

## دارای رتبه علمی - پژوهشی از کمیسیون نشریات علوم پزشکی کشور

### توزیع فراوانی توکسین ۱- سندروم شوک توکسیک (TSST-1) در سویه های استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از بیمارستان شهداء تبریز

#### چکیده

**زمینه و هدف :** استافیلوکوکوس اورئوس از عوامل مهم عفونت های کسب شده از بیمارستانها و اجتماع می باشد. انترو توکسین ها و توکسین ۱- سندروم شوک توکسیک متوجه از این باکتری از دسته فاکتورهای ویرولانس بسیار مهم و جزء سوپرآنتی ژنهای توکسین پیروژنیک (PTSAgs) می باشند. هدف این مطالعه، شناسایی ژن *tst* در سویه های استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از بیماران بستری در بیمارستان شهداء تبریز می باشد.

**روش بررسی :** در طول دوره یکسال ۱۳۸۹-۹۰، تعداد ۱۴۵۴ نمونه از بیماران مختلف بستری در بیمارستان شهداء تبریز جمع آوری و مورد بررسی قرار گرفت. پس از جداسازی و خالص سازی، ایزوله های مورد مطالعه با آزمایشگاهی بیوشیمیائی مورد شناسایی و تعیین هویت نهایی واقع شدند. مقاومت آنتی بیوتیکی سویه های جدا شده با روش دیسک دیفیوژن آگار تعیین شد. پس از استخراج *DNA* ژنومی سویه های ایزوله شده با روش جوشاندن، وجود ژن *tst* با روش *PCR* بررسی شد.

**یافته ها :** در طول دوره مطالعه از ۵۴۶ مورد کشت مثبت، تعداد ۱۰۰ ایزوله استافیلوکوکوس اورئوس از نمونه های اخذ شده از بیماران جدا گردید که فراوانی آن در کل مراجعین ۶/۸۷٪ و در موارد کشت مثبت ۱۸/۳٪ می باشد. نتایج آنتی بیوگرام نشان داد که تمام ایزوله های استافیلوکوکوس اورئوس نسبت به لیزولید حساس (و ۸۳٪ آنها به متی سیلین مقاوم) بودند. ژن *tst* در ۲۰ ایزوله (۲۰٪) از استافیلوکوکها شناسائی شد که ۸ مورد از زخم و ۴ مورد از آبسه جدا شده بود.

**نتیجه گیری :** شیوع بالای ژن *tst* در سویه های مورد مطالعه و گرددش این سویه ها در جامعه، میتواند سلامت و بهداشت عمومی را به مخاطره بی اندازد.

**واژه های کلیدی :** استافیلوکوکوس اورئوس، توکسین ۱- سندروم شوک توکسیک، مقاومت آنتی بیوتیکی، *PCR*

#### مرتضی تیهو

گروه میکروبیولوژی، عضو باشگاه پژوهشگران جوان،  
دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد لاهیجان،  
lahijan, ایران

#### هائدہ مبین

گروه میکروبیولوژی دانشکده پزشکی، دانشگاه آزاد  
اسلامی واحد تبریز، تبریز، ایران

#### نور امیر مظفری

گروه میکروبیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی ایران

#### سید رضا مودب

گروه میکروبیولوژی، دانشکده پیرا پزشکی، دانشگاه علوم  
پزشکی تبریز

#### حسرو صدیق بیان

گروه میکروبیولوژی دانشکده پزشکی، دانشگاه آزاد  
اسلامی واحد تبریز، تبریز، ایران

#### شفیقه مومن داست

کارشناس آزمایشگاه بیمارستان شهداء تبریز

نویسنده مسئول: مرتضی تیهو

تلفن:

پست الکترونیک:

Morteza.teyhoo@yahoo.com

آدرس : دانشگاه آزاد اسلامی واحد لاهیجان، لاهیجان،  
ایران

وصول مقاله: ۹۰/۶/۲۱

اصلاح نهایی: ۹۰/۱۰/۵

پذیرش مقاله: ۹۰/۱۰/۱۰

#### آدرس مقاله:

تیهو، مبین ه، امیر مظفری ن، مودب س ر، صدیق بیان خ، مونس راست ش. توزیع فراوانی توکسین ۱- سندروم شوک توکسیک (TSST-1) در سویه های استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از بیمارستان شهداء تبریز. مجله علوم آزمایشگاهی، ۱۳۹۰ دوره پنجم (شماره ۱): ۴۴-۳۸

