

Ветеринарная микробиология

УДК 636.52/.58:619:579.62

doi: 10.15389/agrobiology.2020.4.804rus

**БИОХИМИЧЕСКИЕ, АНТИГЕННЫЕ И ПРОТЕОМИЧЕСКИЕ
СВОЙСТВА РОССИЙСКИХ И БЕЛОРУССКИХ ИЗОЛЯТОВ
ВОЗБУДИТЕЛЯ ИНФЕКЦИОННОГО РИНИТА КУР***Avibacterium paragallinarum* (Biberstein and White 1969) Blackall et al. 2005А.В. ПОТЕХИН, Н.Б. ШАДРОВА, О.В. ПРУНТОВА, В.С. РУСАЛЕЕВ,
В.А. ЕВГРАФОВА

Инфекционный ринит кур (гемофилез кур) — заболевание, зарегистрированное во многих странах мира. В Российской Федерации отсутствует информация о степени его распространения в птицеводческих хозяйствах, равно как и о серотиповом разнообразии возбудителя, циркулирующего в стране. В настоящей работе впервые приведены биохимические характеристики и определено антигенное родство новых изолятов *Avibacterim paragallinarum*, полученных от кур с респираторной патологией из ряда хозяйств, а также представлены результаты создания подраздела базы данных масс-спектров исследуемых микроорганизмов, используемых в качестве референтных при идентификации и белковом профилировании штаммов и изолятов возбудителя инфекционного ринита кур. Цель работы — определение биохимических и антигенных свойств изолятов *Avibacterium paragallinarum*, выявленных в Российской Федерации и Республике Беларусь, и получение специфичных для представителей вида масс-спектров с их последующим анализом и использованием для идентификации и внутривидовой дифференциации. Референтный штамм *A. paragallinarum* № 29545 ATCC (серотип A1) был получен из коллекции штаммов микроорганизмов ФГБУ Федеральный центр охраны здоровья животных (ФГБУ ВНИИЗЖ). В исследовании использовали 13 изолятов бактерий *A. paragallinarum*, выделенных из патологического материала (содержимого подглазничных синусов и конъюнктивального мешка, экссудата из носовой полости, ткани легкого) от кур с респираторной патологией при обследовании птицеводческих хозяйств в 2015 году. Изоляты высевали на агар Columbia, содержащий 5 % дефибрированной крови барана, с посевом штамма *Staphylococcus epidermidis* в качестве баккормилки. Чистые культуры возбудителя выращивали на сывороточном агаре, содержащем 20 мкг/см³ НАДФ и 5 % сыворотки крови лошади. Бактерии культивировали 24-72 ч при 37 °С в условиях повышенного содержания углекислого газа. Двустороннее антигенное родство референтного штамма ATCC № 29545 и изолятов *A. paragallinarum* определяли в реакции агглютинации на стекле. Гемагглютинирующую активность оценивали в реакции торможения гемагглютинации. Гомогенность серогруппы исследуемых изолятов подтверждали методом ПЦР. Присутствие амплифицированных фрагментов ДНК размером 800 п.н. указывало на наличие генома *A. paragallinarum* серогруппы А, 1000-1100 п.н. — серогруппы В, 1500-1600 п.н. — серогруппы С. Идентификацию бактерий *A. paragallinarum* осуществляли на масс-спектрометре MALDI Autoflex III Biotyper («Bruker Daltonik GmbH», Германия). Запись, обработку и анализ полученных масс-спектров проводили в программе FlexControl 3.4 («Bruker Daltonik GmbH», Германия) в соответствии с MALDI Biotyper 2.0. UserManual, Version 2.0 SR1 (Germany, 2008). При определении биохимических свойств было установлено, что изоляты *A. paragallinarum* представляют собой неоднородную группу. Зависимость роста изолятов *A. paragallinarum* от присутствия в питательной среде сыворотки крови была абсолютной. Сахаролитическая активность изолятов различалась. Все изоляты и референтный штамм ферментировали сахарозу и глюкозу, но не трегалозу, лактозу и галактозу. Вариативность признака наблюдали в отношении маннита и маннозы. По антигенным свойствам все исследуемые изоляты принадлежали к одной серогруппе В, что также подтвердили методом ПЦР в реальном времени. При изучении протеомических свойств штаммов изолятов *A. paragallinarum* были определены характерные пики m/z 4768-4770 и 5347-5349 масс-спектров, аналогичные таковым для референтного штамма *A. paragallinarum* ATCC № 29545. Масс-спектры белковых профилей изучаемых изолятов и штаммов включены в базу данных масс-спектрометра MALDI Autoflex III Biotyper, что позволило повысить степень достоверности видовой идентификации *A. paragallinarum*. На основании изученных биохимических, антигенных и протеомных характеристик три изолята депонированы в Государственную коллекцию штаммов микроорганизмов ФГБУ Федеральный центр охраны здоровья животных как *A. paragallinarum* штамм № 1818, *A. paragallinarum* штамм № 5111 и *A. paragallinarum* штамм № 1116.

Ключевые слова: штаммы, изоляты, *Avibacterim paragallinarum*, идентификация, биохимические свойства, антигенные свойства, протеомические свойства, масс-спектрометрия, реакция агглютинации, реакция торможения гемагглютинации.

Инфекционный ринит кур (возбудитель *Avibacterium paragallinarum*, сем. *Pasteurellaceae*; грамотрицательная бактерия, которую ранее классифицировали как *Haemophilus paragallinarum*) — заболевание, широко распространенное в промышленных птицеводческих хозяйствах Аргентины, Африки, Австралии, Бангладеш, Бразилии, Болгарии, Египта, Индонезии, Индии, Китая, Мексики, Малайзии, США (штаты Калифорния, Орегон и Алабама), Таиланда, Японии (1-4). Оно характеризуется катаральным воспалением слизистых оболочек носовой полости, воздухоносных пазух и конъюнктивы, подкожным отеком головы, изредка — пневмонией (5-7). Инфекционный ринит наносит значительный экономический ущерб птицеводству из-за задержки роста у цыплят и потери яйценоскости у кур (до 40 %) (7). Падеж молодняка кур может достигать 10 % (1). Степень распространения этого заболевания в птицеводческих хозяйствах Российской Федерации неизвестна, как и серотиповое разнообразие возбудителя, поскольку лабораторная диагностика инфекционного ринита кур не регламентирована соответствующими документами.

Традиционно возбудителя болезни идентифицируют по ростовым, морфологическим и биохимическим свойствам. Появление в лабораторной практике масс-спектрометрических методов, основанных на анализе белковой или липидной фракций микробной клетки, повысило возможности ветеринарных специалистов по идентификации бактерий. Протеомные методы определения видовой принадлежности микроорганизмов не уступают генотипическим по многим параметрам (чувствительность, разрешающая способность), а по стоимости расходных материалов, скорости анализа и отсутствию влияния неспецифичной ДНК на результат имеют явное преимущество. Белковое профилирование методом масс-спектрометрии представляет собой мощный аналитический инструмент как в фундаментальных областях, так и в клинической практике (8, 9). Применение протеомных методов для идентификации и исследования свойств изолятов *A. paragallinarum* — экономически значимого, но пока что недостаточно изученного патогена со сложной антигенной структурой позволяет получить новые знания о его биологии, которые могут быть использованы для решения практических задач ветеринарии.

MALDI-TOF (matrix-assisted laser desorption/ionization, времяпролетная масс-спектрометрия с матрично-активированной лазерной десорбцией/ионизацией) — метод идентификации микроорганизмов, который основан на определении набора белков, уникального для каждого вида. Он заключается в высвобождении и ионизации мембранных белков с помощью лазерного излучения в присутствии вспомогательного вещества (матрицы) и последующем разделении ионов во времяпролетном масс-анализаторе (10, 11). Однако в идентификационной базе MALDI BioType («Bruker Daltonik GmbH», Германия) данные о белковых масс-спектрах бактерий вида *A. paragallinarum* ранее отсутствовали, вследствие чего использовать этот метод для идентификации изолятов *A. paragallinarum* не представлялось возможным.

В настоящей работе впервые представлены результаты создания дополнительного раздела базы данных масс-спектров микроорганизмов на уровне вида *A. paragallinarum* для использования в качестве референтных при идентификации и белковом профилировании изолятов и штаммов возбудителя инфекционного ринита кур, а также биохимические характеристики и сведения об антигенном родстве изолятов *A. paragallinarum*, выделенных нами ранее в птицеводческих хозяйствах Российской Федерации

и Республики Беларусь от кур с респираторной патологией.

Цель работы — определение биохимических и антигенных свойств изолятов *Avibacterium paragallinarum* из России и Белоруссии и получение специфичных для представителей вида масс-спектров с последующим их анализом и использованием для идентификации и внутривидовой дифференциации.

Методика. Референтный штамм *A. paragallinarum* № 29545 ATCC (серотип A1) получили из Государственной коллекции штаммов микроорганизмов ФГБУ Федеральный центр охраны здоровья животных (ФГБУ ВНИИЗЖ). В исследовании использовали 13 изолятов бактерий *A. paragallinarum*, выделенных из патологического материала (содержимого подглазничных синусов и конъюнктивального мешка, экссудата из носовой полости, ткани легкого) от кур с респираторной патологией из птицеводческих хозяйств Российской Федерации (Владимирская, Костромская, Московская, Оренбургская, Ярославская, Ульяновская области, Республика Мордовия, Республика Татарстан) и Республики Беларусь в 2015 году.

Бактерии культивировали на следующих питательных средах с ростостимулирующими добавками: колумбийский бульон и агар (Columbia Columbia Broth, Columbia Agar, «Becton, Dickinson and Co.», США), агар Мюллера-Хинтона («HiMedia Laboratories Pvt. Ltd», Индия), сыворотка лошадиная нормальная для культивирования микроорганизмов (АО НПО «Микроген», Россия), НАДФ («Bontac Bio-Engineering Co., Ltd», Китай), среды Гисса (НПО «Питательные среды», Россия).

Выделение изолятов *A. paragallinarum* из патологического материала осуществляли посредством высева на агар Columbia, содержащий 5 % дефибринированной крови барана, с дополнительным посевом штамма *Staphylococcus epidermidis* в качестве баккормилки. Чистые культуры возбудителя выращивали на сывороточном агаре, содержащем 20 мкг/см³ НАДФ и 5 % сыворотки крови лошади. Бактерии культивировали в течение 24-72 ч при 37 °С и повышенном содержании CO₂.

Морфологию бактерий изучали методом световой микроскопии мазков, окрашенных по Граму (микроскоп EclipseNi-U, «Nikon Corporation», Япония, увеличение ×1000) (12). Капсулы у бактерий идентифицировали в мазках, окрашенных по Гинсу (12). Биохимические свойства изолятов определяли при помощи коммерческого набора APINH («bioMerieux SA», Франция) и посевом на среды Гисса с моноуглеводами (глюкоза, сахароза, лактоза, маннит, манноза, трегалоза, галактоза). Продукцию каталазы оценивали на предметном стекле с 3 % раствором H₂O₂. Оксидазную активность измеряли при помощи коммерческого набора API NH в соответствии с инструкцией производителя («bioMerieux SA», Франция).

Двустороннее антигенное родство между изолятами *A. paragallinarum* и антигенные свойства референтного штамма ATCC № 29545 определяли в реакции агглютинации (РА) на стекле по методике, предложенной L.A. Page (13). Гемагглютинирующую активность оценивали в реакции торможения гемагглютинации (РТГА) по методике, описанной P.J. Blackall с соавт. (14). Степень двустороннего антигенного родства (R) изолятов *A. paragallinarum* рассчитывали по формуле I. Archetti и F.L. Horsfall (15) и выражали в процентах. Значение R 70 % при 3-кратной повторности титрования рассматривали как подтверждение статистически достоверного родстве исследуемых изолятов (15).

Гомогенность серогруппы изолятов *A. paragallinarum* подтверждали методом мультиплексной полимеразной цепной реакции в реальном вре-

мени (ПЦР-РВ, qPCR) (микрочиповый амплификатор нуклеиновых кислот АриаДНА[®], ООО «Люмэкс», Россия). Бактериальную ДНК получали при помощи набора для выделения нуклеиновых кислот (ООО «Биоком», Россия). Термоциклирование образцов проводили в режиме: 10 мин при 95 °С (1 цикл); при 30 с при 95 °С, 30 с при 56 °С, 90 с при 32 °С (35 циклов). В работе использовали четыре праймера, предложенные R. Sakamoto с соавт. (16) (ООО «Бигль», г. Санкт-Петербург): прямой праймер (общий для амплификации генома у трех серогрупп *A. paragallinarum*) и три обратных праймера, специфичных для определенной серогруппы.

Продукты амплификации анализировали методом электрофореза в 1,7 % агарозном геле с бромидом этидия при напряжении 15 В/см длины геля в течение 45 мин (ООО «Люмэкс», Россия). Результаты электрофореза учитывали на трансиллюминаторе TSP-26.LMX («Vilber Lourmat», Франция) в ультрафиолетовом свете ($\lambda = 254$ нм). Амплифицированные фрагменты ДНК выявлялись в виде светящихся оранжевых полос.

Результаты считали положительными при обнаружении ампликонов 800 п.н., 1000-1100 п.н. и 1500-1600 п.н. Выявление фрагментов длиной 800 п.н. свидетельствовало о наличии генома *A. paragallinarum* серогруппы А, 1000-1100 п.н. — серогруппы В, 1500-1600 п.н. — серогруппы С. Результаты считали отрицательными, если указанные амплифицированные фрагменты ДНК не выявлялись или их размер не соответствовал приведенным величинам (16, 17).

Идентификацию бактерий *A. paragallinarum* осуществляли на масс-спектрометре MALDI Autoflex III Biotyper («Bruker Daltonik GmbH», Германия). Применяли метод прямого нанесения, при котором единичные колонии свежей культуры вносили в лунки металлического планшета, используя стерильную петлю, сверху помещали матрицу в объеме 1 мкл. В качестве матрицы использовали насыщенный раствор СНСА (α -циано-4-гидроксикоричная кислота) в 50 % водном ацетонитриле, содержащем 2,5 % трифторуксусной кислоты. Прибор калибровали перед каждым экспериментом, в качестве калибранта использовали Bruker Bacterial Standard («Bruker Daltonik GmbH», Германия). Масс-спектрометрический анализ культур *A. paragallinarum* осуществляли с применением линейного режима лазера при частоте 50 Гц. Параметры анализа оптимизировали для диапазона масс m/z (масса/заряд) от 2000 до 20000 Да, записывали спектр, полученный в результате суммирования 20 одиночных спектров. Запись и анализ полученных масс-спектров проводили в программе FlexControl 3.4 и FlexAnalysis 3.0 («Bruker Daltonik GmbH», Германия) в соответствии с MALDI Biotyper 2.0. UserManual, Version 2.0 SR1 (Germany, 2008).

Статистическую обработку полученных масс-спектров проводили с использованием программы Biotyper 3.0 RTC («Bruker Daltonik GmbH», Германия). Достоверность результатов при идентификации микроорганизмов оценивали по полученным значениям Score, сравнивая их с данными масс-спектров референсной библиотеки Biotyper 3.0. Результат идентификации микроорганизмов при Score < 1,7 рассматривали как недостоверный. При анализе степени двустороннего антигенного родства (R, %) в повторностях рассчитывали средние (M) и стандартные ошибки средних (\pm SEM).

Результаты. На кровяном агаре с «бактерией-кормилкой» (источник V-фактора роста) через 24 ч культивирования изоляты *A. paragallinarum*, полученные от кур с респираторной патологией, имели вид мелких (0,1-0,5 мм) сателлитных колоний в зоне 0,5-1,5 см от штриха культуры

S. epidermidis. По мере удаления от питающей культуры размер колоний уменьшался вплоть до полного исчезновения роста. Сателлитные колонии были серо-белого цвета, имели гладкую выпуклую поверхность без зоны гемолиза и округлую форму с ровными краями.

При сравнении изолятов с референтным штаммом *A. paragallinarum* № 29545 ATCC учитывали способность культур расти на питательных средах без сыворотки крови, при повышенном содержании углекислого газа в атмосфере, расщеплять углеводы, продуцировать различные ферменты и метаболиты. Полученные результаты позволили заключить, что изоляты и референтный штамм возбудителя инфекционного ринита кур по ростовым свойствам и ферментативной активности представляют собой неоднородную группу (табл. 1).

1. Ростовые и биохимические свойства референтного штамма *Avibacterium paragallinarum* № 29545 ATCC и изолятов *A. paragallinarum*, полученных от кур с респираторной патологией

Свойства бактерий	№ изолята, штамма													
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	29545
Потребность в:														
V-факторе роста	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
СО ₂	+	-	-	+	+	-	+	+	+	+	+	-	+	+
сыворотке крови	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
Редукция нитратов	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
Продукция:														
индола	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
сероводорода	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
уреазы	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
каталазы	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
оксидазы	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
α-фруктозидазы	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
β-галактозидазы	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Ферментация:														
глюкозы	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
сахарозы	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
лактозы	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
маннита	+	+	+	+	-	+	+	+	-	-	-	+	+	+
манноза	+	-	-	+	+	-	+	-	+	-	+	-	-	-
трегалозы	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
галактозы	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

Примечание. «+» — положительный результат, «-» — отрицательный результат.

В наших опытах штамм *A. paragallinarum* и все изоляты были НАД-зависимыми, хотя имеются сообщения и о выделении НАД-независимых изолятов возбудителя (18). Для изолятов *A. paragallinarum* были характерны способность редуцировать нитраты в нитриты и отсутствие продукции оксидазы, α-фруктозидазы, β-галактозидазы, индола, сероводорода, уреазы, каталазы. Зависимость роста изолятов и штамма от наличия в питательной среде сыворотки крови оказалась абсолютной. Получить рост *A. paragallinarum* на среде без сыворотки не удалось даже при оптимальном содержании V-фактора. Согласно утверждению ряда зарубежных авторов, рост *A. paragallinarum* возможен только при наличии повышенного содержания углекислого газа в атмосфере (18-20). Однако в наших опытах подобную зависимость проявили только 9 из 13 изолятов (№№ 1, 4, 5, 7, 8, 9, 10 и 11). Морфология и размер колоний у четырех изолятов, выращенных в обычной воздушной атмосфере, ничем не отличались от таковых у колоний в условиях повышенного содержания СО₂. Сахаролитическая активность у *A. paragallinarum* также была неодинаковой. Все изоляты и референтный штамм ферментировали сахарозу и глюкозу, но не трегалозу,

2. Антигенное родство (R, %) изолятов *Avibacterium paragallinarum*, полученные от кур с респираторной патологией, в реакции торможения геммаглютинации ($n = 3$, $M \pm SEM$)

№ изолята	Сыворотка, специфичная к антигену												
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	100	100	96,8±2,0	86,8±2,0	92,4±1,2	86,4±2,6	88,8±2,3	92,4±2,3	96,7±1,2	96,2±0,2	87,7±2,2	97,7±1,1	90,4±0,6
2	92,6±2,0	100	94,6±0,8	92,6±1,8	98,2±0,4	94,6±3,0	86,6±2,6	100	90,2±0,9	82,4±1,8	85,2±0,8	89,4±1,0	89,1±0,9
3	98,6±1,2	96,4±1,2	100	100	84,2±1,0	94,8±0,5	90,4±1,2	98,4±1,2	86,2±1,5	84,8±1,2	86,6±2,0	87,9±0,4	86,4±1,6
4	100	94,8±2,0	95,2±3,0	100	94,2±1,6	88,4±2,8	96,8±0,5	100	94,6±1,2	98,8±0,1	88,0±2,0	91,6±0,4	100
5	87,6±2,0	93,0±2,0	87,4±2,8	97,8±2,0	100	98,2±1,2	84,6±2,0	90,2±2,2	97,2±1,0	100	79,9±1,9	92,5±0,8	96,2±0,8
6	90,2±1,3	100	79,6±2,1	96,2±2,0	86,2±1,0	100	88,2±2,2	92,6±1,8	100	96,4±0,8	89,4±1,3	92,7±0,6	94,3±0,2
7	94,6±2,1	96,6±2,4	91,3±3,4	100	96,8±0,5	100	100	98,2±1,0	99,3±0,5	86,8±1,8	94,4±1,0	94,8±0,2	82,3±0,3
8	88,2±0,6	100	96,4±1,0	96,3±1,7	98,4±1,0	92,8±2,0	96,8±1,2	100	100	88,2±1,6	100	90,0±1,5	88,6±0,2
9	86,6±0,5	90,8±1,8	87,8±2,6	78,4±0,2	92,6±0,8	94,8±0,5	94,2±1,3	96,2±0,9	100	100	92,2±0,9	80,2±1,6	84,3±0,4
10	96,6±2,0	92,4±2,2	92,8±2,0	86,4±1,0	88,4±2,6	86,2±0,2	98,0±1,0	100	98,4±0,4	100	91,8±0,6	79,8±0,2	92,0±1,5
11	78,9±1,3	89,3±3,0	92,5±0,5	89,9±1,1	94,4±2,4	100	79,0±2,0	88,3±0,4	90,2±2,0	97,2±0,4	100	81,6±0,2	85,5±0,5
12	80,3±2,2	93,5±0,5	88,5±2,4	94,2±2,0	89,6±0,5	88,5±0,6	84,2±2,1	92,3±1,3	100	91,8±0,8	88,3±0,9	100	89,9±0,5
13	86,2±1,9	84,2±0,2	87,3±2,7	98,8±0,8	88,1±1,9	78,6±1,0	88,4±2,0	87,2±2,0	94,3±1,6	94,3±0,5	91,1±1,1	95,1±0,6	100

лактозу и галактозу. Вариабельность признака наблюдали в отношении маннозы и маннита, о чем свидетельствуют и результаты, полученные другими исследователями (20-22).

Для идентификации изолятов *A. paragallinarum* важное значение имело определение антигенного родства в реакции агглютинации на стекле. В результате исследований антигенное родство референтного штамма и выделенных изолятов установлено не было. Все изоляты *A. paragallinarum* представляли собой гомологичную группу за исключением №№ 6, 7, 10 и 11. Антигены этих изолятов проявляли лишь одностороннее родство с испытуемыми сыворотками, что не позволило сделать вывод об их принадлежности к разным серологическим группам.

Мы также определили антигенное родство изолятов *A. paragallinarum* в реакции торможения гемагглютинации (табл. 2) в порядке сравнения результатов серотипирования по агглютинации и гемагглютинации (23). Полученные нами данные свидетельствуют о том, что все изученные изоляты представляли собой однородную группу по гемагглютинину. Минимальное значение двустороннего родства (R) составило 78,4 %. То есть можно предположить, что все изоляты принадлежали к одной серогруппе и одному серотипу.

Учитывая полученные результаты сходства изолятов по ростовым, антигенным и морфологическим свойствам, для дальнейшей работы отобрали 10 наиболее перспективных изолятов, которые сохраняли стабильность гемагглютинирующих, антигенных, вирулентных и иммуногенных свойств в течение 20 последовательных пассажей.

Возможность определения серогрупповой принадлежности *A. paragallinarum* в ПЦР ранее показали R. Sakamoto с соавт. (16) и V.V. Patil с соавт. (17). В нашей работе гомогенность серогруппы изолятов, выделенных от птиц с респираторной патологией, была подтверждена с помощью мультиплексной ПЦР-РВ (рис. 1). У всех изолятов ампликоны образцов имели размер 1000-1100 п.н., что соответствовало продукту ПЦР-амплификации, характерному для *A. paragallinarum* серогруппы В.

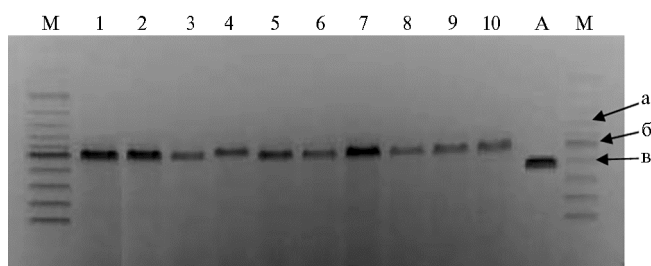


Рис. 1. Электрофореграмма продуктов ПЦР-амплификации при определении антигенной принадлежности референтного штамма *Avibacterium paragallinarum* № 29545 ATCC и изолятов *A. paragallinarum*, полученных от кур с респираторной патологией: а — серогруппа С (1500-1600 п.н.), б — серогруппа В (1000-1100 п.н.), серогруппа А (800 п.н.); 1-10 — образцы изолятов №№ 1-10, А — штамм *A. paragallinarum* № 29545, М — маркер длины фрагментов ДНК (ЗАО «Евроген», Россия).

На основании изученных морфологических, биохимических и антигенных характеристик три изолята *A. paragallinarum* были депонированы в Государственную коллекцию штаммов микроорганизмов ФГБУ ВНИИЗЖ: изолят № 4 — как штамм № 1818, изолят № 8 — как штамм № 5111 и изолят № 12 — как штамм № 1116.

На следующем этапе мы сформировали базу данных масс-спектров

контрольно-производственных штаммов *A. paragallinarum* № 5111, № 1818 и № 1116 и референтного штамма ATCC 29545, которые предполагается использовать в дальнейшем для автоматизированной идентификации и профилирования представителей этого вида на основе сходства/различия масс-спектрометрических характеристик.

Для изолятов и штаммов *A. paragallinarum* были построены белковые профили (рис. 2) и сформированы масс-листы, по которым стало возможным определение характерных пиков (табл. 3). В соответствии с протоколом, изложенным J.H.K Chen с соавт. (24) и N. Takeuchi с соавт. (25), в процессе идентификации штаммов и изолятов *A. paragallinarum* мы сравнивали такие параметры, как положение пиков, их частота и интенсивность.

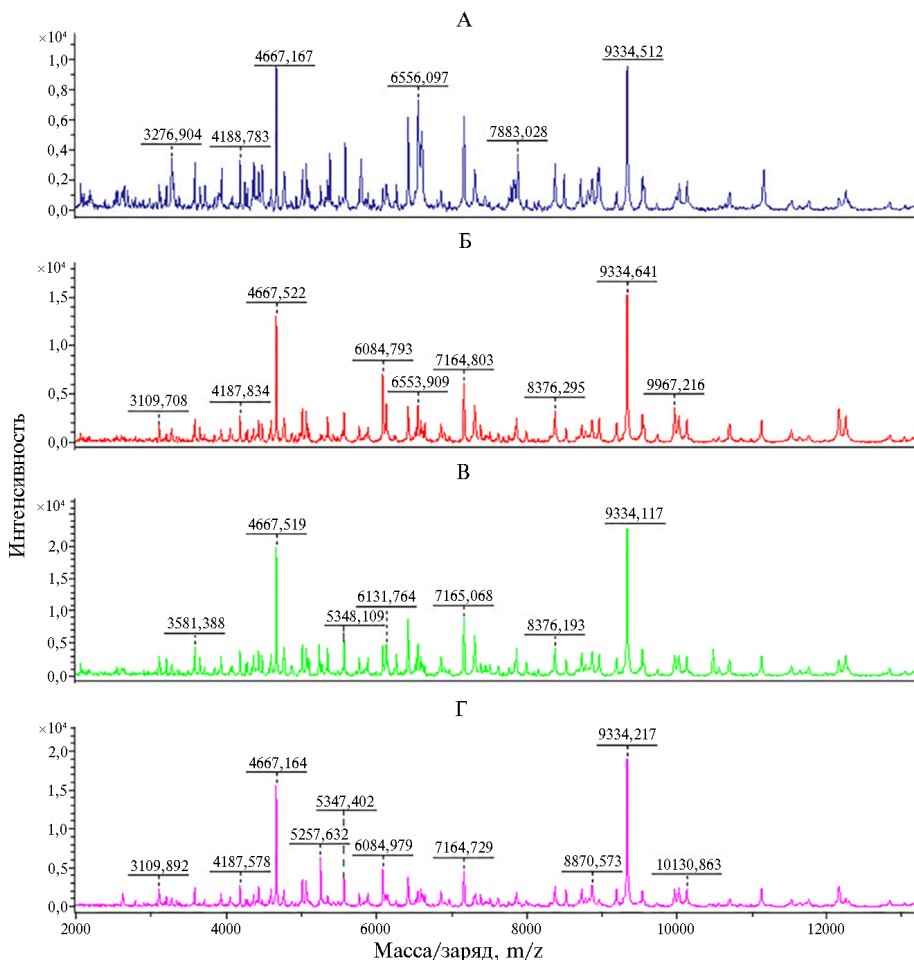


Рис. 2 Масс-спектры индивидуальных колоний референтного штамма *Avibacterium paragallinarum* № 29545 ATCC (А) и контрольно-производственных штаммов №№ 1818 (Б), 1116 (В), 5111 (Г), которые были получены на основе изолятов *A. paragallinarum*, выделенных от кур с респираторной патологией (пики m/z 4667 и 9334 были общими для всех штаммов *A. paragallinarum*).

При анализе полученных спектров было установлено, что они находились в диапазоне m/z 2000-10000. Для всех штаммов и изолятов *A. paragallinarum* общими оказались пики m/z 4667 и 9334. Уникальная особенность программы MALDI Biotyper — возможность пополнения персональной базы новыми спектрами и проведение анализа масс-спект-

ров, основанного на сравнении полученных белковых профилей с персональной библиотекой референтных спектров. В результате проведенной работы был создан соответствующий подраздел этой базы данных масс-спектров (на уровне вида *A. paragallinarum*), который в дальнейшем можно использовать для идентификации штаммов и изолятов возбудителя инфекционного ринита кур.

3. Протеомическая характеристика штаммов и изолятов *Avibacterium paragallinarum*, полученных от кур с респираторной патологией

Пики m/z	Показатель интенсивности S/N	Встречаемость пика, %	Наличие пика у штамма <i>A. paragallinarum</i> ATCC 29545/соотношение S/N
2067-2069	4,4-12,4	43	-
3109-3111	4,1-5,9	36	-
3208-3210	4,0-8,6	57	-
3580-3582	4,0-10,1	71	+/6,2
3930-3932	4,3-9,5	14	-
4186-4188	4,3-8,1	71	+/6,6
4278-4280	4,6-11,7	36	-
4433-4435	4,4-7,6	57	+/5,1
4480-4482	4,0-7,9	28	+/6,1
4667	9,2-39,7	100	+/19,3
4768-4770	4,2-7,6	57	+/5,2
5011	4,9-8,8	86	+/5,7
5065	4,8-9,6	78	+/6,4
5098-5060	8,7-16,7	57	-
5347-5349	4,3-5,3	28	+/4,2
5542-5543	5,1-7,7	21	-
5567-5569	4,4-7,7	64	-
6084	5,0-14,7	78	-
6261-6263	4,2-17,7	50	-
6420	6,4-24,7	86	+/13,9
6552-6553	4,3-16,8	36	+/16,8
6643-6645	4,3-5,7	21	-
6855-6857	4,3-5,1	28	-
7164	10,7-22,7	93	+/15,6
7308-7310	7,6-11,2	50	-
7864-7866	5,9-12,2	57	-
8373-8375	6,9-10,7	64	-
8522-8524	4,4-6,7	28	-
9317-9319	10,0-10,7	14	-
9334	24,0-62,3	100	+/33,2
9536-9538	7,2-12,3	71	-
9964-9965	10,1-13,0	50	-

Таким образом, по биохимическим свойствам изоляты *Avibacterium paragallinarum*, выделенные от кур с респираторной патологией при обследовании хозяйств в ряде областей (Россия, Белоруссия), представляют собой неоднородную группу, в то время как результаты определения двустороннего родства в реакции торможения гемагглютинации указывают на принадлежность всех изученных изолятов не только к одной серогруппе, но и к одному серотипу. Гомология изолятов на уровне группы была подтверждена методом типизирующей мультиплексной ПЦР. При исследовании их протеомических свойств мы выявили характерные пики m/z 4768-4770 и 5347-5349, аналогичные наблюдаемым у референтного штамма *A. paragallinarum* ATCC № 29545, который включен в базу данных масс-спектрометра. В результате имеющаяся база данных была расширена новыми спектрами и профилями, полученными для тестируемых штаммов, что повысило степень достоверности видовой идентификации. На основании изученных биохимических, антигенных и протеомных характеристик три изолята *A. paragallinarum* депонированы в Государственную коллекцию штаммов микроорганизмов ФГБУ Федеральный центр охраны здоровья

животных как штамм № 1818, штамм № 5111и штамм № 1116.

*Авторы благодарят заведующего референтной лаборатории вирусных болезней птиц ФГБУ ВНИИЗЖ Д.Б. Андрейчука за помощь в антигенном типировании *Avibacterium paragallinarum* с использованием мультиплексной полимеразной цепной реакции (ПЦР) в реальном времени.*

ФГБУ Федеральный центр охраны здоровья животных,
600901 Россия, г. Владимир, мкр. Юрьевец, ФГБУ ВНИИЗЖ,
e-mail: potehin@arriah.ru, shadrova@arriah.ru, pruntova@arriah.ru ✉,
rusaleev@arriah.ru, evgrafova@arriah.ru

Поступила в редакцию
4 сентября 2019 года

Sel'skokhozyaistvennaya biologiya [Agricultural Biology], 2020, V. 55, № 4, pp. 804-815

BIOCHEMICAL, ANTIGENIC AND PROTEOMIC PROPERTIES
OF ISOLATES AND STRAINS OF THE CAUSATIVE AGENT OF CHICKEN
INFECTIOUS CORYZA *Avibacterium paragallinarum* (Biberstein and White 1969)
Blackall et al. 2005

A.V. Potehin, N.B. Shadrova, O.V. Pruntova, V.S. Rusaleev, Val.A. Evgrafova

Federal Center for Animal Health Control, FGBU VNIIZZh, mkr. Yurievets, Vladimir, 600901 Russia, e-mail
potehin@arriah.ru, shadrova@arriah.ru, pruntova@arriah.ru (corresponding author ✉), rusaleev@arriah.ru,
evgrafova@arriah.ru

ORCID:

Potehin A.V. orcid.org/0000-0002-3529-4809

Rusaleev V.S. orcid.org/0000-0002-4972-6326

Shadrova N.B. orcid.org/0000-0001-7510-1269

Evgrafova Val.A. orcid.org/0000-0003-3053-6976

Pruntova O.V. orcid.org/0000-0003-3143-7339

The authors declare no conflict of interests

Acknowledgements:

We are thankful to D.B. Andreychuk, Head of Reference Laboratory for Viral Avian Diseases, ARRIAH, for the assistance in *Avibacterium paragallinarum* antigenic typing using multiplex-PCR.

Received September 4, 2019

doi: 10.15389/agrobiol.2020.4.804eng

Abstract

Infectious coryza (haemophilus infection) of chickens is a disease reported in many countries of the world. In the Russian Federation, there is no information both about the extent of the disease spread across the poultry farms and about the serotype diversity of the agent circulating in the country. The paper for the first time demonstrates biochemical properties and specifies antigenic relatedness of new *Avibacterim paragallinarum* isolates recovered from chickens with respiratory signs in Russia and in Belarus. The paper also shows results of creation of the *Avibacterim paragallinarum* subsection in the database of tested microorganisms' mass-spectra which can be used as reference ones for the identification and protein profiling of the infectious coryza agent strains and isolates. The work aimed to determine biochemical and antigenic properties of *A. paragallinarum* isolates and to produce the species-specific mass-spectra as a tool for *Avibacterim paragallinarum* species identification and intraspecies differentiation. *A. paragallinarum* No. 29545 ATCC (serotype A1) form the collection of the Federal Centre for Animal Health (ARRIAH) served as a reference strain. Thirteen *A. paragallinarum* isolates were used in the study. The isolates were recovered from the pathological material collected from chickens with respiratory pathology (nasal exudates, contents of infraorbital sinus and conjunctival sac, lung tissues) in 2015. The isolates were inoculated onto Columbia agar supplemented with 5 % defibrinated sheep blood, together with a streak of *Staphylococcus epidermidis*. Pure cultures of the agent were grown on the serum agar containing NADP at 20 µg/cm³ and 5 % of horse blood serum. The bacteria were cultured for 24-72 at high CO₂ concentration and 37 °C. Bilateral antigenic relatedness of the reference strain ATCC No. 29545 and *A. paragallinarum* isolates was determined using slide agglutination test (SAT). Hemagglutination activity was assessed using hemagglutination inhibition test (HI). Homogeneity of the tested isolates' serogroup was confirmed by PCR. Amplified 800 bp DNA fragments were indicative of the presence of serogroup A *A. paragallinarum* genome, 1000-1100 bp of serogroup B, and 1500-1600 bp of serogroup C. *A. paragallinarum* identification was performed using MALDI Autoflex III Biotyper mass-spectrometer (Bruker Daltonik GmbH, Germany). The resulted mass-spectra were recorded, processed and analyzed using FlexControl 3.4 software (Bruker Daltonik GmbH, Germany) according to MALDI Biotyper 2.0. UserManual, Version 2.0 SR1, Germany, 2008. Testing of biochemical properties indicated that all 13 isolates of *A. paragallinarum* form a diverse group. The *A. paragallinarum* isolates' growth absolutely depended upon presence of blood serum in the culture medium. Saccharolytic

activity of the *A. paragallinarum* isolates also varied. All isolates and the reference strain can utilize glucose and sucrose, but not lactose, trehalose and galactose. The property also varied for mannitol and mannose. As for antigenic properties, all tested isolates belonged to the same serogroup B that was also confirmed by real-time polymerase chain reaction method. Examination of proteomic properties of *A. paragallinarum* isolates revealed typical MS peaks, m/z 4768-4770 and 5347-5349, that were similar to those for the reference strain *A. paragallinarum* ATCC No. 29545. Protein profile mass-spectra were entered into MALDI Autoflex III Biotyper database to improve the reliability of *A. paragallinarum* species identification. Basing on the examined biochemical, antigenic and proteomic properties, three *A. paragallinarum* isolates were deposited in the strain collection of the Federal Centre for Animal Health (ARRIAH) as *A. paragallinarum* strain No. 1818, *A. paragallinarum* strain No. 5111, and *A. paragallinarum* strain No. 1116.

Keywords: strain, isolate, *Avibacterium paragallinarum*, identification, biochemical characterization, antigenic properties, proteomic properties, mass spectrometry, agglutination test, hemagglutination inhibition assay.

REFERENCES

1. Rozhdestvenskaya T.N., Kononenko E.V., Emel'yanova S.A., Yakovlev S.S., Teimurazov M.G., Svetoch E.A., Tazina O.I., Platonov M.E., Detushev K.V., Khatyushin Yu.I. *Ptitsa i pitseproduktu*, 2016, 4: 50-53 (in Russ.).
2. Chukiatsiri K., Chotinun S., Chansiripornchai N. An outbreak of *Avibacterium paragallinarum* serovar B in a Thai layer farm. *The Thai Journal of Veterinary Medicine*, 2010, 40(4): 441-444.
3. Poernomo S., Sutarna S., Rafiee M., Blackall P.J. Characterisation of isolates of *Haemophilus paragallinarum* from Indonesia. *Australian Veterinary Journal*, 2000, 78(11): 759-762 (doi: 10.1111/j.1751-0813.2000.tb10447.x).
4. Akhter S., Ali M., Das P.M., Hossain M.M. Isolation and identification of *Avibacterium paragallinarum* the causal agent of infectious coryza (IC) from layer chickens in Bangladesh. *Journal of the Bangladesh Agricultural University*, 2014, 11: 87-96 (doi: 10.3329/jbau.v11i1.18218).
5. Vargas E.S., Terzolo H.R. *Haemophilus paragallinarum*: etiology of infectious coryza. *Veterinaria México*, 2004, 35(3): 245-259.
6. Byarugaba D.K., Minga U.M., Gwakisa P.S., Katunguka-Rwakishaya E., Bisgaard M., Olsen J.E. Virulence characterization of *Avibacterium paragallinarum* isolates from Uganda. *Avian Pathology*, 2007, 36(1): 35-42 (doi: 10.1080/03079450601102947).
7. Lizun R.P. Diagnostika gemofileza kur (obzor). *Ekologiya i zhivotnyi mir*, 2016, 1: 42-49 (in Russ.).
8. Lau A.F., Drake S.K., Calhoun L.B., Henderson C.M., Zelazny A.M. Development of a clinically comprehensive database and a simple procedure for identification of molds from solid media by matrix-assisted laser desorption ionization-time of flight mass spectrometry. *Journal of Clinical Microbiology*, 2013, 51(3): 828-834 (doi: 10.1128/JCM.02852-12).
9. Clark A.E., Kaleta E.J., Arora A., Wolk D.M. Matrix-assisted laser desorption ionization-time of flight mass spectrometry: a fundamental shift in the routine practice of clinical microbiology. *Clinical Microbiology Reviews*, 2013, 26(3): 547-603 (doi: 10.1128/CMR.00072-12).
10. Chalupová J., Raus M., Sedlářová M., Šebela M. Identification of fungal microorganisms by MALDI-TOF mass spectrometry. *Biotechnology Advances*, 2014, 32(1): 230-241 (doi: 10.1016/j.biotechadv.2013.11.002).
11. Alshawa K., Beretti J.-L., Lacroix C., Feuihade M., Dauphin B., Quesne G., Hassouni N., Hassif X., Bougnoux M.-E. Successful identification of clinical dermatophyte and *Neoscytalidium* species by matrix-assisted laser desorption ionization-time of flight mass spectrometry. *Journal of Clinical Microbiology*, 2012, 50(7): 2277-2281 (doi: 10.1128/JCM.06634-11).
12. *Metody obshchei bakterologii*. Tom 1 /Pod redaktsiei F. Gerkhardta, R. Myurrei, R.N. Kostilova, E.V. Nester, V.A. Vud, N.R. Krieg, F.G. Briggs; perevod s angliiskogo pod redaktsiei E.N. Kondrat'evoi, L.V. Kalakutskogo [Methods of general bacteriology. Vol. 1. F. Gerkhardt, R. Myurrei, R.N. Kostilov, E.V. Nester, V.A. Vud, N.R. Krieg, F.G. Briggs (eds.). E.N. Kondrat'eva, L.V. Kalakutskii (translation eds.)]. Moscow, 1983 (in Russ.).
13. Page L.A. *Haemophilus* infections in chickens. I. Characteristics of 12 *Haemophilus* isolates recovered from diseased chickens. *American Journal of Veterinary Research*, 1962, 23: 85-95.
14. Blackall P.J., Eaves L.E. Serological classification of Australian and South African isolates of *Haemophilus paragallinarum*. *Australian Veterinary Journal*, 1988, 65(11): 362-363 (doi: 10.1111/j.1751-0813.1988.tb14271.x).
15. Archetti I., Horsfall F.L. Persistent antigenic variation of influenza A virus after incomplete neutralization in ovo with heterologous immune serum. *The Journal of Experimental Medicine*, 1950, 92(5): 441-462 (doi: 10.1084/jem.92.5.441).
16. Sakamoto R., Kino Y., Sakaguchi M. Development of a multiplex PCR and PCR-RFLP method for serotyping of *Avibacterium paragallinarum*. *The Journal of Veterinary Medical Science*,

- 2012, 74(2): 271-273 (doi: 10.1292/jvms.11-0319).
17. Patil V.V., Mishra D., Mane D.V. 16S ribosomal RNA sequencing and molecular serotyping of *Avibacterium paragallinarum* isolated from Indian field conditions. *Veterinary World*, 2017, 10(8): 1004-1007 (doi: 10.14202/vetworld.2017.1004-1007).
 18. Kumar A., Rawat M., Verma R. Studies on absolute requirement of NAD and reduced oxygen tension for growth of field isolates of *Avibacterium paragallinarum* of poultry origin. *Indian Journal Poultry Science*, 2012, 47(1): 90-92.
 19. Banani M., Pourbakhsh S.A., Khaki P., Goudarzi H., Moazeni-Joula G., Ghodsian N. Isolation, identification and antibiotic sensitivity of *Haemophilus paragallinarum* isolates from commercial layer flocks affected by infectious coryza. *Pajouhesh-Va-Sazandegi*, 2007, 19(1): 128-135.
 20. Patil V.V., Mishra D.N., Mane D.V. Isolation, characterization and serological study of *Avibacterium paragallinarum* field isolates from Indian poultry. *Journal of Animal and Poultry Sciences*, 2016, 5(1): 13-20.
 21. Kaur J., Sharma N.S., Gupta K., Singh A. Epidemiological studies on infectious coryza in chickens in Northern India. *Indian Journal of Animal Sciences*, 2004, 74(5): 462-465.
 22. Teimurazov M.G., Platonov M.E., Tazina O.I., Manin T.B. *Veterinariya*, 2016, 6: 26-29 (in Russ.).
 23. Eaves L.E., Rogers D.G., Blackall P.J. Comparison of hemagglutinin and agglutinin schemes for the serological classification of *Haemophilus paragallinarum* and proposal of a new hemagglutinin serovar. *Journal of Clinical Microbiology*, 1989, 27(7): 1510-1513 (doi: 10.1128/jcm.27.7.1510-1513.1989).
 24. Chen J.H.K., Cheng V.C.C., Wong C.-P., Wong S.C.Y., Yam W.-C., Yuen K.-Y. Rapid differentiation of *Haemophilus influenzae* and *Haemophilus haemolyticus* by use of matrix-assisted laser desorption ionization-time of flight mass spectrometry with ClinProTools mass spectrum analysis. *Journal of Clinical Microbiology*, 2017, 55(9): 2679-2685 (doi: 10.1128/JCM.00267-17).
 25. Takeuchi N., Segawa S., Ishiwada N., Ohkusu M., Tsuchida S., Satoh M., Matsushita K., Nomura F. Capsular serotyping of *Haemophilus influenzae* by using matrix-associated laser desorption ionization-time of flight mass spectrometry. *Journal of Infection and Chemotherapy*, 2018, 24(7): 510-514 (doi: 10.1016/j.jiac.2018.02.007).