# تولید و استفاده از آنتي بادي پليکلونال علیه سیکلوسپورین A در روش ایمونوپراکسیداز مستقیم براي تشخیص دارو در گلبولهاي قرمز

مرتضي حسین زاده  $^{1}$  ، دکتر عباس قادري  $^{7}$  ، دکتر محمد واسعي  $^{7}$  تاریخ دریافت:  $\Lambda \%/9/10$ 

#### چكىدە

مقدمه: سیکلوسپورین به وسیله جلوگیری از بیان ژنهای 2 -۱۶۸ و ۱۶۸ و GM-CSF، از عوامل سرکوب کننده سیستم ایمنی بوده و در بیمیاران پیوندی ، اتوایمون و همچنین جلوگیری از بروز GVHD در پیوند مغز استخوان از آن استفاده میشود . در این تحقیق تشخیص این دارو در خون و گلبولهای قرمز با استفاده از روش ایمونوپراکسیداز مستقیم مورد مطالعه قرار گرفت. مواد و روشها: در این تحقیق آزمایشگاهی آنتی بادی پلیکلونال علیه سیکلوسپورین در خرگوش به وسیله اتصال گلوتارآلدئیدی با آلبومین گاوی تولید و به وسیله آنزیم پراکسیداز کونژوگه گردید . اسلایدهای خونی از بیماران دریافت کننده سیکلوسپورین و گروه شاهد تهیه و به وسیله گردید . اسلایدهای خونی از بیماران دریافت کننده سیکلوسپورین و گروه شاهد تهیه و به وسیله آنتی سیکلوسپورین آنتی بادی کونژوگه ،همراه با افزودن سوبسترای DAB و ایجاد رسوب قهوه ای رنگی در زیر غشاءRBC ،برای تشخیص حضور سیکلوسپورین در گلبولهای قرمز انجام گردید. یافتههای پژوهش: اختصاصی بودن آنتی بادی تهیه شده توسط روش الایزای غیر مستقیم تأیید و غلظت و شدت رنگ رسوب در حاشیه گلبولهای قرمز با دوز مصرفی دارو در این بیماران متناسب غلظت و شدت رنگ رسوب در حاشیه گلبولهای قرمز با دوز مصرفی دارو در این بیماران متناسب

<u>نتیجه گیری نهایی</u>: استفاده از این گونه آنتی بادیها در جهت طراحیی تکنیکهای مختلف برای تشخیص حضور و تعیین مقدار و غلظت داروهای متفاوت در خون ، بافت و مایعات بیولوژیک توصیه می گردد.

واژه هاي كليدي: سيكلوسپورين ، پيوند كليه ، ايمونوهيستوشيمي

١. عضو هيات علمي دانشگاه علوم پزشكي ايلام- نويسنده مسوول yahoo.com و انشگاه علوم پزشكي

۲. استاد گروه ایمونولوژي دانشگاه علوم پزشکي شیراز

٣. دانشيار گروه پاتولوژي دانشگاه علوم پزشکي شيراز

#### مقدمه

سیکلوسپورین یکی از عوامل مهم سرکوب کننده سیستم ایمنی بوده و در سطح وسیعی در بیماران دریافت کننده پیوند اعضا ، بیماران خود ایمی و ناز بروز GVHD میری از بروز GVHD بدنیال پیوند مغیز استخوان میورد استفاده قرار میگیرد. به همراه این دارو از عوامیل دیگیری چیون کورتیکواستروئیدها، FK<sub>506</sub>، میکوفنولات موفتیل، پارامایسین، تالیدومید و ...

