

بررسی دو روش فنل-کلروفرم و استفاده از نانوذرات مغناطیسی جهت استخراج DNA ژنومی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس

تاریخ دریافت مقاله: ۱۴۰۱/۱/۱۷؛ تاریخ پذیرش: ۱۴۰۱/۵/۲۹

چکیده

زمینه و هدف: جدا کردن DNA ژنومی از سلول‌های باکتریایی از جمله فرایندهایی است که به طور معمول در اکثر آزمایشگاه‌های بیولوژیک انجام می‌گیرد، لذا برای آن روش‌های گوناگونی ارائه شده است. در این مطالعه از دو روش فنل و کلروفرم، و استفاده از نانوذرات مغناطیسی در جهت استخراج DNA ژنومی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس استفاده شده است.

مواد و روش‌ها: در مطالعه حاضر از باکتری استافیلوکوکوس اورئوس سویه استاندارد به شماره ATCC 25923 استفاده گردید. جهت استخراج DNA ژنومی از دو روش فنل-کلروفرم و استخراج به وسیله نانوذرات مغناطیسی استفاده شد. جهت بررسی کیفیت و غلظت DNA استخراج شده با دو روش فوق از دستگاه نانودرآپ و روش الکتروفورز روی ژل آگارز استفاده گردید.

یافته‌ها: بررسی غلظت DNA استخراج شده در هر دو روش، توسط نانودرآپ انجام شد که غلظت DNA استخراج شده در روش فنل-کلروفرم و استفاده از نانوذرات مغناطیسی $\text{Fe}_3\text{O}_4/\text{SiO}_2$ به ترتیب $4/550$ و $6/131$ میکروگرم بر میلی لیتر به دست آمد.

بحث و نتیجه گیری: از یافته‌های این تحقیق می‌توان نتیجه گرفت که با توجه به دیواره ضخیم باکتری استافیلوکوکوس اورئوس، استخراج DNA ژنومی به وسیله نانوذرات مغناطیسی $\text{Fe}_3\text{O}_4/\text{SiO}_2$ دارای غلظت و خلوصی قابل قبول برای انجام پروسه‌های مولکولی مانند PCR است و می‌تواند به عنوان جایگزین سایر روش‌های استخراج استفاده شود.

کلمات کلیدی: استافیلوکوکوس اورئوس، استخراج DNA، نانوذرات مغناطیسی، فنل-کلروفرم، ژنوم باکتری

نویسنده مسئول:

دانشیار گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی البرز، کرج، ایران

۰۲۶۳۲۵۶۳۳۱۸
Email: firoozeh823@gmail.com

حدیثه رستمی^۱، فرزانه فیروزه^{۲,۳*}، محمد زبایی^۴، ایمان سلحشوری فر^۵، علی سبھانی نسب^۶، وجیهه سادات نیک بین^۷

^۱ اکارشناسی ارشد، گروه تخصصی زیست شناسی، دانشکده علوم پایه دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات تهران، ایران

^۲ دانشیار، گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی البرز، کرج، ایران

^۳ مرکز تحقیقات گیاه درمانی و طب مکمل مبتنی بر شواهد، دانشگاه علوم پزشکی البرز، کرج، ایران

^۴ استاد، گروه انگل شناسی و فارج شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی البرز، کرج، ایران

^۵ استادیار، گروه ژنتیک، دانشکده علوم پایه دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات تهران، ایران

^۶ استادیار، گروه فیزیولوژی، پژوهشکده علوم پایه، دانشگاه علوم پزشکی کاشان، کاشان، ایران

^۷ دکتری تخصصی، بخش باکتری شناسی، ایستیتو پاستور ایران، تهران، ایران

مقدمه

DNA، آنالیزهای زیستی موثرتر هستند^{۱۲-۱۴}. یکی از استفاده‌های نانوذرات مغناطیسی، استفاده از آن‌ها به عنوان یک حامل برای تجمع مواد فعال بیولوژیکی از جمله آنزیم، آنتی‌بادی و DNA است. این تحقیق به منظور بررسی اثر نانوذرات مغناطیسی $\text{SiO}_2/\text{Fe}_3\text{O}$ بر استخراج DNA ژنومی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس و مقایسه آن با روش معمول فنل-کلروفرم انجام گرفته است.

