

# تعیین هویت مولکولی آسپرژیلوس پارازیتیکوس و فلاووس در نمونه‌های علوفه با روش Duplex PCR و مقایسه با روش‌های کشت و مستقیم

ناهید پدرام<sup>\*</sup>، منصور بیات<sup>۱</sup>، محمدحسن شاهحسینی<sup>۲</sup>، سعید بکائی<sup>۳</sup>، محمد قهری<sup>۴</sup>

گوارشی، چشمی و سیستمیک همراه می‌باشد<sup>(۲)</sup> و<sup>(۱)</sup>. چون در غالب موارد دستگاه تنفسی مورد تهاجم است به آن پنومومایکوزیس نیز می‌گویند<sup>(۳)</sup>. بیماری در جوجه‌ها و طیور جوان شایع بوده به طوریکه جوجه‌های ۱-۳ روزه حساسیت زیادی به قارچ آسپرژیلوس نشان می‌دهند اما با افزایش سن نسبت به این عفونت مقاومت ایجاد می‌شود<sup>(۴)</sup>. سم حاصله از این قارچ را بنام آفلاتوکسین می‌نامند آفلاتوکسین‌ها از مهمترین مایکرو توکسین‌ها محسوب می‌شوند که از متابولیسم‌های ثانویه گونه‌های خاصی از قارچ‌ها از جمله آسپرژیلوس پارازیتیکوس و آسپرژیلوس فلاووس حاصل می‌شوند. آفلاتوکسین M1 در اثر تبدیل بیولوژیکی آفلاتوکسین B1 در کبد حیوان تولید گردیده و در شیر، ادرار و مدفوع حیوان دیده می‌شود. کترول و اندازه‌گیری AFM1 از موارد مهمی است که بایستی به آن توجه بیشتری شود. عمومی ترین آفلاتوکسین‌ها شامل G1, B1, B2 و G2 است که از بین این ۴ گونه، آفلاتوکسین B1 در مورد صدمه به دام و محصولات آن بیشترین اهمیت را دارد. محصولات دام حاوی آفلاتوکسین، باعث بیماری‌های زیادی در انسان می‌شود<sup>(۵)</sup>. هرچند روش‌های گوناگونی برای پیشگیری از قارچ‌زدگی خوراک پیش از به مصرف رسیدن آن معرفی شده است، با این حال خواه ناخواه بخشی از خوراک ابزار شده جهت مصرف دام، دچار فساد قارچی شده که می‌تواند همراه با تولید سمومی باشد که به مصرف دام می‌رسد. لذا چون به ناچار مقادیری از سموم قارچی همیشه به مصرف دام می‌رسد، بهتر است تلاش شود که در درجه اول وجود قارچ

## چکیده

آسپرژیلوزیس بیماری عفونی انسان و طیور است که موجب مشکلات عدیده در آنها می‌شود. هدف اصلی این مطالعه، ارزیابی دو روش آزمایشگاهی (ستنی و مولکولی) در تشخیص آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس و مقایسه این دو روش می‌باشد. بعد از استخراج آن‌ها از سوی نمونه، آن‌ها در PCR<sup>۱</sup> با استفاده از پالاسید PTZ57R و PCR<sup>۲</sup> با استفاده از پالاسید Duplex PCR<sup>۳</sup> نمونه به قارچ تکثیر و محصول PCR<sup>۴</sup> به روش TA cloning<sup>۵</sup> بازیابی شدند. در تست اپتیمایز شده PCR، محصول ۳۴۳ bp و ۴۱۳ bp آسپرژیلوس پارازیتیکوس و فلاووس به ترتیب تکثیر گردید. نمونه علوفه به روش PCR<sup>۶</sup>، Duplex PCR<sup>۷</sup> و آزمایش مستقیم آزمایش شدند. در آزمایش Duplex PCR<sup>۸</sup>، کشت و آزمایش مستقیم از یک سو و آزمایش مستقیم آزمایش شدند. در آزمایش Duplex PCR<sup>۹</sup>، نمونه با ۱۳ نمونه با آزمایش Duplex PCR<sup>۱۰</sup> و نمونه با ۲۶ نمونه با هر دوروش متفاوت بودند. نتایج بدست آمده از آزمایشات فوق توسط آزمون MacNemar<sup>۱۱</sup> بین نتیجه مستقیم و کشت از یک سو و نتیجه Duplex PCR<sup>۱۲</sup> از سوی دیگر انجام شده توافق بین دو تست می‌باشد  $P=0.824$ . طبق نتایج بدست آمده از نظر تشخیص، تفاوت معنی داری بین دوروش آزمایشگاهی وجود نداشت هرچند روش Duplex PCR پاسخ‌دهی سریعتری نسبت به روش‌های سنتی داشت و قادر به تشخیص آسپرژیلوس پارازیتیکوس در نمونه‌ها شد.

