

امكانية استخدام مستضد Virulence Antigen كلقاح ضد البكتيريا *Salmonella typhi* في حيوان المختبر

ا.م.د مهدي حسين محيل الشمري م.انغام جاسم محمد علي الرماحي د. حقي عبد العباس الفتلاوى

كلية العلوم /جامعة الكوفة المعهد التقني /الكوفة المعهد التقني /الكوفة

الخلاصة:

تضمنت الدراسة الحالية التحري عن بكتريا *Salmonella typhi* في 50 عينه سريريته تضمنت عينات الدم والغائط ، وتم تشخيص العزلات كيموحيوياً وزرعت على الاوساط الانتقالية والتفريقية ، تم ايضا فصل وتنقية مستضد الفوعة Vi- Ag باستخدام بعض الطرق الكيمياوية والحيوية حيث كانت التفاعلات ايجابية فضلا عن دراسة فحص العقامة والامان. و درست قدرة المستضد على استحثاث الجهاز المناعي في الفئران المختبرية المحقونة من خلال اجراء عدد من الاختبارات المناعية ومنها الفعالية البلعمية، و قابلية التحول للمصلي، و فرط الحساسية الاجل، اظهرت النتائج أن العزلة بالتركيز 1×10^7 خلية /مل ظهرت الاكفا بين العزلات . وهدف البحث لتحديد قدرة المستضد على تحفيز الاستجابة المناعية في الحيوان المختبري . بعد فصل وتنقية اللقاح من بكتريا *S typhi* تم حساب قيمة الجرعة القاتلة النصفية للفئران المحقونة ب 0.1 ml بالعالق البكتيري المحضر منها على النحو الاتي ($10^7 \times 2.12$, $10^7 \times 3.3$) و تم اختيار التركيز 10^8 و 10^7 , 10^6 لغرض تقويم التركيز الاكفا في تعزيز الاستجابة المناعية . قيمت بعض جوانب الاستجابة المناعية في الفئران باستخدام الفحوصات الاتية: فحص التحول المصلي ، اختبار البلعمة ، واختبار فرط الحساسية الاجل ، اظهرت النتائج ان اللقاح بأستخدام جرعة منشطة واحدة بعد ثمان ايام من الحقن هو الاكفاء حيث ظهر اعلى معدل لنسب الخلايا البلعمية الملتزمة واعلى نسب بالعبارات المصلية واعلى معدل في تفاعل فرط الحساسية المتأخر .

المقدمة:

أعتمدت اللقاحات التقليدية على ادخال العوامل المايكروبية المسببة للأمراض والتي تتكون من كائنات مضغفة أو مقتولة والتي لاتحدث الاصابة لكنها قادرة على أحداث مناعة وقائية . كما أنها تتضمن أيضاً إزالة سمية بعض السموم المفروزة من البكتريا ، وتوجد الكثير من اللقاحات التقليدية التي تملك القابلية لازالة أو تقليل نسبة حدوث عدد كبير من الامراض المعدية القاسية والمميتة مثل: BCG ولقاح التيفوئيد و diphtheria (1998, Boumer, et al., 1990; Loosmore). ويعمل هذا المستضد (اللقاح) على تحفيز الاستجابة المناعية الخلوية المتوسطة بالخلايا اللمفية والخلايا البلعمية الكبيرة. كما يعمل على تحفيز إنتاج الأضداد بصورة مباشرة ضد العوامل الخمجية Infectious agents أو نواتجها السمية. وتكمن أهمية الأضداد المنتجة في تسهيل عملية البلعمة Phagocytosis والتفاعل مع مكونات منظومة المتم. وعدم تنشيط نواتج البكتريا من البروتين السمي الذائب ومعادلة الفعل الحيوي للذيفانات ومنع الاصابة البكتيرية وكذلك التفاعل مع مكونات سطح البكتريا لمنع عملية الالتصاق بالسطوح المخاطية (Stites et al., 2004). أستخدم مستضد الفوعة بوصفه لقاحاً وذلك لامتلاكه الخواص المستضدية منها كبر الوزن الجزيئي 3×10^6 دالتون بالإضافة الى احتواءه على المركبات الكيمياوية المهمة مثل السكريات المتعددة ومجموعة الاستيل . ومن الادوار المناعية المهمة منها زيادة الاستجابة المناعية عن طريق زيادة تركيز الاضداد مثل IgG كذلك يساعد على التحول المصلي بنسبة تتراوح 30 % (Robbins & Robbins, 1984). وفي الدراسة التي اجراءها (et al, 1987 Klugman) ان مستضد Vi الكبسولة السكري يمتلك فعالية وقائية عالية اتجاه حمى التيفوئيد. ومن الدراسات التي اجريت في النيبال جرى استخدام العالق البكتيري كلقاح ضد حمى التيفوئيد حيث ادى الى زيادة التحول المصلي بنسبة 4% عند الحقن بالعضلة فضلا عن اختبار فرط الحساسية المتأخر (Acharya, 1987;) (Pasture, 1995). واستخدمت اللقاحات منذ وقت طويل في الوقاية من الامراض من حيث الكفاءة والقابلية التمنيعية مثل اللقاحات المتكونة من الكائنات غير الفعالة inactivated أو من وحدات مستضدية antigens . ان البكتريا المضغفة يمكن أن تحور وراثياً لتعبر عن مستضدات مفردة أو متعددة وتجهز حماية مختلفة كامنة ضد أكثر من ممرض وأخيراً اللقاحات البكتيرية الحية غير مكلفة التصنيع وتطبق على نطاق واسع (Trach et al, 2002) يحدث التحفيز المناعي في كل من المناعة الخلوية والخلوية عند استخدام بعض مركبات الجدار البكتيري مثل المستضدات السوطية والجسمية بالإضافة الى مستضد الفوعة الموجودة في بكتيريا *Salmonella typhi* كذلك الحوامض الشمعية مثل بكتريا *M. tuberculosis* المكونة للحامض Mycolic acid وبكتريا الجذام المكونة لحامض Lepronic acid عوامل تساعد على تحفيز الاستجابة المناعية الخلوية حيث تعمل خلايا T التي تضم CD4 المرتبطة بجزيئات الصنف الثاني لمعقد التوافق النسيجي و CD8 التي ترتبط بجزيئات الصنف الأول على السيطرة على المرض. هنالك خمجات بكتيرية تحت

