

مجله علوم پژوهشی مدرس  
دوره ۱۱، شماره ۱ و ۲؛ از ۲۱-۳۱  
بهار و تابستان ۱۳۸۷

## بررسی تیپ‌های مختلف و ژن *vacA cytotoxin* در هلیکوباتر پیلوری با روش PCR در بیماری‌های دستگاه گوارش فوقانی

محمد رضا بوجاری نصرآبادی<sup>\*</sup>، مهدی فروزنده<sup>۱</sup>، امیر هوشنگ الوندی<sup>۲</sup>

۱- استادیار، گروه میکروبیولوژی، دانشکده پژوهشی و مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پژوهشی ایران، تهران، ایران

۲- دانشیار، گروه بیوتکنولوژی، دانشکده علوم پژوهشی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

۳- دانشجوی دکتری، گروه میکروبیولوژی، دانشکده پژوهشی، دانشگاه علوم پژوهشی شهید چمران، اهواز، ایران

تاریخ پذیرش: ۸۷/۰۱/۱۰ تاریخ دریافت: ۸۷/۰۷/۳۰

### چکیده

هدف: عفونت با هلیکوباتر پیلوری در سطح جهان گسترده است و بیشترین عامل بیماری‌زایی در عفونت‌های سوء هاضمه التهاب معده (گاسترودئونال) است. گاهی شیوع آن تا ۸۰ درصد بعضی از جمعیت‌ها را در بر می‌گیرد اما تنها ۱۰ تا ۲۰ درصد از این افراد به بیماری‌های مرتبط با این باکتری مبتلا می‌شوند. همچنین عفونت‌های حاصل از هلیکوباتر پیلوری مانند زخم گوارشی، التهاب معده، التهاب دوازدهه و سوء هضم است و تفاوت در بیماری‌زایی هلیکوباتر پیلوری به عوامل میزان و بیماری‌زایی باکتری وابسته است. هلیکوباتر پیلوری براساس ژن‌های *vacA* و *cagA* به سویه (تیپ)‌های متعدد تقسیم‌بندی می‌شود که بیماری‌زایی متفاوتی دارند. وجود این ژن‌ها در سویه‌های هلیکوباتر پیلوری ممکن است برای تشخیص نوع باکتری بیماری‌زا و غیر بیماری‌زا به کار برد شود.

هدف این تحقیق بررسی فراوانی ژن تولیدکننده سیتو توکسین و اکوتلی (*vacA*) در ژن‌تیپ سویه‌های هلیکوباتر پیلوری است که از میان بیماران مراجعه‌کننده به مجتمع آموزشی، پژوهشی و درمانی حضرت رسول اکرم (ص)، پذیرفته شده در بخش داخلی همراه با عفونت‌های زخم گوارشی، التهاب معده، التهاب دوازدهه و سوء هضم انجام گرفت.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه نمونه بیوپسی ناحیه آلتروم معده از ۱۸۰ بیماران مراجعه‌کننده به بخش داخلی مجتمع آموزشی، پژوهشی و درمانی حضرت رسول اکرم (ص)، وابسته به دانشگاه علوم پژوهشی ایران در تهران که به طور معمول تحت آندوسکوپی گوارشی-معدی قرار گرفته‌اند، جمع‌آوری شد. پس از کشت و جداسازی سویه‌های مثبت هلیکوباتر پیلوری با آزمایش‌های استاندارد و استخراج DNA باکتری، حضور ژن *vacA* و نیز تیپ‌های مختلف آن با استفاده از روش PCR تعیین شد.

نتایج: در این مطالعه از نمونه‌های ۱۸۰ بیمار بیوپسی ۹۲ سویه هلیکوباتر پیلوری جدا (۵۱ درصد) و توسط روش‌های بیوشیمیابی تعیین هویت شد. نمونه‌ها از زخم گوارشی (۷۹ درصد)، التهاب معده (۶۰ درصد)، التهاب دوازدهه (۹۰ درصد) و سوء هاضمه (۳۰ درصد) بود که ۸۷ سویه هلیکوباتر پیلوری (۹۴ درصد) دارای ژن *vacA* هستند و بیشتر ژن‌تیپ‌ها هم در ژن *vacA* است. همچنین ۵۹ نمونه سویه‌ها (۶۴ درصد) ژن‌تیپ *m2*/*s1* را نشان داده است. ۵۷ (۶۲ درصد) سویه از این ۹۲ سویه هلیکوباتر پیلوری متعلق به تیپ I بوده و ۳۱ (۳۳ درصد) سویه‌ها در تیپ IV و ۳ (۳/۲۶) درصد نمونه در تیپ II و ۲ (۲/۱۷) درصد نمونه در تیپ III قرار گرفتند.

نتیجه‌گیری: نتایج این مطالعه، تفاوت بین فراوانی تیپ I و IV، نشان‌دهنده بیماری‌زایی بیشتر سویه‌های تیپ I (۶۲ درصد) است و در بیماران مبتلا به زخم گوارشی در مقایسه با سایر عفونت‌ها، به طور معنی داری اختلاف دارد ( $P \leq 0.01$ ).

کلیدواژگان: هلیکوباتر پیلوری، PCR *vacA cytotoxin*

\* نشانی مکاتبه: تهران، دانشگاه علوم پژوهشی ایران، دانشکده پژوهشی، گروه میکروبیولوژی، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، صندوق پستی: ۱۴۱۵۵-۵۹۸۳.  
Email: Bojarymr@hotmail.com

