

## تجزیه و تحلیل فیلوزنیکی گونه‌های نوکاردیا با استفاده از ژن‌های gyrB و hsp65، 16S rRNA

مسعود کیخا\*

دربافت مقاله: ۹۶/۳/۶ پذیرش مقاله: ۹۶/۱۲/۲۵

**مقدمه:** نوکاردیا یکی از مهم‌ترین گروه از اکتینومایستهای هوایی است که در خاک زندگی می‌کند و قادر است به وسیله تنفس و تلقیح تروماتیک به بدن انسان وارد شود و عفونت نوکاردیوزیس را به وجود آورد. روش‌های مولکولی یکی از بهترین روش‌های سریع و دقیق برای شناسایی و افتراق این گروه از باکتری‌ها می‌باشد. هدف از این مطالعه ارزیابی سه ژن خانه‌دار در تشخیص و تفرقی مهم‌ترین گونه‌های نوکاردیا بود.

**روش:** در این مطالعه مقطعی، ابتدا توالی ژن‌های gyrB، 16S rRNA و hsp65 برای ده گونه نوکاریا از بانک ژنی دریافت شد. سپس توالی‌ها به کمک نرم‌افزارهای AL16S و jPhydit هم ردیف شدند، سپس اطلاعات به برنامه MEGA منتقل شد و در نهایت درخت فیلوزنیک براساس هر یک از ژن‌های gyrB، 16S rRNA و hsp65 به طور جداگانه رسم شد.

**نتایج:** تجزیه و تحلیل درخت فیلوزنیک حاصل از ژن‌های gyrB، 16S rRNA و hsp65 نشان داد که همه این ژن‌ها گونه‌های نوکاردیا را تشخیص دادند. همچنین ژن gyrB بهترین گزینه برای ترسیم روابط فیلوزنیک گونه نوکاردیا می‌باشد.

**نتیجه‌گیری:** براساس پژوهش حاضر، برای شناسایی و افتراق صحیح گونه‌های نوکاردیا می‌بایست چند ژن خانه‌دار به طور همزمان مطالعه شود.

**کلید واژه‌ها:** نوکاردیا، تجزیه و تحلیل فیلوزنیک، 16S rRNA

**ارجاع:** کیخا مسعود. تجزیه و تحلیل فیلوزنیکی گونه‌های نوکاردیا با استفاده از ژن‌های gyrB، hsp65 و 16S rRNA. مجله انفورماتیک سلامت و زیست پزشکی ۱۳۹۶؛ ۴(۴): ۳۱۲-۳۰۵.

۱. دانشجوی کارشناسی ارشد میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران

\*نویسنده مسئول: اصفهان، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، دانشکده پزشکی اصفهان

• Email: masoudkeikha@outlook.com

• شماره تماس: ۰۹۳۸۶۸۳۶۴۲۵

## مقدمه

نوکاردیا (*Nocardia*), باکتری‌های کند رشد، شاخه‌ای شکل گرم مثبت، هوازی اجباری و اسید فاست نسبی هستند که همانند سایر اکتینومایستهای هوازی ساکن منابع محیطی از قبیل آب، خاک، ذرات گرد و غبار، سبزیجات و مدفوع در حال فساد و هوا می‌باشند [۱-۳]. این دسته از باکتری‌ها در خانواده نوکاردیاسه (*Nocardiaceae*) قرار دارند و از شاخه کورینه باکتریاسه مشتق شده‌اند و در راسته اکتینومایستالس (*Actinomycetales*) قرار می‌گیرند [۳]. گونه‌های نوکاردیا قادرند تا عفونت‌های تنفسی، آبسه‌های مغزی، جلدی، جلدی-لنفاوی، عفونت‌های کاتاتر و تجهیزات پزشکی و منتشره را در بیماران مبتلا به نقص سیستم ایمنی و حتی افراد سالم نیز به وجود آورند [۲،۳]. تاکنون شواهدی از انتقال انسان به انسان عفونت‌های نوکاردیاسی مشاهده نشده است [۴]؛ ولی با توجه به وجود گزارش‌های متعدد در زمینه جداسازی گونه‌های نوکاردیا از منابع محیطی بیمارستان‌ها امروزه اعتقاد بر این است که گونه‌های نوکاردیا موجود در منابع آبی و خاک بیمارستان‌ها منشأً اصلی عفونت‌های نوکاردیاسی به حساب می‌آیند [۱-۴]. در این رابطه بیماران دارای شرایط خاص همچون بیماران نقص سیستم ایمنی، سرطانی‌ها، دریافت کنندگان پیوند، مصرف کنندگان داروهای سرکوب کننده سیستم ایمنی، افراد آلوده به ویروس نقص سیستم اکتسابی (*Human Immunodeficiency Virus*) به عفونت‌های روماتیسمی می‌باشند بیشتر مراقب عفونت‌های نوکاردیزیس باشند هر چند افراد دارای سیستم ایمنی کارآمد نیز از گزند این عفونت‌ها مصون نمی‌باشند [۲،۳].

