

بررسی وجود ژن انتقال دهنده مس در لیستریا مونوسیتوزنز و وارد کردن آن به درون اشریشیاکلی

جمیله نوروزی Ph.D. ✨

✨ دانشگاه علوم پزشکی ایران، گروه میکروبیولوژی

آدرس مکاتبه: تهران، صندوق پستی ۶۱۸۳-۱۴۱۵۵، دانشگاه علوم پزشکی ایران،

گروه میکروبیولوژی

چکیده

✨ **هدف:** لیستریا مونوسیتوزنز، باکتری گرم مثبتی است که در محیط اطراف یافت می‌شود و عامل بیماریهای شدیدی نظیر عفونتهای قبل و بعد از تولد، سپتی سمی و مننژیت در انسان و حیوان می‌باشد. وجود ژن *ctpA* (ژن انتقال دهنده مس) در عفونتهای ناشی از لیستریا مونوسیتوزنز در انسان اهمیت دارد. هدف از این بررسی، یافتن ژن *ctpA* در لیستریا مونوسیتوزنهای جدا شده از منابع گوناگون، تعیین شرایط مناسب برای انجام PCR و یافتن روشی برای انتقال ژن *ctpA* به درون باکتری اشریشیاکلی در دانشگاه آدلاید استرالیا بوده است.

✨ **مواد و روشها:** این تحقیق در دو مرحله (مرحله اول، یافتن *ctpA* در ۶۹ سویه لیستریا مونوسیتوزنز نگهداری شده در آزمایشگاه میکروبیولوژی دانشگاه آدلاید و در مرحله دوم انتقال این ژن به باکتری (*E. coli* DH5- α) انجام گرفته است. ابتدا، DNA از کروموزوم لیستریا مونوسیتوزنز جدا شد و سپس با استفاده از PCR و الکتروفورز، وجود ژن *ctpA* در آن جستجو، جدا و در روی ژل آگاروز با فنل خالص گردید. بعد از این ژن به درون پلاسمید PGEM-T اتصال داده شد و به سلولهای گیرنده از *E. coli* DH5- α وارد گردید. کلنی‌های سفید رنگی که در محیط کشت حاوی X-gal ظاهر شدند حاوی ژن *ctpA* بودند. پس از خالص کردن این ژن در روی ژل آگاروز، با استفاده از dye-terminator و خالص سازی ژن، توالی کامل نوکلئوتیدی از DNA کلون شده تعیین گردید.

✨ **یافته‌ها:** از ۶۹ لیستریا مونوسیتوزنز مورد بررسی، ۳۸ درصد آنها دارای ژن *ctpA* بودند. *ctpA* از ۹۰ درصد از نمونه‌های کلینیکی و لبنیات، ۸۵ درصد از نمونه‌های محیطی و ۷ درصد از نمونه‌های حاصل از گوشت و مرغ به دست آمد. با توجه به مشکلاتی که در انجام انتقال ژنها وجود دارد، خوشبختانه در این روش، توالیهای نوکلئوتیدی ژن *ctpA* از لیستریا مونوسیتوزنز به درون اشریشیاکلی با موفقیت انجام شد.

✨ **نتیجه‌گیری:** چون ژن *ctpA* در ۹۰ درصد از لیستریا مونوسیتوزنهای به دست آمده از لبنیات و نمونه‌های کلینیکی یافت شد و در ۷ درصد از لیستریا مونوسیتوزنهای به دست آمده از مرغ و خروس مشاهده گردید، این امر احتمالاً نشان دهنده آن است که نژادهای مختلف این باکتریها، خاصیت بیماری‌زایی یکسانی ندارند. با توجه به اینکه، این باکتری در درون سلول قادر به تکثیر می‌باشد، بنابراین با انتقال این ژن به درون اشریشیاکلی، شاید بتوان از اشریشیاکلی حاوی این ژن جهت تهیه واکسن در برابر عفونتهای لیستریا مونوسیتوزنز استفاده نمود.

