

تولید واکسن برآکسی با استفاده از محیط کشت غنی شده و فرمانتور

رضا پیله چیان لنگرودی * احمد رضا جباری

بخش تحقیق و تولید واکسن های بی هوایی، موسسه تحقیقاتات واکسن و سرم سازی رازی، کرج- ایران

(دریافت مقاله: ۲۱ اسفند ماه ۱۳۹۱ ، پذیرش نهایی: ۱۸ خرداد ماه ۱۳۹۲)

چکیده

زمینه مطالعه: واکسن برآکسی عبارتست از کشت سویه مناسبی از کلستریدیوم سپتیکوم در یک محیط مایع و یافلترات آن کشت و یا مشتقات آن که به نحوی غیرفعال شده و سمتی آن از بین رفته ولی اینمی زائی آن برقرار مانده باشد. **هدف:** تولید واکسن برآکسی با استفاده از محیط کشت غنی شده در فرمانتور. **روش کار:** دو محیط کشت مرسوم و غنی شده برای کشت کلستریدیوم سپتیکوم سویه CN913 در طروف شیشه ای (۱ لیتری) و در فرمانتور در نظر گرفته شده و هر محیط کشت سه نوبت در هر یک از شرایط مورد بررسی قرار گرفت و مجموعاً برای ۱۲ سوسپانسیون باکتریائی به دست آمده کلیه روش های استاندارد تعیین عدم وجود سمتی غیرعادی، توان اینمی زائی، بی ضرری و MLD انجام شد. **نتایج:** پس از مقایسه داده ها مشخص گردید که کشت باکتری کلستریدیوم سپتیکوم در محیط کشت غنی شده بکار رفته در فرمانتور بهترین نتیجه رامی دهد زیرا بالاترین توان اینمی زائی در این شرایط مشاهده شد. استاندارد های بین المللی 5×10^5 IU/mL را برای توکسین آلفای کلستریدیوم سپتیکوم تعیین کرده اند ولی در این پژوهش 4×10^4 IU/mL بدست آمد. **نتیجه گیری نهایی:** استفاده از محیط کشت غنی شده در فرمانتور برای تولید واکسن برآکسی سیار مناسب است.

واژه های کلیدی: واکسن برآکسی، کلستریدیوم سپتیکوم، محیط کشت غنی شده، فرمانتور

جابجایی خاک می تواند باکتری رافعال کند. باکتری با خاک بلعیده شده و در لوله گوارش حیوان از دیواره لوله گوارش عبور کرده و به جریان خون وارد و از آن طریق در عضلات و سایر بافت ها مستقر می گردد (۱۴، ۲۳).

کلستریدیوم سپتیکوم از عوامل نادر گازگانگرن آتروماتیک و انترکولیت نکروتیک است. در اکثر موارد عفونت های کلستریدیوم سپتیکوم با بد خیمی، بویژه بد خیمی هماتولوژیک یا سرطان کولون همراه است (۶، ۱۵، ۲۰). این باکتری عامل برآکسی گوسفند و شاربین علامتی خوک است (۸)، واکسیناسیون جهت مقابله با بیماری کاملاً ضروری است. هم اکنون در سطح دنیا این واکسن به اشكال مختلف تولید و به بازار عرضه می گردد که برخی از آنها عبارتند از: (محصول ماداگاسکار، واکسن توام شامل کلستریدیوم سپتیکوم و کلستریدیوم شووآی)، Barvac ۸ (محصول بهرینگ، نووآی، سوردلی و پرفینجنز تیپ های شووآی، سپتیکوم، همولیتیکوم، نووآی، سوردلی و پرفینجنز تیپ های Ultra choice ۷، D,C تشکیل شده است)، C است)، Clostridium septicum vaccine، آفریقای جنوبی، حاوی کشت فرمله شده کلستریدیوم سپتیکوم است که روی ژل آلومینیم هیدروکسید جذب شده است) و واکسن چهار ظرفیتی آنتروتوکسی (محصول موسسه رازی که در داخل کشور مصرف می گردد و حاوی سوسپانسیون های کشت فرمله شده کلستریدیوم پرفینجنز تیپ های C, B, D و کلستریدیوم سپتیکوم است) (۱).

با توجه به اینکه در دو دهه گذشته سه ظرفیت از واکسن انتروتوكسی چهار ظرفیتی موسسه رازی، (باکتری کلستریدیوم پرفینجنز تیپ های B, C, D) در فرمانتور تولید می شد، لذا کاملاً ضروری

مقدمه

گونه سپتیکوم از جنس کلستریدیوم، خانواده باسیلاس، از گروه باکتری های گرم مثبت ها گداری هوازی بطول ۳ تا ۵ و قطر $1.5 \mu\text{m}$ است که بصورت استوانه کشیده یا منحنی و در کشت های کهنه بصورت باسیلی، سیگارت، دوکی و لیموئی نیز مشاهده می شود (۲، ۲۵، ۲۶) این باکتری دارای چهار توکسین است که عبارتند از: آلفا که یک آنزیم همولیتیک است، بتا که یک آنزیم DNase است، گاما که یک آنزیم هیالورونیداز است و دلتا که بانام سپتیکولا بیزین نیز شناخته می شود (۲۳).

