



ارزیابی حفاظت در ترادرف ژن *carD* و استفاده از آن در تشخیص سریع مایکروباکتریوم توبرکلوزیس

مینا پیراینده^۱، راضیه نظری^۱، محمد رضا ذوالفقاری^۱، محمد ارجمندزادگان^{۲*}، اعظم احمدی^۳،
مانا شجاع پور^۴، فریبا رجبی^۵

^۱ دانشگاه آزاد اسلامی، واحد قم، گروه میکروبیولوژی، قم، ایران

^۲ مرکز تحقیقات سل و عفونی کودکان و گروه ایمنی‌شناسی و میکروب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران

^۳ مرکز تحقیقات سل و عفونی کودکان، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران

^۴ مرکز تحقیقات پزشکی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران

^۵ دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران

(دریافت مقاله: ۹۱/۳/۱۷ - پذیرش مقاله: ۹۱/۵/۲۵)

چکیده

زمینه: سرعت رشد سلولی مایکروباکتریوم توبرکلوزیس وابسته به رونویسی rRNA است که در مایکروباکتریوم توسط ژن *carD* کنترل می‌شود. هدف این تحقیق، ارزیابی حفاظت در ترادرف ژن *carD* و استفاده از آن در تشخیص سریع سویه‌های کلینیکی مایکروباکتریوم توبرکلوزیس با الگوی مقاومت آنتی‌بیوتیکی متفاوت است.

مواد و روش‌ها: ژنوم تخلیص شده ۳۸ سویه بالینی مایکروباکتریوم توبرکلوزیس با الگوی مقاومت دارویی مختلف انتخاب شدند. پرایمرهای مورد نظر، با تعیین ژن‌های بالادست و پایین دست جهت تکثیر کامل ژن *carD* طراحی و با نرم‌افزارهای مربوطه ارزیابی شدند. با محاسبه دمای ذوب، دمای اتصال و برنامه PCR تنظیم شد. وجود ژن تکثیر شده با کمک الکتروفورز تأیید گردید. ژن، خالص‌سازی شده و مورد سکانس (توالی یابی) قرار گرفت.

یافته‌ها: بررسی نتایج تعیین توالی نشان داد که ژن *carD* در نمونه‌های مختلف کلینیکی و سویه استاندارد، یکسان بوده و الگوی مشابه‌ای دارد. در این تحقیق مشخص گردید که دامین TRCF در منطقه N ترمینال پروتئین *carD* در سویه‌های مورد مطالعه کاملاً حفاظت شده است.

نتیجه‌گیری: این تحقیق، اولین مطالعه روی ژن *carD* در سویه‌های بالینی می‌باشد. نتیجه سکانس، تعیین کننده وجود حفاظت در این ژن بود. با توجه به اهمیت این ژن در زندگی باکتری و عدم تغییر در توالی آن، در مطالعات آینده این ژن به عنوان هدفی مناسب برای تشخیص سریع و نیز طراحی یک مهار کننده ضد مایکروباکتریوم پیشنهاد می‌گردد.

وازگان کلیدی: مایکروباکتریوم توبرکلوزیس، ژن *CarD*، سکوئنس.

* اراک، مرکز تحقیقات سل و عفونی کودکان، گروه میکروب‌شناسی و ایمنی‌شناسی، دانشگاه علوم پزشکی اراک

