



Кафедра медицинской и биологической кибернетики

Дипломная работа

**БИОИНФОРМАЦИОННОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ
МОЛЕКУЛЯРНО–ГЕНЕТИЧЕСКИХ ФАКТОРОВ АССОЦИАЦИИ
ШИЗОФРЕНИИ И БОЛЕЗНИ АЛЬЦГЕЙМЕРА**

Выполнил: студент 6 курса, группы 4307

Смирнов Дмитрий Васильевич

Научный руководитель: профессор, д.м.н.

Часовских Наталия Юрьевна



Томск, 2019

Актуальность исследования

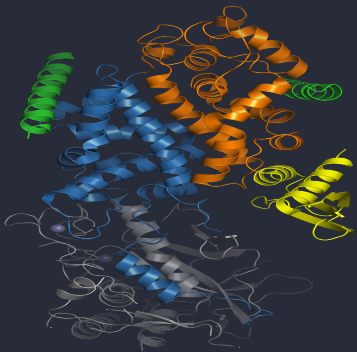
Мультифакториальные заболевания



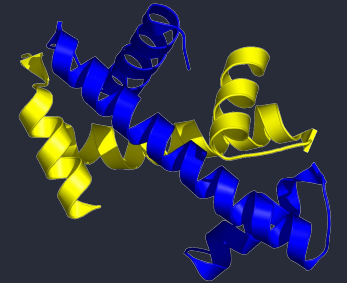
Генетическая предрасположенность мультифакториальных заболеваний

SNP
C T C G A A A
C A C G A A A

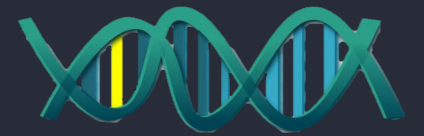
SNP



miRNA



Гистоны



Метилирование
ДНК

Распространенность шизофрении и болезни Альцгеймера



По данным Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ), за последние 10 лет частота встречаемости пациентов, страдающих болезнью Альцгеймера, увеличилась с 0,38 % до 0,44 %, а шизофренией с 0,4% до 0,7% (4—7 случаев на 1000 человек, по различным группам мирового населения).

0,44%



0,4-0,7%



Коморбидность шизофрении и болезни Альцгеймера



«Шизофрения и риск деменции: мета-анализ»
(«Schizophrenia and risk of dementia: a meta-analysis study», L. Cai
и J. Huang, 2018):

**6 исследований, 5 063 316 людей, из которых 206 694
случая деменции.**

**Результат: пациенты с шизофренией имеют
повышенный риск развития деменции, особенно люди
пожилого возраста.**



Цель исследования

Выявить молекулярно–генетические механизмы совместного развития шизофрении и болезни Альцгеймера на основе биоинформационного анализа.

Задачи исследования:

- 1 Определить группы генов, ассоциированных с шизофренией и болезнью Альцгеймера и оценить наличие общих генов.
- 2 Оценить наличие генов предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера, сцепленных с полом.
- 3 Провести анализ обогащения исследуемыми генами сигнальных и метаболических путей.
- 4 Провести функциональный анализ генов предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера.

Задачи исследования:

- 5 Оценить влияние эпигенетических факторов на совместные механизмы развития шизофрении и болезни Альцгеймера.
- 6 Сформировать и проанализировать сеть белок–белковых взаимодействий продуктов генов предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера.
- 7 Охарактеризовать вовлеченность молекулярно–генетических факторов совместного развития исследуемых заболеваний в реализацию биологических эффектов внутри- и межклеточных процессов.

Материал и методы



Дизайн исследования

1 этап

Формирование списков генов предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера

Выявление структурных генов

Выявление эпигенетических факторов

2 этап

Поиск общих генов

Анализ функций генов и обогащения биологических путей

Анализ взаимодействия белков

3 этап

Выявление генов, сцепленных с полом

Выявление генов-кандидатов

Оценка участия структурных генов в молекулярно-генетических механизмах заболеваний

Оценка влияния эпигенетических факторов на совместные механизмы развития заболеваний

Базы данных



GWAS (DNA microarray) +
данные мета-анализов локальных
клинические исследования (ПЦР)



