

## بررسی الگوی چسبندگی سروتیپ‌های اشریشیاکلی تولیدکننده شیگا توکسین (STEC)

### به سلولهای HeLa

دکتر محمد یوسف علیخانی<sup>۱</sup>، دکتر محمد مهدی اصلانی<sup>۲</sup>، علی صادق<sup>۳</sup>

۱- استادیار میکروب‌شناسی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، دانشکده پزشکی، گروه میکروب‌شناسی، همدان، ایران، (مؤلف مسئول) تلفن: ۰۸۱۱-۸۲۷۶۲۹۴

alikhani@umsha.ac.ir

۲- دانشیار میکروب‌شناسی، استیتو پاستور ایران، گروه میکروب‌شناسی، همدان، ایران

۳- کارشناس ارشد میکروب‌شناسی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، دانشکده پزشکی، گروه میکروب‌شناسی، همدان، ایران

### چکیده

**زمینه و هدف:** سویه‌های اشریشیاکلی تولیدکننده شیگا توکسین (STEC) بعنوان یکی از عوامل ایجاد بیماریهای اسهالی شناخته شده‌اند. توانائی کلونیزاسیون این سویه‌ها در روده انسان جزء ضروری از عفونت ناشی از این باکتری‌ها محسوب می‌گردد. به منظور تعیین اهمیت فاکتور چسبندگی در سروتیپ‌های non-O157 STEC ایزووله شده از بیماران مبتلا به اسهال و بدون علائم گوارشی، الگوی چسبندگی این سروتیپ‌ها به سلولهای HeLa مورد بررسی قرار گرفته است.

**روش بررسی:** در این مطالعه ۳۵ سویه STEC که از نظر وجود ژن stx (کدکننده شیگا توکسین) با روش PCR، مثبت بودند مورد استفاده قرار گرفتند. ابتدا سروتیپ این سویه‌ها با استفاده از روش PCR-RFLP تعیین و سپس الگوی چسبندگی این سویه‌ها که به سروتیپ O157:H7 تعلق نداشتند با استفاده از سلولهای HeLa مورد بررسی قرار گرفت. سه تا پنج کلنی منفرد از هر سروتیپ مورد ارزیابی قرار گرفت. این سویه‌ها از افراد مبتلا به اسهال خونی (۷/۵٪)، اسهال بدون خون (۵/۷٪) و افراد سالم (۸/۲٪) ایزووله شده بودند.

**یافته‌ها:** از ۳۵ سویه ایزووله شده هیچ‌کدام متعلق به سروتیپ O157:H7 نبود. بیشین سویه‌ها (۲۲ سویه) متعلق به سروگروپ‌های O126, O128, O26, O111 بودند. از ۲۷ سویه که از افراد مبتلا به اسهال خونی و غیر خونی جدا شده بودند، ۳ (۱۱/۱٪) سویه فاقد توانائی چسبندگی (non-adherence) به سلولهای HeLa بودند، و ۲۴ (۸۸/۹٪) سویه قدرت اتصال داشتند. در سویه‌های ایزووله شده از موارد اسهالی، الگوی اتصال آگره گیتو (AA) در ۱۰ سروتیپ شامل O128:H2, O128:H9, O125:H12, O125:H15 و اتصال متشر (DA) و لوکالیزه (LA) به ترتیب توسط یک سروتیپ نشان داده شد. دوازده سویه دارای الگوی چسبندگی غیر اختصاصی (NSA) بودند. در بین الگوهای چسبندگی، فوتیپ‌های LA و AA و بطور معنی داری با اسهال ارتباط داشت ( $p < 0.001$ ).

