

Otoimmün tiroid hastalıklarında CTLA-4 geninin *in silico* analizinin değerlendirilmesi

Evaluation of the *in silico* analysis of CTLA-4 gene in autoimmune thyroid diseases

✉ Duygu Kırkık¹, ✉ Sevgi Kalkanlı Taş², ✉ Eylem Çağiltay³, ✉ Nevin Kalkanlı⁴

¹Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Hamidiye Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Anabilim Dalı, İstanbul, Türkiye

²Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Hamidiye Tıp Fakültesi, İmmünoloji Anabilim Dalı, İstanbul, Türkiye

³Sultan Abdülhamid Han Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Anabilim Dalı, İstanbul, Türkiye

⁴Özel DiyarLife Hastanesi, Dermatoloji Anabilim Dalı, Diyarbakır, Türkiye

Cite this article as/Bu makaleye atıf için: Kırkık D, Kalkanlı Taş S, Çağiltay E, Kalkanlı N. Otoimmün tiroid hastalıklarında CTLA-4 geninin *in silico* analizinin değerlendirilmesi. J Med Palliat Care 2020; 1(3): 58-63.

ÖZ

Giriş: CTLA-4 (sitotoksik T-lenfosit ilişkili antijen 4) geni, immünooglobulin gen süper ailesinin bir üyesidir ve T hücrelerine inhibe edici bir sinyal ileten proteini kodlamaktadır. Son günlerde immün kontrol noktası olan CTLA-4 geni araştırılan genler arasındadır. Bu çalışmada amaç; CTLA-4 geninde oluşan çeşitli polimorfizmlerin, CTLA-4 geni ile benzer genlerin Otoimmün Tiroid Hastalığı (OTH) patogeneziye katkıda bulunabileceğini *in silico* olarak değerlendirmektir.

Gereç ve Yöntem: Çalışmamızda CTLA-4 geni ile benzer genleri bulmak için GeneMania ve STRING veri tabanları, tek nükleotid polimorfizmlerini (SNP'leri) bulmak için Polyphen2, Exome Variant Server ve SIFT veritabanları, mikro RNA'ları tespit etmek için; miRDB ve miRWalk veritabanları kullanıldı.

Bulgular: Çalışmamızdan elde ettiğimiz verilere göre; FYN geninin OTH'nın patogeneziye katkıda bulunabileceğini, CTLA-4 geniyle ilişkili (rs201778935, rs138279736, rs369567630 ve rs376038796) şüpheli SNP'lerin olduğunu tespit ettik.

Sonuç: Çalışmamızda 31 miRNA'nın mesajcı RNA'ların protein üretmesini düzenleyici rol üstlendiğinden, terapötik açıdan önemli olduğunu düşünmekteyiz. Biyoinformatik yöntemlerle değerlendirdiğimiz bu çalışma, ileride laboratuvar ortamında uygulanarak, birçok hastalığın patogenezinin aydınlatılmasına katkıda bulunabileceğini düşünmekteyiz.

Anahtar Kelimeler: CTLA-4, *in silico*, mikro RNA, tek nükleotid polimorfizmi, biyoinformatik

ABSTRACT

Introduction: CTLA-4 (cytotoxic T-lymphocyte associated antigen-4) gene is a member of the immunoglobulin gene superfamily, encoding the protein that transmits an inhibiting signal to T cells. The CTLA-4 gene is an immune checkpoint among the genes being investigated nowadays. The aim of this study was to find various polymorphisms in the CTLA-4 gene may contribute to the pathogenesis of autoimmune thyroid disease (AITD) by investigating the genes that are similar to the CTLA-4 gene.

Material and Method: In our study, we used GeneMania and STRING databases to find similar genes with CTLA-4 gene, then we used Polyphen2, Exome Variant Server and SIFT databases to find single nucleotide polymorphisms (SNPs), miRDB and miRWalk databases were used to detect micro RNAs in the CTLA-4 gene. According to our results, we found that the FYN gene may contribute to the pathogenesis of AITD.

