

ارزیابی فعالیتهای بیولوژیک و ایمنولوژیک لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس

ایرج پاکزاد^{۱*}، عباس رضایی^۲، محمد جواد رسایی^۳، احمد زواران حسینی^۴، انوشیروان کاظم نژاد^۵، بهمن تبرایی^۶، سعید ریوندی^۷

(۱) گروه میکروب شناسی، دانشکده پیرا پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ایلام

(۲) گروه میکروبیشناسی، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس

(۳) گروه بیوتکنولوژی، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس

(۴) گروه ایمنی شناسی، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس

(۵) گروه آمار حیاتی، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس

(۶) بخش واکسنهای باکتریال، انستیتو پاستور ایران

(۷) شرکت پژوهش و پالایش فون - سازمان انتقال فون ایران

تاریخ پذیرش: ۸۶/۳/۱۸

تاریخ دریافت: ۸۶/۱۱/۲۹

چکیده

مقدمه: لیپوپلی ساکارید (LPS) بروسلا آبورتوس در تشخیص بیماری تب مالت (بروسلوزیس) و بعنوان یکی از اجزای واکسن زیر واحدی بر علیه این بیماری حائز اهمیت است. بررسی فعالیت بیولوژیک لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس و میزان حفاظت بخشی آن هدف این تحقیق است.

مواد و روش ها: LPS بروسلا آبورتوس با روش آن - بوتانل استخراج و با روش اولترا سانتریفوژ خالص گردید. لیپوپلی ساکارید بروسلا با تیمار قلیائی سم زدایی شد. میزان سمیت LPS بروسلا در قیاس با شکل سم زدایی شده آن به روش LAL (Limulus Amoebocyte Lysate) و تب زایی در خرگوش بررسی شد.

ارزیابی ایمنولوژیک آن در مدل حیوانی با تعیین تیتراژ آنتی بادی و میزان حفاظت بخشی آن صورت گرفت.

یافته های پژوهش: نتایج نشان داد که مقدار آلودگی پروتئینی و اسیدهای نوکلئیک به ترتیب کمتر از ۲٪ و

۱٪ بود. آزمایش تب زایی با ۱۰ μg/ml لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس و ۵ μg/ml لیپوپلی ساکارید

E.coli مثبت و در مقادیر ۱۰ μg/ml و ۵۰ از لیپوپلی ساکارید سم زدایی شده (D-LPS) منفی بود. آزمایش

LAL با ۱۰ ng/ml از D-LPS منفی و با ۰.۴ ng/ml لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس مثبت شد. تیتراژ

آنتی بادی گروه دریافت کننده LPS نسبت D-LPS بالاتر بود، و اختلاف معنی داری از نظر حفاظت

بخشی بین گروه های دریافت کننده LPS و D-LPS با گروه کنترل منفی وجود داشت (p<0.05) همچنین

اختلاف معنی داری از نظر حفاظت بخشی بین گروه دریافت کننده LPS و D-LPS وجود نداشت (p<0.05).

نتیجه گیری نهایی: نتایج نشان داد که سمیت D-LPS بروسلا آبورتوس بشدت کاهش یافته می توان

چندین برابر لیپوپلی ساکارید بروسلا آبرتوس از آن، جهت تحریک سیستم ایمنی بکار برد و توانایی لیپوپلی

ساکارید بروسلا آبرتوس نسبت به لیپوپلی ساکارید E.coli در ایجاد شوک سپتیک بسیار ضعیف تر است و

می توان بطور مستقیم از آن بعنوان ایمونوژن استفاده کرد. همچنین حفاظت بخشی LPS و D-LPS احتمالاً

ناشی از نقش مهم ایمنی همورال در عفونت ثانویه بروسلا می باشد.

* نویسنده مسئول: گروه میکروب شناسی، دانشکده پیرا پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ایلام

واژه های کلیدی: لیپوپلی ساکارید، بروسلا آبورتوس، سم زدایی، LAL، آزمایش تب زایی در خرگوش

