

## بیان توالی بهینه شده ژن زیر واحد اصلی فاکتور کلونیزاسیون I اشریشیا کولی انتروتوکسیزینیک (ETEC)

زهرا احصایی<sup>۱</sup>، جعفر سلیمانی<sup>۲\*</sup>، شهرام نظریان<sup>۳</sup>، میثم منصوری<sup>۱</sup>، جعفر امانی<sup>۳</sup>، راضیه خالصی<sup>۱</sup>، سید محمد مؤذنی<sup>۰</sup>

- ۱- کارشناس ارشد، گروه علوم زیستی، دانشکده علوم، دانشگاه امام حسین (ع)، تهران، ایران
- ۲- استادیار، گروه علوم زیستی، دانشکده علوم، دانشگاه امام حسین (ع)، تهران، ایران
- ۳- دانشجوی دکتری تخصصی، گروه علوم زیستی، دانشکده علوم، دانشگاه امام حسین (ع)، تهران، ایران
- ۴- دانشجوی دکتری تخصصی، مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی کاربردی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله (عج)، تهران، ایران
- ۵- استاد، گروه ایمونولوژی، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

دریافت مقاله: ۸۹/۰۶/۱۶  
پذیرش مقاله: ۸۹/۰۹/۰۹

### چکیده

هدف: اشریشیا کولی انتروتوکسیزینیک به عنوان مهم‌ترین عامل اسهال و مرگ و میر در کودکان در کشورهای در حال توسعه شناخته شده است. این باکتری سالانه موجب مرگ ۳۰۰ تا ۵۰۰ هزار کودک زیر ۵ سال می‌شود. به دلیل درمان مشکل و شیوع زیاد آن، طراحی یک واکسن مؤثر علیه این ارگانیسم از اهداف سازمان بهداشت جهانی است. پروتئین CfaB به عنوان زیر واحد اصلی فیمبریه، نقش مهمی در اتصال باکتری به سلول‌های پوششی روده دارد و آنتی‌بادی‌های تولید شده علیه این پروتئین می‌توانند از اتصال باکتری به سطح بافت پوششی جلوگیری کنند. از این رو این مولکول به تنهایی یا با سایر عوامل حدت‌زا در طراحی واکسن علیه این ارگانیسم مورد توجه بسیاری از محققین است. در این مطالعه، بیان فاکتور کلونیزاسیون B با هدف مطالعه ایمونوژنیستیه این پروتئین به عنوان جزئی از کاندیدای واکسن انجام شد.

مواد و روش‌ها: ژن *cfaB* با روش PCR، تکثیر و در ناقل pET28a همسانه‌سازی و بیان آن بررسی شد. با توجه به عدم بیان این ژن به علت وجود کدنون‌های نادر، ژن *cfaB* با استفاده از کدنون‌های متداول در اشریشیا کولی بهینه‌سازی و مجدداً در ناقل pET28a همسانه‌سازی و بیان شد.

نتایج: حضور باند ۲۰ کیلودالتونی در ژل SDS-PAGE، بیان پروتئین CfaB را نشان می‌داد که با روش ایمنو بلات با آنتی‌بادی anti-His tag و آنتی‌بادی ضد CfaB، تأیید و با ستون کروماتوگرافی تمایلی نیکل تخلیص شد.

نتیجه گیری: بهینه‌سازی کدنون و بیان در میزان‌های هترولوگ یک روش مفید در تولید پروتئین‌های نوترکیب به مقدار زیاد است.

کلیدواژگان: اشریشیا کولی انتروتوکسیزینیک، فاکتور کلونیزاسیون نوع I، بیان

### ۱ - مقدمه

است [۱]. اسهال التهابی حاد، دومین عامل رایج مرگ در کودکان در کشورهای در حال توسعه است. اشریشیا کولی انتروتوکسیزینیک

بیماری‌های التهابی مخصوصاً در کشورهای در حال توسعه، علت مرگ و میر حدود ۶۰ درصد کودکان زیر ۴ سال

\*نشانی مکاتبه: تهران، دانشگاه امام حسین (ع)، دانشکده علوم، گروه علوم زیستی، کدپستی: ۱۶۹۸۷۱۵۸۶۱

Email: jafarsalimyan@yahoo.com

که زیر واحد CfaB به عنوان زیر واحد اصلی CFA/I نقش مهمی در اتصال باکتری به سلول‌های پوششی روده دارد. این زیر واحد به عنوان شاخص آنتی‌ژنی فیمبریه محاسب می‌شود. زیر واحد CfaB پروتئین اتصالی است که به طور اختصاصی به شماری از توالی‌های کربوهیدراتی موجود در گلیکولیپیدها و گلیکوپروتئین‌های روده کوچک انسان متصل می‌شود. سیالوگلیکوپروتئین‌ها (Sialoglycoproteins) و گانگلیوزید Ganglioside GM2 (GM2) پذیرنده اتصالی به این پروتئین‌ها معرفی شده‌اند [۱۱]. به دلیل این‌که اتصال ETEC به سلول‌های روده‌ای برای ایجاد بیماری ضروری است؛ جلوگیری از اتصال باکتری می‌تواند بیماری اسهال ناشی از ETEC را کنترل نماید. آنتی‌بادی علیه CF می‌تواند مانع از چسیدن اولیه این باکتری به میزان شود. واکسن‌های حاوی CF در حیوانات آزمایشگاهی مؤثر بوده و در کارآزمایی بالینی در حال ارزیابی است. آنتی‌بادی‌های اختصاصی علیه CfaB از اتصال CFA/I به پذیرنده گانگلیوزیدی مشابه موجود روی اریتروسیت‌ها ممانعت می‌کند [۱۲]. همچنین نشان داده شده است که آنتی‌بادی مونوکلونال (Monoclonal) علیه این پروتئین از اتصال سلول‌های بیان کننده CFA/I به سلول‌های روده انسان جلوگیری می‌نماید [۱۳].

اطلاعات به دست آمده نشان می‌دهد که مولکول CfaB کاندیدای مناسب برای طراحی واکسن علیه ETEC است. پتانسیل استفاده از فاکتورهای چسبنده فیمبریه‌ای به عنوان واکسن، توجه بیشتری را به مطالعه این پروتئین‌ها جلب کرده است [۱۲]. در این تحقیق همسانه‌سازی و بیان ژن *cfaB* در ناقل بیانی pET28a<sup>p</sup> به منظور تولید پروتئین نوترکیب بررسی می‌شود.

## ۲- مواد و روش‌ها

**۱-۲- تخلیص ژنوم و واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR)**  
باکتری ETEC از آزمایشگاه رفرانس، بیمارستان بوعلی تهیه و سپس ژنوم این باکتری با روش CTAB-NaCl (Cetyltrimethyl ammonium bromide) تخلیص شد [۱۳].

