

بررسی پلی مورفیسم ژن های (IL-12B ، IFN- γ R1(-611 و (-)IFN- γ (2109 ، IFN- γ R1(-611 با بیماری سل ریوی 1188

مونا افرایی کرهرودی^۱، پریسا فرنیا^۲، فاطمه مریم شیخ الاسلامی^۳، پیام طبرسی^۳، مهدی کاظم پور^۴، رشید رمضان زاده^۵، محمد رضا مجذدی^۶، علی اکبر ولایتی^۷

۱. دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه میکروبیولوژی دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان، مرکز تحقیقات مایکوباکتریولوژی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی شهید بهشتی - تهران، ایران (مولف مسؤول) تلفن: ۰۲۴۱-۴۲۲۳۰۰۱؛ mona.afraei@gmail.com

۲. دانشیار گروه میکروبیولوژی، مرکز تحقیقات مایکوباکتریولوژی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی شهید بهشتی - تهران، ایران

۳. استادیار گروه میکروبیولوژی، مرکز تحقیقات مایکوباکتریولوژی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی شهید بهشتی - تهران، ایران

۴. استادیار گروه عفونی، مرکز تحقیقات سل و بیماری های ریوی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید بهشتی - تهران، ایران

۵. کارشناس ارشد آمار زیستی، مرکز تحقیقات مایکوباکتریولوژی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی شهید بهشتی - تهران، ایران

۶. دانشیار مرکز تحقیقات سلولی - مولکولی و گروه میکروبیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی کردستان، سنندج، ایران

۷. استاد گروه داخلی، پژوهشکده سل و بیماری های ریوی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی شهید بهشتی - تهران، ایران

۸. استاد گروه اطفال، پژوهشکده سل و بیماری های ریوی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی شهید بهشتی - تهران، ایران

چکیده

زمینه و هدف: بسیاری از عوامل می توانند در پیشرفت بیماری سل دخیل باشند، اما فاکتور های ژنتیکی میزبان مهمترین نقش را در پیشرفت این بیماری دارند. یکی از این فاکتورهای ژنتیکی، پلی مورفیسم ژن های IL-12 و IFN- γ نتشی می کنند که سایتو کاین ها می باشد. مطالعات اخیر نشان می دهد که سایتو کاین هایی مانند IL-12 و IFN- γ نقش محوری را در تنظیم نوع، و میزان پاسخ های ایمنی در عفونت های مایکوباکتریومی بازی می کنند و موتاسیون در این ژنها شاید با استعداد ابتلاء به عفونت به سل ریوی مرتبط باشد. هدف از این مطالعه بررسی فراوانی پلی مورفیسم ژنهای IL-12B(-1188)، IFN- γ (2109)، IFN- γ R1(-611) و IL-12B با استعداد ابتلاء به سل در بین جمعیت ایرانی است.

روش بررسی : این مطالعه به صورت موردی - شاهدی انجام شد . ۳۰ بیمار مبتلا به سل (با اسمیر مثبت)، که در بخش های سل بیمارستان مسیح دانشوری تهران بستری شده بودند و ۳۰ فرد سالم بدون سابقه سل برای این مطالعه انتخاب شدند و ژنوتیپ ژن های مذکور با استفاده از روش PCR-RFLP مورد بررسی قرار گرفت. محصولات PCR با استفاده از آنزیم های محدود الاشر برش داده شدند . نتایج حاصل از هضم با استفاده از نرم افزار SPSS و تعادل هاردی - واینبرگ آنالیز شد.

یافته ها : نتایج بدست آمده ارتباط معنی داری را در ناحیه ۶۱۱-۱۱۸۸ از ژن IL-12B و ۶۱۱-۱۱۸۸ از ژن IFN- γ R1 دو گروه شاهد و بیمار نشان داد ($p < 0.05$) اما این ارتباط در مورد IFN- γ (2109) دیده نشد.