کل واژگان: لیستریا مونوسیتوزنز، انتقال ژن، ژن *ctpA*، باکتری *E. coli* DH5- α

مقدمه

لیستریا مونوسیژنتر، باکتری گرم مثبت و بی‌هوازی اجباری است که در درون سلول نیز قادر به تکثیر می‌باشد. این باکتری در محیط اطراف یافت می‌شود. در بررسی‌های اپیدمیولوژی نشان داده شده است که این باکتری از طریق غذاهای آلوده مانند کره (۱)، پنیر (۲)، شیر پاستوریزه شده (۳)، سبزیجات خام (۴)، گوشت و فرآورده‌های آن (۵) و غیره به انسان انتقال می‌یابد. بیماران سالمند، زنان باردار و افرادی که سیستم ایمنی آنها مختل شده است مانند گیرندگان پیوند عضو و افراد مبتلا به بدخیمی‌ها مانند لنفوم، در خطر ویژه‌ای می‌باشند. مننژیت، شایع‌ترین عفونت لیستریای انسانی است که گرایش این باکتری را به سیستم عصبی مرکزی نشان می‌دهد (۶). بیماری لیستریوز قبل از تولد در انسان ممکن است به صورت عفونت درون رحمی بوده که موجب سستی سسی جنین و مرگ جنین قبل از تولد می‌شود. حمله بعدی بیماری به صورت مننژیت از زمان تولد تا ۳ هفته بعد از تولد بروز می‌کند (۷).

در سال ۱۹۹۶، ژنی در لیستریامونوسیژنتر به نام *ctpA* شناسایی گردید (۸). این ژن، پروتئینی با ۶۵۳ اسید آمینه را کد می‌کند (Accession number Genbank). آنالیز این پروتئین، شباهت عمده‌ای را به خانواده آنزیم‌های وابسته به ATP که در انتقال مس در پروکاریوتها و ایسوکاریوتها دخالت دارد آشکار ساخت. این پژوهشگران، مکان جدیدی را در DNA یافتند که سیستم انتقال مس را در لیستریامونوسیژنتر کد می‌کنند.

عوامل بیماری‌زایی که نقشی در پاتوژنز عفونت‌های لیستریا مونوسیژنتر به عهده دارند توسط برخی از پژوهشگران مرور شده است (۹، ۱۰). در هر حال، عوامل دیگری ممکن است در برقراری عفونت دخالت داشته باشند. برای مثال تعداد زیادی از نژادهای لیستریامونوسیژنتر به کاتیونهای فلزات سنگین مانند کادمیم مقاوم هستند (۱۱). در این مورد، مقاومت توسط شاخص *cadA* اعطاء می‌گردد و پروتئین ATP از نوع P در انتقال کادمیم یا مس در سایر باکتریها دخالت دارند نیز گزارش شده است مانند ژن *cadA* و ژن *cadC* در استاتاقیلوکوک پسماریزا (۱۲)، ژن *PacS* در *Synechococcus* (۱۳)، ژن *copA* در *E. hira* (۱۴)، و *copA* و ORF در هلیکوباکتریپلوری (۱۵).

توالی اسیدهای آمینه موجود در پروتئینهای *ctpA* همچنین شباهت زیادی با پروتئینهای در ارتباط با اختلالات متابولیسم مس در سندرم ارثی *Menkes* (۱۶) و بیماری *Wilson* (۱۷) در انسان دارد. در بیماری منکس، ورود و خروج مس در سلولهای روده دچار اختلال بوده و کمبود شدید مس در بدن حاصل می‌شود. در بیماری ویلسون، ناتوانی در ورود مس از کبد به درون صفرا دیده می‌شود که به سمومیت ناشی از مس منجر گردد. از طرفی ATP در *ctpA* موجود در لیستریامونوسیژنتر با پروتئینهای باکتری که در جایجایی مس دخالت دارد و همچنین با *ctpA* موجود در لیستریامونوسیژنتر با پروتئینهای باکتری که در جایجایی مس دخالت دارد و همچنین با پروتئینهایی که در بیماری منکس و ویلسون ساخته می‌شود تشابه زیادی دارد (۱۰). با توجه به اینکه، لیستریامونوسیژنتر در محیط اطراف پراکنده است، پس

این یافته‌ها نشان می‌دهد که این ارگانیسم در محیط طبیعی خود یا داشتن ATP از *ctpA* در جایجایی یون مس دخالت کرده و مقدار مس را در سلول ثابت نگاه می‌دارد تا زنده بماند.

