

## مقاله اصیل

## تولید کمپلکس آلکالین فسفاتاز، آنتی‌آلکالین فسفاتاز (APAAP) و استفاده از آن در رنگ‌آمیزی ایمونوستوئشیمی و ایمونوهیستوئشیمی

محسن ناصری<sup>۱\*</sup>، سید محمد مؤذنی<sup>۲</sup>، Ph.D.<sup>۳</sup>، علی اکبر پورفتح ا...<sup>۱</sup>

۱. گروه ایمونولوژی، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس  
۲. گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی پرچم  
۴ آدرس مکاتبه: تهران، صندوق پست: ۱۱۱-۱۹۱۱۵، دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده پزشکی، گروه ایمونولوژی  
پست/کامرونیک: [moezzeni@dr.com](mailto:moezzeni@dr.com)

**پیشخوان**

دریافت مقاله: ۸۵/۸/۱۰، پذیرش مقاله: ۸۶/۲/۲

هدف: تولید کمپلکس آلکالین فسفاتاز-آنتی‌آلکالین فسفاتاز (APAAP) با هدف به کارگیری آن در یکی از کاربردی‌ترین روش‌های تعیین جایگاه آنتی‌زن در بافت یا سلول (تکنیک AAPAP) و مقایسه آن با محصولات مشابه خارجی

مواد و روش‌ها: در این مطالعه، آنتی‌بادی‌های ترشحی دو کلون هیریدوماین A<sub>1</sub>G<sub>8</sub>F<sub>7</sub> و A<sub>1</sub>G<sub>9</sub>G<sub>3</sub> و A<sub>1</sub>G<sub>8</sub>F<sub>7</sub> تولید شده در داخل کشور، تخلیق و خالص‌سازی شده و اثبتهای آنها مشخص شد. سپس کمپلکس AAPAP با غلطنهای مناسب از آنتی‌بادی مونوکلونال ضد آلکالین فسفاتاز (AP) و آنتی‌زن آلکالین فسفاتاز (AP) تهیه شد و برای رنگ‌آمیزی ایمونوستوئشیمی (ICC) و ایمونوهیستوئشیمی (IHC) در مقایسه با نمونه تجاری مشابه (شرکت DAKO، دانمارک) استفاده شد.

یافته‌ها: هر دو کلون سلولی توانایی تولید آنتی‌بادی مونوکلونال ضد آلکالین فسفاتاز با اثبتهای بالا را حفظ کرده بودند و کمپلکس به دست آمده از آنتی‌بادی مونوکلونال آنتی‌زن در تکنیک AAPAP بسیار کارا و از نظر کیفیت رنگ‌آمیزی قابل مقایسه با نمونه مشابه خارجی بود. نتیجه‌گیری: با توجه به اثبتهای مناسب آنتی‌بادی‌های مونوکلونال محصول کلون‌های هیریدوماین مورد مطالعه و پایداری کمپلکس حاصل از مخلوط آنتی‌بادی مونوکلونال آنتی‌زن آلکالین فسفاتاز برای زمان طولانی، می‌توان از این دو کلون سلولی برای تهیه کمپلکس AAPAP در حد تیمه صنعتی و صنعتی کمک‌گرفت و از آن در رنگ‌آمیزی‌های ایمونوستوئشیمی و ایمونوهیستوئشیمی استفاده کرد.

**کلیدواژگان:** آنتی‌بادی مونوکلونال، AAPAP، ایمونوستوئشیمی، ایمونوهیستوئشیمی، آلکالین فسفاتاز

فصلنامه پژوهش‌پاپک، سال دهم، شماره ۱، پیاپی ۱۳۸۶، صفحات ۷۰-۷۳

از بین روش‌های متعدد رنگ‌آمیزی ایمونولوژیک به کمک آنزیم (Immunoenzymestaining)، روش غیرمستقیم سه لایه از طریق اتصال ایمونولوژیکی آنزیم-آنتی‌بادی (the unlabeled antibody enzyme method) به دلیل سادگی، حساسیت بالا و قابلیت تکرارپذیری و همچنین کاهش رنگ غیراختصاصی و اجتناب از به هدر رفتن آنتی‌بادی در حین عمل نشانه‌گذاری محبوب است. مهترین تکنیک‌هایی که در این دسته قرار می‌گیرند، روش‌های پروکسی‌کالیزی (peroxidase-Anti peroxidase: PAP) و آلبالین فسفاتاز-Anti آلبالین فسفاتاز: APAAP (Alkaline phosphatase-Anti Alkaline phosphatase: APAAP) هستند (۱۰-۱۲).

در تکنیک APAAP به وسیله یک آنتی‌بادی پلی‌کلونال علیه ایمونوگلوبین موشی، بین آنتی‌بادی مونوکلونال اولیه که به صورت اختصاصی آنتی‌زن‌های بافتی را تشخیص می‌دهد و کمپلکس APAAP اتصال برقرار می‌شود. کمپلکس APAAP، حاصل اتصال

از زمان معرفی تکنولوژی رنگ‌آمیزی ایمونولوژیک (Immunostaining)

(در اوایل دهه ۱۹۴۰ تا به امروز این تکنیک در زمینه تعیین جایگاه آنتی‌زن در بافت (Immunohistochemistry) و سلول (Immunocytochemistry) در مقایسه با روش‌های ابداعی دیگر پیشرفت‌های چشمگیری داشته است که بسیاری از این پیشرفت‌ها مدیون استفاده از آنتی‌هایی همچون آلکالین فسفاتاز است (۱-۳).