(Enterotoxigenic *Escherichia coli*: ETEC) عامل اسهال التهابی در این کشورهاست و منجر به حدود ۲۰ درصد همه موارد اسهالی کودکان این مناطق و حدود ۷۰ درصد اسهال مسافران می‌شود [۲]. این باکتری همچنین در موقع بلایای طبیعی همانند سیل و زلزله شیوع پیدا می‌کند و سلامت افراد را به خطر می‌اندازد [۳]. شواهدی دال بر وجود پیدایش ایمنی اکتسابی علیه ETEC بعد از عفونت طبیعی وجود دارد؛ بنابراین امکان طراحی یک واکسن مؤثر علیه این ارگانیسم امکان‌پذیر است. توسعه واکسن مؤثر علیه ETEC به منظور کنترل بیماری یکی از اولویت‌های تحقیقاتی سازمان بهداشت جهانی (World Health Organization: WHO) است [۴].

عوامل حدت‌زای اختصاصی مانند انتروتوكسین‌ها (Colonization Factors: CF) ETEC را از سایر سویه‌های اشريشیاکولی مولد اسهال متمایز می‌کند. باکتری ETEC بعد از اتصال و کلونیزه شدن در بافت پوششی (Epithelium) روده کوچک، با ترشح انتروتوكسین مقاوم یا حساس به حرارت باعث ترشح مایعات و الکترولیتها از این سلول‌ها و اسهال می‌شود [۵]. اصطلاح CF و آنتی‌ژن فاکتور کلونیزاسیون (CF Antigen: CF) برای سویه‌های مختلف ETEC کاربرد دارد و به مولکول‌های چسبنده‌ای اشاره می‌کند که موجب کلونیزاسیون ارگانیسم در روده میزان می‌شود [۶]. بیش از ۲۵ نوع CF در سویه‌های ETEC انسانی شناسایی شده است. در میان این عوامل کلونیزاسیون، CFA/I اوین و رایج‌ترین CF شناسایی شده است. سویه‌های بیان کننده CFA/I در مناطق اندامیک آمریکای جنوبی و آسیا، گسترده هستند [۷]. ژن این فیمبریه (Fimberia) و توكسین مقاوم به حرارت روی پلاسمید NTP113 قرار گرفته است [۸، ۹]. بیان ۴ ژن *cfaABCE* در اپرون CFA/I برای مونتاژ فیمبریه ضروری است. این فیمبریه از بیش از هزار کپی از زیر واحد اصلی پیلین (Pilin) (CfaB) و یک یا چند کپی از زیر واحد فرعی چسبنده (CfaE) تشکیل شده است [۱۰]. مطالعات اخیر به طور واضح نشان داده است

گالاکتوپیرانوزید (Ampicillin) (X-Gal) و آمپی سیلین (Ampicillin) (غاظت ۸۰ میکروگرم در هر میلی لیتر) کشت داده شدند [۱۴]. برای تأیید همسانه‌سازی ژن *cfaB*، از کلونی‌های سفید رنگ، کشت داده و با استفاده از آغازگرهای اختصاصی، کلونی-PCR انجام شد. سپس از کلونی‌های مثبت، پلاسمیدهای نوترکیب تخلیص و واکنش هضم آنزیمی با آنزیم‌های *XbaI* و *HindIII* به مدت ۶ ساعت انجام شد. تمامی آنزیم‌های *XbaI* و *HindIII* به مدت ۶ ساعت انجام شد. تمامی این مراحل با استفاده از روش‌های استاندارد انجام شد [۱۴].

### ۳-۲- زیرهمسانه‌سازی ژن *cfaB* در ناقل بیانی

#### pET28a

برای زیرهمسانه‌سازی، ابتدا واکنش هضم آنزیمی روی پلاسمید نوترکیب (pTZ57R/T-*cfaB*) و همچنین پلاسمید *HindIII*، با آنزیم‌های محدودالاثر *XbaI* و *XbaI* (با آنزیم‌های محدودالاثر *XbaI* و *HindIII*) به مدت ۶ ساعت در دمای ۳۷ درجه انجام گرفت. محصول PCR و ناقل pET28a برش خورده با کمک کیت تخلیص محصول PCR (Bioneer) تخلیص شد. واکنش الحاق در دمای ۱۶ درجه سانتی گراد به مدت ۸ ساعت انجام و با روش شوک حرارتی به میزان اشريشیا کولی سویه BL21DE3pLysS منتقال یافت. دو نوع واکنش هضم آنزیمی برای برش پلاسمیدهای نوترکیب طراحی شد. یکی از واکنش‌ها با آنزیم‌هایی انجام شد که محل برش آنها در آغازگرها قرار داده شده بود. واکنش هضم آنزیمی دیگری با آنزیم *EcoRI* صورت گرفت که دارای یک جایگاه برش بر روی ناقل pET28a و یک جایگاه برش بر روی قطعه ژنی *cfaB* است. در نهایت برای اطمینان از صحت ترادف ژن، پلاسمید pET28a-*cfaB* تخلیص و برای تعیین ترادف به شرکت (China) Shine Gene ارسال شد.

### ۴- بررسی بیان سازه ژنی pET28a-*cfaB*

برای بررسی بیان ژن هدف، بهینه‌سازی بیان برای ۳ کمیت،

توالی ژن *cfaB* از بانک ژن (شماره دسترسی: M55661) استخراج و براساس آن، آغازگر پیشرو و برگشت طراحی شد. آغازگر پیشرو دارای جایگاه برش آنزیم *HindIII* و ترادف ۳'-TGTGCAGTGAGTGCTAAGCTTAGAG-۳' آغازگر برگشت واجد جایگاه برش آنزیم *XbaI* و ترادف ۵'-AATACTCGAGTCAGGATCCAAAGTC-۵' آغازگرهای طراحی شده توسط شرکت Pioneer سنتز شد.

### ۲-۲- همسانه‌سازی ژن *cfaB* در ناقل

برای این منظور، ابتدا واکنش PCR با آنزیم پلیمراز با خاصیت غلطگیری بالا (High Fidelity) (شرکت Fermentas) در شرایط غلطت ۴ میلی مولار کلرید مینیزیم و ۰/۴ پیکومول از هر آغازگر، ۰/۲ میلی مولار dNTP و ۵۰ نانوگرم از ژنوم استخراج شده ETEC در دمای اتصال ۵۷ درجه سانتی گراد بهینه‌سازی شد. مراحل PCR شامل یک مرحله واسرشته شدن ابتدایی در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه، ۳۰ چرخه شامل مرحله واسرشته شدن ابتدایی در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۵۰ ثانیه، اتصال آغازگرها به رشته الگو در دمای ۵۷ درجه سانتی گراد به مدت ۵۰ ثانیه، تکثیر قطعه مورد نظر در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه و ۳۰ ثانیه و در پایان یک مرحله تکثیر نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ دقیقه بود. در نهایت برای تأیید محصول PCR، هضم آنزیمی *EcoRI* انجام شد.

