

## مقایسه دو روش LAMP فلورسنت و PCR در تشخیص مولکولی سالمونلا

علی کرمی<sup>۱</sup>

بیتا باقری<sup>۲</sup>

زینب احمدی<sup>۱</sup>

فاطمه پورعلی<sup>۳</sup>

### چکیده

**سابقه و هدف:** باکتری سالمونلا یکی از اعضاء خانواده انتروباکتریا سه بوده که باعث ایجاد بیماری‌های عفونی در انسان و حیوان می‌گردد. از جمله بیماری‌های ایجاد شده می‌توان به تب روده‌ای (تیفوئید)، باکتریمی، انتروکولیت، سالمونلوز اشاره نمود که خود یک معضل بهداشتی محسوب می‌گردد. بنابراین تشخیص سریع، دقیق، مطمئن و به موقع آن برای جلوگیری از اپیدمی و عوارض مخرب این باکتری ضروری به نظر می‌رسد.

**مواد و روش‌ها:** روش‌های مختلف تشخیص باکتری سالمونلا وجود دارد از آن جمله می‌توان به روش کشته، Real-time PCR، PCR، Immuno assay و تجهیزات گران قیمت آزمایشگاهی و افراد متخصص در این زمینه نیاز دارند به همین دلیل در این مطالعه روشنی به کار گرفته شد که معایب روش‌های پیشین را به حداقل برساند در این روش از تکثیر تک دمایی وابسته به حلقه یا Loop-Mediated iso thermal Amplification of DNA (LAMP) همراه با دو پروب فلورسنت استفاده گردید و این روش با PCR که در حال حاضر متداول‌ترین تکنیک تکثیر DNA بوده روش LAMP مقایسه شد.

**یافته‌ها:** در این مطالعه از ۴ سویه سالمونلا جهت انجام PCR، LAMP by Using fluorescent Prob و LAMP استفاده گردید که طی انجام PCR جهت شناسایی سالمونلا بالغ بر ۳ ساعت روش LAMP تقریباً ۲ ساعت زمان صرف گردید که این زمان در روش LAMP by Using fluorescent Prob به ۷۰ دقیقه کاهش یافت با توجه به این که این کاهش زمانی همراه با افزایش دقت و اختصاصیت در تعیین جواب‌های مثبت می‌باشد لذا از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است.

**استنتاج:** براساس نتایج به دست آمده روش LAMP by Using fluorescent Prob جهت شناسایی سالمونلا روش تشخیصی مولکولی سریع تر، دقیق‌تر و با اختصاصیت بالاتر و کاربردی گسترده‌تر در آزمایشگاه تشخیص پزشکی، پزشکی قانونی، کشاورزی و تحقیقاتی می‌باشد. مزایای این روش عدم نیاز به چرخه‌های دمایی و دستگاه ترموسایکلر نسبت به روش PCR و استفاده از یک ماده نشاندار در تعیین جواب‌های مثبت در مقایسه با روش LAMP این امکان را می‌دهد که تفسیر نتایج از اطمینان و دقت بیشتری برخوردار باشد.

**واژه‌های کلیدی:** DNA، Real-time PCR، LAMP by Using fluorescent Prob، LAMP

### مقدمه

تازه‌های پری ترش بوده که در دمای  $37^{\circ}\text{C}$  حداکثر رشد را دارا می‌باشند(۱).

سالمونلاها دسته بزرگی از باکتری‌های میله‌ای شکل، گرم منفی - دهوازی اختیاری متحرک و دارای

E-mail: Karami@bmsu.ac.ir

- مؤلف مسئول: علی کرمی - تهران: شیخ بهایی، ملاصدرا، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله، مرکز تحقیقات بیولوژی مولکولی  
 ۱. گروه مولکولار بیولوژی، مرکز تحقیقات بیولوژی مولکولی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله  
 ۲. دانشجوی کارشناسی ارشد، مرکز تحقیقات بیولوژی مولکولی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله  
 ۳. مرکز تحقیقات بیولوژی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله

تاریخ دریافت: ۱۳۹۰/۱۱/۱۱ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۹۱/۲/۱۷ تاریخ تصویب: ۹۱/۸/۹