المناعة الخلوية فقط أي أن مستضداتها السائدة من نوع المستضد المعتمد على الخلايا البائية التي تتمثل بتكوين الاضداد التي تقوم بوظائف دفاعية مهمة فقد تعمل الاضداد إما وحدها أو بارتباطها مع مكونات المناعة غير المتخصصة وبالمقابل هناك خمجات تكون المناعة السائدة مناعة خلوية كبكتريا السالمونيلا المسببة لمرض التيفوئيد *Salmonella typhi*. لوحظ أن بعض المواد المحفزة القادرة على تقوية الاستجابة المناعية في أحد الأنظمة قد تكون مثبطة للنظام الآخر. لذلك يجب الأخذ بنظر الاعتبار التأثيرات الحيوية المختلفة للمواد المحفزة المؤثرة في الاستجابة المناعية (Stites et al., 2004). أن تحفيز الاستجابة المناعية يزيد المقاومة ضد الأمراض الخمجية المختلفة، وذلك بتحفيز آليات الدفاع المناعية غير المتخصصة، أشارت العديد من الدراسات الحديثة التي أجريت على الإنسان إلى عدد من الآليات المحتملة لحدوث التحفيز المناعي منها تنشيط الجهاز الشبكي البطاني وتحفيز إنتاج المفوكينات و الخلايا القاتلة الطبيعية (Acharya, 1987; Pasture, 1995).

ويمتلك المستضد قدرة على تحفيز الخلايا المناعية على إنتاج كميات عالية من الاضداد مثل الغلوبولين المناعي IgA والذي يعد من الاضداد المهمة في مصل دم الإنسان والافرازات ، وتكمن أهمية هذا الضد في حماية السطوح المخاطية . وكذلك IgG الموجود في مصل الإنسان ، إذ ينتقل من الأم إلى الجنين عن طريق المشيمة (وهو الضد الوحيد الذي يتمكن من عبور المشيمة عن طريق النقل الفعال Active Transport Ismail et al., 1985; Meek et al 1995).

إما الحركات الخلوية عبارة عن ببتيدات متعددة Polypeptide ذات وزن جزيئي واطئ تنتج بواسطة خلايا الجسم ومنها خلايا الجهاز المناعي ويزداد أفراسها من الخلايا ذات الانوية ، وتعد من المساهمات الأساسية في عمليات الالتهابات Inflammation ، وأمراض المناعة الذاتية ، رفض رقعته النسيج ، والاستجابة المناعية للاخماج. كما أن للحركات الخلوية وظائف متداخلة ، إذ تعمل على تنظيم تأثير الهرمونات وتعمل منظمتان خلوية بين الجهاز المناعي والجهاز الافراري (Raghupathy et al., 2000; Lim et al., 1996). يحدث التمنيع الفاعل نتيجة لاستخدام اللقاحات التي تكون إما كائنات حية مقتولة أو موهنة أو منتجات الكائنات الحية والتي تؤدي إلى نشوء الاستجابة المناعية ويمتاز التمنيع الفاعل بمستضد الفوعة بان يكون كاملاً ما لم يتم تنشيط الخلايا بشكل كامل. والمناعة تكون طويلة الأمد وسهلة بإعادة التنشيط بواسطة جرعة من المستضد (اللقاح). فضلاً عن تنشيط الخلايا المناعية الأساسية B و T .

المواد وطرائق العمل:

الايوساط الزراعية المستخدمة :

حضرت الأوساط الغذائية الزراعية حسب تعليمات الشركة المنتجة و عقمت في الموصدة بدرجة 121م لمدة 15 دقيقة باستثناء بعض الأوساط التي تتلف بالحرارة (MacFadin , 2000) .

- **جمع العينات Samples collection** : تم جمع العينات البكتيرية من المرضى المصابين بالتيفوئيد اعتماداً على التشخيص الأولي من قبل الطبيب اعتماداً على الفحص السريولوجي (Widal test).

- **التشخيص المختبري Bacterial identification** : شخّصت بكتريا *S.typhi* اعتماداً على الخصائص الزراعية والمظهرية وباستخدام الاختبارات الكيموحيوية والفلسجية المبينة في (Collee et al., 1996) .

- الخصائص المظهرية والزراعية: Morphological and Culture Characteristic

تم دراسة الخصائص المظهرية للبكتريا النامية عن طريق عمل صبغة غرام من الأوساط الزراعية المختلفة فضلاً عن دراسة الخصائص الزراعية للبكتريا النامية عن طريق ملاحظة شكل المستعمرات وخصائصها مثل اللون ، والقطر ، والنمو أو عدم النمو على الأوساط الانتقائية كوسط Tetrathionate broth ووسط MacConky agar.

- الفحوصات البايوكيميائية والفلسجية : Biochemical and Physiological Tests

أجريت هذه الفحوصات كما جاء في (Collee et al., 1996 , Baron et al., 1995) حيث تم استخدام المزروع البكتريا النامي على وسط نقيع المخ والقلب Brain Heart Infusion Broth وبعمق (24) ساعة وهذه الفحوصات شملت :

1- اختبار الاوكسيداز و الكاتالاز (Harley and Prescott,2002) .

