

تخلیص پروتئین نوترکیب هماگلوتینین (HA1) ویروس آنفلوآنزا سویه A(H1N1) و تولید آنتی‌بادی پلی‌کلونال علیه آن

چکیده

دربافت: ۱۳۹۶/۰۲/۲۰ ویرایش: ۱۳۹۶/۰۸/۲۱ پذیرش: ۱۳۹۶/۰۸/۲۹ آنلاین: ۱۳۹۶/۰۸/۳۰

زمینه و هدف: سال‌های اخیر ویروس آنفلوآنزا نوع A (H1N1) باعث عفونت‌های متوسط تا شدید با میزان پراکندگی وسیع در سرتاسر دنیا شده است. بنابراین تشخیص افتراقی، سریع و ارزان قیمت برای شناسایی آنتی‌ژن‌ها دارای اهمیت است. همچنین تولید آنتی‌بادی اختصاصی علیه آنتی‌ژن‌های آنفلوآنزا برای موفقیت در تحقیقات پایه و پژوهش ضروری است. هماگلوتینین مهمترین گلیکوپروتئین سطحی ویروس آنفلوآنزا است که به دو زیروحده هماگلوتینین ۱ و هماگلوتینین ۲ شکسته می‌شود. از آنجایی که بیشتر مناطق آنتی‌ژنی در ناحیه هماگلوتینین ۱ قرار دارند، بهره‌گیری از این دو مین به عنوان آنتی‌ژن، جهت تولید آنتی‌بادی در این پژوهش مورد مطالعه قرار گرفت.

روش بررسی: پروتئین نوترکیب هماگلوتینین ۱ در پژوهشی تجزیی با همکاری بخش آنفلوآنزا انتیتو پاستور ایران در نیمه دوم سال ۱۳۹۳ میان و تخلیص شد. در ادامه آنتی‌بادی پلی‌کلونال خرگوشی علیه آن در تابستان ۱۳۹۴ تولید شد. پروتئین هماگلوتینین ۱ آنفلوآنزا (A/PR/8/34) در وکتور pET28aHA1 (A) در میزان پروکاریوتی ایشرشایکلی BL21 در مقیاس زیاد بیان شد. با تغییر پارامترهایی مانند غلطت IPTG، زمان القاء و دمای بیان، بهینه‌سازی بیان صورت گرفت. سپس پروتئین با استفاده از ستون کروماتوگرافی تمایلی نیکل تخلیص شد.

یافته‌ها: تولید آنتی‌بادی پلی‌کلونال علیه این پروتئین نوترکیب پس از تزریق آنتی‌ژن به همراه ادجوانت فرونند بر اساس پروتکلی مشخص، در خرگوش انجام گرفت. همچنین کارایی سرم حاوی این آنتی‌بادی با استفاده از روش ELISA ارزیابی شد. تعیین میزان آنتی‌بادی در سرم خون‌های جمع‌آوری شده از خرگوش با استفاده از الیزای مبتنی بر سرم، افزایش آنتی‌بادی اختصاصی را طی دوره ایمیونیزاسیون نشان داد.

نتیجه‌گیری: با توجه به داده‌ها مشاهده می‌شود این آنتی‌بادی پلی‌کلونال ظرفیت تولید در خرگوش را داراست و می‌تواند در آینده در تست‌های تشخیص آنفلوآنزا به متابه سایر تست‌های اینمنی مانند وسترن بلات، ایمونوستیوشیمی و ایمونوھیستوشیمی مورد استفاده قرار گیرد.

کلمات کلیدی: آنتی‌بادی، ویروس آنفلوآنزا انسانی، هماگلوتینین، پروتئین HA1، پلی‌کلونال.

فاطمه خسروی نوده^۱

فریدا بهزادیان^۱، وحیده مظاہری^۲

حدیثه شکوهی^۲، مریم صالح^۲

بهرج فرهمند^{۲*}

۱- پژوهشکده علوم و فناوری زیستی، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، تهران، ایران.

۲- بخش آنفلوآنزا و سایر ویروس‌های تنفسی، انتیتو پاستور تهران، تهران، ایران.

* نویسنده مسئول: تهران، خیابان ۱۲ فروردین، انتیتو پاستور ایران، بخش آنفلوآنزا و سایر ویروس‌های تنفسی.

تلفن: ۰۲۱-۶۴۱۱۲۱۸۳؛ E-mail: b_farahmand@pasteur.ac.ir

مقدمه

این پاندمی‌ها در قرن بیستم و در سال‌های ۱۹۱۸ (H1N1)، ۱۹۵۷ (H2N2) و ۱۹۶۸ (H3N2) بوده است.^۲ ویروس آنفلوآنزا، متعلق به خانواده اورتوپیکسو ویریده، می‌باشد^۱ که دارای هشت قطعه ژنومی است که حداقل ۱۱ پروتئین آن را RNA جنس (–) رمزگذاری می‌کنند. ویروس‌های آنفلوآنزا بر اساس تفاوت‌های آنتی‌ژنی میان

