



تطبیق صفحات بتا با اپی توپ های پیش بینی شده توسط ایمونوآنفورماتیک در مولکول IgG انسان

سهیلا روهانی: گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران

فاطمه حاجی قاسمی: دانشیار، گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران (* نویسنده مسئول)

چکیده

کلیدواژه‌ها

B-sheets

IgG

اپی توپ،

ایمونوآنفورماتیک

زمینه و هدف: آتی‌بادی‌ها یا ایمونوگلوبولین‌ها (Igs)، توسط لنفوسیت‌های B تولید شده و برای تشخیص برخی بیماری‌ها شامل عفونت‌ها ارزشمند هستند. سنجش IgGs نیازمند ابزارهای تشخیصی اختصاصی از جمله آتی‌بادی‌های منوکلونال [monoclonal antibodies (MAbs)] بوده و تولید MAbs مستلزم تعیین اپی‌توپ‌های IgGs است. اپی‌توپ ناحیه‌ای از آتی‌ژن است که توسط آتی‌بادی شنا سایی می‌شود. صفحات بتا نقش مهمی در ایجاد اپی‌توپ دارند. IgG فراوانترین Ig سرم بوده و نقش مهمی در دفاع علیه عوامل عفونی دارد. هدف این پژوهش شناسایی صفحات بتا و تطبیق آنها با اپی‌توپ‌های پیش بینی شده در IgG انسان توسط ایمونوآنفورماتیک می‌باشد.

روش کار: توالی اسیدهای آمینه IgG مرجع انسان در پایگاه اطلاعاتی Protein Data Bank (PDB)، ساختار دوم Protein Homology/analogy Recognition Engine V 2.0 (Phyre2) و محل قرار گیری صفحات بتا و اپی‌توپ‌های IgG با استفاده از پایگاه داده Immune Epitope Database (IEDB) تعیین شدند.

یافته‌ها: ناحیه‌ای از IgG که بیشترین احتمال قرار گیری صفحات بتا را دارد، در زنجیره سیک در محدوده اسیدآمینه‌های ۱۵۰ تا ۱۷۵ و در زنجیره سنگین در محدوده اسیدآمینه‌های ۱۳۰-۱۴۰، ۱۳۰-۱۷۰، ۱۶۰-۲۰۰، ۱۹۰-۲۰۰، ۲۰۰-۲۴۵، ۲۰۰-۲۴۵ و ۱۸۰-۲۰۵ و سه اپی‌توپ قرار دارد. سه اپی‌توپ در زنجیره سیک در ناحیه بین اسید آمینه‌های شماره ۱۶۰-۱۷۵، ۱۵۰-۱۷۵ و ۱۶۰-۱۷۵ و سه اپی‌توپ نیز در زنجیره سنگین در ناحیه بین اسید آمینه‌های شماره ۲۷۰-۳۶۰، ۲۰۰-۳۶۰ و ۲۹۰-۳۸۰ و سه اپی‌توپ نیز در زنجیره سنگین در ناحیه بین اسید آمینه‌های شماره ۳۶۰-۴۰۰ و ۴۰۰-۴۴۰ شدنند.

نتیجه‌گیری: غالب اپی‌توپ‌های IgG انسان در نواحی از مولکول که بیشترین احتمال قرار گیری صفحات بتا هست، قرار گرفته‌اند که نمایانگر انطباق نسبتاً بالای صفحات بتا با اپی‌توپ‌های IgG است. این یافته‌ها در شناسایی هرچه بهتر اعمال IgG طراحی اپی‌توپ‌های ایمنی زا برای تولید MAbs اختصاری به هدف بهینه سازی کیت‌های تشخیصی IgG و همچنین تولید پروتئین‌های مشابه جهت اهداف تشخیصی مفید هستند.

تعارض منافع: گزارش نشده است.

منبع حمایت‌کننده: حامی مالی ندارد.

شیوه استناد به این مقاله:

Rohani S, Hajighasemi F. Compatibility of B-Sheets with Epitopes Predicted by Immunoinformatic in Human IgG. Razi J Med Sci. 2022;29(8):166-177.

*انتشار این مقاله به صورت دسترسی آزاد مطابق با CC BY-NC-SA 3.0 صورت گرفته است.



Original Article

Compatibility of B-Sheets with Epitopes Predicted by Immunoinformatic in Human IgG

Soheila Rohani: Department of Immunology, Faculty of Medicine, Shahed University, Tehran, Iran

Fatemeh Hajighasemi: Associate Professor, Department of Immunology, Faculty of Medicine, Shahed University, Tehran, Iran (* Corresponding author) fatimahajighasemi@gmail.com

Abstract

Background & Aims: Antibodies, well-known as immunoglobulins (Igs), are produced by B lymphocytes and specifically defend against pathogens. Igs are glycoproteins and have high diagnostic value in several diseases including infections (1). Igs are composed of light and heavy chains (2, 3). Each chain is comprised of about 110-120 amino acid residues which create immunoglobulin folds named domains (4, 5). Domains play an important role in Igs biological functions. Every domain is included of two anti-parallel β -sheets. B-sheets play an important role in epitope formation because most of the epitopes are located in B-sheets (6, 7). Epitope/ antigenic determinant is a part of antigen recognized by antibody (8). For precise detections of Igs, diagnostic tools such as Igs- epitope specific monoclonal antibodies (MAbs) are needed (11). Therefore B-sheets are valuable tools in detection of proteins epitopes. IgG is the highest Ig in serum and has vital role in defense against infections (12). For optimizing current IgG diagnostic tests, accurate determination of IgG-specific epitopes is extremely important (18). Immunoinformatic is a branch of immunology uses a large amount of computer-generated biological information to solve immunological problems and diagnosis of diseases faster and more accurate (19-21). Immunoinformatic has spread to almost all areas of immunology and has exceedingly facilitated understanding of immune responses and their role in disease and health. Accordingly immunoinformatic has provided novel research opportunities to study the molecular mechanisms of immunological processes and related diseases and thus provide more effective diagnostic and treatment strategies (24-26). As B-sheets play an important role in epitope formation (6, 7) and immunogenic epitopes are very useful tools for production of specific monoclonal antibodies against a molecule (11), we conducted this research for recognition of human IgG B-sheets with immunoinformatic method and study their compatibility with IgG epitopes.

Methods: The confirmed amino acid sequence of reference human IgG was determined with PDB data bank in <http://www.rcsb.org/pdb/home/home.do> web site. The second structure of human IgG was obtained with Phyre2 (Protein Homology/analogy Recognition Engine V 2.0) software available on the <http://www.sbg.bio.ic.ac.uk/phyre> website. The location of B-sheets and epitopes in IgG was determined by the IEDB (Immune Epitope Database) at www.immuneepitope.org. Website.

Results: Figures 1 and 2 show the second structure of light and heavy chains of the human IgG molecule, respectively, obtained by phyre2 software. The IgG light and heavy chains second structure consists of alpha spirals and B-sheets.

Figures 3 and 4 show the location of B-sheets in light and heavy chains of the human IgG molecule obtained by IEDB software.

Most of the B-sheets in IgG molecules were located in 150 - 175 amino acid sequences of light chains and in 130-140, 160-170, 190-200, 220-245, 375-410 and 420-425 amino acid sequences of heavy chains respectively as was determined by IEDB software.

