

¹ГУ «Национальный научный центр радиационной медицины НАМН Украины», Киев

²Национальный институт рака, Киев

ФАКТОРЫ, АССОЦИИРОВАННЫЕ С РАЗВИТИЕМ ПРОГНОСТИЧЕСКИ НЕБЛАГОПРИЯТНЫХ МУТАЦИЙ ГЕНОВ *TP53* И *SF3B1* У БОЛЬНЫХ ХРОНИЧЕСКИМ ЛИМФОЛЕЙКОЗОМ



И.В. Абраменко¹, Н.И. Билоус¹,
И.А. Крячок², З.В. Мартина¹,
И.С. Дягиль¹, А.А. Чумак¹

Адрес:

Абраменко Ирина Викторовна
04050, Киев, ул. Мельникова, 53
ГУ «Национальный научный центр
радиационной медицины НАМН Украины»
Тел.: (044) 452-00-24
E-mail: nbilous@yahoo.com

63

Цель исследования – идентификация факторов, ассоциированных с наличием прогностически неблагоприятных мутаций генов *TP53* и *SF3B1* у больных хроническим лимфолейкозом (ХЛЛ). Мутации гена *TP53* исследованы у 261 пациента с ХЛЛ, у 244 – в сочетании с определением мутаций гена *SF3B1* методом прямого ДНК-секвенирования в комплексе с другими факторами прогноза (клинико-гематологические, мутационный статус генов вариабельных участков тяжелых цепей иммуноглобулинов (*IGHV*), полиморфизм генов *CD38*, регуляции апоптоза и репарации ДНК). Из проанализированных факторов на частоту мутаций генов *TP53* и *SF3B1* влияли мутационный статус *IGHV* генов и полиморфизм rs1042522 *TP53*. При генотипах Arg/Arg и Arg/Pro и экспрессии немуттированных (UM) *IGHV* генов риск развития мутаций *TP53* и *SF3B1* повышен по сравнению с больными с экспрессией мутированных (M) *IGHV* генов (отношение шансов (ОШ) 1,182; 95% доверительный интервал (ДИ) 1,083–1,290; $p=0,003$). У пациентов с M *IGHV* генами и генотипами Arg/Arg и Arg/Pro риск развития мутаций повышен при экспрессии генов *IGHV4-59*, *IGHV3-30* и *IGHV3-21* по сравнению с больными с экспрессией других M *IGHV* генов (ОШ 1,430; (95% ДИ 1,026–1,993; $p=0,001$). Пациенты с генотипом Pro/Pro являются группой риска по развитию мутаций *TP53* и *SF3B1* независимо от мутационного статуса и экспрессии отдельных *IGHV* генов. Изучение мутационного статуса, экспрессии отдельных *IGHV* генов и генотипа по полиморфизму rs1042522 гена *TP53* может быть использовано в качестве фактора риска развития мутаций *TP53* и *SF3B1* у больных ХЛЛ.

ВВЕДЕНИЕ

Широкое внедрение методов молекулярной биологии позволило идентифицировать мутации ряда генов, имеющие негативное прогностическое значение при хроническом лимфолейкозе В-клеточной природы (В-ХЛЛ).

Прежде всего, это мутации гена *TP53*. Делеции хромосомы 17p13 в области локализации *TP53* известны давно. Частота их выявления составляет 3–8% у пациентов с впервые диагностированной болезнью и возрастает до 30% в группе больных с резистентностью к терапии, а наличие мутаций приводит к значительному сокращению продолжительности общей (overall survival) и безрецидивной (progression-free survival) выживаемости [1, 2]. Установлено, что делеция одного аллеля гена *TP53* в 75–80% случаев сочетается с появлением мутаций гена *TP53* второго аллеля. В отсутствие

делеции 17p13 мутации гена *TP53* выявляют в 5–10% случаев [3, 4]. Наличие изолированных мутаций *TP53* имеет такое же негативное прогностическое значение, как и делеции 17p13 [5].

В 2011 г. выявлены новые прогностически неблагоприятные мутации, а именно мутации гена *SF3B1*, который кодирует рибонуклеопротеин, в комплексе с другими белками участвующий в образовании зрелой мРНК посредством удаления инtronов из предшественников мРНК [6].

Частота выявления указанных мутаций *TP53* и *SF3B1* возрастает по мере прогрессирования заболевания [7]. Более того, для больных с нарушениями *TP53* показано, что наибольшую опасность представляют не делеции 17p, которые определяют при диагностике ХЛЛ, а приобретенные в процессе эволюции клона. Так, медиана общей выживаемости пациентов с делением

Ключевые слова: хронический лимфолейкоз, *TP53*, *SF3B1*, мутации, ген, генотип.