بیماری آنفلوآنزا دارای اهمیت جهانی بوده و نه تنها در جمیعت‌های انسانی بلکه در حیوانات قادر به گسترش می‌باشد.^۱ طی سه قرن اخیر ۱۰ پاندمی بزرگ آنفلوآنزا اتفاق افتاده که سه مورد از

تغییراتی در ساختار هماگلوبینین به وجود آورد که منجر به بهینه‌سازی پاسخ‌های ایمنی گردد.^۶

همچنین نشان داده شده است تزریق عضلانی هماگلوبینین خالص شده به موش موجب القای تولید آنتی‌بادی ضد فعالیت هماگلوبیناسیون شده و در نهایت منجر به از بین رفتار توانایی ویروس در ایجاد عفونت می‌شود.^۷ در واقع آنتی‌بادی‌ها ابزارهای مناسبی می‌باشند که توسط بسیاری از پژوهشگران در تحقیقات مورد استفاده قرار می‌گیرند و منجر به پیشبرد بسیاری در علم پزشکی شده‌اند.^۷ آنتی‌بادی پلی‌کلونال با ایمپونیزه کردن یک حیوان مناسب که به طور معمول پستاندار می‌باشد تولید می‌گردد. آنتی‌ژن مورد نظر به همراه ادجوانات مناسب به حیوان تزریق می‌شود. آنتی‌بادی‌هایی از کلاس IgG علیه آنتی‌ژن در بدن حیوان توسط لنفوسيت‌های B اختصاصی، تولید می‌شوند. این آنتی‌بادی‌ها از سرم حیوان تخلیص می‌گردند. آنتی‌بادی‌های تولید شده با این روش از لنفوسيت‌های B اختصاصی علیه اپی‌توب‌های متفاوت مشق می‌شوند. بنابراین پلی‌کلونال نامیده می‌شوند.^۸ امروزه پژوهشگران در تلاشند با تفکیک اجزای ویروس و حذف پروتئین‌های غیراختصاصی، با تخلیص قسمت‌های آنتی‌ژنیک مشترک بین سویه‌های مختلف ویروس، به‌سمت تولید واکسن‌های دائمی و امن‌تری گام بردارند که تمام سویه‌ها را تحت پوشش قرار دهد.^۹

مطالعه حاضر با هدف تولید آنتی‌بادی پلی‌کلونال علیه هماگلوبینین^۱ ویروس آنفلوانزا انجام شد.

روش بررسی

سازه بیانی واجد ژن بخش کروی پروتئین هماگلوبینین (هماگلوبینین ۱) ویروس آنفلوانزا کلون شده در وکتور pET28a⁺ مورد استفاده در این پژوهش، در پژوهش پیشین در دانشگاه صنعتی مالک اشتر تهیه شد.^{۱۰} ادامه این مطالعه تجربی در بخش آنفلوانزای استیتو پاستور ایران اجرا گردید. بیان پروتئین نوترکیب مذکور در میزان بیانی BL21 و تخلیص آن در شش ماهه دوم سال ۱۳۹۳ انجام گرفت. برای تهیه رسوب سلولی، محیط کشت مایع حاوی باکتری‌ها پس از گذشت ۱۶ ساعت پس از القا به وسیله ایزوپروپیل تیوگالاكتوزید (IPTG)، درون فالکن با دور ۱۰۰۰۰ rpm در دمای ۴°C به مدت ۱۰ دقیقه

پروتئین‌های ماتریکس (M) و نوکلئوپروتئین (NP) به سه نوع A، B و C طبقه‌بندی می‌گردد.^۳ از مهمترین پروتئین‌های سطحی ویروس می‌توان به دو گلیکوپروتئین هماگلوبینین (HA) (Hemagglutinin, HA) و نورامینیداز (NA) (Neuraminidase, NA) اشاره نمود که به صورت زواید روی پوشش لیپیدی نمایان می‌شود.^۱ اوین پاسخ ایمنی ویروس‌های آنفلوانزای نوع A در بدن به دنبال عفونت آنفلوانزا از طریق تولید آنتی‌بادی علیه هماگلوبینین و نورامینیداز صورت می‌گیرد.^۴ هماگلوبینین توسط قطعه شماره ۴ اسید ریبونوکلئیک رمزدھی می‌شود^۲ و با وزن مولکولی حدود ۷۰ تا ۷۵ کیلودانتون، گلیکوپروتئین غالب غشایی^۳ و یک آنتی‌ژن کلیدی شناخته شده در پاسخ‌های میزان به این ویروس، هم در عفونت طبیعی و هم در واکسیناسیون می‌باشد.^۵ این آنتی‌ژن ابتدا به یک پروتئین اولیه (HA0) ترجمه شده و سپس به دو زیر واحد هماگلوبینین ۱ و هماگلوبینین ۲ تقسیم می‌شود که در ادامه طی گردهمایی تشکیل ساختاری سه قسمتی می‌دهد. در ساختار فضایی خاصی که هماگلوبینین بالغ تشکیل می‌دهد تهیه زیر واحد هماگلوبینین ۱ (ناحیه سر کروی) در معرض قرار می‌گیرد یعنی جایی که بیشترین شاخص‌های آنتی‌ژنی یافت می‌شود. این ناحیه شامل جایگاه‌های اتصال به گیرنده سلول هدف است.^۶

