

## شناسایی سویه‌های O157:H7 مولد شیگا توکسین اشريشیا کلی (STEC) جدا شده از نمونه‌های مدفوع وادرار بیماران به روش Multiplex PCR

سید محمد نایب آقایی<sup>۱</sup>، دکتر شهرام منصوری<sup>۲</sup>

۱- کارشناس ارشد میکروبیولوژی دانشگاه لرستان

۲- استاد، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی کرمان

یافته / دوره هشتم / شماره ۱ / بهار ۸۵ / مسلسل ۱۷

### چکیده

دریافت مقاله: ۱۴/۶/۱۴، پذیرش مقاله: ۱۴/۶/۱۴

\* مقدمه: عفونت با سویه‌های مولد شیگا توکسین اشريشیا کلی (STEC) علاوه بر ایجاد اسهال با عوارض وخیم و مرگ آوری چون سندروم اورمی همو لیتیک (HUS) همراه است. این در حالی است که روشهای تشخیصی این باکتریها مشکل بوده و اطلاع دقیقی از میزان بروز بیماری در ایران نیست. این مطالعه با هدف بررسی سویه‌های مولد شیگا توکسین اشريشیا کلی جدا شده از نمونه‌های ادرار و مدفوع به روش PCR در مبتلایان، انجام گرفت.

\* مواد و روش‌ها: در این مطالعه که یک پژوهش بنیادی-کاربردی است، از بین ۵۰۰ نمونه‌های جمع آوری شده ۱۰۰ نمونه که با تستهای فیزیولوژیک بیشترین امکان وجود انواع O157:H7 در آنها وجود داشت، انتخاب شد و پس از استخراج DNA از کلنی‌های *E.coli* حاصل از کشت، واکنش Multiplex PCR برای زنهای stx1 و stx2 انجام گرفت و محصول آن بر روی ژل آگارز الکتروفورز گردید و پس از رنگ آمیزی با اتیدیوم بروماید مورد بررسی قرار گرفت.

\* یافته‌ها: در بین ۱۰۰ سویه جدا شده (مشکوک به STEC) تنها ۳ مورد (۳ درصد کل نمونه‌ها) از نظر ژن stx1 مثبت بودند که هر سه مورد مربوط به سویه‌های stx2 بود. دو مورد آن مربوط به نمونه مدفوع و یک مورد مربوط به نمونه ادرار بود.

\* نتیجه گیری: اگرچه ظاهرآ شیوع عفونت با سویه‌های STEC در ایران بالا نیست؛ اما به دلیل بروز عوارض وخیمی چون HUS و کولیت هموراژیک از یک سو و عدم شناسایی این سویه‌ها با روش‌های مرسوم در آزمایشگاه‌های کشور از سوی دیگر، بکارگیری روشهای مولکولی به منظور شناسایی موارد مشکوک، حداقل در مراکز طبی کودکان، ضروری به نظر می‌رسد.

\* واژه‌های کلیدی: اشريشیا کلی و روتوكسیزنیک، Multiplex PCR، سندروم اورمی همو لیتیک

آدرس مکاتبه: خرم آباد، بدرآباد، دانشکده کشاورزی، مهمنسرای اساتید

## مقدمه

می‌باشدند. از این جهت با ساختن محیط‌های انتخابی نظیر سوربیتول مکانکی آگار<sup>۸</sup>، سفی کسیم پتابسیم تلوریت سوربیتول مکانکی آگار<sup>۹</sup> و سفی کسیم پتابسیم تلوریت رامنوز سوربیتول مکانکی آگار<sup>۱۰</sup> می‌توان این سویه‌ها را غربالگری کرد. رشد باکتری روی این محیط‌ها به خصوصیات فنوتیپی *E.coli O157:H7* نظری عدم توانایی تخمیر رافینوز و مقاومت به تلوریت پتابسیم نظیر عدم توانایی تخمیر رافینوز و مقاومت به تلوریت پتابسیم بستگی دارد.<sup>(۸)</sup>

با توجه به مطالعات فوق و این که مطالعات بر روی این سویه در ایران محدود بوده<sup>(۹)</sup> و در آنها صرفاً از روش کشت برای شناسایی استفاده شده است، لزوم کاربرد یک روش دقیق مولکولی شناسایی استفاده شده است، لزوم کاربرد یک روش دقیق مولکولی (Multiplex PCR) جهت شناسایی و بررسی این باکتریهای مهم کلینیکی مشخص می‌شود. به همین منظور، این مطالعه با هدف بررسی سویه‌های مولد شیگا توکسین اشريشیا کلی جدا شده از نمونه‌های ادرار و مدفوع به روش PCR در مبتلایان انجام گرفت.

