

## مقایسه دو آنتیژن بروسلا آبورتوس و بروسلا ملی تنیسیس جهت استفاده در آزمایش حلقه‌ای شیر گوسفند

سیاوش مکتبی<sup>۱\*</sup>، مهدی زارعی<sup>۱</sup>، مسعود قربانی‌پور<sup>۲</sup>، طبیه طهماسبی<sup>۱</sup>، محسن پاک نژاد<sup>۳</sup>

(۱) گروه بهداشت مواد غذایی، دانشکده دامپزشکی دانشگاه شهید چمران اهواز، اهواز، ایران

(۲) گروه پاتو بیولوژی، دانشکده دامپزشکی دانشگاه شهید چمران اهواز، اهواز، ایران

(۳) دامپزشک، شبکه دامپزشکی شهرستان اندیمشک، خوزستان، ایران

(دریافت مقاله: ۲۴ دی ماه ۱۳۹۶، پذیرش نهایی: ۱۷ اردیبهشت ماه ۱۳۹۷)

### چکیده

**زمینه مطالعه:** بروسلوز یکی از خطروناکترین بیماری‌های عفونی مشترک میان انسان و دام است که انتشار جهانی دارد. مصرف شیر و فرآورده‌های آسوده دامی یکی از راه‌های اصلی انتقال بیماری به انسان است. در ایران گوسفند در مقایسه با گاو درصد آسودگی بالاتری به بروسلوز دارد، بنابراین تشخیص به موقع و دقیق این بیماری نقطه شروع هرگونه برنامه مؤثر به منظور کنترل آن در انسان و دام است. جهت پایش گله از نظر آسودگی به بروسلوز آزمایش حلقه‌ای شیر (MRT) توصیه می‌شود که در خصوص گله‌های گوسفند چندان قابل اعتماد نیست. شاید با تغییر نوع آنتیژن مورد استفاده در MRT متوان نتایج آن در گله‌های گوسفند را به واقعیت نزدیک‌تر نمود. **هدف:** مقایسه استفاده از دو آنتیژن (بروسلا آبورتوس، بروسلا ملی تنیسیس) در MRT جهت دیابی پادتن ضد بروسلا و نیز بررسی وضعیت آسودگی شیر گوسفندان منطقه ذرفول به بروسلوز با جستجوی ژنوم‌های بروسلا آبورتوس و بروسلا ملی تنیسیس در شیر با روش PCR بود. **روش کار:** در این مطالعه ۲۲۰ نمونه شیر از ۱۶ گله گوسفندان عشاير استان خوزستان منطقه ذرفول اخذ گردید. بدین منظور ابتدا MRT با دو آنتیژن بروسلا آبورتوس و بروسلا ملی تنیسیس بر روی نمونه‌ها انجام گرفت و سپس تمام نمونه‌ها با PCR نیز مورد بررسی قرار گرفتند. نتایج: بررسی MRT نشان داد که از مجموع ۲۲۰ نمونه، ۴۷ مورد (۲۱/۳٪) با هر دو آنتیژن بروسلا آبورتوس و بروسلا ملی تنیسیس مثبت می‌باشند. با PCR مشخص گردید از مجموع ۲۲۰ نمونه، فقط ۹ نمونه (۴٪) به ژنوم بروسلا آبورتوس یا بروسلا ملی تنیسیس آسوده هستند که MRT این نمونه نیز مثبت بود. **نتیجه‌گیری نهایی:** تفاوت معنی داری بین استفاده از آنتیژن بروسلا آبورتوس یا بروسلا ملی تنیسیس در MRT مشاهده نشد. اگرچه اساس دو روش PCR و MRT جهت تشخیص بروسلوز متفاوت است اما وجود تفاوت معنی داری بین نتایج حاصل از PCR و MRT نشان می‌دهد که MRT حتی با تغییر آنتیژن هم، در گوسفند آزمایش قابل اعتمادی جهت تشخیص آسودگی شیر به بروسلوز نمی‌باشد. با توجه به اینکه روش‌های مختلف شناسایی دارای محدودیت‌های خاص خود می‌باشند، پیشنهاد می‌شود در خصوص نمونه‌های شیر میش ضمن استفاده از یک روش سرولوژیکی به عنوان غربالگری از تکنیک‌های PCR و کشت جهت تشخیص قطعی استفاده گردد.

**واژه‌های کلیدی:** بروسلوز، بروسلا آبورتوس، بروسلا ملی تنیسیس، گوسفند، آزمایش حلقه‌ای شیر، PCR

در معرض خطر این بیماری می‌باشند (۲).

### مقدمه

بروسلاز یکی از بیماری‌های مشترک میان انسان و دام است که توسط باکتری درون‌سلولی اختیاری جنس بروسلا ایجاد می‌گردد (۲). این بیماری بهداشت و سلامت عمومی و اقتصادی دامی در بعضی از کشورها از جمله ایران را به خطر انداخته است (۱۸). از خسارات اقتصادی این بیماری حذف دام‌های سقط کرده، کاهش تولید شیر و گوشت، ناباروری و افزایش فاصله بین دو زایش را می‌توان نام برد. به استثنای تعداد کمی از کشورهای جهان که عاری از این عفونت بوده و یا موفق به ریشه‌کنی شده‌اند، اکثربیت کشورها به بروسلوز آسوده‌اند. انسان ممکن است با مصرف محصولات لبنی غیرپاستوریزه، تماس با ترشحات واژن بعد از سقط‌جنین یا بعد از زایمان از دام آسوده و حتی استنشاق هوای اصطبل دام‌های آسوده مبتلا گردد. دامپزشکان و کارکنان آزمایشگاه‌ها، سلاخان و کارگران کشتارگاه‌ها، بازرسان گوشت و کسانی که به نحوی با فرآورده‌های دامی در ارتباط هستند

