

## شناسایی کلستریدیوم سپتیکوم به روش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR)

دکتر محمد همتی<sup>۱</sup>\* دکتر احمد مرشدی<sup>۱</sup> دکتر قاسم یوسف بیگی<sup>۱</sup> دکتر محسن فتحی نجفی<sup>۱</sup>

دریافت مقاله: ۱۰ آبانماه ۱۳۸۲  
پذیرش نهایی: ۱۰ اردیبهشت ماه ۱۳۸۴

### **Diagnosis of *Clostridium Septicum* Using Polymerase Chain Reaction (PCR)**

**Hemmaty, M.<sup>1</sup>, Morshedy, A.<sup>2</sup>, Yosofbeigy, Gh.<sup>2</sup>, Fathi Najafi, M.<sup>1</sup>**

<sup>1</sup>Razi vaccine and serum research institute of Mashhad, Mashhad-Iran.  
<sup>2</sup>Department of pathobiology, Faculty of veterinary medicine, University of Urmia, Urmia-Iran.

**Objective:** Identification and confirmation of *Clostridium septicum* in isolated Clostridia from sheep-dung samples by PCR.

**Design:** Laboratory study.

**Samples:** Twenty eight Clostridia were isolated from 100 sheep-dung of Urmia.

**Procedure:** Sheep-dung samples were collected and Clostridia isolated according to microbial tests. the DNA of isolates were extracted and used for PCR. PCR was performed by using designed primer for hemolysin gene (alpha toxin) of *Cl. Septicum*. A vaccine strain of *Cl. Septicum* and *Cl. perfringens* types B, C and D were used as positive and negative control, respectively.

**Results:** Six out of 28 isolates and also vaccine strain showed 270 bp band on agarose gel electrophoresis, suggesting conserved segment for hemolysin in *Cl. septicum*. On the other hand, other isolates such as *Clostridium fallax*, *Cl. perfringens*, *Cl. novie* B, *Cl. bifermentans*, *Cl. carnis*, *Cl. Subterminale*, *Cl. rummosum*, *Cl. innocuum* were negative.

**Conclusion:** Since the DNA fragment of 270-bp was not amplified for *Cl. perfringens*, *Cl. novyi*, *Cl. fallax*, *Cl. innocuum*, *Cl. carnis*, *Cl. subterminale*, *Cl. bifermentatione* and *Cl. ramsum*, this condition confirmed specificity of this primer. Hence, PCR can be useful for rapid detection or identification of *Cl. septicum* in clinical or environmental samples. *J.Fac.Vet.Med. Univ. Tehran.* 61,1:47-50,2006.

**Keywords:** *Clostridium septicum*, PCR, hemolysin(alpha toxin)

**Corresponding author's email:** m\_hemmaty@yahoo.com

جدا شده است.(۷).

کلستریدیوم سپتیکوم عامل ادم بدخیم، برآکسی و شارین علامتی کاذب در حیوانات و قانقاریای گازدار در انسان است. این باکتری از جهات مختلف به کلستریدیوم شووبی عامل شارین علامتی گاو و گوسفند شباهت دارد. این دو باکتری هر یک چهار توکسین اصلی به نامهای آلفا، بتا، گاما و دلتا

هدف: تایید تشخیص کلستریدیوم سپتیکوم با استفاده از پرایمرهای اختصاصی به روش (PCR) درین کلستریدیوم‌های جداشده از مدفع غوسفندان منطقه ارومیه. طرح: مطالعه‌آزمایشگاهی.

نمونه‌ها: ۲۸ سویه کلستریدیوم جداشده از صد نمونه مدفع غوسفندی منطقه ارومیه. روش: نمونه برداری از مدفع تازه‌گوسفندی، انجام آزمایشات استاندارد میکروب شناسی برای جداسازی کلستریدیا، استخراج DNA از سویه‌ها، انجام PCR با استفاده از پرایمرهای اختصاصی طراحی شده از قطعه ژنی آلفا-توکسین.

