

شناصایی ژن *ipaB* در شیگلا و کلونینگ این ژن در وکتور (+) pET22b و تعیین حساسیت آنتی بیوتیکی سویه‌های شیگلا

مرضیه اقتداردوست^۱، مجتبی سعادتی^{۲*}، شهرام نظریان^۳، مختار زارع^۳، فاطمه ملائی^۱، محمد هئیت^۱

۱. دانش آموخته کارشناسی ارشد پژوهشکده علوم زیستی دانشگاه امام حسین (ع)

۲. دانشیار گروه علوم زیستی دانشکده علوم پایه دانشگاه امام حسین (ع)

۳. کارشناس ارشد مرکز تحقیقات علوم زیستی دانشگاه امام حسین (ع)

* نشانی برای مکاتبه: تهران، دانشگاه امام حسین (ع)، تلفن ۰۲۱ ۴۹۳۴ ۷۷۱، پذیرش برای چاپ: خرداد هشتاد و نه
دریافت مقاله: اردیبهشت هشتاد و نه

چکیده

سابقه و هدف: شیگلوزیس یکی از پنج بیماری عفوی است که امروزه بشر را تحت فشار قرار داده است. آلدگی با گونه‌های شیگلا (باکتری گرم منفی) منجر به بیماری اسهال باسیلی، یک بیماری التهابی حاد روده بزرگ، می‌شود. تلاش‌های بسیاری جهت تولید واکسن بر علیه این بیماری صورت گرفته و به آنتی ژن‌های مهاجم پلاسمیدی (*ipaB*, *Ipac*) به دلیل الفاء مناسب سیستم ایمنی امید زیادی می‌رود.

روش کار: بعد از تأثید سویه باکتری شیگلا دیسانتری، ژن *ipaB* در این باکتری و سایر گونه‌های شیگلا شناصایی و به وسیله PCR تکثیر یافت. محصول PCR بعد از تأثید به وکتور *pGEM-T* منتقل و سپس درون وکتور (+) *PET22b* ساپ کلون گردید. کلون انجام شده به وسیله برش آنزیمی و nested PCR تأثید شد.

یافته‌ها: ژن *ipaB* در سویه‌های مختلف شیگلا شناصایی شد و *PCR* و هضم آنزیمی کلون ژن *ipaB* درون *PET22b*(+) را تأثید کردند.

نتیجه گیری: با توجه به شناصایی ژن *ipaB* در سویه‌های مختلف شیگلا از پرایمرهای طراحی شده می‌توان جهت شناصایی گونه‌های مختلف شیگلا در موارد کلینیکی استفاده نمود؛ و همچنین ژن مورد نظر با موقوفیت انجام شد و پلاسمید نوترکیب بدست آمده جهت کاربردهای آن مانند بیان ژن *ipaB* و سنجش ایمنی زایی آن در حیوان آزمایشگاهی آماده است که در صورت ایجاد پاسخ ایمنی مناسب می‌توان آن را به عنوان کاندیدی برای واکسن علیه شیگلوز معرفی نمود.

واژگان کلیدی: شیگلا دیسانتری، ژن *ipaB*، PCR، هضم آنزیمی،

را از دست می‌دهند^(۲). شیگلا فلکسنتری، دیسانتری، بوئیدی و سوئنی گونه‌های مختلف این باکتری می‌باشد^(۲). در میان ۵۰ سروتاپی و ساپ تایپ شیگلا، شیگلا دیسانتری تایپ ۱ به شدت بیماری زا است. شیوع اسهال خونی ناشی از شیگلا دیسانتری تایپ یک در نواحی پر جمعیت و با بهداشت پائین بالاتر است؛ و این باکتری تنها ساپ تایپ ایجاد کننده اپیدمی و پاندمی در جهان است^(۳). در مورد شیوع شیگلا در ایران آمار رسمی موجود نیست و بنا بر نتایج تحقیقی در تهران شیگلا سوئنی گونه غالب جدا شده از بیماران است^(۴).

مقدمه

شیگلوزیس یک عفونت روده‌ای است که علائم آن از یک اسهال آبکی تا یک التهاب شدید گستردگ است. این بیماری با دردهای شدید شکمی، تب، مدفع حاوی خون و موكوس شناخته می‌شود. این بیماری، جز در مواردی که بیمار دارای نقص ایمنی باشد یا درمان‌های اولیه پزشکی در دسترس نباشد، معمولاً خود محدود شونده است^(۱). در کشورهای در حال توسعه سالیانه حدود ۱۶۰ میلیون نفر به این بیماری مبتلا می‌شوند که حدود یک میلیون نفر از آنها مخصوصاً کودکان کمتر از ۵ سال جان خود

Forward	AGTGGATCCATGCATAATGTAAGCACCAC-	۵'- جفت باز
	3'	
Reverse	GAAAGCTTATTCAAGCAGTAGTTGTTGC-	۵'- جفت باز
	3'	

برای توالی ژن ipaB به طول ۱۷۴۳ جفت باز، در انتهای ۵' پرایمر پیشرو ترادف آنزیم BamH1 و در انتهای ۵' پرایمر معکوس ترادف آنزیم HindIII در نظر گرفته شد(زیر توالی برش در پرایمرها خط کشیده شده است). هر واکنش PCR حاوی ۱ μ g DNA و ۲۰ پیکومول از هر دو نوع پرایمر، ۱/۵ میکرولیتر کلرید منیزیم (MgCl2)، ۰.۵ میکرولیتر dNTPs، ۰.۵ میکرولیتر Taq DNA polymerase، ۱۰x PCR buffer (سیناژن-ایران) و حجم نهایی هر واکنش با کمک آب دوبار تقطیر به ۲۵ میکرولیتر رسانده شد. واکنش PCR مطابق جدول ۱ انجام گرفت. ۵ میکرولیتر از محصول روی ژل آگاروز ۱ درصد الکتروفورز گردید.

