

دارای رتبه علمی - پژوهشی
از کمیسیون نشریات علوم پزشکی کشور

تعیین هویت اعضاء مایکروب‌کتریوم توبیرکلوزیس کمپلکس با استفاده از روش‌های ملکولی

چکیده

زمینه و هدف: تشابه بسیار میان ژنوم باکتری‌های مایکروب‌کتریوم توبیرکلوزیس کمپلکس، تشخیص افتراقی آنها با روش‌های بیوشیمیابی مرسوم آزمایشگاهی را مشکل می‌نماید. این تحقیق به منظور شناسایی و تعیین هویت جدایه‌های مایکروب‌کتریوم توبیرکلوزیس کمپلکس عامل بیماری در میان مسلولین استان گلستان صورت پذیرفته است.

روش بورسی: جدایه‌های جمع آوری شده از نمونه‌های کلینیکی ۴۲ مسلول استان گلستان در محدوده زمانی ۱۳۹۷ تا ۱۳۹۹ به موسسه رازی منتقل و بر روی محیط‌های کشت لونشتاین-جانسون گلکسیرینه و پیرووات دار، تجادید کشت گردیدند. ژنوم همه جدایه‌ها به روش جوشنایدن استخراج و هویت جدایه‌ها توسط یک برنامه PCR سه مرحله‌ای به نام روش Huard-Warren شامل آزمون‌های ۱۶ Rv Typing SrRNA و مشتمل بر لوکوس‌های Rv0577, Rv3877.8, Rv1970, Rv3120, Rv1510, IS1561 (Rv0577, Rv3877.8, Rv1970, Rv3120, Rv1510, IS1561) تعیین گردید.

یافته‌های هویت همه جدایه‌ها مایکروب‌کتریوم توبیرکلوزیس تعیین شد و نشانه‌ای از آلودگی هیچ یک از بیماران به سایر اعضای مایکروب‌کتریوم توبیرکلوزیس کمپلکس یا آلودگی هم زمان آنها به بیش از یک عضو کمپلکس مشاهده نگردید.

نتیجه‌گیری: با توجه به اهمیت پرورش گاوه و گوسفند در اقتصاد منطقه قفلان مایکروب‌کتریوم بیوپس در میان جدایه‌های برسی شده تا حدودی غیرمنتظره به نظر می‌رسد. همان‌گونه که این مطالعه نشان می‌دهد روش هوارد-وارن که انجام آن ساده و مقرن به صرفه می‌باشد، می‌تواند در هر دو گروه از آزمایشگاه‌های منطقه‌ای و همچنین مرجع در تشخیص افتراقی میان اعضاء مایکروب‌کتریوم توبیرکلوزیس کمپلکس به کار گرفته شود.

واژه‌های کلیدی: مایکروب‌کتریوم توبیرکلوزیس کمپلکس، روش Huard-Warren, Rv typing, RD typing, 16SrRNA

مریم ارم آبادی

کارشناس ارشد میکروب شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد کرج، باشگاه پژوهشگران جوان و نخبگان، کرج، ایران

کیوان تدبین

استادیار میکروب شناسی، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، کرج، ایران

نادر صوصی

استادیار میکروب شناسی، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، کرج، ایران

روح الله کشاورز

دکتری عمومی دامپزشکی، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، کرج، ایران

رضا بنی هاشمی

کارشناس ارشد ایندی شناسی، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، کرج، ایران

رایناتک قادری

دکتری تخصصی میکروب شناسی دامپزشکی، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، کرج، ایران

محمد سخاوتی

کارشناس علوم آزمایشگاهی، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، کرج، ایران

مهدی احمدی

کارشناس ارشد میکروب شناسی، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، کرج، ایران

پریسا ارم ابادی

کارشناس ارشد میکروب شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، سنترج، ایران

ابراهیم خداوری دارابان

کارشناس ارشد میکروب شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد کرج، باشگاه پژوهشگران جوان و نخبگان، کرج، ایران

عماد یاختی

کارشناس ارشد میکروب‌بیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه‌الله، تهران، ایران

هدیه سادات میرشرف الدینی

کارشناس ارشد اقتصاد، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد دلفروزکوه، گروه اقتصاد، فیروزکوه، ایران

نویسنده مسئول: کیوان تدبین

k.tadayon@rvsri.ac.ir

تلفن: ۰۲۶۳۴۵۰۲۸۹۲

آدرس: کرج، حصارک، مؤسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی، بخش واکسن‌های هوایی

دریافت: ۹۱/۱۰/۱۳

ویرایش پایانی: ۹۲/۳/۲۰

پذیرش: ۹۲/۴/۲۰

آدرس مقاله:

