

...

امور دام و آبزیان شماره ۷۵ تابستان ۱۳۸۶

پژوهش‌سازنده

بررسی مقایسه‌ای الگوی الکتروفورتیک پادگن‌های بدنی فاسیولا در میزان‌های مختلف

- بهنام مشگی، علی اسلامی و سیدحسین حسینی
گروه انگل‌شناسی دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران
 - فرهید همتزاده
گروه میکروب‌شناسی دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران
 - الهام هوشمند
دانشکده کشاورزی دانشگاه آزاد اسلامی واحد رشت
- تاریخ دریافت: آذرماه ۱۳۸۴ تاریخ پذیرش: شهریورماه ۱۳۸۵
- Email: bmeshgi@ut.ac.ir

چکیده

هدف از بررسی حاضر تعیین الگوی الکتروفورتیک پادگن‌های بدنی دو گونه ترماتود شایع در ایران شامل *Fasciola hepatica* و *F. gigantica* بود. بدین منظور طی بازرسی کشتارگاهی اقدام به تهیه گونه‌های فاسیولا از میزان‌های مختلف شامل: فاسیولا ژیگانتیکا از دو میزان گاو و شتر و *Fasciola hepatica* از گوسفند و گاویش گردید. بعد از جداسازی ترماتودهای بالغ و انتقال به آزمایشگاه هر نمونه ۳ تا ۴ بار در محلول فسفات بافر سالین (pH=۷/۲، PBS) شسته شد. پادگن بدنی هر ترماتود به طور جداگانه نوسط هموژنیزاسیون و سپس سانتریفوژ استخراج گردید. پادگن‌های مربوطه (۴ نمونه) بعد از تنظیم میزان پروتئین، به روش سدیم دودسیل سولفات‌پلی اکریلامید ژل الکتروفورز (SDS-PAGE) در مجاورت نشان دار با وزن مولکولی مشخص تحت الکتروفورز قرار گرفتند. نتایج حاصل از بررسی الگوی الکتروفورتیک پادگن‌های بدنی ۴ نمونه نشان داد هر دو گونه دارای پروتئین هائی با وزن مولکولی حدود ۱۸ تا ۷۰ کیلو دالتون هستند. پادگن بدنی *F. gigantica* شتر و گاو باند مشخصی با وزن مولکولی ۵۷ کیلو دالتون دارند ولی گونه دیگر فاقد آن است. پادگن بدنی *F. hepatica* در گوسفند و گاویش با داشتن دو باند ۵۴ و ۶۸ کیلو دالتونی از گونه دیگر فاسیولا قابل تفرقه می‌باشد در حالیکه *F. hepatica* گاویش دارای باند نسبتاً ضعیفی با وزن مولکولی ۶۴ کیلو دالتون می‌باشد. لذا با توجه به اختلافاتی که در بروتئین‌های بدنی فاسیولا نه تنها بین گونه‌ها که بین یک گونه همسان ولی در دو میزان متفاوت وجود دارد لازم است در روش‌های نوین اینمولوزیک جهت تشخیص آلودگی با فاسیولا که معمولاً از پادگن‌های مختلف بدنی ترماتود بالغ استفاده می‌گردد، حیوان میزان و تأثیر آن بر ویژگی‌های مولکولی ارگانیسم مربوطه مورد نظر قرار گیرد.

کلمات کلیدی: *Fasciola gigantica*, *Fasciola hepatica*, پادگن بدنی, الکتروفورز

Pajouhesh & Sazandegi: No 75 pp: 156-159

Comparative assessment of electrophoretic patterns of fasciola somatic antigens in different hosts

By: B. Meshgi, Department of Parasitology, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tehran.

Eslami, A., Department of Parasitology, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tehran

Hossieni, S.H., Department of Parasitology, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tehran

Hemmatzadeh, F., Department of Microbiology, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tehran

Hooshmand, E, Faculty of Agriculture, Islamic Azad University, Rasht, Iran.