Результаты и обсуждение

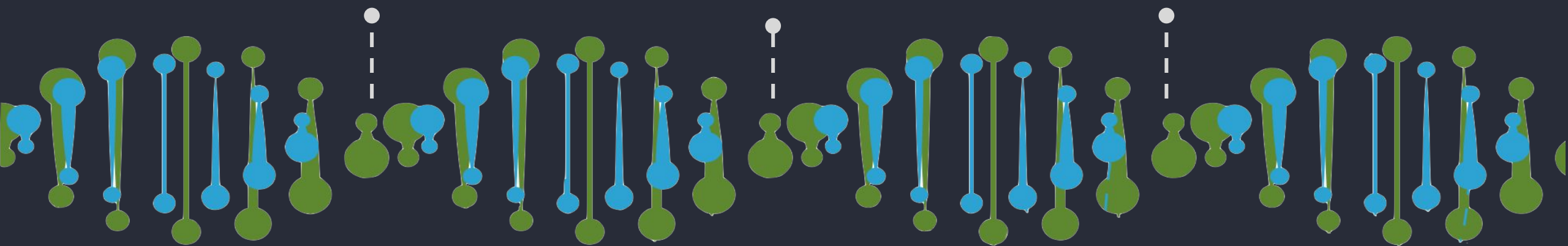


Гены предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера

2406 кодирующих генов,
ассоциированных с
шизофренией

1297 кодирующих генов
предрасположенности к
болезни Альцгеймера

617 общих генов



496 псевдогенов и **1736** РНК-
