

## **Isolation and cloning of *Helicobacter Pylori ureE* gene into pIRES2-DSRed expression vector to generate a gene vaccine**

**Maryam Ghorbani<sup>1</sup>, Abbas Doosti<sup>2</sup>**

**Background and Aim:** As one of the factors of gastric ulcers and cancer, *Helicobacter pylori* can live in the acidic environment of stomach for many years due to having urease enzyme. This enzyme requires Ni<sup>2+</sup> and a group of auxiliary proteins such as *ureE* for its catalytic activity. Urease is not only a requisite factor to colonize the *Helicobacter pylori* but it is also pathogenic with different mechanisms. Regarding the high prevalence of these bacteria finding a way to prevent infection with them is necessary. The present research aimed at homogenizing . cloning of *Helicobacter Pylori ureE* gene into pIRES2-DS Red expression vector in order to create a DNA (gene) vaccine.

**Materials and Methods:** In this experimental study, the *ureE* gene fragment was amplified through PCR method and it was cloned using T/A cloning in the pTZ vector. Sub-cloning of the gene was done in pIRES2-DS Red vector using T4-ligase enzyme and it was transformed into *E. coli* TOP10F strain; and, then, amplified. The gene construct, which is a DNA vaccine candidate, was transferred to CHO cells using electroporation method to investigate the gene expression in eukaryotic systems. *UreE* gene expression was assessed in eukaryotic cells by means of SDS-PAGE.

**Results:** *UreE* gene cloning was confirmed in two vectors including pTZ as a replicative vector and pIRES2-DS Red expression vector by PCR, enzyme digestion, and sequencing methods. SDS-PAGE results confirmed the successful expression of the *ureE* gene in the eukaryotic system of CHO cells.

**Conclusion:** The recombinant pIRES2-DSRed-*ureE* construct is capable of successfully generating of polypeptides derived from *Helicobacter Pylori ureE* gene expression in bestial cells. Given that the protein product of the *ureE* gene is one of the most important proteins of the mentioned bacterium, . the created recombinant DNA in this research can be used as a DNA vaccine candidate against *Helicobacter pylori* in . future.

**Key Words:** *Helicobacter pylori*, *ureE* genes, Cloning, Electroporation

*Journal of Birjand University of Medical Sciences. 2016; 23 (4): 286-297.*

*Received: October 4, 2016*

*Accepted: November 23, 2016*

---

<sup>1</sup> Department of Biology, Faculty of Basic Science, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

<sup>2</sup> Corresponding Author; Biotechnology Research Center, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

Email: abbasdoosti@yahoo.com Tel: +98383257294 Fax: +983833361048

Postal Address; Islamic Azad University, Shahrekord Branch, Biotechnology Research Center, Po Box 166

## جداسازی و همسانه‌سازی ژن *ureE* هلیکو باکتر پیلوری در ناقل بیانی pIRES2-DSRed به منظور ایجاد واکسن ژنی

مریم قربانی<sup>۱</sup>, عباس دوستی<sup>۲</sup>

### چکیده

زمینه و هدف: هلیکو باکتر پیلوری به عنوان یکی از عوامل زخم معده و ایجاد کننده سرطان معده قادر است با دارای بودن آنزیم اوره آز، در محیط اسیدی معده سال‌ها زندگی کند. این آنزیم به منظور فعالیت کاتالیتیکی خود، به  $\text{Ni}^{2+}$  و گروهی از پروتئین‌های کمکی از جمله *ureE* نیازمند است. اوره آز نه تنها فاکتوری لازم برای کلینیزه شدن هلیکو باکتر پیلوری است، بلکه با مکانیزم‌های مختلفی باعث بیماری زایی می‌شود. با توجه به شیوع بالای این باکتری، یافتن راهی برای پیشگیری از وقوع عفونت ضروری به نظر می‌رسد. هدف از این مطالعه، همسانه‌سازی ژن *ureE* هلیکو باکتر پیلوری در ناقل بیانی pIRES2-DSRed به منظور ایجاد واکسن ژنی بود.

روش تحقیق: در این مطالعه تجربی، ابتدا قطعه ژن *ureE* به روش PCR تکثیر گردید و با کلون‌سازی T/A درون و کنتور pTZ را کلون شد. سپه کلونینگ این ژن در وکتور pIRES2-DSRed با استفاده از آنزیم T4-لیگاز انجام شد و در باکتری *E. coli* Tp010F ترانسفرم و تکثیر شد. سازواره حاصل که کاندیدای واکسن ژنی است، برای بررسی بیان ژن در سیستم یوکاریوتی، به روش الکتروپوریشن به سلول‌های CHO متصل گردید. بررسی بیان ژن *ureE* در سلول‌های جانوری با SDS-PAGE مورد ارزیابی قرار گرفت.

یافته‌ها: همسانه‌سازی ژن *ureE* در دو وکتور تکثیری pTZ و بیانی pIRES2-DSRed، با روش‌های PCR، هضم آنزیمی و تعیین توالی تأیید شد. نتایج SDS-PAGE مؤید بیان موفقیت‌آمیز ژن *ureE* در سیستم یوکاریوتی سلول‌های CHO بود.

نتیجه گیری: سازواره ژنی نوترکیب pIRES2-DSRed-*ureE* قادر به تولید موفق پلی‌پیتید حاصل از بیان ژن هلیکو باکتر پیلوری در سلول‌های جانوی می‌باشد. با توجه به اینکه محصول پروتئینی ژن *ureE* یکی از پروتئین‌های مهم باکتری مذکور است، بنابراین می‌توان از سازواره ایجاد شده در این مطالعه، به عنوان کاندیدای واکسن ژنی بر ضد هلیکو باکتر پیلوری در آینده استفاده کرد.

واژه‌های کلیدی: هلیکو باکتر پیلوری، ژن *ureE* همسانه‌سازی، الکتروپوریشن

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند. 23(4): 286-297.

دریافت: 1395/07/13 پذیرش: 1395/09/03

<sup>1</sup> گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران.

<sup>2</sup> نویسنده مسؤول؛ مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران.