نوکاردیا برای اولین بار در سال ۱۸۸۸ توسط دامپرشهک فرانسوی به نام ادموند نوکارد (*Edmond Nocard*) از گاو مبتلا به مشمشه (لفادنیت) جداسازی شد؛ یک سال بعد ترویزان این میکروارگانیسم را جداسازی و به عنوان نوکاردیا فارسینیکا نام‌گذاری کرد. دو سال بعد، اولین گزارش از جداسازی نوکاردیا از نمونه بالینی انسانی توسط اپینگر منتشر شد [۳،۴]. در ابتدا نوکاردیا آسترتوئیدس را به تنها یک گونه فرض می‌کردند؛ اما طی مطالعات Wallace و همکاران بر روی هفتاد و هشت ایزوله نوکاردیای جدا شده از نمونه‌های بالینی مشاهده شد که این باکتری ۶ الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی متفاوت دارد؛ در سال‌های بعد با توجه به پیشرفت علوم مولکولی و مشخص شدن جایگاه این علم در طبقه‌بندی میکروارگانیسم‌ها هر یک از این شش گروه به طور دقیق مورد

بررسی قرار گرفتند؛ امروزه طبق مطالعات تاکسونومی مولکولی مشخص شده است که نوکاردیا آسترتوئیدس به صورت یک گروه می‌باشد و اعضای این گروه به ترتیب الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی ارائه شده توسط والاس به ترتیب: ۱- نوکاردیا آبسسوس (*Nocardia abscessus*), ۲- کمپلکس *Nocardia brevicaudata-paucicivorans* (complex)، ۳- کمپلکس نوکاردیا نوا (*Nocardia nova complex*) که *Nocardia veterana*, *Nocardia nova*, *Nocardia kruczakiae* و *Nocardia africana* شامل: ۴- کمپلکس نوکاردیا ترانسوالنسیس (*Nocardia transvalensis complex*) که شامل: *Nocardia transvalensis sensu stricto* و *Nocardia blacklockiae* و *wallacei* ۵- کمپلکس نوکاردیا فارسینیکا (*Nocardia farcinica*) و نوکاردیا آسترتوئیدس (*Nocardia asteroides*) و ۶- نوکاردیا (*Nocardia cyriacigeorgica*) سیریاسی‌بیجورجیکا هستند [۵،۳]. شناسایی گونه‌های نوکاردیا بر پایه تست‌های مرسوم مورفولوژی کلی، رنگ‌آمیزی گرم و کانیون، مقاومت به لیزوزیم، رشد در دماهای مختلف، تجزیه کربوهیدرات‌ها (Carbohydrates)، کازائین (Casein)، گزاتین (Hypoxanthine)، هیپر-وگزاتین (Xanthine) و اسکولین (Escoline)، آدنین (Adenine) و ژلاتین (Acetamide) و استفاده از استاتامید (Gelatine) و سیترات (Citrate) اغلب زمان بر، پر هزینه و در برخی موارد گیج کننده است؛ روش‌های مولکولی در مقایسه با روش‌های فنوتیپیک (مرسوم) کم هزینه و سریع‌ترند و قادرند با صحت و دقت قابل قبولی گونه‌های نوکاردیا را تشخیص و افتراق دهنند؛ از جمله روش‌های مولکولی رایج در شناسایی نوکاردیا می‌توان 16S rRNA-restriction fragment length polymorphism (RFLP) و *hsp65*-RFLP length polymorphism (*hsp65*, 16S rRNA توالی یابی با استفاده از ژن‌های 16S rRNA و *sodA* اشاره کرد [۲،۳]. هر چند ژن *gyrB* به عنوان اولین ژن کاندید برای شناسایی میکروارگانیسم‌ها شناخته می‌شود؛ اما عواملی چون تنوع تصادفی، انتقال افقی و نوترکیبی ژن‌ها شناسایی بر پایه یک ژن را با چالش رو به رو کرده است. داشتندان برای حل این مشکل تکنیک (-Multi- MLSA) Locus Sequence Analysis را پیشنهاد

