

بررسی مقایسه‌ای پروفایل پروتئینی مایکوباکتریوم توبرکلوزیس و مایکوباکتریوم بوویس به روش SDS-page

حانیه صرافی^۱، احمدرضا بهرمنند^۲، علیرضا هادیزاده تثبیتی^۳، شمس‌یاری^۴، علی کریمی^۵، مرتضی معصومی^۶

^۱ کارشناس ارشد میکروبیولوژی، بخش سل و تحقیقات ریوی، انستیتو پاستور ایران، تهران، ایران
^۲ دکترای میکروبی‌شناسی، رئیس بخش سل و تحقیقات ریوی، انستیتو پاستور ایران، تهران، ایران
^۳ کارشناس ارشد انگل شناسی پزشکی، بخش سل و تحقیقات ریوی، انستیتو پاستور ایران، تهران، ایران
^۴ کارشناس ارشد باکتری شناسی، بخش سل و تحقیقات ریوی، انستیتو پاستور ایران، تهران، ایران
^۵ دکترای حرفه‌ای علوم آزمایشگاهی، بخش سل و تحقیقات ریوی، انستیتو پاستور ایران، تهران، ایران
^۶ کارشناس میکروبیولوژی، بخش سل و تحقیقات ریوی، انستیتو پاستور ایران، تهران، ایران

چکیده

سابقه و هدف: *Mycobacterium bovis* به عنوان عامل سل گاوی به صورت موردی انسان را درگیر می‌کند و همراه با *Mycobacterium tuberculosis* به عنوان معضلات بهداشتی با گستره جهانی محسوب می‌شوند. هدف از انجام این مطالعه جداسازی و مقایسه پروفایل پروتئینی این دو سویه به منظور دستیابی به بیومارکر موثر در تشخیص و ایمونیزاسیون در مطالعات آینده بود.

روش بررسی: در ابتدا نمونه‌های بالینی با روش ان استیل- ال سیستین-هیدروکسید سدیم و در محیط کشت لونشتاین جانسون کشت داده شدند و جهت افتراق سویه‌ها از سایر مایکوباکتریوم‌ها، از تست‌های بیوشیمیایی و حساسیت آنتی‌بیوتیکی استفاده شد. کلونی‌ها در محیط میدل بروک 7H9 کشت داده شدند، سپس به منظور استخراج پروتئین‌های ترش‌حی و غشایی از روش‌های سونیکاسیون، رسوب دهی با سولفات آمونیوم و الکل استفاده گردید و به وسیله روش برادفورد تعیین غلظت شد و در نهایت مقایسه با روش الکتروفورز تک بعدی انجام پذیرفت.

یافته‌ها: از تفاوت‌های عمده باندهای حاصل از تفکیک پروتئین‌های غشایی بین دو سویه *M. bovis* و *M. tuberculosis* می‌توان به باندهای ۴۵ و ۶۰ کیلودالتون و همچنین نواحی بین باندهای ۱۴ تا ۴۵ کیلودالتون در تفکیک حاصل از پروتئین‌های ترش‌حی بین دو سویه اشاره کرد.

نتیجه‌گیری: به نظر می‌رسد اختلاف بین باندهای پروتئینی سویه‌های حساس و بوویس می‌تواند به عنوان پروتئین مارکر و یا حتی بیومارکر موثر در تشخیص سویه‌های توبرکلوزیس حساس و بوویس از یکدیگر قابل استفاده باشد و حتی از شباهت‌ها نیز می‌توان در ایمونیزاسیون استفاده نمود.

واژگان کلیدی: *Mycobacterium bovis*، *Mycobacterium tuberculosis*، SDS-page

مقدمه

استخوان‌های مومیایی شده مصریان باستان جدا کرده‌اند (۱). در سال ۲۰۱۰ میلادی، حدود ۸/۸ میلیون نفر جدید به سل فعال مبتلا شده و حدود ۱/۱ میلیون نفر در اثر این بیماری جان سپردند (۲).