**نتیجه‌گیری:** سویه‌های اشریشیاکلی انترپاتوژن متعلق به گروه STEC بر اساس سروتیپ، فاکتورهای ویرولانس و الگوهای چسبندگی متفاوتند. بر اساس مشاهدات بدست آمده در این مطالعه، می‌توان نتیجه‌گیری نمود که سویه‌های STEC با توانائی چسبندگی نسبت به سویه‌هایی که قدرت چسبندگی ندارند بیشتر بیماریزا می‌باشند. مطالعات با جزئیات بیشتر بر روی فاکتورهای چسبندگی و مکانیسم‌های بیماریزا آنها مورد نیاز می‌باشد.

**کلید واژه‌ها:** انترپاتوژیک E. coli، STEC، اسهال

وصول مقاله: ۸۷/۳/۲۷ اصلاح نهایی: ۸۷/۴/۲۳ پذیرش مقاله: ۸۷/۵/۱۵

## مقدمه

اسپورادیک از بیماران مبتلا به HC و HUS و همینطور در موارد شیوع این بیماریها ایزوله شده‌اند (۹). سویه‌هایی از STEC هم از بیماران مبتلا به HUS ایزوله شده‌اند که توکسین Stx2 را تولید نموده و به سلولهای کشت بافت بالگوی آگره گیتیو اتصال یافته‌اند (۹,۱۰). این سویه‌ها فاقد ژن eae بوده‌اند و ممکن است دارای فاکتورهای چسبندگی مجازی باشند (۱۰). ویژگی اتصال سویه‌های اشريشیاکلی به سلولهای HEP-2 و HeLa به منظور تعیین سویه‌های اسهال‌زا E. coli مورد استفاده قرار گرفته است. Cravito و همکاران (۱۱) گزارش نموده‌اند که بیشتر سویه‌های EPEC که از موارد اسهالی ایزوله می‌گردند به سلولهای HEP-2 متصل می‌گردند، در حالیکه سویه‌های non-EPEC به ندرت اتصال می‌یابند. این مشاهدات منجر به استفاده از روش اتصال به کشت بافت برای تعیین سویه‌های اسهال‌زا اشريشیاکلی گردید. سه الگوی چسبندگی شرح داده شده است (۱۲) که عبارتند از: اتصال لوکالیزه (LA) که با تشکیل میکروکلنی‌های در سطح سلول مشخص می‌گردد، اتصال منتشر (DA) که در آن باکتریها بطرور یکنواخت سطح سلول را می‌پوشانند، و اتصال آگره گیتیو (AA) که در آن تجمعاتی از باکتری مشابه دانه‌های آجر در سطح سلول و روی سطح لام همزمان دیده می‌شوند. در مطالعه دیگری هم ارتباط بین الگوی چسبندگی سویه‌های اشريشیاکلی و توانائی ایجاد بیماری مشخص شده است (۱۳). این مطالعه به منظور تعیین الگوی چسبندگی سروتیپ‌های STEC به سلولهای HeLa که از موارد اسهالی و افراد سالم ایزوله شده‌اند، و همچنین ارتباط این سروتیپ‌ها با اسهال انجام گرفته است.