هدف از این بررسی، در مرحله اول یافتن درصد وجود ژن *ctpA* (ژن انتقال دهنده مس) در لیستریا مونوسیژنترهای جدا شده از منابع گوناگون (نمونه‌های کلینیکی، لبنیات، محیط اطراف، گوشت قرمز و مرغ) که در آزمایشگاه میکروبیولوژی دانشگاه آدلاید استرالیا نگهداری شده بود و در مرحله دوم، وارد کردن این ژن به درون اشریشیاکلی DH5- α بوده است.

مواد و روشها

این تحقیق در دو مرحله انجام شده است. در مرحله اول، یافتن ژن *ctpA* به روش اکتشافی یا توصیفی در ۶۹ لیستریا مونوسیژنتر جدا شده در آزمایشگاه میکروبیولوژی دانشگاه آدلاید استرالیا و در مرحله دوم، انتقال این ژن به روش تجربی به درون باکتری *E. coli* DH5- α . نگهداری در بخش میکروبیولوژی دانشگاه آدلاید بوده است (۸، ۱۸). لیستریا مونوسیژنتر و اشریشیاکلی DH5- α که در این آزمایش به کار رفت در محلول گلیسرول و پپتون در ۷۰ $^{\circ}$ سانتیگراد نگهداری شده بود. یک کلنی از لیستریا مونوسیژنتر در محیط BHI و یک کلنی از اشریشیاکلی در محیط نونریت آگار به روش خطی، کشت داده شد و به مدت یک شب در حرارت ۳۷ سانتیگراد نگهداری گردید. سپس، جهت بررسی‌های زیر مورد استفاده قرار گرفت.

ابتدا، DNA کروموزومی با روش اصلاح شده *Flamm* و همکارانش به دست آمد (۱۹). غلظت DNA با استفاده از اسپکتروفتومتر در طول موج ۲۶۰ نانومتر اندازه گرفته شد. عمل الکتروفورز در حرارت اتاق با غلظت ۱ درصد ژل آگاروز در محلول بافر TAE انجام شد. محلول بافر TAE شامل EDTA، Tris و اسید استیک بود. ژل توسط محلول اتیدیوم بروماید رنگ آمیزی شد و در زیر نور ماورای بنفش مشاهده و عکسبرداری گردید.

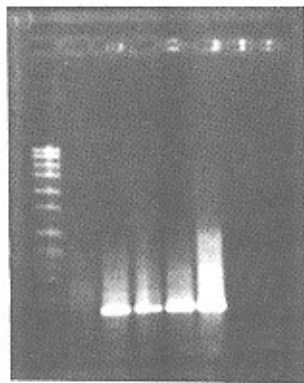
از DNAی SPP-1، باکتریوفاژ حاصل از باسیلوس سوبتیلیس که توسط *Ecor-1* بریده شده بود به عنوان مارکر استفاده گردید.

تجربیات اولیه جهت یافتن بهترین شرایط برای انجام PCR صورت گرفت. سپس، *ctpA* در ۶۹ سویه لیستریا مونوسیژنتر موجود در آزمایشگاه که قبلاً از مناطق متفاوتی (محیط اطراف، بیمار، لبنیات، گوشت قرمز و مرغ) جدا شده بود مورد جستجو قرار گرفت.

