

همسانه سازی و توالی یابی ژن‌های ویروالانس *ompA* و *smpA* اسینتوباکتر بامانی

حسین انصاری^{۱*}، عباس دوستی^{۳*}، محمد کارگر^۴، مهدی بیژن زاده^۵، مجتبی جعفری نیا^۲

^۱گروه ژنتیک مولکولی، واحد علوم و تحقیقات فارس، دانشگاه آزاد اسلامی، شیراز، ایران، ^۲گروه ژنتیک مولکولی، واحد مرودشت، دانشگاه آزاد اسلامی، مرودشت، ایران، ^۳مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران، ^۴گروه میکروبیولوژی، واحد جهرم، دانشگاه آزاد اسلامی، جهرم، ایران، ^۵گروه ژنتیک پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، اهواز، ایران

تاریخ وصول: ۱۳۹۵/۷/۲۳ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۵/۱۲/۷

چکیده

زمینه و هدف: اسینتوباکتر بامانی یک پاتوژن نوظهور و مهم در بروز عفونت‌های مختلف از قبیل: عفونت دستگاه ادراری، بیمارستانی، مننژیت و دستگاه تنفسی می‌باشد. هدف از این مطالعه همسانه سازی و توالی یابی ژن‌های ویروالانس *ompA* و *smpA* اسینتوباکتر بامانی بیماریزا می باشد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه نیمه تجربی، سویه بیماریزای اسینتوباکتر بامانی بر روی محیط‌های بلاد آگار و مک کانکی آگار کشت داده شد. تشخیص و تأیید اسینتوباکتر بامانی به روش‌های میکروسکوپی، کشت میکروبی و بیوشیمیایی انجام شد. دو ژن *ompA* و *smpA* با تکنیک PCR تکثیر و درون وکتور پلاسمیدی pTZ57R/T کلون شدند. صحت سازواره نوترکیب به دو روش PCR و هضم آنزیمی دوگانه انجام شد. دو ژن *ompA* و *smpA* کلون شده در پلاسمید pTZ57R/T توالی یابی شدند. سپس ژن‌های *ompA* و *smpA* درون وکتور پروکاریوتی ساب کلون گردیده و بیان آنها در باکتری *اشرشیا کلی* به روش SDS-PAGE بررسی شد.

یافته‌ها: سویه بیماریزای اسینتوباکتر بامانی با روش‌های بیوشیمیایی و میکروبیولوژی تایید شد. از الکتروفورز محصولات PCR دو باند ۱۱۵۰ و ۴۱۱ جفت بازی به دست آمد که به ترتیب مربوط به ژن‌های *ompA* و *smpA* بود. نتایج انجام PCR و هضم آنزیمی دوگانه روی پلاسمیدهای نوترکیب، درستی تشکیل pTZ57R/T-*ompA* و pTZ57R/T-*smpA* را نشان داد. نتایج تعیین توالی، صحت کلون سازی را مشخص نمود.

نتیجه‌گیری: نتایج به دست آمده نشان داد که پلاسمید pTZ57R/T برای کلون سازی قطعات بزرگ DNA مناسب می‌باشد و با توجه به حفاظت شدگی بالای دو ژن *ompA* و *smpA* برای ساخت واکنس می‌توان از آنها استفاده نمود.

واژه‌های کلیدی: اسینتوباکتر بامانی، همسانه سازی، *ompA*، *smpA*، تعیین توالی، pTZ57R/T

* نویسنده مسئول: عباس دوستی، شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی واحد شهرکرد، مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی

Email: Abbasdoosti@yahoo.com

مقدمه

اسیتوباکتر بامانی (*Acintobacter baumannii*) با شکل ظاهری کوکسی یا کوکوباسیل و گرم منفی است که قادر به تخمیر قندها نیست و هم‌چنین نیازمندی‌های غذایی کمی دارد. این باکتری توانایی رشد در شرایط نامساعد، سطوح خشک و مرطوب را دارد و در این محیط‌ها به مدت طولانی زنده می‌ماند (۱-۳). اسیتوباکتر جزء باکتری‌های فرصت طلب محسوب می‌گردد و به ندرت عامل عفونت‌های سخت در افراد دارای ایمنی طبیعی می‌باشد، اما برای بیماران دارای ضعف سیستم ایمنی به خصوص بیمارانی که در بخش‌های مراقبت‌های ویژه بیمارستان بستری هستند، یک تهدید جدی به شمار می‌آید (۴-۵). *اسیتوباکتر بامانی* عامل طیف وسیعی از عفونت‌ها به ویژه عفونت‌های بیمارستانی، عفونت دستگاه ادراری، مننژیت، باکتری می، عفونت زخم جراحی و سوختگی، عفونت پوست و بافت نرم و هم‌چنین عفونت‌های دستگاه تنفس می‌باشد (۶ و ۷).

