

استفاده از روش 16S Single Specific Primer PCR (16S SSP-PCR) به

منظور شناسایی و جداسازی اختصاصی جنس شیگلا

حمیدرضا ملاصالحی^{۱*}، نرگس واحدی پور^۱ و ماهرخ علیمی^۲^۱ ایران، تهران، دانشگاه شهیدبهشتی، دانشکده علوم و فناوری زیستی، گروه میکروبیولوژی و زیست فناوری میکروبی^۲ ایران، سمنان، دامغان، دانشگاه آزاد اسلامی واحد دامغان، دانشکده علوم پایه، گروه بیوشیمی

تاریخ دریافت: ۱۳۹۸/۰۶/۰۹ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۸/۰۹/۲۶

چکیده

در این مطالعه از روش Single Specific Primer PCR (SSP-PCR) به منظور جداسازی ژن 16S rRNA و شناسایی جنس شیگلا استفاده شد. این روش با طراحی تنها یک پرایمر اختصاصی و تکثیر ژن انجام می‌شود. در این مطالعه، ژن 16S rRNA گونه‌های مختلف باکتری شیگلا با ژن مذکور در ۵۷ باکتری مرتبط دیگر، مورد هم‌ردیفی قرار گرفت و تک پرایمر اختصاصی در ناحیه متغییر V6 طراحی شد. محصول تکثیر به روش الکتروفورز دو بعدی بر روی ژل آگارز مورد بررسی قرار گرفت و تشکیل باند 263 جفت بازی به عنوان پاسخ مثبت در نمونه‌ها در نظر گرفته شد. مشخص گردید که در هر چهار گونه جنس شیگلا (شیگلا فلکسنسری، شیگلا دیسانتری، شیگلایبوییدی و شیگلا سونئی)، شناسایی به طور اختصاصی صورت گرفته و سایر گونه‌ها باند مرتبط را ایجاد نکردند. استفاده از ژن 16S rRNA در کنار روش SSP-PCR، یک ترکیب بسیار کاربردی در شناسایی اختصاصی باکتریها در کوتاه‌ترین زمان با سهولت بالا می‌باشد. از کاربردهای این روش شناسایی می‌توان به تشخیص زودهنگام عفونت‌های باکتریایی به ویژه در شرایط اضطرار اشاره کرد.

واژه‌های کلیدی: 16S rRNA، single specific primer PCR، شناسایی باکتری، باکتری جنس شیگلا

* نویسنده مسئول، تلفن: ۰۲۱۲۹۹۰۵۹۴۲، پست الکترونیکی: H_mollasalehi@sbu.ac.ir

مقدمه

تکثیر ماده ژنتیکی ارجحیت داده می‌شود زیرا این ریبونوکلیک اسید توسط چندین اپران در ژنوم باکتری کد شده (۱۷) و تعداد توالیهای موجود در بانک اطلاعات ژنی که جهت مقایسه باکتری مورد نیاز است، بسیار بیشتر از rRNA های دیگر است (۷). علاوه بر این، 16S rRNA که حدوداً ۱۵۵۰ جفت بازی بوده که دارای دو بخش مجزا در توالی خود است: ۱- بخش حفاظت شده که عموماً مشترک بین باکتریهای مختلف یک جنس می‌باشد. ۲- بخشهای متغیر که دارای چند ریختی کافی جهت تشخیص باکتریهاست. بنابراین، با در نظر گرفتن اینکه قسمتهایی از ژن 16S rRNA در بین باکتریهای مختلف حفاظت شده

RNA های ریبوزومی یکی از بیومارکرهای مهم سلول برای شناسایی و طبقه بندی باکتریها به شمار می‌روند (۲۲). RNA های ریبوزومی نسبت به دیگر ریبونوکلیک اسیدها، دارای تعداد نسخه های ژنی بیشتری هستند (حدود ۱۰۰۰۰ کپی در یک سلول) (۱۳). این تعداد زیاد باعث افزایش حساسیت تشخیص اولیه می‌شود (۹ و ۱۱). rRNA ها به دلیل همراهی با پروتئینهای ریبوزومی از پایداری بالایی برخوردار بوده (۸)، بنابراین، کاربری و دستورزی آن در آزمایشگاه آسان تر می‌باشد. از بین انواع rRNA های موجود در سلول باکتریایی، 16S rRNA جهت تشخیص و شناسایی اختصاصی، بر اساس روش

توانند عامل اسهال خونی باسیلی یا شیگلوز باشند اما شدت بیماری، مرگ و میر و اپیدمیولوژی هرگونه متفاوت می باشد. با توجه به شیوع فراوانی شیگلوز و گاستروانتریت ناشی از جنس شیگلا در کشور های در حال توسعه و همچنین کشورهای صنعتی، روند رو به افزایش جمعیت جهان و شیوع این بیماری در مناطق پرجمعیت و عفونت زایی بالا در این باکتری، تشخیص همزمان تمامی گونه های جنس شیگلا با یک روش حساس و اختصاصی در کوتاه ترین زمان حائز اهمیت است. روشهای شناسایی مولکولی مبتنی بر ماکرومولکولهایی مانند پروتئینها، DNA و RNA دارای مزیت های مختلفی از جمله تشخیص سریع، حساسیت زیاد و اختصاصیت بالا نسبت به روشهای سنتی هستند (۱۰، ۱۴ و ۱۸).

هدف از انجام این مطالعه، بررسی کارآمدی روش SSP-PCR جهت هدف قرار دادن ریبونوکلیک اسیدهای ریبوزومی، به عنوان یک بیومارکر مناسب برای شناسایی و جداسازی سلولهای باکتریایی مخصوصاً جنس شیگلا و همچنین بررسی میزان اختصاصیت، سهولت کاربری و حساسیت استفاده از SSP-PCR 16S به منظور شناسایی انواع باکتریهای مولد شیگلوز می باشد.

