

شناصایی ژن های کدکننده بیوفیلم(agg) در جدایه های بالینی اشریشیاکلی انترواگریگیتیو به روش Multiplex-PCR

راضیه جعفری^۱، کیومرث امینی^{*۲}، بهروز شجاعی سعدی^۳

- (۱) گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، واحد سیرجان، دانشگاه آزاد اسلامی، سیرجان، ایران
- (۲) گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، واحد ساوه، دانشگاه آزاد اسلامی، ساوه، ایران
- (۳) گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، واحد اراک، دانشگاه آزاد اسلامی، اراک، ایران

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۷/۱۱/۱۳

تاریخ دریافت: ۱۳۹۶/۱۱/۱۷

چکیده

مقدمه: بیوفیلم مجموعه ای از سلول های میکروبی است که به طور برگشت ناپذیر به سطح وابسته و به وسیله شستشو مایل از بین نمی روند. ژن aggR بر روی پلاسمید اصلی(pAA) که بسیاری از فاکتورهای حدت را کد می کنند، قرار دارد. سویه های پاتوژن EAEC دارای ژن aggR بوده که این ژن در شش دسته از اشریشیاکلی بیماریزای روده ای شناسایی شده است.

مواد و روش ها: در تحقیق حاضر تعداد ۶۰ نمونه مدفع از کودکان با میانگین سنی ۴ تا ۷ سال جمع اوری گردید و پس از کشت و آزمایش های بیوشیمیایی نظیر: کاتالاز، اکسیداز، محیط TSI شناسایی شدند.

یافته های پژوهش: ژن aggA در ۷ نمونه ۱۱/۶ درصد، agg4A در ۷ نمونه ۱۵ درصد، aggR در ۵ نمونه ۸ درصد مثبت بودند. هم چنین مشخص شد که ۲۸ درصد سویه های جدا شده حداقل واحد یکی از فاکتورهای حدت aggR، aggA، agg4A بودند.

بحث و نتیجه گیری: سویه های تبیکال EAEC با دارا بودن ژن aggR شیوع بالاتی در سویه های ایزوله شده در این منطقه نشان داده اند و با توجه به الگوی فاکتورهای ویرولانس دارای هتروژنی هستند. از راه های محدود کردن عفونت های این باکتری، تهیه واکسن علیه سویه پاتوژن است.

واژه های کلیدی: اشریشیاکلی، aggR، aggA، بیوفیلم، Multiplex PCR

* نویسنده مسئول: گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، واحد ساوه، دانشگاه آزاد اسلامی، ساوه، ایران

Email:dr_kumarss_amini@yahoo.com

Copyright © 2019 Journal of Ilam University of Medical Science. This is an open-access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution international 4.0 International License (<https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/>) which permits copy and redistribute the material, in any medium or format, provided the original work is properly cited.

مقدمه

Escherichia coli)، و اشريشياکلی انتروواگرگیتیو (Enteropathogenic Escherichia coli) سویه های اشريشياکلی انتروواگرگیتیو عامل ایجاد اسهال حاد و مزمن و اسهال پایدار در کودکان، می باشند. این سویه ها دارای الگوی چسبندگی اختصاصی اگرگیتیو به سلول های اپیتیلیال مانند PCR و HeLa 2-HEp هستند(۲). استفاده از روش PCR بر اساس حضور ژن های مرتبط با حدت، تشخیص سویه های EAEC را بهبود می بخشد. پاتوژن و نحوه بیماریزایی سویه های EAEC به طور کامل مشخص نشده است و بسیاری از ژن های گدکننده فاکتورهای ویرولانس سویه های EAEC بر روی پلاسمید ۶۰-۶۵ مگا دالتونی باکتری(pAA) قرار دارند. فعالیت اکثر ژن های گدکننده فاکتورهای ویرولانس در سویه های EAEC توسط یک ژن تنظیم کننده اصلی به نام aggR کنترل می شود(۳). ژن aggR بر روی پلاسمید اصلی ویرولانس باکتری(pAA) که بسیاری از فاکتورهای ویرولانس را کد می کند قرار دارد، سویه های دارای رگولونR aggR به نام سویه های EAEC Tipیک(EAEC Typical) نام گذاری شده اند و اعتقاد بر این است که سویه های بالقوه پاتوژن EAEC دارای ژن aggR می باشند(۴،۳). مکانیسم های بیماریزایی هر یک از این پاتوتیپ ها به طور ژنتیکی توسط کروموزوم، پلاسمید و یا باکتریوفاژ کد می شود و هر پاتوتیپ ژن های ایجاد گننده بیماریزایی مخصوص به خود را دارد یا به عبارتی دیگر حضور یا عدم حضور یک یا چندین فاکتور ویرولانس باعث شناسایی این پاتوتیپ ها می شود(۵). ژن agg شش دسته از اشريشياکلی بیماریزایی روده ای شناسایی شده که بیماریزایی پنج گونه از آن ها برای انسان به اثبات رسیده است، این سویه ها دارای الگوی چسبندگی اختصاصی اگرگیتیو به سلول های اپیتیلیال مانند PCR و HeLa 2-HEp هستند(۶-۸). تغییرات فوتوتایپی باعث تغییر سلول های اشريشياکلی از حالت غیر متصل(Planctonic) به حالت متصل می شود. رشد بیوفیلم باکتری های پاتوژن اغلب منجر به عفونت هایی می شود که تحمل به آنتی بیوتیک ها و پاسخ های ایمنی میزان را افزایش می دهد. بیوفیلم ها