مواد و روش‌ها

بررسی حاضر، یک ارزیابی آزمایشگاهی و برونتنی (Invitro) بوده که از بهمن ۱۳۹۷ لغاًیت مرداد ۱۳۹۸ در آزمایشگاه مرکز تحقیقات مولکولی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی البرز و دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات تهران انجام و با شناسه اخلاقی ۲۱۱ IR.IAU.SRB.REC.1398.211 مورد تایید قرار گرفت. در این پژوهش که به منظور استخراج DNA ژنومی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس انجام شد، سویه استاندارد ATCC 25923 از بانک نمونه‌های میکروبی انتستیتو پاستور ایران خریداری شد. هم‌چنین نانوذرات مغناطیسی نیز از بخش نانو تکنولوژی دانشگاه کاشان تهیه گردیدند. لیزوزیم و پروتئیناز K و محیط‌های کشت LB آگار و TSB مرک آلمان و از شرکت ژن فن آوران تهیه شدند اما سایر مواد آنالیتیکال بوده و از منابع تجاری تهیه گردیدند.

استخراج DNA ژنومی با استفاده از فنل-کلروفرم

به طور خلاصه یک نمونه باکتری استافیلوکوکوس اورئوس سویه استاندارد ATCC 25923 روی محیط کشت LB آگار به مدت ۲۴ ساعت در انکوباتور با دمای ۳۷ درجه کشت داده شد. سپس کلنی‌های رشد کرده به محیط کشت TSB انتقال داده شدند و ۲۴ ساعت در انکوباتور شیکردار با دمای ۳۷ درجه رشد کردند. پس از این زمان ۳۰۰۰ میکرولیتر از محیط کشت (Merck, Germany) TSB که باکتری روی آن رشد کرده بود با دور ۵۰۰۰ به مدت ۲ دقیقه سانتریفیوژ شد. روی رسوب حاصل از سانتریفیوژ، ۵۰۰ میکرولیتر بافر سوسپانسیون شامل: (۲۰۰۰ میکرولیتر ۰.۵ M Tris-HCl، ۵۰۰ میکرولیتر ۱ M SDS، ۰.۵ M EDTA) اضافه شد. پس از مخلوط کردن به محتوى لوله ۷۰ میکرولیتر ۱۰% NaOH ۰.۵ M ۷ میکرولیتر Magneto Plexes در خاصیت مغناطیسی ژن‌ها، جداسازی لیزوزیم، و ۱۰۰ میکرولیتر آب دوبار تقطیر اضافه شد. پس از مخلوط