Mycobacterium bovis یکی از قدیمی‌ترین و مهم‌ترین عامل بیماری سل بین انسان و دام (Zoonoses) و به عنوان یکی از معضلات بهداشتی با گستره جهانی محسوب می‌شود. میزان

سل بیماری است که از دیرباز در بین جوامع مختلف شیوع داشته است و عامل آن را از اسکلت انسان‌های عصر حجر و

آدرس نویسنده مسئول: تهران، انستیتو پاستور ایران، بخش ریوی، دکتر احمدرضا بهرمنند

(email: Hany_Sarrafi@yahoo.com)

تاریخ دریافت مقاله: ۹۳/۹/۱۹

تاریخ پذیرش مقاله: ۹۳/۱۲/۲۶

سویه *M. tuberculosis H37Rv* به وسیله ژل الکتروفورز تک بعدی و mass spectrometry پرداختند و توانستند ۳۴۹ پروتئین کاملاً غشایی اینتگرال را گزارش دهند که ۴۲ پروتئین غشایی برای اولین بار مورد بحث قرار گرفت (۹). هدف این مطالعه، بررسی تفاوت در الگوی پروتئین‌ها با روش SDS-page است که در ادامه می‌توان با تکنیک‌های مناسب پروتئین‌های اختصاصی باکتری‌ها را معرفی نمود و با مقایسه آن‌ها به روش‌های نوین تشخیصی، درمانی و پیشگیری رسید (۱۰).

مواد و روشها

در مطالعه حاضر که طی فروردین ماه تا آبان ماه سال ۱۳۹۲ انجام پذیرفت، از نمونه‌های ارسالی به بخش مایکوباکتریولوژی انستیتو پاستور، ۱۰۰ نمونه به طور تصادفی مورد ارزیابی قرار گرفتند؛ همچنین از نمونه‌های سال‌های ۱۳۹۰ و ۱۳۹۱ نیز به منظور بررسی *M. bovis* استفاده گردید. کلیه مواد شیمیایی مصرفی از شرکت سیگما تهیه گردید.

نمونه‌های دریافتی به روش N-استیل-L-سیستئین در محیط کشت انتخابی لوون اشتاین جانسون کشت داده شدند و جهت افتراق *M. bovis* از *M. tuberculosis*، از محیط کشت حاوی تیوفن ۲- کربوکسیلیک اسید هیدرازید نیز استفاده گردید. پس از هشت هفته برای شناسایی سویه‌ها از تست‌های نیاسین، کاتالاز، احیای نیترات (۱۱) و حساسیت آنتی‌بیوتیکی استفاده گردید (۱۲). سپس باکتری از محیط کشت جامد به محیط مایع و اختصاصی میدل بروک 7H9 برای رشد خالص مایکوباکتریوم‌ها انتقال داده شد و به مدت ۴ هفته در انکوباتور شیکر دار قرار گرفت. پس از سپری شدن زمان به منظور تأیید رشد کشت‌ها، از روش رنگ‌آمیزی ذیل-نلسون استفاده گردید و کشت‌ها یک ساعت با ۳۰۰۰ rpm و دمای ۳ درجه سانتی‌گراد سانتریفیوژ شد، سپس محلول رویی را به منظور بررسی پروتئین‌های ترشحی و رسوب حاصله که حاوی کلنی‌های باکتری بوده مورد ارزیابی قرار گرفت.

به منظور استخراج پروتئین‌های غشایی به رسوب حاصله، بافر تخلیص اضافه کرده و ۱۰ مرتبه با استفاده از نیتروژن مایع و حمام آب گرم (۶۵ درجه سانتی‌گراد) منجمد و ذوب شد و در نهایت با روش سونیکاسیون باکتری متلاشی گردید. محلول حاصله با ۳۰۰۰ rpm و به مدت یک ساعت و در دمای ۳- درجه سانتی‌گراد سانتریفیوژ گردید. جهت جداسازی پروتئین‌های موجود در سوپرناتانت حاصله از روش ترسیب با محلول اشباع سولفات آمونیم ۷۰٪، حجم مایع صاف شده

مرگ و میر ناشی از *M. bovis* بیشتر از *Mycobacterium tuberculosis* می‌باشد (۳).

