

تولید آنتی بادی پلی کلونال علیه ناحیه ۴ آنتی ژن محافظت کننده باسیلوس آنتراسیس در حیوانات آزمایشگاهی

هاجر مهرآزین^۱، حسین هنری^{۱*}، مجتبی سعادت^۱، هوشنگ علیزاده^۲، شهرام نظریان^۱

۱- دانشگاه جامع امام حسین(ع)، دانشکده و پژوهشکده علوم پایه، مرکز تحقیقات زیست شناسی

۲- دانشگاه تهران، گروه بیوتکنولوژی

(دریافت: ۸۹/۰۹/۲۰، پذیرش: ۹۰/۰۲/۱۸)

چکیده

آنتراکس (سیاه زخم یا شارین) یک بیماری مشترک بین انسان و دام بوده و عامل آن باکتری باسیلوس آنتراسیس می باشد. فرم رویشی باسیلوس آنتراسیس دارای یک اگزوتوکسین سه جزئی بوده که شامل سه آنتی ژن محافظت کننده (۸۳ کیلو دالتون)، فاکتور کشنده (۹۰ کیلو دالتون) و فاکتور ادم (۸۹ کیلو دالتون) می باشد. آنتی ژن محافظت کننده به عنوان یک ایمونوژن اولیه برای توسعه ایمنی حفاظتی علیه آنتراکس بررسی شده است. ژن از پلاسمید pXOI با جایگاه های آنزیمی BamHI و XhoI تکثیر و به کلونینگ وکتور و بعد از جداسازی به وکتور pET28a(+) همسانه سازی و به باکتری E.coli سویه BL21(DE3) ترانسفورم شد. ناحیه ۴ ژن آنتی ژن محافظت کننده (PA) کلون شده در وکتور بیانی pET28a(+) به وسیله توالی یابی، PCR و آنالیز آنزیمی، هم چنین پروتئین تولیدی به وسیله SDS-PAGE مورد تأیید قرار گرفت. بیان ژن PA با القای IPTG انجام و پروتئین تولید و تخلیص شده در ۴ نوبت با فاصله ۱۵ روز به موش و خرگوش تزریق شد. سپس آنتی بادی تولید شده از سرم موش و خرگوش جداسازی و توسط تست الایزا و وسترن بلات تأیید گردید.

کلیدواژه ها: باسیلوس آنتراسیس، آنتی ژن محافظتی، آنتی بادی پلی کلونال

Production of Polyclonal Antibody against Domain 4 of Protective Antigen of Bacillus anthracis in Laboratory Animals

H. MehrAzin¹, H. Honari^{1*}, M. Saadati¹, H. Alizadeh², Sh. Nazarian¹

¹ Biology Research Center, Imam Hossein University

² Biotechnology Group, University of Tehran

Abstract

Anthrax caused by *Bacillus anthracis*, is an acute infectious disease that most commonly occurs in herbivorous animals and human. The vegetative state of *Bacillus anthracis* has a triplex exotoxin, which consists of three polypeptide: protective antigen (PA, 83 kDa), lethal factor (LF, 90 kDa) and edema factor (EF, 89kDa). PA is considered a primary immunogen for the development of protective immunity against anthrax. This study aims to produce polyclonal antibody in laboratory animals. Domain 4 gene was amplified by PCR from pXOI and inserted into expression plasmid pET28a (+) to create the recombinant pET28a (+)/domain4. The pET28a (+)/domain 4 expression vector confirmed by endonuclease digestion, PCR and sequence analysis. The expression of product domain 4 was confirmed by SDS-PAGE. After induced by IPTG, the expression of product domain 4 was analyzed and then was injected to mice and rabbits. All groups received injection four times in 15 days intervals. Finally, the antibody in animals' sera was confirmed by ELISA and western blotting tests.

Keywords: Bacillus Anthracis, Protective Antigen (PA), Polyclonal Antibody

* Corresponding author E-mail: honari.hosein@gmail.com

۱. مقدمه

ترمینال ۱ تا ۱۶۷ ناحیه 1a که شامل یک ناحیه شکست پروتئاز فورین است [۹]، شکسته می‌شود و ناحیه اتصال EF یا LF را در ناحیه 1b در معرض و نزدیکی ناحیه ۳ قرار می‌دهد [۷]. ناحیه‌های ۲ و ۳، قسمتی از یک منفذ هپتامری بر روی سطح سلولی هستند [۱۱، ۱۰]. LF یا EF بر روی رسپتور متصل می‌شوند و درون سیتوزول سلول - جایی که اثر سمیت را نشان می‌دهد - جابه‌جا می‌شوند [۱۲]. بنابراین، ممانعت از اتصال و ورود کمپلکس توکسین - مخصوصاً توکسین کشنده - به درون سلول میزبان برای جلوگیری از عفونت با اهمیت است.

