ارزیابی پتانسیل تولید استرپتوکیناز از استرپتوکوک گروه C سوش H46A در کشت بسته و بررسی دوز کشنده هگزیل ریزور سینول

محمدرضا نژاد مقدم'، سیدمحمدحسین رضویان'، محمد باباشمسی*'

۱– عضو هیأت علمی پژوهشکده نانوتکنولوژی زیستی پژوهشگاه فناوری های نوین علوم زیستی جهاد دانشگاهی ابن سینا ۲– استادیار گروه بیوشیمی دانشگاه آزاد واحد قم ۳– عضو پژوهشکده آنتی بادی منوکلونال پژوهشگاه فناوری های نوین علوم زیستی جها دانشگاهی ابن سینا

دریافت: ۲۵/۱۰/۲۵ ، اصلاح: ۸۸/۱۱/۳۰، پذیرش: ۸۸/۲/۲۳

خلاصه

سابقه و هدف: استرپتوکیناز به عنوان فعال کننده میکروبی پلاسمینوژن پلاسمائی در درمان بسیاری از بیماریها از جمله سکته قلبی، درمان لخته های ایجاد شده در مجاری مصنوعی هنگام دیالیز کلیه، پروستات و التهاب های مقاوم به آنتی بیوتیک کاربرد دارد. لذا این مطالعه به منظور تولید استرپتوکیناز در کشت بسته (Batch) Culture) و بررسی فاکتورهای موثر بر تولید آن، همچنین میزان دوز کشنده هگزیل ریزورسینول جهت غیرفعال سازی باکتری انجام شد.

مواد و روشیها: در این مطالعه از سوش استرپتوکوکیH46A پربازده از نظر تولید استرپتوکیناز استفاده شد. میزان رشـد بـاکتری، مرحلـه رشـد صـعودی و میـزان تولیـد استرپتوکیناز در دو وضعیت تلقیح ۱٪ و ۱۰٪ به روش کدورت سنجی در فواصل زمانی ۴ ساعت، در طول موج ۶۰۰ نانومتر و رنگ سنجی با سوبـسترای S2251 ارزیـابی شد. همچنین با طراحی یک فرمانتور، فاکتورهای موثر بر رشد باکتری و تولید استرپتوکیناز مورد ارزیابی قرار گرفت.

یافته ها: در ۴ ساعت اول کشت، سلولها به صورت تصاعدی رشد کردند و از ساعت چهارم به بعد سرعت رشد باکتریها کاهش یافته و به مرحل ه سکون وارد شد و این وضعیت تا ساعت هشتم ادامه یافت. با استفاده از مقدار مایع تلقیح مناسب (۲۰٪) در شروع کشت و افزودن گلوکز بهمراه کنترل همزمان pH محیط کشت میزان تولید استرپتوکیناز تا ۳ برابر میزان شرایط عادی افزایش یافت. ضمناً غلظت کشنده موثر ماده هگزیل ریزورسینول بر این باکتری ۲ میلی گرم به ازای هر میلی لیتر بدست آمد. نتیجه گیری: نتایج مطالعه نشان داد که بدلیل حساسیت بالای استرپتوکیناز به تغییرات H4 و دما، همزمان با تولید آن مقداری نیز از بین میرود. بنابراین ایجاد شرایطی که سوش استرپتوکوکی H46A را در مدت زمان کوتاهتری وارد مرحله رشد صعودی کند و سرعت رشد این مرحله را افزایش دهد در افزایش برآیند تولید استرپتوکیناز موثر میباشد.

واژه های کلیدی: استرپتوکیناز، استرپتوکوک H46A کشت بسته، هگزیل ریزورسینول.

مقدمه

استرپتوکیناز یکی از شناخته شده ترین عوامل ترمبولیتیک بالینی می باشد که توسط استرپتوکوکهای گروه A، G و خصوصاً C تولید شده و در درمان سکته قلبی مورد استفاده قرار می گیرد (۱). مطالعات نشان می دهند که استرپتوکیناز امتیاز کمتری نسبت به سایر داروهای ترمبولایتیک مثل یوروکیناز (uPA) و فعال کننده پلاسمینوژن بافتی (tPA) ندارد (۵–۱). البته از استرپتوکیناز علاوه بر درمان انفارکتوس میوکارد حاد (AMI) جهت درمان لخته های ایجاد شده در

