

## همسانی ژنتیکی سویه‌های واکسن مایکوپلاسمای آگالاکتیه جدا شده از طالقان، لرستان و شیراز در ایران

خاطره کبیری<sup>۱</sup>، کیوان تدین<sup>۲\*</sup>، سید علی پوربخش<sup>۳</sup>، جمیله نوروزی<sup>۴</sup>

<sup>۱</sup>دانشجوی دکتری، گروه میکروب‌ولوژی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران شمال، تهران، <sup>۲</sup>دانشیار، سازمان تحقیقات آموزش و ترویج کشاورزی، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، <sup>۳</sup>استاد، سازمان تحقیقات آموزش و ترویج کشاورزی، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، <sup>۴</sup>استاد، گروه میکروب‌ولوژی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران شمال، تهران.

### چکیده

**سابقه و هدف:** ایران یکی از اصلی ترین کانون‌های فعالیت مایکوپلاسمای آگالاکتیه در دام‌های نشخوارکننده در جهان شناخته است. سه سویه بومی طالقان، لرستان و شیراز برای تولید تنها نمونه واکسن کشته علیه آگالاکسی در ایران مورد استفاده قرار می‌گیرند. این مطالعه با هدف آگاهی از ارتباط ژنتیکی میان این سویه‌ها انجام شد.

**مواد و روش‌ها:** از هر سه سویه بومی طالقان، لرستان و شیراز کشت تازه در محیط آبکوشت PPLO تهیه و ماده ژنتیکی با روش جوشاندن استخراج گردید. چهار واکنش مستقل PCR بر مبنای ۴ لوکوس VNTR5، VNTR9، VNTR17 و VNTR19 تنظیم و در مورد هر سه سویه اجرا گردید. توالی نوکلئوتیدهای تمامی محصولات PCR تعیین گردید.

**یافته‌ها:** نتایج به دست آمده بر مبنای توالی نوکلئوتیدها در هر ۴ لوکوس وجود همسانی کامل در میان ژنوم سه سویه را نشان داد. از طرف دیگر به جز لوکوس VNTR19 سویه‌های سه گانه ایرانی در هر سه لوکوس دیگر با سویه شاخص PG2 مایکوپلاسمای آگالاکتیه همسان مشاهده شدند. در لوکوس VNTR19 تنها تفاوت مشهود اضافه شدن ۳ نوکلوتید به طول این لوکوس در سویه‌های ایرانی بود.

**نتیجه گیری:** همسانی ژنتیکی در میان سه سویه ایرانی می‌تواند نشانه فعالیت یک یا چند کلون‌های بومی اجدادی باکتری در جغرافیای ایران باشد که در طول تاریخ دامپروری این کشور پیدایش و تکامل یافته‌اند. در نتیجه ضعف در اعمال سیاست‌های کنترل بیماری به صورت هموژن و غالب متشر شده است. در توضیح چگونگی شباهت میان سه سویه ایرانی و سویه PG2 می‌توان آنرا به تشابه تصادفی در فرآیند تکاملی (حالت هموپلازی) و یا متأثر از مداخلات انسانی از راه فعالیت‌های دامپروری مانند واردات دام از خارج مربوط دانست. اعمال روش‌های استاندارد ژنتیکی بر روی تعداد بیشتر جدایه‌های ایرانی می‌تواند به درک صحیح این موضوع کمک نماید.

**وازگان کلیدی:** مایکوپلاسمای آگالاکتیه، آگالاکسی، MLVA، ژنتیکی، سویه‌های واکسن.

دریافت مقاله: مهر ماه ۹۶ پذیرش برای چاپ: آذر ماه ۹۶

### مقدمه

از این بیماری گزارش موارد آن توسط کشورها به سازمان بهداشت جهانی دام الزامی می‌باشد. به دنبال شناسایی بیماری در ایران در سال ۱۳۱۷ جداسازی اولین جدایه‌های مایکوپلاسمای آگالاکتیه (*Mycoplasma agalactiae*) عامل بیماری از گله‌های دام در سال ۱۳۳۸ توسط فتح‌اله انتصار

بیش از ۲۰۰ سال از شناسایی آگالاکسی در نشخوارکنندگان می‌گذرد. به دلیل اهمیت خسارت‌های اقتصادی گسترده ناشی

\* آدرس برای مکاتبه: تهران، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی k.tadayon@rvsri.ac.ir

تلفن: ۰۹۱۲۴۹۶۸۹۰۷

بر اساس اندازه محصول ازدیاد یافته (amplification) و یا تعیین توالی مشخص می‌گردد. بدین ترتیب متناسب با تعداد لوکوس‌ها یک شناساگر چند رقمی به هر سویه/جدایه مورد بررسی اختصاص داده می‌شود (۱، ۱۰ و ۱۱).

