



غیرفعال‌سازی ویروس عامل بیماری تب برفکی در دامها به وسیله پرتو گاما به منظور تهیه واکسن کشته شده

فرحناز معمتمدی سده^{*}، اکبر خراسانی، سید کمال الدین شفائی، مهدی صالحی‌زاده، هادی فتح‌الهی، کوروش اربابی، فرامرز مجذوبی، مرکز تحقیقات کشاورزی و پژوهشی هسته‌ای، سازمان انرژی اتمی ایران، صندوق پستی: ۳۱۴۸۵-۴۹۸، کرج - ایران

چکیده: در این کار پژوهشی یکی از سوشهای ویروس عامل بیماری تب برفکی FMD type A87/IRN بر روی تیره سلولی پایدار حاصل از کلیه بچه هامستر (BHK21) تکثیر یافته، سپس عیار (تیتر) ویروسی با استفاده از روش $TCID_{50}/ml$ $10^{7.5}$ بدست آمد. پرتوودهی ویروس با استفاده از دستگاه گاماسل مدل 30-PX-Issledovapel مدل ۳۰ با نرخ دز 0.551 Gy/sec گردی بر ثانیه انجام شد. دزهای مورد استفاده برای پرتوودهی: 40 ، 45 ، 50 ، 55 ، 60 ، 70 ، 80 ، 90 ، 100 کیلوگرمی بودند. پرتوودهی هر نمونه ۶ بار تکرار شد. سپس خاصیت عفونت‌زاگی و پادئنی ویروس پرتوودهی شده و نمونه شاهد که با در نظر گرفتن دما در مدت پرتوودهی در شرایط یکسان با نمونه‌های پرتوودهی شده بودند به وسیله روشهای کشت یاخته‌ای و آزمون ثبوت مکمل بررسی شدند. نتایج حاصل نشان داد که این ویروس از دز 40 کیلوگرمی به بالا خاصیت بیماری‌زاگی خود را کاملاً از دست می‌دهد. در حالیکه خاصیت پادئنی آن تا دزهای 40 و 45 کیلوگرمی همچنان حفظ می‌شود. با توجه به نتایج حاصل و ترسیم نمودار دز/پایندگی و حساب کردن فاکتور D_{10} Value، دز بهینه حاصل از پرتو گاما برای غیرفعال‌سازی این ویروس با حفظ خاصیت پادئنی، بین 40 - 44 kGy تعیین گردید.

واژه‌های کلیدی: واکسن‌ها، ویروس‌ها، غیرفعال‌سازی، پرتو گاما، تابش دهی، دام، بیماری تب برفکی

Gamma Radiation Inactivation of FMD Virus Type A87/IRN in Order to Preparation of Killed Vaccine

F. Motamedeh Sedehe*, A. Khorasani, K. Shafaee, M. Salehizadeh, H. Fatolahi, K. Arbabi, F. Majd
Nuclear Research Centre for Agriculture and Medicine, AEOI, P.O. Box: 31485-498, Karaj - Iran

Abstract: In this research FMD virus type A87/IRN was used. The virus was multiplied on a BHK21 cell line. Then, the virus titration was detected by TCID50% (Tissue Culture Infection Dose 50%) method, and it was $10^{7.5}/ml$. The FMD virus was irradiated by gamma ray from ^{60}Co source in-4 till $4^{\circ}C$. The gamma cell, model Issledovapel-PX-30, with the dose rate of 0.551 Gy/sec was applied. Different doses of gamma ray were applied and 6 times were repeated for each dose. Antigenicity and infectivity of the irradiated and control virus samples were studied by Complement Fixation, and Cell Culture methods, respectivly. The dose/survival curve for the FMD virus was drawn, according to the curve and D_{10} Value factor (Dose of gamma ray that decrease one logarithmic cycle of virus population) was obtained, and the optimum dose for inactivation of FMDV type A87/IRN and the unalteration its antigenicity of 40 - 44 kGy was obtained.

