

## بررسی پایداری بیان پروتئین غشای سطحی LipL41 به صورت فیوژن با پروتئین کوچک چاپرون Lep در لپتوسپیرا

تاریخ دریافت مقاله: ۹۹/۷/۲۷؛ تاریخ پذیرش: ۹۹/۹/۴

### چکیده

**زمینه و هدف:** لپتوسپیروزیس یک بیماری باکتریایی مشترک بین انسان و دام با انتشار جهانی می‌باشد که توسط اسپیروکت بیماریزایی به نام لپتوسپیرا ایجاد می‌گردد. متاسفانه تشخیص این بیماری بدلیل علائم متعدد بالینی سیار مشکل و دارای محدودیت است. LipL41 یکی از فراوان‌ترین های غشای خارجی لپتوسپیرا است که فقط در سویه‌های بیماریزا وجود دارد. ژن کوچکی بنام *lep* در فاصله بسیار نزدیک با ژن *lipL41* بر روی کروموزوم باکتری قرار دارد که کمک کننده بیان آن می‌باشد. در این مطالعه برای اولین بار بررسی بیان و تخلیص پروتئین فیوژن LipL41-Lep بر روی سویه‌های بومی رایج لپتوسپیرای بیماریزا در سیستم پروکاربیوتی صورت گرفت.

**مواد و روش‌ها:** توالی ژنی بر مبنای الگوی سرووارهای ایران پس از جمع آوری کلیه اطلاعات موجود در سایت NCBI طراحی و ساخته شد. سپس با کلونینگ در وکتوریانی+ pET32a+ (DE3) در *E.coli*BL21(IPTG) انتقال و توسط القاء کننده IPTG بیان انجام شد. پس از لیز سلولی با روش دناتوراسیون خالص سازی صورت گرفت. روش وسترن بلاست برای تایید حضور پروتئین فیوژن نوترکیب استفاده گردید.

**یافته‌ها:** نتایج آنالیز PCR وجود باند واضح حدود ۲۰۰۰ جفت باز را روی ژل آگارز تأیید کرد. مقادیر زیادی از پروتئین فیوژن نوترکیب ۶۰ کیلو Daltonی در دمای ۳۷°C با غلظت ۰/۱ mM IPTG و زمان ۴ ساعت پس از القاء به صورت نامحلول تولید، استخراج و خالص سازی شد.

**نتیجه گیری:** یافته‌ها نشانگر مقدار کافی از بیان و تخلیص این پروتئین نوترکیب بصورت فیوژن بود. بنابراین از آن می‌توان در آینده بعنوان کاندیدای مناسبی در جهت تستهای تشخیص سرولوژیک مانند الایزا و همچنین برای واکسن‌های نوترکیب بر علیه لپتوسپیروز استفاده شود.

کلمات کلیدی : لپتوسپیرای بیماریزا، پروتئین فیوژن نوترکیب LipL41-lep، بیان، تخلیص

### نویسنده مسئول:

استادیار گروه میکروبیولوژی تحصیلات تكمیلی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد کرج

۰۹۱۲۳۸۴۱۶۷۶  
Email:nasharzan@gmail.com

می دهد که LipL41 توانایی باند شدن با مولکول Heme را در سطح غشا دارد که فراوانترین شکل آهن آلی و فاکتور ضروری برای رشد و ویرولانس اکثر باکتریهای بیماریزا است.<sup>۱۵</sup>

ژن *lipl41* به طول ۱۰۶۷ جفت باز می باشد که روی کروموزوم با فاصله ۲۸ جفت باز در بالادست یک ژن کوچک بنام *lep* به طول ۳۳۳ جفت باز قرار دارد. هر دو ژن منحصرآ در سویه های بیماریزا لپتوسپیرا وجود دارند و در سویه های غیر بیماریزا حضور ندارند. ژن *lep* که بصورت متصل به *lipl41* می باشد، بعنوان چاپرون در افزایش بیان و افزایش حلالیت *lipl41* نقش دارد.<sup>۱۶</sup> با توجه به خصوصیات فوق الذکر و نیز بخاطر ایمونوژیک بودن این آتنی ژن و اهمیت ژن *lep* در بیان *lipl41*، لازم است جهت استفاده تشخیصی در روشهای سروولوژیکی مانند الایزا یا در واکسن نوترکیب مورد بررسی قرار گیرد. با توجه به اینکه هیچ مطالعه ای تاکنون مبنی بر بیان ژن بصورت فیوژن *lipl41lip*-<sup>۱۷</sup> در سرووارهای واکسینال و بومی لپتوسپیرا در ایران انجام نشده است، هدف از مطالعه حاضر بیان و تخلیص ژن *lipl41* بصورت فیوژن با ژن کمک کننده *lep* بود.