بروسلاز یکی از بیماری‌های مشترک میان انسان و دام است که توسط باکتری درون‌سلولی اختیاری جنس بروسلا ایجاد می‌گردد (۲). این بیماری بهداشت و سلامت عمومی و اقتصادی دامی در بعضی از کشورها از جمله ایران را به خطر انداخته است (۱۸). از خسارات اقتصادی این بیماری حذف دام‌های سقط کرده، کاهش تولید شیر و گوشت، ناباروری و افزایش فاصله بین دو زایش را می‌توان نام برد. به استثنای تعداد کمی از کشورهای جهان که عاری از این عفونت بوده و یا موفق به ریشه‌کنی شده‌اند، اکثربیت کشورها به بروسلوز آسوده‌اند. انسان ممکن است با مصرف محصولات لبنی غیرپاستوریزه، تماس با ترشحات واژن بعد از سقط‌جنین یا بعد از زایمان از دام آسوده و حتی استنشاق هوای اصطبل دام‌های آسوده مبتلا گردد. دامپزشکان و کارکنان آزمایشگاه‌ها، سلاخان و کارگران کشتارگاه‌ها، بازرسان گوشت و کسانی که به نحوی با فرآورده‌های دامی در ارتباط هستند



محلول اسیدسیتریک  $0.1\text{ mol}/(2/5\text{ mL})$  و  $0.5\text{ mol}/(2/5\text{ mL})$  موادر سدیم هیدروژن فسفات ( $1\text{ mol}/(2/3\text{ mL})$  بین  $۳/۳$  تا  $۳/۷$  تنظیم گردید. براساس دستورالعمل موجود لازم بود که مقدار فشرده شده باکتری (PCV) آنتیزن حدود  $4\%$  باشد. جهت این کار PCV آنتیزن تهیه شده با دستگاه میکروسانتریفیوژ اندازه گیری شد. آنتیزن تهیه شده تا زمان مصرف در دمای  $۴^{\circ}\text{C}$  نگهداری گردید (۲۱).

**تست حلقه‌ای شیر (MRT):** ابتدا بر روی هر نمونه شیر به منظور تشخیص بروسلازو به صورت جداگانه  $2\text{ mL}$  مورد آزمون حلقه‌ای شیر صورت گرفت. جهت این کار درون  $2\text{ mL}$  باریک همولیز به طور جداگانه  $2\text{ mL}$  از نمونه شیر یکنواخت شده ریخته شد و به یک لوله  $30\text{ mL}$  آنتیزن بروسلا ملی تنسیس و به لوله دیگر  $30\text{ mL}$  آنتیزن بروسلا آبورتوس اضافه گردید. محتويات لوله پس از افزودن آنتیزن به مدت یک دقیقه به آرامی مخلوط گردید و لوله‌ها به مدت ۱ ساعت در انکوباتور  $37^{\circ}\text{C}$  قرار داده شد و نتایج قرائت گردید (۲۱).

**روش انجام PCR:** استخراج DNA از نمونه‌های شیر با کیت استخراج DNA شرکت سیناژن و طبق دستورالعمل شرکت سازنده انجام شد. استخراج شده تا انجام مراحل بعدی در فریزر منفی  $20^{\circ}\text{C}$  نگهداری گردید. در این مطالعه از پرایمرهای اختصاصی بروسلا آبورتوس و بروسلا ملی تنسیس ارائه شده توسط Halling و Bricker در سال ۱۹۹۴ استفاده گردید (۶). توالی نوکلئوتید پرایمرهای مورد استفاده در جدول ۱ ارائه شده است.

جهت انجام PCR ابتدا محلول مستر میکس (سیناژن، ایران) حاوی پرایمرهای مورد بررسی با حجم نهایی  $750\text{ }\mu\text{L}$  برای  $50\text{ }\mu\text{L}$  نمونه تهیه گردید. همچنین در این مطالعه آب مقطر استریل به عنوان کنترل منفی و DNA استخراج شده از  $2\text{ mL}$  سویه باکتری بروسلا آبورتوس و بروسلا ملی تنسیس که توسط بخش میکروب شناسی دانشکده دامپزشکی اهواز تأیید و تأیین شده بود به عنوان کنترل مثبت استفاده گردید. سپس  $15\text{ mL}$  از مستر میکس را درون میکروتیوب استریل  $0.2\text{ mL}$  ریخته و سپس  $10\text{ mL}$  از DNA استخراج شده به آن اضافه شد و نمونه در دستگاه ترمال سایکلر (Bioer China) قرار گرفت. همچنین به منظور تهیه نمونه‌های کنترل مثبت، همزمان و بطور جداگانه  $10\text{ mL}$  از DNA باکتری بروسلا آبورتوس و بروسلا ملی تنسیس به  $15\text{ mL}$  مستر میکس اضافه و برای تهیه نمونه کنترل منفی نیز  $10\text{ mL}$  آب مقطر به  $15\text{ mL}$  مستر میکس اضافه گردیده و درون ترمال سایکلر قرار گرفتند. چرخه دمایی به کاررفته شامل ۵ دقیقه حرارت در  $94^{\circ}\text{C}$ ،  $94^{\circ}\text{C}$ ،  $94^{\circ}\text{C}$  چرخه شامل  $45$  ثانیه در  $45^{\circ}\text{C}$  ثانیه در  $60^{\circ}\text{C}$  و  $1$  دقیقه در  $72^{\circ}\text{C}$  و در پایان  $5$  دقیقه در  $72^{\circ}\text{C}$  بود. برای مشاهده محصول PCR ژل آگارز  $1\%$  تهیه و سپس محصولات PCR به درون چاهک‌های ژل منتقل و در دستگاه الکتروفوروز (پایا پژوهش، ایران) قرار داده شدند. پس از پایان الکتروفوروز، ژل روی دستگاه ترانس‌لومیناتور قرار گرفت و تحت تابش نور UV باندهای تشکیل شده مشاهده و مورد بررسی