محصول PCR با استفاده از کیت تخلیص DNA از ژل (Bioneer) خالص‌سازی و واکنش الحاق با آنزیم *T4* لیگاز برای محصول PCR و ناقل pTZ57R/T به مدت ۸ ساعت در دمای ۱۶ درجه سانتی گراد انجام شد. بعد از انجام همسانه‌سازی، پلاسمید نوترکیب حاصل با روش شوک حرارتی به سلول‌های مستعد اشريشیا کولی سویه DH5α منتقال داده شد (Luria Bertani: LB) و باکتری‌ها روی پلیت لوریا برتونی (Isopropyl β-D-1-thiogalactopyranoside: IPTG) آگار حاوی ایزوپروپیل تیوگلاکتوپیرانوزید-۱ و بروموم-کلرو ایندول

## ۶-۲- بررسی بیان ژن بهینه سازی

ناقل نوترکیب pET28a-cfaB به میزبان بیانی BL21DE3pLysS انتقال یافت. برای القای بیان پروتئین نوترکیب، پس از رشد باکتری در محیط LB مایع، IPTG با غلظت نهایی ۱ میلی مولار به مدت ۳ ساعت اضافه شد.

## ۷-۲- بررسی محلول بودن پروتئین بیانی یا تجمع پروتئین به شکل اجسام تجمعی (Inclusion Bodies)

با توجه به بیان بالای ژن بهینه سازی شده، آزمایشی برای بررسی محلول بودن پروتئین نوترکیب بیانی در سلول باکتری انجام شد. ابتدا رسوب سلولی حاصل از بیان در بافر A (حاوی ایمیدازول (Imidazole) ۱۰ میلی مولار، کلرید سدیم ۳۰۰ میلی مولار، سدیم دی هیدروژن فسفات ۵۰ میلی مولار) همگن و پس از سونیکاپیون (قدرت ۷۰ درصد و پالس ۰/۷۵) و شکسته شدن سلول‌ها، نمونه‌ها سانتریفوژ و محلول رویی جمع‌آوری شد (نمونه ۱). بافر B (بافر حاوی اوره ۸ مولار، تریس-HCl ۱۰ میلی مولار، سدیم دی هیدروژن فسفات ۱۰۰ میلی مولار) به رسوب حاصل از مرحله قبل اضافه و پس از ۴۵ دقیقه نگهداری در دمای اتاق سانتریفوژ شد (نمونه ۲). در ادامه رسوب حاصل از مرحله قبل به مدت ۴۵ دقیقه با بافر B مجاور و محلول رویی مانند مراحل بالا جداسازی شد (نمونه ۳). هر ۳ نمونه روی ژل ۱۲ درصد الکتروفورز شد [۱۶].

## ۸-۲- تخلیص پروتئین از ستون نیکل- نیتریلو تری استیک اسید

ابتدا بیان ژن در مقیاس بالاتر (۱۰۰ میلی لیتر) صورت گرفت. به ازای رسوب سلولی حاصل از هر ۱۰۰ میلی لیتر محیط کشت، ۵ میلی لیتر بافر B اضافه و یکنواخت شد. به رسوب حاصل از ۱۰۰ میلی لیتر محیط کشت دیگر از بیان

غلاظت IPTG، زمان و دمای القای بیان صورت گرفت. ابتدا در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد و زمان ۳ ساعت، غلاظت‌های مختلف IPTG (IPTG ۰/۲۵، ۰/۵، ۰/۷۵ و ۱ میلی مولار) بررسی شد. سپس در غلاظت یک میلی مولار IPTG و در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد، زمان القا (۲، ۳، ۵، ۷، ۱۲، ۱۸ ساعت) بررسی شد. بررسی بیان پروتئین نوترکیب در غلاظت یک میلی مولار IPTG در دماهای (۲۵، ۳۰، ۳۷ درجه سانتی گراد) صورت گرفت. همچنین با توجه به گزارش بیان ژن نوترکیب CF در محیط کشت CF حاوی کازومینوسید ۱ درصد، عصاره مخمر MnCl<sub>2</sub>.4H<sub>2</sub>O (۰/۰۵ درصد)، MgSO<sub>4</sub>.7H<sub>2</sub>O (۰/۰۰۵ درصد) و محیط کشت سوپر براث (Super Broth Medium) (حاوی عصاره مخمر ۲ درصد، کلرید سدیم ۰/۵ درصد، تریپتون ۳/۲ درصد) [۱۵] نیز برای بیان پلاسمید pET28a-cfaB استفاده شد.

همچنین به منظور بیان، پلاسمید pET28a-cfaB به میزبان اشریشیا کولی سویه روزتا (Rosetta) انتقال یافت. این سویه دارای پلاسمید کد کننده tRNA کدون‌های نادر است. پس از رشد این باکتری روی محیط انتخابی، شرایط بیان پروتئین برای این میزبان با استفاده از القا کننده IPTG، فراهم شد. پس از جمع‌آوری سلول‌ها، سونیکاپیون (قدرت ۷۰ درصد و پالس ۰/۷۵) انجام شد.

## ۵-۲- بهینه سازی کدون‌های ژن cfaB

با مشاهده عدم بیان ژن cfaB در شرایط مختلف بیانی، توالی ژن cfaB از لحاظ وجود کدون‌های نادر و درصد AT و GC توسط نرم افزارهای بیوانفورماتیکی تجزیه و تحلیل شد. با کمک الگوریتم اپتیمم ژن (OptimumGene<sup>TM</sup>) محتوای GC و پایداری mRNA بررسی شد. به منظور بیان بهینه پروتئین CfaB، ساختار این ژن با استفاده از بیشترین کدون‌های اسفاده شده در میزبان اشریشیا کولی بهینه سازی شد. این ساختار پس از تأیید توسط شرکت Shine Gene (China) سنتز و توالی ژن cfaB بهینه سازی شده در بانک ژن ثبت شد.

PBS (Phosphate Buffer Saline Tween-20) باfer ( PBS-Tween-20) با درصد توئین ۵٪ حاوی ۵ درصد شیر خشک در دمای اتاق به مدت ۲ ساعت پوشانده شد. غشا در بین هر مرحله، با باfer PBST سه بار شستشو شد. ابتدا غشا با آنتی‌بادی Anti-His Tag با رقت ۱:۱۰۰۰ یا آنتی‌بادی Anti-CfaB با رقت ۱:۱۰۰ در باfer PBST در دمای اتاق مجاور شد. پس از آن، آنتی‌بادی کانژوگه با پراکسیداز از رقت ۱:۴۰۰ استفاده شد. در نهایت، برای آشکارسازی از ۱۰ میلی‌لیتر باfer آشکارساز (تریس ۵۰ میلی‌مولاو حاوی ۶ میلی‌گرم دی‌آمینو بنزیدین و ۱۰ میکرو‌لیتر آب اکسیژنه) استفاده شد. واکنش با آب مقطر متوقف شد [۱۶].

