



Expression Optimization, Purification, and Fluorescence Spectroscopic Assessment of Creatinase Enzyme in the Presence of Gold Nanoparticles

Mehdi Abdollahzadeh Parsa¹ MSc, Saman Hosseinkhani² PhD, Shirin Jalili³ PhD, Fereshteh Rahmati¹ PhD

¹ Department of Biochemistry, Faculty of Biological Sciences, North-Tehran Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

² Department of Biochemistry, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.

³ Research Center for Life & Health Sciences & Biotechnology in the Police, Directorate of Health, Rescue & Treatment, Police Headquarter, Tehran, Iran.

ABSTRACT

AIMS: Nowadays, the use of laboratory methods based on enzymatic reactions to monitor the health of individuals, especially in the field of military forces, has become widespread. One of the enzymatic methods is the use of creatinase enzyme for clinical measurement of creatine and creatinine in body fluids, through which the health of kidneys, muscles, and thyroid gland can be understood. This study aimed to optimize the expression of the creatinase enzyme and to investigate the effect of gold nanoparticles on the stability of the creatinase enzyme.

MATERIALS & METHODS: This research was conducted in the spring and summer of 2021 in the electrochemical institute located at the University of Tehran, Iran. In this study, E. coli BL21 containing pET28a amplification vector was cultured in TB medium and then induced at 18, 22, 28, 32, and 37°C. After sonication, purification of enzymes was performed by affinity chromatography. After confirmation of expression by SDS-PAGE, the concentrations of enzymes expressed at different induction temperatures were measured and compared by the Bradford method. Then the activity of enzymes was evaluated and compared by the colorimetric method. Finally, the effect of gold nanoparticles on the structure of the creatinase enzyme was investigated by fluorescence spectroscopy.

FINDINGS: Examination of creatinase expression at different temperatures in the TB medium showed that at 28°C the highest amount of enzyme with the highest activity was obtained. On the other hand, fluorescence spectroscopy of creatinase enzyme with the presence and absence of gold nanoparticles at excitation wavelength of 295 nm showed a decrease in fluorescence intensity in the presence of gold nanoparticles.

CONCLUSION: The induction temperature of 28°C in the TB medium provides a more active and more concentrated enzyme. Also, the presence of gold nanoparticles reduced the fluorescence intensity of the creatinase enzyme, which could indicate a change in the fluorescent amino acid microenvironment of the creatinase enzyme structure.

KEYWORD: [Creatinase](#); [Enzymes](#); [Purification](#); [Gold](#); [Nanoparticles](#); [Fluorescence Spectroscopy](#)

How to cite this article:

Abdollahzadeh Parsa M, Hosseinkhani S, Jalili S, Rahmati F. *Expression Optimization, Purification, and Fluorescence Spectroscopic Assessment of Creatinase Enzyme in the Presence of Gold Nanoparticles.* J Police Med. 2022;11(1):e15

*Correspondence:

Department of Biochemistry, Faculty of Biological Sciences, North-Tehran Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.
Postal code: 1651153311
Tel: -
Mail: frahmati@iau-tnb.ac.ir

Article History:

Received: 07/01/2021
Accepted: 05/02/2021
ePublished: 13/04/2022



بهینه‌سازی بیان، تخلیص و ارزیابی طیف سنجی فلوروسانس آنزیم کراتیناز در حضور نانوذرات طلا

مهدی عبدالله زاده پارسا¹ MSc، سامان حسینخانی² PhD، شیرین جلیلی³ PhD، فرشته رحمتی¹ PhD

¹ گروه بیوشیمی، دانشکده علوم زیستی، واحد تهران شمال، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران.
² گروه بیوشیمی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران.
³ مرکز تحقیقات علوم و فناوری‌های زیستی و سلامت در پلیس، معاونت بهداشت، امداد و درمان، فرماندهی انتظامی، تهران، ایران.

چکیده

اهداف: امروزه استفاده از روش‌های بر پایه واکنش‌های آنزیمی با هدف پایش سلامت افراد به خصوص در حوزه نیروهای نظامی و انتظامی رواج گسترده‌ای یافته است. یکی از روش‌های آنزیماتیک، استفاده از آنزیم کراتیناز برای سنجش کراتین و کراتینین در مایعات جهت بررسی سلامت کلیه‌ها، عضلات و غده تیروئید است. هدف این تحقیق بهینه‌سازی بیان آنزیم کراتیناز و بررسی اثر نانوذرات طلا بر پایداری آنزیم کراتیناز بود.

مواد و روش‌ها: این پژوهش در بهار و تابستان سال ۱۴۰۰ در مؤسسه الکتروشیمی واقع در دانشگاه تهران انجام شد. در این مطالعه ابتدا باکتری *E.Coli BL21* حاوی وکتور تکثیری *pET28a* در محیط کشت TB کشت شد سپس در دماهای ۱۸، ۲۲، ۲۸، ۳۲ و ۳۷ درجه القا گردید. در ادامه پس از سونیکاسیون، تخلیص آنزیم‌ها با کروماتوگرافی تمایلی انجام شد. پس از تأیید بیان با SDS-PAGE، غلظت آنزیم‌های بیان شده در دماهای القای متفاوت با روش برادفورد اندازه‌گیری و مقایسه شد. در ادامه فعالیت آنزیم‌ها با روش رنگ‌سنجی بررسی و مقایسه گردید. نهایتاً با روش طیف‌سنجی فلوروسانس، اثر نانوذرات طلا بر ساختار آنزیم کراتیناز مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: بررسی میزان بیان آنزیم کراتیناز در دماهای مختلف در محیط کشت TB نشان داد که در دمای ۲۸ درجه، بیشترین مقدار آنزیم با بالاترین میزان فعالیت حاصل شد. از طرفی طیف‌سنجی فلوروسانس آنزیم کراتیناز در حضور و عدم حضور نانوذرات طلا در طول موج تهییج ۲۹۵ نانومتر، کاهش شدت فلوروسانس در حضور نانوذرات طلا را نشان داد.

