



## شناسایی چندین توالی کدکننده پروتئین فسفولیپاز A2 در غده زهر عقرب همی اسکورپیوس لپتروس با استفاده از RNA-seq

### Identification of several coding sequences of phospholipase A2 protein in the venom gland of the scorpion of *Hemiscorpius lepturus* using RNA-sequencing

محمد تقی بیگی نصیری<sup>۱</sup>، فاطمه ثعلبی<sup>۲\*</sup>

Mohammad Taghi Beigi Nassiri<sup>1</sup>, Fatemeh Salabi<sup>2\*</sup>

۱- استاد گروه علوم دامی، دانشگاه کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان، ملاتانی، ایران.

۲- استادیار گروه جانوران سمی و تولید پادزهر، موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی شعبه جنوب غرب کشور، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، اهواز، ایران.

1. Professor of Department of Animal Sciences, Khuzestan University of  
Agriculture and Natural Resources, Mulathani, Iran.

2. Assistant Professor, Department of Venomous Animals and antivenom  
production, Razi Vaccine and Serum Research Institute, Agricultural Research,  
Education and Extension Organization (AREEO), Ahvaz, Khuzestan, Iran.

\*Corresponding Author, Email: پست الکترونیکی: نویسنده مسئول مکاتبات،

f.salabi@rvsri.ac.ir or fat\_sa\_2012@yahoo.com

(تاریخ دریافت: ۱۴۰۲/۵/۵ - تاریخ پذیرش: ۱۴۰۲/۷/۱۵)

Received: 2023/07/27 | Accepted: 2023/10/7 | Published: 2024/03/14

#### چکیده

#### واژه‌های کلیدی

عقرب *Hemiscorpius lepturus* کشنده‌ترین عقرب ایران است و به همین جهت از نظر پزشکی اهمیت زیادی دارد. علائم بالینی ناشی از مسمومیت با زهر عقرب *H. lepturus* مانند اثرات سمی نروتوکسیستی، سوزش‌های پوستی و همچنین برخی از واکنش‌های التهابی به فعالیت فسفولیپاز A2 (PLA2) آن نسبت داده شده است. هدف این مطالعه شناسایی و دسته بندی ژن‌های کدکننده فسفولیپاز A2 در غده زهر عقرب *H. lepturus* است. به همین منظور در این مطالعه، یک کتابخانه cDNA از غدد زهر این عقرب با استفاده از تکنیک توالی‌یابی RNA ایلومینا تولید شد. توالی‌های کدکننده PLA2 با استفاده از ابزار اصلی جستجوی تراز محلی (BLAST) و جستجوهای تشابه بین داده‌های خام غده زهر با توالی‌های ثبت شده از بندپایان دیگر به ویژه عقرب *Centruroides sculpturatus* شناسایی و استخراج شدند. این جستجوها منجر به یافتن چندین توالی همولوگ از PLA2 در غدد زهر این عقرب با شباهت توالی به فاکتور فعال کننده پلاکت استیل هیدرولاز (PAFA)، PLA2‌های وابسته به کلسیم (cPLA2)، PLA2‌های ترشح شونده (sPLA2)، PLA2‌های مستقل از کلسیم (iPLA2) و گروه III هترودیمریک فسفولیپاز A2 (hgPLA2) شد. اغلب توالی‌های یافت شده بیشترین شباهت را با توالی‌های PLA2 از عقرب‌های *Androctonus crassicauda* و *C. sculpturatus* نشان دادند. این گزارش یکی از معدود تلاش‌های توالی‌یابی رونوشت برای شناسایی، دسته بندی و تعیین خصوصیات فیزیوشیمیایی توالی‌های PLA2 در غده زهر عقرب همی اسکورپیوس لپتروس است که در آن روابط فیلوژنتیکی بین بندپایان مختلف با استفاده از توالی‌های شناسایی شده از جنس *Hemiscorpius* بررسی شده است.

عقرب،  
*Hemiscorpius lepturus*  
غده زهر،  
فسفولیپاز A2،  
کتابخانه cDNA،  
روابط فیلوژنتیکی

Beigi Nassiri M T, Salabi F. Identification of several coding sequences of phospholipase A2 protein in the venom gland of the scorpion of *Hemiscorpius lepturus* using RNA-sequencing. Genetic Engineering and Biosafety Journal 2023; 12 (2) :203-215. doi: [10.61186/gebsj.12.2.203](https://doi.org/10.61186/gebsj.12.2.203)  
URL: <http://gebsj.ir/article-1-469-fa.html>

**Genetic Engineering and Biosafety Journal**  
**Volume 12, Number 2, 2024**

**Abstract**

The scorpion of *Hemiscorpius lepturus* is the deadliest scorpion in Iran, so it is very important from a medical point of view. Clinical symptoms caused by *H. lepturus* scorpion envenoming such as neurotoxic effects, skin burns, and some inflammatory reactions have been attributed to its phospholipase A2 activity. The aim of this study is to identify and categorize the genes encoding phospholipase A2 in *H. lepturus* scorpion venom gland. For this purpose, in this study, a cDNA library was produced from the venom glands of this scorpion using the Illumina RNA sequencing technique. The coding sequences of PLA2 were identified and extracted using the basic local alignment search tool (BLAST) and similarity searches between raw venom gland data with sequences recorded from other arthropods, especially the scorpion *Centruroides sculpturatus*. These searches led to the discovery of several homologs of PLA2 in the venom glands of this scorpion with sequence similarity to platelet acetylhydrolase-activating factor (PAFA), calcium-dependent PLA2s (cPLA2), secreted PLA2s (sPLA2), calcium-independent PLA2s (iPLA2) and, group III heterodimeric phospholipase A2 (hgPLA2). Most of the found sequences showed the most similarity with the PLA2 sequences from scorpions of *C. sculpturatus* and *Androctonus crassicauda*. This report is one of the few transcriptome sequencing efforts to identify, classify and analyze the physicochemical properties of PLA2 sequences form venom gland of *H. lepturus*, in which the phylogenetic relationships between different arthropods were investigated using the identified sequences of the genus *Hemiscorpius*.

**Keywords:** Scorpion, *Hemiscorpius lepturus*, Venom gland, Phospholipase A2, cDNA library, Phylogenetic relationships

**مقدمه**

*H. lepturus* بسیار سیتوتوکسیک است که می‌تواند موجب تظاهرات بالینی پیچیده از قبیل واکنش‌های پوستی، ضایعات درمونکروز در محل نیش، التهاب مداوم، نشت عروقی، تجمع پلاکت‌ها، بیماری‌های قلبی عروقی، همولیز شدید، هم‌اجوری و نارسایی کلیوی در افراد مسموم باشد (Pipelzadeh *et al.*, 2007; Jalali *et al.*, 2010).

به طور معمول سم عقرب‌ها از غلظت‌های مختلف پپتیدها، پروتئین‌های سمی و غیرسمی، مولکول‌هایی با وزن مولکولی نسبتاً پایین و آنزیم‌هایی نظیر فسفودی استرازها، فسفولیپازها، هیالورونیدازها، گلیکوزآمینوگلیکان‌ها و غیره تشکیل شده است (Senthilkumaran *et al.*, 2015; Tobassum *et al.*, 2018). نشان داده شده است که زهر خام عقرب دارای فعالیت فسفولیپاز A2 (PLA2) نیز می‌باشد (Krayem and Gargouri 2020). خانواده PLA2 یک خانواده بزرگی از آنزیم‌های ترشحی هستند که هیدرولیز پیوند استری گلیسروفسفولیپیدها را در موقعیت SN-2

