



Scan online to view this article

The importance of ErbB signaling pathway in identifying biomarkers influencing the development of coronary artery disease: an in-silico study

Akram Gholipour¹, Farshad Shakerian^{2,3}, Ali zahedmehr³,
Shiva Irani¹, Seyed Javad Mowla^{4*}, Mahshid Malakootian^{2*}

1. Department of Biology, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran
2. Cardiogenetic Research Center, Rajaie Cardiovascular Medical and Research Center, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran
3. Cardiovascular Intervention Research Center, Rajaie Cardiovascular Medical and Research Center, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran
4. Department of Molecular Genetics, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

Abstract

Aim and Background: Coronary arteries are blood vessels that carry blood to the heart. With plaque forming on the walls of these arteries, the blood supply becomes problematic. The diagnosis of coronary artery disease is very important because of the risks to person's health. The aim of this study is to determine genes with differential expression between CAD patients and normal individuals in the ErbB signaling pathway, as one of the important pathways in the development of this disease, and to investigate their importance in identifying biomarkers of coronary artery disease.

Material and Methods: The raw files of RNA-sequencing of samples of coronary artery patients and normal individuals were obtained from datasets with numbers GSE99985 and GSE100206, respectively, and the steps of sample analysis were performed. Genes with different expression in R program were isolated with DESeq2 package. Then, functional analysis of genes including signaling pathways, biological processes and genes with different expression in the ErbB pathway and how they change were examined.

Results: The results demonstrated upregulation of 1069 genes and downregulation of 851 genes among samples. In addition, functional analysis revealed that genes such as *CAMK2D*, *SHC3*, *ERBB3*, *NRG4*, *RPS6KB2*, *MAPK1*, *BRAF*, *AREG* and *CRK* had differentially expression among patients could affect ErbB signaling pathway as well.

Conclusion: Molecular studies can help to achieve the reliable biomarkers of coronary artery disease which is important for biomedical research, drug development and clinical applications.

Key words: coronary artery disease, ErbB signaling pathway, genes biomarkers , Iau Science



Corresponding author:

First: Department of Molecular Genetics, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran,
second: Cardiogenetic Research Center, Rajaie Cardiovascular Medical and Research Center, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Email: sjmowla@yahoo.com; malakootian@rhc.ac.ir



برای مشاهده این مقاله به صورت
آنلاین اسکن کنید

اهمیت مسیر سیگنالینگ ErbB در شناسایی بیومارکرهای

تأثیرگذار بر توسعه بیماری عروق کرونری: یک مطالعه in-silico

اکرم قلی پور^۱، فرشاد شاکریان^{۲*}، علی زاهدمهر^۳، شیوا ایرانی^۱، سید جواد مولی^۴، مهشید ملکوتیان^۴

۱. گروه زیست شناسی، واحد علوم و تحقیقات، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

۲. مرکز تحقیقات کاردیو ژنتیک، مرکز آموزشی، تحقیقاتی و درمانی قلب و عروق شهید رجایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران

۳. مرکز تحقیقات مداخلات قلبی و عروقی، مرکز آموزشی، تحقیقاتی و درمانی قلب و عروق شهید رجایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران

۴. دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده علوم زیستی، گروه ژنتیک مولکولی، تهران، ایران

چکیده

سابقه و هدف: عروق کرونری، عروق خونی هستند که خون را به قلب منتقل می‌کنند. با ایجاد پلاک در دیواره این رگ‌ها، عمل خون‌رسانی با مشکل مواجه می‌شود. تشخیص بیماری عروق کرونری بهدلیل خطراتی که برای سلامتی شخص دارد، بسیار مهم است. هدف از این مطالعه بررسی ژن‌های دارای تفاوت بین بیماران و افراد نرمال در مسیر سیگنالینگ ErbB، به عنوان یکی از مسیرهای مهم در ایجاد این بیماری و بررسی اهمیت آن‌ها در شناسایی بیومارکرهای بیماری عروق کرونری است.

مواد و روش‌ها: ابتدا فایل‌های خام حاصل از RNA-sequencing نمونه‌های بیماران عروق کرونری و افراد نرمال، به ترتیب از دیتاباستهای با شماره GSE100206 و GSE99985 به دست آمده و مراحل آنالیز نمونه‌ها انجام شد. ژن‌های دارای تفاوت بین در زبان برنامه‌نویسی R و با پکیج DESeq2 جداسازی شد. سپس آنالیز عملکردی ژن‌ها از جمله مسیرهای سیگنالینگ، فرآیندهای بیولوژیکی و ژن‌های دارای تفاوت بین در مسیر ErbB و نحوه تغییرهای بین آن‌ها مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: نتایج نشان داد ۱۰۶۹ ژن در بین نمونه‌های موردنظر دارای افزایش بیان و ۸۵۱ ژن نیز کاهش بیان داشتند. به علاوه با بررسی آنالیزهای عملکردی مشخص شد ژن‌هایی مانند *CAMK2D*, *RPS6KB2*, *NRG4*, *ERBB3*, *SHC3*, *MAPK1* و *AREG* از جمله ژن‌هایی هستند که هم در بیماران تغییرهای بینی را نشان می‌دادند و هم مسیر سیگنالینگ ErbB را تحت تأثیر قرار می‌دادند.

