



تیپ‌بندی ملکولی مایکروباکتریوم توبرکلوزیس‌های جدا شده از بیماران ایرانی با استفاده از توالی‌های تکراری چند شکل غنی از GC

بهرام گلستانی ایمانی (PhD)^{۱*}، خلیل انصارین (MD, FCCP)^۲، لیلا صاحبی (PhD)^۱،

مریم سیدی (PhD)^{**۲}

^۱ گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی، ارومیه، ایران

^۲ مرکز تحقیقات سل و بیماری‌های ریه، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران

(دریافت مقاله: ۹۸/۵/۱۲ - پذیرش مقاله: ۹۸/۹/۱۹)

چکیده

زمینه: توبرکلوزیس (TB) با بیش از ۱۰ میلیون مورد جدید در سال و به عنوان یکی از ۱۰ عامل مرگ و میر مطرح در دنیا، همچنان یکی از مهم ترین مشکلات بهداشت جهانی است. همچنین سل مقاوم به درمان چند دارویی (MDR)، خطر جدی برای سلامت عمومی است. درک الگوی اپیدمیولوژیکی مایکروباکتریوم توبرکلوزیس (MTB)، که موجب برآورده انتقال اخیر و عود عفونت TB می‌باشد، با روش‌های تیپ‌بندی ملکولی امکان‌پذیر می‌باشد. این مطالعه با هدف مسیریابی و تعیین نوع انتقال عفونت مایکروباکتریوم توبرکلوزیس همراه با عوامل دموگرافیکی با روش PGRS_RFLP انجام شد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه ۹۰ نمونه جمع‌آوری شده از بیماران مبتلا به سل ریوی از استان‌های شمال غرب و غرب ایران، با تشخیص فراوانی توالی‌های غنی از GC تیپ‌بندی گردید و عوامل دموگرافیکی مرتبط با انواع انتقال بیماری بررسی شد.

یافته‌ها: تمام جدایه‌های تحت مطالعه به ۴۴ خوش تقسیم شدند، که ۲۸ تیپ آن (۳۳/۳ درصد) منحصر به فرد بوده و ۱۶ تیپ در خوش‌های چند عضوی قرار گرفتند. و بزرگ‌ترین خوش، خوش ۸ عضوی (۹/۵۲ درصد)، مربوط به استان‌های غرب ایران بود.

نتیجه‌گیری: تنوع ژنتیکی مایکروباکتریوم توبرکلوزیس در این منطقه بسیار بالاست. میزان انتقال اخیر بر اساس خوش‌بندی دور از انتظار بود (متوسط جهانی ۳۰-۴۰ درصد). انتقال اخیر بیماری در منطقه غرب ایران در مقایسه با منطقه شمال غرب بسیار پویاتر بود. خوش‌بندی بر اساس PGRS_RFLP، همبستگی بالای اطلاعات ملکولی و کلاسیک را نشان می‌دهد. همچنین وجود رابطه معنی‌دار بین سابقه واکسیناسیون و خوش بندی لزوم انجام مطالعات گستره را نشان می‌دهد.

واژگان کلیدی: مایکروباکتریوم توبرکلوزیس، PGRS-RFLP، تیپ‌بندی ملکولی، اپیدمیولوژی

* تبریز، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، مرکز تحقیقات سل و بیماری‌های ریه

Email: seyyedim@tbzmed.ac.ir

*ORCID: 0000-0002-9134-2422

** ORCID: 0000-0001-9848-4274

مقدمه

سل یکی از بیماری‌های عفونی تنفسی است که عواملی مانند عفونت HIV، بیماری‌های مزمن کلیه، بیماری‌های هماتولوژیک، سرکوب سیستم ایمنی، الکل، بی‌خانمانی و بدتر شدن وضعیت زندگی و بهداشتی موجب افزایش ابتلا به این بیماری می‌شود (۱). یک سوم جمعیت جهان توسط مایکوباکتریوم توبرکلوزیس (MTB) آلوده می‌شود، اما تنها در ۵ تا ۱۰ درصد این افراد بیماری سل بروز می‌کند. عفونت سل به ویژه در کشورهای در حال توسعه که دارای محدودیت‌های بهداشتی هستند، شایع است (۲).

طبق گزارش سازمان جهانی WHO در سال ۲۰۱۸، توبرکلوزیس (TB) یکی از ۱۰ علت اصلی مرگ و میر در سراسر جهان است و در سال ۲۰۱۷، ده میلیون نفر مبتلا به بیماری سل شدند، ۱/۶ میلیون نفر از این بیماری جان خود را از دست دادند، حدود ۱ میلیون کودک مبتلا به سل شدند و ۲۳۰ هزار کودک بر اثر این بیماری کشته شدند. همچنین سل مقاوم به درمان چند دارویی (MDR)، تهدیدی برای امنیت بهداشتی همچنان بحران سلامت عمومی است (۳). علیرغم معرفی و استفاده از آنتی‌بیوتیک‌ها علیه MTB از دهه‌های پیش، بیماری سل هنوز هم به عنوان یک بیماری بسیار جدی در جوامع بشری مطرح می‌باشد (۴).

کشورهای توسعه یافته از سیاست‌های پیشگیری کننده مانند تست (IGRA) و TST (tuberculin skin test) interferon gamma release assay در ایران نیز مثل کشورهای در حال توسعه به دلیل هزینه های بالا و سمتی‌های مرتبط با آن، امکان مقاومت در برابر داروهای ضد سل و خطر ابتلای دوباره به عفونت پس از درمان پیشگیرانه، به صورت گسترده اعمال نمی‌شود. علیرغم در دسترس بودن یک واکسن مؤثر و یک

درمان مؤثر اما طولانی، این بیماری باعث ایجاد بیش از یک میلیون مرگ در هر سال می‌شود (۲).

همسايگي ايران با کشورهای عراق و جمهوری آذربایجان از سمت غرب و شمال غرب ايران که از نظر شيوع سل و مقاومت دارويي جزو کشورهای با بار بالا محسوب می‌گردد و سهولت نسبی در رفت و آمد های بين مرzi، ردیابی منبع عفونت و پویایی انتقال بیماری ضرورت توجه بیش از پیش ما را به بیماری سل متذکر می‌شود. به این ترتیب بدینهی است که نیاز به ردیابی عفونت در ایران بخصوص در استان‌های مرزی شمال غرب و غرب بسیار قابل توجه می‌باشد (۵).

