

## پیش‌بینی اپی‌توب‌های پروتئین P24 HIV-1 سلول T و بررسی اثر آن بر روی تکثیر لنفوسیت‌های انسانی در ایران

آرش رحمانی: دانشجوی کارشناسی ارشد بیوتکنولوژی میکروبی، دانشکده علوم و فناوری‌های نوین، گروه بیوتکنولوژی، دانشگاه اصفهان، اصفهان، ایران.  
arash.rahmani23@gmail.com

\* حسن محبت کار: دانشیار، گروه بیوتکنولوژی، دانشکده علوم و فناوری‌های نوین، گروه بیوتکنولوژی، دانشگاه اصفهان، اصفهان، ایران (نويسنده مسئول).  
h.mohabatkar@ast.ui.ac.ir

ماندانا بهبهانی: استادیار، گروه بیوتکنولوژی، دانشکده علوم و فناوری‌های نوین، گروه بیوتکنولوژی، دانشگاه اصفهان، اصفهان، ایران.  
ma\_behbahani@yahoo.com

مختار نصرتی: دانشجوی کارشناسی ارشد بیوتکنولوژی میکروبی، دانشکده علوم و فناوری‌های نوین، گروه بیوتکنولوژی، دانشگاه اصفهان، اصفهان، ایران.  
mokhtar.nosrati@ast.ui.ac.ir

تاریخ پذیرش: ۹۵/۵/۱۶

تاریخ دریافت: ۹۴/۱۲/۱۵

### چکیده

زمینه و هدف: اخیراً با پیشرفت در زمینه‌ی داروهای تقویت کننده سیستم ایمنی، توانایی بالای پیتیدها در درمان بیماری‌های ویروسی اثبات شده است. یکی از بیماری‌های ویروسی که تاکنون واکسن موثری برای آن تولید نشده است ویروس HIV-1 می‌باشد. چندین مطالعه از کاربرد پروتئین‌های پوششی و کپسیدی پاپیلوما، هرپس و آدنو ویروس در تحریک سیستم ایمنی نشان از اهمیت اپی‌توب‌های کپسیدی در ساخت واکسن‌های جدید دارد. هدف از پژوهش حاضر پیش‌بینی و اثر بخشی پیتیدهای P24 HIV-1 در تحریک سیستم ایمنی می‌باشد.

روش کار: در این مطالعه تجربی ابتدا توالی پیتیدها از سایت NIBSC دریافت گردید، سپس با استفاده از ابزارهای بیوانفورماتیکی اپی‌توب‌های این پروتئین پیش‌بینی شد. به این صورت که ۲۲ پیتید پروتئین P24 با استفاده از سرورهای HLA Pred، SVMHC، Propred و SYFPEITHI در GLUPRED مورد ارزیابی قرار گرفت. اثر بخشی این پیتیدها در غلظت‌های ۱۰۰، ۱۰۰۰ و ۱۰۰۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر بر روی سلول‌های تک لایه خونی محیطی (Iranian blood lymphocyte cells -PBMC) نوع ایرانی بررسی گردید.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که پیتیدهای مثبت به طور قابل ملاحظه‌ای موجب افزایش رشد و تکثیر لنفوسیت‌ها شده، اما پیتیدهای منفی تاثیر محسوسی بر لنفوسیت‌های مورد بررسی نداشت. بیشترین افزایش تکثیر لنفوسیت‌ها مربوط به پیتید شماره ۱۶ و کمترین میزان تاثیر نیز از پیتید ۳ مشاهده شد.

نتیجه‌گیری: نتایج حاصل از پژوهش حاضر نشان داد که ابزارهای پیش‌بینی اپی‌توب می‌توانند جایگزینی قابل اطمینان برای پژوهش‌های آزمایشگاهی باشند.

کلیدواژه‌ها: اپی‌توب، لنفوسیت T، HIV-1, P24

می‌شوند شناسایی می‌کنند (۳). با وجود پیشرفت‌های دارویی بیماری‌های ویروسی سالانه باعث مرگ و میر فراوان در جهان می‌شود. یکی از این ویروس‌ها (Human HIV-1 Virus) می‌باشد. با وجود این که بسیاری از واکسن‌های کاندید در برابر ویروس HIV-1 آزمایش شده‌اند اما تابه‌حال واکسن قوی و مؤثری تولید نشده است (۴ و ۵). پاسخ ایجاد شده توسط لنفوسیت‌های T نقش بسیار مهمی در جلوگیری از پیشرفت بیماری ایدز بازی می‌کند (۶)، بنابراین آنتی‌ژن‌هایی که سبب تحریک این سلول‌ها می‌شوند به عنوان یک عامل مؤثر در ساخت واکسن به کار گرفته می‌شوند (۷).

### مقدمه

در شکل گیری یک پاسخ ایمنی مؤثر سلول‌های لنفاوی، سلول‌های التهابی و سلول‌های خون‌ساز دخالت دارند (۱). شناسایی اپی‌توب‌های آنتی‌ژنیک توسط سیستم ایمنی چه اپی‌توب‌هایی که باعث تحریک سلول‌های T می‌شوند یا اپی‌توب‌هایی که توسط سلول‌های B و آنتی‌بادی‌های محلول به دام می‌افتد مرحله‌ی کلیدی پاسخ ایمنی ایجاد شده به پاتوژن‌ها است (۲). عوامل متعددی می‌توانند به صورت اختصاصی یا غیراختصاصی باعث القای فعالیت سلول‌های T شوند. این سلول‌ها اپی‌توب‌های خطی را هنگامی که مولکول بیگانه توسط سلول‌های عرضه‌کننده آنتی‌ژن هضم

بیوانفورماتیکی نقش مهمی را در پیشرفت واکسن‌های پپتیدی داشته‌اند (۱۷) این ابزارها به‌ویژه در تولید واکسن برای بیماری‌هایی چون ام اس (۱۸)، مالاریا (۱۹) و واکسن‌های ضد توموری (۲۰) کاربرد زیادی داشته و با به سرعت در حال رشد و توسعه هستند.

