Complete DNA Sequence Analysis for 16s Ribosomal RNA Gene of the Leproma-Derived, Cultivable and Nerve-Invading Mycobacterium HI-75¹

Tetsuo Sakai, Eiichi Matsuo, and Akira Wakizaka²

Although Hansen's disease is now under control in many countries, the causative organism Mycobacterium leprae still is regarded as a species of noncultivable bacilli. The aim of the present study is to ascertain the taxonomic characteristics of cultivable mycobacterium HI-75 (M.HI-75), which was isolated as Mycobacterium leprae by Skinsnes, et al. in 1975 from a lepromatous type of Hansen's disease patient (17). By the direct sequencing technique the 16S ribosomal RNA (16SrRNA) gene of the strain was analyzed in full length (1493 bases) and compared with those of other mycobacteria. The bacillus has been maintained in the laboratory of one of the authors since 1984 using Ogawa's medium enriched with glucuronic acid and N-acetyl-D-glucosamine. During that period of time, Sasaki and Hamit have observed both nerve invasion and the growth of inoculated M.HI-75 in either the nude mice or the ¹³¹I-treated Swiss mice (^{9, 16}).

MATERIALS AND METHODS

Bacterial strain. The leproma-derived and cultivable M.HI-75 has been maintained at 36.5°C utilizing either Ogawa's or Sauton's medium in the beginning and Ogawa's medium enriched with 1% each of glucuronic acid and N-acetyl-D-glucosamine which was recently used for this study.

Extraction of DNA. The M.HI-75 was suspended in 500 µl of TE buffer (10 mM Tris-HCl pH 7.6, 1 mM EDTA pH 8.0) to make a final suspension of 10⁸ bacilli/ml and heated at 80°C for 20 min. Then, 50 µl of lysozyme (Wako Junyaku, Osaka, Japan) was added to the suspension at a rate of 10 mg/ml and the mixture was incubated at 37°C for 1 hr followed by mechanical disruption with glass beads for 1 min. The DNA was extracted using a Sepa-Gene kit (Sanko Junyaku, Tokyo, Japan) and finally precipitated with isopropanol. The precipitates were then washed with ethanol.

DNA amplification. A polymerase chain reaction (PCR) mixture containing 1 µl of 25 mM MgCl., 10 µl of 10× PCR buffer, 8µl of 2.5 mM each dNTPs, 60.5 µl of autoclaved ultra-pure water, 0.5 µl of Taq DNA polymerase (2.5 unit) (PCR kit; Takara, Ohtsu, Japan), 5 µl of each sense and antisense primers (20 pmole) (Table 1), and 5 µl of the DNA template mentioned above. The reaction was primed by a template melting step at 94°C for 5 min, followed by 35 cycles of the serial temperature changes consisting of 94°C for 30 sec, 55°C for 1 min and 72°C for 1 min using a Perkin-Elmer Model 480 DNA Thermal Cycler (Perkin-Elmer, Norwalk, Connecticut, U.S.A.).

¹Received for publication on 7 October 1998. Accepted for publication in revised form on 20 November 1998.

²T. Sakai, M.D., Assistant Professor; A. Wakizaka, M.D., Chairman and Professor, Department of Biochemistry and Molecular Biology, Kyorin University School of Medicine, Shinkawa 6-20-2, Mitaka, Tokyo 181-8611, Japan. E. Matsuo, M.D., Director, Leprosy Research Center, National Institute of Infectious Diseases, Tokyo, Japan.

Reprint requests to Dr. Sakai at the above address or FAX 81-422-407281.

Direct sequencing technique. The PCR product thus obtained was directly sequenced by the use of an Auto Load Solid Phase Sequence kit (Amersham-Pharmacia Biotec, Uppsala, Sweden) including T7 DNA polymerase, biotinylated primers and Dye Amidite-667 conjugated primers (Amersham-Pharmacia Biotec, Tokyo, Japan) on an A.L.F.red sequencer (Amersham-Pharmacia Biotec, Uppsala, Sweden) at 1500V for 360

TABLE 1. Five sets of primers which amplify 16S ribosomal RNA of the bacteria.

#1	5'-AGA GTT TGA TCC TGG CTC AG-3'
#2	5'-CCA CTG CTG CCT CCC GTA GGA-3'
#3	5'-TGG CCT ACC AAG GCG ACG AC-3
#4	5'-CTA CGA GCT CTT TAC GCC CA-3'
#5	5'-CAG CAG CCG CGG TAA TAC-3'
#6	5'-CCG TCA ATT CCT TTG AGT TT-3'
#7	5'-GTG CCG TAG CTA ACG CAT TA-3'
#8	5'-CGT CAT CCC CAC CTT CCT CC-3'
#9	5'-AAC TGG AGG AAG GTG GGG AT-3'
#10	5'-AGG AGG TGA TCC AAC CGC A-3'

min on a 6% polyacrylamide gel with a 0.55 mm thickness. Both the sequences of sense and antisense strands were analyzed to confirm precision. The sequenced results thus obtained from M.HI-75 16SrRNA were compared with those of other mycobacteria using GenBank data or those by Edwards, *et al.* (⁶) on Rogall, *et al.* (^{14, 15}).