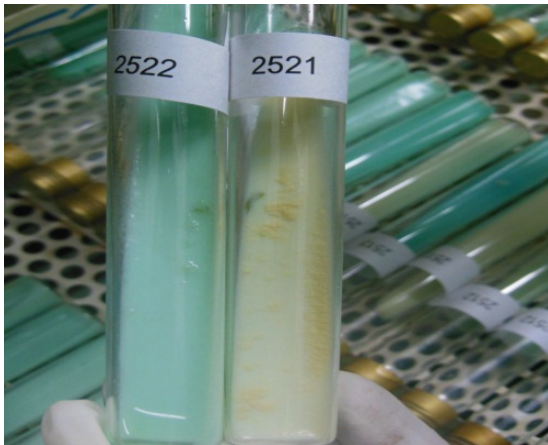
کمپلکس مایکوباکتریوم توبرکلوزیس (MTB)، شامل *M. Bovis BCG*، *M. bovis*، *M. africanum*، *tuberculosis*، *M. caprae*، *M. microti*، *M. pinnipedii*، *M. dassie bacillus* و *M. canettii*، گرچه خصوصیات فنوتیپی متفاوتی در تست‌های بیوشیمیایی از خود نشان می‌دهند، اما همولوژی بالایی به لحاظ ژنتیکی دارند (۴). افتراق اعضای کمپلکس توبرکلوزیس برای پیشبرد درمان موفق ضروری است، به خصوص در مناطقی که بیماری به صورت اپیدمیک در می‌آید یا تماس انسان و حیوان زیاد است (۵).

روش‌های کلاسیک افتراق *M. tuberculosis* و *M. bovis* و تست‌های حساسیت به دارو بر پایه احیای نیترات، فعالیت آنزیم پیرازینامیداز (Pyrazinamide)، تجمع نیاسین و رشد در محیط تیوفن ۲- کربوکسیلیک اسید هیدرازید استوار است (۶). نظر به اینکه روش‌های افتراقی مورد استفاده کنونی با وجود ارزشمند بودن، نیاز به روش‌های سریع تشخیصی را برآورده نمی‌کنند و باتوجه به اینکه تنها راه محافظت از افراد سالم جامعه در برابر سل، ایمنی‌سازی، تشخیص سریع و درمان به موقع و کامل بیماران خواهد بود و نکته قابل توجه اینکه پیدایش سویه‌های *M. tuberculosis* مقاوم به آنتی‌بیوتیک و عدم کارایی واکسن BCG در بزرگسالان، تلاش برای دستیابی و گسترش ابزارهای تشخیصی، پیشگیری و درمان سل یک ضرورت جهانی شده است (۷). یکی از راه کارهای مناسب در این زمینه، بررسی پروفایل پروتئینی سویه‌های *M. tuberculosis* و *M. bovis* است، که مطالعه پایلوت را به منظور تفاوت در الگوی پروتئین‌ها بیان می‌کند.

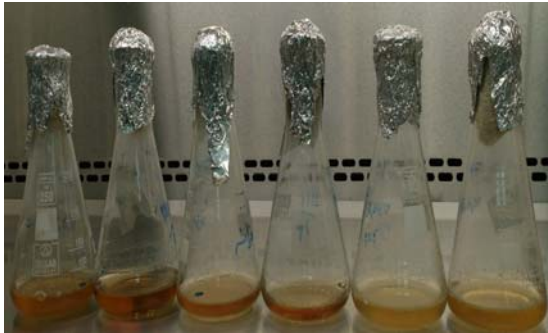
پروتئین‌های ترشحی و سطحی نقش به‌سزایی در برانگیختن ایمنی سلولی موثر و تشخیص TB را دارند. فیلترهای کشت *M. tuberculosis* حاوی آنتی‌ژن‌های مختلفی می‌باشد. بسیاری از آنها با استفاده از آنتی‌بادی‌های منوکلونال شناسایی شده و مورد بررسی قرار گرفته‌اند. بسیاری از این آنتی‌ژن‌ها، پروتئین‌های ترشحی موجود در دیواره باکتری و یا پروتئین‌های رها شده از جسم باکتری‌های مرده هستند که قادر به ایجاد پاسخ ایمنی در مراحل ابتدایی ایجاد عفونت در بیمار می‌باشد (۸).

اگر چه تا به حال اطلاعات کامل ژنومیک و پروتئومیک در مورد *M. tuberculosis* به دست آمده است، ولی متأسفانه هنوز کاندیدهای مناسب واکسن و الگوی پروفایل پروتئینی گویایی از تمایز بین گونه‌ای معرفی نشده است. Ying Xiong و همکاران در سال ۲۰۰۵ به بررسی پروتئین‌های غشایی

بین ۷۰-۴۰ میلی گرم بر میلی لیتر و غلظت پروتئین های ترشچی بین ۵-۱ میلی گرم بر میلی لیتر گزارش شد.



الف



ب

شکل ۱. رشد باکتری ها بر روی دو محیط متفاوت. الف: محیط کشت جامد و انتخابی لوون اشتاین جانسون، ب: محیط کشت مایع و اختصاصی میدل بروک 7H9.

