 5G/5G za PAI-1 polimorfizam) uzduž horizontalne, odnosno vertikalne osi; heterozigote (4G/5G za PAI-1 polimorfizam) diagonalno i negativnu kontrolu umnožavanja na dnu lijevog kuta grafa.

## **3.4. Statistička analiza**

### **3.4.1. Statistička analiza demografskih podataka**

Analiza demografskih podataka napravljena je pomoću statističkog programa MedCalc Software version 12. Dob sudionika prikazana je medijanom i rasponom.

### **3.4.2. Statistička analiza rezultata**

Dobiveni rezultati prikazani su apsolutnom i relativnom učestalošću i prikazani su u tablicama. U obradi dobivenih rezultata koristili su se statistički testovi za usporedbu nezavisnih kategoričkih podataka:

- $\chi^2$ test za utvrđivanje razine značajnosti razlike između skupina
- Omjer izgleda, OR uz 95% granice pouzdanosti, za procjenu jačine povezanosti varijabli, odnosno procjenu utjecaja PAI-1 genotipova na razvoj astme

Razina statističke značajnosti je postavljena na 0,05 u svim analizama, odnosno rezultati skupine bolesnika se smatraju statistički značajnima u odnosu na kontrolnu skupinu ako je  $P<0,05$ . Za analizu je korišten statistički program MedCalc Software version 12.

## 4. REZULTATI I RASPRAVA

### 4.1. Rezultati

#### 4.1.1. Demografske značajke ispitanika

U Tablici 5 prikazane su demografske karakteristike ispitanika. Parametri koji su analizirani su spol (M/Ž) i dob prikazana medijanom i rasponom.

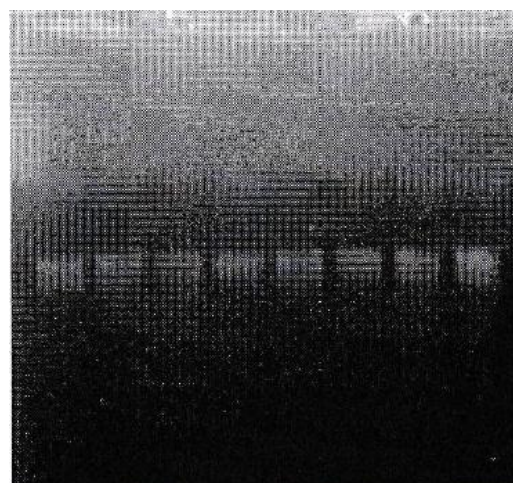
**Tablica 5:** Demografske karakteristike ispitivanih skupina

	Kontrolna skupina	Skupina bolesnika s astmom
N	89	149
Spol (M/Ž)	41/48	57/92
Dob (godine)	41 (23-65)	59,5 (18-88)

Statistička analiza demografskih podataka pokazala je značajnu razliku u dobi i spolu između oboljelih od astme i kontrolne skupine ( $P<0,0001$ ).

#### 4.1.2. Prikaz elferograma DNA nakon izolacije na QIAcube uređaju

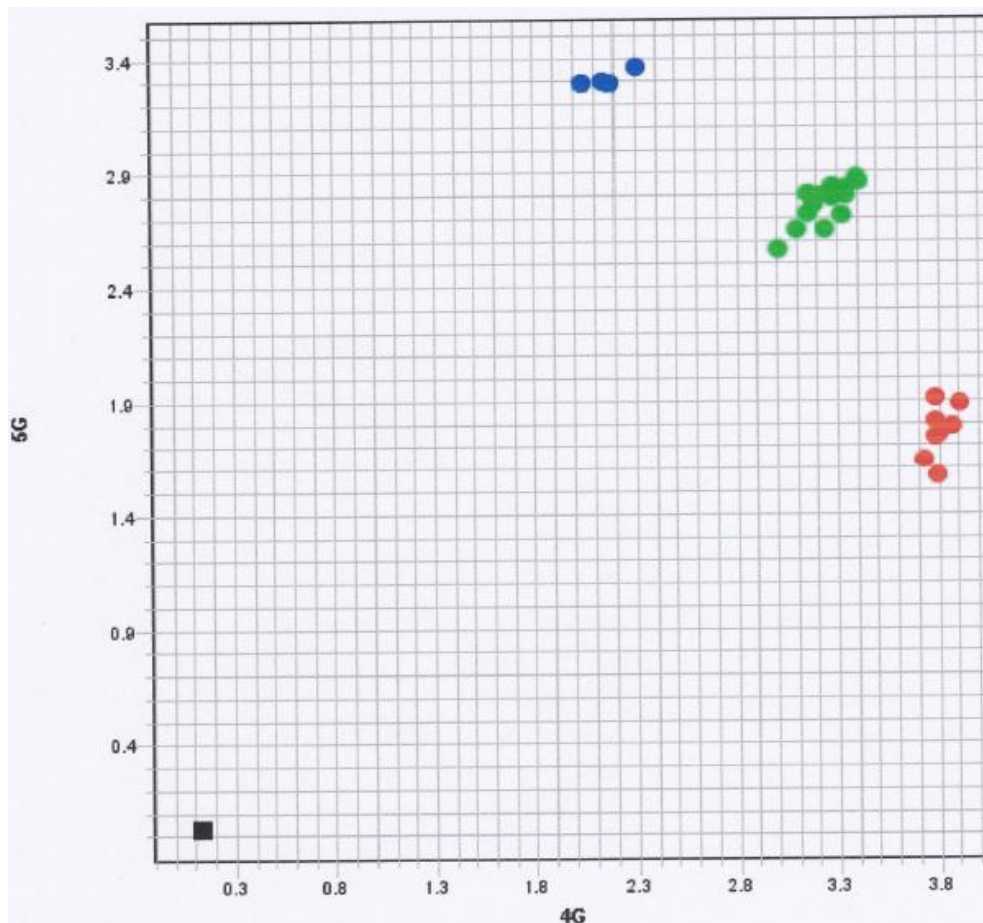
Za 149 uzoraka bolesnika je napravljena automatizirana izolacija DNA na uređaju QIAcube. Na Slici 5 prikazan je elferogram 1 $\mu$ l od 200  $\mu$ l eluata DNA dobivene automatiziranom izolacijom na uređaju QIAcube iz EDTA uzorka.



