

استخراج آنزیم استرپتوكیناز از استرپتوكوکوس آگالاكتیه (*Streptococcus agalactiae*) جدا شده از مخاط گلو و بررسی اثرات فیبرینولیتیک و سمیت آن بر سلول‌های سالم Hu02

علی اکبر حاتمی^۱، انوش اقدامی^۲

^۱ دانش‌آموخته کارشناسی ارشد، گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، واحد ساوه، دانشگاه آزاد اسلامی، ساوه، ایران
^۲ استادیار، گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد ساوه، ساوه، ایران

چکیده

سابقه و هدف: بیماری‌های قلبی عروقی در حال حاضر جزو سه علت اول مرگ و میر و ناتوانی انسان در سراسر دنیا و در حال تبدیل شدن به اصلی‌ترین عامل مرگ و میر یا ناتوانی در اغلب کشورها هستند. استرپتوكیناز به عنوان شناخته شده ترین داروی فیبرینولیزی، مدت مديدة است که در درمان سکته قلبی استفاده می‌شود. این آنزیم از باکتریهای بتا همولیتیک تولید می‌شود. در این تحقیق آنزیم استرپتوكیناز از باکتری استرپتوكوکوس آگالاكتیه جدا شده از گلو استخراج شد.

روش بررسی: پس از کشت باکتری‌ها و بررسی فعالیت بتاهمولیزی آنها، آنزیم باکتریها استخراج و فعالیت فیبرینولیزی و تست عدم سمیت انجام گرفت.

یافته‌ها: در میان آنزیم‌های استخراج شده، ۱۴ درصد از نمونه‌ها دارای فعالیت فیبرینولیزی بالاتر از ۳۰٪ بودند و آنزیم استخراجی باکتری استاندارد کمتر از نمونه‌های بالا فعالیت فیبرینولیزی داشت. در تست عدم سمیت در ۲۴ ساعت و ۴۱ ساعت میزان سمیت آنزیم استخراجی از باکتری استاندارد از دیگر نمونه‌ها کمتر بود.

نتیجه‌گیری: آنزیم‌های استخراجی دارای اثر فیبرینولیزی بودند و این اثر در باکتری‌های جدا شده از گلو از باکتری استاندارد بیشتر مشاهده شد. سمیت آنزیم‌ها بسته به زمان و غلظت تغییر کرد و با کاهش غلظت سمیت کاهش و با افزایش زمان افزایش یافت که می‌توان آن را به عنوان داروی جدید، کم خطر و طبیعی در از بین بردن لخته‌های خونی معرفی کرد.

وازگان کلیدی: استرپتوكوکوس آگالاكتیه، استرپتوكیناز، اثرات فیبرینولیتیک، سلول‌های سالم فیبروبلاستی.

مقدمه

استفاده از این داروها مشکلاتی از قبیل تاخیر فعالیت، خونریزی مشاهده می‌شود. داروهای تروموبولیتیک استفاده شده در درمان سکته قلبی عبارت از فعل کننده پلاسمینوژن بافتی، اوروکیناز و استرپتوكیناز هستند که به طور وسیع مورد استفاده قرار می‌گیرند. استرپتوكوک آگالاكتیه به شکل دیپلوكوک گرم مثبت است که در ایجاد گلودردهای چرکی دارای اهمیت ویژه‌ای است. این باکتری دارای فاکتورهای حدت مهمی از جمله استرپتوكیناز و استرپتودورناز و همولیزین است. استرپتوكیناز، قدیمی‌ترین و بهترین فعل کننده پلاسمینوژن است که به وسیله گونه‌های بتا همولیتیک

بیماری‌های قلبی عروقی ناشی از ایجاد لخته‌های خونی در حال حاضر جزء سه علت اول مرگ و میر ناتوانی انسان در سراسر دنیا و در حال تبدیل شدن به اصلی‌ترین عامل مرگ و میر یا ناتوانی در اغلب کشورها هستند. درمان تروموبولیتیک یک درمان مرسوم در درمان سکته قلبی است، البته در

آدرس نویسنده مسئول: تهران، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد ساوه، انوش اقدامی

(email: eghdami49@gmail.com)

تاریخ دریافت مقاله: ۹۶/۱۰/۲۵

تاریخ پذیرش مقاله: ۹۶/۱۲/۱۵

این رابطه است. با توجه به نیاز داخلی کشور به داروی استرپتوبکیناز و قیمت نسبتاً بالای آن، نیاز به تولید این دارو در کشورمان احساس می‌شود. هدف از تحقیق حاضر با توجه به آمار رو به رشد سکته‌های قلبی در کشور و همچنین گرایش جوامع امروزی به فرآورده‌های طبیعی، در این تحقیق با استخراج آنزیم استرپتوبکیناز از استرپتوبکوس آگالاكتیه جدا شده از مخاط گلو و اثر فیبرینولیتیک آنها بر لخته‌های خونی، اثر فرآورده‌های میکروبی به عنوان محصولات طبیعی و تهیه داروی طبیعی که عوارض جانبی داروهای سنتزی را نداشته باشد، مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روشها

تعداد ۵۰ نمونه باکتری استرپتوبکوس آگالاكتیه از گلوبی بیماران در بیمارستان میلاد در مدت ۶ ماه از اسفند ۱۳۹۵ تا شهریور ماه ۱۳۹۶ جمع آوری شدند. باکتری‌ها در محیط BHI broth و با استفاده از گلیسیرین استریل در دمای ۳۰- درجه سانتی گراد نگهداری شدند و در فواصل دو ماهه پاسازه‌های مکرر صورت گرفت. باکتری‌های جداسده بروی محیط کشت محیط بلاد آگار (مرک، آلمان) رشد کرده و کلنی‌های محدب کرم رنگی را تولید کردند و با توجه به روش-های شناسایی از قبیل نوع همولیز، رنگ آمیزی گرم، مشاهده مستقیم، کاتالاز، تست کمپ و حساسیت به باسیتراسین و اپتوچین برای همه ۵۰ نمونه و همچنین باکتری استرپتوبکوس آگالاكتیه ATCC12386 تهیه شده از مرکز ذخایر ژنتیک ایران انجام گرفت. آنزیم استرپتوبکیناز استخراج شد و خواص فیبرینولیزی، کازئینولیزی و همچنین تست MTT بر روی سلول‌های سالم فیبروبلاستی انسان HU02، مربوط به نمونه‌های شاخص از نظر اثر فیبرینولیزی و سویه استاندارد استرپتوبکوس آگالاكتیه با کد ATCC 12386 آزمایش شد.