Keywords: Vaccines, Viruses, Inactivation, Gamma Radiation, Irradiation, Livestock, Foot and Mouth Disease

*email: fmotmedi@nrcam.org

تاریخ دریافت مقاله: ۸۳/۲/۱۴ تاریخ پذیرش مقاله: ۸۴/۱۰/۴

۱- مقدمه

شد، سپس به مدت یک شب در دمای 4°C رسوب داده شد این کار برای جداسازی پادتن‌های موجود در سرم انجام گرفت، سپس مایع بالایی از صافی $0/2$ میکرون عبور داده شد. پس از تکثیر سلولهای پیش‌گفته در فلاسکهای مخصوص، محیط کشت قبلی خارج و محیط جدید ارل حاوی $5/0\%$ سرم گاوه و $2/5-8/5\text{ kbp}$ سی‌سی FMDV type A87/IRN^(۳) با عیار ویروسی $10^{7/5}/\text{ml}$ اضافه شد. سپس بطریهای کشت را به گرمانخانه گذاری شدند. حضور CO_2 منتقل و بمدت ۱۲ ساعت گرمانخانه گذاری شدند. علائم رشد ویروس در یاخته‌ها با اثرهای سیتوپاتوژنیک (CPE)^(۴) بر روی یاخته بروزی می‌گردد. که شامل گردشدن و جدا شدن سلولها از بطریهای کشت می‌باشد. سپس کلیه محظیات بطریهای کشت با سرعت 3000 دور در دقیقه بمدت ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ می‌شدند، تا ذرات سلولی معلق، در ته لوله سانتریفیوژ رسوب کرده و تا حدودی از تعلیق (سوسپانسیون) ویروسی جدا گردند. در نهایت، این سوسپانسیون را در ویالهای شیشه‌ای حاوی 5 سی‌سی ویروس در هر ویال تقسیم و در فریزر -70°C تا زمان پرتودهی نگهداری می‌شنند.

۲-۲ تعیین عیار ویروس با استفاده از تست $\text{TCID}50\%$

مقدار ویروس در واحد میلی‌لیتر که توان ایجاد CPE را در 50% یاخته‌های تلقیح شده دارا باشد « $\text{TCID}50\%$ »^(۴) است که با روش Reed & Meunch تعیین شد. برای انجام دادن این تست از میکروپلیت‌های ۹۶ خانه‌ای استریل استفاده شد، به این ترتیب که در هر چاهک میکروپلیت، مقدار 100 میکرولیتر سوسپانسیون حاوی $10-20$ هزار سلول BHK21 را همراه با محیط کشت استوکر حاوی 10% سرم گاوه و پس از 48 ساعت گرمانخانه گذاری در 37°C و تشکیل تک لایه سلولی، هر چاهک را با محیط جدید ارل شستشو داده و از رقت‌های ویروسی $4-10^{-7}$ ویروس استفاده نموده بطوری که برای هر رقت علائم سیتوپاتوژنیک را در چاهکها بروزی و یادداشت نموده سپس با استفاده از روش Reed & Meunch عیار ویروسی حساب شد [۳].

۲-۳ غیرفعالسازی ویروس با پرتو گاما

پس از تکثیر و تعیین عیار ویروس، ویالهای حاوی 5 سانتی‌متر مکعب از این ویروس را که در فریزر -70°C در

ویروس عامل بیماری تب برفکی از خانواده پیکورناویریده است. این خانواده ویروسی دارای پوشه (کاپسید) 20 وجهی و ژنوم RNA تک‌رشته‌ای حس مثبت خطی با اندازه $7/5-8/5\text{ kbp}$ می‌باشد. تکثیر ویروس در سیتوپلاسم یاخته mRNA عمل صورت می‌گیرد، ویریون که بعنوان RNA می‌کند به یک پلی‌پروتئین ترجمه شده سپس به 11 پروتئین تجزیه می‌شود. عامل بیماری تب برفکی از جنس آفت‌ویروسها بوده و دارای 7 نوع ویروسی است که عبارتند از: A,O,C,Asia₁,SAT1,SAT2,SAT3 دارای گونه‌هایی می‌باشد. آفت‌ویروسها موجب بیماری گونه‌های مختلف حیوانات دارای سم زوج و حوش می‌شود از جمله: گاو، گوسفند، گاومیش، خوک، بز، لاما، و بطور کلی شدیدترین علائم بیماری در گاو و خوک دیده می‌شوند که شامل: تب، بی‌اشتها، ریزش براق دهان، افت شدید تولید شیر و در خوک اولین علامت، لنگیدن است. ظهور تاول و وزیکول روی زبان و لثه و سم دام ظرف 24 ساعت؛ در خوک ظهور تاول در دهان نسبت به گاو کمتر است، ولی روی پوزه خوک تاولهای بزرگی ظاهر می‌شود [۱] و [۲].

