

مطالعه وسترن بلاستینگ آنتی ژنهای پروتئینی سوماتیک فوزاریوم سولانی

محمد رضا آقامیریان^{*} ، فریده زینی^۲

(۱) استادیار بخش انگل شناسی و قارچ شناسی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی قزوین

(۲) استاد کروه انگل شناسی و قارچ شناسی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران

تاریخ پذیرش: ۸۶/۱/۱

تاریخ دریافت: ۸۵/۱۰/۲۵

چکیده

مقدمه: الگوی وسترن بلاستینگ آنتی ژنهای پروتئینی عصاره های سوماتیک قارچها در تشخیص گونه و سویه های آنها مفید بوده و می تواند کمک با ارزشی در تشخیص عامل عفونت باشد.

این مطالعه به منظور تعیین الگوی آنتی ژنهای پروتئینی عصاره سوماتیک فوزاریوم سولانی انجام شد.

مواد و روش ها : در این مطالعه سویه ۷۴۱۹ UAMH و ۳۳۱۷ UAMH فوزاریوم سولانی که اولی از بیمار و دومی از هوا جدا شده بود جهت بررسی الگوی آنتی ژنیکی سوماتیک میسلیومهای جوان استفاده گردید، روش الکتروفورز روی ژل پلی اکریل آمید در حضور SDS-PAGE (SDS-PAGE) و وسترن بلاستینگ برای تعیین تعداد و مشخصات آنتی ژنهای پروتئینی موجود در عصاره ها بکار گرفته شد.

یافته های پژوهش : در آنالیز وسترن بلاستینگ عصاره سوماتیک سویه ۷۴۱۹ UAMH فوزاریوم سولانی ۱۶ باند آنتی ژنیک و سویه ۳۳۱۷ UAMH فوزاریوم سولانی ۱۱ باند آنتی ژنیک با وزن ملکولی ۱۴ تا ۱۰۰ کیلو دالتون شناسایی گردید.

بحث و نتیجه گیری: سویه ۷۴۱۹ UAMH فوزاریوم سولانی که از بیمار جدا شده بود در مقایسه با سویه محیطی ۳۳۱۷ UAMH فوزاریوم سولانی باندهای آنتی ژنیک بیشتری ظاهر ساخت.

واژه های کلیدی : فوزاریوم سولانی ، وسترن بلاستینگ، آنتی ژن

* نویسنده مسئول : دکتر محمد رضا آقامیریان استادیار بخش انگل شناسی و قارچ شناسی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی قزوین
Email : aghamirian2001@yahoo.com

ما برهاي محتوي کشت مایع به مدت ۱۴ روز در حرارت ۳۰°C نگهداري و هر روز چند بار تکان داده شدند تا از رشد ارگانیسم بصورت ورقه میسلیال (Sheet) در سطح محیط مایع جلوگیری شود، کشت حاصله بعد از گذشت ۱۴ روز، پس از حصول اطمینان از خالص بودن نمونه ها به روش میکروسکوپی، به روش فیلتراسیون با فیلتر ۰/۴۵ میکرون از مایع جدا گردیدند، توده های میسلیومی در ظروفی استریل جمع آوری شدند و در دمای ۰-۴۰°C نگهداری گردیدند، ۴ گرم از توده میسلیومی در ۱۰ میلی لیتر از فسفات بافر نمکی با pH = ۷/۴ حاوی مهار کننده های پروتئازی مخلوط شده و با دستگاه هموژنیزور (Edmund Buhler) با دور ۲۰۰۰ rpm خرد شده، میسلیومهای خرد شده در هموژنیزور نوبت اول و برای بار دوم با هموژنیزور (B.Broun) به کمک گلوله های شیشه ای با دور ۴۰۰۰ rpm خرد شدند(۷). محلول شیری بدست آمده طی دو مرحله در g × ۲۲۰۰ بدست ۱۵ دقیقه و در g × ۲۵۰۰۰ بدست ۴۵ دقیقه در ۴۰°C سانتریفیوژ شد(۸). آنگاه مایع حاصل (عصاره سوماتیک) بدست ۲۴ ساعت در برابر آب مقطر در ۴۰°C دیالیز شد (sigma , cut off 12000) (Freeze Dryer FD-1) دیالیز شده لیوفیلیزه گردید (۹). عمل EYELA) عمل سنجش پروتئین عصاره سوماتیک به روش برادفورد انجام گرفت، و عصاره سوماتیک بدست آمده در حضور SDS-PAGE ژل ۱۰ درصد تعیین وزن مولکولی شد، برای آنکه دانسته شود آنچه که تهیه شده قدرت تولید آنتی بادی را دارد از چهار خرگوش سفید آزمایشگاهی استفاده شد، و عصاره سوماتیک با ادجوانت کامل و ناقص مخلوط و به خرگوش تزریق شدند(۱۰). قبل از این سازی خرگوش از سرم خرگوش ها با روش Counter Immuno electrophoresis (CIE) مقابله عصاره سوماتیک سویه های فوزاریوم سولانی آزمایش بعمل آمد، دو هفته بعد از آخرین تزریق از سرم pooled خرگوشها به روش CIE و عصاره پروتئینهای سوماتیک آزمایش بعمل آمد، جهت اینمنوبلاستینگ، انتقال پروتئینهای الکتروفورز شده در ژل SDS-PAGE٪ ۱۰ به غشا نیتروسلولوز در تانک انتقال (وسترن بلاستینگ) با