روش‌های جداسازی و خالص‌سازی استرپتوبکیناز
کلونی‌های کشت خالص که با نمایش ناحیه روشن از همولیز روی پلیت‌های بلاد آگار کشت داده شده بودند، در ۱۰ میلی لیتر محیط کشت مینرال سالت براث و در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد و به مدت ۲۴ ساعت انکوبه شدند. پس از گسترش تیرگی، ۱ میلی لیتر از این محیط‌های ذکر شده، به ۴۹ میلی لیتر محیط کشت مینرال سالت براث انتقال یافت و انکوبه شد. نمونه‌ها با استفاده از سانتریفیوژ سرد در ۱۰۰۰۰ g به مدت ۳۰ دقیقه سانتریفیوژ شدند. سوپرناتانت سلولی آزاد از میان فیلتر

استرپتوبکوس تولید می‌شود. این آنزیم یک پروتئین خارج سلولی است که قادر خاصیت پروتئازی بوده و سبب تبدیل پلاسمینوژن به پلاسمین فعال می‌شود که می‌تواند فیبرین لخته را تجزیه کند. استرپتوبکیناز در درمان ترومبوز و رید عمقی و آمبولی ریه کاربرد دارد. همچنین در درمان ترومبوز شریانهای کرونر بعد از سکته قلبی و نیز در باز کردن انسداد کانولهای شریانی و ریدی مواد استفاده قرار می‌گیرد. استرپتوبکیناز پلاسمینوژن را هم وابسته به فیبرین و هم غیر وابسته به فیبرین را می‌تواند فعال کند. امروزه استرپتوبکیناز بیشتر به صورت نوترکیب تولید می‌شود و در مقایسه با فعال کننده پلاسمینوژن بافتی قیمت پایین‌تری دارد (۲، ۱). گروهی از محققین در سال ۲۰۱۱ عنوان کردند که استرپتوبکیناز عامل موثر برای فعال کردن پلاسمینوژن بافتی است که در برخورد با انفارکتوس قلبی حاد عامل بسیار با ارزش و مطمئنی است. آزمایش MTT یک روش رنگ سنجی است که بر اساس احیا شدن و شکسته شدن کریستال‌های زرد رنگ تترا زولیوم بوسیله آنزیم سوکسینات دهیدروژناز و تشکیل کریستال‌های آبی رنگ نا محلول است. در سال ۱۹۸۳ MTT به عنوان جایگزینی برای روش رادیواکتیو پیشنهاد شد. در این روش برخلاف سایر روش‌ها، مراحل شستشو جمع آوری سلول که اغلب باعث از دست رفتن تعدادی از سلول‌ها و افزایش خطای کار می‌شوند؛ حذف شده‌اند و تمام مراحل آزمایش از ابتدای کشت سلولی تا قرائت نتایج با فوتومتر در یک میکرو پلیت انجام می‌شود. لذا تکرار پذیری، دقت و حساسیت آزمایش بالا بوده، در صورتی که آزمایش روی سلول‌های چسبیده به پلیت انجام شود (۳، ۴). در این پژوهش سعی شده است تا با رعایت شرایط استریل و ملاحظات ایمنی، آنزیم استرپتوبکیناز را از باکتری‌های استرپتوبکوس آگالاكتیه جداسازی کنیم و بدون کوچکترین تغییر، تاثیر آنها را بر روی لخته‌های خونی و کازئین شیر بررسی کنیم و اثر بخش بودن آن را در جهت استفاده در درمان بیماریهای قلبی و گرفتگی عروق کرونر را نشان دهیم. در این راستا اثر سمیت آنزیم‌های استخراج شده بر روی سلول‌های سالم فیبروبلاستی انسان HU02 بررسی شد. در این تحقیق، یافته‌ها مشابه یافته‌های نوها بشیر است که برای بررسی فعالیت آنزیم استخراجی آزمونهای فیبرینولیزی، کازئینولیزی و همچنین لیز لخته بر روی لام را انجام دادند. بررسی‌های ایشان منجر به شناسایی سه آنزیم با فعالیت فیبرینولیزی بالاتر از ۳۰٪ شد. تحقیق حاضر با نتایج ذکر شده در بالا با این تحقیق مشابه است اما از لحاظ تست MTT این اولین تحقیق و گزارش در

استخراج آنزیم استرپتوبوکیناز از استرپتوبوکوس آگالاكتیف

میر سلول‌ها با تکثیرشان برابر است (stationary phase) و در نتیجه سلول بلافصله وارد فاز مرگ (deat phase) خواهد شد. بنابراین زمانی که conflency به $70-80\%$ درصد رسید، کشت مجدد انجام شد. جهت کشت سلول HU02 از محیط کشت FBS (DMEM+2Mml l-Glutamine +10% Fetal) استفاده شد. سپس داخل هود درب فلاستک (Bovine serum) حاوی سلول‌ها را باز کرده و لایه رویی سلول‌ها توسط 5 ml لیتر محلول PBS شسته شد و 2 ml لیتر محلول Trypsin (0.25%) EDTA- (0.25%) به فلاستک حاوی سلول‌ها اضافه شد. دوباره درب فلاستک به آرامی تکان داده شد تا از پوشش کامل سلول‌ها توسط محلول اطمینان حاصل شود. دوباره درب فلاستک به آرامی بسته شد و در انکوباتور CO_2 دار، با $95\%/\text{o}$ و در دمای 37°C درجه سانتی گراد به مدت 3 دقیقه انکوبه شد پس از انکوباسیون وضعیت سلول‌ها زیر میکروسکوپ معکوس مورد بررسی قرار گرفت. سلولها جدا شده بودند و در سوسپانسیون شناور بودند. بلافصله فلاستک به زیر هود انتقال داده شد و 2 ml لیتر محیط کشت تازه اضافه شد و بعد طی چند بار پیپتور کردن سوسپانسیون هموژنی حاصل شد. سوسپانسیون به یک لوله مخروطی شکل 15 ml لیتری یا همان فالکن انتقال داده شد و طی 5 دقیقه با دور 200 سانتریفوژ شد. محلول رویی خارج شده و سپس توسط انگشت به آرامی به فالکن ضربه وارد شد تا گلوله‌های سلولی نرم شوند. در مرحله بعد 2 ml لیتر محیط کشت اضافه شد و طی چند بار پیپتور کردن محلول توسط پیپت، اجازه داده شد تا سلول‌ها کاملاً تفکیک شوند و در نهایت سلول‌ها جهت تست MTT استفاده شدند ($4,5$).

روش شمارش سلولی جهت بررسی درصد سلولهای زنده و استفاده در تست MTT

ابتدا سلول‌ها به کمک محلول تریپسین-EDTA آزاد شده و در حجم کمی از محیط کشت به صورت سوسپانسیون در 15 آمدنند. سپس در داخل لوله مخروطی شکل (فالکن) استریل 15 ml لیتری به مدت 5 دقیقه با دور 200 g سانتریفوژ شدند. سوسپانسیون سلولی، چند بار با پیپت پاستور کشیده و خالی شد تا سلول‌ها بصورت یکنواخت و مجزا از هم درآمدند. تحت شرایط استریل 100 تا 200 میکرو لیتر سوسپانسیون سلولی برداشته و هم حجم آن تریپسان بلو 40 ml درصد اضافه شد و با پیپت کردن به آرامی مخلوط شد، بدین ترتیب سلول‌ها دو بار رقیق شدند. روی لام نئوبار تمیز $2-3\text{ ml}$ میکرو لیتر آب قطر قرار داده و یک لام سنگی روی آن قرار داده شد. لام را به آرامی فشار داده و چند بار به عقب و جلو کشیده شد، طوری که آب

$0/45$ میکرون استاتات سلولز جداسازی شد و فیلتر شده ها عنوان استرپتوبوکیناز خام در نظر گرفته شدند (۱).