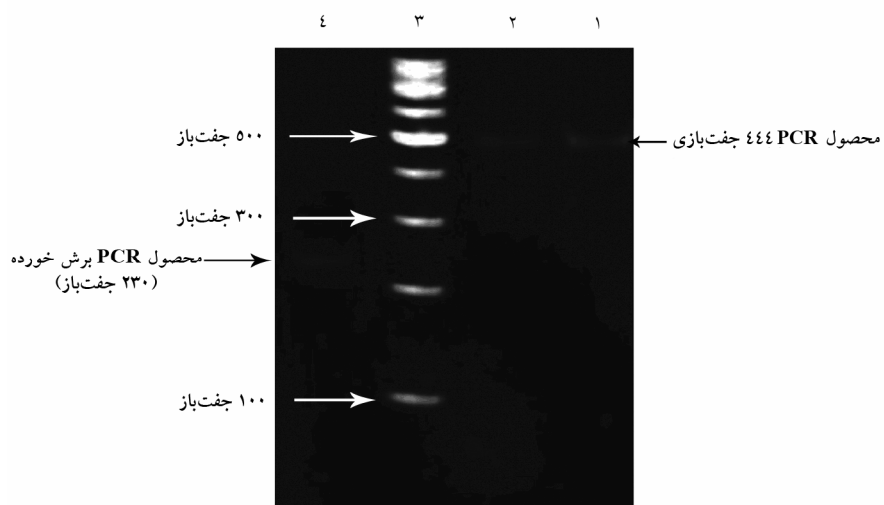
### ۳- نتایج

ژن کد کننده زیر واحد اصلی آنتی‌ژن CF (CfaB) بدون ترافق کد کننده علامت پپتید (Peptide Signal) با استفاده از آغازگرهای پیشرو و برگشت تکثیر شد. محصول PCR روی ژل با اندازه ۴۴۴ نوکلئوتید مشاهده شد. پس از هضم آنزیمی محصول با آنزیم EcoRI قطعات ۲۱۶ و ۲۲۸ نوکلئوتید حاصل شد که به دلیل نزدیکی اندازه آن‌ها به یکدیگر روی ژل به صورت تک باند دیده می‌شود (شکل ۱).

پروتئین نوترکیب ۵ میلی‌لیتر باfer A (حاوی ایمیدازول ۱۰ میلی‌مولاو، کلرید سدیم ۳۰۰ میلی‌مولاو، سدیم دی‌هیدروژن فسفات ۵۰ میلی‌مولاو) اضافه و نمونه‌ها به فواصل ۲۰ دقیقه و به مدت یک ساعت سونیکیت شد. تخلیص پروتئین با ستون کروماتوگرافی تمایلی Ni-NTA و روش غیر واسرشت انجام گرفت. نمونه‌های قبل و بعد از القای IPTG و همچنین نمونه‌های تخلیص شده پس از تعیین غلاظت پروتئین به روش برادفورد (Bradford)، روی ژل ۲۰ درصد الکتروفورز شد [۱۶].

### ۴-۹- تأیید پروتئین نوترکیب

برای تأیید پروتئین نوترکیب بیان شده از روش ایمونوبلاست Anti- (Polyclonal) (Immunoblot) با آنتی‌بادی پلی‌کلونال (Anti-CfaB) و آنتی‌بادی His Tag استفاده شد. پس از تفکیک (Sodium SDS-PAGE باندهای پروتئینی با الکتروفورز Dodecyl Sulfate Polyacrylamide Gel Electrophoresis) (Western Blotting) این باندها با کمک سیستم وسترن بلاستینگ (Western Blotting) (Biorad, USA) و باfer انتقال (گلایسین ۳۹ میلی‌مولاو، تریس ۴۸ میلی‌مولاو، ۰/۳۷ SDS ۲۰ درصد و متانول ۲۰ درصد) روی کاغذ نیتروسلولز منتقل شد. کاغذ نیتروسلولز با استفاده از باfer

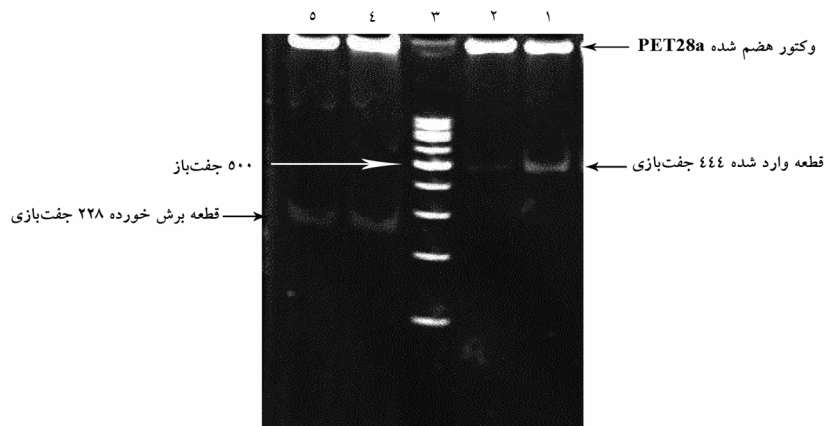


شکل ۱ تأیید محصول PCR ژن *cfaB* باکتری ETEC با استفاده از هضم آنزیمی (EcoRI); ستون ۱ و ۲ محصول PCR (۴۴۴ جفت‌باز)، ستون ۳ نردبان DNA ۱۰۰ جفت‌بازی، ستون ۴ قطعه حاصل از هضم آنزیمی محصول (۲۲۰ جفت‌باز)

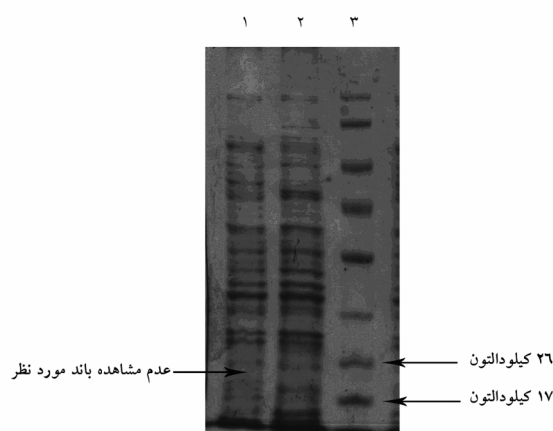
اشریشیا کولی سویه BL21DE3plysS انتقال داده شد. دو نوع واکنش هضم آنزیمی برای برش پلاسمید حاصل طراحی شد. یکی از واکنش‌ها با آنزیم‌های *Xba*I و *Hind*III و ژن *Hind*III هدف با اندازه ۴۴۴ نوکلئوتید مشاهده شد. واکنش هضم آنزیمی دیگری با آنزیم *Eco*RI که دارای یک جایگاه برش روی ناقل pET28a و یک جایگاه برش روی قطعه ژنی *cfa*B است، انجام و قطعه‌ای با طول حدود ۲۳۰ نوکلئوتید روی ژل مشاهده شد (شکل ۲). همچنین صحت ورود محصول نوترکیب در ناقل و عدم تغییرات نوکلئوتید در آن با تعیین توالی DNA تأیید شد.