آلfa توکسین با وزن ملکولی 48 kDa (۳) همولیتیک و کشنده بوده و می تواند بدلیل ایجاد نکروز باعث مرگ بافتی گردد. آلفا توکسین دارای فعالیت همولیتیک معادل $2 \times 10^5 \text{ IU/min/mg}$ و $LD_{50} = 10 \mu\text{g/kg}$ در حدود وزن بدن موش است (۱۰). آلفا توکسین یک توکسین منفذ ساز و متعلق به خانواده منحصر به فرد شبه آئرولیزین های منفذ ساز است، مکان و ساختارهای ترانس ممبران این توکسین هنوز به خوبی مشخص نشده است (۱۶)، ولی به نظر می رسد که برای اولیگومریزه شدن در شرائط آزمایشگاه غشاء های مقاوم به شوینده ها را هدف قرار داده و آنها را تولیز می کند. آلفا توکسین به صورت پرو توکسین غیرفعال ترشح شده و توسط آنزیم های پرو تولیتیک سطح سلولی همانند فورین فعل می شود (۱۱). کلستریدیوم سپتیکوم می تواند سال های زیادی بدون فعالیت در خاک باقی بماند. این باکتری در روده انسان و لوله های تناسلی جنس ماده نیز یافت شده است. این باکتری بطور طبیعی در روده حیوانات وجود دارد و چراگاه آبوده می تواند منشاء این میکرو اگانیسم باشد. شیوع بیماری در مزارعی که به تازگی خاکبرداری شده باشند، ممین این نکته است که



محیط کشت استریل، تلقیح شده و تکثیر باکتری بمدت ۴۸ ساعت در 37°C بدون تنظیم pH و در شرایط ساکن صورت پذیرفته و پس از ۴۸ ساعت pH به حدود ۶ تا ۵/۶ سقوط می‌کرد. در این مرحله نمونه سوسپانسیون فعال باکتری جهت انجام آزمون MLD برداشت می‌گردید.

سپس با افزودن فرم آلدھید به نسبت شش در هزار، فرآیند دتوکسیفیکاسیون آغاز می‌گردید. در ادامه pH روی ۷ تنظیم شده و سوسپانسیون فرمله شده بمدت ۱۰ روز در گرمانخانه 37°C قرار گرفته و سپس برای ۲ ماه در سردخانه $4-8^{\circ}\text{C}$ قرار داده می‌شد.

کشت در فرمانتور: در این مرحله از فرمانتور تحقیقاتی ۱۲ لیتری ساخت ایران مجهز به همزن در کف محفظه و پمپ پریستالیتک جهت انتقال مواد مورد تلقیح به درون محفظه فرمانتور، استفاده شد.

روش استریل: از محیط‌های کشت شماره ۱ و ۲ رابه درون محفظه فرمانتور انتقال یافته و به مدت ۱۵ دقیقه در 121°C استریل می‌گردید، سپس مراحل خنک کردن فرمانتور آغاز و از محیط کشت نمونه گرفته می‌شد. طی فرآیند استریل محیط کشت، سرعت همزن 5°C دور در دقیقه بوده و در هنگام نمونه‌گیری همزن خاموش می‌شد از این نمونه جهت کنترل استریلیتی محیط کشت فرمانتور استفاده شد.

آماده سازی سویه واکسینال برای تلقیح: مشابه روش کشت در ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری انجام گردید.

کشت و برداشت: سوسپانسیون فعال با استفاده از پمپ پریستالیتک به درون محفظه فرمانتور تلقیح و در این هنگام همزن خاموش نگاه داشته می‌شد. تکثیر باکتری پس از تلقیح در یک دوره دوازده ساعته انجام می‌شد و در شش مینی ساعت و همچنین در پایان این دوره نمونه کشت غیر فرمله برداشت شده و برای سایر فعالیت‌ها در نظر گرفته می‌شد. فرم آلدھید با نسبت شش در هزار به سوسپانسیون فعال افزوده شده و فرآیند دتوکسیفیکاسیون آغاز می‌گردید و پس از ۵ روز آنکوباسیون و دتوکسیفیکاسیون در داخل فرمانتور، سوسپانسیون فرمله شده به ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری انتقال داده شده و به مدت ۲ ماه در سردخانه $4-8^{\circ}\text{C}$ نگهداری می‌شد.

هر یک از محیط‌های کشت شماره ۱ و شماره ۲ سه نوبت در ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری و سه نوبت در فرمانتور کشت داده شدند بنابراین دوازده نوبت کشت صورت گرفته و کلیه آزمون‌ها برای تمامی ۱۲ نوبت کشت، تکرار شدند.

آزمون‌های کنترلی: ۱- آزمون حداقل دز کشنده (MLD) (Minimum lethal dose): توان توکسین‌زنی باکتری در زمان‌های مختلف دوره کشت (کشت‌های ۶ ساعته، ۱۲ ساعته، ۲۴ ساعته و ۴۸ ساعته برای ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری و کشت‌های ۶ ساعته و ۱۲ ساعته برای فرمانتور) با استفاده از رقت‌های مناسب و تزریق داخل سیاهرگی هر رقت به دوموش آزمایشگاهی ۱۸ تا ۲۲ گرمی و مشاهده مرگ موش‌های ۴۸ ساعت صورت گرفت.

بود که این پژوهش انجام شده و باکتری کلستریدیوم سپتیکوم به عنوان چهارمین ظرفیت این واکسن به رشد در فرمانتور سازش داده شود.

مواد و روش کار

کلیه تجربیات برای دوروش کشت در ظروف شیشه‌ای پیرکس ۱۰ لیتری و کشت در فرمانتور تکرار شدند.

مواد استفاده شده: سویه واکسینال کلستریدیوم سپتیکوم (*C. septicum* CN913)، محیط کشت مرسوم و محیط کشت غنی شده، بویون مغذی، محیط کشت جگر، (liver infusion broth) براث مغذی، پیتون، نمک، عصاره جگر چرخ شده و جوشانیده گوساله، آب دیونیزه، تهیه شده از موسسه رازی.