گلیکوپروتئین هماگلوبینین به عنوان فراوانترین پروتئین سطحی ویروس آنفلوانزا است که زیر واحد بزرگ آن (هماگلوبینین ۱) با شناسایی الیگوساکاریدهای متصل به اسید سیالیک انتهایی گیرنده‌های سطحی سلول‌های میزان، باعث ورود ویروس به سلول می‌شود، بنابراین هدف مناسبی برای تحقیقات واکسن به شمار می‌رود.^۷ شواهد تجربی در مورد ویروس‌های آنفلوانزا نشان می‌دهد که گلیکوزیلاسیون هماگلوبینین ممکن است برای شکل‌گیری مناسب و شناسایی گیرنده میزان مهم باشد، اما در این‌جا این اهمیت چندانی ندارد، بنابراین در صورتی که در سیستم پروکاریوتویی بیان شود، همان خواص آنتی‌ژنی خود را حفظ می‌نماید. بیان قطعات هماگلوبینین در سیستم پروکاریوتویی به طور بالقوه می‌تواند راهبرد بسیار موثری برای تولید مقادیر زیادی از واکسن آنفلوانزا در مدت زمانی کوتاه باشد.^۸ افزون‌بر آن، با توجه به این که هماگلوبینین ۱ واجد جایگاه‌های آنتی‌ژنیک مهمی است، بیان آن به تنهایی برای القای پاسخ ایمنی کافی است و واکسن حاصل شده از آن می‌تواند برای این‌منی مخاطی مورد استفاده قرار گیرد. همچنین می‌توان با روش‌های مهندسی پروتئین،

به وسیله ستون کروماتوگرافی نیکل دار، به منظور تزریق پروتئین به حیوان، حذف اوره و ایمیدازول به وسیله کیسه دیالیز علیه بافر حاوی NaH_2PO_4 (۲mM) و Na_2HPO_4 (۱۵/۵ mM) در $\text{pH}=7$ انجام گرفت.^{۱۲}

مرحله حیوانی این پژوهش تجربی در آزمایشگاه حیوانات انسینتو پاستور ایران در شش ماهه اول سال ۱۳۹۴ انجام شد. بدین منظور از دو سر خرگوش نر سفید نیوزلندری ۶-۸ هفته‌ای استفاده شد. در ابتدا پیش از تزریق اول، خونگیری به وسیله سرنگ از ورید گوش خرگوش، به عنوان خون صفر یا شاهد انجام شد.

در تزریق اول ۱ml از پروتئین نوترکیب به غلظت ۴۰۰ $\mu\text{g}/\text{ml}$ به ازای هر سر خرگوش به همراه حجم برابری از ادجوانات فروند کامل صورت گرفت. تزریق اول در سه ناحیه به صورت زیر جلدی و دو ناحیه به صورت تزریق عضلانی در عضله هر دو پا صورت گرفت. پس از گذشت سه هفته از تزریق اول، خونگیری انجام شد و سرم با سانتریفوژ در دور rpm ۴۰۰۰ به مدت ۱۵ دقیقه از خون جدا گردید.

نوبت بعدی تزریق به عنوان یادآور یکماه پس از تزریق اول به میزان ۱ml از پروتئین به غلظت ۴۰۰ $\mu\text{g}/\text{ml}$ به ازای هر سر خرگوش به همراه حجم برابری از ادجوانات فروند ناقص در سه نقطه به صورت زیر جلدی صورت گرفت. نوبت‌های سوم، چهارم و پنجم تزریق، به فاصله دو هفته پس از تزریق قبل انجام گرفت. در هر بار تزریق یادآور، خونگیری یک هفته پس از آن انجام گرفت و سرم‌ها برای بررسی‌های بعدی جدا شد.^{۱۳}

به منظور بررسی میزان آنتی‌بادی در سرم‌های جدا شده، میزان μg ۱ از پروتئین تخلیص شده به ازای هر چاهک، به مدت ۱۶ ساعت انکوبه شد و پس از مسدود شدن ظرفیت‌های خالی چاهک‌ها با استفاده از محلول ۳% BSA در بافر PBS سرم با رقت‌های ۱:۵۰ و ۱:۱۰۰ در چاهک‌ها قرار داده شد.

پس از شستشو، آنتی‌بادی ثانویه ضد سرم خرگوشی (Goat Anti-HRP Conjugate) Rabbit HRP با رقت مناسب به عنوان آنتی سرم کثروگه با آنزیم HRP، به چاهک‌ها افروده گردید. در انتهای سوبسترای تترامتیل بنزیدین (TMB) برای مشاهده نتایج به چاهک‌ها اضافه شد.

