

تشخیص همزمان عوامل شایع مننژیت باکتریایی: نایسریا مننژیتیدیس، هموفیلوس انفلونزا و استرپتوکوکوس پنومونیه با مولتی پلکس PCR

رضانعلی عطایی^{۱*} PhD، علی مهربانی توانا^۱ PhD، سید محمدجواد حسینی^۲ MD، علی کریمی^۲ PhD
زهرا سفیری^۲ MSc، محمد...وردی^۱ MSc

چکیده

اهداف. درمان فوری مننژیت باکتریایی به‌عنوان اورژانس پزشکی مستلزم تشخیص سریع و دقیق است. این امر می‌تواند از مرگ‌ومیر یا عوارض بعدی پیشگیری نماید. از این‌رو، هدف این تحقیق، راه‌اندازی روش تشخیص مولکولی مولتی پلکس PCR برای شناسایی مننژیت باکتریایی و تشخیص عوامل شایع آن بود.

مواد و روش‌ها. در این تحقیق، از پرایمر یونیورسال و نیز پرایمرهای اختصاصی استفاده شد. ژنوم ۲۰ سویه باکتریایی استخراج و با شرایط استاندارد شده، طی دو مرحله تحت PCR قرار گرفت. محصول PCR با ژل آگاروز ۱٪ الکتروفورز و با سویه‌های استاندارد مقایسه شد. نتایج با استفاده از آنزیم *HeaIII* تأیید گردید.

یافته‌ها. استخراج ژنوم حداقل ۱۰ باکتری در یک میلی‌لیتر محیط کشت برای شناسایی ضروری بود. استفاده از پرایمر یونیورسال ساخته شده از ژن *16SrRNA* امکان تکثیر یک قطعه ۱۰۰۰ جفت‌بازی را فراهم کرد. این قطعه در تمام سویه‌های مورد مطالعه مشاهده شد. استفاده از پرایمر اختصاصی برای *نایسریا مننژیتیدیس* یک قطعه ۷۰۰ جفت‌بازی، برای *هموفیلوس انفلونزا* یک قطعه ۵۰۰ جفت‌بازی و *استرپتوکوکوس پنومونیه* یک قطعه ۳۰۰ جفت‌بازی ایجاد نمود.

نتیجه‌گیری. روش مولکولی در فاصله حدود ۳ ساعت وجود مننژیت باکتریایی را نشان می‌دهد و عوامل آن را شناسایی می‌کند. استفاده از این روش در آزمایشگاه‌های تشخیص طبی موجب ارتقای سطح کیفی می‌شود و سرعت تشخیص را نیز افزایش می‌دهد.

کلیدواژه‌ها: مننژیت باکتریایی، تشخیص همزمان، مولتی پلکس PCR

مقدمه

مننژیت یکی از اورژانس‌های مهم پزشکی است و تاخیر در تشخیص و درمان به‌موقع آن با عوارض و پیامدهای ناگوار همراه است [۱]. عوامل باکتریایی و ویروسی مختلفی در ایجاد این بیماری دخیل هستند. افتراق مننژیت باکتریایی از ویروسی تعیین‌کننده پروتکل درمانی است. با آن که باکتری‌های مختلف باعث مننژیت می‌شوند، ولی تحقیقات اخیر سه عامل شایع، یعنی *نایسریا مننژیتیدیس*، *هموفیلوس انفلوانزا* و *استرپتوکوکوس پنومونیه* را معرفی نموده است [۲، ۳]. از این‌رو، استفاده از روشی که بتواند باکتریایی بودن مننژیت را تعیین و به‌طور اختصاصی آن را شناسایی نماید، از ضروریات آزمایشگاه‌های تشخیص طبی است. در برخی از کشورها کاربرد گسترده **Real Time-PCR** و روش‌های پیشرفته دیگر به‌منظور تشخیص همزمان عامل بیماری و تعیین مقاومت آنتی‌بیوتیکی آن در آزمایشگاه‌های میکروبی‌شناسی پزشکی در حال گسترش است. زیرا، با استفاده از این تکنولوژی می‌توان عوامل عفونی باکتریایی و ویروسی را به‌طور همزمان تشخیص داد [۴، ۵]. با آن که نتایج برخی از تحقیقات حاکی از صرفه‌جویی در هزینه‌های هنگفت درمانی با استفاده از روش‌های تشخیصی پیشرفته است [۶]، در ایران، تحمیل هزینه‌های سنگین، به‌کارگیری روش‌های پیشرفته **PCR** را با محدودیت مواجه ساخته است. به این ترتیب، تلاش‌های زیادی در جریان است تا روشی ارزان و سریع طراحی شود که قادر باشد در مرحله اول، وجود طیف وسیعی از ارگانیزم‌ها را اثبات [۷، ۸] و در مرحله دوم، آنها را به‌طور اختصاصی شناسایی نماید. از این‌رو، ردیابی و شناسایی ارگانیزم‌ها در مایع مغزی-نخاعی (CSF) از نظر تشخیص مننژیت و سایر عفونت‌های سیستم عصبی مرکزی (CNS) با روش‌های ارزان و سریع ارزش حیاتی دارد. هدف این مطالعه، راه‌اندازی روش مولتی‌پلکس **PCR** برای تعیین باکتریایی بودن و نیز تشخیص افتراقی و همزمان سه عامل شایع مننژیت باکتریایی بود.