آزمون حل کردن لخته خونی

خون انسانی تازه تهیه شد و به هر یک از لوله‌ها مقدار $500\text{ }\mu\text{l}$ میکرو لیتر از این خون اضافه شد. سپس همه لوله‌های حاوی خون انسانی به مدت 45 دقیقه در دمای 37°C درجه سانتی گراد انکوبه شدند. پس از تشکیل لخته، لوله‌ها در 4000 g به مدت 5 دقیقه سانتریفوژ شد و سرم روی لخته‌ها با مکش از داخل لوله‌ها خارج شد، بدون اینکه آسیبی به لخته‌ها وارد شود. وزن لوله‌های میکرو سانتریفوژ همراه با لخته یادداشت شد (w_2). وزن لخته با کم کردن w_2 از w_1 محاسبه شد. در ادامه مقدار $500\text{ }\mu\text{l}$ میکرو لیتر از هر یک از سوپریناتانت‌های سلولی جدا شده (51 نمونه) به هر یک از لوله‌های حاوی لخته اضافه شد. به دو لوله دیگر مقدار $500\text{ }\mu\text{l}$ میکرو لیتر آب مقطر استریل و $500\text{ }\mu\text{l}$ میکرو لیتر محیط کشت BHI Broth اضافه شد. همه نمونه‌ها در دمای 37°C درجه سانتی گراد به مدت 90 دقیقه انکوبه شدند و لیز لخته‌ها در این مدت انجام شد. پس از انکوباسیون مایع هر یک از لوله‌ها خارج شده و لوله‌ها دوباره وزن شدند (۱).

در صد لیز لخته با استفاده از معادله محاسبه شد:

$$w_3-w_1)/(w_2-w_1)=\text{درصد لیز لخته}$$

کازئینولیز شعاعی

محیط کشت SKIM MILK agar طبق دستور العمل کارخانه تهیه شد، سپس مقدار $200\text{ }\mu\text{l}$ میکرو لیتر از هر یک از سوپر ناتانت‌های جداسازی شده به چاهک‌های درون پلیت SKIM MILK agar که قبلاً ایجاد شده بودند اضافه شد و برای مدت 24 ساعت در دمای 37°C درجه سانتی گراد انکوبه شدند تا میزان هضم کازئین بررسی شود.

لیز لخته خون روی لام

به تعداد نمونه‌ها لام تمیز انتخاب و شماره گذاری شدند. روی هر لام یک قطره خون ریخته شد و پس از تشکیل لخته و فیکس شدن آنها، مقدار $200\text{ }\mu\text{l}$ میکرو لیتر از آنزیم خام به لخته‌های روی لام‌ها اضافه شد و لیز لخته مورد بررسی قرار گرفت. رده سلولی $(10309\text{ HU02 IBRCC})$ از مرکز ملی ذخایر ژنتیک ایران خریداری شد. سلول‌ها در فلاستک T-25 تهیه شده بودند. سلول‌ها توسط میکروسکوپ معکوس جهت اطمینان از عدم آسیب دیدگی و از لحاظ چسبندگی به فلاستک بررسی شد. سلول $HU02$ خاصیت چسبندگی داشته و به کف فلاستک می‌چسبند و عدم چسبندگی نشانگر این است که سلول‌ها زیاد است، به این معنی که مرگ و

کشت چاهک‌ها کاملاً تخلیه شد (فقط در مورد سلول‌های چسبنده). ۱۰۰ میکرو لیتر محلول DMSO جهت انحلال کریستالهای فورومازان اضافه شد و در نهایت میزان جذب ۵۷۰ (OD) توسط دستگاه Elisa Plate Reader در طول موج ۵۷۰ نانومتر اندازه گیری شد. در ضمن درصد بقای سلولی در گروه کنترل منفی ۱۰۰ در نظر گرفته شد و غلظتی از ترکیبات مورد آزمایش که درصد حیات سلولی را به نصف تقلیل می‌دهد، از روی نمودار با استفاده از نرم افزار اکسل تعیین شد. در پایان درصد زنده مانی سلول (viability) بر اساس فرمول زیر محاسبه شد (۸).

$OD_{sample}/OD_{control} * 100 = Viability$

جهت تحلیل آماری داده‌ها در قسمت آمار توصیفی، از میان ساخته‌های گرایش مرکزی میانگین محاسبه شد و در قسمت آمار استنباطی نتایج با نرم افزار اکسل و آزمون آماری با مقایسه میانگین تحلیل و استنباط شد. در این راسته، نتایج در مورد مرگ سلولی به صورت میانگین \pm انحراف معیار ارائه شد.

یافته‌ها

اگر میزان جذب نمونه (سلول‌هایی که ماده مورد آزمایش به آنها اضافه شده است) از میزان جذب گروه کنترل (سلول‌هایی که در مجاورت دارو یا ماده مورد بررسی قرار نگرفته‌اند) بیشتر باشد، این موضوع نشان‌دهنده فرآیند تکثیر بیشتر نسبت به گروه کنترل است (Proliferation). اگر میزان جذب نمونه از میزان جذب گروه کنترل کمتر باشد این موضوع نشان‌دهنده فرآیند مرگ سلولی در نمونه است و نشان دهنده سمی بودن ماده استفاده شده در این غلظت است (Cytotoxicity). اگر میزان جذب نمونه با میزان جذب گروه کنترل برابر باشد این موضوع نشان دهنده بی اثر بودن ماده استفاده شده بر تکثیر و مرگ سلول‌ها است. نتایج حاصل از حل کردن لخته خونی برای باکتری استرپتوکوکوس آگالاكتئیه ATCC12386 و جدا شده از گلوکو-۱۱۲، ۷، ۲۹، ۱۴، ۱۵، ۳۶ و شماره ۵ بالاتر از ۲۰٪ لیز لخته را ایجاد کردند و در این میان آنزیم شماره ۱۱ و ۷ به ترتیب با تقریب ۳۷٪ و ۳۶٪ لیز لخته بالاترین فعالیت را نشان دادند. حال آنکه آنزیم استخراج شده از نمونه استاندارد استرپتوکوکوس آگالاكتئیه ATCC12386 دارای فعالیت فیربینولیزی در حد ۴/۴۳٪ بود.

مقطع از کناره‌ها خارج شدند و لام روی لام ثابت شد. سوسپانسیون سلولی را مخلوط کرده و در هر دو طرف لام نئوبار از این سوسپانسیون پر شد. پس از چند لحظه سلول‌ها در کف لام ته نشین و بی حرکت شدند و با میکروسکوپ نوری و با درشت نمایی ۲۰ برسی شدند. تعداد سلول‌های زنده یا رنگ نگرفته، شفاف بودند و سلول‌های رنگ گرفته یا سلول‌های آبی رنگ غیرزنده بودند. اکثریت سلول‌ها (حدود ۹۸٪) زنده بودند (۷).

