

بررسی منشاء ژنتیک شیگاتوکسین در اشریشیا کلی انتروهموراژیک

دکتر سعید سپهری سرشت^۱، دکتر تقی زهراei صالحی^۲، دکتر مرتضی ستاری^۳، دکتر حسن تاجبخش^۴، دکتر محمد مهدی اصلانی^۵

۱- دکترای بیوتکنولوژی، گروه میکروبشناسی و ایمنی شناسی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه تهران

۲- استاد گروه میکروبیولوژی و ایمونولوژی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه تهران

۳- دانشیار گروه باکتری شناسی، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس (مؤلف مسؤول) تلفن: ۰۲۱-۸۲۸۸۳۵۶۳ sattarim@modares.ac.ir

۴- استاد گروه میکروبیولوژی و ایمونولوژی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه تهران

۵- دانشیار گروه باکتری شناسی، استیتو پاستور ایران

چکیده

زمینه و هدف: انتروهموراژیک اشریشیا کلی (EHEC) یکی از مهمترین عوامل بیماری‌زای خطرناک و حتی با مرگ و میر بالا هنگام ایدمی‌های ناشی از مصرف غذاهای آلوده معرفی شده است. تولید سیتوکسین‌هایی موسوم به سموم شیگا (Shiga toxin) از ویژگیهای بارز این گروه از باکتریهای است. بررسی منشاء ژنتیک در کنترل انتشار تولید توکسین در بین سویه‌های مختلف اشریشیا کلی اهمیت دارد. همچنین برای تولید مقادیر زیاد توکسین جهت اثرات ضد سرطانی آن ناگزیر از شناسایی منشاء ژنتیک توکسین هستیم.

روش بررسی: تعداد ۴۰۰ نمونه مدفع از گاوها و گوساله‌های سه گاوداری در استان تهران درون لوله‌های استریل حاوی سرم فیزیولوژی استریل گرفته شد. استخراج Total DNA ایزوله‌های اشریشیا کلی انجام گرفت و بر روی آن PCR جهت جداسازی اولیه ایزوله‌های شیگاتوکسین انجام شد. جهت استخراج فاژهای لیزوزن از سلول باکتری القاء فاژ با استفاده از سیروفلوكسالین انجام گرفت و سپس با روش فیلتراسیون و هضم آنزیمی، فاژ تخلیص شد. روی فاژ تخلیص شده مجدداً PCR انجام شد تا وجود ژن شیگاتوکسین روی ژنوم فاژ اثبات شود.

یافته‌ها: مشخص شد که از ۳۴ ایزوله شیگاتوکسینیک، ۲۴ ایزوله (۷۰/۵٪) شیگاتوکسین ۱، ۸ ایزوله (۲۳/۵٪) شیگاتوکسین ۲ و ۲ ایزوله (۶٪) هر دو نوع شیگاتوکسین را تولید می‌کردند. همچنین فراوانی حضور ژن رمزکننده شیگاتوکسین روی ژنوم فاژ بررسی و مشخص شد که از ۳۴ ایزوله دامی مورد مطالعه، ۲۶ ایزوله (۷۶/۵٪) واجد فاژ لیزوزن رمزکننده شیگاتوکسین هستند.

نتیجه‌گیری: ثابت شده که شیگاتوکسین می‌تواند توسط فاژ، کروموزوم یا پلاسمید کد شود. در صورتی که فاژ در سطح باکتری دارای گیرنده باشد، می‌تواند وارد پیکر باکتری شود. بنابراین در صورتی که ژن رمزکننده شیگاتوکسین بر روی فاژ قرار گرفته باشد، ممکن است در بین سویه‌های مختلف اشریشیا کلی این ژن رمزکننده شیگاتوکسین باشد. بنابراین بررسی منشاء ژنتیک در کنترل انتشار تولید توکسین در بین سویه‌های مختلف اشریشیا کلی اهمیت دارد. از سوی دیگر شیگاتوکسین دارای اثرات ضد سرطانی می‌باشد. بنابراین اگر هدف استفاده شیگاتوکسین به عنوان یک داروی ضد سرطان باشد، مطلوب آن است که بتوان این توکسین را به مقدار زیاد تولید نمود و ناگزیر از شناسایی منشاء ژنتیک آن هستیم.