این تحقیق به طور کاملاً اختصاصی طراحی شده،  
توالی‌های بسیار اختصاصی را مورد هدف قرار می‌دهند.  
روش تکثیر هم دمای وابسته به حلقه LAMP با استفاده  
از پروب‌های فلورسنت Notomi و همکاران روشی را  
در سال ۲۰۰۰ ابداع نمودند که قادر است کپی‌های  
اندکی از DNA هدف را تا  $10^{10}$  کپی در عرض کمتر  
از یک ساعت تحت شرایط ایزوترمال با اختصاصیت  
بالایی تکثیر نماید. این روش، تکثیر هم دمای وابسته به  
حلقه (LAMP) فلورسنت نامیده می‌شود که تکیه بر  
چرخه‌های خودکاری دارد که رشته DNA سنتز شده  
به وسیله DNA پلیمرازی با فعالیت جایه‌جایی رشته به  
طور مداوم جایگزین و رشته جدید به طور پیوسته سنتز  
می‌گردد. LAMP فلورسنت روشی ساده، سریع،  
اختصاصی و مقوون به صرفه برای تکثیر اسید نوکلئیک  
می‌باشد و انحصار آن در اختیار کمپانی شیمیایی Eiken  
ژاپن است. متداول‌ترین آن بر اساس استفاده از آغازگر  
 مختلف و دو پروب است که به طور اختصاصی ۸ ناحیه  
از توالی ژن هدف را شناسایی می‌نمایند و پیشروعی  
واکنش در یک دمای ثابت و پیوسته و استفاده از  
واکنش جایگزینی رشته صورت می‌گیرد. تکثیر و  
شناسایی ژن می‌تواند در یک مرحله به وسیله گرمانه  
گذاری مخلوط نمونه‌ها، آغازگرها، پروب‌ها و DNA  
پلیمرازی با فعالیت جانشینی رشته و اجزاء مورد عمل در  
یک دمای ثابت (حدود  $65^{\circ}\text{C}$ ) کامل گردد. این روش،  
انجام تکثیر را با کارایی بالا میسر می‌سازد به طوری که  
در طی ۱۵-۶۰ دقیقه  $10^{10}$ - $10^{11}$  بار تکثیر  
می‌شود. چون واکنش بسیار اختصاصی است، لذا وجود  
محصول تکثیر یافته می‌تواند دلالت بر وجود ژن هدف  
داشته باشد. مشخصات روش LAMP با پروب‌های  
فلورسنت.

(۱) کل واکنش تکثیر تحت شرایط تک دمایی به  
شكل پیوسته انجام می‌پذیرد.

(۲) در LAMP فلورسنت نیاز به مرحله  
واسرست‌سازی اسید نوکلئیک دو رشته‌ای به تک

این باکتری یکی از شایع‌ترین باکتری‌های قابل  
انتقال از حیوانات به انسان بوده که به دلیل تنوع مخازن  
حیوانی یکی از عوامل بیماری‌های قابل انتقال از غذا و  
یکی از معضلات بهداشتی در سراسر جهان محسوب  
می‌گردد<sup>(۲)</sup>. طبقه‌بندی این گروه پیچیده است زیرا به  
جای یک گونه مشخص، مجموعه‌ای از گونه‌های  
مختلف را تشکیل می‌دهند جنس سالمونلا اساساً بر  
مبانی اپیدمیولوژی، نوع میزان، واکنش‌های بیوشیمیایی  
و ساختار آنتی ژن‌های  $\text{O}, \text{H}, \text{vi}$  (در صورت وجود)  
طبقه‌بندی می‌شود تاکنون ۲۵۰۰ سروتیپ سالمونلا بر  
اساس آنتی ژن‌های  $\text{O}$  و  $\text{H}$  شناسایی شده است<sup>(۴)</sup>.  
عفونت سالمونلا در انسان به صورت انتروکولیت تب  
روده‌ای و باکتریمی بروز می‌نماید از این رو تشخیص  
به موقع و درست این باکتری در مواد غذایی و افراد  
مشکوک به آلدگی ضروری به نظر می‌رسد<sup>(۵)</sup>.