نتایج: آزمون برروی تمامی ۲۸ سویه به اضافه سویه و اکسنی کلستریدیوم سپتیکوم به عنوان شاهد مثبت و سه تیپ B,C,D از کلستریدیوم پرفربز نس به عنوان شاهد منفی انجام گردید. پس از انجام عملیات استخراج DNA، با پرایمر اختصاصی قطعه‌ای از ژن همولیزین کلستریدیوم سپتیکوم (توکسین آلفای باکتری) عملیات PCR صورت پذیرفت. هر شش سویه کلستریدیوم سپتیکوم به اضافه سویه و اکسن در ژن آگارز باند ۲۷۰ جفت بازی را از خود نشان دادند که به عنوان قطعه مورد نظر در ژن همولیزین کلستریدیوم سپتیکوم تلقی گردید. تمامی گونه‌های دیگر کلستریدیا استفاده شده، با این پرایمر منفی بودند.

**نتیجه‌گیری:** با توجه به نتایج بدست آمده، می‌توان پیشنهاد استفاده از روش PCR با پرایمرهای اختصاصی برای تشخیص سریع و اختصاصی کلستریدیوم سپتیکوم را توصیه نمود. مجله دانشکده دامپرورشی دانشگاه تهران، ۱۳۸۵، دوره ۶، شماره ۱، ۴۷-۵۰.

**واژه‌های کلیدی:** واکنش زنجیره‌ای پلیمراز، همولیزین، آلفا-توکسین، کلستریدیوم سپتیکوم.

بعضی معتقدند که زیستگاه اصلی کلستریدیا دستگاه گوارش است و وجود باکتری در خاک نشانگر آلودگی خاک به مدفع می‌باشد ولی منطقی تر بنظر می‌رسد که خاستگاه اصلی اغلب بی‌هوایی‌ها را خاک بدانیم. باکتری با لمع مواد گیاهی وارد دستگاه گوارش می‌شود و بعضی بصورت وقت و یادایمی با شرایط زندگی در دستگاه گوارش خومی گیرند. کلستریدیا اگرچه معمولاً زندگی ساپرووفیتی دارند ولی بعضی از گونه‌های با عنوان عوامل بیماری‌زادرانسان و دام شناخته شده‌اند (۱). کلستریدیوم سپتیکوم نیز مانند سایر کلستریدیا عمده‌تا در خاک و دستگاه گوارش زیست می‌کند. باکتری از خاک مناطق مختلف جدا شده است. آلوده بودن لباس به این باکتری می‌تواند ناشی از آلودگی مستقیم یا غیرمستقیم به مدفع باشد. در گزارشات متعدد از بیماری‌های مختلفی از انسان و دام و حتی از حفرات سلی و از ادرار انسان نیز

(۱) موسسه تحقیقات واکسن و سرم‌سازی رازی شبکه مشهد، مشهد - ایران.

(۲) گروه پاتوبیولوژی دانشکده دامپرورشی دانشگاه ارومیه، ارومیه - ایران.

(\*) نویسنده مسؤول: m\_hemmaty@yahoo.com



گردید. در انتهای برای آبگیری و ایجاد رسوب و تولید کلاف DNA ۱۵۰ میلی مولار کلرور سدیم همراه دو حجم اتانول مطلق استفاده شد و سپس برای رسوب کامل DNA در ۲۰-۲۰ درجه برای مدت ۲ ساعت و یا یک شب قرارداده شد. رسوب حاصله پس از ۲۰ دقیقه سانتریفیوز در ۱۲۰۰ rpm در دمای ۴ درجه جمع آوری و مجدداً با اتانول ۷۰ درصد شستشو گردید. DNA حاصله در شرایط خلا خشک گردید و در آب دوبار تقطیر استریل حل شد و برای آزمایشات بعدی در ۴ درجه ذخیره شد. کمیت و کیفیت DNA بوسیله الکتروفورزو و همچینی با روش اسپکترو فوتومتری در نسبت طول موجهای ۲۸۰: ۲۶۰ نانومتر مورد بررسی قرار گرفت.

