

طراحی واکسن مبتنی بر کامپیوتر: گزارش کوتاه

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۰/۰۷/۰۴ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۲/۱۷

چکیده

زمینه و هدف: اگرچه تا سال‌ها استفاده از روش‌های سنتی در تولید واکسن مرسوم بود، اما با پیدایش علومی مانند مهندسی ژنتیک و بیوانفورماتیک، فرصتی برای توسعه‌ی واکسن‌های جدید و بهبود یافته فراهم گردیده است.

روش بررسی: طراحی واکسن معکوس اولین بار در تهیه‌ی واکسن‌های نایسیریا منتریتی‌بیس به کار برده شد. در این روش، ژنوم کامل یک پاتوژن به کمک آنالیزهای کامپیوتری بررسی می‌شود تا آنتی‌ژنهایی که بیشترین احتمال ایمنی زایی را دارند، شناسایی شوند.

یافته‌ها: با استفاده از این روش پس از بررسی ژنوم باکتری نایسیریا منتریتی‌بیس، ۶۰۰ پروتئین سطحی یا ترشحی شناسایی گردیده که در این میان ۳۵۰ پروتئین بیان و خالص‌سازی شده‌اند. در نهایت هفت پروتئین شناسایی شده که قادر به ایجاد ایمنی در برابر طیف وسیعی از سویه‌ها می‌باشند.

نتیجه‌گیری: توسعه‌ی تکنیک‌های کامپیوتری محققان را قادر ساخته تا ویژگی‌های بیولوژیکی پیچیده را با اطمینان بالاتری پیش‌بینی کنند و زمینه‌ی حرکت به سمت زیست فناوری مبتنی بر کامپیوتر را فراهم نمایند.

کلمات کلیدی: واکسن، ایمونوانفورماتیک، طراحی واکسن به روش معکوس.

* راضیه قاسمی خوراسگانی^۱

مرضیه ثانایی^۱

مجید محمدبیگی^۲

۱- گروه بیوتکنولوژی میکروبی، دانشکده علوم و فنارزی‌های نوین

۲- گروه مهندسی پزشکی، دانشکده فنی و مهندسی

دانشگاه اصفهان، اصفهان، ایران

* نویسنده مسئول: اصفهان، خیابان هزار جریب،
دانشگاه اصفهان، دانشکده علوم، گروه زیست‌شناسی،
آزمایشگاه تحقیقاتی تلفن: ۰۳۱-۷۹۳۲۴۸۹

E-mail: rghasemi110@gmail.com

مقدمه

ژن‌هایی که در شرایط سلول زنده در طی بیماری‌زایی تولید می‌شوند، در شرایط آزمایشگاهی تولید نخواهند شد. از طرف دیگر چنین روش‌هایی در مورد میکروارگانیسم‌های غیرقابل کشت کارایی نخواهد داشت.^۱ لذا امروزه پیشرفت در زمینه‌ی تعیین توالی ژنوم و پیدایش فناوری‌های زیستی وابسته به کامپیوتر روش‌های جدیدی به منظور بررسی آنتی‌ژن‌های محافظه، از جمله طراحی واکسن به روش معکوس را پیش رو گشوده است. در این روش پروتئین‌های سطحی احتمالی با یک روش معکوس که به جای میکروارگانیسم از ژنوم شروع می‌شود و با استفاده از روش‌های محاسباتی و تشخیص الگو، شناسایی خواهند شد. بنابراین، این روش علاوه بر شناسایی تمامی آنتی‌ژن‌هایی که با روش‌های مرسوم قابل بررسی‌اند، قادر به شناسایی آنتی‌ژن‌هایی جدید نیز می‌باشد که نقش مهمی در ایمنی‌زایی

با وجود پیشرفت‌هایی که در درمان بیماری‌های عفونی صورت گرفته، میکروارگانیسم‌های پاتوژن هنوز مهم‌ترین عامل تهدیدکننده‌ی سلامت عمومی‌اند و هر چند واکسن‌های مرسوم، در درمان یا ریشه کنی برخی عوامل بیماری‌زا نقش اساسی داشته‌اند، پیدایش بیماری‌های نوظهور نیازمند روش‌های جدیدی در زمینه‌ی طراحی واکسن می‌باشد. روش‌های مرسوم در تولید واکسن نیازمند کشت میکروارگانیسم پاتوژن و شناسایی اجزا ایمنی‌زای آن می‌باشد که روشی زمان‌بر بوده و تنها قادر به شناسایی آنتی‌ژن‌هایی است که به میزان زیادی تولید شده و قابلیت تخلیص بالایی دارند، در حالی که فراوانی پروتئین همواره به معنای ایمنی‌زایی نبوده و یا گاهی آنتی-