مشکل استفاده از روش‌های سرولوژیک، نتایج مثبت کاذب ناشی از واکنش متقطع سایر آنتی‌بادی‌های باکتری‌ها با آنتیزن بروسلا می‌باشد (۱۰، ۱۴، ۲۱). کاربرد روش‌های جدید تشخیصی که از یک طرف منجر به ردیابی و تشخیص سریع و دقیق بروسلا شود و از طرف دیگر خطر عفونت با این باکتری را در آزمایشگاه به حداقل برساند، ضروری به نظر می‌رسد بنابراین روش‌های تشخیص مولکولی که ساده، سریع و دارای خطر کمتر بوده و معمولاً حساسیت بیشتری، برای تشخیص بروسلا دارند، گسترش یافته‌اند. PCR روشی است سریع و دقیق که حساس‌تر از روش کشت بوده و نسبت به آزمون‌های سرولوژیکی برای تشخیص بروسلا اختصاصی‌تر می‌باشد (۷، ۹، ۲۲). با توجه به اینکه آنتیزن موجود در ایران جهت تشخیص سرولوژیکی بروسلا در شیر، آنتیزن تهیه شده توسط موسسه سرم‌سازی رازی و مربوط به گونه بروسلا آبورتوس است، هدف از این تحقیق مقایسه تشخیص بروسلازو در شیر گوسفند با MRT و به کمک دو آنتیزن بروسلا آبورتوس تولید شده توسط موسسه رازی و بروسلا ملی تنسیس تهیه شده در بخش میکروب‌شناسی دانشکده دامپزشکی اهواز و نیز با استفاده از تکنیک PCR در شیر گوسفندان عشاير منطقه ذوق‌ول بود.

## مواد و روش کار

**جمع‌آوری نمونه‌های شیر:** به منظور انجام آزمایش به صورت کاملاً تصادفی طی دو ماه به  $16$  گله گوسفند مربوط به عشاير منطقه ذوق‌ول که دارای  $60$  تا  $300$  رأس گوسفند بودند، مراجعه و جماعت اقدام به تهیه نمونه شیر گردید. علاوه بر این نسبت به تهیه اطلاعاتی نظیر سابقه واکسیناسیون گله و سابقه سقط در گوسفندان از دامداران گردید. جهت تهیه هر نمونه از  $2$  کارتبه یک میش به طریقه استریل اقدام به برداشت  $m1$  شیر درون لوله فالکون گردید. نمونه‌ها سریعاً در کنار یخ به آزمایشگاه بهداشت مواد غذایی دانشکده دامپزشکی دانشگاه شهری چمران اهواز منتقل و سریعاً آزمایش‌های لازم روی آن‌ها انجام گرفت.

**تهیه آنتیزن:** در این رابطه از آنتیزن باکتری بروسلا آبورتوس تولید شده توسط موسسه رازی (کرج- ایران) استفاده گردید. آنتیزن باکتری بروسلا ملی تنسیس مورد نیاز در آزمایشگاه میکروب‌شناسی دانشکده دامپزشکی اهواز تهیه شد. به طور خلاصه ابتدا سوسپانسیون خالصی از باکتری تهیه شده و پس از سانتریفیوژ به رسوب باقیمانده، هماتوکسلین اضافه و به مدت  $48$  ساعت در دمای اتاق نگهداری گردید. این مخلوط مجدد به مدت  $20$  دقیقه ( $4000\times$  دور در دقیقه) سانتریفیوژ گردید و رسوب باقیمانده با محلولی شامل سدیم کلرید ( $6/4\text{ g}$ )، اسید لاکتیک  $8.5\%$  ( $1/5\text{ mL}$ ) و سدیم هیدروکسید  $10\%$  ( $2/4\text{ mL}$ ) که با آب مقطر به حجم  $1/15$  رسانده شده و pH نهایی آن بر روی  $3$  تنظیم گردیده بود، طی  $3$  مرحله شستشو داده شد تا کاملاً از رنگ و سایر مواد زائد پاکسازی گردد. یک گرم از رسوب باکتری در  $37\text{ mL}$  سرمه فیزیولوژی  $0.5\%$  حل گردید و pH به وسیله

جدول. توالی پرایمرهای اختصاصی برای تشخیص گونه‌های بروسلا آبورتوس و بروسلا ملی تنسیس.

