

خالص سازی ایمونوگلوبولین ۷ Ig از زردۀ تخم مرغ با روش کروماتوگرافی ژل فیلتراسیون

دکتر مهدی پورامیر^۱، دکتر محمدجواد رسانی^۲

۱- استادیار گروه بیوشیمی بالینی دانشگاه علوم پزشکی بابل ۲- دانشیار گروه بیوشیمی دانشگاه تربیت مدرس

سابقه و هدف: خالص سازی ایمونوگلوبولین ۷ Ig از زردۀ تخم مرغ با روش‌های کروماتوگرافی از تحقیقات جدید می‌باشد و هدف این تحقیق نیز دستیابی به روش ساده و ارزان برای خالص سازی ۷ Ig از زردۀ تخم مرغ می‌باشد.

مواد و روشها: زردۀ تخم مرغ بعد از عبور از مش نایلونی در داخل استوانه مدرج جمع آوری شد. زردۀ با ۱۰ برابر حجم (۲۰mM) HCl رقیق شده و سوسپانسیون سانتریفوژ گردید. سولفات آمونیوم تا ۶۰٪ اشباع اضافه شده و رسوب حاصله در بافر فسفات حل و روی ستونهای کروماتوگرافی ژل فیلتراسیون سفادکس G-25 و G-200 قرار گرفت.

یافته‌ها: الکتروفورز استاتن سلولز در pH=9 ۷ Ig نشانگر بازده‌ای اضافی است که بعد از رسوبدهی با سولفات آمونیوم و کروماتوگرافی سفادکس G-25 جدا شده است. باند خالص شده در ناحیه کاماگلوبولین مشاهده شد. بعد از کروماتوگرافی سفادکس G-200، الکتروفورز SDS-PAGE محصول نهایی نشانگر یک بازده‌ای در ناحیه وزن مولکولی حدود ۶۲KD بود.

نتیجه گیری: استخراج و خالص سازی ۷ Ig از زردۀ تخم مرغ، با اسید، سانتریفوژ سولفات آمونیوم و ژل فیلتراسیون روشنی کاربردی و ساده است.

واژه‌های کلیدی: ایمونوگلوبولین ۷ Ig، فیلتراسیون، خالص سازی.

مقدمه

آسانتر از خرگوش تولید می‌شود(۱). ۷ Ig از خون به زردۀ منتقل شده و می‌توان آنرا بدون استفاده از روش‌های تهاجمی مانند خونگیری روزانه جمع آوری کرده و در ۴ درجه سانتیگراد به مدت طولانی نگهداری کرد. گزارشها بیانگر آن است که در مقایسه با خرگوش، مقدار خیلی بیشتری آنتی‌بادی ویژه را می‌توان از زردۀ تخم مرغهای ایمونیزه شده بدست آورد (۷). ۷ Ig به

آنستی‌بادیهای موجود در زردۀ تخم مرغ، Y Ig (Yolk Immunoglobulin) نامیده می‌شود که وزن مولکولی و نقطه ایزوالکتریک آن با G Ig پستانداران تفاوت دارد (۱-۳). ۷ Ig نقش پیشروندهای بعتوان جایگزین آنتی‌بادیهای پلی‌کلونال پستانداران ایفا می‌کند. اخیراً از ۷ Ig در تحقیقات بیوشیمیابی جهت تشخیص، پیشگیری و درمان بیماریها استفاده شده است (۴-۶). فاصله فیلورزتیک بین پرنده‌گان و پستانداران، زیاد است و آنتی‌بادی در برابر پروتئینهای پستانداران در پرنده‌گان

■ - هزینه این پژوهش در قالب طرح تحقیقاتی شماره ۱۳۷۸۲۲ از اعبارات معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی بابل تأمین شده است.

در ۴ درجه سانتیگراد انکوبه شد. سوپیانسیون حاصل به مدت ۳۰ دقیقه در دمای آزمایشگاه و در ۳۵۰۰rpm ساتریفیوژ شد. رسوب را دور ریخته و فاز مایع در ظرف جداگانه ای نگهداری شد.

