



پروتئین کلوتو (Klotho) به عنوان بیومارکر تشخیصی در بیماری‌های مزمن کلیوی

پریناز زیور پور: موسسه آموزش عالی ربع رشدی، تبریز، ایران

فلور زرگری: گروه علوم پزشکی، واحد مرند، دانشگاه آزاد اسلامی، مرند، ایران (نویسنده مسئول) felorzargari@marandiau.ac.ir

چکیده

کلیدواژه‌ها

بیماری مزمن کلیوی،
بیماری قلبی-عروقی،
Klotho
پروتئین ضد پیری

تاریخ دریافت: ۹۸/۰۶/۰۹
تاریخ پذیرش: ۹۸/۱۱/۱۲

بیماری مزمن کلیوی (Chronic Kidney Disease) با شیوع ۸-۱۶٪ خود، یک مشکل بهداشت عمومی در سراسر جهان است. این بیماری عملکرد و ساختار کلیه‌ها را در طی زمان به طور غیرقابل برگشت مختلف می‌سازد و در مراحل پیشرفته خود (ESRD End Stage Renal Disease) بار مالی زیادی را به سیستم درمانی جوامع تحمل می‌کند. از عوارض جانبی حائز اهمیت آن، می‌توان به بیماری‌های قلبی-عروقی (CVD Cardiovascular Disease) یا عوارض که مهم‌ترین عامل مرگ و میر در بیماران مبتلا به CKD است. بنابراین، تشخیص سریع و زودهنگام این بیماری به علت روند سریع و در عین حال مخفی آن در مراحل ابتدایی تر خود چهت پیشگیری از عوارض جانبی و صرفه جویی در منابع مالی امری بسیار ضروری است. شواهد به دست آمده از مطالعات مختلف در طی سال‌های اخیر نشان می‌دهد که پیشرفت CKD به طور قابل ملاحظه‌ای با کاهش سطح پروتئین ضد پیری به نام Klotho همراه است. در شرایط فیزیولوژیکی طبیعی بدن، منع تولید عتمده این پروتئین سلول‌های بافت کلیوی است. از این رو، کمبود Klotho نه تنها یک بیومارکر زودرس در تشخیص CKD است؛ بلکه عامل پاتولوژی مهم در روند پیشرفت و بروز عوارض بعدی آن نیز می‌باشد. این مطالعه با هدف معرفی پروتئین Klotho به عنوان بیومارکر تشخیصی زودهنگام و نیز بیان استراتژی‌های درمانی جدید و موثر آن برای بیماران مبتلا به CKD صورت پذیرفته است.

تعارض منافع: گزارش نشده است.

منبع حمایت کننده: حامی مالی نداشته است.

شیوه استناد به این مقاله:

Zivarpour P, Zargari F. Klotho protein as a diagnostic biomarker in chronic kidney disease. Razi J Med Sci. 2020;27(2):91-102.

*انتشار این مقاله به صورت دسترسی آزاد مطابق با [CC BY-NC-SA 3.0](https://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/3.0/) صورت گرفته است.



Review Article

Klotho protein as a diagnostic biomarker in chronic kidney disease

Parinaz Zivarpour, Higher Education Institute of Rab-Rashid, Tabriz, Iran
Felor Zargari, Department of Medical Sciences, Marand Branch, Islamic Azad University, Marand, Iran (*Corresponding author) zargarifkb@gmail.com, felorzargari@marandiau.ac.ir

Abstract

Chronic Kidney Disease (CKD) is a worldwide public health problem with prevalence of 8 -16%. It disrupts the function and structure of the kidneys over time irreversibly, and in its advanced stages (End Stage Renal Disease-ESRD) imposes a huge financial burden on the health system of communities. Cardiovascular Disease (CVD) is one of the significant external complications, which is the most important cause of mortality in patients with CKD. Therefore, quick and early diagnosis of this disease due to its rapid and yet latent process in its earliest stages is essential to prevent side effects and avoid waste of funds. Evidence from various studies in recent years indicates that CKD progression is significantly associated with decreased levels of anti-aging protein, Klotho. Under normal physiological conditions, the major source of this protein is kidney tissue cells. Thus, Klotho deficiency is not only an early biomarker in the diagnosis of CKD, but also an important pathogenic factor in the progression and appearance of its adverse effects. This study aimed to introduce Klotho protein as an early diagnostic biomarker and to present new, effective therapeutic strategies for patients with CKD.

Conflicts of interest: None

Funding: None

Keywords

Chronic kidney disease,
Cardiovascular disease,
Klotho,
Anti-aging protein

Received: 31/08/2019

Accepted: 01/02/2020

Cite this article as:

Zivarpour P, Zargari F. Klotho protein as a diagnostic biomarker in chronic kidney disease. Razi J Med Sci. 2020;27(2):91-102.

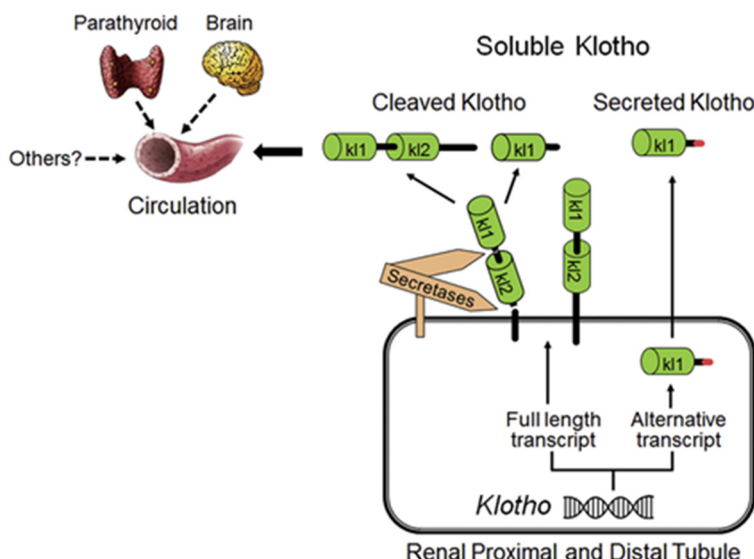
*This work is published under CC BY-NC-SA 3.0 licence.

ژن Klotho برای اولین بار در سال ۱۹۹۷ با بررسی موش‌هایی که به علت فقدان ژن این پروتئین دچار اختلال عملکردی در ارگان‌های متعدد شده بودند و از این رو طول عمر کوتاه‌تری نسبت به موش‌های سالم داشتند، کشف گردید. Klotho به میزان بالایی در کلیه و مغز و در سطوح پایین‌تر در ارگان‌هایی نظیر غدد پاراتیروئید بیان می‌شود (۱۱). دومن کربوکسیل داخل سلولی آن از توالی کوچکی در حدود ۱۰ اسید‌آmine تشکیل شده است که فاقد عملکرد بیولوژیکی می‌باشد (۱۲). دومن خارج سلولی Klotho غشایی شامل دو توالی تکراری ۴۴۰ آمینو اسیدی به نام KL1 و KL2 بوده که توسط سکراتازها می‌تواند جدا شده و به جریان خون وارد شود (شکل ۱) (۱۵-۱۱).

