

إنتاج إنزيم الهيمولاييسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف

إنتاج إنزيم الهيمولاييسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا *Vibrio cholerae* المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

*محمد ابراهيم نادر **مثنى عبد القادر صالح المهداوي *ايناس يوسف

*فرع التقنية الاحيائية-معهد الهندسة الوراثية والتقنيات الاحيائية للدراسات العليا.

** قسم علوم الحياة -كلية العلوم-جامعة ديالى

تاريخ استلام البحث: 2010/9/20 - تاريخ قبول النشر: 2011/11/20

الخلاصة

شخصت 26 عزلة بكتيرية تعود لبكتريا الكوليرا *V. cholerae* المعزولة من أشخاص مصابين بالإسهال، اختبرت قابلية العزلات لإنتاج إنزيم الهيمولاييسين Hemolysin. أظهرت النتائج المتحصل عليها من الغرلة شبة الكمية على وسط اكار الدم المغذي المضاف له 7% من دم الانسان، إن جميع العزلات لها القابلية على إنتاج إنزيم الهيمولاييسين، و باعتماد مقايسة الحالة الدموية Hymolytic assay ظهر ان العزلة المحلية AMK6 هي الأكفأ في إنتاج الهيمولاييسين.

حددت الظروف المثلى لإنتاج إنزيم الهيمولاييسين باستخدام الوسط الغذائي مرق نقيع القلب و الدماغ الحاوي على 3% كليسرول والملقح بـ 2% من اللقاح البكتيري بتركيز 3×10^8 cell / ml عند رقم هيدروجيني 8 و بدرجة حرارة 35م³ في حاضنة هزاة بسرعة 120 rpm لمدة 24 ساعة.

Abstract

Diagnosed 26 isolate of *vibrio cholera* was isolated from clinical sources responsible of causing diarrhea. All isolates showed high productivity of hemolysin by different efficiency. Semi quantitative screening on a selective solid medium (blood ager additive 7% blood) showed that all isolates have the ability to produce hemolysin as indicated by the formation of clear zone around the colonies.

The selected isolate characterized as *Vibrio cholera* AMK6 based on its high production of enzyme and used in the present study. The optimum conditions for hemolysin production by submerged cultures (brain heart infusion containing 3%Glycerol) with an inoculums size of 3×10^8 CFU at an initial pH of 8 with shaking incubation at 35°C, 150 cycle/min for 24 hours.

Vibrio cholera , hemolysin production

إنتاج إنزيم الهيمولاييسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهوداي -ايناس يوسف

المقدمة

الكوليرا من أهم الأمراض الخطيرة المنتشرة بشكل واسع في أنحاء العالم وخاصة الدول النامية. يسبب الوفاة لإعداد كبيرة من المصابين سنوياً وخاصة في حالات الإصابة الشديدة وغير المعالجة. إذ تعتمد قابلية بكتريا الكوليرا على إحداث الإصابة إلى وجود العديد من العوامل الإضافية التي تميزها عن البكتريا غير المرضية وتدعى بعوامل الضراوة Virulence Factor، التي يوجد بعضها ضمن التركيب الخلوي وبعضها الآخر يفرز إلى خارج الخلية مثل الإنزيمات والذيفانات المختلفة، هذه العوامل قد تكون نوعية أو مشتركة لعدد من البكتريا المختلفة. كما انه من النادر أن يعمل أي عامل من عوامل الضراوة بشكل منفرد أو مستقل عن البكتريا نفسها، أما الذيفانات البكتيرية فتعد من عوامل الضراوة الأهم لقدرة أنواع عديدة منها على إحداث المرض بشكل ذاتي مباشر [1].

تمتلك بكتريا الكوليرا العديد من عوامل الضراوة التي تؤهلها للإصابات المعوية و إحداث المرض، منها قابليتها على الالتصاق بالخلايا الطلائية المبطنة للأمعاء الدقيقة، وإنتاجها للعديد من الذيفانات الداخلية Endotoxins و الذيفانات الخارجية Exotoxins و التي تتضمن أنواع عديدة أهمها الذيفانات المعوية Enterotoxins المتمثلة بذيغان الكوليرا Cholera toxin (Cholera toxin) و الذي يعد من أهم عوامل ضراوة بكتريا الكوليرا، و كذلك ذيفانات Cytotoxin و Hemolysin، إضافة لأنواع أخرى من الذيفانات [2].

يلعب الهيمولاييسين، الذي يعد من الذيفانات الخارج خلوية Exotoxins، دوراً واضحاً في إحداث الأمراض من خلال تأثيره على أغشية الخلايا وتحللها عن طريق إحداث الثقوب فيها، من أهم هذه الخلايا هي خلايا الدم الحمراء Erythrocyte للإنسان وللحيوان [3]. لهذه الذيفانات فعاليات حيوية إضافة للفعالية التحليلية للدم Hemolytic activity من أهمها Enterotoxicity و Cardiotoxicity [4]. نظراً لتفشي مرض الكوليرا في بلدنا هدفت هذه الدراسة إلى التحري عن إنتاج إنزيم الهيمولاييسين من بكتريا الكوليرا، وتحديد الظروف المثلى لإنتاج إنزيم الهيمولاييسين و الذي يلعب دوراً مهماً في إحداث الأمراض.

