

مطالعه بیان ژن‌های پمپ MexAB-OprM در ایزوله‌های بالینی سودوموناس اُروجینوزا با روش RT-PCR

راضیه پوراحمد^{۱*}, پل تولکن^۲, فرانسواسی ون بمک^۳

تاریخ دریافت 1392/10/28 تاریخ پذیرش 1392/12/28

چکیده

پیش زمینه و هدف: سودوموناس اُروجینوزا یک باکتری فرست طلب است که به صورت ذاتی به مواد ضد میکروبی مختلف مقاوم می‌باشد. یکی از علل مقاومت بیان پمپ‌های تخلیه مقاومت به چند دارو نظیر MexAB-OprM می‌باشد. آنالیز بیان ژن‌های کد کننده اجزای پمپ MexAB-OprM نظیر MexA با روش RT-PCR مخصوصاً با یک کیت تجاری می‌تواند کمک زیادی در انتخاب درمان مناسب آنتی‌بیوتیکی بنماید. بنابراین هدف این تحقیق مطالعه بیان ژن‌های کد کننده اجزای پمپ MexAB-OprM نظیر MexA و oprM با روش RT-PCR در ایزوله‌های بالینی بود.

روش بررسی: پس از استخراج RNA از ۱۷ ایزوله بالینی و ساختن cDNA بیان کمی نسبی ژن‌های MexA و oprM با روش RT-PCR به ترتیب با استفاده از کیت تجاری و بدون آن تعیین شد.

یافته‌ها: افزایش بیان هر دو ژن MexA و oprM که به ترتیب با استفاده از کیت و بدون آن تعیین شده بود در هشت ایزوله بالینی مشاهده شد. این افزایش بیان مطابق با افزایش MIC ۲-۴ برابری برای کربنی سیلین بود.

نتیجه گیری: همگرایی میان نتایج حاصل از استفاده و عدم استفاده از کیت یافت شد. بعلاوه همگرایی فقط بین MIC کربنی سیلین از میان آنتی‌بیوتیک‌های استفاده شده در روش فنوتیبی و بیان پمپ MexAB-OprM در تمام ایزوله‌های بالینی یافت شد. بنابراین استفاده از روش فنوتیبی و آنالیز بیان ژن با روش RT-PCR با استفاده از کیت به علت سهوالت کار با آن به صورت همزمان توصیه می‌گردد.

واژه‌های کلیدی: سودوموناس اُروجینوزا، پمپ MexAB-OprM، پمپ‌های چند کاره تخلیه دارو، RT-PCR

مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و پنجم، شماره دوم، ص ۸۷-۹۶ اردیبهشت ۱۳۹۳

آدرس مکاتبه: شهرکرد- کیلومتر دو جاده سامان- دانشگاه شهرکرد- دانشکده علوم- تلفاکس ۰۳۸۱۴۴۲۴۴۱۹

Email: Razieh_Jaktaji@yahoo.com

ویژگی چندگانه، مکانیسم‌های اصلی دفاعی در سودوموناس ایروژنزا بر علیه آنتی‌بیوتیک‌ها و مواد ضد عفونی کننده می‌باشد (۱). تاکنون شش نوع از این پمپ‌ها در این باکتری شناخته شده است که متعلق به خانواده RND می‌باشند. این خانواده از انواع ترانسپورترهای غشایی سه جزئی تشکیل شده است. این انواع MexEF-MexCD-OprJ, MexAB-OprM شامل: MexGH-OpmD و MexJK, MexXY-OprM, OprN (۲-۵) از این انواع MexAB-OprM و MexXY-OprM دارای نقش کلیدی در مقاومت طبیعی میکروارگانیسم در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها و مواد ضد عفونی کننده هستند.

مقدمه

سودوموناس اُروجینوزا یک باکتری گرم منفی فرست طلب و عامل عفونت‌های بیمارستانی است. عفونت‌های ایجاد شده توسط این باکتری به وسیله‌ی آنتی‌بیوتیک‌هایی که از لحاظ ساختمانی غیرمرتب می‌باشند نظیر بتا لاکتامها، آمینوگلیکوزیدها و کینولون‌ها درمان می‌شوند. سویه تیپ وحشی این باکتری دارای مقاومت ذاتی به انواع مختلف آنتی‌بیوتیک‌هاست. این خصوصیت در ارتباط با ناتراوایی غشاء خارجی و فعالیت پمپ‌های تخلیه می‌باشد. پمپ‌های تخلیه با

^۱ استادیار گروه ژنتیک، دانشگاه شهرکرد، ایران (نویسنده مسئول)

^۲ پروفسور، واحد فارماکولوژی سلولی مولکولی، دانشگاه کاتولیک لوین، بلژیک

^۳ پروفسور، واحد فارماکولوژی سلولی مولکولی، دانشگاه کاتولیک لوین، بلژیک

Resistance Nodulation Division ۴

نیمه کمی و روش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز در زمان واقعی^۳ برای تعیین مقدار RNA رونویسی شده از ژن به صورت کمی می‌باشدند. در روش آخر میزان بیان ژن یا به صورت مطلق (تعداد نسخه‌ها) و^۴ یا به صورت نسبی در مقایسه با میزان بیان یک ژن ضروری^۵ سنجش می‌شود. استفاده از دو روش اول به صورت متداول در آزمایشگاه‌های بالینی به علت وقت گیر بودن و استفاده از مواد رادیو اکتیو مشکل می‌باشد و حساسیت این روش‌ها در مقایسه با روش RT-PCR پایین است (۱۶). همچنین در روش نورترن به لات باید مقدار RNA مورد استفاده زیاد باشد حال آنکه در روش‌های مبتنی بر PCR به علت تکثیر اسید نوکلئیک نیاز به تهیه مقادیر زیاد از آن نمی‌باشد.