ارم آبادی م، تدبین ک، مصوری ن، کشاورز ر، بنی‌هاشمی ر، قادری ر، سخاوتی م، احمدی م، ارم آبادی پ، یاحقی ع، میرشرف الدین ه "تعیین هویت اعضاء مایکروب‌کتریوم توبیرکلوزیس کمپلکس با از روش‌های ملکولی" مجله علوم آزمایشگاهی، ۱۳۹۲ ویژه نامه دوره هفتم (شماره ۵): ۹-۱۵

۵۰ مقدمه

سویه و بعد از آن، که به اصطلاح ژنتیک پایینگ و یا انگشت نگاری ژنتیکی نامیده می شوند تقسیم می شوند (۹،۸). از روش های گروه اول می توان به IS6110-PCR که وجود شاخص ژنتیکی در ژنوم مایکروبیاکتریوم ها را به عنوان مشخصه عضویت آنها در کمپلکس مایکروبیاکتریوم توبیرکولوزیس بررسی می نماید (۱۰) و از گروه دوم می توان به Variable Number Tandem Repeat Analysis (VNTR Analysis) بررسی وجود و اندازه گروهی از لوکوس های تکراری خاص ژنتیکی در میان اعضای مایکروبیاکتریوم توبیرکولوزیس کمپلکس می پردازد، اشاره نمود (۱۱). همگام با افزایش اطلاعات موجود از ژنوم مایکروبیاکتریوم ها در نتیجه تعیین توالی کامل تعداد روزافروزی از مایکروبیاکتریوم ها بصورت پیوسته مارکرهای ژنتیکی بیشتری با کاربرد تشخیصی در میان این باکتری ها مورد شناسایی قرار گرفته اند (۱۲). منطقه ژنتیکی 16S rRNA یکی از بخش های شناخته شده ای از ژنوم باکتری ها است که در تشخیص هویت آنها و تعیین توالی نوکلئوتیدهای قسمت های خاصی از این لوکوس ژنتیکی در تعیین جنس و گونه باکتری ها به کار می رود (۱۳). این بخش از ژنوم در میان تمام اعضای ۸ گانه مایکروبیاکتریوم توبیرکولوزیس کمپلکس شامل مایکروبیاکتریوم توبیرکولوزیس، مایکروبیاکتریوم بوویس، مایکروبیاکتریوم آفریکانوم، مایکروبیاکتریوم کنتی، مایکروبیاکتریوم میکروتی، مایکروبیاکتریوم کاپر، مایکروبیاکتریوم بوویس BCG، مایکروبیاکتریوم پینی پایی یکسان اما با سایر Mostowy ۲۰۰۲ با مقایسه ژنوم سویه واکسینال مایکروبیاکتریوم بوویس BCG با سویه آزمایشگاهی مایکروبیاکتریوم توبیرکولوزیس H^{۳۷}Rv متوجه کوتاهتر بودن ژنوم سویه گاوی و شناسایی ۱۶ منطقه ژنتیکی گردید که بنام "منطقه حذف شده" معروف گردیدند (۱۴). مطالعات بعدی نشان داد وجود و یا فقدان این مناطق ژنتیکی از نظر تکاملی معنادار و بصورت هدفمند صورت می پذیرد که بر اساس آن می توان سیر تکاملی پیدایش گونه های حال حاضر در مایکروبیاکتریوم توبیرکولوزیس کمپلکس را از یک نمونه اجدادی بیان نمود. به عنوان مثال مشخص گردیده که در ژنوم سویه واکسینال BCG منطقه ژنتیکی RD1 به