این باکتری توانایی تشکیل بیوفیلم را دارد، بیوفیلم سبب مقاومت باکتری در برابر عوامل ضد عفونی کننده و شرایط نامناسب محیطی می‌شود و به باکتری‌های درون بیوفیلم این فرصت را می‌دهد که ژن‌های کدکننده مقاومت آنتی‌بیوتیکی را بین یکدیگر منتقل کنند (۸ و ۳، ۱). در مقایسه با سایر پاتوژن‌های گرم منفی، فاکتورهای ویروالانس شناسایی شده *اسیتوباکتر بامانی* بسیار کم است. دو پروتئین مهم در تشکیل بیوفیلم که در بیماری‌زایی این باکتری نیز

نقش مهمی دارند عبارتند از: پروتئین‌های غشای خارجی (Outer membrane protein) و لیپوپروتئین غشاء خارجی باکتری‌ها می‌باشند (۸ و ۵، ۴). یکی از فاکتورهای بیماری‌زایی با ویژگی مناسب برای *اسیتوباکتر بامانی* تا به امروز پروتئین‌های غشای خارجی، به ویژه OmpA می‌باشد که توانایی القای آپوپتوز در سلول‌های اپی تلیال حنجره را دارد. OmpA یک پروتئین سه قسمتی، 38kD وزن دارد و نقش کلیدی در تشکیل بیوفیلم بر روی سطوح زنده و غیر زنده، توسعه چسبندگی سلول - سلول و سلول - سطح را دارد (۸ و ۳). پروتئین SmpA (small membrane protein A) جزء لیپوپروتئین‌های کوچک غشایی می‌باشد که در شکل‌گیری غشای خارجی باکتری و کمپلکس YaeT نقش دارد. این پروتئین در بین باکتری‌های گرم منفی بسیار حفاظت شده است به طوری که تنها دارای چند باز اشتباه (Mismatch) در ناحیه غیرضروری پروموتور می‌باشد. باکتری‌هایی که در ژن سنتز کننده پروتئین SmpA نقص دارند، حساسیت بالایی به دترجنت‌ها و آنتی‌بیوتیک‌هایی از قبیل کلرامفنیکل، جنتامایسین، پلی‌میکسین B و آب اکسیژنه (H₂O₂) دارند (۸ و ۶، ۴، ۳). *اسیتوباکتر بامانی* دارای آنزیم‌های اگزاسیلیناز هیدرولیز کننده کارباپنم‌ها می‌شود که باعث مقاومت باکتری به کارباپنم‌ها و پنی‌سیلین‌ها می‌گردد (۹ و ۱). از دیگر عوامل دخیل در مقاومت این سویه‌های باکتری مقاوم به دارو، پورین‌ها، تغییر پروتئین‌های متصل شونده به

اکسیداز، کاتالاز، همولیز، TSI، مالئونات، رنگ‌آمیزی گرم، آرژنین هیدرولیز، اورنیتین دکربوکسیلاز، سیترات و هیدرولیز ژلاتین انجام شد.

استخراج DNA با استفاده از کیت استخراج DNA (شرکت کیاژن، ایران) طبق پروتکل شرکت سازنده صورت گرفت. با استفاده از دستگاه نانو دراپ (ND-1000 PeqLab) غلظت DNA استخراج شده اندازه‌گیری شد. DNA استخراج شده تا مرحله بعدی کار در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شد. به منظور طراحی پرایمرهای رفت و برگشت ابتدا توالی DNA ژن کد کننده *OmpA* و *SmpA* از اطلاعات بانک ژنی اینترنتی <http://www.ncbi.com> به دست آمد. با استفاده از این اطلاعات و نرم افزار Gene runner پرایمرها طراحی و سپس در ناحیه 5' پرایمرها جایگاه برش برای آنزیم‌های برش دهنده قرار داده شد (جدول ۱)، و در نهایت جهت صحت در شناسایی ژن-های مورد نظر، بلاست شدند.

واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز در حجم ۲۵

میکرولیتر انجام گرفت که شامل ترکیب‌های زیر بود؛ ۲/۵ میکرولیتر بافر ۱۰X PCR، ۱ میکرولیتر *MgCl2* (۵۰ میلی مولار)، ۰/۵ میکرولیتر dNTP (۱۰ میلی مولار)، ۱ میکرولیتر از مخلوط هر یک از آنزیم‌های DNA پلی‌مرازی *Pfu* و *Taq* (۱ واحد)، ۳ میکرولیتر DNA استخراج شده (۱۰۰ نانوگرم)، ۱ میکرولیتر از هر یک از پرایمرها (۱۰ پیکومول در میکرولیتر) و ۱۵ میکرولیتر آب مقطر استریل مواد فوق درون میکروتیوپ ۰/۲ میلی لیتری ریخته شده و پس از

پنی‌سیلین، آنزیم‌های تغییر دهنده آمینوگلیکوزیدها و هم‌چنین مقاومت به کینولون‌ها در نتیجه کسب پلاسمید و مکانیسم پمپ خارج کننده (Effluent Pump) می‌باشد (۹-۱۵). آسینتوباکتر بامانی به اغلب آنتی‌بیوتیک‌ها مقاومت نشان می‌دهد و شکست درمانی این سویه‌های مقاوم به دارو سبب افزایش هزینه‌های بستری و مرگ و میر مبتلایان می‌گردد (۱۶-۱۳). از این رو ضرورت دست یابی به یک روش جایگزین درمانی یا پیشگیری (مانند واکسیناسیون) مطرح می‌شود. از آنجا که دو ژن *ompA* و *smpA* آسینتوباکتر بومانی از پتانسیل لازم برای ایجاد پاسخ ایمنی در میزبان برخوردارند، لذا هدف از این مطالعه، همسازسازی ژن‌های *ompA* و *smpA* آسینتوباکتر بامانی در وکتور مناسب و تعیین توالی آنها می‌باشد. از ژن‌های کلون شده در این تحقیق می‌توان به عنوان کاندیدای واکسن ژنی در مطالعات آینده بهره برد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه به صورت تجربی - آزمایشگاهی در سال ۱۳۹۴ در مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی دانشگاه آزاد اسلامی شهرکرد انجام شد.