روش‌های مختلفی وجود دارد که می‌توان به روش  
کشت در محیط‌های غیر انتخابی و تأیید کلونی‌های  
مشکوک از طریق انجام تست‌های افتراقی اشاره نمود  
که انجام این آزمایشات نیاز به زمان زیادی برای حصول  
نتیجه مثبت است از دیگر روش‌ها می‌توان به Immuno  
assay نیز اشاره نمود که حساسیت و اختصاصیت لازم را  
نداشته و زمان آن نیز بسته به روش مورد انتخاب تا  
چندین روز متفاوت است به همین دلیل از کاربرد  
گسترده‌ای جهت تشخیص برخوردار نمی‌باشد و در  
ضمون دقیق‌ترین روش تعیین هویت میکروب سالمونلا  
کشت می‌باشد<sup>(۶)</sup>. در این طرح ما از روش تکثیر هم  
دمایی وابسته به حلقه همراه با پروب‌های فلورسنت  
استفاده نمودیم که توسط Notomi و همکاران (۲۰۰۰)  
معروف گردید که در این روش استفاده از پروب‌های  
فلورسنت به منظور تشخیص سریع تر و مطمئن‌تر با  
اختصاصیت بالاتر از مزایای این روش نسبت به روش  
LAMP می‌باشد. بنابراین جهت حصول به نتیجه، نتایج  
حاصل از PCR و LAMP با روش LAMP مقایسه گردیده  
پرایمرها و پروب‌های مورد استفاده در

## مواد و روش ها

در این مطالعه توصیفی از ۵ سویه مختلف سالمونلا که اسامی آنها در زیر بیان می شود، استفاده گردید. جهت استاندارد نمودن آزمایش سویه های استاندارد سالمونلا از آزمایشگاه رفرانس وزارت بهداشت و انتستیتو پاستور تهران تهیه گردید.

- 1) *Salmonella Typhi*
- 2) *Salmonella Para Typhi A*
- 3) *Salmonella Para Typhi B*
- 4) *Salmonella Para Typhi C*
- 5) *Salmonella enteritidis*
- 6) *Staphylococcus aureus*

و مواد شیمیایی از (شرکت Merck) و بافرونو کلئوتیدها و Taq (شرکت های داخلی) و آنزیم های BST و Masten پرروب ها از شرکت (Biorad) تهیه گردید. (ساخت cycler gradiant چرخه های حرارتی در PCR و Thermo block) (ساخت شرکت کیاژن) جهت انجام واکنش LAMP و فلورسنت، از دستگاه الکتروفورز افقی کوچک ساخت (شرکت پایا پژوهش) و منع تغذیه آن با باف ۱ درصد TBE جهت الکتروفورز محصولات PCR و جهت بررسی ژل Uvidoc (ساخت شرکت Uvicc)، مارکر مولکولی ۱۰۰ bp فرمتاز و دستگاه نانو در آپ جهت بررسی جذب نوری ماده فلورسنت در طول موج های قابل انتظار Nano Drop ND-1000 spectrophotometer با نام thermo scientific استفاده شده است.

برای انجام PCR از پرایمرهایی که توسط کرمی و همکاران (۱۳۸۶) (۱۰) جهت تشخیص مولکولی سالمونلا طراحی شده بود و توالي آن در زیر ذکر گردیده، استفاده شد.

S12: ۵'-GTATTGTTGATTAATGAGATCCG-3'  
S13: 5'- ATATTACGACCGAACACGTT -3'  
۱۸-۲۴ cc محیط کشت LB کشت داده، به مدت ساعت در گرم خانه ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده و بعد از گذشت زمان همه آنها رشد کرده، DNA

رشته ای برای شروع واکنش پلیمریزاسیون وجود ندارد و حتی بدون واسر شست سازی اولیه واکنش به راحتی انجام می پذیرد.

(۳) کارایی تکثیر فوق العاده بالا است زیرا در این جا هیچ زمانی جهت تغییر دما از دست نمی رود و واکنش در دمای بهینه فعالیت آنزیم به شکل پیوسته انجام می گیرد و ۱۰ تا ۲۰ میلی گرم از DNA هدف در ۲۵ دقیقه میکرولیتر از محلول واکنش در مدت ۳۰-۶۰ دقیقه تکثیر می یابد.

(۴) روش LAMP فلورسنت قادر است که ژن هدف را با کارایی بسیار بالا بوسیله طراحی ۴ آغازگر و ۲ پرروب که ۸ ناحیه توالی را شناسایی می نمایند تکثیر نماید. (۵) هزینه کل بسیار کاهش می یابد زیرا روش LAMP دستگاه های گران قیمت آزمایشگاهی ندارد.

(۶) محصولات تکثیر شده دارای ساختار مرکبی از توالي های متناوب و معکوس تکراری از توالي هدف روی همان رشته می باشند.

(۷) RNA نیز می تواند به عنوان الگو با این روش تنها با اضافه نمودن آنزیم نسخه برداری معکوس تکثیر شود، مشابه روشی که به عنوان الگو استفاده می شود.

