

ISOLATION OF DIFFERENT TYPES OF NANobody-DISPLAYING PHAGES CAPABLE OF DISTINGUISHING BETWEEN THE MOST TWO IMPORTANT SPECIES OF BRUCELLA (*B. melitensis* AND *B. abortus*) IN SYRIA

Khdrawi, Abeer**; Aliaa El-Naoufi**; A. Al-Mariri* M. Quider** and A. Abbady*

* Department of Molecular Biology and Biotechnology, Atomic Energy Commission of Syria (AECS), Damascus, Syria

** Dept. of Animal Biology- Fac. of Science- Damascus University- Syria

عزل عدة أنماط مختلفة من الفاجات العارضة للأضداد ناتوية قادرة على التمييز بين نوعي البروسيلاء -الضانية والمجهمبة - الأكثر انتشارا في سوريا

عيسى الخضرابي **، علياء النعوفى **، أيمن المريري *، محمود قويدر ** و عبد القادر عبادي

قسم الـبـيـولـوـجـياـ الجـزـينـيـةـ وـالتـقـانـةـ الـحـيـوـيـةـ، هـيـنـةـ الطـافـةـ الـفـرـيـةـ السـوـرـيـةـ

قسم علم الحياة الحيوانية - كلية العلوم - جامعة دمشق

+ للبريد الإلكتروني: aabady@aec.org.sy

الملخص

تعتبر تقنية الفاجات العارضة للأضداد الناتوية من طرائق البيولوجيا الجزيئية الحديثة التي تم عبر الهندسة المورثية لنوع خاص من الأضداد التي توجد حسرياً عند عائلة الجمل، بحيث تتيح الحصول على جزيئات رابطة (Binders) صغيرة الحجم تدعى بالأضداد الناتوية (Nanobodies) التي تمتاز بكونها عالية الثباتية والاحلالية وسهولة الإنتاج بطرق التقليد المورثي في الإشريكية القولونية. تنتج هذه الأشكال الصدية على شكل مكتبة مورثية (Genetic library) عالية التنوع بحيث يتم غربلتها وعزل الأشكال الضدية في الصedia الفعالة منها بتقنية الفاجات العارضة (Phage Display)، حيث تكون هذه الأشكال الضدية في مراحلها الأولى على شكل فاجات تعرض على سطحها الأضداد الناتوية المختلفة.

لقد أجري هذا العمل على مكتبة مورثية للأضداد الناتوية المنتجة من جمل منع بخلاصات بكتيرية للبروسيلاء الضانية، التي تتسم بقدرة لجنس البروسيلاء الذي يعتبر عاملاً مرمضاً له أهمية خاصة بسبب آثارها الصحية على الإنسان والحيوان بما يتسبب بهما من انتشار اقتصادية فادحة في الجمهورية العربية السورية. والبروسيلاء الضانية تعد أكثر انتشاراً من البروسيلاء المجهمبة محلياً والتمييز بينهما لا يزال مشكلة بسبب التشابه الكبير بالبنية الخارجية والمحتوى البروتيني. لقد تم غربلة هذه المكتبة مورثية بصورة طرحية بخلاصات البروسيلاء المجهمبة ومن ثم الضافية لنجعل بنتيجة ذلك على عدد من الفاجات العارضة للأضداد ناتوية مختلفة فيما بينها وقادرة على التمييز بصورة فعالة بين هذين النوعين من البروسيلاء. يمكن لنتيجة هذا العمل أن تسهم بصورة فعالة في تطوير أطقم تشخيصية دقيقة وسريعة لكشف الإصابات بالبروسيلاء وتحديد النمط المسؤول عنها.

الكلمات المفتاحية: البروسيلاء، البروسيليا، الأضداد الناتوية و الفاجات العارضة.

المقدمة

تتميز عائلة الإبل (Camelidae) عن غيرها من الثدييات في أن نظامها المناعي قادر على تشكيل أضداد (Antibodies) بسيطة البنية تدعى بالأضداد ذات السلسلة القليلة (Heavy antibodies chain) إضافة إلى الأضداد الأخرى الشائعة (Hamers-Casterman et al., 1993). لقد تمكّن الباحثون باستخدام الهندسة الوراثية من عزل وإنتاج المنطقة الفعالة من السلسلة القليلة لهذه الأضداد