نتیجه‌گیری: القای بیان در ۲۸ درجه سانتی‌گراد در محیط کشت TB، آنزیمی فعال‌تر و غلیظ‌تر ارائه می‌دهد. همچنین نانوذرات طلا باعث کاهش شدت فلوروسانس آنزیم شد که می‌تواند نشانگر تغییر در ریزمحیط آمینواسید فلوروسانت در ساختار آنزیم کراتیناز باشد.

کلیدواژه‌ها: کراتیناز، آنزیم، تخلیص، طلا، نانوذرات، طیف‌سنجی فلوروسانس

تاریخچه مقاله:

دریافت: ۱۴۰۰/۱۰/۱۷
 پذیرش: ۱۴۰۰/۱۱/۱۶
 چاپ: ۱۴۰۱/۰۱/۲۴

نویسنده مسئول:

آدرس پستی: تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تهران شمال،
 دانشکده علوم زیستی، گروه بیوشیمی
 کد پستی: ۱۶۵۱۱۵۳۳۱۱
 تلفن: -
 پست الکترونیک: f.rahmati@iau-tnb.ac.ir

نحوه استناد به این مقاله:

Abdollahzadeh Parsa M, Hosseinkhani S, Jalili S, Rahmati F. Expression Optimization, Purification, and Fluorescence Spectroscopic Assessment of Creatinase Enzyme in the Presence of Gold Nanoparticles. J Police Med. 2022;11(1):e15

مقدمه

نیروی انسانی ارزشمندترین سرمایه نظامی و از پایه‌های اساسی سازمان‌های نظامی و انتظامی هر کشور، از جمله ایران، محسوب می‌شود. موفقیت یا عدم موفقیت در مأموریت‌ها علاوه بر تسلیحات و تکنولوژی‌های گران‌قیمت به سلامت جسمی و روانی و میزان آمادگی جسمانی نیروها بستگی دارد. سلامت نیروهای عملیاتی نظامی و انتظامی با توجه به ماهیت کاری آنها، همواره از دغدغه‌های حوزه بهداشت و درمان به شمار می‌آید. لذا پیش سلامت جسمانی و آمادگی بدنی نیروهای عملیاتی فعال انتظامی از جمله یگان‌های ویژه، نیروهای حفاظت از شخصیت‌ها و غیره، به لحاظ مأموریت‌های عملیاتی ویژه‌ای که دارند از حیث سلامت و توده بافت عضلانی، از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. بررسی سلامت و آمادگی این افراد و از طرف دیگر، متمایز ساختن این نیروها از افراد عادی جامعه و در نهایت جذب افراد کارآمد، نیازمند تکنیک‌های جدید و به روز پزشکی است، تا با گزینش دقیق افراد با سلامت بدنی بالا و همچنین پیش مداوم سلامت این افراد، پلیس را قادر سازد مأموریت‌های عملیاتی محوله را با توفیق حداکثری انجام دهند [۱].

امروزه استفاده از روش‌ها و کیت‌های آزمایشگاهی بر پایه واکنش‌های آنزیمی با هدف پیش سلامت افراد به خصوص در حوزه نیروهای نظامی و انتظامی رواج گسترده‌ای یافته است. یکی از روش‌های آنزیماتیک، استفاده از آنزیم کراتیناز به جهت سنجش بالینی کراتین و کراتینین در مایعات بدن است [۲]. در سال‌های اخیر، استفاده از پروتئین‌ها و آنزیم‌های نوترکیب در تحقیقات علمی افزایش یافته است. یکی از روش‌های تولید پروتئین نوترکیب، همسانه‌سازی مولکولی DNA خارجی، به درون DNA کروموزومی باکتریایی است. از این تکنولوژی، امروزه برای تولید پروتئین‌های نوترکیب در تحقیقات بالینی و صنعتی استفاده می‌شود [۳]. آنزیم‌های میکروبی از لحاظ اقتصادی، با داشتن مراحل تهیه کشت میکروبی ساده‌تر، سریع‌تر و ارزان‌تر نسبت به آنزیم‌های تولیدشده توسط حیوانات و گیاهان، مناسب‌تر هستند. از طرفی میکروارگانیسم‌های مولد آنها، به سادگی می‌توانند از لحاظ ژنتیکی، برای تولید هرچه بیشتر و در جهت بهبود کمیت و کیفیت مورد نظر محصولات، دستکاری شوند [۴]. یکی از این آنزیم‌ها، آنزیم کراتیناز (کراتین آمیدینوهایدرولاز) است که پروتئینی هوموایمر با وزن مولکولی تقریبی ۹۷ کیلودالتون است و باعث تسریع هیدرولیز کراتین به اوره و سارکوزین می‌شود [۵]. آنزیم کراتیناز برای اولین بار توسط Roche و همکارانش در سال ۱۹۵۰ کشف شد. این آنزیم در بسیاری از باکتری‌ها از جمله سودوموناس‌ها، آرتروباکترها، فلاووباکتریوم‌ها، باسیلوس‌ها، پاراکوکوس و آلکالیژن‌ها یافت می‌شود. این باکتری‌ها از این آنزیم جهت تجزیه میکروبی کراتین به عنوان منبع کربن و نیتروژن و در چرخه متابولیسم آرژنین و پرولین استفاده می‌کنند. از این آنزیم در پزشکی می‌توان برای سنجش بالینی کراتین و کراتینین استفاده نمود [۲].

