

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, Demascus Univ.

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

استخدام تقنية الفاجات العارضة للأضداد الناتوية في التمييز بين متعدد السكاريد الليبي للبروسيللا واليرسينيا

علياء النعوفى **، عبر الخضراوى **، أيمن المريري **، عبد الرحمن مراد ** و عبد القادر عبادى **

قسم البيولوجيا الجزيئية والتقلانة الحيوانية، هيئة الطاقة الذرية السورية

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

*لبريد الإلكتروني: aabady@aec.org.sy

الملخص

تعتبر داء البروسيلات (*Brucellosis*) من الأمراض المشتركة بين الإنسان والحيوان، وتسببه بكتيريا سالبة الغرام من جنس البروسيللا التي تحوّي في غلافها الخارجي على طبقة سميكة من متعدد السكاريد الليبي الذي يعد من أهم عوامل الفوعة والاستمناعية. غير أنه يبدى شبهًا كبيراً - تصل حتى نسبة ٩٨% في بنية السلسلة O الداخلة في تركيبه - مع اليرسينيا ذات النمط المصل ٩:٥ ما يتسبب غالباً بالتأثير في قراءة التناولج وصحتها.

تعتبر تقنية الفاجات العارضة للأضداد الناتوية من طرائق البيولوجيا الجزيئية الحديثة التي تم من خلال الهندسة المورثية ل النوع خاص من الأضداد التي توجد حصرياً عند عائلة الجمال، بحيث تتبع الحصول على جزيئات رابطة صغيرة الحجم تدعى بالأضداد الناتوية (*Nanobodies*)، وهي تمتاز بكونها عالية الثباتية والانحلالية وسهولة الإنتاج بطرائق التغيير المورثي في الإشريكية القولونية. تنتج هذه الأشكال الضدية على شكل مكتبة مورثية (*Gene Library*) عالية الت النوع بحيث يتم غربلتها وعزل الأشكال الضدية الفعالة منها بتقنية الفاجات العارضة، وتكون هذه الأشكال الضدية في مراحلها الأولى على شكل فاجات عارضة للأضداد الناتوية.

أجري هذا العمل باستخدام مكتبة مورثية للأضداد الناتوية منتجة من جمل ممنع بخلاصات بكتيرية للبروسيللا الضانية، حيث تم غربلته هذه المكتبة المورثية بصورة طرحية بمتحدد السكاريد الليبي المحضر من اليرسينيا ومن ثم ذلك الخاص بالبروسيللا. نتيجة لذلك تم الحصول على عدد من الفاجات العارضة للأضداد الناتوية مختلفة فيما بينها وقدرة على التمييز بين هذين الجنسين. يمكن لنتيجة هذا العمل أن تensem بصورة فعالة في تطوير أطعم تشخيصية دقيقة وسريعة للتمييز بين الإصابات بالبروسيللا واليرسينيا.

الكلمات المفتاحية: متعدد السكاريد الليبي، البروسيللا، اليرسينيا، الأضداد الناتوية و الفاجات العارضة.

المقدمة

البروسيللا بكتيريا مرضية، سالبة الغرام داخل خلوية اختيارية، تخمح البالعات وغيرها من الخلايا متسببة بحدوث داء يدعى البروسيلات أو الحمى المالطية. و هي من العوامل المرضية المشتركة (Zoonotic disease) بين الإنسان والحيوان حيث تصيب العديد من الحيوانات البرية والأهلية (*B. abortus*, 2001) (Boschirolí et al., 2001)، وهناك أربعة أنواع ممرضة للإنسان هي: المجهضة (*B. suis*) والضانية (*B. canis*) والخنزيرية (*B. suis*) والكلبية (*B. melitensis*). تمتلك

