

● مقاله تحقیقی کد مقاله: ۲۱



طراحی و ساخت کنترل داخلی جهت تشخیص یرسینیا پستیس بوسیله PCR

چکیده

زمینه: یرسینیا پستیس، عامل طاعون، باکتری گرم منفی، غیر متحرک و کند رشد متعلق به خانواده انتروباکتریا می‌باشد. بر اساس طبقه‌بندی CDC این باکتری به دلیل نرخ بالای مرگ و میر و انتقال آسان انسان به انسان در دسته A عوامل بیوتوریسمی قرار گرفته است. علی‌رغم حساسیت و دقت بالای PCR، ممکن است نتایج منفی کاذب به علت وجود مهارکننده موجود در نمونه‌های بالینی مشاهده شود. هدف از این مطالعه ساخت کنترل داخلی جهت تشخیص اختصاصی یرسینیا پستیس می‌باشد.

روش کار: در این پژوهش، پرایمرهای تشخیصی بر اساس ناحیه حفاظت شده‌ای از ژن‌های pla و caf1 توسط نرم افزار Allele ID 7.6 طراحی گشت. پرایمرهای هیبرید برای کنترل داخلی با استفاده از توالی ژن AOX1 مخبر پیکایا پاستوریس و ژن هدف طراحی شد. واکنش PCR بر روی DNA ژنومیک یرسینیا پستیس انجام گشت. محصول آن جهت ساخت کنترل داخلی در وکتور pTZ57R/T قرار گرفت. سپس، عملکرد کنترل داخلی توسط پرایمرهای تشخیصی مورد بررسی قرار گرفت. **یافته‌ها:** در الکتروفوروز محصول PCR ژن‌های pla و caf1 به ترتیب باندهایی به طول ۱۱۷ و ۱۲۶ جفت باز و نتیجه تکثیر کنترل داخلی caf1-IC و pla-IC به ترتیب قطعاتی با طول ۲۲۷ و ۲۵۰ جفت باز رویت گردید، بنابراین محصول کنترل داخلی از نظر اندازه اختلاف مناسبی با محصول ژن‌های هدف دارا می‌باشد.

نتیجه‌گیری: نتایج نشان داد کنترل مثبت داخلی ابزاری مؤثر برای جلوگیری از نتایج منفی کاذب و تأیید صحت نتایج می‌باشد.

واژگان کلیدی: یرسینیا پستیس، طاعون، PCR، کنترل داخلی

*
کبیری خاطره ۱
دکتر مجیدزاده کیوان ۲

- دانشجوی دکتری گروه میکروبیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران شمال
- استادیار بیوتکنولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی آجا تهران

* نشانی نویسنده مسؤول:
پاسداران، گلستان پنجم، بوستان دهم، دانشگاه آزاد تهران شمال،
دانشکده علوم زیستی

تلفن: ۰۹۳۳۶۴۸۵۸۱۱

نشانی الکترونیکی:

Kabiri.kh93@gmail.com

واکنش‌گرها، کنترل مثبت و ... استفاده می‌گردد [۱۵-۱۷]. اما تمامی این کنترل‌های در یک تیوب جداگانه بررسی می‌شود در نتیجه نتایج آن نمی‌تواند نتایج منفی کاذب را تأیید کند. در طی بررسی‌های متعدد محققین دریافتند کنترل‌های مذکور تنها برای اطمینان از عملکرد دستگاه، جزای واکنش و ... قابل استفاده می‌باشند. در یک آزمایش PCR عواملی از جمله خطای انسانی، وجود چرخه‌های حرارتی متعدد، عملکرد نادرست ترموسایکلر، فعالیت ضعیف DNA پلیمراز و ... سبب می‌شود نتایج PCR چندان قابل اعتماد نباشد و از سوی بسیاری از محققین با وجود تمام مزایایی که PCR دارد به عنوان یک استاندارد طالی معرفی نشود. در چنین شرایط وجود یک کنترل داخلی (IC) در تیوب واکنش نمونه می‌تواند سبب قطعیت نتایج مثبت و منفی شود. کنترل داخلی یک سکانس DNA است که در همان تیوبی که نمونه اصلی در طور همزمان با سکانس هدف تکثیر می‌شود. در یک واکنش PCR بدون IC عدم وجود سیگنال و باند در پایان واکنش نشان‌دهنده عدم حضور سکانس DNA هدف در واکنش است. این نتیجه منفی می‌تواند دلایل متعددی داشته باشد اما در یک واکنش PCR که در آن IC وجود دارد، در صورت عدم وجود سکانس DNA هدف همیشه یک باند یا سیگنال IC تولید می‌شود که می‌تواند تأییدی برای صحت نتایج منفی و عدم وجود مهارکننده‌ها در واکنش باشد [۱۸-۲۲] هدف از این مطالعه طراحی و ساخت کنترل داخلی جهت تأیید صحت حساسیت و اختصاصیت تشخیص مولکولی برسینیا پستیس و جلوگیری از نتایج منفی کاذب می‌باشد.