پس از توقف فعالیت آنزیم به وسیله محلول ۲ نرمال از H_2SO_4 نتایج توسط دستگاه الایزا ریدر در طول موج nm ۴۵۰ خوانده شد.^{۱۴}

سانتریفوژ شد. رسوب حاصله ابتدا برای جداسازی پروتئین‌های محلول به وسیله بافر لیز حاوی (۵۰mM) NaCl ، NaH_2PO_4 (۳۰۰mM) و $\text{pH}=7$ سوسپانسیون شد و به مدت یک ساعت درون یخچال بر روی استیرر قرار گرفت. سپس محلول رسوب و بافر لیز در ۱۰ مرحله و هر مرحله به مدت ۱۵ ثانیه با قدرت میانی دستگاه سونیکه شد. حد فاصل هر بار سونیکه، ۱۵ ثانیه استراحت در یخ انجام گرفت. محلول سونیکه شده در دمای $^{\circ}\text{C}$ ۴ با دور ۱۰۰۰۰rpm به مدت ۳۰ دقیقه سانتریفوژ گردید. محلول رویی از رسوب جدا گردید. سپس برای خارج کردن پروتئین‌هایی که به صورت اینکلوزن بادی هستند از بافر لیز دارای اوره هشت مولار استفاده شد.

در این مرحله پس از حل نمودن رسوب در بافر ذکر شده به مدت یک ساعت درون یخچال بر روی استیرر قرار گرفت. سپس در دمای $^{\circ}\text{C}$ ۴ با دور ۱۰۰۰۰rpm به مدت ۳۰ دقیقه سانتریفوژ و محلول رویی از رسوب جدا گردید.^{۱۱} برای احراز وجود پروتئین در محلول‌های رویی جدا شده، از الکتروفورز پروتئین در ژل حاوی سدیم دو دسیل سولفات (SDS-PAGE) (۱۲%) استفاده شد. با توجه به اینکه وزن تقریبی پروتئین نوترکیب هماگلوتینین ۱ نزدیک به ۴۰ کیلو Dalton است و باند محرزی در آن ناحیه از ژل مشاهده شد اما به جهت تایید پروتئین مدنظر که دارای دم پلی‌هیستیدینی است با استفاده از آنتی‌بادی کثروگه با HRP علیه دم پلی‌هیستیدینی پروتئین، وسترن بلاط انجام شد. با توجه به وجود دنباله پلی‌هیستیدینی در پروتئین هماگلوتینین ۱ نوترکیب، از ستون کروماتوگرافی تمایلی Protino® Ni-TED columns (MACHEREY-NAGEL GmbH & Co KG, Düren, Germany) مراحل تخلیص بر اساس پروتکل ارایه شده توسط شرکت مذکور انجام گرفت.^{۱۱}

اما با توجه به وجود باندهای ناخالص در مرحله خروج (Elution) و همچنین خروج ممتا پروتئین نوترکیب هماگلوتینین ۱ در دو مرحله شستشو و خروج که به وسیله SDS-PAGE مشاهده شد، اثر تغییر pH بافرها در بهبود وضعیت مورد بررسی قرار گرفت. علاوه بر pH اولیه که برابر ۸ بود pH بافرها در ۷/۵ و ۷ نیز ارزیابی شد. همچنین جهت خروج یکباره پروتئین متصل شده به ذرات نیکل ستون کروماتوگرافی در راستای کاهش رقت پروتئین خروجی از ستون، غلظت ایمیدازول بین بازه ۲۵۰ تا ۴۰۰ mmol تغییر یافت. پس از تخلیص پروتئین

یافته‌ها

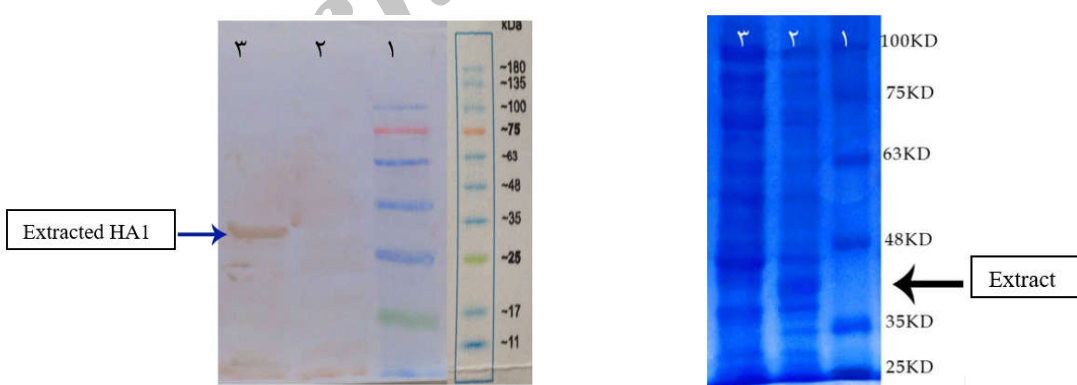
بحث

آنتی‌بادی علیه هماگلوتینین ۱ در تشخیص عفونت آنفلوانزا توسط سویه H1N1 به روش الایزا و یا سایر روش‌های سرولوژیک قابل استفاده است.^{۱۰}

در این مطالعه تلاش شد با بهینه‌سازی بیان به نتایج مطلوب‌تری در تخلیص پروتئین نوترکیب هماگلوتینین ۱ ویروس آنفلوانزا در میزبان پرورکاریوتی BL21 دست یابیم. مدت زمان و یا دمای بیان دو مورد از پارامترهای کلیدی جهت بهینه‌سازی هستند. امید بود بتوان با تغییر پارامترهای مذکور بیان پروتئین از حالت اینکلوزن‌بادی به صورت محلول تغییر یابد. زیرا در این صورت از درستی شکل فضایی پروتئین اطمینان حاصل می‌شود و دیگر نیاز به بازیابی شکل پروتئین نیست. همچنین در مرحله استخراج، پروتئین بدون نیاز به اوره از رسوب جدا گردد و در نتیجه مرحله حذف اوره از مسیر پژوهش خارج گردد.