генов, ассоциированных с
шизофренией

231 псевдоген и **908** РНК-генов,
ассоциированных с болезнью
Альцгеймера

Гены, сцепленные с полом



ADGRG2



GPR101



IL3RA



PCDH11X



PDHA1



PLCXD1



Эпигенетические факторы

Псевдогены

РНК-гены

CHCHD2P9

DLEU1

H19

MSH5-SAPCD1

GGTA2P

PVT1

RNY3

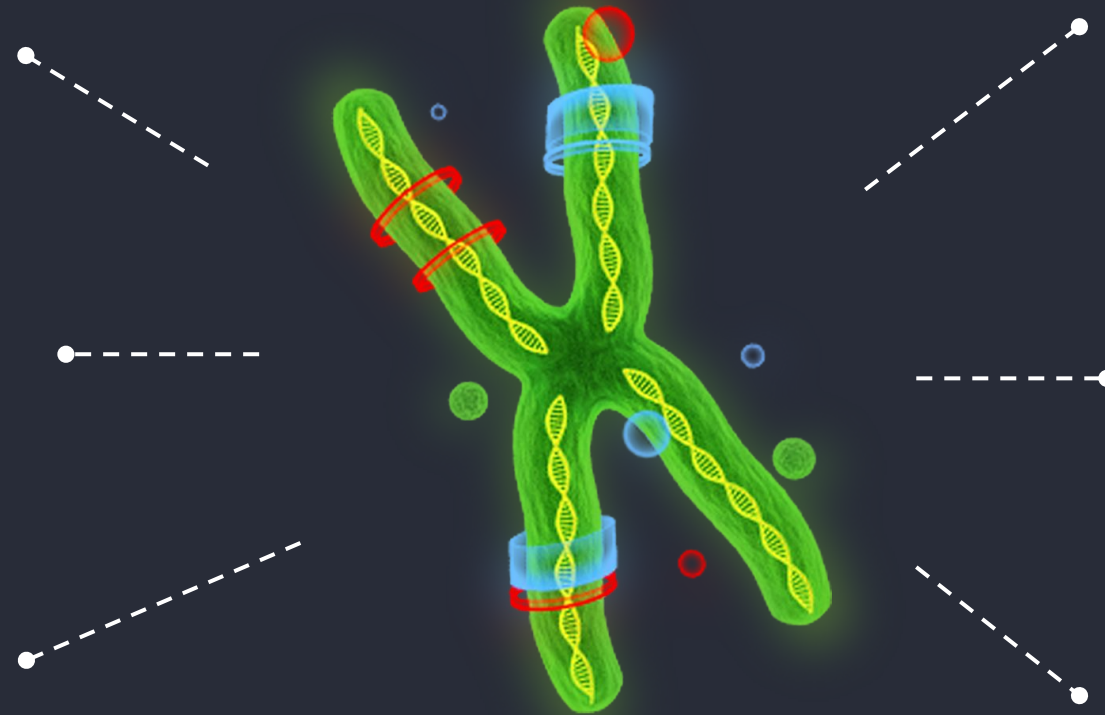
TERC

HSP90AA2P

TSNAX-DISC1

MIR129-2

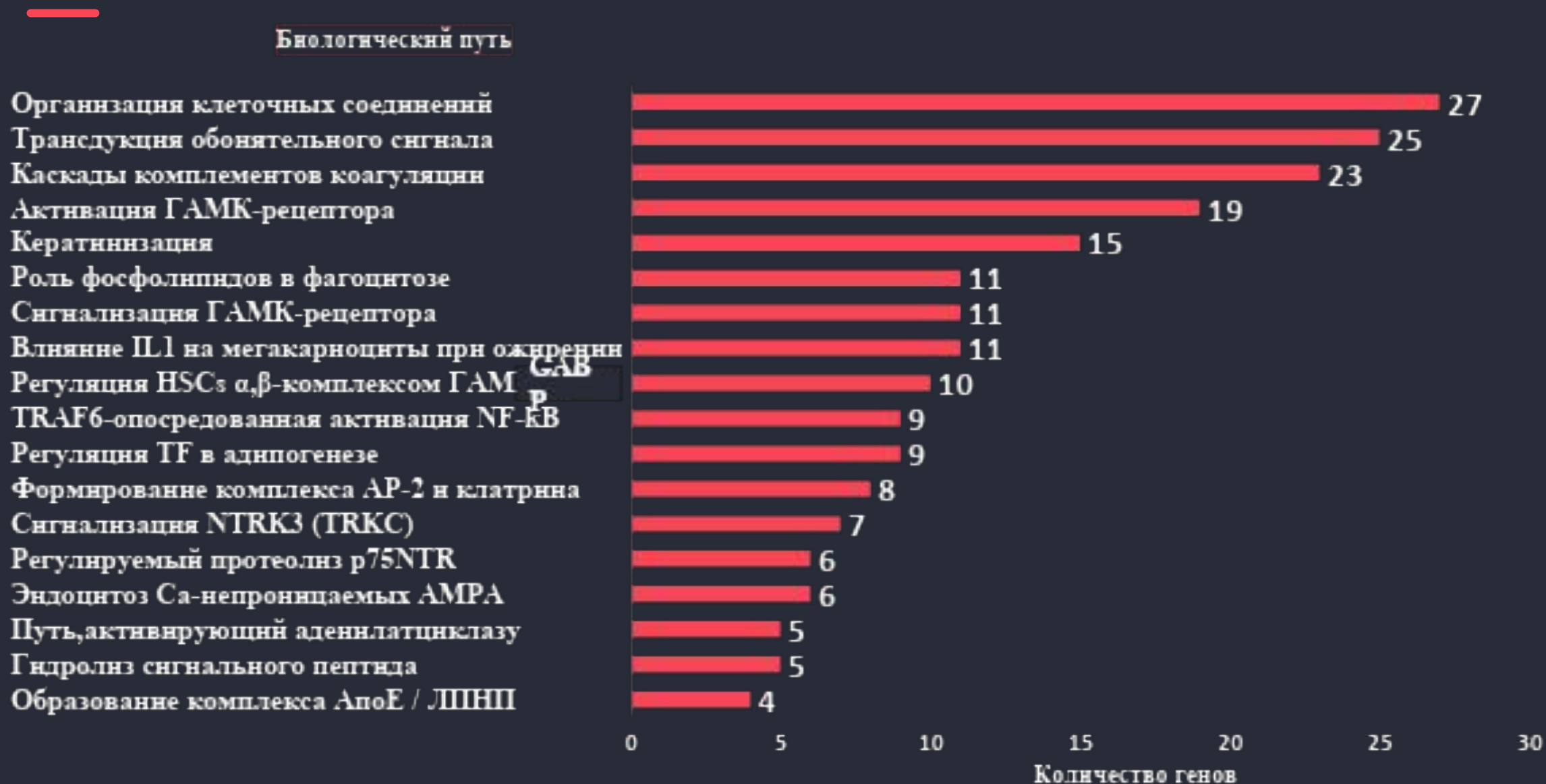
LINC00461



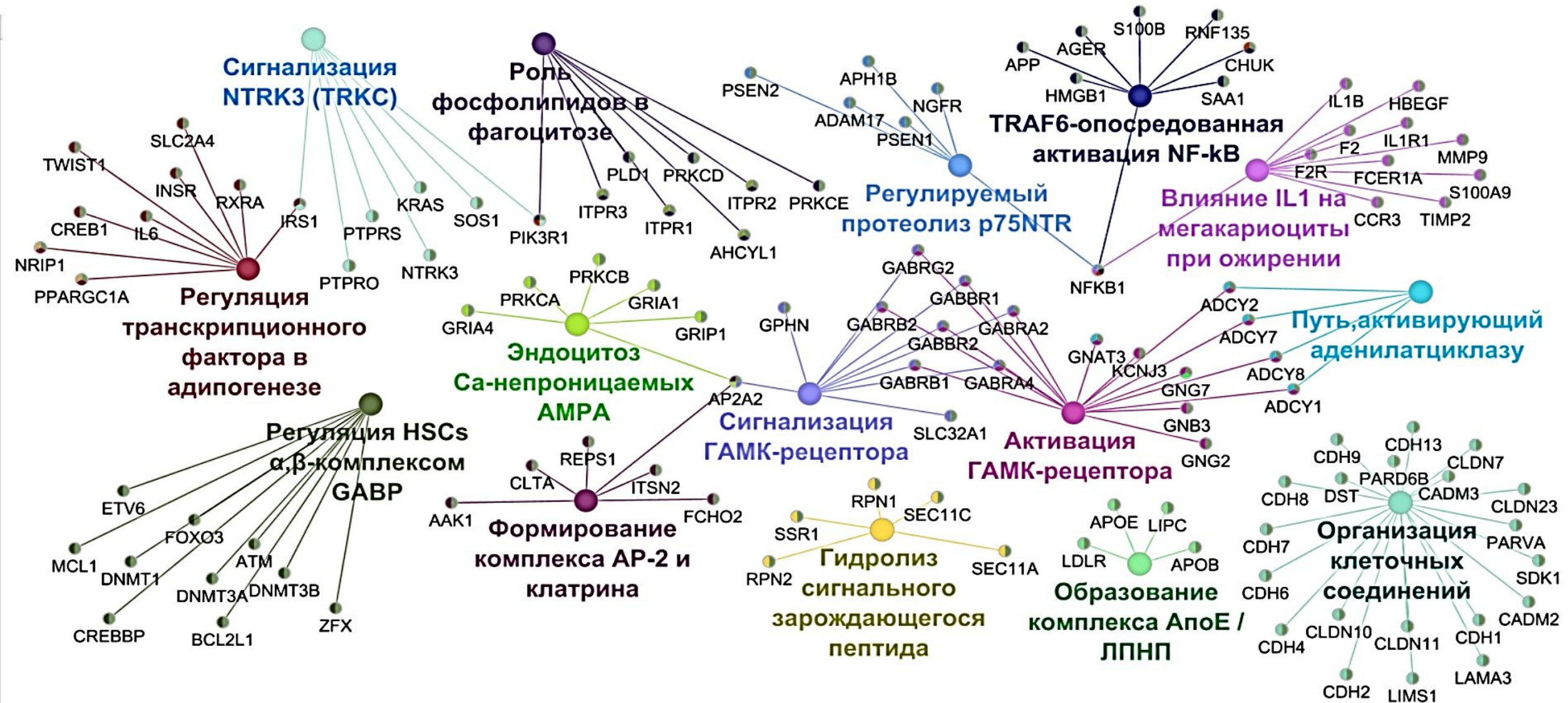
Результаты функционального анализа



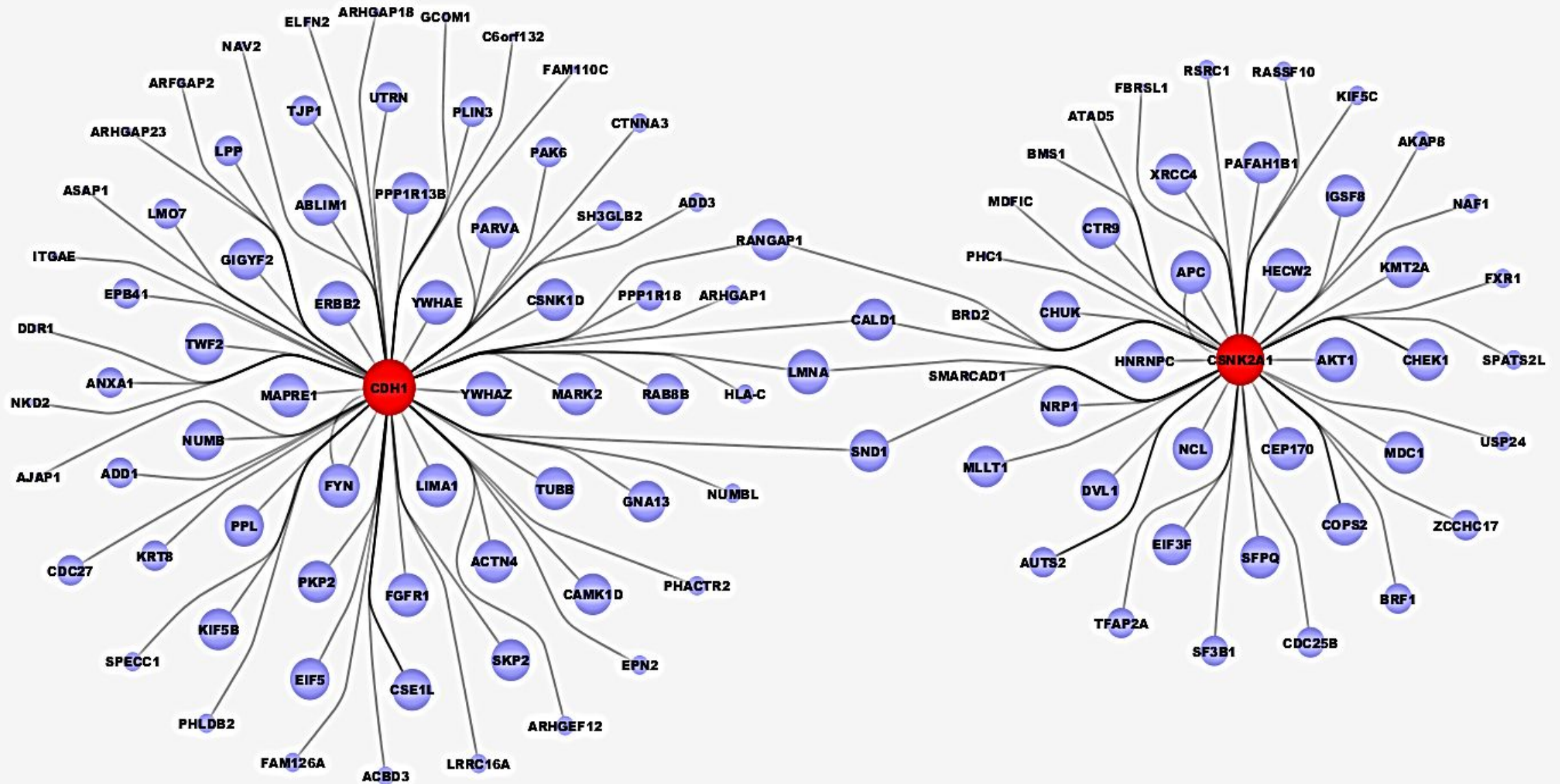
Результаты анализа обогащения биологических путей