17p *de novo* составляет 4–5 лет и только 1–1,5 года — больных с приобретенной делецией (после ее появления) [8]. Поэтому цель нашей работы заключалась в идентификации факторов, ассоциирующихся с появлением прогностически неблагоприятных мутаций генов *TP53* и *SF3B1*, что позволит выделить группу больных повышенного риска относительно их развития.

ОБЪЕКТ И МЕТОДЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Исследования проведены у больных В-ХЛЛ, находящихся на лечении в ГУ «Национальный научный центр радиационной медицины НАМН Украины» (ННЦРМ), согласно протоколу, утвержденному комитетом по медицинской этике ННЦРМ. Заболевание диагностировали на основании клинико-гематологических данных и иммунофенотипирования лимфоцитов периферической крови. Стадию заболевания устанавливали по классификациям Rai и Binet.

Определение мутаций обоих генов (*TP53* и *SF3B1*) проведено у 244 больных В-ХЛЛ. Кроме этого, у 17 пациентов исследованы только мутации гена *TP53*.

Генетические исследования проводили с использованием венозной крови, собранной в пробирки с антикоагулянтом. ДНК получали с помощью наборов QIAamp Blood Mini Kit (Qiagen, Великобритания) согласно инструкциям производителя.

Мутации *TP53* (экзоны 3–10) и *SF3B1* (экзоны 14–16) определяли методом прямого ДНК-секвенирования на автоматическом секвенаторе ABI Prism 3100 (Applied Biosystems). Выбор участков генов для исследования был обусловлен сведениями о более частом развитии мутаций в указанных экзонах.

Мутационный статус генов вариабельных участков тяжелых цепей иммуноглобулинов (immunoglobulin heavy-chain variable — *IGHV*) изучали методом полимеразной цепной реакции, как описано ранее [9].

В качестве возможных факторов, влияющих на частоту появления прогностически неблагоприятных мутаций, исследовали полиморфизмы замены одного нуклеотида (single nucleotide polymorphisms — SNP), для которых ранее была показана функциональная значимость и ассоциация с клиническими параметрами больных ХЛЛ.

Изучали следующие полиморфизмы генов:

- участвующих в процессах репарации ДНК (*XRCC1*, rs25487; *XPD*, rs13181; *XRCC3*, rs861539) [10];
- ассоциированных с развитием апоптоза (rs1042522 *TP53*, rs1801270 *p21*, rs2279744 (SNP309) *MDM2*) [11];

• полиморфизм rs6449182 гена *CD38*, влияющий на эффективность передачи сигналов пролиферации в лейкемических клетках [12].

Статистическую обработку полученных данных проводили в программе SPSS 17.0 software package (SPSS, США). Частоту мутаций анализировали в зависимости от клинико-гематологических параметров пациентов и фазы заболевания на момент исследования мутаций (первичные пациенты, в динамике развития заболевания), мутационного статуса *IGHV* генов, полиморфных вариантов отдельных генов. Критическим значением вероятности различий считали $p < 0,05$.

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Частота мутаций генов *TP53* и *SF3B1* у обследованных больных ХЛЛ и их прогностическое значение. Мутации гена *TP53* были выявлены у 28 (10,7%) из 261 пациента. Частота мутаций была минимальной при диагностике заболевания (5 (3,9%) из 129 пациентов) и возрастала у больных, обследованных в динамике опухолевого процесса (23 (21,1%) из 109; $p = 0,001$).

Мутации гена *SF3B1* присутствовали у 23 (9,4%) из 244 обследованных больных, достоверных различий в частоте при диагностике заболевания (у 8 (6,6%) из 122) и в динамике процесса (у 15 (12,3%) из 122) не выявлено ($p = 0,125$).

У пациентов с впервые выявленным заболеванием мутации *TP53* и *SF3B1* встречались изолированно, но у 5 больных, обследованных позднее, мутации обоих генов были определены одновременно.

Наличие мутаций генов *TP53* и *SF3B1* имело негативное влияние на продолжительность общей и безрецидивной выживаемости больных (рис. 1, 2).

Частота мутаций генов *TP53* и *SF3B1* у обследованных больных ХЛЛ в зависимости от клинико-гематологических данных. Частота мутаций *TP53* и *SF3B1*, выявленных при диагностике ХЛЛ и позднее в динамике процесса (анализ проведен отдельно), была одинаковой у мужчин и женщин, не зависела от возраста, в котором возникло заболевание, и показателей инициального лейкоцитоза (табл. 1). Большинство пациентов с впервые выявленным заболеванием, у которых присутствовали мутации *TP53* и *SF3B1*, имели ранние стадии опухолевого процесса и не отличались по этому показателю от больных, у которых мутации развились позже или не развились на протяжении времени наблюдения.

