البحث السابع:

تحليل ملف تعريف التعبير عن RNAs MALAT1 و THRIL الطويل غير المشفر في الخليل ملف المناعية الأطفال الذين يعانون من قلة الصفيحات المناعية

الملخص العربي

الخلفية / الأهداف: نقص الصفيحات المناعي للأطفال (ITP) هو أحد أمراض المناعة الذاتية. الذي لم يتم فهم أسبابه تمامًا ويبدو أنه متعدد العوامل للغاية. RNAs الطويلة غير المشفرة (IncRNAs) هي المنظمين الرئيسيين للإجراءات المختلفة ، والتي تساهم في تطوير العديد من أمراض المناعة الذاتية. للحصول على مزيد من الفهم ، قمنا بتقدير التعبير النسبي لاثنين من ال رن أ الطويله غير المشفره وهما IncRNAs MALAT1 and IncRNA THRIL في مرض نقص الصفيحات المناعي للأطفالITP. الطرق: في دراسة الحالة والشواهد هذه ، تم إجراء تحليل لمحات التعبير عن هذه IncRNAs في عينات الدم من الأطفال الذين يعانون من ITP والضوابط الصحية (HCs) باستخدام PCR في الوقت الحقيقي الكمي تم أيضًا تقييم ارتباط MALAT1 و THRIL مع ميزات ITP السريرية واستخدامها المحتمل كمؤشرات حيوية متداولة غير جراحية لتشخيص ITP. تم إنشاء منحنى خاصية تشغيل المستقبل (ROC)، وتم تحليل المنطقة الواقعة أسفل المنحني(AUC) . النتائج: تم ملاحظه زياده تنظيم كل من IncRNAs MALAT1 و THRIL بشكل كبير في مرضى ITPمقارنة بـ p <.05) HCs). بالإضافة إلى ذلك ، كان هناك ارتباط إيجابي معنوي بين مستوى التعبير لكل من المرقمات الحيوية بين المرضى (p < .0001 ، r = 0.745). عند نقاط القطع 1,1۷ و ١,٢٧ لـ IncRNAs MALAT1 و THRIL ، على التوالى ، كان لكل من المرقمات الحيوية خصوصية ممتازة (۱۰۰٪ لكليهما) وحساسية عادلة (٦٣,٦ و ٦٣,٦٪ لـ IncRNAs MALAT1 و THRIL ، على التوالي). تم الحصول على تحسين خصوصية المؤشرات الحيوية من خلال تقييم التعبير المشترك لكل من المرقمات الحيوية. يمكن استخدام مصل IncRNAs MALAT1 و THRIL كمؤشرات حيوية محتملة في التمييز بين مرضى ITP و HCs في مرحلة الطفولة.