**مقدمه**

استافیلوکوکها از نظر پزشکی بسیار مهم هستند، گروهی از آنها جزء فلور طبیعی پوست و مخاط هستند و گروهی مشکلات بسیار جدی از نظر پزشکی را از قبیل: عفونتهاي پوستي و بافتی (SSTI)، آلدگيهای محلهای جراحی شده، اندوکاردیت و آلدگيهای باکتریایی اکتسابی بیمارستانی ایجاد می کنند. تعدادی از عفونتها، منسوب به استفاده از تجهیزات پزشکی مثل استفاده از اعضای مصنوعی و سوندها و یا مصرف داروهای سرکوب کننده‌ی اینمی باشد (4-1).

استافیلوکوکوس اورئوس یکی از مهم‌ترین پاتوژن‌های انسانی است که در خلال چندین دهه‌ی گذشته از جمله عوامل اصلی ایجاد کننده‌ی عفونتهاي کسب شده در سطح جامعه و بیمارستان بوده است (5). عفونتهاي ناشی از استافیلوکوکوس اورئوس مکرراً در بیماران بستری شده روی می‌دهد که علی رغم درمان آنتی‌بیوتیکی عوارض شدیدی از خود بر جای می‌گذارند (6 و 7).

استافیلوکوکها به سرعت نسبت به اغلب آنتی‌بیوتیکها مقاومت پیدا می‌کنند و مشکلات درمانی متعددی پدید می‌آورند. استافیلوکوکوس اورئوس فاکتورهای ویرولانس متعددی دارد که پاتوژنیته و کلونیزاسیون باکتری را به آنها نسبت می‌دهند. انتروتوکسین‌های باکتری و توکسین سندروم شوک توکسیک (TSST-1) از فاکتورهای ویرولانس مهم این باکتری و از دسته سوپر آنتی‌ژنهای توکسین پیروژنیک (PTSAgs) می‌باشد که تاثیرات بسیار مهمی بر میزان خود دارند. سوپر آنتی‌ژنهای توانایی منحصر به فردی برای واکنش با مولکول MHC کلاس دو، پرولیفراسیون وسیع لنفوسيت‌های T و در نهایت آسیب ناشی از انتشار مقادیر بالایی از سایتوکاین‌ها دارند (8). از طرفی توکسین‌های این خانواده همگی به طور اتفاقی و از طریق عناصر متحرک ژنتیکی مانند فاژها و جزایر پاتوژنیته منتقل می‌شوند و این به خصوص در مورد افراد در معرض خطر مانند جمعیت سالخورد، کودکان، زنان باردار و افراد دارای نقص اینمی بسیار خطرناک است (9 و 10). توکسین-1-سندروم شوک توکسیک، یک پروتئین با وزن مولکولی تقریباً 24000 دالتون و نقطه ایزو الکتریک 7/2-6/8 و عنوان عامل اصلی سندروم شوک

توکسیک (TSS) در نظر گرفته شده است. در 90-100% سویه های استافیلوکوکوس اورئوس جمع آوری شده از زنان با TSS این پروتئین (TSST-1) وجود دارد.

سندروم شوک توکسیک (TSS)، یک بیماری سیستمیک است که بواسیله استافیلوکوکوس اورئوس ایجاد می‌شود و اولین بار توسط Todd و همکارانش معرفی شده است. قبل از فرض می‌شد که بواسیله پروتئین استافیلوکوکی به همراه انتروتوکسین F و اگزوتوكسین پیروژنیک C تولید می‌شوند و بعداً بعنوان توکسین-1-سندروم شوک توکسیک نامیده شد. این پروتئین تقریباً توسط تمام سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس مربوط به دوره قاعده‌گی و تعداد زیادی از سویه‌های غیر وابسته به قاعده‌گی سنتز می‌شود، همچنین این پروتئین توسط استافیلوکوکوس اورئوس ایزوله شده از افراد سالم نیز سنتز می‌شود. این بیماری با علائمی از قبیل تب، استفراغ، اسهال، درد عضلاتی و راش‌های جلدی مخلکی شکل و در موارد شدید افت فشار خون، لنفادنوباتی، نارسایی کبدی و کلیوی همراه است (10 و 11).