مواد و روش‌ها

سویه‌های باکتریایی، کشت و شمارش آنها: در این تحقیق سویه‌های باکتریایی از منابع مختلف تهیه شد و مورد بررسی قرار گرفت [۹]. هریک از باکتری‌ها، طبق روش‌های

استاندارد در ۵ میلی‌لیتر محیط **BHI Broth** تلقیح و به‌مدت ۲۴ ساعت گرم‌خانه‌گذاری شد. سپس، از هر سویه باکتری رقت‌های سریالی 10^{-1} ، 10^{-2} ، 10^{-3} ، 10^{-4} ، 10^{-5} ، 10^{-6} و 10^{-7} تهیه شد و شمارش (با استفاده از روش شمارش کلونی) به‌عمل آمد. همچنین، محیط‌های کشت از نظر خالص بودن کنترل شدند. سپس، ژنوم هر نمونه استخراج و غلظت **DNA** با استفاده از روش اسپکتروفوتومتری در طول موج ۲۶۰ نانومتر تعیین شد.

انتخاب پرایمر: پس از بررسی منابع و اطلاعات موجود در بانک ژنی، ترادفی از بخش مناسب ژن همگانی **۱۶SrRNA** و نیز پرایمرهای اختصاصی برای باکتری‌های *نایسریا مننژیتیدیس*، *هموفیلوس انفلوانزا* و *استرپتوکوکوس پنومونیه* انتخاب شد و مورد بررسی قرار گرفت [۱۰]. ترادف پرایمرهای انتخابی در جدول ۱ ارایه شده است.

جدول (۱) پرایمرهای مورد استفاده

نام پرایمر	محل قرارگیری ۱۶srRNA	توالی ۵'-۳'	تعداد نوکلئوتیدها
U3	۵۰۹/۵۳۳	AACTCCGTGCCAG CAGCCGCGGTAA	۲۵
NM	۸۳۱-۸۴۷	TGTTGGGCAACCTG ATTG	۱۸
HI	۹۹۸-۱۰۱۵	CCTAAGAAGAGCTCA GAG	۱۸
STREP	۱۲۴۶/۱۲۶۳	GTACAACGAGTCGC AAGC	۱۸
U8	۱۵۴۱-۱۵۱۷	AAGGAGGTGATCCA GCCGCAGGTTTC	۲۵

بررسی نرم‌افزار مولکولی ژن و پرایمر ارایه‌شده (سینارژن؛ ایران) نشان داد که توالی انتخاب‌شده از ژن **۱۶SrRNA** و ژن‌های اختصاصی، برای شناسایی طیف وسیعی از باکتری‌ها و نیز سه باکتری موردنظر مناسب بود. بررسی و انتخاب جفت پرایمرهای موردنظر برای تعیین میزان هومولوژی ناحیه انتخاب‌شده با ژنوم سایر میکروارگانیزم‌ها با استفاده از سایت **NCBI** و تکنیک **Blast** انجام شد. بعد از رقیق‌سازی، همه پرایمرها در ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند.

آماده‌سازی و استخراج ژنوم باکتری‌ها: با روش **Salting out** شده به شرح زیر انجام شد [۱۱].

انجام شد. در هر مرحله، یکی از دماها با هر یک از پرایمرها بررسی و سپس بهترین دما انتخاب شد. سایر شرایط بهینه در جدول ۲ و ۳ ارایه شده است.

جدول ۲) مقادیر مواد مختلف در مرحله بهینه‌سازی دما

ماده	غلظت نهایی	مقدار
dNTP (۱۰mM)	۰/۴mM	۰/۸μl
پرایمر U ³ (۲۰pmol) (رفت)	۰/۵pmol	۱μl
پرایمر U ⁸ (۲۰ pmol) (برگشت)	۰/۵pmol	۱μl
MgCl ₂ (۵۰mM)	۱/۷۵mM	۰/۷μl
الگو (ژنوم باکتریایی)	-	۱μl
تگ DNA پلی‌مراز (۵۰۰U)	۱/۷۵U	۰/۷μl
بافر (10x)	۱X	۲μl
D.W	-	۱۲/۸μl
جمع		۲۰ μl

جدول ۳) برنامه گرادیان دمایی ترموسایکلر

مرحله	تعداد چرخه	زمان	حرارت
Hot start	۱	۷min	۹۴°C
Denaturation		۱min	۹۴°C
Annealing	۲۸	۱min	۶۷/۳، ۶۶/۲، ۶۵/۵، ۶۵/۱، ۷۲/۵، ۷۱/۲، ۶۹/۹، ۶۸/۵
Extention		۱min	۷۳°C
Final extention	۱	۶min	۷۳°C

در مرحله دوم، از محصول مرحله اول به‌عنوان الگو هم به‌صورت مستقیم و هم به‌صورت رقیق‌شده استفاده شد. بهترین واکنش در رقت یک‌هزارم حاصل شد. در این مرحله، از چهار پرایمر اختصاصی U⁸، NM، HI و STREP برای آزمایش و بهینه‌سازی استفاده شد.

برای بهینه‌سازی شرایط دمایی هر یک از پرایمرهای نایسریا منتریتی‌دیس (NM)، هموفیلیوس انفلوانزا (HI) و استرپتوکوکوس پنومونیه (STREP)، در حالی که غلظت سایر مواد ثابت بود، بهترین باند حاصل از PCR هر یک در دماهای ۶۵/۱، ۶۶/۲، ۶۶/۵، ۶۷/۳، ۶۸/۵، ۶۹/۶، ۷۱/۲، ۷۲/۵، ۷۳/۲، ۷۴/۷، ۷۴/۷ و ۷۵/۳ بررسی شد. برای بهینه‌سازی غلظت

۱- یک میلی‌لیتر از کشت باکتریایی یا نمونه مایع نخاع به میکروتیوب‌های استریل منتقل شد.

۲- نمونه‌ها به‌مدت ۵ دقیقه با ۵۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شدند و مایع رویی دور ریخته شد.

۳- به رسوب حاصل، ۲۰۰μl محلول STE افزوده و پس از مخلوط کردن به‌مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق قرار داده شد.

