

تحقیقی

فراوانی آلل های s1، s2، m1 و m2 ژن vacA هلیکوباکتریپیلوری جدا شده از نمونه های بالینی

ساسان بادی^۱، دکتر حامی کابوسی*^۲، دکتر حسین عباسپور^۳

۱- دانش آموخته کارشناسی ارشد زیست شناسی - ژنتیک، واحد دامغان، دانشگاه آزاد اسلامی، دامغان، ایران. ۲- استادیار گروه میکروبیولوژی، واحد آیت الله آملی، دانشگاه آزاد اسلامی، آمل، ایران. ۳- دانشیار گروه زیست شناسی، واحد دامغان، دانشگاه آزاد اسلامی، دامغان، ایران.

چکیده

زمینه و هدف: عفونت هلیکوباکتریپیلوری عامل بیماری زایی بسیاری از بیماری های معده از جمله زخم پپتیک، سرطان معده و لنفوم معده است. دلایل تنوع پیامدهای عفونت ناشی از هلیکوباکتریپیلوری ممکن است با اختلاف در ژنوتیپ یا بیان عوامل بیماری زایی وابسته به باکتری و نیز عوامل محیطی و میزبان مرتبط باشند. این مطالعه به منظور تعیین فراوانی آلل های s1، s2، m1 و m2 ژن vacA هلیکوباکتریپیلوری جدا شده از نمونه های بالینی انجام شد.

روش بررسی: در این مطالعه مقطعی توصیفی - تحلیلی، نمونه گیری از ۱۸۳ بیمار دچار اختلالات گوارشی مراجعه کننده به بخش آندوسکوپی بیمارستان امیرالمومنین (ع) کردکوی، استان گلستان در سال ۱۳۹۵ انجام شد. از هر بیمار دو نمونه بیوپسی از ناحیه آنتروم گرفته شد. نمونه اول با تست اوره آز و نمونه دوم با محلول فسفات بافر سالین ارزیابی شد. تست اوره آز ۵۰ نمونه مثبت و استخراج DNA انجام شد. واکنش زنجیره ای پلی مرز (polymerase chain reaction) برای آلل های vacA انجام گردید. سپس ارتباط ترشح توکسین با علائم گوارشی نظیر درد شکم، درد معده، ریفلاکس، حالت تهوع، التهاب معده، خونریزی، زخم معده، سوزش، کم خونی و کاهش وزن ارزیابی شد.

یافته ها: در سویه های جدا شده فراوانی آلل های s1، s2، m1 و m2 ژن vacA هلیکوباکتریپیلوری به ترتیب ۸۸ درصد، ۶ درصد، ۳۸ درصد و ۷۰ درصد تعیین شدند. همچنین ژنوتیپ های s1/m1، s2/m1، s1/m2 و s2/m2 ژن vacA هلیکوباکتریپیلوری به ترتیب ۳۶ درصد، ۵۸ درصد، صفر درصد و ۶ درصد تعیین شدند. ترشح توکسین با علائم گوارشی از نظر آماری ارتباط معنی داری نداشت.

نتیجه گیری: ژنوتیپ غالب بیماران دارای اختلالات گوارشی (۵۸ درصد) s1/m2 تعیین شد و ژنوتیپ s2/m1 مشاهده نگردید.

کلید واژه ها: بیماری گوارشی، هلیکوباکتریپیلوری، آلل های ژن vacA

* نویسنده مسؤول: دکتر حامی کابوسی، پست الکترونیکی hkaboosi@gmail.com

نشانی: آمل، جاده قدیم آمل به بابل، فرعی دانشگاه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد آیت الله آملی، تلفن ۰۱۱-۴۳۲۱۷۳۲۴-۰۱۱، نمابر ۴۳۲۱۱۷۰۴۱

وصول مقاله: ۱۳۹۶/۳/۱۶، اصلاح نهایی: ۱۳۹۶/۷/۱۷، پذیرش مقاله: ۱۳۹۶/۸/۲۲

مقدمه

بیماری زاست (۳). این باکتری دارای یکی از قوی ترین اوره آزها است. ضمن این که فعالیت کاتالازی و اکسیدازی نیز دارد. اگرچه ورود باکتری به بدن سبب تحریک سیستم ایمنی می گردد؛ ولی در اغلب موارد فعالیت دستگاه ایمنی منجر به حذف باکتری نمی گردد. بدین ترتیب باکتری می تواند سال ها و حتی مادال عمر در بدن به شکل مزمن باقی بماند. آلودگی با این باکتری در اکثر موارد بدون هیچگونه علامت بالینی بوده و تنها درصد کمی از افراد علائمی از قبیل سوزش سردل، التهاب معده، التهاب ناحیه دوازدهه، زخم معده و دوازدهه و کم خونی ناشی از فقر آهن از خود بروز می دهند. حدود ۳-۲ درصد از افراد مبتلا به هلیکوباکتریپیلوری امکان ابتلا به آدنوکارسینوما و لنفومای معده را دارند (۱). از مبتلایان به گاستریت