شناسائی اشريشیاکلی‌های تولیدکننده شیگاتوکسین (STEC) بعنوان یکی از سویه‌های اسهال‌زا در سال ۱۹۸۳ توسط Riley و همکاران در جریان شیوع اسهال آبکی و بدنبال آن اسهال حونی صورت گرفت. این بیماری تحت عنوان کولیت هموراژیک (HC) شناخته و همراه با مصرف همبرگرهای خام در رستورانهای چینی بوجود آمده بود. مهمترین فاکتور ویرولانس این ارگانیسم توکسین شیگا (Stx1 و Stx2) که ورو توکسین هم نامیده می‌شوند) می‌باشد (۱). بنظر می‌رسد که این سه عامل مستقیم کولیت هموراژیک و یا سندروم اورومی همولیتیک (HUS) است که در بعضی از بیماران بدنبال عفونت ناشی از سویه‌های STEC بوجود می‌آیند. سندروم اورومی همولیتیک ممکن است منجر به نارسائی کلیوی و گاهی مرگ بیماران گردد (۲). سویه‌هایی از STEC که قادر به ایجاد ضایعات فنجانی شکل، مشابه سویه‌های اشريشیاکلی انتروپاتوتوزنیک (EPEC) هستند، تحت عنوان اشريشیاکلی انتروهموراژیک (EHEC) نامیده می‌شوند (۳). علاوه بر سروتیپ O157:H7 EHEC O157:H7 سایر سروتیپ‌های این ارگانیسم هم بعنوان عامل تعداد قابل توجهی از موارد HUS در برخی از کشورها بخصوص در نیمکره غربی گزارش شده‌اند (۴). سروتیپ‌های مختلف STEC از جمله سروتیپ O157:H7 بطور شایع از گاو ایزوله می‌گردد (۵). سویه‌های EPEC و EHEC دارای یک لوکوس کروموزومی بنام locus of LEE (enterocyte effacement) می‌باشند (۶). این ناحیه حاوی ژنهای است که در چسبندگی (مثل ژن eae) کدکننده پروتئین اینتیمین)، تولید و انتقال فاکتورهای ویرولانس به درون سلولهای روده (۷,۸) دخالت دارند. سویه‌های STEC که فاقد ژن eae هستند بطور

## روش بررسی

### باکتریهای ایزوله شده:

در این مطالعه ۳۳۱ نمونه مذفوع از کودکان زیر پنج سال در طی یکسال (۱۳۸۴-۱۳۸۳) از بیمارستانهای مهراد، مرکز طبی کودکان و مهر تهران و مراکز بهداشتی درمانی استان ایلام جمع‌آوری گردید. از مجموع این نمونه‌ها ۷۰ نمونه از کودکان مبتلا به اسهال خونی، ۱۸۱ نمونه از کودکان مبتلا به اسهال آبکی و ۸۰ نمونه از افراد سالم و فاقد علائم گوارشی بدست آمده بود. نمونه‌های مذفوع دریخشن میکروب‌شناسی انسیتو پاستور ایران بر روی محیط‌های کشت مناسب برای ایزوله نمودن باکتریهای پاتوژن روده‌ای با روش‌های استاندارد تلقیح گردیدند. کلنی‌های مشکوک به *E. coli* با استفاده از روش‌های بیوشیمیائی تعیین هویت شده و سروگروپ آنها را با روش آگلوتیناسیون اسلامی و با استفاده از آنتی سرم‌های اختصاصی (Bio-Rad Co) سویه‌های EPEC تعیین گردید. برای افزایش ضریب جداسازی سویه‌ای STEC از هر نمونه سه کلنی مورد بررسی قرار گرفت.

**PCR:** سویه‌ای ایزوله شده از نظر تولید توکسین شیگا (Stx) (۱۴) و وجود ژن eae (۱۵) بوسیله PCR و با استفاده از پرایمرهای اختصاصی مورد ارزیابی قرار گرفتند. بمنظور تعیین سروتیپ (تیپ H) سویه‌های تولید‌کننده سم شیگا از روش PCR-RFLP استفاده گردید. در این روش قطعه‌ای از ژن fliC (کدکننده فلاژل باکتری) با استفاده از پرایمرهای اختصاصی (۱۶) تکثیر و سپس محصول ژن با آنزیم Hha1 مطابق دستور کمپانی تولید‌کننده (Roche) برش داده شد. بعد از الکتروفورز محصول، الگوهای ایجاد شده با بانکهای استاندارد مقایسه و تیپ H سویه‌ها مشخص گردید. در

## یافته‌ها

از ۳۵ سویه STEC ایزوله شده، دو سویه (۵٪) از افراد مبتلا به اسهال خونی، ۲۵ سویه (۷۱٪) از افراد مبتلا به اسهال غیر خونی و ۸ سویه (۲۲٪) از افراد سالم و بدون علائم گوارشی ایزوله شده‌اند. هیچکدام از سویه‌های ایزوله شده متعلق به سروتیپ O157: H7 نبودند اما ۲۲ سویه (۶۳٪) متعلق به سروگروپهای ۳۵ O126, O111, O26 سویه STEC ایزوله شده که از نظر وجود آنتی ژن فلاژلار (ژن C fliC) مورد آزمایش قرار گرفتند. از ۱۶ تیپ