۴- به مخلوط حاصل، ۲۰۰μl SDS ۲٪ و متعاقباً، ۲۰۰μl سدیم‌استات ۳مولار افزوده و به‌آرامی مخلوط شد.

۵- مخلوط حاصل سانتریفیوژ (۵۰۰۰ دور در دقیقه، ۵ دقیقه، ۴ درجه سانتی‌گراد) شد.

۶- محلول رویی جدا و به لوله استریل جدید انتقال داده شد.

۷- یک میلی‌لیتر محلول اتانول ۱۰۰٪ به آن افزوده و به‌مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری و در انتها سانتریفیوژ (۱۳۰۰۰ دور در دقیقه، ۲۰ دقیقه، ۴ درجه سانتی‌گراد) شد.

۸- محلول رویی دور ریخته و به رسوب حاصل، ۲۰۰μl ایزوپروپانل افزوده و در فریزر ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شد. به‌هنگام استفاده مجدداً سانتریفیوژ (۱۵۰۰۰ دور در دقیقه، ۵ دقیقه، ۴ درجه سانتی‌گراد) شد.

۹- رسوب حاصل در ۲۵μl آب مقطر استریل حل شد.

۱۰- در نهایت، محصول استخراج‌شده روی ژل آگارز ۱٪ الکتروفورز شد.

اندازه‌گیری غلظت DNA: به‌منظور بررسی صحت روند انجام خالص‌سازی، غلظت نمونه‌ها به‌وسیله اسپکتروفوتومتر (Techne؛ فرانسه) در طول موج ۲۶۰ و ۲۸۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. با توجه به این‌که OD معادل ۱ برای DNA برابر با غلظت ۵۰ میکروگرم در میلی‌لیتر است، میزان غلظت DNA استخراجی در نمونه‌ها محاسبه شد. همچنین، با محاسبه نسبت جذب نوری در ۲۶۰ نانومتر به جذب نوری در ۲۸۰ نانومتر، میزان خلوص DNA استخراجی محاسبه شد.

واکنش زنجیره‌ای پلیمرازی (PCR): در دو مرحله صورت گرفت. در مرحله اول از دو پرایمر U³ و U⁸ استفاده شد. برای بهینه‌سازی دمای اتصال پرایمرها، ابتدا برای هر یک از آنها آزمایش در دماهای ۶۵/۱، ۶۵/۵، ۶۶/۲، ۶۷/۳، ۶۸/۵، ۶۹/۹، ۷۱/۲، ۷۲/۵، ۷۳/۷، ۷۴/۷ و ۷۵/۳ درجه سانتی‌گراد

تایید محصول به وسیله برش آنزیمی: سه میکرولیتر از محصول مرحله دوم واکنش با سه میکرولیتر آنزیم *HaeIII* درون میکروتیوب مخلوط و به مدت ۳ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده شد. سپس، محصول واکنش روی ژل آگارز الکتروفورز شد و باندهای ایجاد شده با الگوی برش آنزیمی مقایسه گردید.

جدول ۵) اندازه گیری مقدار DNA بر حسب میکروگرم در میلی لیتر

نام ارگانیزمها	شماره سویه	غلظت DNA بر حسب $\mu\text{g/ml}$	OD ۲۸۰ نانومتر	OD ۲۶۰ نانومتر
<i>Escherichia coli</i>	ATCC-۲۵۲۱۸	۲۸	۰/۴۲۹	۰/۵۶۰
<i>Neisseria meningitidis</i>	ATCC-۱۳۰۹۰	۴۷/۷	۰/۶۵۸	۰/۹۵۴
<i>Haemophilus influenzae Type b</i>	ATCC-۴۹۷۶۶	۳۵/۲	۰/۲۳۵	۰/۷۰۴
<i>Neisseria meningitidis</i>	PTCC-۱۵۰۷	۸۱/۲	۱/۲۳۱	۱/۶۲۴
<i>Stereptococcus pyogenes group A</i>	PTCC-۱۴۴۷	۳۰/۴	۰/۵۶۸	۰/۶۰۸
<i>Kelebsiella pneumonia capsular type</i>	PTCC-۱۲۹۰	۵۹/۵	۱/۰۶۳	۱/۱۹۰
<i>Stereptococcus faecium</i>	PTCC-۱۲۳۸	۱۸/۷	۰/۲۷۶	۰/۳۷۴
<i>Stereptococcus fecalis</i>	PTCC-۱۲۹۳	۱۲۶/۱	۱/۶۶۱	۲/۴۴۱
<i>Shigella dysentriae serotype 6</i>	PTCC-۱۲۳۸	۸۱/۴	۱/۳۹۷۱	۱/۶۲۸
<i>Salmonella typhi</i>	PTCC-۱۶۳۹	۸۳	۱/۵۹۰	۱/۶۶۰
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	PTCC-۱۴۳۵	۶۳/۸	۱/۱۲۱	۱/۳۱۷
<i>Stereptococcus pneumoniae</i>	ATCC-۴۹۶۱۹	۲۶/۹	۰/۳۴۴	۰/۵۳۹
<i>Heamophilus influenzae</i>	ATCC-۴۹۷۶۶	۴۲/۱	۰/۶۱۲	۰/۸۴۲
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	---	۴۲/۹	۰/۶۲۴	۰/۸۵۸
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	---	۸۲/۲	۱/۳۱۸	۱/۶۴۴
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	---	۳۹/۵	۰/۵۹۴	۰/۷۸۹
<i>Listeria monocytogenes</i>	---	۴۱/۳	۰/۵۴۸	۰/۸۲۵
<i>Staphylococcus aureus</i>	---	۶۳/۹	۱/۰۴۹	۱/۲۹۷
<i>Staphylococcus saprophyticus</i>	---	۵۳/۷	۰/۷۹۰	۱/۰۷۳
<i>Neisseria meningitidis sero groupe C</i>	---	۴۲/۷	۰/۵۴۸	۰/۸۵۴

Mg^{2+} ، از مقادیر ۰/۴، ۰/۶، ۰/۸ و ۱ میکرولیتر از یون منیزیم استفاده و نتایج به دست آمده بررسی شد.