تیپ‌های مختلفی تقسیم‌بندی می‌شود، تیپ I که شامل سویه‌های دارای ژن *cagA* و فعالیت سیتوتوکسیک توسط *vacA* است، و تیپ II که شامل سویه‌های فاقد ژن *cagA* و فعالیت سیتوتوکسیک‌اند و تیپ III که سویه‌های دارای ژن *cagA* و فاقد فعالیت سیتوتوکسیک‌اند و تیپ IV که سویه‌های فاقد ژن *cagA* و دارای فعالیت سیتوتوکسیک‌اند [۸]. در مطالعات قبلی برای بررسی حضور و فعالیت سیتوتوکسیک پروتئین *vacA* از SDS-PAGE (Sodium Dodecyl Sulfate-Polyacrylamide Gel Electrophoresis) و کشت سلولی استفاده می‌شد اما در تحقیق حاضر با استفاده از تجربیات به دست آمده توسط رودی (Rudi) و همکاران و همچنین تاکاتا (Takata) و همکاران [۱۲، ۱۱]، فعالیت سیتوتوکسیک پروتئین *vacA* با استفاده از ژنوتیپ آن پیش‌بینی شد. بهمین دلیل در صورت وجود ژنوتیپ‌های s1/m1 و s1/m2 سویه دارای فعالیت سیتوتوکسیک و در صورت وجود ژنوتیپ s2/m1 و s2/m2 یا فقدان ژن *vacA* سویه فاقد فعالیت سیتوتوکسیک در نظر گرفته می‌شد. هدف از انجام این مطالعه بررسی شیوع تیپ‌های مختلف *H.pylori* در بیماران مبتلا به ناراحتی‌های گوارشی مراجعه‌کننده به بخش داخلی مجتمع آموزشی، پژوهشی و درمانی حضرت رسول اکرم (ص)، دانشگاه علوم پزشکی ایران در تهران است.

## ۲- مواد و روش‌ها

در این مطالعه، بیماران مبتلا به ناراحتی‌های ناحیه فوقانی دستگاه گوارش، مراجعه‌کننده به بخش آندوسکوپی مجتمع آموزشی، پژوهشی و درمانی حضرت رسول اکرم (ص)، وابسته به دانشگاه علوم پزشکی ایران بهمدت یکسال تحت بررسی قرار گرفتند. بیماران توسط پزشک متخصص تحت آندوسکوپی قرار گرفته و تشخیص بیماری براساس نمای میکروسکوپی معده انجام گرفت. اطلاعات مربوط به بیماران نیز به وسیله پرسشنامه به دست آمد. بیمارانی که سابقه جراحی معده، بدخیمی و خونریزی فعال در معده و ابتدای روده داشتند از بررسی حذف شدند. از هر بیمار دو نمونه بیوپسی از ناحیه آنتروم (Antrum) معده گرفته شد. در مورد یکی از نمونه‌ها، آزمایش سریع اوره‌آز (Urease test) به کار رفت و نمونه دیگر برای

## ۱- مقدمه

هلیکوبکتر پیلوری (*Helicobacter pylori*: *H.pylori*) با سیل گرم منفی و میکروآنوفیلی است که در مخاط معده اغلب به صورت مارپیچی [۱] و در محیط کشت به صورت خمیده دیده می‌شود [۲]. این باکتری عامل بیماری‌های مانند گاستریت (Gastritis: G)، زخم‌های گوارشی (Peptic ulcer disease: PUD)، سرطان معده (Mucosa-Associated Lymphoid Tissue: MALT) و لمفوما [۳] است. عفونت با این باکتری در سطح جهان گسترده است، به طوری که در کشورهای در حال توسعه به بیش از ۸۰ درصد می‌رسد [۴]، اما بیماری‌های مرتبط با *H.pylori* تنها در ۱۰ تا ۲۰ درصد این جمعیت‌ها دیده می‌شود [۵، ۶]. محققان این تفاوت در بیماری‌زایی را مربوط به دو عامل می‌دانند: ۱) عواملی که به میزان وابسته است و شامل خصوصیات ژنتیکی و ایمونولوژیک افراد، مصرف سیگار و داروهای ضد التهابی غیر استروئیدی وغیره است که آن را خطر ابتلا به بیماری می‌نماید و ۲) عواملی که به باکتری *H.pylori* وابسته است [۷] که را با توجه به تفاوت‌های ژنتیکی و فنوتیپی به سویه‌ها و تیپ‌های مختلفی تقسیم‌بندی می‌کنند [۳]. بیماری‌زایی هر سویه با توجه به میزان تبادل علاطم بین باکتری و سلول‌های پوششی میزان متفاوت است [۷]. مهم‌ترین تفاوت‌های بین سویه‌های *H.pylori* دو ژن *vacA* (کدکننده سیتوتوکسین و اکوئلزا) و *cagA* (کدکننده پروتئین وابسته به سیتوتوکسین) است [۸]. که ژن *cagA* جزوی از مجموعه *cagPAI* و دارای ORF (Open Reading Frame) مجموعه، سیستم ترشحی تیپ IV باکتری‌ها را کد می‌کنند که *cagA* را پس از ورود به سلول میزان ترشح می‌کنند. این پروتئین پس از ورود به سلول میزان، باعث تغییراتی در سلول و تحریب آن می‌شود [۹، ۱۰]. ژن *vacA* کدکننده پروتئین *vacA* است که به صورت اتوترانسپورت (Auto-transport) وارد سلول شده و باعث تشکیل واکوئل‌های اسیدی در سیتوپلاسم سلول می‌شود [۱۰]. فعالیت سیتوتوکسیک پروتئین *vacA* با توجه به ال‌های مختلف m و s این پروتئین تفاوت دارد [۱۱]. امروزه براساس خصوصیات واکوئله‌کنندگی و نیز حضور ژن *cagA* به *H.pylori*

(پیکومول در میکرولیتر) از آغازگرها انجام شد. پس از تهیه مخلوط اصلی (Mastermix) و پوشاندن آن با روغن معدنی Master - cycler (Cinnagen)، ایران، فرایند در دستگاه Denaturation (Denaturating Gel Electrophoresis) زیر انجام گرفت. ۱- دمای واسرشتگی (95 درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه، ۲- چرخه حرارتی شامل: الف- دمای واسرشتگی ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه، ب- دمای اتصال (Annealing) آغازگر مخصوص هر آغازگر (cagA-Ir) در دمای ۵۸ درجه سانتی گراد و برای m و vacA-s (Extension) دمای ۵۰ درجه سانتی گراد و چ- دمای بسط (PCR) در ۷۴ درجه سانتی گراد به مدت یک دقیقه، سپس محصول واکنش در ژل آگارز یک درصد در کنار نشانگر (Marker) وزن مولکولی (Fermentas) Generuler 1kb ladder طبق روش استاندارد بررسی شد [۱۷].