عقرب‌گزیدگی و مرگ و میر ناشی از آن به‌عنوان یکی از مشکلات بهداشتی قابل توجه در مناطق گرمسیری و نیمه‌گرمسیری از جمله ایران شناخته می‌شود (Dehghani *et al.*, 2005; Ozkan and Kat 2018). در کشور ما سالانه موارد متعددی عقرب‌گزیدگی از نقاط مختلف با بیشترین شیوع در استان خوزستان (۵۴۱ مورد از هر ۱۰۰۰۰۰ نفر؛ ۲/۲ درصد از جمعیت) گزارش شده است که در برخی موارد مرگ بر اثر عقرب‌گزیدگی اتفاق افتاده است (Radmanesh 1990; Rafizadeh *et al.*, 2013). از خطرناک‌ترین عقرب‌های یافت شده در نواحی غربی و جنوب غربی ایران می‌توان به *Hemiscorpius lepturus* (*H. lepturus*) از خانواده Hemiscorpionidae اشاره کرد (Jalali and Fakher 2014). اگرچه تنها ۱۵ درصد عقرب‌گزیدگی به *H. lepturus* نسبت داده شده است، اما این عقرب کشنده‌ترین عقرب است و ۸۹ درصد از مرگ و میرها را به خود اختصاص داده است (Pipelzadeh *et al.*, 2007). بر خلاف سایر عقرب‌ها، سم عقرب

۷۲ ساعت پس از سم‌گیری جداسازی شدند و با استفاده از هاون چینی و ازت مایع پودر شدند. استخراج RNA از غدد زهر عقرب‌ها با استفاده از کیت تجاری RNeasy Qiagen - Kit Mini. مطابق دستور العمل شرکت کایژن انجام شد. کیفیت و کمیت نمونه‌های RNA استخراج شده با استفاده از نانودراپ و ژل الکتروفورز افقی و معیار عدم خردشدگی RNA با استفاده از دستگاه بیوانالایزر مدل ۲۱۰۰ ساخت شرکت اجیلنت (Bioanalyzer) تعیین شدند (Salabi and Jafari 2023). در نهایت نمونه‌هایی با کمیت و کیفیت قابل قبول و معیار عدم خردشدگی بالای ۶ جهت توالی‌یابی paired-end به شرکت ماکروژن کره ارسال شدند. فرایند توالی‌یابی ترانسکریپتوم با استفاده از پلتفرم Illumina HiSeq ۲۰۰۰ و مطابق دستور العمل مربوط به شرکت ماکروژن انجام شد.

**ساخت کتابخانه cDNA:** در این مطالعه از نرم افزار FastQC نسخه 0.11.5 برای سنجش کیفیت داده‌ها و از نرم افزار Trimmomatic نسخه 0.36 برای ویرایش داده‌ها شامل حذف آداپتورها و حذف یا ویرایش خوانش‌های بی‌کیفیت استفاده شد. سپس، به منظور پیکربندی ترانسکریپتوم غده زهر، قرائت‌های تمیز با استفاده از نرم افزار Trinity نسخه 2.0.3 با روش de novo جمع آوری شدند (Salabi and Jafari 2022). توالی نوکلئوتیدی و پروتئینی ژن‌های سازنده زهر با استفاده از نرم افزار TransDecoder-Trinotate بازیابی شدند. این نرم افزار با گزینه "بهترین ORF" برای پیش‌بینی فریم‌های خواندن باز (ORFs) و بازیابی مناطق ۵' - ترجمه نشده (5'-UTR)، دنباله کدگذاری (CDS) و ۳' - ترجمه نشده (3'-UTR) استفاده شد.

**جستجو برای ژن و پروتئین مورد نظر:** توالی‌های آمینواسیدی و اسید نوکلئیکی نشان‌دهنده ژن فسفولیپاز A2 مربوط به عقرب *Centruroides sculpturatus* با شماره‌های دسترسی XP\_023210341، XP\_023227937، XP\_023218948، XP\_0232111072، XP\_0232111072، XP\_023231606، XP\_0232111072، XP\_0232111072، XP\_0232111072، XP\_0232118948، XP\_023234380، XP\_0232111072، XP\_023211376، XP\_023211378، XP\_023229534

کاتالیز نموده و موجب رهاسازی اسید چرب مربوطه و لیز فسفولیپید می‌گردند (Dennis 1997).

یکی از دلایل سوزش‌های پوستی پس از تماس با زهر عروس دریایی، سطوح بالای این آنزیم در ناحیه گزش گزارش شده است (۱۴). فعالیت فسفولیپازی زهر این گونه دریایی مسئول اثرات سمی چون میوتوکسیسیتی یا نروتوکسیسیتی و همچنین، بی‌ثباتی غشای سلولی و تغییر در نفوذپذیری سلولی در ارگانسم آسیب دیده و برخی از واکنش‌های التهابی نظیر درد و تورم می‌باشد که ناشی از تجمع اسیدهای چرب فعال می‌باشد (۱۵). تا کنون مطالعاتی در مورد فعالیت آنزیم فسفولیپاز (Díaz-García *et al.*, 2015; Valdez-Cruz *et al.*, 2004) در زهر عقرب همی/سکورپیوس لپتروس انجام شده است.

با این وجود، در هیچ مطالعه‌ای ایزوفرم‌های آنزیم فسفولیپاز A2 در گونه عقرب *H. lepturus* شناسایی نشده و خواص فیزیوشیمیایی آن‌ها نیز ارزیابی نشده است. در مطالعه حاضر، توالی‌های آنزیم فسفولیپاز A2 غده سمی عقرب *H. lepturus* با استفاده از فناوری توالی‌یابی نسل جدید illumina شناسایی شدند. این یکی از اولین گزارش‌ها از حضور ایزوفرم‌های آنزیم فسفولیپاز A2 در سم *H. lepturus* است. همراه با مونتاژ de novo و حاشیه نویسی رونوشت، ویژگی‌های آنزیم فسفولیپاز A2 مربوط به غده زهر عقرب *H. lepturus* نیز پیش‌بینی شدند.

## مواد و روش‌ها

**تهیه نمونه و توالی‌یابی داده‌های اولیه:** عقرب‌های *H. lepturus* توسط متخصصین موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی با استفاده از چراغ UV از حومه شهرهای لالی و رامهرمز استان خوزستان جمع آوری و به صورت زنده تا زمان سم‌گیری در آزمایشگاه بندپایان موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی - شعبه جنوب غرب کشور (اهواز) نگهداری شدند. سم‌گیری با استفاده از شوک الکتریکی انجام شد (Salabi *et al.*, 2019).

استخراج RNA از غدد زهر ۱۰ نمونه عقرب از گونه *H. lepturus* انجام گردید. برای این منظور، غدد زهر عقرب‌ها حدود

مطالعه‌ای برای شناسایی و دسته بندی توالی‌های PLA2 در عقرب *H. lepturus* انجام نشده است. بنابراین، در مطالعه حاضر برای شناسایی توالی‌های کدکننده PLA2، ساخت کتابخانه cDNA از غده زهر عقرب همی/سکورپیوس لپتروس بر اساس تکنولوژی نسل جدید توالی‌یابی RNA-Seq انجام شد. در این مطالعه، طول توالی‌ها ۱۵۰ bp و بصورت دو جهت خوانش بودند. نتایج تعیین کیفیت داده‌ها در نرم‌افزار Fastqc بیانگر کیفیت خوب داده‌ها بود. تمام داده‌های این مطالعه با میانگین کیفیت داده‌های ۳۶، در وضعیت قبول قرار داشتند. پس از حذف توالی آدپتورها و حذف یا ویرایش خوانش‌های بی کیفیت با نرم افزار Trimmomatic، توالی‌های ویرایش شده با استفاده از نرم افزار Trinity پیکربندی شدند. نتایج پیکربندی ترانسکرپتوم نشان داد که در مجموع ۲۲۲۹۸۹ کانتیگ ساخته شد که از این تعداد ۱۲۲۶۱۸ یونی ژن به دست آمد که میانگین میزان GC آن‌ها ۳۸/۳۸ درصد بود (جدول ۱). مطابق با این مطالعه، با استفاده از توالی‌یابی غده زهر عقرب همی/سکورپیوس لپتروس، برخی از توالی‌های کدکننده فسفولیپاز D شناسایی شدند (Torabi et al., 2017).

