

# تعیین کمترین عیار سرمی با ارزش جهت تشخیص توکسوبلاسموز گوسفند در روش‌های الیزا، ایمونوفلورسنت و وسترن بلاط

دکتر احمد مرشدی<sup>۱\*</sup> دکتر علیرضا محمودیان<sup>۱</sup> دکتر احمد آواز<sup>۲</sup>

دریافت مقاله: ۲۸ اردیبهشت ماه ۱۳۸۳

پذیرش نهایی: ۴ آذرماه ۱۳۸۳

**Determination of the lowest valuable titer (Cut-off titer) of antitoxoplasma antibodies for detection of Toxoplasmosis in sheep by ELISA and IFA tests**

Morshedi, A.,<sup>1</sup> Mahmoodian, A.,<sup>1</sup> Awaz, A.<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Department of Pathobiology Faculty of Veterinary Medicine University of Urmia, Urmia-Iran. <sup>2</sup>Graduated from Faculty of Veterinary Medicine University of Urmia- Urmia, Iran.

**Objective:** To investigate 1) the cut-off titers of antitoxoplasma antibodies through IgG- ELISA and IFA tests and 2) application of IgG- ELISA rather than IFA test for diagnosis of toxoplasmosis (*Toxoplasma gondii*) in mature sheep.

**Animals:** One hundred and ten Iranian mature sheep.

**Procedure:** The serum samples were examined to determine the final positive dilution of antitoxoplasma antibody by IgG- ELISA and IFA tests. For this purpose, immunoreactivity of the final positive dilution of each serum with to SAG-1 antigen was determined by western blot analysis. The ELISA microplate coated with 105 tachyzoites/ well, was incubated with diluted sheep sera. After adding of substrate, enzymatic activity was measured at 492 nm. Samples with higher absorbance values (= 2.5 times greater than these values of negative controls) designated as positive. The data obtained from 110 sera with IFA and ELISA was compared with each other to determine the percentage of agreement between them.

**Statistical analysis:** Using a chi-square test to show the significant differences between results of IFA and ELISA. Furthermore, these results were compared to determine the percentage of agreement between them.

**Results:** 24 out of 110 serum samples were concordant positive (21.8%) and 79 cases (70.9%) were concordant negative in both IFA and ELISA. All positive samples exhibited strong reactivity to SAG-1 (30 KD band). Among 110 serum samples, five discordant ELISA- positive and two discordant IFA- positive sera had no reactivity with SAG-1 band in WB. Moreover, there is 92.7% coincidence between results of ELISA and IFA tests.

**Conclusion:** In this study the lowest valuable titer, for detection of Toxoplasmosis in sheep, was obtained as 1:40 and 1:100 in the IFA and ELISA tests, respectively. Furthermore, immunoreactivity of serum dilutions to SAG-1 antigen in the WB proved to be a useful tool for setting of optimum cut-off titers in the IFA and ELISA tests.

*J.Fac.Vet.Med.Univ.Tehran.* 60,3:219-223,2005.

**Keywords:** *Toxoplasma gondii*, IFAT, IgG-ELISA.

Corresponding author's email: Ahmad.Morshedi@yahoo.com

هدف: تعیین کمترین عیار با ارزش آنتی بادی ضد توکسوبلاسماؤنده آی در تشخیص آلوگی گوسفند، در الیزا غیر مستقیم و IFA، با استفاده از آنتی زن محلول SAG-1.

حیوانات: یکصد و ده رأس گوسفند بومی بالغ از ۴۱ کله در اطراف ارومیه.

روش: جدا نمودن سرم و تعیین آخر رقت مثبت هرسرم با آزمونهای IFA، والا یزا انجام شد و آخرین رقت مثبت هرسرم با آنتی زن محلول SAG-1 در وسترن بلاط، جهت تعیین کمترین عیار با ارزش آنگل تهیه و رقت های ۱:۲۰، ۱:۴۰، ۱:۶۰، ۱:۸۰، ۱:۱۰۰ اسرم روی آن ریخته و تحت تاثیر کنزوگه پراکسیداز قرار گرفت و فعالیت آنزیمی هر حفره در ۴۹۲ نانومتر ثبت گردید. نمونه های سوم که SAV آنها مساوی یا بزرگتر از ۵/۲ برابر SAV محلول کامل و SAG-1 تجاری و تاثیر آخرین رقت مثبت از هرسرم روی آن انجام شد. جهت مریبی شدن واکنش هرسرم با باند ۳۰ کیلودالتون، نوارها را در کنزوگه پراکسیداز گذاشته و مریبی شدن باند مورد بررسی قرار گرفت. داده های به دست آمده از ۱۱۰ سرم با IFA والا یزا به منظور تعیین درصد همخوانی مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت.

تجزیه و تحلیل آماری: از آزمون آماری مربع کای جهت پی بردن به اختلاف معنادار بین نتایج الیزا و IFA استفاده شد.