هلیکوباکتریپیلوری (*Helicobacter pylori*) باکتری گرم منفی، میکرو آتروفیلک و دارای ۶-۴ تاژک غشادار است. این باکتری افراد را در کشورهای توسعه یافته (۵۰ درصد) و درحال توسعه (۸۰ درصد) آلوده نموده است (۱). هلیکوباکتریپیلوری میکروارگانسیم سختگیری است که نیاز به یک محیط رشد غنی برای کشت در شرایط آزمایشگاهی دارد (۲). فرم کوکوئید هر چند قابل کشت نیست؛ ولی به طور بالقوه قابل دوام و یک عامل عفونی است که مسؤول انتقال هلیکوباکتریپیلوری است. تبدیل ماریچی به فرم کوکوئید تحت شرایط نامطلوب مانند قرار گرفتن در معرض آنتی بیوتیک ها و کمبود ماده مغذی رخ می دهد. هلیکوباکتریپیلوری اصولاً باکتری ماریچی است و در هر دو شکل قابل زیست و

انتقال عفونت به طور مستقیم از شخصی به شخص دیگر و اغلب با مواد استفراغ شده، بزاق یا مدفوع صورت گیرد. در کشورهای در حال توسعه انتقال از طریق آب اهمیت بیشتری دارد. هیچ مدرکی در مورد احتمال انتقال باکتری از طریق حیوانات وجود ندارد (۹ و ۱۰).

ژن *vacA* که سیتوتوکسین و اکوتلزا را کد می کند؛ در تمامی سویه های هلیکوباکتریلوری وجود دارد. سم آنها تنها در ۵۰ درصد از سویه ها بیان می شود و این به دلیل تنوع در توالی اسیدهای آمینه ژن *vacA* در سویه های مختلف است. این ژن دارای دو ناحیه متغیر سیگنالینگ و میانی است. ناحیه سیگنالینگ رمز کننده بخش پپتید سیگنالی انتهایی آمینی توکسین بالغ است و ۲ تیپ s1 و s2 است. *vacA* در ناحیه m خود نیز دارای تنوع و به دو شکل آللی m1 و m2 در ناحیه m قابل تشخیص است. آلل های ژن *vacA* دارای نوعی تنوع ژنتیکی موزائیک هستند. به طوری که در میان توالی سیگنال آنها ۴ ناحیه s1a, s1b, s1c و s2 و در توالی میانی آنها تاکنون سه ناحیه m1a, m1b و m2 کشف شده است. سویه هایی با ژنوتیپ های s1/m1 و s2/m2 دارای حداکثر فعالیت سیتوتوکسیک و سویه های با ژنوتیپ s2/m2 و s2/m1 دارای حداقل فعالیت سیتوتوکسیک یا بدون فعالیت هستند (۵). این مطالعه به منظور تعیین فراوانی آلل های s1, s2, m1 و m2 ژن *vacA* هلیکوباکتریلوری جدا شده از نمونه های بالینی در شهرستان کردکوی انجام شد.

روش بررسی

این مطالعه به صورت مقطعی توصیفی - تحلیلی در گروه زیست شناسی دانشگاه آزاد اسلامی واحد دامغان انجام شد. نمونه گیری از ۱۸۳ بیمار دچار اختلالات گوارشی مراجعه کننده به بخش آندوسکوپی بیمارستان امیرالمومنین (ع) کردکوی، استان گلستان در سال ۱۳۹۵ انجام شد.

از هر بیمار دو نمونه بیوپسی از ناحیه آنتروم به همراه رضایت نامه کتبی آگاهانه شرکت در مطالعه گرفته شد. برای تشخیص وجود هلیکوباکتریلوری، از دو نمونه گرفته شده، نمونه اول با تست اوره آز و نمونه دوم با محلول فسفات بافر سالیین ارزیابی شد. تست اوره آز ۵۰ نمونه مثبت شد. استخراج DNA با کیت سیناژن انجام