(Variable domain) أو الصند النانوي (Nanobody). وهو عبارة عن بروتين صغير يبلغ وزنه الجزيئي 15 كيلو دالتون وله القدرة الكاملة على الارتباط بمستضد النوعي (Frenken et al., 2000). تعد الأضداد التانوية من الأدوات الجزيئية الواعدة في العديد من التطبيقات البيولوجية والطبية، فحجمها الصغير وبنيتها البروتينية المسقترة والعالية الإنحلالية يعده مصدر الكفاءة العالية والأداء المتميز الذي تتصف به (Nguyen et al., 2000). وهذه الأضداد قادرة على الاتصال بأهداف لا يستطيع الصند العادي الارتباط بها، كما هي الحال بالنسبة للموقع الفعال للأنزيمات (active sites) أو الصند في الأغشية الخلوية، الأمر الذي يستعصي في أغلب الأحيان على الأضداد التقليدية (Spinelli et al., 2000). إضافة إلى كل ذلك، فإن إنتاج هذا النوع من الأضداد يمكن أن يتم في غاية السهولة والسرعة باستخدام تقنيات البيولوجيا الجزيئية وذلك في خلايا البكتيريا المخبرية. لهذا تصنف كأفضل الطرق لإنتاج الواسمات البكتيرية المختلفة. وبالفعل فقد تم إنتاج العديد من الأضداد التانوية القادرة على تشخيص العديد من العوامل الممرضة إنطلاقاً من الفيروسات مروراً بأنواع من البكتيريا وحتى أنواع من الديدان الطفيلية (Wesolowski et al., 2009). وكان لهذه الأضداد القراءة في بعض الأحيان على التمييز بين أنواع متشابهة من الطفيلييات التي تتتمى لنفس الجنس (Deckers et al., 2009).

إن الخصائص الفريدة للأضداد التانوية جعلت منها أداة مغربية يمكن استخدامها في تشخيص بعض العوامل الممرضة ذات الأهمية المحلية كما هو الحال بالنسبة للبروسيليا (Brucella). بهذه البكتيريا السالبة الغرام تتسبب بداء البروسيلات (Brucellosis) أو ما يعرف بالحمى المالطية (Corbel, 1997). وهي من الأمراض المشتركة بين الإنسان والحيوان (zoonotic disease) وهناك أربعة أنواع مرضية للإنسان هي: البروسيليا المجهضة (*B. melitensis*), البروسيليا الضانية (*B. abortus*), البروسيليا الخنزيرية (*B. suis*) والبروسيليا الكلبية (*B. canis*) (Boschioli et al., 2001). ولا تزال سوريا تعاني من آثارها من الناحية الصحية والاقتصادية، حيث تصيب البروسيليا المجهضة الأبقار بشكل أساسي وتصيب البروسيليا الضانية الأغنام والماعز وهي الأكثر انتشاراً محلياً ويشبه كلا النوعين بنسبة 87%، وينسب الاختلاف بالمضيف النوعي والشكل الخارجي عموماً لبروتينات مختلفة وبشكل خاص بروتينات الغشاء الخارجي (Pappas et al., 2005).

بالنظر لكافة المزايا التي تتمنى بها الأضداد التانوية فقد تمت أمثلة تفاهة الأضداد التانوية في مخابر قسم البيولوجيا الجزيئية والتقانة الحيوية في هيئة الطاقة الذرية، وكانت بداياتها من خلال مشروع إنتاج أضداد تانوية نوعية للبروسيليا لأغراض تشخيصية وبحثية بما قد يؤدي مستقبلاً لاستثمارها في تطوير لقاحات أو أساليب علاجية ناجحة للبروسيليا. في هذا العمل سنبحث بالستخدام تقنية الأضداد التانوية استهداف وكشف مستضادات نوعية من البروسيليا بحيث تستثمرها في التشخيص الدقيق والتمييز بين نوعيها الأكثر انتشاراً محلياً، الضانية والمجهضة، حيث سستخدم مكتبة مورثية مورثية عالية النوع تم تحضيرها انطلاقاً من جمل معنون بالبروسيليا الضانية. حيث يتم اصطفاء الأشكال الضدية الفعالة وعزلها بصورة نوعية من هذه المكتبة باستخدام تقنية الفاجات العارضة (Phage Display) وهي عبارة عن تقنية جزيئية تستخدم لعرض البروتينات والبيبيدات الغربية على سطح الفاج (Willats, 2002)، وبالتالي الحصول على أضداد تانوية نوعية لبروتينات البروسيليا معروضة على سطح الفاجات.