**واژگان کلیدی:** آسپرژیلوس فلاووس، آسپرژیلوس پارازیتیکوس، Duplex PCR، علوفه

تاریخ دریافت: ۹۴/۲/۱ تاریخ پذیرش: ۹۴/۷/۱۳

## مقدمه

آسپرژیلوزیس یکی از عفونت‌های دستگاه تنفسی طیور می‌باشد که با واگیری و تلفات بالا در پرندگان جوان همراه است. بیماری با تظاهرات متفاوتی نظیر علائم عصبی، جلدی،

<sup>۱</sup>- گروه تخصصی قارچ‌شناسی، دانشکده علوم تخصصی دامپروری، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران

(nahidpedram@gmail.com)

<sup>۲</sup>-

۳-

۴-

۵-

۶-

۷-

۸-

۹-

۱۰-

۱۱-

۱۲-

۱۳-

۱۴-

۱۵-

۱۶-

۱۷-

۱۸-

۱۹-

۲۰-

۲۱-

۲۲-

۲۳-

۲۴-

۲۵-

۲۶-

۲۷-

۲۸-

۲۹-

۳۰-

۳۱-

۳۲-

۳۳-

۳۴-

۳۵-

۳۶-

۳۷-

۳۸-

۳۹-

۴۰-

۴۱-

۴۲-

۴۳-

۴۴-

۴۵-

۴۶-

۴۷-

۴۸-

۴۹-

۵۰-

۵۱-

۵۲-

۵۳-

۵۴-

۵۵-

۵۶-

۵۷-

۵۸-

۵۹-

۶۰-

۶۱-

۶۲-

۶۳-

۶۴-

۶۵-

۶۶-

۶۷-

۶۸-

۶۹-

۷۰-

۷۱-

۷۲-

۷۳-

۷۴-

۷۵-

۷۶-

۷۷-

۷۸-

۷۹-

۸۰-

۸۱-

۸۲-

۸۳-

۸۴-

۸۵-

۸۶-

۸۷-

۸۸-

۸۹-

۹۰-

۹۱-

۹۲-

۹۳-

۹۴-

۹۵-

۹۶-

۹۷-

۹۸-

۹۹-

۱۰۰-

۱۰۱-

۱۰۲-

۱۰۳-

۱۰۴-

۱۰۵-

۱۰۶-

۱۰۷-

۱۰۸-

۱۰۹-

۱۱۰-

۱۱۱-

۱۱۲-

۱۱۳-

۱۱۴-

۱۱۵-

۱۱۶-

۱۱۷-

۱۱۸-

۱۱۹-

۱۱۱۰-

۱۱۱۱-

۱۱۱۲-

۱۱۱۳-

۱۱۱۴-

۱۱۱۵-

۱۱۱۶-

۱۱۱۷-

۱۱۱۸-

۱۱۱۹-

۱۱۱۱۰-

۱۱۱۱۱-

۱۱۱۱۲-

۱۱۱۱۳-

۱۱۱۱۴-

۱۱۱۱۵-

۱۱۱۱۶-

۱۱۱۱۷-

۱۱۱۱۸-

۱۱۱۱۹-

۱۱۱۱۱۰-

۱۱۱۱۱۱-

۱۱۱۱۱۲-

۱۱۱۱۱۳-

۱۱۱۱۱۴-

۱۱۱۱۱۵-

۱۱۱۱۱۶-

۱۱۱۱۱۷-

۱۱۱۱۱۸-

۱۱۱۱۱۹-

۱۱۱۱۱۱۰-

۱۱۱۱۱۱۱-

۱۱۱۱۱۱۲-

۱۱۱۱۱۱۳-

۱۱۱۱۱۱۴-

۱۱۱۱۱۱۵-

۱۱۱۱۱۱۶-

۱۱۱۱۱۱۷-

۱۱۱۱۱۱۸-

۱۱۱۱۱۱۹-

۱۱۱۱۱۱۱۰-

۱۱۱۱۱۱۱۱-

۱۱۱۱۱۱۱۲-

۱۱۱۱۱۱۱۳-

۱۱۱۱۱۱۱۴-

۱۱۱۱۱۱۱۵-

۱۱۱۱۱۱۱۶-

۱۱۱۱۱۱۱۷-

۱۱۱۱۱۱۱۸-

۱۱۱۱۱۱۱۹-

۱۱۱۱۱۱۱۱۰-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱-

۱۱۱۱۱۱۱۱۲-

۱۱۱۱۱۱۱۱۳-

۱۱۱۱۱۱۱۱۴-

۱۱۱۱۱۱۱۱۵-

۱۱۱۱۱۱۱۱۶-

۱۱۱۱۱۱۱۱۷-

۱۱۱۱۱۱۱۱۸-

۱۱۱۱۱۱۱۱۹-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۰-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۲-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۳-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۴-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۵-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۶-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۷-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۸-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۹-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۰-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۲-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۳-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۴-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۵-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۶-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۷-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۸-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۹-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۰-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱-

۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۱۲-

پاتولوژیک آنچنان که باید سریع نیستند و یا از حساسیت لازم برخوردار نمی‌باشند<sup>(۱)</sup>). روش‌های ایمونولوژیک مانند روش‌های ردیابی آنتی بادی و آنتی زن نیز اگرچه سریع هستند، اما فاقد ویژگی و دقت لازم هستند و بعضاً در بیماران دارای نقص در سیستم ایمنی که در تولید آنتی بادی مشکل دارند قابل انجام نمی‌باشند<sup>(۱۹ و ۷)</sup>. روش‌های مولکولی از جمله Duplex PCR امروزه به شکل وسیعی به کمک ما آمده‌اند. این روش‌ها هم حساسیت لازم و هم ویژگی کافی و نیز سرعت مناسب را دارا هستند. تشخیص آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس در علوفه با روشن سریع و دقیق برای دامداریها بسیار ارزشمند است. چون با تشخیص سریع قادر به حذف و پاکسازی علوفه‌های حاوی آسپرژیلوس شده و در نتیجه خروج آلدگی، مانع اثرات مزمن آفلاتوکسین‌های ایجاد کننده در علوفه‌ها توسط آسپرژیلوس‌ها می‌شویم. روش Duplex PCR در تشخیص آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس در نمونه‌های علوفه تاکنون در ایران مورد استفاده قرار نگرفته است. ضمناً در این پژوهش تشخیص آسپرژیلوس در علوفه‌ها با دو روش سنتی کشت و آزمایش مستقیم نیز اندازه‌گیری شده و هر دو روش در تشخیص باهم مقایسه می‌گردند.

### مواد و روش کار

تهیه سوش‌های آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس و روش کشت: ابتدا سوش‌های استاندارد آسپرژیلوس فلاووس PTCC متعلق به کلکسیون قارچ‌ها و باکتری‌های صنعتی ایران با شماره (IR 111) ۰۰۴ و سوش آسپرژیلوس پارازیتیکوس تهیه شده از انجمن قارچ‌شناسی ایران در محیط مایع GYEP (Glucose Yeast Extract pepton) کشت و سپس بعد از رشد، ۵۰۰ میکرولیتر از محیط کشت مایع برداشته و در دور ۱۲۰۰rpm به مدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ گردید. مایع رویی دور ریخته شد و رسوب حاصله در ۱۰۰ میکرولیتر آب دوبار تقطیر

درجه اول وجود قارچ آسپرژیلوس در علوفه سریعاً شناسایی شودتا با بهره گیری از انواع ترکیبات بایندر، حداقل از میزان جذب شدن آن تا حد امکان کاسته شود تا کمترین اثرات سوء بر بهداشت دام و انسان ایجاد گردد. این در حالیست که قسمت عمده از خسارات حاصل از آلدگی قارچی در دامها هنوز آشکار نگردیده است و تنها مسمومیت حاد و بعضی از انواع مسمومیت‌های مزمن شناخته شده است. لذا توصیه شده است که موارد تحت درمانگاهی و برخی از اشکال مزمن اینگونه مسمومیت‌ها، باید بیشتر مورد مطالعه قرار گیرد تا ابعاد خسارات ناشی از جذب این سموم روشن‌تر گردد. از طرفی باید توجه داشت که متabolیت‌های بعضی از قارچ‌ها مانند آفلاتوکسین M1 که در شیر دامها براثر مصرف علوفه آلدگی به سوم مربوط به قارچ آسپرژیلوس ترشح می‌شود، در کبد انسان ذخیره شده و می‌تواند موجب سرطان گردد. متاسفانه گزارش‌های فراوانی از حضور غلط‌های بالای آفلاتوکسین M1 در شیر و مواد لبنی مصرفی بخش‌های مختلف کشور وجود دارد و از آنجا که این سم در عمل پاستوریزه کردن از بین نمی‌رود، می‌بایست برای کاهش آن در شیر با میزان جذب آن تاثیر گذاشت. هرچند مصرف بتونیت روشهای به نسبت ارزان برای مقابله با این عارضه‌ها عنوان شده است ولی میزان تاثیر آن در گله‌های مختلف به خوبی در داخل کشور مورد بررسی قرار نگرفته است و تخمین درستی از موفقیت آن در کنترل خسارات در دسترس نمی‌باشد، لذا بعلت مشکلات عدیده‌ای که این قارچ و مایکوتوكسین‌های حاصله از آن که برای انسان و دام و دامداری‌ها می‌نماید بهتر است در اوائل حضور آن در بیمار یا علوفه با روش‌های آزمایشگاهی معتبر تشخیص داده شود. امروزه تعداد این بیماران، بدليل افزایش موارد پیوند عضو و نیز سرطان‌ها و ایدز رو به افزایش است. این قارچ‌ها در این بیماران ایجاد آسپرژیلوزیس مهاجم می‌نماید. آسپرژیلوزیس مهاجم نیاز به تشخیص سریع اولیه دارد. روش‌های معمول شناسائی قارچ‌ها از جمله اسمیر مستقیم، کشت و نمونه‌های

فریزر ۲۰ - درجه سانتیگراد قرارداده شد و بعد از فریزر خارج نموده و پس از سانتریفوژ نمودن مایع روئی را دور ریخته، چون همیشه ایزوپروپانول باعث ته نشین شدن DNA در لوله می‌شود و مایع روئی فاقد DNA است که دور ریخته می‌شود و بعد از آن ۱۰۰۰ میکرولیتر الکل ۷۰ درصد در لوله حاوی DNA قارچ ریخته شد و بعد از ۱۰ بار وارونه نمودن لوله سانتریفوژ لوله انجام گردید. در مرحله آخر مایع روئی لوله دکتانه و لوله آزمایش را در هیتربلاک ۶۵ درجه قرار داده شد و بعد از آن ۱۰۰ میکرولیتر آب مقتصر به آن اضافه گردید.

