

## شناسایی سودوموناس آئروژینوزا جدا شده از نمونه های تنفسی با استفاده از واکنش زنجیره ای PCR (پلیمراز) اختصاصی ژنهای لیپوپروتئین غشای خارجی oprL و oprI و اگزو توکسین A

محمد مهدی اصلانی<sup>۱</sup>، مرجان هاشمی پور<sup>۲</sup>، وجیهه سادات نیک بین<sup>۳</sup>، فرشته شاهچراغی<sup>۴</sup>، اکرم عیدی<sup>۵</sup>، زینب شرفی<sup>۶</sup>

۱- دانشیار میکروبیولوژی انسستیتو پاستور ایران

۲- کارشناس ارشد میکروبیولوژی دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات

۳- کارشناس ارشد میکروبیولوژی انسستیتو پاستور ایران

۴- استادیار میکروبیولوژی انسستیتو پاستور ایران

۵- استادیار زیست شناسی دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات

۶- کارشناس ارشد میکروبیولوژی دانشگاه شهید بهشتی

یافته / دوره یازدهم / شماره 2 / تابستان 88 / مسلسل 40

### چکیده

دریافت مقاله: 87/11/4، پذیرش مقاله: 88/3/13

**Ø** مقدمه: سودوموناس آئروژینوزا از مهمترین عوامل مرگ و میر ناشی از عفونت های بیمارستانی می باشد. با توجه به اهمیت تشخیص سریع این باکتری و اشکالات موجود در روش های بیوشیمیایی در شناسایی این باکتری، هدف بررسی توانایی آزمون PCR دو ژن اختصاصی جنس و گونه oprL و oprI و ژن اگزو توکسین A (toxA) در شناسایی سودوموناس آئروژینوزا جدا شده از نمونه های تنفسی می باشد.

**Ø** مواد و روش ها: 120 نمونه سودوموناس آئروژینوزا از عفونتهای تنفسی جمع آوری شدند. DNA باکتری استخراج شده و آزمون PCR با استفاده از پرایمرهای اختصاصی جنس و گونه oprL و oprI و پرایمرهای ژن اگزو توکسین A (toxA) انجام شد.

**Ø** یافته ها: از 120 سویه سودوموناس آئروژینوزا مورد بررسی در این مطالعه که با تست های بیوشیمیایی جنس و گونه آنها تأیید شد 120 نمونه(100%) با روش ملکولی PCR نسبت به ژنهای اختصاصی oprL و oprI مثبت بودند. همچنین از این تعداد، 100 سویه (83%) حاوی ژن تولید کننده اگزو توکسین A بودند.

**Ø** بحث و نتیجه گیری: جهت شناسایی سریع سودوموناس آئروژینوزا از نمونه های بالینی با توجه به نتایج بدست آمده با استفاده از PCR دو ژن oprL و oprI از حساسیت بیشتر و اختصاصیت کمتری برخوردار است در صورتی که تشخیص این باکتری با استفاده از ژن toxA دارای اختصاصیت بیشتری است.

**Ø** واژه های کلیدی: سودوموناس آئروژینوزا، oprL، oprI، اگزو توکسین A، عفونت بیمارستانی

(OprI) و لیپوپروتئین غشای خارجی مرتبط با پپتیدوگلیکان (OprL) است که در سیستمهای انتقالی و یا قابلیت نفوذ پذیری سلول باکتری نقش دارند. به ترتیب برای تشخیص جنس و گونه به کار می روند<sup>(6)</sup>. پروتئینهای غشاء خارجی سودوموناس آئروژینوزا نقش مهمی در واکنش باکتری با محیط دارند<sup>(7)</sup>.

اگزوتوكسین A یک پروتئین توکسیک است که توسط سویه های پاتوژن سودوموناس آئروژینوزا تولید می شود<sup>(8)</sup>. اگزوتوكسین A که توسط ژن *toxA* کد می شود باعث اختلال در فاکتور طویل کننده EF2 در مرحله بیوسنتز پروتئین می شود<sup>(9)</sup>. به نظر می رسد که اگزوتوكسین A عامل بیماریهای سیستمیک ایجاد شده توسط سودوموناس آئروژینوزا می باشد و باعث نکروز در محل کلینیزاسیون باکتری و به عنوان عامل کمک کننده در کلینیزاسیون باکتری شناخته شده است. سویه های توکسیزنیک نسبت به سویه های غیر توکسیزن ویرولانس بیشتری داشته و ایجاد پنومونی می کند.