البروسيلاء في غلافها الخارجي على متعدد السكاريد الليبي (Lipopolysaccharide, LPS)، الذي يساهم جوياً في حماية بنية ووظيفة الغشاء الخارجي ويعتبر من أهم عوامل الفروعة والاستمناعية (et al., 2006). يتالف متعدد السكاريد الليبي من ثلاثة طبقات: الليبيد A (Lipid A), السلسلة-O- (O-), و متعدد السكاريد (Ag) (Tumurkhuu et al., 2006). يعد متعدد السكاريد الليبي من أهم المستضادات في تشخيص البروسيلاء (Tumurkhuu et al., 2006). أظهرت الدراسات البنائية والمناعية أن البروسيلاء واليرسينيا المعاوية، ذات النمط المصلبي O9 (YO:9:0)، تشاركان في العديد من المعيينات المستضدية العامة المنتشرة على السلسلة O (Pappas et al., 2005)، حيث أن نسبة الارتباط بين شالات السكارر في السلسلة O للبروسيلاء ذات النمط O:1-2 هي 98% بينما هي 100% لدى اليرسينيا ذات النمط المصلبي O9. لهذا السبب فإن حساسية الاختبارات المصلبية المستخدمة حالياً لتشخيص البروسيلاء لدى الحيوان والإنسان تتراوح بين 56% و 79% (Weynants et al., 1996). إن وجود مثل هذه التشابهات هو ما يسبب المشاكل أثناء القيام بالاختبارات التشخيصية وهو ما يظهر 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 انتاج بصرورة نوعية متعدد السكاريد الليبي للبروسيلاء وتغييره عن ذلك الخاص باليرسينيا ذات النمط المصلبي O9 أو العكس (Hayhurst et al., 2003; Laurent et al., 2004).

تعتبر تقنية الأضداد النانوية من طرائق البيولوجيا الجزيئية الحديثة التي تم عبر الهندسة المورثية ل النوع خاص من الأضداد التي توجد حصرياً عند عائلة الجمال، فهذه الحيوانات تتميز عن غيرها من الثدييات في أن نظامها المناعي قادر على تشكيل أجسام مضدية (Antibodies) بسيطة البنية تدعى بالأجسام الضدية ذات السلسلة الثقيلة (Heavy chain antibodies) إضافة إلى الأجسام الضدية الثانعة (Hamers et al., 1993). هذا النوع الخاص من الأضداد يتميز بفقانه للسلال الخفيفة واحتواه على نوع متضور من السلالات 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 15 كيلodalton وله القدرة الكاملة على الارتباط بمستضنه النوعي (Wesolowski et al., 2009). يمكن إنتاج هذا النوع من الأضداد في خلية السهولة والسرعة باستخدام تقنيات البيولوجيا الجزيئية وخاصة تقنية الفاجات العارضة، Phage display، وهي تقنية جزئية تعتمد على عرض الأضداد النانوية على سطح الفاجات انطلاقاً من مكتبة مورثية لكم التراكيب الضدية النانوية النوعية وذلك في خلايا البكتيريا (Winter et al., 1994).

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

المواد والطرق

الاستنابت البكتيري لسلالات البروسيلاء واليرسينيا:

تم استنباتات سلالة من البروسيلاء من نوع الضانية (*B. melitensis*), كذلك تم استنباتات سلالة من اليرسينيا O9 (*Y. enterocolitica* O9) التي استخدمت في التجارب كشاهد سلبي، وقد تم الاستنباتات لكلا السلالتين على أطباق الزرع الصلبة (Acumedia Brucella broth). وبعد نمو المستنباتات، تمت تسميتها في دوارق الأوساط السائلة (Brucella broth + مصل الحصان) حيث تم حضنها في شروطها المثلى للنمو من أجل الإكثار البكتيري في الدرجة 37 °C. وبعد انتهاء فترة الحضن، تم ترسيب البكتيريا من الوسط السائل بالتنقيل (6000 دور/نفقة) ومن ثم تم غسلها مرتين بالمحلول الملحي الفوسفاتي - PBS تمهدأ لاستخدامها في المراحل اللاحقة من المشروع.