جدول ۱. برنامه واکنش PCR

	مراحل	زمان	دما (درجه سانتیگراد)
۳۵ چرخه	شروع داغ	۵ دقیقه	۹۴
	واسرشتی	۴۰ ثانیه	۹۴
	جفت شدن	۵۰ ثانیه	۶۲
	طوبیل سازی	۶۰ ثانیه	۷۲
	طوبیل سازی نهائی	۱۰ دقیقه	۷۲

جهت تأیید اینکه ژن تکثیر یافته دقیقاً ژن ipaB است از تست هضم آنزیمی استفاده گردید. در این تست با توجه به داده‌های نرم افزار آنزیم، آنزیم HaeIII انتخاب و با توجه به پروتوكل برش آنزیمی، محصول PCR با این آنزیم برش داده شد. جهت شناسایی ژن ipaB در سویه‌های مختلف شیگلا، ژنوم باکتری‌های جدا شده از بیماران که با کمک تست سرولوژیکی تعیین سویه شده بود استخراج گردید. و با پروتوكول مرحله قبلي واکنش PCR جهت تکثیر ژن ipaB انجام گرفت. از باکتری سالمونولا به عنوان کنترل منعی استفاده شد.

محصول PCR بعد از الکتروفورز کردن بر روی ژل (Bioneer) AccuPrep Low melting TA clone، نسبت به انتقال ژن ipaB به درون این وکتور اقدام گردید. جهت ترانسفورماسیون ابتدا نسبت به تهیه سلول مستعد از E. Coli DH5a که با روش کلیسیم کلراید آماده گردیده بود اقدام شد(۳). سپس با روش شوک حرارتی TA clone به درون این سلول میزبان منتقل و سلول روی پلیت LB آگار حاوی ۲۰ میکرو گرم بر میلی لیتر آنتی بیوتیک آمپی سیلین کشت داده شد. بعد از گذشت ۱۸ ساعت، کلنی‌های رشد یافته بر روی پلیت بطور تصادفی انتخاب و در LB مایع حاوی ۲۰ میکروگرم بر میلی لیتر آنتی بیوتیک آمپی سیلین کشت داده شد. و برای تأیید کلون از روش direct PCR استفاده شد.

پاتولوژی پیچیده سندروم اسهال خونی بازتابی از ترکیبات متعدد ژنتیکی کنترل کننده بیماری زایی این ارگانیسم است. ژنوم کروموزومی و خارج کروموزومی برای به وجود آمدن این فنوتیپ بیماری زای ضروری هستند. یکی از جنبه‌های این فنوتیپ، تهاجم به سلولهای اپتیالی کللون است که ترکیب ژنتیکی آن بر روی یک پلاسمید بزرگ (۵) مگا دالتونی قرار دارد. این پلاسمید در تمام گونه‌های شیگلا وجود دارد(۶) و این ژن‌ها پروتئین‌های متعددی، از آن جمله آنتی ژن‌های پلاسمیدی مهاجم (IpaA, IpaB, IpaC, IpaD) که فاکتورهای بیماری زای ضروری هستند، را کد می‌کنند(۶). مطالعات نشان می‌دهد که قسمت عمده ژن‌های درگیر در تهاجم در شیگلا دیسانتری و فلکسنتری حفاظت Conserved شده اند(۷). نقش مجزای این پروتئین‌ها از القای آپیتوز به وسیله IpaB گرفته تا اتصال به سلول‌های میزبان و پلیمرازیسیون اکتین به وسیله IpaC است. نشان داده شده است که کمپلکس IpaB-IpaC به داخل غشاء سلول میزبان وارد می‌شود و برای ورود سایر پروتئین‌های شیگلا به درون سلول میزبان کاتالی را تشکیل می‌دهد(۸). تاکنون گزارشی مبنی بر وجود ژن ipaB در دیگر باکتری‌ها منتشر نشده است، تنها Guichon و همکارانش در سال ۲۰۰۱ در مقاله خود عنوان کرده اند که پروتئین مهاجم B سالمونولا (SipB) و پروتئین خارجی B یرسینیا (YopB) با پروتئین شیگلا همولوژی دارند(۹). با توجه به وجود ژن ipaB در تمامی گونه‌های شیگلا می‌توان از این ژن باکتری‌ها و تفاوت اندک این ژن در بین گونه‌های شیگلا می‌توان از این ژن به عنوان یک راه شناسایی بیماری شیگلاز در موارد بالینی و کلینیکی استفاده نمود(۱۰). سویه‌های باکتری شیگلا به مرور به اغلب آنتی بیوتیک‌های رایج و ارزان قیمت مقاوم شده اند؛ و درمان‌های آنتی بیوتیکی را با شکست مواجهه کرده اند(۸). بنابراین تهیه واکسنی برای کنترل بیماری اسهال خونی به نظر ضروری می‌رسد. تلاش‌های زیادی برای یافتن یک واکسن موثر و اینم تاکنون انجام پذیرفته است ولی هیچ یک از آنها به قدر کافی کارآمد و اینم نبوده که به عنوان یک واکسن مورد استفاده قرار بگیرد. مطالعات متعدد نشان داده است که سیستم ایمنی در برایر فاکتورهای بیماری زایی مانند- IpaB-LPS پاسخ بسیار خوبی را ایجاد می‌کند در نتیجه جهت تولید واکسن به این فاکتورها امید زیادی است(۱۱). این مطالعه با هدف شناسایی ژن ipaB در باکتری شیگلا و کلونینگ این ژن در دوکتور (+) pET22b تعیین حساسیت آنتی بیوتیکی سویه‌های شیگلا انجام گرفت. در صورت اینمی زایی مناسب شاید بتوان آن را به عنوان یک کاندیدای واکسن نوترکیب بر علیه شیگلا دیسانتری معرفی نمود.

