

## شناسایی الگوی ژن های مولد توکسین های Sec, Hla و Pvl در Tsst-1

### جدایه های بالینی استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین

زهرا فتحعلی<sup>۱</sup>، محسن میرزائی<sup>۲\*</sup>، شهین نجار پیرایه<sup>۳</sup>

(۱) گروه میکروبیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد بروجرد، بروجرد، ایران

(۲) گروه علوم آزمایشگاهی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد بروجرد، بروجرد، ایران

(۳) گروه باکتری شناسی پزشکی، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۴/۹/۱۴

تاریخ دریافت: ۹۴/۷/۱۱

#### چکیده

**مقدمه:** استافیلوکوکوس اورئوس طیف وسیعی از اگزوتوكسین هایی را تولید می کند که در ایجاد بیماری در میزبان نقش دارند. تقریباً همه سویه های گروهی از سیتو توکسین ها را تولید می کنند. سوپر آنتی ژن های پیروژنیک (PTSAg) گروهی از اگزوتوكسین ها هستند که توسط استافیلوکوکوس اورئوس تولید می شوند. این گروه شامل سه TSST-1 و همه انترو توکسین های این باکتری می باشدند. هدف این مطالعه شناسایی ژن های sec, pvl و hla در جدایه های بالینی MRSA بود.

**مواد و روش ها:** در این تحقیق، تعداد ۲۰۰ جدایه استافیلوکوکوس اورئوس از بیماران جمع آوری شد. تمامی جدایه ها با روش های استاندارد تعیین هویت شدند. تمامی جدایه ها از نظر مقاومت نسبت به متی سیلین با روش فنوتیپی و مولکولی مورد ارزیابی قرار گرفتند. سپس شناسایی ژن های sec, pvl و hla با استفاده از روش Multiplex PCR صورت گرفت.

**یافته های پژوهش:** از ۲۰۰ جدایه استافیلوکوکوس اورئوس مورد بررسی ۹۵ جدایه با استفاده از روش انتشار از دیسک اگزاسیلین و مولکولی به عنوان مقاوم نسبت به متی سیلین شناسایی شدند. از این ۹۵ جدایه، فراوانی ژن های sec, tsst-1, hla و pvl به ترتیب ۶۰، ۳/۱۵ و ۴/۲۱ و ۹۳/۶۸ هم چنین ۳/۱۵ درصد بود. هم مثبت pvl و hla, tsst-1 و pvl بودند.

**بحث و نتیجه گیری:** سویه های استافیلوکوکوس اورئوس که توکسین های Sec, Hla و Pvl و TSST-1 تولید می کنند یک تهدید جدی برای سلامت انسان ها محسوب می شوند. فراوانی بالای برخی از ژن های مولد توکسین در این مطالعه می توان نشان دهنده ظهور جدایه های واحد این ژن ها در بیمارستان های تهران باشد.

**واژه های کلیدی:** استافیلوکوکوس اورئوس، توکسین سندرم شوک توکسیک-۱، لوکوسیدین پتتون والتنین، آلفا توکسین، انترو توکسین C

\*نویسنده مسئول: گروه علوم آزمایشگاهی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد بروجرد، بروجرد، ایران

Email: Mirzaei.iaub@gmail.com

لکوسیدین می باشد(۹-۱۲). استافیلوکوکوس اورئوس توکسین های سایتولیتیک متعددی شامل آلفا توکسین، لکوسیدین پنتون والنتین را نیز می تواند ترشح نماید(۱۳). آلفا توکسین که توسط ژن *hla* کد می شود یک توکسین منفذ ساز است و روی طیف وسیعی از سلول های میزبان از جمله اریتروسیت ها، سلول های اپی تیال، اندوتیال، منوسيت ها و ماکروفازها اثرات سایتولیتیک دارد، هم چنین با عفونت های بافت نرم و عفونت پوستی شدید، پنومونی نکروز شونده و حتی سپسیس مرتبه است(۱۴،۱۵). لوکوسیدین پنتون والنتین یک توکسین سایتولیزین است و دارای دو جزء پروتئینی(*S* و *F*) تحت کنترل ژن *(34 kDa)* تا *(33 kDa)* های *LuK F-PV* و *LuK S-PV* می باشد. هر دو جزء لکوسیدین آنتی ژنیک بوده و قابل تبدیل به توکسید می باشند. این توکسین با مقاومتی که در مقابل فاگوسیتوز ایجاد می کند، باعث افزایش قدرت تهاجمی استافیلوکوکوس می شود(۱۶-۱۸). لکوسیدین پنتون والنتین با منافذی که در نوتروفیل ها ایجاد می کند، باعث ورود کاتیون ها به درون نوتروفیل ها و تخریب آن ها می شود. این توکسین منحصرآ روی لکوسیت ها تاثیر دارد. لکوسیدین با تخریب لکوسیت ها و نهایتاً کاهش دادن تعداد آن ها در بدن میزبان می تواند به عنوان یک عامل ویرولانس عمل کنند(۱۹،۲۰). با توجه به این که روش PCR و Multiplex PCR به عنوان یک روش بسیار دقیق و تشخیص سریع مطرح شده است. هدف از انجام این مطالعه بررسی ژن های کدکننده *tsst-1*, *sec*, *pvl* و *hla* در سویه های استافیلوکوکوس اورئوس بود.

