

Unveiling a Specific Immunogen Protein in *Acinetobacter baumannii*

Kobra Ahmadi Zanoos¹, Iraj Rasooli^{2*}, Abolfazl Jahangiri³, Mohammad Reza Rahbar⁴, Shakiba Darvish Alipour Astaneh⁵

1- M.Sc. Student, Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Shahed University, Tehran, Iran

2- Professor, Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Shahed University, Tehran, Iran

3- Ph.D. Candidate, Applied Microbiology Research Center, Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran

4- M.Sc., Molecular Biology Department, Dr. Saadati's Laboratory, Shiraz, Iran

5- Ph.D. Candidate, Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Shahed University, Tehran, Iran

*Corresponding Address: P.O.Code: 3319118651, Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Shahed University, Tehran-Qom Express Way, Opposite Imam Khomeini's shrine, Tehran, Iran
Email: rasooli@shahed.ac.ir

Received: 01/Dec/2013, Accepted: 22/Jan/2014

Abstract

Objective: *Acinetobacter baumannii* (*A. baumannii*) is a Gram-negative, non-motile aerobic bacterium which is known as a nosocomial pathogen that is often resistant to a broad range of antibiotics. The pathogen is a serious agent of mortality and morbidity in hospitals, particularly among immunocompromised patients. Treatment and control of its infections is complicated owing to its high antibiotic resistance, survival in various environmental conditions and utilization of wide range of nutrient sources. Early detection of the pathogen in established infections is pivotal for infection control. Culture and biochemical tests are current methods for detection of the bacterium, which take approximately 2-5 days. Hence, a new, rapid, specific and affordable diagnostic test is needed. Development of such test depends on a suitable biomarker that lacks cross-reactivity with other bacteria. This study intends to unveil a 34.4 kDa outer membrane protein (OMP) introduced by Islam et al. in *A. baumannii* ATCC19606.

Methods: We harnessed various bioinformatic servers to screen the entire proteome of this bacterium. Properties critical to the screening included molecular weight, localization, topology, homology, antigenicity and allergenicity of proteins.

Results: Three proteins were found as suitable candidate molecular weights as well as localization points of view. BLAST searches, antigen probability predictions and other analyses led to the selection of one protein as the best specific antigen of *A. baumannii*.

Conclusion: The in silico analyses unveiled the best candidate protein vide accession number ZP_05827218.1.

Keywords: *Acinetobacter baumannii*, Bioinformatic, Immunogen, Outer membrane protein

Modares Journal of Medical Sciences: *Pathobiology*, Vol 17, No 1, Spring 2014, Pages: 1-16

رونمایی یک پروتئین ایمنی‌زای اختصاصی در اسیتوباکتر بومانی

کبری احمدی زانوس^۱، ایرج رسولی^{۲*}، ابوالفضل جهانگیری^۳، محمد رضا رهبر^۴، شکیبا درویش علیپور آستانه^۵

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه شاهد، تهران، ایران

۲- استاد، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه شاهد، تهران، ایران

۳- دانشجوی دکتری تخصصی، مرکز تحقیقات میکروبیولوژی کاربردی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه‌الله، تهران، ایران

۴- کارشناس ارشد، آزمایشگاه دکتر سعادتی، شیراز، ایران

۵- دانشجوی دکتری تخصصی، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه شاهد، تهران، ایران

*آدرس نویسنده مسئول: ایران، تهران، کد پستی: ۱۹۱۸۶۵۱، بزرگراه تهران-قم روبروی حرم مطهر امام خمینی (ره)، دانشگاه شاهد، دانشکده علوم پایه،

گروه زیست‌شناسی

Email: rasooli@shahed.ac.ir

دریافت مقاله: ۹۲/۰۹/۱۰

پذیرش مقاله: ۹۲/۱۱/۰۲

چکیده

هدف: اسیتوباکتر بومانی یک باکتری گرم منفی، غیر متحرک و هوایی اجباری است که به عنوان بیماری زای بیمارستانی شناخته شده و غالباً مقاوم به انواع آنتی‌بیوتیک‌هاست. این باکتری همچنین به عنوان یک عامل مهم شیوع و مرگ و میر در بیمارستان‌ها مخصوصاً در میان بیماران دارای نقص ایمنی شناسایی شده است. کترول و درمان عفونت ناشی از آن به دلیل توانایی بیماری زا برای مقاومت به انواع آنتی‌بیوتیک‌ها و زنده ماندن در شرایط محیطی مختلف و استفاده از طیف وسیعی از منابع غذایی، سخت است. تشخیص اولیه عفونت ایجاد شده به وسیله اسیتوباکتر بومانی استراتژی مهمی برای کترول کردن عفونت بیمارستانی ناشی از این باکتری بیماری زا است. روش‌های رایج شناسایی این باکتری به وسیله روش‌های کشت معمول و آزمون‌های بیوشیمیایی است که به دست آوردن نتایج آن‌ها بین ۲ تا ۵ روز طول می‌کشد. بنابراین یک آزمون جدید، سریع، حساس، اختصاصی و اقتصادی که مدیریت سریع عفونت‌های اسیتوباکتر بومانی را فراهم می‌کند، مورد نیاز است.

ایجاد یک آزمون تشخیصی اختصاصی و حساس به نشانگر زیستی نیاز دارد که واکنش تقاطعی با باکتری‌های دیگر نداشته و تنها برای اسیتوباکتر بومانی اختصاصی باشد.

مواد و روش‌ها: بر این اساس، هدف از این مطالعه شناسایی و توالی پایی یک پروتئین غشای خارجی $\frac{34}{4}$ کیلو Dalton معروفی شده توسط اسلام و همکارانش از بین پروتئین‌های غشای خارجی اسیتوباکتر بومانی ATCC 19606 است. در مطالعه حاضر از نرم‌افزارهای مختلف بیوانفورماتیکی برای غربالگری کل پروتئون باکتری استفاده شد. غربالگری پروتئین‌ها با توجه به ویژگی‌هایی از جمله وزن مولکولی، موقعیت‌یابی، توبولوژی، همولوژی، آنتی‌ژنی و الژنی‌زایی صورت گرفته است.

نتایج: سه پروتئین در وزن مولکولی بین ۳۳-۳۶ کیلو Dalton به عنوان پروتئین غشای خارجی شناسایی شدند. براساس تجزیه و تحلیل‌های انجام شده و پیش‌بینی‌های آنتی‌ژنی و دیگر بررسی‌های صورت گرفته تنها یکی از ۳ پروتئین به عنوان آنتی‌ژن اختصاصی اسیتوباکتر بومانی شناخته شد.

نتیجه‌گیری: بهترین نامزد پروتئینی با شماره دستیابی ZP_05827218.1 توسط بررسی‌های بیوانفورماتیکی تعیین شد.

کلیدواژگان: اسیتوباکتر بومانی، بیوانفورماتیک، ایمنی‌زای، پروتئین غشای خارجی

مجله علوم پزشکی مدرس: آسیب‌شناسی زیستی، دوره ۵، شماره ۱، بهار ۱۳۹۳، صفحات: ۱۶-۱

ایمنی‌زای اختصاصی اسیتوباکتر بومانی

شیوع عفونت‌های خونی ناشی از اسیتوباکتر بومانی به صورت رایج یک مشکل سلامت عمومی (Public Health Problem) در بسیاری از کشورها است و حدود ۲ تا ۱۰ درصد تمامی عفونت‌های باکتری‌های گرم منفی در اروپا [۹] و در حدود ۲/۵ درصد در آمریکا را شامل می‌شود [۱۰].

در مطالعه‌ای در کشورمان، در مجموع میزان شیوع عفونت بیمارستانی (Nosocomial Infections) با مقاومت دارویی چندگانه (Multidrug Resistance: MDR) نسبت به سودوموناس آئروجینوزا و اسیتوباکتر ۳/۱ درصد بود که بیشترین میزان مربوط به بخش ICU می‌شد. از مجموع ۲۷۸ جدایه MDR جدا شده با مقاومت چند دارویی ۹۳ (۴/۳۳ درصد) مورد شامل ۳۵ مورد (۶/۱۲ درصد) اسیتوباکتر و ۵۸ مورد سودوموناس آئروجینوزا (۸/۲۰ درصد) بود. همچنین بیشترین موارد مربوط به این دو گونه باکتری از نمونه‌های پنومونی (۵۰ مورد، ۸/۵۳ درصد) و زخم (۱۸ مورد، ۳/۱۹ درصد) جدا شد [۱۱].