(<https://www.ncbi.nlm.nih.gov>) به شکل FASTA دریافت شد. لازم به ذکر است گونه‌های انتخاب Nocardia شده برای این مطالعه شامل: نوکاردیا آبسوس (*Nocardia abscessus*), نوکاردیا برویکاتنا (*Nocardia brevicatena*), نوکاردیا نوا (*Nocardia nova*), نوکاردیا وترانا (*Nocardia veterana*), نوکاردیا ترانسوالنسیس (*Nocardia transvalensis sensu stricto*), نوکاردیا والاسه‌ای (*Nocardia wallacei*), نوکاردیا فارسینیکا (*Nocardia farcinica*), نوکاردیا آسترودئیدس (*Nocardia asteroides*), نوکاردیا سیریا-سیجئورجیکا (*Nocardia cyriacigeorgica*) و نوکاردیا برزیلینسیس (*Nocardia brasiliensis*) بودند (جدول ۱).

کرده‌اند؛ طی این تکنیک چند ژن به طور همزمان مورد مطالعه قرار می‌گیرند [۶].

از آنجایی که شناسایی و افتراق دقیق گونه‌های نوکاردیا به درک بیشتر و ارتقای دانش در خصوص شناسایی و طبقه‌بندی گونه‌های پاتوژن نوکاردیایی کمک می‌کند؛ لذا این مطالعه با هدف مقایسه عملکرد ژن‌های hsp65, 16S rRNA و gyrB در شناسایی و افتراق گونه‌های نوکاردیا به عمل آمد.

### روش

دریافت توالی ژن‌های gyrB, hsp65 و 16S rRNA گونه‌های نوکاردیا موردنظر از بانک اطلاعاتی NCBI در این مطالعه مقطعی، ابتدا توالی ژن‌های موردنظر برای ده گونه پاتوژن نوکاردیا را از بانک ژنی موجود در بانک اطلاعاتی NCBI (آدرس:

جدول ۱: فهرست کامل گونه‌های نوکاردیا مورد مطالعه قرار گرفته به همراه شماره دسترسی آن‌ها

gyrB	hsp65	16S rRNA	گونه
JN041257.1	JN041731.1	JN041494.1	<i>Nocardia abscessus</i>
JN041351.1	JN041825.1	NR_115829.1	<i>Nocardia brevicatena</i>
JN041411.1	JN041885.1	JN041648.1	<i>Nocardia nova</i>
KM194604.1	KT933622.1	KT933508.1	<i>Nocardia veterana</i>
JN041287.1	JN041761.1	JN041524.1	<i>Nocardia transvalensis sensu stricto</i>
JN041290.1	JN041764.1	JN041527.1	<i>Nocardia wallacei</i>
KR068685.1	KR068705.1	KR265259.1	<i>Nocardia farcinica</i>
JN041222.1	DQ223863.1	NR_115826.1	<i>Nocardia asteroides</i>
JN041323.1	AY756522.1	NR_041857.1	<i>Nocardia cyriacigeorgica</i>
JN041298.1	JN041772.1	NR_119106.1	<i>Nocardia brasiliensis</i>

مطالعه و بررسی جامع مقالات تاکسونومی گونه‌های مرجع نوکاردیای موجود در پایگاه‌ها و مجلات معتبر میکروب‌شناسی انتخاب شد [۶, ۷].