ابزارهای پیش‌بینی اپی‌توب‌های لنفوسيت‌های T به محققان کمک می‌کند تا پپتیدهای اختصاصی را شناسایی کنند. این کار موجب کاهش تعداد پپتیدهای تولیدی و مشکلات مربوط به شناسایی آن‌ها می‌شود. در واقع با این روش نقاطی از آنتی‌ژن که بیشترین احتمال حضور اپی‌توب T در آن وجود دارد، پیش‌بینی می‌شود (۱۵ و ۲۱). در این پژوهش با استفاده از ۵ سرور مختلف پپتیدهای مشتق از پروتئین P24 را مورد ارزیابی قرار می‌دهیم و نقاط دارای بیشترین احتمال حضور اپی‌توب T را برای Major (MHC I) Histocompatibility Complex شناسایی کرده و در آزمایشگاه این پپتیدها را روی لنفوسيت‌های خونی ایرانی در انسان آزمایش می‌کنیم.

### روش کار

پیش‌بینی اپی‌توب‌های احتمالی پروتئین P24: پپتیدهای P24 از مرکز معرفه‌های اج ای وی در بریتانیا (Centre For Aids Reagents In Uk) ایجاد شد. تعداد این پپتیدها ۲۲ عدد است. هریک از آن‌ها دارای توالی‌های ۲۰ اسید‌آمینه‌ای بوده که دارای همپوشانی هستند؛ به این صورت که ۱۰ آمینواسید از انتهای پپتید قبلی با ۱۰ آمینواسید در ابتدای پپتید بعدی یکسان است. توالی آمینواسیدی پپتیدهای مذکور از پایگاه NIBSC داده‌های توالی پروتئین‌ها به آدرس

دریافت شد.

سپس با استفاده از سرورهای Pred HLA (۲۲)، Propred SVMHC (۲۳)، SYFPEITHI (۲۴) و IEedb (۲۶) هرکدام از پپتیدهای مشتق از پروتئین P24 ویروس HIV-1SF2 (جدول ۱) به صورت جداگانه مورد ارزیابی قرار گرفت. توالی هر پپتید به سرور موردنظر داده شد. سرور بر اساس الگوریتم ویژه خود نقاطی به طول ۹ آمینواسید را

به منظور جلوگیری از حضور ترکیبات نامطلوب در بدن و اجتناب از تولید پاسخ‌های همورال امروزه به جای استفاده از آنتی‌ژن کامل از اپی‌توب‌های ویروسی که به صورت اختصاصی توسط سلول‌های T شناسایی می‌شوند استفاده می‌شود که برای انسان ایمن، دارای قابلیت تولید آسان و همچنین پایداری بالاتری است (۸). چندین گزارش در تولید واکسن بر پایه اپی‌توب برای پاپیلوماویروس ۹ (۱۰)، آدنوویروس (۱۱) و هرپس سیمپلکس (۱۲) وجود دارد. از جمله اجزای ویروس HIV-1 که در بررسی‌های مختلف جهت طراحی واکسن و نیز به عنوان تحریک‌کننده سیستم ایمنی جهت افزایش تعداد سلول‌های ایمنی مورد بررسی قرار گرفته است، پروتئین P24 می‌باشد، این پروتئین یکی از مهم‌ترین پروتئین‌های سطحی ویروس در روند ایجاد سیکل عفونی و یکی از محصولات برش آنزیمی پلی پروتئین Gag می‌باشد (۱۳). بعضی از نواحی پروتئین P24 دارای اپی‌توب‌های ثابت است که پاسخ‌های ایمنی قوی ایجاد می‌کند (۴). در مطالعه‌ای که روی سلول‌های دندانیک و پروتئازوم‌های تخلیص شده سلول‌های CD4+ T صورت گرفته نشان داده شد که این سلول‌ها اپی‌توب‌های مختلفی از این پروتئین را عرضه می‌کند که مشابه اپی‌توب‌های تولید‌کننده HIV-1 SCD8+ T در افراد آلوده به P24 می‌باشد (۱۴). همچنین استفاده از DCD8+ به عنوان داربستی ایمونوزنیک برای آنتی‌ژن‌های توبرکلوزیس نشان می‌دهد که ترکیب اپی‌توب‌های مايكوباكتريوم تuberکلوزیس و پروتئین P24 باعث تکثیر سلول‌های T و همچنین ترشح اينترفرون گاما از این سلول‌ها می‌شود (۸). در پژوهشی مشابه مطالعه‌ی بیانفورماتیکی و آزمایشگاهی اپی‌توب‌های پیش‌بینی شده‌ی پروتئین P24 و پروتئین‌های ویروس مولد آنفلوانزا اثربخشی این اپی‌توب‌ها را در تحریک سیستم ایمنی تأیید نموده‌اند (۱۵). مطالعه‌ی انجام شده توسط چاکرابورتی و همکاران نیز مشخص نموده که تعین نقشه‌ی اپی‌توبی پروتئین‌های P24 و Nef ویروس HIV-1 می‌تواند گزینه‌ی مناسب جهت توسعه‌ی واکسن‌های مؤثر علیه HIV-1 باشد (۱۶). ابزارهای