آگاهی از اپیدمیولوژی جمعیت‌های میکروبی در میکروب‌شناسی پژوهشکی از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. افزایش سویه‌های باکتریایی بیماری‌زا، افزایش روش‌های جدید انتقال ارگانیسم‌ها به میزبان مورد نظر و توسعه مقاومت آن‌ها به آنتی‌بیوتیک‌ها عامل مهمی جهت شناسایی، پایش منشأ و نحوه انتشار سویه‌های یک گونه بوده است (۶). یکی از مهم‌ترین و جدیدترین امکانات جهت شناسایی منبع عفونت و ردیابی بیماری تیپ‌بندی باکتری می‌باشد. انتقال MTB را می‌توان با استفاده از تکنیک‌های انگشت‌نگاری مولکولی استاندارد، برای مقایسه سویه‌های بین آزمایشگاه‌ها، مناطق و کشورها مورد مطالعه قرار داد. همچنین، روش‌های ژنوتیپ مولکولی می‌توانند منشأ تکاملی را روشن کنند، شيوع بیماری وآلودگی‌های آزمایشگاهی احتمالی را شناسایی کنند، میزان انتقال اخیر را برآورد کنند (۷).

و در نهایت در اقدامات مناسب جهت کنترل و درمان بیماری، تیپ‌بندی می‌تواند در شناسایی سویه‌های بیجینگ و سویه‌های مقاوم در برابر چند دارو کمک کند (۸ و ۹).

قدرت خوشبندی بیشتر نسبت به روش RFLP-IS6110 برای ایزولههای با تعداد کمتر از ۵ ویرایش IS6110 می‌باشد (۱۶). عناصر PGRS نسبت به عناصر IS6110 پایدارتر هستند (۱۷). به همین دلیل یک روش تیپ‌بندی بسیار مناسب در کتاب روش تیپ‌بندی استاندارد MTB می‌باشد.

هدف از این تحقیق تیپ‌بندی ملکولی مایکروبکتریوم توبرکلوزیس‌های جدا شده از بیماران با استفاده از توالی‌های تکراری چند شکلی غنی از GC در پنج استان مرزی شمال غرب و غرب ایران و بررسی عوامل دموگرافیکی و بالینی مرتبط با انواع انتقال بیماری می‌باشد.

مواد و روش‌ها

نمونه‌گیری و کشت باکتری‌ها

در این مطالعه تعداد ۹۰ نمونه خلط از بیماران سل ریوی اسمیر مثبت از مراکز بهداشت و درمان استان‌های آذربایجان شرقی، آذربایجان غربی، اردبیل، کردستان و کرمانشاه جمع‌آوری شد (نمونه‌ها مربوط به بیماران سال‌های ۹۱-۹۲ بودند). ملاحظات اخلاقی در جمع‌آوری اطلاعات رعایت گردید و رضایت‌نامه آگاهانه از کلیه افراد شرکت کننده در طرح و یا اولیای آنان بر اساس پروتکل اخلاقی دانشگاه علوم پزشکی تبریز اخذ گردید. پس از آلدگی‌زدایی به روش N استیل L سیستئن جهت تکثیر و بررسی رشد در محیط‌های شیبدار لونشتن جانسون حاوی گلیسیرین کشت داده شد. کلنی‌ها از نظر تولید رنگدانه و سرعت رشد مورد بررسی قرار گرفت. جهت افتراق گونه‌ها آزمون‌های بیوشیمیابی شامل تولید نیاسین و فعالیت کاتالایزی در دو دمای ۲۲ و ۶۸ درجه انجام گرفت و در نهایت پس از بررسی کلنی‌های مشکوک، ۸۴ نمونه (۲) نمونه به علت آلودگی، ۳ نمونه به علت عدم رشد و ۱ نمونه به علت رشد نان توبرکلوزیس (NTM) از ۹۰ نمونه

در حال حاضر طیف گسترده‌ای از روش‌های مولکولی برای شناسایی ژنوتیپ‌های MTB مورد استفاده قرار می‌گیرند، با این حال، با توجه به شرایط ویژه آزمایشگاهی و ویژگی‌های خاص منطقه جغرافیایی، قابلیت این تکنیک‌ها برای تیم‌های تحقیقاتی متفاوت است (۱۰). در میان این تکنیک‌ها، روش استاندارد IS6110 Restriction Fragment Length Polymorphism (IS6110-RFLP) به عنوان قابل‌اعتمادترین روش تیپ‌بندی اپیدمیولوژیک در تعیین زیرگونه‌های MTB (۱۱) و اغلب در ایران برای ژنوتایپینگ MTB مورد استفاده قرار گرفته است (۱۲). این تکنیک بر اساس حضور ترانسپون‌های IS6110 است که به طور خاص در ژنوم MTB در سایت‌های مختلف وجود دارد. به عنوان روش ژنوتایپینگ بر اساس ثبات نسبی در طول زمان و تعداد کمی متغیر و مکان در ژن‌ها دارای بهترین اعتبار است (۱۳). با این حال، این روش دارای محدودیت‌هایی است از جمله، نیاز به مقادیر زیادی از ژنوم باکتری با کیفیت بالا، نرم‌افزارهای کامپیوترا پیچیده و گران قیمت برای تجزیه و تحلیل نتایج و نیاز به پرسنل متخصص و تجهیزات ویژه. اما محدودیت عمده این روش قدرت تفکیک کم آن برای ایزولههای با تعداد کمتر از ۵ ویرایش IS6110 می‌باشد (۱۴).