این روش در مقایسه با PCR دارای حساسیت و ویژگی بسیار بالاتر بوده، ضمن عدم استفاده از دستگاه چرخه حرارتی از دقت شناسایی بسیار بالا برای تشخیص عوامل عفونی برخوردار است.(۷)

در این تحقیق با توجه به بررسی های انجام شده در مقالات اشاره شده و مزایای این روش نسبت به LAMP غیر فلورسانس که برای اشکارسازی نیازمند کدورةت سنجی است در حالی که با استفاده از پرروب فلورسانس این مיעضل نیز مرتفع می گردد اقدام به مقایسه LAMP با پرروب فلورسانس با PCR عادی گردید که نتایج حاصله نشان دهنده مزایای آن در تشخیص عوامل عفونی می باشد.

## انجام LAMP:

در انجام LAMP از ۴ پرایمر با توالی‌های زیر که توسط (2005) Maeda و همکاران جهت تشخیص سالمونلا طراحی شده بود، استفاده گردید.

Fip: 5'-GAGGGGTGGTACTGATCGAT

AGTT TTTCAACGTTCTGGGG -3'

BIP : 5'-CCGGTGAAATTATGCCACACAA  
AACCCACCGCCAGG-3'

F3 : 5'-GGGGATATTGGTGTATGGGG-3'

B3 : 5'-AACGATAAACTGGACCAGGG-3'

به مقدار ۱ میکرو لیتر از نمونه‌های ژنومی استخراج شده به لوله‌های حاوی ترکیبات (آب مقطر تزریقی ۱/۵ میکرو لیتر، بافر ۱۰x ۲/۵ میکرو لیتر، ۰/۵dNTp میکرو لیتر، Bst ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر Fip ۲ میکرو لیتر، پرایمر Bip ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر F3 ۰/۵ میکرو لیتر، بناهای ۲ میکرو لیتر، ۳ DNA میکرو لیتر و مجموعاً ۲۵ میکرو لیتر) اضافه گردیده، در دستگاه قرار داده، طبق برنامه (در مرحله اول ۱۰ دقیقه زیر PCR آن انجام شد: مرحله اول ۱ دقیقه در ۹۴ درجه سانتی گراد و سپس ۳۰ چرخه شامل سه مرحله ۹۴ درجه سانتی گراد ۳۰ ثانیه، ۵۷ درجه ۱ دقیقه، ۷۲ درجه سانتی گراد ۱ دقیقه و مرحله ۱۰ دقیقه).

پس از خاتمه برنامه مقدار ۱۰-۵ میکرو لیتر از محصول با ۱ میکرو لیتر بافر نمونه گذاری (GLB) مخلوط شده، در ۱ آگارز ۲ درصد به مدت ۴۵ دقیقه و با ولتاژ ۸۵ ران گردید، پس از خاتمه الکتروفورز ۱۰ میکرو گرم در محلول حاوی اتیدیوم بروماید (۰/۵ تا ۱ میکرو گرم در میلی لیتر) رنگ آمیزی و پس از شستشو در بافر با دستگاه ماوراء بنشش بررسی و عکسبرداری شد (تصویر شماره ۲).

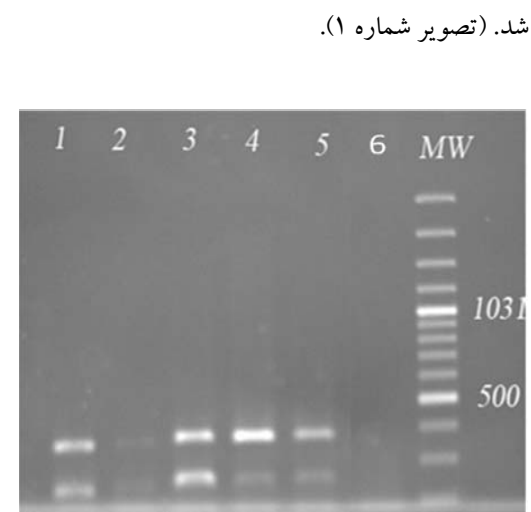
انجام Lamp با دو پروب فلورسنت = در این روش از ۴ پرایمر با توالی‌های زیر که توسط Maede و همکاران طراحی و استفاده شد.