جدول ۱- توالی پپتیدهای مشتق از پروتئین P24 ویروس HIV-1SF2 و شماره شناسایی مربوط به آن‌ها

ردیف	شماره دسترسی	توالی پپتید	ردیف	شماره دسترسی	توالی پپتید
۱	ARP788.1	PIVQNLQQQMVKHQAIQRTL	۱۲	ARP788.12	LQEIQIGWMTNNPPIPVGEIY
۲	ARP788.2	VHQQAISPRTLNAWVKVVEEK	۱۳	ARP788.13	NPPIPVGEGIYKRWIIILGLNK
۳	ARP788.3	NAWKVVVEEKAFSPEVIPM	۱۴	ARP788.14	KRWIIILGLNKKIVRMYSPTSI
۴	ARP788.4	AFSPEVIPMFSALESEGATPQ	۱۵	ARP788.15	IVRMYSPSTSILDIRQGPKEP
۵	ARP788.5	SALSEGATPQDNLNTMLNTV	۱۶	ARP788.16	LDIRQGPKEPFRDYVDRFYK
۶	ARP788.6	DLNTMLNTVGGHQAMQMLK	۱۷	ARP788.17	FRDYVDRFYKTLRAEQASQD
۷	ARP788.7	GHQAAMQMLKETINEEAAEW	۱۸	ARP788.18	TLRAEQASQDVKNWMETLL
۸	ARP788.8	ETINEEAAEWRVHPVHAGP	۱۹	ARP788.19	VKNWMETLLVQNaNPDCKT
۹	ARP788.9	DRVHPVHAGPIAPGQMREPR	۲۰	ARP788.20	VQNaNPDCKTILKALGPAAT
۱۰	ARP788.10	IAPGQMREPRGSDIAGTTST	۲۱	ARP788.21	ILKALGPAATLEEMMTACQG
۱۱	ARP788.11	GSDIAGTTSTLQEIQIGWMTN	۲۲	ARP788.22	LEEMMTACQGVGGPGHKARV

در این مرحله سلول‌ها را به مدت ۷۲ ساعت و در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد در انکوباتور قرار می‌دهیم، سپس به هر چاهک ۲۰ میکرولیتر محلول MTT اضافه می‌کنیم و ۴ ساعت دیگر گرم‌گذاری ادامه داده شد. بعد از اتمام گرم‌گذاری لنفوسيت‌ها برای حل کردن کریستال‌های نامحلول MTT از ۱۰ میکرولیتر محلول ۰/۰۴ مولار تریتون-ایزوپروپانول استفاده شد. در انتهای جذب را در طول موج ۴۹۲ نانومتر توسط دستگاه خواننده الایزا اندازه‌گیری شد. در این تحقیق از چاهک‌های حاوی ۲۰ میکرولیتر PBS به عنوان کنترل منفی استفاده شد. برای نمایان شدن تأثیر غلظت‌های مختلف از پروتئین P24 سه بار تکرار انجام داده شد. در نهایت میزان تکثیر لنفوسيت از روش زیر به دست می‌آید.

$$\frac{\text{جذب حاصل از هر نمونه}}{\text{جذب کنترل منفی}} \times 100 = \text{درصد بقا}$$

### یافته‌ها

در جدول ۲ اسامی سرورها و اپی‌توب‌های پیش‌بینی شده آمده است. اپی‌توب‌هایی انتخاب شده‌اند که در همه سرورها مشترک‌اند. بر این اساس امتیازی که توسط سرورهای ۱ Propred، SYFPEITHI، SVMHC بزرگ‌ترین عدد برای اپی‌توب احتمالی در میان سایر اپی‌توب‌ها است، اما روش امتیازدهی در سرور

که بیشترین احتمال حضور اپی‌توب‌های T است معلوم می‌کند و به هر کدام از این نقاط امتیاز مشخصی می‌دهد که در این میان بهترین اپی‌توب که دارای بیشترین امتیاز است انتخاب شد. یک استثناء در بین آن‌ها سرور Pred HLA است که اپی‌توب را بدون امتیاز مشخصی انتخاب می‌کند، اما در این سرور تعداد نقاط با بیشترین احتمال به عنوان اپی‌توب T نسبت به سایر سرورها کمتر است یعنی با اطمینان بیشتری اپی‌توب را پیش‌بینی می‌کند. در این بررسی از تمام انواع لنفوسيت‌های انسانی استفاده شده است.

بررسی رشد و تکثیر لنفوسيت با استفاده از روش MTT: برای بررسی اثر پپتیدهای پروتئین P24 بر روی رشد و تکثیر لنفوسيت‌های خونی ایرانی از آزمون MTT استفاده شد. این آزمونی که روش رنگ سنجی است. اساس این روش احیای کریستال‌های زرد رنگ تترازاولیوم و ایجاد کریستال‌های آبی رنگ نامحلول فورمازان توسط آنزیم سوکسینات دهیدروژناز سلولی می‌باشد. شدت رنگ ایجاد شده بر اثر انحلال این کریستال‌ها ارتباط مستقیمی با تعداد سلول‌های موجود در چاهک‌های کشت دارد. به‌منظور انجام تست MTT در ابتدا هر چاهک از پلیت ۹۶ خانه ۲۰ میلی‌لیتر سوسپانسیون سلولی و ۰/۰۰۰ میکرولیتر از غلظت‌های مختلف پپتیدهای P24 اضافه شده تا حجم آن به ۰/۰۰۰ میکرولیتر برسد.

جدول -۲- اسامی سرورها و اپی توب های پیش بینی شده و امتیازی که به آن ها تعلق گرفته است.