حـضور سـیکلوسـیورین در بـدن بیمـاران دریافت کننده این دارو و تعیین غلظت و مقدار آن بسیار مهم است زیرا افزایش غلظت آن عوارض مختلف و حادي چـون نفروتوكسى سيتي و هياتوتوكسي سیتی را بوجود آورده و کاهش غلظت آن نیــز ســبب ســرکوب نامناســب سيـستم ايمنــي و رد پيونــد مـــــي گـــردد (۲،۱). بـه علـــت اختلافـات فارماکودینـامیکی و فارمـاکوکینیتیکی سیکلوسیورین در بدن افراد مختلف، تعیـین مقـدار و دوز مـصرفی همـراه بـا تعیین غلظت آن از مسائل مهم درمان رد پیوند در بیماران خود ایمن می باشد (۴،۳) . داروي جـذب شـده در خـون بـه اجــزا و عناصــر ســلولي و پلاســمايي ماننــد گلبولهــاي قرمــز ، ســفيد و لييويروتئينهاي يلاسما متصل و از طريق عروق به تمام بافتهاي بدن مي رسـد . توزیے دارو در انـدامهایی چـون کبـد ، پانکراس و بافتهاي ليپيدي به مقدار زياد و در انـدامهایی چـون قلـب ، شـش ، مغــز ، کلیـه ، ماهیچـه و نخـاع بـه مقـــدار ناچيـــزي صـورت مــي گيـــرد (۶٬۵٬۳) . از داروي وارد شــده پـه خـون حدود۵۰ تا ۶۰ درصد به گلبولهاي قرمـز، ۱۰ تا ۲۰ درصد به لکوسیتها و ۳۰ تا ۴۰ درصد به ليپوپروتئينهاي پلاسـما متـصل می گردد . اتصال سیکلوسیورین په

گلبولهاي قرمـــز اشـبــاع پذير بــوده و به حرارت و هماتوكريـت بستگي دارد و با كاهش دمـا يـا افـزايش هماتوكريـت ، افزايش مي يابد (۵،۴).

بــــراي تــــشخيــص و تعيــــين سيكلوســـــپورين از روشـهــــاي اختصاصيي (سيكلوسييورين خالص ) و غير اختصاصيي ( سيكلوسيورين همــراه بــا متابولیتهــاي مختلــف ) استفاده ميشود . بطور مثال <sup>2</sup>HPLC روش مرجــــع در انـــــدازه گيـــــري اختــصــاصي بـــــوده و روشــــهاي ديگـــر چــــون <sup>3</sup>RIA روشــــهاي <sup>8</sup>,CLIA <sup>7</sup>, <sup>6</sup>ACMIA , FPIA <sup>5</sup>, ELISA<sup>4</sup> EMIT و ... بـه صــورت اختـصاصی و غير اختصاصي مورد استفاده قيرار مـــــــــــــــرند( ۱۱،۱۰،۹،۸،۷ ) . در تمامی این روشها با استفاده از تولید آنتي باديهاي پلي كلونال يا مونوكلونال بـر علیـه سیکلوســپورین خــالص یــا سيكلوسپورين به انضمام متابوليتهاي آن میتـوان مقـدار دارو را در خـون یـا مایعــات بیولوژیــک تعیــین نمــود (۱۱،۸،۷،۴). در اکثـر تحقیقـات انجـام شده از آنتي سـرم هـاي خرگوشــي يـا گوسےفندي ناشےي از ايمونيزاسےيون بـه وسيله كونژوگه هايي مانند آلبومين گاوي يا همـوسيانين (KLH) اسـتفاده می شود،در مواردی نیـز از آنتـی سـرم موشـــی ناشـــی از ایمونیزاســیون بــا سيكلوسيورين C به اضافه اوا آلبومين و يا از آنتي بادي مونوكلونال نيز اسـتفاده شـده اسـت . ايـن آنتـي باديهـاي IgM موشـــــــي از ايمونيزاســـــيون، بـــــا

<sup>1.</sup> Graft Versus Host Disease

<sup>2.</sup> High performance Liquide chromatography

<sup>3.</sup>Radio Immuno Assay

<sup>4.</sup> Enzyme Linked Immunosorbent Assay

<sup>5.</sup> Fluorescence polarization Immuno` Assay

<sup>6.</sup> Affinity Columne Mediated Immunoenzymometeric Assay.

<sup>7.</sup> Chemi Luminescent Immuno Assay

<sup>8.</sup> Enzyme Multiplied Immunoassay Technique

سیکلوسیپورینC آزاد تولید شده اند (۱۱). در این بررسی آنتی بادی پلی کلونال علیه سیکلوسپورین در خرگوش تولید و از آن برای تشخیص حضور سیکلوسیپورین در گلبولهای قرمیز استفاده گردید.