باکتری‌های پاتوژن باعث مرگ و میر و عوارض قابل توجه در انسان می‌گرددند. استافیلوکوکوس اورئوس یکی از مهم‌ترین پاتوژن‌هایی است که هر ساله صدها هزار نفر از مردم به عفونت با این باکتری مبتلا می‌شوند^۱. در ۵۰ سال گذشته این باکتری تغییرات ژنتیکی زیادی را متحمل شده است. از آنجایی که این باکتری دارای ژنوم انعطاف‌پذیر می‌باشد، سویه‌های بیماری‌زا و مقاوم به داروی آن گسترش یافته است^۲. در سال‌های اخیر نقش مهم استافیلوکوک اورئوس در ایجاد عفونت‌های بیمارستانی و نیز جامعه منجر به افزایش تحقیقات بر روی این باکتری شده است^۲. استخراج و خالص سازی DNA گام مهمی در برنامه‌های مختلف پزشکی مثل درمان ژنتیکی و تشخیص بالینی محسوب می‌شود^۳. امروزه آنالیز DNA نقش مهمی در زیست‌شناسی مولکولی دارد. دستیابی به یک سیستم مناسب استخراج DNA جهت کسب نتایج موفقیت‌آمیز در بررسی های مولکولی حائز اهمیت بسیاری است^۴. استخراج DNA ژنومی از سلول‌های باکتریایی با غلظت و درصد خلوص بالا، یکی از فرایندهای موردن توجه محققان در آزمایشگاه‌های مولکولی، تحقیقاتی و بالینی می‌باشد^۵. چنانین عامل کلیدی در انتخاب روش مناسب جهت استخراج DNA را باید در نظر داشت که از آن جمله می‌توان به سریع بودن و مقوون به صرفه بودن آنها اشاره کرد^۶. از جمله روش‌هایی که توسط برخی از محققان جهت استخراج DNA ژنومی مورد بررسی و استفاده قرار گرفته، روش فنل-کلروفرم می‌باشد که این روش با توجه به قدرت فنل جهت لیز باکتری‌ها، و هم‌چنین کلروفرم جهت حذف مواد اضافه، در سال‌های گذشته بسیار مورد توجه بوده است^۷. امروزه به دلیل سمتی و عوارض خطربناک ناشی از فنل روش فوق محدود تر شده است. استخراج و خالص سازی نوکلئیک اسید یک مرحله اساسی برای بسیاری از تکنیک‌های مولکولی است^۸. از این رو استفاده از روش جایگزین موثر و قابل اعتماد جهت جدایی و خالص سازی نوکلئیک اسید از مخلوط پیچیده بسیار حائز اهمیت است^{۹-۱۰}.

در سال‌های اخیر استفاده از نانوذرات مغناطیسی جهت استخراج DNA به دلیل سهولت کار، سادگی، بی خطری و ارزان بودن موردن توجه قرار گرفته است^{۱۱}. ترکیب شدن نانوذرات با DNA به شکل Magneto Plexes در خاصیت مغناطیسی ژن‌ها، جداسازی

بافر بایندینگ که شامل ۱/۲۵ ماکرولیتر NaCl ۱M، پلی اتیلن گلیکول ۶۰ درصد و آب می‌باشد، اضافه گردید. در مرحله بعد ۸/۰ میلیگرم نانوذرات مغناطیسی SiO₂/Fe₃O₄ اضافه و ۳۰ دقیقه در دمای اتاق انکوبه شد. با استفاده از مگنتیک راک دانه‌های ایجاد شده جدا شدند. سپس ۲۰۰ ماکرولیتر از اتانول سرد ۷۰ درصد به آن اضافه گردید و به مدت ۱۰ دقیقه در دور ۱۰۰۰۰ سانتریفیوژ شد. در این مرحله مایع رویی دور ریخته، پس از خشک شدن در دمای اتاق به ۵۰ ماکرولیتر بافر TE با pH: ۸ اضافه گردید و ۱۰ دقیقه در انکوباتور شیکردار با دمای ۵۵ درجه سانتیگراد قرار گرفت و در دور ۵۰۰۰ مدت ۱ دقیقه سانتریفیوژ شد. سپس با استفاده از مگنتیک راک مایع رویی حاوی DNA جدا و در دمای ۲۰- نگهداری شد.

بررسی غلظت DNA استخراج شده با استفاده از نانودرآپ
برای تعیین غلظت DNA استخراج شده از دستگاه نانودرآپ مدل BoecoN-1C استفاده شد.

الکتروفورز روی ژل آگارز

برای بررسی بیشتر DNA زنومی استخراج شده از الکتروفورز در ژل آگارز ۱/۵ درصد استفاده شد. بدین منظور مقدار ۰/۵ گرم آگارز در ۳۵ میلی لیتر بافر ۱X TBE حل شد و پس از آماده شدن ژل الکتروفورز، ۲ ماکرولیتر از Loading dye (تهیه شده از شرکت ژن فن آوران) با ۴ ماکرولیتر از DNA استخراج شده ترکیب شد و بر روی چاهک های موجود در ژل وارد گردید.