RESULTS

Table 2 shows all of the 1493 base sequences for the 16SrRNA gene obtained from the M.HI-75 strain. The sequences were compared with those of the other mycobacterial species shown in Table 3. Most of the sequences were stable in the 17 examined mycobacterial species. There were nine variable regions in the 16SrRNA gene of the bacteria. Several variable regions were also found between mycobacteria species, such as the region from nucleotide No38 to No50, from No134 to No178, and from No411 to No438. Three regions are shown in boxes (1, 2 and 3) in Table 3A. In the first region (No38–50), two substitute nucleotides were observed; however, these sequences are consistent with those of M. gastri, M. kansasii or M. simiae. But in the second and third regions, M.HI-75 shows no nucleotide difference from that of M. scrofulaceum. Other than these variable regions, M.HI-75 has only three nucleotides that are different from that of M. scrofulaceum, but M. leprae shows 47 nucleotide differences from that of M.HI-75. All in all, the 16Sr-RNA sequence of M.HI-75 was most similar to that of M. scrofulaceum and differed from it in only 5 bases (0.35%) of the complete 1493 bases.

DISCUSSION

The applicability of 16SrRNA sequences for bacterial classification is well accepted

1	11	21	31	41	51	61	71	81	91
GGCGGCGTGC	TTAACACATG	CAAGTCGAAC	GGAAAGGCC	CTTCGGA GGT	ACTCGAGTGG	CGAACGGGTG	AGTAACACGT	GGGCAATCTG	CCCTGCACT
101	111	121	131	141	151	161	171	181	191
CGGGATAAGC	CTGGGAAACT	GGGTCTAATA	CCGGATAGGA	CCACTTGGCG	CATGCCTTGT	GGTGGAAAGC	TTTTGCGGTG	TGGGATGGGC	CCGCGGCCT
201	211	221	231	241	251	261	271	281	291
TCAGCT GTT	GGTGGGGTGA	TGGCCTACCA	AGGCGACGAC	GGGTAGCCGG	CCTGAGAGGG	TGTCCGGCCA	CACTGGGACT	GAGATACGGC	CCAGACTCO
301	311	321	331	341	351	361	371	381	391
ACGGGAGGCA	GCAGTGGGGA	ATATTGCACA	ATGGGCGCAA	GCCTGATGCA	GCGACGCCGC	GTGGGGGATG	ACGGCCTTCG	GGTTGTAAAC	CTCTTTCAC
401	411	421	431	441	451	461	471	481	491
ATCGACGAAG	GCTCACTTTG	TGGGTTGACG	GTAGGTGGAG	AAGAAGCACC	GGCCAACTAC	GTGCCAGCAG	CCGCGGTAAT	ACGTAGGGTG	CGAGCGTTO
501	\$11	521	531	541	\$51	561	571	581	591
CCGGAATTAC	TGGGCGTAAA	GAGCTCGTAG	GTGGTTTGTC	GCGTTGTTCG	TGAAATCTCA	CGGCTTAACT	GTGAGCGTGC	GGGCGATACG	GGCAGACTA
601	611	621	631	641	651	661	671	681	691
AGTACTGCAG	GGGAGACTGG	AATTCCTGGT	GTAGCGGTGG	AATGCGCAGA	TATCAGGAGG	AACACCGGTG	GCGAAGGCGG	GTCTCTGGGC	AGTAACTGA
701	711	721	731	741	751	761	771	781	791
GCTGAGGAGC	GAAAGCGTGG	GGAGCGAACA	GGATTAGATA	CCCTGGTAGT	CCACGCCGTA	AACGGTGGGT	ACTAGGTGTG	GGTTTCCTTC	CTTGGGATC
801	811	821	831	841	851	861	871	881	891
GTGCCGTAGC	TAACGCATTA	AGTACCCCGC	CTGGGGAGTA	CGGCCGCAAG	GCTAAAACTC	AAAGGAATTG	ACGGGGGGCCC	GCACAAGCGG	CGGAGCATO
901	911	921	931	941	951	961	971	981	991
GGATTAATTC	GATGCAACGC	GAAGAACCTT	ACCTGGGTTT	GACATGCACA	GGACGCGTCT	AGAGATAGGC	GTTCCCTTGT	GGCCTGTGTG	CAGGTGGTC
1001	1011	1021	1031	1041	1051	1061	1071	1081	1091
ATGGCTGTCG	TCAGCTCGTG	TCGTGAGATG	TTGGGTTAAG	TCCCGCAACG	AGCGCAACCC	TTGTCTCATG	TTGCCAGCGG	GTAATGCCGG	GGACTCGTC
1101	1111	1121	1131	1141	1151	1161	1171	1181	1191
GAGACTGCCG	GGGTCAACTC	GGAGGAAGGT	GGGGATGACG	TCAAGTCATC	ATGCCCCTTA	TGTCCAGGGC	TTCACACATG	CTACAATGGC	CGGTACAA
1201	1211	1221	1231	1241	1251	1261	1271	1281	1291
GGCTGCGATG	CCGCAAGGTT	AAGCGAATCC	TTTTAAAGCC	GGTCTCAGTT	CGGAT_ GGGG	TCTGCAACTC	GACCCC TGA	AGTCGGAGTC	GCTAGTAAT
1301	1311	1321	1331	1341	1351	1361	1371	1381	1391
GCAGATCAGC	AACGCTGCGG	TGAATACGTT	CCCGGGGCCTT	GTACACACCG	CCCGTCACGT	CATGAAAGTC	GGTAACACCC	GAAGCCAGTG	GCCTAACCO
1401	1411	1421	1431	1441	1451	1461	1471	1481	1491
TGGGAGGGAG	CTGTCGAAGG	TGGGATCGGC	GATTGGGACG	AAGTCGTAAC	AAGGTAGCCG	TACCGGAAGG	TGCGGCTGGA	TCACCTCCTT	TCT