کلید واژه‌ها: اشریشیا کلی، PCR، شیگاتوکسین، فاژ

وصول مقاله: ۸۷/۴/۱۲ اصلاح نهایی: ۸۷/۵/۱۴ پذیرش مقاله: ۸۷/۵/۱۴

مقدمه

کردند که عصاره کشت بعضی سویه‌های اشريشياکلی روی کشت سلول ورو (سلولهای کلیه میمون سبز آفریقایی) اثر سمی دارند. بعداً معلوم شد که این اثر با آنتی سرم سم شیگا خنثی می‌شود و پیشنهاد دادند که سمی شبه شیگا مسئول سیتوکسیستی است (۴). اوبرین و همکارانش ثابت کردند که سویه O157:H7 جدا شده از یک بیمار مبتلا به کولیت هموراژیک درآمریکا برای رده سلولی هلا سمی است و پیشنهاد کردند که این سویه سمی شبه شیگا تولید می‌کند که بدلیل مشابه اصطلاح سم شبه شیگا SLT:Shiga-like Toxin را بکار برdenد و امروزه بجای این واژه شیگا توکسین را بکار می‌برند (۵).

بیش از ۱۰۰ گونه از اشريشيا کولی شیگاتوکسین تولید می‌کنند، مثلاً گونه‌های O5:H-, O76:H19, ONT:H21, O126:H8, O146:H21, ONT:H- شیگاتوکسیزنيک هستند (۶)، اما O:157 H:7 E. coli مهمترین سویه تولید کننده توکسین است (۷). گونه‌های شیگاتوکسیزنيک اشريشياکلی به عنوان عامل بیماری در انسان و حیوانات شناخته شده‌اند و زوئنوز می‌باشد (۸). در تحقیقات اخیر که در ایالات متحده انجام شده سالانه حدود ۲۰۰۰۰ مورد اتفاق نهاد و ۲۵۰ مورد مرگ توسط گونه‌های شیگاتوکسیزنيک ناشی از مصرف مواد غذایی آلوده گزارش می‌شود (۹). در حال حاضر به خوبی مشخص شده که STEC به طور متناوب از مدفع گاو و گوسفند قابل جداسازی است و در نتیجه می‌تواند باعث آلودگی گوشت‌های شود که از این دامها به دست می‌آیند (۱۰). ثابت شده که شیگاتوکسین می‌تواند توسط فائز، کروموزوم یا پلاسمید کد شود. پلاسمید می‌تواند با روش‌های ترانسفورماتیون، کونژوگاسیون یا ترانسداکشن در بین باکتریها منتشر

اشريشياکلی از هنگام کشف آن در سال ۱۸۸۵ توسط تئودور اشريش از مدفوع کودکان به عنوان یکی از مهمترین پاتوژنهای انسانی معرفی شده است (۱). این باکتری شایعترین میکرووارگانیسم فلور نرمال روده انسان و حیوانات خونگرم است که در کودکان چند روز پس از تولد مستقر می‌شود (۱)، ولی کسب ژنهای ویرولانس متحرک به شکل باکتریوفاژهای ادغام شده در کروموزوم یا پلاسمیدها و یا کسب جزایر پاتوژنیسته انواع متفاوتی از سویه‌های پاتوژن انسانی را ایجاد کرده است که به انواع مختلفی از جمله اشريشياکلی انتروپاتوژنیک EPEC، اشريشياکلی انتروتوکسیزنيک EIEC، اشريشياکلی مهاجم رودهای EHEC، اشريشياکلی انتروهموراژیک EHEC و اشريشياکلی جمع شونده در روده EAEC تقسیم‌بندی می‌شوند (۲). اخیراً EHEC به عنوان یکی از مهمترین عوامل بیماریزای خطرناک و حتی با مرگ و میر بالا هنگام اپیدمی‌های ناشی از مصرف غذاهای آلوده معرفی شده است (۳).

اشريشياکلی شیگاتوکسیزنيک باکتری گرم منفی بی‌هوای اختیاری است. تولید سیتوکسینهایی با نام سوموم شیگا از ویژگیهای بارز این گروه از باکتریهای است که از سه اصطلاح مختلف: اشريشياکلی های مولد وروتوكسین (VTEC) مولد سم شیگا (STEC) و انتروهموراژیک (EHEC) برای نامگذاری آنها استفاده می‌شود، برخی از محققین از واژه EHEC برای معرفی باکتریهای مولد اسهال خونی یا سندرم اورمی همولیتیک (HUS) و از VTEC و STEC برای معرفی سویه‌های مولد اسهال غیر خونی و خفیف استفاده می‌کنند (۳). در سال ۱۹۷۷ کونووالکوک و همکارانش گزارش

ایزوله‌های اشريشياکلي مورد تاييد قرار گرفت (۱۴ و ۱۳).

