

ایمونوالکتروفورز

ایمونوالکتروفورز در حقیقت ترکیبی از الکتروفورز منطقه‌ای ۱ در محیط ژل و پدیده بین آنتی ژن و آنتی کور در همان محیط ژل است (ایمونودیفوزیون) مثلاً پروتئین‌های سرم انسانی پس از الکتروفورز ساده روی کاغذ صافی ۵ منطقه یا باند تشکیل می‌دهند که بترتیب عبارتند از آلبومین آلفایک کلوبولین آلفادو کلوبولین و بتا و گاما کلوبولین ولی در هر کدام از این مناطق چند نوع پروتئین مختلف وجود دارد که گرچه از لحاظ حرکت الکتروفورزی نزدیک بهم هستند و در یک منطقه قرار می‌گیرند ولی از لحاظ دیفوزیون در محیط ژل باهم فرق دارند و این وسیله‌ایست برای جدا کردن و تشخیص فراکسیون‌های پروتئین هر منطقه.

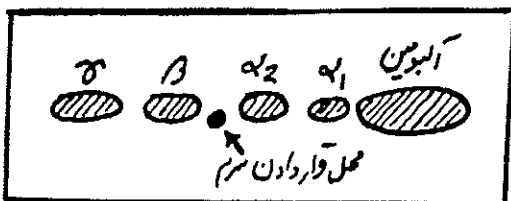
در سال ۱۹۵۵ اولین بار Smithie بابکار بردن استارچ هیدرولیزه الکتروفورز سرم انسانی در استارچ ژل توانست ۲۰ فراکسیون مختلف پروتئینی در سرم انسان جدا کند. در حقیقت هر باند الکترو فورزی روی کاغذ در محیط استارچ ژل بچندین فراکسیون پروتئینی جدا شده است و این بعلت اختلاف ضریب دیفوزیون مولکولهای پروتئینی در محیط استارچ ژل میباشد ولی ایمونوالکتروفورز که اولین بار بوسیله Grabar.P بکار برده شد قدرت جدا کننده بیشتری دارد و بدین وسیله در سرم انسانی تا ۳۰ فراکسیون پروتئینی میتوان جدا کرد و مشخص نمود.

طرز عمل بطور خلاصه از این قرار است که در مرحله اول یک الکتروفورز ساده از آنتی ژن (مثلاً سرم انسانی) در آگار ژل انجام میگردد و پس از جدا شدن فراکسیون‌های مختلف پروتئینی در مرحله دوم در شیاری بمحازات حرکت پروتئین‌ها و بفاصله معین از آنها آنتی کور مربوطه (مثلاً آنتی سرم انسانی در خرگوش) در این شیار ریخته و در شرایط مساعدی نگاهداری میشود تا مولکولهای سرم و آنتی سرم در آگار ژل نفوذ کنند و هر فراکسیون با آنتی کور مخصوص خود برخورد نموده و ایجاد باند پرسی پیتاسیون بکنند که ثابت و مرئی است.

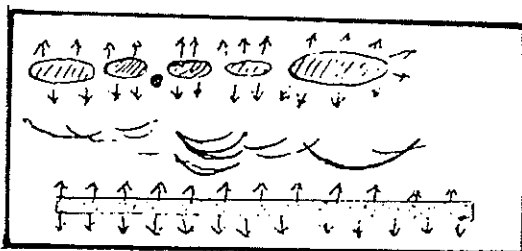
شکل صفحه بعد مراحل مختلف ایمونوالکتروفورز را نشان میدهد.

همانطور که در شکل دیده میشود در مقابل هر منطقه پروتئین در الکتروفورز ساده پس از دیفوزیون مولکولها در محیط ژل و برخورد با آنتی کورهای مربوطه چندین باند پرسی-پیتاسیون ایجاد میگردد که هر باند مشخص یک نوع پروتئین است که از لحاظ دیفوزیون مولکولها در محیط ژل باهم فرق دارند و حتی از روی شکل باندهای پرسی پیتاسیون میتوان بابعاد مولکولها پی برد بنابراین در فاصله بین مولکولهای آنتی ژن و آنتی کور مولکولهای هر دو نفوذ میکنند و

چون هر پروتئین خاص دارای ضریب دیفوزیون مشخص است مسافت معین نفوذ میکند و پس از



مرحله اول جداسازی پروتئین‌های سرم بر پایه الکترادفوز



مرحله دوم نفوذ مولکول‌های آنتی‌گن و آنتی‌ژن و ایجاد باندهای پرسی‌بتاسیون

برخورد با آنتی‌گن اختصاصی خود در همان جا بصورت مولکول‌های درشت بروی تار و بود محیط آگارژل ثابت میشود و تشکیل باندهای پرسی‌بتاسیون را میدهد.