2- اختبار الحركة (Baron et al.,1994) .

3 - الكشف عن إنتاج الاندول (Baron et al.,1994) .

4 - اختبار احمر المثلث والفوكس بروسكاور (MacFaddin,2000) .

5 الكشف عن إنتاج كبريتيد (MacFaddin,2000).

6- الكشف عن إنتاج الهيمولايسين Haemolysin Production Test

7- الكشف عن انزيم (Collee et al., 1996) .

وبالمقارنة مع النتائج المرجعية المبينة في (Holt et al ., 1994; MacFaddin .,2000) . تم التشخيص الأولي لبكتيريا *S.typhi* بعد إجراء كافة الفحوصات البايوكيميائية والفسلجية والسيرولوجية المذكورة .

- **تحديد العزلة البكتيرية الأمثل للدراسة:** - زرعت كل عذلة من عزلات بكتيريا *S.typhi* في 100 مليلتر من وسط Brain heart infusion broth وحضنت لمدة 18 ساعة بدرجة حرارة 37 م° ، ثم نبذ المزروع البكتيري بالمنبذة المبردة بسرعة (6000 دورة/دقيقة) لمدة (30) دقيقة بدرجة (4) م° غسلت الخلايا مرتين باستخدام محلول دارى الفوسفات المعقم ذو الاس الهيدروجيني(7.2) . وأخيراً علق الراسب بكمية مناسبة من دارى الغسل نفسة ليعطي أمتصاصية قيمتها (1) بجهاز المطياف وعلى طول موجي (600) نانوميتر ، للحصول على عالق بكتيري بتركيز (1×10⁹ خلية/مللتر) والحاوى على كميات من المستضد .

- **تحضير الوزن الجاف:** تم تحضير الوزن البكتيري الجاف حسب طريقة (Westphal's,1952)

- **تحضير لقاح مستضد Vi- Ag من البكتيريا *S.typhi* :** يحضر ما مقدارة 1 غم وزن جاف بكتيريا ثم يعلق 0.4 بالمحلول الوظيفي ويرج لمدة 30 دقيقة، بعدها ينبذ العالق بسرعة 300 دورة/دقيقة لمدة 30 دقيقة. يجمع الرائق وتجرى عملية الدليزة عبر ماء الحنفية لمدة 16 ساعة بعدها يضاف NaCl لمحلول الدليزة ليصبح نسبته 0.9% يرسب المحلول بالايثانول بتركيز نهائى 0.1,0.2,0.3 مول.بعد ذلك تجمع الرواسب من كل تركيز وتذاب بالماء المقطر، ثم يضاف حامض الخليك ليصبح تركيزه 0.1 مول يتبعه اضافة ايثانول لتركيز 0.1,0.2,0.3 مول للحصول على راسب، ثم يعاد اذابة بالماء المقطر ويعامل بحامض الخليك مرة اخرى .يعامل المحلول بجهاز Refluxed لمدة 24 ساعة وتجرى له عملية الدليزة ويرسب بالايثانول ويجمع الراسب ويحفظ فى الثلاجة بدرجة 4 م. (Webster's et al , 1952) .

- **الكشف عن المستضد كيميائياً:** تم استخدام طريقة (Pasteur,1995) للتعرف على المركبات الكيميائية الموجودة فى المستضد .

- **فحص السلامة Safety test:** حقنت 4 فئران بيض وزن الواحدة (20-25) غم باللقاح المحضر بمقدار 1 مليلتر في غشاء البريتون ، وتمت مراقبة الفئران المحقونة مدة 7 أيام للتأكد من سلامة اللقاح المستعمل في التجربة . ان عدم ظهور علامات مرضية على تلك الفئران دلالة على سلامة اللقاح المحضر (Robbins,& Robbins,1984).

- **فحص العقم Sterility test :** زرع عينة من اللقاح المحضر على عدد من الاوساط الزرعية ، ووسط آغار نقيع القلب والدماغ ، وسط آغار الدم وسط المرق المغذي الاعتيادي . وحضنت الاوساط المزروعة تحت الظروف الهوائية بدرجة 37 م° لمدة 24-48 ساعة ، للتأكد من نقاوة اللقاح وخلوه من البكتيريا ، وعدم تلوثه (Robbins,& Robbins,1984).

- **تحديد قيمة (LD50%) فى الحيوانات المحقونة بعالق Vi-Ag :** حُضر العالق البكتيري للحصول على تركيز/3 mg من اللقاح والذي عُملت منه سلسلة تخفيف عشرية للحصول على التراكيز الاتية (10² ، 10³ ، 10⁴ ، 10⁵ ، 10⁶ ، 10⁷ ، 10⁸ ، 10⁹ Cfu/ml) .

- تم تهيئة (7) مجاميع من الفئران بواقع (5) فئران، و تم حقن كل تخفيف في أحد المجاميع أعلاه وبجرعة 1 مليلتر /فأرة في البريتون ، وحقنت مجموعة السيطرة بدارى الفوسفات الملحي المعقم .وبعد خمسة أيام تم حساب

عدد الفئران الحية والميتة لكل جرعة من العالق نسبة الى العدد الكلي الذي تم حقنه بأتباع طريقة (Chan ,et 1938; Reed and Munch ,1938)

- **تجربة قياس كفاءة اللقاح :** تم تهيئة (45) فأرة ، وقسمت الى : **المجموعة الاولى:** تضم (36) فأرة قسمت على مجاميع ثانوية حقنت بلقاح العالق البكتيري وبالشكل الاتي : **المجموعة A:** يضم (12) فأرة حقنت بلقاح بتركيز $10^6 \times 1$ mg-ml (تحقن الجرعة الاولى وبعد 8 أيام نأخذ (4) فأرة لأجراء الاختبارات والباقي يعطى الجرعة الثانية boosting dose، ثم بعد 8 أيام من إعطاء الجرعة الثانية نأخذ (4) فأرة والمتبقي يحقن بالجرعة الثالثة وبعد 8 أيام تجري عليه الاختبارات المناعية

