

مقایسه دو روش LAMP فلورسنت و PCR در تشخیص مولکولی سالمونلا

علی کرمی^۱
بیتا باقری^۲
زینب احمدی^۱
فاطمه پورعلی^۳

چکیده

سابقه و هدف: باکتری سالمونلا یکی از اعضاء خانواده انتروباکتریاسه بوده که باعث ایجاد بیماری های عفونی در انسان و حیوان می گردد. از جمله بیماری های ایجاد شده می توان به تب رودهای (تیفوئید)، باکتری می، انتروکولیت، سالمونلوز اشاره نمود که خود یک معضل بهداشتی محسوب می گردد. بنابراین تشخیص سریع، دقیق، مطمئن و به موقع آن برای جلوگیری از اپیدمی و عوارض مخرب این باکتری ضروری به نظر می رسد.

مواد و روش ها: روش های مختلفی جهت تشخیص باکتری سالمونلا وجود دارد از آن جمله می توان به روش کشت، Immuno assay، PCR، Real-time PCR اشاره نمود که تمام این روش ها به زمان طولانی و تعداد زیاد باکتری در نمونه اولیه و تجهیزات گران قیمت آزمایشگاهی و افراد متخصص در این زمینه نیاز دارند به همین دلیل در این مطالعه روشی به کار گرفته شد که معایب روش های پیشین را به حداقل برساند در این روش از تکثیر تک دمایی وابسته به حلقه یا LAMP (Loop-Mediated Isothermal Amplification of DNA) همراه با دو پروب فلورسنت استفاده گردید و این روش با PCR که در حال حاضر متداولترین تکنیک تکثیر DNA بوده و روش LAMP مقایسه شد.

یافته ها: در این مطالعه از ۴ سویه سالمونلا جهت انجام PCR، LAMP، و LAMP by Using florescent Prob 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 florescent Prob به ۷۰ دقیقه کاهش یافت با توجه به این که این کاهش زمانی همراه با افزایش دقت و اختصاصیت در تعیین جواب های مثبت می باشد لذا از اهمیت ویژه ای برخوردار است.

استنتاج: بر اساس نتایج به دست آمده روش LAMP by Using florescent Prob جهت شناسایی سالمونلا روش تشخیصی مولکولی سریع تر، دقیق تر و با اختصاصیت بالاتر و کاربردی گسترده تر در آزمایشگاه تشخیص پزشکی، پزشکی قانونی، کشاورزی و تحقیقاتی می باشد. مزایای این روش عدم نیاز به چرخه های دمایی و دستگاه ترموسایکلر نسبت به روش PCR و استفاده از یک ماده نشاندار در تعیین جواب های مثبت در مقایسه با روش LAMP این امکان را می دهد که تفسیر نتایج از اطمینان و دقت بیشتری برخوردار باشد.

واژه های کلیدی: DNA، Real-time، PCR، LAMP by Using florescent Prob، LAMP

مقدمه

تازه های پری ترش بوده که در دمای ۳۷°C PHSV، حداکثر رشد را دارا می باشند (۱).

سالمونلاها دسته بزرگی از باکتری های میله ای شکل، گرم منفی - دهبازی 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 هم‌دمای 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^{11} کپی در عرض کمتر از یک ساعت تحت شرایط ایزوترمال با اختصاصیت بالایی تکثیر نماید. این روش، تکثیر هم‌دمای وابسته به حلقه (LAMP) فلورسنت نامیده می‌شود که تکیه بر چرخه‌های خودکاری دارد که رشته DNA سنتز شده به وسیله DNA پلیمرازی با فعالیت جابه‌جایی رشته به طور مداوم جایگزین و رشته جدید به طور پیوسته سنتز می‌گردد. LAMP فلورسنت روشی ساده، سریع، اختصاصی و مقرون به صرفه برای تکثیر اسید نوکلئیک می‌باشد و انحصار آن در اختیار کمپانی شیمیایی Elikon ژاپن است. متدولوژی آن بر اساس استفاده از ۴ آغازگر مختلف و دو پروب است که به طور اختصاصی ۸ ناحیه از توالی ژن هدف را شناسایی می‌نمایند و پیشروی 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 گرمخانه گذاری مخلوط نمونه‌ها، آغازگرها، پروب‌ها و DNA پلیمرازی با فعالیت جانمایی رشته و اجزاء مورد عمل در یک دمای ثابت (حدود 65°C) کامل گردد. این روش، انجام تکثیر را با کارایی بالا میسر می‌سازد به طوری که در طی ۶۰-۱۵ دقیقه DNA 10^{11} - 10^9 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 تک‌دمایی به شکل پیوسته انجام می‌پذیرد.

