

مطالعه وسترن بلاستینگ آنتی ژنهای پروتئینی سوماتیک فوزاریوم سولانی

محمد رضا آقامیریان^{*}^۱، فریده زینی^۲

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

(۲) استاد گروه 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^۱ و ۳۳۱۷ UAMH^۲ 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^۱ فوزاریوم سولانی ۱۶ باند آنتی ژنیک و سویه ۳۳۱۷ UAMH^۲ فوزاریوم سولانی ۱۱ باند آنتی ژنیک با وزن ملکولی ۱۴ تا ۱۰۰ کیلو دالتون شناسایی گردید.

بحث و نتیجه گیری: سویه ۷۴۱۹ UAMH^۱ فوزاریوم سولانی که از بیمار جدا شده بود در مقایسه با سویه محیطی ۳۳۱۷ UAMH^۲ 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 ارگانيسم بصورت ورقه ميسليال (Sheet) در سطح محيط مایع جلوگيري شود، کشت حاصله بعد از گذشت ۱۴ روز، پس از حصول اطمینان از خالص بودن نمونه ها به روش ميكروسكپي، به روش فيلتراسيون با فيلتر ۰/۴۵ ميكرون از مایع جدا گردیدند، توده هاي ميسليومي در ظروفی استريل جمع آوری شدند و در دمای ۰-۴۰°C نگهداري گردیدند، ۴ گرم از توده ميسليومي در ۱۰ ميلی لیتر از فسفات بافر نمکي با pH = ۷/۴ حاوی مهار کننده هاي پروتئازی مخلوط شده و با دستگاه هموژنيزور (Edmund Buhler) با دور ۲۰۰۰ rpm خرد شده، ميسليومهاي خرد شده در هموژنيزور نوبت اول و براي بار دوم با هموژنيزور (B.Broun) به کمک گلوله هاي شيشه اي با دور ۴۰۰۰ rpm خرد شدند(۷). محلول شيرى بدست آمده طى دو مرحله در g ۲۲۰۰ × بدمت ۱۵ دقيقه و در g ۲۵۰۰۰ × بدمت ۴۵ دقيقه در ۴۰°C سانتريفوژ شد(۸). آنگاه مایع حاصل (عصاره سوماتيک) بدست ۲۴ ساعت در برابر آب مقطر در ۳۰°C دialiپر شد (sigma , cut off 12000) (Freeze Dryer FD-1) دialiپر شده ليوفيليزه گردید (۹). عمل EYELA) و در ۰°C - ۴۰°C عمل سنجش پروتئين عصاره سوماتيک به روش برادرفورد انجام گرفت، و عصاره سوماتيک بدست آمده در حضور SDS-PAGE ژل ۱۰ درصد تعیین وزن مولکولي شد، برای آنکه دانسته شود آنچه که تهيه شده قدرت توليد آنتي بادي را دارد از چهار خرگوش سفيد آزمایشگاهی استفاده شد، و عصاره سوماتيک با ادجوانت كامل و ناقص مخلوط و به خرگوش تزریق شدند(۱۰). قبل از ايمن سازی خرگوش از سرم خرگوش ها با روش Counter Immuno electrophoresis (CIE) مقابل عصاره سوماتيک سويه هاي فوژاريووم سولاني آزمایش بعمل آمد، دو هفته بعد از آخرین تزریق از سرم pooled خرگوشها به روش CIE و عصاره پروتئينهاي سوماتيک آزمایش بعمل آمد، جهت ايمونو بلاستينگ، انتقال PGS-PAGE پروتئينهاي الكتروفورز شده در ژل ۱۰٪ به غشا نيتروسلولوز در تانک انتقال (وسترن بلاستينگ) با