بیش از ۸۰ درصد از مسلولین جهان فقط در ۲۲ کشور در حال توسعه زندگی می کنند که افغانستان و پاکستان، همسایگان شرقی ایران، از این گروه می باشند. ماهیت عفوونی سل ریوی و امکان انتشار آن از طریق ترشحات دستگاه تنفسی که برخلاف بیماری های عفوونی دیگر انتقال بیماری را به سادگی فراهم می نماید، باعث می گردد که تشخیص سریع و دقیق بیماری توسط پزشک از اهمیت کلیدی در کنترل بیماری در جامعه برخوردار گردد. معتقدند هر مسلول می تواند تا بیش از ۱۴ نفر از اطرافیانش را در طول دوره بیماری خود مبتلا سازد (۱). کشت میکروبی و استفاده از محیط های کشت اختصاصی در جداسازی عامل سل از نمونه های بیماران از اوآخر قرن نوزدهم میلادی در میکروبیولوژی سل معرفی و بکار گرفته شده است. و در حال حاضر محیط های کشت جامد نظیر لونشتاین- جانسون و مایع نظیر Middlebrook شناخته شده و به صورت همزمان یا مستقل بکار گرفته می شوند. اگرچه به صورت سنتی جداسازی و کشت باکتری سل آزمون تشخیصی نسبتاً "ساده ای محسوب می گردد اما اجرا و تفسیر درست روش های بیوشیمیابی مورد استفاده در تشخیص افتراقی اعضاء کمپلکس به خصوص افتراق میان مایکروبیاکتریوم توبیرکولوزیس و مایکروبیاکتریوم بوویس محدود به آزمایشگاه های مرجع می گردد که خدمات آنها همیشه و در همه حال فراهم نبوده و محدود به موارد خاص می باشد. به همین دلیل معرفی و دستیابی به روش های ساده تر، دقیق تر و البته ارزان تر تشخیص افتراقی مایکروبیاکتریوم توبیرکولوزیس کمپلکس بسیار مورد توجه پزشکان و میکروبیولوژیست ها می باشد (۲). به گونه ای که کاربری این روش ها در حال حاضر در تشخیص و اپیدمیولوژی سل مورد پذیرش WHO قرار گرفته و استفاده از آنها رسミت یافته است (۴،۳). به طور کلی تکنیک های مولکولار بیولوژی در آزمایشگاه های مایکروبیاکتریولوژی به دو گروه اصلی قابل تقسیم می باشند: روش های شناسایی و تعیین هویت مایکروبیاکتریوم ها در سطح جنس و گونه (۷-۵) هویت در

آزمایش PCR براساس یک برنامه تشخیصی شامل آزمون ۱۶S rRNA (مشتمل بر لوکوس های Rv0577, Rv3877.8, Rv1970, Rv3120, Rv1510, IS1561 (12) و آزمون RD typing (مشتمل بر لوکوس های RD1, RD4, RD9, RD12 (16، ۱۲) که هویت جدایه های مایکروبکتریایی را تعیین می نمایند صورت پذیرفت (جدول ۱). برای انجام PCR از مخلوط تجاری آماده مصرف Ampliquor (Denmark) محتوی تمام اجزاء مورد نیاز برای PCR بجز پرایمر و نمونه DNA باکتری استفاده گردید. روش انجام کار بر اساس روش کار و همچنین توالی نوکلئوتیدی پرایمرهای مورد استفاده (جدول ۲) صورت گرفت. تولید و اندازه محصولات حاصل از تکثیر با کمک الکتروفورز ژل آگاروز حاوی اتیدیوم بروماید مورد بررسی قرار گرفت. اجزاء آزمون های PCR: ۶ میکرولیتر مخلوط آماده مصرف PCR، ۰/۴ میکرولیتر از هر پرایمر (از محلول آماده مصرف به غلظت ۵ پیکامول در هر میکرولیتر)، ۲ میکرولیتر از محلول محتوی ماده ژنتیکی باکتری و ۳/۲ میکرولیتر آب مقطر مناسب برای PCR مجموعاً به حجم ۱۲ میکرولیتر (پروتکل A)، ۶ میکرولیتر مخلوط آماده مصرف PCR، ۱/۲۵ میکرولیتر از هر پرایمر (از محلول آماده ژنتیکی باکتری و ۱/۲۵ میکرولیتر آب مقطر مناسب برای PCR مجموعاً به حجم ۱۲ میکرولیتر (پروتکل B)). شرایط آزمون های PCR: ۵ دقیقه گرمایش ابتدایی در دمای ۹۴ درجه سانتیگراد و به دنبال آن ۳۵ نوبت گرمایش در دمای ۹۴ درجه سانتیگراد به مدت یک دقیقه، ۶۰ دقیقه سانتیگراد به مدت ۱ دقیقه و ۷۲ درجه سانتیگراد به مدت ۱ دقیقه و در نهایت یک نوبت گرمایش در دمای ۷۲ درجه سانتیگراد به مدت ۱۰ دقیقه (پروتکل A)، ۷ دقیقه گرمایش ابتدایی در دمای ۹۵ درجه سانتیگراد و به دنبال آن ۴۰ نوبت گرمایش به مدت ۹۴ دقیقه سانتیگراد به مدت ۴۵ ثانیه، ۶۵ درجه سانتیگراد به مدت ۴۵ ثانیه و ۷۲ درجه سانتیگراد به مدت ۴۵ ثانیه و در نهایت یک نوبت گرمایش در دمای ۷۲ درجه سانتیگراد به مدت ۷ دقیقه (پروتکل B).