مقدمه

فوزاریوم یکی از شایعترین قارچهایی است که می تواند سبب واکنش های آلرژیک تنفسی در انسان شود(۱). این قارچ در شرایط مستعد چون نوتروپنی و ایدز، پیوند مغز استخوان، سرطان، سوختگی، تروم، دیابت می تواند بیماریهایی نظیر آندوکاردیت، آندوفتالمیت، عفونت منتشره، پریتونیت و کراتیت ایجاد نماید، فوزاریوزیس یک بیماری قارچی مهم است که نسبت به درمان مقاوم بوده و اغلب تو سط فوزاریوم سولانی ایجاد می شود(۲). راه ورود گونه های فوزاریوم دستگاه تنفس و پوست می باشد. جایگاه اصلی عفونت به ترتیب پوست و خون و ریه است. قارچ پس از ورود و استقرار از طریق خون در بدن منتشر شده اعضایی چون ریه، قلب، کبد، طحال و کلیه را درگیر می کند(۳). فوزاریوم زندگی بیماران لوسیک و یا دچار آنمی آپلاستیک را تهدید می کند(۴). ورما آرژنهای فوزاریوم سولانی سویه ۳۵۹۶ متعلق به انتیتوی تحقیقات کشاورزی دهلي هندوستان(۱). وانی تاناکوم آنتی ژنهای پروتئینی پنی سیلیوم مارنفی را در خلال رشد و کپکی با روش ژل الکتروفورز و وسترن بلاستینگ مشخص نمود(۵). هدایتی و همکاران با روش ایمو نو بلاستینگ ثابت نمودند ژنهای ۲۵ و ۵۲ کیلو دالتونی کاندیدآلبیکنس با آنتی بادی IgG سرم های بدست آمده از بیماران مبتلا به واژینیت مزمن کاندیدای در ۱۰۰ درصد موارد واکنش مثبت نشان می دهد(۶). لذا این مطالعه به منظور شناسایی آنتی ژنهای سوماتیک سویه بالینی UAMH ۷۴۱۹ و سویه محیطی ۳۳۱۷ UAMH فوزاریوم سولانی با استفاده از روش الکتروفورز روی ژل پلی اکریل آمید در حضور SDS (SDS-PAGE) و وسترن بلاستینگ انجام شد تا بتوان در آینده نقش آنتی ژنیکی پروتئینهای جدا شده را مورد مطالعه بیشتری قرار داد.