محتوای GC یک پارامتر مهم برای طبقه‌بندی باکتری و یک شانص مناسب برای بسیاری از خصوصیات فیزیکی ژنوم باکتری می‌باشد. درصد محتوای GC در انواع مایکروبکتریوم متفاوت است و این تفاوت بر اساس اندازه ژنوم هر باکتری طبیعی به نظر می‌رسد (۷). به همین دلیل روش تایپینگ ثانویه با استفاده از توالی غنی GC برای افزایش قدرت شناسایی در مورد ایزولههایی با تعداد کمی برابر با کمتر از ۵ استفاده می‌شود (۱۵). این تکنیک تیپ‌بندی polymorphic guanine-cytosine rich sequence -RFLP (PGRS) دارای

کپلری و بر روی غشاء نایلونی با شارژ مثبت (Roche) استفاده شد و پس از Crosslinking غشاء ساترن شده توسط اشعه UV هیبریداسیون و شناسایی صورت گرفت بدین ترتیب که، غشاء حاصل از مرحله ساترن بلاتینگ با استفاده از محلول پری هیبریداسیون (Roche) در دمای ۶۵ درجه سانتی گراد در دستگاه آون هیبریداسیون قرار گرفت. سپس برای انجام PGRS هیبریداسیون با افزودن پروب اختصاصی (تکنولوژی دانمارک) نشاندار شده با دیگوکسیژنین (Roche)، به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۶۵ درجه سانتی گراد در دستگاه باقی ماند. در مرحله بعد شستشوی لازم جهت از بین بردن اتصال‌های غیراختصاصی پروب، برای غشاء صورت گرفت و آنتی‌بادی ضد دیگوکسیژنین (Roche) کثروکه شده با آلکالین فسفاتاز Merck) به غشاء نایلونی اضافه شد و در نهایت جهت آشکارسازی از سوبستراهای NBT/BCLP (Roche) استفاده شد و باندهای شناسایی شده توسط پروب قابل رؤئت گردید (۱۹).

تجزیه و تحلیل داده‌ها

آنالیز تصاویر حاصله از هیبریداسیون پروب با قطعات برش خورده DNA، که نمونه باندهای تشکیل شده در آزمون RFLP بر مبنای مارکر PGRS در شکل ۱ آورده شده است (شکل ۱)، علاوه بر مشاهده چشمی، از طریق برنامه تحلیلی Syngene G Box (ژل داکت SYDR41451.G:box استفاده از نرمافزار اورجینال ژل داکت فوق هم مورد ارزیابی قرار گرفت. جهت بررسی ارتباط عوامل دموگرافیک و بالینی با نوع سویه‌ها از آزمون‌های X² و آزمون دقیق فیشر در SPSS ویرایش ۱۸ استفاده شد.

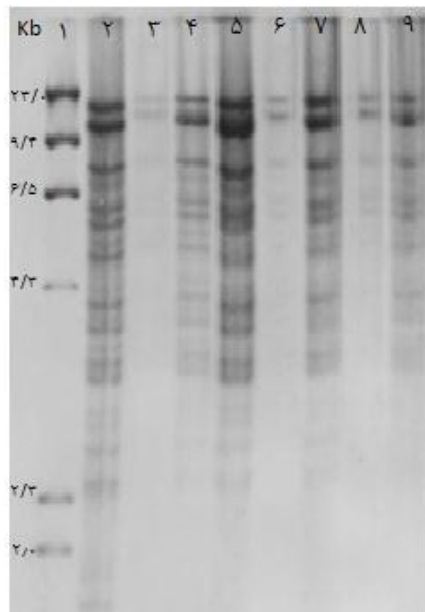
جمع‌آوری شده از مطالعه خارج شدنده، به عنوان مایکروبکتریوم توبرکالوزیس تأیید شدند.

DNA استخراج

جهت استخراج DNA ژنومیک از باکتری‌ها از استاندارد ون سولینگن (۱۸) استفاده شد. بدین منظور از ایزوله‌های Lowenstein-Jensen بالینی رشد کرده بر روی محیط حداقل ۲-۳ کلونی در بافر TE سوسپانسیون تهیه شد، در دمای ۸۰ درجه سانتی گراد به مدت ۲۰ دقیقه غیرفعال شد، پس از شستشو با بافر TE، با لیزوزیم در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت ۲۴ ساعت گرم‌اگذاری شدند. سپس پروتیناز K اضافه شد و نمونه‌ها به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۶۵ درجه سانتی گراد انکویه شدند. پس از اضافه کردن CTAB/NaCl+NaCl ۵M و کلروفرم/ایزوآمیل الكل، برای جدا کردن ۳ فاز، ایزوپروپانول به هر نمونه اضافه شد و به مدت ۲۴ ساعت در یخچال منفی ۲۰ درجه سانتی گراد نگهداری شد. در نهایت پس از حذف مواد اضافی با استفاده از اتانول ۷۰ درصد و اضافه کردن ۳۰-۱۰ میلی‌لیتر آب مقطر، نمونه‌ها در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت ۳-۴ ساعت انکویه شدند. در این روش DNA ژنومیک به طور کامل و بدون کوچکترین شکستگی استخراج و جهت RFLP آماده گردید. لازم به ذکر است جهت بررسی کیفیت و کمیت DNA استخراج شده نیز از الکتروفورز کوتاه مدت و نانودرایپ استفاده گردید.

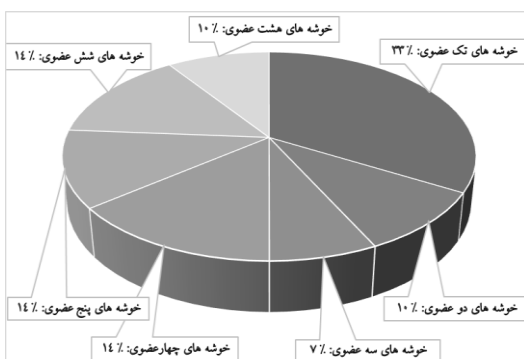
PGRS_RFLP

به منظور هضم آنزیمی، آنزیم محدود کننده ALU1 به مقدار ۱ میکرولیتر و ۴ میکرولیتر از DNA ژنومیک استخراج شده باکتری به همراه ۲ میکرولیتر بافر X1۰ آنزیم و آب مقطر به مدت یک شب در دمای ۳۷ درجه انکویه گردید. جهت ساترن بلاتینگ از روش