مزم، تنها یک جمعیت کوچک مبتلایان به این عفونت در نهایت به بیماری بالینی قابل توجهی مبتلا می شوند. این حساب تقریباً معادل یک در ۵ تا ۶ افرادی است که بیماری زخم پپتیک را در طول عمر خود و کمتر از یک درصد سرطان معده را توسعه می دهند (۴). بیماری زایی هر سویه با توجه به میزان تبادل علایم بین باکتری و سلول های پوششی میزان متفاوت است. عفونت هلیکوباکتریلوری یکی از شایع ترین عفونت های مزمن باکتری در سطح جهان و به ویژه در کشورهای در حال توسعه است. الگوی اپیدمیولوژیک این عفونت در کشورهای صنعتی و در حال توسعه متفاوت است. به طوری که در کشورهای صنعتی به تدریج و با افزایش سن، شیوع عفونت افزایش می یابد؛ اما در کشورهای در حال توسعه بیشتر در سن کودکی و درصد زیادی از افراد جوان نیز پس از بزرگسالی عفونی می شوند (۵). انسان ها مخزن مهم هلیکوباکتریلوری هستند و این باکتری می تواند در محیط خشن معده و در مقابل حضور شیره معده زندگی و رشد نماید (۶). باکتری با استفاده از غذا یا آب آلوده از راه دهان وارد معده شده و کافی است یک بار بتواند در موکوس معده پنهان شود. در این زمان باکتری مذکور در لایه مخاطی معده مستقر شده و توسط تازک های برآمده خود را در میان سلول های لایه مخاطی جای می دهد. در صورت بروز زخم معده در ناحیه فاقد لایه مخاطی و در واقع بر روی سلول های اپیتلیوم معده استقرار یافته و تازک های خود را در آن ناحیه فرو می برد. کلونیزاسیون به طور خاصی در مراکز نگهداری کودکان شایع است. این یافته ها انتشار فرد به فرد را مطرح می کنند. هلیکوباکتریلوری به سادگی از مواد استفراغ شده و مواد فاسد از ریفلاکس معده به مری منتقل می شود (۶ و ۷). معمولاً انتقال بیماری از طریق مدفوعی دهانی صورت می پذیرد. شیوع این باکتری در افرادی که از لحاظ بهداشتی در سطح پایین هستند یا در کسانی که به طور جمعی زندگی می کنند؛ بیشتر است (۸).

شیوع هلیکوباکتریلوری در درجه اول به سن و منطقه جغرافیایی وابسته است. همچنین شیوع آن در مردان و زنان یکسان است. باکتری را می توان در مواد استفراغی یا مواد اسهالی افراد مبتلا یافت. انتقال عفونت اساساً خانوادگی است و در کشورهای توسعه یافته

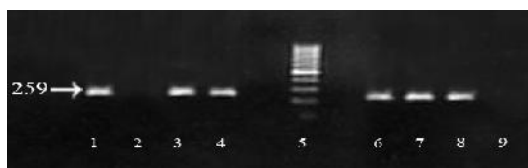
جدول ۱: پرایمرهای بر پایه ژن *vacA* مورد استفاده در PCR

نام پرایمر	Primer Sequence (5' 3')	اندازه محصول	مرجع
S1 F	5' ATGGAATACAAACACAC3'	۲۵۹bp	طراحی شده با oligo7 چک شده با Blast
S1 R	5' CTGCTGAATGCGCCAAAC 3'		
S2 F	5'GCTAACACGCCAAATGATCC 3'	۱۹۹bp	۱۱
S2 R	5' CTGCTGAATGCGCCAAAC 3'		
M1 F	5'GGTCAAAATGCGGTCATGG3'	۲۹۰bp	۱۱
M1 R	5'CCATTGGTACCTGTAGAAAC3'		
M2 F	5'GGAGCCCCAGGAAACATTG3'	۳۵۲bp	۱۲
M2 R	5'CATAACTAGCGCCTTGCAC3'		

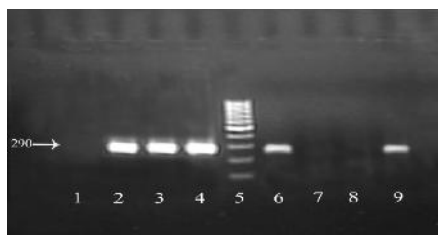
جدول ۲: فراوانی آلل های s1, s2, m1 و m2 ژن vacA هلیکوباکتریلوری جدا شده از نمونه های بالینی مراجعین به بیمارستان امیرالمومنین (ع) کردکوی برحسب جنس در سال ۱۳۹۵

جنسیت	نتیجه تست اوره آز	آلل s1 تعداد (درصد)	آلل s2 تعداد (درصد)	آلل m1 تعداد (درصد)	آلل m2 تعداد (درصد)	جمع کل تعداد (درصد)
مرد	مثبت	۳۰ (۹۰/۹)	۱ (۴/۵۵)	۱۰ (۴۵/۴۵)	۱۵ (۶۸/۲)	۲۲ (۴۴)
	منفی	۲ (۹/۱)	۲۱ (۹۵/۴۵)	۱۲ (۵۴/۵۵)	۷ (۳۱/۸)	
زن	مثبت	۲۴ (۸۵/۷)	۲ (۷/۱۵)	۹ (۳۲/۱۵)	۲۰ (۷۱/۴)	۲۸ (۵۶)
	منفی	۴ (۱۴/۳)	۲۶ (۹۲/۸۵)	۱۹ (۶۷/۸۵)	۸ (۲۸/۶)	

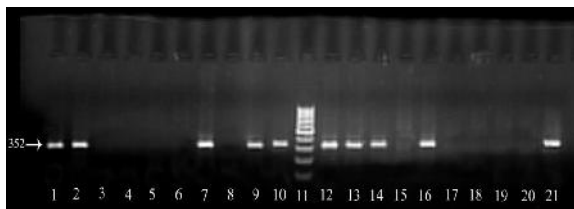
خونریزی، زخم معده، سوزش و کم خونی (۳/۵±۰/۸۵) و نیز کاهش وزن (۴±۰/۰) از نظر آماری معنی دار نبود.