#### ۴- آغازگرها

برای بررسی حضور ژن cagA در سویه‌های *H.pylori* جدا شده از بیماران بهوسیله روش PCR از آغازگر cagA-Ir استفاده شد. این آغازگر با استفاده از نرمافزار Oligo5 و توالی از سویه 60190 با شماره (ATCC 49503) موجود در بانک ژنی (Gene Bank) با شماره (AB015415) طراحی شد. این آغازگر باعث سترز محصولی با طول ۵۶۱ جفت بازی شود. برای بررسی حضور الیهای ژن vacA از دو آغازگر vacA-m و vacA-s مربوط به مطالعه وندورن و همکارانش استفاده شد (جدول ۱) [۱۸]، واکنش PCR مربوط به آغازگر vacA-s محصول ۲۵۰ جفت بازی برای ال ۱s و ۲s جفت بازی برای ال ۱m و ۲m می‌کند. آغازگر vacA-m محصول ۴۰۰ جفت بازی برای ال ۱m و ۲m را سترز می‌کند.

#### ۵- روش‌های آماری

در پایان نتایج بدست آمده به کمک آزمون‌های منویتی SPSS 9 U (Mann-Whitney U) و  $\chi^2$  بهوسیله نرمافزار Minitab 16 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

کشت در محیط انتقالی [۱۴] در دمای ۴ درجه سانتی گراد به آزمایشگاه منتقل شد. نتایج اوره‌آز سریع تا ۴ ساعت پس از تلچیح پیگیری و یادداشت شد [۱۵].

#### ۱-۱- جداسازی اولیه *H.pylori*

نمونه‌های بیوپسی منتقل شده به آزمایشگاه (در گروه میکروب‌شناسی و مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی دانشگاه علوم پژوهشی ایران و گروه بیوتکنولوژی دانشگاه تربیت مدرس) در مدت زمانی کمتر از ۶ ساعت پس از نمونه‌گیری روی دو محیط کشت اختصاصی طبق روش پیکولینی (Piccolmini) [۱۷، ۱۶] انتقال و پلیت‌ها در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد با رطوبت بالا و شرایط میکروآئوفیل به مدت ۳-۷ روز در گرمخانه قرار داده شد. براساس ریخت‌شناسی (Morphology) *H.pylori* کلیونی و رنگ‌آمیزی گرم و واکنش‌های مثبت کاتالاز و اکسیداز و اوره‌آز تعیین هویت شد. عدم رشد طی ۷ روز منفی تلقی شد. باکتری‌ها از سطح پلیت به کمک سواب استریل جمع‌آوری و در محیط نگهدارنده در دمای ۸۰ درجه سانتی گراد نگهداری شد [۱۴].

#### ۲-۲- جداسازی DNA

پس از تهیه کشت تازه ۳ روزه از *H.pylori* آن را به کمک سواب استریل جمع‌آوری شده و در میکرولوله حاوی سالین (Saline) استریل معلق شد. پس از یکبار شستشو بهوسیله سالین استریل، رسوب حاصل در بافر لیزرکنده معلق شد. دراین روش DNA بهوسیله روش وندورن (Van Doorn)، و همکاران استخراج شد [۱۸].

#### ۳-۲- PCR

در این مرحله با استفاده از آغازگرهای (Primers) اختصاصی در واکنش‌های PCR جداگانه، وجود ژن‌های vacA و cagA در این رولهای PCR در حجم ۲۵ میکرولیتر حاوی بافر  $\times 1$  PCR ۲۰۰ میکرومول مخلوط dNTP ۱/۲۵ میکرولیتر پلیمراز Taq DNA (Taq DNA Polymerase) و  $2/5$  میلی مولار  $MgCl_2$  (همگنی تهیه شده از شرکت Lithuania Fermentas) و ۲۰ میکرومول

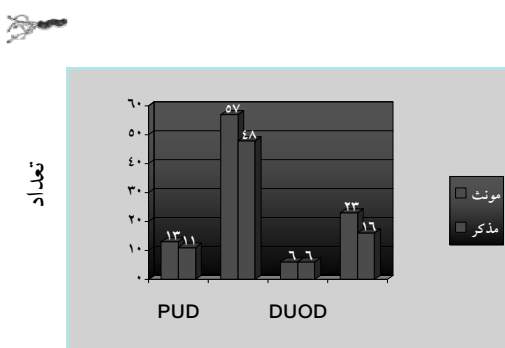
جدول ۱ توالی و موقعیت آغازگرهای vacA-m و vacA-s، cagA-Ir

آغازگر		توالی' 5'→3'	موقعیت از ORF	مرجع
cagA-Ir	F	TGG AGG GTC TAC TGG TGG G	۵۹۷ - ۶۱۶	طراحی شده، با نرم افزار ۵ Oligo با استفاده از توالی ژن 60190 از سویه cagA (ATCC49503)
	R	CGT TGT GAG CCT GTG AGT TG	۱۱۳۸ - ۱۱۵۸	
vacA-s	F	ATG GAA ATA CAA CAA ACA CAC	۱ - ۲۱۱۲	(۱۴)
	R	CTG CTT GAA TGC GCC AAA C	۲۴۱ - ۲۵۹۱ ۲۶۸ - ۲۸۶۲	
vacA-m	F	CAC AGC CAC TTT CAA TAA CGA	۱۴۱۹ - ۱۴۳۹۱ ۱۴۴۳ - ۱۴۶۳۲	(۱۴)
	R	CGT CAA AAT AAT TCC AAG GG	۱۸۲۴ - ۱۸۴۳۱ ۱۸۷۵ - ۱۸۹۴۲	

۱- شماره بازها از روی کدون شروع، ORF سویه 60190 با شماره بانک ژنی u05676 برای الالهای s1 و m1

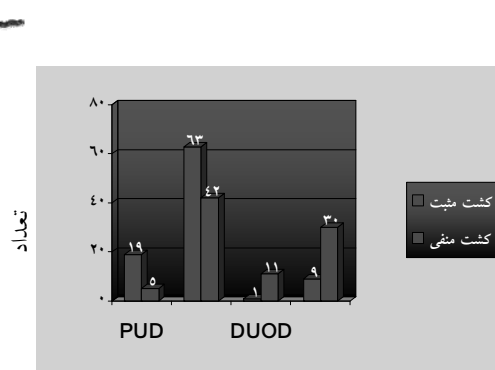
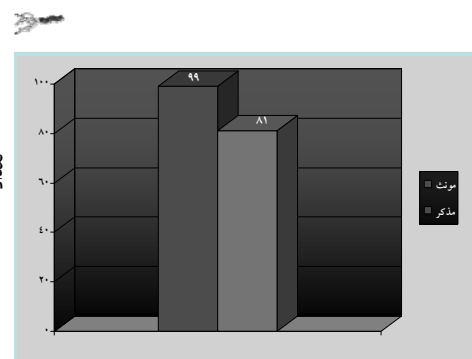
۲- شماره بازها از روی کدون شروع، ORF سویه Tx.30 با شماره بانک ژنی 29401 u29401 برای الالهای s2 و m2

### ۳- نتایج



شکل ۲ پراوایی بیماران مورد مطالعه به تفکیک جنس و بیماری سوء هاضمه: PUD، التهاب دوازده: Du، گاستریت: G، التهاب گوارشی معده: NUD.