### مواد و روش ها

در مجموع ۲۰۰ جدایه بالینی استافیلوکوکوس اورئوس از بیمارستان شهر تهران در طی مدت ۶ ماه جمع آوری گردید. برای تعیین هویت باکتری ها از روش استاندارد میکروب شناسی رنگ آمیزی گرم، بررسی تولید کاتالاز، کواگولاز(اسلامیدی و لوله ای)، *DNase*، آزمایش اکسیداز، رشد در محیط *MSA* و اوره از مورد استفاده قرار گرفت. جدایه های استافیلوکوکوس اورئوس کشت داده شده در محیط *TSB* به آزمایشگاه تحقیقاتی میکروب شناسی دانشگاه

### مقدمه

استافیلوکوکوس اورئوس یک عامل مهم بیماریزا در بیمارستان شناخته می شود. این باکتری یک بیماریزای فرصت طلب است که زیستگاه طبیعی آن اپی تیلوم سنگفرشی مجرای قدامی بینی است. تقریباً به طور ثابت در ۲۰ درصد جمعیت کلونیزه شده و به طور متنابه(گذرا) در ۵۰ درصد جمعیت نیز شناسایی شده است(۱).

استافیلوکوکوس اورئوس فاکتور های ویرولانس بسیاری دارد که طیف گسترده ای از عفونت ها را سبب می شود. برخی از این عوامل باعث اتصال باکتری به سطوح شده و برخی مانع از عملکرد سیستم ایمنی می شوند، همه این عوامل می توانند باعث ایجاد آسیب در میزبان شوند(۲،۳). استافیلوکوکوس اورئوس طیف گسترده ای از اگزوپروتئین ها و توکسین های پروتئینی را تولید می نماید که در روند بیماریزایی باکتری موثر می باشد. از سوی دیگر استافیلوکوکوس اورئوس از عوامل مهم عفونت های پوست و بافت های نرم و هم چنین باکتریمی می باشد که از طریق بیمارستان یا جامعه کسب می شوند(۴،۵). اگزوتوكسین هایی از قبیل توکسین سندرم شوک توکسیک-۱(TSST-1) و انتروتوکسین C متعلق به گروهی از توکسین ها هستند که به عنوان سوپر آنتی ژن های پپروژنیک (PTSAgs) شناخته شده اند(۶،۷). TSST-1 توسط ژن *tsth* رمز می شود روی کروموزوم باکتری ها درون عناصر ژنتیکی متحرک *15/۲ kb* تحت عنوان جزایر پاتوژنیته-۱ استافیلوکوکی قرار دارد. سوپر آنتی ژن ها با نقش سوپر آنتی ژنی(SAgs) دارد. سوپر آنتی ژن ها با فعال سازی ناجیه متغیر VB روی گیرنده سلول های TCR (T) و MHC کلاس ۲ باعث تحریک سلول های T می شوند. سلول های T فعال شده سایتوکاین هایی از قبیل اینتلکین-۱ و TNF- $\alpha$  آزاد کرده که این عوامل باعث ایجاد شوک و آسیب بافتی می شوند(۸).

انتروتوکسین C به طور افقی و از طریق جزایر پاتوژنیته منتقل شده و باعث مسمومیت غذایی می شود. استافیلوکوکوس اورئوس قادر به تولید توکسین های مختلفی مانند توکسین آلفا، بتا، گاما، دلتا و

گرفت. واکنش Multiplex PCR در حجم نهایی ۵۰ µl انجام شد. ریدابی مخصوص PCR با استفاده از ژل آگاروز ۱/۵ درصد با الکتروفورز با ولتاژ ۷۵ ولت به مدت ۴۵ دقیقه انجام گرفت. سپس ژل به وسیله رنگ Safe stain اشعه UV در دستگاه ترنسلومیناتور مشاهده شد و در نهایت اطلاعات به دست آمده با استفاده از نرم افزار Excel تجزیه و تحلیل گردید. سویه های کنترل مثبت و اجد ژن های مورد بررسی از بخش باکتری شناسی دانشگاه تربیت مدرس تهیه شدند.