روش RT-PCR به علت اختصاصی بودن و سرعت بالا به راحتی قابل استفاده در آزمایشگاه‌های بالینی می‌باشد (۱۴، ۱۵). البته در دسترس بودن نمونه‌های استاندارد و پرایمرهای اختصاصی این ژن‌ها سنجش کمی را آسان‌تر می‌کند. بنابراین استفاده از کیت‌های تجاری حاوی این مواد برای آزمایشگاه‌های بالینی ارجحیت دارد (۱۶). برای سنجش میزان بیان ژن mexA یک کیت تجاری به نام mexQ-TesT موجود می‌باشد. برای اعتبار سنجی کیت شرکت سازنده، از آن برای بررسی بیان ژن mexA در ۱۲۴ ایزوله بالینی استفاده کرد و هم‌خوانی بین نتایج بیان و فنوتیپی به جز مواردی که سایر مکانیسم‌های مقاومت دخیل بودند مشاهده شد (۱۳). بنابراین در این تحقیق از روش RT-PCR و کیت فوق برای بررسی میزان بیان ژن mexA در ۱۷ ایزوله بالینی جدا شده از بیماران مبتلا به پنومونی و بستری در بیمارستان استفاده شد. البته مقاومت ایزوله‌های ذکر شده نسبت به بتالاکتم‌های مختلف نظر مروین، پیرسیلین-تاروباتام، سفپیم و کربنی سیلین قبلًا تعیین شده بود (۱۷). جدول ۱ مقادیر MIC برای آنتی‌بیوتیک‌های مختلف را نشان می‌دهد. کربنی سیلین آنتی‌بیوتیک است متعلق به زیر گروه کربکسی پنی سیلین از گروه پنی‌سیلین‌ها که محرک بیان پمپ MexAB-OprM می‌باشد (۱۸). همچنین به علت اینکه افزایش بیان ژن oprM نیز برای افزایش فعالیت پمپ لازم می‌باشد بیان این ژن بدون استفاده از کیت برای مقایسه تعیین گردید.

مواد و روش کار

در یک مطالعه‌ی توصیفی-آزمایشگاهی از ۱۷ ایزوله بالینی مطابق جدول ۱ استفاده شد. PA07 سویه تیپ وحشی و کنترل بود (۴).

² Real time PCR

³ House keeping gene

پمپ MexAB-OprM همان طوری که مشخص است از سه جزء: MexA که یک پروتئین متصل به غشاء است، MexB یک پروتئین درون غشایی که باعث انتقال فعال خروج غشایی تشکیل شده oprM و mexB.mexA است. این اجزا به ترتیب توسط ژن‌های oprM و mexB.mexA که در یک اپرون قرار گرفته‌اند کد می‌شوند (۶). این اپرون به صورت پیوسته بیان می‌شود (۷). بیان پمپ MexAB-OprM باعث مقاومت به طیف وسیعی از آنتی‌بیوتیک‌ها شامل بتا لاكتام‌ها (باستثنای ایمپینم)، کینولون‌ها، تتراسیکلین، ماکرولیدها، کلرامفنیکل، نوبیوسین، ترمیتوپریم و سولفارامتوکسازول می‌شود. البته همه‌ی پمپ‌های خانواده RND دارای سوبستراهای آنتی‌بیوتیکی مشترک هستند (۱). در مورد بتالاکتم‌ها علت مقاومت علاوه بر پمپ‌های خانواده فوق می‌تواند در ارتباط با تولید انواع بتالاکتم‌ها مخصوصاً متالوبتا لاكتام‌ها باشد (۸-۱۱). افزایش بیان این پمپ که منجر به مقاومت قابل ملاحظه نسبت به آنتی‌بیوتیک‌ها می‌شود در برخی از ایزوله‌های بالینی سودوموناس اثروجینوزا دیده شده است (۱۳، ۱۲). بیش بیان این نوع پمپ‌ها باعث ناکارآمد شدن درمان آنتی‌بیوتیکی در بیماران مبتلا به عفونت سودوموناسی می‌شود زیرا این نوع پمپ‌ها دارای خصوصیت القایی بوده (۱۳) و در حضور آنتی‌بیوتیک‌ها افزایش فعالیت پیدا می‌کنند. بنابراین توسعه روش‌های سریع و قابل اعتماد برای بررسی بیان پمپ‌های تخلیه در ایزوله‌های بالینی کمک زیادی در انتخاب آنتی‌بیوتیک‌های مناسب برای درمان بیماران می‌کند.

در حال حاضر برای بررسی فعالیت پمپ‌های تخلیه از روش‌های فنوتیپی نظیر تعیین^۱ MIC ایزوله‌های بالینی برای آنتی‌بیوتیک‌های مختلف و روش‌های ژنتیکی (مولکولی) استفاده می‌شود.

هر کدام از این نوع روش‌ها به تنها یی مؤید افزایش بیان پمپ نمی‌باشد. زیرا شناسایی مقاومت ناشی از پمپ‌های تخلیه توسط تعیین MIC به تنها یی به علت احتمال حضور سایر مکانیسم‌های مقاومت نظیر آنزیم‌های بتالاکتماز مشکل می‌باشد و قابل اعتماد نیست (۱۴، ۸). در برخی از ایزوله‌های بالینی نتایج فنوتیپی و ژنوتیپی با هم هم‌خوانی ندارند (۱۴). بنابراین از هر دو نوع روش برای تایید فعالیت پمپ‌های تخلیه استفاده می‌شود.

روش‌های مولکولی که در آزمایشگاه‌های تحقیقاتی برای تعیین میزان فعالیت پمپ استفاده می‌شوند شامل تکنیک وسترن به لات برای تعیین میزان اجزای پروتئینی پمپ، نورترن به لات برای تعیین حضور و میزان RNA رونویسی شده از ژن به صورت

¹ Minimum Inhibitory Concentration

دستگاه ترموسایکلر بیو راد مدل ۱۰۰ استفاده شد. مراحل حرارتی طبق جدول ۲ انجام و سپس cDNA های حاصل از لحاظ کیفیت با روش PCR بررسی شدند.