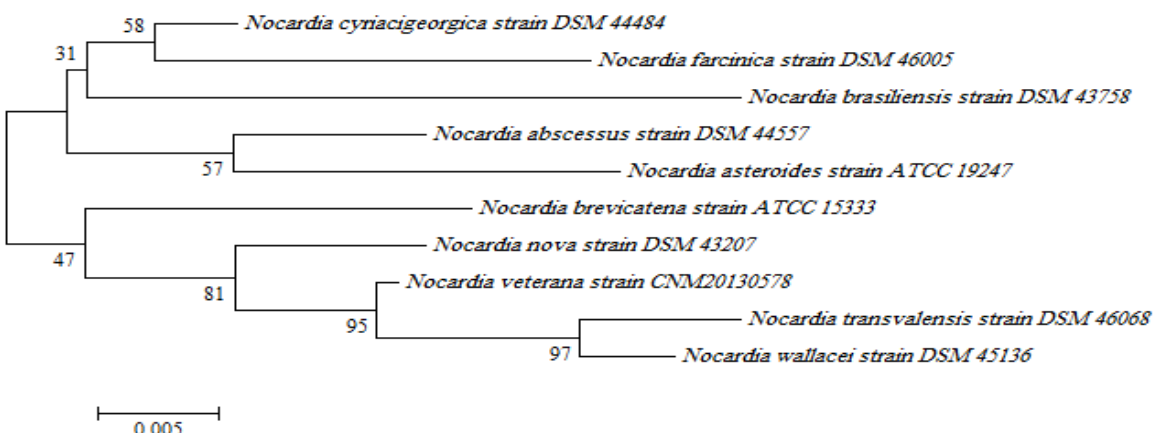
### نتایج

توالی ژن 16S rRNA دریافت شده برای هر یک از گونه‌های نوکاردیا از نظر وجود signature مایکوباکتریوم‌ها در موقعیت‌های ۷۰-۹۸ (U-A), ۱۳۹-۲۲۴ (G-C), ۸۴۳ (C-G) و ۱۰۰-۱۰۲۱ (C-G) تأیید شدند [۴]؛ سپس برای هریک از این ژن‌ها به طور جداگانه درخت فیلوژنتیک (شکل ۱-۳) رسم شد. با توجه به نتایج درخت‌های فیلوژنتیک گونه‌های نوکاردیایی می‌توان نتیجه گرفت که هر سه ژن

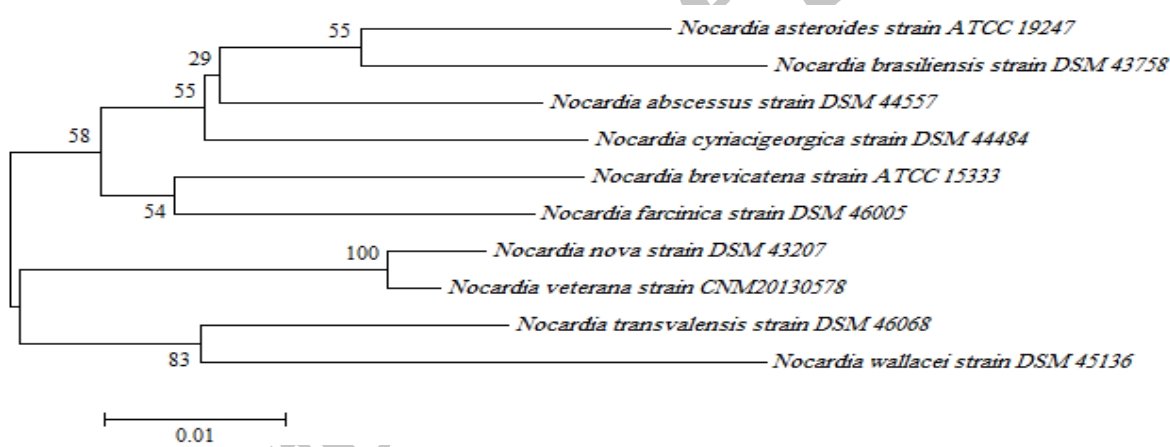
تجزیه و تحلیل داده‌ها و رسم درخت فیلوژنتیک توالی‌های دریافت شده به طور جداگانه برای هر ژن توسط نرم افزار jPhydit (نرم افزاری بیوانفورماتیکی با رابط کاربری جاوا می‌باشد که در این نرم افزار امکان پردازش بیشتر و حدس در مورد ساختار دوم ژن rRNA امکان‌پذیر است) هم ریف (Alignment) شدند. سپس به منظور بررسی کارایی هر ژن در شناسایی و افتراق گونه‌های نوکاردیا بر اساس هر ژن به طور جداگانه درخت فیلوژنتیکی با استفاده از آزمون Kimura 2-*K*2P Neighbor-joining bootstrap (Parameter model) محاسبه شده با Replication 1000 توسط نرم افزار MEGA5 رسم شد؛ لازم به ذکر است که آزمون‌ها و روش‌های ترسیم درختچه‌های فیلوژنتیکی این مطالعه براساس

نسبت به سایر ژن‌های *hsp65*, 16S rRNA و *gyrB* بہتر عمل کرده است.