#### یافته های پژوهش

در ۹۵ جدایه MRSA مورد بررسی، (۵۷/۶۰ درصد) نمونه ژن tsst-1 دارا بودند. (۳/۱۵ درصد) ایزوله دارای ژن sec و (۸۹/۶۸ درصد) ایزوله درای ژن hla بود. (۴/۲۱ درصد) جدایه ژن pvl مثبت بودند. فراوانی مکانی ۹۵ ژن توکسین استافیلوکوکوس اورئوس جمع آوری شده از بیمارستان های مورد بررسی عبارت بود از ۳۸/۹۴ درصد نمونه ها از بخش بخشنده، (۲۲/۱۰ درصد از بخش عفونی، ۱۳/۶۸ درصد از بخش داخلی، ۱۲/۶۳ درصد از بخش جراحی، ۴/۲۱ درصد از بخش اطفال، ۴/۲۱ درصد از بخش اورژانس بود. فراوانی نوع نمونه ها عبارت از ۵۶/۸۴ درصد از تراشه، ۱۳/۶۸ درصد از کشت خون، ۱۳/۶۸ درصد از زخم، ۴/۲۱ درصد از مایعات مختلف، ۳/۱۵ درصد لاواز، ۲/۱۰ درصد از چشم، ۲/۱۰ درصد از تراشه برانکو آلوئولار، ۱۰/۵ درصد از خلط سینه، ۱۰/۵ درصد از جراحی، ۱۰/۵ درصد از کاتتر بود(نمودار شماره ۱). پس از مطالعه ۹۵ جدایه توسط روش Multiplex PCR و مشاهده این ژن ها بر روی ژل آگاروز ۱/۵ درصد، وجود قطعه ۳۹۸ bp نشان دهنده وجود ژن tsst-1، قطعه ۷۴۴ bp نشان دهنده وجود ژن hla وجود قطعه ۵۰۲ bp نشان دهنده ژن pvl وجود قطعه ۹۰۰ bp نشان دهنده ژن sec بود(تصویر شماره ۱).

آزاد انتقال داده شد. سپس این باکتری ها را در محیط BHI براث حاوی ۲۰ درصد گلیسروول تا زمان انجام آزمایش در ۲۰- درجه سانتی گراد فریز شدند.

شناسایی جدایه های مقاوم به متی سیلین: جدایه های بالینی استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین (MRSA) به صورت فتوتیپی با استفاده از روش انتشار از دیسک و با استفاده از دیسک های اگزاسیلین و سفوکسیتین تهیه شده از شرکت MAST (انگلستان) طبق دستورالعمل انتستیتو استانداردهای آزمایشگاهی و بالینی (CLSI) شناسایی شدند. به دلیل مقاومت ناهمگن در بین جدایه های MSRA از هر دو روش جهت تأیید شناسایی ایزوله ها استفاده شد. تشخیص MRSA در جدایه های مورد بررسی با نتیجه مثبت در روش های بالا به استفاده از روش PCR تأیید شدند. استخراج DNA ژنومیک: ابتدا نمونه ها بر روی محیط بلادآگار پاساز داده شد، سپس یک کلنی از محیط را برداشته و در محیط BHI براث درون ۱۸-۲۰ ساعت اپندوروف ۱/۵ میلی متری کشت داده و به مدت ۲۰-۲۴ ساعت انکوبه کرده. سپس استخراج DNA را طبق پروتکل تهیه شده از کیت سینا کلون انجام داده شد. سپس برای بررسی و تعیین غلظت DNA از دستگاه اسپکتروفوتومتر (eppendorf) استفاده شد. انتخاب پرایمرهای اختصاصی مورد نیاز در این تحقیق بر اساس مقالات انتخاب گردید. توالی پرایمرها را در سایت NCBI مجدداً Blast شدند. پرایمرها از شرکت پیشگام (Pishgambc) تهیه شدند، توالی اولیگو نوکلئوتیدی پرایمرهای مورد استفاده در جدول شماره ۱ آورده شده است (۲۱).

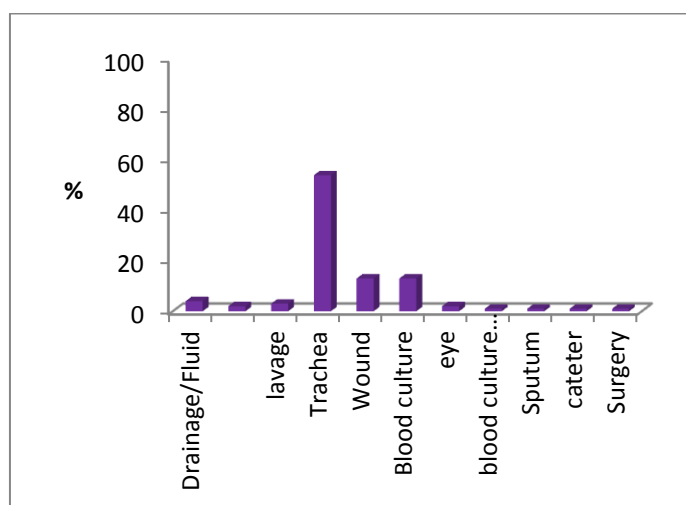
واکنش PCR: سپس جدایه های تولیدکننده توکسین با استفاده از پرایمرهای اختصاصی به روش Multiplex PCR در دستگاه ترموسایکلر (BIORAD) بررسی شدند(جدول شماره ۱). واکنش PCR در ۴۰ سیکل مطابق جدول شماره ۲ انجام

جدول شماره ۱. مشخصات پرایمرهای اختصاصی ژن های (tsst-1, pvl, hla, sec) توكسین استافیلوکوکوس اورئوس در واکنش PCR (۲۱).