محیط کشت شماره ۱ (محیط کشت مرسوم): شامل پیتون، نمک، سیستین هیدروکلراید، آب دیونیزه تا حجم ۸ L با pH نهائی $7/4$ و گلوکز $۰/۵\%$ با غلظت نهائی ۱% که فرآیند استریل آن جداگانه صورت گرفته و همراه با سویه واکسینال تلقیح می‌گردید.

محیط کشت شماره ۲ (محیط کشت غنی شده): شامل ترپیتون، پیتون، کازئین هیدرولیزات، عصاره مخرم، عصاره گوشت، Na_2HPO_4 ، سیستین هیدروکلراید، pH نهائی $7/4$ و گلوکز $۰/۵\%$ با غلظت نهائی ۱% که فرآیند استریل آن جداگانه صورت گرفته و همراه با سویه واکسینال تلقیح می‌گردید.

ایجاد شرایط بی هوایی: در مراحل آماده سازی سویه واکسینال، از دستگاه آنوكسومات کمپانی Mart هلند، واحد کپسول گاز حاوی، CO_2 ، N_2 و H_2 و جاربی هوایی مخصوص آنوكسومات، برای ایجاد شرایط بی هوایی مطلق استفاده گردید.

آماده سازی باکتری برای تلقیح: سویه واکسینال کلستریدیوم سپتیکوم فریزدرای شده با استفاده از آمپول یوفلیزه برداشته و به لوله آزمایش حاوی محیط جگر انتقال داده شد و به مدت ۲۴ ساعت در جاربی هوایی آنوكسومات در 37°C اینکوبه گردید. سپس به ارلن 500 mL حاوی 400 mL محیط کشت جگر، انتقال یافته و مجدداً به مدت ۲۴ ساعت در جاربی هوایی آنوكسومات در 37°C اینکوبه گردید. کنترل مشاهده مسنتیم با میکروسکوپ نوری صورت گرفت.

کشت در ظروف شیشه‌ای پیرکس ۱۰ لیتری: در این مرحله از ظروف شیشه‌ای پیرکس ۱۰ لیتری مجهز به لوله‌های خمیده روی درب ظرف، که تبادل هوا را جهت ممانعت از ایجاد شرایط هوایی و ایجاد آبودگی به حداقل می‌رساند، استفاده شد.

روش استریل: از ۸ L از محیط‌های کشت شماره ۱ و ۲ به طور جداگانه به ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری منتقل و به مدت ۱۵ دقیقه در 121°C استریل و pH آن روی $۷/۵$ تنظیم شد.

۸۰۰ mL سوسپانسیون فعال در هر ظرف شیشه‌ای ۱۰ لیتری حاوی

در مجموع مقایسه داده‌های نشان داد که کشت باکتری کلستریدیوم سپتیکوم در فرماتنور و با استفاده از محیط کشت غنی شده در دوازدهمین ساعت دوره رشد، بهترین نتیجه را می‌دهد.

بحث

بررسی و تجزیه و تحلیل فرآیند رشد، نیازمند اندازه گیری کمی رشد است و از هریک از ویژگی‌های توده حیاتی می‌توان برای اندازه گیری میزان رشد استفاده کرد. در این پژوهش از ویژگی توان توکسین زائی و توان ایمنی زائی برای اندازه گیری رشد باکتری استفاده شد. بررسی شرائط رشد و محتویات محیط کشت باکتری‌های جنس کلستریدیوم و گونه سپتیکوم از دهه ۱۹۴۰ آغاز شده و تاکنون نیز ادامه دارد.^{۱۹}

در چهاردهه گذشته، سویه واکسینال کلستریدیوم سپتیکوم در موسمی رازی به منظور تولید واکسن ایمنی بیماری برآکسی در ظروف شیشه‌ای کشت و تکثیر می‌شد، با توجه به نیازی که به افزایش میزان تولید واکسن‌های بی‌هوایی از جمله واکسن برآکسی وجود داشت، بهینه‌سازی محیط و شرایط کشت باکتری ضروری به نظر می‌رسید، بدین لحاظ و با توجه به وجود تجهیزات مورد نیاز برای این کار در بخش تحقیق و تولید واکسن‌های بی‌هوایی تصمیم گرفته شد تا این باکتری به رشد در فرماتنور سازش داده شده و محیط کشت مناسب‌تری برای آن تعریف شود، به همین دلیل دو گروه آزمون انجام و در گروه اول کشت باکتری در ظرف شیشه‌ای ۱۰ لیتری و در گروه دوم کشت باکتری در فرماتنور مورد نظر قرار گرفت و سوسپانسیون‌های حاصل از این کشت‌ها با یکدیگر مقایسه شدند. برای اینکه این مقایسه بصورت رقمی نشان داده شود، از روش ارزیابی توان توکسین زائی در سوسپانسیون بهره گرفته شد. محیط‌های کشت مرسوم و غنی شده، هر کدام سه نوبت در ظرف شیشه‌ای ۱۰ لیتری و سه نوبت در فرماتنور کشت داده شده و در ساعات مختلف دوره رشد نمونه‌گیری صورت گرفته و آزمون MLD انجام شد، بدین ترتیب مجموعاً ۳۶ نوبت مورد آزمون MLD اقرار گرفتند. با توجه به اینکه در محیط کشت بکار رفته برای رشد باکتری در ظرف شیشه‌ای ۱۰ لیتری، پیتون عامل اصلی تولید نیتروژن آزاد و نیتروژن پیوند شده محسوب می‌گردد، لذا خلوص پیتون تأثیر بسزایی در رشد باکتری دارد و عوامل دیگری که در فرماتنور نقش دارند، در اینجا وجود ندارند. همان‌گونه که در جدول ۱ و تصویر ۱ مشاهده می‌شود در مورد سوسپانسیون‌های ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری بهترین نتایج در ۴۸ ساعت و در مورد فرماتنور بهترین نتایج در ۱۲ ساعت بدست آمد.

