

ردیابی مولکولی کرونا ویروس عامل بیماری برونشیت عفونی در مرغ های تخم گذار مبتلا به اویداکت کیستیک و سندرم کاهش کمی و کیفی تولید تخم

مریم جلاهی^۱، مجید غلامی آهنگران^۲

۱- دانش آموخته دانشکده دامپزشکی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران.

۲- دانشیار بخش بهداشت و بیماری های طیور، دانشکده دامپزشکی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران. mgholami6@gmail.com

تاریخ دریافت: ۹۹/۸/۲۶ تاریخ پذیرش: ۱۴۰۰/۱/۳۰

چکیده

زمینه و هدف: سندرم کاهش کمی و کیفی تخم مرغ علل عفونی و غیر عفونی زیادی دارد اما معمولاً این حالت به کرونا ویروس عامل بیماری برونشیت عفونی نسبت داده می شود. در این بررسی سهم کرونا ویروس برونشیت عفونی در این سندرم مورد بررسی قرار گرفته است.

روش کار: از بهار ۱۳۹۸ تا بهار ۱۳۹۹ از ۹ فارم مرغ تخم گذار با سابقه کاهش کمی و کیفی تولید تخم مرغ و ۱۰ فارم تخم گذار به ظاهر سالم نمونه گیری شد. علاوه بر آن، از ۶ فارم مبتلا به اویداکت کیستیک در مرغداری های تخم گذار استان اصفهان نمونه گیری شد. پس از استخراج ژنوم قطعه ۱۲۰۰ جفت بازی ژن S1 کرونا ویروس عامل برونشیت عفونی تکثیر شد.

یافته ها: از ۹ فارم تخم گذار مبتلا به سندرم کاهش کمی و کیفی تخم مرغ و ۱۰ فارم به ظاهر سالم، به ترتیب، ۷ و ۴ فارم (۷۸ و ۴۰ درصد)، با وجود حداقل یک نمونه مثبت، آلوده به کرونا ویروس عامل برونشیت عفونی شناسایی شدند. از مجموع ۵۹ نمونه از فارم های مبتلا به سندرم کاهش کمی و کیفی تخم مرغ ۳۲ نمونه (۵۴/۲٪) و از ۶۶ نمونه گرفته شده از فارم های به ظاهر سالم ۷ نمونه (۱۰/۶٪) مثبت ارزیابی شدند. در این بررسی، تمام ۶ فارم مبتلا به اویداکت کیستیک دارای حداقل یک نمونه مثبت از نظر کرونا ویروس برونشیت عفونی بودند و ۳۱ نمونه از مجموع ۴۱ نمونه (۷۳/۱۷٪) آلوده به کرونا ویروس برونشیت عفونی شناسایی شدند.

نتیجه گیری: کرونا ویروس برونشیت عفونی سهم بالایی در سندرم کاهش کمی و کیفی تولید تخم در مرغ های تخم گذار دارد اما نمی توان تمامی موارد را به این ویروس نسبت داد و باید سایر عوامل عفونی و تغذیه ای را نیز پایش نمود. با توجه به فراوانی بالای این ویروس در موارد اویداکت کیستیک لازم است تیپ های ویروسی القا کننده این اختلال شناسایی و برای کنترل آن ها برنامه مناسب تدوین شود.

واژه های کلیدی: اویداکت کیستیک، سندرم کاهش کمی و کیفی تولید تخم مرغ، برونشیت عفونی، اصفهان.

مقدمه

ویروس ها بیشتر خانواده پرندگان را مبتلا می کند. تاکنون هفت کرونا ویروس با منشاء آلفا و بتا در انسان شناسایی شده است که منجر به بروز علائم تنفسی گردیده است (۱۳). E229 و OC43 در دهه ۱۹۶۰ کشف شدند و عامل عفونت تنفسی در انسان شناخته شدند. در سال ۲۰۰۳ با ظهور سندرم شدیداً حاد تنفسی (سارس)، دو کرونا ویروس دیگر NL63 و HKU1 در انسان کشف شدند. ششمین مورد کرونا ویروس در انسان در سال ۲۰۱۲ در عربستان ظاهر شد و سندرم تنفسی

بیماری برونشیت عفونی اولین بار در سال ۱۹۳۰ در ایالات متحده آمریکا به صورت یک بیماری تنفسی بسیار مسری در ماکیان مشاهده شد. هم اکنون برونشیت عفونی در تمام جهان گسترده شده است (۱۱). عامل بیماری یک کرونا ویروس از جنس گاما کرونا ویروس است که دارای ۲۷۶۰۰ نوکلئوتید می باشد. برخلاف آلفا و بتا کرونا ویروس ها که عمدتاً پستانداران شامل انسان و حیوانات اهلی را آلوده می کند گاما و دلتا کرونا

است که به طور شایع در تمام کشورهای دارای صنعت طیور منتشر شده است. این بیماری از لحاظ اقتصادی یکی از بیماری های مهم طیور است که می تواند باعث تلفات، افزایش هزینه های مربوط به دارو درمانی، حذف لاشه در کشتارگاه، کاهش راندمان غذایی و در گله های تخم گذار باعث کاهش کمی و کیفی تولید تخم مرغ شود. متأسفانه این بیماری یکی از شایع ترین بیماری های تنفسی در ایران است (۲). کرونا ویروس عامل بیماری برونشیت عفونی، ویروسی RNA دار و تک رشته با سنس مثبت است. کرونا ویروس ها غشاء دار و معمولاً پلئومورف می باشند که پروتئین های آنتی ژنی و عملکردی آن ها در سطح ویرون حضور دارند. ویرون های کرونا ویروس عامل برونشیت عفونی دارای ۳ پروتئین اصلی شامل گلیکوپروتئین های خاری (S)، غشایی (M) و پروتئین داخلی نوکلئوکپسید می باشند. پروتئین S دارای دو تحت واحد S1 و S2 است. بررسی ها نشان داده است گلیکوپپتید S1 مسئول القای آنتی بادی های خنثی کننده ویروس می باشد و اکثر خصوصیات بیولوژی این ویروس مربوط به این گلیکوپپتید می باشد. مطالعات مولکولی نشان داده است که تنها تغییر چند اسید آمینه در قسمت S1 ویروس می تواند منجر به ایجاد یک سروتیپ جدید شود. از طرفی آلودگی های هم زمان با بیش از یک سروتیپ ممکن است منجر به ظهور سروتیپ های جدید به دنبال نوترکیبی بین دو ویروس برونشیت شود که علاوه بر تنوع آنتی ژنی ویروس های برونشیت عفونی ممکن است باعث تغییر در بیماری زایی ویروس شود بنابراین تغییر آنتی ژنی ویروس و رخداد سروتیپ های متعدد با بیماری زایی متفاوت از یک طرف و طبیعت شدیداً انتقال پذیر بیماری ارزش اقدامات پیشگیری کننده در راستای جلوگیری از بیماری به وسیله رعایت اصول بیوسکوریتی و ایمن سازی پرندگان با سروتیپ های اختصاصی موجود

