

APPLYING NANOBODY PHAGE DISPLAY TECHNOLOGY TO DISTINGUISH BETWEEN *Brucella* AND *Yersinia* LIPOPOLYSACCHARIDES

Naoufi, Alia **; Abeer Khdrawi**; A. Al-Mariri*; A. Mourad** and A. Abbady*

* Molecular Biology Dept. Fac. of Science, Damascus Univ.

** Biological (Zoology) Dept., Fac. of Science, Damascus Univ.

استخدام تقنية الفاجات العارضة للأضداد النانوية في التمييز بين متعدد السكاريد الليبدي للبروسيللا واليرسينيا
علياء النعوي**، عبير الخضراوي**، أيمن المريري*، عبد الرحمن مراد** و
عبد القادر عبادي**

* قسم البيولوجيا الجزيئية والتقانة الحيوية، هيئة الطاقة الذرية السورية

** قسم علم الحياة الحيوانية - كلية العلوم - جامعة دمشق

*للبريد الإلكتروني: aabady@aec.org.sy

الملخص

تعتبر داء البروسيلات (Brucellosis) من الأمراض المشتركة بين الإنسان والحيوان، وتسببه بكتيريا سالبة الغرام من جنس البروسيللا التي تحوي في غلافها الخارجي على طبقة سميكة من متعدد السكاريد الليبدي الذي يعد من أهم عوامل الفوعة والاستمناعية. غير أنه يبدي شُبها كبيرا - تصل حتى نسبة 98% في بنية السلسلة O الداخلة في تركيبه- مع اليرسينيا ذات النمط المصلي O:9 مما يتسبب غالبا بالتهباس في قراءة النتائج وصحتها.

تعتبر تقنية الفاجات العارضة للأضداد النانوية من طرائق البيولوجيا الجزيئية الحديثة التي تتم من خلال الهندسة المورثية لنوع خاص من الأضداد التي توجد حصريا عند عائلة الجمال، بحيث تتيح الحصول على جزيئات رابطة صغيرة الحجم تدعى بالأضداد النانوية (Nanobodies)، وهي تمتاز بكونها عالية الثباتية والانحلالية وسهلة الإنتاج بطرائق التعبير المورثي في الإشريكية القولونية. تنتج هذه الأشكال الضدية على شكل مكتبة مورثية (Gene Library) عالية التنوع بحيث يتم غربلتها وعزل الأشكال الضدية الفعالة منها بتقنية الفاجات العارضة، وتكون هذه الأشكال الضدية في مراحلها الأولى على شكل فاجات عارضة للأضداد النانوية.

أجري هذا العمل باستخدام مكتبة مورثية للأضداد النانوية منتجة من جمل ممنع بخلصات بكتيرية للبروسيللا الضائية، حيث تم غربلة هذه المكتبة المورثية بصورة طرحية بمتعدد السكاريد الليبدي المحضر من اليرسينيا ومن ثم ذلك الخاص بالبروسيللا. نتيجة لذلك تم الحصول على عدد من الفاجات العارضة لأضداد نانوية مختلفة فيما بينها وقادرة على التمييز بين هذين الجنسين. يمكن لنتيجة هذا العمل أن تسهم بصورة فعالة في تطوير أطقم تشخيصية دقيقة وسريعة للتمييز بين الإصابات بالبروسيللا واليرسينيا.
الكلمات المفتاحية: متعدد السكاريد الليبدي، البروسيللا، اليرسينيا، الأضداد النانوية و الفاجات العارضة.

المقدمة

البروسيللا بكتيريا ممرضة، سالبة الغرام داخل خلوية اختيارية، تخضع البالعات وغيرها من الخلايا مسببة بحوث داء يدعى البروسيلات أو الحمى المالطية. و هي من العوامل الممرضة المشتركة (Zoonotic disease) بين الإنسان والحيوان حيث تصيب العديد من الحيوانات البرية والأهلية (Boschiroli et al., 2001)، وهناك أربعة أنواع ممرضة للإنسان هي: المجهضة (*B. abortus*) والضانة (*B. melitensis*) والخزيرية (*B. suis*) والكلبية (*B. canis*) (Corbel, 1997). تمتلك