انجام واکنش به روش مولتی پلکس PCR: برای تشخیص همزمان سه عامل با انجام یک واکنش از سه پرایمر اختصاصی NM، HI و STREP و پرایمر U۸ استفاده شد. دمای استفاده شده برای اتصال پرایمرها ۷۲ درجه سانتی گراد در نظر گرفته شد. غلظت مواد استفاده شده در جدول ۴ ارایه شده است.

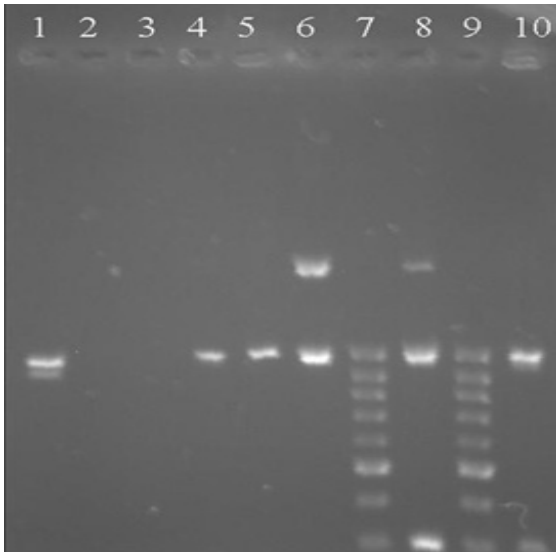
جدول ۴) مقادیر مواد در بهینه سازی مولتی پلکس PCR

ماده	غلظت نهایی	مقدار	ماده
dNTP (۱۰mM)	۰/۷۷۱	۰/۳۵mM	۰/۳۵mM
پرایمر NM (۲۰pmol) (رفت)	۰/۸۷۱	۰/۸pmol	۰/۸pmol
پرایمر HI (۲۰pmol) (رفت)	۰/۸۷۱	۰/۸pmol	۰/۸pmol
پرایمر STREP (۲۰pmol) (رفت)	۰/۸۷۱	۰/۸pmol	۰/۸pmol
پرایمر U۸ (۲۰pmol) (برگشت)	۰/۸۷۱	۰/۸pmol	۰/۸pmol
MgCl _۲ (۵۰mM)	۰/۸۷۱	۲mM	۲mM
الگو (ژنوم)	۰/۸۷۱	-	-
تگ DNA پلی مراز (۵۰۰U)	۰/۷۷۱	۱/۷۵U	۱/۷۵U
بافر (10x)	۱/۶۷۱	۰/۸x	۰/۸x
D.W	۱۲/۲۷۱	۰/۳۵mM	۰/۳۵mM
جمع		۲۰۷۱	۲۰۷۱

مشاهده محصول PCR روی ژل آگارز: پس از استخراج ژنوم از نمونه های کشت باکتری یا مایع نخاع بیماران مبتلا به مننژیت طبق پروتکل و پروفایل حرارتی بهینه شده نهایی، واکنش PCR برای هر یک از آنها انجام شد. همچنین، از ژل آگارز ۱٪ برای الکتروفورز محصولات PCR استفاده شد. به هنگام بارگذاری نمونه از بافر سنگین کننده 10X استفاده شد. این بافر سنگین کننده به صورت محلول باعث حفظ نمونه می شود و از خارج شدن آن از درون چاهک ژل جلوگیری می نماید. الکتروفورز با شدت جریان ۷۰ میلی آمپر و اختلاف پتانسیل ۸۵ ولت در ۵۰ دقیقه انجام شد. بعد از گذشت زمان مورد نظر، ژل برای رنگ آمیزی و مشاهده باند به دستگاه ترانس ایلومیناتور (UVITEC) منتقل شد و باندهای مربوط به DNA تکثیر شده مشاهده و با مقایسه با نردبان DNA تایید شد.

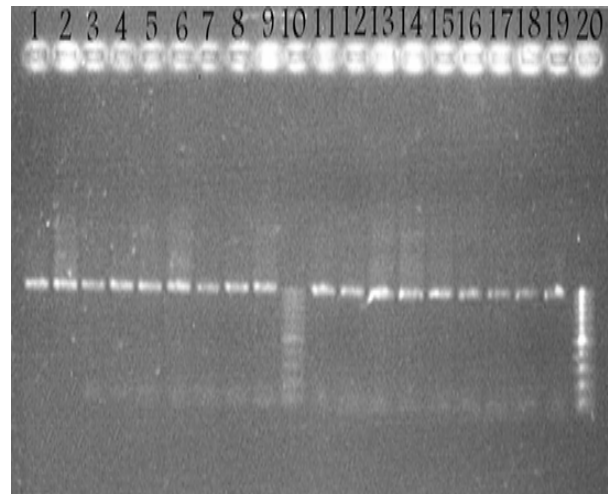
نتایج

کشت سویه‌های باکتریایی و شمارش آنها: براساس نتایج کشت، باکتری‌ها خالص بودند. همچنین، رنگ‌آمیزی گرم در محیط BHI Broth، وجود باکتری یک‌دست را نشان داد. با افزودن گلیسرول ۱۰٪ به محیط‌های کشت و نگهداری نمونه‌ها در دمای ۷۰- درجه سانتی‌گراد، باکتری‌ها بیش از ۲ ماه نگهداری شدند. تعداد باکتری در هر میلی‌لیتر برای *نایسریا مننژیتیدیس* (ATCC 13090)، *هموفیلوس انفلوانزا* (ATCC 35056) و *استریتوکوکوس پنومونیه* (ATCC 49619) به ترتیب برابر $3/9 \times 10^6$ ، $2/7 \times 10^6$ و $4/9 \times 10^6$ CFU/ml بود. **غلظت DNA استخراج شده از نمونه‌های باکتریایی:** غلظت DNA حاصل برای هر یک از باکتری‌ها در جدول ۵ نشان داده شده است.