سویه‌های بیماریزای آسینتوباکتر بامانی جمع آوری شدند و شناسایی باکتری‌ها بر اساس کشت بر روی محیط‌های اختصاصی، افتراقی و هم‌چنین آزمون‌های بیوشیمیایی از قبیل مک کانکی آگار، بایل اسکولین، SIM، رشد در دمای ۴۴ درجه سانتی‌گراد،

همگن‌سازی در داخل دستگاه ترموسایکر (Mastercycler Gradient, Eppendorf, Germany) قرار داده شدند. ژن‌های *ompA* و *smpA* طبق برنامه دناتوراسیون اولیه ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه، دناتوراسیون ثانویه به مدت یک دقیقه در دمای ۹۴ درجه سانتی‌گراد، اتصال (Annealing) به مدت یک دقیقه در دمای ۶۱ درجه سانتی‌گراد، سنتز (Extension) به مدت یک دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد و گسترش نهایی (Final Extension) به مدت ۵ دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد تکثیر شدند. محصول واکنش زنجیره‌ای پلیمرز روی ژل آگارز ۱/۵ درصد الکتروفورز و باندهای مربوط به *ompA* و *smpA* از ژل بریده شدند. باندهای مورد نظر به وسیله کیت تخلیص DNA از ژل (Bioneer Co., Korea) طبق پروتکل شرکت سازنده تخلیص شدند.

در این مطالعه به منظور کلونینگ ژن‌های *ompA* و *smpA* از کیت T/A کلونینگ (Thermo Scientific, Lithuania) استفاده شد و آزمایش‌ها بر اساس روش کار کیت انجام شد. به این صورت که واکنش اتصال با استفاده از ۳ میکرولیتر بافر X-10 لیگاسیون، ۲ میکرولیتر آنزیم T4 لیگاز، وکتور (PTZ57R/T) ۳ میکرولیتر، محصول PCR (ژن‌های تخلیص شده از ژل) ۱۵ میکرولیتر و ۷ میکرولیتر آب مقطر استریل، در حجم ۳۰ میکرولیتر انجام شد. مواد فوق در یک میکروتیوب ۰/۵ میکرولیتری ریخته شده و به مدت یک ساعت در دمای اتاق (۲۵ درجه سانتی‌گراد) و سپس به مدت یک شب در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد گرم‌خانه‌گذاری شد.

انتقال پلاسمید به داخل باکتری به کمک روش شیمیایی و شوک حرارتی که به طور خلاصه بیان می‌شود، صورت گرفت. یک کلنی از باکتری *E. coli* سویه نوبلو (NovaBlue) درون محیط LB مایع کشت داده شد و به مدت ۵ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد گرم‌خانه‌گذاری شد. سپس رسوب‌گیری با سانتریفیوژ (به مدت ۳ دقیقه به صورت ۹۰۰۰ دور در دقیقه) انجام گرفت و در ادامه باکتری‌ها در سه مرحله ۳۰ دقیقه‌ای به کمک کلریدکلسیم ۰/۱ مولار سرد استریل، مستعد و در نهایت ۱۰ میکرولیتر از محصول واکنش لیگاسیون به ۱۰۰ میکرولیتر از باکتری‌های مستعد اضافه شد. مخلوط به آرامی و بدون ورتکس به مدت ۳۰ دقیقه درون آب سرد قرار داده شد. سپس به سلول‌های مستعد در دمای ۴۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۹۰ ثانیه شوک حرارتی داده شد. سپس این سوسپانسیون سلولی به مدت ۵ دقیقه در آب یخ (۴ درجه سانتی‌گراد) قرار داده شد. یک میلی‌لیتر محیط LB مایع بدون آنتی‌بیوتیک به سلول‌های باکتریایی ترانسفورم شده اضافه شد و باکتری‌ها به مدت یک ساعت درون انکوباتور شیکردار با دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد گرم‌خانه‌گذاری شدند. در نهایت باکتری‌های ترانسفورم شده روی محیط LB آگار دار حاوی آنتی‌بیوتیک آمپی‌سیلین (۱۰۰ میکروگرم در هر میلی‌لیتر)، X-gal و IPTG کشت داده شدند. کلنی‌هایی که دارای پلاسمید PTZ57R/T فاقد قطعه درج شونده، توانایی تولید آنزیم بتاگالاکتوزیداز را دارند، بنابراین ترکیب X-gal را تجزیه کرده و تولید ایندولیل می‌نمایند و کلنی‌های شکل یافته دارای رنگ آبی خواهند بود. اما باکتری‌های دارای پلاسمید نو ترکیب (پلاسمید

مثبت شده به روش کلنی PCR، استخراج پلاسمید با استفاده از کیت استخراج پلاسمید (Bioneer Co., Korea) بر اساس دستورالعمل شرکت سازنده صورت گرفت. هضم آنزیمی دوگانه بر اساس سایت‌های برش آنزیم‌های موجود در دو طرف 5' و 3' قطعه کلون شده و در حجم نهایی ۲۰ میکرولیتر صورت پذیرفت. به این صورت که ۲ میکروگرم از پلاسمید استخراج شده، ۵ واحد از هر یک از آنزیم‌های برش دهنده و ۲ میکرولیتر از بافر 10X مخصوص هر آنزیم در حجم نهایی ۲۰ میکرولیتر تهیه شد.

مطلوب هضم آنزیمی به مدت ۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد گرم‌خانه‌گذاری شد و سپس محصولات بر روی ژل آگارز ۲ درصد الکتروفورز شدند.