**پرایمرهای ویژه آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس:**  
پرایمر اختصاصی استفاده شده برای آسپرژیلوس فلاووس AFLA-R و AFLA-F و آسپرژیلوس پارازیتیکوس APA1 و APA2 در جدول ۱ آمده است (۱۴).

استریل دیونیزه شده به حالت سوسپانسیون در آمد و سپس DNA آن با روش فنل کلروفرم استخراج گردید (۸).

#### استخراج DNA از سوش استاندارد

۱۰۰ میکرولیتر از سوش استاندارد کشت داده شده در محیط کشت مایع برداشته و سپس در مرحله اول ۵۰۰ میکرو لیتر محلول بافر لیز کننده با ترکیب (Proteinase K= SDS=%10, Tris-HCl=50 Mm, 250 ug/ml) به آن اضافه شد و در مرحله دوم، ۱۰ میکرو لیتر پروتئاز به مدت ۱۰ ثانیه مخلوط گردید. در مرحله سوم به مدت ۲۰ دقیقه در هیتربلاک ۶۵ درجه قرارداده شد و بعد از خارج نمودن، هم حجم محلول داخل لوله محلول فنل کلروفرم بر روی آن اضافه گردید (بعد از ۳۰ دقیقه مایع روئی را در لوله جدید متقل نموده و هم حجم مایع داخل لوله ایزوپروپانول به آن اضافه و سپس ۱۰ دقیقه در

جدول ۱- مشخصات پرایمرهای مورد استفاده در این مطالعه

نام پرایمر	توالی پرایمر	اندازه پرایمرها
AFLA-F	5'-GGT GGT GAA GAA GTC TAT CTA AGG-3'	۴۱۳bp
AFLA-R	5'-AAG GCA TAA AGG GTG TGG AG -3	۴۱۳bp
APA1	5'-GGA TTC GTG AGT GTC TTT AGG G -3'	۲۴۳bp
APA2	5'-GGT AAA TGC TCC GCA CAG TC -3'	۲۴۳bp

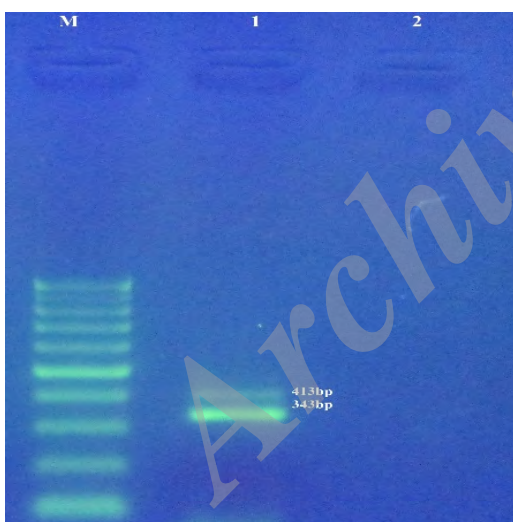
۳۰ ثانیه و تعداد سیکل‌ها ۳۵ سیکل می‌باشد پلیمرایزاسیون نهایی به مدت ۵ دقیقه در ۹۴ درجه سانتی گراد بود (۱۲). از این نمایه حرارتی جهت بهینه‌سازی آزمایش‌های Monoplex PCR تشخیصی آسپرژیلوس پارازیتیکوس و فلاووس و همچنین تست D-PCR استفاده گردید.  
محصول واکنش در ژل آکارز ۱/۵٪ حاوی سایبر گرین (سینا ژن MR7730C Cat.No.: ۰/۵ x TBE ۰/۵ Cat:K1214) در بافر (Anneal) ۳۰ ثانیه، دمای چسبیدن (Extend) در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد،

و واکنش شامل ۵ میکرولیتر (استخراجی از نمونه یا سوش)، ۰/۵ میکرولیتر از ۱۰x PCR Buffer (0.5 µl), ۰.۵ µl (0.2 µm) میکرولیتر پرایمر جلویی و (0.2 µm) میکرولیتر پرایمر عقبی، ۰/۵ میکرولیتر از MgCl<sub>2</sub>(50mM)، ۰/۵ میکرولیتر از dNTP(10mM)، ۰/۳ میکرولیتر از آنزیم Taq DNA polymerase (5U/µl) استریل در حجم نهایی ۲۵ میکرو لیتر می‌باشد. برنامه دمادهی به صورت دناتوراسیون اولیه در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد ۳۰ ثانیه، دمای چسبیدن (Anneal) ۳۰ ثانیه ۶۶ درجه سانتی گراد، مرحله پلیمرایزاسیون (Extend) در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد،

۵ میکرولیتر از DNA های استخراج شده از نمونهها مورد استفاده قرار گرفت(۱۷). انجام آزمایش مستقیم و کشت بر روی نمونهها: در ابتدا محیط کشت ساپورو دکستروز آگار حاوی کلرامفینیکل (SC) به میزان ۵۰ میلی گرم در لیتر تهیه و سپس نمونههای علوفه بصورت نشاكاری یا نقطهای در محیط مذکور کشت نموده و در صورت رشد کلنیهای کپکی به منظور شناسائی از آنها اسلايد کالچر انجام گرفت.