مواد و روشها

مواد مورد استفاده: تمام مواد شیمیایی از شرکت مرک (Merck) آلمان خریداری شدند به استثنای رنگ بارگیری DNA و آنزیم DNA تک پلیمرز که از شرکت سیناکلون ایران و نشانگر اندازه DNA که از شرکت ترموساینتیفیک فیشر امریکا و سرم جنین گاوی که از شرکت بیوگرم انگلستان خریداری شدند. تمام باکتریهای مورد استفاده در این مطالعه از محل سازمان پژوهش های علمی و صنعتی ایران و انستیتو پاستور به صورت آمپولهای لیوفیلیزه خریداری شدند. پرایمرهای طراحی شده از شرکت بیونیر کره جنوبی با غلظت ۱۰۰ پیکومول خریداری شدند.

است، می توان با تطبیق مناطق حفاظت شده و مقایسه مابقی نواحی که در بسیاری از گونه های باکتریایی متفاوت است، باکتریها را شناسایی و جداسازی نمود (۶، ۱۲ و ۲۳).

PCR با استفاده از تک پرایمر اختصاصی (Single Specific Primer PCR) روشی است که در آن یک پرایمر اختصاصی و یک پرایمر غیراختصاصی جهت تکثیر توالی هدف استفاده می گردد (۱۶). این روش در موقعیتهایی که محدودیت تعداد توالی در انتخاب منطقه ژنی وجود دارد، بسیار موثر می باشد. به عنوان مثال، زمانی که اطلاعات بسیار کمی از یک ژن ناشناخته در دسترس باشد و تعداد توالی کوتاهی (در حدود طول یک پرایمر) از آن ژن شناسایی شده و در دسترس باشد و یا هنگامی که طول ناحیه اختصاصی مورد نظر به اندازه ای کوتاه باشد که استفاده از دو پرایمر اختصاصی امکان پذیر نباشد، این روش یکی از بهترین گزینه ها می باشد که به صورت حرکت یک طرفه به سوی منطقه ناشناخته یا منطقه غیراختصاصی انجام می شود (۱۰ و ۱۶). با توجه به اینکه بیش از ۹۵ درصد ساختار ژن 16S rRNA در بین باکتریها محافظت شده و دارای یکنواختی بالا در گونه های مختلف می باشد، محدودیتهایی در انتخاب منطقه ژنی مناسب وجود خواهد داشت. بنابراین به دلیل کوتاه بودن ناحیه غیریکنواخت اختصاصی در ژن 16S rRNA و عدم امکان استفاده از دو پرایمر اختصاصی در ناحیه هتروژن، این روش تکثیر در اولویت قرار می گیرد. در این حالت، ابتدا تک پرایمر اختصاصی در ناحیه متغیر طراحی می شود. سپس، از طریق تکثیر ژن توسط روش PCR و بررسی نتایج حاصل از ژن تکثیر یافته با روشهای اختصاصی یا غیراختصاصی، سلول مورد نظر مورد شناسایی دقیق قرار می گیرد.

جنس شیگلا دارای چهار گونه مختلف می باشد که عبارتند از شیگلا دیسانتری، شیگلا فلکسنری، شیگلا بوئیدی و شیگلا سونئی. تمامی گونه های شیگلا می

باکتری اضافه گردید. لوله باکتری به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق قرار گرفت و سپس به مدت ۵ ثانیه ورتکس و بعد از آن به مدت ۱۵ ثانیه با دور 12000g سانتریفیوژ شد. سپس لوله حاوی باکتری به صورت متناوب ۲ مرتبه با محلول شستشو، ۲ مرتبه با الکل ۷۰ درصد و ۱ مرتبه با استون شستشو داده شد. محلول شستشو حاوی ۶ گرم گوانیدیم تیوسیانات در ۵ سی سی از محلول تریس هیدروکلراید با pH=6.4 بود. به منظور خارج شدن کامل استون، ۱۰ دقیقه با درب باز درون آن ۵۶ درجه سانتی گراد قرار داده و سپس ۱۰۰ میکرولیتر از TE بافر به لوله اضافه شد و به آرامی ورتکس کرده و سپس به مدت ۲ دقیقه با دور 12000g سانتریفیوژ شد. TE بافر حاوی ۱۰۰ سی سی محلول تریس هیدروکلراید ۱۰ میلی مولار و ۱۰۰ سی سی دی آمین تترا استیک اسید ۱ مولار بود. محلول رویی به لوله دیگری منتقل شده و برای ادامه مراحل مورد استفاده قرار گرفت. جهت بررسی کمی نوکلئیک اسیدهای استخراج شده، جذب آنها در طول موج 260 nm مورد اندازه گیری قرار گرفت. هر OD مساوی یک، معادل ۵۰ میکروگرم در میلی لیتر نوکلئیک اسید می باشد که برای ادامه مراحل، مناسب ارزیابی گردید. علاوه براین، بررسی کیفی نوکلئیک اسیدهای استخراج شده با استفاده از روش الکتروفورز بر روی ژل آگارز صورت گرفت. نمونه ژنومیک استخراج شده ابتدا بر روی ژل ۲ درصد ران شد.

نحوه انتخاب ژن و منطقه ژنی مناسب: ژن 16S rRNA در ۶۱ باکتری، اعم از باکتریهای جنس شیگلا و باکتریهای گرم منفی مرتبط دیگر مورد بررسی و مقایسه قرار گرفت. مشخصات پرایمرهای سنتز شده در جدول ۱ آمده است.