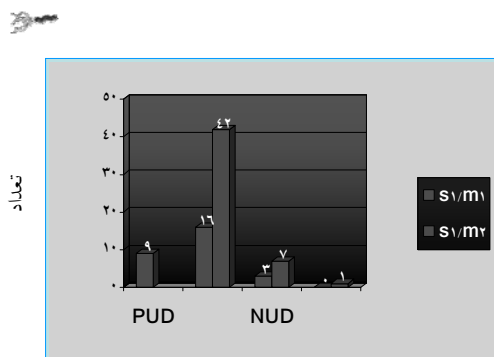
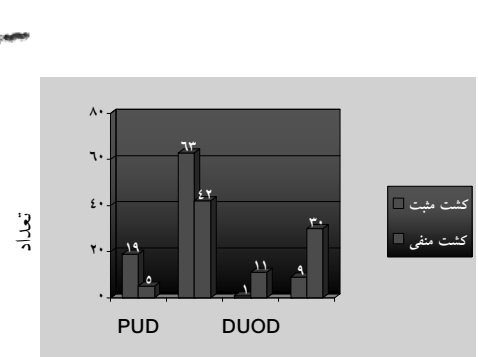
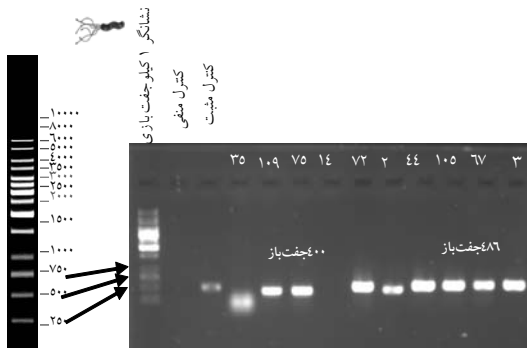
در این مطالعه ۹۲ سویه *H.pylori* جدا شده از بیماران مبتلا به ناراحتی های ناحیه فوقانی دستگاه گوارش بررسی شد. این ۹۲ سویه از تعداد ۱۸۰ بیمار جداسازی شد (۵۱ درصد) که جمعیت بیماران شامل ۹۹ مونث (۵۵ درصد) و ۸۱ مذکر (۴۵ درصد) بودند و دامنه سنی ۱۷ تا ۸۰ سال داشتند و نسبت جداسازی *H.pylori* در بیماران مبتلا به PUD ۸۰ درصد (تعداد ۱۹ از ۲۴ بیمار)، G ۶۰ درصد (تعداد ۶۳ از ۱۰۵ بیمار)، دئودنیت: DUOD (تعداد ۸ از ۱۲ بیمار)، و سوء هاضمه ۸ درصد (تعداد ۱ از ۱۲ بیمار)، و سوء هاضمه NUD (تعداد ۲۳ از ۳۰ بیمار) (Non ulcer dyspepsia: NUD) بود که در اشکال ۱ تا ۸ و جدول ۲ نشان داده شده است.

شکل ۳ پراوایی جداسازی *H.pylori* از بیوپسی معده و دوازدهه بیماران به روش کشت.

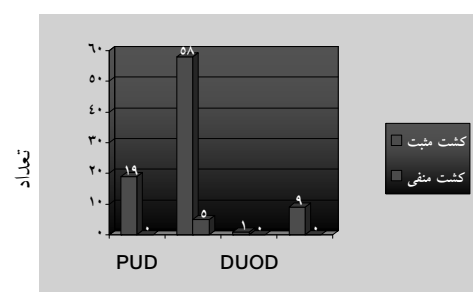
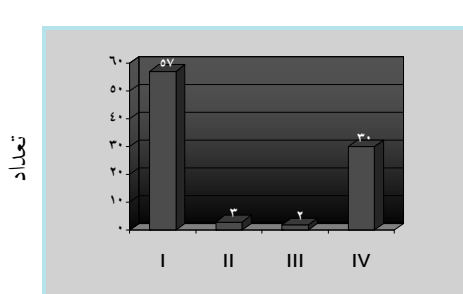
شکل ۱ ۱۸۰ بیمار دارای التهاب معده بر حسب جنس.

جدول ۲ میزان جداسازی سویه‌های *H.pylori* از بیماران و فراوانی تیپ‌های مختلف آن.

تیپ (درصد)				فراوانی جداسازی <i>H.pylori</i>	تعداد بیمار	نوع بیماری
IV	III	II	I			
۱(۵)	-	-	۱۸(۹۵)	۱۹(۸۰)	۲۴	PUD
۲۷(۴۳)	۲(۳)	۳(۵)	۳۱(۴۹)	۶۳(۶۰)	۱۰۵	G
-	-	-	۱(۱۰۰)	۱(۸)	۱۲	DUOD
۲(۷۸)	-	-	۷(۲۲)	۹(۲۳)	۳۹	NUD
۳۱(۳۳)	۲(۲)	۳(۳)	۵۷(۶۲)	۹۲(۵۱)	۱۸۰	مجموع

شکل ۷ فراوانی الـهای *vacA* به تنکیک بیماری.شکل ۸ فراوانی *vacA* در انواع جداسازی *H.pylori* در اختلالات گوارشی-معدی.شکل ۸ محصول *vacA-m F/R* PCR تکثیر شده با آغازگر *vacA-m*

به طوری که یافته‌ها نشان می‌دهد فراوانی سویه‌های تیپ I نسبت به سایر تیپ‌ها در بیماران بیشتر است (۶۲ درصد سویه‌های تیپ I در مقایسه با ۳۳ درصد تیپ IV) ۲/۲۶ درصد سویه‌های تیپ II و ۲/۱۷ درصد نمونه‌ها در تیپ III (III) قرار گرفتند. فراوانی سویه‌های تیپ I در بیماران مبتلا به PUD در مقایسه با G به طور معنی‌داری اختلاف دارد (۹۵ درصد در PUD و ۴۹ درصد G با  $P \leq 0.01$ )، و به نظر می‌رسد حضور همزمان

شکل ۹ فراوانی *vacA* در انواع جدا شده *H.pylori* در اختلالات گوارشی بر حسب بیماری.شکل ۱۰ فراوانی انواع مختلف سویه‌های *H.pylori* جدا شده از بیماران.