Email: arjomandzadegan@arakmu.ac.ir

مقدمه

مايكوباكتريوم توبركلوزيس و مايكوباكتريوم اسمگماتيس با پروتين‌های کد شده به‌وسیله مايكوباكتريوم توبركلوزيس Rv3583c و مايكوباكتريوم لپرا MI0320 تشابهی به میزان بهترتیب ۹۸/۱ و ۹۵/۷ درصد دارد (۱۲ و ۱۴). در صورت آسیب DNA و نبود مواد غذایی رونویسی *CarD* به‌صورت بالا دستی تنظیم می‌شود، فقدان *CarD* باعث افزایش حساسیت تا ۵۰۰۰ برابر به ۱۰ mM هیدروژن پر اکسید و سیپروفلوکسازین می‌شود (۵ و ۱۴). استالینگ و گلیکمن (Glickman) نشان دادند که با توجه به نقشه رونویسی کل ژنوم، *CarD* مستقیماً متصل به RNAP بوده و نقص در این پروتئین سبب انباشته شدن mRNA‌های کدکننده پروتئین‌های ریبوزومی همچنین RNA‌های ریبوزومی می‌شود (۱۴). پروتئین *CarD* کد شده به‌وسیله مايكوباكتريوم توبركلوزيس Rv3583c دارای ۱۶۲ آمینواسید در ابتدای سکانس و شامل یک N-ترمینال موتفی مشابه RNAP است (۶، ۸ و ۱۵).

دامین یا ناحیه پروتئین بخشنی از توالی و ساختار پروتئین است که می‌تواند به‌صورت مستقل از بقیه زنجیره پروتئین عملکرد داشته باشد. هر دامنه یک ساختار سه بعدی را تشکیل می‌دهد که اغلب می‌تواند به‌طور مستقل تا خورده و نیز پایدار باشد. بسیاری از پروتئین‌ها دارای دامنه‌های ساختاری گوناگون هستند (۱۶).

از طرف دیگر دامین‌ها توالی‌های نسبتاً طولانی حفاظت شده هستند که در ژن‌ها یا پروتئین‌های مشابه در باکتری‌های مختلف توالی نسبتاً مشابهی دارند. یک دومین یک واحد ساختمانی مستقل در

حدود یک سوم جمعیت جهان (۲ میلیارد نفر) آلووده به مايكوباكتريوم توبركلوزيس هستند و سالانه ۱۰ میلیون مورد جدید سل بروز می‌کند. هم اکنون بیش از ۲۰ میلیون نفر به بیماری سل فعال مبتلا هستند (۱). مايكوباكتريوم توبركلوزيس بیش از هر عامل عفونی دیگری منجر به مرگ می‌شود. کشورهای اروپایی ۲۳ درصد از موارد جدید را گزارش می‌دهند و قزاقستان، روسیه، رومانی، ترکیه، اکراین و ازبکستان ۷۳ درصد بقیه را تشکیل می‌دهند (۲).

طی سال‌های اخیر، بروز و گسترش مقاومت داروئی، بیماری سل را در ردیف ایدز و هپاتیت در اولویت‌های سازمان بهداشت جهانی قرار داده است. سل ایجاد شده در اثر سوش‌های حساس به دارو، در صورت درمان مناسب، در تقریباً تمام موارد قابل معالجه است و در صورتی که درمان نشود ممکن است در ۵۰ تا ۶۵ درصد از موارد، در عرض ۵ سال منجر به مرگ گردد (۱).

استالینگ و استفانو (Stallings & Stephanou) پروتئین *CarD* را در سال ۲۰۰۹ شناسایی کردند. *CarD* یک پروتئین واکنش دهنده با RNAP است که رونویسی rRNA را در مايكوباكتريوم تحت شرایط معمول و نیز استرس‌های سلولی گوناگون شامل گرسنگی، آسیب DNA و استرس اکسیداتیو کنترل می‌کند (۳).

CarD در آرکئی باکتری‌ها و یوکاریوت‌ها وجود ندارد. عملکرد این پروتئین در مايكوباكتريوم شبیه به *CarD* در Ecoli DksA است با یک تفاوت که *CarD* در Ecoli DksA تحت همه شرایط ضروری است ولی در Ecoli در محیط‌های کشت غنی مغذی غیرضروری می‌باشد (۹، ۱۰، ۱۴ و ۱۵). پروتئین *CarD* در

ژن‌های بالا دست و پایین دست انتخاب می‌شدنند. ژن Down-Stream *ispD* در ژن مورد مطالعه (*CarD – Rv3583c*) قرار دارد.