(۲) در LAMP فلورسنت نیاز به مرحله واسرشت‌سازی 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 (۲). طبقه‌بندی این گروه پیچیده است زیرا به جای یک گونه مشخص، مجموعه‌ای از گونه‌های مختلف را تشکیل می‌دهند جنس سالمونلا اساساً بر مبنای اپیدمیولوژی، نوع میزبان، واکنش‌های بیوشیمیایی و ساختار آنتی‌ژن O، H، Vi (در صورت وجود) طبقه‌بندی می‌شود تاکنون ۲۵۰۰ سروتیپ سالمونلا بر اساس آنتی‌ژن‌های O و H شناسایی شده است (۴). عفونت سالمونلا در انسان به صورت انتروکولیت تب روده‌ای و باکتری می‌بروز می‌نماید از این رو تشخیص به موقع و درست این باکتری در مواد غذایی و افراد مشکوک به آلودگی ضروری به نظر می‌رسد (۵).

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 ضمن دقیق‌ترین روش تعیین هویت میکرب سالمونلا کشت می‌باشد (۶). در این طرح ما از روش تکثیر هم‌دمایی وابسته به حلقه همراه با پروب‌های فلورسنت استفاده نمودیم که توسط Notomi و همکاران (۲۰۰۰) معرفی گردید که در این روش استفاده از پروب‌های فلورسنت به منظور تشخیص سریع‌تر 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 فلورسنت 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 سویه‌های استاندارد سالمونلا از آزمایشگاه رفرانس وزارت بهداشت و انستیتو 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 بافر نوکلئوتیدها و Taq از (شرکت های داخلی) و آنزیم های BST و پروب ها از شرکت (Biorad) تهیه گردید. Masten cyclor gradient (ساخت شرکت اپندروف) جهت چرخه های حرارتی در PCR و Thermo block (ساخت شرکت کیژن) جهت انجام واکنش LAMP و Lamp فلورسنت، از دستگاه الکتروفورز افقی کوچک ساخت (شرکت پایا پژوهش) و منبع تغذیه آن با بافر ۱ درصد TBE جهت الکتروفورز محصولات PCR و جهت بررسی ژل Uvidoc (ساخت شرکت Uviec)، مارکرمولکولی ۱۰۰bp فرمتاز و دستگاه نانودر آپ جهت بررسی جذب نوری ماده فلورسنت در طول موج های قابل انتظار با نام Nano Drop ND-1000 spectro photometer thermo scientific استفاده شده است.

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

S12: 5'-GTATTGTTGATTAATGAGATCCG-3'

S13: 5'-ATATTACGCACGGAAACACGTT-3'

cc محیط کشت LB کشت داده، به مدت ۲۴-۱۸ ساعت در گرم خانه ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده و بعد از گذشت زمان همه آن‌ها رشد کرده، DNA

رشته‌ای برای شروع واکنش پلیمریزاسیون وجود ندارد و حتی بدون واسرشت 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 میکرولیتر از مخلوط واکنش در مدت ۶۰-۳۰ دقیقه تکثیر می یابد.

۴) روش LAMP فلورسنت قادر است که ژن هدف را با کارایی بسیار بالا به وسیله طراحی ۴ آغازگر و ۲ پروب که ۸ ناحیه توالی را شناسایی می نمایند تکثیر نماید. ۵) هزینه کل بسیار کاهش می یابد زیرا روش LAMP فلورسنت نیاز به مواد شیمیایی ویژه یا دستگاه های گران قیمت آزمایشگاهی ندارد.