## مواد و روش‌ها

در این مطالعه بنیادی - کاربردی بررسی بر روی تعداد ۵۰۰ نمونه اشريشیا کلی (شامل ۳۱۱ نمونه جدا شده از ادرار و ۱۸۹ نمونه جدا شده از مدفوع مبتلا به اسهال) در محیط TSB<sup>۱۱</sup> حاوی ۰٪ گلیسرول و در دمای (۷۰-۴۰) درجه سانتی گراد که از اوایل اسفند ماه ۱۳۷۸ لغایت آخر تیر ماه ۱۳۷۹ جمع آوری شده بودند انجام گرفت. در این مطالعه ابتدا از بین نمونه‌های جمع آوری شده با توجه به خصوصیاتی از جمله واکنش سوربیتول منفی، همولیز بر روی خون کوسفنده و واکنش دلسيتول و رافینوز مثبت که به عنوان

سویه‌های اشريشیاکلی وروتوکسینیک (VTEC) توکسینی ترشح می‌کنند که به دلیل توانایی آن در کشتن سلولهای vero وروتوکسین و به دلیل شباهتش به نوروتوکسین شیگای مترشحه از شیگلا دیسانتری تیپ I، توکسین شبه شیگا<sup>۱</sup> نامیده می‌شود و سویه‌های تولید کننده آن نیز به STEC<sup>۲</sup> معروفند<sup>(۱)</sup>. ژن تولید کننده وروتوکسین بروی ژنوم باکتریوفاژ معتدل<sup>۳</sup> قرار دارد و توسط تبدیل فائزی<sup>۴</sup> به اشريشیا کلی وارد می‌گردد<sup>(۱)</sup>. توکسین های ورو به دو گروه STX<sub>1</sub> و STX<sub>2</sub> تقسیم بندی می‌شوند، وروتوکسین با اثر بر روی RNA ریبوزومی سبب ممانعت از سنتز پروتئینها شده و انواعی از اشريشیا کلی که این سم را تولید می‌کنند موجب سندروم‌های خطرناکی از جمله کولیت هموراژیک (HC) و به دنبال آن نارسایی کلیوی خصوصاً در کودکان و پورپورای ترموبوساپاتوپنیک<sup>۵</sup> در انسان می‌گردد<sup>(۲-۴)</sup>. شناسایی این سویه‌ها به طور روتین در آزمایشگاهها انجام نمی‌گیرد و پژوهشگران در صدد یافتن راههای ساده برای غربالگری این باکتریها هستند. یکی از روش‌های استاندارد شناسایی توکسین ورو، کشت سلولی واژر سیتوتوکسیک توکسین بروی سلولهای ورو می‌باشد. این روش آهسته بوده، استاندارد کردن آن مشکل و نیاز به تجربه و مهارت‌های خاصی دارد. علاوه بر آن به امکاناتی نظیر کشت سلولی و آنتی توکسین ورو جهت خنثی کردن آزمایش، تشخیص نوع توکسین نیاز دارد. سروتاپ‌های متعددی در ارتباط با تولید توکسین شناخته شده اند و از این جهت تست‌های سرولوژیک نیز کمکی به تشخیص نمی‌کنند<sup>(۵)</sup>. O157:H7 مهمترین سروتاپ در گروه ایشريشیاکلی انتروهموراژیک به شمار می‌رود و در بیشتر کشورها به عنوان عامل اصلی عفونت شناخته شده است<sup>(۶)</sup>. به نظر می‌رسد که O157:H7 از یک کلن<sup>۶</sup> سلولی بوجود آمده و در دنیا گسترش یافته است. هموژن بودن این سویه از نظر ژنتیکی سبب یافتن متدهای زیادی برای جداسازی این سویه‌ها نظیر عدم قدرت تخمیر سوربیتول و عدم تولید بتا. دی. گلوكورونیداز<sup>۷</sup> است که بیشتر انواع *E.coli* قادر به انجام آن