پلاسمیدهای استخراج شده pTZ57R/T حاوی ژن‌های *ompA* و *smpA* به همراه آغازگرهای اختصاصی جهت توالی یابی به شرکت Gene Ray آلمان فرستاده شدند و نتایج حاصل از توالی یابی، جهت تأیید و صحت آنها در بانک ژنی NCBI بلاست شدند.

ژن‌های *ompA* و *smpA*/اسینتوباکتر بامانی با استفاده از آنزیم‌های Xba1/BamH1 و Kpn1/Bgl2 از وکتور pTZ57R/T جدا و درون وکتور پروکاریوتی pET32 کلون شدند. ترانسفورم سازواره‌های ساخته شده به روش شوک حرارتی و کلریدکسیم انجام شد. سپس بیان پروتئین‌های نوترکیب *OmpA* و *SmpA* در باکتری *E. coli* به روش

SDS-PAGE(Sodium Dodecyl Sulphate Polyacrylamide Gel Electrophoresis) انجام شد.

PTZ57R/T دارای قطعه درج شونده) توانایی تولید آنزیم بتا گالاکتوزیداز و تجزیه X-gal را ندارند، بنابراین کلنی سفید تشکیل می‌دهند. از کلنی‌های رشدیافته سفید رنگ بروی محیط LB حاوی آنتی‌بیوتیک آمپی‌سیلین ماتریکس تهیه شد و به مدت ۲۴ ساعت در ۳۷ درجه سانتی‌گراد گرم‌خانه‌گذاری شدند.

جهت ردیابی دقیق ژن‌های *ompA* و *smpA* از خانه‌های ماتریکس تهیه شده به روش جوشاندن(Boiling) استخراج پلاسمید انجام شد. سپس واکنش زنجیره‌ای پلیمرز با استفاده از مواد زیر انجام شد. پلاسمید استخراج شده ۱ میکرولیتر، از هر یک از آغازگرهای اختصاصی رفت و برگشت ۱ میکرولیتر، ۲/۵ میکرولیتر بافر واکنش زنجیره‌ای پلیمرز (PCR10X buffer)، کلرید منیزیم ۵۰ میلی مولار ۱ میکرولیتر، مخلوط dNTPs ۱۰ میلی مولار ۰/۵ میکرولیتر، ۰/۲ میکرولیتر آنزیم تک پلیمرز با غلظت ۵ واحد در میکرولیتر، حجم نهایی مخلوط با آب مقطر استریل ۲۵ میکرولیتر شد. مخلوط فوق با برنامه دمایی ۵ دقیقه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد، سپس ۳۲ سیکل (۱ دقیقه در ۹۴ درجه سانتی‌گراد و ۱ دقیقه در ۶۳ درجه سانتی‌گراد، ۴۵ ثانیه در ۷۲ درجه سانتی‌گراد) و یک سیکل انتهایی به مدت ۵ دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد در دستگاه ترموسایکلر اپندورف قرار داده شد. محصول واکنش زنجیره‌ای پلی‌مرز بروی ژل آگارز ۱/۵ درصد الکتروفورز و با استفاده از دستگاه ژل داگ(Uvitec, UK) عکس برداری انجام شد.

جهت تأیید کلونینگ ژن‌های *ompA* و *smpA* به روش هضم آنزیمی دوگانه از خانه‌های ماتریکس

جدول ۱: توالی پرایمرهای طراحی شده به همراه اطلاعات آنها

نام ژن	توالی پرایمر	آنزیم برش دهنده	اندازه محصول
ompA-F	5- AGGTCTAGAATGAAATTGAGTCGTATTGC-3	XbaI	1150bp
ompA-R	5- CGTGGATCCTTTTTACTGTTCAAGAAGCTC-3	BamHI	
smpA-F	5- ATAGGTACCATGCAAAAACTCGTGCTGAC-3	KpnI	411bp
smpA-R	5- CGGAGATCTTTATTAGTGGTGGGGCAGTTA-3	BglIII	

یافته‌ها

پTZ57R/T-ompA و pTZ57R/T-smpA تشکیلی

شده‌اند (شکل ۲).

نتایج هضم آنزیمی دوگانه پلاسمیدهای

نو ترکیب pTZ57R/T-ompA و pTZ57R/T-smpA به ترتیب

با آنزیم‌های BamHI/XbaI و BglII/KpnI به منظور تأیید

صحت کلونینگ، دو باند نشان داد. باندهای ۱۱۵۰ و

۴۱۱ جفت‌بازی که مربوط به ژن‌های ompA و smpA و

دیگری باند مربوط به وکتور pTZ57R/T دارای اندازه

۲۸۸۶ جفت‌بازی می‌باشد (شکل ۳).

نتایج حاصل از SDS-PAGE نشان داد که این

دو پروتئین rOmpA و rSmpA با بازده بالا در باکتری

اشیرشیاکلی تولید می‌شود. هم‌چنین توالی یابی

ژن‌های ompA و smpA کلون شده در پلاسمید

pTZ57R/T که از سویه بیماری‌زای اسینتوباکتر بامانی

جداسازی شده بود در مقایسه با توالی‌های موجود از

این ژن‌ها در بانک ژنی پایگاه NCBI شباهت داشت و

نشان دهنده عدم وجود جهش و تغییر در توالی دو

ژن ompA و smpA در حین مراحل تکثیر و کلون‌سازی

می‌باشد. تصویر بخشی از نتایج تعیین توالی ژن

ompA اسینتوباکتر بامانی در شکل ۴ مشاهده می‌شود.

نتایج حاصل از رشد سویه‌های بیماری‌زای

اسینتوباکتر بامانی بر روی محیط‌های اختصاصی و

افتراقی، نشان دهنده ویژگی‌های صحیح

بیوشیمیایی و میکروبی در خصوص این باکتری بود.