یافته ها

در روش فنل-کلروفرم مقدار DNA استخراج شده سویه استاندارد ATCC25923 به وسیله نانودرآپ به میزان ۵۵۰/۴ µg/ml به دست آمد. نتایج آن در جدول ۱ آورده شده است. در روش استخراج با استفاده از نانوذرات مغناطیسی غلظت DNA استخراجی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس سویه استاندارد ATCC25923 دارای غلظت ۱۳۱/۶ µg/ml بود. اطلاعات مربوط به این نمونه در جدول ۲ آورده شده است. تصویر باندهای DNA پس از الکتروفورز در ژل آگارز ۱/۵ درصد در شکل ۱ آمده است.

کردن، لوله در بن ماری ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه گردید. پس از گذشت ۱ ساعت ۵ ماکرولیتر پروتئیناز K روی آن اضافه گردید و مجدداً در بن ماری ۵۵ درجه سانتی گراد به مدت ۱ ساعت انکوبه شد. از ترکیب فنل-کلروفرم؛ ایزوآمبل الکل با نسبت ۲۵:۲۴:۱، ۲۵ مقدار ۶۰۰ ماکرولیتر به لوله اضافه گردید. در ادامه در دور ۱۰۰۰۰ به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ شد. مرحله فوق مجدداً تکرار و در دور ۱۰۰۰۰ برای ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ گردید. به محلول رویی ۶۰۰ ماکرولیتر کلروفرم اضافه گردید و در دور ۱۰۰۰۰ به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ شد. به محلول رویی ۱۰۰۰ ماکرولیتر اتانول مطلق سرد اضافه گردید و کلاف DNA در این مرحله مشاهده شد، که به مدت ۱ ساعت در ۲۰ درجه سانتیگراد قرار داده شد و سپس به مدت ۱۰ دقیقه در دور ۱۳۰۰۰ سانتریفیوژ شد. سپس روی رسوب حاصله ۲۰۰ ماکرولیتر اتانول ۷۰ درصد اضافه و در دور ۱۳۰۰۰ به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ گردید، مایع رویی دور ریخته شد و زمان داده شد تا لوله خشک شود. سپس روی رسوب حاصل ۵۰ ماکرولیتر بافر TE اضافه گردید و ۱ ساعت داخل شیکر قرار گرفت. پس از ۴۵ دقیقه در دمای اتاق قرار داده شد و پس از این زمان در ۲۰- نگهداری گردید.^{۱۵}

استخراج DNA زنومی با استفاده از نانوذرات مغناطیسی

یک نمونه باکتری استافیلوکوکوس اورئوس سویه استاندارد ATCC 25923 روی محیط کشت LB آگار، به مدت ۲۴ ساعت در انکوباتور با دمای ۳۷ درجه کشت داده شد. سپس کلنجی های رشد کرده به محیط کشت TSB انتقال داده شدند و ۲۴ ساعت در انکوباتور شیکردار با دمای ۳۷ درجه سانتی گراد رشد کردند. پس از این زمان ۳۰۰۰ ماکرولیتر از محیط کشت TSB که باکتری روی آن رشد کرده بود با دور ۱۰۰۰۰ به مدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ شد. روی رسوب حاصل، ۵۰۰ ماکرولیتر بافر سوپسانیون که شامل ۲۰۰۰ ماکرولیتر EDTA، ۰.۵ M Tris-HCl، ۱ M SDS و ۲۸ ماکرولیتر و پس از مخلوط کردن به آن ۷۰ ماکرولیتر آب دوبار تقطیر اضافه شد و در بن ماری ۳۷ درجه به مدت ۱ ساعت انکوبه سپس ۱۰ ماکرولیتر لیزوزیم و ۱۰۰ ماکرولیتر آب دوبار تقطیر اضافه شد و در بن ماری ۳۷ درجه به مدت ۱ ساعت انکوبه سپس ۱۰ ماکرولیتر پروتئیناز K به آن اضافه گردید، مجدداً در بن ماری ۵۵ درجه به مدت ۱ ساعت انکوبه و در دور ۱۰۰۰۰ به مدت ۱۰ دقیقه و دمای ۴ درجه سانتریفیوژ شد. به مایع رویی ۲۰۰ ماکرولیتر