مواد و روش ها

دو سویه فوزاریوم سولانی UAMH ۷۴۱۹ و UAMH ۳۳۱۷ از کانادا تهیه شد، سویه ۷۴۱۹ سویه UAMH ۳۳۱۷ از بیمار و سویه UAMH ۳۳۱۷ از هوا جدا شده بود، این دو سویه به محیط سابوروی مایع منتقل شدند. ارلن

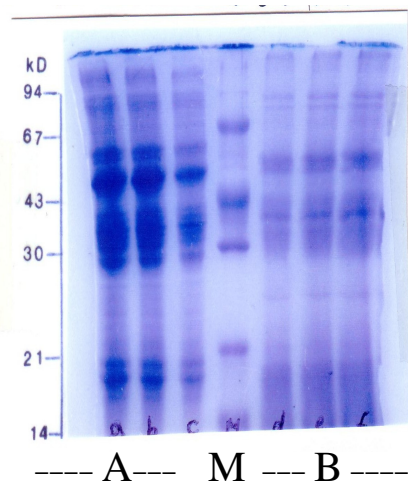
تمامی منفی و فاقد آنتی بادی بودند، بعد از این من سازی به کمک عصاره پروتئینهای سوماتیک همراه با ادجوانات، سرم خرگوش ها با تست CIE تا تیتر ۱/۶۴ مثبت بود و با تست الیزا سرم خرگوشها تا تیتر ۱/۶۴۰ که آزمایش ادامه یافت مثبت بوده با روش SDS-PAGE مشخص شد که فوزاریوم سولانی سویه ۷۴۱۹ UAMH که از انسان جدا شده، ۲۱ باند پروتئینی و فوزاریوم سولانی سویه ۳۳۱۷ UAMH که از هوا جدا شده دارای ۱۶ باند پروتئینی و پروتئینهای جدا شده در هر سویه بین ۱۴ تا ۱۰۰ کیلو دالتون بود، در اینجا سویه بالینی نسبت به سویه محیط، دارای باند پروتئینی، بیشتری بود.

شدت جریان ۵۰ میلی آمپر بصورت overnight انجام شد(۱۱).

جهت سنجش پاتوژنیستی سویه محیطی ۳۳۱۷ UAMH و سویه بالینی ۷۴۱۹ UAMH عفونت تجربی در حیوان آزمایشگاهی اقدام شد، نتیجه برای سویه محیطی منفی بود در حالیکه سویه بالینی موفق شد از ۵ موش سوری تزریق شده سه موش را دچار عفونت و مرگ نماید(۱۲).

یافته های بیژوگش

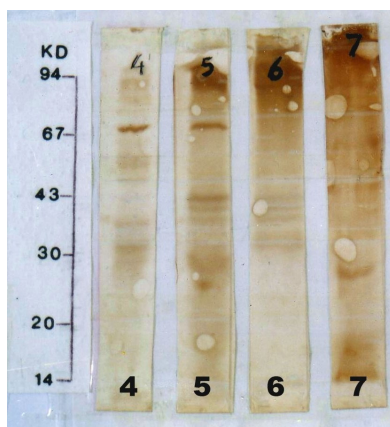
سرم خرگوش های شاهد که با تست CIE بر ضد عصاره های سوماتیک سویه فوزاریوم کنترل شدند



شکل ۱. الگوی الکتروفورتیکی عصاره های پروتئین های سوماتیک فوزاریوم سولانی، نمونه های (A) سویه 7419 با غلظت های مختلف. نمونه های (B) سویه 3317 UAMH با غلظت های مختلف. همراه با مارکر ملکولی (M) بر روی ژل SDS-PAGE در صد و دویصد روشن.

UAMH فوزاریوم سولانی بصورت (KD) -۲۲-۱۸-۱۴ (شکل ۲) بسته آمد. در این بررسی باندهای پروتئینی (KD) -۴۸-۴۰ منحصرآ توسط سویه بالینی ۷۴۱۹ -۵۴-۵۰ مشاهده گردید، همچنین باند پروتئینی ۵۲ UAMH کیلو دالتون فقط در سویه محیطی UAMH ۳۳۱۷ دیده شد و بقیه باندهای پروتئینی (KD) -۲۷-۲۲-۱۸-۱۴ در هر دو سویه مشترک دیده شدند.