در ظروف شیشه‌ای، فرآیند رشد باکتری حتی با وجود بهترین محیط کشت، به سمت عدم تعادل پیش می‌رود و باکتری‌های طی رشد با تاخیر قند و تولید اسید استیک و اسید بوتیریک و بوتانول و همچنین تولید گازهای دی اکسید کربن و هیدروژن به نسبت تقریباً برابر، محیط را به سمت اسیدی شدن پیش می‌برند، حال آنکه pH مناسب برای رشد این باکتری در حدود

from Abnormal toxicity) (آزمون عدم وجود سمیت غیرعادی (Freedom of)؛ از هرنمونه کشت باکتریابی که بالاترین میزان MLD را نشان داده بودند، ۲ mL به هریک از ۲ سرخوکچه هندی ۳۰۰ تا ۴۰۰ گرمی و ۵ mL/. به هریک از ۵ سرموش ۱۸ تا ۲۲ گرمی تزریق و واکنش‌های موضعی و سیستمیک حیوانات (به مدت ۵ روز برای موش‌ها و ۱۰ روز برای خوکچه‌ها) تحت بررسی قرار گرفت.

-۳- آزمون توان ایمنی زائی (potency): هریک از کشت‌های دتوکسیفیکه فوق الذکر ۲ ماه پس از آغاز دتوکسیفیکاسیون مورد آزمون توان ایمنی زائی قرار گرفتند. براساس استاندارد فارماکوپه اروپا، ده سرخوکش سالم ۳ تا ۶ ماهه مورد تزریق زیر پوستی ۲ mL سوسپانسیون دتوکسیفیکه قرار گرفتند و ۲۱ روز بعد تزریق دوم با همان دز صورت پذیرفته و ۱۴ روز پس از تزریق دوم، حیوانات خونگیری شده و سرم خون تجمیع، و توان ایمنی زائی ارزیابی شد.

-۴- آزمون بی‌ضرری (safety): سوسپانسیون‌های به دست آمده از مورد از بهترین محیط کشت انتخاب شده و از هر مورد ۵ mL آن به صورت زیر پوستی به هریک از دور اس گوسفند سالم تزریق و واکنش‌های موضعی و عمومی به مدت دو هفته ارزیابی شد.

نتایج

نتیجه آزمون MLD: محیط‌های کشت شماره ۱ (مرسوم) و شماره ۲ (غنی شده) هریک سه نوبت در ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری و سه نوبت نیز در فرماتنور مورد آزمایش قرار گرفت. نتایج حاصل از آزمون MLD برای تمامی ۱۲ نوبت کشت، مندرج در جدول ۱ و تصویر ۱ نشان می‌دهند که بالاترین میزان MLD، برای ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری در کشت غنی شده ۴۸ ساعته، و برای فرماتنور در کشت غنی شده ۱۲ ساعته بدست آمده است. آزمون عدم وجود سمیت غیرعادی براساس فارماکوپه اروپا انجام شد و با توجه به عدم وجود مرگ و میر در حیوانات آزمایشگاهی تحت تزریق سوسپانسیون دتوکسیفیکه شده، نتایج این آزمون در خصوص محیط‌های کشت مرسوم و غنی شده در جدول ۲، نشان می‌دهد که در همه موارد فرآیند دتوکسیفیکاسیون با موفقیت کامل صورت گرفته است.

کلیه موارد سوسپانسیون کشت‌های غنی شده ۴۸ ساعته ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری و سوسپانسیون کشت‌های غنی شده ۱۲ ساعته فرماتنور، (در مجموع ۱۲ مورد) به عنوان بهترین سوسپانسیون‌ها در مرحله اول، انتخاب و توان ایمنی زائی آنها ارزیابی شد. نتایج آزمون توان ایمنی زائی در جدول ۳ و تصویر ۲ مشاهده می‌گردد.

نتایج تزریق زیر پوستی ۵ mL از هریک از ۱۲ مورد بهترین سوسپانسیون انتخاب شده، به هریک از دور اس گوسفند سالم (در مجموع ۲۴ راس گوسفند)، در جدول ۴ مشاهده می‌گردد. ارزیابی واکنش‌های موضعی و عمومی به مدت دو هفته، هیچگونه ضایعه‌جلدی، موضوعی یا سیستمیک را نشان نداد.



جدول ۱. نتایج آزمون MLD حاصل از سوسپانسیون کشت سویه واکسینال کلستریدیوم سپتیکوم در محیط‌های کشت مرسوم و غنی شده. ^(۱) ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری. ^(۲) این سوسپانسیون‌ها برای انجام سایر آزمون‌ها استفاده شدند.