۲- خالص سازی IgA با روش رسوبدهی با سولفات آمونیوم و کروماتوگرافی ژل فیلتراسیون: در ادامه آزمایش به ۵۰ml از مایع رویی، ۱۸/۳۹ سولفات آمونیوم (۰.۶٪ اشباع) در دمای صفر درجه سانتیگراد با همزدن مداوم افزوده شد و بعد از ساتریفیوژ (۳۵۰۰rpm) ۱۰ دقیقه در دمای آزمایشگاه رسوب در بافر فسفات (PH=۷/۴، ۵.۰mM) حل شده و ۲/۴ml از محلول، روی ستون کروماتوگرافی سفادکس G-25 با ابعاد ۱×۲۵cm ۱/۱ قرار داده شد و با سرعت جريان ۶ml/hr کروماتوگرافی با افزودن بافر فسفات انجام شد. فراکسيونهای خروجی جمع آوری شده و با اندازه گيری جذب نوری در ۲۸۰nm (A280) در دستگاه اسپکتروفتومتر (Cecil 1000/uv-vis) منحنی کروماتوگرافی رسم گردید. فراکسيونهای با جذب بيش از یک (۶ml) مخلوط شده و درون ستون سفادکس G-200 با ابعاد ۱/۱×۵۰cm ۶ml/hr قرار گرفت. با افزودن بافر فسفات، جريان مایع برقرار شد. فراکسيونهای خروجی جمع آوری شده و جذب نوری آنها در ۲۸۰nm اندازه گيری شد و منحنی کروماتوگرام G-200 رسم گردید.

۳- تأیید مراحل خالص سازی IgA: الکتروفورز استات سلولز در PH=۹ به مدت ۳۵ دقیقه با ولتاژ ثابت ۲۴۰V در سیستم «الفور» انجام شد و برای رنگ آمیزی پروتئین ها از پانسو S استفاده گردید. بعد از رنگبری و شفاف سازی، ژل به روی شیشه ای منتقل شده که در حرارت ۱۰۰ درجه سانتیگراد به طلق شفاف قابل نگهداری در دمای آزمایشگاه تبدیل شد.

الکتروفورز SDS-PAGE به روش Laemmli انجام شد (۱۶) که در آن از ژل متراکم کننده ۴٪، ژل جدا کننده ۰.۶٪ و استاندارد وزن مولکولی ۳۰-۳۶KD (Sigma marker) به مدت ۶ ساعت

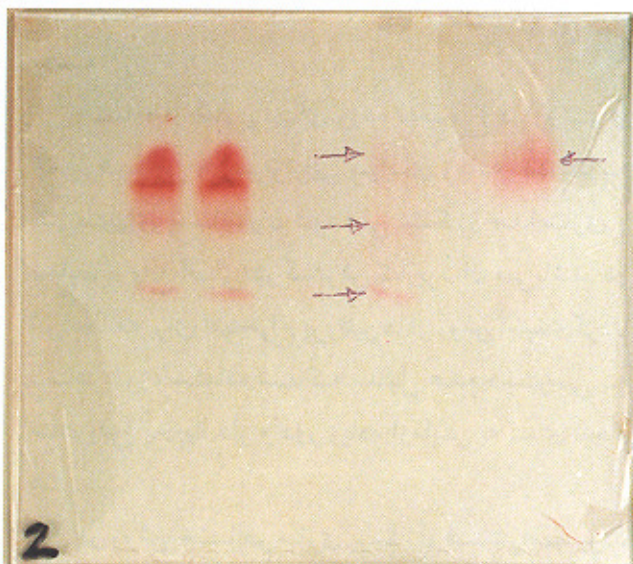
کمپلمان و رسپتور FC پستانداران متصل نشده و با فاکتورهای روماتوئیدی واکنش نمی دهد (۸).