انجام SDS-PAGE پروتئین های غشایی با ژل ۱۰٪ با دو رنگ آمیزی کوماسی بلو R-250 و Blue Silver Staining انجام پذیرفت که وضوح در رنگ آمیزی Blue Silver Staining به مراتب بیشتر بود و مشخص شد که تمامی سویه های *M. bovis* در ۵ بیمار متفاوت، دارای الگوهای پروتئینی یکسان و تمامی سویه های *M. tuberculosis* حساس در ۵ بیمار متفاوت نیز دارای الگوهای پروتئینی یکسان می باشند. در سویه های *M. bovis* باندهایی از ۱۵ تا ۸۵ کیلودالتون و در سویه های *M. tuberculosis* حساس باندهایی از ۱۵ تا ۱۲۰ کیلودالتون مشاهده شد.

اختلافات سویه های کانید *M. tuberculosis* حساس و *M. bovis* در شکل ۲ با فلش مشخص شده است که از تفاوت های عمده بین دو سویه می توان به محدوده وزنی باندهای ۴۵ و ۶۰ کیلودالتونی اشاره کرد.

اندازه گیری شده و طبق فرمول $100X=70(\text{sample's volum}+X)$ میزان سولفات آمونیم ۷۰٪ اضافه شونده محاسبه و به آرامی و در دمای صفر درجه به سوپرناتانت اضافه گشت. نمونه ها over night داخل یخ و در یخچال قرار گرفت. سپس نمونه ها به مدت یک ساعت و در دمای ۳- درجه سانتی گراد با ۱۴۰۰۰ rpm سانتریفیوژ گردیدند. رسوب حاصله با محلول PBS ۱x حل گردید.

به منظور استخراج پروتئین های ترشچی پس از عمل سانتریفیوژ مرحله اول، محلول رویی حاصله با فیلتر ۰/۲ میکرون فیلتر گردید. جهت خالص سازی پروتئین از روش ترسیب با الکل ۶۰٪، طبق مراحل ترسیب پروتئین های غشایی صورت پذیرفت. نمونه ها به مدت ۲ ساعت و ۳۰ دقیقه در فریزر قرار گرفتند سپس با شرایط قبل سانتریفیوژ شد و رسوب حاصله با محلول PBS ۱x حل گردید.

جهت حذف نمک های موجود در محلول های پروتئینی از روش دیالیز در محلول PBS ۱x استفاده شد. یک کیسه دیالیز با cut off برابر با ۳ کیلو دالتون به مدت بیست دقیقه در آب مقطر جوشانده شد. محلول های پروتئینی را در داخل این کیسه های دیالیز ریخته و در محلول PBS ۱x به مدت ۲۴ ساعت قرار گرفت (بافر تعویض می گشت) (۱۳).

جهت اثبات وجود پروتئین در محلول، طیف جذبی آن توسط اسپکتروفوتومتر در محدوده UV-visible گرفته شد. همچنین توسط روش پروتئین سنجی برادفورد میزان پروتئین در هر یک از محلول های ترسیب شده به دست آمد. در نهایت، پروتئین های ترسیب شده توسط روش SDS-PAGE و با رنگ آمیزی کوماسی بلو R-250 و Blue Silver Staining مورد بررسی قرار گرفتند. انجام SDS-PAGE برای پروتئین های غشایی با ژل ۱۰٪ و برای پروتئین های ترشچی با ژل ۱۲/۵٪ استفاده شد.

یافته ها

از ۱۰۰ نمونه تصادفی انتخاب شده و کشت داده شده در محیط جامد لوون اشتاین جانسون، ۵ نمونه *M. tuberculosis* حساس با روش تست های بیوشیمیایی و حساسیت آنتی بیوتیکی انتخاب شدند و به همراه ۵ سویه *M. bovis* در محیط مایع میدل بروک 7H9 به درستی کشت داده شدند.

پس استخراج، پروتئین ها با روش برادفورد تعیین غلظت شدند که منحنی استاندارد با ۱ mg/mL پروتئین آلبومین سرم گاوی به عنوان پروتئین استاندارد رسم گردید. غلظت پروتئین های غشایی