تهیه و کشت باکتریها: برای تهیه محیط کشت مایع، از پودر تریپتیکاز سوی براث (TBS) به همراه سرم جنین گاوی (۱/۵ درصد) استفاده شد و به منظور تهیه محیط کشت جامد برای باکتریها از محیط تریپتیکاز سوی آگار (TSA) استفاده شد. سپس باکتریها از حالت لیوفیلیزه خارج شده و آنها در محیط مایع کشت داده شدند تا وارد فاز لگاریتمی شوند. پس از اطمینان از زنده شدن تمام باکتریها، به منظور تهیه موجودی انبار برای نگهداری طولانی مدت باکتریها، از هر باکتری ۸۵۰ میکرولیتر و ۱۵۰ میکرولیتر از گلیسرول ۱۰۰ درصد داخل یک لوله ریخته و در دمای 80- درجه سانتی گراد قرار داده شد.

استخراج کامل نوکلئیک اسید باکتری: استخراج نوکلئیک اسید با استفاده از روش ذرات سیلیکا صورت گرفت (۳ و ۵). در ابتدا به منظور جداسازی سلولهای باکتریایی، ۱ میلی لیتر از محیط کشت مایع ۲۴ ساعت گرماگذاری شده از هر باکتری در داخل لوله ها ریخته و با دور 12000g به مدت ۳۰ ثانیه سانتریفیوژ شد و سلولها ته نشین شدند. سپس محلول رویی دور ریخته شد. بافرلیزکننده شامل ۶ گرم از گوانیدیم تیوسیانات در ۵ سی سی از محلول ۰,۱ مولار تریس هیدروکلراید با pH=6.4 و ۱/۱ سی سی از محلول ۰/۲ مولار اتیلن دی آمین تترا استیک اسید با pH=8 بود. محلول ذرات سیلیکا فعال شده به این صورت تهیه گردید که ۳ گرم سیلیکون دی اکساید را به حجم ۲۵ رسانده و ۲۱ سی سی را پس از ۲۴ ساعت از محلول روی آن کشیده و توسط هیدروکلریک اسید به pH=2 رسانده شد. محلول لیزکننده واکنش همزمان با عمل استخراج به صورت ترکیب ۹۰۰ میکرولیتر از بافر لیزکننده به همراه ۴۰ میکرولیتر از محلول ذرات سیلیکا تهیه شد و به لوله حاوی

جدول ۱- خصوصیات پرایمرهای طراحی شده

نوع پرایمر	توالی	Tm (سانتی گراد)	%GC	اختصاصیت
پرایمر ۱ (19 bp)	5' CTCTTGCCATCGGATGTGC 3'	۵۶°C	۸۹,۵۷%	اختصاصی
پرایمر ۲ (24 bp)	5' TGAGCAAAGGTATTAACCTTTACTC 3'	۴۸,۹ °C	۳,۳۳%	عمومی

نمونه‌ها یک میکرولیتر از 100 bp نشانگر اندازه DNA در چاهکی مجزا لود شد. ولتاژ بر روی ۷۰ تا ۸۰ میلی‌ولت تنظیم گردید تا محلول ران شده از چاهکها خارج گردند. پس از حدود ۴۵ دقیقه ژل از تانک خارج شد و در داخل دستگاه Gel Doc قرار داده شد. ژلهای ران شده در دستگاه UV trans-illuminator مورد ارزیابی قرار گرفتند. پس از قرار دادن ژل در داخل دستگاه شکل ژل گرفته شد. یک لوله کنترل منفی نیز در نظر گرفته شد که حاوی فقط ۱ میکرولیتر از رنگ بارگیری DNA بود.

بررسی اختصاصیت روش 16S SSP-PCR: به منظور بررسی اختصاصیت این روش برای تشخیص باکتری جنس شیگلا علاوه بر این جنس، هشت باکتری از خانواده انتروباکتریاسه (جدول ۲) انتخاب شد تا پس از تکثیر ژن 16S rRNA آنها توسط روش SSP-PCR، میزان اختصاصیت روش و توانایی افتراق آن مشخص گردد.

نتایج و بحث

در این مطالعه از یک منطقه ژنی اختصاصی در بخش متغییر ژن عمومی باکتریایی و محافظت شده در طول تکامل به نام 16S rRNA به عنوان یک بیومارکر برای شناسایی باکتری جنس شیگلا با بهره‌گیری از روش SSP-PCR استفاده شد و میزان حساسیت و اختصاصیت این روش مورد بررسی قرار گرفت. شناسایی گونه‌های باکتریایی، به خصوص گونه‌های بیماریزا، در شرایط اضطراری به کمک یک روش سریع، حساس و آسان همواره مورد توجه پژوهشگران بوده است. در این مطالعه، به دلیل شیوع گاستروانتریت ناشی از انواع باکتریهای جنس شیگلا، شناسایی این جنس به کمک یک روش مولکولی و اختصاصی مورد بررسی قرار گرفت. با کمک روش 16S SSP-PCR، می‌توان یک روش آسان و اختصاصی برای شناسایی باکتری جنس شیگلا ارائه داد.

