

Ελευθερία Ζεγγίνη: Ελληνίδα ερευνήτρια που ανακάλυψε τα γονίδια της οστεοαρθρίτιδας

Είναι από τα μέλη της Επιτροπής «Ελλάδα 2021»

Έλληνες και Βρετανοί ερευνητές, με επικεφαλής την [Ελευθερία Ζεγγίνη](#) από το Κέντρο Helmholtz του Μονάχου, ανακάλυψαν 52 νέα γονίδια και βιολογικούς μηχανισμούς που σχετίζονται με την [οστεοαρθρίτιδα](#).



Η ανακάλυψη ανοίγει δυνατότητες για την ανάπτυξη νέων φαρμάκων στο μέλλον.

Η μελέτη, η μεγαλύτερη μέχρι σήμερα του είδους της, δημοσιεύθηκε στο περιοδικό γενετικής Nature Genetics και ανέλυσε το πλήρες γονιδίωμα 77.052 ανθρώπων με την εν λόγω πάθηση και 378.169 υγιών.

Η οστεοαρθρίτιδα είναι η πιο συχνή μυοσκελετική εκφυλιστική

πάθηση των αρθρώσεων, κυρίως στο γόνατο και στο ισχίο, από την οποία πάσχουν πολλά εκατομμύρια άνθρωποι σε όλο τον κόσμο (περίπου το 40% άνω των 70 ετών), οι οποίοι νιώθουν χρόνιους πόνους και δυσκολεύονται να κινηθούν ελεύθερα.

Μέχρι σήμερα δεν υπάρχει καμία αποτελεσματική θεραπεία, παρά μόνο φάρμακα που ανακουφίζουν από τον πόνο, ενώ μια ύστατη λύση είναι η χειρουργική επέμβαση για αντικατάσταση της άρθρωσης (όχι όμως πάντα με το επιθυμητό αποτέλεσμα).

«Η οστεοαρθρίτιδα είναι μια πολύ κοινή ασθένεια, που φέρνει κινητικές δυσκολίες και για την οποία δεν υπάρχει θεραπεία.»

Πραγματοποιήσαμε τη μεγαλύτερη μελέτη της οστεοαρθρίτιδας μέχρι σήμερα και βρήκαμε περισσότερες από 50 νέες γενετικές αλλαγές που αυξάνουν τον κίνδυνο για την εμφάνισή της.»

Πρόκειται για ένα σημαντικό βήμα προόδου με στόχο την ανάπτυξη θεραπειών, οι οποίες θα βοηθήσουν εκατομμύρια ανθρώπους που υποφέρουν», δήλωσε η δρ Ζεγγίνη.

Από τα 52 γονίδια, τα δέκα ξεχωρίζουν, επειδή θα μπορούσαν να γίνουν στόχος ήδη υπάρχοντων φαρμάκων, τα οποία βρίσκονται είτε στο στάδιο της κλινικής ανάπτυξης (όπως το αντικαρκινικό φάρμακο LCL-161), είτε έχουν εγκριθεί για χρήση κατά της οστεοαρθρίτιδας και άλλων παθήσεων (όπως το φάρμακο Invossa).

Από ελληνικής πλευράς, πλην της δρος Ζεγγίνη, πρώτοι συγγραφείς της μελέτης ήσαν η Ιωάννα Ταχματζίδου (Target Sciences-R&D, GSK Medicines Research Centre) και Κωνσταντίνος Χατζηκοτούλας (Wellcome Sanger Institute του Κέιμπριτζ και

Ινστιτούτο Μεταφραστικής Γονιδιωµατικής του Helmholtz Zentrum του Μονάχου), ενώ συµµετείχε επίσης η Ελένη Ζεγγίνη.

Το βιογραφικό της Ελευθερίας Ζεγγίνης

Z.2 Ζεγγίνη Ελευθερία – Στατιστική / Γενετική
Ίδρυµα Institute of Translational Genomics in Helmholtz Zentrum
München (German Research Center for Environmental Health) in
Neuherberg, Germany

Αντικείµενο Professor

Λοιπές Ιδιότητες Former Research Group Leader at Wellcome
Trust Sanger Institute, UK.

Βιογραφικά στοιχεία Σπούδασε Βιοχηµεία από το Πανεπιστήµιο του
Μάντσεστερ. Πήρε διδακτορικό της στη Ανοσογενετική της
Νεανικής Αρθρίτιδας.

Η έρευνά της επικεντρώνεται στον προσδιορισµό νέων πολύπλοκων
θέσεων της αλληλουχίας του DNA των γονιδίων στα χρωµοσώµατα,
Τον Σεπτέµβριο του 2006, βραβεύτηκε µε υποτροφία από το
ίδρυµα Wellcome Trust Research µε στόχο να εξετάσει θέµατα
σχεδιασµού, ανάλυσης και ερµηνείας σε µελέτες µεγάλης
κλίµακας.

Το 2008, ορίστηκε επικεφαλής της οµάδας Αναλυτικής
Γονιδιωµατικής Σύνθετων Χαρακτηριστικών του
Ινστιτούτου Wellcome Trust Sanger.

Έχει πάρει πολλά βραβεία.

ΕΡΓΟ	<p>Τα τελευταία χρόνια, έχει δημοσιεύσει περισσότερα από 150 άρθρα σε έγκυρα επιστημονικά περιοδικά για πρωτοποριακές έρευνες και ανακαλύψεις για κληρονομικούς παράγοντες που προδιαθέτουν για οστεοαρθρίτιδα, ρευματοειδή αρθρίτιδα, διαβήτη, παχυσαρκία καθώς και άλλες ασθένειες. Μια έρευνά της επικεντρώθηκε στα γονίδια των κατοίκων της περιοχής των ορεινών χωριών του Μυλοποτάμου στην Κρήτη. Εκεί ανακάλυψε ότι οι κάτοικοι των περιοχών αυτών έχουν μια θετική μετάλλαξη στα γονίδιά τους (40 φορές πιο συχνή από άλλους Ευρωπαίους), η οποία αυξάνει την καλή χοληστερίνη στο αίμα και μειώνει τα τριγλυκερίδια.</p>
------	---

Πηγή: https://medlabgr.blogspot.com/2019/01/blog-post_59.html#ixzz66VkJ5B9