المجموعة B: يضم (12) فأرة حقنت بلقاح بتركيز $10^7 \times 1$ (كما في المجموعة A)، **المجموعة C :** يضم (12) فأرة حقنت بلقاح بتركيز $10^8 \times 1$ (كما في المجاميع أعلاه)، **المجموعة الثانية :** تضم (9) فأرة حقنت بالداري الفوسفاتي المعقم مقابل كل جرعة من اللقاح البكتيري المستخدم كمجموعة سيطرة. حقنت الفئران جميعها عن طريق غشاء البريتون بجرعة مقدارها 0.1 مليلتر / فأرة من كل تركيز من اللقاح، وبعد الاسبوع الاخير من الحقن شرحت الحيوانات بعد تخديرها و جمع الدم من القلب مباشرة ووضع في انابيب بدون مانع للتجلط للحصول على المصل و انابيب ذات مانع للتجلط ،تم قياس العيارات المصلية بواسطة اجراء اختبار التلازن بالانابيب كذلك تم اختبار فرط الحساسية الاجلة حيث حقنت راحة القدم اليمنى للفئران بعالق البكتيريا المستضدي .

- **مقاييس الاستجابة المناعية:**

- **فحص البلعمة Phagocytosis assay:**

- درست عليه البلعمة بأستعمال الخلايا البلعية Macrophage المستخرجه من منطقه غشاء الخلب حسب طريقه (Cohen ,1975). خدر الحيوان بالكوروفورم ، وحقنت منطقه البريتون 3 مل من محلول (PBS) Phosphate buffer saline لجمع اكبر عدد ممكن من الخلايا البلعية . سحب الداري المحقون من منطقه البريتون بمحقنه نابذه ووضع في انبوبة نظيفة ومعقمة . نذبت الخلايا مركزيا بسرعة 2000 دورة/دقيقة لمدة 5 دقائق وأهمل الرائق. علق الراسب بأضافة 1 مل من PBS . عدت الخلايا وقدرت العيوشية لها بأستعمال صبغة التريبان الزرقاء وضبط التركيز الى $10^6 \times 1$ خلية/مللتر، درست عملية البلعمة بمزج 150 مايكروليتر من عالق الخلايا بتركيز $10^6 \times 1$ مع 50 مايكروليتر من عالق البكتيريا *Staph aureus* بتركيز $10^6 \times 1$ خلية/مل و20 مايكروليتر من مصل الانسان ثم حضنت في حمام مائي هزاز بدرجة حرارة 37 لمدة 60 دقيقة. بعد نهاية فترة الحضانة عملت مسحة smear على شريحة زجاجية نظيفة وثبتت بأضافة قطرات من كحول الايثانول ،جففت بالهواء وصبغت بوضعها في وعاء حاو على صبغة كمزا لمدة 10 دقائق . فحصت الشرائح تحت المجهر الضوئي وبقوة X 100 وعد على الاقل 100 خلية مرتبطة ملتصقة او ملتزمة ،يعبر عن عملية البلعمة بمعامل البلعمة Phagocytic index.

- **تفاعل فرط الحساسية لأجل (DTH) Delayed-Type Hypersensitivity**

استعملت طريقة (Triolo et al. (1989 لأجراء الفحص في اليوم الثامن بعد التمنيع في الحيوانات المعاملة وحيوانات السيطرة وتم بحقن راحة القدم الخلفي الأيمن من Right hind foot pad ب (0.1) مليلتر من العالق البكتيري بتركيز $10^7 \times 1$ خلية/مليلتر ، أما راحة القدم الخلفي الأيسر فحقنت ب (0.1) من داري الفوسفات الملحي، وقد سجلت النتائج على اساس الفرق بين سمك راحة القدم عن طريق قياسه بالفرنسية Vernier، والزيادة الحاصلة بعد 24 ساعة من الحقن .

- **اختبار التلازن بالانابيب :** استخدم هذا الاختبار للتحري عن وجود او عدم وجود خاصية ضدية للكلوبيولينات المناعية لمستضدات البكتيريا وتحديد العيارات المصلية (Garvey et al. ;1977) .

- **أختبار التحدي Challenge test :** اجري اختبار التحدي على مجموعتين، المجموعة الاولى (A) تمثل المجموعة الممنعة بلقاح Vi -Ag المحضر إذ اعطيت جرعتين من اللقاح الجرعة الاولى 1 مليلتر/فأري البريتون وبعد مرور 8 أيام اعطيت الجرعة الثانية (الجرعة المنشطة)، ثم اعطيت جرعة التحدي بعد مرور 8 أيام من إعطاء جرعة التقوية، حقنت الفئران بجرعة التحدي والمساوية لـ $100 LD_{50}$ بعد حساب الجرعة القاتلة لنصف عدد الحيوانات التي كانت ($10^7 \times 3.3$ cfu/ ml)، وتم أعتماد جرعة ($10^9 \times 1$ cfu/ml) وأعطيت بحقنها

باليريتون. المجموعة الثانية (B) تمثل مجموعة السيطرة (غير ممنوعة) أعطيت جرعة التحدي بطريقة إعطاء جرعة التحدي نفسها للمجموعة الأولى.

النتائج والمناقشة

- **الدراسة البكتريولوجية :** تبين من خلال نتائج الاختبارات الكيموحيوية المستعملة في التشخيص ان بكتريا *S. typhi* كانت سالبة لفحص الاوكسيدز والكاتليز والاندول فضلا عن فحص ONPG، لكنها موجبة لفحص احمر المثل وانتاج كبريتيد الهيدروجين وانتاج الحامض وكانت النتائج متوافقة مع النتائج القياسية (Collee et al ,1996).