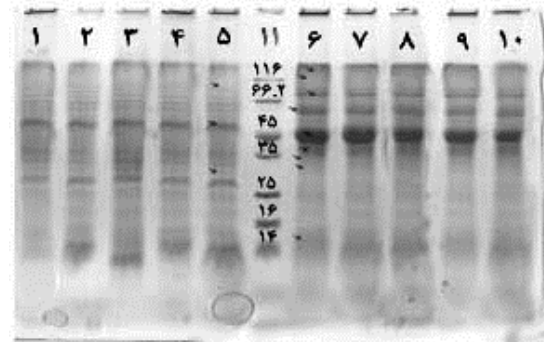
بحث

نظر به آن که روش‌های تشخیصی *M. tuberculosis* اعم از مایکوباکتریوم حساس و مقاوم به دارو و حتی *M. bovis* مبتنی بر روش‌های میکروبیولوژیک همچون اسمیر مستقیم، کشت و یا PCR می‌باشد، لیکن کشت، همواره روش gold standard محسوب می‌شود، ولی حساسیت پایین برخی از این روش‌ها مثل لام مستقیم و یا طولانی بودن زمان جواب‌دهی به بیماران مشکوک به سل مانند کشت در محیط اختصاصی مایکوباکتریوم، لزوم درمان سریع و تشخیص آسان را اجتناب‌ناپذیر می‌نماید. در این مطالعه سعی شد به کمک روش SDS-PAGE به مقایسه الگوهای وزنی پروتئین‌های غشایی و ترش‌ی بین سویه‌های کاندید *M. tuberculosis* حساس و *M. bovis* پرداخته شود.

در این مطالعه، جهت بررسی از محیط کشت مایع میدل بروک 7H9 استفاده گردید که علاوه بر امکان بررسی پروتئین‌های ترش‌ی، این امکان را فراهم می‌آورد تا تمامی باکتری‌ها در یک زمان مشترک رشد (Synchronize) قرار بگیرند و بررسی منطقی‌تری از آنها صورت گیرد. همچنین از مزایای این محیط می‌توان به نمک‌های معدنی، مواد غنی کننده محیط (به عنوان مثال آلومین)، کاتالاز، دکستروز، کلرید سدیم، گلیسرول و Polysorbate 80 اشاره کرد (۱۴).

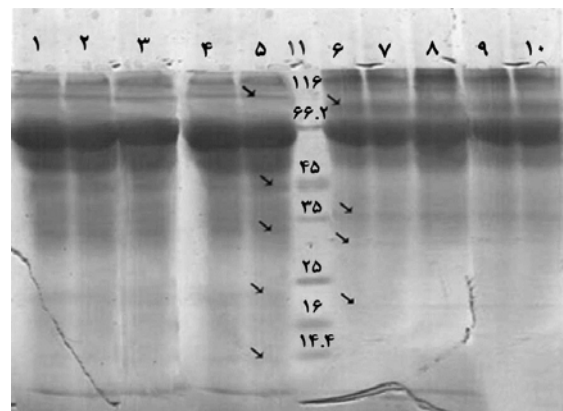
برای تعیین مقدار پروتئین از روش برادفورد استفاده شد، زیرا که این روش مناسب برای اندازه‌گیری مقادیر بیولوژیک در حد میکروگرم و نانوگرم در میلی لیتر و پایین‌تر مناسب می‌باشد. در سال ۱۹۹۸، Cole و همکاران، به تعیین توالی کامل ژنوم *M. tuberculosis H37Rv* پرداختند و توانستند ۳۹۲۴ ژن منفرد را تعیین توالی کنند و به کمک این اطلاعات ژنتیکی مکمل، آنالیز پروتئوم به کمک ترکیبی از روش‌های الکتروفورز دو بعدی و mass spectrometry صورت گرفت (۱۵). حدود ۸۰۰ پروتئین ترش‌ی کد شونده توسط ژنوم *M. tuberculosis* شناخته شده است.

در سال ۲۰۰۳ Jens Mattow و همکاران به آنالیز فراگیر پروتئین‌های سوپرناتانت کشت *Mycobacterium tuberculosis H37Rv* به کمک ترکیب روش‌های الکتروفورز ۲ بعدی، mass spectrometry و تعیین توالی N-terminal پرداختند. با آنالیز ژل الکتروفورز دو بعدی حدود ۱۲۵۰ قطعه پروتئینی از *M. Tuberculosis H37Rv* شناسایی شد. این مطالعه، ۱۳۷ پروتئین مختلف را نشان داد که ۴۲ تای آنها قبلاً به عنوان پروتئین ترش‌ی توضیح داده شده و مقایسه پروتئوم *M.*



شکل ۲. ژل ۱۰٪. ستون‌های ۱ تا ۵ پروتئین‌های غشایی سویه های *M. bovis* و ستون‌های ۶ تا ۱۰ پروتئین‌های غشایی سویه‌های *M. tuberculosis* حساس و ستون ۱۱ مارکر. استخراج پروتئین به روش آمونیوم سولفات، رنگ‌آمیزی Blue Silver Staining.