روش محاسبه شمارش سلولی از فرمول زیر به دست آمد:

$$100 \times \text{ضریب رقت رنگ} \times \text{تعداد سلول} = \text{تعداد سلول} \text{ها به ازای هر میلی لیتر}$$

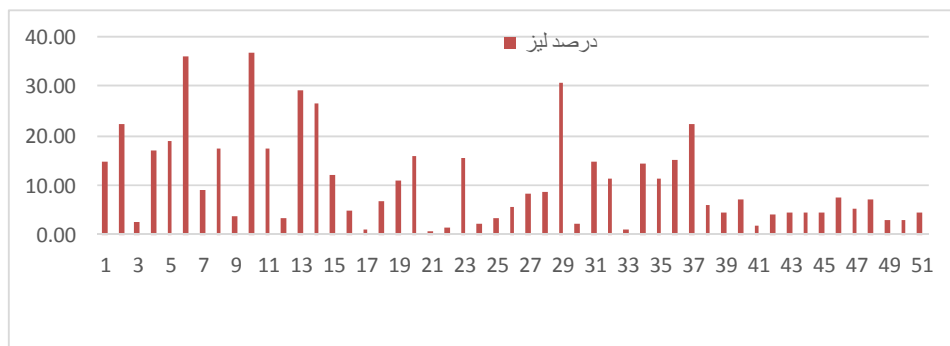
اشر سایتو توکسیک عصاره به دست آمده از باکتری استرپتوکوکوس آگالاكتئیه بر روی سلول‌های سالم فیبروبلاستی HU02 به روش رنگ سنجی با استفاده hiazol-2yl)-2,5 diphenyl Tetrazolium bromide(MTT) ۳-4,5 dimethylt و در مقایسه با گروه‌های کنترل بررسی شد. عصاره به دست آمده از استرپتوکوکوس، با استفاده از روش serial dilution رقت سازی شد. بدین صورت که از عصاره نهایی (به عنوان غلظت ۱۰۰ درصد در نظر گرفته شد)، ۱۰۰ لاندا برداشته و به چاهک اول که حاوی ۱۰۰ میکرو لیتر محیط کشت اختصاصی و ۱۰۰ میکرو لیتر سلول مورد آزمایش بود اضافه شد (تمامی چاهک‌ها همین مقدار محیط کشت و سلول را داشتند). پس از چند بار پیپتیور کردن (جهت هموژن شدن) چاهک اول ۱۰۰ لاندا از این چاهک برداشته و به چاهک دوم اضافه شد و به همین ترتیب از چاهک دوم به سوم و چهارم تا چهار دهم بدین ترتیب انجام شد. به منظور دقت بیشتر و صحت تکرار پذیری داده‌ها به هر غلظت و برای هر سلول حداقل ۳ حفره اختصاص داده شد. همچنین ۳ حفره جهت شاهد (Control) که همان محیط کشت حاوی سلول در نظر گرفته شد و ۳ حفره نیز جهت کنترل مثبت (DMSO) اختصاص داده شد. پس از اضافه کردن عصاره با غلظت‌های متفاوت، پلیت ۹۶ خانه‌ای در انکوباتور ۳۷ درجه سانتی‌گراد با جو؛ ۵٪ CO₂ انکوبه شد. به هر یک از حفره‌های محیط کشت ۱۰ میکرولیتر محلول MTT اضافه شد و ظرف را در ورق آلومینیومی پوشانیده و دوباره در انکوباتور ۳۷ درجه سانتی‌گراد با جو؛ ۵٪ CO₂ و رطوبت ۱۰۰٪ انکوبه شد. پس از ۴-۲ ساعت انکوباسیون (زمان در آزمایش ما ۳ ساعت بود)، با کمک میکروسکوپ اینورت حضور رسوب ارغوانی رنگ نقطه‌ای بررسی شد و در صورت مشاهده رسوب ارغوانی زیر میکروسکوپ، محیط

استخراج آنژیم استر پتوکیناز از استر پتوکوس آگالاكتیه

جدول ۱. نتایج جذب برای آنزیم‌های با فعالیت بالادر طول موج ۴۹۲/۶۳۰ نانومتر

جدول ۲. فعالیت کاز نینولیزی آنژیم‌های استخراجی از نمونه‌های استرپتوکوکوس آگالاکتیه

شماره نمونه	قطر ناحیه روش						
≥۴ MM	۳۷	≥۱ MM	۲۵	≥۵ MM	۱۳	≥۱ mm	۱
≥۱ MM	۳۸	≥۷ MM	۲۶	≥۳ MM	۱۴	≥۷MM	۲
≥۱ MM	۳۹	≥۱ MM	۲۷	≥۱MM	۱۵	≥۱ MM	۳
≥۱ MM	۴۰	≥۱ MM	۲۸	≥۱ MM	۱۶	≥۱ MM	۴
≥۱ MM	۴۱	≥۹ MM	۲۹	≥۱ MM	۱۷	≥۱ MM	۵
≥۱ MM	۴۲	≥۱mm	۳۰	≥۱ MM	۱۸	≥۳ MM	۶
≥۱ MM	۴۳	≥۱ MM	۳۱	≥۱ MM	۱۹	≥۱ MM	۷
≥۱ MM	۴۴	≥۱ MM	۳۲	≥۱ MM	۲۰	≥۱ MM	۸
≥۱ MM	۴۵	≥۱ MM	۳۳	≥۱ MM	۲۱	≥۱ MM	۹
≥۱ MM	۴۶	≥۱ MM	۳۴	≥۱ MM	۲۲	≥۳ MM	۱۰
≥۱ MM	۴۷	≥۱ MM	۳۵	≥۱ MM	۲۳	≥۱ MM	۱۱
≥۱ MM	۴۸	≥۱ MM	۳۶	≥۱ MM	۲۴	≥۱ MM	۱۲
		≥۱ MM	ATCC12386	۵۱	≥۱ MM	۵۰	≥۱ MM



نمودار ۱. درصد لیزاخته توسط آنژیم‌های استخراج شده از نمونه‌های استرپتوکوکوس آگالاكتیه

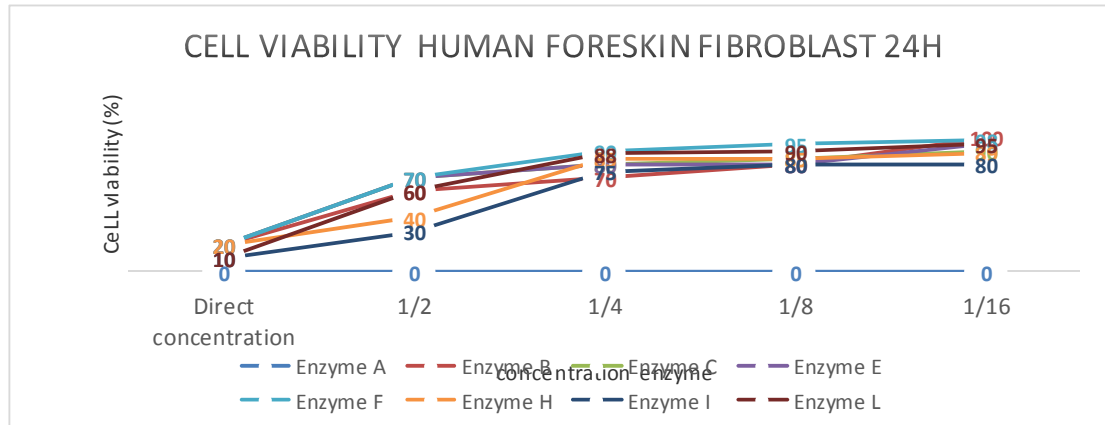
ناحیه روشن بیشتر از قطر ۱ میلی متر را ایجاد کردند، در صورتی که نمونه‌های ۱۱ و ۷ قطر بیشتر از ۳ و ۴ میلی متر را به وجود آوردند.