ژن *ispD* در منطقه 4024344-4025039 و ژن 4025056-4025544 نوکلئوتیدی ژنوم *CarD* در ژن (*Card* (یعنی بین نوکلئوتید پایانی ژن *ispD* 4025039 و نوکلئوتید آغازین ژن *CarD*, 4025056) شامل: CCGCCCTGAGGCTCTAG می‌باشد که به عنوان پرایمر R انتخاب شد.

برای طراحی پرایمر F، فاصله بین ژن *ispE* و ژن *Blast* نوکلئوتیدی تعیین مورد مطالعه با کمک گردید. بخشی از فاصله میان 4025545-4025829 که احتمالاً پرایمر ژن *CarD* می‌باشد، به عنوان پرایمر F انتخاب شد.

عملأً وضعیت این سه ژن به ترتیب زیر است :
ispD:4024344-4025039/*CarD*(4025056-4025544)/*promotor*(4025545-025829)/*IpqE* (4025830- 4026378)

برای افزایش دقت عملکردی این پرایمرها، نکات اصلی در طراحی پرایمر شامل موارد زیر در نظر گرفته شده و با کاهش و افزایش نوکلئوتیدها بهترین ترادف‌ها انتخاب گردیدند: طول پرایمر، درصد GC بین ۴۵-۶۰، دلتا G پرایمر، جلوگیری از تشکیل ساختارهای سنجاق سری، ممانعت از انتهای چسبان، افزایش درصد C یا A در انتهای ۳ پرایمر، افزایش درصد AT در ۳، پرهیز از (3')...GATC(5')...GT و نیز (3')AC...GT، تشابه درصد GC در F و R، انتخاب دمای ذوب بین ۶۵-۷۰ و تشابه آن در هر دو پرایمر و نهایتاً انتخاب دمای Annealing بر اساس دمای ذوب. پرایمرهای انتخاب شده (به صورت ۳-۵ به قرار زیر هستند:

F:5-CGAAAGGGCTCAAATCAGA-3

پروتئین‌ها است که کار خاصی را به عهده دارد و عمولاً به همراه تکرارها و دومین‌های دیگر پیدا می‌شود (۱۶ و ۱۷).

موارد معمول موتیف شامل: helix-loop-coiled-coil leucine zipper zinc finger helix

هدف این بررسی ارزیابی حفاظت در ترادف ژن *CarD* و استفاده از آن در تشخیص سریع مایکروبکتریوم توبرکلوزیس با مقاومت آنتی‌بیوتیکی متفاوت می‌باشد.

مواد و روش‌ها

سویه‌های مورد مطالعه

در این تحقیق، DNA جمعاً ۳۸ سویه از بانک آزمایشگاه زیستی مولکولی مرکز تحقیقات سل و عفونی کودکان دانشگاه علوم پزشکی اراک مورد استفاده قرار گرفتند. این مجموعه از سویه‌های مایکروبکتریوم توبرکلوزیس که از بیماران مسلول با مقاومت آنتی‌بیوتیکی نسبت به داروهای خط اول درمان سل شامل (ایزوپیازید، ریفارمیسین، پیرازینامید و اتامباتول) و تعدادی از داروهای خط دوم درمان شامل (فلوروکینولون‌ها)، داروهای تزریقی کاناماکسین و آمیکاسین جدا شده‌اند، استخراج گردیده‌اند همچنین از سویه استاندارد H37Rv استفاده شد.

طراحی پرایمر

با توجه به هدف اصلی تحقیق که تعیین ترادف و بررسی موتاسیون‌های احتمالی ژن *CarD* می‌باشد، پرایمرها می‌باید به گونه‌ای طراحی می‌شوند که تمام ORF ژن را در آمپلی فیکاسیون تکثیر نمایند.