با توجه به نقش کراتین در افزایش سنتز آدنوزین تری فسفات (ATP) و واکنش تعادلی آن با کراتینین، این آنزیم شاخص مهمی به جهت سنجش سلامت کلیه‌ها و همچنین عضلات است. بنابراین اندازه‌گیری میزان کراتین و کراتینین در سرم خون و ادرار، می‌تواند نشان‌دهنده عملکرد کلیه‌ها و عضلات

باشد [۶]. ژن کدکننده این آنزیم در باکتری‌های اشاره‌شده یافت می‌شود ولی این باکتری‌ها، این آنزیم را تنها به میزان مورد نیاز خود تولید کرده و همین مقادیر کم نیز ناپایدار بوده و از طرفی جداسازی و خالص‌سازی آنزیم از این باکتری‌ها به صورت طبیعی مشکلات خاص خود را داشته و ممکن است باکتری تولیدکننده بعد از چندین پاساژ متوالی بر روی محیط کشت، توانایی تولید این آنزیم را از دست بدهند. لذا برای تولید انبوه این آنزیم در صنعت، از تکنیک تولید پروتئین نوترکیب (تولید آنزیم در میزبانی دیگر که دارای قدرت بیان بالاتر و تحت کنترل است) استفاده می‌شود. یکی از باکتری‌های مولد این آنزیم، سودوموناس پوتیدا است که آنزیم تولیدی آن، مقدار و فعالیت بالاتری از خود نشان می‌دهد. برای تولید انبوه این آنزیم به کمک مهندسی ژنتیک می‌توان ژن کراتیناز را از باکتری مولد (سودوموناس پوتیدا) استخراج و در یک وکتور تکثیر (pET28a) کلون کرده و در نهایت به سویه بیانی همچون E.coli BL21 جهت بیان انبوه، استخراج و خالص‌سازی پروتئین هدف، ترانسفورم کرد [۷]. از طرفی با توجه به ناپایدار بودن آنزیم تولیدشده، لازم است از روشی برای پایدارسازی آنزیم استفاده کرد. به طور کلی برای پایدارسازی آنزیم‌ها از روش‌های مختلفی از جمله ایجاد پیوندهای عرضی درون مولکولی [۸]، متصل کردن پلیمرهای محلول در آب مانند پلی اتیلن گلیکول (PEG) [۹] و سایر پلیمرهای سازگار با زیست همچون کیتوزان [۱۰]، افزودن قندها و الکل‌های قندی مانند گلیسرول [۱۱]، استفاده از سورفاکتانت‌ها [۱۲]، جهش‌زایی تصادفی و مستقیم موضعی سایت [۱۳] و همچنین نانوذرات طلا پایدارترین ذرات فلزی هستند که با توجه به خصوصیات مختلفی چون شکل، سایز، ویژگی‌های نوری و مغناطیسی مشخصی که دارند، کاربردهای جذابی را ارائه می‌دهند [۱۴].

یکی از روش‌های بررسی ساختاری پروتئین‌ها، طیف‌سنجی فلورسانس است. به طوری که در صورت تابش نور مرئی به یک مولکول یا ماده، باعث برانگیخته‌شدن آن مولکول به سطح بالاتری از انرژی شده و در هنگام بازگشت به حالت اولیه، مقداری از انرژی به صورت گرما آزاد شده و مابقی به صورت طیف فلورسانس گسیل می‌گردد که با کمک یک آشکارساز می‌توان آن را به صورت نمودار به نمایش در آورد [۱۵]. با توجه به وجود اسیدآمین ترپتوفان در ساختار آنزیم کراتیناز و بالا بودن میزان جذب این اسیدآمین و تأثیرگذاری بیشتر آن بر یافته‌های طیف‌سنجی فلورسانس (طبق منابع معتبر)، در صورت استفاده از طول موج تهییج ۲۹۵ نانومتر و بررسی طیف فلورسانس حاصل، می‌توان به وضعیت اسید آمینه ترپتوفان در پروتئین پی برد [۱۶]. بدین ترتیب می‌توان اثر نانوذرات طلا بر ساختار آنزیم کراتیناز را با مقایسه طیف‌سنجی فلورسانس در طول موج ۲۹۵ نانومتر در حضور و عدم حضور نانوذرات طلا مورد بررسی قرار داد.

در سال ۲۰۱۲ Yadav و همکاران اثر نانوذرات اکسید آهن و کیتوزان بر پایداری آنزیم کراتیناز را بررسی کرده‌اند [۱۷]. همچنین در سال ۲۰۱۷ نیز /فشاری و همکاران میزان فعالیت و بیان آنزیم کراتیناز در محیط کشت LB مایع در دماهای مختلف بیان را بررسی کرده‌اند [۱۸]. هدف از مطالعه حاضر بهینه‌سازی دمای القا جهت تولید انبوه آنزیم کراتیناز فعال‌تر و همچنین بررسی اثر پایداری نانوذرات طلا بر ساختار آنزیم کراتیناز برای

بررسی ساختاری پروتئین نو ترکیب با روش

طیف‌سنجی فلورسانس: به منظور بررسی ساختاری پروتئین از روش طیف‌سنجی فلورسانس استفاده شد. با توجه به اینکه آنزیم کراتیناز حاوی اسید آمینه تریپتوفان است و این اسید آمینه آروماتیک بالاترین میزان جذب را دارد، بدین منظور طول موج برانگیختگی ۲۹۵ نانومتر در این آزمون مورد استفاده قرار گرفت تا فقط اسید آمینه تریپتوفان تحریک شود و طیف فلورسانس حاصل شده مربوط به موقعیت تریپتوفان در آنزیم کراتیناز بود.