نتیجه گیری: در نهایت، بررسی‌های مولکولی دقیقت‌منجر به دست‌یابی به ژن‌های قابل اعتماد برای شناسایی بیومارکرهای بیماری عروق کرونری خواهد شد که برای تحقیقات زیست پزشکی، توسعه دارو و کاربردهای بالینی ضروری است.

واژگان کلیدی: بیماری عروق کرونری، مسیر سیگنالینگ ErbB، بیومارکرهای ژنی، Iau Science

بیماری عروق کرونری^۱ (CAD) شایع‌ترین علت مرگ در کشورهای صنعتی به شمار می‌رود که شیوع آن به سرعت در حال افزایش است (۱). در بیماران عروق کرونری، به‌دلیل ایجاد پلاک آرتوواسکلروزیس در سرخرگ‌های تاجی، تنگ و باریک می‌شوند (استنوزیس) و عضلات قلب از رسیدن خون و اکسیژن کافی محروم می‌گردند (۲).

مقدمه

نویسنده مسئول اول:
دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده علوم زیستی، گروه ژنتیک مولکولی، تهران، و مرکز تحقیقات کاردیو ژنتیک، مرکز آموزشی، تحقیقاتی،
نویسنده مسئول دوم:
درمانی قلب و عروق شهید رجایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران

پست‌الکترونیکی: malakootian@rhc.ac.ir; sjmowla@yahoo.com

تاریخ دریافت: ۱۴۰۰/۰۱/۲۴

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۰/۰۴/۰۷

¹ Coronary Artery Disease

بتوان بازیگران جدیدی را در جهت تشخیص هر چه سریع‌تر بیماری عروق کرونری شناسایی نمود.

مواد و روش‌ها

به دست آوردن دیتاست و نمونه‌های مورد بررسی دیتاست استفاده شده در مطالعه حاضر از پایگاه داده NCBI Gene Expression Omnibus (GEO) آمد. نمونه‌های RNA-sequencing برای بیماران با شماره GSE100206 و افراد نرمال با شماره GSE99985 دانلود شد. این نمونه‌ها حاصل بررسی پروفایل بیانی بیماران و افراد نرمال در نمونه‌های خون استخراج شده هستند (۱۱).

آنالیز بیوانفورماتیکی داده‌های خام نمونه‌ها

در ابتدا فایل‌های خام داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار FastQC مورد بررسی قرار گرفت تا از نظر کیفیت خوانش‌ها بررسی شوند. سپس برای از بین بردن توالی‌های آداتپور و خوانش‌های نامناسب از Trimmomatic, version 0.36 استفاده شد. هم‌ریف کردن توالی‌ها با hg38 توسط RefSeq 2.1.0 HISAT2, version 2.1.0 انجام گرفت. در ادامه، UCSC به دست آمده از پایگاه داده annotation برای ژن‌ها مورد استفاده قرار گرفت. میزان خوانش هر ژن نیز با HTSeq, version 0.9.1 DESeq2 در زبان برنامه نویسی R. با استفاده از پکیج DESeq2 بررسی کنترل کیفیت نمونه‌ها و هم‌چنین ژن‌های دارای تفاوت بیان بین نمونه‌های hESC- CM در نظر گرفتن adjusted P ≠ log2FoldChanges و values < 0.05 استفاده شود.

آنالیز عملکردی برای ژن‌های دارای تفاوت بیان با استفاده از پایگاه داده KEGG^۳، مسیرهای مهمی که ژن‌های دارای تفاوت بیان بین نمونه‌های نرمال و بیمار در آن دخیل بودند مورد بررسی قرار گرفت و ژن‌های دخیل در این مسیرها جدا شدند. هم‌چنین با استفاده از پایگاه داده Enrichr نیز مسیرهای بیولوژیکی مهم برای ژن‌های دارای تفاوت بیان مشخص شد. در ادامه با استفاده از پکیج DESeq2 و در نظر گرفتن فاکتورهای adjusted P values < 1 و log2FoldChanges ≠ 1