فرم دیگر پروتئین Klotho در جریان خون قطعه KL1 آن است که فرم ترشحی بوده و طی فرآیند اتصال جایگزینی رونوشت تولید می‌شود (۱۱) (شکل ۱). کلوتو محلول فرم مهم عملکردی در جریان خون است که علاوه بر آن در مایع مغزی نخاعی (۱۱ و ۱۶) و ادرار

بیماری مزمن کلیوی (Chronic Kidney Disease) یا (CKD) یک بیماری سیستمیک پیشرفته است که به طور غیرقابل برگشتنی، عملکرد و ساختار کلیه را با گذرا زمان تغییر می‌دهد. با پیشرفت این بیماری اثرات منفی سیستمیکی متعددی بر اندام‌های مختلف از جمله سیستم قلبی-عروقی نمایان می‌شود که منجر به بیماری‌های قلبی-عروقی شده و خطر مرگ و میر را افزایش می‌دهد (۴-۱).

در ۳ دهه گذشته، مطالعات زیادی برای تشخیص عوامل خطرساز و مکانیزم پاتوفیزیولوژیک این بیماری بر روی حیوانات و انسان‌ها صورت پذیرفته است. عوامل متعددی از جمله انواع مختلف سیتوکین‌ها، فاکتورهای رشد و ترکیبات وازاکتیو در فرآیند این بیماری دخیل هستند (۱، ۵، ۶). اخیراً، بیشتر شواهد نشان داده است که توسعه و پیشرفت CKD به طور قابل توجهی با کاهش در Klotho، پروتئین ضد پیری، مرتبط است (۱۰-۷).



شکل ۱ - منبع کلوتو محلول. کلیه منبع اصلی Klotho گردشی تحت شرایط فیزیولوژیکی است. لوله‌های پروگریمال و دیستال هر دو، پروتئین غشایی Klotho کلیوی را ایان می‌کنند. همچنین فرم Klotho ترشحی را از طریق جایگزینی رونوشت تولید می‌کنند. Klotho فقط دارای دومن KL1 بوده و به طور مستقیم به گردش خون وارد می‌شود. اما عملکرد بیولوژیکی آن هنوز مشخص نیست. دومن خارج سلولی Klotho غشایی حاوی تکرارهای KL1 و KL2 است و توسط سکراتازها از دومن KL1 بریده شده و بصورت فرم محلول وارد جریان خون می‌شود. هر دو قطعه Klotho بریده داده شده در گردش خون موجود است. چندین ارگان خارج کلیوی شامل غده پاراتیروئید و مغز این پروتئین را نیز بیان می‌کنند که در طی CKD / ESRD برای حفظ Klotho گردشی نیز مشارکت دارند (۱۱).

پیری زودرس تلقی می شود. بیمارهای قلبی و عروقی اصلی مرگ و میر در بیماران مبتلا به CKD و ESRD است. موش های دچار کمبود Klotho و افراد مبتلا به CKD تا حدی دارای فنوتیپ های مشابه هستند؛ بنابراین می توان گفت کمبود Klotho نقش پاتولوژی بالقوه ای را در یشرفت CKD از خود نمایان کند (۱). از آنجا که کلیه اصلی ترین منبع برای گردشی محسوب می شود، بیان پایین کلیوی و سطح کم گردشی آن در بیماران مبتلا به CKD و ESRD دور از انتظار نیست (۱۱ و ۹). مطالعات نشان می دهد کمبود کلیوی این پروتئین در مراحل ابتدایی تر CKD احتمالاً بیشتر به دلیل سرکوب بیان ژن آن است (۱۱ و ۲۰).

عوامل متعددی در کاهش سطح بیان ژن کلیوی Klotho دخیل هستند، از جمله سطح سرمی بالای فسفات، هایپرمیلاسیون و هایپر دآسیلاسیون در پرومотор ژن آن که توسط سایتوکین های التهابی، سمیت اوره و ایندوسیل سولفات القاء می شوند اشاره نمود (۱۱) (شکل ۲).

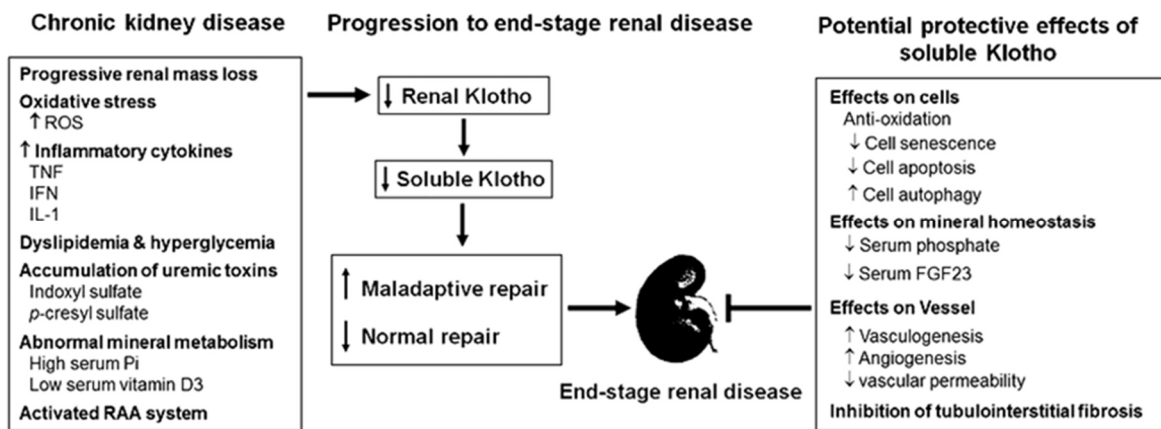
علاوه بر این، در بیماران دیالیزی که هنوز Klotho در جریان خون آن ها قابل تشخیص است نشان می دهد که بیان کلیوی آن به طور کامل سرکوب نشده است و احتمالاً از منابعی غیر از کلیه نیز تولید می گردد؛ اگر چه منشاء قطعی تولید آن تا به امروز مشخص نشده است (۱۱ و ۲۱) (شکل ۱).

