

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 لأضداد نانوية قادرة على التمييز بين نوعي البروسيلات الضائية والمجهضة - الأكثر انتشارا في سوريا عيبر الخضراوي**، علياء النعوفي**، أيمن المريري*، محمود قويدر** و عبد القادر عبادي

¹ قسم البيولوجيا الجزيئية والتقلنة الحيوية، هيئة الطاقة الذرية السورية

² قسم علم الحياة الحيوانية - كلية العلوم - جامعة دمشق

+ للبريد الإلكتروني: aaabady@aec.org.sy

الملخص

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

لقد أجري هذا العمل على مكتبة مورثية للأضداد النانوية المنتجة من جمل ممنع بخلاصات بكتيرية للبروسيلات الضائية، التي تنتمي لجنس البروسيلات الذي يعتبر عاملاً مرضياً له أهمية خاصة بسبب أثارها الصحية على الإنسان والحيوان بما يتسبب بخراب اقتصادي فادحة في الجمهورية العربية السورية. والبروسيلات الضائية تعد أكثر انتشاراً من البروسيلات المجهضة محلياً والتميز بينهما لا يزال مشكلة بسبب التشابه الكبير بالبنية الخارجية والمحتوى البروتيني. لقد تم غربلة هذه المكتبة المورثية بصورة طرحية بخلاصات البروسيلات المجهضة ومن ثم الضائية لتحصل بنتيجة ذلك على عدد من الفاجات العارضة لأضداد نانوية مختلفة فيما بينها وقادرة على التمييز بصورة فعالة بين هذين النوعين من البروسيلات. يمكن لنتيجة هذا العمل أن تسهم بصورة فعالة في تطوير أطقم تشخيصية دقيقة وسريعة لكشف الإصابات بالبروسيلات وتحديد النمط المسؤول عنها.

الكلمات المفتاحية: البروسيلات، اليرسينيا، الأضداد النانوية 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 السلاسل الثقيلة (Heavy antibodies chain) إضافة إلى الأضداد الأخرى الشائعة (Hamers-Casterman et al., 1993). لقد تمكن الباحثون باستخدام الهندسة الوراثية من عزل وإنتاج المنطقة الفعالة من السلسلة الثقيلة لهذه الأضداد

(Variable domain) والتي تدعى VHH أو الضد النانوي (Nanobody). وهو عبارة عن بروتين صغير يبلغ وزنه الجزيئي 15 كيلو دالتون وله القدرة الكاملة على الارتباط بمستضده النوعي (Frenken et al., 2000). تعد الأضداد النانوية من الأدوات الجزيئية الواعدة في العديد من التطبيقات البيولوجية والطبية، فحجمها الصغير وبنيتها البروتينية المستقرة والعالية الإنحلالية يعدان مصدر الكفاءة العالية والأداء المتميز الذي تتصف به (Nguyen et al., 2000). فهذه الأضداد قادرة على الالتصاق بأهداف لا يستطيع الضد العادي الارتباط بها، كما هي الحال بالنسبة للمواقع الفعالة للأنزيمات (active sites) أو الصدوع 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 النانوية القادرة على تشخيص العديد من العوامل الممرضة انطلاقاً من الفيروسات مروراً بأنواع من البكتيريا وحتى أنواع من الديدان الطفيلية (Wesolowski et al., 2009). وكان لهذه الأضداد القدرة في بعض الأحيان على التمييز بين أنواع متشابهة من الطفيليات التي تنتمي لنفس الجنس (Deckers et al., 2009).