روش کار

طراحی پایه‌مر: در این مطالعه ژن‌های *Caf1* (بر روی پلاسمید *pPCP1*) و *pla* (بر روی پلاسمید *pMT1*) جهت طراحی کنترل داخلی انتخاب گشت. این دو ژن از عوامل ضروری برای بیمارزایی باکتری در بدنه محسوب می‌شوند. ژن *pla* برای عفونت زیرجلدی لازم است و ژن *caf1* در جلوگیری از فاگوسیتیوز باکتری نقش دارد. از طرفی در مطالعات مختلف گونه‌هایی از این باکتری مشاهده شده است که یکی از پلاسمیدهای *pMT1* یا *pPCP1* را از دست داده‌اند اما جزء گونه‌های بیمارزا محسوب می‌شوند در نتیجه انتخاب تنها یک ژن برای تشخیص و یا طراحی کنترل منجر به نتیجه منفی کاذب می‌گردد اما با هدف گذاری هر دو ژن می‌توان بر این مشکل غلبه کرد [۱، ۲۳ و ۲۴]. پس از

مقدمه

بررسینیا پستیس عامل بیماری طاعون، باسیل گرم منفی، بدون حرکت و اسپور از خانواده انتروباکتریا سه می‌باشد [۱]. جنس برسینیا شامل یازده گونه است اما تنها سه گونه برسینیا پستیس، برسینیا انتروکولبیتیکا و برسینیا سودوتوبرکلوزیس در بیمار زایی انسان نقش دارند. هر سه گونه دارای پلاسمید pCD1 که سیتم ترحری طیپ سه توسط آن کد می‌گردد [۲ و ۳]. این ارگانیسم معمولاً از طریق نیش که گزنوپسیلا کئوپیس^۱ به انسان و جوندگان منتقل می‌گردد. بر اساس طبقه‌بندی مرکز کنترل و پیشگیری بیماری‌ها در آمریکا باکتری مذکور در دسته A عوامل بیولوژیک قرار گرفته است که به راحتی از طریق آتروسول‌های تنفسی از انسان به انسان منتقل می‌شود و از این ویژگی جهت ساخت سلاح‌ها بیولوژیک استفاده گردید است. همچنین علاوه بر این مناطق طبیعی آلوده به طاعون تقریباً در همه کشورها به جز استرلیا، مدار استوا و اطراف آن و مناطق گرمسیری دارای دمای ۴۰-۵۵ °C می‌باشد [۴-۸]. آخرین گزارش رسمی مبنی بر مشاهده طاعون در بین جوندگان در سال ۲۰۱۱ توسط تیم تحقیقاتی اینسیتیو پاستور ایران به منظور مطالعه بر روی حیوانات مخزن طاعون در ناحیه غرب ایران (محدوده مرز بین استان‌های کردستان و همدان منطقه‌ای به مساحت ۲۰۰۰ متر مربع) را ثبت گردیده است که در طی این برسی یک قلاده سگ آلوده به طاعون شناسایی گشته است. در ادامه تحقیقات در سال ۲۰۱۲ منطقه‌ای در حدود ۱۲۰۰ متر مربع (منطقه‌ای که سگ آلوده مشاهده شده بود) بررسی و سه قلاده سگ و یک جونده مبتلا به طاعون مشاهده شد. نتایج آنها نشان داد، اگرچه گزارش رسمی از طاعون انسانی از سال ۱۹۶۶ این منطقه گزارش نشده است اما این منطقه همچنان به عنوان یک کانون طاعون خیز فعال مطرح می‌باشد [۹]. جهت تشخیص میکروارگانسیم مذکور روش‌های تشخیصی کلاسیک، سروولوژی و مولکولی متعددی وجود دارد. امروزه جهت تشخیص سریع آن تست‌های تشخیص مولکولی بر اساس انواع PCR و Real-time PCR طراحی و ساخته گشته است [۱۰-۱۴].

علیرغم حساسیت و ویژگی بالا روش‌های تشخیص مولکولی، مشاهده نتایج منفی کاذب بسیار نگران‌کننده است. برای غلبه بر این مشکل در طی یک آزمایش PCR از کنترل‌های متفاوتی همچون کنترل