نتایج آزمون لیز لخته خون (۹۰) لام

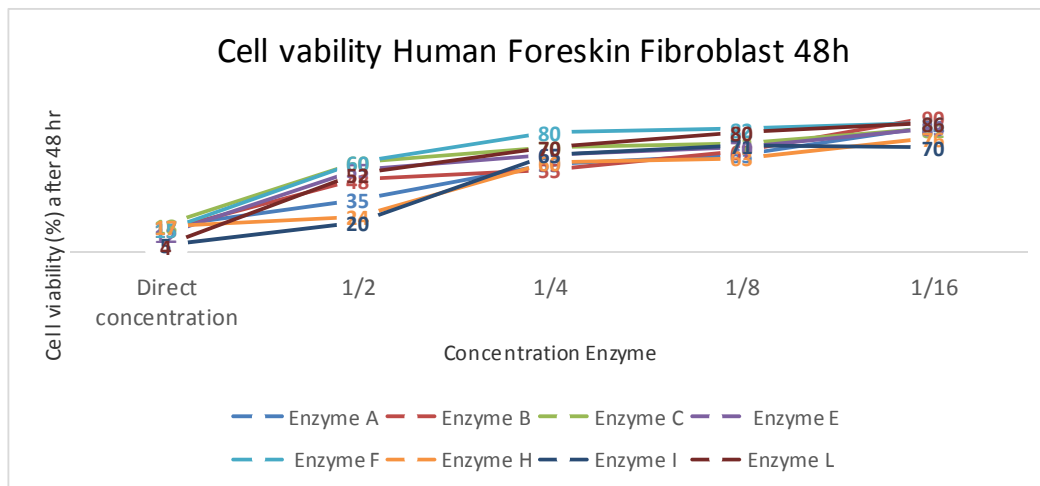
آزمون لیز لخته خونی بر روی لام های تمیز صورت گرفت و پس از فیکس کردن مقدار ۵۰۰ میکرو لیتر خون تازه بر روی لامها از آنژیهم های با درصد بالای لیز لخته مقدار ۲۰۰ میکرو لیتر بر روی هر قطره خونی ریخته شد و فعالیت لیز لخته که به صورت ناحیه وشن و حالت مابع بر روی لام احتمال شده بود، مشاهده شد.

نتایج آزمون کازینولیز شعاعی

در جدول ۲ فعالیت کازینولیزی عصاره‌های باکتریایی که داخل چاهک‌های درون محیط کشت SKIM MILK agar ریخته شده بودند نشان داده شده است. میزان فعالیت کازینولیزی بر اساس مشاهده و اندازه گیری قطر ناحیه روشن و مقایسه با مرجع گونه استرپتوكیناز آگالاکتیه ATCC12386 است. یک واحد از فعالیت آنزیم، مقداری از آنزیم است که بتواند ناحیه روشن به قطر ۱ میلی متر را در درجه حرارت ۳۷ درجه سانتی گراد، pH=۷ مدت ۲۴ ساعت ابحاد کند. همه نمونه‌ها



نمودار ۲. تاثیر رقت‌های آنزیم بر روی سلولهای سالم فیبروبلاستی HU02 در ۲۴ ساعت برای همه آنزیم‌ها (حروف A,B,C,E,F,H,I,L ترتیب مطابق با آنزیم‌های استخراجی از نمونه‌های شماره: ۲۶، ۱۰، ۱۳، ۱۴، ۲۹، ۳۷، ، باکتری استاندارد می‌باشد).



نمودار ۳. تاثیر رقت‌های آنزیم بر روی سلولهای سالم فیبروبلاستی HU02 در ۴۸ ساعت برای همه آنزیم‌ها (حروف A,B,C,E,F,H,I,L ترتیب مطابق با آنزیم‌های استخراجی از نمونه‌های شماره: ۲۶، ۱۰، ۱۳، ۱۴، ۲۹، ۳۷، ، باکتری استاندارد می‌باشد).

کنترل مثبت در نظر گرفته شده است. باند تشکیل شده در bb ۱۰۱۴ است که مربوط به ژن استرپتوکیناز است. محدوده bb ۱۰۱۴ است که مربوط به ژن استرپتوکیناز است. از ستون سوم به بعد، نمونه‌های ۲، ۶، ۱۰، ۱۳، ۱۴، ۲۹، ۳۷ قرار دارند. باند تشکیل شده مربوط به نمونه‌ها نیز در محدوده bb ۱۰۱۴ است، یعنی اینکه همه نمونه‌های مورد آزمون واحد ژن استرپتوکیناز هستند.

نتایج اثر سمیت سلولی مربوط به آنزیم‌های استخراجی در نمودار ۱ تا ۳ درج شده است. نتایج حاکی از این موضوع است که اثرات سمیت سلولی نمونه استاندارد با کد ATCC 12386 نسبت به نمونه‌های شاخص شماره ۲، ۶، ۱۰، ۱۳، ۲۹ و ۲۷ بیمارستانی کمتر است. با توجه به رقت سازی انجام شده و زمان‌های ۴۸ و ۲۴ ساعته اثرات سمیت واپسیه به زمان است، یعنی با افزایش زمان، میزان سمیت آنزیم افزایش می‌یابد.

نتیجه مربوط به استخراج ژنومی

جهت اندازه گیری غلظت DNA ژنومیک تخلیص شده، میزان جذب نمونه‌ها با دستگاه نانو دراپ که در شکل ۱ نشان داده شده است، به صورت کمی اندازه گیری شد (همچنین به صورت کیفی در الکتروفورز نیز چک شد). میزان نسبت OD280 به OD260 نشان دهنده کیفیت استخراج DNA است که طبق منابع معتبر این میزان اگر بین ۱/۷ الی ۲ باشد، استخراج به خوبی صورت گرفته است و ما یک DNA بدون ناخالصی خواهیم داشت.