مجاری مصنوعی هنگام دیالیز کلیه، درمان التهابهای مقاوم به آنتی بیوتیک، پروستات، درمان آنژین صدری شدید و ناپایدار و شستشوی زخمها نیز استفاده می شود. استرپتوکیناز بدلیل امکان تولید مقادیر زیاد با استفاده از روشهای نسبتاً کوتاه در یک کشت باکتریایی، ساده بودن تخلیص، ارزان تر بودن قیمت تمام شده آن نسبت به داروههای فیزیولوژیک (۱)، طولانی تر بودن نیمه عمر نسبت به TPA (۲۰–۱۵ دقیقه به ۳ دقیقه) و قابل دسترس بودن آن برای اقسار مختلف

^{*} مسئول مقاله:

آدرس: تهران، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، پژوهشکده این سینا

هنوز هم بطور قابل توجه ای در لیست داروهای ضروری سازمان جهانی بهداشت (WHO) قـرار دارد (۶). استرپتوکیناز تجـاری مـورد اسـتفاده در پزشـکی از استرپتوکوکهای گروه C ترشح و تولید مـیشـود. بواسـطه اهمیـت تجـاری آن دسترسی به اطلاعات مربوط به تخمیر صنعتی استرپتوکیناز مشکل میباشد و تنها منابع اندکی در این ارتباط موجود میباشد (۱۰–۷).

هدف از این مطالعه بررسی شرایط رشد باکتری استرپتوکوکوس سوشequisimillis H46A جهت تولید بهبنه استرپتوکیناز خارج سلولی مقرون به صرفه با استفاده از روش کشت بسته (Batch Culture)، همچنین تعیین اثر و میزان دوز کشندگی (Bactericidal Effect) ماده هگزیل ریزور سینول بر باکتری مذکور می باشد.

مواد و روشها

تههیه، تکثیر و نگهداری سوش باکتریایی: در این مطالعه برای اولین بار در ایران سوش استرپتوکوک equisimilis H46A (پـر بـازده از نظر تولیـد استرپتوکیناز) در غالب یک ویال لیوفلیزه به روش زیر تهیه شـد. ایـن سـوش در شرایط استریل در محیط مایع حاوی ۵۰۰ گرم عصاره قلب، ۲۰ گرم پپتون بافت حیوانی، ۲ گرم گلوکز، ۲ گرم کلرید سدیم، ۲/۰ گرم فسفات دی سدیم و ۲/۵ گرم کربنات سدیم و ۲/۱۵ گرم کازئین پانکراتین، ۵ گرم پپتون سـویا، ۵ گـرم کلریـد سدیم، ۲/۵ گرم فاکتورهای رشد و ۵ میلی لیتر خـون گوسفندی اسـتریل (بـرای مشاهده همولیز) در حجم کلی یک لیتر کشت و پس از ۲۴ ساعت انکوباسیون در ۲۳ درجه سانتیگراد به لولههای حاوی محیط جامد شیبدار (محیط بالا به انضمام عدم آلودگی، در محیط مایع حاوی ۴۰۰ درصد گلیسرول و داخل کرایو ویالهای یک میلی از کرایو ویالها از فریزر خارج و به تدریج به دمای اتاق رسانده شـده و مـورد استفاده قرار گرفت.

اندازه گیری میزان فعالیت استرپتوکیناز با استفاده از S2251 این تست بر اساس روش Kulisek و همکارانش (۱۱) با اندکی تغییرات بمنظور قابل اجرا شدن در میکروپلیت الایزا انجام شد. میزان ۱۰ میکرولیتر از کشت مخلوط کرده به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد جهت تشکیل مخلوط کرده به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد جهت تشکیل مخلوط کرده به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد جهت تشکیل مخلوط کرده به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد جهت تشکیل مخلوط کرده به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد جهت تشکیل موبسترای رنگزای S2251 (D-Vel-Leu-Lys-P-Nitroanilide او برای اضافه شد و برای ما دقیقه دیگر در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد انکوبه شد وجود استرپتوکیناز و تشکیل کمپلکس با پلاسمینوژن با هیدرولیز سوبسترا و تولید P-nitro تشکیل کمپلکس با پلاسمینوژن با هیدرولیز سوبسترا و تولید ما استیک ۴ نرمال (Stoping) اضافه شد و شدت رنگ ایجاد شده در طول موج استیک ۴ نرمال (Stoping) اضافه شد و شدت رنگ ایجاد شده در طول موج استیک ۴ نرمال (Stoping) اضافه شد و شدت رنگ ایجاد شده در طول موج