آنتراکس در ۳ فرم پوستی، گوارشی و استنشاقی اتفاق می‌افتد [۱۳]. اگر بیماری در مراحل اولیه تشخیص داده شود، عفونت با آنتی‌بیوتیک‌ها درمان می‌شود؛ اما علائم همیشه به موقع ظاهر نمی‌شود تا درمان آنتی‌بیوتیکی موثر باشد. بنابراین واکسیناسیون برای حمایت اشخاصی که در معرض خطر هستند الزامی است. در حال حاضر واکسن آنتراکس مجوز داده شده در انگلستان، کشت‌های سویه Sterne باسیلوس آنتراسیس فیلتر شده در رسوب alum و رشد یافته با حداکثر پروتئین PA می‌باشد. ضرورت آنتی‌بادی‌های PA برای ایمنی عفونت آنتراکس به اثبات رسیده است [۱۴]. در این تحقیق، ناحیه ۴ از PA کلون شد و پس از استخراج و تخلیص پروتئین آن، به موش و خرگوش تزریق و میزان تولید آنتی‌بادی آن توسط آزمون ELISA و وسترن بلات مورد بررسی قرار گرفت.

۲. مواد و روش‌ها

۲-۱. طراحی پرایمر ژن PA۴ مربوط به باکتری باسیلوس آنتراسیس

توالی کامل ژن PA۴ باکتری باسیلوس آنتراسیس از بانک ژن (NCBI-AF306783) استخراج شد و به کمک نرم‌افزار primer3# طراحی پرایمر صورت گرفت. پرایمر آغازین دارای جایگاه شناسایی آنزیم محدودالتر BamHI و پرایمر پایانی دارای جایگاه شناسایی آنزیم محدودالتر XhoI است که به‌وسیله BIOLABS_NEB-cutter تعیین شد. پرایمرهای آغازین و پایانی به‌ترتیب در زیر آورده شده است.

PA4-F 5'cgggatccaagggaaagacataaccgaa3'
PA4-R 5'ccgctcgagattaaatttctgtatcccggt3'

آنتراکس یکی از بیماری‌های مشترک بین انسان و دام بوده و انسان در نتیجه تماس مستقیم با حیوانات بیمار و یا فرآورده‌های حیوانات مثل پوست، مو و پشم بیمار می‌شود. بنابراین دامپزشکان، دام‌داران، میکروپزشناسان، کشاورزان، چوپانان، کارگران کشتارگاه‌ها و کارگرانی که در صنایع پوست و پشم کار می‌کنند، بیشتر در معرض ابتلاء به این بیماری هستند [1]. باسیلوس آنتراسیس دارای دو پلاسמיד بزرگ pXO1 (شامل ژن‌های کدکننده سموم) و pXO2 (شامل ژن مولد کپسول) می‌باشد که عامل کپسول، عامل تعیین‌کننده در بیماری‌زایی بوده و باکتری را در برابر هجوم ماکروفاژهای میزبان محافظت می‌کند. توکسین با واسطه یک پلاسמיד به‌نام PBA1 یا pXO1 ایجاد می‌شود که ۳ پروتئین مولد تورمزا [EF)، آنتی‌ژن محافظت‌کننده (PA) و فاکتور مولد کشنده (LF) را کد می‌کند [۳، ۲، ۱]. PA بدون LF و EF غیرسمی بوده و به‌وسیله ژن Pag کد شده و غنی از A/T (۶۹٪)، فاقد سیستمین، وزن مولکولی ۸۳ kDa، دارای ۷۳۵ اسیدآمینو و پروتئینی مسطح و بلند می‌باشد که وظیفه ورود توکسین‌های LF و EF را در سیتوزول بر عهده دارد [۴].

PA برای سمیت سلول میزبان در ترکیب با LF یا EF ضروری است که به‌ترتیب توکسین کشنده یا توکسین تورمزا تولید کرده [۵] و دارای ناحیه اتصال به رسپتور سلول میزبان بوده [۶] و ورود کمپلکس توکسین را به درون سلول میزبان تسهیل می‌نماید [۷]. ساختار کریستالی از PA طبیعی نشان داده است که PA شامل ۴ ناحیه مجزا و از نظر عملکردی غیر وابسته به هم می‌باشند. ناحیه ۱ به ناحیه‌های 1a که مرکب از اسیدآمینوهای ۱ تا ۱۶۷ است و 1b که مرکب از اسیدآمینوهای ۱۶۸ تا ۲۵۸ است، تقسیم می‌شود و ناحیه ۲ مرکب از اسیدآمینوهای ۲۵۹ تا ۴۸۷، ناحیه ۳ مرکب از اسیدآمینوهای ۴۸۸ تا ۵۹۵ و ناحیه ۴ شامل اسیدآمینوهای ۵۹۶ تا ۷۳۵ می‌باشد [۱].