۶) محصولات تکثیر شده دارای ساختار مرکبی از توالی های متناوب و معکوس تکراری از توالی 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 DNA 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 کدورت سنجی است در حالی که با استفاده از پروب فلورسانت این معضل نیز مرتفع می گردد اقدام به مقایسه LAMP با پروب 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 باتوالی‌های زیر که توسط (2005) (2007) Maeda و همکاران جهت تشخیص سالمونلا طراحی شده بود، استفاده گردید.

Fip: 5'-GAGGGGTGGTACTGATCGAT
AGTT TTTCAACGTTTCCTGGGG-3'
BIP: 5'-CCGGTGAAATTATCGCCACACAA
AACCCACCGCCAGG-3'
F3: 5'-GGGGATATTGGTGTATTATGGGG-3'
B3: 5'-AACGATAAACTGGACCAGGG-3'

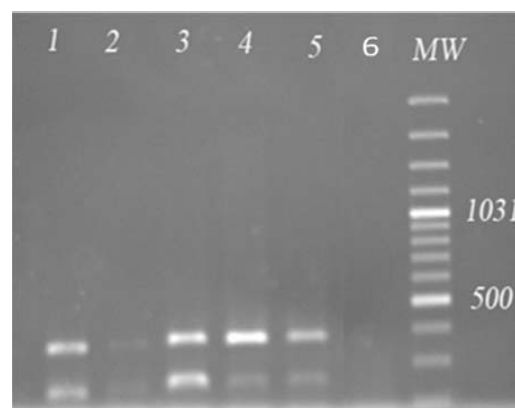
به مقدار ۱ میکرو لیتر از نمونه‌های ژنومی استخراج شده به لوله‌های حاوی ترکیبات (آب مقطر تزریقی ۱۱/۵ میکرو لیتر، بافر 10x ۲/۵ میکرو لیتر، ۰/۵dNTP میکرو لیتر، Bst پلیمرز ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر Fip ۲ میکرو لیتر، پرایمر Bip ۲ میکرو لیتر، پرایمر F3 ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر B3 ۰/۵ میکرو لیتر، بتائین ۲ میکرو لیتر، DNA ۳ میکرو لیتر و مجموعاً ۲۵ میکرو لیتر) اضافه گردیده، در دستگاه ترموبلوک قرار داده، طبق برنامه (در مرحله اول ۶۰ دقیقه در ۶۵ درجه سانتی گراد و در مرحله دوم ۱۰ دقیقه در ۸۲ درجه سانتی گراد) انجام گردید.

پس از خاتمه برنامه مقدار ۱۰-۵ میکرو لیتر از محصول با ۲-۱ میکرو لیتر بافر نمونه گذاری (GLB) مخلوط شده، در ژل آگارز ۲ درصد به مدت ۴۵ دقیقه و با ولتاژ ۸۵ ران گردید، پس از خاتمه الکترو فورز ژل 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 بنفش 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
TTTTCAACGTTTCCTGGGG-3'
BIP: 5'-CCGGTGAAATTATCGCCACACAA
AACCCACCGCCAGG-3'