TABLE 2. The whole sequence of 1493 bases of 16sRNA of M.HI-75."

^a Open letters indicate the sequences different from those of *M. scrofulaceum* and underlined letters indicate the sequences different from those of *M. leprae.*

	1	11	21	n 1	41	\$1	61	71	81
18-75	GGCGGCGTGC	TTAACACATG	CAAGTEGAAC	GGAAAGGCCT	CTTCGGAGGT	ACTEGAGTEG	CGAACGGGTG	AGTAACACGT	GGGCAATC
scrohulaceum		* * * * * * NN * *		· · · · · · · · · · C	· · · · · · · G · · ·				
lepi ae avium				· · · · · · · T · ·	· · AAAAAA · · TTTTTTA · A · A				· · · f · · · ·
fortuitum									
gaste				· · · · · · · · · T · · · · · · · · · ·	AC				
intracellulare			· · · · · N · · · ·	· · · · · N · · C					
kansaso				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · · · · · · · AC		*********		
malmovense				· · · · · · · · · T · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
mannum paratuberculosis						· · · · · · · N · · ·			
sorvae					· · · · · · · G · · ·				
smegmatis				· · · · · · · · · · · C	T G				· · · IG · · ·
szulgar		*********		· · · · · · N · · ·	GN -				· · · T · · ·
terri aer		*********	*********	· · · · · · · · · · C			********		· · · TG · ·
tuberculosis xenopi					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	6			··· 16 ··
хеннорн						6			
1.11	181	191	201 TCAGCITGTI	211	221	231	241	251	261
HE-25 scrofulaceum	TGGGATGGGC	CCGCGGCCTA	TCAGCTTGTT	GGTGGGGTGA	TGGCCTACCA	AGGCGACGAC	GGGTAGCCGG	CCIGAGAGGG	TGTCCGG
ерган									
ava.um	CA				C				
ortutum									
pastre					c				
ntraceikdare									
ansasa					C		* * * * * * * * * *		
nalmoense					C				
narmum				· · · · · · · · A ·	C				
aratuberculosis umiae					C				
mental and the second sec									
zulgar					C				
etrt get									
uberculosis	· · · · · · · · A · ·				C				
enope		********							
	361	371	381	191	401	411 3	421	431	441
#-75	GTGGGGGATG	ACGGCCTTCG	GGTTGTAAAC	CICITICACC	ATCGACGAAG	GCTCACTITG	TGGGTTGACG	GTAGGTGGAG	AAGAAGO
rotulaceum									
etse an						.1 666 10	·C · · A · · · · ·		1
wium						· TC · GGG · · · TC	-C · · A · · · · ·		
ortuitum jastri	· · · A · · · · · ·		*********	•••••••AT	• GG • • • • • • • •	CGCA .	G	••••CC•AT••	
jastri ntracellulare						• TC • GGG • • C • TC • GGG • • • T	· CTC · · A · · ·		
ansasa						TCGGGCT	CTC++A++++		
nalmoense						• TCGGG • • CT TC • GGG • • • T	CTC···A····		
nannum						· T · · GGG · · · TO	· C · · A · · · ·		
aratuberculosis						· T C · G G G · · · T C	· C · · A · · · · ·		
ITTU ae					• G G • • • • • • •	· G · · A G ·		· · · CC · · C · ·	
megmatis	· · · A · · · · · ·		*********	· · · · · · · · · · G ·	·CA · · · · · · ·	CGCA .G		· · · T · · · C · ·	
izulgai erran						• TC • GGG • • • T CTC • GTGGTT • • •	CTC		
uberculosis						·TC ·GGG · ·TC			1
enopi				c · · · · · · · · · G	· c · · · · · · · · · ·	CTGCGGG · · · TC	·C · T · G · · · ·	· · · · · G · C · ·	
	141		La I	121	141	101	601	611	621
#-75	GCGTTGTTCG	TGAAATCTCA	CGGCTTAACT	GTGAGCGTGC	GGGCGATACG	GGCAGACTAG		GGGAGACTGG	AATTCCT
crofulaceum		********		*********			*********		
eps ae									
ortuitum		· · · · · · A · · · ·	·	· · · · G · · · · · · ·	•N•••••				
un tre									
tracellulare									
475.451					•N•••••				
almoense					· · N · · · · · · ·	•••••G•			
annum		********							
aratuberculosis				********	· · N · · · · · · ·				
megmatis		· · · · · A · CGG	G · · · · · · · · C	C . CG		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
megmatis Zulgai			A			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
errae		· · · · · A · · · ·	·A· · · · · · · · ·						
uberculosis									
enopi		· · G · · · NC · ·	· A · · · · · · · · ·	· · · G · · · · ·		· · · · · G · · G ·	· · · G · · · · · ·		
	721	731	741	751	761	771	781	791	801
0 75	GGAGCGAACA	GGATTAGATA	CCCTGGTAGT		AACGGTGGGT	ACTAGGTGTG	GGTTTCCTTC	CTTGGGATCC	GTGCCGT
crofulaceum				· · · · · N · · · ·					
ipi ae	· · · · · A · · · ·			· · · · · · N · · · ·					
ortuitum				· · · · · N · · · ·					
pastri				· · · · · N · · · ·					
astri Atracellulare				N					
ansasn				· · · · · · N · · · ·					
nalmoense				· · · · · N · · · ·					
annum						*********			
aratuberculosis				· · · · · N · · · ·					
muae								· · · · · A · · · ·	
megmatis			********	· · · · · N · · · ·	********	*********	********		
				N					
rulgar									
zulgar errae uberculosis				· · · · · N · · · ·				· · · TA · · · ·	