**Slika 5:** Elferogram 1 $\mu$ l DNA dobivene izolacijom na QIAcube uređaju

#### 4.1.3. Eksperimentalni rezultati real-time PCR SNP analize

Real-time PCR metodom analizirana je DNA izolirana iz uzoraka 149 bolesnika s astmom i 89 ispitanika kontrolne skupine, i to u približno 12 serija po 20 uzoraka. Na **Slici 6** prikazan je graf alelne diskriminacije 4G/5G polimorfizma gena za PAI-1, pri čemu su plavom bojom označeni homozigoti 5G/5G, crvenom bojom homozigoti 4G/4G, te zelenom bojom heterozigoti 4G/5G. Crni kvadratič u dnu lijeve strane grafa prikazuje negativnu kontrolu.

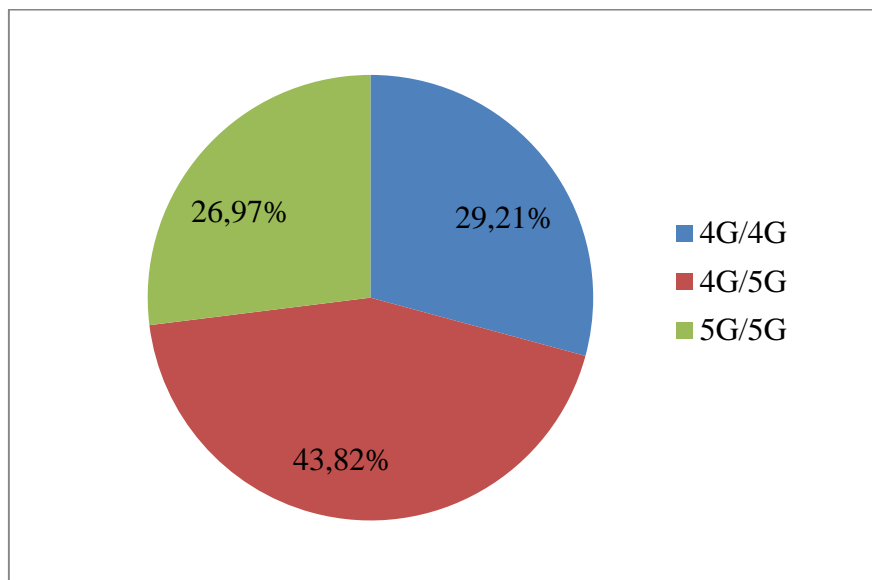


**Slika 6:** Real-time PCR SNP analiza polimorfizma 4G/5G gena za PAI-1

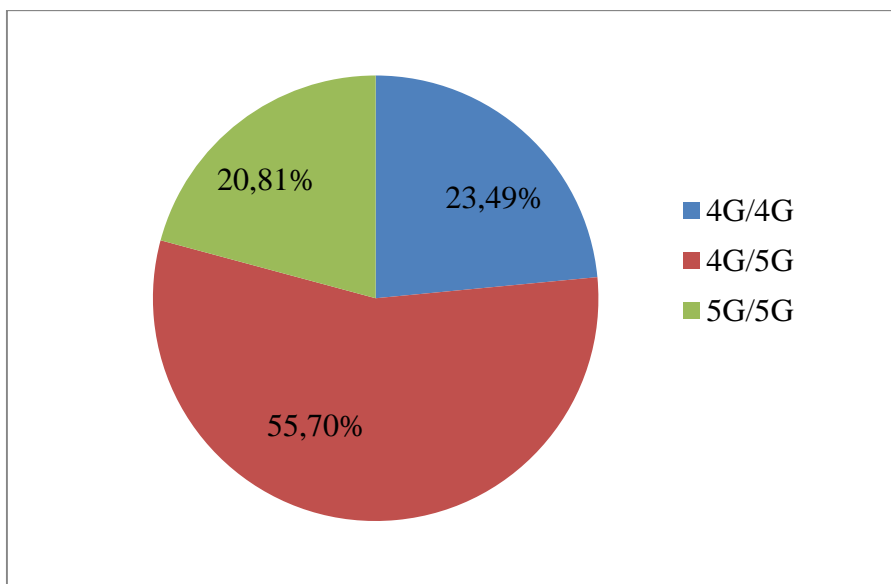
#### **4.1.4. Učestalost pojedinih genotipova u skupini oboljelih od astme i zdravim kontrolama**

**Tablica 6:** Učestalost pojedinih genotipova u skupini oboljelih od astme i zdravim kontrolama

	<b>4G/4G</b>	<b>4G/5G</b>	<b>5G/5G</b>
<b>Astma (N=149)</b>	35 (23,49%)	83 (55,70%)	31 (20,81%)
<b>Kontrola (N=89)</b>	26 (29,21%)	39 (43,82%)	24 (26,97%)



**Slika 7:** Učestalost pojedinih genotipova u skupini zdravih ispitanika izražena postotnim udjelom (%)



**Slika 8:** Učestalost pojedinih genotipova u skupini oboljelih od astme izražena postotnim udjelom (%)

## 4.2. Statistička obrada rezultata

### 4.2.1. Statistička usporedba učestalosti genotipova 4G/4G, 4G/5G i 5G/5G između skupina bolesnika i kontrolne skupine

**Tablica 7** prikazuje razdiobu učestalosti genotipova 4G/4G, 4G/5G i 5G/5G između skupina bolesnika i kontrolne skupine.