## مواد و روش‌ها

### مطالعات بیوانفورماتیک

مرحله اول در این مطالعه طراحی و ساخت سازه ژنی *lipl41*-*lep* از باکتری بیماریزا لپتوسپیرا ایترنگانس بود. برای این منظور مطالعات بیوانفورماتیکی ژن مورد نظر برروی تمام توالی های سرووارهای شایع بیماریزا لپتوسپیرا در ایران که در سایت NCBI موجود بود، صورت گرفت (جدول شماره ۱). سپس توالی های بدست آمده با توالی های سرووارهای لپتوسپیرا در کشورهای دیگر توسط نرم افزارهای بیوانفورماتیک مورد مقایسه قرار گرفتند. پس از برش با آنزیم های محدودالاثر *IEcoRI*, *Sal* به منظور کلونینگ سازه ژنی از وکتور pET32a+ استفاده شد. وزن مولکولی پروتئین نوترکیب (TRX- LipL41-lep) 60KDa تخمین زده شد. بهینه سازی کدون برای بیان بهتر در سیستم باکتری *E.coli* انجام و توالی ژن مورد نظر بر مبنای الگوی سرووارهای ایران طراحی و ساخته شد.

## مقدمه

لپتوسپیروز یا یرقان اپیدمیک که عامل آن باکتری لپتوسپیرا می باشد در سال های اخیر در سطح جهان به عنوان یکی از شایع ترین بیماریهای مشترک بین انسان و حیوان مطرح گردیده که باعث خسارات های اقتصادی زیادی به مردم ایران و میر شده است.<sup>۱</sup> این بیماری در مناطق گرمسیری، نیمه گرمسیری و معتدل و مرطوب که دارای بارندگی زیاد می باشد، بیشتر رخ می دهد.<sup>۲</sup> انتقال آن از راه غیر مستقیم به انسان، از طریق آب یا خاک آلوده به ادرار حیوان صورت می پذیرد. لپتوسپیروز شامل عالم بالینی متعددی می باشد از جمله تب خفیف مشابه آنفلوآنزا و در بیماریهای بسیار جدی تر همراهی، یرقان، سستی ماهیچه ها، از کار افتادن کلیه و منتزیت آسپتیک که منجر به مرگ بیمار می گردد که همین امر تشخیص آنرا مشکل کرده است.<sup>۳</sup> بنابراین تشخیص صحیح و بموضع این بیماری حائز اهمیت است. پیشگیری از لپتوسپیروزیس، بدون واکسیناسیون بسیار مشکل می باشد، لذا واکسیناسیون از اهمیت ویژه ای برخوردار است. در واکسن های لپتوسپیرایی موجود از جسم کامل باکتری کشته شده استفاده می گردد که این گونه واکسن ها، برای انسان به علت LPS موجود در آن، عوارض جانبی به همراه داشته و اینمی کوتاه مدتی را ایجاد می کنند.<sup>۴</sup> با توجه به ناکارآمدی این واکسنها در کترول لپتوسپیروزیس و همچنین وجود مشکلات در تشخیص، استفاده از روشهای نوین جهت کترول سلامت عمومی جامعه و شناسایی دقیق سرووارهای غالب در هر منطقه حائز اهمیت می باشد.<sup>۵</sup> پروتئین های غشای بیرونی (OMPs) لپتوسپیرا، اعضای خانواده بزرگی از پروتئین ها هستند که ارتباط مستقیمی با بیماریزا یا ویرولانس دارند و می توانند نقش مهمی را در اتصال، عفونت اولیه و در نتیجه در ایجاد بیماری ایفا کنند، مانند پروتئین های LipL32,<sup>۶</sup> LipL41,<sup>۷</sup> LipL21,<sup>۸</sup> OmpL1,<sup>۹</sup> LigB<sup>۱۰</sup>.

یکی از مهمترین آنها LipL41 است که سومین پروتئین فراوان در سطح لپتوسپیرا است. این لپوپروتئین با وزن مولکولی ۴۱ کیلو دالتون در سویه های بیماریزا حفاظت شده است و در سویه های غیر بیماریزا وجود ندارد و بعنوان یک فاکتور بیماریزا مفروض در نظر گرفته شده است.<sup>۱۱</sup> همچنین مطالعات نشان

گردید. در این مرحله نیز مدت زمان انکوباسیون محلول سازی و غلظت های مناسب اوره بهینه سازی شد. برای بررسی کیفیت حلالیت پروتئین، ابتدا اوره از محلول توسط دیالیز خارج و سپس وجود پروتئین ها توسط SDSPAGE بررسی گردید. روش وسترن بلات برای تایید تخلیص پروتئین نوترکیب انجام شد که از آنتی بادی Anti His tag/HRP Conjugated (1:5000) و جهت ظهور باندها از محلول ۴-کلرونفتول استفاده شد. تعیین غلظت کمی پروتئین با روش برادرفورد انجام شد.