**PCR - ۳:** ژن همولیزین کلستریدیوم سپتیکوم از ۱۳۲۹ جفت باز تشکیل شده است (۲). پرایمر قسمتی از این ژن مطابق نظر Takeuchi و همکاران در سال ۱۹۹۷ تهیه گردید (Fermentas). این قسمت شامل ۲۷۰ زوج باز می باشد. پرایمرهای جلو (F) و بر عکس (R) Reverse Forward و اجد ۲۰ جفت باز بترتیب زیر می باشند:

F: 5'-AATTCAAGTGTGGCGAGTAG-3'

R: 5'-CCTGCCCAACTCTCTTTT-3'

ترادف پرایمر F نوکلئوتیدهای شماره ۱۱۶۰ تا ۱۳۲۰ از ژن همولیزین را شامل می شود و سکانس پرایمر R مکمل نوکلئوتیدهای شماره ۸۶۰ تا ۸۸۰ است (۱۰). سیستم واکنش PCR برای حجم ۱۰۰ میکرو لیتر طراحی گردید و غلظت نهایی ۲ میکرو گرم از DNA هر نمونه، غلظت ۲۰ پیکومول از هر پرایمر، ۲۰۰ میکرومول از dNTPs، یک واحد بین المللی از Cinnagen (Gen) و Taq polymerase (Recombinant MgCl<sub>2</sub>) و بقیه تا ۱۰۰ میکرو لیتر آب مقطر استریل اضافه گردید. این مخلوط ابتدا به مدت ۵ دقیقه برای جدا شدن دور شته DNA از هم در ۹۴ درجه قرار گرفت. هر سیکل PCR شامل Denaturation time در ۹۴ درجه، Annealing time در ۵۵ درجه و Extention time در ۷۲ درجه هر یک بمدیت یک دقیقه روی دستگاه ترمال سایکلر (ساخت شرکت Techgene مدل TECHNE) برای انجام ۳۵ سیکل تنظیم گردید. در انتهای یک مرحله Final extention بمدیت ۵ دقیقه جهت تکمیل رشته های DNA انجام شد. محصول PCR بر روی ادرصد ژل آگارز همراه با مارکر (Gene Ruler® 50bp DNA Ladder) با اشعه آمیزی و بادستگاه Transilluminator UV (UVP, USA) (B&L systems, Netherlands) UV بررسی گردید و با دستگاه ImaGo عکس برداری شد.

## نتایج و بحث

طول دوره انکوباسیون بطور معمول برای کلستریدیوم سپتیکوم ۲۲-۴۸ ساعت است (۱) بازدید کشدن به این زمان باکتری بتدریج وارد مرحله سکون و مرگ می گردد و در این مراحل سیستم اتو لیزیزه حداقل فعالیت خود می رسد و بهمراه توکسین بتا (DNase) مترشحه از باکتری، ژنوم را در مراحل

تولید می کند که از نظر فعالیتهای بیولوژی بیکدیگر شباخت دارند. بعلاوه این دو باکتری واجد آنتی رژنهای مشترکی هستند که بروش آزمایشات ثبتیت عوامل کمپلمان، ایمونوفلوروسنت آنتی بادی و ELISA قابل ردیابی است (۱،۹).