سمیت سلولی زمانی اتفاق می‌افتد که کل طول PA (PA۸۳) به رسپتور سطح سلولی، به واسطه ناحیه ۴ که شامل ناحیه اتصال به رسپتور سلول میزبان می‌باشد متصل شود [۸]. در هنگام اتصال به رسپتور سلول میزبان اسیدهای آمینو N

1. Edema Factor
2. Protective Antigen
3. Lethal Factor

۲-۲. تکثیر ژن PA با روش PCR

باکتری باسیلوس آنتراسیس (از بخش هوازی موسسه رازی) در محیط کشت مایع LB در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت ۲۴ ساعت کشت داده شد. ژنوم و پلاسمیدهای باکتری با کمک روش CTAB-NaCl استخراج و با استفاده از اسپکتروفتومتری تعیین غلظت گردید و به عنوان الگو در واکنش PCR استفاده شد. واکنش PCR برای تکثیر ژن PA ابتدا با آنزیم Taq پلی مراز (سیناژن) در غلظت ۲ میلی مولار $MgCl_2$ ، ۰/۴ پیکو مول از هر پرایمر، ۰/۲ میلی مولار dNTPs و در دمای اتصال ۶۱ درجه بهینه سازی شد. به منظور جلوگیری از جهش های ناخواسته، تکثیر نهایی ژن با استفاده از آنزیم Pfu پلی مراز فرمنتاز در حجم ۲۵ میکرولیتر صورت گرفت. هر واکنش PCR شامل ۰/۴ پیکومول از هر پرایمر، ۰/۴ میلی مولار dNTPs، ۰/۲۵ واحد آنزیم DNA پلی مراز Pfu، ۲/۵ میکرولیتر بافر 10XPCR و $MgSO_4$ با غلظت نهایی ۲/۵ میلی مولار و ۵۰ نانوگرم از ژنوم استخراج شده باسیلوس آنتراسیس بود. چرخه های PCR شامل یک مرحله واسرشت شدن ابتدایی در دمای ۹۴ درجه به مدت ۴۵ ثانیه، اتصال پرایمر به رشته الگو در دمای ۶۱ درجه به مدت ۴۰ ثانیه و تکثیر قطعه مورد نظر در دمای ۷۲ درجه به مدت یک دقیقه و در پایان، یک مرحله تکثیر نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۷ دقیقه بود [۲۹].

۲-۳. همسانه سازی قطعه حاصل از واکنش PCR

محصول PCR روی ژل آگارز (سیناژن) مورد تایید و از ژل تخلیص و به انتهای آن ها نوکلوتید A اضافه شد. برای همسانه سازی از وکتور کلونینگ pEGM-T Easy Vector پرومگا و سلول های مستعد E.coli سویه DH5 α استفاده شد. سپس قطعات توسط آنزیم های برشی BamHI و XhoI از ناقل TA کلونینگ جداسازی و در وکتور بیانی (pET28a(+)) کیازن همسانه سازی و در سلول های مستعد E.coli سویه BL21(DE3) (stratagen) ترانسفورم شد. کلون های حاوی قطعه مورد نظر به کمک PCR و هضم آنزیمی و در نهایت با تعیین توالی تایید شد [۲۹].

۲-۴. بیان ژن PA۴

از کشت شبانه کلون های جداسازی شده به میزان ۱۰۰ میکرولیتر به ۵ میلی لیتر محیط LB مایع تلقیح و پس از

رسیدن OD ۰/۶ در طول موج ۶۰۰ نانومتر (برای به دست آوردن میزان رشد باکتری)، ماده القا کننده پروموتور (IPTG) فرمنتاز با غلظت ۱ میلی مولار به محیط کشت افزوده و به مدت ۵ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه شد.

۲-۵. تعیین غلظت پروتئین

غلظت پروتئین بیان شده به کمک روش برادفورد و با استفاده از آلبومین سرم گاوی (BSA) (سیناژن) به عنوان استاندارد انجام گرفت [۲۹].

۲-۶. الکتروفورز SDS-PAGE

نمونه ها قبل و بعد از القای IPTG، همراه با مارکر پروتئینی (SM0671) تحت شرایط دنا توره، الکتروفورز شدند. غلظت ژل ۱۲٪ با جریان ثابت ۲۵ میلی آمپر بود.

۲-۷. تخلیص پروتئین نو ترکیب

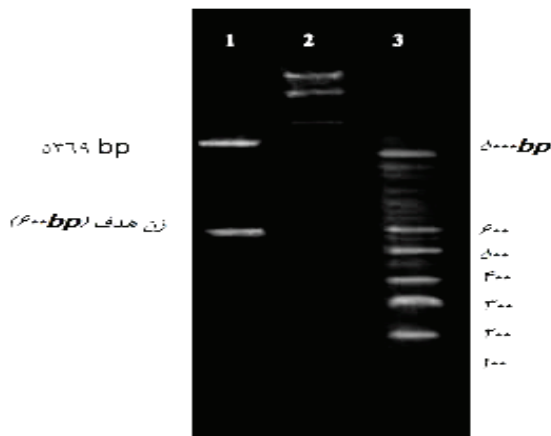
پروتئین حاصل از ناحیه PA۴ تحت شرایط دنا توره و با استفاده از ستون Ni-NTA جداسازی و نمونه های حاصل بر روی ژل ۱۲٪ الکتروفورز شد [۲۹].