روش کار

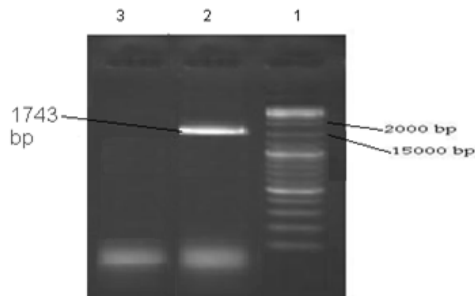
سویه‌های مختف باکتری شیگلا از بیمارستان بقیه الله (تهران - ایران) بدست آمد. این باکتری‌ها در محیط LB مایع در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد کشت داده شدند. به محیط کشت هیچ نوع آنتی بیوتیکی افزوده نشده بود. جهت تأیید سویه باکتری‌ها از تست های بیوشیمیابی و سرولوژیکی استفاده شد. سپس DNA ژنومی باکتری‌ها به وسیله روش CTAB توصیف شده به وسیله Silvia Yumi Bando با کمی تغییرات استخراج گردید(۱۲).

برای واکنش تکثیر ژن ipaB یک جفت پرایمر زیر براساس توالی ژن ipaB (Gen-Bank accession number NC_007607) و با کمک نرم افزار oligo طراحی گردید.

میکروبی سوش مشخص و کشت یک دست آن بر روی پلیت، باکتری بصورت یکنواخت کشت داده شد. بعد از ۱۰ دقیقه با پنس استریل دیسک های حاوی آنتی بیوتیک های آمپی سیلین (AM)، نالیدیکسیک اسید (NA)، کاتامایسین (K)، تتراسایکلین (Te)، استرپتومایسین (S)، پنی سیلین (P)، جنتامایسین (GM)، کلرامفنیکل (C)، کوتیریموکسازول (SXT)، آمیکاسین (AN) در سطح محیط کشت قرار داده شد و بعد از ۱۸ ساعت نگهداری در دمای ۳۵ درجه سانتی گراد قطره‌های عدم رشد با خط کش دقیق بر حسب میلی متر اندازه گیری و با استفاده از جدول CLSI (۱۵)، میزان حساسیت باکتری نسبت به آنتی بیوتیک مورد نظر به صورت حساس، نیمه حساس و مقاوم گزارش شد.

یافته‌ها

بعد از کشت باکتری شیگلا دیسانتری و استخراج DNA آن، واکنش PCR جهت تکثیر ژن ipaB انجام شد. سایز این ژن ۱۷۴۳bp بود که بعد از PCR مشاهده گردید که باندی در این سایز وجود دارد (Error! Reference source not found.).

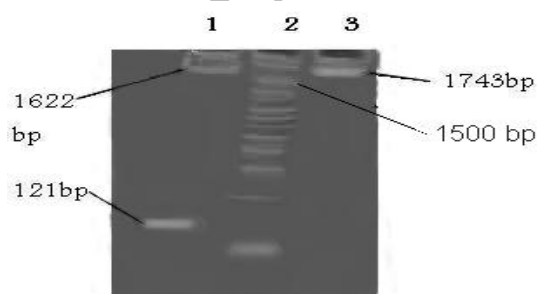


تصویر ۱. الکتروفوروزیز محصول PCR برای ژن ipaB از باکتری *Shigella dysenteriae*

ستون ۱. نشانگر DNA ۳۰۰۰ bp جفت بازی ، ستون ۲. ژن ipaB (۱۷۴۳ bp) جفت بازی، ستون ۳. کنترل منفی (واکنش PCR بدون نمونه الگو)

محصول PCR ژن ipaB توسط آنزیم HaeIII برش داده شد. با توجه به داده های نرم افزار DnaSIS این آنزیم یک جایگاه برشی در موقعیت ۱۲۱bp ژن ipaB دارد و در نتیجه دو قطعه ۱۶۲۲bp و ۱۵۰۰bp را تولید می نماید. Error! Reference source not found.

برش ژن ipaB توسط آنزیم HaeIII را نشان می دهد.