Fip: 5'- GAGGGGTGGTACTGATCGATAGT

TTTCAACGTTCTGGGG -3'

BIP : 5'-CCGGTGAAATTATGCCACACAA  
AACCCACCGCCAGG-3'

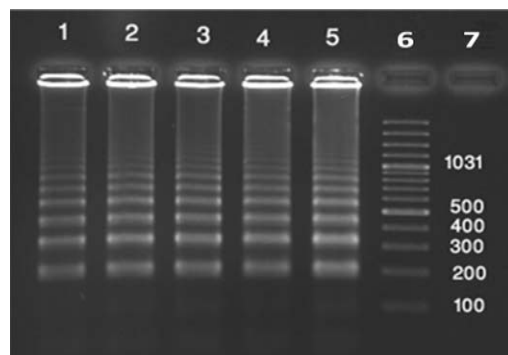
سالمونداهای کشت داده شده به روش استاندارد فن کلروفرم استخراج گردید. این روش جهت تأیید سه بار تکرار گردید. انجام PCR بر روی نمونه‌های استاندارد، به مقدار ۲ میکرو لیتر نمونه‌های ژنومی استخراج شده را به لوله‌های حاوی ترکیبات (آب مقطر تزریقی ۱۴ میکرو لیتر، بافر ۱۰x ۲/۵ میکرو لیتر، ۰/۵ Mgcl<sub>2</sub> میکرو لیتر، ۰/۵ dNTp میکرو لیتر، پرایمر ۳ میکرو لیتر، پرایمر R ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر ۲ میکرو لیتر، ۰/۵ میکرو لیتر، ۰/۵ میکرو لیتر، ۰/۵ میکرو لیتر) یک میکرو لیتر مجموعاً ۲۵ میکرو لیتر) اضافه کرده، در دستگاه Master Cycler قرار داده، طبق برنامه زیر PCR آن انجام شد: مرحله اول ۱ دقیقه در ۹۴ درجه سانتی گراد و سپس ۳۰ چرخه شامل سه مرحله ۹۴ درجه سانتی گراد ۳۰ ثانیه، ۵۷ درجه ۱ دقیقه، ۷۲ درجه سانتی گراد ۱ دقیقه و مرحله ۱۰ دقیقه.



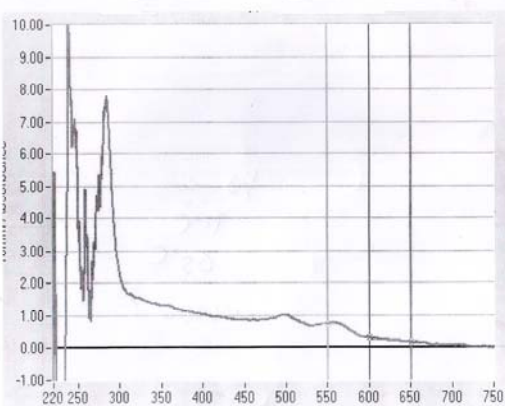
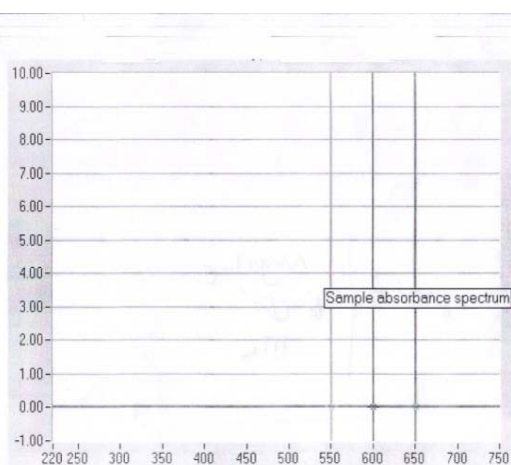
تصویر شماره ۱: الکتروفورز محصولات PCR برای ژن invA با استفاده از آغازگرهای S12 و S13 -۱ سالمونلاتیفی -۲ سالمونلا پاراتیفی A -۳ سالمونلا پاراتیفی B -۴ سالمونلا پاراتیفی C -۵ سالمونلا اینتر پتیدیس -۶ استافیلوکوکوس اورئوس (کنترل مثبت) -۷ وزن مولکولی

و زمان و دما و رقت مناسب پروب به کار گرفته شده طی مراحل متعددی با غلظت ۲، ۳ و ۰/۵ میکرو لیتر پروب در حضور نور و عدم حضور آن و در دمای ۶۲ و ۶۵ درجه سانتی گراد و مدت زمان ۳۰ و ۶۰ دقیقه واکنش را تکرار و جذب نوری را در هر یک از شرایط فوق اندازه گیری شد و شرایط بهینه جهت انجام واکنش که همان حضور نور و غلظت ۰/۵  $\mu$ l پروب و مدت زمان ۶۰ دقیقه دمای ۶۵ درجه سانتی گراد بود به دست آمد.

