

## شناسایی گونه‌های مختلف مایکوباکتریوم در ضایعات پوستی سار کوئیدوز با استفاده از

### روش PCR - RFLP

دکتر مهین ولیخانی<sup>۱</sup>، دکتر اکبر میرصالحیان<sup>۲</sup>، دکتر حسین مرتضوی<sup>۳</sup>، دکتر سید داوود منصوری<sup>۴</sup>، بابک پورا کبری<sup>۵</sup>، دکتر فریده مهتی پور<sup>۶</sup>

۱-استاد، ۲-استادیار، گروه پوست؛ ۳-دانشیار، گروه میکروبیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ۴-استاد، گروه بیماریهای عفونی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی؛ ۵- کارشناس ارشد میکروبیولوژی؛ ۶- دستیار، گروه پوست، دانشگاه علوم پزشکی تهران

شناسایی ژنوم گونه‌های مختلف مایکوباکتریوم با روش PCR-RFLP مورد استفاده قرار گرفت. چهار نمونه از بلوکهای پارافینی بیماران با تشخیص توبرکولوز پوستی و PCR مثبت به عنوان شاهد مثبت و ۱۰ نمونه پوستی با تشخیص‌های غیر از توبرکولوز به عنوان گروه شاهد منفی انتخاب گردید.

یافته‌ها: در این مطالعه ژنوم مایکوباکتریوم در هیچیک از نمونه برداریهای پوستی بیماران سار کوئیدوز شناسایی نگردید.

نتیجه‌گیری: یافته‌های این مطالعه نقش گونه‌های مختلف مایکوباکتریوم را در پاتوژنز بیماری سار کوئیدوز تایید نمی‌نماید.

واژه‌های کلیدی: سار کوئیدوز، مایکوباکتریوم، نمونه برداری پوستی

فصلنامه بیماریهای پوست، بهار ۱۳۸۳؛ ۲۷: ۱۷۰-۱۶۶

مقدمه: سار کوئیدوز یک بیماری مولتی سیستم گرانولوماتوز با علت نامشخص است. نمونه‌های بافتی بیماران سار کوئیدوز اخیراً از نظر وجود ژنوم مایکوباکتریوم با استفاده از روش polymerase chain reaction مورد بررسی قرار گرفته‌اند.

هدف: شناسایی گونه‌های مختلف مایکوباکتریوم با روش polymerase chain reaction restricted fragment length polymorphism (PCR-RFLP) در ضایعات پوستی سار کوئیدوز.

روش اجرا: در این مطالعه از پوست ۲۰ بیمار مبتلا به سار کوئیدوز نمونه برداری شد. معیار انتخاب بیماران علائم بالینی همراه با وجود گرانولوم naked در میکروسکوپ نوری و رد سایر تشخیص‌های بالینی بود. بلوک پارافینی نمونه برداریهای پوستی این بیماران جهت

مقدمه

سار کوئیدوز یک بیماری مولتی سیستم گرانولوماتوز با علت نامشخص است. اخیراً نقش مایکوباکتریوم توبرکولوزیس و مایکوباکتریوم‌های آتیبیک در پاتوژنز

مؤلف مسئول: دکتر فریده مهتی پور - تهران، میدان وحدت اسلامی، بیمارستان رازی، بخش پوست

سار کوئیدوز مطرح شده است و تعدادی از محققین وجود گونه‌های مختلف مایکوباکتریوم را در نمونه‌های بافتی مختلف اثبات کرده‌اند (۱، ۲). نمونه‌های لاواژ برونکوآلوئولر، مایع مغزی نخاعی، نمونه بافتی ریه، گره لنفاوی و پوست بیماران در مطالعات مختلف جهت بررسی استفاده شده و نتایجی بین ۵۰-۰ درصد گزارش شده است

توبر کولوزپوستی که دارای PCR مثبت بودند، به عنوان شاهد مثبت آزمایشگاهی مورد استفاده قرار گرفت.

### استخراج DNA و طراحی پرایمر:

پارافین موجود در تکه‌های بریده شده از بلوک‌های پارافینه با گزیلول حذف شده و سپس با فر لیزکننده اضافه گردید. DNA استخراج شده با روش فنل-کلروفرم تخلیص و با استفاده از الکل اتیلیک مطلق و استات سدیم تغلیظ شد (۸). سپس جهت بررسی کیفیت DNA استخراج شده از نمونه‌های بافتی مورد آزمایش، واکنش PCR با پرایمرهای  $GH_2O(5'-GAAGAGCCAAGGACAGGTAC-3')$   $PCO_4(5'-CCACTTCATCCACGTTCCACC-3')$  انجام شد که قطعه‌ای به اندازه ۲۶۸ جفت باز از ژن بتا گلوبین انسانی را تکثیر می‌کند (۸). در صورت مشاهده باند مربوطه، DNA استخراج شده جهت انجام واکنش PCR مایکوباکتریوم مناسب در نظر گرفته می‌شد.