### یافته ها

محصول PCR بدست آمده یک قطعه ۲۰۰۰ جفت بازی را نشان داد که بیانگر تکثیر ژن *lipI41-lep* بود ( سایز ژن فیوژن ۱۴۰۰bp بهمراه پرومотор T7600bp جمعاً حدود ۲۰۰۰bp بود). پس از الکتروفورز بر روی ژل آگارز ۱٪ در کنار مارکر ۱۰۰bp (Bio Fact) plus مشاهده شد که در شکل شماره ۱ قابل مشاهده است.

پس از ترانسفورماسیون سویه بیانی (*E.coli* BL21(DE3) با پلاسمید نوترکیب *LipI41-lep* pET32a+ و کشت کلنی های حاصل القای بیان با غلظت های مختلف IPTG و دمای مختلف انکوباسیون انجام شد.

بررسی نتایج برروی ژل SDS PAGE حاصل از بهینه سازی شرایط بیان نشان داد، بیان بیشتر پروتئین در دمای ۳۷ درجه سلسیوس نسبت به ۲۵ درجه سلسیوس بود و غلظت ۰/۱ میلی مولار نسبت به غلظت های کمتر از آن بیان بالاتری را نشان داد. بعلاوه نتایج نشان داد که بیان پروتئین در زمان ۴ ساعت نسبت به زمان های ۱، ۲، ۳ و ۱۶ ساعت بعد از القا بیشتر است.

شکل شماره ۲ نتایج الکتروفورز روی ژل ۱۲/۵ درصد SDS PAGE وجود باند واضح در حدود ۶۰ کیلو Dalton را در زمان های مختلف نشان می دهد. به طور کلی پروتئین *LipI41-lep* در دمای ۳۷ درجه سلسیوس و غلظت ۰/۱ میلی مولار از IPTG و زمان ۴ ساعت پس از القا بیشترین بیان را داشت.

نتایج حاصل از لیز سلولی که توسط دستگاه سونیکاتور انجام شد، حاکی از وجود مقدار بالای پروتئین در رسوب و مقدار بسیار

### ترانسفورماسیون

پلاسمید نوترکیب حاصل به روش شوک حرارتی به درون باکتری مستعد (*E.coli* BL21(DE3) انتقال یافت.<sup>۱۷</sup> جهت تایید ایجاد پلاسمید نوترکیب واکنش PCR در حجم ۲۵ میکرولیتر ( مقدار ۲ میکرولیتر از DNA (۰/۱۰۰ نانوگرم)، ۱ واحد آنزیم PolymerasePfu DNA (فوروارد و ریورس) حاوی ۱۰ پیکومول، ۰/۲ میلی مولار buffer10x Pfu, dNTPs mix بهمراه ۲ میلی مولار (MgSO<sub>4</sub>) انجام شد.

### بیان ژن

یک میلی لیتر از کشت شبانه باکتری واجد پلاسمید نوترکیب به ۵۰ میلی لیتر محیط کشت مایع 2YT ( Yeast Extract ۲× Tryptone (Tryptone ۵۰ میکرولیتر آمپی سیلین انتقال داده شد. سپس تارسیدن رشد باکتری به فاز لگاریتمی در طول موج ۶۰۰ نانومتر (کدورت حدود ۰/۰۸) در انکوباتور شیکردار ۳۷ درجه سلسیوس، زمان ۴-۳ ساعت قرار گرفت. به منظور القای بیان، مقادیر مختلفی از IPTG (ایزوپروپیل تیو گالاکتوزید) به سوسپانسیون اضافه و در ساعتهاي مختلف پس از القا یک میلی لیتر از نمونه ها برداشت شد. جهت بهینه سازی شرایط القای بیان سه فاکتور زمان (۱ تا ۴ و ۱۶ ساعت)، غلظت های مختلف IPTG (۰/۱ تا ۰/۵ میلی مولار) و دما (۲۵ و ۳۷ درجه سلسیوس) در نظر گرفته شد. سپس رسوب سلول های BL21 دارای پلاسمید نوترکیب در معرض لیز سلولی توسط دستگاه سونیکاتور قرار گرفت که به صورت ۵ سیکل یک دقیقه ای با فواصل ۱ دقیقه با توان ۵۰ وات انجام شد. نمونه ها به مدت ۱۵ دقیقه، دور ۲۵۰xg در دمای ۴ درجه سلسیوس سانتریفیوژ و رسوب و مایع رویی از هم جدا شد. بررسی کیفی حلالیت پروتئین نوترکیب، در ژل به روش SDS-PAGE مورد بررسی قرار گرفت.