فرآیند ایجاد پلاک آرترواسکلروزیس بدین صورت است که کلسیتروول لیپوپروتئین با چگالی کم^۲ (LDL) وارد اندوتلیوم ناکارآمد می‌شود (که به عنوان مثال در اثر سیگار کشیدن یا دیابت آسیب می‌بیند و این با کاهش تولید اکسید نیتریک (NO) منعکس می‌شود) و توسط ماکروفاژ و سلول‌های عضلانی صاف اکسید می‌شود. آزاد شدن عوامل رشد و سیتوکین‌ها و تنظیم بیش از حد مولکول‌های چسبندگی، مونوسیت‌های بیشتری را جذب می‌کند. سلول‌های فوآم (ناشی از ماکروفاژهای پر از لیپید) جمع شده و سلول‌های عضلانی صاف تکثیر می‌شوند که نتیجه آن رشد پلاک است. نفوذ سلول‌های التهابی، مرگ سلول‌های عضله صاف از طریق آپوپتوز و تخریب ماتریس از طریق بروتولیز (ماتریکس توسط متالوپروتئینازهای MMP)، پلاک آسیب‌پذیر با یک کلاهک فیبری نازک و یک هسته نکروتیک غنی از لیپید ایجاد می‌کنند. پارگی پلاک می‌تواند باعث ایجاد ترومبوуз شود که منجر به انسداد رگ می‌شود (۳). از آنجا که مارکرهای موجود برای پیش‌بینی خطر فردی ایجاد بیماری CAD کافی نیستند، افزایش درک ما از پاتوفیزیولوژی CAD و مسیرهای توسعه دهنده آن اهمیت بیشتری پیدا می‌کند.

خانواده گیرنده‌های ErbB از چهار گلیکوبروتئین غشایی تیروزین کیتاز نوع ۱ تشکیل شده‌اند که از نظر ساختاری همولوگ هستند و توالی‌های بسیار محافظت شده‌ای دارند. گیرنده‌های ErbB برای جنبه‌های مهم رشد قلب موردنیاز است (۴،۵). مطالعه‌ها نشان داده است که تنظیم غیرطبیعی این مسیر می‌تواند باعث پیشرفت بیماری‌های بسیاری به خصوص بیماری‌های قلبی شود. بررسی‌ها نشان داده که ژن‌های مسیر سیگنالینگ ErbB به طور قابل توجهی پس از تجزیه پروتولیتیک ماتریکس خارج سلولی افزایش می‌یابند و در نتیجه به راحتی در جریان خون قابل اندازه‌گیری هستند (۶-۸). هم‌چنین مطالعه‌های قبلی نشان داد که خانواده ErbB در پاتوژنز بیماری‌های قلبی عروقی و آرترواسکلروز مانند استرس اکسیداتیو و تورم ماکروفاژ نقش دارند (۹،۱۰). در نتیجه با وجود اهمیت مسیر سیگنالینگ ErbB، هدف از این مطالعه بررسی ژن‌های دارای تغییر بیان در بیماران عروق کرونری با روش بیوانفورماتیکی است تا

³ Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes

² Low-density lipoprotein

میزان تغییرهای ژن‌های دارای تفاوت بیان ErbB مشخص شد.

نتایج

ژن‌های دارای تفاوت بیان بین نمونه‌های بیماران و نرمال

بررسی‌های کنترل کیفیت نمونه‌های بیماران و نرمال با heatmap استفاده از نمودارهای boxplot⁴ و نمودار 1A مورد بررسی قرار گرفت. نمودار boxplot که در شکل 1A نشان داده شده است، یک روش استاندارد برای نمایش توزیع داده‌ها است که براساس شاخص‌های آماری کوچک-ترین مقدار، چارک اول، میانه، چارک سوم و بزرگ‌ترین مقدار ساخته شده است. همچنین این نمودار می‌تواند در مورد وجود داده‌های دورافتاده یا پرت، اطلاعاتی بدهد و مقدار آن‌ها را تعیین کند. همان‌گونه که از نمودار مشخص است، نمونه‌های بیماران و افراد نرمال، تفاوت زیادی با هم نداشته و قابل بررسی هستند و داده‌های دور افتاده در آن وجود ندارد. نمودار PCA که در شکل 1B مشخص شده است به ما کمک می‌کند تا واریانس موجود در مجموعه داده‌ها را بررسی کرده و بیشترین تغییرها در داده‌ها را تعیین می‌کند. نمودار PCA به خوبی مشخص کننده این است که کدام نمونه‌ها با یکدیگر اختلاف معناداری داشته و چگونگی جدا شدن نمونه‌ها را نشان می‌دهد. در نتیجه امکان بررسی ژن‌های این نمونه‌ها برقرار است. برای نشان دادن اینکه نمونه‌ها و تکرارهای آن‌ها به یکدیگر شباهت دارند نیز نمودار heatmap رسم شد که در شکل 1C قابل ملاحظه است. این نمودار با بررسی همبستگی هر ژن در بین نمونه‌ها این مسئله را مشخص می‌کند که هر نمونه و تکرار آن‌ها با یکدیگر دسته‌بندی شده‌اند و هرچه خطوط رسم شده به یکدیگر نزدیک‌تر باشند، شباهت بیشتر نمونه‌ها به یکدیگر را نشان خواهد داد. در واقع این نمودار از جمله تست‌های کاربردی است که یک دید گرافیکی از رفتار ژن‌ها را نمایش می‌دهد.