تکرار سوم						تکرار دوم						تکرار اول					
کشت ۴۸ ساعته	کشت ۲۴ ساعته	کشت ۱۲ ساعته	کشت ۶ ساعته	کشت ۴۸ ساعته	کشت ۲۴ ساعته	کشت ۱۲ ساعته	کشت ۶ ساعته	کشت ۴۸ ساعته	کشت ۲۴ ساعته	کشت ۱۲ ساعته	کشت ۶ ساعته	کشت ۴۸ ساعته	کشت ۲۴ ساعته	کشت ۱۲ ساعته	کشت ۶ ساعته	سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	
۲۰۰ ^(۱)	۱۰۰	۰	۰	۲۰۰ ^(۱)	۱۰۰	۰	۰	۲۰۰ ^(۱)	۱۰۰	۰	۰	۲۰۰ ^(۱)	۱۰۰	۰	۰	شیشه	
-	-	۳۰۰ ^(۱)	۱۰۰	-	-	۳۰۰ ^(۱)	۱۵۰	-	-	۳۰۰ ^(۱)	۱۰۰	-	۳۰۰ ^(۱)	-	۱۰۰	فرمانتور	
۳۰۰ ^(۱)	۲۰۰	۵۰	۰	۲۵۰ ^(۱)	۲۰۰	۵۰	۰	۲۵۰ ^(۱)	۲۰۰	۵۰	۰	۲۵۰ ^(۱)	۲۰۰	۵۰	۰	شیشه	
-	-	۴۰۰ ^(۱)	۱۰۰	-	-	۴۰۰ ^(۱)	۱۵۰	-	-	۴۰۰ ^(۱)	۱۰۰	-	۴۰۰ ^(۱)	-	۱۰۰	فرمانتور	
غنی شده در																	

جدول ۲. نتایج آزمون عدم وجود سمیت غیر عادی حاصل از تزریق سوسپانسیون‌های دتوکسیفیکه شده سویه واکسینال کلستریدیوم سپتیکوم بدست آمده از محیط‌های کشت مرسوم و غنی شده. ^(۱) محیط‌کشت‌هایی که در جدول ۱ با * مشخص شده‌اند. ^(۲) ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری. بروز هرگونه عوارض و مرگ در خوکجه‌های ۱۰ روز پس از تزریق موردنظر بررسی و کنترل قرار گرفت. بروز هرگونه عوارض و مرگ در موش‌های ۵ روزه پس از تزریق موردنظر بررسی و کنترل قرار گرفت.

تکرار سوم						تکرار دوم						تکرار اول						عدم وجود سمیت غیر عادی
مرده	زنده	مرده	زنده	مرده	زنده	مرده	زنده	مرده	زنده	مرده	زنده	مرده	زنده	مرده	زنده	مرده	سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	
۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	شیشه		
۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	فرمانتور		
۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	شیشه		
۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	۰	۵	۰	۲	فرمانتور		
غنی شده در																		

خنثی است، علاوه بر این گازهایی که در حین رشد باکتری تولید می‌شود به عنوان متابولیت در محیط باقی مانده و خارج نمی‌شوند (۲۷). از طرف دیگر بدلیل اینکه محیط کشت حاوی باکتری در حال رشد در ظرف شیشه‌ای ۱۰ لیتری ساکن است، لذا تمامی نقاط آن از نظر حضور باکتری همگن نبوده و بنابراین متابولیت‌ها خارج نشده، باکتری از مواد غذایی موجود در محیط کشت بخوبی استفاده نکرده و نتیجتاً بخوبی رشد نمی‌کند و MLD بدست آمده‌این نکته را بخوبی نشان می‌دهد. برای اثبات این نکته تمامی موارد سوسپانسیون‌های ۴۸ ساعته ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری و سوسپانسیون‌های ۱۲ ساعته فرمانتور، به عنوان بهترین شرایط و محیط کشت در مرحله اول انتخاب و برای آزمون‌های بعدی در نظر گرفته شدند.

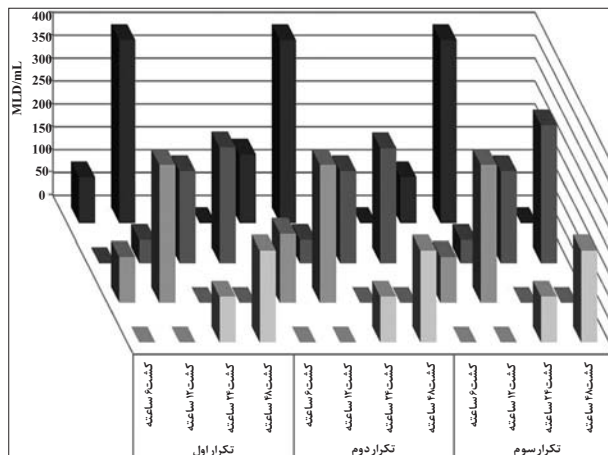
در سال ۱۹۶۹ از روش اندازه گیری MLD برای نشان توان توکسین زائی کلستریدیوم سپتیکوم استفاده کرده و مناسب‌ترین میزان MLD را بعد از ۲۴ ساعت بین ۵۰ تا ۱۰۰ میلی‌لتر (۷)، حال آنکه در پژوهش حاضر پس از ۱۲ ساعت در فرمانتور، MLD معادل ۵۰۰ میلی‌لتر بود. با توجه به اینکه کشت باکتریایی پس از ورود به مرحله رشد لگاریتمی به ندرت می‌تواند برای مدت طولانی در این مرحله باقی بماند و بدلیل تمام شدن مواد غذایی یا تجمع محصولات سمی حاصل از متابولیسم، سرعت رشد کاهش یافته و سرانجام متوقف خواهد شد (۲۴)، شرایط نامناسب ایجاد شده در محیط کشت در ظروف شیشه‌ای باعث می‌شود تا باکتری به

جدول ۳. نتایج آزمون توان اینی زائی حاصل از سوسپانسیون دتوکسیفیکه شده کشت باکتری کلستریدیوم سپتیکوم در محیط‌های کشت مرسوم و غنی شده. ^(۱) محیط‌های کشتی که در جدول ۱ با * مشخص شده‌اند. ^(۲) ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری. آزمون انجام نشد. براساس ویرایش پنجم فارماکوپیه اروپا.