Results: We discovered SNPs (rs201778935, rs138279736, rs369567630 and rs376038796) that are associated with the CTLA-4 gene. In our study, we have thought that 31 miRNAs are therapeutically important, they play a regulatory role in the production of proteins by messenger RNAs.

Conclusion: We believe that this study, which we evaluated with bioinformatics methods, can contribute to the explanation of the pathogenesis of many disease by performing lab based experiments in the future.

Keywords: CTLA-4; *in silico*; miRNA; single nucleotide polymorphism; bioinformatics

Corresponding Author / Sorumlu Yazar: Duygu Kırkık, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Hamidiye Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Anabilim Dalı, Selimiye, Tıbbiye Cd No:38, 34668 Üsküdar, İstanbul, Türkiye

E-mail / E-posta: dygkirkik@gmail.com

Received / Geliş: 18.05.2020 **Accepted / Kabul:** 08.07.2020



GİRİŞ

Sitotoksik T lenfosit ilişkili antijen 4 (CTLA-4), immünooglobulin gen süper ailesinin bir üyesidir ve T hücrelerine inhibe edici sinyal ileten, proteini kodlamaktadır (1). Bu protein bir V domaini, bir transmembran domain ve bir sitoplazmik kuyruk içermektedir. Farklı izoformları kodlayan alternatif transkripsiyonel ek varyantları karakterize edilmiştir. Membrana bağlı izoform, bir disülfür bağı ile birbirine bağlanmış bir homodimer olarak işlev görürken, çözümlü izoformu monomer olarak işlev görmektedir (2-5). CTLA-4; (CD152 olarak da bilinir) immünolojik bir kontrol noktasıdır ve periferik toleransın korunmasında merkezi ve önemli bir role sahiptir (6,7). CTLA-4, CD28'e homolog olmasına rağmen; CTLA-4 hücre içi kompartmanda bulunur ve sadece istirahat eden T hücrelerinin yüzeyinde minimal olarak eksprese olmaktadır (8). Her iki reseptör de antijen sunan hücrelerin (APC'lerin) yüzeyinde ifade edilen bir CD80 ve CD86 olmak üzere çift ligand paylaşmaktadır. CD28, daha yüksek afiniteli CD80 dimeri ve daha düşük afiniteli olan CD86 monomeri ile etkileşime girerek T hücresi reseptörü (TCR) sinyalleri ile birlikte T hücre aracılı co-stimulasyona aracılık eder (9).

Otoimmün hastalıkların çoğunda kalıtım paterni çok karmaşıktır. Major histokompatibilite kompleksi (MHC), otoimmün hastalıklara yatkınlıkta temel genetik bileşen olarak gösterilmiştir, ancak diğer genlerin de dahil olması muhtemeldir. Fonksiyonel ve deneysel verilere dayanarak, CTLA-4'ü kodlayan genin, otoimmüniteye duyarlılık kazandırmak için aday bir gen olduğu öne sürülmüştür (10). Bu gendeki mutasyonlar tip 1 diabetes mellitus (11), çölyak hastalığı (12), sistemik lupus eritematozus (13), tiroid ile ilişkili orbitopati ve diğer otoimmün hastalıklar ile ilişkilendirilmiştir. Günümüzde, popülasyonun yaklaşık %5'i otoimmün tiroid hastalıkları (OTH) ile yaşamını sürdürmektedir. Yapılan çalışmalar hastalığın oluşmasında etkili olan genetik faktörlerin ya da genetik yatkınlığın altını çizmiştir. Son günlerde immünolojik bir kontrol merkezi olan CTLA-4 geni araştırılan genler arasındadır. Biz de bu çalışmada CTLA-4 geniyle ilişkili benzer genleri, bu gende bulunan polimorfizmleri ve miRNA'ları OTH'ların oluşum mekanizmasına katkıda bulunması amacıyla değerlendirdik.

GEREÇ VE YÖNTEM

Tüm prosedürler etik kurallara ve Helsinki İlkeleri Bildirgesi'ne uygun olarak gerçekleştirilmiştir. Bu çalışmada *in silico* metotlar kullanılmıştır ve herhangi bir etik kurul onayı gerektirmemektedir.