Three epitopes sited to constant domain of IgG light chain (CL) were predicted. These epitopes were located at 150-175 and 180-205 amino acid sequences of light chain. Also three epitopes situated to second and third constant domains of IgG heavy chain (CH₂ and CH₃) were predicted. These epitopes were located at 200-270, 290-360 and 380-400 amino acid sequences of heavy chain.

Keywords

B-Sheets,
Human IgG,
Immunoinformatic,
Epitope

Received: 03/09/2022

Published: 05/11/2022

Based on the results of present study, 66% of human IgG light chain epitopes and 66% of human IgG heavy chain epitopes are situated at the IgG B-sheets locations. Also in present study, 91% of the amino acids forming B-sheets sited in the heavy chains of IgG molecule were located in the CH2 and CH3 domains and 100% of the human IgG heavy chain epitopes were located in the CH2 and CH3 domains

Conclusion: According to the results of this study, most of human IgG epitopes are located in regions of the molecule where B-sheets are most likely situated, indicating a relatively high compatibility of B-sheets with IgG epitopes.

Given that the B-sheets present in the second structure of proteins play an important role in epitope formation (6, 7), the occurrence of most human IgG epitopes (66%) at the location of B-sheets seems evident.

Moreover, according to the findings of the present study, a total of 91% of the amino acids forming B-sheets sited in the heavy chains of IgG molecule were located in the CH2 and CH3 domains and 100% of the human IgG heavy chain epitopes were located in the CH2 and CH3 domains. This again indicates the high compatibility of B-sheets with epitopes located on the heavy chain of the human IgG molecule.

The findings of our study are confirmed by Hajighasemi et al. study (31). In study of Hajighasemi et al. (31), about 91% of the linear epitopes located on the heavy chains of the IgG molecule, were situated in the CH2 and CH3 domains. Similarly, in our study 100% of human IgG heavy chain epitopes located on CH2 and CH3 domains.

Also the results of present study are confirmed by another research (36) in which all (100%) of spatial epitopes on fragment of crystallizable [Fc] component (part of heavy chains) of the human IgG molecule were located in CH3 and CH2 domains as were identified by DiscoTope and ElliPro immunoinformatic softwares. Similarly in the present study, 100% of IgG heavy chain epitopes were located in the CH2 and CH3 domains.

Moreover the results of another study performed by Rohani et al. (37) support the findings of current study. Rohani et al., reported that most of the areas with highest surface accessibility, hydrophilicity and flexibility, were situated in CH2 and CH3 domains of human IgG heavy chains. (37). According to our results, most of B-sheets are located in the CH2 and CH3 domains of human IgG heavy chains. As B-sheets are regions with high accessibility, hydrophilicity and flexibility (6), presence of most B-sheets in the CH2 and CH3 domains which are reported to be highly accessible, hydrophilic and flexible (37), is reasonable.

Furthermore, the high immunogenicity of B-sheets (39), once again confirms results of the present study. As immunogenicity plays an important role in epitope development, the high adaptation between the location of B-sheets and epitopes (shown in our study) which both are highly immunogenic, seems logical.

Besides since B-sheets play an important role in epitope formation(6, 7), the high compatibility between location of B-sheets and IgG epitopes (shown in present study) seems sensible.

Overall, presence the most of B-sheets and IgG epitopes in CL, CH2 and CH3 domains of human IgG, shows the high compatibility between location of B-sheets and epitopes in human IgG. These findings are precious tools not only for prediction of IgG immunogenic epitopes in order to producing specific monoclonal anti IgG antibodies to optimize current human IgG diagnostic kits but also for more exact detection of IgG functions. Moreover our results are helpful in producing of similar proteins for diagnostic and therapeutic aims, structure- function relationships and phylogenetic studies.

Conflicts of interest: None

Funding: None

Cite this article as:

Rohani S, Hajighasemi F. Compatibility of B-Sheets with Epitopes Predicted by Immunoinformatic in Human IgG. Razi J Med Sci. 2022;29(8):166-177.

*This work is published under CC BY-NC-SA 3.0 licence.

بیماریهای عفونی ارتباط معنی داری وجود دارد (۱۵-۱۳). لذا IgG از ارزش تشخیصی خاصی برخوردار است (۱۶، ۱۷). برای بهینه سازی آزموهای تشخیصی IgG، تعیین دقیق اپی توب های اختصاصی IgG از اهمیت فوق العاده ای برخوردار است (۱۸). ایمونوآنفورماتیک، شاخه ای از دانش ایمونولوژی ای است که از حجم زیادی از اطلاعات زیستی گرد آوری شده در کامپیوتر برای حل مشکلات ایمونولوژیک استفاده کرده و به تشخیص سریعتر و بهتر بیماری ها کمک می کند (۱۹-۲۱).

ایمونوآنفورماتیک، از کامپیوتر به عنوان آزمایشگاه استفاده کرده و داده های حاصل از تحقیقات تجربی ذخیره شده در کامپیوتر را دسته بندی و با برنامه های کامپیوتری آنالیزو داده کاوی می کند (۲۲، ۲۳).

ایمونوآنفورماتیک تقریباً در کلیه حوزه های ایمنی شناصی گسترش یافته و به درک عمیق تر پاسخ های ایمنی و نقش آنها در بیماری ها و سلامت کمک کرده است. این علم فرستادهای پژوهشی بدیعی جهت بررسی و شناخت و تشخیص دقیق تر مکانیسمهای مولکولی فرآیندهای ایمونولوژی و بیماریهای مرتبط و در نتیجه ارایه راهکارهای درمانی موثرتر فراهم نموده است (۲۴-۲۶).

حاجی قاسمی و همکاران در طی چندین مطالعه آزمایشگاهی، با تولید آنتی بادیهای منوکلونال علیه IgG انسان در موش و بررسی ویژگیهای آنتی بادیهای منوکلونال مذکور، اپیتوبهای اختصاصی ایدیوتیپها، ایزوآلوتیپها، کلاس یا زیرکلاس های IgG انسان را معرفی کرده اند (۳۰-۲۷). در مطالعات حاجی قاسمی و همکاران چهار اپیتوب اختصاصی همه زیرکلاس های IgG (۲۹) و دو اپیتوب خطی اختصاصی زیرکلاس IgG3 (۳۰) معرفی شده اند. در مطالعات مذکور کلیه اپیتوبهای اختصاصی IgG یا زیرکلاس های آن دربخش Mولکول IgG که شامل دومینهای Fc و CH2 و CH3 میباشد، واقع شده بوده اند (۳۰ و ۲۹).