To determine the electrophoretic patterns of *Fasciola hepatica* and *F. gigantica*, the former was collected from sheep and buffalo infected liver and the latter from that of cattle and camel and were washed in PBS. Somatic antigens of both species were prepared through homogenization and centrifugation of adult flukes. To show the electrophoretic patterns of somatic antigens, the prepared antigens were electrophoresed using SDS-PAGE. Our findings revealed that proteins of 18-70 kDa molecular weights were present in both species in different hosts. Although a 57 kDa protein was seen in *Fasciola gigantica* of cattle and camel only. Meanwhile two bands of 54 and 68 kDa were seen exclusively in *F. hepatica* of sheep and buffalo. A band of 64 kDa was shown in *F. hepatica* of buffalo. According to our results in any study on immunological or immunodiagnostic of *Fasciola* spp, the species trematode as well as their hosts should be taken in consideration.

Keywords: *Fasciola hepatica*, *Fasciola gigantica*, Somotic antigen, SDS-PAGE

مقدمه

فاسیولوژیس بیماری انگلی کرمی با گستردگی جهانی است که در مناطق با آب و هوای معتدل دنیا در انسان و حیوان اهمیت قابل توجهی دارد. سازمان بهداشت جهانی از این بیماری تحت عنوان بیماری انگلی قدیمی یاد می کند (۷)، به طوریکه در اروپا معتقدند حضور آلودگی به ادور مزوبلیتیک و نئولیتیک که حدود ۵۰۰۰-۵۱۰۰ سال پیش از این بوده است بر می گردد (۱۱)، ولی با وجود قدمت این بیماری و با توجه به خسران اقتصادی که به صورت مستقیم و غیرمستقیم بر صنعت دام و دامپروری وارد می شود، دنیای علم حاضر هنوز شاهد سؤالات و ابهامات زیادی در جنبه های مختلف آن میباشد. در انگل شناسی نوین امروزی سیاست های مختلفی جهت مبارزه با آلودگی های انگلی برایه کنترل و پیشگیری اعمال شده است و در این مسیر است که روش های تشخیص سرم شناسی و راهکار های واکسیناسیون علیه آلودگی های مربوطه جلوه گر شده اند (۱۴). در راستای استفاده از روش های سرم شناسی در تشخیص فاسیولوژیس از پادگن های مختلف بدنشی و دفعی ترشحی فلوكهای بالغ استفاده می گردد. مسلم است که عوامل گونه ای ممکن است خصوصیات پادگن های مختلف را در یک ارگانیسم واحد تحت تأثیر قرار دهند. در این مورد با بررسی الگوی الکتروفورتیک پروتئین های استخراج شده و استفاده از آنها در روش های سرم شناسی می توان کارایی پادگن های مختلف را در تشخیص سرمی آلودگی مورد بحث و ارزیابی قرار داد.

شناسایی گونه های فاسیولا بر اساس خصوصیات مورفولوژیک، مورفوآناتومیک و مورفومتریک توسط لطفی و همکاران (۹) و با استفاده از روش ایزو الکتریک فوکوسینگ پروتئین های محلول توسط Lee و Zimmerman (۸) مؤید بر وجود دو گونه مشخص *F. gigantica* و *F. hepatica* می باشد. در بررسی حاضر با توجه به استفاده وسیع از پادگن های بدنش در تشخیص سرمی آلودگی با گونه های فاسیولا، الگوی الکتروفورتیک این نوع پادگن در هر دو گونه فاسیولا در میزان های مختلف تحت بررسی قرار خواهد گرفت.

۵۱ کشور دنیا در ۲۵ سال اخیر ۳۵۴ مورد از قاره آسیا و از این تعداد ۲۴۴ مورد مربوط به ایران بوده است (۱۱). در بعضی کشورها نظریه مصر و ایران که مناطق بومی آلودگی به هر دو گونه فاسیولا وجود دارد شناسائی موارد آلودگی بدون تفرقه گونه ائی صورت می‌پذیرد (۱۳، ۹) و این در حالی است که اختلاف بین ویژگی‌های اپیدمیولوژیک و تفاوت در میزان‌های واسطه دو گونه فاسیولا بر لزوم تفرقه بین گونه‌ها تاکید دارد (۳). اگرچه تفرقه بین گونه‌های مختلف بر اساس خصوصیات ریختی فلوکهای بالغ و تخم کرم امکان‌پذیر است (۱۲) ولی بررسی‌های اخیر چه در آلودگی طبیعی و چه به صورت تجربی حاکی از تاثیر قطعی نوع میزان اصلی بر خصوصیات ریخت شناسی کرم بالغ و تخم فاسیولا دارد (۱۶) و چه بسا که چنین وضعیتی بر ساختار پروتئین‌های بدنی و متabolیک فلوکهای بالغ در میزان‌های مختلف نیز تاثیر گذار باشد. مطابق با نظر Lee, Zimmerman, (۸) گونه‌های فاسیولا ترماتودهایی پلی مورفیک هستند که ویژگی‌های ریخت شناسی آنها می‌تواند بستگی به میزانشان داشته باشد، به طوریکه طیفی