إن الخصائص الفريدة للأضداد النانوية جعلت منها أداة مغرية يمكن استخدامها في تشخيص بعض العوامل الممرضة ذات الأهمية المحلية كما هو الحال بالنسبة للبروسيلة (*Brucella*). فهذه 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 ممرضة للإنسان هي: البروسيلة المجهضة *B. abortus*، البروسيلة الضانوية *B. melitensis*، البروسيلة الخنزيرية *B. suis* والبروسيلة الكلبية *B. canis* (Boschiroli et al., 2001). ولا تزال سورية تعاني من آثارها من الناحية الصحية والاقتصادية، حيث تصيب البروسيلة المجهضة الأبقار بشكل أساسي وتصيب البروسيلة الضانوية الأغنام والماعز وهي الأكثر انتشاراً محلياً ويتشابه 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 تتمتع بها الأضداد النانوية فقد تمت أمثلة تقانة الأضداد النانوية في مخابر قسم البيولوجيا الجزيئية والتقانة الحيوية في هيئة الطاقة الذرية، وكانت بداياتها من خلال مشروع إنتاج أضداد نانوية نوعية للبروسيلة لأغراض تشخيصية وبحثية بما قد يؤدي مستقبلاً لاستثمارها في تطوير لقاحات أو أساليب علاجية ناجحة للبروسيلة. في هذا العمل سنحاول باستخدام تقنية الأضداد النانوية استهداف وكشف مستضدات نوعية من البروسيلة بحيث نستثمرها في التشخيص الدقيق والتمييز بين نوعيها الأكثر انتشاراً محلياً، الضانوية والمجهضة، حيث ستستخدم مكتبة مورثية عالية التنوع تم تحضيرها انطلاقاً من جمل ممنوع بالبروسيلة الضانوية. 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 والبيبتيدات الغريبة على سطح الفاج (Willats, 2002)، وبالتالي الحصول على أضداد نانوية نوعية لبروتينات البروسيلة معروضة على سطح الفاجات.

المواد والطرق

الاستنبات البكتيري لسلاسل البروسيلة واليرسينيا:

تم استنبات عدة سلالات من البروسيلة (البروسيلة الضانوية والبروسيلة المجهضة) وسلالة من اليرسينيا ذات النمط المصلي O9 (*Yersinia enterocolitica* O9) التي تم استخدامها كشاهد سلبي. جميع هذه السلالات تمت تمييزها على أطباق الزرع الصلبة 2YT (يحتوي في كل لتر 10 غرام yeast extract و 16 غرام Trypton و 5 غرام NaCl و 15 غرام Agar بدرجة حموضة معتدلة)، وبعد نموها نقلت مستعمرات مفردة منها إلى دوارق الأوساط السائلة التي تحوي وسط 2YT والسائل والمزود بـ 5% مصل الحصان وتم حضنها في الدرجة 37°م. وعند انتهاء فترة الحضانة، تم ترسيب البكتيريا من الوسط السائل بالتثقيب ومن ثم غسلها مرتين بالمحلول الملحي الفوسفاتي PBS تمهيداً لاستخدامها في المراحل اللاحقة.

تحديد نقاوة السلالات البكتيرية باستخدام التفاعل التسلسلي البوليميرازي:

تم عزل الـ DNA الجينومي من جزء من البكتيريا المغسولة بالـ PBS بطريقة CTAB/NaCl بغيرية استخدامه في نوع خاص من تفاعلات الـ PCR يدعى بتفاعل الـ Multiplex PCR الذي تمت أمثلته مسبقاً في دائرة الميكروبيولوجيا والمناعيات في هيئة الطاقة الذرية السورية بغرض التأكد من السلالات المستخدمة. وقد ضم أنبوب تفاعل الـ (PCR) المكونات التالية: 0.5µl dNTPs, 5µl DNA (10mM), 2.5µl MgSO₄ (50 mM), 0.2µl Taq polymerase, 1µl primer, 14.8µl H₂O, buffer 10x. استمرت فترة التفاعل 35 دورة على جهاز الـ PCR (Bio-RAD®), تم تحضير العينات للترحيل على هلامه الأغاروز 1.5%, وبعد الرحلان تم الكشف عن شدة الـ DNA بالأشعة فوق البنفسجية UV.

عزل بروتينات البروسيل والبرسينيا:

بعد التأكد من نقاوة السلالات، وباستخدام الجزء المتبقي من البكتيريا المغسولة بالـ PBS، تم عزل الخلاصة البروتينية للخلايا باستخدام 5 مل lysis buffer 2x و 5.7 غ غوانيسدين هيدروكلورايد و (100mM) PMSF و 100µl و PIK(25X) 400µl (Protease inhibitor Cocktail) لتفكيك الخلايا وتحرير البروتينات وتم تحطيط الخلايا بالأشعة فوق الصوتية. بعدها تم حساب تركيز البروتينات باستخدام كاشف الـ Bradford و يوجد BSA (البيومين مصّل البقر) كبروتين عياري وجرى قياس الامتصاصية بطول موجة 595 nm ومن ثم تم حساب التركيز حسب معادلة المستقيم العياري standard curve.