Xenopsylla Cheopis -۱

Internal Control -۲

طراحی و ساخت کنترل داخلی جهت تشخیص پرسینیا پستیس بوسیله PCR

واحد آنزیم Taq DNA Polymerase، پرایمر جلویی و عقبی pTZ57R/T - caf1 (pmol/μl)، (DNA 10 μl) پلاسمیدی pTZ57R/T - pla (ng/μl) و ۱۰۰ μl (ng/μl) (تهیه گشت. یک واکنش واکنش ۲۵ μl به عنوان کنترل منفی با استفاده از آب دیونیزه شده به جای DNA هدف تهیه شد. برنامه دمایی ترموسایکل برای ۴۰ چرخه برای ژن‌های caf1 و pla به ترتیب دمای واسرشت اولیه ۹۴ و ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ دقیقه، ۱۰ دقیقه سپس در دمای ۹۴ و ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه و ۱ دقیقه، دمای اتصال ۵۵ و ۳۵ درجه سانتی گراد به مدت ۵۰ ثانیه و ۴۵ ثانیه دمای طوبیل شدن ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۴۵ ثانیه و ۵۰ ثانیه و دمای طوبیل شدن نهایی ۷۲ درجه سانتی گراد برای هر دو ژن به مدت ۳۰ دقیقه تنظیم گشت. پس از پایان واکنش ۲۵ μl از محصول PCR بر روی ژل آگارز ۱٪ همراه با بافر X TBE ۵/۵٪ و رنگ اتیدیوم بروماید با ولتاژ ۱۰۰ توسط دستگاه عکسبرداری از ژل الکتروفوروز (Syngene documentation system Gel) مشاهده گردید.

طراحی کنترل داخلی: جهت ساخت کنترل داخلی رقابتی نیاز به پرایمرهای هیبرید است که بتواند سکانس هدف و کنترل داخلی را تکثیر کند. برای ساخت سکانس کنترل داخلی از توالی ژن AOX1 مخمر پیکیا پاستوریس^۴ استفاده گشت. به دو انتهای سکانس AOX1 توالی پرایمرهای ژن‌های هدف افزوده گردید (جدول ۲). به منظور تهیه سکانس caf1-IC و pla-IC از وکتور pPicza A که دارای ژن Aox1 است و پرایمرهای هیبرید استفاده گشت. در طی واکنش PCR پرایمرهای هیبرید طراحی شده با تکثیر سکانس Aox1 به دو انتهای آن می‌چسبند.

Pichia pastoris -۴

تهیه تراویف‌های کامل ژن‌های pla و caf1 از سایت NCBI^۵ پرایمرهای ژن‌های مذکور با استفاده از نرم‌افزار طراحی گشته در این مطالعه در جدول یک آمده است.

جدول ۱- پرایمرهای طراحی گشته برای ژن‌های pla و Caf1	
caf1- PCR	
F - caf1	CCGCATCACTCTTACATA
R- caf1	GTGGTTCCCTGTTTATAGC
pla- PCR	
F-pla	GCTCACGTTATTATGGTAC
R-pla	TCTCCACTATTCTTATCAATG

تهیه پلاسمیدهای کنترل مثبت دارای ژن caf1 و pla: کنترل مثبت خارجی در آزمایشات PCR جهت تأیید کیت تشخیصی از اهمیت بالایی برخوردار است. در مطالعات قبلی ژنومیک این باکتری را تهیه و ژن‌های pla و caf1 را تکثیر و در وکتور pTZ57R/T کلون کردند. در مطالعه پیش روی pTZ57R/T - caf1 نیز از DNA به صورت پلاسمیدهای pTZ57R/T - pla به عنوان کنترل مثبت استفاده گردید.

واکنش PCR: جهت ارزیابی ژن‌های هدف و تشخیص پرسینیا پستیس، بهینه‌سازی غلظت اجزای واکنش و برنامه حرارتی، واکنش PCR در حجم ۲۵ μl ۲۵ ۲۵ μl انجام گشت. واکنش ۱۰ X ۱۰ mM (dNTPs)، (۱۰ mM)، بافر X (۲۵ mM)، یک منیزیوم

National center for biotechnology information -۳

جدول دو: پرایمرهای طراحی گشته برای ژن‌های caf1 - IC و pla - IC

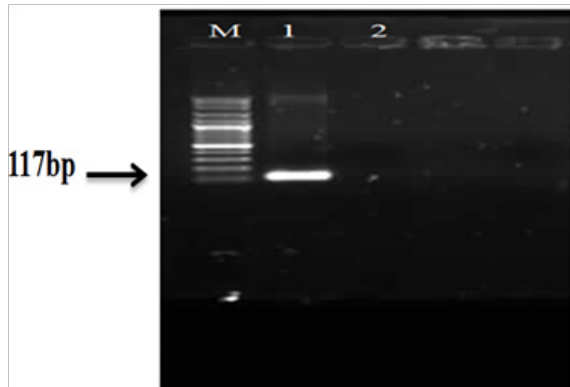
PCR - caf1- IC	
F- caf1- IC	CCGCATCACTCTAACATAAGATCTAACATCCAAAG
R- caf1- IC	CCAGCCCAGTTAGCTATAAACAGGAACCAC
PCR - pla- IC	
F-pla- IC	GCTCACGTTATTATGGTACAGCAGACCGTTGC
R-pla - IC	CAAGCTCCGCATCATTGATAAGAATAGTGGAGA