در مرحله تخلیص پروتئین در پژوهش حاضر به منظور جلوگیری از خروج پروتئین از ستون کروماتوگرافی در زمان شستشوی ستون، تغییر pH صورت گرفت و مشاهده شد با نزدیک شدن pH به ۷ خروج پروتئین در این مرحله، از ستون کاهش می‌یابد. در نتیجه از کاهش میزان پروتئین متصل شده به ستون جلوگیری می‌شود.

نتایج به دست آمده توسط SDS-PAGE در مرحله استخراج نشان داد پروتئین مورد نظر توسط بافر لیز حاوی اوره، از رسوب سلولی جدا گشته و در محلول رویی رسوب باکتری پس از سانتریفیوژ قرار گرفته است (شکل ۱) نتایج وسترن بلات نیز بیان پروتئین نوترکیب هماگلوتینین ۱ مورد نظر را تایید نموده است (شکل ۲).
تخلیص بهوسیله ستون کروماتوگرافی نیکل در pH=7 بهترین نتیجه را از لحاظ خلوص پروتئین و حذف خروج پروتئین نوترکیب در مرحله شستشو داشت. همچنین پروتئین نوترکیب متصل شده به ستون کروماتوگرافی، توسط بافر شستشو ۲ (Elution) حاوی اوره ۸ مولار با غلظت ۴۰۰ ایمیدازول به صورت یکباره و با غلظت مناسب شسته شد و از انتهای ستون جمع شد (شکل ۳) نتایج تست الایزا با رقت ۱:۱۰۰ از پروتئین نوترکیب هماگلوتینین ۱ با غلظت ۰/۱ mg/ml و تهیه رقت ۱:۵۰ و ۱:۱۰۰ از سرم خرگوش ایمونیز شده با پروتئین نوترکیب تخلیص شده هماگلوتینین ۱ در جدول ۱ نشان داده شده است. نتایج آن روند افزایشی تولید آنتی‌بادی علیه پروتئین نوترکیب هماگلوتینین ۱ تزریق شده به خرگوش‌ها را نشان داد. طبق جدول زیر، هر دو رقت ۱:۵۰ و ۱:۱۰۰ سرم، نتایج معناداری داشت و می‌توان از هر دو رقت در این تست تشخیصی استفاده کرد.



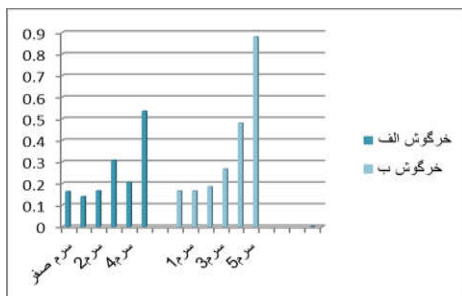
شکل ۱: نتیجه SDS-PAGE پروتئین هماگلوتینین ۱ (HA1) پس از تخلیص

: مارکر وزن ملکولی تهیه شده از شرکت سیناکلون، : محلول رویی پس از استخراج HA1 بهوسیله بافر لیز به همراه اوره هشت مولار، : محلول رویی پس از استخراج HA1 بهوسیله بافر لیز

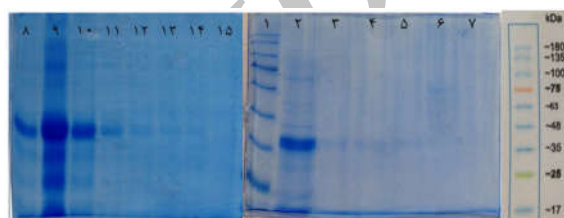
شکل ۲: نتیجه وسترن بلات پروتئین نوترکیب هماگلوتینین ۱
۱: مارکر وزن مولکولی تهیه شده از شرکت سیناکلون، ۲: (کترل منفی) باکتری فاقد پلاسمید بیانی، ۳: نمونه حاوی پروتئین نوترکیب

جدول ۱: نتایج تست الایزا با رقت (۱ µg/ml) از پروتئین نوترکيب هماگلوبتینين ۱ به عنوان آنتی ژن ۱:۵۰ و ۱:۱۰۰ از سرم خرگوش ایمونیزه شده با پروتئین نوترکيب تخليص شده هماگلوبتینين ۱ حاوی آنتی بادی

پروتئین نوترکيب هماگلوبتینين ۱ به عنوان آنتی ژن (۱ µg/ml)								خرگوش
سرم ۵	سرم ۴	سرم ۳	سرم ۲	سرم ۱	سرم صفر	رقت سرم	رقت سرم	
۰/۷۲۷	۰/۳۱۲	۰/۳۸۹	۰/۲۱۲	۰/۱۸۲	۰/۲۲۹	۱:۵۰	۱:۱۰۰	الف
۰/۵۳۵	۰/۲۰۵	۰/۳۰۸	۰/۱۶۶	۰/۱۳۹	۰/۱۶۳			
۱/۰۲۰	۰/۵۸۱	۰/۳۱۳	۰/۱۹۰	۰/۱۸۴	۰/۱۴۸	۱:۵۰	۱:۱۰۰	ب
۰/۸۸۰	۰/۴۸۰	۰/۲۶۷	۰/۱۸۵	۰/۱۶۵	۰/۱۶۵			