نتایج: از ۱۱۰ نمونه سرم، ۲۴ مورد (۲۱/۸ درصد) با هر دو تست الیزا و IFA مثبت شدند. تمامی ۲۴ مورد سرم مثبت با هر دو آزمون، در وسترن بلاط واکنش مریبی قوی با باند ۱ SAG نشان دادند. پنج مورد که الیزا مثبت (عیار ۱:۵) و IFA منفی بوده و نیز ۲ مورد IFA مثبت (عیار ۱:۲۰) که الیزا منفی بودند، در وسترن بلاط نیز واکنش مریبی مشاهده نگردید.

نتیجه گیری: با توجه به یافته های الیزا و IFA و نتایج وسترن بلاط میزان آلوگی گوسفندان بالغ به توکسوبلاسموز ۲۱/۸ درصد به دست آمد. در این مطالعه همچنین نشان داده شد که بین داده های به دست آمده از الیزا و IFA ۹۲/۷ درصد همخوانی وجود دارد. کمترین عیار با ارزش جهت تشخیص آلوگی با توکسوبلاسماؤنده آی در IFA ۴۰ و در الیزا ۱:۱۰۰ به دست آمد. مجله دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، ۱۳۸۴، دوره ۶۰، شماره ۳، ۲۲۲-۲۱۹.

واژه های کلیدی: توکسوبلاسماؤنده آی، آزمون IFA، الیزا.

توکسوبلاسماؤنده آی یک انگل درون یاخته ای است که انسان و دامهای اهلی را مبتلای کند. از بین دامهای اهلی گوسفند و بز به این عفونت حساس

(۱) گروه پاتوبیولوژی دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه، ارومیه - ایران.

(۲) دانش آموخته دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه، ارومیه - ایران.

(\*) نویسنده مسؤول: Ahmad-Morshedi@yahoo.com



حاوی ۲۰ میلی گرم / میلی لیتر، و آنتی بادی منوکلونال ضد SAG-1 جهت استفاده در وسترن بلات.(Biox diagnostics- Belgium).

## روش کار

نمونه برداری: جمعاً ۱۱ نمونه سرم گوسفند بالغ به طور تصادفی allocation (Random) از ۱۴ گله از اطراف ارومیه جمع آوری و تا هنگام آزمایش در فریزر ۷۰- درجه نگهداری شد. این سرمها با آزمونهای الایزا، IFA و وسترن بلات مورد ارزیابی سرم شناسی قرار گرفتند.

آماده کردن پلیت الایزا: میکروپلیت ته صاف براساس روش (etal, 1980) با <sup>۱۰</sup> تا کی زوئیت در هر حفره (در حجم ۱۰۰ میکرولیتر) در بافر کربنات -بی کربنات پوشش دار گردید (۹) پس از یک ساعت انکوبه در ۳۷ درجه و یک شب در یخچال، جهت فیکسه شدن تاکی زوئیت ها در پلیت به هر حفره ۱۰۰ میلی لیتر بافر PBS حاوی ۵٪ درصد گلوتارآلدئید اضافه و بعد از سه دقیقه، ۳ بار شسته شد. جهت مسدود کردن فضای بین تاکی زوئیت ها به هر حفره ۱۰۰ میکرولیتر محلول آلبومین گاوی ادرصد در بافر PBS ریخته و یک شب در ۴ درجه گذاشته و سه بار شسته شد. پر کردن فضای بین تاکی زوئیت ها به وسیله آلبومین مانع از چسبیدن آنتی بادی های غیر اختصاصی به پلیت شده و از واکنش های کاذب جلوگیری می کند (۴).

آزمون الایزا: از هر یک از سرمها نمونه و نیز سرم مثبت و منفی رفرنس رقت های ۱:۱۰۰ و ۱:۱۰۰۰ به حجم ۱۰۰ میکرولیتر در داخل حفرات پلیت تهیه، پس از قرار دادن یک ساعت در ۳۷ درجه و ۳ بار شستن، ۱۰۰ میکرولیتر کنزوگه پراکسید از ۱:۲۵ به هر حفره افزوده و مجدد آبه مدت یک ساعت در ۳۷ درجه گذاشته و ۳ بار شسته شد. آنگاه به هر حفره ۱۰۰ میکرولیتر سوبسترا (کروموزن) ریخته و به مدت ۱۰ دقیقه در جای تاریک گذاشته و به محض مشاهده تغییر رنگ، ۵۰ میکرولیتر محلول متوقف کننده به هر حفره اضافه و SAV (Spectrophotometer Absorbance Value) حفرات توسط دستگاه فتو متر (Wellscan) در ۴۹۲ نانومتر خوانده و ثبت گردید. در این مطالعه کلیه سرمها که SAV آنها مساوی با بزرگتر از ۲/۵ برابر SAV سرم شاهد منفی بوده عنوان مثبت در نظر گرفته شدند (۱۱).