بالقوه دارد. چندین روش برای استخراج و بررسی توالی‌های ژنومی می‌تواند استفاده شود و ارتباط مناسب الگوریتم‌های متنوع و ارزیابی و سنجش صحیح اطلاعات به دست آمده برای انتخاب مطلوب آنتی‌ژن‌ها ضروری است.^۵ گام اول در طراحی واکسن به روش معکوس بررسی توالی کامل نوکلئوتیدی ژنوم میکروارگانیسم بیماری‌زا به منظور شناسایی تمام توالی‌های کد کننده‌ی پروتئینی یا همان قالب‌های خواندن باز (Open Reading Frames، ORF) با استفاده از برنامه‌های کامپیوتری و الگوریتم‌های قادر به شناسایی ORF‌ها می‌باشد.^۶ گام دوم پس از شناسایی تمام ORF‌ها، بررسی همه‌ی ORF‌های پیش‌بینی شده با استفاده از برنامه‌هایی چون Basic Local Alignment Search Tool (BLASTN)، TBLASTX، BLASTX با نواحی کد کننده‌ی بالقوه می‌باشد. در این مرحله ORF‌های DNA با نواحی کد کننده‌ی مشابه در پایگاه‌های داده و شناسایی قطعات منظور یافتن توالی‌های مشابه در پایگاه‌های داده و شناسایی پروتئین‌ها می‌باشد. در اینجا که اولین گام برای دست‌یابی به یک واکسن کارآمد، شناسایی ترکیب بهینه‌ای از آنتی‌ژن‌های پروتئینی صورت گرفته است. این ترکیب بهینه‌ای از آنتی‌ژن‌های ایمنی‌زا می‌باشد، تلاش‌های گسترشده‌ای در جهت شناسایی آنتی‌ژن‌های پروتئینی صورت گرفته است. نتیجه‌ی این تلاش‌ها دست‌یابی به نشان‌گرهای InSilico است که اساس منطقی پیش‌بینی را فراهم می‌کند. برخی از این نشان‌گرهای شامل الگوهای توالی مختص پروتئین‌های سطحی و ترشحی می‌باشند. لازم به ذکر است که شرط اول برای این‌که یک پروتئین باکتریایی به عنوان آنتی‌ژن در نظر گرفته شود، جایگاه سلولی آن است. در واقع پروتئین‌های محدود به اجزای سیتوپلاسمی، از نظر ایمونولوژی اهداف مناسبی نیستند، ولی پروتئین‌های سطحی یا ترشحی به دلیل این‌که برای اتصال به آنتی‌بادی در دسترس تر بوده، کاندیداهای ایده‌آل تری برای طراحی واکسن خواهد بود. روش‌های کامپیوتری و الگوریتم‌های متنوعی برای شناسایی پروتئین‌هایی با این ویژگی از بانک‌های اطلاعاتی وجود دارد. اگرچه اساس بیش‌تر برنامه‌های پیش‌بینی، شناسایی پروتئین‌های سطحی می‌باشد، در حال حاضر روش‌هایی به منظور شناسایی جایگاه پروتئین‌های درون سلولی نیز در دسترس می‌باشد.

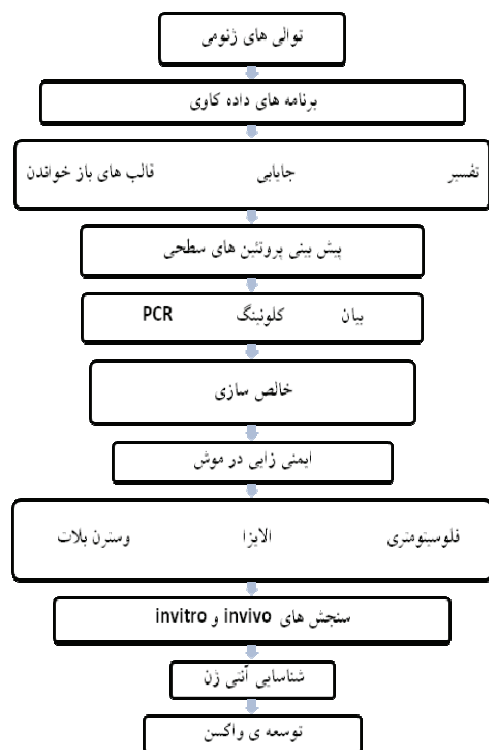
PSORTb: برای پیش‌بینی جایگاه پروتئین‌ها در باکتری‌های گرم منفی (غشای سیتوپلاسمی، سیتوپلاسم، پریپلاسم و غشای خارجی یا فضای خارج سلولی).