، پرایمر جلویی و عقبی هیبرید (pmol/μl ۱۰)، Polymerase pPicza A پلاسمیدی DNA

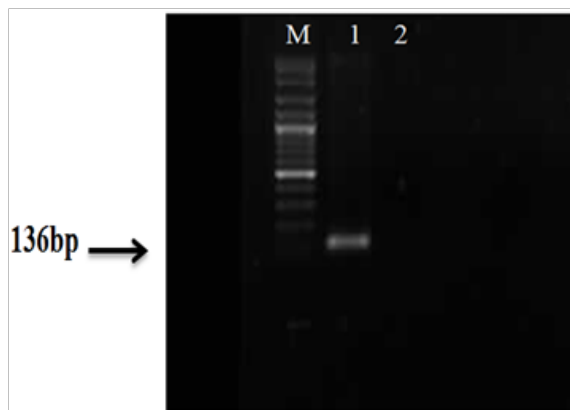
واکنش PCR بر اساس کلرید منیزیوم (۱۰ mM)، (dNTPs)، (۱۰ mM)، Taq DNA (۲۵ mM)، یک واحد آنزیم (۱۰ X ۱۰ mM)

یافته‌ها

در این مطالعه ژن‌های *caf1* و *pla* یرسینیا پستیس جهت طراحی ساخت کنترل داخلی انتخاب گردید. الکتروفورز محصول بهینه شده ژن‌های *caf1* و *pla* توسط پرایمروهای اختصاصی طراحی شده به ترتیب باندهایی به طول ۱۱۷ و ۱۳۶ جفت باز بر روی ژل مشخص گردیده که در شکل ۱ و ۲ نشان داده است.



شکل ۱- نتایج تکثیر ژن *caf1*
مارکر M: ۱، ۱۰۰ bp; pTZ57R/T-*caf1*: ۱، ۱۱۷ bp؛ ۲: کنترل منفی



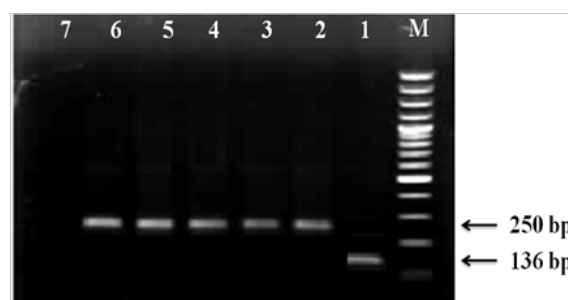
شکل ۲- نتایج تکثیر ژن *pla*
مارکر M: ۱، ۱۰۰ bp; pTZ57R/T-*pla*: ۱، ۱۳۶ bp؛ ۲: کنترل منفی

نتایج تکثیر ژن *Aox1* با استفاده از پرایمروهای هیبرید *pla-IC* و *caf1-IC*: برای ساخت سکانس IC با استفاده از پرایمروهای هیبرید و وکتور *pPicZα A* به واکنش *pla-IC-PCR* و *IC-PCR* انجام شد. نتیجه واکنش *pla-IC-IC* و *IC* به ترتیب قطعاتی با طول ۲۲۷ جفت باز و ۲۵۰ جفت باز است که در شکل‌های ۳ و ۴ نشان داده شده است.

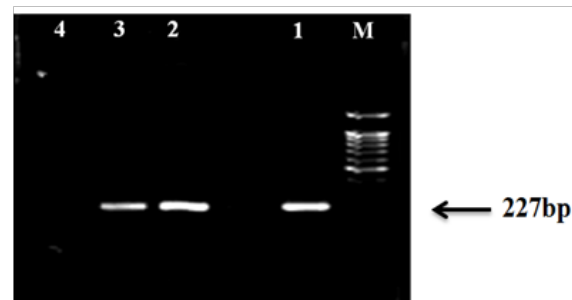
(ng/ μ l 20) برای هر یک از ژن‌ها به طور جداگانه تهیه گشت. برنامه دمایی ترموسایکلر برای ۳۵ پرخه برای ژن‌های *caf1* و *pla* به ترتیب دمای واسرشت اولیه ۹۴ و ۹۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه، ۵ دقیقه سپس در دمای ۹۴ و ۹۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱ دقیقه و ۱ دقیقه، دمای اتصال ۳۵ و ۵۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵۰ ثانیه و ۴۵ ثانیه دمای طویل شدن ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵۰ ثانیه و ۴۵ ثانیه و دمای طویل شدن نهایی ۷۲ درجه سانتی‌گراد برای هر دو ژن به مدت ۳۰ دقیقه تنظیم گشت. برای واکنش اتصال نیاز به وکتوری برای انتقال قطعه اینسارت به سلول میزبان است. در این پژوهش از روش کلون‌سازی *InsTAClone™ TA* وکتور *pTZ57R/T* کیت استفاده شده است. در این حامل‌ها از فعالیت ترمیمال ترانس‌فرازی شده است. *Taq* پلیمر از *Taq DNA* به منظور کلون‌سازی استفاده شده است و پلاسمیدهای کلون‌سازی PCR به گونه‌ای طراحی شده هستند که حاوی یک *T* در انتهای ۳' دنباله‌های خود باشند تا کلون‌سازی مستقیم محصولات حاصله از *Taq* پلیمر از *Taq* حاوی آدنین اضافی در انتهای ۳' را ممکن سازند [۱۷]. بنابراین قطعه حاصل از PCR که توسط پرایمروهای هیبرید تکثیر گشته در وکتور *pTZ57R/T* به مدت ۱۷ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرار گرفته سپس در باکتری اشرشیا کلی سویه باکتری *E.coli* سویه *JM107* برای ترانس‌فورم گردید. جهت انتخاب کلنی حاوی کنترل داخلی محصول حاصل از کلونیگ توسط غربالگری سفید آبی در محیط *LB-Agar* شرکت Merck حاوی *X-Gal*, *IPTG* و آمپیسیلین بررسی شد. کلون‌های حاوی کنترل داخلی انتخاب گشته بر روی محیط کشت شرکت *Merck LB Broth* کشت داده شد سپس استخراج پلاسمیدهای حاوی کنترل داخلی بر روی کلنی‌های Mini Extraction kit رشد کرده به وسیله کیت (K-31111, K-3112) (بیونیر انجام گشت).