TABLE 3. (A) (B) Alignment of DNA sequences in mycobacterial 16SrRNA."

(^{2, 6–8, 20}). The 16SrRNA gene consists of genomically highly conserved primary sequences and has nine species-specific variable regions (^{2, 7, 8}). The mycobacterial species can be distinguished and defined by the nucleotide structure of their 16SrRNA (^{1, 14.} ¹⁵). PCR-mediated direct sequencing is a rapid and reliable method for obtaining the appropriate species-specific nucleotide sequence information. 16SrRNA sequencing allowed us to resolve the long-standing confusion with respect to the taxonomic

91	101	- 11	121	131 2	141	151	161	171
CCCTGCACTT	CGGGATAAGC	CIGGGAAACT	GGGTCTAATA	CCGGATAGGA	CCACTTGGCG	CATGCCTTGT	GGTGGAAAGC	TTTTGCGGTG
		T			·TT · AA · · · ·			
					· · · · AA · A · ·	· · · · T · · · C ·		
	T			· · · A · · · T · ·	· · · · GC · CTT	· · · G · G · · · ·		
•••••AC			********				********	
			*********		TT - A - AT -	••••T•••TA		
•••••AC				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
					GG .ATT	· · · · T · C · · ·		
					· · T · AA · A · ·	· · · · T · · · C ·		
				· · · A · · · CAC	••• TG••• T••	· · · G · · · · · ·	A . G	
					· · C · GA · · · ·	· · · · · · · · · · · G		
					···IGG ·AT·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		GC TA
					· · · T · CT · · ·	· · · · TGGG · ·		G · · · GGTA · · · ·
271	281	CCAGACTECT	301	311	321	331	341	351
CACTGGGACT	GAGATACGGC	CCAGACTECT	ACGGGAGGCA	GCAGIGGGGA	ATATIGCACA	ATGGGCGCAA	GCCIGAIGCA	GEGALGEEGE
		· · · · · · · · N · ·						
		· · · · · · · N · ·	· · · · · · N · · ·					
		· · · · · · · N · ·						
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·						
		· · · · · · · · · · · · · ·						
		N			********			
		· · · · · · · N · ·	*********					
		· · · · · · · N · ·						
		· · · · · · · · N · ·						
		N						
451	461	421	481	491		511	521	531
GGECAACTAC	GTGCCAGCAG	CCGCGGTAAT		CGAGCGTTGT	CCGGAATTAC	TGGGCGTAAA	GAGCTCGTAG	GIGGITIGIC
		· · · · · N · · · ·						
		· · · · · N · · · ·						
		· · · · · N · · · ·						
		· · · · · N · · · ·				********		
		· · · · · N · · · ·			·N· · · · · · · · ·			
			C					