- **الفحص الكيمياوى و الحيوى للمستضد :** اوضحت نتائج الدراسة ان التفاعلات الكيمياوية كانت ايجابية وهذا دليل على احتواء مستضد الفوعة على مركبات السكر المتعدد فضلا عن مجموعة الاستيل التي لهما دور في تحفيز الاستجابة المناعية وهذا يتفق مع (Robbins,& Robbins,1984) و اوضح الفحص الحيوى فعالية تمنيعية عالية بالحيوانات المحقونة بالمستضد مع خمول الحيوانات بعد مرور 24 ساعة من الحقن وظهور احمرار المنطقة المحقونة بالجلد بعد مرور اسبوع من الحقن العضلي (Pasteur,1995)

- **تحديد تركيز اللقاح الاكفا في استحثاث الجهاز المناعي :** تم تحضير ثلاث تراكيز من اللقاح وقد أختبرت كفاءتها المحصل عليها في هذه الدراسة على استحثاث الجهاز المناعي في الفئران المختبرية عن طريق قياس أعلى أستجابة مناعية متولدة فيها حيث أختبرت قابلية التحول المناعى المصلى و عيار الضد المتخصص و اظهرت نتائج الاختبارات المناعية أن التركيز 10^7 cfu/ml هو الاكفاء لذاتم اختياره لاكمال خطوات الدراسة.

- **تحديد قيمة الجرعة القاتلة للنصف (LD 50) من الحيوانات المختبرية المحقونة باللقاح :** لبيان تأثير اللقاحات المحضرة في الجرعة القاتلة للنصف في الفئران المختبرية تم أولاً تحديد الجرعة القاتلة النصفية للقاح البكتيري بأستخدام الفئران البيض وواقع (5) فئران لكل تركيز ، جدول رقم (1) حيث وجد أن الجرعة أدت الى هلاك (50%) من الفئران خلال (5) ايام .

جدول (1) تحديد الجرعة القاتلة النصفية (LD50) من الفئران المختبرية المحقونة باللقاح.

عدد خلايا اللقاح المقتولة بالحرارة	عدد الفئران المحقونة	عدد الفئران الحي	عدد الفئران الميت	العدد التراكمي الحي	العدد التراكمي الميت	العدد التراكمي الكلي	النسبة المئوية للهلاك
10^2	5	5	0	5	8	13	0
10^3	5	5	0	10	8	18	16
10^4	5	4	1	14	7	21	25
10^5	5	4	1	18	6	24	33.3
10^6	5	3	2	21	4	25	44.4
10^7	5	1	4	22	0	26	61.5
10^8	5	0	5	24	0	28	85

حسب المعادلة الاتية على وفق طريقة (Reed and Muench ., 1938)

المسافة النسبية = 50%-50% للفئران الميتة في التركيز الأدنى من 50% /% للفئران في التركيز الأعلى من 50% -% للفئران الميتة في التركيز الأدنى من 50%

$$\text{المسافة النسبية من 50} = \frac{50-40}{63.6-40} = 0.42\%$$

وان الجرعة المميتة ل 50% م الحيوانات المختبرية = $10^7 - 10^6$

أظهرت نتائج التجربة أن قيمة الـ LD50 في كلا الحالتين كان 10^7 ، لذا تم اختيار الجرعة القاتلة للنصف مع التركيز الأعلى والأدنى لغرض المقارنة وتقويم تأثير التراكيز المختلفة من اللقاح في زيادة أو تقليل الاستجابة المناعية لتحديد التركيز الكفء .

- **اختبار التحدي Challenge investigation**: يعد هذا الإختبار من أهم الاختبارات المناعية المعتمدة في تقويم اللقاحات ومدى فاعليتها في توفير الحماية للمجاميع الملقحة مع المجاميع غير الملقحة ، وذلك بعد إعطاء جرعة التحدي challenge dose وأن نتائج هذا الاختبار تختلف باختلاف نوع وضرارة المسبب المرضي، وقدره اللقاح) ، تُعطى جرعة التحدي اعتماداً على الجرعة المميتة لنصف العدد LD50 (Maslog., 1997). أظهرت النتائج المبينة في جدول (2) أن مجموعة الفئران المحقنة بلقاح البكتيريا كانت الأفضل في مقاومة جرعة التحدي ، إذ سجل هلاك فأرين فقط ، أما مجموعة السيطرة فقد هلك جميعها خلال 24 ساعة من حقن جرعة التحدي ، ان استخدام اختبار التحدي هو الطريقة المثلى لتقويم الحماية المتولدة .

جدول(2): النسبة المئوية للاحياء المتبقية بعد اعطاء جرعة التحدي

المجموعة	عددها	عدد الاحياء المتبقية بعد إعطاء جرعة التحدي	النسبة المئوية للاحياء المتبقية
المحقنة بلقاح Vi-Ag	20	18	90%
المحقنة بالبكتيريا <i>S.typhi</i>	20	2	10%
السيطرة	4	0	0%

أظهرت النتائج المبينة في الجدول اعلاه ان اللقاح *S.typhi* - Vi- Ag وفر أعلى حماية 90% قياساً بمجموعة السيطرة وسجلت الفئران الحية المتبقية بعد جرعة التحدي جدول (3) اعلى نسبة للخلايا البلعمية الملتزمة مع شدة تفاعل فرط الحساسية والأجل قياساً مقارنة بالسيطرة . ان تحفيز الاستجابة المناعية في المجموعة الاولى جراء استخدام اللقاح وفر حماية اكبر ضد اختبار التحدي (Robbins &Robbins,1984).