انجام SDS-PAGE پروتئین‌های ترش‌ی با ژل ۱۲/۵٪ با رنگ آمیزی Blue Silver Staining انجام پذیرفت و در این مورد نیز مشخص شد که تمامی سویه‌های *M. bovis* در ۵ بیمار متفاوت، دارای الگوهای پروتئینی یکسان و تمامی سویه‌های *M. tuberculosis* حساس در ۵ بیمار متفاوت نیز دارای الگوهای پروتئینی یکسان می‌باشند.



شکل ۳. ژل ۱۲/۵٪. ستون‌های ۱ تا ۵ پروتئین‌های ترش‌ی سویه های *M. bovis* و ستون‌های ۶ تا ۱۰ پروتئین‌های ترش‌ی سویه‌های *M. tuberculosis* حساس و ستون ۱۱ مارکر. استخراج پروتئین به روش الکل، رنگ‌آمیزی Blue Silver Staining.

در سویه‌های *M. bovis* باندهایی از ۱۵ تا ۱۱۵ کیلودالتون و در سویه‌های *M. tuberculosis* حساس باندهایی از ۱۸ تا ۱۱۴ کیلودالتون مشاهده شدند. اختلافات سویه‌های کاندید در شکل ۳ با فلش مشخص شده است که از تفاوت‌های عمده بین دو سویه می‌توان به محدوده وزنی نواحی بین باندهای ۱۴ تا ۴۵ کیلودالتونی اشاره کرد.

تعیین شده با شرایط ماکروفاژ سازگار است. القا بیان آنها در *Invitro* احتمالاً به تفسیر استراتژی *M. tuberculosis* در ایجاد عفونت و افزایش بقای سلول TB می‌انجامد. تعیین دقیق این پروتئین‌ها به ما اجازه می‌دهد تا دخالت آنها در عمل ساختاری TB و رشد مایکوباکتری در محیط کمک کند (۱۸).

از مقایسه باندهای سویه‌های *M. tuberculosis* حساس در مطالعه حاضر با باندهای حاصل از پروتئین‌های غشایی *M. tuberculosis H37Rv* در مطالعه Xiong احتمالاً می‌توان گفت که نمونه بالینی و سویه استاندارد H37Rv از نظر بیان پروتئین یکسان می‌باشند. از تفاوت‌های عمده مطالعه حاضر و مطالعه Xiong می‌توان به باندهای پروتئینی ۴۵ و ۶۰ کیلودالتون اشاره کرد.

به نظر می‌رسد اختلاف بیان باندهای پروتئینی سویه‌های حساس و *Bovis* شاید در صورت تخلیص جامع‌تر و دقیق‌تر پروتئینی و با به کارگیری روش‌های مناسب به عنوان پروتئین مارکر و یا حتی بیومارکر موثر در تشخیص سویه‌های *M. tuberculosis* حساس و *M. bovis* از یکدیگر قابل استفاده باشد، چرا که افتراق بین سویه‌های *M. bovis* و *M. tuberculosis* حساس در مواردی که تشخیص بین این سویه‌ها کاملاً مشخص نباشد، نیز مهم است. درمان افراد مبتلا به *M. bovis* معمولاً مشابه درمان مبتلایان به *M. tuberculosis* حساس است؛ از این رو تفاوت پروفایل پروتئینی در بین این دو گونه منجر به تشخیص زودرس و تفکیک این دو گونه از هم و در نهایت کاهش هزینه‌های درمانی را در بر خواهد داشت. انتخاب پروتئین‌های اختصاصی که تفاوت در سویه‌های حساس و بوویس و یا حتی مقاوم را نشان دهد می‌تواند منجر به تعیین این پروتئین‌ها به عنوان بیومارکر تشخیصی مناسب برای تشخیص زود هنگام باشد. از این منظر مشاهده اختلاف باندهای پروتئین در بررسی حاضر می‌تواند شروعی در انتخاب پروفایل مورد اختلاف و مورد نظر برای تعیین پروتئین کاندید مناسب تشخیصی باشد.

برای اختلاف پروتئین در محدوده‌های وزنی مولکولی مشاهده شده در بررسی حاضر با انجام مطالعات تکمیلی از جمله الکتروفورز دو بعدی و *mass spectrometry* منجر به خلص‌سازی موثرتر این پروتئین‌ها در آینده می‌گردد و چه بسا که این تفاوت پروتئینی جهت تعیین دقیق ایزوتوپهای موثر در واکنش‌های پاسخ ایمنی میزبان نیز مفید خواهند بود.