				A				
611							201	211
	641	651	661	671	681	691	101	1.11
GTAGEGGTGG	AATGCGCAGA	651 TATCAGGAGG	AACACCGGTG	GCGAAGGCGG	GTCTCTGGGC	AGTAACTGAC	GCTGAGGAGC	GAAAGCGTGG
GTAGCGGTGG	AATGCGCAGA		********	GCGAAGGCGG	*********			
							GCTGAGGAGC	
				831 6CTAAAACTC	501 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCCC	MI	
				asi Getaaaacte	MI	A71 ACGGGGGCCC	MI GCACAAGCGG	
NII TAACGCATTA	AGTACCCCGC	all CTGGGGAGTA	ai CGGCCGCAAG	asi GCTAAAACTC	501 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCCC 	MI GCACAAGCGG	ani CGGAGCATGT
N. N. TAACGCATTA	MI AGTACCCCGC		ai CGGCCGCAAG	asi GCTAAAACTC	501 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGGCCC N.	ANI GCACAAGCGG	811 CGGAGCATGT
N. N. TAACGCATTA	NI AGTACCCCGC	ali CTGGGGAGTA	ai CGGCCGCAAG	asi GCTAAAACTC	501 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCCC NN.	ANI GCACAAGCGG	811 CGGAGCATGT
N. N. TAACGCATTA	agtaccccgc	ali CTGGGGAGTA	AI CGGCCGCAAG	asi gctaaaactc	801 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCC NN	ANI GCACAAGCGG	811 CGGAGCATGT
N. N. TAACGCATTA	MI AGTACCCCGC No	ali CTGGGGAGTA	ai CGGCCGCAAG	asi GCTAAAACTC	801 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCCC N	ANI GCACAAGCGG	811 CGGAGCATGT
N. N. TAACGCATTA	AGTACCCCGC	all CTGCGGAGTA	Bai CGGCCGCAAG 	asi GCTAAAACTC	801 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCC 	ANI GCACAAGCGG	811 CGGAGCATGT
N. N. TAACGCATTA	AGTACCCCGC N.	ali CTGGGGAGTA	841 CGGCCGCAAG 	asi GCTAAAACTC	801 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCCC NN	ANI GCACAAGCGG	811 CGGAGCATGT
N. N	AGTACCCCGC	BJI CTGGGGAGTA	B41 CGGCCGCAAG ···N·····	asi GCTAAAACTC	561 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCC 	MI GCACAAGCGG	811 CGGAGCATGT
N. NI TAACGCATTA	MI AGTACCCCGC N.	BJI CTGGGGAGTA	841 CGGCCGCAAG 	asi GCTAAAACTC	561 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCC 	MI GCACAAGCGG	801 CGGAGCATGT
N. N. TAACGCATTA	NI AGTACCCCGC 	BJI CTGGGGAGTA	841 CGGCCGCAAG 	asi GCTAAAACTC	561 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCCC NN N N N N	MI GCACAAGCGG	801 CGGAGCATGT
N. N. TAACGCATTA	E21 AGTACCCCGC	BJI CTGGGGAGTA	BA1 CGGCCGCAAG · · N· · · · · · · · · · · · · · · · ·	asi GCTAAAACTC	561 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCC 	MI GCACAAGCGG	801 CGGAGCATGT
N	NI AGTACCCCGC 	BJI CTGGGGAGTA	841 CGGCCGCAAG 	asi GCTAAAACTC	561 AAAGGAATTG	871 ACGGGGGCCCC N N N N N N	MI GCACAAGCGG	801 CGGAGCATGT

differentiation within the *M. avium-M. in*tracellulare complex. We examined the whole sequence of 16SrRNA of M.HI-75 and found that the sequences of 5 out of 1493 bases (0.35%) deviated from those of *M. scrofulaceum* and it was most similar to *M. scrofulaceum*. This result suggests that M.HI-75 is a variant of *M. scrofulaceum*. The postulated secondary structure of 16Sr-RNA is aligned to produce maximum base pairing between complementary segments $(^{12})$. The molecule appears to have four major domains of folding. This structure is analogous to the cloverleaf of visualization

T	2 0	1
TABLE .	5 (on	finued
ATTODDU .	o. com	

L HI-75	901	911 GATGCAACGC	921	931	941	951	961	571	981
	GGATTAATTC	GATGCAACGC	GAAGAACCTT	ACCIGGGIII	GACAIGCACA	GGACGCGICI	AGAGATAGGE	GITCELITGI	GGCCTGTGTG
scrofulaceum leprae								AC	
avium									
fortuitum									
gastri									
intracellulare									
kansasa									
malmoense									
mannum									
paratuberculosis									
Serricae							•••••G1CG		
smegmatis							GTCG		
szulgai			********						
terrae						•••••CGGC			
tuberculosis	*********								
xenopi						••••GTCG	· · · · · · · · · C · G	c	
	1081	1091	1101	1111	1121	1131	1141	1151	1161
HI-75 scrofulaceum	GTAATGCCGG	GGACTCGTGA	GAGACTGCCG	GGGTCAACTC		GGGGATGACG	TCAAGTCATC	ATGCCCCTTA	TGTCCAGGG
leprae	· · · · · · · GT · ·			C					
avium									
. fortuitum	· · · · · · · · · · · · · · · ·								
gastri									
. intracellulare									
. kansasu									
malmoense									
mannum	· · · · · · · GT · ·								
paratuberculosis									
simulae									
smegmatis	• • T • • • GT • •								
szulgai									
terrae									
tuberculosis	•••••GT ••								
l, xenopi	••G•••GT••								
	1261	1271	1281	1291	1301	1311	1321	1331	1341
H1.75		GACCCCATGA					TGAATACGTT	CCCGGGGCCTT	GTACACACO
scrofulaceum						********			
leprae		· · · · · · · G · · ·							
avium									
fortuitum		· · · · · · · G · · ·							
. gastn		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		********					
I. intracellulare									
t. kansasu		· · · · · · · G · · ·							
t. maimoense	*********								
mannum		· · · · · · · G · · ·							
l. paratuberculosis									
l. simiae		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·							
I. smegmatis									
. szulgai									
l. terrae									
tuberculosis									
I. xenopi									
	1441	AAGGTAGCCG	1461	1471	1481	1491			
. HI-75		AAGGTAGCCG		IUCUGCIGGA	CALCILLI				
scrofulaceum									
. leprae									
. avium									
. gastri									
l. gastri I. intracellulare									
l. gastri I. intracellulare I. kansasii									
l, gastri I, intracellulare I, kansasii I, malmoense						1416			
L gastri L intracellulare L kansasii L maimoense L maimum									
L. gastri L. intracellulare L. kansasii L. maimoense L. mainum L. paratuberculosis									
L. gastri L. intraceilulare L. kansasii L. mailmoense L. mailnum L. paratuberculosis L. simiae									
4. fortuitum 4. gastri 4. intracellulare 4. kansasii 4. marimoense 4. marinoum 4. paratuberculosis 4. simuae 4. simuae						112			
L. gastri I. intracellulare I. kansasii L. maimoense I. maimum I. paratuberculosis I. simiae I. simiae I. simegmatis I. szulgai						122			
L gastri L intracellulare L karsasii L maimoense L mainoense L mainom I paratuberculosis L simuae L simuae L simuginatis L szulgai L terrae						100			
L gastri L intracellulare L kansasii L maimoense L maimum I, paratuberculosis L simuae L simuae						111			