واکسن‌های نسل جدید دارند.^۷ توسعه‌ی ابزارهای جدید مرتبط با حوزه‌ی طراحی واکسن به محققان کمک خواهد کرد تا پاسخ پرسش‌های مهمی را که با آن مواجه هستند، بیابند. پرسش‌هایی نظری این‌که چگونه می‌توانیم ترکیب بهینه‌ای از کاندیداهای واکسن برای فرمولاسیون یک واکسن چند ظرفیتی را پیش‌بینی کنیم؟ بعد از اصلاحات پس ترجمه به خصوص در پاتوژن‌های یوکاریوئی چه تغییراتی در آنتی‌ژن رخ می‌دهد؟ آیا آنتی‌ژن‌های سطحی واقعاً در دسترس هستند یا بحث‌های مرتبط با پوشانده شدن آنتی‌ژن (Antigen masking) و تجزیه‌ی پروتئین نیز وجود دارد؟*

روش بررسی

این مطالعه یک مطالعه توصیفی و مروری بر نحوه استفاده از بیوانفورماتیک در طراحی واکسن می‌باشد که در سال ۱۳۹۰ در دانشکده علوم و فناوری‌های نوین دانشگاه اصفهان انجام گرفته است. از آن‌جا که اولین گام برای دست‌یابی به یک واکسن کارآمد، شناسایی ترکیب بهینه‌ای از آنتی‌ژن‌های ایمنی‌زا می‌باشد، تلاش‌های گسترشده‌ای در جهت شناسایی آنتی‌ژن‌های پروتئینی صورت گرفته است. نتیجه‌ی این تلاش‌ها دست‌یابی به نشان‌گرهای InSilico است که اساس منطقی پیش‌بینی را فراهم می‌کند. برخی از این نشان‌گرهای شامل الگوهای توالی مختص پروتئین‌های سطحی و ترشحی می‌باشند. لازم به ذکر است که شرط اول برای این‌که یک پروتئین باکتریایی به عنوان آنتی‌ژن در نظر گرفته شود، جایگاه سلولی آن است. در واقع پروتئین‌های محدود به اجزای سیتوپلاسمی، از نظر ایمونولوژی اهداف مناسبی نیستند، ولی پروتئین‌های سطحی یا ترشحی به دلیل این‌که برای اتصال به آنتی‌بادی در دسترس تر بوده، کاندیداهای ایده‌آل تری برای طراحی واکسن خواهد بود. روش‌های کامپیوتری و الگوریتم‌های متنوعی برای شناسایی پروتئین‌هایی با این ویژگی از بانک‌های اطلاعاتی وجود دارد. اگرچه اساس بیش‌تر برنامه‌های پیش‌بینی، شناسایی پروتئین‌های سطحی می‌باشد، در حال حاضر روش‌هایی به منظور شناسایی جایگاه پروتئین‌های درون سلولی نیز در دسترس می‌باشد.

موفقیت راهکارهای مبتنی بر ژنوم در طراحی واکسن بستگی زیادی به پارامتر مورد استفاده برای انتخاب InSilico آنتی‌ژن‌های



ساکاریدها و یا آنتیزن‌های محدود به CD-1 مثل گلیکولپیدها نیز می‌توانند کاندیداهای خوبی برای تولید واکسن باشند. از طرف دیگر این تکنیک برای ارگانیسم‌های پروکاریوت کارآمدتر است، زیرا یوکاریوت‌ها دارای ژنومی بزرگ‌تر و بسیار پیچیده‌تر نسبت به پروکاریوت‌ها هستند.^۹ این رویکرد جدید در طراحی واکسن شامل آنالیز InSilico توالی ژنومی میکروبی اولین بار به طور موفقیت‌آمیز برای شناسایی آنتیزن‌های اینمنی‌زا در تهیه واکسن علیه نایسرا یا میتوپلی‌تیدیس گروه سروولوژیک B که روش‌های سنتی طراحی واکسن نتوانسته بود یک واکسن مؤثر را برای آن فراهم کند، به کار برده شد.^{۱۰}

فلوچارت رویکرد مبتنی بر ژنوم برای طراحی واکسن: این شیوه شامل آنالیز InSilico توالی‌های ژنومی میکروبی و به دنبال آن بیان ژن مورد نظر می‌باشد.