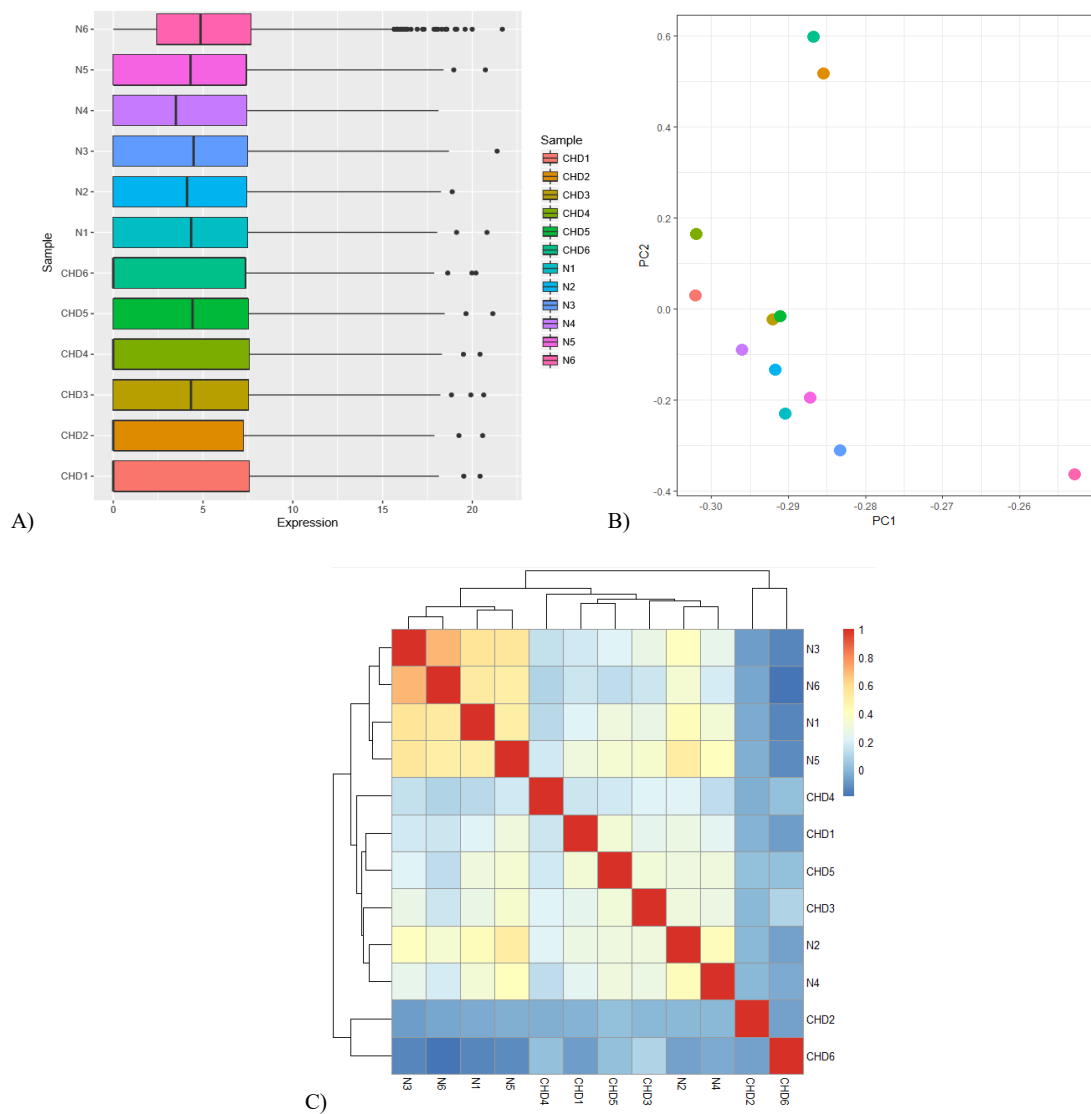
نتایج ما نشان داد که ۱۰۶۹ ژن در بین نمونه‌های بیماران دارای افزایش بیان و ۸۵۱ ژن نیز کاهش بیان داشتند. نمودار آتشفشنایی در شکل ۲ میزان ژن‌های دارای تفاوت بیان را در بین نمونه‌های مورد بررسی نشان داده است.