باکتری اشريشياکلی توانایی کلونیزه شدن و پایداری در میزبان های حیوانی، انسانی و محیط را دارد. اشريشياکلی باکتری گرم منفی و میله ای شکل است که معمولاً در روده موجودات خونگرم یافت شده، به عنوان بخشی از فلور طبیعی روده انسان طبیعتاً غیر بیماریزا است، لیکن برخی از سروتیپ های آن می توانند باعث مسمومیت غذایی جدی در انسان شوند. عفونت مجاری ادراری ناشی از این باکتری یکی از شایع ترین عفونت های باکتریایی و دومین عفونت شایع و از علل عمدۀ مراجعه بیماران به بیمارستان ها است در میان همه عوامل باکتریال بیماریزایی ادراری در بیماران سربایی و بستری، اشريشياکلی، باسیل گرم منفی و فلور طبیعی روده، شایع ترین عامل است که بین ۷۵ تا ۹۰ درصد در موارد عفونت ادراری جدا شده است(۱). در طبیعت، باکتری ها به دو شکل پلانکتونیک و بیوفیلم یافت می شوند. بیوفیلم باکتریایی، تجمعات پیچیده باکتری ها هستند که در یک پوشش گلیکوکالیکس محصور شده و به سطوح مخاطی می چسبند. بیوفیلم ها مجموعه ای از سلول های میکروبی هستند که به طور برگشت ناپذیر به سطح وابسته اند و به وسیله شستشو ملایم از بین نمی روند. علاوه بر این، تمایز سلول های غیر متصل(Planctonic) به شکل بیوفیلم بالغ، تغییرات فوتوتیپی را ایجاد می کند که دارای پیامدهای عمدۀ ای از قبیل افزایش مقاومت به عوامل ضد میکروبی و از بین نرفتن توسط دفاع میزبان است. بیش از ۵۰ درصد عفونت های باکتریایی گزارش شده شامل تشکیل بیوفیلم اند. تشکیل بیوفیلم در گونه های مختلف باکتری ها از جمله اشريشياکلی و سودوموناس آئروزینوزا مشاهده شده است(۲). اشريشياکلی انتروپاتوژنیک (Enteropathogenic Escherichia coli)، اشريشياکلی انتروتوکسیک (Enterotoxigenic Escherichia coli)، اشريشياکلی انتروهموراژیک (Enterohemorrhagic Escherichia coli)، اشريشياکلی دیفیوز ادھیرنت (Diffuse-adhering Escherichia coli) و اشريشياکلی انترواینویسیو (Enteroinvasive Escherichia coli)

مولد اسهال در نمونه های بالینی به روش Multiplex PCR بوده است.

مواد و روش ها

در این مطالعه توصیفی - تحلیلی نمونه های مذکوی به تعداد ۶۰ مورد جمع آوری شده از کودکان با میانگین سنی ۴ تا ۷ سال مورد بررسی قرار گرفتند. نمونه های مذکوی به وسیله محیط انتقالی کری بلیر به آزمایشگاه تحقیقاتی میکروب شناسی منتقل گردید. جداسازی و تعیین هویت باکتری برای تایید وجود اشریشیاکلی و جداسازی باکتری، نمونه ها بر روی محیط های انتخابی و افترقای مانند مک کانکی آگار ECC (مرک، آلمان) EMB (مرک، آلمان)، کشت Chrome Agar (E.coli هایمیدیا، هندی)، داده و ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه می شوند. بعد از گرمخانه گذاری جهت شناسایی حضور باکتری آزمون های تاییدی بیوشیمیایی شامل: آزمون های IMViC (TSI)، آزمون های تاییدی E.coli (Triple Sugar Iron) انجام Agar (مرک، آلمان)، جهت تشخیص نهایی انجام می گردد(۱۵).

آزمون های بیوشیمیایی جهت تشخیص باکتری E.coli برای تایید نهایی پس از کشت روی محیط های بلاد آگار و مک کانکی آگار EMB آگار و ECC و Chrome Agar از باکتری E.coli تشخیص باکتری اشریشیاکلی با روش های میکروب شناسی شامل آزمودن کاتالاز و اکسیداز و استفاده از محیط های افترقای مانند TSI، SIM، MRVP، سیمون سیترات، اوره آگار، نیترات آگار، و نیز آزمون های تكمیلی بیوشیمیایی مانند تخمیر قندها و استفاده از آمینوسایدها، طبق جدول تشخیص میکروب شناسی انجام گرفت. ضمناً بر روی مک کانکی پرگنه های لاکتوز مثبت و بر روی EMB نیز پرگنه های لاکتوز مثبت به همراه جلای فلزی و نیز کلنی های آبی بر روی محیط ECC و محیط اشریشیاکلی Chrome Agar بررسی شد. سپس سویه های جداسازی شده در محیط های کشت TSA در دمای ۴ درجه سانتی گراد و نیز TSB گلیسیرین دار در دمای ۲۰-۲۰ درجه سانتی گراد تا زمان انجام آزمایش نگهداری شد(۱۵).