داده اند از جمله این مطالعات می‌توان به مطالعه Chakraborti و همکاران در سال ۲۰۱۰ و نیز Xu و همکاران در سال ۲۰۱۰ اشاره کرد که به ترتیب بر روی تاثیر نانو ذره ZnO و نانو ذره TiO₂ بر آنزیم لیزوژیم پرداخته اند. محققان در نتایج خود بیان کردند که این نانو ذرات در عملکرد آنزیم لیزوژیم تاثیر مهاری دارند.^{۱۹} در مقایسه با این تحقیق نتایج مطالعات Koc و همکاران در سال ۲۰۱۵ درباره رفتار جذب لیزوژیم بر روی نانو کامپوزیت‌های Fe₃O₄ نشان دهنده تاثیر مساعد Fe₃O₄ بر عملکرد آنزیم لیزوژیم بود.^{۲۰} مطابق با یافته Koc و همکاران، مطالعه حاضر نیز تأیید کننده تاثیر مساعد نانو ذرات Fe₃O₄/SiO₂ بر عملکرد آنزیم لیزوژیم می‌باشد.

در این تحقیق همانند مطالعه Mardaneh و همکاران که در سال ۲۰۱۵ انجام شده است، مشخص شد که استفاده از پلی‌اتیلن‌گلیکول در استخراج DNA از باکتری‌های گرم مثبت روشی مناسب است.^{۲۱} در مطالعه‌ای که Cheng و همکاران در سال ۲۰۰۶ انجام دادند، از فنل-کلروفرم برای استخراج DNA باکتری و مخمر استفاده کرده و بیان نمودند که استفاده از فنل جهت لیز باکتری‌ها و کلروفرم برای حذف مواد اضافی یک روش مناسب برای استخراج ژنوم از باکتری‌ها و مخمرها است.^۰ مطالعات بیشتر در این زمینه مانند بررسی DNA و همکاران که در سال ۲۰۱۲ برای استخراج Mirnezhad ژنومی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس از روش‌های فنل-کلروفرم، کیت تجاری و استفاده از پودرهای رختشویی استفاده کرده بودند، نشان دادند که اشباع نمودن فنل دشوار بوده و همچنین بیشتر افراد به آن حساسیت نشان می‌دهند به طوریکه اغلب تولیدکنندگان کیت‌های تجاری سعی در حذف این ماده دارند.^{۳۳}

با توجه به نتایج به دست آمده در این پژوهش و مقایسه با روش‌های مورد استفاده مرسوم می‌توان نتیجه گرفت که استخراج DNA ژنومیک با استفاده از نانو ذرات مغناطیسی SiO₂/Fe₃O₄ دارای چندین مزایا می‌باشد که از آن جمله می‌توان به موارد زیر اشاره کرد: ۱) تعداد مراحل استخراج DNA کمتر بوده، لذا در زمان کمتری می‌توان ژنوم را استخراج کرد، ۲) با توجه به اینکه در این روش از فنل-کلروفرم استفاده نمی‌شود، لذا این روش یک روش ایمن برای کاربر می‌باشد، و اینکه^{۳۳} غاظت DNA به دست آمده در این روش برای انجام پرسه‌های مولکولی مانند PCR و سایر روش‌ها مناسب می‌باشد.

بحث

در مطالعات موجود از روش‌های گوناگون نظری روش فنل-کلروفرم، روش استفاده از کیت‌های تجاری، روش جوشاندن و سایر روش‌ها در جهت استخراج DNA ژنومی باکتری‌ها استفاده شده است. اما در این مطالعه که برای اولین بار در ایران انجام گرفته است از نانو ذرات مغناطیسی برای استخراج DNA ژنومی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس استفاده شده است.