صورت دائمی حذف گردیده است و این امر در طبیعت برگشت پذیر نیست (۱۵). در سال ۲۰۰۶ Warren با موفقیت یک برنامه تشخیصی متکی بر PCR را ابداع نمود که با بکارگیری چهار لوکوس ژنتیکی RD1, RD4, RD9, RD12 امکان تشخیص افتراقی میان همه اعضاء ۸ گانه مایکروبکتریوم توبرکولوزیس کمپلکس به صورت قطعی فراهم می گردد. قطعیت و درستی استراتژی Warren با بکارگیری آن در آزمایشگاهها و مطالعات مختلف و متعدد بین المللی به اثبات رسیده و اکنون به عنوان یک روش شناخته شده معتبر مورد استفاده قرار می گیرد (۱۶). در مطالعه حاضر با هدف کاربرد آزمایشگاهی و دستیابی به توانایی اجرای سیستم های شناسایی و تعیین هویت مایکروبکتریوم ها، تالیقی از روش های مشروح Huard- Warren بر روی ۴۲ جدایه مایکروبکتریایی جمع آوری شده از مسلولین استان گلستان صورت پذیرفت.

روش بررسی

نمونه خلط ۴۲ بیمار اسمیر مثبت در فاصله زمانی ۱۳۸۷ تا ۱۳۸۹ جمع آوری شد و به آزمایشگاه مایکروبکتریولوژی شعبه ارakk موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی منتقل شدند. در آزمایشگاه با استفاده از روش استاندارد پتروف (۱۷) عملیات هضم و آماده سازی آنها صورت پذیرفت و تمام نمونه ها بر روی ۲ محیط کشت جامد لونشتاین-جانسون گلیسیرینه و پیرووات دار کشت و به مدت ۸ هفته در دمای C ۳۷° نگهداری گردیدند. سپس توسط رنگ آمیزی اسید- فست مورد بررسی قرار گرفتند. برای استخراج DNA از روش ساده "جوشانیدن" استفاده شد. معادل یک لوب کامل از کشت میکروبی به یک میکروفیوژ تیوب (۱/۵ ml) مجهز به واشر ضد نشت محتوی μ TE بافر (1x) ۴۰۰ ml در عمق بن ماری محتوی آب در دمای C ۹۵° به مدت ۴۰ دقیقه استقرار یافته غیر فعال گردید. سوسپانسیون حاصله به مدت ۵ دقیقه در g ۵۰۰۰ سانتریفیوژ و از فیلتر سرسرنگی μ ۰/۲ گذرانیده شد. مایع صاف شده محتوی ماده ژنتیکی جهت استفاده مستقیم در آزمون های PCR برای استفاده بعدی در یخچال (۴°C) و یا فریزر (-۲۰°C) نگهداری گردید.

جدول ۱- مبانی روش تشخیصی Huard-Warren

Subspecies	PCR product size (bp)										
	Locus										
	16S rRNA	Rv0577	IS1561	Rv1510	Rv1970	Rv3877/8	Rv3120	RD1	RD4	RD9	RD12
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	543	786	943	1,033	1,116	999	404	146	172	235	369
<i>Mycobacterium bovis</i>	543	786	943	No product	No product	999	No product	146	268	108	306
<i>Mycobacterium bovis</i> BCG	543	786	943	No product	No product	No product	No product	196	268	108	306
<i>Mycobacterium africanum</i> subtype I	543	786	943	1,033	No product	999	404	146	172	108	369
<i>Mycobacterium africanum</i> subtype II	543	786	943	1,033	1,116	999	404	146	172	108	369
<i>Mycobacterium microti</i>	543	786	943	1,033	No product	999	404	146	172	108	369
<i>Mycobacterium canetti</i>	543	786	No product	1,033	1,116	999	No product	146	172	235	No product
Mycobacteria other than tuberculosis	543	No product									

جدول ۲- اجزاء و شرایط اجرا آزمون های PCR مورد استفاده در این تحقیق

PCR target locus	Primer name and sequence (5'-3')	PCR protocol	Reference
16S rRNA	16S rRNAf ACG GTG GGT ACT AGG TGT GGG TTT C 16S rRNAr TCT CGC ATT ACT AGC GAC TCC GAC TTC A	A	(12)
Rv0577	Rv0577f ATG CCC AAG AGA AGC GAA TAC AGG CAA Rv0577r CTA TTG CTG CGG TGC GGG CTT CAA	A	(12)
IS1561	IS1561f GCT GGG TGG GCC CTG GAA TAC GTG AAC TCT IS1561r AAC TGC TCA CCC TGG CCA CCA CCA TTG ACT	A	(12)
Rv1510	Rv1510f GTG CGC TCC ACC CAA ATA GTT GC Rv1510r TGT CGA CCT GGG GCA CAA ATC AGT C	A	(12)
Rv1970	Rv1970f GCG CAG CTG CCG GAT GTC AAC Rv1970r CGC CGG CAG CCT CAC GAA ATG	A	(12)
Rv3877/8	Rv3877/8f CGA CGG GTC TGA CGG CCA AAC TCA TC Rv3877/8r CTT GCT CGG TGG CCG GTT TTT CAG C	A	(12)
Rv3120	Rv3120f GTC GGC GAT AGA CCA TGA GTC CGT CTC CAT Rv3120r GCG AAA AGT GGG CGG ATG CCA GAA TAG T	A	(12)
RD1	RD1f AAG CGG TTG CCG CCG ACC GAC C RD1r CTG GCT ATA TTC CTG GGC CCG G	B	(16)
RD4	RD4f GAG GCG ATCT GGC GGT TTG GGG RD4r ATG TGC GAG CTG AGC GAT G	B	(16)
RD9	RD9f AAA GGA GCA CCA TCG TC RD9r CAAGTTGCCGTTCGAGCC	B	(16)
RD12	RD12f GCTACCCCTCGACCAAGTGTT RD12r GGGAGCCCAGCATTTACCTC	B	(16)
	RD12f GTGTTGCCGAATTACTCGG RD12r AGCAGGAGCGGTTGGATATTG	B	(16)