بررسی عملکرد کنترل داخلی با استفاده از پرایمروهای هدف: جهت بررسی تکثیر کنترل داخلی واکنش PCR توسط پرایم‌های هدف راهاندازی گشت. سه واکنش جداگانه کنترل داخلی (*pTZ57R/T-caf1*), کنترل مثبت (*pTZ57R/T-IC*) و کنترل منفی (آب دیونیزه شده) برای هر یک از ژن‌ها به طور جداگانه تهیه گردید.

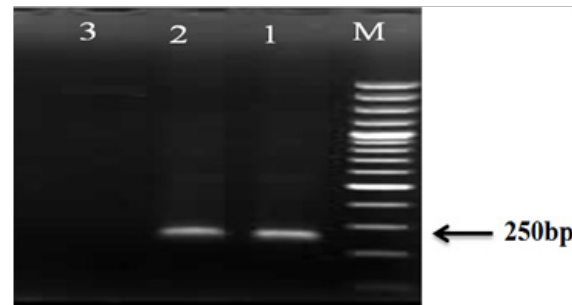




شکل ۶- نتایج تکثیر سکانس pla-IC بوسیله Colony PCR
pla: مارکر ۱، ۱۰۰ bp ، pTZ57R/T- pla: ۲-۶، M: مارکر ۱، ۱۰۰ bp
۷: کنترل منفی



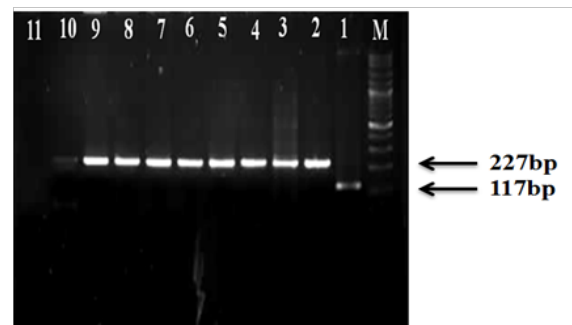
شکل ۳- نتایج سکانس caf1-IC
M: مارکر ۱، ۱۰۰ bp ، ۳-۴، ۱-۱ سکانس
کنترل منفی



شکل ۴- نتایج سکانس pla-IC
M: مارکر ۱، ۱۰۰ bp ، ۲-۳ سکانس
کنترل منفی

در واکنش های PCR معمولاً انواع مختلفی از کنترل از جمله: کنترل مثبت خارجی، کنترل منفی خارجی، کنترل واکنش گرها و کنترل غلظت های استاندارد استفاده می گردد [۲۵ و ۲۷]. اما تمامی این کنترل ها خارجی می باشد و به یک کنترل داخلی جهت تأیید واکنش های تیوب حاوی ژن هدف نیاز می باشد. کنترل های داخلی شامل کنترل داخلی رقابتی و غیر رقابتی می باشد. هدف از این مطالعه طراحی و ساخت یک کنترل داخلی رقابتی جهت تشخیص پرسینیا پستیس می باشد. در این روش از پرایمرهای مرکب استفاده می شود. بر روی سکانس هدف و IC با یک جفت پرایمر مشترک تحت شرایط یکسان در یک تیوب واکنش PCR انجام می شود. در این نوع از IC بین سکانس هدف و قطعه IC برای تکثیر رقابت وجود دارد و میزان IC به لحاظ محدودیت تشخیص حائز اهمیت است. در شرایطی که دو قطعه متفاوت و نزدیک به هم با یک جفت پرایمر یکسان تکثیر پیدا می کنند، مهار کننده ها و تقویت کننده ها می توانند بر روی محصول یک یا هر دو آن ها تأثیر گذارند که این امر وابسته به مولاریته، طول قطعات، توالی و تشکیل ساخته های ثانویه قطعات DNA است [۳۱-۲۶]. استفاده از IC رقابتی سبب پایین آمدن راندمان تکثیر سکانس هدف و در نتیجه کاهش حد تشخیص می شود. در چنین شرایطی تعیین غلظت مناسب IC بسیار حائز اهمیت است و باید برای انتخاب آن بسیار دقت کرد. کمترین غلظتی از IC که بتواند در طی واکنش PCR تکثیر شود بسیار مناسب است در غیر این صورت با سکانس DNA هدف در استفاده از پرایمرهای تکثیر رقابت می کند و سبب می شود هیچ سیگنال یا باندی از سکانس هدف تشکیل نشود و سبب نتیجه