بدین منظور از *Blast* و نرم‌افزارهای Integrated DNA Technology و Mega به شرح زیر استفاده به عمل آمد: پرایمرها باید از بخشی از

یافته‌ها

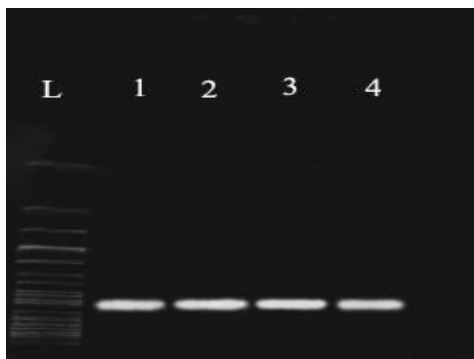
سویه‌های مورد مطالعه

بacterی‌هایی با حساسیت آنتی‌بیوتیکی مختلف در این بررسی با هدف پوشش دهی انواع سویه‌های جدا شده از بیماران، انتخاب گردیدند.

نتایج PCR

محصول PCR ژن *CarD* قطعه ۵۲۴bp است که شامل ۴۸۹ نوکلوتید ژن *CarD* و مابقی متعلق به پرایمرهای واقع شده در مناطق بین ژن مورد مطالعه و ژن‌های *ispD* و *ipqE* در بالادست و پائین دست ژن می‌باشد.

توالی تکثیر شده این قطعه در نمونه‌های مختلف، یکسان بوده و الگوهای یکسانی را نشان می‌دهد. این یافته‌ها در شکل ۱ نشان داده شده است. این مسئله صحت طراحی منطقه انتخاب شده و نیز محاسبه صحیح برنامه PCR را اثبات نمود.



شکل ۱) ژل الکتروفورز نقطه ۵۲۴bp حاصل از ژن *carD*

نتایج توالی یابی^۲

اجرای توالی یابی (سکونسینگ) ژن *CarD* در سویه‌های مورد مطالعه، توالی یکسانی را ارائه نمود (شکل ۲).

R:5-TAGAGCCTCAGGGCGGTCAAGA-3

انجام PCR

واکنش آمپلی‌فیکاسیون در حجم نهائی ۵۰ میکرولیتر حاوی (۱۰ نانوگرم DNA استخراج شده، ۱۰ پیکومول از هر پرایمر، ۱ میکرولیتر از dNTPs، ۱ واحد آنزیم Taq پلی‌مراز و ۱ میکرولیتر بافر (X1)، ۱/۵ میکرولیتر کلرید منیزیوم) انجام گردید. چرخه حرارتی برای آمپلی‌فیکاسیون^۱ ژن *CarD* شامل دمای اولیه ۹۴ درجه سانتی‌گراد برای ۷ دقیقه، ۴۰ سیکل به صورت ۹۴ درجه سانتی- ۳۰ درجه سانتی‌گراد برای ۳۰ ثانیه، ۵۵ درجه سانتی‌گراد برای ۳۰ ثانیه، ۷۲ درجه سانتی‌گراد برای ۳۰ ثانیه، دمای پایانی ۷۲ درجه سانتی‌گراد برای ۷ دقیقه استفاده گردید.

الکتروفورز

بررسی وجود ژن تکثیر شده با انجام ژل الکتروفورز روی آگارز انجام پذیرفت. در این روش از آگارز ۱ درصد به همراه ماده آشکارساز Safe Stain استفاده به عمل آمد.

تعیین توالی (DNA Sequencing)

محصول PCR جهت تخلیص با روش ستونی و نیز تعیین توالی با دستگاه Applied Biosystem به شرکت Source BioScience انگلستان ارسال گردیده و با کمک دو پرایمر F و R سکونس شدند. نتیجه تعیین توالی با کمک نرم‌افزار MegaTレスト و در Gene Bank با ژن اصلی Blast و تحلیل منطبق گردیدند.