در اغلب این روش‌ها، بافت یا سلول را آنتی‌بادی نشان‌دار مجاور می‌کنند و با استفاده از ایکروسکوب مناسب موقعیت محل رنگ‌پذیر و در نتیجه موقعیت آنتی‌زن را در بافت یا سلول مشخص می‌کنند. امروزه تحقیقات هیستوپاتولوژیک، بدون در نظر گرفتن روش‌های رنگ‌آمیزی ایمونولوژیک غیر قابل تصویر است. به عنوان مثال این روش‌ها در تشخیص انواع سرطان‌ها نظیر لنفوم‌ها و لوسمی‌ها و یا در سیتولوژی تشخیصی، ایمونوپاتولوژی پوست، تشخیص بیماری‌های کلیوی و سایر بیماری‌ها کاربرد پسیار گسترده‌ای دارد (۴-۹).

## مقدمه

PBS حل و به مدت ۴۸ ساعت با دو بار تعویض بافر در دمای ۴ درجه سانتی گراد دیالیز شد. اثبات حضور پروتین و تخمین غلظت آن در محلول تغییل شده با اندازه گیری جذب نوری در ۲۸۰ نانومتر انجام گرفت.

**CNBr Activated Sepharose 4B** مقدار کافی از ژل متصصل به پروتین G (Sigma, آمریکا) درون یک لوله به قطر بیست پاسخور ولی با دیواره ضخیم تر ریخته شد. ستون فوق با PBS شستشو داده شد و نمونه پروتین تغییل شده حاصل از مرحله قبل به سطح ژل اضافه شد. عمل شستشو با بافر PBS و سرعت ۱۰ میلی لیتر در ساعت برای حذف پروتین های متصصل نشده به ستون انجام گرفت. به منظور جدا کردن آنتی بادی از پروتین G "بافر گلایسین" با pH=۳/۵ استفاده شد و بافر خروجی از ستون به صورت فراکشن های یک میلی لیتری در آن در ۲۸۰ نانومتر اندازه گیری شد. لوله های خروجی دارای جذب بالا نیز با هم مخلوط و در برابر بافر PBS به مدت ۲۴ ساعت دیالیز شدند.

جهت ارزیابی مراحل تخلیص، نمونه های به دست آمده از هر مرحله تخلیص، پس از آماده سازی، به ترتیب در داخل چاهه های ژل پلی اکریل آمید قرار گرفت و الکتروفورز در محیط حاوی SDS انجام شد. پس از رنگ آمیزی ژل با کوماسی بلو، عمل رنگبری به مدت دو روز با تعویض متناوب رنگبر انجام پذیرفت.

#### محاسبه میل پیوندی (Affinity) آنتی بادی و تشکیل کمپلکس APAAP

برای اینکه کمپلکس APAAP از پایداری لازم جهت انجام آزمایش ها و امکان نگهداری برخوردار باشد، میل پیوندی آنتی بادی مونوکلونال برای آنتی زنگ ایزوتیپی و رسم منعنه کلاتر استفاده شد (۱۶). شده، از روش الیزی غیررقابتی و رسم منعنه کلاتر استفاده شد (۱۶).

با توجه به اینکه ایزوتیپی بالای آنتی بادی های محصول هر دو کلون های پریور دارای آنتی ژل با کمپلکس APAAP استفاده شد. کمپلکس آنکالین فسفاتاز آنتی آنکالین فسفاتاز، از آسانی با مخلوط نمودن سوپرناتانت کشت سلولی و آنتی زنگ خالص شده یا ناخالص آماده می شود ولی پایداری کمپلکس و شدت رنگ به دست آمده در آزمایش های ایمونو هیستوشیمی و ایمونو هیستوشیمی بستگی به غلظت مناسب آنتی بادی و آنتی ژن در این کمپلکس دارد.

ابتدا حدود نسبت مناسب این دو با توجه به نتایج به دست آمده از آزمایش های تعیین اینکه (۱۶) تخمین زده شد. آنگاه غلظت های ۱، ۲، ۴ و ۸ میکرو گرم در میلی لیتر از آنکالین فسفاتاز (Sigma, Type 1) با غلظت ثابت ۲/۴ میکرو گرم در میلی لیتر از آنتی بادی مجاور و پس از گلذشت ۲۴ ساعت از کمپلکس های تولیدی برای رنگ آمیزی ایمونولوژیکی سلول

ایمونولوژیکی آنتی آنکالین فسفاتاز به آنتی بادی مونوکلونال موشی ضد خودش است. با افزودن سویسترا که تحت تاثیر واکنش آنتی ژن به محصول رنگی تبدیل می شود و رسوب می کند محل جمع آنتی ژن در بافت ریابی می شود (۱۳).

در این مطالعه از محصول کلون های هیریدومایی A<sub>1</sub>G<sub>9</sub>G<sub>3</sub> و A<sub>1</sub>G<sub>8</sub>F<sub>7</sub> (تولید شده توسط ما)، مولد آنتی بادی مونوکلونال علیه آنتی آنکالین فسفاتاز روده ای گاو (Type VII A)، برای تشکیل کمپلکس APAAP استفاده شد و کارآیی کمپلکس حاصل در رنگ آمیزی ایمونو هیستوشیمی و ایمونو هیستوشیمی با نمونه مشابه خارجی (DAKO) مورد مقایسه قرار گرفت. با توجه به کارآیی مناسب کمپلکس تولیدی و کاربرد وسیع این کمپلکس در آزمایش های تشخیصی پاتولوژی و تحقیقات هیستولوژی و سیتوالوژی تولید داخلی این کمپلکس می تواند به صرف جویی ارزی قابل توجهی منجر شود.

#### مواد و روش ها

کشت سلول های برای اثبات پایداری و توان تولید آنتی بادی مونوکلونال توسط دو کلون های هیریدومایی A<sub>1</sub>G<sub>9</sub>F<sub>7</sub> و A<sub>1</sub>G<sub>9</sub>G<sub>3</sub> پس از ذوب نمونه های سلولی منجمد ذخیره شده از کلون های هیریدومایی تولید شده در دانشگاه تربیت مدرس (۱۴) و تعیین درصد زنده بودن سلول های هیریدومایی در محیط RPMI (آمریکا) حاوی ده درصد سرم جنین گاو FCS (Gibco، انگلستان) کشت داده شدند و مایع رویی کشت سلولی برای اثبات تولید آنتی بادی مونوکلونال با استفاده از روش الیزا بررسی شد (۱۴).