تکثیر ژن 16S rRNA به روش SSP-PCR: در این روش، با اینکه هر دو رشته DNA هدف توسط پرایمرها شناسایی می‌شوند ولی تنها یک پرایمر به صورت اختصاصی عمل می‌کند (۴). پرایمر ۱ و ۲ طراحی شده با غلظت ۱۰۰ پیکومول تهیه شد. سپس پرایمر ۱ با افزودن ۱۱۹ میکرولیتر آب مقطر و پرایمر ۲ با افزودن ۸۴۰ میکرولیتر آب مقطر به غلظت نهایی رسیدند. با توجه به غلظت مورد نیاز برای روش تکثیر، هر یک از پرایمرها به نسبت یک دهم رقیق شد و مورد استفاده قرار گرفت. در هر مخلوط واکنش، ۲ میکرولیتر بافر PCR 1X، ۰٫۴ میکرولیتر از داکسی نوکلئوتید تری فسفات ۰٫۲/ مولار، ۰٫۴ میکرولیتر ۱ MgCl₂ مولار (این در حالی است که این تست یک بار با ۱٫۵ MgCl₂ مولار انجام شد و نتیجه حاصل نشد)، ۰٫۸ میکرولیتر از پرایمر ۱ با غلظت ۰٫۴ پیکومول، ۰٫۸ میکرولیتر از پرایمر ۲ با غلظت ۰٫۴ پیکومول، ۰٫۳ میکرولیتر از آنزیم تک DNA پلیمرز، ۱۴/۳ میکرولیتر آب دوبار تقطیر شده و ۱ میکرولیتر از DNA باکتری مورد نظر ریخته شد و لوله‌ها در دستگاه ترموسایکلر قرار گرفت و به این ترتیب تکثیر صورت گرفت: سیکل اول شامل یک تکرار ۹۴ درجه ۱۰ دقیقه و سیکل دوم شامل ۳۰ تکرار؛ به منظور واسرشت شدن دمای ۹۵ درجه به مدت ۳۰ ثانیه، برای اتصال دمای ۴۸ درجه به مدت ۳۰ ثانیه و برای تکثیر دمای ۷۲ درجه به مدت ۹۰ ثانیه اعمال شد. با توجه به اینکه آنزیم DNA پلیمرز مذکور در هر دقیقه 1000 bp باز را می‌سازد و ژن 16S rRNA دارای 1500 bp می‌باشد، زمان تکثیر ۹۰ ثانیه قرار داده شد. در نهایت محصول تکثیر یافته تا زمان بررسی توسط الکتروفورز در دمای ۴ درجه نگهداری شد.

بررسی محصول تکثیر ژن به روش الکتروفورز افقی:

برای بررسی امپلیکون با استفاده از روش الکتروفورز، بر روی ژل آگارز ۲ درصد، ۱۰ میکرولیتر از نمونه به همراه ۲ میکرولیتر از رنگ بارگیری DNA و نیز ۱ میکرولیتر از DNA Safe Strain مورد استفاده قرار گرفت. به همراه

جدول ۲- خصوصیات باکتریهای مورد بررسی

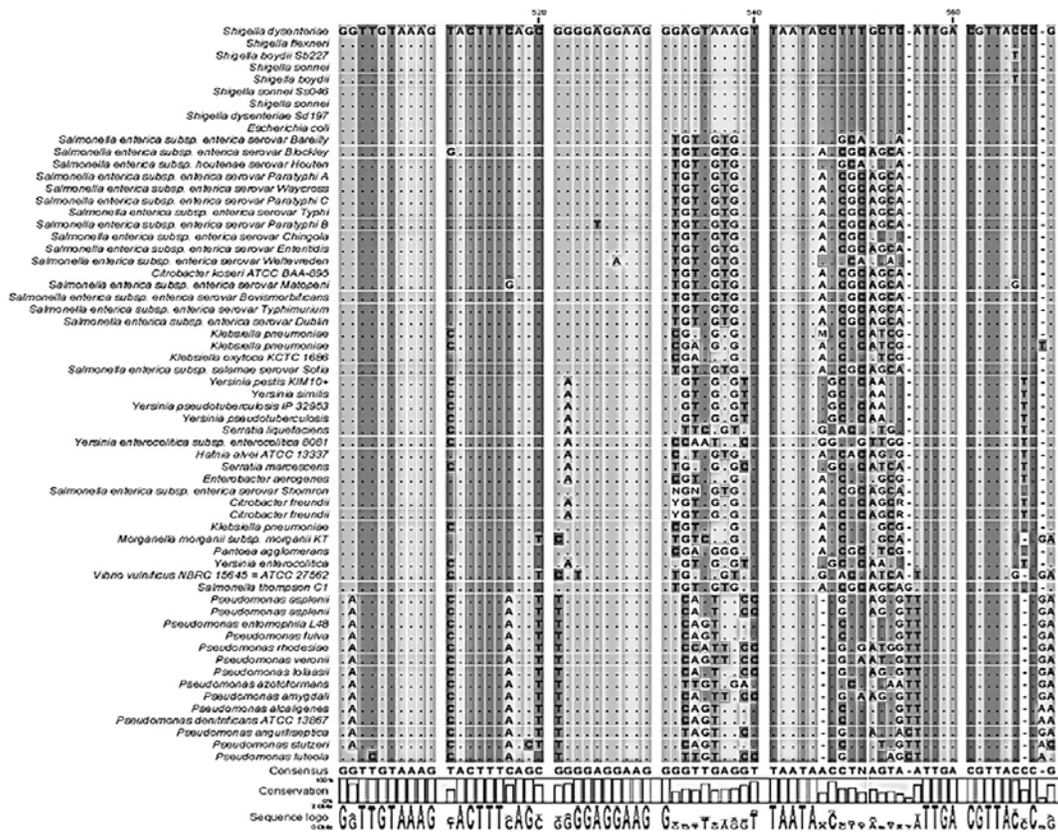
مرکز سفارش	کد	نام باکتری
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1188	<i>Shigella dysenteriae</i>
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1234	<i>Shigella flexneri</i>
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1707	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1621	<i>Serratia marcescens</i>
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1600	<i>Citrobacter freundii</i>
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1151	<i>Yersinia enterocolitica</i>
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1609	<i>Salmonella typhi</i>
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1221	<i>Enterobacter aerogenes</i>
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1402	<i>Klebsiella pneumonia</i>
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1078	<i>Morganella morganii</i>
سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران	PTCC1776	<i>Proteus mirabilis</i>
انستیتو پاستور	ATCC9290	<i>Shigella sonnei</i>
انستیتو پاستور	ATCC9207	<i>Shigella boydii</i>

تیوسیانات صورت گرفت. به دلیل سنگین بودن ژنوم (حدود ۵ میلیون باز) و کوچک بودن منافذ ژل، نتیجه مطلوب حاصل نشد. با تغییر غلظت ژل و استفاده از غلظت ۱ درصد، باند ها در نزدیکی چاهکهای ژل ایجاد شدند (شکل ۲) که نشانه صحت انتخاب روش استخراج مناسب و فرایند استخراج نوکلئیک اسیدها بود.