تکرار سوم						تکرار دوم						تکرار اول						توان اینی زائی (۱U/mL)
سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	ساعتی	ساعتی	ساعتی	سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	ساعتی	ساعتی	ساعتی	سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	ساعتی	ساعتی	ساعتی	سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	ساعتی	ساعتی	سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت			
شیشه	-	۳	-	۲/۵۰	-	-	-	شیشه	-	۳	-	۲/۵۰	-	-	-	مرسم در		
فرمانتور	-	۳	-	۳/۵۰	-	-	-	فرمانتور	-	۳	-	۳/۵۰	-	-	-	شیشه		
شیشه	۳	-	۳/۵۰	-	-	-	-	شیشه	۴	-	۴	-	-	-	-	فرمانتور		
غنی شده در	-	۴	-	۴	-	-	-	غنی شده در	-	۴	-	۴	-	-	-	-		
-																		

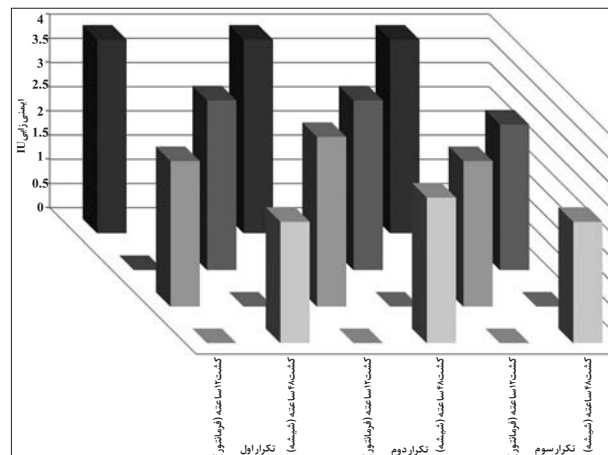
جدول ۴. نتایج آزمون بی ضرری حاصل از تزریق سوسپانسیون دتوکسیفیکه شده باکتری کلستریدیوم سپتیکوم بدست آمده از محیط‌های کشت مرسوم و غنی شده. ^(۱) محیط‌های کشتی که در جدول ۱ با * مشخص شده‌اند. ^(۲) ظروف شیشه‌ای ۱۰ لیتری. آزمون انجام نشد. براساس ویرایش پنجم فارماکوپیه اروپا.

تکرار سوم						تکرار دوم						تکرار اول						بی ضرری
سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	ساعتی	ساعتی	ساعتی	سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	ساعتی	ساعتی	ساعتی	سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	ساعتی	ساعتی	ساعتی	سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	ساعتی	ساعتی	سوسپانسیون حاصل از محیط‌کشت	بی ضرری		
شیشه	-	بدون	-	بدون	-	بدون	-	شیشه	-	بدون	-	بدون	-	بدون	-	بدون	مرسم در	
فرمانتور	-	بدون	-	بدون	-	بدون	-	فرمانتور	-	بدون	-	بدون	-	بدون	-	بدون	غنی شده در	
شیشه	بدون	-	بدون	-	بدون	-	بدون	شیشه	بدون	-	بدون	-	بدون	-	بدون	فرمانتور		
غنی شده در	-	بدون	-	بدون	-	بدون	-	غنی شده در	-	بدون	-	بدون	-	بدون	-	بدون		
-																		



تصویر ۲. نمودار هیستوگرام سه بعدی توان ایمنی زائی حاصل از سوسپانسیون دتوکسیفیکه شده کشت سویه واکسینال کلستریدیوم سپتیکوم در محیط های کشت مرسوم و غنی شده.

■ کشت مرسوم در فرمانتور ■ کشت غنی شده در فرمانتور ■ کشت غنی شده در شیشه ■ کشت مرسوم در شیشه



تصویر ۱. نمودار هیستوگرام سه بعدی آزمون MLD حاصل از سوسپانسیون کشت سویه واکسینال کلستریدیوم سپتیکوم در محیط های کشت مرسوم و غنی شده.

■ کشت مرسوم در شیشه ■ کشت مرسوم در فرمانتور ■ کشت غنی شده در فرمانتور ■ کشت غنی شده در شیشه

رانشان می دهدن و همانگونه که مشاهده می شود، بیشترین توان ایمنی زائی در سوسپانسیون کشت غنی شده بکار رفته در فرمانتور بدست آمد. استانداردهای بین المللی میزان $2/5\text{IU}/\text{mL}$ را برای توکسین آلفای کلستریدیوم سپتیکوم تعیین کرده اند ولی در این پژوهش $4\text{IU}/\text{mL}$ بدست آمد.

هم اکنون در ایران و در موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، از روش کشت و تکثیر سویه واکسینال کلستریدیوم سپتیکوم در فرمانتور، برای تولید واکسن استفاده می شود و بدین ترتیب واکسن چهار ظرفیتی انتروتوكسیمی به طور کامل با استفاده از فرمانتور تولید و به بازار عرضه می شود.

تشکر و قدردانی

نویسنده‌گان تشکر صمیمانه خود را از جناب آقای دکتر محمود اردھالی عضو هیات علمی و کلیه کارشناسان بخش تحقیق و تولید واکسن‌های بی‌هوایی موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی که در انجام این پژوهش همکاری نمودند ابراز می‌دارند.