بررسی اثر نانوذرات طلا بر ساختار آنزیم کراتیناز: برای

بررسی اثر نانوذرات طلا بر ساختار آنزیم کراتیناز از غلظت‌های ۰/۰۱، ۰/۰۲، ۰/۰۴، ۰/۰۶، ۰/۰۸، ۰/۱ و ۰/۲ نانومولار نانوذرات طلا استفاده گردید. پس از آنکوبه کردن هر غلظت از نانوذرات طلا با آنزیم کراتیناز به مدت ۵ دقیقه، طیف فلورسانس حاصل از هر یک در طول موج تهییج ۲۹۵ نانومتر رسم شد و در انتها طیف‌های فلورسانس حاصل شده در حضور و عدم حضور نانوذرات طلا مورد مقایسه قرار گرفت.

ملاحظات اخلاقی: در همه مراحل پژوهش موازین

اخلاقی رعایت شد. تمامی آزمون‌ها در شرایط یکسان و استاندارد انجام شد و هیچ‌گونه سوگیری و دخل و تصرفی از جانب محققین در مراحل انجام پژوهش صورت نگرفت.

یافته‌ها

پس از کشت باکتری و القای بیان ژن آنزیم کراتیناز جهت بیان بالای آن (Over Expression) در دماهای ۱۸، ۲۲، ۲۸، ۳۲ و ۳۷ درجه سانتی‌گراد، تخلیص آنزیم‌ها به روش کروماتوگرافی تمایلی (به کمک ستون نیکل سفارز) و تأیید حضور و خلوص پروتئین‌ها با استفاده از تکنیک الکتروفورز SDS-PAGE تعیین غلظت پروتئین‌ها به روش برادفورد انجام و با مقایسه غلظت پروتئین‌های تخلیص شده، دمای القای بهینه مشخص شد. نتایج حاصل از سنجش غلظت پروتئین‌ها نشان داد که در دمای القای ۲۸ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۶ ساعت، میزان پروتئین بالاتری بیان گردید (جدول ۱).

جدول ۱) غلظت پروتئین در دمای القای متفاوت (حجم هر ویال جمع‌آوری شده ۱ ml بود)

غلظت پروتئین در ویال‌های جمع‌آوری شده از تخلیص							دمای القا
بیان پروتئین							(°C)
E ₇	E ₆	E ₅	E ₄	E ₃	E ₂	E ₁	
۰/۱۸	۰/۲۶	۰/۴۸	۰/۷۴	۰/۹۳	۱/۱۶	۱/۳۷	۱۸
۰/۲۵	۰/۳۸	۰/۵۴	۰/۸۵	۱/۰۵	۱/۲۸	۱/۵۳	۲۲
۰/۶۴	۰/۷۶	۰/۸۲	۱/۵۳	۱/۷۸	۱/۹۸	۲/۱۳	۲۸
۰/۳۲	۰/۴۹	۰/۶۸	۱/۱۱	۱/۴۸	۱/۷۳	۱/۹۲	۳۲
۰/۳۸	۰/۵۷	۰/۷۳	۱/۲۵	۱/۶۸	۱/۸۵	۲/۰۴	۳۷

در ادامه بررسی ساختاری آنزیم کراتیناز به کمک طیف سنجی فلورسانس در حضور و عدم حضور نانوذرات طلا انجام شد و اثر نانوذرات طلا بر ساختار آنزیم کراتیناز مشخص گردید. فعالیت آنزیم‌های حاصل از بیان در دماهای القا ۱۸، ۲۲، ۲۸، ۳۲ و ۳۷ در شرایط برابر محاسبه گردید که نتایج حاصل نشان‌دهنده فعالیت بیشتر آنزیم حاصل از القا در ۲۸ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۶ ساعت بود (جدول ۲). بررسی طیف فلورسانس نشر شده آنزیم کراتیناز حاصل از تهییج در طول موج ۲۹۵ نانومتر توسط دستگاه فلورسانس اسپکترومتر Perkin

استفاده در کیت‌های تشخیصی سنجش میزان کراتین و کراتینین سرم و ادرار به جهت تشخیص سریع‌تر و دقیق‌تر بیماری‌های کلیوی و عضلانی بود.

مواد و روش‌ها

این پژوهش کاربردی در بهار و تابستان سال ۱۴۰۰ در مؤسسه الکتروشیمی واقع در دانشگاه تهران انجام شد. مواد مورد استفاده در محیط کشت (Merck)، IPTG (Fermentas)، کانامایسین (Duchefa)، مواد SDS-PAGE (Merck)، BSA (Merck)، ستون Ni-NTA Sepharose (QIAGEN) و مواد بافرها (Merck) بود.

بیان، تخلیص و سنجش غلظت پروتئین‌ها: به منظور

استفاده از آنزیم کراتیناز جهت سنجش کراتین و کراتینین مایعات بدن به روش آنزیماتیک، نیاز به بیان بالای آنزیم‌ها و خالص‌سازی آنها است. با این هدف ابتدا باکتری *E. Coli* سویه *BL21* (وکتور بیانی *pET28a* حاوی ژن کراتیناز سودوموناس پوتیدا در آن ترانسفورم شده است) در محیط کشت TB مایع کشت گردید. پس از القای ژن آنزیم مورد نظر جهت بیان بالای آن (Over Expression)، به کمک دستگاه سونیکاتور (20s سونیکه و 40s استراحت تا ۱۵ پالس) دیواره سلول باکتری تخریب گردید. به منظور تخلیص آنزیم از روش کروماتوگرافی تمایلی (به کمک ستون نیکل-سفارز) استفاده شد. آنزیم‌های نو ترکیب بیان شده دارای دنباله هیستیدینی (*His6-tag*) در انتهای آمین (N-Terminal) خود هستند. این دنباله هیستیدینی تمایل زیادی به نیکل داشته و میان‌کنش محکمی با آن برقرار می‌کند. در آخر برای جداسازی پروتئین‌های متصل به ستون، از بافر جداکننده (Elution Buffer) حاوی NaCl ۳۰۰mM، Tris/Hcl 50mM، Imidazole 250mM، PH=8 استفاده شد. در ادامه برای حصول اطمینان و تأیید حضور و خلوص نمونه‌ها از روش الکتروفورز SDS-PAGE استفاده شد و در نهایت برای سنجش غلظت پروتئین‌ها از روش برادفورد استفاده گردید. با رسم منحنی استاندارد به کمک پروتئین BSA و معرف برادفورد، غلظت نمونه‌های آنزیمی مشخص گردید [۱۹].

