

استفاده‌های عملی از آینه فلورسانس

* - ۵- کترمیر دامادی

باسال ۱۹۴۲ کومبس دریافت که افزایش رنگ فلورسان (تابنده) مانند ایزوپیسانات یا ایزوپیوسانات فلورسانین به سرمی که دارای پادتن (آنتی کور یا آنتی بادی) باشد بی‌آنکه خاصیت اصلی و مهم پادسرم یعنی رباش یافتن به آنتی زن وابسته را تغییر دهد پروتئین‌های آن از جمله گلوبولین‌ها را رنگین و تابنده می‌کند و آنتی ژنی که بدینسان با پادتن رنگین فلورسان پوشیده شده باشد آسانی بکمل میکروسکوپ با استفاده از پرتو برتر از بخش (اولتراویولت) دیده می‌شود.

با این ترتیب بود که نامبرده برای نخستین بار وجود پولی ساکارید‌های پنوموکوک را در بافت‌های موشی که به انفسکسیون پنوموکوک دچار شده بود آشکار ساخت.

برای رنگین ساختن پروتئین‌های سرم مواد مختلفی از جمله ایزوپیسانات و ایزوپیوسانات فلورسانین که گلوبولین رنگین شده را به رنگ زرد مایل به سبز درمی‌آورد و با روdamین که آنتی-زن را بصورت سرخ نارنجی بر میکرددن بکار می‌بردند و بتازگی ایزوپیوسانات ترا امتیل باعوفقیت بکار برده شد.

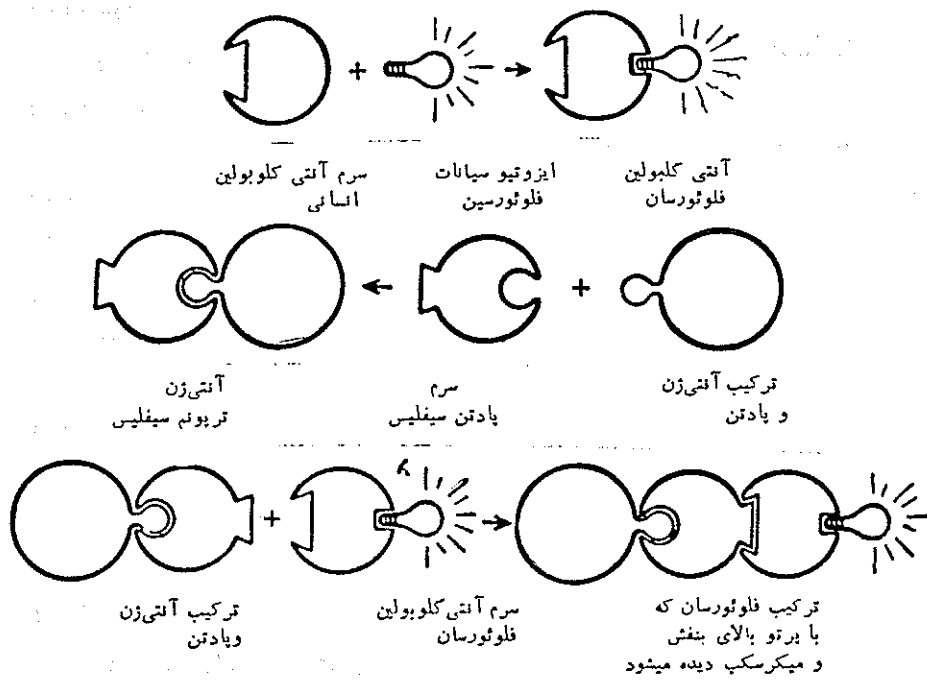
روشن انجام آزمایش اینست که ماده رنگین فلورسان را ب Serum و یا گلوبولین‌های آن می‌افرایند و چنین سرم یا محلول گلوبولین دارای رنگ فلورسان را در مدت کافی (قریباً ۳۰ دقیقه) در مجاورت آنتی زن وابسته می‌گذارند تا بدان به پیوند - آنکاه بوسیله قرار دادن آزمایش (پرپاراسیون) در محلول که نمکی دارای pH ۷/۲ گلوبولین‌های تیبوسته به آنتی زن را بر می‌گیرند و نسیس با میکروسکوپ که دارای دستگاه پرتو بالای بخش باشد آنرا می‌بینید و بدین ترتیب آنتی زن (باکتری، ویروس، گویچه‌های سرخ و سلوشهای مختلف) به رنگ زرد مایل به سبز و تابنده به چشم می‌خورد ..