البروسيل في غلافها الخارجي على متعدد السكاريد الليبيدي (Lipopolysaccharide, LPS)، الذي يساهم حيويًا في حماية بنية ووظيفة الغشاء الخارجي ويعتبر من أهم عوامل الفوعة والاستمناحية (Tumurkhuu et al., 2006). يتألف متعدد السكاريد الليبيدي من ثلاث طبقات: الليبيد A (Lipid A)، السلسلة O-O- (Ag) و متعدد السكاريد (Oligosaccharide) (Tumurkhuu et al., 2006). يعد متعدد السكاريد الليبيدي من أهم المستضدات في تشخيص البروسيل (Tumurkhuu et al., 2006). أظهرت الدراسات البنيوية والمناعية أن البروسيل واليرسينيا المعوية، ذات النمط المصلي O9 (YO:9)، تتشارك في العديد من المعينات المستضدية العامة المنتشرة على السلسلة O (Pappas et al., 2005)، حيث أن نسبة الارتباط بين شمالات السكار في السلسلة O للبروسيل ذات النمط α -1,2 هي ٩٨% بينما هي ١٠٠% لدى اليرسينيا ذات النمط المصلي O9. لهذا السبب فإن حساسية الاختبارات المصلية المستخدمة حاليًا لتشخيص البروسيل لدى الحيوان والإنسان تتراوح بين ٥٦ و ٧٩% (Weynants et al., 1996). إن وجود مثل هذه التشابهات هو ما يسبب المشاكل أثناء القيام بالاختبارات التشخيصية وهو ما يُظهر الحاجة الملحة للبحث عن أساليب بديلة عالية الحساسية والنوعية (Pappas et al., 2005). لعل من أهم هذه الأساليب هي تلك التي تعتمد طرائق البيولوجيا الجزيئية والتي تقوم على إنتاج أضداد تكون قادرة على الارتباط بصورة نوعية بمتعدد السكاريد الليبيدي للبروسيل وتمييزه عن ذلك الخاص باليرسينيا ذات النمط المصلي O9 أو العكس (Hayhurst et al., 2003; Laurent et al., 2004).

تعتبر تقنية الأضداد النانوية من طرائق البيولوجيا الجزيئية الحديثة التي تتم عبر الهندسة المورثية لنوع خاص من الأضداد التي توجد حصريًا عند عائلة الجمال، فهذه الحيوانات تتميز عن غيرها من الثدييات في أن نظامها المناعي قادر على تشكيل أجسام ضدية (Antibodies) بسيطة البنية تدعى بالأجسام الضدية ذات السلاسل الثقيلة (Heavy chain antibodies) إضافة إلى الأجسام الضدية الشائعة (Hamers-Casterman et al., 1993). هذا النوع الخاص من الأضداد يمتاز بفقدانه للسلاسل الخفيفة واحتوائه على نوع متطور من السلاسل الثقيلة التي تؤمن عملية الارتباط بالمستضد (Antigen). لقد تمكن الباحثون باستخدام الهندسة الوراثية من عزل وإنتاج المنطقة الفعالة من السلسلة الثقيلة لهذه الأضداد (Variable domain) والتي تدعى VHH أو (الضد النانوي) وهي عبارة عن بروتين صغير يبلغ وزنه الجزيئي ١٥ كيلودالتون وله القدرة الكاملة على الارتباط بمستضده النوعي (Wesolowski et al., 2009). يمكن إنتاج هذا النوع من الأضداد في غاية السهولة والسرعة باستخدام تقنيات البيولوجيا الجزيئية وخاصة تقنية الفاجات العارضة Phage display، وهي تقنية جزيئية تعتمد على عرض الأضداد النانوية على سطح الفاجات انطلاقًا من مكتبة مورثية لكامل التراكيب الضدية النانوية النوعية وذلك في خلايا البكتيريا (Winter et al., 1994).

بالنظر لكافة المزايا التي تتمتع بها الأضداد النانوية فقد تمت أمثلة تقانة الأضداد النانوية في مخابر قسم البيولوجيا الجزيئية والتقانة الحيوية في هيئة الطاقة الذرية السورية، وكانت بداياتها من خلال مشروع إنتاج أضداد نانوية نوعية للبروسيل لأغراض تشخيصية وبحثية بما قد يؤدي مستقبلاً لاستثمارها في تطوير لقاحات أو أساليب علاجية ناجعة للبروسيل (Abbadly et al., قيد النشر).

المواد والطرائق

الاستنبات البكتيري لسلاسل البروسيل واليرسينيا:

تم استنبات سلالة من البروسيل من نوع الضمانية (*B. melitensis*)، كذلك تم استنبات سلالة من اليرسينيا (*Y. enterocolitica* O9) التي استخدمت في التجارب كشاهد سلبي، وقد تم الاستنبات لكلا السلالتين على أطباق الزرع الصلبة (Acumedia Brucella broth). وبعد نمو المستعمرات، تمت تمييتها في دوارق الأوساط السائلة (Brucella broth + مصل الحصان) حيث تم حضنها في شروطها المثلى للنمو من أجل الإكثار البكتيري في الدرجة 37 °م. وعند انتهاء فترة الحضانة، تم ترسيب البكتيريا من الوسط السائل بالتثقيب (6000 دورة/دقيقة) ومن ثم تم غسلها مرتين بالمحلول الملحي الفوسفاتي الـ PBS تمهيداً لاستخدامها في المراحل اللاحقة من المشروع.