تولید آنتی بادی با غلظت بالا در موجود زنده ۱۰ سر موش Balb/c انتخاب و ۰/۵ میلی لیتر پریستن (Sigma، آمریکا) به صورت درون صفاتی به آنها تزریق شد. پس از گذشت یک هفته، ۱ میلیون سلول های هیریدومایی شمارش و همراه با PBS به فضای صفاتی این موش ها تزریق شد و موش ها روزانه از نظر تشکیل تومور مورد ارزیابی قرار گرفتند. پس از تشکیل تومور و رشد آن، موش حاوی تومور نخاعی و پس از باز کردن شکم مایع آسیت جمع آوری شد (۱۵).

تغییل آنتی بادی به کمک رسوب سولفات آمونیوم و تخلیص آن با استفاده از ستون کروماتوگرافی تمایلی متصصل به پروتین G با حل کردن مقدار اضافی سولفات آمونیوم در آب مقطر، محلول اشباع سولفات آمونیوم آماده شد. محلول اشباع سولفات آمونیوم به آرامی و به صورت قطره قطره به همان حجم سوپرناتانت سلولی یا مایع آسیت به دست آمده که در داخل بشر و حمام بین قرار داده شده بود، اضافه شد.

پس از ۳۰ دقیقه چرخش مگنت در داخل محلول، بشر حاوی سوپرناتانت برای یک شب در حرارت ۴ درجه سانتی گراد انگویه شد. سپس رسوب حاصل از ساترین پیور سوسپانسیون فوق در کمترین مقدار

**APAAP تولید کمپلکس**

اسلايد اضافه و برای ۳۰ دقیقه انکوبه شد، پس از شستشو از سرم گونهای که آنتی بادی ثانویه از آن گرفته شده (سرم بز ۵ درصد)، روی اسلايد ریخته و به مدت ۱۰ دقیقه انکوبه شد، بعد از شستشو و خشک کردن اسلايد، آنتی بادی پلی کلونال ضد آنتی بادی های موشی (goat Ig) (Dako، دانمارک) به مدت ۳۰ دقیقه روی نمونه انکوبه شد، پس از شستشو اسلايدها ایمونوکپلکس APAAP اضافه و به مدت ۳۰ دقیقه انکوبه شد، در نهایت سوستراتی Fast (Sigma، آمریکا) در بافر فسفات دنتول و لامیزول ۵ میلی مول اضافه شد، بعد از ۲۰ دقیقه شستشو توسط آب مقطر به واکنش میان آنزیم و سوسترا خاتمه داده شد، اسلايدها با هماتوکریلین مایر زنگ آمیزی زمینه (Counterstained) (Dako) و بعد از غوطه ور شدن در آب آموニアکی با بافر تریس شستشو داده شدند، به کمک یک قطعه چسب انتلن لام روى لام قرار داده شد و با میکروسکوب توری برسی و عکس برداری انجام شد (۱۸).

 **یافته ها**

نتایج تداوم توانایی تولید آنتی بادی موونوکلوتanal توسط هر دو کلون  $A_1G_6F_7$  و  $A_1G_6G_3$  نتایج آزمون الیزای رقت های مختلف مایع رویی (سوپرناکت) کلون های  $G_6G_7$  و  $A_1G_6F_7$  ثابت کرد که این دو کلون بعد از ذوب مجدد هنوز توانایی تولید آنتی بادی را حفظ کرده اند، به صورتی که رقت های مختلف مایع رویی کشت کلون های هیریدومایی قابلیت اتصال به آنزیم آلکالین فسفاتاز را داشته و در آزمایشات الیزای (Optical Density: OD) قابل قبولی را نشان می دادند (جدول ۱).

 **تولید آنتی بادی در صفاق موس**

از ده سر موش تزریق شده به وسیله کلون های هیریدومایی در ۶ موس تومور القا شد که پس از بزرگ شدن تومورها و قبل از مرگ، موش های توموری نخاعی شدند و مایع آسیت جمع آوری شد، از هر موش ۲ الی ۳ میلی لیتر مایع آسیت جمع آوری شد که در آزمایش های الکتروفورز باند گامای قوی را بیجاد می کردند (اطلاعات ارایه نشده است).

 **نتایج حاصل از تخلیص آنتی بادی**

پس از تخلیص آنتی بادی های موونوکلوتanal موجود در سوپرناکت کشت سلولی، از ستون کروماتوگرافی تابیلی پروتین G متصل به سفارز ۴B برای خالص سازی آنتی بادی استفاده شد، میزان (Optical Density: OD) فرآکشن های جمع آوری شده در طول موج ۲۸۰ نانومتر اندازه گیری شد، نمودار ۱ نمونه ای از کروماتوگرام های به دست آمده را نشان می دهد.

و بافت استفاده شد.

 **آزمایش های ایمودو سیتوشیمی**

سه میلی لیتر خون هپارنه با همان حجم محیط کشت مخلوط و با استفاده از فایپرول لاپه سلول های تک هسته ای (مونوکلتر) جدا سازی شد، گسترش سلولی به کمک دستگاه مل سانتریفیو (Cytospin) جدا سازی آساده شد، در این مرحله با ۷۵۰ دور در دقیقه و به مدت ۶ دقیقه سلول های تک هسته ای خون محیطی انسان بر روی لامهای آشته به چسب (3-Amino propyltriethoxy silane: APES) (Sigma) پخش شدند.