۲-۸. تولید آنتی بادی بر علیه ناحیه ۴ ژن PA

به میزان ۱۰ μg و ۱۰۰ μg از پروتئین ناحیه PA۴ در چهار نوبت، بار اول همراه با ادجوانت کامل و در نوبت های بعدی با ادجوانت ناقص فروند به ترتیب به موش و خرگوش تزریق و در نهایت از آن ها خون گیری و توسط آزمایش الیزا تیتراژ آنتی بادی آن اندازه گیری شد.

۲-۹. تایید پروتئین نو ترکیب

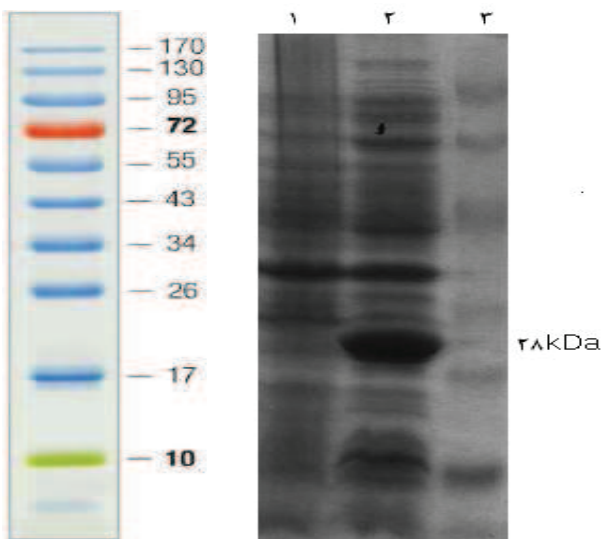
برای تایید پروتئین نو ترکیب بیان شده، از تکنیک وسترن بلات با آنتی بادی ضد برجسب هیستیدین استفاده شد. عصاره سلولی پس از بیان با استفاده از سیستم وسترن بلاتینگ (Bio-rad) (Mini Protean) و بافر انتقال (گلاسیسین ۳۹ میلی مولار، تریس ۴۸ میلی مولار، SDS ۰/۰۳۷٪ و متانول ۲۰٪) روی کاغذ نیتروسولوز منتقل شد. کاغذ نیتروسولوز با استفاده از بافر PBST (۳۷ NaCl، ۲/۷ KCl، ۲ میلی مولار، ۴/۳ Na 2 HPO 4 .7H 2 O میلی مولار، تویین ۲۰ ۰/۵٪ و pH: ۷/۲) حاوی ۵٪ شیر خشک به مدت ۲ ساعت در دمای اتاق بلاک



شکل ۲. الگوی الکتروفورز محصول هضم آنزیمی (+) pET28a حاوی قطعه ۶۰۰ bp با دو آنزیم *XhoI* و *BamHI* بر روی ژل آگارز (یک درصد)، ستون ۱: پلاسمید (+) pET28a حاوی قطعه ۶۰۰ bp برش خورده با آنزیم *BamHI* و *XhoI*؛ ستون ۲: پلاسمید (+) pET28a برش نخورده؛ ستون ۳: سایز مارکر

۳-۳. بیان ژن در وکتور (+) pET28a

در این مرحله پس از کشت سلول‌ها و القاء با IPTG بیان ژن صورت گرفت و پس از تیمار خام بر روی ژل SDS-PAGE، مورد بررسی قرار گرفت. با توجه به وزن پروتئین نوترکیب از ژل ۱۲ درصد استفاده شد (شکل ۳).



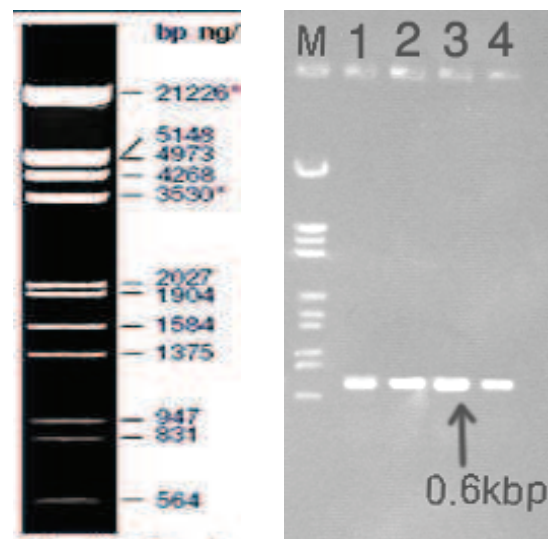
شکل ۳. الکتروفورز بیان ژن بر روی SDS-PAGE؛ ستون ۱: کنترل منفی (پروتئین باکتری بدون ژن نوترکیب)؛ ستون ۲: تست ناحیه ۴؛ ستون ۳: مارکر پروتئین SM0671 فرمنتاز

گردید. نمونه پس از سه بار شست‌وشو با بافر PBST به مدت یک ساعت با رقت ۱/۸۰۰ آنتی‌بادی ضد برجسب هیستیدین در بافر PBST در دمای اتاق مجاور شد. نمونه پس از شست‌وشو مجدد با بافر PBST، به مدت یک ساعت و با رقت ۱/۲۰۰۰ از آنتی‌بادی کانژوگه خرگوشی و موشی (Dako) در بافر PBST در دمای اتاق قرار گرفت و در نهایت پس از سه بار شست‌وشو با بافر PBST، برای آشکارسازی از بافر تریس شست‌وشو ۵۰ mM حاوی ۶ mg DAB، ۱۰ μl H₂O₂ استفاده و واکنش با H₂SO₄ متوقف گردید [۲۹].