**شناسایی ژن‌های PLA2 از ترانسکرپتوم عقرب *H. lepturus*:** در این مطالعه برای یافتن توالی‌های ژن فسفولیپاز A2، ابتدا یک پایگاه داده PLA2 از توالی‌های بدست آمده از NCBI ساخته شد. سپس، ترانسکرپتوم عقرب *H. lepturus* با استفاده از نرم افزارهای BLAST و BLASP علیه این پایگاه داده PLA2 جستجو شد. این جستجو منجر به یافتن چندین همولوگ از PLA2 از غدد زهر عقرب *H. lepturus* با شباهت توالی به فاکتور فعال کننده پلاکت استیل هیدرولاز (PAFA)، PLA2‌های وابسته به کلسیم (cPLA2)، PLA2‌های ترشح شونده (sPLA2) و PLA2‌های مستقل از کلسیم (iPLA2) شد. همه توالی‌های شناسایی شده در پایگاه داده NCBI با شماره دسترسی OR295225، OR295226، OR295227، OR295235، OR295228، OR295229، OR295230، OR295231، OR295232، OR295233 و OR295234 ثبت شدند.

XP\_023234369، XP\_023239081، XP\_023236868، عقرب *Mesobuthus gibbosus* با شماره‌های دسترسی AHZ63127، AHZ63127 و عقرب *Androctonus crassicauda* با شماره‌های دسترسی OQ982083، OQ982084، OQ982085، OQ982086، OQ982087، OQ982088، OQ982089، OQ982090، OQ982091، OQ982092، OQ982093، OQ982094 از پایگاه داده مرکز ملی اطلاعات بیوتکنولوژی ایالات متحده (NCBI) جمع آوری شدند.

پس، با استفاده از این توالی‌ها، یک پایگاه داده PLA2 برای جستجوهای BLAST و BLASTX علیه داده‌های بدست آمده از غده زهر *H. lepturus* ایجاد کردیم. رونوشت‌های جدید نشان‌دهنده PLA2 با استفاده از جستجو علیه این پایگاه داده استخراج شده و فقط توالی‌های کامل در NCBI ثبت شدند.

**تجزیه و تحلیل بیوانفورماتیک:** در این مطالعه، توالی‌های اسیدآمینه ای ایزو فرم‌های PLA2 یافت شده با توالی‌های موجود در پایگاه داده NCBI با استفاده از برنامه Clustal Omega (<https://www.ebi.ac.uk/Tools/msa/clustalo/>) همتراز شدند و درخت فیلوژنتیکی آن‌ها رسم شد. برای پیش‌بینی پپتیدهای سیگنال از سرور SignalP-6.0 (موجود در <https://services.healthtech.dtu.dk/service.php?SignalP>) استفاده کردیم و پس از آن ویژگی‌های فیزیوشیمیایی پروتئین‌های بالغ با استفاده از سرور ProtParam ExPasy (<https://web.expasy.org/protparam/>) آنالیز شدند.

## نتایج و بحث

عقرب همی/سکورپیوس لپتروس یکی از خطرناک‌ترین عقرب‌های استان خوزستان است که آمار گزش آن در کشور به ویژه در استان خوزستان بالا می‌باشد و در برخی موارد مرگ ناشی از گزش این عقرب نیز گزارش شده است (Salabi and Jafari, 2023). زهر بسیار سمی دارد با این وجود برخی از اجزای پپتیدی و پروتئینی زهر آن مانند آنزیم‌های فسفولیپاز به طور کامل یا جزئی مشخص شده اند. با توجه به دانسته‌های ما، هیچ

این مطالعات و مطالعه حاضر، هیچ اثری از فعالیت آنزیم فسفولیپاز A2 در زهر عقرب کوبایی *Rhopalurus junceus* حتی در بالاترین غلظت سم مورد استفاده در مطالعه (۱۰ mg/ml) مشاهده نشد (Díaz-García et al., 2015).

### همترازی، فیلوژنی و آنالیزهای بیوانفورماتیکی ژنهای PLA2

یافت شده: در این مطالعه، با استفاده از برنامه همترازی توالی چندگانه Clustal Omega، توالی‌های پروتئینی PLA2 غدد زهر عقرب *H. lepturus* با توالی‌های پروتئینی مرتبط از بندپایان همتراز شدند و درخت فیلوژنتیک آن‌ها رسم شد (شکل ۱ تا ۷). جزئیات توالی‌های مورد استفاده از NCBI در شکل مربوط به هر توالی آمده است. علاوه بر این، با استفاده از سرور SignalP-6.0 وجود سیگنال پپتیدها را در پروتئین‌ها جستجو کردیم (جدول ۲) و سپس با بکارگیری سرور ProtParam Expasy، ویژگی‌های فیزیکی و شیمیایی پروتئین‌های بالغ PLA2، از جمله وزن مولکولی، تعداد اسیدهای آمینه و pI (نقطه ایزوالکتریک) را محاسبه کردیم (جدول ۳).

از بین مجموع داده‌های غدد زهر عقرب *H. lepturus*، یک توالی از PLA2 با شباهت به فاکتور فعال کننده پلاکت استیل هیدرولاز (PAFA) جدا شد (شکل ۱). PAFA یک فسفولیپید پیش التهابی موجود در زهر پرده بالان است که توسط ماست سل‌ها، مونوسیت‌ها و ماکروفاژهای بافتی سنتز و ترشح می‌شود. این آنزیم یک واسطه فسفولیپیدی قوی است که نقش مهمی در مسیرهای انعقادی و التهابی دارد (Prescott et al., 2000). علاوه بر این، نقش مستقیمی به‌عنوان یک واسطه در پاتوژنز اختلالات مختلف از جمله بسیاری از تظاهرات واکنش آلرژیک حاد و آنافیلاکسی دارد (Bilò et al., 2022).

نتایج حاصل نشان داد که، توالی cDNA یافت شده PAFA از غده زهر عقرب *H. lepturus* (با شماره دسترسی GenBank OR295227) حاوی یک ORF به طول ۶۷۵ جفت باز بود که قادر به رمزگذاری یک پلی پپتید ۲۲۴ اسیدآمینه ای با وزن مولکولی پیش‌بینی شده حدود ۲۵/۴۱ کیلو دالتون و pI اسیدی ۵/۱۳ می‌باشد. جستجوی تشابه توالی‌ها با ابزار Blast موجود در NCBI نشان داد که توالی‌های اسیدآمینه PAFA عقرب *H.*

جدول ۱- خلاصه یافته‌های توالی یابی نسل جدید غدد سمی عقرب *H. lepturus*

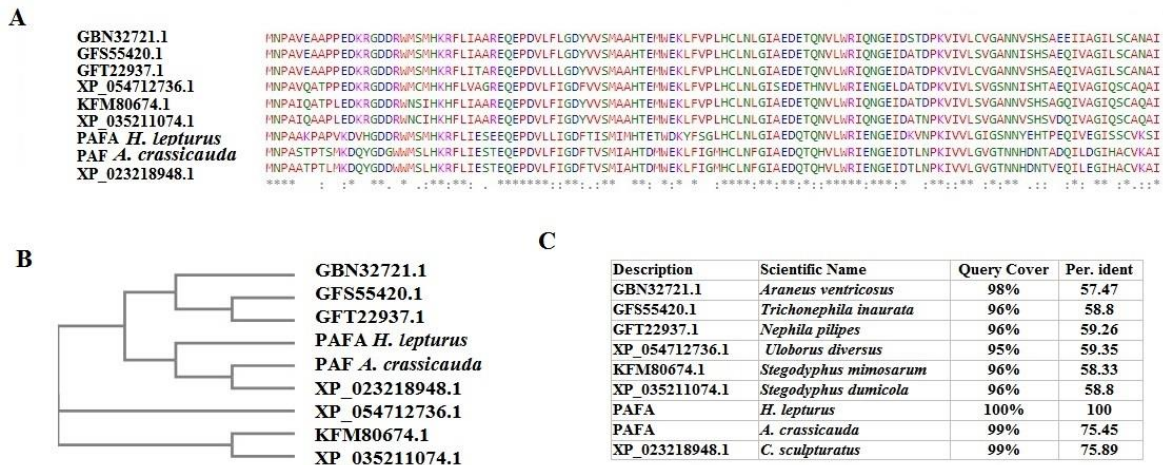
**Table 1.** Summary of the findings of the next generation sequencing of *H. lepturus* scorpion venom glands