آزمون IFA: با استفاده از شکل تاکی زوئیت انگل لکه های آنتی زنی ۱۰۰ میکرولیتر روی اسلاید گذاشته و پس از خشک شدن با اتانول ثابت گردید. از نمونه های سرمی و نیز سرم شاهد منفی و مثبت رقت های ۱:۲۰ تا ۱:۶۴۰۰ تهیه و از هر رقت ۲۰ میکرولیتر روی لکه های ریخته و پس از ۳۰ دقیقه انکوبه در اتاق ک مرطوب ۳۷ درجه، ۳ بار و هر بار به مدت ۵ دقیقه در ظرف بافر آب کشی و خشک گردید. در این مرحله روی هر لکه آنتی زنی ۲۰ میکرولیتر سرم کنزوگه فلورسین با رقت ۱:۲۵ (حاوی او انس بلوبه نسبت ۱:۱۰۰) ریخته و به مدت ۳۰ دقیقه در ۳۷ درجه مرطوب انکوبه و ۴ بار به مدت ۵ دقیقه در ظرف بافر آب کشی شده پس از خشک شدن روی هر لام یک قطره بافر گلیسیرین دارچکانده و بالا مل پوشانده شد. آخرین رقتی از سرم که در واکنش بالکه آنتی زن تعداد زیادی انگل توکسوپلاسمابا حاشیه سبز در خشان در میکروسکوپ فلورسانس نشان داد عیار پادتن در نظر گرفته شد (۶).

آزمون ابمونوبلات: برای تعیین کمترین عیار با ارزش (Cut-off titer) آنتی

بوده و موجب سقط جنین در این حیوان می گردد (۵). بررسی های انجام شده نشان می دهد که میزان سقط جنین توکسوپلاسمای در گله های گوسفند با توجه به شرایط آب و هوایی بین ۳ تا ۳۰ درصد متغیر است (۱۳). در مطالعه ای که در شهرستان گرگان انجام شد خطر قابل انتساب به سقط جنین توکسوپلاسمای در میش ها ۳ درصد گزارش شد (۲). آزمونهای سرم شناسی آگلوتی نیشن مستقیم اصلاح شده، Dye test (Indirect Hemagglutination) (IHA) و جهت (Indirect Fluorescent Antibody) (IFA) عیار کلی آنتی بادیها، و آزمونهای الایزا، IgG ضد الایزا غیر مستقیم جهت یافتن عیار آنتی بادیهای از نوع IgM و IgG ضد توکسوپلاسمای به طور جداگانه در سرم، به کار رفته اند (۱۰، ۲۰، ۲۳). پروتئین ۱-SAG (Surface Antigen G1) معروف به پروتئین (P30) که به طور اختصاصی توسط مرحله تاکی زوئیت انگل ساخته می شود یک آنتی زن سطحی و باز این انگل است (۸). این آنتی زن ایمونودامینانت بوده و بر ضد آن آنتی بادی اختصاصی در بدن ساخته می شود که می توان با جست و جوی آن در سرم جهت تشخیص عفونت توکسوپلاسمای استفاده نمود (۱۴). یک آنتی زن محلول بوده و می توان آن را در آزمونهای وسترن بلات، IHA، و نیز الایزا غیر مستقیم به کار برد. هدف مطالعه حاضر تعیین کمترین عیار با ارزش IgG در آزمونهای IFA و الایزا استفاده از واکنش پذیری رقت های سرمی با باند ۱-SAG در وسترن بلات، و تعیین فراوانی آنودگی گوسفندان به توکسوپلاسمای گوندی ای بود.

## مواد و روش کار

۱- آنتی زن: از شکل تاکی زوئیت توکسوپلاسمای گوندی آی (ساخت انتستیتو پاستور ایران) در آزمون IFA جهت تهیه لکه های آنتی زنی و در الایزا جهت پوشش دار کردن میکروپلیت استفاده شد.

۲- آنتی زن محلول کامل: شکل تاکی زوئیت انگل را ۱۵ بار در ۷۰ درجه انجماد و ذوب نموده و پس از سانتریفیوژ در ۶۰ دور به مدت ۲۵ دقیقه، از مایع رویی به عنوان آنتی زن محلول (حاوی ۱۰ میلی گرم پروتئین در میلی لیتر) در وسترن بلات استفاده شد.

۳- کنزوگه فلورسین: سرم خرگوشی ضد IgG گوسفند نشان دار شده با ایزو تیو سیانات سدیم، (Biox-diagnostics, Belgium).

۴- سرم مثبت و منفی رفرنس (شاهد)، شامل ۳ نمونه سرم منفی تجاری (svanova Biothec) با ضافه ۵ نمونه سرم منفی محلی و یک نمونه سرم مثبت (از مؤسسه سرم سازی رازی اخذ گردید).

۵- پروتئین های مارکر با وزن ملکولی مشخص که به ترتیب با وزن ملکولی ۹۲، ۴۷ و ۲۱، ۳۰، ۴۳، ۴۷ کیلو دالتون بودند (sigma, 2000).

