

شناسایی گونه‌های مختلف مایکروباکتریوم در ضایعات پوستی سارکوئیدوز با استفاده از

روش PCR - RFLP

دکتر مهین ولیخانی^۱، دکتر اکبر میرصالحیان^۲، دکتر حسین مرتضوی^۳، دکتر سیدداود منصوری^۴، بابک پوراکبری^۵، دکتر فریده مهتی پور^۶

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 مایکروباکتریوم 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 مایکروباکتریوم در هیچیک از نمونه برداریهای پوستی بیماران سارکوئیدوز شناسایی نگردید.

نتیجه گیری: یافته‌های این مطالعه نقش گونه‌های مختلف مایکروباکتریوم را در پاتوژنی بیماری سارکوئیدوز تایید نمی‌نماید.

واژه‌های کلیدی: سارکوئیدوز، مایکروباکتریوم، نمونه برداری پوستی

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

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

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

روش اجرا: در این مطالعه از پوست ۲۰ بیمار مبتلا به سارکوئیدوز 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

سارکوئیدوز مطرح شده است و تعدادی از محققین وجود گونه‌های مختلف مایکروباکتریوم را در نمونه‌های بافتی مختلف اثبات کرده‌اند^(۱،۲). نمونه‌های لاواز برونکوآلتوولر، مایع مغزی نخاعی، نمونه بافتی ریه، گره لفافی و پوست بیماران در مطالعات مختلف جهت بررسی استفاده شده و نتایجی بین ۵۰-۰ درصد گزارش شده‌است

مقدمه

سارکوئیدوز یک بیماری مولتی سیستم گرانولوماتوز با علت نامشخص است. اخیراً نقش مایکروباکتریوم توبرکولوزیس و مایکروباکتریوم‌های آتیپیک در پاتوژنی

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

توبرکولوزپوستی 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 الكل اتیلیک مطلق و استاتس سدیم تغییظ شد(۸). سپس جهت بررسی کیفیت DNA استخراج شده از نمونه‌های بافتی مورد آزمایش، واکنش PCR با پرایمرهای $\text{GH}_2\text{O}(5'-\text{GAAGAGCCAAGGACAGGTAC-}3')$ $\text{PCO}_4(5'-\text{CCACTTCATCCACGTTCAACC-}3')$ انجام شد که قطعه‌ای به اندازه ۲۶۸ جفت باز از ژن بتا‌گلوبین انسانی را تکثیر می‌کند(۸). در صورت مشاهده باند مربوطه، DNA استخراج شده جهت انجام واکنش PCR مایکروباکتریوم مناسب در نظر گرفته می‌شد.

واکنش PCR :

واکنش PCR با پرایمرهای SP1 و SP2 انجام شد. این پرایمرها قطعه‌ای به اندازه ۲۰۵ تا ۳۱۸ جفت باز (بسته به گونه مایکروباکتریوم) از ژن 16S-23S مایکروباکتریوم را تکثیر می‌کنند که این ژن در بین تمام مایکروباکتریوم‌ها مشترک است(۹،۸). محصول PCR روی ژل آگاروز ۱/۵ درصد الکتروفورز شد و پس از رنگ آمیزی با اتیدیوم بروماید 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 مایکروباکتریوم توبرکولوز به عنوان شاهد مثبت استفاده گردید.

RFLP مرحله

(۴،۳). این مطالعات باعث شده تا محققین ارتباط و همراهی بین عفونت مایکروباکتریوم و سارکوئیدوز را مطرح سازند(۵-۷). با توجه به اینکه چنین مطالعه‌ای در کشور ما انجام نشده است، بر آن شدیدم 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 مایکروباکتریوم و سایر ارگانیسم‌ها، 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 درنظر 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 نمونه‌برداریهای 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 مورفه آ، ۲ مورد پسوریاژیس و ۲ مورد لیکن پلان بود. ۴ مورد بلوک پارافینه نمونه پوستی بیماران