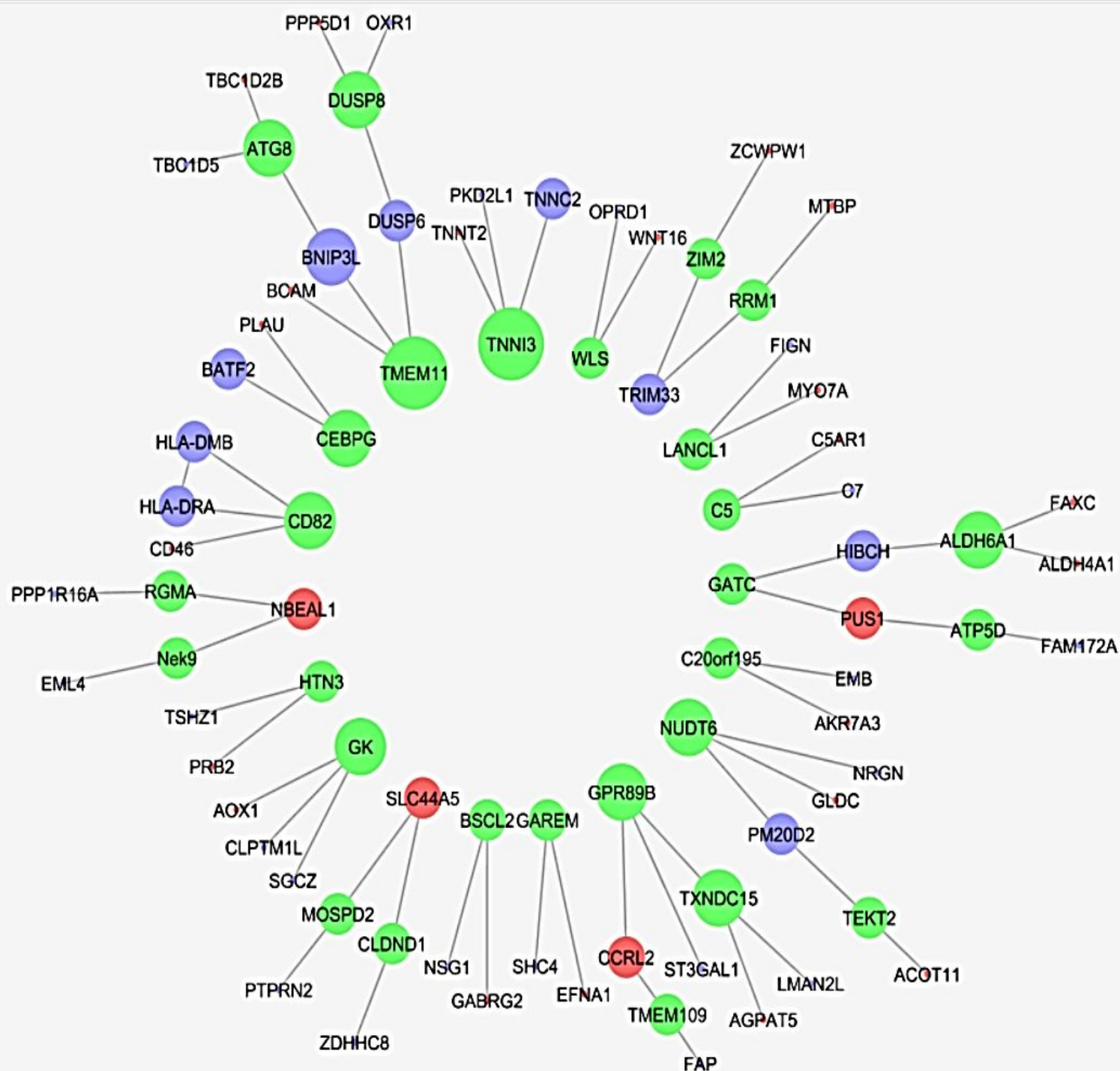
Сеть общих биологических путей с генами предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера



Сеть взаимодействий CDH1 и CSNK2A1 с белками генов предрасположенности к шизофрении (узлы синего цвета) и болезни Альцгеймера (узлы красного цвета)



Сеть взаимодействий белков генов предрасположенности к шизофрении (узлы синего цвета) и болезни Альцгеймера (узлы красного цвета) с белками генов-кандидатов (узлы зеленого цвета)