به طور تبییک به وسیله سلول های باکتریایی متراکم و کلاسترها فوق العاده هیدراته از سلول باکتری مشخص می شوند. مولکول ها و ساختارهای سطحی مختلف در تشکیل بیوفیلم در اشریشیاکلی دخیل دانسته شده اند(۸،۹). بیوفیلم ها به آرامی و آهسته رشد می کنند و در مکان های مختلف رشد و پرورش آن ها صورت می گیرد و بیماری ها و عفونت های سرایت کننده بیوفیلم آن قدر آهسته پیش می رود که برای آشکارسازی، علائم کفایت نمی کند. به هر حال باکتری بیوفیلم می تواند به روش های مختلف و به راحتی به بافت های جدید، عفونت و آلودگی را سرایت دهد(۱۰). علاوه بر این، تمایز سلول های غیر متصل به شکل بیوفیلم بالغ، تغییرات فوتوتایپی را ایجاد می کند که دارای پیامدهای عمدہ ای از قبیل افزایش مقاومت به عوامل ضد میکروبی و از بین رفتن توسط دفاع میزبان است. این تغییرات فوتوتایپی باعث تغییر سلول های اشریشیاکلی از حالت پلانکتونی به شیوه زندگی بدون تحرک می شود(۱۱). پس از این که اهمیت بیوفیلم ها در ایجاد عفونت ها خصوصاً عفونت های بیمارستانی مشخص گردید، تحقیق روی مکانیسم مقاومت های داروئی بیوفیلم ها افزایش پیدا کرد. تاکنون درباره علل مقاومت باکتری های مقیم بیوفیلم چهار دلیل اصلی ارائه شده است: (الف) فوتوتایپ تطبیقی: فوتوتایپ مقاوم در بیوفیلم تطابق پیدا نموده و باقی می ماند و توسعه آنتی بیوتیک از بین نمی رود. بعد از مدتی فوتوتایپ مقاوم، نوع غالب خواهد بود. حدس می زنند که حدود ۱/۰ درصد تا ۱۰ درصد باکتری های بیوفیلم مقاوم باشند. زمانی که آنتی بیوتیک قطع می گردد باکتری ها رشد مجدد کرده و فعالیت خود را آغاز نموده و یک بیوفیلم تازه تشکیل می دهند و به همین دلیل بیماری ضرورت پیدا می کنند(۱۲). دانشمندان پیشنهاد کرده اند که عواملی هم چون pH، هیدراتاسیون سطح و غلظت کاتیون های دو ظرفیتی می توانند فعالیت بیوسایدتها را از محیط های اسیدی و بی هوازی موجود در لایه های عمیق بیوفیلم تحت تاثیر قرار دهد(۱۳،۱۴). هدف از این مطالعه، تبیین حضور ژن های بیوفیلم در ایزوله های اشریشیاکلی

ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد گرمایش دارد. بعد از گذشت این مدت و فعال شدن باکتری ها، ۱ میلی لیتر از سوسپانسیون باکتری برداشته و به لوله آزمایش حاوی ۱۰ میلی لیتر محیط استریل LB تلقیح شد. سپس ۲۰۰ میکرولیتر از محیط ۱۰ میلی لیتری برداشته و داخل چاهک های میکروتیتر پلیت ریخته شد. در چاهک شاهد فقط محیط کشت استریل LB قرار داده شد. بعد از تلقیح درب پلیت گذاشته شد و گرمایش دارد. بعد از ۲۴ ساعت در ۳۷ درجه سانتی گراد صورت گرفت. بعد از گذشت این مدت، محتوی داخل چاهک ها خالی شد و شستشوی چاهک ها ۳ بار با سرم فیزیولوژی استریل انجام شد. پلیت ها به شدت تکان داده شدند تا سلول های غیر متصل حذف شوند. سپس ۲۰۰ میکرولیتر اتانول ۹۶ درصد به چاهک ها اضافه گردید تا سلول ها تثبیت گردند. بعد از گذشت ۱۵ دقیقه، محتويات چاهک ها تخلیه شد و در دمای آزمایشگاه سطح پلیت ها خشک گردید. سپس هر چاهک را با ۲۰۰ میکرولیتر از کریستال ویوله ۲ درصد(CV) به مدت ۵ دقیقه رنگ شد. بعد از ۵ دقیقه، چاهک ها با آب شهری به آرامی شسته شد و با ۲۰۰ میکرولیتر اسید استیک ۳۳ درصد به عنوان حلال پر شدند و بعد از ۱۵ دقیقه انکوباسیون پلیت ها در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد جذب نوری چاهک های رنگ شده با کریستال ویوله در ۴۹۲ نانومتر توسط دستگاه ELISA plate reader خوانده شد(۱۹).

استخراج DNA و PCR Multiplex استخراج طبق دستورالعمل کیت تجاری سیناکلون DNA (EX6011) انجام گرفت. پرایمرهای مورد استفاده در این آزمون در جدول شماره ۱ ذکر شده است. مخلوط ترکیبات مورد استفاده جهت انجام واکنش Multiplex-PCR شامل: آب قطره ۱۲/۷ میکرولیتر، MgCl₂ ۱۰X. PCR buffer ۱۰X به میزان ۲ میکرولیتر، dNTP mix ۱.۵ mM به میزان ۰/۵ میکرولیتر، (۰/۵ Mm ۵ μM مورد استفاده هر کدام ۰/۵ میکرولیتر، آنزیم Taq polymerase ۲.۵ unit میکرولیتر، ۳ DNA میکرولیتر در حجم نهایی ۲۰ میکرولیتر تهییه می گردد.

جدازایی و تایید بیوشیمیایی اشریشیاکلی: نمونه ها ابتدا در محیط مک کانکی و آگار خون دار کشت داده شد و در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت یک شب انکوبه شدند. کلنی اشریشیاکلی در محیط مک کانکی به دلیل تخمیر لاکتوز صورتی رنگ است. بعد از انکوباسیون کلونی های لاکتوز مثبت از محیط مک کانکی به محیط EMB منتقل شد و باکتری ها توسط آزمون های بیوشیمیایی(IMViC) برای شناسایی اشریشیاکلی مورد بررسی قرار گرفت، که در صورت مثبت بودن دو آزمون اول(اندول و متیل رد) و منفی بودن تست(ووزپرسکائر و سیترات) تائید قطعی صورت گرفت(۱۶).

