

Phylogenetic Study of Alpha Subunits of GABA_A Receptor between Human and Rat

Arash Alaeddini¹, Fatemeh Alipour², Zahrasadat Hashemi³, Sayed Mostafa Modarres Mousavi^{2,4*}

¹Seraj Center, Passive Defense Faculty and Research Center, Imam Hussein Comprehensive University, Tehran, Iran

²Shefa Neuroscience Research Center, Khatam Alanbia Hospital, Tehran, Iran

³E. N. T Group, Amir-Alam Hospital, Faculty of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁴Department of Nanobiotechnology, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

Article Info:

Received: 15 Apr 2017

Revised: 15 Mar 2017

Accepted: 15 Feb 2017

ABSTRACT

Introduction: Neurons secreting gamma aminobutyric acid (GABA), an inhibitory neurotransmitter, as their primary neurotransmitter are named GABAergic neurons.

Phylogenetics based on sequence data provides more accurate descriptions of patterns of relatedness. **Materials and Methods:** After alignment of mRNA complete gene sequences of alpha GABA_A subunits in homosapiens and ratus norvegicus species, the phylogenetic tree were constructed with CLC Main Workbench 5.5 software. **Results:** The findings revealed

100 percent similarities between alpha 1, alpha 3, and alpha 6 subunits of GABA_A receptor in homosapience and ratus norvegicus. Furthermore, the highest rate of divergences observed between alpha 1 subunit with alpha 3, alpha 4, alpha 5, and alpha 6 subunits in both species.

Conclusion: The highest similarities among alpha subunits of GABA_A in human and rat suggest the accuracy of rat models for experimental studies on inhibitory neurotransmitters in the central nervous system.

Key words:

1. gamma-Aminobutyric Acid
2. Family Relations
3. GABAergic Neurons
4. Brain

***Corresponding Author:** Sayed Mostafa Modarres Mousavi

E-mail: modarres.mousavi@gmail.com



مطالعه فیلوزنتیکی زیرواحدهای α گیرنده GABA_A بین انسان و موش صحرایی

*آرش علاءالدینی^۱، فاطمه علی پور^۲، زهرا سادات هاشمی^۳، سید مصطفی مدرس موسوی^۴

^۱مرکز سراج، دانشکده و پژوهشکده پدافند غیرعامل، دانشگاه جامع امام حسین (ع)، تهران، ایران

^۲مرکز تحقیقات علوم اعصاب شفا، بیمارستان خاتم الانبیاء، تهران، ایران

^۳گروه گوش حلق بینی و جراحی سر و گردن، بیمارستان امیراعلم، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

^۴گروه نانوبیوتکنولوژی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

اطلاعات مقاله:

تاریخ پذیرش: ۲۶ فروردین ۱۳۹۶

اصلاحیه: ۲۵ اسفند ۱۳۹۵

تاریخ دریافت: ۲۷ بهمن ۱۳۹۵

چکیده

مقدمه: نورون‌های ترشح کننده گاما آمینو بوتریک اسید که یک ناقل عصبی مهاری است و به عنوان ناقل عصبی اصلی شناخته می‌شود، نورون‌های گابائژیک نامیده می‌شوند. فیلوزنتیک بر اساس اطلاعات ترتیبی، توصیف دقیق‌تری از الگوهای وابستگی را فراهم می‌نماید. **مواد و روش‌ها:** پس از هم ردیفی توالی‌های کامل ژن mRNA زیرواحدهای آلفای GABA_A در گونه‌های انسان و موش صحرایی، درخت فیلوزنتیک با نرم‌افزار CLC Main Workbench 5.5 رسم گردید. **یافته‌ها:** یافته‌ها تشابه ۱۰۰ درصدی بین زیرواحدهای α_1 ، α_3 و α_6 گیرنده GABA_A را در انسان و موش صحرایی نشان داد. علاوه بر این بیشترین میزان واگرایی میان زیرواحد α_1 با زیرواحدهای α_3 ، α_4 ، α_5 و α_6 این دو گونه مشاهده گردید. **نتیجه‌گیری:** تشابهات بسیار میان زیرواحدهای آلفای GABA_A در انسان و موش صحرایی به دقت مدل‌های موش صحرایی برای مطالعات تجربی بر روی ناقلين عصبی مهاری در سیستم عصبی مرکزی اشاره می‌نماید.