از کیت mexQ-TesT شرکت Coris Bioconcept برای بررسی بیان mexA استفاده شد. این کیت دارای مخلوط پرایمرهای مخصوص ژن mexA و همچنین دو ژن خانه زاد به نامهای HKG1 و HKG2 بدون ذکر متواالی به عنوان کنترل داخلی و شش محلول استاندارد برای هر یک از سه ژن به صورت مجزا با غلظت‌های متواالی (۱۰ برابر) می‌باشد. علاوه برای ژن oprM از پرایمرهای oprM1 پیشرو و oprM2 پیشوند توالی GATCCCCGACTACCAGGCCCG-3 و برگشته ۵-
۵- توالی oprM2 با ATGCGGTACTGCGCCCGGAAGGC-3 برای تهیه نمونه‌های استاندارد از محصولات PCR خالص حاصل از تکثیر این ژن رقت‌های متواالی ده برابر تهیه و تراکم آن‌ها توسط اسپکتروفوتومتر کیوبیت تعیین شد. برای انجام RT-PCR از شرایط دمایی طبق جدول ۳ در حضور سایبر گرین بیو راد میکروولیتر، (Syber Green iQ™ Supermix) به میزان ۱۲/۵ میکروولیتر، پرایمرهای اختصاصی با غلظت ۱۰ میکرومولار هر کدام ۱/۵ میکروولیتر، به میزان پنج میکروولیتر، آب مقطر استریل در حجم نهایی ۲۵ میکروولیتر و دستگاه آی سایکلر (iCycler iQ) استفاده شد (۱۴). مراحل حرارتی دو و سه جدول ۳ به میزان ۴۰ چرخه انجام شد. همچنین برای هر ایزوله دو نمونه جهت واکنش PCR تهیه گردید (دو تکرار). کمیت نسبی نمونه‌ها با استفاده از روش Pfaffl تعیین گردید برای این منظور همه‌ی داده‌ها با ژن‌های خانه زاد به عنوان کنترل داخلی نرمال شدند (۱۹). بیان کمی نسبی از نسبت زیر بدست می‌آید:

$$\Delta Ct = \frac{\Delta Ct}{\text{نونه}} / \frac{\Delta Ct}{\text{نونه}} = \frac{\Delta Ct}{\text{نونه}} - \frac{\Delta Ct}{\text{نونه}}$$

(E) بازدهی PCR در زمان واقعی و Ct نقطه تماس منحنی تکثیر با خط آستانه است و در واقع سیکلی است که در آن میزان فلورسنس محصولات از یک حد آستانه بیشتر می‌شود. تفاوت بین ایزوله‌ها از لحاظ میزان بیان با استفاده از آزمون t محاسبه شد. حدود اطمینان ۹۵ درصد در نظر گرفته شد و $p < 0.05$ معنی دار محسوب گردید. بر طبق دستورالعمل کیت و همچنین محاسبات آماری انجام شده مقادیر کمتر از دو برای ژن‌های oprM و mexA به عنوان بیان پایه و برابر با بیش از دو به عنوان بیش بیان در نظر گرفته شد.

برای استخراج RNA بابتدا از استوک‌های تهیه شده از ایزوله‌های مورد نظر روی پلیت حاوی تریپتون سوی آگار (TSA) (BD Diagnostics) کشت تازه تهیه شد. پلیت‌های به گرمخانه ۳۷ درجه سانتی‌گراد منتقل و یک شب گرمگذاری شد. سپس (BD Diagnostics) کلنجی‌های تک به محیط مولر-هینتون برات (BHI) کشت‌ها توسط گرمگذاری شدند. میزان جذب نوری کشت‌ها اسپکتروفوتومتر در طول موج ۶۲۰ نانومتر تعیین گردید (۱۴). کشت‌های سودوموناس اثروجینوزا از اواخر فاز لگاریتمی برداشت شد زیرا میزان بیان پمپ MexAB-OprM وابسته به فاز رشد می‌باشد و بیشترین بیان آن مریبوط به اواخر فاز لگاریتمی است (۱۵). بعد از رسیدن جذب نوری به یک در این طول موج کشت‌ها در $5000 \times g$ به مدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ شدند و رسوب حاصل در منهای ۸۰ درجه سانتی‌گراد نگهداری شد. برای استخراج کل از مینی کیت کیازن (RNeasy mini kit, Qiagen)، طبق دستورالعمل استفاده شد (۱۴). در نهایت RNA در آب مقطر عاری از RNase جمع آوری شد و در منهای ۸۰ درجه سانتی‌گراد Turbo نگهداری شد. سپس RNA های بدست آمده با آنزیم (Ambion) DNaseI طبق دستورالعمل کارخانه سازنده تیمار شد تا بقایای DNA موجود در نمونه‌ها حذف گردد. برای این منظور از ۵ میکروولیتر بافر آنزیم X، ۱۰ U/ μ l میکروولیتر آنزیم ۰/۵ میکروولیتر RNA و آب مقطر عاری از RNase در حجم نهایی میلی لیتر استفاده گردید. برای اطمینان از حذف DNA نمونه‌های حاصل برای تکثیر یک ژن ضروری مانند rpsl (توسط پرایمرهای rpsl-S و rpsl-AS) به ترتیب با توالی‌های ۵- CGGCCACTGCGTAAGGTATGC-3
CCCAGAAGGTCTTTACAC-3
شده (۱۱). برای این منظور از یک نمونه کنترل مثبت حاوی RNA دارای PCR و کنترل مثبت حاوی (DNA) آشکار می‌شود. برای اطمینان از خلوص و تعیین غلظت نمونه‌های RNA از دستگاه اسپکتروفوتومتر کیو بیت (Qu-bit nucleic acid, Invitrogen) طبق دستورالعمل شرکت حاوی استفاده شد. تولید cDNA توسط رونویسی معکوس از ۱ میکروگرم RNA عاری از dNTP و هگزامرهای تصادفی^۴ (۶۰۰ pm/ μ l) به عنوان پرایمر و dNTP با استفاده از آنزیم Superscript III (Invitrogen) (۲۰ U/ μ l) طبق دستورالعمل انجام شد (۱۴). برای انجام PCR از