المواد والطرق

الاستبيانات البكتيري لسلالات البروسيليا واليرسينيا:

تم استبيان عدة سلالات من البروسيليا (البروسيليا الضانية والبروسيليا المجهضة) وسلالة من اليرسينيا ذات النمط المصلوي O9 (*O9 Yersinia entirocoliteca*) التي تم استخدامها كشاهد سلبي. جميع هذه السلالات تمت تهيئتها على أطباق الزرع الصلبة 2YT (يحتوي في كل ليتر 10 غرام yeast extract و 16 غرام Trypton 5 غرام NaCL و 15 غرام آغار بدرجة حموضة معتدلة)، وبعد نموها قلت مستعمرات مفردة منها إلى دوارق الأوساط السائلة التي تحوي وسط YT 2Y (السائل والمزود بـ 5% مصل الحصان وتم حضنها في الدرجة 37°C. وعند انتهاء فترة الحضن، تم ترسيب البكتيريا من الوسط السائل بالتقيل ومن ثم غسلها مرتين بالمحلول الملحي الغوفساتي PBS تمهيداً لاستخدامها في المراحل اللاحقة.

تحديد مقاومة السلالات البكتيرية باستخدام التفاعل السلسلى البوليميرازي:

تم عزل الـ DNA الجينومي من جزء من البكتيريا المغسولة بالـ PBS بطريقة CTAB/NaCl (Thermo[®] Nanodrop Amino Bromide) (Thermo[®] Style Trimixle Amino Bromide) ومن ثم تحديد تركيزه بجهاز Multiplex PCR الذي تمت أمثلته مسبقاً في دائرة الميكروبولوجيا والمعانيات في هيئة الطاقة الذرية السورية بغرض التأكيد من السلالات المستخدمة. وقد ضم أثيوبر نتائج تفاعل الـ PCR (PCR) المكونات التالية: 0.5 μM dNTPs, 1 μM primer (10 mM), 2.5 μM MgSO₄ (50 mM), 0.2 μM Taq polymerase, 1 μM H₂O, buffer 10x (Bio-RAD[®] PCR), استمرت فترة التفاعل 35 دورة على جهاز الـ PCR، تم تحضير العينات للترحيل على هلام الأغاروز 1.5% وبعد الرحlan تم الكشف عن شدف الـ DNA بالأشعة فوق البنفسجية UV.

عزل بروتينات البروسيل واليرسينيا:

بعد التأكيد من مقاومة السلالات، وباستخدام الجزء المتبقى من البكتيريا المغسولة بالـ PBS، تم عزل الخلاصة البروتينية للخلايا باستخدام 5 مل lysis buffer 2x و 5.7 غ غواندين هيدروكلورايد و 100 μM PMSF (100 mM) و 400 μM PIK (25X) (Protease inhibitor Kocktail) لتنكك الخلايا وتحرير البروتينات وثم تحليم الخلايا بالأمواج فوق الصوتية. بعدها تم حساب تركيز البروتينات باستخدام كاشف الـ Bradford ووجود BSA (اليونين مصل البقر) كبروتين عياري وجري قياس الامتصاصية بطول موجة 595 nm ومن ثم حساب التركيز حسب معادلة المستقيم العياري standard curve.

عزل الأضداد الناتوية باستخدام تقنية الفيروسات العارضة (Phage Display):

تم تثبيت المستضادات (بروتينات البروسيل واليرسينيا) ضمن صفيحة 96 بتر ELISA (TPP10[®]) وحافظت في الدرجة 4°C لليوم التالي. وفي اليوم ذاته، تم استباثات البكتيريا E. coli TG1 التي تحتوي على مكتبة الأضداد الناتوية في الوسط السائل [2YT + 20% غلوكوز + امبيسيلين (مضاد حيوي)]، من ثم تم إحداث العدو بـ Helper phage M13KO7 ب恁ية الحصول على فاجات يعرض كل منها على سطحه ضد ناتوي، بعد فترة من الحضن تم التقىل والتخلص من الطافي ثم حل الرسابة بـ 200 ml من 2YT + كاتاماسين (مضاد حيوي)] وحُضن لليوم الثاني.

في اليوم الثاني تم تثقيل الفاجات العارضة للأضداد الناتوية ومن ثم حساب تركيزها، ومن ثم أضيفت لصفيحة 96 بتر المقاطة بشروط مختلفة من مستضادات البروسيل واليرسينيا. بعد الحضن والغسيل تم إضافة مادة Triethylamine لفك ارتباط الضد الناتوي النوعي مع البروسيل ثم تمت إضافة موقي الـ Tris لتعديل الوسط. بعدها جرى حضن هذه الفاجات مع TG1 لمدة 30 دقيقة طبعاً بعد تخفيض هذه الفاجات إلى التركيز التالي 10³, 10⁴ و 10⁵. بعد ذلك تم زراعة البكتيريا على وسط (LB agar + امبيسيلين). تعداد الغربلة عدة مرات بنفس الطريقة.