## مواد و روشها

الـف) توليـد آنتـي بـادي يلـي کلونـال علیـه سیکلوسـپورین A در خرگوش: در ابتدا سیکلوسیورین A همراه با آلبومین گاوی<sup>۱</sup> کونژوگـه شــد و با عمل دياليز تغليظ و جهت ایمونیزاسیون خرگوش بکار رفت . به همــــین خاطــــر ۱/۵mg پـــودر (CSA(Sandoz) را در دو قطــره اتــانول خالص حل کرده و هـم زمـان۲/۵mg یـودر BSA در ۲/۵ ml آب مقطــر حــل گردید . سـپس هـر دو ترکیـب بـه مـدت ۲۰ دقیقه در دمای ۴° C بر روی همزن مغناطیــسی قــرار داده شــده و ۱m۱ گلوتارآلدئیــد ۲۱ میلــي مــولار در بــافر فسفات ۰/۱ مولار به آن اضافه گردید . سـیس بـه مـدت ۳ سـاعت در دمـاي آزمایشـگاه بر روي همـزن قـرار داده و در کیـسه دیـالیز ریختـه و بـه مـدت ۲۴ ساعت شـديداً عليه PBS دياليز شـد. سپس این محلول کونژوگه در لوله هاي این دورف تقسیم شد و برای نگهداری طـولانی مـدت منجمـد گردیـد (۱۲) . جهت تعیین غلظت نهایی کونژوگه په روش اسیکتروفتومتري و بوسیله شاهد PBS میزان جذب (OD) محلول کونژوگه در طـول موجهـاي ۲۶۰ و ۲۸۰ نـانومتر اندازه گیري شـد و بوسـیله فرمـول زیـر غلظت نهائي تعيين گرديد ( ١٢):

(mg/ ml)= (1/55× OD280)-(0/77×OD260)غلظــت

سپس کونژوگه توسط فیلتر ۲۵ µm ۰/۲۵ (۱۲) استریل و براي ایجاد یاسخ ایمني بهتبر همبراه با ادجوانیت فرونید کامیل (CFA) براي تزريق آماده شـد . بدين ترتیب که برای تزریق اول ۰/۵ میلی گرم کونژوگه سیکلوسیورین با مقدار مـسـاوي  $CFA^2$  مخلـوط و بـه صـورت زيـر جلدي در دو موضع تزريق گرديد . تزريق هاي يادآور در خرگـوش هـا نيـز ، بـه ترتیب در روزهای ۳۴،۱۴و۶۴ بعد از تزريـق اول همـراه بـا ادجوانــت فرونـد ناقص انجام و بعد از هر تزریق در فاصله ۷-۱۴ روز خــونگيـــري از حيـــوانات انجــــام و مـــــراحل پیـــشــرفت ايم\_\_\_\_ونيزاسيون تعقي\_\_\_ب گردي\_\_د (۱۴،۱۳،۱۲) . سـپس سـرم حيوانـات جـدا شـد و عيـار آنتـي بـادي عليـه سيكلوسيورين به روش الايـزاي غيـر مـستقیم تعیـین گردیــد (۱۵). بعــد از حصول اطمینان از کافی بودن عیار آنتی سيكلوسپورين، آنتي بادي توليد شده در سرم خرگوشی ، جدا سـازي و IgG اختصاصي با روش كايرليك اسيد انجـام گرفت (۱۶). سـیس IgG بدسـت آمـده توســط پراکــسیداز بــا روش پرآیــدات سدیم نشاندار شد (۱۷،۱۴) ، با این عمل آنتی سیکلوسیورین کونژوگه با پراکسیداز تهیه و برای انجام تست ایمونویراکسیداز آماده گردید.

# ب) ایمونوپراکسیداز مستقیم برای تــــشخیص سیکلوســـــپورین در گلبولهاي قرمز :

براي اين منظور در ابتدا از بيمارانيكه داروي سيكلوسپورين مصرف ميكردند خـون گيـري انجـام شـد و بلافاصـله گسترش خوني بر روي لام تهيـه گرديـد . بهترين زمان خونگيري براي اين منظور ۲ سـاعت پـس از خـوردن دارو ميباشـد كـه سـطح دارو در خـون بيمـاران بـه بـالاترين زمـان رسـيده و حـدود ۲۰-۵۰ درصد سيكلوسپورين موجود در خون بـه درصد سيكلوسپورين موجود در خون بـه

گلبولهاي قرمنز متصل شده است . بنابراين با خونگيري از بيماران و تهيه اسلايد خوني مراحل آزمايش ايمونوپراكسيداز به ترتيب زير انجام گرفت (جهت كنترل منفي از افراد سالم كه دارو مصرف نكرده بودند استفاده شد):

۱)فیکساسیون اسلاید های خونی : این عمل با قرار دادن اسلاید خونی در محلول الکل– استون (۱:۱) و به مدت ۱۰ دقیقه انجام گرفت .