تصویر ۲. نتیجه برش ژن ipaB توسط آنزیم HaeIII
ستون ۱ .محصول برش با دو قطعه ۱۲۱,۱۶۲۲bp ، ستون ۲ نشانگر ۳۰۰۰bp DNA برش نخورده با طول کامل ۱۷۴۳bp

برای واکنش الحق و ترانسفورماسیون ژن ipaB به درون وکتور PET22b(+) بعد از ۱۸ ساعت، از کلنی های رشد کرده در محیط LB مایع طبق دستور العمل استفاده شده به وسیله Kado Liu پلاسمیدها PET22b(+) (۱۴) پلاسمیدهای استخراج شده و وکتور PET22b(+) وارد گردید. با آنزیم BamHI، HindIII و low melting و پروتوكل تخلیص ژن از ژل خالص شد. ژن ipaB طی واکنش لیگیشن به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۴۵ درجه سانتی گراد نگهداری گردید. بعد از گذشت زمان لازم، واکنش با قرار دادن تیوب حاوی محصول لیگیشن در دمای ۶۵ درجه سانتی گراد به مدت ۱۵ دقیقه متوقف شد؛ سلول مستعد مناسب که در این مرحله E-coli مهندسی شده گرفت. محصول ترانسفورماسیون بر روی پلیت LB آغاز حاوی ۲۰ میکرو گرم بر میلی لیتر آمپی سیلین کشت داده شد. بعد از ۱۸ ساعت کلنی های رشد یافته بطور تصادفی انتخاب و در LB مایع رشد داده شدند.

برای تأیید کلون نهایی با روش‌های مختلف باکتری های رشد یافته در محیط LB مایع بعد از سانتریفیوژ جدا و پلاسمید آنها با روش توصیف شده در بالا تخلیص گردید. جهت اطمینان از حضور ژن ipaB در این پلاسمید نوترکیب سه تست متفاوت انجام گرفت. ۱- PCR و تکثیر ژن ipaB و ۲- استفاده از nested PCR که از PCR معمولی دقت بیشتری دارد. جهت انجام این تست نیاز به طراحی یک جفت پرایمر جدید بود که این پرایمرها نیز طراحی گردید با این تفاوت که در این جفت پرایمر نیازی به تعییه جایگاه برش آتنزیمی نبود. این پرایمرها به عنوان پرایمر داخلی ipaB عمل می نمود.

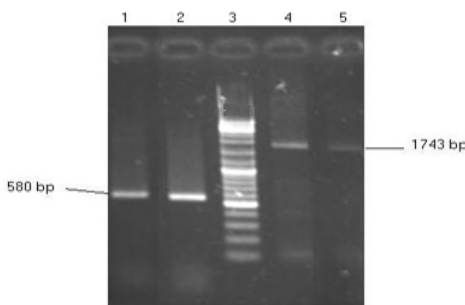
Forward	5'-ATACTATCCAGGCTGCAAATGATGC-	جفت
	3'	بالا
Reverse	5'-GAATTGACAGGGTTTCTGCTCAATG-	جفت
	3'	بالا

با توجه به جدول ۲ انجام شد. در تست سوم از برش آتنزیمی استفاده شد و پلاسمیدهای حاصل از کلون نهایی با دو آنزیم BamHI، HindIII برش داده شدند، در صورت وجود ژن ipaB درون پلاسمید باید به وسیله این دو آنزیم از پلاسمید جدا شود.

جدول ۲: برنامه واکنش PCR

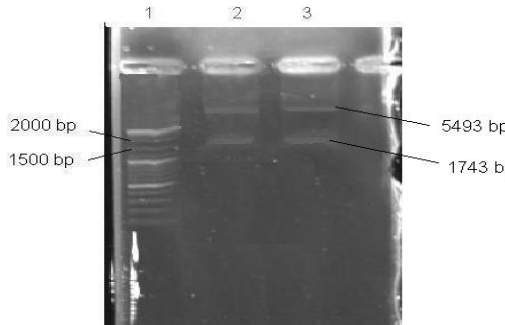
	مراحل	زمان	دما (درجه سانتیگراد)
۳۰ چرخه	شروع داغ	۵ دقیقه	۹۴
	واسرستی	۴ ثانیه	۹۴
	جفت شدن	۴۵ ثانیه	۵۷
	طويل سازی	۶ ثانیه	۷۲
	طويل سازی نهائی	۵ دقیقه	۷۲

برای تعیین حساسیت سوش های مختلف شیگلا نسبت به آنتی بیوتیک ها ابتدا از سوش های مورد بررسی سوسپانسیون میکروبی تهیه شد. بدین ترتیب که از قله کلنی های هر سوش مقداری برداشته و درون لوله حاوی سرم فیزیولوژی حل کرده تا کدورتی در حد ۰/۵ مک فارلند پیدا کند. سپس به تعداد سوش ها پلیت حاوی محیط کشت مولر هینتون تهیه شد. بعد از نام گذاری پلیت ها، با فرو کردن سوآپ استریل در سوسپانسیون



تصویر ۵. الکتروفورزیز تائید ساب کلون با دو روش nested PCR، nested PCR، ستون های ۱ و ۲ نتایج PCR دو پلاسمید تخلیص شده، ستون ۳ نشانگر 3000bp DNA، ستون های ۴ و ۵ نتایج PCR دو پلاسمید تخلیص شده