کمبود Klotho نه تنها یک بیومارکر تشخیصی زود هنگام برای CKD است، بلکه یک میانجی پاتولوژی برای پیشرفت CKD (شکل ۲) و عوارض خارج کلیوی آن نیز می باشد (۱۱). کمبود Klotho با اختلال در عملکرد سلول های بنیادی و از بین رفتن آن ها همراه است؛ همان روایی که در طی فرآیند پیری به صورت طبیعی در بدن رخ می دهد (۱۱ و ۲۲). علاوه بر این، کمبود Klotho در CKD تحت تاثیر عواملی مانند استرس اکسیداتیو، سمیت اوره مانند اندوسیل سولفات و فسفات بالا موجب فرسودگی سلول های عروقی می شود (شکل ۲). کمبود این پروتئین در بیماری های کلیوی متعدد باعث تشدید فیبروز کلیوی شده و همچنین در ادامه منجر به نقص عملکردی اندوتیال و اختلال در رگزایی می شود. پروتئین Klotho با مهار

پستانداران نیز یافت می شود (۱۱ و ۱۷). در شرایط فیزیولوژیکی، کلیه یک ارگان مهم در حفظ سطح Klotho محلول به شمار می آید (۱۴، ۱۱، ۹). اما در شرایط پاتولوژیکی مانند بیماری های مزمن کلیوی End Stage (CKD) و مراحل نهایی بیماری کلیوی در ESRD یا Renal Disease پایداری سطح این پروتئین شرکت دارد (۱۱). بیان ژن Klotho در بافت ها و سلول های مختلفی به ویژه در کلیه ها رخ می هد. در توبول های پیچ خورده دیستال کلیوی و نیز شبکه کروئیدی مغز سطح بیان این ژن بسیار بالاست. علاوه بر آن در توبول های پیچ خورده پروگزیمال کلیوی، غده تیروئید، پاراتیروئید، هیپوفیز، مثانه، ماهیچه های اسکلتی، کولون، گوش داخلی، سلول های اپی تلیال سینه و ارگان های جنسی و جفت نیز بیان می شود (۱۲ و ۱۸).

شیوع CKD به عنوان یک مسئله بهداشت جهانی با میزان آگاهی پایین حدود ۱۶-۱۶٪ است (۱۹). علت اصلی مرگ و میر در بیماران CKD بیماری های قلبی-عروقی (CVD) است که باعث تحمیل بار مالی زیادی بر جامعه می شود. در سال های اخیر به علت کاهش عملکرد کلیه، ریسک فاکتورهایی مانند اختلالات متابولیسمی کلسیم-فسفر، استرس های اکسیداتیو، کم خونی و در نهایت خطرات بیماری های قلبی-عروقی به صورت چشم گیری افزایش یافته است. این شاخص های غیر طبیعی به دلیل اینکه در مراحل اولیه CKD تشخیص داده می شوند و پیشرفت CKD و نتایج نامطلوب آن را پیش بینی می کنند، می توانند به عنوان بیومارکر تشخیصی Zod هنگام مدنظر قرار گیرند. از این رو شناسایی CKD در مراحل اولیه در راستای پیشگیری از پیشرفت آن و متعاقباً کاهش عوارض قلبی-عروقی آن ضروری دارد. در سال های اخیر، شواهد به دست آمده نشان می دهد که α -Klotho محلول سرمی می تواند به عنوان بیومارکر Zod برای تشخیص CKD بکار رود. سطح سرمی α -Klotho در مراحل اولیه CKD کاهش می یابد (۱۸).

CKD با تشدید اختلال عملکردی کلیه به همراه خطر بالای (ESRD) یا End Stage Renal Disease مشخص می شود. خطر ابتلا به CKD با بالارفتن سن افزایش می یابد و این بیماری به عنوان یک وضعیت



شکل ۲ - مکانیزم های بالقوه کاهش غلظت Klotho در جلوگیری از CKD و اثرات مفید Klotho محلول در جلوگیری از CKD. پنل چپ: از دست دادن بافت کلیوی، تولید بیش از حد گونه های فعال اکسیژن (ROS) و همچنین سیتوکین های پیش التهابی از جمله فاکتور نکروز تومور (TNF)، ایترافرون (IFN) و ایترالوکین ۱ (IL-1)، دیس لپیدمی و هیبرگلیسمی و افزایش سمیت اورمیک توسط ایندوسیل cresyl سولفات و cresyl سولفات ممکن است در کاهش کلیوی Klotho نقش داشته باشد. علاوه بر این، فسفات و FGF23 سرمی بالا و همچنین سطح پایین Vit.D3-۱،۲۵ سرمی بیان Klotho را متوقف می کند. سطح پایین Vit.D3-۱،۲۵ سرمی نه تنها بیان Klotho را کاهش می دهد بلکه باعث تحریک سیستم رنین-آلدوسترون-آربوتاتنسین (RAA) می شود که بیشتر تولید Klotho را سرکوب می کند. پانل مرکزی: کاهش بیان Klotho اندوکرین در CKD می شود. سطح پایین Klotho محلول، از طریق اختلال در روند بازیابی طبیعی کلیه پیشرفت CKD به ESRD را افزایش می دهد. پانل سمت راست: تاثیر Klotho محلول در جلوگیری از پیشرفت CKD از طریق عملکردهای متعدد بیولوژیکی: (۱) حفاظت سلولی از طریق عملکرد آنتی اکسیدانی، کاهش پیری و حساسیت سلولی، کاهش آپوپتوز و افزایش اتوفازی، از این رو بازسازی توبول های کلیه تسريع می گردد؛ (۲) کاهش سطح سرمی فسفات و FGF23؛ (۳) حفاظت از تشکیل و عملکرد مویرگ های اطراف توبول ها؛ و (۴) مهار فیبروز داخلی توبول ها (۱۱).

عضلانی صاف در انسان ها و جوندگان نیز دیده می شود (۲۰، ۲۳، ۲۴). در میان بافت هایی که پروتئین α -Klotho را بیان می کنند، کلیه دارای بالاترین سطح از Klotho بیان آن است. در کلیه پستانداران، α -Klotho به طور گسترده در لوله های پیچ خورده دیستال بیان می شود، اما در لوله های پیچ خورده پروگریمال نیز سطوح پایین تری از بیان آن مشاهده می شود (۲۰).

از آنجایی که کلیه بالاترین سطح بیان این پروتئین را دارد، بنابراین در شرایط فیزیولوژیکی α -Klotho α -Klotho گردشی در سرم به طور عمده از کلیه حاصل می شود. با این حال، تحت شرایط پاتولوژیک کلیوی مانند ESRD، سطح α -Klotho گردشی بسیار کم بوده و یا اصلاً وجود ندارد. این نتایج نشان می دهد که احتمالاً از منبعی غیر از کلیه تامین می شود. ایجاد منابع خارجی تولید α -Klotho و مشخص نمودن اینکه چگونه می توان آن را در زمانی که تولید ناکافی دارد در بدن جایگزین نمود، از اهمیت بالایی برخوردار باشد.