عزل متعدد السكريد الليبدي للبروسيليا واليرسينيا:

تم عزل طبقة متعدد السكريد الليبدي للخلايا باستخدام طريقة Guanidinium TRI reagent (Thiocyanate/Phenol/Chloroform) ، حيث تم بهذه الطريقة فصل المعلق البكتيري إلى طورين، طور عضوي وطور مائي حاوي على متعدد السكريد الليبدي. أخذ الطور المائي وجفف باستخدام التجفيف بالتفرغ والدوران بجهاز speed vac (Eppendorf®)، وقد تم تحضير تركيز محدد من متعدد السكريد الليبدي (١٠ ملغ/مل) من خلال قياس الوزن الجاف.

بعد العزل، تم التأكد من نقاوة متعدد السكريد الليبدي المحضر وخلوه من البقايا البروتينية باستخدام تقنية الترحيل عبر هلامة الأكريلاميد (١٢%) ومن ثم التلوين بنترات الفضة (Silver staining). حيث تم تثبيت الهلامة بمادة التثبيت (ميثانول وحمض الخل الثلجي) و الحضان لمدة عشرين دقيقة ثم تم الغسل بالماء المقطر ثلاث مرات، ثم أضيفت نترات الفضة لمدة عشر دقائق تلتها عملية غسل بالماء المقطر وإضافة المادة المظهرة (تيسولفات الصوديوم) التي تمنح العصابات اللون البرتقالي.

تطبيق تقنية الفاجات العارضة للأضداد النانوية (Phage Display):

بعد الحصول على متعدد السكريد الليبدي النقي من كل من البروسيليا واليرسينيا، تمت عملية غربلة المكتبة المورثية للأضداد النانوية، وذلك بتطبيق تقنية الفاجات العارضة. ففي البداية تم تثبيت المستضدات (متعدد السكريد الليبدي للبروسيليا أو اليرسينيا) ضمن صفيحة 96 بئر ELISA (TPP10®) وحفظت في الدرجة 4° م لليوم التالي. وفي اليوم ذاته، تم استنبات البكتيريا *E. coli* TG1 التي تحتوي على مكتبة الأضداد النانوية في الوسط السائل [2YT + جلوكوز 20% + امبيسلين]، من ثم تم إحداث العدوى بـ البروسيليا أو اليرسينيا. وتم الحضان بدرجة حرارة ٣٧° م. في اليوم الثاني غُلت الفاجات العارضة للأضداد النانوية وحسب تركيزها، ومن ثم أضيفت لصفحة الإليزا المغطاة بشروط مختلفة من مستضدات البروسيليا أو اليرسينيا. أضيفت بعد الحضان والغسيل مادة Triethylamine لفتح ارتباط الفاجات العارضة للأضداد النانوية عن المستضدات ومن ثم استخدمت في إصابة خلايا بكتيرية جديدة (TG1) لتكون قاعدة انطلاق لدورة جديدة من عملية الغربلة بذات المستضد أو باستخدام مستضدات جديدة.

المقاييس المناعية الإنزيمية:

تم اختبار فعالية كل من الأمصال والأضداد المنقاة، وفق تراكيزها المشار إليها، باستخدام اختبار المقاييس المناعية الإنزيمية وذلك على متعدد السكريد الليبدي المحضر من البروسيليا واليرسينيا بعد تثبيته على صفيحة الإليزا بالتراكيز المحددة بحسب التجربة. وبعد فترة من الحضان، تم الكشف عن الارتباط باستخدام الضد (Rabbit-anti-camel) ومن ثم الضد الموسوم بالبيروكسيداز (Goat-anti-rabbit-HRP) تبعاً للتراكيز المحدد بحسب الشركة الموردة (Bethyl Laboratories). بالنسبة لاختبار المقاييس المناعية للفاجات العارضة للأضداد النانوية، تم استنبات المستعمرات البكتيرية في وسط سائل LB broth (BioBasic Inc) + أمبيسلين ضمن صفيحة 24 بئر، ثم أحدثت العدوى بالفاجات المساعدة بغية تحريض البكتيريا الحاوية على مورثة الضد النانوي على إطلاقه على شكل بروتين معروض على سطح الفاجات المتكاثرة. بعد فترة من الحضان، تم تثقيب الصفيحة ومن ثم أضيف الطافي الحاوي على الفاجات المحورة لصفحة مغطاة بشروط مختلفة من متعدد السكريد الليبدي المحضر من البروسيليا واليرسينيا وفق الشروط المثلى. تم الكشف عن الارتباط باستخدام الضد (anti-M₁₃-HRP) الموسوم بالبيروكسيداز. للكشف عن الفعالية في اختبار المقاييس، تمت إضافة مذاب أنزيم البيروكسيداز (TMB) للحصول على تفاعل لوني، ثم تم تثبيت التفاعل بإضافة حمض الكبريت وقرنت النتائج بجهاز قارئ الصفائح (Thermo®) على طول موجة ٤٥٠ نانومتر.