تعیین مراحل رشد استرپتو کو کوسequisimillis: یک کلنی از کشت جامد حاصل از باکتری های ذخیره شده در کرایوویال را به ۵ میلی لیتر محیط مایع جدید تلقیح کرده، پس از انکوباسیون شبانه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد ۱

میلی لیتر از آن را به ۱۰۰ میلی لیتر محیط مایع جدید درون ارلن ۵۰۰ میلی لیتری تلقیح شد و در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد و عمل شیکینگ با دور rpm ۲۵۰ انکوبه گردید و در فواصل زمانی ۴ ساعت میزان کدورت کشت در طول موج ۲۰۰ نانومتر محاسبه شد. براساس نمودار رشد باکتری استرپتوکوکوس سوش Equisimillis H46A در کشت ۴۴ ساعته فاصله زمانی برای دو برابر شدن سلولهای باکتری (Generation Time, GT) با استفاده از فرمول ۶۰=۶۰– محاسبه شد و در آزمایش های بعدی فواصل نمونه گیری بر همین اساس برنامه ریزی شد.

تعیین میزان مناسب مایع تلقیح اولیه (inoculum): در دو ارلین ۵۰۰ میلی لیتری واجد ۱۰۰ میلی لیتر محیط کشت دو مقدار متفاوت از کشت شبانه استرپتوکوک یکی به مقدار ۱ میلی لیتر و دیگری ۱۰ میلی لیتر تلقیح شد و در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد و عمل شیکینگ با دور ۲۵۳ انکوبه شد و در فواصل زمانی ۱ ساعت میزان کدورت کشت در طول موج ۶۰۰ نانومتر محاسبه گردید. بدین وسیله تغییرات الگوی رشد باکتری در دو وضعیت تلقیح ۱٪ و ۱۰٪ بررسی شد.

تاثیر pH بر میزان تولید استر پتو کیناز: برای اینکه بتوانیم بطور همزمان چند عامل موثر بر رشد باکتری و تولید استرپتوکیناز را مورد بررسی قـرار دهیم فرمنتور سادهای طراحی شد (شکل ۱). این دسـتگاه شـامل یـک بـالون دو لیتری که سه شیر ورودی برای ورود گلـوکز، گـاز و هیدروکـسیدسدیم دارد، می باشد، همچنین دو محفظه برای ورود محور دستگاه همزن و الکتـرود PH متـر و یک شیر خروجی برای آن طراحی شد. اضافه شونده هـای محـیط کـشت شـامل گلوکز و هیدروکسیدسدیم ۵ نرمال، هر کدام توسط پمپهای پریستالتیک جداگانه به فرمنتور اضافه میشدند. در این آزمایش ۱۰ میلی لیتر از کشت شبانه باکتریایی را به ۱۰۰ میلی لیتر محیط جدید تلقیح و پس از ۵–۴ ساعت شیک در دمـای ۲۷ درجه سانتیگراد وقتی میزان کدورت کـشت در طـول مـوج ۶۰۰ نـانومتر بـه ۶/۰ رسید. آنرا به ۱ لیتر محیط جدید موجود در فرمنتور تلقیح کردیم (تلقیح ۲۰٪). طی زمان انکوباسیون PH محیط همواره کنترل شد و به محض کاهش HP از نقطه ۲۸ مقداری هیدروکسیدسدیم به محیط افزوده گردید تا PH محیط همچنان ثابت باقی بماند.