شکل ۱) آزمون RFLP بر مبنای مارکرهای غنی از GC

ستون ۱ سایز مارکر، ستون ۲ سویه استاندارد، ستون ۳ نمونه شماره ۵، ستون ۴ نمونه شماره ۱۲، ستون ۵ نمونه شماره ۱۹، ستون ۶ نمونه شماره ۲۹، ستون ۷ نمونه شماره ۴۱، ستون ۸ نمونه شماره ۶۰، ستون ۹ نمونه شماره ۶۳



نمودار ۱) نتایج خوشه‌بندی سویه‌های مایکروبکتریوم توبرکولوزیس به روش PGRS-RFLP

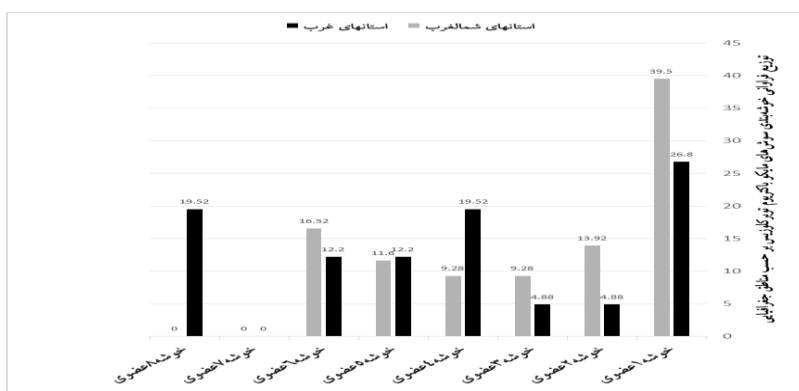
Fig 1) Results of the Clustering *Mycobacterium tuberculosis* by PGRS-RFLP method

در خوشه‌های به دست آمده در این تحقیق پر جمعیت ترین خوشه یک خوشه ۸ عضوی بود که یک همبستگی قوی اطلاعات اپیدمیولوژیکی کلاسیک با نتایج ملکولی را نشان داد. به این ترتیب که هر ۸ عضو خوشه مربوط به بیماران استان‌های غرب بودند که ۸۰ درصد مربوط به ایزوله‌های استان کرمانشاه و ۲۰ درصد مربوط به

یافته‌ها

در این تحقیق، ۸۴ بیمار شرکت کننده در مطالعه از نظر اطلاعات دموگرافیکی مورد بررسی و طبقه‌بندی قرار گرفت که در جدول ۱ آورده شده است (جدول ۱). در بررسی فوق از بین نمونه‌هایی که تحت آنالیز ژنومی قرار گرفتند و دسته‌بندی شدند، ۲۸ ایزوله (۳۳/۳ درصد) در خوشه‌های تک عضوی و ۵۶ ایزوله (۶۶/۷ درصد) در خوشه‌های چند عضوی قرار گرفتند. بدین ترتیب ۴۲ تیپ ژنتیکی به دست آمد که دست آمد که ۲۸ تیپ آن منحصر به فرد (۳۳/۳ درصد)، بوده و ۱۶ تیپ به ترتیب در ۴ خوشه ۲ عضوی (۹/۵۱ درصد)، ۲ خوشه ۳ عضوی (۷/۱۴ درصد)، ۳ خوشه ۴ عضوی (۱۴/۲۸ درصد)، ۲ خوشه ۵ عضوی (۱۱/۹ درصد)، ۲ خوشه ۶ عضوی (۵۲/۹ درصد) و ۱ خوشه ۸ عضوی (۱۴/۲۸ درصد) قرار داشتند (نمودار ۱).

ایزوله‌های استان کردستان بود که توزیع فراوانی خوشه بندی به تفکیک استان‌های تحت مطالعه در نمودار ۲ نشان داده شده است (نمودار ۲).



نمودار ۲) توزیع فراوانی خوشه‌بندی سویه‌های مایکو باکتریوم توبرکلوزیس بر حسب مناطق جغرافیایی به روش PGRS-RFLP
Fig 2) Frequency distribution of *Mycobacterium tuberculosis* strains clustering according to geographical regions by PGRS-RFLP metod

دست آمد ($P=0.049$). به طوری که ۵۸/۵ درصد افرادی که سابقه واکسیناسیون در آن‌ها وجود نداشت در خوشه‌های چند عضوی قرار گرفتند. لازم به ذکر است بین متغیرهای جنسیت، مذهب، اعتیاد به مواد مخدر، استعمال دخانیات، سابقه مهاجرت از روستا به شهر، مناطق جغرافیایی، سن، میزان تحصیلات و وضعیت تأهل و گروه‌های منحصر به فرد و خوشه بندی رابطه معناداری وجود نداشت (جدول ۱).

در تحلیل مقایسه استان‌های شمال غرب و غرب بر اساس شناس خوشه‌بندی، استان‌های غرب بیشتر از استان‌های شمال‌غرب تمایل به تشکیل خوشه نشان دادند و در واقع ایجاد خوشه‌های با جمعیت بزرگ‌تر بیشتر ایزوله‌های استان‌های کردستان و کرمانشاه بودند. در مطالعه حاضر یک رابطه قوی بین خوشه‌بندی و گروه درمانی ۱ (بیماران بدون سابقه درمان) وجود داشت که ۷۵/۵ از بیماران بدون سابقه درمان در خوشه‌های شبیه به هم و ۲۴/۵ از بیماران همین گروه از سوشه‌های منحصر به فرد بودند ($P=0.004$). همچنین رابطه معنی‌داری بین سابقه واکسیناسیون و تشکیل خوشه به

جدول ۱) رابطه آماری بین عوامل دموگرافیک و خوشه‌بندی در بین بیماران اسمیر مثبت ریبوی شمال‌غرب و غرب ایران						
P-value	X ²	منحصر بفرد	خوشه‌های شبیه بهم	N (درصد)	فاکتور	متغیر
-	-	۲(۲۵/۰)	۶(۷۵/۰)	۸(۹/۵۲)	<۲۰	سن