نتیجه گیری: وجود موتاسیون در ناحیه ۶۱۱ از ژن IFN- γ R1 و ۱۱۸۸ از ژن IL-12B احتمالاً می تواند حساسیت افراد را در برابر عفونت مایکوباکتریوم افزایش دهد و تعیین ژنوتیپ این نواحی می تواند در شناسایی افراد با ریسک بالای ابتلاء مورد استفاده قرار گیرد .

کلید واژه ها : پلی مورفیسم ، سل ریوی ، IL-12B/IFN- γ / IFN- γ R1

وصول مقاله: ۹۰/۰۶/۱۳ اصلاحیه مقاله: ۹۰/۱۱/۱۸ پذیرش مقاله: ۹۰/۱۱/۲۰

های T به وسیله سلول های NK نیز تولید می شود و نقش محوری را در فعال کردن ماکروفائزها برای کنترل عفونتهای مایکروب‌اکتروبومی دارد (۹). حال با توجه به اینکه سایتوکاین ها در فرآیند مقابله با سل نقش محوری بازی می کنند، تغییرات ژنتیکی در نواحی کد کننده سایتوکاین ها می تواند بر کارایی و قابلیت پاسخ های ایمنی در برابر عفونت تاثیر گذارد (۱۰ و ۹). موتاسیون های تک نوکلئوتیدی (SNP)^۳ از شناخته شده ترین تغییرات ژنتیکی می باشند و با فراوانی یک مورد در هر bp در طول ژنوم رخ می دهدن (۱۱). طی مطالعه ای که در روسیه بر روی ارتباط پلی مورفیسم IL-12B (-1188) و سل انجام شد نتیجه گیری فریدین و همکارانش، وجود ارتباط بین تغییر A/C در موقعیت ۱۱۸۸ - در ۳' UTR از IL-12B با سل در روسیه بود (۱۲). هدف ما هم از این مطالعه بررسی فراوانی آلل و ژنوتیپ ژن های IFN-γ (2109)، R1(-611) و IFN-γ (1188) IL-12B و ارتباط آن با بیماری سل ریوی است.

روش بررسی

این مطالعه به صورت موردی-شاهدی در مرکز تحقیقات مایکروب‌اکتروبوزی (بیمارستان مسیح دانشوری) انجام گرفته است. ۳۰ نفر از بیمارانی که با تشخیص قطعی سل ریوی، (با اسمیر و کشت مشت) در بخش های سل بیمارستان مسیح دانشوری تهران بستری شده بودند، پس از اخذ رضایت نامه ۳۰ کننده مورد مطالعه قرار گرفتند. به عنوان گروه شاهد نیز ۳۰ نفر از کارکنان و دانشجویان مرکز تحقیقات مایکروب‌اکتروبوزی و آزمایشگاه رفرانس سل کشوری انتخاب شدند که فاقد هر گونه سابقه ابتلا به بیماری سل (با اسمیر و کشت منفی)، عفونت HIV، بیماری های اتوایمن و بدخیمی ها بودند و پس از معاینه پزشک و اخذ رضایت نامه وارد مطالعه شدند.