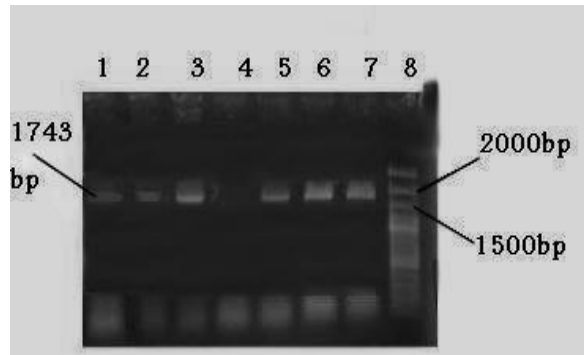
جهت تائید ساب کلون از چندین روش استفاده شد. برای این پلاسمیدهای استخراج شده از وکتور نوترکیب واکنش nested PCR و PCR برای تکثیر ژن ipaB گذاشته شد (تصویر ۵). برای تائید این کلون‌ها، می‌توان از روش هضم آنزیمی نیز استفاده کرد. هضم آنزیمی روی وکتورهایی PCR-Colony آنها مثبت بوده است با آنزیمهای BamHI، HindIII و روی ژل آگارز ۱ درصد همراه با نشانگر ۳ کیلوبازی رانده شد، تصویر ۶ نتیجه این هضم آنزیمی را نشان می‌دهد.



تصویر ۶. الکتروفورزیز برش آنزیمی پلاسمیدهای حاصل از ساب کلون
ستون ۱: نشانگر 3000bp DNA
ستون های ۲ و ۳: قطعات حاصل از برش پلاسمید نوترکیب

بعد از گذشت ۱۸ ساعت از کشت یکنواخت باکتری‌ها همراه با دیسک‌های آنتی بیوتیکی، قطر هاله عدم رشد با استفاده از خط کش دقیق و مخصوص اندازه گیری و نتایج نشان می‌دهند که سوش‌های استفاده شده به آنتی بیوتیک‌های آمپی سیلین، استرپتومایسین و کلرامفنیکل ۵۰ درصد و نسبت به آنتی بیوتیک تتراسایکلین و کوتیریموکسازول ۶۰ درصد و به پنی سیلین ۱۰۰ درصد مقاوم اند ولی همین سوش‌ها به آنتی بیوتیک‌های کانامایسین و جنتامایسین و کانامایسین ۶۰ درصد حساس اند و به آنتی بیوتیک نالیدیکسیک اسید ۱۰۰ درصد حساس اند.

با کمک دو پرایمر طراحی شده وجود ژن ipaB در دیگر سوبه‌های شیگلا بررسی گردید. در **Error! Reference source not found.** الکتروفورزیز ۲ میکرولیتر از محصول PCR ژن ipaB سوبه‌های مختلف شیگلا نشان داده شده است.

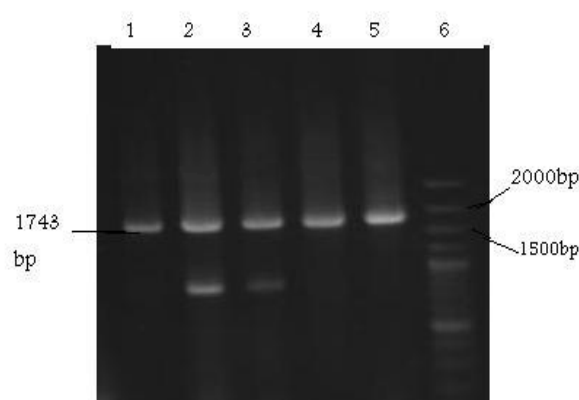


تصویر ۷. ژل الکتروفورزیز محصول PCR ژن ipaB در سوبه‌های مختلف شیگلا

ستون ۱. شیگلا دیسانتری ۱۰۰۴ ، ستون ۲. شیگلا سونئی ۱۰ ، ستون ۳. شیگلا سونئی ۱۶ ، ستون ۴. سالمونلا - کنترل منفی ، ستون ۵. شیگلا فلکسنری ۱۵ ، ستون ۶. شیگلا فلکسنری NCTC8516 ، ستون ۷. شیگلا دیسانتری ۳۰۰۰bp DNA، ستون ۸ نشانگر sd197

بعد از کلون محصول PCR به درون وکتور کلونینگ pGEM-T چهار

کلنی بطور تصادفی انتخاب و برای تکثیر ژن ipaB از روش direct PCR استفاده شد. از کلنی‌های انتخاب شده ژن ipaB در هر چهار کلنی وجود داشت. از کلنی‌های انتخاب شده ژن ipaB در هر چهار کلنی ستون ۱ تا ۴) از ژنوم باکتری شیگلا دیسانتری به عنوان کنترل مثبت استفاده شد (Error! Reference source not found.) حاصل از TA clone را نشان می‌دهد.



تصویر ۸. الکتروفورزیز Direct PCR کلنی‌های حاصل از TA

ستونهای ۱-۴ محصول PCR ژن ipaB کلنی‌های حاصل از TA clone

ستون ۵ محصول PCR ژن ipaB باکتری شیگلا دیسانتری به عنوان کنترل

مشتبه

ستون ۶ نشانگر 3000bp DNA

بحث

شیگلوزیس به وجود آمده به وسیله گونه‌های شیگلا یک بیماری اسهال مسری می‌باشد. این باکتری قادر است افراد را به شدت آلوده نمایند این در حالی است که برای آلوده ساختن افراد به کمتر از ۱۰۰ میکرووارگانیسم نیاز می‌باشد(۶). تهاجم و سیتوتوکسیسته شیگلا وابسته به یک پلاسمید است که کد کننده فاکتورهای بیماری زا و سیستم ترشحی تیپ III است. از دست دادن این پلاسمید باعث می‌شود که شیگلا کاملاً غیر بیماری زا شود. پروتئین‌های Ipa (آنتی ژنهای پلاسمیدی مهاجم) در غشاء باکتری قرار دارند و در روند اندوسیتوز باکتری نقشی دارند(۷).