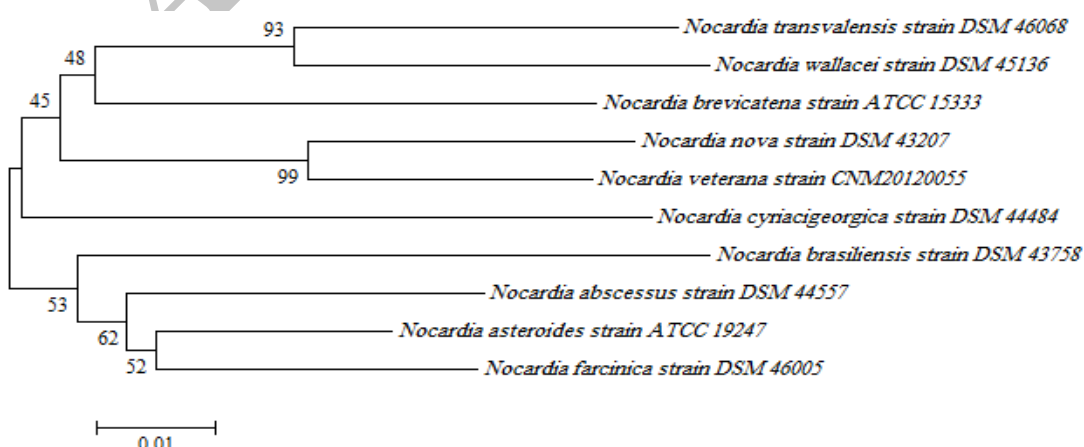
روابط خویشاوندی مدنظر باشد واضح است که ژن *gyrB* و *hsp65*, 16S rRNA را تشخیص و افتراق دهنده؛ اما در صورتی که تکامل و بررسی *gyrB* روابط خویشاوندی مدنظر باشد واضح است که ژن *gyrB*



شکل ۱: درخت فیلوزنیک گونه‌های نوکاردیا براساس ژن 16S rRNA



شکل ۲: درخت فیلوزنیک گونه‌های نوکاردیا براساس ژن *hsp65*



شکل ۳: درخت فیلوزنیک گونه‌های نوکاردیا براساس ژن *gyrB*

سلولیت، اولسرهای پوستی، عفونت‌های منتشره مغزی، کلیوی، مفاصل و استخوان‌ها، قلب و چشم بروز می‌نماید. بررسی مطالعات نشان می‌دهد که نوکاردیوزیس ریوی با میزان شیوع ۶۴٪ از شایع‌ترین اشکال عفونت‌های نوکاردیوزیس می‌باشد؛ پس از عفونت‌های ریوی، عفونت‌های جلدی (٪۲۸)، سیستم اعصاب مرکزی (٪۱۹)، عفونت‌های مصنوعی قلب، کبد، طحال و غده کاتاتر، چشم، دریچه‌های مصنوعی قلب، کبد، طحال و غده‌های فوق کلیوی و تیروئید در رتبه‌های بعدی شیوع قرار دارند [۱۰]. نوکاردیا آسترتوئیدس با اختصاص دادن بیش از ۵۰٪ گزارش‌های عفونت‌های انسانی شناخته شده‌ترین گونه نوکاردیایی پاتوژن انسانی به حساب می‌آید، پس نوکاردیا آسترتوئیدس گونه‌های نوکاردیا برازیلینسیس، نوکاردیا آبسسوس، نوکاردیا سیریاسیچورجیکا، نوکاردیا فارسینیکا، نوکاردیا نوا، کمپلکس نوکاردیا ترانسوالتیسیس، کمپلکس نوکاردیا نوا، نوکاردیا سودوبرازیلینسیس و نوکاردیا وترانا نیز از مهم‌ترین گونه‌های پاتوژن انسانی هستند [۱۱]. در ایالات متحده آمریکا مطالعه‌ای که بین سال‌های ۱۹۹۵–۲۰۰۴ بر روی ۷۶۵ بیمار بیمار مبتلا به عفونت نوکاردیوزیس صورت گرفت نشان داد که شایع‌ترین گونه‌های نوکاردیایی جدا شده از بیماران به ترتیب گونه‌های نوکاردیا نوا (٪۲۸)، نوکاردیا برازیلینسیس (٪۱۴)، نوکاریا فارسینیکا (٪۱۴) و نوکاردیا سیریاسیچورجیکا (٪۱۳) بودند [۱۲].