CTLA-4 Geni Hakkındaki Verilerin Toplanması

CTLA-4 geni hakkındaki veriler Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM) (14) ve National Center for

Biological Information (NCBI) sitelerinden toplanmıştır (15). CTLA-4 geninin SNP bilgileri (protein erişim numarası ve SNP ID) NCBI dbSNP ve SWISS Prot veritabanlarından alınmıştır (16).

CTLA-4 ile Fonksiyonel Olarak Benzer Genlerin Analiz Edilmesi

Çalışmamızda CTLA-4 geni ile fonksiyonel olarak benzer genlerin analizi GeneMania ve STRING veritabanları yardımıyla gerçekleştirildi (17,18). Bu veritabanları aracılığı ile fiziksel etkileşimler, ortak ifadeler, ortak lokalizasyon, ortak genetik etkileşimler gösterildi. [Bu verilere <https://genemania.org> ve <http://www.bork.embl-heidelberg.de/STRING/> adresinden ulaşılabilir.]

CTLA-4 Genindeki Şüpheli SNP'lerin Tespiti

Exome Variant Server, Ulusal Kalp, Akciğer ve Kan Enstitüsü (NHLBI) tarafından desteklenen bir veritabanıdır (19). Bu veri tabanının amacı kalp, akciğer ve kan bozukluklarına yeni genler ve mekanizmalar bulmaktır [Bu veritabanına <http://evs.gs.washington.edu/EVS/> adresinden ulaşılabilir]. Exome Variant Server Avrupalı Amerikan popülasyonu allel sayıları ve Afrikalı Amerikan popülasyonu allel sayılarının gözlemlenmesine izin vermektedir. Çalışmamızda CTLA-4 genindeki şüpheli SNP'ler analiz edildi. Sonuçlarımız SIFT ve Polyphen2 veritabanları ile karşılaştırılarak değerlendirildi (20,21).

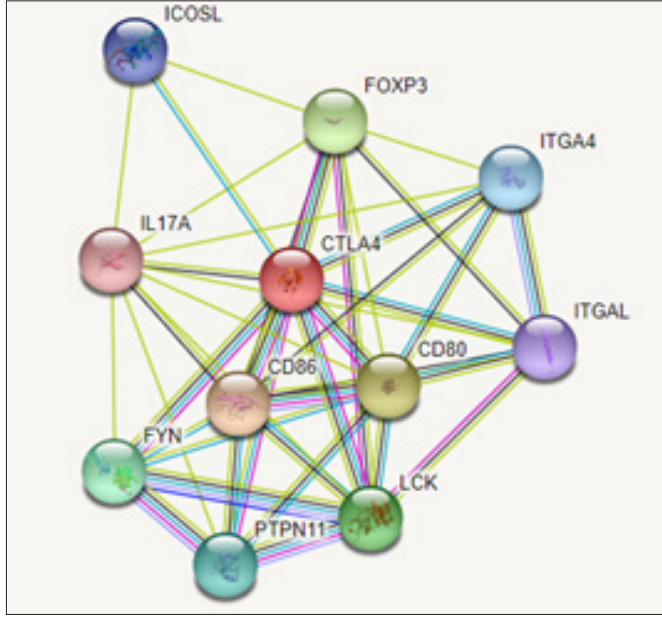
CTLA-4 Genindeki miRNA'ların Bulunması

miRDB; hedef miRNA tahmini yapmak için kullanılan bir veritabanıdır. miRDB insan, fare, sıçan, köpek ve tavuk gibi beş farklı türde hedef miRNA tahmini yaparak, fonksiyonel olarak aktif miRNA'ları tanımlamaktadır. Çalışmamızda insanda CTLA-4 genine özgü miRNA tahmini yapıldı ve miRDB veritabanıyla bulunan hedef miRNA'lar, miRWalk veritabanı yardımıyla karşılaştırılıp, değerlendirildi (22,23). [Bu verilere <http://mirdb.org/> ve <http://zmf.umm.uni-heidelberg.de/> adresinden ulaşılabilir].