⁴ Random hexamers

یافته‌ها

ایزوله افزایش بیان داشته باشند. همان طوری که در جدول ۱ مشاهده می‌شود هشت ایزوله بالینی از ۱۷ تا افزایش بیان هر دو ژن oprM و mexA را نشان می‌دهند و بیان این دو ژن در مابقی ایزوله‌ها در مقایسه با سویه تیپ وحشی اختلاف معنی‌داری ندارند. این مسئله هم‌خوانی نتایج حاصل از RT-PCR با استفاده از کیت MIC و بدون استفاده از کیت را نشان می‌دهد. در این ایزوله‌ها کربنی سیلین افزایش ۲-۴ برابری نسبت به سویه تیپ وحشی دارد (جدول ۱) حال آنکه برای سایر آنتی‌بیوتیک‌ها افزایش متغیر است. در ایزوله‌های PA19 و PA213 که بیش بیان کننده پمپ هستند، افزایش MIC برای هر پنج آنتی‌بیوتیک مشاهده شد (جدول ۱). حال آنکه در شش ایزوله دیگر که بیش بیان کننده پمپ هستند، افزایش MIC برای ۲-۴ آنتی‌بیوتیک مشاهده شد (جدول ۱). چنین نتیجه‌هایی که ایزوله‌های بالینی بیش بیان کننده پمپ دارای الگوهای متفاوتی از مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌ها هستند قبلًا نیز گزارش شده است^(۱).

ایزوله بالینی PA248 بیش بیان کننده ژن‌های oprM و mexA نمی‌باشد و بر طبق جدول ۱ دارای افزایش MIC برای کربنی سیلین نیست ولی دارای افزایش MIC برای مروپن، سفپیم و پیپرسیلین-تازوباتکام است.

همچنین با مقایسه نتایج بیان با مقادیر MIC هیچ ارتباط مستقیمی میان مقدار افزایش بیان پمپ با مقدار افزایش MIC برای آنتی‌بیوتیک‌ها به غیر از کربنی سیلین مشاهده نشد. این مسئله قبلًا گزارش شده است^(۱۴).

در نهایت هم‌خوانی نتایج مربوط به بیان ژن (نتایج ژنتیکی) تنها با نتایج MIC برای کربنی سیلین (نتایج فنوتیپی) مشاهده شد.

بعد از استخراج RNA و تیمار آن با آنزیم I و انجام PCR مشخص گردید که نمونه‌های RNA قادر DNA می‌باشند (شکل ۱). از حجم‌های مناسب آن‌ها برای تهیه cDNA استفاده شد. بررسی کیفی PCR نمونه‌های cDNA مناسب بودن آن‌ها را جهت انجام PCR کمی نسبی نشان داد. شکل ۲ محصول ذوب ژن‌های oprM را نشان می‌دهد. پس از انجام RT-PCR فقط درجه سانتی‌گراد ۹۲ و ۹۳ در ترتیب oprM و mexA به oprM و oprM به ترتیب ۸۹ و ۸۸ درجه سانتی‌گراد تعیین گردید. منحنی‌های ذوب نمونه‌ها به غیر از نمونه کنترل منفی هیچ‌گونه شانه اضافی را نشان نداد. نمودار ۱ منحنی ذوب ژن mexA را نشان می‌دهد. برای تعیین بازدهی سیستم و ضریب همبستگی از شش نمونه استاندارد با رقت‌های متوالی (۱۰ برابر) برای هر ژن که در کیت mexQ-TesT موجود بود و همچنین استانداردهای ساخته شده برای ژن oprM با رقت‌های متوالی ده برابر استفاده شد. نرم افزار دستگاه این مقادیر را محاسبه و منحنی‌های استاندارد را رسم نمود. شکل ۳ منحنی استاندارد mexA را نشان می‌دهد. برای چهار ژن ضریب همبستگی حدوداً ۰/۹۹ و بازدهی PCR از ۹۴ درصد به بالا بود. بازدهی RT-PCR (E) مربوط به چهار ژن در محدوده ۱/۹-۲/۱ بازدهی (E) مربوط به سایکلر قادر به ترسیم منحنی چرخه‌های آستانه ژن‌ها است. نمودار ۲ چرخه آستانه ژن را نشان می‌دهد. جدول ۱ میانگین بیان کمی نسبی برای دو ژن oprM و mexA در سویه تیپ وحشی و ایزوله‌های بالینی را نشان می‌دهد. از آنجائی که ژن‌های oprM و mexA هر دو متعلق به یک اپرون هستند بنابراین انتظار می‌رود که هر دو با هم در یک

جدول (۱): مقدار MIC آنتی‌بیوتیک‌های مختلف و میانگین مقادیر بیان نسبی ژن‌های mexA و oprM در سویه تیپ وحشی و ایزوله‌های بالینی

سویه	MEM	TZP	FEP	CIP	CAR	<i>mexA'</i>	<i>oprM'</i>
PA07	۱	۴	۲	.۱/۲۵	۳۲	.۰±۱	.۰±۱
PA11	۱	۴	۲	.۰/۲۵	۳۲	.۰/۰۸±۰/۴۸	.۰/۰۲±۰/۷۵
PA12	۱	۸	۲	.۰/۵	۳۲	.۰/۰۲±۰/۹۳	.۰/۰۱±۱/۰۱
PA19	۸	۱۶	۸	۲	۶۴	.۰/۰۵±۲/۱	.۰/۰۴±۲/۰۲
PA20	۸	۴	۲	.۰/۲۵	۶۴	.۰/۰۴±۲/۱	.۰/۰۳±۲/۰۵
PA21	۴	۸	۴	.۰/۲۵	۱۲۸	.۰/۰۹±۳/۲	.۰/۰۵±۳/۳۱
PA105	۱	۸	۲	.۰/۲۵	۶۴	.۰/۰۹±۰/۴۷	.۰/۰۸±۰/۳۷
PA106	۱	۴	۲	.۰/۲۵	۶۴	.۰/۰۵±۰/۵۲	.۰/۰۲±۰/۶۲
PA178	۱	۳۲	۴	.۰/۲۵	۱۲۸	.۰/۰۲±۳/۱۹	.۰/۰۱±۳/۳۷
PA213	۶۴	۳۲	۱۲۸	۲	۶۴	.۰/۰۳±۲/۲۸	.۰/۰۱±۲/۷۱
PA248	۲	۱۶	۸	.۰/۲۵	۳۲	.۰/۰۲±۰/۳۷	.۰/۰۵±۰/۴۷