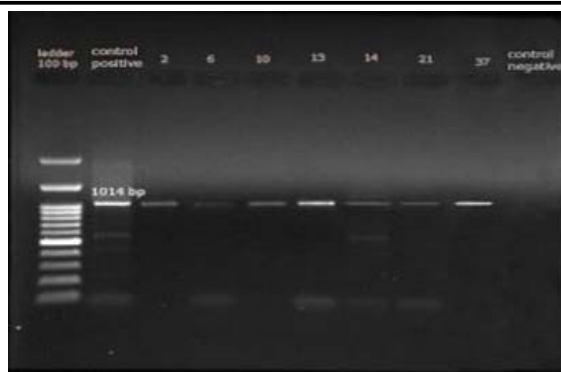
با توجه به شکل ۱ مربوط به مشاهده ژل محصولات در دستگاه ژل داک، باندهای ستون اول شاخص DNA LEADER و باند ستون دوم مربوط به باکتری استاندارد ATCC12386 آگالاكتیه است که به عنوان

استخراج آنزیم استرپتوبوکیناز از استرپتوبوکوس آگالاکتیه

جذب متفاوتی هستند، احتمالاً تفاوت در میزان فعالیت فیبرینولیزی می-تواند به دلیل تفاوت در غلطت آنزیم‌ها باشد.

بحث

نتایج بابا شمسی و همکارانش نشان داد که با اضافه کردن گلوکز به محیط کشت، میزان ترشح استرپتوبوکیناز به طور معنی دار افزایش می‌باید که حکایت از وابستگی تولید آنزیم استرپتوبوکیناز با متabolism گلوکز و ترشح اسید دارد (۲). معمارنژاد و همکاران در تحقیقی ژن استرپتوبوکیناز از سویه‌های مختلف بومی ایران بررسی کردند. ژن استرپتوبوکیناز جدا شده از سویه استاندارد *S.equisimilis* ATCC9542 پس از تکثیر به روش PCR در وکتور ابراز پروتئین *Pqe30* انجام شد. نتایج نشان داد که وجود سکانس اضافی *6xHis* نه تنها مانع فعالیت آن نمی‌شود، بلکه امکان تخلیص یک مرحله‌ای و آسان آنزیم را نیز فراهم می‌آورد (۹). نتایج تحقیقات نژاد مقدم و همکارانش نشان داد استفاده از حامل *PGEX-4T-2* ضمن تولید استرپتوبوکیناز نوترکیب فعال و با بازدهی فراوان، دم *GST* را نیز به ابتدای آمینی آن اضافه می‌کند که می‌توان از آن برای تخلیص یک مرحله‌ای و آسان با استفاده از لیگاند گلوتاتیون سود برد (۲). ایکس فریدا و همکارانش عنوان کردند که فعالیت زیستی آنزیم با روش کازئینولیز شعاعی و هیدرولیز سوبسترانی ساخته شده *CLN* (که شامل کمپلکس پلاسمای انسانی + آنزیم استرپتوبوکیناز بود) انجام شد، وجود هاله روشن در دور چاهک‌های پلیت *S. milk agar* نشان دهنده فعالیت کازئینولیزی آنزیم استرپتوبوکیناز بود. همچنین میزان پروتئین به وسیله روش لوریس و حرکت الکتروفوروزیس بررسی شد و وزن مولکولی آن به وسیله SDS-Page و تشکیل باند در محدوده ۴۷ کیلو دالتون تعیین شد (۱۱، ۱۰). نوها بشیر و همکارانش در مطالعه‌ای برای بررسی فعالیت زیستی از روش کازئینولیز شعاعی و هضم لخته خون درون لوله‌های میکرو سانتریفیوژ استفاده کردند و نتایج حاصله نشان دهنده فعالیت بالای نمونه SK2 نسبت به بقیه نمونه‌ها بود. در این مطالعه نمونه آنزیم sk2 با ۳۸٪ تجزیه لخته در مدت ۲۰ دقیقه بیشترین درصد تجزیه را داشت (۱). هدف از مطالعه گاله فاران و همکارانش، تبدیل صفات طبیعی استرپتوبوکوس اکویس میلیس به صفات توسعه یافته با استفاده از موتابن‌های تصادفی و تشعشع U.V برای بالا بردن تولید استرپتوبوکیناز بود. نتایج نشان داد که سویه‌های جهش یافته فعالیت بالای استرپتوبوکیناز را در مقایسه با سویه‌های وحشی دارند (۱۲).



شکل ۱. محصولات PCR مربوط به ژن استرپتوبوکیناز باکتری‌های استرپتوبوکوس آگالاکتیه

همچنین میزان سمیت آنزیم‌های استخراج شده نسبت عکس با غلظت دارد، به طوری که با کاهش غلظت، سمیت کاهش یافته و درصد سلولهای زنده افزایش می‌باید. میزان سمیت آنزیم‌های باکتری استاندارد در غلظت اولیه با نمونه‌های شماره ۱۰، ۱۳ و ۲۶٪ ۲۰ و ۱۴٪ تفاوتی ندارد و درصد سلول‌های زنده است، ولی از نمونه‌های شماره ۲۹ و ۳۷٪ بیشتر است. آنزیم‌های استخراج شده از نمونه‌های شماره ۲۹ و ۳۷٪ نسبت به نمونه‌های فوق الذکر دارای سمیت بیشتری هستند. این سمیت در این نمونه‌ها نیز با کاهش غلظت آنزیم کاهش یافته است، ولی در غلظت‌های کمتر نیز نسبت به نمونه‌های فوق بیشتر هستند. در رقت‌های ۱/۸ و ۱/۱۶ در مدت ۲۴ ساعت، درصد سلول‌های زنده در همه آنزیم‌ها بین ۸۰٪ الی ۱۰۰٪ درصد است و این درصد در زمان ۴۸ ساعته بین ۷۰٪ الی ۹۰٪ درصد کاهش یافته است. آنزیم‌های استخراج شده از سویه‌های استرپتوبوکوس آگالاکتیه استاندارد و وحشی برای سنجش فعالیت فیبرینولیزی، کازئینولیزی و تست MTT مورد استفاده قرار گرفتند و در سنجش اثر فیبرینولیزی روی لخته‌های خونی، همه نمونه‌ها دارای فعالیت فیبرینولیزی بودند، اما نمونه‌های شماره ۱۰، ۱۳، ۲۹، ۶، ۱۴٪ ۲۷٪ به ترتیب بیشترین فعالیت فیبرینولیزی را بر روی لخته خونی ایجاد کردند و آنزیم استخراج شده از استرپتوبوکوس آگالاکتیه ATCC 12386 دارای فعالیت ۴/۴۳٪ فیبرینولیزی بود که نشان دهنده این است که اثر فیبرینولیزی سویه‌های وحشی نسبت به نمونه استاندارد بیشتر است. با توجه به داده‌های به دست آمده ۵/۸٪ نمونه‌ها بالاتر از ۳۰ درصد، ۵/۸٪ بین ۳۰٪ ۲۰ درصد و ۲۵/۴٪ نمونه‌ها بین ۱۰٪ الی ۲۰٪ درصد فعالیت فیبرینولیزی داشتند. بقیه نمونه‌ها فعالیت کمتر از ۱۰ درصد داشتند. با توجه با اینکه جذب اولیه برای آنزیم‌های با فعالیت فیبرینولیزی بالا ذکر شده است و نمونه‌های آنزیمی دارای