عفونت‌های نوکاردیایی اغلب با عفونت‌های ویروسی، مایکوپلاسم، قارچ، سل و تومورهای بدخیم اشتباہ گرفته می‌شوند [۱۳،۱۴]؛ عدم اختصاصیت تصاویر رادیولوژیک، تظاهرات بالینی و خصوصیات میکروب‌شناسی (رنگ آمیزی اسید فاست و کند رشد بودن) گونه‌های نوکاردیا و مایکروبکتریوم‌های سریع الرشد از مهم‌ترین دلایل اشتباہ در تشخیص می‌باشد. جدای از این که شناسایی گونه‌های نوکاردیا با استفاده از روش بیوشیمیایی مرسوم خود در بیش از ۳۷٪ موارد منجر به اشتباہ در تشخیص می‌گردد [۱۴،۱۵]. با این وجود با توجه به متفاوت بودن الگوی مقاومت‌های آنتی بیوتیکی گونه‌های نوکاردیا، مطالعات اپیدمیولوژیکی و شناسایی صحیح عامل عفونت و در نتیجه آن تجویز رژیم درمانی مؤثر، یکی از مهم‌ترین رسالت های آزمایشگاه‌های تشخیص طبی شناسایی عفونت‌های نوکاردیایی تا سطح گونه است [۱۵،۱۶]. روش‌های مولکولی یکی از مهم‌ترین ابزارها در تشخیص چنین عفونت‌هایی به حساب می‌آیند؛ در این میان تعیین توالی قسمت‌های محافظت شده ژن‌های خانه‌دار (مانند ژن‌های rRNA 16S و

طبق درخت فیلورژنیک بر پایه ژن 16S rRNA گونه‌های نوکاردیا فارسینیکا و سیریاسیچورجیکا با هم در یک شاخه قرار گرفته‌اند و گونه‌های نوکاردیا آبسسوس و آسترتوئیدس نیز در یک شاخه مجزای دیگر هستند حال آن که گونه‌های نوکاردیا آسترتوئیدس و فارسینیکا به لحاظ ژنتیکی بیشترین شباهت را دارند؛ ژن hsp65 نیز به اشتباہ نوکاردیا آسترتوئیدس را در کنار نوکاردیا برویکاتنا قرار داده است در حالی که ژن gyrB این دو گونه را به درستی در یک شاخه دسته‌بندی کرده است. همچنین ژن 16S rRNA دو عضو مهم بیماری‌زای کمپلکس نوکاردیا نوا (نوکاردیا نوا و نوکاردیا وترانا) را به اشتباہ در کنار سایر گونه‌ها قرار داده است این در حالی است که ژن hsp65 و gyrB اعضای کمپلکس نوا را به درستی و با عدد bootstrap value بالایی تشخیص داده‌اند. مورد بعد اینکه نوکاردیا آبسسوس بر اساس ژن‌های 16S rRNA و hsp65 به ترتیب با گونه‌های نوکاردیا آسترتوئیدس، نوکاردیا برازیلینسیس و فارسینیکا در ارتباط است؛ اما در بررسی درخت روابط فیلورژنیک حاصل از ژن gyrB نوکاردیا آبسسوس با گونه‌های آسترتوئیدس و فارسینیکا به طور مشترک یک نیای واحد داشته‌اند؛ با توجه به نزدیکی روابط بین گونه‌های نوکاردیا gyrB آسترتوئیدس و فارسینیکا به نظر می‌آید تحلیل ژن gyrB نسبت به خویشاوندی نوکاردیا آبسسوس و گونه‌های نوکاردیا آسترتوئیدس و فارسینیکا متحمل تر و صحیح‌تر می‌باشد. همچنین در نگاه کلی به تصاویر می‌توان دریافت ژن gyrB نسبت به سایر ژن‌های 16S rRNA و hsp65 گونه‌های نوکاردیا را با اعداد bootstrap value های مطمئن‌تری افتراق داده است.

## بحث و نتیجه‌گیری

تاکنون بیش از ۳۰ گونه مختلف نوکاردیا از نمونه‌های بالینی جداسازی شده است [۷]. در این میان اعضای کمپلکس نوکاردیا آسترتوئیدس شایع‌ترین پاتوژن‌های انسان هستند که به طور شایع از نمونه‌های بالینی جداسازی و گزارش می‌شوند [۸]. شیوع عفونت‌های نوکاردیوزیس در کشور ایران به میزان ۱/۸۸ درصد گزارش شده است [۴]. طبق گزارش‌های منتشره شده از آمریکا شصت درصد از عفونت‌های نوکاردیوزیس انسانی در بیماران نقص سیستم ایمنی اتفاق می‌افتد؛ در این میان نسبت عفونت‌های نوکاردیا در مردان سه برابر زنان است. عفونت‌های نوکاردیا در انسان می‌تواند با اشکال مختلفی از قبیل عفونت‌های ریوی، آبse‌های ریوی، لزیون‌های ریوی، عفونت جلدی،