آدرس: دانشگاه آزاد اسلامی واحد شهرکرد - مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی - صندوق پستی 166  
تلفن: 03833361048 نمبر: abbasdoosti@yahoo.com پست الکترونیکی:

## مقدمه

برای فعالیت اورهآز، سه پروتئین اورهآز کمکی به نام UreD، UreF و UreG لازم است و پروتئین کمکی چهارمی بعنوان UreE به تسهیل این فرآیند کمک می‌کند. UreD، UreF و UreG کمپلکسی می‌سازند که دی‌اکسیدکربن و نیکل را با هیدرولیز GTP به UreG می‌دهد؛ سپس نیکل به UreE منتقل می‌شود (9). پروتئین UreE در کلبسیلا آئروژن، در جمع‌آوری متالوستتر اورهآز نقش دارد (10). این پروتئین اگرچه مانند یک پروتئین محلول رفتار می‌کند، پیش‌بینی شده دارای رشته‌های بتا‌آمفی‌پاتیک<sup>3</sup> است و بسیار محکم به رزین فنیل‌سفارز باند می‌شود.<sup>4</sup> UreE یک پروتئین سیتوپلاسمی است و هر مولکول دایمیر آن طبق اندازه‌گیری‌های دیالیز تعادلی به  $0/05 \pm 0/25$  یون نیکل متصل می‌شود. جایگاه نیکل به شکل هندسی هشت‌وجهی، با سه تا پنج لیگاند ایمیدازول هیستیدین اشغال می‌شود و بقیه لیگاندها، دهنده‌گان نیتروژن و اکسیژن هستند (11). سلول‌هایی که در ژن *ureE* آنها، حذف اتفاق افتاده است، فعالیت اورهآزشان کم شده و همزمان محتوای نیکل آنها نیز کم می‌شود. UreE پروتئینی است که به نیکل متصل می‌شود و به عنوان دهنده نیکل به آپوپروتئین اورهآز عمل می‌کند. بررسی توالی ژن ترجمه شده، جایگاه‌های اتصال به فلز را نشان می‌دهد؛ از جمله انتهای کربوکسیل جایی که 10 تا 15 باقیمانده هیستیدین وجود دارد (11).

برای درمان عفونت ناشی از هلیکوباتر پیلوری، از رژیم‌های درمانی سه گانه (دو آنتی‌بیوتیک و یک مهارکننده پمپ پروتونی یا ترکیبات بیسموتی<sup>5</sup>) بهمدت یک هفته استفاده می‌شود (12). بازگشت دوباره این آلودگی به دلیل ایجاد مقاومت، درمان ثانویه و نهایی آن را دچار مشکل می‌کند و این امر هزینه‌های اقتصادی زیادی برای کشورها در پی دارد (13). اطلاع از نوع پاسخ ایمنی مؤثر در حفاظت بر ضد باکتری و شناسایی آنتی‌ژن‌های مناسب باکتری در

هلیکوباتر پیلوری، باکتری گرم منفی، میکروآئروفیل<sup>1</sup> از خانواده کامپیلوباتریاسه<sup>2</sup> با طول 2-4 میکرومتر و عرض 5-1 میکرومتر و معمولاً به شکل اسپریل است؛ ولی گاه به شکل میله‌ای هم دیده می‌شود. این باکتری وقتی در محیط کشت بهمدت طولانی نگهداری شود، شکل کوکسی پیدا می‌کند. هلیکوباتر پیلوری دارای چندین تاژک در یک قطب بوده و نوک تاژک‌ها دکمه‌مانند است (1). این باکتری اولین بار توسط Warren و Marshal در سال 1982 کشف گردید (2).

هلیکوباتر پیلوری دارای طیف محدودی از میزبان‌هاست که تقریباً منحصر به انسان و برخی از پریمات‌های است. عفونت حاصل از این باکتری می‌تواند به طور مستقیم از انسان به انسان، از طریق دهانی-دهانی یا مدفعی-دهانی انتقال پیدا کند (1). عفونت ایجاد شده توسط هلیکوباتر پیلوری که با تخریب بافت اپی‌تیال معده همراه است، منجر به التهاب مزمن معده می‌شود که می‌تواند سبب ایجاد زخم‌های معده و دوازده شود. عفونت مزمن هلیکوباتر پیلوری با سرطان بدخیم معده مرتبط است. این باکتری همچنین عامل ایجاد بیماری‌های معده‌ای نظیر گاستریت حاد فعال، بیماری زخم معده، آتروفی مخاط معده و آدنوکارسینوم معده می‌باشد (3).

برجسته‌ترین خصوصیت بیوشیمیابی این باکتری، تولید مقدار فراوان آنزیم اورهآز است (5). ژن اورهآز، اولین بار در کلبسیلا کشف شد. اورهآز یک آنزیم دارای نیکل است که به عنوان فاکتور بیماری‌زایی در انواع پاتوژن‌های انسانی عمل می‌کند و در متابولیسم منابع گوناگون نیتروژن در میکروارگانیسم‌ها و گیاهان مشارک است (6). تغییرات پس از ترجمه روی آنزیم اورهآز شامل کربوکسیل‌سیلیزین لیزین 219 و قراردادن دو یون نیکل در جایگاه فعال آن است (8).

<sup>3</sup> Amphipatic

<sup>4</sup> Urease E

<sup>5</sup> Bismuth

<sup>1</sup> Microaerophil

<sup>2</sup> Campylobacteraceae

جزئی از پروتئین‌های کمکی اورهآز، از خاصیت آنتی‌ژنی برخوردار است (19).

مطابق با آنچه گفته شد، بیشتر اجزای مجموعه ژنی اورهآز هلیکوباکتر پیلوری برای تحریک سیستم ایمنی میزبان *ureE* بر ضد هلیکوباکتر پیلوری مناسب هستند؛ اما در زمینه *ureE* مطالعات زیادی انجام نشده است. بنابراین هدف از مطالعه حاضر جداسازی، تکثیر، کلونسازی و بررسی بیان اولیه ژن *ureE* هلیکوباکتر پیلوری در سیستم یوکاریوتی بد تا بتوان از آن به عنوان کاندیدای واکسن ژنی بر ضد این باکتری یاد کرد.

### روش تحقیق

این مطالعه، یک مطالعه تجربی می‌باشد.