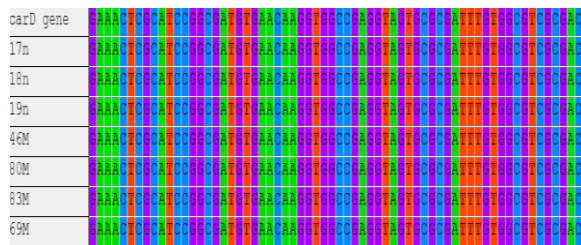
² sequencing

¹ amplification

اهمیت این ژن در بقای باکتری پیش از این توسط استالین در سال (۲۰۰۹) بررسی شد و توالی ژن در سویه استاندارد با باکتری‌های دیگر مورد مقایسه قرار گرفته بود (۱۴). این محقق حفاظتی بودن این ژن را در قیاس با سایر باکتری‌ها تأیید نمود. با این حال پس از آن هیچ مطالعه منتشر شده‌ای مبتنی بر هر گونه مطالعه روی سویه‌های بالینی یافت نشد. *CarD* پروتئینی است که رونویسی rRNA را در مایکوباکتریوم تحت شرایط معمول و نیز در استرس‌های سلولی گوناگون از جمله گرسنگی، آسیب DNA و استرس اکسیداتیو کنترل می‌کند (۱۲-۱۴).

پروتئین *CarD* مایکوباکتریوم تویرکلوزیس به‌وسیله ژن rv3583c کد شده و دارای ۱۶۲ آمینواسید می‌باشد. از نظر ساختاری، در ناحیه N ترمینال دامین (RNAP) RNAPol وجود دارد که این دامین^۳ به دامین رونویسی دیگری به نام TRCF متصل می‌شود. علاوه‌بر این، دامین مذکور به‌طور مستقیم به ناحیه N ترمینال دامین زیر واحد از RNAP β متصل می‌گردد (۷، ۸، ۱۴).

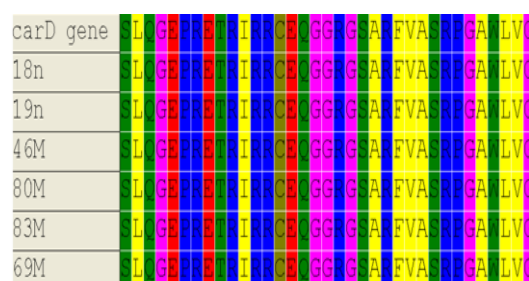
The bacterial transcription-repair coupling)
TRCF (factor ترمیم گوناگونی ارائه می‌نماید. مکانیسم TCR یا زیستی گوناگونی همراه با کپی‌برداری ترمیم (Transcription-coupled repair) یک مکانیسم DNA است که هنگام کپی‌برداری کنترل و اجرا می‌شود. این فرایند در باکتری‌ها با TRCF انجام می‌شود. TRCF نوعی ATPase است که با انرژی حاصل از هیدرولیز ATP باعث انتقال RNA پلی‌مراز در حباب کپی‌برداری در بالادست dsDNA می‌گردد. DNA به UvrA و RNAP (پلی‌مراز)، TRCF



شکل ۲ نتیجه اجرای سکوئنس ژن *CarD* در سویه‌های کلینیکی مایکوباکتریوم تویرکلوزیس مقاوم و حساس به دارو. انطباق کامل نوکلئوتیدی در تمام سویه‌ها در نرم افزار Mega قابل مشاهده است.

بررسی نتایج سکونس ژن *CarD* عدم وجود موتاسیون در این ژن را در سویه‌های کلینیکی MDR مورد مطالعه اثبات نمود. در نتیجه می‌توان نتیجه گرفت که این ژن در سویه‌های بالینی جدا شده از بیماران، حفاظت شده است.

در شکل ۳ منطقه TRCF در ناحیه N ترمینال پروتئین *CarD* که حفاظت شدگی آن در تعدادی از سویه‌های کلینیکی مایکوباکتریوم تویرکلوزیس مقاوم و حساس به دارو با کمک نرم افزار Mega نشان داده شده است. منطقه مورد نظر پس از کدن آغازین (متیونین) از F شروع شده و به V ختم می‌شود.



شکل ۳. منطقه TRCF در ناحیه N ترمینال پروتئین *CarD* که در تعدادی از سویه‌های کلینیکی مایکوباکتریوم تویرکلوزیس حفاظت شدگی آن توسط برنامه MEGA4 نشان داده شده است

بحث

در این بررسی برای نخستین بار، ترادف ژن *CarD* در سویه‌های بالینی مایکوباکتریوم تویرکلوزیس با حساسیت آنتی‌بیوتیکی مختلف مورد بررسی قرار گرفت و حفاظت کامل آن تأیید گردید.