IpaB یکی از فاکتورهای بیماری‌زای شیگلاست، وزن مولکولی آن ۵۷ کیلوالتون و اندازه ژن آن ۱۷۴۳ نوکلوتید حاوی ۵۸۰ اسیدآمینه است(۵). این ژن یک پروتئین تولید می‌کند و در سیتوپلاسم ماکروفازهای آلوده قرار می‌گیرد. IpaB جهت القاء آپیتوز در ماکروفازها کافی است و این کار را با اتصال مستقیم به ترکیب اساسی ماشین مرگ سلولی، آنزیم تبدیل کننده IL-1b، ایجام می‌دهد(۹). درمانهای آنتی بیوتیکی برای درمان شیگلوزیز کافی هستند. اگرچه مقاومت چند دارویی امروزه در آسیا و آفریقا و آمریکای شمالی شایع شده است و یک نگرانی عمده برای *S. flexneri*, *S. dysenteriae* ۱ این زمینه وجود دارد. این سوش‌ها معمولاً به اغلب آنتی بیوتیک‌های رایج مانند آمپی سیلین، تتراسایکلین، سولفونامیدها و نالیدیکسیک اسید و ... مقاوم شده اند که منجر به استفاده از آنتی بیوتیک‌های جدید و گران قیمت تر مانند فلوروکینولون‌ها شده است(۲).

علاوه بر درمان آنتی بیوتیکی استفاده از یک واکسن جهت پیشگیری بسیار مطالعه شده است. روش‌های زیادی برای تولید واکسن بر علیه شیگلا بکار گرفته شده است از آن جمله واکسن‌های زنده ضعیف شده(۱۸)، واکسن‌های تمام سلولی کشته شده(۱۹)، واکسن‌های Invaplex (۲۰) و واکسن‌های Invaplex (۲۱) و تحويل لیپولی‌ساکارید شیگلا با حامل‌هایی مانند پروتنازوم‌ها(۲۲) می‌باشد. تمامی این روش‌های دارای نواقصی است؛ برای مثال، واکسن زنده ضعیف شده، پاتوژنیسته باقی مانده در سوش‌های واکسنی ضعیف شده استفاده از این روش را با محدودیت روبرو ساخته است(۳). تلاش برای ساخت یک واکسن موثر هنوز ادامه دارد. یک روش تغییر یافته تهیه واکسن بر علیه شیگلا استفاده از کمپلکس IpaB, IpaC, LPS (Invaplex) است و به عنوان یک واکسن تجویزی از راه بینی در مدل‌های کوچک حیوانی کاربرد دارد (۲۱). رابطه بین IpaB, IpaC, LPS و پاسخ ایمنی در برابر شیگلوزیز به وسیله H. Iijima شرح داده شده است، و شامل آنتی بادی سرمه و IgA محيطی سلول های ترشحی به LPS خاص سرتیپ است. آنتی بادی‌های دیگر به علاوه ایمنی وابسته به سلول نیز در اینمنی حفاظتی نقش دارند. (۲۳). با توجه به پاسخ مناسبی که سیستم ایمنی به آنتی ژن‌های IpaB, IpaC, LPS ایجاد می‌کند و همچنین توانایی این پروتئین‌ها برای وارد شدن به سلول میزبان، بیشترین امید برای تولید واکسن به این آنتی ژن‌ها است. برای در دست داشتن هر یک از این آنتی ژن‌ها یکی از روشها استخراج ژن مربوطه و کلون آنها در وکتور مناسب است که بتوان بعد از بیان آن، پروتئین مورد نظر را بطور خالص در دست داشت که با آزمایش بر روی مدل حیوانی می‌توان ایمنی زایی آن را نیز آزمایش و در صورت ایمنوژن بودن به عنوان یک جزء برای واکسن‌های نوترکیب استفاده نمود. در مطالعه حاضر قدم اول از تهیه یک واکسن نو ترکیب برداشته شد و آن جداسازی و کلونینگ ژن ipaB به عنوان یکی از فاکتورهای بیماری زای شیگلا می‌باشد. از مزیت