BULGULAR

CTLA-4 ile fonksiyonel olarak benzer, on farklı gen STRING ve GeneMania veritabanıyla analiz edildi. Bunlar; FOXP3, ITGA4, IL17A, ICOSL, ITGAL, CD86, CD80, FYN, PTPN11 ve LCK'dır (**Şekil 1**). Daha sonrasında CTLA-4 geninde bulunan Avrupalı Amerikan ve Afrikalı Amerikan ırklarına ait şüpheli SNP'ler Exome Variant Server, Polyphen2 ve SIFT veritabanlarıyla tespit edildi. Avrupalı Amerikan ve Afrikalı Amerikan popülasyonlarına ait 34 mutasyon tespit ettik (**Tablo 1**). Son olarak; CTLA-4 genindeki miRNA'lar miRDB veritabanıyla bulunarak, miRWalk veritabanıyla valide edildi. CTLA-4 geninde bulunan, önemli olduğunu düşündüğümüz 31 miRNA tespit ettik (**Tablo 2**).

Table 1. Missense (kırmızı), coding synonymous (yeşil), UTR (turuncu), intron (beyaz) NHLBI Exome Sequencing Project'i tanımlayan CTLA-4 geninin SNP'leri							
rs ID	Alleles	All Alleles	All Genotype #	Avg. Sample Read Depth	GVS Function	cDNA Change	PolyPhen2 (Class:Score)
rs201778935	C>T	T=1/C=13005	TT=0/TC=1/CC=6502	118	missense	c.22C>T	probably-damaging:1.0
rs138279736	G>A	A=3/G=13003	AA=0/AG=3/GG=6500	123	missense	c.23G>A	probably-damaging:0.996
rs146541851	A>G	G=1/A=13005	GG=0/GA=1/AA=6502	127	missense	c.28A>G	benign:0.0
rs376591332	C>T	T=1/C=13005	TT=0/TC=1/CC=6502	135	coding-synonymous	c.42C>T	unknown
rs231775	A>G	G=4805/A=8201	GG=881/GA=3043/AA=2579	140	missense	c.49A>G	benign:0.015
rs16840275	G>C	C=122/G=12884	CC=0/CG=122/GG=6381	141	coding-synonymous	c.75G>C	unknown
rs145950656	C>T	T=2/C=13004	TT=0/TC=2/CC=6501	136	coding-synonymous	c.87C>T	unknown
rs369567630	C>T	T=1/C=13005	TT=0/TC=1/CC=6502	133	missense	c.94C>T	probably-damaging:0.999
rs372230996	G>T	T=1/G=13005	TT=0/TG=1/GG=6502	79	intron	c.109+32G>T	unknown
rs376571886	C>T	T=1/C=13003	TT=0/TC=1/CC=6501	27	intron	c.110-39C>T	unknown
rs376860736	G>A	A=2/G=13004	AA=0/AG=2/GG=6501	29	intron	c.110-34G>A	unknown
rs369073139	T>C	C=2/T=13004	CC=0/CT=2/TT=6501	32	intron	c.110-28T>C	unknown
rs369257616	C>A	A=1/C=13005	AA=0/AC=1/CC=6502	36	intron	c.110-22C>A	unknown
rs146200342	C>T	T=1/C=13005	TT=0/TC=1/CC=6502	68	coding-synonymous	c.139C>T	unknown
rs373393185	G>A	A=1/G=13005	AA=0/AG=1/GG=6502	98	coding-synonymous	c.171G>A	unknown
rs139154557	T>C	C=1/T=13005	CC=0/CT=1/TT=6502	129	coding-synonymous	c.246T>C	unknown
rs376038796	C>T	T=1/C=13005	TT=0/TC=1/CC=6502	136	missense	c.257C>T	probably-damaging:1.0
rs370443546	A>G	G=1/A=13005	GG=0/GA=1/AA=6502	141	missense	c.268A>G	benign:0.002
rs144988077	G>A	A=2/G=13004	AA=0/AG=2/GG=6501	131	missense	c.326G>A	benign:0.366
rs372929906	G>A	A=2/G=13004	AA=0/AG=2/GG=6501	115	coding-synonymous	c.372G>A	unknown
rs147679342	G>A	A=1/G=13005	AA=0/AG=1/GG=6502	100	coding-synonymous	c.390G>A	unknown
rs376126248	A>T	T=1/A=13005	TT=0/TA=1/AA=6502	77	coding-synonymous	c.414A>T	unknown
rs368427057	C>T	T=2/C=13004	TT=0/TC=2/CC=6501	46	intron	c.457+12C>T	unknown
rs41265959	T>C	C=2/T=13004	CC=0/CT=2/TT=6501	40	intron	c.457+24T>C	unknown
rs200271600	G>T	T=1/G=13005	TT=0/TG=1/GG=6502	111	intron	c.458-24G>T	unknown
rs200657280	G>A	A=2/G=13004	AA=0/AG=2/GG=6501	165	coding-synonymous	c.468G>A	unknown
rs200657280	G>A	A=2/G=13004	AA=0/AG=2/GG=6501	165	intron	c.457+455G>A	unknown
rs375949600	G>A	A=2/G=13004	AA=0/AG=2/GG=6501	192	coding-synonymous	c.516G>A	unknown
rs375949600	G>A	A=2/G=13004	AA=0/AG=2/GG=6501	192	intron	c.457+503G>A	unknown
rs146571801	A>T	T=1/A=13005	TT=0/TA=1/AA=6502	160	coding-synonymous	c.546A>T	unknown
rs146571801	A>T	T=1/A=13005	TT=0/TA=1/AA=6502	160	intron	c.457+533A>T	unknown
rs369757839	G>A	A=1/G=13005	AA=0/AG=1/GG=6502	58	utr-3	c.*12G>A	unknown
rs373219319	A>G	G=2/A=13004	GG=0/GA=2/AA=6501	50	utr-3	c.*26A>G	unknown
rs34162447	A>G	G=10/A=12996	GG=0/GA=10/AA=6493	45	utr-3	c.*34A>G	unknown