و الگوی چسبندگی منتشر (DA) و لوکالیزه (LA) به ترتیب در یک سروتیپ مشاهده گردید (جدول ۱). در این بررسی مشخص گردید که الگوهای چسبندگی لوکالیزه و آگره گیتیو بطور معنی داری با اسهال ارتباط داشتند ( $p < 0.001$ ). از ۸ سویه ایزووله شده از افراد سالم، ۴ سویه (۵۰٪) فاقد توانائی چسبندگی و ۴ سویه (۵۰٪) دارای الگوی چسبندگی بودند. الگوی چسبندگی غیر اختصاصی بوسیله ۲ مورد (۳٪) و الگوهای چسبندگی منتشر (DA) و آگره گیتیو (AA) به ترتیب توسط یک (۵۰٪) و یک سویه (۹٪) نشان داد شد (جدول ۲).

مختلف از آنتیزن H (H type) بوسیله روش PCR-RFLP مورد شناسایی قرار گرفتند. شایعترین سروتیپ‌ها در این مطالعه شامل: H19 با ۴ مورد (۱۱٪)، H45 با ۳ H21, H9, H2, H10, H15, H48, H4, H6 هر کدام با دو مورد (۵٪) می‌باشدند. از ۲۷ سویه STEC که از موارد مبتلا به اسهال (خونی و غیر خونی) ایزووله گردیدند، ۳ سویه (۱۱٪) فاقد قدرت چسبندگی به سلول‌های HeLa بودند، در حالیکه ۲۴ سویه (۸۸٪) این توانائی را داشتند. فنوتیپ چسبندگی آگره گیتیو (AA) در ۱۰ سروتیپ (O125:H15, O128:H2, O128:H9, O125:H12/45

جدول ۱: فاکتورهای ویرولانس و الگوی چسبندگی سروتیپ‌های STEC

Serotypes (N)	eaeA	stx	Adherence Pattern	Clinical sign
O111: H21(2)	-	+	NA	A
O111: H34(2)	-	+	NA	D
O111: H23(1)	-	+	AA	D
O127: H21(1)	-	+	NSA	D
O26: H29(1)	-	+	NSA	D
O26: H6(2)	-	+	AA	D
O26: H4(2)	-	+	AA	D
O126: H19(4)	-	+	2NA, NSA, DA	3D, A
126: H20(1)	-	+	NSA	D
O126: H28(1)	-	+	NSA	A
O126: H38(1)	-	+	NSA	A
O126: H2(1)	-	+	NSA	A
O126: H47(1)	-	+	AA	D
O128: H2(1)	-	+	AA	A
O128: H9(1)	-	+	AA	D
O128: H10(2)	-	+	NSA	D, A
O128: H45(2)	-	+	NSA, NA	D, A
O125: H45(1)	-	+	DA	A
O125: H15(2)	-	+	AA	D
O142: H48(2)	-	+	NSA, LA	BD, D
Non- EPEC(4)	-	+	1AA, 1LA , 1DA, 1NSA	1BD, 3D

NA: non adherence; NSA: non specific adherence; DA: diffuse adherence; AA: aggregative adherence; LA: localize adherence; A: asymptomatic; D: diarrhea; BD: bloody diarrhea

جدول ۲: انتشار الگوهای چسبندگی سویه‌های ایزوله شده  
از موارد اسهالی و افراد بدون علامت