المواد وطرائق العملمصادر العزلات

تم الحصول على 26 عزلة من بكتريا *Vibrio cholerae* من مختبر الصحة المركزي مشخصة تشخيص اولي. أعيد تشخيص العزلات البكتيرية اعتماداً على تصنيف Bergey's الوارد في Holt et al [5] وفقاً للطرائق المستخدمة من قبل منظمة الصحة العالمية [6]. وبالاعتماد على الصفات المظهرية والاختبارات الكيموحيوية في التشخيص.

التحري عن قابلية الضمات لإنتاج الهيمولاييسين

اختبتر 26 عزلة من بكتريا الكوليرا لتحديد العزلة الأكفاء في قابلية إنتاج إنزيم الهيمولاييسين عن طريق الغريلة.

الغريلة شبه الكمية للعزلات

تمت غربلت العزلات البكتيرية للتحري عن قابليتها في إنتاج الهيمولاييسين بنقل جزء من مستعمراتها النامية على وسط الاكار المغذي إلى إطباق حاوية على وسط الدم باستخدام عود خشبي Stick، ثم حضنت لمدة (24) ساعة بدرجة حرارة (37)° تحت ظروف هوائية، وبعد انتهاء مدة الحضان لوحظ ظهور مناطق تحلل الدم حول المستعمرات النامية بحيث كان التحلل واضحاً ومن نوع بيتا (β-hemolysin)، إذ يدل ذلك على قابلية هذه البكتريا على تحلل خلايا الدم الحمراء لإنتاجها إنزيم الهيمولاييسين وقيست أقطار التحلل حول المستعمرات النامية.

إنتاج إنزيم الهيمولاييسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي - ايناس يوسف

تقدير فعالية الإنزيم

عملت مقياسة الحالة الدموية لكل نموذج لتحديد العزلات الأكثر إنتاجاً للهيمولاييسين باستخدام عالق خلايا الدم الحمراء للإنسان. و حسب الطريقة المتبعة من قبل الكرخي [7].

تقدير فعالية إنزيم الهيمولاييسين

اعتمدت طريقة Bottone و Namdari [8] لتقدير فعالية الإنزيم بأضافة 1 مليلتر من عالق كريات الدم الحمر إلى 0.5 مليلتر من المستخلص (مزرع خلايا بكتريا الكوليرا النامية في وسط نقيع القلب والدماغ بدرجة 37م°)، وحضن في درجة حرارة 37م° مدة 60 دقيقة، ثم قرئت بجهاز المطياف الضوئي وبطول موجي 544 نانومتر لقياس الخلايا المتحللة من كريات الدم الحمر. حضر المحلول الكفاء (Blank) بإضافة عالق كريات الدم الحمر مع 0.5 مليلتر من محلول داري الفوسفات الملحي (PBS)، وسجلت الفعالية التحليلية (Haemolytic unit) على إنها الحد الأدنى من النموذج اللازم لإنتاج 50% من التحلل.

تحديد العزلة البكتيرية الأكفأ إنتاجاً للهيمولاييسين

بالاعتماد على الغرلة الشبة الكمية و على مقياسة الحالة الدموية تم اختبار العزلة الأكثر إنتاجاً لإنزيم الهيمولاييسين اذ أظهرت اعلى فعالية نوعية مقارنة ببقية العزلات.

تحديد الوسط الزراعي الأمثل لإنتاج الهيمولاييسين

اختبرت كفاءة العزلة المختارة في إنتاج الهيمولاييسين وذلك باستعمال ستة أوساط زرعيه وهي وسط المرق المغذي، وسط مرق نقيع القلب و الدماغ، وسط إنتاج الهيمولاييسين Minimal media (MM)، وسط إنتاج الهيمولاييسين (MGmedia)، وسط Blood (1%)+ MM و وسط Blood (1%)+MG.

حضرت الأوساط الزراعية السابقة بحجم 100 مليلتر في دوارق مخروطية سعة 250 مليلتر، ثم لقتح الدوارق بحجم 2 مليلتر من اللقاح البكتيري بتركيز 3×10^8 cell/ml و حضنت الدوارق بالحاضنة بدرجة حرارة 37م° لمدة 24 ساعة، ثم نبذ المزروع بسرعة (7000 دورة/دقيقة) لمدة 15 دقيقة، جمع رائق كل عزلة في أنبوبة اختبار معقمة لتقدير فعالية الإنزيم.

تعيين الرقم الهيدروجيني الأمثل لإنتاج الهيمولاييسين

استخدم وسط مرق نقيع القلب و الدماغ للإنتاج، حضر الوسط بأرقام هيدروجينية متدرجة (6- 6.5- 7- 7.5- 8) لتحديد الرقم الهيدروجيني الأمثل لإنتاج الهيمولاييسين.

تحديد زمن الحضان الأمثل لإنتاج الهيمولاييسين

لقتح وسط مرق نقيع القلب و الدماغ ذو رقم هيدروجيني 8 بنسبة 2% من اللقاح البكتيري بتركيز 3×10^8 cell/ml وحضنت الأوساط بالحاضنة بدرجة حرارة 37م° لمدة (24-48-72) ساعة، ثم نبذ المزروع بسرعة (7000 دورة/دقيقة) لمدة 15 دقيقة، جمع رائق كل عزلة في أنبوبة اختبار معقمة لتقدير فعالية الإنزيم.