References

- Ardehali, M., Darakhshan, H., (1976) production and standardization of polyvalent *Clostridium perfringens* vaccine in iran. Dev Biol Standard. 32: 31-34.
- Blood, D.C., Radostits, O.M. (1989) Veterinary Medicine. (3rd ed.). London: Bailliere Tindall. London, UK.
- Ballard, J., Bryant, A., Stevens, D., Tweten, R.K.,



حداکثر رشد و توکسین زائی خود نرسد، به همین دلیل پس از انتقال باکتری به فرمانتور و اعمال تعییر در شرایط رشد، نتیجه به روشنی بهبود یافت. برای تأیید این نکته و همچنین تأیید موارد MLD فوق الذکر و دست یابی به بهترین شرایط و محیط کشت، ارزیابی توان ایمنی زائی در نظر گرفته شد. Choman در ۱۹۶۹ روش چالش مستقیم (challenge) را بکار برده است (۷)، در حالیکه Salvarani در سال ۲۰۱۰ در شرائط آزمایشگاهی از روش کشت سلولی استفاده کرده و با توجه به قابلیت آن برای نشان دادن مقادیر کم آلفا توکسین و آلفا آنتی توکسین، آن را موثرتر از روش استفاده از حیوانات آزمایشگاهی دانسته است (۲۱). ارزیابی توان ایمنی زائی واکسن دو ظرفیتی گازگانگرن و شارین علامتی، معمولاً به روش چالش مستقیم برای باکتری کلستریدیوم شووا آی و روش تست خنثی سازی سرم برای کلستریدیوم سپتیکوم، انجام می شود. El-Helw در ۲۰۱۲ از روش الیزابرای ارزیابی ایمنی زائی این واکسن دوگانه استفاده کرد. او سه بیج واکسن را در خوکجه هندی، خرگوش و گوسفند به کار گرفت و از آزمون های چالش، آگلوتیناسیون پلیت و الیزای غیر مستقیم برای کلستریدیوم شووا آی و از آزمون های خنثی سازی سرم، همولایزین و الیزای غیر مستقیم برای کلستریدیوم سپتیکوم استفاده کرد. نتیجه نشان داد که آزمون الیزادر مقایسه با آزمون های آگلوتیناسیون پلیت، همولایزین و الیزای غیر مستقیم برای آزمون های خنثی سازی سرم، ایستانداردهای فارماکوپه اروپا در پژوهش حاضر از روش تیتراسیون آتی بادی با توکسین (آزمون توان ایمنی زائی) استفاده شد (۹)، ولی پیش از آن آزمون عدم وجود سمیت غیر عادی جهت تأیید اینکه نمونه های موردنظر مراحل دتوکسیفیکاسیون را بخوبی طی کرده باشند، انجام گردید و همانگونه که جدول ۲ نشان می دهد، نمونه های موردنظر بخوبی دتوکسیفیکه شده بودند. جدول ۳ و تصویر ۲ نتایج آزمون توان ایمنی زائی

- (1992) Purification and characterization of the lethal toxin (alpha-toxin) of *Clostridium septicum*. Infect Immun. 60: 784-790.
4. Ballentine, R., Tuck, G.M., Schneider, L.K., Ryan, F.J. (1944) An unidentified growth factor for a gas gangrene *Clostridium*. J Am Chem Soc. 66: 1990-91.
 5. Bernheimer, A.W. (1944) Nutritional requirements and factors affecting the production of toxin of *Clostridium septicum*. J Exp Med. 80: 321-331.
 6. Cohen, J., Powderly, W.G. (2010) Infectious Diseases, (3rd ed.) Mosby, Elsevier. London, UK.
 7. Choman, B.R. (1969) Sequential growth of *Clostridium chauvoei*, *Clostridium septicum* and *Clostridium Novyi* in the same medium. Am J Vet Res. 30:133-7.
 8. El-Helw, H.A., El-Sergany, Elham, F., Taha, M.M., Abdella, Y.A., El-Sehemy, M.M., (2012) Comparison of ELISA with traditional methods used for evaluation of blackleg and gas gangrene vaccine. Nat Sci. 10: 137.
 9. European pharmacopoeia (2008) *Clostridium septicum* Vaccine for Veterinary Use, (5th ed.) 01/ 2005: 0364, EDQM, Strasbourg, France.
 10. Gadalla, M.S., Collee, J.G. (1968) The relationship of the neuraminidase of *Clostridium septicum* to the haemagglutinin and other soluble products of the organism. J Pathol Bacteriol. 96: 169-184.
 11. Gordon, V.M., Benz, R., Fujii, K., Leppla, S.H., Tweten, R.K. (1997) *Clostridium septicum* alpha-toxin is proteolytically activated by furin. Infect Immun. 65: 4130-4.
 12. Garcia, M.M., Mckay, K.A. (1969) On the Growth and survival of *Clostridium septicum* in soil. J appl Bact. 32: 362-370.
 13. Katlic, M.R., Derkac, W.M., Coleman, W.S. (1981) *Clostridium septicum* infection and malignancy. Ann Surg.193: 361-364.
 14. Knight, P.A., Tilleray, J.H., Queminet, J. (1990) In vitro tests for the Measurement of veterinary Clostridial toxins, toxoid and Antisera. I. Titration of *Clostridium septicum* toxins and Antitoxins in cell culture. Biologicals. 18: 181-189.
 15. Mandell, G.L., Douglas, R.G., Bennett, J.E. (2010) Principles and Practice of Infectious Diseases, (7th ed.) Churchill Livingstone: Philadelphia, PA, USA.
 16. Melton, J.A., Parker, M.W., Rossjohn, J., Buckley, T., Tweten, R.K. (2004) The Identification and Structure of the Membrane-spanning Domain of the *Clostridium septicum* Alpha Toxin. J Biol Chem. 279: 14315-14322.
 17. Hang'ombea, M.B., Mukamotoa, M., Kohdaa, T., Sugimotob, N., Kozakia, S. (2004) Cytotoxicity of *Clostridium septicum* alpha-toxin: its oligomerization in detergent resistant membranes of mammalian cells, Microb Pathog. 37: 279-286.
 18. Pilehchian Langroudi, R., Jabbari, A.R., Moosawi Shoshtari, M., (2012) Large scale production of Blackleg vaccine by fermenter and enriched culture medium in Iran. Arch Razi Inst. 67: 43-49.
 19. Ryan, F.J., Schneider, L.K., Ballentine R. (1947) The Growth of *Clostridium septicum* and Its Inhibition. J Bacteriol. 53: 417-434.
 20. Reiter, J.R., Plumley, J.A., Rouse, E.A. (2000) The role of *Clostridium septicum* in paraneoplastic sepsis. Arch Pathol Lab Med. 124: 353-356.
 21. Salvarani, F.M., Lobato1, Z.I.P., Assis, R.A., Lima, C.G.R.D., Silva, R.O.S., Pires P.S., et al. (2010) In vitro evaluation of *Clostridium septicum* alpha toxoid. Arq Bras Med Vet Zootec. 62: 778-783.
 22. Smith, L.D.S. (1975) The pathogenic anaerobic bacteria. (15th ed.) Charles C thomas, publisher, Springfield. Chicago, USA.
 23. Sterne, M., Batty, I. (1975) pathogenic Clostridia. (1st ed.). Butterworth-Heinemann. London-Boston, USA.
 24. Stanier, R.Y., Ligraham, J.L., Wheelis, M. L., Painter, P.R. (1995) General Microbiology (5th ed.) Macmillan Education, London, UK.
 25. Stevens, D.L., Musher, D.M., Watson, D.A. (1990) Spontaneous, nontraumatic gangrene due to *Clostridium septicum*. Rev Infect Dis. 2: 286-96.
 26. Wilson, L.M., Macfarlane, G.T. (1996) Cytotoxicity, adhesion and invasion of *Clostridium septicum* in cultured human epithelial cells (CACO-2, HEp-2): pathological significance of swarm cell differenti-