Şekil 1. CTLA-4 ve CTLA-4 ile ilişkili genlerin aralarındaki bağlantının değerlendirilmesi (fiziksel etkileşimler pembe, co-expression lila rengi ile gösterilmiştir.)

Tablo 2. CTLA-4 genindeki miRNA'lar

Target Rank	Target Score	miRNA Name	Gene Symbol
1	100	hsa-miR-5011-5p	CTLA-4
2	100	hsa-miR-190a-3p	CTLA-4
3	95	hsa-miR-7-1-3p	CTLA-4
4	95	hsa-miR-7-2-3p	CTLA-4
5	95	hsa-miR-1250-3p	CTLA-4
6	94	hsa-miR-4255	CTLA-4
7	92	hsa-miR-3177-5p	CTLA-4
8	92	hsa-miR-4778-3p	CTLA-4
9	91	hsa-miR-3658	CTLA-4
10	90	hsa-miR-6715b-3p	CTLA-4
11	89	hsa-miR-7162-5p	CTLA-4
12	89	hsa-miR-516b-3p	CTLA-4
13	89	hsa-miR-516a-3p	CTLA-4
14	88	hsa-miR-548p	CTLA-4
15	87	hsa-miR-496	CTLA-4
16	86	hsa-miR-542-3p	CTLA-4
17	85	hsa-miR-502-5p	CTLA-4
18	83	hsa-miR-3148	CTLA-4
19	81	hsa-miR-4424	CTLA-4
20	81	hsa-miR-6868-3p	CTLA-4
21	80	hsa-miR-6124	CTLA-4
22	80	hsa-miR-6715a-3p	CTLA-4
23	80	hsa-miR-4311	CTLA-4
24	80	hsa-miR-7843-3p	CTLA-4
25	79	hsa-miR-324-5p	CTLA-4
26	78	hsa-miR-6716-5p	CTLA-4
27	78	hsa-miR-656-3p	CTLA-4
28	78	hsa-miR-3121-5p	CTLA-4
29	77	hsa-miR-6499-3p	CTLA-4
30	76	hsa-miR-3910	CTLA-4
31	75	hsa-miR-6083	CTLA-4