إنتاج إنزيم الهيمولاييسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف

تحديد مصدر الكربون الأمثل لإنتاج إنزيم الهيمولاييسين

اختبرت كفاءة المصادر الكربونية (Glucose-Sucrose-Dextrose-Maltose-Glycerol) بتركيز 3% لإنتاج إنزيم الهيمولاييسين. لُقح وسط مرق نقيع القلب والدماغ ذو رقم هيدروجيني 8 بنسبة 2% من اللقاح البكتيري بتركيز 3×10^8 cell/ml وحضنت الأوساط بالحاضنة بدرجة حرارة 37م° لمدة 24 ساعة، ثم نيد المزروع بسرعة (7000 دورة / دقيقة) لمدة 15 دقيقة ، جمع رائق كل عزلة في أنبوبة اختبار معقمة لتقدير فعالية الإنزيم

تحديد التركيز الأمثل للمصدر الكربوني

اختبرت تراكيز مختلفة من الكليسرول في وسط الإنتاج تضمنت (0.5-1-1.5-2-2.5-3)% لتحديد أي منها الأمثل لإنتاج الإنزيم.

تحديد المصدر النتروجيني الأمثل لإنتاج الهيمولاييسين

اختبرت اربع مصادر للنتروجين تضمنت (Pepton-Trypton-Urea-NH3) و بتركيز 3% لإنتاج إنزيم الهيمولاييسين.

تحديد التركيز الأمثل للمصدر النتروجيني

اختبرت تراكيز مختلفة من الببتون في وسط الإنتاج تضمنت (0.5-1-1.5-2-2.5-3)% لتحديد تأثيرها في إنتاج الهيمولاييسين

تعيين درجة الحرارة المثلى لإنتاج الهيمولاييسين

حضن وسط الإنتاج الملقح بالعزلة المنتجة لإنزيم الهيمولاييسين بدرجات حرارة مختلفة تضمنت (-35-30-25-45) لتحديد درجة الحرارة المثلى لإنتاج الهيمولاييسين.

تأثير التهوية في إنتاج الهيمولاييسين

لُقح دورقان مخروطيان حاويان على وسط الإنتاج بالعزلة المنتجة لإنزيم الهيمولاييسين ثم حضنت بدرجة حرارة 37م°، الأول في حاضنة هزازة (Shaking incubator) بسرعة 120rpm ، والثاني بحاضنة غير متحركة Stationary incubator لتحديد تأثير التهوية في إنتاج الهيمولاييسين.

النتائج والمناقشة

العزل و التشخيص

تم الحصول على 26 عزلة بكتيرية من مختبر الصحة المركزي مشخصة اوليا" على انها ضمات الكوليرا *Vibrio cholerae*، أعيد تشخيص العزلات للتأكيد اعتمادا" على تصنيف Bergey's الوارد في [2] و الطرائق المستخدمة من قبل منظمة الصحة العالمية و استخدام نظام Api E 20 للعائلة المعوية.

التحري عن قابلية البكتريا على إنتاج إنزيم الهيمولاييسين

اختبرت قابلية جميع العزلات البكتيرية الـ 26 على إنتاج إنزيم الهيمولاييسين بتنميتها على أطباق حاوية على أكار الدم الأساس المضاف له 7% دم بشري و حضنها بدرجة حرارة 37م° لمدة 24 ساعة. أظهرت جميع العزلات قابلية على تحلل الدم بشكل

إنتاج إنزيم الهيمولاييسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف

كامل متمثلا بظهور حالة شفاقة حول المستعمرات دلالة على قابلية هذه العزلات على إنتاج إنزيم الهيمولاييسين من نوع بيتا. كانت نتائج قطر المنطقة الشفاقة التي أحدثتها هذه العزلات كما موضحة في الجدول(1).

الجدول(1) أقطار التحلل التي أحدثها إنزيم الهيمولاييسين

رقم العزلة ورمزها	قطر منطقة التحلل (mm)
AMK 1	1
AMK 2	1
AMK 3	2
AMK 4	3
AMK 5	3
AMK 6	6
AMK 7	1
AMK 8	1
AMK 9	2
AMK 10	1
AMK 11	2
AMK 12	4
AMK 13	5
AMK 14	4
AMK 15	3
AMK 16	2
AMK 17	5
AMK 18	4
AMK 19	2
AMK 20	3
AMK 21	6
AMK 22	6
AMK 23	4
AMK 24	6
AMK 25	5
AMK 26	6

إنتاج إنزيم الهيمولايسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف

اختيار العزلة الاكثر إنتاجا" للهيمولايسين

بالاعتماد على الغريلة شبة الكمية و على مقياسه الحالة الدموية تم اختيار العزلة الاكثر إنتاجا" لإنزيم الهيمولايسين، و هي العزلة AMK6 اذ أظهرت اعلى فعالية مقارنة ببقية العزلات الاخرى وكانت الفعالية 640 وحدة/مليتر (الجدول 2).