جهت بررسی تکثیر کنترل داخلی توسط پرایمرهای هدف واکنش PCR بر روی pla - IC و caf1 - C انجام گردید. نتیجه PCR بر روی pla - IC و caf1 - C به ترتیب قطعاتی با طول ۲۲۷ جفت باز و ۲۵۰ جفت باز است که در شکل های ۵ و ۶ نشان داده شده است.



شکل ۵- نتایج تکثیر سکانس caf1-IPC به وسیله Colony PCR
M: مارکر ۱، ۱۰۰ bp ، ۱-۱۰، ۲-۱۱، ۱-۱۱ سکانس
کنترل منفی

Zhang و همکاران در سال ۲۰۱۳ یک کنترل مثبت داخلی رقابتی برای تشخیص یرسینیا پستیس در مناطق طاعون خیز طراحی کردند. آن‌های یک واکنش Multiplex PCR دارای سرعت و دقت بالاتری است علاوه بر این وجود یک کنترل داخلی از نتایج منفی کاذب جلوگیری می‌کند. این محققین تشخیص یرسینیا پستیس با استفاده از کنترل داخلی را روشن بسیار مفید و مناسب ارزیابی کردند [۳۷].

Janse و همکاران در سال ۲۰۱۰ جهت تشخیص باسیلوس آتراسیس، فرانسیسولا تولرانسیس و یرسینیا پستیس یک Multiplex qPCR و کنترل داخلی طراحی کردند. نتایج نشان داد این روش بسیار سریع و دقیق است، همچنین وجود کنترل داخلی سبب کاهش نتایج منفی کاذب و اطمینان بخشیدن به قطعیت نتایج مثبت می‌شود [۳۸].

در مطالعه حاضر جهت ارزیابی از نتایج کاذب یک کنترل داخلی رقابتی طراحی شد. در ساخت این کنترل از پرایمرهای هیبرید جهت تکثیر سکانس ژن Aox1 مخمر پیکیا پاستوریس استفاده گشت. پس از تکثیر سکانس مذکور عملکرد کنترل داخلی رقابتی طراحی گشته توسط پرایمرهای ژن‌های هدف مورد بررسی قرار گرفت. در این نوع کنترل برخلاف کنترل داخلی غیر رقابتی عملکرد پرایمرهای هدف نیز در تیوب واکنش حاوی ژن هدف نیز مورد بررسی قرار می‌گیرد. در تشخیص مولکولی میکرو ارگانیسم مذکور نتایج منفی می‌تواند دلایل متعددی داشته باشد اما در یک واکنش PCR که در آن کنترل داخلی وجود دارد، در صورت عدم وجود سکانس DNA هدف همیشه یک باند کنترل داخلی تولید می‌شود که می‌تواند تأییدی برای صحت نتایج منفی و عدم وجود مهارکننده‌ها در واکنش باشد.

منفی کاذب می‌شود. در شرایطی که غلظت IC بالا است و غلظت DNA هدف در تیوب نمونه پایین است، مهارکننده‌ها مانع تکثیر DNA هدف می‌شوند اما نمی‌توانند بر روی تکثیر IC اثری داشته باشند در نتیجه سکانس IC تکثیر می‌شود و سکانس هدف تکثیر نمی‌شود و نتیجه منفی کاذب به دنبال خواهد داشت [۳۳ و ۳۴].