خاورمیانه (مرس) نام گذاری شد. بعد از آن در دسامبر ۲۰۱۹ مورد هفتم از ووهان چین گزارش شد و کووید ۱۹ نام گذاری شد. سارس، مرس و کووید ۱۹ متعلق به گروه بتا کرونا ویروس ها هستند که توانایی ایجاد بیماری شدید را دارند. NL63 و E229 متعلق به تیپ آلفا و HKU1 و OC43 متعلق به گروه بتا هستند که هر ۴ گونه بیماری خفیف برای انسان ایجاد می کنند. مخزن طبیعی جنس آلفا و بتا کرونا ویروس ها خفاش معرفی شده است که در مورد سارس، مرس و کووید ۱۹ احتمال می رود این کرونا ویروس ها از طریق یک میزبان واسط در انسان ایجاد بیماری کرده باشند. تحقیقات نشان داده است میزبان واسط گربه سیوت، شتر تک کوهانه و پنگولین (مورچه خوار) به ترتیب در انتقال ویروس عامل بیماری سارس، مرس و کووید ۱۹ به انسان نقش داشته اند (۱۶). تاکنون از جنس گاما کرونا ویروس ها، ویروس های عمدتاً با منشأ تنفسی از قراول، مرغ شاخدار، طاووس، کبک، بوقلمون، غاز، اردک و کبوتر جدا شده است. اگرچه از نهنگ سفید (بلوگا) نیز به عنوان یک پستاندار یک گاما کرونا ویروس جدا شده است اما در شرایط فعلی هیچ گونه شواهدی از این که گاما کرونا ویروس ها در انسان ایجاد بیماری کرده باشند وجود ندارد و لذا بیماری برونشیت عفونی پرندگان از خانواده گاما کرونا ویروس ها از نظر بهداشت عمومی اهمیت ندارد و تاکنون در انسان ایجاد بیماری نکرده است (۱۷)، برونشیت عفونی اهمیت اقتصادی خاصی دارد. اکثر سویه های ویروس برونشیت عفونی، موجب ضایعات در نای و دستگاه تنفس می شوند که به علت عفونت های ثانویه باکتریایی پیچیده می شود و ممکن است باعث تلفات زیادی شود. سویه هایی که به کلیه آسیب می رسانند، علاوه بر ضایعات در نای، ضایعات کلیوی نیز ایجاد می کنند (۱۲). در واقع، بیماری برونشیت عفونی یک بیماری تنفسی با ضایعات تنفسی، ادراری و تولید مثلی

اما در دهه اخیر گزارشاتی از وجود واریانت های دیگر در ایران به چشم می خورد و نشان می دهد که علاوه بر سروتیپ های غالب ذکر شده ممکن است واریانت هایی نیز حضور داشته باشند که ایمنی زایی با تیپ های ذکر شده قادر به ایجاد حفاظت مطلوب علیه واریانت های موجود نشود. یکی از ویژگی های شاخص ویروس عامل بیماری برونشیت عفونی در ماکیان پدیده نوترکیبی ویروس و اختلاط ژن های ویروس است که منجر به بروز واریانت های زیادی از این ویروس شده است به گونه ای که تاکنون سروتیپ ها و واریانت های زیادی از این ویروس گزارش شده است (۱۲). معمولاً سروتیپ ها و واریانت های جدید بیماری زایی متفاوتی را نشان می دهند. اخیراً در ایران سروتیپ های مختلفی شایع شده است اما بیشترین سروتیپی که در تمام جهان و ایران منتشر شده است سروتیپ ماساچوست است که باعث بروز علائم تنفسی، کلیوی و تولید مثلی می گردد. عوارض تولید مثلی آن منجر به کاهش کمیت و کیفیت تخم مرغ می شود. در این بیماری کیفیت تخم مرغ از نظر پوسته و آلبومین افت می کند. اگرچه عوامل متعدد تغذیه ای از جمله کمبود و عدم تعادل مقدار کلسیم، فسفر، نیز عوامل عفونی که بر روی دستگاه تولید مثل اثر دارند مانند آدنوویروس ها نیز می توانند منجر به بروز مشکلات و ناهنجاری های پوسته تخم مرغ گردند (۱۱)، اما از آن جایی که بیماری برونشیت عفونی در فارم های تخم گذار علائم واضح بالینی و کالبدگشایی ندارد عمدتاً عوارض مربوط به تخم مرغ در فارم های تخمگزار به بیماری برونشیت عفونی نسبت داده می شود. روش های مختلفی برای شناسایی ویروس برونشیت عفونی وجود دارد. چهره ی بالینی و کالبدگشایی در تشخیص این بیماری کمک کننده است اما برای تشخیص قطعی کافی نیست. تشخیص عفونت بر اساس تاریخچه، ضایعات، افزایش تیتراژ آنتی بادی، شناسایی آنتی ژن ویروس، جداسازی