در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۱۲ توسط Chen و همکاران انجام و در آن از نانو ذرات مغناطیسی با هسته Fe₃O₄ و پوسته SiO₂ برای دسترسی سریع به DNA ژنومی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس استفاده شد، محققان توانستند در مدت زمان کم DNA ژنومی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس را به وسیله نانو ذرات مغناطیسی جدا کنند، در مطالعه حاضر نیز از نانو ذرات مغناطیسی SiO₂/Fe₃O₄ برای جدا کردن DNA ژنومی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس استفاده شده است.^{۱۶}

Rahnama و همکاران نیز در سال ۲۰۱۶ اقدام به استخراج DNA پلاسمید PBI121 به وسیله نانو ذرات مغناطیسی دولایه SiO₂/Fe₃O₄ و سه لایه SiO₂/TiO₂/Fe₃O₄ کردند و در نتایج خود بیان داشتند که خلوص و مقدار DNA استخراج شده به وسیله نانو ذرات دو لایه SiO₂/Fe₃O₄ بیش از SiO₂/TiO₂/Fe₃O₄ بوده است.^{۱۷}

Wecke و همکاران که در سال ۱۹۸۲ به تاثیر آنزیم لیزوژیم بر روی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس پرداختند، بیان کردند که لیزوژیم قادر به حمله بر روی استافیلوکوکوس اورئوس در شرایط اسیدی بوده و این حمله بر روی دیواره سلولی به صورت نامتقارن شروع شده و در نتیجه یک شکاف بین دیواره سلولی و غشاء سیتوپلاسمی به وجود آمده و بخش‌های بزرگ دیواره سلولی جدا و در محیط معلق می‌شود.^{۱۸} در پژوهش حاضر نیز از آنزیم لیزوژیم به منظور تخریب دیواره سلولی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس استفاده شد و لیزوژیم توانست دیواره سلولی باکتری را تخریب کند و DNA آن را در دسترس قرار دهد. در مطالعات دیگر، از نانو ذرات متفاوت استفاده شده است که تاثیر نانو ذرات را در عوامل مختلف دخیل در پژوهش مورد بررسی قرار

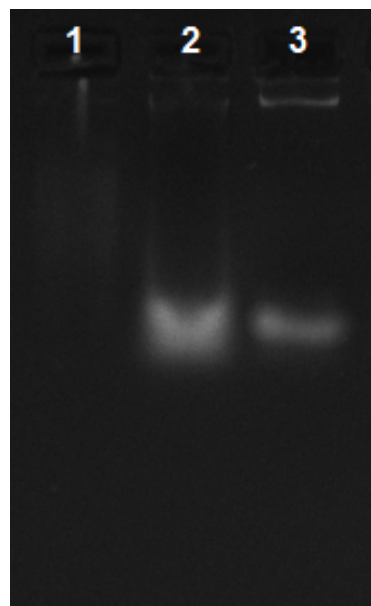
بررسی دو روش فنل-کلروفرم و استفاده از نانوذرات مغناطیسی جهت استخراج DNA ژنومی باکتری استافیلوکوکوس ارئوس

جدول ۱: نتایج استخراج DNA از طریق روش فنل-کلروفرم

باکتری	غلظت DNA (µg/ml)	A260	A280	260/280
سویه استاندارد باکتری استافیلوکوک اورئوس (ATCC25923)	۵۵۰/۴	۱۱/۰	۵/۹	۱/۸

جدول ۲: نتایج استخراج DNA با استفاده از نانو ذرات مغناطیسی $\text{SiO}_2 / \text{Fe}_3\text{O}_4$

باکتری (µg/ml)	DNA	A260	A280	260/280
سویه استاندارد باکتری استافیلوکوک اورئوس (ATCC25923)	۱۳۱/۶	۲/۷	۱/۵	۱/۸



شکل ۱: نتایج مشاهده باند های DNA استخراج شده پس از الکتروفورز بر روی ژل آگارز ۱/۵ درصد. ستون ۱: کنترل منفی (آب مقطر دیونیزه استریل)؛ ستون ۲: باند مربوط به استخراج با روش فنل-کلروفرم؛ ستون ۳: باند مربوط به استخراج با استفاده از نانو ذرات مغناطیسی.

نتیجه گیری

با توجه به موارد فوق می‌توان نتیجه گیری کرد که روش استخراج DNA ژنومی با استفاده از نانو ذرات، می‌تواند به عنوان روشی سریع و بی خطر برای استخراج DNA در آزمایشگاه های بیولوژی مولکولی مورد استفاده قرار گیرد.