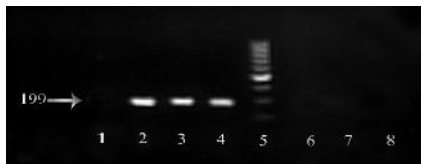
شکل ۱: شماره های ۱، ۳، ۴، ۶ و ۷: نمونه های مثبت آلل s1 شماره ۲: منفی؛ شماره ۵: لودینگ ۱۰۰ bp؛ شماره ۸: کنترل مثبت؛ شماره ۹: کنترل منفی



شکل ۲: شماره ۱: کنترل منفی؛ شماره ۲: کنترل مثبت؛ شماره های ۳، ۴، ۶ و ۷: منفی؛ شماره ۵: لودینگ ۱۰۰ bp؛ شماره های ۸، ۹: نمونه های مثبت آلل m1



شکل ۳: شماره های ۱، ۲، ۷، ۹، ۱۰، ۱۲، ۱۳، ۱۴ و ۱۶: نمونه های مثبت آلل m2 شماره های ۳، ۴، ۵، ۶، ۸، ۱۵، ۱۷، ۱۸، ۱۹: نمونه های منفی؛ شماره ۱۱: لودینگ ۱۰۰ bp؛ شماره ۲۰: کنترل منفی؛ شماره ۲۱: کنترل مثبت



شکل ۴: شماره ۱: کنترل منفی؛ شماره ۲: کنترل مثبت؛ شماره های ۳ و ۴: نمونه های مثبت آلل s2 شماره ۵: لودینگ ۱۰۰ bp؛ شماره های ۶، ۷ و ۸: منفی

بحث

با توجه به نتایج این مطالعه در سویه های جدا شده فراوانی آلل های s1, s2, m1 و m2 ژن vacA هلیکوباکتریلوری به ترتیب

شد. واکنش زنجیره ای پلی مرز (polymerase chain reaction) برای آلل های vacA انجام گردید. پس از استخراج DNA جذب آن در ۲۸۰ nm خوانده شد. پرایمرهای مورد استفاده در PCR بر پایه ژن vacA در جدول یک آمده است.

شرایط دمایی و مدت زمان انجام واکنش PCR به شرح زیر بود: دناتوراسیون اولیه در دمای ۹۵ درجه سانتی گراد طی یک سیکل ۵ دقیقه ای انجام شد. دناتوراسیون در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد طی ۳۵ سیکل ۳۵ ثانیه ای انجام شد. اتصال طی ۳۵ سیکل ۳۰ ثانیه ای انجام شد. تکثیر در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد طی ۳۵ سیکل ۳۵ ثانیه ای انجام شد. تکثیر نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد طی یک سیکل ۷ دقیقه ای انجام شد.

ارتباط ترشح توکسین با علائم گوارشی نظیر درد شکم، درد معده، ریفلاکس، حالت تهوع، التهاب معده، خونریزی، زخم معده، سوزش، کم خونی و کاهش وزن ارزیابی شد.

داده ها با استفاده از نرم افزار آماری SPSS-19 تجزیه و تحلیل شدند. برای بررسی متغیرهای سن با احتمال ترشح توکسین از آزمون پیرسون، متغیر جنسیت و احتمال ترشح توکسین از آزمون T-test و ترشح توکسین برحسب علائم بیماری از آزمون ANOVA در سطح معنی داری کمتر از ۰/۰۵ استفاده شد.

یافته ها

در سویه های جدا شده فراوانی آلل های s1, s2, m1 و m2 ژن vacA هلیکوباکتریلوری به ترتیب ۸۸ درصد، ۶ درصد، ۳۸ درصد و ۷۰ درصد تعیین شدند. فراوانی آلل های مورد مطالعه به تفکیک جنسیت مرد و زن در جدول ۲ آمده است.

همچنین ژنوتیپ های s1/m1, s1/m2, s2/m1 و s2/m2 ژن vacA هلیکوباکتریلوری به ترتیب ۳۶ درصد، ۵۸ درصد، ۶ درصد و ۶ درصد تعیین شدند.