* - استاد دانشکده پزشکی

روش یاد شده را مستقیم کویند زیرا بدینوسیله کلوبولین های پادتن که با ماده رنکین فلوئورسان پیوست شده است و دورا دور آنتیزن را فرا کرته است دیده میشود و برای جستجو و تغییر حایکاه ویروس ها در کشت های بافی مورد استفاده قرار میگرد .

در روش‌های دیگری که می‌توان آنها را غیرمستقیم نامید بجای آنکه سرم دارای پادتن را با رنگ، فلورسان پیوست کنند پیشایش آنتی کلوبولین (بر حسب نوع حیوان) مخصوص تهیه نموده و بدان ماده رنگین فلورسان پیوست میکنندسپس این آنتی کلوبولین پیوست شده به ماده فلورسان را به آنتی ژنی که قبلا در مجاورت سرم مشکوک فرار گرفته و فرشا کلوبولین‌های پادتن را بخود گرفته است می‌پیونداند یعنی در حقیقت آنتی ژن اصلی را که بواسیله پوشیده شدن با کلوبولین‌های پادتن صورت آنتی ژن نوین دیگری بخود گرفته است و با کلوبولین‌های سرم پوشیده مجاور با آنتی کلوبولین آمیخته بر رنگ فلورسان درمی‌آورند که بدان به پیوند و آنرا نمایان سازد میتوان کفت که در حقیقت بدین ترتیب بطور غیرمستقیم وجود آنتی ژن اصلی مشخص می‌گردد.

دیگر از تغییرات دوش غیر مستقیم اینست که سرم مورد آزمایش را در مجاورت آنتی زن
واپسی قرار میدهدند و در اینصورت سرم اگر دارای پادتن باشد گیرنده ها (ریپتوروها) آنتی زن را
را میپوشانند و بنابراین اگر آنتی کلوبولین مخصوص و آمیخته با رنکفلوژورسان بدان افزوده شد



بر آن اثر نمیکند و آنتی زن دیده نمیشود در صورتیکه بر عکس اگر سرم پادتن نداشته و کیرنده - های آنتی زن را فرانگرفته باشد گلوبولین های پادتن وابسته به آنتی زن اصلی کهدارای ماده رنگین فلورسان است به آنتی زن پیوسته و آنرا نمایان می‌سازد .
روش غیر مستقیم دیگر اینست که در آن از پدیده ربايش کمیلمان استفاده میشود بدین ترتیب که نخست آنتی زن مورد آزمایش را با سرم دارای پادتن وابسته همجاور می‌سازند سپس سرم خوکچه‌هندی که دارای کمیلمان باشد بدان می‌افزایند آنگاه آنتی گلوبولین ضد خوکچه هندی آمیخته به رنگ فلورسان را به مجموع می‌افزایند و در این صورت هر کاه چیز مورد آزمایش آنتی زن مورد نظر باشد و بر اثر پادسرم وابسته حساسیت پیدا کرده باشد کمیلمان سرم خوکچه هندی بدان پیوسته و در اینصورت آنتی گلوبولین خوکچه هندی که آمیخته به ماده رنگین فلورسان است دوراً دور مجموع را کرftه و درنتیجه آنتی زن نمایان می‌گردد .

در اینجا باید یادآوری کرد که آزمایش اینم فلورسان معمولاً روی تیغه‌های شیشه‌ای (لام یا اسالید) با جام میرسد بدین ترتیب که دوقطره از ماده آنتی زنی دا بشکل دو دائره کوچک در دو سمت تیغه شیشه‌ای کسترده ویس از خشک شدن آنها را بوسیله الکل یا استن پایدار می‌سازند آنگاه محلول سرم دارای پادتن را روی قطره خشک شده میریزند و همچنان می‌گذارند که در حدود نیم ساعت بماند پس آنرا بدوز ریخته آزمایش را در محلول دارای pH برابر با ۷/۲ می‌گذارند . تا فروتنی پر و تئین های نپیوسته از میان بروند آنگاه محلول از آنتی گلوبولین پیوست شده به ماده رنگین فلورسان را روی لکه‌های آنتی زنی ریخته و دوباره مدتی درحدود نیم ساعت می‌گذارند بماند پس آنرا در محلول که دارای pH برابر با ۷/۲ باشد بعدت کافی شستشو داده با میکروسکوپ و بکمک پرتو برتر از بنفش می‌بینند .