		۱(۱۶/۷)	۵(۸۳/۳)	۶(۷/۱)	۲۰-۴۰	
		۱۵(۴۱/۷)	۲۱(۵۸/۳)	۳۶(۴۲/۹)	۴۰-۶۰	
		۱۰(۲۹/۴)	۲۴(۷۰/۶)	۳۴(۴۰/۴۷)	>۶۰	
۰/۰۲۴	۱/۰	۱۴(۳۲/۶)	۲۹(۶۷/۴)	۴۳(۵۱/۲)	زن	جنسيت
		۱۴(۳۴/۱)	۲۷(۶۵/۹)	۴۱(۴۸/۸)	مرد	
۰/۰۲۵	۱/۰۲	۱۷(۳۹/۵)	۲۶(۶۰/۵)	۴۳(۵۱/۲)	شمال غرب	استانها
		۱۱(۲۶/۸)	۳۰(۷۳/۲)	۴۱(۴۸/۸)	غرب	
۰/۰۴۹	۴/۰۸	۳(۱۵/۸)	۱۶(۸۴/۲)	۱۹(۲۲/۶۱)	دارد	واکسیناسيون
		۲۲(۴۱/۵)	۳۱(۵۸/۵)	۵۳(۶۳/۰۹)	نadarد	
۰/۰۴۷	۰/۰۸	۱(۵۰/۰)	۱(۵۰/۰)	۲(۲/۳۸)	دارد	اعتياد به مواد مخدر
		۱۰(۲۵/۶)	۲۹(۷۴/۴)	۳۹(۴۵/۲)	نadarد	
۰/۰۷۹	۰/۰۶	۱۶(۳۱/۴)	۳۵(۶۸/۶)	۵۰(۵۹/۵۲)	دارد	استعمال دخانيات
		۹(۳۶/۰)	۱۶(۶۴/۰)	۲۵(۲۹/۷۶)	نadarد	
۰/۰۴۷	۰/۰۷۳	۲(۲۲/۲)	۷(۷۷/۸)	۹(۱۰/۷)	دارد	سابقه مهاجرت
		۲۱(۳۶/۸)	۳۶(۶۳/۲)	۵۷(۶۷/۵۸)	نadarد	
-	-	۲(۱۸/۲)	۹(۸۱/۸)	۱۱(۱۲/۱)	مجرد	وضعیت تأهل
		۱۷(۴۰/۵)	۲۵(۵۹/۵)	۴۲(۵۰)	متاهل	
		۴(۲۳/۵)	۱۳(۷۶/۵)	۱۷(۲۰/۲۳)	همسرفوت شده / جدالشهده	
۰/۰۰۴	۹	۱۲(۲۴/۵)	۳۷(۷۵/۵)	۴۹(۵۸/۳)	بیمار جدید	گروه درمانی

و قدرت تفکیک هر تکنیک به سیر تکاملی و پایداری مارکر مربوط به آن تکنیک بستگی دارد. مثلاً در مورد سویه های بیجینگ مارکر IS6110 چندان جوابگو نمی باشد چون این مارکر فقط تغییرات زنتیکی اخیر را نشان می دهد (۲۲). هر چند که استفاده ترکیبی از چندین مارکر برای ژنوتابینگ MTB نتایج دقیق تری ارائه می دهد ولی این در مورد سویه های غیربیجینگ امکان پذیر می باشد. به نظر می رسد بهترین متاد برای تیپ بندی ایزو لوهای با تعداد پایین کپی هایی از IS6110 و سویه های بیجینگ استفاده از مارکر PGRS به علت پایداری المنت ها می باشد (۲۲).

در این مطالعه که تیپ بندی ملکولی مایکوباکتریوم تویرکلوزیس ها با استفاده از توالی های تکراری چند شکلی غنی از GC از بیماران بومی استان های آذربایجان شرقی، آذربایجان غربی، اردبیل، کردستان و کرمانشاه صورت گرفت از ۸۴ زیر گونه مربوط به بیماران مختلف ۴۲ تیپ مختلف زنتیکی به دست آمد.

بحث

امروزه مشخص شده که باسیل مایکوباکتریوم تویرکلوزیس قادر است عفونت خود را بلا فاصله پس از ابتلای شخص گسترش دهد یا سال ها پس از ابتلا عالمی بیماری را بروز دهد که می تواند به واسطه فعالیت مجدد عفونت قبلی یا ابتلای مجدد شخص بروز کند (۲۰). همان طور که می دانیم بروز بیماری سل به عواملی مانند شیوع سل در منطقه، مدت عفونت در بیماران و میزان تماس افراد با بیماران وابسته است (۲۱).

از طرف دیگر فقدان مارکرهای توانمند برای شناسایی گونه های مختلف مایکوباکتریوم تویرکلوزیس مانع مطالعات اپیدمیولوژیکی شده است. این در حالی است که ظهور تکنیک های ملکولی در اپیدمیولوژی مایکوباکتریوم تویرکلوزیس یک فرصت مناسب برای استفاده از مارکرهای مؤثر برای ردیابی انتقال بیماری در محیط زیست انسانی و شناسایی ویژگی های تکاملی نژادی از گونه های مایکوباکتریوم تویرکلوزیس را به وجود آورده است (۱۵).

ایزوله‌های منحصر به فرد بیشتر است و این مطلب در مورد الگوهای IS6110 نیز به همین ترتیب بیان شده است (۲۵).

در این مطالعه نوع منطقه جغرافیایی یک رابطه قوی با خوشبندی و در نتیجه احتمال انتقال جدید داشت. به این ترتیب که اکثریت بیماران استان‌های غرب (کردستان و کرمانشاه) در اثر انتقال اخیر به بیماری مبتلا شده بودند. و در مورد خوشبندی‌های بزرگ‌تر از ۴ که بخش قابل توجهی از مطالعه ما را شامل می‌شود، می‌تواند یک هشدار جدی در طبعان بیماری در منطقه خاص باشد این طبعان می‌تواند از طرف کشورهای هم مرز با بار بالا متوجه این مناطق شده باشد. بر اساس نتایج مطالعات مختلف در کشورهایی که بروز بیماری کمتر است احتمال خوشبندی نیز کمتر است. مقایسه بروز بیماری سل در مناطق شمال غرب و غرب نیز تأیید کننده این مطلب است که خوشبندی استان‌های غرب بیشتر از شمال غرب کشور باشد.