آمار داده‌ها بعد از ویرایش	
Number of clean reads (paired end) تعداد خوانش تمیز (دو جهت خوانش)	47988392
GC content (%) درصد محتوای GC	43
آمار پیکربندی ترانسکریپتوم	
Number of contigs تعداد کانتیگ‌ها	222989
Number of unigenes تعداد یونی ژن‌ها	122618
GC content (%) درصد محتوای GC	38.38

فسفولیپازها (PLA) (انواع A1، A2، C و D) نوعی آنزیم با محتوای پل دی‌سولفیدی بالا و مجموعه کاتالیزوری حفظ شده هیستیدین/اسپارتیک هستند که روی فسفولیپیدها عمل می‌کنند و منجر به تولید محصولات مختلف از جمله لیزوفسفولیپیدها، دی اسیل گلیسرول‌ها، اسیدهای چرب آزاد، کولین فسفات و فسفاتیدات‌ها از فسفولیپیدها می‌گردند (Kazemi and Sabatier 2019). ابرخانواده فسفولیپاز A2 به چهار گروه اصلی (ترشح شونده (sPLA2)، سیتوزولی (cPLA2)، مستقل از کلسیم (iPLA2) و فاکتور فعال کننده پلاکت استیل هیدرولاز (PAF-AH)) تقسیم شده است (Six and Dennis, 2000). در مطالعات پیشین، شواهدی از فعالیت آنزیم فسفولیپاز A2 در زهر عقرب *Anuroctonus phaiodactylus* (Valdez-Cruz et al., 2004)، عقرب *Mesobutus opius opius* (Krayem and Gargouri 2020) و عقرب *آندروکتونوس کراسی‌کودا* (Salabi and Jafari 2023) گزارش شده است. مطالعه حاضر اولین مطالعه شناسایی دسته بندی توالی‌های کدکننده پروتئین فسفولیپاز A2 در غده زهر عقرب همی‌اسکورپیوس‌لیپتوروس با استفاده از مطالعات ترانسکریپتومی است. پیش از این، وجود آنزیم فسفولیپاز A2 در زهر گونه‌های سمی مانند مار افعی لب‌تینای ایران (Shanaki 2009)، عنکبوت *Vitalius dubius* (Sutti et al., 2014) و زهر زنبور عسل *Apis mellifera* (Nazari et al., 2023a; Nazari et al., 2023b) نیز گزارش شده است. بر خلاف

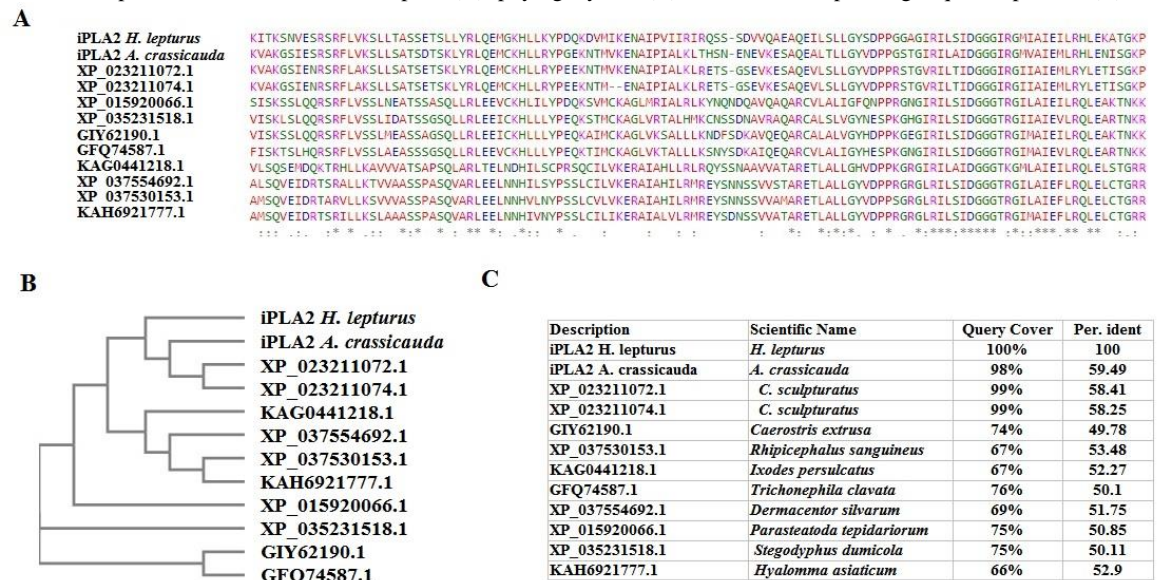
گونه‌های عنکبوت تفاوت‌های چشمگیری با سایر گونه‌ها دارند. آنالیز سیگنال پپتید نشان داد که این توالی فاقد توالی سیگنال پپتید می‌باشد. در مطالعه‌ای گزارش شده که PAFA یک فسفولیپاز مستقل از کلسیم است که به صورت خارج سلولی ترشح می‌شود (Dennis et al., 2011). این ممکن است نشانگر این حقیقت باشد که این پروتئین برای ترشح به خارج از سلول نیازی به توالی سیگنال پپتید ندارد.

*lepturus* دارای همپوشانی و شباهت بالایی با فاکتور فعال کننده پلاکت استیل هیدرولاز از عقرب *C. sculpturatus* هستند. درخت فیلوژنی رسم شده با این توالی‌ها نشان داد که عقرب *A. crassicauda* با عقرب *C. sculpturatus* قرابت ژنتیکی نزدیک تری دارد و عقرب‌های خانواده بوتیده از عقرب خانواده‌ی همی اسکورپیونیده جدا شدند. با این وجود بر خلاف عقرب‌های تمام عقرب‌ها در یک شاخه واحد بر روی درخت فیلوژنتیک قرار گرفتند و از یک جد مشترک مشتق شده‌اند در صورتیکه برخی از



شکل ۱- توالی‌های پروتئینی ژن عامل فعال کننده پلاکت استیل هیدرولاز مشتق شده از غده زهر عقرب *H. lepturus* همترازی توالی ۹ پروتئین PAFA مربوط به بندپایان مختلف (A)، درخت فیلوژنی (B) و مشخصات توالی‌های مربوط به آن‌ها (C) نشان داده شده است.

**Figure 1.** Protein sequences of platelet acetylhydrolase activating factor gene derived from *H. lepturus* scorpion venom gland. The sequence alignment of 9 PAFA proteins from different arthropods (A), phylogeny tree (B) and their corresponding sequence profiles (C) are shown.



شکل ۲- توالی‌های پروتئینی ژن فسفولیپاز A2 مستقل از کلسیم مشتق شده از غده زهر عقرب *H. lepturus* همترازی توالی ۱۲ پروتئین iPLA2 مربوط به بندپایان مختلف (A)، درخت فیلوژنی (B) و مشخصات توالی‌های مربوط به آن‌ها (C) نشان داده شده است.

**Figure 2.** Protein sequences of calcium-independent phospholipase A2 gene derived from *H. lepturus* scorpion venom gland. The sequence alignment of 12 iPLA2 proteins from different arthropods (A), phylogeny tree (B) and their corresponding sequence profiles (C) are shown.

از بین توالی‌های یافت شده از PLA2 غدد زهر عقرب *H. lepturus* یک توالی با شباهت به PLA2های مستقل از کلسیم (iPLA2) یافت شد (شکل ۲). براساس تحقیقات پیشین انجام شده، iPLA2 یک فسفولیپاز A2 مستقل از کلسیم است و نقش کلیدی در بازسازی غشا ایفا می‌کند. ایزوفرم‌های فراوان iPLA2 خود را از بسیاری دیگر از آنزیم‌های فسفولیپاز A2 که وابسته به کلسیم هستند متمایز می‌کنند و تصور می‌شود از نظر اسید چرب در موقعیت sn-2 کمتر اختصاصی هستند (Balsinde et al., 1997). iPLA2ها آنزیم‌های درون سلولی هستند که برای فعالیت به  $Ca^{2+}$  نیاز ندارند (Ramanadham et al, 2015).