بررسی مقاومت آنتی بیوتیکی باکتری(EAAC) برای انجام آزمایش از روش دیسک دیفیوژن-Kirby Bauer استفاده شد. ابتدا کشت تازه ۲۴ ساعته از باکتری در محیط کشت مولر هینتون آگار تهییه و سپس از کلنی های ظاهر شده بر سطح محیط کشت با حل نمودن دو تا سه پرگنه در یک میلی لیتر سرم فیزیولوژی سترون سوسپانسیونی معادل استاندارد نیم مک فارلند(10^8 cfu ml^{-1}) تهییه شد. سپس با کمک سواپ سترون از هر باکتری بر روی محیط MHA به صورت متراکم کشت داده شد. پس از ۵ دقیقه که رطوبت ناشی از سوسپانسیون باکتری ها جذب محیط شد، دیسک های آنتی بیوتیک مورد نظر برای هر باکتری به کمک پنس استریل با رعایت فاصله هر دیسک از دیگری و نسبت به لبه پلیت بر روی محیط MHA قرار داده شد. پلیت های حاوی باکتری به مدت ۲۴ ساعت در ۳۷ درجه سانتی گراد گرمخانه گذاری شدند. پس از این مدت هاله های عدم رشد اندازه گیری و با جدول استاندارد آنتی بیوتیک ها بررسی شدند(۱۷،۱۸).

بررسی تشکیل بیوفیلم(EAAC) با روش میکروتیتر پلیت: بررسی تشکیل بیوفیلم(EAAC) با روش میکروتیتر پلیت با استفاده از روش اتصال به کریستال ویوله(CV) (Crystal Violet; CV) انجام شد(۲۲). برای بررسی تشکیل بیوفیلم این باکتری، نخست یک لوب از کلنی باکتری را به یک لوله حاوی ۵ میلی لیتر لوریا برتانی(LB) تلقیح و این لوله به مدت ۱۸ تا ۲۴ ساعت

آزمون Multiplex-PCR در دستگاه ترموسایکلر جهت بررسی محصول نمونه‌ها بر روی ژل آگارز ۱ درصد انتقال داده شده و با اتیدیوم بروماید رنگ آمیزی و سپس در دستگاه ژل داک مورد بررسی قرار می‌گیرد. جدول شماره ۱ پرایمرهای مورد استفاده در این مطالعه را نشان می‌دهد (۲۰).

برنامه آزمون Multiplex-PCR مرحله واسرشت اولیه ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه، مرحله واسرشت ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۴۰ ثانیه، مرحله چسبیدن ۵۸ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه، مرحله بسط ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۲ دقیقه (تعداد ۴۰ چرخه)، مرحله بسط نهایی ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ دقیقه هست. بعد از انجام

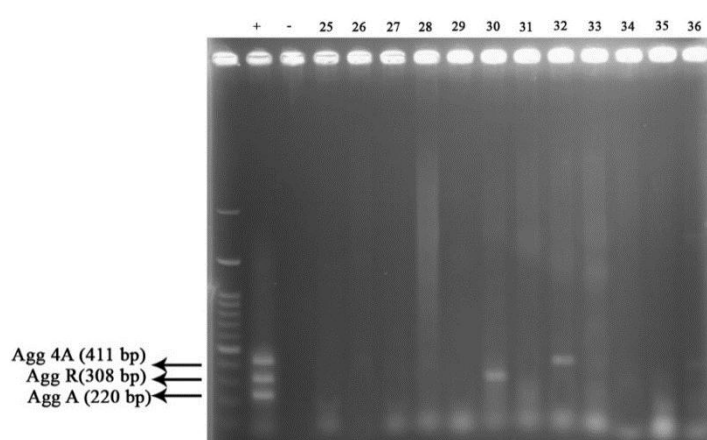
جدول شماره ۱. پرایمرهای مورد استفاده جهت آزمون Multiplex-PCR (۲۳).

پرایمر	توالی پرایمر (۵'-۳')	طول محصول (bp)
aggR-F	ACGCAGAGTTGCCTGATAAAG	۳۰۸
aggR-R	ATACAGAAATCGTCAGCATCAGC	۳۰۸
agg4A-F	TCC ATT ATG TCA GGC TGC AA	۴۱۱
agg4A-R	GGC GTT AAC GTC TGA TTT CC	۴۱۱
aggA-F	TCT ATC TRG GGG GGC TAA CGC T	۲۲۰
aggA-R	ACC TGT TCC CCA TAA CCA GAC C	۲۰

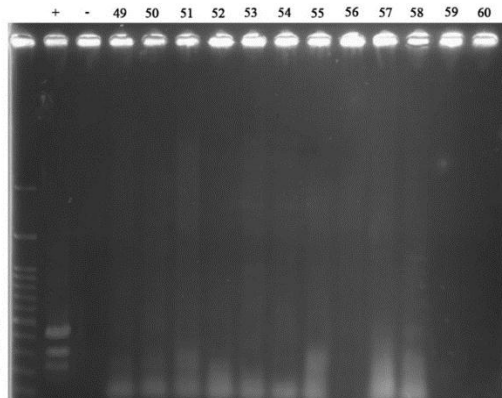
در این منطقه را نشان داده اند و با توجه به الگوی فاکتورهای ویرولانس دارای هستروژنی هستند. ژن aggA در ۷ نمونه ۱۱/۶ درصد، agg4A در ۹ نمونه ۱۵ درصد، aggR در ۵ نمونه ۸ درصد مثبت بودند. هم چنین مشخص شد که ۲۸ درصد سویه‌های جداسده حداقل واجد یکی از فاکتورهایی حدت agg4A، aggA، aggR مثبت بودند.