۳. نتایج

۳-۱. تکثیر ناحیه ۴ ژن PA

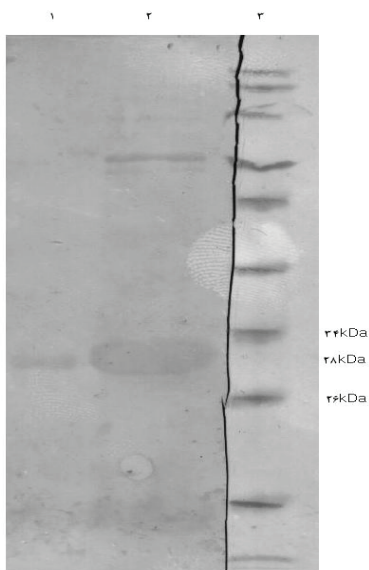
پس از تکثیر ژن PA به روش PCR، محصول بر روی ژل آگارز مورد ارزیابی قرار گرفت و همان‌طور که در شکل (۱) مشاهده می‌شود، قطعه مورد نظر از لحاظ اندازه با ژن هدف تحقیق، هم‌خوانی دارد (۶۰۰ جفت باز).



شکل ۱. نتایج محصول PCR ژن PA بر روی ژل آگارز ۱٪؛ ستون ۱: مارکر ۱ kbp، ستون‌های ۲، ۳، ۴ و ۵ ژن PA

۳-۲. هضم آنزیمی پلاسمید ناحیه ۴

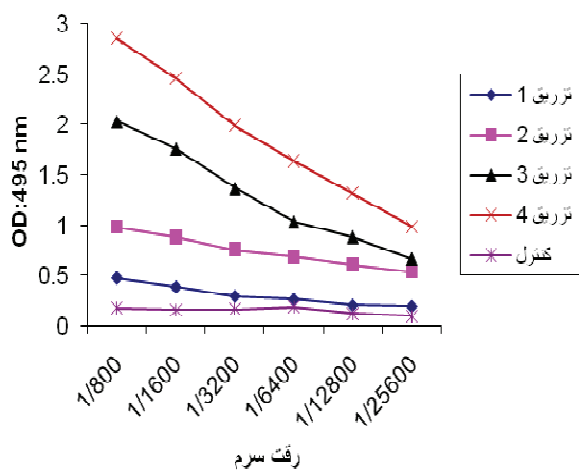
پس از تخلیص پلاسمید و تأیید آن‌ها بر روی ژل آگارز، پلاسمیدها با دو آنزیم *XhoI* و *BamHI* هضم شدند؛ سپس به کمک مارکر، اندازه قطعه خارج شده از وکتور تأیید شد. شکل (۱)، محصول هضم آنزیمی را نشان می‌دهد که قطعه مورد نظر، ۶۰۰ bp می‌باشد (شکل ۲).



شکل ۵. نتیجه وسترن بلائینگ به منظور تأیید محصول پروتئین؛ ستون ۱: نمونه قبل از بیان (کنترل)؛ ستون ۲: نمونه تست بعد از بیان ناحیه ۴؛ ستون ۳: مارکر پروتئین SM0671 فرمنتاز

۳-۶. ارزیابی تولید آنتی بادی به روش الیزا

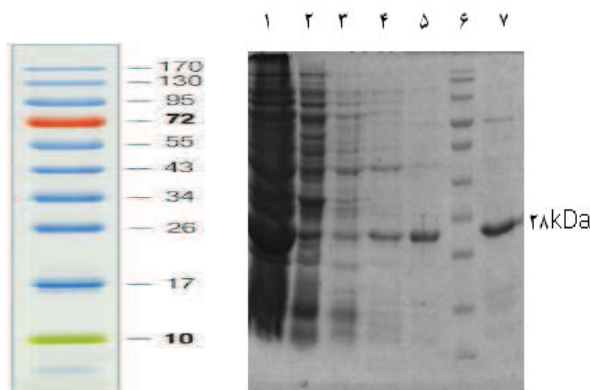
روش الیزا برای تعیین تیتراژ آنتی بادی علیه پروتئین نوترکیب به منظور ارزیابی محصول در طول فرایند تخلیص و هم‌چنین تعیین تیتراژ خنثی‌سازی در سرم حیوانات ایمن شده مورد استفاده قرار گرفت. نمودارهای زیر بیانگر تیتراژ سرم در حیوانات مورد استفاده می‌باشد (نمودار (۱) و (۲)).