Izračun omjera izgleda uz 95% interval pouzdanosti (OR 95% CI) za sva tri genotipa ne pokazuje statističku značajnost u usporedbi učestalosti svih genotipova između skupine oboljelih od astme i kontrolne skupine.

Usporedba sve tri grupe genotipova PAI-1 pomoću  $\chi^2$  testa uz  $P>0,05$  nije pokazala statističku značajnost.

**Tablica 7:** Statistička analiza usporedbe genotipova 4G/4G, 4G/5G i 5G/5G u ispitivanim skupinama

PAI-1 genotipovi	Skupina oboljelih od astme broj (%) N = 149	Kontrolna skupina broj (%) N = 89	OR (95% CI)	P ( $\chi^2$ test )
4G/4G	35 (23,49%)	26 (29,21%)	1,58 (0,838-2,981)	0,2091
4G/5G	83 (55,70%)	39 (43,82%)	1,65 (0,856-3,171)	0,1832
5G/5G	31 (20,81%)	24 (26,97%)	1,04 (0,499-2,175)	0,9381

#### **4.2.2. Statistička usporedba učestalosti alela 4G i 5G između skupina bolesnika i kontrolne skupine**

U **Tablici 8** prikazan je izračun učestalosti 4G i 5G alela za svaku ispitivanu skupinu. Kod oboljelih od astme, učestalost 4G alela iznosi 0,513, a kod kontrolne skupine 0,511. Učestalost 5G alela kod oboljelih od astme iznosi 0,487, a kod kontrolne skupine 0,489.

Utvrđeno je da nema statistički značajne razlike u učestalosti 4G i 5G alela između skupine oboljelih od astme i kontrolne skupine ( $P=0,9613$ ).

Usporedba učestalosti alela 4G u odnosu na alel 5G između skupine oboljelih od astme i kontrolne skupine:  $OR=1,0088$ , 95% CI (0,696-1,463) i  $P=0,9632$ .

**Tablica 8:** Izračun učestalosti 4G i 5G alela u ispitivanim skupinama

	<b>Skupina oboljelih od astme</b>	<b>Kontrolna skupina</b>
<b>Frekvencija 4G alela</b>	$(35 \times 2 + 83) / (149 \times 2) = 0,513$	$(26 \times 2 + 39) / (89 \times 2) = 0,511$
<b>Frekvencija 5G alela</b>	$(31 \times 2 + 83) / (149 \times 2) = 0,487$	$(24 \times 2 + 39) / (89 \times 2) = 0,489$

### **4.3. Rasprava**

Astma je ozbiljna bolest respiratornog sustava koja nastaje kao rezultat složenih međudjelovanja višestrukih genskih i okolišnih čimbenika. U studijama koje su istraživale povezanost genetičkih čimbenika s rizicima za astmu do sada je utvrđeno nekoliko gena koji bi mogli biti uključeni u patogenezu astme, a jedan od njih je gen za inhibitor plazminogen aktivatora-1 (PAI-1).

Najnoviji radovi na mišjim modelima pokazali su da uslijed tretiranja miševa alergenima dolazi do porasta PAI-1 i Th2 citokina u plućima, uz porast eozinofila u bronhima. Uslijed remodeliranja dišnih puteva dolazi do pojačanog odlaganja subepitelnog kolagena, hipertrofije glatkog mišića i pojačane angiogeneze. To pokazuje da PAI-1 igra ključnu ulogu u upali dišnih puteva i remodeliranja u astmi (Tezuka i sur., 2015). Cho i suradnici ispitivali su interakciju između mastocita i epitelnih stanica u stvaranju PAI-1 te dokazali da humani mastociti sudjeluju u remodeliranju dišnih puteva u astmi i da su izravan izvor PAI-1 te se aktiviranjem bronhijalnih epitelnih stanica stvara dodatni PAI-1 pomoću TGF- $\beta$ 1 posredovane aktivacije (Cho i sur., 2015). Bitno obilježje astme je kronična upala koja vodi do bronhalne hiperreaktivnosti, mukozne hipersekrecije i remodeliranja dišnih puteva, a upravo PAI-1 kao ključni inhibitor fibrinolize sudjeluje u sve tri navedene komplikacije kronične upale dišnih puteva (Nie i sur., 2012).

S obzirom da je 4G/5G polimorfizam glavna genetska odrednica PAI-1 razine u plazmi, ovo istraživanje je provedeno kako bi se utvrdila povezanost 4G/5G polimorfizma u promotorskoj regiji gena za PAI-1 s nastankom, odnosno razvojem astme u hrvatskoj populaciji.

Statistička analiza demografskih podataka pokazala je značajnu razliku u dobi i spolu između oboljelih od astme i kontrolne skupine ( $P<0,0001$ ), odnosno među oboljelim od astme je više žena i osoba starije životne dobi nego u kontrolnoj skupini. Od 149 ispitanika oboljelih od astme, 23,49% je imalo PAI-1 genotip 4G/4G, 55,70% genotip 4G/5G, dok ih je 20,81% imalo genotip 5G/5G. Kod kontrolne skupine učestalost genotipa 4G/4G je 29,21%, genotipa 4G/5G je 43,82%, dok učestalost genotipa 5G/5G iznosi 26,97%. Analiza ovih rezultata  $\chi^2$ testom je pokazala da nema statistički značajne razlike u učestalosti PAI-1 4G/5G genotipova između skupine oboljelih od astme i kontrolne skupine ( $P>0,05$ ).