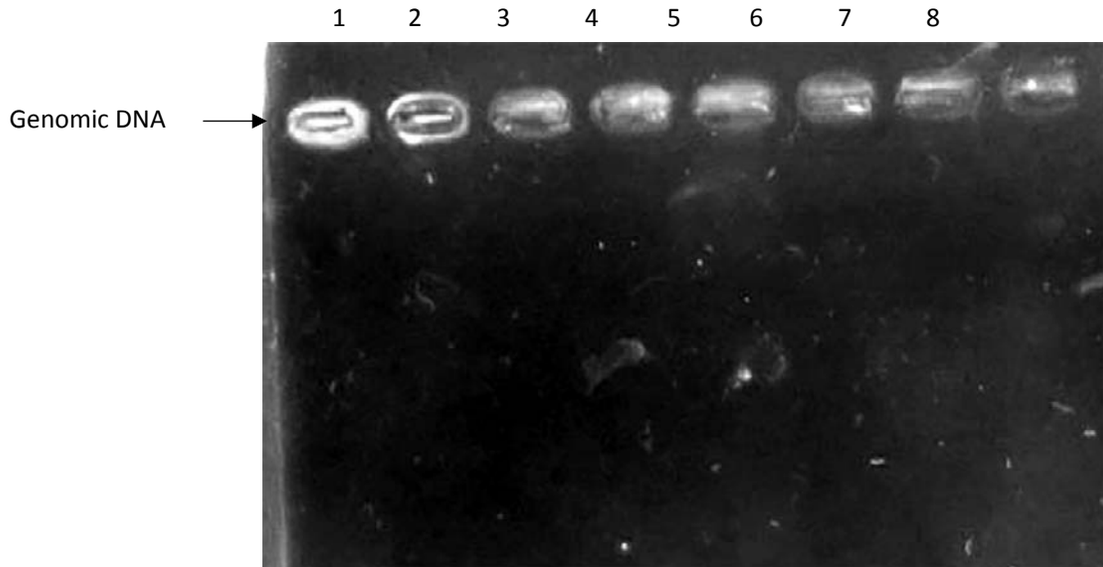
بررسی محصولات حاصل از SSP-PCR: در بررسی محصول تکثیر یافته حاصل از PCR باکتریها به روش الکتروفورز بر روی ژل آگارز، مشاهده باند ۲۶۳ bp به عنوان پاسخ مثبت در نمونه های تحت بررسی در نظر گرفته شد. ژنوم ۱۲ نمونه باکتری که عبارتند از شیگلا دیسانتری، شیگلا بوئیدی، شیگلا فلکسنری، شیگلا سونئی، سراشیا مارسسانس، سودوموناس ایروجنزا، سالمونلا تیفی، سیتروباکتر فروندی، کلبسیلا پنومونیه، یرسینیا انترکولیتیکا، انتروباکتر ایروژنزا و مورگانلا مورگانی مورد بررسی قرار گرفت و در بررسی نهایی، تنها در ۴ گونه از جنس شیگلا به نامهای شیگلا دیسانتری، شیگلا فلکسنری، شیگلا سونئی و شیگلا بوئیدی باند مربوطه در محل مورد نظر حاصل شد و از سایر باکتریها هیچ گونه بانندی در محل مورد نظر مشاهده نشد (شکل ۳).

انتخاب منطقه ژنی مناسب و طراحی پرایمر: باتوجه به اینکه ژن 16S rRNA دارای مناطق حفاظت شده و متغیر مختلف می باشد، توالی ژن 16S rRNA چهار گونه از باکتری جنس شیگلا (شیگلا دیسانتری، شیگلا بوئیدی، شیگلا سونئی و شیگلا فلکسنری) و ۵۷ باکتری گرم منفی دیگر، جهت انتخاب بهترین منطقه ژنی مورد همردیفی قرار گرفت. لازم به ذکر است بهترین منطقه ژنی، منطقه ای از ژن است که دارای بیشترین میزان یکنواختی را در بین گونه های شیگلا و بیشترین غیریکنواختی را با بقیه سویه های مرتبط با این جنس داشته باشد. پس از بررسی ژنوم باکتریها، منطقه ۵۳۲-۵۵۵ با بیشترین میزان غیریکنواختی در بین باکتریهای غیر شیگلا، به عنوان بهترین منطقه ژنی به منظور شناسایی و جداسازی جنس شیگلا انتخاب شد. یک پرایمر اختصاصی برای ژن 16S rRNA در ناحیه ۲۴۵-۵۳۲ و یک پرایمر غیراختصاصی در ناحیه ۲۲۷-۲۴۵ طراحی شد و برای PCR مورد استفاده قرار گرفت (شکل ۱). در روند تکثیر توسط روش SSP-PCR، پرایمر ها به محل هدف اتصال یافته و تکثیر صورت گرفت.

دستیابی به نوکلئیک اسید کامل سلولها: استخراج نوکلئیک اسید با انتخاب روش ذرات سیلیکا و گوانیدیوم