ژن مورد نظر در ناقل PTZ57R/T همسانه‌سازی شد و به میزبان اشریشیا کولی DH5 $\alpha$  انتقال یافت. برای تأیید همسانه‌سازی ژن *cfa*B، با استفاده از آغازگرهای اختصاصی، کلونی - PCR انجام شد. برش آنزیمی پلاسمیدهای نوترکیب pTZ57R/T حاصل از الحقاق، روی ژل الکتروفورز برد و وجود قطعه ۴۴۴ نوکلئوتید تأیید شد (شکل ارایه نشده است و همانند شکل ۲ است).

پس از آن ژن *cfa*B با آنزیم‌های *Xba*I و *Hind*III برش و در ناقل بیانی pET28a زیرهمسانه‌سازی شد و به میزبان

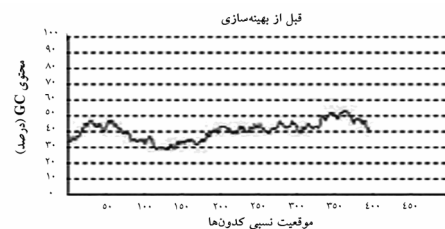


شکل ۲ تجزیه و تحلیل ناقل pET28a حاوی قطعه مورد نظر با استفاده از هضم آنزیمی؛ ستون ۱ و ۲ ژن هدف (۴۴۴ جفت‌باز) و ناقل هضم شده pET28a با آنزیم‌های *Eco*RI و *Xba*I و *Hind*III و ستون ۳ نردنan ۱۰۰ DNA جفت‌بازی، ستون ۴ و ۵ قطعه ۲۲۸ جفت‌بازی و ناقل هضم شده حاصل از برش با آنزیم



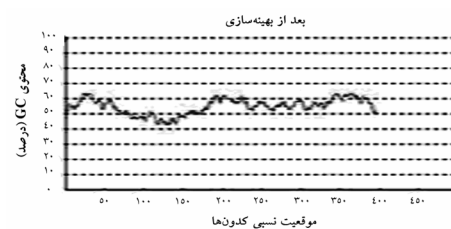
شکل ۳ بررسی بیان پروتئین طبیعی نوترکیب؛ ستون ۱) نمونه‌های بعد از القا، ستون ۲) نمونه قبل از القا (کنترل)، ستون ۳) نشانگر اندازه پروتئین

نوترکیب دست یافت. برای بهمود بیان پروتئین نوترکیب براساس GC کدون های رایج در اشریشیا کولی ترافق این ژن و درصد GC تغییر داده شد. نمودار ۱ و ۲، نتیجه حاصل از تغییر درصد GC و تغییر کدون ها را قبل و بعد از بهینه سازی نشان می دهد. همان طور که در نمودارهای ۱ و ۲ مشاهده می شود، میزان GC از ۵۴/۴ درصد به ۷۷/۵۴ درصد افزایش داشت و درصد کدون های متداول (با فراوانی بیش از ۶۰ درصد) در توالی جدید افزایش یافت. همچنین میزان سازگاری کدون ها در میزان اشریشیا کولی بررسی شد و پس از بهینه سازی، شاخص سازگاری کدون از ۰/۶ به ۰/۹ افزایش نشان داد (نمودار ۳). توالی پروتئین حاصل، با پروتئین طبیعی همخوانی داشت. در نهایت این ژن سنتیک با شماره دسترسی GU355642 در بانک ژن به ثبت رسید.

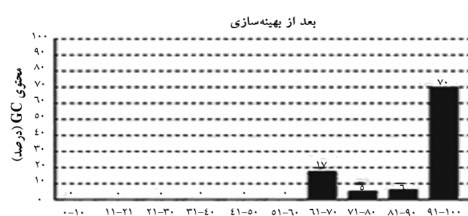
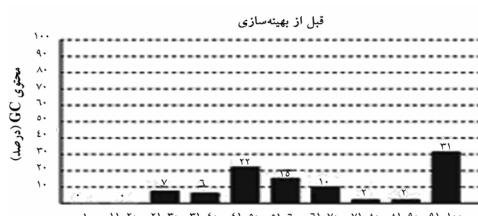


به منظور بیان پروتئین نوترکیب، القای بیان پروتئین در دما و مدت زمان های مختلف و تحت تأثیر غلاظت های متفاوت IPTG بررسی شد. همچنین بیان ژن مورد نظر در محیط کشت پیشنهاد شده برای بیان این ژن نظر سوپر براث و محیط CF صورت گرفت و از باکتری روزتا به منظور افزایش تولید پروتئین های نوترکیب استفاده شد. نتایج الکتروفورز SDS-PAGE بیانگر عدم بیان پروتئین نوترکیب بود (شکل ۳).

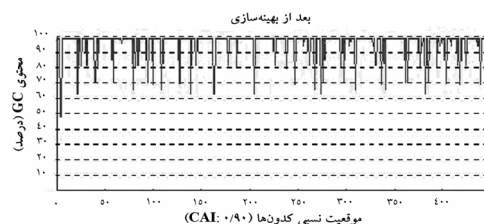
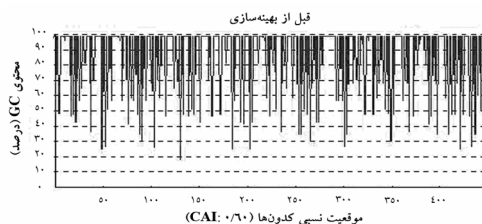
توالی ژن cfaB از لحاظ وجود کدون های نادر و درصد AT و GC توسط نرم افزارهای بیوانفورماتیکی تجزیه و تحلیل شد. با بررسی توالی این ژن، این نتیجه حاصل شد که کدون های نادر پشت سر هم در توالی این ژن وجود دارد که با تعویض بعضی از کدون ها و حفظ توالی اسید آمینه می توان به تولید این پروتئین