Результаты биоинформационного исследования



Обмен липидов



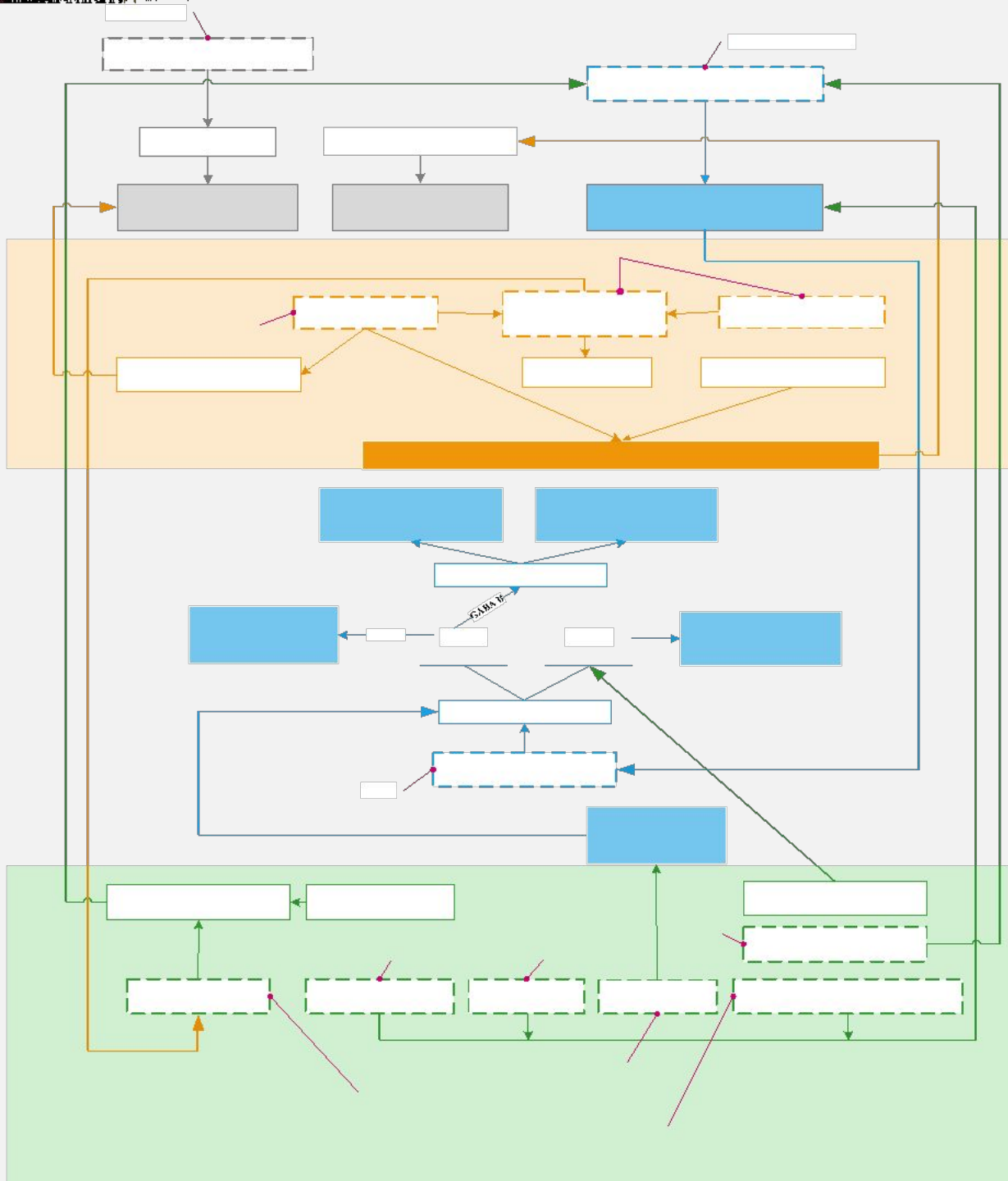
Обмен белков



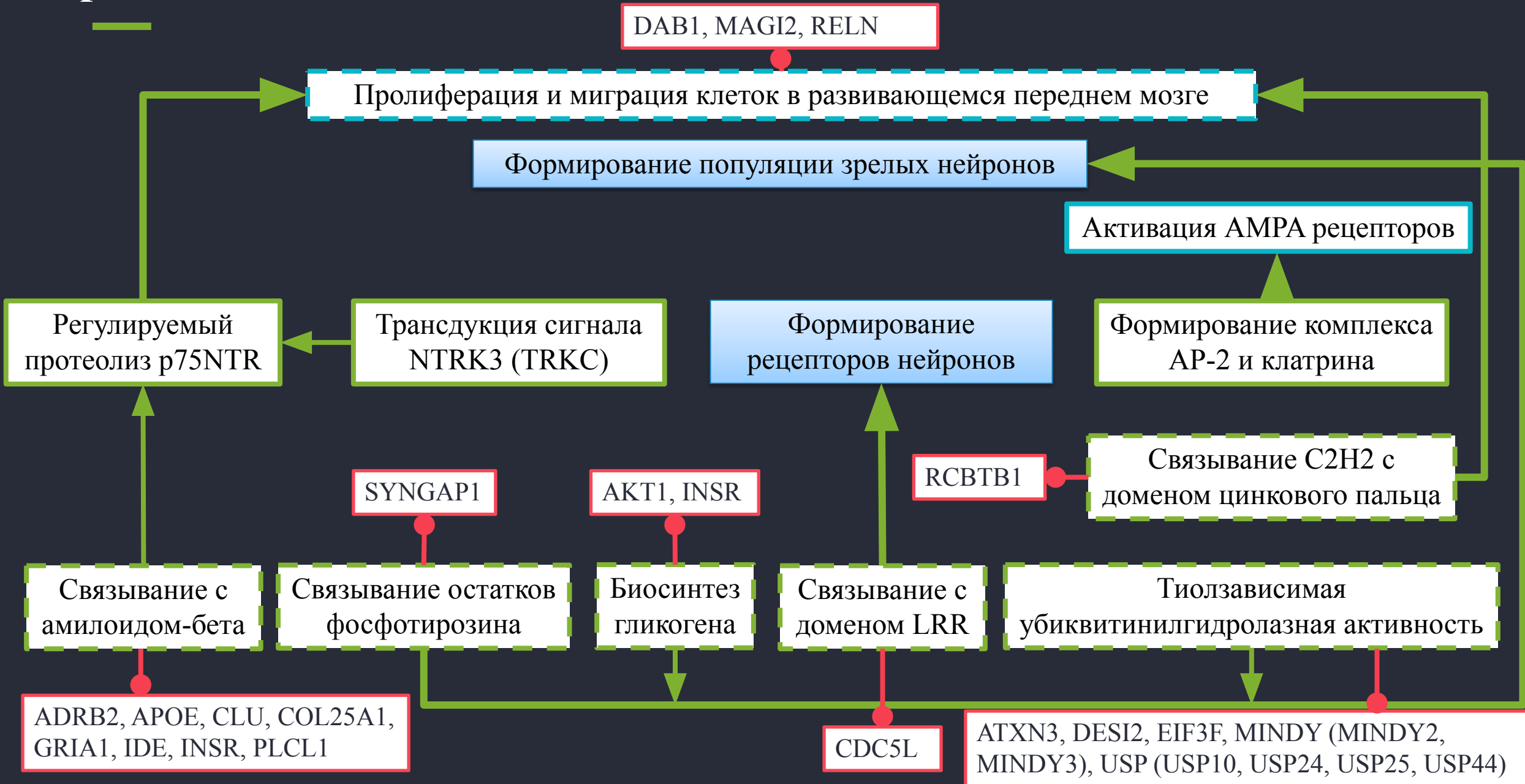
Другие внутри- и
межклеточные процессы



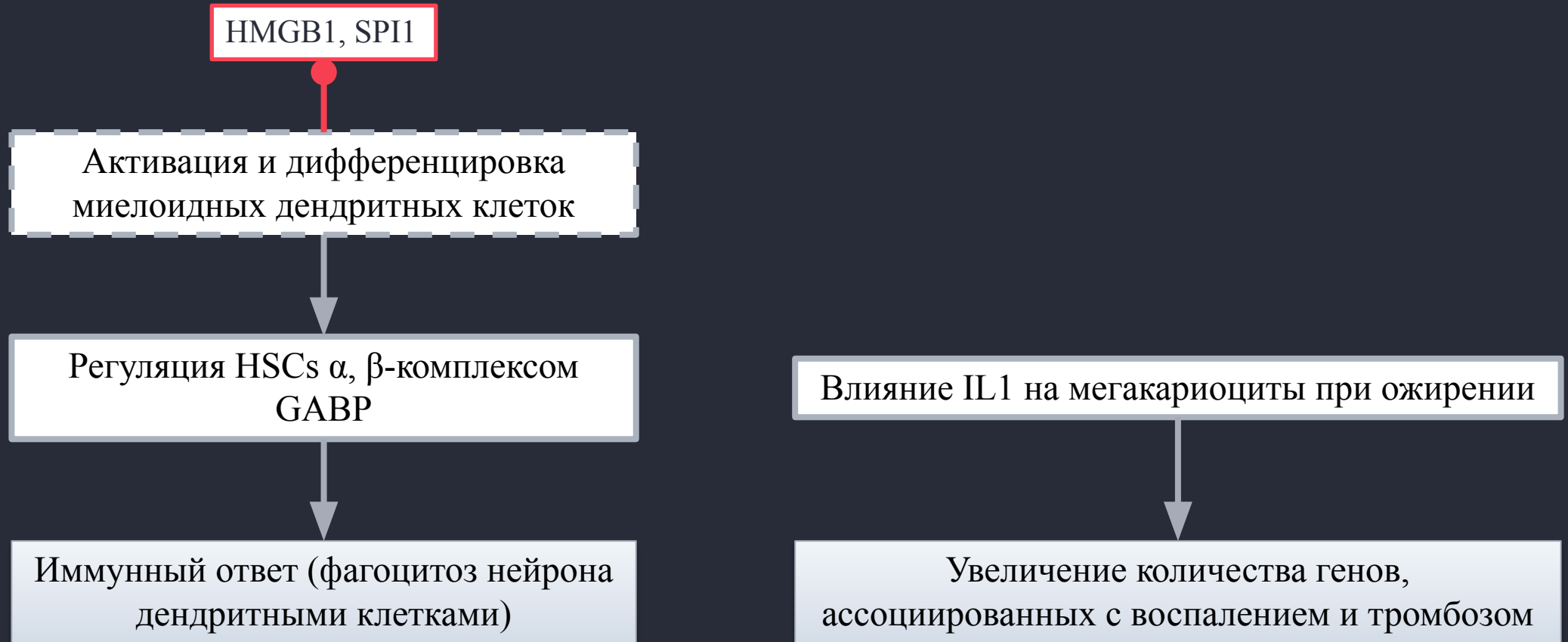
Процессы нейротрансмиссии



Процессы обмена белков



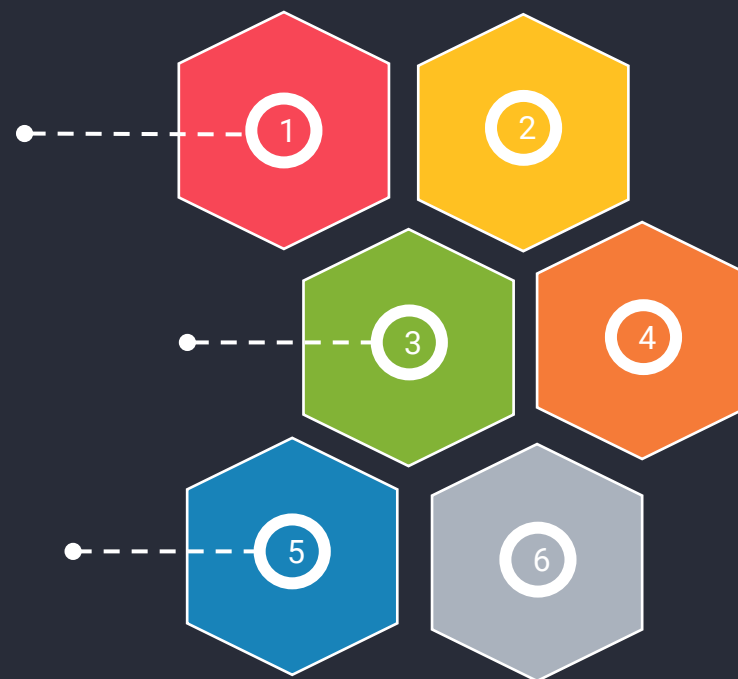
Другие внутри- и межклеточные процессы



Процессы нейротрансмиссии



Выводы



1

В сформированных группах генов предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера выявлено 617 общих генов, кодирующих белок, 3 псевдогена (CHCHD2P9, GGTA2P, HSP90AA2P) и 9 РНК-генов (DLEU1, H19, MSH5-SAPCD1, PVT1, RNY3, TERC, TSNAX-DISC1, MIR129-2, LINC00461).

2

Идентифицировано 6 генов (ADGRG2, GPR101, IL3RA, PCDH11X, PDHA1, PLCXD1) предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера, сцепленных с половыми хромосомами.

3

Выявлено 36 общих функций генов предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера, среди которых функции, связанные с организацией и регуляцией обмена белково-липидного комплекса, поглощением нейромедиатора синаптическими везикулами, биосинтезом гликогена, пролиферацией и миграцией клеток в развивающейся коре головного мозга, а также с активацией и дифференцировкой иммунокомпетентных дендритных клеток.

4