از مزایای دیگر این روش قابلیت تشکیل بانک اطلاعات قابل انتقال از طریق اینترنت و اشتراک میان آزمایشگاه‌های مختلف می‌باشد. در سال ۲۰۰۸ میلادی مک آلیف (Mc Aulif) با بررسی ژنوم سویه Ma PG2 موفق به شناسایی ۴ لوکوس VNTR گردید و از آن در توسعه یک روش ژنوتاپینگ مایکوپلاسما آگالاکتیه استفاده نمود که اکنون کاربرد بین المللی دارد (۱۲).

هدف از این مطالعه شناخت ژنتیکی مقایسه ای سویه‌های سه گانه مایکوپلاسما آگالاکتیه طالقان، شیراز و لرستان با استفاده از تکنیک مک آلیف بود.

### مواد و روش‌ها

(الف) کشت باکتری و استخراج ماده ژنتیکی: در مورد هر سویه یک ویال شیشه‌ای حاوی سویه فریز شده مایکوپلاسما آگالاکتیه طالقان (*M. agalactiae Taliqan*) و مایکوپلاسما آگالاکتیه شیراز (*M. agalactiae Shiraz*) و مایکوپلاسما آگالاکتیه لرستان (*M. agalactiae Lorestan*) موجود در آرشیو خزانه بذر واکسن موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی انتخاب گردید. پس از ذوب در دمای محیط از محتویات ویال برای تلقیح ۲ لوله کشت فالکون (۴۵ میلی لیتر) محیط اختصاصی PPLO broth (غنى شده با ۱۵٪ سرم استریل اسب) استفاده شد. ظروف کشت به مدت ۷۲ ساعت تا هنگام مشاهده کبدورت ناشی از رشد در انکوباتور شیکردار (۳۷ °C) نگهداری شدند. در پایان این مدت لوله‌های کشت سانتریفیوژ (g ۳۰۰۰ به مدت ۵ دقیقه) شدند و رسوب به دست آمده (از دو لوله) در یک میکروفیوژ تیوب واشردار جمع آوری شد. برای غیر فعال کردن باکتری ۵۰۰ میکرولیتر بافر TE اضافه و لوله میکروفیوژ به مدت ۱۵ دقیقه در عمق بن ماری محتوى آب در حال جوش نگهداری شد. پس از سانتریفیوژ (g ۳۰۰۰ به مدت ۵ دقیقه) و حذف

انجام پذیرفت. یافته‌های محققین در سال‌های پس از آن، پراکندگی گسترده آگالاکسی در جغرافیای ایران را نشان داده اند (۲-۷). در سال ۱۳۴۱ نخستین نمونه واکسن ایرانی بر علیه آگالاکسی تولید گردید. در طول چهار دهه گذشته تولید واکسن کشته آگالاکسی در ایران با به کارگیری سه سویه بومی طالقان، لرستان و شیراز ادامه داشته است (۸). برخلاف تقاضات های آنتی ژنی شناخته شده در میان سویه‌های مایکوپلاسما آگالاکتیه، مطالعات اولیه ژنتیکی تنها سطح محدودی از تنوع را در جمیعت این باکتری نشان داده است (۹). اما در سال‌های اخیر با معرفی و توسعه روش‌های ژنوتاپینگ و ساب تایپینگ (Variable Number of Tandem VNTR (MLST) Repeat (Multilocus Sequence Typing) (MLVA) متعدد تکرارهای قطعات (Number of Tandem Repeat) شناخته می‌شوند، در ژنوم سویه‌های این باکتری مشاهده شده است (۱، ۱۰ و ۱۱).

در اپیدمیولوژی مدرن بیماری‌های عفونی، شناخت جمیعت پاتوژن از نظر ژنتیکی و ارتباطات میان سویه و یا سویه‌های عامل بیماری متناسب با مؤلفه‌های جغرافیا، زمان و میزبان با اتکا بر روش‌های مولکولی مورد ارزیابی و بررسی قرار می‌گیرند. در روش MLVA (Multiple Locus Variable Number of Tandem Repeat) تعداد تکرارهای قطعات متشكله از چندین نوکلئوتید که به نام واحد تکرار شونده (tandem repeat) شناخته می‌شوند، در ژنوم سویه‌های باکتری مورد مطالعه به صورت مقایسه ای مورد بررسی قرار می‌گیرد. این قطعات تقریباً در تمام نقاط ژنوم اعم از ژن‌ها و مناطق بین ژن‌ها امکان وجود دارند. مجموع واحدهای تکرار شونده در هر منطقه مشخص از ژنوم بنام لوکوس VNTR شناخته می‌شوند که ممکن است در جمیعت باکتری هدف از نظر تعداد تکرارها در هر لوکوس متنوع ظاهر گردد (۱۰).