تم التأكيد من صحة اطورال مورثات الأضداد الناتوية بإجراء التفاعل التضخيمي السلسلى PCR، باستخدام المرنسين (المرنسة الموجهة RP والمرنسة العكيبة GIII). ثم جرى تقطيع مورثات الأضداد الناتوية باستخدام إنزيم التقىد (HinfI) وترحيل ناتج القطع على هلام الأغاروز 2%. المقاييس المعاينة الازمية للفاجات العارضة للأضداد الناتوية:

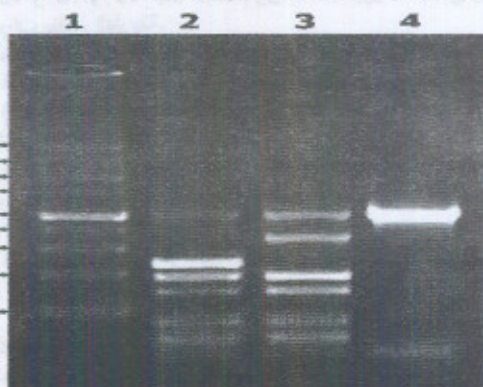
تم استباثات المستضادات البكتيرية الحاوية على مورثات الأضداد ناتوية في وسط سائل (2YT + امبيسيلين) ضمن صفيحة 24 بتر (TPP10[®]), ثم تم إحداث العدو بـ Helper Phage ب恁ية تحريمي البكتيريا الحاوية على مورثة الضد الناتوي على إبطاله على شكل بروتين معروض على سطح الفاجات المتكررة بنتيجة العدو. بعد فترة من الحضن، تم تثقيل الصفيحة والتخلص من الطافي ثم حل الرسابة بـ 2YT + كاتاماسين) وحُضن لليوم الثاني. وبنفس الوقت تم تثبيت بروتينات البروسيل واليرسينيا ضمن صفيحة 96 بتر.

في اليوم الثاني تم تثقيل صفيحة 24 بتر، ومن ثم أضيف الطافي الحاوي على الفاجات المحورة الصفيحة المغطاة بمستضادة النوعي واليرسينيا. وتم الكشف عن ارتباط الضد الناتوي المعروض على سطح الفاج بمستضده النوعي باستخدام الأضداد الناتوية للفاج (anti-M13) (TMB) (TMB) للحصول على البيروكسيداز. للكشف عن الفعالية في اختبار المقاييس تم إضافة مداد إنزيم البيروكسيداز (TMB) على تفاعل لوني ومن ثم تثبيت التفاعل بإضافة حمض الكبريت وفررت النتائج بجهاز قارئ الصفائح على طول موجة 450 نانو متر. (Thermo[®])