با توجه به اهمیت سودوموناس آئروژینوزا در عفونتهای بیمارستانی و اینکه تا به حال از روش های بیوشیمیایی جهت شناسایی این باکتری استفاده شده است، هدف از این مطالعه بررسی توانایی آزمون PCR دو ژن اختصاصی جنس و گونه oprL و oprI و ژن اگزوتوكسین A (toxA) در شناسایی سودوموناس آئروژینوزا جدا شده از نمونه های تنفسی در مقایسه با روش های بیوشیمیایی می باشد.

## مواد و روشها

طی سالهای 1384-1385، 110 نمونه سودوموناس آئروژینوزا از عفونتهای تنفسی (خلط و تراشه) بیمارستانهای امام خمینی و مرکز طبی کودکان جمع آوری شد. جهت تایید جنس و گونه سویه های جدا شده به عنوان سودوموناس

## مقدمه

سودوموناس آئروژینوزا شایعترین عامل بیماریزای انسانی در جنس سودوموناس است. این باکتری عامل شایع عفونتهای بیمارستانی است<sup>(1)</sup>. سودوموناس آئروژینوزا بیماریزای مهم و عامل منتهی به مرگ در مبتلایان به فیبروز سیستیک (CF)، بیماری نوپلاسمی و سوختگیهای شدید است<sup>(2)</sup>.

بیماران مبتلا به فیبروز سیستیک به طور مشخص مستعد ابتلاء به عفونت با سودوموناس آئروژینوزا هستند. عفونتهایی که در دوران کودکی اتفاق می افتد با مرگ و میر شدید همراه است<sup>(3)</sup>. همچنان این باکتری باعث عفونتهای جدی مانند سپتی سمی پنومونی، اندوکاردیت، اوتیت و کراتیت می شود. باکتری در طیف وسیعی از محیطها که محل فعالیت انسان است زندگی می کند<sup>(4)</sup>. درمان سودوموناس آئروژینوزا زمانی که در راههای هوایی بیماران تشکیل بیوفیلم می دهد بسیار مشکل است<sup>(5)</sup>.

عفونتهای تنفسی که توسط این باکتری ایجاد می شود بیشتر در افراد با سیستم ایمنی تضعیف شده و یا افراد با مجاری تنفسی دارای مشکل رخ می دهد. پنومونی ابتدایی در بیماران با بیماری مزمن ریوی رخ می دهد. پنومونی باکتریایی در بیماران مبتلا به سلطان نوتروپنیک و تحت شیمی درمانی وجود دارد. کلینیزاسیون ضعیف مجاری تنفسی در بیماران مبتلا به فیبروز سیستیک توسط سویه های موكوئیدی سودوموناس آئروژینوزا رایج و درمان آن به سختی امکان پذیر است. فیبریه سودوموناس آئروژینوزا به سلولهای قسمت بالایی سلولهای اپی تلیال مجاری ادراری متصل شده، منجر به کلینیزاسیون می شود.

مقاومت ذاتی سودوموناس آئروژینوزا نتیجه حضور پروتئین های ویرژن غشای خارجی از جمله لیپوپروتئین I

PCR صورت که ۵ μl میکرولیتر از DNA استخراج شده به Master mix با حجم نهایی ۲۵ μl (هر ویال محتوی ۸/۰ میلی مول MgCl<sub>2</sub> و ۰/۲ میلی مول dNTPs و ۵ پیکومول Taq polymerase از هر پرایمر و یک واحد آنزیم (Taq polymerase ATCC 27853) اضافه گردید. از DNA سودوموناس آئروژینوزا ATCC 35218 به عنوان کنترل منفی استفاده شد. ژنهای مذکور طبق برنامه جدول ۲ به روش PCR تکثیر شدند.

الکتروفورز نمونه‌ها در ژل ۱% آگارز انجام شده و پس از رنگ آمیزی با اتیدیوم بروماید نتایج با UV مشاهده شد. از مارکر Fermentase 100bp ladder (Fermentase) تأیید وزن ملکولی محصولات تکثیر شده استفاده شد.