TARTIŞMA

CTLA-4; APC'ler üzerindeki CD80 ve CD86 gibi aynı ligandları kullanarak pozitif ve negatif kostimülasyona aracılık eden, T hücreleri üzerindeki birincil eş reseptörlerdir. CD28'in tetiklenmesiyle, IL-2 üretimi ve T hücresi proliferasyonu güçlü bir şekilde düzenlenmektedir (24). CTLA-4; CD28 aracılı etkilere engel olmakla kalmaz, aynı zamanda apoptoza karşı direnci arttırarak sinerjiye de neden olabilmektedir (25). CTLA-4 düzenleyici T hücreleri (Tregs) efektor T hücrelerinin fonksiyonlarını kontrol eder ve böylece periferik toleransı korumada kilit oyuncudur (26,27). Deneyimizin ilk aşamasından elde ettiğimiz verilere göre; CTLA-4 geninin FOXP3, ITGA4, IL17A, ICOSL, ITGAL, CD86, CD80, FYN, PTPN11 ve LCK genleri ile hem fiziksel etkileşim hem de ortak ekspresyonun olduğunu tespit ettik. Tespit ettiğimiz her benzer genin literatürde immün sistemde çok önemli fonksiyonunun olduğu tanımlanmıştır. Örneğin; IL-17A, çeşitli mikrobiyal patojenlere ve doku iltihabına karşı konak savunmasında kritik bir rol oynamaktadır (28). FOXP3'ün fonksiyonu, NFAT ve NF- κ B'nin işlevini bastırmaktır. IL-2 ve efektor T-hücresi sitokinleri de dahil olmak üzere birçok genin ekspresyonunun bastırılmasına yardımcı olmaktadır (29). Daha önceki çalışmalar; ICOSL, FOXP3, IL17A, CD86, CD80, PTPN11 otoimmün tiroid hastalıklarıyla (OTH) ilişkili olduğu gösterilmiştir (30-33). Şekil 1'de gösterilen CTLA-4 geninin ortak ekspresyon yaptığı genlerden biri de FYN genidir ve henüz bu gen hakkında OTH hastalıklarıyla ilgili bir çalışma yapılmamıştır. Bu gen protein tirozin kinaz onkogen ailesinin bir üyesidir ve hücre büyümesinin kontrolünde yer alan, zarla ilişkili bir tirozin kinazı kodlamaktadır (34). Gelecekte FYN'nin OTH'yla ilişkisini ortaya çıkaracak deneysel çalışmalar yapılabileceğini düşünmekteyiz.

miRNA'lar gelişimsel açıdan mesajcı RNA'ların protein üretmesini düzenleyici rol üstlendiğinden, terapötik açıdan önemli olduğu düşünülmektedir (35). Çalışmamızın üçüncü ve son bölümü olarak, CTLA-4 genindeki miRNA'ları tespit ettik ve CTLA-4 genine ait önemli olduğunu düşündüğümüz 31 adet miRNA tanımladık.

Günümüzde polimorfizm çalışmaları biyobelirteç olarak kullanıldığı için oldukça revaçtadır. Polimorfizm çalışmaları; hastalığa yakalanma riski, kişinin hastalığa karşı verdiği immün cevap ve ilaçlara karşı gözlenen yan etkiler hakkında bilgi vermektedir. Çalışmamızda ikinci olarak *in silico* araçları kullanarak, CTLA-4 genindeki polimorfizmleri tespit ettik, Tablo 1'de Exome Variant Server, SIFT, Polyphen2 veritabanlarıyla klinik bağlantısı henüz araştırılmamış 34 SNP bulduk. Bunlardan 8 tanesi missense mutasyondur. Şüpheli olarak tanımlanan missense mutasyonlardan [rs201778935](#),

rs138279736, rs369567630 ve rs376038796'nın muhtemelen hasar verici tek nükleotid polimorfizmi olduğu düşünülmektedir.