النتائج والمناقشة

تحضير الخلاصات البروتينية العامة للبروسيلاء لاستخدامها في البحث

لقد تم في أعمال سابقة تحضير مكتبة الأضداد الناتجية المورثية من خلايا الجمل المنع بخلاصات البروسيلاء الضانية العامة وقد امتازت هذه المكتبة باتساعها واحتوائها على نسبة عالية من المستويات البكتيرية الحاوية على مورثات لأضداد ناتجية بأطوال تقريبية نظمية. من هذه المكتبة تم باستخدام تقنية الفيروسات المارضة عزل ثلاثة أشكال ضدية ذات نوعية مماثلة لخلاصات البروسيلاء البروتينية السيتوبيلازمية، وجميعها كانت نوعية لكافحة أنواع البروسيلاء التي تم اختبارها (Abbadly et al., قيد النشر). إن كون هذه المكتبة المورثية قد انتشت بعد التمعن بخلاصات 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 بتغيير آخر مدى استئناعية كل من هذه المكونات (Saerens et al., 2008). لقد كانت فكرة هذا العمل أنه وباستخدام ذات المكتبة العامة، يمكننا عزل بعض الأضداد الناتجية القادرة على ربط بعض المستضدات المميزة للبروسيلاء الضانية، وحتى لا تغيب أي من مكونات الخلية، والتي من بينها البروتينات الغشائية أو السيتوبيلازمية وحتى الجدارية، عن نطاق البحث فقد لجأنا لطريقة خاصة لاستحصل المحتوى الخلوي العام لكل من البروسيلاء الضانية والمجهمضة وذلك من خلال استخدام محلول موقي حاوي على تركيز عال من الغواندين الذي يعتبر المركب الفعال من محلول تجاري يدعى (TRIzol)، وهذا المركب يعمل في نفس الوقت على حل الجدر والأغشية الخلوية وتفسخ البروتينات بصورة جزئية وعكوسية بحيث يكون سبباً في استرداد نسبة عالية من المحتوى البروتيني العام للخلية، إضافة إلى قدرته على المحافظة على خصائص البروتينات العامة خلال فترات التخزين الطويلة (Hummon et al., 2007). من ناحية أخرى فإن وجود هذا المركب في الخلاصات البروتينية، وبشكله العالية، لم يكن له أي أثر على تفاصيل الصياغة البروتينية (Bradford) من جهة أو حتى على كفاءة ارتباط البروتينات على صفحية الإليزا من جهة أخرى بما يمكن اعتباره بمثابة طريقة متماثلة لتحضير البروتينات لمثل هذا النوع من الأعمال البحثية. من ناحية أخرى من ذات السلالات البكتيرية تم تحضير الدنا بغية استخدامه في نوع خاص من تفاعلات البلمرة بغية التأكد من تناولتها وبيعتها لجنس البروسيلاء من جهة وكل من النوعين البروسيلاء المجهمضة والبروسيلاء الضانية من جهة أخرى. وقد تم استخدام البروسينيا ذات النط المصلبي 09 في ذات التفاعل كشاهد سلبي (شكل 1). بنتيجة هذا التفاعل وبعد بجراء الترحيل على هلامنة الأغاروز تظهر مجموعة من شدف الدنا الخاصة بجنس البروسيلاء بطول (393 bp و 302 bp) وظهور شدفة مميزة للبروسيلاء المجهمضة بطول (498 bp) وأخرى مميزة للبروسيلاء الضانية بطول (792 bp) وذلك بحسب العينة البكتيرية التي أجري عليها التفاعل. أيضاً يظهر لدى كل السلالات المختلفة العصابة العامة (1000 bp) التي تتبع عن تحضير المورثة (16S rRNA) الشديدة المحافظة في الجينوم البكتيري بشكل عام (شكل 1).

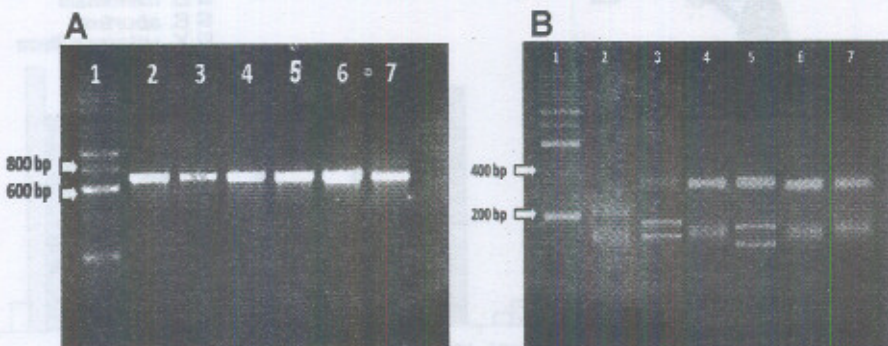


شكل 1: تمييز السلالات البكتيرية المستخدمة باستخدام تفاعل البلمرة متعدد الشدف (PCR).

صورة لهامنة الأغاروز 1.5% بعد ترحيل نواتج تفاعل البلمرة المتعدد الشدف الذي أجري على الدنا المحضر من سلالتي البروسيلاء المجهمضة (مسار 2) والضانية (مسار 3) وكذلك البروسينيا ذات النط المصلبي 09 (مسار 4)، التي استخدمت كشاهد سلبي، وقد تم تفاعل البلمرة هذا باستخدام مرتبتات نوعية لمورثات محافظة في جنسي البروسيلاء والبروسينيا. الواسم الجيني للدنا DNA marker تم ترحيله في المسار (1).