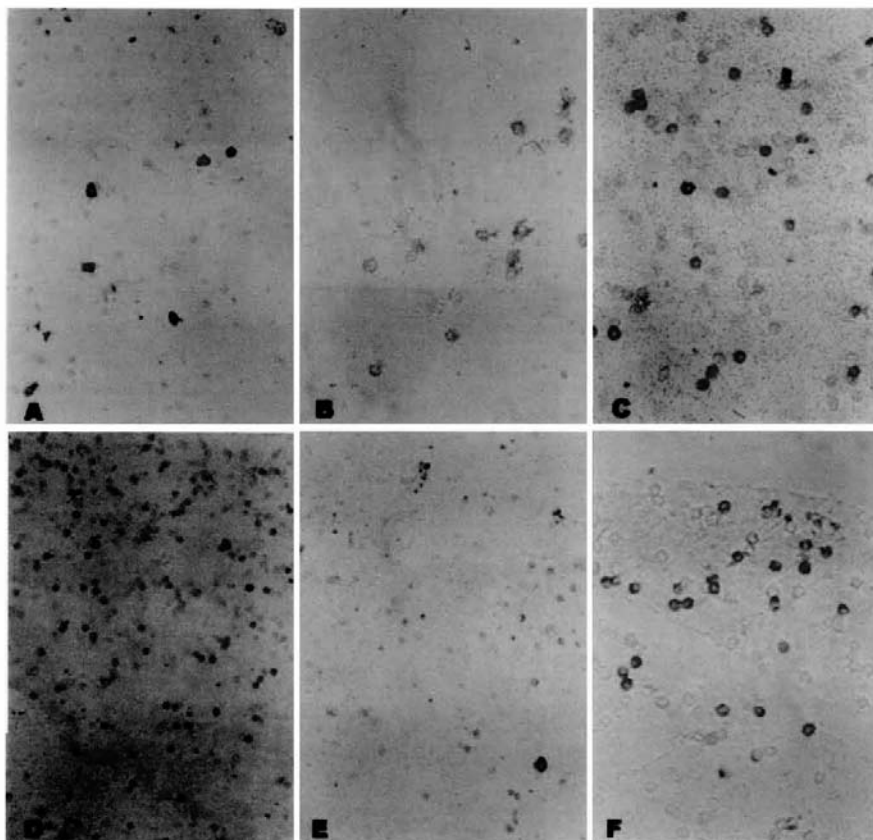
اسپیرهای سلولی پس از خشک شدن به مدت یک دقیقه در ظرف حاوی استرن فیکس شدند، پس از شستشو اسلايدها با بافر TBS (pH=۷/۶) آنتی بادی های موونوکلوتanal ضد CD8 و CD4 (Mouse Anti-human CD8, CD4) (Sigma) با غلط نتایج تداوم فیکس شدند، پس از ۳۰ دقیقه عمل انکوبایسیون در اتاقک مرطوب انجام گرفت، بعد از شستشو و خشک کردن اسلايدها از سرم بز پارکت ۱/۲۰ در بافر TBS حاوی BSA یک درصد برای عمل مسدود کردن (Blocking) استفاده شد، آنگاه مقدار ۳۰ میکرو لیتر goat (anti-mouse Ig) (Dako) (Danimarck) روى نمونه ریخته شد و انکوبایسیون در اتاقک مرطوب به مدت ۳۰ دقیقه انجام گرفت، در مرحله APAAP بعد پس از شستشو و خشک کردن اسلايدها ایمونوکپلکس به نمونه اضافه و پس از ۳۰ دقیقه انکوبایسیون عمل شستشو انجام شد، در این مرحله به منظور بهینه سازی کپلکس APAAP، غلظت های متفاوتی از آنتی بادی و آنزیم آلکالین فسفاتاز مخلوط و کمپلکس های تولیدی مورد آزمایش قرار گرفتند، سوستراتی واکشن با اضافه تسمودن قرص های سوسترا که حاوی Fast Red TR, Naphthol AS-MX phosphate (Sigma) است به بافر تریس ۱٪ مولار (pH=۸/۲) تهیه و سپس این مجموعه از فیلتر عبور داده شد، پس از خشک شدن اسلايدها سوسترا اضافه و به مدت ۲۰ دقیقه انکوبه شد، در تمامی مراحل زنگ آمیزی ایمودو سیتوشیمی قرآنده انکوبایسیون در اتاقک مرطوب و در درجه حرارت اتاق انجام شد (۱۷).

 **ایمودو هیستو شیمی**

برای نشان دادن کارآبی کمپلکس APAAP تولیدی در آزمایش های ایمودو هیستو شیمی، از برش های آپاندیس و آنتی بادی آنتی سایتو کراتین (Sigma) استفاده شد، برش های پارافینی آپاندیس (۴ میکرومتر) بر روی اسلايدها پوشیده شده از سیلان (Sigma) داده شدند و عمل پارافین زدایی با استفاده از گزینن (دو دقیقه، هر بار ۱۰ دقیقه) و اتائل ۹۹ درصد (دو بار هر دقیقه ۵ دقیقه) انجام شد، بعد از شستشو اسلايدها با بافر TBS، عمل بازیافت (Retrieval) توسط میکروپر و بافر سیترات انجام شد، بعد از شستشو مجدد اسلايدها در بافر TBS آنتی بادی لاپه اول (Anti-cytokeratin-Sigma) روی

جدول ۱: نتایج آزمون الیزای اختصاصی مایع رویی کلست دو کلون هیبریدومایی مورد آزمایش