در منطقه را افزایش می دهد. از آن جایی که ایمنی علیه هر سروتیپ کاملاً اختصاصی است و درجه حفاظت متقابل بین سویه ها با افزایش تفاوت توالی S1 کاهش پیدا می کند (۱۲، ۱۳). بنابراین شناسایی و بررسی دوره ای سویه های موجود در منطقه و تعیین توالی آن ها در جهت استفاده از واکسن های حاوی سروتیپ های موجود در منطقه یک گام مهم در راستای پیش گیری از این بیماری محسوب می شود (۲). بیماری برونشیت عفونی پرندگان سال ها است که در ایران شایع است اما وسعت بیماری و تنوع سروتیپ ها با گسترش صنعت مرغداری در کشور بیشتر شده است. تشخیص آزمایشگاهی بیماری برونشیت عفونی تا سال ۱۹۹۴ (۱۳۷۳) انجام نشده بود و در این سال آقاخان و همکاران، اولین مورد جداسازی ویروس برونشیت را انجام دادند که در این بررسی صرفاً سویه ماساچوست تشخیص داده شد (۳) و استفاده از واکسن های سروتیپ Mass در ایران مانند اکثر نقاط جهان رواج پیدا کرد. اما در سال های ۱۳۷۷-۱۳۷۸ در برخی از نقاط ایران تلفات مربوط به سندرم های تنفسی در فارم هایی که حتی برنامه کامل واکسیناسیون علیه برونشیت عفونی را داشتند نظر محققین را جلب کرد به طوری که وصفی مرندی و بزرگمهری فرد در سال ۱۳۷۹، با روش VN حضور یک واریانت ویروس برونشیت عفونی را در ایران گزارش کردند که بعد از ارسال نمونه ها به آزمایشگاه Weybridge انگلیس به عنوان سروتیپ B/۷۹۳ تأیید شد (۱۸). پس از آن، شناسایی این تیپ ویروس در تمام نقاط ایران گزارش شد و به یک اپیدمی تبدیل شد به طوری که در دهه ۱۳۸۰ به عنوان یک سروتیپ غالب در ایران شناسایی شد (۱). مرور گزارشات مختلف داخلی نشان می دهد، مطالعات تعیین ژنوتیپ ویروس برونشیت عفونی در ایران تا قبل از دهه ۲۰۱۰ (۱۳۹۱) عمدتاً مربوط به واگیری دو تیپ شایع Mass و B/793 بوده است (۲).

در طول این دوره زمانی از ۶ فارم مبتلا به این عارضه نمونه گیری شد. نمونه های دریافتی شامل نای و سکاال تونسیل بودند که از هر گله حداقل ۵ نمونه اخذ شد. نمونه ها در کنار یخ منتقل شده و تا زمان استخراج ژنوم در ۷۰- درجه سانتی گراد نگه داری شدند.

استخراج RNA

RNA ویروس برونشیت عفونی از نمونه های بافتی با استفاده از کیت تخلیص RNA (High Pure Viral Nucleic Acid Kit، ساخت شرکت Roche) مطابق دستورالعمل استخراج شد.

انجام RT-PCR

پس از استخراج RNA، واکنش RT-PCR با استفاده از سیستم RT-PCR یک مرحله ای TITAN (ساخت شرکت Roche) انجام شد. اجزای واکنش گر و حجم آن ها در واکنش RT-PCR به صورت، آب دوبار تقطیر استریل ۲۷/۵ میکرولیتر، بافر واکنش RT-PCR (همراه با کلرید منیزیم) ۱۰ میکرولیتر، محلول DTT 5/2 میکرولیتر، dNTP ها ۱ میکرولیتر، پرایمر فرادست ۲ میکرولیتر، پرایمر فرودست ۲ میکرولیتر، مخلوط آنزیمی ۱ میکرولیتر، RNA الگو ۴ میکرولیتر در حجم نهایی ۵۰ میکرولیتر می باشد. پرایمرهای مورد استفاده در این بررسی در واکنش RT-PCR به شرح جدول ۱ می باشد. بعد از اضافه سازی مواد واکنشگر به تیوب هر نمونه، مواد واکنشگر را به خوبی مخلوط کرده و سانتیفریژ نموده تا نمونه در ته تیوب جمع شود. سپس با ۳۰ میکرولیتر روغن معدنی استریل برای جلوگیری از تبخیر، سطح مخلوط مواد واکنش گر پوشانده شد. به منظور ارزیابی صحت روش مورد استفاده و مواد واکنشگر از کنترل مثبت (واکسن H120) و نیز کنترل منفی (که واجد تمام مواد واکنش گر، بدون RNA می باشد) استفاده شد. در این بررسی مرحله واسرشت سازی، هم سرشت سازی و گسترش ۳۵ سیکل مطابق جدول ۲ تکرار شد. به منظور الکتروفورز محصول نهایی PCR از ژل آگارز ۱٪ و مارکر ۱۰۰ جفت

ویروس و ردیابی ژنوم ویروس برونشیت انجام می شود (۱۲، ۱۶). در حال حاضر شناسایی تیپ های مختلف ویروس برونشیت عفونی بر اساس آزمون های مولکولی به دلیل سرعت، دقت و ویژگی بالا از محبوبیت بیشتری برخوردار است. با عنایت به موارد ذکر شده در این مطالعه با روش مولکولی به شناسایی ویروس برونشیت عفونی در فارم هایی که دارای مشکلات و ناهنجاری مربوط به تولید تخم مرغ بودند پرداخته شد تا سهم ویروس برونشیت در این پدیده مشخص گردد.

مواد و روش ها

نمونه گیری

در این مطالعه، در فاصله زمانی بهار ۱۳۹۸ تا بهار ۱۳۹۹ از ۹ فارم مرغ تخم گذار با سابقه کاهش تولید به همراه مشکلات مربوط به کیفیت پوسته و آلبومین نمونه گیری شد. گله هایی که یکی از مشکلات مربوط به استحکام پوسته (پوسته نرم، نازک یا بدون پوسته)، رنگدانه پوسته (کاهش رنگدانه های پوسته در تخم گذارهایی که تولید تخم مرغ قهوه ای می کنند)، شکل تخم مرغ (بد شکلی، دارای خطوط موج و خط دار بودن تخم مرغ و وجود رسوبات آهکی) و یا کیفیت آلبومین (رقیق شدگی آلبومین و پارگی شالاز) را داشتند، در این مطالعه وارد شدند. هم چنین برای مقایسه نتایج با گروه به ظاهر سالم از ۱۰ فارم مرغ تخم گذار بدون سابقه کاهش قابل توجه تولید و مشکلات مربوط به تولید تخم نمونه گیری شد. نمونه ها از تلفات و یا از پرندگان زنده پس از کالبدگشایی دریافت شدند. نمونه های دریافتی شامل نای و سکاال تونسیل بودند که از هر گله حداقل ۵ نمونه اخذ شد. نمونه ها در کنار یخ منتقل شده و تا زمان استخراج ژنوم در ۷۰- درجه سانتی گراد نگهداری شدند. علاوه بر آن، با توجه مشاهده افزایش بروز ناهنجاری های اوبدکت و به طور ویژه، اوبدکت کیستیک در مرغداری های تخم گذار در استان اصفهان،