۲) شستشو : قرار دادن اسلایدها در PBS به مدت ۳ دقیقه ( سه بار)

۳)خنثی کیردن پراکیسیداز درونی گلبولهای قرمز: قرار دادن اسلایدها در محلول ۳ درصد و  $H_2O_2$  و در متانول به مدت یک ساعت

۴)شستشو: مانند مرحله دوم ۵)جلوگیری از اتصالات غیر اختصاصی : با افزودن سرم نرمال افراد کنترل منفی با رقت  $\frac{1}{5}$  بر روی اسلایدها و قرار دادن اسلاید ها به مدت ۱۰ دقیقه در اتاقک مرطوب

۲) شستشو: مانند مرحله دوم
 ۷)افـزودن آنتـي سيكلوسـپورين آنتـي بادي نشاندار: رقتهاي متوالي از آنتـي سيكلوسپورين خرگوشـي نشاندار تهيـه و بر روي اسلايدها ريخته و به مدت يک سـاعت در دمـاي اتـاق و در محفظـه مرطوب قرار گرفت.

۸) شستشو: مانند مرحله دوم
 ۹) افـزودن سوبـسترا: سوبـسترا ( ۵ میلي گرم DAB به اضافه ده میلي لیتر PBS و ده میكرو لیتر وي اسـلاید ها اضافه كرده و بـه مـدت ده دقیقه در حـرارت اتاق قـرار داده شـد و توسط آب مقطر، واكنش متوقف شـد و اسلاید ها شستشو داده شدند .

۱۰) رنگ آمیزی زمینه ٔ: اسلایدها پس از شستشو با آب مقطر ، خشک شده و سپس به مدت ۴۰ ثانیه در محلول رنگ تازه هماتوکسیلین قرار داده و توسط آب مقطر شستشو داده شدند. (۱۱) آبگیری اسلایدها : اسلایدها به مدت ۳-۲ دقیقه در الکل هفتاد درصد و سپس به مدت ۳-۲ دقیقه در الکل مطلق قرار داده شدند.

۱۲)شیفاف کیردن و پاییدار نمیودن<sup>۲</sup>: اسیلایدها سیه بار در زیلین (Xylene) شستیشو و سیپس توسیط انیتلان پوشانیده گردیدند .

نتیجه نهایی در زیر میکروسکوپ نوری میشاهده شد و آخرین رقتی از آنتی سیکلوسپورین کونژوگه با پراکسیداز که رنگ مطلوبی را ایجاد کرده بود ، به عنوان عیار آنتی سیکلوسپورین نشاندار در آزمایش ایمونوپراکسیداز تلقی گردید . این عیار در آنتی سیکلوسپورین خرگوشی نشاندار برابر سیکلوسپورین خرگوشی نشاندار برابر برابر

## يافته هاي پژوهش

در اولین مرحله که کونژوگه + CSA تهیه گردید برای تعیین غلظت به روش اسیکتروفتومتری جیدب نیوری محلول کونژوگه در طول موجهای ۲۶۰ و ۲۸۰ نانومتر خوانده شد و با استفاده از فرمول میذکور غلظت نهایی برابر ۳۳۳ mg/ml سپس با تزریق این کونژوگه به خرگوش و تزریق یادآور در روزهای میذکور به سیکلوسپورین A افزایش پیدا کید که میزان عیار آنتی بادی در روزهای مذکور میزان عیار آنتی بادی در روزهای مذکور و میزان جذب نوری در آزمایش الیزای غیر مستقیم در جدول ۲ آمده است.