شکل ۱. فرمنتور طراحی شده برای انجام اَزمایشات بهینه سازی تولید استرپتوکیناز

تاثیر افزودن گلوکز و تنظیم همزمان pH بر میزان محصول استریتوکیناز: ۱۰ میلی لیتر از کشت شبانه باکتریایی را به ۱۰۰ میلی لیتر محیط جدید تلقیح کردیم و یس از ۵-۴ ساعت شیک در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد وقتی میزان کدورت کشت در طول موج ۶۰۰ نانومتر به ۶/۶ رسید آنـرا به ۱ لیتر محیط جدید موجود در فرمنتور تلقیح کردیم (تلقیح ۱۰٪) و پس از ساعت چهارم کشت که سرعت رشد باکتری کند می شود و pH محیط نیز تنزل می یابد، قطره قطره محلول ۴۰٪ گلوکز به محیط اضافه شد و همزمان pH محیط نیز با استفاده از محلول هیدروکسیدسدیم ۵ نرمال در نقطه ۷ تنظیم شد. تعیین بهترین غلظت اثر ماده باکتری کش: یکی از فرآیندهای مهم در تخمیر میکروبی، غیرفعالسازی میکروب مورد استفاده در انتهای عمل تخمیر است، بطوریکه محلول تخمیری جهت فرآیندهای پاییندستی تخمیر (مثل تخليص) قابل استفاده باشد. برای این منظور در تحقیق حاضر برای اولین بار از ماده باکتری کش هگزیاریزورسینول جهت از بین بردن استرپتوکوکوس equisimilis استفاده شد. برای این کار بطور جداگانه ۵ میلی لیتر از نمونه کشت باکتری مذکور (در انتهای تخمیر) را به ۵ لوله استریل اضافه کردیم و به هر لولـه مقـادیر متفاوت ۱۰۰و ۷۵ و ۵۰ و ۲۵ و ۱۰ میکرولیتر از محلول ۱۰۰ میلی گرم به ازای هر میلی لیتر هگزیل ریزورسینول اضافه شد. سپس مقدار ۱۰ میکرولیتر نمونه از این لولهها را در پلیتهای حاوی محیط جامد (طرز تهیه آن در قسمت ۱–۲ توضیح داده شد) کشت داده، بمدت یک شب در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد انکوب کردیم. باکتری استرپتوکوکوس equisimilis در یکی از غلظتهای تهیه شده از ماده سمی هگزیل ریزورسینول کلنی تولید نکرد که عـدم ایجاد کلنی (وضعیت عدم رشد) در یکی از نمونههای کشت اشاره شده، حداقل غلظت کشندگی (Bacteriocidal) ماده هگزیل ریزورسینول در از بین بردن باکتری در نظر گرفته شد. میزان و رشد باکتری رشد صعودی میزان تولید استرپتوکیناز در دو وضعیت تلقیح ۱٪ و ۱۰٪ در فواصل زمانی ۴ ساعت ارزیابی شد.

يافتهها

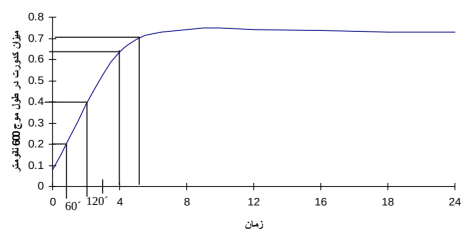
در چهار ساعت اول کشت، سلولها به صورت تصاعدی رشد یافتهاند (فاز رشد لگاریتمی) و از ساعت چهارم به بعد سرعت رشد باکتری کاهش یافته و به اصطلاح باکتری وارد مرحله سکون شد (فاز شروع سکون)، این وضعیت تا ساعت

هشتم ادامه داشت، بعد از این ساعت باکتریها وارد مرحلهایی شدند که تعداد سلولهای زنده تقریباً برابر با تعداد سلولهایی هستند که در حال مرگند (مرحله سکون) (نمودار ۱).

با استفاده از این نمودار و استفاده از فرمول ذکر شده در قسمت صواد و روشها برای محاسبه GT، زمان دو برابر شدن سلولهای باکتری ۶۰ دقیقه بدست آمد. مطابق نمودار ۱ CD=۰/۶ در طول موج ۶۰۰ نانومتر نقطه اوج (اپتیمم) مرحله صعودی (لگاریتمی) رشد را نشان می دهد. در نتیجه همواره این زمان از رشد باکتری مناسبترین زمان جهت تلقیح محیط کشت به محیط کشت جدید دیگر میباشد، بطوریکه می توان مایع تلقیح (inoculum) برای شروع عملیات کشتهای بعدی را ابتدا به اینOD از رشد رساند و سپس به محیط جدید تلقیح کرد. مقایسه نمودار رشد باکتری در دو وضعیت شروع تلقیح ۱٪ و ۱۰٪ نشان داد که افزایش میزان مایع تلقیح اولیه باعث ورود سریعتر باکتریها به مرحله رشد معودی و کوتاهتر شدن فاز تأخیری رشد (Lag phase) نیسبت به تلقیح ۱٪ معودی بر حسب محاسبه توربیدیتی محیط کشت در طول موج ۶۰۰ نانومتر معودی بر حسب محاسبه توربیدیتی محیط کشت در طول موج ۶۰۰ نانومتر