شکل ۲) الکتروفورز محصول PCR ژنوم باکتری‌های شایع عامل مننژیت و پرایمرهای اختصاصی (خطوط ۷ و ۹ نردبان ۱۰۰bp؛ خط ۱ پرایمر عمومی و ژنوم *نایسریا مننژیتیدیس*؛ خطوط ۲ و ۳ کنترل منفی؛ خطوط ۴ و ۵ *هموفیلوس انفلوانزا*؛ خطوط ۸ و ۱۰ ژنوم *استریتوکوکوس پنومونیه* به همراه پرایمرهای عمومی و اختصاصی)

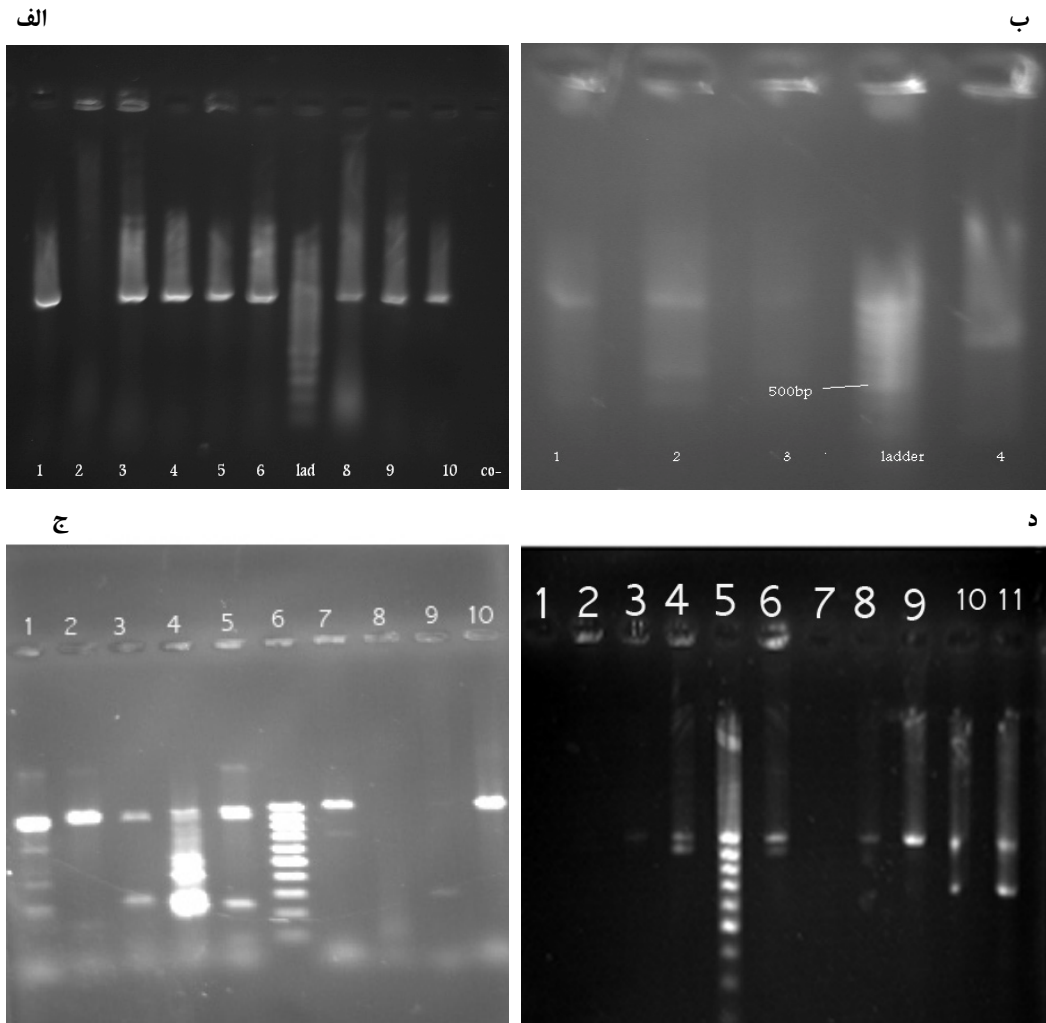
نتایج بهینه‌سازی چرخه دمایی برای باکتری‌های شایع عامل مننژیت در شکل ۳ نشان داده شده است. در قسمت "الف"، بهینه‌سازی دما برای پرایمر عمومی نشان داده شده است. دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد برای پرایمر عمومی بهترین باند را نشان داد (قسمت الف؛ خط ۵). در قسمت "ب"، بهینه‌سازی دما برای پرایمر اختصاصی *هموفیلوس انفلوانزا*، در دمای ۶۹/۶ درجه سانتی‌گراد بهترین باند را نشان داد (خط ۲). همچنین، در قسمت "ج"، بهینه‌سازی دما برای پرایمر اختصاصی *استریتوکوکوس پنومونیه*، در دمای ۷۱/۲ درجه سانتی‌گراد بهترین باند را نشان داد (خطوط ۳ و ۵). در قسمت "د"، بهینه‌سازی دما برای پرایمر اختصاصی ژنوم *نایسریا مننژیتیدیس*، در دمای ۶۷/۳ و نیز در دمای ۷۲/۵ درجه سانتی‌گراد بهترین باند را نشان داد (خطوط ۱۱ و ۱۲). **بهینه‌سازی واکنش مولتی پلکس PCR:** چنانچه در شکل ۴ نشان داده شده است، با استفاده از سه پرایمر اختصاصی و یک پرایمر عمومی، واکنش مولتی پلکس PCR برقرار شد. برش آنزیمی با *HaeIII*، نتایج حاصل را تایید نمود.