متغیر دیگری که در این مطالعه بررسی شد جنسیت و سن بیماران بود تحقیقی در فرانسه توسط گوترز و همکاران (Gutierrez & et al), انجام شد که در آن مطالعه بین جنسیت مرد و خوشبندی رابطه پیدا شده بود (۲۶). ولی در مطالعه حاضر رابطه معنی‌داری بین جنسیت و سن با خوشبندی در ایزوله‌های سل پیدا نشد ($P < 0.05$) و این طور به نظر می‌رسد که انتقال اخیر بیماری در بین مردان و زنان متفاوت از هم نباشد. در تحلیل مقایسه بیماران در دو گروه درمانی (بیمار جدید و بیمار با سابقه درمان) بر اساس خوشبندی، رابطه قوی و معنی‌داری بین گروه درمانی ۱ (بدون سابقه درمان) و خوشبندی به دست آمد به این ترتیب که ۷۵/۵ درصد از بیماران این گروه در خوشبندی‌های شبیه به هم قرار داشتند که این مطلب نیز تأیید کننده انتقال اخیر

بر اساس تحقیقات انجام شده اعتقاد بر این است که تنوع ژنتیکی مایکروبکتریوم توبرکلوزیس در سطح دنیا بسیار بالاست. به طور مثال رفیعی و همکاران، در مطالعه ای که بر روی ۵۷ نمونه ایزوله شده از بیماران مسلول استان مرکزی ایران به روش RFLP-PGRS انجام دادند، ۴۵ تیپ ژنتیکی مختلف (۱۹)، یعقوبی و همکاران، به روش IS6110-RFLP روی ۶۲ نمونه از استان مرکزی ژنوتاپینگ انجام داده و ۵۰ تیپ ژنتیکی (۱۵)، فرنیا و همکاران (Farnia & et al) بررسی انتقال اخیر عفونت بین بیماران ایرانی و بیماران مهاجر افغانی، مطالعه‌ای بر روی ۲۵۸ بیمار انجام دادند که ژنوتاپینگ به روش IS6110-RFLP بر روی ایزوله های بیماران ایرانی ۶۰ تیپ ژنتیکی (۲۳) و چاوز (Chaves) ۳۵ تیپ مختلف ژنتیکی را در بررسی ۴۷ نمونه مایکروبکتریوم توبرکلوزیس به روش RFLP-PGRS به دست آورد (۲۴). کاظمیان و همکاران، نیز در سال ۲۰۱۹ بالا بودن تنوع ژنتیکی MTB در ایران را به روش RFLP-PGRS بر روی ۳۳ نمونه MDR جدا شده از بیماران چهار منطقه تهران، مشهد، کرمانشاه و زاهدان نشان دادند (۷).

نتایج مطالعه ما ضمن داشتن همخوانی کامل با مطالعات صورت گرفته بالا بودن تنوع ژنتیکی مایکروبکتریوم توبرکلوزیس در منطقه را نیز تأیید می‌نماید. به طور کلی فراوانی نسبی گروه‌های خوشبندی ۶۶/۷ درصد برآورد شد. و در مقایسه با مطالعه دیگری که در استان مرکزی با استفاده از روش PGRS_RFLP انجام شده بود (۴۵ درصد) بیشتر بود (۱۹)، فراوانی خوشبندی در مطالعه ما بیشتر بود. به طور کلی در کشورهای افریقا و آسیایی الگوهای PGRS اغلب نسبت به مناطق با بروز پایین‌تر TB کمتر متغیر هستند یعنی فراوانی و در عین حال اندازه خوشبندی‌ها در مقایسه با

بندی دور از انتظار بود (متوسط جهانی ۴۰-۳۰ درصد). انتقال اخیر بیماری در منطقه غرب ایران در مقایسه با منطقه شمال غرب بسیار پویاتر بود. رابطه قوی بین بیماران گروه درمانی ۱ (بدون سابقه درمان) و خوشبندی بر اساس PGRS_RFLP می‌تواند همبستگی بالای اطلاعات ملکولی و کلاسیک را نشان دهد. همچنین وجود رابطه معنی‌دار بین سابقه واکسیناسیون و خوشبندی لزوم انجام مطالعات گسترشده را نشان می‌دهد. و در نهایت تشخیص سریع بیماران، بررسی ارتباطات نزدیک با بیماران مبتلا به TB، برای کاهش گسترش بیماری در جامعه در اولویت می‌باشد.

از محدودیت‌های این مطالعه، پیچیده بودن مراحل انجام تکنیک، هزینه بالای آن، زمان بر بودن انجام تکنیک و جمع آوری نمونه‌ها از مراکز استان‌های مختلف و مشکلات مربوط به آنالیز باندها به علت تعداد بالای باندهای تشکیل شده می‌توان اشاره کرد. در دسترس نبودن مقاله‌هایی با این روش ملکولی به میزان کافی از سایر محدودیت‌های این مطالعه می‌باشد و همچنین به دلیل وجود بعد مسافت بین استان‌ها و در دسترس نبودن بیماران تعدادی از داده‌ها را از دست دادیم.

سپاس و قدردانی

نویسنده‌گان از کارکنان آزمایشگاه‌های سل و بیماران مسلول استان‌های غرب و شمال غرب کشور تشکر می‌کنند. حمایت مالی این مطالعه توسط مرکز تحقیقات سل و بیماری‌های ریه دانشگاه علوم پزشکی تبریز صورت گرفته است.

تضاد منافع

هیچ گونه تعارض منافع توسط نویسنده‌گان بیان نشده است.

References:

در بین بیماران بدون سابقه درمان می‌باشد که متأسفانه به علت در دسترس نبودن مقاله‌هایی مرتبط با این مطلب به روش RFLP_GRSP مقایسه بین نتایج این مطالعه و مطالعات دیگر امکان‌پذیر نبود.

