

## ارزیابی بیماری زایی و پلی مورفیسم ژن *ompH* پاستورولا مولتاسیدا

مریم اولاد<sup>۱</sup>، یحیی تهمتن<sup>۲\*</sup>، نوشین سهرابی<sup>۳</sup>

<sup>۱</sup>دانش آموخته کارشناسی ارشد ژنتیک، دانشگاه پیام نور، واحد ری تهران، ایران، <sup>۲</sup>دانشیار، شعبه شیراز، موسسه تحقیقات واکسن و سرم‌سازی رازی، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، شیراز، ایران، <sup>۳</sup>استادیار، گروه زیست‌شناسی، دانشگاه پیام نور، تهران.

### چکیده

**سابقه و هدف:** پاستورولا مولتاسیدا باکتری گرم منفی است که باعث بیماری‌های تنفسی در حیوانات اهلی و وحشی می‌شود. این مطالعه با هدف جداسازی و شناسایی باکتری پاستورولا مولتاسیدا و نیز بررسی پلی مورفیسم ژن *ompH* در این باکتری انجام شد.

**مواد و روش‌ها:** در این مطالعه مقطعی تعداد ۱۶۰ نمونه سوآب بینی و حلق از بزهای مبتلا به پاستورولوز در استان فارس جمع آوری گردید. طبقه بندی مولکولی و پلی مورفیسم ۲۶ جدایه با روش PCR-RFLP و به کمک آنزیم *HindIII* و *EcoRI* برداشت گرفت. هر نمونه با غلظت نیم مک فارلنده دو سر موش تزریق شد. پس از برش ژن *ompH* توسط آنزیم‌های اندونوکلئاز، در نهایت الگوهای ایجاد شده با مدت زمان مرگ موش‌ها مقایسه گردید.

**یافته‌ها:** آنزیم‌های *HindIII* و *EcoRI* هر کدام الگوهای متفاوتی ایجاد کردند که در مقایسه با میانگین زمان مرگ موش‌ها قابل توجه بود. تمامی جدایه‌های کشنده میانگین زمان مرگ زیر ۲۴ ساعت داشتند. همچنین از مجموع ۲۹ پاستورولا مولتاسیدا جدا شده، ۸۹/۶ درصد قادر به مرگ موش‌ها بودند.

**نتیجه گیری:** با توجه به الگوهای ایجاد شده، مدت زمان مرگ در موش‌ها نیز متفاوت بود. بر این اساس نمونه‌های دارای الگوهای پر تکرار موش‌ها را در زمان کوتاهتری از بین بردنده و کشنده تر بودند. الگوهای ناشی از هضم آنزیمی به منظور شناسایی سویه‌های حاد و بیماری زا و در نتیجه تهیه سویه‌های واکسینال به کار می‌رود. بنابراین با توجه به تنوع پذیری این سویه‌ها و اکسن‌های چندگانه ضرورت پیدا می‌کند.

**واژگان کلیدی:** پاستورولا مولتاسیدا، پلی مورفیسم، روش PCR-RFLP

**دریافت مقاله:** فروردین ماه ۹۶ **پذیرش برای چاپ:** خرداد ماه ۹۶

### مقدمه

(*Pasteurella*) را شناسایی نمود. نام این جنس به پاس زحمات این دانشمند پاستورولا گذاشته شد. در این خانواده پنج جنس وجود دارد. پاستورولا مولتاسیدا (*Pasteurella multocida*) یکی از گونه‌های این خانواده است که به صورت هم زیست در قسمت فوقانی دستگاه تنفسی و سیستم گوارشی حیوانات اهلی و وحشی وجود دارد. این باکتری در حیواناتی مانند بز و گوسفند سبب پاستورولوز تنفسی و ذات‌الریه می‌شود (۱). پاستورولوز یکی از عفونت‌های مهم متدائل و شایع گوسفند و بز در مناطق گرم و معتدل استوایی

خانواده پاستورلاسه کوکوباسیل هایی به اندازه ۰/۲ تا ۲ میکرومتر و دارای پلی مورفیسم می‌باشد و اشکال برآمده و رشته‌ای شکل نیز در آنها دیده می‌شود. این باکتری‌ها گرم منفی، بی حرکت، بی هوای اختیاری و مزو菲尔 می‌باشند. همچنین به طور معمول نسبت به پنی سیلین و آنتی بیوتیک‌های بتالاکتان حساس می‌باشند (۱ و ۲). اولین بار در سال ۱۸۸۰ لویی پاستور شیمیدان فرانسوی، باکتری پاستورولا

\* آدرس برای مکاتبه: شیراز، میدان صنایع الکترونیک، موسسه رازی شیراز.