جدول (3) : نتائج الاختبارات المناعية للفئران المختبرية بعد إعطاء جرعة التحدي

مجموعة <i>S.typhi</i>	اللقاح Vi-Ag	مجموعة السيطرة	الاختبارات المناعية
80.66	51.66	0	اختبار البلعمة
320-160	320-160	0	العيارات المصلية
3.35	1.69	0	فرط الحساسية الأجل

- **اختبار البلعمة Phagocytosis**: أظهرت نتائج البلعمة في مجموعة الحيوانات المحقنة بالعالق البكتيري بتركيز 10^7 جدول (5) اعلى نسب لمعدلات الخلايا الملتزمة فقد أعطت الجرعة الاولى (56.33 ± 3.21) ، أما جرعة التقويه (84.66 ± 3.05) يليها التركيز 10^6 حيث سجلت الجرعة الاولى (47.3 ± 2.31) ، أما جرعة التقوية (66.66 ± 2.08) وكان اقلهم معدل بنسب الخلايا الملتزمة للبكتيريا 10^8 حيث كانت الجرعة الاولى (40 ± 2) ، أما جرعة التقوية (60.33 ± 1.52) . أظهرت النتائج أن اللقاح وبجرعة التقوية لتركيز 10^7 كان الكفاء في استحثاث الفعالية البلعمية قياساً مع مجموعة السيطرة . لقد تم استخدام اكثر من جرعة معززة لكل من اللقاحات المستخدمة في هذه الدراسة ، وذلك لان اللقاح المقتول يتطلب اكثر من جرعة ليحفز استجابة مناعية

مستمرة ، بينما يتطلب اللقاح الحي جرعة واحدة ليحفز مناعة طويلة الامد (Goldsby *et al* ,2000) ، كما أن القابلية على الالتهام تزداد بزيادة عدد الاجسام الغريبة الداخلة للجسم ، وجد أن الإصابة *S.typhi* تعمل على تنشيط خلايا macrophage لعملية البلعمة عن طريق تحفيزها لانتاج كميات كبيرة من أوكسيد النترريك (NO) الذي يعد ساماً للكائنات المجهرية ، وتعزى أهمية أوكسيد النترريك المنتج من خلايا البلعمة الى قدرته على تنشيط انزيم Ribonucleotide reductase فقد وجد أن هذا الانزيم يكون حساساً في المستويات الواطئة من أوكسيد النترريك (Serbina *et al* ,2003). تدل النتائج التي توصلنا اليها على أن اللقاح حفز فعالية البلاعم على التهام البكتيريا ولهذه العملية أهمية بالغة في حماية الجسم حيث تعد عملية قتل البكتيريا عن طريق الخلايا البلعمية خطوة اساسية بوصفها خط دفاعي أولي غير متخصص ضد المسببات المرضية (Macatonia *et al* ,1995) . ان معاملة الفران بلقاح Vi -Ag تؤدي الى زيادة وتنشيط خلايا Monocyte التي تؤدي بدورها الى زيادة معدلات عملية البلعمة حيث أظهرت النتائج زيادة واضحة في قدرة الخلايا على التهام خلايا البكتيريا المقتولة بالحرارة (Pasteur, 1995) ، كما ان اللقاح له دور في الاستجابة المناعية المكتسبة وفي تنشيط الخلايا التائية وأخيراً لقابليتها على تنشيط IL-12, TNF- α ، وهي مركبات خلوية مهمة في تنشيط الخلايا التائية ومن ثم تحفيز استجابة مناعية مثل زيادة القابلية البلعمية وزيادة فرط الحساسية المتأخر ، كما أنها تملك دوراً في إثارة كلا من CD4 ,CD8 عن طريق مسار تقديم الانتجينات الى مستضدات التوافق النسيجي صنف الاول والثاني (Myamoto.,2003). أظهرت النتائج انخفاض معامل البلعمة في المجموعة الثانية بزيادة عدد الجرعة وللتراكيز الثلاث 10^6 ، 10^7 ، 10^8 وان سبب انخفاض قدرة الخلايا البلعمية على التهام البكتيريا فقد يعزى لزيادة تراكيز المواد السامة والانزيمات الحالة التي تنتج من الخلية نفسها والتي من المحتمل انها تكون سامة لتلك الخلايا (Lock *et al* ,1990) ، او قد تموت الخلية البلعمية نتيجة ما تتعرض له من ضغط العمل المستمر فيحدث موت الخلية الفسلجي (Apoptosis) ، واحتمال آخر ان يكون حدوث الموت الفسلجي تسببه البكتيريا نفسها او التعرض لمستضداتها أو احد أفرانها (Carrero *et al* ,2004 a) .

جدول(4) معدل تأثير اللقاح البكتيري في معامل البلعمة Phagocytosis في الفران

مجاميع الدراسة	الجرعة الاولى			الجرعة الثانية			الجرعة الثالثة		
	العدد	الوسط الحسابي	الانحراف المعياري	العدد	الوسط الحسابي	الانحراف المعياري	العدد	الوسط الحسابي	الانحراف المعياري
السيطرة	3	21.67	0.57	3	22.66	0.59	3	24.33	0.58
10^6	4	33	HS 1	4	43	HS 2.64	4	53.35	HS 2.08
10^7	4	37.33	HS 1.15	4	48.67	HS2.88	4	59.66	HS1.5275
10^8	4	28.66	HS 0.57	4	34.34	HS 0.57	4	44	HS 2
المجموع	15			15			15		
المقارنه المعنويه ANOVA (F-test)	P-value	0.00		0.00					
	م. المعنويه	HS		HS			HS		

HS: high significant , NS: no significant , S: significant

-أختبار فرط الحساسية الآجلة: تشير النتائج الموضحة في الجدول الى قابلية لقاح مسضد *S.typhi* وبتراكيز 10^7 بجرعة واحدة او جرعة المنشطة على توليد استجابة مناعية قياساً مع مجموعة السيطرة . لقد بلغ معدل فرق سمك وسادة القدم المحقنة بعالق باللقاح وسمك وسادة القدم المحقنة بالمحلول الفسيولوجي في الحيوانات

المحقنة بالقاح بتركيز 10^7 وبجرعة أولى (1.52 ± 0.02) ملليمتر، والجرعة المنشطة (3.01 ± 0.17) ملم جدول(5) .