در تکنیک MLVA با انتخاب لوکوس‌های مختلف مناسب از نظر اندازه هر واحد تکرار شونده و پلی مورفیسم طولی، توانایی افتراق میان سویه‌ها/جدایه‌های باکتری فراهم می‌گردد. در این تکنیک وابسته به PCR هر لوکوس به صورت مستقل با استفاده از پرایمرهای مناسب، تکثیر و تعداد تکرارها

۱ میکرولیتر از محلول کاری (با غلظت ۵ پیکومول در هر میکرولیتر) هر یک از پرایمیرها استفاده شد. مقدار ۰/۳۶ میکرولیتر از محلول کلرید منیزیم (۵۰ میلی مولار) تنها در PCR-MLST به واکشن‌ها اضافه شد. برنامه PCR شامل مرحله مقدماتی و اسرشت ابتدایی (۹۵ درجه سلیسیوس به مدت ۴۵ ثانیه) و پس از آن ۳۰ چرخه متوالی مشکل از مراحل و اسرشت (۹۵ درجه سلیسیوس به مدت ۴۵ ثانیه)، اتصال (۴۵ ثانیه در دمای ۷۲°C)، تکثیر در دمای ۹۵ درجه سلیسیوس به مدت ۱ دقیقه بود. در پایان یک چرخه نهایی در دمای ۷۲ درجه به مدت ۱ دقیقه اجرا گردید. در نهایت محصولات PCR بر روی ژل آگاروز ۱/۵ درصد الکتروفورز شدند.

۲- تعیین توالی نوکلئوتیدها: محصولات PCR در هر ۳ سویه و هر ۴ لوکوس VNTR توسط شرکت ماکروژن کره جنوبی تعیین توالی شدند. نتایج به دست آمده به کمک نرم افزارهای Clustal (۱۷) و Chromas lite Version 2.1. (۱۶) در نهایت توالی دقیق نوکلئوتیدها در تمامی محصولات شناسایی گردید.

۳- آنالیز بیو/پنفورماتیک: قطعات هم ارز VNTR14، VNTRti، VNTR17 و VNTR19 از لوکوس‌های تعیین توالی شده در سه سویه تحت بررسی شناسایی و تعداد تکرارهای VNTR در هر لوکوس تعیین گردید. برای آگاهی از ارتباطات تکاملی میان سه سویه ایرانی و جدایه‌های مایکروپلاسمآگالاكتیب از سایر نقاط جهان نمودار eBURST با استفاده از نرم افزار PHYLOViZ ([www.phyloviz.net/goeburst/](http://www.phyloviz.net/goeburst/)) اطلاعات مربوط به لوکوس‌های ژنتیکی مورد مطالعه در این تحقیق در سویه مایکروپلاسمآگالاكتیب PG2 و سویه‌های سه گانه ایرانی واکسن M. galactiae PG2

رسوبات از روماند در آزمایش‌های مولکولی به صورت مستقیم استفاده گردید (۱۳).

ب) تعیین هويت: از دستورالعمل پيشنهادی (Subramaniam) مارکر اختصاصی (ژن *uvrC*) برای اطمینان از هويت هر سه سویه استفاده شد (۱۴). بدین ترتیب PCR-MAGAUVRC با پرایمیرهای MAGAUVRC1-L و MAGAUVRC1-R (MAGAUVRC1-L و MAGAUVRC1-R) به کار گرفته شد (جدول ۱).

### ج) تکنیک MLVA

۱- انتخاب لوکوس‌های MLVA و پرایمیر: از پرایمیرهای پيشنهادی مک آلیف (Mc Aulif) (PCR) برای تکثیر بخش‌های هدف ژن‌های VNTR5، VNTR9، VNTR17 و VNTR19 استفاده شد (جدول ۱). واکشن زنجیره ای پلی مراز (PCR) امکان استفاده از یک دستورالعمل مشترک از نظر دما، زمان و اجزا در مورد تمامی واکشن‌های PCR با اتکا به روش‌های موجود مورد توجه قرار گرفت (۱۵). از کیت تجاری آماده مصرف (Ampliqon®, Denmark) محتوى MgCl<sub>2</sub> (۰/۳ میلی مولار)، تؤین ۲ درصد، Tris-HCl pH ۸/۵، هر ۰/۴ میلی مولار)، آمپلیکون (NH<sub>4</sub>)<sub>۲</sub>SO<sub>۴</sub>، Taq DNA پلی مراز (۰/۲ واحد در میکرولیتر) همراه با رنگ قرمز ختنی و ترکیب تشییت کننده استفاده شد. برای آماده سازی واکشن‌های PCR از آب مقطر دوبار تقطیر به عنوان کنترل منفی و نیز برای تنظیم حجم نهایی واکشن‌ها استفاده گردید. تمامی واکشن‌های PCR هم حجم ۶ μL تنظیم گردیدند. به طوری که در هر واکشن ۶ میکرولیتر از کیت و ۲/۵ میکرولیتر نمونه ماده ژنتیکی همراه با