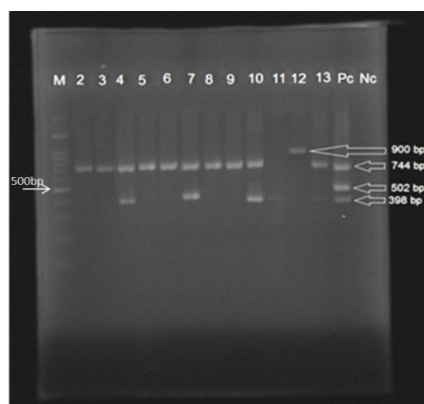
Targets	Primer	Sequences	Product size (bp)
tsst1	F	TTATCGTAAGCCCTTTGTTG	398
	R	TAAAGGTAGTTCTATTGGAGTAGG	
pvl	F	GGAACATTTATTCTGGCTATAC	502
	R	CTGGATTGAAGTTACCTCTGG	
hla	F	CGGTACTACAGATATTGGAAGC	744
	R	TGGTAATCATCACGAACCTCG	
sec	F	GGGAATGTTGGATGAAGG	900
	R	AGGCAAGCACCGAAGTAC	

جدول شماره ۲. برنامه دمایی-زمانی بهینه شده پرایمرهای ژن های توكسین (tsst-1, pvl, hla, sec) در واکنش PCR (۲۱).

مرحله	⁰C(°C)	دما	زمان	تکرار سیکل
Initial Denaturation	٩٤		۵ دقیقه	
Denaturation	٩٤		۴۰ ثانیه	٤٠
Annealing	٦٠		۴۰ ثانیه	
Extension	٧٢		۱ دقیقه	
Final Extension	٧٢		۵ دقیقه	
Holding	٤		-	



نمودار شماره ۱. فراوانی نسبی جدایه های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین مورد بررسی به تفکیک نوع نمونه بالینی



تصویر شماره ۱. محصولات حاصل از PCR ژن های: باند ۹۰۰، ۷۴۴، ۵۰۲، ۳۹۸ و ۱۰۰ جفت بازی حاصل از پرایمرهای مورد استفاده به ترتیب برای ژن های tsst-1, pvl, hla, sec و PC. NC: نمونه کنترل مشبت، M: مارکر مولکولی (ladder).

بررسی گزارش شد(۲۶). در پژوهش حاضر ۵۷ درصد) جدایه های استافیلوبکوکوس مورد بررسی واجد ژن tst بودند. اصلانی و همکاران در سال ۱۳۹۱ در مجموع ۶۵ جدایه بالینی استافیلوبکوکوس اورئوس را از نظر فراوانی ژن های sec, tst در بررسی قرار دادند. در ۱۸ جدایه(۲۷/۶ درصد) دارای ژن tst، ۲ جدایه(۳ درصد) دارای ژن sec بودند(۲۷). نتایج ما نشان داد که میزان شیوع استافیلوبکوکوس اورئوس حامل ژن tst در بیمارستان های مورد بررسی موضوع نگران کننده ای است. گردش این ایزوله ها در اجتماع به ویژه برای افراد در معرض خطر مانند کودکان، افراد مسن و موارد نقص ایمنی در کشور ما جمیعت کمی را به خود اختصاص نمی دهند دارای اهمیت است. در سال ۲۰۱۳، Becker و همکاران در آلمان در ۲۱۹ جدایه استافیلوبکوکوس اورئوس، ۴۰ جدایه(۱۸/۲ درصد) دارای ژن tst، ۱۹ جدایه(۸/۶ درصد) دارای ژن sec را شناسایی کردند(۲۸). در سال ۲۰۰۸ Ran Peck و همکاران در کره، از ۷۰ نمونه کلینیکی، ۳۴/۳ درصد جدایه های مورد بررسی واجد ژن sec بودند(۲۹). در مطالعه حاضر ۳/۱۵(درصد) جدایه دارای ژن sec بودند. علت عمدۀ این تفاوت ها می تواند در میزان فراوانی سویه های انتروتوكسی ژنیک مختلف در این تحقیق با سایر مطالعات باشد، هم چنین این تفاوت ها ممکن است مربوط به منشاء جداسازی باکتری ها باشد. در سال ۲۰۱۰، Shukla و همکاران در ایالت متحده فراوانی ژن ۱۰۰ hla درصد گزارش کردند(۳۰). در سال ۲۰۰۲ Keteet و همکاران نیز فراوانی ژن ۱۰۰ hla درصد گزارش کردند(۳۱). در مطالعه حسینی hla الفاطمی و همکاران در سال ۱۳۹۲ فراوانی ژن ۸۴/۲۴ درصد گزارش گردیده است(۳۲). در مطالعه حاضر ۸۹ (۹۳/۶۸ درصد) جدایه مورد بررسی، واجد ژن hla بودند. با توجه به مطالعات انجام شده در سایر نقاط جهان، می توان نتیجه گرفت که فراوانی نسبی این ژن در جدایه های استافیلوبکوکوس اورئوس بسیار بالا است.