عزل متعدد السكاريد اللبدي للبروسيلاء واليرسينا:

تم عزل طبقة متعدد المكاريد الليدي 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 المكاريد الليدي. أخذ الطور المائي وجفف باستخدام التجفيف بالترغيف والدوران بجهاز Speed vac (Eppendorf®)، وقد تم تحضير تركيز متعدد المكاريد الليدي (١٠ ملغم/مل) من خلال قياس الوزن الجاف.

بعد العزل، تم التأكيد من نقاوة متعدد المكاريد الليبيي المحضر وخلوه من البقايا البروتينية باستخدام تقنية التر Higgins عبر هلامنة الأكريلاميد (12%) ومن ثم التأكيد بتراث الفضة (Silver staining). حيث تم تثبيت الهملة بمادة التثبيت (ميتوالون ومحضن الخل التجاري) والحضن لمدة عشرين دقيقة ثم تم الغسل بالماء المقطر ثلاث مرات، ثم أضيفت نترات الفضة لمدة عشر دقائق ثلثاها عملية غسل بالماء المقطر وإضافة المادة المظهرة (أبيوسنفات الصوديوم) التي تمنع العصابات اللون البرتقالي.

بعد الحصول على متعدد السكاريد الليبي النقى من كل من البروسيلاء واليرسيتيا، تمت عملية غربلة المكتبة المورثية للأضداد التانولية، وذلك بتطبيق تقنية الفاجات العارضة. ففي البداية تم تقييم المستضدات (متعدد السكاريد الليبي للبروسيلاء أو اليرسيتيا) ضمن صفحة 96 بـ ELISA (TPP10®) وحفظت في درجة 4° م لليوم التالي. وفي اليوم ذاته، تم استباثات البكتيريا *E. coli* TG1 التي تحتوي على مكتبة الأضداد التانولية في الوسط المسائل [2YT + غلوكوز 20% + امبيسيلين]، من ثم تم إحداث العدوى بالـ *M₁₃KO₇* Helper phage وتم الحضن بدرجة حرارة 37° م. في اليوم الثاني تغلق الفاجات العارضة للأضداد التانولية وتحسب تركيزها، ومن ثم أضيفت لصفحة الإلزما المخططة بشروط مختلفة من مستضدات البروسيلاء أو اليرسيتيا. أضيفت بعد الحضن والغسيل مادة Triethylamine لفك ارتباط الفاجات العارضة للأضداد التانولية عن المستضدات ومن ثم استخدمت في إصابة خلايا بكتيرية جديدة (TG1) لتكون قاعدة انتلقال لدورة جديدة من عملية الغربلة بذات المستضد أو باستخدام مستضدات جديدة.

المقدمة المنشورة الأصلية:

تم اختبار فعالية كل من الأمصال والأضداد المقاومة، وفق تراكيزها المشار إليها، باستخدام اختبار المقاييس المناعية الإلزامية وذلك على متعدد السكاريد الليبيي المحضر من البروسيل واليرسينيا بعد تثبيته على صفيحة الإلزير بالتراكيز المحددة بحسب التجربة. وبعد فترة من الحضن، تم الكشف عن الارتباط باستخدامة الضد (Rabbit-anti-camel) (Goat-anti-rabbit-) (Bethyl Laboratories (HRP) (BioBasic Inc) تبعاً للتراكيز المحدد بحسب الشركة الموردة). بالنسبة لاختبار المقاييس المناعية للفاجات العارضة للأضداد التانوية، تم استبدال المستعمرات البكتيرية في وسط سائل LB broth + نبويلين (Nebulin) ضمن صفيحة 24 بتر، ثم أحدثت العدوى للفاجات المساعدة بغية تحريض البكتيريا الحاوية على مورثة الضد التانوي على إطلاقه على شكل بروتين معروض على سطح الفاجات المتكاثرة. بعد فترة من الحضن، تم تثبيت الصفيحة ومن ثم أضيف الطافق الحاوي على الفاجات الموردة لصفيحة مقطأة بشروط مختلفة من متعدد السكاريد الليبيي المحضر من البروسيل واليرسينيا وفق الشروط المتبعة. تم الكشف عن الارتباط باستخدامة الضد (anti-M₁₃-HRP) (anti-M₁₃-HRP) (Thermo[®]) على تثبيت الفعالية في اختبار المقاييس، تمت إضافة مذاد أنتيم البريوكسيداز (TMB) (الحصول على تفاعل لوني، ثم تم تثبيت التفاعل بإضافة حمض الكبريت وقرنت النتائج بجهاز قارئ الصفات (Thermo[®]) طول موجة ٤٥٠ نانومتر.