- ation. Anaerobe. 2: 71-79.
27. Walker, P.D., Foster, W.H. (1981) Bacterial Vaccine Production. Essay in Applied Microbiology. (1st ed.). John Wiley & Sons. New York, USA.



Production of Braxy vaccine by fermenter and enriched culture media

Pilehchian Langrouri, R.^{*}, Jabbari, A.R.

Department of Anaerobic Vaccine Production, Razi Vaccine and Serum Research Institute, Karaj-Iran

(Received 18 March 2013 , Accepted 29 June 2013)

Abstract:

BACKGROUND: Braxy vaccine, a culture of a suitable strain or strains of *Clostridium septicum* in a fluid medium, its filtrate or derivatives, will be inactivated so that it produces its immunogenic activity without toxicity. **OBJECTIVES:** Production of *C. septicum* vaccine (Braxy vaccine) using enriched culture media in fermenter. **METHODS:** Conventional and enriched culture media were used for growing *C. septicum* (CN913) vaccinal strain in both 10 liter glass bottle and fermenter, in a triplicate manner. All twelve experiments were inspected to ensure compliance with the requirements of the vaccine international standards for minimum lethal dose (MLD), sterility, freedom of abnormal toxicity, safety and potency tests. **RESULTS:** Results showed that the culture of *C. septicum* in fermenter using enriched culture media is the best. Based on international standards, 2.5IU/mL was determined for *C. septicum* alpha toxin potency test, but in this study 4IU/mL was obtained. **CONCLUSIONS:** Using enriched culture media in fermenter is suitable for braxy vaccine production.

Key words: braxy, *Clostridium septicum*, enriched culture media, fermenter

Figure Legends and Table Captions

Table 1. Results of MLD tests for *C. septicum* cultures in conventional and enriched culture medium. ⁽¹⁾10 liter glass vessels. ^(*)Adequate amounts of these suspensions were used for other tests.

Table 2. Results of freedom from abnormal toxicity tests for *C. septicum* cultures in conventional and enriched culture medium⁽¹⁾. In Table 1 this culture medium is marked by *. ⁽²⁾10 liter glass vessels. ^(*)Side effects and mortality of guinea pigs were controlled up to 10 days after injection. ^(**) Side effects and mortality of mice were controlled up to 5 days after injection.

Table 3. Results of potency tests of *C. septicum* cultures in conventional and enriched culture medium⁽¹⁾. In Table 1 this culture medium is marked by *. ⁽²⁾10 liter glass vessels. -Test was not done. ^(*)Based on European pharmacopoeia 5th edition.

Table 4. Results of safety tests of *C. septicum* detoxified suspensions obtained from conventional and enriched culture medium⁽¹⁾. In Table 1 this culture medium is marked by *. ⁽²⁾10 liter glass vessels. -Test was not done. ^(*)Based on European pharmacopoeia 5th edition.

Figure 1. Histogram of MLD tests of *C. septicum* cultures in conventional and enriched culture medium.

Figure 2. Histogram of potency tests of detoxified *C. septicum* cultures in conventional and enriched culture medium.

*Corresponding author's email: r.pilehchian@rvsri.ac.ir, Tel: 026-34502720, Fax: 026-34552194