مقدمه

فوژاريووم يكى از شایعترین قارچهای است که می تواند سبب واکنش های آلرژیک تنفسی در انسان شود(۱). اين قارچ در شرایط مستعد چون نوتروپنی و ايذر، پیوند مغز استخوان، سرطان، سوختگی، تروما، دیابت می تواند بيماریهاي نظير آندوكارديت، آندوفتالمیت، عفونت منتشره، پریتونیت و کراتیت ايجاد نماید، فوژاريوزیس يك بيماري قارچی مهم است که نسبت به درمان مقاوم بوده و اغلب تو سط فوژاريووم سولانی ايجاد می شود(۲). راه ورود گونه هاي فوژاريووم دستگاه تنفس و پوست می باشد. جايگاه 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). فوژاريووم زندگی بيماران لوسمیک و یا دچار آنمی آپلاستیک را تهدید می کند(۴). ورما آرژنهای فوژاريووم سولانی سويه ۳۵۹۶ متعلق به انسیتوی تحقیقات کشاورزی دهلي هندوستان(۱). وانی تاناکوم آنتی ژنهای پروتئينی پنی سیلیوم مارنفی را در خلال رشد و کپکی با روش ژل الكتروفورز و وسترن بلاستينگ مشخص نمود(۵). هدایتی و همکاران با روش ايمو نو بلاستينگ ثابت نمودند ژنهای ۲۵ و ۵۲ کيلو دالتوني کاندیدا الیکنس با آنتی بادي IgG سرم هاي بدست آمده از بيماران مبتلا به واژينيت مزمن کاندیدا بی در ۱۰۰ درصد موارد واکنش مثبت نشان می دهد(۶). لذا اين مطالعه به منظور شناسایي آنتی ژنهای سوماتيک سويه باليني UAMH ۷۴۱۹ و سويه محيطی ۳۳۱۷ UAMH فوژاريووم سولانی با استفاده از روش الكتروفورز روی ژل پلی اكريل آميد در حضور SDS (SDS-PAGE) و وسترن بلاستينگ انجام شد تا بتوان در آينده نقش آنتی ژنيکي پروتئينهاي جدا شده را مورد مطالعه بيشتری قرار داد.

مواد و روش ها

دو سويه فوژاريووم سولانی UAMH ۷۴۱۹ و UAMH ۳۳۱۷ از کانادا تهيه شد، سويه ۷۴۱۹ سويه UAMH ۳۳۱۷ از بيمار و سويه ۳۳۱۷ UAMH از هوا جدا شده بود، اين دو سويه به محيط سابوري مایع منتقل شدند. ارلن

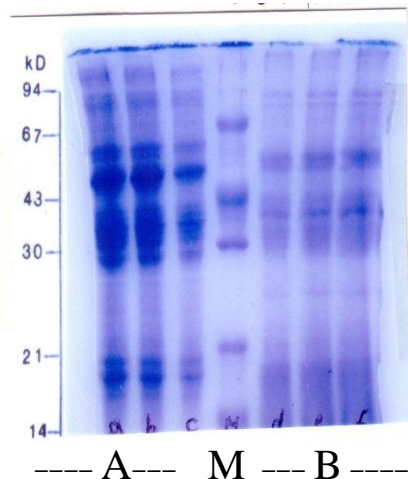
تمامی منفی و فاقد آنتی بادی بودند، بعد از این سازی به کمک عصاره پروتئینهای سوماتیک همراه با ادجوانت، سرم خرگوش‌ها با تست CIE تا تیتر ۱/۶۴ مثبت بود و با تست الیزا سرم خرگوشها تا تیتر ۱/۶۴۰ که آزمایش ادامه یافت مثبت بود، با روش SDS-PAGE مشخص شد که فوزاریوم سولانی سویه ۷۴۱۹ UAMH که از انسان جدا شده، ۲۱ باند پروتئینی و فوزاریوم سولانی سویه ۳۳۱۷ UAMH که از 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 محیطی 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 به ایجاد 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).

یافته‌های پژوهش

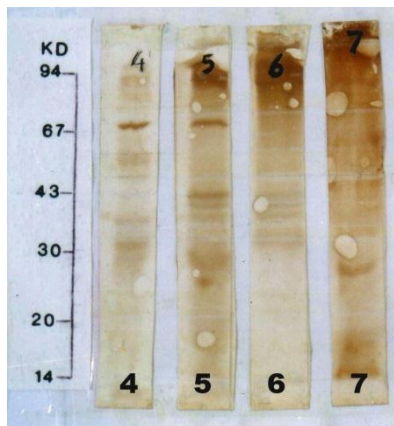
سرم خرگوش‌های شاهد که با تست CIE برضد عصاره‌های سوماتیک سویه فوزاریوم کنترل شدند



شکل ۱. الگوی الکتروفورتیکی عصاره‌های پروتئینی سوماتیک فوزاریوم سولانی، نمونه‌های (A) سویه ۷۴۱۹ UAMH با غلظت‌های مختلف. نمونه‌های (B) سویه ۳۳۱۷ UAMH با غلظت‌های مختلف. همراه با مارکر ملکولی (M) بر روی ژل ۱۰ درصد به روش SDS-PAGE درصد به روش.