نتایج حاصل از بررسی توالی cDNA یافت شده از ژن cPLA2 (شماره دسترسی GenBank OR295225) نشان داد که این توالی فاقد توالی سیگنال پپتید و حاوی یک ORF با طول ۳۵۴ جفت باز است که قادر به کدگذاری پروتئینی با ۱۱۷ اسیدآمین و جرم مولکولی تقریباً ۱۳ کیلو دالتون است. پروتئین cPLA2 یا A2 Phospholipase membrane associated-like دارای نقطه ایزوالکتریک بازی (۸/۳۱) می‌باشد. بررسی شباهت بین توالی‌ها نشانگر قرابت ژنتیکی بین اعضای خانواده بوتیده و دوری آن‌ها از عقرب خانواده همی اسکورپیوس‌لپتروس است. بررسی روابط فیلوژنتیک با استفاده از توالی‌های ژن cPLA2 نشان داد که در مقایسه با عنکبوت‌ها تفاوت ژنتیکی بین عقرب‌ها کمتر از گونه‌های مختلف عنکبوت است. تمام عقرب‌ها در یک شاخه واحد قرار گرفتند که نشانگر جد مشترک آن‌ها است.

از بین توالی‌های یافت شده از PLA2 غدد زهر عقرب *H. lepturus* هشت توالی با شباهت به چهار زیرگروه از PLA2های ترشح شونده (sPLA2) یافت شدند (شکل ۴). چهار زیرگروه sPLA2 یافت شده شامل PLA2G3, PLA2G10, PLA2GXIII و گروه III هترودیمریک فسفولیپاز A2 (hgPLA2) می‌باشند.

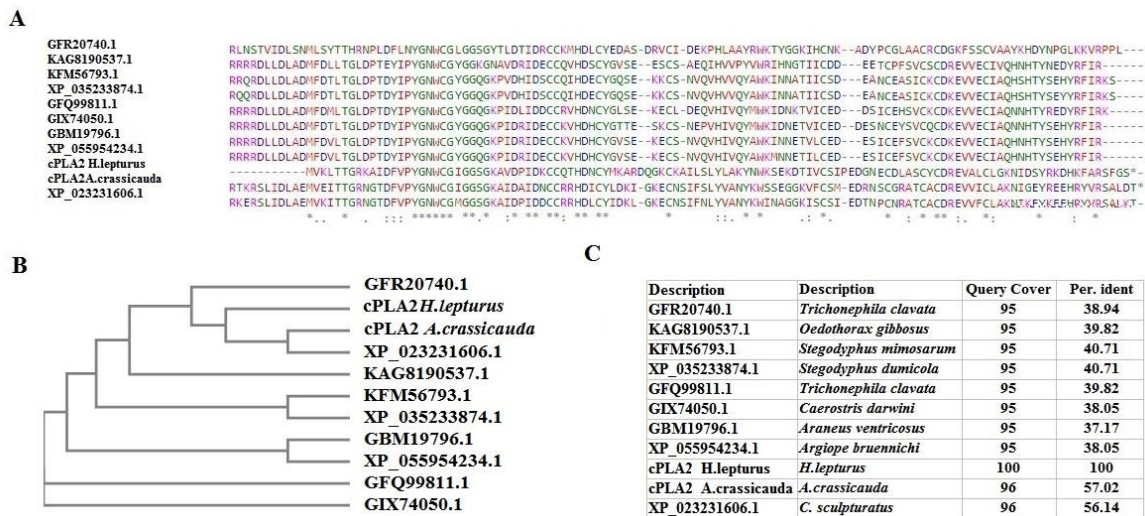
در مهره داران و بی مهرگان رایج ترین نوع فسفولیپاز، sPLA2 است که به ۱۵ نوع گروه بندی می‌شود (کازمی و همکاران، ۲۰۱۹). sPLA2 گروهی از آنزیم‌های کوچک است که برای فعالیت کاتالیزوری به کلسیم نیاز دارند (Schalosse and Dennis 2006). فسفولیپاز A2 ترشح شده (sPLA2) اولین آنزیم فسفولیپاز A2 بود که از زهر مار، پانکراس پستانداران و سلول‌های پستانداران شناسایی و مورد مطالعه قرار گرفت

مطابق با مطالعات پیشین، نتایج این مطالعه نشان داد که توالی cDNA تعیین شده ژن iPLA2 از غده زهر عقرب *H. lepturus* (شماره دسترسی GenBank OR295226) فاقد توالی سیگنال پپتید است. ژن iPLA2 از غده زهر عقرب *H. lepturus* حاوی یک ORF با طول ۱۸۴۸ جفت باز است که پروتئینی با ۶۱۵ اسیدآمین را کد می‌کند. جرم مولکولی آن ۶۹/۶۸ کیلو دالتون و pI آن ۹/۵ پیش‌بینی شدند. ما شباهت بالایی را بین توالی‌های پروتئین iPLA2 عقرب همی اسکورپیوس‌لپتروس با توالی پروتئین فسفولیپاز A2 مستقل از کلسیم از عقرب *آندروکتونوس کراسی‌کودا* شناسایی کردیم. در مقایسه با گونه‌های دیگر، iPLA2 عقرب همی اسکورپیوس‌لپتروس ۵۹/۴۹ درصد شباهت و ۹۸ درصد همپوشانی با عقرب *آندروکتونوس کراسی‌کودا* نشان داد. درخت فیلوژنتیک این توالی‌ها نشان‌دهنده جدایی عقرب‌های خانواده بوتیده از همی اسکورپیونیده است. ولی با این وجود نیز تمام عقرب‌ها در یک شاخه واحد قرار دارند. بررسی روابط فیلوژنتیکی بین بندپایان با این توالی‌ها نشانگر قرابت ژنتیکی بین عقرب‌ها و کنه‌ها می‌باشد. عنکبوت‌ها در این روابط پیش‌بینی شده نیز نه تنها در شاخه‌های جدا قرار گرفتند بلکه بررسی‌ها گویای وجود تفاوت ژنتیکی قابل توجهی بین گونه‌های مختلف عنکبوت است.

از مجموع داده‌های ترانسکریپتوم غده زهر عقرب *H. lepturus* یک توالی با شباهت به PLA2های وابسته به کلسیم (cPLA2) استخراج شد (شکل ۳). چندین زیرگروه فسفولیپاز A2 سیتوزولی

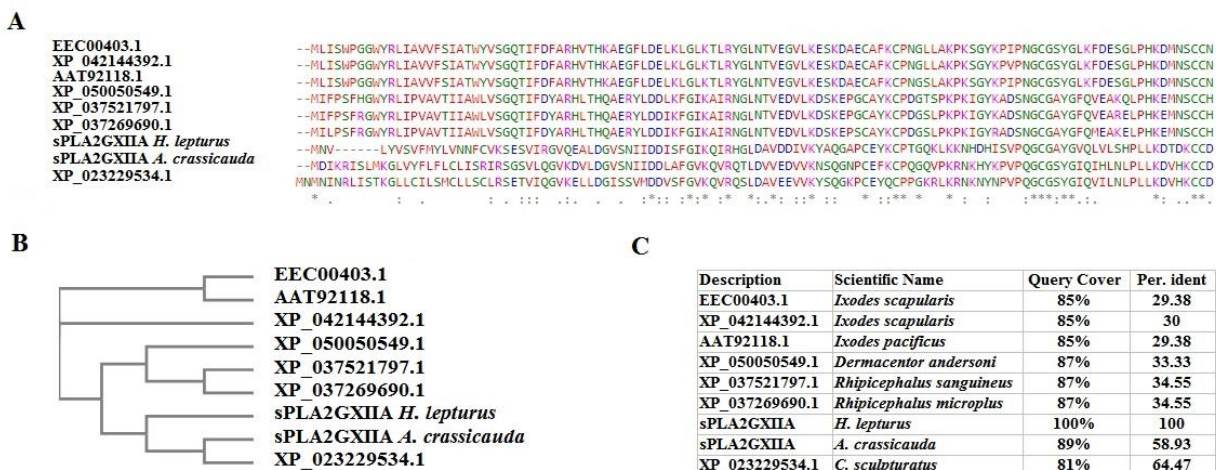
بر اساس نتایج به دست آمده در این مطالعه، توالی cDNA ژن sPLA2GXIIA عقرب همی اسکوریپوس لپتوروس (OR295235) با وزن مولکولی پیش‌بینی شده ۲۱,۱۱ کیلو دالتون، حاوی ۵۶۴ جفت باز ORF است که قادر به رمزگذاری ۱۸۷ اسیدآمینو است. این توالی حاوی توالی سیگنال پپتید می‌باشد که نشانگر ترشحی بودن این پروتئین است.