مقدمه

سل ریوی یکی از بیماری های عفونی شایع در جهان است (۱). ۱۲ میلیون مورد جدید سل و ۴ میلیون مرگ و میر ناشی از آن سالانه تا سال ۲۰۱۰ ثبت شده است (۲)، اما تنها ۵ تا ۱۰ درصد از این افراد، سل فعال را بروز می دهند (۳). عامل ایجاد کننده ای این بیماری مایکروب‌اکتروبوم توبرکلوزیس، یک پاتوژن باکتریایی داخل سلولی است که خود و آنتی ژن هایش توانایی تحریک تولید سایتوکاین ها را توسط فاگوسیت های تک هسته ای دارند (۴). بررسی ها نشان می دهد که حساسیت به این بیماری در میان افراد مختلف متفاوت بوده، هر فردی که در معرض این باکتری قرار می گیرد لزوماً به سل مبتلا نمی شود و حتی دوره و سیر بیماری نیز در میان افراد مختلف متفاوت می باشد این تفاوتها می تواند ناشی از فاکتور های میزبان و خصوصاً حساسیت ژنتیکی افراد مختلف به این بیماری باشد (۵). اینمی سلولی یک مکانیسم دفاعی علیه میکروب هایی است که درون بیگانه خوارها و یا دیگر سلول ها بقاء یافته اند و مکانیسم اصلی دفاعی بدن، در مقابله با بیماری سل می باشد (۶). اینمی سلولی به وسیله لفوسیت های T اعمال می شود و این لفوسیت ها به دو گروه اصلی لفوسیت های T کمکی و T کشنده تقسیم می شوند. سلول های T کمکی در پاسخ به تحریک آنتی ژنی پروتئین هایی موسوم به سایتوکاین ها ترشح می کنند (۷). سایتوکاین ها نقش محوری را در تنظیم نوء، و میزان پاسخ های اینمی در عفونت های مایکروب‌اکتروبومی بازی می کنند (۸). در این میان سایتوکاین IL-12 نقش مهمی را در تنظیم پاسخ های اینمی سلولی و توانایی القای تولید IFN-γ، توسط سلول های موثر را در اینمی ذاتی و تطبیقی دارا میباشد (۸). این سایتوکاین هترودایمری شامل دو زیر واحد ۳۵ کیلو دالتونی (p35) و ۴۰ کیلو دالتونی (p40)^۱ است (۸). از سوی دیگر نیز یک سایتوکاین کلیدی می باشد که علاوه بر لفوسیت

۸۵ bp داشت تحت اثر آنزیم NlaIII قرار گرفت. در صورتی که ناحیه ۶۱۱- از ژن R1- IFN- واجد نوکلئوتید A باشد توسط این آنزیم برش خواهد خورد، اما اگر در این ناحیه نوکلئوتید G مستقر باشد برش نخواهد خورد. برای بررسی اثر آنزیم و مشاهده الگوی برش، نمونه ها را بر روی ژل پلی آکریل آمید ۸٪ الکتروفورز کردیم و ژل را به روش ایتیدیوم برماید رنگ آمیزی نمودیم. در صورتی که قطعه مورد نظر برش خورده باشد دو باند ۴۵ bp و ۴۰ bp قابل مشاهده خواهد بود (شکل ۱).

در ابتدا DNA ژنومی هر دو گروه شاهد و کنترل، از لنفوسيت های خون محيطی به روش فل - کلروفرم - ايزوآمبل الكل استخراج گردید (۱۳). برای بررسی پلی مورفیسم ژن های فوق الذکر ابتدا با استفاده از جفت پرایمرهایی که توالی آنها در جدول ۱ آمده است، PCR انجام گردید. برای اطمینان از تکثیر قطعات مورد نظر، محصول PCR بر روی ژل آگاراز ۱/۵٪ لود و با ایتیدیوم برماید رنگ آمیزی شد. در مرحله ی بعد قطعه ی تکثیریافته ژن (IFN- R1(-611) که طولی در حدود

جدول ۱: توالی پرایمر ها

IFN- γ (2109)	AAT CGC TGA AGT ATG TAA T 3' 5'
IFN- γ R1(-611)	5' GCATTGTAGAGTTTG 3' 5' AGACAAACCCAGAGAGGTAAGAGA 3' 5' ACCTTCTCAGCAATTCACTGTCAA 3'
IL-12B 1188)(-)	TTCTATCTGATTTGCTTTA 3' 5' TTCTATCTGATTTGCTTTA 3' 5'

شکل ۱: الگوی برش ژن IFN- γ R1(-611)

ستون های ۱، ۲، ۴، ۸ و ۹ ایجاد برش (هتروزیگوت AA)، ستون های ۳، ۵ و ۷ عدم برش (هموزیگوت GG) استفاده گردید و الگوی برش به دست آمده بر روی ژل پلی آکریل آمید مورد بررسی قرار گرفت. در صورتی که ناحیه ۲۱۰۹ از ژن IFN- واجد نوکلئوتید G باشد برش خورده و در صورتی که دارای نوکلئوتید A باشد برش نخواهد خورد و در ناحیه ۱۱۸۸- از ژن IL-12B در صورتی که نوکلئوتید C مستقر باشد برش خورده و در