میزان تولید استرپتوکیناز در شرایط کنترل pH محیط کشت طی فاز لگاریتمی رشد در مقایسه با شرایط عدم تنظیم pH افزایش قابل توجهای داشت و تا L۲۶۵۰۰۰۰U/L افزایش یافت. حداکثر میزان استرپتوکیناز تولیدی در شرایط تنظیم pH مربوط به ساعت ششم کشت میباشد و از مقدار آن تا ساعت دهم کشت نیزکاسته نمی شود. افزودن گلوکز به محیط کشت و تنظیم همزمان pH نیز موجب افزایش بازده تولید استرپتوکیناز تا L/D۰۰۰۰۰ شد، حداکثر میزان این افزایش نیز مربوط به ساعت ششم کشت میباشد ولی با ادامه کشت از میزان آن کاسته می مو (جدول ۱).

مقایسه میزان تراکم سلولی که بر اساس توربیدیتی محیط کشت در طول موج ۶۰۰ نانومنر محاسبه گردید نشان داد افزایش استرپتوکیناز در وضعیت ایده آل افزودن گلوکز و تنظیم همزمان pH با افزایش تراکم سلولی نیز همراه میباشد. همچنین غلظتهای کمتر از ۲ میلی گرم به ازای هر میلی لیتر از ماده وquisimilis ریزورسینول اثر کشندگی بر باکتری استرپتوکوکوس equisimilis نداشت بنابراین غلظت ۲ میلی گرم به ازای هر میلی لیتر از ماده سمی هگزیل ریزورسینول، بعنوان کمترین غلظت مورد نیاز برای غیرفعال کردن باکتری استرپتوکوکوس equisimilis گزارش گردید.



نمودار1: نمودار رشد باكتري streptococcus equisimilis در كشت 24 ساعته

جدول ۱. مقایسه تغییرات تراکم سلولی (کدورت) در طول موج ۶۰۰ نانومتر و همچنین میزان فعالیت استرپتوکیناز بر حسب U/L در سه
شرايط 1%، 10% مايع تلقيح و تنظيم pH در نقطه 7 وحالت افزودن گلوكز و تنظيم همزمان pH.

t ₁₀	t ₈	t ₆	t ₄	\mathbf{t}_2	t ₀	زمان
<i>۰/۶</i> ۷	•/۶	۰/۴	٠/٢	•/١	۰,۰۳	تراکم سلولی هنگام مایع تلقیح ۱٪
• /Y	•/۶٨	۰/۶۵	۰/۶	۰/٣	•/١	تراکم سلولی هنگام مایع تلقیح ۱۰٪
۰/۵۴	٠/۵۴	۰/۵۶	•/۶۴	٠/۴	٠/١	تراکم سلولی هنگام مایع تلقیح ۱۰٪ و تنظیم pH
•/983	•/985	•/980	٠/٨٩	۰/۵۶	•/١	تراکم سلولی هنگام مایع تلقیح ۱۰٪ تنظیم pH و گلوکز
۱۹	220	11	۳۷۰۰۰۰	۳۰۰۰۰	٨٧۴	میزان استرپتوکیناز* هنگام مایع تلقیح ۱۰٪
۱۹	71	74	220	۷۵۰۰۰۰	۳۰۰۰۰	میزان استرپتوکیناز هنگام مایع تلقیح ۱۰٪
780	780	780	770	۱۰۵۰۰۰۰	۳۰۰۰۰	میزان استرپتوکیناز هنگام مایع تلقیح و تنظیم pH
40	۵۶۰۰۰۰	8	۵۶۰۰۰۰	770	۳۰۰۰۰	ميزان استرپتوكيناز هنگام %inoculum 10، تنظيم pH و گلوكز