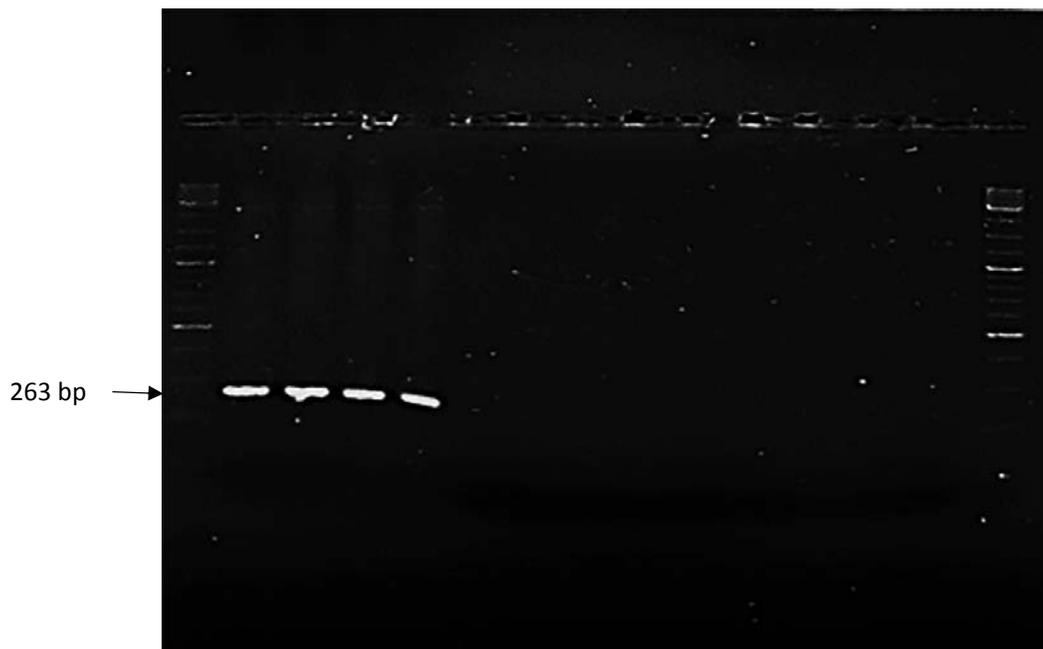


شکل ۱- هم‌ردیفی منطقه ژنی در باکتری جنس شیگلا و سایر باکتریهای مورد بررسی. مناطق نوکلئوتیدی مشابه با نقطه مشخص شده است و مناطق نوکلئوتیدی متفاوت با حروف نمایش داده شده است. منطقه ۵۳۲-۵۵۵ ژن ۱۶S rRNA باکتریهای مورد هم‌ردیفی قرار گرفته نمایش داده شده است.



شکل ۲- استخراج DNA ژنومی. چاهک شماره ۱ سودوموناس ایروژنزا، چاهک شماره ۲ سیتروباکتر فروندی، چاهک شماره ۳ سراشیا مارسانس، چاهک شماره ۴ شیگلا دیسانتری، چاهک شماره ۵ شیگلا فلکسنزی، چاهک شماره ۶ شیگلا سونئی، چاهک شماره ۷ شیگلا بویدی، چاهک شماره ۸ مورگانلا مورگانی

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15



شکل ۳- بررسی اختصاصیت روش SSP-PCR و محصول تکثیر یافته اختصاصی و غیر اختصاصی. چاهک شماره ۱ لدر چاهک شماره ۲ شیگلا دیسانتری، چاهک شماره ۳ شیگلا فلکسنزی، چاهک شماره ۴ شیگلا سوئی، چاهک شماره ۵ شیگلا بویدی، چاهک شماره ۶ سراسیا مارسانس، چاهک شماره ۷ سودوموناس ایروجنزا، چاهک شماره ۸ سالمونلا تیفی، چاهک شماره ۹ سیتروباکتر فروندی، چاهک شماره ۱۰ کلبسیلا پنومونیه، چاهک شماره ۱۱ برسینیا انترکولیتییکا، چاهک شماره ۱۲ انتروباکتر ایروژنزا، چاهک شماره ۱۳ مورگانلا مورگانی، چاهک شماره ۱۴ کنترل منفی (رنگ+آب)، چاهک شماره ۱۵ لدر. باند ۲۶۳ bp در شکل مشخص شده است.

همزمان مورد شناسایی قرار گرفتند (۲۱). در مطالعه حاضر، با استفاده از یک ژن غیراختصاصی و زمان بسیار کمتر، باکتری جنس شیگلا به صورت ۱۰۰ درصد مورد شناسایی قرار گرفت. در سال ۲۰۰۵ در کشور مالزی، در مطالعه صورت گرفته بر روی باکتریهای ایجاد کننده گاستروانتریت، ژن مقاومت *setA*، *setB* و *ipaH* و *ial* توسط طراحی پرایمرهای اختصاصی و به کمک روش مالتیپلکس PCR برای شناسایی جنس شیگلا، صورت گرفت و در نهایت گونه های جنس شیگلا مورد شناسایی قرار گرفتند. در این تحقیق نیز از ۲ ژن اختصاصی به منظور تشخیص این جنس استفاده شد (۲۰) در صورتی که در روش 16S SSP-PCR، توسط تنها یک ژن گونه های جنس شیگلا مورد شناسایی قرار می گیرند.

در بررسی کمی نتایج، ۱۰۰ درصد گونه های جنس شیگلا به کار رفته در این مطالعه با روش SSP-PCR 16S مورد شناسایی قرار گرفت و ۱۰۰ درصد سویه های دیگر (غیر از جنس شیگلا) باند مربوط را تشکیل ندادند. بنابراین شناسایی جنس شیگلا به صورت اختصاصی صورت گرفت.

شناسایی باکتریها به صورت رایج توسط روشهای بیوشیمیایی انجام می شود (۲) ولی تحقیقات متعددی برای شناسایی جنس شیگلا توسط روشهای مولکولی وجود دارد. در سال ۱۹۹۸ در تحقیق صورت گرفته در کشور اسپانیا، ژن اختصاصی مقاومت *vira* به همراه ژن غیراختصاصی 16S rRNA با طراحی پرایمر اختصاصی و روش PCR برای شناسایی جنس شیگلا مورد استفاده قرار گرفت و باکتریهای جنس شیگلا و ای کلای به صورت

نمونه های مدفوعی، باکتریهای مورد انتظار شناسایی شدند (۱۵). در این مطالعه اختصاصیت برای گونه خاصی در نظر گرفته نشد و صرفاً جنس باکتری مورد نظر شناسایی گردید. در نهایت، در روش 16S SSP-PCR تشخیص در سطح جنس به صورت اختصاصی انجام شد. در سایر تحقیقات انجام شده به منظور شناسایی این جنس، در بیشتر موارد از ژن 16S rRNA به عنوان بیومارکر استفاده شده و غالباً تکثیر آن به وسیله پرایمر های عمومی صورت گرفته است و پرایمر اختصاصی برای تشخیص آن طراحی نشده است. در روش 16S SSP-PCR، با بیومارکر قرار دادن یک ژن عمومی و طراحی تنها یک پرایمر اختصاصی به کمک روش SSP-PCR، تمامی گونه های مورد آزمایش جنس شیگلا به صورت کامل مورد شناسایی اختصاصی قرار گرفت و باکتریهای جنس شیگلا از سایر باکتریها تمایز داده شد.