شکل ۱) الکتروفورز محصول واکنش PCR ژنوم باکتری‌ها با استفاده از پرایمر عمومی (خطوط ۱۰ و ۲۰، نردبان ۱۰۰bp و سایر خطوط، ژنوم باکتری‌های مورد استفاده را نشان می‌دهند).

بهینه‌سازی پرایمرها، شرایط دمایی و اتصال

پرایمرها: پرایمر فراگیر (یونیورسال) قادر بود در مرحله اول واکنش وجود ژنوم باکتری را در محیط نشان دهد. چنانچه، پس از ایجاد شرایط مطلوب برای انجام واکنش PCR و ردیابی ژنوم باکتری‌های مختلف در شکل ۱ نشان داده شده است، در تمام موارد پس از رنگ‌آمیزی و مشاهده صفحات ژل، باندهای یکنواخت با اندازه یکسان (حدود ۱۰۰۰bp) حاصل شد که نشان‌دهنده تکثیر بخش مورد نظر از ژن *StrRNA* ۱۶ بود. همه

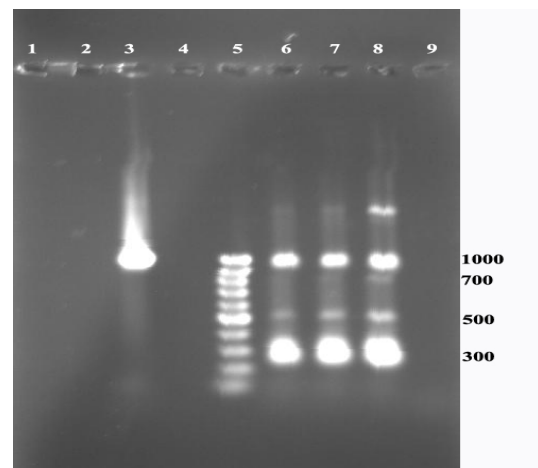


شکل ۳ بهینه‌سازی چرخه دمایی. الف) بهینه‌سازی دمایی در مرحله اول واکنش؛ ب) بهینه‌سازی دمایی در مرحله دوم واکنش برای هموفیلوس انفلوانزا؛ ج) بهینه‌سازی دمایی در مرحله دوم واکنش برای استرپتوکوکوس پنومونیه؛ د) بهینه‌سازی دمایی در مرحله دوم واکنش برای نایسریا مننژیتیدیس

چنانچه مشاهده می‌شود، در تمام موارد باند ۱۰۰۰ جفت‌بازی که نشان‌دهنده باکتریایی بودن است دیده می‌شود.

بحث

طی ۱۰ سال گذشته، پژوهشگران مزایای تشخیص مولکولی مبتنی بر PCR را مورد توجه قرار داده و در بسیاری از موارد اقدام به راه‌اندازی روش PCR برای تشخیص تنها یک باکتری نموده‌اند [۱۲]. زیرا این روش نسبت به روش‌های موجود نظیر کشت، از سرعت و دقت بیشتری برخوردار است. روش استاندارد طلایی برای شناسایی قطعی عوامل باکتریایی مننژیت کشت است. اما این روش تحت تاثیر درمان آنتی‌بیوتیکی (که در هنگام شک به مننژیت باکتریایی قبل از آنتی‌بیوگرام استفاده می‌شود) و نحوه انتقال نمونه که سبب مرگ باکتری می‌شود قرار می‌گیرد. به‌علاوه، این روش حداقل ۳۶ ساعت طول می‌کشد. در حالی که



شکل ۴ بهینه‌سازی شرایط مختلف واکنش مولتی‌پلکس PCR برای شناسایی نایسریا مننژیتیدیس، هموفیلوس انفلوانزا و استرپتوکوکوس پنومونیه (در خط ۱، ۲، ۴ و ۹ هیچ‌گونه نمونه‌ای بارگذاری نشده است. خط ۳، یک باکتری غیر از سه باکتری عامل شایع مننژیت را نشان داده است. خط ۵، نردبان DNA است. خط ۶، ۷ و ۸ نمونه بهینه‌شده واکنش مولتی‌پلکس PCR برای شناسایی باندهای ۷۰۰، ۵۰۰ و ۳۰۰ جفت‌بازی است.

نمونه‌ای که تنها حاوی چند باکتری است، با اهداف آزمایش سازگار باشد.

در هر حال، امروزه اقدام ایده‌آل آن است که PCR فراگیر انجام شود و نواحی حفاظت‌شده‌ای را تکثیر نمایند که در انواع باکتری‌ها یافت می‌شود. در حقیقت، با پرایمر فراگیر، می‌توان وجود انواع مختلف باکتری را در نمونه ردیابی کرد [۱۸]. به این ترتیب، ترادف‌های مختلفی از ژن‌های فراگیر استفاده شده است. البته نظر به این که این روش از حساسیت زیادی برخوردار است، می‌تواند حتی باکتری‌های فلور طبیعی از جمله کوکوسی‌های گرم مثبت را نیز تشخیص دهد. این امر حاکی از آن است که عدم رعایت اصول انجام PCR اعتبار آن را به چالش می‌کشد. این امر برای تمام روش‌های PCR صدق می‌نماید. با وجود این، چنانچه در این تحقیق نشان داده شده است، بدون نیاز به دستگاه‌های پیچیده و گران‌قیمت، تشخیص سریع و افتراقی مننژیت باکتریایی از غیرباکتریایی امکان‌پذیر است و با استفاده از پرایمرهای اختصاصی، به‌طور همزمان با استفاده از روش مولتی‌پلکس PCR می‌توان باکتری را به‌طور اختصاصی شناسایی نمود.

