

# خون

فصلنامه علمی پژوهشی

دوره ۱۸ شماره ۲ تابستان ۱۴۰۰ (۱۱۶-۱۰۵)

مقاله پژوهشی

## فراوانی و عوامل مرتبط با جهش *JAK2 V617F* در نوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو غیر از اختلالات *ABL-BCR*

الهام جعفری<sup>۱</sup>، شهریار دبیری<sup>۲</sup>، غزاله توسلیان<sup>۳</sup>، مریم فکری صوفی‌آبادی<sup>۴</sup>، بهجت کلانتری خاندانی<sup>۵</sup>

### چکیده

#### سابقه و هدف

ارتبط جهش ژن *JAK2* با نوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو، اولین بار در سال ۲۰۰۵ گزارش شد. تعیین این جهش‌ها می‌تواند در غربالگری و تشخیص بیماران ارزشمند باشد. لذا مطالعه حاضر به بررسی فراوانی جهش ژن *JAK2* در بیماران مبتلا به نوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو در شهر کرمان در سال ۹۷ تا ۹۷ پرداخت.

#### مواد و روش‌ها

در این مطالعه مقطعی - توصیفی، بیمار مراجعه‌کننده به آزمایشگاه بیمارستان باهنر کرمان طی ۶ سال با تشخیص نوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو با *ABL-BCR* منفی و در زیر گروه‌های ET، PV و PMF بررسی و جمع آوری اطلاعات دموگرافیک، بالینی، هیستوپاتولوژیک و آزمایش‌هایی از جمله جهش *JAK2* با مراجعت به پرونده بیماران انجام شد. جهت تحلیل داده‌ها از آزمون‌های کای‌دو، من‌ویتنی‌یو و کولموگروف اسمیرنوف استفاده شد.

#### یافته‌ها

۱۷۶ نفر (۶۴٪) مرد و ۱۰۰ نفر (۳۵٪) زن بودند. ۱۰۱ نفر (۳۶٪) مبتلا به ترومبوسیتمی اولیه، ۸۱ نفر (۲۹٪) مبتلا به میلوفیروز اولیه و ۷۲ نفر (۲۶٪) مبتلا به پلی‌سیتی‌ورا و ۲۲ نفر (۸٪) در گروه بیماران میلوپرولیفراتیو بدون دسته‌بندی مشخص بودند. در ۱۸۴ بیمار (۶۶٪) جهش *JAK2* وجود داشت. فراوانی موتاسیون در بیماران ترومبوسیتمی اولیه (۴۴٪)، در بیماران میلوفیروز اولیه (۵۹٪) و در بیماران پلی‌سیتی‌ورا (۸۸٪) بود که تفاوت معنادار بود ( $p=0.016$ ).

#### نتیجه‌گیری

با توجه به قابل مقایسه بودن میزان فراوانی موتاسیون *JAK2 V617F* در بیماران ایرانی مبتلا به نوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو با گزارش‌های قبلی و به منظور استانداردسازی تشخیص و کنترل درمان و پیش‌آگهی، بررسی این موتاسیون همراه با سایر ارزیابی‌های هیستوپاتولوژیک ضروری به نظر می‌رسد.

**کلمات کلیدی:** جهش، میلوفیروز اولیه، نوپلاسم‌ها

تاریخ دریافت: ۹۹/۰۶/۲۹

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۰/۰۲/۱۱

- مؤلف مسئول: متخصص پاتولوژی بالینی و جراحی - دانشیار گروه پاتولوژی و سلول‌های بنیادی دانشگاه علوم پزشکی کرمان - کرمان - ایران - کد پستی: ۵۶۲۶۸۳۶۳۳۵
- متخصص پاتولوژی بالینی و جراحی - استاد مرکز تحقیقات پاتولوژی و سلول‌های بنیادی دانشگاه علوم پزشکی کرمان - کرمان - ایران
- پژوهش عمومی - دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی کرمان - کرمان - ایران
- کارشناس ارشد بیوشیمی - مرکز تحقیقات پاتولوژی و سلول‌های بنیادی دانشگاه علوم پزشکی کرمان - کرمان - ایران
- فوق تخصص خون و انکولوژی - دانشیار دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی - کرمان - ایران

۴۶۹

بالاتر، تشخیص بیماری دومی را به جای اولی مطرح می‌کند. بیماران مبتلا به پلی‌سایتمی و را موتاسیون‌هایی غیر از *JAK2 V617F* و یا سایر ژن‌ها را نشان می‌دهند و در حدود ۲۰٪ بیماران مبتلا به ترومبوسیتمی اساسی و ۱۵٪-۱۰٪ مبتلا به میلوفیبروز اولیه، هیچ نوع جهشی (*JAK2*, *CALR* or *MPL*) نشان نمی‌دهند و به آن‌ها *JAK2* در اکثر بیماران گفته می‌شود(۸). موتاسیون *JAK2* در اکثر بیماران مبتلا به پلی‌سایتمی و را (۹۷٪-۹۵٪) و با فراوانی کمتر در ترومبوسیتمی اولیه (۲۳٪-۵٪) و میلوفیبروز ایدیوپاتیک (۳۵٪-۵٪) گزارش شده است(۱۰). بررسی موتاسیون *V617F* در تمام بیماران مشکوک به پلی‌سایتمی و را، میلوفیبروز اولیه و ترومبوسیتمی اساسی ضروری می‌باشد(۱۱). با در کنار هم قرار دادن اطلاعات، تشخیص قطعی در موارد مشکوک امکان‌پذیر می‌شود؛ به ویژه در تشخیص پلی‌سایتمی ثانویه از پلی‌سایتمی و را و ترومبوسیتوزهای واکنشی از ترومبوسایتمی اساسی کمک‌کننده است(۱۲، ۱۳). لذا نظر به اهمیت موضوع، مطالعه حاضر به منظور بررسی فراوانی جهش ژن *JAK2* در بیماران مبتلا به اختلالات میلوپرولیفراتیو و ارتباط آن با یافته‌های دموگرافیک، آزمایشگاهی و هیستوپاتولوژیک در شهر کرمان در سال ۹۲ تا ۹۷ انجام پذیرفت.

## مواد و روش‌ها

در این مطالعه مقطعی - توصیفی جمعیت مورد مطالعه بیماران با تشخیص اولیه اختلالات میلوپرولیفراتیو با زیر گروه‌های PV، PMF و ET بودند که همگی در بررسی *ABL/BCR*، از نظر Real time PCR، انجام شده به روش *JAK2 V617F*، دومین گرانولوسیتی (G-CSF) و فاکتور رشد کلنی گرانولوسیتی - مونوцитی (GM-CSF) به عهده دارد(۶). این تیروزین کیناز دارای یک دومین تیروزین کینازی فعال *JAK1* homology (J) و یک دومین سودوکینازی غیر فعال (JH2) می‌باشد(۷، ۸). در اثر موتاسیون در ژن *JAK2*، دومین سودوکینازی غیر فعال (JH2) خاصیت خود مهارکنندگی (Autoinhibitory) که از فسفریلاسیون گیرنده جلوگیری می‌کند را از دست داده و باعث فعال شدن خود به خودی این تیروزین کیناز می‌شود که این تغییر با نئوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو *JAK2 V617F* همراه خواهد بود(۷-۹). ارتباط جهش *JAK2 V617F* با نئوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو (MPNs) اولین بار در سال ۲۰۰۵ گزارش شد(۸). در تشخیص ET از مرحله *JAK2 V617F* وجود جهش *mPV* یا *PMF* پره فیروتیک

نمونه‌گیری به صورت سرشماری بود. معیار ورود به مطالعه بیماران با تشخیص کلینیکوپاتولوژیک اختلالات میلوپرولیفراتیو و منفی بودن *ABL/BCR* جهت جداگردن بیماران CML از سایر بیماران بود.