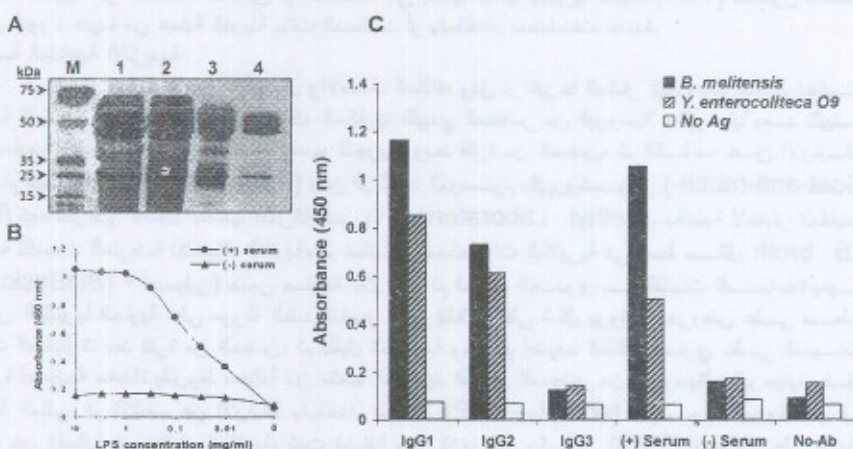
النتائج و المناقشة

الخلفية التاريخية للأضداد القاتبية المستخدمة في البحث

لقد تم في أعمال سابقة تحضير مكتبة الأضداد الناتجية المورثية من خلايا الجمل الممنوع بخلافات البروسيليا العامة والتي منها وباستخدام تقنية الفيروسات العارضة تم عزل ثلاثة أشكال ضدية ذات نوعية متماثلة لخلاصة البروسيليا العامة، وحالياً يستمر العمل على هذه الأضداد الناتجية بغية توصيفها وتحديد مستضداتها النوعية المفردة. مما يدعو للدهشة هو كون هذه الأضداد الناتجية غير نوعية لمتعدد المساكريد الليميدي التي للبروسيليا بالرغم من أهميتها الاستهلاعية (Abbadly et al, قيد النشر).

إن واحدة من الأنكار الجديدة والواحدة التي كانت في هذا المشروع منذ البداية هو إنشاء مكتبة ضداد تائية عامة لخلاصة معقدة، بحيث يتم منها تدريجياً إنتقاء الأشكال الرابطة النوعية لبعض المكونات المفردة من هذه الخلاصة وبصورة تعكس في بعض الأحيان مدى تمثيل هذه المكونات ضمن الخلاصة أي بتعديل آخر مدى استثناعية كل من هذه المكونات (Saerens et al., 2008). لقد كانت فكرة هذا العمل أنه وباستخدام ذات المكتبة العامة، يمكننا عزل بعض الأضداد التائية القادر على ربط متعدد السكاريد الليبي للبروسيلاء، على الرغم من أنه لم يكن سبباً في إنشاء المكتبة ولكن باعتباره واحداً من أكثر مكونات البروسيلاء استثناعية وتحفيزاً لتشكيل الأضداد أثناء حدوث العدوى (Tumurkhuu et al., 2006).