1. Shiga like toxin
2. Shiga Toxin Production Escherichia
3. Temperate Bacteriophag
4. Phage Conversion
5. Thrombotic Thrombocytopenic Purpurea
6. Clon
7. β.D.glucuronidase
8. SMAC
9. CT-SMAC
10. CTR-SMAC
11. Tripticase Soy Broth

غلظت ۱ میکرو مول ابتدایک ۱۰ Stock میکرو مولار از هر کدام از پرایم‌ها تهیه و چون برای انجام PCR ما به ۱ میکرو مولار نیاز بود، ۵ میکرو مولار از استوک را برداشته و به ۵۰ میکرو مولار از محلول Master Mix اضافه شد. برای جلوگیری از انجماد و ذوب مکرر پرایم‌ها که باعث خراب شدن بافر حاوی پرایم می‌شود، محلول مادر و نمونه‌ها به صورت مقادیر کوچک تقسیم و سپس فریز شدند (جدول ۱ و ۲ توالیهای هدف و مشخصات پرایم‌های مورد استفاده در فرایند PCR را نشان می‌دهد). پس از تهیه Master Mix با MgCl<sub>2</sub>, dNTP (200 μM), 10x PCR Buffer و Tag DNA (1 μM) و Primers (each of) (1.5 μM) استخراجی از سویه‌های کنترل (E.coli ATCC 25923, VT<sub>2</sub>, VT<sub>1</sub>) و یا نمونه‌ها به هر یک از لوله‌ها افزوده و توسط دستگاه چرخان حرارت<sup>۱</sup> مدل Tchne Friairend PCR انجام گردید. جهت کنترل محصول PCR<sup>۲</sup> از الکتروفورز بر روی ژل آگارز (غلظت ۲٪) حاوی اتیدیوم بروماید (0.1-0.5 mg/ml) همراه با معرفه‌ای کنترل منفی و مثبت و مارکر وزن مولکولی<sup>۳</sup> استفاده گردید و ژل را بر روی دستگاه ترانس ایلومیناتور<sup>۴</sup> (مدل UV-P Sاخت امریکا) قرار داده و تصویر ژل توسط دوربین پولاژن متصل به هود (مدل Doc-008-XD) بر روی صفحه Black and white polariod photograph نمایشگر نشان داده شد و با استفاده از دستگاه عکسبرداری و در نهایت باندها مورد بررسی قرار گرفت.

روشهای شناسایی سویه‌های O157:H7 معرفی شده‌اند، یک‌صد نمونه اشريشیاکلی انتخاب شده و سپس DNA نمونه‌ها جدا سازی و تخلیص کرده و روی هر کدام از نمونه‌ها آزمایش PCR انجام شد. استخراج و تخلیص DNA: استخراج DNA ژنومیک یکی از مراحل بنیادی در تشخیص مولکولی عوامل باکتریایی در نمونه‌های کلینیکی محسوب می‌گردد. روش‌های متعددی جهت استخراج DNA ژنومیک باکتری مورد نظر مطرح بود که در شروع کار چندین روش مختلف برای استخراج DNA از نمونه‌ها مورد استفاده و ارزیابی قرار گرفت. در نهایت جهت استخراج و تخلیص DNA از محلول Lysis Buffer (شامل ساکاراز ۰/۳۳ مولار، تریس بازی ۱۰ میلی مولار و کلور منیزیم ۵ میلی مولار و یک درصد تراپتون X100) استفاده شد و با دستگاه اسپکتروفوتومتر UV و الکتروفورز، بررسی کمی و کیفی بر روی کلیه نمونه‌های استخراجی صورت گرفت. محصول استخراج در (۲۰-۲۰) درجه سانتیگراد تا زمان انجام PCR نگهداری گردید.