های این مطالعه استفاده از تست nested PCR جهت تائید کلونینگ است که نسبت به روش PCR معمولی ۱۰۰۰ برابر حساس‌تر است(۲۴). در این مطالعه شناسایی ژن ipaB در دیگر سویه‌های باکتری شیگلا نیز مورد بررسی قرار گرفت. در تمامی سوش‌هایی که با روش‌های بیوشیمیایی و میکروبیولوژیکی به عنوان شیگلا شناخته شده بودند ژن ipaB تکثیر یافت. این کار دو نتیجه داشت. اول اینکه این آزمایش تائیدی بود بر صحت پرایمرهای، زیرا موجب شناسایی ژن ipaB در باکتری‌های دارای این ژن شده بود؛ دوم اینکه تائید دیگری بود بر شیگلا بودن باکتری‌های استفاده شده. با توجه به وجود ژن ipaB در تمامی گونه‌های شیگلا و در باکتری EIEC و عدم وجود آن در سایر باکتری‌ها می‌توان از این ژن به عنوان یک راه شناسایی بیماری شیگلوز در موارد بالینی و کلینیکی استفاده نمود. از این رو در برخی مطالعات جهت شناسایی شیگلا از تکثیر ژن ipaB استفاده نموده اند؛ از آن جمله در سال ۱۹۸۸ Venkatesan و همکارانش ژن‌های ipaB/C/D را از شیگلا فلکسنری جدا و به عنوان پروب DNA جهت تست تشخیصی برای اسهال خونی استفاده نمودند. مشاهده کردند که هر سه توالی با پلاسمید بیماری زا در باکتری شیگلا و EIEC هیبرید می‌شد. اما با باکتری دارای موتانت در این ناحیه و هیچ یک از ۳۰۰ نمونه باکتری روده ای و غیر روده ای گرم منفی شامل سالمونلا، یرسینیا، کمپلوباکتر، کلیسیلا، سویه‌های متعدد E.coli پاتوژنیک هیبرید نشدنند(۲۵). همچنین فرشاد و همکارانش در مطالعه خود ۸۲ نمونه مدفعه بیماران مبتلا به اسهال خونی را جهت تعیین سوش بیماری زا مورد بررسی قرار داده اند و مشاهده کردند که نتایج حاصل از تست‌های تشخیصی سرولوژیکی تعیین سوش شیگلا با نتایج حاصل از تکثیر ژنهای ipaH و ipaBCD این روش بیماران مشاهده است، و با توجه به دقت و سهولت انجام تست PCR، این تست جهت مطالعات اپیدمیولوژیک نسب به روش‌های متداول سرولوژیکی ارجحیت دارد(۲۶). در نهایت می‌توان نتیجه گرفت که از این دو پرایمر می‌توان جهت شناسایی تمامی سویه‌های شیگلا در موارد کلینیکی استفاده نمود. که با توجه به دقت و حساسیت تست PCR این روش می‌توان جایگزین مناسبی برای تست‌های تشخیصی رایج کنونی باشد.

در این مطالعه بطور جنبی پروفایل آنتی بیوگرام سوش‌های شیگلا استفاده شده با کمک تعیین حساسیت آنتی بیوتیکی با روش انتشار از دیسک تهیه شد. نتایج مطالعه حاضر با نتایج مطالعه ای که در سال ۲۰۰۹ توسط رنجبر و همکارانش بر روی الگوهای مقاومت آنتی بیوتیکی شیگلا در تهران انجام دادند و نشان دادند که از مجموع ۱۴۱ ایزوله جمع آوری شده بیشترین مقاومت نسبت به استرپتومایسین(٪۷۰)، کوتريموكسازول (٪۹۳/۵) و تتراسایکلین (٪۹۳) بوده ولی هیچکدام از ایزوله‌ها به آنتی بیوتیک‌های سفالکسین، سفتراپاکسون، سفتی زوکسیم، جنتامایسین، سیپروفلوکساسین، نیتروفورانتوئین، سفالوتین و سفوتابکسیم مقاومتی ندارند(۲۷) هم خوانی دارد و نشان دهنده این موضوع است که باکتری‌های شیگلا به آنتی بیوتیک‌های رایج در حال مقاوم شدن هستند و جهت استفاده از آنتی بیوتیک تراپی مجبور به استفاده از نسل‌های جدید آنتی بیوتیک‌ها که گران قیمت ترند؛ هستیم. از این رو تهیه یک واکسن ایمن که علاوه بر حفاظت بخشی جامعه نسبت به این بیماری از نظر اقتصادی نیز مقرر باشد صرفه‌تر است حقیقتی انکار ناپذیر است

در مطالعات دیگری در پژوهشکده علوم زیستی دانشگاه امام حسین (ع) بر روی سایر فاکتورهای بیماری زای شیگلا مانند IpaC, IpaD تحقیقات مشابه ای در حال اجراست تا بتوان از نتیجه این تحقیقات برای تهیه یک واکسن نوترکیب و ایمن بر علیه شیگلوز استفاده نمود.