گونه	اندازه محصول	توالی پرایمر	منبع	پرایمر
<i>B. abortus</i>	bp ۴۹۸	GAC GAA CGG AAT TTT TCC AAT CCC- <sup>۵'</sup>	F	۵' -
		TGC CGA TCA CTT AAG GGC CTT CAT- <sup>۳'</sup>	R	۵' -
	bp ۷۳۱	AAA TCG CGT CCT TGC TGG TCT GA - <sup>۳'</sup>	F	۵' -
		TGC CGA TCA CTT AAG GGC CTT CAT- <sup>۳'</sup>	R	۵' -

جدول ۲. نتایج آزمون حلقه‌ای شیر و PCR در نمونه‌های شیر گوسفند.

تست	باکتری	نمونه‌های مثبت (درصد)	نمونه‌های منفی (درصد)	تعداد نمونه	منبع
آزمون حلقه‌ای شیر (MRT)	بروسلا آبورتوس	(٪۰.۲۷/۳)۴۲	(٪۰.۲۷/۳)۱۷۳	۲۲۰	(٪۰.۷۸/۶)۱۷۳
	بروسلا ملی تنسیس	(٪۰.۲۷/۳)۴۲	(٪۰.۲۷/۳)۱۷۳		(٪۰.۷۸/۶)۱۷۳
PCR	بروسلا آبورتوس	-	(٪۰.۱۰)۲۲۰	۲۲۰	(٪۰.۱۰)۲۲۰
	بروسلا ملی تنسیس	(٪۰.۴۰/۹)۹	(٪۰.۴۰/۹)۹		(٪۰.۹۵/۹)۲۱۱

مریبوط به گله‌ای بود که ۴ مورد MRT مثبت داشت. وجود سقط جنین در این ۵ گله در سالوات گذشته نیز گزارش شده بود.

قرار گرفتند.

## بحث

تشخیص آزمایشگاهی بروسلاوز بر پایه کشت و جداسازی عامل، زمان بر بوده و ممکن است با خطر ایجاد آسودگی‌های آزمایشگاهی همراه باشد (۲۴). در حال حاضر در خصوص گله‌های گاو، پایش گله از نظر بروسلاوز با MRT بر روی شیر گله انجام می‌گیرد (۱۲، ۱۸) که برای این کار از باکتری رنگ شده بروسلا آبورتوس که عامل اصلی ایجاد بروسلاوز در گاو است استفاده می‌شود. به علت وجود مولکول ۴ آمینو ۴ و ۶ دی‌زوکسی مانوز در لیپوپلی‌ساکارید بروسلا که از نظر ژنتیکی با لیپوپلی-ساکارید باکتری‌های اشرشیا هرمانی، اشرشیا کولای ۱۵۷، سالمونلا ۰:۳۰، استنتروفوموناس مالتوفیلیا، ویبریو کلرا ۱:۰ ویرسینیا آنتروکولیتیکا ۰:۹، تشابه دارد، احتمال وقوع واکنش‌های متقاطع زیادی وجود داشته و لذا روش‌های سرولوژی تشخیص بروسلاوز از جمله این روش از ویژگی پایینی برخوردار است (۱۱، ۱۴، ۱۵). عامل اصلی بروسلاوز در گوسفند و بز، بروسلا ملی تنسیس است و به خصوص در گله‌های گوسفند، MRT چندان قابل اعتماد نیست. اگرچه این دو باکتری آنتی زن‌های مشترک زیادی داشته و بر این اساس هم توصیه شده است در گوسفند و بز جهت انجام از آنتی زن بروسلا آبورتوس تجاری استفاده شود، ولی ممکن است استفاده از این آنتی زن جهت پایش بروسلاوز در گله‌های گوسفند با نتایج قابل قبولی همراه نباشد. این مطالعه با این هدف که شاید با تغییر نوع آنتی زن مورد استفاده در MRT بتوان نتایج آن را در گله‌های گوسفند به واقعیت نزدیک تر نمود، انجام شد. بررسی متون علمی نشان داد که تاکنون مقایسه‌ای بین این دو آنتی زن جهت انجام MRT در گوسفند و بز انجام نشده است و به نظر می‌رسد مطالعه حاضر اولین بررسی در این خصوص باشد. همانگونه که اشاره شد، نتایج دال بر عدم وجود تفاوت بین دو آنتی زن فوک بود، ولی

## نتایج

نتایج آزمون حلقه‌ای شیر: آنتی زن اختصاصی جهت آزمون حلقه‌ای شیر گوسفند در ایران وجود ندارد و لذا معمولاً از آنتی زن بروسلا آبورتوس استفاده می‌گردد. در همین راستا هدف از تهیه آنتی زن اختصاصی گوسفند و بز با استفاده از بروسلا ملی تنسیس مقایسه این دو آنتی زن با یکدیگر و درنهایت با روش PCR بود. بررسی نمونه‌های شیر نشان داد که ۴۷ نمونه درنهایت با روش PCR بود. با هر دو آنتی زن بروسلا آبورتوس و بروسلا ملی تنسیس مثبت بوده (جدول ۲) و حلقه بنفس رنگ واضح بر روی نمونه‌های فوق شکل شد.

نتایج حاصل از آزمایش PCR: از مجموع ۲۲۰ نمونه شیر مورد آزمایش، ۹ نمونه (٪۴) از نظر وجود ژن‌های بروسلا مثبت شدند. نکته قابل توجه این که تمام این ۹ نمونه فقط با پرایمرهای اختصاصی بروسلا ملی تنسیس مثبت بوده و آزمون MRT آن‌ها نیز مثبت بود (جدول ۲). تصویر ۱ الکتروفورز محصول PCR در ژل آکاروز مریبوط به تعدادی از نمونه‌ها به همراه نمونه کنترل مثبت و منفی را نشان می‌دهد. چنانچه مشخص است باند ۷۳۱ چفت بازی مریبوط به بروسلا ملی تنسیس در تعدادی از نمونه‌ها تشکیل شده است.