جدول ۱: اطلاعات مربوط به لوکوس‌های ژنتیکی مورد مطالعه در این تحقیق در سویه مایکروپلاسمآگالاكتیب PG2 و سویه‌های سه گانه ایرانی واکسن.

| لوکوس  | توالی پرایمیر (۳' → ۵')  | تحکار شونده بر حسب جفت باز | اندازه شونده بر حسب جفت باز | اندازه واحد | اندازه مخصوص PCR بر اساس جفت باز (تعداد تکرارها در لوکوس) | سویه‌های سه گانه واکسن لرستان و شیراز و طلاقان | سویه آزمایشگاهی M. galactiae PG2 |
|--------|--|----------------------------|-----------------------------|-------------|---|--|----------------------------------|
| AG     | F- ATT AAA GTA TGA TTG AAT ATT<br>R- CAT GAT CTT GAG GAC ATA AGC     | ۲۴                         | (۲/۳) ۶۲۶                   | NA          |   |  |                                  |
| VNTR5  | F- GCT GGC AAG ACT GAT AAT GGC<br>R- AGC TGG CGC AGA TGT TGA AT      | ۱۳                         | (۲) ۶۳۷                     | (۲/۳) ۶۲۶   |   |  |                                  |
| VNTR14 | F- TGC TCT CGC TGC ATC TCA AA<br>R- TTC AGC ATT ACC GCT TGT GT       | ۱۴                         | (۳/۶) ۵۳۳                   | (۲/۳) ۶۲۶   |   |  |                                  |
| VNTR17 | F- ATA CAG CAC TTG GCC TGC TT<br>R- TGC AAA CAT AGG ATA TGC TGA AC   | ۲۲                         | (۲/۳) ۵۹۱                   | (۲/۴) ۵۹۴   |   |  |                                  |
| VNTR19 | F- ACG TTG AAG CCT TGT GTT CCT<br>R- TCA CTA CCT TTA ATT GCA GCC TCA |                            |                             |             |   |  |                                  |

رسم گردید (۱۸).

و سایر نقاط جهان بر اساس یافته های VNTR یک نمودار eBURST رسم گردید (شکل ۱).

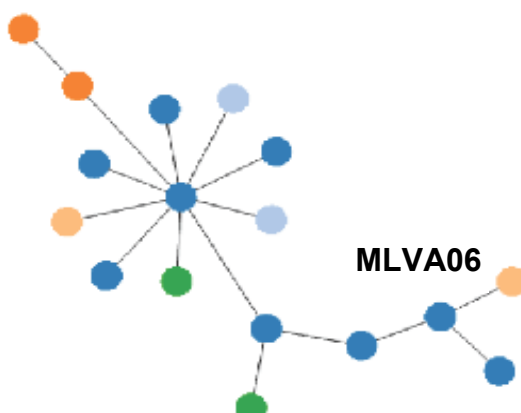
در آزمایش های MLVA تمامی ۴ لوکوس در هر سه سویه با استفاده از یک پروتکل PCR تکثیر شدند. نتایج حاصل از ژل لکتروفورز در تطابق با یافته های تعیین توالی نوکلئوتید، انطباق کامل میان سه سویه در مناطق ژنتیکی مورد بررسی را نشان داد. VNTR19 در لوکوس های VNTR17، VNTR14، VNTR5 و VNTR17 طول قطعات هدف در هر سه سویه به ترتیب برابر با ۶۲۶، ۵۳۳ و ۵۹۴ جفت باز تعیین گردید (شکل ۲).