SONUÇ

Çalışmamızın sonucunda 31 miRNA'nın mesajcı RNA'ların protein üretimini düzenleyici rol üstlendiği ortaya konulmuş olup bu bulgunun terapötik açıdan önemli olduğunu düşünmekteyiz. Bulduğumuz tek nükleotid polimorfizmleri hakkında literatürde henüz bir çalışma bulunmamaktadır. İlerde bu polimorfizmlerin OTH ile ilişkisi deneysel olarak kanıtlanmaya muhtaçtır. Biyoinformatik yöntemlere dayandırılarak yapılan bu araştırmamızın ilerde laboratuvar ortamında uygulanacak birçok moleküler çalışmaya öncü olacağını öngörmekteyiz.

ETİK BEYANLAR

Etik Kurul Onayı: Bu çalışmada *in silico* metotlar kullanılmıştır ve herhangi bir etik kurul onayı gerektirmemektedir.

Aydınlatılmış Onam: *in silico* analiz olduğu için aydınlatılmış onamı gerektirmemektedir.

Hakem Değerlendirme Süreci: Harici çift-kör hakem değerlendirmesi.

Çıkar Çatışması Durumu: Yazarlar bu çalışmada herhangi bir çıkara dayalı ilişki olmadığını beyan etmişlerdir.

Finansal Destek: Yazarlar bu çalışmada finansal destek almadıklarını beyan etmişlerdir.

Yazar Katkıları: Yazarların tümü; makalenin tasarımına, yürütülmesine, analizine katıldığını ve son sürümünü onayladıklarını beyan etmişlerdir.

KAYNAKLAR

- Brunet JF, Denizot F, Luciani MF, et al. A new member of the immunoglobulin superfamily CTLA-4. *Nature* 1987; 328: 267-70.
- He F, Zhou Y, Wang X, et al. Functional Polymorphisms of CTLA-4 associated with aggressive periodontitis in the Chinese Han population. *Cell Physiol Biochem* 2018; 50: 1178-85.
- Li L, Liu J, Qin S, Li R. Correlation between CTLA-4 genetic polymorphisms, its serum protein level and the susceptibility to recurrent spontaneous abortion: A case-control study. *Medicine (Baltimore)* 2018 ; 97: e12754.
- Yao L, Liu B, Jiang L, Zhou L, Liu X. Association of cytotoxic T-lymphocyte antigen 4 gene with immune thrombocytopenia in Chinese Han children. *Hematology* 2019; 24: 123-8.
- Pistillo MP, Fontana V, Morabito A, et al. Soluble CTLA-4 as a favorable predictive biomarker in metastatic melanoma patients treated with ipilimumab: an Italian melanoma inter group study. *Cancer Immunol Immunother* 2019; 68: 97-07.
- Fife BT, Bluestone JA. Control of peripheral T-cell tolerance and autoimmunity via the CTLA-4 and PD-1 pathways. *Immunol Rev* 2008; 224: 166-82.
- Melero I, Hervas-Stubbs S, Glennie M, Pardoll DM, Chen L. Immunostimulatory monoclonal antibodies for cancer therapy. *Nat Rev Cancer* 2007; 7: 95-06.
- Linsley PS, Bradshaw J, Greene J, Peach R, Bennett KL, Mittler RS. Intracellular trafficking of CTLA-4 and focal localization towards sites of TCR engagement. *Immunity* 1996; 4: 535-43.
- Esensten HJ, Helou AY, Chopra G, Weiss A, Bluestone AJ. CD28 costimulation: from mechanism to therapy. *Immunity* 2016; 17: 973-88.
- Kristiansen OP, Larsen ZM. CTLA-4 in autoimmune diseases--a general susceptibility gene to autoimmunity. *Genes Immun* 2000; 1: 170-84.
- Douroudis K, Prans E, Uibo R. CTLA-4 promoter polymorphisms are associated with latent autoimmune diabetes in adults. *Hum Immunol* 2009; 70: 921-4.
- Hunt KA. A common CTLA-4 haplotype associated with coeliac disease. *Eur J Hum Genet* 2005; 13: 440-4.
- Shoja M. Association between 318C/T polymorphism of the CTLA-4 gene and systemic lupus erythematosus in Iranian patients. *Int J Rheum Dis* 2017; 20: 2040-4.
- Online Mendelian Inheritance in Man. <https://omim.org/>. (Erişim Tarihi: 09.04.2020) .
- National Center for Biotechnology Information. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/>. (Erişim Tarihi: 09.04.2020)
- NCBI-SNP. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/snp/>. (Erişim Tarihi: 09.04.2020)
- Franz M, Rodriguez H, Lopes C, et al. GeneMANIA update 2018. *Nucleic Acids Res* 2018; 46: 60-4.
- Mering VC, Huynen M, Jaeggi D, Schmidt S, Bork P, Snel B. STRING: a database of predicted functional associations between proteins. *Nucleic Acids Res* 2003; 31: 258-61.
- Mutarelli M, Marwah V, Rispoli R, et al. A community-based resource for automatic exome variant-calling and annotation in Mendelian disorders. *BMC Genomics* 2014; 15: S5.
- Sim LN, Kumar P, Hu J, Henikoff S, Schneider G, Pauline C. SIFT web server: predicting effects of amino acid substitutions on proteins. *Nucleic Acids Res* 2012; 40: 452-7.
- Adzhubei I, Jordan DM, Sunyaev SR. Predicting functional effect of human missense mutations using PolyPhen-2. *Curr Protoc Hum Genet* 2013; 76: 7-20.
- Wong N, Wang X. miRDB: an online resource for microRNA target prediction and functional annotations. *Nucleic Acids Res* 2015; 28: 146-52.
- Dweep H, Sticht C, Pandey P, Gretz N. miRWalk database: prediction of possible miRNA binding sites by "walking" the genes of three genomes. *J Biomed Inform* 2011; 44: 839-47.
- Brunner MC, Chambers CA, Chan FK, Hanke J, Winoto A, Allison JP. CTLA-4-Mediated inhibition of early events of T cell proliferation. *J Immunol* 1999; 162: 5813-20.
- Buchbinder EI, Desai A. CTLA-4 and PD-1 Pathways similarities, differences, and implications of their inhibition. *Am J Clin Oncol* 2016; 39: 98-106.
- Piccirillo CA, Shevach EM. Naturally-occurring CD4 + CD25 + immunoregulatory T cells: central players in the arena of peripheral tolerance. *Semin Immunol* 2004; 16: 81-8.
- Takahashi T, Tagami T, Yamazaki S, et al. Immunologic self-tolerance maintained by CD25(+) CD4(+) regulatory T cells constitutively expressing cytotoxic T lymphocyte-associated antigen 4. *J Exp Med* 2000; 192: 303-9.
- Chen K, Kolls JK. Interleukin-17A. *Gene* 2017; 30: 8-4.
- Kim CH. FOXP3 and its role in the immune system. *Adv Exp Med Biol* 2009; 665: 17-9.