آئروژینوزا ابتدا سویه‌ها باروشهای استاندارد بیوشیمیایی (تسهای اکسیداز، کاتالاز، TSI) (Triple Suger TSI)، سیمون (Methyl Red-Voges Proskauer) MRVP، سیترات، SIM (Sulfide Indole Motility)، رشد در ستربیمايد آگار، رشد در ۴۲°C تشخیص داده شدند (11,10).

سپس DNA باکتری به روش فنل-کلروفرم استخراج شده؛ بدین صورت که سوسپانسیون باکتری در بافر لیز حاوی SDS و آنزیم پروتئیناز K در دمای ۵۶°C انکوبه و پروتئینهای آن با مخلوط فنل-کلروفورم-ایزوآمیل الکل حذف گردید. سپس DNA باکتری با اتانول سرد رسوب داده شده و در بافر TE حاوی RNase حل شد. سپس آزمون PCR با استفاده از پرایمرهای اختصاصی جنس و گونه (oprL و oprI) و پرایمر اگزوتوكسین A (toxA) (جدول ۱) (12 و 6) به این

جدول شماره ۱- پرایمرهای مورد استفاده در تایید سویه‌های سودوموناس آئروژینوزا مورد بررسی

نام پرایمر	مشخصات	توالی نوکلئوتیدی	وزن مولکولی (bp)	نام ژن
		GACAAACGCCCTCAGCATCACCAAGC CGCTGGCCATTGCTCCAGCGCT	396	toxA
		ATGGAAATGCTGAAATTGCGC CTTCTTCAGCTCGACCGACG	504	oprL
		ATGAACAAACGTTCTGAAATTCTCTGCT CTTGGCGCTGGCTTTCCAG	249	oprI

جدول شماره ۲- برنامه PCR پرایمرهای مورد استفاده

مرحله	ژن		فاکتور	دما (°C)	زمان	oprI&oprL/toxA	oprI&oprL/toxA
دنا تواراسیون اولیه				94/94	3/1 Min		
دنا تواراسیون				94/94	40/30 s		
آنلینگ				57/68	50 s / 1 min		
طويل شدن				72/72	50 s / 1 min		
طويل شدن نهایی				72	5/7 min		
تعداد سیکل				25/35			

وزن مولکولی کم است که همیشه در جنس Pseudomonas این جنس زیاد است. OprL پروتئین H2 نیز نامیده می‌شود و توسط زنجیره‌های آسیل چرب به صورت کووالان به پپتیدوگلیکان متصل شده است و در شناسایی گونه سودوموناس آئروژینوزا اهمیت دارد (13).

در این بررسی از تکنیک PCR بر اساس جداسازی دو ژن oprI و oprL استفاده شد که آزمون PCR برای سویه‌ها (120 نمونه) که قبلاً با تستهای روتین آزمایشگاهی سودوموناس آئروژینوزا تشخیص داده شده بودند، مثبت بود.

اولین بار De Vos و همکاران در سال 1997 از PCR این دو ژن برای شناسایی جنس و گونه سودوموناس آئروژینوزا استفاده کردند که بر طبق نتایج آنها این روش از حساسیت بسیار بالایی برای شناسایی سودوموناس آئروژینوزا برخوردار بود (6). سپس در سال 2004 Jiru xu و همکاران از PCR ژن لیپوپروتئین غشاء خارجی اختصاصی ژن oprL برای شناسایی سریع این باکتری استفاده کرد و مشاهده نمود که PCR ژن لیپوپروتئین غشاء خارجی سودوموناس آئروژینوزا (oprL) در نمونه‌های بیماران مبتلا به فیبروز سیستیک منجر به شناسایی سریع این باکتری از ریه بیماران می‌شود که این روش در مقایسه با روش‌های کشت معمول 4/5 ماه سریع تر انجام می‌شود (14). بنابر یافته‌های موجود در این بررسی نیز تکنیک PCR برای دو ژن oprI و oprL روشی بسیار حساس بوده و در کمتر از 2 ساعت انجام می‌شود. با این وجود به دلیل احتمال حضور پروتئین‌های مشابه با دو پروتئین غشایی oprI و oprL در سایر باکتری‌ها این روش از اختصاصیت 100% برخوردار نمی‌باشد.