پس از کسب مجوزهای لازم از کمیته اخلاق دانشگاه IR.KMU.AH.REC.

نهوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو (MPNs)؛  
کلونال سلول‌های بنیادی خونساز هستند که به واسطه افزایش تکثیر رده میلوئیدی یا یک دوره بالینی طولانی مدت شناسایی می‌شوند(۱-۴). این اختلال باعث افزایش خونسازی شده و معمولاً با افزایش تولید سلول‌های خونی همراه است که عموماً یک رده به صورت غالب افزایش myeloproliferative leukemia، *JAK2*، *CSD3R*، virus proto-oncogene (*MPL*) می‌شود که تیروزین کینازهای مختلف را کد می‌کنند. پلی‌سایتمی و را (PV)، ترومبوسیتمی اولیه (ET) و میلوفیبروز (PMF)، سه عضو مهم خانواده MPN با *JAK2* به واسطه اثرات سیتوکاین‌های هماتوپویتیک و جهش منجر به فعال‌سازی مداوم *JAK2* در غیاب سیتوکاین می‌شوند و بنابراین جهش *V617F* یک عامل مستعدکننده برای پیشرفت MPN محسوب می‌گردد(۵). فاکتور *JAK2* که یک تیروزین کیناز سیتوپلاسمی است، نقش مهمی در انتقال پیام فاکتورهای رشد حاصل از چندین گیرنده خونساز از جمله اریتروپوئیتین، ترومبوپوئیتین، فاکتور رشد کلنی گرانولوسیتی (G-CSF) و فاکتور رشد کلنی گرانولوسیتی - مونوцитی (GM-CSF) به عهده دارد(۶). این تیروزین کیناز دارای یک دومین تیروزین کینازی فعال *JAK1* homology (J) و یک دومین سودوکینازی غیر فعال (JH2) می‌باشد(۷، ۸). در اثر موتاسیون در ژن *JAK2*، دومین سودوکینازی غیر فعال (JH2) خاصیت خود مهارکنندگی (Autoinhibitory) که از فسفریلاسیون گیرنده جلوگیری می‌کند را از دست داده و باعث فعال شدن خود به خودی این تیروزین کیناز می‌شود که این تغییر با نئوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو *JAK2 V617F* همراه خواهد بود(۷-۹). ارتباط جهش *JAK2 V617F* با نئوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو (MPNs) اولین بار در سال ۲۰۰۵ گزارش شد(۸). در تشخیص ET از مرحله *JAK2 V617F* وجود جهش *mPV* یا *PMF* پره فیروتیک

برای تجزیه و تحلیل نتایج از منوی آنالیز Green Quantitation را انتخاب کرده و روی (افزایش تابش نور سبز مربوط به *JAK2*) دو بار کلیک نموده و سپس خط آستانه(threshold) را بین ۰/۱ تا ۰/۰۲ بالاتر از فلورسانس زمینه نمونه منفی قرار داده شد و سپس در منوی analysis مجددًا روی Quantitation و سپس روی Yellow (افزایش تابش زرد حاصل از کترل داخلی) کلیک و موارد بالا تکرار شد. در صورتی که نمونه بیمار در کانال سبز دارای نمودار سیگموید بوده و Ct (Cycle threshold) آن کمتر از Ct شاهد منفی باشد و همچنین در کانال زرد دارای منحنی سیگموید و Ct بین ۳۰ تا ۲۲ باشد، نمونه مثبت تفسیر می‌شود. همچنین در صورتی که یک نمونه در کانال سبز فاقد منحنی سیگموید و در کانال زرد دارای منحنی سیگموید و Ct بین ۲۲ تا ۳۰ بود، نمونه منفی در نظر گرفته شد. در صورتی که نمونه در کانال زرد فاقد منحنی سیگموید و در کانال سبز Ct بین ۳۰ تا ۲۲ باشد، می‌بایست دوباره آزمایش تکرار شود.

#### تجزیه و تحلیل داده‌ها:

داده‌های جمع‌آوری شده در مورد ۲۷۶ بیمار مورد بررسی، وارد نرم‌افزار SPSS نسخه ۲۰ شدند. برای متغیرهای کیفی فراوانی و درصد فراوانی و برای متغیرهای کمی میانگین و انحراف معیار اعلام شدند. داده‌ها توسط آزمون‌های آماری Chi-square U ، Mann-Whitney U و Kolmogorov-Smirnov مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. سطح معناداری ۰/۰۵ در نظر گرفته شد.

#### یافته‌ها

نتایج آزمون کولموگروف اسمیرنوف نشان‌دهنده توزیع غیر طبیعی داده‌های کمی بود. در کل، ۳۸۴ بیمار MPNs طی شش سال اخیر وجود داشت که ۶۹ بیمار بعد از بررسی‌های مورفولوژیک به علت مثبت بودن *ABL/BCR* و *CML* و نیز ۳۴ بیمار به دلیل ناقص بودن پرونده تشخیص *CML* و یا عدم وجود شماره تلفن جهت گرفتن اطلاعات بالینی و آزمایشگاهی از مطالعه حذف شدند و مطالعه با ۲۷۶ بیمار ادامه یافت، که از این میان ۱۷۶ نفر(٪۶۴/۹) مرد و

(۱۳۹۷.۲۷۴۲) دریافت شد.

با مراجعه به بایگانی پرونده‌های بیماران در بیمارستان باهنر و نیز پرونده‌های موجود در مطب متخصصین هماتولوژی و انکولوژی و نیز اطلاعات موجود در مرکز تحقیقات پاتولوژی و سلول‌های بنیادی، اطلاعات مورد نیاز از بیماران جمع‌آوری شد. اطلاعات آزمایشگاهی و بالینی بیماران شامل شمارش گلبول‌های سفید، شمارش پلاکت، غلظت هموگلوبین، سن و فراوانی موتاسیون *JAK2* جمع‌آوری و در فرم‌هایی داده‌ها ثبت شدند.

بررسی موتاسیون *JAK2 V617F* (استخراج DNA و انجام *:Real time PCR*

جهت بررسی موتاسیون *JAK2 V617F*، ابتدا از بیماران با تشخیص اولیه اختلالات میلوپرولیفراتیو، نمونه‌گیری خون کامل در داخل لوله و نوژکت EDTA انجام شد، بعد از جداسازی بافی کوت از نمونه خون، استخراج DNA با استفاده از مینی کیت کیاژن(Cat no.51104)، آلمان انجام شد. بعد از تعیین غلظت DNA با دستگاه نانو ذرات ۰۰۰۰C (ترموسانیتینگ، آمریکا) و انجام مراحل کترول کیفی، روش Real time PCR با استفاده از کیت (نوین ژن، ایران) *JAK2 V617F Kit* گذاشته شد به این صورت که ابتدا، به تعداد بیماران میکروتیوب ۰/۲ داخل رک(Rack) روی بلوك آلومینیوم(با دمای صفر تا ۴ درجه سانتی‌گراد) گذاشته و از مستر میکس داخل کیت *JAK2*، مقدار ۲۰ میکرولیتر به هر کدام از میکروتیوب‌ها اضافه شد. در ۵ میکروتیوب مربوط به نمونه‌های بیماران در هر کدام ۵ میکروتیوب از DNA استخراج شده بیمار ریخته و سپس در دو میکروتیوب به عنوان کترول مثبت و کترول منفی، به ترتیب ۵ میکرولیتر از DNA کترول مثبت و ۵ میکرولیتر از DNA کترول منفی موجود در داخل کیت ریخته شد و همچنین در یک میکروتیوب هم ۵ میکرولیتر از آب مقطر(nuclease free water) برای چک کردن کترول آلدگی اضافه و درب تمام میکروتیوب‌ها بسته شد. طبق دستور العمل کیت، برنامه دمایی مورد نظر دستگاه Real time PCR را باز نموده و میکروتیوب‌ها داخل دستگاه RotorGene (کیاژن، آلمان) گذاشته شد.