یافته ها

میان ماهی گیران و ماهیان خاویاری منطقه آشوراده استان گلستان ضمن آنکه موردی از آلدگی به این پاتوژن را در میان ماهیگیران نیافت به شناسایی دو مورد آلدگی به این مایکوباکتریوم در میان ماهیان خاویاری منطقه اشاره نمود (۲۰). در سال ۲۰۱۱ لیوانی میزان فراوانی مقاومت چند دارویی جدایه های مایکوباکتریوم توبیرکولوزیس در استان گلستان را در حدود ۳/۴ درصد اعلام نمود (۲۱). در سال ۲۰۰۹ جاوید با مطالعه بر روی ۱۰۴ جدایه مایکوباکتریایی از بیماران در استان گلستان نشان داد که فراوانی موارد مقاومت چندگانه دارویی در این استان عمومیت ندارد و بیش از ۱۶ درصد بیماران تحت مطالعه آلدده به مایکوباکتریوم های غیر از اعضاء مایکوباکتریوم توبیرکولوزیس کمپلکس بودند. جاوید در جمع بندی یافته های خود بر لزوم استفاده از روش های شناسایی هویت جدایه های جمع آوری شده از بیماران در این منطقه به کمک روش های بیوشیمیایی یا ملکولی تأکید می نماید (۲۲). علیرغم اهمیت ویژه مایکوباکتریوم توبیرکولوزیس کمپلکس در موارد سل، بسیاری دیگر از انواع گونه های مایکوباکتریوم می توانند اسباب ایجاد تظاهرات بالینی در انسان گردند که وفور این گونه موارد در ایران پیش از این توسط محققین دیگر مورد توجه و تأکید قرار گرفته است (۲۳-۲۶). به این ترتیب شناسایی این موارد دارای اهمیت درمانی می باشد. استفاده از ۱۶S rRNA زمینه شناسایی این گونه ها را فراهم می نماید. هر ۴۲ جدایه تحت بررسی، محصول PCR به طول ۵۴۳ bp را تولید نمودند که هویت آنها به عنوان مایکوباکتریوم را تایید نمود. در ایران از میان هشت عضو شناخته شده مایکوباکتریوم توبیرکولوزیس کمپلکس، آلدگی انسان تنها به مایکوباکتریوم تویرکولوزیس (۲۷، ۲۸)، مایکوباکتریوم بوویس (۲۹) و مایکوباکتریوم بوویس BCG (۳۰، ۳۱) گزارش گردیده است. در مطالعه حاضر در هیچکدام از ۴۲ جدایه تحت بررسی رشد ترجیحی نسبت به محیط لونشتاین-جانسون پیرووات دار مشاهده نگردید. این مشاهده نشانه ای از عدم وجود مایکوباکتریوم بوویس در میان این جدایه ها است. این یافته با