نشده (فارم P و N). لذا در صورت صرف نظر از این ۲ فارم، از مجموع ۴۸ نمونه گرفته شده از ۷ فارم مثبت، ۳۲ نمونه (۶۷٪) آلودگی به ویروس برونشیت عفونی داشتند. به عبارتی، می توان بیان نمود که شیوع آلودگی به ویروس برونشیت عفونی در فارم های آلوده ۶۷ درصد می باشد. در فارم های مثبت میزان آلودگی از ۴۰ درصد تا ۱۰۰ درصد متغیر بوده است (نمودار ۱). در فارم های به ظاهر سالم از مجموع ۱۰ فارم، در ۴ فارم (۴۰٪) حداقل یک نمونه مثبت در PCR ردیابی شد و از مجموع ۶۶ نمونه گرفته شده ۷ نمونه (۱۰/۶ درصد) مثبت ارزیابی شد (جدول ۴). درصد موارد مثبت در فارم های با سابقه ناهنجاری تخم گذاری از صفر تا ۱۰۰ درصد متغیر بود در حالی که میزان آلودگی در فارم های به ظاهر سالم از صفر تا حداکثر ۳۰ درصد بود. آنالیز آماری موارد آلودگی در گله های مبتلا به کاهش تولید و گله های به ظاهر سالم نشان می دهد درصد آلودگی به ویروس برونشیت عفونی در گله های با علایم مشکلات تخم گذاری به طور معنی دار بیشتر است ($P=0.004$)، در حالی که بررسی آماری ارتباط بین کاهش تولید و آلودگی با ویروس برونشیت عفونی، نشان می دهد این همبستگی در سطح فارم وجود ندارد ($P=0.095$).

بازی (فرمتاز) استفاده شد. پس از انتقال نمونه ها به چاهک ها اختلاف پتانسیل ۱۲۰ ولت به مدت ۶۰-۴۵ دقیقه برقرار شد و پس از الکتروفورز کامل محصول PCR، با تابش نور اشعه ماورای بنفش به ژل محصول PCR مشاهده شد. تشخیص فرآورده های تکثیری با مشاهده آن در زیر دستگاه پرتو تاب ماورای بنفش امکان پذیر است. وجود باند حدود ۱۲۰۰ جفت بازی مطابق الگوی مارکر و مشابه کنترل مثبت نشان دهنده تکثیر ژن S1 ویروس برونشیت عفونی در نمونه مورد نظر بود (۲).

نتایج

ارزیابی نتایج در فارم های با سندرم ناهنجاری های

تخم گذاری

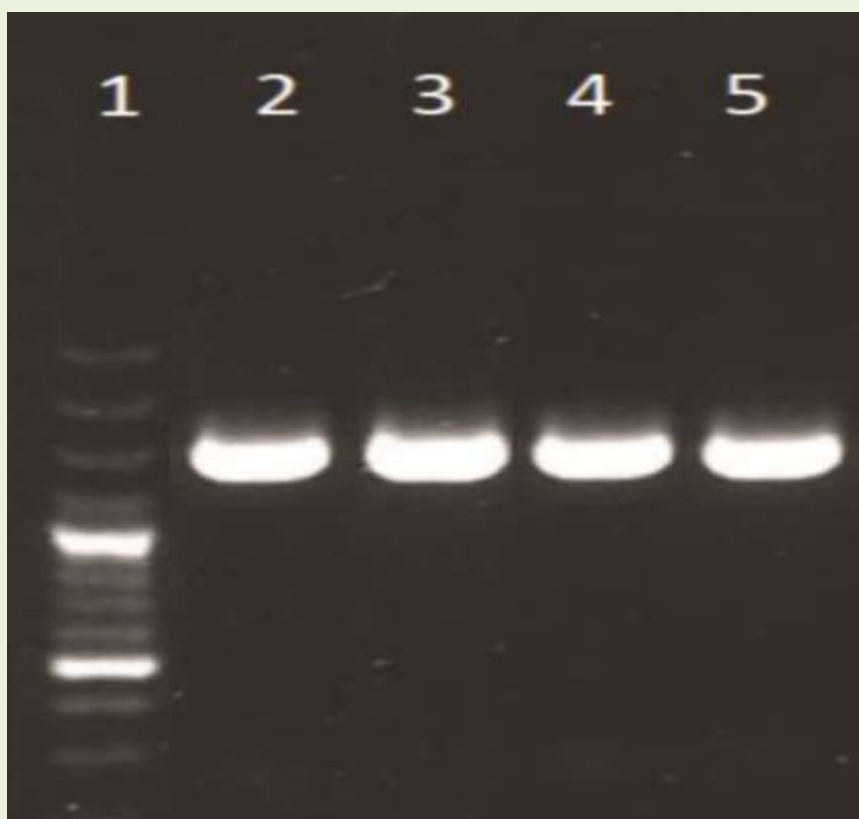
ارزیابی نتایج در فارم های با سندرم ناهنجاری های تخم گذاری حاکمی از آن بود که از مجموع ۵۹ نمونه گرفته شده از فارم های با سندرم ناهنجاری تخم گذاری، ۳۲ نمونه (۵۴/۲ درصد) آلودگی با ویروس برونشیت عفونی را با تکثیر قطعه ۱۲۰۰ جفت بازی ژن S1 نشان دادند (شکل ۱). در این مطالعه از ۹ فارم تخم گذار مبتلا به سندرم کاهش کمی و کیفی تخم مرغ، ۷ فارم (۷۸٪) آلودگی به ویروس برونشیت عفونی را با وجود حداقل یک نمونه مثبت از تعداد نمونه های اخذ شده از نای و سکاال تونسلی نشان دادند (جدول ۳). در ۲ فارم با علایم کاهش تولید و مشکلات مربوط به تخم گذاری هیچ نمونه مثبتی یافت

جدول ۱- توالی و موقعیت پرایمرهای مورد استفاده در RT-PCR

منبع	موقعیت	ژن مورد بررسی	توالی (۵' به ۳')	نام پرایمر
(۱)	۴۷-۳۱	S1	5'CCCAATTTGAAAACCTGAACA3'	S1Uni2+
(۱)	۱۱۹۳-۱۱۷۰	S1	5'CCTCTATAAACACCCTTGCA3'	XCE2-

جدول ۲- برنامه دمایی مورد استفاده در دستگاه PCR

شرح	زمان	دما (درجه سانتیگراد)
انجام واکنش نسخه برداری معکوس RNA و سنتز cDNA	۴۵ دقیقه	۴۵
واسرشت سازی اولیه cDNA	۲ دقیقه	۹۴
واسرشت سازی cDNA	۳۰ ثانیه	۹۴
همسرشت سازی	۲ دقیقه	۴۸
گسترش	۲ دقیقه	۶۸
گسترش نهایی	۱۰ دقیقه	۶۸



شکل ۱- الکتروفورز محصول RT-PCR در فارم های با سندرم ناهنجاری های تخم گذاری.