این بیماری‌زای فرست طلب تعداد زیادی از عوامل را بیان می‌کند که می‌تواند در بیماری‌زایی انسان نقش بازی کند. ساز و کارهای دقیق بیماری‌زایی اسیتوباکتر بومانی مشخص نیست؛ عوامل بیماری‌زای اندکی در این باکتری شناخته شده و سم یا سیتولیزین در آن معرفی نشده است [۱۲].

عامل مهم و مؤثر در بقای این جاندار در محیط زنده و غیر زنده تشکیل بیوفیلم (Biofilm) است؛ اسیتوباکتر بومانی به آسانی به سطوح زنده یا غیر زنده متصل می‌شود و روی آنها بیوفیلم تشکیل می‌دهد [۱۳-۱۶]. بیوفیلم از عوامل مهم در بیماری‌زایی اکثر باکتری‌ها است؛ این اتفاق به این دلیل است که سلول‌های رشد کرده در بیوفیلم به اجزای سیستم ایمنی انسان و به انواع زیادی از عوامل ضد میکروبی بسیار مقاوم هستند. اسیتوباکتر همچنین می‌تواند باعث ایجاد گاستروانتریت (Gastroenteritis) شدید و تحریک آزادسازی سایتوکاین به وسیله بیان عوامل بیماری‌زا شود [۱۷].

درمان عفونت‌های ناشی از این بیماری‌زا به دلیل مقاومت قابل توجه آن به طیف وسیعی از آنتی‌بیوتیک‌ها، بسیار دشوار

مقدمه

اسیتوباکتر بومانی (*Acinetobacter baumannii*) یک باکتری گرم منفی (Gram-negative)، غیرمتحرک (-Obligatory) و کوکوباسیل هوایی اجباری (Aerobic) است که به طور معمول در خاک، آب و فاضلاب یافت می‌شود [۳-۱]. این باکتری به عنوان یک بیماری‌زای انسانی مهم شناخته می‌شود که عامل انواع عفونت‌ها از جمله پنومونی (Pneumonia)، مژتیت (Meningitis)، سپتیسمی (Septicemia) و عفونت دستگاه ادراری (Urinary Tract) است. اخیراً یک اسیتوباکتر بومانی مقاوم دارویی (Drug-resistant) مسئول شیوع باکتریمی (Bacteremia) در بیشتر از ۲۴۰ دسته سرباز در عراق [۴، ۵] شناخته شد که سبب نگرانی مهمی از ایجاد یک اپیدمی بزرگ توسط این میکرووارگانیسم شد. این میکرووارگانیسم می‌تواند از منابع کربنی متنوعی استفاده کند و قادر است در یک طیف وسیعی از دما (۲۸-۵۳ درجه سانتی‌گراد) و pH به رشد خود ادامه دهد [۶]. این بیماری‌زا بعد از سودوموناس آئروجینوزا (*P. aeruginosa*)، در ایجاد عفونت‌های بیمارستانی [۷] رتبه دوم را داراست به طوری که میزان مرگ و میر بیماران آلوده را به ۴۳ درصد می‌رساند [۸] و حتی در برخی از کشورها این میزان به ۷۵ درصد می‌رسد [۳] و این مسئله اهمیت توجه و مطالعه اسیتوباکتر بومانی را گوشزد می‌کند. با این حال اطلاعات در مورد عوامل بیماری‌زا، استراتژی‌های مقاومت آنتی‌بیوتیکی (Antibiotic Resistance) یا مزمن شدن این باکتری بسیار کم است.

در دو دهه اخیر افزایش شدید عفونت اسیتوباکتر بومانی خصوصاً در بیماران بخش مراقبت‌های ویژه (Intensive Care Unit: ICU) و ظهور بیشتر این میکرووارگانیسم در بیماران آسیب دیده باعث نگرانی و در نتیجه اهمیت عفونت ناشی از اسیتوباکتر بومانی شده است. بقای این میکرووارگانیسم روی تجهیزات بیمارستانی و مقاومت آن به انواع آنتی‌بیوتیک‌ها سبب شده که این باکتری یک بیماری‌زای بسیار قدرتمند شود.

آزمایشگاهی، امری کاملاً معقول و منطقی به نظر می‌رسد. شناسایی و معرفی پروتئین‌های خاصی از بیماری‌زایها می‌تواند محققان را به فهم درست بیماری‌زایی ارگانیسم برای طراحی دارو، واکسن و کیت‌های تشخیصی هدایت کند. از طرفی یافتن پروتئینی اختصاصی از میان انبوه پروتئین‌های موجود در باکتری که واکنش تقاطعی با باکتری‌های دیگر نداشته باشد کاری مشکل خواهد بود. مطالعه پیش رو بر مبنای معرفی پروتئینی اینمی‌زا و اختصاصی توسط اسلام و همکارانش [۲۰] صورت گرفته است. بر این اساس هدف از این مطالعه شناسایی و بررسی پروتئین مذبور به عنوان نشانگر زیستی آنتی‌زنی و اختصاصی برای اسیتوباکتر بومانی از پروتئین‌های غشای خارجی (OMPs) با استفاده از ابزارهای بیوانفورماتیکی است.

مواد و روش‌ها

طراحی مطالعه

همان طور که در مقدمه ذکر شده بود این مطالعه بر اساس مشاهدات اسلام و همکارانش [۲۰]، طراحی شده است. در مطالعه حاضر از سرورها و نرم‌افزارهای آنلاین برای شناسایی و بررسی پروتئین ناشناخته‌ای که توسط اسلام و همکارانش در سال ۲۰۱۱ معرفی شده است، استفاده شد. در اولین قدم غربالگری تمام ژنوم اسیتوباکتر بومانی ATCC19606 برای یافتن بهترین گرینه‌ها در راستای رسیدن به هدف مورد بحث با استفاده از ویژگی‌هایی چون وزن مولکولی و جایگاه پروتئین‌ها صورت گرفت. در مرحله بعد روی پروتئین‌های انتخاب شده آنالیزهای بیشتر بیوانفورماتیکی انجام شد.

توالی‌های پروتئینی

کلیه توالی‌ها از وب‌گاه www.ncbi.nlm.nih.gov گرفته شده است. همه توالی با فرمت FASTA ذخیره‌سازی شد. فرمت FASTA ساده‌ترین فرم نمایش توالی‌ها بود و تقریباً در

است [۸]. مطابق با پیشنهاد انجمن بیماری‌های عفونی آمریکا (Infectious Diseases Society of America: IDSA) اسیتوباکتر بومانی به عنوان یکی از بیماری‌زاهای گرم منفی بسیار مشکل‌ساز مورد توجه است [۱۸]. درمان عفونت اسیتوباکتر به دنبال افزایش مقاومت ناشی از آنزیم‌های تغییر دهنده آمینوگلیکوزیدها، کاربپنام (Carbapenem) یا تغییر Outer Membrane Proteins: (Penicillin-binding proteins) PBPs (OMPs) مشکل شده است [۱۹]. با وجود اهمیت تشخیص سریع این بیماری‌زای بیمارستانی، این میکروارگانیسم هنوز با استفاده از روش‌های کشت مرسوم و با کمک آزمون‌های بیوشیمیابی تشخیص داده می‌شود [۲۰]. این روش‌های مرسوم زمان‌بر بوده و حتی ممکن است بین ۵-۲ روز به طول بیانجامد [۲۰]. استفاده از آنتی‌زن‌های اختصاصی در روش‌های تشخیصی بر پایه میانکنش‌های آنتی‌زن-آنتی‌بادی مزیت‌های بسیاری را نسبت به روش‌های مرسوم و رایج برای تشخیص عفونت بیمارستانی ایجاد شده به وسیله اسیتوباکتر بومانی دارند.

برای رسیدن به چنین پروتئین اختصاصی از میان انبوه پروتئین‌های پروتئوم باکتری، می‌توان از ابزارهای بیوانفورماتیکی مدد جست.

در دو دهه اخیر دامنه کاربرد بیوانفورماتیک وسعت یافته و به سمت شناسایی و تجزیه و تحلیل اجزای سلول و درشت مولکول‌های زیستی پیش رفته است؛ از آن جمله می‌توان به تعیین نواحی اختصاصی پروتئین‌ها [۲۱، ۲۲] طراحی واکسن [۲۳، ۲۴] و مدل‌سازی و پیش‌بینی ساختار دو بعدی و سه بعدی پروتئین‌ها [۲۵] اشاره کرد.