مايكوباكتريا در ايجاد بيماري ساركويديوز مطرح بوده است^(۱-۳). حتى عده‌اي از محققين احتمال قابل انتقال بودن بيماري را مطرح کرده‌اند^(۴). پس از معرفی تکنيک PCR توسيط Kary Mulis در سال ۱۹۸۵ تحول بزرگی در شناسایي ژنوم ارگانيزم‌ها و تعیین توالی آنها ايجاد شد. با توجه به حساسیت و ویژگی بالای روش PCR-RFLP نسبت به روشهای قبلی، استفاده از اين تکنيک جدید در موضوع مورد بحث مرسوم شده است. PCR-RFLP يك روش تکميلي است که امكان شناسایي گونه‌های مختلف مايكوباكتریایی را با انجام يك آزمایش مهیا می‌نماید^(۵-۷). انجام اين آزمایش بر روی ۲۰ نمونه پوست بيمaran ساركويديوز نشان داد که نمونه‌های مورد مطالعه فقد ژنوم مايكوباكتریایی است. نتایج حاصل از اين مطالعه همسان با نتایج حاصل از مطالعات انجام شده توسيط Vokurka و همکاران و نيز Thakker است^(۵). هر چند باید توجه داشت که مطالعات مختلف میزان آلودگی بيمaran ساركويديوز را به مايكوباكتریوم توپوكولوزیس و غير توپوكولوزیس بين صفر تا هشتاد درصد گزارش نموده‌اند^(۷).

انتخاب نمونه بافتی بيمaran مبتلا به ساركويديوز، DNA contamination و کيفيت DNA طراحی پرایمر، استخراج شده می‌تواند دلایلی برای طيف وسیع نتایج بدست آمده از مطالعات مختلف باشد. ما در این مطالعه، نمونه‌هایی را انتخاب کردیم که علاوه بر تابلوی بالینی بيمار و آزمون مانتوی منفی و رد سایر تشخيص‌های بالینی مطرح، گرانولوم naked درلام آسيب شناسی بيمار مشاهده شده باشد. جهت بررسی اختصاصی بودن پرایمرهای انتخابی، واکنش PCR با سویه‌های مايكوباكتریوم استاندارد موجود، سایر جنسهای باكتريایي و ژنوم انسانی انجام شد و همچنین با نرمافزار Blast Gene bank مورد بررسی قرار گرفت. اين بررسی‌ها نشان

محصولات PCR بطور جداگانه تحت هضم آنزيمی قرار گرفتند. اين آنزيم‌ها با اثر محدود عبارت بودند از: AvaII, Dde I, MSP I, Taq I, Cof I, Hae III I Hinf (تهيه شده از شركت فرمنتاس) که مطابق با توصيه‌های شركت توليد کننده استفاده شدند. پس از هضم آنزيمی، محصول بر روی ژل آگاروز ۴ درصد الکتروفورز شد و در کنار شاخص وزني DNA الگوي قطعات ايجاد شده مورد بررسی قرار گرفت^(۹,۸).

يافه‌ها

بيمaran ما با توجه به علائم باليني منطبق با ساركويديوز همراه با مشاهده naked granuloma در ميكروسكوب نوري و بعد از حذف سایر تشخيص‌های باليني وارد مطالعه شده بودند. آزمون مانتوی اين بيمaran منفي بود. ۱۴ بيمار فقط داراي علائم پوستي ساركويديوز بودند و ۶ مورد علاوه بر علائم پوستي گرفتاري ريوی نيز داشتند. ۱۳ بيمار زن و ۷ بيمار مرد بودند. طيف سنی بيمaran از ۲۲ تا ۵۹ سال و متوسط سن آنها ۳۶ سال بود. ۱۷ نفر از بيمaran سابقه درمان قبلی (بوسيله كورتون موضعی یا سیستمیک) داشته و فقط ۳ بيمار قبلًا درمان نشده بودند. ژنوم گونه‌های مختلف مايكوباكتریوم در هيچیک از نمونه‌برداریهای پوستی چه در بيمaran ساركويديوز و چه در گروه شاهد منفي با روش PCR-RFLP شناسایي نگردید، در حالی که نمونه‌های سل پوستی بررسی شده همگی مثبت بودند.