این مقاله متجذ از پایان نامه با عنوان "استخراج DNA ژنومی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس با استفاده از نانوپارتیکل های مغناطیسی $\text{SiO}_2 / \text{Fe}_3\text{O}_4$ " در مقطع کارشناسی ارشد رشته زیست فناوری میکروبی، دانشکده علوم پایه دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات تهران با شناسه اخلاق IR.IAU.SRB.REC.1398.211 و می باشد.

References

- Gao X, Yao X, Zhang Z, Jia L. Rapid and sensitive detection of *Staphylococcus aureus* assisted by polydopamine modified magnetic nanoparticles. *Talanta* 2018;186:147-153.
- Holden M, Feil E, Lindsay J, et al. Complete genomes of two clinical *Staphylococcus aureus* strains: evidence for the rapid evolution of virulence and drug resistance. *Proceedings of the National Academy of Sciences* 2004;101(26):9786-9791.
- Sosa-Acosta JR, Silva JA, Fernández-Izquierdo L, et al. Iron oxide nanoparticles (IONPs) with potential applications in plasmid DNA isolation. *Coll Surf A* 2018;545(2018):167-178.
- Niemirowicz K, Markiewicz KH, Wilczewska AZ, et al. Magnetic nanoparticles as new diagnostic tools in medicine. *Adv Med Sci* 2012;57(2):196-207.
- Cheng HR, Jiang N. Extremely rapid extraction of DNA from bacteria and yeasts. *Biotechnol Lett* 2006;28(1):55-59.
- Park D. Genomic DNA isolation from different biological materials. *Methods Mol Biol* 2007; 353:3-13.
- Tafvizi F, Osareh A. Comparison of DNA extraction methods from fixed tissue in formalin. *J Comp Pathobiol Iran* 2015;12(3):1677-1682.
- Intorasoot S, Srirung R, Intorasoot A, et al. Application of gelatin-coated magnetic particles for isolation of genomic DNA from bacterial cells. *Anal Biochem* 2009; 386(2):291-292.
- Berensmeier S. Magnetic particles for the separation and purification of nucleic acids. *Appl Microbiol Biotechnol* 2006;73(3):495-504.
- Saiyed ZM, Ramchand CN, Telang SD. Isolation of genomic DNA using magnetic nanoparticles as a solid-phase support. *J Phys Condens Matter* 2008;20(20):204153.
- Ketaki K, Dipak V, Deshmukh M. Isolation of genomic DNA from *Escherichia coli* K12 Strain by using iron oxide nanoparticles. *J Pharm Biol Sci* 2015;10(3):49-52.
- McBain SC, Yiu HHP, El Haj A, et al. Polyethyleneimine functionalized iron oxide nanoparticles as agents for DNA delivery and transfection. *J Mater Chem* 2007;17(24):2561-2565.
- Chen XW, Mao QX, Liu JW, et al. Isolation/separation of plasmid DNA using hemoglobin modified magnetic nanocomposites as solid-phase adsorbent. *Talanta* 2012;100:107-112.
- Maye MM, Nykypanchuk D, Van Der Lelie D, et al. A simple method for kinetic control of DNA-induced nanoparticle assembly. *J Am Chem Soc* 2006;128(43):14020-14021.
- Oliveira CF, Paim TG, Reiter KC, et al. Evaluation of four different DNA extraction methods in coagulase-negative staphylococci clinical isolates. *Rev Inst Med Trop São Paulo* 2014;56(1):29-33.
- Chen L, Zhang J. Bioconjugated magnetic nanoparticles for rapid capture of gram-positive bacteria. *J Biosens Bioelectron* 2012;S11:1-5.
- Rahnama H, Sattarzadeh A, Kazemi F, et al. Comparative study of three magnetic nano-particles (FeSO₄, FeSO₄/SiO₂, FeSO₄/SiO₂/TiO₂) in plasmid DNA extraction. *Anal Biochem* 2016;513:68-76.
- Wecke J, Lahav M, Ginsburg I, et al. Cell wall degradation of *Staphylococcus aureus* by lysozyme. *Arch Microbiol* 1982;131(2):116-123.
- Chakraborti S, Chatterjee T, Joshi P, et al. *Langmuir* 2010;26(5):3506-3513.
- Xu Z, Liu XW, Ma YS, et al. Interaction of nano-TiO₂ with lysozyme: insights into the enzyme toxicity of nanosized particles. *Environ Sci Pollut Res Int* 2010;17(3):798-806.
- Koc K, Alveroglu E. Adsorption and desorption studies of lysozyme by Fe3O4-polymer nanocomposite via fluorescence spectroscopy. *J Mol Struct* 2015;1089(2015):66-72.
- Mardaneh J, Mohammadzadeh AR, Masomian Z. Polyethylene Glycol 200: a rapid and inexpensive method for DNA extraction from gram positive and gram negative bacteria. *Q Horizon Med Sci* 2015;21:7-11.
- Mirnejad R, Babavalian H, Moosazadeh Moghadam M, et al. Rapid DNA extraction of bacterial genome using laundry detergents and assessment of the efficiency of DNA in downstream process using polymerase chain reaction. *Afr J Biotech* 2012;11(1):173-178.