مقدمه

بروسلاها باکتری های گرم منفی کوچک، داخل سلولی اختیاری، شدیداً هوازی و سخت رشدی هستند که در گاو، گوسفند، بز و انسان ایجاد بروسلوزیس (بیماری مشترک بین انسان و دام) می کنند (۲،۱). لیپوپلی ساکارید (LPS)، ترکیب عمده دیواره سلولی همه باکتریهای گرم منفی می باشد و از سه قسمت لیپید A، قسمت مرکزی و زنجیره O تشکیل شده است (۳). ترکیب لیپید A آن با خانواده انتروباکتریاسه متفاوت می باشد، زنجیره O یک همپلی مر خطی از ۹۶ تا ۱۰۰ زیر واحد است و بخش مرکزی لیپوپلی ساکارید کاملاً شناخته شده نیست (۴). لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس برخلاف لیپوپلی ساکارید E.coli قادر به تحریک سلولهای B انسانی می باشد که ممکن است ناشی از تفاوت در ماهیت شیمیایی لیپید A آن باشد (۵، ۶). تزریق کونزوگه زنجیره O-آلبومین سرم گاوی (OPS-BSA) به موش Balb/C موجب القاء تولید آنتی بادی و محافظت در برابر چالش با سویه بیماری زایی بروسلا آبورتوس می شود (۷). آنتی بادیهای اختصاصی لیپوپلی ساکارید، موش Balb/C در برابر چالش با سویه بیماری زایی بروسلا آبورتوس ۵۴۴ حفاظت بخش بوده است (۸). بدلیل اینکه تزریق لیپوپلی ساکارید باکتریهای گرم منفی در بدن پستانداران ایجاد شوک سپتیک می کند، جهت تحریک سیستم ایمنی آنرا باید سم زدایی نمود. سم زدایی از لیپوپلی ساکارید با روش های تیمار اسیدی و قلیایی و اخیراً با آلکالین فسفاتاز صورت می گیرد (۵). لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس مهمترین ساختار محرک سیستم ایمنی همورال می باشد که از آن بعنوان یکی از اجزاء یک واکسن زیر واحدی بر علیه بروسلوز نام می برند (۸). هدف این تحقیق، ارزیابی ایمونولوژیک و بررسی فعالیت بیولوژیکی لیپوپلی ساکارید و D-LPS بروسلا آبورتوس می باشد.

مواد و روشها

استخراج لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس

استخراج لیپوپلی ساکارید باکتری بروسلا آبورتوس S99 توسط ان-بوتانل اشباع شده با آب به روش Morrison و Levis که اخیراً توسط Phillips و همکارانش بهینه شده انجام گرفت (۱،۵). لیپوپلی ساکارید استخراج شده با متانول سرد (۴ حجم) رسوب داده شده و دوبار با متانول سرد شستشو گردید. سپس در دور ۱۰۰۰۰۰ g با اولترا سانتیفریوژ رسوب داده شده و لیوفلیزه گردید (۱،۵،۹).

آنالیز شیمیایی

مقدار پروتئین با روش برادفورد با استفاده از BSA بعنوان استاندارد تعیین گردید. مقدار اسیدهای نوکلئیک با روش اسپکتروفتومتری تخمین زده شد، مقدار لیپوپلی ساکارید با ماده ۱ و ۹ دی متیل متیلن بلو و با استفاده از لیپو پلی ساکارید استاندارد سالمونا تیفی موریوم L-۶۵۱۱ در طول موج ۵۱۰ نانومتر تعیین گردید (۹). لیپوپلی ساکارید تخلیص شده با سود ۱/۱ نرمال در دمای ۱۰۰ °C بمدت ۲ ساعت انکوبه شده سپس pH مخلوط با HCl یک نرمال به ۳/۵ رسانده و به دقت فاز رویی جدا سازی گردید (۳). الکتروفورزیس لیپوپلی ساکارید در ژل ۱۴٪ SDS-PAGE حاوی اوره ۴ مولار انجام گرفت سپس با روش نیترا ت نقره رنگ آمیزی گردید (۱۰، ۵).

مطالعات بیولوژیک: لیپوپلی ساکارید بروسلا

آبورتوس، شکل سم زدایی شده آن (D-LPS) و لیپوپلی ساکارید E.coli برای فعالیتهای بیولوژیک آزمایش تب زایی در خرگوش و LAL ارزیابی شدند.

الف-آزمایش تب زایی در خرگوش:

آزمایش تب زایی با همکاری سازمان انتقال خون ایران با استفاده خرگوش نژاد نیوزیلندی (موسسه رازی : NZW) صورت گرفت. بعد از ۳۰ دقیقه

ترکیبات فوق در رگ مارژینال گوش تزریق شد. هر یک ساعت به مدت ۳ ساعت دما ثبت گردید. وقتی دمای بدن یکی از خرگوش ها بیش از ۰/۶ درجه سانتیگراد افزایش یافت، یا افزایش دمای مجموع سه خرگوش هر گروه به ۱/۴ درجه سانتیگراد رسید معرف مثبت بودن آزمایش تب زایی بود (۵، ۱۱).