Counter staining
 Mounting

جدول ۱ : ميزان جذب نوري و غلظت كونژوگه سيكلوسپورين و آلبومين سرم گاوي

OD TA+ nm	OD ۲۶۰ nm	mg/ml	
٠/١٢	•/•V9	7/77	CSA + BSA

جدول۲ : نتایج حاصل از آزمایش الایزای غیر مستقیم برای تعیین عیار آنتی

_	سیتوسپورین در حرحوس								
_	(CSA + BSA)								
_	٧۴	۴۴	74	14	•	 روز			
_	۱/۵۳	۱/۸۱	1/87	۰/۵۳	•	جذب نوری (OD)			

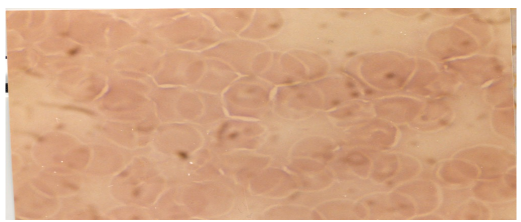
بـا توجـه بـه جـدول ۲ ،قبـل از تزريـق، ميزان انتي بادي اختصاصي در روز صفر برابـر صـفر بـود کـه در روز ۱۴ ( قبـل از تزریق دوم) افـزایش مختـصري را نـشـان داد. ميــزان انتــي بــادي ده روز بعــد از تزریـق دوم در روز ۲۴ نـسبت بـه نوبـت قبل افزایش قابل ملاحظـه اي داشـته و همچنین میزان انتی بادی، ده روز بعد از تزریــق ســـوم یعنــی در روز ۴۴ نیــز افزايش يافته بود. ولي اين ميـزان آنتـي بادي ده روز بعد از تزريـق چـهـارم يعنـي روز ۷۴ کاهش پیدا کرد. بیشترین میزان انتي بـادي ده روز بعـد از تزريـق ســوم( یـادآور دوم) وجـود داشــته کـه پـس از اطمینـان از عیـار بـالاي ان در ازمـایش الايزاي غير مستقيم ، خونگيري نهـايي انجام گردید و سرم حیوانات جدا شد . در مرحله بعد، فراكسيون lgG از آنتـي ســـرم خرگوشـــي تهيــه و بــه روش کاپرلیک اسـید جـدا شـد و در بـافر PBS دیــالیز گردیــد . غلظــت ان بــه روش اســـپکتروفتومتري برابــر ۱۲ mg/ml در حجمی معادل ۱۰ ml تعیین شد . حـال از این فراکسیون lgG جهت تولید آنتـي سیکلوسیپورین نـشاندار بـا پراکـسیداز استفادہ شـد . ایـن عمـل بـه کمـک پرایـدات سـدیم و بـورو هیـدرات سـدیم انجــام گرفــت و جهــت تعیــین عیــار و غلظت انتی بادی نشاندار بـه کمـک روش الايزاي مستقيم عيار انتـي بـادي

برابــر  $\frac{1}{800}$  بــا 1/7V = OD و غلظــت آن برابــر 1/400 تعيــين شـــد. ايــن غلظت براي تمام كونژوگه هاي آنزيمـي يكسـان بود .

حـال در دومـین مرحلـه کـه آزمـایش ايمونوپراكـــسيداز مـــستقيم بـــراي تـشخیص سـیکلوســپورین در گلبولهـاي قرمز انجـام گرفـت مـشـاهده گردیـد کـه آنتي بادي كونژوگه توليد شـده عليـه سيكلوســـپورين توانــايي تــشخيص سيكلوســپورين موجــود در گلبولهــاي قرمــز را داشــته و پــس از اتــصال بــه سيكلوسيورين و افزودن سويستراي DAB رســوب قهــوه اي رنگــي در محــل اتـــصال Ag-Ab در زیـــر غـــشاء RBC تــشکیــل گـــردید . از بیمـــاراني کــه دوزهاي مختلف از سيكلوسيورين را مصرف کرده بودند در زمان Peak یعنی ۲ ساعت پس از مـصرف ، نمونـه گيـري انجام و پس از تهیه اسـلاید و ازمـایش ايمونويراكسيداز مستقيم واكنش آنتي ژن – انتی بادی انجام شد و رسوب قهوه اي رنگي مشاهده گرديـد . جالـب توجه اینکه غلظت و شدت رنگ رسـوب در حاشـیه غـشـا RBC متناسـب بـا دوز مصرفــــي دارو بود و در

دوزهاي بالاتر رسوبهاي تيره تر و ضخيم تري تشكيل گرديد.