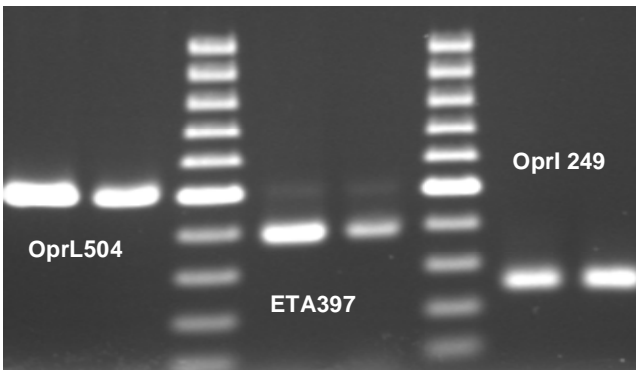
علاوه بر PCR دو ژن oprI و oprL در این بررسی از PCR ژن toxA نیز برای شناسایی سودوموناس آئروژینوزا

## یافته‌ها

از 100 سویه سودوموناس آئروژینوزا مورد بررسی در این مطالعه که با تستهای بیوشیمیایی جنس و گونه آنها تأیید شد 100% با روش ملکولی PCR نسبت به ژنهای اختصاصی oprI و oprL مثبت بودند. همچنین از این تعداد سویه 83% حاوی ژن تولید کننده اگزوتوكسین A می‌باشند (جدول 3) (شکل 1).

جدول شماره 3 - فراوانی ژن‌های *toxA* و *oprI* و *oprL*

ژن	<i>toxA</i>	<i>oprL</i>	<i>oprI</i>	
تراشه (n=11)	93(77)	110(100)	110(100)	
خلط (n=10)	6(6)	10(100)	10(100)	



شکل شماره 1- الکتروفورز ژن‌های تکثیر شده بر روی ژل آگارز

## بحث و نتیجه گیری

سودوموناس آئروژینوزا شایعترین عامل بیماری‌ای انسانی در جنس سودوموناس است. این باکتری از مهمترین عوامل مرگ و میر در مبتلایان به فیبروز سیستیک (CF)، بیماری نئوپلاسمی و سوختگی‌های شدید است. در دهه‌های اخیر در پی ابداع درمان آنتی بیوتیکی سودوموناس آئروژینوزا به دلیل مقاومت ذاتی به اکثر آنتی بیوتیکها به عنوان یکی از مهمترین پاتوژن‌های بیمارستانی شناسایی شد (9).

oprL و oprI دو ژن لیپوپروتئین غشاء خارجی در سودوموناس آئروژینوزا می‌باشند. OprI یک لیپوپروتئین با

این نتیجه با بررسی های صورت گرفته در این تحقیق هم خوانی دارد. زیرا درصد جداسازی ژن *toxA* در این بررسی %84 است که نسبت به PCR دو ژن *oprL* و *oprI* از حساسیت کمتری برخوردار می باشد. ولی از آنجایی که ژن آگزوژنوتکسین A از فاکتورهای ویرولانس اختصاصی سودوموناس آئروژینوزا بوده می توان برای شناسایی سودوموناس آئروژینوزا از آن استفاده کرد. ولی همانگونه که قبلاً نیز گفته شد به دلیل نیاز به روش سریع و دقیق برای شناسایی سودوموناس آئروژینوزا واین مساله که PCR ژن *oprL* و *oprI* از اختصاصیت کافی برخوردار نمی باشد لزوم استفاده از یک روش اختصاصی برای شناسایی وجود دارد که می توان PCR ژن *toxA* را پیشنهاد کرد که مکمل PCR دو ژن *oprI* و *oprL* می باشد. بنابراین جهت نتیجه قطعی تر می توان همراه با PCR ژن *oprI* و *oprL* از PCR یک ژن اختصاصی دیگر مانند *toxA* نیز استفاده کرد.

استفاده شد که فراوانی ژن آگزوژنوتکسین A به دست آمده %83 (100 سویه) می باشد.

در سال 1994 برای اولین بار شناسایی سودوموناس آئروژینوزا از نمونه های کلینیکی و محیطی با استفاده از PCR ژن *toxA* Khan و دیگران انجام شد که نتایج آن نشان داد که این روش در مقایسه با روش های بیوشیمیایی دقیق تر و آسان تر می باشد(12).