F3 : 5'-GGGGATATTGGTGTATGGG-3'  
B3 : 5'-AACGATAAACTGGACCAGGG-3'



تصویر شماره ۲: انجام LAMP با سویه های مختلف سالمونلا با شرایط بهینه سازی شده ۱- سالمونلا تیفی ۲- سالمونلا پاراتیفی A ۳- سالمونلا پاراتیفی B ۴- سالمونلا پاراتیفی ۵- سالمونلا ایتریدیس ۶- وزن مولکولی ۷- استافیلو کوکوس اورئوس (کنترل منفی)



تصویر شماره ۳: انجام واکنش با غلظت ۰/۵ میکرو لیتر پروب در دمای ۶۵ درجه سانتی گراد در طی ۶۰ دقیقه و در عدم حضور نور در طول واکنش

دو پروب

probA= <sup>۵</sup>GAGGAAAGAGCGTGGTAATTAAC  
probB= GGGCAATTCTTTATTGGCGATAG  
و  
که توسط کرمی و همکاران طراحی استفاده شد. به مقدار ۰/۱  $\mu$ l از نمونه های ژنومی استخراج شده به لوله های حاوی ترکیبات (آب مقطر تزریقی ۰/۵ میکرو لیتر، بافر x ۱۰ ۰/۵ میکرو لیتر، ۰/۵ dNTP میکرو لیتر، پلیمراز ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر Fip ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر Bip ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر F3 ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر Prob A ۰/۵ میکرو لیتر، ۰/۵ Prob B میکرو لیتر، بتائین ۰/۵ میکرو لیتر، ۰/۵ Prob C میکرو لیتر و مجموعاً ۰/۲۵ میکرو لیتر) اضافه گردیده، در دستگاه ترموبلاک قرارداده شد و طبق برنامه (در مرحله اول ۶۰ دقیقه ۶۵ درجه سانتی گراد و در مرحله دوم ۱۰ دقیقه ۸۲ درجه سانتی گراد) واکنش انجام شد. پس از خاتمه برنامه جذب نوری هر میکروتیوب توسط دستگاه نانو در آب اسپکترو فوتومتر اندازه گیری گردید (تصویر شماره ۳) لازم به ذکر است که برای افزایش دقت، آزمایشات سه بار تکرار گردید. جهت بررسی تأثیر نور

## یافته‌ها

جفت باز را نشان می‌دهد، ژن invA از ژن‌های مهم مسؤول تهاجم باکتری به سلول اپیتیلیال روده است. Cocolin و همکاران (۱۹۹۸) با استفاده از روش PCR در زمانی بالغ بر ۳ ساعت قادر به تشخیص سالمونلا شدند. همچنین این محققان حساسیت PCR را ۲۴۰ fg DNA/tube از ژنوم سالمونلا برآورد نمودند(۸). نتایج تحقیق حاضر در تشخیص سالمونلا با استفاده از آغازگرهای S12 و S13 که بر اساس ژن invA طراحی شدند با نتایج سایر محققین در این زمینه انطباق داشت و سالمونلا به طور اختصاصی با این روش در زمانی بالغ بر ۴ ساعت تشخیص داده شد. بنابراین چنین نتیجه گیری می‌شود که استفاده از روش PCR برای تشخیص سالمونلا بالغ بر ۳ ساعت زمان نیاز دارد. اگرچه استفاده از روش Multiplex PCR این زمان را تا حد زیادی کاهش داده است. کرمی و همکاران (۱۳۸۶) با استفاده از روش Multiplex PCR در تشخیص سالمونلا بر اساس ژن‌های invA و prt و tyv فرآیند PCR را از ۳ ساعت به ۳۲ دقیقه کاهش دادند و کل زمان لازم جهت تشخیص را به ۹۰ دقیقه تقلیل دادند(۹، ۱۰) اما هنوز مشکل استفاده از دستگاه و روش‌های آشکار سازی به قوت خود باقی است. پس از انجام PCR مبادرت به انجام تست LAMP بر روی سالمونلا نمودیم که پس از انجام واکنش باندهای متعدد نردبانی شکلی که اندازه آن‌ها از ۲۴۱ bp تا ۶۰۰ bp بود، مشاهده گردید که نتایج ما با Wang و همکاران در سال ۲۰۰۸ که اقدام به تشخیص سالمونلا با روش LAMP در بقایای مواد غذایی نموده اند و زمان واکنش را ۶۰ دقیقه گزارش کردند، منطبق بود(۱۱-۱۲). آن‌ها همچنین نشان دادند که استفاده از ژن invA جهت طراحی آغازگر و پروب برای تشخیص سالمونلا دارای اختصاصیت بالایی است و سویه‌های دیگر باکتریایی با استفاده از این آغازگرهای و پروب‌ها قابل تشخیص نیستند.