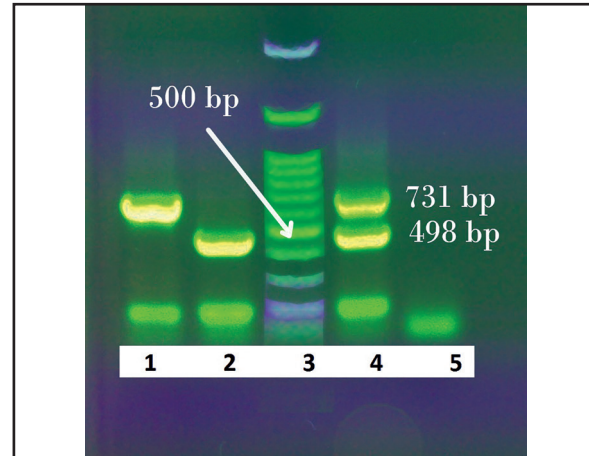
نتایج بررسی‌های میدانی: نتایج نشان داد که از ۴۷ نمونه مثبت به روش MRT، ۳۶ مورد فقط مریبوط به ۲ گله می‌باشد. نکته جالب این که ۸ مورد شیرهای که به روش PCR حضور ژن بروسلا ملی تنسیس در آن‌ها شناسایی شد نیز مریبوط به این دو گله بود. این دو گله دارای سابقه سقط جنین بوده که براساس اطلاعات جمع آوری شده یک گله در سال ۱۳۹۳ با واکسن Rev1 نیز واکسینه شد بود اما از سابقه واکسیناسیون گله دیگر اطلاع چندانی در دسترس نبود. تعداد ۱۱ مورد MRT مثبت به طور پراکنده در ۵ گله دیگر شناسایی شدند که نمونه شیر PCR مثبت نهم نیز



روشی با سرعت و حساسیت بالا برای تشخیص بروسلا در گاو، گوسفند، بز و شتر است، اما باید توجه داشت که این تکنیک DNA ارگانیسم زنده و مرده را در این نمونه‌ها دیابی می‌کند (۱۰). در مطالعه دیگری که توسط Ilhan و همکاران در کشور ترکیه صورت گرفته است، ۱۰۲ نمونه شیر میش‌هایی که سابقه سقط‌جنین داشته‌اند با استفاده از ۳ روش PCR، MRT و کشت میکروبی، جهت تشخیص بروسلا ملی تنسیس مورد بررسی قرار گرفته‌اند. نتایج نشان داده است که با روش MRT نمونه (۵/۲۳٪)، با روش کشت میکروبی ۸ نمونه (۸/۷٪) و با روش PCR نمونه (۴/۲۷٪) آسوده می‌باشند (۳). در برخی مطالعات گزارش شده است که حساسیت روش PCR در تشخیص ۹۸٪ است (۱۶). مطالعه‌ای توسط Saleha و همکاران در سال ۲۰۱۴ به منظور مقایسه MRT، آزمایش آگلوتیناسیون و PCR جهت تشخیص بروسلا بر روی ۱۴۲ نمونه شیر و خون گاو در کشور پاکستان صورت گرفته است. نتایج نشان داده که MRT حساسیت بسیار کمی (۸/۴٪) دارد در حالی که ویژگی آن ۹۰/۹٪ است. همچنین آگلوتیناسیون حساسیت کم (۴/۰٪) و ویژگی بالا (۷/۶۶٪) دارد و نتیجه‌گیری شده است، که در مجموع PCR به عنوان یک روش قابل اعتمادتر رهت تشخیص بروسلا در حیوانات می‌باشد (۲۳). در مطالعه‌ای Mohamand و همکاران در سال ۲۰۱۴ نیز جهت تشخیص بروسلاوز در گاو از MRT استفاده شده است. در بررسی ایشان بر روی ۱۰۹ نمونه شیر گاو از ۳۵/۱۸٪ از نمونه‌ها در MRT مثبت بوده‌اند و نتیجه‌گیری شده است که با توجه به سادگی، MRT را می‌توان به عنوان روشی ارزان برای غربالگری اولیه عفونت بروسلا آبودتوس در گاو استفاده نمود (۱۷).

مطالعات فوق نشان می‌دهند که تفاوت زیادی از نظر میزان آسودگی شیر و محصولات لبنی با استفاده از روش‌های مختلف سروولوژیکی، کشت میکروبی و تکنیک PCR وجود دارد. در مطالعه حاضر نیز میزان آسودگی شیر گوسفندان منطقه‌ز Fowler به بروسلا با روش تست حلقه‌ای شیر ۳/۲۱٪ و با روش PCR فقط ۱/۴٪ تعیین گردید. ضمناً تمامی مواردی که توسط روش PCR مثبت بودند، آسودگی به بروسلا ملی تنسیس داشتند. نتایج نشان داد که روش MRT حتی با استفاده از آنتیزن اختصاصی بروسلا ملی تنسیس موارد مثبت کاذب زیادی دارد. با توجه به این که بیشترین موارد مثبت کاذب آزمون MRT در مقایسه با PCR در گله‌هایی بود که سابقه واکسیناسیون داشتند، تعدادی از موارد مثبت MRT می‌تواند ناشی از واکسیناسیون باشد.