رشد ترجیحی بر روی محیط کشت لونشتاین-جانسون پیرووات دار (ویژگی جدایه های مایکوباکتریوم بوویس) در هیچکدام از جدایه ها مشاهده نگردید. ماده ژنتیکی بدون اشکال از تمام جدایه های بروش جوشانیدن استخراج و استفاده از آن سبب تولید محصول در تمام آزمون های PCR گردید. هر ۴۲ جدایه تحت بررسی ۱۶SrRNA، محصولی را به اندازه ۵۴۳ bp تولید نمودند که نشان دهنده هویت تمام آنها به عنوان جدایه های متعلق به جنس مایکوباکتریوم بود. در نتیجه اجرای ۶ آزمون مستقل PCR با استفاده از پرایمرهای مربوط به ۶ لوکوس Rv typing این گروه بر روی ۴۲ جدایه، محصولات مورد انتظار از قرار IS1561 (۷۸۶ bp) Rv0577 (۷۸۶ bp)، Rv1510 (۹۴۳ bp)، Rv1970 (۱۰۳۳ bp)، Rv3120 (۱۱۱۶ bp)، Rv3877/8 (۹۹۹ bp) (۴۰۴ bp) تولید و شناسایی گردیدند (جدول ۱). انجام RD Typing بر روی همه ۴۲ جدایه موجب تولید محصول از RD1 (۱۴۶ bp)، RD4 (۱۷۷ bp)، RD9 (۲۳۵ bp) و RD12 (۳۶۹ bp) گردید که تلفیق این یافته ها هویت تمام ۴۲ جدایه را به عنوان مایکوباکتریوم توبیرکولوزیس مورد تایید قرار داد.

بحث

استان گلستان پس از سیستان و بلوچستان بیشترین فراوانی سل را در کشور دارد (۱۸). در سال ۲۰۰۲ قائمی و همکاران به مطالعه فراوانی انواع مایکوباکتریوم های محیطی در خاک زمین های ماسه ای و علفزار دو منطقه شرقی و غربی استان گلستان که معمولاً به ترتیب میزان بالاتر و پایین تری از سل انسانی از آنها گزارش می گردد پرداختند، این مطالعه نشان داد که فراوانترین مایکوباکتریوم در نمونه های خاک Mycobacterium fortuitum (21.8%), Mycobacterium flavesens (20.5%) Mycobacterium chelonae (16.8%) هستند. قائمی نشان داد در نمونه های خاک اخذ شده از دو گروه مناطق جغرافیایی این استان شامل مناطق با میزان شیوع بالاتر سل و مناطق با شیوع پایین تر آن در انسان، فراوانی /ین مایکوباکتریوم با فراوانی مایکوباکتریوم توبیرکولوزیس نسبت عکس دارد (۱۹). در سال ۲۰۰۶ قاضی سعیدی در بررسی آلدگی به Mycobacterium marinum در

نتیجه گیری

به کارگیری سیستم احراز هویت تلفیقی RV typing و RD typing که انجام آنها در آزمایشگاه های مایکوپاکتریولوژی مجهر به دستگاه PCR امکان پذیر می باشد می تواند با هزینه نسبتا کم در تشخیص دقیق و سریع عامل مایکوپاکتریایی و به دنبال آن اتخاذ سیاست درمانی متناسب به کادر پزشکی کمک نمود.

تشکر و قدردانی

تمام هزینه های آزمایشگاهی انجام این تحقیق توسط موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی و در قالب یک فقره پروژه تحقیقاتی مصوب به شماره ۹۰۰۴۷-۱۸-۲۱۸ پرداخت شده است. همه عملیات آزمایشگاهی مربوط به این مطالعه پس از دریافت نمونه های کلینیکی در فضاهای آزمایشگاهی این مرکز واقع در کرج و اراک صورت پذیرفته است. از دکتر سمنانی، ریاست محترم وقت دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی گلستان به واسطه موافقت با انجام این مطالعه و خانم دکتر پورغفور از مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی گلستان و خانم نعمتی شجاع دانشجوی سابق دانشگاه علوم پزشکی گلستان بخارا سازماندهی عملیات جمع آوری و انتقال نمونه های کلینیکی تقدیر و تشکر می گردد. این مقاله ناظر بر بخشی از یافته های پروژه کارشناسی ارشد مریم ارم آبادی می باشد.

References

- Leitritz L, Schubert S, Bucherl B, Masch A, Heesemann J, Roggenkamp A. Evaluation of bactec mgit 960 and bactec 460tb systems for recovery of mycobacteria from clinical specimens of a university hospital with low incidence of tuberculosis. *J Clin Microbiol*. 2001; 39(10): 3764-7.
- Alcaide F, Coll P. Advances in rapid diagnosis of tuberculosis disease and anti-tuberculous drug resistance. *Enferm Infect Microbiol Clin*. 2011; 29(1): 34-40.
- Rolfe NE, Garcia C, Widen RH, Taylor SP. Rapid diagnosis of mycobacterium abscessus endophthalmitis. *J Med Microbiol*. 2013; 62(7): 1089-91.
- Arega SM, Conraths FJ, Ameni G. Prevalence of tuberculosis in pigs slaughtered at two abattoirs in ethiopia and molecular characterization of mycobacterium tuberculosis isolated from tuberculous-like lesions in pigs.