همچنین برای بررسی پلی مورفیسم در نواحی ۲۱۰۹ از ژن IL-12B به ترتیب با استفاده از جفت پرایمرهای ذکر شده در جدول ۱، نواحی مورد نظر را تکثیر داده و قطعات بدست آمده که به ترتیب در حدود ۳۶۶ و ۲۲۴ bp می باشند تحت اثر آنزیم های برش دهنده قرار گرفتند که برای ناحیه ۲۱۰۹ از ژن IFN- γ از آنزیم Fau I و برای ناحیه ۱۱۸۸- از ژن IL-12B از آنزیم صورتی که نوکلئوتید A مستقر باشد برش نخواهد خورد(شکل ۲)



شکل ۲: الگوی برش ژن (IL-12B (-1188))

ستون های ۱، ۳ و ۶ عدم برش (هموزیگوت AA)، ستون های ۲، ۵، ۷ و ۸ ایجاد برش (هتروزیگوت AC)، ستون ۴ ایجاد برش (هموزیگوت CC)

اختصار در جدول شماره ۲ نشان داده شده است. و در نهایت تجزیه و تحلیل آماری با استفاده از از آزمون های Chi-Square و فیشر انجام شد.

البته ذکر این نکته ضروری است که در همه نواحی مورد بررسی واجد پلی مورفیسم ، الگوی حاصل از هضم آنزیمی ممکن است به صورت هتروزیگوت یا هموزیگوت ظاهر شود . نحوه ای آنالیز قطعات حاصل از هضم آنزیمی به

جدول ۲: نحوه تفسیر نتایج ژنتیپینگ هر ناحیه به روش PCR-RFLP

	SNP	PCR	آندازه ای محصول	آنژیم	الگوی هضم
IFN-γ(2109)	A → G	۳۶۶ bp		Fau I	A (۳۶۶ bp) G (۴۷۴ و ۴۶۹ bp)
IFN-γ R1 (-611)	A → G	۸۵ bp		Nla III	A (۴۰ و ۴۵ bp) G (۸۵ bp)
IL-12B(-1188)	A → C	۲۳۴ bp		Taq I	A (۲۳۴ bp) C (۷۰ و ۱۶۴ bp)

و در افراد کنترل به ترتیب ۷/۷۶٪ و ۳/۲۳٪ می باشد (p<0.05). فراوانی ژنتیپ های A/A ، A/C و C/C ژن IL-12B (-1188) در افراد بیمار به ترتیب ۳/۴۳٪ و ۷/۵۶٪ و در افراد کنترل به ترتیب ۳/۷۳٪ و ۶/۲۶٪ است (p<0.05). بر اساس آزمون دقیق فیشر میزان موتاسیون در ژن (-611) R1 و IL-12B(-1188) ارتباط معنی داری را بین دو گروه بیمار و کنترل نشان می دهد. ضمن اینکه فراوانی آلی بین دو گروه کنترل و بیمار در مورد هر سه ژن معنی دار می باشد (p<0.05).

یافته ها

مقایسه ای توزیع فراوانی آلل ها و ژنتیپ های مختلف بین دو گروه بیمار و کنترل به طور خلاصه در جدول ۳ قابل مشاهده است. بر اساس داده های این جدول فراوانی ژنتیپ های IFN-γ (2109) A/A ، A/G و G/G و ژن (-611) R1 بین دو گروه کنترل و بیمار به ترتیب ۶۰٪ و ۴۰٪ و در افراد کنترل به ترتیب ۳/۳٪ و ۷/۱۶٪ می باشد (p<0.05). در مورد ژن (IL-12B(-1188)) فراوانی ژنتیپ های A/A ، A/G و G/G در افراد بیمار به ترتیب ۴۰٪ و ۶۰٪ می باشد (p<0.05).

