

รัชชต์ล สว่างพาศิชย์ 2550: การตรวจหาการกลายพันธุ์ในยีนตัวรับแอลดีแอลในผู้ป่วย  
คนไทยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูงแบบปฐมภูมิ ปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต  
(พันธุวิศวกรรม) สาขาพันธุวิศวกรรม โครงการสหวิทยาการระดับบัณฑิตศึกษา  
ประธานกรรมการที่ปรึกษา: รองศาสตราจารย์รัชชัย สุระ, พ.บ. 94 หน้า

สาเหตุหลักที่ทำให้เกิดโรคหลอดเลือดหัวใจอุดตันเกิดจากการที่มีสภาวะโคเลสเตอรอล  
ในเลือดสูงโดยเฉพาะภาวะโคเลสเตอรอลสูงในเลือดแบบปฐมภูมิ สาเหตุหนึ่งของการเพิ่มขึ้นของ  
แอลดีแอลเกิดจากความผิดปกติของยีนตัวรับแอลดีแอล (low density lipoprotein receptor, *LDLR*)  
ซึ่งทำให้เกิดโรคทางพันธุกรรมที่เรียกว่า familial hypercholesterolemia (FH) ความผิดปกตินี้มีผล  
ทำให้การสลายของแอลดีแอลในกระแสเลือดลดลง และเมื่อเจาะเลือดคนไข้ตั้งทิ้งไว้จะไม่พบ  
การขุ่นในชั้นพลาสมา แอลดีแอลที่ค้างอยู่ในกระแสเลือดเป็นเวลานานอาจถูก oxidized และ ตัวรับ  
แอลดีแอลไม่สามารถรับเข้าสู่เซลล์มีผลทำให้เกิดการอุดตันของหลอดเลือดซึ่งเป็นอาการที่นำไปสู่  
โรคหัวใจ (cardiovascular disease, CAD) ในที่สุด ได้มีการศึกษาการกลายพันธุ์ของยีนตัวรับ  
แอลดีแอลพบว่ามี การกลายพันธุ์กว่า 700 ตำแหน่ง การศึกษาในครั้งนี้ได้ตรวจค้นการกลายพันธุ์  
ของยีนตัวรับแอลดีแอลในผู้ป่วยคนไทยที่มีสภาวะโคเลสเตอรอลในเลือดสูงแบบปฐมภูมิ  
โดยศึกษา *LDLR* ด้วยการตรวจด้วยวิธี SSCP (n=19) ปรากฏว่าพบ SSCP pattern ที่แตกต่างกันไป  
15 รายใน exon 10 , 6 รายใน exon 11 , 11 รายใน exon 12 และ อีก 2 รายใน exon 15 จากนั้นได้  
ทำการศึกษาลำดับเบสบนดีเอ็นเอใน SSCP pattern ที่แตกต่างกันไปด้วยวิธี automated DNA  
sequencing พบว่ามีการเปลี่ยนแปลงของเบสใน exon 10 ที่ตำแหน่งนิวคลีโอไทด์ 24134 (A>G)  
exon 11 ที่ตำแหน่งนิวคลีโอไทด์ 26669 (C>T) exon 12 ที่ตำแหน่งนิวคลีโอไทด์ 27471 (C>T) และ  
exon 15 ที่ตำแหน่งนิวคลีโอไทด์ 33810 (A>G) การเปลี่ยนแปลงของเบสทั้ง 4 ตำแหน่งนี้ไม่ได้ทำ  
ให้เกิดการเปลี่ยนแปลงชนิดของกรดอะมิโนและได้มีการรายงานไว้ก่อนหน้านี้แล้วซึ่งต้อง  
ทำการศึกษาต่อไป

รัชชต์ล สว่างพาศิชย์  
ลายมือชื่อนิติกร

ธนิช ฐิติ  
ลายมือชื่อประธานกรรมการ

28 / ๗๗ / ๒๕๕๐