مواد و روش کار

پژوهش حاضر طی دو مرحله شامل تهیه پادگن بدنی از ترماتود بالغ و بررسی الگوی الکتروفورتیک آنها به شرح زیر صورت پذیرفت:

تهیه پادگن بدنی

جهت جداسازی پادگن بدنی ترماتود بالغ گونه‌های فاسیولا از روش Farrell و همکاران (۵) استفاده گردید، بدین منظور فلوکهای بالغ ضمن بازرسی کشتارگاهی از مجاری صفوایی میزان‌های مختلف جمع‌آوری شدند. همه نمونه‌ها از کشتارگاه بندر انزلی تهیه گردید و شامل: از *F. gigantica* گاو و شتر و از *F. hepatica* از گوسفند و گاومیش بود. نمونه‌ها پس از انتقال به آزمایشگاه، ۳-۳ نوبت در فسفات بافر سالین (۰/۰۵ مولار) شسته شدند، پس از هموئیزاسیون کرم بالغ محلول حاصل در ۱۲۰۰۰ g به مدت ۳۰ دقیقه در ۴ درجه سانتیگراد سانتریفوج گردید و مایع روئی حاصل از سانتریفوج به عنوان پادگن بدنی تا زمان استفاده در -۷۰- درجه سانتیگراد نگهداری شد. پروتئین سنجی پادگن‌های استخراج شده توسط روش Lowwry و همکاران (۱۰) انجام گرفت و در حد ۳۰۰ میکروگرم در میلی لیتر تنظیم گردید.

تعیین الگوی الکتروفورتیک

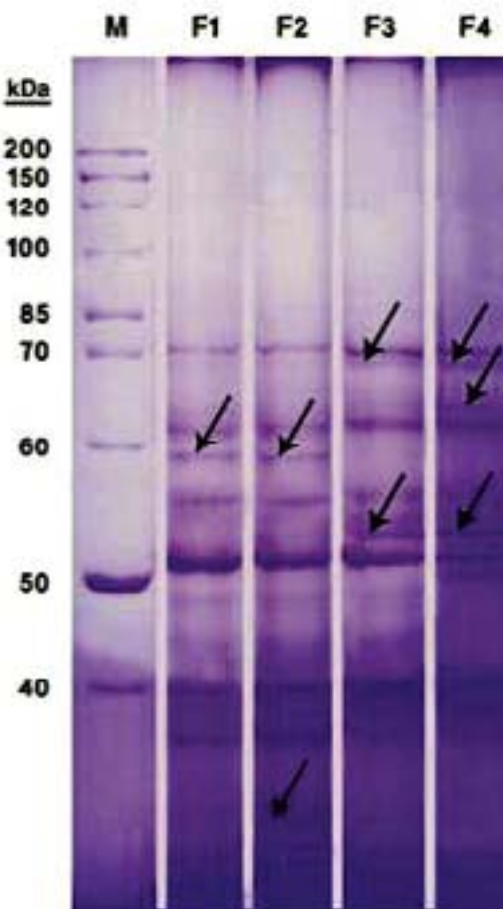
به منظور الکتروفورز نمونه‌ها از دستگاه Mini-Protean ۳ Rad با ضخامت ژل ۰/۷۵ میلیمتر و مطابق با روش توضیح داده شده توسط مصطفایی (۱) استفاده گردید. ژل جداکننده ۱۲٪ و ژل متراکم کننده ۵٪ در نظر گرفته شد. پس از آطمینان از انعقاد ژل پلی اکریلامید، نمونه‌ها به نسبت هم حجم سا بافر نمونه مخلوط گردید و به مدت ۸-۱۰ دقیقه در حرارت ۹۵ درجه سانتیگراد قرار داده شد و سپس ۲۵ میکرولیتر از هر نمونه به چاهک انتقال یافت. الکتروفورز نمونه‌ها در مجاورت نشاندار با وزن مولکولی مشخص در ولتاژ ۷۰ و سپس ۱۱۰ ولت صورت پذیرفت. پس از اتمام الکتروفورز ژل مربوطه توسط رنگ کوماسی بریلیانت بلو رنگ آمیزی شد و جهت مشاهده باندهای پروتئینی به محلول رنگ انتقال یافت و بعد از قرائت نتایج از ژل‌های بدست آمده عکسبرداری صورت گرفت.