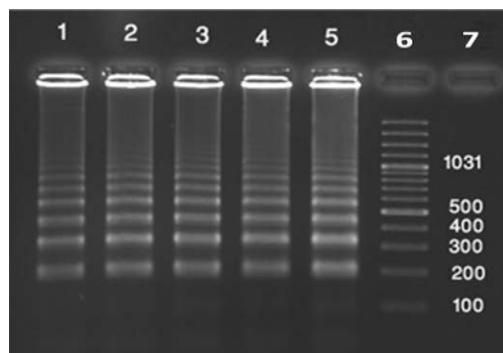
سالمونداهای کشت داده شده به روش استاندارد فنل کلروفورم استخراج گردید. این روش جهت تأیید سه بار تکرار گردید. انجام PCR بر روی نمونه‌های استاندارد، به مقدار ۲ میکرو لیتر نمونه‌های ژنومی استخراج شده را به لوله‌های حاوی ترکیبات (آب مقطر تزریقی ۱۴ میکرو لیتر، بافر 10x ۲/۵ میکرو لیتر، Mgcl2 ۰/۵ میکرو لیتر، dNTP ۰/۵ میکرو لیتر، Taq، پلیمرز ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر R ۳ میکرو لیتر، پرایمر F ۳ میکرو لیتر، DNA یک میکرو لیتر مجموعاً ۲۵ میکرو لیتر) اضافه کرده، در دستگاه Master Cycler قرار داده، طبق برنامه زیر PCR آن انجام شد: مرحله اول 1 دقیقه در دمای 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 ۱۰-۵ تا ۱۰ میکرو لیتر از محصول فوق را با ۲-۱ میکرو لیتر از بافر مخصوص نمونه گذاری (GLB) مخلوط کرده، در ژل آگارز ۱ درصد با ولتاژ ۸۰ به مدت ۴۵ دقیقه ران می کنیم و پس از پایان الکتروفورز ژل را در محلول حاوی اتیدیوم بروماید (۰/۵ تا ۱ میکرو گرم در میلی لیتر) رنگ آمیزی و با دستگاه ماوراء بنفش بررسی و عکسبرداری شد. (تصویر شماره ۱).



تصویر شماره ۱: الکترو فورز 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 تیدیس ۶- استافیلوکوکوس اورئوس (کنترل منفی) ۷- وزن مولکولی

و زمان و دما و رقت مناسب پروب به کار گرفته شده طی مراحل متعددی با غلظت ۲، ۲/۵ و ۳ 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 ۲/۵ μl پروب و مدت زمان ۶۰ دقیقه دمای ۶۵ درجه سانتی گراد بود به دست آمد.

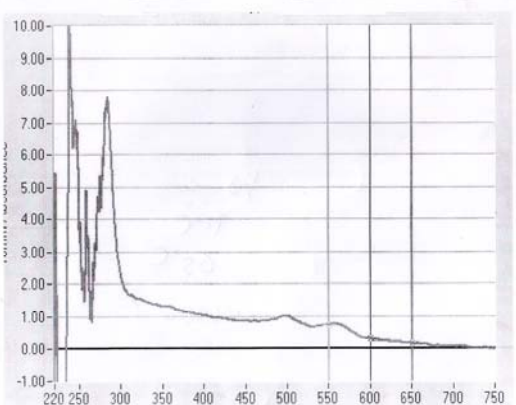
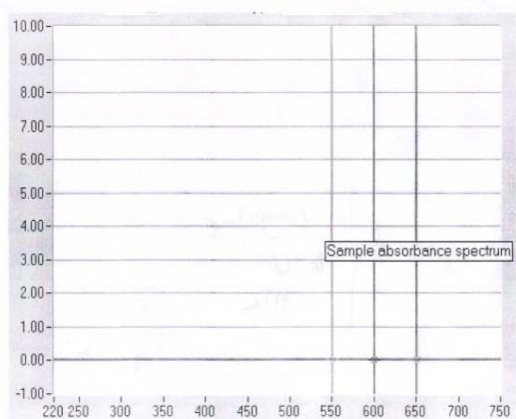
F3 : 5'-GGGGATATTGGTGTTTATGGGG-3'
B3 : 5'-AACGATAAACTGGACCAGGG-3'



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 اینتریدیس ۶- وزن مولکولی ۷- استافیلو کوکوس اورئوس (کنترل منفی)