Так, из 5 первичных пациентов с мутациями *TP53* у 4 опухолевый процесс выявлен в стадии А, у 1 — в стадии В; из 8 первичных больных с мутациями *SF3B1* у 7 установлена стадия А, 1 — стадия В. Таким образом, по кли-

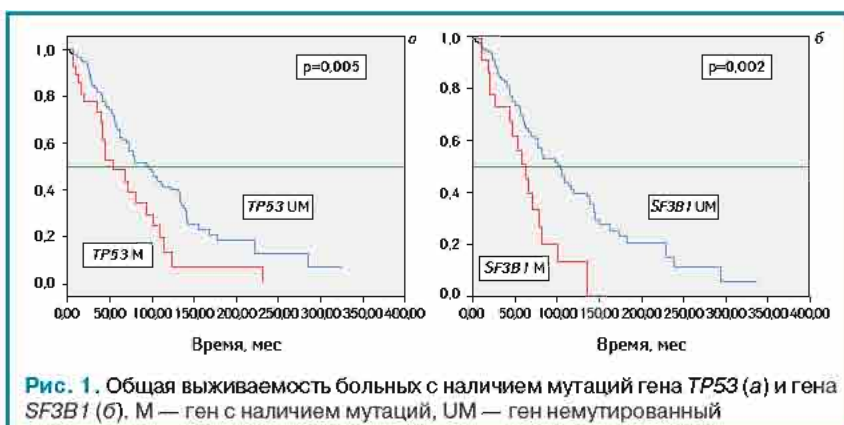


Рис. 1. Общая выживаемость больных с наличием мутаций гена *TP53* (а) и гена *SF3B1* (б). М — ген с наличием мутаций, UM — ген немуттированный

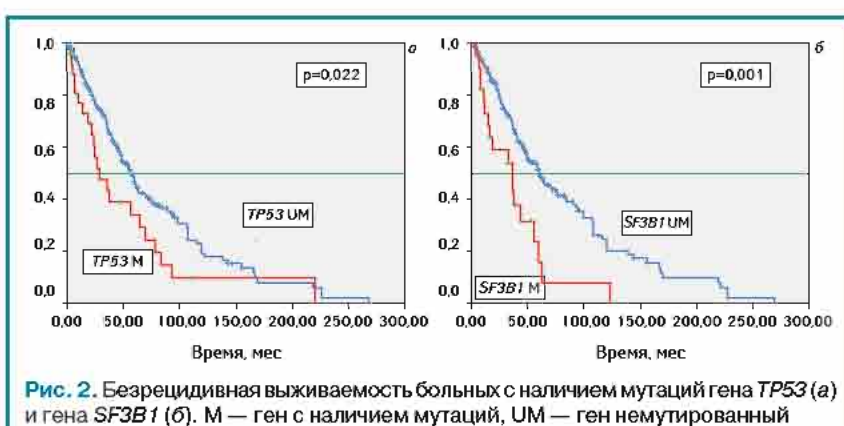


Рис. 2. Безрецидивная выживаемость больных с наличием мутаций гена *TP53* (а) и гена *SF3B1* (б). М — ген с наличием мутаций, UM — ген немуттированный

ническим параметрам при обследовании (стадия, возраст, пол, инициальный лейкоцитоз) невозможно было прогнозировать, какие пациенты имеют прогностически неблагоприятные мутации.

Мутационный статус *IGHV* генов был определен у 239 (97,9%) из 244 больных, у которых исследовались мутации двух генов (*TP53* и *SF3B1*). У пациентов с немуттированным статусом (UM) *IGHV* генов по сравнению с экспрессией мутированных (M) *IGHV* генов несколько чаще развивались мутации *TP53* и/или *SF3B1*: 21,9 и 11,4% соответственно; $p=0,042$ (отдельно частота мутации гена *TP53* — 12,3% против 6,5%; $p=0,138$; частота мутации гена *SF3B1* — 11,3% против 5,7%; $p=0,149$). Однако это касалось исключительно частоты мутаций *SF3B1* у первичных пациентов, которые были выявлены в этой подгруппе только при UM *IGHV* генах в 12,1%

случаев и отсутствовали при экспрессии M *IGHV* генов ($p=0,005$). Частота мутаций гена *TP53* у больных с впервые выявленным патологическим процессом при M и UM *IGHV* генах не различалась: 4,5 и 3,3% соответственно ($p=0,714$).