نتایج واکنش زنجیره‌ای پلیمرز با استفاده از

پرایمرهای اختصاصی روی DNA ژنومی اسینتوباکتر

بامانی، سبب تکثیر دو باند ۱۱۵۰ و ۴۱۱ جفت‌بازی شد

که به ترتیب مربوط به ژن‌های ompA و smpA

می‌باشد (شکل ۱).

پس از انجام کلون‌سازی T/A، حدود ۹۰

درصد کلنی‌های رشد یافته دارای رنگ سفید و نشان

دهنده این بود که قطعات تکثیر یافته ژن‌های ompA و

smpA در پلاسمید pTZ57R/T کلون شده‌اند و باکتری

های E. coli پلاسمیدهای نو ترکیب را دریافت نموده‌اند.

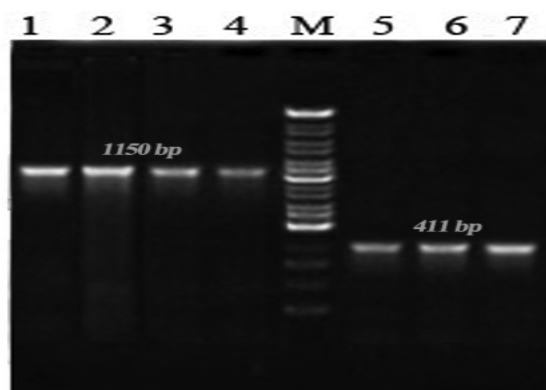
نتایج حاصل از واکنش زنجیره‌ای پلیمرز

بروی پلاسمیدهای pTZ57R/T حاوی ژن‌های ompA و

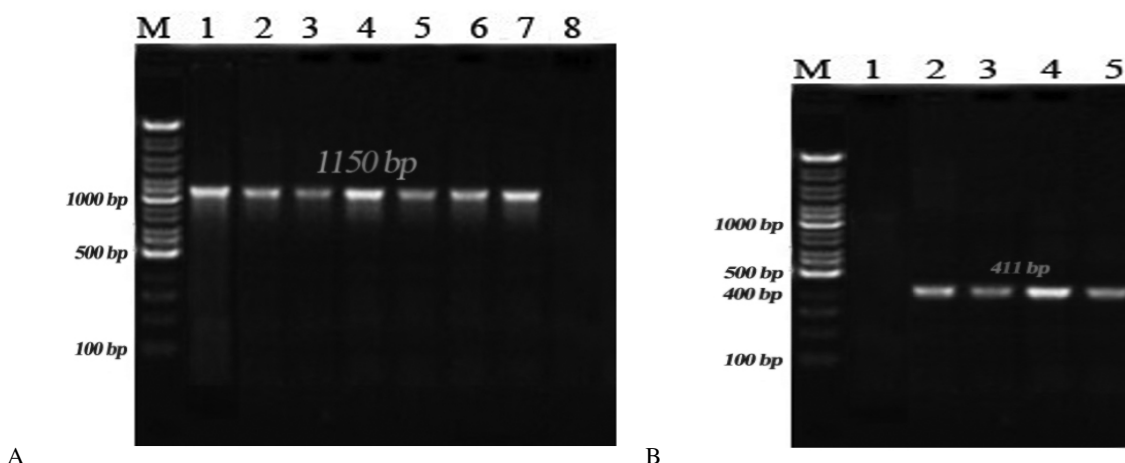
smpA جهت تأیید کلونینگ نشان داد که همه خانه‌های

ماتریکس، دارای ژن‌های ompA و smpA کلون شده در

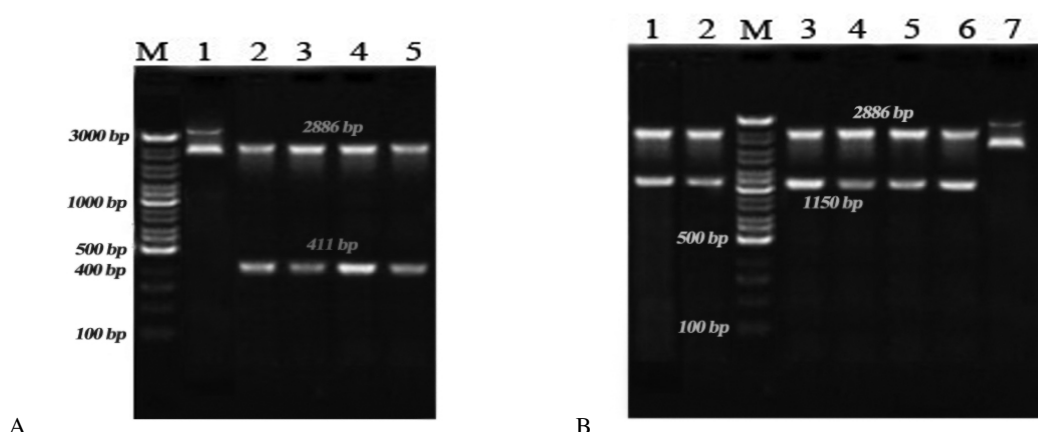
پلاسمید pTZ57R/T هستند و پلاسمید‌های نو ترکیب