بدلیل وجود مقدار زیادی لیپید در زرده تخم مرغ و عدم اتصال پروتئین A استافیلوکوکی و پروتئین G استرپتوکوکی به IgA، تخلیص IgA از زرده تخم مرغ با روشهای معمولی طراحی شده برای تخلیص Gg، دشوار است (۱). چند روش برای جداسازی و تخلیص IgA گزارش شده است (۹-۱۴). اولین مرحله در خالص سازی IgA جدا کردن لیپیدها و استخراج پروتئین های فاز آبی است و بعد رسوبدهی با سولفات سدیم، سولفات آمونیوم یا پلی اتیلن گلیکول پیشنهاد شده است. آخرین مرحله استفاده از روش کروماتوگرافی نظیر مبادله یونی، ژل فیلتراسیون، هیدروفویک یا تیوفیلیک است (۹-۱۳). در این مطالعه از روش های اسیدی کردن، ساتریفیوژ، رسوبدهی با سولفات آمونیوم و کروماتوگرافی ژل فیلتراسیون برای استخراج و خالص سازی IgA از زرده تخم مرغ استفاده شده است.

مواد و روشها

■ مواد: مواد مورد استفاده در این مطالعه شامل: سفادکس G-25، سفادکس G-200، ژل استات سلولز، آکریل آمید، بیس آکریل آمید، سدیم دودسیل سولفات (SDS)، N,N,N,N-Tetramethyl-1-تیامین (TEMED)، استاندارد وزن مولکولی پروتئین ها، ۲-مرکاپتو اتانول (2ME)، بروموفنول بلو (BPB)، سولفات آمونیوم، محلول رنگی کوماسی بریلان بلو، محلول رنگی پانسو S از شرکتهای سیگما، فارماسیا و مرک می باشد.

۱- جداسازی پروتئین ها از لیپیدهای زرده: از یک تخم مرغ «ای لاین» (اهدائی از مرغداری ابوالقاسم پور ساری) ۱۳ml زرده بعد از عبور از مش نایلونی جدا شده و مقدار پروتئین آن به روش بیوره Biuret اندازه گیری شد (۱۵). به ۱۰ml زرده، ۱۰ml اسید کلریدریک ۳mM افزوده شد (PH) با اسید استیک ۱٪ (به ۵٪ رسید) و به مدت ۶ ساعت



شکل ۳. الکتروفورز استات سلولز که نشانگر مراحل خالص سازی در روش استفاده از ژل فیلتراسیون می باشد: نمونه زردہ ریقیق شده (III) G-25 (I,II) مخلوط فراکسیونها بعد از کروماتوگرافی و مخلوط فراکسیونها بعد از کروماتوگرافی (IV) G-200

مخلوط فراکسیونهای خروجی مربوط به پیک کروماتوگرافی G-200 در SDS-PAGE بیش از یک باند را نشان داد ولی باند اصلی در ناحیه وزن مولکولی حدود ۶۳KD مشاهده شد که مربوط به زنجیره سنگین (H) ایمونوگلوبولین ۲ می باشد (شکل ۴).

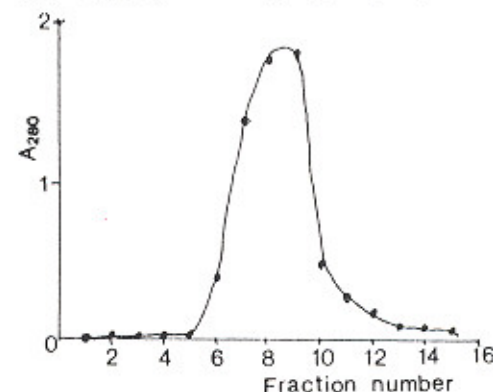


شکل ۴. الکتروفورز SDS-PAGE مخلوط فراکسیونهای خروجی کروماتوگرافی ۲۰۰ G-I) و استاندارد وزن مولکولی پروتئین ها (II)