اگر چه هدف مطالعه حاضر بررسی شیوع بروسلا در شیر میش نبود، اما به طور کلی نتایج نشان داد که حدود ۴٪ شیر گوسفندان منطقه‌ز Fowler به بروسلا ملی تنسیس آسودگی دارند که می‌تواند خطر بهداشتی و ایجاد بیماری توسط مصرف غیرصحیح اینگونه شیرها که متساقنه در بین عشاير منطقه دیده می‌شود را گوشزد نماید. مقایسه یافته‌های مطالعه حاضر با سایر مطالعاتی که در ایران صورت گرفته (۵، ۷، ۲۷)، بیانگر وجود یک هم‌خوانی نسبی است. لازم به ذکر است که صرف نظر از میزان آسودگی در



تصویر ۱. الکتروفورز در ژل آگاروز محصول PCR جستجوی اختصاصی بروسلا آبودتوس و بروسلا ملی تنسیس در تعدادی نمونه شیر میش به همراه نمونه کنترل مثبت و منفی: ستون شماره ۱ نمونه مثبت بروسلا ملی تنسیس (۵۰۰ bp)، ستون شماره ۲ کنترل مثبت بروسلا آبودتوس (۴۹۸ bp)، ستون شماره ۳: نردهیان ۷۳۱ bp، ستون شماره ۴: کنترل مثبت بروسلا ملی تنسیس (۷۳۱ bp) و بروسلا آبودتوس (۴۹۸ bp) به صورت توازن، ستون شماره ۵: کنترل منفی.

تفاوت معنی‌داری بین نتایج حاصل از PCR و MRT وجود داشت. این نتیجه با توجه به اینکه اساس روش PCR با MRT کاملاً متفاوت است تا حدودی قابل پیش‌بینی نیز بود. معمولاً استفاده از روش‌های مولکولی به عنوان یک روش تأییدی جهت تشخیص بروسلا در کنار روش‌های متدائل غربالگری ضروری می‌باشد (۱۴، ۲۶). در MRT وجود پادتن ضد بروسلا در شیر و در PCR حضور ژنوم باکتری فوق مورد ارزیابی قرار می‌گیرد که البته هر کدام نیز نتایج مثبت و منفی کاذب خود را دارد. در خصوص نتایج مقایسه‌ای دو آنتیزن مختلف جهت انجام MRT، همانگونه که ذکر شد، مطالعه‌ای انجام نشده است، لذا نتایج این بخش از مطالعه قابل قیاس با پژوهش‌های مشابه نمی‌باشد. در مطالعه حاضر در توافق با مطالعات Samadzadeh و bateni در سال ۲۰۰۱، Hamdy و Abdalla در سال ۲۰۰۸ و Hamid در سال ۲۰۰۲ و همکاران در سال Haj-Mahmoud در سال ۲۰۱۰ و Al-Miriri در سال ۲۰۱۲ مقایسه با PCR میزان شیوع بالاتری را در میش‌ها نشان داد.

مطالعاتی همچون مطالعه Abdalla و Hamid در سال ۲۰۱۲ و Al-Haj-Mahmoud در سال ۲۰۱۰، دال بر ویژگی و حساسیت MRT در مقایسه با PCR بوده و به موارد مثبت کاذب نسبتاً قابل توجه MRT اشاره دارند. بر اساس نظر این محققین، MRT می‌تواند در موارد دریافت واکسن بروسلاوز، وجود کلسترول در شیر، موقع ورم پستان و آسودگی به اجرام خاص مثبت کاذب گردد. موارد منفی کاذب این آزمون نیز به مواردی همچون کم بودن میزان پادتن شیر (مثلاً در ابتدا بیماری) و هموژیزه بودن چربی شیر مربوط می‌شود. در مطالعه Amin و Hamdy در جهت تشخیص بروسلاوز، تحقیقی بر روی ۳/۱۰ نمونه شیر و سرم گاو، گوسفند، بز و شتر با ۴ روش PCR، آزمون آگلوتیناسیون استاندارد، آزمایش رزبنگال و MRT انجام داده‌اند و اعلام کردند که اگر چه روش