ج

در سال های اخیر ژنتایپینگ به روش MLVA در مورد مسیاری از مایکوپلاسمها معرفی و تکامل یافته است. به طوری که علاوه بر مایکوپلاسما آگالاتیه در مورد مایکوپلاسما هایورینیس (*M. hyorhinis*) (۱۹)، مایکوپلاسما هایونمونیه (*M. bovis*) (۲۰)، مایکوپلاسما بوبویس (*M. hyopneumoniae*) (۲۱)، مایکوپلاسما کالیفورنیکوم (*M. californicum*) (۲۲)، مایکوپلاسما هومینیس (*M. hominis*) (۲۳)، مایکوپلاسما رنیتالیوم (*M. genitalium*) (۲۴) و مایکوپلاسما مایکویاس (*M. mycoides*) (۲۵) نیز این تکنیک مورد استفاده قرار گرفته است. یکسان بودن ژنوم سه سویه بومی ایران در ۴ لوکوس VNTR مورد بررسی و تفاوت همzمان این سویه ها با سویه VNTR19 در لوکوس PG2 غیر ایرانی به دست آمده از بررسی مقایسه ای ژن معلق سه سویه ایرانی به یک کلون بومی ایران باشد. از طرف دیگر یافته های ژنتیکی به دست آمده از بررسی مقایسه ای ژن P40 در میان سه سویه طالقان، لرستان و شیباز خصم، شناسایی

## یافته ها

در آزمایش PCR-AG یک قطعه به طول ۱/۷ kb سویه تولید گردید و هویت هر سه سویه طالقان لرستان و شیراز را به عنوان مایکروپلاسمآگالاكتیف تایید کرد. در بررسی مقایسه ای طول لوکوس های چهارگانه و توالی نوکلئوتیدی آنها میان سه سویه ایرانی و سویه مرجع مایکروپلاسمآگالاكتیف PG2، VNTR14، VNTR5، VNTR14، VNTR17 مشاهده گردید. در لوکوس VNTR19 ژنوم سه سویه ایرانی معادل ۳ نوکلئوتید بلندتر از سویه PG2 ظاهر گردیدند. در بررسی ارتباطات فیلوجنیکی میان سویه های ایرانی



**شکل ۱:** تصویر eBURST بیانگر ارتباط ژنتیکی میان ۱۷ تیپ ژنتیکی MLVA شناسایی شده توسط نوول (۱) لوکوس های مورد استناد در تعیین تیپ های ژنتیکی در این بانک شامل VNTR5 و VNTR14 و VNTR19 و VNTR17 می باشد. هر دایره رنگی یک تیپ ژنتیکی را نشان

**شکار ۲:** هم ترازی مقایسه ای نوکلئوتیدها در لوکوس VNTR19 میان سه سویه واکسن؛ ای ان و سویه PG2 مایکرولاسما آگالاکتیه.

نژاد دام‌ها صورت پذیرفته است احتمال ورود پاتوژن‌های باکتریایی مانند مایکروپلاسما آگالاکتیف جدا شده از طلاقان، لرستان و شیراز ... خاطره کبیری و همکاران است (۳۰).

یکی دیگر از احتمالات در توضیح شباهت میان سویه‌های ایرانی و سویه PG2 می‌تواند نقش واردات دام زنده باشد. با این حال با توجه به فقدان اطلاع کافی از سطح تنوع ژنتیکی در جمعیت مایکروپلاسمای آگالاکتیف در ایران در حال حاضر اظهار نظر دقیق در این زمینه متکی بر انجام مطالعات اپیدمیولوژیک جامع تر خواهد بود.

### نتیجه گیری

در جمع بندی یافته‌های به نظر می‌رسد جمعیت مایکروپلاسمای آگالاکتیف در ایران که سویه‌های سه گانه واکسن آگالاکسی حالت حاضر ایران نمونه‌های آن می‌باشند متشکل از کلون یا کلون‌هایی هستند که تحت تاثیر مداخلات انسانی از طریق اعمال سیاست‌های دامپروری سنتی گوسفند و بز در سراسر کشور فرصت گسترش یافته‌اند. روش‌های استاندارد شده ژنتیکی مانند MLVA در شناسایی ساختار این جمعیت موثر هستند. اما شناخت کامل‌تر این جمعیت و اظهار نظر در مورد منشا آن وابسته به تعمیم این نوع تحقیقات به کل کشور باقی خواهد ماند.

### تشکر و قدردانی

حمایت مالی و پشتیبانی لجستیکی این پژوهش به صورت کامل توسط موسسه تحقیقات واکسن و سرم‌سازی رازی و از محل ردیف بودجه‌های تحقیقاتی فراهم گردیده است. نویسنده‌گان این مقاله، همکاری و مشارکت دکتر راینک قادری، مهندس محمد سخاوتی و مهندس علی اکبر ناصری را در بازیافت و تجدید کشت سویه‌های واکسن، انجام عملیات آزمایشگاهی و علاوه بر آن جمع آوری اطلاعات تاریخی مربوط به پیشینه سویه‌ها را ارج می‌نهند. مقاله حاضر، بخشی از یافته‌های رساله دکتری، خاطره کبیری دانشجوی دکترای دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران شمال می‌باشد.