میانگین سنی بیماران ۶۲/۸۷ سال با انحراف معیار ۱۵/۶۸ سال و حداقل و حداکثر سن ۱۸ و ۷۱ سال بود، همچنین میانگین هموگلوبین  $13/6 \text{ gr/dL}$  با انحراف معیار  $22 \text{ gr/dL}$  و  $6/26 \text{ gr/dL}$  با حداقل و حداکثر  $5/2 \text{ gr/dL}$  بود، میانگین لکوسیت و پلاکت نیز به ترتیب  $9/99 \times 10^9$  در لیتر با انحراف معیار  $4/16 \times 10^9$  (با حداقل و حداکثر  $2/02 \times 10^9$  در لیتر و  $38/53 \times 10^9$  در لیتر) و  $584 \times 10^9$  در لیتر با انحراف معیار  $374 \times 10^9$  (با حداقل و حداکثر  $10^9 \times 10^9$  در لیتر) بودند. از میان بیماران با اختلال میلوپرولیفراتیو شناخته شده که جهش JAK2 داشتند، ۱۱۱ نفر (٪ ۶۷/۲) مرد و ۵۵ نفر (٪ ۶۱/۷) زن بودند که تفاوت معناداری بین موتاسیون JAK2 بر حسب جنسیت مشاهده نگردید. اما نتایج نشان داد که فراوانی موتاسیون مثبت در بیماران ترومبوسیتمی اولیه ٪ ۵۴/۴، در بیماران میلوپیروز اولیه ٪ ۵۹/۲ و در بیماران پلیسیتمی و را ٪ ۸۸/۷ بود که این تفاوت از نظر آماری معنادار بود ( $p=0/016$ ). همچنین نتایج نشان داد که توزیع فراوانی اسپلنو-مگالی در بیماران با موتاسیون مثبت و منفی از نظر آماری تفاوت معناداری داشت ( $p=0/001$ ). میانگین WBC در بیمارانی که جهش داشتند،  $12/65 \times 10^9$  (٪ ۳۷/۴۷) در لیتر و در بیمارانی که جهش نداشتند،  $9/47 \times 10^9$  (٪ ۳۷/۴۷) در لیتر بود که این تفاوت از نظر آماری معنادار بود ( $p=0/001$ ). همچنین میانگین پلاکت در بیماران با جهش JAK2  $387 \times 10^9$  در لیتر (٪ ۳۲-۴۵۵) و در بیماران بدون جهش  $297 \times 10^9$  (٪ ۱۰-۸۷۴) در لیتر بود که این تفاوت هم از نظر آماری معنادار بود ( $p=0/045$ ). اما توزیع فراوانی جهش JAK2 بر حسب متغیرهای هموگلوبین، فیروز (درجه ریکولین) و تعداد و مورفولوژی مگاکاریوسیت‌ها در مغز استخوان از نظر آماری تفاوت معناداری نداشت (جدول ۲).

میانه سن در سه زیر گروه بیماری‌های مورد بررسی از نظر آماری تفاوت نداشت. اما میانگین هموگلوبین در بیماران مبتلا به PV،  $19/6$  گرم بر دسی لیتر (٪ ۱۴-۲۲/۳)، در بیماران مبتلا به ET  $14/2$  گرم بر دسی لیتر (٪ ۸/۸-۱۹/۳) و در بیماران PMF،  $10/5$  گرم بر دسی لیتر (٪ ۶/۳-۱۶/۵) بود که این تفاوت از نظر آماری معنادار بود ( $p=0/001$ ).

۱۰۰ نفر (٪ ۳۵/۱) زن بودند. از این تعداد ۲۵۴ بیمار بر اساس یافته‌هایی کلینیکو پاتولوژیک در دسته‌بندی‌های مشخص شده MPNs قرار گرفتند، ۱۰۱ نفر (٪ ۳۶/۶) مبتلا به ترومبوسیتمی اساسی، ۸۱ نفر (٪ ۲۹/۳) مبتلا به میلوپیروز اولیه، ۷۲ نفر (٪ ۲۶/۱) مبتلا به پلیسیتمی و را و ۲۲ نفر (٪ ۸) در گروه بیماران میلوپرولیفراتیو بدون دسته‌بندی مشخص (unclassifiable) بودند.

جدول ۱: توزیع فراوانی جنس، نوع بیماری، جهش JAK2، مورفولوژی و تعداد مگاکاریوسیت‌ها و فیروز (درجه رشته‌های ریکولین)

متغیر	جنس	تعداد	درصد
مرد	جنس	۱۷۶	۶۴/۹
زن		۱۰۰	۳۵/۱
ترومبوسیتمی اولیه (ET)	زیر گروه	۱۰۱	۳۶/۶
میلوپیروز اولیه (PMF)		۸۱	۲۹/۳
پلیسیتمی و را (PV)		۷۲	۲۶/۱
بدون دسته‌بندی		۲۲	۸
مثبت	جهش JAK2	۱۸۴	۶۶/۶
منفی		۹۲	۳۳/۴
دارد	اسپلنو-مگالی	۲۰۷	۷۵
ندارد		۶۹	۲۵
طبيعي	مورفولوژي مگاکاریوسیت	۱۶۴	۵۹/۵
غير طبيعي		۱۱۲	۴۰/۵
افزايش يافته	تعداد مگاکاریوسیت	۱۸۶	۶۷/۴
کاهش يافته		۴	۱/۴
طبيعي		۸۶	۳۱/۲
۰ یا +	درجه ریکولین (فیروز)	۱۹۲	۶۹/۵
۲+ یا -		۸۴	۳۰/۵

در ۱۸۴ بیمار (٪ ۶۶/۶) موتاسیون JAK2 وجود داشت. در ۲۰۷ بیمار در معاينه باليني یا در سونوگرافی اسپلنو-مگالی، در ۱۸۶ بیمار (٪ ۶۷/۳) افزایش مگاکاریوسیت‌ها و در ۱۱۲ بیمار (٪ ۴۰/۵) مگاکاریوسیت غیر طبيعی مشاهده شد (جدول ۱).

جدول ۲: مقایسه فراوانی جهش *JAK2* در بیماران مبتلا به نتپلاسم میلوپرولیفراتیو (۲۷۶ بیمار) بر حسب جنس، سن، نوع بیماری فیروز (درجه رتیکولین)، مورفولوژی و تعداد مگاکاریوسیت‌ها در مغز استخوان\*

p value	جهش <i>JAK2</i>		متغیر	
	تعداد منفی	تعداد مثبت		
۰/۱۲۴	(۰/۳۱/۸) ۵۴	(۰/۶۷/۲) ۱۱۱	مرد	جنس
	(۰/۳۹/۳) ۳۴	(۰/۶۱/۷) ۵۵	زن	
۰/۰۹۲	(۴۱/۷-۷۹/۹) ۶۲/۸۸	(۴۰/۵-۷۹/۹) ۶۰/۸	میانگین سن (سال) (محدوده سنی)	
۰/۰۱۶	(۰/۴۵/۶) ۴۶	(۰/۵۴/۴) ۵۵	ترومبوسیتمی اولیه (ET)	زیر گروه
	(۰/۴۰/۸) ۳۳	(۰/۵۹/۲) ۴۸	میلوفیبروز اولیه (PMF)	
	(۰/۱۱/۳) ۹	(۰/۸۸/۷) ۶۳	پلی سیتمی و را (PV)	
۰/۰۰۱	(۰/۳۰/۵) ۶۳	(۰/۶۹/۵) ۱۴۴	اسپلنومنگالی	
۰/۰۶۷	(۰/۴۹/۵) ۹۳	(۰/۵۱/۵) ۹۹	۱+ یا	درجه رتیکولین
	(۰/۲۳/۹) ۲۰	(۰/۷۸/۱) ۶۴	۳+ یا ۲+	
۰/۱۱۱	(۰/۴۵/۲) ۷۴	(۰/۵۴/۸) ۹۰	طبيعي	مورفولوژی مگاکاریوسیت
	(۰/۴۴) ۳۸	(۰/۶۶) ۷۴	غير طبيعي	
۰/۴۲۱	(۰/۴۵/۷) ۸۵	(۰/۵۴/۳) ۱۰۱	افزایش یافته	تعداد مگاکاریوسیت
	(۰) ۰	(۰/۱۰۰) ۳	کاهش یافته	
	(۰/۵۴/۷) ۴۷	(۰/۴۵/۳) ۳۹	طبيعي	
۰/۱۲۴	(۵/۲-۱۵/۷) ۱۰/۲	(۶/۳-۱۶/۵) ۱۱/۴	هموگلوبین (g/dL)	
۰/۰۰۱	(۲-۳۷/۴۷) ۹/۴۷	(۲/۵۴-۳۷/۴۷) ۱۲/۶۵	لکوسیت ( $10^9/L$ )	
۰/۰۴۵	(۱۰-۸۷۴) ۲۹۷	(۳۲-۱۴۵۵) ۳۸۷	پلاکت ( $10^9/L$ )	