### نتایج

اندازه قطعات بدست آمده با استفاده از پرایمرهای ویژه آسپرژیلوس پارازیتیکوس  $343\text{ bp}$  و آسپرژیلوس فلاووس  $413\text{ bp}$  می باشند(نگاره ۱).



نگاره ۱- تست PCR-D- پهنه شده (آمپلیکونهای  $343\text{ bp}$  آسپرژیلوس پارازیتیکوس و  $413\text{ bp}$  آسپرژیلوس فلاووس) در تشخیص آسپرژیلوس پارازیتیکوس و فلاووس. M: سایز مارکر فرماتلس  $100\text{ bp}$  DNA Ladder، چاهک ۱: کنترل مثبت استاندارد. قطعه تکثیر شده  $343\text{ bp}$  آسپرژیلوس پارازیتیکوس و  $413\text{ bp}$  آسپرژیلوس فلاووس، چاهک ۲: کنترل منفی استاندارد

به منظور بررسی حساسیت آزمایش، رقت های مختلف DNA قارچ از یک میلیون کپی DNA (غلظت ۱-۱۰) تا یک کپی DNA (غلظت ۶-۱۰) تهیه گردید این تست به منظور سنجش حساسیت پرایمرها بوده و بیانگر این است که این پرایمرها تا چه رقتی از قارچ را قادر به شناسایی می باشد.

به منظور بررسی ویژگی آزمایش، DNA میکرو ارگانیسم های مختلف از جمله کریپتوکوکوس نئوفورمنس، گونه ای از فوزاریوم، فوزاریوم سولانی، کاندیدیا آلیکنس، اشرشیاکلی، ویروس هپاتیت B انسانی به همراه DNA قارچ آسپرژیلوس فلاووس و پرایمرهای اختصاصی قارچ را در لوله های مختلف قرار داده و تست PCR انجام شد. تست ویژگی برای قارچ آسپرژیلوس پارازیتیکوس نیز جداگانه انجام گرفت.

### تهیه نمونه از علوفه برای استخراج DNA

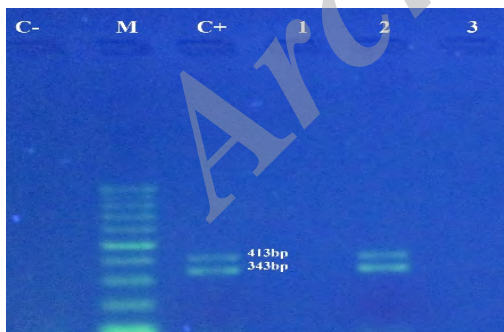
۵۰ نمونه علوفه از کلینیک دامهای بزرگ دانشکده دامپزشکی واحد علوم و تحقیقات بطور تصادفی تهیه گردید.  $0/1$  گرم از هر نمونه علوفه با ترازو وزن شد. سپس در لوله آزمایش قرار داده و در روی لوله آب مقطر ریخته، سپس لوله حاوی نمونه مخلوط گردید. پس از آن،  $20$  دقیقه لوله در رک بی حرکت قرار داده شد تا عمل ته نشینی در لوله حاوی نمونه انجام شود. سپس آب روی لوله ها را در لوله های جدید انتقال داده و لوله های جدید به مدت  $10$  دقیقه و با دور  $1000$  سانتریفوژ گردید. بعد از سانتریفوژ مایع رویی دکانته شده و سپس  $100$  میکرولیتر آب مقطر در لوله ریخته پس از مخلوط نمودن برای استخراج DNA  $100$  میکرولیتر از مخلوط به روش کلروفرم جهت استخراج DNA مورد بررسی قرار گرفت.

جهت انجام آزمایش Duplex PCR،  $14$  میکرولیتر آب دو بار تقطیر استریل دیونیزه،  $0/5$  میکرولیتر از هر  $4$  پرایمر (آسپرژیلوس پارازیتیکوس فلاووس)،  $2/5$  میکرولیتر از بافر  $10\times$   $0/75$  میکرولیتر از  $\text{MgCl}_2(50\text{ mM})$ ،  $0/5$  میکرولیتر از Taq DNA polymerase  $0/3$  میکرولیتر از آنزیم  $d\text{NTP}10\text{ mM}$



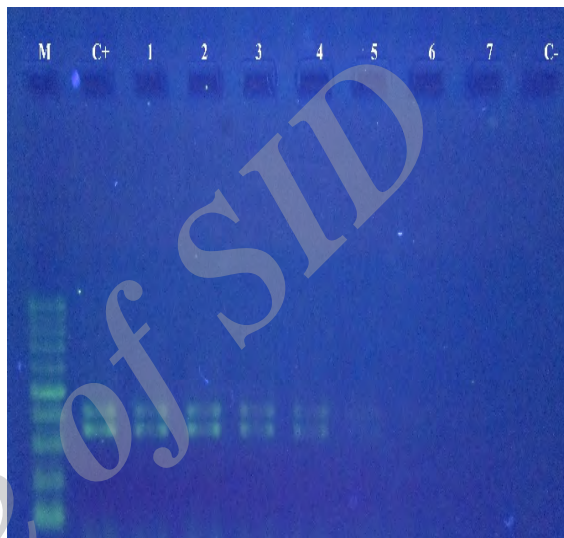
نگاره ۳- تست ویژگی، M: سایز مارکر فرمنتاس (Kb DNA Ladder)، لاین ۱: آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس، لاین ۲ الی ۸: اهدانهای مربوط به، *Fusarium spp*, *Cryptococcus neoformans*, *HV*, *E.Coli*, *Candida albicans*, *Fusarium solani*, *Fusarium spp*, *Cryptococcus neoformans*, *HV*, *E.Coli*, *Candida albicans*, *Fusarium solani*, *Human*, *Hepatitis Bvirus*