۶- معرفه های الایزا: شامل بافر گلیسین، بافر توئین، کنزوگه پراکسید از (سرم -sheep IgG Antiserum, peroxidase conjugate)، بافر سوبسترا، کروموزن، (ارتوفنیل دی آمین، OPD)، محلول متوقف کننده (اسید سولفوریک نرمال)، سرم شاهد منفی، ساخت شرکت (Svanova Biothec, Sweden).

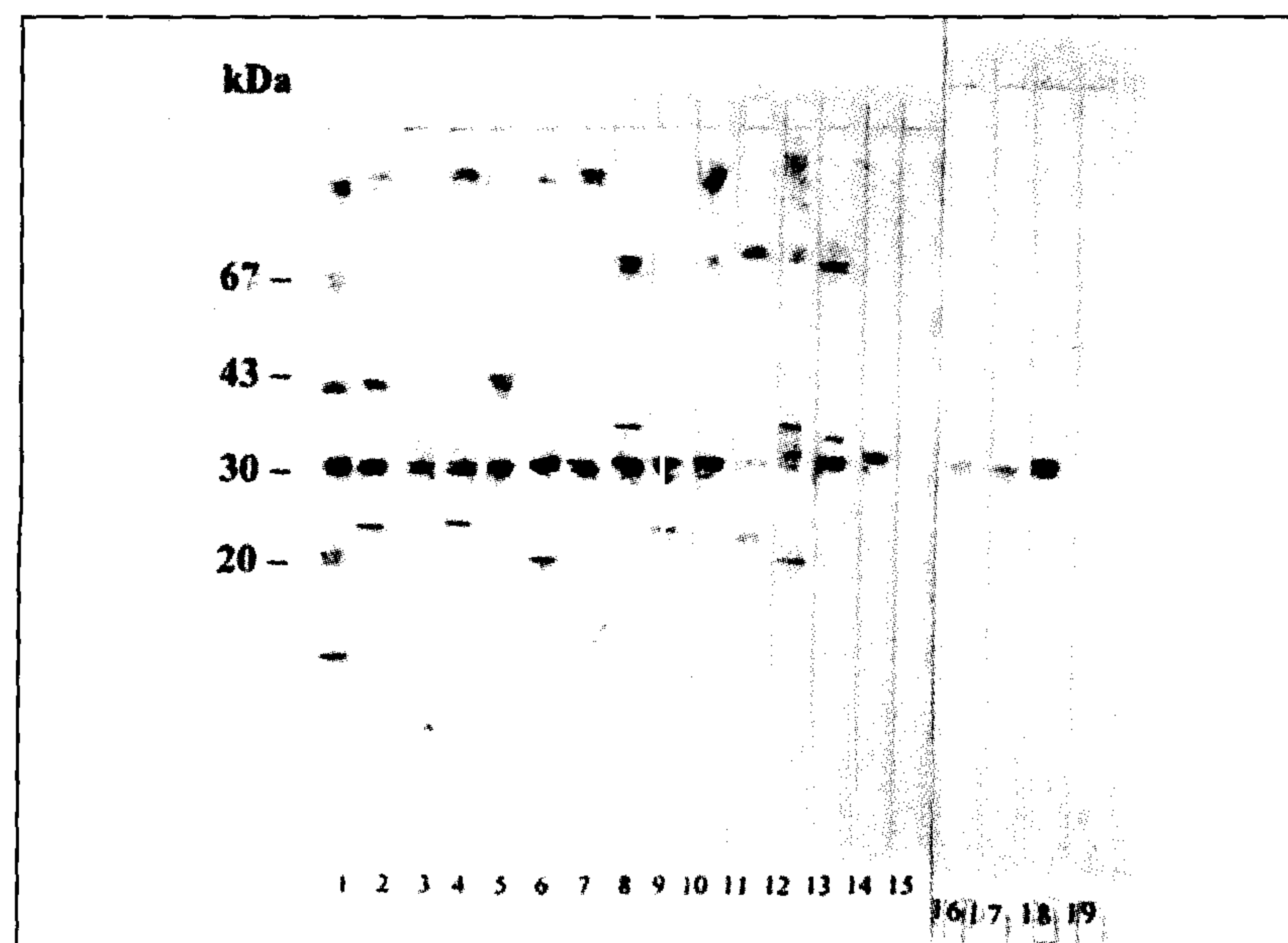
۷- آنتی زن SAG-1 توکسوپلاسمای گوندی آی، در فلاکن یک میلی لیتری،