سندروم شوک توکسیک ناشی از استافیلوکوکوس اورئوس یک بیماری تهدید کننده حیات فرد با نقص چندگانه اعضا می‌باشد؛ که امروزه شیوع در حال افزایش موارد غیر تامپونی آن در افراد با عفونت‌های ساده استافیلوکوکی مانند زخم، آبسه و یا جراحی نگران کننده است (11). ژن *tsst* که عامل بیماری است، می‌تواند در میان سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس در جامعه به راحتی منتقل شود، از آنجائیکه بخش عمده‌ای از کارکنان شاغل در بیمارستانها حامل باکتری در پوست خود هستند، می‌توانند آن را به راحتی به سایرین منتقل نموده و سبب گردش سویه‌های خطرساز مولد TSST-1 شوند (12). این مطالعه در نظر دارد میزان شیوع ایزوله‌های استافیلوکوکوس اورئوس مولد TSST-1 و الگوی مقاومت آنتی‌بیوتیکی آنرا تعیین نماید.

## روش بررسی

تعداد 1454 نمونه‌ی بالینی مختلف مثل ادرار، خون، ترشخات، زخم و... در طول دوره یکسال 1389-1390 از بیماران بستری بیمارستان شهداء تبریز در این مطالعه وارد شد. ایزوله‌های مشکوک به استافیلوكوکوس اورئوس که در آزمایشگاه بیمارستان شهداء جدا شده بوده، به آزمایشگاه میکروب شناسی دانشکده‌ی پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تبریز منتقل شد. تمامی ایزوله‌ها مجدداً با استفاده از آزمایشات روتین میکروب شناسی مورد شناسایی و تعیین هویت قرار گرفتند. ارزیابی حساسیت آنتی بیوتیکی ایزوله‌های استافیلوكوکوس اورئوس به روش دیسک دیفیوژن آگار بر اساس رهنمودهای CLSI انجام شد. آنتی بیوتیکهای مورد استفاده در این مطالعه به ترتیب شامل سفتازیدیم ( $30\mu\text{g}$ )، کوتريموکسازول ( $25\mu\text{g}$ )، لینزولید ( $30\mu\text{g}$ )، تتراسایکلین ( $30\mu\text{g}$ )، جنتامايسین ( $10\mu\text{g}$ ) و سپروفلوکساسین ( $5\mu\text{g}$ ) (شرکت Mast) بود.

## استخراج DNA:

استخراج DNA ژنومی ایزوله‌ها به کمک کیت تهیه شده از شرکت سینا ژن و به شرح زیر انجام شد. ایزوله‌های مورد مطالعه در محیط کشت لوریل براث به مدت 24 ساعت در دمای 37 سیلیسیوس کشت داده شد. یک سی سی از کشت باکتریایی مورد آزمایش را در میکروتیوب ریخته و با دور 4500 rpm به مدت 10 دقیقه سانتریفیوژ و مایع رویی دور ریخته شد. بر روی رسوب حاصل مقدار 100 میکرولیتر Prelysis buffer G+ و مقدار 20 میکرولیتر لیزوزیم اضافه کرده و پس از مخلوط کردن آن به مدت 30 دقیقه در دمای 37 درجه سیلیسیوس انکوبه شد. سپس 10 میکرولیتر آنزیم Ributinase به نمونه افزوده و پس از مخلوط کردن آنها را به مدت 30 دقیقه در دمای 55 درجه سانتی گراد انکوبه نمودیم. سپس مطابق دستورالعمل کیت به ترتیب با افزودن بافر لیز کننده، Precipitation solution، انتقال به Elution مایع حاوی DNA بdest آمد. به منظور تائید DNA استخراج شده از نمونه‌ها، DNA ژنومی هر سویه بر روی ژل

آگاروز 1% الکتروفورز شد.