نمودار ۲: نتایج الایزا با رقت پروتئین آنتی ژن ۱:۱۰۰ و رقت سرم ۱:۱۰۰

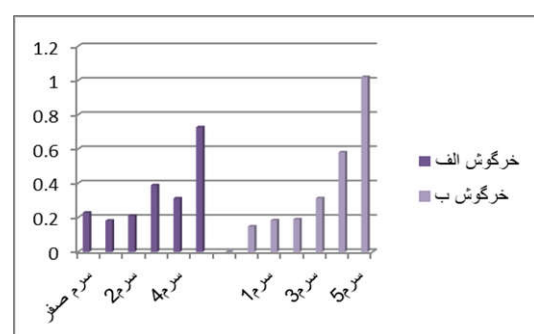


شکل ۳: نتیجه تخليص به وسیله ستون کروماتوگرافی نیکل

۱: مارکر وزن مولکولی تهیه شده از شرکت سیناکلون، ۲ تا ۷: فرکشن های خارج شده از ستون به ترتیب خروج در مرحله شستشو، ۸ تا ۱۵: فرکشن های خارج شده از ستون به ترتیب خروج در مرحله خروج (Elution)

می گرفت، شاهد رقیق شدن پروتئین بودیم که با تغییر میزان ایمیدازول، پروتئین در غلاظت ۴۰۰ mmol ایمیدازول به یکباره از ستون خارج شد. در نتیجه به غلاظت بالایی از پروتئین دست یافتیم. غلاظت بالای پروتئین از آن جهت دارای اهمیت است که در مرحله تزریق به حیوان، غلاظت محلول پروتئین باید بین ۴۰۰ تا ۶۰۰ µg/ml باشد که در صورت رقیق تر بودن محلول پروتئینی باید تعطیل صورت گیرد.

برای تولید آنتی بادی از میزان های حیوانی متفاوتی مانند بز، گوسفند و خرگوش استفاده می شود. خرگوش به دلیل اندازه مناسب، سهولت در دست ورژی و خونگیری و همچنین تولید میزان مناسب آنتی سرم با تیتر و دقت اتصال بالا در مدت زمان کوتاه، یکی از گونه های پر کاربرد پستانداران در تولید آنتی بادی است.^{۱۵} در نتیجه در پژوهش حاضر از خرگوش به عنوان میزان حیوانی استفاده شد. پس از طی مرحله حیوانی از دو تست الایزا جهت بررسی سرم استفاده شد. همانطور که در نمودارهای حاصل از نتایج الایزا مشاهده می شود،



نمودار ۱: نتایج الایزا با رقت پروتئین آنتی ژن ۱:۱۰۰ و رقت سرم ۱:۵۰

همچنین با توجه به اینکه خروج پروتئین از ستون در مرحله خروج پروتئین، به صورت ممتد و در ازای چند میلی لیتر بافر صورت

قابل ذکر است آنتی‌بادی پلی‌کلونال علیه سر کروی آنفلوانزا در ایران برای اولین بار تولید می‌گردد و امید است با تولید و تخلیص این آنتی‌بادی بتوان گام ارزشمندی در جهت خودکفایی ملی و استفاده از آن در عرصه‌های آزمایشگاهی مختلف از جمله کیت‌های تشخیصی و سرولوژیک و همچنین در گام‌های بعدی، ارزیابی تولید واکسن‌های زیرواحدی برداشت.

در نهایت پیشنهاد می‌شود با تزریق تعداد یادآور بیشتر به خرگوش‌ها، میزان تغییرات تولید آنتی‌بادی در فواصل طولانی‌تر در مواجهه با آنتی‌ژن نیز بررسی گردد. هرچند در این مطالعه با توجه به محدودیت‌های آزمایشگاهی، فقط از دو راس خرگوش استفاده شده است، اما با توجه به نتایج بدست آمده می‌توان دریافت کرد تولید آنتی‌بادی در میزان خرگوش امکان‌پذیر است. همچنین می‌توان از حیوانات آزمایشگاهی دیگری مانند بز و گوسفند که دارای حجم بیشتر خون هستند به جای خرگوش، جهت تولید بیشتر این آنتی‌بادی استفاده نمود.

به طور کلی نتایج این مطالعه نشان داد تولید آنتی‌بادی پلی‌کلونال علیه آنتی‌ژن هماگلوبتینین ۱ آنفلوانزا H1N1 در میزان خرگوشی با موفقیت صورت گرفته است.