PCR در ساده‌ترین شکل آن ترکیبی از DNA، آغازگرهای اولیگونوکلئوتیدی DNA dNTPs، DNA پلیمراز (DNA Polymerase) مقاوم به حرارت و بافر مناسب است که مکرراً حرارت داده و سرد می‌شوند تا مقداری DNA کوتاه هدف ستر شود [۲۴]. از این روش برای تشخیص *H.pylori* از بیوپسی معده، عصاره معده، پلاک دندان و مدفوع استفاده می‌شود. علاوه بر تشخیص از این روش برای تعیین سویه (Typing) باکتری به صورت مستقیم از بیوپسی و نیز بعد از کشت استفاده می‌کنند که چندین جایگاه (LOCUS) (به عنوان DNA هدف مورد استفاده قرار می‌گیرد که شامل ژن rRNA ۱۶S، ژن‌های اوره‌آز زیر واحدهای A و B و ژن فسفوگلوکوموتاز M glm که قبلاً "اوره‌آز C" نامیده می‌شد، است که در این صورت این روش با حضور ۱۰ باکتری برای تشخیص به کار برده می‌شود [۱۲، ۱۱].

(Virulence) دارای فاکتورهای بیماری‌زا (virulence) *H.pylori* است که باعث بقای آن در محیط اسیدی می‌شود و همچنین اجازه می‌دهد تا باکتری در مخاط معده کولونیزه شود و با سیستم ایمنی میزان مقابله کند و باعث تخریب بافتی می‌شود. گسترش جغرافیایی ژنتیپ‌های مختلف *H.pylori* بین شرق آسیا و کشورهای اروپایی متفاوت است [۴، ۲۵، ۲۶] و بررسی‌های اپیدمیولوژیک در ایران به دلیل قرارگرفتن در محل ارتباطی این کشورها دارای اهمیت فراوانی است که به نظر می‌رسد توسعه بیماری به فاکتورهای بیماری‌زا (Co-factor) باکتری، حساسیت میزان و فاکتورهای کمکی (Co-factor) محیطی، بستگی دارد. مهم‌ترین تفاوت بین سویه‌های مختلف *H.pylori* حضور یا عدم حضور *cagA* و الی‌های مختلف *vacA* است.

مطالعات در این زمینه هرچند محدود است اما این مطالعات نیز اغلب سویه‌ها را در تیپ I طبقه‌بندی کرده‌اند [۱۱، ۲۶]. به نظر می‌رسد حضور همزمان ژن‌های *cagA* و الی‌هایی از *vacA* که دارای فعالیت واکوئله‌کنندگی هستند باعث افزایش بیماری‌زا می‌شوند. تنها سویه جدا شده از بیماران دارای تیپ II و در سویه دارای تیپ III از بیماران مبتلا به گاستریت (بیماری خوش‌خیم تر PUD) جدا شده است.

ژن‌های *cagA* و الی‌هایی از *vacA* که دارای فعالیت واکوئله‌کنندگی هستند باعث افزایش بیماری‌زا (H.pylori) می‌شوند. مطالعات اپیدمیولوژیک به همراه مطالعاتی که به صورت آزمایشگاهی (in vitro) روی حیوانات آزمایشگاهی صورت گرفته است، نشان‌دهنده پتانسیل بیماری‌زا بیشتر سویه‌های تیپ I است که می‌توانند ترشح ایترلوکین ۱ (Interleukin-1: IL-1) را در سلول‌های پوششی القاء کنند.

## ۴- بحث

عفونت با *H.pylori* از شایع‌ترین عفونت‌های ناحیه دستگاه گوارش انسانی است به طوری که در حدود ۱۰ تا ۲۰ درصد جمعیت‌ها را در بر می‌گیرد و در گزارش‌ها آمده است که میزان کلونیزاسیون (Clonization) با این باکتری از دوران کودکی تا سن بالاتر از ۶۰ سال افزایش می‌یابد [۱۹، ۲۰]. مطالعه انجام شده در ژاپن نشان داد که ۵ درصد افراد مبتلا به عفونت با *H.pylori* طی ۱۰ سال دچار بدخیمی معده می‌شوند [۱۱]. در سایر مطالعات نیز گزارش شده است که نمای غالب مختلف پاتولوژی در زمینه ۸۲ درصد عفونت از نظر وجود *H.pylori* مثبت است که با آمارهای کتب مرجع و مقالات هماهنگی دارد [۲۱-۲۶]. التهاب معده به علت این باکتری، سطحی و در قسمت فوقانی لامینا پروپریا (Lamina Propria) (دیده می‌شود و افراد مبتلا به گاستریت، Gastroesophageal Reflux Disease) معمولاً بدون علامت هستند بنابراین معالجه این عفونت در افراد عالمت‌دار که با درمان ضد اسید پاسخ نمی‌دهند یا به درمان طولانی مدت نیاز دارند، قابل قبول است [۳].

جنس *H.pylori* که در حال گسترش است و مهم‌ترین عامل بیماری‌زا بسیاری از اختلالات (عفونت) معده از جمله گاستریت، زخم معده، آدنوکارسینوما (Adenocarcinoma) و لنفوم معده است. برای تشخیص بیماری‌های وابسته به این باکتری از روش‌های تشخیصی مولکولی مانند دورگه‌سازی در محل (Fluorescent In Situ Hybridization)، (In Situ Hybridization) و (Polymerase Chain Reaction) PCR Hybridization آزمون‌های سرولوژیک استفاده می‌شود [۲۲، ۲۳].