DNA های ژنومی استخراج شده تا زمان استفاده در ۲۰ ° ذخیره شدند.

**واکنش PCR :** برای تکثیر ژن *tst-1* از پرایمر اختصاصی (جدول 1) استفاده شد و از چرخه‌های حرارتی واکنش PCR مطابق برنامه پیشنهادی Deurenberg استفاده شد(12). وجود باندی با طول 483 جفت باز برای ژن *tst-1* استفاده شد.

الکتروفورز با ولتاژ mv ۱۰۰ ، به مدت ۱ ساعت انجام شد و سپس از دستگاه ژل داکیومنت برای مشاهده و عکس برداری از باندها استفاده شد.

### یافته ها

طی مطالعه‌ی حاضر تعداد 1454 نمونه بالینی مختلف از بیماران بستری شده در بیمارستان شهداء تبریز، مورد مطالعه قرار گرفتند. در میان کل بیماران مورد مطالعه، تعداد 483 مورد (33/21%) از نمونه‌های مورد بررسی متعلق به زنان و 971 مورد (66/78%) متعلق به مردان بودند. از 1454 نمونه مورد مطالعه، 556 نمونه (38/23%)، از نظر رشد میکروارگانیسم مثبت و 898 مورد (61/76%) منفی بودند. لازم به ذکر است که از 132 ایزوله مشکوک به استافیلوكوکوس اورئوس پس از خالص‌سازی در محیط کشت مانیتول سالت آگارو شناسایی نهایی با آزمایشات روتین، 100 سویه (6/87%) به عنوان استافیلوكوکوس اورئوس تعیین هویت و تشخیص آنها تأیید شد و مطالعات بعدی روی این ایزوله‌ها ادامه یافت.

نتایج آنتی بیوگرام سویه‌های جدا شده بیمارستان شهداء تبریز در نمودار ۱ گزارش شده است. نتایج حاصل از این آزمایش نشان داده که از 100 نمونه استافیلوكوکوس اورئوس که با روش دیسک آگار دیفیوژن بررسی شد، 83 مورد (83% درصد) مقاوم نسبت به متی سیلین بودند و همه‌ی 100 سویه‌ی استافیلوكوکوس اورئوس در برابر لینزولید حساس گزارش شدند. همچنین 39 مورد (39%) مقاوم نسبت به تتراسایکلین، 25 مورد (25%) مقاوم نسبت به سفتازیدیم، 15 مورد (15%) مقاوم نسبت به سپروفلوکساسین، 21 مورد (21%) مقاوم نسبت به جنتامايسین، 11 مورد (11%) مقاوم نسبت به کوتريموکسازول بودند.

جدول 1: توالی پرایمرهای مورد استفاده در شناسایی ژن *TSST-1* در سویه های استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از بیمارستان شهداء تبریز

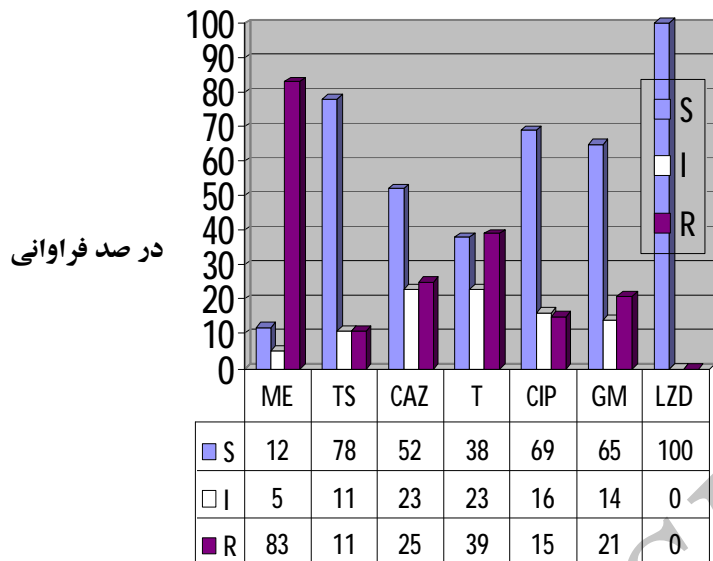
Primer	Sequence
TSST	tst-F 5'CATGAATAGAATAAAAGTTGCAATA3' tst-R 5'CCCCTTAACGCTAACACGACGATCAA3'