(ستون ۱: مارکر، ستون ۲: قطعه ۱۲۰۰ جفت بازی مربوط به سویه رفرنس برونشیت عفونی (واکسن H120)، ستون ۳ تا ۵: نمونه های مثبت برونشیت

عفونی در فارم های با سندرم ناهنجاری های تخم گذاری)

جدول ۳- وضعیت آلودگی به ویروس برونشیت عفونی در فارم های تخم گذار با سندرم کاهش کمی و کیفی تولید تخم

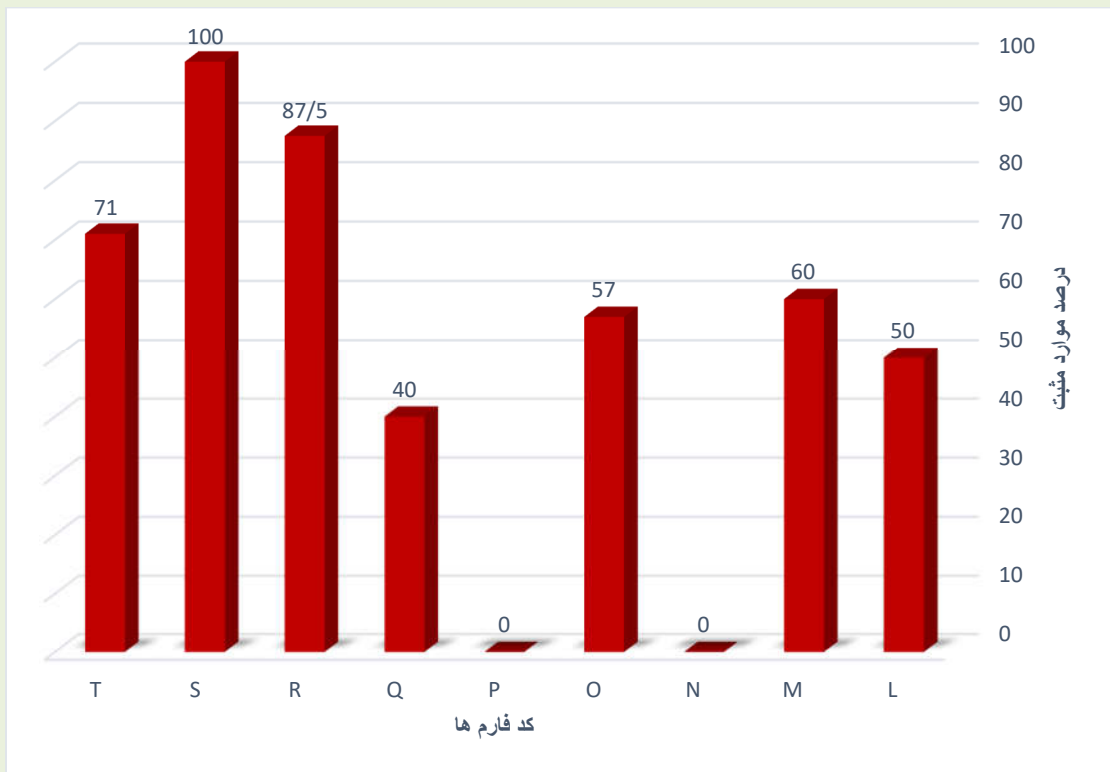
فارم های با سابقه سندرم کاهش کمی و کیفی تخم مرغ			کد فارم
درصد موارد مثبت PCR	تعداد موارد مثبت PCR	تعداد نمونه های اخذ شده	
۵۰	۳	۶	L
۶۰	۶	۱۰	M
۰	۰	۵	N
۵۷	۴	۷	O
۰	۰	۶	P
۴۰	۲	۵	Q
۸۷/۵	۷	۸	R
۱۰۰	۵	۵	S
۷۱	۵	۷	T

مثبت از نظر ویروس برونشیت عفونی می باشند و به عبارتی ۱۰۰٪ فارم ها آلوده به ویروس برونشیت بودند. از ژنوم استخراج شده از ۴۱ نمونه نای و سکوم دریافت شده از این فارم ها، قطعه ۱۲۰۰ جفت بازی مربوط به ژن S1 ویروس برونشیت عفونی در ۳۰ نمونه تکثیر شد (شکل ۳). به عبارتی ۷۳/۱۷٪ نمونه ها در فارم های دارای اویداکت کیستیک آلوده به ویروس برونشیت عفونی بودند (جدول ۵).

ارزیابی نتایج در فارم های تخم گذار مبتلا به اویداکت کیستیک
در کالبدگشایی مربوط به پرندگان با عرضه اویداکت کیستیک، اویداکت های متسع و پراز مایعات شفاف شبیه آب جلب توجه می کرد که حجم مایعات در موارد مختلف بین ۵۰ تا ۵۰۰ میلی لیتر متغیر بود (شکل ۲). بررسی نتایج مربوط به نمونه گیری از فارم- های تخم گذار مبتلا به اویداکت کیستیک نشان می دهد تمام ۶ فارم نمونه گیری شده دارای حداقل یک نمونه