پست الکترونیک: yahyatahamtan@yahoo.com

تلفن: ۰۷۱۳۶۲۴۰۳۳۱

اقتصادی و صنایع غذایی اهمیت دارد، تحقیق در زمینه عوامل بیماری پاستورلوز و تنوع ژنتیکی سویه‌های بیماریزای آن ضرورت دارد. دانش لاری (Danesh Lari) و همکاران در سال ۲۰۱۰ مطالعه‌ای بر روی عوامل بیماری زای پاستورلا در بز و گوسفند انجام دادند (۱۰). همچنین گانگ کیو (Gong Q) و همکاران در سال ۲۰۱۲ در مطالعه‌ای نقش ژن *ompH* را در بیماری زایی پاستورلا تائید نمودند (۱۱). هدف از مطالعه حاضر شناسائی و جداسازی سویه‌های پاستورلا مولتاسیدا و نیز بررسی پلی مورفیسم در جدایه‌های یاد شده در بز بود.

### مواد و روش‌ها

(الف) انتخاب نمونه: در این مطالعه، تعداد ۱۶۰ نمونه سوآب از لوزه و بینی بزهای دارای علائم تنفسی و نمونیا شهرستان‌های شیراز، کوار، زرگان، مرودشت و سروستان در استان فارس جمع آوری گردید. نمونه‌ها به طور مستقیم بر روی محیط بلاد آگار (هایمیدیا، هند) کشت داده شدند و سپس به آزمایشگاه باکتری شناسی منتقل گردیدند.

(ب) شناسایی اولیه باکتری: پلیت‌های کشت داده شده به مدت یک شب در دمای ۳۷ درجه سلیسیوس قرار گرفتند. بر روی کلنی‌های مشکوک به باکتری پاستورلا مولتاسیدا با استفاده از رنگ آمیزی گرم و آزمون‌های بیوشیمیایی مانند کاتالاز، اکسیداز، اندول، سیترات، احیای نیترات، کشت بر روی محیط مک کانکی آگار، اوره، بتاگالاکتوزیداز، MR، VP و TSI مورد ارزیابی قرار گرفتند (۱۲ و ۱۳). کلونی‌هایی که به صورت کوکو باسیل های نزدیک بهم و دارای رنگ صورتی بودند به عنوان نمونه‌های مشکوک پاستورلا انتخاب شدند.

(ج) استخراج DNA در ابتدا یک میلی لیتر از کشت ۲۴ ساعته باکتری در محیط مایع (Brain Heart Infusion) BHI (مرک، آلمان) با دور ۴۰۰۰ به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ گردید. پس از حذف روماند، به منظور استخراج DNA از کیت DNP، سیناژن، ایران و مطابق با دستورالعمل شرکت شازنده استفاده گردید. محلول لیزر کننده به رسوب اضافه شد و پس از حل

است که باعث کاهش وزن و مرگ بسیاری از آنها می‌شود. این رو ضرر و زیان‌های اقتصادی زیادی را به صنعت دامپروری وارد می‌سازد. این باکتری در پنجاه سال اخیر موجب بیماری در انسان شده است (۴).

سویه‌های پاستورلا مولتاسیدا بر اساس آنتی ژن کپسولی به پنج سروتیپ A، B، C، D و F تقسیم بندی می‌شوند. دو سروتیپ A و D در ایجاد پنومونی در گوسفند و بز در ایران مهم می‌باشد (۵ و ۶). KMTI ژنی است که برای تشخیص مولکولی پاستورلا مولتاسیدا استفاده می‌شود و پرایمری به نام ALL PASS برای آن طراحی شده است. ارتباط مهمی بین پاستورلوز تنفسی و مهم ترین ژن‌های بیماری زای مانند *ompH*, *ptfA*, *hgbA*, *toxA* وجود دارد (۷).

ژن *omp* سنتز کننده پروتئین غشای خارجی است. *omp* درجه مختلفی از ناهمگونی درون گونه‌ای را نشان می‌دهد. این امر می‌تواند برای ارزیابی تنوع درون گونه‌ای و تعیین روابط اپیدمیولوژیک مورد استفاده قرار گیرد. *ompH* مهم ترین ژن باکتری پاستورلا مولتاسیدا است که نقش بسزایی در ایمنی زایی دارد. این ژن کدکننده پروتئین *OmpH* در سطح غشای باکتری است و یکی از عوامل مهم بیماریزائی در باکتری پاستورلا مولتاسیدا می‌باشد (۸). امروزه برای شناسائی این باکتری علاوه از آزمون‌های بیوشیمیایی از روش‌های مولکولی با حساسیت و اختصاصیت ویژه استفاده می‌شود. یکی از روش‌های مولکولی شناسائی و طبقه بندی پاستورلا مولتاسیدا (Restriction Fragment Length Polymorphism) RFLP است که پلی مورفیسم بین گونه‌ها را مشخص می‌نماید. این روش برای تایید محصول PCR و نیز شناسایی جهش در یک جایگاه باز شناسی آنزیم‌های برش دهنده مورد استفاده قرار می‌گیرد (۱).