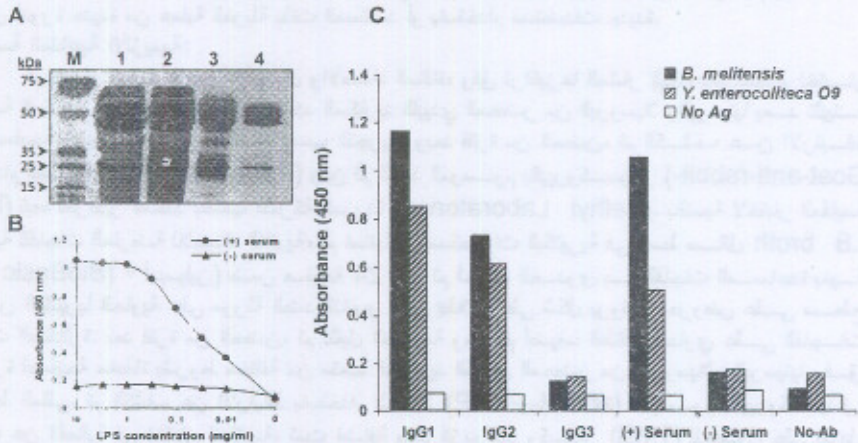
النتائج والمناقشة

الخلفية التاريخية لمكتبة الأضداد النانوية المستخدمة في البحث

لقد تم في أعمال سابقة تحضير مكتبة الأضداد النانوية المورثية من خلايا الجمل المنع بخلاصات البروسيليا العامة والتي منها وباستخدام تقنية الفيروسات العارضة تم عزل ثلاثة أشكال ضدية ذات نوعية متباينة لخلاصة البروسيليا العامة، وحالياً يستمر العمل على هذه الأضداد النانوية بغية توصيفها وتحديد مستضداتها النوعية المفردة. مما يدعو للدهشة هو كون هذه الأضداد النانوية غير نوعية لمتعدد السكريد الليبدي النقي للبروسيليا بالرغم من أهميته الاستثنائية (Abbadly et al, قيد النشر).

إن واحدة من الأفكار الجديدة والواعدة التي كانت في هذا المشروع منذ البداية هو إنشاء مكتبة أضداد نانوية عامة لخلاصة معقدة، بحيث يتم تدريجياً إنتقاء الأشكال الرابطة النوعية لبعض المكونات المفردة من هذه الخلاصة وبصورة تعكس في بعض الأحيان مدى تمثيل هذه المكونات ضمن الخلاصة أي بتعبير آخر مدى استمناعية كل من هذه المكونات (Saerens et al., 2008). لقد كانت فكرة هذا العمل أنه وباستخدام ذات المكتبة العامة، يمكننا عزل بعض الأضداد النانوية القادرة على ربط متعدد السكاريد الليبدي للبروسيلا، على الرغم من أنه لم يكن سبباً في إنشاء المكتبة ولكن باعتباره واحداً من أكثر مكونات البروسيلا استمناعية وتحفيزاً لتشكيل الأضداد أثناء حدوث العدوى (Tumurkhuu et al., 2006).

اختبار فعالية مصّل الجمل الممنع بالبروسيلا تجاه متعدد السكاريد الليبدي النقي في هذا العمل تم تحضير مستخلص متعدد السكاريد الليبدي بطريقة تم نشرها حديثاً وذلك للميزات والسهولة التي وصفت بها مقارنة مع غيرها من الطرائق التقليدية (Yi and Hackett, 2000). حيث قمنا باختبار نقاوة وكفاءة تحضير هذه المستخلصات عن طريق ترجيلها عبر هلامية الأكريلاميد (SDS-PAGE) ومن ثم صبغها بنترات الفضة (شكل 1A). بطريقة تم نشرها حديثاً أيضاً (al-Hendy et al., 1991). من ناحية أخرى فإن تحديد التركيز الأنسب من متعدد السكاريد الليبدي النقي الذي يجب استخدامه تم بإجراء تفاعل مقايسة مناعية إنزيمية على تراكيز متدرجة (شكل B). نتيجة هذه التجربة وكما هو متوقع فإن مصّل الجمل الممنع بخلاصة البروسيلا، والذي منه كان قد تم تحضير المكتبة المورثية، قادر على الارتباط وكفاءة بمتعدد السكاريد الليبدي وذلك بخلاف مصّل الجمل الشاهد وهذا يؤكد على أهميته الاستمناعية ومقدرته الكامنة على تحريض تشكيل الأضداد أثناء عملية تشكيل الاستجابة المناعية (Tumurkhuu et al., 2006). من ناحية أخرى، فقد تبين نتيجة هذه التجربة أن التركيز (0.1 µg/µl) هو الأنسب حيث تتخفض بعده قدرة مصّل الجمل على الارتباط بمتعدد السكاريد الليبدي النقي، و هو السبب سبباً في اعتمادنا لاحقاً في كافة اختبارات المقايسة المناعية الإنزيمية وفي عملية غربلة المكتبة المورثية.