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

تم تثبيت المستضدات (بروتينات البروسيل والبرسينيا) 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 + غلوكوز 20% + امبسيلين (مضاد حيوي)]، من ثم تم إحداث العدوى بـ Helper phage M13KO7 بغيرية الحصول على فاجات يعرض كل منها على سطحه ضد نانوي، بعد فترة من الحضانة والتثقيب والتخلص من الطافي ثم حل الرسابة بـ [200 ml من 2YT + كاناماسين (مضاد حيوي)] وحضانة لليوم الثاني.

في اليوم الثاني تم تثقيب الفاجات العارضة للأضداد النانوية ومن ثم حساب تركيزها، ومن ثم اضيفت لصفحة 96 بئر المغطاة بشروط مختلفة من مستضدات البروسيل والبرسينيا. بعد الحضانة والغسيل تم إضافة مادة Triethylamine لتركيب ارتباط الضد النانوي النوعي مع البروسيل ثم تمت إضافة موقفي الـ Tris لتعديل الوسط. بعدها جرى حضانة هذه الفاجات مع TG1 لمدة 30 دقيقة طبعاً بعد تخفيف هذه الفاجات إلى التراكيز التالية 10³ و 10⁴ و 10⁵. بعد ذلك تم زراعة البكتيريا على وسط (LB agar + امبسيلين). تعاد الغرلة عدة مرات بنفس الطريقة.

تم التأكد من صحة أطوال مورثات الأضداد النانوية بإجراء التفاعل التسلسلي PCR، باستخدام المرستين (المرنسة الموجهة RP والمرنسة العكسية GIIL). ثم جرى تقطيع مورثات الأضداد النانوية باستخدام أنزيم التقيد (HinfI) وترحيل ناتج القطع على هلامه الأغاروز 2%. المقاييس المناعية الإنزيمية للفاجات العارضة للأضداد النانوية:

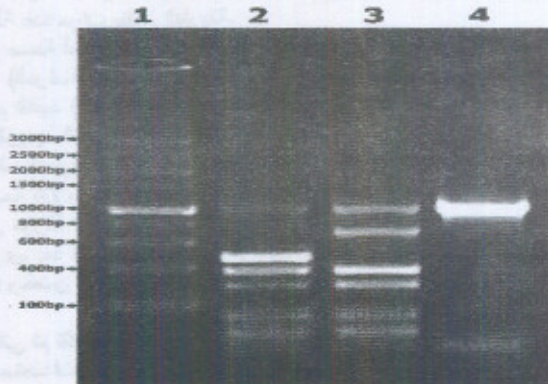
تم استنبات المستعمرات البكتيرية الحاوية على مورثات الأضداد نانوية في وسط سائل (2YT + امبسيلين) ضمن صفيحة 24 بئر (TPP10®)، ثم تم إحداث العدوى بـ Helper Phage بغيرية تحريض البكتيريا الحاوية على مورثة الضد النانوي على إطلاقه على شكل بروتين معروض على سطح الفاجات المتكاثرة بنتيجة العدوى. بعد فترة من الحضانة، تم تثقيب الصفيحة والتخلص من الطافي ثم حل الرسابة بـ (2YT + كاناماسين) وحضانة لليوم الثاني. وبنفس الوقت تم تثبيت بروتينات البروسيل والبرسينيا ضمن صفيحة 96 بئر.

في اليوم الثاني تم تثقيب صفيحة 24 بئر، ومن ثم اضيف الطافي الحاوي على الفاجات المحورة للصفحة المغطاة بمستضدات البروسيل والبرسينيا. وتم الكشف عن ارتباط الضد النانوي المعروض على سطح الفاج بمستضده النوعي باستخدام الأضداد النوعية للفاج (anti-M13) والموسومة بالترنمة البيروكسيداز. للكشف عن الفعالية في اختبار المقاييس تم إضافة مداد أنزيم البيروكسيداز (TMB) للحصول على تفاعل لوني ومن ثم تثبيت التفاعل بإضافة حمض الكبريت وقرنت النتائج بجهاز قارئ الصفائح (Thermo®) على طول موجة 450 نانو متر.