³ domain

ضروری است (۱۴). این ناحیه حاوی ساختار موتیفی خاصی تحت عنوان زیپر لوسین ZL(zipper leucine) است.

این ساختار یکی از چهار نوع ساختاری است که فاکتورهای رونویسی دارند (این چهار ساختار عبارتند از: ZF، ZL، HTH، HLH) در ساختار ZL که معمولاً به صورت دایمر عمل می‌کند، زنجیرهای جانی آبگریز اسید آمینه‌های لوسین به صورت زیپی در ساختاری به صورت دایمر با ساختار مشابه روی ناحیه پرمونتوری دایمر DNA ژن‌های rRNA قرار گرفته و پس از قرارگیری سایر فاکتورهای رونویسی و نهایتاً اتصال RNAPOL و باز شدن دو رشته DNA فرآیند نسخه‌برداری صورت می‌گیرد. بدین ترتیب منجر به تنظیم و فعال شدن رونویسی این ژن‌ها می‌گردد.

بنابراین پروتئین CarD یک فاکتور رونویسی (Transcription Factor) به اهمیت این ژن‌ها (ژن‌های rRNA) و قرارگیری آن‌ها به عنوان جزئی از ساختار ریبوزوم، حذف پروتئینی مانند CarD منجر به عدم فعالیت ترجمه شده و بقای میکروارگانیسم توبرکلوزیس به خطر می‌افتد. بنابراین این پروتئین اهمیت ویژه‌ای در تولید پروتئین و حیات باکتری دارد.

بدین‌گونه بر اساس نتایج این بررسی و اثبات ساختار یکسان این پروتئین در سویه‌هایی که عامل بیماری سل در جامعه هستند و عدم رخداد موتاسیون در آن، امکان طراحی یک مهار کننده برای این ساختار ثابت و بدون تغییر وجود دارد. این مهار کننده با کنترل فعالیت ساختار سوم پروتئینی CarD، به کنترل رشد باکتری در بدن و مهار بیماری کمک خواهد کرد.

باید دقت نمود که در هم اکنون با توجه به بروز سل مقاوم به دارو، داروهای معمول در رژیم‌های درمانی سل

متصل شده و دو عملکرد مشخص دارد: به حرکت در آوردن کمپلکس سه‌گانه طوبیل ساز RNA پلی‌مراز و استفاده از Uvr(A)BC excinuclease برای ترمیم اشتباهات است (۱۸).

در این تحقیق مشخص گردید که دامین TRCF در سویه‌های کلینیکی مایکروبکتریوم توبرکلوزیس کاملاً حفاظت شده است. این منطقه در شکل ۳ (منطقه N ترمینال پروتئین CarD) از F تا V مشخص شده است. همان‌گونه که مشاهده می‌شود ناحیه N ترمینال این پروتئین ترافق اسید آمینه‌ای مشابه TRCF نشان می‌دهد (۱۸).

با توجه به ضرورت حضور ۵ زیر واحد آنزیم $\alpha\beta\beta'\sigma$ (RNAPol) در پروتئین CarD جهت انجام فرآیند نسخه‌برداری، نیاز به وجود ساختار حفاظت شده این پروتئین قابل درک است که در این مطالعه conservative بودن ساختار این پروتئین و عدم رخداد موتاسیون در سویه‌های جدا شده از بیماران به اثبات رسید.

با Multiple Alignment کردن توالی‌های به دست آمده در این تحقیق، یک سری نواحی خاص روی توالی‌های پروتئینی CarD مشخص گردید. این توالی‌ها چه در ساختار و چه در توالی‌شان، از این لحاظ که باعث به وجود آمدن یک سری جایگاهای عملیاتی یا ویژگی چسبندگی و یا فعالیت‌های آنزیمی شده‌اند، و یا در شکل‌گیری ساختار سوم آن پروتئین نقش داشتند، اهمیت دارند (شکل ۳).