**سویه‌های باکتریایی، وکتورها و سلول جانوری:** در این مطالعه، باکتری هلیکوباکتر پیلوری، سویه استاندارد ATCC 43504 از بخش میکروبیولوژی انستیتوپاستور ایران تهیه شد. از این هلیکوباکتر به منظور استخراج DNA و تکثیر و جداسازی ژن *ureE* استفاده شد. باکتری اشرشیاکالای سویه Top10F که برای اهداف کلونسازی ژن و تکثیر پلاسمیدهای نوترکیب استفاده می‌شود، از مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی دانشگاه آزاد اسلامی واحد شهرکرد، تهیه شد. برای کلونسازی قطعات تکثیرشده وکتور T (محصولات PCR)، از روش همسانه‌سازی T/A و ژن *ureE* (محصولات PCR)، به نام pTZ57R/T وکتور T ساخت شرکت ترموفیشر آمریکا به نام pTZ57R/T (به صورت مخفف pTZ) بهره گرفته شد. اندازه این وکتور بدون درج ژن جدید در آن، 2886 جفت باز می‌باشد و نشانگر انتخابی آن برای باکتری‌های ترانسفرمشده، مقاومت نسبت به آنتی‌بیوتیک آمپیسیلین است. وکتور بیانی مورد استفاده در این پژوهش، به نام pIRES2-DSRed و ساخت شرکت کلونتک آمریکا بود. اندازه این وکتور 5264 جفت باز است و نشانگرهای انتخابی این وکتور برای انتخاب سلول‌های باکتریایی و سلول‌های جانوری ترانسفرمشده، به ترتیب:

تحریک ایمنی و پاسخ ایمنی ناشی از آنها، از نکات اصلی در راستای دستیابی به واکسن‌های کارآمد بهشمار می‌آید. برای تولید یک واکسن مؤثر بر هلیکوباکتر پیلوری، آنتی‌ژن پایدار، حفاظت‌شده و قوی ضروری است. در این زمینه آنتی‌ژن‌های مختلف مانند اورهآز بررسی شده‌اند (14).

بر اساس مقالات موجود، اورهآز باکتری به‌خاطر ارتباط با سطح هلیکوباکتر پیلوری و فراوانی توسط گروه‌های مختلف، یکی از بهترین کاندیداهای واکسن می‌باشد. ژن اورهآز برای حیات باکتری مهم است و اورهآز یک متالوآنژین ضروری برای بقای باکتری در محیط اسیدی معده می‌باشد (14). مجموعه ژنی مسئول رمزگذاری و پردازش آنزیم اورهآز در کروموزوم هلیکوباکتر پیلوری، مشتمل بر چندین قطعه ژنی دنبال هم است که به ترتیب به صورت: *ureI ureB ureA ureH ureG ureF ureE* در کنار هم قرار گرفته‌اند (15). در تحقیقات گذشته، بخش‌های مختلف این مجموعه ژنی به عنوان واکسن ژنی یا واکسن پیتیدی مورد ارزیابی قرار گرفته است. در مطالعه‌ای که کریمی و محمدی با هدف ایجاد واکسن نوترکیب در سال 2001 انجام دادند، زیروحدهای *ureA* و *ureB* در وکتور pET کلون و در باکتری *E. coli* سویه BL21-DE3 بیان گردیدند (16). در مطالعات متعدد دیگر، فعالیت تحریک سیستم ایمنی و واکنش سرمی برخی از اجزای این مجموعه ژنی، به اثبات رسیده است. در مطالعه‌ای که در سال 2014 در مالزی به انجام رسید، ضمن کلونسازی و بیان *ureG*، خاصیت واکنش‌دهی آن با سرم خون انسان‌های مبتلا به هلیکوباکتر پیلوری نشان داده شد؛ در صورتی که در نمونه‌های کنترل (افراد سالم)، چنین واکنشی دیده نشد (17). در سال 2013، مطالعه انجام‌شده در مورد یک واکسن ژنی بر اساس *ureI*، مؤید تحریک بسیار بالای سیستم ایمنی سلوی و هومورال بود (18). هر چند در مورد *ureE* مطالعات زیادی صورت نگرفته، اما مطالعات نشان داده است که محصول پروتئینی *ureE* یک مولکول آنتی‌ژنی کم‌وزن است و *UreH* نیز به عنوان

آنزیم SmarTaq DNA polymerase (شرکت سیناژن، ایران) مخلوط شد. در پایان، برای جلوگیری از آلودگی و تبخیر، یک قطره روغن معدنی استریل روی واکنشگرهای اضافه شد. مخلوط حاصل با شرایط دمایی ۵ دقیقه واسرنشستشدن ابتدایی در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد و در ادامه ۳۰ دقیقه شامل واسرنشستشدن در دمای ۹۴ درجه سانتی‌گراد بهمدت ۱ دقیقه، اتصال در دمای ۶۲ درجه سانتی‌گراد بهمدت ۱ دقیقه، طویل‌شدن در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد بهمدت ۱ دقیقه و در نهایت طویل‌شدن نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد بهمدت ۵ دقیقه، طویل‌شدن در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد بهمدت ۱ دقیقه و در نهایت طویل‌شدن نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد بهمدت ۵ دقیقه داخل دستگاه ترموموسايكلر حرارتی (ساخت شرکت آپندرف، آلمان) انجام شد. بهمنظور تأیید وجود قطعات ژنی حاصل از تکثیر ژن ureE، محصولات PCR روی ژل آگارز یک‌درصد در حضور نشانگر ۱۰۰ جفت بازی با ولتاژ متوسط ۹۰ ولت بهمدت ۳۰ دقیقه الکتروفورز گردید. سپس قطعه DNA مربوط به ژن ureE در حضور نور ماورای بنفش و با استفاده از تیغ اسکالپل بریده شد و به میکروتیوب استریل ۱/۵ میلی‌لیتری منتقل گردید و با استفاده از کیت استخراج DNA از ژل (ساخت شرکت Bionner کشور کره جنوبی) تخلیص گردید. برای تأیید ژن تخلیص‌شده از ژل، ۳ میکرولیتر از محلول بهدست‌آمده روی ژل آگارز یک‌درصد الکتروفورز شد.

#### کلون‌سازی T/A:

کلون‌سازی به روش T/A، تکنیکی است که مخصوص کلون‌سازی مخصوص PCR است. در این تکنیک، از وکتورهای تجاری تحت عنوان T-Vector بهره گرفته می‌شود. T-Vector در واقع در ابتدای امر یک وکتور خطی است که در دو سر خود دارای نوکلئوتید T به صورت تکرشته‌ای می‌باشد و پس از درج محصول PCR در آن، به صورت حلقوی در می‌آید. از طرف دیگر بسیاری از آنزیمهای پلی‌مرازی نظیر آنزیم Taq DNA پلی‌مراز، هنگام

کانامایسین و نئومایسین است و دارای پروموتر معروف CMV برای بیان ژن کلون‌شده می‌باشد. سلول جانوری رده Chinese Hamster Ovary or (CHO) که به منظور بررسی بیان ژن ureE در سیستم یوکاریوتی به کار گرفته شد، از مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی دانشگاه علوم پزشکی شهر کرد تهیه شد.