У пациентов, обследованных в динамике заболевания, различий в частоте мутаций генов *TP53* (11,1 и 17,6%; $p=0,413$) и *SF3B1* (19,2 и 10,8%; $p=0,250$) при M и UM *IGHV* генах не выявлено.

Частота мутаций генов *TP53* и *SF3B1* у обследованных больных ХЛЛ в зависимости от изученных полиморфизмов генов репарации ДНК, *CD38* и регуляторов процессов апоптоза. Из всех проанализированных полиморфизмов влияние на частоту мутаций генов *TP53* и *SF3B1* имел только полиморфизм rs1042522 гена *TP53* (табл. 2).

При генотипе Pro/Pro при сравнении с носителями других генотипов частота

развития неблагоприятных мутаций возрастила как у пациентов с впервые диагностированным опухолевым процессом ($p=0,007$), так и у больных, обследованных в динамике заболевания ($p=0,027$) (рис. 3).

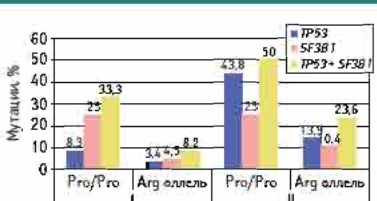


Рис. 3. Частота развития прогностически неблагоприятных мутаций в зависимости от генотипа rs1042522 гена *TP53* (I — обследованные при диагностике ХЛЛ; II — обследованные в динамике заболевания)

При этом у первичных больных при генотипе Pro/Pro по сравнению с другими генотипами была выше частота мутаций гена *SF3B1* (25 и 4,5%; $p=0,007$), но не гена *TP53* (8,3 и 3,4%; $p=0,401$). У больных с генотипом Pro/Pro, обследованных в динамике ХЛЛ, преимущественно повышалась частота мутаций гена *TP53* (43,8 и 13,9%; $p=0,003$) и в меньшей степени — частота мутаций гена *SF3B1* (25,0 и 10,3%; $p=0,097$).

При совместном анализе влияния мутационного статуса *IGHV* генов и генотипов пациентов по полиморфизму rs1042522 установлено, что повышение частоты мутаций генов *TP53* и *SF3B1* у носителей генотипа Pro/Pro выражалось независимо от экспрессии M или UM *IGHV* генов ($p=0,637$ — при анализе мутаций *TP53*; $p=0,535$ — при анализе мутаций *SF3B1*; $p=0,484$ — при анализе мутаций обоих генов одновременно). Не выявлено также влияния экспрессии отдельных *IGHV* генов на частоту появления прогностически неблагоприятных мутаций у носителей генотипа Pro/Pro ($p=0,543$).

Напротив, у носителей аллеля Arg (генотипы Arg/Arg и Arg/Pro) частота прогностически неблагоприятных мутаций была повышена при UM *IGHV* генах ($p=0,029$ — при анализе мутаций обоих генов совместно; $p=0,081$ — при анализе мутаций *TP53*; $p=0,138$ — при анализе мутаций *SF3B1*) (рис. 4).

Кроме того, у носителей Arg аллеля при M *IGHV* генах (группа составила 76 пациентов) мутации генов *TP53* и *SF3B1* были выявлены преимущественно при экспрессии генов *IGHV3-21*, *IGHV3-30* и *IGHV4-59*. 5 (31,3%) больных с мутациями из 16 пациентов с экспрессией указанных генов по сравнению с 1 (1,7%) пациентом из 60 с экспрессией других M *IGHV* генов ($\chi^2=15,203$; $p=0,001$). Эти различия проявлялись как у первичных пациентов (20 и 0%; $p=0,002$), так и у больных, обследован-

Таблица 1. Характеристика обследованных пациентов с наличием/отсутствием мутации генов *TP53* и *SF3B1*

Показатель	Наличие мутаций генов <i>TP53</i> и <i>SF3B1</i>			
	Пациенты, обследованные при диагностике, <i>n</i> (%)	Пациенты, обследованные в динамике заболевания, <i>n</i> (%)	есть (n=13)	нет (n=109)
Мужчины	9 (69,2)	75 (68,8)	28 (84,8)	70 (78,7)
Женщины	4 (30,8)	34 (31,2)	5 (15,2)	19 (21,3)
Вероятность	0,975			
Возраст, лет	61,84±2,27	59,16±0,94	57,63±1,66	55,73±0,98
Вероятность	0,347			
Стадия по Binet				
A	11 (84,6)	80 (73,4)	10 (30,3)	26 (29,2)
B	2 (15,4)	25 (22,9)	19 (57,6)	40 (44,9)
C	0	4 (3,7)	4 (12,1)	23 (25,9)
Вероятность	0,615			
Лейкоциты, Г/л	28,54±7,82	28,88±2,83	71,61±13,62	61,74±8,18
Вероятность	0,968			
M <i>IGHV</i> гены	3 (25,0)	59 (54,6)	7 (22,2)	19 (21,6)
UM <i>IGHV</i> гены	9 (75,0)	49 (45,4)	24 (77,4)	69 (78,4)
Вероятность	0,051			