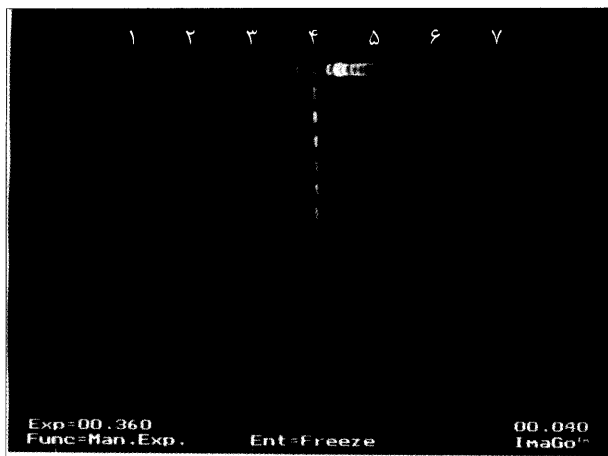
در حال حاضر تفریق بیماری ناشی از این دو عامل با مجموعه عالیم کلینیکی، تعیین نوع توکسین، جداسازی و شناسایی باکتری انجام می شود (۸،۹). انجام این آزمایشات پیچیده، چندین روز کار آزمایشگاهی نیاز دارد. و اکنون زنجیره ای پلیمراز (PCR) یک تکنیک زنگیک ملکولی است که در شرایط آزمایشگاهی قادر به تکثیر اسید نوک‌آسید است. با این تکنیک می توان باکتری را سریعتر و مستقیماً تنمونه های کلینیکی و یا حتی در نمونه محیط طبیعی مورد شناسایی قرار داد (۴،۹). این تحقیق برآن است که با شناسایی قسمتی از ژن همولیزین (توکسین آلفا) کلستریدیوم سپتیکوم بروش PCR بسیار سریعتر و اختصاصی ترازو روشهای رایج این باکتری را مورد شناسایی قرار دهد.

## مواد و روش کار

**۱- نمونه برداری:** در مطالعه قبلی تعداد ۱۰۰ نمونه مدفوع گوسفندی در منطقه ارومیه باکشت و آزمایشات بیوشیمیایی مورد بررسی باکتری شناسی قرار گرفت و کلستریدیوم فالاکس، ک. پرفرنزنس، ک. کارنیس، ک. نوبویی تیپ B، ک. رموزوم، ک. ساپ ترمیناله، ک. بایفرمنتائس و ک. اینوکوم و شش سویه از ک. سپتیکوم جداسازی و با آزمون های میکروب شناسی مورد شناسایی قرار گرفتند.

**۲- استخراج DNA:** عملیات استخراج DNA بر روی تمامی انواع گونه های جداسازی شده باضافه سویه واکسنی ک. سپتیکوم بعنوان شاهد مثبت و سه تیپ B,C,D از سویه واکسنی ک. پرفرنزنس بعنوان شاهد منفی انجام شد. باکتریها در شرایط بی هوازی (جارا و اجد گاز پک A ساخت Merck) بمدیت ۲۴ ساعت در تیو گلیکولات کشت داده شدند. پس از سانتریفیوز، از رسوب پیکره باکتریها با ۳۰۰ میکرو لیتر بافر TE (Tris 10 mM, EDTA 1 mM pH 8.0) (Roche) برای سوپسانسیون تهیه گردید. در ابتدا باکتریها با ۱۰۰ µg/ml آیزو زیم (Roche) مدت ۱۰ دقیقه در ۳۷ درجه سانتی گراد تیمار گردید. سپس ادرصد سدیم دودسیل سولفات (SDS) و ۱۰۰ µg/ml پروتئین K (Fermentas) (به نمونه اضافه شد) در ۳۷ درجه برای مدت ۳۰-۴۰ دقیقه جهت لیزیسلولی قرار گرفت.