وسترن بلات باند ۱-SAG (۳۰ کیلو دالتون) واکنش مری نشان ندادند و باسایر باندهای نیز واکنش ضعیفی داشتند (جدول ۱). در مقابل تمام ۲۴ مورد مثبت با هردو تست در وسترن بلات نیز واکنش مری قوی، باند ۱-SAG نشان ندادند. برخی از این سرمهها علاوه بر واکنش باند ۱-SAG با ۲۱ تا ۴ باند آنتی زنی دیگر نیز واکنش مثبت داشتند که نشان دهنده واکنش تقاطعی بین برخی از آنتی زنها توکسوپلاسمابا آنتی بادیهای حاصل از سایر آبودگیهای انگلی است. الکتروفورز آنتی زن محلول کامل پس از رنگ آمیزی روی بلات بین ۱۰ تا ۱۲ باند کاملاً مری ظاهر نمودند. پروتئین مارکر دارای عباند بود، که به ترتیب وزن ملکولی ۹۲، ۶۷، ۴۳، ۳۰ و ۲۱ کیلو دالتون را داشتند. باند ۱-SG در ردیف پروتئین ۳۰ کیلو دالتون مارکر قرار داشت. سه سرم شاهد منفی و ۵ نمونه از سرمهای منفی در الایزاو (IF) که جهت مقایسه مورد آزمون ایمونوبلات قرار گرفته باهیچ یک از باندهای آنتی زنی واکنش نشان ندادند. بالاترین میانگین SAV سرمهای الایزاو ۱/۸۴۰ و پائین ترین میانگین آنها ۱/۳۲۵ به دست آمد (جدول ۱). میانگین SAV سرمهای شاهد منفی ۵۰/۰ بود. بنابراین تمامی سرمهایی که SAV آنها مساوی با بزرگتر از ۱/۲۷۵ بود، مثبت در نظر گرفته شدند، (۱/۲۷۵ = ۵۰ × ۲/۵).

### بحث

در مطالعه‌ای که در سال ۱۹۹۵ در ارومیه روی ۴۰۰ گوسفند و ۱۰۰ بز با آزمون لاتکس آگلوتی نیشن انجام شد، شیوع آبودگی با توکسوپلاسمایوندی آی رادر گوسفند ۲۵ درصد و در بز ۲۰ درصد اعلام شد (۷). بررسی‌های انجام شده روی آزمون لاتکس توکسوپلاسمایونشان داد که این روش در مقایسه با سایر روش‌ها، از



تصویر ۱ - وسترن بلات از آنتی زنها پروتئینی محلول توکسوپلاسمایوندی آی روی نوارهای نیتروسلولز، واکنش آنها با سرمهای مثبت و منفی در تست الایزاو (IF). شکل چپ - نوار ۱: پروتئین مارکر - نوار ۲ تا ۱۰ و ۱۳: مربوط به سرمهایی مثبت در الایزاو (IF) با عیار ۴۰ و بالاتر، (باند مثبت قوی در ایمونوبلات). نوار ۱۱ و ۱۲: مربوط به سرمهای الایزاو مثبت ۱۵: سرم شاهد منفی تجربی (فاقد هرگونه باندررسوبی). باندهای مثبت در ردیف پروتئین.

۳۰ کیلو دالتون (SAG-1) قرار دارد. شکل راست - نوار ۱ تا ۵: سرمهای شاهد منفی محلی، نوار ۶ تا ۸ سرم شاهد منفی تجاری نوار ۹ و ۱۰: مربوط به سرمهای الایزاو منفی و IF مثبت با تیتر ۲۰: ۱، (باند مثبت خیلی ضعیف در ایمونوبلات). نوار ۱۱: سرم شاهد مثبت محلی، نوار ۱۲: سرم نمونه الایزاو منفی و IF منفی (فاقد هرگونه باندررسوبی).