استفاده از ایمونوالکتروفور بسیار وسیع است و هر ماده بیولوژیکی و یا شیمیایی را میتوان بعنوان آنتی‌ژن بکار برد و با تهیه آنتی‌گن مربوطه آن در حیوان آنرا مطالعه کرد. در مورد پروتئین‌های سرم انسانی بدینوسیله میتوان فراکسیون‌های مختلف پروتئینی را جدا کرد و مشخص ساخت همینطور تشخیص گروه‌های هاپتوگلوبولینی افراد انسانی Hp1-1, Hp2-1, Hp2-2 و تغییرات مرضی هر نوع پروتئین‌های سرم مثل ما کروگلوبولینی و انواع پلاسما سیتوم‌ها و تغییرات سرولوپلاسمین و تشخیص انواع هموگلوبین‌ها.

استفاده مهم دیگر در مطالعه آنتی‌ژن‌های ویروسی و میکربی وانگل‌ها و آنتی‌ژن‌های نسجی و مقایسه آنتی‌ژن‌های مختلف و توکسین‌های مختلف میکربی است همینطور میتوان بدینوسیله فهمید که آنتی‌گن کور مربوط به یک میکرب یافتن ائمنی در کدام قسمت پروتئین‌های سرم قرار دارد مثلا بعضی از آنتی‌گن‌های میکرب سل و بیماری‌های آلرژی در منطقه بتا گلوبولین‌ها مستقر است.

میتوان تکنیک‌های دیگری را از قبیل نشان کردن بعضی آنتی‌ژن‌ها بارادیو ایزوتوپ و جذب اختصاصی بعضی از آنتی‌گن‌ها را در آنتی‌گن‌های پولی والان با ایمونوالکتروفورز همراه کرد و نتایج بهتری گرفت.

ایمونوالکتروفورز سرم انسانی. این وسیله همانطور که ذکر شد برای جستجو و تشخیص فراکسیون‌های پروتئینی سرم، تشخیص گروه‌های سرمی و تشخیص تغییرات مرضی آنها بکار میرود.

برای تهیه آنتی‌سرم انسانی قبلا سرم انسان به حیواناتی از قبیل خرگوش و اسب و یا بزغال تزیق میگردد تا در خون حیوان در مقابل هر اوع پروتئین سرم انسانی آنتی‌گن اختصاصی آن تشکیل گردد و از این آنتی‌سرم در ایمونوالکتروفورز سرم انسانی استفاده میشود.

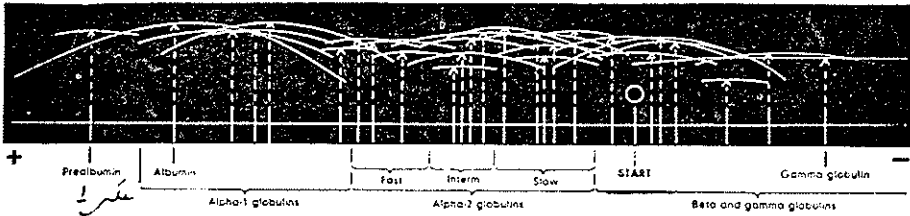


Fig. 7. Diagrammatic representation of immunoelectrophoretic pattern of a single normal human serum.

شماي بالا ایمنوالکتروفوروگرام طبیعی سرم انسان و در تابلوی زیر اسم هر نوع پروتئین ذکر میشود .