امروزه ابزارهای بیوانفورماتیکی دارای مزایای بسیاری در کنار آزمایش‌های عملی هستند. انجام آزمایش‌های عملی گاهای بسیار پرهزینه و زمان‌بر است. همچنین جنبه‌های اخلاقی در اجرای این آزمایش‌ها می‌تواند از محدودیت‌های آن به شمار آید. بنابراین طراحی و بررسی آزمایش‌های عملی و نتایج حاصل از آن‌ها در فضای مجازی پیش از انجام کار

تمام نرم‌افزارها قابل پذیرش است.

تجزیه و تحلیل‌های ثانویه پروتئین‌ها

بررسی خواص فیزیکوشیمیایی پروتئین‌ها

به منظور بررسی اولیه توالی پروتئین‌ها و تعیین خصوصیات مختلفی نظر نقطه ایزوالکتریک کل اسیدهای آمینه دارای بار منفی و مثبت، شاخص ناپایداری و شاخص آلیفاتیک، (Aliphatic Index) ترکیب اسیدهای آمینه، نیمه عمر پروتئین در برخی از میزان‌ها و خصوصاً وزن مولکولی از نرم‌افزار ProtParam که قبلاً نیز ذکر شده بود، استفاده شد.

پایگاه داده‌ها

به منظور بررسی حضور و عدم حضور پروتئین‌های غشای خارجی مورد نظر در بین گونه‌های دیگر، از پایگاه داده STRING (Search Tool for the Retrieval of Interacting Genes/ Proteins) به آدرس <http://string-db.org> استفاده شد. این پایگاه داده همچنین می‌تواند مقاله‌های چاپ شده در مورد پروتئین‌های مورد بحث را که در Pubmed نمایه شده‌است، معرفی کند.

بررسی همولوژی پروتئین‌ها

توالی پروتئین‌های به دست آمده به عنوان داده‌هایی برای BLAST (Non Redundant Protein) علیه پایگاه داده پروتئین‌های بدون حشو www.ncbi.nlm.nih.org/BLAST به آدرس www.ncbi.nlm.nih.org/BLAST استفاده شد. همچنین از این توالی برای بررسی‌های دیگر نیز استفاده شد. BLAST مستقل برای تمامی پروتئین‌های به دست آمده در مرحله قبل انجام شد. انتخاب پروتئین هدف بر اساس بیشترین پوشش با توالی مورد نظر و کمترین E-value در میان پروتئین‌های اختصاصی اسینتوباکتر بومانی صورت گرفت. همچنین برای یافتن توالی‌های اورتولوگ BLASTO با استفاده از پایگاه داده‌ای NCBI MultiParanoid و OrthoMCL DB NCBI KOG COG آدرس <http://oxytricha.princeton.edu/BlastO/> انجام شد. این گروه‌های اورتولوگ به دلیل روش مورد استفاده در این برنامه احتمالاً حفاظت شده‌تر است.

تجزیه و تحلیل اولیه پروتئوم

غربالگری پروتئوم بر اساس وزن مولکولی

در این مرحله پروتئین‌های کد شونده توسط ژنوم اسینتوباکتر بومانی ATCC19606 به دست آمده از سایت NCBI به آدرس: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/genome/proteins/403?genome_assembly_id=165875&gi=260558184 به فرمت FASTA ذخیره شد. سپس وزن مولکولی پروتئین‌های محدوده وزنی ۳۶-۳۳ کیلودالتون با استفاده از نرم‌افزار [ProtParam](http://web.expasy.org/protparam/) محاسبه و این پروتئین‌ها به عنوان داده‌هایی برای تجزیه و تحلیل جایگاهی استفاده شد.

جایگاه پروتئین‌ها

جایگاه تمامی پروتئین‌های موجود در محدوده وزنی ۳۶-۳۳ کیلودالتون با استفاده از نرم‌افزار psortb به آدرس <http://www.psort.org/psortb/> تعیین شد و در نهایت داده‌های به دست آمده با نرم‌افزارهای CELLO و PSLpred به ترتیب به آدرس <http://cello.life.nctu.edu.tw/> و <http://www.imtech.res.in/raghava/pslpred/submit.html> تأیید شد. در این بخش از کار دو پروتئین غشای خارجی شناخته شده اسینتوباکتر بومانی و سالمونلا تیفی (*Salmonella typhi*) به ترتیب OmpA با شماره دستیابی ZP_05829399.1 و OmpC با شماره دسترسی NP_804453.1 به منظور تأیید اعتبار نتایج و تعیین درستی داده‌های حاصل از این سرورها استفاده شد. انتخاب این دو پروتئین به این منظور است که به صورت کاملی توسط دانشمندان دیگری مورد تحقیق عملی و بیانفورماتیکی قرار گرفته است و اطلاعات وسیعی از آن‌ها در اختیار است [۲۶-۲۸].

می شود، برای ارزیابی مشخصات قطعات غشایی از پروتئین مانند قطعه سیگنال پیتید و قطعاتی که به سمت درون یا بیرون غشای پروتئین بهره‌گیری می‌کند، استفاده می‌شود. برای پیش‌بینی ناحیه یا نواحی عرض غشایی موجود در پروتئین‌ها از نرم‌افزارهایی مانند TMHMM به آدرس <http://www.cbs.dtu.dk/services/TMHMM/> MemBrain به آدرس <http://www.sbc.su.se/~miklos/DAS/> DAS به آدرس <http://www.csbio.sjtu.edu.cn/bioinf/MemBrain/> به آدرس MemType به آدرس <http://www.csbio.sjtu.edu.cn/bioinf/MemType/> و SOSUI به آدرس http://bp.nuap.nagoya-u.ac.jp/sosui/sosui_ است. پس از این مراحل، مدل مخفی مارکوف (Hidden Markov Model: HMM) و به کارگیری نرم‌افزار HMMTOP در آدرس اینترنتی <http://www.enzim.hu/hmmtop/html/submit.html> شده.

نتایج

تجزیه و تحلیل‌های اولیه غربالگری وزن مولکولی

در ابتدا از سایت NCBI از بین ۳۶۰۷ پروتئین مربوط به بروتئوم اسیتوباکتر بومانی ۱۹۶۰۶ ATCC، توالی‌هایی که در محدوده وزنی ۳۶–۳۳ کیلو Dalton بود از جدول انتخاب شد. بدین صورت که کل پروتئین‌ها را به نرم‌افزار protparam داده و وزن مولکولی (MW) آن‌ها محاسبه شد. بر اساس غربالگری اولیه، ۲۰۱ پروتئین که شده در محدوده وزنی ۳۶–۳۳ کیلو Dalton در ژنوم اسیتوباکتر بومانی ۱۹۶۰۶ ATCC یافت شد.

تجزیه و تحلیل جایگاه پروتئین‌ها

جایگاه پروتئین‌های حاصل از مرحله قبل با استفاده از سه نرم‌افزار CELLO، PSLpred و psorth بررسی شد. در میان

تجزیه و تحلیل‌های ایمونوافورماتیکی

احتمال آنتی‌ژنی با استفاده از نرم‌افزار VaxiJen در وب‌گاه <http://www.ddg-pharmfac.net/vaxijen/VaxiJen/VaxiJen.html> تخمین زده شد. حد آستانه پیش‌فرض برای این نرم‌افزار ۰/۴ است. VaxiJen اولین سرور برای پیش‌بینی مستقل از هم ردیفی برای آنتی‌ژن‌های محافظتی است. این برنامه برای این‌که آنتی‌ژن‌ها را بر اساس خواص فیزیکوشیمیایی آن و بدون توجه به هم ردیفی آن با دیگر پروتئین‌ها دسته‌بندی کند، ایجاد شده است [۲۹]. این سرور حاوی مدل‌های به دست آمده از طریق Auto Cross تغییر شکل کوواریانس مقاطع خودکار (Covariance: ACC) پیش‌پردازشی توالی‌های پروتئین به درون مسیرهای یک شکلی از ویژگی‌های آمینو اسیدهای اصلی است. همچنین نرم‌افزار ANTIGENpro به آدرس <http://scratch.proteomics.ics.uci.edu/> احتمال آنتی‌ژنی پروتئین‌ها استفاده شد؛ این نرم‌افزار قطع نظر از نوع منبع پروتئین و بدون استفاده از هم ردیفی، تنها بر اساس توالی پروتئین عمل می‌کند.

خصوصیات مختلفی که در پیش‌بینی موقعیت اپی‌توبهای سلول B نقش دارد با استفاده از روش‌های موجود در سرور www.immunepitope.org تعیین شد. این سرور از روش‌های زیر بهره می‌برد: روش Chou و Fasman به منظور پیش‌بینی پیچهای بتا، روش Schuls و Karplus برای پیش‌بینی انعطاف‌پذیری، روش Emini برای پیش‌بینی سطوح در دسترس پروتئین و در نهایت از روش Parker برای ارزیابی آب‌دوستی پروتئین.