ب- آزمایش LAL:

این آزمایش با کیت Gel Clot (HAEMACHEM U.S.A) طبق دستور موسسات USP و FAD برای ترکیبات فوق انجام شد (۸).

ایمیونیزاسیون: در این تحقیق چهار گروه ۱۲ تایی موش Balb/c ماده ۶-۸ هفته ای بطور داخل صفاقی با مواد زیر در حجم ۲۰۰ میکرولیتر تزریق شدند، گروه اول (کنترل منفی) PBS، گروه دوم ۳۰ میکروگرم LPS، گروه سوم ۳۰ میکروگرم D-LPS، گروه چهارم، بروسلا آبورتوس سویه S19 5×10^4 CFU (۸).

چالش: بعد از یک هفته از آخرین تزریق ۶ موش از هر گروه با 5×10^4 CFU بروسلا آبورتوس سویه ۵۴۴ (انستیتو پاستور ایران دکتر نجاتی- دکتر تبرایی) مواجه شدند. چهار هفته بعد از چالش، موشها با اتر بیهوش گردیدند، و از طحال آنها بر روی محیط کشت بروسلا آگار در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد، CO_2 ۵ درصد بمدت سه روز کشت گردید (۸).

الایزا: این آزمون در میکروپلیت های ۹۶ خانه ای (Nunc) با استفاده از آنتی ژنهای LPS و D-LPS به میزان $10 \mu g/ml$ در PBS به روش Engvall و Perlmann انجام شد (۱۲). از آنتی موس آنتی بادی کونژوگه به آنزیم پراکسیداز (Peroxidase-Conjugated rabbit anti-mouse Igs و سوپسترای TMB (BioRad) استفاده و نتایج با دستگاه ELISA (Lab Systems Multi scan) Reader خوانده شد.

روش آماری: برای مقایسه میانگین نتایج گروهها از آزمون تحلیل واریانس (ANOVA) استفاده شد.

نتایج

الگوی الکتروفورزی لیپولی ساکارید بروسلا آبورتوس شامل یک باند سبک و چند باند سنگین می باشد باند سبک نشانگر قسمت مرکزی و لیپید A لیپولی ساکاریدی بروسلا آبورتوس می باشد. باند سنگین که بصورت اسمیر دیده می شود نشان دهنده لیپولی ساکارید دست نخورده است (شکل-۱، خانه ۱ و ۴) لیپولی ساکارید E.coli و سالمونلا تیفی موربوم است که حالت نردبانی دارند سبک ترین باند احتمالاً لیپید A می باشد (شکل-۱، خانه ۲، ۳).

آزمایش تب زایی در خرگوش

این آزمایش با مقدار $10 \mu g/mL$ لیپولی ساکارید بروسلا آبورتوس، $5 \mu g/mL$ لیپولی ساکارید E.coli مثبت و با مقادیر $50 \mu g/mL$ ، $10 \mu g/mL$ D-LPS بروسلا آبورتوس منفی بود.

آزمایش LAL: این آزمایش با کیت Gel Clot طبق دستورات USP و FAD برای اندوتکسین باکتریها انجام شد. کمترین مقدار لیپولی ساکارید بروسلا آبورتوس که در آن آزمایش LAL مثبت بود، $0.487 ng/mL$ تعیین گردید. باتوجه به حساسیت تشخیصی کیت Gel Clot یک میلی گرم لیپولی ساکارید E.coli برابر $1200000 EU$ و یک میلی گرم لیپولی ساکارید بروسلا آبورتوس برابر $250000 EU$ بدست آمد. و مقادیر $10 ng/mL$ ، 0.25 ، از D-LPS بروسلا آبورتوس نتیجه آزمایش LAL آنها منفی بود. در حالی که مقادیر بسیار کمتر از لیپولی ساکارید بروسلا آبورتوس نتیجه آزمایش آنها مثبت بود. این نشان می دهد سمیت D-LPS تا حد زیادی کاهش یافته است.