۲- استخراج Total DNA ايزوله‌های اشريشياکلي: برای انجام PCR و اثبات وجود ژنهای تولید‌کننده شيگاتوكسين که ممکن است روی فائز، کروموزوم یا پلاسمید قرار گرفته باشند، باید Total DNA ايزوله‌های اشريشياکلي استخراج شود. در اين مطالعه از روش جوشاندن بدین منظور استفاده شد. ابتدا يك کلنی از کشت ۲۴ ساعته ايزوله‌های اشريشياکلي بر روی محیط BHI agar به درون ۲ میلی‌لیتر محیط LB broth برد و شد. پس از ۱۸ ساعت انکوباسیون در ۳۷ درجه سانتیگراد، محیط LB broth به مدت ۳ دقیقه در دور ۵۰۰۰RPM سانتریفیوژ شد. به رسوب باکتری ۲۰۰ میکرولیتر آب مقطر استریل اضافه شد و به مدت ۱۵ دقیقه درون بن ماری جوش قرار گرفت. بدین ترتیب سلولهای باکتری لیز شده و Total DNA آنها آزاد شد. لوله‌ها به مدت ۵ دقیقه در دور ۵۰۰۰RPM سانتریفیوژ و مایع رویی به درون لوله جدیدی منتقل گردید.

۳- انجام PCR روی ايزوله‌های اشريشياکلي: جهت PCR از دو جفت پرايمر اختصاصی (Stx1,Stx2) ژنهای کدکننده شيگاتوكسينهای ۱ و ۲ استفاده شد که توسط Blanco و همکاران (۱۵) معروف شده بودند (جدول ۱). PCR به صورت مالتیپلکس و مخلوط واکنش در هر لوله شامل موارد ذيل بود: ۲.۵µl PCR (10mM Tris-HCl pH 9, 50mM KCl, ۰.۲mM MgCl₂, ۰.۱% Triton X-100), ۰.۱µM dNTPs, ۰.۲mM ۰.۱25U Taq polymerase. حجم نهايی ۰.۱25U از آنزيم و واکنش ۰.۱25µl بود. مرحله اول PCR واسرشت شدن اوليه DNA الگو در دماي ۹۴°C به مدت ۴ دقیقه بود.

شود. فائز نيز در صورتی که در سطح باکتری دارای گيرنده باشد، می‌تواند وارد پيکر باکتری شود. بنابراین در صورتی که ژن رمزکننده شيگا توکسين بر روی فائز یا پلاسمید قرار گرفته باشد، ممکن است در بين سويه‌های مختلف يك باکتری يا در بين باكتريهای مختلف پخش شود (۱۱).

از سوی ديگر چندين سال پس از کشف سويه‌های VTEC ثابت شد که توکسين نيمه خالص سويه اشريشياکلي HSC10 اثر آنتي نشيپلاستيك دارد (۱۲). بنابر اين اگر هدف استفاده از VT به عنوان يك داروي ضد سرطان باشد، مطلوب آن است که بتوان اين توکسين را به مقدار زياد توليد نمود و بدین منظور ناگزير از شناسايی كامل ژنهای احتمالي کدکننده آن و تفاوت اين ژنهای در ميزان بيان توکسين هستيم. در نتيجه شناسايی ژنهای توليدکننده توکسين مذبور بر روی پلاسمید يا فائز و مقايسه تفاوتهاي آنها با ژنهای مستقر بر روی کروموزوم از نظر بيان و توالی می‌تواند واجد اهميت زيادي باشد. در تحقيق حاضر، فراوانی ژن رمزکننده شيگا توکسين بر روی فائز که به صورت ليزوژن با سويه‌های توليدکننده سم در آمده بود مورد بررسی قرار گرفت.

روش بررسی

۱- جداسازی ايزوله‌های اشريشياکلي از مدفوع گاوها و گوساله‌ها: تعداد ۴۰۰ نمونه مدفوع از گاوها و گوساله‌های سه گاوداری در استان تهران درون لوله‌های استریل حاوي سرم فيزيولوژی استریل گرفته شد. پس از انتقال به آزمایشگاه نمونه مدفوع روی محیط کشت EMB agar برد و شد. کلنی‌های تشکیل شده بر روی این محیط توسط تستهای بیوشیمیایی بررسی و

رشته‌های ناقص به کار گرفته شد. به عنوان کنترل منفی از لوله‌ای استفاده شد که حاوی تمام اجزاء ضروری PCR بجز DNA الگو بود. به عنوان کنترل مثبت از سه سویه E.coli استفاده شد که سویه شماره ۱ فقط Stx1، سویه شماره ۲ فقط Stx2 و سویه شماره ۳ هر دو توکسین را تولید می‌کرد (۱۵).