یافته‌های پژوهش

نتایج این مطالعه نشان می‌دهد که در این منطقه سویه‌های EAEC یکی از شایع ترین پاتوژن‌های روده‌ای محسوب می‌گردند. در ژن PCR pCVD432 به عنوان معمول ترین هدف جهت شناسایی مولکولی این سویه‌ها می‌باشد. سویه‌های تیپیکال EAEC سویه‌های تیپیکال EAEC با دارا بودن ژن aggR شیوع بالایی در سویه‌های ایزوله شده



تصویر شماره ۱. نتایج آزمون Multiplex PCR از چپ به راست: چاهک اول Ladder 100bp ، چاهک دوم: کنترل مثبت باند agg4A(411bp)-band aggR bp ۳۰۸- band aggA - bp ۲۲۰- چاهک سوم: کنترل منفی- چاهک چهارم تا پانزدهم شامل نمونه‌های ۲۵-۳۶ بالینی مثبت



تصویر شماره ۱. نتایج آزمون Multiplex PCR از چپ به راست: چاهک اول Ladder 100bp، چاهک دوم: کنترل مثبت باند ۱۱۱ bp- چاهک سوم: کنترل منفی- چاهک چهارم تا پانزدهم شامل نمونه های ۴۹-۶۰ بالینی مثبت

متوجه داشته اند و هیچ یک از ایزوله ها توانایی تشکیل بیوفیلم را به صورت قوی نداشته اند (جدول شماره ۲).

نتایج بررسی تشکیل بیوفیلم به روش میکروتیتر پلیت: از میان ۶۰ نمونه مورد مطالعه ۱۶ نمونه (۲۶/۷ درصد) توان تشکیل بیوفیلم را به طور

جدول شماره ۳. توزیع ایزوله های جدادازی شده بر حسب تشکیل بیوفیلم

ردیف	منبع نمونه	تعداد	عدم تشکیل بیوفیلم	تشکیل بیوفیلم ضعیف	میزان تشکیل بیوفیلم بر حسب تعداد و درصد نمونه های بالینی
۱	بالینی	۶۰	۳۲ (۵۳/۳%)	۱۲ (۲۰%)	- (۲۶/۷%)

نمونه مورد بررسی به کمک روش های بیوشیمیابی متداول ۷۰ نمونه به عنوان اشريشياکلی بیوروباتوژن شناختی شدند. نتایج نشان دادن که این باکتری با هیدروفوبیسیتی ۲۳ درصد توانایی تشکیل بیوفیلم را دارد. از نظر میزان تشکیل بیوفیلم ۸۶ درصد قدرت بسیار کم، ۲/۸ درصد قدرت متوسط و ۱۱/۲ درصد دارای قدرت بسیار بالا نشان دادند. هم چنین بر اساس نتایج به دست آمده از آزمایش Multiplex PCR بر روی ۱۰ نمونه ای که بالاترین قدرت تشکیل بیوفیلم را داشتند، ۱۰ نمونه (۱۰۰ درصد) واجد ژن pap، ۷ نمونه (۷۰ درصد) واجد ژن sfa و ۷ نمونه (۷۰ درصد) نیز به طور هم زمان دارای ژن pap و sfa بودند. نتایج این مطالعه نشان داد که ژن های pap و sfa شایع ترین ژن های گذرنده پلی در اشريشياکلی های جدا شده از عفونت ادراری هستند که می توانند به اتصال این باکتری به بافت های میزبانی و تشکیل بیوفیلم های مقاوم به آنتی بیوتیک کمک کنند (۲۱، ۲۲). در تحقیقات بعدی در سال ۲۰۰۱ که بر روی همین سویه ها انجام

بحث و نتیجه گیری

اسهال در ایران در مناطق مختلف دارای شیوع متفاوتی بوده که در هر سال ۱/۶ میلیون ابتلا گزارش می شود که این رقم در سال ۲۰۰۳ به ۲۱۰۰۰ نفر کاهش یافت و این موضوع با مصرف مواد پروتئینی گوشته در ارتباط بوده است (۲۰). Makled و همکاران در تحقیقی که تعداد ۱۰۰ نمونه از کشت باکتری بیماران مشکوک به عفونت دست گاه ادراری (UTI) جمع آوری گردید. با استفاده از تست های بیوشیمیابی متداول E.coli بودن ۷۰ نمونه تائید گردید. مقاومت آنتی بیوتیکی باکتری اشريشياکلی بیوروباتوژن با استفاده از روش Kirby-Bauer مورد بررسی قرار گرفت. تشکیل بیوفیلم این باکتری با روش میکروتیتر پلیت بررسی شد. به منظور بررسی اتصال باکتری و میزان هیدروفوبیسیتی، روش هیدروکربن اکتان استفاده شد. پس از استخراج DNA با استخراج کیت استخراج، حضور ژن های pap و sfa به روش Multiplex PCR مورد بررسی گرفت. از مجموع ۱۰۰