میبن و همکاران در سال ۱۳۹۰، ۱۰۰ جدایه استافیلوبکوکوس اورئوس را مورد بررسی قرار دادند، در بین این جدایه ها ۱۸ (۱۸ درصد) از نظر وجود ژن

## بحث و نتیجه گیری

اولین جایگاه اکولوژیکی استافیلوبکوکوس اورئوس بینی انسان است و انتقال این باکتری از طریق بینی افراد باعث افزایش عفونت های استافیلوبکوکوسی به خصوص در زمان بستری شدن در بیمارستان یا ضعف سیستم ایمنی می شود. این باکتری یکی از مهم ترین عوامل عفونت های منتقله از بیمارستان (Nosocomial) می باشد(۲۲). استافیلوبکوکوس اورئوس فاکتورهای ویرولانس متنوعی را تولید می کند. عفونت های ناشی از استافیلوبکوکوس اورئوس تحت تاثیر حضور مقاومت آنتی بیوتیکی و عوامل موثر در بیماریزایی قرار دارد. کسب مقاومت آنتی بیوتیکی در این باکتری باعث ایجاد یک سری تغییرات در ترشح و بیان عوامل موثر در بیماریزایی از جمله سوموم باکتریایی می شود.

روش های متعددی برای شناسایی توکسین های استافیلوبکوکوس اورئوس مورد استفاده قرار گرفته است. از جمله این روش ها می توان به روش الایزا، آگلوتیناسیون لاتکس، ایمونواسی لاتکس، ایمونودیفیوژن، رادیو ایمونواسی اشاره کرد. در همه روش های ذکر شده، باید شرایط لازم برای واکنش بین آنتی ژن و آنتی بادی فراهم باشد. در روش هایی از قبیل PCR و Multiplex PCR به آنتی ژن نیاز نیست، یکی از مزایای این روش ها این است که چنان چه میزان توکسین ها کم باشد، ژن ها قابل ردیابی هستند(۲۳). روش PCR که اساس آن تکثیر قطعات اخصاصی ژن های تولیدکننده توکسین است، ابزار مناسبی جهت تشخیص سریع، حساسیت ویژگی قابل توجهی نسبت به سایر روش ها برای ژن های توکسین استافیلوبکوکوس اورئوس دارا می باشد(۲۴-۲۷).

نوروزی و همکاران در سال ۱۳۸۹، شناسایی ژن tst استافیلوبکوکوس اورئوس را با روش PCR مورد بررسی قرار دادند. در این مطالعه از ۸۰ جدایه مورد بررسی، ۷ جدایه(۱۷/۵ درصد) دارای ژن tst و ۱۴ جدایه (۳۵ درصد) دارای ژن sec بودند(۲۵). تیهو و همکاران در سال ۱۳۹۰ توزیع فراوانی ژن tst را در ۱۰۰ جدایه استافیلوبکوکوس اورئوس مورد بررسی قرار دادند ژن tst در ۲۰ جدایه(۲۰ درصد) از استافیلوبکوکوس های مورد

باشد که روی سلول های اپی تلیال تراشه یک سری رسپتور به نام ADAM10 برای آلفا توکسین وجود دارد، آلفا توکسین به این رسپتورها متصل شده باعث ایجاد منافذی در این سلول ها می شود. این منافذ باعث خروج یون K<sup>+</sup> و ورود Na<sup>+</sup> و Ca<sup>2+</sup> به داخل غشاء سلول شده و در نهایت باعث ایجاد اثرات سایتولیتیک، همولیتیک، درمونکروتیک و فعالیت های کشنده گردید که از سلول ها مانند منوسبت ها، لنفوسيت ها، ماکروفازها، سلول های اپی تلیال، فيبروبلاست می شوند.