دریک مطالعه بعمل آمده توسط حاجی قاسمی و همکاران (۳۱) با استفاده از نرم افزار IEDB ، مهمترین اپیتوبهای خطی IgG انسان در ناحیه اسید آمینه های ۱۶۰ تا ۱۷۵ در دومین ثابت زنجیره سبک [Constant Light (CL)] واقع شده بودند. همچنین در مطالعه مذکور، تقریباً ۹۱٪ اپی توب های خطی واقع بر

مقدمه

آنتی بادی ها (ایمونوگلوبولین ها immunoglobulins (Igs)) یکی از اجزاء اصلی دفاع اختصاصی بدن در برابر عوامل بیگانه به شمار می روند (۱). Igs ساختار گلیکوپروتئینی داشته و از زنجیره های سبک و سنگین تشکیل شده اند (۲، ۳). هر کدام از زنجیره های سبک و سنگین، دارای نواحی متغیر و ثابت هستند و از واحد های چین خورده کروی شکل به طول تقریبی ۱۱۰-۱۲۰ اسید امینه تشکیل شده اند که دومین های ایمونوگلوبولین (Domains) نامیده می شوند. هر دومین از دو لایه از صفحات چین خورده بتا حاوی سه تا پنج زنجیره پلی پپتیدی موازی و ناهم سو تشکیل شده است. این دو لایه توسط یک پل دی سولفیدی در کنار هم نگه داشته شده اند (۴، ۵). صفحات بتا ساختار دوم پروتئینها را تشکیل می دهند. ساختار دوم هر پروتئین نقش مهمی در عملکردهای بیولوژیک آن دارد و طبق مطالعات موجود، اکثرابی توب های موجود در پروتئین ها از جمله ایمونوگلوبولین ها در صفحات بتا که جزیی از ساختار دوم این مولکول هاست قرار دارد. بنابراین صفحات بتا نقش مهمی در ایجاد اپیتوب دارند (۶، ۷) و ابزار با ارزشی در گزینش مناطق بالقوه برای اپی توب بودن در هر پروتئین هستند. زمانی که ساختارهای سه بعدی آنتی زنیک پروتئین ها بهتر شناخته شد، روش های پیش بینی اپی توب سلول های B بر پایه ساختار دوم و در نهایت ساختار سوم پروتئین ها پایه گذاری شد. اپی توب بخشی از مولکول آنتی زن است که توسط آنتی بادی شناسایی می شود (۸). تشخیص دقیق و اختصاصی یک مولکول نیازمند ابزار هایی شناسایی اختصاصی دارای حساسیت و ویژگی بالا از جمله آنتی بادی های منوکلونال می باشد (۹، ۱۰). جهت تولید آنتی بادیهای منوکلونال اختصاصی شناسایی کننده یک مولکول، تعیین اپیتوبهای ایمونوژن آن بسیار سودمند است (۱۱). تشخیص و سنجش دقیق Igs که مولکولهای دفاعی مهم بدن هستند از اهمیت ویژه ای برخوردار است. در انسان بر اساس اختلاف در اسیدهای امینه ناحیه ثابت زنجیره سنگین، پنج کلاس Igs شناصی کشیده اند که فراوانترین آنها در سرمه، ایمونوگلوبولین G (IgG) است (۱۲). بین سطح IgG سرمه و شدت چندین بیماری شامل نفacs ایمنی و

و از مارپیچ‌های آلفا و صفحات بتا تشکیل شده‌اند.
۳- تعیین محل قرارگیری صفحات بتا در زنجیره‌های سبک و سنگین مولکول IgG انسان با استفاده از پایگاه (Immune Epitope Database) IEDB محل قرارگیری صفحات بتا در زنجیره‌های سبک و سنگین مولکول IgG انسان با استفاده از پایگاه IEDB در آدرس اینترنوتی ذیل تعیین شد (۳۴ و ۳۵).
۴- پیش‌بینی اپیتوب‌های IgG انسان با استفاده از نرم افزار Bepipred موجود در پایگاه Database (IEDB) Epitope Immune G پیش‌بینی اپیتوب‌های مولکول ایمونوگلوبولین G انسان با استفاده از نرم افزار Bepipred موجود در پایگاه IEDB در آدرس اینترنوتی ذیل www.immuneepitope.org انجام شد.

یافته‌ها

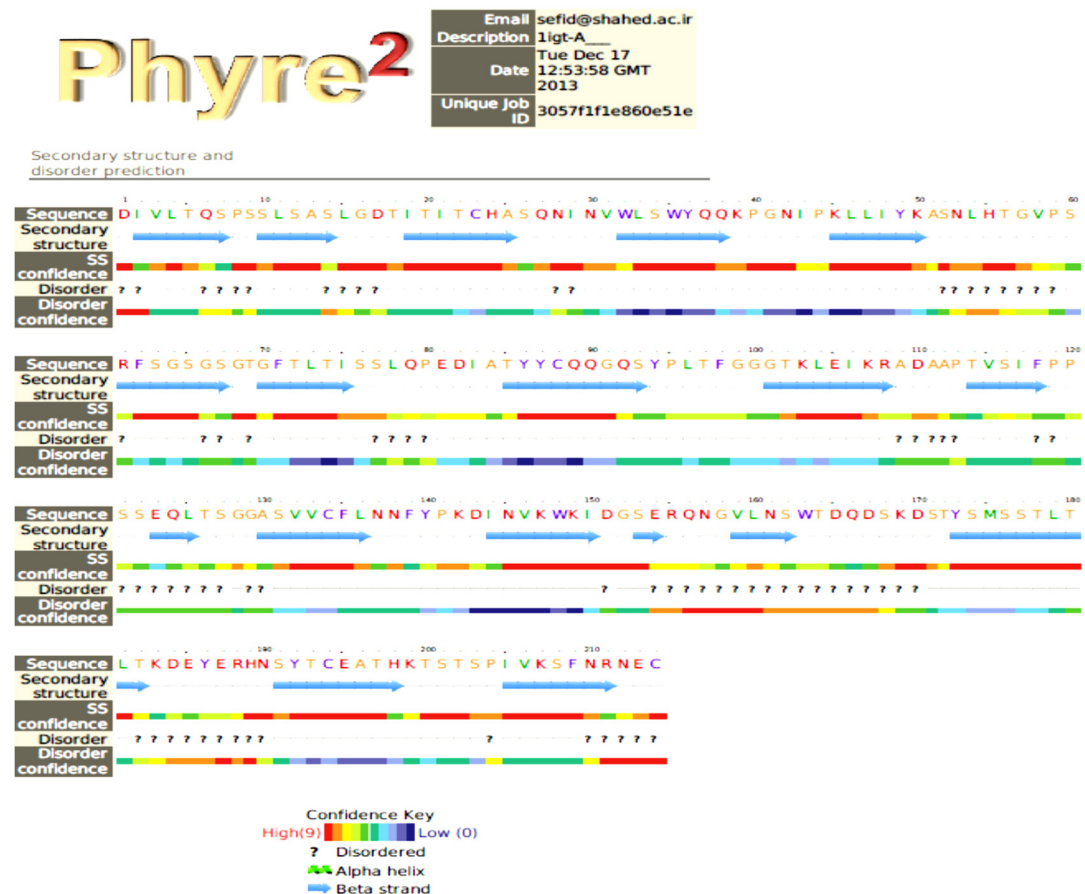
۱: تعیین ساختار دوم زنجیره‌های سبک و سنگین مولکول IgG انسان توسط نرم افزار phyre2 شکل‌های ۱ و ۲ به ترتیب ساختار دوم زنجیره‌های سبک و سنگین مولکول IgG انسان را نشان می‌دهند که توسط نرم افزار phyre2 به دست آمده‌اند. ساختار دوم از مارپیچ‌های آلفا و صفحات بتا تشکیل شده است.
۲: تعیین محل قرارگیری صفحات بتا در زنجیره‌های سبک و سنگین مولکول IgG انسان با استفاده از پایگاه IEDB شکل‌های ۳ و ۴ به ترتیب احتمال محل قرارگیری صفحات بتا در زنجیره‌های سبک و سنگین مولکول IgG انسان را نشان می‌دهند که با استفاده از پایگاه داده IEDB بدست آمده است.
همان‌گونه که در شکل ۳ مشاهده می‌شود، ناحیه‌ای از زنجیره‌ی سبک مولکول IgG انسان که بیشترین احتمال قرارگیری صفحات بتا در آن وجود دارد، در محدوده اسیدآمینه‌های ۱۵۰ تا ۱۷۵ قرار دارد. زیرا بالاترین امتیاز (Score) مربوط به این ناحیه است. این منطقه در دومین ثابت (Constant domain) زنجیره سبک واقع شده است.