\* در مورد متغیرهای کمی اعداد ذکر شده میانگین (انحراف معیار) هستند.

در بیماران مبتلا به پلی سیتمی و را، توزیع فراوانی جنس، اسپلنومنگالی، میانگین سن، میانگین هموگلوبین، WBC و پلاکت‌ها، مورفولوژی و تغییرات مگاکاریوسیت در بیماران با و بدون جهش *JAK2* از نظر آماری تفاوت در بیماران نداشت (جدول ۴). در مطالعه حاضر در بیماران معناداری نداشت (جدول ۴). در بیماران مبتلا به پلی سیتمی و را  $56/۹$  درصد افزایش مبتلا به پلی سیتمی و را نشان دادند. بررسی بیماران مبتلا به *ET* نشان داد که توزیع فراوانی اسپلنومنگالی و میانه پلاکت در بیماران دارای جهش *JAK2* به طور معنادار پیش از بیمارانی بود که جهش نداشتند ( $p=0/۰۴۶$ ) و  $p=0/۰۱۸$ . اما توزیع فراوانی جنس، درجه رتیکولین، هموگلوبین و لکوسیت، مورفولوژی و تغییرات مگاکاریوسیت بر حسب جهش *JAK2* تفاوت نداشت (جدول ۵).

همچنین میانگین تعداد لکوسیت در بیماران PV،  $L/10^9 \times 13/74$  (۴/۸۴-۳۳/۶۷) و در مبتلایان به ET،  $L/10^9 \times 10/67 \times 10^9 \times 8/37$  (۲/۰۲-۳۶/۳۷) و در بیماران PMF  $L/10^9 \times 10/67 \times 10^9 \times 3/26$  (۳/۲۶-۳۶/۶۶) بود که این تفاوت نیز از نظر آماری معنادار بود ( $p=0/۰۰۱$ ). همچنین میانگین پلاکت در بیماران مبتلا به PV،  $L/10^9 \times 457 \times 10^9 \times 10/3-10/66$  (۱۰۳-۳۶۷۴) در بیماران مبتلا به *ET*،  $L/10^9 \times 878 \times 10^9 \times 5/10-3674$  (۵۱۰-۳۶۷۴) و در بیماران PMF  $L/10^9 \times 285 \times 10^9 \times 10/1-1455$  (۱۰/۱-۱۴۵۵) بود که این تفاوت از نظر آماری معنادار بود ( $p=0/۰۰۱$ ). توزیع فراوانی درجه رتیکولین نیز بین این سه زیر گروه از نظر آماری تفاوت معناداری داشت به طوری که درجه رتیکولین  $2+$  یا  $3+$  در بیماران مبتلا به PMF بسیار بیشتر از سایر بیماران بود ( $p=0/۰۰۱$ )، ولی مورفولوژی و تغییرات تعداد مگاکاریوسیت در بیماری‌های متفاوت از نظر آماری تفاوت معناداری نداشت (جدول ۳).

جدول ۳: مقایسه متغیرها در زیر گروههای نشوپلاسم های میلوپرولیفراتیو دسته بندی شده (۲۵۴ بیمار)\*

p value	زیر گروه			متغیر			
	(۷۲) PV	(۱۰۱) ET	(۸۱) PMF	مرد	زن		
۰/۱۲۴	(۴۳) ۳۱	(۲۹/۸) ۳۰	(۸۰/۴) ۴۹	جنسیت	جنسیت		
	(۵۷) ۴۱	(۷۰/۲) ۷۱	(۳۹/۶) ۳۲				
۰/۰۹۲	(۲۶-۵۷/۹) ۵۷	(۱۸-۷۹/۸۷) ۵۹	(۹-۷۴/۶۵) ۶۱/۸	میانگین سن (سال) (محدوده سنی)			
۰/۰۰۱	(۵۶/۹) ۴۱	(۳۹/۶) ۴۰	(۷۷/۷۷) ۶۳	اسپلنو مگالی			
۰/۰۰۱	(۸۴/۸) ۶۱	(۹۶/۱) ۹۷	(۱۴/۹) ۱۲	درجه رتیکولین	۰ یا +		
	(۱۵/۲) ۱۱	(۳/۹) ۴	(۸۵/۱) ۶۹				
۰/۰۹۵	(۵۲/۹) ۳۸	(۶۶/۳) ۶۷	(۷۲/۸) ۵۹	مورفولوژی	مگا کاریوسیت		
	(۴۷/۱) ۳۴	(۳۳/۷) ۳۴	(۲۷/۲) ۲۲				
۰/۶۵	(۵۶/۹) ۴۱	(۷۹/۲) ۸۰	(۸۰/۲) ۶۵	افزايش يافته	تعداد		
	(۱/۹) ۱	(۰) ۰	(۲/۴) ۲				
	(۴۲/۲) ۳۰	(۱۹/۹) ۲۰	(۱۷/۴) ۱۴				
۰/۰۰۱	(۱۴-۲۲/۳) ۱۹/۶	(۸/۸-۱۹/۳) ۱۴/۲	(۶/۳-۱۶/۵) ۱۰/۵	هموگلوبین (g/dL)			
۰/۰۰۱	(۴/۸۴-۳۳/۶۷) ۱۳/۷۴	(۲/۰۲-۳۶/۳۷) ۸/۳۷	(۳/۲۶-۳۶/۶۶) ۱۰/۶۷	لکوسیت ( $\times 10^9 / L$ )			
۰/۰۰۱	(۱۰۲-۱۰۶۶) ۴۵۷	(۵۱۰-۳۶۷۲) ۸۷۸	(۱۰/۱-۱۴۵۵) ۲۸۵	پلاکت ( $\times 10^9 / L$ )			

\* در مورد متغیرهای کمی اعداد ذکر شده میانگین (انحراف معیار) هستند.