#### استخراج DNA و تکثیر ژن ureE:

به منظور استخراج DNA ژنومی از باکتری هلیکوباتر پیلوری، از کیت استخراج DNA ساخت شرکت سیناژن ایران استفاده شد؛ سپس توالی پرایمها برای تکثیر ژن ureE با استفاده از نرمافزار Generunner طراحی شد که پرایم رفت 5'-TACCTCGAGTCCAACTGGGTGTGAGATG-3' دارای سایت برش برای آنزیم محدود‌الاثر XhoI و پرایم برگشت 5'-TACGAGCTCATTTCTTTCTATTACGACCAC-3' نیز دارای سایت برش برای آنزیم محدود‌الاثر SacI در سر 5'-پرایم بودند. زیرتوالی سایت برش هر یک از آنزیم‌های مذکور، خط کشیده شد. این سایتها برش، به‌منظور سهولت ساب‌کلونینگ و نقل و انتقال ژن بین وکتورها در نظر گرفته شدند. ملاک انتخاب این دو سایت برش آنزیمی، بر اساس جهت و نوع توالی‌های برشی موجود در وکتور بیانی pIRES2-DSRed بود؛ ضمن اینکه هیچ‌یک از آنزیم‌های SacI و XhoI نباید بر توالی‌های داخلی ژن ureE اثر داشته باشند.

واکنش PCR در حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر انجام شد؛ به‌طوری که ابتدا مستر میکس در حجم نهایی ۱۰۰۰ میکرولیتر، شامل ۱۰۰ میکرولیتر از بافر PCR با غلظت ۱۰x، ۴۰ میکرولیتر MgCl<sub>2</sub> با غلظت ۵۰ میلی‌مولار و ۲۰ میکرولیتر dNTP با غلظت ۱۰ میلی‌مولار با افزودن ۸۴۰ میکرولیتر آب تزریق، تهیه شد. سپس به‌ازای هر یک میکروتیوب واکنش‌گر، مقدار ۲۰ میکرولیتر از مستر میکس با ۱۰۰ نانومول از هر یک از پرایم‌های رفت و برگشت، ۱۰۰ نانوگرم DNA ژنومی هلیکوباتر پیلوری و یک واحد

روی ژل آگارز 1 درصد الکتروفورز شده و قطعه ژن *ureE* و وکتور pIRES2-DSRed از روی ژل با استفاده از تیغ اسکالپل بریده و جدا شدند. تخلیص DNA از ژل با کمک کیت (Bioneer کشور کره جنوبی) انجام شد. واکنش اتصال (Ligation) بین وکتور بیانی و ژن *ureE* با استفاده از آنزیم T4-لیگاز (ساخت شرکت سیناژن ایران) انجام شد. محصولات اتصال به روش شیمیایی با به کاربردن کلرید کلسیم 0/1 مولار استریل، وارد باکتری *E. coli* سویه TOP10F شدند و مراحل شوک حرارتی و کشت روی محیط لوریا برتانی آگار دارای آنتی بیوتیک انتخابی (50 میکرو گرم در هر میلی لیتر از کانامایسین) و به دنبال آن گرمخانه گذاری به مدت یک شب در دمای 37 درجه سانتی گراد انجام شد. تأیید صحت کلونینگ، روی کلنهای به دست آمده از این مرحله انجام شد. برای تأیید صحت کلونینگ به ترتیب سه روش PCR، هضم آنزیمی با آنزیمهای *SacI* و *XhoI* (ساخت شرکت ترمو فیشر آمریکا) و در نهایت تعیین توالی به کار برده شد.

#### انتقال سازواره نهایی pIRES2-DSRed-*ureE* به سلول‌های جانوری:

در این مطالعه به منظور بررسی بیان ژن *ureE* در سلول‌های یوکاریوتی، از سلول CHO استفاده شد و برای دگرگونی این سلول‌ها، روش الکتروپوریشن به کار گرفته شد. سلول‌ها در محیط کشت RPMI 1640 (ساخت شرکت مرک آلمان) حاوی 10 درصد FBS (ساخت شرکت مرک آلمان) و 100 میکرو گرم در هر میلی لیتر پنی سیلین و استرپتومایسین (به منظور جلوگیری از آلودگی باکتریایی) و در دمای 37 درجه سانتی گراد و در حضور 5 درصد گاز کربنیک کشت داده شدند. برای انجام انتقال ژن به این سلول‌ها، روش الکتروپوریشن با استفاده از دستگاه Gene Pulser Xcell (ساخت شرکت Bio-Rad آمریکا) مورد استفاده قرار گرفت. تعداد  $2 \times 10^6$  عدد از سلول‌های CHO شمارش و در حجم 400 میکرو لیتر در کووت 0/4 استریل مخصوص الکتروپوریشن ریخته شد.

تکثیر قطعات ژنی، در دو انتهای محصولات یک نوکلئوتید A به صورت تکرشته و بدون الگو اضافه می‌نمایند. چون T با A مکمل است و جفت می‌شوند؛ بنابراین محصولات PCR به آسانی در وکتورهای T، درج می‌گردند. به این روش، تکنیک کلون‌سازی T/A گویند.

همانطور که در بخش معرفی وکتورها در بالا اشاره شد، وکتور pTZ به منظور کلون‌سازی T/A مورد استفاده قرار گرفت و مراحل الحق ژن به وکتور موردنظر مطابق دستور کار کیت مربوطه انجام شد. وکتورهای pTZ نوترکیب حامل ژن *ureE* هلیکوباکتر پیلوری، به روش شیمیایی و با استفاده از کلرید کلسیم 0/1 مولار سرد استریل و سپس شوک حرارتی به سلول‌های TOP10F *E. coli* سویه متنقل گردیدند. باکتری‌های ترانسفرم شده، روی پلیت لوریا برتانی آگار حاوی 50 میکرو گرم در میلی لیتر آمپی سیلین کشت داده شدند. از کلنهای حاصل با استفاده از کیت استخراج پلاسمید (ساخت شرکت Bionner کشور کره جنوبی)، تخلیص پلاسمید انجام شد و تأیید صحت همسانه سازی PCR به دو روش T/A و هضم آنزیمی انجام شد. روش اولیه تأیید صحت کلونینگ بود و با انجام هضم آنزیمی، کلون شدن ژن موردنظر در پلاسمید به صورت نهایی تأیید شد. برای انجام هضم آنزیمی، از آنزیمهای محدودالاثر *SacI* و *XhoI* استفاده شد.