بحث و نتیجه گیری

نتایج حاصل از کشت مقدماتی نشان داد که در چهار ساعت اول کشت، باكترىها به صورت تصاعدى رشد يافته ولى به مرور با كاهش شرايط ايدهال فضا، غذا و pH، از میزان رشد آنها کاسته می شود. مطالعات میکروبیولوژی صنعتی مقدار مناسب مایع اولیه تلقیح برای کشت باکتری های مورد استفاده در صنعت را ۳–۰/۱ درصد گزارش کردند (۱۰). مطالعه ما نشان میدهد مقدار مایع تلقیح ۱۰٪ موجب افزایش برآیند تولید استرپتوکیناز در انتهای کشت میشود. احتمالا دلیل این امر به کاهش زمان فاز تأخیر رشد ارتباط دارد. بطوریکه افزایش مايع تلقيح اوليه، زمان ورود باكترىها را به فاز صعودى رشد كاهش مىدهد و سرعت رشد و تکثیر باکتریها را در مرحله فاز لگاریتمی افزایش میدهد کههش زمان دستیابی به رشد حداکثر باکتری (کاهش فاز تأخیر رشد)، می تواند در جلوگیری از تخریب استرپتوکیناز در طول مدت کشت بسیار موثر واقع شود. استرپتوکیناز متابولیتی ناپایدار و بسیار حساس به دما است (۱). گزارش مطالعات قبلی که با هدف اثر pH بر تولید استرپتوکیناز انجام گرفته pH های ۷ و ۶/۵ و ۶/۳ را PH بهینه جهت افزایش برآیند تولید استرپتوکیناز گزارش کردهاند (۹و۸)، در این مطالعه pH برابر با ۷ بهترین نقطیه pH برای افزایش برآیند تولید استرپتوکیناز گزارش شد. احتمالا تنظیم pH باعث می شود باکتری از محتویات محیط کشت به نحو بهینهتری استفاده کند که نتیجه آن افزایش برآیند تولید استرپتوکیناز تا میزان ۲/۶۵۰/۰۰۰U/L شده است.

نتایج این مطالعه همچنین نشان داد که برآیند همزمان افزودن گلوکز به عنوان منبع انرژی در کنار تنظیم pH، افزایش استحصال استرپتوکیناز تا میـزان ۶۰۰۰۰۰۰U/L را باعث شده است که حـدود ۳ برابـر بیـشتر از گزارشـات قبلـی

می باشد (۹). از نکات جالب در این تحقیق طراحی و ساخت یک دستگاه فرمانتور بود. این دستگاه سهم بسزائی در دقت نتایج بدست آمده در کشتهای مکرر داشت. بعلت قیمت تمام شده نسبتاً مناسب استریتوکیناز نسبت به دیگر داروهای فیبرینولیتیک و قابل دسترس بودن آن برای قشرهای مختلف بیماران (۱) هنوز هم این دارو در لیست داروهای ضروری سازمان جهانی بهداشت (WHO) قـ ار دارد (۶). بواسطه اهمیت تجاری استرپتوکیناز دسترسی به اطلاعات مربوط به تخمير صنعتى استريتوكيناز مشكل مىباشد (٧). نتايج اين مطالعه حاكى از كاهش زمان فاز تأخیری رشد باکتری و افزایش سرعت رشد در فاز صعودی کشت میباشد. استرپتوکیناز پروتئینی حساس به دما و pH بوده و به هر میـزان کـه در شرایط pH اسیدی یا بازی قرار گیرد به همان میزان دچار تخریب و زوال می شود. کاهش زمان مربوط به فاز تأخیری رشد به منزله کاهش زمان دستیابی به رشد حداكثر مىباشد، بنابراين بهينهسازى شرايطى همچون مايع تلقيح اوليه، تنظيم pH و يا اضافه كردن گلوكز كه بتواند باعث كاهش زمان مربوط به فاز تأخیری یا کاهش سرعت تخریب استرپتوکیناز تولیدی در طول مدت کشت شود سبب می شود که باکتری از حداقل محتویات درون محیط کشت به نحو بهینه تری استفاده کند و نتیجه آن افزایش برآیند تولید استرپتوکیناز خواهد بود.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از حمایتهای معنوی و مالی ریاست محترم پژوه شگاه فن اوریهای نوین علوم پزشکی جهاد دانشگاهی- ابنسینا و آقای دکتر آخوندی تشکر و قدردانی می گردد.

DOR: 20.1001.1.15614107.1388.11.4.2.3

Evaluation of Streptokinase Production Potential by Group C Streptococcal Strain H46A in Batch Culture and Bactericidal Effect of Hexyl Resorcinol

M.R. Nejadmoghaddam (MSc)¹, M.H. Razaviyan (PhD)², M. Babashamsi (PhD)^{3*}

1. Faculty Member of Recombinant Technology, Nanobiothecnology Research Center (NBRC), Avicenna Research Institute (ARI), ACECR, Tehran, Iran

2. Assistant Professor of Biochemistry, Qom Branch of the Islamic Azad University.

3. Member of Antigen and Antibody Engineering, Monoclonal Antibody Research Center (MARC), Avicenna Research Institute (ARI), ACECR, Tehran, Iran.