به علاوه، این پروتئین یک تنظیم کننده ضروری برای رونویسی ژن‌های rRNA بوده و نقش تنظیم کننده‌گی خود را احتمالاً با واسطه ناحیه C-ترمینال دامین انجام می‌دهد. اثبات شده است که ناحیه C-ترمینال CarD برای حیات مایکروبکتریوم و عملکرد این پروتئین

جهت مهار رشد باکتری و کنترل بیماری اقدام نمود.

سپاس و قدردانی

این مقاله جدا شده از طرح تحقیقاتی مصوب دانشگاه علوم پزشکی اراک و همچنین بخشی از پایان نامه دانشجویی سرکار خانم مینا پیراینده دانشجویی کارشناسی ارشد میکروبیولوژی دانشگاه آزاد اسلامی واحد قم می باشد.

بنابراین بدین وسیله از یاری معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی اراک جهت تأمین هزینه و امکانات و همچنین همه همکارانی که ما را در انجام این پژوهش یاری رساندند، قدردانی می نماییم.

پاسخگو نبوده و طول درمان، میزان موفقیت آن و هزینه ها کاملاً تغییر کرده اند (۱۱ و ۱۹). بهمین دلیل در این مطالعه، بهدلیل محدودیت بررسی تمرکز اصلی روی سویه های مقاوم به دارو (MDR) معطوف گردید و می توان این داده ها را برای سایر مطالعات نیز تعمیم داد.

نتیجه گیری

با توجه به اهمیت این ژن در حیات باکتری و حفاظتی بودن (Highly conservative) آن در قیاس با سایر باکتری ها و نیز سویه های بالینی مقاوم و حساس به داروی مورد مطالعه در این بررسی، پیشنهاد می شود در تحقیقات آینده با یافتن مهار کننده مناسب CarD (برای پروتئین حفاظت شده Inhibitor)

References:

- Dye C, Scheele S, Dolin P, et al. Consensus statement global burden of tuberculosis: estimated incidence, prevalence, and mortality by country.WHO Global Surveillance and Monitoring Project. JAMA 1999; 282: 677-86.
- Arjomandzadegan M, Sadrnia M, Surkova LK, et al. Study of Promoter and structural Gene sequence of whiB7 in MDR and XDR forms of Mycobacterium Tuberculosis. West Indian Med J 2011; 60 :251-6.
- Boshoff HI, Reed MB, Barry CE 3rd, et al. DnaE2 polymerase contributes to in vivo survival and the emergence of drug resistance in *Mycobacterium tuberculosis*. Cell 2003; 113: 183-93.
- Brann P, Pearson JP, Pesci EC, et al. Inhibition of quorum sensing by a *Pseudomonas aeruginosa* dksA homologue. J Bacteriol 2001; 183: 1531-9.
- Cayuela ML, Elias-Arnanz M, Penalver-Mellado M, et al. The *Stigmatella aurantiaca* homolog of *Myxococcus Xanthus* high-mobility-group A-type transcription factor *CarD*: insights into the functional modules of *CarD* and their distribution in bacteria. J Bacteriol 2003; 185: 3527-37.
- Chambers AL, Smith AJ, Savery NJ. A DNA translocation motif in the bacterial transcription-repair coupling factor, Mfd.
- Nucleic Acids Res 2003; 31: 6409-18.
- Dove SL, Joung JK, Hochschild A. Activation of prokaryotic transcription through arbitrary proteinprotein contacts. Nature 1997; 386: 627-30.
- Nickels BE. Genetic assays to define and characterize protein-protein interactions involved in gene regulation. Methods 2009; 47: 53-62.
- Opalka N, Chlenov M, Chacon P, et al. Structure and function of the transcription elongation factor GreB bound to bacterial RNA polymerase. Cell 2003; 114: 335-45.
- Paul BJ, Barker MM, Ross W, et al. DksA: a critical component of the transcription initiation machinery that potentiates the regulation of rRNA promoters by ppGpp and the initiating NTP. Cell 2004; 118: 311-22.
- Setareh M, Titov LP, Surkova LK. High level association of mutation in KatG315 with MDR and XDR clinical isolates of *Mycobacterium tuberculosis* in Belarus. Acta Microbiol Immunol Hung 2009; 56: 313-25.
- Stallings CL, Glickman MS. *CarD*: a new RNA polymerase modulator in mycobacteria. Transcription 2011; 2: 15-8.
- Stallings CL, Glickman MS. Is *Mycobacterium tuberculosis* stressed out? A critical assessment of the genetic evidence.