of a tRNA and contains many regions of self-complementarity, capable of forming double-helical segments. Even distantly related 16SrRNA sequences show that the potentially double-strand regions are highly conserved. In this study, bases No. 40 (T) and No. 48 (A), and bases No. 1256 (T) and No. 1277 (A) are compensatory mutations in a secondary structure of 16SrRNA so as to maintain base pairing. Base No. 207 (T), included in a small loop, is independent of base pairing. So nucleotidic changes found in M.HI-75 are thought to be two base pairs and one point mutations from *M. scrofulaceum*.

The mycobacterium examined in this study was originally isolated as *M. leprae* by Skinsnes, *et al.* in 1975 from a leproma of a lepromatous-type Hansen's disease patient and, therefore, named as M.HI-75 by them (¹⁷). Stanford, *et al.* (¹⁸) claimed this bacillus to be a variety of *M. marianum* (syn. *scrofulaceum*) in 1977. Sasaki, *et al.* reported the nerve invasion and growth of the inoculated M.HI-75 into nude mice or the ¹³¹I-treated immunocompromised Swiss mice (¹⁶). This episode provoked a doubt that there should be a missing link of knowledge between leprosy and *M. scrofulaceum* since the nerve invasion of the

ACCTOCTOC	ATGGCTGTCG	1011 TCAGCTCGTG	1021 TCGTGAGATG	1031 TTGGGTTAAG	TCCCGCAACG	AGCGCAACCC	1061 TTGICTCATG	1071 TTGCCAGCGG
								AC
							A T	
								· · · · · · · · AC
								· · · · · · · · AC

								· · · · · · · A(
								· · · · · · · · AC
							· · · · · c · · · ·	· · · · · · · · A(
71	1181	1191	1201	1211	1221	1231	1241	1251
TCACACATO	CTACAATGGC	CGGTACAAAG	GGCTGCGATG	CCGCAAGGTT	AAGCGAATCC	TTTTAAAGCC	GGTCTCAGTT	CGGATTGGGG
								· · · · · C · · · ·
								· · · · · C · · · ·
				· · · T · · · · · ·				
				· · · TG · · · · G	G	· · · C · · · · ·		••••C••••
				· · · · G · · · · ·				· · · · · C · · · ·
				· · · · A · · · ·				· · · · · C · · · ·
								· · · · C · · · ·
				· · · · G · · · · ·				
				· · · T · · · · · ·				
								· · · · · C · · · ·
				• • • TG • • • • G	G	· · · C · · · · · ·		· · · · · C · · · ·
				· · · · G · · · · ·				· · · · · C · · · ·
				· · · TG · · · · ·	T			
				· · · · G · · · · ·		A		· · · · · C · · · ·
				· · · TG · · · ·		••GG•••••		· · · · · · C · · · ·
51	1361	1371	1381	1391	1401	1411	1421	1431
CCGTCACGT	CATGAAAGTC	GGTAACACCC	GAAGCCAGTG	GCCTAACCCT	TGGGAGGGAG	CIGICGAAGG	TGGGATCGGC	GATTGGGACO
				c	· · · · · C · · · ·			
					•TT • • • • • • •			
			· · · · · · · · · · · · · · · ·		· · T · · · · · · ·	· C · · · · · · · ·		
					c · · · · · · · · ·			
					c · · · · · · · · ·			
					c · · · · · · · · ·			
				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
					• T T T • • • • • •			
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		· · T · · · · · · ·	· C · · · · · · · ·		
			G			· c · · · · · · · ·		
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		c · · · · · · · · · ·	·C····		

^a The number of base sequences are compared to those of M.HI-75. The partial DNA alignment specific to MS and M.HI-75 are enclosed by open square; i.e., base number from 31 to 50, from 131 to 180, and from 411 to 440, as shown in Table 3(A) 1, 3(A) 2, and 3(A) 3, respectively.

bacilli had been regarded as a characteristic of M. leprae and not of M. scrofulaceum. In addition to that, the other genomic study on M.HI-75 performed by Williams, *et al.* (1994, personal communication) by restriction fragment length polymorphism of the PCR product suggested the resemblance of the bacilli as either M. smegmatis or M. fortuitum and not M. scrofulaceum. Hamit also reported the peripheral nerve invasion of M.HI-75 on inoculation into nude mice (9) besides forming lepromatous lesions with numerous macrophages which were loaded with the mycobacteria. Our present study suggested that M. scrofulaceum possibly possesses a pathogenetic activity in the peripheral nerve causing leprous-like lesions.