(دارای قطعه ژنی کوتاه DNA از سودوموناس) و کشت داده شده در محیط broth، فعالیت ترموفیلیک، هیدروفیلیک و فعالیت قوی فیبرینولیزی را نشان دادند. دما و pH بهینه برای این سه آنزیم به ترتیب ۳۷ تا ۵۵ و ۲۷، ۹ تا ۳۷ و ۷ تا ۵۵ و ۶ بود. وزن مولکولی آنها به ترتیب ۲۸، ۴۷ و ۳۴ کیلو دالتون بود که با ژل الکتروفورز دو دسیل سولفات پلی اکریل آمید به دست آمد. فعالیت کاربئنولیتیک به ترتیب ۵۷۶/۷۳۳U و ۴۶۷/۷۳U و ۷۸۵/۷۳U تعیین شد. در صورتی که فعالیت فیبرینولیتیک به وسیله روش فیبرین پلیت به ترتیب U۱۰ و U۱۵ بود. همچنین جهش زای وابسته به زمان برای تولید آنزیم بررسی شد و نتایج منتج به این شد که تولید آنزیم وابسته به منابع کربنی، نیتروژن، pH و دما است و در تاثیر UV، کلونی‌های UV₆₀ و UV₉₀ بیشترین ناحیه هیدرولیزی ناتوکیناز را با روش کاربئنولیزی داشتند (۱۷).

کریمی و همکارانش که بر روی تولید استرپتوکیناز از Streptococcus eqisimilis H46A و خالص سازی آن به وسیله روش کاهش شیمیابی مطالعه کردند. در تغذیه Batch-محیط کشت، میزان تولید استرپتوکیناز بیش از دو برابر در مقایسه با Batch-محیط کشت افزایش یافت و ناخالصی‌ها به طور موثر از استرپتوکیناز با روش کاهش از هم جدا شدند (۱۸). ایمان و همکارانش فعالیت آنزیم تولیدی به وسیله روش پلیت فیبرین را بررسی کردند. به علاوه اثر pH در مقداری مختلف و دماهای متفاوت (۵، ۲۵، ۳۵ و ۵۵ درجه سانتی-گراد) آرمایش شدند. نتایج آشکار کرد که pH بهینه ۶ و دمای بهینه ۳۵ درجه سانتی گراد هستند (۱۹). ساروادنیا و همکارانش تحقیقی جهت بررسی بر جداسازی تولید و خالص سازی استرپتوکیناز از استرپتوکوکوس پایوزن انجام دادند. نتایج مشخص کرد که غلظت ۲۰-۸۰ درصد سولفات آمونیوم نسبت به غلظت‌های ۲۰-۵۰ درصد و ۷۰-۸۰ درصد فعالیت آنزیم را تا ۶۰ درصد حفظ می‌کند. همچنین در فرایند خالص سازی با DEAE سلولاز، شستشو با NaCl، M₀/۲ نسبت به غلظت ۱/۱ M و غلظت ۳/۳ M نتایج بهتری را نشان داد (۲۰).

ولومانی و همکارانش در راستای تولید، تخلیص آنزیم فیبرینولیزی از باکتری‌های جدا شده از آب دریا و جدا شده در محیط کشت (LB Luria Bertani broth) در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد و مدت ۲۴ ساعت را بررسی کردند. فعالیت فیبرینولیزی آنزیم استخراج شده دو برابر بیشتر از فعالیت کاربئنولیزی و ۱۰ برابر بیشتر از فعالیت آلبومینولیزی بود. همچنین آنزیم بر روی گلbulول‌های قرمز و بافت‌های جانوری بی تاثیر بود. باکتری با استفاده از خواص بیوشیمیابی ویبریو

سوباترا دوی و همکارانش بهبود مطالعه به وسیله تغییر پارامترهای فیزیکی و شیمیابی برای افزایش تولید ناتوکیناز از سودوموناس آئروجینوس (*Pseudomonas aeruginosa*) جدا شده از شیر گاو را مشاهده کردند. تولید ناتوکیناز (آنزیم فیبرینولیتیک) به وسیله جهش زایی شیمیابی و فیزیکی افزایش یافت. در این مطالعه افزایش تولید ناتوکیناز به وسیله باسیلوس سابتیلیس جهش یافته با U.V افزایش معنی داری را در فعالیت فیبرینولیتیک نسبت به نمونه وحشی نشان داد (۱۳). در بررسی باردوای و همکارانش، میزان استرپتوکیناز Streptococcus dysgalactiae sub sp.equiimilis SK-6 همراه با سورفکتانت، فاکتور رشد، عناصر کم مصرف و تحت تاثیر پارامترهای فیزیکی مختلف مورد ارزیابی قرار گرفت. محیط کشت نمک معدنی، با سورفاکtant مختلف، عوامل رشد و عناصر کمیاب تکمیل شد. اثر دوره کمون و حجم تلقیح نیز بررسی شد. نتایج نشان داد که عملکرد استرپتوکیناز در حضور سورفکتانت غیر یونی، که در آن تؤثین ۸۰ (برای پشتیبانی از تولید حداقل آنزیم ۰/۱۷۸ میلی لیتر) بالاتر بود. عوامل رشد مانند گلایسین و مکمل تیامین منجر به تولید بهتر آنزیم شد (۱۴). نتایج مگال هیس و همکارانش جهت آزمون سنجش مهار رقابتی نشان داد که تاحدی از طریق لیزین سایتهاي پلاسمینوژن اتصال با واسطه است. به دنبال اتصال پلاسمینوژن و فعال سازی، Streptococcus agalactiae قابلیت کاهش فیبرونکتین (یکی از دسته ماتریکس‌های پروتئینی خارج سلولی) را در شرایط *In vitro* دارد. علاوه بر این، انکوباسیون تنهایا با پلاسمینوژن، یا *Streptococcus agalactiae* پلاسمینوژن به علاوه فیبرینوژن، در حضور tPA بیماری زای آن را در موش‌های C57BL/6 افزایش داد، به این معنی است که استفاده از تمایل فعالیت پلاسمینوژن به وسیله باکتری بیماریزایش را افزایش می‌دهد (۱۵). در مطالعه واشنگتن و همکارانش تمرکز اصلی پژوهش بر ارزیابی فعالیت ترومولیتیک استرپتوکیناز و خالص سازی آنزیم تولیدی از VIT-VB2 (Accession no.jx406835) جدا شده از نمونه شیر بود. نتایج نشان داد که دمای دمای بهینه ۱۰ درجه سانتی گراد و pH بهینه ۶ است. فعالیت خاص آنزیم تولیدی در حدود U MG-1 ۱۶۵۸۵ و وزن 47 kda، SDS-PAGE تعیین شد (۱۶).