اختبار فعالية مصل الجمل الممنوع بالبروسيلاء تجاه متعدد السكاريد الليبي النقي في هذا العمل تم تحضيره مستخلصاً متعدد السكاريد الليبي 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 ترحيلها عبر هلامنة الأكريلاميد (SDS-PAGE) (al-Hendy et al., 1991) ومن ثم صبغها ببنرات الفضة (شكل 1A). بطريقة تم نشرها حديثاً أيضاً (B1). من ناحية أخرى فإن تحديد التركيز الأنسب من متعدد السكاريد الليبي النقي الذي يجب استخدامه تم بإجراء تفاعل مقايسة مناعية إنزيمية على تراكيز متدرجة (شكل 1B). بنتيجة هذه التجربة وكما هو متوقع فإن مصل الجمل الممنوع بخلاصة البروسيلاء، والذي منه كان قد تم تحضير المكتبة المورثية، قادر على الارتباط وبكفاءة بمتعدد السكاريد الليبي وذلك بخلاف مصل الجمل الشاهد وهذا يؤكد على أهميته الاستثناعية ومقرره الكامنة على تحريض تشكيل الأضداد أثناء عملية تشكيل الاستجابة المناعية (Tumurkhuu et al., 2006). من ناحية أخرى، فقد تبين بنتيجة هذه التجربة أن التركيز (0.1 μg/ml) هو الأنسب حيث تتحفظ بعده قدرة مصل الجمل على الارتباط بمتعدد السكاريد الليبي النقي، وهو الذي سيتم اعتماده لاحقاً في كافة اختبارات المقايسة المناعية الإنزيمية وفي عملية غربلة المكتبة المورثية.