Выявлено 18 общих биологических путей, среди которых сигнальные и метаболические пути, связанные с активацией и сигнализацией ГАМК-рецепторов, активацией аденилатциклазы, эндоцитозом Са-непроницаемых АМРА, регуляцией TF в адипогенезе, образованием комплекса АпоЕ/ЛНП, ролью фосфолипидов в фагоцитозе, гидролизом сигнальных пептидов, формированием комплекса AP-2 и клатрина, регулируемым протеолизом p75N, сигнализацией NTRK3 (TRKC), влиянием IL1 на мегакариоциты, TRAF6-опосредованной активацией NF-κB и регуляцией HSCs α, β-комплексом GABP.

5

Идентифицированные 3 псевдогена (CHCHD2P9, GGTA2P, HSP90AA2P) и 9 РНК-генов (DLEU1, H19, MSH5-SAPCD1, PVT1, RNY3, TERC, TSNAX-DISC1, MIR129-2, LINC00461) ассоциированы как с шизофренией, так и с болезнью Альцгеймера и предположительно вовлечены в обмен белков, процессы функционирования внутри- и межклеточной сигнализации, а также онкогенез и канцерогенез путем регуляции экспрессии структурных генов предрасположенности к исследуемым заболеваниям.


6


Анализ сети белок-белковых взаимодействий продуктов генов предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера выявил 31 ген-кандидат, среди которых 3 гена (APP, CDH1 и CSNK2A1), ассоциированных с болезнью Альцгеймера, непосредственно связаны с генами предрасположенности к шизофрении. Из 28 кандидатов - ближайших соседей для генов предрасположенности к исследуемым заболеваниям 8 генов (ALDH6A1, ATG8, CD82, DUSP8, GK, NUDT6, TMEM11, TNNT3) с высоким плеiotропным эффектом могут потенциально участвовать в механизмах ассоциации шизофрении и болезни Альцгеймера.


7


Выявленные молекулярно-генетические факторы ассоциации шизофрении и болезни Альцгеймера вовлечены в процессы обмена липидов, белков и регуляции функций клеток нервной системы.