پروتین‌های نوترکیب سپس برای اینمنی‌زا در موش استفاده می‌شود و پس از آن سرم‌های گرفته شده از موش به منظور ارزیابی توانایی پلی‌پیتید برای افزایش یک پاسخ اینمنی به صورت کمی و کیفی مورد بررسی قرار می‌گیرند.^۵

PSORT: پیش‌بینی سیگنال‌های بسته‌بندی پروتئین در توالی‌های آمینواسیدی.

SignalP: پیش‌بینی حضور و جایگاه‌های شکست سیگنال پیتیداز I (SPaseI) در انتهای N پروتین‌های ترشحی در ارگانیسم‌های مختلف، پروکاریوت‌های گرم مثبت و گرم منفی و یوکاریوت‌ها. TMpred: برای شناسایی هلیکس‌های انتهای N داخل غشایی وجهت یابی آن.^۷ نتیجه‌ی این مراحل، انتخاب تعداد زیادی از ژن‌ها می‌باشد که پروتین‌های خارج سلولی و ترشحی را کد می‌کنند. به منظور کاهش تعداد پیتیدهای مورد مطالعه، پیتیدهای بیماری‌زا باید که می‌توانند به عنوان پیتیدهای خودی یا تا اندازه‌ای خودی در میزبان رفتار کنند، با استفاده از مطالعات مقایسه‌ای با پروتئوم انسان حذف می‌شوند. حال به فرایندهای ساده‌ای نیاز است تا اجازه دهد این تعداد ژن کلون شده و بیان گردد.

در نهایت پروتین‌های نوترکیب خالص شده برای اینمنی‌زا باید در موش استفاده می‌شود و سرم موش برای تأیید جایگاه سطحی پیش‌بینی شده برای هر پلی‌پیتید و نیز توانایی آن برای ایجاد پاسخ اینمنی به صورت کیفی و کمی بررسی می‌شود. به منظور اثبات بیشتر حضور پروتین‌ها در سطح باکتری و تعیین اینمنی‌زا باید سرم‌ها به وسیله‌ی (ELISA) Enzyme-Linked ImunoSorbent Asssay برای اندازه‌گیری تیتر آنتی‌بادی و تعیین توانایی آنتی‌سرم‌ها برای اتصال به سطح باکتری زنده آنالیز می‌شوند. یک راه مستقیم برای مطالعه‌ی اثر حفاظت بخشی آنتی‌زن‌های کاندید، تست کردن سرم اینمن در یک مدل جانوری است که مکانیسم‌های اینمنی‌زا باید در آن مشابه با انسان باشد. تصویری زیر خلاصه‌ای از مراحل طراحی واکسن به روش معکوس را نمایش می‌دهد.^۵ از مزایای این روش می‌توان عدم نیاز به کشت میکرووارگانیسم و در نتیجه بررسی سویه‌های غیرقابل کشت را نام برد، به علاوه شناسایی پروفایل پروتئینی پاتوژن بدون توجه به فراوانی و زمان تولید مجموعه پروتین‌ها در چرخه سلولی، امکان شناسایی آنتی‌زن‌هایی را که به روش‌های سنتی شناسایی آن‌ها ممکن نمی‌باشد، را میسر کرده است.

البته این روش هم مانند سایر روش‌ها با محدودیت‌هایی روبرو است، از جمله این‌که این روش تنها قادر به شناسایی آنتی‌زن‌های پروتئینی است، در حالی که سایر اجزای ارگانیسم از جمله پلی-

یافته‌ها

دیگر برای اینمنی‌زایی در موش و اطمینان از کارآمد بودن این پروتئین‌ها به عنوان واکسن مؤثر انعام گرفت. به دنبال این موفقیت بزرگ، طراحی واکسن به روش معکوس برای پاتوژن‌های دیگر از جمله باسیلوس آنتراسیس نیز به کار گرفته شد.