زنجیره‌های سنگین مولکول IgG در دومین‌های CH2 و CH3 قرار داشتند و ۵ اپیتوب شاخص در دومین CH3 قرار گرفته بودند (۳۱). با توجه به اینکه دومین‌ها از صفحات بتا تشکیل شده‌اند و صفحات بتا نقش مهمی در ایجاد اپیتوب دارند (۶، ۷) و اپیتوب‌های ایمونوافورماتیک برای شناسایی صفحات بتا و تطبیق بادیهای منوکلونال اختصاصی شناسایی کننده یک مولکول بشمار می‌روند (۱۱)، هدف این مطالعه استفاده از ایمونوافورماتیک برای شناسایی صفحات بتا و تطبیق اپیتوب‌های پیش‌بینی شده تو سط ایمونوافورماتیک در مولکول IgG انسان با صفحات بتا موجود در آن به منظور طراحی و بهینه سازی تست‌های تشخیصی انسان مشتمل بر کیت‌های تشخیصی IgG می‌باشد.

روش کار

۱- ثبت توالی تائید شده اسیدهای آمینه زنجیره‌های پپتیدی سبک و سنگین ایمونوگلوبولین G انسان به وسیله با نک داده (National Center for Biotechnology Information توالی‌های اسیدهای آمینه تائید شده زنجیره‌های پپتیدی سبک و سنگین IgG انسان با استفاده از بانک داده NCBI به آدرس اینترنوتی مشخص شدن (۳۲). در این بانک داده، ۲ توالی مرجع با کد شناسایی 1IIGT برای IgG بدست آمد که هر کدام مربوط به یکی از زنجیره‌های پپتیدی سبک و سنگین مولکول IgG می‌باشند. این توالی‌ها به کمک کریستالوگرافی با استفاده از روش‌های آزمایشگاهی تعیین شده‌اند.
۲- تعیین ساختار دوم IgG انسان با استفاده از نرم افزار Protein Homology/analogy Phyre2 (Recognition Engine V 2.0)

ساختار دوم IgG انسان برای توالی اسیدآمینه ای مرجع با کد دستری 1IIGT با استفاده از نرم افزار Phyre2 که در وبگاه ذیل http://www.sbg.bio.ic.ac.uk/phyre می‌باشد (۳۳) بدست آمد. این ساختارها از طریق بررسی‌های آزمایشگاهی و کریستالوگرافیک تعیین شده



شکل ۱- ساختمان دوم زنجیره سبک IgG انسان که توسط نرم افزار 2 phyre به دست آمده است. در شکل صفحات بتا با پیکان آبی رنگ و مارپیچ های آلفا با رنگ سبز نشان داده شده اند.

جدول شماره ۱ نمایش داده شده است، اپی توپ‌های زنجیره سبک IgG انسان در ناحیه بین اسید آمینه‌های شماره ۱۵۰ تا ۱۷۵ و ۱۸۰ تا ۲۰۵ [دومین ثابت زنجیره سبک (CL)] واقع شده‌اند. همچنانی در زنجیره سنگین IgG انسان، اپی توپ‌ها در ناحیه بین اسید آمینه‌های شماره ۲۰۰ تا ۲۷۰ (دومین CH2)، ۲۹۰ تا ۳۶۰ (دومین‌های CH2 و CH3) و ۳۸۰ تا ۴۰۰ (دومین CH3) قرار دارند.