#### کلون‌سازی ژن در وکتور بیانی (ساب کلونینگ):

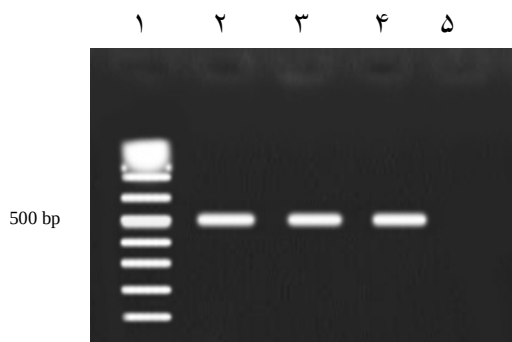
ساب کلونینگ به معنی وارد کردن یک ژن از وکتوری به وکتور دیگر می‌باشد. با توجه به اینکه وکتور pIRES2-DSRed به عنوان وکتور بیانی یوکاریوتی در این مطالعه مورد استفاده قرار گرفت، بنابراین باید ژن *ureE* به روش مناسبی pTZ توسط دو آنزیم *XhoI* و *SacI* بشد تا ژن *ureE* از آن خارج گردد. سپس وکتور نوترکیب pIRES2-DSRed *ureE* از آن ایجاد گردد. سپس وکتور *pIRES2-DSRed ureE* با همین آنزیمهای بریده شد تا سرهای مناسب برای پذیرش ژن *ureE* در آن ایجاد گردد. همه محصولات هضم آنزیمی

ژل با کوماسی‌بلو انجام گرفت.

### یافته‌ها

تکثیر و جداسازی ژن ureE هلیکوباتر پیلوئی:

DNA از باکتری هلیکوباترپیلوئی با موفقیت استخراج شد. الکتروفورز DNA تخلیص شده روی ژل آگارز یکدرصد، نشان‌دهنده کیفیت مناسب DNA برای انجام PCR بود. انجام واکنش PCR با استفاده از پرایمرهای اختصاصی ژن ureE، باند 552 جفت بازی مربوط به محصول را تشکیل داد؛ سپس محصولات PCR روی ژل یکدرصد الکتروفورز گردیدند (شکل ۱).



شکل ۱- تکثیر ژن ureE به روش PCR. شماره ۱: مارکر 100 bp 100 ساخت شرکت ترموفیشر. شماره‌های ۲، ۳ و ۴: باند 552 جفت بازی مربوط به تکثیر ژن ureE. شماره ۵: کنترل منفی (نمونه مستر میکس PCR بدون DNA)

### کلون‌سازی T/A و ساب‌کلونینگ<sup>۱</sup>:

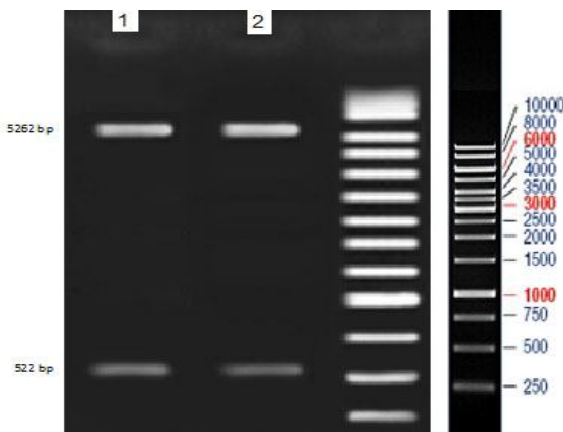
کلون‌سازی محصولات PCR به روش T/A منجر به ساخت سازواره ژنی pTZ-ureE شد. آزمون‌های بررسی صحت کلون‌سازی T/A که شامل PCR و هضم آنزیمی بود، نشان داد در بسیاری از کلنی‌های به‌دست‌آمده، ناقل نوترکیب pTZ-ureE تشکیل شده است؛ به طوری که با انجام PCR روی این کلنی‌ها، محصول 522 جفت بازی مربوط به ژن pTZ-ureE شده، به‌دست آمد. همچنین هضم آنزیمی وکتور- ureE با دو آنزیم SacI و XbaI منجر به تشکیل دو باند

سپس مقدار 800 نانوگرم در هر میکرولیتر از ژن مورد نظر برای انتقال (وکتور نوترکیب pIRES2-DSRed-ureE) به سول‌های CHO اضافه شد و به آرامی مخلوط گردید. این سوسپانسیون سلولی به‌مدت 10 دقیقه روی یخ قرار داده شد. پس از انتقال کوت‌حاوی سلول‌ها به درون دستگاه الکتروپوریشن، پالس الکتریکی با شرایط بهینه‌سازی شده 0/174 کیلوولت و 400 میکروفاراد به سلول‌ها داده شد و سلول‌ها بالاصله به‌مدت 2 دقیقه روی یخ قرار داده شدند. سپس سلول‌های ترانسفرم شده در فلاسک حاوی محیط کشت RPMI به همراه 10 درصد FBS و آنتی‌بیوتیک‌های پنی‌سیلین و استرپتومایسین کشت داده شدند و به‌مدت 5 ساعت در انکوباتور با دمای 37 درجه سانتی‌گراد و 5 درصد CO2 قرار داده شدند. سپس به هر یک از فلاسک‌های کشت، آنتی‌بیوتیک نئومایسین به عنوان نشانگر انتخابی سلول‌های دریافت‌کننده وکتور نوترکیب به‌مدار 100 میکروگرم در هر میلی‌لیتر اضافه شد. درنهایت سلول‌ها به‌مدت 3 روز دیگر در انکوباتور نگهداری شدند. تمام مراحل فوق (الکتروپوریشن) همچنین برای سری دیگری از سلول‌های CHO که به عنوان شاهد در نظر گرفته شده بودند، انجام شد؛ با این تفاوت که به سلول‌های گروه شاهد، به جای DNA، مقدار 2 میکرولیتر PBS استریل اضافه شد.

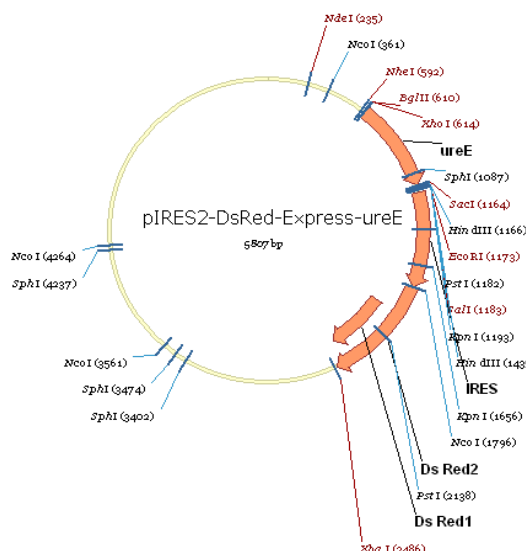
### انجام SDS-PAGE

بررسی بیان ژن ureE کلون شده در وکتور-DSRed، به روش SDS-PAGE صورت گرفت. این روش شامل الکتروفورز نمونه‌های پروتئین (ولتاژ 200 ولت به‌مدت 3 ساعت صورت)، رنگ‌آمیزی ژل با کوماسی‌بلو و رنگ‌بری توسط محلول رنگ‌بر است. به این منظور، سلول‌های CHO به روش ذوب و انجام دننا (freeze and thaw) تخریب شدند و عصاره سلولی به‌دست‌آمده با استفاده از سرنگ هامیلتون به چاهک‌های روی ژل عمودی وارد گردید. همچنین در یکی از چاهک‌ها مقدار 5 میکرولیتر نشانگر پروتئینی ریخته شد و الکتروفورز انجام شد؛ سپس رنگ‌آمیزی