توبولوژی پروتئین‌ها

برای این منظور از اجماعی از ۵ الگوریتم مختلف پیش‌بینی کننده موقعیت پروتئین شامل SCAMPI (روش توالی چندگانه)، PRODIV-TMHMM، SCAMPI (روش توالی چندگانه)، OCTOPUS و PRO-TMHMM که به نام کلی نرم‌افزار TOPCONS به آدرس <http://topcons.cbr.su.se/> شناخته

ایمنی‌زای اختصاصی اسینتوباکتر بومانی

حداقل دو نرمافزار به عنوان پروتئین غشای خارجی انتخاب شد. هر ۳ نرمافزار جایگاه پروتئین‌های کنترل را غشای خارجی پیش‌بینی کردند (جدول ۱).

توالی‌های مربوط به ۲۰۱ پروتئین، ۱۱ پروتئین که حداقل توسط یکی از نرمافزارهای آنلاین استفاده شده بود، به عنوان پروتئین غشای خارجی پیش‌بینی شد. از این میان، تنها ۳ پروتئین توسط

جدول ۱ داده نرمافزارهای تعیین جایگاه مربوط به پروتئین‌های انتخاب شده به همراه OmpA و OmpC

نام پروتئین	شماره دستیابی	PSORTb	Cello	PSLpred
پروتئین حفاظت شده فرضی	ZP_05830277.1	غشای خارجی	غشای خارجی	خارج سلولی / فیبریه
پپتیداز	ZP_05827218.1	غشای خارجی	غشای خارجی	پپتیداز
لیپوپروتئین سطحی	ZP_05828247.1	غشای خارجی (پپتیداسیمیک)	غشای خارجی	خارج سلولی
(OmpC) (سالمونلا تیفی)	NP_804453.1	غشای خارجی	غشای خارجی	غشای خارجی
(OmpA) (اسینتوباکتر بومانی)	ZP_05829399.1	غشای خارجی	غشای خارجی	غشای خارجی

جدول ۲ برخی از ویژگی‌های مربوط به پروتئین‌های انتخاب شده

نام پروتئین	شماره دستیابی	وزن مولکولی (کیلو Dalton)	طول	فراوان‌ترین اسیدهای آمینه با مثبت بار منفی / مثبت	تعداد اسیدهای آمینه با بار منفی / مثبت
Protparam					
پپتیداز	ZP_05830277.1	۳۵/۹۱	۳۰۵	(۴۰) Leu	(۳۷) Asp + Glu
پروتئین حفاظت شده فرضی	ZP_05827218.1	۷/۲		(۳۵) Gln	(۳۴) Arg + Lys
Protparam					
لیپوپروتئین سطحی	ZP_05828247.1	۴/۹۴	۳۲۴	(۳۳) Ser	(۳۳) Asp + Glu
		۳۵/۸۷		(۳۰) Asn	(۲۵) Arg + Lys
		۴/۹۲	۲۹۹	(۴۰) Leu	(۴۳) Asp + Glu
		۳۳/۴		(۲۷) Asp	(۳۲) Arg + Lys

بر این هیچ داده انتشار یافته‌ای درباره پروتئین‌ها در Pubmed یافت نشد.

تجزیه و تحلیل‌های ثانویه

تمامی تجزیه و تحلیل‌های بعدی روی ۳ پروتئینی که در مرحله قبل انتخاب شده بود، انجام شد.

BLAST نتایج

بعد از انجام BLASTp مستقل روی هر یک از پروتئین‌ها به صورت جداگانه، مشخص شد که توالی‌های مورد قبول که دارای بیشترین امتیاز و کمترین E-value بود، متعلق به اسینتوباکتر بومانی است. بر اساس این نتایج، پروتئین حفاظت شده فرضی با شماره دستیابی ZP_05827218.1 تنها در این بیماری زا وجود دارد. این توالی در بیش از ۲۰ سویه این باکتری یافت شد که در میان آن‌ها سویه‌های بیمارستانی نیز بودند اما پپتیداز و لیپوپروتئین سطحی همولوگ‌هایی در دیگر پاتوژن‌ها داشتند.

هیچ دومین حفاظت شده‌ای در پروتئین حفاظت شده

بررسی‌های اولیه توالی

ویژگی‌های به دست آمده از این نرمافزار از قبیل نقطه ایزووالکتریک، طول پروتئین، کل اسیدهای آمینه دارای بار منفی و مثبت، فراوان‌ترین اسیدهای آمینه در جدول ۲ آمده است.

اطلاعات پایگاه داده

ارتباط بین پروتئین‌ها در ژنوم اسینتوباکتر بومانی توسط پایگاه داده STRING نشان داده شده است (شکل ۱). علاوه

یک دومین حفاظت شده متعلق به خانواده بزرگ VacJ درون لیپوپروتئین سطحی شناسایی شد (شکل ۲).

فرضی یافت نشد اما پپتیداز یک دومین حفاظت شده متعلق به خانواده بزرگ متالوپروتئاز وابسته به روی (ZnMc) داشت و

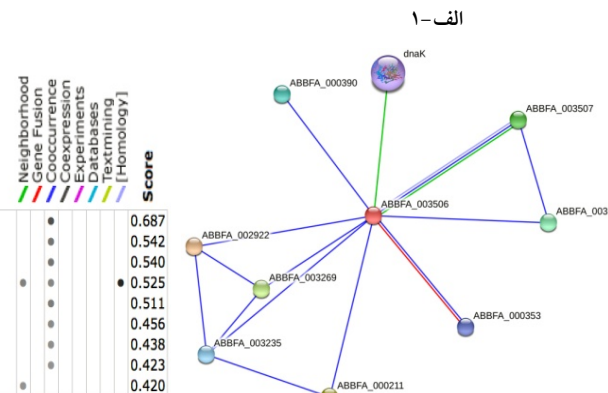
الف-۱

Your Input:

ABBFA_003506 Matrixin family protein (305 aa)
(*Acinetobacter baumannii AB307*)

Predicted Functional Partners:

ABBFA_002922 hypothetical protein (418 aa)	●	0.687
ABBFA_00211 hypothetical protein (230 aa)	●	0.542
ABBFA_003269 hypothetical protein (279 aa)	●	0.540
ABBFA_003507 Matrixin family protein (301 aa)	●	0.525
ABBFA_003109 hypothetical protein (420 aa)	●	0.511
ABBFA_000390 hypothetical protein (355 aa)	●	0.456
ABBFA_003235 hypothetical protein (252 aa)	●	0.438
ABBFA_000353 lipase chaperone (343 aa)	●	0.423
dnaK molecular chaperone DnaK; Acts as a chaperone (By similarity) (646 aa)	●	0.420



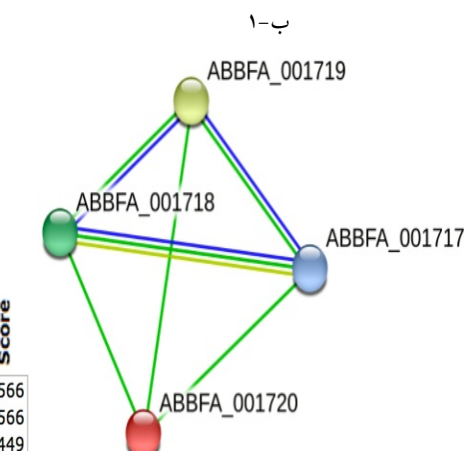
ب-۲

Your Input:

ABBFA_001720 hypothetical protein (325 aa)
(*Acinetobacter baumannii AB307*)

Predicted Functional Partners:

ABBFA_001719 Fimbrial family protein (336 aa)	●	0.566
ABBFA_001718 Outer membrane usher protein mrkC precursor (852 aa)	●	0.566
ABBFA_001717 Chaperone protein mrkB precursor (244 aa)	●	0.449



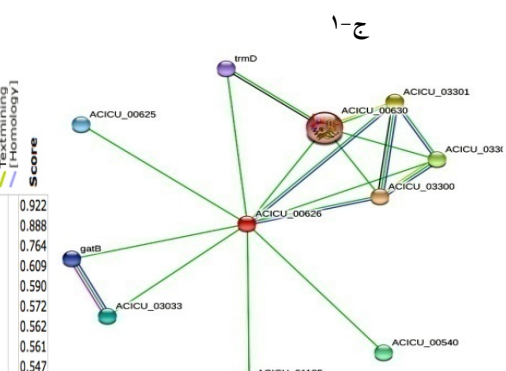
ج-۲

Your Input:

ACICU_00626 surface lipoprotein (299 aa)
(*Acinetobacter baumannii ACICU*)

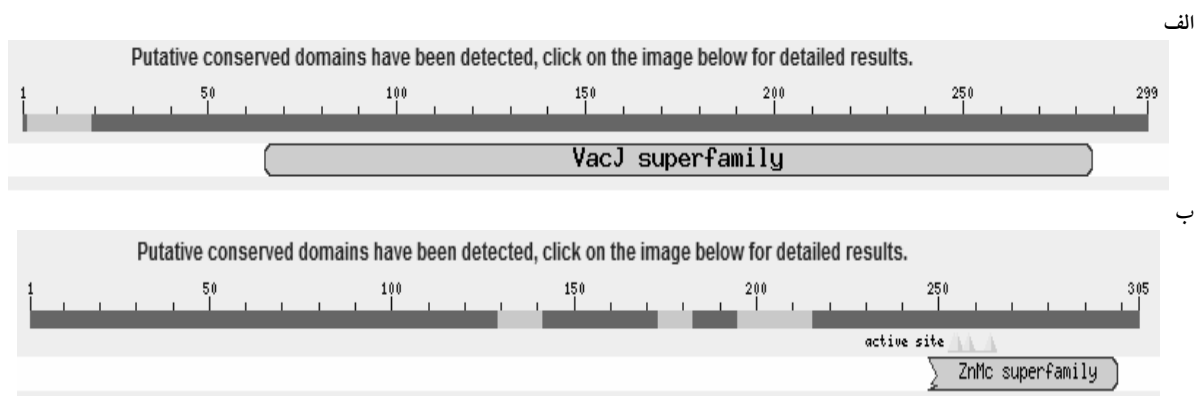
Predicted Functional Partners:

ACICU_03300 ABC-type transport system (213 aa)	●	0.922
ACICU_03301 ABC-type transport system (226 aa)	●	0.888
ACICU_03302 ABC-type transport system (258 aa)	●	0.764
ACICU_01185 3-oxoacyl-(acyl carrier protein) synthase III (368 aa)	●	0.609
ACICU_00540 GTPase (352 aa)	●	0.590
ACICU_03033 Asp-tRNAAsn/Glu-tRNAGln amidotransferase C subunit; Allows the formation of correctly charged A [...] (104 aa)	●	0.572
ACICU_00625 Serine phosphatase RsbU, regulator of sigma subunit (322 aa)	●	0.562
gatB aspartyl/glutamyl-tRNA amidotransferase subunit B (489 aa)	●	0.561
trmD tRNA-(guanine-N1)-methyltransferase; Specifically methylates guanosine-37 in various tRNAs (By [...] (246 aa)	●	0.547
ACICU_00630 UDP-N-acetylglucosamine 1-carboxyvinyltransferase (418 aa)	●	0.528



شکل ۱ نتایج مربوط به پایگاه داده STRING. (الف ۱ و ۲) ارتباطات بین ژن مربوط به پروتئین حفاظت شده فرضی و ژنهای اطراف آن در ژنوم اسیتوباکتر بومانی، (ب ۱ و ۲) ارتباطات بین ژن مربوط به پروتئین پپتیداز و ژنهای اطراف آن در ژنوم اسیتوباکتر بومانی، (ج ۱ و ۲) ارتباطات بین ژن مربوط به لیپوپروتئین سطحی و ژنهای اطراف آن در ژنوم اسیتوباکتر بومانی

ایمنی‌زای اختصاصی اسینتوباکتر بومانی



شکل ۲ نتایج مربوط به دومین‌های حفاظت شده (Conserved Domains)؛ (الف) دومین متعلق به خانواده VacJ در لیپوپروتئین سطحی، (ب) دومین متعلق به خانواده ZnMc در پپتیداز

انعطاف‌پذیری، بررسی آب‌دوستی و ... تعیین شد که به شرح زیر است.

مقایسه پیچش‌های بتا

جزئیات مقایسه پیچش‌های بتا در ۳ پروتئین مورد نظر در جدول ۴ آمده است. با توجه به مقایسه میانگین محتوای پیچش بتای این ۳ پروتئین، کمترین میانگین مربوط به پروتئین پپتیداز و بیشترین میانگین مربوط به پروتئین حفاظت شده فرضی است.

جدول ۴ مقایسه پیچش‌های بتا در ۳ پروتئین مورد بحث

	نام پروتئین	میانگین	مقدار بیشینه	مقدار کمینه
پپتیداز	۰/۹۶۹	۰/۹۶۹	۱/۳۵۰	۰/۶۶۴
پروتئین حفاظت شده فرضی	۰/۰۳۶	۰/۰۳۶	۱/۳۶۶	۰/۵۹۳
لیپوپروتئین سطحی	۱/۰۰۵	۱/۰۱۹	۱/۳۱۹	۰/۷۲۹

مقایسه انعطاف‌پذیری

در جدول ۵ انعطاف‌پذیری ۳ پروتئین مقایسه شده است. مقایسه میانگین انعطاف‌پذیری این پروتئین‌ها نشان می‌دهد که کمترین میانگین مربوط به لیپوپروتئین سطحی و بیشترین میانگین متعلق به پروتئین حفاظت شده فرضی است.

همچنین جستجوی به دست آمده از اورتولوگ‌ها نشان داد که هیچ توالی مشابهی برای پروتئین حفاظت شده فرضی یافت نشد در حالی که پپتیداز و لیپوپروتئین سطحی اورتولوگ‌هایی را در ارگانیسم‌های دیگر دارند.

جدول ۳ تعیین احتمال آنتی‌زنی پروتئین‌های به وسیله VaxiJen

نام پروتئین	VaxiJen	ANTIGENpro
پپتیداز	۰/۴۷	۰/۸۴۱
پروتئین حفاظت شده فرضی	۰/۷۱	۰/۹۵۲
لیپوپروتئین سطحی	۰/۵۵	۰/۶۹۲

تجزیه و تحلیل‌های ایمونواغورماتیک
عوامل آنتی‌زنیک پروتئین‌های در حال بررسی بیشترین امتیاز احتمال آنتی‌زنی مربوط به پروتئین حفاظت شده فرضی با شماره دستیابی ۰۵۸۲۷۲۱۸.۱ ZP_05827218.1 است. جدول ۳ نتایج مربوط به VaxiJen و ANTIGENpro را نشان می‌دهد.

بررسی خصوصیات تعیین کننده در اپی‌توب‌ها
خصوصیات مختلفی که در پیش‌بینی موقعیت اپی‌توب‌های سلول B نقش دارد از جمله مقایسه پیچ‌های بتا، مقایسه

پروتئین است. با مقایسه میانگین این شاخص در ۳ پروتئین مورد نظر، هیچ یک از پروتئین‌ها در این مورد نسبت به دیگری ارجحیتی ندارد.

جدول ۷ مقایسه عامل بروز در سطح در ۳ پروتئین

	نام پروتئین	میانگین	مقدار بیشته	مقدار کمینه
۰/۱۳۲	۴/۹۷۵	۱/۰۰۰	پیتیداز	۰/۱۲۲
۰/۰۵۶	۴/۷۶۲	۱/۰۰۰	پروتئین حفاظت شده فرضی	۰/۸۷۵
۰/۰۸۲	۴/۸۱۹	۱/۰۰۰	لیپوپروتئین سطحی	۰/۹۰۹

توپولوژی پروتئین‌ها

نتایج حاصل از پیش‌بینی توپولوژی سه پروتئین مربوطه با نرم‌افزارهای مختلف در جدول ۸ نشان داده شده است. مطابق با داده‌های حاصل از نرم‌افزارهای توپولوژی، پروتئین شماره ۱ توسط ۲ نرم‌افزار، پروتئین ۲ توسط ۱ نرم‌افزار و پروتئین ۳ توسط ۳ نرم‌افزار به عنوان یک پروتئین عرض غشایی شناخته شده است.

جدول ۵ مقایسه انعطاف‌پذیری در ۳ پروتئین مورد بحث

نام پروتئین	میانگین	مقدار بیشته	مقدار کمینه
پیتیداز	۱/۰۰۹	۱/۱۲۷	۰/۹۰۶
پروتئین حفاظت شده فرضی	۱/۰۱۰	۱/۱۲۷	۰/۸۷۵
لیپوپروتئین سطحی	۱/۰۰۶	۱/۰۹۷	۰/۹۰۹

بررسی آب‌دوستی

مقایسه میانگین آب‌دوستی این پروتئین‌ها در جدول ۶ نشان می‌دهد که کمترین میانگین مربوط به پیتیداز و بیشترین میانگین متعلق به پروتئین حفاظت شده فرضی است.