ردیف	نام	ردیف بندی و امتیاز پیتید ها در سرور های مختلف									
		HLA Pred MHC I		Propred 1		SVMHC I		SYFPEITHI MHC I		IEDB MHC I	
		اپی توب پیش بینی شده	اپی توب پیش بینی شده	امتیاز	اپی توب پیش بینی شده	امتیاز	اپی توب پیش بینی شده	امتیاز	اپی توب پیش بینی شده	امتیاز	اپی توب پیش بینی شده
۱	APR788.1	MVHQQAISPR	MVHQQAISPR	۳۶۹,۹۸	MVHQQAISPR	۳,۲۹	IVQNLQGQM	۱۶۹	IVQNLQGQM	۳۸	
۲	APR788.2	AISPRTLNA	AISPRTLNA	۲۰۰,۳۳	AISPRTLNA	۲,۹۲	PRTLNAWVK	۲۲۶	AISPRTLNA	۱۲,۹۵	
۳	APR788.3	AFSPEVIPM	AFSPEVIPM	۴۶۲,۲۸	AWVKVVEEK	۲,۴۴	AFSPEVIPM	۲۱۰	AFSPEVIPM	۳۶	
۴	APR788.4	IPMFALSE	IPMFALSE	۴۴۱,۱۵	IPMFALSE	۳,۳۳	EVIPMFSL	۳۷۹	EVIPMFSL	۲۳,۵	
۵	APR788.5	TPQDLNTML	TPQDLNTML	۱,۰۹,۵۹	TPQDLNTML	۷,۷۱	SEGATPQLD	۳۳۰	TPQDLNTML	۳۱,۵	
۶	APR788.6	DLNTMLNTV	DLNTMLNTV	۴۷۷,۴۱	DLNTMLNTV	۱,۶۲	DLNTMLNTV	۲۲۴	NTVGGHQAA	۱۰,۱۵	
۷	APR788.7	AMQMLKETI	AMQMLKETI	۵۷۸,۸۴	HQAAMQMLK	۲,۳۵	AMQMLKETI	۲۱۹	HQAAMQMLK	۲۴,۵	
۸	APR788.8	AEWDRVHPV	AEWDRVHPV	۹,۰۶,۳۶	DRVHPVHAG	۲,۳۲	AEWDRVHPV	۲۷۵	AEWDRVHPV	۵۲	
۹	APR788.9	VHPVHAGPI	VHPVHAGPI	۵۷۷,۵	APGQMREPR	۳,۳۱	VHPVHAGPI	۱۹۱	VHPVHAGPI	۷۲	
۱۰	APR788.10	APGQMREPR	APGQMREPR	۴۷۳,۴۴	APGQMREPR	۳,۳۱	EPRGSDIAG	۱۳۱	APGQMREPR	۸۴	
۱۱	APR788.11	DIAGTTSTL	DIAGTTSTL	۵۳۳,۵۵	TTSTLQEQQI	۰,۴۸	DIAGTTSTL	۳۳۵	TTSTLQEQQI	۵,۶	
۱۲	APR788.12	NPPIPVGEI	NPPIPVGEI	۱۰۲۷,۹۹	NPPIPVGEI	۷,۶۴	PPIPVGEEY	۲۴۸	PPIPVGEEY	۱۳,۵	
۱۳	APR788.13	KRWIILGLN	KRWIILGLN	۳۱۵۲,۷	IPVGEIYKR	۴,۵۱	IPVGEIYKR	۱۹۱	KRWIILGLN	۶۲,۵	
۱۴	APR788.14	GLNKIVRMY	KRWIILGLN	۳۱۵۱,۱۳	GLNKIVRMY	۲,۵۲	GLNKIVRMY	۲۷۱	GLNKIVRMY	۶	
۱۵	APR788.15	RMYSPTSL	RMYSPTSL	۱۵۴۸,۴۷	ILDIRQGPK	۵,۵۲	RMYSPTSL	۲۹۵	ILDIRQGPK	۱۱,۹	
۱۶	APR788.16	FRDYVDRFY	FRDYVDRFY	۸۷۴,۷۵	GPKEPFRDY	۴,۵۲	GPKEPFRDY	۲۴۲	FRDYVDRFY	۱,۰۵	
۱۷	APR788.17	YVDRFYKTL	YVDRFYKTL	۷۹۳,۲۳	YVDRFYKTL	۲,۶۸	YVDRFYKTL	۳۴۵	YVDRFYKTL	۴,۳	
۱۸	APR788.18	AEQASQDVK	AEQASQDVK	۳۱,۶۲	LRAEQASQD	۱,۸۷	AEQASQDVK	۱۸۵	AEQASQDVK	۷۸,۵	
۱۹	APR788.19	VQNANPDCK	VQNANPDCK	۲۲۳,۶۲	VQNANPDCK	۱,۵۵	TETLLVQNA	۲۰۰	VQNANPDCK	۴۲,۵	
۲۰	APR788.20	NANPDCKTI	NANPDCKTI	۶۹۸,۹۷	NANPDCKTI	۵,۹۷	NANPDCKTI	۲۴۴	NPDCKTILK	۱۲,۹۵	
۲۱	APR788.21	KALGPAATL	KALGPAATL	۹۳۸,۹۷	GPAATLEEM	۴,۶۶	KALGPAATL	۳۷۲	GPAATLEEM	۷۰,۰	
۲۲	APR788.22	EMMTACQGV	EMMTACQGV	۵۹۵,۲۷	GVGGPGHKA	۰,۹۷	GVGGPGHKA	۱۷۲	EMMTACQGV	۳۰,۵	

موردنظر دارای اپی توب های بهتری نسبت به دیگر پیتیدها بودند. در بررسی آزمایشگاهی نیز این پیش بینی مورد تأیید قرار گرفت. به طور مشخص پیتید شماره ۱۶ تا حدود ۴۰٪ باعث افزایش تعداد لنفوسيت های انسانی در غلظت ۱۰۰۰ میکرو گرم بر میلی لیتر شد.