Таблица 2. Частота мутаций генов *TP53* и *SF3B1* у носителей различных генотипов по исследованным полиморфизмам

Мутации генов при разных генотипах	Количество пациентов с генотипами, <i>n</i> (%)			<i>P</i>
	Генотип rs1042522 <i>TP53</i>	Arg/Arg	Arg/Pro	
<i>TP53</i>	9 (7,3) из 124	11 (10,2) из 108	8 (28,6) из 28	0,002
<i>SF3B1</i>	12 (10,1) из 119	4 (4,1) из 97	7 (25,0) из 28	0,004
<i>TP53</i> и <i>SF3B1</i>	19 (16,0) из 119	15 (15,5) из 97	12 (42,9) из 28	0,003
Генотип rs1801270 <i>p21</i>		Arg/Arg	Arg/Ser	Ser/Ser
<i>TP53</i>	1 (50,0) из 2	2 (5,6) из 36	23 (11,6) из 199	0,211
<i>SF3B1</i>	0 из 2	1 (3,3) из 30	21 (11,1) из 190	0,438
<i>TP53</i> и <i>SF3B1</i>	1 (50,0) из 2	3 (10,0) из 30	33 (20,5) из 190	0,315
Генотип MDM2 SNP309		TG	GG	
<i>TP53</i>	7 (6,2) из 113	12 (12,2) из 98	4 (17,4) из 23	0,342
<i>SF3B1</i>	9 (8,7) из 103	10 (10,8) из 93	3 (14,3) из 21	0,601
<i>TP53</i> и <i>SF3B1</i>	14 (13,6) из 103	20 (21,5) из 93	6 (28,6) из 21	0,285
Генотип rs6449182 <i>CD38</i>		CC	CG	GG
<i>TP53</i>	15 (12,0) из 125	10 (10,6) из 94	2 (7,7) из 26	0,856
<i>SF3B1</i>	8 (6,9) из 116	10 (11,4) из 88	4 (16,7) из 24	0,404
<i>TP53</i> и <i>SF3B1</i>	21 (18,1) из 116	18 (20,5) из 88	5 (20,8) из 24	0,879
Генотип rs25487 <i>XRCC1</i>		Arg/Arg	Arg/Gln	Gln/Gln
<i>TP53</i>	6 (10,9) из 55	9 (13,2) из 68	3 (13,0) из 23	0,784
<i>SF3B1</i>	4 (7,4) из 54	6 (10,0) из 60	3 (13,0) из 23	0,889
<i>TP53</i> и <i>SF3B1</i>	7 (13,0) из 54	14 (23,3) из 60	5 (21,7) из 23	0,544
Генотип rs13188 <i>XPD</i>		Lys/Lys	Lys/Gln	Gln/Gln
<i>TP53</i>	7 (14,9) из 47	7 (9,5) из 74	2 (10,0) из 20	0,788
<i>SF3B1</i>	4 (9,3) из 43	7 (9,9) из 71	1 (5,6) из 18	0,950
<i>TP53</i> и <i>SF3B1</i>	10 (23,3) из 43	12 (16,9) из 71	2 (11,1) из 18	0,689
Генотип rs861539 <i>XRCC3</i>		Thr/Thr	Thr/Met	Met/Met
<i>TP53</i>	7 (11,3) из 62	9 (15,8) из 57	1 (5,0) из 20	0,457
<i>SF3B1</i>	5 (8,5) из 59	7 (13,5) из 52	1 (5,3) из 18	0,683
<i>TP53</i> и <i>SF3B1</i>	11 (18,6) из 59	13 (25,0) из 52	1 (5,3) из 18	0,309

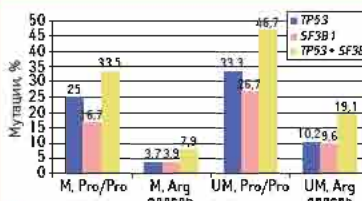


Рис. 4. Частота развития прогностически неблагоприятных мутаций в зависимости от генотипа rs1042522 гена TP53 и мутационного статуса IGHV генов

ных в динамике опухолевого процесса (50 и 6,7%; $p=0,022$). При UM IGHV генах отличий в частоте прогностически неблагоприятных мутаций у носителей Arg аллеля в зависимости от экспрессии отдельных IGHV генов не выявлено ($p=0,446$).