شمارش باکتری پس از یک ماه چالش با سویه بیماریزای B.abortus ۵۴۴

نتایج حاصل از شمارش باکتری از طحال این حیوانات به صورت میانگین لگاریتم در پایه ۱۰ در جدول (۱) ذکر شده است. آزمون آنالیز واریانس با فاصله اطمینان ۹۵٪ بین گروه اول (PBS) با LPS و D-LPS و گروه چهارم اختلاف معنی داری نشان می داد ($P < 0.007$) اما بین گروه LPS و D-LPS اختلاف معنی داری وجود نداشت ($P < 0.995$). با توجه به نتایج

بالا می توان دریافت که در گروه اول تعداد باکتری افزایش یافته و هیچ گونه محافظتی دیده نمی شود در حالی که در گروه LPS و D-LPS تعداد باکتری کاهش یافته و محافظت نسبی مشاهده می شود.

نتایج الیزا: تیتراژ آنتی بادی در گروه های LPS و D-LPS به ترتیب $1/6400$ و $1/3200$ بود. همانطور که مشاهده می شود تیتراژ آنتی بادی گروه LPS بالاتر از D-LPS می باشد که احتمالاً ناشی از کاهش ایمونوژنیسته فرم سم زدایی شده این باکتری می باشد.

بحث

الگوی الکتروفورزی لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس و E.coli نشان داد که لیپوپلی ساکارید E.coli حالت نردبانی دارد ولی لیپوپلی ساکارید بروسلا از یک باند سبک و چند باند سنگین تشکیل شده که مطابق الگوی الکتروفورزی این لیپوپلی ساکارید ها در تحقیقات Golding و همکارانش می باشد (۵).

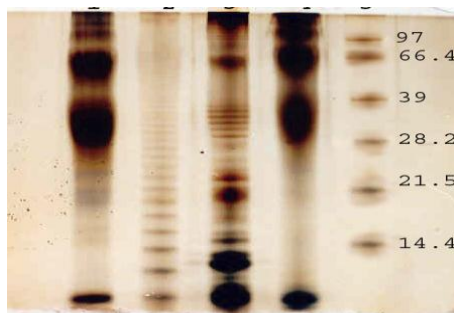
در تحقیقات Golding و همکاران مشخص شد که سمیت لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس در آزمایشات کشندگی در موش و تب زایی در خرگوش از لیپوپلی ساکارید E.coli بسیار کمتر است و تعداد واحد اندوتوکسین یک میلی گرم لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس از یک میلی گرم لیپوپلی ساکارید E.coli کمتر می باشد (۵). در آزمایش تب زایی در خرگوش مشاهده شد که لیپوپلی ساکارید E.coli نسبت به لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس بسیار قوی تر می باشد و آزمایش تب زای D-LPS با مقدار مساوی از لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس منفی بود. این نشان دهنده غیر سمی شدن لیپید A با داسیله شدن (Deacylation) می باشد. در آزمایش LAL نیمه کمی تعداد واحد

اندوتوکسین یک میلی گرم لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس از یک میلی گرم لیپوپلی ساکارید E.coli کمتر و از یک میلی گرم D-LPS بیشتر بود. این نتایج احتمالاً ناشی از تفاوت ماهیت لیپید A لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس با E.coli می باشد. این نشان دهنده این است که لیپوپلی ساکارید بروسلا آبورتوس در ایجاد شوک سپتیک بسیار ناتوان تر از لیپوپلی ساکارید E.coli است و شکل D-LPS تقریباً فاقد قدرت تب زایی و سمی می باشد. بنابراین می توان جهت تحریک سیستم ایمنی و یا بعنوان حامل در واکسنها از LPS و D-LPS بروسلا آبورتوس استفاده کرد. همچنین تیتراژ آنتی بادی گروه LPS بالاتر از D-LPS می باشد که این احتمالاً ناشی از کاهش نسبی ایمونوژنیسته D-LPS است. نتایج حفاظت بخشی LPS و D-LPS بصورت شمارش باکتری در گروه های مختلف نشان می دهد که تفاوت معنی داری بین این دو گروه با گروه کنترل منفی وجود دارد که این نشانه نقش ایمنی همورال در عفونتهای ثانویه بر علیه این باکتری می باشد.

نتیجه گیری

توانایی لیپوپلی ساکارید بروسلا نسبت به لیپوپلی ساکارید E.coli در آزمایشهای LAL و تب زایی در خرگوش بسیار کمتر می باشد و می توان از آن بعنوان ایمونژن بطور مستقیم استفاده کرد. و همچنین LPS و D-LPS توانایی تحریک ایمنی همورال را دارا می باشند که همراهی این زیر واحد باکتری با سایر زیر واحدها در تهیه واکسن زیر واحدی با توجه به نقش ایمنی همورال در عفونت های ثانویه ضروری می باشد.