از ۵۰ نمونه مورد بررسی ۴۴ نمونه واجد آلل s1 (شکل یک)، ۱۹ نمونه واجد آلل m1 (شکل ۲)، ۳۵ نمونه واجد آلل m2 (شکل ۳) و ۳ نمونه واجد آلل s2 (شکل ۴) بودند.

احتمال ترشح توکسین در مردان ۳/۶۹±۱/۱۷ و در زنان ۳/۵۳±۱/۱۷ تعیین شد و این اختلاف از نظر آماری معنی دار نبود. احتمال ترشح توکسین با درد شکم، درد معده و ریفلاکس (۳/۵۷±۱/۲۲)؛ حالت تهوع و التهاب معده (۳/۷۸±۱/۳۴)؛

در مطالعه پاچاوند و همکاران بین ژنوتیپ‌های مختلف *vacA*، دو ژنوتیپ *s1m2* و *s2m2* به ترتیب با مقادیر ۳۹/۵ درصد و ۵۰ درصد فراوانی‌های غالب را دارا بودند و سویه‌ها دارای ۴۹/۹ درصد آلل *s1*، ۵۱/۱ درصد آلل *s2*، ۱۰/۵ درصد آلل *m1* و ۸۹/۵ درصد آلل *m2* بودند (۲۱). در مطالعه وزیری و همکاران از میان ۱۷۷ بیمار ۷۱ بیمار مبتلا به اختلالات گوارشی بودند که نسبت آلل‌های *s1 vacA* ۷۸/۹ درصد، *s2* ۱۹/۷ درصد، *m1* ۲۱/۱ درصد و *m2* ۷۸/۹ درصد گزارش شد (۲۲) که با مطالعه حاضر همخوانی ندارد.

در مطالعه نهایی و همکاران زیرواحدهای *s1*، *s2*، *m1* و *m2* ژن *vacA* به ترتیب ۶۶ درصد، ۲۷/۷ درصد، ۳۲/۷ درصد و ۵۴ درصد گزارش شد (۲۳). در مطالعه فروغی و همکاران زیرواحدهای *s1*، *s2*، *m1* و *m2* ژن *vacA* در ۷۸ جدایه به ترتیب ۷۰/۵ درصد، ۲۹/۵ درصد، ۳۷/۲ درصد و ۶۲/۸ درصد گزارش شد (۲۴). در مطالعه El-Toukhy و همکاران فراوانی آلل‌های *vacA* هلیکوباکتریپلوری *m1*، *m2* و *s2* به ترتیب ۶۱/۴ درصد، ۲۵ درصد و ۲۷/۱ درصد (۲۵).

در مطالعه حاضر با افزایش سن بیماران احتمال ترشح توکسین در میان آنها با شدت ضعیفی افزایش می‌یافت و این ارتباط از نظر آماری معنی‌دار نبود. همچنین ژنوتیپ *s2m1* همان‌طور که در سایر مطالعات (۲۶ و ۲۷) میزان اندکی داشت؛ در مطالعه حاضر نیز میزانش صفر بود؛ اما سویه‌های هلیکوباکتریپلوری دارای آلل *s1* در بیماران دارای بیماری‌های گوارشی بیشترین و کمترین میزان را آلل *s2* دارا بودند. علت تفاوت فراوانی آللی مطالعه حاضر با سایر مطالعات را می‌توان در منشا جغرافیایی و نژاد، عوامل بیماری‌زایی باکتری و حساسیت میزبان جستجو کرد.

نتیجه‌گیری

نتایج این مطالعه نشان داد که ژنوتیپ غالب هلیکوباکتریپلوری بیماران دارای اختلالات گوارشی (۵۸ درصد) در این مطالعه، *s1m2* است. همچنین ژنوتیپ *s2/m1* مشاهده نشد.

تشکر و قدردانی

این مقاله نتیجه پایان‌نامه (شماره ۰۴۰۳۹۵۲۰۰۴/۱۴۲۳۰۵) آقای ساسان بادی برای اخذ درجه کارشناسی ارشد در رشته زیست‌شناسی - ژنتیک از دانشکده علوم پایه دانشگاه آزاد اسلامی واحد دامغان بود. بدین‌وسیله از جناب آقایان دکتر محمد سلیمانی ورکی و دکتر محمدرضا سیدمجیدی به خاطر تهیه نمونه‌های بالینی صمیمانه سپاسگزاری می‌گردد. همچنین از سرکار خانم نرگس بادی به خاطر همکاری در این تحقیق تشکر می‌نمایم.