كمبود کلیوی CKD در α -Klotho

با شناخت کلیه به عنوان منبع اصلی α -Klotho

عوامل التهابی اندولیال از عروق محافظت می کند. کمبود آن به طور مستقیم و غیر مستقیم روند کاردیومیوپاتی اورمیک را تشدید می کند که می توانست توسط Klotho محلول کنترل شود. بنابراین، پروتئین Klotho محلول، احتمالاً به عنوان فاکتور جدید برای درمان بیماران مبتلا به CKD باشد (۱۱). شناسایی بیومارکر تشخیصی و پیش آگهی دهنده مناسب برای CKD که از هر دو جهت ارزش تشخیصی و ارزش درمانی دارای حساسیت بالایی باشد بسیار حائز اهمیت است. Klotho یک بیومارکر ارزشمند تشخیصی و فاکتور درمانی موثر برای CKD است (۱).

Klotho وضعیتی از کمبود CKD

کلیه منبع اصلی تولید α -Klotho

در مقایسه با توزیع گستره α -Klotho mRNA در بسیاری از اندام ها و بافت ها، بیان پروتئین α -Klotho تنها به چند بافت از جمله کلیه، مغز، قلب، غده پاراتیروئید و بیضه محدود می شود (۲۰). پروتئین α -Klotho در سلول های اندولیال عروقی و سلول های

پیشرفت CKD این روند کاهشی ادامه خواهد داشت، در حالی که کاهش سرمی α -Klotho در مرحله دوم CKD شروع می شود (۲۰، ۲۸، ۲۹). علاوه بر این، دفع ادراری α -Klotho این بیماران به طور قابل توجهی کاهش می یابد و این میزان کاهش ادراری به طور مستقیم با کاهش میزان فیلتراسیون گلومرولی (eGFR) ارتباط دارد. این مشاهدات نشان می دهد که α -Klotho محلول در ادرار می تواند یک بیومارکر خوبی برای تشخیص زود هنگام CKD باشد. شواهد نشان می دهد که در بیماران مبتلا به CKD و ESRD سطح گردشی α -Klotho کاهش می یابد، بنابراین شناسایی مکانیسم های کاهش α -Klotho و پیامدهای بالینی آن در بیماران CKD / ESRD اهمیت اساسی دارد (۲۰ و ۲۹).

كمبود α -Klotho عامل مساعد کننده پیشرفت CKD

كمبود α -Klotho نه تنها یک بیومارکر زودرس در تشخیص CKD است، بلکه به عنوان یک عامل پاتوزنی برای پیشرفت CKD و عوارض بعدی آن نیز به شمار می آید. α -Klotho یک پروتئین چند وجهی است. اشکال مختلف α -Klotho ممکن است در عملکردهای مختلف بیولوژیکی دخالت داشته باشند. α -Klotho غشایی برای تأمین هموستاز مواد معدنی مشارکت دارد، در حالی که پروتئین α -Klotho محلول نقش مهم و سیستمیک در حفاظت سلولی، انژیوژن و عملکرد ضد فیبروزی دارد (۲۰).

افزایش فرسایش سلولی و کاهش قابلیت بازسازی آن

سلول های بنیادی در بسیاری از بافت های پستانداران در حفظ هموستاز بافتی مشارکت می کنند و در بازسازی بافت نقش دارند. اختلال در عملکرد و کاهش سلول های بنیادی و پیش ساز باعث پیری و بیماری های مرتبط آن از جمله بیماری کلیوی می شود. کمبود α -Klotho با اختلال عملکردی و کاهش میزان سلول های بنیادی همراه است که بخشی از روند پیری طبیعی را شامل می شود. کمبود این پروتئین در بیماران مبتلا به CKD می تواند فرسودگی سلول های توبول های کلیوی و عروق را که در اثر استرس اکسیداتیو، سمتیت اوره ای و فسفات بالا پدید می آید، افزایش دهد (۲۰).

گردشی (شکل ۱)، مرحله بعدی پی بردن به چگونگی و علت کاهش α -Klotho در طی بیماری کلیوی است. به عنوان یک اصل کلی، اگر اندامی که منشاء تولید یک ماده درون ریز است دچار بیماری باشد، منطقی است که کمبود درون ریز آن ماده ناشی از اختلال منبع آن است. بنابراین، کاهش پروتئین α -Klotho در کلیه ی دچار آسیب امری طبیعی است (۲۰).

کاهش چشمگیر رونوشت کلیوی α -Klotho پروتئین حاصل از آن در کلیه آسیب دیده، ناشی از علل متعدد برخاسته از بیماری های گلومرولی و توبولو اینترستیشیال، نفوropاتی انسدادی، نفوropاتی دیابتی، آسیب های ایسکمیک، نفوروکتومی، استرس اکسیداتیو، پس زدگی مزمن آلوگرافت و قرار گرفتن در معرض سیس پلاتین، آنزیوتانسین II (Ang II) و مهارکننده های کالسینورین در انسان و جوندگان می باشد (۲۰ و ۲۵). به نظر می رسد کمبود کلیوی α -Klotho در مراحل اولیه CKD علاوه بر این رفتتن توبول های کلیوی، احتمالاً بیشتر به دلیل سرکوب بیان زن آن می باشد. در بیماران مبتلا به CKD با کاهش بیان کلی α -Klotho mRNA در کلیه های این افراد مواجه هستیم که با برآورد سرعت فیلتراسیون گلومرولی (eGFR) همبستگی مثبتی را نشان می دهد. همان طور که قبل از مطرح شد چندین واسطه در کاهش بیان α -Klotho شرکت دارند از جمله فسفات سرم، هایپرمیلیاسیون و هایپر داسیلاسیون در پرومتور زن آن در اثر سیتوکین های التهابی و سمتی اوره، اندوکسیل سولفات (شکل ۲) (۱۱، ۲۰، ۲۶، ۲۷). اگر این مشاهدات درست باشد، با اعمال تغییرات در این عوامل فرستی را برای فعال کردن مجدد بیان α -Klotho فراهم می شود و در نتیجه می توان کمبود فرم گردشی و کلیوی آن را در مراحل اولیه CKD بهبود بخشید.