ادامه جدول (۱)							
PA259	۱	۱۶	۸	.۰/۲۵	۶۴	.۰/۰۷ ± ۰/۱۴	.۰/۰۳ ± ۰/۴۶
PA303	۱	۴	۸	.۰/۲۵	۱۲۸	.۰/۰۴ ± ۰/۳۴	.۰/۰۱ ± ۰/۸۵
PA312	۱	۱۶	۴	.۰/۲۵	۶۴	.۰/۰۳ ± ۰/۵۱	.۰/۰۶ ± ۰/۱۲
PA332	۴	۱۲۸	۱۶	.۰/۵	۳۲	.۰/۰۵ ± ۰/۲۲	.۰/۰۸ ± ۰/۱۵
PA347	۱	۱۶	۸	.۰/۲۵	۳۲	.۰/۰۱ ± ۰/۰۸	.۰/۰۳ ± ۰/۲۲
PA348	۱۶	۶۴	۸	.۰/۲۵	۳۲	.۰/۰۳ ± ۰/۰۷	.۰/۰۱ ± ۰/۱۲
PA375	۱	۶۴	۴	.۰/۲۵	۶۴	.۰/۰۶ ± ۰/۲۳	.۰/۰۹ ± ۰/۲

MEM (مروپنم)، TZP (پیپرسیلین - تازو باکتام)، CIP (سیپروفلوکساسین) و CAR (کربنیسیلین).

جدول (۲): مراحل حرارتی تهیه cDNA

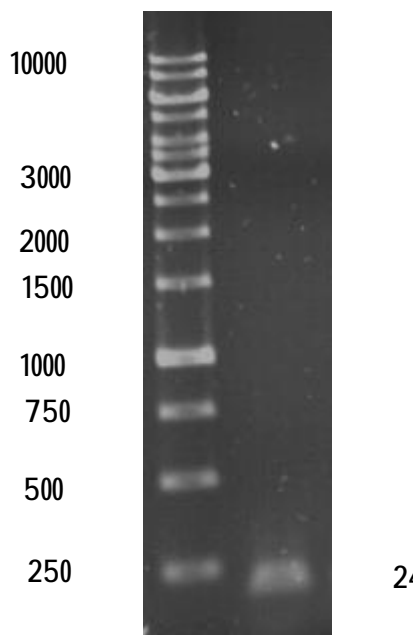
مراحل حرارتی	مدت زمان
۶۵ درجه سانتی گراد	۱۰ دقیقه
۲۵ درجه سانتی گراد	۱۰ دقیقه
۵۰ درجه سانتی گراد	۶۰ دقیقه
۸۵ درجه سانتی گراد	۵ دقیقه

جدول (۳): مراحل حرارتی RT-PCR

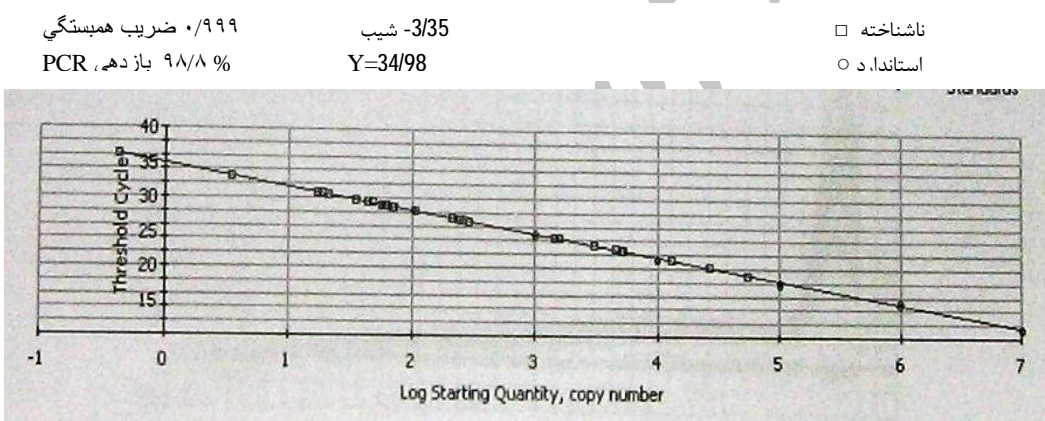
مراحل حرارتی	مدت زمان
۹۵ درجه سانتی گراد	۳ دقیقه
۹۵ درجه سانتی گراد	۱۵ ثانیه
۶۰ درجه سانتی گراد	۱ دقیقه
۶۰-۹۵ درجه سانتی گراد	مطابق برنامه دستگاه



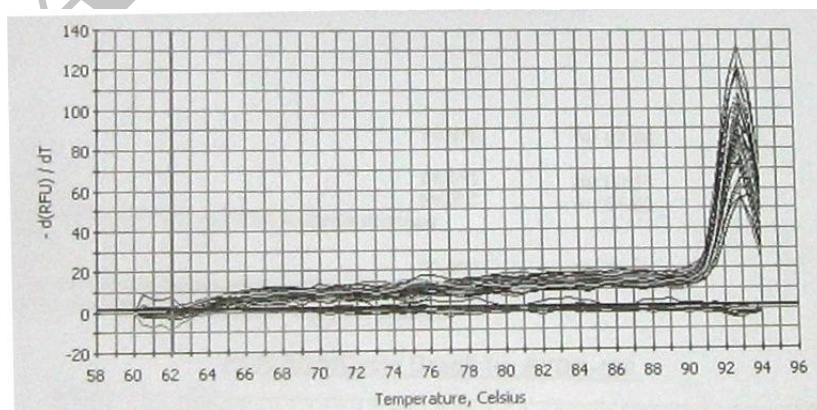
شکل (۱): ژل الکتروفورز محصول PCR بعد از تیمار با DNaseI. ستون امارکر DNA (۱۰۰ bs)، ستون ۲ کنترل مثبت و ستون ۳ نمونه‌ی RNA



شکل (۲): ژل الکتروفورز PCR محصول cDNA مربوط به نمونه ژن oprM. ستون امارکر DNA (۱)، ستون ۲ نمونه cDNA ژن oprM