- ۱- p1 پیش آلبومین که دارای تریتوفان زیادی است
- ۲- p2 پیش آلبومین که حاوی لیوپروتئین است
- ۳- Alb آلبومین
- ۴- α_1 sm آلفا یک سرمو کوئید از نوع کلیکو پروتئین
- ۵- $\alpha_1 \beta_i$ آلفا یک بیلی روبین کلوبولین
- ۶- $\alpha_1 L$ آلفا یک لیوپروتئین
- ۷- $\alpha_1 G_1$ آلفا یک کلیکو پروتئین
- ۸- $\alpha_1 \beta$
- ۹- α_1
- ۱۰- $H_I \alpha_2$ آلفا دوها پتو کلوبولین I گروه Hp1-1
- ۱۱- $H_{II} \alpha_2$ آلفا دوها پتو کلوبولین II گروه Hp2-2
- ۱۲- $\alpha_2 m$ آلفا دوها کرو کلوبولین
- ۱۳- $\alpha_2 C$ آلفا دو سرولوپلاسمین
- ۱۴- $\alpha_2 SM$ آلفا دو سرمو کوئید
- ۱۵- $\alpha_2 A$ آلفا دو کلیکو پروتئین
- ۱۶- $\alpha_2 G$ " " "
- ۱۷- $\alpha_2 L$ آلفا دو لیوپروتئین
- ۱۸- $\alpha_2 J$ آلفا دو کلوبولین حامل تیروکسین
- ۱۹- $\beta_1 C$ بتا یک کمپلمان (مکمل)
- ۲۰- $\beta_1 B$
- ۲۱- $\beta_1 S$ بتا یک تراسفرین حامل آهن Siderophilin
- ۲۲- $\beta_1 A$ بتا یک
- ۲۳- $\beta_1 P$ بتا یک کلیکو پروتئین دارای فعالیت پروپدین
- ۲۴- $\beta_2 X$ بتا دو ایکس دارای خاصیت آنتی کوری

۲۵ - $\beta_2 A$ دارای خاصیت آنتی کوری

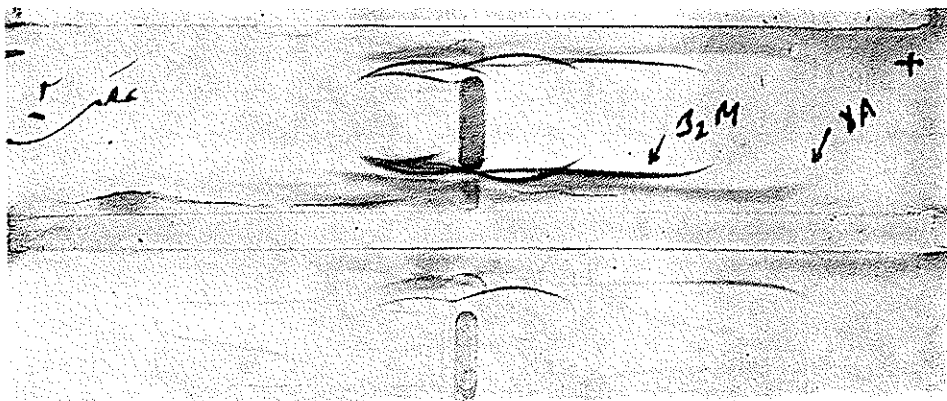
۲۶ - $\beta_2 M$ بتا دو ماکرو گلوبولین دارای خاصیت آنتی کوری

۲۷ - $\beta_2 B$ بتا دو گلوبولین مختصری آنتی کور

۲۸ - γB خاصیت آنتی کوری کم

۲۹ - γA آنتی کورهای اصلی سرم

عکس دو از يك مورد ایمونوالکتروفورز در بیمارست که گاما گلوبین زیاد شده و مخصوصاً مانند $\beta_2 M$ خیلی فطور و طولی است و این علائم مشخص بیماری ماکرو گلوبولینمی و الداشترومات



(از کارهای بخش سرم شناسی دانشکده پزشکی)

الکتروفورز در آگارزول بطریقه ماکروتامپون و رونال سدیک $PH = 8,2$ ولتاژ ۹۰ ولت / ۵ ساعت آنتی سرم انسانی تهیه شده در بزغاله مدت دیفوزیون یک هفته رنگ آمیزی با آروکارمین

منابع

- Immunodiffusion : A. J. CROWLE AP. 1961
- Immunoélectrophoresis :
SCIENCE TOOLS vol. 7 No. 2 1960
- GRABAR et WILLIAMS, Bioch Biophy Acta 10 193 1953
- F. PEETOOM : the Agar Ptecipitation Technique. Oliver & Boyd 1963