## References

1. Abdalla, A., Hamid, M.E. (2012) Comparison of conventional and non-conventional techniques for the diagnosis of bovine brucellosis in Sudan. *Trop Anim Health Prod.* 44(6): 1151-1155.
2. Agasthya, A. S., Isloor, S., Prabhudas, K. (2007) Brucellosis in high risk group individuals. *Ind J Med Microbiol.* 25(1): 28.
3. Al-Mariri, A., Ramadan, L., Akel, R. (2011) Assessment of milk ring test and some serological tests in the detection of *Brucella melitensis* in Syrian female sheep. *Trop Anim Health Prod.* 43(4): 865-870.
4. Amoroso, M. G., Salzano, C., Cioffi, B., Napolitano, M., Garofalo, F., Guarino, A., Fusco, G. (2011) Validation of a Real-time PCR assay for fast and sensitive quantification of *Brucella* spp. in water buffalo milk. *Food Control.* 22(8): 1466-1470.
5. Bateni, J., Samadzadeh, R. (2001) Contamination of traditional milk and cheese to *Brucella* and *E. coli* in Zanjan city. *J Zanjan Uni Med Sci.* 35: 58-65.
6. Bricker, B. J., Halling S. M. (1994) Differentiation of *Brucella abortus* bv. 1, 2, and 4, *Brucella melitensis*, *Brucella ovis*, and *Brucella suis* bv. 1 by PCR. *J Clin Microbiol.* 32: 2660-2666.
7. Doosti, A., Dehkordi, P. G. (2011) Application of real-time PCR for identification and differentiation of *Brucella abortus* and *Brucella melitensis* in cattle. *Bulg J Vet Med.* 14(2): 109-115.
8. Ebrazeh, N., Asmar, M., Mozafari, N.A., Esfandiari, B. (2011) Investigation of prevalence and incidence brucellosis in slaughtered cattle and sheep in Amol. *J Biolo Sci, Lahijan Branch.* 2(17):1-9.
9. Gupta, V. K., Verma, D. K., Rout, P. K., Singh, S. V., Vihan, V. S. (2006) Polymerase chain reaction (PCR) for detection of *Brucella melitensis* in goat milk. *Small Rumin Res.* 65(1): 79-84.
10. Hamdy, M. E. R., Amin, A. S. (2002) Detection of *Brucella* species in the milk of infected cattle, sheep, goats and camels by PCR. *Vet J.* 163(3): 299-305.
11. Hosseini-Doust, SR., Ahmadi, A., Ahmadi, Z.,

بررسی‌های مذکور، تمامی نمونه‌های آلوه در مطالعه حاضر صرفاً حاوی بروسلا ملی تنسیس بوده‌اند و در هیچ‌کدام از نمونه‌های شیر حضور هم‌زمان هر دو سویه بروسلا ملی تنسیس و آبورتوس تشخیص داده نشده است. در نهایت نتیجه گیری می‌شود که تفاوت معنی‌داری بین استفاده از آنتی زن بروسلا آبورتوس یا بروسلا ملی تنسیس در MRT وجود ندارد و اگرچه اساس دو روش PCR و MRT جهت تشخیص بروسلوز متفاوت است اما وجود تفاوت معنی‌داری بین نتایج حاصل از PCR و MRT نشان می‌دهد که MRT حتی با تغییر آنتی زن هم، در گوسفند آزمایش قابل اعتمادی جهت تشخیص آلوهگی شیر گوسفند به بروسلا نمی‌باشد. با توجه به اینکه روش‌های مختلف شناسایی دارای محدودیت‌های خاص خود می‌باشند، در خصوص نمونه‌های شیر میش استفاده از MRT جهت غربالگری اولیه توصیه می‌شود. لازم است موارد مثبت MRT با سایر روش‌ها از جمله PCR و کشت تشخیص قطعی گردند. لازم است تمامی دام‌های منطقه تحت پوشش بروسلوز قرار گرفته و آموزش‌های لازم در خصوص جلوگیری از انتقال بیماری به انسان و دام‌ها و خطرات مصرف شیرهای نجوشیده صورت گیرد.

## تشکر و قدردانی

مطالعه حاضر نتایج پایان نامه کارشناسی ارشد بهداشت مواد غذایی می‌باشد که هزینه‌های انجام آن از طریق پژوهانه دانشگاه شهید چمران هواز تأمین شده است که بدینوسیله از حوزه معاونت پژوهشی دانشگاه سپاسگزاری می‌نماید.

- Hajia, M., Safiri, Z., Golmanesh, L. (2005) Detection of *Brucella abortus* by PCR Assay and Comparison with Culture Assay. *J Mil Med.* (3): 239-245.
12. Ibrahim, A. K., AbdelAll, A. A., Amin, A. S. (2012) Long-term diagnostic studies for detection of *Brucella* spp. in milk samples. *Glob Vet.* 8: 54-61.
13. Ilhan, Z., Solmaz, H., Aksakal, A., Gulhan, T., Ekin, I. H., Boynukara, B. (2008) Detection of *Brucella melitensis* DNA in the milk of sheep after abortion by PCR assay. *Arch Med Vet.* 40(2): 141-6.
14. Memish, Z.A., Almuneef, M., Mah, M.W., Qasssem, L.A., Osoba, AO. (2002) Comparison of the *Brucella* standard agglutination test with the ELISA IgG and IgM in patients with brucella bacteremia. *Diagn Microbiol Infect Dis.* 44: 129-132.