# تولید و استفاده از آنتي بادي پلي کلونال علیه سیکلوسپورین A در...



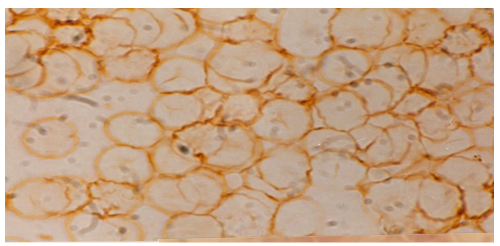
تصویر شماره ۱: کنترل منفي



تصویر شماره ۲ : خون حاوی سیکلوسپورین با دوز مصرفی mg/kg ۵



تصویر شماره ۳ : خون حاوی سیکلوسپورین با دوز مصرفی ۷ mg/kg



تصویر شـماره ۴ : خون حاوي سـیکلوسـپورین با دوز مصرفي ۱۰ mg/kg

## بحث و نتيجه گيري

در پژوهــشـهایی کــه تــاکنون بــراي تــشخيص و انــدازه گيــري غلظــت سيكلوسييورين درخيون ومايعيات بیولوژیک بـدن انجـام شـده اسـت از روشهاي متفاوتي چون EMIT, CLIA, روشهاي ACMIA, FPIA, ELISA, RIA, HPLC و ... اســتفاده شــده اســت و آنتــي بادیهــاي مختلــف پلــې کلونــال و مونوكلونال با حساسيتهاي متفاوت تولیـــــد گردیــــده انــــد ( ۷,۸،۷،۱۱،۱۲،۲۲) . همچنـــــــــن در تكنيك توليد آنتي باديهاي يلي كلونال از حیوانات مختلفی چون خرگوش ، بز ، موش ، خوکچه هنـدي ، اسـب و ... بـه وســيله کونژوگــه هــاي مختلفــي از سيكلوسيورين با يروتئين هاي حامل از قبيـل BSA , KLH، اوا آلبـومين و ... استفاده شده و منجر به تولید عیارهای مختلفــي از سيكلوســپورين آنتــــي بـــــادي گرديــــده اســــت . (۲۳, ۲۲, ۲۱, ۱۳, ۷)

در تحقیقات متعددی نیز که توسط کسنیو انجام شد از سیکلوسپورین A کسنیو کی این این کاوی یا C به انتخام سیدم آلبومین گاوی استفاده شد و عیارهای بالایی نیز از آنتی سیکلوسپورین آنتی بادی تولید شد( ۲۲).در این تحقیق از کونوژوگه

CSA+BSA براي ايمونيزاسيون خرگوش بر علیه سیکلوسپورین استفاده شــد و در تأییـد تحقیقـات گذشـته عیـار آنتـی بادي تا رقت ۱۲۰۰۰ : ۱ بـا جـذب قابـل قبول (OD : ۱/۲۷) تهیه گردید . سـپس با جداسازي فراكسيون IgG و كونژوگه کـردن آن بـا آنـزيم پراکـسيداز ، آنتـي سیکلوسیورین کونژوگه تولید شد که اختـــصاصي بـــودن آن بـــر عليـــه سيكلوسيورين توسط تست الايزاي غیر مستقیم به اثبات رسید . در ادامه از ایـن آنتـی بـادي کونژوگـه بـراي تـشخیص سیکلوسـیورین در گلبولهـاي قرمز به کمک تست ایمونویراکسیداز مستقیم استفاده شد و تصاویر موجود در قسمت يافته هاي پژوهش مؤيد اين توانايي مي باشند . تاكنون اطلاعات جــامع و منتــشـر شـــده اي در مــورد تشخیص سیکلوسیورین در گلبولهای قرمـــز و ســـفید توســط روشـــهاي ايمونوهيـستوشيمي گــزارش نــشده اسـت و فقـط چنـد مطالعـه در مـورد تشخیص این دارو در بیوپسی اندامهای مختلف گیرنـدگان پیوندهـــاي کلیـه و کبـــد بــه چــشم مــي خـــورد (۲۰٬۱۹٬۱۸) . در ایـن مطالعـه از آنتـي بادیهای پلی کلونال متصل شدہ به پراکــــسیداز در یــــک آزمــــایش ايمونوپراكــسيداز مــستقيم بــر روي