کیت پلاسمید (+) PGEM-7zf برای کلون کردن قطعات ژن *ctpA* به عنوان حامل (vector) به کار رفت (۲۰). اشریشیاکلی DH5- α به عنوان باکتری میزبان برای کلون کردن ژن در نظر گرفته شد. زیرا بررسی‌های اولیه نشان داد که این باکتری فاقد ژن *ctpA* می‌باشد.

در این بررسی، ابتدا ژن *ctpA* از لیستریا، جدا شد (۸). پس از انجام PCR و الکتروفورز بر روی ژل آگاروز، ژن *ctpA* بوسیله فنل خالص گردید. در این حالت، DNA حاصل از PCR را که به روش استاندارد الکتروفورز شده بود از ژل آگاروز بدون استفاده از

dye-terminator و خالص کردن DNA ویژه ctpA، توالی کامل نوکلئوتیدی از ژن کلون شده تعیین گردید که به طور دقیق مشابه ژن ctpA وارده شده به اشرشیاکلی بوده است. این نتایج، انتقال کامل توالیهای نوکلئوتیدی از ژنهای ctpA از لیستریامونوسیتوژنز به اشرشیاکلی را نشان داد. در شکل ۱، باند ژن ctpA مشاهده شده بر روی ژل آگاروز در الکتروفورز نشان داده شده است.



شکل ۱: باند ژن ctpA مشاهده شده بر روی ژل آگاروز در الکتروفورز

بحث

مقدار بسیار کم مس برای حیات تمام سلولهای زنده ضروری است اما چنانچه مقدار آن زیاد باشد برای سلول کشنده می باشد. به نظر می رسد که باکتریها نیز دارای یک سیستم انتقال یون هستند (۲۳) که در زنده ماندن باکتریها ضروری است. پروتئینهایی که در انتقال یون مس و کادمیم در سایر باکتریها دخالت دارند نیز گزارش شده است (۱۱، ۱۵). در هنگام عفونت، سلولهای ایوکاریوتی میزبان در معرض تغییرات عمده ای در غلظتهای عناصر کمیاب در سرم قرار می گیرند (۲۴). برای مثال، غلظت یون مس در کبد موش در هنگام عفونت انگلی به مقدار زیادی کاهش می یابد (۲۵، ۲۶). بنابراین لیستریامونوسیتوژنز ممکن است برای زنده ماندن مکانیزمهایی داشته باشد که مس را به وسیله عمل ctpA از سلولهای آلوده به دست آورد.

وجود ژن ctpA در لیستریامونوسیتوژنز برای پایداری و ایجاد بیماری در موش آلوده ضروری است (۱۸). چون وجود ژن ctpA در عفونتهای باکتری اهمیت دارد، توزیع ژن ctpA در بین ۶۹ سویه لیستریامونوسیتوژنز جدا شده از منابع مختلف موجود در دانشگاه آدلاید استرالیا بررسی شد. با استفاده از PCR، DNA ویژه ctpA در ۳۸ درصد آنها یافت شد. در حال حاضر، آنتی بیوتیکها به طور موثری در درمان لیستریوز انسانی به کار می روند (۲۷). آمپی سیلین، آموکسی سیلین و جنتامایسین، داروهای انتخابی برای درمان لیستریوز انسانی می باشند و آنتی بیوتیکهایی مانند کلرآمفنیکل و آزولوسیلین بر روی لیستریوز موثر نیستند. با وجود این، در حدود ۳۰ درصد از بیمارانی که قبلاً دارو مصرف کرده اند، ممکن است عفونت مجدد ظاهر شود (۲۸). توضیح احتمالی آن است که لیستریامونوسیتوژنز در درون سلول زندگی می کند و بدینوسیله، این باکتریها از در معرض آنتی بیوتیک قرار گرفتن محفوظ می مانند. در نتیجه، تعدادی از پژوهشگران در صدد ساختن