با استفاده از سرم خرگوش هیپرایمیون بصورت Pooled تعداد ۱۶ باند پروتئینی آنتی ژنیک به روش ایمنوبلاستینگ برای سویه بالینی ۷۴۱۹ UAMH بصورت (KD) (۱۴-۱۸-۲۲-۲۷-۳۶-۴۰-۴۳-۴۸-۵۰-۵۴) بصورت (۱۱-۱۲-۶۶-۶۱-۹۵-۹۲-۱۰۰) بدست آمد (شکل ۳) و با استفاده از سرم خرگوشی هیپرایمیون بصورت Pooled تعداد ۱۱ باند پروتئینی آنتی ژنیک به روش ایمنوبلاستینگ برای سویه محیطی ۳۳۱۷



شکل ۲. پروتئینهای آنتی ژنیک قابل مشاهده با سرم خرگوش در روش ایمنوبلاستینگ با رنگ آمیزی دی‌امینو بنزیدین. شماره UAMH۳۱۷ و سویه UAMH۷۴۱۹. شماره ۴ و سویه ۶۵

در سرم بیماران با بد خیمی خونی و دارای کاندیدیا زیس سیستمیک شناسایی کرد(۱۷). هو با تست وسترن بلاستینگ تفاوت های مهم اپی توپ های سه استرین کاندیدا آلبیکنس را شناسایی نمود(۱۸). این اختلالات پروتئینی ایجاد شده در تخمک خوک های دریافت کننده ای سم زی رالنون مترشحه از فوزاریوم را با روش وسترن بلاستینگ بررسی کرد(۱۹). در تحقیق حاضر، ما نیز با استفاده از روش ایمنوبلاستینگ بین سرم Pooled خرگوشهای ایمن شده و عصاره میسلیومی سویه بالینی UAMH ۷۴۱۹ باند آنتی ژنیک و بین سرم IgG سرم Pooled خرگوشهای ایمن شده و عصاره میسلیومی سویه محیطی ۳۳۱۷ UAMH ۱۱ باند آنتی ژنیک بدست آوردهیم، به این ترتیب تعداد باندهای آنتی ژنیکی شناسایی شده توسط خرگوش در سویه ای که از بیمار جدا شده است بیشتر بود احتمالاً همین تفاوت‌های پروتئینی است که به سویه بالینی اجازه ایجاد بیماری می‌دهد. در حالی که سویه محیطی چنین قدرتی را ندارد و در عمل نیز تزریق سویه بالینی UAMH ۷۴۱۹ همراه با تزریق سیکلوفسفامید موفق به کشتن موش سوری شد در حالیکه همین آزمایش با سویه محیطی UAMH ۳۳۱۷ منفی بود. آنتی ژنها مسئول ایمنوباتوژن بیماری قارچی بوده و به همین دلیل شناخت بهتر آنها لازم است، مطالعه الگوی آنتی ژنیکی عامل بیماری میتواند در کنترل بیماری موثر باشد و این موضوع میتواند با وسترن بلاستینگ صورت گیرد.

بحث و نتیجه گیری

از روش SDS-PAGE و وسترن بلاطینگ می‌توان برای تفکیک و اختلافات ژنتیکی سویه‌های بالینی و محیطی میکرو ارگانیسم‌ها استفاده کرد. در مطالعه حاضر از سویه بالینی UAMH ۷۴۱۹ باند آنتی ژنیک بیشتری در مقایسه با سویه محیطی ۳۳۱۷ UAMH بدست آمد، این تفاوت مهم بوده و می‌تواند دلیلی برای داشتن قدرت پاتوزنیستی بیشتر توسط سویه SDS-PAGE (۲). در این بررسی از روش SDS-PAGE برای جداسازی زیر واحدهای پروتئینی استفاده شد، او هنوز نیز آمیلاز ۱ و ۲ خارج سلولی را از گونه‌های فوزاریوم با این روش تعیین وزن مولکولی نمود (۱۴). هرگز از روش SDS-PAGE و وسترن بلاطینگ برای نشان دادن اختلافهای آنتی ژنیک سویه‌های آسپرژیلوس فومیگاتوس استفاده کرد (۱۳). زریم سک با استفاده از روش وسترن بلاطینگ آنتی ژنهای تریکوفیتون منتاگروفیتس را در خرگوشی دارای کچلی ورم مشخص ساخت (۱۵). ورما در مطالعه با روش ایمنوبلاتینگ بر فوزاریوم سولانی سویه ۳۵۹۶ انستیتویی Pooled IgG سرم تحقیقات کشاورزی دهلی بین انسانهای آلرژیک و عصاره میسلیومی قارچ مزبور ۱۵ باند آنتی ژنیک بدست آورد (۱). هایاشی آنتی ژن مهم ۵۵ کیلو دالتونی میسلیال فوزاریوم اکسی سپوروم را با روش وسترن بلاطینگ شناسایی کرد (۱۶). پی تارج با روش وسترن بلاطینگ آنتی ژن‌های کاندیدا آلبیکنس را