References

1. Mobaraki M, Roughanian R, Azam T, Zarkesh-Esfahani S, Daghaghzadeh H. [Simultaneous detection of *caga* gene and *vaca* alleles in *Helicobacter pylori* isolated from patients with gastrointestinal inflammations using multiplex PCR]. Iranian

۸۸ درصد، ۶ درصد، ۳۸ درصد و ۷۰ درصد تعیین شدند. همچنین ژنوتیپ‌های *s1/m1*، *s1/m2*، *s2/m1* و *s2/m2* ژن *vacA* هلیکوباکتریپلوری به ترتیب ۳۶ درصد، ۵۸ درصد، صفر درصد و ۶ درصد تعیین شدند.

سویه‌های دارای زیر واحدهای *s1/m1 vacA* مقدار بالایی از توکسین را ترشح می‌نمایند. این در حالی است که سویه‌های دارای زیر واحدهای *s1/m2 vacA* میزان متوسط و سویه‌های دارای زیر واحدهای *s2/m2 vacA* یا مقدار ناچیزی از توکسین را به وجود می‌آورند و یا توکسینی را تولید نمی‌کنند. همچنین سویه‌های دارای آلل *m1* نسبت به سویه‌های دارای آلل *m2* آسیب‌های بیشتری را به اپیتلیال معده وارد می‌کنند (۱۳).

در مطالعه Vinagre و همکاران فراوانی آلل‌های *s1* و *m1* به ترتیب ۸۸ درصد و ۸۷ درصد و فراوانی ژنوتیپی *s1/m1*، *s1/m2* و *s2/m2* به ترتیب ۸۶/۶ درصد، ۱/۲ درصد و ۱۲/۲ درصد گزارش شد. فراوانی آلل *s1* (۸۸ درصد) با مطالعه حاضر همخوانی دارد (۱۴). در مطالعه هنرمند جهرمی و همکاران ژنوتیپ‌های سویه‌های جدا شده هلیکوباکتریپلوری *s1*، *m2*، *S2* و *m1* به ترتیب ۸۲ درصد، ۷۰ درصد، ۱۸ درصد و ۲۹/۲ درصد تعیین شدند (۱۵). فراوانی آلل *m2* (۷۰ درصد) با مطالعه حاضر همخوانی دارد.

در مطالعه لطیفی نوید و همکاران فراوانی آلل‌های *s1 vacA*، *s2*، *m1* و *m2* به ترتیب ۹۴/۹ درصد، ۵۱/۱ درصد، ۲۴/۶ درصد و ۷۵/۴ درصد گزارش شد (۱۶). در مطالعه Ozbey و همکاران از ۴۹ جدایه هلیکوباکتریپلوری ۴۵ سویه (۹۱/۸ درصد) آلل *s1*، ۱۷ سویه (۳۴/۷ درصد) آلل *m1*، ۴ سویه (۸/۲ درصد) آلل *s2* و ۳۲ سویه (۶۵/۳ درصد) آلل *m2* را دارا بودند و همچنین ژنوتیپ‌های *s1m1*، *s1m2* و *s2m2* به ترتیب در ۳۴/۷ درصد، ۵۷/۱ درصد و ۸/۲ درصد جدا شده یافت شدند (۱۷). در مطالعه Kidd و همکاران ۴۷ سویه (۸۰ درصد) از ۵۹ سویه ژنوتیپ *s1*، ۱۲ سویه (۲۰ درصد) *s2*، ۴۰ سویه (۶۸ درصد) *m1 vacA* و ۱۹ سویه (۳۲ درصد) *m2* را دارا بودند (۱۸). در مطالعه GoSciizak و همکاران ترکیب ژنوتیپ‌های *s1a/m1 vacA*، *S1a/m2* و *S2/m2* گزارش شد که به ترتیب شامل ۳۵ درصد، ۳۶ درصد و ۲۸ درصد سویه‌ها بودند (۱۹). در مطالعه Erdogdu و همکاران فراوانی *m1 vacA* ۳۳/۶ درصد، *m2* ۶۵/۵ درصد و *s2* ۲۷/۱ درصد گزارش گردید (۲۰). در مطالعه مبارکی و همکاران فراوانی آلل‌های *vacA*، *S1*، *S2*، *m1* و *m2* به ترتیب ۶۲ درصد، ۳۸ درصد، ۲۳ درصد و ۷۸ درصد تعیین شدند. همچنین فراوانی ژنوتیپ‌های *s1m1*، *s1m2* و *s2m2* به ترتیب ۴۳ درصد، ۵۷ درصد و ۲۳ درصد گزارش شد (۱).

Biology Society. 2012; 24(6): 895-903. [Article in Persian]

2. Warren JR, Marshall B. Unidentified curved bacilli on gastric epithelium in active chronic gastritis. Lancet. 1983 Jun; 1(8336): 1273-75.