در اینجا بی‌مناسبت نیست روش تعییه سرم آنتی گلوبولین که در حقیقت ماده عامله و معرف اصلی است پادداشت گردد :

گلوبولین های انسان و یا نوع معین حیوانات را به روش‌های معمولی (ترسیب بوسیله املاح ختنی ویا . . .) جدا نموده محلول یاک وی آلایشی از آن آماده ساخته آنرا به خرگوش و یا بهتر از آن بزرگاله چند روز در میان هر بار به میزان بیشتری سوزن میزند و همینکه مقدار پادتن سرم حیوان به بالاترین اندازه رسید سرم آنرا کرftه گلوبولین های آنرا جدا ساخته به حالت لیوفیل و یا محلول نگاهداری می‌کنند و هنگام نیازمندی به هر یک سانتیمتر مکعب از محلول گلوبولین در حدود یک میلی گرم ماده رنگی فلورسان می‌افزایند و چند ساعتی آنرا در سردی یخچال می‌گذارند سپس فروتنی رنگ را بکمک دیالیز بر می‌گیرند . ناگفته نمایند که کاه برای آنکه در همان حال دو میکروب و یا دو آنتی زن موجود در یک ماده مرضی را بررسی کنند دو رنگ فلورسان مثلاً یکی

ایزوتوپویسانات و دیگری رودامین به محلول آنتی کلوبولین پیوست میکنند و در اینصورت باکتریها بر نکهای مختلف زرد مایل به سبز و سرخ نارنجی در میآیند.

موارد استفاده از این فلورورسانس:

۱- تشخیص جایگاه ویروس‌ها در درون سلولها چه در کشت ویروس و چه در بدنه.

۲- تشخیص جایگاه پیدا شن پادتن‌ها در سلولهای لنفوپلاسموسید.

۳- تشخیص وجود میکروبهای مختلف مخصوصاً نیسراومو فیلوسها و آنترباکتری یاسدها

۴- تشخیص سیفیلیس بوسیله استفاده از تریبون مخصوص آن (تریبوناپالیدا و یا تریبون رایتر) عوامل غیر اختصاصی مؤثر بر این فلورورسان.

هر چند برخی از ذرات ممکن است بخودی خود تابندگی داشته و بصورت فلورورسان در ذیر میکروسکوپ جلوه گر شوند اما خوشبختانه حالت فلورورسان خود بخودی این ذرات چندان در کار اهیت ندارد بلکه آنچه بیشتر اسباب زحمت است و در آزمایش تأثیر میکند رباش غیر اختصاصی پر و تیز های است که با رنگ فلورورسان تفکیک شده اند و احیاناً بر پر و تیز های غیر آنتی زنی می چسبند اما این دشواری نیز بوسیله رباش (آب سوریسیون) بر کردهای اندام از میان میرود.

برخی از کارشناسان پیشنهاد نمودند که برای جلوگیری از اینگونه بیش آمدهای غیر اختصاصی بهتر است که در آغاز آمایش را با گلوبولهای طبیعی پیوست شده با رودامین مجاور سازند آنگاه پاد سرم اختصاصی را با رنگ فلورورسان زرد مایل به سبز یعنی فلوروئین تابنده سازند تا بدین -

ترتیب ذرات غیر اختصاصی بر نک سرخ نارنجی و آنتی زن بصورت زرد مایل بسبز جلوه گر شود.

Bibliographie :

- 1 - Thivolet (J.), Grospiron (D.) et Murat (M.). Ann. Inst. Pasteur, 1960, 99, 920-924.
- 2- Niel (G.) et Fribourg - Blanc (A). Ann. Inst. Pasteur, 1962, 102, 616 - 628 .
- 3- Serologic tests for Syphilis, 1959 Manual, Washington, D. C., United States public Health Service, Pub. 411, pp. 9-12 .
- 4- Cherry, W. B. Goldman, M., Carski; T.R., and Moody, M. D.: Fluorescent antibody Techniques in the diagnosis of communicable Diseases, Washington, D. C, United States Public Health Service, Pub. 729, 1960 .
- 5- Faure (M.) et Pillot (J.). Ann. Inst. Pasteur, 1961, 99, 769.
- 6- Pillot (J.), Duponey (P.) et Faure (M.), Ann Just Pasteur, 1960: 98, 734 .
- 7- Pillot (J.) et Faure (M.). Ann. Inst. Pasteur, 1959. 96, 196,
- 8- Daguet (G. L.) et Pillot (J.). Ann. Just. Pasteur, 1962, 102, 364.