У больных — носителей генотипов Arg/Arg и Arg/Pro при отсутствии экспрессии генов IGHV3-21, IGHV3-30 и IGHV4-59 частота прогностически неблагоприятных мутаций зависела от мутационного статуса IGHV генов и была выше при UM, чем при M IGHV генах ($p=0,043$ — при выявлении мутаций TP53; $p=0,021$ — при выявлении мутаций SF3B1 и $p=0,003$ — при выявлении мутаций обоих генов). У пациентов с экспрессией IGHV3-21, IGHV3-30 и IGHV4-59 генов, носителей указанных генотипов, частота развития мутаций TP53 и SF3B1 не зависела от мутационного статуса IGHV генов ($p=0,723$ — при выявлении мутаций TP53; $p=0,935$ — при выявлении мутаций SF3B1 и $p=0,805$ — при выявлении мутаций обоих генов) (рис. 5).

Комплексное влияние генотипов по полиморфизму rs1042522 TP53, мутационного статуса и экспрессии отдельных IGHV генов обобщено в табл. 3.

ОБСУЖДЕНИЕ ПОЛУЧЕННЫХ РЕЗУЛЬТАТОВ

Полученные нами данные в отношении повышения частоты мутаций гена TP53 у носителей генотипа Pro/Pro совпадают с результатами, представле-

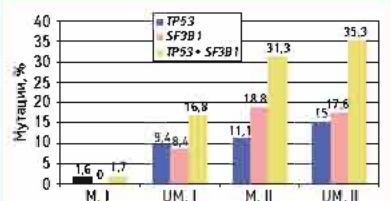


Рис. 5. Частота развития прогностически неблагоприятных мутаций в зависимости от мутационного статуса IGHV генов у носителей генотипов Arg/Arg и Arg/Pro с экспрессией генов IGHV3-21, IGHV3-30 и IGHV4-59 (II) или экспрессией других IGHV генов (I)

ными ранее V. Grossmann и соавторами [13] и H. Dong и соавторами [14]. Повышение частоты мутаций гена SF3B1 у носителей этого генотипа выявлено нами впервые.

Полиморфизм rs1042522 TP53 является функционально значимым и приводит к экспрессии белка p53 с позитивно заряженной боковой цепью (генотип Arg/Arg, экспрессия аргинина) или же с неполярной — алифатической боковой цепью (генотип Pro/Pro, экспрессия пролина). Предполагают, что замещение одной аминокислоты изменяет биохимические характеристики белка и влияет на эффективность связывания с компонентами транскрипционных комплексов [15]. По-видимому, с этим ассоциировано и влияние генотипов rs1042522 TP53 на частоту появления мутаций генов TP53 и SF3B1.

На основании полученных результатов представляется возможным предложить следующий алгоритм определения риска развития прогностически неблагоприятных мутаций генов:

- при обследовании больных ХЛЛ целесообразно проводить определение мутационного статуса IGHV генов, экспрессии отдельных IGHV генов и генотипа по полиморфизму rs1042522 гена TP53;
- при генотипах Arg/Arg и Arg/Pro пациенты с экспрессией UM IGHV

Таблица 3. Частота мутаций генов TP53 и SF3B1 у больных ХЛЛ — носителей отдельных генотипов гена TP53 по полиморфизму rs1042522 с учетом мутационного статуса и экспрессии отдельных IGHV генов

Генотипы TP53 по полиморфизму rs1042522	Без учета мутационного статуса IGHV генов	Частота мутаций генов TP53 и SF3B1	
		Мутационный статус IGHV генов	
		мутированные (M)	немутированные (UM)
Pro/Pro (n=28)	42,9%	33,3% против 7,9% при других генотипах; $p=0,010$	46,7% против 19,1% при других генотипах; $p=0,014$
Arg/Arg и Arg/Pro (n=216)	15,7% (достоверно ниже по сравнению с генотипом Pro/Pro; $p=0,001$)	7,9%. Риск повышен при экспрессии IGHV4-59, IGHV3-30 и IGHV3-21 по сравнению с экспрессией других IGHV генов (31,3 и 1,7%; $p=0,001$)	19,1% (достоверно выше по сравнению с M IGHV генами; $p=0,029$). Влияния экспрессии отдельных IGHV генов не выявлено