كمبود α -Klotho گردشی در در CKD

بیان و رونویسی α -Klotho در کلیه های بیمار انسان و حیوانات به وضوح کاهش می یابد. با این حال، هنوز ارتباط بین بیان α -Klotho کلیوی و سطح آن در سرم و / یا ادرار به صورت قطعی تایید نشده است (۲۰). در بیماران مبتلا به CKD، سطح α -Klotho ادرار به میزان قابل توجهی در مراحل اولیه آن کاهش می یابد و با

شروع و پیشرفت CKD، مشخص کردن شدت و مرحله آن، اطمینان از قابلیت تشخیصی در چندین گونه مشابه (به ویژه انسان) و امکان دسترسی در مایعات یا بافت های بدن را دارا باشد (۲۰ و ۳۰). کمبود کلیوی Klo tho به شدت با اختلالات یونی، بیماری های قلبی عروقی، التهاب، فیبروز کلیوی و اختلالات معدنی استخوانی مرتبط است که همه ای آن ها از ویژگی های CKD هستند. کاهش سطح سرمی Klo tho در مراحل خفیف و بیماران مبتلا به CKD (مراحل ≥ 2) آغاز می شود و مقدم بر افزایش سطح سرمی FGF23، PTH و Pi است. در حالی که کاهش Klo tho ادراری حتی در مراحل ابتدایی تر آن رخ می دهد (۲۸). علاوه بر این، اطلاعات نشان می دهد که کمبود Klo tho در CKD می تواند حساسیت سلول های کلیوی و عروقی را تحت تاثیر استرس اکسیداتیو افزایش دهد (۳۱-۳۳). این یافته ها نشان می دهد که کمبود Klo tho با پیشرفت CKD و عوارض جانبی آن ارتباط نزدیکی دارد. بنابراین، کمبود شکل محلول این پروتئین دارای پتانسیل تشخیصی برای اختلالات عملکردی کلیوی بوده و به عنوان بیومارکر حساس و زود هنگام CKD عمل می کند (۳۴ و ۳۵).

α-Klotho از پیامدهای ناخواسته در CKD انسانی

بر اساس مطالعه انجام شده توسط کراجیسنسیک در سال ۲۰۱۰ CKD را می توان انعکاسی از کمبود α -Klotho در بافت های متعدد دانست. همزمان با کاهش mRNA در طی مراحل مختلف CKD، سطح eGFR در غده پاراتیروئید نیز کاهش می یابد (۲۰ و ۳۶). همچنین، بیان mRNA α -Klotho در بافت کلیه به میزان قابل توجهی کاهش داشته و با eGFR در بیماران مبتلا به CKD رابطه مثبت و معنی داری دارد (۲۰). طی نتایج حاصل از مطالعه ساکان در سال ۲۰۱۴، mRNA α -Klotho کلیوی را می توان به عنوان تنها عامل دخیل مستقل در سطح سرمی α -Klotho در تمام رده های بیماران مبتلا به CKD بیان کرد. بر اساس این مطالعه سطح سرم، فسفر سرم، ویتامین D3، FGF23 و PTH ارتباط دارد (۲۰ و ۳۷). سطح سرمی این فاکتور در هر مرحله از CKD به طور مداوم

اختلال عملکردی اندوتلیال

α -Klotho باعث کاهش فرسودگی سلول و آپوپتوزیس ناشی از استرس اکسیداتیو در سلول های اندوتلیال می شود و همچنین بیان مولکول چسبندگی Inter-cellular Adhesion Molecule 1 (ICAM-1) و مولکول چسبندگی سلول های عروقی (VCAM-1) ناشی از فاکتور TNF- β را سرکوب می کند و فعالیت NF-kappaB را کاهش می دهد. بنابراین پروتئین α -Klotho از طریق مهار فرآیند التهاب از آندوتلیوم عروقی محافظت می کند (۲۰).

پیشگیری از فیبروز کلیوی

فیبروز کلیوی علاوه بر اینکه شاخص بافتی برای CKD است؛ به عنوان یک عامل پاتوژنی برای پیشرفت CKD نیز به شمار می آید. فیبروز کلیوی ناشی از انسداد یک طرفه میزنای (Unilateral UUO) : فیبرونکتین و کاهش mRNA α -Klotho - و پروتئین TGF- β با افزایش Obstruction Ureteral حاصل از آن همراه است. فیبروز کلیوی ناشی از UUO را کاهش می دهد و بیان ژن های مورد هدف فاکتورهای فیبروزی و TGF- β 1 را سرکوب می کند. اما بیان TGF- β 1 در کلیه مبتلا شده به UUO را نمی تواند کاهش دهد، بنابراین α -Klotho به طور عمده از طریق مهار عوامل پایین دست مسیر سیگنالینگ TGF- β 1، فیبروز کلیوی را کاهش می دهد (۲۰).

کمبود α -Klotho به عنوان یک بیومارکر CKD

CKD یک مشکل جهانی بهداشت عمومی است که بیش از ۲۰ میلیون نفر را فقط در ایالات متحده تحت تاثیر قرار داده است. تشخیص دقیق و زود هنگام CKD در مراحل اولیه آن به راحتی امکان پذیر نمی باشد و هیچ بیومارکر اختصاصی، حساس و قابل اطمینانی وجود ندارد که به راحتی بتوان آن را برای تشخیص ابتلا به CKD، پیشرفت و عوارض متعاقب آن مورد سنجش قرار داد. بررسی های زیادی برای شناسایی بیومارکرهایی با حساسیت بالا (ارزش تشخیصی) و اختصاصیت بالا (ارزش اثر درمان) برای پیش بینی روند آغاز ابتلا به CKD و یا پیشرفت آن صورت پذیرفته است. بیومارکر ایده آل CKD باید قادر به پیش بینی

فیبروز کلیوی را کاهش می دهد. بنابراین، هایپرمیتیلاسیون احتمالاً جزو یکی از مکانیسم های مهار بیان ژن Klotho در بیماران CKD باشد (۲۰ و ۱۱).

(Deacetylation)

هایپراستیلاسیون هیستون در پروموتور Klotho نیز به عنوان یکی از مکانیسم های مهار Klotho در انواع بسیاری از سلول های سرطانی مطرح شده است. مشاهده شده است که تاثیر استیلاسیون هیستون پروموتور ژن Klotho بر روی تنظیم بیان آن در پیشرفت انواع مختلف سلطان دخالت دارد، اما نقش آن در کاهش Klotho کلیوی و تاثیر درمان طی مهار استیلاسیون در راستای افزایش این پروتئین در افراد مبتلا به بیماری کلیوی ارزشمند بوده و نیازمند تأیید است (۱۱ و ۲۰).

مکانیسم فعال سازی مجده بیان α-Klotho اندوژنی مستقل از تغییرات اپی ژنتیکی

تا به امروز در اثر استفاده از برخی ترکیبات دارویی (Cholecalciferol) D3 ویتامین (۳۹)، آتناگونیست گیرنده نوع I آنژیوتانسین II (۴۰)، آتناگونیست گیرنده های آنزیم هیدروکسی متیل گلوتاریل (HMG-CoA) مانند استاتین (۲۰) و آگونیست های گیرنده های گامای فعال کننده تکثیر پروکسی زوم ها (PPAR-γ) (۴۱ و ۴۰) افزایش بیان Klotho را در شرایط آزمایشگاهی و محیط زنده مشاهده شده است.