بحث

پاسخ گرانولومی در بيماري ساركويديوز احتمالاً يك پاسخ ايمني به يك آنتى ژن خارجي است. به علت تشابهاتی که در نمای بافت شناسی بيمaran مبتلا به ساركويديوز و بيمaran توپوكولوزی وجود دارد، از مدت‌ها قبل نقش احتمالي مايكوباكتریوم توپوكولوزیس و ديگر 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 مایکوباكتریوم در اتیولوژی سارکوئیدوز نیاز به بررسی های بیشتری دارد. این واقعیت که بیماران سارکوئیدوز که تحت درمان داروهای سرکوبگر قرار می گیرند، نشانه های برق آسای (فولمینانت) عفونت را نشان نمی دهند، نیز بر علیه یک اتیولوژی صرفاً عفونی بیماری می باشد (۱۰-۱۲).

یافته های ما در این مطالعه نقش بین گونه های مختلف مایکوباكتریوم را در پاتوژن ز بیماری سارکوئیدوز تأیید نمی نماید. با اینکه پاتوژن ز این بیماری همچنان نامشخص است، ولی احتمالاً سارکوئیدوز نتیجه نهایی یک پاسخ ایمنی است که می تواند بوسیله طیف وسیعی از آنتی زنهای خارجی شروع شود و به نظر می رسد این طیف وسیع می تواند عوامل عفونی را نیز شامل شود. ولی در نظر گرفتن صرفاً یک یا چند عامل عفونی در پاتوژن ز بیماری، بدون در نظر گرفتن سایر آنتی زنهای خارجی، در این مطالعه تأیید نشد. در هر صورت نتیجه نهایی این پاسخ ایمنی تشکیل گرانولوم بوده و درمان رایج ایمونو ساپرسیو (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 می شود.

داد که پرایمرهای انتخابی برای گونه های مایکوباكتریوم کاملاً اختصاصی است و به ژنوم ارگانیسم های دیگر اتصال نمی یابد.

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 GH₂₀ و PCO₄ جهت بررسی کیفیت DNA استخراج شده از بافت، مورد استفاده قرار گرفت که قطعه ای به اندازه ۲۶۸ جفت باز از ژنوم بتا گلوبین انسانی را تکثیر می کنند (۹۸). در صورت مشاهده نوار اختصاصی مربوط به این ژن، DNA استخراج شده جهت انجام PCR مایکوباكتریوم مناسب در نظر گرفته می شود.

بعد از انجام تمام تمهیدات فوق، در نمونه های مورد مطالعه ژنوم مایکوباكتریایی شناسایی نشد و نقش مایکوباكتریوم در پاتوژن ز سارکوئیدوز تأیید نگردید (تصویر شماره ۲).

لازم به ذکر است که در مطالعاتی هم که نتایج مثبت گزارش شده است، طیف وسیعی از مایکوباكتریوم های توبرکولوزیس و غیر توبرکولوزیس شناسایی شده اند که خود این طیف وسیع میکروبی و تعدد گونه های مایکوباكتریایی دخیل در بیماری، بر علیه نظریه ای است که یک یا چند ارگانیسم مشخص را در پاتوژن ز بیماری مؤثر می داند. دخیل بودن چنین طیف وسیعی از مایکوباكتریوم ها

منابع

- 1-Mangiapam G, Hance AJ. Mycobacteria and sarcoidosis. *Sarcoidosis* 1995; 12: 20-37.
- 2-Popper HH, Keleman H, Hoefer GB, et al. Presence of mycobacterial DNA in sarcoidosis. *Hum Pathol* 1997; 28: 796-800.
- 3-El-Zaakar 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: Bolognia 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.