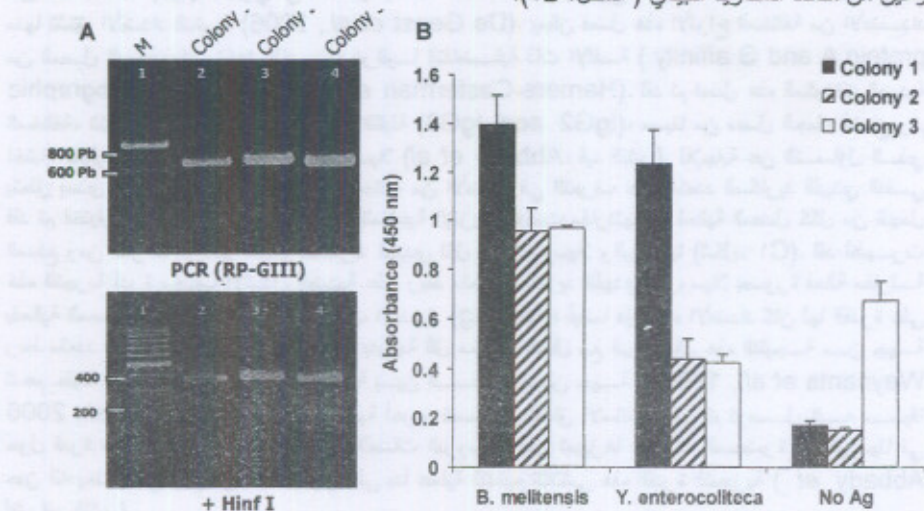


الشكل ١: اختبار فعالية مصل الجمل الممنوع بخلاصة البروسيلاء نحو متعدد السكاريد الليبي النقي (A) ناتج ترحيل كميتين مختلفتين (٤٠ و ١٠ μg في المسارين ١٠٢ و ١٠١ μg في المسارين ٣ و ٤) من متعدد السكاريد الليبي، المحضر من البروسيلاء (مسار ١ و ٣) والبروسينيا (مسار ٢ و ٤)، عبر هلامنة الأكريلاميد ومن ثم صبغها بنترات الفضة. يمثل المسار الأول البروتينات المحددة الطول في سلم البروتينات الجزيئي (Protein marker) (B) اختبار الإليرا لتحديد فعالية مصل جمل (بتقديم ٥٠٠٠/١ μg)، منع بالبروسيلاء (+) وأخر شاهد (-)، نحو تراكيز متدرجة (من ١٠٠ - ١٠٠٠ μg/ml) من متعدد السكاريد الليبي المحضر من البروسيلاء. (C) اختبار الإليرا لتحديد فعالية مجموعة الأضداد المختلفة، التي تم تقييدها من مصل دم الجمل الممنوع بالبروسيلاء، وذلك بغياب (No Ag) أو وجود متعدد السكاريد الليبي (بتقديم ١٠ μg/ml) المحضر من البروسيلاء والبروسينيا. وقد استخدم المصل ككل (بتقديم ٥٠٠٠/١ μg) من جمل ممنع (+) وأخر شاهد (-) للمقارنة وكذلك (No Ab) بمثابة دليل على غياب الفعالية بغياب الأضداد.

إن عائلة الجمال، والتي تعود إليها الجمال الأفريقي ذات السنم الواحد والأسموية ذات السنمين وحتى حيوانات اللاما، جميعها تحتوي في أمصالها إضافة للأضداد التقليدية نوع الأضداد ذات السلسلة الثقيلة التي منها شنق الأضداد الناتجة (De Genst *et al.*, 2006). يمكن فصل هذه الأنواع المختلفة من الأضداد من المصل المموي باستخدام الكروماتوغرافيا التفاضلية ذات الإلالة (protein A and G affinity chromatographic) (Hamers-Casterman *et al.*, 1993) (chromatographic IgG1) وذات السلسلة الثقيلة (IgG2 and IgG3)، مسبقاً من مصل الجمل المنعن وتم اختبار فعاليتها على الخلاصة العامة للبروسيل (Abbady *et al.*, قيد النشر)، للإجابة عن التساؤل الذي يتعلّق بمدى إسهام كل من هذه الأنواع المختلفة من الأضداد في التعرف على متعدد السكاريد الليبيدي النقى فقد تم اختبارها جميعاً في تجربة للمقاربة المنهجية الإنتزيمية وتمت مقارنتها مع فعالية المصل كلّ من الجمل المنعن ومن آخر شاهد نحو متعدد السكاريد الليبيدي لكل من البروسيل واليرسينيا (شكل. C1). لقد أظهرت هذه التجربة قدرة مختلفة مخلّف الأشكال الضدية على ربط متعدد السكاريد الليبيدي للبروسيل بصورة فعالة مقارنة بفعالية المصل الشاهد أو الشرط حين غياب الأضداد (No Ag)، أيضاً فإن هذه الأضداد كان لها القدرة على ربط متعدد السكاريد الليبيدي لليرسينيا وإن بدرجة أقل مما هو الحال مع البروسيل. هذه النتائج من جهة تدعم صحة تشابه الكبير في البنية العاملة بين السلالتين من جهة (Weynants *et al.*, 1996; Tumurkhuu *et al.*, 2006) ومن جهة أخرى تصب في نطاق الاستنتاج التي تم توصل إليه مسبقاً حول قدرة مصل الجمل حديث التكثيف بخلاصات البروسيل على تمييزها عن تلك المحضررة من يرسينيا في حين أنه بعد مضي أكثر من ثلاثة أشهر على بدا عملية التكثيف تتلاشى هذه القدرة التمييزية (Abbady *et al.*, قيد النشر).