مراحل بعدی PCR در ۳۰ سیکل و به ترتیب زیر انجام گرفت: دمای ۹۴°C به مدت ۳۰ ثانیه جهت واسرشت شدن رشته‌های DNA الگو، دمای ۵۵°C به مدت یک دقیقه جهت اتصال پرایمرها به رشته‌های الگو، دمای ۷۲°C به مدت یک دقیقه جهت پلی مریزاسیون رشته جدید از روی رشته الگو. در سیکل نهایی نیز دمای ۷۲°C به مدت ۵ دقیقه جهت تکمیل پلی مریزاسیون

جدول ۱: مشخصات پرایمرهای مورد استفاده و طول قطعه تکثیر شونده

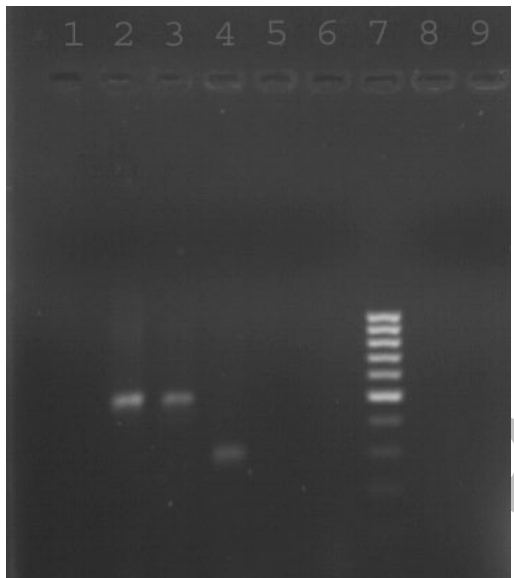
Target gene	Primer	Oligonucleotide sequence (5'-3')	Fragment size (pb)	Annealing temperature	Reference
stx1	VT1-F	CGCTGAATGTCATTGCGCTCTGC	302	55	Blanco et al. (2003)
	VT1-R	CGTGGTATAAGCTACTGTCACC			
stx2	VT2-F	CTTCGGTATCCTATTCCCGG	516	55	Blanco et al. (2003)
	VT2-R	CTGCTGTGACAGTGACAAAACGC			

خارج شود، باشد فائز القاء (Phage induction) انجام گیرد. بدین منظور یک کلنی خالص از باکتری شیگاتوکسیشن به ۵ میلی لیتر محیط LB broth افزوده شد و به مدت ۳ ساعت در انکوباتور شیکردار با دمای ۳۷ درجه سانتیگراد و دور ۱۵۰ دور در دقیقه قرار گرفت. به محیط مزبور، سپرروفلوکسازین به میزان ۰.۱۵µg/ml افزوده شد و انکوباسیون در ۳۷ درجه سانتیگراد به مدت ۲۴ ساعت انجام گرفت. سپس سانتریفیوژ با دور ۵۰۰۰RPM به مدت ۵ دقیقه و فیلتراسیون مایع رویی با فیلتر μ ۰.۴۵ به عنوان باکتری E.coli DH5 α انجام گرفت. از باکتری E.coli DH5 α به عنوان باکتری روشنگر جهت تشکیل پلاک فائزی استفاده شد. بدین صورت که باکتری مزبور به صورت یکنواخت روی محیط agar LB کشت داده شد. ۱ میلی لیتر از مایع رویی حاصل از مرحله قبل به ۴ میلی لیتر آگار مایع ۰.۷% با دمای حدود ۴۵-۵۰ درجه سانتیگراد اضافه و

۴- الکتروفورز محصولات PCR بر روی ژل آگاروز: برای این کار از سیستم الکتروفورز افقی بر روی ژل آگاروز ۸/۰ درصد در بافر TAE استفاده شد. ولتاژ مورد نیاز نیز به میزان ۵ ولت به ازاء هر سانتیمتر فاصله بین دو الکترود تانک الکتروفورز در نظر گرفته شد. جهت تعیین وزن مولکولی باندهای احتمالی، از پس از الکتروفورز رنگ آمیزی ژل در محلول اتیدیوم بروماید ۰.۵µg/ml به مدت ۲۰ دقیقه انجام شد. برای مشاهده باندها و عکسبرداری از ژل از دستگاه ژل داک (Biometra, Germany) و امواج UV با طول موج 254nm استفاده شد.