جدول ۳: توزیع فراوانی آلل ها و ژنوتیپ های مختلف بین دو گروه بیمار و کنترل

		بیمار	کنترل	P-value
ژنوتیپ IFN- γ (2109)	A/A	۱۸	۲۵	۰/۰۸۴
	A/G	۱۲	۵	
	G/G			
آل IFN- γ (2109)	A	۴۴	۵۵	۰/۰۱۵
	G	۱۶	۵	
ژنوتیپ IFN- γ R1 (-611)	A/A	۱۲	۲۳	۰/۰۰۸
	A/G	۱۸	۷	
	G/G			
آل IFN- R1 (-611)	A	۴۰	۵۱	۰/۰۱۸
	G	۲۰	۹	
ژنوتیپ IL-12B (-1188)	A/A	۱۳	۲۲	۰/۰۳۵
	A/C	۱۷	۸	
	C/C			
آل IL-12B (-1188)	A	۴۰	۵۱	۰/۰۳۲
	C	۲۰	۹	

اولیه در برابر میکروب های داخل سلولی و القاء کننده قوی

ایمنی سلولی در برابر این میکروب هاست (۱۶).

در مطالعه ای که سعدایی جهرمی و همکارانش در مرکز تحقیقات مایکوباکتریولوژی بر روی رسپتور بتا ۱ IL-12 انجام دادند هیچ ارتباط معنی داری را در پلی مورفیسم این ژن و سل ریوی مشاهده نکردند (۱۷).

در مطالعه ای ما که بر روی موقعیت ۱۱۸۸- از ژن IL-12B انجام گرفت نتیجه های مشابهی را با این مطالعه نشان می دهد اما در مطالعه ای امیر زرگر و همکارانش که پلی مورفیسم A/C ناحیه ۱۱۸۸ - را در ژن ایترنلوکین ۱۲ مورد بررسی قرار دادند، این پلی مورفیسم هیچ تاثیری را در افزایش یا کاهش ابتلا به بیماری سل در افراد مورد بررسی نشان نداد (۱۸) ایترنفرون گاما نیز یک سایتوکاین کلیدی در عفونت های مایکوباکتریومی می باشد که توسط سلول های NK و لنفوسيت های T تولید می شود و نقش محوری را در فعل کردن ماکروفازها ، برای کنترل عفونت های مایکوباکتریومی دارد. گیرنده IFN- γ از دو پلی پتید

بحث

شواهد اپیدمیولوژی قابل توجهی وجود دارد که عوامل ژنتیکی میزبان در تعیین حساسیت به مایکوباکتریوم ها شرکت می کنند و بسیاری از مطالعات برای تشخیص ژن ها در جمعیت های مختلف مورد مطالعه قرار گرفته است. به طور مثال مطالعات اخیر بر روی ژن های VDR، HLA،^۳ IL-12، TNF-، IL-10، IFN-، NRMP1 و IL-10 ارتباط آن ها با سل ریوی تمرکز دارد (۱۴ و ۱۵).

سایتوکاین ها نقش محوری را در تنظیم نوع، و میزان پاسخ های ایمنی در عفونت های مایکوباکتریومی بازی می کنند. در این میان سایتوکاین IL-12 نقش مهمی را در تنظیم پاسخ های ایمنی سلولی و توانایی القای تولید IFN-،^۴ NK و توسط سلول های موثر را در ایمنی ذاتی و تطبیقی دارا می باشد. این سایتوکاین یکی از واسطه های اصلی ایمنی ذاتی

^۳Natural Resistance –Associated Macrophage Protein 1

تحقیقات مایکوباکتریولوژی سطح سرمی و پلی مورفیسم PCR و TNF-IFN را با استفاده از روش الایزا و TNF-IFN را با استفاده از روش الایزا و PCR می‌بینیم. افراد سالم در جمعیت‌های مختلف نژادی تا حدودی متقاومت می‌باشد. در مطالعه‌ای که ما انجام دادیم پلی مورفیسم موقعیت $2109 + 6\text{ژن}$ IFN- γ هیچ ارتباطی با استعداد ابتلاء به سل نداشت حال آنکه به نظر می‌رسد به علت اهمیت بالای این ناحیه این بررسی باید با یک جامعه آماری بزرگ‌تر ادامه یابد اما در همین مطالعه ارتباط معنی داری را در موقعیت $611 - 6\text{ژن}$ IFN- $R1$ و نیز فراوانی آنکه بین دو گروه کنترل و بیمار در مورد هر سه ژن مشاهده شد.