- Microbes Infect 2010; 12: 1091-101.
14. Stallings CL, Stephanou NC, Chu L, et al. *CarD* is an essential regulator of rRNA transcription required for *Mycobacterium tuberculosis* persistence. *Cell* 2009; 138: 146-59.
15. Trautinger BW, Jaktaji RP, Rusakova E, et al. RNA polymerase modulators and DNA repair activities resolve conflicts between DNA replication and transcription. *Mol Cell* 2005; 19: 247-58.
16. Rosinski JA, Atchley WR. Molecular Evolution of Helix-Turn-Helix Proteins. *J Mol Evol* 1999; 49: 301-9.
17. Ellenberger T. Getting a grip on DNA recognition: structures of the basic region leucine zipper, and the basic region helix-loop-helix DNA-binding domains. *Current opinion in structural biology* 1994; 4: 12-21.
18. China A, Mishra S, Tare P, et al. Inhibition of *Mycobacterium tuberculosis* RNA Polymerase by Binding of a Gre Factor Homolog to the Secondary Channel. *J Bacteriol* 2012; 194: 1009-17.
19. Mozafari M, Farnia P, Jafarian M, et al. Comparison of *Mycobacterium tuberculosis* Beijing genotype with other *Mycobacterium tuberculosis* strains Using MIRU-VNTR method. *ISMJ* 2012; 15: 1-12

Orjinal Article

Evaluation of conservation in *carD* sequence's gene and its application in rapid detection of *Mycobacterium tuberculosis*

M. Pirayandeh¹, R. Nazari¹, MR. Zolfaghari¹, M Arjomandzadegan^{2*}, A. Ahmadi³, M shojapoort⁴, F. Rajabi⁵

¹ Department of Microbiology, Qom branch, Islamic Azad University, Qom, IRAN

² Tuberculosis and Pediatric Infectious Research Center and Department of Immunology and Microbiology, Faculty of Medicine, Arak University of Medical Sciences, Arak, IRAN

³ Tuberculosis and Pediatric Infectious Research Center, Arak University of Medical Sciences, Arak, IRAN

⁴ Molecular and Medicine Research Center, Arak University of Medical Sciences, Arak, IRAN

⁵ Departments of Microbiology, Medicine School, Arak University of Medical Sciences, Arak, IRAN

(Received 6 Jun, 2012 Accepted 15 Agu, 2012)

Abstract

Background: *Mycobacterium tuberculosis* growth rate is closely coupled to rRNA transcription which is regulated through *CarD* gene. The aim of this work was evaluation of conservation in *CarD* gene's sequence and its application in rapid detection of *Mycobacterium tuberculosis*.

Materials and Methods: 38 clinical isolates of *M. tuberculosis* with different types of drug resistance were selected. PCR conditions and annealing temperature were selected by calculating thermal denaturation. Electrophoreses confirmed the presence of the amplified gene. Purified PCR product was sequenced by sequencer.

Results: The size of amplified fragment of *CarD* gene was similar in all samples. By translation of nucleotide mode to amino acids it was found that TRCF domain in N-terminal of protein *CarD* was e fully conserved.

Conclusion: This is the first study on the *CarD* gene in clinical isolates of MTB. This gene is recommended for use as a target for designing of suitable inhibitors as anti tuberculosis drug because of its importance in life of Mycobacterium Tuberculosis and being a conservative gene.

Key Words: *Mycobacterium tuberculosis*, *CarD* gene, sequence

*Address for correspondence: Tuberculosis and Pediatric Infectious Research Center and Department of Microbiology, Arak University of Medical Sciences, Arak, IRAN, Email: arjomandzadegan@arakmu.ac.irn