در مطالعه حاضر سابقه واکسیناسیون یک ارتباط معنی‌دار با خوشبندی را نشان داد. به طوری که افرادی که سابقه واکسیناسیون در آن‌ها وجود نداشت شاخص بالاتری از آلدگی و انتقال بیماری را دارا بودند. بر اساس نتایج چندی از مطالعات، واکسیناسیون می‌تواند از ابتلا کودکان به نوع شدیدتر بیماری پیشگیری کند (۲۷) و همچنین اثر حفاظتی قوی در مقابل سل خارج ریوی نشان دهد (۲۸).

از نظر استعمال دخانیات، هر چند ۶۸/۶ درصد از بیماران سیگاری در خوشبندی شیوه به هم قرار گرفتند اما در تحلیل آماری هیچ رابطه معنی‌داری بین استعمال دخانیات با خوشبندی به دست نیامد ($P=0.79$).

در مطالعه حاضر یکی دیگر از عوامل دموگرافیکی سابقه مهاجرت از روستا به شهر بود که تحت بررسی قرار گرفت. هر چند در گزارشات ارائه شده بین مهاجرت با خوشبندی رابطه یافت شده است (۲۹). اما از انجا که در مطالعه حاضر، بررسی سابقه مهاجرت صرفاً از روستا به شهر بود الزاماً بیماران مورد ارزیابی، بومی مناطق خود بودند لذا امکان مقایسه با مطالعات دیگر فراهم نبود.

نتیجه‌گیری

این مطالعه، اطلاعاتی در مورد اپیدمیولوژی مولکولی MTB در نواحی غرب و شمال‌غرب ایران را فراهم می‌کند. افزایش هشدار دهنده در بروز TB، باعث افزایش نگرانی در مورد برنامه‌های کنترل سل در این نواحی می‌شود. تنوع ژنتیکی مایکروبکتریوم توبرکولوزیس در منطقه مورد مطالعه بالا بود. میزان انتقال اخیر بر اساس خوش

- 1.Kruczak K, Augustynowicz-Kopeć E, Kozińska M, et al. Tuberculosis Transmission in the Population of Patients from the Krakow Region (Poland) Based on the Epidemiological and Molecular Methods. *Int J Mycobacteriol* 2019; 8(1): 60-9.
- 2.Essone PN, Leboueny M, Siawaya ACM, et al. M. Tuberculosis Infection and Antigen Specific Cytokine Response in Healthcare Workers Frequently Exposed to Tuberculosis. *Sci Rep* 2019; 9(1): 8201.
- 3.Tuberculosis WHO. Tuberculosis. (Accessed October 17, 2019, at <https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/tuberculosis>)
- 4.Houben RM, Dodd PJ. The Global Burden of Latent Tuberculosis Infection: a Re-estimation Using Mathematical Modelling. *PLoS Med* 2016; 13(10): e1002152.
- 5.Sahebi L, Ansarin K, Seyyedi M, et al. Epidemiology and Patterns of Drug Resistance among Tuberculosis Patients in Northwestern Iran. *Indian J Med Microbiol* 2016; 34(3): 362-8.
- 6.Magiorakos AP, Srinivasan A, Carey RB, et al. Multidrug-Resistant, Extensively Drug-resistant and Pandrug-resistant Bacteria: an International Expert Proposal for Interim Standard Definitions for Acquired Resistance. *Clin Microbiol Infect* 2012; 18(3): 268-81.
- 7.Kazemian H, Kardan-Yamchi J, Mosavari N, et al. Molecular Characterization of Multidrug and Extensive Drug-resistant *Mycobacterium Tuberculosis* Isolates from Iran. *Infez Med* 2019; 27(1): 26-31.
- 8.Vyazovaya AA, Mokrousov IV, Zhuravlev VY, et al. The Molecular Characteristic of Multidrug-resistant Strains of *Mycobacterium Tuberculosis* Isolated in Northwestern Russia. *Mol Genet Microbiol Virol* 2016; 31(1): 36-9.
- 9.Vaziri F, Kohl TA, Ghajavand H, et al. Genetic Diversity of Multi-and Extensively Drug-Resistant *Mycobacterium Tuberculosis* Isolates in the Capital of Iran, Revealed by Whole-Genome Sequencing. *J Clin Microbiol* 2019; 57(1): e01477-18.
- 10.Ei PW, Aung WW, Lee JS, et al. Molecular Strain Typing of *Mycobacterium Tuberculosis*: A Review of Frequently Used Methods. *J Korean Med Sci* 2016; 31(11): 1673-83.
- 11.Gonzalo-Asensio J, Pérez I, Aguiló N, et al. New Insights into the Transposition Mechanisms of IS6110 and its Dynamic Distribution between *Mycobacterium Tuberculosis* Complex Lineages. *PLoS Genet* 2018; 14(4): e1007282.
- 12.Sahebi L, Ansarin K, Hoffner S, et al. A Molecular Epidemiology of *Mycobacterium Tuberculosis* Strains in the North West and West of Iran. *Ann Med Health Sci Res* 2015; 5(5): 334-9.
- 13.Chae H, Shin SJ. Importance of Differential Identification of *Mycobacterium Tuberculosis* Strains for Understanding Differences in their Prevalence, Treatment Efficacy, and Vaccine Development. *J Microbiol* 2018; 56(5): 300-11.
- 14.Jagielski T, Van Ingen J, Rastogi N, et al. Current Methods in the Molecular Typing of *Mycobacterium Tuberculosis* and other Mycobacteria. *Biomed Res Int* 2014; 2014: 645802.
- 15.Yaghoubi S, Mosavari N, Moradi Bidhendi S, et al Molecular typing of *Mycobacterium tuberculosis* strains isolated from patients in Markazi Province. *Iran South Med J*. 2014; 17 (4) :602-611. (Persian)
- 16.Ross BC, Raios K, Jackson K, et al. Molecular Cloning of a Highly Repeated DNA Element from *Mycobacterium Tuberculosis* and Its Use as an Epidemiological Tool. *J Clin Microbiol* 1992; 30(4): 942-6.
- 17.Kumar V, Abbas AK, Fausto NMR. Robbins Basic Pathology. 8th ed. Philadelphia: Saunders Elsevier, 2007, 516-22.
- 18.Van Soolingen D, De Haas PE, Kremer K. Restriction Fragment Length Polymorphism Typing of Mycobacteria. *Methods Mol Med* 2001; 54: 165-203.