بررسی دمای بهینه برای بیان آنزیم: به منظور تعیین

دمای بهینه بیان آنزیم، ابتدا باکتری *E. Coli* حاوی وکتور *pET28a* که ژن کراتیناز در آن کلون شد، در محیط کشت TB مایع کشت شبانه شد و سپس القای بیان در دماهای ۱۸، ۲۲، ۲۸، ۳۲ و ۳۷ درجه سانتی‌گراد انجام شد و پس از تخلیص و سنجش غلظت پروتئین‌ها، نتایج حاصل شده مقایسه و دمای القای بهینه تعیین شد.

بررسی فعالیت آنزیم با روش رنگ‌سنجی: برای بررسی

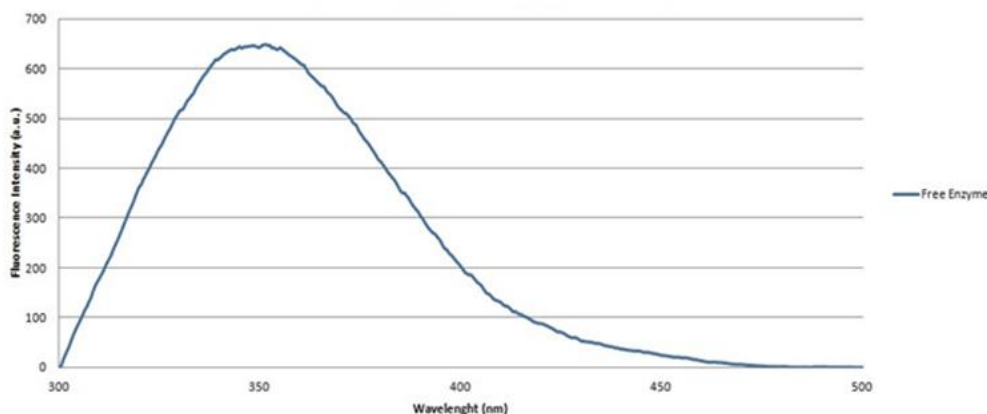
فعالیت آنزیم از روش رنگ‌سنجی (سیگما-الدریج) استفاده گردید. بدین منظور آنزیم کراتیناز حاصل از بیان در دماهای القا متفاوت با محلول کراتین در PBS به عنوان سوپسترا در ۳۷ درجه به مدت ۵ دقیقه آنکوبه شد و سپس دی‌متیل‌آمینوبنزالدهید و HCL غلیظ اضافه شد و پس از ۲۰ دقیقه آنکوبه در دمای اتاق، جذب آن در ۴۳۵ نانومتر خوانش گردید. با کمک میزان جذب، فعالیت آنزیم‌های حاصل از بیان در دماهای مختلف محاسبه و مقایسه گردید.

نمودار حاصل از بررسی اثر نانوذرات طلا بر ساختار آنزیم کراتیناز نشان داد که با افزایش غلظت نانوذرات طلا، میزان شدت فلوروسانس به وضوح کاهش یافت. شکل ۲ طیف فلوروسانس حاصل از آنزیم کراتیناز همراه با غلظت‌های مختلف نانوذرات طلا را نشان می‌دهد. برای بررسی مقایسه‌ای طیف‌سنجی فلوروسانس آنزیم کراتیناز در حضور و عدم حضور نانوذرات طلا، نمودار طیف نشری در حضور و عدم حضور نانوذرات طلا رسم گردید. این نمودار نشان داد که میزان شدت فلوروسانس در حضور نانوذرات طلا کاهش یافت که این کاهش شدت نشر با افزایش غلظت نانوذرات طلا، کاهش بیشتری را نشان داد (شکل ۳).

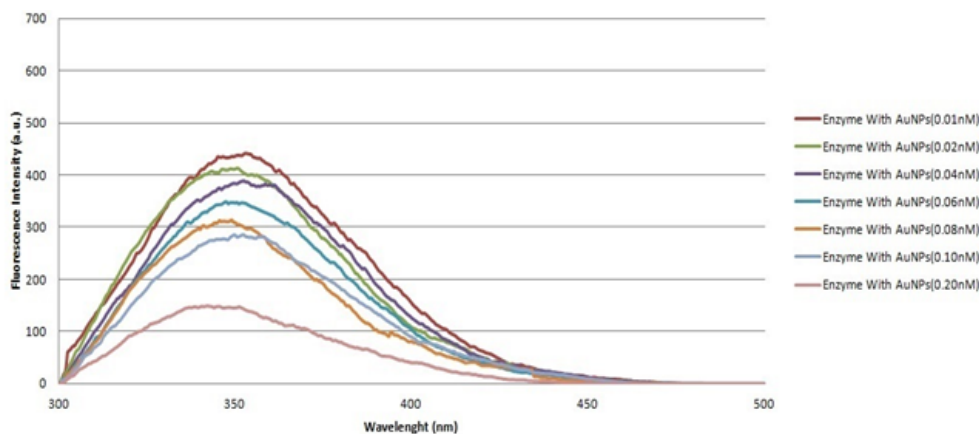
Elmer مدل Ls 45 با کووت کوارتز با قطر ۱ سانتی‌متر انجام شد که نمودار حاصل از آن بازنشر فلوروسانس در شکل ۱ نشان داده شد.