Ispitivana je i učestalost 4G i 5G alela za obje ispitivane skupine. Kod oboljelih od astme učestalost 4G alela iznosi 51,3%, a kod kontrolne skupine 51,1%. Učestalost 5G alela iznosi

48,7% kod oboljelih od astme, a 48,9% kod kontrolne skupine. Utvrđeno je da nema statistički značajne razlike u učestalosti 4G i 5G alela između skupine oboljelih od astme i kontrolne skupine ( $P=0,9613$ ).

Rezultati ranije provedenih studija povezanosti 4G/5G polimorfizma s astmom pokazali su različite rezultate (Bućkova i sur., 2002; Kowal i sur., 2008; Ozbek i sur., 2009; Cosan i sur., 2009; Dijkstra i sur., 2011).

Meta analiza koju su 2012. godine proveli Nie i suradnici imala je za cilj provjeriti utječe li polimorfizam 4G/5G PAI-1 gena kao čimbenik rizika na nastanak astme, a uzimala je u izračun 8 do tada objavljenih case-control studija koje su sveukupno imale 1817 ispitanika oboljelih od astme i 2327 ispitanika kontrolne skupine. Uvrštene studije su bile po mnogočemu različite. Četiri istraživanja rađeno je na populacijama Azijata, četiri na populacijama bijelaca, jedno istraživanje je obuhvaćalo samo djecu, dok su 3 obuhvaćala i odrasle i djecu. Ukupni rezultati meta analize potvrdili su postojanje statistički značajne razlike u učestalosti 4G i 5G alela između skupine oboljelih od astme i kontrolne skupine: 4G vs. 5G ( $OR = 1.35$ , 95% CI 1.08-1.68,  $P = 0.008$ ), a dokazano je i da postoji statistički značajna razlika u učestalosti 4G/4G, 4G/5G i 5G/5G genotipova između skupine oboljelih od astme i kontrolne skupine ( $P<0,005$ ). Međutim, subgrupna analiza pokazala je da povezanost PAI-1 4G/5G polimorfizma i astme nije dokazana kod testiranih populacija bijelaca, uz  $OR 1,66$  95% CI 0,97-2,86,  $P=0,07$  (Nie i sur., 2012).

Cosan i suradnici su 2009. proveli ispitivanje učestalosti polimorfizma 4G/5G PAI-1 gena u turskoj populaciji. Ispitivanje je provedeno na 98 ispitanika oboljelih od astme i 67 ispitanika kontrolne skupine. Sukladno rezultatima našeg istraživanja, utvrđeno je da nema statistički značajne razlike u učestalosti triju genotipova između skupine oboljelih od astme i kontrolne skupine ( $P>0,05$ ) (Cosan i sur., 2009).

Provedena je i studija na poljskoj populaciji od strane Kowal i suradnika, koja je uključivala 372 ispitanika oboljelih od astme i 160 ispitanika kontrolne skupine. Rezultati su ukazali na to da postoji statistički značajna povezanost 4G/4G i 4G/5G genotipa PAI-1 gena sa razvojem astme. U usporedbi sa 5G/5G genotipom, OR za 4G/4G genotip iznosio je 3,99 (95% CI, 2.33-6.8), a za 4G/5G genotip  $OR = 2,6$  (95% CI, 1.56-4.49) (Kowal i sur., 2008).

Uzevši u obzir složenu patogenezu nastanka astme, malo je vjerojatno da će polimorfizam u jednoj bazi (SNP) jednog gena predstavljati povećani rizik za razvoj astme bez istovremenog

razmatranja međudjelovanja s ostalim polimorfnim genima suspektnima za astmu (Nie i sur., 2012).

Kako se međudjelovanja genskih i okolišnih čimbenika razlikuju od populacije do populacije, tako se mijenja i utjecaj polimorfizma 4G/5G PAI-1 gena na nastanak i razvoj astme. Štoviše, razlike se mogu javiti i unutar iste populacije, pa je iz tog razloga potrebno provesti daljnje multicentrične studije s većim brojem bolesnika kako bi se dobili što statistički značajniji rezultati (Bora i sur., 2013).

Plazminogen aktivacijski sustav i plazmin, kao i PAI-1 predstavljaju važne fibrinolitičke agense ključne za patogenezu kroničnih respiratornih bolesti kao što je astma, za kronične opstruktivne i intersticijske plućne bolesti, kao i za karcinome (Stewart i sur., 2013). PAI-1 i intersticijski urokinazni plazminogen aktivator (uPAR) su medijatori upalnog procesa i remodeliranja pluća. Stoga postaju sve zanimljiviji ciljevi za terapijsko djelovanje pomoću novih lijekova koji mogu zaustaviti djelovanje PAI-1 u upali i remodeliranju dišnih puteva u astmi (Schuliga i sur., 2013; Lee i sur., 2012).