**Multiplex PCR:** در این تحقیق از بافر و Tag DNA پلیمراز شرکت سیناژن (تهران) استفاده شد. آنزیم به صورت نوترکیب و از طریق بیان در E.coli تهیه شد. برای انجام PCR از دو جفت پرایم اختصاصی به نامهای VT<sub>1a</sub>, VT<sub>1b</sub> و VT<sub>2a</sub>, VT<sub>2b</sub> (stx<sub>1</sub>) استفاده گردید که این دو جفت به زنهای VT<sub>1a</sub>, VT<sub>1b</sub> و VT<sub>2a</sub>, VT<sub>2b</sub> (stx<sub>2</sub>) تولید توکسین stx<sub>1</sub> و stx<sub>2</sub> متصل می‌شوند (۱۰). این پرایم‌ها از شرکت آلمانی (Fermentas) توسط شرکت سیناژن سفارش داده شد که بر طبق دستورالعمل پروتکل (۱۰) به منظور داشتن

جدول شماره ۱- مشخصات پرایم‌ها

پرایم	اندازه * (bp)	وزن مولکولی (bp)	مقیاس (μmol)	غلظت (μM)	موقعیت آن در ژن	اندازه محصول تکثیر شده (bp)
VT11(VT <sub>1a</sub> )	۲۰	۶۱۹۹	۰/۰۵	۶۰	۱۱۹۱-۱۲۱۰	۱۳۰
VT12(VT <sub>1b</sub> )	۲۰	۶۱۲۶	۰/۰۵	۶۰	۱۱۹۱-۱۲۱۰	
VT21(VT <sub>2a</sub> )	۲۰	۶۰۰۸	۰/۰۵	۶۰	۴۲۶-۱۴۴۵	۳۴۶
VT22(VT <sub>2b</sub> )	۲۰	۶۰۹۲	۰/۰۵	۶۰	۷۵۲-۲۷۱	

\*bp= base pairs

1. Thermal Cycler  
2. Amplicons

3. DNA Ladder  
4. Transilluminator

جدول ۲- توالیهای هدف و پرایمرهای مورد استفاده در فرایند واکنش زنجیره‌ای پلیمراز

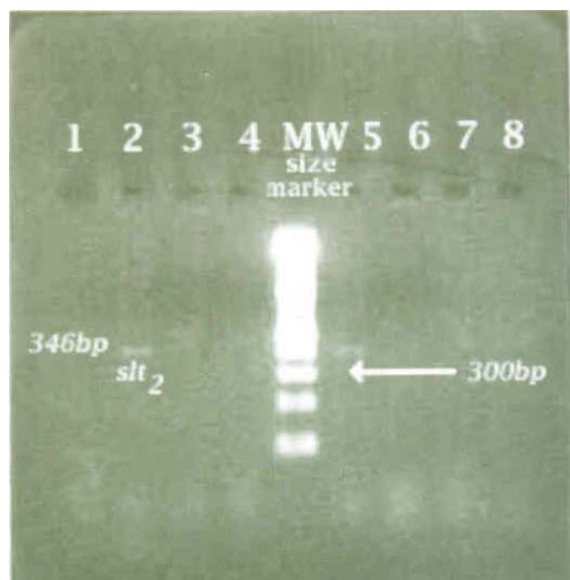
پرایمر	توالی الیگونوکلئوتید
VT <sub>1a</sub>	5'-GAA-GAG-TCC-GTG-GGA-TTA-CG-3'
VT <sub>1b</sub>	5'-AGC-GAT-GCA-GCT-ATT-AAT-AA-3'
VT <sub>2a</sub>	5'-TTA-ACC-ACA-CCC-ACG-GCA-GT-3'
VT <sub>2b</sub>	5'-GCT-CTG-GAT-GCA-TCT-CTG-GT-3'