جدول(5) معدل تأثير اللقاح البكتري في اختبار تفاعل فرط الحساسية الآجل في الفئران المعاملة (10^7).

الجرعة الاولى			الجرعة الثانية			الجرعة الثالثة			مجاميع الدراسة
العدد	الوسط الحسابي	الانحراف المعياري	العدد	الوسط الحسابي	الانحراف المعياري	العدد	الوسط الحسابي	الانحراف المعياري	
3	0.65	0.01	3	0.69	0.01	3	0.70	0.01	السيطرة
3	1.52	HS 0.02	3	3.01	HS 0.17	3	0	0	10^7
6			6			6			المجموع
P-value	0.01		0.00						المقارنة المعنوية ANOVA (F-test)
مستوى المعنوية	HS		HS						

اوضحت النتائج ان المعاملة باللقاح أدت الى رفع معامل فرط الحساسية الاجل حيث ادت الجرعة المنشطة للقاح أقصى زيادة في تفاعل الحساسية الاجل، وان تفسير ذلك ربما يعود الى التأثيرات المحفزة للقاح على الخلايا المنتجة للكلوبيولينات المناعية وعلى خلايا البلعم الكبير، مما أدى الى زيادة المعقدات المناعية وتحفيز نظام المتمم، مع زيادة في هجرة خلايا البلاعم الكبيرة الى موقع حدوث التفاعل مما يؤدي الى تجمع هذه الخلايا ومن ثم رفع معدل فرط الحساسية قياساً مع السيطرة وهذا يتفق مع ما أكدته (Klugman, et al. 1987) الذي وجد ان اللقاح أدى الى زيادة انتاج الكلوبيولينات المناعية ولاسيما IgG, IgM وزيادة في تفاعل فرط الحساسية الاجل .

وجد ان اللقاح ينشط فاعلية Macrophage في تعزيز الاستجابة المناعية، لوحظ وجود علاقة طردية بين نتائج فرط الحساسية وبين معامل البلعمة فقد وجد أن هناك زيادة في هذا العامل وقد يعزى الى كفاءة اللقاح على تحفيز خلايا البلعمة Macrophage والذي يؤدي بدوره الى تحفيز الخلايا الثانية لانتاج الحركيات الخلوية على سحب خلايا البلعم الكبير الى موقع التفاعل، مما يؤدي الى تحفيز عملية البلعمة وتنشيطها وزيادة تركيز الانزيمات المختلفة للقيام بعملية قتل اكثر فعالية مؤدياً الى تحطيم موقعي للانسجة (Klugman et al.,1997;Roitt et al.,1998) .

References

Acharya II, et al . (1987) Prevention of Typhoid Fever in Nepal with the Vi capsular polysaccharide of *Salmonella typhi* . N Eng J Med;317:1101-1104

Baron, E. J.; Peterson, L. R. and Finegold, S. M. (1995). Bailey Scotts Diagnostic microbiology. 9th ed., The C.V. Mosby Company, USA.

Boumer , H.G. ; Bai, A. ; Forma, j.; Gresory, S.H.; Wing, E.H. and Hinrichs, D.J. (1998) : *Listeria monocytogenes* infected hepatocyte are target of major histocompatibility complex class 1 b- restricted antilisterias cytotoxic T lymphocytes . Infec.Immun.6:2814-2817 .

Carrero, J.A.; Calderon, B. and Unanue, E.R.(2004) : Type 1 interferon sensitizes lymphocytes to apoptosis and reduces resistance to listeria infection . J.E.M.200(4) :535-540.

Chan ,S.H. ; Perussia, B. ; Gupta ,J .W.(1991) : Induction of interferon γ production by natural killer cell stimulatory factor: characterization of responder cells and synergy with other inducers. J .Exp. Med .173:869–879.

Cohen , F.; (1975) : Clinical features in combined Immunodeficiency Diseases and Adenosine deficiency : A molecular Defect . Academic Press , New York .P245-248 .

Collee, J. G.; Fraser, A. G.; Marmion, B. P. and Simmon, A. (1996) Mackie and McCartney medical microbiology. 14th ed ., The Churchill livingstone. Inc. USA.

Garvey, J.S.; Cremer, N.L. & Sussdorf, H.D. (1977) *Methods in Immunology*, 3rd (ed.). Benjamin, W.A., Inc., Advanced Book Program, Canada.

Goldsby ,R.a. ;Kindt ,T.J. and Osborne ,B.a. (2000):Cuby Immunology,4th ed .U.S.A. PP.670.

Harly ,J. and Prescott ,L. (2002) : Laboratory Exercises in Microbiology .5th ed .McGraw-Hill companies, U.S.A.

Holt , J.G. ; Kriegean , N.R.; Sneather , P.H. ;Staleyey , J.T. and Williamsers ,S.T. (1994) : Berge's manuals of determination bacteriology .9th ed. , Williams and Wilks Baltimor,USA.

Ismail , M.A. ; Yang , S.; Abusharif , A .N. and Moawad ,A.H. (1985)Immunoglobulines in prolonged ruptured membranes . Am . J. Obstet . Gynecol . 153 :390 –393.