انجام دو آزمون RD4 و Rv3877 در این تحقیق مورد تایید قرار گرفت. میزبان اصلی مایکوپاکتریوم بیوپسیس گاو و راه انتقال آن به انسان، مصرف شیر غیر پاستوریزه و گوشت آلووده می باشد. وجود این باکتری به صورت اندمیک در میان گله های گاو تقریبا تمام استان های کشور به اثبات رسیده است (۳۲). با توجه به ساختار اجتماعی سنتی استان گلستان و توسعه دامداری در منطقه جداسازی این مایکوپاکتریوم از میزبان انسانی دور از انتظار نیست و جدا نشدن آن از میان بیماران تحت مطالعه در این تحقیق می تواند نسبتا کم آنها مربوط باشد. یکی دیگر از ویژگی های قابل توجه برنامه مورد استفاده در این مطالعه که در واقع از ۱۱ آزمون مستقل PCR تشکیل گردیده است عدم نیاز آن به استخراج حجم زیاد ماده ژنتیکی از باکتری می باشد. در مقایسه با روش های ملکولی نظری Restriction Fragment Length Polymorphism (RFLP) که اجرای آنها در مورد اعضای مایکوپاکتریوم تویرکولوزیس کمپلکس متکی بر کشت ابیوه باکتری و اعمال روش پرهزینه و طولانی استخراج ژنوم می باشد، استفاده مستقیم از عصاره حاصل از جوشانیدن باکتری که تهیه آن به کمتر از یک ساعت زمان احتیاج خواهد داشت برای اجرای برنامه پیشنهاد شده در این تحقیق کفایت می نماید.

BMC Vet Res. 2013; 9: 97.

- Esparcia Ó, Español M, Garrigó M, Moreno C, Montemayor M, Navarro F, et al. [use of different pcr-based techniques integrated into a non-tuberculous identification algorithm]. *Enferm Infect Microbiol Clin*. 2012;30(1): 3-10.
- Stucki D, Malla B, Hostettler S, Huna T, Feldmann J, Yeboah-Manu D, et al. Two new rapid snp-typing methods for classifying mycobacterium tuberculosis complex into the main phylogenetic lineages. *PLoS One*. 2012; 7(7): 1.
- Cardoso Oelemann M, Gomes HM, Willery E, Possuelo L, Batista Lima KV, Allix-Beguec C, et al. *The forest behind the tree: Phylogenetic exploration of a dominant mycobacterium tuberculosis strain lineage from a high tuberculosis burden country*. *PLoS One*. 2011; 6(3): 1.