## بحث

## یافته‌ها

در باره شیوع سروگروپ‌های VTEC بخصوص O157:H7 در بیماران اسهالی اطلاعات کمی وجود دارد. اگرچه اثبات شده است که باکتریهای فوق در تمامی نواحی جغرافیایی یافت می‌شود؛ ولی میزان جداسازی آن در مناطق مختلف از ۰/۰۴ درصد تا ۲/۱۳ درصد متفاوت گزارش شده است که این امر بسته به حیوانات ناقل، نحوه طبخ غذا، مصرف گوشت و نحوه زندگی مناطق مختلف، متفاوت بوده است (۱۱، ۱۲). یکی از روش‌های پیشنهادی جهت شناسایی این نوع *E.coli* وروتوکسیزنیک روش PCR است. در این بررسی با هدف راهاندازی روش PCR برای جداسازی سویه‌های وروتوکسیزنیک آزمایش PCR بر روی ۱۰۰ نمونه اشريشیاکلی که با تست‌های فیزیولوژیک بیشترین امکان وجود انواع O157:H7 در آنها وجود داشت، انجام شد. روش‌های متعددی به منظور شناسایی STEC وجود دارد، یکی از ابتدایی‌ترین روش‌های PCR برای تشخیص STEC توسط کاری<sup>۱</sup> و مایر<sup>۲</sup> توصیف شدند و شامل یک جفت پرایمر stx<sub>2</sub> از یک منطقه حفاظت شده<sup>۱</sup> و stx<sub>2</sub> در ژنهای همولوگ است افتراءک بین ژنهای توکسین از طریق هیبرید کردن محصول PCR با پروب‌های الیگونوکلئوتیدی امکان پذیر است. پولارد<sup>۳</sup> و همکاران اوی روشی از PCR را توصیف کردند که در آن یک مجموعه<sup>۴</sup> پرایمری از توالی‌های ژنهای stx<sub>1</sub> و stx<sub>2</sub> به طور همزمان بکار گرفته می‌شد. این گروه مناطق مختلفی از ژنهای توکسین را مورد هدف قرار دادند تا

نتایج انجام PCR: در آزمایش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز از دو نمونه کنترل مثبت VT<sub>1</sub> و VT<sub>2</sub> و یک نمونه کنترل منفی (*E.coli* ATCC 25922) استفاده شد که پس از انجام روش‌های مختلف این نتایج بدست آمد از بین نمونه‌های مورد آزمایش فقط ۳ نمونه (با شماره‌های ۴۴۰، ۱۷۲، ۲۶۳) مثبت شد که جزء سویه‌های مثبت با روش آگلوتیناسیون و کشت سلولی گزارش شده بودند (۹) دو مورد آن مربوط به نمونه مدفوع و یک مورد آن مربوط به نمونه ادراری بود. در این بررسی قادر به شناسایی سویه‌های وروتوکسیزنیک از نوع VT<sub>1</sub> نبودیم و کنترل نیز ایجاد باند نکرد و سه مورد مثبت مربوط به VT<sub>2</sub> بود (شکل ۱).



شکل شماره ۱- آکارز ژل الکتروفورز قطعات DNA تکثیر شده توسط PCR از نمونه کنترل و نمونه‌های اسهالی.

MW- استاندارد وزن مولکولی (100bp)

شماره ۱- کنترل مثبت VT<sub>2</sub>

شماره ۵- اشريشیاکلی با کد ۱۷۲

است. این پرایم‌ها تعداد ۳۴۶ bp را از ژن مذکور تکثیر می‌کنند. توالی‌های مربوط به پرایم‌ها در جدول ۲ آمده است. بعد از مطلوب کردن روش و انجام آزمایش ما موفق به شناسایی ۳ سویه وروتوکسیزئیک شدیم (۰/۳ درصد) که جزء سویه‌های مثبت با روش‌های آگلوتیناسیون و کشت سلولی بودند (۹)، که دو مورد آن مربوط به نمونه مدفوع و یک مورد مربوط به نمونه ادراری می‌باشد. از سویه‌های VT<sub>1</sub> و VT<sub>2</sub> به عنوان کنترل مثبت و از سویه استاندارد *E.coli* ATCC25922 به عنوان *E.coli* ATCC25922 مثبت استفاده شد. آزمایش PCR بر روی نمونه‌ها به کنترل منفی استفاده شد. آزمایش PCR و بدون آگاهی از نتیجه تست‌های دیگر انجام گرفت و در هیچکدام از ۱۰۰ ایزوله مورد بررسی باندهای مورد نظر را مشاهده نشد.