۱ ۲ ۳ ۴ ۵



شکل-۱. SDS-PAGE لیپوپلی ساکاریدهای *S. Typhi Murium* و *E. coli*، *B. Abortus* . مقادیر ۱۰ (خانه ۱) و ۲۰ میکروگرم (خانه ۴) از لیپوپلی ساکارید بروسلا آبور توس ، ۱۰ میکروگرم از لیپوپلی ساکارید *E. coli* (خانه ۲) و سالمونلا تیفی موریوم (خانه ۳) . اسمیر خانه (۴) که کندتر حرکت کرده گروهی از باندها هستند که معرف لیپوپلی ساکارید دست نخورده (لیپید A ، بخش مرکزی و زنجیره O) می باشد . سریعترین باند در تمام خانه ها نشان دهنده لیپید A به تنهایی است . خانه ۵ مارکر می باشد .

جدول -۱ . نتایج لگاریتم شمارش باکتری در گروههای مختلف

Group(n=5)	Log units of <i>B. Abortus</i> in spleen(mean±SD)
PBS	4.968±0.23
LPS	4.271±0.2
D-LPS	4.22±0.03
<i>B. Abortus</i> S19	2.146±0.18

References

- 1-Morrison C D and Leive L. Fractions of lipopolysaccharide from *E. coli* 0111 : B4 prepared by two extraction procedures . *J Biol Chem* . 1975 ; 250 (8) : 2911-19 .
- 2-Grillo MJ ; Manerola L; Miguel ; MJ et al . Increases of efficacy as vaccine against *Brucella abortus* infection in mice by simultaneous inoculation with avirulent smooth *bvrS/bvrR* and rough *wbkA* mutants . *Vaccine* . 2006 ; 4(15) : 2910-6 .
- 3-Bhattacharjee KA ; Van de verg I ; Zadjo J M et al. Protection of mice against Brucellosis by intranasal immunization with *Brucella Melitensis* lipopolysaccharide as a noncovalent complex with *Neisseria Meningitidis* group B outer membrane protein . *Infect Immun* . 2002 ; 70 (7) : 3324-29 .
- 4-Ugalde E J ; Czibener C ; Feldman FM . Identification and characterization of the *Brucella abortus* phosphoglucomutase gene . Role of lipopolysaccharide in virulence and intracellular multiplication . *Infect Immun* . 2000 ; 68 (10) : 5716-23 .
- 5-Golding B ; Hoffman T ; Frasch C et al. Lipopolysaccharide (LPS) from *Brucella abortus* is less toxic than that from *E. coli* , suggesting the possible use of *B. abortus* as a carrier in vaccines . *Infect Immun* . 1992 ; 60 (4) : 1385-89 .
- 6-Spera J M ; Ugalde JE ; Mucci J et al. AB lymphocyte mitogen is a *Brucella abortus* virulence factor required for persistent infection *PNAS* . 2006; 103(44) : 16514-19 .
- 7-Jacques J ; Bernaardin OV and Dubray G. Induction of antibody and protective responses in mice by *Brucella* O-polysaccharide-BSA conjugate . *Vaccine* . 1991 ; 9 : 896-900 .

- 8-Jacquues I ; Cloeckart A and Limet J N . Protection conferred on mice by combination of monoclonal antibodies directed against outer-membrane proteins or smooth lipopolysaccharide of *Brucella* . *J Med Microbiol* . 1992 ; 37 (2) : 100-3 .
- 9-Apicella AM ; Griffiss M and Schneider H. Isolation and characterization of lipopolysaccharides , lipooligosaccharides , and lipid A. *Methods Enzymol* . 1994 ; 235 : 242-252 .
- 10-Tsai MC and Frasch ECA. Sensitive silver stain for detecting lipopolysaccharides in polyacrylamide gels . *Anal Biochem* . 1982 ; 119 : 115-119 .
- 11-Nakagawa Y ; Maeda H and Murai T. Evaluation of the in vitro pyrogen test system based on proinflammatory cytokine release from human monocytes . Comparison with a human whole blood culture test system and with the rabbit pyrogen test . *Clin Diagn Lab Immunol* . 2002 ; 9 (3) : 588-97 .
- 12-Engvall E and Perlmann P. Enzyme-Linked Immunosorbent Assay . ELISA III . Quantitation of specific antibodies by enzyme-labeled anti-immunoglobulin in antigen-coated tubes . *J. Immunol* . 1972 ; 109 :129-35 .