توکسوپلاسمایوندی آی در IF و الایزاو با استفاده از آنتی زن محلول کامل و ۱-SAG تجارتی (به عنوان شاهد) و براساس روش Sharma انجام شد (۱۵). ۵ میلی لیتر آنتی زن محلول، حاوی ۱۰ میلی گرم پروتئین در میلی لیتر با یک میلی لیتر SDS (Sodium dodeoyl sulfate) ۴ درصد محلوت (جهت دادن بار منفی به پروتئین) و با سرنگ هامیلتون ۱۰ میکرولیتر به داخل هریک از حفرات تعییه شده روی صفحه ژل پلی آکریلامید (SDS-PAGE) ۵ درصد در الکتروفورز عمودی ریخته شد. ضمناً دو حفره ژل به آنتی زن ۱-SAG تجارتی و یک حفره نیز به آنتی زن محلول، اختصاص یافت و به مدت ۰۶ دقیقه در ۱۰۰ ولت الکتروفورز گردید. پس از اتمام الکتروفورز باندهای آنتی زن روی ژل براساس روش Towbin (به روی ورق نیتروسلولز انتقال داده شد) (۱۸). بدین ترتیب که صفحه ژل را روی فیلتر کاغذی در کاست محافظ قرار داده و ورق نیتروسلولز را که قبل از ترانسفر بافر مرتبط شده بود، روی ژل چسبانده و مجدد آبافیلتر کاغذی پوشانده شد و پس از محکم کردن کاست محافظ آن را در تانک الکتروترانسفر قرار داده و با جریان ۲۵ ولت به مدت یک ساعت الکتروفورز شد. سپس ورق نیتروسلولز جهت اشباع جایگاه‌های باقیمانده اتصال پروتئین به منظور کاهش اتصال ایمونوگلوبولین‌های غیراختصاصی به آن به مدت یک ساعت در بافر توتین حاوی ۵ درصد شیر بدون چربی گذاشتند و سه بار شسته شد. پس از خشک شدن، ورقه نیتروسلولز به صورت ۱۰ نوار باریک شماره دار بریده شد. هریک نوار نیتروسلولز برای تست یک رقت از یک نمونه سرم به کار رفت. ضمناً یک نوار از باند ۱-SAG و یک نوار از آنتی زن محلول کامل و یک نوار پروتئین مارکر جهت مری شدن باندهای ایشان با رنگ کوماسی بلوبه مدت ۲۰ دقیقه رنگ و سپس با آب مقطر آب کشی گردید. آنگاه از آخرین رقت مثبت هر سرم نمونه و نیز یک رقت پائین تراز آن در آزمونهای IF و الایزا به طور جداگانه روی نوارهای نیتروسلولز ریخته و به مدت ۱/۵ ساعت در حرارت اتفاق گذاشتند، سپس سه بار با بافر توتین آب کشی شد. ضمناً سرم شاهد مثبت و شاهد منفی نیز، هم با نوار آنتی زن محلول و هم با نوار حاوی باند ۱-SAG مورد آزمایش قرار گرفت. پس از کمی خشک شدن تمامی نوارهای رنگ پلیت بزرگ حاوی کنزوگه پراکسیداز ۲۵:۱ به مدت یک ساعت در حرارت اتفاق قرار داده شد. پس از این مدت نوارهای ۵ بار با بافر توتین شسته و روی آنها محلول سوبسترا (کروموزن-دی آمینوبنزیدین ۲/۰ میلی گرم / میلی لیتر) اضافه نموده و به مدت ۱۵ دقیقه در جای تاریک گذاشتند. نوارهای بلا فاصله یکبار با بافر تریس-سالین جهت جلوگیری از توسعه رنگ آب کشی و جهت خشک شدن لای فیلتر کاغذی قرار گرفتند. در این مرحله باندهایی که با کروموزن رنگ گرفته و مری شده بودند، مثبت در نظر گرفته شدند.

### نتایج

از ۱۱ نمونه سرم، ۲۴ مورد (۲۱/۸ درصد) با هردو تست الایزاو IF مثبت شدند و ۷۹ مورد (۷۱ درصد) با هردو تست جواب منفی نشان ندادند. بنابراین با توجه به نتایج سازگار دو تست الایزاو IF ۹۲/۷ درصد همخوانی بین آنها مشاهده گردید. از طرفی ۵ نمونه که الایزاو مثبت و IF منفی بوده و نیز ۲ مورد IF مثبت که پاسخ الایزا منفی داشتند و به ترتیب دارای عیار ۵۰:۱ در الایزاو عیار ۲۰:۱ در IF بودند، در



در این تحقیق چون تمامی نمونه‌های سرم مثبت سازگار در هردو آزمون، چه باعیار بالا و یا پایین همیشه باند ۳۰ کیلودالتون راشناسایی کردند و بعضی نمونه‌ها سایر باندهای آنتی‌ژنی رانیزشناسایی کردند و از طرفی تمامی سرم‌های منفی سازگار با هردو آزمون، در وسترن بلات نیز با SAG-1 واکنش منفی داشتند، لکن بعضی از آنها با سایر اپی توپها (باندها) واکنش مریب نشان دادند. این یافته‌ها می‌تواند واکنش تقاطعی بین آنتی‌ژنهای مشترک توکسوپلاسمماً گوندی آی با سایرانگل‌های آپی کمپلکس را نشان دهد. نمونه‌های سرم مثبت IFA و الایزاکه با یکدیگر همخوانی نداشتند دارای تیتر پایین آنتی‌بادی (۱:۴۰ < در IFA و ۱:۱۰۰ < در الایزا) در سرم بودند و در وسترن بلات نیز با باند ۱-SAG واکنش نشان ندادند، ولی بعضی از آنها با سایر اپی توپها واکنش مریب داشتند. عیار پایین آنتی‌بادی مشترک در سرم می‌تواند مربوط به عفونتهای پنهانی با توکسوپلاسمماً باشد و یا ممکن است واکنش تقاطعی با سایر کوکسیدین‌هارا نشان دهد.

نتایج این مطالعه نشان داد که میزان فراوانی حیوانات سرم مثبت با آزمون‌های مختلف سرم شناسی می‌تواند تفاوت‌هایی با یکدیگر داشته باشد، به طوری که میزان آلوگی در گوسفند با الایزا ۲۶/۳ درصد و با ۶/۲۳ درصد در ارومیه به دست آمد. لکن با استفاده از آزمون آماری مربع کای در سطح اطمینان ۹۵ درصد تفاوت آماری معنی‌دار بین نتایج الایزا و IFA مشاهده نگردید. از این رواز الایزا-IgG می‌توان به عنوان یک آزمون غربالی در تعیین موارد آلوگی با توکسوپلاسمماً گوندی آی استفاده نمود.