جدول ۲) فعالیت آنزیم کراتیناز در دمای القای متفاوت

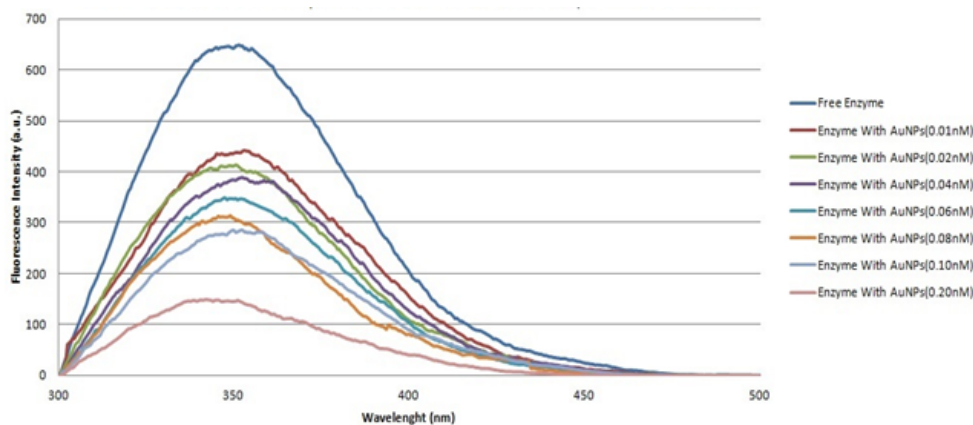
دمای القای بیان پروتئین (°C)	۳۷	۳۲	۲۸	۲۲	۱۸
جذب در ۴۳۵ نانومتر (رقت ۱/۲)	۰/۶۸۳	۰/۷۳۶	۰/۷۵۸	۰/۶۶۵	۰/۶۲۳
میزان فعالیت آنزیم کراتیناز (U/ml)	۱۲/۷۶	۱۳/۲۷	۱۴/۱۷	۱۲/۴۲	۱۱/۶۴



شکل ۱) طیف فلوروسانس آنزیم کراتیناز در طول موج تهییج (۲۹۵ nm)



شکل ۲) طیف فلوروسانس آنزیم کراتیناز در طول موج تهییج (۲۹۵ nm) در حضور AuNPs



شکل ۳) طیف فلوروسانس آنزیم کراتیناز در طول موج تهییج (۲۹۵ nm) در حضور و عدم حضور AuNPs

بحث

هدف از انجام این مطالعه، ارائه روشی مطلوب برای تولید انبوه آنزیم کراتیناز به جهت استفاده در کیت‌های سنجش کراتین و کراتینین بود. از طرفی با توجه به ناپایداری این آنزیم، اثر نانوذرات طلا بر پایداری این آنزیم مورد ارزیابی قرار گرفت. در این تحقیق دمای بهینه القا برای بیان بیشتر و فعالیت بالاتر آنزیم کراتیناز نوترکیب مورد بررسی قرار گرفت. بدین منظور از دماهای القا ۱۸، ۲۲، ۲۸، ۳۲ و ۳۷ درجه سانتی‌گراد به صورت جداگانه استفاده گردید و در نهایت پس از تخلیص آنزیم کراتیناز به کمک روش کروماتوگرافی تمایلی، نتایج سنجش غلظت پروتئین تخلیص‌شده با روش برادفورد با یکدیگر مقایسه گردید. سپس با کمک روش رنگ‌سنجی فعالیت آنزیم کراتیناز در دماهای القا مذکور محاسبه و مقایسه گردید. نتایج حاصل از این مطالعه نشانگر بیان مطلوب‌تر و فعالیت بالاتر آنزیم کراتیناز در دمای القا ۲۸ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۶ ساعت در محیط کشت TB مایع بود. در مقایسه با تحقیقاتی که در گذشته بر روی بیان آنزیم کراتیناز در محیط LB مایع و شرایط دمایی مشابه صورت گرفته است [۱۸]، آنزیم بیان‌شده در این مطالعه غلظت بالاتر و فعالیت بیشتری از خود نشان داد که بیانگر بیان مطلوب‌تر آنزیم کراتیناز نسبت به روش‌های پیشین است.

نکته مهم و حائز اهمیت در مورد این آنزیم، ناپایداری بودن آن است [۲۰]. لذا نیازمند روشی برای پایداری آنزیم کراتیناز جهت استفاده در کیت‌های تجاری سنجش کراتین و کراتینین هستیم. در گذشته مطالعاتی با هدف پایداری آنزیم کراتیناز انجام شده است که از آن می‌توان به ایجاد موتاسیون‌های تصادفی به صورت تکی، جفت و سه‌گانه بر روی آنزیم کراتیناز اشاره کرد که نهایتاً جهش‌های سه‌گانه ایجادشده باعث پایداری نسبی آنزیم گردیده ولی اثر نامطلوب بر فعالیت آنزیم داشته است [۲۱]. در مطالعه دیگری اثر یون‌های نقره بر آنزیم کراتیناز بررسی شده که حاکی از مهار فعالیت آنزیم کراتیناز است [۲۲]. مطالعه‌ای دیگر اثر نانو ذرات اکسید آهن و کیتوزان بر آنزیم کراتیناز را بررسی کرده که باعث ثبات نسبی در ساختار و فعالیت آنزیم شده است [۲۳]. نتایج حاصل از این پژوهش، نشان‌دهنده کاهش میزان شدت فلورسانس در حضور نانوذرات طلا بود که با افزایش غلظت نانوذرات طلا، کاهش شدت فلورسانس بیشتری را شاهد بودیم. این مسئله می‌تواند نشان‌دهنده تغییر در ریزمحیط آمینواسید فلورسانس در ساختار آنزیم کراتیناز باشد. در نتیجه استفاده از نانوذرات طلا به جهت پایداری آنزیم کراتیناز گزینه مناسبی به نظر نمی‌رسد.