تعيين الظروف المثلى لإنتاج الهيمولايسين

تم تعيين الظروف المثلى لإنتاج الهيمولايسين من خلال اختيار متطلبات النمو التالية:



إنتاج إنزيم الهيمولايسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف

جدول (2) فعالية الهيمولايسين المنتج من العزلات باستخدام مقايسة الحالة الدموية

الفعالية (وحدة/مليتر)	رقم العزلة ورمزها
80	AMK 1
80	AMK 2
80	AMK 3
160	AMK 4
320	AMK 5
640	AMK 6
80	AMK 7
80	AMK 8
160	AMK 9
80	AMK 10
80	AMK 11
320	AMK 12
320	AMK 13
320	AMK 14
160	AMK 15
80	AMK 16
160	AMK 17
160	AMK 18
80	AMK 19
160	AMK 20
640	AMK 21
320	AMK 22
160	AMK 23
320	AMK 24
320	AMK 25
320	AMK 26

إنتاج إنزيم الهيمولايسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف

اختيار الوسط الزراعي الأمثل لإنتاج الإنزيم

اختيرت أربع أوساط زرعيه مختلفة في محتوياتها من المصادر الكربونية و النتروجينية لتحديد الوسط الزراعي الأمثل لإنتاج الهيمولايسين من العزلة رقم AMK6 لبكتريا *V. cholerae*. بينت النتائج الموضحة في الشكل (1) إن الوسط الزراعي مرق نقيع القلب و الدماغ يعطي أعلى إنتاجية لإنزيم الهيمولايسين إذ بلغت قيمة الفعالية 640 وحدة/مليتر وهو الوسط الأمثل للإنتاج، ثم يليه وسط Minimal Media المضاف له 1% من دم بشري وفعالية قدرها 80 وحدة/مليتر في حين انخفضت إنتاجية الإنزيم في الأوساط (MG+1%Blood; MM; Nutrient broth)، إذ بلغت الفعالية 40 وحدة/مليتر.

تحديد الرقم الهيدروجيني الأمثل لإنتاج الإنزيم

بينت اختبارات قدرة العزلة رقم AMK6 على إنتاج إنزيم الهيمولايسين باستخدام وسط نمو بقيم أرقام هيدروجينية مختلفة تراوحت بين (6-9) إن أعلى فعالية لإنزيم الهيمولايسين من العزلة المحلية AMK6 بلغت 640 وحدة/مليتر عند الرقم الهيدروجيني 8. و تلاشت فعالية الإنزيم عند ارتفاع قيمة الأس الهيدروجيني في وسط النمو إلى 8.5 و 9 حيث بلغت الفعالية 0 وحدة/مليتر. في حين كانت الفعالية 320 وحدة/مليتر عند قيم الأس الهيدروجينية 7 و 7.5 و انخفضت الفعالية مع انخفاض قيمة الاس الهيدروجيني إذ وصلت الى 160 وحدة/مليتر عند الاس الهيدروجيني 6 و 6.5 ، كما موضح في الشكل (2).

مدة الحضانة

اختبرت إنتاجية إنزيم الهيمولايسين من قبل العزلة رقم AMK6 و في مدد زمنية مختلفة تراوحت بين 24-72 ساعة كما مبين في الشكل (3). و أظهرت النتائج إن مدة الحضانة المثلى لإنتاج الإنزيم كانت بعد 24 ساعة من الحضانة إذ بلغت قيمة الفعالية 640 وحدة/مليتر، و ربما يرجع السبب إلى إن إنزيم الهيمولايسين يعد من مواد الايض الاولي التي تنتج وتفرز في طور اللوغارتمي المتأخر. لذا تكون أعلى فعالية للإنتاج بعد 24 ساعة و بزيادة فترة الحضانة يتعرض الإنزيم للتحلل من خلال فعالية إنزيم البروتيز الذي يفرز في نهاية طور اللوغارتمي و بداية طور الثبوت من النمو، كما مسجل في بكتريا الـ [9] *A. hydrophila*، وهذا ما أشارت إليه الدراسات التي قام بها بعض الباحثون و التي أوضحت إن مدة الحضانة المثلى هي 20 ساعة [10,11].

مصدر الكربون و التركيز الأمثل للإنتاج

تؤثر مكونات الوسط الزراعي في نمو و تكاثر الكائن المجهرى و قدرته على إنتاج الإنزيمات، إذ درس تأثير إضافة المصادر الكربونية المختلفة (الكلوكوز، السكروز، الدكستروز، المالتوز والكليسرول) كمصادر وحيدة للكربون في الوسط الزراعي. و أظهرت النتائج إن الوسط الزراعي المحتوي على الكليسرول كان الأفضل في إنتاج الهيمولايسين، وكما موضح في الشكل (4)، إذ بلغت الفعالية 2560 وحدة/مليتر. وانخفضت الإنتاجية عند استخدام مصادر الكربون الأخرى، التي تشمل الدكستروز، السكروز، المالتوز و الكلوكوز و بفعالية قدرها 1280، 640، 640 و 320 وحدة/مليتر على التوالي.

لغرض تثبيت التركيز الأمثل للمصدر الكربوني (الكليسرول) انتخبت التراكيز الآتية 0.5 و 1 و 1.5 و 2 و 2.5 و 3% و أظهرت النتائج المبينة في الشكل (5) حصول زيادة تدريجية في إنتاجية إنزيم الهيمولايسين مع زيادة تركيز الكليسرول، إذ سجلت أعلى فعالية تحليلية للإنزيم والتي بلغت 2560 وحدة/مليتر عند قيمة 2.5 و 3%. وبذلك اعتبر التركيز 2.5% من الكليسرول التركيز الأمثل لإنتاج إنزيم الهيمولايسين.