### تخلیص و تایید پروتئین نوترکیب

پروتئین نامحلول نوترکیب *LipI41-lep* به روش رقت های سریالی اوره ۱ تا ۸ مولار به صورت محلول در آمد و تخلیص

مطالعات قبلی بیان با هم Lip41 و Lep باعث حلالیت بیشتر Lip41 می‌شود، جرم مولکولی این دو باهم حدود ۶۰ کیلو Dalton است. تعداد زیاد چاپرون‌های باکتریایی دیگری نیز شناخته شده است.<sup>۱۶</sup> یکی از معروف ترین آنها چاپرون SseA در سرووارهای *Salmonella* می‌باشد که برای پایداری بیان SseB و SseD ضرورت دارد.<sup>۲۳</sup>

در این تحقیق تعداد ۱۱ سرووار بومی و ۱۶ سرووار غیر بومی از سرووارهای بیماری‌زای لپتوسپیرا وارد شدند. سپس با کمک نرم افزارهای بیوانفورماتیک این توالی‌ها با یکدیگر مقایسه و درصد شباهت و تفاوت‌ها بررسی شد. این مطالعه از آن جهت حائز اهمیت است که تاکنون مطالعه منتشرشده‌ای در زمینه بیان و تخلیص آنتی ژن نوترکیب Lip41 بصورت فیوژن با ژن کمک‌کننده *lep* لپتوسپیرا در ایران انجام نشده و این کار برای اولین بار صورت گرفته است.

براساس نتایج آنالیز بیوانفورماتیک می‌توان گفت سازه طراحی شده ژن مورد نظر دارای هم پوشانی مطلوبی نسبت به تمامی سرووارهای بیماری‌زای لپتوسپیراست که می‌توان در آینده در روش‌های تشخیصی لپتوسپیروزیس یا واکسن نوترکیب از آن استفاده نمود.

در تحقیق Mariya و همکاران در سال ۲۰۰۶ در هند، بیان Lip41 در وکتور بیانی pPROEXHTb و ترانسفورماسیون در سلول BL21 با میزان ۱mM از IPTG صورت گرفت.<sup>۲۴</sup> در مطالعه دیگری Lin و همکاران در سال ۲۰۱۳ بمنظور بررسی Lip41 در لپتوسپیرا بالکونینگ در وکتور+pRSET و ترانسفورماسیون در E.coli BL21(DE3) انجام دادند که مقادیر زیادی از بیان پروتئین نوترکیب Lip41 در دمای ۲۰°C، با غلظت ۰/۰۵mM از IPTG و زمان ۱۶ ساعت پس از القا بدست آمد.<sup>۱۵</sup> این نتایج با یافته‌های این تحقیق با کلونینگ در وکتور pET32a+ و ترانسفورماسیون در E.coli BL21(DE3) مقادیر بالایی از پروتئین فیوژن در دمای ۳۷°C، با غلظت ۰/۱mM از IPTG و زمان ۴ ساعت پس از القا بدست آمد، مطابقت دارد. همچنین دیگر محققانی مانند Megadeswaran (۲۰۱۴)<sup>۱۳</sup> و Lin (۲۰۱۶)<sup>۲۰</sup> این پروتئین نوترکیب را در وکتورهای بیانی سری pET مانند تحقیق حاضر با مقادیر کافی تولید کردند.

ناچیز در سوب رویی بود که بیان پروتئین بصورت نامحلول و انکلوزن بادی انجام شد.

تخلیص پروتئین از روش دناتوراسیون و محلول سازی توسط رقت‌های سریالی اوره ۱ تا ۸ مولار صورت گرفت. نتایج SDS PAGE در این مرحله بیانگر تخلیص پروتئین در غلظتها ۶ تا ۸ مولار پروتئین بود که در غلظت ۶ مولار بالاترین غلظت نسبت به تخلیص با اوره ۷ و ۸ مولار مشاهده شد. تایید حضور پروتئین نوترکیب در کنار مارکر با روش وسترن بلاست تک باند واضح با وزن مولکولی ۶۰ کیلو Dalton را مشخص کرد (شکل شماره ۳). نتایج حاصل از بررسی جذب نوری نمونه تخلیص شده با استفاده از روش کمی برادرفورد، پس از رسم منحنی استاندارد، مقدار کل پروتئین فیوژن نوترکیب تخلیص شده ۲۱/۵۴ میلی گرم در میلی لیتر تخمین زده شد.

## بحث

یکی از مهمترین بیماریهای قابل انتقال از دام به انسان لپتوسپیروزیس است که دارای انتشار جغرافیایی وسیع در سطح جهان است.<sup>۱۸</sup><sup>۵</sup> تشخیص صحیح این بیماری در انسان بدليل علائم بالینی متعدد و مشابه با برخی از بیماریها از جمله منژیت، انفلوانزا، تب دانگ و هپاتیت بسیار مشکل است.<sup>۱۹</sup><sup>۲</sup> روش‌های آزمایشگاهی متداول و موجود در تشخیص این بیماری هریک دارای ارزش خاصی هستند، اما محدودیت‌هایی نیز دارند.<sup>۲۰</sup><sup>۴</sup> همچنین علیرغم واکسیناسیون بر علیه لپتوسپیروز در برخی از نقاط کشور بیماری در کشور وجود دارد.<sup>۵</sup> در سال‌های اخیر مطالعات زیادی در مورد شناسایی پروتئین‌های غشای خارجی لپتوسپیرا صورت گرفته که این پروتئین‌ها پایه و اساس رابط بین میزان و باکتری می‌باشند، که ابزاری در راستای یافتن کاندیداهایی مناسب جهت استفاده از آنها در کیت‌های تشخیصی مانند ELISA و ساخت واکسن پروتئینی نوترکیب معرفی کرده‌اند.<sup>۲۲</sup><sup>۲۱</sup><sup>۱۰</sup>