3. Mégraud F. Advantages and disadvantages of current diagnostic tests for the detection of *Helicobacter pylori*. *Scand J Gastroenterol Suppl.* 1996; 215: 57-62.
4. Ford AC, Axon AT. Epidemiology of *Helicobacter pylori* infection and public health implications. *Helicobacter.* 2010 Sep; 15 Suppl 1: 1-6. doi:10.1111/j.1523-5378.2010.00779.x
5. Tajbakhsh E, Shahve M, Tajbakhsh S, khamesipour F. Prevalence of *Helicobacter pylori* vacA alleles and cagA gene in the feces of seropositive children in Kermanshah city. *Iran J Med Microbiol.* 2015; 9(3): 54-65. [Article in Persian]
6. Nguyen AM, Engstrand L, Genta RM, Graham DY, el-Zaatari FA. Detection of *Helicobacter pylori* in dental plaque by reverse transcription-polymerase chain reaction. *J Clin Microbiol.* 1993 Apr; 31(4): 783-87.
7. Madinier IM, Fosse TM, Monteil RA. Oral carriage of *Helicobacter pylori*: a review. *J Periodontol.* 1997 Jan; 68(1): 2-6. doi:10.1902/jop.1997.68.1.2
8. Brown LM. *Helicobacter pylori*: epidemiology and routes of transmission. *Epidemiol Rev.* 2000; 22(2): 283-97.
9. Gramley WA, Asghar A, Frierson Jr HF, Powell SM. Detection of *Helicobacter pylori* DNA in fecal samples from infected individuals. *J Clin Microbiol.* 1999 Jul; 37(7): 2236-40.
10. Zhang L, Blot WJ, You WC, Chang YS, Kneller RW, Jin ML, et al. *Helicobacter pylori* antibodies in relation to precancerous gastric lesions in a high-risk Chinese population. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.* 1996 Aug; 5(8): 627-30.
11. Havaei SA, Salehi R, Fazeli SA, Tavakkoli H, Mohajeri P. [Study of vac A genotypes of *H.pylori* Isolated from Patients with the Upper Gastrointestinal Diseases by PCR]. *J Isfahan Med Sch.* 2009; 27(93): 85-92. [Article in Persian]
12. Kargar M, Souod N, Doosti A, Ghorbani-Dalini S. [Prevalence of *Helicobacter pylori* vacuolating cytotoxin A gene as a predictive marker for different gastroduodenal diseases]. *Iran J Clin Infect Dis.* 2011; 6(2): 85-89.
13. Rezaeian A, Karegar M, Souod N, Ghorbani Salini S. Genetic polymorphisms of CagA and VacA genes in *Helicobacter pylori* isolates from Chaharmahal and Bakhtiari province, Iran. *J Isfahan Med Sch.* 2012; 30(197): 1019-27. [Article in Persian]
14. Vinagre ID, Queiroz AL, Silva Júnior MR, Vinagre RM, Martins LC. *Helicobacter pylori* infection in patients with different gastrointestinal diseases from Northern Brazil. *Arq Gastroenterol.* 2015 Dec; 52(4): 266-71. doi:10.1590/S0004-28032015000400004
15. Honarmand-Jahromy S, Siavoshi F, Malekzadeh R, Nejad Sattari T, Latifi-Navid S. Reciprocal impact of host factors and *Helicobacter pylori* genotypes on gastric diseases. *World J Gastroenterol.* 2015 Aug; 21(31): 9317-27. doi:10.3748/wjg.v21.i31.9317
16. Latifi-Navid S, Mohammadi S, Maleki P, Zahri S, Yazdanbod A, Siavoshi F, Massarrat S. *Helicobacter pylori* vacA d1/-i1 genotypes and geographic differentiation between high and low incidence areas of gastric cancer in Iran. *Arch Iran Med.* 2013 Jun; 16(6): 330-37. doi:013166/AIM.005
17. Ozbey G, Dogan Y, Demiroren K. Prevalence of *Helicobacter pylori* virulence genotypes among children in Eastern Turkey. *World J Gastroenterol.* 2013 Oct; 19(39): 6585-89. doi:10.3748/wjg.v19.i39.6585
18. Kidd M, Lastovica AJ, Atherton JC, Louw JA. Heterogeneity in the *Helicobacter pylori* vacA and cagA genes: association with gastroduodenal disease in South Africa? *Gut.* 1999 Oct; 45(4): 499-502.
19. GoSciiziak G, Gasxewska-Mastalarz A, Przotido-Mordarska' A, Zakriezuska- Czenuiriska J, Iwahxak B, Poiiezuerka E. Diversity of *Helicobacter pylori* vacA gene and cytotoxin production. *Clin Microbiol Infect.* 1999; 5: 662-67.
20. Erdogdu C, Saribas Z, Akyön Yilmaz Y. Detection of cagA and vacA genotypes of *Helicobacter pylori* isolates from a university hospital in Ankara region, Turkey. *Turk J Med Sci.* 2014; 44(1): 126-32.
21. Pajavand H, Alvandi A, Mohajeri P, Bakhtyari S, Bashiri H, Kalali B, et al. High frequency of vacA s1m2 genotypes among *Helicobacter pylori* isolates from patients with gastroduodenal disorders in Kermanshah, Iran. *Jundishapur J Microbiol.* 2015 Nov; 8(11): e25425. doi:10.5812/jjm.25425
22. Vaziri F, Najar Peerayeh S, Alebouyeh M, Mirzaei T, Yamaoka Y, Molaei M, et al. Diversity of *Helicobacter pylori* genotypes in Iranian patients with different gastroduodenal disorders. *World J Gastroenterol.* 2013 Sep; 19(34): 5685-92. doi:10.3748/wjg.v19.i34.5685
23. Nahaei MR, Sharifi Y, Akhi MT, Asgharzadeh M, Nahaei M, Fatahi E. *Helicobacter pylori* cagA and vacA genotypes and their relationships to peptic ulcer disease and non-ulcer dyspepsia. *Research Journal of Microbiology.* 2008; 3: 386-94.
24. Foroughi F, Molaei M, Mashayekhi R, Dabiri H, Shokrzadeh L, Zojaji H, et al. *Helicobacter pylori* cagA Status, vacA subtypes and histopathologic findings in Iranian patients with chronic gastritis. *Iran J Pathol.* 2009; 4(1): 19-25.
25. El-Toukhy N, Saeed AM, Emara NM. Clinical Relevance of the cagA, vacA and babA2 virulence factors of *Helicobacter pylori* in Egyptian patients with gastroduodenal diseases. *International Journal of Advanced Research.* 2016; 4: 1002-20. doi:10.21474/IJAR01/192
26. Shiota S, Cruz M, Abreu JA, Mitsui T, Terao H, Disla M, et al. Virulence genes of *Helicobacter pylori* in the Dominican Republic. *J Med Microbiol.* 2014 Sep; 63(Pt 9): 1189-96. doi:10.1099/jmm.0.075275-0
27. Rafeey M, Ghostaslou R, Milani M, Farokhi N, Ghojzadeh M. Association between *Helicobacter pylori*, cagA, and vacA status and clinical presentation in Iranian Children. *Iran J Pediatr.* 2013 Oct; 235: 551-56.