عفونت با باکتری استافیلوکوکوس اورئوس بسیار شایع بوده با توجه به پتانسیل بالا و اهمیت بالینی توکسین های این باکتری از لحاظ بیماری های بسیار مهمی که ایجاد می کند همین طور بروز مقاومت آنتی بیوتیکی آن لزوم شناسایی و بررسی بیشتر آن ها با استفاده از روش های درمانی مناسب و کنترل عفونت ضروری می باشد. لذا بهتر است با استفاده از روش های تشخیصی مناسب عامل ایجادکننده عفونت به درستی تشخیص داده شود، از این رو استفاده از روش های مولکولی می تواند بسیار مفید باشد. نظارت بر جدایه های واجد ژن های ویرونانس مقاوم به دارو در بیمارستان ها می تواند در کنترل موارد خطرساز در افراد دارای نقص سیستم ایمنی و بیماران حساس موثر باشد. چه بسا که تا به امروز تدبیر و چاره اندیشی در این حیطه محدود به کشورهایی بوده است که در این زمینه نسبت به گزارش های گذشته و حال خود آگاهی دارند.

### سپاسگزاری

نویسندها این مقاله لازم می دانند بدین وسیله از دانشگاه آزاد اسلامی واحد بروجرد جهت تامین امکانات و همکاری صمیمانه در انجام این پژوهه قدردانی نمایند.

### References

1. Hu DL, Maina EK, Omoe K, Inoue F, Yasuji M, Nakane A. Superantigenic toxin genes coexist with specific staphylococcal cassette chromosome mec genes in methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. *Tohoku J Exp Med* 2011; 225: 161-9.
2. Lowy FD. *Staphylococcus aureus* infections. *N Engl J Med* 1998; 339: 520-32.
3. Holmes A, Ganner M, Mcguane S, Pitt T, Cookson B, Kearns A. *Staphylococcus aureus* isolates carrying Panton-Valentine leucocidin genes in England and Wales frequency characterization and association

pvl مشبت گزارش گردید(۳۳). هوایی و همکاران در سال ۲۰۱۰ در ۱۴۹ سویه استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین بیش از ۹۴ درصد سویه های pvl مثبت، مربوط به عفونت های پوستی و تراشه، خون و ادرار گزارش نمود. در این مطالعه درصد ۵۵/۵ درصد pvl مشبت مربوط به خون و ادرار بودند و هیچ جدایه pvl مشبت در بین جدایه های حاصل از تراشه مشاهده نشد(۳۴). در مطالعه مقدم از ۵۶ جدایه استافیلوکوکوس اورئوس ۱۴/۳ درصد جدایه های مورد بررسی واجد ژن pvl بودند(۳۵). به طور کلی تفاوت در نتایج این مطالعات می تواند به دلیل اختلاف در منطقه جغرافیایی و نوع نمونه اخذ شده باشد.

در این مطالعه ۴ جدایه (۴/۲۱) درصد) دارای هر دو ژن tsst-1, pvl بودند. البته تولید همزمان توکسین TSST-1 و PVL در سایر مطالعات گزارش نشده است. در مطالعه ما اکثر جدایه های مورد بررسی واجد TSST-1 و آلفا توکسین بودند. ۱ TSST-1 و آلفا توکسین C خاصیت سوپر آنتی ژنیک داشته و باعث افزایش ترشح سایتوکاین های التهابی هم چون TNF-α, IL-1, IL-2 می شوند. تولید بیش از حد این سایتوکاین های باعث ایجاد شوک می شوند. ژن tsst-1 روی قطعات کروموزومی قرار دارد، اما نسبت به ژن کدکننده لکوسیدین پنتون هستند. این امر ممکن است به این دلیل باشد که سویه های مولد PVL سویه های اکتسابی از جامعه هستند، بنا بر این از شیوع کمتری در بیمارستان ها برخوردار هستند. همان طور که مشاهده شد جدایه های واجد ژن hla با فرآوایی بیشتری از نمونه های حاصل از تراشه جدا شدند، این پدیده ممکن است به این دلیل