نتایج

نتایج حاصل از بررسی الگوی الکتروفورتیک پادگن‌های بدنی ۴ نمونه شامل: از *F. gigantica* از گاو و شتر و از *F. hepatica* در گوسفند و گاومیش در نشاندار با وزن مولکولی مشخص در تصویر ۱ نشان داده شده است. پادگن بدنی *F. hepatica* در گوسفند و گاومیش با داشتن دو باند ۶۸ کیلو دالتونی از گونه دیگر فاسیولا قابل تفرقه می‌باشد در حالیکه *F. hepatica* گاومیش دارای باند نسبتاً ضعیفی با وزن مولکولی ۶۴ کیلو دالتون بود. در مورد الکتروفورز پادگن بدنی *F. gigantica* شتر و گاو باند مشخصی با وزن مولکولی ۵۷ کیلو دالتون دیده شد ولی گونه دیگر فاقد آن بود.

بحث

سازمان بهداشت جهانی فاسیولوژیس را دومین بیماری مشترک بین انسان و دام میداند و بر لزوم اهمیت بیماری در هر دو طب انسانی و حیوانی تاکید می‌نماید، تخمین بالغ بر حدود ۱۷ میلیون نفر جمعیت انسانی مبتلا در دنیا بیانگر این مدعایی باشد (۶)، از ۷۰۷۱ مورد انسانی گزارش شده از



تصویر ۱- الگوی الکتروفورتیک پادگن‌های بدنی *F. hepatica* و *F. gigantica* در میزان‌های مختلف (M: نشاندار وزنی، F۱: پادگن بدنی *F. gigantica* در گاو، F۲: پادگن بدنی *F. hepatica* در گوسفند، F۳: پادگن بدنی *F. gigantica* در شتر، F۴: پادگن بدنی *F. hepatica* در گاومیش)

- hepatic* infection in cattle. American Journal Veterinary Research. 42, 237-240.
- 6- Hopkins, D.R. .1992; Homing in on helminthes. American Journal of Tropical Medicine and Hygiene. 46, 626-634.
- 7- Kendall, S.B. .1965; Relationships between the species of fasciola and their molluscan hosts. Advance in Parasitology.3, 59-98.
- 8- Lee, C.G., and Zimmerman, G.L., .1993; Banding patterns of *Fasciola hepatica* and *Fasciola gigantica* (Trematoda; by Isoelectric Focusing. Journal of Parasitology. 79, 1, 120-123.
- 9- Lotfy, W.M., El-Morshedy, H.N., Abou El-Hoda, M., El-Tawila, M.M., Omar, E.A., and Farag, H.F. .2002; Identification of the Egyptian species of fasciola. Veterinary Parasitology. 103, 323-332.
- 10- Lowry, O.H., Rosenbrough, N.J., Farr, A.I., and Randall, R.J. .1951; Protein measurement with folin phenol reagent. Journal of Biological chemistry. 193, 265-275.
- 11- Mas-coma, S. .2003; Human fascioliasis: Epidemiological Patterns in human endemic areas of south America, Africa and Asia. 4th Seminar on food and water-borne parasitic zoonoses, 2th International meeting on Genathostomiasis joint International Tropical Medicine Meeting. 2-4 December 2003, Bangkok, Thailand.
- 12- Mas-Coma, S., Esteban, J.G., and Bargues, M.D. .1999; Epidemiology of human fascioliasis: A review and proposed new classification. Bulletin of the World Health Organization. 77, 340-346.
- 13- Sahba, G.H., Arfaa, F., Farahmandian, I., and Jalali, H. .1972; Animal fascioliasis in Khuzestan, southwestern Iran. Journal of Parasitology. 58, 712-716.
- 14- Spithill, T.W., Piedrafita, D., Smooker, P.M., .1997; Immunological approaches for the control of fasciolosis. Int. J. Parasitol. 27 (10), 1221-1235.
- 15- Upadhyay, A.K., Kumar, M., .2002; SDS-PAGE analysis of *Fasciola gigantica* antigen. Journal Immunology and Immunopathology. 4 (1/2), 91-92.
- 16- Valero, M.A., Darce, N.A., Pavova, M., and Mas-Coma, S. .2001; Relationships between host species and morphometric patterns in *Fasciola hepatica* adults and eggs from the Northern Bolivian Altiplano hyperendemic region. Veterinary Parasitology. 102, 85-100.
- 17- World Health Organization .1995; Control of foodborne trematode infections. WHO Technical Report Series. 849.