بحث

استفاده از راهکارهای بیوانفورماتیک برای یافتن اطلاعات عملکردی تأثیر زیادی بر ایمونولوژی مولکولی داشته است و محققان را قادر به حل مسائلی نموده که تنها با روش‌های آزمایشگاهی قابل حل نبوده و نیازمند استفاده از روش‌های InSilico می‌باشند. در واقع در این روش با تکیه بر مطالعات Insilico زمان لازم برای طراحی و تولید واکسن به کمترین زمان ممکن کاهش یافته است. شناسایی مجموعه پروتئین‌های سطحی یک سلول باکتریایی در واقع مرحله‌ی مهمی در شروع تاریخچه‌ی طراحی واکسن به روش معکوس بوده است و مثالی از چگونگی استفاده از روش‌های اقتصادی مبتنی بر کامپیوتر به جای روش‌های هزینه بر آزمایشگاهی است. بنابراین واضح است که پیشرفت روش‌های شناسایی و افزایش ضریب اطمینان آن‌ها در تشخیص پروتئین‌های سطحی، کمک شایانی به ادامه‌ی مسیر پژوهشی طراحی واکسن به روش معکوس خواهد کرد.

در واقع این نوع طراحی واکسن مثال موفق و کاملی از زیست فناوری مبتنی بر کامپیوتر می‌باشد که اولین بار به عنوان راهی برای رهایی از محدودیت‌های روش‌های قراردادی به کار برد شد. با توجه به این راهکارها، شاخه‌ای از بیوانفورماتیک با تمرکز بر ایمونولوژی و واکسن شناسی با نام ایمونوانفورماتیک به وجود آمده است. در حال حاضر، ایمونوانفورماتیک مثال قدرتمندی از راهکارهای بیوانفورماتیک کاربردی در زمینه‌ی ایمونولوژی می‌باشد و طراحی واکسن به روش معکوس نشان می‌دهد ایمونوانفورماتیک چگونه می‌تواند تحقیقات مرتبط با زیست فناوری را حمایت و تأیید کند.^{۴۹} با تجزیه و تحلیل داده‌های به دست آمده از تحقیقات مرتبط با طراحی واکسن به روش معکوس در گذشته و تلاش برای پاسخ‌گویی به پرسش‌های پیش‌رو، روش‌های طراحی واکسن در آینده به میزان بیش‌تری توسعه خواهد یافت.

اولین گام در کاربرد موفق طراحی واکسن به روش معکوس توسط Pizza برای باکتری نایسیریا منتشریتی‌بیس عامل بیماری سپسیس و منتظریت مننگوکوکی صورت گرفت.^{۱۱} این پاتوژن دارای پنج زیر گروه اصلی می‌باشد (A, B, C, Y, w135) که این زیر گروه‌ها به وسیله‌ی ترکیب شیمیایی پلی‌ساکاریدهای کپسولی از یکدیگر متمایز می‌شوند.

واکسن‌های مبتنی بر پروتئین‌های کپسولی برای همه‌ی سروتاپهای نایسیریا مورد استفاده قرار گرفتند، اما این واکسن‌ها به دلیل برای زیر گروه B مناسب نبودند، اول این‌که پلی‌ساکارید کپسولی دارای اجزای مشابه با بافت‌های انسانی بوده و بنابراین اینمنی‌زایی ضعیفی در انسان داشته و قادر به تحریک آنتی‌بادی‌های خودی و ایجاد یک پاسخ خود ایمن می‌باشد. از طرف دیگر واکسن‌های مبتنی بر پروتئین مشتق شده از آنتی‌ژن‌های متغیر، تنها قادر به ایجاد اینمنی در برابر تعداد محدودی از سویه‌های منتظریت B هستند.

در طراحی واکسن به روش معکوس برای MenB، در ابتدا ژنوم این زیر گروه برای یافتن ORF‌های مستعد بیماری‌زایی بررسی گردید. این بررسی بر اساس ویژگی‌های توالی ژنوم باکتری و حضور موتیف‌های آمینواسیدی که جایگاه نهایی پروتئین بالغ را مشخص می‌کنند، [غشای خارجی (بررسی حضور پپتیدهای مرتبط با انتقال پیام)، غشای دو لایه‌ی لیپیدی (لیپوپروتئین‌ها)، غشای داخلی (نوواحی درون غشایی)] یا برای شناسایی و واکنش با ساختارهای میزبان انجام گرفت. نتیجه‌ی این گام، شناسایی ۶۰۰ پروتئین ترشحی یا سطحی بود. از میان این پروتئین‌های شناخته شده، ۳۵۰ پروتئین به طور موفقیت‌آمیزی در سیستم هترولوگ/شرشیاکلی بیان و سپس خالص‌سازی شدند.