بحث

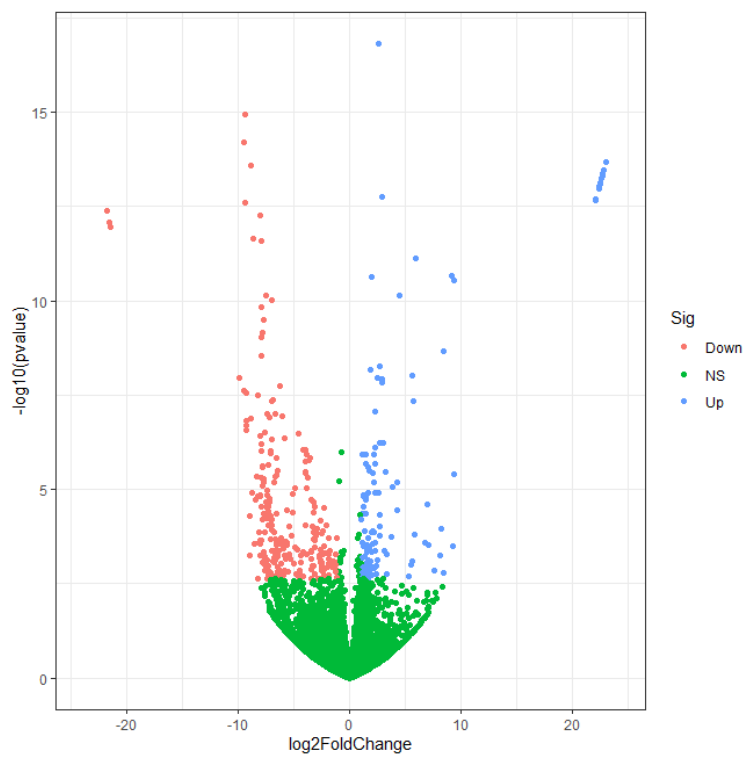
بیماری عروق کرونر یا انسداد عروق کرونر که به طور معمول بهدلیل تصلب شرایین ایجاد می‌شود می‌توانند شرایان را مسدود کرده یا به عروق آسیب برساند که باعث

⁵ Biological process

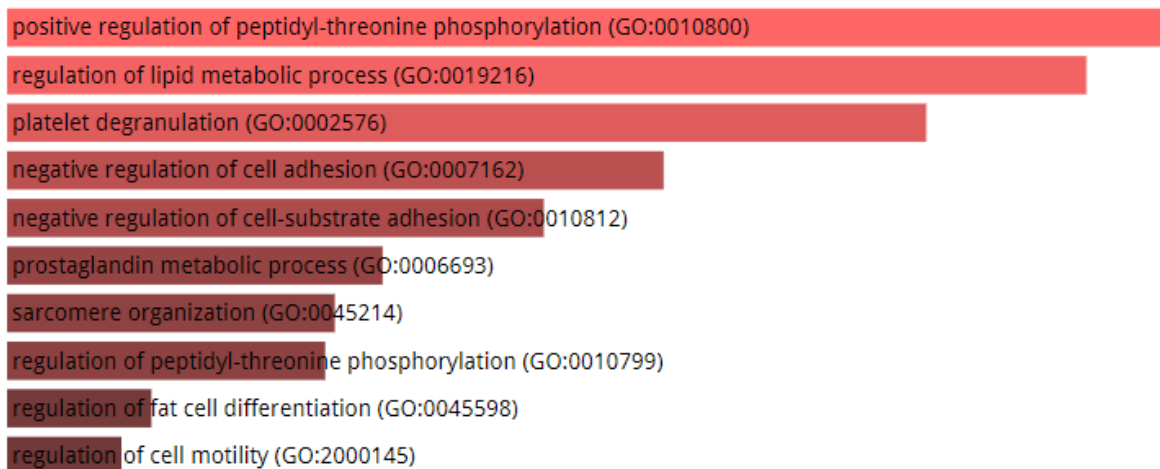
⁴ Principal component analysis



شکل ۱- A) نمودار boxplot برای نمونه های بیماران و نرمال که عدم حضور داده های پرت، نشان دهنده کیفیت نمودار است. B) نمودار PCA برای نمونه های بیماران و نرمال که ۶ نمونه نرمال و ۶ نمونه بیمار به صورت نقاطی مشخص شده اند. C) نمودار heatmap برای نمونه های بیماران و نرمال



شکل ۲- نمودار آتشفهانی ژن‌های دارای تفاوت بیان. نقاط قرمز نشان‌دهنده ژن‌های دارای کاهش بیان و نقاط آبی نشان‌دهنده ژن‌های با افزایش بیان هستند. نقاط سبز گ نیز ژن‌هایی هستند که تفاوت بیان خاصی را از لحاظ پارامتر $\log_{2}\text{FoldChange}$ نشان نمی‌دهند.