کلید واژه‌ها:

۱. گاما آمینو بوتریک اسید
۲. قرابتهای خانوادگی
۳. نورون‌های گابائژیک
۴. مغز

*نویسنده مسئول: سید مصطفی مدرس موسوی

آدرس الکترونیکی: modarres.mousavi@gmail.com

شناخت

سیستم دوپامینرژیک تحت کنترل مهار گابائئرژیک می‌باشد و عمدهاً توسط گیرنده‌های GABA_A دارای زیرو واحد α_3 کنترل می‌شود و به علاوه نقش عملکردی این زیرو واحد α_3 در موش‌های صحرایی فاقد نیز این زیرو واحد مشخص گردیده است (۲، ۸).

در مغز افراد اسکیزوفرن، بیان mRNA زیرو واحدهای α_1 ، α_2 ، α_3 ، α_4 در قشر پیشانی افزایش نشان داده است (۲، ۹). همچنین مطالعات مختلفی به بررسی نقش گیرنده‌های GABA_A دارای زیرو واحدهای α_1 و یا α_2 در اختلال خواب در بررسی‌های انسانی و مدل‌های حیوانی (موش صحرایی) پرداخته‌اند (۲، ۱۰). لذا با توجه به شواهد ارائه شده، شکی نیست که زیرو واحدهای α گیرنده GABA_A نقش بسزایی در عملکرد های سیستم گابائئرژیک در نواحی مختلف مغز داشته و در بروز و یا کنترل اختلالاتی از قبیل اوتیسم، اسکیزوفرنی و اختلال خواب نقش دارند و با توجه به اینکه موش صحرایی مدل رایج در بسیاری از مطالعات حیوانی می‌باشد، لذا بررسی قربت ژنتیکی این زیرو واحدهای α در گیرنده GABA_A بین دو گونه موش صحرایی و انسان می‌تواند مؤثر در تعمیم نتایج مطالعات مدل‌های حیوانی به انسان باشد.

مواد و روش‌ها

پس از استخراج فایل‌های FASTA سکانس‌های رفرانس mRNA زیرو واحدهای α گیرنده GABA_A در انسان و موش صحرایی، به منظور بررسی میزان تشابه توالی‌ها از دستور CLC Main Workbench 5.5 نرم‌افزار Create Alignment ترکیب متغروتی از زیرو واحدهای گیرنده GABA_A در نسخه دار هیبیوکامپ، زیرو واحد α_1 در قشر انتورینال و زیرو واحدهای α_2 و α_4 در شاخ آمون و سابیکولوم نیز دیده شد که احتمالاً افزایش بیان در این زیرو واحدها و کاهش بیان سایر زیرو واحدهای گیرنده GABA_A منجر به ایجاد مهار تونیک از طریق آرایش مجدد و متفاوت گیرنده GABA_A می‌شود. به طوری که در مغز افراد صرعی زیر نوع‌های متفاوتی از گیرنده GABA_A که دارای ترکیب متغروتی از زیرو واحدهای گیرنده GABA_A هستند، در نواحی خاصی تجمع می‌یابند که با افراد سالم متفاوت است (۲، ۴).

کلونازپام یک داروی ضد صرع کوچک است. مطالعات انجام شده در موش‌های دارای جهش‌های نقطه‌ای در زن زیرو واحدهای α_1 و α_3 گیرنده GABA_A نشان داده‌اند که کلونازپام روی نورون‌های هسته‌های شبک تalamوسی دارای گیرنده‌های GABA_A حاوی زیرو واحد α_3 و نورون‌های تalamوسی قشری دارای گیرنده GABA_A حاوی زیرو واحد α_1 اثر می‌گذارند و باعث سرکوب فعالیت ریتمیک در نواحی تalamوسی و تalamوسی قشری می‌گردد (۵).