LipL41 یکی از مهمترین پروتئین‌های غشایی مهم لپتوسپیراست که فقط در سرووارهای بیماری‌زای لپتوسپیرا وجود دارد.<sup>۱۱</sup><sup>۱۳</sup> ژن کوچک *lep* متصل به ژن کننده Lip41 قرار دارد و بعنوان چاپرون باعث بیان و حلالیت بیشتر این ژن می‌شود. بر طبق

غلظتهاي ۶-۸ مولار پروتئين مورد بررسی تخلیص شد و در غلظت ۶ مولار بالاترین غلظت مشاهده شد.

مشابه اين نتایج Haake و همکاران برای حلالیت پروتئين نامحلول Lip141 از گوانيدین ۶ مولار استفاده کردند.<sup>۳۰</sup> بدین ترتیب مراحل خالص سازی نیز بهینه سازی شد تا بیشترین میزان پروتئین و حداکثر خلوص پروتئین بدست آید. نتایج تحقیق حاضر نشان داد (DE3) که پروتئین فیوژن نوترکیب حاصله در میزبان اشرشیا کلی BL21 به صورت نامحلول قابل تولید و به شکل دناتوره قابل خالص سازی است. بیشترین تولید زمانی بدست آمد که فاکتورهای بیان و تخلیص بهینه سازی شدند.

با توجه به موارد فوق، نتایج حاصل از اين مطالعه حاکی از بیان، تولید و تخلیص موفقیت آمیز پروتئین Lip141 در لپتوسپیرا بصورت فیوژن با پروتئین چاپرون Lep میباشد که صحت نتایج با تکنیک وسترن بلاط تایید گردید.

بدین ترتیب میتوان گفت پروتئین فیوژن نوترکیب بدست آمده در این مطالعه هم برای مقاصد تشخیص و هم بعنوان کاندید در تولید واکسن نوترکیب بر علیه لپتوسپیروزیس در آینده میتواند مورد استفاده قرار گیرد.

### سپاسگزاری

این مطالعه با طرح مصوب (شماره ۱۲-۱۸-۱۰۶-۱۰۶-۹۶۰۴۵-۹۶۰۲۳) در مؤسسه تحقیقاتی واکسن و سرم سازی رازی کرج انجام شد. بدینوسیله از پرسنل گرامی بخش میکروب شناسی این موسسه تشکر و قدردانی می شود.

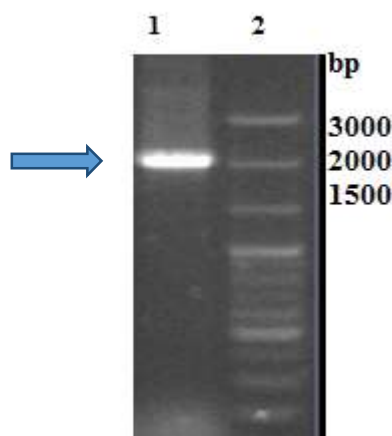
قرار دادن توالی His-tag و توالی محلول ساز به نام برچسب TRX به وکتور بیانی باعث افزایش حللالیت می گردد.<sup>۳۷</sup> علی رغم استفاده از این برچسب در این پروژه مقادیر بیشتر پروتئین نوترکیب به صورت نامحلول یعنی در قسمت رسوب بیان شد. این نتیجه تحقیق مانند سایر محققین نیز حاکی از تخلیص پروتئین Lip141 در شرایط دناتوراسیون میباشد که پروتئین Lip141 با اتصال به توالی polyhistidine (6X-His) tagged بصورت دناتوره و نامحلول تخلیص شد.<sup>۲۴, ۱۶, ۱۵</sup>

در تخلیص پروتئینهای نوترکیب در صنعت حالت محلول و نامحلول بودن هر یک دارای مزايا و معایبي است. بعنوان مثال محلول بودن روند تخلیص را آسان تر میکند، اما هزینه استفاده از رزین نیکل در آن بالاست. همچنین پروتئین در فرآیند محلول سازی با استفاده از اوره، چهار تغیيرات ساختاري ناخواسته نمی شود و فعالیت بیولوژيکی خود را به نحو مناسبی ایفا می کند.<sup>۳۸</sup> در پروتئین نامحلول بعد از لیز کردن سلول پروتئینهای تجمع یافته میتوانند با درصد خلوص تقریباً بالای تخلیص شوند. در حین تاخوردهگی و تخلیص از رسوب، غلظت پروتئین در رسوب نیز اهمیت دارد و بر میزان پروتئین بازیابی شده تاثیر دارد.<sup>۳۹</sup> خوشبختانه در مورد پروتئین مورد تحقیق که دارای غلظت بالای در رسوب بود، تخلیص به طور موفقیت آمیزی انجام شد. در روند بیان و تخلیص پروتئینها، مشاهده شده که پروتئینی که در فاز رسوب حاصل از سانترفیوژ بعد از سونیکاسیون باشد، با استفاده از حلالهای آلى مثل اوره، گوانیدین هیدروکلراید و... از فاز رسوب خارج شده و در محلول اوره حل می شود. در تحقیق حاضر نیز جهت تخلیص پروتئین نامحلول نوترکیب Lip141-lep در غلظتهاي مختلف اوره ۱ تا ۸ مولار به صورت محلول در آورده شد، که در