همکاران در سال ۲۰۰۵ نقش بیوفیلم باکتری را در حفاظت از سیستم ایمنی، مورد آزمایش قرار داده و مشخص شد که بیوفیلم باکتریایی توانایی حفظ ارگانیسم در برابر ماکروفائز را دارد(۲۴، ۲۵). نسوزی و همکاران در سال ۲۰۱۰ با مقایسه توانایی تشکیل ESBL بیوفیلم در سویه های تولیدکننده ESBL و غیر ESBL نشان داد که میزان تولید بیوفیلم در سویه های باکتری اشريشياکلى بیشتر بوده که این امر سبب افزایش مقاومت باکتری و در نتیجه افزایش توان بیماریزی آن می شود(۲۶). در سال ۲۰۰۳ Faurschou و همکاران در تحقیقی که انجام دادند گزارش نمودند که تشکیل بیوفیلم در موتانت های اشريشياکلى به لحاظ دارا بودن پیلی و فلاژل در این سویه ها، این اجزا در تشکیل ابتدایی بیوفیلم نقش نداشته ولی این ضمایم می توانند در توسعه بیوفیلم باکتری در موضع کلونیزه شده موثر باشند(۲۷). Ponnusamy در سال ۲۰۱۲ در مطالعه ای که با همکاران انجام دادند گزارش نمودند که ۶۰ درصد نمونه های اشريشياکلى مورد بررسی تولید بیوفیلم نموده و میزان بروز مقاومت آنتی بیوتیک در بین گروه های واجد بیوفیلم به مراتب بیشتر از گروه غیر بیوفیلمی می باشد(۲۸). در مطالعه کرمعلی و همکاران، سویه های EAEC دارای ژن aggR به تنها یا همراه با سایر ژن های کدکننده فاکتورهای ویرولانس ارتباط پیوست های با تشکیل بیوفیلم داشتند. هم چنین سویه هایی که علاوه بر ژن aggR دارای ژن irp2 هستند، بیوفیلم بیشتری تولید کردند. با توجه به این مشاهدات این محققین پیشنهاد کردند که تولید بیوفیلم باعث کلونیزاسیون مداوم این سویه ها در روده انسان می شود. ارتباط نزدیکی با رگولون aggR و ژن های تحت تنظیم آن دارد. این مطالعه ژن agg4A بیشترین فراوانی را در میان فاکتورهای ویرولانس بررسی شده در سویه های EAEC بررسی شده داشتند. کرمعلی و همکاران با بررسی بر روی اشريشياکلى در سال ۲۰۰۴ گزارش نمودند که تولید بیوفیلم با ژن های حدت aap، aatA، aggR، astA، irp2، pet، set1A نمونه های واجد بیوفیلم فراوانی این ژن ها بیشتر بوده

گرفته است فقط ۴۶/۹ درصد این سویه ها با پروب اختصاصی سویه های EAEC واکنش دادند. اگر روش هیبریدیزاسیون در این مورد ملاک قرار گیرد میزان شیوع حدود ۱۲ تا ۱۵ درصد خواهد بود که نزدیک به میزان فراوانی سویه های EAEC در این مطالعه می باشد. فراوانی سویه های EAEC در مناطق مختلف جغرافیایی بسیار متفاوت است. به طوری که فراوانی آن در شیلی ۳۳ درصد، هند ۲۰ درصد، ۶۹/۶ درصد، آلمان ۲ درصد، سوئد ۱۲ درصد، استرالیا ۶/۵ درصد، نیجریه ۳۹ درصد، ژاپن ۳۷/۳ درصد و افریقای جنوبی ۱۹/۶ درصد است که نشان دهنده شیوع کمتر در کشورهای صنعتی نسبت به کشورهای در حال توسعه، می باشد. در این مطالعه ۲۸ درصد سویه های جدشده حداقل یکی از فاکتورهای ویرولانس aggA، aggR، agg4A را دارا بودند. aggA در ۷ نمونه ۱۱/۶ درصد، agg4A در ۹ نمونه ۱۵ درصد، aggR در ۵ نمونه ۸ درصد مثبت بودند. از طرفی Jiang و همکاران در بررسی بیماران آمریکایی دارای اسهال مسافرتی مشاهده کردند، در سویه های EAEC جدا شده از این بیماران پس از ژن aggA شیوع ژن aggR از سایر فاکتورهای ویرولانس بیشتر است. هم چنین مشاهده کردند که سیتوکین های ایترنکین ۸ و ایترنکون گاما در مدفوع افراد مبتلا به سویه های EAEC دارای رگولون aggR بسیار بالاتر از افرادی است که مبتلا به عفونت سویه های EAEC فاقد ژن aggR می باشند. به همین جهت پیشنهاد کردند که سویه های EAEC دارای هر دو ژن aggR و aggA یا هر کدام از این ژن ها به تنها ی سویه های پاتوژن می باشند(۲۳). از ۴۰ بیمار مبتلا به اسهال (۱۵/۱۰) درصد سویه اشريشياکلى دارای ژن pCVD432 ایزوله گردید. ژن aggR در ۱۱ سویه (۷۳/۳ درصد) سویه شناسایی گردید. ژن های aggA و aafA به ترتیب در ۳ و ۴ ایزوله وجود داشت. ژن aap در ۹ سویه و ژن astA در ۷ سویه مثبت گزارش گردید. چندین ترکیب مختلف از شاخص های ژنتیکی در بین سویه های EAEC مشاهده شد و مشخص گردید که شایع ترین الگوهای ژنومی aap-aggR با ۵۳/۳ درصد aap-aggR با ۲۶/۷ درصد بودند. Lewis و aafA-aggR با

نقش دارند. سویه های تیپیکال EAEC با دارا بودن ژن aggR شیوع بالایی در سویه های ایزوله شده در این منطقه نشان داده اند و با توجه به الگوی فاکتورهای ویرولانس دارای هتروژنی هستند(۳۰). از راه های محدود کردن عفونت های این باکتری، تهییه واکسن علیه سویه پاتوژن است.

سپاسگزاری

این مقـاله حاصل پایان نامه کارشناسی ارشد می باشد. نویسندها این مقاله از کارکنان آزمایشگاه میکروب شناسی دانشگاه آزاد اسلامی واحد سیرجان برای فراهم نمودن شرایط انجام این تحقیق کمال تشکر و قدردانی را می نمایند.