در این تحقیق کمترین عیار با ارزش آنتی‌توکسوپلاسمای سرم که بتواند معیار آلوگی در گوسفند را نظر گرفته شود. در IFA ۱:۴۰ و در الایزا ۱:۱۰۰ به دست آمد. نتایج این مطالعه هم چنین نشان داد که واکنش مثبت نمونه‌های سرم با باند ۱-SAG در وسترن بلات می‌تواند یک ابزار مفید و معیاری برای تعیین کمترین عیار با ارزش در آزمون‌های رایج سرم شناسی در تشخیص موارد آلوگی با توکسوپلاسمماً گوندی آی و تعیین فراوانی شیوع موارد سرم مثبت با آزمون‌های غربالی از جمله IFA و الایزا باشد.

## References

1. رزمی، غ؛ رهبری، ص. (۱۳۷۹): مقایسه روش آگلوتیناسیون مستقیم اصلاح شده با روش‌های ایمونوفلورست غیرمستقیم و تست رنگی (DT) در تشخیص توکسوپلاسموزیس گوسفندان، مجله تحقیقات دامپزشکی ایران، دانشگاه شیراز، دوره دوم، شماره اول، صفحه: ۱۲-۱۹.
2. رزمی، غ؛ رهبری، ص. (۱۳۸۰): بررسی سقط جنین توکسوپلاسمایی در یکی از گوسفنداریهای شهرستان گرگان، مجله تحقیقات دامپزشکی ایران، دوره دوم، شماره اول- صفحه: ۳۹- ۳۲.
3. Ahmed, B.A., Gaafar, S.M. and Kanetz, C.L. (1983): Relationship of Toxoplasma infections to other diseases. Veterinary Parasitology 12: 199-203.
4. Caponi, L., Migliorini, P. (1999): Antibody usage in the Lab., Springer, Lab. Manual, London, PP: 35-50.
5. Dudey, J. P., Miller, S., Powell, E. C., and Anderson,

جدول ۱- نتایج سرم شناسی به دست آمده از الایزا IFA و وسترن بلات روی سرم ۱۱۰ گوسفند بالغ.

نوع آزمون	تعداد نمونه	نتایج الایزا		نتایج IFA		آخرين واکنش در وسترن بلات		آزمون
		تعداد مثبت	تعداد منفی	تعداد مثبت	تعداد منفی	تعداد مثبت	تعداد منفی	
مثبت قوی	۴	۱/۸۰ ۱:۶۴۰	۰	۴	۰	۴	۱/۸۴۰	۱
مثبت قوی	۳	۱:۸۰	۰	۳	۰	۳	۱/۷۱۲	۲
مثبت قوی	۱۰	۱/۱۰ ۱:۶۴۰	۰	۱۰	۰	۱۰	۱/۶۲۰	۳
مثبت قوی تا متوسط	۷	۱/۱۰ ۱:۱۶۰	۰	۷	۰	۷	۱/۵۱۲	۴
منفی تا مثبت خیلی ضعیف	۵	-	۵	۰	۰	۵	۱/۳۲۵	۵
منفی	۲	۱:۲۰	۰	۲	۲	۰	۰/۹۹۵	۶
منفی	۷۹	-	۷۹	۰	۷۹	۰	۰/۷۴۴	۷۹
-	۱۱۰	-	۸۴	۲۶	۸۱	۲۹	-	۱۱۰

دقت و حساسیت کمتری برخوردار است (۱۹، ۲۱). در یک بررسی با آزمون آگلوتی نیشن مستقیم اصلاح شده روی سرم گوسفندان مازندران، نشان داده شد که این آزمون در ۹۶ درصد موارد با آزمون IFA همخوانی دارد (۱)، لکن نظریه این که در این آزمون به منظور بالا بردن حساسیت تست، سرم تحت تاثیر ۲-مرکاپتوواتانل قرار می‌گیرد، این روش کمتر مورد توجه بوده است (۲۲). آزمون رنگی سابین (DT) که در ۹۹ درصد موارد با آزمون IFA همخوانی نشان داده (۲۰، ۲۱) به علت نیاز به آنتی‌ژن زنده استفاده از آن با مشکلاتی مواجه بوده است. آزمون IFA به میزان گستردگی، چه به منظور تشخیص موارد درمانگاهی، یعنی شکل حاد توکسوپلاسموزو جستجوی IgM در سرم (۱۲) و چه به منظور آزمون غربالی و جستجوی موارد مزمن و تعیین شیوع سرمی با اندازه گیری IgG در سرم، کاربرد پیدانموده است (۱۲، ۲۰). مشکل روش IFA مشاهده طولانی مدت لامهادر میکروسکوپ فلورسانس در آزمون‌های غربالی روی سرم حیوانات می‌باشد. آزمون الایزای غیرمستقیم نیز همانند IFA هم جهت جستجوی آنتی‌بادی IgM در تشخیص توکسوپلاسموز حاد (۱۰) و هم در اندازه گیری آنتی‌بادی IgG، می‌تواند به عنوان یک تست غربالی در تعیین عفونتهای مزمن با توکسوپلاسمماً گوندی آی مورد استفاده قرار گیرد (۱۱، ۲۳).