### واکنش PCR:

واکنش PCR با پرایمرهای SP1  $(5'-ACCTCCTTTCTAAGGAGCACC-3')$  و  $(5'-GATGCTCGCAACCACTATCCA-3')$  SP2 انجام شد. این پرایمرها قطعه‌ای به اندازه ۲۰۵ تا ۳۱۸ جفت باز (بسته به گونه مایکوباکتریوم) از ژن 16S-23S مایکوباکتریوم را تکثیر می‌کنند که این ژن در بین تمام مایکوباکتریوم‌ها مشترک است (۹،۸). محصول PCR روی ژل آگاروز ۱/۵ درصد الکتروفورز شد و پس از رنگ آمیزی با اتیدیوم پروماید نوارهای DNA توسط دستگاه UV-Transillumination قابل مشاهده شدند و از آنها عکس گرفته شد. در هر سری از واکنش‌های PCR از آب مقطر جهت کنترل منفی و از ژنوم سویه استاندارد مایکوباکتریوم توبر کولوز به عنوان شاهد مثبت استفاده گردید.

### مرحله RFLP:

(۴،۳). این مطالعات باعث شده تا محققین ارتباط و همراهی بین عفونت مایکوباکتریوم و سارکوئیدوز را مطرح سازند (۵-۷). با توجه به اینکه چنین مطالعه‌ای در کشور ما انجام نشده است، بر آن شدیم تا مطالعه‌ای را بر روی نمونه‌های پوستی بیماران سارکوئیدوز با همکاری بیمارستان رازی و بخش میکروبیولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران انجام دهیم و با توجه به حساسیت روش PCR-RFLP در یافتن DNA مایکوباکتریوم و سایر ارگانیسیم‌ها، در مطالعه خود از این روش جدید استفاده کردیم (۹،۸).

### روش اجرا

در این مطالعه ۲۰ بیمار مبتلا به سارکوئیدوز پوستی مراجعه کننده به درمانگاه‌های پوست بیمارستان رازی تهران طی سال‌های ۱۳۷۹ تا ۱۳۸۱ انتخاب شدند. این مطالعه از نوع case series بوده و با در نظر گرفتن شرایط مطالعه (هزینه اجرای طرح و زمان انجام مطالعه) حجم نمونه بصورت نمونه گیری آسان، ۲۰ نفر معین گردید. علائم بالینی منطبق با سارکوئیدوز پوستی، مشاهده naked granuloma در میکروسکوپ نوری، آزمون مانتوی منفی و حذف سایر تشخیص‌های بالینی به عنوان معیار انتخاب بیماران در نظر گرفته شد. نمونه بلوک پارافینه نمونه برداری‌های پوستی این بیماران جهت آزمایش PCR-RFLP مورد استفاده قرار گرفت. به جهت کنترل کیفی آزمایشگاهی ۱۰ مورد نمونه پوستی بیماری‌های غیر از سارکوئیدوز به عنوان شاهد منفی بطور تصادفی از بایگانی آسیب شناسی همان مرکز انتخاب شد. این ۱۰ نمونه شامل ۴ مورد درماتیت تماسی، یک مورد گرانولوم جسم خارجی، یک مورد مورفه‌آ، ۲ مورد پسوریازیس و ۲ مورد لیکن پلان بود. ۴ مورد بلوک پارافینه نمونه پوستی بیماران

مایکوباکتریای در ایجاد بیماری سارکوئیدوز مطرح بوده است (۱-۳). حتی عده‌ای از محققین احتمال قابل انتقال بودن بیماری را مطرح کرده‌اند (۴). پس از معرفی تکنیک PCR توسط Kary Mulis در سال ۱۹۸۵ تحول بزرگی در شناسایی ژنوم ارگانسیم‌ها و تعیین توالی آنها ایجاد شد. با توجه به حساسیت و ویژگی بالای روش PCR-RFLP نسبت به روشهای قبلی، استفاده از این تکنیک جدید در موضوع مورد بحث مرسوم شده است. PCR-RFLP یک روش تکمیلی است که امکان شناسایی گونه‌های مختلف مایکوباکتریایی را با انجام یک آزمایش مهیا می‌نماید (۹،۸). انجام این آزمایش بر روی ۲۰ نمونه پوست بیماران سارکوئیدوز نشان داد که نمونه‌های مورد مطالعه فاقد ژنوم مایکوباکتریایی است. نتایج حاصل از این مطالعه همسان با نتایج حاصل از مطالعات انجام شده توسط Vokurka و همکاران و نیز Thakker و همکاران است (۵، ۶). هر چند باید توجه داشت که مطالعات مختلف میزان آلودگی بیماران سارکوئیدوز را به مایکوباکتریوم توبریکولوزیس و غیرتوبریکولوزیس بین صفر تا هشتاد درصد گزارش نموده‌اند (۷).