نمونه	نحوه	جدب	نمونه	نحوه	جدب	نمونه	نحوه	جدب
A1G8F7	1/۵۱		A1G9G3	1/۸۱		کنترل منفی	(سرم موشن این شده)	—
۱/۲	۱/۳۳	۱/۲	۱/۲۵	۱/۱۰۰		۱/۱۰۰		۲/۱۰
۱/۴	۱/۳۰	۱/۴	۱/۴۰	۱/۴۰۰		۱/۸۹		
۱/۸	۱/۱۰	۱/۸	۱/۰۰	۱/۴۰۰		۱/۸۲		
۱/۱۶	۱/۰۰	۱/۱۶	۰/۸۰	۱/۸۰۰		۱/۳۵		
۱/۳۲	۰/۹۲	۱/۲۳	۰/۳۷	۱/۱۶۰۰		۱/۰۳		
۱/۶۴	۰/۷۹	۱/۳۴	۰/۳۵	—		—		
۱/۱۲۸	۰/۴۲	۱/۱۲۸	۰/۳۵	—		—		
کنترل	۰/۰۵	کنترل منفی	۰/۰۷	کنترل منفی		۰/۰۷		
منفی								



شکل ۱: رنگآمیزی ایمونوپرتوژنیکال لام سیتواسیبن تهیه شده از لنفوцит‌های خون محیطی به کمک کمپلکس APAAP تولیدی با غلظت‌های مختلف آنتیم آنکالین فسفاتاز. رنگآمیزی زمینه با استفاده از همانوکسیلین انجام گرفته است.

A: رنگآمیزی لنفوцит‌های CD4<sup>+</sup> با کمک کمپلکس APAAP به دست آمده از کلون A<sub>1</sub>G<sub>9</sub>G<sub>3</sub> (غلظت آنتیم ۱ میکروگرم بر میلی‌لیتر) (X200-).

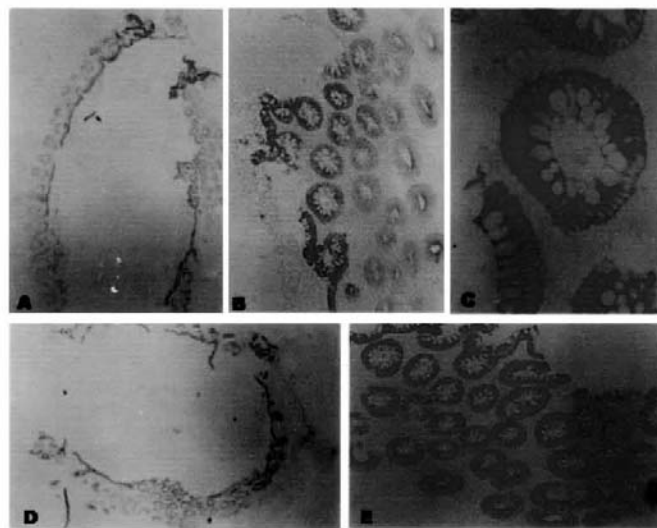
B: رنگآمیزی لنفوцит‌های CD4<sup>+</sup> با کمک کمپلکس APAAP به دست آمده از کلون A<sub>1</sub>G<sub>9</sub>G<sub>3</sub> (غلظت آنتیم ۲ میکروگرم بر میلی‌لیتر) (X200-).

C: رنگآمیزی لنفوцит‌های CD4<sup>+</sup> با کمک کمپلکس APAAP به دست آمده از کلون A<sub>1</sub>G<sub>9</sub> (غلظت آنتیم ۳ میکروگرم بر میلی‌لیتر) (X200-).

D: رنگآمیزی لنفوцит‌های CD4<sup>+</sup> با کمک کمپلکس APAAP به دست آمده از کلون A<sub>1</sub>G<sub>9</sub>G<sub>3</sub> (غلظت آنتیم ۸ میکروگرم بر میلی‌لیتر) (X100-).

E و F: رنگآمیزی لنفوцит‌های CD4<sup>+</sup> با کمک کمپلکس APAAP به دست آمده از کلون A<sub>1</sub>G<sub>8</sub>F<sub>7</sub> (غلظت آنتیم به ترتیب ۱ و ۲ میکروگرم بر میلی‌لیتر) (X200-).

## تولید کمپلکس APAAP

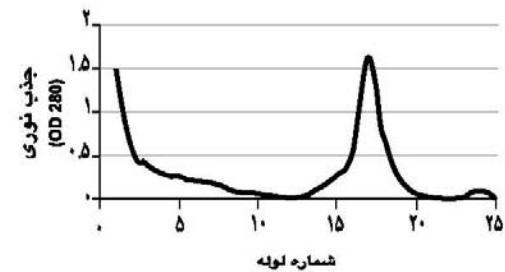


شکل ۲: مقایسه رنگ آمیزی ایمونوھیستوشیمیایی مقطع بافتی آپاندیس با استفاده از آنتی بادی مونوکلونال اختصاصی ضد سیتوکراتین اپی تلیال و کمپلکس **APAAP** تجارتی و تولیدی

شکل D و E: رنگ آمیزی مقطع بافتی آپاندیس با کمک آنتی بادی های مونوکلونال ضد سیتوکراتین و **APAAP** تجارتی حاصل از کلون **A<sub>1</sub>G<sub>8</sub>F<sub>7</sub>** غلظت آنزیم به کار رفته در این کمپلکس ۳ میکرومتر برابر میلی لیتر است.

مونوکلونال **A<sub>1</sub>G<sub>8</sub>G<sub>3</sub>** M،  $4/3 \times 10^{-4}$  M تولیدی استفاده شد. برای رنگ آمیزی تشکیل کمپلکس APAAP تولیدی استفاده شد. برای رنگ آمیزی نمونه های سیتواسپین لنفو سیت های خون محیطی از آنتی بادی های مونوکلونال ضد CD4 و CD8 استفاده شد. به عنوان لایه سوم نیز از کمپلکس های APAAP تولیدی استفاده شد. نتایج از نتایج رنگ آمیزی لنفو سیت های خون محیطی با استفاده از کمپلکس های APAAP تولیدی و **APAAP** تجارتی در شکل ۱ نشان داده شده است. نتایج آزمایش های ایمونوھیستوشیمی نشان داد که کمپلکس APAAP تولید شده از غلظت ۴ میکروگرم در میلی لیتر آنزیم آکالین فسفاتاز و غلظت ۲/۶ میکروگرم در میلی لیتر از آنتی بادی های تولیدی از نظر کیفیت رنگ آمیزی کاملاً قابل رقابت با کمپلکس تجارتی است.