۵- القاء فائز جهت استخراج فائزهای لیزوژن از سلول باکتری: هنگامی که فائز به صورت لیزوژن در می‌آید، ژنوم آن درون ژنوم باکتری میزبان ادغام می‌شود. برای اینکه ژنوم فائز مجدداً از ژنوم باکتری

از ژن stx1 را که حاوی ۳۰۲ جفت باز است شناسایی می‌کند، اما پرایمر stx2 قطعه‌ای از ژن stx2 را که حاوی ۵۱۶ جفت باز است شناسایی می‌کند. پس از PCR نمونه‌های حاصل از تمامی ۴۰۰ ایزوله، محصول PCR بر روی ژل آگاروز ۰.۸٪ الکتروفورز گردید (شکل ۱).



شکل ۱: الکتروفورز محصولات PCR بر روی ژل آگاروز. ردیف شماره ۱ کنترل منفی را نشان می‌دهد که در آن هیچگونه باندی تشکیل نشده است. ردیفهای ۵، ۶، ۷ و ۸ نشان‌دهنده ایزوله‌هایی هستند که هیچکدام از انواع stx را حمل نمی‌کنند. ردیف های ۲ و ۳ ایزوله‌هایی را نشان می‌دهند که ژن stx2 را حمل می‌کنند. ردیف ۴ ایزوله‌ای را نشان می‌دهد که ژن stx1 را حمل می‌کنند. مادرک مورد استفاده از نوع ۱۰۰-۱۰۰۰bp (سیناژن - ایران) می‌باشد.

مشخص شد که از ۳۴ ایزوله شیگاتوکسینیک، ۲۴ ایزوله (٪۷۰/۵) شیگاتوکسین ۱، ۸ ایزوله (٪۲۳/۵) شیگاتوکسین ۲ و ۲ ایزوله (٪۶) هر دو نوع شیگاتوکسین را تولید می‌کردند. تمامی ایزوله‌های شیگاتوکسین از نظر وجود فاژ لیزوژن مورد بررسی قرار گرفتند و مشخص گردید که در تمامی ایزوله‌های مذبور، فاژ لیزوژن وجود دارد و پس از القاء فاژ، روی پلیت پلاکهای فاژی قابل رویت بودند (شکل ۲).

پس از افزودن ۱۰۰ میکرولیتر ۱۰۰mM CaCl₂، به صورت یکنواخت روی پلیت حاوی آگار رویی، پلیت‌ها به مدت ۷-۶ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد انکوبه شدند. پس از این مدت تشکیل پلاک در روی پلیت بررسی شد.

۶- تخلیص فاژ: با استفاده از اسکالپل استریل پلاکهای فاژی از روی پلیت حاوی پلاکها بریده شدند و در لوله حاوی سرم فیزیولوژی استریل قرار گرفته به مدت ۱۰ دقیقه با سرعت زیاد ورتكس شدند تا فاژها از درون آگار به درون سرم فیزیولوژی منتقل شوند. جهت تخلیص فاژ و حذف باکتریهای احتمالی، سرم فیزیولوژی حاوی فاژ ابتدا با سرعت ۵۰۰۰RPM به مدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ و سپس با استفاده از فیلتر ۰.۴۵μm گردید. جهت حذف ژنوم احتمالی باکتری در سرم فیزیولوژی، مقدار ۲U/ml به آن DNase اضافه شد و به مدت ۲۴ ساعت در ۳۷ درجه سانتیگراد انکوبه گردید. جهت حذف نهایی DNase و پوشش فاژ، محلول فوق به مدت ۱ ساعت در دمای ۶۵ درجه سانتیگراد قرار گرفت.

۷- انجام PCR روی ژنوم تخلیص شده فاژ: جهت بررسی وجود ژنهای شیگاتوکسین روی ژنوم فاژها، PCR با استفاده از همان پرایمرهای قبلی انجام گرفت و سپس محصول PCR الکتروفورز گردید.