یافته‌های این تحقیق نشان می‌دهد که فراوانی سویه‌های تیپ I نسبت به سایر تیپ‌ها در بیماران بیشتر است (۶۲ درصد) در بررسی ژن *vacA* تحقیق انجام شده نشان از فراوانی این ژن در سویه‌های جدا شده از بیماران دارد یعنی ۹۴ درصد از *H.pylori* جدا شده از بیماران دارای ژن *vacA* هستند [۸۷] مورد از ۹۲ سویه جدا شده) در مطالعاتی که در همین زمینه در ایران با استفاده از SDS-PAGE انجام گرفته فراوانی سویه‌های *vacA<sup>+</sup>*، ۶۰ درصد است [۲۹-۳۲]. در این مطالعه بررسی الهای مختلف ژن *vacA* در رفع این نقص گام نهاده شد زیرا که از طریق بررسی الهای *vacA* می‌توان فعالیت پروتئین *vacA* را پیش‌بینی نمود. نتایج حاصل نشان داده است که ال ۱۵ برتی کاملی در سویه‌های جدا شده دارد و سویه با ال ۲۷ جدا نشده است، این مطلب در سایر مطالعات بیشتر در بیمار PUD دیده می‌شود و باعث شده است که از این ال به عنوان شاخصی برای خطر ابتلاء به PUD یاد شود [۳۲-۳۷]. در مطالعات داخلی نیز ال ۱۵ با فراوانی ۷۴ درصد در NUD و ۷۹ درصد در بیماران مبتلا به PUD گزارش شده است [۳۸]. در ایالات متحده ۹۰ درصد بیماران مبتلا به زخم اثنی عشر حامل سویه‌های دارای ال ۱۵ هستند در مجموع بیماران عفونی *H.pylori* دارای این ال خطر زیادی برای ابتلاء به PUD دارند [۳۴، ۳۷، ۳۹، ۴۰]، بنابراین به نظر می‌رسد در ایران نیز احتمال ابتلاء به PUD در بیماران عفونی با *H.pylori* بسیار بالا باشد. از الهای ناحیه میانی (m) ژن *vacA*، نیز یافته‌های به دست آمده، تفاوت‌هایی را با سایر نقاط جهان نشان می‌دهد [۴۰]. تاکنون گزارش‌های متعددی از سراسر جهان با تفاوت‌های فاصله در شیوع ژن‌ها و الهای مختلف منتشر شده است که نشان‌دهنده دخالت فاکتورهای متعدد در بیماری زایی *H.pylori* است [۳۲، ۳۳، ۳۵، ۴۱]. در سال ۱۹۹۹ کید (Kidd) و همکارانش شیوع ۹۵ درصد و (شیوع ۸۰ درصد ال ۱۵ و ۲۰ درصد ال ۲۷) را در بیماران آفریقای جنوبی گزارش کردند و به طرز جالبی الهای ۲۷ تنها در سویه‌های جدا شده از بیماران مبتلا به G دیده می‌شد [۳۲]. همچنین نتایج این مطالعه نشان از غالب بودن ال ۲۷ درصد ال ۱۵ در مقایسه با

اما مطالعات اپیدمیولوژیک به همراه مطالعاتی که به صورت آزمایشگاهی روی حیوانات آزمایشگاهی صورت گرفته است، نشان‌دهنده پتانسیل بیماری‌زایی بیشتر سویه‌های تیپ I است. سویه‌های تیپ I برخلاف سویه‌های تیپ II منجر به آسیب‌های شبیه به انسان در معده موش‌های آزمایشگاهی می‌شوند. همچنین تنها سویه‌های تیپ I می‌توانند ترشح IL-1 را در سلول‌های پوششی القاء کنند [۲۷، ۳]. از طرف دیگر سویه‌های تیپ II نسبت به سویه‌های تیپ I بسیار سخت‌گیرترند [۸]، بنابراین احتمال دارد قدرت انتقال آن‌ها بین افراد و همچنین قدرت کلونیزاسیون آن‌ها کمتر باشد. بنابراین، مطالعات برای شناخت سویه‌های با ویرولانس بیشتر روی این دو ژن متتمرکز شده است و برهمین اساس سویه‌های *H.pylori* را به دو تیپ *cagA<sup>+</sup>* و *cagA<sup>-</sup>* (خاصیت واکوئله‌کنندگی) و تیپ II و *vacA<sup>+</sup>* و *vacA<sup>-</sup>* تقسیم‌بندی می‌کنند.

#### ۴-۱- خاصیت پروتئین واکوئله‌کنندگی (*vacA*)

این پروتئین که باعث ایجاد واکوئل در کشت سلول‌های پوششی می‌شود از سوسپانسیون فیلتر شده *H.pylori* در سال ۱۹۹۲ تخلیص و در سال ۱۹۹۴ تعیین توالی شده است. ژن *vacA* دارای دامنه‌ای از ۳۸۶۴ تا ۳۹۳۳ جفت‌باز است که یک پره‌توکسین (per-toxin) ۱۴ کیلو‌دانتونی را کد می‌کند این پروتئین در حالت واسر شته آن به صورت تقریباً ۹۰ کیلو‌دانتون حرکت می‌کند [۴]. *vacA* باعث تسهیل کلونیزاسیون و بقای *H.pylori* است به طوری که واکسینه کردن موش با اینمی مؤثری علیه کلونیزاسیون تجربی مانع کلونیزاسیون باکتری به موش می‌شود [۲۸]. پروتئین *vacA* در شرایط آزمایشگاهی باعث ایجاد واکوئل در سیتوپلاسم سلول‌های Hela می‌شود اما از آنجا که نقش *vacA* در شرایط بدن (in vivo) بسیار پیچیده‌تر از نقش آن در شرایط آزمایشگاهی است (ایجاد واکوئل در نمونه بیوپسی کمتر دیده می‌شود). بررسی الهای مختلف آن در سطح ژن (ژنوتاپینیگ: Genotyping) و ارتباط آن‌ها با بیماری نسبت به بررسی پروتئین آن (فنتوتایپینگ: Phenotyping) ارجح‌تر است.

غربالگری سویه‌های دارای پتانسیل بیماری زایی بیشتر نیستند. البته فقدان الـهای خاصی در این جمعیت ایرانی نیازمند مطالعات وسیع‌تر در این زمینه است.