کد اخلاق: IR.IAUS.REC.1397.016

و تشـکیل بـیوفیلم تحتـ کـنـترـل ژـن aggR مـی باـشـد(۲۹). Maule و هـمـکـارـان در سـال ۲۰۰۰ در بـرـرسـی بـرـ روـی اـشـرـیـشـیـاـکـلـی O157 جداـ شـدـه اـز سـطـوح عنـوانـ نـمـودـ کـهـ اـینـ باـکـتـرـیـ مـیـ توـانـدـ بـرـ روـیـ سـطـوحـ فـلـزـیـ اـسـتـیـلـ تـاـ ۶۰ـ رـوـزـ زـنـدـهـ مـانـدـ وـ بـهـتـرـینـ رـاهـ اـزـ بـینـ بـرـدـنـ اـینـ باـکـتـرـیـ هـاـ اـسـتـفـادـهـ اـزـ هـیـپـوـکـلـرـیـتـ سـدـیـمـ وـ موـادـ کـاتـیـوـنـیـ مـیـ باـشـدـ(۲۹). TSAI و هـمـکـارـان در سـال ۲۰۰۲ در تـحـقـيقـ بـرـ روـیـ نـمـونـهـ پـوـرـ مـاهـیـ تـوـلـیدـ شـدـهـ درـ کـارـخـانـهـ هـاـ گـزـارـشـ نـمـودـنـ کـهـ ۷۰ـ درـ صـدـ نـمـونـهـ هـاـ آـلوـدـهـ بـهـ باـکـتـرـیـ اـشـرـیـشـیـاـکـلـیـ بـودـهـ کـهـ نـشـانـ دـهـنـدـ عدمـ رـعـایـتـ مـسـائـلـ بـهـدـاشـتـیـ،ـ پـایـینـ بـوـدـنـ سـطـحـ آـمـوزـشـ کـارـگـرـانـ وـ عـدـمـ رـعـایـتـ مـسـائـلـ فـنـیـ تـوـلـیدـ کـهـ درـ حـفـظـ وـ بـقـایـ سـوـیـهـ هـاـ بـیـمـارـیـزاـ درـ کـارـخـانـهـ وـ سـطـوحـ تـوـلـیدـیـ

References

- Mahon CR, Lehman DC, Manusekis G. Textbook of diagnostic microbiology e book. 1th ed. Elsevier Health Sci Publication. 2014;P:186-359.
- Carroll KC, Butel J, Morse S. Jawetz melnick and adelbergs medical microbiology. 27th ed. McGraw Hill Prof Publication. 2015;P: 542-688.
- Estrada T, Lopez C, Thompson R, Abonce M, Hernandez D, Santos JI, et al. Association of diarrheagenic Escherichia coli pathotypes with infection and diarrhea among Mexican children and association of atypical enteropathogenic E. coli with acute diarrhea. *J Clin Microbiol* 2009;47:93-8. doi: 10.1128/JCM.01166-08
- Dupont HL, Garcia MT, Jiang ZD. Escherichia coli diarrhea. *Bacter Infec Hum* 2009;2: 299-314.
- Aranda KR, Fabbricotti SH, Fagundes-Neto U, Scalesky IC. Single multiplex assay to identify simultaneously enteropathogenic enteroaggregative enterotoxigenic enteroinvasive and Shiga toxin-producing Escherichia coli strains in Brazilian children. *FEMS Microbiol Lett* 2007;267:145-50. doi: 10.1111/j.1574-6968.2006.00580.x
- Sultandalal D, Sepehri S, Hosseinidahm D. [Determination of Escherichia coli gene diversity from well water in Tehran parks with method]. *Pajhwedeh J* 2011; 16: 226-33. (persian)
- Kargar E, Rezaian H, Dalini GH. [Evaluation of the prevalence of strains of *E. coli* strains from Shiga toxin producers in Shiraz Iran]. *Quarter J World Germs* 2010; 3:40-7. (persian)
- Adeli F, Zibaii F. [The prevalence of Shigotoxin and Intimin genes in Shigatoxin producing *E. coli* strains isolated from urinary tract infection in Lorestan province]. *J Kashan Uni Med Sci* 2013; 17: 188-94. (persian) doi: 10.5812/jjm.17514
- Davies DG, Parsek MR, Pearson JP, Iglesias BH, Costerton Jt, Greenberg E. The involvement of cell to cell signals in the development of a bacterial biofilm. *Science* 1998;280:295-8.
- Stewart PS, Costerton JW. Antibiotic resistance of bacteria in biofilms. *Lancet* 2001;358:135-8. doi: 10.1016/S0140-6736(01)05321-1
- Fraser ME, Fujinaga M, Cherney MM, Melton AR, Twiddy EM, Brien AD, et al. Structure of Shiga toxin type 2 from Escherichia coli O157: H7. *J Biol Chem* 2004;279:27511-7. doi: 10.1074/jbc.M401939200
- Morgan E, Campbell JD, Rowe SC, Bispham J, Stevens MP, Bowen AJ, et al. Identification of host-specific colonization factors of *Salmonella enterica* serovar Typhimurium. *Mole Microbiol* 2004;54:994-1010. doi: 10.1111/j.1365-2958.2004.04323.x