Апробация результатов работы

 Смирнов, Д. В. Функциональный анализ генов, ассоциированных с шизофренией и болезнью Альцгеймера / Д. В. Смирнов, А. Ю. Гречишникова, Н. Ю. Часовских // Актуальные проблемы медико-биологических дисциплин: сб. науч. тр. IV Всерос. науч.-практ. конф. молодых ученых, аспирантов, студентов / под ред. Л. В. Матвеевой. – Саранск: Изд-во Мордов. ун-та, 2019. – С. 156.

 Смирнов, Д. В. Функциональный анализ генов предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера / Д. В. Смирнов, А. Ю. Гречишникова, Н. Ю. Часовских /Актуальные вопросы медицинской науки: 3-ей Всероссийской научно-практической конференции студентов и молодых ученых с международным участием «Актуальные вопросы медицинской науки», посвященная 75-летию Ярославского государственного медицинского университета.— Ярославль, издательство «Аверс ПЛЮС», 2019. – С. 107.

 Гречишникова, А. Ю. Функциональный анализ генов предрасположенности к болезни Альцгеймера / А. Ю. Гречишникова, Д. В. Смирнов, Н. Ю. Часовских // Сборник тезисов V Всероссийской конференции молодых ученых и студентов с международным участием «VOLGAMEDSCIENCE»: материалы конференции. – Н. Новгород: Издательство ПИМУ, 2019. – С. 410 - 412.

 Смирнов, Д. В. Анализ обогащения биологических путей генами предрасположенности к шизофрении и болезни Альцгеймера / Д. В. Смирнов, А. Ю. Гречишникова, Н. Ю. Часовских // FORCIPЕ. – 2019. – Т. 2. – С. 577.

—
Спасибо за внимание!