## **5. ZAKLJUČCI**

1. Cilj ovog ispitivanja bio je utvrditi postoji li povezanost polimorfizma 4G/5G s razvojem astme u hrvatskoj populaciji. Statistička analiza demografskih podataka pokazala je značajnu razliku u dobi i spolu između oboljelih od astme i kontrolne skupine ( $P<0,0001$ ). Statistička obrada dobivenih rezultata pokazala je da ne postoji statistički značajna razlika u učestalosti genotipova 4G/4G, 4G/5G i 5G/5G između skupine oboljelih od astme i skupine zdravih ispitanika. Također, nije utvrđeno postojanje statistički značajne razlike u pojavnosti 4G i 5G alela između ove dvije skupine. Drugim riječima, nije potvrđena povezanost 4G/5G polimorfizma u promotorskoj regiji gena za PAI-1 s razvojem astme u ispitivanoj populaciji.
2. Rezultati naše studije u skladu su sa rezultatima dosada malog broja istraživanja koji su obuhvaćali populacije bijelaca i koji također ne pokazuju statistički značajnu povezanost polimorfizma 4G/5G s razvojem astme, iako je dokazano da PAI-1 ima važnu ulogu u patogenezi astme i da je razina PAI-1 povišena kod osoba s genotipom 4G/4G.
3. Potrebne su daljnje studije s većim brojem ispitanika, kao i drugim mogućim genetičkim čimbenicima rizika za razvoj astme uz polimorfizam 4G/5G kako bi se moglo utvrditi postoji li genetička povezanost sa razvojem astme u hrvatskoj populaciji.

## 6. LITERATURA

1. Analiza gena za inhibitor plazminogen aktivator-a-1 (PAI-1), 2005., <http://www.medri.uniri.hr>, pristupljeno 30. 3. 2015.
2. Astma, 2014., <http://www.msd-prirucnici.placebo.hr>, pristupljeno 30. 3. 2015.
3. Bergman Marković B, Vrdoljak D, Bralić Lang V, Kranjčević K, Maltar Delija S. Astma. U: Najčešće bolesti pluća u obiteljskoj medicini. Bergman Marković B i sur., urednici, Zagreb, Alfa, 2012, str. 51-76.
4. Biotechnology basic techniques, 2012., <http://www.slideshare.net>, pristupljeno 30. 3. 2015.
5. Bora E, Soylar R, Arikán-Ayyıldız Z, Uzuner N, Giray-Bozkaya Ö, Erçal D, Karaman Ö, Ülgenalp A. *Allergol Immuno Pathol*, 2013, 41(1), 11-16.
6. Bučková D, Izakovičová Hollá L, Vácha J. Polymorphism 4G/5G in the plasminogen activator inhibitor-1 (PAI-1) gene is associated with IgE-mediated allergic diseases and asthma in the Czech population. *Allergy*, 2002, 57, 446-448.
7. Cho SH, Hall IP, Wheatley A, Dewar J, Abraha D, Del Mundo J, Lee H, Oh CK. Possible role of the 4G/5G polymorphism of the plasminogen activator inhibitor 1 gene in the development of asthma. *J Allergy Clin Immunol*, 2001, 108, 212-214.
8. Cho SH, Lee SH, Kato A, Takabayashi T, Kulka M, Shin SC, Schleimer RP. Cross-talk between human mast cells and bronchial epithelial cells in plasminogen activator inhibitor-1 production via transforming growth factor-β1. *Am J Respir Cell Mol Biol*, 2015, 52(1): 88-95.
9. Cosan D, Kurt E, Kurt H, Degirmenci I, Kuçukarabaci B, Metintas M, Kucuk MU, Gunes HV, Colak E. Plasminogen activator inhibitor type-1 gene 4G/5G polymorphism in Turkish adult patients with asthma. *Genet Test Mol Biomarkers*, 13, 543-546.
10. Čačev T, Kapitanović S. Određivanje genotipova polimorfizama u jednoj bazi (SNP) metodom TaqMan real-time PCR. U: Metode u molekularnoj biologiji. Zagreb, Institut Ruđer Bošković, 2007, str. 389-391.

11. Dijkstra A, Postma DS, Bruinenberg M, van Diemen CC, Boezen H, Koppelman G, Timens W, Vonk JM. SERPINE1 -675 4G/5G polymorphism is associated with asthma severity and inhaled corticosteroid response. *Eur Respir J*, 2011, 38, 1036-1043.
12. Gagro A. Astma u dječjoj dobi. U: Alergijske i imunosne bolesti. Lipozenčić J i sur., urednici, Zagreb, Medicinska naklada, 2011, str. 57-65.
13. Katušić Hećimović S. Osnovna metoda PCR. U: Metode u molekularnoj biologiji. Ambriović Ristov A i sur., Zagreb, Institut Ruđer Bošković, 2007, str. 361-366.
14. Kowal K, Bodzenta-Lukaszyk A, Pampuch A, Szmitkowski M, Zukowski S, Benedetta Donati M, Iacoviello L. Analysis of -675 4G/5G SERPINE1 and C-159T polymorphisms in house dust mite-allergic asthma patients. *J Investig Allergol Clin Immunol*, 18, 284-292.
15. Ledić Drvar D, Lipozenčić J. Prevencija alergijskih bolesti. U: Alergijske i imunosne bolesti. Lipozenčić J i sur., urednici, Zagreb, Medicinska naklada, 2011, str. 116-118.
16. Lee SH, Eren M, Vaughan DE, Schleimer RP, Cho SH. A plasminogen activator inhibitor-1 inhibitor reduces airway remodeling in a murine model of chronic asthma. *Am J Respir Cell Mol Biol*, 2012, 46(6):842-846.
17. Madách K, Aladzsity I, Szilágyi A, Fust G, Gál J, Pénzes I, Prohászka Z. 4G/5G polymorphism of PAI-1 gene is associated with multiple organ dysfunction and septic shock in pneumonia induced severe sepsis: prospective, observational, genetic study. *Critical care*, 2010, 14: R79.
18. Nie W, Li B, Xiu Q. The -675 4G/5G Polymorphism in Plasminogen Activator Inhibitor-1 Gene Is Associated with Risk of Asthma: A Meta-Analysis. *PloS ONE*, 2012, 7(3).
19. Ozbek OY, Atac FB, Ogus E, Ozbek N. Plasminogen activator inhibitor-1 gene 4G/5G polymorphism in Turkish children with asthma and allergic rhinitis. *Allergy Asthma Proc*, 30, 41-46.
20. Pavičić F, Butorac-Petanjek B, Popović Grle S, Pavičić D. Astma u odraslih. U: Alergijske i imunosne bolesti. Lipozenčić J i sur., urednici, Zagreb, Medicinska naklada, 2011, str. 268-280.
21. Pocket guide for Asthma Management and Prevention, 2015., <http://www.ginasthma.org>, pristupljeno 20. 4. 2015.