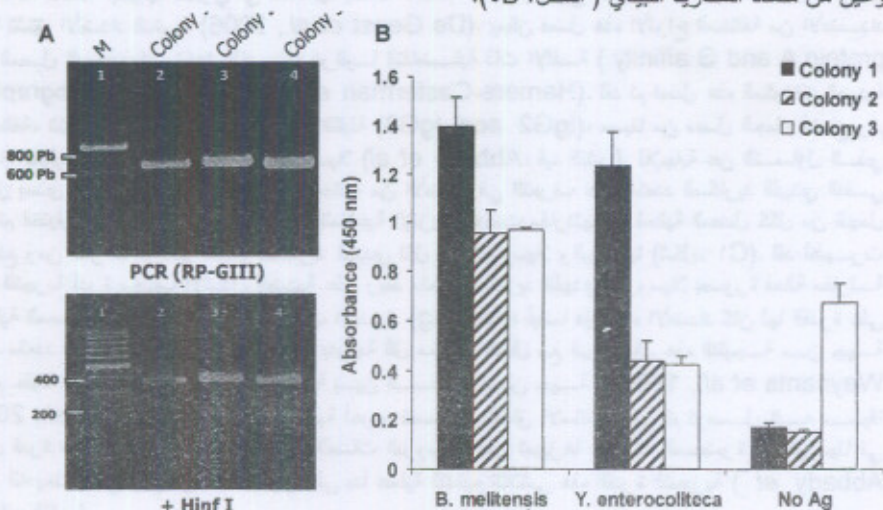
الشكل ١: اختبار فعالية مصّل الجمل الممنع بخلاصة البروسيلا نحو متعدد السكاريد الليبدي النقي

(A) ناتج ترجيل كميتين مختلفتين (٤٠ µg في المسارين ١٠٢ و ١٠٠ µg في المسارين ٤٠٣) من متعدد السكاريد الليبدي، المحضر من البروسيلا (مسار ٣٠١) واليرسينيا (مسار ٤٠٢)، عبر هلامية الأكريلاميد ومن ثم صبغها بنترات الفضة. يمثل المسار الأول البروتينات المحددة الطول في سلم البروتينات الجزئى (Protein marker). (B) اختبار الإليزا لتحديد فعالية مصّل جمل (بتمديد ١/٥٠٠٠)، ممنع بالبروسيلا (+) وآخر شاهد (-)، نحو تراكيز متدرجة (من ١٠ لغاية ٠.٠١ ملغ/مل) من متعدد السكاريد الليبدي المحضر من البروسيلا. (C) اختبار الإليزا لتحديد فعالية مجموعة الأضداد المختلفة، التي تم تنقيتها من مصّل دم الجمل الممنع بالبروسيلا، وذلك بغياب (No Ag) أو وجود متعدد السكاريد الليبدي (بتركيز ١ ملغ/مل) المحضر من البروسيلا واليرسينيا. وقد استخدم المصل ككل (بتمديد ١/٥٠٠٠) من جمل ممنع (+) وآخر شاهد (-) للمقارنة وكان الشرط (No Ab) بمثابة دليل على غياب الفعالية بغياب الأضداد.

إن عائلة الجمل، والتي تعود إليها الجمل الأفريقية ذات السم الواحد والأسوية ذات السمين وحتى حيوانات اللاما، جميعها تحتوي في أمصالها إضافة للأضداد التقليدية نوع الأضداد ذات السلسلة الثقيلة التي منها تنشق الأضداد النانوية (De Genst *et al.*, 2006). يمكن فصل هذه الأنواع المختلفة من الأضداد من المصل الدموي باستخدام الكروماتوغرافيا التفاضلية ذات الإلفة (protein A and G affinity chromatographic) (Hamers-Casterman *et al.*, 1993). لقد تم فصل هذه المكونات الضدية المختلفة، التقليدية (IgG1) وذات السلسلة الثقيلة (IgG2 and IgG3)، مسبقا من مصل الجمل الممنوع وتم اختبار فعاليتها على الخلاصة العامة للبروسيل (Abbadly *et al.*, قيد النشر). لاجابة عن التساؤل الذي يتعلق بمدى إسهام كل من هذه الأنواع المختلفة من الأضداد في التعرف على متعدد السكريد الليبدي النفسي فقد تم اختبارها جميعا في تجربة للمقايمة المناعية الإنزيمية وتمت مقارنتها مع فعالية المصل ككل من الجمل الممنوع ومن آخر شاهد نحو متعدد السكريد الليبدي لكل من البروسيل والبرسينيا (شكل C١). لقد أظهرت هذه التجربة قدرة مختلف الأشكال الضدية على ربط متعدد السكريد الليبدي للبروسيل بصورة فعالة مقارنة بفعالية المصل الشاهد أو الشرط حين غياب الأضداد (No Ag)، أيضا فإن هذه الأضداد كان لها القدرة على ربط متعدد السكريد الليبدي للبرسينيا وإن بدرجة أقل مما هو الحال مع البروسيل. هذه النتيجة من جهة تدعم حقيقة التشابه الكبير في البنية العامة بين السلالتين من جهة (Weynants *et al.*, 1996; Tumurkhuu *et al.*, 2006) ومن جهة أخرى تصب في نطاق الاستنتاج التي تم توصل إليه مسبقا حول قدرة مصل الجمل حديث التمنيع بخلاصات البروسيل على تمييزها عن تلك المحضرة من البرسينيا في حين أنه بعد مضي أكثر من ثلاثة أشهر على بدأ عملية التمنيع تتلاشى هذه القدرة التمييزية (Abbadly *et al.*, قيد النشر).