البقاء أشكال ضدية ناتجية نوعية لمتعدد السكاريد الليبيدي باستخدام تقنية الفيروسات العارضة:
 تعتبر تقنية الفيروسات العارضة من أشهر التقنيات التي تستخدم بغرض العزل الإنتقاني لبعض الأشكال الرابطة الفعالة وذلك انطلاقاً من مكتبات مورثية عالية النوعية (Clackson *et al.*, 1991). وقد كان استخدام هذه التقنية مركزاً في السابق على عزل الأضداد المؤشبة الناتجة عن دمج المجالين المتتوعين لكل من السلالتين الثقيلة والخفيفة من الأضداد التقليدية أو ما يُعرف اختصاراً بالشدة المتقطعة الحادية السلسلة (single-chain variable fragment scFv). وقد كان هناك الكثير من المحاولات لعزل أمثل هذه التركيب النوعية للعديد من المستخدمات والتي من بينها متعدد السكاريد الليبيدي العائد للعديد من الأنماط البكتيرية (). أيضاً تم بنجاح مؤخراً عزل عدد من هذه الأضداد المؤشبة النوعية للبروسيل بالرغم من المشاكل التي تلت وتعلق بتحليليتها وتأثيرها (Hayhurst *et al.*, 2003). إن تقنية الأضداد الناتجية وفرت حلّاً بديلاً لمثل هذه المشاكل التي ترافق افتتاح شد الأضداد المؤشبة التقليدية ولدى دمها مع بالمكتبة المورثية الاستمناعية وتقنية الفيروسات العارضة فإنه يمكننا عزل العديد من الأضداد ذات النوعية العالية والشائكة المشجعة (Wesolowski *et al.*, 2009). لقد تم حديثاً ابتكار تقنية الفيروسات العارضة الطرحية وباستخدامها عزلت أضداد ناتجية قادرة على التعرف على أحد أنواع الديدانا الشريطية وتميزها عن نوع شبيه من نفس الجنس (Deckers *et al.*, 2009). في هذا العمل، لجأنا لنفس الأسلوب الطرحي، حيث أنه وانطلاقاً من المكتبة المورثية ذاتها، طبقنا تقنية الفيروسات العارضة بدأية بمتعدد السكاريد الليبيدي لليرسينيا واسترجعنا كامل الفيروسات العارضة للأضداد الناتجية الغير مرتبطة لعزل منها الأشكال الضدية النوعية للبروسيل. لقد أثبتت هذه الطريقة أكملها وحصلنا على العديد من المستعمرات البكتيرية الحاوية على مورثات كاملة للأضداد الناتجية بحيث تقع أطوالها ضمن المجال المتوقع (700pb) كما أكدت اختبار البلمرة باستخدام مركبات محاوطة لموقع مورثة الضد الناتجية في بلازم التغيير الفيروسي، وبشكل عام كانت جميعها تتبع لواحد من ثلاثة أشكال ضدية متكررة. ومورثات الأضداد الناتجية تلك بالرغم من تشابه الهيئة الشديدة التي تنتج بتطبيقيها بازريم التقى (HinfI)، والتي تعد طريقة تقنية سريعة لكشف اختلاف - وليس بالضرورة تشابه - الأنماط الضدية الناتجية المعزولة، فإن تفاعل السلسلة (PCR) أكد اختلافها فيما بينها في التسلسل الداخلي. قد يكون مرد ذلك التشابه الجزيئي فيما بينها إلى كون متعدد السكاريد الليبيدي فقير في بنائه القراءية بالمعينات المستضدية مما يستدعى كون الأضداد الناتجية تنتج عن ذات الملف المشترك من الخلايا البائية التي تطورت خلال عملية الاستجابة المناعية لدى الجمل. لدى اختبار فعالية الأضداد الناتجية المعيّر عنها من ممثلي من كل من هذه الأنماط الضدية الثلاثة، ثبت أن النمط الأول ذو فعالية محافظة تجاه متعدد