فعال سازی مجده تولید Klotho از طریق دمتیلاسیون و داستیلاسیون پروموتور ژن آن در کنار سایر مکاسیم های شناخته شده تاکنون ممکن است یک روش و استراتژی آسان و مفیدی برای بازگرداندن تولید Klotho کلیوی و افزایش سطح آن در گردش خون برای بیماران مبتلا به CKD اولیه را فراهم کند. سطح بالای Klotho در کلیه و گردش خون بی تردید به حفظ تعادل متابولیسم مواد معدنی، جلوگیری از پیشرفت CKD و حفاظت از قلب و عروق کمک می کند (۱۱).

(Complementary) Delivery of Klotho cDNA DNA

تحقیقات نشان داده است که Delivery ژن Klotho

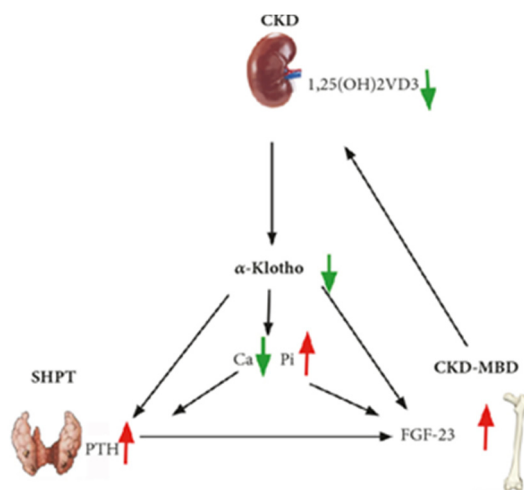
کاهش می یابد. طبق مطالعات بارکر و روتوندی در سال ۲۰۱۵ ، در سرم افراد مبتلا به مراحل اولیه CKD (به عنوان مثال، مرحله ۲) تداوم کاهش α-Klotho ممکن است ناشی از افزایش سطح PTH، FGF23 و هیپر فسفاتمی باشد (۲۰، ۲۸، ۳۸).

α-Klotho به عنوان استراتژی درمانی جدید و موثر در CKD

کلیه به عنوان جایگاه اصلی تولید α-Klotho در حفظ سطح گردشی آن مشارکت می کند (۹، ۱۱، ۲۰). کاهش تعداد سلول های تولید کننده α-Klotho منجر به کمبود آن شده که به دنبال آن تسريع در روند پیری در بدن اتفاق می افتد و کلیه را بیشتر در معرض ناراحتی های مختلف کلیوی قرار می دهد. از سوی دیگر، افزایش α-Klotho از طریق دستکاری های ژنتیکی، انتقال به واسطه عوامل ویروسی و یا مدیریت Klotho اگزوژن موجب بهبود عوارض متعدد کلیوی و غیر کلیوی در هر دو اختلال عملکردی حاد و مزمن کلیوی می شود. از این رو، کمبود α-Klotho نه تنها می تواند عامل پاتوزنیکی برای تسريع روند پیشرفت CKD باشد بلکه یک عامل اصلی در بروز عوارض مزمن آن مانند هیپرپاراتیروئیدی ثانویه و بیماری های قلبی - عروقی در بیماران CKD است. تصور می شود درمان هایی که باعث تحریک و تولید مجده α-Klotho اندوژنر شود و یا تجویز α-Klotho اگزوژن، همه می این روش ها ممکن است یک استراتژی درمانی جدید برای CKD باشد. برای مثال بر اساس نتایج حاصل از مطالعات متعدد می توان به روش های زیر در جهت تحریک مجده بیان و تولید α-Klotho اشاره کرد (۱۱ و ۲۰) :

مکانیسم فعال سازی مجده بیان α-Klotho اندوژنی وابسته به تغییرات اپی ژنتیکی (Demethylation)

با متمیلاسیون پروموتور ژن Klotho فعالیت آن در حدود ۴۰-۳۰٪ کاهش می یابد، در حالی که دمتیلاسیون آن، بیان DNA Klotho را ۱،۵ تا ۳،۰ برابر افزایش می دهد. آزمایش های حیوانی به وضوح نشان می دهد که دمتیلاسیون پروموتور ژن Klotho به طور قابل توجهی کمبود کلیوی آن را جبران کرده و



شکل ۳- شماتیک ارتباط متقابل بین CKD، بیماری مزمن کلیوی، هیپرپاراتیروئیدیسم ثانویه و بیماری‌های متابولیک استخوان (۱۸)

قلبی و عروقی متحمل رنج زیادی هستند. کلیه یک عضو اصلی برای حفظ کلوتو محلول است که این عملکرد از طریق دو روش انجام می‌شود. اول اینکه α -Klotho متصل به غشاء سلول‌های اپیتلیال توبول کلیوی بریده شده و به گردش خون آزاد شود. در روش دوم برای حذف α -Klotho محلول اضافی و غیر ضروری از گردش خون از طریق ترسنیتوز توبول‌های پروگزیمال کلیه وارد لومن ادراری به منظور نقش بیولوژیکی آن انجام می‌شود (۲۰ و ۲۱).

با کاهش عملکرد کلیه، سطح α -Klotho و FGF23 افزایش می‌یابد. اما هنوز معلوم نیست در ابتدا کدام یک از این تغییرات رخ می‌دهد؟ در مراحل اولیه، این تغییرات می‌تواند به نگه داشتن هموستاز معدنی کمک کنند. با تشدید اختلال عملکرد کلیه، فیدبک مهاری FGF23 افزایش یافته بر روی فسفات سرم و تولید PTH به دلیل تشدید روند کاهش α -Klotho متوقف می‌شود. متعاقباً هیپرفسفاتمی و هیپرپاراتیروئیدیسم ثانویه رخ می‌دهد. با مختل شدن عملکرد کلیه، به دلیل تولید ویتامین D3 در کلیه میزان آن کاهش می‌یابد. همچنان با افزایش FGF23 که منجر به کاهش کلسیم سرم می‌شود تولید ویتامین D3 سرکوب می‌شود. کمبود کلسیم و هیپرفسفاتمی روند هیپرپاراتیروئیدیسم ثانویه را بیشتر تشدید می‌کند و سطوح PTH و FGF23 را افزایش می‌دهد. تغییرات فوق یک چرخه معیوبی را تشکیل می‌دهند و با همکاری هم به تشدید عوارض CKD مانند بیماری‌های

از طریق حامل ویروسی به طور موثری موجب بهبود بسیاری از فنتوتیپ‌های ظاهر شده در موش‌های دچار کمبود Klotho از جمله کند شدن پیشرفت افزایش فشار خون و آسیب کلیه، بهبود عملکرد در آسیب حاد کلیوی (Acute kidney injury) یا AKI، بهبود آسیب کلیوی ناشی از آنژیوتانسین II، بهبود عملکرد اندوتیال و پیشگیری از کاردیومیوپاتی اورمیک می‌شود. اگر چه ژن درمانی در مطالعات حیوانی موثر است اما وضعیت اینمی آن همچنان در حال بررسی است و برای کاربردهای بالینی در انسان فعلاً میسر نیست (۱۱ و ۲۰).