پیتیدهای ۲۰,۱۸ و ۱۹ در مقایسه با دیگر پیتیدها دارای امتیاز پایین تری بودند؛ بنابراین به عنوان پیتیدهای منفی در نظر گرفته شد و درصد بسیار اندکی تا حدود ۷٪ باعث افزایش تعداد لنفوسيت ها در بررسی آزمایشگاهی شد.

### بحث و نتیجه گیری

آزمایش های بالینی در انسان نشان می دهد که با استفاده از اپی توب های ویروسی که دارای نقاط ثابت هستند، می توان واکسن های قوی، با اثربخشی بالا تولید کرد (۲۷). یکی از چالش های اصلی در عفونت ایجاد شده با HIV-1 کاهش

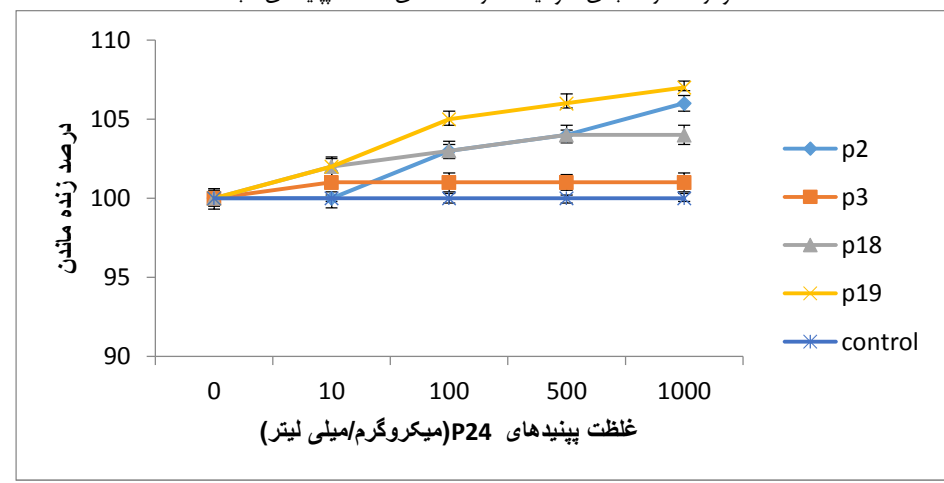
IEDB به گونه ای است که هر چه عدد کمتر باشد، اپی توب انتخابی دارای ارزش بالاتری است. در HLA Pred امتیازی برای نقاط با احتمال اپی توب تعیین نمی شود، اما تعداد اپی توب های احتمالی انتخاب شده بسیار کمتر است.

پس از اینکه بخش های ۹ آمینواسیدی که بیشترین احتمال اپی توب بودن را برای MHC I داشتند توسط سرورها مشخص شد، بر کلاس ۱ اساس امتیاز ۴ پیتید که عده های بهتری دارند به عنوان پیتیدهای مثبت و ۴ پیتید دیگر نیز که از همه امتیاز پایین تری دارند به عنوان پیتید منفی در نظر گرفته می شود. توالی های انتخاب شده در آزمایشگاه بر روی لنفوسيت های خونی ایرانی اثر داده شد و نتایج بخش پیش بینی رایانه ای با قسمت عملی تحقیق مورد مقایسه قرار گرفت. نتایج آزمایش در نمودارهای ۱ و ۲ نشان داده شده است.

پیتیدهای ۵, ۱۶ و ۲۱ توسط ۵ سرور



نمودار ۱- درصد بقای لنفوцит‌ها در غلظت‌های مختلف پپتیدهای مثبت



نمودار ۲- درصد بقای لنفوцит‌ها در غلظت‌های مختلف پепتیدهای منفی

حاصل از پروتئین GagP24 دارای خاصیت تحریک‌کنندگی سیستم ایمنی است. این پروتئین از جمله مهم‌ترین اجزای HIV-1 در ایجاد پاسخ ایمنی می‌باشد که دارای اپی‌توپ‌های ثابت با ایمنی‌زایی بالا می‌باشد. به علاوه چندین مطالعه در مورد اثربخشی P24 بر روی سیستم ایمنی انجام شده است. ساشا و همکاران در سال ۲۰۰۷ نشان دادند که اپی‌توپ‌های آنتی‌زنیک پروتئین Gag در ویروس نقص ایمنی اکتسابی میمون توانایی تولید و تحریک سلول‌های T سیتوتوکسیک (CTL) CD8+ را دارد (۲۹). ملهم و همکاران در سال ۲۰۱۳ نشان دادند که افزایش سلول‌های سیستم ایمنی با کاهش ویروس موجود در جریان خون در طول عفونت اولیه مرتبط است (۳۰). در مطالعه‌ای دیگر پروتئین P24 همراه با یک ادجوانت کاتیونی که توانایی تحریک سلول‌های