- 19.Rafiee B, Mosavari N, Farazi AA, et al. DNA Fingerprinting of *Mycobacterium Tuberculosis* Isolates of Pulmonary Tuberculosis Patients in Markazi Province by PGRS-RFLP Method. *J Arak Uni Med Sci* 2012; 15(6): 35-44. (Persian)
- 20.Asgharzadeh M, Khakpour M, Salehi TZ, et al. Use of Mycobacterial Interspersed Repetitive Unit-variable-number Tandem Repeat Typing to Study *Mycobacterium Tuberculosis* Isolates from East Azarbaijan Province of Iran. *Pak J Biol Sci* 2007; 10(21): 3769-77.
- 21.Doroudchi M, Kremer K, Basiri EA, et al. IS6110- RFLP and Spoligotyping of *Mycobacterium Tuberculosis* Isolates in Iran. *Scand J Infect Dis* 2000; 32(6): 663-8.
- 22.Richardson M, Van Der Spuy GD, Sampson SL, et al. Stability of Polymorphic GC-Rich Repeat Sequence-Containing Regions of *Mycobacterium Tuberculosis*. *J Clin Microbiol* 2004; 42(3): 1302-4.
- 23.Farnia P, Masjedi MR, Varahram M, et al. The Recent-Transmission of *Mycobacterium Tuberculosis* Strains Among Iranian and Afghan Relapse Cases: A DNA-Fingerprinting Using RFLP and Spoligotyping. *BMC Infect Dis* 2008; 8: 109.
- 24.Chaves F, Yang Z, El Hajj H, et al. Usefulness of the Secondary Probe pTBN12 in DNA Fingerprinting of *Mycobacterium Tuberculosis*. *J Clin Microbiol* 1996; 34(5): 1118-23.
- 25.Borges M, Cafrune PI, Possuelo LG, et al. Molecular Analysis of *Mycobacterium Tuberculosis* Strains from an Outpatient Clinic in Porto Alegre. *J Bras Pneumol* 2004; 30(4): 358-64.
- 26.Gagneux S, DeRiemer K, Van T, et al. Variable Host-pathogen Compatibility in *Mycobacterium Tuberculosis*. *Proc Natl Acad Sci USA* 2006; 103(8): 2869-73.
- 27.Arbeláez MP, Nelson KE, Muñoz A. BCG Vaccine Effectiveness in Preventing Tuberculosis and its Interaction with Human Immunodeficiency Virus Infection. *Int J Epidemiol* 2000; 29(6): 1085-91.
- 28.Lei JP, Xiong GL, Hu QF, et al. Immunotherapeutic efficacy of BCG vaccine in pulmonary tuberculosis and its preventive effect on multidrug-resistant tuberculosis. *Zhonghua yu fang yi xue za zhi [Chinese journal of preventive medicine]* 2008; 42(2): 86-89.
- 29.Maliarik MJ, Iannuzzi MC. Host Genetic Factors in Resistance and Susceptibility to Tuberculosis Infection and Disease. *Semin Respir Crit Care Med* 2003; 24(2): 223-8.

Original Article

Molecular Typing of *Mycobacterium Tuberculosis* Isolated from Iranian Patients Using Highly Abundant Polymorphic GC-Rich-Repetitive Sequence

**B. Golestani Eimani (PhD)^{1*}, Kh. Ansarin (FCCP, MD)², L. Sahebi (PhD)²,
M. Seyyedi (PhD)^{2**}**

¹ Department of Biology, School of Basic Sciences, Islamic Azad University, Urmia, Iran

² Tuberculosis and Lung Disease Research Center, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Iran

(Received 3 Aug, 2019)

Accepted 10 Dec, 2019

Abstract

Background: Tuberculosis (TB) with more than 10 million new cases per year and one of the top 10 causes of death worldwide, is still one of the most important global health problems. Also, multi drug-resistant tuberculosis (MDR) is a serious danger to public health. Understanding of the epidemiological pattern of *mycobacterium tuberculosis* (MTB), Estimates of recent transmission and recurrence of infection, it is possible with molecular typing methods. The present study was performed aiming to track and determine the type of *Mycobacterium tuberculosis* infection, as well as its relationship with demographic factors, using PGRS-RFLP.

Materials and Methods: In this study, 90 samples collected from TB patients from the North West provinces of Iran, Molecular typing by Characterization highly abundant polymorphic GC-rich-repetitive sequence. Investigated Demographic factors associated with the transmission of the disease.

Results: All isolates were grouped into 44 clusters 28types (33.3%) of the subspecies were in unique stains and 66.7% (from 56 patients) had clustered isolates. The largest cluster contained 8 isolates (9.52%) was the West provinces of Iran.

Conclusion: Genetic variation of *Mycobacterium tuberculosis* is high in this region. The rate of recent transmission based on clustering was unexpected (The global average is 30%-40%). The recent transmission was more dynamic in the west than northwest Iran. Clustering based on PGRS-RFLP can demonstrate the high correlation between molecular and classic information. In addition, the significant relationship between vaccination record and clustering highlights the necessity to conduct more extensive studies.

Keywords: *Mycobacterium tuberculosis*, PGRS-RFLP, Molecular typing, Epidemiology

©Iran South Med J.All right reserved

Cite this article as: Golestani Eimani B, Ansarin Kh, Sahebi L, Seyyedi M. Molecular Typing of *Mycobacterium Tuberculosis* Isolated from Iranian Patients Using Highly Abundant Polymorphic GC-Rich-Repetitive Sequence. Iran South Med J 2020; 23(2): 87-98

Copyright © 2020 Golestani Eimani, et al This is an open-access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution-noncommercial 4.0 International License which permits copy and redistribute the material just in noncommercial usages, provided the original work is properly cited.

*Address for correspondence: Tuberculosis and Lung Disease Research Center, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Iran.

Email: seyyedim@tbzmed.ac.ir

*ORCID: 0000-0002-9134-2422

**ORCID: 0000-0001-9848-4274