## ۵- تشکر و قدردانی

این مقاله با کمک آقایان دکتر سید مرتضی هاشمی، دکتر احمد نظفی در تهیه نمونه‌های بالینی و آقای علی احمدی (دانشجوی دکتری باکتری‌شناسی) در تهیه مطالب آن انجام شده است که بدین‌وسیله از همکاری آنان سپاسگزاری می‌شود.

۳۱ درصد الـ m1 در مطالعات داخلی در همین زمینه نیز نتایج مشابهی به دست آمده است که در آن مطالعه نیز الـ m2 غالب است [۳۷] و در مطالعه‌ای دیگر الـ m1 با فراوانی ۵۵ درصد گزارش شده است [۴] در سایر نقاط جهان الـ m2 با فراوانی بیشتر در سویه‌های جدا شده از بیماران مبتلا به گاستریت دیده می‌شود [۴۰، ۳۲]. اما با توجه به نتایج مطالعه حاضر، الـ m2 در بیماران مبتلا به PUD در مقایسه با G کمتر دیده می‌شود که می‌تواند نشانه‌ای از بیماری زایی کمتر آن باشد، و این تفاوت بین الـهای s1/m1 و s1/m2 در بیماران مختلف معنی دار نیست، در این صورت نشان می‌دهد که این الـها معیار مناسبی برای

## ۶- منابع

- [1] Warren JR, Marshall B. Unidentified curved bacilli on gastric epithelium in active chronic gastritis. *Lancet* 1983; 1(8336): 1273-5.
- [2] Archer JR, Romers S, Ritchie AE, Hamacher ME, Steiner BM, Bryner JH, Schell RF. Characterization of unclassified microaerophilic bacteria associated with the gasteroenteritis. *J Clin Microbiol* 1988; 26(1): 101-5.
- [3] Censini S, Lange C, Xiang Z, Crabtree JE, Ghiara P, Bordovsky M, Rappuoli R, Covacci A. cag, a pathogenicity island of *Helicobacter pylori*, encodes type I-specific and disease-associated virulence factors. *Proc Natl Acad Sci U S A* 1996; 93(25): 14648-53.
- [4] Atherton JG, Cover TL, Papini E, Telford JL. "Vacuolating cytotoxin in " *Helicobacter pylori*": Physiology and Genetics" Mobley HL, Mendez GL, Hazell ST (eds). Washington DC, ASM Press, 2001; p: 97-110.
- [5] Harlin S. Detection anomalous gene clusters and pathogen-city island in divers bacterial genome Trends in Microbiol 2001; 9: 335-43.
- [6] Ashour AR, Magalhaes PP, Mendes EN, Collares GB, de Gusmao VR, Queiroz DMM. Detection of vacA genotypes in *Helicobacter pylori* strains isolated from Brazilian adult patients with gastritis duodenal ulcer or gastric carcinoma. *FEMS Imunol Med Microbiol* 2002; 33: 173-8.
- [7] Blaser MJ, Atherton JC. *Helicobacter pylori* persistence: biology and disease. *J Clin Invest* 2004; 113(3): 321-33.
- [8] Xiang Z, Censini S, Bayeli PF, Telford JL, Figura N, Rappuoli R, Covacci A. Analysis of expression of CagA and VacA virulence factors in 43 strains of *Helicobacter pylori* reveals that clinical isolates can be divided into two major types and that CagA is not necessary for expression of the vacuolating cytotoxin. *Infect Immun* 1995; 63(1): 94-8.
- [9] Wen S, Velin D, Felley CP, Du L, Michetti P, Pan-Hammarström Q. Expression of *Helicobacter pylori* virulence factors and associated expression profiles of inflammatory genes in the human

- gastric mucosa. *Infect Immun* 2007; 75(11): 5118-26.
- [10] Leunk RD, Johnson PT, David BC, Kraft WG, Morgan DR. Cytotoxic activity in broth-culture filtrates of *Campylobacter pylori*. *J Med Microbiol* 1988; 26(2): 93-9.
- [11] Takata T, Fujimoto S, Anzai K, Shirotani T, Okada M, Sawae Y. Analysis of the expression of cagA and vacA and the vacuolating activity in 167 isolates from patients with either peptic ulcer or non-ulcer dyspepsia. *Am J Gasteroentrol* 1998; 93: 30-4.
- [12] Rudi J, Kolb C, Maiwald M, Kuck D, Sieg A, Galle PR, Stremmel W. Diversity of *Helicobacter pylori* vacA and cagA genes and relationship to vacA and cagA protein expression, cytotoxin production and associated disease. *J Clin Microbiol* 1998; 36(4): 944-8.
- [13] Bagnoli F, Buti L, Tompkins L, Covacci A, Amieva MR. *Helicobacter pylori* CagA induces a transition from polarized to invasive phenotypes in MDCK cells. *Proc Natl Acad Sci USA* 2005; 102(45): 16339-44.
- [14] Han SW, Flamm R, Hachem CY, Kim HY, Clarridge JE, Evans DG, Beyer J, Drnec J, Graham DY. Transport and storage of *Helicobacter pylori* from gastric mucosal biopsies and clinical isolates. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis*. 1995; 14(4): 349-52.
- [15] Carnaha AM, Andrews G. Vibrio, Aeromonas, Plesiomonas and *Campylobacter* species. In: Mahon CR, Manuselis G (eds). "Text book of Diagnostic Microbiology", 2nd ed, Philadelphia, Pennsylvania, Saunders, 2000; p:515-37.
- [16] Andersen LP, Wad Storm T. "Basic Bacteriology and cultures" in: Mobley, HL, Mendez GL, Hazell ST (eds). *Helicobacter pylori: Physiology and Genetics*. Washington DC, ASM press, 2001; p: 27-38.
- [17] Alvandi AH, Bojary MR. Analysis of prevalence in different genotypes of *Helicobacter pylori* strains isolated from patients with upper gastrointestinal disorders in Iran. Presented for the M.Sc., Tehran, Iran University of Medical Sciences, 2003.
- [18] Van Doorn LJ, Figueido C, Rossau R, Jannes G, van Asbroek M, Sousa JC, Carneiro F, Quint WG. Typing of *Helicobacter pylori* vacA gene and detection of cagA gene by PCR and reverse hybridization. *J Clin Microbiol* 1998; 36(5): 271-6.
- [19] Mandell G, Dolin R, Benntsj. Principles and proactive of infectious Disease. 5th ed, New York, Churchill Livingstone, 2000; p: 2285-91.
- [20] Braunwald E, Fauci A, kasper D, Harrison's principle of internal medicine 15th ed, USA, Macgrow-Hill, 2001; p: 960-2.
- [21] Goldman L, Bennett J. Cecil textbook of medicine 21st ed, Philadelphia, Pennsylvania, W.P Saunders co., 2000; p: 671-7.
- [22] Holton J, Vaira D. "Gastric Helicobacter" In: Cimolari N (ed). *Laboratory Diagnosis of Bacterial Infections*. New York, marcel Dekker Inc, 2001; p: 605-34.
- [23] Rüssman H, kempf VAJ, Koletzoko S, Heesemann J, Autenrieth IB. Comparison of Fluorescent In Situ Hybridization and conventional culturing for detection of *Helicobacter pylori* in gastric biopsy specimens. *J Clin Microbial* 2001; 39(1): 304-8.
- [24] Vandend Hevel JP. "PCR protocols in Molecular Toxicology". Florida, CRC press,