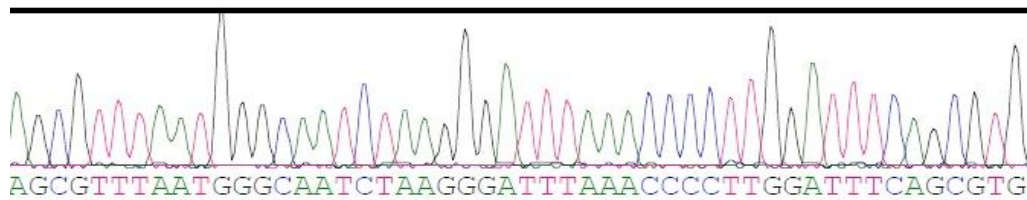
<sup>1</sup> Subcloning



شکل 2- هضم آنزیمی سازواره نهایی pIRES2-DSRed-ureE با دو آنزیم *SacI* و *XhoI*. شماره های 1 و 2: باندهای با اندازه های 5262 و 522 ureE و ژن pIRES2-DSRed. شماره 3: مارکر یک کیلو ژفت بازی شرکت ترموفیشر با شماره کاتالوگ SM0313.



شکل 3- تصویر شماتیک سازواره نهایی pIRES2-DSRed-ure



شکل 4- تصویر بخشی از دندروگرام مربوط به تعیین توالی ژن ureE

2886 و 522 ژفت بازی گردید که به ترتیب نشان دهنده وکتور pTZ و قطعه ژن ureE می باشند.

نتایج ساپ کلونینگ که شامل خروج ژن ureE و درج آن در وکتور بیانی یوکاریوتی pIRES2-DSRed است، با سه روش PCR، هضم آنزیمی و تعیین توالی، مورد ارزیابی قرار گرفت. نتایج PCR روی وکتور نوترکیب pIRES2-DSRed-ureE، حضور ژن ureE را در این وکتور تأیید نمود. همچنین برش آنزیمی این وکتور با آنزیم های *SacI* و *XhoI* سبب تشکیل دو قطعه به اندازه های 5264 و 522 ژفت بازی گردید که به ترتیب مربوط به وکتور pIRES2-DSRed و ژن ureE می باشند.

تصویر حاصل از الکتروفوروز محصولات هضم آنزیمی سازواره نهایی در شکل 2 نمایش داده شده است. نتایج تعیین توالی ژن ureE کلون شده در سازواره نهایی، نشان دهنده صحت کلون سازی این ژن و عدم وجود هرگونه جهش یا تغییر نوکلئوتیدی در توالی این ژن بود. در شکل 3 نیز تصویر شماتیک واکسن ژنی ایجاد شده در این تحقیق دیده می شود. همچنین در شکل 4، بخشی از تصویر دندروگرام حاصل از تعیین توالی ژن ureE کلون سازی شده، دیده می شود.

## بحث

پذیرفت. اهمیت موضوع بیان یوکاریوتی که در این مطالعه بر آن تأکید گردید، به خاطر ایجاد پتانسیل لازم برای این سازواره است که همان‌گونه که در محیط آزمایشگاه قادر به تولید محصول در سیستم یوکاریوتی است، قادر به تولید محصول خود در صورت تزریق به عضله حیوان آزمایشگاهی (به عنوان واکسن ژنی) نیز می‌باشد.

در مطالعه انجام شده توسط حاجی‌خانی و همکاران (1389)، ژن‌های کدکننده *hpaA* و *ureB332* از ژنوم سویه استاندارد هلیکوباکتر پیلوری جدا شد و با هضم آنزیمی به داخل ناقل pET28a وارد گردید. سپس سازواره حاصل به داخل میزبان‌های کلون‌سازی و بیانی منتقل شد و پس از تأیید بیان ترکیب پروتئینی به روش کروماتوگرافی تمایلی توسط رزین نیکل تخلیص و سپس آنتی‌ژنیستیه آن به روش لکه‌گذاری وسترن بررسی شد. نتایج هضم آنزیمی PCR و تعیین توالی نشان داد که ژن هدف به درستی در حامل مورد نظر کلون شده است. آنها دریافتند که استفاده از *HpaA* در واکسن‌های چند آنتی‌ژنی مانند *HpaA-UreB* در مقایسه با استفاده آن به تنها‌ی، تأثیر بیشتری خواهد داشت (22). در مطالعه حاجی‌خانی نکته قابل توجه این است که از دو ژن هلیکوباکتر استفاده شده است؛ یعنی از یکی از بخش‌های خوشة ژنی اوره‌آز (*ureB*) که نتایج ایمنی‌زایی خوبی داشته استفاده شده و کاربرد ژن کمکی *hpaA*، بر تأثیر آن افزوده است. تشابه کار ما با مطالعه انجام شده توسط حاجی‌خانی و همکاران، استفاده از یکی از اجزای اوره‌آز در هر دو مطالعه است.

در سال 2013 Jie و همکاران اقدام به جداسازی و کلون‌سازی بخش ژن‌های اوره‌آز نمودند. این محققان با هدف انجام واکسن ژنی، ژن *ureI* را در وکتور بیانی یوکاریوتی (+) pCDNA3.1(+) وارد نمودند و سازواره نهایی *ureI*-*ureI* را به دست آوردن. این محققان در نتیجه کار خود اعلام نمودند که این سازواره ژنی، قادر به بیان موفق محصول پروتئینی UreI بوده و محرک

هلیکوباکتر پیلوری، با سیلی مارپیچی و تازک‌دار است که عامل یکی از شایع‌ترین عفونت‌های انسانی می‌باشد. محل استقرار هلیکوباکتر پیلوری در لایه‌های مخاطی معده انسان است (1).