<sup>1 -</sup>Quesniaux

گلبولهای قرمز گزارشی دیده نشده و این روش برای اولین بار گزارش میگردد. تصاویر موجود در یافتههای پژوهش مؤید ارتباط مستقیم بین قدرت تشخیص آنتی بادی پلی کلونال تولید شده و دوز مصرفی دارو در بیماران میباشد. امید است با ادامه تحقیقات در این زمینه و تولید اینگونه آنتی بادیها در جهت طراحی تکنیکهای مختلف برای تشخیص و تعیین مقدار و عظایت داروهای مختلف در خون و علظات داروهای مختلف در خون و مایعات بیولوژیاک گامهای بلندتری برداشته شود.

اسلایدهای خونی بیماران دریافت
کننده سیکلوسیپورین موجود در
گلبولهای قرمز استفاده شد و همانطور
که در تصاویر مشهود است علاوه بر
جنبه تشخیصی ، می تواند روشی
نیمه کمی تلقی شده و بر اساس
غلظت ، ضخامت و شدت رنگ رسوب
ایجاد شده در حاشیه غشای گلبولهای
قرمز ، مقدار دوز مصرفی دارو نیز
تخمین زده شود . در مورد استفاده از
آنیی بادیهای کونژوگیه علیه
سیکلوسیپورین ، بیرای تعیین یا

#### References

- 1-Barbuto, J.A.M, Akporiaye, E.T. & Hersh, E.V. (1998).
- Immunopharmacology . In Basic and clinical pharmacology . PP.916-941. Edited by B.G. katzung . Stamford : Appleton & lange .
- 2-Kawabata ,T.T. & Munson ,A.E.(1994) .Immunopharmacology . In Humana pharmacology .PP.597-614. Edited by T.M.Brody , J.Larner , K.P.Minneman , H.C.Neu . Missouri : ST . Louis.
- 3-Kahan , B.D .(1985) . Individualization of cyclosporine Therapy using pharmacokinetic and pharmacodynamic parameters Transplantation 40: 457-476.
- 4-Yee,G.C & Salomon , D.R .(1994) . Cyclosporine , In Applied pharmacokinetic principles of Therapeutic Drug Monitoring , PP.28-1 -28-40 , Edited by W.E .Evans , S.J.Schentag , W.J.Jusko , Applied Therapeutic INC .USA.
- 5-Kahan , B.D.(1998) . Cyclosporine . the new England journal of medicine .321:1725-1738.
- 6-KAHAN, B.D & Grevel, J.(1998) . Optimization of Cyclosporine therapy in renal transplantation by a pharmacokinetic strategy . Transplantation 46:631-644.
- 7- Kivisto ,K.T.(1992) .A review of assay methods for cyclosporine .Clinical pharmacokinetic 23:173-190.
- 8- Hansen , J.B., Lau ,H.P., Jans , C.J et al (1990) . A rapid and specific assay for discrete clinical analyzer , performed directly on while blood .Transplantation proceedings 22:1184-1192.
- 9-Stabler, T.V., & Siegel, A.L. (1990). Chemiluminessence Immunoassay of cyclosporine in whole blood. Clinical chemistry .36:906-908.
- 10-Dasgupta, A., Saldana, S.& Desal, M.(1997). Analatical performance of Emit cyclosporine assay evaluated. Clinical chemistry 37: 2130-2133.
- 11-Quesniaux ,V.F, Tees ,R.,Schreier ,M.H.(1996) . Monoclonal antibodies To cyclosporine . progress Allergy 38:108-122.
- 12- Johnstone, A.& Thorpe , R.(1987) . Immunochemistry in practice , Blackwell scientific publications .