- with clinical disease. *J Clin Microbiol* 2005; 43: 2384-90.
4. Balaban N, Rasooly A. Staphylococcal enterotoxins. *Int J Food Microbiol* 2000; 61: 1-10.
  5. Tomi NS, Kranke B, Aberer E. Staphylococcal toxins in patients with psoriasis, atopic dermatitis, and erythroderma, and in healthy control subjects. *J Am Acad Dermatol* 2005; 53: 67-72.
  6. Lina G, Bohach GA, Nair SP, Hiramatsu K, Jouvinmarche E, Mariuzza R. Standard nomenclature for the superantigens expressed by *Staphylococcus*. *J Infect Dis* 2004; 189: 2334-6.
  7. Holtfreter S, Broker B. Staphylococcal superantigens do they play a role in sepsis. *Arch Immunol Ther Exp* 2005; 53: 13-27.
  8. Lindsay JA, Ruzin A, Ross HF, Kurepina N, Novick RP. The gene for toxic shock toxin is carried by a family of mobile pathogenicity islands in *Staphylococcus aureus*. *Mol Microbiol* 1998; 29: 527-43.
  9. Schlebusch S, Schooneveldt JM, Huygens F. Prevalence of *Staphylococcus aureus* strains in an Australian Cohor 1989–2003 evidence for the low prevalence of the Toxic Shock Toxin and Panton-Valentine Leukocidin genes. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2009; 28: 1183-89.
  10. Clark J. A brief review of Panton-Valentine Leukocidin producing staphylococcal Infections in the intensive therapy unit. *Curr Anaesth Crit Care* 2008; 19:330-2.
  11. Christiane W, Wolfgang W, Christiane G. Insertion of host DNA into PVL-Encoding phages of the *Staphylococcus aureus* lineage ST80 by intra-chromosomal recombination. *J Virol* 2010; 406: 322-7.
  12. Sachiko N, Jun K, Junichi C, Yves P, Sophie J, Jerome E, et al. Phage conversion of Panton-Valentine Leukocidin in *Staphylococcus aureus* molecular analysis of a PVL-converting phage phiSLT. *J Gene* 2001;268:195-206.
  13. Kaneko J, Kamio Y. Bacterial twocomponent and hetero heptameric pore-forming cytolytic toxins structures pore forming mechanism and organization of the genes. *Biosci Biotechnol Biochem* 2004; 68:981-1003.
  14. Berube BJ, Bubeck WJ. *Staphylococcus aureus*  $\alpha$ -toxin nearly a century of intrigue. *Toxins* 2013;5: 1140-66.
  15. Ong L, Hobaug MR, Shustak C, Cheley S, Bayley H, Gouaux JE. Structure of Staphylococcal  $\alpha$ -hemolysin a heptameric transmembrane pore. *Science* 1996; 274: 1859-65.
  16. Rossney AS, Shore AC, Morgan PM, Fitzgibbon MM, Oconnell B, Coleman DC. The emergence and importation of diverse genotypes of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) harboring the Panton-Valentine leukocidin gene (pvl) reveal that pvl is a poor marker for community acquired MRSA strains in Ireland. *J Clin Microbiol* 2007; 45: 2554-63.
  17. Morgan MS. Diagnosis and treatment of Panton-Valentine Leukocidin (PVL) associated Staphylococcal pneumonia. *J Antimicrob Agents* 2007;30:289-96.
  18. Ryan R, Nick A, Toni H, Laelie AS, Evelyn N, Michael RM, et al. Development of a Triplex Real-Time PCR Assay for detection of Panton-Valentine Leukocidin toxin genes in clinical isolates of Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. *J Clin Microbiol* 2005;43:6147-49.
  19. Vandenesch F, Naimi T, Enright MC, Lina G, Nimmo GR, Heffernan H, et al. Community acquired methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* carrying Panton-Valentine Leucocidin genes worldwide emergence. *J Emerg Infect* 2003;9:978-84.
  20. Gillet Y, Issartel B, Vanhems P, Fournet JC, Lina G, Bes M, et al. Association between *Staphylococcus aureus* strains carrying gene for Panton-Valentine Leukocidin and highly lethal necrotizing pneumonia in young immunocompetent patients. *J Lancet* 2002; 359: 753-9.
  - 21 .Azimian A, Fazeli H, Akbrai M. Genetic characterizatio of methicillin Resistant and sensitives Vancomycin Intermediate *Staphylococcus aureus* strains isolated from different iranian hospital. *ISRN Microbiol* 2012;50:3581-5.
  - 22.VandenBergh MF, Yzerman EP, Vanbelkum A, Boelens HA, Sijmons M, Verbrugh HA. Follow-up of *Staphylococcus aureus* nasal carriage after 8 years redefining the persistent carrier state. *J Clin Microbiol* 1999;37: 3133-40.