در آزمایش Duplex PCR، بر روی ۵۰ نمونه علوفه، ۱۱ نمونه آزمایش PCR مثبت و دارای آسپرژیلوس فلاووس بودند. ۲ نمونه از نظر آزمایش Duplex PCR مثبت و حاوی هر دو نوع آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس و ۳۷ نمونه منفی بودند (نگاره ۴).



نگاره ۴- نتایج تست Duplex PCR بر روی نمونه‌های علوفه، C-: کنترل منفی، M: سایز مارکر (vivantis) 100bp DNA Ladder (C+), ۱: نمونه مثبت، چاهک ۱: نمونه منفی، چاهک ۲: نمونه مثبت از آسپرژیلوس فلاووس و آسپرژیلوس پارازیتیکوس، چاهک ۳: نمونه منفی

حساسیت تست PCR-D با پرایمرهای اختصاصی آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس قادر به تشخیص حداقل ۱۰۰ کپی از DNA مربوط به هر قارچ آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس بود(نگاره ۲).



نگاره ۲- نتایج بررسی حساسیت تست، M: سایز مارکر فرمنتاس 100bp چاهک ۱: رقت ۱-۱۰ معادل ۱۰۰۰۰۰۰ نسخه از DNA آسپرژیلوس فلاووس، آسپرژیلوس پارازیتیکوس، چاهک ۲: رقت ۲-۱۰ معادل ۱۰۰۰۰ نسخه از DNA آسپرژیلوس فلاووس، آسپرژیلوس پارازیتیکوس، چاهک ۳: رقت ۳-۱۰ معادل ۱۰۰۰۰ نسخه از DNA آسپرژیلوس فلاووس، آسپرژیلوس پارازیتیکوس، چاهک ۴: رقت ۴-۱۰ معادل ۱۰۰۰ نسخه از DNA آسپرژیلوس فلاووس، آسپرژیلوس پارازیتیکوس، چاهک ۵: رقت ۵-۱۰ معادل ۱۰۰ نسخه از DNA آسپرژیلوس فلاووس، آسپرژیلوس پارازیتیکوس، چاهک ۶: رقت ۶-۱۰ معادل ۱۰ نسخه از DNA آسپرژیلوس فلاووس، آسپرژیلوس پارازیتیکوس، چاهک ۷: رقت ۷-۱۰ معادل ۱ نسخه از DNA آسپرژیلوس فلاووس، آسپرژیلوس پارازیتیکوس، C-: کنترل منفی

متاسفانه در اغلب اوقات مایکروتوكسین‌ها به جای مشکلات حاد باعث مشکلات مزمن می‌شوند چهار نوع مختلف افالاتوکسین به نامهای B1, B2, G1, G2, G1 (که قویترین و متداورترین آنها B1 است) در خوراک و محصولات دامی شناخته شده است. این سم در بدن توسط کبد متابولیزه شده و تبدیل به مایکروتوكسین‌های دیگر شده و از طریق تولیدات دامی به مصرف کنندگان آن منتقل می‌شود. چنانچه گاو شیری از خوراک آلوه به آفالاتوکسین B تغذیه نماید، آنزیمهای موجود در کبد آنرا به آفالاتوکسن M تبدیل کرده که در شیر و ادرار دفع می‌شود. آفالاتوکسین M1 و M2 بترتیب از آفالاتوکسین‌های B1 و B2 حاصل می‌شوند. آفالاتوکسین B1 از عوامل تراوتژنیک، موتازینیک و سرطانزای انسانی است (۱۰ و ۱۱). اهمیت گونه‌های آسپرژیلوس بیشتر در رابطه با خسارات اقتصادی و بهداشتی در زندگی مردم است. در حال حاضر تکنیک‌های تشخیصی رایج شامل مشاهده مستقیم، آزمایشات سرولوژی با استفاده از آنتی زن گالاكتومان و کشت ترشحات بیمار است. با توجه به وجود درصدهای متفاوت تشخیصی قارچ در ترشحات بیماران در مقالات مختلف و همچنین انتظار تشخیص دقیق‌تر و به موقع بیماری توسط روش‌های مولکولی نسبت روش‌های کلاسیک رایج، این تحقیق پایه ریزی گردید تا با مقایسه روش‌های سنتی و مولکولی در انتخاب صحیح روش‌های تشخیصی کام موثری برداشته شود. از طرفی تشخیص سریع آلوهگی در علوفه و مواد غذایی نیز در سالم‌سازی مواد غذایی نیز اهمیت فراوانی دارد که در این مطالعه سعی شده است این جنبه بهداشتی نیز مدل نظر قرار گیرد (۱۶).