Hadiseh Rostami¹, Farzaneh Firoozeh^{2,3*}, Mohammad Zibaei^{3,4}, Iman Salahshoorifar⁵, Ali Sobhani-Nasab⁶, Vajihe Sadat Nilkin⁷

¹ MSc, Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Islamic Azad University, Science and Research Branch, Tehran, Iran

² Associate Professor, Department of Microbiology, School of Medicine, Alborz University of Medical Sciences, Karaj, Iran

³ Research Center for Herbal Medicine and Complementary Medicine, Alborz University of Medical Sciences, Karaj, Iran

⁴ Professor, Department of Parasitology and Mycology, School of Medicine, Alborz University of Medical Sciences, Karaj, Iran

⁵ Assistant Professor, Department of Genetic, Faculty of Basic Sciences, Islamic Azad University, Science and Research Branch, Tehran, Iran

⁶ Assistant Professor, Physiology Research Center, Basic Sciences Research Institute, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, Iran

⁷ PhD, Department of Bacteriology, Pasteur Institute of Iran, Tehran, Iran

Survey of Two Methods Including Phenol-Chloroform and Application of Magnetic Nanoparticles for Genomic DNA Extraction of *Staphylococcus aureus*

Received: 6 Apr 2022 ; Accepted: 20 Aug 2022

Abstract

Background and Aim: Isolation of genomic DNA from bacterial cells is one of the processes typically performed in most biological laboratories and there are different methods to do it. In this study, two methods including phenol-chloroform, and magnetic nanoparticles, were used to extract genomic DNA of *Staphylococcus aureus*.

Materials and Methods: In the present study, the standard strain of *Staphylococcus aureus* ATCC 25923 was used for extraction of genomic DNA by phenol-chloroform and magnetic nanoparticles methods. Nanodrop and electrophoresis on agarose gel were used to evaluate the quality and concentration of extracted DNA.

Results: The concentration of extracted DNA by phenol-chloroform and magnetic nanoparticle ($\text{SiO}_2/\text{Fe}_3\text{O}_4$) methods were obtained 550.4 and 131.6 $\mu\text{g/ml}$ respectively.

Conclusion: From the findings of this study it can be concluded that due to the thick wall of *Staphylococcus aureus*, genomic DNA extraction by magnetic nanoparticles ($\text{Fe}_3\text{O}_4/\text{SiO}_2$) have acceptable concentration and purity for molecular processes such as PCR, and can be used as an alternative to other extraction methods.

Keywords: *Staphylococcus aureus*, DNA extraction, Magnetic nanoparticles, Phenol-chloroform, Bacterial genome

*Corresponding Author:

Associate Professor,
Department of Microbiology,
School of Medicine, Alborz
University of Medical
Sciences, Karaj, Iran.

Tel: 02632563318
E-mail: firoozeh823@gmail.com