تجویز پروتئین محلول Klotho

گزینه مناسب برای افزایش Klotho گردش خون، تجویز پروتئین Klotho محلول است (برش کامل دومین خارج سلولی Klotho غشایی) که روشی مستقیم، ایمن تر و راحت تر برای جبران کمبود Klotho اندوکرین نسبت به حامل‌های ویروسی است. بررسی‌های انجام شده نشان می‌دهد که تجویز یک واحد پروتئین کلوتو محلول بلافاصله پس از آسیب کلیوی آن را به طور موثری بهبود بخشیده و عملکرد کلیه را حفظ می‌کند (۱۱ و ۲۰).

بحث و نتیجه‌گیری

کلیه ارگان اصلی تولید Klotho است. CKD با کاهش این پروتئین همراه بوده و بیماران مبتلا به آن از عوارض جانبی ناشی از آن به خصوص بیماری‌های

جدول ۱- استراتژی های بالقوه افزایش Klotho برای درمان CKD در انسان.

دمتیلاسیون پروموتور ژن Klotho	افزایش ابی ژنتیکی Klotho اندوژنی
داستیلاسیون پروموتور ژن Klotho	افزایش غیر ابی ژنتیکی Klotho اندوژنی
آگونیست PPAR-γ	
آنتاگونیست گیرنده نوع I آثریوتانسین II استاتین	
مشتقات فعال ویتامین D	
Klotho cDNA حامل ویروسی	کردن ژن Klotho در محیط زندگانی Delivery
Klotho cDNA	
پروتئین Klotho تغییریافته	تجویز پروتئین محلول Klotho اگزوژنی

References

- Zou D, Wu W, He Y, Ma S, Gao J. The role of klotho in chronic kidney disease. *BMC Nephrol*. 2018;19(1):285.
- Hu MC, Shi M, Gillings N, Flores B, Takahashi M, Kuro-o M, et al. Recombinant α -Klotho may be prophylactic and therapeutic for acute to chronic kidney disease progression and uremic cardiomyopathy. *Kidney Int*. 2017;91(5):1104-14.
- Lu X, Hu MC. Klotho/FGF23 axis in chronic kidney disease and cardiovascular disease. *Kidney Dis (Basel)*. 2017;3(1):15-23.
- Stenvinkel P, Larsson TE. Chronic kidney disease: a clinical model of premature aging. *Am J Kidney Dis*. 2013;62(2):339-51.
- Zoja C, Abbate M, Remuzzi G. Progression of chronic kidney disease: insights from animal models. *Curr Opin Nephrol Hypertens*. 2006;15(3):250-7.
- Cortinovis M, Ruggenenti P, Remuzzi G. Progression, remission and regression of chronic renal diseases. *Nephron*. 2016;134(1):20-4.
- Hu MC, Kuro-o M, Moe OW. Klotho and chronic kidney disease. *Phosphate and Vitamin D in Chronic Kidney Disease*. 180: Karger Publishers; 2013. p. 47-63.
- Giachelli CM. The emerging role of phosphate in vascular calcification. *Kidney Int*. 2009;75(9):890-7.
- Lindberg K, Amin R, Moe OW, Hu MC, Erben RG, Wernerson AÖ, et al. The kidney is the principal organ mediating klotho effects. *J Am Soc Nephrol*. 2014;25(10):2169-75.
- Hu MC, Shi M, Zhang J, Quiñones H, Griffith C, Kuro-o M, et al. Klotho deficiency causes vascular calcification in chronic kidney disease. *J Am Soc Nephrol*. 2011;22(1):124-36.
- Neyra JA, Hu MCJB. Potential application of klotho in human chronic kidney disease. *Bone*. 2017;100:41-9.
- Kim JH, Hwang KH, Park KS, Kong ID, Cha SK. Biological role of anti-aging protein Klotho. *J Lifestyle Med*. 2015;5(1):1.
- Chen CD, Tung TY, Liang J, Zeldich E, Tucker Zhou TB, Turk BE, et al. Identification of cleavage

متabolیک استخوان، هیپرپاراتیروئیدیسم ثانویه و کلسیفیکاسیون عروقی کمک می کنند (شکل ۳). در نفرولوژی بالینی بر اساس مطالعات پری کلینیکال چند نقش ارزشمند برای Klotho مطرح شده است: Klotho می تواند مارکر حساس برای تشخیص زودرس CKD و فاکتور پیش آگهی دهنده قابل اعتماد برای پیش بینی پیشرفت CKD و بیماری های قلبی-عروقی مرتبط با CKD باشد، اگرچه انتخاب Klotho سرم یا ادرار به عنوان بیومارکر نیازمند ارزیابی های بیشتر است. همچنین می تواند یک عامل پیشگیری کننده از آسیب های حاد کلیوی به ویژه در افراد مبتلا به CKD که ریسک بالایی برای ظهور این عوارض را دارند باشد. Klotho تاثیرات درمانی AKI امیدوار کننده ای برای پیشرفت CKD و تبدیل CKD نشان می دهد. همچنین می تواند ابتلا به بیماری های قلبی-عروقی را کاهش دهد. با این حال، هنوز باید اثربخشی و ایمنی روش های درمانی با Klotho در مراحل مختلف CKD در انسان تایید شود (جدول ۱).

mekanizm های مولکولی حفاظتی Klotho بر کلیه و قلب در حال مشخص شدن است، اما اینکه اثر Klotho بر روی کلیه و قلب از یک مسیر ارگانی اختصاصی است و یا مشابه مسیرهای سیگنالینگ مشترک است، هنوز شناخته نشده است. بدیهی است، درک بهتر مکانیزم های مولکولی Klotho در بیماری کلیوی و جلوگیری از بیماری های قلبی-عروقی در توسعه و اجرای استراتژی های درمانی جدید بسیار کمک کننده خواهد بود.