генов по сравнению с больными с экспрессией M IGHV генов являются группой риска по развитию мутаций TP53 и SF3B1 генов (отношение шансов (ОШ) 1,182; 95% доверительный интервал (ДИ) 1,083–1,290; $p=0,003$);

- при генотипах Arg/Arg и Arg/Pro риск развития мутаций TP53 и SF3B1 генов для больных с M IGHV генами повышен только при экспрессии генов IGHV4-59, IGHV3-30 и IGHV3-21 по сравнению с пациентами с экспрессией других M IGHV генов (ОШ 1,430; 95% ДИ 1,026–1,993; $p=0,001$);
- больные с генотипом Pro/Pro по полиморфизму rs1042522 гена TP53 являются группой риска по развитию мутаций TP53 и SF3B1 генов независимо от мутационного статуса IGHV генов и экспрессии отдельных IGHV генов.

СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННОЙ ЛИТЕРАТУРЫ

- Wawrzyniak E., Kotkowska A., Blonski J.Z. et al. (2014) Clonal evolution in CLL patients as detected by FISH versus chromosome banding analysis, and its clinical significance. Eur. J. Haematol., 92(2): 91–101.
- Rossi D., Rasi S., Spina V. et al. (2013) Integrated mutational and cytogenetic analysis identifies new prognostic subgroups in chronic lymphocytic leukemia. Blood, 121(8): 1403–1412.
- Dicker F., Herholz H., Schnittger S. et al. (2009) The detection of TP53 mutations in chronic lymphocytic leukemia independently predicts rapid disease progression and is highly correlated with a complex aberrant karyotype. Leukemia, 23(1): 117–124.
- Gonzalez D., Martinez P., Wade R. et al. (2011) Mutational status of the TP53 gene as a predictor of response and survival in patients with chronic lymphocytic leukemia: results from the LRF CLL4 trial. J. Clin. Oncol., 29(10): 2223–2229.
- Malickova J., Pavlova S., Rozubik K.S. et al. (2014) TP53 mutation analysis in clinical practice: lessons from chronic lymphocytic leukemia. Hum. Mutat., 35(6): 663–671.
- Wang L., Lawrence M.S., Wan Y. et al. (2011) SF3B1 and other novel cancer genes in chronic lymphocytic leukemia. N. Engl. J. Med., 365: 2497–2506.
- Rossi D., Fangazio M., Galdano G. (2012) The spectrum of genetic defects in chronic lymphocytic leukemia. Mediterr. J. Hematol. Infect. Dis., 4(1): e2012076.
- Tam C.S., Shanafeh T.O., Wierda W.G. et al. (2009) De novo deletion 17p13.1 chronic lymphocytic leukemia shows significant clinical heterogeneity: the M.D. Anderson and Mayo Clinic experience. Blood, 114(5): 957–964.
- Kryachok I., Abramchenko I., Bilous N. et al. (2012) IGHV gene rearrangements as outcome predictors for CLL patients: experience of Ukrainian group. Med. Oncol., 29(2): 1093–1101.
- Abramchenko I., Bilous N.I., Chumak A.A. et al. (2012) DNA repair polymorphisms in B-cell chronic lymphocytic leukemia in sufferers of Chernobyl nuclear power plant accident. J. Rad. Res., 53(3): 497–503.
- Abramchenko I.V., Bilous N.I., Chumak A.A. et al. (2014) Gene polymorphisms of p53-mediated apoptosis in chronic lymphocytic leukemia patients: features of distribution depending on radiation factor in anamnesis. Probl. Radiac. Med. Radiobiol., 19: 223–230.
- Abramchenko I.V., Bilous N.I., Pleskach G.V. et al. (2012) CD38 gene polymorphism and risk of chronic lymphocytic leukemia. Leuk. Res., 36(10): 1237–1240.
- Grossmann V., Artus V., Schnittger S. et al. (2011) The TP53 codon72 polymorphism is associated with TP53 mutations in chronic lymphocytic leukemia. ASH-2011, 64(1): 1178.
- Dong H., Fang C., Wang L. et al. (2014) TP53 Pro72 allele potentially increases the poor prognostic significance of TP53 mutation in chronic lymphocytic leukemia. Med. Oncol., 31: 908–911.
- Grochola L.F., Zeron-Medina J., Merlaux S., Bond G.L. (2010) Single-nucleotide polymorphisms in the p53 signaling pathway. Cold Spring Harb. Perspect. Biol., 13(5): a001032.