همچنین کاهش چشمگیر زیرو واحدهای α_4 ، α_1 ، β_3 و β_1 گیرنده GABA_A که منجر به کاهش قابل توجه جایگاه اتصال به بنزو دیازپین در مغز افراد اوتیسمی می‌گردد را مرتبط با بروز اختلال اوتیسمی در این افراد دانسته‌اند (۲، ۶). به علاوه در بررسی مغز بیماران اسکیزوفرن پس از مرگ، تغییرات در سیستم قشری گابائئرژیک مشاهده شده است. افزایش بیان زیرو واحد α_2 گیرنده GABA_A در قسمت ابتدايی آكسون سلول‌های هرمی این بیماران به نقص در انتقال گابائئرژیک این بیماران اشاره دارد (۲، ۷).

بیش فعالی سیستم دوپامینرژیک به عنوان عامل اصلی در بروز علایم بیماری اسکیزوفرنی شناخته شده است.

مقدمه

صرع یکی از مهم‌ترین اختلالات عصبی است که حدود ۳ درصد افراد را مبتلا می‌سازد. حدود یک سوم تا نصف علایم اختلال صرع منشا ژنتیکی دارند (۱، ۲).

شواهد ژنتیکی ارتباط مستقیمی بین اختلال صرع و نقش در عملکرد گیرنده GABA_A را نشان می‌دهند (۲، ۳). در مطالعه‌ای به دنبال تریک کاینیک اسید به عنوان القاء کننده صرع در موش‌های صحرایی، تغییرات سطح mRNA مربوط به زیرو واحدهای گیرنده GABA_A بررسی گردید. گیرنده GABA_A در نواحی هیپوکامپ و پاراهیپوکامپ بیشتر از زیرو واحدهای β_3 ، β_2 ، α_5 و α_7 تشکیل شده‌اند. در این مطالعه پس از ایجاد صرع، سطح بیان mRNA این زیرو واحدها در نواحی ذکر شده به طور معنی‌داری کاهش یافت. به علاوه در ناحیه سابیکولوم سطح بیان mRNA زیرو واحدهای α_4 ، α_1 ، γ_2 و α_3 نیز کاهش یافت (۲، ۴). البته در این مطالعه افزایش بیان mRNA در زیرو واحدهای α_1 و گیرنده GABA_A در شیار دندانه‌دار هیبیوکامپ، زیرو واحد α_1 در قشر انتورینال و زیرو واحدهای α_2 و α_4 در شاخ آمون و سابیکولوم نیز دیده شد که احتمالاً افزایش بیان در این زیرو واحدها و کاهش

بیان سایر زیرو واحدهای گیرنده GABA_A منجر به ایجاد مهار تونیک از طریق آرایش مجدد و متفاوت گیرنده GABA_A می‌شود. به طوری که در مغز افراد صرعی زیر نوع‌های متفاوتی از گیرنده GABA_A که دارای ترکیب متغروتی از زیرو واحدهای گیرنده GABA_A هستند، در نواحی خاصی تجمع می‌یابند که با افراد سالم متفاوت است (۲، ۴).

یافته‌ها

زیرو واحد α_1 ، α_3 و α_6 گیرنده GABA_A در دو گونه موش صحرایی و انسان تشابه ۱۰۰ درصدی با یکدیگر دارند. همچنین بیشترین میزان واگرایی میان زیرو واحد α_1 این دو گونه با زیرو واحدهای α_4 ، α_5 و α_6 آن‌ها می‌باشد.