شکل ۳- آنالیز فرآیندهای بیولوژیکی (BP) ژن‌های دارای تفاوت بیان در بین نمونه‌های بیمار و نرمال

جدول ۱ - مسیرهای مهم بهمراه ژن‌های دارای تغییرهای بیان در بین نمونه‌های بیمار و نرمال

| Pathway | Combined Score | Genes |
|---|----------------|--|
| Neutrophil extracellular trap formation | 33.66 | ITGB3, ITGA2B, NCF4, H2AC16,MPO, CASP4,H2BS1,MAPK1, CTSG, ELANE, AZU1,SELP, SLC25A6, TLR1 |
| ECM-receptor interaction | 13.55 | SDC4, ITGB3, THBS1, GP5, FRAS1, IBSP, COL6A2, CHAD, CD36, FREM1 |
| Platelet activation | 4.09 | MYLK2, GUCY1A1, ITGB3, ADCY1, GP5, GNAII, MYL12B, PTGS1,COL3A1, STIM1,FZRL23 |
| PI3K-Akt signaling pathway | 3.06 | IR51, LPAR4, FOXO3, AREG, THBS1, RPTOR, FGF7, BCL2L11, IBSP, CHAD, MAPK1, PCK2, IL4R, BDNF, LPAR5, MTCPI, ATF4, TLR2 |
| Focal adhesion | 2.70 | MYLK2, SHC3, ITGB3, TNC, ILK, BRAF, THBS4, COL6A2, CRK |
| ErbB signaling pathway | 1.04 | CAMK2D, SHC3,ERBB3, NRG4, RPS6KB2, MAPK1, BRAF, AREG, CRK |
| TGF-beta signaling pathway | 0.66 | LEFTY1, TGFB1, MAPK1, INHBB, TNF, THBS1, HAMP, BMP6, |
| Circadian rhythm | 0.59 | PRKAG2, RORA, RORB |
| mTOR signaling pathway | 0.33 | WNT10B, CAB39, IRS1, WNT7A, BRAF, TNF, RPTOR, DEPTOR, EIF4E2 |
| MAPK signaling pathway | 0.20 | DUSP4, TGFB1, BDNF, EFNA5, STK4, TNF, ELK4, FGF16, PDGFC |

جدول ۲ - میزان افزایش و کاهش ژن‌های تأثیرگذار در مسیر ErbB

| Gene | Log2foldchange | padj value | Significant |
|---------|----------------|--------------|----------------|
| CAMK2D | 4.11 | 1.360619e-13 | Upregulation |
| SHC3 | 21.45 | 1.360619e-13 | Upregulation |
| ERBB3 | -4.25 | 1.360619e-13 | Downregulation |
| NRG4 | 22.58 | 4.509532e-11 | Upregulation |
| RPS6KB2 | 1.38 | 0.02016722 | Upregulation |
| MAPK1 | 3.08 | 1.360619e-13 | Upregulation |
| BRAF | -4.90 | 1.360619e-13 | Downregulation |
| AREG | 3.35 | 1.360619e-13 | Upregulation |
| CRK | 2.70 | 1.360619e-13 | Upregulation |

در بیماران، دارای افزایش بیان بوده که در مسیر سیگنالینگ ErbB نقش داشتند. مطالعه‌ها نشان داده است که ژن *CAMK2D* از جمله ژن‌هایی است که فعالیت و بیان آن در بافت قلبی آسیب دیده و بسیاری از مدل‌های حیوانی هایپرتروفی قلبی و نارسایی‌های قلبی افزایش پیدا می‌کند که افزایش بیان در این ژن منجر به افزایش استرس پاتولوژیک و ایجاد سلول‌های قلبی بی‌نظم و افزایش کلسیم سیتوپلاسمی و افزایش استرس اکسیداتیو می‌شود (۱۵-۱۷). مطالعه‌های زیادی بر روی ژن *SHC3* و

کاهش یا توقف جریان خون در عضله قلب می‌شود درنتیجه بررسی و دستیابی به مارکرهای تشخیصی دقیق و اختصاصی بسیار حائز اهمیت است (۱۲). مطالعه‌ها بر روی مدل‌های حیوانی مختلف نشان داده اند که مسیر سیگنالینگ ErbB در پاتوژنی و ایجاد تصلب شرايين و بیماری‌های قلبی و عروقی نقش داشته است (۱۴، ۱۳). در مطالعه حاضر، با بررسی ژن‌های دارای تفاوت بیان در مسیر *CAMK2D* بیماری عروق کرونری مشخص شد که ژن‌های *MAPK1*, *RPS6KB2*, *NRG4*, *SHC3* و *AREG*

توانند در توسعه بیماری CAD نقش مهمی داشته باشند. بنابراین پیشنهاد می‌شود که بیان هر یک از ژن‌های پیشنهادی در این مطالعه، در بین نمونه‌های بیماران عروق کرونری مورد سنجش قرار گیرد.