درجاتی از تمایز و تفاوت میان این سویه‌ها (بالاترین میزان تشابه ژنتیکی میان سویه‌های شیراز و طلاقان به میزان ۹۹/۷ درصد و کمترین آن معادل ۷۴/۶ درصد بین دو سویه شیراز و طلاقان نشان داده اند که این سویه‌ها قابل تفکیک و دارای هویت مستقل می‌باشند (۲۶).

یادآوری می‌گردد که بر اساس سوابق موجود در موسسه رازی وجود تفاوت در ویژگی‌های بیوشیمیایی و میکروبیولوژیکی میان این سویه‌ها در پیشینه اطلاعات آنها در موسسه رازی ثبت گردیده است. در میان ۱۶ تیپ ژنتیکی گزارش شده توسط نوول (Nouvel) در میان جدایه‌هایی از اروپا و آسیا ژنوتیپ سه سویه ایرانی شباهت بسیار زیاد به تیپ MLVA06 مربوط به سویه PG2 از خود نشان دادند (۱). یکی از دلایل احتمالی که می‌تواند این شباهت را توضیح دهد وقوع هموپلازی می‌باشد. به این معنا که امکان پیدا شدن و وقوع ژنوتیپ یکسان بدون ارتباط فیلوزنی وجود دارد. پرورش گوسفند و بز میزبان‌های اصلی مایکروپلاسمای آگالاکتیف در ایران از قدمت تاریخی برخوردار می‌باشد. ایران یکی از خواستگاه‌های اصلی پرورش گوسفند در جهان شناخته می‌شود (۲۷ و ۲۸). شواهد دال بر وقوع هموپلازی در مایکروپلاسماهای پیش از این نشان داده شده است (۲۹). از طرف دیگر وجود ژنوتیپ‌های هموپلازیک در جمعیت مایکروپلاسماهای بیوپسی ایران که گله‌های گاو ایران را مورد تهاجم قرار می‌دهند مورد توجه قرار گرفته است (۳۰).

سطح پوشش واکسیناسیون کشوری بر علیه آگالاکسی متناسب با جمعیت گوسفند و بز نمی‌باشد و وقوع اپیدمی‌های متعدد آن از مناطق و مراکز دامپروری سرتاسر کشور به صورت پیوسته گزارش می‌گردد. بدین ترتیب با محدود بودن میزان تاثیر مداخلات انسانی در کنترل جمعیت مایکروپلاسمای آگالاکتیف انتظار وجود و فعالیت میدانی سویه‌های قدیمی در ایران قابل انتظار می‌باشد. بدین ترتیب این احتمال وجود دارد که شباهت ژنتیکی میان سه سویه ایرانی و سویه غیر ایرانی PG2 تصادفی و در نتیجه وقوع اثر هموپلازی باشد. با این وجود، به دلیل واردات دام زنده به کشور در ۱۰۰ سال اخیر که با هدف اصلاح