جدول ۴- وضعیت آلودگی به ویروس برونشیت عفونی در فارم های تخم گذار به ظاهر سالم

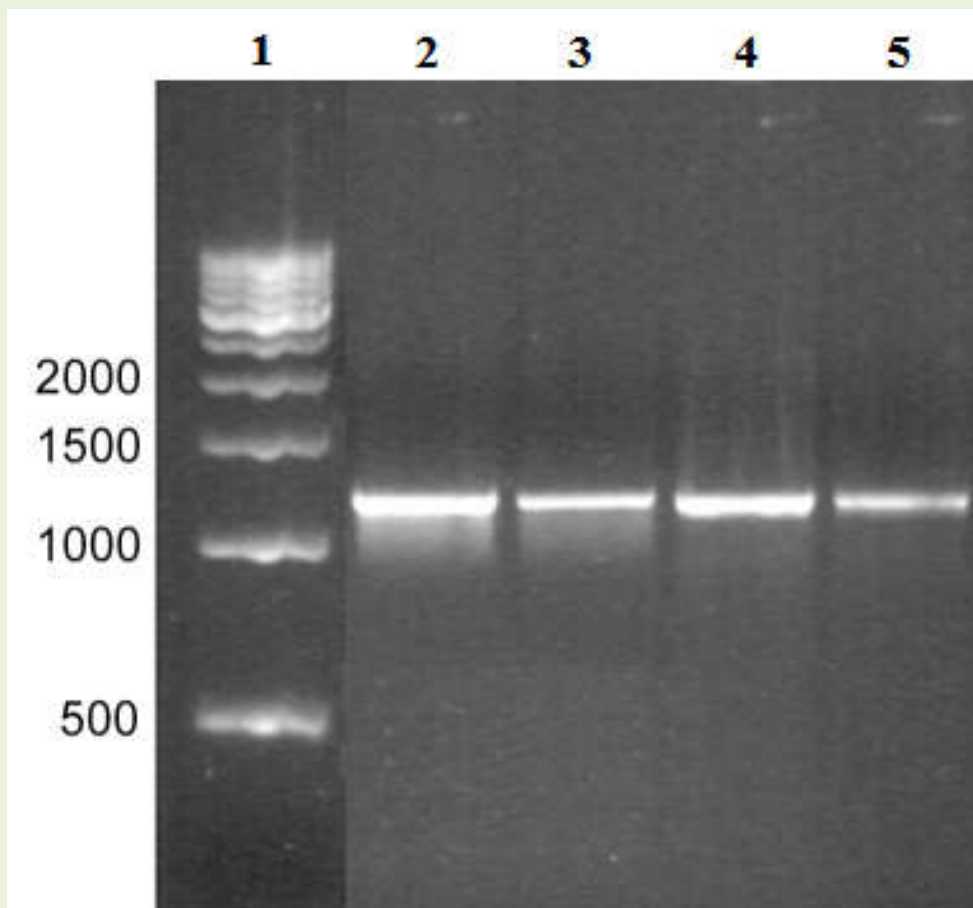
فارم های بدون سابقه سندرم کاهش کمی و کیفی تخم مرغ			کد فارم
درصد موارد مثبت PCR	تعداد موارد مثبت PCR	تعداد نمونه های اخذ شده	
۰	۰	۵	A
۳۰	۳	۱۰	B
۰	۰	۶	C
۰	۰	۷	D
۲۰	۱	۵	E
۱۲/۵	۱	۸	F
۰	۰	۶	G
۰	۰	۵	H
۰	۰	۶	J
۲۵	۲	۸	K



نمودار ۱- درصد آلودگی به ویروس برونشیت عفونی در فارم های با سابقه اختلال تخم گذاری



شکل ۲- اوبدکت کیستیک در مرغان تخم گذار نمونه گیری شده



شکل ۳- الکتروفورز محصول RT-PCR در فارم های با اویداکت کیستیک

(ستون ۱: مارکر، ستون ۲: قطعه ۱۲۰۰ جفت بازی مربوط به سویه رفرنس برونشیت عفونی (واکسن H120)، ستون ۳ تا ۵: نمونه های مثبت برونشیت عفونی در فارم های با مشکل اویداکت کیستیک)

جدول ۵- وضعیت آلودگی به ویروس برونشیت در فارم های تخم گذار مبتلا به اویداکت کیستیک

کد فارم	تعداد نمونه های اخذ شده	تعداد موارد مثبت در PCR	درصد موارد مثبت در PCR
U	۷	۴	۵۷
V	۱۰	۷	۷۰
W	۶	۴	۶۶
X	۵	۵	۱۰۰
Y	۵	۳	۶۰
Z	۸	۷	۸۷/۵

هایی که علایم کاهش شدید تخم گذاری به همراه تغییرات کیفی تخم مرغ را نشان می دهند می توانند آلوده به ویروس برونشیت عفونی باشند. عدم ردیابی ویروس برونشیت عفونی در بقیه موارد نمونه گیری شده

بحث و نتیجه گیری

نتایج مطالعه اخیر نشان داد که میزان فراوانی کرونا ویروس عامل بیماری برونشیت عفونی در فارم های با مشکلات تخم گذاری ۷۸٪ است. به عبارتی ۷۸٪ فارم-

واقعیت باشد. هم زمان با گردش واریانت های ویروس برونشیت عفونی در ایران، در اروپا هر از چند گاهی سروتیپ جدید با چهره بیماری زایی متفاوت از این کرونا ویروس در پرندگان ظاهر می شود. یکی از چهره های این بیماری در فارم های تخم گذار وجود کیست های اویداکتی و کاهش شدید تولید است که از سال ۲۰۰۳ در هلند مشاهده و گزارش شده است (۷). این سروتیپ بعد از وقوع اپیدمی فرم گوارشی برونشیت عفونی (QXIBV) در چین در سال ۱۹۹۹، در اروپا مشاهده گردید که اصطلاحاً QXIBV-Like یا به عبارتی D308 نام گرفت (۸). در ایران نیز در سال های اخیر موارد مکرری از کیست های اویداکتی در فارم های تخم گذار به همراه کاهش شدید تولید تخم در استان های مختلف و از جمله در اصفهان مشاهده شده است. قبلاً بزرگمهری و همکاران در سال ۱۳۹۲ وجود واریانت QX را با روش مولکولی در یک فارم پولت تخم گذار ۲۰ روزه گزارش کرد. بررسی های مولکولی و تعیین توالی ویروس شناسایی شده قرابت ۹۹ درصدی را با گروهی از ویروس های QX چین و قرابت ۹۴ درصدی با ویروس های QX-like اروپا نشان داد. در همین جوجه ها در ۴۱ روزگی در کالبدگشایی تجمع مایع در اویداکت مشاهده شد. مقایسه توالی نوکلئوتیدی این جدایه ها با سویه های H120 و ۴/۹۱ به ترتیب ۷۶/۹ و ۷۹/۷ درصد بود (۵). البته پدیده مشابهی در مرغان تخم گذاری که در سنین پایین با سروتیپ Mass ویروس برونشیت عفونی مواجه می شوند، گزارش شده است. در جوجه های زیر ۱۰ روز فاقد ایمنی کافی مادری، ویروس سروتیپ Mass قادر به اثرگذاری بر فرآیند تکامل اویداکت بوده و باعث عدم شکل گیری اویداکت و یا اختلالاتی در تکامل اویداکت مانند اویداکت کیستیک می گردد (۱۳). از آن جایی که گفته شده است این پدیده می تواند تحت تاثیر افزایش میزان