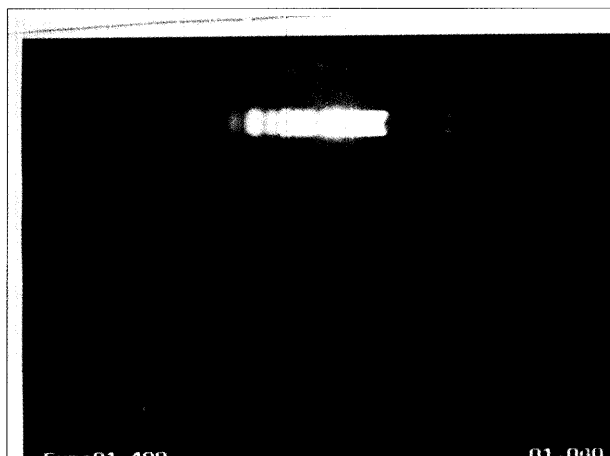
در ادامه، ترسیب پروتئین با فنل (equilibrated phenol) (equilibrated phenol) و پس از سانتریفیوز ۱۰۰۰ دور بمدیت ۱۰ دقیقه در ۴ درجه سانتی گراد، فاز مایع رویی جدا و هم حجم آن کلورو فرم- ایزو آمیل الکل (۱:۲۴) اضافه شد. مدت ۲ دقیقه در دمای اتاق آهسته مخلوط و سپس برای مدت ۲ دقیقه در ۱۰۰۰ rpm سانتریفیوز گردید. ۴ میکرو لیتر از فاز مایع رویی بر روی ژل آگارز ادرصد الکتروفورز گردید تا از صحت مراحل استخراج وجود DNA تاین مرحله اطمینان حاصل گردد. برای حذف، RNA اسید نوکلئیک استخراج شده با آنزیم RNase A (Roche) برای مدت ۳۰ دقیقه در ۳۷ درجه تیمار



تصویر ۲- چاهک شماره ۱ مارکر ۵۰ جفت بازی، چاهک‌های دو تا هفت محصول PCR نمونه‌های ک.ساب ترمیناله، ک.اینوكوم، ک.راموزم، ک.کارنیس، دو سوبه از ک.پرفیزنس جدادشده‌ی باشد.

کلستریدیوم سپتیکوم کلاو در میان کلستریدیا که میزان درصد G+C آنها بین ۴۵ تا ۲۱ درصد است از کمترین میزان G+C برخوردار است (۱).

توکسین آلفای کلستریدیوم سپتیکوم از نظر فعالیت بیولوژیکی و ایمنی به توکسین آلفای کلستریدیوم شوぼی شباهت دارد و باروهشای ایمونولوژی نمی‌توان این دو را از هم تفربیق کرد. در صورتیکه با روش PCR می‌توان توکسین این دو باکتری را از یکدیگر متمایز نمود. با این روش همچنین می‌توان ۳۸ باکتری رادر هر میکرو لیتر بصورت PCR مستقیم (بدون گذراندن مراحل استخراج DNA) تشخیص داد (۸). PCR انجام شده بوسیله پرایمرهای فوق جهت نمونه‌های کلستریدیوم فالاکس، ک.پرفیزنس، ک.کارنیس، ک.نووبی تیپ های A,B,C,D ک.راموزم، ک.ساب ترمیناله، B,C,D ک.بایفرمنتانس، ک.اینوكوم و سوبه و اکسن ک.پرفیزنس سه تیپ A,B,C,E با ترتیب این روش این روش با استفاده از نتایج مثبتی رانشان نداد (تصاویر ۱،۲). بنابراین ویژگی این روش با استفاده از پرایمرهای اختصاصی آلفا توکسین جهت تشخیص ک.سپتیکوم بسیار بالا بوده و می‌توان آنرا بعنوان روشی صد درصد اختصاصی معرفی نمود. این نتیجه با نتایج حاصل از مطالعه Takeuchi بروی ۱۰ سوبه از ک.سپتیکوم، ۴ سوبه از ک.شووبی، ۲ سوبه از هر یک از تیپ های ک.پرفیزنس، تیپ ک.نووبی، ک.همولیتیکوم، اکتینومیسیس پیوژنس و استافیلوکوکوس اورئوس همخوانی دارد. همچنین این پرایمرها از آثرولیزین آ.هیدروفیلا، و همچنین با توکسین انواع متعددی از میکروبها شامل آلفا همولیزین، آئروموناس هیدروفیلا، بتا همولیزین آئروموناس سالموندیسیدا، همولیزین باسیلوس سرئوس، پرفیزنسین O از کلستریدیوم پرفیزنس، لیستریولیزین از لیستریامونوسیتیوژنس، الئولیزین از پنی باسیلوس الوبی، بتا همولیزین بزود موئناس پاسی موبیلیس، الفا همولیزین استافیلوکوکوس اورئوس، بتا همولیزین اس.اورئوس، استرپتولیزین D از استرپتوكوکوس کنیس، استرپتولیزین O از استرپتوكوکوس اکوبی سیمیلیس و پنومولیزین استرپتوكوکوس پنومونیه هیچگونه همولوژی نداشت. با توجه به این