References

- 1-RMA J. Fusarium solani: immunchemical characterization of Allergens. *Int Arch Allergy Immunol.* 1994; 104: 175-83.
- 2-Nnett EJ, Chung KJK Medical Mycology, Lea & Febiger, Philadelphia, 1992.
- 3-Ippon JW. Medical Mycology, The Pathogenic Fungi and Pathogenic Actinomyces. Philadelphia W.B. Saunders. 3 rd edition. 1988.
- 4-Orres BL, Mederios BS, Neto JZ. Disseminated Fusarium sp. Infection affecting the drain of a child after bone marrow transplanation. *Bone-Marrow Transplant.* 1996; 18(5): 1013-5.
- 5-Vanittanak MN, Mekapratee PM. Western immunoblot analysis of protein antigens of penicillium marneffei. *Journal of Medical Veterinary Mycology.* 1997; 35, 123-31.
- 6-هدایتی ، م ، ت و همکاران، بررسی سرم بیماران مبتلا به واژینیت حاد و مزمن از نظر IgE، IgG آلبیکنس با روش ایمونوبلاتینگ . مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی مازندران. سال ۱۳۸۳: ۱۷-۲۴.
- 7-Bollag DM, Edelstein SJ. Protein Methods. 3rd ed. New York Wiley Liss, 1992.
- 8-Kibbler GC, Mackenzie DWR. ODDS FC. Principles and Practice of clinical mycology London, John & Sons. 1996.
- 9-Longbottom JL, Austwick PKC. Handbook of Experimental Immunology V. 1. London Edited by Weir D.M. 1992.
- 10-Copeland RA. Methods for protein analysis. New York, CHAPMAN HALL 1994.
- 11-Zaini F, Moore MK, Hatbi D, et al. The antigenic composition and protein profiles of eumycetoma agents. *Mycoses.* 1991; 34: 19-28.
- 12-Polak A. Experimental Models antifungal chemotheray. *Mycoses.* 1988; 14, 10-30.
- 13-Hearn VM, Wilson EV. Immunochemical studies of Aspergillus fumigatus mycelial antigens by polyacrylamide gel electrophoresis, and western blotting techniques. *JG Microbiol,* 1990;136:1525-35.
- 14-Ohono N. Purification and properties of amylases extracellularly produced by an imperfect fungus. *Biosci. Biotechnol. Biochem.* 1992, 56. No3: 456-71.
- 15-Zrimsek P, Kos J, Pinter AK.Detection by ELISA of the humoral Immune response in rabbits naturally infected with Trichophyton mentagrophytes. *Vet Microbiol.* 2000;70 (1-2) 77-86.
- 16-Hayashi Y, Arie T, Yoneyama K, Yamaguchi I.Characterization of the antigenic determinant on Fusarium oxysporum recognized by a genus -specific monoclonal antibody. *J Gen Appl Microbiol.* 1998; 44(1): 43-47.
- 17-Pitarch A, Abian J Carrascal M. Proteomics-based identification of novel candida albicans antigens for diagnosis of systemic candidiasis in patients with underlying hematological malignancies. *Proteomics.* 2004; 4(10): 3084-96.
- 18-Hu Y, Farahcs, Ashman RB. Isolates of candida albicans that differ in virulence for mice elicit strain -specific antibody-mediated protective responses. *Microbes Infect.* 2006; 8(3): 612-20.
- 19-Aim H, Brussow KP, Torner H, Vanselow J. Influence of Fusarium-toxin contaminated feed on initial quality and meiotic competence of gilt oocytes. *Reprod Toxicol.* 2006;22(1): 44-50.