ارتباط آن با بیماری‌های قلبی انجام نشده بود اما در یک بررسی مشخص شد نقص در ژن‌های خانواده SHC می‌تواند با تأثیر بر مسیر سیگنالیگ انسولین، می‌تواند منجر به بیماری‌های قلبی مادرزادی شود (۱۸). ژن نوروگلین ۴ (NRG4) (به عنوان یک آدیپوکاین ترشحی جدید شناخته شده است که ممکن است از ایجاد حلقه و اختلال‌های متابولیکی محافظت کند. در بررسی توسط جیانگ و همکارانش مشخص شد که غلظت NRG4 در خون، می‌تواند در شناسایی بیماران در معرض خطر CVD نقش داشته باشد (۱۹). در ادامه، بررسی‌ها نشان داد که جهش‌های ژنتیکی در ژن MAPK1 می‌تواند از جمله فاکتورهای خطر در ایجاد بیماری CAD باشد (۲۰). بررسی‌ها بر روی ژن AREG نشان داد که این ژن به طور قابل توجهی رشد سلول‌های عضله‌ای صاف عروقی (VSMCs) را افزایش می‌دهد که رشد این سلول‌ها در توسعه بیماری CAD بسیار مهم است و همچنانی این ژن توسط مونوسیت‌ها و ماکروفازها بیان می‌شود و در نتیجه افزایش بیان این ژن باعث افزایش فاکتورهای التهابی و انسداد بیشتر عروق می‌شود (۲۱،۲۲). در ارتباط با ژن CRK و RPS6KB2 و تأثیر آن‌ها بر ایجاد بیماری‌های قلبی و عروقی تحقیقاتی صورت نگرفته بود.

همچنانی در این مطالعه مشخص شد که ژن‌های ERBB3 و BRAF در بیماران دارای کاهش بیان بودند و مسیر سیگنالینگ ErbB را تحت تأثیر قرار می‌دادند. در ارتباط با تغییرهای بیانی ژن BRAF و تأثیر آن بر بیماری‌های قلبی و عروقی مطالعه‌ای انجام نشده بود. با بررسی بر روی تحقیقات اخیر در ارتباط با ژن ERBB3 مشخص شد تکثیر این ژن به متابولیسم کلسترول لیپوپروتئین با چگالی کم (LDL-C) مربوط است که LDL-C نقش بسزایی در پیشرفت بیماری‌های قلبی عروقی دارد (۲۳،۲۴). یک بررسی بر روی این ژن مشخص کرد که ژنوتیپ CT و آلل C rs877636 در ErbB3 می‌تواند یک نشانگر خطر CAD برای جمعیت‌های در چین باشد (۲۵).

نتیجه‌گیری

در نتیجه به طور کلی با بررسی‌های انجام شده مشخص شده است که ژن‌های تأثیرگذار در مسیر سیگنالینگ ErbB می-