مصدر النتروجين و التركيز الأمثل للإنتاج

درس تأثير المصادر النتروجينية المختلفة (ببتون، تربتون، يوريا و امونيا) في إنتاج الهيمولايسين من العزلة رقم AMK6 لبكتريا الكوليرا بتركيز 3% لكل منها. و قد بينت النتائج الواردة في الشكل (6) إن أعلى فعالية للهيمولايسين و بلغت 2560 وحدة/مليتر كانت في الوسط المحتوي على الببتون إذ اعتبر مصدر النتروجيني الأمثل للإنتاج، بينما كانت الفعالية للهيمولايسين عند استخدام اليوريا و التربتون و الامونيا هي 1280، 640، 320 وحدة/مليتر على التوالي.

إنتاج إنزيم الهيمولاييسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهودوي -ايناس يوسف

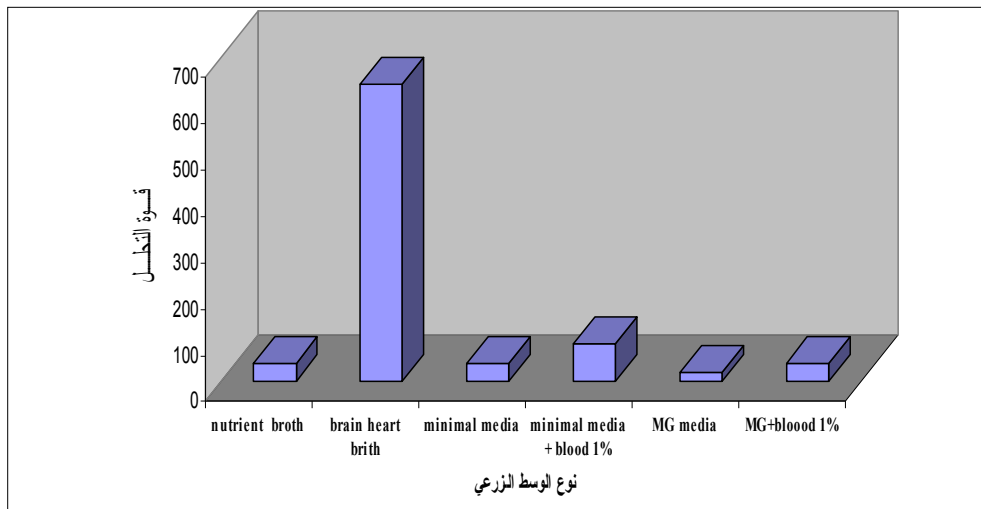
لغرض تثبيت التركيز الأمثل للمصدر النتروجيني (الببتون) انتخبت التراكيز الآتية 0.5 و1 و1.5 و2 و2.5 و3% و أظهرت النتائج المبينة في الشكل (7) حصول زيادة تدريجية في إنتاج الهيمولاييسين عند زيادة في تركيز الببتون إذ سجلت النتائج فعالية قدرها 640 وحدة /مليتر عند التراكيز 0.5 و1% من الببتون و فعالية قدرها 1280 وحدة/مليتر عند التركيز 2% كما ان اعلى قيمة للفعالية قد سجلت عند التراكيز 2 و2.5 و3% و التي بلغت 2560 وحدة /مليتر و اعتبر التركيز 2% التركيز الامثل لإنتاج الهيمولاييسين.

الحرارة المثلى لإنتاج الإنزيم

نميت العزلة رقم AMK6 من بكتريا الكوليرا بدرجات حرارة مختلفة بين 25- 45م لإنتاج إنزيم الهيمولاييسين و أشارت النتائج المبينة في الشكل (8) حصول زيادة تدريجية في إنتاج الهيمولاييسين عند زيادة درجات الحرارة إلى حد معين ثم تعود لتتخفف الإنتاجية، فقد بلغت فعالية الهيمولاييسين 320 و1280 وحدة/مليتر عند درجة حرارة 25 و30م على التوالي. وان أعلى إنتاجية لإنزيم الهيمولاييسين كانت عند درجات الحرارة 35 و37م إذ بلغت قيمة الفعالية 2560 وحدة/مليتر، ثم عادت لتتخفف الإنتاجية عند درجات الحرارة 40 و45م لتصل الفعالية إلى 80 و0 وحدة/مليتر على التوالي.

تأثير التهوية في إنتاج الهيمولاييسين

بينت هذه الدراسة تأثير التهوية و التحريك في إنتاج إنزيم الهيمولاييسين فقد أظهرت النتائج كما في الشكل (9) زيادة إنتاج إنزيم الهيمولاييسين من العزلة المحلية AMK6 باستخدام التحريك بسرعة 120 دورة/دقيقة، إذ بلغت الفعالية 5120 وحدة/مليتر في حين كانت الفعالية عند الثبات 2560 وحدة/مليتر.