همچنین با این روش می‌توان ژن *ompH* را شناسایی کرد و به عنوان الگویی برای تمایز گونه‌های پاستورلا مولتاسیدا استفاده نمود (۹). تاکنون بیشتر مطالعات بر روی خوک و پرندگان صورت گرفته است (۸). از آنجایی که در ایران نیز مطالعات کمتری بر روی بز صورت گرفته و از طرفی این حیوان از لحاظ

**جدول ۱:** پرایمرهای مورد استفاده در مطالعه (۱۴).

پرایمر	توالی	اندازه قطعات (جفت باز)
KMTSP6-f KMTSP6-r	ATCCGCGATTTACCCAGTGG GCTGTAAACGAACATGCCAC	۴۶۰
OMPH-f OMPH-r	ACTATGAAAAAGACAATGGTAG GATCCATTCTTGCAACTTATT	۱۲۰۰

لیتر از هر نمونه با غلظت نیم مک فارلند به دوسر موش (نژاد balb/C) به صورت صفاقی با سرنگ انسولین تزریق شد. موش‌ها پس از تزریق به مدت ۷۲ ساعت تحت نظر قرار گرفتند (۱۲). زمان مرگ برای هر کدام از موش‌ها ثبت شد و با الگوهای ایجاد شده توسط روش PCR-RFLP مقایسه گردید. (ز) تجزیه و تحلیل آماری: به منظور آنالیز داده‌ها از نسخه پانزدهم نرم افزار SPSS و آزمون‌های آماری آنالیز واریانس آزمون‌های t-student و مربع کای استفاده گردید.

### یافته‌ها

در این مطالعه از مجموع ۱۶۰ نمونه سوآب گلو و بینی بزهای دارای علایم تنفسی، تعداد ۴۱ نمونه دارای کلنی‌های گرد خاکستری و برآمده بر روی محیط بلاد آگار و مشکوک به پاستورولا مولتاسیدا بودند. این باکتری بر روی محیط کشت مک‌کانکی قادر به رشد نمی‌باشد. بنابراین از این ویژگی در شناسایی باکتری استفاده شد (شکل ۱). با استفاده از آزمون‌های بیوشیمیایی ۳۱ جدایه به عنوان پاستورولا مولتاسیدا شناخته شد. در تمامی جدایه‌ها آزمون‌های بیوشیمیایی کاتالاز، اکسیداز، اندول، بتا گالاكتوزیداز و احیای نیترات مثبت بود. اما آزمون‌های حرکت، VP، MR، اوره و رشد بر روی محیط مک



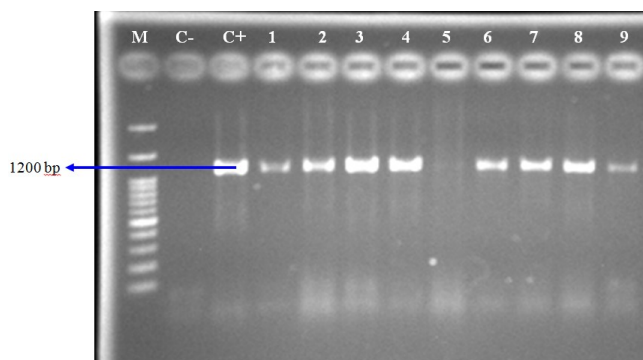
شکل ۱: کلنی‌های صاف و خاکستری مدور پاستورولا.

شدن رسوب به مدت ۱۰ دقیقه در آب در حال جوش قرار گرفت. پس از سرد شدن میکروتیوب با دور ۱۰۰۰۰ به مدت ۳ دقیقه سانتریفیوژ گردید. روماند به عنوان DNA الگو مورد استفاده قرار گرفت.