Original Paper

Prevalence of s1, s2, m1 and m2 alleles of *vacA* *Helicobacter pylori* gene isolated from clinical specimen

Sasan Badi (M.Sc)¹, Hami Kaboosi (Ph.D)^{*2}, Hossian Abbaspoor (Ph.D)³

¹M.Sc in Genetic Biology, Damghan Branch, Islamic Azad University, Damghan, Iran. ²Assistant Professor, Department of Microbiology, Ayatollah Amoli Branch, Islamic Azad University, Amol, Iran. ³Associate Professor, Department of Biology, Damghan Branch, Islamic Azad University, Damghan, Iran.

Abstract

Background and Objective: *Helicobacter pylori* infection is a pathogenic agent of many stomach disorders, including peptic ulcer disease, stomach cancer and stomach lymphoma. The reasons for the variety of the outcomes of the infection resulting from *Helicobacter pylori* may be related to difference in genotype or expression of pathogenic bacterial-related factors, as well as environmental and host factors. This study was conducted to determine the frequency of s1, s2, m1 and m2 alleles of the *vacA* *Helicobacter pylori* gene isolated from clinical samples.

Methods: This descriptive-analytic study was conducted on 183 patients whom suffering from digestive disorders which referring to the endoscopic department of Kordkuy's Amiralmomenin hospital in Golestan province, north of Iran during 2016. Two samples of biopsy from antrum region were taken from each patient. The first sample was evaluated by urease test and the second one was done with saline buffer phosphate solution. Urease test of 50 positive samples and DNA extraction was performed. The polymerase chain reaction was performed for *vacA* alleles and then the relationship between toxin secretion with the symptoms such as abdominal pain, stomachache, reflux, nausea, gastritis, bleeding, stomach ulcers, burning, anemia, and weight loss were evaluated.

Results: Frequency of s1, s2, m1, m2 *vacA* alleles of isolated strains was 88%, 6%, 38% and 70%, respectively. Also, the s1 / m1, s1 / m2, s2 / m1 and s2 / m2 genotypes of *vacA* *Helicobacter pylori* gene were determined 36%, 58%, 0% and 6%, respectively. Toxin secretion did not have significant relationship with digestive symptoms.

Conclusion: The dominant genotype of the patients with digestive disorders (58%) in this study was s1 / m2 and s2 / m1 genotype did not observe in clinical samples.

Keywords: Digestive diseases, *Helicobacter pylori*, *vacA* gene alleles

* Corresponding Author: Kaboosi H (Ph.D), E-mail: hkaboosi@gmail.com

Received 6 Jun 2017

Revised 9 Oct 2017

Accepted 13 Nov 2017