روشهای متداول غیرفعالسازی این نوع ویروس به منظور تهیه واکسن عبارتند از: ۱- استفاده از فرمالدئید ۲- بکار بردن آزبریدینها که شامل استیل اتیلن ایمین، اتیلن ایمین و پروپیل ایمین می‌باشند. این دو روش در محصول نهایی باقیمانده‌هایی بجا می‌گذارند که بعضی از آنها سمی بوده و بعضی هم آلرژی‌زا می‌باشند [۱]. در این تحقیق از پرتو گاما برای غیرفعالسازی ویروس FMD استفاده شده است که در محصول نهایی باقیمانده بجا می‌گذارد.

۲- روش کار**۲-۱ کشت سلول و تکثیر ویروس**

ابتدا تیره سلولی پایدار کلیه نوزاد هامستر (BHK21)^(۱) در بطریهای مخصوص کشت سلول، بصورت تک لایه در مؤسسه واکسن و سرم‌سازی رازی کشت داده شد. در این قسمت، از محیط کشت حاوی $3-4\%$ سرم گاوه استفاده شد. گرمانخانه گذاری در دمای $36-37^{\circ}\text{C}$ بدون حضور CO_2 در $\text{pH}=6/8-7$ می‌باشد. لازم به ذکر است که سرم گاوه بکار رفته در این مرحله با پلی‌اتیلن گلیکول 6000 به میزان 7% مدت 8 تا 10 ساعت بهمzedه



- پادژن مورد آزمایش، که در اینجا FMDV type A87/IRN است.
- پادتن ضد این پادژن برای مشخص کردن عیار پادژن موردنظر: رقت‌های ۱/۱، ۱/۲، ۱/۴، ۱/۸، ۱/۱۶، ۱/۳۲، ۱/۴۰ به حجم ۱ml از پادژن در یک طشتک کوچک (میکروپلیت) تهیه شد.
- دو واحد از پادتن ضد پادژن مورد آزمایش، با عیار ۱/۱۴۰ به حجم ۱ml به آن افزوده شد.
- دو واحد از مکمل تعیین عیار شده در مقابل سیستم همولیتیک به میزان ۱ml نیز افزوده، و مخلوط به مدت نیم ساعت در گرمخانه 37°C قرار داده شد.
- اضافه کردن سیستم همولیتیک به مقدار ۱ml به مخلوط فوق و قرار دادن آن در گرمخانه 37°C به مدت نیم ساعت نتایج حاصل که در جدول ۱ مندرجند [۶].

۳- نتایج

شکل ۱ تیره یاخته‌ای پایدار کلیه نوزاد هامستر را نشان می‌دهد. قسمت الف یاخته‌های سالم کشت داده شده در کف بطریهای کشت سلول و قسمت ب یاخته‌های آلوده به ویروس تب بر فکی همراه با علائم سیتوپاتولوژیک می‌باشدند.

جدول ۱- نتایج تست تثیت مکمل برای نمونه‌های پرتودهی شده و شاهد.

رقت‌های ویروس FMDV type A87/IRN با تیتر $10^{7.0}/\text{ml}$						دز پرتودهی (kGy)
۱/۳۲	۱/۱۶	۱/۸	۱/۴	۱/۲	۱	
**-	Tr	۳/۵+	۴+	۴+	*۴+	۰
-	۱+	۳+	۴+	۴+	۴+	۱۰
-	۱/۵+	۳+	۴+	۴+	۴+	۲۰
-	۱+	۳+	۴+	۴+	۴+	۲۵
-	۰/۵+	۲/۵+	۴+	۴+	۴+	۳۰
-	Tr	۱/۵+	۴+	۴+	۴+	۳۵
-	۱+	۳+	۴+	۴+	۴+	۴۰
-	۰/۵+	۲/۵+	۴+	۴+	۴+	۴۵
-	-	۰/۵+	۲+	۴+	۴+	۵۰

علامت *: نشان‌دهنده لیز نشدن گلوبولی در اثر مکمل، یعنی واکنش ویژه بین پادژن و پادتن بخوبی صورت گرفته است.

علامت **: نشان‌دهنده لیز شدن گلوبولی در اثر مکمل، یعنی واکنش ویژه بین پادژن و پادتن صورت نگرفته است.