نظریه این که در تحقیقات قبلی دیگران روی تعیین کمترین عیار با ارزش سرم (Cut-off titer) که بتواند معیار آلوگی با توکسوپلاسمادر نظر گرفته شود رقت‌های متفاوتی نظیر ۱:۱۶، ۱:۲۰، ۱:۶۴ و ۱:۱۰۰ را برای IFA و رقت‌های ۱:۱۰۰ را برای الایزا گزارش کرده‌اند (۲۰، ۲۱، ۲۲). در مطالعه حاضر سعی برای شد که ضمن تعیین کمترین عیار با ارزش در IFA و الایزا جهت پی بردن به عفونت با توکسوپلاسمماً گوندی آی، میزان شیوع آلوگی گوسفندان به این انگل را در ارومیه به دست آوریم.



- W .R. (1986): Epizootiologic investigations on a sheep farm with toxoplasma gondii- induced abortions, J of American Vet, Med Association, 188(2), 155-158.
6. Ghorbani, M., Edrissian, Gh. H., and Assad, N. (1978): Serological survey of toxoplasmosis in the northern part of Iran, using IFA technique, Transactions of the Royal society of Tropical Medicine and Hygeine. 72(4): 369-371.
  7. Hashemi-Fesharaki, R. (1996): Seroprevalence of Toxoplasma gondii in cattle, sheep and goats in Iran. Veterinary Parasitology, 61: 1-3.
  8. Manger, I. D., Hehl, A. E., and Boothroyd, J. C. (1998): The surface of Toxoplasma tachyzoites is dominated, by a family of Glycosylphosphatidylinositol antigen related to SAG-1. Infection and Immunity 66, 2237-44.
  9. Mineo, J. R., Camargo, M. E., and Perreira, A.W. (1980): ELISA for antibodies to T.gondii polysaccharides in Toxoplasmosis. Infect. Immun, 27:283.
  10. Naot, Y., Remington, J. S. (1980): An ELISA for detection of IgM antibodies to T.gondii, use for diagnosis of acute aquired toxoplasmosis J. Infect. Dis. 142: 757-766.
  11. Payne, R. A., Joynson, D. M., and Wilsmore, Ag. (1988): ELISA for measurment of specific antibodies in experimentally induced Ovine toxoplasmosis. J. Epidemiol Infect, 100: 205-212.
  12. Remington, J. S., Miller, M. J. (1966): 19S and 7S antitoxoplasma antibodies in the diagnosis of acute toxoplasmosis. Proc. Soc. Exp. Biol. Med., 121: 357-363.
  13. Robert, H. (1991): Veterinary obstetric and genital disease. David and charles Inc. North pomfert, Vermont, USA, PP: 200.
  14. Rodrigues, C., Afchain, D., Capron, A., and Santoro, F. (1985): Major surface protein of Toxoplasma gondii (P30) contains an immunodominant region with repetitive epitopes. European Journal of Immunology, 15: 747-9.
  15. Sharma, S.D., Mullenax, J., and Araujo, F. G. (1983): Westernblot analysis of the antigens to T.gondii recognized by human IgM and IgG antibodies,J. Immunol, 131:977-983.
  16. Silva, N. M., Lorencio, E. V., and Mineo, J. R. (2002): Optimization of cut- off titers in T. gondii specific ELISA and IFAT in sera using Immunoreactivity to SAG-1 antigen as a molecular marker of infection. The Veterinary Journal, 163: 94-98.
  17. Suzuki, k., Suto, T., and Fugita, J. (1965): Serological diagnosis of toxoplasmosis by the IFA test . the National Institute of animal health quarterly. 5: 73-75.
  18. Towbin, H., staehelin, T., and Gorden, J.(1979): Electrophoretic transfer of proteins from polyacrylamid gels to nitrocellulose sheets: procedure and source applications. Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA, 76, 4350-6.
  19. Trees, A. J., Crozier, S. J. (1989): Serodiagnosis of ovine toxoplasmosis and assessment of the latex agglutination test and value of IgM specific titres after experimental infection. Research in Veterinary Science. 46: 67-72.
  20. Walton, B. C, Benchoff, B. M., and Brooks, W. H. (1966): Comparison of the IFA test and Dye test for detection of antibodies to T. gondii, Am. J. Trop. Med. Hyg, 15: 149-152.
  21. Walls, S. W., Remington, J. S. (1983): Evaluation of a latex agglutination method for toxoplasmosis. Diagn. Microbiol. Infect. Dis., 1: 265-271.
  22. Wilson, M., ware. D. A., and Juranek, D. D. (1990): Serological aspect of toxoplas-msis. J. of Amrican Vet. Med. Association. 196: 277-280.
  23. Woodward, B. C. (1982): Evaluation of an ELISA specific for IgG as a screening test for detecting anti-toxoplasma antibodies. J.clin. Mirobiol, 16: 367-372.