## References

1. Nouvel LX, Marenda MS, Glew MD, Sagne E, Giannmarinaro P, Tardy F, Poumarat F, Rosengarten R, Citti C. Molecular typing of *Mycoplasma agalactiae*: tracing European-wide genetic diversity and an endemic clonal population. Comp Immunol Microbiol Infect Dis. 2012; 35(5): 487-496.
2. Noaman V. Identification of *Mycoplasma agalactiae* by conventional and molecular methods on small ruminants in central zone of Iran. Comp Clin Path. 2015; 24(3): 653-657.
3. Khezri M, Pourbakhsh SA. A survey of *Mycoplasma agalactiae* in small ruminants with contagious agalactiae syndrome in Iran. Bangladesh J Vet Med. 2014; 12(1): 67-72.
4. Mohammadpour SH, Pourbakhsh SA, Kheirkhah B. Isolation and identification of *Mycoplasma agalactiae* by polymerase chain reaction (PCR) in suspected sheep samples in Kerman Province, Iran. Afr J Microbiol Res. 2013; 7(10): 885-889.
5. Khezri M, Pourbakhsh SA, Ashtari A, Rokhzad B, Khanbabae H. Isolation and prevalence of *Mycoplasma agalactiae* in Kurdish sheep in Kurdistan, Iran. Vet World. 2012; 5(12): 727-731.
6. Bidhendi SM, Khaki PLangroudi RP. Isolation and identification of *Mycoplasma agalactiae* by culture and polymerase chain reaction in sheep and goat milk samples in Kordestan province, Iran. Arch Razi Inst. 2011; 66(1): 11-16.
7. Amir Momen H, Roshdi Maleki M. Identification of *Mycoplasma agalactiae* in milk by culture and PCR methods in Hamedan of Iran. Ind J Fundament Appl Life Sci. 2014; 4 (S4): 2175-2180.
8. Sotoodehnia A, Moazenijula A, Rad AN, Jabbari A. Preparation of agalactia vaccine in fermentor. Arch Razi Inst. 2007; 62(1): 45-48.
9. Tola S, Idini G, Manunta D, Casciano I, Rocchigiani AM, Angioi AL, Leori G. Comparison of *Mycoplasma agalactiae* isolates by pulsed field gel electrophoresis, SDS-PAGE and immunoblotting. FEMS Microbiol Lett. 1996; 143(2-3): 259-65.
10. De la Fe C, Amores J, Tardy F, Sagne E, Nouvel LX, Citti C. Unexpected genetic diversity of *Mycoplasma agalactiae* caprine isolates from an endemic geographically restricted area of Spain. BMC Vet Res. 2012; 8: 146.
11. McAuliffe L, Gosney F, Hlusek M, de Garnica ML, Spergser J, Kargl M, Rosengarten R, Ayling RD, Nicholas RA, Ellis RJ. Multilocus sequence typing of *Mycoplasma agalactiae*. J Med Microbiol. 2011; 60(6): 803-811.
12. McAuliffe L, Churchward CP, Lawes JR, Loria G, Ayling RD, Nicholas RA. VNTR analysis reveals unexpected genetic diversity within *Mycoplasma agalactiae*, the main causative agent of contagious agalactia. BMC Microbiol. 2008; 8: 193.
13. Ataee RA, Golmohammadi R, Alishiri GH, Mirnejad R, Najafi A, Esmaeili D, Jonaidi-Jafari N. Simultaneous detection of *Mycoplasma pneumoniae*, *Mycoplasma hominis* and *Mycoplasma arthritidis* in synovial fluid of patients with rheumatoid arthritis by Multiplex PCR. Arch Iran Med. 2015; 18(6): 345-350.

14. Subramaniam S, Bergonier D, Poumarat F, Capaul S, Schlatter Y, Nicolet J, Frey J. Species identification of *Mycoplasma bovis* and *Mycoplasma agalactiae* based on the *uvrC* genes by PCR. Mol Cell Probes. 1998; 12(3): 161-169.
15. Prats-van der Ham M, Tatay-Dualde J, de la Fe C, Paterna A, Sanchez A, Corrales JC, Contreras A, Gomez-Martin A. Detecting asymptomatic rams infected with *Mycoplasma agalactiae* in ovine artificial insemination centers. Theriogenol. 2017; 89: 324-328.
16. Notifiable diseases: Contagious agalactia pathogen confirmed in Wales. Vet Rec. 2014; 175 (19): 468.
17. Ruiz-Fons F, Gonzalez-Barrio D, Aguilar-Rios F, Soler AJ, Garde JJ, Gortazar C, Fernandez-Santos Mdel R. Infectious pathogens potentially transmitted by semen of the black variety of the Manchega sheep breed: Health constraints for conservation purposes. Anim Reprod Sci. 2014; 149(3-4): 152-157.
18. do Nascimento NC, Santos AP, Guimaraes AM, Sanmiguel PJ, Messick JB. *Mycoplasma haemocanis*- the canine hemoplasma and its feline counterpart in the genomic era. Vet Res. 2012; 43: 66.
19. Dos Santos LF, Clavijo MJ, Sreevatsan S, Rovira A, Moreira MA, Pieters M. Genotyping of *Mycoplasma hyorhinis* using multiple-locus variable number tandem repeat analysis. J Microbiol Methods. 2015; 111: 87-92.
20. Pantoja LG, Pettit K, Dos Santos LF, Tubbs R, Pieters M. *Mycoplasma hyopneumoniae* genetic variability within a swine operation. J Vet Diagn Invest. 2016; 28(2): 175-179.
21. Pinho L, Thompson G, Rosenbusch R, Carvalheira J. Genotyping of *Mycoplasma bovis* isolates using multiple-locus variable-number tandem-repeat analysis. J Microbiol Methods. 2012; 88(3): 377-385.
22. Hata E, Suzuki K, Hanyu H, Itoh M, Higuchi H, Kobayashi H. Molecular epidemiology of cases of *Mycoplasma californicum* infection in Japan. Appl Environ Microbiol. 2014; 80(24): 7717-7724.
23. Ferandon C, Peuchant O, Renaudin H, Bebear C. Diversity of *Mycoplasma hominis* clinical isolates from Bordeaux, France, as assessed by multiple-locus variable-number tandem repeat analysis. BMC Microbiol. 2013; 13: 120.
24. Cazanave C, Charron A, Renaudin H, Bebear C. Method comparison for molecular typing of French and Tunisian *Mycoplasma genitalium*-positive specimens. J Med Microbiol. 2012; 61(Pt 4): 500-506.
25. Nwankpa ND, Manso-silvan L, Lorenzon S, Yaya A, Lombin LH, Thiaucourt F. Variable Number Tandem Repeat (VNTR) analysis reveals genetic diversity within *Mycoplasma mycoides mycoides* small colony isolates from Nigeria. Vet Microbiol. 2010; 146(3-4):354-355.
26. Mahdavi S, Salehi TZ, Madani R, Keyvanfar H. Comparative study of homology of cytoplasmic membrane protein 40 KDa of *Mycoplasma agalactiae* in isolated strains in Iran. Afr J Microbiol Res. 2009; 3(9): 528-532.