15. Mensah, G., Kwasi Addo, K. (2011) *Brucella Abortus* Antibodies in Raw Cow Milk Collected from Kraals. *J Basic Appl Sci Res.* 8: 942-947.
16. Mitka, S., Anetakis, C., Souliou, E., Diza, E., Kansouzidou, A. (2007) Evaluation of different PCR assays for early detection of acute and relapsing brucellosis in humans in comparison with conventional methods. *J Clin Microbiol.* 45: 1211-8.
17. Mohamand, N., Gunaseelan, L., Sukumar, B., Porteen, K. (2014) Milk Ring Test for spot identification of *Brucella abortus* infection in single cow herds. *J Adv Vet Anim Res.* 1(2): 70-72.
18. Moradi, G., Esmaiel Nasab, N., Ghaderi, E., Sofi Majidpour, M., Salimzadeh, H. (2006) Brucellosis in Kurdistan Province from 1997 to 2003. *Ann Alquds Med.* 2(1): 32-7.
19. Morgan, B. W. J., MacKinnon, D. J., Gill, K. P. W., Gower, S. G. M., Norris, P. I. W. (1987) Brucellosis diagnosis: Standard Laboratory Techniques. MAFF (2<sup>nd</sup> ed.). London, UK.
20. Ocholi, R. A., Kwaga, J. K. P., Ajogi, I., Bale, J. O. O. (2004) Phenotypic characterization of *Brucella* strains isolated from livestock in Nigeria. *Vet Microbiol.* 103(1): 47-53.
21. OIE. (2015) Bovine brucellosis; In Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals 2016, Chapter 2.1.4: 24-26.
22. O'Leary, S., Sheahan, M., Sweeney, T. (2006) *Brucella abortus* detection by PCR assay in blood, milk and lymph tissue of serologically positive cows. *Res Vet Sci.* 81(2): 170-176.
23. Saleha, S., Basit, A., Rahim, K., Shahid, M., Khan, M. A. (2014) Comparison of milk ring test; serum plate agglutination test and polymerase chain reaction for the detection of bovine brucellosis. *Res J Vet Pract.* 2(1): 5-8.
24. Serpe, L., Gallo, P., Fidanza, N., Scaramuzzo, A., Fenizia, D. (1999) Single- step method for rapid detection of *Brucella* spp. in soft cheese by gene-specific polymerase chain reaction. *J Dairy Res.* 66(02): 313-317.
25. Shafeie, B., Ahmadi, M., Dastmalchi Saei, H., (2012) Diagnosis of *Brucella abortus* and *Brucella melitensis* in the milk of cattle and sheep in Kordestan province by polymerase chain reaction. *J Vet Microbiol.* 8(2): 127-135.
26. Wright, P.F., Tounkara, K., Lelenta, M., Jeggo, M.H. (1997) International reference Standards: antibody standard for the indirect enzyme-linked immunosorbent assay. *Rev Sa Tech.* 3: 824-832.
27. Zoghi, E., hajiKhani, R., Vandyoussefi, J. (2006) Brucellosis in Veterinary Medicine. (2<sup>nd</sup> ed.). Hagh Yavar Publication, Qum, Iran.

## Comparison of Two *Brucella abortus* and *Brucella melitensis* Antigens Used in Ewe's MRT

Maktabi, S.<sup>1\*</sup>, Zarei, M.<sup>1</sup>, Ghorbanpour, M.<sup>2</sup>, Tahmasebi, T.<sup>1</sup>, Paknejad, M.<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Department of Food Hygiene, Faculty of Veterinary Medicine, Shahid Chamran University of Ahvaz, Ahvaz, Iran

<sup>2</sup>Department of Pathobiology, Faculty of Veterinary Medicine, Shahid Chamran University of Ahvaz, Ahvaz, Iran

<sup>3</sup>Veterinarian, Khuzestan Provincial Veterinary Service, Andimeshk, Iran

(Received 14 January 2018, Accepted 7 May 2018)

### Abstract:

**BACKGROUND:** Brucellosis is one of the most dangerous worldwide infectious zoonotic diseases that are common between ruminants and human. Consumption of infected milk and by-products is the major transmission source to human. In Iran, sheep compared to cow, has a higher rate of contamination with brucellosis. Therefore, early detection and precision could be a starting point for any efficient program to control the disease in human and animals. For brucellosis monitoring, milk ring test (MRT) is recommended but the test is not reliable in sheep herds. Perhaps a more realistic outcome could be achieved by changing the antigen used in MRT. **OBJECTIVES:** Comparison of two *Brucella abortus* and *Brucella melitensis* antigens in MRT for detection of Brucella antibodies in milk, as well as monitoring contamination of ewe's milk in Dezful region by detection of *B. abortus* and *B. melitensis* genes using PCR. **METHODS:** In this research, 220 milk samples from 16 different herds were collected from Dezful region's nomadic at Khuzestan province. As the first step, MRT by two antigens, *B. abortus* and *B. melitensis*, were conducted on the samples. Next, the samples were subjected to detect Brucella genes using PCR technique. **RESULTS:** Results showed that 47 (21/3 %) out of 220 cases were positive by MRT test, in terms of both antigens of *B. abortus* and *B. melitensis*. In PCR, out of 220 samples, only 9 (4%) samples were positive for specific genes of *B. melitensis* which were MRT positive as well. **CONCLUSIONS:** A significant difference between *B. abortus* and *B. melitensis* antigens was not observed in MRT. Although the nature and basis of PCR and MRT methods for the diagnosis of brucellosis is different but a significant difference between the results obtained by PCR and MRT showed that MRT even by changing of antigens is still not authentic. Considering that various methods of identification have their limitations, it is recommended that in ewe's milk samples, in addition to using a serological method as screening, PCR and culture methods should be used for definitive diagnosis.

**Keyword:** *Brucella abortus*, *Brucella melitensis*, Ewe, MRT, PCR

### Figure Legends and Table Captions

**Table 1.** Results of MRT and PCR in ewe's milk samples.

**Table 2.** Primers used for detection of *B. abortus* and *B. melitensis*.

**Figure 1.** PCR results on gel electrophoresis No: 1 positive sample of *B. melitensis* (731 bp), No: 2 positive control (*B. abortus*, 498 bp), No: 3, Ladder 100 bp plus, No: 4, Positive control (*B. abortus* and *B. melitensis*), No: 5, negative control.



\*Corresponding author's email: s.maktabi@scu.ac.ir, Tel: 061-3330073, Fax: 061-3360807

J. Vet. Res. 73,3,2018.ir