Klugman KP , Kenyon, T.A.; Rumisha, D.; Huebner,. (1987).Protective Activity of Vi- capsular polysaccharide vaccine Aginsat typhoid fever .The Lancet.Vol:1165-1169.

Lim , K . J . H . ; Odukoya , O . A .; Li , T. C . and Cooke , I .D. (1996) . Cytokines and immuno- endocrine factors in recurrent miscarriage . Hum . Reprod . Update . 2 : 469-481 .

Lock ,R.; Dahlgren ,C.; Linden ,M. ;Stendahl ,O. ;Svensbergh , A. and Ohman ,L.(1990) : Neutrophil killing of tow type 1 Fimbrio-Bearing Escherichia coli strain :Dependence on Respiratory Burst Activation .Infec.and Immun. ,58 :37-42

Lockmann, S., Tappero, J.W., Kenyon, T.A.; Rumisha, D.; Huebner, R.E. and Binkin,N.J. (1999) :Tuberculin reactivity in a pediatric population with high BCG vaccination coverage. Int. J. Tuberc Lung Dis. 3:23-30.

Loosmore, S.M.; Zealey, G.R.; Boux, H.A.; Cockle, S.A.; Radika, K., Fahim R.E.;Zobrist, G.J.; Yacoob, R.K.; Chong, P.C.; Yao, F.L. and Klein, M.H. (1990): Engineering of genetically detoxified pertussis toxin analogs for development of a recombinant whooping cough vaccine. Infect. Immun. 58, 3653-3662.

Macatonia, S.E.; Hosken, N.A.; Litton ,M. (1995): Dendritic cells produce IL-12 and direct the development of Th1 cells from naive CD4⁺ T cells. J Immunol .154:5071–5079.

MacFaddin , J.F. (2000) : Biochemical test for identification of medical bacteria . 1st ed .The Williamś and Wilkins, Baltimore ,USA.

Maslog, F.S., (1997).Fractionation of *pasteurella multocida* group A for active mouse protection tests for swine plaque and Fowl cholera vaccine Production .the philippine J.I.biotech .8(1):21-29.

McCance , K . L . and Huether , S . F . (1990) . Pathophysiology : The biologic basis for disease in adults and children . St . Louis: Mosby . C . V . , St . Louis

Myamoto , M . ; iang , J.;Serbino , N and Hayashi , F.(2003) : Neutrophillia in LFA-1 deficient mice resistance to listeriosis : possible contribution of granulocyte- colony – stimulating factor and IL-17 .J.Immuno. 170 :5228-5234.

Pasteur (1995) *Salmonella typhi* Vi- capsular polysaccharide vaccine. Lyon France .Vol:61-62.

Raghupathy , R .; Makhseed , M .; Azizieh , F .; Omu , A .; Gupta , M . and Farhat , R . (2000) . Cytokine production by maternal lymphocyte during normal human pregnancy and in unexplained recurrent spontaneous abortion . Hum . Reprod . 15 : 713-718 .

Reed , L.J. and Muench , H.(1938) : A simple method of estimating fifty percent endpoints . Am. J. Hyging . 27(3) : 493-498.

Robbins JD ,Robbins JB .(1984) Re-examination of the protective role of the capsular polysaccharide (Vi-antigen) of *Salmonella typhi* . J infect Dis 150:436-49.

Roitt , I . ; Brostoff , J. and Male , D. (Editors) (1998) : Immunology. 5th ed , Mosbay Ltd., UK.pp: 288-343.

Serbina , N.V.; Salazar-Mather , T.P .; Biron , C.A .; Kuziel , W.A. and Pamer , E.G. (2003) : TNF/iNOs- producing dendritic cells mediated innate immune defence against bacterial infection . Immun. 19 :59-70.

Stites , D.P.;Terr,A.J. and Parslow ,T.G. (2004):Basic and Clinical Immunology ,8th (ed) .Lange Medical book,USA .

Trach, D.D.; Cam, P.D.; Ke, N.T.; Rao, M.R.; Dinh, D.; Hang, P.V.; Hung,.(2002):Investigations into the safety and immunogenicity of a killed oral cholera vaccine developed in Vietnam. Bull. World Health Organ. 80,-8.

Triolo ,A.J. ;Ostholm ,L. and Kratky ,M.T.(1989) :Enhancement of the Arthus and suppression of delayed type hypersensitivity by bluronic of 68.Adetergently used to prepare per carbon emulsion ,Int.J. of Immuno.11:41-48.

Westphals, O. and Jann, K.(1965). Bacterial LPS extraction with phenol water and further applications of the procedure, Methods Carbohydr Chem.,83-91.

Abstract

The present study was conducted to investigate the presence of *S. typhi* in clinical samples such as blood & stool . The isolates was diagnosed depending on the biochemical tests and growth characteristics on selective and differential culture media. The chemical reaction and bioassay were positive .Also the vaccine sterility and safety were tested .

The activity of Vi-antigen to stimulate the immune response in immunized mouse through a number of immune tests which are: phagocytosis , seroconversion and delayed hypersensitivity reaction ,The result revealed that 10^7 is the best immunizing dose.

After separation and purification of the vaccine prepared from *S.typhi* , LD50 was calculated by injected mice with the following concentrations (2.6×10^4 ; 3.3×10^7 ; 2.12×10^7) in 0.1 ml respectively , and the 10^6 , 10^7 , 10^8 were chosen to evaluate the best concentration the in stimulate immune response.

Immune response in mice was evaluated using the following assays :Ab. titration assay , phagocytosis and delayed hypersensitivity. The results of this study confirmed that , Vi – vaccine in boosting dose after 8 days from vaccination is the best efficient and gave highest mean in phagocytosis , Ab. titration assay and significant increase in delayed hypersensitivity.