از فارم هایی که مبتلا به سندرم کاهش کمی و کیفی تخم بودند می تواند مربوط به سایر عوامل ایجاد کننده این حالت باشد. مرور مطالعات قبلی نشان می دهد عوامل زیادی می توانند منجر به سندرم کاهش کمی و کیفی تولید تخم مرغ شوند. بیماری های عفونی، استرس گرمایی، برخی از کمبودها و مسمومیت ها به ویژه مسمومیت های قارچی شاخص ترین آن ها هستند (۱۰). از بیماری های عفونی علاوه بر برونشیت، در بیماری نیوکاسل افت تولید حتی تا از تخم رفتن کامل به همراه اختلالات پوسته مانند پوسته های خشن و گچی، در سندرم کاهش تولید تخم میزان کاهش تخم تا ۵۰٪ به همراه پوسته های نرم و لمبه گذاری و کم رنگ شدن پوسته، در بیماری لارنگوتراکتیت عفونی، کاهش تولید تا ۶۰ درصد به همراه تغییرات رنگدانه پوسته تخم و نیز در بیماری آنفلوآنزا کاهش تولید تا ۶۰-۷۰ درصد به همراه اختلالات پوسته تخم گزارش شده است (۱۳). بنابراین با توجه به این که در فارم های تخم گذار مشاهده علائم تنفسی در موارد برونشیت عفونی کمتر جلب توجه می کند لذا کاهش تولید تخم به همراه مشاهده ناهنجاری های تخم نمی تواند یک دلیل محکمی برای وقوع بیماری برونشیت عفونی باشد و بهره گیری از تکنیک های پاراکلینیکی در تشخیص دقیق تر بیماری بسیار کمک کننده است. با توجه به این که در مطالعه اخیر در ۴۰ درصد فارم های به ظاهر سالم حداقل یک نمونه مثبت برونشیت ردیابی شده است و حدود ۱۰ درصد نمونه های گرفته شده از این فارم ها برونشیت عفونی را نشان دادند لذا صرفاً قضاوت بر مبنای تکنیک های مولکولی نمی تواند رهیافت درستی برای شناسایی این بیماری باشد لذا بر اساس یافته های مطالعه حاضر مشاهده کاهش تولید به همراه اختلالات ناهنجاری های کیفی تخم مرغ به همراه مثبت شدن بیش از ۱۰ درصد نمونه ها می تواند یک رهیافت نزدیک به

همکاران (۱۳۹۴) به بررسی ژنوتیپ های ویروس برونشیت عفونی در ۴۰ نمونه نای و کلیه از گله های گوشتی مناطق شرق ایران (سیستان و خراسان جنوبی) (متعلق به ۱۳۹۴) پرداختند و بیان نمودند که QX، ۶/۶ درصد موارد آلودگی به ویروس برونشیت عفونی را در این منطقه به خود اختصاص داده است (۸). هم چنین برومند (۱۳۹۷) به تایید حضور ژنوتیپ QX در اهواز پرداخت و بیان کرد که ویروس ردیابی شده شباهت بالایی با سویه های QX ثبت شده از چین و عراق داشته است (بالای ۹۹ درصد) (۴). در مطالعه دیگری قلیانچی و همکاران (۱۳۹۸) با بررسی نمونه های متعلق به سال ۱۳۹۶ از ۱۷۰ فارم جوجه گوشتی مبتلا به سندرم تنفسی واقع در ۹ استان نشان داد که ژنوتیپ QX، در ۵ درصد موارد بیماری برونشیت عفونی ردیابی شده است (۹). لذا با توجه به واگیری ژنوتیپ QX در ایران، به نظر می رسد این ژنوتیپ می تواند در مشکلات مربوط کاهش تولید تخم همراه با وقوع اویداکت کیستیک در فارم های تخم گذار نقش عمده ای داشته باشد. به طور کلی نتایج این مطالعه نشان داد ویروس برونشیت عفونی در ایجاد مشکلات و ناهنجاری های تخم مرغ سهم بالایی دارد و با توجه به واگیری ژنوتیپ QX-like در ایران، مشاهده کاهش شدید تولید تخم به همراه شواهدی از ناهنجاری های تخم مرغ و اویداکت کیستیک می تواند نشان دهنده واگیری برونشیت عفونی در فارم های تخم گذار باشد.

منابع

سندرم تنفسی جوجه های گوشتی در استان اصفهان. مجله علوم دامپزشکی ایران. سال پنجم. شماره ۳. ص ۴۷۶-۴۶۹.

استروژن آزاد شده از تخمدان اتفاق بیفتد (۱۷). اما در مرغان نمونه برداری شده هیچ گونه تغییرات ماکروسکوپی در وضعیت تخمدان مشاهده نشد و پرندگان نمونه گیری شده از نظر ظاهری تخمدان نرمالی داشتند. لذا به نظر می رسد برخی از سروتیپ های ویروس برونشیت عفونی مانند Mass و به ویژه سروتیپ D308 قادر به ایجاد اویداکت کیستیک باشند. با افزایش فراوانی این پدیده در فارم های تخم گذار این فرضیه متصور شد که ممکن است تیپ شایع D308 که در اروپا در حال گردش است در ایران نیز مشکل آفرین شده باشد. به نظر می رسد این سروتیپ اگرچه در ابتدا در چین به عنوان فرم گوارشی ویروس برونشیت ظاهر شد و باعث التهاب و خونریزی در پیش معده جوجه های گوشتی می گردید (۱۳). اما در فارم های تخم گذار عمدتاً باعث اختلالات تخم گذاری می گردد. به هر حال بررسی های اولیه در مطالعه اخیر نشان می دهد که فارم های مبتلا به اویداکت کیستیک آلوده به ویروس برونشیت عفونی هستند و مشخص نمودن کامل این موضوع که کروناویروس آلوده کننده متعلق به کدام سروتیپ باشد مستلزم تعیین توالی ژنوم ویروس است اما با توجه به شواهد موجود و گزارشات قبلی احتمال آلودگی با سروتیپ QX وجود دارد. در خصوص واگیری سروتیپ QX در ایران گزارشات متعددی وجود دارد که می تواند تایید کننده ارتباط چهره بالینی اویداکت کیستیک با وجود سروتیپ QX برونشیت عفونی در فارم های تخم گذار اصفهان باشد. قلیانچی و

۱- غلامی آهنگران، م.، چرخکار س.، و شوشتری ع.، بزرگمهری فرد م. ح.، عشرت آبادی ف. ۱۳۸۷. شناسایی مولکولی و تعیین تیپ ویروس برونشیت عفونی در موارد

in Iran: Detection of D274 and changing in the genotypes rate. *Comp Immunol Microbiol Infect Dis*, 65; 110–115.