دو پروب

probA= ⁵GAGGAAAGAGCGTGGTAATTAAC
probB= GGGCAATTCGTTATTGGCGATAG و
که توسط کرمی و همکاران طراحی استفاده شد. به مقدار 1 μl از نمونه های ژنومی استخراج شده به لوله های حاوی ترکیبات (آب مقطر تزریقی ۶/۵ میکرو لیتر، بافر 10x ۲/۵ میکرو لیتر، dNTP ۰/۵ میکرو لیتر، Bst پلیمرز ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر Fip ۲ میکرو لیتر، پرایمر Bip ۲ میکرو لیتر، پرایمر F3 ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر B3 ۰/۵ میکرو لیتر، پرایمر Prob A ۲/۵ میکرو لیتر، پرایمر Prob B ۲/۵ میکرو لیتر، بتائین ۲ میکرو لیتر، DNA ۳ میکرو لیتر و مجموعاً ۲۵ میکرو لیتر) اضافه گردیده، در دستگاه ترموبلاک قرار داده 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 اسپکتروفتومتر اندازه گیری گردید (تصویر شماره ۳) لازم به ذکر است که برای افزایش دقت، آزمایشات سه بار تکرار گردید. جهت بررسی تأثیر نور



تصویر شماره ۳: انجام واکنش با غلظت ۲/۵ میکرو لیتر پروب در دمای ۶۵ درجه سانتی گراد در طی ۶۰ دقیقه و در عدم حضور نور در طول واکنش

یافته‌ها

همان‌گونه که در شکل مشاهده گردید بررسی نمونه‌ها با دو جفت پرایمر S12, S13 که براساس 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 اندازه‌گیری شد. بعد از بهینه سازی‌های واکنش بهترین نتیجه درمای ۶۵ درجه سانتی‌گراد به دست آمد زیرا در این دما میزان تکثیر DNA افزایش 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:1.2: طول موج: ۵۰۰

OD:0.8: طول موج: ۵۶۲

بحث

روش‌های متداول تشخیص سالمونلا نیازمند زمان طولانی است که فاقد کارایی لازم جهت تشخیص سریع این باکتری می‌باشد. محققین جهت تشخیص مولکولی سالمونلا تیفی پرایمرهای مختلفی بر اساس ردیف ژن‌های شناخته شده *invA*, *invB*, *invC*, *invD*, *invE*, *invF*, *invG*, *invH*, *invI*, *invJ*, *invK*, *invL*, *invM*, *invN*, *invO*, *invP*, *invQ*, *invR*, *invS*, *invT*, *invU*, *invV*, *invW*, *invX*, *invY*, *invZ* 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

جفت باز را نشان می‌دهد، ژن *invA* از ژن‌های مهم مسئول تهاجم باکتری به سلول اپیتلیال 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 نتیجه‌گیری 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 *prt*, *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 ۲۴۱bp تا ۶۰۰bp 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 (۱۱-۱۳). 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 آغازگرها و پروب‌ها قابل تشخیص نیستند.

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

بسیار کوتاه‌تر می‌گردد که این عمل در مقایسه با تلاش‌های دیگری که جهت کوتاه کردن زمان تشخیص باکتری‌های بیماری‌زا از جمله سالمونلا که با دستگاه‌های متداول PCR صورت گرفته است، قابل توجه می‌باشد. بنابراین روش ایزوترمال بررسی شده LAMP فلورسنت در مقایسه با PCR می‌تواند به عنوان روش تشخیص مولکولی بسیار سریع‌تر (تقریباً 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 تشکر می‌نمایم. این مقاله حاصل پایان نامه کارشناسی ارشد بیوتکنولوژی پزشکی خانم بیتا باقری می‌باشد.

References

1. Sherries RK. *Medical Microbiology*. 4th 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 Melick & Adelberg's Medical Microbiology*. 23th ed. The United State of America: Mc Graw-Hill; 2004. p: 256-261.
4. Pelayo JS, Delicato ER, Mikcha JMG, Fernandes SA. Resistance profile to antimicrobials. *Brazilian Arch of Bio and Tech* 2004; 47(2): 193-197.
5. Nuruzi H. *Medical Bacteriology*. 4th ed. Tehran: Chehr Publication; 1966. p. 219-227.
6. Andrews WH, June GA, Sherrod TS. *FDA Bacteriological Analytical Manual*. 8th 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

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 ناحیه ژنی 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 تکنیک 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 خطا کاهش و اطمینان از حصول نتیجه مثبت افزایش یابد. با استفاده از روش LAMP فلورسنت زمان نهایی تشخیص نسبت به PCR

- 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. Nucliec 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.

Archive of SID