جدول ۶ مقایسه آب‌دوستی ۳ پروتئین مورد نظر

نام پروتئین	میانگین	مقدار بیشته	مقدار کمینه
پیتیداز	۱/۴۵۳	۷/۵۸۶	۰/۴/۷۰۰
پروتئین حفاظت شده فرضی	۱/۸۸۳	۶/۷۵۷	۰/۴/۹۴۳
لیپوپروتئین سطحی	۱/۸۸۲	۸/۸۷۱	-۶/۸۷۱

بررسی نواحی مختلف ۳ پروتئین مورد بحث از نظر در دسترس بودن سطحی

جدول ۷ نشان دهنده قسمت‌های در دسترس سطحی ۳

جدول ۸ پیش‌بینی توپولوژی پروتئین‌ها

TMHMM	MemType	SOSUI	HMMTOP	DAS	MemBrain	TOPCONS	نام پروتئین
ندارد	غشاء محیطی	پروتئین محلول	۱ ناحیه: (۳۲-۹)	ندارد	ندارد	ناحیه عرض غشایی یافت نشد	پیتیداز
ندارد	پروتئین غشایی	پروتئین محلول	۲ ناحیه: (۱۶-۷) (۱۴-۹)	ندارد	ندارد	ناحیه عرض غشایی یافت نشد	پروتئین حفاظت شده فرضی
ندارد	عرض غشایی چندگانه	پروتئین محلول	۲ ناحیه: (۱۷-۷) (۱۵-۹)	ندارد	عرض غشایی یافت نشد (۱۶۲-۱۴۹)	ناحیه عرض غشایی یافت نشد	لیپوپروتئین سطحی

بحث

روش‌های کشت مرسوم تعیین می‌شود و با کمک آزمون‌های بیوشیمیایی شناسایی می‌شود [۲۰]. این روش‌های مرسوم زمان زیادی را می‌طلبند و حتی ممکن است بین ۵-۲ روز برای جواب وقت نیاز باشد [۲۰]. استفاده از آنتی‌زن‌های اختصاصی مقاوم است، حضور این میکرووارکانیسم هنوز با استفاده از

با این که اسیتوباکتر بومانی به عنوان یک بیماری‌زای بیمارستانی طبقه‌بندی شده و به انواع زیادی از آنتی‌بیوتیک‌ها مقاوم است، حضور این میکرووارکانیسم هنوز با استفاده از

ایمنی‌زای اختصاصی اسیتوباکتر بومانی

ایمنی‌زای وزن مولکولی $34/4$ کیلو دالتونی آن است. بنابراین غربالگری اولیه در بررسی حاضر بر اساس وزن مولکولی صورت گرفته است. از آنجایی که وزن مولکولی تخمین زده شده با نرم‌افزارها متفاوت از وزنی است که در آزمایشگاه به کمک SDS-PAGE به دست می‌آید [۳۱، ۳۲]. یک محدوده‌ای از وزن مولکولی بین $36-33$ کیلو دالتون برای این هدف انتخاب شد.

ویژگی دیگر این پروتئین بر اساس یافته‌های اسلام و همکارانش [۲۰] موقعیت پروتئین در بخش غشای خارجی است. تجزیه و تحلیل اولیه مربوط به موقعیت پروتئین‌ها با استفاده از نرم‌افزار قوی psortb انجام شد. تعداد زیادی از محققان نیز از این نرم‌افزار برای پیش‌بینی موقعیت بسیاری از پروتئین‌ها استفاده کردند [۳۳-۳۵]. طی بررسی انجام شده روی ۲۰۱ پروتئین به دست آمده از مرحله قبل، برخی از پروتئین‌ها به عنوان پروتئین ناشناخته شده‌است. پروتئین‌های پیش‌بینی شده به عنوان ناشناخته ممکن است مطابق با پیش‌بینی نرم‌افزار فوق، بیشتر از یک موقعیت در سلول باکتری داشته باشد. بنابراین نرم‌افزارهای دیگری به نام‌های CELLO و PSLpred برای تأیید نتایج نرم‌افزار قبلی استفاده شد. همچنین برای تأیید نتایج حاصل از CELLO، psortb و PSLpred از پروتئین‌های غشای خارجی شناخته شده اسیتوباکتر بومانی و سالمونلا تیفی استفاده شد که هر دو نرم‌افزار وجود این دو پروتئین را در موقعیت غشای خارجی تأیید کردند.

در بین ۳ پروتئین معرفی شده به عنوان پروتئین‌های غشای خارجی، لیپوپروتئین سطحی با شماره دستیابی ZP_05828247.1 توسط نرم‌افزار CELLO در رتبه دوم به عنوان یک پروتئین پری‌پلاسمیک معرفی شده بود، بنابراین ۲ پروتئین دیگر با شماره دستیابی ZP_05830277.1 و ZP_05827218.1 از نظر جایگاه به عنوان نامزد‌های اول انتخاب شدند و پروتئین ZP_05828247.1 به عنوان نامزد دوم انتخاب شد. هیچ‌یک از پروتئین‌های ذکر شده توسط نرم‌افزار PSLpred به عنوان پروتئین غشای خارجی شناخته نشد. همچنین بر اساس داده‌های حاصل از پایگاه داده

به عنوان یک روش تشخیص مزیت‌های بسیاری نسبت به روش‌های مرسوم که به طور رایج برای تشخیص عفونت بیمارستانی ایجاد شده به وسیله اسیتوباکتر بومانی به کار می‌رود، دارد.

یک پروتئین غشای خارجی آنتی‌ژنیک $34/4$ کیلو دالتون اختصاصی در اسیتوباکتر بومانی معرفی شده که به طور منحصر به‌فردي به وسیله آنتی‌بادی‌های IgG IgM IgA بیماران مبتلا به عفونت‌های ناشی از این باکتری تشخیص داده می‌شود و نکته اینجاست که این پروتئین با سرم افرادی که به انواع دیگری از عفونت‌ها مبتلا هستند واکنش تقاطعی ندارد [۲۰]. از این نشانگر زیستی می‌توان برای ساخت یک آزمون جدید Immuno Assay Enzyme (EIA) یا یک آزمون ایمونوکروماتوگرافی (ICT) (Immuno Chromatography Test: ICT) یا یک آزمون Polymerase Chain Reaction Test (PCR) که می‌تواند برای تشخیص سریع عفونت ناشی از اسیتوباکتر بومانی بسیار مفید باشند، استفاده کرد [۲۰].

ابزارهای بیوانفورماتیکی در تجزیه و تحلیل‌های ساختاری و عملکردی پروتئین‌ها [۲۱، ۲۴، ۳۰، ۳۲]، طراحی واکسن [۲۲]، شناسایی اپی‌توب‌های اختصاصی [۲۳] و غیره کاربرد دارد. اخیراً آقای رهبر و همکارانش [۲۴] پروتئین Bap از این باکتری را به وسیله روش‌های بیوانفورماتیکی تجزیه و تحلیل کردند و داده‌های به دست آمده از بررسی‌های ایشان توسط آقای فتاحیان و همکارانش [۳۱] آزمایش شد و با به دست آمدن نتایج عملی مشابه با پیش‌بینی‌های ایشان، نتایج نرم‌افزارهای بیوانفورماتیکی اعتبار بخشی شده است. در این پژوهش با توجه به اهمیت پروتئین ایمنی‌زای اختصاصی اشاره شده توسط اسلام و همکارانش [۲۰] تلاش شد تا توالی آن با به‌کارگیری ابزارهای بیوانفورماتیکی کشف شود. پروتئین اسیتوباکتر بومانی (ATCC19606) دارای ۳۶۰۷ پروتئین است که از سایت NCBI به دست آمده است. تعداد زیادی از پروتئین‌های این باکتری به منظور پیدا کردن پروتئین ناشناخته‌ای که در مقاله اسلام [۲۰] به آن اشاره شده بود، بررسی شد. تنها داده در دسترس از این پروتئین ناشناخته‌ای غشای خارجی

همچنین بر طبق گزارش به دست آمده از اسلام [۲۰] پروتئین مورد نظر بسیار اینمی‌زا است که این امر می‌تواند دلیلی برای بررسی احتمال آنتی‌ژنی پروتئین‌ها به منظور تعیین آنتی‌ژن‌ترین پروتئین باشد. بیشترین احتمال آنتی‌ژن بودن تعیین شده توسط هر دو نرمافزار، مربوط به اختصاصی‌ترین پروتئین یا همان پروتئین با شماره دستیابی ZP_05827218.1 است. همچنین ویژگی‌هایی که در تعیین اپی‌توب‌های سلول B نقش دارد بیشترین میانگین را در مورد پروتئین مورد نظر نشان داد که این امر نیز خود تأیید دیگری بر احتمال آنتی‌ژن قوی بودن این پروتئین است.