یافته‌ها

از ۴۰۰ راس گاو و گوساله که مدفوع آنها مورد بررسی قرار گرفت تعداد ۵۰ راس آنها گاو (٪۱۲/۵) و ۳۵۰ راس گوساله (٪۸۷/۵) بودند. جهت PCR از دو پرایمر stx1 و stx2 استفاده گردید. پرایمر ۱ stx1 قطعه‌ای

بحث

در ایران همانند بسیاری از کشورهای دیگر سویه‌های شیگاتوکسیژنیک از گاو، گوسفند (۱۷) و مواد غذایی (۱۸) جدا شده‌اند. STEC به عنوان باکتریهایی معرفی شده‌اند که می‌توانند در گوساله‌ها اسهال خونی ایجاد کنند. اما در گوساله‌هایی که مبتلا به اسهال نبوده‌اند نیز STEC جدا شده است (۱۹). این اطلاعات نشان می‌دهد که دامها می‌توانند به عنوان مخزنی برای این پاتوژن عمل کنند.

در این مطالعه در بین ۴۰۰ نمونه مذفوع، ۳۴ ایزوله (۸/۵٪) شیگاتوکسیژنیک جدا شد. وايلر و همکاران پس از غربالگری ۱۲۲۴ سواب رکتومی از ۲۲۱ گوساله ۱ تا ۱۲ هفتاهی در آلمان نشان دادند که ۴/۵٪ از موارد stx مثبت بودند (۲۰). علم و زورک ۸۹۱ نمونه مذفوع از گوساله‌ها را در کانزاس بررسی کردند و نشان دادند که ۹/۶٪ از آنها واجد ایزوله‌های E.coli O157:H7 بودند که همه آنها stx2 مثبت و ۱۴ ایزوله از ۸۲ ایزوله stx1 مثبت بودند (۲۱).

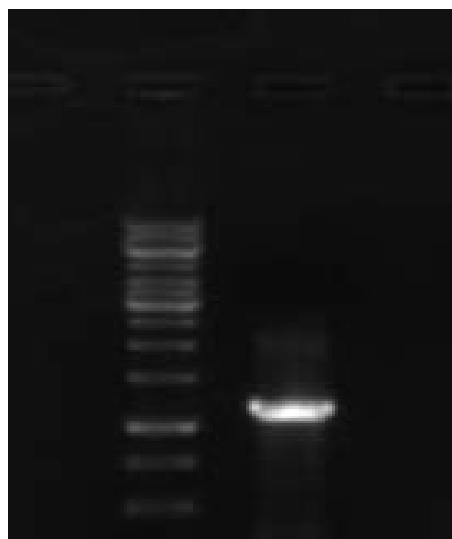
در مطالعه حاضر، شیگاتوکسین ۱ در مقایسه با شیگاتوکسین ۲ توکسین غالب بود و اکثر ایزوله‌ها Stx1 تولید می‌کردند (۲۴ ایزوله)، در حالی که ۸ ایزوله Stx2 و ۲ ایزوله هر دو نوع توکسین را تولید می‌کردند. این نتایج مشابه نتایج مطالعات دیگر است که بیان کرده‌اند Stx1 در نمونه‌های جدا شده از گوساله‌ها توکسین غالب بوده است (۲۲).

ثابت شده که شیگاتوکسین دارای اثرات آپوپتوز بر روی برخی سلولهای سرطانی است و در مورد برخی سرطانها، استفاده بالینی از این توکسین در مرحله آزمایش است (۲۳,۲۴). اگر هدف به کار بردن شیگاتوکسین جهت استفاده‌های درمانی آن باشد،



شکل ۲: پلاکهای فائزی تشکیل شده روی باکتری E.coli DH5α ناشی از القاء فائز در ایزوله اشیشیا کلی شیگاتوکسیژن. در محل تکثیر فائز به دلیل لیز باکتری E.coli DH5α هاله روشن دیده می‌شود.

پس از تشکیل پلاکهای فائزی، باکتریوفاژهای تشکیل شده در محل پلاک استخراج و تخلیص شدند و پس از تخلیص، روی ژنوم آنها PCR با همان پرایمرهای قبلی انجام گرفت و محصول PCR روی ژن آگاروز ۸٪ الکتروفورز گردید. مشخص شد که از ۳۴ ایزوله شیگاتوکسیژن، در ۲۶ ایزوله (۷۶/۵٪) ژن رمزکننده شیگاتوکسین بر روی ژنوم فائز لیزوژن قرار گرفته است (شکل ۳).



شکل ۳: محصول PCR بر روی ژنوم تخلیص شده یک فائز لیزوژن. با توجه به وزن مولکولی، ژن stx1 روی ژنوم این فائز قرار گرفته است. مادر کر مورد استفاده از نوع 100-1000bp ladder (سیناژن، ایران) می‌باشد.