غريلة المكتبة الموروثية بتنمية الفيروسات العارضة

تعتبر تقنية الفيروسات العارضة من أشهر التقنيات التي تستخدم بغرض العزل الانتقائي لبعض الأشكال الرابطة الفعالة وذلك انطلاقاً من مكتبات مورثية عالية النوعية (Clackson et al., 1991). لقد كان استخدام هذه التقنية مركزاً في السابق على عزل الأضداد المنشبة الناتجة عن نجع المجالين المتوفعين لكل من المسلمين والقبيلتين والحقيقة من الأضداد التقليدية أو ما يُعرف اختصاراً بالشديدة المتنوعة احادية السلسلة (single-chain variable fragment scvp). وقد كان هناك الكثير من المحاولات لعزل أمثل هذه الترتكيب النوعية للعديد من المستضدات والتي من بينها متعدد السكاريد الليبي العائد للعديد من الانماط البكتيرية () . أيضاً تم بنجاح مؤخراً عزل عدد من هذه الأضداد المنشبة النوعية للبروسيلاء بالرغم من المشاكل التي ثلت وتعلق بانحلاليتها وثباتيتها (Hayhurst et al., 2003) . إن تقنية الأضداد الثانوية وفرت حل بديلاً لمثل هذه المشاكل التي ترافق إنتاج شفاف الأضداد المنشبة التقليدية ولدى دمجها مع بالمكتبة المورثية الاستمناعية وتقنية الفيروسات العارضة فإنه يمكننا عزل العديد من الأضداد ذات النوعية العالمية والثانوية المشجعة (Wesolowski et al., 2009) . لقد تم حديثاً لإنتاج تقنية الفيروسات العارضة الطرحية وباستخدامها عزلت أضداد ثانوية 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 وانطلاقاً من المكتبة المورثية ذاتها، طبقنا تقنية الفيروسات العارضة بدأية على الخلاصات البروتينية للبروسيلاء المجهضة ومن ثم استرجعنا كامل الفيروسات العارضة للأضداد الثانوية الغير مرتبطة لعزل منها الأشكال الضدية النوعية للخلاصات البروتينية المحضرنة من البروسيلاء الضائبة. أشرت هذه الطريقة في الحصول على العذر من المستعمرات البكتيرية الحاوية على مورثات كاملة للأضداد الثانوية بحيث تقع أطوالها ضمن المجال المتوقع (700pb) كما أكده اختبار البلمرة باستخدام مرنستين (المرنسة الموجهة RP والمرنسة العكسية GIII) مطروقين لموقع مورثة الضد الثانوية في بلازميد التغيير الفيروسي، وبشكل عام كانت جمعها تتبع لواحد من ستة أشكال ضدية متكررة (شكل. 2A) . بالرغم من أن بعض مورثات الأضداد الثانوية تلك تبدي تشابه الهيئة الشديدة التي تنتجه بتقطيعها بالترميز التقييد (HinfI) (شكل. 2B)، والتي تعد طريقة تقليدية سريعة لكشف اختلاف - وليس بالضرورة تشابه - الأنماط الضدية الثانوية المعزولة، فإن تفاعل السلسلة (sequencing) أكد اختلافها جميعاً فيما بينها.



الشكل ٤ : التأكيد من مورثات الأضداد الناتجية المنتقدة

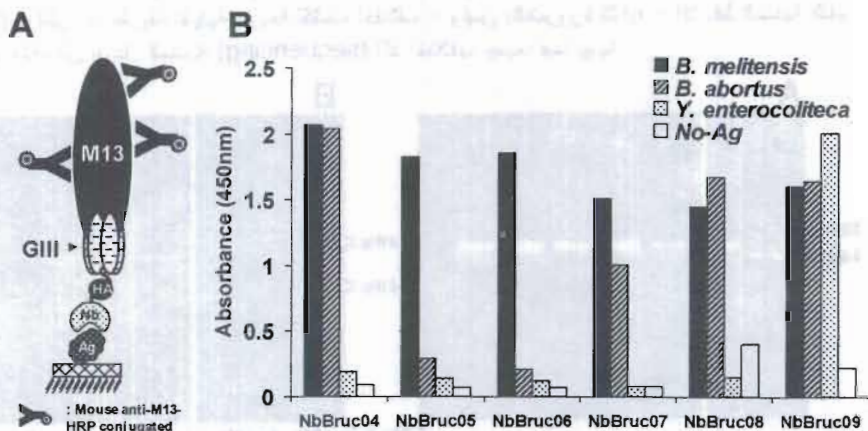
نتائج PCR باستخدام المريضتين RP, GIII حيث يمثل المسار الأول واسم الدنا الجزيئي (DNA marker) وتحوي باقي المسارات على شدف الدنا المضخمة ، الحاوية على مورثات الأضداد الناتجية، من المستعمرات البكتيرية المست وجميع هذه العصيات لها ذات الطول تقريبا. (B) بعد تضخيم مورثات الأضداد الناتجية تم تقطيعها بازديز التقييد *HinfI* ومن ثم تريلتها عبر ملاحة الأغاروز. يمثل المسار الأول واسم الدنا الجزيئي (DNA marker)، بينما تحوي المسارات الأخرى (2-7) شدف الدنا الناتجة عن عملية قطع مورثة الأضداد الناتجية من كل من المستعمرات المست المنتقة.