Received: Jan 14th 2009, Revised: Feb 18th 2009, Accepted: May 13th 2009.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Streptokinase (SK) is a microbial plasminogen-activator that is used in the treatments, especially at Acute ischemic stroke, declotting of dialysis shunts and inflammatory antibiotic-resistant prostatitis. The aim of this study was production of streptokinase in batch culture system and evaluation of some effective factors on SK production. Moreover, the effect of Hexyl Resorcinol as a bactericidal material on Streptococcus equisimillis H46A is determined.

METHODS: We used Streptococcus equisimillis strain H46A. The log phase of bacterial growth and streptokinase production for two inoculation conditions, 1% and 10% were determined at an interval of 4 hours by turbidity test at 600nm and colorimetric assay using S2251 chromogenic substrate, respectively. Moreover, effective factors on bacterial growth and streptokinase yield were evaluated by using a manual fermentor designed in our laboratory.

FINDINGS: Bacterial cells proliferated logarithmically in the first four hours and after that, the rate of proliferation decreased. It means bacterial cells are being entered to the stationary phase, this condition extended to the 8th hour. Streptokinase production increases up to 3-fold with use of 10% inoculum, adding glucose and adjusting pH simultaneously. In addition, Hexyl Resorcinol bactericide effective dose is reported to be 2 mg/ml.

CONCLUSION: Because of high sensitivity of streptokinase to pH and temperature change, some produced streptokinase is degraded at the same time. Therefore, conditions that decrease lag phase period and increase the growth rate of logarithmic phase, results in higher SK yield.

KEY WORDS: Streptokinase, Streptococcus H46A, Batch culture, Hexyl resorcinol.

*Corresponding Author;

Address: Nanobiothecnology Research Center (NBRC), Avicenna Research Institute (ARI), ACECR, Tehran, Iran. PO Box: 19615-1177, Iran E-mail: Babashamsi@avicenna.ac.ir

References

1. Banerjee A, Chisti Y, Banerjee UC. Streptokinase- a clinically useful thrombolytic agent. Biotechnol Adv 2004; 22(4): 287-307.

2. C?ceres-L?riga FM. History of streptokinase use in acute myocardial infarction. Tex Heart Inst J 2008; 35(1): 91.

3. Burlova-Vasyl'ieva NK, Krasnobryzha IeM, Savchuk OM, Volkov HL. Process of platelets activation by streptokinase. Ukr Biokhim Zh 2007; 79(6): 60-4.

4. Abed Abdelghani TT, Kunamneni A, Ellaiah P. Isolation and mutagenesis of streptokinase producing bacteria. Am J Immunol 2005; 1(4): 125-9.

5. Kunamneni A, Ravuri BD, Saisha V, Ellaiah P, Prabhakhar T. Urokinase-a very popular cardiovascular agent, Recent Pat Cardiovasc Drug Discov. 2008, 3, 1, 45-58

6. World Health Organization. The WHO model list of essential medicines, 14th ed, March 2005. http://whqlibdoc.who.int/hq/2005/a87017_eng.pdf, (10 February 2007).

7. Patnaik PA. Neural optimization of fed-batch streptokinase fermentation in a non-ideal bioreactor. Canadian J Chem Eng 2002; 80(5): 920-6.

8. Ogburn CA, Harris TN, Harris S. Extracellular antigens in steady-state cultures of the hemolytic streptococcus: production of proteinase at low pH. J Bacteriol 1958; 76(2): 142-51.

9. Holmstrom.B. Production of streptokinase in continuous culture. Appl Microbiol 1968; 16(1): 73-7.

10. Davies E, Demain L. Manual of industrial microbiology and biotechnology. ASM Press, Washington DC 1992; pp: 332-47.

11. Kulisek ES, Holm SE, Johnston KH. A chromogenic assay for the detection of plasmin generated by plasminogen activator immobilized on nitrocellulose using a para-nitroanilide synthetic peptide substrate. Med Anal Biochem 1989; 177(1): 78-84.

This document was created with Win2PDF available at http://www.daneprairie.com. The unregistered version of Win2PDF is for evaluation or non-commercial use only.