در تحقیقاتی که بلانکو<sup>۲</sup> و همکارانش انجام دادند از بین ۴۸۲ نمونه اسهالی متعلق به بچه‌ها توانستند ۳ مورد (۰/۶ درصد) اشريشیاکلی سویه وروتوکسیزئیک را جداسازی کنند. همچنین راجری<sup>۳</sup> و همکارانش در بررسی که بر روی نمونه‌های حیوانی انجام دادند از ۱۷۰۲ نمونه جمع‌آوری شده از ۷ کشتارگاه با بکار بردن روش PCR جهت ژنهای stx موفق به ایزوله کردن ۵ نمونه STEC شدند. با توجه به اطلاعات و PCR همچنین نتایج بدست آمده اختلاف واضحی بین نتایج درشناسایی *E.coli* مولد وروتوکسین با نتایج حاصل از روش کشت سلولی و روش آگلوتیناسیون می‌باشد که این مطلب می‌تواند دلایل مختلفی داشته باشد. از آنجاییکه در سویه‌های مولد وروتوکسین، دو توکسین عمدی STX<sub>1</sub> و STX<sub>2</sub> وجود دارد که ژنهای مرتبط به آنها بر روی باکتریوفاژ لیزوژنیک قرار دارند، یک سوش خاص ممکن است هر دو توکسین و یا فقط یکی از دو را بیان نمایند. در این مطالعه قادر به شناسایی سویه‌های وروتوکسیزئیک از نوع VT<sub>1</sub> نبودیم و سویه VT<sub>1</sub> کنترل مثبت نیز ایجاد باند نکرد و سه مورد مثبت مربوط به سویه‌های VT<sub>2</sub>

آمپلیکونهایی با اندازه‌های مختلف ایجاد کنند و امکان افتراق گذاشتن بین آنها با الکتروفورز ژل آگارز امکان پذیر باشد. جهت راهاندازی روش PCR اولین اقدام جداسازی DNA بود. بدین منظور چندین فاکتور برای انتخاب متده استخراج مد نظر قرار گرفت از جمله: حجم نمونه، حساسیت متده سمیت مواد، مدت زمان استخراج و وسائل اختصاصی مورد نیاز و در دسترس. با توجه به این موارد به بررسی مقالات و روش‌های موجود برای استخراج DNA پرداختیم تا با استفاده از آن روشی ساده و مقرر به صرفه طراحی و بهینه نماییم. در بیشتر مقالات از محلول لیزات به صورت کیت‌های تجاری مانند Iso Quick Nucleic Acid Extraction (Iso Quick Nucleic Acid Extraction) یا Acid Nuclisens kit استفاده شده است که برای ما امکان دستیابی به آنها وجود نداشت. بعد از استخراج DNA برای PCR رسیدن به اهداف پژوهشی و راهاندازی روش PCR نیاز به پرایم‌های مناسب و اختصاصی داشتیم. بدین منظور از پرایم‌های پولارد و همکارانش در انجام تحقیق استفاده شد (۱۰). این پرایم‌ها علاوه بر پولارد و همکاران توسعه محققین دیگر نیز استفاده شده است که این مطلب نیز بر اعتبار پرایم‌های انتخاب شده می‌افزود. این محققان با انجام آزمایشات متعدد بر روی این پرایم‌ها با استفاده از ویژگی و حساسیت، این پرایم‌ها را دقیقاً کنترل کرده و در هیچیک از موارد بررسی شده به وجود واکنش متقاطع برخورد نکرده‌اند (۱۰، ۱۳).

پرایم‌های انتخاب شده VT<sub>1a</sub> و VT<sub>2a</sub> مربوط به ژن shiga toxin1A می‌باشند. این ژن با شماره AF461172 در بانک ژن امریکا (www.ncbi.nlm.nih.gov) (Nation Center for Biotechnology Information) با مرکز ملی بیوتکنولوژی آمریکا پذیرش شده است. این پرایم‌ها تعداد ۱۳۰ bp را از ژن مذکور تکثیر<sup>۱</sup> می‌کنند و پرایم‌های VT<sub>2b</sub> و VT<sub>2a</sub> مربوط به ژن shiga toxin2A می‌باشند. این ژن با شماره ABO48233 در بانک ژن امریکا پذیرش شده

نمی‌باشد. از اینرو با توجه به حساسیت و ویژگی مناسب روش PCR در تشخیص باکتری اشريشیاکلی O157:H7 و تعیین نوع توکسین تولید کننده توسط هر سویه و امکان کاربرد مستقیم آن بر روی نمونه‌های گلینیکی به نظر می‌رسد روش Multiplex PCR می‌تواند به عنوان یک روش روتین در آزمایشگاه‌های فرانس مورد استفاده قرار گیرد، همچنین از این روش به منظور شناسایی موارد مشکوک، حداقل در مراکز طبی کودکان، ضروری بنظر می‌رسد.