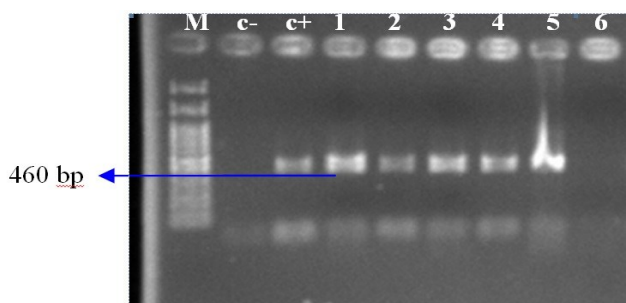
(د) واکنش زنجیره ای پلی مراز (PCR): در این مطالعه به منظور تکثیر ژن‌های *ompH* و *kmt1* از پرایمرهای اختصاصی (جدول ۱) استفاده شد. واکنش PCR در حجم ۲۵ میکرولیتر شامل ۲/۵ میکرولیتر بافر ۱۰X PCR، کلرید منزیم ۰/۷۵ میکرومول، ۲ dNTPs ۰/۵ میکرومول از هر پرایمر، ۲ میکرولیتر از الگو و ۱/۵ واحد آنزیم Taq DNA پلی مراز انجام شد. واکنش PCR در دستگاه ترمال سیکلر (پندورف، آلمان) با شرایط واسرشت سازی اولیه در دمای ۹۳ درجه سلسیوس به مدت ۳ دقیقه صورت گرفت. سپس ۳۵ چرخه شامل واسرشت سازی DNA ژنومی در دمای ۹۵ درجه سلسیوس به مدت ۴۵ ثانیه، اتصال آغازگرها به رشته الگو در دمای ۵۵ درجه سلسیوس به مدت ۴۵ ثانیه، گسترش رشته جدید در دمای ۷۰ درجه سلسیوس به مدت ۴۵ ثانیه و در پایان گسترش نهایی در دمای ۷۰ درجه سلسیوس به مدت ۴ دقیقه انجام شد (۷). محصولات PCR بر روی ژل ۱/۵ درصد حاوی اتیدیوم بروماید الکتروفورز شدند و در دستگاه ژل داک (کوداک، آمریکا) مشاهده گردیدند (۹).

(ه) انجام PCR-RFLP در ابتدا مقدار ۴ میکرولیتر از محصول PCR، ۲ میکرو لیتر از ۱۰X PCR Buffer و ۱ میکرولیتر از هر کدام از آنزیم‌های برش دهنده *EcoRI* و *HindIII* (فرمتاز، آلمان) در میکروتیوب‌های جداگانه مخلوط شدند و در دستگاه ترموبلاک (Astec, Block Incubator, Japan) به مدت ۱۶ ساعت در دمای ۳۷ درجه سلسیوس گرم‌گذاری شدند. سپس میکروتیوب‌ها به مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۸۰ درجه سلسیوس قرار گرفتند تا آنزیم غیرفعال شود. در نهایت محصول بر روی ژل آگاروز انتقال یافت و پس از رنگ آمیزی با اتیدیوم بروماید در دستگاه ژل داک عکس برداری گردید.

(و) آزمون کشنندگی در موش: باکتری‌ها از محیط بلاد آگار بر روی محیط BHI کشت داده شدند. پس از ۲۴ ساعت نیم میلی



شکل ۳: الکتروفورز حاصل از تکثیر ژن *ompH* (M) مارکر ۱۰۰ جفت بازی، (C-) کترل منفی، (C+) کترل مثبت، ستون های ۱ تا ۴ و ۶ تا ۹ نمونه های حاوی ژن *ompH* (۱۲۰۰ جفت باز)، ستون ۵ نمونه فاقد ژن *ompH*



شکل ۲: الکتروفورز حاصل از تکثیر ژن *kmt1* (M) مارکر ۱۰۰ جفت بازی، (C-) کترل منفی، (C+) کترل مثبت، ستون های ۱ تا ۵ نمونه های حاوی ژن *kmt1* (۴۶۰ جفت باز)، ستون ۶ نمونه فاقد ژن *kmt1*

PCR حاصل از تکثیر ژن *ompH* در ۲۶ نمونه باکتری، با دو آنزیم *EcoRI* و *HindIII* برش زده شد. نتایج نشان داد که هر کدام از آنزیم ها الگوی متفاوت برشی دارند (شکل ۴) (جدول ۲). زمان مرگ موش ها (MDT) با توجه به جدایه هایی که الگوی های خاصی از دو آنزیم داشتند نیز در این جدول مشخص شده است. در مجموع تعداد ۱۹ جدایه با آنزیم برش دهنده الگوی I بدون برش و ۷ نمونه باقی مانده الگوی II ایجاد کردند. اما الگوهای ایجاد شده در اثر آنزیم برش دهنده *HindIII* در ۱۶ جدایه II و ۱۰ نمونه III بود.

### بحث

در این مطالعه از ۲۹ جدایه تنها ۲۶ جدایه توانستند موش ها را در زمان های مختلف بکشند. در مطالعه انجام شده توسط راجینی (Rajini) در سال ۱۹۹۵ بر روی جدایه های پاستورولا مولتاسیدا/ حاد پرندهگان، مشخص گردید که از ۱۱ جدایه