10. Hughes, B.O., Gilbert, A.B., Brown, M.F. (1986). Categorisation and causes of abnormal egg shells: relationship with stress. *Br Poult Sci*, 27(2); 325–337.

11. Ignjatovic, J., Sapats, S. (2000). Avian infectious bronchitis. *Rev Sci Tech off Int Epiz*, 19(2); 493-508.

12. Jackwood, M.W. (2012). Review of infectious bronchitis virus around the world. *Avian Dis*, 56(4); 634-641.

13. Jackwood, M.W., de Wit, S. (2020). Infectious bronchitis. In: Swayne, D.E., Boulianne, M., Logue, C.M., McDougald, L., Nair, V., Suarez, D.L., editors. *Diseases of Poultry*. 14th ed. Wiley-Blackwell, Inc. p. 167–188.

14. Krapez, U., Slavec, B., Rojs, O.Z. (2011). Circulation of infectious bronchitis virus strains from Italy 02 and QX genotypes in Slovenia between 2007 and 2009. *Avian Dis*, 55(1); 155-161.

15. Mišek, J., Blicharz-Domańska, K. (2018). Coronaviruses in avian species – review with focus on epidemiology and diagnosis in wild birds. *J Vet Res*, 62; 249-255.

16. Sabato, L., Vaccari, G., Lelli, D., Lavazza, V., Castrucci, MR., Moreno A. (2019). A48 Identification and full-genome characterization of *Alpha- and Beta-Coronaviruses* viruses from bats in Italy. *Virus Evolution*, 5(10); 100-110.

17. Srinivasan, P., Balasubramaniam, G.A. (2011). Cystic dilatation of right oviduct in layer chicken. *Tamil nadu J Vet Anim Sci*, 7; 218-220.

18. Vasfi Marandi, M., Bozorgmehri Fard, M.H. (2000). Isolation and identification of infectious bronchitis virus in chicken in Iran. 21st World Poultry Congress, p. 100.

۲- غلامی آهنگران، م.، شوشتری ع.، دوستی ع.، فتحی هفشجانی ع.، ضیاء جهرمی، ن. ۱۳۹۱. شناسایی تیپ ۴/۹۱ ویروس یرونشیت عفونی در جوجه های گوشتی استان چهارمحال و بختیاری. مجله دامپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تبریز. پیاپی ۲. ص ۱۵۳۷-۱۵۳۳.

3. Aghakhan, S.M., Abshar, N., Rasoul Nejad Fereidouni, S., Marunesi, C., Khodashenas, M. (1994). Studies on avian viral infections in Iran, *Arch Razi Inst*, 46/47; 56-63.

4. Boroomand, Z., Jafari, R.A., Mayahi, M. (2018). Molecular detection and phylogenetic properties of isolated infectious bronchitis viruses from broilers in Ahvaz, southwest Iran, based on partial sequences of spike gene. *Vet Res Forum*, 9(3); 279-283.

5. Bozorgmehri-Fard, M.H., Charkhkar, S., Hosseini, H. (2013). Detection of the chinese genotype of infectious bronchitis virus (QX-type) in Iran. *Iran J Virol*, 7(1&2); 57-60.

6. Chousalkar, K.K., Roberts, A. (2009). Effects of Australian strains of infectious bronchitis virus on internal and external quality of hen eggs. *Anim Prod Sci*, 49; 162–169.

7. De Wit, J.J., Nieuwenhuisen-van Wilgen, J., Hoogkamer, A., van de Sande, H., Zuidam, G.J., Fabri, T.H.F. (2011). Induction of cystic oviducts and protection against early challenge with infectious bronchitis virus serotype D388 (genotype QX) by maternally derived antibodies and by early vaccination. *Avian Pathol*, 40(5); 463-471.

8. Ghalyanchi-Langeroudi, A., Karimi, V., Jannat, A., Hashemzadeh, M., Fallah, M.H., Gholami, F. (2015). Genotyping of infectious bronchitis viruses in the east of Iran. *Iran J Virol*, 9(2); 1-5.

9. Ghalyanchilangeroudia, A., Hosseini, H., Fallah Mehrabadic, M.H., Ghafourid, S.A., Modiri Hamdana, A., Ziafatia, Z. (2019). Genotyping of avian infectious bronchitis virus



Molecular detection of coronavirus causing infectious bronchitis in laying hens with cystic oviduct and quantitative and qualitative reduction of egg production

M. Jalahi¹, M. Gholami-Ahangaran²

1. Graduated of Veterinary Medicine Faculty, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

2. Associate Professor, Department of Poultry Diseases, Faculty of Veterinary Medicine, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran. mgholami6@gmail.com

Received: 2020.17. 11

Accepted: 2021.19.4

Abstract

Introduction & Objective: The syndrome of reduction in quantitative and qualitative of egg production in layers has many infectious and non-infectious causes, but this condition is usually attributed to coronavirus, the cause of infectious bronchitis. In this study, the contribution of infectious bronchitis coronavirus in this syndrome was investigated.

Material and Method: From spring 2019 to spring 2020, 9 laying hen flocks with a history of reduction in quantitative and qualitative of egg production and 10 laying farms with a healthy appearance were sampled. In addition, 6 farms with cystic oviduct were sampled in laying hens in Isfahan province. After extracting the genome, a fragment of 1200 bp of coronavirus S1 gene was amplified for identification of infectious bronchitis virus.

Results: Out of 9 laying farms with syndrome of reduction in quantitative and qualitative of egg production and 10 apparently healthy farms, respectively 7 and 4 farms (78 and 40%), based on at least one positive sample, were infected with infectious bronchitis coronavirus. Out of 59 samples from farms with egg reduction syndrome, 32 samples (54.2%) and from 66 samples taken from apparently healthy farms, 7 samples (10.6%) were evaluated positively for infectious bronchitis coronavirus. In this study, all 6 farms with cystic oviduct had at least one positive sample for infectious bronchitis coronavirus and 31 samples out of a total of 41 samples (73.17%) infected with infectious bronchitis coronavirus.

Conclusion: Infectious bronchitis coronavirus has a high share in the syndrome of reduction in quantitative and qualitative of egg production in laying hens, but not all cases can be attributed to this virus and other infectious and nutritional factors should be monitored. Due to the high frequency of this virus in cases of cystic oviduct, it is necessary to identify the viral types that induce this disorder and develop an appropriate control program.

Keywords: Cystic oviduct, Syndrome of reduction in quantitative and qualitative of egg production, Infectious bronchitis, Isfahan.