واکسیناسیون هلیکوباکتر پیلوری می‌تواند بار عفونت و پیامدهای آن را کاهش دهد. یک واکسن ایده‌آل نه تنها باید ایمنی اثبات شده و سابقه بهره‌وری خوبی داشته باشد، بلکه باید ارزان قیمت بوده و ایمنی درازمدت ارائه دهد و کمترین تکرار دوز را نیاز داشته باشد. واکسیناسیون هلیکوباکتر پیلوری، هم از منظر درمان این بیماری و هم از منظر جلوگیری از بروز آن، یک روش مناسب برای رفع این مشکل به نظر می‌آید (20). واکسن‌های ژنی در مقایسه با سایر واکسن‌ها دارای مزایایی چون تولید ساده‌تر، خالص‌تر بودن محصول، ذخیره‌سازی و نگهداری آسان می‌باشند (21).

در این مطالعه، یکی از ژن‌های مجموعه ژنی اوره‌آز هلیکوباکتر پیلوری، مورد بررسی قرار گرفت. این مجموعه ژنی، شامل اجزای متعددی است که در تحقیقات گذشته، برخی از این اجزا از مسیرهای مختلف مورد ارزیابی قرار گرفته‌اند. در بسیاری از موارد، خاصیت آنتی‌ژنیک این اجزا و محرک‌بودن آنها برای سیستم ایمنی، به اثبات رسیده است که در ادامه به شرح و مقایسه این موارد پرداخته می‌شود.

در سال 2001، کریمی و همکاران به روش PCR، اقدام به جداسازی بخش‌های *ureA* و *ureB* از ژنوم هلیکوباکتر پیلوری‌های ایزوله شده در ایران پرداختند. سپس این محققین قطعات ژنی یادشده را در وکتور pET کلون‌سازی و در باکتری *E. coli* سویه BL21 بیان نمودند (16). این مطالعه از نظر تکنیک‌های به کار گرفته شده، شباهت زیادی با مطالعه حاضر دارد؛ اما در مطالعه حاضر، جداسازی بخش دیگری از مجموعه ژنی اوره‌آز انجام شد و ژن *ureE* جداسازی و کلون گردید. در مطالعه حاضر همچنین بررسی بیان *ureE* نیز برخلاف کار کریمی و همکاران، در سلول یوکاریوت انجام

نوترکیب بهره گرفته شد که با دز نظر گرفتن تحقیقات دیگران، به نظر می‌رسد این ژن می‌تواند از قدرت ایمنی‌زایی مؤثری بر ضد هلیکوباکتر پیلوری برخوردار باشد.

### نتیجه‌گیری

در مطالعه حاضر، ژن *ureE* باکتری هلیکوباکتر پیلوری با موفقیت تکثیر و جداسازی شد. سپس این ژن در وکتور pTZ کلون‌سازی گردید؛ بنابراین می‌توان گفت، ناقل *ureE* نوترکیب pTZ-*ureE* می‌تواند به عنوان منبعی از ژن *ureE* برای انجام تحقیقات متعدد در زمینه تولید پروتئین نوترکیب یا تولید آنتی‌بادی بر ضد هلیکوباکتر پیلوری و غیره در اختیار محققان کشور قرار گیرد. نکته مهم‌تر اینکه، سازه ژنی نهایی pIRES2-DSRed-*ureE*، به دست آمده در این مطالعه با نام UreE از دو جهت از پتانسیل‌هایی برخوردار است؛ اول اینکه از این سازواره ژنی می‌توان برای تولید پروتئین نوترکیب استفاده کرد و از محصول به دست آمده، به صورت واکسن پیتیدی استفاده نمود. کاربرد دوم که در این پروژه نیز بیشتر مذکور بوده، استفاده از این وکتور بیانی نوترکیب یوکاریوتی در تولید واکسن ژنی است. به بیان دیگر، تولید اولیه و موفق محصول پروتئینی ژن *ureE* در سیستم یوکاریوتی که در پژوهش حاضر محقق شد، راهی روشن در راستای کاربرد حیوانی پیش رو قرار می‌دهد. البته این موضع نیاز به مطالعات بیشتر به‌ویژه در زمینه واکسیناسیون حیوان آزمایشگاهی و ارزیابی پاسخ‌های ایمنی آن دارد.

### تقدیر و تشکر

این مقاله برگرفته از پایان‌نامه کارشناسی ارشد سرکار خانم مریم قربانی با کد اخلاق مصوبه پایان نامه IR.IAUSHK.1395.5213 می‌باشد. بدین‌وسیله از همکاری صمیمانه همکاران مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی دانشگاه آزاد اسلامی واحد شهرکرد، کمال تشکر داریم.

سیستم ایمنی موش‌های نژاد C57BL/6 به صورت واکسن ژنی می‌باشد. نتیجه‌گیری کلی این کار، موفقیت این سازواره ژنی در ایجاد پاسخ ایمنی بسیار قوی از نوع سلوکار و همولار به صورت همزمان بود. مطالعه Jie و همکاران از چند جنبه مشابه و مؤید مطالعه حاضر است. اول اینکه Jie و همکاران همانند مطالعه حاضر از یک ژن موجود در مجموعه ژنی اوره‌آز بهره گرفتند. دوم اینکه، Jie و همکاران نیز این ژن را در وکتور یوکاریوتی بیان نموده و نتایج خوبی مشاهده نمودند. (18)؛ هر چند نوع وکتور یوکاریوتی به کار رفته در مطالعه حاضر با مطالعه Jie و همکاران متفاوت بود.

یکی از مواردی که برای انتخاب نوع ژن اهمیت دارد، اطمینان از وجود خاصیت آنتی‌ژنی در محصول ژن مورد نظر است. مطالعات نشان می‌دهد که آنزیم اوره‌آز هلیکوباکتر پیلوری، در صورتی که به صورت خالص به حیوان آزمایشگاهی تزریق گردد، موجب تحریک سیستم ایمنی و ایجاد ایمنی حفاظتی نسبی بر ضد این باکتری می‌شود (23). مطالعات دیگر وجود خاصیت آنتی‌ژنیک در سایر اجزای خوشه ژنی اوره‌آز را نشان داده‌اند. این خوشه ژنی دارای بخش‌هایی *ureH ureG ureF ureE ureI ureB ureA* شامل: است که هر کدام به صورت مجزا، محرك سیستم ایمنی می‌باشد (15، 24). در مطالعات دیگر روی سایر میکرووارگانیسم‌ها نیز ژن *ureE* به عنوان یک عامل آنتی‌ژنی معروف شده است. مثلاً در یرسنیا انتروكولیتیکا، از ژن *ureE* به عنوان آنتی‌ژن نام برده‌اند (25). با بررسی این تحقیقات که توسط محققان دیگر به نتیجه رسیده است، به خوبی مشخص می‌گردد که ژن *ureE* فاکتور مناسبی برای بررسی در راستای ایجاد واکسن نوترکیب است.