با توجه به ناپایداری آنزیم کراتیناز، محدودیت زمانی جهت بررسی فعالیت و ساختار این آنزیم وجود داشت. لذا در این مطالعه، بررسی فعالیت و ساختار آنزیم بلافاصله پس از تخلیص آنزیم انجام پذیرفت؛ زیرا با گذشت ۴۸ الی ۷۲ ساعت از تخلیص آنزیم به شرط استفاده از گلیسرول و نگهداری در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد، شاهد اگرگه شدن آنزیم و همچنین کاهش چشمگیر فعالیت آن بودیم. همچنین تمامی بررسی‌ها در شرایط دمایی یکسان صورت پذیرفت. با توجه به نتایج حاصل از اثر

نانوذرات طلا بر آنزیم کراتیناز، روش‌های دیگری برای پایداری آنزیم کراتیناز پیشنهاد می‌شود از جمله، بررسی اثر مهارکننده‌ها و فعال‌کننده‌ها بر آنزیم کراتیناز، ایجاد جهش‌های هدفدار در توالی آنزیم و بررسی پایداری و فعالیت آنزیم، بررسی پایداری آنزیم در برابر عوامل گوناگون دیگر و همچنین بررسی ساختار کریستالوگرافی آنزیم کراتیناز به جهت شناخت بهتر آنزیم و انتخاب گزینه بهتر برای پایداری آنزیم برای مصارف تجاری.

نتیجه‌گیری

یافته‌های این مطالعه نشان داد که کشت باکتری *E.Coli BL21* حاوی وکتور تکثیر *pET28a* در محیط کشت *TB* مایع و القای آن در دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۶ ساعت، آنزیم کراتیناز فعال‌تر با میزان بیان بالاتری جهت استفاده در کیت‌های سنجش کراتین و کراتینین در اختیارمان قرار می‌دهد. در ادامه بررسی اثر نانوذرات طلا بر ساختار آنزیم کراتیناز نشان داده است که با توجه به احتمال تغییر در ریزمحیط آمینواسید فلورسانس در ساختار آنزیم کراتیناز در حضور نانوذرات طلا، این ترکیبات گزینه مناسبی جهت پایداری آنزیم کراتیناز نیستند. لذا استفاده از روش‌ها و ترکیبات دیگر جهت پایداری آنزیم کراتیناز به منظور استفاده در کیت‌های تجاری سنجش کراتین و کراتینین توصیه می‌گردد.

نکات بالینی و کاربردی در طب انتظامی: با توجه به اینکه برخی مشاغل نیاز مبرم به آمادگی و سلامت جسمانی و روحی دارند، لذا پایش مداوم سلامت این افراد ضروری است. از این مشاغل می‌توان به نظامی‌گری از جمله یگان ویژه، نیروهای عملیاتی و غیره اشاره کرد که احتمال ابتلای کارکنان این حوزه به امراض روان‌تنی، عضلانی-اسکلتی و قلبی-عروقی زیاد است. از طرفی برای استخدام افراد در این حوزه نیازمند به روش غربالگری کارآمدی هستیم تا با سرعت و دقت به غربال سلامت این افراد منتهی شود. بدین منظور استفاده از کیت‌های سنجش دقیق و سریع کراتین و کراتینین در آزمایشگاه‌های نظامی می‌تواند به پایش سلامت کادر نظامی و همچنین مستخدمین آتی در این حوزه بیانجامد.

تشکر و قدردانی: این مقاله برگرفته از رساله دکتری روان‌شناسی سلامت دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی با کد ۱۰۱۲۰۷۰۹۹۸۱۰۰۸ است. از تمام افرادی که ما را در انجام این تحقیق یاری کردند، صمیمانه سپاسگزاریم.

تعارض منافع: بدین‌وسیله نویسندگان مقاله تصریح می‌نمایند که هیچ‌گونه تعارض منافی در قبال مطالعه حاضر وجود ندارد.

سهم نویسندگان: مهدی عبدالله‌زاده پارسا، ارایه ایده، جمع‌آوری داده‌ها؛ سامان حسینخانی، تحلیل داده؛ شیرین جلیلی، روش‌شناس؛ فرشته رحمتی، طراحی مطالعه و ارایه ایده؛ همه نویسندگان در نگارش اولیه مقاله و بازنگری آن سهیم بودند و همه با تأیید نهایی مقاله حاضر، مسئولیت دقت و صحت مطالب مندرج در آن را می‌پذیرند.

منابع مالی: این مطالعه بدون هیچ‌گونه حمایت مالی انجام شد.