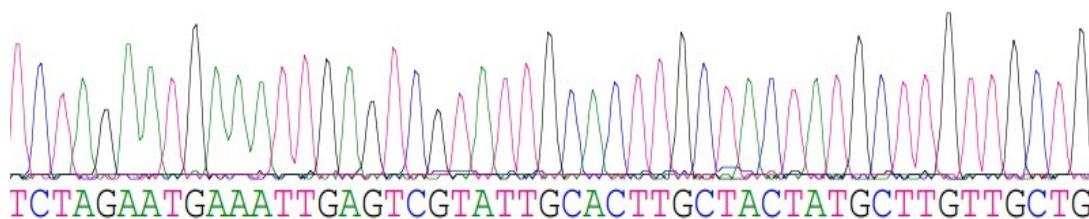
شکل ۱: انجام PCR روی ژنوم باکتری اسینتوباکتر بومانی برای ژن‌های *smpA* و *ompA*. ردیف‌های شماره ۱ تا ۴ دارای باند ۱۱۵۰ جفت بازی بوده و نشان دهنده تکثیر ژن *ompA* می باشند. ردیف‌های ۵ تا ۷ دارای باند ۴۱۱ جفت بازی مربوط به تکثیر ژن *smpA* است. M: مارکر ۱۰۰ جفت بازی شرکت فرمنتاز است.



شکل ۲: انجام PCR برای تایید حضور ژن‌های ژن‌های *smpA* و *ompA* در پلاسمیدهای نو ترکیب *pTZ57R/T-smpA* و *pTZ57R/T-ompA*. شکل‌های A و B، به ترتیب نشان دهنده باند ۱۱۵۰ و ۴۱۱ جفت بازی مربوط به تکثیر ژن‌های *smpA* و *ompA* است. مارکر مورد استفاده در هر دو تصویر، مارکر ۱۰۰ جفت بازی فرمنتاز است. شماره ۸ در شکل A و شماره ۱ در شکل B، کنترل منفی (بدون DNA) هستند.



شکل ۳: هضم آنزیمی وکتورهای نو ترکیب *pTZ57R/T-smpA* و *pTZ57R/T-ompA* برای تایید صحت کلونینگ. شکل A نشان دهند هضم آنزیمی وکتور *pTZ57R/T-smpA* با دو آنزیم *KpnI/BglIII* بوده و دو باند ۲۸۸۶ و ۴۱۱ جفت بازی به ترتیب مربوط به وکتور و ژن در شماره‌های ۲ تا ۵ دیده می شود. شکل B مربوط به هضم آنزیمی وکتور نو ترکیب *pTZ57R/T-ompA* با آنزیم‌های *XbaI/BamHI* است. باندهای با اندازه ۲۸۸۶ و ۱۱۵۰ جفت بازی به ترتیب منطبق با وکتور و ژن مربوطه در شماره‌های ۱ تا ۶ دیده می شود. مارکر مورد استفاده در هر دو تصویر، مارکر ۱۰۰ جفت بازی فرمنتاز است. شماره ۱ در شکل A و شماره ۷ در شکل B، نشان دهنده پلاسمیدهای کامل (بریده نشده) است.



شکل ۴: نتیجه بخشی از دندروگرام تعیین توالی ژن *ompA*

مطالعه سینگ و همکاران، پروتئین *ompA* یا کمپلکس *BamA* را به عنوان کاندید مناسب جهت تهیه واکسن پپتیدی بر علیه اسیتوباکتر بومانی معرفی کردند، زیرا توانایی تحریک هر دو سیستم ایمنی سلولار و همورال را دارند (۲). الزبیدی و همکاران به بررسی ایمنی زایی پپتید *ompA* متصل به نانوپارتیکل کیتوزان (Chitosan) پرداختند و مشاهده کردند که تیترا سیتوکین‌هایی مثل IL6، IL2 و اینترفرون گاما در اثر تزریق این پپتید به موش افزایش می‌یابد (۲۰). نتایج کلونینگ مطالعه حاضر با مطالعه‌های مذکور در بخش‌های اولیه کلونینگ (T/A کلونینگ) ژن‌های *ompA* و *smpA* همخوانی دارند.

نتیجه توالی یابی ژن‌های *ompA* و *smpA* جدا شده از ایزوله‌های کلنیکی اسیتوباکتر بومانی دارای تشابه به ترتیب ۹۰ و ۹۵ درصدی با توالی موجود در بانک ژنی NCBI داشت. نتایج دلالت بر حفاظت شدگی این دو ژن در میان سویه‌های اسیتوباکتر بامانی می‌باشد. موریل و همکاران پروتئین‌های کاندید برای ساخت واکسن نو ترکیب بر علیه اسیتوباکتر بامانی را به سه گروه تقسیم نمودند. گروه اول شامل؛ چهار پروتئین بسیار رایج و حفاظت شده در میان آنها بود

بحث

در این تحقیق، ژن‌های مؤثر در بیماری‌زایی و تشکیل بیوفیلم اسیتوباکتر بامانی و کاندیدای واکسن، جداسازی و کلون شدند (۱۲ و ۱۱). در مطالعه حاضر از پلاسمید pTZ57R/T برای کلون کردن ژن‌های *ompA* و *smpA* جهت تهیه واکسن ژنی استفاده شد، پلاسمید pTZ57R/T در سال ۱۹۹۲ میلادی به وسیله کلوز و همکاران جهت کلونینگ با بازده بالا معرفی شد (۱۷). در مطالعه دیگری جعفری و همکاران بر روی پروتئین میکروم ۳ (Mic3) توکسوپلازما گوندی انجام دادند. از پلاسمید pTZ57R/T به عنوان وکتور T/A کلونینگ استفاده کرد که میزان کارآمدی بالایی برای کلونینگ ژن Mic3 را نشان داد (۱۸). چویی و همکاران در سال ۲۰۰۷ نشان دادند که پروتئین *ompA* (AbOmpA) از طریق هدف قرار دادن میتوکندری در سلول‌های اپی تلیال باعث القای آپوپتوزیس می‌گردد (۴). الوری دو همکاران در مطالعه‌ای به بررسی میزان ایمنی‌زایی *ompA* جدا شده از اسیتوباکتر بومانی پرداختند و به این نتیجه رسیدند که پروتئین *ompA* توانایی تحریک سیستم ایمنی سلولار و همورال را دارد (۱۹). در

حفاظت شدگی بالای این ژن‌ها جهت تهیه و ساخت واکسن‌های نوترکیب و ژنی می‌توان از آنها استفاده کرد.