همان طور که در این کروماتوگرام مشخص است پس از شستشوی کامل ستون کروماتوگرافی تسامیلی و حذف پروتین های اضافی OD نمونه خروجی به سمت صفر میل کرده و با اضافه کردن بافر با pH اسیدی آنتی بادی متصل شده به ستون از لوله شماره ۱۳ شروع به خارج شدن کرده است.



نمودار ۱: کروماتوگرام حاصل از خالص سازی آنتی بادی مونوکلونال **A<sub>1</sub>G<sub>8</sub>G<sub>3</sub>** با استفاده از ستون کروماتوگرافی تسامیلی متصل به پروتین G

**نتایج ایمونوھیستوشیمی**  
مقاطعه بافت آپاندیس از نوع پارافینی بود که پس از عمل پارافین زدایی، آب گیری و رتریوال با استفاده از آنتی بادی آنتی سایتوکراتین و ایمونوکمپلکس **APAAP** تولیدی و تجارتی رنگ آمیزی شدند. به عنوان سوسترا از **Fast Red** استفاده شد و اسلامیدها با هماتوکسیلین مایر رنگ آمیزی زمینه (Counterstained) شدند. شکل ۲ نتایج ایمونوھیستوشیمی و مقایسه آن را با کمپلکس تجارتی تولیدی در روش ایمونوھیستوشیمی و مقایسه آن را با کمپلکس تجارتی

**نتایج ایمونوھیستوشیمی**  
با توجه به مناسب بودن میل پیوندی هر دو آنتی بادی مونوکلونال **A<sub>1</sub>G<sub>8</sub>F<sub>7</sub>** و **A<sub>1</sub>G<sub>9</sub>G<sub>3</sub>** برای آکالین فسفاتاز، چرا که مقدار **KD** برای آنتی بادی مونوکلونال **A<sub>1</sub>G<sub>8</sub>F<sub>7</sub>**  $3/8 \times 10^{-4}$  M و برای آنتی بادی

شده، از روش الیزای غیررقابتی و رسم منحنی کلاتر استفاده شد. (۲۲) با توجه به اینتیپی بالای آنتی‌بادی‌های تولیدی توسط هردو کلون **APAAP** هیریدومایی، از محصول هردو کلون برای تولید کمپلکس استفاده شد.

بر اساس این تحقیق، کمپلکس ایمن به دست آمده از آنتی‌بادی‌های مونوکلونال کلون‌های هیریدومایی  $A_1G_8F_7$  و  $A_1G_9G_8$  با آنتی‌زن آنکالین فسفاتاز روده‌ای گاو می‌تواند در روش‌های آنتی‌بادی غیرنشاندار (*Unlabelled Ab Procedures*) از جمله تکیک چند مرحله‌ای **APAAP** به منظور رنگ آمیزی آنتی‌زن‌های بافت و سلول با حساسیت، ویژگی و کارآیی مناسب و قابل مقایسه با نمونه‌های مشابه خارجی (**APAAP, DAKO**) به کار گرفته شود.

مهترین مساله‌ای که برای تهیه کمپلکس **APAAP** باید مدنظر قرار گیرد استفاده از غلظت مناسب آنتی‌بادی و آنتی‌زن (آنژیم آنکالین فسفاتاز) چهت تشکیل یک کمپلکس پایدار با کارآیی و حساسیت بالا و در عین حال مقرون به صرفه است.

به طور کلی اگر مقدار آنتی‌بادی مونوکلونال به کار رفته در کمپلکس زیاد (*excess*) باشد، شدت رنگ کاهش خواهد داشت و چنانچه مقدار آنتی‌زن زیاد (*excess*) باشد، موجب هدر دادن آنتی‌زن خواهد شد.

در این مطالعه به منظور تولید کمپلکس مورد نظر از غلظت‌های ۸ و ۲/۴ و ۱ میکروگرم در میلی لیتر از آنتی‌آنکالین فسفاتاز با غلظت ثابت ۴ میکروگرم آنتی‌بادی استفاده شد و بر طبق نتایج رنگ آمیزی مشاهده شده، اقتصادی ترین غلظت آنتی‌زن ۴ میکروگرم در میلی لیتر تعیین شد. هر چند در مقایسه، غلظت ۸ میکروگرم در میلی لیتر واضح پیشتری دارد.

از آنجایی که برای آنتی‌بادی‌های مونوکلونال تولیدی با افزایش بیشتر غلظت آنتی‌زن (از ۸ میکروگرم در میلی لیتر) نتیجه آزمایش ایمونوہیستوشیمی و ایمونوویتیشی غیربری نکرد، می‌توان نتیجه گرفت کمپلکس بدست آمده از آن حداقل از یک مولکول آنتی‌بادی و دو مولکول آنتی‌زن تشکیل می‌شود و شبکه‌ای از آنتی‌بادی و آنتی‌زن به وجود نمی‌اید. بتایرین پس از اشایع شدن سایت‌های اتصالی آنتی‌بادی توسط آنتی‌زن، آنتی‌زن‌های متصل نشده طی مراحل شستشو حذف خواهند شد. این استدلال با تاییجی که کردل و هومان نیز ارایه کرده‌اند مطابقت می‌کند. همچنین ناتوانی آنتی‌بادی مونوکلونال برای تشکیل کمپلکس‌های این بزرگ خطر بی‌ثباتی کمپلکس را در مدت زمان نگهداری کاهش می‌دهد (۲۰، ۲۱).