- 1998; p: 1-39.
- [25] Pan ZJ, Berg DE, Van der Hulst RW, SU WW, Raudonikiene A, Xiao SD, Dankert J, Tytgat GN, Van der Ende A. Prevalence of vacuolating cytotoxin production and distribution of distinct vacA alleles in *Helicobacter pylori* from China. *J Infect Dis* 1998; 178: 220-6.
- [26] Hussein NR, Mohammadi M, Talebkhan Y, Doraghi M, Letley DP, Muhammad MK, Argent RH, Atherton JC. Differences in virulence markers between *Helicobacter pylori* strains from Iraq and those from Iran: potential importance of regional differences in *H. pylori*-associated disease. *J Clin Microbiol* 2008; 46(5): 1774-9.
- [27] Torres VJ, VanCompernolle SE, Sundrud MS, Unutmaz D, Cover TL. *Helicobacter pylori* vacuolating cytotoxin inhibits activation-induced proliferation of human T and B lymphocyte subsets. *J Immunol* 2007; 179(8): 5433-40.
- [28] Pan ZJ, Van der Hulst RW, Tytgat GN, Dankert J, Van der Ende A. Relation between vacA subtypes, cytotoxin activity, and disease in *Helicobacter pylori*-infected patients from The Netherlands. *Am J Gastroenterol* 1999; 94(6): 1517-21.
- [29] Jiang X, Doyle MP. Growth supplements for *Hechcebacter pylori*. *J Clin Microbiol* 2000; 38(5): 1984-7.
- [30] Atherton JC, Peek RM Jr, Tham KT, Cover TL, Blaser MJ. Clinical and pathological importance of heterogeneity in vacA the vacuolating cytotoxin gene of *Helicobacter pylori*. *Gastroentrology* 1997; 112(1): 92-9.
- [31] Warburton VJ, Everett S, Mapstone NP, Axon AT, Hawkey P, Dixon MF. Clinical and histological association of cagA and vacA genotypes in *Helicobacter pylori* gastritis. *J Clin Pathol* 1998; 51(1): 55-61.
- [32] Kidd M, Lastovica A, Atherton J, Louw J. Heterogeneity in the *Helicobacter pylori* vacA and cagA gene: association with gastroduodenal disease in South Africa? *Gut* 1999; 45(4): 499-502.
- [33] Pan ZJ, Van der Hulst RW, Feller M, Xiao SD, Tytgat GN, Dankert J, Van der Ende A. Equally prevalence of infection with cagA-positive *Helicobacter pylori* in Chinese patients with peptic ulcer disease and those with chronic gastritis-associated dyspepsia. *J Clin Microbiol* 1997; 35(6): 1344-7.
- [34] Gunn MC, Stephens JC, Stewart JA, Rathbone BJ, West KP. The significance of cagA and vacA subtypes of *Helicobacter pylori* in pathogenesis of inflammation and peptic ulceration. *J Clin Pathol* 1998; 51(10): 761-4.
- [35] Mukhopadhyay AK, Kersulyte D, Jeong JT, Datta S, Ito Y, Chowdhury A, Chowdhury S, Santra A, Bhattacharya SK, Azuma T, Nair GB, Berg DE. Distinctiveness of genotypes of *Helicobacter pylori* in Calcutta, India. *J Bacteriol* 2000; 182(11): 3219-27.
- [36] Van Doorn NEM, Namaver F. Analysis of vacA, cagA and Is605 genotypes and those determined by PCR amplification of DNA between repetitive sequence of *Helicobacter pylori* strain isolated from patients with non-ulcer dyspepsia or MALT lymphoma. *J Clin Microbial* 1999; 37: 2348-9.
- [37] Mohammadi M, Oghalaie A, Mohajerani N, Massarrat S, Nasiri M, Bennedsen M, Colding

- H, Andersen LP. Prevalence of Helicobacter pylori vacuolating cytotoxin and its allelic mosaicism as a predictive marker for Iranian dyspeptic patients. *Bull Soc Pathol Exot* 2003; 96(1): 3-5.
- [38] Atherton JC. The clinical relevance strain type of Helicobacter pylori. *Gut* 1997; 40(6): 701-3.
- [39] Bojary MR, Foroozandeh M, Alvandi AH, Hashemi SM, Masjedian F, Nazifi A. Study of the cagA gene prevalence in Helicobacter pylori strains isolated from patients with upper gastrointestinal disorders in Iran. Govaresh 2004; 9(3): 176-80. (Persian)
- [40] Maciorkowska E, Roszko I, Kowalcuk O, Kaczmarski M, Chyczewski L, Kemona A. The evaluation of *vacA* gene alleles frequency in Helicobacter pylori strains in children and adults in Podlaskie region. *Folia Histochem Cytobiol* 2007; 45(3): 215-9.
- [41] Gonzalez-Valencia G, Atherton JC, Muñoz O, Dehesa M, la Garza AM, Torres J. Helicobacter pylori *vacA* and *cagA* genotypes in Mexican adults and children. *J Infect Dis* 2000; 182(5): 1450-4.