داده‌های به دست آمده از تجزیه و تحلیل‌های SDS-PAGE توسط اسلام و همکارانش [۲۰] نه تنها حضور پروتئین مربوط را در بین پروتئین‌های غشای خارجی نشان داد، بلکه وجود پروتئین را در میان پروتئین‌های سطحی نیز تأیید کرد. از طرفی وجود ناحیه درون غشایی (Transmembrane Region) در همه پروتئین‌های غشای خارجی رایج نبود و برخی از پروتئین‌های مربوط به این بخش سطحی (Peripheral) است [۳۷]. از این مشاهدات می‌توان استنباط کرد که پروتئین مورد بحث می‌تواند ناحیه درون غشایی نداشته باشد.

در میان نرمافزارهای استفاده شده برای پیش‌بینی توپولوژی، تنها یکی از آن‌ها وجود ناحیه درون غشایی را در پروتئین ZP_05827218.1 حفاظت شده فرضی با شماره دستیابی ZP_05830277.1 پیش‌بینی کرد. برای پروتئین پیتی‌داز با شماره دستیابی ZP_05828247.1 پیش‌بینی کردند. علاوه بر این، هیچ دومین حفاظت شده‌ای در توالی این پروتئین یافت نشد. در نقطه مقابل، در دو پروتئین دیگر انتخاب شده، دومین‌های حفاظت شده متعلق به خانواده‌های بزرگی پیدا شد که می‌تواند اختصاصیت آن‌ها را برای اسیتوباکتر بومانی زیر سؤال ببرد. علاوه بر اختصاصی بودن پروتئین مذکور، نتایج BLAST نشان دهنده این است که این توالی در بین سویه‌های مختلف اسیتوباکتر بومانی حفاظت شده است.

روی هم رفت، پروتئین حفاظت شده فرضی بهترین نامزد برای پروتئین معرفی شده به وسیله اسلام و همکارانش است. بر اساس تجزیه و تحلیل‌های بیوانفورماتیکی، این پروتئین یک پروتئین غشای خارجی با بیشترین احتمال آنتی‌ژنی و کاملاً

STRING هیچ مقاله در دسترسی در Pubmed برای این پروتئین‌ها یافت نشد که این موضوع جدید بودن مطالعه پیش رو را توجیه می‌کند.

اسلام و همکارانش [۲۰] بر اساس جداسازی پروتئین‌ها به وسیله SDS-PAGE تک بعدی یک جداسازی پروتئین‌ها به وسیله معرفی کردند. از آنجایی که جداسازی پروتئین‌ها به وسیله SDS-PAGE تک بعدی تنها بر اساس وزن مولکولی پروتئین‌ها است، یک تک باند در SDS-PAGE در یک زمان می‌تواند حاوی بیشتر از یک پروتئین باشد. ولی باید دقت کرد که خواه در باند نشان داده شده توسط اسلام یک پروتئین وجود داشته باشد یا چند پروتئین، هیچ کدام نباید با دیگر پروتئین‌های غشای خارجی باکتری واکنش تقاطعی داشته باشند، زیرا در مقاله اشاره شده بیان شده است که این پروتئین با سایر پروتئین‌های غشای خارجی باکتری اسیتوباکتر بومانی و برخی دیگر از باکتری‌ها از جمله اشريشيا كلسي (Escherichis coli)، سودوموناس آئروجينوزا و كليسيللا پنومونيه (K. pneumoniae) واکنش تقاطعی ندارد که این امر مناسب بودن این پروتئین را برای استفاده از آن در تشخیص این باکتری نشان می‌دهد.

نتایج حاصل از BLAST زمینه را برای بررسی اختصاصی بودن پروتئین‌های انتخاب شده بر اساس شباهت توالی آن‌ها، فراهم کرد. بررسی شباهت در توالی محققان حاضر را به سمت شباهت در اپی‌توب‌ها و در نتیجه واکنش تقاطعی در میانکنش آنتی‌ژن-آنتی‌بادی پیش می‌برد [۳۶]. بر اساس نتایج تنها یکی از این سه پروتئین با شماره دستیابی ZP_05827218.1 اختصاصی اسیتوباکتر بومانی بود.

علاوه بر این، هیچ دومین حفاظت شده‌ای در توالی این پروتئین یافت نشد. در نقطه مقابل، در دو پروتئین دیگر انتخاب شده، دومین‌های حفاظت شده متعلق به خانواده‌های بزرگی پیدا شد که می‌تواند اختصاصیت آن‌ها را برای اسیتوباکتر بومانی زیر سؤال ببرد. علاوه بر اختصاصی بودن پروتئین مذکور، نتایج BLAST نشان دهنده این است که این توالی در بین سویه‌های مختلف اسیتوباکتر بومانی حفاظت شده است.

ایمنی‌زای اختصاصی اسیتوباکتر بومانی

میزان مناسبی از آنتی‌بادی علیه هریک از پروتئین‌های سطحی آن در بدن میزبان می‌تواند حفاظت‌بخش باشد. پس به عنوان نتیجه می‌توان گفت بهترین توالی که آنتی‌زن اختصاصی اسیتوباکتر بومانی است پروتئین حفاظت شده فرضی با شماره دستیابی ZP_05827218.1 است. یافته‌های این پژوهش مقدمه‌ای بر تأثیر ایمنی‌زایی این گونه پروتئین‌ها به منظور پیشگیری از ابتلا و نیز کمک به بیمارانی که از عفونت‌های ناشی از اسیتوباکتر بومانی رنج می‌برند، خواهد بود.

تشکر و قدردانی

کلیه امکانات و حمایت‌های مالی این پژوهه توسط دانشگاه شاهد تأمین شده است.

- [1] Perez F, Hujer AM, Hujer KM, Decker BK, Rather PN, Bonomo RA. Global challenge of multidrug-resistant *Acinetobacter baumannii*. *Antimicrob Agents Chemother* 2007; 51(10): 3471-84.
- [2] Huang HI, Shih HY, Lee CM, Yang TC, Lay JJ, Lin YE. In vitro efficacy of copper and silver ions in eradicating *Pseudomonas aeruginosa*, *Stenotrophomonas maltophilia* and *Acinetobacter baumannii*: implications for on-site disinfection for hospital infection control. *Water Res* 2008; 42(1-2): 73-80.
- [3] Dijkshoorn L, Nemec A, Seifert H. An increasing threat in hospitals: multidrug-resistant *Acinetobacter baumannii*. *Nat Rev Microbiol* 2007; 5(12): 939-51.
- [4] Scott P, Deye G, Srinivasan A, Murray C, Moran K, Hulten E, Fishbain J, Craft D, Riddell S, Lindler L, Mancuso J, Milstrey E,

اختصاصی اسیتوباکتر بومانی است. این پروتئین هیچ واکنش تقاطعی با سایر پروتئین‌های غشای خارجی نداشته و به عنوان یک پروتئین سطحی طبقه‌بندی شده است.