کانکی منفی گزارش گردید. از ۱۶۰ نمونه مورد بررسی ۲۹ نمونه (۱۲/۱۸ درصد) دارای ژن *kmt1* بودند و به عنوان پاستورولا مولتاسیدا شناسائی شدند (شکل ۲). پس از تایید مولکولی جدایه های پاستورولا مولتاسیدا، وجود ژن *ompH* در سویه ها نیز مورد بررسی قرار گرفت. از مجموع ۲۹ جدایه، تعداد ۲۶ نمونه (۸۹/۶۵٪) ژن *ompH* را داشتند (شکل ۳). از مجموع ۲۹ پاستورولا مولتاسیدا تشخیص داده شده ۲۶ (۸۹/۶۵٪) باکتری قدرت بیماری زایی با میانگین زمان مرگ متفاوتی در موش داشتند. اما سه سویه فاقد ژن *ompH* نتوانستند موش ها را بکشند. موش هایی که باکتری های حاوی ژن *ompH* را دریافت کرده بودند، در مدت زمان ۸ تا ۲۴ ساعت از بین رفتند. ۷ سرم موش در طی ۲۴ ساعت، ۹ سر در ۱۶ ساعت و ۱۰ سر باقیمانده در ۸ ساعت از بین رفتند. ۳ سر موشی که نمونه باکتری فاقد ژن *ompH* را دریافت کرده بود، پس از مدت زمان ۲۴ ساعت همچنان زنده ماندند (جدول ۲). محصول

جدول ۲: مقایسه زمان مرگ موش ها و الگوی های حاصل از برش دو آنزیم *EcoRI* و *HindIII* در زمان های مشخص.

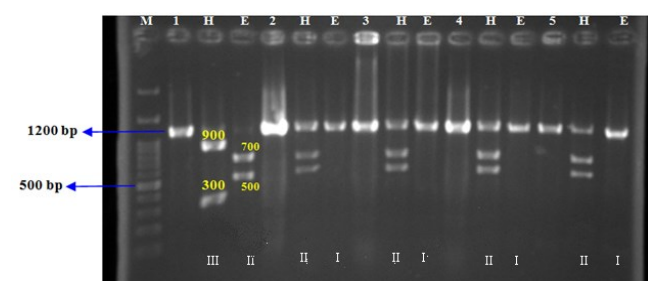
<i>EcoRI</i>			<i>HindIII</i>			تعداد موش از بین رفته	زمان مرگ موش (ساعت)	تعداد کل موش
III	II	I	III	II	I			
.	.	۱۰	.	۱۰	.	۱۰	۸	
.	۳	۶	۳	۶	۰	۹	۶-۱۶	۲۹
.	۴	۳	۷	۰	۰	۷	۱۶-۲۴	
.	۷	۱۹	۱۰	۱۶	۰	۲۶	تعداد موش از بین رفته با توجه به الگوی برش	

I: بدون برش، II: دو قطعه ۵۰۰-۷۰۰ جفت بازی، III: دو قطعه ۳۰۰-۹۰۰ جفت بازی

*ompH* پاستورولا مولتاسیدا نقش مهمی در ایجاد بیماری و سپس مرگ موش‌ها ایفا می‌نماید. دانش لاری (Danesh Lari) و همکاران در مطالعه‌ای در سال ۲۰۱۰ اهمیت دو ژن *ompH* و *toxA* را در بیماری زایی باکتری پاستورولا مالتوسیدا نشان دادند (۱۰). گانگ (Gong) و همکاران در سال ۲۰۱۲ در تحقیقی بیماری زایی باکتری پاستورولا و نقش ژن *ompH* را در بیماری زایی باکتری تائید کردند (۱۱).

همچنین یافته‌های مونتسرات (Montserrat) و همکاران در سال ۲۰۰۲ نقش *ompH* را در بیماری زایی پاستورولا نشان می‌دهد (۱۹). یافته‌های دیویس (Davies) و همکاران در سال ۲۰۰۳ نیز به نقش این ژن در بیماری زایی باکتری پاستورولا اشاره دارد (۸). در اثر برش با آنزیم‌های برش دهنده، آنزیم *HindIII* دو الگوی I و II و آنزیم *EcoRI* دو الگوی I و II و آنزیم *EcoRI* را ایجاد کردند. از مجموع نمونه‌ها، تعداد ۱۹ جدایه با آنزیم *EcoRI* الگوی I بدون برش و ۷ نمونه باقی مانده الگوی II را ایجاد کردند. در حالی که الگوهای ایجاد شده در اثر آنزیم *HindIII* در ۱۶ جدایه II و ۱۰ نمونه III بود. اما براساس نتایج بوگلارکا (Boglarka) و همکاران در سال ۲۰۱۲ با ۳ آنزیم برش دهنده *DraI* و *HindIII* و *PvuI* بر روی ژن مشابه پنج الگو ایجاد شد (۹).