Iwamoto و همکاران (۲۰۰۳) نشان دادند که اضافه کردن SYBRGreen به مخلوط واکنش LAMP

همان‌گونه که در شکل مشاهده گردید بررسی نمونه‌ها با دو جفت پرایمر S12، S13 که بر اساس ژن InvA و طراحی شده بود ایجاد دو باند به اندازه‌های ۳۷۳ bp و ۲۵۸ bp را نشان می‌دهند، مشاهده گردید. پس از انجام PCR طی واکنش LAMP باندهای متعدد نردبانی شکل که اندازه آن‌ها از ۲۴۱ bp به بالا بود مشاهده گردید. در مرحله بعدی واکنش Lamp همراه با دو پروب فلورسنت انجام گردید و جذب نوری نمونه‌ها توسط دستگاه نانو در آپ اندازه گیری شد. بعد از بهینه سازی‌های واکنش بهترین نتیجه در میزان ۶۵ درجه سانتی‌گراد به دست آمد زیرا در این دما میزان تکثیر افراش می‌یابد. برای مشخص کردن زمان ۳۰ و ۶۰ دقیقه را انتخاب کرده که در زمان ۶۰ دقیقه میزان جذب نوری که متناسب با حداکثر محصولات تولید شده است، به حداکثر رسید. طی واکنش‌های وجود نور و عدم وجود نور و تأثیر آن بر میزان جذب نوری بررسی گردید و در حضور نور جذب نوری بالاتری مشاهده گردید.

کنترل منفی (استافیلوکوکوس اورئوس)

OD: طول موج: ۵۰۰

OD: طول موج: ۵۶۲

## بحث

روش‌های متداول تشخیص سالمونلا نیازمند زمان طولانی است که فاقد کارآیی لازم جهت تشخیص سریع این باکتری می‌باشد. محققین جهت تشخیص مولکولی سالمونلا تیفی پرایمرهای مختلفی بر اساس fic-fuc-a، invA، invB، dt و SPVC int-flom – prt-tyv را طراحی و بررسی نموده‌اند انجام PCR با دو جفت پرایمر S12 و S13 که بر اساس ژن invA طراحی شده اند باندهای به طول ۳۷۳

بسیار کوتاه‌تر می‌گردد که این عمل در مقایسه با تلاش‌های دیگری که جهت کوتاه کردن زمان تشخیص باکتری‌های بیماری زا از جمله سالمونلا که با دستگاه‌های متداول PCR صورت گرفته است، قابل توجه می‌باشد. بنابراین روش ایزوترومال بررسی شده LAMP فلورسنت در مقایسه با PCR می‌تواند به عنوان روش تشخیص مولکولی بسیار سریع‌تر (تفصیلاً ۳ برابر)، دقیق‌تر (تا ۱۰۰ برابر) و ارزان‌تر (تا ۱۰ برابر) با کاربرد گسترده در آزمایشگاه‌های تشخیصی پزشکی قانونی، کشاورزی و تحقیقاتی و حتی آزمایشگاه‌های کوچک و سیار نیز جهت مطالعات همه‌گیرشناسی، تشخیص و شناسایی مورد استفاده قرار گیرد.

## سپاسگزاری

بدینوسیله از همکاران محترم پژوهشگاه بقیه‌اله (عج)- مرکز تحقیقات بیولوژی مولکولی تشكیر می‌نمایم. این مقاله حاصل پایان نامه کارشناسی ارشد بیوتکنولوژی پزشکی خانم بیتا باقری می‌باشد.