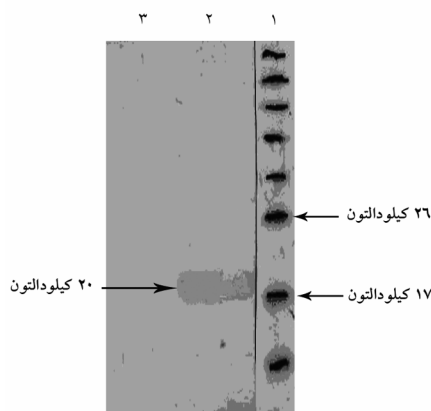
نمودار ۱ متوسط درصد GC در طول توالی؛ متوسط درصد GC قبل از بهینه سازی برابر با ۵۰/۷۷، بعد از بهینه سازی برابر با ۵۰/۵۴



نمودار ۲ درصد توزیع کدون ها در طول توالی؛ برای کدون هایی که بالاترین فراوانی را دارند ارزش ۱۰۰ در نظر گرفته می شود. بعد از بهینه سازی ۷۰ درصد کدون ها را کدون های با فراوانی ۱۰۰ تشکیل می دهد.



نمودار ۳ شاخص سازگاری کدون (Codon Adaptation Index: CAI)؛ نشان دهنده میزان سازگاری کدون های ژن خارجی با کدون های میزان. مقدار این شاخص بیش از ۰/۹ در توالی نشان دهنده سطح بالای بیان ژن، CAI مربوط به ژن cfaB قبل از بهینه سازی ۰/۶، CAI بعد از بهینه سازی ۰/۹

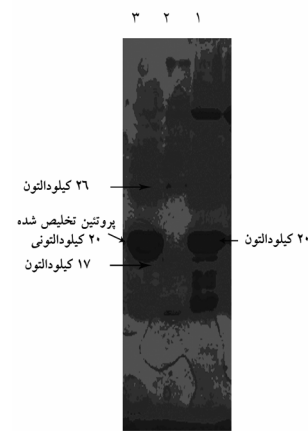


شکل ۵ تأیید پروتئین نوترکیب CfaB از طریق ایمونوبلات با anti CfaB ردیف (۱) نشانگر پروتئینی SM0671، ردیف (۲) نمونه پروتئین نوترکیب بیان شده، ردیف (۳) نمونه القا نشده (کنترل منفی)

#### ۴- بحث

باکتری ETEC یکی از مشکلات سلامت در کشورهای در حال توسعه محسوب می‌شود [۱۳]. اولین و مهم‌ترین مرحله در ایجاد عفونت توسط ETEC، کلونیزه شدن آن‌ها در روده ETEC کوچک میزبان به کمک CF است. اکثریت سویه‌های بیماری‌زا و به‌طور خاص سویه‌های مولد توکسین حساس و مقاوم به حرارت، واجد این CF هستند. برای کنترل و جلوگیری از بیماری اسهال ناشی از ETEC، ممانعت از اتصال باکتری به سلول‌های پوششی ضروری به نظر می‌رسد. بنابراین در طراحی واکسن علیه ETEC بایستی آنتی‌ژن‌های CF مورد توجه قرار گیرد؛ زیرا علاوه بر ممانعت از اتصال باکتری به سلول هدف، به لحاظ این‌که این ترکیبات روی اکثر سویه‌های بیماری‌زا قرار دارد می‌تواند حفاظت وسیع‌الطیف علیه سویه‌های مختلف باکتری ایجاد کند [۲]. مولکول CfaB به عنوان زیر واحد اصلی CF نوع I، یکی از ساختارهای سطحی است که در تعامل فیبریه باکتری با پذیرنده روی سلول هدف نقش بسیار مهمی دارد و به‌طور اختصاصی به این پذیرنده‌ها متصل می‌شود؛ از این‌رو کاندیدای مناسبی برای تولید واکسن است. مطالعات گذشته‌نگر نشان می‌دهد CF نوع I و CfaB

پس از استر ژن و همسانه‌سازی آن در ناقل pET28a، تحت الای IPTG در مدت زمان ۳ ساعت و دمای ۳۷ درجه، بیان پروتئین نوترکیب بررسی شد. نمونه‌ها بعداز القا در ناحیه ۲۰ کیلو‌دانлон دارای باندی قوی بودند. در حالی که نمونه قبل از القا دارای این باند نیستند (شکل ۴، ستون ۱). با استفاده از بافرهای لیز کننده فاقد اوره و واسرشت کننده حاوی اوره، جایگاه پروتئین نوترکیب و محلول بودن یا تجمع آن در اجسام تجمعی بررسی شد. پروتئین در نمونه حاصل از بافر A (حااوی ایمیدازول ۱۰ میلی‌مولار) و هم بافر B (حااوی اوره ۸ مولار) مشاهده شد. وجود پروتئین در بافر A نشان از محلول بودن پروتئین است و وجود آن در بافر B نشان دهنده بیان بالای پروتئین و تشکیل اجسام تجمعی است. پس از انجام کروماتوگرافی با ستون Ni-NTA، نمونه‌های خروجی ستون جمع‌آوری شد. پروتئین نوترکیب با درجه خلوص بالایی (بالاتر از ۹۰ درصد) در بافر E مشاهده شد (شکل ۴، ستون ۳). محصول پروتئین نوترکیب با کمک روش ایمونوبلات با آنتی‌بادی Anti CfaB و Anti-His Tag شناسایی شد که نتیجه حاصل از ایمونوبلات با Anti CfaB در شکل ۵ به نمایش در آمدۀ است.



شکل ۴ الکتروفورز PAGE نمونه بیان شده بعد از القای IPTG و تخلیص پروتئین با استفاده از ستون نیکل (Ni-NTA) تحت شرایط طبیعی؛ ردیف (۱) نمونه بیان شده ژن CfaB بهینه‌سازی شده، پروتئین با وزن مولکولی ۲۰ کیلو‌دانلون، ردیف (۲) نشانگر پروتئینی SM0671، ردیف (۳) پروتئین تخلیص شده CfaB با وزن مولکولی ۲۰ کیلو‌دانلون

به صورت تنظیم کننده‌هایی برای رونویسی از ژن مزبور عمل می‌کند و باعث بیان پروتئین نوترکیب به صورت مطلوب شده است. هر چند در مطالعه حاضر با وجود به کارگیری این محیط‌های کشت باز هم بیان مطلوبی به دست نیامد.