نکته دیگری که در طی طراحی IC باید در نظر گرفت طول قطعه IC است. بر اساس کیتیک واکنش PCR در طی یک واکنش، هر چه قطعه تکثیری کوچکتر باشد تکثیر بهتری دارد. اگر طول سکانس هدف بزرگتر از IC باشد واکنش به نفع قطعه کوچکتر یعنی IC انجام می‌شود. بهترین اندازه برای قطعه IC کمتر از ۵۰۰ bp پیشنهاد شده است تا بر روی حساسیت ذاتی PCR تأثیری نداشته باشد. به هر حال طول قطعه IC طوری باید در نظر گرفته شود که از سکانس هدف بزرگ‌تر باشد و از رقابتی بودن واکنش اطمینان داشته باشیم. اگر سکانس هدف تکثیر پیدا کند اما اثری از تکثیر IC مشاهده نشود، نتیجه مثبت آن قابل قبول است زیرا مقدار DNA سکانس هدف در تیوب واکنش بیشتر از IC بوده به علاوه استفاده از IC برای کنترل واکنش است و تکثیر آن ضروریت ندارد. در طی آزمایشات، تکثیر سکانس هدف مهم است. اگر هم IC و هم سکانس هدف تکثیر پیدا نکنند نتیجه منفی فاقد هر گونه ارزشی است و مطمئناً در واکنش PCR مهارکننده وجود دارد. به هر حال، نقطه ضعف این استراتژی پایین آمدن حد تشخیص است زیرا IC و سکانس هدف برای استفاده از پرایمرها و تکثیر با هم در رقابت هستند [۳۵ و ۳۶].

در مطالعه حاضر جهت ارزیابی از نتایج کاذب یک کنترل داخلی رقابتی طراحی شد. در ساخت این کنترل از سکانس ژن Aox1 مخمر پیکیا پاستوریس استفاده شد. پروب کنترل داخلی با لیلی متفاوت از پروب ژن هدف نشانه‌گذاری شد.

مراجع

- Riehm J.M, Rahalison L, Scholz H.C, Thoma B, Pfeffer M, Razanakoto L.M, et al. Detection of Yersinia pestis using real-time PCR in patients with suspected bubonic plague. Molecular and cellular probes. 2011; 25(1):8-12.
- Schubert.S, The Yersinia high-pathogenicity island

(HPI): evolutionary and functional aspects, International Journal of Medical Microbiology. 2004; 294, 83–94

3-Zhou D, Han Y, Yang R. Molecular and physiological insights into plague transmission, virulence and etiology. Microbes and infection. 2006; 8(1):273-84.



- 4- The Pla surface protease/adhesin of *Yersinia pestis* mediates bacterial invasion into human endothelial cells AP, Lindler LE, Pier GB. Intraspecific diversity of *Yersinia pestis*, Clinical microbiology reviews. 2004;17(2):434-64.
- 5- Butler T. Plague into the 21st century. Clinical infectious diseases. 2009; 49(5):736-42.
- 6- Anisimov AP, Amoako K.K. Treatment of plague: promising alternatives to antibiotics. Journal of medical microbiology. 2006;55(11):1461-75.
- 7- Anker M, Schaaf D. WHO report on global surveillance of epidemic-prone infectious diseases. World Health Organization. 2000;11-23.
- 8- Stewart A, Satterfield B, Cohen M, O'Neill K, Robison R. A quadruplex real-time PCR assay for the detection of *Yersinia pestis* and its plasmids. Journal of medical microbiology. 2008;57(3):324-331.
- 9- Esamaeili S, Azadmanesh K, Naddaf SR, Rajerison M, Carniel E, Mostafavi E. Serologic Survey of Plague in Animals, Western Iran, Emerg Infect Dis. 2013; 19(9): 1549[Persian].
- 10- Bubonic Plague Kills at least 20 People in Madagascar, Available from: URL: <http://entomologytoday.org>, (Accessed:11 December 2013).
- 11- Cao LK, Anderson GP, Ligler FS, Ezzell J. Detection of *Yersinia pestis* fraction 1 antigen with a fiber optic biosensor. J Clin Microbiol. 1995; 33(2): 336-41
- 12- Rajerison M, Darteville S, Ralafiarisoa LA, Bitam I, Tuyet DTN, Andrianaivoarimanana V, "etal", Development and evaluation of two simple, rapid immunochromatographic tests for the detection of *Yersinia pestis* antibodies in humans and reservoirs, PLoS One. 2009; 3(4): 421.
- 13- Rachwal PA, Rose HL, Cox V, Lukaszewski RA, Murch AL, Weller SA. The potential of TaqMan Array Cards for detection of multiple biological agents by real-time PCR. PLoS One. 2012; 7(4):e35971.
- 14- Mahesh.S. Molecular detection of *Yersinia pestis* isolates of Indian origin by using Pla specific monoclonal antibodies. Comparative Immunology, Microbiology & Infectious Diseases. 2005; 28 : 131-144.
- isolates of Indian origin by using Pla specific monoclonal antibodies. Comparative Immunology, Microbiology & Infectious Diseases. 28 (2005) 1998; 131-144
- 15- Rosenstraus M, Wang Z, Chang SY, DeBonville D, Spadoro JP. An internal control for routine diagnostic PCR: design, properties, and effect on clinical performance. J Clin Microbiol. 1998; 36(1):191-7.
- 16- Murphy N, McLauchlin J, Ohai C, Grant K. Construction and evaluation of a microbiological positive process internal control for PCR-based examination of food samples for *Listeria monocytogenes* and *Salmonella enterica*. International journal of food microbiology. 2007;120(1):110-9.
- 17- McPherson M, Møller S. PCR: Taylor & Francis. 2007.
- 18- Laurie J. Development of a novel internal positive control for Taqman based assays. Molecular and Cellular Probes. 2005; 19 (2005) 51-59
- 19- Barkham T. Medical Environment Should Not Be Mandatory in the Clinical Internal Amplification Control for PCR. J. Clin. Microbiol. 2004; 42(7):3379.
- 20- Betsou.F. Samples Chlamydia trachomatis DNA from Urine Control DNA for PCR Amplification of Construction and Evaluation of Internal. JOURNAL OF CLINICAL MICROBIOLOGY. 2003; p. 1274-1276
- 21- Konet DS, Mezencio JM, Babcock G, Brown F. Inhibitors of RT-PCR in serum. J Virol Methods. 2000;84(1):95-98.
- 22- Markus . S. A convenient approach to the generation of multiple internal control DNA for a panel of real-time PCR assays. Journal of Virological Methods . 2003; 108 (2003) 1-8.
- 23- Mahesh.S. Molecular detection of *Yersinia pestis* isolates of Indian origin by using Pla specific monoclonal antibodies. Comparative Immunology, Microbiology & Infectious Diseases. 2005; 28 : 131-144.