رسیدن به یک تک پروتئین در میان تعدادی از پروتئین‌های ناشناخته و فرضی با استفاده از بیوانفورماتیک، راه را برای تشخیص سریع و دقیق اسیتوباکتر بومانی فراهم کرده و حتی می‌توان از این طریق به یک پروتئین محافظتی علیه این باکتری کشنده رسید. این یافته‌ها می‌توانند به صورت موقتی آمیزی محققان را در فهم ساختار و دیگر ویژگی‌های عملکردی آن پیش ببرد. پروتئین رونمایی شده در این مطالعه، بسیار کوچک‌تر از Bap و (به دلیل نداشتن همولوگ در دیگر بیماری‌زاها) اختصاصی‌تر از آن نیز هست. همچنین از آنجایی که باکتری مورد نظر یک باکتری خارج سلولی است، تولید

منابع

- Bautista CT, Patel J, Ewell A, Hamilton T, Gaddy C, Tenney M, Christopher G, Petersen K, Endy T, Petruccelli B. An outbreak of multidrug-resistant *Acinetobacter baumannii-calcoaceticus* complex infection in the US military health care system associated with military operations in Iraq. *Clin Infect Dis* 2007; 44(12): 1577-84.
- Davis KA, Moran KA, McAllister CK, Gray PJ. Multidrug-resistant *Acinetobacter* extremity infections in soldiers. *Emerg Infect Dis* 2005; 11(8): 1218-24.
- Yavankar SP, Pardesi KR, Chopade BA. Species distribution and physiological characterization of *Acinetobacter* genospecies from healthy human skin of tribal population in India. *Indian J Med Microbiol* 2007; 25(4): 336-45.
- Jeong SH, Bae IK, Park KO, An YJ, Sohn SG,

- Jang SJ, Sung KH, Yang KS, Lee K, Young D, Lee SH. Outbreaks of imipenem-resistant *Acinetobacter baumannii* producing carbapenemases in Korea. *J Microbiol* 2006; 44(4): 423-31.
- [8] Falagas ME, Bliziotis IA, Siempis II. Attributable mortality of *Acinetobacter baumannii* infections in critically ill patients: a systematic review of matched cohort and case-control studies. *Crit Care* 2006; 10(2): R48.
- [9] Hanberger H, Garcia-Rodriguez JA, Gobernado M, Goossens H, Nilsson LE, Struelens MJ. Antibiotic susceptibility among aerobic gram-negative bacilli in intensive care units in 5 European countries. French and Portuguese ICU Study Groups. *JAMA* 1999; 281(1): 67-71.
- [10] Wisplinghoff H, Bischoff T, Tallent SM, Seifert H, Wenzel RP, Edmond MB. Nosocomial bloodstream infections in US hospitals: analysis of 24,179 cases from a prospective nationwide surveillance study. *Clin Infect Dis* 2004; 39(3): 309-17.
- [11] Ghrbanalizadegan M. The Prevalence of Multi-Resistant *Pseudomonas aeruginosa* and *Acinetobacter* spp. in Patients Admitted in Baqiyatallah Hospital in 2005. *J Ilam University of Medical Sciences* 2007; 15(1): 14-18
- [12] Gordon NC, Wareham DW. Multidrug-resistant *Acinetobacter baumannii*: mechanisms of virulence and resistance. *Int J Antimicrob Agents* 2010; 35(3): 219-26.
- [13] Tomaras AP, Dorsey CW, Edelmann RE, Actis LA. Attachment to and biofilm formation on abiotic surfaces by *Acinetobacter baumannii*: involvement of a novel chaperone-usher pilus assembly system. *Microbiology* 2003; 149(Pt 12): 3473-84.
- [14] Lee HW, Koh YM, Kim J, Lee JC, Lee YC, Seol SY, Cho DT, Kim J. Capacity of multidrug-resistant clinical isolates of *Acinetobacter baumannii* to form biofilm and adhere to epithelial cell surfaces. *Clin Microbiol Infect* 2008; 14(1): 49-54.
- [15] Cevahir N, Demir M, Kaleli I, Gurbuz M, Tikvesli S. Evaluation of biofilm production, gelatinase activity, and mannose-resistant hemagglutination in *Acinetobacter baumannii* strains. *J Microbiol Immunol Infect* 2008; 41(6): 513-8.
- [16] Vidal R, Dominguez M, Urrutia H, Bello H, Gonzalez G, Garcia A, Zemelman R. Biofilm formation by *Acinetobacter baumannii*. *Microbios* 1996; 86(346): 49-58.
- [17] Rathinavelu S, Zavros Y, Merchant JL. *Acinetobacter lwoffii* infection and gastritis. *Microbes Infect* 2003; 5(7): 651-7.
- [18] Talbot GH. What is in the pipeline for Gram-negative pathogens? *Expert Rev Anti Infect Ther* 2008; 6(1): 39-49.
- [19] Levin AS. Multiresistant *Acinetobacter* infections: a role for sulbactam combinations in overcoming an emerging worldwide problem. *Clin Microbiol Infect* 2002; 8(3): 144-53.
- [20] Islam AH, Singh KK, Ismail A. Demonstration of an outer membrane protein that is antigenically specific for *Acinetobacter baumannii*. *Diagn Microbiol Infect Dis* 2011; 69(1): 38-44.

ایمنی‌زای اختصاصی اسینتوپاکتر بومانی

- [21] Rahbar MR, Rasooli I, Gargari SL, Sandstrom G, Amani J, Fattahian Y, Jahangiri A, Jalali M. A potential *in silico* antibody-antigen based diagnostic test for precise identification of *Acinetobacter baumannii*. *J Theor Biol* 2012; 294: 29-39.
- [22] Jahangiri A, Rasooli I, Reza Rahbar M, Khalili S, Amani J, Ahmadi Zanoos K. Precise detection of *L. monocytogenes* hitting its highly conserved region possessing several specific antibody binding sites. *J Theor Biol* 2012; 305: 15-23.
- [23] Jahangiri A, Rasooli I, Gargari SL, Owlia P, Rahbar MR, Amani J, Khalili S. An *in silico* DNA vaccine against *Listeria monocytogenes*. *Vaccine* 2011; 29(40): 6948-58.
- [24] Rahbar MR, Rasooli I, Mousavi Gargari SL, Amani J, Fattahian Y. *In silico* analysis of antibody triggering biofilm associated protein in *Acinetobacter baumannii*. *J Theor Biol* 2010; 266(2): 275-90.
- [25] Sefid F, Rasooli I, Jahangiri A. *In silico* determination and validation of baumannii acinetobactin utilization a structure and ligand binding site. *BioMed Res Int* 2013; 2013, Article ID 172784, 14 pages, Available at: <http://dx.doi.org/10.1155/2013/172784>
- [26] Sugawara E, Nikaido H. OmpA is the principal nonspecific slow porin of *Acinetobacter baumannii*. *J Bacteriol* 2012; 194(15): 4089-96.
- [27] Toobak H, Rasooli I, Talei D, Jahangiri A, Owlia P, Darvish Alipour Astaneh S. Immune response variations to *Salmonella enterica* serovar *Typhi* recombinant porin proteins in mice. *Biologicals* 2013; 41(4): 224-30.
- [28] Toobak H, Rasooli I, Mousavi Gargari SL, Jahangiri A, Jalali Nadoushan MR, Owlia P, Darvish Alipour Astaneh S. Characterization of the *Salmonella typhi* outer membrane protein C. *Korean J Microbiol Biotechnol* 2013; 41(1): 128-34.
- [29] Doytchinova IA, Flower DR. VaxiJen: a server for prediction of protective antigens, tumour antigens and subunit vaccines. *BMC Bioinformatics* 2007; 8: 4.
- [30] Novotny J, Rigoutsos I, Coleman D, Shenk T. *In silico* structural and functional analysis of the human cytomegalovirus (HHV5) genome. *J Mol Biol* 2001; 310(5): 1151-66.
- [31] Fattahian Y, Rasooli I, Mousavi Gargari SL, Rahbar MR, Darvish Alipour Astaneh S, Amani J. Protection against *Acinetobacter baumannii* infection via its functional deprivation of biofilm associated protein (Bap). *Microb Pathog* 2011; 51(6): 402-6.
- [32] Soares NC, Cabral MP, Parreira JR, Gayoso C, Barba MJ, Bou G. 2-DE analysis indicates that *Acinetobacter baumannii* displays a robust and versatile metabolism. *Proteome Sci* 2009; 7: 37.
- [33] Al-Hasani K, Boyce J, McCarl VP, Bottomley S, Wilkie I, Adler B. Identification of novel immunogens in *Pasteurella multocida*. *Microbial Cell Factories* 2007; 6: 3.
- [34] Emanuelsson O, Brunak S, von Heijne G, Nielsen H. Locating proteins in the cell using TargetP, SignalP and related tools. *Nat Protoc* 2007; 2(4): 953-71.
- [35] Lin XM, Li H, Wang C, Peng XX. Proteomic analysis of nalidixic acid resistance in *Escherichia coli*: identification and functional characterization of OM proteins. *J Proteome Res* 2008; 7(6): 2399-405.

[36] Van Regenmortel MH. What is a B-cell epitope? *Methods Mol Biol* 2009; 524: 3-20.

[37] Dashper SG, Hendtlass A, Slakeski N, Jackson C, Cross KJ, Brownfield L, Hamilton R, Barr I,

Reynolds EC. Characterization of a novel outer membrane hemin-binding protein of *Porphyromonas gingivalis*. *J Bacteriol* 2000; 182(22): 6456-62.