می‌باشد، که احتمال دارد به خاطر پاساز دادن مکرر کشت‌ها و یا به علت موتاسیون در زن مولد وروتوکسین را در نمونه استاندارد و یا سایر نمونه‌ها از دست داده باشیم و یا این که شرایط برای VT<sub>1</sub> مناسب نبوده و هنوز باید در این مورد تحقیقات بیشتری انجام گیرد

### نتیجه گیری

روش PCR در تشخیص سویه‌های وروتوکسیزنیک با توجه به پژوهی‌های بودن در آزمایشگاه‌های روتین مناسب

## References

- Walker TS. *Microbiology*. Philadelphia, W.B.Sanders Company, 1998: 20-30
- Whittam TS, Wolfe ML, Selander RK, Dyer DW, Loos BG. Clonal relationship among *E.coli* strains that cause hemorrhagic colitis and infantile diarrhea. *Infect Immun* 1993; 61: 1619-1629
- Adwank Abu-Hassan N, Essawi T, Bdir M. Isolation and characterization of shiga toxicogenic *Escherichia coli* strains from northern Palestine. *J Med Microbiol* 2002; 51: 332-5
- Chart H, Perry NT, Cheasty T, Wright PA. The kinetics of antibody production to antigens of *Escherichia coli* O157 with hemolytic uremic syndrome. *J Med Microbiology* 2002; 51: 522-525
- March SB, Ratnam S. Sorbitol-MacConkey medium for detection of *Escherichia Coli* O157:H7 associated with hemorrhagic colitis. *J Clin Microbiol* 1996; 23: 869-827
- Feng P, Robin C, Choong H, Richard A, Wilson N. Identification of rough strain of *Escherichia Coli* O157:H7 that produces no detectable O157 antigen. *J Clin microbiol* 1998; 36(8): 2339-2341
- Melton-Celsa AR, Alison D. O'Brien. Structure, biology, and relative toxicity of shiga toxin family members for cells and animals. In: Kaper JB, O'Brien AD. *Escherichia Coli* O157:H7 and other shiga toxin-producing *E.coli* strains. 1st ed. *American society for microbiology*, Washington, 1998:121-128
- Kerr G. Infections associated with shiga toxin-producing *Escherichia coli*: epidemiology, pathogenesis, diagnosis and management. Department of microbiology, University of leeds, *The infections disease review* 1989; 1(1): 9-14
- شیریفی ث. بررسی پاره ای از خصوصیات فیزیولوژیک اشريشیاکلی های جداسده از نمونه های ادرار و مدفع جهت شناسایی سویه انتروهمورازیک O157:H7. همراه با تعیین الگوی مقاومت میکروبی باکتریهای جداسده، پایان نامه، دانشکده پزشکی کرمان، بهمن ماه ۸۰. با شماره ثبت ۲۲۷۷
- Pollard DR, Tyler SD, Rozee KR, Johnson MW, Lior H. Rapid and specific detection of verotoxin genes in *Escherichia coli* by the polymerase chain reaction. *J Clin microbiol* 1990: 540-545
- Slutsker L, Allen A, Katherine D, Joy G, Lori H, Patrica M. *Escherichia coli* O157:H7 diarrhea in the United States: Clinical and Epidemiologic Features. *Annals of Internal Medicine*, 1997; 126: 505-513
- Mead PS, Slutsker L, Dietz V, MCocaig LF, Bresee JS, Shapiro C. Food-related illness and death in the United States. *Emerg Infect Dis*, 1999; 5: 607-625
- Ramotan K, Waldhart B. Direct detection of verotoxin-producing *Escherichia coli* in stool samples by PCR. *J Clin Microbiol* 1995 Mar: 519-524