اتیدیوم بروماید یا نور ماورای بنفش با تیغ استریل بریده شد. سپس یک میلی لیتر از فتل به هر گرم آگاروز افزوده شد و توسط ورتکس به خوبی مخلوط گردید و در حرارت ۷۰- سانتیگراد به مدت یک ساعت نگهداری شد. بعد از سانتریفوژ، کلروفوم را به آن اضافه کرده و سپس DNA با افزودن اتانول ۱۰۰ درصد به دست آمد. سپس، مطابق دستور کارخانه سازنده، قطعات خالص ژنهای ctpA به درون پلاسمید pGEM-T آن وارد شد (ligation). بعد با حرارت دادن سلولها و افزودن کلسیم، پلاسمیدهای حاوی ژن ctpA به درون سلولهای گیرنده (competent) E.coli DH5- α وارد گردید. پلاسمیدهایی که ژن ctpA به درون آنها الحاق شده بود در روی پلیت نوترینت آگار حاوی X-gal شناسایی گردید. کلنی های سفید رنگی که در پلیت X-gel رشد کرده بودند برداشته شد و در محیط نوترینت آگار حاوی آمپی سیلین کشت داده شد. سپس، یک کلنی از پلیت حاوی آمپی سیلین برداشته شد، پس از جدا کردن ژن ctpA و انجام PCR، از کیت گرفت dye-terminator برای توالی کردن ژن ctpA مورد استفاده قرار گرفت (۲۱).

یافته‌ها

تجربیات اولیه نشان داد که شرایط مناسب برای انجام PCR، غلظت ۲۵mM کلرور منیزیم در حرارت ۹۴ سانتیگراد (denaturation) به مدت ۳ دقیقه (یک چرخش)، ۵۵ سانتیگراد (annealing) به مدت ۳۰ ثانیه، ۷۲ سانتیگراد (extension) به مدت ۳ دقیقه (۳۰ چرخش) و ۷۲ سانتیگراد (stabilization) به مدت ۴ دقیقه (یک چرخش) می باشد (۲۲).

از ۶۹ سویه لیستریا مونوسیتوژنز مورد بررسی، در ۳۸ درصد از موارد، بندی به اندازه ۵۵۸bp در ژل الکتروفورز به دست آمد. این ژن از ۹۰ درصد نمونه های کلینیکی جدا شده از لبنیات، ۸۵ درصد نمونه های محیطی و ۷ درصد نمونه های حاصل از گوشت فرمز و مرغ به دست آمد. نتایج نشان داد که اکثر نژادهای بیماریزا از لیستریامونوسیتوژنز بر روی ژل الکتروفورز حاوی ctpA بودند و سایر نژادهای غیربیماریزا، فاقد ژن ctpA بودند.

عمل هضم DNA ویژه ctpA با آنزیم اندوکلاز با عمل پرندهگی به نام Hpa-1 انجام شد و دو باند به اندازه ۱۷۶ bp و ۳۲۸ bp در مقایسه با SPP-1 در ژل الکتروفورز یافت گردید که مجموع ۵۵۸bp (۵/۵۵۸ kbp) بود.

پس از عمل ligation و انتقال ژن ctpA به درون باکتری E.coli DH5- α ، حدود ۲۰۰ کلنی از باکتریهای اشرشیاکلی با پیدایش کلنی های آبی - سفید در روی محیط کشت حاوی X-gel (۴۰ میلی گرم در هر میلی لیتر، برای شناسایی توانایی تولید بتا گالاکتوزیداز) از هم متمایز شدند. کلنی های سفید رنگی که حاوی ژن ctpA بودند (کلون مثبت)، برداشته شد و در سطح محیط کشت نوترینت آگار حاوی آنتی بیوتیک آمپی سیلین کشت گردید. سپس، DNA حاصل از باکتریهای ترانسفورم شده E.coli جدا شد و مجدداً پس از انجام PCR، ژن ctpA در روی ژل آگاروز خالص گردید و با استفاده از کیت

سالمونلاتایفی (۳۰) می‌باشد که محافظت را در برابر تیفوئید فراهم می‌سازد.