جباری (Jabbari) و همکاران در سال ۲۰۰۶ موفق شدند ژن *ompH* را توسط آنزیم‌های برش دهنده *EcoRI* و *HindIII* و *CfoI* جدایه‌های پاستورولا مولتاسیدای پرنده‌گان را بر اساس پلی مورفیسم ایجاد شده طبقه‌بندی نمایند. نتایج نشان داد که PCR-RFLP از الگوی‌های نوع ۱، ۲، و ۳ ایجاد شده توسط *Gokben & Adil* (در سال ۲۰۰۶ نیز از پرنده‌گان مبتلا به بیماری‌های تنفسی ۶/۴ درصد پاستورولا مولتاسیدا) جدا کردند. آنها پس از تزریق به موش و کشته شدن موش‌ها، توانستند باکتری را از ریه و قلب موش دوباره جداسازی نمایند (۱۸). این تحقیقات، یافته‌های این مطالعه را تایید می‌کند که بعضی از سویه‌های پاستورولا مولتاسیدا از حالت بیشتری برخوردار بوده و کشنه تر هستند. تمام جدایه‌های دارای ژن *ompH* موش‌ها را در زمان ۲۴ ساعت کشتند. اما سه جدایه فاقد این ژن قادر به کشتن موش‌ها نبودند. بنابراین احتمالاً ژن



شکل ۴: نتایج RFLP با دو آنزیم *EcoRI* و *HindIII* حرف (E) و حرف (H) *HindIII* (M) مارکر ۱۰۰ جفت بازی، ستون‌های ۱ تا ۵ محصولات PCR، حروف I، II و III در زیر شکل الگوهای ایجاد شده توسط آنزیم‌های *EcoRI* و *HindIII* می‌باشد. آنزیم *EcoRI* دو نوع الگوی I و II و آنزیم *HindIII* دو نوع الگوی II و III را ایجاد نمودند.

پاستورولا مولتاسیدا تعداد ۱۰ جدایه دارای میانگین زمان مرگ کوتاه‌تر و در نتیجه کشنده‌گی بیشتری بودند. همچنین یک جدایه میانگین زمان مرگ طولانی تر و حدت کمتری داشت (۱۵). در مطالعه احمد وفا (Ahmad Waffa) و همکاران در مالزی در سال ۲۰۱۴ با تزریق پاستورولا مولتاسیدا به ۳۶ سر موش، علاوه‌بالینی ۲۴ ساعت پس از تزریق در آنها ظاهر شد و موش‌ها در مدت ۷۲ ساعت از بین رفتند (۱۶). این در حالی است که در مطالعه محمد مقداد (Mohammad Muqdad) و همکاران در عراق در همان سال بر اثر تزریق باکتری یاد شده به ۶۶ سر موش در ۳ گروه، موش‌ها بر اثر شدت ضایعه در مدت ۴۸-۷۲ ساعت از بین رفتند (۶).

همچنین در مطالعه مسدوک (Masdooq) و همکاران در نیجریه در سال ۲۰۰۸ از ۱۶ پاستورولا مولتاسیدا جدا شده، تنها ۱۲ مورد قادر به ایجاد مرگ در موش بودند (۱۷). گوکبن و آدیل (Gokben & Adil) در سال ۲۰۰۶ نیز از پرنده‌گان مبتلا به بیماری‌های تنفسی ۶/۴ درصد پاستورولا مولتاسیدا جدا کردند. آنها پس از تزریق به موش و کشته شدن موش‌ها، توانستند باکتری را از ریه و قلب موش دوباره جداسازی نمایند (۱۸). این تحقیقات، یافته‌های این مطالعه را تایید می‌کند که بعضی از سویه‌های پاستورولا مولتاسیدا از حالت بیشتری برخوردار بوده و کشنه تر هستند. تمام جدایه‌های دارای ژن *ompH* موش‌ها را در زمان ۲۴ ساعت کشتند. اما سه جدایه فاقد این ژن قادر به کشتن موش‌ها نبودند. بنابراین احتمالاً ژن

نتایج تحقیق دونیو (Donnio) و همکاران در سال ۱۹۹۹ تنوع

را نشان می‌دهند. با توجه به نتایج چنین برداشت می‌شود که الگوی ایجاد شده توسط آنزیم‌های مختلف، متفاوت است. اگرچه تنوع ژنتیکی قابل توجهی در میان گونه‌های مورد مطالعه وجود دارد. اما رابطه دقیقی نیز بین نوع الگوی *RFLP* و بیماری زایی نمونه‌ها مشخص است.

با توجه به الگوهای ایجاد شده، مدت زمان مرگ در موش‌ها نیز متفاوت بود. به طوری که الگوهایی که تکرار پذیری بیشتری داشتند موش‌ها را در زمان کوتاه‌تری از بین برده‌اند. بنابراین چنین استنباط می‌شود که الگوهای مختلف ایجاد شده نشان از بیماری زایی متفاوتی در موش‌ها دارد. از این الگوها می‌توان به منظور شناسایی سویه‌های بیماری زا و حاد باکتری پاستورولا مولتاسیا استفاده نمود.

### تشکر و قدردانی

این مطالعه با حمایت موسسه رازی با پروژه شماره مصوب ۱۲۰۱۴-۹۴۵۸-۱۸-۱۲-۱۸-۹۴ انجام شده است. نویسنده‌گان این مقاله از سرکار خانم دکتر معصومه حیاتی در بخش بیولوژی مولکولی و جناب آقای مهندس صفر صادق زاده در بخش حیوانات آزمایشگاهی موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی شیراز به دلیل همکاری صمیمانه در اجرای این پژوهش کمال امتنان را دارند.