(Vasquez et al., 2018). مکانیسم‌های فعال سازی و مهار این آنزیم نیز مورد مطالعه قرار گرفته است و نشان داده شده است که آنزیم sPLA2 موقعیت sn-1 محصولات لیپوفسفولیپید را هیدرولیز نمی‌کند در حالی که برخی از آنزیم‌های داخل سلولی این کار را انجام می‌دهند. عملکردهای اصلی sPLA2 عبارتست از فعالیت ضد باکتریایی و ضد ویروسی، تنظیم سطح HDL و LDL و ایفای نقش در بیماری‌های التهابی مانند تصلب شرایین است (Mouchlis et al., 2011).



شکل ۳- توالی‌های پروتئینی ژن فسفولیپاز A2 مرتبط با غشاء مشتق شده از غده زهر عقرب *H. lepturus* همترازی توالی ۱۱ پروتئین cPLA2 مربوط به بندپایان مختلف (A)، درخت فیلوژنی (B) و مشخصات توالی‌های مربوط به آن‌ها (C) نشان داده شده است.

Figure 3. Protein sequences of membrane-associated phospholipase A2 gene derived from *H. lepturus* scorpion venom gland. The sequence alignment of 11 cPLA2 proteins from different arthropods (A), the phylogeny tree (B) and their corresponding sequence profiles (C) are shown.



شکل ۴- توالی‌های پروتئینی ژن فسفولیپاز A2 ترشح شونده گروه XIIIA مشتق شده از غده زهر عقرب *H. lepturus* همترازی توالی ۹ پروتئین sPLA2GXIIA مربوط به بندپایان مختلف (A)، درخت فیلوژنی (B) و مشخصات توالی‌های مربوط به آن‌ها (C) نشان داده شده است.

Figure 4. Protein sequences of the secreted phospholipase A2 gene of group XIIIA derived from the venom gland of the scorpion *H. lepturus*. The sequence alignment of 9 sPLA2GXIIA proteins from different arthropods (A), the phylogeny tree (B) and their corresponding sequence profiles (C) are shown.



شکل ۵- توالی‌های پروتئینی ژن فسفولیپاز A2 ترشح شونده گروه G3 مشتق شده از غده زهر عقرب *H. lepturus*. همترازی توالی ۹ پروتئین sPLA2G3 مربوط به بندپایان مختلف (A)، درخت فیلوژنی (B) و مشخصات توالی‌های مربوط به آن‌ها (C) نشان داده شده است.

Figure 5. Protein sequences of G3 secreted phospholipase A2 gene derived from *H. lepturus* scorpion venom gland. The sequence alignment of 9 sPLA2G3 proteins from different arthropods (A), phylogeny tree (B) and their corresponding sequence profiles (C) are shown.

دالتون است که پلی پپتیدی متشکل از ۱۳۵ اسیدآمینه را کد می‌کند. pI این پروتئین ۸/۶۲ پیش‌بینی شده است. بر اساس پیش‌بینی‌های انجام شده این پروتئین حاوی سیگنال پپتید می‌باشد و یک پروتئین ترشح شونده است. قابل توجه است که sPLA2G10 مشتق شده از غده زهر عقرب همی/اسکورپیوس لپتوروس، بیشترین شباهت (۵۴٪/۱۱) را با توالی از عقرب *C. sculpturatus* نشان داده است (شکل ۶). درخت فیلوژنتیک این توالی‌ها به دلیل یافت نشدن توالی‌های بیشتری با شباهت بالا رسم نشد. خواص فیزیوشیمیایی توالی‌های cDNA ایزوفرم‌های hgPLA2 مشتق شده از غده زهر عقرب همی/اسکورپیوس لپتوروس (OR295233, OR295232) و (OR295234) در جدول ۳ فهرست شده است. ایزوفرم‌های hgPLA2 x1 تا x3 محدوده‌ای از ۲۲۷ تا ۲۲۸ آمینو اسید را کد می‌کنند، همگی دارای یک نقطه ایزوالکتریک اسیدی و حاوی توالی سیگنال پپتید می‌باشند. علاوه بر وجود شباهت بالایی بین توالی‌های یافت شده این ژن در این مطالعه با توالی‌های هومولوگ ثبت شده از این عقرب در NCBI، ما وجود شباهت بالایی را بین توالی‌های این ژن در عقرب همی/اسکورپیوس لپتوروس با توالی Phospholipase A2 heteromtoxin متعلق به عقربی از خانواده اسکورپیونیده (*Scorpionidae; Heterometrus laoticus*) و یک توالی از ژن Group III heterodimeric

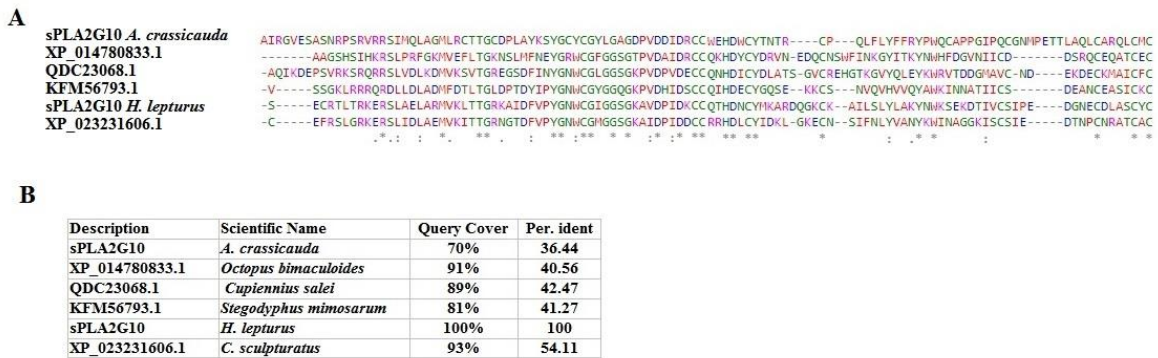
آنالیز فیزیوشیمیایی خواص این ژن برابر ۷/۸۸ را نشان داد. درجه تشابه بالا (۶۴٪/۴۷) شباهت و ۸۱٪ همپوشانی) بین توالی اسیدآمینه sPLA2-GXIIA و گروه XIIIA فسفولیپاز ترشحي A2 از *C. sculpturatus* مشاهده شد (شکل ۴). بررسی روابط فیلوژنتیک با استفاده از این توالی‌ها نیز با نتایج قبلی مشابهت دارد (شکل ۴).