## جدول ۱: فهرست سرووارهای بومی لپتوسپیرا ایتروگانس مورد مطالعه در این تحقیق

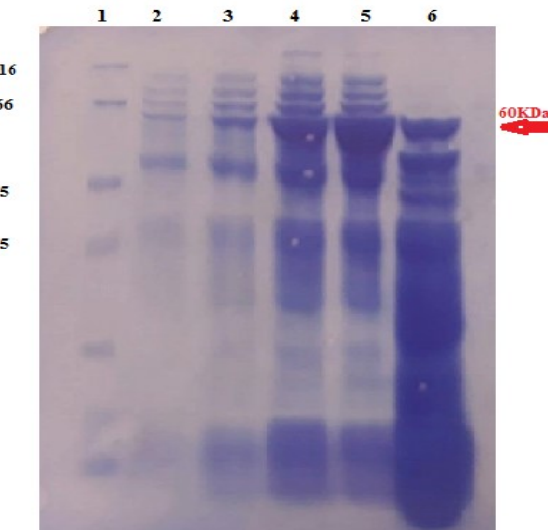
Accession No	Serovar	Protein Id	Strain	Source
KJ398165	Autumnalis	AHW80383.1	2802	RTCC
KJ398169	Canicola	AHW80387.1	2824	RTCC
KJ409447	Canicola	AHX26958.1	2805	RTCC
KJ398166	SejroeHardjo	AHW80384.1	2810	RTCC
KJ409451	SejroeHardjo	AHX26962.1	2821	RTCC
KJ398168	Icterohaemorrhagiae	AHW80386.1	2823	RTCC
KJ409449	Icterohaemorrhagiae	AHX26960.1	2812	RTCC
KJ398167	Pomona	AHW80385.1	2822	RTCC
KJ409450	Pomona	AHX26961.1	2815	RTCC
KJ398170	Grippotyphosa	AHW80388.1	2825	RTCC
KJ409448	Grippotyphosa	AHX26959.1	2808	RTCC

RTCC: Razi Type Culture Collection



شکل ۱: تایید حضور پلاسمید نوترکیب بروش کلنج PCR با استفاده از پرایmer یونیورسال T7

چاهک ۱: ژن فیوژن LipL41-lep (Bio Fact)، چاهک ۲: مارکر 100bp plus (Bio Fact)  
ساizer مولکولی ژن 1400bp و پروموتور T7 600bp که جمعاً حدود 2000bp را تشکیل می دهد.



شکل ۲: نتایج ژل SDS-PAGE بیان پروتئین نوترکیب Lep- Lip141 در ۳۷ درجه سلسیوس و غلظت  $10\text{mM}$  از IPTG در زمانهای مختلف

چاهک ۴: ۳ ساعت پس از القای بیان پروتئین نوترکیب Lip141-lep

چاهک ۵: ۴ ساعت پس از القا پروتئین نوترکیب Lip141-lep

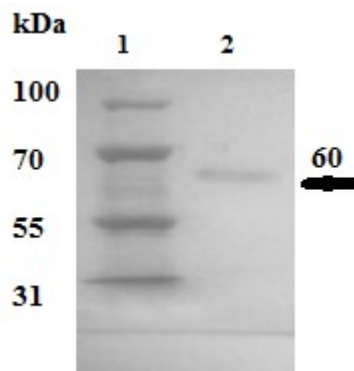
چاهک ۶: ۱۶ ساعت پس از القا پروتئین نوترکیب Lip141-lep

چاهک ۱: مارکر وزن مولکولی پروتئین (Thermo,

scientific)Unstained Protein Molecular Weight Marker

چاهک ۲: ۱ ساعت پس از القای بیان پروتئین نوترکیب Lip141-lep

چاهک ۳: ۲ ساعت پس از القای بیان پروتئین نوترکیب Lip141-lep



شکل ۳: نتایج ژل وسترن بلا Tincking و تایید پروتئین نوترکیب Lep-Lip141

چاهک ۲: پروتئین فیوژن نوترکیب Lip141-lep

چاهک ۱: مارکر وزن مولکولی پروتئین (Thermo, scientific)