نمودار ۱. بررسی ایمنی‌زایی پروتئین نوترکیب ناحیه ۴ در موش

۳-۴. جداسازی پروتئین بیان شده در شرایط دناتور

با توجه به نامحلول بودن پروتئین ناحیه ۴، الکتروفورز پروتئین بیان شده در شرایط دناتور Denaturing conditions مورد بررسی قرار گرفت و نمونه‌ها در دو حالت قبل و بعد از تخلیص بر روی ژل SDS-PAGE الکتروفورز شدند (شکل (۴)). پس از این‌که از القاء بیان ژن اطمینان حاصل شد، ارزیابی بیان پروتئین مورد بررسی قرار گرفت و بهترین شرایط بیان با کشت کلون‌ها در محیط LB مایع حاوی $40 \mu\text{g/ml}$ کانامایسین، پس از رسیدن OD محیط کشت به 0.5 در طول موج 595 نانومتر، با افزودن IPTG با غلظت 1 mM به محیط و انکوبه نمودن آن در دمای 37 درجه سانتی‌گراد در انکوباتور شیکردار با سرعت 150 rpm به مدت 5 ساعت به دست آمد.



شکل ۴. الکتروفورز بیان ژن ناحیه ۴ شرایط دناتور بر روی SDS-PAGE ستون ۱: نمونه قبل از تخلیص ستون ۲: خروجی flow، ستون ۳: خروجی C ستون ۴: خروجی D، ستون ۵: خروجی E ستون ۶: مارکر پروتئین SM0671 فرمنتاز ستون ۷: خروجی MES

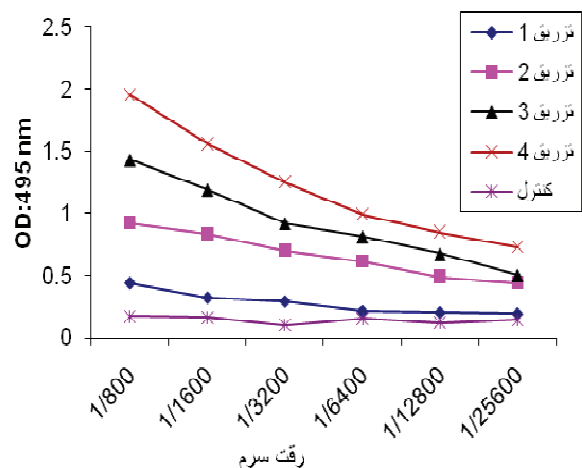
۳-۵. تأیید محصول پروتئینی به دست آمده با تکنیک

Western Blotting

به منظور تأیید محصول پروتئینی، تکنیک Western Blotting مورد استفاده قرار گرفت. در این روش از آنتی بادی ضد برچسب هیستیدین استفاده شد. در ستون تست که مربوط به نمونه بعد از بیان است، یک باند در نزدیکی 28 kDa مشاهده می‌شود که در ستون کنترل (۱) قبل از القاء با IPTG باند ضعیفی از بیان مشاهده می‌شود (شکل (۵)).

به رسپتورهای سلول میزبان شوند و یا در حالی که به رسپتور سلول میزبان متصل می‌شوند، مانع عمل شکست فورین شوند. در هر دو وضعیت حالت تحویلی PA غیر فعال است. با عدم فعالیت EF,LF PA نمی‌توانند وارد سلول شوند، و تاثیر توکسین آنتراکس بر روی میزبان متوقف می‌شود [۲۳]. PA تنها آنتی‌ژن شناخته شده برای تحریک کردن آنتی‌بادی‌های حمایتی علیه آنتراکس می‌باشد، این پروتئین (PA) به‌عنوان کاندید اصلی برای تحقیق واکسن در نظر گرفته شده است [۲۴، ۲۵]. PA وقتی در غیاب LF,EF تولید می‌شود، به‌عنوان یک پروتئین خالص شده و یک واکسن نو ترکیب یا واکسن ضعیف شده قادر به ایجاد ایمنی کامل نخواهد بود [۲۵].

در سال ۱۹۹۵ پیزارد و همکارانش، پاسخ آنتی‌بادی را به تولید درون سلولی PA,LF,EF در موش‌های ایمن شده با اسپورهایی از سویه‌های تولیدکننده این پروتئین‌ها مورد بررسی قرار دادند. در این آزمایش بالاترین تیترا آنتی‌بادی به PA، بعد از ایمن‌سازی با همه سویه‌های تولیدکننده PA انجام شده مشاهده شد [۲۶]. در مطالعه‌ای دیگر توسط ابود و همکاران در سال ۲۰۰۸ ناحیه ۴ و ناحیه‌های دیگر PA را در یک سیستم پروکاریوتی کلون و ایمنی‌زایی آن را در ۴ سویه متفاوت موش بررسی کردند. سیستم بیانی پروکاریوتی ژن هدف را با کارایی بسیار بالا بیان کرد. ژن بیان شده خاصیت ایمنونویسیته و ادجوانتی خوبی را نشان داد [۲۷]. فاسنلا و همکارانش در سال ۲۰۰۸ نشان دادند که PA نو ترکیب پاسخ آنتی‌بادی قوی را علیه آنتی‌ژن PA القاء می‌کند و یک ایمنی ۱۰۰٪ را در خرگوش‌های ایمن شده با آنتی‌ژن PA بعد از چالش با سویه باسیلوس آنتراسیس نشان داد [۲۸]. در مطالعه پیش رو، ناحیه PA۴ بعد از خالص سازی و تزریق به موش و خرگوش تیترا قابل توجهی از آنتی‌بادی را به‌همراه داشت که این تیترا در موش در تزریق سوم معادل تیترا آنتی‌بادی در تزریق چهارم خرگوش بود. در نتیجه، می‌توان تیترا قابل توجه را در مدت زمان کمتر و امکانات کمتر از موش نسبت به خرگوش به‌دست آورد. همه این شواهد PA را به‌عنوان یک عامل ایمنی‌زایی غالب شناسایی می‌کند که می‌تواند در طراحی یک واکسن مهندسی شده استفاده شود. یکی از تهدیدات احتمالی در حوزه غیر نظامی، امنیت غذا و جان انسان بوده و یکی از راه‌های ایمنی‌زایی در بدن واکسن‌هاست که می‌تواند نقش کلیدی در پدافند غیرعامل و توسعه سلامت در جامعه امروزی ایفا کند.