آنزیم *HindIII* با ۱۲ برش در مقایسه با آنزیم *EcoRI* را نشان می‌دهد (۲۰). اما در مطالعه جباری (Jabbari) و همکاران در سال ۲۰۰۶ هرکدام از آنزیم‌های برش دهنده دو الگوی متفاوت ایجاد کردند (۱۴). در مطالعه بوگلارکا (Boglarka) و همکاران در سال ۲۰۱۲ آنزیم *DraI* با ایجاد ۸ الگوی *I-VIII* نسبت به دو آنزیم *PvuI* و *HindIII* تنوع بیشتری را ایجاد کردند (۹). در برش با آنزیم *EcoRI* الگوی *I* و *II* به ترتیب بیشترین و کمترین تکرار را داشت. اما الگوها در برش با آنزیم *HindIII* بر عکس بود. بر اساس مشاهدات این پژوهش الگوهایی که تکرار پذیری بیشتری داشته‌اند، باعث بیماری زایی حادتری در موش شده و کشنده‌تر بوده‌اند. سویه‌های بیماری زا و حاد در تهیه سویه‌های واکسینال به کار می‌روند. مطالعات زیادی در مورد القای محافظت ایمنی توسط *ompH* انجام شده است (۲۱). این ویژگی برای استفاده در تهیه واکسن با تنوع پذیری زیاد در سویه‌های مختلف پاستورولا مولتاسیا مورد توجه قرار گرفته است.

### نتیجه گیری

در مطالعه حاضر آنالیز PCR بر پایه هضم ژن *ompH* با موفقیت برای طبقه بنده جدایه‌های پاستورولا مولتاسیا استفاده شد. الگوهای ایجاد شده در *RFLP* جایگاه‌های وسیع هتروژنیتی

### Reference

1. Odugbo MO, Odama LE, Umoh JU, Lamorde AG. *Pasteurella multocida* pneumonic infection in sheep: Prevalence. Clin Pathol Studies .2006; 5(3): 59-63.
2. Yakubu D, Moshood R, Pau A, Blessing O, Lola O. Phenotypic Characteristics of *Pasteurella multocida* isolated from commercial chickens affected by fowl Cholera in Jos, Nigeria. J World Poultry Res .2015; 36: 1096-1100.
3. Ragab MT, Hassan WH, Osman WA. Isolation, identification and antibiogram studies of *Pasteurella multocida* isolated from sheep and goats in Siwa oasis. Global Veterinaria. 2015; 14(4): 589-594.
4. Nitolslawski S, McConnell TM, Semret M, Stein ML. A case of polyarticular *Pasteurella multocida* septic arthritis. J Infect Dis Med Microbiol. 2016; 7(3): 321-327.
5. Stepniewska K, Urbaniak K, Murkowski-Daniel I. Phenotypic and genotypic characterization

- of *Pasteurella multocida* strains isolated from pigs in Poland. J Vet Sci. 2014; 17(1): 71-77.
6. Muqdad Khaleel M, Firdaus F, Abdullah J, Adamu L. Histopathological changes in mice infected river water contaminated by *Pasteurella multocida* type B: 2. Ame J Anim Vet Sci. 2014; 9(2): 71-76.
7. Sahragard I, Tahamtan Y, Valadan M, Hyati M, Moazeni F. Development of rapid PCR method for simultaneous identification of species, specific capsular type and toxigenicity of *Pasteurella* sp. isolates. Comp Clin Pathol. 2012; 21(6): 1333-1336.
8. Davies RL, MacCorquodale L, Baillie S, Caffrey B. Characterization and comparison of *Pasteurella multocida* strains associated with porcine pneumonia and atrophic rhinitis. J Med Microbiol. 2003; 52: 59-67.
9. Sellyei B, Wehmann E, Magyar T. Sequencing-independent method for the differentiation of the main phylogenetic lineages of *Pasteurella multocida*. J Vet Diagnos Investigat. 2012; 24(4): 735-738.
10. Danesh Lari S, Tahamtan Y, Hayati M, Kargar M. Rapid and simultaneous identity of virulence factors and capsular typing of *Pasteurella multocida* isolated from sheep and goats by Multiplex PCR. J Microb World. 2010; 3(3): 162-168. [In Persian]
11. Gong Q, Qin CL, Niu M, Cheng F, Sun XF, Zhang AG. Immune efficacy of OmpH and OmpA DNA vaccines against avian *Pasteurella multocida*. Iranian J Vet Res Shiraz Uni. 2013; 14(3): 197-202.
12. Jakeen K El-Jakee, Said Ali S, Ahmed El-Shafii S, Ashgan M, Abdullah A Al-Arfaj, I Mohamed M. Comparative studies for serodiagnosis of haemorrhagic septicaemia in cattle sera. Saudi J Biol Sci. 2016; 23(1): 48-53.
13. Sugun MY, Kwaga JKP, Kazeem HM, Ibrahim NDG, Turaki AU. Isolation of uncommon *Pasteurella multocida* strains from cattle in north central Nigeria. J Vaccin Vaccination. 2016; 7:320.
14. Jabbari AR, Esmaelzadeh M, Moazeni Ju. Polymerase chain reaction typing of *Pasteurella multocida* capsules isolated in Iran. Iran J Vet Res. 2006; 16: 50-55.
15. Rajini R, Sesnagiri RA, Dhanalakshmi K, Sharma BJR. Studies on avian pasteurellosis in Andhra Pradesh Indian. Ind Vet J. 1995; 72(2): 115-118.
16. Waffa A, Al-Gebouri NM, Al-Maaly NM. Study of the pathogenicity of *Pasteurella multocida* in mice. J Wildlife Dis. 2014; 39: 312-316.
17. Masdooq A, Salihu AE, Muazu A, Habu AK, Ngbede J, Haruna G, Sugun MY. Pathogenic bacteria associated with respiratory disease in poultry with reference to *Pasteurella multocida*. Int J Poultry Sci. 2008; 7(7): 674-675.
18. Gokben O, Adil M. Isolation of aerobic Bacteria from the lungs of chickens showing respiratory disorders and confirmation of *Pasteurella multocida* by polymerase chain reaction (PCR). Elazing Turkey Veterinarski Arhiv. 2006; 76(3): 217-225.
19. Bosch M, Tarrago R, Garrido ME, Campoy S, Fernandez DE, Henestrosa AR, Pérez de Rozas