در این بررسی که با روش Duplex PCR و کشت و آزمایش مستقیم بر روی نمونه‌های علوفه انجام گرفت ۱۵ نمونه با دو روش سنتی مثبت و ۱۳ نمونه با روش مولکولی مثبت شدند که تفاوت چندانی بین انجام روش‌های سنتی با روش مولکولی از نظر جوابدهی وجود نداشت و لیکن در انجام روش‌های

## جدول ۲- فراوانی و درصد فراوانی توابع نتایج دو روش آزمایش در

کشت و آزمایش مستقیم						Duplex PCR
جمع	درصد	فرآوانی	درصد	فرآوانی	منفی	ثبت
۱۳	۱۸	۹	۸	۴	منفی	ثبت
۳۷	۵۲	۲۶	۲۲	۱۱	منفی	ثبت
۵۰	۷۰	۳۵	۳۰	۱۵	منفی	جمع

تمو نه های علو فه

نتایج بدست آمده از انجام آزمایشات فوق توسط آزمون Mac Nemar بین نتیجه مستقیم و کشت از یک سو و نتیجه Duplex PCR از سوی دیگر توافق بین دو تست می باشد.  
 $P=0.824$

ج

مايكوتوكسین ها متابولیت های ثانویه قارچ ها می باشند که بسیار سمی هستند. این سوموم باعث آلودگی انسان و حیوانات شده، بعد از ایجاد علائم مختلف باعث مرگ انسان و حیوانات می باشد. آفلاتوكسین ها از جمله مايكوتوكسین هایی هستند که توسط دو قارچ آسپرژیلوس فلاووس و آسپرژیلوس پارازیتیکوس ایجاد می شوند. مسمومیت با مايكوتوكسین ها، مايكوتوكسیکوزیس نامیده می شود (۱۳). کپکها و مايكوتوكسین ها اثرات زیادی بر روی نشخوارکنندگان و بخصوص گاو گذاشته و باعث کاهش استهها می شوند. چون قارچ ها از مواد مغذی خوراک برای رشد خودشان استفاده می کنند، ارزش غذایی خوراک را کاهش می دهند. کپکها ممکن است میکروب های شکمبه را مهار کرده و قابلیت جذب شکمبه را کاهش دهنند. مايكوتوكسین ها می توانند باعث بروز مشکلات هورمونی و ایمنی شوند، خصوصا در گاو های شیری که تحت تنفس هستند. همچنین می توانند باعث اسهال های متناوب، زبر شدن موهای بدن، ناراحتی های عمومی و سقط جنین زودرس شوند که به صورت چرخه نامنظم فحلی در گاو بروز می یابد.

نتایج حاصل از این سه روش بر روی نمونه‌ها، حاکی از این است که در تشخیص هر دو نوع آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس بین سه روش آزمایشگاهی Duplex PCR، کشت و آزمایش مستقیم تفاوت چندانی وجود ندارد ولیکن با استفاده از روش‌های مولکولی در مدت زمان کوتاه و با دقت بالا قادر به تشخیص میکروارگانیسم‌های مختلف در هر نوع نمونه‌ای می‌باشیم. با استفاده از روش‌های مولکولی در تشخیص نیازمند به تکنیسین با تجربه بصیری نخواهیم بود و با آموزش حداقل یک سال به یک تکنیسین، او را ماهر برای شناخت انواع میکروارگانیسم‌ها در هر نمونه‌ای خواهیم نمود. صحت و دقت آزمایشات مولکولی نسبت به روش‌های سنتی بالاتر بود بعلت اینکه دو مورد آسپرژیلوس پارازیتیکوس با روش Duplex PCR در این بررسی مشاهده گردید در حالیکه با روش‌های کشت و آزمایش مستقیم فقط آسپرژیلوس فلاووس شناسایی شد. بنابراین صحت و دقت آزمایش‌های مولکولی نسبت به روش‌های سنتی بالاتر است.

### تشکر و سپاسگزاری

از آزمایشگاه دامپزشکی شهریار که در جمع‌آوری نمونه‌های علوفه همکاری نموده‌اند و از موسسه ایرانیان ژن فناور که در انجام آزمایشات مولکولی همکاری نمودند تشکر می‌گردد.

### فهرست منابع

- 1- Ainsworth, G.C., Rewell, R.E.(1949): The incidence of aspergillosis in captive wild birds. J.Comp. Pathol. Therap. 59: 213-24.
- 2- Akbari, J.G., Varma, P.K.(2005): Clinical profile and surgical outcome for pulmonary aspergilloma: A single center experience. 80:1067-1072.
- 3- Archibald, R.G. (1913):Aspergillosis in the Sudan ostrich. J.Comp. Pathol. Therap.26: 171-73.

ستی مشکلاتی از جمله طول زمان بیشتر، کارشناسی با تجربه زیاد از نظر تشخیص بصری، محیط مناسب برای رشد قارچ در محیط آزمایشگاه، آلودگی پلیت‌ها با دیگر قارچ‌های ساپروفیت، و... مواجه شدیم.