جدول 2: فراوانی ارگانیسم های جدا شده از بیماران بستری در بیمارستان شهداء تبریز

درصد	تعداد نمونه	نوع میکرووارگانیسم
6/87	100	استافیلوکوکوس اورئوس
6/3	93	استافیلوکوک های کواکولاز منفی
3/1	46	سودومو ناس آفروجینوزا
2/4	36	اشرشیاکلی
1/8	27	قارچ های مختلف
1/03	15	گونه های کلبسیلا
0/82	12	گونه های استریتوکوکوس
14/09	205	باسیل گرم منفی متفرقه

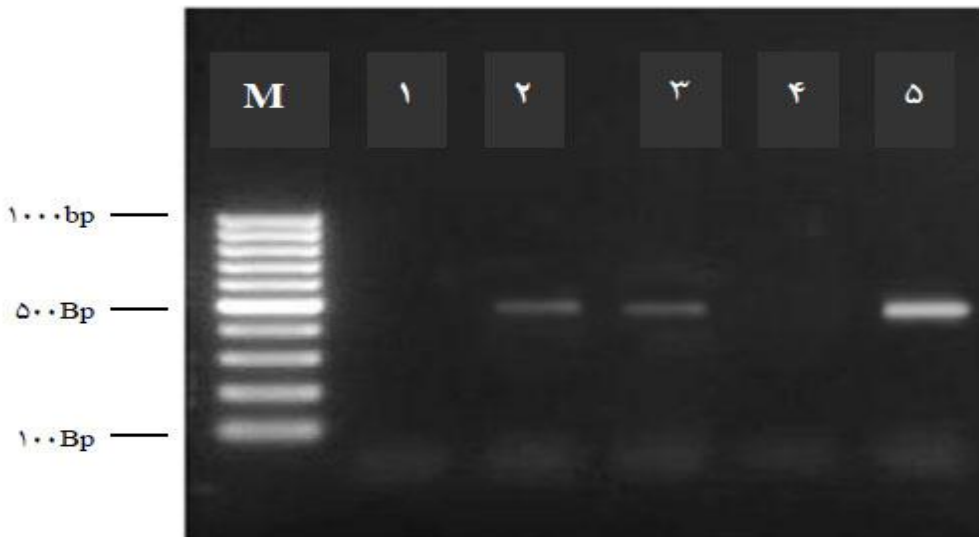
جدول 3: مشخصات سویه های استافیلوکوکوس اورئوس دارای ژن *tst* جدا شده از بیماران بستری در بیمارستان شهداء تبریز

شماره سویه	جنس	سن	نوع نمونه	مقاومت آنتی بیوتیکی
1	مرد	47	آبشه	متی سیلین، کوتربیموکسازول
2	مرد	38	فمور	متی سیلین
3	مرد	28	فمور	متی سیلین
4	مرد	53	ترشحات بینی	متی سیلین، تتراسایکلین، کوتربیموکسازول، سپروفلوكسازین، جنتامایسین، سفتازیدیم
5	مرد	62	زخم	متی سیلین، تتراسایکلین
6	زن	30	زخم	متی سیلین
7	مرد	55	تراشه	متی سیلین
8	مرد	35	زخم	متی سیلین
9	مرد	42	خون	متی سیلین، تتراسایکلین
10	مرد	41	آبشه	تتراسایکلین
11	زن	38	مایع مغزی - نخاعی	متی سیلین
12	مرد	24	خون	متی سیلین، تتراسایکلین، کوتربیموکسازول
13	زن	40	زخم	متس سیلین، تتراسایکلین
14	مرد	34	زخم	تتراسایکلین
15	زن	29	آبشه	متی سیلین، تتراسایکلین، کوتربیموکسازول
16	زن	19	زخم	متی سیلین، تتراسایکلین
17	مرد	57	فمور	متی سیلین، تتراسایکلین
18	مرد	35	زخم	متی سیلین
19	زن	28	زخم	متی سیلین
20	مرد	39	آبشه	تتراسایکلین