انتخاب نمونه بافتی بیماران مبتلا به سارکوئیدوز، طراحی پرایمر، DNA contamination و کیفیت DNA استخراج شده می‌تواند دلایلی برای طیف وسیع نتایج بدست آمده از مطالعات مختلف باشد. ما در این مطالعه، نمونه‌هایی را انتخاب کردیم که علاوه بر تابلوی بالینی بیمار و آزمون مانتوی منفی و رد سایر تشخیص‌های بالینی مطرح، گرانولوم naked نیز در لام آسیب شناسی بیمار مشاهده شده باشد. جهت بررسی اختصاصی بودن پرایمرهای انتخابی، واکنش PCR با سویه‌های مایکوباکتریوم استاندارد موجود، سایر جنسهای باکتریایی و ژنوم انسانی انجام شد و همچنین با نرم‌افزار Blast در Gene bank مورد بررسی قرار گرفت. این بررسی‌ها نشان

محصولات PCR بطور جداگانه تحت هضم آنزیمی قرار گرفتند. این آنزیم‌ها با اثر محدود عبارت بودند از: Dde I, MSP I, Taq I, Cof I, Hae III با AvaII و Hin f I (تهیه شده از شرکت فرمنتاس) که مطابق با توصیه‌های شرکت تولید کننده استفاده شدند. پس از هضم آنزیمی، محصول بر روی ژل آگاروز ۴ درصد الکتروفورز شد و در کنار شاخص وزنی DNA الگوی قطعات ایجاد شده مورد بررسی قرار گرفت (۹،۸).

#### یافته‌ها

بیماران ما با توجه به علائم بالینی منطبق با سارکوئیدوز همراه با مشاهده naked granuloma در میکروسکوپ نوری و بعد از حذف سایر تشخیص‌های بالینی وارد مطالعه شده بودند. آزمون مانتوی این بیماران منفی بود. ۱۴ بیمار فقط دارای علائم پوستی سارکوئیدوز بودند و ۶ مورد علاوه بر علائم پوستی گرفتاری ریوی نیز داشتند. ۱۳ بیمار زن و ۷ بیمار مرد بودند. طیف سنی بیماران از ۲۲ تا ۵۹ سال و متوسط سن آنها ۳۶ سال بود. ۱۷ نفر از بیماران سابقه درمان قبلی (بوسیله کورتون موضعی یا سیستمیک) داشته و فقط ۳ بیمار قبلاً درمان نشده بودند. ژنوم گونه‌های مختلف مایکوباکتریوم در هیچیک از نمونه برداریهای پوستی چه در بیماران سارکوئیدوز و چه در گروه شاهد منفی با روش PCR-RFLP شناسایی نگردید، در حالی که نمونه‌های سل پوستی بررسی شده همگی مثبت بودند.

#### بحث

پاسخ گرانولومی در بیماری سارکوئیدوز احتمالاً یک پاسخ ایمنی به یک آنتی‌ژن خارجی است. به علت تشابهاتی که در نمای بافت شناسی بیماران مبتلا به سارکوئیدوز و بیماران توبریکولوزی وجود دارد، از مدت‌ها قبل نقش احتمالی مایکوباکتریوم توبریکولوزیس و دیگر گونه‌های

و همچنین متغیر بودن این طیف از بیماری به بیمار دیگر و از تحقیقی به تحقیق دیگر، حاکی از آن است که حداقل در حال حاضر در نظر گرفتن یک نقش ثابت و قطعی برای یک یا چند مایکوباکتریوم در اتیولوژی سارکوئیدوز نیاز به بررسی‌های بیشتری دارد. این واقعیت که بیماران سارکوئیدوز که تحت درمان داروهای سرکوبگر قرار می‌گیرند، نشانه‌های برق آسای (فولمینانت) عفونت را نشان نمی‌دهند، نیز بر علیه یک اتیولوژی صرفاً عفونی بیماری می‌باشد (۱۰-۱۲).

یافته‌های ما در این مطالعه نقش بین گونه‌های مختلف مایکوباکتریوم را در پاتوژنز بیماری سارکوئیدوز تأیید نمی‌نماید. با اینکه پاتوژنز این بیماری همچنان نامشخص است، ولی احتمالاً سارکوئیدوز نتیجه نهایی یک پاسخ ایمنی است که می‌تواند بوسیله طیف وسیعی از آنتی‌ژنهای خارجی شروع شود و به نظر می‌رسد این طیف وسیع می‌تواند عوامل عفونی را نیز شامل شود. ولی در نظر گرفتن صرفاً یک یا چند عامل عفونی در پاتوژنز بیماری، بدون در نظر گرفتن سایر آنتی‌ژنهای خارجی، در این مطالعه تأیید نشد. در هر صورت نتیجه نهایی این پاسخ ایمنی تشکیل گرانولوم بوده و درمان رایج ایمونوساپرسیو (نه درمان آنتی میکروبیال) جهت کنترل این بیماری ضروری است.