گام بعدی، اطمینان یافتن از کارآمد بودن پروتئین‌های کاندید با بررسی ایجاد اینمنی در برابر سویه‌های هترولوگ باکتری بود که این کار با مقایسه‌ی حضور ژن‌های مرتبط با پروتئین‌های مفروض، تنوع فازی و توالی‌های حفاظت شده در میان ۲۲ سویه‌ی MenB انجام گرفت. در نهایت هفت پروتئین شناخته شد که قادر به ایجاد اینمنی در برابر طیف وسیعی از سویه‌ها بود که به دنبال آن آزمایشات تجربی

References

1. Mora M, Donati C, Medini D, Covacci A, Rappuoli R. Microbial genomes and vaccine design: refinements to the classical reverse vaccinology approach. *Curr Opin Microbiol* 2006;9(5):532-6.
2. Arnon R, Ben-Yedidya T. Old and new vaccine approaches. *Int Immunopharmacol* 2003;3(8):1195-204.
3. Davies MN, Flower DR. Harnessing bioinformatics to discover new vaccines. *Drug Discov Today* 2007;12(9-10):389-95.
4. Vivona S, Gardy JL, Ramachandran S, Brinkman FS, Raghava GP, Flower DR, et al. Computer-aided biotechnology: from immuno-informatics to reverse vaccinology. *Trends Biotechnol* 2008;26(4):190-200.
5. Mora M, Veggi D, Santini L, Pizza M, Rappuoli R. Reverse vaccinology. *Drug Discov Today* 2003;8(10):459-64.
6. Rinaudo CD, Telford JL, Rappuoli R, Seib KL. Vaccinology in the genome era. *J Clin Invest* 2009;119(9):2515-25.
7. Capecchi B, Serruto D, Adu-Bobie J, Rappuoli R, Pizza M. The genome revolution in vaccine research. *Curr Issues Mol Biol* 2004;6(1):17-27.
8. Movahedi AR, Hampson DJ. New ways to identify novel bacterial antigens for vaccine development. *Vet Microbiol* 2008;131(1-2):1-13.
9. Serruto D, Serino L, Masiagnani V, Pizza M. Genome-based approaches to develop vaccines against bacterial pathogens. *Vaccine* 2009;27(25-26):3245-50.
10. Seib KL, Dougan G, Rappuoli R. The key role of genomics in modern vaccine and drug design for emerging infectious diseases. *PLoS Genet* 2009;5(10):e1000612.
11. Serino L, Bambini S, Comanducci M, Pizza M, Rappuoli R. Meningococcal diseases: From genomes to vaccines. *Drug Discovery Today: Therapeutic Strategies* 2006;3(2):129-36.

Computer-aided vaccine design: *a brief report*

Razieh Ghasemi Khorasgani
M.Sc.^{1*}

Marzieh Sanaei M.Sc.¹
Majid Mohammad Beigi Ph.D.²

1- Department of Microbial Biotechnology, Faculty of Advanced Sciences and Technology, University of Isfahan, Isfahan, Iran.
2- Department of Biomedical Engineering, Faculty of Engineering, University of Isfahan, Isfahan, Iran.

Abstract

Received: September 26, 2011 Accepted: April 21, 2012

Background: Although the conventional vaccines have been instrumental in the incidence of many infectious diseases, the advances in genetic engineering and bioinformatics have provided the opportunity for developing improved and new vaccines.

Methods: Reverse vaccinology was pioneered by a group of researchers investigating development of a vaccine against serogroup B *Neisseria meningitidis*. Reverse vaccinology analyzes the entire genome of a pathogen with the aid of computational programs to identify potentially antigenic extracellular proteins.

Results: Using this method for *Neisseria meningitidis* genome analysis, 600 secretory or surface-exposed proteins were identified and, subsequently, 350 proteins were expressed and purified. Finally, seven proteins capable of activating the immune system against a range of strains were identified.

Conclusion: Improved computational techniques are now able to provide researchers with high-confidence predictions for complex biological characteristics. This will herald a move to computer-aided biotechnology in which time-consuming and expensive large-scale experimental approaches are progressively replaced by functional bioinformatic investigations.

Keywords: immunoinformatics, reverse vaccinology, vaccine.

* Corresponding author: Department of Biology, Faculty of Sciences, University of Isfahan, Hezarjerib St., Isfahan, Iran.
Tel: +98-311-7932489
E-mail: rghasemi110@gmail.com