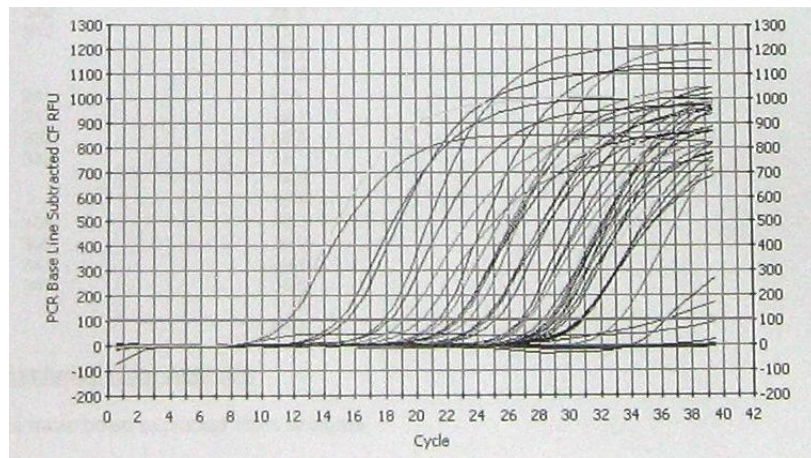


شکل (۳): منحنی استاندارد ژن mexA برای نمونه‌های استاندارد و بالینی جهت تعیین بازدهی PCR در زمان واقعی



نمودار (۱): منحنی ذوب PCR در زمان واقعی مربوط به ژن mexA در

نمونه‌های استاندارد و بالینی جهت نشان دادن عدم آلودگی نمونه‌ها.



نمودار (۲): منحنی چرخه‌های تکثیر ژن *mexA* در نمونه‌های استاندارد و بالینی جهت تعیین Ct آن‌ها.

نوع پمپ‌ها منجر به افزایش فراتر بیان آن‌ها شده و ناتوانی در درمان مبتلایان به عفونت‌های سودوموناسی را سبب شود. این مسئله صراحتاً اهمیت اندازه گیری بیان این پمپ‌ها را نشان می‌دهد.

در مطالعات گذشته سنجش‌های فنوتیپی (تعیین MIC برای آنتی‌بیوتیک‌های مختلف) و سنجش‌های ژنتیکی (تعیین میزان بیان ژن‌های کد کننده اجزای پمپ‌ها) همراه هم در آزمایشگاه‌های تحقیقاتی به کار رفته است. برخی از این مطالعات چاپ شده تناقض‌هایی را در بعضی موارد میان نتایج فنوتیپی و ژنتیکی نشان دادند و لزوم استفاده از سنجش‌های ژنتیکی را مذکور شدند (۱۶). از میان روش‌هایی که برای سنجش ژنتیکی استفاده می‌شوند طبق توضیحات گفته شده در مقدمه مزایای روش RT-PCR بیشتر است. البته برای کسب شرایط مناسب برای سنجش نیاز به صرف زمانی برای انجام آزمایشات اولیه توسط نیروی متخصص می‌باشد. این امر در آزمایشگاه تحقیقاتی میسر می‌باشد ولی در آزمایشگاه‌های بالینی به علت ذیق وقت در جوابدهی و شاید تعداد زیاد ایزوله‌های بالینی نیاز به مهیا بودن این شرایط مناسب از ابتداء می‌باشد. بنابراین استفاده از کیت‌های تجاری باعث تسهیل در سنجش بیان پمپ‌ها می‌شود. هدف از این تحقیق استفاده از کیت *mexQ-TesT* برای بررسی بیان ژن *mexA* و عدم استفاده از کیت برای بررسی بیان ژن *oprM* در ۱۷ ایزوله بالینی با استفاده از روش PCR در زمان واقعی و مقایسه نتایج حاصل بود.

این یافته که هشت ایزوله از ۱۷ ایزوله بالینی افزاینده بیان پمپ *MexAB-OprM* هستند، نشان دهنده هم‌خوانی نتایج حاصل از استفاده از کیت و عدم استفاده از کیت می‌باشد. البته استفاده از کیت برای بررسی بیان باعث سهولت انجام کار می‌شود.

بحث

سودوموناس اژروجینوزا به صورت ذاتی به عوامل ضد میکروبی مختلف مقاوم است. اهمیت پمپ *MexAB-OprM* برای ایجاد مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌ها قابلً به اثبات رسیده است (۲-۵) بهطوری‌که موتان‌های قادر حساس به طیف وسیعی از آنتی‌بیوتیک‌ها هستند (۲). این پمپ شbahت زیادی به پمپ *AcrAB-TolC* در باکتری *E. coli* و *MtrCDE* در باکتری *N. gonorrhoeae* دارد (۲۱) و این مسئله اهمیت حضور این نوع پمپ را در باکتری‌ها جهت مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌هایی که از لحاظ ساختاری متفاوت می‌باشند را نشان می‌دهد.

بعلاوه افزایش بیان این پمپ در برخی از ایزوله‌های بالینی قبلًا مشاهده شده است. بهطوری‌که این پمپ در حد پایه در سویه تیپ وحشی بیان می‌شود ولی بیان آن در ایزوله‌های بالینی می‌تواند تا چند برابر نسبت به تیپ وحشی افزایش یابد (۱۵، ۱۴، ۷، ۲). افزایش بیان این پمپ در ایزوله‌های بالینی ممکن است مرتبط با نوع و مقدار آنتی‌بیوتیک تجویز شده به بیمار و یا غیرفعال شدن ریپرسور اپرون *mexA-mexB oprM* به نام *RND* باشد (۵). از آنجائی که پمپ‌های تخلیه خانواده *MexR* دارای سوبستراها ای آنتی‌بیوتیکی مشترک هستند احتمال بیان بیش از یک پمپ هم در یک زمان وجود دارد (۷). بعلاوه مقاومت به بتالاکتان‌ها می‌تواند ناشی از کسب بتا لاکتامازها هم باشد (۱۱-۸) ولی دلیل اصلی مقاومت به طیف وسیعی از آنتی‌بیوتیک‌ها مرتبط با پمپ *MexAB-OprM* است. بنابراین اندازه گیری میزان بیان ژن‌های این پمپ نظیر *mexA* می‌تواند در تجویز آنتی‌بیوتیک‌های مناسب در درمان سودمند باشد. زیرا انتخاب نوع آنتی‌بیوتیک برای تجویز و مقدار آن بدون بررسی میزان بیان این

توصیه می‌کند. البته قیمت و دشواری تهیه آن از خارج از کشور را نیز باید در نظر داشت.