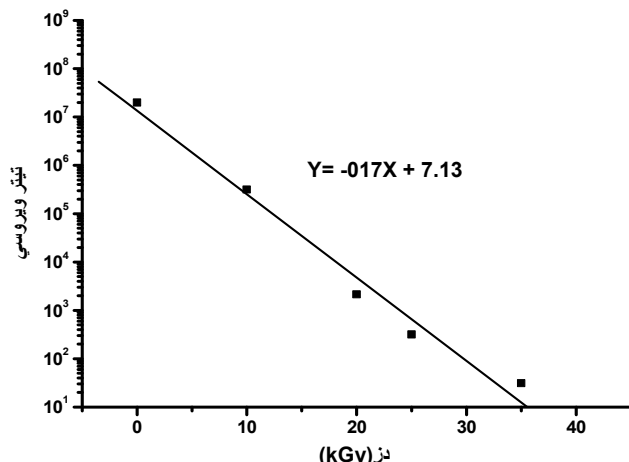
Tr: حالت مابین مثبت و منفی.

مؤسسه واکسن و سرم‌سازی رازی نگهداری می‌شدند به همراه تعدادی قالبهای پلاستیکی یخ که در همان ۷۰- درجه سانتی گراد منجمد شده بودند به مرکز تحقیقات کشاورزی و پزشکی هسته‌ای کرج انتقال داده و با قالبهای یخ، درون دستگاه گاماسل آکتیویته ۳۶۵۲ کوری قرار داده شدند و با دهانه‌ای ۱۰، ۱۱، ۱۰، ۳۵، ۲۵، ۲۰، ۴۰ و ۵۰ کیلوگری پرتوودهی شدند؛ زمانهای پرتوودهی با این دزها به ترتیب (دقیقه و ساعت): ۱۲ و ۵، ۲۰ و ۱۰، ۹ و ۱۳، ۲۴ و ۱۸، ۴۲ و ۲۰، ۲۳ و ۴۰ و ۲۶ بودند؛ هم‌مان با پرتوودهی این نمونه‌ها، تعدادی از این ویالهای ویروسی بعنوان شاهد، فقط برای بررسی اثر تغییرات دما بر عیار ویروسی در محیط آزمایشگاه در کنار همان قالبهای یخ قرار داده شدند. در هر بار آزمایش برای هر دز پرتو گاما دو ویال ویروسی قرار داده می‌شد و کل این آزمایشها ۶ بار تکرار شدند [۴].

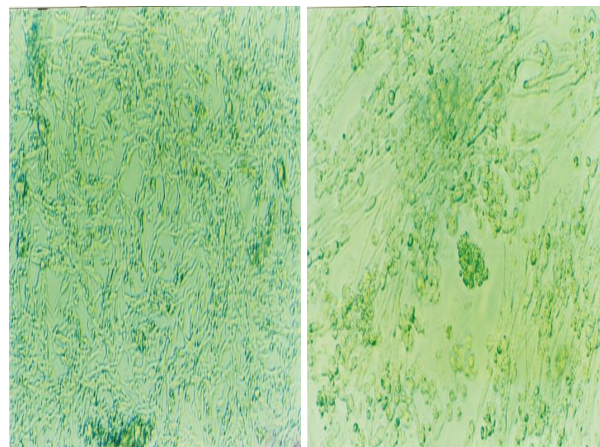
۴- بررسی خاصیت عفونت‌زاویی و پادزنی نمونه‌های ویروسی بعد از پرتوودهی

نمونه‌های ویروسی پرتوودهی شده در دهانه متفاوت، پس از پرتوودهی از طریق کشت بر روی سلولهای BHK21 در آزمایشگاه از نظر کیفیت عفونت‌زاویی بررسی شدند و آن دسته از نمونه‌هایی که پس از کشت، علائم سیتوپاتوژنیک نشان می‌دادند به وسیله تست TCID 50% نیز تعیین عیار می‌شدند و نمونه‌هایی هم که علائم سیتوپاتوژنیک نشان نمی‌دادند مجدداً از آنها سه کشت دیگر نیز بر روی سلولهای BHK21 جدید صورت گرفت. برای بررسی خاصیت پادزنی در این تحقیق از تست تثیت مکمل (CFT)^(۵) استفاده شد [۵]. برای انجام این تست چندین عامل مهم وجود دارد که عبارتند از:

- تامپون لوین مایر (تامپون ایزوتونیک)
- پادتن علیه گلوبولهای قرمز گوسفند که از خرگوش گرفته شده بود.
- گلوبول قرمز خون گوسفند شسته شده با محلول کلرید سدیوم نه در هزار سیستم همولیتیک، شامل مخلوطی از گلوبول قرمز گوسفندی شسته شده و پادتن آن که مدت نیم ساعت در گرمخانه 37°C قرار داده می‌شود.
- مکمل خون خوکچه هندی



شکل ۲- نمودار دز / پایندگی کاهش عیار ویروسی همراه با افزایش دز پرتودهی.