[۱۷]. در یک مطالعه قدرت تشخیص و تفرق ژن‌های *gyrB* و *rpoB* در افتراق گونه‌های نوکاردیا مورد سنجش قرار گرفت؛ طی این مطالعه ۱۱۹ ایزوله بالینی نوکاردیا از نظر تشخیص و افتراق توسط ژن‌های *gyrB* و *rpoB* مورد بررسی قرار گرفتند که با توجه به نتایج این مطالعه مشخص شد که ژن *gyrB* به تنها یک ژن قدرتمند در شناسایی و افتراق گونه‌های نوکاردیا می‌باشد [۱۸].

پایین بودن اعداد Bootstrap value چند clade، حجم کم تعداد توالی‌های مورد مطالعه از مهم‌ترین ابهامات و نواقص مطالعه حاضر بود؛ هر چند سعی شد شایع‌ترین گونه‌های نوکاردیا جدا شده از نمونه‌های بالینی و گونه‌هایی که بیشترین شباهت ژنومی را داشتند انتخاب شوند، با این حال با توجه به این که جداسازی و تشخیص عفونت‌های نوکاردیوزیس نیازمند به کارگیری روش‌ها و شرایطی خاص می‌باشد و این استاندارد ها در کمتر آزمایشگاه‌های بالینی میکروب‌شناسی رعایت می‌شود این گونه عفونت‌های شناسایی نشده و به طور کلی اطلاعات در خصوص این خانواده از باکتری‌ها محدود می‌باشد. به طور کلی به منظور شناسایی مولکولی گونه‌های نوکاردیا بهترین گزینه‌های موجود، ژن‌های خانه‌داری همچون: 16S rRNA-*gyrB*-*secA1* بهتر است. همچنین مطالعه همزمان ژن‌های 16S rRNA و *secA1* بهترین نتیجه ممکن را به همراه داشت [۶]. و همکاران در مطالعه‌ای دیگر در زمینه شناسایی و افتراق ۱۹۰ ایزوله بالینی نوکاردیا دریافتند که به کارگیری تکنیک MLSA با استفاده از ترکیب ژن‌های *gyrB*-16S rRNA-*secA1* بهترین نتیجه ممکن را می‌دادند [۱۶]. طبق مطالعه‌ای که توسط Takeda منتشر شد، مشخص شد که ژن *gyrB* در مقایسه با 16S rRNA گونه‌های نوکاردیا را بادقت بالاتری تفکیک و تشخیص می‌دهد.

## References

1. Aghamirian MR, Ghiasian SA. Isolation and characterization of medically important aerobic actinomycetes in soil of Iran (2006 - 2007). Open Microbiol J. 2009;3:53-7.
2. Bafghi MF, Heidarieh P, Habibnia S, Rasouli-Nasab M, Kalantar Neyestanaki D, Afshar D, et al. Phenotypic and molecular properties of the Nocardia species. Avecinna J Clin Microb Infect 2014;1(1):e19215.
3. Brown-Elliott BA, Brown JM, Conville PS, Wallace RJ. Clinical and laboratory features of the Nocardia spp. based on current molecular taxonomy. Clin Microbiol Rev 2006;19(2):259-82.
4. Rahdar HA, Azadi D, Shojaei H, Daei-Naser A. Molecular analysis and species diversity of Nocardia in the hospital environment in a developing country, a potential health hazard. J Med Microbiol 2017;66(3):334-341.
5. Wallace RJ, Steele LC, Sumter GW, Smith JM. Antimicrobial susceptibility patterns of Nocardia asteroides. Antimicrob agents chemother. 1988;32(12):1776-9.
6. Salehipour M, Zaker Bostanabad S, Rezaee S, Hashemi-Shahraki A. Species spectrum of pathogenic Nocardia isolated from patients. New Cellular & Molecular Biotechnology Journal 2016; 6(21):75-84.
7. Kageyama A, Poonwan N, Yazawa K, Mikami Y, Nishimura K. Nocardia asiatica sp. nov., isolated from patients with nocardiosis in Japan and clinical specimens from Thailand. Int J Syst Evol Microbiol 2004;54(Pt 1):125-30.
8. Rudramurthy SM, Honnavar P, Kaur H, Samanta P, Ray P, Ghosh A, et al. Molecular identification of clinical Nocardia isolates from India. J Med Microbiol 2015;64(10):1216-25.
9. Shariff M, Gunasekaran J. Pulmonary nocardiosis: review of cases and an update. Can Respir J 2016;2016:7494202.
10. Cui Y, Yang Y, Peng WH, Liang Q, Li H, Li XY, et al. Nocardia infection of muscular and pulmonary in a membranous glomerulonephritis patient treated only