نتیجه گیری

در مجموع استفاده از روش‌های وسترن به لات و نورترن به لات به صورت متداول در آزمایشگاه‌های بالینی جهت بررسی به ترتیب میزان سنتز پروتئین و RNA مشکل می‌باشد. حال آنکه روش‌های تشخیصی مبتنی بر PCR مانند RT-PCR به علت اختصاصی بودن و سرعت بالا دارای کاربردهای فرایندهای است و مخصوصاً استفاده از کیت mexQ-TesT برای سنجش بیان ژن mexA برای ایزوله‌های بالینی به علت سهولت کار با آن و دقت بالا مخصوصاً برای آزمایشگاه‌های بالینی توصیه می‌گردد. البته ممکن است دشواری تهیه آن از خارج از کشور و یا قیمت آن محدود کننده باشد. ولی لزوم سنجش ژنتیکی برای انتخاب درمان آنتی‌بیوتیکی مناسب علیه عفونت‌های سودوموناسی ممکن است ترغیب کننده مؤسسه‌های تحقیقاتی و شرکت‌های داخل کشور در جهت ساخت کیت‌های مشابه در داخل کشور با قیمت‌های مناسب تر شود.

تشکر و قدر دانی

بدینوسیله از واحد فارماکولوژی سلوی مولکولی دانشگاه کاتولیک لوین که امکانات انجام این تحقیق را فراهم نمود و همچنین دانشگاه شهر کرد که فرست انجام این کار را مهیا نمود کمال تشکر را دارد.

References:

- Piddock LJV. Clinically relevant chromosomally encoded multidrug resistance efflux pumps in bacteria. *Clin Microbiol Rev* 2006; 19: 382-402.
- Poole K, Srikumar R. Multidrug efflux in *Pseudomonas aeruginosa*: components, mechanisms and clinical significance. *Curr Top Med Chem* 2001; 1: 59-71.
- Srikumar R, Kon T, Gotoh N, Poole K. Expression of *Pseudomonas aeruginosa* multidrug efflux pumps MexA-MexB-OprM and MexC-MexD-OprJ in a multidrug-sensitive *Escherichia coli* strain. *Antimicrob Agents Chemother* 1998;42(1):65-71.
- Morita Y, Kimura N, Mima T, Mizushima T, Tsuchiya T. Roles of MeexXY and MexAB multidrug efflux pumps in intrinsic multidrug resistance of *Pseudomonas aeruginosa* PA01. *J Gen Appl Microbiol* 2001; 47: 27-32.
- Gorgani N, Ahlbrand S, Patterson A, Pourmand N. Detection of point mutations associated with antibiotic resistance in *Pseudomonas aeruginosa*. *Int J Antimicrob Agents* 2009; 34: 414-8.
- Mokhonova EI, Akama H, Nakae T. Role of the membrane fusion protein in the assembly of resistance nodulation cell division multidrug efflux pump in *Pseudomonas aeruginosa*. *Biochem Biophys Res Commun* 2004; 332: 483-9.

همچنین این یافته تایید کننده گزارشات قبلی در زمینه افزایش بیان پمپ در برخی از ایزوله‌های بالینی (۷، ۸، ۱۴، ۱۵) می‌باشد. افزایش بیان ژن‌های کد کننده اجزای پروتئینی پمپ می‌تواند به علت ایجاد تغییر ژنتیکی در خود این ژن‌ها و یا ژن‌های کد کننده پروتئین‌های تنظیمی اپرون mexR mexAB-oprM مانند در جهت افزایش فعالیت پمپ باشد (۲، ۵).

این یافته که در این ایزوله‌های بیش بیان کننده پمپ MIC کربنی سیلین افزایش ۲-۴ برابری نسبت به سویه تیپ وحشی داشته حال آنکه برای سایر آنتی‌بیوتیک‌ها افزایش MIC متغیر است دلالت بر همخوانی نتایج ژنتیکی تنها با یکی از نتایج MIC برای کربنی سیلین (فتوتیپی) دارد و لزوم استفاده از دو روش ژنتیکی و فوتوتیپی را برای انتخاب درمان مناسب نشان می‌دهد. بعلاوه این یافته‌ها که ایزوله‌های بالینی PA19 و PA213 و PA248 که بیش بیان کننده پمپ MexAB-OprM هستند و افزایش MIC برای پنج آنتی‌بیوتیک مشاهده شده و ایزوله بالینی PA248 که بیش بیان کننده پمپ نیست و افزایش MIC برای سایر آنتی‌بیوتیک‌ها به غیر از کربنی سیلین دارد، احتمالاً اهمیت سایر پمپ‌ها و مکانیسم‌های دیگر مقاومت به طیف وسیعی از آنتی‌بیوتیک‌ها را نشان می‌دهد که در این تحقیق سنجش نشد. البته با تعیین میزان بیان ژن‌های مرتبط با این پمپ‌ها مثلاً با روش RT-PCR و بررسی حضور سایر ژن‌های مرتبط با مقاومت با روش PCR می‌توان این مسئله را بررسی نمود. همخوانی نتایج بیان با استفاده از کیت و بدون استفاده از آن و سهولت کار با کیت به کارگیری آن را در آزمایشگاه‌های بالینی