شکل ۱- A: تک لایه یاخته‌های BHK21 سالم، B: تک لایه یاخته‌های آلوده به ویروس تب برفکی BHK21

۴- بحث

غیرفعالسازی ویروسها توسط پرتوهای یونساز نخستین بار در سال ۱۹۵۵ توسط Pollard مورد مطالعه قرار گرفت [۸]، و در سال ۱۹۶۵ توسط Johnson غیرفعالسازی ویروس FMD با این پرتوها بررسی شد [۷]. در سال ۱۹۷۳، ویروس FMD تیپهای O1, O2, O7 و C را بصورت لیوفلیزه به وسیله پرتو گاما مطالعه کردند که از نظر حفظ خاصیت پادرنی ویروسهای لیوفلیزه پرتودهی شده نتایج خوبی بدست آورند [۷]. همچنین در سال ۱۹۹۰ دکتر J.H. Lombardo و E.E. Smolko از آرژانتین نیز ضمن تحقیق در زمینه تولید رادیواکسنها اقدام به بررسی خواص ویروس FMD پرتودهی شده با پرتو گاما در شرایط دمای انجماد کردند. نتیجه گزارش آنها این بود که ویروس FMD پرتودهی شده در دمای انجماد می‌تواند خاصیت پادرنی خوبی برای تولید واکسن داشته باشد، علاوه بر این روش غیرفعالسازی هزینه کمتری نیز بهمراه دارد [۴]. در این تحقیق، چون هدف از غیرفعالسازی ویروس FMD

با توجه به نتایج مندرج در جدول ۲ که عیار ویروسی را در نمونه‌های پرتودهی شده در دزهای متفاوت پرتو گاما نشان می‌دهد و با توجه به معادله شکل ۲، نمودار دز / پایندگی می‌باشد فاکتور D_{10} Value یعنی دزی از پرتو گاما بر حسب کیلوگرمی که بتواند جمعیت ویروسی را یک سیکل لگاریتمی کاهش دهد حدود ۵/۳۳-۵/۸۸ kGy می‌باشد؛ همچنین با توجه به عیار ویروسی اولیه که $10^{7/5}$ ml می‌باشد؛ بنابراین برای غیرفعالسازی کامل ویروس باید عیار آن $7/5$ سیکل لگاریتمی کاهش یابد، در نتیجه دز بهینه برای این منظور $40-44$ kGy حساب شد [۴].

با توجه به جدول ۱ که نتایج تست ثبت مکمل برای تعیین خاصیت پادرنی نمونه‌های ویروس پرتودهی شده در دزهای متفاوت در آن مندرج است، نشان می‌دهد که پرتودهی با دزهای متفاوت، حتی با دز 45 kGy نمی‌تواند باعث از بین رفتن خاصیت پادرنی ویروس پرتودهی شده گردد [۷].

جدول ۲- نتایج عیار ویروس FMDV type A87/IRN در نمونه‌های پرتودهی شده در دزهای متفاوت و شاهد.

دز پرتودهی (kGy)	مدت پرتودهی (دقیقه و ساعت)	متوسط دما هنگام پرتودهی (°C)	عيار ویروس /ml
۵۰	۴۵	۴۰	۳۵
۲۶ و ۲	۲۳ و ۴۰	۲۰ و ۴۲	۱۸ و ۲۴
-۴-۴	-۴-۴	-۴-۴	-۴-۴
۰	۰	۰	$10^{1/5}$
۴۰	۳۵	۳۰	$10^{1/75}$
۴۵	۴۰	۳۵	$10^{2/5}$
۴۰	۴۰	۳۰	$10^{3/3}$
۳۵	۴۰	۲۷	$10^{5/5}$
۳۰	۴۰	۲۷	$10^{7/5}$
۲۵	۴۰	۲۷	$10^{8/5}$
۲۰	۴۰	۲۰	$10^{9/5}$
۱۰	۴۰	۱۲	$10^{10/5}$
۰	۰	۰	$10^{11/5}$