نتیجہ گیری

نتایج به دست آمده ارتباط معنی داری را در ناحیه ۵-۶۱۱ از ژن R1 IFN- γ و ناحیه ۱۱۸۸-۱۲B IL-12B بین دو گروه شاهد و بیمار نشان داد ($p < 0.05$). این نتایج بیان می‌تواند حساسیت افراد را در برابر عفونت به مایکوباتریوم افزایش دهد اما این ارتباط در مورد ناحیه ۲۱۰۹ از ژن IFN-۷ مشاهده نشد.

تشک و قد دانه

بدین وسیله از همکاری صمیمانه مرکز تحقیقات
مايكوباكتريلولوژي آزمایشگاه رفانس سل کشوری واقع در
بيمارستان مسیح دانشوری تهران به ویژه خانم دکتر فرنیا
جهت فراهم نمودن شرایط پژوهشی و همچنین دیگر پرسنل
اپن بخش تشکیک و قدردانی می گردد

Reference

1. Mirsaeidi SM , Houshmand M , Tabarsi P. Lack of association between interferon-gammareceptor-1 polymorphism and pulmonary TB inIranian population sample . Journal of Infection 2006;52:374-377.

2. Kremer K , Kam Yan Au B .Use of variable-number tandem-repeat typing to differentiate Mycobacterium tuberculosis Beijing family isolates from HongKong and comparison with IS6110 restriction fragment length polymorphism typing and spoligotyping . Journal of Clinical Microbiology 2005;43:1-8.

3. Crevel R , Ottenhoff HM . Innate immunity to Mycobacterium tuberculosis. Journal of Clinical Microbiology 2002;15:294-309.

با ساختمان مشابه تشکیل شده است که R1-IFN-IFN-R2 نام دارند (۱۹). بیات و همکارانش در مرکز RFLP در بیماران مبتلا به سل ریوی مورد ارزیابی قرار داد. این گروه توانستند تفاوت معنی داری را در موقعیت TNF- مشاهده نمایند. اما این ۳۰۸ - ۸۵۷ تفاوت در هیچ یک از نقاط دیگر TNF- و IFN- مشاهده نشد (۲۰).

Hwang و همکاران، پلی مورفیسم ژن های IFN- γ موقعیت +۸۷۴ (IFN- γ R1) و ۶۱۱ (موقعیت های -۶۱۱، -۲۷۰ و -۵۶) و ارتباط آن را با استعداد ابتلاء به سل، در جمعیت کره مورد بررسی قرار دادند. DNA نفر ۸۰ در یمار و کنترل با PCR بررسی شد، ولی نتایج حاصله نشان دادند که پلی مورفیسم موقعیت های ذکر شده در ژن های IFN- γ و IFN- γ R1 مسئول استعداد ابتلاء به سل در همیعت که نهم، باشد (۱۹).

و همکاران پلی مورفیسم ژن های IFN- γ و Awomoyi IFN- γ R1 و ارتباط آن را با استعداد ابتلاء به سل در جمعیت گامبیا مورد مطالعه قرار دادند. DNA نفر ۳۲۰ PCR بررسی شد، ولی هیچ تفاوت بیمار و کنترل با تکنیک PCR معنی داری در فراوانی الی وژنو تیپ IFN- γ و IFN- γ R1 بین افراد کنترل و بیماران مبتلا به سل دیده نشد (۲۱). نتایج به دست آمده از مطالعات دیگر نیز تا حدودی با هم متفاوت بودند، که این تفاوت ها ممکن است با تفاوت های نژادی جمعیت های مختلف در ارتباط باشد. به طوری که نتایج بررسی ها نشان می دهد که پراکنده گی این آلل ها در