Adherence patterns	Symptoms			Total No (%)
	Diarrhea (%)	Healthy persons No (%)	No	
AA	10(90.9)		1(9.1)	11(42.9)
NA	3(42.8)		4(57.2)	7(14.3)
NSA	12(85.7)		2(14.3)	14(31.4)
LA	1(100)		0(0)	1(5.7)
DA	1(50)		1(50)	2(5.7)
Total	27(77.1)		8(22.9)	35(100)

NA: non adherence; NSA: non specific adherence; DA: diffuse adherence;  
AA: aggregative adherence; LA: localize adherence

### بحث

سویه‌های اشريشياکلی تولید‌کننده شیگا توکسین STEC غیر از سروتیپ O157:H7 مطالعات محدودی انجام گرفته است. در این مطالعه خصوصیت چسبندگی سویه‌های ایزوله شده که متعلق به سروتیپ O157:H7 نبودند به سلول‌های HeLa مورد بررسی قرار گرفت. نتایج بدست آمده نشان داد که فنوتیپ‌های چسبندگی LA و AA ممکن است بعنوان فاكتورهای بیماریزائی این سویه‌ها مطرح باشد. در مطالعات دیگری هم این الگوهای چسبندگی را بعنوان فاكتورهای ویرولانس قلمداد نموده‌اند (۲۲،۲۳). در گزارش دیگری هم مشخص شده است که سویه‌های STEC که از موارد ایزوله می‌شوند نسبت به سویه‌هایی که از موارد HUS ایزوله می‌شوند خفیف‌تر جدا می‌گردند، پتانسیل بیشتری برای اتصال به سلول‌ها را دارند (۱۳). بعلاوه نشان داده شده است که توانایی سویه‌های STEC برای ایجاد بیماری بوسیله قدرت اتصال این سویه‌ها و همینطور نوع و میزان تولید شیگا توکسین، ژن eaeA که کدکننده پروتئین ایتیمین می‌باشد در پاتوژنز این سویه‌ها دخالت دارد و نشان داده شده است که سویه‌های تیپیک STEC

(STEC) از نظر بالینی با طیف وسیعی از بیماریها از عفونتهای بدون علامت تا اسهال خونی شدید یا کولیت هموراژیک (HC) که می‌تواند منجر به عوارض تهدیدکننده حیات مانند سندرم اورمی همولیتیک (HUS) گردد، همرا می‌باشد (۱۸). نقش اتیولوژیک سویه‌های STEC در عفونتهای انفرادی و همینطور در موارد شیوع در کشورهای توسعه یافته مشخص شده است (۱۹). در حالیکه، گزارشات پراکنده‌ای از کشورهای در حال توسعه در دسترس می‌باشد (۲۰). بیماریزائی سویه‌های STEC در انسان بر اساس سروتیپ‌های مختلف، فاكتورهای ویرولانس و سایر عوامل ناشناخته متغیر می‌باشد (۳). بیشتر عفونتهای non-O157 STEC بصورت اسپورادیک اتفاق می‌افتد و منع این عفونتها اغلب ناشناخته می‌باشد. اگرچه تحقیق در مورد شیوع عفونتهای ناشی از این باکتریها بصورت روتین انجام نمی‌گیرد، اما مواردی از این عفونتها را می‌توان بعنوان بخشی از شیوع‌های ناشناخته تلقی نمود (۲۱). در ارتباط با الگوهای چسبندگی سروتیپ‌های

فاقد ژن eaeA می‌تواند در روشن نمودن نقش آنها بعنوان پاتوژنهای انسانی کمک نماید (۲۱،۲۴). در این مطالعه، سویه‌های ایزوله شده از بیماران، بیشتر الگوهای چسبندگی AA و LA را نشان داده‌اند که بعنوان ویژگی سویه‌های بیماریزا تلقی می‌گردد. بر اساس نتایج بدست آمده در این تحقیق، مشخص می‌شود که سویه‌های چسبندگی به سلولهای میزبان، نسبت به سویه‌هایی که قدرت اتصال ندارند ویرولانس بیشتری دارند و مطالعات بیشتری در مورد فاکتورهای چسبندگی و مکانیسم بیماریزائی این سویه‌ها مورد نیاز است.