ایمنی سلولی ناشی از کاهش تعداد سلول‌های ایمنی بهویژه سلول‌های CD4+ است. لذا، یکی از رهیافت‌های نوین در درمان و یا کاهش علائم بیماری در HIV-1 افزایش تعداد سلول‌های لنفوцит در بیماران است. از طرف دیگر به دلیل تنوع بالای سروتاپهای مختلف ویروس ۱ HIV و تغییر مداوم پروتئین‌های آن تعیین نقشه‌ی اپی‌توپی پروتئین‌های اصلی ویروس مذکور می‌تواند در دست‌یابی به واکسن‌های نوین علیه این عفونت مؤثر واقع شود. در این بین نقشه‌ی اپی‌توپ‌های T به دلیل خطی بودن و امکان تحریک ایمنی سلولی که معضل اصلی در عفونت ایجاد شده توسط HIV-1 می‌باشد، می‌تواند راه حلی مناسب جهت طراحی واکسن و یا پپتید‌های دارویی با قابلیت تحریک ایمنی سلولی باشد (۲۸). نتایج این پژوهش نشان داد که پپتیدهای

جستجوی موتیف پروتئین عمل می‌کند (۲۳ و ۳۶). در این سرور توالی آمینواسیدی پیتید با استفاده از کتابخانه موتیف مورد بررسی قرار گرفته تا موتیف‌های آن شناسایی شود. موتیف‌های متصل شونده به MHC برای پیتید داده شده با مقایسه توالی‌های اتصالی و غیر اتصال شونده‌ها به دست می‌آید (۳۷ و ۳۸).

در پژوهش حاضر اپی توپ‌ها بر اساس بیشترین امتیازی که توسط SYFPEITHI دریافت کردند انتخاب شده‌اند. این اپی توپ‌ها در دیگر سرورهای مورد استفاده مشترک بوده و امتیازات بالایی گرفته‌اند. اگرچه تعیین نقشه‌ی اپی‌توپی آنتی‌زن‌های مختلف در ایمونوافورماتیک طی سال‌های اخیر به عنوان راهکاری نوین در عرصه‌ی طراحی واکسن‌های پیتیدی تلقی می‌شود اما پیش‌بینی نواحی اپی‌توپی با دقیقت ۱۰۰ درصد صورت نمی‌گیرد. علاوه بر این ممکن است نتیجه‌ی ارائه شده در ابزارهای ایمونوافورماتیکی مختلف کاملاً یکسان نیست. از سوی دیگر برخی از این ابزارها از پایگاه داده‌های ساکن استفاده می‌کنند؛ لذا تعیین نقشه‌ی اپی‌توپی پروتئین‌های آنتی‌زنیک بسیار جدید و یا تغییر یافته با چالش مهمی روبروست، بنابراین علی‌رغم مزیت‌های متعدد پیش‌بینی نقشه‌ی اپی‌توپی اما به علت وجود خطاها احتمالی نمی‌توان نتیجه‌ی ارائه شده در این بخش را کاملاً منطبق بر داده‌های تجربی دانست؛ اگرچه در اکثر موارد داده‌های به دست آمده هم‌راستا با داده‌های تجربی بوده‌اند (۲۸).

در پایان می‌توان نتیجه گرفت که در پژوهش حاضر خروجی سرورهای پیش‌بینی کننده اپی توپ با کار انجام گرفته در آزمایشگاه مطابقت می‌کند و می‌توان در مسیر انتخاب واکسن برای ویروس HIV-1 مورد توجه قرار گیرد.

### تقدیر و تشکر

نویسنده‌گان مقاله از دانشگاه اصفهان به علت حمایت مالی در انجام این تحقیق سپاس‌گزاری می‌نمایند ضمناً از مرکز تحقیقات حفظ سلامتی بریتانیا که این پیتیدها را ارسال کرده است نیز

CD8+ TCD4+ را داشت به موش تزریق شد. این تحقیق نشان داد که پیتیدهای مشتق از این پروتئین همراه با ادجوانت کاتیونی دارای طیف گسترده‌تری از ایجاد اینمی سلولی در موش‌ها نسبت به پروتئین کامل می‌باشد (۴ و ۳۱). ولی تاکنون هیچ گزارشی مبنی بر استفاده از پیتیدهای حاصل از پروتئین P24 روی لنفوسيت‌های خونی محیطی صورت نگرفته است.

استفاده از پیتیدهایی که شبه دارو به شمار می‌رond بدون توجه به این که طبیعی یا سنتزی باشند به صورت پیش‌روندهای در حال افزایش است (۳۲). بر این اساس در پژوهش حاضر از پیتیدهای مشتق از پروتئین کامل P24 استفاده شده است. یکی از روش‌ها برای شناسایی اپی‌توپ‌های سلول‌های T استفاده از مدل‌های پیش‌بینی کننده کامپیوتری است، که اساس آن‌ها تمایل اتصال به مولکول‌های MHC می‌باشد. امروزه اپی‌توپ‌های HLA بسیاری با استفاده از توانایی اتصال به پیش‌گویی شده‌اند (۳۳ و ۳۴). دو دسته اصلی از ابزارهای بیوانفورماتیکی برای پیش‌بینی پیتیدهای متصل شونده به MHC در دسترس هستند که دسته اول مبتنی بر شناسایی الگوهای موجود در توالی پیتیدهای متصل شونده است و دسته دوم ساختارهای سه‌بعدی را برای مدل‌سازی میان کنش MHC و پیتید به کار می‌گیرند. استفاده از روش‌های مبتنی بر ساختار به دلیل پیچیدگی بالا و روش‌های محاسبه طولانی ما را به سمت دسته اول یعنی الگوهای موجود در توالی پیتید سوق می‌دهد (۱۹ و ۳۵). در این مطالعه با استفاده از سرورها تمایل اپی‌توپ‌های پروتئین P24 برای تمامی HLA‌های مربوط به MHCI لنفوسيت‌های انسانی مورد بررسی قرار گرفته است. با توجه به امتیاز داده شده توسط سرورهای Propred1، HLA pred و IEDB، SYFPEITHI، SVMHC، اپی‌توپ‌های این پروتئین برای سلول‌های T مربوط به MHC کلاس 1 پیش‌بینی شد. سرورهای مذکور در مطالعات مختلفی مورد استفاده قرار گرفته‌اند. در این میان یکی از سرورهایی که به صورت گسترده برای پیش‌بینی اپی‌توپ‌ها استفاده شده SYFPEITHI است که بر اساس

Pazner S, Norris PJ. The antigenic determinants on HIV p24 for CD4+ T cell inhibiting antibodies as determined by limited proteolysis, chemical modification, and mass spectrometry. *J Am Soc Mass Spectr*; 2006. 17:1560-69.