4. Scott A ,Johenson M . Interleukin-12 production by human monocytes infected withMycobacterium tuberculosis: role of phagocytosis. *Infection and Immunity* 1996; 64:2523–2531.
5. Oh JH , Yang C. Polymorphisms of interleukin-10 and tumour necrosis factor-alpha genes are associated with newly diagnosed and recurrent pulmonarytuberculosis. *Respirology* 2007;12:594–640.
6. AbulKA , Andrew H . Cellular and Molecular Immunology .*Journal of Elsevier* 2007; 43 : 1-8.
7. DhedK ,Schwander S. The immunology of tuberculosis: From bench to bedside.*Respirology* 2010; 15: 434 - 480.
8. StanilovaS ,Miteva M . Taq-I polymorphism in 3 □UTR of the II -12B and association with IL-12p40 production from human PBMC . *Genes and Immunity* 2005; 6 : 364–366.
9. Hye Hwang J ,Joo Kim E . Polymorphisms of interferon-γ and interferon-γ receptor 1 genes and pulmonary tuberculosis in Koreans .*Respirology* 2007; 12: 906–910.
10. Jepson A , Fowler A , Banya W. Geneticregulation of acquired immune responses toantigens of Mycobacterium tuberculosis: a studyoftwins in West Africa. *Infect Immun*2001; 69:3989-94 .
11. Aguilón JC, Cruzat A, Aravena O, Salazar L. Could singlenucleotide tumour necrosis factor promoter be considered aspart of rheumatoid arthritis evolution? *Immunobiology* 2006; 211: 75-84.
12. Freidin M Rudko A . Association between the 1188 A/C polymorphism in thehumanIL12B gene and Th1-mediated infectious diseases. *International Journal of Immunogenetics* 2006; 33 : 200-231 .
13. StanilovaS ,Miteva L . Taq-I polymorphism in 3 UTR of the IL-12B and association with IL-12p40 production from human PBMC . *Genes and Immunity* 2005 ; 6 : 364–366.
14. Marashian SM, Farnia P, Seyf S, Anoosheh S, Velayati AA . Evaluating the role of vitamin D receptor polymorphisms on susceptibility to tuberculosis among Iranian patients: a case-control study.*Pub Med* 2008 ; 54: 269 – 271.
15. Merza M , Farnia P, Anoosheh S , Varahram M , Kazampour M . The NRAMPI, VDR and TNF-alpha gene polymorphisms in Iranian tuberculosis patients: the study on host susceptibility .*Braz J Infect Dis* 2009 ; 134 : 252-256.
- 16 .Prabhu A ,Selvaraj P . Interleukin-12B and interleukin-10 gene polymorphisms in pulmonary tuberculosis . *ICMR* 2007 ; 126 :135- 140 .
17. Saadaei N, Farnia P. Association between IL-12 beta- 1 gene polymorphism and tuberculosis in Iranian . *World of Microbs*2010 ; 2 : 113-116 .
18. Amirzargar A .IL-2 , IFN-γ, and IL-12 gene polymorphismsand susceptibility toTB . *J ClinImmunol*2004; 29:747–751 .
- 19 .Hwang H, Joo KIM E . Polymorphisms of interferon-g and interferon-g receptor 1 genes and pulmonary tuberculosis in Koreans. *Respirology* 2007;12;906–910.
20. Bayat M, Farnia P . Study of TNF-α&IFN-γ conncentration level of serum in TB patients & control healthy group by Elisa and evaluation of their polymorphism by PCR-RFLP . *Iranian Journal of Medical Microbiology* 2010;3:15-23.
21. Awomoyi A, Nejentsev S. No association between interferon- γ receptor1 gene polymorphism and pulmonary tuberculosis in a Gambian population sample. *Tuberculosis* 2010;12:291-301.