در سال ۲۰۰۵ میلادی با استفاده از پرایمرهای تهیه‌شده از ژن‌های *ctrA*، *ply* و *bex*، روش مولتی‌پلکس PCR تک‌مرحله‌ای برای تشخیص همزمان *نایسریا مننژیتیدیس*، *استرپتوکوکوس پنومونیه* و *هموفیلوس انفلوانزا* طراحی شد و مورد ارزیابی قرار گرفت [۱۹]. پژوهشگران، حساسیت این روش را برای تنها سه باکتری فوق حدود ۹۳٪ بیان نموده‌اند. با این حال، در صورتی که در تحقیق آنها باکتری دیگری عامل مننژیت باشد، قابل تشخیص نبوده است. در حالی که در این تحقیق پرایمرهایی از نواحی محافظت‌شده *۱۶SrRNA* باکتری‌های فوق و نیز بخش‌های فراگیر که در همه باکتری‌ها یکسان است، استفاده شد.

نتیجه‌گیری

علاوه بر اثبات وجود هر نوع عامل باکتریایی، امکان تشخیص سه عامل شایع مننژیت با حساسیت و اختصاصیت ۱۰۰٪ وجود دارد. تعیین ارزشمندی این روش مستلزم استفاده از آن برای تشخیص این باکتری‌ها در نمونه‌های بالینی است.

بیمار مبتلا به مننژیت ممکن است، در موارد عدم درمان در مدت کمتر از ۱۲ ساعت فوت نموده یا دچار ضایعات غیرقابل‌برگشت شود. در هر حال، مزایای روش‌های مبتنی بر PCR برای تشخیص سریع عوامل مختلف عفونت‌های میکروبی از جمله مننژیت باکتریایی توجه فراوانی را به خود مشغول کرده است. پژوهشگران با طراحی پرایمرهای مختلف، اقدام به توسعه روش PCR برای شناسایی *نایسریا مننژیتیدیس* نموده‌اند [۱۳، ۱۴]. ولی تشخیص یک باکتری تأمین‌کننده نیاز بیمار نیست. از این‌رو، راه‌اندازی روش مولتی‌پلکس PCR که بتواند حداقل تعداد باکتری‌های شایع را پوشش دهد، مورد توجه قرار گرفته است [۱۵، ۱۶]. افزون بر اینها، استفاده از پرایمر عمومی امیدهای زیادی را برای تشخیص طیف وسیعی از باکتری‌ها به‌وجود آورده است، زیرا در باکتری‌ها، برخی از مناطق رمزکننده ژن *۱۶SrRNA* و نیز ژن *۲۳SrRNA* محافظت شده‌اند و در بسیاری از آنها تشابه فراوان وجود دارد. به این ترتیب، به‌عنوان ابزار مناسب برای ردیابی باکتری‌ها در نمونه‌های بالینی به‌ویژه در نمونه‌های CSF معرفی شده‌اند. در این تحقیق، از پرایمر ساخته‌شده از این ژن برای نشان دادن وجود باکتری در نمونه‌ها استفاده [۱۶] و وجود باکتری در نمونه‌ها نشان داده شد و با کاربرد پرایمرهای اختصاصی، امکان تشخیص سه باکتری شایع عامل مننژیت فراهم گردید.

هرچند همیشه خطر آلودگی و نتیجه مثبت یا حتی منفی کاذب وجود دارد، ولی در این تحقیق، بررسی همزمان ۲۰ باکتری فاقد نتیجه مثبت یا منفی کاذب بود. افزون بر این، می‌توان با در نظر گرفتن تمهیداتی از بروز پاسخ‌های ناخواسته پیشگیری نمود [۱۷]. در هر حال، باید توجه داشت که نگهداری مناسب و دستکاری هر نمونه‌ای برای تشخیص باکتری‌ها با PCR مرحله‌ای اساسی است.

روش کلاسیک استخراج DNA مبتنی بر انحلال ارگانیزم در حلال‌های آلی از قبیل "فنول- کلروفرم" و رسوب با اتانول یا ایزوپروپانول است. رسوب حاصل از برخی نمونه‌ها ممکن است به‌قدری کم باشد که قابل رویت نباشد. بنابراین، دستکاری رسوب مستلزم اعتماد به وجود ژنوم ارگانیزم به‌ویژه در جریان شست‌وشو است. بنابراین، به‌نظر می‌رسد، نتیجه به‌دست آوردن DNA از

pneumoniae and *Chlamydomphila pneumoniae* to be used on sputum samples. *APMIS*. 2005;113(2):99-111.

11- Sombrook J, Rufell WD. *Molecular cloning*. 3rd ed. New York: Coldspring; 2001.

12- Sidikou F, Djibo S, Taha MK, Alonso JM, Djibo A, Kairo KK, et al. Polymerase chain reaction assay and bacterial meningitis surveillance in remote areas. *Niger Emeging Infect Dis*. 2003;9(11):1486-8.

13- Haolin NI, Angus I, Cartright K, Palmer WH, Mcfadden J. Polymerase chain reaction for diagnosis of meningococcal meningitis. *Lancet*. 1992;340(8833):1432-3.

14- Ataee RA, Zadegan MGA, Hajia M, Tavana AM, Godarzi Z, Nakhjavani F. Rapid diagnosis of *Neisseria meningitidis* by PCR method. *Yakhteh*. 2006;8(30):92-7.

15- Radstrom P, Backman A, Qian N. Detection of bacterial DNA in cerebrospinal fluid by an assay for simultaneous detection of *Neisseria meningitidis*, *Haemophilus influenzae*, and *Streptococci* using a seminested PCR strategy. *J Clin Microbiol*. 1994;32(11):2738-44.