جدول ۴: مقایسه متغیرها در بیماران مبتلا به پلی سیتمی و را بر حسب جهش JAK2\*

p value	جهش JAK2		متغیر		
	منفی	ثبت	مرد	زن	
۰/۲۱۱	(۱۳/۹) ۵	(۸۶/۱) ۳۱	جنسیت	جنسیت	
	(۸/۹) ۴	(۹۱/۱) ۴۱			
۰/۰۶۴	(۲۷-۷۵/۹) ۵۶	(۲۶-۷۲/۸) ۵۹	میانگین سن (سال) (محدوده سنی)		
۰/۶۵۲	(۴۶/۴) ۱۹	(۵۳/۶) ۲۲	اسپلنو مگالی		
۰/۱۲۲	(۳۱/۲) ۱۹	(۶۸/۸) ۴۲	درجه رتیکولین	۰ یا +	
	(۳۶/۴) ۴	(۶۳/۸) ۷		۳+ یا ۲+	
۰/۰۶۶	(۵۷/۹) ۲۲	(۴۲/۱) ۱۶	مورفولوژی	مگا کاریوسیت	
	(۳۸/۳) ۱۳	(۶۱/۷) ۲۱			
۰/۲۴۱	(۴۱/۵) ۱۷	(۵۸/۵) ۲۴	افزايش يافته	تعداد	
	(۱۰۰) ۱	(۰) ۰			
	(۶۰) ۱۸	(۴۰) ۱۲			
۰/۴۱۵	(۱۶-۲۳/۳) ۱۹/۹	(۱۴-۲۲/۸) ۱۸/۸	هموگلوبین (g/dL)		
۰/۰۵۵	(۴/۸۴-۳۱/۷۵) ۱۱/۸۴	(۵/۸۱-۳۳/۶۷) ۱۳/۷۴	لکوسیت ( $\times 10^9 / L$ )		
۰/۰۹۹	(۱۹۸-۱۰۱۰) ۴۴۴	(۱۰۳-۱۰۶۶) ۴۵۷	پلاکت ( $\times 10^9 / L$ )		

\* در مورد متغیرهای کمی اعداد ذکر شده میانگین (انحراف معیار) هستند.

جدول ۵: مقایسه متغیرها در بیماران مبتلا به ET بر حسب جهش *JAK2*\*

p value	جهش <i>JAK2</i>		متغیر	
	تعداد منفی(درصد)	تعداد مثبت(درصد)	مرد	زن
۰/۲۲۴	(۴۰) ۱۲ (۴۹/۹) ۳۴	(۶۰) ۱۸ (۵۰/۱) ۳۷		جنسیت
۰/۰۶۴	(۱۸-۷۶/۸۴) ۶۰	(۲۲-۷۹/۸۷) ۵۸		میانگین سن(سال) (محدوده سنی)
۰/۰۱۸	(۳۰) ۱۲	(۷۰) ۲۸		اسپلنومگالی
۰/۳۰۱	(۴۸) ۴۷ (۳۳/۴) ۱	(۵۲) ۵۱ (۶۶/۶) ۲	۰ یا ۱+ ۳+ یا ۲+	درجه رتیکولین
۰/۳۴۱	(۴۰/۳) ۲۷ (۳۲/۴) ۱۱	(۵۹/۷) ۴۰ (۶۷/۶) ۲۳	طبيعي غير طبيعي	مورفو لوژی مگاکاریوسیت
۰/۰۵۵	(۲۲/۳) ۲۱ (۶۰) ۱۲	(۳۷/۷) ۵۹ (۴۰) ۸	افزایش یافته طبيعي	تعداد مگاکاریوسیت
۰/۶۳۱	(۸/۸-۱۸/۲) ۱۳/۳	(۱۰/۹-۱۹/۳) ۱۴/۱		هموگلوبین(g/dL)
۰/۳۳۱	(۲/۰۲-۳۶/۳۷) ۹/۳۷	(۲/۲۹-۳۲/۶۱) ۸/۳۷		لکوسیت(L/ $\times 10^9$ )
۰/۰۴۶	(۵۱۰-۳۲۶۵) ۸۰۴	(۶۲۱-۳۶۷۴) ۸۷۸		پلاکت(L/ $\times 10^9$ )

\* در مورد متغیرهای کمی اعداد ذکر شده میانگین(انحراف معیار) هستند.

جدول ۶: مقایسه متغیرها در بیماران مبتلا به PMF بر حسب جهش *JAK2*\*

p value	جهش <i>JAK2</i>		متغیر	
	تعداد منفی(درصد)	تعداد مثبت(درصد)	مرد	زن
۰/۲۲۴	(۳۹/۸) ۱۹ (۴۳/۸) ۱۴	(۶۱/۲) ۳۰ (۵۶/۲) ۱۸		جنسیت
۰/۰۹۸	(۱۲-۷۲/۷۴) ۶۱/۹	(۹-۷۴/۶۵) ۶۰/۶		میانگین سن(سال) (محدوده سنی)
۰/۰۴۵	(۳۹/۷) ۲۵	(۶۰/۳) ۳۸		اسپلنومگالی
۰/۲۴۵	(۳۳/۴) ۴ (۲۰/۳) ۱۴	(۶۶/۶) ۸ (۷۹/۷) ۵۵	۰ یا ۱+ ۳+ یا ۲+	درجه رتیکولین
۰/۰۱۲	(۶۷/۸) ۴۰ (۲۷/۳) ۸	(۳۲/۲) ۱۹ (۷۲/۷) ۱۶	طبيعي غير طبيعي	مورفو لوژی مگاکاریوسیت
۰/۳۳۱	(۴۶/۲) ۳۰ (۱۰۰) ۲ (۵۷/۲) ۸	(۵۳/۸) ۳۵ (۰) ۰ (۴۲/۸) ۶	افزایش یافته کاهش یافته طبيعي	تعداد مگاکاریوسیت
۰/۸۴۲	(۶/۳-۱۵/۳) ۱۰/۸	(۷/۸-۱۶/۵) ۱۱/۳		هموگلوبین(g/dL)
۰/۵۷۴	(۴/۳۷-۳۴/۰۱) ۱۰/۹۸	(۳/۲۶-۳۶/۶۶) ۱۱/۷۲		لکوسیت(L/ $\times 10^9$ )
	(۱۰/۱-۱۴۵۵) ۲۷۴	(۱۲/۳-۱۴۵۵) ۲۹۱		پلاکت(L/ $\times 10^9$ )

\* در مورد متغیرهای کمی اعداد ذکر شده میانگین(انحراف معیار) هستند.

فوق در میان انواع اختلالات میلوپرولیفراتیو مربوط به پلی سیتومی و را بوده است (۱۳-۱۶). همچنین در مطالعه قطاسلو و همکاران در سال ۲۰۱۴، ۹۱٪ بیماران ET دارای موتاسیون بودند (۱۴). با توجه به گزارش‌های موجود، موتاسیون JAK2 V617F در ۶۵ تا ۹۷ درصد بیماران مبتلا به پلی سیتومی وجود دارد (۱۲، ۱۳). در مطالعه تاپا و همکاران، در ۷۰٪ مبتلایان به نشوپلاسم های MPNs موتاسیون JAK2 وجود دارد، در ۹۵٪ بیماران مبتلا به PV، ۵۰ تا ۷۰ درصد بیماران ET و در ۴۰٪ تا ۵۰ بیماران PMF، این موتاسیون دیده شده است (۴). درصد مشاهده موتاسیون JAK2 V617F در بیماران مبتلا به پلی سیتومی و را به صحت تشخیص بیماری و نیز روش مورد استفاده در بررسی این موتاسیون بستگی دارد. البته بررسی میزان اریتروپویتین سرم در تمام بیماران مشکوک به پلی سیتومی و را ضروری است چرا که بالا بودن میزان اریتروپویتین سرم، تشخیص پلی سیتومی و را رد می‌کند (۱۴). در مطالعه سروانتس و همکاران در سال ۱۹۹۳، هیچ‌کدام از ۹۹ بیمار مبتلا به پلی سیتومی و را اریتروپویتین بیش از حد طبیعی نداشتند (۱۷)، در حالی که میزان اریتروپویتین سرم در هیچ‌کدام از بیماران مطالعه حاضر اندازه‌گیری نشده بود، از این رو شاید یکی از دلایل پایین بودن میزان موتاسیون JAK2 در گروه پلی سیتومی و را در مطالعه حاضر این باشد که بدون چک سطح اریتروپویتین بیماران در این گروه قرار گرفتند.

در مطالعه ما، ۵۴ درصد بیماران مبتلا به ترومبوسیتیمی اساسی و ۵۹ درصد بیماران مبتلا به میلوفیبروز اولیه دارای JAK2 V617F بودند. بررسی موتاسیون JAK2 V617F در بیماران ترومبوسیتیمی اساسی و میلوفیبروز اولیه نتایج متغیری در بی داشته است، جیمز و همکاران در سال ۲۰۰۵، موتاسیون را در ۵۰ درصد بیماران ترومبوسیتیمی اساسی و ۴۳ درصد بیماران میلوفیبروز اولیه مشاهده کردند (۱۸). همچنین جونز و همکاران در سال ۲۰۰۵ موتاسیون را در ۴۱ درصد موارد ترومبوسیتیمی اساسی و ۴۳ درصد موارد میلوفیبروز اولیه گزارش کردند (۱۹). در مطالعه‌ای که باربارا و همکاران در برزیل در سال ۲۰۰۷ انجام دادند، ۲۸ درصد بیماران ترومبوسیتیمی اساسی و ۵۶

در بیماران مبتلا به PMF نشان داد که توزیع فراوانی اسپلنومگالی در بیماران بر حسب موتاسیون JAK2 تفاوت معناداری داشت ( $p=0.045$ )؛ اما توزیع فراوانی جنس، درجه رتیکولین، مورفولوژی و تغییرات مگاکاریوسیت، میانگین هموگلوبین، میانگین WBC و میانگین پلاکت با جهش JAK2 از نظر آماری ارتباط معناداری نداشتند (جدول ۶).

## بحث

در این مطالعه در ۱۸۴ بیمار (۶۶٪) جهش در ژن JAK2 وجود داشت. فراوانی موتاسیون در بیماران ترومبوسیتیمی اولیه ۴٪، در بیماران میلوفیبروز اولیه ۵۹٪ و در بیماران پلی سیتومی و را ۸۸٪ بود که تفاوت معنادار بود. در مطالعه حاضر توزیع فراوانی سن و جنسیت، درجه رتیکولین، هموگلوبین و لکوسیت، مورفولوژی و تغییرات مگاکاریوسیت بر حسب جهش JAK2 در مورد هیچ یک از بیماری‌های مذکور تفاوت نداشت.

یافته‌های مذکور با نتایج به دست آمده از سایر مطالعه‌ها، از جمله پاسامونتی و همکاران در سال ۲۰۱۱ هم خوانی مناسبی دارد (۱۳). نتایج نشان داد که در ۷۵ مورد (۷۵٪) اسپلنومگالی و در ۱۲ بیمار (۱۲٪) در مغز استخوان مگاکاریوسیت‌ها به شکل غیر طبیعی و همچنین در ۱۸۶ بیمار (۶۷٪) افزایش مگاکاریوسیت‌ها مشاهده شد. در مطالعه قطاسلو و همکاران در سال ۲۰۱۴ نشان داده شد که ۶۰٪ بیماران اسپلنومگالی داشتند که با نتایج مطالعه ما هم خوانی داشت (۱۴). در مطالعه سولیمان و همکاران در سال ۲۰۲۰ در زمان تشخیص بیماران MPNs با موتاسیون JAK2 V617F نسبت به بیماران با موتاسیون CALR و نیز بیماران Triple negative درصد بالاتری اسپلنومگالی داشتند (۱۵).

در مطالعه حاضر، ۸۸ درصد بیماران مبتلا به پلی سیتومی و را دارای موتاسیون بودند که این مقدار بالاتر از درصد مشاهده شده در بیماران ترومبوسیتیمی اولیه (۵۹٪) و میلوفیبروز اولیه (۵۹٪) بود. تاکنون در تمام مطالعه‌های انجام شده، بالاترین میزان مشاهده موتاسیون

بیماران مبتلا به PMF با موتاسیون *JAK2* میزان LDH، لکوسیتوز، شمارش پلاکتی و غلظت هموگلوبین بالاتر داشتند(۱۵).

در مطالعه ورینگ و همکاران در سال ۲۰۰۶، موتاسیون *JAK2 V617F* در حدود ۵۷٪ موارد ترومبوسیتمی اساسی مشاهده گردیده است (۲۲). در مطالعه ما نیز ۵۴٪ موارد ترومبوسیتمی اساسی دارای این موتاسیون بودند. تا قبل از شناسایی این موتاسیون، هیچ نوع مارکر کلونال در ترومبوسیتمی اساسی یافت نگردیده بود و تشخیص افتراقی طیف گستره‌ای از بیماری‌ها و اختلالاتی که با ترومبوسیتوز همراه هستند، از ترومبوسیتمی اساسی فقط بر اساس معیارهای بالینی و بررسی‌های محدود آزمایشگاهی صورت می‌گرفت (۲۳). وجود این موتاسیون در بیماران مشکوک به ترومبوسیتمی، یافته‌ای است که به شدت از ترومبوسیتمی اساسی حمایت کرده و موارد واکنشی ترومبوسیتوز را رد می‌کند (۲۱).

وجود موتاسیون *JAK2 V617F* در بیماران مبتلا به ترومبوسیتمی اساسی، اطلاعات پیش‌آگهی ارزشمندی را فراهم می‌سازد. مشخص شده است که بیماران *JAK2 V617F* مثبت مبتلا به ترومبوسیتمی اساسی شباهت‌های زیادی با پلی‌سیتیمیورا دارند، از جمله این که غلظت هموگلوبین آن‌ها بالاتر، شمارش نوتروفیل بیشتر، اریتروپویز و گرانولوپوئز مغز استخوان فعال‌تر، ترومبوز وریدی شایعتر و به میزان بیشتری شانس تبدیل به پلی‌سیتیمیورا را در مقایسه با موارد موتاسیون منفی دارند. علاوه بر این بیماران *JAK2 V617F* مثبت مبتلا به ترومبوسیتمی اساسی، به درمان با هیدروکسی اوره حساس‌تر هستند و نیاز به مقادیر کمتر دارو برای درمان دارند (۱۳). در بررسی بیماران مبتلا به ET، نتایج نشان داد که توزیع فراوانی اسپلنوگالی در این بیمارانی که موتاسیون *JAK2* مثبت داشتند، به طور معناداری بیشتر از بیمارانی بود که موتاسیون *JAK2* منفی داشتند. هم‌چنین میانه پلاکت در بیمارانی که موتاسیون *JAK2* مثبت داشتند، به طور معناداری بیشتر از بیمارانی بود که موتاسیون *JAK2* منفی داشتند. اما توزیع فراوانی جنس برش موتاسیون *JAK2* تفاوت معناداری دارد، اما توزیع فراوانی جنس با موتاسیون *JAK2* ارتباط معناداری از نظر آماری نداشت. هم‌چنین درجه ریتکولین، میانگین هموگلوبین، مورفو‌لوری و تغییرات مگاکاریوسیت، میانگین WBC و میانگین پلاکت با موتاسیون *JAK2* از نظر آماری ارتباط معناداری نداشتند.

درصد بیماران میلوفیبروز اولیه دارای این موتاسیون بودند (۲۰). در مطالعه سولیمان و همکاران در سال ۲۰۲۰ در مصر روی نمونه ۲۰۰ بیمار مبتلا به نئوپلاسم‌های میلوپرولیفراتیو فیلادلوفیا منفی، ۴۴٪ موتاسیون *JAK2 V617F* داشتند. در این مطالعه در ۲۲۵٪ بیماران مبتلا به میلوفیبروز اولیه و ۴۴٪ از مبتلایان به ترومبوسیتمی اساسی و ۴۸٪ از بیماران با تشخیص پلی‌سیتیمی اساسی، موتاسیون *JAK2 V617F* با دستگاه Genetic Analyzer sequencer تشخیص داده شد (۱۵). در مطالعه مکماهون و همکاران در سال ۲۰۰۷، فراوانی موتاسیون *JAK2 V617F* در بیماران میلو فیبروز اولیه بین ۴۳٪-۵۶٪ بود که با نتایج مطالعه ما هم خوانی دارد، اما بیان شده است که فراوانی این موتاسیون در بیماران ترومبوسیتوز اساسی بین ۲۸٪-۴۸٪ متغیر بود که فراوانی موتاسیون *JAK2 V617F* در بیماران ترومبوسیتوز اساسی مطالعه حاضر بیشتر از سایر مطالعه‌ها بود (۲۱).