8. Thorne N, Borrell S, Evans J, Magee J, Garcia de Viedma D, Bishop C, et al. *Is6110-based global phylogeny of mycobacterium tuberculosis*. Infect Genet Evol. 2011;11(1): 132-8.
9. Aleksic E, Merker M, Cox H, Reiher B, Sekawi Z, Hearps AC, et al. *First molecular epidemiology study of mycobacterium tuberculosis in kiribati*. PLoS One. 2013; 8(1): e55423.
10. Huard RC, Lazzarini LC, Butler WR, van Soolingen D, Ho JL. *Pcr-based method to differentiate the subspecies of the mycobacterium tuberculosis complex on the basis of genomic deletions*. J Clin Microbiol. 2003; 41(4): 1637-50.
11. Tortoli E, Z Gitti, HP Klenk, S Lauria, R Mannino, P Mantegani, et al. *Survey of 150 strains belonging to the mycobacterium terrae complex and description of mycobacterium engbaekii sp. Nov., mycobacterium heraklionense sp. Nov. And mycobacterium longobardum sp. Nov*. Int J Syst Evol Microbiol. 2013; 63(2): 401-11.
12. Mostowy S, Cousins D, Brinkman J, Aranaz A, Behr MA. *Genomic deletions suggest a phylogeny for the mycobacterium tuberculosis complex*. J Infect Dis. 2002; 186(1): 74-80.
13. Mostowy S, Inwald J, Gordon S, Martin C, Warren R, Kremer K. *Revisiting the evolution of mycobacterium bovis*. J Bacteriol. 2005; 187(18): 6386-95.
14. Warren RM, NC Gey van Pittius, M Barnard, A Hesselink, E Engelke, M de Kock, MC Gutierrez, et al. *Differentiation of mycobacterium tuberculosis complex by pcr amplification of genomic regions of difference*. Int J Tuberc Lung Dis. 2006;10(7): 818-22.
15. Medeiros L, Marassi C, Duarte R, da Silva M, Lilienbaum W. *Comparison of decontamination methods for primary isolation of mycobacterium bovis in paucibacillary bovine tissues*. Lett Appl Microbiol. 2012; 54(3): 182-186.
16. Salek S, Salek S, Emami H, Masjedi MR, Velayati AA. *Epidemiologic status of tuberculosis in golestan province*. Tanaffos. 2008; 7(3): 63-68.
17. Ghaemi E, Ghazisaidei K, Kohsarei H, Kohsar F, Behnampour N, Basorei M, et al. *The comparison of environmental mycobacteria in the regions with high and low prevalence of tb in golestan province*. Journal of Gorgan University of Medical Sciences. 2002; 4(2): 48-53.
18. Ghazisaidi K, Hashemzadeh R, Mohammadi M, Fateminasab F, Ghaemi E. *Mycobacterium marinum infection in caviar fishes and fishermans in ashorada of golestan province in north of iran*. Journal of Gorgan University of Medical Sciences. 2006; 8(2): 60-62.
19. Livani S, Mirinargesi M, Nemati Se, Rafiee S, Taziki M, Tabarraei A, et al. *Prevalence of multidrug resistantmycobacterium tuberculosis by mycobacteria growth indicator tube in golestan province, north of iran*. Medical Laboratory Journal. 2011; 5(2): 7-14.
20. Javid S, Ghaemi A, Amirmozaffari N, Rafiee S, Moradi A, Dadgar T. *Detection of isoniazid and rifampin resistant strain of mycobacterium tuberculosis isolated from patients in golestan province (north of iran)*. Medical Laboratory Journal. 2009; 3(1): 66.
21. Marjani M, Mansouri N, Tabarsi P, Baghaei P, Farnia P, Sheikholeslami FM, et al. *Clinical and radiological deterioration due to mycobacterium szulgai in an asthmatic patient*. J Infect Dev Ctries. 2012; 6(1): 89-91.
22. Baghaei P, Tabarsi P, Farnia P, Marjani M, Sheikholeslami FM, Chitsaz M, et al. *Pulmonary disease caused by mycobacterium simiae in iran's national referral center for tuberculosis*. J Infect Dev Ctries. 2012; 6(1): 23-8.
23. Shojaei H, Heidarieh P, Hashemi A, Feizabadi MM, Daei Naser A. *Species identification of neglected nontuberculous mycobacteria in a developing country*. Jpn J Infect Dis. 2011; 64(4): 265-71.
24. Tabarsi P, Baghaei P, Farnia P, Mansouri N, Chitsaz E, Sheikholeslam F, et al. *Nontuberculous mycobacteria among patients who are suspected for multidrug-resistant tuberculosis-need for earlier identification of nontuberculous mycobacteria*. Am J Med Sci. 2009; 337(3): 182-4.
25. Akhavan R, Meshkat Z, Khajekaramadini M, Meshkat M. *Eight-year study of mycobacterium tuberculosis in mashhad, northeast of iran*. Iranian Journal Of Pathology. 2013; 8(2): 73-80.
26. Hashemi A, Shojaei H, Heidarieh P, Aslani MM, Naser AD. *Genetic diversity of iranian clinical isolates of mycobacterium tuberculosis*. New Microbiol. 2012; 35(1): 61-5.
27. Velayati AA, Farnia P, Boloorsaze MR, Sheikholeslami MF, Khalilzadeh S, Hakeeme SS, et al. *Mycobacterium bovis infection in children in the same family: Transmission through inhalation*. Monaldi Arch Chest Dis. 2007; 67(3): 169-72.
28. Shojaei H, Rahimi-Hajiabadi H, Heidarieh P, Hashemi-Shahraki A, Emadoleslami M, Ataei B, et al. *Molecular microbiological investigation of post-vaccination bacille calmette-guerin infection in iranian patients*. Int J Tuberc Lung Dis. 2011; 15(11): 1497-503.
29. Monajemzadeh M, Shahsiah R, Zarei A, Alamooti AA, Mahjoub F, Mamishi S, et al. *Frequency of bacille calmette-guerin (bcg) and mycobacterium tuberculosis in tissue biopsy specimens of children vaccinated with bcg*. Am J Clin Pathol. 2010; 133(1): 102-6.
30. Tadayon K, Mosavari N, Feizabadi MM. *An epidemiological perspective on bovine tuberculosis spotlighting facts and dilemmas in iran, a historically zebu-dominant farming country*. Iran J Microbiol. 2013; 5(1): 1-13.
31. Monajemzadeh M, Shahsiah R, Zarei A, Alamooti AA, Mahjoub F, Mamishi S, Khotai G, Pazira R, and Eram N. *Frequency of bacille calmette-guerin (bcg) and mycobacterium tuberculosis in tissue biopsy specimens of children vaccinated with bcg*. Am J Clin Pathol. 2010;133(1): 102-6.
32. Tadayon K, Mosavari N, and Feizabadi MM. *An epidemiological perspective on bovine tuberculosis spotlighting facts and dilemmas in iran, a historically zebu-dominant farming country*. Iran J Microbiol. 2013;5(1): 1-13.