7. Llanes C, Hocquel D, Vigne C, Benali-Baitich D, Neuwirth C, Plesiat P. Clinical strains of *Pseudomonas aeruginosa* overproducing MexAB-OprM and MexXY efflux pumps simultaneously. *Antimicrob Agents Chemother* 2004; 48: 1797-802.
8. Cabot G, Campo-Sosa AA, Tuba F, Macia MD, Rodriguez C, Moya B, et al. Overexpression of AmpC and efflux pumps in *Pseudomonas aeruginosa* isolates from bloodstream infections: Prevalence and impact on resistance in a Spanish multicenter study. *Antimicrob Agents Chemother* 2011; 55: 1906-11.
9. Umadevi S, Joseph NM, Kumari K, Easow JM. Detection of extended spectrum beta lactamases, AmpC beta lactamases and metallo beta lactamases in clinical isolates of ceftazidime resistant *Pseudomonas aeruginosa*. *BJM* 2011; 42: 1284-8.
10. Esquibet ABC, Rodriguez MC, Campososa AO, Rodriguez C, Martinez L. Mechanisms of resistance in clinical isolates of *Pseudomonas aeruginosa* less susceptible to cefepime than to ceftazidime. *CMI* 2011; 17: 1817-22.
11. Lee JY, Sooko K. oprD mutations and inactivation, expression of efflux pumps and AmpC and metallo-β-lactamase in carbapenem-resistant *Pseudomonas aeruginosa* isolates from South Korea. *Int J Antimicrob Agent* 2012; 40: 168-72.
12. Zarifi Z, Llanes C, Kohler T, Pechere JC, Plesiat P. In vivo emergence of multidrug resistant mutants of *Pseudomonas aeruginosa* overexpressing the active efflux system MexA-MexB-OprM. *Antimicrob Agents Chemother* 1999; 43: 287-91.
13. De Kievit TR, Parkins MD, Gillis RJ. Multidrug efflux pumps: expression patterns and contribution to antibiotic resistance in *Pseudomonas aeruginosa* biofilms. *Antimicrob Agents Chemother* 2001; 45: 1761-70.
14. Mesaros N, Gluzynski Y, Avrain L, Caceres NE, Tulkens PM, Van Bambeke F. A combined phenotypic and genotypic method for the detection of Mex efflux pumps in *Pseudomonas aeruginosa*. *J Antimicrob Chemother* 2007; 59: 378-86.
15. Dumas JL, van Delden C, Perron K, Kohler T. Analysis of antibiotic resistance gene expression in *Pseudomonas aeruginosa* by quantitative real time PCR. *FEMS Microbiol Lett* 2006; 254: 217-25.
16. Coris BioConcept (Belgium). In vitro mexAB-oprM and mexXY-oprM efflux detection in *P. aeruginosa* by Real Time PCR. Brussels: Coris BioConcept; 2011.
17. Riou M, Carbonnelle S, Avrain L, Mesaros N, Pirnay JP, Bilocq F, et al. In vivo development of antimicrobial resistance in *Pseudomonas aeruginosa* strains isolated from the lower respiratory tract of intensive care unit patients with nosocomial pneumonia and receiving antipseudomonas therapy. *Int. J Antimicrob Agents* 2010; 36: 513-22.
18. Masuda N, Sakagawa E, Ohya S, Gotoh N, Tsujimoto H, Nishino T. Substrate specificities of MexAB-OprM, MexCD-OprJ and MexXY-OprM efflux pumps in *Pseudomonas aeruginosa*. *Antimicrob Agents Chemother* 2000; 44: 3322-7.
19. Pfaffl MW, Horgan GW, Dempfle L. Relative expression software tool (REST ©) for group wise comparison and statistical analysis of relative expression results in real time PCR. *Nuc Acids Res* 2002; 30: 1-10.
20. Nikaido H. Multiple antibiotic resistance and efflux. *Curr Opin Microbiol* 1998; 1: 515-23.
21. Hagman KE, Pan W, Spratt BG, Balthazar JT, Judd RC, Shafer WM. Resistance of *Neisseria gonorrhoeae* to antimicrobial hydrophobic agents is modulated by the MtrCDE efflux system. *Microbiol* 1995; 141: 611-22.

STUDY THE EXPRESSION OF MEXAB-OPRM PUMP GENES IN CLINICAL ISOLATES OF PSEUDOMONAS AERUGINOSA USING RT-PCR METHOD

Razie Pourahmad¹, Paul M. Tulkens², Francoise Van Bambeke³

Received: 18 Jan , 2014; Accepted: 19 Mar , 2014

Abstract

Background & Aims: *Pseudomonas aeruginosa* is an opportunistic bacterium that is intrinsically resistant to different antimicrobial substances. One reason for this resistance is the expression of multiple drug efflux pumps, such as MexAB-OprM. Analysis of expression of the MexAB–OprM pump such as mexA with RT-PCR especially with commercial kit can largely aid in selection of suitable antibiotic treatment. Thus, the aim of this investigation was to study the expression of mexA and oprM genes using RT-PCR in clinical isolates.

Materials & Methods: Following the extraction of RNA from 17 clinical isolates and synthesis of cDNA, the relative quantification of mexA and oprM genes were determined by RT- PCR with and without commercial kit, respectively.

Results: Over-expression of both mexA and oprM genes were seen in eight clinical isolates. This over-expression corresponded to 2-4 fold increase in MIC for carbenicillin..

Conclusion: The convergence between results obtained from using and not using the kit. Moreover, the convergence between only MIC for carbenicillin among several antibiotics used in phenotypic method and the expression of MexAB-OprM pump was found in all clinical isolates. Therefore, the application of phenotypic method and analysis of gene expression using RT- PCR with commercial kit, due to its ease of working, simultaneously is recommended.

Keywords: *Pseudomonas aeruginosa*, MexAB-OprM, Multidrug efflux pumps, RT-PCR

Address: Department of Genetics, Faculty of Science, University of Shahrekord, Saman Road, Shahrekord, Iran. Tel: +98 381-4424401

Email: Razieh_Jaktaji@yahoo.com

SOURCE: URMIA MED J 2014: 25(2): 96 ISSN: 1027-3727

¹ Assistant Professor, Department of Genetics, Faculty of Science, University of Shahrekord, Saman Road, Shahrekord, Iran (Corresponding Author)

² Professor, Cellular and Molecular Pharmacology Unit, UCL, Belgium

³ Professor, Cellular and Molecular Pharmacology Unit, UCL, Belgium