22. Real-time PCR technology, 2008., <http://www.gibthai.com>, pristupljeno 30. 3. 2015.
23. Rječnik genetskih pojmova, 2012., <http://www.geneplanet.hr>, pristupljeno 30. 3. 2015.
24. Schuliga M, Westall G, Xia Y, Stewart AG. The plasminogen activation system: new targets in lung inflammation and remodeling. *Curr Opin Pharmacol*, 2013, 13(3): 386-393.
25. Slade N, Bago R. Lančana reakcija polimerazom u stvarnom vremenu (real-time PCR). U: Metode u molekularnoj biologiji. Zagreb, Institut Ruđer Bošković, 2007, str. 384-389.
26. Stewart CE, Sayers I. Urokinase receptor orchestrates the plasminogen system in airway epithelia lcell function. *Lung*, 2013, 191(2):215-25.
27. Tezuka T, Ogawa H, Azuma M, Goto H, Uehara H, Aono Y, Hanibuchi M, Yamaguchi Y, Fujikawa T, Itai A, Nishioka Y. IMD-4690, a novel specific inhibitor for plasminogen activator inhibitor-1, reduces allergic airway remodeling in a mouse model of chronic asthma via regulating angiogenesis and remodeling-related mediators. *PLoS One*, 2015, 10(3):e0121615.
28. Zašto nastaje astma?, 2007., <http://www.astma.hr>, pristupljeno 30. 3. 2015.
29. Zorio E, Gilabert-Estellés J, España F, Ramón LA, Cosin R, Estellés A. Fibrinolysis: The key to new pathogenetic mechanisms. *Current Medicinal Chemistry*, 2008, 15, 923-929.

## 7. SAŽETAK

Astma je kronična upalna bolest dišnih puteva koju karakterizira pojačano reagiranje dišnih puteva na različite podražaje (bronhalna hiperreaktivnost), što dovodi do bronhopstrukcije koja je barem djelomično reverzibilna, bilo spontano ili uz liječenje. Upala dišnih puteva je središnji patofiziološki poremećaj u astmi, a ako se ne liječi s vremenom uzrokuje strukturne promjene dišnih puteva (remodeliranje) koje su odgovorne za ubrzano slabljenje plućne funkcije. Smatra se da astmu uzrokuje kombinacija genskih i okolišnih čimbenika. Astma je vodeća kronična dječja bolest u većini razvijenih zemalja, a trenutno od nje boluje više od 300 milijuna ljudi diljem svijeta.

Inhibitor plazminogen aktivatora-1 (PAI-1) pripada superporodici inhibitora serin proteaza, a također se naziva i serpin-1. Osnovna funkcija PAI-1 je smanjenje fibrinolize, a doprinosi razvoju astme svojom ulogom u remodeliranju dišnih puteva, bronhalnoj hiperreaktivnosti i alergijskoj upali. U promotorskoj regiji gena za PAI-1 pronađen je 4G/5G polimorfizam koji utječe na ekspresiju PAI-1, pri čemu je 4G alel povezan s višom ekspresijom gena.

Ovo istraživanje provedeno je na uzorcima 149 bolesnika s astmom koji su pacijenti Klinike za plućne bolesti Jordanovac KBC-a Zagreb i 89 uzoraka zdravih osoba s ciljem utvrđivanja povezanosti 4G/5G polimorfizma u promotorskoj regiji gena za PAI-1 s razvojem astme u hrvatskoj populaciji. Studija je provedena u Odjelu za molekularnu dijagnostiku Hrvatskog zavoda za transfuzijsku medicinu. Svim ispitnicima uzet je EDTA uzorak pune krvi, nakon čega je uslijedila izolacija DNA na QIAcube uređaju i potom alelna diskriminacija pomoću real-time PCR-a.

Statistička analiza demografskih podataka pokazala je značajnu razliku u dobi i spolu između oboljelih od astme i kontrolne skupine ( $P<0,0001$ ). Rezultati pokazuju da je najčešći genotip u obje ispitivane skupine 4G/5G (55,70% kod oboljelih od astme; 43,82% u kontrolnoj skupini). Učestalost 4G alela kod oboljelih od astme iznosi 51,3%, a 51,1% kod kontrolne skupine. Učestalost 5G alela iznosi 48,7% kod oboljelih od astme, odnosno 48,9% kod kontrolne skupine. Statistička analiza rezultata nije pokazala povezanost 4G/5G polimorfizma u promotorskoj regiji gena za PAI-1 s razvojem astme u ispitivanoj populaciji.