در این بررسی، انتقال ژن *ctpA* به درون *E. coli* DH5- α با موفقیت کامل انجام شد. در بررسیهای بعدی می‌توان این اثرشیاکلی را به موش خوراند تا آنتی بادی در برابر این باکتری که این کلون (*ctpA*) را در خود پناه داده است در بدن موش تولید کند. سپس، میزان ایمنی توسط این آنتی بادی را در موش می‌توان تعیین نمود. در آینده با وارد کردن این کلون به درون نژادهای مناسب می‌توان ایمونوژن خوراکی را در برابر لیستریامونوسیوتوژنز به دست آورد.

واکسنی در برابر لیستریامونوسیوتوژنز می‌باشند تا محافظتی را در برابر این عفونت فراهم سازند. چون این باکتری، درون سلولی است، بنابراین، پاسخ ایمنی سلولی برای محافظت ضد میکروبی آن ضروری می‌باشد. در این صورت، ایمنی محافظتی بوسیله واکسن حاصل از سلولهای زنده حاصل می‌شود و واکسنهای تولید شده از پروتئینهای محلول و باکتریهای کشته شده معمولاً موثر نمی‌باشد (۲۹). اخیراً فقط دو واکسن زنده فعال در برابر پاتوژنهای درون سلولی مورد استفاده قرار گرفته است: یکی واکسن ب θ حاصل از مایکوپلازما *Mycobacterium paratuberculosis* (باسیل کالت وگورین) بر علیه بیماری سل و دیگری واکسن *Ty21a*

References

- Lyytikäinen O, Autio T, Maijala R, Ruutu Honkanen-Buzalski T, Miettinen M, Hatakka M, Mikkola J, Anttila VJ, Johansson T, Rantala L, Aalto T, Korkeala H, Siitonen SA: An Outbreak of *Listeria monocytogenes* serotype 3a infections from butter in Finland. *J Infect Dis* 2000; 181(5): 1838-1841
- Larson AE, Johnson EA, Nelson JH: Survival of *Listeria monocytogenes* in commercial cheese brines. *J Dairy Sci* 1999; 82: 1860-1868
- Teo AYL, Knabel SJ: Development of a simple recovery enrichment system for enhanced detection on heat injured *Listeria monocytogenes* in pasteurized milk. *J Food Protection* 2000; 63(4): 462-472
- McLauchlin JA: *Listeria monocytogenes*, recent advances in the taxonomy and epidemiology of listeriosis in humans. *J Appl Bacteriol* 1987; 63: 1-11
- Shannon AC, Carr LE, Mallinson ET, Lamichanne C, Rice BE, Rollins DM, Joseph SW: Development and evaluation of a 24 hour method for the detection and quantification of *Listeria monocytogenes* in meat products. *J Food Protection* 2000; 63: 347-353
- Nieman RE, Lorber B: Listeriosis in adult: a changing pattern, Report of eight cases and review of the literature, 1968-1978. *Rev Infect Dis* 1980; s 2: 207-227
- Lorber B: Clinical listeriosis-implications for pathogenesis. In food-borne listeriosis. Miller AL, Smith J, Somkuti GA (eds). Elsevier science publications co, Amsterdam 1990; 41-49
- Francis MS, Thomas CJ: Analysis of multiplicity of infection. *J Med Microbiol* 1996; 45: 323-330
- Portnoy DA, Chakraborty T, Goebel W, Coosart P: Molecular determinants of *Listeria monocytogenes*. *Infect Immun* 1992a; 60: 1263-1267
- Sheehan B, Kocs C, Dramsi S, Gouin E, Klarsfeld AD, Mengaud J, Coosart P: Molecular and genetic determinants of the *Listeria monocytogenes* infectious process. *Curr. Top Microbiol Immunol* 1994; 192: 182-216
- Lebrun M, Audrier A, Cossart P: Plasmid-borne cadmium resistance genes in *Listeria monocytogenes* are to *cadA* of *cadC* of *Staphylococcus aureus* and are induced by cadmium. *J Bacteriol* 1994; 174: 3040-3048
- Nucifora G, Chu L, Misra TK, Silver S: Cadmium resistance from *Staphylococcus aureus* plasmid p1258 *cadA* gene results from a cadmium efflux ATPase. *Proc. Natl Acad Sci USA* 1989; 86: 3544-3548
- Kanamaru K, Kashiwagi S, Mizuno T: The Cyanobacterium, *Synechococcus* sp. Pcc 7942, possess two distinct genes encoding cation-transporting P-type ATPases. *FEBS Letts* 1993; 330: 99-104
- Odermatt A, Suter H, Krapf R, Solioz M: Primary structure of two P-type ATPase involved in copper homeostasis in *Enterococcus hirae*. *J Biol Chem* 1993; 268: 12775-12779
- Ge Z, Hiratsuka K, Taylor DE: Nucleotide sequence and mutational analysis indicate that two *Helicobacter pylori* genes encode a P-type ATPase and cation-binding protein associated with copper transport. *Mol Microbiol* 1995; 15: 97-106
- Vulpe C, Levinson B, Whitney S, Packman S, Gitschier J: Isolation of a candidate gene for Menkes disease and evidence that it encodes a copper-transporting ATPase. 1993; *Nature Gene* 5: 7-13
- Bull PC, Thomas GR, Rummenes JM, Forbes JR, Cox DW: The Wilson disease gene is a putative copper transporting P-type ATPase similar to the Menkes gene. 1993; *Nature Gene* 5: 327-337
- Francis MS, Thomas CJ: The *Listeria monocytogenes* gene *ctpA* encodes a putative P-type ATPase involved in copper transport. 1997; *Mol Gen*