از تنوع ریختی فاسیولا در کشورهای جنوب شرقی آسیا نظیر ژاپن، تایوان و فیلیپین (۷) و کره (۴) گزارش شده است. بررسی‌های مختلف انجام گرفته در مورد تعیین الگوی الکتروفورتیک این دو نوع پادگن هم نشان دهنده اختلاف بین آنها میباشد (۲، ۱۵).

در بررسی الگوی الکتروفورتیک پادگن‌های بدنی هر دو گونه فاسیولا پروتئین‌های با وزن مولکولی حدود ۷۰ کیلو دالتون مشاهده شد ولی نه تنها بین گونه‌ها که بین یک گونه همسان ولی در دو میزبان متفاوت نیز اختلافاتی وجود داشت. پادگن بدنی *F. gigantica* شتر در مقایسه با گاو دارای باند با وزن مولکولی ۲۰ کیلو دالتون و *F. hepatica* گاویمش با داشتن باند ۶۴ کیلو دالتون از گونه همسان تفرقی می‌گردد. در بررسی پادگن‌های ترماتود بالغ *F. gigantica* Kumar و Upadhyay (۱۵) با وزن مولکولی ۱۶-۶۷ کیلو دالتون شناسائی گردید. Allam و همکاران (۲) ضمن تاکید بر تفرقی ویژگی‌های ایمنولوژیک گونه‌های فاسیولا، سنگین‌ترین پروتئین را در دو گونه *F. gigantica* و *F. hepatica* به ترتیب ۴۸ و ۵۷/۶ کیلو دالتون تشخیص دادند در صورتیکه در بررسی حاضر در هر دو گونه (۴ نمونه) باند مشخصی با وزن مولکولی ۷۰ کیلو دالتون مشاهده شد، در این بررسی وجود دو باند با وزن مولکولی ۴۸ و ۵۴ کیلو دالتون صرفاً مربوط به *F. hepatica* و باند ۵۷ کیلو دالتون منحصراً در *F. gigantica* بر لزوم تفرقی پادگن‌های بدنی دو گونه فاسیولا تاکید دارد، از طرفی حضور باند پروتئینی ۶۴ کیلو دالتونی در *F. hepatica* گاویمش و باند حدود ۲۰ کیلو دالتون در *F. gigantica* شتر بر لزوم در نظر گرفتن میزان نهائی این فلوك کبدی در جداسازی و خالص سازی پادگن‌های بدنی اصرار می‌ورزد. در پایان خاطر نشان می‌سازد با توجه به روش‌های نوین ایمنولوژیک جهت تشخیص آلدگی با فاسیولا که معمولاً از پادگن‌های مختلف بدنی و یا دفعی ترشحی کرم بالغ استفاده می‌گردد، می‌بایستی حیوان میزان و تاثیر آن بر ویژگی‌های مولکولی ارگانیسم مربوطه مورد نظر قرار گیرد.

منابع مورد استفاده

- مصطفائي، ع. ۱۳۷۸؛ الکتروفورز پروتئین در ژل، راهنمای عملی و نظری.
- Allam, A.F., El-Agamy, E.S.I., Helmy, M.H., .2002; Molecular and immunological characterisation of fasciola species. British Journal Biomedical Science. 59 (4), 191-195
- Bargues, M.D., and Mas-Coma, S. .1997; Phylogenetic analysis of lymnaeid snails based on 18S rDNA sequences. Molecular Biology and Evolution. 14, 569-577.
- Chu, J.K., and Kim, Y.K. .1967; Taxonomical study on the fasciolidae in Korea. Korea Journal of Parasitology. 5, 139-146.
- Farrell, C.J., Shen, D.T., Wescott, R.B., and Lang, B.Z. .1981; An enzyme-linked immunosorbent assay for diagnosis of *Fasciola*