منابع

1. Mackay J, Mensah G. The Atlas of Heart Disease and Stroke. WHO 2004.
2. Faxon DP, Creager MA, Smith SC, Pasternak RC, Olin JW, Bettmann MA. Atherosclerotic Vascular Disease Conference: Executive summary: Atherosclerotic Vascular Disease Conference proceeding for healthcare professionals from a special writing group of the American Heart Association. *Circulation* 2004;109(21): 2595–604.
3. Choudhury R.P, Fuster V, Fayad Z.A. Molecular, cellular and functional imaging of atherothrombosis. *Nature Rev. Drug Discov* 2004; 913–925.
4. Schroeder JA, Jackson LF, Lee DC, Camenisch TD. Form and function of developing heart valves: Coordination by extracellular matrix and growth factor signaling. *J Mol Med* 2003;81(7):392–403.
5. Rohrbach S, Niemann B, Silber RE, Holtz J. Neuregulin receptors erbB2 and erbB4 in failing human myocardium -- depressed expression and attenuated activation. *Basic Res Cardiol* 2005;100(3):240–9.
6. Meric-Bernstam F, Johnson AM, Dumbrava EEI, Raghav K, Balaji K, Bhatt M, Murthy RK, Rodon J, Piha-Paul SA. Advances in HER2-targeted therapy: novel agents and opportunities beyond breast and gastric cancer. *Clin Cancer Res* 2019;25:2033–41.
7. Tse C, Gauchez AS, Jacot W, Lamy PJ. HER2 shedding and serum HER2 extracellular domain: biology and clinical utility in breast cancer. *Cancer Treat Rev* 2012;38:133–42.
8. Pernas S, Tolaney SM. HER2-positive breast cancer: new therapeutic frontiers and overcoming resistance. *Ther Adv Med Oncol* 2019;11.
9. Beltowski J, Jazmroz-Wisniewska A. Transactivation of ErbB receptors by leptin in the cardiovascular system: mechanisms, consequences and target for therapy. *Curr Pharm Des* 2014;20:616–24.
10. Wang L, Huang Z, Huang W, Chen X, Shan P, Zhong P, Khan Z, Wang J, Fang Q, Liang G, Wang Y. Inhibition of epidermal growth factor receptor attenuates atherosclerosis via decreasing inflammation and oxidative stress. *Sci Rep* 2017;8:45917.
11. Shengli L, Yuchen L, Bing Ch. exoRBase: a database of circRNA, lncRNA and mRNA in human blood exosomes. *Nucleic Acids Res* 2018;46: 106-112.
12. Huang T, Yang B, Zheng J, Li G, Wahlgqvist ML, Li D. Cardiovascular disease mortality and cancer incidence in vegetarians: a meta-analysis and systematic review. *Ann Nutr Metab* 2012;60(4): 233–40.
13. Beltowski J, Jazmroz-Wisniewska A. Transactivation of ErbB receptors by leptin in the cardiovascular system: mechanisms, consequences and target for therapy. *Curr Pharm Des* 2014;20:616–24.
14. Schreier B, Gekle M, Grossmann C. Role of epidermal growth factor receptor in vascular structure and function. *Curr Opin Nephrol Hypertens* 2014;23:113–21.
15. Zhang T. The deltaCisoform of CaMKII is activated in cardiac hypertrophy and induces dilated cardiomyopathy and heart failure. *Circ Res* 2003;92:912–919.
16. Gwathmey J.K. Abnormal intracellular calcium handling in myocardium from patients with end-stage heart failure. *Circ Res* 1987;61:70–76.
17. Maack C. Oxygen free radical release in human failing myocardium is associated with increased activity of Rac1-GTPase and represents a target for statin treatment. *Circulation* 2003;108:1567–1574.



Zhilong L, Longjiang X, Jiang L. Down-regulation of the insulin signaling pathway by SHC may relate with congenital heart disease in Chinese populations, *Clin Sci (Lond)* 2020 134(3): 349–358.

Jie J, Mingzhu L, Yanfang X. Circulating neuregulin 4 levels are inversely associated with subclinical cardiovascular disease in obese adults. *Sci Rep* 2016 (6).

Nan G, Nan Z, Liqiu Y, Xufen C, Jiawang W, Yunfei W. Correlation between genetic polymorphisms in the MAPK1/HIF-1/HO-1 signaling pathway and risk or prognosis of perimenopausal coronary artery disease. *Clin Cardiol* 2017 40:597–604.

Kato M, Inazu T, Kawai Y, Masamura K, Yoshida M, Tanaka N, Miyamoto K, Miyamori I. Neuregulin is a potent mitogen for the vascular smooth muscle cell line, A7r5. *Biochem Biophys Res Commun* 2003 301:1109–1115.

Dreux A.C, Lamb D.J, Modjtahedi H, Ferns G.A. The epidermal growth factor receptors and their family of ligands: Their putative role in atherosclerosis. *Atherosclerosis* 2006 186:38–53.

Prigent SA, Lemoine NR, Hughes CM, Plowman GD, Selden C, Gullick WJ. Expression of the bB-3 protein in normal human adult and fetal tissues. *Oncogene* 1992 7: 1273-8.

Willer CJ, Sanna S, Jackson AU, Scuteri A, Bonycastle LL, Clarke R, Heath SC, Timpson NJ, Iijima SS, Stringham HM, Strait J, Duren WL, Maschio A, Busonero F, Mulas A, Albai G, Swift AJ, Vrken MA, Narisu N, Bennett D, Parish S, Shen H, Galan P, Meneton P, Hercberg S, Zelenika D, Chen M, Li Y, Scott LJ, Scheet PA, Sundvall J, Watanabe RM, Nagaraja R, Ebrahim S, Lawlor DA, Benlloch Y, Davey Smith G, Shuldiner AR, Collins R, Bergman RN, Uda M, Tuomilehto J, Cao A, Collins C, Lakatta E, Lathrop GM, Boehnke M, Schlessinger D, Mohlke KL, Abecasis GR. Newly identified variants that influence lipid concentrations and risk of coronary artery disease. *Nat Genet* 2008 40: 161-169.

Buamina M, Xiang X, Yi-Tong M, Zhen-Yan F, Yi-Ning Y, Xiao-Mei L, Fen L, Bang-Dang Ch, Lin-Tao G. Association between ErbB3 genetic polymorphisms and coronary artery disease in the Han and Uyghur populations of China, *Int J Clin Exp Med* 2015 8(9):16520-16527.