M. Bovis BCG Copenhageh و tuberculosis H37Rv ضعیف شده ۳۹ قطعه پروتئین مخصوص *M. tuberculosis* را نشان داد که دارای ۲۷ پروتئین مختلف بودند که می‌تواند به عنوان کاندیدی از آنتی‌ژن‌ها برای تهیه واکسنی جدید باشد (۱۶).

Ying Xiong و همکاران در سال ۲۰۰۵ به بررسی پروتئین‌های غشایی سویه *M. tuberculosis H37Rv* به وسیله ژل الکتروفورز تک بعدی و *mass spectrometry* پرداختند و توانستند ۳۴۹ پروتئین کاملاً غشایی اینتگرال را گزارش دهند که ۴۲ پروتئین غشایی برای اولین بار مورد بحث قرار گرفت (۹).

Malen و همکارانش در مقایسه پروتئین‌های غشایی *M. tuberculosis* سویه *H37RV* و *H37Ra* خصوصیات بیش از ۱۷۰۰ پروتئین در هر دو سویه را بررسی کردند. در این بررسی، تقریباً اکثر پروتئین‌های تعیین شده (identified) به میزان بسیار زیادی با هم شبیه بودند با این وجود ۲۹ پروتئین غشایی یا متصل به غشا (membrane associated) با ۵ یا بیشتر از آن دارای تفاوت یک سویه با سویه دیگر بودند. ۱۹ پروتئین و لیپوپروتئین در *H37RV* دارای فراوانی حداکثری بودند، در صورتی که ۱۰ پروتئین در سویه *H37Ra* بیشترین تعداد را داشتند. ۶۶ لیپوپروتئین در هر دو سویه مشترک بودند، در حالی که ۷ لیپوپروتئین فقط در *H37Ra* و ۳ لیپوپروتئین در *H37RV* دیده شدند (نشان دهنده اختلاف). این مطالعه از سویه‌های استاندارد ATCC و محیط کشت جامد (7H10) استفاده کرده بود (۱۷).

Singhal و همکارانش (۲۰۱۲)، پروتئین‌های خارج سلولی (*Intera cellular*)، *M. tuberculosis* از ایزوله‌های بالینی را مورد بررسی قرار دادند. *M. tuberculosis* حساس به دارو (حساس به حداقل ۵ داروی خط اول از خانواده ST11-EA13-IND) و *M. tuberculosis* مقاوم به دارو (مقاوم به ریفامپین-ایزونیازید و استریپتومایسین از خانواده ST288-CAS2) از مرکز بیماری‌های ریوی JALMA (هند) انتخاب گردیدند. از محیط کشت مایع Sautons استفاده شد و باکتری‌ها در فاز Late exponential (هفته سوم) جداسازی شدند. در مقایسه انجام شده با 2DE و MS برخی پروتئین‌ها *Upregulate* بودند. ۴ پروتئین در هر دو گروه MDR و حساس مشترک بودند و ۳ پروتئین به طور اختصاصی به متابولیسم و زنجیره تنفسی باکتری تعلق داشتند. نتایج نشان داد که عمده پروتئین‌های *Upreguale/express* متعلق به متابولیسم سلولی و تنفسی باکتری است. در این مطالعه همچنین از کشت سلولی ماکروفاژ (THP-1) و آلوده‌سازی سلول با مایکوباکتریوم نیز استفاده شد. روی هم رفته پروتئین‌های تعیین شده (شناخته شده) در اینترافاگوزومال احتمالاً در سازگاری باکتری با محیط نقش دارند و درک عمل پروتئین‌های

تشکر و قدردانی

گیلان است. بدین وسیله از حمایت‌های مالی و عملی بخش سل و تحقیقات ریوی انستیتو پاستور ایران، صمیمانه تشکر و سپاسگزاری می‌گردد.