- 13- Allen ,P.C .(1994) .Laboratory animals and care use .In Antibody Techniques , PP.115-140. Edited by v.s . Malik & E.P. Lillehoz .Academic press ,INC.
- 14-Harlow ,E .& Lane ,D.(1991) . Antibodies , a laboratory manual cold spring Horbor press .
- 15-Hosseinzade ,M., Ghaderi .A. ,(2002) .Production and characterization of polyclonal anti cyclosporine –A antibody . Scientific journal . medical university of ILAM Vol.10, No .33,34 : PP 24-32.
- 16-Steinbuch ,M.& Andran ,K .(1996) .The isolation of IgG from mammalian sera with the aid of caprylic acid . Archiers in Biochemistry Biophysis 134:279-284.
- 17-Hudson ,L.& HAY ,F.C.(1989) .practical Immunology . Blackwell Scientific publications.
- 18-Jakson ,P.& Blythe ,D.(1993) .Immunolabelling Techniques for light microscopy . In Immuno cytochemistry . A practical approach . PP.15-42. Edited by J.E .Beesley .IRL press .
- 19-Beesley , J.E .(1993) . Multiple Immunolabelling Techniques .In Immuno cyto chemistry , A practical approach , PP.103-126. Edited by J.E .Beesley .IRL press.
- 20-Landsorp .P.M., Astaloi , G.C, Osterhof , F . et al (1990). Immunoperoxidase procedures to detect monoclonal Antibodies against cell surface antigens .quantitation of binding and staining of Individual cells .Journal of Immunological Methods . 89:393-405.
- 21-Chen ,P.& Tal ,H.H .(1995).A Sensitive enzyme Immuno assay for cyclosporine A using antibodies generated against a Novel hapten. Research Communication Molecular pathology pharmacology .88:317-326.
- 22- Zenke, G. Zeder, G. Strittmatter, U.et al (1992).
- Anti- Cyclosporine monoclonal antibodies and their anti –I diotopic counterpart : Structure and biological activity .Molecular Immunology 29:343-351.
- 23-Qesniaux ,V.F., Tees ,R., Schreier ,M.H. et al (1987).
- Potential of monoclonal antibody to Improve therapeutic monitoring of cyclosporine . Clinical chemistry 33:32-37.
- 24- Cacalano, N.A., Cleveland, W.L.& Eplanger ,B.F. (1998). Antibodies to cyclosporine A (CSA) by a novel rote and Their use to monitor Cyclosporine levels by (RIA) . Journal of Immunology Methods 118: 257-263.
- 25-Quesniaux ,V.F.(1991) .Monoclonal antibody Technology for cyclosporine monitoring . Clinical Biochemistry 24:37-42.

# in Indirect Peroxidase Method for Diagnosis of Drug in RBC Hosseinzadeh M.(MSC)<sup>1</sup>, Ghaderi A.(PhD)<sup>2</sup>. Vasee IM.(PhD)<sup>3</sup>

### **Abstract**

<u>Introduction:</u> Cyclosporine is an Immunosuppressive agent by Inhibition of 11-12, INF-yand GM-CSF Gens. It is used in transplant and autoimmune patients and inhibition of GVHD in bone marrow transplations.

Methods: In this experimental research, polyclonal antibody was produced against cyclosporine in rabbit by glu taraldehide attachment to bovin serum albumin. Then, it was conjugated using peroxidase enzyme. Preparing blood slides of cyclosproing recipient patients and the control group, and fixing them by alcohol- acetone and preparation of slides from conjugated anticyclosporine antibody along with addition of DAB substrat and creating a brown sedimentation under the RBC membrane to detect the cyclosporine present in RBC were used.

<u>Finds</u>: Specificness of induced antibody was confirmed by indirect ELISA, while concentration and color of the sediment in the margin of RBC with drug doses were suitable in the patients.

<u>Discussion</u>: Applying such antibodies to design different techniques in detecting of the presence and amount of different agents in the blood, tissues and biological fluids is recommended.

\* \* \*

**Key words**: Cyclosporine, kidney transplantation, immunohistochmistry.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>. Faculty member, Ilam medical university

<sup>2.</sup> Faculty member, Immunology Dep., Shiraz medical university

<sup>3.</sup> Faculty member, Pathology Dep., Shiraz medical university

This document was The unregistered ve	created with Win2PI ersion of Win2PDF is	DF available at http:/ for evaluation or no	//www.daneprairie.com on-commercial use only	i.