OX3:H21 بر روی قطعه I pst در کروموزوم باکتری قرار گرفته است (۲۶). در سال ۱۹۹۳ گلد واتر و همکاران با استفاده از تکنیک هیبریدیزاسیون ساترن نشان دادند که ژن رمزکننده SLT ۱ روی قطعه ای از کروموزوم اشریشیاکلی-H- O111:I به نام Sph I قرار گرفته است (۲۷). با توجه به این پیشینه، در تحقیق حاضر فراوانی وجود ژن رمزکننده شیگاتوکسین بر روی ژنوم فاژهای لیزوژن در سویه‌های شیگاتوکسین اشریشیاکلی مورد بررسی قرار گرفت و مشخص شد از ۳۴ ایزوله شیگاتوکسین، در ۲۶ ایزوله (۷۶/۵٪) ژن مذبور بر روی ژنوم فاژ واقع شده است.

تقدیر و تشکر

از همکاری صمیمانه گروههای دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران و باکتری شناسی دانشکده علوم پایه پزشکی تربیت مدرس در انجام این تحقیق تشکر می‌شود.

مطلوب است سویه‌ای انتخاب شود که بیشترین میزان تولید را داشته باشد و از آنجا که ممکن است بین میزان بیان ژنهای فاژی، کروموزومی یا پلاسمیدی تفاوت وجود داشته باشد، لازم به نظر می‌رسد که منشاء ژنتیک شیگاتوکسین در انواع ایزوله‌های بالینی نیز تعیین گردد. از سوی دیگر، در صورتی که ژن رمزکننده شیگاتوکسین روی فاژ یا پلاسمید قرار گرفته باشد، امکان انتقال آن بین سویه‌ها بیشتر است. لذا اطلاع از منشاء ژنتیک ایزوله‌های بالینی ضروری است تا اطلاعات پایه‌ای جهت مقابله با انتشار تولید توکسین در بین سویه‌ها فراهم شود.

شیگاتوکسین ممکن است منشاء ژنتیک گوناگونی داشته باشد و ژن رمزکننده آن روی کروموزوم، پلاسمید یا فاژ قرار گرفته باشد. در سال ۱۹۸۹ اوبراين و همکاران نشان دادند که شیگاتوکسین در گونه E.coli 933 توسط فاژ تولید می‌شود (۲۵). در سال ۱۹۹۲ پاتون و همکاران ثابت کردند که ژن تولید شیگاتوکسین در اشریشیاکلی

References

- Nataro JP, Kaper JE. Diarrheagenic Escherichia coli. Clin Microbiol Rev 1998; 11:142- 146.
- Kong RYC, So CL, Law WF, A sensitive and versatile multiplex PCR system for the rapid detection of enterotoxigenic (ETEC), enterohaemorrhagic (EHEC) and enteropathogenic (EPEC) strains of Escherichia coli, Marine Pollution Bulletin 1999; 38: 1207-1215
- Law D. Virulence factors of Escherichia coli O157 and other shiga toxin producing E.coli. J Appl Microbiol 2000; 88: 729-745
- Konowalchuk J, Speirs JI, Starvic S, Vero response to a cytotoxin of Escherichia coli. Infection and Immunity 1977; 18: 775-779
- O'Brien SJ, Murdoch PS, Riley AH, A foodborne outbreak of Vero cytotoxin-producing Escherichia coli O157: H- phage type 8 in hospital. Journal of Hospital Infection 2001; 49: 167-172.
- C Corte's R, De la Fuente, J Blanco, M. Blanco, JE Blanco, G Dhabuand et al. Orden, serotypes, virulence genes and intimin types of shigatoxin-producing Escherichia coli and enteropathogenic E coli isolated from healthy dairy goats in Spain, Veterinary Microbiology 2005; 110: 67-76.
- Buchanan RL, Doyle MP. Foodborne disease significance of Escherichia coli O157:H7 and other enterohemorrhagic E coli. Food Technol 1997; 51: 69-76.
- Boyce TG, Pemberton AG, Wells JG, Griffin PM. Screening for Escherichia coli O157:H7- a nationwide survey of clinical laboratories. J Clin Microbiol 1995; 33: 3275-7.