نتیجه گیری

روش 16S SSP-PCR، برای تشخیص اختصاصی جنس شیگلا مورد استفاده قرار گرفته و آن را به صورت کامل از دیگر گونه های باکتریهای مورد استفاده در این تحقیق شناسایی کرد. سهولت این روش می تواند به علت طراحی فقط یک پرایمر اختصاصی در شرایطی که طراحی دو پرایمر مقدور نمی باشد، باشد. از کاربرد های این روش تشخیصی، می توان شناسایی عفونتهای باکتریایی، به ویژه در شرایط اضطرابی همانند حوادث طبیعی، صنایع دفاعی و همچنین آزمایشگاههای تشخیص طبی به صورت کیتهای آزمایشگاهی را نام برد. همچنین از این روش می توان در جهت تشخیص اختصاصی دیگر گونه های بیماریزا و خطرناک باکتریایی که تشخیص اختصاصی آنها حائز اهمیت است، استفاده کرد.

همان طور که قبلاً ذکر شد، ژن 16S rRNA یک ژن محافظت شده در طول تکامل می باشد (۱). برای نواحی محافظت شده این ژن، پرایمر های جهانی طراحی شده است. در بررسی صورت گرفته در چین توسط پنگ و همکارانش در سال ۲۰۰۲، ژن 16S rRNA توسط پرایمر های عمومی و همچنین با بهره گیری از روشهای ایمونولوژیکی، برای شناسایی جنس شیگلا، مورد استفاده قرار گرفت و شناسایی این باکتری انجام شد (۱۹). مزیت روش 16S SSP-PCR در مقایسه با تحقیق ذکر شده این می باشد که در آن تنها یک پرایمر اختصاصی و تنها یک ابزار تشخیصی (SSP-PCR) مورد استفاده قرار گرفته است. در سال ۱۳۸۴ در کشور ایران صورت گرفته است، شناسایی ژنهای *stx*، *stx1* و *stx2* و همچنین ژن آنزیم مالات دهیدروژناز، در باکتری شیگلا دیسانتری و باکتری ای کلای صورت گرفته است. در این بررسی نیز از روش PCR چندگانه برای شناسایی ژنهای نام برده شده استفاده شده است. نتایج به دست آمده نشان دهنده وجود *stx*، *stx1* و *stx2* و ژن مالات دهیدروژناز تنها در گونه خاصی از باکتری اشیریشیا کلی و وجود ژن *stx* و *stx1* و ژن مالات دهیدروژناز در شیگلا دیسانتری می باشد. در این مطالعه تنها یک گونه از گونه های جنس شیگلا با استفاده از طراحی پرایمر برای ژن اختصاصی و یک ژن دیگر، مورد شناسایی قرار گرفت (۱۱). با کمک روش 16S SSP-PCR، تمام گونه های بیماریزای شیگلا به صورت اختصاصی تشخیص داده شدند. تحقیق دیگری در کشور ژاپن در سال ۲۰۰۲ توسط تاکهپرو ماکسوکی و همکارانش صورت گرفته است که در آن از ژن غیر اختصاصی 16S rRNA به همراه پرایمر های اختصاصی گروهی برای تشخیص باکتریهای موجود در نمونه بالینی انسان استفاده شد و پس از بررسیهای حاصل از PCR

منابع

جدا سازی شده از خاک معدن مس و شناسایی مولکولی آنها بر اساس توالی 16S rRNA. مجله پژوهش‌های سلولی و

۱- صادقی پور مروی م، پوربابایی الف، علیخانی ح، حیدری الف، منافی ز. ۱۳۹۶. ارزیابی عملکرد باکتریهای اکسید کننده گوگردی

سرکه سیب. مجله پژوهش‌های سلولی و مولکولی، ۳۱(۱): ۷۹-

۹۲

مولکولی، ۳۰(۱): ۴۰-۵۴.