14. Steers NJ, Currier JR, Kijak GH, di Targiani RC, Saxena A, Marovich MA, et al. Cell type-specific proteasomal processing of HIV-1 Gag-p24 results in an altered epitope repertoire. *Virology*; 2011. 85:1541-53.

15. Zhang XW. A combination of epitope prediction and molecular docking allows for good identification of MHC class I restricted T-cell epitopes. *Comput Biol Chem*; 2013 Aug 31;45:30-5.

16. Chakraborty S, Rahman T, Chakravorty R. Characterization of the protective HIV-1 CTL epitopes and the corresponding HLA class I alleles: A step towards designing CTL based HIV-1 vaccine. *Adv Vir*; 2014 Mar 18. 2014.

17. Tong JC, Tan TW, Ranganathan S. Methods and protocols for prediction of immunogenic epitopes. *Brief Bioinf*; 2007. 8:96-108.

18. Bourdette D, Edmonds E, Smith C, Bowen J, Guttmann CR, Nagy Z, et al. A highly immunogenic trivalent T cell receptor peptide vaccine for multiple sclerosis. *MULT SCLER*; 2005. 11:552-61.

19. Lopez JA, Weilenman C, Audran R, Roggero MA, Bonelo A, Tiercy JM, et al. A synthetic malaria vaccine elicits a potent CD8+ and CD4+ T lymphocyte immune response in humans.

20. Implications for vaccination strategies. *Eur J Immunol*; 2001. 31:1989-98.

21. Knutson KL, Schiffman K, Disis ML. Immunization with a HER-2/neu helper peptide vaccine generates HER-2/neu CD8 T-cell immunity in cancer patients. *J Clin Invest*; 2001. 107:477-84.

22. Tsurui H, Takahashi T. Prediction of T-cell epitope. *J Pharmacol Sci*; 2007. 105:299-316.

23. Shaikh MSA. Genome based vaccine development in *Burkholderia mallei* through in silico identification of cell surface antigen. *J Adv Bioinf App Res*; 2012. 3:238-45.

24. Singh H, Raghava G. ProPred: prediction of HLA-DR binding sites. *Bioinformatics*; 2001. 17:1236-37.

25. Dönnes P, Kohlbacher O. SVMHC: a server for prediction of MHC-binding peptides. *NUCLEIC ACIDS RES*; 2006. 34:194-7.

26. Rammensee H-G, Bachmann J, Emmerich NPN, Bachor OA, Stevanović S. SYFPEITHI: database for MHC ligands and peptide motifs. *Immunogenetics*; 1999. 50:213-9.

27. Soni B, Seniya C, Misra R, Vyas V. immuno-informatic approach of in-silico tcell epitope prediction; *Ijater* 2013. 3:1-10.

28. Mahdavi M, Ebtekar M, Azadmanesh K,

تقدیر می‌نمایند.

## منابع

- Campbell KA, Lipinski MJ, Doran AC, Skaflestad MD, Fuster V, McNamara CA. Lymphocytes and the adventitial immune response in atherosclerosis. *Circ Res*; 2012. 110:889-900.
- Mohabatkar H. Prediction of epitopes and structural properties of Iranian HPV-16 E6 by bioinformatics methods. *Asian Pac J Cancer Prev*; 2007. 8:602-6.
- Broere F, Apasov SG, Sitkovsky MV, Vaneden W. A2 T cell subsets and T cell-mediated immunity. *Principles of Immunopharmacology*. Virginia, Charlottesville: Springer; 2011. p. 15-27.
- Korsholm KS, Karlsson I, Tang ST, Brandt L, Agger EM, Aagaard C, et al. Broadening of the T-cell repertoire to HIV-1 Gag p24 by vaccination of HLA-A2/DR transgenic mice with overlapping peptides in the CAF05 adjuvant. *PLoS one*; 2013. 8:e63575.
- Kulp DW, Schief WR. Advances in structure-based vaccine design. *Curr Opin Virology*; 2013. 3:322-31.
- Lichterfeld M, Kaufmann DE, Xu GY, Mui SK, Addo MM, Johnston MN, et al. Loss of HIV-1-specific CD8+ T cell proliferation after acute HIV-1 infection and restoration by vaccine-induced HIV-1-specific CD4+ T cells. *J Exp Med*; 2004. 200:701-12.
- Currier JR, Robb ML, Michael NL, Marovich MA. Defining epitope coverage requirements for T cell-based HIV vaccines: Theoretical considerations and practical applications j translational med; 2011. 9:1-16.
- Li X, Xu W, Xiong S. A novel tuberculosis DNA vaccine in an HIV-1 p24 protein backbone confers protection against *Mycobacterium tuberculosis* and simultaneously elicits robust humoral and cellular responses to HIV-1. *CLIN VACCINE IMMUNOL*; 2012. 19:723-30.
- Ma B, Maraj B, Tran NP, Knoff J, Chen A, Alvarez RD, et al. Emerging human papillomavirus vaccines. *J GYN ONCOL*; 2012. 17:469-92.
- Hung CF, Ma B, Monie A, Tsen SW, Wu T. Therapeutic human papillomavirus vaccines: current clinical trials and future directions. *Expert Opin Biol Ther*; 2008. 8:421-39.
- Deal C, Pekosz A, Ketner G. Prospects for oral replicating adenovirus-vectored vaccines. *Vaccine*; 2013. 31:3236-43.
- Dasgupta G, Chentoufi AA, Nesburn AB, Wechsler SL, BenMohamed L. New concepts in herpes simplex virus vaccine development: notes from the battlefield. *Expert Rev Vaccines*; 2009. 8:1023-35.
- Williams JG, Tomer KB, Hioe CE, Zolla-