### تقدیر و تشکر

این مقاله حاصل قسمتی از پایان نامه دانشجویی مصوب دانشگاه علوم پزشکی همدان و قسمتی از یک طرح تحقیقاتی در انتستیتو پاستور ایران می‌باشد. لذا از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی همدان و نیز از کارکنان محترم بخش میکروب‌شناسی انتستیتو پاستور از جمله خانم‌ها شورح و نیک‌بین که در انجام این طرح کمک‌های شایان نمودند، سپاسگزاریم.

بیماریزا (مثل *E. coli* O157) حامل ژنهای کدکننده شیگا توکسین، اینتیمین و انتروهمولیزین هستند. دو گروه عمده از سویه‌های non-O157 STEC از موارد بالینی ایزوله می‌شوند. گروه اول سویه‌های حامل ژن eaeA و گروه دوم سویه‌های فاقد این ژن هستند. در مطالعات مختلف مشخص شده است که گروه اول عمداً در ارتباط با اسهال‌های شدید، HUS و بیشتر در سنین پائین عامل عفونت هستند. در صورتیکه گروه دوم از موارد بالینی غیر پیچیده (حاملین بدون علامت، درد شکمی و اسهال خفیف) و عمداً از افراد مسن تر ایزوله می‌شوند. این یافته‌ها نشان می‌دهد که تعدادی و یا همه سویه‌های بیماریزائی non-O157 STEC eaeA در انسان قدرت بیماریزائی کمتر و یا غیر بیماریزا می‌باشند. اگر چه این سویه‌ها توانایی کلونیزه شدن در روده انسان را دارند. همچنین تعدادی از سروتیپ‌های non-O157 STEC فاقد ژن eaeA از حیوانات سالم ایزوله شده‌اند و نشان داده شده است که این سویه‌ها قدرت اتصال به سلولهای HEP-2 در کشت سلول را دارا می‌باشند. در صورتیکه در این مطالعات نشان داده شده است که این سویه‌ها فاقد ترادف‌های اختصاصی DNA برای اتصال متشر، لوکالیزه و یا آگره‌گیتیو می‌باشند. لذا مشخص نمودن non-O157 STEC مکانیسم‌های کلونیزاسیون سویه‌های

### References

1. Riley LW, Remis RS, Helgerson SD, McGee HB, Wells JG, Davis BR, et al. Hemorrhagic colitis associated with a rare Escherichia coli serotype N. England Journal of Medicine. 308: 681-685.
2. Karmali MA. Infection by verocytotoxin-producing Escherichia coli. Clin, Microbiol, Rev. 1989; 2: 15-38.
3. Nataro JP, Kaper JB. Diarrheagenic Escherichia coli. Clin Microbiol Rev 1998; 11: 142-201.
4. Kaper JB, O'Brien AD. Escherichia coli O157:H7 and other Shigatoxin-producing E. coli strains. ASM, Washington, 1998; p. 465.
5. Cerqueira AM, Guth BE, Joaquim RM, Andrade JR. High occurrence of Shiga toxin-producing Escherichia coli (STEC) in healthy cattle in Rio de Janeiro State, Brazil. Vet. Microbiol. 1999; 70: 111-121.

