

POSTER BİLDİRİ

PS012 - Kronik Lenfositik Lösemide 13q14.3 Delesyonunun Sitogenetik Analiz ve Fluoresent In Situ Hybridizasyon Yöntemi ile; miRNA-15A ve miRNA-16-1'in Real Time PZR ile İncelenmesi

Melike Yılmaz¹, R.Dilhan Kuru², Onur Baykara², Teoman Soysal³, Seniha Hacıhanefioğlu²

¹ İstanbul Üniversitesi, Deneysel Tip Araştırma Enstitüsü, Genetik Anabilim Dalı, İstanbul, Türkiye

² İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Anabilim Dalı, İstanbul, Türkiye

³ İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, İç Hastalıkları Anabilim Dalı, Hematoloji Bilim Dalı, İstanbul, Türkiye

Kronik Lenfositik Lösemi (KLL) hastalarında rutin tanıda konvansiyonel sitogenetikle gözlenen anomaliler klinik öneme sahiptir. 13q14.3 delesyonu KLL'de en sık gözlenen kromozom yapı anomalisidir ve monoallelilik, biallelik ve mozaik formlarda olmaktadır.

KLL hücrelerinin mitotik indekslerinin çok dörtlük olması, tanı çalışmalarında DSP30 gibi indükleyleici ajanların ve Fluoresent In Situ Hybridizasyon (FISH) gibi tekniklerin kullanımını gereklili kılmıştır. 13q14.3 kromozom bölgesinden kodlanan hsa-miR-15a ve hsa-miR-16-1 miRNA'ları tümör baskılıyıcılar olarak tanımlanmaktadır. Çalışmamızda KLL tanılı olgularda, sitogenetik, 13q14.3 delesyonunun interfaz FISH (iFISH) ve hsa-miR-15a/miR-16-1 ifade seviyelerinin ise qRT-PZR yöntemiyle tespiti ve sonuçların kuyaslanması amaçlanmıştır. Elde edilen sonuçlar ışığında miRNA ifade seviyeleri ile iFISH sonuçları arasındaki ilişkisinin belirlenmesi ve KLL patogenezine etkisinin tespiti hedeflenmiştir.

Çalışmamızda KLL tanılı 30 olgunun perifer kanı materyalleri DSP30+IL-2'yle indüklenen ve indüklennemeyen kısa süreli hücre kültürleri yapılarak konvansiyonel sitogenetikle incelenmiştir. Indüklenen materyallerde 13q14.3 delesyonunun tespiti iFISH, hsa-miR-15a/miR-16-1 ifade seviyelerini saptanması Kantitatif Gerçek Zamanlı-PZR (qRT-PCR) yöntemiyle gerçekleştirılmıştır. 13q14.3delesyonu konvansiyonel sitogenetik yöntemiyle olguların %8,6'sında gözlenirken, bu oran iFISH ile %65 olmuştur. Delesyonların %50'si mozaik forma gözlenmiştir. Olgularımızda literatürle uyumlu olarak gözlenen add(2)(q37), t(2;7)(p11.2;q22) del(6)(q13q21), del(6)(q25),add(9)(q21), del(11)(q23), t(11;14)(q13;q32), del(13)(q11q12), del(13q)(q12q14),add(14)(q23), del(14)(q23), t(14;19)(q32;q13.1), del(15)(q23), del(17)(p12),t(18;22)(q21;q11.2),add(21)(p13), t(17;21)(q11.2;122), bulgularının yanı sıra, literatürde saptayamadığımız t(1;13)(q32;q34), inv(2)(p25q21) ,del(13)(q22q32), t(14;19)(q24;q13), dup(17)(q21q23), rob(21;21)(p13;p13) gibi yapışal kromozom anomalileri de tespit edilmiştir. Mitotik indeks verileri istatistiksel olarak anlamlı bulunmuş ve DSP30+IL-2'nin mitotik indeksi 2,5 kat arttırdığı saptanmıştır. Hsa-miR-16-1 ifadesindeki azalışlarla delesyonlar arasındaki ilişki istatistiksel olarak anlamlı bulunmuştur.

Çalışmamız; FISH ve sitogenetik analizlerin birbirini tamamladığını, sitogenetik incelemelerde DSP30+IL-2 kullanımının verimli olduğunu ve 13q14.3 bölgesinin kaybı veya diğer mekanizmalarla azalan hsamiR-16-1'in KLL patogenezinde etkili olduğunu göstermiştir.

*Bu çalışma İstanbul Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projeleri Koordinasyon Birimi Tarafından Desteklenmiştir. Proje numarası: 47123