13. Kolodkin I, Hazan R, Gaathon A, Carmeli S, Engelberg H. A linear pentapeptide is a quorum-sensing factor required for mazEF mediated cell death in *Escherichia coli*. *Science* 2007;35850:652-5. doi: 10.1126/science.1147248
14. Rizzo PA, Bi Y, Dunn SD, Shilton BH. The second stalk of *Escherichia coli* ATP synthase structure of the isolated dimerization domain. *Biochemistry* 2002;41:6875-84.
15. Strachan NJ, Dunn GM, Ogden ID. Quantitative risk assessment of human infection from *Escherichia coli* O157 associated with recreational use of animal pasture. *Int J Food Microbiol* 2002;75:39-51.
16. Jones RN, Sader HS, Fritsche TR. Comparative activity of doripenem and three other carbapenems tested against Gram-negative bacilli with various β -lactamase resistance mechanisms. *Diag Microbiol Infect Dis* 2005;52:71-4. doi: 10.1016/j.diagmicrobio.2004.12.008
17. Serratore P, Zavatta E, Fiocchi E, Serafini E, Serraino A, Giacometti F, et al. Preliminary study on the antimicrobial susceptibility pattern related to the genotype of *Vibrio vulnificus* strains isolated in the north western Adriatic sea coastal area. *Italian J Food Saf* 2017;6:142-7.
18. Stepanovic S, Vukovic D, Dakic I, Savic B, Svabic M. A modified microtiter plate test for quantification of staphylococcal biofilm formation. *J Microbiol Meth* 2000;40:175-9.
19. Nezarieh R, Shakibaie MR, Nave HH, Norouzi A, Salajegheh G, Hayatbakhsh M. Distribution of virulence genes, enterotoxin and biofilm formation among enteroaggregative *Escherichia coli* strains isolated from stools of children with diarrhea in south east Iran. *Arch Pediatric Infect Disease* 2015;3:54-9.
20. Saifi M, Dallal MS, Pourshafie M, Eshraghian M, Pourmand M, Salari M, et al. High level resistance of *Enterococcus faecium* and *E. faecalis* isolates from municipal sewage treatment plants to Gentamicin. *Iranian J Publ Health* 2008;37:103-7.
21. Makled AF, Salem EM, Elbrolosy AM. Biofilm formation and antimicrobial resistance pattern of uropathogenic *E. coli* comparison of phenotypic and molecular methods. *Egyptian J Med Microbiol* 2017;26:231-7. doi: 10.24171/j.phrp.2018.9.5.02
22. ALkhalide EK, Ahmed MM, Abood ZH. Original paper virulence factors genes and phylogenetic groups of *Escherichia coli* isolated from high vagina and endocervix of women from Kerbala. *Karbala J Med* 2015;8:2292-6.
23. Lewis K. Persister cells and the riddle of biofilm survival. *Biochem Moscow* 2005;70:267-74.
24. Brady RA, Leid JG, Camper AK, Costerton JW, Shirtliff ME. Identification of *Staphylococcus aureus* proteins recognized by the antibody mediated immune response to a biofilm infection. *Infec Immun* 2006;74:3415-26. doi: 10.1128/IAI.00392-06
25. Norouzi F, Mansouri S, Moradi M, Razavi M. Comparison of cell surface hydrophobicity and biofilm formation among ESBL and non ESBL producing *Pseudomonas aeruginosa* clinical isolates. *Af J Microbiol Res* 2010;4:1143-7.
26. Faurschou M, Borregaard N. Neutrophil granules and secretory vesicles in inflammation. *Microb Infect* 2003;5:1317-27. doi.org/10.1016/j.micinf.2003.09.008
27. Jiang X, Morgan J, Doyle MP. Fate of *Escherichia coli* O157: H7 in manure amended soil. *Appl Environ Microbiol* 2002;68:2605-9. doi: 10.1128/aem.68.5.2605-2609.2002
28. Ponnusamy P, Natarajan V, Sevanan M. In vitro biofilm formation by uropathogenic *Escherichia coli* and their antimicrobial susceptibility pattern. *Asian Pac J Trop Med* 2012;5:210-3 doi: 10.1016/S1995-7645(12)60026-1.
29. Karmali MA. Prospects for preventing serious systemic toxemic complications of Shiga toxin-producing *Escherichia coli* infections using Shiga toxin receptor analogues. *J Infect Dis* 2004;189:355-9. doi.org/10.1086/381130
30. Maule A. Survival of verocytotoxigenic *Escherichia coli* O157 in soil water and on surfaces. *J Appl Microbiol* 2000;88:22-8. doi.org/10.1111/1574-6941.12083



Identification of Biofilm Encoding Genes (agg) in the Escherichia coli Isolates by Multiplex-PCR Method

Jafari R¹, Amini K^{2*}, Shogaeisadi B³

(Received: February 6, 2018)

Accepted: February 2, 2019)

Abstract

Introduction: Biofilm is a collection of microbial cells that are irreversibly suppressed and mildly washed away. The aggR gene is located on the main plasmid (pAA), which codes for many actuator factors. The pathogen strains of EAEC have an aggR gene, the gene has been identified in six classes of pathogenic E. coli.

Materials & Methods: In the present study, 60 stool samples from children with an average age of 4 to 7 years were collected and after biochemical examinations such as catalase, oxidase, and TSI environment were identified. **Ethics code:** IR.IAUS.REC.1397.016

Finding: The aggA gene was in 7 samples 11.6%, agg4A 9 samples 15%, aggR 5 positive 8%. It was also found that 28% of isolated isolates had at least one of the factors of aggressiveness, aggR, aggA, and agg4A.

Discussion & Conclusions: The typical EAEC strains have a high prevalence of aggR genes in isolates isolated in this region and are heterozygous according to the pattern of virulence factors. By limiting the infections of this bacterium, it is a vaccine against a strain of the pathogen.

Keywords: Escherichia coli, Multiplex-PCR, AggR, AggA, Biofilm

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

2. Dept of Microbiology, Saveh Branch, Islamic Azad University, Saveh, Iran

3. Dept of Microbiology, Arak Branch, Islamic Azad University, Arak, Iran

*Corresponding author Email: dr_kumarss_amini@yahoo.com

Scientific Journal of Ilam University of Medical Sciences