23. Wang SJ, Chow LW, Wum J. Multiplex PCR for the simultaneous detection of the Sea, Seb, Sec, Sed and See genes of enterotoxigenic *Staphylococcus aureus*. *J Food Drug Anal* 2002; 10:164-9.
24. Chapaval L, Moon DH, Gomes JE, Duarte FR, Tsai SM. Use of PCR to detect classical enterotoxins genes (ENT) and Toxic Shock syndrome Toxin-1 gene (TST) in *Staphylococcus aureus* isolated from crude milk and determination of toxin productivities of *S. aureus* isolated harboring these genes. *Arq Inst Biol* 2006;73:165-9.
25. Norouzi J, Goudarzi G, Pakzad P, Razavipour R. [The isolation and detection of *Staphylococcus aureus* enterotoxins A-E and TSST-1 genes from different sources by PCR method]. *Qom Uni Med Sci J* 2012; 6:78-85. (Persian)
26. Teyhoo M, Mobin H, Mozafari N, Moadab SR, Sedighbayan KH , Monesrast SH. [The prevalence of Toxic Shock Syndrome toxin (TSST-1) producing clinical isolates of *Staphylococcus aureus* strains isolated from Shohada Hospital in Tabri Iran]. *Med Lab J* 2011; 5: 38-44. (Persian)
27. Aslanimehr M, Tavakoli M, Peymani A, Javadi A. Frequency of tst, entB and entC genes in clinical isolates of *Staphylococcus aureus* isolated from teaching Hospitals in Qazvin, Iran. *Pejouhesh* 2013; 37:62-66. (Persian)
28. Becker K, Roth R, and Peters G. Rapid and specific detection of toxigenic *Staphylococcus aureus* use of two Multiplex PCR enzyme immunoassays for amplification and hybridization of Staphylococcal enterotoxin genes Exfoliative toxin genes and toxic shock syndrome toxin 1 gene. *J Clin Microbiol* 1998; 36: 2548-53.
29. Peck KR, Baek JY, Song JH, Ko KS. Comparison of genotypes and enterotoxin genes between *Staphylococcus aureus* isolates from blood and nasal colonizers in a Korean Hospital. *J Korean Med Scien* 2009;24:585-91.
30. Shukla SK, Karow ME, Brady JM, Stemper ME, Kislow J, Moore N, et al. Virulence genes and genotypic associations in nasal carriage, community associated Methicillin susceptible and Methicillin resistant USA400 *Staphylococcus aureus* isolates. *J Clin Microbiol* 2010; 48: 3582-92.
31. Kateete DP, Namazzi S, Okee M, Okeng A, Baluku H, Musisi NL, et al. High prevalence of Methicillin resistant *Staphylococcus aureus* in the surgical units of Mulago Hospital in Kampala Uganda. *BMC Res Notes* 2011;4:326.
32. Alfatemi SMH, Motamedifar M, Hadi N, Saraie HSE. Analysis of virulence genes among methicillin resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) strains. *Jundishapur J Microbiol* 2014; 7: e10741.
33. Mobayen H, Mollaabbaszadeh H, Mirzaei H. [Identification of Panton Valentine Leukocidin (pvl) genes in *Staphylococcus aureus* isolated from Inpatients of Emam Reza and Shohada Hospitals of Tabriz by Real-Time PCR]. *Iranian J Med Microbiol* 2013; 6: 72-80. (Persian)
34. Havaei S, Moghadam SO, Pourmand M, Faghri J. Prevalence of genes encoding bi-component Leukocidins among clinical isolates of Methicillin resistant *Staphylococcus aureus*. *Iran J Public Health* 2010; 39: 8-14.
35. Moghadam SO, Havaei SA, Pourmand MR. Prevalence of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* carrying panton-valentine leukocidin gene in cutaneous infections in the city of Isfahan. *J Med Bacteriol* 2012;1: 9-16.



## Identification Sec, Hla, Pvl and Tsst-1 Toxins Genes Profile in of Methicillin-Resistant Staphylococcus aureus Clinical Isolates

*Fathali Z<sup>1</sup>, Mirzaee M<sup>2\*</sup>, Najarpeerayeh S<sup>3</sup>*

**(Received: October 3, 2015)**

**Accepted: December 5, 2015)**

### **Abstract**

**Introduction:** *Staphylococcus aureus* produces a wide variety of exotoxins that contribute to its ability to cause disease in hosts. Nearly all strains secrete a group of cytotoxins. The pyrogenic toxin superantigens (PTSAgs) are a group of exotoxins secreted by *S. aureus* strains. The family of PTSAgs presently includes TSST-1 and most of the staphylococcal enterotoxins. We aimed to study the profile of some virulence genes including: tsst-1, sec, hla and pvl in methicillin-resistant *S. aureus* by the PCR technique.

**Materials & methods:** A total Of 200 clinical isolates of *S. aureus* were isolated from patients and identified by conventional diagnostic tests. The MRSA isolates were detected by antibiotic susceptibility tests and *mecA*. Then, presence of some toxin genes in MRSA isolates was investigated by the Multiplex PCR technique.

**Findings:** The results showed that among the 200 isolates of *S. aureus*, 95 were confirmed as MRSA by screening with the oxacillin disc diffusion method. Also among the 95 MRSA isolates, all isolates were confirmed as methicillin-resistant by molecular methods. A total of 95 MRSA isolates, the frequency of the tsst-1, sec, hla and pvl genes were 60%, 3.15%, 93.68 and 4.21% respectively. Additionally, 3 (3.15%) isolates were positive for tsst-1, hla and pvl genes.

**Discussion & conclusion:** *S. aureus* strains that produce toxins such as TSST-1, PVL, HLA, SEC are a serious threat to human health. The higher frequency of some toxin genes in this study may reflect the emergence of isolates containing these genes in Tehran hospitals.

**Keywords:** *Staphylococcus aureus*, Tsst-1, Sec, Hla, Pvl

1. Dept of Microbiology, Islamic Azad University, Boroujerd Branch, Boroujerd, Iran

2. Dept of Lab Sciences, Faculty of Medical Sciences, Islamic Azad University, Boroujerd Branch, Boroujerd, Ira

3. Dept of Bacteriology, Faculty of Medical Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

\*Corresponding author Email: Mirzaei.iaub@gmail.com