27. Candela MG, Serrano E, Sevilla J, Leon L, Caro MR, Verheyden H. Pathogens of zoonotic and biological importance in roe deer (*Capreolus capreolus*): Seroprevalence in an agro-system population in France. *Res Vet Sci.* 2014; 96(2): 254-259.
28. Murai K, Lehenbauer TW, Champagne JD, Glenn K, Aly SS. Cost-effectiveness of diagnostic strategies using quantitative real-time PCR and bacterial culture to identify contagious mastitis cases in large dairy herds. *Prev Vet Med.* 2014; 113(4): 522-535.
29. Sanna G, Lecca V, Foddai A, Tola S. Development of a specific immunomagnetic capture-PCR for rapid detection of viable *Mycoplasma agalactiae* in sheep milk samples. *J Appl Microbiol.* 2014; 117(6): 1585-1591.
30. Gomez-Martin A, Uc N, Vieira LA, Gadea J, Cadenas J, Sanchez A, De la Fe C. Survival capacity of *Mycoplasma agalactiae* and *Mycoplasma mycoides* subsp capri in the diluted semen of goat bucks and their effects on sperm quality. *Theriogenol.* 2015; 83(5): 911-919.

## Homogeneity of *Mycoplasma agalactiae* vaccine strains isolated from Taliqan, Lorestan, and Shiraz in Iran

Khatereh Kabiri<sup>1</sup>, Keyvan Tadayon<sup>2</sup>, Seyyed Ali Pourbakhsh<sup>3</sup>, Jamileh Nowroozi<sup>4</sup>

<sup>1</sup>Ph.D. student, Department of Microbiology, Islamic Azad University, Tehran North Branch, Tehran, Iran.

<sup>2</sup>Associate Professor, Veterinary Bacterial Vaccines Section, Agricultural Research, Education and Extension Organization (AREEO), Karaj, Iran. <sup>3</sup>Professor, Mycoplasma Laboratory, Agricultural Research, Education and Extension Organization (AREEO), Karaj, Iran. <sup>4</sup>Professor, Department of Microbiology, Tehran North Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

### Abstract

**Background & Objectives:** Iran continues to hold one of the most currently active world foci of agalaxy in ruminants. The three local strains of Taliqan, Lorestan, and Shiraz have been used for many years in preparation of the only commercially available killed vaccine against agalaxy in the Iranian market. This study was conducted to determine the genetic link between these strains.

**Materials & Methods:** All three strains of Taleghan, Lorestan, and Shiraz were cultivated freshly on PPLO agar media. The genetic material was extracted by boiling method. In order to investigate the genomic relations between these strains, a Multi-Locus Variable Number Tandem Repeat Analysis (MLVA) strategy concentrating on 4 VNTR loci of 5, 9, 17, and 19 was employed. The nucleotide sequences of all PCR products were determined, as well.

**Results:** Nucleotide sequence analysis showed an identical MLVA pattern by all the three strains. When compared to the *Mycoplasma agalactiae* PG2 laboratory strain, the only VNTR19 locus was different between Iranians and the PG2 strain, with respect to a 3bps addition at this locus in Iranian strain.

**Conclusion:** The identical genetic pattern of the three Iranian strains is likely an indication of the activity of one or more indigenous ancestral clone in the geography of Iran that has been appeared and evolved throughout its livestock history and became homogeneous and predominant due to the absence of efficient disease control policies. The similarity between three Iranian and the PG2 strains might be due to homoplasy or human intervention through animal husbandry activities such as livestock importation. Applying standard genotyping methods to a larger number of local isolates help to better assess this observation.

**Keywords:** *Mycoplasma agalactiae*, Agalaxy, MLVA, Genotype, Vaccine strains.

---

Correspondence to: Keyvan Tadayon

Tel: +98 9124968907

E-mail: [k.tadayon@rvsri.ac.ir](mailto:k.tadayon@rvsri.ac.ir)

Journal of Microbial World 2018, 11(2): 123-131.