تشکر و قدردانی

از همکاری بخش آسیب شناسی بیمارستان رازی در انجام این طرح تحقیقاتی تشکر می‌شود.

داد که پرایمرهای انتخابی برای گونه‌های مایکوباکتریوم کاملاً اختصاصی است و به ژنوم ارگانسیم‌های دیگر اتصال نمی‌یابد.

جهت جلوگیری از آلودگی DNA آزمایش PCR در سه فضای مجزا انجام گرفت (دو فضای Pre PCR، یک فضای Post PCR) و از کنترل‌های مثبت و منفی در هر سری آزمایش PCR استفاده شد.

در این مطالعه پرایمرهای GH<sub>20</sub> و PCO<sub>4</sub> جهت بررسی کیفیت DNA استخراج شده از بافت، مورد استفاده قرار گرفت که قطعه‌ای به اندازه ۲۶۸ جفت باز از ژنوم بتاگلوبین انسانی را تکثیر می‌کنند (۹،۸). در صورت مشاهده نوار اختصاصی مربوط به این ژن، DNA استخراج شده جهت انجام PCR مایکوباکتریوم مناسب در نظر گرفته می‌شود.

بعد از انجام تمام تمهیدات فوق، در نمونه‌های مورد مطالعه ژنوم مایکوباکتریایی شناسایی نشد و نقش مایکوباکتریوم در پاتوژنز سارکوئیدوز تأیید نگردید (تصویر شماره ۲).

لازم به ذکر است که در مطالعاتی هم که نتایج مثبت گزارش شده است، طیف وسیعی از مایکوباکتریوم‌های توپر کولوزیس و غیرتوپر کولوزیس شناسایی شده‌اند که خود این طیف وسیع میکروبی و تعدد گونه‌های مایکوباکتریایی دخیل در بیماری، بر علیه نظریه‌ای است که یک یا چند ارگانسیم مشخص را در پاتوژنز بیماری مؤثر می‌داند. دخیل بودن چنین طیف وسیعی از مایکوباکتریوم‌ها

- 1-Mangiapam G, Hance AJ. Mycobacteria and sarcoidosis. *Sarcoidosis* 1995; 12: 20-37.
- 2-Popper HH, Keleman H, Hoefler GB, et al. Presence of mycobacterial DNA in sarcoidosis. *Hum Pathol* 1997; 28: 796-800.
- 3-El-Zaakaru FA, Naser SA, Kalte DC. Identification of mycobacterium avium complex in sarcoidosis. *J Clin Microbiol* 1996; 34: 2240.
- 4-Almenoff PL, Johnson A, Lesser M, et al. Growth of acid fast L forms from the blood of patients with sarcoidosis. *Thorax* 1996; 51: 530.
- 5-Vokurka M, Lecossier D, Wallaert B, et al. Absence of DNA of mycobacterium tuberculosis complex in sarcoidosis. *Am J Respir Crit Care Med* 1997; 156: 1000-03.
- 6-Thakker B, Black M, Foulis AK. Mycobacterial nucleic acids in sarcoid lesions. *Lancet* 1992; 339: 1537.
- 7-Li N, Bajob H A, Kbba A. Identification of mycobacterial DNA in cutaneous lesions of sarcoidosis. *J Cutan Pathol* 1999; 26: 271-78.
- 8-Roth A, Reishl U, Steabel A, et al. Novel diagnostic algorithm for identification of mycobacterial DNA using genus-specific amplification of the 16S-23S RNA gene. *J Clin Microbiol* 2000; 38: 1094-2104.
- 9-Bauer HM, Ting Y, Greer CE, et al. Genital human papilloma virus infection in female students as determined by a PCR-based method. *JAMA* 1991; 265: 472-77.
- 10-Howard A, White JR CR. Sarcoidosis. In: Bologna JL, Jorizzo J, Rapini RP, et al(eds). *Dermatology*. London: Mosby, 2003: 1455-60.
- 11-Drake WP, Pei Z, Pride DT, et al. Molecular analysis of sarcoidosis tissues for mycobacterium species DNA. *Emerg Infect Dis* 2002; 8: 1334-41.
- 12-Eishi Y, Suga M, Ishige I, et al. Quantitative analysis of mycobacterial and propionibacterial DNA in lymph nodes of Japanese and European patients with sarcoidosis. *J Clin Microbiol* 2002; 40: 198-204.