تصویر ۱- چاهک شماره ۱ مارکر ۵۰ جفت بازی، چاهک‌های دو تا هفت محصول PCR نمونه‌های ک.سپتیکوم و چاهک‌های A و B و C,D و D و E و F و G و H و I و J و K.پرفیزنس تیپ های B, C,D و چاهک‌های بعدی بترتیب ک.نووبی تیپ B, ک.فالاکس و ک.بایفرمنتانس و ک.پرفیزنس جدادشده‌ی باشد. مثبت سوبه و اکسنی ک.سپتیکوم است.

استخراج مورد تهدید قرار می‌گیرد. لذاز کشت ۲۴ ساعته باکتری یعنی در اوج مرحله لگاریتمی رشد برای استخراج DNA استفاده گردید.

در مرحله لگاریتمی رشد مقدار RNA بخاطر شرایط تکثیر باکتری و تولید انواع پروتئینها در حد اکثر مقدار خود است. RNA بصورت یک اسپیر پهن و بیشتر زنوم باکتری بروی ژل آگارز پس از استخراج DNA مشاهده گردید. بنابراین برای حذف آن از آنزیم RNaseA استفاده گردید. روش‌های دیگری نیز برای استخراج DNA از بیهوده‌یها گزارش گردیده است (۹،۱۰).

از آنجاکه اسیدهای نوکلئیک در طول موج ۲۶۰ نانومتر پروتئینها (براساس وجود سه هسید آمینه آروماتیک) در ۲۸۰ نانومتر جذب نوری بیشتری دارند، با بدست آوردن نسبت این دو می‌توان نسبت خلوص اسید نوکلئیک و مقدار آن را تعیین نمود. وجود پروتئینها از خلوص DNA می‌کاهد بنابراین گاهی پس از برآورده این نسبت تکرار مرحله فنل- کلروفرم ایزوآمیل الکل ضروری است. مقدار DNA استخراج شده رانیزی می‌باشد برآورده نمود چراکه در مرحله PCR باید مقدار دقیقی از آن مورد استفاده قرار گیرد. چنانچه در طول موج ۲۶۰ نانومتر جذب نوری مساوی یک گردد مقدار DNA موجود مساوی ۰.۵ μg/ml خواهد بود (۴،۳).

حضور تنها یک باند واضح با وزن بالا در ژل الکتروفورز نشانگر خالص بودن DNA ژنومیک از سایر اسیدهای نوکلئیک از قبیل سیتوپلاسمی RNA است. هر شش نمونه کلستریدیوم سپتیکوم و سوبه و اکسن پس از PCR والکتروفورز باند ۲۷۰ جفت بازی رانشان دادند (تصویر ۱). این قطعه ۲۷۰ زوج بازی قسمتی از ژن همولیزین یا توکسین آلفای کلستریدیوم سپتیکوم است (۹). توکسین آلفا، توکسین اصلی باکتری است که دارای اثر کشنندگی بر روی گلبولهای قرمز انسان و اثر کشنندگی بر روی موش است (۱،۲). ژن این A-T بروتئین واجد ۱۳۲۹ زوج باز هسته‌ای است که از نظر وجود بازهای بسیار غنی می‌باشد و قریب به ۷۵-۸۵ درصد آنرا تشکیل می‌دهند (۲). البته