انتقاء أشكال ضدية نانوية نوعية لمتعدد السكريد الليبدي باستخدام تقنية الفيروسات العارضة:
تعتبر تقنية الفيروسات العارضة من أشهر التقنيات التي تستخدم بغرض العزل الإنتقائي لبعض الأشكال الرابطة الفعالة وذلك انطلاقا من مكتبات مورثية عالية التنوع (Clackson *et al.*, 1991). لقد كان استخدام هذه التقنية مركزا في السابق على عزل الأضداد المؤشبة الناتجة عن دمج المجالين المتنوعين لكل من السلسلتين الثقيلة والخفيفة من الأضداد التقليدية أو ميعرف اختصارا بالشفدة المتنوعة احادية السلسلة (single-chain variable fragment scFv). وقد كان هناك الكثير من المحاولات لعزل أمثال هذه التركيب النوعية للعديد من المستضدات والتي من بينها متعدد السكريد الليبدي العائد للعديد من الأنماط البكتيرية (١). أيضا تم بنجاح مؤخرا عزل عدد من هذه الأضداد المؤشبة النوعية للبروسيل بالرغم من المشاكل التي تلت وتعلقت بتحليلاتها وثباتيتها (Hayhurst *et al.*, 2003). إن تقنية الأضداد النانوية وفرت حلا بديلا لمثل هذه المشاكل التي ترافق إنتاج شذف الأضداد المؤشبة التقليدية ولدى دمجها مع بالمكتبة المورثية الاستمناعية وتقنية الفيروسات العارضة فإنه يمكننا عزل العديد من الأضداد ذات النوعية العالية والثباتية المشجعة (Wesolowski *et al.*, 2009). لقد تم حديثا ابتداء تقنية الفيروسات العارضة الطرحية وباستخدامها عزلت أضداد نانوية قادرة على التعرف على أحد أنواع الديدان الشريطية وتمييزه عن نوع شبيه من نفس الجنس (Deckers *et al.*, 2009). في هذا العمل، لجأنا لنفس الأسلوب الطرحي، حيث أنه وانطلاقا من المكتبة المورثية ذاتها، طبقنا تقنية الفيروسات العارضة بداية بمتعدد السكريد الليبدي للبرسينيا واسترجعنا كامل الفيروسات العارضة للأضداد النانوية الغير مرتبطة لعزل منها الأشكال الضدية النوعية للبروسيل. لقد أتت هذه الطريقة أكلها وحصلنا على العديد من المستعمرات البكتيرية الحاوية على مورثات كاملة للأضداد النانوية بحيث تقع أطوالها ضمن المجال المتوقع (700pb) كما أكد اختبار البلمرة باستخدام مرئيات محاطة لموقع مورثة الضد النانوية في بلازميد التعبير الفيروسي، وبشكل عام كانت جميعها تتبع لواحد من ثلاثة أشكال ضدية متكررة. ومورثات الأضداد النانوية تلك بالرغم من تشابه الهيئة الشدفية التي نتجت بنقطيعها بانزيم التقيد (HinfI)، والتي تعد طريقة تقليدية سريعة لكشف اختلاف - وليس بالضرورة تشابه - الأنماط الضدية النانوية المعزولة، فإن تفاعل السلسلة (PCR) أكد اختلافها فيما بينها في التسلسل الداخلي. قد يكون مرد ذلك التشابه الجزئي فيما بينها إلى كون متعدد السكريد الليبدي فقير في بنيته الفراغية بالمعينات المستضدية مما يستدعي كون الأضداد النانوية نتجت عن ذات السلف المشترك من الخلايا البائية التي تطورت خلال عملية الاستجابة المناعية لدى الجمل. لدى اختبار فعالية الأضداد النانوية المعبر عنها من ممثلين من كل من هذه الأنماط الضدية الثلاثة، تبين أن النمط الأول ذو فعالية محافظة تجاه متعدد

السكريد الليدي لكل من البروسيلا واليرسينيا في حين أن النمطين الأخيرين أديا فعالية مغايرة تجاه هذين النوعين من متعدد السكريد الليدي (الشكل B. ٤).