30. Ganesh BB, Bhattacharya A, Gopisetty A, Prabhakar BS. Role of cytokines in the pathogenesis and suppression of thyroid autoimmunity. *J Interferon Cytokine Res* 2011; 31: 721-31.
31. Hu Y, Zhang L, Chen H, et al. Analysis of regulatory T cell subsets and their expression of helios and PD-1 in patients with hashimoto thyroiditis. *Int J Endocrinol* 2019; 2019: 5368473.
32. Watanabe A, Inoue N, Watanabe M, et al. Increases of CD80 and CD86 Expression on peripheral blood cells and their gene polymorphisms in autoimmune thyroid disease. *Immunol Invest* 2020; 49: 191-203.
33. Caio RDC, Quaió Jozélio F, Carvalho Clovis A, Bueno CS Amanda S. Autoimmune disease and multiple autoantibodies in 42 patients with RA Sopathies. *Am J Med Genet A* 2012; 158A: 1077-82.
34. Li J, Zhou H. Fyn gene polymorphisms contribute to both trait and state anxieties in healthy Chinese-Han individuals. *Psychiatr Genet* 2012; 22: 312-3.
35. Christopher AF, Kaur RP, Kaur G, Kaur A, Gupta V, Bansal P. MicroRNA therapeutics: Discovering novel targets and developing specific therapy. *Perspect Clin Res* 2016; 7: 68-74.