- AM, Badiola I, Barbé J. Expression of the *Pasteurella multocida* ompH gene is negatively regulated by the Fur protein. FEMS Microbiol. 2001; 203: 35-40.
20. Donnio PY, Allardet-Servent A, Perrin M, Escandet F, Avril JL. Characterization of dermonecrotic toxin-producing strains of *Pasteurella multocida* subsp *multocida* isolated from man and swine. J Med Microbiol. 1999; 48: 125-131.
21. Hatfaludi T, Al-Hasani K, Boyce J, Adler B. Outer membrane proteins of *Pasteurella multocida*. Vet Microbiol. 2010; 144: 1-17.

Archive of SID

## Evaluation of pathogenicity and polymorphism of *ompH* gene in *Pasteurella multocida*

Maryam Oulad<sup>1</sup>, Yahya Tahamtan<sup>2</sup>, Noushin Sohrabi<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Master Genetic Graduated, Payam Noor University, Faculty Tehran-Center, Rey, Tehran, Iran.

<sup>2</sup>Associated Professor, Shiraz branch, Razi Vaccine and Serum Research Institute, Agricultural Research, Education and Extension Organization (AREEO), Shiraz, Iran.

<sup>3</sup>Assistant Professor, Department of Biology, Payam Noor University, Faculty Tehran-Center Pardis new town, Tehran, Iran.

### Abstract

**Background & Objectives:** *Pasteurella multocida* is a Gram-negative facultative bacterium, causing respiratory diseases in various domestic and wild animals. The aim of this study was isolation and identification of *P. multocida* and investigation of *ompH* gene polymorphism of in goats *P. multocida* isolates.

**Material & Methods:** In a cross-sectional study a total of 160 swab samples from nose and throat of goats infected with Pasteurellosis in Fars province were collected. The *ompH* gene polymorphism in 26 isolates was genotyped by PCR-RFLP technique. Restriction digestion was performed using *Hind*III and *Eco*RI endonuclease enzymes. Each sample was injected into two mice at a concentration of 0.5 McFarland's standard. After *ompH* gene digestion by endonuclease enzymes, RFLP patterns were compared with mice mean dead time (MDT).

**Results:** Each *Hind*III and *Eco*RI enzymes made different patterns, which were remarkable in comparison with MDT in mice. All lethal isolates had MDT less than 24 hours. Out of 29 *P. multocida* isolates, 89.6 % were lethal in mice.

**Conclusion:** According to established patterns, MDT in mice was different. Based on the results, the samples with more frequent patterns killed mice in a shorter time and were more lethal. Enzyme digestion patterns can be used to detect virulent and pathogenic strains and to provide vaccine strains. Considering the variability of these strains, the production of multiple vaccines is necessary.

**Keywords:** *Pasteurella multocida*, Polymorphism, RFLP-PCR.

---

Correspondence to: Yahya Tahamtan

Tel: +98 7136240331

E-mail: [yahyatahamtan@yahoo.com](mailto:yahyatahamtan@yahoo.com)

Journal of Microbial World 2018, 10(4): 360-368.