REFERENCES

1. Bennish ML. Potentially lethal complications of shigellosis. *Rev. Infect. Dis.*; 1991 13; S319-324
2. Niyogi SK. Shigellosis. *The Journal of Microbiology*; 2005 43; 133-143
3. McKenzie R, Venkatesan MM, M KW, IslAMD D, Graheka SM, Jones A, et al. Safety and immunogenicity of WRSd1, a live attenuated *Shigella dysenteriae* type 1 vaccine candidate. *Vaccine*; 2008 26; 3291-3296
4. رنجبر رضا. بررسی باکتری شیگلا به عنوان یک عامل بیولوژیک. *مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی ارتش*; ۱۳۸۳؛ ۴۵۷-۵۶۲
5. Buysse JM, Stover CK, Oaks EV, Venkatesan M and Kopecko JD. Molecular Cloning of Invasion Plasmid Antigen (ipa) Genes from *Shigella flexneri*: Analysis of ipa Gene Products and Genetic Mapping. *JOURNAL OF BACTERIOLOGY*; 1987 June 2561-2569
6. Kopecko DJ, Holcombe J and ormal SBF. Molecular characterization of plasmids from virulent and spontaneously occurring avirulent colonial variants of *Shigella flexneri*. *Infect. Immun.*; 1979 24; 580-582
7. Yao R and Palchaudhuri S. Nucleotide sequence of the ipaBCD structural genes of *shigella dysenteriae*. *Molecular Microbiology*; 1991 5; 2217-2221
8. Phalipon A and Sansonetti P. Shigellosis: Innate Mechanisms Of Inflammatory Destruction Of The Intestinal Epithelium, Adaptive Immune Response, And Vaccine Development. *Critical Reviews In Immunology*; 2003 23; 371-401
9. Guichon A, Hersh D, Smith MR and Zychlinsky AS. Structure-Function Analysis of the *Shigella* Virulence Factor IpaB. *JOURNAL OF BACTERIOLOGY*; 2001 183; 1269-1276
10. Venkatesan M, Buysse J, Vandendrie E and Kopecko D. Development and testing of invasion-associated DNA probes for detection of *Shigella* spp. and enteroinvasive *Escherichia coli*. *J Clin Microbiol*; 1988 26; 261-6
11. Oaks EV and Turbyfill KR. Development and evaluation of a *Shigella flexneri* 2a and *S. sonnei* bivalent invasin complex (Invaplex) vaccine. *Vaccine*; 2006 24; 2290-2301
12. Bando SY, Valle GR, Luiz MM, Trabulsi R and Moreira-Filho CA. characterization of enteroinvasive *Escherichia coli* and *Shigella* strains by RAPD analysis. *FEMS Microbiology Letters*; 1998 165; 159-165
13. ambrook J and Russell D. "MolecularCloning", A Laboratory Manual. The Hanahan Method for preparation and Transformation of competent *E.coli* high-efficiency Transfomation. Cold Spring Harbor Laboratory Press. 2001 ;
14. Kado CI and Liu ST. Rapid Procedure for Detection and Isolation of Large and Small Plasmids. *JOURNAL OF BACTERIOLOGY*; 1981 145; 1365-1373
15. Wikler MA, Cockerill FR, Craig WA, Dudley MN, Eliopoulos GM and Hecht DW. Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing(CLSI). Sixteenth Informational Supplement Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing. 2006; 52-56

16. Trabulsi R, HILBI H, CHEN Y, THIRUMALAI K and ZYCHLINSKY A. The Interleukin 1b-Converting Enzyme, Caspase 1, Is Activated during *Shigella flexneri*-Induced Apoptosis in Human Monocyte-Derived Macrophages. *INFECTION AND IMMUNITY*; 1997 Dec 65; 5165-5170

فصلنامه بیماری‌های عفونی و گرمسیری، سال پانزدهم، شماره ۴۹

مرضیه اقتدار دوست و همکاران

۶۱

17. IslAMD D, THIRUMALAI K, KIM K-S and ZYCHLINSKY A. IpaB, a *Shigella flexneri* Invasin, Colocalizes with Interleukin-1 β -Converting Enzyme in the Cytoplasm of Macrophages. *INFECTION AND IMMUNITY*; 1997 Feb 65; 787-793
18. Phalipon A and Sansonetti PJ. Live Attenuated *Shigella flexneri* Mutants as Vaccine Candidates Against Shigellosis and Vectors for Antigen Delivery. *Biologicals*; 1995 23; 125-134
19. Walker RI. Considerations for development of whole cell bacterial vaccines to prevent diarrheal diseases in children in developing countries. *Vaccine*; 2005 23; 3369-3385
20. Schoen C, Stritzker J, Goebel W and Pilgrim S. Bacteria as DNA vaccine carriers for genetic immunization. *International Journal of Medical Microbiology*; (2004) 294; 319-335
21. Turbyfill KR, Kaminski RW and Oaks EV. Immunogenicity and efficacy of highly purified invasin complex vaccine from *Shigella flexneri* 2a. *Vaccine*; 2008 26; 1353-1364
22. Orr N, Robin G, Cohen D, Arnon R and Lowell GH. Immunogenicity and Efficacy of Oral or Intranasal *Shigella flexneri* 2a and *Shigella sonnei* Proteosome- Lipopolysaccharide Vaccines in Animal Models. *Infection and Immunity*; 1993 June 61; 2390-2395
23. Iijima H, Takahashi I and Kiyono H. Mucosal immune network in the gut for the control of infectious diseases. *Rev. Med. Virol.*; 2001 11; 117-133
24. Severini GM, Mestroni L, Falaschi A, Camerini F and Giacca M. Nested Polymerase Chain Reaction for High-Sensitivity Detection of Enteroviral RNA in Biological Samples *JOURNAL OF CLINICAL MICROBIOLOGY* 1993 May 31; 1345-1349
25. Venkatesan M, Buysse J, Vandendries E and D Kopecko. Development and testing of invasion-associated DNA probes for detection of *Shigella* spp. and enteroinvasive *Escherichia coli*. *J Clin Microbiol*; 1988 26; 261-6
26. Farshad S, Sheikhi R, Japoni A, Basiri E and Alborzi A. Characterization of *Shigella* Strains in Iran by Plasmid Profile Analysis and PCR Amplification of ipa Genes *JOURNAL OF CLINICAL MICROBIOLOGY*; 2006 44; 2879-2883
27. Ranjbar R, Dallal MMS-, Pourshafie MR, Mammina. C. Antibiotic resistance among *Shigella* serogroups isolated in Tehran, Iran (2002-2004). *J Infect Dev Ctries* 2009; 3:647-648.