النتائج والمناقشة

تحضير الخلاصات البروتينية العامة للبروسيلا لاستخدامها في البحث

لقد تم في أعمال سابقة تحضير مكتبة الأضداد النانوية المورثية من خلايا الجمل الممنع بخلاصات البروسيلا الضائنية العامة وقد امتازت هذه المكتبة باتساعها واحتوائها على نسبة عالية من المستعمرات البكتيرية الحاوية على مورثات لأضداد نانوية بأطوال تقريبية نظامية. من هذه المكتبة تم باستخدام تقنية الفيروسات العارضة عزل ثلاثة أشكال ضدية ذات نوعية مهابنة لخلاصة البروسيلا البروتينية السيتوبلازمية، وجميعها كانت نوعية لكافة أنواع البروسيلا التي تم اختبارها (Abbady et al, قيد النشر). إن كون هذه المكتبة المورثية قد إنشئت بعد التمنيع بخلاصة معقدة، بحيث يتم منها تدرجياً 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 بعض المستضدات المميزة للبروسيلا الضائنية، وحتى لا تغيب أي من مكونات الخلية، والتي من بينها البروتينات الغشائية أو السيتوبلازمية وحتى الجدارية، عن نطاق البحث فقد لجأنا لطريقة خاصة لاستحصاال المحتوى الخلوي العام لكل من البروسيلا الضائنية والمجهضة وذلك من خلال استخدام محلول موقفي حاوي على تركيز عالٍ من الغوانيديين الذي يعتبر المركب الفعال من محلول تجاري يدعى (TRIZOL)، وهذا المركب يعمل في نفس الوقت على حل الجدر والأغشية الخلوية وتمسيخ البروتينات بصورة جزئية وعكوسة 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، وبتركيزه العالي، لم يكن له أي أثر على تقنية المعايرة البروتينية (Bradford) من جهة أو حتى على كفاءة ارتباط البروتينات على صفيحة الإليزا من جهة أخرى بما يمكن اعتباره بمثابة طريقة مثالية 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 نقاوتها وتبعيتها لجنس البروسيلا من جهة ولكل من النوعين البروسيلا المجهضة والبروسيلا الضائنية من جهة أخرى. وقد تم استخدام اليرسينيا ذات النمط المصلي O9 في ذات التفاعل كشاهد سلبي (شكل 1). بنتيجة هذا التفاعل وبعد إجراء الترحيل على هلامية الأغاروز تظهر مجموعة من شدف الدنا الخاصة بجنس البروسيلا بطول (393 و 302) وتظهر شدة مميزة للبروسيلا المجهضة بطول (498 bp) وأخرى مميزة للبروسيلا الضائنية بطول (792 bp) وذلك بحسب العينة البكتيرية التي أجري عليها التفاعل. أيضاً يظهر لدى كل السلالات المختبرة العصابة العامة (1000 bp) التي تنتج عن تضخيم المورثة (16S rRNA) الشديدة المحافظة في الجينوم البكتيري بشكل عام (شكل 1).

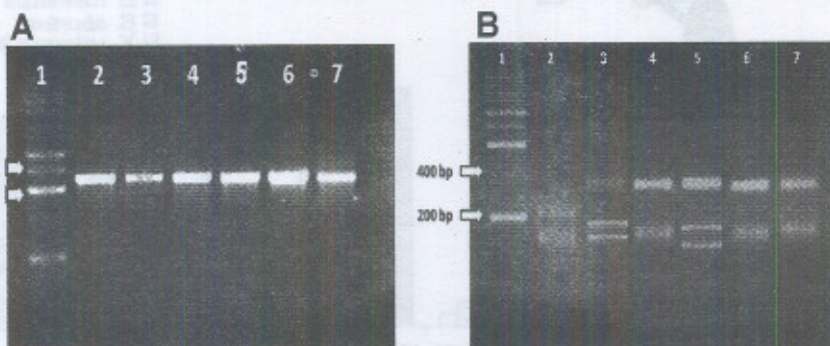


الشكل 1: تمييز السلالات البكتيرية المستخدمة باستخدام تفاعل البلمرة متعدد الشداف (Multiplex PCR).

صورة لهلامية الأغاروز %1.5 بعد ترحيل نواتج تفاعل البلمرة المتعدد الشداف الذي أجري على الدنا المحضر من سلالاتي البروسيلا المجهضة (مسار2) والضائنية (مسار3) وكذلك اليرسينيا ذات النمط المصلي O9 (مسار4)، التي استخدمت كشاهد سلبي، وقد تم تفاعل البلمرة هذا باستخدام مرئسات نوعية لمورثات محافظة في جنس البروسيلا واليرسينيا. الواسم الجزيئي للدنا DNA marker تم ترحيله في المسار(1).