References

1- Khajeamiri A.R, Heidari A. Evaluation the efficiency of health watch checkup in the diagnosis and treatment of diseases from the

perspective of Hamedan police force. *Paramed Sci Mil Health*. 2019;14(1):25-33. [Persian]. <http://jps.ajaums.ac.ir/article-1-174-en.html>

- 2- Padmanabhan B, Horikoshi M. Crystallization and preliminary X-ray diffraction analysis of creatine amidinohydrolase from *Actinobacillus*. *Acta Crystallogr D Bio Crystallogr*. 2002 ;58(2):322-3. <https://doi.org/10.1107/s0907444901019928>
- 3- Hacker D.L., Wurm, F.M. *Comprehensive Biotechnology* Second ed. Academic Press, Burlington.2011
<https://www.sciencedirect.com/referencework/9780080885049/comprehensive-biotechnology>
- 4- Demain AL, Vaishnav P. Production of recombinant proteins by microbes and higher organisms. *Biotechnol Adv*. 2009;27(3):297-306. <https://doi.org/10.1016/j.biotechadv.2009.01.008>
- 5- Hoeffken HW, Knof SH, Bartlett PA, Huber R, Moellering H, Schumacher G. Crystal structure determination, refinement and molecular model of creatine amidinohydrolase from *Pseudomonas putida*. *J Mol Biol*. 1988;204(2):417-33. [https://doi.org/10.1016/0022-2836\(88\)90586-4](https://doi.org/10.1016/0022-2836(88)90586-4)
- 6- Tabata M, Totani M, Endo J. Coimmobilized enzyme columns in determining serum creatinine using creatininase, creatinase and sarcosine oxidase by flow-injection analysis and chemiluminescence detection. *Analytica Chimica Acta*. 1992;262(2):315-21. <https://in.booksc.eu/book/1978276/944cd5>
- 7- Chang MC, Chang CC, Chang JC. Cloning of a creatinase gene from *Pseudomonas putida* in *Escherichia coli* by using an indicator plate. *Appl Environ Microbiol*. 1992;58(10):3437-40. <https://doi.org/10.1128/aem.58.10.3437-3440.1992>
- 8- Jeng FY, Lin SC. Characterization and application of PEGylated horseradish peroxidase for the synthesis of poly (2-naphthol). *Process Biochem*. 2006;41(7):1566-73. <http://dx.doi.org/10.1016/j.procbio.2006.02.021>
- 9- Treetharnmathurot B, Ovartharnporn C, Wungsintaweekul J, Duncan R, Wiwattanapateep R. Effect of PEG molecular weight and linking chemistry on the biological activity and thermal stability of PEGylated trypsin. *Int J Pharm*. 2008;357(1-2):252-9. <https://doi.org/10.1016/j.ijpharm.2008.01.016>
- 10- Gómez L, Ramírez HL, Villalonga ML, Hernández J, Villalonga R. Immobilization of chitosan-modified invertase on alginate-coated chitin support via polyelectrolyte complex formation. *Enzym Microbial Technol*. 2006;38(1-2):22-7. <http://dx.doi.org/10.1016/j.enzmictec.2004.10.008>
- 11- Stepankova V, Bidmanova S, Koudelakova T, Prokop Z, Chaloupkova R, Damborsky J. Strategies for stabilization of enzymes in organic solvents. *Acs Catal*. 2013 ;3(12):2823-36. <https://doi.org/10.1021/cs400684x>
- 12- Iyer PV, Ananthanarayan L. Enzyme stability and stabilization—aqueous and non-aqueous environment. *Process Biochem*. 2008;43(10):1019-32. <https://doi.org/10.1016/j.procbio.2008.06.004>
- 13- Matsuura T, Miyai K, Trakulnaleamsai S, Yomo T, Shima Y, Miki S, Yamamoto K, Urabe I. Evolutionary molecular engineering by random elongation mutagenesis. *Nature Biotechnol*. 1999;17(1):58-61. https://www.nature.com/articles/nbt0199_58
- 14- Verma A, Nakade H, Simard JM, Rotello VM. Recognition and stabilization of peptide α -helices using templatable nanoparticle receptors. *J A C S*. 2004;126(35):10806-7. <https://doi.org/10.1021/ja047719h>
- 15- Lakowicz JR. *Principles of fluorescence spectroscopy*. Springer Sci Bus Media. 2013:673p. <https://link.springer.com/book/10.1007/978-0-387-46312-4>
- 16- Hellmann N, Schneider D. Hands on: using tryptophan fluorescence spectroscopy to study protein structure. *Methods Mol Biol*. 2019;1958:379-401. https://doi.org/10.1007/978-1-4939-9161-7_20
- 17- Yadav S, Devi R, Bhar P, Singhla S, Pundir CS. Immobilization of creatininase, creatinase and sarcosine oxidase on iron oxide nanoparticles/chitosan-g-polyaniline modified Pt electrode for detection of creatinine. *Enzyme Microb Technol*. 2012;50(4-5):247-54. <https://doi.org/10.1016/j.enzmictec.2012.01.008>
- 18- Afshari E, Amini-Bayat Z, Hosseinkhani S, Bakhtiari N. Cloning, expression and purification of *Pseudomonas putida* ATCC12633 Creatinase. *Avicenna J Med Biotechnol*. 2017;9(4):169-75. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/29090065/>
- 19- He F. Bradford protein assay. *Bio-Protocol*. 2011:e45-. <https://doi.org/10.21769/BioProtoc.45>
- 20- Appleyard G, Woods DD. The pathway of creatine catabolism by *Pseudomonas ovalis*. *J Gen Microbiol*. 1956;14(2):351-65. <https://doi.org/10.1099/00221287-14-2-351>
- 21- Nishiya Y. Structural comparison of creatinases for investigating substrate binding. *Int J Anal Bio-Sci*. 2014;2(4). 143-7. <https://plaza.umin.ac.jp/~e-jabs/2/2.143.pdf>
- 22- Berberich JA, Yang LW, Bahar I, Russell AJ. A stable three enzyme creatinine biosensor. 2. Analysis of the impact of silver ions on creatine amidinohydrolase. *Acta Biomater*. 2005;1(2):183-91. <https://doi.org/10.1016/j.actbio.2004.11.007>
- 23- Bai X, Li D, Ma F, Deng X, Luo M, Feng et al. Improved thermostability of creatinase from *Alcaligenes faecalis* through non-biased phylogenetic consensus-guided mutagenesis. *Microb Cell Fact*. 2020;19(1):1-3. <http://dx.doi.org/10.21203/rs.3.rs-49252/v2>