اختبار نوعية الأضداد الناتجية المعروضة على سطح الفاجات نحو مستضدات البروسيليا: في الخطوة التالية تم اختبار نوعية هذه الأضداد الناتجية المرمزة من قبل المورثات التي تحويها المستعمرات الكتيرية المت المعزولة بتقنية الفاجات العارضة وذلك نحو مستضدات البروسيليا. لهذه الغاية

تم استخدام طريقة تعتمد على إنتاج هذه الأضداد على شكل بروتينات معروضة على سطح الفاجات واستخدامها ككل في تفاعل مقايسة إنزيمية، وقد تم التحقق من حدوث الارتباط بين الضد النانوي المعروض والمستضد المثبت باستخدام الضد النوعي للفاج الموسوم بالبيروكسيدار (شكل. 3A). أجري هذا الاختبار على مجموعة من المستضدات البكتيرية المحضرة من كل من البروسيلا الضانية والجهضة، كما تم استخدام المستضدات المحضرة من اليرسينيا ذات النمط المصلبي O9 كشاهد سلبي وذلك نظراً للشبه الكبير الذي تبديه مع البروسيلا (شكل. 3B).

تبين بنتيجه هذا الاختبار أن جميع الأضداد النانوية من المستضدات البكتيرية المست قادرة على ربط مستضدات البروسيلا الضانية والتعرف عليها مقارنة بالشاهد السلبي (بدون مستضدات). من ناحية أخرى، يمكن اعتبار الأضداد النانوية من المستضدات NbBruc06 و NbBruc05 و NbBruc04 و NbBruc07 و NbBruc08 و NbBruc09 نوعية للبروسيلا فقط. بينما تلك من المستضدرة رقم 9 عامةNbBruc09 للبروسيلا واليرسينيا. أيضاً، يمكن للضددين النانويين من المستضدرتين رقم 5 و NbBruc06 التمييز بوضوح بين نوعي البروسيلا الضانية والجهضة (شكل. 3B).

لقد تمكنا في هذا البحث ولأول مرة من إنتاج أضداد نانوية نوعية ليس فحسب للبروسيلا كجنس وإنما لنوع البروسيلا الضانية تحديداً. إن معظم الدراسات السابقة اعتمدت في التمييز بين أنواع البروسيلا على إضداد وحيد النسيلة تستهدف بصورة حصرية متعدد السكاريد الليبدي الذي يعد من أهم عوامل الفوعة والاستناعية في بنية البروسيلا (Laurent et al., 2004). وبالتالي فإن تحديد المستضدات البروسيلية الهدف لكل من هذه الأضداد النانوية القادر على تمييز نوعي البروسيلا الضانية والجهضة يتعذر على درجة عالية من الأهمية. بالنظر إلى كون جميع هذه الأشكال الضدية لا تزال معروضة على سطح الغيروسات، فإن من أولويات المرحلة القادمة هو تحريرها والتغيير عنها كبروتينات مغيرة منحلة وقابلة للتقطية بالكريموتوغرافيا ذات الآلفة الشاردية (Arbabi Ghahroudi et al., 1997) وذلك بكميات كبيرة بما يتيح اختبار فعاليتها وتوصيفها والتتأكد من نوعيتها، ومثل هذه الأضداد يمكن لها مستقبلاً أن تكون بمثابة أدوات فعالة للتمييز بين نوعي البروسيلا في الاختبارات التشخيصية.