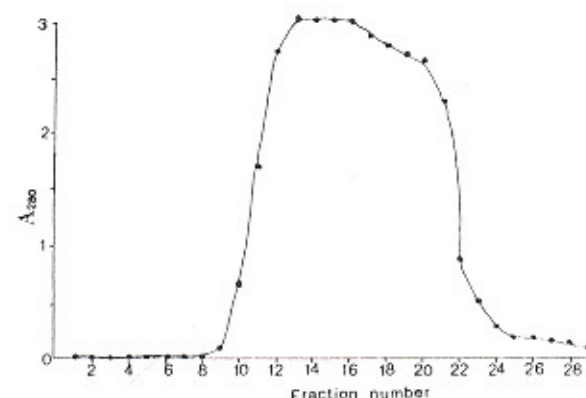
استفاده شد و با رسم نمودار لگاریتم وزن مولکولی در برابر فاصله طی شده به سانتیمتر، وزن مولکولی پروتئین مجھول محاسبه گردید.

یافته ها

غلظت پروتئین در زردہ تخم مرغ ۱۹g/dl اندازه گیری شد. کروماتوگرام های ژل فیلتراسیون سفادکس G-25 و G-200 نشان داده شده است (شکل ۱ و ۲). الکتروفورز استات سلولز بعد از فیلتراسیون G-25 نشانگر وجود سه باند پروتئینی مجزا می باشد که بعد از کروماتوگرافی فقط یک باند در ناحیه گاما الکتروفورزی باقی ماند.



شکل ۱. کروماتوگرام مربوط به نمونه بعد از رسوبدهی انتخابی با سولفات آمونیوم، که از ستون کروماتوگرافی دارای ژل سفادکس G-25 عبور داده شده و در فرکسیونهای ۲ml جمع آوری و خوانده شده است.



شکل ۲. کروماتوگرام G-200 مربوط به مخلوط فرکسیونهای خروجی از ستون سفادکس G-25 که دارای $A_{280} > 1$ می باشد و از ستون سفادکس G-200 عبور داده شده است.

بحث

«نیترات نقره» یا «ایمونوبلات» زنجیر سبک (L) IgA نیز نشان داده شده است که این زنجیر با رنگ آمیزی کوماسی ظاهر نمی شود. وجود پروتئین های ناخالص ممکن است به دلیل حجم و ارتفاع کم ستون کروماتوگرافی باشد ولی با افزایش حجم ژل، زمان انجام کروماتوگرافی و تخلیص نیز افزایش می یابد.

با توجه به نتایج این تحقیق که استخراج پروتئین های زرد ها با روش اسیدی کردن - ساتریفوژ و خالص سازی IgA با روش های رسوبدهی انتخابی و کروماتوگرافی ژل فیلتراسیون سفادکس G-25 و سفادکس G-200 برای جداسازی و تخلیص IgA در شرایط آزمایشگاه ما انجام پذیر است و نیاز به دستگاه های پیچیده و هزینه زیاد ندارد. از محصولات تخلیص می توان در روش های ایمونواسی برای اندازه گیری مولکولها در مایعات بیولوژیک استفاده کرد ولی کاربرد آن در ایمونوتراپی نیاز به خالص سازی بیشتر و انجام آزمایش های تکمیلی دارد.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از همکاری و مساعدت شورای محترم پژوهشی به جهت تصویب و تامین اعتبار طرح همچنین از آقایان دکتر علی اکبر مقدم نیا، دکتر دردی قوچق، دکتر علیرضا فیروز جائی و دکتر رستگار سپاسگزاری می شود.

استفاده از آنتی بادیهای زرد ه تخم مرغ در روش های ایمونوشیمیایی و ایمونوتراپی مزایای زیادی نسبت به آنتی بادیهای پستانداران دارد ولی مشکل جداسازی و تخلیص، مانع اصلی در گسترش کاربرد آن می باشد. در این مطالعه برای استخراج پروتئین ها از روش اسیدی کردن - ساتریفوژ، استفاده شد که بدلیل عدم دسترسی به ساتریفوژ یخچال دار و دور زیاد، آزمایش به کندی انجام شد.