در مجموع، از داده‌های غده زهر عقرب همی/اسکورپیوس لپتوروس سه توالی با شباهت به ژن sPLA2G3 (شماره‌های دسترسی OR295229, OR295230, OR295231) یافت شدند (شکل ۵). جزئیات خواص فیزیوشیمیایی این توالی‌ها در جدول ۳ آمده است. توالی‌های سیگنال پپتید برای هر سه ژن مشابه sPLA2G3 جستجو شدند (جدول ۲). میزان شباهت ایزوفرم ۲ با ایزوفرم ۳ حدود ۶۰ درصد است. از نظر میزان شباهت این توالی‌های فسفولیپاز A2 غیر معمول هستند و تنها ۴۳/۳۳٪ و ۴۲/۸۶٪ شباهت توالی اسیدآمینه را به نزدیک‌ترین فسفولیپازهای شناخته شده از group 3 secretory phospholipase A2 isoform X1 مربوط به یک گونه زنبور و sPLA2 مربوط به عقرب آندروکتونوس کراسی‌کودا به ترتیب دارند.

توالی cDNA و پروتئین sPLA2G10 عقرب *H. lepturus* (OR295228) مورد بررسی قرار گرفت. ما دریافتیم که این ژن حاوی یک ORF به طول ۴۰۸ جفت باز و وزن ۱۵,۱۵ کیلو

روابط فیلوژنتیک بررسی شده بین این توالی‌ها در درخت فیلوژنتیک قابل مشاهده است (شکل ۷).

phospholipase A2 متعلق به عقب‌ری از خانواده کاراباکتونیده (Caraboctonidae; *Hadrurus gertschi*) را گزارش کردیم.



شکل ۶- توالی‌های پروتئینی ژن فسفولیپاز A2 ترشح شونده گروه G10 مشتق شده از غده زهر عقب *H. lepturus* همترازی توالی ۶ پروتئین sPLA2G10 مربوط به بندپایان مختلف (A) و مشخصات توالی‌های مربوط به آن‌ها (B) نشان داده شده است.

**Figure 6.** Protein sequences of secreted phospholipase A2 gene of group G10 derived from *H. lepturus* scorpion venom gland. The sequence alignment of 6 sPLA2G10 proteins from different arthropods (A) and their corresponding sequence profiles (B) are shown.



شکل ۷- توالی‌های پروتئینی ژن فسفولیپاز A2 ترشح شونده گروه hg مشتق شده از غده زهر عقب *H. lepturus* همترازی توالی‌های ۸ پروتئین hgPLA2 مربوط به بندپایان مختلف (A)، درخت فیلوژنی (B) و مشخصات توالی‌های مربوط به آن‌ها (C) نشان داده شده است.

**Figure 7.** Protein sequences of secreted phospholipase A2 gene of hg group derived from *H. lepturus* scorpion venom gland. The sequence alignment of 8 hgPLA2 proteins from different arthropods (A), the phylogeny tree (B) and the characteristics of their respective sequences (C) are shown.

### نتیجه گیری کلی

شناسایی و دسته‌بندی فسفولیپازها یک کار بسیار چالش برانگیز است. اما به دلیل نقش مهمی که در ایجاد بیماری‌های التهابی ایفا می‌کند شناسایی توالی‌های کدکننده پروتئین آن‌ها و دسته بندی آن‌ها به‌ویژه در حیوانات سمی برای پیشرفت درمان‌های مداخله‌ای و شناسایی مهارکننده‌ها ضروری است. بر اساس نتایج به دست آمده از این مطالعه، چهار گروه از ابر خانواده فسفولیپاز A2 (ترشح شونده (sPLA2)، سیتوزولی (cPLA2)، مستقل از

در راستای یافته‌های این مطالعه گزارش شده که اشتراک بین انواع مختلف PLA2 و جایگاه سلولی آن‌ها متفاوت است. علاوه‌براین، هر دو آنزیم sPLA2 و PAFA به صورت خارج سلولی بر روی لیپیدهای غشاء اثر می‌گذارند، در حالی که cPLA2 و iPLA2، لیپیدهای درون سلولی غشاهای دولایه (شامل اندامک‌های مختلف درون سلولی) را هیدرولیز می‌کنند (Vasquez *et al.*, 2018).

کلسیم (iPLA2) و فاکتور فعال کننده پلاکت استیل هیدرولاز (PAF-AH) در غده زهر عقرب همی/اسکورپیوس لپتروس شناسایی شدند. توالی‌های نوکلئوتیدی و پروتئینی تمام اعضای این چهار گروه در NCBI ثبت شدند.

جدول ۲- مشخصات توالی سیگنال پپتید پروتئین‌های بالغ PLA2

Table 2. Characterization of signal peptide sequence of mature PLA2 proteins

ID	Signal Peptide (Sec/SPI)	Cleavage site between pos
PAFA	0	-
iPLA2	0	-
cPLA2	0	-
sPLA2G3Isox1	0.9992	22-23
sPLA2G3Isox2	0.999	16-17
sPLA2G3Isox3	0.9985	19-20
sPLA2G10	0.9974	19-20
hgPLA2Isox1	0.9993	17-18
hgPLA2Isox2	0.9992	17-18
hgPLA2Isox3	0.9955	18-19

جدول ۳- خواص فیزیکوشیمیایی پروتئین‌های بالغ PLA2

Table 3. Physicochemical properties of mature PLA2 proteins

Name علمی	مخفف اسم علمی	وزن مولکولی	تعداد اسیدآمینه	نقطه ایزوالکتریک
		MW	Number of a.a.	PI
PAFA		25413.74	224	5.13
iPLA2		69685.59	615	9.50
cPLA2		13046.94	117	8.31
sPLA2GXIIA		21111.47	187	7.88
sPLA2G3Isox1		23681.78	206	6.10
sPLA2G3Isox2		29395.13	261	4.80
sPLA2G3Isox3		30830.77	267	8.17
sPLA2G10		15148.35	135	8.62
hgPLA2Isox1		25271.26	227	5.13
hgPLA2Isox2		25278.25	227	5.13
hgPLA2Isox3		26165.49	228	5.18

PAFA: platelet-activating factor acetylhydrolase

iPLA2: calcium-independent phospholipase A2

cPLA2: cytosolic phospholipase A2

sPLA2GXIIA: group XIIA secretory phospholipase A2-like

sPLA2G3: group 3 secretory phospholipase A2

sPLA2G10: group 10 secretory phospholipase A2

sPLA2-isoX1: secretory phospholipase A2 isoform X1

sPLA2-isoX2: secretory phospholipase A2 isoform X2

sPLA2-isoX3: secretory phospholipase A2 isoform X3

Naa: Number of amino acids

MW: Molecular weight

PI: Isoelectric point

تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی اهواز و دانشگاه کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان که در انجام این تحقیق همکاری داشته اند کمال تشکر و سپاسگزاری به عمل می‌آید.

## سپاسگزاری

در خاتمه از دانشگاه کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان برای تامین هزینه‌های این تحقیق و همچنین از همکاران محترم موسسه

## منابع

Balsinde, J., Balboa, M. A., & Dennis, E. A. (1997). Antisense inhibition of group VI Ca<sup>2+</sup>-independent phospholipase A2 blocks phospholipid fatty acid remodeling in murine

P388D1 macrophages. Journal of biological chemistry, 272(46), 29317-29321. doi: 10.1074/jbc.272.46.29317