سپاسگزاری: این مقاله حاصل بخشی از پایان‌نامه تحت عنوان "تخلیص بخش کروی پروتئین نوترکیب هماگلوبتینین آنفلوانزا و تولید آنتی‌بادی علیه آن جهت استفاده در مصارف سرولوژیک" در مقطع کارشناسی ارشد در سال ۱۳۹۴ می‌باشد که با حمایت دانشگاه صنعتی مالک اشتر و در پیش آنفلوانزا و سایر ویروس‌های تنفسی انسنیتو پاستور ایران با استفاده از امکانات مالی طرح پژوهشی مصوب این مرکز به شماره ۷۵۹ انجام گرفت.

روند افزایشی تولید آنتی‌بادی در بدن خرگوش‌ها، پس از تزریقات متوالی صورت گرفته است (نمودار ۱ و ۲).

بر اساس نتایج الیزا می‌توان گفت آنتی‌بادی علیه پروتئین نوترکیب هماگلوبتینین ۱ در هر دو خرگوش تولید شده و پس از تزریقات متوالی یادآور، افزایش سطح آنتی‌بادی در هر دو خرگوش مشاهده شده است و با تزریق متوالی یادآور، سطح آنتی‌بادی نیز افزایش یافته است. در مورد خرگوش الف، ناخوشی جسمی طی هفته‌های هشتم تا دهم رخ داد که می‌توان اثر آن را در نمودارها مشاهده کرد. شاید بتوان دلیل آن را کاهش قدرت سیستم ایمنی خرگوش الف در اثر ضعف جسمی معنا کرد. همانطور که در نمودارهای بالا آورده شده است، دو رقت ۱:۵۰ و ۱:۱۰۰ نتیجه به‌نسبت مشابهی را نشان می‌دهد. می‌توان نتیجه گرفت هر دو رقت برای انجام این تست قابل قبولند و می‌توان برای کاهش حجم مصرفی سرم از رقت ۱:۱۰۰ استفاده کرد.

شرکت‌های زیادی از جمله Sino Biological، My Bio Source، ENZYME، Abcam، Biorbyt و غیره در دنیا اقدام به تولید آنتی‌بادی پلی‌کلونال و منوکلونال علیه پروتئین هماگلوبتینین سویه‌های مختلف آنفلوانزا برای اهداف پژوهشی و به عنوان یک محصول تجاری نموده‌اند.^{۱۳} قیمت‌های ارایه شده توسط این شرکت‌ها به طور میانگین به ازای هر μg ۱۰۰ از این محصولات بین ۲۰۰ تا ۳۰۰ دلار می‌باشد. یکی از دلایل گران قیمت بودن محصول، طولانی‌بودن روند تولید و همچنین فاز حیوانی آن است. به طوری که مرحله حیوانی این نوع پروژه‌ها حداقل دو ماه به طول می‌انجامد. پروتئین تخلیص شده و قابل تزریق به حیوان نیز با قیمت حدود ۳۰۰ دلار به ازای هر μg توسط این شرکت‌ها عرضه می‌گردد.^{۱۶}

References

- Najafi S, Behzadian F, Fotouhi F, Fallah Mehrabadi J. Construction of a recombinant bacmid DNA in order to express Neuraminidase gene of influenza virus H1N1. *Arak Med Univ J* 2012;15(5):58-65.
- Mousavi SF, Fotouhi F, Yousefi A, Farahmand B, Heydarchi B, Tavakoli R, et al. Isolation and sequence analysis of hemagglutinin gene of Influenza A H1N1 virus from Iranian clinical samples during 2009 pandemic flu. *Iran South Med J* 2014;17(2):182-90.
- Farahmand B, Khodabandeh M, Mahboudi F, Fotouhi F, Barkhordari F, Saleh M, et al. Isolation, cloning, and sequencing of influenza A (H1N1) hemagglutinin for production of hemagglutinin gene bank. *Arak Med Univ J* 2011;13(4):59-67.
- Behzadian F, Goodarzi Z, Saberfar E. Construction of a new recombinant baculovirus encoding HA, NA, and M1 proteins of swine influenza (H1N1) virus and its expression in insect cells. *Arak Med Univ J* 2013;15(8):16-25.
- Aliakbari M, Behzadian F, Deldar AA, Mahyad B, Bidram M, Bahreinian M. Secretory expression of hemagglutinin globular domain (HA1) of the influenza A (H5N1) virus in *Bacillus subtilis*. *Iran J Med Microbiol* 2015; 9(3):48-53.
- Hossainzadeh S, Fotouhi F, Farahmand B, Saleh M, Yousefi A, Heydarchi B, et al. Construction of recombinant bacmid DNA