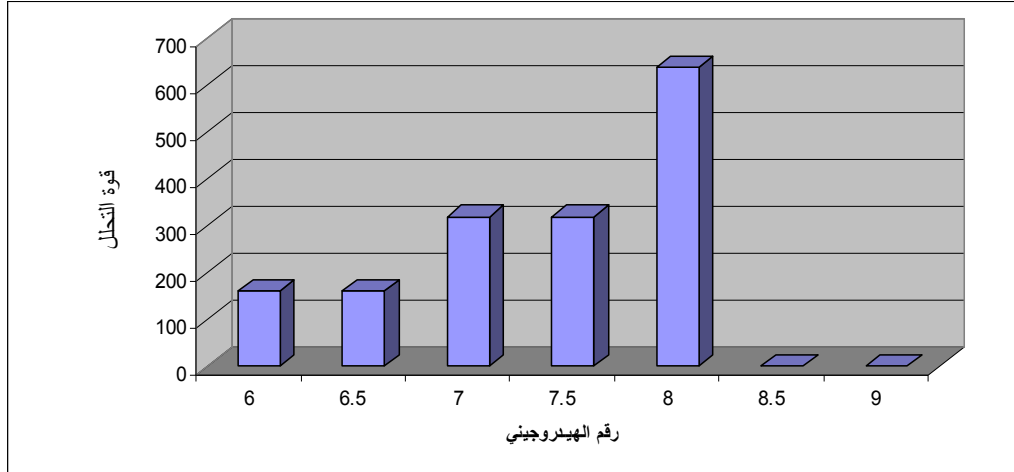


الشكل(1) تحديد الوسط الزرعى الامثل لإنتاج إنزيم الهيمولاييسين من العزلة المحلية لبكتريا الكوليرا AMK6

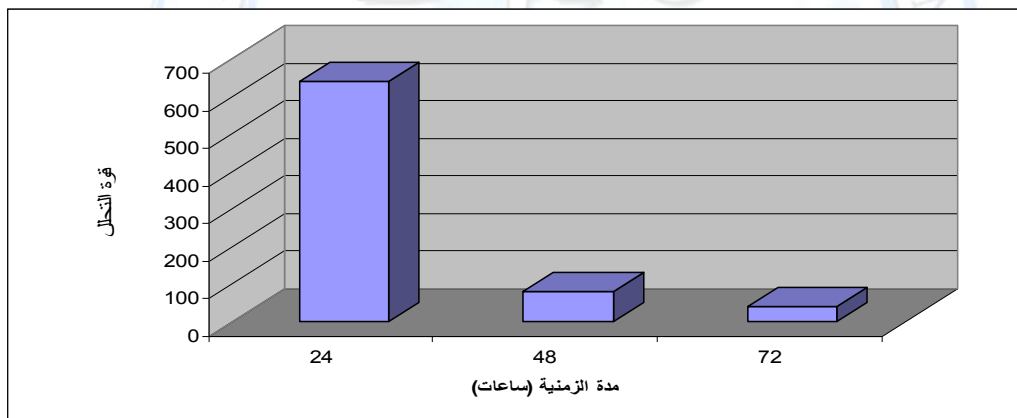
إنتاج إنزيم الهيموليسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف



الشكل رقم (2) تأثير الرقم الهيدروجيني في إنتاج إنزيم الهيموليسين.

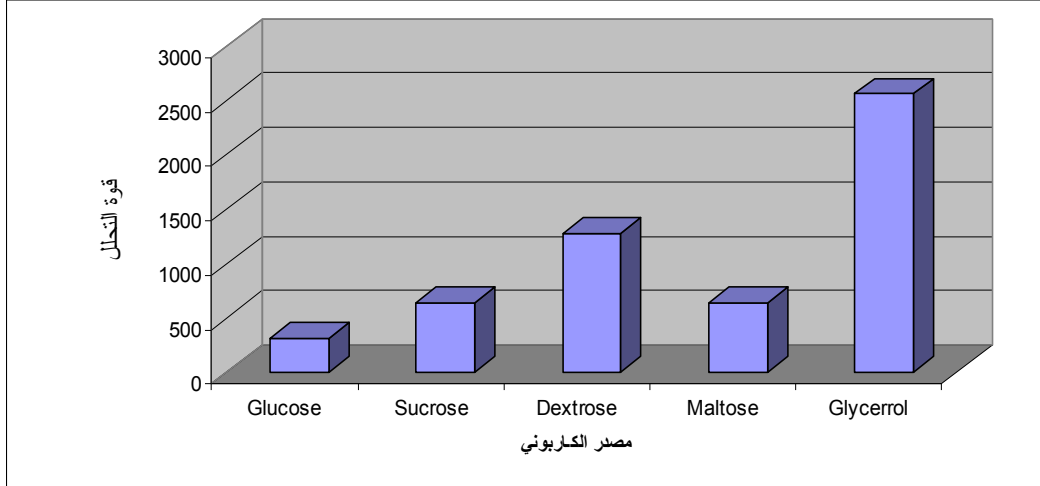


الشكل (3) مدة الحضان المثلى لإنتاج الهيموليسين

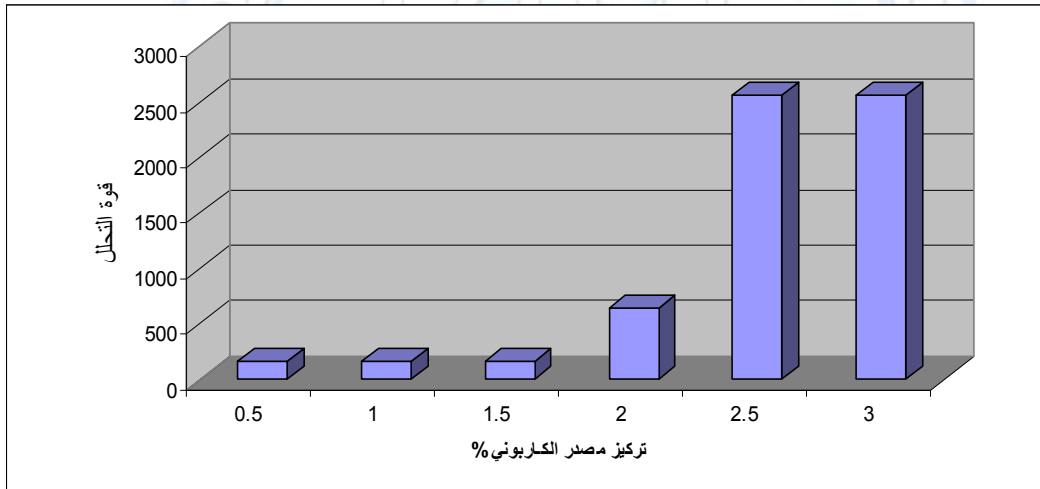
إنتاج إنزيم الهيمولايسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف



الشكل (4) تأثير المصادر الكربونية المختلفة في إنتاج إنزيم الهيمولايسين من العزلة المحلية لبكتريا الكوليرا AMK6

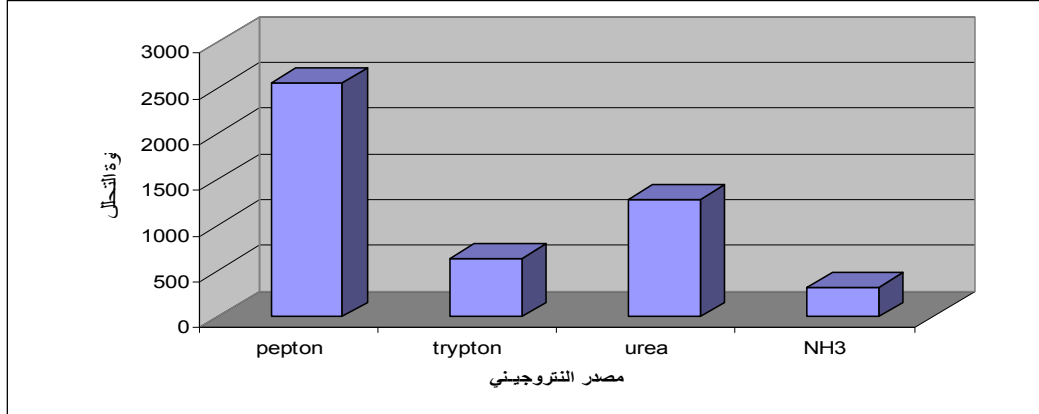


الشكل (5) تأثير التراكيز المختلفة للكليسول كمصدر كربوني في إنتاج إنزيم الهيمولايسين

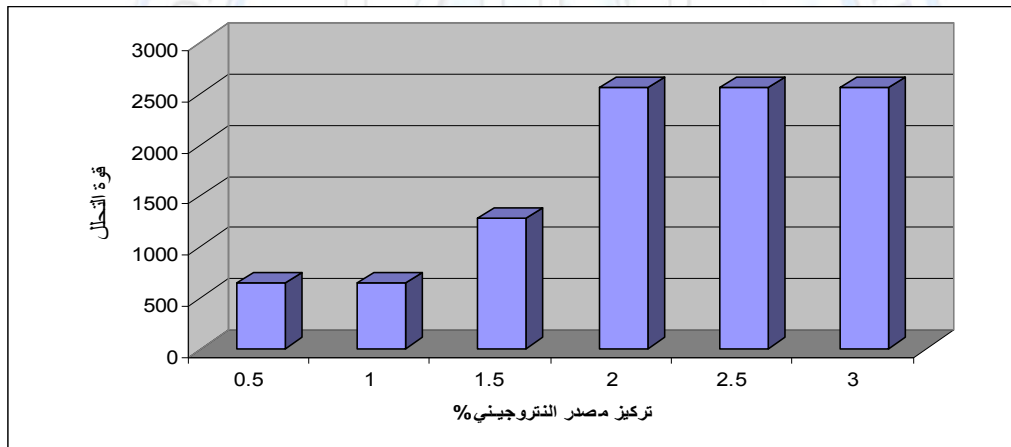
إنتاج إنزيم الهيمولايسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف



الشكل (6) تأثير المصادر النتروجينية المختلفة في إنتاج إنزيم الهيمولايسين من العزلة المحلية لبكتريا الكوليرا AMK6

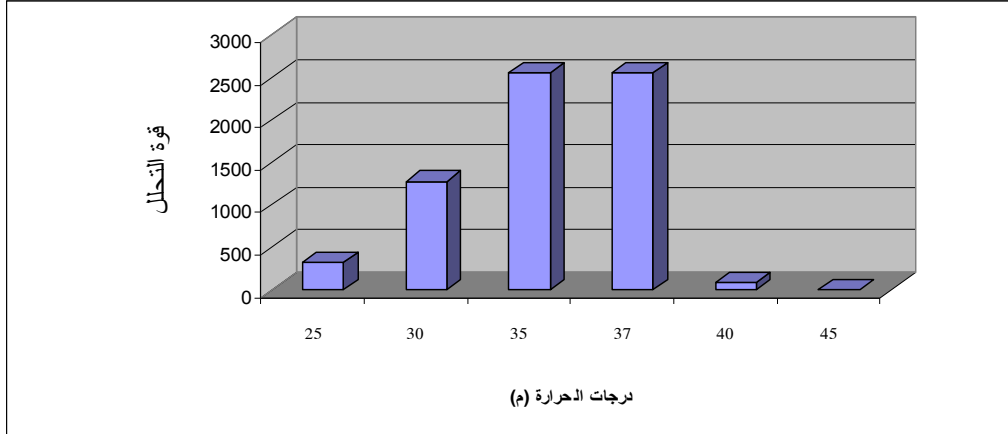


الشكل (7) تأثير تراكيز مختلفة من الببتون في إنتاج إنزيم الهيمولايسين من العزلة المحلية لبكتريا الكوليرا AMK6