16- Corless CE, Guiver M, Borrow R, Jones E, Fox JA, Kaczmarek BE. Simultaneous detection of *Neisseria meningitidis*, *Haemophilus influenzae* and *Streptococcus pneumoniae* in suspected cases of Meningitis and Septicemia using real-time PCR. *J Clin Microbiol*. 2001;39(4):1553-8.

17- Villanueva AV, Podzorski RP, Reyes MP. Effects of various handling and storage conditions on stability of *Treponema pallidum* DNA in cerebrospinal fluid. *J Clin Microbiol*. 1998;36(7):2117-9.

18- Schuurman T, Boer FR, Kooistra-Smid MDA, VanZwet AA. Prospective study of use of PCR amplification and sequencing of 16s ribosomal DNA from cerebrospinal fluid for diagnosis of bacterial meningitis in a clinical setting. *J Clin Microbiol*. 2004;42(2):734-40.

19- Tzanakaki G, Tsopanomichalou M, Kesanopoulos K, Matzourani R, Sioumalas M, Tabaki A, et al. Simultaneous single-tube PCR assay for the detection of *Neisseria meningitidis*, *Haemophilus influenzae* type b and *Streptococcus pneumoniae*. *Clin Microbiol Infect*. 2005;11(5):386-90.

منابع

- 1- Baron EJ. Implications of new technology for infectious diseases practice. *Clin Infect Dis*. 2006;43(10):1318-23.
- 2- Chanteau S, Sidikou F, Djibo S, Moussa A, Mindadou H, Boisier P. Scaling up of PCR-based surveillance of bacterial meningitis in the African meningitis belt: In disputable benefits of multiplex PCR assay in Niger. *Trans R Soc Trop Med Hyg*. 2006;100:677-80.
- 3- Ataee RA, Mehrabi Tavana A, Ghorbani GH, Karimi-Zarchi AA, Hajia M, Hosseini SMJ, et al. Determination of bacteriological aetiology of 100 CSF samples of patients with meningitidis at four military hospitals in Tehran between 2003 and 2005. *J Mil Med*. 2005;7(1):49-56.
- 4- Espy JM, Uhe RJ, Sloan ML. Real-time PCR in clinical microbiology: Applications for routine laboratory testing. *Clin Microbiol Rev*. 2006;10(1):165-256.
- 5- Palka-Santini M, Cleven EB, Eichinger L, Kronke M, Krut O. Large scale multiplex PCR improves pathogen detection by DNA microarrays. *BMC Microbiol*. 2009;9:1-10.
- 6- Doern GV, Vautour R, Gaudet M. Clinical impact of rapid in vitro susceptibility testing and bacterial identification. *J Clin Microbiol*. 1994;32(7):1757-62.
- 7- Lu JJ, Perng CL, Lee SY. Use of PCR with universal primers and restriction endonuclease digestions for detection and identification of common bacterial pathogens in cerebrospinal fluid. *J Clin Microbiol*. 2000;38(6):2076-80.
- 8- Ataee RA, Mehrabi Tavana A, Safiri Z, Karami A, Izadi M, Hossaini MJ. Advantages of rapid diagnosis of bacterial meningitis by PCR in compare with direct microscopy and culture. *Iran J Med Microbiol*. 2007;1(1):61-6.
- 9- Ataee RA, Mehrabi Tavana A, Karami A, Izadi M, Hossaini SMJ, Safiri Z, et al. The assessment of universal primer for rapid detection of bacterial meningitis. *Hakim Res J*. 2009;11(4):27-32.
- 10- Stralin K, Ckman A, Holmberg H, Fredlund H, Olcen P. Design of a multiplex PCR for *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, *Mycoplasma*

Simultaneous detection of common bacterial meningitis: *Neisseria meningitidis*, *Haemophilus influenzae* and *Streptococcus pneumoniae* by multiplex PCR

Ataee R. * *PhD*, Mahrabi Tavana A.¹ *PhD*, Hossaini S.M.J.² *MD*, Karami A.² *PhD*,
Safiri Z.² *MSc*, Allahverdi M.¹ *MSc*

Abstract

Aims. Rapid treatment of bacterial meningitis is a medical emergency. Reducing mortality is depending on rapid detection. Aim of this study was to setup multiplex PCR method for detection of common bacterial meningitis.

Materials & Methods. In this research, the universal and specific primers were used. Genome of 20 bacterial strains were extracted and PCR was carried out under standardized condition in two steps. The PCR products were electrophoresed on 1% agarose and compared with standard strains. Results were confirmed by using *HeaIII*.

Results. Genome extraction of at least 10 bacteria in millilitre of fluid culture was necessary for detection. Using the universal primer of 16SrRNA made possible the amplification of 1000bp sequence. This common sequence was seen in all studied bacterial strains. By using specific primers for *Neisseria meningitidis*, *Haemophilus influenzae* and *Streptococcus pneumoniae* a 700bp, 500bp and 300bp sequence were produced, respectively.

Conclusion. The molecular method identifies bacterial meningitis within about 3 hours and recognizes its source. Using this method in medical laboratories improves the quality and also decrease the time of detection.

Keywords: Bacterial Meningitis, Simultaneous Diagnostic, Multiplex PCR

Submission Date: 17/2/2009, Acceptation Date: 12/7/2009

*Correspondence address: "Therapeutic Microbial Toxin Research Center" & "Department of Medical Microbiology, Faculty of Medicine", Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran

ataee@bmsu.ac.ir

1 "Therapeutic Microbial Toxin Research Center" & "Department of Medical Microbiology, Faculty of Medicine", Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran

2 Molecular Biology Research Center, Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran