

مجله ایمنی زیستی

دوره ۱۶، شماره ۱، بهار ۱۴۰۲

ISSN 2716-9804 الکترونیکی، ISSN 2717-0632 چاپی

بررسی تنوع اهداف فاژی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس لوکونوستوک

### با استفاده از رویکرد *In-silico*

نوع مقاله: پژوهشی

سارا غفاریان<sup>۱\*</sup>، بهمن پناهی<sup>۲</sup>

۱- استادیار گروه زیست شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه شهید مدنی آذربایجان، تبریز، ایران

۲- استادیار گروه ژنومیکس، پژوهشکده بیوتکنولوژی شمال غرب و غرب کشور (AREEO)، پژوهشگاه بیوتکنولوژی کشاورزی ایران

(ABRII)، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، تبریز، ایران

s.ghaffarian@azaruniv.ac.ir

تاریخ دریافت: ۱۴۰۲/۰۴/۲۴، تاریخ پذیرش: ۱۴۰۲/۰۶/۱۲

صفحه ۳۶-۱۵

### چکیده

باکتری‌های جنس *Leuconostoc* جزئی از میکروفلور طبیعی اغلب مزارع کشاورزی و محصولات تخمیری هستند. آلودگی توسط انواع دی.ان.ای مهاجم خارجی منجر به شکست فرآیند تخمیر می‌شود. سیستم CRISPR/Cas از اجزای اصلی سیستم ایمنی باکتری‌ها است. در این مطالعه مسیر تکاملی سویه‌های مختلف جنس لوکونوستوک بر مبنای وقایع ترکیب، حذف و اضافه‌شدگی توالی‌های فاصله‌انداز تحت شرایط فشار انتخابی ارزیابی و تنوع فاژها و پلاسمیدهای مهاجم هدف قرار داده شده توسط سیستم CRISPR/Cas سویه‌های جنس *Leuconostoc* مطالعه شد. بیشترین تشابه از نظر ترکیب توالی تشکیل‌دهنده فاصله‌اندازها و وقایع اضافه‌شدگی و حذف در فاصله‌اندازها در دو گونه *Leuconostoc pseudomesenteroides* و *Leuconostoc gelidum* مشاهده شد. تعداد ۴۵ فاصله‌انداز از سویه AMKR21 گونه *L. gelidum* فاژ *Alteromonas phage JH01* را هدف قرار دادند که بیشترین میزان تطابق با فاژها بود. همچنین بیشترین تعداد انواع فاژ دارای تطابق، مربوط به فاژهای *Escherchia phage* بود. در مورد هدف‌گیری پلاسمیدهای مهاجم، ۱۷۷ مورد هدف‌گیری پلاسمیدهایی از *Leuconostoc citreum* توسط سویه NBRC113246 گونه *L. gelidum* شناسایی شد که بیشترین میزان مطابقت در بین سویه‌های مختلف بود. نتایج این مطالعه اهمیت سیستم‌های ایمنی تطبیقی باکتریایی در پایداری در محیط‌های حاوی باکتریوفاژ و نیز بهره‌برداری از این اطلاعات در تعریف فرمولاسیون‌های کاربردی را آشکار کرد.

واژه‌های کلیدی: جنس *Leuconostoc* سیستم ایمنی تطبیقی، تنوع ژنتیکی، تکامل.

## مقدمه

دلیل قادر به مهار رشد سایر باکتری‌ها (حتی انواع نزدیک) است و بنابراین قابلیت استفاده به عنوان نگهدارنده‌ی زیستی در محصولات لبنی و گوشتی را دارد (Lonvaud-Funel, 1999).

فاژها به باکتری‌ها حمله می‌کنند و در چرخه لیتیک سرعت ماشین سلولی میزبان را به منظور تکثیر خود بالا می‌برند که در نهایت منجر به مرگ میزبان و کاهش تعداد باکتری‌های زنده می‌شوند. در نهایت این امر منجر به شکست فرآیند تخمیر می‌شود (Nami et al. 2021; Sadeghi et al. 2022). از سایر مضرات لیز باکتری‌ها توسط فاژ می‌توان به می‌توان به کاهش اسیدی شدن و کاهش توسعه بافت و طعم محصول اشاره کرد (Atamer et al. 2011; Nami et al. 2020).

سیستم کریسپر با مکانیسم تداخل و با استفاده از پروتئین‌های اختصاصی و mRNA در مقابل فاژها و پلاسمیدها مقاومت ایجاد کرده، و منجر به سازگاری بالای باکتری برای مقابله با محیط‌های پیچیده می‌شوند (Rostampour et al. 2022). مطالعات نشان داده‌اند ۴۰ درصد باکتری‌ها دارای سیستم CRISPR/Cas هستند، به‌طور عمده این سیستم‌ها روی کروموزوم‌ها و نه پلاسمیدها جای دارند زیرا سیستم ایمنی باکتری در صورت حذف پلاسمید آسیب خواهد دید. سیستم CRISPR/Cas یک دفاع تطبیقی در مقابل دی.ان.ای مهاجم خارجی ایجاد می‌کند. فرآیند تطبیقی سیستم

باکتری‌های جنس لوکونوستوک (*Leuconostoc*) برای اولین بار توسط Cienkowski (۱۸۷۸) جداسازی شدند (Hucker et al., 1930). این باکتری‌ها به‌طور سنتی در ارتباط با مواد گیاهی، سبزیجات و نوشیدنی‌های تخمیری، شیر، محصولات روزانه و گوشت یافت می‌شود و جزئی از فلور میکروسکوپی طبیعی اغلب مزارع کشاورزی هستند (Jeon et al. 2017; Chen et al. 2020). اعضای *Leuconostoc spp.* به دلیل قابلیت تولید لاکتیک اسید و دی‌استیل اغلب در تولید غذاهای تخمیری کاربرد دارند. لوکونوستوک‌ها یک کوکوس غیرپروتئولیتیک، گرم مثبت، کاتالاز منفی، فاقد سیتوکروم و متحمل به اسید، و غیربیماریزا با دمای بهینه‌ی رشد ۱۸ تا ۲۵ درجه سلسیوس هستند (lonvaud-funnel et al. 1999). این باکتری‌ها از طریق تخمیر کربوهیدرات‌ها، لاکتیک اسید تولید می‌کنند (Thunell. 1995).

ژنوم لوکونوستوک به طول ۲۰۳۸۳۹۶ جفت باز دارای آرایش دایره‌ای است. محتوای GC آن بین ۳۷ تا ۴۰ درصد گزارش شده است. گونه‌هایی از لوکونوستوک شناسایی شده‌اند که دارای پلاسمیدهایی با طول ۸۰ تا ۱/۳ مگاباز هستند و ژن‌های رمزکننده باکتریوسین (bacteriocin) و متابولیسم سیترات را رمز می‌کنند. *Leuconostoc carnosum* باکتریوسین تولید می‌کند و به همین

"غفاریان و پناهی، بررسی تنوع اهداف فاژی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس *لوکونوستوک* با ..."

عناصر دی.ان.ای خارجی شامل توالی‌های فاژی و پلاسمیدی در دسترس، می‌توانند در آشکار شدن اطلاعات سیستم‌های ایمنی سویه‌ها، دستیابی به سوابق تهدیدات و چالش‌های مواجه شده و همچنین شکست دی.ان.ای خارجی سودمند باشند.

مطالعات بسیاری به بررسی تنوع سیستم‌های CRISPR/Cas، ویژگی‌های آنها و نیز اهداف بالقوه فاژی و پلاسمیدی این سیستم‌ها پرداخته‌اند. به‌طور مثال این سیستم‌ها در *Lactobacillus brevis* (Panahi et al. 2022)، *Clostridium perfringens* (Long et al. 2019)، *Lactobacillus casei* (Yang et al., 2020)، *Bifidobacterium pseudocatenulatum* (Wang et al. 2020) و *Bifidobacterium* (Briner et al. 2015) مورد مطالعه قرار گرفته است.

نقش و اهمیت سیستم CRISPR/Cas در بسیاری از میکروارگانیسم‌ها بخوبی شناخته و تشریح شده است، اما جای یک تجزیه همه جانبه بر روی نقش این سیستم‌ها در پاسخ باکتری‌های *لوکونوستوک* به دی.ان.ای‌های خارجی مهاجم و نیز الگو و تنوع فاژی و پلاسمیدی هدف قرار داده شده توسط سیستم‌های CRISPR/Cas سویه‌های این جنس خالی است. همچنین بر اساس بررسی منابع انجام شده، مطالعه‌ای در زمینه‌ی مسیر تکاملی سویه‌های مختلف باکتریایی جنس

CRISPR در سه مرحله شامل سازگاری، بیان و تداخل انجام می‌شود (Lillestol. 2006). زمانیکه باکتری توسط فاژ آلوده شود، در مرحله سازگاری قطعاتی از فاژ یا دیگر دی.ان.ای‌های مهاجم خارجی کپی شده و در آرایه‌های CRISPR ژنوم باکتریایی درج می‌شوند. سپس، آرایه CRISPR رونویسی و در توالی‌های تکراری پردازش می‌شود، تا crRNA (CRISPR RNA) بالغ را که با tracer RNA دابلکس تشکیل می‌دهد، ایجاد کند (Makarova et al. 2011). در طول مرحله نهایی یعنی تداخل، دابلکس تشکیل شده در مرحله قبل با Cas9 تعامل کرده، دی.ان.ای حاضر را برای یک توالی PAM بررسی می‌کند، به پروتواسپیسر (protospacer) متصل می‌شود و آن را برش می‌دهد (Riesenberg et al. 2022). پروتئین‌های همراه Cas ذکر شده یک واحد مداخله‌گر یا تاثیرگذار تشکیل می‌دهند که در شناسایی هدف و برش اسیدهای نوکلئوتیک در سیستم CRISPR درگیر است (Panahi et al. 2022).

مسیر تکاملی سویه‌های مختلف باکتریایی تحت فشار تکاملی وارده از دی.ان.ای مهاجم خارجی نظیر پلاسمیدها و فاژها، با آنالیز وقایع درج و حذف شدگی توالی‌های فاصله‌انداز (Spacer) می‌تواند مورد مطالعه قرار گیرد. همچنین بررسی شباهت بین فاصله‌اندازهای سیستم CRISPR با

تجاری مقاوم به آلودگی فاژی فراهم کند. همچنین نتایج این مطالعه تکامل همزمان میزبان و فاژهای آن را آشکار می کند که می تواند دیدی تازه نسبت به طبقه بندی این گونه ها فراهم کند.

## مواد و روش ها

### استخراج توالی و شناسایی سیستم های

#### CRISPR/Cas

توالی ژنوم سویه های ۱۸ گونه شناسایی شده ی جنس *لوکونوستوک* به صورت جداگانه و با فرمت FASTA از سایت National Center for Biotechnology (NCBI) آدرس <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/> دانلود شد. فایل دانلود شده را از حالت فشرده خارج کرده و با بارگذاری فایل حاصل در منوی Prediction از سایت CRISPRone آدرس <https://omics.informatics.indiana.edu/CRISPRone/denovo.php>، اطلاعات مربوط به تمامی سویه ها از جمله نوع سیستم CRISPR، انواع پروتئین های Cas هر سیستم، و تعداد و توالی تکرارها و فاصله اندازها به دست آمد.

### شناسایی اهداف فاژی و پلاسمیدی

به منظور شناسایی اهداف فاژی و پلاسمیدی سیستم های CRISPR/Cas شناسایی شده در سویه ها و گونه های مورد مطالعه، از رویکرد همولوژی ژنی و با استفاده از نرم افزار BLAST

*لوکونوستوک* انجام نشده است. فاصله اندازها برای شناسایی همولوژی توالی های دی.ان.ای خارجی حاضر در داده های ژنومی و متاژنومی جهت تعیین نقش عملکردی پتانسیلی که ممکن است این سیستم های ایمنی ایفا کنند مورد آنالیز قرار می گیرند. بررسی فاصله اندازهای سیستم های CRISPR/Cas باکتری های این جنس می تواند دیدگاهی به تاریخچه فیلوژنتیکی (phylogenetic) و اهمیت زیستی این سیستم ها ایجاد کند. تجزیه بیوانفورماتیکی سیستم های CRISPR/Cas برای دستیابی به پتانسیل تکامل در پیش بینی ایمنی ضروری است. همچنین دارای اهمیت بسیاری در صنایع مختلف مرتبط با باکتری ها است. بنابراین، این مطالعه با هدف بررسی مسیر تکاملی سویه های مختلف باکتریایی از جنس *لوکونوستوک* و همچنین شباهت بین فاصله اندازهای سیستم CRISPR/cas سویه های این جنس با عناصر دی.ان.ای خارجی شامل توالی های فاژی و پلاسمیدی در دسترس به منظور درک مکانیسم های دفاعی تطبیقی در مقابل عوامل مهاجم با استفاده از رویکرد مبتنی بر ژنومیکس انجام شد. نتایج حاصل از این مطالعه اطلاعات مفیدی در مورد مکانیسم مولکولی گونه های مختلف *استوباکتر* (*Acetobacter*) در مقابل آلودگی های فاژی و پلاسمیدی ارائه می کند. این اطلاعات ممکن است بستری برای غربال بعدی و توسعه *استوباکتر*های

"غفاریان و پناهی، بررسی تنوع اهداف فاژی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس *لوکونوستوک* با ..."

تهیه شده در آن وارد می شود. با انتخاب مقیاس لگاریتمی و الگوریتم UPGMA، ترسیم HeatMap برای هر گروه از داده ها انجام شد.

#### ارزیابی تکامل سیستم های CRISPR/Cas

به منظور بررسی سیر تکاملی سیستم های CRISPR/Cas در جنس *لوکونوستوک*، توالی های فاصله انداز این سیستم ها که از خروجی نرم افزار آنلاین CRISPRone استخراج شده بود، در یک فایل متنی با فرمت لازم برای نرم افزار CRISPRVIZ تنظیم شده و بر اساس ترکیب بازی و حذف و اضافه شدگی در شرایط فشار انتخابی مورد مقایسه و ارزیابی قرار گرفت. به منظور نمایش نتایج بدست آمده، از نرم افزار CRISPRVIZ (Nethery and Barrangou, 2019) استفاده شد.

#### نتایج و بحث

در این مطالعه مسیر تکاملی سویه های مختلف باکتریایی جنس *لوکونوستوک* و همچنین تکامل سیستم CRISPR این جنس در جهت ایجاد ایمنی در برابر فاژها و پلاسمیدها مورد مطالعه قرار گرفت. سویه های مورد مطالعه شامل ۱۲۵ سویه از گونه *L. mesenteroides*، ۴۰ سویه از گونه *L. lactis*، ۳۹ سویه از گونه *L. pseudomesenteroides*، ۳۱ سویه از گونه *L. gelidum* subsp. *Gasicomitatum*

استفاده شد. برای این منظور، ابتدا فایل فشرده توالی ژنومی هر سویه مستخرج از سایت NCBI به طور فشرده در نرم افزار آنلاین CRISPRCasFinder به آدرس <https://crisprcas.i2bc.paris-saclay.fr/CrisprCasFinder/Index> بارگذاری شد. خروجی نرم افزار را به فرمت فشرده دانلود، و از بین فایل های موجود در این فایل فشرده فایل Result را باز کرده، کل محتوای آن را کپی، در نرم افزار آنلاین CRISPRTarget به آدرس [http://crispr.otago.ac.nz/CRISPRTarget/crispr\\_analysis.html](http://crispr.otago.ac.nz/CRISPRTarget/crispr_analysis.html) بارگذاری و به این ترتیب توالی ژنوم آپلود شده برای مطابقت با توالی های فاژی و ژنومی موجود در پایگاه های داده مورد جستجو قرار داده شد. در این مرحله توالی مرجع انواع فاژها و پلاسمیدهای شناسایی شده در پایگاه های داده به عنوان توالی هدف استفاده می شود. با مشخص شدن فاژها و پلاسمیدهای دارای مطابقت با ژنوم مورد مطالعه، در مرحله بعد ارزیابی، تصویرسازی و دسته بندی نتایج به دست آمده با استفاده از منوی Heat map نرم افزار TBtools (Chen et al., 2020) انجام شد. برای این منظور، پس از تفکیک گروه های مختلف فاژها و پلاسمیدهای شناسایی شده در فایل اکسل، در نرم افزار TBtools و از منوی Graphics، گزینه ی HeatMap را انتخاب کرده و محتوای فایل اکسل

آنالیز وقایع حذف و اکتساب فاصله اندازها مورد مطالعه قرار گرفت. در این تجزیه فاصله اندازها از انواع اجدادی (راست) به فاصله اندازهای به تازگی کسب شده (چپ) مرتب شدند و هر ترکیب رنگ و شکل نشان دهنده‌ی یک توالی فاصله انداز منحصر به فرد بر مبنای توالی نوکلئوتیدی است (Yang et al. 2020). تجزیه‌ی ترکیب و وقایع حذف و اکتساب فاصله اندازها در شکل ۱ نشان داده شده است. فاصله اندازهای اجدادی در سمت راست تصویر قرار دارند.

بر مبنای داده‌های شکل ۱ مشاهده می‌شود که سویه‌های NBRC113246 و KCTC352 از گونه‌ی *L. gelidum* الگوی کاملاً مشابهی از نظر ترکیب، وقایع اضافه‌شدگی و حذف از فاصله اندازهای دوره‌های تکاملی داشتند. همچنین سویه‌های AMKR21 و kg1-2 از این گونه شباهت بسیار بالایی داشتند. اما علاوه بر یک فاصله انداز اضافی سویه AMKR21 در مراحل ابتدایی تکامل سویه‌ها، ۳ ترکیب از حدود ۴۸ ترکیب آنها در انتهای مسیر تکاملی این دو متفاوت بود. در گونه‌ی *L. pseudomesenteroides* سویه‌های LMGTW3، LN02 و LMGTW6 الگوی کاملاً مشابه داشته و سویه‌های LN12 و LMG10779 نیز با داشتن یک فاصله انداز اضافی در ابتدای تکامل تشابه بالایی با آنها داشتند. از این گونه سویه‌های LMGCF08، LMGCF06، LMGCF15

از گونه *L. gelidum*، ۱۹ سویه از گونه *L. carnosum*، ۷ سویه از گونه *L. suionicum*، ۵ سویه از گونه *L. inhae*، ۴ سویه از گونه *L. falckenberg*، ۴ سویه از گونه *L. fallax*، ۳ سویه از گونه *L. citreum*، ۲ سویه از گونه *L. kimchii*، ۲ سویه از گونه *L. rapi*، یک سویه از گونه *L. holzapfelii*، یک سویه از گونه *L. litichii*، یک سویه از گونه *L. miyukkimchii*، یک سویه از گونه *L. garlicum* و یک سویه از گونه *L. palmae* بودند.

نام و برخی مشخصات سویه‌های دارای سیستم CRISPR/Cas کامل مورد استفاده در جدول شماره ۱ ذکر شده است. سیستم CRISPR/Cas تمامی سویه‌های مورد مطالعه غیر از LMGH83 از *L. pseudomesenteroides* از نوع II-A بود. تعداد توالی‌های فاصله انداز در جدول ذکر شده است. تمامی سویه‌های گونه‌های *L. citreum*، *L. fallax*، *L. kimchi*، *L. miyukkimchii*، *L. litichii*، *L. palmae*، *L. holzapfelii*، *L. suionicum* و *L. citreum* دارای CRISPR‌هایی ناقص بودند. سویه‌های ناقص وارد مطالعه نشدند و اسامی آنها در جدول ذکر نشده است.

#### تعیین ژنوتیپ بر مبنای توالی فاصله انداز CRISPR

مسیرهای تکاملی سویه‌های لوکونوستوک تحت فشار گزینشی دی.ان.ای‌های مهاجم خارجی نظیر فاژها و پلاسمیدهای مطالعه شده با استفاده از

"غفاریان و پناهی، بررسی تنوع اهداف فاژی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس *لوکونوستوک* با ..."

و HPK01 نیز الگوی کاملاً مشابهی از نظر تمامی فاکتورهای رنگ و شکل داشتند. سویه‌هایی با الگوی مشابه فاصله‌اندازها ممکن است در ابتدا در معرض محیط مشابه قرار گرفته و از اجداد مشترک سرچشمه گرفته باشند (Long, 2019)، بنابراین می‌توان نتیجه گرفت سویه‌های اشاره شده با الگوی مشابه دودمان مشترک داشته‌اند. به خوبی معلوم شده است که فاصله‌اندازهای اجدادی مشابه ممکن است اثبات‌کننده‌ی یک منشا مشترک باشند. بنابراین

کسب فاصله‌اندازهای بعدی می‌تواند نشان‌دهنده‌ی مسیر متفاوت ادامه تکامل باشد. در نتیجه باکتری‌ها می‌توانند بر اساس فاصله‌اندازها گروه‌بندی شوند. پناهی و همکاران منبع جداسازی سویه‌ها را در ارتباط با هر زیرگروه CRISPR مورد بررسی قرار دادند. بر اساس نتایج حاصل از این تجزیه ارتباط معنی‌داری بین سیستم‌های کریسپر و محیطی که سویه از آن جداسازی شده است وجود نداشت (Panahi et al. 2022).

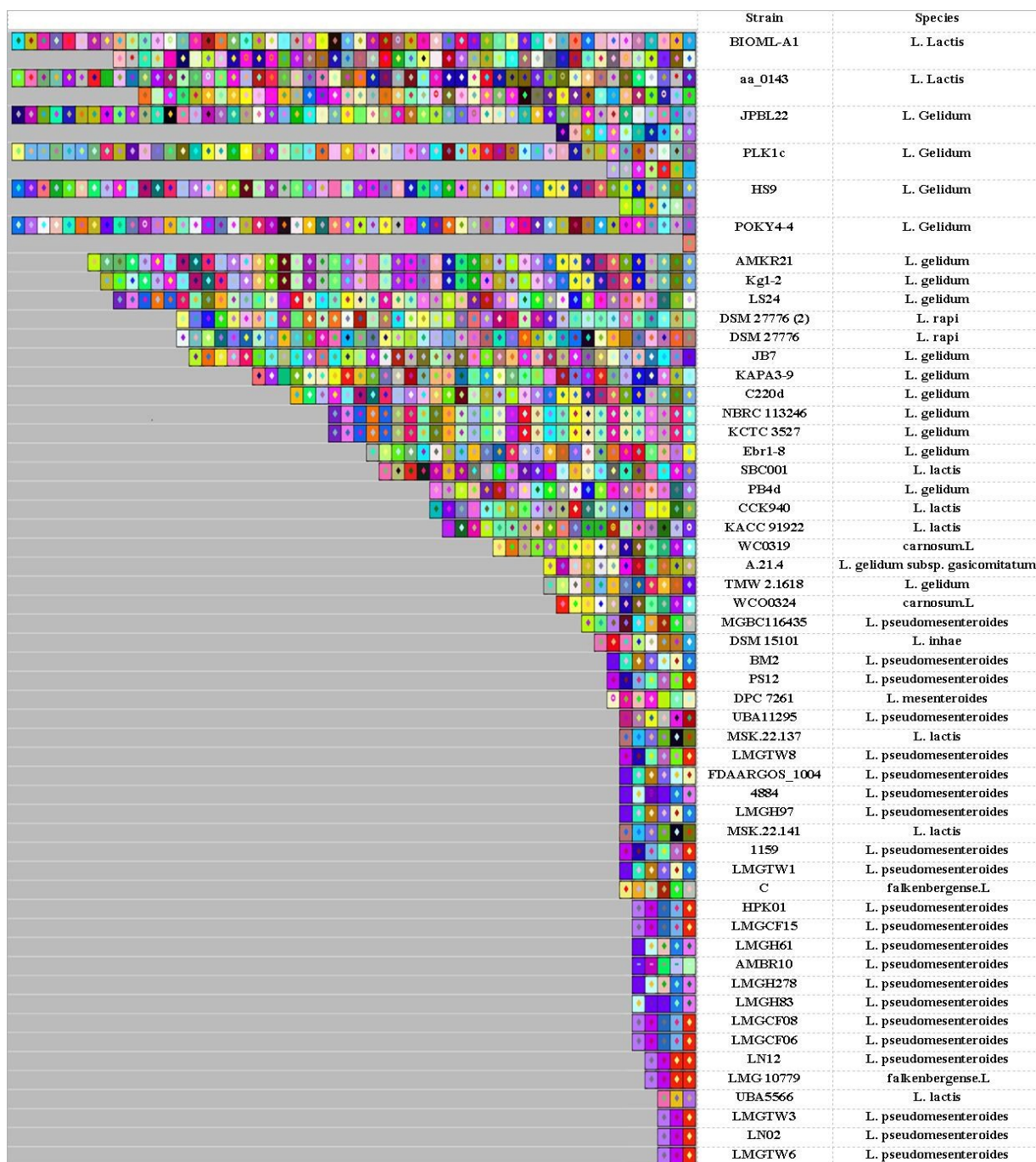
جدول ۱- سیستم‌های CRISPR/Cas کامل در گونه‌ها و سویه‌های جنس *لوکونوستوک*.

Species	strains	Type	Cas Gene Number	Repeat Number	Spacer
<i>L. inhae</i>	DSM 15101	II-A	4	9	S1-S8
<i>L. gelidum subsp. Gasicomitatum</i>	A.21.4	II-A	4	13	S1-S12
<i>L. mesenteroides</i>	DPC 7261	II-A	5	8	S1-S7
<i>L. mesenteroides</i>	DPC 7261 (1)	II-A	4	8	S1-S7
<i>L. rapi</i>	DSM 27776	II-A	6	42	S1-S41
	DSM 27776 contig4(2)	II-A	5	42	S1-S41
<i>L. falckenberg</i>	C	II-A	5	7	S1-S6
	LMG 10779	II-A	5	5	S1-S4
<i>L. carnosum</i>	WC0324	II-A	5	12	S1-S11
	WC0319	II-A	5	17	S1-S16
<i>L. lactis</i>	BIOML-A1	II-A	4	101	s1-s100
	aa_0143	II-A	4	99	s1-s98
	CCK940	II-A	4	22	s1-s21
	KACC 91922	II-A	5	20	s1-s19
	MSK.22.137	II-A	4	7	s1-s6
	MSK.22.141	II-A	4	7	s1-s6
	UBA5566	II-A	6	4	S1-S4
SBC001	II-A	4	26	s1-s25	
<i>L. gelidum</i>	C220d	II-A	4	33	S1-S23

"مجله ایمنی زیستی، دوره ۱۶، شماره ۱، بهار ۱۴۰۲"

	AMKR21	II-A	5	49	S1-S48
	DSM 19375 contig1	II-A	4	21	S3-S22
	Ebr1-8	II-A	4	27	S1-S26
	HS9	II-A	5	61	s1-s60
	JB7	II-A	5	41	S1-S40
	JPBL22	II-A	5	66	S1-S65
	KAPA3-9	II-A	5	36	S1-S35
	KCTC 3527	II-A	4	30	S1-S29
	kg1-2	II-A	5	48	S1-S47
	LS4	II-A	5	48	S1-S47
	NBRC 113246	II-A	4	30	S1-S29
	PB4d	II-A	4	22	s1-s21
	PLK1c	II-A	5	62	s1-s61
	POKY4-4	II-A	5	56	S1-S55
	TMW 2.1618	II-A	5	13	S1-S13
<i>L.pseudomesenteroides</i>	1159	II-A	7	7	S1-S6
	4882	II-A	5	7	S1-S6
	LMGH278	II-A	5	6	S1-S5
	AMBR10	II-A	4	6	S1-S5
	BM2	II-A	5	8	S1-S7
	FDAARGOS_1004	II-A	5	7	S1-S6
	HPK01	II-A	5	6	S1-S5
	LMGCF06	II-A	5	6	S1-S5
	LMGCF08	II-A	5	6	S1-S5
	LMGCF15	II-A	5	6	S1-S5
	LMGH61	II-A	5	6	S1-S5
	LMGH83	II-C	5	6	S1-S5
	LMGH97	II-A	5	7	S1-S6
	LMGTW1	II-A	5	7	S1-S6
	LMGTW3	II-A	5	4	S1-S3
	LMGTW6	II-A	5	4	S1-S3
	LMGTW8	II-A	5	7	S1-S6
	LN02	II-A	5	4	S1-S3
	LN12	II-A	5	5	S1-S4
	MGBC116435	II-A	4	10	S1-S9
	PS12	II-A	5	8	S1-S7
	UBA11295	II-A	7	7	S1-S6

"غفاریان و پناهی، بررسی تنوع اهداف فاژی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس *لوکونوستوک* با ..."



شکل ۱- نمایش گرافیکی الگوی فاصله اندازها در سویه های مورد مطالعه

*Lactobacillus* (Genotyping) سویه های

*buchneri* مورد استفاده قرار گرفته ( Briner and

Barrangou, 2014) و به شناسایی طبقه جدید در

سطح گونه منجر شد (Zhou et al. 2020).

حفاظت شدگی توالی های فاصله انداز کریسپر،

ما را قادر به تجزیه تکاملی با قابلیت ردیابی

پروبیوتیک ها ساخته است ( Barrangou and

Dudley, 2016). یکی از این موارد در ژنوتایپینگ

## ارزیابی تنوع اهداف فاژی و پلاسمیدی سیستم‌های شناسایی شده

ارزیابی تنوع اهداف فاژی و پلاسمیدی می‌تواند برای رمزگشایی اطلاعات ایمنی سویه‌ها، استخراج چالش‌های تهدید ثبت شده و همچنین شکست دی.ان.ای خارجی مفید باشند. دستیابی به شباهت بین فاصله‌اندازها و عناصر دی.ان.ای خارجی می‌تواند به رمزگشایی نحوه مواجهه با دی.ان.ای مهاجم خارجی کمک کند. وقایع مواجهه، تهدیدها و چالش‌هایی که باکتری در طی حمله دی.ان.ای خارجی متحمل می‌شود را نشان می‌دهد، که به درک تعامل بین باکتری و دی.ان.ای مهاجم خارجی منجر می‌شود. همچنین فاصله‌اندازها در جایگاه‌های CRISPR/Cas سابقه ایمنی در برابر قطعات ژنومی مهاجم را حفظ می‌کنند.

## تنوع اهداف فاژی

مطابقت توالی فاصله‌انداز سویه‌های لوکونوستوک با توالی‌های فاژی در شکل ۲ نشان داده شده است. سویه TMW21195 از *L.pseudomesenteroides* فاصله‌اندازهایی داشت که با سویه‌های مختلف فاژ *Mycobacterium* مطابقت نشان داد و سایر سویه‌ها با این فاژها مطابقت نداشتند. همچنین فاصله‌اندازهای

سویه‌های AMKR21, Kgl1-2, JPBL22, HS9 و C220d از گونه‌ی *L. gelidum* با فاژ vB از *klebsiella* تطابق نشان دادند. سایر سویه‌ها با این فاژ تطابقی نشان ندادند. یک فاصله‌انداز از سویه‌های متعلق به چهار گونه مختلف با فاژهای *Bacillus* مطابقت نشان دادند (شکل ۴، ب). همچنین یک فاصله‌انداز سویه JPBL22 از گونه *L. gelidum* و سویه LMGH284 از گونه *L. pseudomesenteroides* با فاژهای *Enterobacteria* مطابقت نشان دادند (شکل ۴، الف).

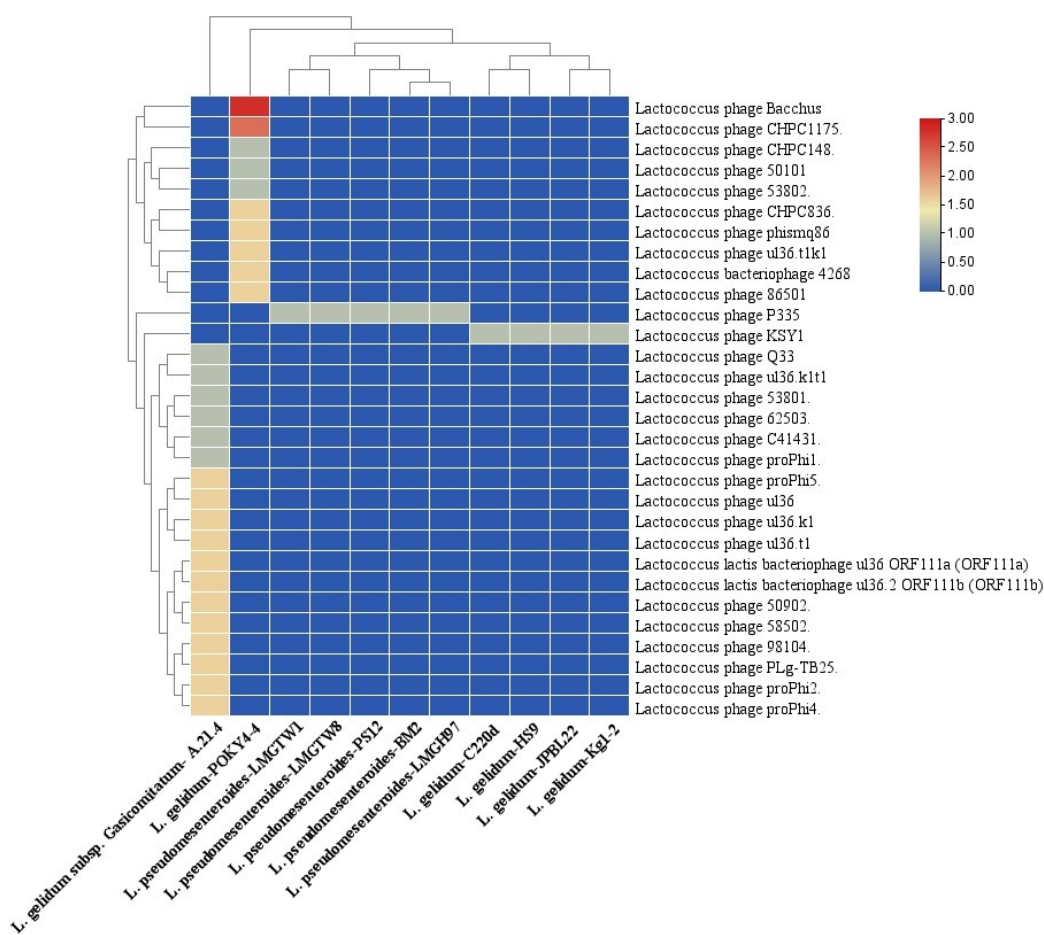
بر اساس نتایج بدست آمده تنوع فاژهای شناسایی شده توسط LMGH284 از *L. pseudomesenteroides* بیشتر بود. فاصله‌اندازهای سویه‌های متنوعی از گونه‌های مختلف شامل *L. pseudomesenteroides*, *L. gelidum* subsp. *L. gelidum*, *L. lactis* Gasicomitatum و *L. falkenbergense* با فاژهای *Leucostoc* مطابقت نشان دادند (شکل ۳). بیشترین مطابقت مربوط به سویه A.21.4 از *L. gelidum* subsp. *Gasicomitatum* بود. به‌طوریکه انواع متنوع‌تری از فاژها با این گونه مطابقت داشتند و نیز تعداد بیشتری از فاصله‌اندازهای این سویه از ۶-۴ فاصله‌انداز با

"غفاریان و پناهی، بررسی تنوع اهداف فازی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس *لوکونوستوک* با ..."

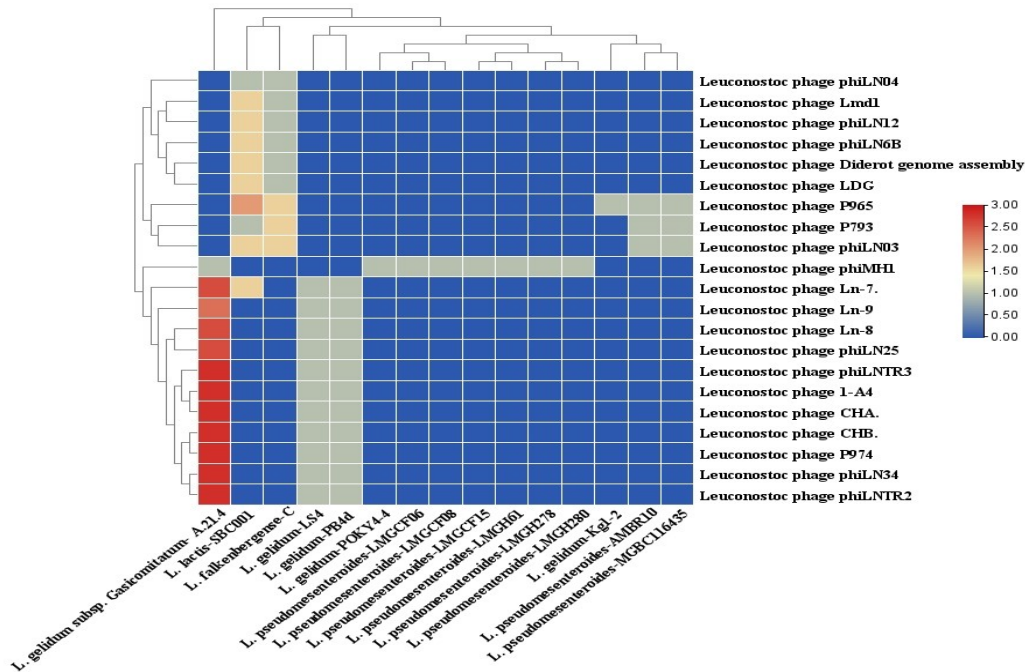
*L. pseudomesenteroides* سویه‌های مختلف  
مطابقت داشت.

فاصله‌اندازه‌های سویه A.21.4 از *L. gelidum*  
subsp. *Gasicomitatum* همچنین بیشترین تطابق  
را با فازه‌های *Lactococcus* نشان دادند (شکل ۲).  
سویه POKY4-4 از *L. gelidum* در رتبه بعدی  
مطابقت با این فازه‌ها قرار داشت. به‌طوریکه ۶  
فاصله‌انداز از این سویه با فازه *Lactococcus*  
phage Bacchus مطابقت نشان داد.

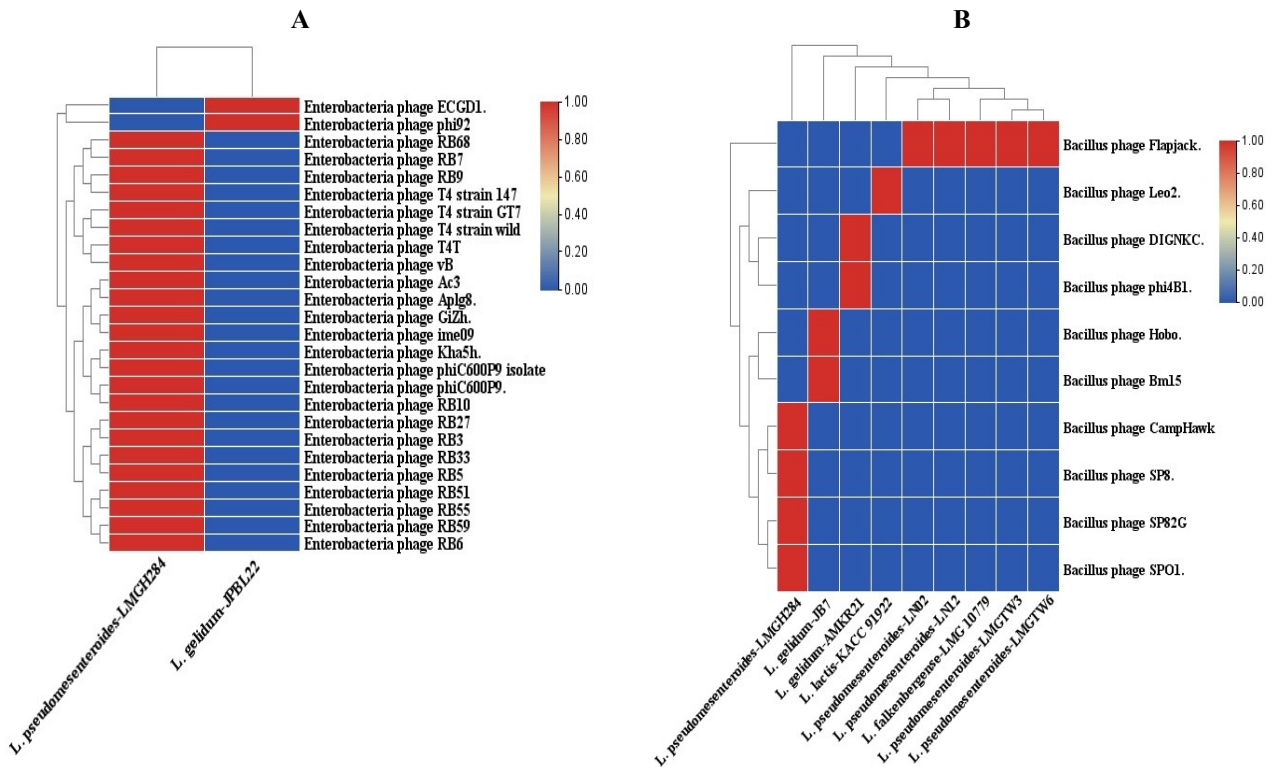
برخی فازه‌های *لوکونوستوک* شامل ۱- A4، CHA،  
CHB، Ln-7، Ln-8، Ln-9، phiLN25، phiLN34،  
phiLNTR2 و phiLNTR3 مطابقت نشان دادند.  
سویه SBC001 از *L. lactis* و سویه C از  
*L. falkenbergense* در رتبه بعدی مطابقت با  
فازه‌های *لوکونوستوک* قرار داشتند و فازه‌هایی کاملاً  
متفاوت با فازه‌های شناسایی شده توسط دو سویه  
LS4 و PB4d از *L. gelidum* را شناسایی کردند.  
فازه *لوکونوستوک* phiMH1 با فاصله‌انداز



شکل ۲- تجزیه کلاستر تطابق فاصله‌اندازه‌های شناسایی شده در سویه‌های *لوکونوستوک* با فازه‌های *لاکتوکوکوس*.



شکل ۳- تجزیه کلاستر تطابق فاصله اندازهای شناسایی شده در سویه های لوکونوستوک با فازهای لوکونوستوک



شکل ۴- تجزیه کلاستر تطابق فاصله اندازهای شناسایی شده در سویه های لوکونوستوک با فازهای الف)

انتروباکتریوم و ب) باسیلوس.

بیشترین تطابق فاصله اندازهای جنس

(شکل ۵). همچنین بیشترین تطابق فازهای این

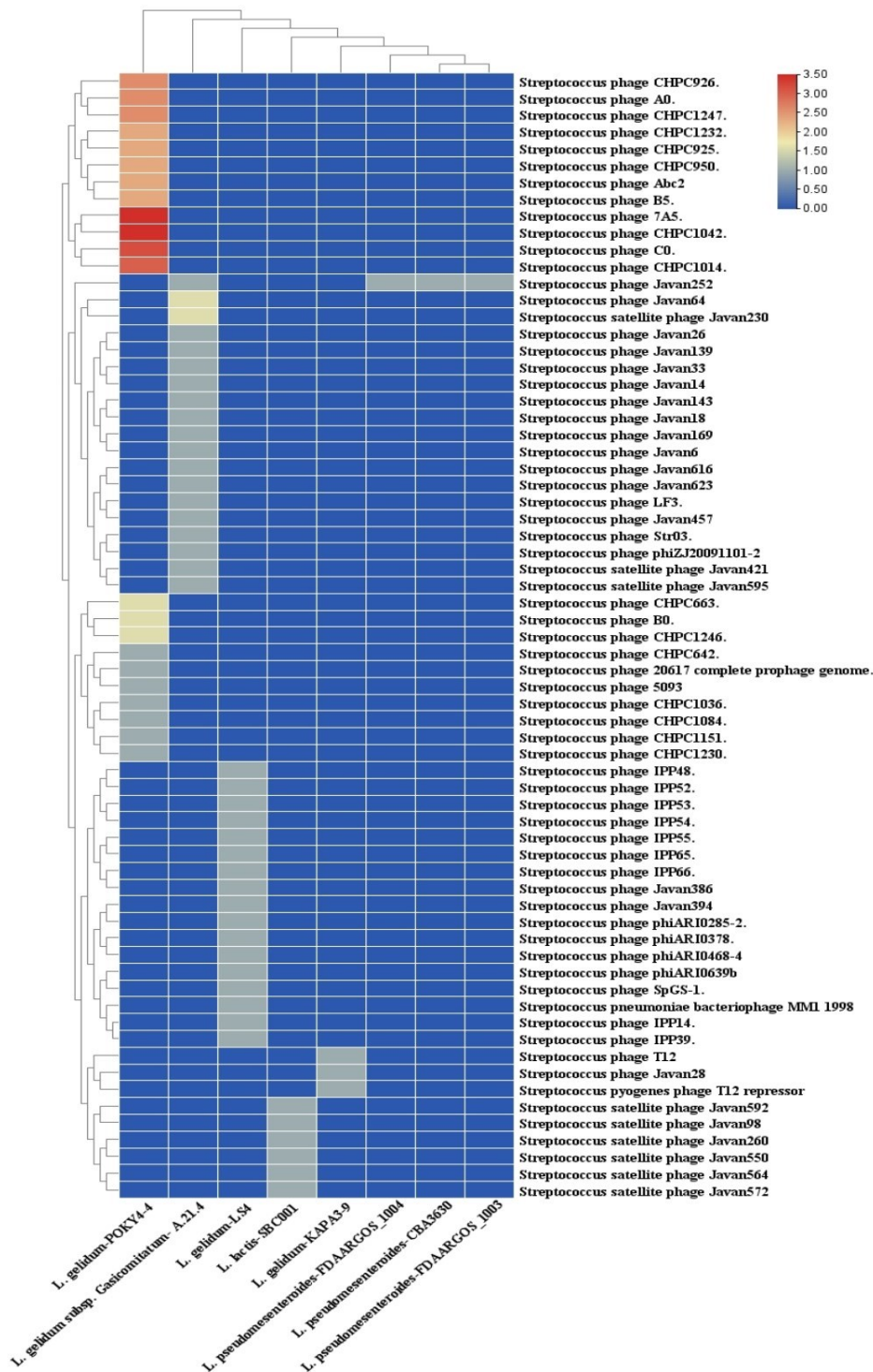
سویه با فاصله اندازهای سویه POK4-4 از

لوکونوستوک با انواع فازهای *Streptococcus* بود

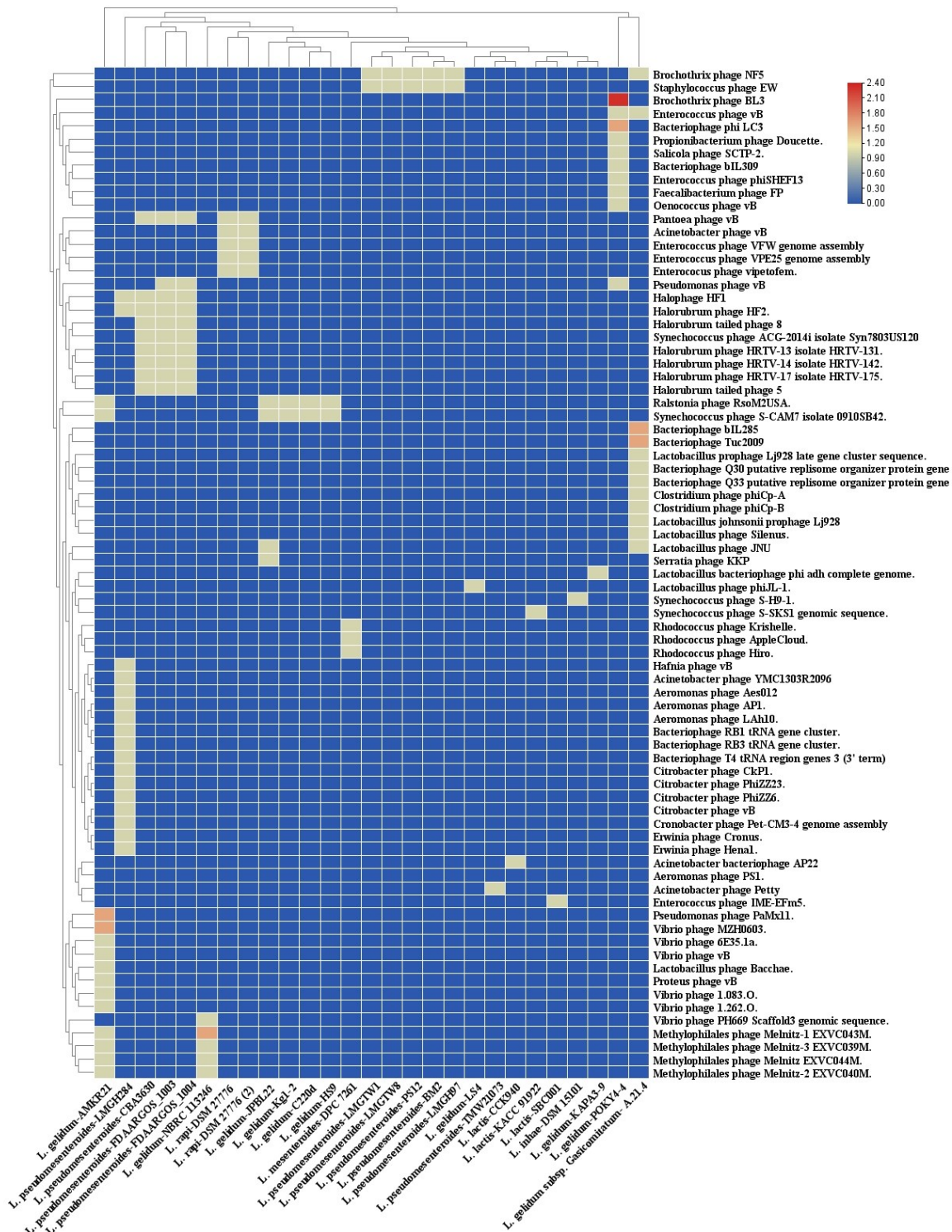
"غفاریان و پناهی، بررسی تنوع اهداف فازی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس لوکونوستوک با ..."