Khorramkhoshid H.R, Rahbarizadeh F, Yazdi M.H, et al. HIV-1 Gag p24-Nef fusion peptide induces cellular and humoral immune response in a mouse model. *ACTA VIROL*; 2010. 54:131-6.

29. Patronov A, Doytchinova I. T-cell epitope vaccine design by immunoinformatics. *Open Biol*; 2013. 3(1):120139.

30. Sacha JB, Chung C, Rakasz EG, Spencer SP, Jonas AK, et al. Gag-specific CD8+ T lymphocytes recognize infected cells before AIDS-virus integration and viral protein expression. *Immunol*; 2007. 178: 2746-54.

31. Melhem NM, Smith KN, Huang XL, Colleton BA, Jiang W, Mailliard RB, et al. The impact of viral evolution and frequency of variant epitopes on primary and memory human immunodeficiency virus type 1-specific CD8+ T cell responses. *Virology*; 2014. 50-51:34-48.

32. Liu Y, Li F, Liu Y, Hong K, Meng X, et al. HIV fragment gag vaccine induces broader T cell response in mice. *Vaccine*; 2011. 29: 2582-89.

33. Poorimohammad N, Mohabatkar H, Behbahani M. Computational prediction of anti HIV-1 peptides and in vitro evaluation of anti HIV-1 activity of HIV-1 P24-derived peptides. *J Pep; Sci*; 2014;21:10-16.

34. Bozzacco L, Yu H, Dengjel J, Trupmfeller C, A.Zebroski III H, Zhang N, et al. Strategy for identifying dendritic cell-processed CD4+ T cell epitopes from the HIV Gag P24 protein. *Plos One*; 2012. 7:e41897.

35. Doytchinova IA, Flower DR. Class I T-cell epitope prediction: Improvements using a combination of proteasome cleavage, TAP affinity, and MHC binding. *Mol Immunol*; 2006. 43: 2037-44.

36. Dick TP, Stevanovic S, Keilholz W, Ruppert T, Koszinowski U, Schild H, et al. The making of the dominant MHC class I ligand SYFPEITHI. *Eur J Immunol*; 1998. 28: 2478-86.

37. Altuvia Y, Berzofsky JA, Rosenfeld R, Margalit H. Sequence features that correlate with MHC restriction. *Mol Immunol*; 1994. 31:1-19.

38. Patronov A, Doytchinova I. T-cell epitope vaccine design by immunoinformatics. *Open Biol*; 2006. 3:120-39.

39. Tomar N, De RK. Immunoinformatics: a brief review *Immunoinf*; 2014:23-55.

## T-cell epitope prediction of HIV-1 P24 protein and evaluation of their effect on human lymphocyte proliferation in Iran

**Arash Rahmani**, MSc in Microbial Biotechnology, Department of Biotechnology, Faculty of Advanced Sciences and Technologies, University of Isfahan, Isfahan, Iran.  
arash.rahmani23@gmail.com

**\*Hassan Mohabatkar**, PhD, Associate Professor of Biotechnology, Department of Biotechnology, Faculty of Advanced Sciences and Technologies, University of Isfahan, Isfahan, Iran (\*Corresponding author). h.mohabatkar@ast.ui.ac.ir

**Mandana Behbahani**, PhD, Assistant Professor of Biotechnology, Department of Biotechnology, Faculty of Advanced Sciences and Technologies, University of Isfahan, Isfahan, Iran. ma\_behbahani@yahoo.com

**Mokhtar Nosrati**, MSc in Microbial Biotechnology, Department of Biotechnology, Faculty of Advanced Sciences and Technologies, University of Isfahan, Isfahan, Iran. mokhtar.nosrati@ast.ui.ac.ir

### Abstract

**Background:** Recently, with the advances in the medicine of boosting the immune system, high ability of peptides for the treatment of viral diseases has been proved. By now, there is no effective vaccine against HIV-1 infection. Previous studies confirmed the efficiency of capsid and envelope proteins of papilloma, Herpes and Adeno viruses in new vaccines design. The present study was planned to predict T-cells epitopes from P24 protein by bioinformatics tools and study their effects on lymphocyte proliferation.

**Methods:** To this aim, sequences of 22 peptides corresponding to P24 protein were obtained from NIBSC and have been examined using HLA-Pred, Propred, SVMHC, SYFPEITHI and IEDB server. In this experiment, the peptides were prepared at concentrations of 10,100, 500 and 1,000 $\mu$ g/ml. At the end, the selected peptides were tested on the Iranian blood lymphocyte cells (PBMC).

**Results:** The results demonstrated that positive peptides significantly increased lymphocyte proliferation. However the negative peptides did not have any effect on lymphocyte proliferation. Results also showed that p16 and p3 among tested peptides had highest and lowest effects on lymphocytes proliferation, respectively.

**Conclusion:** The results of present study confirmed that epitope predictions tools can be reliable alternatives to experimental work.

**Keywords:** Epitope, HIV-1, T lymphocyte, P24