-Prestained Protein Molecular WeightMarker

## References

1. Adler B, De La Peña Moctezuma A. *Leptospira* and leptospirosis. *Vet Microbiol.* 2010; 140(3):287-96. Doi: 10.1016/j.vetmic.2009.03.012.
2. Adler B, Lo M, Seemann T, Murray GL. Pathogenesis of leptospirosis: the influence of genomics. *Vet Microbiol.* 2011; 153(1):73-81. 52.
3. Vijayachari P, Sugunan A, Shriram A. Leptospirosis: an emerging global public health problem. *J biosciences* 2008; 33(4):557-69.
4. Wuthiekanun V, Chierakul W, Limmathurotsakul D, Smythe LD, Symonds ML, et al. Optimization of culture of *Leptospira* from humans with leptospirosis. *J clin microbiol.* 2007; 45(4):1363-5.
5. Khaki P. Clinical Laboratory Diagnosis of Human Leptospirosis. *Int J Enteric Pathog.* 2016; 4(1): e31859. doi: 10.17795/ijep31859.
6. Sohini Dey C, Madhan Mohan P, Ramadass K. Diagnosis of leptospirosis by recombinant antigen based single serum dilution ELISA. *Indian J Med Res.* 2008; 128, 172-177.
7. Luo D, Xue F, Ojeius D M, Zhao J, Mao Y, et al. Protein typing of major outer membrane lipoproteins from Chinese pathogenic *Leptospira* spp. and characterization of their immunogenicity. *J Vac.* 2009; 28(1):243-55.
8. Dellagostin O A, Grassmann A A, Hartwig D D, Felix S R, et al. Recombinant vaccines against leptospirosis. *Hum. Vaccin.* 2011; 7: 1215-24. Doi: 10.4161/hv.7.11.17944.
9. Hoseinpur R, Khaki P, Noofeli M, Moradi Bidhendi S. Molecular detection of pathogenic leptospiral serovars byPCR, based on *lipL21* gene. *Arch Razi Inst.* 2015; 70 (4): p 223-227.
10. Pinne M, Matsunaga J, Haakeb D A. Leptospiral Outer Membrane Protein Microarray, a Novel Approach to Identification of Host Ligand-Binding Proteins. *J Bacteriol.* 2012; 194: 6074-6087.
11. Vedhagiri K, Natarajaseenivasan K, Chellapandi P, Prabhakaran S G, et al. Evolutionary implication of outer membrane lipoprotein-encoding genes *ompL1*, *lipL32* and *lipL41* of pathogenic *Leptospira* species. *Genom proteom bioinf.* 2009; 7(3):96-106.
12. Golab N, Khaki P, Harzandi N, Esmaelizad M, Tebianian M. Expression and purification of the LipL41, a surface-exposed lipoprotein antigen of pathogenic *Leptospira* spp. *Vet Arhiv.* 2020; 90 (3): 297-305
13. Magudeswaran S K, Parthiban M, Saranya S, et al. Evidence of cross reaction potential of recombinant *Leptospira* LipL41 Protein. *Indian J Biotechnol.* 2014; 13:57-61.
14. 14-Senthilkumar T M A, Subathra M, Ramadass P. Evaluation of recombinant leptospiral antigen LipL41 in enzyme-linked immunosorbent assay and latex agglutination test for serodiagnosis of canine leptospirosis. *Vet arhiv.* 2007; 77(6):475
15. Lin M H, Chang Y C, Hsiao C D, et al, LipL41, a Hemin Binding Protein from *Leptospira santarosai* serovar Shermani. *PLOS ONE*. 2013; 8: 12,e 83246.
16. King A M, Bartpho T, Sermawan R W, et al. Leptospiral Outer Membrane Protein LipL41 Is Not Essential for Acute Leptospirosis but Requires a Small Chaperone Protein, Lep, for Stable Expression. *Infect Immun J.* 2013; 81: 2768-2776.
17. Sambrook J, RUSSEL D W. Molecular Cloning. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Heatshock. 2001.
18. Villumsen, S, Pedersen, R, Borre M B, Ahrens P, et al. Novel TaqMan® PCR for detection of *Leptospira* species in urine and blood: Pit-falls of in silico validation. *J microbiol methods.* 2012; 91: 184-190.
19. Cullen P A, Xu X, Matsunaga J, Sanchez Y, et al. Surfaceome of *Leptospira* spp. *Infect. Immun.* 2005; 73: 4853-4863. Doi: 10.1128/IAI.73.8.4853-4863.
20. Guerreiro H, Croda J, Flannery B, Mazel M, et al. Leptospiral proteins recognized during the humoral immune response to leptospirosis in humans. *Infect Immun.* 2001; 69: 4958-4968. Doi: 10.1128/IAI.69.8.4958-4968.2001.
21. Flannery B, Costa D, Carvalho F P, Guerreiro H, et al. Evaluation of recombinant *Leptospira* antigen-based Enzyme-Linked Immunosorbent assays for the serodiagnosis of Leptospirosis. *J Clin Microbiol.* 2001; 39: 3303-3310. Doi: 10.1128/JCM.39.9.3303-3310.2001.
22. Zhang X, Yu Y, He Y, Zhang P, et al. Expression and comparative analysis of genes encoding outer membrane proteins LipL21, LipL32 and OmpL1 in epidemic leptospires, *Acta biochimica et biophysica Sinica.* 2005; 37: 649-656.
23. Zurawski DV, Stein MA. SseA acts as the chaperone for the SseB component of the *Salmonella* pathogenicity island 2 translocon. *Mol. Microbiol.* 2003; 47:1341-1351.
24. Mariya R, Chaudhary P, Kumar A A, Thangapandian E, et al. Evaluation of a