تقدیر و تشکر

این مقاله مربوط به بخشی از رساله دکتری ژنتیک واحد علوم تحقیقات فارس (مروودشت) می‌باشد. نویسندگان این مقاله از کارکنان مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی دانشگاه آزاد اسلامی شهرکرد به دلیل همکاری صادقانه کمال تقدیر و تشکر را دارند.

که دو پروتئین *OmpA* و *SmpA* در این گروه قرار داشتند (۱۱) که با مطالعه حاضر همخوانی دارد. در مقاله دیگری چیانگ مینگ و همکاران به بررسی پروتئین‌های حفاظت شده در میان گونه‌های *اسینیتوباکتر بامانی* جهت تهیه واکسن برعلیه این باکتری پرداختند. ۷۷ پروتئین بسیار حفاظت شده را به عنوان کاندید معرفی شد که پروتئین *OmpA* جزء این پروتئین‌ها بود (۱۲). با نتایج مطالعه حاضر در مورد پروتئین *OmpA* همخوانی دارد. ژن *ompA* به دلیل این که توانایی اتصال به سلول‌های اپی تلیال میزبان و القاء آپوپتوز را دارد. همچنین جزء فاکتورهای مهم بیماری زایی این باکتری می‌باشد و در تشکیل بیوفیلیم نقش مهمی بر عهده دارد (۲۰ و ۱۹، ۱۱، ۱۰، ۸، ۴). از این رو جهت طراحی و ساخت واکسن امید محققین به این ژن می‌باشد. زیرا عقیده بر این است که در مراحل اولیه تهاجم باکتری، میزبان را به وسیله فاکتورهای بیماری‌زا مانند *ompA* و *smpA* پاسخ ایمنی را القا و میزبان را برعلیه باکتری پاتوژن ایمن کرد.

نتیجه‌گیری

نتایج حاصل از این مطالعه نشان می‌دهد که همسانه‌سازی و ترانسفورماسیون ژن‌های *smpA* و *ompA* در پلاسمید pTZ57R/T با موفقیت و کارآمدی بالا انجام شده است. بنابراین پلاسمید pTZ57R/T و نیز باکتری اشرشیاکلی سویه نوابلو به ترتیب جهت همسانه‌سازی و ترانسفورماسیون ژن‌های *ompA* و *smpA* و سایر ژن‌ها مناسب می‌باشند. همچنین به دلیل