در مطالعات صورت‌گرفته توسط محققین دیگر در سال‌های اخیر که به برخی از آنها در بالا اشاره شد، توان ایمنی‌زایی بخش‌ها و زیرواحدهای مختلف اوره‌آز و پروتئین‌های کمکی در کنار این آنزیم به اثبات رسیده است. در تحقیق حاضر از ژن *ureE* به منظور ایجاد یک واکسن

## منابع:

- 1- Kusters JG, van Vliet AH, Kuipers EJ. Pathogenesis of *Helicobacter pylori* infection. Clin Microbiol Rev. 2006; 19(3): 449-90.
- 2- Thombre NA, Gide PS. Floating-bioadhesive gastroretentive caesalpinia pulcherrima-based beads of amoxicillin trihydrate for *Helicobacter pylori* eradication. Drug Deliv. 2016; 23(2): 405-19.
- 3- Kargar M, Ghorbani-Dalini S, Doosti A, Baghernejad M. Molecular assessment of clarithromycin resistant *Helicobacter pylori* strains using rapid and accurate PCR-RFLP method in gastric specimens in Iran. Afr J Biotechnol. 2011; 10(39): 7675-8.
- 4- Doosti A, Rahimian GA, Nassiri J, Yavari-Foroushani P. Prevalence of the cagA-Positive *Helicobacter pylori* Strains Isolated from Gastric Biopsy Specimens in Shahrekord. Armaghane-e-Danesh. 2007; 12(1): 29-38. [Persian]
- 5- Marshall BJ, Warren JR. Unidentified curved *bacilli* in the stomach of patients with gastritis and peptic ulceration. Lancet. 1984; 1(8390): 1311-5.
- 6- Mobley HL, Island MD, Hausinger RP. Molecular biology of microbial ureases. Microbiol Rev. 1995; 59(3): 451-80.
- 7- Lee MH, Mulrooney SB, Remner MJ, Markowicz Y, Hausinger RP. *Klebsiella aerogenes* Urease Gene Cluster: Sequence of ureD and Demonstration that Four Accessory Genes (*ureD*, *ureE*, *ureF*, and *ureG*) are Involved in Nickel Metallocenter Biosynthesis. J Bacteriol. 1992; 174(13): 4324-30.
- 8- Soriano A, Hausinger RP. GTP-dependent activation of Urease apoprotein in complex with the UreD, UreF, and UreG accessory proteins. Proc Natl Acad Sci U S A. 1999; 96(20): 11140-4.
- 9- Soriano A, Colpas GJ, Hausinger RP. UreE stimulation of GTP dependent Urease activation in the UreD-UreF-UreG-Urease ap protein complex. Biochemistry. 2000; 39(40): 12435-40.
- 10- Mulrooney SB, Hausinger RP. Sequence of the *Klebsiella aerogenes* Urease genes and evidence for accessory proteins facilitating nickel incorporation. J Bacteriol. 1990; 172(10): 5837-43.
- 11- Lee MH, Pankratz HS, Wang S, Scott RA, Finnegan MG, Johnson MK, et al. Purification and characterization of *Klebsiella aerogenes* UreE protein: a nickel-binding protein that functions in urease metallocenter assembly. Protein Sci. 1993; 2(6): 1042-52.
- 12- Kargar M, Baghernejad M, Doosti A. Role of NADPH-insensitive nitroreductase gene to metronidazole resistance of *Helicobacter pylori* strains. Daru. 2010; 18(2): 137-40.
- 13- Wang WH, Wong BC, Mukhopadhyay AK, Berg DE, Cho CH, Lai KC, et al. High prevalence of *Helicobacter pylori* infection with dual resistance to metronidazole and clarithromycin in Hong Kong. Aliment Pharmacol Ther. 2000; 14(7): 901-10.
- 14- Pounder RE, Ng, D. The prevalence of *Helicobacter pylori* infection in different countries. Aliment Pharmacol Ther. 1995; 9 Supple 2: 33-9.
- 15- Mobley HL. The role of *Helicobacter pylori* urease in the pathogenesis of gastritis and peptic ulceration. Aliment Pharmacol Ther. 1996; 10 suppl 1: 57-64.
- 16- Karimi M, Mohammadi M. Cloning and Expression of Recombinant *Helicobacter pylori* Urease A and B Subunits as a Putative Vaccine. Iran Biomed J. 2001; 5(4): 107-111.
- 17- Khalilpour A, Osman S, Yunus MH, Santhanam A, Vellasamy N, Noordin R. *Helicobacter pylori* recombinant UreG protein: cloning, expression, and assessment of its seroreactivity. BMC Res Notes. 2014; 7: 809.
- 18- Jie L, Wen Y, Sheng L, Yan Z, Cui-ming Z, Yi-mou W. Immunocompetence of *Helicobacter pylori* ureI DNA vaccine in mice. Chinese Journal of Zoonoses. 2013; 29 (9): 895-898.
- 19- Fernando N, Torres P, Vaira D, Holton J. Colonization by *Helicobacter pylori* of leprosy patients in Spain: immunomodulation to low molecular weight antigens of *H. pylori*. Mem Inst Oswaldo Cruz. 2010; 105(5): 682-6.

- 20- Emancipator D, Nedrud JG, Czinn SJ. *Helicobacter pylori* vaccines: is DNA the answer? *Helicobacter*. 2006; 11(6): 513-6.
- 21- Doosti A. Cloning of gene encoding neurotoxin heavy chain of *Clostridium botulinum* in *E. coli*. *Journal of Microbial World*. 2013; 5(3-4): 77-84. [Persian]
- 22- Hajikhani B, Najar-Peerayeh S, Soleimanjahi H, Zuhair MH. Cloning, expression, purification and antigenicity of recombinant UreB332-HpaA fusion protein from *Helicobacter pylori*. *Modares J Med Sci (Pathobiology)*. 2010; 13(2): 1-10. [Persian]
- 23- Talebi Bezmin Abadi A, Lee YY. Chinese *Helicobacter pylori* vaccine: Solution for an old challenge? *World J Gastrointest Pharmacol Ther*. 2016; 7(3): 412-5.
- 24- Lazowska I, Trzeciak L, Godlewska R, Hennig E, Jaguszyn-Krynicka K, Popowski J, et al. In Search of Immunogenic *Helicobacter pylori* Proteins by Screening of Expression Library. *Digestion*. 2000; 61(1):14-21.
- 25- Gu W, Wang X, Qiu H, Luo X, Xiao D, Xiao Y, et al. Comparative antigenic proteins and proteomics of pathogenic *Yersinia enterocolitica* bio-serotypes 1B/O: 8 and 2/O: 9 cultured at 25°C and 37°C. *Microbiol Immunol*. 2012; 56(9): 583-94.