السكاريد الليبي لكل من البروسيلاء والبرسينيا في حين أن النمطين الآخرين أبدياً فعالية مغایرة تجاه هذين النوعين من متعدد السكاريد الليبي (الشكل. B).⁴



الشكل ٢: انتقاء بعض الأشكال الضدية الناتوية المتباينة في نوعيتها نحو متعدد السكاريد الليبي للبروسيلاء

(A) ناتج ترحيل شدف الدنا الناتجة عن تفاعل البلمرة، باستخدام المرنسين (RP, GIII)، اجري على المستعمرات البكتيرية المعاوحة على مورثات الأضداد الناتجة عن عملية غربلة المكتبة المورثية وذلك بعد ترحيلها عبر هلامة الأغاروز. (إلى الأسفل) ناتج ترحيل ذات الشدف ولكن بعد أن أجري لها عملية تقطيع باستخدام إنزيم التقيد (Hinf I). في كل الهرماتين يمثل المسار الأول واسم الدنا الجزيئي (DNA marker) (B). ناتج اختبار الإلزام لتحديد فعالية الفحاجات العارضة للأضداد الناتوية، والتي نتجت عن المستعمرات البكتيرية الثلاث، نحو متعدد السكاريد الليبي المحضر من كل من البروسيلاء والبرسينيا (1 $\mu\text{g}/\text{well}$) وذلك مقارنة بفعاليتها في غياب المستضدات ككل (No Ag).

لقد تمكنا في هذا البحث ولأول مرة من إنتاج أضداد ناتوية نوعية لمتعدد السكاريد الليبي للبروسيلاء، و حتى فيما يخص الضد الثنائي ذو المقدرة العامة على ربط متعدد السكاريد الليبي للبروسيلاء والبرسينيا بما يدعو للتعامل بقدرته على الرابط العام لمتعدد السكاريد الليبي من العديد من الأمراض البكتيرية بما يشجع على استشارة كأدلة قيمة في تطوير أدوات وأطماع تشخيصية لكشف ثلث العدوى من العينات الطبية والدوائية لمتعدد السكاريد الليبي 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 والتغيير عنها كبروتينات صغيرة منحلة وقابلة للتتفقير بالكلوروماتونغرافيا ذات الإلفة الشاردية (Arbabi Ghahroudi et al., 1997) وذلك بكميات كبيرة بما يتيح اختبار فعاليتها وتوصيفها والتأكد من نوعيتها، ومثل هذه الأضداد يمكن لها مستقبلاً أن تكون بمثابة أدوات فعالة للتغلب على مشكلة التفاعليات التصاليسية التي غالباً ما تصاحف في اختبارات تشخيص هذين الجينين، كما ستنتمي محاولات تحديد العنصر الاستثنائي الهدف لهذه الأضداد الناتوية من بنية متعدد السكاريد الليبي من خلال اختبار فعالية الأضداد الناتوية الناتية مع كل من هذه الأجزاء على حدٍ. إن محاولة إنتاجنا لأضداد ناتوية قادرة على تمييز متعدد السكاريد الليبي للبروسيلاء والبرسينيا يعتبر بمثابة تحدي هائل وذلك نظراً لدرجة التشابه العالية في البنية، إذ تبلغ حد ٩٨ % ، أي أنها تناور بنجاح ضمن نطاق ٦٢ % المتاحة من الاختلاف البنوي، وهذا ما يبرهن مجدداً على كفاءة هذه التقنية التي يمكن تدخل نجاح تطبيقها في مجالات ما كتنا نحلم بها في حالة الأضداد العادي إضافة إلى الميزات البنوية الإضافية التي يتمتع بها الضد الناتوية 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. Cauerhoff; 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 *Camelidea*. 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 form 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

أ.د / محمود محمد عوض الله السواح

كلية الزراعة - جامعة المنصورة

أ.د / عبد الحميد مليجي عبد الحميد

كلية الزراعة - جامعة كفر الشيخ