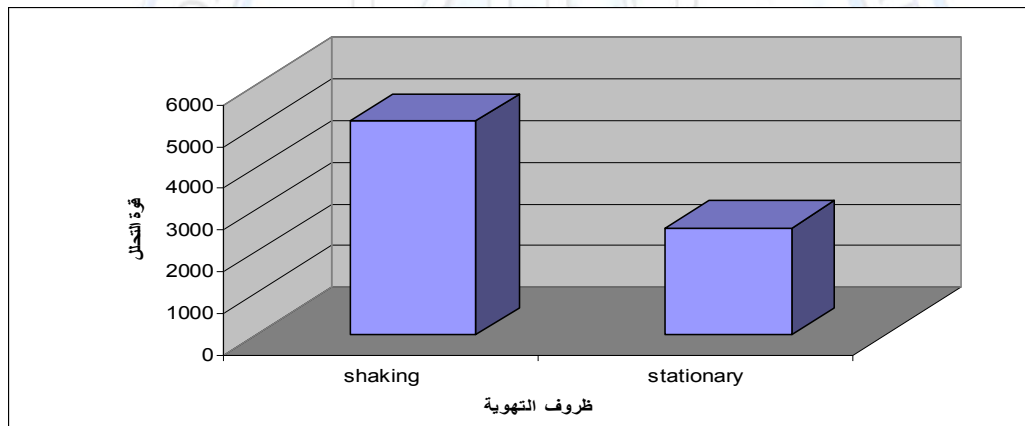
إنتاج إنزيم الهيمولايسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف



الشكل (8) تأثير درجة الحرارة في إنتاج إنزيم الهيمولايسين من العزلة المحلية لبكتريا الكوليرا AMK6



الشكل (9) تأثير التهوية في إنتاج إنزيم الهيمولايسين من العزلة المحلية لبكتريا الكوليرا AMK6

إنتاج إنزيم الهيمولايسين Hemolysin من العزلة المحلية لبكتريا

Vibrio cholerae المعزولة من مرضى مصابين بالإسهال

محمد ابراهيم نادر- مثنى عبد القادر صالح المهداوي -ايناس يوسف

المصادر

- 1- الزعك، علي عبد الرحمن (1994). البيولوجي الجزيئي لضراوة البكتريا. مطبعة القبس. بغداد _ العراق.
- 2- نادر، محمد ابراهيم. (2009). دراسة تأثير السمي للإنزيم البروتيز المنقى من عزلة محلية لبكتريا *Vibrio cholerae* باستخدام الحيوانات المختبرية. معهد الهندسة الوراثية و التقنيات الاحيائية . جامعة بغداد.
- 3- Tomita, T. and Kamio, Y. (1997). Molecular Biology of pore-forming cytolysine from *Staphylococcus aureus*, alpha and gamma-hemolysin and leukocidin. Biosci. Biotechnol. Biochem. Vol 61 (4) : 565 .
- 4- Takahashi, Y.; Sato, Y. ; Shiomi , V. V.; Cantraelli, T. (2000). Mechanisms of chloride secretion induced by thermostable direct haemolysin of *Vibrio parahaemolyticus* in human colonic tissue and a human intestinal epithelial cell line. J. Med.Microbiol. (49) : 801 – 810 .
- 5- Holt, J. G.; Krieg, N. R.; Sneath, P. H; Staley, J. T. and Williams, S. T. (1994). Bergey's Manual of Determinative Bacteriology. (9th ed.). Williams & Wilkins, U.S.A. PP: 190-191,254-255.
- 6- World Health Organization. (1997). Guide lines for cholera control. WHO Regional. Office for the Eastern Mediterranean
- 7- الكرخي ، كفاح أحمد جاسم . (2001) . عزل وتشخيص السلالات النمطية وغير النمطية لبكتريا *V.cholerae* من المرضى وحساسيتها للمضادات الحيوية. رسالة ماجستير . كلية العلوم . الجامعة المستنصرية .
- 8- Namdari, H., and E. J. Bottone. 1990. Microbiologic evidence supporting the role of *Aeromonas caviae* as a pediatric enteric pathogen. J. Clin. Microbiol. 28:837-840
- 9- Oreilly , T.and Day ,D.F. (1983). Effect of cultural conditions on protease production by *Aeromonas hydrophila* .Appl.Environ. Microbiol.Vol 45 (3) :1132-1135 .
- 10- Honda,T.and Finkelstein,A.R.(1979).Purification and Characterization of a Hemolysin Produced by *Vibrio cholera* Biotype El Tor :Another Toxic Substance Produced by Cholera Vibrios.J. Infection and Immunity.Vol 26(3):1020-1027.
- 11- Yamamoto,K.;Ichinose, Y.;Naksone,N.;Tanabe ,M. ;Nagahama,M.;Sakurai,J.and Iwanaga,M. (1986) .Identity of Hemolysins Produced by *Vibrio cholera* Non-o1 and V .cholerae O1,Biotype El Tor . J.Infection and Immunity .Vol51(3):927-931.