نمودار ۱: نتایج آنتی بیوگرام سویه‌های استافیلکوکوس اورئوس جدا شده از بیمارستان شهداء تبریز. CAZ: سفتازیدیم CIP: سپروفلوکساسین GM: جنتامیسین T: تتراسایکلین TS: کوتربیوموکسازول ME: متی سیلین و LZD: لینزوکلید

از 100 ایزوله مورد بررسی در 20 مورد (20%) *tst* شناسایی شد (تصویر ۱) که عمدتاً باکتریهای جدا شده از زخم و آبسه بودند (جدول ۳)



تصویر ۱: محصول PCR ژن *tst* در آگارز ۱ در صد استافیلکوکوس اورئوس جدا شده از بیمارستان شهداء تبریز

M: سایزمارکر، ستون ۱: کنترل منفی (آب دیونیزه)، ستون ۲, ۳: نمونه های استافیلکوکوس اورئوس دارای ژن *tst*، ستون ۴: نمونه استافیلکوکوس اورئوس قادر ژن *tst* نداشته، ستون ۵: کنترل مثبت

## بحث

در این مطالعه، از 556 نمونه ارسالی مثبت از نظر کشت میکروبی، از 100 مورد (17/98%) استافیلوکوکوس شده بود که پس از باسیل های گرم منفی خانواده آنترباکتریاسه و استافیلوکوکوس کوآگولاز منفی بعنوان سومین عامل عفونت در بیمارستان مورد مطالعه میباشد که بیشترین تعداد آن به ترتیب از نمونه های خون، زخم، ادرار و آبse به دست آمد.

در مطالعه شکوهی و همکاران، که در سالهای 1377 تا 1383 انجام شده است با پرسی 511 نمونه ی بالینی که از بیماران بیمارستان لقمان حکیم ایزوله شد، 180 سویه ی جدا شده به عنوان استافیلوکوکوس اورئوس شناسایی شد. در این تحقیق استافیلوکوکوس اورئوس به عنوان شایع ترین عوامل ایجاد کننده عفونت های بیمارستان بوده است و بیشترین سویه های در این بررسی نیز از نمونه های خون و ادرار جدا شده بود (13).

با توجه به اهمیت بررسی وجود ژن tst جانسون در سال 1991 نشان دادند که استفاده از روش PCR برای شناسایی ژن tst نسبت به سایر روش ها مثل روش های ایمونولوژیک، روشنی مناسب، حساس، سریع و ارزان می باشد (14)، براین اساس در این مطالعه از این روش برای شناسائی این ژن استفاده شد.

در مطالعه پارسونت و همکاران در سال 2008، 159 سویه استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از زنان را مورد بررسی قرار دادند. 14 سویه (9%) مثبت گزارش شدند و 2 سویه از 12 سویه توکسیزیک مقاوم به متی سیلین گزارش شد (15). در مطالعه ما از 20 ایزوله که مثبت گزارش شده بودند، 15 سویه (75%) مقاوم نسبت به متی سیلین بودند، یکی از دلایل این تفاوت می تواند به روش مطالعه حساسیت به متی سیلین مرتبط باشد زیرا در این روش ما از دیسک متی سیلین و در محیط مولر هیلتون بدون افزودن نمک طعام استفاده نمودیم که ممکن است آمار مقاومت را بیشتر از حد معمولی نشان دهد.

## تشکر و قدردانی

از مسئولین دانشکده پزشکی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تبریز و مرکز تحقیقات سل و بیماری های ریوی به دلیل فراهم نمودن امکانات تحقیق نهایت تشکر و قدردانی می شود.