M. leprae has proved refractory to all attempts at *in vitro* culture. In many of the trials the claimed *M. leprae* have been denied to be so because of the possession of char-

TABLE 4. DNA differences between M.HI-75 and other mycobacteria in sequenced 1493 bases of 16SrRNA.

Mycobacteria	No. base difference
M. scrofulaceum	5 (0.35%)
M. leprae	47 (3.3%)
M. avium	19 (1.3%)
M. fortuitum	65 (4.5%)
M. gastrii	20 (1.4%)
M. intracellulare	20 (1.4%)
M. kansasii	21 (1.5%)
M. malmoense	22 (1.5%)
M. marinum	28 (1.9%)
M. paratuberculosis	19 (1.3%)
M. simiae	41 (2.9%)
M. smegmatis	61 (4.2%)
M. szulgai	21 (1.5%)
M. terrae	55 (3.8%)
M. tuberculosis	95 (6.6%)
M. xenopi	19 (1.3%)

acteristics which the other cultivable bacilli have or the absence of those which are taken as characteristic for M. leprae. And among the isolated and denied candidates for M. leprae, M. scrofulaceum received the highest score in frequency (11). A number of laboratories have described procedures for the detection and identification of M. leprae by PCR (3-5, 10, 13, 14). However, these have been applied to purified organisms, M. leprae in skin biopsy, or even tested on nerve biopsy to specific identification of M. leprae but no attempt has appeared in the literature to identify the whole pathogenetic organisms obtained from the site of the leprous neuropathy by the 16SrRNA sequence. Is there a possibility that M. scrofulaceum might cause nerve invasion and, therefore, nerve lesion? To perform a genomic study on the whole bacilli from infected lepromatous lesions of Hansen's disease patients using 16SrRNA might provide the manner with which to answer this question.

SUMMARY

The complete 1493 nucleotide sequence of the 16SrRNA gene of the leproma-derived and cultivable mycobacterium HI-75 strain was analyzed to elucidate the taxonomic characteristics by direct sequencing of the polymerase chain reaction (PCR) products. The results revealed that the sequence of mycobacterium HI-75 was mostly similar to that of Mycobacterium scrofulaceum with 5 bases differences in the sequenced 1493 bases (0.35%) of the 16SrRNA gene. M. leprae differed from the strain with 47 bases (3.3%). Sasaki and Hamit reported the nerve-invasive activity of the inoculated mycobacterium HI-75 in nude mice or the ¹³¹I-treated immunocompromised Swiss mice. The results indicate that mycobacterium HI-75 could be a mutant of M. scrofulaceum possessing the ability to invade the peripheral nerve in addition to developing leproma-like lesions.

RESUMEN

Utilizando la técnica de la reacción en cadena de la polimerasa (PCR) se analizó secuencia completa de los 1493 nucleótidos del gene 16SrRNA de la micobacteria HI-75, para dilucidar sus características taxonómicas. Esta bacteria no cultivable se aisló de un leproma de un paciente. Los resultados revelaron que la secuencia de la micobacteria HI-75 fue muy similar a la

correspondiente a *Mycobacterium scrofulaceum* con sólo 5 bases diferentes en la secuencia de 1493 bases (0.35%) del gene 16SrRNA. Por el contrario, la diferencia entre *M. leprae* y la micobacteria HI-75 fue de 47 bases (3.3%). Sasaki y Hamit reportaron que la bacteria HI-75 es capaz de invadir los nervios cuando se inocula en los ratones desnudos y en los ratones Suizos tratados con ¹³I en inmunocomprometidos. Los resultados indican que la micobacteria HI-75 podría ser una mutante de *M. scrofulaceum* capaz de invadir los nervios periféricos y de inducir el desarrollo de lesiones lepromatosas.

RÉSUMÉ

La séquence complète composée de 1493 nucléotides du gène du rARN (ARN ribosomal) de la sous unité 16 S provenant de la souche de mycobactérie HI-75 cultivable et dérivée d'un léprome, fut analysée pour déterminer les caractéristiques taxonomiques, par séquençage direct des produits de la réaction de polymérase en chaîne (PCR). Les résultats ont révélés que la séquence de la mycobactérie HI-75 était la plus proche de celle de Mycobacterium scrofulaceum, avec seulement 5 bases de différentes parmi les 1493 bases séquencées (0.35%) du gène 16SrRNA. Quarante sept bases (3.3%) séparaient M. leprae de la souche étudiée. Sasaki et Hamit ont rapporté la propriété neuro-invasive de la mycobactérie HI-75 chez les souris nues ou les souris Suisses immuno-déprimées traitées à l'iode 131. Les résultats indiquent que la mycobactérie HI-75 pourrait être un mutant de M. scrofulaceum possédant la propriété d'envahir les nerfs periphériques en plus de développer des lésions ressemblant aux lépromes.