6. Jarvis KG, Giron JA, Jerse AE, MacDaniel TK, Donnenberg MS, Kaper JB. Enteropathogenic Escherichia coli contains a putative type III secretion system necessary for the export of proteins involved in attaching and effacing lesion formation. *Proc, Natl, Acad. Sci. USA.* 1995; 92: 7996-8000.
7. Donnenberg MS, Kaper JB, Finlay BB. Interaction between enteropathogenic Escherichia coli and host epithelial cells. *Trends Microbiol.* 1997; 5: 109-114.
8. Kaper JB. EPEC delivers the goods. *Trends Microbiol.* 1998; 6: 169-172.
9. Dytoc MT, Ismaili A, Philpott DJ, Soni R, Brunton JL, Sherman PM. Distinct binding properties of eaeA-negative verocytotoxin-producing Escherichia coli of serotype O113: H21. *Infect. Immun.* 1994; 62: 3494-3505.
10. Morabito S, Karch H, Mariani-Kurdjian P, Schmidt H, Minelli F, Bingen E, Caprioli A. Enteropathogenic, Shiga toxin-producing Escherichia coli O111:H2 associated with an outbreak of hemolytic-uremic syndrome. *J, Clin, Microbiol.* 1998; 36: 840-842.
11. Cravioto A, Gross RJ, Scotland SM, Rowe B. An adhesive factor found in strains of Escherichia belonging to the traditional infantile enteropathogenic serotype. *Curr. Microbiol.* 1979; 3: 95-99.
12. Nataro JP, Kaper JB, Robins-Browne R, Prado V, Vial P, Levine MM. Patterns of adherence of diarrhoeagenic Escherichia coli to HEp-2 cells. *Pediatr, Infect Dis J.* 1987; 6: 829-831.
13. Paton AW, Voss E, Manning PA, and Paton JC. Shiga toxin producing Escherichia coli isolates from cases of human disease show enhanced adherence to intestinal epithelial (Henele 407) cells. *Infect. Immun.* 1997; 65: 3799-3805.
14. Lin Z, Kurazono H, Yamasaki S, Takeda Y. Detection of various variant verotoxin genes in Escherichia coli by polymerase chain reaction. *Microbiol Immunol.* 1993; 37: 543-548.
15. Beaudry M, Zhu C, Fairbrother JM, Harel J. Genotypic and phenotypic characterization of Escherichia coli isolates from dogs manifesting attaching and effacing lesions. *J Clin Microbiol.* 1996; 34: 144-148.
16. Machado J, Grimont F, Grimont PA. Identification of Escherichia coli flagellar types by restriction of the amplified flic gene. *Res Microbiol.* 2000; 151: 535-46.
17. Scaletsky IC, A., Silva MLM, and Trabulsi LR. Distinctive patterns of adherence of enteropathogenic Escherichia coli to HeLa cells. *Infect. Immun.* 1984; 45: 534-536.
18. Dutta S, Deb A, Chattopadhyay UK. Isolation of Shigatoxin producing Escherichia coli including O157:H7 strains from dairy cattle and beef samples marketed in Calcutta, Indian J Med Microbiol. 2000; 49: 765-767
19. Armstrong GL, Hollingsworth J, Morris JG. Emerging foodborne pathogens; Escherichia coli O157:H7 as a model of entry of a new pathogen into the food supply of the developed world. *Epidemiol Rev.* 1996; 18: 29-51.
20. Albert MJ, Farugue ASG. Controlled study of Escherichia coli diarrhoeal infections in Bangladeshi Children. *J Clin Microbiol.* 1995; 33: 973-977.
21. Beutin L, Zimmermann S, and Gleier K. Human infections with shiga toxin-producing Escherichia coli other than serogroup O157 in Germany. *Emerging Infectious Disease.* 1998; 4: 635-639.
22. Donnenberg MS, and Kaper J. Enteropathogenic Escherichia coli. *Infect. Immun.* 1992; 60: 3953-3961.
23. McKee ML, and O'Brien AD. Investigation of enterohemorrhagic Escherichia coli O157: H7 adherence characteristics and invasion potential reveals a new attachment pattern shared by intestinal E. coli, *Infect. Immun.* 1995; 63: 2070-2074.
24. Beutin L, Gleier K, Zimmermann S, Karch H. Virulence markers of shiga-like toxin-producing Escherichia coli strains originating from healthy domestic animals of different species. *J Clin Microbiol.* 1995; 33: 631-5.