سپس در سال 2000 توسط Song و همکاران شناسایی نمونه های سودوموناس آئروژینوزا با استفاده از PCR ژن *toxA* انجام شد که بررسی Khan و همکاران را تایید می کرد(15). همچنین در بررسی که توسط Lanotte و همکاران در سال 2004 انجام شد همه سویه های سودوموناس آئروژینوزا دارای ژن *toxA* بودند (16). در همین سال در طی بررسی دیگری که توسط Xu و همکارانش انجام شد شناسایی سودوموناس آئروژینوزا با استفاده از PCR دو ژن *toxA* و *oprL* صورت گرفت که در صد شناسایی از طریق بررسی حضور ژن *oprL* بیشتر از *toxA* بوده است (14) و

## References

1. Van Delden C, Iglewski BH. Cell-to-cell signaling and *Pseudomonas aeruginosa* infections, *Emerg. Infect. Dis* 1998; 4: 551-500
2. Senser B, Koseoglu D, Ozcelik U, Kocagoz, T, Gunalp A. Epidemiology of chronic *Pseudomonas aeruginosa* infections in cystic fibrosis, *Int. J. Med. Microbiol*, 2001; 291: 387-393
3. Bodey GP, Bolivar R, Stein V, Judeja L. Infections caused by *Pseudomonas aeruginosa*, *Rev. Infect. Dis*, 1983; 5: 279-313
4. Pellet S, Bigley DV, Grimes DJ. Distribution of *Pseudomoas aeruginosa* in riveryn Ecosystem, Apple. *Environ. Microbial*, 1983; 45: 328-332
5. Ernst RK, Adams KN, Moskowitz SM, Kraig GM, KawasakiK, Stead CM. The *Pseudomonas aeruginosa* lipid A deacylase: selection for expression and loss within the cystic fibrosis airway, *J. Bacteriol*, 2006; 188: 191-201
6. Daniele Deavos, Ntonio Lim, Jean-Paul Pirnay, Marc Struelens, et al. Direct Detection Of *Pseudomonas aeruginosa* in Clinical Samples Such as Skin Biopsy specimens and Expectorations by multiplex PCR based on Two outer Membrane Lipoprotein genes, oprI and oprL, *J. Clin. Microbiol*, 1997; 35: 1295-1299
7. Hancock REW, Siehnel R, Martin N. Outer membrane proteins of pseudomonas. *Mol. Microbiol*, 1990; 4: 1069-1075
8. Vasil ML, Prince RW, Shortridge VD. Exproduct: *Pseudomonas exotoxin A* and phospholipase C. In: Fick, R.B.(ed), *Pseudomonas aeruginosa: the opportunist-pathogenesis and disease*. Boca Raton, FL: CRC Press, 1993: 59-77
9. Hwang J, Fitzgerald DJ, Adhya S, Pastan I. Functional domains of *Pseudomonas* exotoxin identified by detection analysis of the gene expressed in *E. coli*, *Cell*, 1987; 48: 129-136
10. Howard JB, Klaas J, Rubin S, Weissfeld, A, Tilton RC. Clinical and pathogenic Microbiology. Mosboy. Washington D.C. Toronto, 1987: 273-299
11. Lennette EH, Balows A, Hausler WJ, Shadom, HJ. Manual of clinical Microbiology. 4th ed. Washington D.C, 1986
12. Khan AA, Cerniglia CE. Detection of *Pseudomonas aeruginosa* from clinical and environmental samples by amplification of the exotoxin A gene using PCR, *Appl Environ. Microbiol* 1994; 60: 3739-3745
13. Bernd HA. Rehm. *Pseudomonas*. Wiley-VCH, 2008
14. Xu Jiru, Moore John EG, Murphy Philip Millar B, Cherie Elborn J. Early detection of *Pseudomonas aeruginosa* – comparison of conventional versus molecular (PCR) detection directly from adult patients with cystic fibrosis (CF). *Annal of clinic Microbiol & Antimicrobiol*, 2004; 3: 21
15. Song KP, Chan TK, Ji LZ, Wong SW. Rapid identification of *Pseudomonas*

- aeruginosa from ocular isolates by PCR using exotoxin A specific primers, Molecular and Cellular Probes 2000; 14: 199-204
16. Lanotte Ph, Watt S, Mereghetti L, Dartiguelongue N, Rastegar-Lari A, Goudeau A, Quentin R. Genetic features of *Pseudomonas aeruginosa* isolates from cystic fibrosis patients compared with those of isolates from other origins. J. Med. Microbiol, 2004; 53: 73-81