

پایاننامهی کارشناسی ارشد: نسرین نجفی مقدم، ۱۳۹۴

ارزیابی عوامل موثر بر بیان فاکتور ۹ انعقادی در سیستم بیانی S۲

هموفیلی B یکی از بیماریهای انعقادی خونی و وابسته به جنس است که در اثر جهش در ژن کد کننده فاکتور 9 ایجاد شده و منجر به نقص در عمکلرد فاکتور 9 می شود. هموفیلی B دومین نوع شایع هموفیلی بعد از هموفیلی نوع A می باشد. نقص در فاکتور 9 انعقادی اصلی ترین علت هموفیلی B است که در مردان از هر 30000 نفر، یک نفر به آن مبتلا میباشد. درمان یا جلوگیری از خون ریزی در بیماران هموفیلی B بر مبنای تزریق فاکتور 9 انعقادی (روش جایگزین درمانی) تغلیظ شده از پلاسمای خون یا فاکتور 9 نوترکیب می باشد. در این مطالعه اثر غلظت ویتامین K و مقدار DNA مورد استفاده برای ترانسفکت سلول های 2 بر روی میزان بیان فاکتور 9 نوترکیب در این سلول ها مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد که غلظت ویتامین K و مقدار S2 مورد استفاده برای توترکیب در سلول های 22 تاثیرگذار باشد.

كليدواژهها: هموفيلي B، فاكتور 9، ويتامين K، فاكتور 9 نوتركيب

شمارهی یاباننامه: ۱۲۷۳۰۵۶۰۹۴۱۰۱۷ تاريخ دفاع: ١٣٩۴/١١/١٣ رشتەي تحصيلى: زىست فناورى (بيوتكنولوژى) گرايش مىكروبى دانشكدە: علوم يايە استاد راهنما: دکتر جعفر وطن دوست

M.A. Thesis:

Evaluation of affecting factors on expression of coagulation factor IX in S system

HaemophiliaBis an of X- linked recessive blood clotting disorders caused by a mutation of the factor IX gene, leading to a deficiency of factor IX. It is the second-most common form of haemophilia, rarer than haemophilia A. De?ciency in coagulation factor IX is the most common cause of hemophilia B, which occurs in 1/30,000 males. Treatment or prevention of bleeding episodes in haemophilia B patients is based on the injection of coagulation factor IX (replacement therapy) concentrated from pooled human plasma or from recombinant preparations. We also assay the effect of vitamin K concentration and amount of DNA (recombinant vector containing hFIX gene) used for transfection of vitamin K and amount of DNA could affect the expression of rhFIX in Drosophila S2 cell line.