## References

1. Hatheway, C.L., Johnson, E.A. (2000): Clostridium: The spore-bearing anaerobes, Topley and Wilson's Microbiology and microbial infections.9th edition. Albert Balows. Brain I Duwden.PP: 732-768
2. Imagawa, T., Dohi, Y., Higashi, Y. (1994): Cloning, nucleotide sequence and expression of a hemolysin gene of *Clostridium septicum*. FEMS Microbiology letters.117(3):287-292
3. Sambrook,J., Fritsch,E.F., Maniatis,T. (1989): Molecular cloning a laboratory manual.2 ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press.PP:14.2-14.29
4. Sambrook, J.,Russell, D.W. (2002): Molecular cloning a laboratory manual.3rd. Cold Spring Harbor Laboratory Press.PP: 8,18-8,96
5. Sasaki, K., Yamamoto, K., Kojima, A., Norimatsu, M. and Tamura, Y. (2000): Rapid identification and differentiation of pathogenic clostridia in gas gangrene by polymerase chain reaction based on the 16S-23S rDNA spacer region.Res Vet Sc.69 (3): 289-294
6. Sasaki, Y., Kojima, A., Aoki, H., Ogikubo, Y., Takikawa, N. and Tamura, Y. (2002): Polygenetic analysis and PCR detection of *Clostridium chauvoei*, *C.haemolyticum*, *C. novyi* types A and B and *C.septicum* based on the flagellin gene.Vet Mic.86: 257-267
7. Smith, L.DS. (1975): The pathogenic anaerobic bacteria. Thomas Books:109-115, 579-580
8. Songer, j. G. (1997): Molecular and immunological methods for the diagnosis of the clostridial disease. The clostridia: Molecular Biology and Pathogenesis. Academic press.PP: 491-501
9. Takeuchi, Sh., Hashizume, N., Kinoshita, T., Kaidoh, T. and Tamora, Y. (1997): Detection of *Clostridium septicum* hemolysin gene by polymerase chain reaction. J Vet Med Sci.59 (9): 853-855
- 10.Wren, B.W., Mullany, P., Lamb, F.I. (1991): Genetics and Molecular Biology. Anearobic Microbiology a practical approach. Oxford University Press.PP: 145-161.

یافته‌ها بنتظر می‌رسد که این روش شناسایی برای همولیزین ک.سپتیکوم اختصاصی باشد.

برای تشخیص کلستریدیوم سپتیکوم بروش PCR از زنهای دیگری چون ژن تازک (Felagellin gene) و همچنین 23s rDNA spacer region 16s نیز استفاده شده است (۶، ۵). از ژن توکسین سایر کلستریدیوم چون نورو توکسین کلستریدیوم بوتولینیوم، توکسین A و B و کلستریدیوم دیفیسیل و توکسین‌های اصلی کلستریدیوم پرفرنزنس نیز در تشخیص بروش PCR این باکتریها کمک گرفته شده است (۹).

عملیات تشخیص باکتری بوسیله PCR مستقیم در آزمایشگاه در زمانی کمتر از ۴-۳ ساعت قابل انجام است. با توجه به حساسیت و ویژگی بالای PCR همچنین سرعت عمل آن با این روش می‌توان تمامی مناطق کشور را از نظر وجود انواع کلستریدیوم مورد آزمایش غربالگری قرارداد و نقشه اپیدمیولوژی کشور را از نظر توزیع انواع کلستریدیوم ترسیم نمود. همچنین با این روش می‌توان تنوع ژنتیکی حاکم بر هر نوع را نیز مورد بررسی قرارداد.

## تشکر و قدردانی

بدینوسیله از همکاری بخش‌های تحقیقات و تشخیص موسسه رازی مشهد و گروه پاتوبیولوژی دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه که در انجام این پژوهش اینجانب را یاری نموده‌اند تشکر و قدردانی می‌نماییم.