ابتدا به منظور بیان پروتئین نوترکیب CfaB از سلول میزبان اشريشياکولي سویه BL21DE3pLysS استفاده شد. این میزبان به دلیل عدم وجود پروتئازهای سلولی و کاهش فعالیت پروتئازی روی محصول برای تولید پروتئین‌های نوترکیب مناسب است، اما در این میزبان نتیجه مطلوب حاصل نشد. به tRNA دلیل این که میزبان روزتا (واجد پلاسمید کد کننده مریوت به کدون‌های کمیاب) بیان پروتئین‌های دارای کدون‌های کمیاب را افزایش می‌دهد [۱۸] و از طرفی توالی طبیعی ژن cfaB دارای کدون‌های کمیاب به صورت پشت سر هم است، این احتمال وجود داشت که با انتقال ناقل نوترکیب به این سویه، پروتئین مورد نظر بیان شود. ولی با وجود تغییرات صورت گرفته در شرایط بیان در این مطالعه، بیان این پروتئین روی ژل مشاهده نشد.

مطلوب دیگری که مد نظر قرار گرفت نوع ناقل و پیشبرنده (Promoter) آن برای بیان این ژن در مطالعه حاضر بود. در سال ۲۰۰۴، مولکول CfaB (اسیدهای آمینه ۲۴-۱۷۰) در ناقل pMAL-p2، تحت کنترل پیشبرنده tac همسانه‌سازی شد. این (Maltose Binding MBP) پروتئین به صورت الحاق با Protein در میزبان BL21 تولید شد. با توجه به این که یکی از راه‌کارهای افزایش بیان پروتئین‌ها، الحاق ژن‌های آن‌ها با ژن‌های با بیان بالا و تولید پروتئین‌های الحاقی است، به نظر می‌رسد الحاق شدن CfaB با MBP باعث بیان این پروتئین شده است [۱۹، ۲۰]. همچنین ژن cfaB در سال ۲۰۰۸، همراه با اتصال دهنده (Asp-Asn-Lys-Glu) به صورت الحاق با ژن cfaE در pET24a همسانه‌سازی شد و پس از تولید پروتئین به منظور بررسی ساختار، کریستالوگرافی شد [۱۷]. لازم به ذکر است بیان این ژن در ناقل pET24a pET28a گزارش شده است. این ناقل از نظر پیشبرنده و ساختار بسیار شبیه pET28a است با

به عنوان زیر واحد اصلی آن مورد توجه تحقیقات مختلف در زمینه تهیه واکسن علیه ETEC بوده است [۱۱]. در این مطالعه با مورد توجه قرار دادن استراتژی تولید یکی از کاندیداهای واکسن، روند انجام کار با دو رویکرد اساسی صورت پذیرفت: همسانه‌سازی و بررسی بیان ژن زیر واحد اصلی آنتی ژن CF (CfaB) و رویکرد دوم تهیه ژن CfaB از راه سنتز به منظور تغییر کدون‌های این ژن با کدون‌های متداول در میزبان اشريشياکولي.

در اولین رویکرد به منظور همسانه‌سازی ژن طبیعی cfaB، برای تکثیر قطعه ژنی از آنزیم پلیمراز با خاصیت غلطگیری بالا (مخلوطی از دو آنزیم Taq پلیمراز و یک آنزیم با خاصیت غلطگیری) استفاده شد. لازم به ذکر است که این آنزیم دارای صحبت بالا (۴ برابر آنزیم Taq به تهابی) و کارایی زیاد است و همچنین قطعه تکثیر شده دارای دنباله A خواهد بود که همسانه‌سازی مستقیم آن را در ناقل pTZ57R/T امکان‌پذیر می‌کند. در تحقیق حاضر پس از طی مراحل زیر همسانه‌سازی در ناقل بیانی (pET28a)، این نتیجه به دست آمد که بیان پروتئین نوترکیب CfaB با وارد کردن توالی طبیعی این ژن در سیستم بیانی (pET28a) امکان‌پذیر نیست. دما و ترکیب محیط کشت عوامل مهمی در بهینه‌سازی بیان پروتئین نوترکیب هستند. از این‌رو در این مطالعه به منظور بهینه‌سازی بیان پروتئین نوترکیب CfaB در ناقل بیانی pET28a، بیان توالی طبیعی این ژن در سه محیط کشت (سوپر براث، LB و محیط CF) و دماهای مختلف و میزبان‌های مختلف (BL21DE3pLysS روزتا) بررسی شد. در مطالعه لی (Li) و همکاران در سال ۲۰۰۸ به منظور بیان پروتئین نوترکیب CfaB از محیط سوپر براث استفاده شد و به نظر می‌رسد با توجه به این که این محیط کشت نسبت به محیط LB، تریپتون و عصاره مخمربی بیشتری دارد، برای تولید مطلوب پروتئین‌های نوترکیب کاربرد دارد [۱۷]. فیور (Favre) و همکاران (سال ۲۰۰۶) پروتئین نوترکیب CF را در محیط کشت CF تولید کردند [۱۵]. این احتمال وجود دارد که این امر به دلیل وجود املاح در ترکیب این محیط کشت باشد که

نوترکیب گزارش نشده است. پس از ستر توالی بهینه سازی شده و همسانه سازی آن در ناقل بیانی (pET28a), تولید پروتئین نوترکیب CfaB آزمایش و این نتیجه حاصل شد که تغییرات ایجاد شده باعث بیان این ژن در سطح بالایی می شود. در این تحقیق به منظور بیان ژن مورد نظر از سیستم بیانی pET28a استفاده شد. تاکنون هیچ گزارشی مبنی بر بیان این ژن در ناقل pET28a وجود ندارد. ناقل بیانی pET با داشتن پیشبرنده قوی T7 قادر به بیان توالی های ژنی بعد از خود است و این ناقل بعد از بیان پروتئین نوترکیب به انتهای آمین آن پروتئین نشانگر 6HisTag و یک پروتئین تقریباً ۴ کیلodaltonی اضافه می کند. نشانگر 6HisTag برای تخلیص پروتئین نوترکیب بیان شده با انجام روش کروماتوگرافی میل ترکیبی کاربرد دارد. محصول نوترکیب با این نشانگر تمایلی، به خوبی خالص می شود و این نشانگر تأثیری در ایمنی زایی پروتئین مورد نظر ندارد.

بهینه سازی کدون و بیان در میزان های هترو لوگ یک روش مفید در تولید پروتئین های نوترکیب به مقدار زیاد است. پروتئین CfaB به عنوان یک مولکول ایمونوژن می تواند به عنوان یکی از اجزای مهم در تولید واکسن علیه عفونت ETEC مطرح باشد.

## ۵- تشکر و قدردانی

بدین وسیله از راهنمایی و زحمات جناب آقای دکتر سلمانیان تشکر و تشکر می شود.