## **7. SUMMARY**

Asthma is a chronic inflammatory disease of the airways characterized by airway hyper-responsiveness that leads to airflow obstruction and bronchospasm, which is partially reversible with or without treatment. Airway inflammation is a central pathophysiological disorder in asthma, and if not treated in time causes structural changes in the airways (remodeling) that are responsible for the rapid obstruction of lung function. Asthma is thought to be caused by a combination of genetic and environmental factors. Asthma is the most common chronic childhood disease in developed countries. Currently, more than 300 millions of people all over the world suffer from asthma.

Plasminogen activator inhibitor-1 (PAI-1), belongs to the superfamily of the serin protease inhibitor and is also called as serpin-1. PAI-1 has a primary function in the decreasing of fibrinolysis, but could also promote the development of asthma by their role in the remodeling of the airways, bronchial hyperreactivity and allergic inflammation. In the promoter region of PAI-1 gene has been identified 4G/5G polymorphism, which is a major genetic determinant of plasma PAI-1 levels. The presence of 4G allele in this polymorphism is associated with higher levels of PAI-1 gene expression.

The aim of this study was to determine the association between the 4G/5G polymorphism in the promoter region of the PAI-1 gene and development of asthma in Croatian population. The study group included samples of 149 patients with asthma treated at Clinic for lung diseases Jordanovac Clinical Hospital Centre Zagreb and 89 healthy individuals. The study was conducted in the Department of Molecular Diagnostics of the Croatian Institute for Transfusion Medicine. Whole blood EDTA samples were taken from all study subjects, followed by isolation of DNA and allelic discrimination using real-time PCR.

Statistical analysis of demographic data showed a significant difference in age and gender between asthma and control groups ( $P < 0.0001$ ). The results show that the most common genotype in both groups is 4G/5G genotype (55,70% among asthmatic patients; 43,82% in the control group). The frequency of 4G allele was 51,3% among patients and 51,1% in the control group and frequency of 5G allele was 48,7% among patients, and 48,9% in control group. Statistical analysis of the results showed no association between the 4G/5G polymorphism in the promoter region of the PAI-1 gene and the development of asthma in studied population.

## **8. PRILOZI**

### **Popis kratica**

**DNA-** deoxyribonucleic acid (deoksiribonukleinska kiselina)

**FEV<sub>1</sub>-** forced expiratory volume in 1 second (forsirani ekspiracijski volumen u prvoj sekundi)

**FVC-** forced vital capacity (forsirani vitalni kapacitet)

**GINA-** Global Initiative for Asthma

**IgE-** immunoglobulin E (imunoglobulin E)

**MMP-** matrix metalloproteinase (metaloproteinaza matriksa)

**PAI-1-** plasminogen activator inhibitor-1 (inhibitor plazminogen aktivatora-1)

**PCR-** polymerase chain reaction (lančana reakcija polimeraze)

**RT-PCR-** real-time PCR (lančana reakcija polimeraze u stvarnom vremenu)

**SNP-** single nucleotide polymorphism (polimorfizam u jednoj bazi)

## **Temeljna dokumentacijska kartica**

Sveučilište u Zagrebu  
Farmaceutsko-biokemijski fakultet  
Zavod za medicinsku biokemiju i hematologiju  
A. Kovačića 1, 10000 Zagreb, Hrvatska

Diplomski rad

### **UČESTALOST POLIMORFIZMA 4G/5G U PROMOTORSKOJ REGIJI GENA ZA INHIBITOR PLAZMINOGEN AKTIVATORA-1 KOD BOLESNIKA S ASTMOM**

**Ivona Marunica**

#### **SAŽETAK**

Astma je kronična upalna bolest dišnih puteva koju karakterizira pojačano reagiranje dišnih puteva na različite podražaje (bronhalna hiperaktivnost), što dovodi do bronhopstrukcije koja je barem djelomično reverzibilna, bilo spontano ili uz liječenje. Upala dišnih puteva je središnji patofiziološki poremećaj u astmi, a ako se ne liječi s vremenom uzrokuje strukturne promjene dišnih puteva (remodeliranje) koje su odgovorne za ubrzano slabljenje plućne funkcije. Smatra se da astmu uzrokuje kombinacija genskih i okolišnih čimbenika. Astma je vodeća kronična dječja bolest u većini razvijenih zemalja, a trenutno od nje boluje više od 300 milijuna ljudi diljem svijeta.

Inhibitor plazminogen aktivatora-1 (PAI-1) pripada superporodici inhibitora serin proteaza, a također se naziva i serpin-1. Osnovna funkcija PAI-1 je smanjenje fibrinolize, a doprinosi razvoju astme svojom ulogom u remodeliranju dišnih puteva, bronhalnoj hiperaktivnosti i alergijskoj upali. U promotorskoj regiji gena za PAI-1 pronađen je 4G/5G polimorfizam koji utječe na ekspresiju PAI-1, pri čemu je 4G alel povezan s višom ekspresijom gena.