الشكل ٢: انتقاء بعض الأشكال الضدية النانوية المتباينة في نوعيتها نحو متعدد السكريد الليدي للبروسيلا

(A) ناتج ترحيل شطف الدنا الناتجة عن تفاعل البلمرة، باستخدام المرستين (RP, GIII)، اجري على المستعمرات البكتيرية الحاوية على مورثات الأضداد النانوية الناتجة عن عملية غريبة المكتبة المورثية وذلك بعد ترحيلها عبر هلامة الأغاروز. (إلى الأسفل) ناتج ترحيل ذات الشداف ولكن بعد أن اجري لها عملية تقطيع باستخدام أنزيم التقيد (Hinf I). في كلا الهلماطين يمثل المسار الأول واسم الدنا الجزئسي (DNA marker). (B) ناتج اختبار الإيزا لتحديد فعالية الفاجات العارضة للأضداد النانوية، والتي نتجت عن المستعمرات البكتيرية الثالث، نحو متعدد السكريد الليدي المحضر من كل من البروسيلا واليرسينيا (1 µg/well) وذلك مقارنة بفعاليتها في غياب المستضدات ككل (No Ag).

لقد تمكنا في هذا البحث ولأول مرة من إنتاج أضداد نانوية نوعية لمتعدد السكريد الليدي للبروسيلا، وحتى فيما يخص الضد النانوي ذو المقنرة العامة على ربط متعدد السكريد الليدي للبروسيلا واليرسينيا بما يدعو للتفاعل بقدرته على الربط العام لمتعدد السكريد الليدي من العديد من الأنماط البكتيرية بما يشجع على استثماره كأداة قيمة في تطوير أدوات وأطقم تشخيصية لكشف ثلوث العديد من العينات الطبية والدوائية بمتعددات السكريد الليدي العائد من مصادر بكتيرية مختلفة (Hurley, 1995). بالنظر إلى كون جميع هذه الأشكال الضدية لا تزال معروضة على سطح الفيروسات، فإن من أولويات المرحلة القادمة هو تحريرها والتعبير عنها كبروتينات صغيرة منحلّة وقابلة للتقنية بالكروماتوغرافيا ذات الإلفة الشاردية (Arbabi Ghahroudi et al., 1997) وذلك بكميات كبيرة بما يتيح اختبار فعاليتها وتوصيفها والتأكد من نوعيتها، ومثل هذه الأضداد يمكن لها مستقبلًا أن تكون بمثابة أدوات فعالة للتغلب على مشكلة التفاعلية التصليبية التي غالبًا ما تصادف في اختبارات تشخيص هذين الجنسين. كما ستتم محاولات لتحديد العنصر الأستمناعي الهدف لهذه الأضداد النانوية من بنية متعدد السكريد الليدي من خلال اختبار فعالية الأضداد النانوية النقية مع كل من هذه الأجزاء على حدى. إن محاولة إنتاجنا لأضداد نانوية قادرة على تمييز متعدد السكريد الليدي للبروسيلا واليرسينيا يعتبر بمثابة تحد هائل وذلك نظرا لدرجة التشابه العالية في البنية، إذ تبلغ حد الـ ٩٨ %، أي أننا نناور بنجاح ضمن نطاق الـ ٢% المتاحة من الاختلاف البنيوي، وهذا ما يبرهن مجددا على كفاءة هذه التقنية التي يمكن تخيل نجاح تطبيقها في مجالات ما كنا نحلم بها في حالة الأضداد العادية إضافة إلى الميزات البنيوية الإضافية التي يتمتع بها الضد النانوية مقارنة بشبيهه scFv.