در مطالعه‌ها نشان داده شده است که سایر اختلالات هماتولوژیک نظیر لوسمی میلوئیدی مزمن و میلووم متعدد فاقد این موتاسیون اکتسایی می‌باشند. به علاوه، این موتاسیون در عفونت‌هایی که با میلوفیبروز و اسپلنوگالی ممکن است همراه باشد، وجود ندارد (۲۲). از آن‌چه ذکر گردید، می‌توان نتیجه گرفت که در تشخیص افتراقی میلوفیبروز اولیه از سایر اختلالات و بیماری‌هایی که با میلوفیبروز همراه هستند، می‌توان از بررسی موتاسیون ژن *JAK2* سود برد. هر چند، از آن‌جایی که موتاسیون فوق در حد اکثر نیمی از موارد میلوفیبروز اولیه مشاهده می‌گردد به عنوان یک مارکر مولکولی اختصاصی و افتراق دهنده قطعی قابل استفاده نمی‌باشد. در مطالعه حاضر نتایج بررسی موتاسیون *JAK2* در بیماران مبتلا به PMF نشان داد که توزیع فراوانی اسپلنوگالی در بیماران بر حسب موتاسیون *JAK2* تفاوت معناداری دارد، اما توزیع فراوانی جنس با موتاسیون *JAK2* ارتباط معناداری از نظر آماری نداشت. هم‌چنین درجه ریتکولین، میانگین هموگلوبین، مورفو‌لوری و تغییرات مگاکاریوسیت، میانگین WBC و میانگین پلاکت با موتاسیون *JAK2* از نظر آماری ارتباط معناداری نداشتند. در مطالعه سولیمان و همکاران در سال ۲۰۲۰ در مصر،

جهت پیگیری جواب آزمایش‌های آنها بود که وارد تحقیق نشدند، عدم اندازه‌گیری سطح اریتروپوئیتین در بیماران با تشخیص پلی‌سایتمی ورا، و نیز عدم انجام ایمونو‌هیستوشیمی جهت تشخیص وجود میکرو‌مگاکاریوسیت‌ها در بیوپسی مغز استخوان بخصوص بیماران مبتلا به میلوفیروز اولیه که البته برای بیماران با تعداد طبیعی یا کاهش یافته مگاکاریوسیت انجام نشده بود.

### نتیجه‌گیری

از آن جایی که تاکنون روش قطعی برای تشخیص اختلالات میلوپرولیفراتیو کشف نشده است و در مطالعه‌ها نشان داده شده که بررسی‌های سیتوژنتیک (از جمله موتاسیون *JAK2 V617F*) و سایر آزمایش‌های هماتولوژیک به تشخیص قطعی کمک می‌کنند و با توجه به قابل مقایسه بودن میزان فراوانی موتاسیون *JAK2 V617F* در بیماران ایرانی مبتلا به اختلالات میلوپرولیفراتیو که در این مطالعه و سایر مطالعه‌های مشابه انجام شده با گزارش‌های قبلی، به منظور استانداردسازی تشخیص و کنترل درمان و پیش‌آگهی، بررسی سیتوژنتیک این موتاسیون به خصوص در جدا کردن پلی‌سیتمی ورا و هم چنین ترومبوسیتمی اساسی از موارد واکنشی ضروری به نظر می‌رسد.

### تشکر و قدردانی

این مطالعه حاصل پایان‌نامه دکترای عمومی در مرکز تحقیقات پاتولوژی و سلول‌های بنیادی و آزمایشگاه مغز استخوان بیمارستان شهید باهنر کرمان می‌باشد، که بدین‌وسیله از کارکنان محترم مرکز تحقیقات و آزمایشگاه به جهت همکاریشان تشکر می‌گردد.

درجه رتیکولین، میانگین هموگلوبین، مورفو‌لوجی و تغییرات مگاکاریوسیت و میانگین WBC در این بیماران بر حسب موتاسیون *JAK2* تفاوت معناداری نداشت. در مطالعه سولیمان و همکاران در سال ۲۰۲۰ در مصر، بیماران مبتلا به ET با موتاسیون *JAK2* میزان LDH و لکوسیتوز بالاتری داشتند ولی سایر یافته‌های آزمایشگاهی (شمارش پلاکتی و غلظت هموگلوبین) تفاوت معناداری نداشت (۱۵). در مطالعه باکستر و همکاران در سال ۲۰۰۵ نیز بیان شده است که در مقایسه یافته‌های بالینی و آزمایشگاهی بین دو گروه با و بدون موتاسیون *JAK2* تفاوتی دیده نشد (۲۳). در مطالعه مکماهون و همکاران در سال ۲۰۰۷، بیان شده است که ترومبوسیتمی اساسی با موتاسیون *JAK2*، میزان ترومبوز وریدی و شریانی بالاتری از انواع فاقد موتاسیون دارد. اختلالات میلوپرولیفراتیو در گروهی از بیماران با وقایع ترومبوتیک بروز می‌یابند و در ابتدا قادر تظاهرات هماتولوژیک آشکار مانند ترومبوسیتوز و یا اریتروسیتوز قابل توجه می‌باشند. به عنوان مثال، بررسی‌ها نشان داده‌اند که در ۲۱تا ۲۱٪ درصد بیماران دچار ترومبوز ورید احشایی، موتاسیون *V617F JAK2* وجود دارد (۲۱). مشاهده موتاسیون در این بیماران، وجود یک اختلال میلوپرولیفراتیو پنهان را مطرح کرده و اقدامات تشخیصی اضافی و نیز تحت نظر قراردادن بیمار را ضروری می‌سازد. بدین ترتیب احتمال از دست رفتن تشخیص به موقع بیماری کاهش یافته و برخوردار شدن بیمار از درمان‌های مؤثر در برابر وقایع ترومبوتیک مرگبار امکان بیشتری می‌یابد.

از محدودیت‌های این مطالعه، ناقص بودن پرونده تعدادی از بیماران و نیز عدم وجود شماره تلفن بیماران