UAMH فوزاریوم سولانی بصورت (KD) ۱۴-۱۸-۲۲-۱۸-۲۷-۳۶-۴۳-۵۲-۵۶-۶۱-۶۶-۹۵-۹۵-۶۱-۵۶-۵۲-۴۳-۳۶-۲۷ در این بررسی باندهای پروتئینی (KD) ۴۰-۴۸-۴۰-۵۰-۵۴-۹۲-۱۰۰-۱۰۰-۵۰-۷۴۱۹ توسط سویه بالینی مشاهده گردید، همچنین باند پروتئینی ۵۲ UAMH کیلو دالتون فقط در سویه محیطی UAMH ۳۳۱۷ دیده شد و بقیه باندهای پروتئینی (KD) ۱۴-۱۸-۲۲-۲۷-۳۶-۴۳-۵۶-۶۱-۶۶-۹۵ در هر دو سویه مشترک دیده شدند.

با استفاده از سرم خرگوش هیپرایمیون بصورت Pooled تعداد ۱۶ باند پروتئینی آنتی ژنیک به روش ایمنوبلاتینگ برای سویه بالینی ۷۴۱۹ UAMH بصورت (KD) ۱۴-۱۸-۲۲-۲۷-۳۶-۴۳-۴۰-۵۰-۵۴-۶۱-۶۶-۹۵-۹۲-۵۶-۵۴-۱۰۰ بددست آمد (شکل ۳) و با استفاده از سرم خرگوشی هیپرایمیون بصورت Pooled تعداد ۱۱ باند پروتئینی آنتی ژنیک به روش ایمنوبلاتینگ برای سویه محیطی ۳۳۱۷



شکل ۲. پروتئینهای آنتی ژنیک قابل مشاهده با سرم خرگوش در روش ایمنوبلاتینگ با رنگ آمیزی دی آمینو بنزیدین. شماره UAMH۳۳۱۷ و سویه ۴۷۶۵

در سرم بیماران با بدحیمی خونی و دارای کاندیدیا زیس سیستمیک شناسایی کرد(۱۷). هو با تست وسترن بلازینگ 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 بلازینگ بررسی کرد(۱۹). در تحقیق حاضر، ما نیز با استفاده از روش ایمنوبلاتینگ بین سرم Pooled خرگوشهای ایمن شده و عصاره میسلیومی سویه بالینی UAMH ۷۴۱۹ ۱۶ باند آنتی ژنیک و بین G سرم Pooled خرگوشهای ایمن شده و عصاره میسلیومی سویه محیطی UAMH ۳۳۱۷ 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 احتمالا همین تفاوتها را پروتئینی است که به سویه بالینی اجازه ایجاد بیماری می دهد. 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 ۳۳۱۷ UAMH منفی بود. آنتی ژنهای مسئول ایمنوپاتوزنر 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 بلازینگ صورت گیرد.

بحث و نتیجه گیری

از روش SDS-PAGE و وسترن بلازینگ می توان برای تفکیک و اختلافات ژنوتیپی سویه های بالینی و محیطی میکرو ارگانیسم ها استفاده کرد. در مطالعه حاضر از سویه بالینی ۷۴۱۹ UAMH باند آنتی ژنیک بیشتری در مقایسه با سویه محیطی ۳۳۱۷ UAMH بدست آمد، این تفاوت مهم بوده و می تواند دلیلی برای داشتن قدرت پاتوژنیستی بیشتر توسط سویه بالینی باشد(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 گونه های فوزاریوم با این روش تعیین وزن مولکولی نمود(۱۴). هرن از روش SDS-PAGE و وسترن بلازینگ برای نشان دادن اختلافهای آنتی ژنیک سویه های آسپرژیلوس فومیگاتوس استفاده کرد(۱۳). زریم سک با استفاده از روش وسترن بلازینگ آنتی ژنهای تربیکوفیتون منتاگروفیتس را در خرگوشی دارای کچلی ورم مشخص ساخت(۱۵). ورما در مطالعه با روش ایمنوبلاتینگ بر فوزاریوم سولانی سویه ۳۵۹۶ انتیتیوی Pooled IgG سرم 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 بلازینگ شناسایی کرد(۱۶). پی تارج با روش وسترن بلازینگ آنتی ژن های 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 Actinomycetes. 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 آلبیکننس 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.