غزلة المكتبة المورثية بتقنية الفيروسات العارضة

تعتبر تقنية الفيروسات العارضة من أشهر التقنيات التي تستخدم بغرض العزل الانتقائي لبعض الأشكال الرابطة الفعالة وذلك انطلاقاً من مكتبات مورثية عالية التنوع (Clackson et al., 1991). لقد كان استخدام هذه التقنية مركزاً في السابق على عزل الأضداد المؤشبة الناتجة عن نمج المجالين المتنوعين لكل من الملمستين الثقيلة والخفيفة من الأضداد التقليدية أو ما يعرف اختصاراً بالشفة المتنوعة أحادية السلسلة (single-chain variable fragment scvp). وقد كان هناك الكثير من المحاولات لعزل أمثال هذه التراكيب النوعية للعديد من المستضدات والتي من بينها متعدد السكاريد اللييدي العائد للعديد من الأنماط البكتيرية (1). أيضاً تم بنجاح مؤخرًا عزل عدد من هذه الأضداد المؤشبة النوعية للبروسيل بالمرغم من المشاكل التي تلت وتعلقت بتحليلاتها وثباتيتها (Hayhurst et al., 2003). إن تقنية الأضداد النانوية وفرت حلاً بديلاً لمثل هذه المشاكل التي ترافق إنتاج شدة 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 حديثاً ابتداء تقنية الفيروسات العارضة الطرحية و باستخدامها عزلت أضداد نانوية قادرة على التعرف على أحد أنواع الديدان الشريطية وتمييزه عن نوع شبيهه 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 بداية على الخلاصات البروتينية للبروسيل المجهضة ومن ثم أسترجعنا كامل الفيروسات العارضة للأضداد النانوية الغير مرتبطة لنعزل منها الأشكال الضدية النوعية للخلاصات البروتينية المحضرة من البروسيل الضائية. أثمرت هذه الطريقة في الحصول على العديد من المستعمرات البكتيرية الحاوية على مورثات كاملة للأضداد النانوية بحيث تقع أطوالها ضمن المجال المتوقع (700pb) كما أكده اختبار البلمرة باستخدام مرئستين (المرئسة الموجهة RP والمرئسة للعكسية GIII) مطوقتين لموقع مورثة الضد النانوية في بلازميد التعبير الفيروسي، وبشكل عام كانت جميعها تتبع لوحده من ستة أشكال ضدية متكررة (شكل 2A). بالرغم من أن بعض مورثات الأضداد النانوية تلك تبدي تشابه الهيئة الشدية التي نتجت بتقطيعها بأنزيم التقيد (HinfI) (شكل 2B)، والتي تعد طريقة تقليدية سريعة لكشف اختلاف - وليس بالضرورة تشابه - الأنماط الضدية النانوية المعزولة، فإن تقاع السلسلة (sequencing) أكد اختلافها جميعاً فيما بينها.



الشكل 2 : التأكد من مورثات الأضداد النانوية المنتقاة

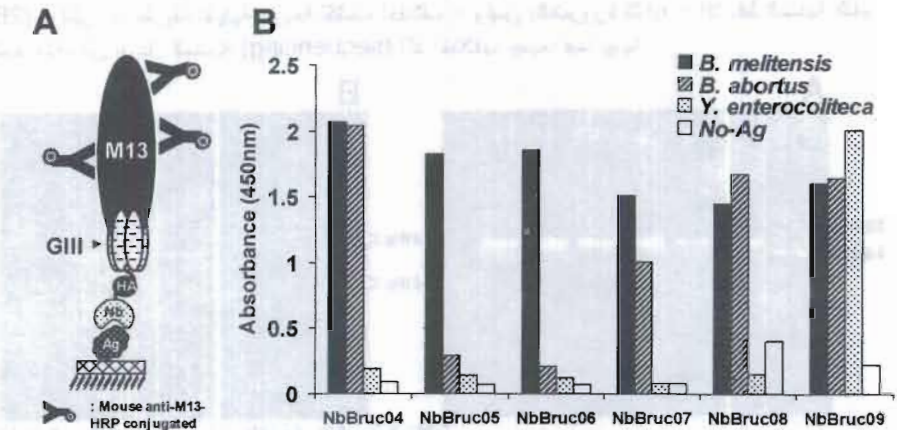
نتاج الـ PCR باستخدام المرئستين GIII، RP، حيث يمثل المسار الأول واسم الـ DNA الجزيئي (DNA marker) وتحتوي باقي المسارات على شدة الـ DNA المضخمة، الحاوية على مورثات الأضداد النانوية، من المستعمرات البكتيرية الست و جميع هذه العصابات لها ذات الطول تقريباً. (B) بعد تضخيم مورثات الأضداد النانوية تم تقطيعها بأنزيم التقيد HinfI ومن ثم ترحيلها عبر هلام الأغاروز. يمثل المسار الأول واسم الـ DNA الجزيئي (DNA marker)، بينما تحوي المسارات الأخرى (2-7) شدة الـ DNA الناتجة عن عملية قطع مورثة الأضداد النانوية من كل من المستعمرات الست المنتقاة.