Genet 253: 484-491

19. Flamm RK, Hinrichs DJ, Thomaslow MF: Introduction of pAM β 1 into *Listeria monocytogenes* by conjugation homology between native *L. monocytogenes*. *Plasmids Infect Immun* 1984; 44: 157-161
20. Technical M: pGEM-T and pGEM-T easy vector system; Promega: Instruction for use of products, part# TM042, revised 7/79
21. The Perkin-Elmer Corporation: ABI Prism TM Dye terminator cycle sequencing ready reaction kit with Ampli Tag DNA polymerase, FS, protocol P/N 402078. revision A. Aug 1995
22. Fitter S, Heuzenroeder MN, Thomas CJ: A combined PCR and selective enrichment method for rapid detection of *Listeria monocytogenes*. *J Appl Bacteriol* 1992; 73: 53-59
23. Brown NT, Lee BT, Silver O: In metal ions biological system. Sigel H, Sigel A (eds). Dekker NY 1994; 405-434
24. Beisel WR: Magnitude of the host nutritional responses to infection. *Am J Clin Nutr* 1997; 30: 1236-1247
25. Matousek- be- Abel- be- la- Curz A, Burguera

- Burguera JL, Burguera M, Anez N: Changes in the total content of iron, copper and zinc in serum, heart, liver, spleen and skeletal muscle tissues of rats infected with *Trypanosoma cruzi*. *Biol Trace Elem Res* 1993; 37: 51-70
26. Crocker A, Lee C, Aboko C, Durham C: Interaction isolates of nutrition and infection: Effect of copper deficiency on resistance to *Trypanosoma lewisi*. *J Natl Med Assoc* 1992; 84: 697-706
27. Marget W, Eeliger HPR: *Listeria monocytogenes* infection: Therapeutic Possibilities and problems. *Infection* 1988; 16: 5175-5177
28. Nieman RE, Lorber B: Listeriosis in adult: a changing pattern, report of eight cases and review of the literature, 1968-1978. *Rev Infect Dis* 1980; 2: 207-227
29. Hess J, Kaufmann SHE: Vaccination strategies against intracellular microbes. *FEMS Immunol Med Microbiol* 1993; 7: 95-104
30. Germanier R: Isolation and characterization of gel mutant Ty21a of *Salmonella typhi*: a candidate for a live oral typhoid vaccine. *J Infect Dis* 1975; 141: 553-555