- encoding influenza virus A (H1N1) hemagglutinin gene. *Modares J Med Sci (Pathobiology)* 2012;14(4):38-42.
- 7. Alizadeh H, Madani R, Babaie M, Kavid N, Golchinfar F, Emami T. Preparation and purification of polyclonal antibodies against mycobacterium avium paratuberculosis antigens in rabbit. *J Fasa Univ Med Sci* 2012; 2(3):168-73.
 - 8. Maneian M, Zarkesh Esfahani SH, Akbari M, Khanahmad H, Masjedi M. Production of polyclonal antibody against recombinant growth hormone and designing an ELISA kit and comparing some of its diagnostics indices with a commercial kit. *J Isfahan Med Sch* 2013;31(247):1173-84.
 - 9. Sadeghi Neshat S, Farahmand B, Kianmehr Z, Zamani S, Saleh M, Fotouhi F. Immunogenicity enhancement of influenza virus stalk domain using Leishmania major heat shock protein, one step closer to universal vaccine. *J Isfahan Med Sch* 2015;33(349):1475-86.
 - 10. Bahreinian M, Behzadian F, Fotouhi F. Prokaryotic expression of H1N1 influenza A virus haemagglutinin protein globular domain (HA1). *Arch Med Lab Sci* 2016;2(3):94-101.
 - 11. Reed R. Practical Skills in Biomolecular Sciences. 3rd ed. Essex, UK: Pearson Education Limited; 2007. P. 379.
 - 12. Animal Care and Use Program. Guidelines for the production of antibodies in laboratory animals [Internet]. Berkeley: University of California; 2014 Jan 6 [cited 2017 Oct 15]. Available from: <https://acuc.berkeley.edu/guidelines/antibodies.pdf>.
 - 13. Gan SD, Patel KR. Enzyme immunoassay and enzyme-linked immunosorbent assay. *J Invest Dermatol* 2013;133(9):e12.
 - 14. Farahmand B, Rasaee MJ, Maleknia N, Malekane M. Enzyme Linked Immunosorbent Assay of progesterone in serum using penicillinase as lable. *Iranian Biomed Journal*. 1998;12(2):115-122.
 - 15. Biorby (Europe's largest bioscience hubs). Rabbit Polyclonal to H1N1 HA1. 2017 [cited 2017 Oct 15]. Available from: <http://www.biorbyt.com/influenza-a-virus-hemagglutinin antibody-orb10763>.
 - 16. MyBioSource (Best biological reagents worldwide). HA1 (H1N1)(A/PR/8/34) Recombinant Protein [Internet]. 2017 [cited 2017 Oct 15]. Available from: https://www.mybiosource.com/prods/Recombinant-Protein/HA1-H1N1-A-PR-8-34/HA1/datasheet.php?products_id=434017.

Purification of Influenza virus A (H1N1) recombinant Hemagglutinin (HA1) and polyclonal antibody production

Fateme Khosravi Node M.Sc.^{1,2}
 Farida Behzadian Ph.D.¹
 Vahideh Mazaheri M.D.²
 Hadiseh Shokouhi M.Sc.²
 Maryam Saleh M.Sc.²
 Behrokh Farahmand Ph.D.^{2*}

1- Research Center of Bioscience and Biotechnology, Malek- Ashtar University of Technology, Tehran, Iran.

2- Department of Influenza Research and Other Respiratory Viruses, Pasteur Institute of Iran, Tehran, Iran.

Abstract

Received: 10 May 2017 Revised: 13 Nov. 2017 Accepted: 20 Nov. 2017 Available online: 21 Nov. 2017

Background: Each year, Human influenza A (H1N1) virus causes moderate to severe infections with a high prevalence throughout the world. Accordingly, the rapid, sensitive and cost-effective laboratory diagnosis based on viral antigen detection is important. Moreover, the generation of specific antibodies directed against Influenza antigens is essential to the success of both basic and applied research programs. Hemagglutinin (HA) is the major surface envelope glycoprotein of influenza virus, which is subsequently cleaved into two subunits, HA1 and HA2. Since most antigenic sites are in the HA1 domain of HA, HA1 domain of influenza virus was studied as antigen to produce polyclonal antibody.

Methods: In this experimental study we expressed and purified the recombinant HA1 protein in the second half of 2015 at department of influenza and other respiratory viruses, Pasteur Institute of Iran and then prepared the polyclonal rabbit antibody against it. The vector of pET28aHA1 expressing HA1-His tagged protein of H1N1 influenza A/PR/8/34 virus was used for large scale production of HA1 into *E. Coli* (BL21). By changing expression conditions such as IPTG (Isopropyl β -D-1-thiogalactopyranoside) concentration, time and temperature of incubation, the expression conditions for HA1 were optimized. The total cell protein harvested and purified by nickel affinity chromatography. All above mentioned experiments monitored by sodium dodecyl sulfate polyacrylamide gel electrophoresis (SDS-PAGE).

Results: The efficiency of HA1 recombinant protein was high, equal to 400-600 mg/ml of cell lysate. The polyclonal antibody was prepared by immunizing the rabbits using recombinant HA1 with Freund's adjuvant according to standard protocols. Efficiency of the antiserum evaluated by enzyme linked immunosorbent assay (ELISA). Determination of antibody level in the collected antiserum using serum-based ELISA showed that the specific antibody has risen well through the immunization schedule.

Conclusion: Our data shows that this polyclonal antibody has potential to be produced in rabbit. It will also be used in the future in influenza diagnosis as well as in other immunological applications such as western blot analyses, immunocytochemistry, and immunohistochemistry.

Keywords: antibody, human influenza virus, hemagglutinin, HA1 protein, polyclonal.

* Corresponding author: Department of Influenza Research and Other Respiratory Virus, Pasteur Institute of Iran, 12 Farvardin St., Tehran, Iran.
 Tel: +98-21- 64112183
 E-mail: b_farahmand@pasteur.ac.ir