اختبار نوعية الأضداد النانوية المعروضة على سطح الفاجات نحو مستضدات البروسيل:
في الخطوة التالية تم اختبار نوعية هذه الأضداد النانوية المرزمة من قبل المورثات التي تحويها المستعمرات البكتيرية الست المعزولة بتقنية الفاجات العارضة وذلك نحو مستضدات البروسيل. 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 بالبيروكسيداز (شكل. 3A). أجري هذا الاختبار على مجموعة من المستضدات البكتيرية المحضرة من كل من البروسيلا الضأنية والمجھضة، كما تم استخدام المستضدات المحضرة من اليرسينيا ذات النمط المصلي O9 كشاهد سلبي وذلك نظرا للشبه الكبير الذي تبديه مع البروسيلا (شكل. 3B).

تبين نتيجة هذا الاختبار أن جميع الأضداد النانوية من المستعمرات البكتيرية الست قادرة على ربط مستضدات البروسيلا الضأنية والتعرف عليها مقارنة بالشاهد السلبي (بدون مستضدات). من ناحية أخرى، يمكن اعتبار الأضداد النانوية من المستعمرات NbBruc04 و NbBruc05 و NbBruc06 و NbBruc07 و NbBruc08 نوعية للبروسيلا فقط. بينما تلك من المستعمرة رقم NbBruc09 عامة للبروسيلا واليرسينيا. أيضاً، يمكن للضدين النانويين من المستعمرتين رقم NbBruc05 و NbBruc06 التمييز بوضوح بين نوعي البروسيلا الضأنية والمجھضة (شكل. 3B).

لقد تمكنا في هذا البحث ولأول مرة من إنتاج أضداد نانوية نوعية ليس فحسب للبروسيلا كجنس وإنما لنوع البروسيلا الضأنية تحديداً. إن معظم الدراسات السابقة اعتمدت في التمييز بين أنواع البروسيلا على إضداد وحيدة النسيلة تستهدف بصورة حصرية متعدد السكريد اللبدي الذي يعد من أهم عوامل الفوعة والاستمناعية في بنية البروسيلا (Laurent et al., 2004). وبالتالي فإن تحديد المستضدات البروتينية الهدف لكل من هذه الأضداد النانوي القادرة على تمييز نوعي البروسيلا الضأنية والمجھضة يعتبر على درجة عالية من الأهمية. بالنظر إلى كون جميع هذه الأشكال الضدية لا تزال معروضة على سطح الفيروسات، فإن من أولويات المرحلة القادمة هو تحريرها والتعبير عنها بروتينات صغيرة منحلة وقابلة للتنقية 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 مستقبل 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 إصابته المستعمرة البكتيرية الحاوية على مورثة هذا الضد بالفاج المساعد، حيث يكون الضد النانوية مرتبط بالبروتين (GIII) الذي يعتبر 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 بالبيروكسيداز (Anti-M13 HRP). (B) يمثل الشكل نتائج اختبار المقايسة المناعية الإنزيمية لتحديد قدرة الفاجات العارضة لكل من الأضداد النانوية الستة، بعد إنتاجها من مستعمراتها البكتيرية، على التعرف على المستضدات (10µg/well) المحضرة من نوعين من جنس البروسيلا (هما الضأنية والمجھضة) وكذلك قدرتها على تمييز مستضدات البروسيلا عموماً عن اليرسينيا. وقد تم كشف ارتباط الأضداد النانوية النوعي بالمستضدات باستخدام الضد الفاج الموسوم بالبيروكسيداز.

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.
- Boschiroli, 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. Dorny (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. Verrips (2000) Isolation of antigen specific llama VHH 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. Verrips; 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. Cauerhff; 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 بيومي

أ. د/ عبد الحميد مليجي عبد الحميد

كلية الزراعة - جامعة المنصورة

كلية الزراعة - جامعة كفر الشيخ