- kidney. *Biochem Biophys Res Commun.* 2001;280(4):1015-20.
27. Asai O, Nakatani K, Tanaka T, Sakan H, Imura A, Yoshimoto S, et al. Decreased renal α -Klotho expression in early diabetic nephropathy in humans and mice and its possible role in urinary calcium excretion. *Kidney Int.* 2012;81(6):539-47.
28. Barker SL, Pastor J, Carranza D, Quiñones H, Griffith C, Goetz R, et al. The demonstration of α Klotho deficiency in human chronic kidney disease with a novel synthetic antibody. *Nephrol Dial Transpl.* 2014;30(2):223-33.
29. Hu MC. Klotho connects intermedin1–53 to suppression of vascular calcification in chronic kidney disease. *Kidney Int.* 2016;89(3):534-7.
30. Hu MC, Kuro-o M, Moe OW. The emerging role of Klotho in clinical nephrology. *Nephrol Dial Transpl.* 2012;27(7):2650-7.
31. Verbeke F, Van Biesen W, Vanholder R. The role of collagen metabolism in CKD-associated arterial senescence: underestimated and underappreciated. Oxford University Press; 2011.
32. Small DM, Bennett NC, Roy S, Gabrielli BG, Johnson DW, Gobe GC. Oxidative stress and cell senescence combine to cause maximal renal tubular epithelial cell dysfunction and loss in an in vitro model of kidney disease. *Nephron Exp Nephrol.* 2012;122(3-4):123-30.
33. Shimada T, Takeshita Y, Murohara T, Sasaki K-i, Egami K, Shintani S, et al. Angiogenesis and vasculogenesis are impaired in the precocious-aging klotho mouse. *Circulation.* 2004;110(9):1148-55.
34. Pavik I, Jaeger P, Ebner L, Wagner CA, Petzold K, Spichtig D, et al. Secreted Klotho and FGF23 in chronic kidney disease Stage 1 to 5: a sequence suggested from a cross-sectional study. *Nephrol Dial Transpl.* 2012;28(2):352-9.
35. Cano FJ, Freundlich M, Ceballos ML, Rojo AP, Azocar MA, Delgado IO, et al. Longitudinal FGF23 and Klotho axis characterization in children treated with chronic peritoneal dialysis. *Clin Kidney J.* 2014;7(5):457-63.
36. Krajisnik T, Olauson H, Mirza MA, Hellman P, Åkerström G, Westin G, et al. Parathyroid Klotho and FGF-receptor 1 expression decline with renal function in hyperparathyroid patients with chronic kidney disease and kidney transplant recipients. *Kidney Int.* 2010;78(10):1024-32.
37. Sakan H, Nakatani K, Asai O, Imura A, Tanaka T, Yoshimoto S, et al. Reduced renal α -Klotho expression in CKD patients and its effect on renal phosphate handling and vitamin D metabolism. *PloS One.* 2014;9(1):e86301.
38. Rotondi S, Pasquali M, Tartaglione L, Muci ML, Mandanici G, Leonangeli C, et al. Soluble α -Klotho serum levels in chronic kidney disease. *INT J Endocrinol.* 2015;2015.
39. Karalliedde J, Maltese G, Hill B, Viberti G, sites leading to the shed form of the anti-aging protein klotho. *Biochemistry.* 2014;53(34):5579-87.
14. Hu MC, Shi M, Zhang J, Addo T, Cho HJ, Barker SL, et al. Renal production, uptake, and handling of circulating α Klotho. *J Am Soc Nephrol.* 2016;27(1):79-90.
15. Kuro-o M, Matsumura Y, Aizawa H, Kawaguchi H, Suga T, Utsugi T, et al. Mutation of the mouse klotho gene leads to a syndrome resembling ageing. *Nature.* 1997;390(6655):45.
16. Kunert SK, Hartmann H, Haffner D, Leifheit-Nestler M. Klotho and fibroblast growth factor 23 in cerebrospinal fluid in children. *J Bone Miner Metab.* 2017;35(2):215-26.
17. Akimoto T, Yoshizawa H, Watanabe Y, Numata A, Yamazaki T, Takeshima E, et al. Characteristics of urinary and serum soluble Klotho protein in patients with different degrees of chronic kidney disease. *BMC Nephrol.* 2012;13(1):155.
18. Wang Q, Su W, Shen Z, Wang RJ. Correlation between soluble α -Klotho and renal function in patients with chronic kidney disease: A review and meta-analysis. *Biomed Res Int.* 2018;2018.
19. Jha V, Garcia-Garcia G, Iseki K, Li Z, Naicker S, Plattner B, et al. Chronic kidney disease: global dimension and perspectives. *The Lancet.* 2013;382(9888):260-72.
20. Neyra J, Hu MC. α Klotho and chronic kidney disease. *Vitamins & Hormones.* 101: Elsevier; 2016. p. 257-310.
21. Lau WL, Leaf EM, Hu MC, Takeno MM, Kuro-o M, Moe OW, et al. Vitamin D receptor agonists increase klotho and osteopontin while decreasing aortic calcification in mice with chronic kidney disease fed a high phosphate diet. *Kidney Int.* 2012;82(12):1261-70.
22. Liu H, Fergusson MM, Castilho RM, Liu J, Cao L, Chen J, et al. Augmented Wnt signaling in a mammalian model of accelerated aging. *Science.* 2007;317(5839):803-6.
23. Fang Y, Ginsberg C, Sugatani T, Monier-Faugere MC, Malluche H, Hruska KA. Early chronic kidney disease-mineral bone disorder stimulates vascular calcification. *Kidney Int.* 2014;85(1):142-50.
24. Ritter CS, Zhang S, Delmez J, Finch JL, Slatopolsky E. Differential expression and regulation of Klotho by paricalcitol in the kidney, parathyroid, and aorta of uremic rats. *Kidney Int.* 2015;87(6):1141-52.
25. Shi M, Flores B, Gillings N, Bian A, Cho H, Yan S, et al. α Klotho mitigates progression of AKI to CKD through activation of autophagy. *J Am Soc Nephrol.* 2016;27(8):2331-45.
26. Koh N, Fujimori T, Nishiguchi S, Tamori A, Shiomi S, Nakatani T, et al. Severely reduced production of klotho in human chronic renal failure

Gnudi L. Effect of renin-angiotensin system blockade on soluble Klotho in patients with type 2 diabetes , systolic hypertension, and albuminuria. J Am Soc Nephrol. 2013;8(11):1899-905.

40. Chen LJ, Cheng MF, Ku PM, Lin JW. Rosiglitazone increases cerebral klotho expression to reverse baroreflex in type 1-like diabetic rats. Biomed Res Int. 2014;2014.

41. Lin W, Zhang Q, Liu L, Yin S, Liu Z, Cao W. Klotho restoration via acetylation of peroxisome proliferation-activated receptor γ reduces the progression of chronic kidney disease. Kidney Int. 2017;92(3):669-79.