مولکولی به وسیله ویژگی از جداسازی و تخلیص آنزیم ناتوکیناز، استرپتوکوکوس اکوینوس، اسکریپتوکوکوس اکوینوس، استرپتوکوکوس بتا همولیتیک، و ایکولای نوترکیب سابتیلیس، استرپتوکوکوس بتا همولیتیک، ویبریو

افزایش محصول نمی‌شود، بلکه امکان دارد کاهش محصول را نیز در پی داشته باشد (۲۲، ۲۳). استرپتوبوکیناز، قدیمی‌ترین و بهترین فعال کننده پلاسمینوژن است که به وسیله گونه‌های بتا همولیتیک استرپتوبوکوس تولید می‌شود. این آنزیم یک پروتئین خارج سلولی است که قادر خاصیت پروتئازی است و سبب تبدیل پلاسمینوژن به پلاسمین فعال می‌شود که می‌تواند فیربرین لخته را تجزیه کند. در حال حاضر استرپتوبوکیناز به عنوان داروی انتخابی به ویژه در کشورهای کم درآمد محسوب می‌شود.

کامپبلی Vibrio Compbelli شناسایی شد (۲۱). مولابی و همکارانش در مطالعه‌ای تجربی، با استفاده از روش PCR، ژن استرپتوبوکیناز را از استرپتوبوکوک پیوژن تکثیر کردند. نتایج این پژوهش نشان داد پروتئین تولید شده از نظر انتی زیستی به فرم طبیعی یکسان است. بیشترین مقدار پروتئین تولید شده در غلظت باکتری با جذب نوری ۰/۸ بود. نتایج حاکی از این است که تغییر شرایط محیط کشت می‌تواند باعث افزایش میزان تولید پروتئین‌های نوترکیب در باکتری میزبان شود. وجود برخی عوامل غذایی از حمله گلوکز به تنهایی باعث

REFERENCES

- Basheer N, Modawi A, Elamin HB, Ibrahim HM. A Potential New Isolate for Streptokinase Production. *Int J Curr Microbiol App Sci* 2015;4:380-7.
- Nejadmoghadam MR, Modarressi MH, Babashamsi M, Chamankhah M. Cloning and Overexpression of Active Recombinant Fusion Streptokinase: A New Approach to Facilitate Purification. *Pak J Biol Sci* 2007;10:2146-51.
- Chakraborty C, Agoramoorthy G. A special report on India's biotech scenario: Advancement in biopharmaceutical and health care sectors. *Biotechnology advances*. 2010;28:1-6.
- Instruments BT, Winooski V. Serum albumin leads to false-positive results in the XTT and the MTT assay. *Bio Techniques* 2007;43:178-86.
- Ahmad Gh, Kalin J. Study of adhesion and proliferation characteristics of different populations of epidermal cells of hair follicle in culture media.
- Anarkulli C. An Investigation of a Method for Epithelial Cell Culture in the Skin of the Albino Rabbit. *J Zanjan Univ Med Sci* 1998;6:28-34.
- Golshid Jashh, Parviz, Hamid Ghazan, Mansoureh M. Transferring the Enhanced Green Fluorescent Protein Gene to a Calf Spermatogonium Clone Using Turbofect.
- Soltan Dallal MM , Yazdi MH , Hassan ZM , Holakuyee M , Abedi Mohtasab TP , Aminharaty F, et al. The effect of oral administration of Lactobacillus acidophilus on enhancing the immune system's efficiency and increasing the life span of mice with breast cancer. *TUMJ* 2010;67:753-8.
- Arabi R, Rohavand F, Farzin, Norouzian, Sadeghi A, Rahedian M. et al. Cloning and expression of shortened and intact streptokinase molecules in Escherichia coli and assessment of their biological activity. *Agricultural Biotechnology Journal* 2011;2:55-67.
- Sasirekha C, Ramya S, Balagurunathan R. Fibrinolytic enzyme from actinomycetes. *J Pharm Res* 2012;5:5457.
- Jalalirad R, Kavianpour A, Beiroti A, Sepahi M, Tavakoli Zaniani P, Arsalani F. Exploration of Recombinant Streptokinase Degradation Products Under Various pH Reduction Conditions in Downstream Processing. *Recent Pat Biotechnol* 2015;9:139-44.
- Zia MA, Shahid M, Abdullah S, Faran Ge. Improved streptokinase production; uv irradiation of streptococcus equisimilis. *TPMJ* 2015;22:656-63.
- Chandrasekaran SD, Vaithilingam M, Shanker R, Kumar S, Thiyur S, Babu V, et al. Exploring the in vitro thrombolytic activity of nattokinase from a New Strain *Pseudomonas aeruginosa* CMSS. *Jundishapur J Microbiol* 2015;8:e23567.
- Bhardwaj S, Angayarkanni J. Streptokinase production from *Streptococcus dysgalactiae* subsp. *equisimilis* SK-6 in the presence of surfactants, growth factors and trace elements. *3 Biotech* 2015;5:187-93.
- Magalhaes V, Veiga-Malta I, Almeida MR, Baptista M, Ribeiro A, Trieu-Cuot P, et al. Interaction with human plasminogen system turns on proteolytic activity in *Streptococcus agalactiae* and enhances its virulence in a mouse model. *Microbes Infect* 2007;9:1276-84.
- Babu V, Subathra Devi C. In vitro thrombolytic activity of purified streptokinase extracted from *Streptococcus equinus* VIT_VB2 isolated from bovine milk. *J Thromb Thrombolysis* 2015;39:71-8.
- Dubey R, Kumar J, Agrawala D, Char T, Pusp P. Isolation, production, purification, assay and characterization of fibrinolytic enzymes (Nattokinase, Streptokinase and Urokinase) from bacterial sources. *AJOL* 2011;10:1408-20.

18. Karimi Z, Babashamsi M, Asgarani E, Niakan M, Salimi A. Fermentation, fractionation and purification of streptokinase by chemical reduction method. *Iran J Microbiol* 2011;3:42.
19. Zalas-Wiecek P, gospodarek E, Piecyk K. Influence of subinhibitory concentrations of cefotaxime, imipenem and ciprofloxacin on adhesion of *Escherichia coli* strains to polystyrene. *Pol J Microbiol* 2011;60:345-9.
20. Alam T, Khattak YJ, Beg M, Raouf A, Azeemuddin M, Khan AA. Diagnostic accuracy of ultrasonography in differentiating benign and malignant thyroid nodules using fine needle aspiration cytology as the reference standard. *Asian Pac J Cancer Prev* 2014;15:10039-43.
21. Velumani S, Toh YX, Balasingam S, Archuleta S, Leo YS, Gan VC, et al. Low antibody titers 5 years after vaccination with the CYD-TDV dengue vaccine in both pre-immune and naive vaccinees. *Hum Vaccines Immunother* 2016;12:1265-73.
22. Goyal D, Sahni G, Sahoo DK. Enhanced production of recombinant streptokinase in *Escherichia coli* using fed-batch culture. *Bioresour Technol* 2009;100:4468-74.
23. Sriraman K, Jayaraman G. Enhancement of recombinant streptokinase production in *Lactococcus lactis* by suppression of acid tolerance response. *Appl Microbiol Biotechnol* 2006;72:1202-9.

Archive of SID