- Bilò, M. B., Corsi, A., Martini, M., Danieli, M. G., Alia, S., Di Paolo, A., ... & Vignini, A. (2022). Platelet-activating factor acetylhydrolase: A biomarker in Hymenoptera venom allergy?. *Allergy*, 77(3), 1032. doi: 10.1111/all.15161
- Dehghani, R., Charkhloo, E., Seyyedi-Bidgoli, N., Chimehi, E., & Ghavami-Ghameshlo, M. (2018). A review on scorpionism in Iran. *Journal of arthropod-borne diseases*, 12(4), 325. doi: 10.18502/jad.v12i4.350
- Dennis, E. A., Cao, J., Hsu, Y. H., Magriotti, V., & Kokotos, G. (2011). Phospholipase A2 enzymes: physical structure, biological function, disease implication, chemical inhibition, and therapeutic intervention. *Chemical reviews*, 111(10), 6130-6185. doi: 10.1021/cr200085w
- Dennis, E. A. (1997). The growing phospholipase A2 superfamily of signal transduction enzymes. *Trends in biochemical sciences*, 22(1), 1-2. doi: 10.1016/s0968-0004(96)20031-3
- Díaz-García, A., Ruiz-Fuentes, J. L., Yglesias-Rivera, A., Rodríguez-Sánchez, H., Garlobo, Y. R., Martínez, O. F., & Castro, J. A. F. (2015). Enzymatic analysis of venom from Cuban scorpion *Rhopalurus junceus*. *Journal of venom research*, 6, 11.
- Jalali, A., & Rahim, F. (2014). Epidemiological review of scorpion envenomation in Iran. *Iranian journal of pharmaceutical research: IJPR*, 13(3), 743.
- Jalali, A., Pipelzadeh, M. H., Sayedian, R., & Rowan, E. G. (2010). A review of epidemiological, clinical and in vitro physiological studies of envenomation by the scorpion *Hemiscorpius lepturus* (Hemiscorpiidae) in Iran. *Toxicon*, 55(2-3), 173-179. doi: 10.1016/j.toxicon.2009.09.012. Epub 2009 Sep 30.
- Kazemi, S. M., & Sabatier, J. M. (2019). Venoms of Iranian scorpions (Arachnida, Scorpiones) and their potential for drug discovery. *Molecules*, 24(14), 2670. doi: 10.3390/molecules24142670
- Krayem, N., & Gargouri, Y. (2020). Scorpion venom phospholipases A2: A minireview. *Toxicon*, 184, 48-54. doi: 10.1016/j.toxicon.2020.05.020
- Mouchlis, V. D., Magriotti, V., Barbayanni, E., Cermak, N., Oslund, R. C., Mavromoustakos, T. M., ... & Kokotos, G. (2011). Inhibition of secreted phospholipases A2 by 2-oxoamides based on  $\alpha$ -amino acids: Synthesis, in vitro evaluation and molecular docking calculations. *Bioorganic & medicinal chemistry*, 19(2), 735-743. doi: 10.1016/j.bmc.2010.12.030
- Nazari, M., Rooshanfekr, H. A., & Salabi, F. (2023a). Isolation, characterization, and biological activity of Phospholipase A2 (PLA2) and Hyaluronidase from Iranian honey bee venom (*Apis Mellifera meda*). *Agricultural Biotechnology Journal*, 15(2), 141-156. doi: 10.22103/JAB.2023.13636.1437
- Nazari, M., Rooshanfekr, H. A., Salabi, F., Faiazzy, J., Mohammadian, A., Kavoush, F. (2023b). Production of the First Effective immune Equine Serum Antivenom against Iranian honey Bees (*Apis mellifera meda*). *Research On Animal Production*, 27-43.
- Ozkan, O., & Kat, I. (2005). Mesobuthus eupeus scorpionism in Sanliurfa region of Turkey. *Journal of Venomous Animals and Toxins including Tropical Diseases*, 11, 479-491. doi: 10.1590/S1678-91992005000400008
- Pessini, A. C., Takao, T. T., Cavalheiro, E. C., Vichnewski, W., Sampaio, S. V., Giglio, J. R., & Arantes, E. C. (2001). A hyaluronidase from *Tityus serrulatus* scorpion venom: isolation, characterization and inhibition by flavonoids. *Toxicon*, 39(10), 1495-1504. doi: 10.1016/S0041-0101(01)00122-2
- Pipelzadeh, M. H., Jalali, A., Taraz, M., Pourabbas, R., & Zaremirakabadi, A. (2007). An epidemiological and a clinical study on scorpionism by the Iranian scorpion *Hemiscorpius lepturus*. *Toxicon*, 50(7), 984-992. doi: 10.1016/j.toxicon.2007.07.018
- Prescott, S. M., Zimmerman, G. A., Stafforini, D. M., & McIntyre, T. M. (2000). Platelet-activating factor and related lipid mediators. *Annual review of biochemistry*, 69(1), 419-445. doi: 10.1146/annurev.biochem.69.1.419
- Radmanesh, M. (1990). *Androctonus crassicauda* sting and its clinical study in Iran. *The Journal of tropical medicine and hygiene*, 93(5), 323-326. PMID: 2231840
- Rafizadeh, S., Rafinejad, J., & Rassi, Y. (2013). Epidemiology of scorpionism in Iran during 2009. *Journal of arthropod-borne diseases*, 7(1), 66. PMID: 23785696
- Ramanadham, S., Ali, T., Ashley, J. W., Bone, R. N., Hancock, W. D., & Lei, X. (2015). Calcium-independent phospholipases A2 and their roles in biological processes and diseases. *Journal of lipid research*, 56(9), 1643-1668. doi: 10.1194/jlr.R058701
- Tobassum, S., Tahir, H. M., Arshad, M., Zahid, M. T., Ali, S., & Ahsan, M. M. (2020). Nature and applications of scorpion venom: an overview. *Toxin Reviews*, 39(3), 214-225. doi: 10.1080/15569543.2018.1530681
- Salabi, F., & Jafari, H. (2023). New insights about scorpion venom hyaluronidase; isoforms, expression and phylogeny. *Toxin reviews*, 42(1), 69-84. doi: 10.1080/15569543.2021.2018613
- Salabi, F., & Jafari, H. (2022). Differential venom gland gene expression analysis of juvenile and adult scorpions *Androctonus crassicauda*. *BMC genomics*, 23(1), 636. doi: 10.1186/s12864-022-08866-1
- Salabi, F., Jafari, H., Nazari, M., & Moazen Reza Mahaleh, H. (2019). Comparison Of Three Administration Methods (Orally, Microinjection And Spraying Through Skin Contact) Of Scorpion Venom Against Stem Borer (*Sesamia nonagrioides* (Lepidoptera: Noctuidae)). *Veterinary Research & Biological Products*, 32(2), 66-74. doi: 10.22092/VJ.2018.121654.1456
- Schaloske, R. H., & Dennis, E. A. (2006). The phospholipase A2 superfamily and its group numbering system. *Biochimica et Biophysica Acta (BBA)-Molecular and Cell Biology of Lipids*, 1761(11), 1246-1259. doi: 10.1016/j.bbalip.2006.07.011
- Six, D. A., & Dennis, E. A. (2000). The expanding superfamily of phospholipase A2 enzymes: classification and characterization. *Biochimica et Biophysica Acta (BBA)-Molecular and Cell Biology of Lipids*, 1488(1-2), 1-19. doi: 10.1016/S1388-1981(00)00105-0

- Senthilkumaran, S., Meenakshisundaram, R., & Thirumalaikolundusubramanian, P. (2015). Problems and Paradoxes of Animal Toxins and the Heart. In Heart and Toxins (pp. 133-149). Academic Press. doi: 10.1016/B978-0-12-416595-3.00004-9
- Sutti, R., Tamascia, M. L., Hyslop, S., & Rocha-e-Silva, T. A. A. (2014). Purification and characterization of a hyaluronidase from venom of the spider *Vitalius dubius* (Araneae, Theraphosidae). *Journal of Venomous Animals and Toxins including Tropical Diseases*, 20, 1-7. doi: 10.1186/1678-9199-20-2
- Torabi, E., Behdani, M., Hosseininejad Chafi, M., Moazzami, R., Sabatier, J. M., Khalaj, V., ... & Pooshang Bagheri, K. (2017). Characteristics and lethality of a novel recombinant dermonecrotic venom phospholipase D from *Hemiscorpius lepturus*. *Toxins*, 9(3), 102. doi: 10.3390/toxins9030102
- Valdez-Cruz, N. A., Batista, C. V., & Possani, L. D. (2004). Phaiodactylipin, a glycosylated heterodimeric phospholipase A2 from the venom of the scorpion *Anuroctonus phaiodactylus*. *European journal of biochemistry*, 271(8), 1453-1464. doi: 10.1111/j.1432-1033.2004.04047.x
- Vasquez, A. M., Mouchlis, V. D., & Dennis, E. A. (2018). Review of four major distinct types of human phospholipase A2. *Advances in biological regulation*, 67, 212-218. doi: 10.1016/j.jbior.2017.10.009