در یک بررسی که توسط Susever و همکاران در سال ۲۰۱۱ بر روی ۵۰ نمونه قارچی با روش کشت و آزمایش مستقیم و تست Multiplex PCR انجام گرفت ۲۷ نمونه مثبت و ۲۳ نمونه منفی با روش Multiplex PCR بود ولیکن با روش کشت و آزمایش مستقیم ۱۷ نمونه مثبت و ۳۳ نمونه منفی بودند. و در نهایت روش Multiplex PCR را بر روش‌های سنتی ترجیح داده شد بود (۱۸).

در مطالعه پدرام و همکاران در سال ۲۰۱۴ بر روی ۵۰ نمونه لاواز ریه (BAL) به منظور تشخیص آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس، از ۱۸ نمونه لاواز ریه که با روش Duplex PCR مثبت بود فقط یک نمونه از نظر کشت و آزمایش مستقیم مثبت بود و با روش Duplex PCR علاوه بر اینکه ۱۸ نمونه مثبت شد یک نمونه از ۱۸ نمونه حاوی هر دو گونه آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس بود (۱۶). در بررسی کنونی با روش سنتی گونه آسپرژیلوس پارازیتیکوس در نمونه‌های علوفه مشخص نشد.

Nguyen Thi Hue و همکارانش در سال ۲۰۱۳ با استفاده از ژن بیوسنتر آفلاتوکسین قادر به تشخیص دو جفت پرایمر آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس شدند، سپس با استفاده از پرایمرهای موجود و DNA قارچ‌های مذکور و با انجام آزمایش Multiplex PCR بر روی نمونه‌های مواد غذایی، قادر به تشخیص هر دو نوع قارچ مذکور در مواد غذایی شدند(۱۵). در بررسی کنونی با استفاده از پرایمرهای مذکور قادر به شناسایی هر دو نوع آسپرژیلوس فلاووس و پارازیتیکوس در علوفه انجام گرفت.

- 4- Asakura, A., Nakagawa, S.(1906): Immunological studies of aspergillosis in birds. *Mycopathol. Mycol. Appl.* 2 (18): 249-56.
- 5- Babras, M.A., Radhakrishnan, C.V.(1967): Aspergillosis in chicks and a trial of hamycin in an outbreak. *Hindustan. Antibiotic. Bull.* .9: 244-45.
- 6- Baker, A.Z., Courtenay, D., Wright, M.D.(1934): Observations on fungal pneumonia in the domestic fowl. *Vet. J.* 90: 385-89.
- 7- Bodin, E., Gautier, L.(1906): Note sur une toxine produite par aspergillus fumigatus. *Ann. Inst. Pasteur.*20: 209-24.
- 8- Chute, H.L., Witter, J.F., Rountree, J.L. (1955): The pathology of a fungus infection associated with a capnizing injury. *J.Am. Vet. Med.Ass.* 127: 207-9.
- 9- Chute, H.L., Lacombe, E.(1956):The fungus flora of chickens with infections of the respiratory tract. *J.Am.Vet.Res.*17: 763-65.
- 10- Davis, N.D., Diener, U.L., Agnihotri, V.P.(1967): Production of aflatoxins B1 and G1 in chemically defined medium *Mycopathol. Mycol. Appl.* 28;31(3):251–256.
- 11- Davis, N.D.(1967): Production of aflatoxins B1 and G1 in chemically defined medium. *Mycopathol. Mycol. Appl.* Apr 28:31(3):251–256.
- 12- Dinner, U.L., Cole, R.J., Sanders, T.H.(2013): Epidemiology of aflatoxin formation by aspergillus flavus. *Annu. Rev.Phytopathol.*Vol.25:249-270.
- 13- Shahhosseiny, M.H.( 2010): Polymerase chain reaction. 2nd edition. P.20
- 14- Jelinek, C.P., Pohland, G. E.(1989): Worldwide occurrence of mycotoxins in food and feeds, an update. *J. Assoc. Off. Anal.Chem.* 72:223-247.
- 15- Nguyen, H.U.(2013):Detection of toxic aspergillus species in food by a multiplex PCR. 4th international conference on biomedical engineering in vietnam. IFMBE. Proceedings. 40: pp. 184–189.
- 16- Pedram, N., Bayat , M., Shahhosseiny, M.H., Bokaei, S., Ghahri, M. (2014): Multiplex PCR diagnosis of aspergillus parasiticus and flavus in respiratory samples in tuberculosis-suspicious bronchoalveolar lavage (BAL). *Biochem. Cell. Arch.*Vol. 14:No. 2.
- 17- Pinel, C., Fricker, H., Lebeau, B. (2003): Detection of circulating aspergillus fumigatus galactomannan value and limits of the platelia test for diagnosing invasive aspergillosis .*J. Clin. Microbiol.*41:2184-6.
- 18- Altschul, S.F. (1990): Basic local alignment search tool. *J. Mol.Biol.*215(3): 403-410.
- 19- Susever, S., Yegenoglu, Y.(2011): Evaluation of the significance of molecular methods in the diagnosis of invasive fungal infections comparison with conventional methods. *Mikrobiyol. Bul.*45(2):325-35.