FDAARGOS\_1004، FDAARGOS\_1003 و  
 فقط با *L. pseudomesenteroides* از CBA3630  
*Streptococcus phage Javan252* مطابقت داشتند.

*L. gelidum* مشاهده شد. در بین سویه‌های دارای  
 تطابق با فاصله‌اندازهای این سویه دو فاژ B5 و  
 A5V دارای بیشترین مطابقت بودند. سویه‌های



شکل ۵- تجزیه کلاستر تطابق فاصله‌اندازهای شناسایی شده در سویه‌های لوکونوستوک با فازهای استریپتوکوکوس



شکل ۶- تجزیه کلاستر تطابق سایر فاژها با فاصله اندازهای شناسایی شده در سویه های لوکونوستوک

بیشترین تطابق مربوط به Brochothrix بود که با ۴ عدد از فاصله اندازهای سویه 4-POK از *L. gelidum* مطابقت داشتند. از نظر تعداد ۳

تجزیه کلاستر تطابق سایر فاژها در شکل ۶ نشان داده شده است. از بین سایر فاژهای دارای مطابقت با فاصله اندازهای جنس لوکونوستوک،

"غفاریان و پناهی، بررسی تنوع اهداف فاژی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس *لوکونوستوک* با ..."

تجزیه همولوژی توالی‌های فاصله‌انداز با ژنوم‌های فاژی نشان داد که فاصله‌اندازهای ۲۰ سویه حداقل دارای یک هدف قراردنده فاژ هستند (Panahi et al. 2022).

بر اساس نتایج حاصل از این مطالعه، فاصله‌اندازهای سیستم CRISPR/Cas گونه‌های مختلف *Acetobacter*، پروفاژها را نه تنها در گونه‌های خود بلکه در سایر گونه‌ها نیز هدف قرار می‌دهند (شکل ۵) (Hidalgo-Cantabrana et al. 2017; Wang et al. 2020).

در این رابطه تطابق فاصله‌اندازهای موجود در *B. pseudocatenulatum* با پروفاژهای دیگر سویه‌های *bifidobacterial* نیز نشان داده شد که می‌تواند نشان‌دهنده‌ی جایگاه اکولوژیکی مشابه آنها در روده انسان باشد. این نتایج نشان می‌دهد سیستم‌های CRISPR-Cas یک مزیت تکاملی برای این گونه‌ها فراهم می‌کنند و به‌عنوان یک مکانیسم دفاعی قوی برای جلوگیری از تهاجم پروفاژ یا دیگر قطعات دی.ان.ای خارجی عمل می‌کنند (Wang et al. 2020). پروفاژهای دارای مطابقت با گونه‌های مختلف *لوکونوستوک* تنوع بسیار بالایی نشان داد. این پدیده نشان می‌دهد که یک فاژ *لوکونوستوک* ممکن است چندین گونه/سویه از *لوکونوستوک* را مورد حمله قرار دهد. همچنین سویه‌های مختلف *لوکونوستوک* فاژهای بسیار متنوعی را هدف قرار دادند. اگرچه دامنه میزبانی

سویه‌ی POK4-4 از *L. gelidum* A.21.4 از *L. gelidum* subsp. *Gasicomitatum* و LMGH282 از *L. pseudomesenteroides* بیشترین تطابق را از نظر تعداد با انواع مختلف فاژها نشان دادند. تعداد ۴۵ فاصله‌انداز از سویه AMKR21 گونه *L. gelidum* با فاژ *Alteromonas* JH01 phage منطبق بود که بیشترین شدت تطابق در جنس *لوکونوستوک* بود. همچنین بیشترین انواع فاژ شناسایی شده توسط جنس *لوکونوستوک*، مربوط به فاژهای *Escherchia* phage بود.

تجزیه و تحلیل همولوژی توالی‌های فاصله‌انداز سیستم‌های CRISPR/Cas با توالی‌های فاژی و پلاسمیدی در دسترس، در روشن شدن پیچیدگی سیستم ایمنی سویه‌های مورد مطالعه مفید خواهد بود. وجود مطابقت بین توالی‌های فاصله‌انداز با داده‌های ژنومی فاژهای مختلف، نشان‌دهنده نیاز باکتری میزبان به سیستم دفاعی CRISPR/Cas برای مبارزه با فاژها است (Briner et al. 2015). در راستای این فرضیه، Panahi و همکاران (۲۰۲۲) با بررسی دقیق سویه TR055 از *L. brevis* نشان دادند برخی از فاصله‌اندازها دارای یک ناحیه مشترک با ژن رمزکننده اجزای دم ویروس هستند و این اجزاء عناصر کلیدی در تکثیر فاژ هستند. این امر اثبات می‌کند که یکی از استراتژی‌های ایمنی سیستم CRISPR/Cas، ایجاد اختلال در فرآیند تکثیر فاژها است. همچنین

JPBL22 از *L. gelidum* و سویه LMGH284 از *L. pseudomesenteroides* مشاهده شد. بیشترین تعداد انواع پلاسمید که توسط جنس لوکونوستوک شناسایی شدند مربوط به باکتری‌های *Lactiplantibacillus* و *Lactiplantibacillus plantarum* بود. اما تعداد فاصله‌اندازهای دارای مطابقت بین یک تا دو متغییر بود. از بین تمامی سویه‌های جنس لوکونوستوک، فقط سویه ۱۱۵۹ از *L. pseudomesenteroides* با پلاسمیدهای *Rhizobium* مطابقت داشت. همچنین فقط دو سویه DSM27776 و (2) DSM27776 از *L. rapi* با پلاسمیدهای *Clostridium perfringens* مطابقت نشان دادند. پلاسمیدهایی متعلق به باکتری‌های *Lactococcus* و *Lactococcus lactis* با فراوانی و تنوع بیشتر با فاصله‌اندازهای برخی سویه‌های *L. pseudomesenteroides* و *L. gelidum* مطابقت نشان دادند.

پلاسمیدهای جنس *Bacillus* از جمله پلاسمیدهای شناسایی شده توسط سیستم CRISPR/Cas جنس لوکونوستوک بودند. پلاسمیدهای این جنس اغلب توسط سویه‌های مختلف گونه *L. gelidum* شناسایی شدند. اغلب پلاسمیدهای جنس *Klebsiella* با فاصله‌اندازهای سویه‌های مختلف *L. pseudomesenteroides*

فاژ معمولا محدود در نظر گرفته می‌شود، مدارک بسیاری نشان‌دهنده دامنه میزبانی وسیع فاژها در طبیعت است (Dekel-Bird et al. 2015; Kauffman et al. 2018). باکتری‌هایی که دارای جایگاه اکولوژیکی مشابه یا دارای پروتئین‌های متصل‌شونده به گیرنده فاژ در غشا خارجی مشابه هستند احتمالا شکارچی فاژ مشابه دارند (Takeuchi et al. 2016; Dowah and Clokie, 2018). به تازگی مطالعه‌ای نشان دهنده تاثیر بیان گیرنده فاژی بر روی حساسیت باکتری به آلودگی فاژی بود (Castillo et al. 2019). همچنین Yang و همکاران گزارش کردند بسیاری از فاصله‌اندازها با نواحی ژنی رمزکننده پروتئین‌های مهم کپسید، اجزای دم و یا ماشین بسته‌بندی دی.ان.ا. مطابقت داشتند. بنابراین سیستم ایمنی CRISPR/Cas با تخریب این اجزای کلیدی می‌تواند از تکثیر فاژ جلوگیری کند و زنده‌مانی باکتری را در محیط غنی از فاژ افزایش دهد (Yang et al. 2020).

**ارزیابی تنوع پلاسمیدی سیستم‌های CRISPR/Cas**  
تعداد ۱۷۷ فاصله‌انداز از سویه NBRC113246 گونه *L. gelidum* با پلاسمید Leuconostoc citreum strain EFEL 2700 plasmid pCB205 مطابقت نشان دادند که بیشترین میزان مطابقت در بین سویه‌های مختلف جنس لوکونوستوک بود (شکل ۷). بیشترین تنوع در انواع پلاسمیدهای دارای مطابقت توسط سویه‌های AMKR21 و

"غفاریان و پناهی، بررسی تنوع اهداف فاژی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس لوکونوستوک با ..."

پلاسمیدهای دارای مطابقت با سیستم CRISPR/Cas جنس لوکونوستوک بودند. پلاسمیدهایی از سویه‌های بسیار متنوع جنس لوکونوستوک توسط سیستم CRISPR/Cas گونه‌های مختلف همین جنس مطابقت نشان دادند. تعداد فاصله‌اندازهای دارای مطابقت بین یک و دو متغیر بود. سیستم CRISPR/Cas دو سویه JPBL22 و AMKR21 از گونه *L. gelidum* با بیشترین انواع پلاسمید از باکتری‌های جنس *Enterococcus* مطابقت داشتند. تعداد انواع فاصله‌انداز دارای تطابق با این پلاسمیدها بین یک تا چهار متنوع بود.

از دیگر پلاسمیدهای دارای مطابقت با سیستم CRISPR/Cas جنس لوکونوستوک، پلاسمیدهایی از باکتری‌های جنس *Staphylococcus* دارای بیشترین تطابق بودند. به‌ویژه سویه TMW21195 از گونه *L. pseudomesenteroides* بیشترین تطابق را داشتند. به‌طوریکه ۹، ۲۰ و ۳۲ فاصله‌انداز از سیستم CRISPR/Cas باکتری‌های سویه TMW21195 با پلاسمیدهای مختلف از باکتری‌های *Staphylococcus* مطابقت نشان دادند. همچنین سویه TMW21073 از *L. pseudomesenteroides* دارای تعداد زیادی از فاصله‌اندازهای دارای تطابق با پلاسمیدهای باکتری‌های *Staphylococcus* بودند. سویه AMKR21 از گونه *L. gelidum* تنوع بسیار

مطابقت داشتند. پلاسمیدهای جنس لوکونوستوک و به‌ویژه پلاسمیدهای گونه *L. lactis* عمده‌ترین پلاسمیدهای شناسایی شده توسط سیستم CRISPR/Cas جنس لوکونوستوک بودند. سویه‌های JPBL22 و KAPA3-9 از *L. gelidum* و سویه‌های LMGH284 و MGBC116435 از *L. pseudomesenteroides* با بیشترین پلاسمیدهای جنس لوکونوستوک مطابقت نشان دادند. در مجموع دو سویه LMGH284 از *L. pseudomesenteroides* و A.21.4 از *L. gelidum* subsp. *Gasicomitatum* با پلاسمیدهای *Escherichia coli* مطابقت داشتند.

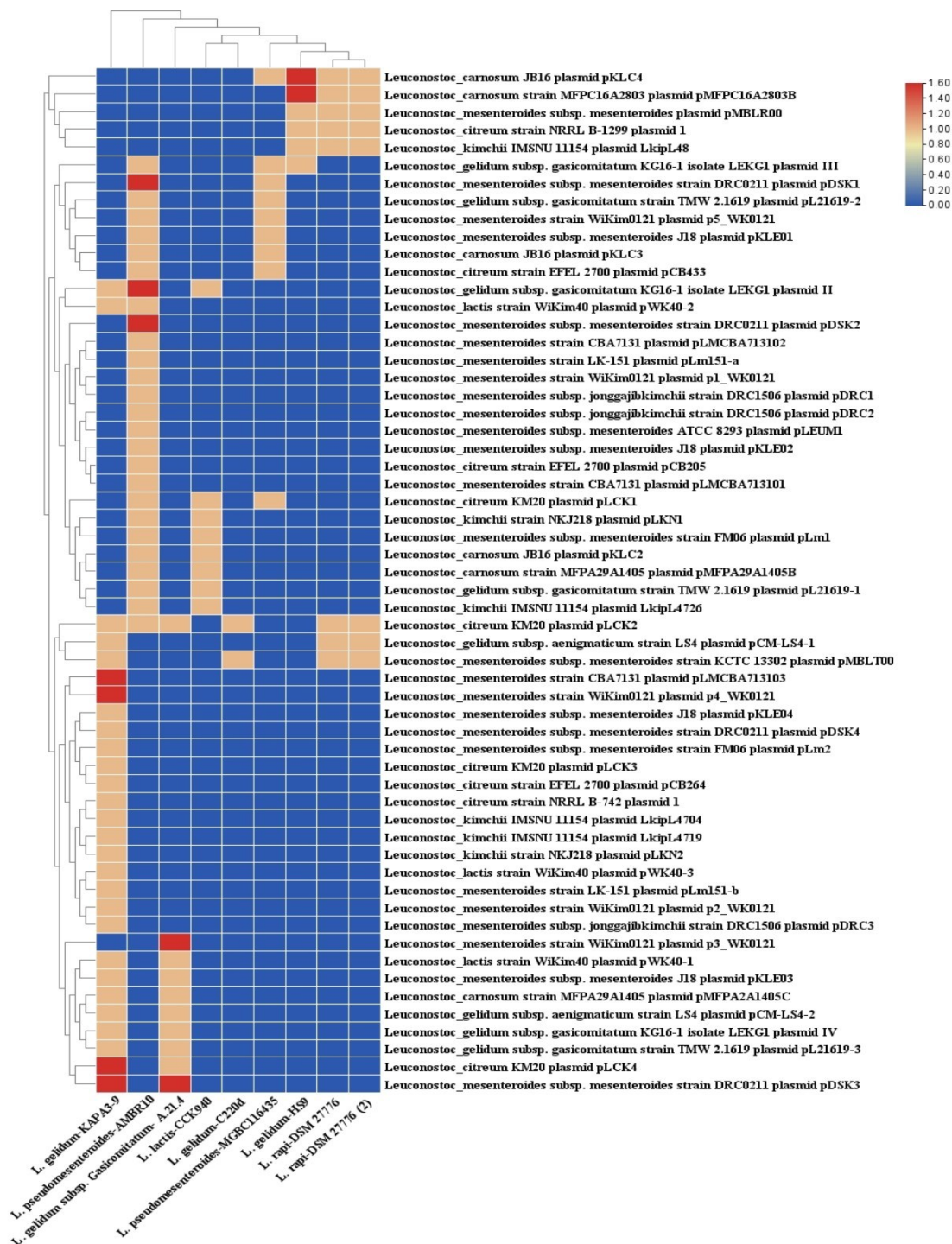
تنوع گونه‌هایی که با پلاسمیدهای گونه‌ی *Levilactobacillus brevis* مطابقت نشان دادند بالا بود و ۵ گونه با پلاسمیدهای این باکتری مطابقت نشان دادند. تنوع زیادی بین تعداد فاصله‌اندازهای دارای مطابقت سویه‌های لوکونوستوک با پلاسمیدهای جنس *Weisella* از صفر، یک، دو تا سه وجود داشت. سویه‌هایی از لوکونوستوک با ۳ پلاسمید از باکتری‌های *Loigolactobacillus* مطابقت داشتند. سویه‌هایی از ۳ گونه‌ی (SBC001) *L. lactis* و (MGB116435) *L. pseudomesenteroides* و *L. falkenberg* با پلاسمیدهایی از باکتری‌های جنس *Pediococcus* مطابقت داشتند. پلاسمیدهای گونه‌های مختلف از *Latilactobacillus* عمده‌ترین

*Bradyrhizobium quebecense* strain 66S1MB

بیشتری از انواع باکتری‌ها را شناسایی کردند. ۱۰

plasmid pBq66S1MBb مطابقت داشتند.

فاصله انداز از این سویه با پلاسמיד



شکل ۷- تجزیه کلاستر تطابق فاصله اندازهای شناسایی شده در سویه‌های لوکونوستوک با پلاسמידهای

لوکونوستوک

"غفاریان و پناهی، بررسی تنوع اهداف فاژی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس *لوکونوستوک* با ..."

از مطالعه بر روی *L. casei* (Yang et al. 2020) را تایید نکرد.

بر اساس نتایج حاصل از این مطالعه، برخی سویه‌های داخل گونه‌ها از نظر تکاملی دارای جد مشترک بودند اما بین گونه‌ها چنین موردی مشاهده نشد. همچنین با وجود اینکه گونه‌های جنس *لوکونوستوک* دارای سیستم CRISPR/Cas مشابهی از نوع II-A بودند، تنوع بسیار بالایی از نظر تشابه توالی فاصله‌اندازها با انواع فاژها و پلاسمیدها نشان دادند. همچنین تنوع بالایی از نظر تعداد فاصله‌اندازهای دارای تشابه مشاهده شد. نتایج این مطالعه فاژها و پلاسمیدهای هدف قرار داده شده توسط سیستم‌های CRISPR/Cas باکتری‌های این جنس را مشخص کرد. نتایج این مطالعه پتانسیل استفاده از تنوع فاصله‌اندازهای سیستم CRISPR در تعیین ژنوتیپ سویه‌های *لوکونوستوک* و مقابله با فاژها و پلاسمیدها و طراحی پلتفرم‌های جدید ویرایش ژنوم را نشان داد.

یکی از مکانیسم‌های دفاعی باکتری‌ها در مقابل فاژها، تکامل سیستم‌های CRISPR/Cas بوده است که سیستم دفاع تطبیقی در مقابل آنها ایجاد می‌کند. سیستم CRISPR در باکتری‌ها با قطع و ادغام عناصر ژنتیکی مهاجمان خارجی از عفونت جلوگیری می‌کند. تجزیه همولوژی توالی‌های فاصله‌انداز سیستم‌های CRISPR با توالی‌های فاژی و پلاسمیدی در دسترس می‌تواند در آشکارسازی پیچیدگی سیستم‌های ایمنی مفید باشد. پناهی و همکاران (۲۰۲۲) گزارش کردند که از ۲۳ سویه *L. bravis* دارای سیستم کریسپر کامل ۱۹ سویه حداقل دارای یک فاصله‌انداز هدف قراردهنده پلاسمید بودند. در بین سویه‌های دارای فاصله‌اندازهای هدف قراردهنده پلاسمید، تنوع بالایی از نظر انواع پلاسمیدهای مورد شناسایی مشاهده شد. بر اساس نتایج حاصل از این مطالعه سویه‌های دارای سیستم کریسپر type-II فاصله‌اندازهای هدف قراردهنده پلاسمید خارجی بیشتری داشتند. داده‌های این مطالعه نتایج حاصل

## References

## فهرست منابع

- Aline LF. 1999.** LEUCONOSTOC, In: Carl A. Batt and Mary Lou Tortorello (Ed) Encyclopedia of Food Microbiology, 1nd edition. Academic Press; United States, Cambridge, Massachusetts.
- Atamer Z, Ali Y, Neve H, Heller KJ, Hinrichs J. 2011.** Thermal resistance of bacteriophages attacking flavour-producing dairy *Leuconostoc* starter cultures. International Dairy Journal. 21: 327–334.
- Barrangou R and Dudley EG. 2016.** CRISPR-based typing and next-generation tracking technologies. Annual Review of Food Science and Technology. 7: 395-411 .
- Briner AE and Barrangou R. 2014.** Lactobacillus buchneri genotyping on the basis of clustered regularly interspaced short palindromic repeat (CRISPR) locus diversity. Applied and Environmental Microbiology. 80: 994-1001.
- Briner AE, Lugli GA, Milani C, Duranti S, Turrone F, Gueimonde M, Margolles A, Sinderen DV, Ventura M, Barrangou R. 2015.** Occurrence and diversity of CRISPR-Cas systems in the genus *Bifidobacterium*. PLoS One. 10: e0133661.
- Castillo D, Rørbo N, Jørgensen J, Lange J, Tan D, Kalatzis PG, Svenningsen SL, Middelboe M. 2019.** Phage defense mechanisms and their genomic and phenotypic implications in the fish pathogen *Vibrio anguillarum*. FEMS Microbiology Ecology. 95: fiz004 .
- Chen C, Chen H, Zhang Y, Thomas HR, Frank MH, He Y, Xia R. 2020.** TBtools: An Integrative Toolkit Developed for Interactive Analyses of Big Biological Data. Molecular Plant. 13(8): 1194-1202.
- Chen YS, Wang LT, Wu YC, Mori K, Tamura T, Chang CH, Chang YC, Wu HC, Yi HH, W PY. 2020.** *Leuconostoc litchii* sp. nov., a novel lactic acid bacterium isolated from lychee. International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology. 70: 1585-1590.
- Crawley AB, Henriksen ED, Stout E, Brandt K, Barrangou R. 2018.** Characterizing the activity of abundant, diverse and active CRISPR-Cas systems in *lactobacilli*. Scientific Reports. 8: 1-12.
- Dekel-Bird NP, Sabei G, Mosevitzky B, Lindell D. 2015.** Host-dependent differences in abundance, composition and host range of cyanophages from the Red Sea. Environmental Microbiology. 17: 1286-1299.
- Dowah ASA and Clokie MRJ. 2018.** Review of the nature, diversity and structure of bacteriophage receptor binding proteins that target Gram-positive bacteria. Biophysical Reviews. 10: 535-542.
- Hidalgo-Cantabrana C, Crawley AB, Sanchez B, and Barrangou R. 2017.** Characterization and Exploitation of CRISPR Loci in *Bifidobacterium longum*. Front. Microbiology. 8: 1851.
- Jeon HH, Kim KH, Chun BH, Ryu BH, Han NS, Jeon CO. 2017.** A proposal of *Leuconostoc mesenteroides* subsp. *jonggakjimbimchii* subsp. nov. and reclassification of *Leuconostoc mesenteroides* subsp. *suionicum* (GU et al., 2012) as *Leuconostoc suionicum* sp. nov. Based on complete genome sequences. International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology. 67: 2225–2230.
- Kauffman KM, Hussain, FA, Yang J, Arevalo P, Brown JM, Chang WK, David VanInsberghe D, Elsherbini J, Sharma RS, Cutler MB, Kelly L, Polz MF. 2018.** A major lineage of non-tailed dsDNA viruses as unrecognized killers of marine bacteria. Nature. 554: 118-122.
- Lillestøl RK, Redder P, Garrett RA, Brügger K. 2006.** A putative viral defence mechanism in archaeal cells. Archaea 2(1): 59–72.
- Long J, Xu Y, Ou L, Yang H, Xi Y, Chen S, Duan G. 2019.** Diversity of CRISPR-Cas system in *Clostridium perfringens*. Molecular Genetics and Genomics. 294: 1263-1275.
- Makarova KS, Haft DH, Barrangou R, Brouns SJ, Charpentier E, Horvath P, Moineau S, Mojica FJM, Wolf YI, Yakunin AF, van der Oost J, Koonin EV. 2011.** Evolution and classification of the CRISPR–Cas systems. Nature Reviews Microbiology. 9: 467-477.

"غفاریان و پناهی، بررسی تنوع اهداف فازی و پلاسمیدی سیستم CRISPR/Cas در جنس لاکونوستوک با ..."

**Makarova KS, Wolf YI, Koonin EV. 2013.** Comparative genomics of defense systems in archaea and bacteria. *Nucleic Acids Reserch.* 41: 4360-4377.

**Nami Y, Imeni N, Panahi B. 2021.** Application of machine learning in bacteriophage research. *BMC Microbiology.* 21:193 .

**Nami Y, Panahi B, Jalaly HM, Bakhshayesh RV, Hejazi MA. 2020.** Application of unsupervised clustering algorithm and heat-map analysis for selection of lactic acid bacteria isolated from dairy samples based on desired probiotic properties. *LWT Food Science and Technology.* 118: 108839.

**Nethery MA and Barrangou R. 2019.** Predicting and visualizing features of CRISPR–Cas systems. *Methods Enzymology.* 616: 1–25 .

**Panahi B, Majidi M, Hejazi MA. 2022.** Genome mining approach reveals the occurrence and diversity pattern of clustered regularly interspaced short palindromic repeats/CRISPR-associated systems in *Lactobacillus brevis* Strains. *Frontiers in Microbiology.* 13: 911706.

**Riesenberg S, Helmbrecht N, Kanis P, Maricic T, Pääbo S. 2022.** Improved gRNA secondary structures allow editing of target sites resistant to CRISPR-Cas9 cleavage. *Nature Communications.* 13: 1-8.

**Rostampour M, Masoomi R, Nami Y, Panahi B. 2022.** A review of anti-phage systems in lactic acid bacteria. *Journal of Biosafety.* 15 (2): 37-54.

**Sadeghi M, Panahi B, Mazlomi A, Hejazi MA, Nami Y. 2022.** Screening of potential probiotic lactic acid bacteria with antimicrobial properties and selection of superior bacteria for application as biocontrol using machine learning models. *LWT.* 21: 11347.

**Takeuchi I, Osada K, Azam AH, Asakawa H, Miyanaga K, Tanji Y. 2016.** The presence of two receptor-binding proteins contributes to the wide host range of staphylococcal twort-like phages. *Applied and Environmental Microbiology.* 82: 5763-5774.

**Thunell RK. 1995.** Taxonomy of the Leuconostocs. *Journal of Dairy Science.* 78(11): 2514-2522.

**Wang G, Liu Q, Pei Z, Wang L, Tian P, Liu Z, Zhao J, Zhang H, Chen W. 2020.** The diversity of the CRISPR-Cas system and prophages present in the genome reveals the co-evolution of *Bifidobacterium pseudocatenulatum* and Phages. *Frontiers in Microbiology.* 11: 1088.

**Zhou X, Yang B, Stanton C, Ross RP, Zhao J, Zhang H, Chen W. 2020.** Comparative analysis of *Lactobacillus gasseri* from Chinese subjects reveals a new species-level taxa. *BMC Genomics.* 21: 119.

**Yang L, Li W, Ujiroghene OJ, Yang Yang Y, Jing Lu J, Zhang S, Pang X, Lv j. 2020.** Occurrence and diversity of CRISPR Loci in *Lactobacillus casei* group. *Frontiers in Microbiology.* 11: 624.

## Investigating the Diversity of phage and Plasmid Targets of the CRISPR/Cas Systems in the *Leuconostoc* Genus using the *In-silico* Approach

Sara Ghaffarian<sup>1\*</sup> and Bahman Panahi<sup>2</sup>

1- Assistant Professor, Department of Cellular and Molecular Biology, Faculty of Sciences, Azarbaijan Shahid Madani University, Tabriz, Iran.

2- Assistant Professor, Department of Genomics, Branch for Northwest & West region, Agricultural Biotechnology Research Institute of Iran (ABRII), Agricultural Research, Education and Extension Organization (AREEO), Tabriz, Iran.

s.ghaffarian@azaruniv.ac.ir

### Abstract

*Leuconostoc* genus bacteria are part of the natural microbial flora of fields and fermented products. CRISPR/Cas system is one of the main parts of the bacterial immune system. In this study, the *Leuconostoc* genus various strains' evolutionary pathways based on composition, acquisition, and deletion events of spacer sequences under selective pressure were evaluated and the diversity of invasive phages and plasmids targeted by the CRISPR/Cas system of *Leuconostoc* strains was studied. The maximum similarity in terms of composition, acquisition, and deletion events similar pattern between strains within species detected in *Leuconostoc gelidum* and *Leuconostoc pseudomesenteroides*. Forty-five spacers of strain AMKR21 from *L. gelidum* matched *Alteromonas* phage JH01 which harbored the highest numbers of spacers targeting phages. Also, the highest number of identified phages by *Leuconostoc* belonged to *Escherichia* phages. A plasmid of *Leuconostoc citreum* was the most frequently targeted plasmid by the analyzed spacers of *Leuconostoc* and it was matched 177 times by spacers of NBRC113246 from *L. gelidum*. The results of this study showed the importance of the bacterial adaptive immune system in stability in bacteriophage-contaminated environments and the usage of this information in defining functional formulations.

**Keywords:** *Leuconostoc* genus, Adaptive immune system, Genetic diversity, Evolution.