الشكل ٣: اختبار نوعية الأضداد النانوية المعروضة على سطح الفاجات نحو مستضدات البروسيلا.
(A) شكل تمثيلي يوضح بنية الفاج العارض للضد النانوي الذي ينتج عن إصابة المستضدرة البكتيرية الحاوية على مورثة هذا الضد بالفاج المساعد، حيث يكون الضد النانوي مرتبط بالبروتين (GIII) الذي يتعذر واحد من المكونات الأساسية لغلاف الفاج. يمكن الكشف عن هذه البنية المعقدة بعد ارتباطها بالمستضدات المثبتة، من خلال الضد النانوي، وذلك باستخدام ضد الفاج الموسوم بالبيروكسيدار (Anti-M13 HRP). (B) يمثل الشكل نتائج اختبار المقايسة المناعية الإنزيمية لتحديد قدرة الفاجات العارضة لكل من الأضداد النانوية المستude، بعد إنتاجها من مستضدراتها البكتيرية، على التعرف على المستضدات (10µg/well) المحضرة من نوعين من جنس البروسيلا (هما الضانية والجهضة) وكذلك قدرتها على تمييز مستضدات البروسيلا عموماً عن اليرسينيا. وقد تم كشف ارتباط الأضداد النانوية النوعي بالمستضدات باستخدام الضد الفاج الموسوم بالبيروكسيدار.

REFERENCES

- 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.
- Deckers, N.; D. Saerens; K. Kanobana; K. Conrath; B. Victor; U. Wernery; J. Vercruyse; S. Muyldermans and P. Dorni (2009) Nanobodies, a promising tool for species-specific diagnosis of *Taenia solium* cysticercosis. *Int J Parasitol* 39, 625-33.
- Frenken, L.G.; R.H. van der Linden; P.W. Hermans; J.W. Bos; R.C. Ruuls; B. de Geus and C.T. Verrrips (2000) Isolation of antigen specific llama VH antibody fragments and their high level secretion by *Saccharomyces cerevisiae*. *J Biotechnol* 78, 11-21.
- 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.
- Hummon, A.B.; S.R. Lim; M.J. Difilippantonio and T. Ried (2007) Isolation and solubilization of proteins after TRIzol extraction of RNA and DNA from patient material following prolonged storage. *Biotechniques* 42, 467-70, 472.
- 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.
- Nguyen, V.K.; R. Hamers; L. Wyns and S. Muyldermans (2000) Camel heavy-chain antibodies: diverse germline V(H)H and specific mechanisms enlarge the antigen-binding repertoire. *Embo J* 19, 921-30.
- 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.
- Spinelli, S.; L.G. Frenken; P. Hermans; T. Verrrips; K. Brown; M. Tegoni and C. Cambillau (2000) Camelid heavy-chain variable domains provide efficient combining sites to haptens. *Biochemistry* 39, 1217-22.
- 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.

Willats, W.G. (2002) Phage display: practicalities and prospects. *Plant Mol Biol* 50, 837-54.

ISOLATION OF DIFFERENT TYPES OF NANobody-DISPLAYING PHAGES CAPABLE OF DISTINGUISHING BETWEEN THE MOST TWO IMPORTANT SPECIES OF BRUCELLA (*B. melitensis* AND *B. abortus*) IN SYRIA

Khdrawi, Abeer; Aliaa El-Naoufi**; A. Al-Mariri* M. Quider** and A. Abbady***

* Department of Molecular Biology and Biotechnology, Atomic Energy Commission of Syria (AECS), Damascus, Syria

** Dept. of Animal Biology- Fac. of Science- Damascus University- Syria

ABSTRACT

Nanobody phage display technology is considered as recent molecular biology technique performed through the genetic engineering of special type of antibodies existing exclusively in Camelidea. It enables the obtaining of small binders, referred to as Nanobodies, conferred with high stability and solubility and are produced by gene expression system in *E. coli*. Nanobodies are extracted from gene library of 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).

This work was established on Nanobody library previously created from Arabian camel immunized with *Brucella melitensis* total antigens. It is a member of the genus *Brucella* which is considered as a very important infectious agent because of its impact on human and animal health with the concomitant economical loses in Syria. Locally, cases of infection with *B. melitensis* are more redundant than with *B. abortus*. Distinguishing between these two types of bacteria is still considered as a problem because of the big similarity in their outer structure and protein content. In this work, a subtractive panning with *B. abortus* antigens followed with those from *B. melitensis* was performed on the Nanobody library resulting in several Nb-phages able to distinguish efficiently between these two species of *Brucella*. Results of this work could be invested in the development of precise and rapid diagnostic kits for detecting Brucellosis and defining its responsible type of bacteria.

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

قام بتحكيم البحث

أ. د / سامية مرسى يومى

أ. د / عبد الحميد مليجي عبد الحميد

كلية الزراعة - جامعة المنصورة

كلية الزراعة - جامعة كفر الشيخ