

تعیین میزان شیوع BVD در جنین های سقط شده گاوداری های استان تهران به روش واکنش زنجیره پلیمراز

آریا بدیعی^۱، فرهاد موسی خانی^{۲*}، علی ذوالفقاری^۳، محسن ظفری^۳، محمد ملکان^۳

۱- دانشگاه آزاد اسلامی، واحد کرج، گروه علوم درمانگاهی، دانشکده دامپزشکی، کرج، ایران

۲- دانشگاه آزاد اسلامی، واحد کرج، گروه پاتوبیولوژی، دانشکده دامپزشکی، کرج، ایران

۳- دانش آموخته دانشگاه آزاد اسلامی، واحد کرج، دانشکده دامپزشکی، کرج، ایران

*نویسنده مسئول: fmosakhani@kiau.ac.ir

سال دوم، شماره دوم، بهار ۱۳۹۰

صفحات ۶۸-۷۳

چکیده

ویروس بیماری اسهال ویروسی گاوهای (BVDV) از خانواده فلادوی ویریده و از جنس پستی ویروس می باشد این بیماری قادر به ایجاد عوارض متفاوتی است و همواره به عنوان یکی از معضلات صنعت دامپروری مطرح می باشد. منبع اصلی عفونت حیوانات (Persistent infection) میباشد. عفونت می تواند از طریق جفت، ترشحات دستگاه تولید مثلی و حیوان PI انتقال یابد. این ویروس قادر به ایجاد عوارض تولید مثلی از جمله سقط، مرد زایی، ناقص الخلقه زایی و ناباروری بوده که می تواند ضررها ای اقتصادی فراوانی را به همراه داشته باشد. از آنجایی که از لحاظ بالینی تشخیص این بیماری دشوار است بکارگیری روش های آزمایشگاهی متفاوتی از جمله تست واکنش زنجیره ای پلیمراز (RT-PCR) به منظور تشخیص دقیق الزامی است. با توجه به اهمیت ویژه ای سقط جنین و لزوم شناسایی عوامل مسبب آنبه منظور کنترل خسارات اقتصادی ناشی از آنتحقیق حاضر صورت پذیرفت. در این تحقیق ۲۵۱ نمونه جنین سقط شده ارجاعی از گاوداری های صنعتی استان تهران به آزمایشگاه به مدت یک سال مورد بررسی قرار گرفت نمونه های مورد آزمایش شامل بافت های کبد، کلیه، قلب و طحال جنین بود. بر اساس نتایج به دست آمده شیوع تقریبی سقط جنین ناشی از BVD در استان تهران ۲۵٪ و بر اساس فصل به ترتیب بهار ۳۳٪، تابستان ۱۸٪، پاییز ۲۳٪ و زمستان ۷٪ بود، در نتیجه افدام جهت کنترل و ریشه کنی این بیماری با توجه به خسارات اقتصادی سنگین، بسیار ضروری است.

واژه های کلیدی: BVD، سقط جنین در گاو، واکنش زنجیره ای پلیمراز، گاو



JOURNAL OF VETERINARY CLINICAL RESEARCH

J.Vet.Clin.Res 2(2)68-73, 2011

Prevalence of BVD in bovine aborted fetuses of dairy cattle herds by RT- PCR in Tehran province

Badii, A.¹, Mousakhani, F.^{2*}, Zolfaghari, A.³, Zafari, M.³ Malekan, M.³

1. Department of Clinical Sciences, Faculty of Veterinary Medicine , karaj Branch,
Islamic Azad University, karaj, Iran

2-Department of Pathobiology, Faculty of Veterinary Medicine , Karaj Branch, Islamic
Azad University, karaj, Iran

3-Graduated from Faculty of Veterinary Medicine , Karaj Branch, Islamic Azad
University, Karaj, Iran

* Corresponding author: fmosakhani@kiau.ac.ir

Bovine viral diarrhea disease virus (BVDV) from flaviviridae family and pestiviruses can cause reproductive complications including abortion, stillbirth, infertility, congenital defects and many other economic losses. Because of difficult clinical diagnosis, many laboratory methods including reverse transcriptase polymerase chain reaction (RT-PCR) can be used to exact diagnosis.

In this study, 251 samples of aborted fetuses were referred from industrial dairy farms of Tehran province and evaluated in a reference laboratory during one year. samples tested were tissues, including liver, kidney, spleen and heart were the fetus.

Based on the results, the estimated prevalence of abortion due to BVD in Tehran province was 25.2% and based on the season, respectively, spring 33.3%, summer 18%, atom 34.2%, winter 23.7%.

In order to reduce the prevalence of BVD abortions the following points should be noted: identification and elimination PIs, vaccination, application of bio-security principles and etc.

Key words: BVD, Abortion, Polymerase chain reaction, Cattle, Infertility

تعیین میزان شیوع BVD در جنینهای سقط شده گاوداری های استان تهران به روش واکنش زنجیره پلیمراز

مقدمه

در ایالات متحده آمریکا در سالهای ۲۰۰۴ و ۲۰۰۵ را مورد مطالعه و بررسی قرار دادند آنها اعلام نمودند که (RT-PCR) reverse transcriptase-polymerase chain reaction بمنظور تشخیص حیوان PI بسیار مناسب است (۱). کیم و همکاران در سال ۲۰۰۳ طی یک بررسی RT-PCR را تستی حساس و اختصاصی و به صرفه جهت نشان دادن ویروس BVD در نمونه های مختلف معرفی نمودند (۷). در تحقیق حاضر به دلیل اهمیت سقط جنین و شناسایی عوامل سعی برآن شده است که با استفاده از روش RT-PCR میزان شیوع BVD در جنینهای سقط شده گاوداری های استان تهران مورد بررسی قرار گیرد.

مواد و روش کار

در این تحقیق تعداد ۲۵۱ نمونه از جنین های سقط شده ارجاعی به آزمایشگاه در طول یک سال، مورد بررسی قرار گرفت. پس از کالبد گشایی جنین ها، بخشی از طحال، عدد لنفی، ریه ها و کبد آنها جدا شده و بمنظور استخراج RNA مورد استفاده قرار گرفت.

RNA ویروس ها توسط روش فنل / کلروفرم / پروتئیناز K استخراج گردید. ابتدا سوسپانسیون بافتی تهیه شد و در ادامه به سوسپانسیون ویروس، محلول پروتئیناز K اضافه شد و سپس در دمای ۵۶ درجه سانتی گراد انکوبه گردید. به محلول فوق فنل (phenol) افزوده و به خوبی مخلوط شده، فاز مایع وآلی توسط سانتریفیوژ از یکدیگر جدا گردید (۱۱). فاز مایع مجدداً توسط مخلوط فنل و کلروفرم (به نسبت ۱:۱) و سپس توسط کلروفرم استخراج گردید. پس از سانتریفیوژ و استخراج مایع آبکی رویی حاوی RNA، محلول استاتات سدیم ۳ مولار افزوده و به خوبی مخلوط شده، سپس اتانول ۱۰۰٪ به آن افزوده شد و یک شب در دمای ۲۰ درجه سانتی گراد نگهداری گردید. رسوب حاصل از سانتریفیوژ با الكل ۷۰٪ شستشو و خشک گردید (۷).

بیماری اسهال ویروسی گاوهای (BVD) یکی از مهمترین بیماری های موجود در بین جمعیت های گاوهای در کشورهای مختلف به شمار می رود که منجر به بروز خسارات زیادی به گاوداران می شود. ویروس بیماری اسهال ویروسی گاوهای (BVDV) از خانواده ای فلاوی ویریده و از جنس پستی ویروس می باشد (۲) این بیماری قادر به ایجاد عوارض متفاوتی است و همواره به عنوان یکی از مضلات صنعت دامپروری مطرح می باشد. منبع اصلی عفونت حیوانات (Persistent infection) میباشد. عفونت می تواند از طریق جفت، ترشحات دستگاه تولید مثلی و حیوان PI انتقال یابد (۱۲ و ۱۳). BVDV قادر به ایجاد عوارض تولید مثلی از جمله سقط، مرده زایی، ناقص الخلقه زایی و ناباروری بوده که می تواند ضررهای اقتصادی فراوانی را به همراه داشته باشد (۱۱). اولین مورد وقوع بیماری در سال ۱۹۴۶ توسط الافسون و همکارانش در یکی از نواحی ایالت نیویورک در کشور آمریکا گزارش گردید (۱۱) و اکنون بیش از نیم قرن است که مورد توجه جدی کانون های علمی دامپروری و دامپروری در سطح جهان قرار گرفته و تحقیق در زمینه شناسایی هرچه بیشتر بیماری و مبارزه با آن همچنان ادامه دارد. اهمیت ویژه این بیماری در ایجاد عوارض تولید مثلی از جمله سقط، مرده زایی، ناقص الخلقه زایی، ناباروری و حتی کاهش تولید و مرگ می باشد که می تواند ضررهای اقتصادی زیادی را به همراه داشته باشد (۱۲). تشخیص بالینی این بیماری بسیار دشوار است. به ممنظور تشخیص این بیماری می توان از تست های ایمنوھیستوشیمی و مونوکلونال آنتی بادی (Capture- ELISA) استفاده نمود. از زمان مطرح شدن واکنش زنجیره پلیمراز (RT-PCR) به عنوان یک روش تشخیص سریع و دقیق، مقالات متعددی به منظور استفاده از این روش در تشخیص BVDV به چاپ رسیده است (۱۴ و ۱۵). دریکسل و همکاران در سال ۲۰۰۶ تست های مورد استفاده در آزمایشگاه های مختلف

الکتروفورز و قرائت نتایج

:RT-PCR

در این مرحله نمونه‌ها به تانک الکتروفورز منتقل شده و در معرض جریان برق ۱۱۰ ولت به مدت ۲۰ دقیقه قرار گرفتند در انتها با استفاده از اشعه فرابنفش محصولات بدست آمده نمایان شدند. باندهایی که دارای bp331 بودند به عنوان مثبت قلمداد شدند (۸).

در این روش تهیه‌ی RNA (CDNA مکمل) از ژنوم ویروس‌ها توسط آنزیم رونویسی معکوس (Reverse trans criptase) و تکثیر آن توسط PCR، تلفیق شده در یک لوله‌ی آزمایش و طی یک مرحله انجام می‌شود.

نتایج

در مطالعه حاضر (از ۳۱ خرداد ۱۳۸۸ تا تاریخ ۱ تیرماه ۱۳۸۹) از ۲۵۱ نمونه جنین سقط شده مورد آزمایش تعداد ۶۳ نمونه BVD مثبت بودند. شیوع سقط جنین ناشی از BVD در کل سال ۲۵/۲% بوده است و درصد شیوع در فصل بهار ۳/۳۳%， تابستان ۱۸%， پاییز ۲/۳۴% و در زمستان ۷/۲۳٪ بوده است.

جدول ۱- پرایمرهای مورد استفاده در طرح

Forward:	5'-TAGCCATGCCCTAGTAGGAC3'
Reverse:	5'-ACTCCATGTGCCATGTACAGC-3'

واکنش RT-PCR در حجم $100\mu\text{L}$ و با افزودن مواد زیر انجام می‌شود.

بافر PCR (بافر ۱۰ X حاوی tris-HCL 100mM,KCl ۵۰۰mM,15mMMgcl2 DTT ۰/۲۵mM (PH=8.۳)، ۰/۵μL (Dithiothreitol) و ۰/۲mM نوکلئوتیدها (dGTP, dATP, dCTP, dTTP) هر یک از ۰/۵μL، ۰/۵mM واحد آنزیم RT (ترانس کریپتاز معکوس)، ۰/۵ واحد آنزیم Taq DNA poly Merase پس از مخلوط کردن کامل مواد $50\mu\text{L}$ روغن معدنی روی مخلوط ریخته شد. مخلوط واکنش بدست آمده در دستگاه ترموسیکلر قرار داده شد (جدول ۲).

جدول ۲- شرح برنامه مورد استفاده در دستگاه ترموسایکلر

زمان	دما (درجه سانتیگراد)	مراحل
۴۵ دقیقه	۴۲	انکوپاسیون مخلوط
۱ دقیقه	۹۴	Denaturing
۱ دقیقه	۵۰	Annealing
۱ دقیقه	۷۲	Extention
۱ دقیقه	۷۲	Final extention

تعیین میزان شیوع BVD در جنینهای سقط شده گاوداری های استان تهران به روش واکنش زنجیره پلیمراز

های سرم، پلاسماو bulk milk می باشد و تفاوت دیگر اینکه ویروس در خون یک ویرمی گذرا داده و از بین می رود ولی در بافت به صورت مخفی و طولانی مدت باقی می ماند. بر اساس گزارش تالقا و همکاران در سال ۲۰۰۹ در اردن شیوع آنتی بادی در برابر BVDV در گله های گاو و گوساله به ترتیب $31/6\%$ و $80/7\%$ بوده است^(۱۳). بر اساس گزارش هاو در سال ۱۹۹۵ بیشترین شیوع عفونت، به همراه آسیب های متنوع متعاقب عفونت BVD دیده شد که باعث بروز خسارات اقتصادی عظیمی گردید که در سطح ملی در انگلستان و دانمارک (مناطق با شیوع بالای عفونت) بین ۷ تا ۲۷ میلیون پوند (بین ۱۱ تا ۴۲ میلیون دلار) برآورد شده است^(۴). در تحقیق حاضر میزان شیوع سقط جنین حاصل از BVD در گاوداری های استان تهران در فصول و ماه های مختلف متفاوت بوده است که می توان به حداقل شیوع مربوط به مهرماه با $61/5\%$ و حداقل شیوع فصلی مربوط به فصول پاییز با $34/2\%$ و بهار با $33/3\%$ اشاره نمود. در تحقیق حاضر میزان شیوع سقط جنین ناشی از BVD در گاوداری های استان تهران $25/2\%$ بیان شد که احتمالاً به دلیل مواردی چون رعایت نشدن اصول امنیت زیستی (شامل کنترل رفت و آمد افراد، رعایت نکردن اصول بهداشتی توسط دامپزشکان و کارکنان گاوداری و...)، عدم اعمال تدابیر مورد نیاز جهت پایش که امروزه در برخی از دامداری ها انجام می شود، عدم حذف گاو در بعضی از گاوداری ها، عدم قرنطینه، واکسیناسیون و... می باشد. به دلیل اینکه هیچ نوع درمان خاصی برای بیماری BVD وجود ندارد بهترین روش مبارزه با آن بکارگیری راهکارهای کنترل و پیشگیری و ریشه کن نمودن بیماری می باشد و امروزه در بسیاری از کشورها از جمله کشورهای اسکاندیناوی راهکارهای کنترل و پیشگیری و حتی روش های ریشه کنی بیماری BVD با موفقیت قابل توجهی انجام گرفته است. با توجه به این موضوع که منبع اصلی ویروس در طبیعت گاوهای هستند مهم ترین اقدام جهت مبارزه با این بیماری شناسایی با

شده است^(۱۱). در تحقیق حاضر میزان شیوع سقط جنین حاصل از BVD در گاوداری های استان تهران $25/2\%$ بیان شد که از نظر درصد بیان شده شباهت به میزان آن در آمریکا (20%) دارد که از دلایل آن می توان به شرایط مشابه در سیستم گاوداری های دو کشور، چگونگی پخش ویروس، حدت ویروس و... اشاره نمود. رئوفی و همکاران در سال ۲۰۱۰ در ایران با استفاده از روش SNT گزارش دادند که از 137 نمونه سرمی اخذ شده از شترها در کشتارگاه خورین از توابع استان تهران 27 نمونه BVD($19/7\%$) مثبت بودند^(۹). بر اساس گزارش پوگرانیچی و همکاران در سال ۲۰۰۸ میزان شیوع BVD در جمعیت گوزن دم سفید در هند حدود $30/3\%$ بوده^(۸)، پس بهتر است نشخوار کنندگان وحشی و شترهای آلوده به BVD در طول برنامه ای ریشه کنی BVD مد نظر قرار گیرند. در سال ۲۰۰۶، هاو و همکاران در دانشگاه رویال دانمارک تحقیق جامعی را برای ریشه کنی BVD در اروپا انجام دادند و که راه های استراتژیک برای اعمال مدیریت امنیت زیستی و آلاینده های زیستی را مطالعه نمودند با توجه به اینکه یکی از فاکتورهای اساسی یافتن حیوان PI و جلوگیری از ورود آن به گله می باشد ایشان در راستای نایل شدن به هدف تست های مختلف آزمایشگاهی را مورد بررسی قرار داده و در ارتباط با RT-PCR اعلام نمودند که این تفکیک برای نمونه های مجموع مثل سرم، پلاسماء، bulk milk و... یک تفکیک با حساسیت بالا بوده و قادر است تا مقادیر اندک ویروس در نمونه ها را برای یافتن حیوان PI نشان دهد^(۵). کنندی در سال ۲۰۰۶ از روش RT-PCR در برنامه های غربال گری گله های گاو برای یافتن حیوان PI استفاده نموده است^(۶). در تحقیق حاضر نیز از روش RT-PCR برای بررسی میزان شیوع BVD در جنین های سقط شده استفاده شد تفاوت این تحقیق با کارهای دیگر در زمینه RT-PCR این است که ویروس را از بافت جنین سقط شده جدا گردید که این روش دشوارتر از استفاده از روش RT-PCR برای نمونه

- 7- Kim, S.G., Dubovi, E.J. (2003) A novel simple one-step single-tube. R-duplex PCR method with an internal control for detection of bovine viral diarrhoea virus in bulk milk, blood, and follicular fluid samples. *Biologicals.* 31(2) 103-6.
- 8-Pogranichniy, R.M., Raizman, E., Thacker, H.L., Stevenson, G.W.(2008) Prevalence and characterization of bovine viral diarrhea virus in the white-tailed deer population in India. *J Vet. Diagn. Invest.* 20(1) 71-4.
- 9-Raoofi, A., Hemmatzadeh, F., Ghanaei, A.M.(2010) Serological survey of antibodies against BVD virus in camels (*Camelus dromedarius*) in Iran. *Trop. Anim. Health. Prod.* 42(3) 411-4.
- 10- Riifcnacht, J., Schaller, P., Audi, L., Knutti, B., Kiipfer, U., Peterhans, E. (2001) The effect of infection with bovine viral diarrhea virus on the fertility of Swiss dairy cattle. *Theriogenology*, 56(2) 199-210.
- 11-Shimi, A. (1996) Veterinary virology, Academic jihad of Tehran university, 306-309(text in Persian).
- 12-Tabatabaii, H. (2005) Bacterial disease of domestic animal, University of Tehran press, 431-440(text in persian).
- 13- Talafha, A.Q., Hirche, S.M., Ababneh, M.M., Al-Majali, A.M., Ababneh, M.M.(2009) Prevalence and risk factors associated with bovine viral diarrhea virus infection in dairy herds in Jordan. *Trop. Anim. Health Prod.* 41(4) 499-506.

روش های آزمایشگاهی معتبر (RT-PCR) و حذف گاوهایی که سقط ناشی از BVD داشته اند و معدوم نمودن گاوهای حامل دائمی (PI) و جلوگیری از ورود دام های آلوده به گله می باشد همچنین گاوهای نر آلوده باید مورد شناسایی قرار گرفته و از بکارگیری اسپرم آنها در برنامه های تلخیح مصنوعی جلوگیری به عمل آید و از جمله راهکارهای پیشنهادی برگزاری دوره های آموزشی به منظور آگاه سازی دامپروران و کارکنان دامداری ها جهت شناسایی و چگونگی مبارزه با بیماری BVD و نظارت بهداشتی دقیق بر مواد بیولوژیک وارداتی نظیر اسپرم و جنین فریز شده و تشکیل پست های قرنطینه در سطح استان ها و مناطق مرزی به منظور جلوگیری از ورود دام های آلوده به کشور می باشد.

References

- 1- Driskell, E., Ridpath, J. (2006) A survey of bovine viral diarrhea virus testing in diagnostic laboratories in the United States from 2004 to 2005. *J Vet. Diagn. Invest.*, 600-605.
- 2- Denise Goens, S. (2002) The evolution of bovine viral diarrhea: a review, *Can. Vet. J.*, 946-954.
- 3- Howard, C.J., Clarke, M.C., Sopp, P., Brownlie, J. (1994) Systemic vaccination with inactivated bovine virus diarrhoea virus protects against respiratory challenge, *Vet. Microbiol.* 42(2-3)171-9.
- 4- Houe, H.(1995) Epidemiology of bovine viral diarrhea virus. *Vet. Clin. N. Am: Food Anim. Pract.*, 11(3) 521-547.
- 5- Houe, H., Lindberg, A, Moennig V. (2006) Test strategies in bovine viral diarrhea virus control and eradication campaigns in Europe. *J Vet. Diagn. Invest.* 18(5) 427-36.
- 6- Kennedy, J. A. (2006) Diagnostic efficacy of a reverse transcriptase-polymerase chain reaction assay to screen cattle for persistent bovine viral diarrhea virus infection. *229 (9) 1472-1474.*