تشخیص را آسان‌تر می‌کند(۱۲). همچنین Flores و همکاران (۲۰۰۸) با افزودن پروب به روش LAMP جهت تشخیص بیماری‌های قارچی به جواب‌هایی با اطمینان و دقت بالاتری دست یافته و آن را به عنوان یافته‌ای مهم بیان نموده‌اند(۱۳).

به طور واضح این روش نیز دارای محدودیت‌هایی می‌باشد از آن جمله می‌توان به پیچیدگی طراحی آغازگرهای چندگانه و پروب‌های لازم برای تکثیر هر ناحیه‌زنی جدید که برای افراد کم تجربه مشکل است، اشاره کرد. این روش نیز یکی از روش‌های کاربردی در تشخیص مولکولی عوامل بیولوژیک و بالینی می‌باشد که آشکارسازی محصول نهایی با استفاده از تکیک هیبریداسیون با پروب‌های فلورسنت که به عنوان یک ماده نشاندار نمونه مثبت را نمایان می‌کند باعث آنالیز ساده‌تر، مطمئن‌تر و دقیق‌تر نتایج می‌گردد. همین امر باعث می‌شود که امکان بروز خطای کاهش و اطمینان از حصول نتیجه مثبت افزایش یابد. با استفاده از روش PCR فلورسنت زمان نهایی تشخیص نسبت به

## References

1. Sherries RK. Mdical Microbiology. 4<sup>th</sup> ed. New York: Mc Graw-Hill; 2006. p. 343-373.
2. Herbold JR. What you and your clients need to know about zoonotic Diseases: Rabies lyme Disease and salmonellosis. North American veterinary conference: 2000. p: 883-834.
3. Brooks GF, Butel JS, Morse SA. Jawetz Melikick & Adelberg's Medical Micro biology. 23<sup>th</sup> ed. The United State of America: Mc Graw-Hill; 2004. p: 256-261.
4. Pelayo JS, Delicato ER, Mikcha JMG, Fernendas SA. Resistance profile to antimicrobials. Brazilian Arch of Bio and Tech 2004; 47(2): 193-197.
5. Nuruzi H. Medical Bacteriology. 4<sup>th</sup> ed. Tehran: Chehr Publication; 1966. p. 219-227.
6. Andrews WH, June GA, Sherrod TS. FDA Bacteriological Analytical Manual. 8<sup>th</sup> ed. Salmonella AOAC International (chapter 5).
7. Norihiro Tomita, Yasuyoshi Mori, Hidetoshi Kanda, Tsugunori Notomi. Loop-mediated isothermal amplification (LAMP) of gene sequences and simple visual detection of products Nature Protocols 2008; 3: 877-882.
8. Cocoline L, Manzano M, Astori G, Botta GA. highly sensitive and fast non-radioactive method for detection of polymerase chain reaction products from Salmonella serovars such as S.Typhi, in blood specimens, FEMS Immunology and Medical Microbiology 1998; 22: 233-239.
9. Karami A, Ranjbar R, Ahmadi Zand Safiri Z. Rapid Detection of Different Serovars of

- Salmonella entricology Multiplex PCR. Iranian J Pub J Health 2007; 36(2): 38-42.
10. Karami A, Morrovati S, Ahmadi Z, Safiri Z. Development of an ultra rapid and Simple multiplex polymerase chain Reaction technique for detection of Salmonella Typhi. Saudi Med J 2006; 27(8): 1134-1138.
11. Wang L, Shi L, Alam MJ, Geng Y. Specific and Rapid Detection of food borne Salmonella by loop\_Mediated isothermal amplification Method. Food Research International 2008; 41: 69-74.
12. Iwamoto T, Sonob T, Hayashi K. Loop-Mediated isothermal amplification for direct detection of Mycobacterium Tuberculosis Complex. J Clin Microbial 2003; 41: 2616-2622.
13. Notomi T, okayama H, Masubuchi H, Masubuchi H. Yonekawat, loop-Mediated isothermal amplification of DNA. Nuclie Acids Res 2000; 28: 63.
14. Harakudo Y, Yoshino M, Kojima T. loop-Mediated isothermal Amplification of Salmonella. FEMS Microbiology letter 2005; 253: 155-161.
15. Flores O, Inacio J, Isabel Spencer Martins. Efficient Identification of clinically Relevant Candida Yeast Species by use of an Assay Combining Pana fungal loop-Mediated Isothermal DNA Amplification American Society for Microbiology 2008; 46(2): 713-720.