## References

- 1.Biswajit S, Anil KS, Abhrajyoti G, Manjusri B. *Identification and characterization of a Vancomycin Resistant Staphylococcus aureus isolated from Kolkata (South Asia).* Journal of Medical Microbiology.2008; 57: 72-79.
2. Casey AL, Lambert PA, Elliot TSJ. *Staphylococci.* International Journal of Antimicrobial Agents.2007; 29(3): 23-32.
- 3.Morse SI. *Staphylococci. In Microbiology Including Immunology and Molecular Genetics.*1980; 3: 623-633.
4. Fueyo JM, Mendoza MC, Rodicio MR, Muñiz J, Alvarez MA, Martín MC. *Cytotoxin and pyrogenic toxin superantigen gene profiles of Staphylococcus aureus associated with subclinical mastitis in dairy cows and relationships with macrorestriction genomic profiles.* J Clin Microbiol 2005;43(3):1278-84.
5. Omoe K, Hu DL, Takahashi-Omoe H, Nakane A, Shinagawa K. *Comprehensive analysis of classical and newly described staphylococcal superantigenic toxin genes in Staphylococcus aureus isolates.* FEMS Microbiol Lett .2005;246(2):191-8.
6. Blaiotta G, Fusco V, von Eiff C, Villani F, Becker K. *Biotyping of enterotoxigenic Staphylococcus aureus by enterotoxin gene cluster (egc) polymorphism and spa typing analyses.* Appl Environ Microbiol. 2006;72(9):6117-23.
7. Todd EC. *Epidemiology of foodborne diseases: a worldwide review.* World Health Stat Q .1997;50(1-2):30-50.
8. El-Ghodban A, Ghengesh KS, Márialigeti K, Esahli H, Tawil A. *PCR detection of toxic shock syndrome toxin of Staphylococcus aureus from Tripoli, Libya.* J Med Microbiol. 2006;55(2):179-82.
9. Fueyo JM, Mendoza MC, Martín MC. *Enterotoxins and toxic shock syndrome toxin in Staphylococcus aureus recovered from human nasal carriers and manually handled foods: epidemiological and genetic findings.* Microbes Infect. 2005;7(2):187-94.
10. Chapaval L, Moon DH, Gomes, JE, Duarte FR, Tsai SM. *An alternative method for Staphylococcus aureus DNA isolation.* Arq. Bras. Med. Vet. Zootec.2008; 60(2): 299-306.
11. Sindhu N, Sharma A ,Jain VK. *Coagulase gene based molecular detection of staphylococcus aureus directly from mastitic milk samples of murrah buffalo.* Buffalo Bulletin; 29(1):52-59.
12. Deurenberg H, Nieuwenhuis F, Driessen C, London N, Frank R, Ellen E , etal. *The prevalence of the Staphylococcus aureus tsst gene among community- and hospital-acquired strains and isolates from Wegener\_s Granulomatosis patients.* FEMS Microbiology Letters. 2005; 245 (1) 185-189.
13. Shokohi sh , aminzadeh z , shrafi k , ashrafi m. *Evaluation of antibiotic resistance of resistant Staphylococcus aureus to acquired metisilin.* Journal Microbiology.2009;1(2):59.
14. Gohnson w, tyler M, ewan S, ashton E, pollard F, Rozee K.R. *Detection of Genes for Enterotoxins, Exfoliative Toxins, and Toxic Shock Syndrome Toxin 1 in Staphylococcus aureus by the Polymerase Chain Reaction.* Journal of Clinica Microbiology. 1991;29(3):426-430.
15. Parsonnet J, Goering R, Hansmann M, Jones M, Ohtagaki K, Davis C , Totsuka K. *Prevalence of Toxic Shock Syndrome Toxin 1 (TSST-1)-Producing Strains of Staphylococcus aureus and Antibody to TSST-1 among Healthy Japanese Women.* Journal of clinical microbiology. 2008; 46(8): 2731-2738.
16. Islam MJ, Uddin MS, Nasrin MS, Nazir KHM, Rahman MT .Alam MM. *Prevalence of enterotoxigenic and toxic shock syndrome toxin-1 producing coagulase positive staphylococcus aureus in human and their characterization.* Bangl J Vet Med. 2007; 5 (1 &2): 115-119.