- 24- Leal N.C, Almeida A.M.P. Diagnosis of plague and identification of virulence markers in *Yersinia pestis* by multiplex-PCR. *Revista do Instituto de Medicina Tropical de São Paulo*. 1999;41(6):339-42.
- 25- Zhou D, Han Y, Yang R. Molecular and physiological insights into plague transmission.virulence and etiology. *Microbes and infection*. 2006;8(1):273-84.
- 26- Murphy N, McLauchlin J, Ohai C, Grant K. Construction and evaluation of a microbiological positive process internal control for PCR-based examination of food samples for *Listeria monocytogenes* and *Salmonella enterica*, International journal of food microbiology. 2007; 120(1):110-9.
- 27- Hoorfar J, Malorny B, Abdulmawjood A, Cook N, Wagner M, Fach P. Practical considerations in design of internal amplification controls for diagnostic PCR assays. *Journal of clinical microbiologyc*. 2004; 42(5):1863-8.
- 28- Hoorfar J, Wolffs P, RÅDSTRÖM P Diagnostic PCR: validation and sample preparation are two sides of the same coin. *Apmis b*. 2 004;112(11-12):808-14.
- 29- Murphy N, McLauchlin J, Ohai C, Grant K. Construction and evaluation of a microbiological positive process internal control for PCR-based examination of food samples for *Listeria monocytogenes* and *Salmonella enterica*, International journal of food microbiology. 2007; 120(1):110-9.
- 30- Hoorfar, J, Cook, N, Malorny, B,Wagner, M, De Medici, D, Abdulmawjood A, Fach. P. Diagnostic PCR: making internal amplification control mandatory. *Journal of Clinical Microbiology*. 2004; 96 (4) 221–222
- 31- Hoorfar, J., and N. Cook. Critical aspects of standardization of PCR. *Methods Mol. Biol.* 2003; 216:51–64.
- 32- Malorny, B., P. T. Tassios, P. Ra°dstro°m, N. Cook, M. Wagner, and J. Hoorfar. Standardization of diagnostic PCR for the detection of food- borne pathogens. *Int. J. Food Microbiol.* 2003; 83:39–48.
- 33- Malorny, B., C. Bunge, J. Hoorfar, R. Helmuth. Multicenter validation of the analytical accuracy of *Salmonella* PCR: towards an international standard. *Appl. Environ. Microbiol.* 2003; 69:290–296.
- 34- Sachadyn, P., and J. Kur. The construction and use of a PCR internal control. *Mol. Cell. Probes* 1998; 12:259–262.
- 35- Becky J. Brey, Roy P. Radcliff . Design and development of an internal control plasmid for the detection of *Mycobacterium avium* subsp. *paratuberculosis* using real-time PCR. *Molecular and Cellular Probes*. 2006; 20 (2006) 51–59.
- 36- Y. Tang, Q. Wang, . Development of a ssRNA internal control template reagent for a multiplex RT-PCR to detect turkey astroviruses. *Journal of Virological Methods*. 2005; 126 (2005) 81–86.
- 37- Zhang Z, Liang Y, Yu D, Xia L, Hai R. Development of a multiplex polymerase chain reaction (PCR) with an internal control method to detect *Yersinia pestis* in the plague foci surveillance. *African Journal of Microbiology Research*. 2013;7(8):698-700.
- 38- Janse I, Hamidjaja R.A, Bok J.M, van Rotterdam B.J. Reliable detection of *Bacillus anthracis*, *Francisella tularensis* and *Yersinia pestis* by using multiplex qPCR including internal controls for using multiplex qPCR including internal controls for nucleic acid extraction and amplification. *BMC microbiology*. 2010; 10(1):314.