References:

1. S.J. Barteling and J. Vreeswijk, "Developments in foot and mouth disease vaccines," *Vaccin*, Vol. 9, February, 75-87, (1991).
2. S. Gibbons, J. Catcott, B. Smthcors, "Bovine medicine and surgery and herd health management," *Foot and Mouth Disease*, 47-50, (1970).
3. L. REED, and H. MUENCH, "A simple method of estimation fifty percent end point," *Amer. J. Hyp*, 27, 493, (1938).
4. J.H. Lombardo and E.E. Smolko, "A biotechnological project with a gamma radiation source of 100,000 ci," *Radiat. Phys. Chem.*, 35(4-6), 585-589, (1990).
5. J.A. Kolmer, "Serum diagnosis by complement fixation test," Lea and Febiger Publishers, Philadelphia, 345, (1928).
6. M. Salehizadeh, "Studies on the production of specific hyperimmune antisera against type A FMD virus. Archives of Razi Institute. 41:106-111, (1990). E. Pollard. The action of ionizing radiation on viruses. *Advan. Virus. Res*, 2, 109-151, (1955).
7. E. Pollard. "The action of ionizing radiation on viruses," *Advan. Virus. Res*, 2, 109-151, (1955).
8. C.D. Johnson, "Direct X-ray inactivation of the viruses, foot and mouth disease and vesicular stomatitis," *Nature*, 207, 37-39, (1965).
9. T. Frescura and P. Vivoli, "Studies of the foot and mouth disease virus sub-types using antigens inactivated by gamma radiations," *Zbl. Vet. Med. B*, 20, 822-825, (1973).

با پرتو گاما استفاده از آن در تهیه واکسن غیرفعال بیماری تب برفکی می‌باشد، بنابراین استفاده از ویروس لیوفیلیز شده برای پرتودهی به منظور تولید واکسن چندان کاربردی نداشت و سعی بر این شد که از روش پرتودهی ویروس منجمد استفاده شود. ولی چون دستگاه گاماسل مورد استفاده در این تحقیق توانایی تنظیم دما را نداشت بنابراین، همانگونه که قبل از توپیخ داده شد از ویروس منجمد شده در دمای ۷۰°C با قالبهای یخ استفاده گردید و بطور میانگین در طول مدت پرتودهی که بطور متوسط، ۲۰-۲۴ ساعت به طول می‌انجامید دما بین ۴-۶ درجه سانتی گراد ثابت شد. ویروسهای پرتودهی شده در این دما بطوری که در جدول ۱ مندرج است، از دزهای ۱۰ تا ۴۵ کیلو گرمی خاصیت پادزنی خود را نسبت به نمونه‌ای شاهد (پرتودهی نشده) حفظ کردند، ضمناً می‌دانیم که محفوظ ماندن خاصیت پادزنی ویروس در تولید واکسن سیار اهمیت دارد و در حیوانات واکسینه شده در ایجاد اینی لازم در مقابل بیماری مهم است. همچنین از نظر خاصیت عفونت‌زاوی بیز طبق جدول ۲ از دز ۱۰ کیلو گرمی به بالا این خاصیت کاهش می‌یابد و در دزهای ۴۰، ۴۵ و ۵۰ کیلو گرمی کاملاً از می‌رود. در نهایت، دز اپتیمم برای غیرفعال‌سازی این ویروس با حفظ خاصیت پادزنی بدون بروز خاصیت عفونت‌زاوی بین ۴۰-۴۴ kGy است. بنابراین از این ویروس غیرفعال می‌توان در تهیه واکسن ضد این بیماری استفاده کرد. این تحقیق ادامه دارد و مراحل بعدی آن یعنی تهیه رادیوواکسن و بررسی اینی‌زاوی رادیوواکسن تولید شده در حیوانات واکسینه شده با ویروس بیماری‌زا و تعیین پایداری واکسن در حال انجام می‌باشد.

پی‌نوشت‌ها:

- ۱- BHK21: (Baby Hamster Kidney)
- ۲- Foot and Mouth Disease Virus Type A87/IRN
- ۳- CPE: Cytopathogenic Effects
- ۴- TCID 50%: Tissue Culture Infection Dose 50%
- ۵- CFT: Complement Fixation Test