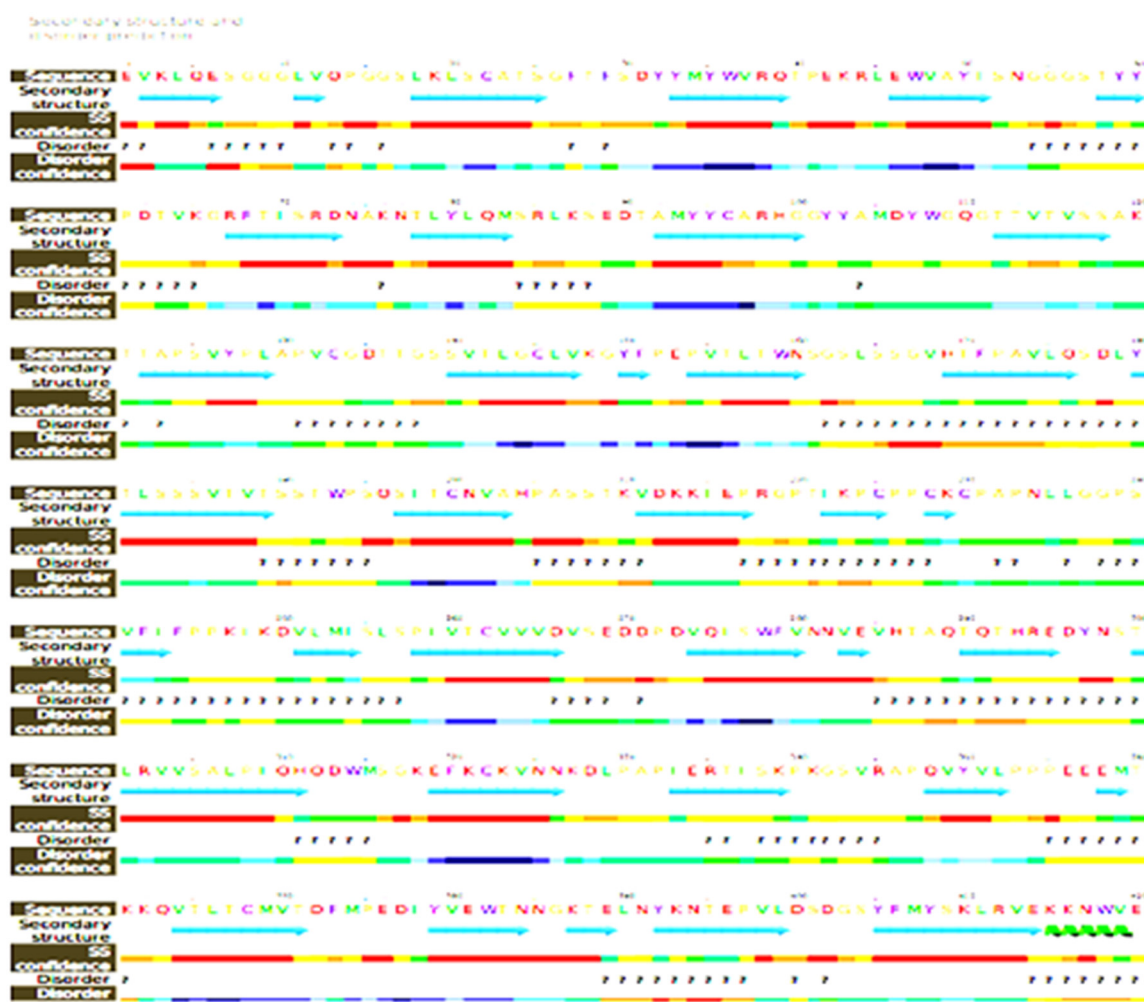
بحث

بر اساس نتایج حاصل از این پژوهش، بیشترین صفحات بتا در زنجیره سبک IgG انسان، در محدوده اسید آمینه‌های شماره ۱۵۰ تا ۱۷۵ و در زنجیره سنگین در محدوده اسید آمینه‌های ۱۳۰ تا ۱۴۰، ۱۶۰ تا ۱۷۰، ۱۹۰، ۲۰۰، ۲۲۰، ۲۴۵ تا ۳۷۵، ۴۱۰ و ۴۲۰ تا ۴۲۵ قرار دارند. زیرا امتیازهای بالاتر مربوط به این نواحی است. این مناطق در دومین‌های ثابت (Constant domains) زنجیره سنگین واقع شده‌اند که محدوده ۲۲۰ تا ۲۵۰ از بقیه بر جسته‌تر است.

همان گونه که در شکل ۴ مشاهده می‌شود، نواحی از زنجیره سنگین مولکول IgG انسان که بیشترین احتمال قرارگیری صفحات بتا در آن وجود دارد، در محدوده اسید آمینه‌های ۱۳۰ تا ۱۴۰، ۱۶۰ تا ۱۷۰، ۱۹۰، ۲۰۰، ۲۲۰، ۲۴۵ تا ۳۷۵، ۴۱۰ و ۴۲۰ تا ۴۲۵ قرار دارد. زیرا امتیازهای بالاتر مربوط به این نواحی است. این مناطق در دومین‌های ثابت (Constant domains) زنجیره سنگین واقع شده‌اند که محدوده ۲۲۰ تا ۲۵۰ از بقیه بر جسته‌تر است.

- پیش‌بینی اپیتوپ‌های IgG انسان با استفاده از نرم افزار Bepipred
جدول ۱ اپی توپ‌های خطی IgG انسان پیش‌گویی شده توسط نرم افزار Bepipred را نشان می‌دهد.
طبق نتایج بدست آمده از نرم افزار Bepipred که در

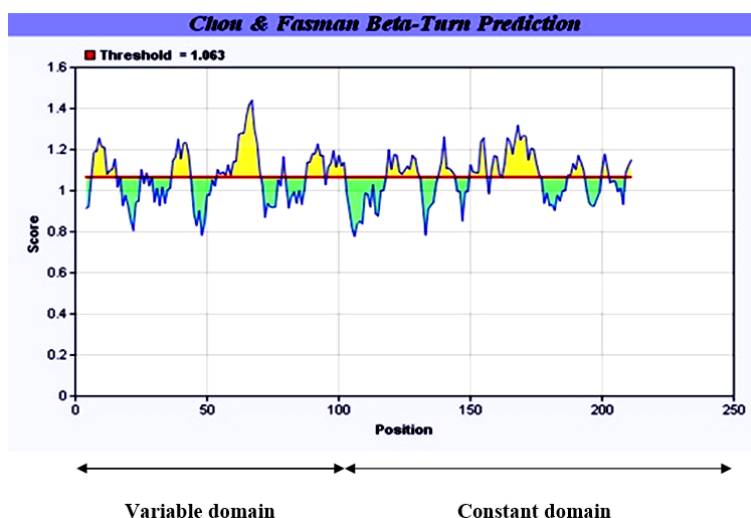
تطبیق صفحات بتا با اپیتوب‌های پیش‌بینی شده توسط ایمونوافورماتیک در مولکول IgG



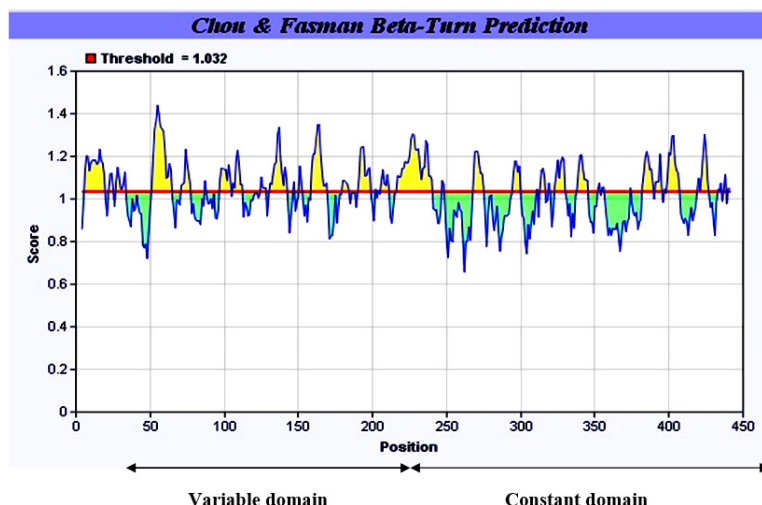
شکل ۲- ساختمان دوم زنجیره سنگین IgG انسان که توسط نرم افزار phyre 2 تعیین شده است. در شکل صفحات بتا با پیکان آبی رنگ و مارپیچ های آلفا با رنگ سبز نشان داده شده اند.

زنجیره سنگین IgG انسان، در محل قرارگیری صفحات بتا واقع شده‌اند. با توجه به اینکه صفحات بتا موجود در ساختار دوم پروتئینها نقش مهمی در ایجاد اپیتوب دارند (۶، ۷)، واقع شدن اکثر اپیتوب‌های زنجیره سبک و سنگین IgG انسان (۶۶٪) در نواحی از زنجیره‌ها که بیشترین صفحات بتا وجود دارد، منطقی به نظر می‌رسد و این مطلب نمایانگر تطابق نسبتاً بالای صفحات بتا با اپیتوب‌های واقع بر مولکول IgG است. نتایج این مطالعه در توافق با یافته‌های مطالعه حاجی قاسی و همکاران (۳۱) می‌باشد. زیرا طبق نتایج مطالعه مذکور، ۵۰٪ از اپیتوب‌های واقع بر زنجیره سبک مولکول

۱۹۰، ۲۰۰، ۲۲۰، ۲۵۰، ۳۷۵ تا ۴۱۰ و ۴۲۰ تا ۴۴۰ قرار دارند که محدوده ۲۲۰ تا ۲۵۰ از سایرین بر جسته تر است. همچنین بر اساس نتایج حاصل از مطالعه حاضر، اپیتوب‌های زنجیره سبک در ناحیه بین اسید آمینه‌های شماره ۱۵۰ تا ۱۷۵ و ۱۸۰ تا ۲۰۵ [دومین ثابت زنجیره سبک (CL)] واقع شده اند و اپیتوب‌های زنجیره سنگین در ناحیه بین اسید آمینه‌های شماره ۲۰۰ تا ۲۷۰ (دومین CH2)، ۲۹۰ تا ۳۶۰ (دومین CH3 و CH2) و ۳۸۰ تا ۴۰۰ (در دومین CH3) قرار دارند. بر اساس این نتایج، ۶۶٪ اپیتوب‌های زنجیره سبک و همینطور ۶۶٪ اپیتوب‌های



شکل ۳- محل قرار گیری صفحات بتا در زنجیره سبک مولکول IgG انسان که با استفاده از پایگاه داده Immune Epitope IEDB (Database) تعیین شده است. نواحی از زنجیره‌ی سبک که بیشترین احتمال قرار گیری صفحات بتا در آن وجود دارد نشان داده شده است. این نواحی، مناطقی از مولکول هستند که اختصاص داده شده به آن توسط نرم افزار بالاتر از حد آستانه‌ی تعیین شده (نواحی زرد رنگ) وبالای خط قرمز می‌باشد. هر چه یک اسید آمینه یا بخشی از توالی یک زنجیره score بالاتری داشته باشد احتمال قرار گیری صفحات بتا در آن توالی بیشتر است.



شکل ۴- محل قرار گیری صفحات بتا در زنجیره سنگین مولکول IgG انسان که با استفاده از پایگاه داده Immune Epitope IEDB (Database) تعیین شده است. نواحی از زنجیره سنگین که بیشترین احتمال قرار گیری صفحات بتا در آنها قرار دارد نمایش داده شده است. این نواحی از مولکول همان مناطقی هستند که score اختصاص داده شده به آنها توسط نرم افزار بالاتر از حد آستانه‌ی تعیین شده (نواحی زرد رنگ) و بالای خط قرمز می‌باشد. هر چه یک اسید آمینه یا بخشی از توالی یک زنجیره score بالاتری را دارا باشد احتمال قرار گیری صفحات بتا در محل آن توالی اسید آمینه‌ای زنجیره بیشتر است.

سنگین مولکول IgG انسان در موقعیت اسید آمینه‌های شماره‌های ۱۳۰ تا ۲۵۰، ۲۲۰ تا ۳۷۵ و ۴۱۰ تا ۳۷۵ واقع شده اند (۳۱) و مطابق نتایج مطالعه حاضر، توالیهای مذکور دارای بیشترین صفحات بتا میباشند که نشان دهنده انطباق نسبتاً بالای صفحات بتا با اپی توپ‌های واقع بر زنجیره سنگین مولکول IgG از سان

IgG انسان و مهمترین اپیتوپهای خطی IgG زنجیره سبک انسان در محدوده اسید آمینه‌های شماره ۱۵۰ تا ۱۷۵ واقع شده اند (۳۱) و مطابق نتایج مطالعه حاضر، توالی مذکور دارای بیشترین صفحات بتا میباشد. همچنین بر اساس نتایج مطالعه حاجی قاسمی و همکاران (۳۱)، ۵۰٪ از اپی توپ‌های واقع بر زنجیره

جدول ۱- اپیتوب‌های خطی IgG انسان پیش‌بینی شده توسط نرم افزار Bepipred

زنجیره سینگلین	زنجیره سینگلین	موقیت اسیدهای آمینه
۱۵۰-۱۶۰	۲۰۰-۲۷۰	
۱۶۰-۱۷۵	۲۹۰-۳۶۰	
۱۸۰-۲۰۵	۳۸۰-۴۰۰	

صفحات B در حوزه های CH2 و CH3 که بسیار قابل دسترسن، آبدوست و انعطاف پذیر گزارش شده‌اند (۳۷)، منطقی است.

بعلاوه نظر به اینکه ویژگیهای فیزیکو شیمیایی شامل میزان دستری سطحی، آبدوستی و انعطاف پذیری فضایی اسیدهای آمینه (۳۸) و وجود صفحات بتا (۶، ۷) نقش مهمی در ایجاد اپیتوب دارند، همپوشانی این نواحی با یکدیگر بدیهی به نظر میرسد. از طرفی قدرت ایمنی زایی بالای صفحات بتا (۳۹)، بار دیگر نتایج مطالعه حاضر مبنی بر انطباق بالای اپیتوب های پیش بینی شده توسط ایمونوافورماتیک در مولکول IgG انسان با موقعیت قرارگیری صفحات بتا را تایید میکند. چرا که هر چه قدرت ایمنی زایی یک ناحیه از مولکول بالاتر باشد، توانایی آن در تحریک سیستم ایمنی نیز بیشتر بوده و می‌تواند اپیتوب مناسب تری برای تحریک تولید آنتی بادی‌های اختصاصی باشد (۴۰) و در نتیجه می‌توان از آن برای بهینه سازی تستهای تشخیصی مربوطه استفاده کرد. بنابراین اپیتوب‌ها و صفحات بتا، هر دو دارای قدرت ایمنی زایی بالایی هستند و انطباق بالای اپیتوب های پیش بینی شده در این مطالعه با صفحات بتا منطقی و قابل درک است.

در چندین مطالعه انجام شده توسط حاجی قاسمی و همکاران، تعداد معنابهی از اپیتوب‌های اختصاصی مولکول IgG انسان شناسایی شده‌اند (۳۰-۲۷). در مطالعات حاجی قاسمی و همکاران چهار اپیتوب اختصاصی همه زیرکلاس‌های IgG (۲۹) و دو اپیتوب اختصاصی زیر کلاس IgG3 (۳۰) معرفی شده‌اند. در مطالعات مذکور کلیه اپیتوب‌های اختصاصی IgG یا زیرکلاس آن (IgG3) در بخش Fc مولکول IgG که شامل دومینهای CH2 و CH3 میباشد، واقع شده بوده‌اند (۲۹ و ۳۰). با توجه به اینکه اکثر صفحات بتا شناسایی شده در مطالعه حاضر، در دومینهای CH2 و

است
بعلاوه طبق یافته‌های پژوهش حاضر، در مجموع ۹۱٪ از اسیدهای آمینه های تشکیل دهنده صفحات بتای واقع شده در زنجیره های سینگلین مولکول IgG ، در دومینهای CH3 و CH2 قرار داشتند و ۱۰۰٪ اپیتوب‌های زنجیره سینگلین IgG انسان نیز در دومینهای CH2 و CH3 واقع شده بودند که خود بیانگر تطابق بالای صفحات بتا با اپیتوب های واقع بر زنجیره سینگلین مولکول IgG انسان است.

نتایج پژوهش حاضر توسط یک مطالعه دیگر تایید می‌شود (۳۶). در پژوهش فوق الذکر تعدادی از اپیتوب‌های فضایی بخش fragment of crystallizable (Fc) جزء دارای قابلیت کریستالیزاسیون)] مولکول IgG انسان توسط دو نرم افزار ElliPro و DiscoTope شناسایی شده‌اند که همگی در دومینهای CH3 و CH2 زنجیره سینگلین مولکول IgG واقع شده بودند. با توجه به اینکه در مطالعه حاضر، ۹۱٪ از اسیدهای های موجود در صفحات بتا واقع شده در زنجیره های سینگلین مولکول IgG در دومینهای CH2 و CH3 قرار داشتند، یکبار دیگر انطباق بالای صفحات بتا با اپیتوب های واقع بر زنجیره سینگلین مولکول IgG انسان تایید می‌شود. نتایج یک مطالعه دیگر بعمل آمده توسط روهرانی و همکاران (۳۷)، نیز یافته های پژوهش اخیر را تایید می‌کنند. بر اساس نتایج مطالعه مذکور، در بخش Fc مولکول IgG انسان، در صد نسبتا بالایی از نواحی دارای بیشترین میزان دستری سطحی، آبدوستی و انعطاف پذیری فضایی، در دومین های CH2 و CH3 زنجیره های سینگلین IgG انسانی قرار دارند. با توجه به نتایج مطالعه حاضر، بیشتر صفحات B نیز در دومین های CH2 و CH3 زنجیره های سینگلین IgG انسانی قرار دارند. از آنجایی که صفحات B مناطقی با قابلیت دستری، آبدوستی و انعطاف پذیری بالا (۶) هستند، وجود بیشتر

قابل درک است. یافته های مطالعه اخیر نه تنها در شناسایی هرچه بهتر اعمال مولکول IgG مفید خواهند بود بلکه می توانند در طراحی و تهیه اپیتوپهای ایمنی زای IgG انسان برای تولید آنتی بادی های منوکلونال اختصاصی IgG انسان به هدف بهینه سازی کیت های تشخیصی IgG موجود و همچنین تهیه و تولید پروتئینهای مشابه جهت اهداف تشخیصی مورد استفاده قرار گیرند. بعلاوه نتایج این پژوهش برای مطالعات ارتقاب ساخته مان - عملکرد پروتئین ها و همچنین تحقیقات فیلوزنیکی سودمند خواهند بود.

تقدیر و تشکر

این مقاله ماحصل قسمتی از پایان نامه خانم دکتر سهیلا روهانی تحت عنوان: "شناسایی اپیتوپهای ایمونوژن IgG انسان با استفاده از ایمونوافورماتیک" فارغ التحصیل در مقطع دکترای پزشکی عمومی میباشد که با حمایت دانشگاه شاهد انجام شده است. نویسندها این مقاله از سرکارخانم فاطمه سفید به خاطر مشاوره های علمی ارزشمند ایشان قدردانی می نمایند.

References

- Murphy K: Janeway's Immunobiology, 9nd edn. London, New York, Garland Science, 2019.
- Ma H, O'Kennedy R. The Structure of Natural and Recombinant Antibodies. Methods Mol Biol. 2015;1348:7-11.
- Goulet DR, Atkins WM. Considerations for the Design of Antibody-Based Therapeutics. J Pharm Sci. 2020;109(1):74-103.
- Posner J, Barrington P, Brier T, Datta-Mannan A. Monoclonal Antibodies: Past, Present and Future. Handb Exp Pharmacol. 2019; 260:81-141.
- Tiller KE, Tessier PM. Advances in Antibody Design. Annu Rev Biomed Eng. 2015;17:191-216.
- Xia F, Li MS, Liu QM, Liu M, Yang Y, Cao MJ, Crystal Structure Analysis and conformational epitope of Triosephosphate Isomerase, a Mud Crab Allergen. J Agric Food Chem. 2019 Nov 20;67(46):12918-12926.
- Banerjee A, Santra D, Maiti S. Energetics and IC50 based epitope screening in SARS CoV-2 (COVID 19) spike protein by immunoinformatic analysis implicating for a suitable vaccine

CH3 از زنجیره های سنگین مولکول IgG قرار داشتند، وجود تعداد زیادی اپی توپ اختصاصی IgG در ناحیه Fc (دومین های CH2 و CH3) مولکول IgG که در مطالعات حاجی قاسمی و همکاران معروفی شده اند (۲۷-۳۰)، بار دیگر تاییدی برنتایج مطالعات حاضر و میزان انطباق بالای صفحات بتا با اپیتوپ های پیش بینی شده توسط ایمونوافورماتیک در مولکول IgG انسان میباشد.

در مجموع در این مطالعه موقعیت صفحات بتا و اپیتوپ های زنجیره های سبک و سنگین مولکول IgG انسان توسط نرم افزارهای بیوانفورماتیک شناختی با یکدیگر انطباق داده شدند. بر اساس نتایج حاصل از این مطالعه، اپی توپ های ایمونوژن IgG انسان تا حد زیادی با صفحات بتای واقع بر زنجیره های سبک و سنگین مولکول IgG مطابقت و همپوشانی دارند.

نتیجه گیری

نتایج مطالعه اخیر نه تنها در شناسایی هرچه بهتر اعمال مولکول IgG مفید خواهد بود بلکه در پیش بینی اپیتوپهای ایمنی زای IgG انسان برای تولید آنتی بادی های منوکلونال اختصاصی به هدف طراحی کیت های تشخیصی IgG و بهینه سازی تستهای تشخیصی موجود و همچنین تهیه و تولید پروتئینهای مشابه جهت اهداف تشخیصی و درمانی مفید هستند. همچنین نتایج این پژوهش می توانند برای بررسی های ارتقاب ساخته مان و عملکرد پروتئین ها و همچنین تحقیقات فیلوزنیکی مورد استفاده قرار گیرند.

در این مطالعه، موقعیت صفحات بتا و همچنین اپیتوپ های واقع بر مولکول IgG انسان توسط ایمونوافورماتیک پیش بینی و تعیین شد. نتایج حاصل از این پژوهش نشان داد که اکثر اپیتوپ های آنتی بادی IgG انسان، در نواحی از مولکول که بیشترین صفحات بتا وجود دارد، قرار گرفته اند. این مطلب نمایانگر تطابق نسبتا بالای صفحات بتا با اپی توپ های واقع بر مولکول IgG است. با توجه به اینکه صفحات بتا موجود در ساختار دوم پروتئینها نقش مهمی در ایجاد اپیتوپ دارند، انطباق بالای صفحات بتا با اپیتوپها منطقی و

- development. *J Transl Med.* 2020 Jul 10;18(1):281.
8. Kapingidza AB, Kowal K, Chruszcz M. Antigen-Antibody Complexes. *Subcell Biochem.* 2020;94:465-497.
 9. Cox RM, Chan E, Sangoi AR, Zou Y, McKenney JK. STAT6 monoclonal antibody is highly specific for the distinction between solitary fibrous tumour and prostatic stromal proliferations. *Histopathology.* 2020; 76(4): 625-626.
 10. Di Rubbo A, McNabb L, Klein R, White JR, Colling A, Dimitrov DS, et al. Optimization and diagnostic evaluation of monoclonal antibody-based blocking ELISA formats for detection of neutralizing antibodies to Hendra virus in mammalian sera. *J Virol Methods.* 2019; 274: 113731.
 11. Oyen D, Torres JL, Aoto PC, Flores-Garcia Y, Binter Š, Pholcharee T, et al. Structure and mechanism of monoclonal antibody binding to the junctional epitope of Plasmodium falciparum circumsporozoite protein. *PLoS Pathog.* 2020;16(3):e1008373.
 12. Suhandynata RT, Hoffman MA, Kelner MJ, McLawhon RW, Reed SL, Fitzgerald RL. Longitudinal Monitoring of SARS-CoV-2 IgM and IgG Seropositivity to Detect COVID-19. *J Appl Lab Med.* 2020;5(5):908-920.
 13. Damelang T, Rogerson SJ, Kent SJ, Chung AW. Role of IgG3 in Infectious Diseases. *Trends Immunol.* 2019;40(3):197-211.
 14. Mahajan A, Manchikanti L. Value and Validity of Coronavirus Antibody Testing. *Pain Physician.* 2020; 23(4S):S381-S390.
 15. Béné MC, de Carvalho Bittencourt M, Eveillard M, Le Bris Y. Good IgA Bad IgG in SARS-CoV-2 Infection? *Clin Infect Dis.* 2020 Jul 28;71(15):897-898.
 16. Bouthry E, Hervé A, Brichler S, Poveda JD, Roque-Afonso AM, Vauloup-Fellous C. Evaluation and optimisation of commercial Zika IgG avidity assay. *J Clin Virol.* 2020;124:104260.
 17. Sanz MG, Oliveira AF, Loynachan A, Page A, Svansson V, Giguère S, Horohov DW. Validation and evaluation of VapA-specific IgG and IgG subclass enzyme-linked immunosorbent assays (ELISAs) to identify foals with Rhodococcus equi pneumonia. *Equine Vet J.* 2016;48(1):103-8.
 18. Falkenburg WJJ, Oskam N, Koers J, van Boheemen L, Ooijevaar-de Heer P, Verstappen GM, et al. Identification of Clinically and Pathophysiologically Relevant Rheumatoid Factor Epitopes by Engineered IgG Targets. *Arthritis Rheumatol.* 2020;72(12): 2005-2016.
 19. Banerjee A, Santra D, Maiti S. Energetics and IC50 based epitope screening in SARS CoV-2 (COVID 19) spike protein by immunoinformatic analysis implicating for a suitable vaccine development. *J Transl Med.* 2020;18(1):281.
 20. Yu-Jie Wang, Lin Li, Wei-Juan Song, Yan-Jun Zhou1, Meng-Da Cao1, XiangRong Zuo1,2 and Ji-Fu Wei1 Canis familiaris allergen Can f 6: expression, purification and analysis of B-cell epitopes in Chinese dog allergic children. *Oncotarget.* 2017;8(53): 90796-90807.
 21. Bhattacharya M, Sharma AR, Patra P, Ghosh P, Sharma G, Patra BC, et al. Development of epitope-based peptide vaccine against novel coronavirus, (SARS-CoV-2): Immunoinformatics approach [published online ahead of print, 28 Feb 2020]. *J Med Virol.* 2019.
 22. Ethan A. Peretsa, Daniel Konstantinovskyab, Li Fua, Jiantao Chenac, Hong-Fei Wangde, Sharon Hammes-Schifferra, Elsa C. Y. Yana. Mirror-image antiparallel β -sheets organize water molecules into superstructures of opposite chirality. *PNAS.* 2020;117(52):32902-32909.
 23. Waterhouse A, Bertoni M, Bienert S, Studer G, Tauriello G, Gumienny R, et al. SWISS-MODEL: homology modelling of protein structures and complexes. *Nucleic Acids Res.* 2018; 46(W1):W296–303.
 24. Weng G, Wang E, Wang Z, Liu H, Zhu F, Li D. HawkDock: a web server to predict and analyze the protein-protein complex based on computational docking and MM/GBSA. *Nucleic Acids Res.* 2019;47(W1):W322–30.
 25. Mehmood A, Kaushik AC, Wei DQ. Prediction and validation of potent peptides against herpes simplex virus type 1 via immunoinformatic and systems biology approach. *Chem Biol Drug Des.* 2019;94(5):1868-1883.
 26. Khan M, Khan S, Ali A, Akbar H, Sayaf AM, Khan A, Wei DQ. Immunoinformatics approaches to explore Helicobacter Pylori proteome (Virulence Factors) to design B and T cell multi-epitope subunit vaccine. *Sci Rep.* 2019;9(1):13321.
 27. Hajighasemi F, Gharagozlou S, Ghods R, Khoshnoodi J, Shokri F. Private idiotypes located on light and heavy chains of human myeloma proteins characterized by monoclonal antibodies. *Hybridoma (Larchmt).* 2006;25(6):329-35.
 28. Hajighasemi F, Khoshnoodi J, Shokri F. Development of two murine monoclonal antibodies recognizing human nG1m(a)-like isoallotypic markers. *Hybridoma (Larchmt).* 2008;27(6):473-479.
 29. Hajighasemi F, Khoshnoodi J, Shokri F. Production and Characterization of Mouse Monoclonal Antibodies Recognizing Human Pan-IgG Specific Conformational or Linear Epitopes. *Avicenna J Med Biotechnol.* 2012;4(4):170-7.
 30. Hajighasemi F, Shokri F. Generation and characterization of mouse hybridomas secreting monoclonal antibodies specific for human IgG3. *Avicenna J Med Biotechnol.* 2009;1(1):19-26.
 31. Hajighasemi F, Rohani S, Sefid F. Assessment of immunogenic linear epitopes on human immunoglobulin G by immunoinformatic approach.

- Res Med. 2016;40(1):30-35. [Persian].
32. Venter JC, Adams MD, Myers EW, Li PW, Mural RJ, Sutton GG, et al. The sequence of the human genome. Science's STKE. 2001;291:1304.
 33. Kelley LA, Mezulis S, Yates CM, Wass MN, Sternberg MJE. The Phyre2 web portal for protein modeling, prediction and analysis. Nat Protoc. 2015;10(6):845–858.
 34. He L, Zhu J. Computational tools for epitope vaccine design and evaluation. Cur Opin Virol. 2015;11:103-12.
 35. Nakano S, Megro S, Hase T, Suzuki T, Isemura M, Nakamura Y, Ito S. Computational Molecular Docking and X-ray Crystallographic Studies of Catechins in New Drug Design Strategies. Molecules. 2018;23(8):2020.
 36. Hajighasemi F, Rohani S, Sefid F. Identification of conformational epitopes on fragment crystallizable region of human Immunoglobulin G by immunoinformatic. Tehran Univ Med J. 2018;76(5):321-325. [Persian]
 37. Hajighasemi F, Rohani S. Determination of Physicochemical Properties of Human Immunoglobulin G -Fc Fragment by Bioinformatic. Pars J Med Sci. 2021;19(1):34-43. [Persian].
 38. Wang Y, Wang G, Ou J, Yin H, Zhang D. Analyzing and identifying novel B cell epitopes within Toxoplasma gondii GRA4. Parasit Vectors. 2014;7:474.
 39. Yaoying Wu, Sean H. Kelly, Luis Sanchez-Perez, John H. Sampson, Joel H. Collier. Comparative study of α -helical and β -sheet self-assembled peptide nanofiber vaccine platforms: Influence of integrated Tcell epitopes Biomater Sci. 2020;8(12):3522–3535.
 40. Alvaro Ras-Carmona, Hector F. Pelaez-Prestel, Esther M. Lafuente, Pedro A. Reche. BCEPS: A Web Server to Predict Linear B Cell Epitopes with Enhanced Immunogenicity and Cross-Reactivity. Cells. 2021;10(10):2744.