این تفاوت که فاصله میان ناحیه همسانه سازی ژن تا پیشبرنده در pET24a بسیار کم است که به علت عدم وجود توالی جایگاه اتصال به ریبوزوم (Ribosome Binding Site) و توالی His Tag است [۱۸]. این تفاوت ها این ناقل را برای رونویسی مناسب می سازد، بدین مفهوم که برای بیان ژن در این ناقل، بایستی عناصر تنظیمی در توالی آن اضافه شود. بنابراین با توجه به عدم موفقیت در مطالعه حاضر در بیان این ژن در pET28a، به نظر می رسد با توجه به خصوصیات ژن و ناقل pET24a، از عناصر تنظیمی دیگر و شاید بهینه سازی کدون های نادر استفاده شده باشد که در این بررسی به آنها اشاره نشده است.

از آن جا که کدون های کد کننده اسیدهای آمینه ژن cfaB غنی از بازهای آدنین و تیمین و کدون های نادر است، به نظر می رسد استراتژی اول یعنی بیان این ژن در pET28a، امکان پذیر نیست. یکی از این روش ها برای حل این مشکل، تغییر کدون های کمیاب با کدون های متداول در اشريشیا کولی است [۲۱]. از این رو دو مین رویکرد تحقیق حاضر، بهینه سازی کدون ها و ستر توالی بهینه شده cfaB به منظور افزایش تولید پروتئین نوترکیب بود. در این تحقیق، توالی این ژن با کمک الگوریتم اپتیمم ژن براساس کدون های متداول در اشريشیا کولی، بهینه سازی شد. همان طور که در بخش نتایج ذکر شد، این تغییرات باعث افزایش محتواي GC این ژن و نیمه عمر mRNA شد. تاکنون در مطالعات انجام گرفته روی ژن cfaB تغییر در کدون های توالی کد کننده به منظور بیان بهینه پروتئین

## ۶- منابع

- [1] Qadri F, Svennerholm AM, Faruque AS, Sack RB. Enterotoxigenic *Escherichia coli* in developing countries: epidemiology, microbiology, clinical features, treatment, and prevention. Clin Microbiol Rev 2005; 18(3): 465-83.
- [2] Svennerholm AM, Tobias J. Vaccines against enterotoxigenic *Escherichia coli*. Expert Rev
- [3] Wenneras C, Erling V. Prevalence of enterotoxigenic *Escherichia coli*-associated diarrhoea and carrier state in the developing world. J Health Popul Nutr 2004; 22(4): 370-82.
- [4] Enterotoxigenic *Escherichia coli*: advances in technical and laboratory aspects of research

- and development of vaccines. *Wkly Epidemiol Rec* 2008; 83(10): 92-5.
- [5] Fleckenstein JM, Hardwidge PR, Munson GP, Rasko DA, Sommerfelt H, Steinsland H. Molecular mechanisms of enterotoxigenic *Escherichia coli* infection. *Microbes Infect* 2010; 12(2): 89-98.
- [6] Wolf MK. Occurrence, distribution, and associations of O and H serogroups, colonization factor antigens, and toxins of enterotoxigenic *Escherichia coli*. *Clin Microbiol Rev* 1997; 10(4): 569-84.
- [7] Nicklasson M. Studies on the Expression and Regulation of Enterotoxins and Colonization Factors in Enterotoxigenic *Escherichia coli* (ETEC). Institute of Biomedicine, Department of Microbiology and Immunology, Göteborg University, Printed at Vasastadens Bokbinderi AB, Göteborg, Sweden, 2008.
- [8] Rudin A, Svennerholm AM. Colonization factor antigens (CFAs) of enterotoxigenic *Escherichia coli* can prime and boost immune responses against heterologous CFAs. *Microb Pathog* 1994; 16(2): 131-9.
- [9] Evans DG, Evans DJ Jr, Clegg S, Pauley JA. Purification and characterization of the CFA/I antigen of enterotoxigenic *Escherichia coli*. *Infect Immun* 1979; 25(2): 738-48.
- [10] Mu XQ, Savarino SJ, Bullitt E. The three-dimensional structure of CFA/I adhesion pili: traveler's diarrhea bacteria hang on by a spring. *J Mol Biol* 2008; 376(3): 614-20.
- [11] Jansson L, Tobias J, Lebens M, Svennerholm AM, Teneberg S. The major subunit, CfaB, of colonization factor antigen i from enterotoxigenic *Escherichia coli* is a glycol-sphingolipid binding protein. *Infect Immun* 2006; 74(6): 3488-97.
- [12] Walker RI, Steele D, Aguado T; Ad Hoc ETEC Technical Expert Committee. Analysis of strategies to successfully vaccinate infants in developing countries against enterotoxigenic *E. coli* (ETEC) disease. *Vaccine* 2007; 25(14): 2545-66.
- [13] Steinsland H, Valentiner-Branth P, Gjessing HK, Aaby P, Molbak K, Sommerfelt H. Protection from natural infections with enterotoxigenic *Escherichia coli*: longitudinal study. *Lancet* 2003; 362(9380): 286-91.
- [14] Sambrook J, Russell DW. Molecular cloning laborator manual. New York: CSHL Press, 2001; Chapter 1, p: 1, 31; Chapter 15, p: 15, 20.
- [15] Favre D, Lüdi S, Stoffel M, Frey J, Horn MP, Dietrich G, Spreng S, Viret JF. Expression of enterotoxigenic *Escherichia coli* colonization factors in *Vibrio cholerae*. *Vaccine* 2006; 24(20): 4354-68.
- [16] Bollage DM, Michel DR, Edesttein SJ. Protein method. New York: Wiley-Liss, 1996; p: 45-55, 143-160.
- [17] Li YF, Poole S, Rasulova F, McVeigh AL, Savarino SJ, Xia D. Crystallization and preliminary X-ray diffraction analyses of several forms of the CfaB major subunit of enterotoxigenic *Escherichia coli* CFA/I fimbriae. *Acta Crystallogr Sect F Struct Biol Cryst Commun* 2009; 65(Pt 3): 242-7.
- [18] Catalog: pET system manual (Novagen). 10<sup>th</sup> edition, 2002. [www.novagen.com]
- [19] Anantha RP, McVeigh AL, Lee LH, Agnew

- MK, Cassels FJ, Scott DA, Whittam TS, Savarino SJ. Evolutionary and functional relationships of colonization factor antigen i and other class 5 adhesive fimbriae of enterotoxigenic *Escherichia coli*. *Infect Immun* 2004; 72(12): 7190-201.
- [20] Sorensen HP, Mortensen KK. Advanced genetic strategies for recombinant protein expression in *Escherichia coli*. *J Biotechnol* 2005; 115(2): 113-28.
- [21] Nishikubo T, Nakagawa N, Kuramitsu S, Masui R. Improved heterologous gene expression in *Escherichia coli* by optimization of the AT-content of codons immediately downstream of the initiation codon. *J Biotechnol* 2005; 120(4): 341-6.