Acknowledgment. This work was presented at the 15th International Leprosy Congress, 7–12 September 1998, in Beijing, China. The authors are thankful to Ms. C. Yamamura (Protein & Nucleic Acid Analysis Unit, Joint Research Center, Kyorin University School of Medicine) for her skillful assistance in DNA sequencing.

REFERENCES

- BODDINGHAUS, B., ROGALL, T., FLOHR, T., BLOCKER, H. and BOTTGER, E. C. Detection and identification of mycobacteria by amplification of rRNA. J. Clin. Microbiol. 28 (1990) 1751–1759.
- BROSIUS, J., PALMER, M. L., KENNEDY, P. L. and NOLLER, H. F. Complete nucleotide sequence of a 16S ribosomal RNA gene from *Escherichia coli*. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 75 (1978) 4801–4805.
- CLARK-CURTISS, J. E. and DOCHERTY, M. A. A species-specific repetitive sequence in *Mycobacterium leprae* DNA. J. Infect. Dis. **159** (1989) 7–15.
- CLARK-CURTISS, J. E., JACOBS, W. R., DOCHERTY, M. A., RITCHIE, L. R. and CURTISS, R. III. Molecular analysis of DNA and construction of genomic libraries of *Mycobacterium leprae*. J. Bacteriol. 161 (1985) 1093–1102.

- CLARK-CURTISS, J. E. and WALSH, G. Conservation of genomic sequences among isolates of *Mycobacterium leprae*. J. Bacteriol. **171** (1989) 4844–4851.
- EDWARDS, U., ROGALL, T., BLOKER, H., EMDE, M. and BOTTGER, E. C. Isolation and direct complete nucleotide determination of entire genes; characterization of a gene coding for 16S ribosomal RNA. Nucl. Acids Res. 17 (1989) 7843–7853.
- GRAY, M. W., SANKOFF, D. and CEDARGREEN, R. J. On the evolutionary descent of organisms and organelles: a global phylogeny based on a highly conserved core structure in small subunit ribosomal RNA. Nucl. Acids Res. 12 (1984) 5837–5852.
- GREISEN, K., LOEFFELHOLZ, M., PUROHIT, A. and LEONG, D. PCR primers and probes for the 16S rRNA gene of most species of pathogenic bacteria, including bacteria found in cerebrospinal fluid. J. Clin. Microbiol. 32 (1994) 335–351.
- HAMIT, S. [An experimental nerve lesion simulating leprous neuropathy produced in the nude mice by the inoculation of a leproma-derived and cultivable Mycobacterium HI-75.] Jpn. J. Lepr. 65 (1996) 174–179.
- HARTSKEEL, R. A., DE WIT, M. Y. L. and KLATSER, P. R. Polymerase chain reaction for the detection of *Mycobacterium leprae*. J. Gen. Microbiol. 135 (1989) 2357–2364.
- NAKAMURA, M. [Mycobacterium leprae and M. lepraemurium.] Tokyo: Tokai University Press, 1985.
- NOLLER, H. F. tRNA-rRNA interactions and peptidyl transferase. FASEB J. 7 (1993) 87–89.

- PLIKAYTIS, B. B., GELBER, R. H. and SHINNICK, T. M. Rapid and sensitive detection of *Mycobacterium leprae* using a nested-primer gene amplification assay. J. Clin. Microbiol. 28 (1990) 1913–1917.
- ROGALL, T., FLOHR, T. and BOTTGER, E. C. Differentiation of *Mycobacterium* species by direct sequencing of amplified DNA. J. Gen. Microbiol. 136 (1990) 1915–1920.
- ROGALL, T., WOLTERS, J., FLOHR, T. and BOTTGER, E. C. Towards a phylogeny and definition of species at the molecular level with the genus *Mycobacterium*. Int. J. Syst. Bacteriol. **40** (1990) 323-330.
- SASAKI, K. [On the mice foot pads inoculation of a leproma-derived and cultivable mycobacterium.] Annual Report of National Tama Research Institute. 35th Issue. Tokyo: National Tama Research Institute, 1985.
- SKINSNES, O. K., MATSUO, E., CHANG, P. H. C. and ANDERSON, B. *In vivo* cultivation of leprosy bacilli on hyaluronic acid based medium. 1. Preliminary report. Int. J. Lepr. 43 (1975) 193–203.
- STANFORD, J. L., BIRD, R. G., CARSWELL, J. W., DRAPER, P., LOWE, C., MCDOUGALL, A. C., MCLIN-TYRE, G., PATTY, S. R. and REES, R. J. W. A study of alleged leprosy bacilli strain HI-75. Int. J. Lepr. 45 (1987) 101–106.
- WICHITWECHKARN, J., KARNJAN, S., SHUNTAWUT-TISETTEE, S., SORNPRASIT, C., KAMPIRAPAP, K. and PEERAPAKORN, S. Detection of *Mycobacterium leprae* infection by PCR. J. Clin. Microbiol. 33 (1995) 45–49.
- WOESE, C. R. Bacterial evolution. Microbiol. Rev. 51 (1987) 221–271.

67, 1