REFERENCES

- Al-Hendy, A.; P. Toivanen and M. Skurnik (1991) Rapid method for isolation and staining of bacterial lipopolysaccharide. *Microbiol Immunol* 35, 331-3.
- Arbabi Ghahroudi, M.; A. Desmyter; L. Wyns; R. Hamers and S. Muyldermans (1997) Selection and identification of single domain antibody fragments from camel heavy-chain antibodies. *FEBS Lett* 414, 521-6.
- Boschioli, M.L.; V. Foulongne and D. O'Callaghan (2001) Brucellosis: a worldwide zoonosis. *Curr Opin Microbiol* 4, 58-64.
- Clackson, T.; H.R. Hoogenboom; A.D. Griffiths and G. Winter (1991) Making antibody fragments using phage display libraries. *Nature* 352, 624-8.
- Corbel, M.J. (1997) Brucellosis: an overview. *Emerg Infect Dis* 3, 213-21.
- De Genst, E.; D. Saerens; S. Muyldermans and K. Conrath (2006) Antibody repertoire development in camelids. *Dev Comp Immunol* 30, 187-98.
- Deckers, N.; D. Saerens; K. Kanobana; K. Conrath; B. Victor; U. Wernery; J. Vercruyse; S. Muyldermans and P. Dorny (2009) Nanobodies, a promising tool for species-specific diagnosis of *Taenia solium* cysticercosis. *Int J Parasitol* 39, 625-33.
- Hamers-Casterman, C.; T. Atarhouch; S. Muyldermans; G. Robinson; C. Hamers; E.B. Songa; N. Bendahman and R. Hamers (1993) Naturally occurring antibodies devoid of light chains. *Nature* 363, 446-8.
- Hayhurst A.; S. Happe; R. Mabry; Z. Koch; B.L. Iverson and G. Georgiou (2003) Isolation and expression of recombinant antibody fragments to the biological warfare pathogen *Brucella melitensis*. *J Immunol Methods* 276, 185-96.
- Hurley, J.C. (1995) Endotoxemia: methods of detection and clinical correlates. *Clin Microbiol Rev* 8, 268-92.
- Laurent, T.C.; P. Mertens; J.F. Dierick; J.J. Letesson; C. Lambert and X. De Bolle (2004) Functional, molecular and structural characterisation of five anti-*Brucella* LPS mAb. *Mol Immunol* 40, 1237-47.
- Pappas, G.; N. Akritidis; M. Bosilkovski and E. Tsianos (2005) Brucellosis. *N Engl J Med* 352, 2325-36.
- Saerens, D.; B. Stijlemans; T.N. Baral; G.T. Nguyen Thi; U. Wernery; S. Magez; P. De Baetselier; S. Muyldermans and K. Conrath (2008) Parallel selection of multiple anti-infectome Nanobodies without access to purified antigens. *J Immunol Methods* 329, 138-50.
- Tumurkhuu, G.; N. Koide; K. Takahashi; F. Hassan; S. Islam; H. Ito; I. Mori; T. Yoshida and T. Yokochi (2006) Characterization of biological activities of *Brucella melitensis* lipopolysaccharide. *Microbiol Immunol* 50, 421-7.
- Wesolowski, J.; V. Alzogaray; J. Reyelt; M. Unger; K. Juarez; M. Urrutia; A. Cauerrhff; W. Danquah; B. Rissiek; F. Scheuplein; N. Schwarz; S. Adriouch; O. Boyer; M. Seman; A. Licea; D.V. Serreze; F.A. Goldbaum; F. Haag and F. Koch-Nolte (2009) Single domain antibodies: promising experimental and therapeutic tools in infection and immunity. *Med Microbiol Immunol* 198, 157-74.

- Weynants, V.; A. Tibor, P.A. Denoel; C. Saegerman; J. Godfroid; P. Thiange and J.J. Letesson (1996) Infection of cattle with *Yersinia enterocolitica* O:9 a cause of the false positive serological reactions in bovine brucellosis diagnostic tests. *Vet Microbiol* 48, 101-12.
- Winter, G.; A.D. Griffiths; R.E. Hawkins and H.R. Hoogenboom (1994) Making antibodies by phage display technology. *Annu Rev Immunol* 12, 433-55.
- Yi, E.C. and M. Hackett (2000) Rapid isolation method for lipopolysaccharide and lipid A from gram-negative bacteria. *Analyst* 125, 651-6.

APPLYING NANOBODY PHAGE DISPLAY TECHNOLOGY TO DISTINGUISH BETWEEN *Brucella* AND *Yersinia* LIPOPOLYSACCHARIDES

Naoufi, Alia **; Abir Khdrawi**; A. Al-Mariri*; A. Mourad** and A. Abbady*

* Molecular Biology Dept. Fac. of Science, Demascus Univ.

** Biological (Zoology) Dept., Fac. of Science, Demascus Univ.

ABSTRACT

Brucellosis is a zoonotic disease caused by negative gram bacteria belonging to the genus *Brucella*. These bacteria contain in their outer cell wall a thick layer of lipopolysaccharides (LPS). LPS are considered as a very important elements for *Brucella* pathogenicity and immunogenicity. Furthermore, LPS appear a high similarity with *Yersinia* serotype O:9 which can reach 98% in their internal structure, mainly the O chain component, causing regularly serum cross reactivity and confusion in results reading and analysis.

Nanobody phage display technology is considered as a recent molecular biology technique performed by means of the genetic engineering of special type of antibodies, existing exclusively in *Camelidae*. It enables the obtaining of small binders, referred to as Nanobodies (Nb). Nbs, characterized with their high stability and solubility, are produced by gene expression in *E. coli*. In fact, they are extracted from a gene library of a high diversity, from which active binders are isolated by panning with phage display. In the early steps of this procedure, Nanobodies are present as displayed molecules on the surface of phages, or Nanobody-displaying phages (Nb-phages).

In this work, a previously established Nanobody library, created from Arabian camel immunized with *Brucella melitensis* total antigens, was subjected to a subtractive panning with LPS from *Yersinia* followed with those from *Brucella*. This resulted in several Nb-phages able to distinguish efficiently between the LPS of these two genus. Results of this work could be invested in the development of precise and rapid diagnostic kits to discriminate between *Brucella* and *Yersinia* infections.

Keywords: LPS, *Brucella*, *Yersinia*, Nanobodies and phage display

قام بتحكيم البحث

كلية الزراعة - جامعة المنصورة
كلية الزراعة - جامعة كفر الشيخ

أ.د. / محمود محمد عوض الله السواح
أ.د. / عبد الحميد مليجي عبد الحميد