## References:

- 1- Arber DA, Orazi A, Hasserjian R, Thiele J, Borowitz MJ, Le Beau MM, et al. The 2016 revision to the World Health Organization classification of myeloid neoplasms and acute leukemia. *Blood* 2016; 127: 2391-42.
- 2- Michiels JJ, Bernema Z, Van BD, De RH, Schroyens W. Current diagnostic criteria for the chronic myeloproliferative disorders (MPD) essential thrombocythemia (ET), polycythemia vera (PV) and chronic idiopathic myelofibrosis(CIMF). *Pathol Biol (Paris)* 2017; 55(2): 92-104.
- 3- Barbui T, Thiele J, Gisslinger H, Kvasnicka HM, Vannucchi AM, Guglielmelli P, et al. The 2016 WHO classification and diagnostic criteria for myeloproliferative neoplasms: document summary and in-depth discussion. *Blood Cancer J* 2018; 8(2): 15.
- 4- Thapa B, Fazal S, Parsi M, et al. Myeloproliferative Neoplasms. [Updated 2020 Aug 13]. In: StatPearls [Internet]. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing; 2021 Jan-. Available from: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK531464/>
- 5- Pecquet C, Staerk J, Chaligne R, Goss V, Lee KA, Zhang X, et al. Induction of myeloproliferative disorder and myelofibrosis by thrombopoietin receptor W515 mutants is mediated by cytosolic tyrosine 112 of the receptor. *Blood* 2010; 115(5): 1037-48.
- 6- Lieu CH, Shen YJ, Lai WC, Tsai WH, Hsu HC. Prevalence of MPL W515L/K mutations in Taiwanese patients with Philadelphia-negative chronic myeloproliferative neoplasms. *J Chin Med Assoc* 2010; 73(10): 530-2.
- 7- Lee J, Godfrey AL, Nangalia J. Genomic heterogeneity in myeloproliferative neoplasms and applications to clinical practice. *Blood Rev* 2020; 42: 100708.
- 8- Asghari A, Shahriari Ahmadi A, Basi A, Vakili M, Razavi M, Arabi M, et al. The association between prevalence of JAK2V617F mutation and blood indices in groups of patients with myeloproliferative neoplasms in Rasul Akram Hospital. *Int J Hematol Oncol Stem Cell Res* 2011; 5(4): 10-3.
- 9- Karimzadeh P, Ghaffari SH, Chahardouli B, Zaghal A, Einollahi N, Mousavi SA, et al. Evaluation of JAK2V617F mutation prevalence in myeloproliferative neoplasm by AS-RT-PCR. *Iran J Pediatr Hematol Oncol* 2011; 1(2): 38-42.
- 10- Zhuge J, Zhang W, Zhang W, Xu M, Hoffman R. Sensitive detection of MPLW515L/K mutations by amplification refractory mutation system (ARMS)-PCR. *Clin Chim Acta* 2010; 411(1-2): 122-3.
- 11- Yeh YM, Chen YL, Cheng HY, Su WC, Chow NH, Chen TY, et al. High percentage of JAK2 exon 12mutation in Asian patients with polycythemia vera. *Am J Clin Pathol* 2010; 134(2): 266-70.
- 12- Zhang SP, Li H, Lai RS. Detection of JAK2 V617Fmutation increases the diagnosis of myeloproliferative neoplasms. *Oncol Lett* 2015; 9(2): 735-8.
- 13- Passamonti F, Elena C, Schnittger S, Skoda RC, Green AR, Girodon F, et al. Molecular and clinical features of the myeloproliferative neoplasm associated with JAK2 exon 12 mutations. *Blood* 2011; 117(10): 2813-6.
- 14- Ghatsaslo A, Nad Ali F, Chahardouli B, Ghasemi A, Abbasian S, Ghafari K, et al. Prevalence of c-MPL and JAK2V617F Gene Mutations in Iranian Patients with Philadelphia Negative Myeloproliferative Disorders and their Relation to Laboratory and Clinical Findings. *Clin Path* 2014; 32: 301-5.
- 15- Soliman EA, El-Ghliban S, El-Aziz SA, Abdelaleem A, Shamaa S, Abdel-Ghaffar H. JAK2, CALR, and MPL Mutations in Egyptian Patients With Classic Philadelphia-negative Myeloproliferative Neoplasms. *Clin Lymphoma Myeloma Leuk* 2020; 20(10): e645-51.
- 16- Torab Z, Poopak B, Movassagh Pour A A, Younesi M, Emami A, Elahi F. Evaluation of prevalence of JAK 2 exon 12 gene mutations among Iranian patients with Polycythemia Vera. *Sci J Iran Blood Transfus Organ* 2017; 14(2): 101-8. [Article in Farsi]
- 17- Cervantes F, Urbano-Ispizua A, Villamor N, Feliu E, Milla F, Lopez-Guillermo A .Ph-positive chronic myeloidleukemia mimicking essential thrombocythemia and terminating into megakaryoblastic blast crisis: report of two cases with molecular studies. *Leukemia* 1993; 7: 327-30.
- 18- James C, Ugo V, Casadevall N, Constantinescu SN, Vainchenker W. A JAK2 mutation in myeloproliferative disorders: pathogenesis and therapeutic and scientific prospects. *Trends Mol Med* 2005; 11: 546-54.
- 19- Jones AV, Kreil S, Zoi K, Waghorn K, Curtis C, Zhang L, et al. Widespread occurrence of the JAK2 V617F mutation in chronic myeloproliferative disorders. *Blood* 2005; 106: 2162-8.
- 20- Barbara M, Cunha AF, Barbosa KB, Saad ST, Lornad-Metze I, Costa FF. JAK2 V617F prevalence in Brazilian patients with polycythemia vera, idiopathic myelofibrosis and essential thrombocythemia. *Gen Mol Biol*. 2007; 30: 336-8.
- 21- McMahon C, Abu-Elmagd K, Bontempo FA, Kant JA, Swerdlow SH. JAK2 V617F mutation in patients with catastrophic intraabdominal thromboses. *Am J Clin Pathol* 2007; 127: 736-43.
- 22- Wernig G, Mercher T, Okabe R, Levine RL, Lee BH, Gilliland DG. Expression of JAK2V617F causes apolycythemia vera like disease with associated myelofibrosis in a murine bone marrow transplant model. *Blood* 2006; 107: 4274-81.
- 23- Baxter EJ, Scott LM, Campbell P, East C, Fourouclas N, Swanton S, et al. Acquired mutation of the tyrosine kinase JAK2 in human myeloproliferative disorders. *Lancet* 2005; 365: 1054-61.

**Original Article**

## **Frequency and factors associated with *JAK2 V617F* mutation in myeloproliferative neoplasms other than *ABL-BCR* disorders**

**Jafari E.<sup>1</sup>, Dabiri Sh.<sup>1</sup>, Tavasolian Gh.<sup>2</sup>, Fekri Soofiabadi M.<sup>1</sup>, Kalantari Khandani B.<sup>2</sup>**

<sup>1</sup>Pathology and Stem Cells Research Center, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran

<sup>2</sup>School of Medicine, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran

### **Abstract**

#### **Background and Objectives**

The association of *JAK2 V617F* mutation with myeloproliferative neoplasms was first reported in 2005. The present study was conducted to evaluate the frequency of *JAK2* gene mutation in patients with myeloproliferative neoplasms in Kerman, Iran, from the years 2013 to 2018.

#### **Materials and Methods**

This descriptive cross-sectional study was performed among 276 patients with primary diagnosis of myeloproliferative neoplasms with subgroups PV, ET, PMF, and ABL-BCR negative referring to bone marrow laboratory of Bahonar Hospital during six years. Demographic, histopathologic, clinical, and *JAK2* mutation data were collected. Data were analyzed by K2 test, Mann-Whitney U test and Kolmogorov-Smirnov test.

#### **Results**

Out of the total number of participants, 176 (64.9%) were male and 100 (35.1%) female with 101 (36.6%) patients having primary thrombocythemia, 81 (29.3%) primary myelofibrosis, 72 (26.1%) polycythemia vera, and 22 (8%) without diagnosis. Of all patients, *JAK2* mutation was positive in 184 patients (66.6%). But the results showed that the frequency of positive mutations was 54.4% in primary thrombocytic patients, 59.2% in primary myelofibrosis patients, and 88.7% in polycythemia patients. This difference was statistically significant. ( $p = 0.016$ )

#### **Conclusions**

Considering the comparability of *JAK2 V617F* mutation rate in Iranian patients with myeloproliferative neoplasms and previous reports, in order to standardize the diagnosis and control of treatment and prognosis, it seems necessary to evaluate this mutation along with other histopathologic evaluations.

**Key words:** Mutation, Primary myelofibrosis, Neoplasms

*Received: 19 Sep 2020*

*Accepted: 1 May 2021*

*Correspondence:* Jafari E., Pathologist and Surgeon. Associate Professor of Pathology and Stem Cells Research Center, Kerman University of Medical Sciences.

Postal code: 5636836335, Kerman, Iran. Tel: (+9834) 32235011; Fax: (+9834) 32227987

E-mail: ejfarda@yahoo.com