REFERENCES

1. Ali RA. Genetic study to bacteria *Acinetobacter baumannii* - Lactamase producer. J Al-Nahrain Univ 2010; 13(4):159–65.
2. Singh R, Garg N, Capalash N, Kumar R, Kumar M. In silico Analysis of *Acinetobacter baumannii* Outer Membrane Protein BamA as a Potential Immunogen. Int J Pure Appl Sci Technol 2014; 21(2): 32–9.
3. Longo F, Vuotto C, Donelli G. Biofilm formation in *Acinetobacter baumannii*. New Microbiol 2014; 37: 119–27.
4. Choi CH, Hyun SH, Lee JY, Lee JS, Lee YS, Kim SA, et al. *Acinetobacter baumannii* outer membrane protein A targets the nucleus and induces cytotoxicity. Microbiology 2008; 10: 309–19.
5. Taylor P, Howard A, Donoghue MO, Feeney A, Sleator RD, Howard A, et al. *Acinetobacter baumannii* An emerging opportunistic pathogen. Virulence 2012; 3(3): 243-350.
6. Eijkelkamp BA, Stroehrer UH, Hassan KA, Paulsen IT, Brown MH. Comparative analysis of surface-exposed virulence factors of *Acinetobacter baumannii*. BMC Genomics 2014; 15(1): 1–12.
7. Snitkin ES, Zelazny AM, Montero CI, Stock F, Mijares L, Sequence NC. Genome-wide recombination drives diversi fi cation of epidemic strains of *Acinetobacter baumannii*. Proc Natl Acad Sci 2011; 108(33): 13758–63.
8. Mcconnell MJ, Actis L. *Acinetobacter baumannii*: human infections, factors contributing to pathogenesis and animal models. FEMS Microbiol Rev 2013; 37 (2): 130-155.
9. Bou G, Cerveró G, Domínguez MA, Quereda C, Martínez-beltrán J, Bou N, et al. Characterization of a nosocomial outbreak caused by a multiresistant *acinetobacter baumannii* strain with a carbapenem-hydrolyzing enzyme: high-level carbapenem resistance in *a. baumannii* is not due solely to the presence of b-lactamases. J Clin Microbiol 2000; 38(9): 3299-305.
10. Fattahian Y, Rasooli I, Mousavi Gargari SL, Rahbar MR, Darvish Alipour Astaneh S, Amani J. Protection against *acinetobacter baumannii* infection via its functional deprivation of biofilm associated protein (Bap). Microb Pathog 2011; 51(6): 402–6.
11. Moriel DG, Beatson SA, Wurpel DJ, Lipman J, Nimmo GR, Paterson DL, et al. Identification of Novel Vaccine Candidates against Multidrug-Resistant *Acinetobacter baumannii*. PLoS One 2013; 8(10): 77631.
12. Ming-Hsien C, Wang-Chou S, Shu-Pei L, Chen YZ, YanLo AF, Hung HJ, et al. Identification of novel vaccine candidates against *Acinetobacter baumannii* using reverse vaccinology. Human Vaccines & Immunotherapeutics 2015, 11(4), 1065-73.
13. Bahador Goudarzi H, Douraghi M, Ghalavand Z, Goudarzi M. Assessment of antibiotic resistance pattern in *Acinetobacter bumannii* carrying bla oxA type genes isolated from hospitalized patients. Novelty in Biomedicine.2013; 1(2):54–61.
14. Maleki A, Jalilvand Y, Mirzaie Z, Ghafourian S, Kazemian H, Sadeghifard N, et al. Molecular analysis *Acinetobacter baumannii* isolted Tehran hospitals by RCP-CIRE Method. Mod Med Lab. 2016; 1(1): 12 – 16.
15. Ahmadi Kh, Mardaneh J, Saadat S. Determination antimicrobial resistance profile of *Acinetobacter* strains isolated from hospitalized patients in Different Part of Taleghani Hospital (Ahvaz, Iran). ISMJ 2014; 17(4): 620-8.
16. Rezaee D, Zarrini G, Ahangarzadeh Rezaee M. Antibiotic susceptibility and molecular typing by rep-pcr among *acinetobacter baumannii* isolates. Journal of Ardabil University of Medical Sciences 2014; 14(1): 28-36.
17. Kaluz S, Kölbl K, Reid KB. Directional cloning of PCR products using exonuclease III, Nucleic Acids Res 1992; 20(16): 4369–4370.
18. Jafari-Modrek M, Chaffarifar F, Shirazi Z, Dalimi-Asl A. Cloning and sequencing the plasmid encoding *Toxoplasma gondii* Microneme 3 protein. Feyz 2011; 15(3): 200-6.
19. Al-warid RJM, Al-thahab AAL. Cellular immune response to outer membrane proteins isolated. International Journal of Research in Applied Natural and Social Sciences 2014; 2(1): 91–6.
20. Asraa N. Alzubaidi A, Ziad M. Alkozai F. Immunogenic properties of outer membrane protein of *Acinetobacter baumannii* that loaded on chitosan nanoparticles. Am J Biomed 2015; 3(2): 59–74.

Cloning and Sequencing of the *ompA* and *smpA* Virulence Genes of *Acinetobacter baumannii* Isolated in Clinical Samples

Ansari H¹, Kargar M², Bijanzadeh M³, Jafarinya M¹, Doosti A^{4*}

¹Department of Genetic, Marvdasht branch, Islamic Azad University, Marvdasht, Iran, ²Department of Microbiology, Jahrom Branch, Islamic Azad University, Jahrom, Iran, ³Department of Medical Genetic, Jundishapoor University of Medical Sciences Ahvaz, Ahvaz, Iran, ⁴Biotechnology Research Center, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran

Received: 14 Oct 2016

Accepted: 25 Feb 2017

Abstract

Background & aim: *Acinetobacter baumannii* has emerged as a medically important pathogen because of the increasing number of infections such as urinary tract infection, nasocomial infection, meningitis and respiratory tract. The aim of this research is to investigate the amplification, cloning and sequencing of two virulence factor genes of *Acinetobacter baumannii* isolated from patients.

Methods: In the present study, 30 samples of nosocomial infections (wounds, blood and urinary tract infections) were prepared from Imam Ali (AS) and Ayatollah Kashani hospitals. Samples were cultured on McConkey and blood agar. Isolation and identification of *Acinetobacter baumannii* were performed by microscopic, microbiologic and biochemical tests. *SmpA ompA* gene were amplified by PCR techniques and inserted into pTZ57R/T T/A vector. The accuracy of the recombinant organisms was done by two methods of PCR and dual enzyme digestion. *SmpA ompA* gene cloned into plasmid pTZ57R / T were sequenced. Then *smpA* and *ompA* genes was sub-cloned into prokaryotic vector and expressed in *E. coli* by SDS-PAGE analyze.

Result: Of the 30 samples collected, 10 samples were diagnosed (33.33%) as *A. baumannii*. Electrophoresis of PCR products showed two bands of 1150 and 411 bp that were related to *ompA* and *smpA* genes. As a result of PCR and double digestion two band 1150 and 411bp of *ompA* and *smpA* genes were observed respectively. Sequencing showed similarity percentage of *OmpA* gene and *smpA* 9590 with the reference confirmed of sequence in VCBI.

Conclusion: The results showed that the pTZ57R / T plasmid was suitable for cloning large fragments of DNA. Due to high fragmentation protection of *smpA* and *ompA* genes, it could be used to develop vaccines.

Keywords: *Acinetobacter Baumannii*, Cloning, *OmpA*, *SmpA*, Sequencing

Corresponding author: Doosti A, Biotechnology Research Center, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

Email: Abbasdoosti@yahoo.com

Please cite this article as follows:

Ansari H, Kargar M, Bizhazadeh M, Jafarinya M, Doosti A. Cloning and Sequencing of the *ompA* and *smpA* Virulence Genes of *Acinetobacter baumannii* Isolated in Clinical Samples. *Armaghane-danesh* 2017; 21 (12): 1207-1217.