### نتیجه‌گیری

به طور کلی در روش‌های ایمونوہیستوشیمی و ایمونوویتیشی برای انتخاب یک نشان (*label*) مانند آنکالین فسفاتاز (*ALP*) یا پراکسیداز (*HRP*) ملاحظات اولیه عبارتند از: پایداری یا تداوم نتایج، حساسیت آن، حضور یا عدم حضور نوع اندازه‌نوس نشان در بافت و مشکلات موجود در حلف آن، نوع رنگ زمینه‌ای که می‌تواند با آن به کار گرفته شود و اسکان

تشان می‌دهد. همان طور که در رنگ آمیزی‌ها مشخص است کمپلکس **APAAP** تولیدی کارآیی مشابه نمونه خارجی در رنگ آمیزی‌های ایمونوہیستوشیمی دارد.

### بحث

سنچش اینتی (Immunoassay) شامل تمام آزمایش‌های است که براساس اتصال آنتی‌بادی اختصاصی به آنتی‌زن استوار شده‌اند. با این تعریف سنچش اینتی یا ایمونوآسی شامل حوزه بسیار وسیعی از فعالیت‌های تشخیصی آزمایشگاهی می‌شود. یکی از پرکاربردترین تکنیک‌ها در ایمونوآسی روش رنگ آمیزی ایمونولوژیک (*Immunostaining*) است که اولین بار در سال ۱۹۶۰ توسط کونز در دانشگاه پزشکی هاروارد برای ردیابی آنتی‌زن‌های مربوطه در برش‌های منجمد با استفاده از آنتی‌بادی‌های نشان دار شده با فلورسین (ایمونوفلورسانس) ابداع و به کار گرفته شد (۱).

امروزه به تعامی تکنیک‌های ایمونولوژیکی که جهت مشخص کردن آنتی‌زن‌های اختصاصی موجود در بافت‌ها یا سلول‌ها بر پایه شناسایی کمپلکس آنتی‌زن-آنتی‌بادی صورت می‌پذیرد، ایمونوہیستوشیمی (IHC) یا ایمونوویتیشی (ICC) (اطلاق می‌شود. از مهمترین دلایل توسعه این تکنیک‌ها در پاتولوژی تشخیصی، پیشرفت‌های تکنیکی در IHC است که ایجاد سیستم‌های حساس تشخیصی را در پی داشته است. در میان آنها نشانه گذاری آنتی‌زنی (*Immunoenzymestaining*) که اولین بار به وسیله اورامس و همکاران در سال ۱۹۶۶ معرفی شد، شاید مهمترین روش باشد (۱۹، ۲۰).

ابداعات پی در پی بعدی از جمله ابداع تکنیک‌های چند مرحله‌ای نظیر پراکسیداز-آنتی پراکسیداز (*PAP*), آنکالین فسفاتاز-آنتی آنکالین فسفاتاز (*APAAP*), روش‌های بیوتین-استرتوواپیدین (B-SA) همراه با روش‌های تقویت کننده (ناظیر *Tyamide*) و سیستم‌های نشانه گذاری بسیار حساس پیلیر، بیش از پیش استفاده از تکنیک‌های IHC را در آسیب‌شناسی عمومیت بخشید (۲).

از مهمترین مزایای روش‌های رنگ آمیزی ایمونولوژیک آنتی‌زنی (*Immunoenzymestaining*) مفروض به صرفه بودن آن از نظر اقتصادی به علت امکان استفاده از رقت‌های بالای آنتی‌بادی‌های لاپه اول و همچنین امکان بررسی نتایج با میکروسکوپ توری معمولی و عدم نیاز به میکروسکوپ‌های سگران قیمت ایمونوفلورسانس است. به ویژه با تکنیک‌های غیرمستقیم چند لایه ناظیر **APAAP** و با امکان تکرار لایه‌های آخر، حساسیت (*sensitivity*) آزمایش بسیار افزایش پیدا می‌کند و با استخراج صحیح آنتی‌بادی لایه اول اختصاصیت (*specificity*) آزمون نیز بسیار مناسب است (۲۱).

برای اینتکه کمپلکس **APAAP** از پایداری لازم جهت انجام آزمایش‌ها و امکان نگهداری برخوردار باشد، میل پیوندی آنتی‌بادی مونوکلونال برای آنتی‌زن باید مناسب باشد تا اتصال بین آنتی‌بادی و آنتی‌زن به راحتی جدا نشود. برای تحیین اینتی آنتی‌بادی‌های تولید

### تقدیر و تشکر

این پژوهه بخشی از طرح ملی تولید مجموعه‌های اینتی PAP و APAAP به منظور توسعه روش‌های چشمی تشخیصی شاخص‌های سلولی است، لذا لازم است از شورای پژوهش‌های علمی کشور و سازمان مدیریت و برنامه ریزی به خاطر تأمین اعتبار آن و سایر همکاری‌هایی که مبنول داشته‌اند، تشکر کنیم.

نـشانه گـذاری دو گـانـه (Double Labeling). استفاده از کـمـپـلـکـس APAAP در رـوشـهـای زـنـگـآـمـیـزـی اـیـمـونـولـوـژـیـکـی غالـباـ مـیـتوـانـد کـارـگـشاـ باـشد (۲۳-۲۵). باـ تـوجهـ بهـ موـارـدـ مـذـکـورـ وـ کـارـآـبـیـ کـمـپـلـکـس APAPP تـولـیدـی استـفادـهـ اـزـ آـنـ درـ آـزمـایـشـهـایـ پـاتـولـوـژـیـ تشـخـیـصـیـ تـوصـیـهـ مـیـشـودـ.