**Фактори, асоційовані з розвитком
прогностично несприятливих мутацій генів
TP53 і *SF3B1* у хворих на хронічний лімфолейкоз**

I.V. Абраменко¹, Н.І. Білоус¹, І.А. Кріячок², З.В. Мартіна¹,
І.С. Дягіл¹, А.А. Чумак¹

¹ДУ «Національний науковий центр радіаційної медицини НАН України», Київ

²Національний Інститут раку, Київ

Резюме. Мета дослідження — ідентифікація факторів, асоційованих з наявністю прогностично несприятливих мутацій генів *TP53* і *SF3B1* у хворих на хронічний лімфолейкоз (ХЛЛ). Мутації гена *TP53* досліджено у 261 пацієнта з ХЛЛ, у 244 — в поєднанні з визначенням мутацій гена *SF3B1* методом прямого ДНК-секвенування у комплексі з іншими факторами прогнозу (клініко-гематологічні, мутаційний статус генів варіабельних ділянок всіх ланцюгів імуноглобулінів (*IGHV*), поліморфізм генів *CD38*, регуляції апоптозу та репарації ДНК). Із проаналізованих чинників на частоту мутацій генів *TP53* і *SF3B1* впливали мутаційний статус *IGHV* генів і поліморфізм rs1042522 *TP53*. При генотипах Arg/Arg і Arg/Pro та експресії немутованих (UM) *IGHV* генів ризик розвитку мутацій *TP53* і *SF3B1* був підвищений порівняно з хворими з експресією мутованих (M) *IGHV* генів (відношення шансів (ВШ) 1,182; 95% довірчий інтервал (ДІ) 1,083–1,290; $p=0,003$). У пацієнтів із M *IGHV* генами та за генотипів Arg/Arg і Arg/Pro ризик розвитку мутацій підвищувався при експресії генів *IGHV4-59*, *IGHV3-30* та *IGHV3-21* порівняно з хворими з експресією інших M *IGHV* генів (ВШ 1,430; 95% ДІ 1,026–1,993; $p=0,001$). Пацієнти з генотипом Pro/Pro є групою ризику за розвитком мутацій *TP53* і *SF3B1* незалежно від мутаційного статусу та експресії окремих *IGHV* генів. Вивчення мутаційного статусу, експресії окремих *IGHV* генів і генотипу за поліморфізмом rs1042522 гена *TP53* може бути використано як фактор ризику розвитку мутацій *TP53* і *SF3B1* у хворих на ХЛЛ.

Ключові слова: хронічний лімфолейкоз, *TP53*, *SF3B1*, мутації, ген, генотип.

Factors associated with presence of unfavorable *TP53* and *SF3B1* mutations in chronic lymphocytic leukemia patients

I.V. Abramenko¹, N.I. Bilous¹, I.A. Kriachok², Z.V. Martina¹,
I.S. Dyagil¹, A.A. Chumak¹

¹SI «National Research Center for Radiation Medicine of the National Academy of Medical Sciences of Ukraine», Kyiv

²National Cancer Institute, Kyiv

Summary. The aim of the study was to identify factors, associated with the presence of unfavorable *TP53* and *SF3B1* mutations in chronic lymphocytic leukemia (CLL) patients. *TP53* mutations were studied in 261 CLL patients (together with the study of *SF3B1* mutations in 244 patients) by direct sequencing and with evaluation of some others risk factors (baseline characteristics of patients, mutational status of immunoglobulin heavy chain variable region (*IGHV*) genes, polymorphisms of *CD38* gene, genes of apoptosis regulation and DNA repair system). Only mutational status of *IGHV* genes and rs1042522 *TP53* were associated with an increased incidence of *TP53* and *SF3B1* mutations. In carriers of Arg/Arg and Arg/Pro genotypes risk of incidence of *TP53* and *SF3B1* was increased in UM compared with M *IGHV* genes (OR 1,182; 95% CI 1,083–1,290; $p=0,003$). In carriers of Arg/Arg and Arg/Pro genotypes and expression of M *IGHV* genes risk of incidence of *TP53* and *SF3B1* was increased under expression of *IGHV4-59*, *IGHV3-30* and *IGHV3-21* genes compared with patients expressed others M *IGHV* genes (OR=1,430; 95% CI 1,026–1,993; $p=0,001$). The Pro/Pro genotype was associated with an increased incidence of *TP53* and *SF3B1* mutations regardless of mutational status and expression of separate *IGHV* genes. The study of mutational status, expression of separate *IGHV* genes and rs1042522 *TP53* polymorphism may be used as a risk factor for incidence of *TP53* and *SF3B1* mutations in CLL patients.

Key words: chronic lymphocytic leukemia, *TP53*, *SF3B1*, mutations, gene, genotype.