Ovo istraživanje provedeno je na uzorcima 149 bolesnika s astmom koji su pacijenti Klinike za plućne bolesti Jordanovac KBC-a Zagreb i 89 uzoraka zdravih osoba s ciljem utvrđivanja povezanosti 4G/5G polimorfizma u promotorskoj regiji gena za PAI-1 s razvojem astme u hrvatskoj populaciji. Studija je provedena u Odjelu za molekularnu dijagnostiku Hrvatskog zavoda za transfuzijsku medicinu. Svim ispitanicima uzet je EDTA uzorak pune krvi, nakon čega je uslijedila izolacija DNA na QIAcube uređaju i potom alelna diskriminacija pomoću real-time PCR-a. Statistička analiza demografskih podataka pokazala je značajnu razliku u dobi i spolu između oboljelih od astme i kontrolne skupine ( $P<0,0001$ ). Rezultati pokazuju da je najčešći genotip u obje ispitivane skupine 4G/5G (55,70% kod oboljelih od astme; 43,82% u kontrolnoj skupini). Učestalost 4G alela kod oboljelih od astme iznosi 51,3%, a 51,1% kod kontrolne skupine. Učestalost 5G alela iznosi 48,7% kod oboljelih od astme, odnosno 48,9% kod kontrolne skupine. Statistička analiza rezultata nije pokazala povezanost 4G/5G polimorfizma u promotorskoj regiji gena za PAI-1 s razvojem astme u ispitivanoj populaciji.

Rad je pohranjen u Središnjoj knjižnici Sveučilišta u Zagrebu Farmaceutsko-biokemijskog fakulteta.

Rad sadrži: 39 stranica, 8 grafičkih prikaza, 8 tablica i 29 literaturnih navoda. Izvornik je na hrvatskom jeziku.

Ključne riječi: Astma, inhibitor plazminogen aktivatora-1 (PAI-1), 4G/5G polimorfizam

Mentori: **Dr. sc. Roberta Petlevski**, izvanredni profesor Sveučilišta u Zagrebu Farmaceutsko-biokemijskog fakulteta  
**Dr. sc. Jasna Bingulac-Popović**, viši znanstveni suradnik, Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Zagreb

Ocenjivači: **Dr. sc. Roberta Petlevski**, izvanredni profesor Sveučilišta u Zagrebu Farmaceutsko-biokemijskog fakulteta.  
**Dr. sc. Jasna Bingulac-Popović**, viši znanstveni suradnik, Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Zagreb  
**Dr. sc. Karmela Barišić**, redoviti profesor Sveučilišta u Zagrebu Farmaceutsko-biokemijskog fakulteta.

Rad prihvaćen: travanj 2015.

## Basic documentation card

University of Zagreb  
Faculty of Pharmacy and Biochemistry  
Department of clinical chemistry and hematology  
A. Kovačića 1, 10 000 Zagreb, Croatia

Diploma thesis

### FREQUENCY OF 4G/5G POLYMORPHISM IN THE PROMOTER REGION OF THE PLASMINOGEN ACTIVATOR INHIBITOR-1 GENE IN PATIENTS WITH ASTHMA

Ivona Marunica

#### SUMMARY

Asthma is a chronic inflammatory disease of the airways characterized by airway hyper-responsiveness that leads to airflow obstruction and bronchospasm, which is partially reversible with or without treatment. Airway inflammation is a central pathophysiological disorder in asthma, and if not treated in time causes structural changes in the airways (remodeling) that are responsible for the rapid obstruction of lung function. Asthma is thought to be caused by a combination of genetic and environmental factors. Asthma is the most common chronic childhood disease in developed countries. Currently, more than 300 millions of people all over the world suffer from asthma.

Plasminogen activator inhibitor-1 (PAI-1), belongs to the superfamily of the serin protease inhibitor and is also called as serpin-1. PAI-1 has a primary function in the decreasing of fibrinolysis, but could also promote the development of asthma by their role in the remodeling of the airways, bronchial hyperreactivity and allergic inflammation. In the promoter region of PAI-1 gene has been identified 4G/5G polymorphism, which is a major genetic determinant of plasma PAI-1 levels. The presence of 4G allele in this polymorphism is associated with higher levels of PAI-1 gene expression. The aim of this study was to determine the association between the 4G/5G polymorphism in the promoter region of the PAI-1 gene and development of asthma in Croatian population. The study group included samples of 149 patients with asthma treated at Clinic for lung diseases Jordanovac Clinical Hospital Centre Zagreb and 89 healthy individuals. The study was conducted in the Department of Molecular Diagnostics of the Croatian Institute for Transfusion Medicine. Whole blood EDTA samples were taken from all study subjects, followed by isolation of DNA and allelic discrimination using real-time PCR. Statistical analysis of demographic data showed a significant difference in age and gender between asthma and control groups ( $P < 0.0001$ ). The results show that the most common genotype in both groups is 4G/5G genotype (55,70% among asthmatic patients, 43,82% in the control group). The frequency of 4G allele was 51,3% among patients and 51,1% in the control group and frequency of 5G allele was 48,7% among patients, and 48,9% in control group.

Statistical analysis of the results showed no association between the 4G/5G polymorphism in the promoter region of the PAI-1 gene and the development of asthma in studied population.

The thesis is deposited in the Central Library of the University of Zagreb Faculty of Pharmacy and Biochemistry.

Thesis includes: 39 pages, 8 figures, 8 tables and 29 references. Original is in Croatian language.

Keywords: Asthma, plasminogen activator inhibitor-1 (PAI-1), 4G/5G polymorphism

Mentor: **Roberta Petlevski, Ph.D.** Associate Professor, University of Zagreb Faculty of Pharmacy and Biochemistry

**Jasna Bingulac-Popović, Ph.D.** Research Scientist, Croatian Institute for Transfusion Medicine, Zagreb

Reviewers: **Roberta Petlevski, Ph.D.** Associate Professor, University of Zagreb Faculty of Pharmacy and Biochemistry

**Jasna Bingulac-Popović, Ph.D.** Research Scientist, Croatian Institute for Transfusion Medicine, Zagreb

**Karmela Barišić, Ph.D.** Full Professor, University of Zagreb Faculty of Pharmacy and Biochemistry

The thesis was accepted: April 2015.