### References

- Coons AH: The beginnings of immunofluorescence. *J. Immunol.* 1961; 87: 499-503
- Brandtzaey P: The increasing power of immunohistochemistry and immunocytochemistry. *J Immunol Meth*, 1998; 216: 49-67
- Engel C, Forberg J, Holinski-Feder E, Pagenstecher C, Plaschke J, Kloos M: Novel strategy for optimal sequential application of clinical criteria, immunohistochemistry and microsatellite and lysis in the diagnosis of hereditary nonpolyposis colorectal cancer. *Int J Cancer*, 2006; 118(1): 115-122
- Castilla EA, Prayson RA, Abramovich CM, Cohen ML. Immunohistochemical expression of cathepsin D in meningiomas. *Am J Clin Pathol*, 2003; 119(1): 123-128
- Lau SK, Prakash S, Geller SA, Alsabeh R. Comparative immunohistochemical profile of hepatocellular carcinoma, cholangiocarcinoma and metastatic adenocarcinoma. *Hum Pathol*, 2002; 33(12): 1175-1181
- Honig A, Rieger L, Kapp M, Dietl J, Kammerer U: Immunohistochemistry in human placental tissue – pit falls of antigen detection. *J Histochem Cytochem*, 2005; 53(11): 1413-1420
- Vinograd TM, Balashova EE, Smirnov VN, Bystrevskaya VB. Detection of the centriole tyro- or acet-tubulin changes in endothelial cells treated with thrombin using microscopic immunocytochemistry. *Cell Motil Cytoskeleton*, 2005; 62(1): 1-12
- Das DK, Pathan SK, Agyash EH. Metastatic neuroendocrine carcinoma with cytologic features suggestive of secretory activity; a study by fine-needle aspiration and immunocytochemistry. *Diagn Cytopathol*, 2005; 33(3): 173-175
- Wanninger A. Immunocytochemistry of the nervous system and the musculature of the chordoid larva of symbion Pandora. *J Morphol*, 2005; 265(2): 237-243
- Stenberger LA, Hardy Jr PH, Cuculis IJ, Mayer HG. The unlabeled antibody-enzyme method of immunohistochemistry. Preparation and properties of soluble antigen- antibody complex and its use in identification of spirochetes. *J Histochem Cytochem*, 1970; 1(8): 315-333
- Peter ML, Theo HV, Martin D, Wimp Z. Stepwise amplified immunoperoxidase (PAP) staining. Cellular morphology in relation to membrane markers. *J Histochem Cytochem*, 1984; 32(2): 172-178
- Cordell JL, Falini B, Erber WN, Ghash AK, Abdolaziz Z, Mac Donald S, Poulsom KA, Stein H, Mason DY. Immunoenzymatic labeling of monoclonal antibodies using complexes of alkaline phosphatase and monoclonal anti-alkaline phosphatase (APAAP) complexes. *J. Histochem Cytochem* 1984; 32: 219-29
- Arasteh KN, Simon V, Musch R, Weiss RO, Przytarski K, Futh UM, Pleuger F, Huhn Lage MP. Sensitivity and specificity of indirect immunofluorescence and Grocott-technique in comparison with immunocytoLOGY (alkaline phosphatase anti alkaline phosphatase= APAAP) for the diagnosis of *pneumocystis carinii* in broncho-alveolar lavage. *Eur J Med Res* 1998; 3(12): 559-563
- Eftekharian MM, Moazzeni SM, Pourfathollah AA. Production of monoclonal antibody against alkaline phosphatase. *Yakhch*, 2004; 19: 129-136
- Margulies DH. Production of monoclonal antibodies. In: Current protocols in immunology. Edited by Golgiani JE. 1991; 251-257
- Naseri N, Moazzeni SM, Pourfathollah AA, Mesbahzadeh B. Measurement of affinity constant of anti- alkaline phosphatase monoclonal antibody using an ELISA based method. *Journal of Birjand University of Medical Sciences*, 2005; 11(4): 33-39
- Swerts K, Ambors PF, Brouzes C, Navarro JM, Gross N, Rampling D, Schumacher- Kuckelkorn R. Standardization of the immunocytochemical detection of neuroblastoma cells in bone marrow. *J Histochem Cytochem*, 2005; 53(12): 1433-1440
- Missotten GS, Korver JG, Wulf-Rouen daal D.

- Heat shock protein expression in the eye and in uveal melanoma. IOVS, 2003; 44(7): 3059-3065
19. Avrameas S, Uriel J: Method of antigen and antibody labeling with enzymes and its immunodiffusion application. C. R. Acad Sci, 1966; 262: 2543-2545
20. Cooper G, Wilson L, Reid C, Baldwin D, Hand C, Spiehler V. Validation of the cozart microplate EIA for analysis of opiates in oral fluid. Forensic Sci Int. 2005; 154(2-3): 240-246
21. Hohmann A, Hodgson AJ, Skinner JM, Bradley J, Zola H. Monoclonal alkaline phosphatase – anti-alkaline phosphatase (APAAP) complex: production of antibody, optimization of activity, and use in immunostaining. J Histochim Cytochem, 36: 137
22. Rath S, Stanly CM, Steward MW. An inhibition enzyme immunoassay for heterogeneity. J Immunol. Meth 1998; 106: 245-249
23. Babic T, Basic H, Miljkovic B, Kocic B, Tasic G. Detection of helicobacter pylori in gastric biopsy and resection specimens, vojnosanit pregl, 2005; 62(1): 39-43
24. Splichal I, Fagerhol MK, Trebichsky I, Splichalova A, Schulze J: The effect of Intestinal colonization of germ- free pigs with escherchia coli on calprotectin levels in plasma, intestinal and bronchoalveolar lavages. Immunobiol, 2005; 209(9): 681-687
25. Jaskiewicz K, Rzepko R, Dubaniewicz A, Jassem E, Raczynska K: Pregranulomatous phase of sarcoidosis: Immunohistochemical diagnosis, Acta Histochem, 2006; 107(9): 473-4770