- by steroids: a case report and article review. *Int J Clin Exp Med* 2016;9(11):22687-90.
- 11.** Kandi V. Human nocardia infections: a review of pulmonary nocardiosis. *Cureus* 2015;7(8):e304.
- 12.** Igbinosa O, Igbinosa O, Dass K, Wortmann G. Nocardia arthritidis infection in an immunocompetent human in the United States. *American Journal of Medical Case Reports* 2016;4(7):251-4.
- 13.** Menku A, Kurtsoy A, Tucer B, Yildiz O, Akdemir H. Nocardia brain abscess mimicking brain tumour in immunocompetent patients: report of two cases and review of the literature. *Acta Neurochir (Wien)* 2004;146(4):411-4;
- 14.** Muricy EC, Lemes RA, Bombarda S, Ferrazoli L, Chimara E. Differentiation between nocardia spp. and mycobacterium spp.: critical aspects for bacteriological diagnosis. *Rev Inst Med Trop Sao Paulo* 2014; 56(5): 397-401.
- 15.** Wallace RJ, Tsukamura M, Brown BA, Brown J, Steingrube VA, Zhang YS, et al. Cefotaxime-resistant *Nocardia asteroides* strains are isolates of the controversial species *Nocardia farcinica*. *J Clin Microbiol* 1990;28(12):2726-32.
- 16.** McTaggart LR, Richardson SE, Witkowska M, Zhang SX. Phylogeny and identification of *Nocardia* species on the basis of multilocus sequence analysis. *J Clin Microbiol* 2010;48(12):4525-33.
- 17.** Takeda K, Kang Y, Yazawa K, Gonoi T, Mikami Y. Phylogenetic studies of *Nocardia* species based on *gyrB* gene analyses. *J Med Microbiol* 2010;59(Pt 2):165-71.
- 18.** Carrasco G, Valdezate S, Garrido N, Villalon P, Medina-Pascual MJ, Saez-Nieto JA. Identification, typing, and phylogenetic relationships of the main clinical *Nocardia* species in spain according to their *gyrB* and *rpoB* genes. *J Clin Microbiol* 2013;51(11):3602-8.

## Phylogenetic Analysis of Nocardia spp. using 16S rRNA, hsp65 and gyrB Genes

Masoud Keikha \*

• Received: 27 May, 2017

• Accepted: 16 Mar, 2018

**Introduction:** Nocardia is one of the most important aerobic actinomycetes that lives in soil and can enter the human body by inhalation and traumatic inoculation and causes Nocardiosis. Molecular methods are one of the best methods for rapid and accurate identification and differentiation of species of this group of bacteria. The purpose of this study was evaluation of three housekeeping genes in identification and differentiation of most important species of Nocardia.

**Methods:** In this study cross-sectional, first, gene sequences of 16S rRNA, gyrB and hsp65 for ten species of Nocardia were obtained from Genebank (NCBI). Then, those sequences were transferred to MEGA 5.0. Finally, phylogenetic trees based on each of 16S rRNA, gyrB and hsp65 genes were drawn.

**Results:** Phylogenetic trees analysis based on 16S rRNA, gyrB and hsp65 gene sequences indicated that all of these genes could identify and differentiate Nocardia species. Also, it was found that gyrB gene is the best option for drawing the phylogenetic relationships of Nocardia species.

**Conclusion:** According to this research, for accurate identification of Nocardia species, several housekeeping genes should be investigated simultaneously.

**Keywords:** Nocardia, Phylogenetic analysis, 16S rRNA

• **Citation:** Keikha M. Phylogenetic Analysis of Nocardia spp. using 16S rRNA, hsp65 and gyrB Genes. Journal of Health and Biomedical Informatics 2018; 4(4): 308-312.

1. M.Sc. student in Microbiology, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran.

\*Correspondence: School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran.

• Tel: 09386836425

• Email: masoudkeikha@outlook.com