نمودار ۲. بررسی ایمنی‌زایی پروتئین نو ترکیب ناحیه ۴ در خرگوش

با بررسی این نمودارها، نتایج حاصل از آزمایش الیزا با پروتئین نو ترکیب نشان می‌دهد که پس از هر مرحله از تزریق، افزایش تیترا آنتی‌بادی در مقایسه با کنترل قابل توجه می‌باشد. بالاترین OD به‌دست آمده از تست در مقایسه با کنترل، تفاوت قابل ملاحظه‌ای دارد، این نتیجه بیانگر این است که این پروتئین قدرت تولید آنتی‌بادی به میزان لازم را دارد و در نتیجه، انتظار ایمنی‌زایی از آن متصور است. نمودارهای الیزای حاصل از ناحیه ۴ در موش و خرگوش نشان می‌دهد که میزان افزایش تیترا آنتی‌بادی در موش نسبت به خرگوش بیشتر می‌باشد که این تفاوت قابل ملاحظه است.

۴. بحث و نتیجه‌گیری

PA یک جزء بسیار مهم از توکسین آنتراکس است. این پروتئین در ایمنی آنتراکس نقش اصلی را هم بعد از ایمن‌سازی و هم در جریان عفونت، بازی می‌کند [۱۵]. تعدادی از آنتی‌ژن‌های باسیلوس آنتراسیس به‌منظور بررسی توانایی‌شان برای القاء ایمنی حمایتی بر علیه بیماری، مورد مطالعه قرار گرفته‌اند. از شناخته شده‌ترین این آنتی‌ژن‌ها می‌توان کپسول، لایه S، پلی‌ساکاریدهای سطحی و پروتئین‌های دیگر را نام برد. تنها پروتئین‌هایی که با یکدیگر توکسین آنتراکس را می‌سازند، باعث تولید آنتی‌بادی‌های قابل شناسایی می‌شوند [۱۷، ۱۶، ۱۸]. از ۳ پروتئین PA,LF,EF، تنها آنتی‌بادی‌های استخراج شده از PA علیه بیماری حمایتی هستند [۱۹، ۲۰، ۲۱]. این ایمنی در نتیجه خنثی‌سازی فعالیت توکسین آنتراکس اتفاق می‌افتد [۲۲]. آنتی‌بادی‌ها علیه PA هم می‌توانند مانع از اتصال پروتئین