- recombinant LipL41 antigen of *Leptospira interrogans* serovar Canicola in ELISA for serodiagnosis of bovine Leptospirosis Comparative. Immunology, Microbiol Infect Dis. 2006; 29: 269–277.
25. Lin X A, Sun A, Ruan P, Zhang Z, Yan J. Characterization of conserved combined T and B cell epitopes in *Leptospira interrogans* major outer membrane proteins ompL1and lipL41. BMC Microbiol. 2011; 11: 21.
  26. Lin X, Xiao G, Luo D, Kong L, et al. Chimeric epitope vaccine against *Leptospira interrogans* infection and induced specific immunity in guinea pigs. BMC Microbiol. 2016; 16, 241.
  27. CostaS, AlmeidaA, CastroA, DominguesL. Fusion tags for protein solubility, purification, and immunogenicity in *Escherichia coli*: the novel Fh8 system. Front. Microbiol. 2014; 5: 63. Doi: 10.3389/fmicb.2014.00063.
  28. Singh SM, Panda AK. Solubilization and refolding of bacterial inclusion body proteins. J Biosci Bioeng 2005; 99(4): 303-310.
  29. Singh A, Upadhyay V, Upadhyay AK. et al. Protein recovery from inclusion bodies of *Escherichia coli*using mild solubilization process. Microb Cell Fact 2015; 14, 41.
  30. Haake DA, Mazel MK, Mccoy AM, Milward F, et al. Leptospiral outer membrane proteins Omp1 and LipL41exhibit synergistic immune protection. Infect Immun. 1999; 67, 6572-6582.

Narges Golab<sup>1</sup>, Naser Harzandi<sup>1\*</sup>, Pejvak Khaki<sup>2</sup>, Majid Tebianian<sup>3</sup>, Majid Esmaelizad<sup>4</sup>

<sup>1</sup>Department of Microbiology, Karaj Branch, Islamic Azad University, Karaj, Iran

<sup>2</sup>Department of Microbiology, Razi Vaccine and Serum Research Institute, Agricultural Research, Education and Extension Organization (AREEO), Karaj, Iran

<sup>3</sup>Department of Immunology, Razi Vaccine and Serum Research Institute, Agricultural Research, Education and Extension Organization (AREEO), Karaj, Iran

<sup>4</sup>Department of Biotechnology, Razi Vaccine and Serum Research Institute, Agricultural Research, Education and Extension Organization (AREEO), Karaj, Iran

## The Evaluation of the Stability of LipL41 Outer Membrane Protein Expression in Fusion with Lep, a Small Chaperone Protein, in Leptospira

Received: 18 Oct 2020 ; Accepted: 24 Nov 2020

### Abstract

**Aim and objective:** Leptospirosis is a zoonotic disease caused by pathogenic spirochete called Leptospira that has worldwide distribution. Unfortunately, due to the variety of clinical symptoms, its diagnosis has many limitations. LipL41 is among the most abundant outer membrane proteins in *Leptospira* and is exclusively found in pathogenic species. A small gene called *lep* is located very close to *lipl41* gene on the bacterial chromosome, which facilitates its expression. In this study, the expression and purification of LipL41-Lep fusion protein among prevalent pathogenic isolates in Iran was performed in a prokaryotic system for the first time.

**Methods:** All collected LipL41 and Lep protein sequences were analyzed from the NCBI database. Complete codon sequences of the pattern of the Iranian serovars were designed and synthesized then sub-cloned into a pET32a+ and transformed into *Escherichia coli* BL21(DE3) to expression by using IPTG inducer. The fusion recombinant protein was purified by denaturation and confirmed by western blot.

**Results:** The results of PCR analysis showed a clear band of ~ 2000 bp in Agarose gel.

Optimal expression of fusion recombinant protein (60kDa) was achieved post-induction at 4 h at 37 °C in the presence of 0.1 mM IPTG. Then it was purified in the insoluble form.

**Conclusion:** The results demonstrated that adequate amounts of this fusion recombinant protein were expressed and purified to be used as a fusion antigen in serological testing, such as ELISA, or for the development of subunit vaccines against Leptospirosis in the future.

**Keywords:** Pathogenic Leptospira, LipL41-Lep fusion recombinant protein, Expression, Purification

\*Corresponding Author:

Department of Microbiology,  
Karaj Branch, Islamic Azad  
University, Karaj, Iran

Tel:09123841676  
E-mail:nasharzan@gmail.com