مطالعه حاضر بخشی از پروژه پایان نامه کارشناسی ارشد رشته میکروبیولوژی دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات

REFERENCES

1. Zink AR, Sola C, Reischl U, Grabner W, Rastogi NM, Wolf H, et al. Characterization of *Mycobacterium tuberculosis* complex DNAs from Egyptian mummies by spoligotyping. *J Clin Microbiol* 2003; 41:5350-51.
2. World Health Organization. Global tuberculosis control; surveillance planning, financing. *Who Report*. Geneva, Switzerland: WHO; 2010.
3. Majoor CJ, Magis-Escurra C, Van Ingen J, Boeree MJ, Van Soolingen D. Epidemiology of *Mycobacterium bovis* disease in humans, The Netherlands, 1993–2007. *Emerg Infect Dis* 2011; 17: 457-63.
4. Somoskovi A, Dormandy J, Parsons LM, Kaswa M, Seng Goh K, Rastogi N, et al. Sequencing of the *pncA* gene in members of the *Mycobacterium tuberculosis* complex has important diagnostic applications: identification of a species-specific *pncA* mutation in "*Mycobacterium canettii*" and the reliable and rapid predictor of pyrazinamide resistance. *JCM* 2007; 45: 595-99.
5. Barouni AS, Augusto CJ, Lopes MT, Zanini MS, Salas CE. A *pncA* polymorphism to differentiate between *Mycobacterium bovis* and *Mycobacterium tuberculosis*. *Mol Cell Probes* 2004; 18:167–70.
6. Monteros LE, Galan JC, Gutierrez M, Samper S, Garcia Marin JF, Martin C, et al. Allele-specific PCR method based on *pncA* and *oxyR* sequences for distinguishing *Mycobacterium bovis* from *Mycobacterium tuberculosis*: intraspecific *M. bovis pncA* sequence polymorphism. *J Clin Microbiol* 1998; 36: 239–42.
7. Barker LF, Brennan MJ, Rosenstein PK, Sadoff JC. Tuberculosis vaccine research: the impact of immunology. *Curr Opin Immunol* 2009; 21:331-38.
8. Sonnenberg MG, Belisle JT. Definition of *Mycobacterium tuberculosis* culture filtrate proteins by two-dimensional polyacrylamide gel electrophoresis, N terminal amino acid sequencing, and electrospray mass spectrometry. *Infect Immun* 1997; 65:4515-24.
9. Xiong Y, Chalmers MJ, Gao FP, Cross TA, Marshall AG. Identification of *Mycobacterium tuberculosis* H37Rv integral membrane proteins by one-dimensional gel electrophoresis and liquid chromatography electrospray ionization tandem mass 119. spectrometry. *J Proteome Res* 2005; 4:855-61.
10. Mollenkopf HJ, Grod L, Mattow J, Stein M, Knapp B, Ulmer J, et al. Application of mycobacterial proteomics to vaccine design: improved protection by *Mycobacterium bovis* BCG prime-Rv3407 DNA boost vaccination against tuberculosis. *Infect Immun* 2004; 72:6471–79.
11. Kubica G, Kent P. Public health microbiology. A guide for the lever laboratory. Atlanta, Georgia: Public Health Service, Centers for Disease Control; 1985.
12. Farnia P, Mohammadi F, Mirsaedi M, Zia Zarifi A, Tabatabaei J, Bahadori M, et al. Bacteriological follow-up of pulmonary tuberculosis treatment: a study with a simple colorimetric assay. *Microbes Infect* 2004; 6: 972-76.
13. Dennison C, ed. A guide to protein isolation. New York: Kluwer Academic Publisher; 2002.
14. Middlebrook G, Cohn ML. Bacteriology of tuberculosis: laboratory methods. *Am J Public Health* 1958; 48: 844-53.
15. Britton WJ, Hellqvist L, Ivanyi J, Basten A. Immunoprecipitation of 21. radiolabelled antigens of *Mycobacterium leprae* and *Mycobacterium bovis* (bacillus Calmette- Guerin) with monoclonal antibodies. *Scand J Immunol* 1987; 26:149-59.
16. Mattow J, Schable UE, Schmidt F, Hagens K, Siejak F, Brestrich G, et al. Comparative proteome analysis of culture supernatant proteins from virulent *Mycobacterium tuberculosis* H37Rv and attenuated *M. bovis* BCG Copenhagen. *Electrophoresis* 2003; 24:3405–20.
17. Malen H, De Suza GA, Pathak Sh, Softeland T, Wiker HG. Comparison of membrane proteins of *Mycobacterium tuberculosis* H37Rv and H37Ra strains. *BMC Microbiol* 2011;11:1 8.
18. Singhal N, Sharma P, Kumar M, Joshi B, Bisht D. Analysis of intracellular expressed proteins of *Mycobacterium tuberculosis* clinical isolates. *Proteome Sci* 2012; 10: 14.