۵. مراجع

- [1] Brey, R. N. "Molecular Basis for Improved Anthrax Vaccines."; *Advanced Delivery Reviews* 2005, 57, 1266-1292.
- [2] Dixon, T.; Meselson, M.; Guillemin, J.; Hanna, P. "Anthrax."; *N. Engl. J. Med.* 1999, 341, 815-826.
- [3] Dai, Z.; Koehler, T. "Regulation of Anthrax Toxin Activator Gene (atxA) Expression in *Bacillus Anthracis*: Temperature, Not CO₂/Bicarbonate, Effects AtxA Synthesis."; *Infect. Immun.* 1997, 65, 2576-2582.
- [4] Robert C. L. "Anthrax: a Molecular Full Nelson."; *Nature* 2002, 415, 373-374.
- [5] Ezzell, J. W.; Ivins, B. E.; Leppla, S. H. "Immunoelectrophoretic Analysis, Toxicity, and Kinetics of in Vitro Production of the Protective Antigen and Lethal Factor Components of *Bacillus Anthracis* Toxin."; *Infect Immun.* 1984, 45, 761-767.
- [6] Escuyer, V.; Collier, R. J. "Anthrax Protective Antigen Interacts with a Specific Receptor on the Surface of CHO-K1 Cells."; *Infect. Immun.* 1991, 59, 3381-3386.
- [7] Petosa, C.; Collier, R. J.; Klimpel, K. R.; Leppla, S. H.; Liddington, R. C. "Crystal Structure of the Anthrax Toxin Protective Antigen."; *Nature* 1997, 385, 833-838.
- [8] Little, S. F.; Novak, J. M.; Lowe, R. J.; Leppla, S. H.; Singh, Y.; Klimpel, K. R. "Characterization of Lethal Factor Binding and Cell Receptor Binding Domains of Protective Antigen of *Bacillus Anthracis* Using Monoclonal Antibodies."; *Microbiology* 1996, 142, 707-715.
- [9] Klimpel, K. R.; Molloy, S. S.; Thomas, G.; Leppla, S. H. "Anthrax Toxin Protective Antigen Is Activated by a Cell Surface Protease with the Sequence Specificity and Catalytic Properties of Furin."; *Proc. Natl. Acad. Sci. USA.* 1992, 89, 10277-10281.
- [10] Milne, J. C.; Furlong, D.; Hanna, P. C.; Wall, J. S.; Collier, R. J. "Anthrax Protective Antigen Forms Oligomers During Intoxication of Mammalian Cells." *J. Biol. Chem.* 1994, 269, 20607-20612.
- [11] Mogridge, J.; Mourez, M.; Collier, R. J. "Involvement of Domain 3 in Oligomerization by the Protective Antigen Moiety of Anthrax Toxin."; *J. Bacteriol.* 2001, 183, 2111-2116.
- [12] Friedlander, A. M. "Macrophages Are Sensitive to Anthrax Lethal Toxin Through an Acid-Dependent Process."; *J. Biol. Chem.* 1986, 261, 7123-7126.
- [13] Quinn, C. P.; Turnbull, P. C. B. "Anthrax."; In: Collier, L.; Barlow, A.; Sussman, M. (ed.), *Topley and Wilson's Microbiology and Microbial Infections*. Arnold, London, United Kingdom, 1998, 799-818.
- [14] Turnbull, P. C. B. "Anthrax Vaccines: Past, Present and Future."; *Vaccine* 1991, 9, 33-539.
- [15] Shlyakhov, E.; Rubinstein, E.; Novikov, I. "Anthrax Post-Vaccinal Cell-Mediated Immunity in Humans: Kinetics Pattern."; *Vaccine* 1997, 15, 631-636.
- [16] Mizrahi, A. "Bacterial Vaccines. "; In *Advances in Biotechnological Processes*. Amazon, 1990, 105-122.
- [17] Singh, Y.; Ivins, B.; Leppla, S. "Study of Immunization Against Anthrax with the Purified Recombinant Protective Antigen of *B. Anthracis*."; *Infect. Immun.* 1998, 66, 3447-3448.
- [18] Turnbull, P. "Anthrax Vaccines: Past, Present and Future."; *Vaccine* 1991, 9, 533-539.
- [19] Miller, J. B.; McBride, R.; Manchee, P.; Moore, L. "Anthrax Vaccine Adsorbed Description Leaflet."; Michigan Department of Public Health, 1987.
- [20] Singh, Y.; Chaudhary, V.; Leppla, S. "A Deleted Variant of *B. Anthracis* Protective Antigen is Non-Toxic and Blocks Anthrax Toxin Action in Vivo."; *J. Biol. Chem.* 1989, 264, 19103-19107.
- [21] Vodkin, M.; Leppla, S. "Cloning of the Protective Antigen Gene of *Bacillus Anthracis*."; *Cell* 1983, 34, 693-697.
- [22] Ezzell, J.; Abshire, T. "Immunological Analysis of Cell-Mediated Antigens of *B. Anthracis*."; *Infect. Immun.* 1988, 56, 349-356.
- [23] Singh, Y.; Ivins, B.; Leppla, S. "Study of Immunization against Anthrax with the Purified Recombinant Protective Antigen of *B. Anthracis*."; *Infect. Immun.* 1998, 66, 3447-3448.
- [24] Ivins, B.; Welkos, S. "Recent Advances in the Development of an Improved Human Anthrax Vaccine."; *Eur. J. Epidem.* 1988, 4, 12-19.
- [25] Turnbull, P. "Anthrax Vaccines: Past, Present and Future."; *Vaccine* 1991, 9, 533-539.
- [26] Pezard, C.; Sirard, J. C.; Mock, M. "Protective Immunity Induced by *Bacillus Anthracis* Toxin Mutant Strains."; *Adv. Exp. Med. Biol.* 1996, 397, 69-72.
- [27] Abboud, N.; Casadevall, A. "Immunogenicity of *Bacillus Anthracis* Protective Antigen Domains and Efficacy of Elicited Antibody Responses Depend on Host Genetic Background. Clinical and Vaccine."; *Immunology* 2008, 1115-1123.
- [28] Fasanella, A.; Tonello, F.; Garofolo, G.; Muraro, L.; Carattoli, A.; Adoneand, R.; Montecucco, C. "Protective Activity and Immunogenicity of Two Recombinant Anthrax Vaccines for Veterinary Use."; *Vaccine* 2008, 45, 5684-8.
- [29] Sambrook, J.; Russell, D. W. "Molecular Cloning."; Cold Spring Harbor Laboratory Press, 2001.