- ۲- نوری ص.، ناظری س.، حسینی پ. ۱۳۹۷. شناسایی بیوشیمیایی و مولکولی باکتری پروبیوتیک لاکتوباسیلوس پلانتروم جدا شده از method and protein analysis. *Journal of Genetic Resources* 2(1):93-97
- 3- Bergallo M, Costa C, Gribaudo G, Tarallo S, Baro S, et al. ۲۰۰۶. Evaluation of six methods for extraction and purification of viral DNA from urine and serum samples. *New Microbiologica* 29(2):111-9
- 4- Blagodatskikh KA, Kramarov VM, Barsova EV, Garkovenko AV, Shcherbo DS, et al. ۲۰۱۷. Improved DOP-PCR (iDOP-PCR): A robust and simple WGA method for efficient amplification of low copy number genomic DNA. *PLoS one* ۱۲(9):1-12
- 5- Boom R, Sol C, Salimans M, Jansen C, Wertheim-van Dillen P, Van der Noordaa J. ۱۹۹۰. Rapid and simple method for purification of nucleic acids. *Journal of clinical microbiology* ۲۸:۵۰۲-۴۹۵
- 6- Chakravorty S, Helb D, Burday M, Connell N, Alland D. ۲۰۰۷. A detailed analysis of ۱۶S ribosomal RNA gene segments for the diagnosis of pathogenic bacteria. *Journal of microbiological methods* ۶۹(۲):330-9
- 7- El Bakkali M, Chaoui I, Zouhdi M, Melloul M, Arakrak A, et al. ۲۰۱۳. Comparison of the conventional technique and ۱۶S rDNA gene sequencing method in identification of clinical and hospital environmental isolates in Morocco. *African Journal of Microbiology Research* ۷(۵۰):۵۶۳۷-۵۶۴۴
- 8- Guetg C, Lienemann P, Sirri V, Grummt I, Hernandez-Verdun D, et al. ۲۰۱۰. The NoRC complex mediates the heterochromatin formation and stability of silent rRNA genes and centromeric repeats. *The EMBO journal* ۲۹(۱۳):۲۱۳۵-۴۶
- 9- Hang J, Desai V, Zavaljevski N, Yang Y, Lin X, et al. ۲۰۱۴. ۱۶S rRNA gene pyrosequencing of reference and clinical samples and investigation of the temperature stability of microbiome profiles. *Microbiome* ۲:۳۱
- 10- Jamshidi S, Javadi Taklimi SA, Potki P, Seighalani R. ۲۰۱۶. Identification of the first transgenic aquatic animal in Iran by PCR-based
- 11- Keyhani A, Saadati M, Kamali M. ۲۰۰۶. Detection of shiga toxin genes by multiplex PCR. *Journal of Military Medicine* 7(4): 321-329
- 12- Kim O-S, Cho Y-J, Lee K, Yoon S-H, Kim M, et al. ۲۰۱۲. Introducing EzTaxon-e: a prokaryotic ۱۶S rRNA gene sequence database with phylotypes that represent uncultured species. *International journal of systematic and evolutionary microbiology* 62(3):716-21
- 13- Kobayashi T. ۲۰۱۱. Regulation of ribosomal RNA gene copy number and its role in modulating genome integrity and evolutionary adaptability in yeast. *Cellular and Molecular Life Sciences* 68(8):1395-403
- 14- Mathew FP. ۲۰۰۶. Development of a versatile silicon-based biosensor platform for pathogen detection. Michigan State University
- 15- Matsuki T, Watanabe K, Fujimoto J, Miyamoto Y, Takada T, et al. ۲۰۰۲. Development of ۱۶S rRNA-gene-targeted group-specific primers for the detection and identification of predominant bacteria in human feces. *Appl. Environ. Microbiol.* 68(11):5445-51
- 16- Mollasalehi H, Yazdanparast R. ۲۰۱۳. Development and evaluation of a novel nucleic acid sequence-based amplification method using one specific primer and one degenerate primer for simultaneous detection of Salmonella Enteritidis and Salmonella Typhimurium. *Analytica chimica acta* 770:169-74
- 17- Nemergut DR, Knelman JE, Ferrenberg S, Bilinski T, Melbourne B, et al. ۲۰۱۶. Decreases in average bacterial community rRNA operon copy number during succession. *The ISME journal* 10(5):1147-56
- 18- Patel P. ۲۰۱۲. Rapid analysis techniques in food microbiology. Springer Science & Business Media
- 19- Peng X, Luo W, Zhang J, Wang S, Lin S. ۲۰۰۲. Rapid detection of Shigella species in environmental sewage by an immunocapture

- PCR with universal primers. Appl. Environ. Microbiol. 68(5): 2580–2583
- 20- Thong KL, Hoe SLL, Puthucheary S, Yasin RM. ۲۰۰۵. Detection of virulence genes in Malaysian *Shigella* species by multiplex PCR assay. BMC infectious diseases ۵:۸
- 21- Villalobo E, Torres A. ۱۹۹۸. PCR for detection of *Shigella* spp. in mayonnaise. Applied and Environmental Microbiology 64(4):1242-5
- 22- Wang Y, Qian P-Y. ۲۰۰۹. Conservative fragments in bacterial ۱۶S rRNA genes and primer design for ۱۶S ribosomal DNA amplicons in metagenomic studies. PloS one 4(10):e7401
- 23- Yang B, Wang Y, Qian P-Y. ۲۰۱۶. Sensitivity and correlation of hypervariable regions in ۱۶S rRNA genes in phylogenetic analysis. BMC bioinformatics 17(1):135

Differentiation and specific detection of *Shigella* genus using 16S Single Specific Primer PCR (16S SSP- PCR)

Molasalehi H.R.^{1*}, Vahedipoor N.¹ and Alimi M.²

¹ Dept. of Microbiology & Microbial Biotechnology, Faculty of Life Sciences and Biotechnology, Shahid Beheshti University, Tehran, I.R. of Iran.

² Dept. of Biochemistry, Faculty of Basic Science, Damghan Branch, Azad Islamiz University, Damghan, I.R. of Iran.

Abstract

16S Single Specific Primer PCR (16S SSP- PCR) was used to facilitate the specific identification of 16S rRNA gene in this study. In this method, only one specific primer was designed for amplification of target genes. 16S rRNA gene of different species of *Shigella* genus was aligned with 57 other related bacteria and then a single specific primer was designed in the V6 variable region. The amplicon was analyzed on a two-dimension agarose gel electrophoresis. The 263 bp band was considered as positive result in the tested samples and was observed for all species of *Shigella* (*Sh. flexneri*, *Sh. boydii*, *Sh. dysenteriae*, *Sh. sonnei*), whereas other species remained unidentified. The specificity of the assay was evaluated to be complete. Combination of targeting 16S rRNA and using SSP-PCR method, is an efficacious method for specific detection of bacteria in a minimum required time with a great ease. Among the applications are namely the early-phase diagnosis of bacterial infections in acute emergency conditions such as natural disasters and countries' defense industry in the form of diagnostic kits for clinical laboratories.

Key words: 16S rRNA, single specific primer PCR, Bacterial diagnosis, *Shigella* genus