در روش خالص سازی با ژل فیلتراسیون، کروماتوگرافی سفادکس G-25 برای نمک زدایی بکار رفت، تا نمکهای باقیمانده از مرحله رسوبدهی با سولفات آمونیوم تا حد امکان کاهش یابد. بعد از کروماتوگرافی G-25 سه باند مجزا در الکتروفورز استات سلولز مشاهده شد که غیر از باند ناحیه گاما سایر باندها نشانگر وجود پروتئین های ناخالص می باشد (شکل ۳). بعد از کروماتوگرافی G-200 تنها یک باند در ناحیه گاما باقی ماند که دارای IgA است. در الکتروفورز SDS-PAGE یک باند اصلی مشاهده شد که بیانگر خالص سازی در طی ژل فیلتراسیون می باشد زیرا پروتئین موجود در ناحیه وزن مولکولی حدود ۶۳KD (زنجیر H ایمونوگلوبولین Z) خیلی بیشتر از پروتئین های ناخالص است در سایر تحقیقات (۱۰ و ۹) بعد از SDS-PAGE با رنگ آمیزی «کوماسی» زنجیر (H) IgA و با رنگ آمیزی حساس تر

References

- Hansen P, Scoble JA, Hanson B, Hoogenraad NG. Isolation and purification of immunoglobulins from chicken eggs using thiophilic interaction chromatography. J Immunol methods 1998; 215: 1-7.
- Johnstone A, Thorpe R. Immunochemistry in practice. Black well science. 3rd ed 1996; PP: 66-8.
- Warr GW, Magor KE, Higgins DA. IgY clues to the origins of modern antibodies. Immunol Today 1995; 16(8): 392-8.
- Camenish G, Tini M, Chilov D, Kvietikova I, et al. General applicability of chicken egg yolk antibodies: the

- performance of IgY immunoglobulins raised against the hypoxia-induced factor falpha. FASEB J 1999; 13 (1): 81-8.
5. Fortgens PH, Dennison C, Elliott E. Anti-catapsin D chicken IgY antibodies characterisation , cross -species reactivity and application in immunogold labelling of human splenic neutrophils and fibroblasts. Immunopharmacology 1997; 36(2-3): 305-11.
 6. Lemamy GJ, Roger P, Mani JC, Robert M, Rochefort H, Brouillet JP. High affinity antibodies from hen's egg yolks against human mannose 6 phosphate insulin like growth factor II receptor (M6P/IGF II-R) characterization and potential use in clinical cancer studies. Int J Cancer 1999; 80(6): 896-902.
 7. Jensenius JC, Andersen I, Hau J, Crone M, Koch C. Egg conveniently packaged antibodies . Methods for purification of yolk IgG. J Immunol Methods 1981; 46: 63-8.
 8. Larsoon A, Karlsson -parra A, Sjoquist J. Use of chicken antibodies in enzyme immunoassay to avoid interference by rheumatoid factors. Clin Chem 1991; 37(3): 411-14.
 9. Ntakarutimana V, Demedts P, Van Sande M. A simple and echonomical strategy for downstream processing of specific antibodies to human transferrin from egg yolk. J Immunol Methods 1992; 153: 133-40.
 10. Hassel A, Aspock H. Purification of egg yolk immunoglobulins a two-step procedure using hydrophobic interaction chromatography and gel filtration. J Immunol Methods 1988; 110: 225-8.
 11. Polson A. Isolation of IgY from the yolks of eggs by a chloroform polyethylene glycol procedure. Immunol Invest 1990; 19(3): 253-8.
 12. Akita EM, Nakai S. Comparison of four purification methods for the production of immunoglobulins from eggs laid by hens immunized with an enterotoxigenic E.coli strain. J Immunol Methods 1993; 160 (2): 207-14.
 13. Porath J, Maisano F, Belew M. Thiophilic adsorption - a new method for protein fractionation. FEBS Lett 1985; 185(2): 306 -10.
 14. Scoble JA, Scopes RK. Ligand structure of the divinylsulfone -based T- gel. J Chromatogr A 1997; 787: 47-54.
 15. Tietz NW. Textbook of clinical chemistry W.B. Saunders company 1985; 582-3.
 16. Laemmli UK. Cleavage of structural proteins during the assembly of the head of bacteriophage T4. Nature 1970; 227: 680-5.