9. Griffin PM, Tauxe RV. The epidemiology of infections caused by *Escherichia coli* O157, other enterohemorrhagic *E.coli*, associated with hemolytic uremic syndrome. *Epidemiol Rev* 1991; 13: 60-98.
10. Bettelheim KA. Role of non-O157 VTEC. *J Appl Microbiol* 2000; 88: 38-50
11. Leski TA, Gniadkowski M, Skoczynska A. Outbreak of mupirocin-resistant staphylococci in a hospital in Warsaw, Poland, due to plasmid transmission and clonal spread of several strains. *J Clin Microbiol* 1999; 37: 2781-2788
12. Bhattacharjee RN, Park KS, Uematsu S. *Escherichia coli* verotoxin 1 mediates apoptosis in human HCT116 colon cancer cells by inducing overexpression of the GADD family of genes and S phase arrest. *Fefs Letters* 2005; 579: 6604-6610.
13. Beutin L, Horbach I, Zimmermann S, Gleier K. Comparative evaluation of different diagnostic methods for the detection of verotoxin (Shiga-toxin) producing strains of *Escherichia coli* (VTEC) in human clinical stool specimens. *J Lab Med* 21 1997; 21: 537-546.
14. Karch H, Meyer T. Single primer pair for amplifying segments of distinct Shiga-like toxin genes by polymerase chain reaction. *J Clin Microbiol* 1989; 27: 2751-2757.
15. Blanco M, Blanco JE, Mora A, Rey J, Alonso JM, Hermoso M, and et al. Serotypes, virulence genes, and intimin types of Shiga toxin (verotoxin)-producing *Escherichia coli* isolates from healthy sheep in Spain. *J Clin Microbiol* 2003; 41: 1351-1356.
16. Zahraei Salehi T, Safarchi A and Rabbani Khorasgani M. Identification of virulence genes in isolated *Escherichia coli* from diarrheic calves and lambs by multiplex polymerase chain reaction. *Pakistan J of Biological Sci* 2006; 9: 191-196.
17. Blanco J, González EA, Garcia S, Blanco M, Regueiro B, and Bernárdez I. Production of toxins by *Escherichia coli* strains isolated from calves with diarrhoea in Galicia (north-western Spain). *Vet Microbiol* 1988; 18: 297-311.
18. Blanco JE, Blanco M, Gutiérrez A, Prado C, Rio M, Fernández L, and et al. Detection of enterohaemorrhagic *Escherichia coli* O157: H7 in ground beef using immunomagnetic separation. *Microbiol* 1996; 12: 385-394.
19. Blanco M, Blanco JE, Blanco J, Mora A, Prado C, Alonso MP, and et al. Distribution and characterization of faecal verotoxin producing *Escherichia coli* (VTEC) isolated from healthy cattle. *Vet Microbiol* 1997; 54: 309-319.
20. Wieler LH, Sobjinski G, Schlapp T, Failing K, Weiss R, Menge C, and et al. Longitudinal prevalence study of diarrheagenic *Escherichia coli* in dairy calves. *Berl Munch Tierarztl Wochenschr* 2007; 120: 296-306.
21. Alam MJ, Zurek L. Seasonal prevalence of *Escherichia coli* O157:H7 in beef cattle Feces *J Food Prot* 2006; 69: 3018-20.
22. Staats JJ, Chengappa MM, DeBey MC, Fickbohm B, Oberst RD. Detection of *Escherichia coli* Shiga toxin (stx) and enterotoxin (estA and elt) genes in fecal samples from non-diarrheic and diarrheic greyhounds. *Veterinary Microbiology* 2003; 94: 303-312.
23. Bhattacharjee RN , Park KS, Uematsu S, Okada K, Hoshino K, Takeda K, and et al. *Escherichia coli* verotoxin 1 mediates apoptosis in human HCT116 colon cancer cells by inducing overexpression of the GADD family of genes and S phase arrest. *FEBS Letters* 2005; 579: 6604-6610.
24. Gariepy J. The use of Shiga-like toxin 1 in cancer therapy. *Critical Reviews in Oncology/Hematology* 2001; 39: 99-106
25. O'Brien AD, Marques LRM, Kerry CF, Newland JW and Holmes RK. Shiga-like toxin converting phage of enterohemorrhagic *Escherichia coli* strain 933. *Microbial Pathogenesis*, 1989; 6: 381-390.
26. Paton AW, Paton JC, Heuzenroeder MW, Goldwater PN and Manning PA. Cloning and nucleotide sequence of a variant Shiga-like toxin II gene from *Escherichia coli* OX3:H21 isolated from a case of sudden infant death syndrome. *Microbial Pathogenesis* 1992; 13: 225-236.
27. Paton AW, Paton JC, Heuzenroeder MW, Goldwater PN and Manning PA. Sequence of a variant Shiga-like toxin type-I operon of *Escherichia coli* 0111:H. *Gene* 1993; 129: 87-92.