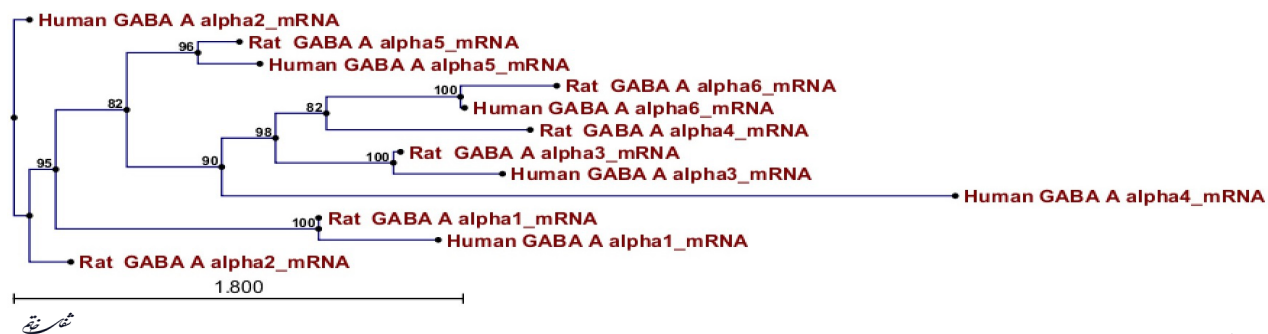
بحث و نتیجه‌گیری

همان گونه که پیش از این اشاره گردید، نقش زیرو واحدهای گیرنده GABA_A در سیستم گابائئرژیک و اهمیت آن‌ها در ایجاد و یا کنترل بیماری‌ها و اختلالات مختلف عصبی از جمله صرع، اوتیسم، اسکیزوفرنی و اختلال خواب کاملاً مشهود می‌باشد (۲). لذا این زیرو واحدهای گیرنده GABA_A، گزینه مناسبی برای مطالعه مکانیسم‌های بروز بیماری‌های مختلف عصبی در انسان و مدل‌های حیوانی از جمله موش صحرایی می‌باشند. بنابراین شایسته است که تشابهات و واگرایی‌های ژنتیکی بین زیرو واحدهای مذکور در مدل‌های حیوانی و انسان در

^۱ Alignment

گیرد و این شباهت‌ها و اختلافات ژنتیکی نیز در تفاسیر نتایج مشاهده شده در انواع مدل‌های آزمایشگاهی مورد توجه پژوهشگران قرار گیرد.

مسیر مطالعات مربوط به مکانیسم‌ها و تولید داروهای مناسب جهت درمان این بیماری‌ها کاملاً مدنظر قرار



نمودار ۱- درخت فیلوجنتیکی زیرواحدهای α گیرنده GABA_A در دو گونه انسان و موش صحرایی.

منابع

- Tian M, Macdonald RL. The intronic GABRG2 mutation, IVS6+2T->G, associated with childhood absence epilepsy altered subunit mRNA intron splicing, activated nonsense-mediated decay, and produced a stable truncated gamma2 subunit. *J Neurosci*. 2012; 32: 5937-52.
- Rashidi A, Ahmadi S. Subunits of gamma-aminobutyric acid receptors and their roles in neuropsychological disorders. *Shefaye Khatam*. 2014; 2(2) :70-80
- Reid CA, Kullmann DM. GABAA receptor mutations in epilepsy (commentary on Lachance-Tourette et al.). *Eur J Neurosci*. 2011; 34: 235-6.
- Drexel M, Kirchmair E, Sperk G. Changes in the expression of GABAA receptor subunit mRNAs in parahippocampal areas after kainic acid induced seizures. *Front Neural Circuits*. 2013; 7: 1-13.
- Mohler H. GABAA receptors in central nervous system disease: anxiety, epilepsy and insomnia. *J Recept Signal Transduct Res*. 2006; 26: 731-40.
- Mohler H. GABAA receptors in central nervous system disease: anxiety, epilepsy and insomnia. *J Recept Signal Transduct Res*. 2006; 26: 731-40.
- system disease: anxiety, epilepsy, and insomnia. *J Recept Signal Transduct Res*. 2006; 26: 731-40.
- Paine TA, Slipp LE, Carlezon WA Jr. Schizophrenia-like attentional deficits following blockade of prefrontal cortex GABA_A receptors. *Neuropsychopharmacol*. 2011; 36: 1703-13.
- Sgado P, Dunleavy M, Genovesi S, Provenzano G, Bozzi Y. The role of GABAergic system in neurodevelopmental disorders: a focus on autism and epilepsy. *Int J Physiol Pathophysiol Pharmacol*. 2011; 3: 223-35.
- Froestl W. An historical perspective on GABAergic drugs. *Future Med Chem*. 2011; 3: 163-75.
- Rudolph U, Mohler H. GABAA receptor subtypes: therapeutic potential in Down syndrome, affective disorders, schizophrenia, and autism. *Annu Rev Pharmacol Toxicol*. 2014; 54: 483-507.
- Hashemi Z, Eshaghabadi A, Alipour F, Jafarian M, Modarres Mousavi M. Phylogenetic study of GABA_A receptors in human and rat species: evaluation of family relationship. *Shefaye Khatam*. 2016; 4(3): 65-9.