

ارزیابی ارتباط ژنتیکی سالمونلا انتریکا سرووار انتریتیدیس جداسده از نمونه ERIC- PCR های انسانی و دامی به روش

فرزانه پورحسن سنگری^۱، کیومرث امینی^۲، غلامعلی مرادلی^۳

تاریخ دریافت ۱۳۹۵/۰۱/۲۳ تاریخ پذیرش ۱۳۹۵/۰۳/۱۹

چکیده

پیش‌زمینه و هدف: سالمونلوزیس از مهم‌ترین بیماری‌های عفونی مشترک بین انسان و حیوانات است که بیشتر در ارتباط با مصرف گوشت، ماکیان، تخمرغ و شیر است. هدف از مطالعه پیش رو، ارزیابی ارتباط ژنتیکی سالمونلا انتریکا سرووار انتریتیدیس جداسده از نمونه‌های انسانی و دامی به روش ERIC- PCR

می‌باشد.

مواد و روش کار: در این مطالعه توصیفی-مقطوعی، تعداد ۶۰ جدایه سالمونلا/انتریکا سروتاپ انتریتیدیس از نمونه‌های انسانی و دامی به دست آمد. شناسایی سویه‌ها با استفاده از روش‌های استاندارد میکروبیولوژیکی و بیوشیمیایی و سروتاپینگ بر اساس روش اسلامی آگلوتیناسیون با استفاده از آنتی سرم‌های مونو و پلی والان انجام شد. سپس ERIC-PCR با استفاده از تووالی‌های الیگوونکلوتوبتیدی بهمنظور تعیین ارتباط مولکولی سویه‌ها انجام گردید.

یافته‌ها: نتایج به دست آمده حاکی از آن بود که تمامی ۶۰ سویه سالمونلا انتریکا تحت مطالعه با استفاده از جفت پرایم‌های I و ERIC II قابل تایپ بندی بودند. تعداد باندهای به دست آمده بین ۲-۱۱ عدد با وزن مولکولی 20-3200 bp بود. بر این اساس به طور کلی ۱۵ کلاستر مختلف (C1-C15) به دست آمد که بیشترین تعداد (۱۳/۳ درصد، ۸ سویه) با داشتن الگوی مشابه در کلاستر ۵ (C5) قرار گرفتند.

بحث و نتیجه‌گیری: نتایج نشان داد که سویه‌های سالمونلا انتریکا سرووار انتریتیدیس از نظر ژنتیکی ناهمگون هستند. همچنین روش ERIC PCR روش مناسبی جهت تایپینگ مولکولی سویه‌های سالمونلا و تعیین کانون‌های شیوع عفونت می‌باشد که می‌توان از آن جهت مطالعات اپیدمیولوژیک و تعیین راهبردهای کنترل عفونت استفاده نمود.

کلیدواژه‌ها: سالمونلا انتریتیدیس، تایپینگ مولکولی، ERIC- PCR

مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و هفتم، شماره پنجم، ص ۴۱۱-۴۱۸، مرداد ۱۳۹۵

آدرس مکاتبه: دانشگاه آزاد اسلامی واحد ساوه، گروه میکروبیولوژی، ۰۸۶۴۲۲۴۱۵۱۱

Email: Dr_kumarss_amini@yahoo.com

در ابتلا به سالمونلوزیس می‌باشد. سالمونلوزی ساز مهم‌ترین بیماری‌های عفونی بین انسان و حیوانات است که بیشتر در ارتباط با مصرف گوشت، ماکیان، تخمرغ و شیر رخ می‌دهد (۳). بنابراین این باکتری یک پاتوژن منتقله از طریق غذا محسوب می‌گردد (۴). گاستروانتریت شایع‌ترین فرم بالینی سالمونلوزیس بوده که اغلب با تب، دردهای ماهیچه‌ای شکمی (کرامپ) و اسهال مرتبط است. شروع این علائم ناگهانی از ۱۲ ساعت تا یک هفته متغیر است. طول دوره بیماری ۴-۷ روز به طول می‌انجامد و بسیاری از افراد بدون نیاز به آنتی‌بیوتیک بهبود می‌یابند (۵). از میان سروتیپ‌های شایع دخیل

مقدمه

یکی از اعضای خانواده انتروباکتری آسیه، سالمونلاها هستند که باسیله‌های گرم منفی، متحرک با داشتن تار لرزان (فلازل) پیرامونی، بی‌هوایی اختیاری و فاقد اسپور می‌باشند (۱). بر طبق آخرین طبقه‌بندی سالمونل/اداری دو گونه مهم سالمونلا انتریکا و سالمونلا بوتکوری است که گونه انتریکا خود دارای شش تحت گونه شامل سالمونلا آریزونا، انتریکا، دیاریزونا، سالامی، هوتناوایندیکا می‌باشد (۲). سالمونلا انتریکا زیرگونه انتریکا سروتیپ انتریتیدیس که به اختصار به سالمونلا انتریتیدیس نیز معروف است، مهم‌ترین عامل

^۱ کارشناسی ارشد، گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، واحد ساوه، دانشگاه آزاد اسلامی، ساوه، ایران

^۲ استادیار، گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، واحد ساوه، دانشگاه آزاد اسلامی، ساوه، ایران (نویسنده مسئول)

^۳ استادیار، گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، واحد ساوه، دانشگاه آزاد اسلامی، ساوه، ایران

مانند گونه‌های سالمونلا بکار می‌رود (۱۴). بنابراین هدف از مطالعه حاضر؛ تایپینگ مولکولی جدایه‌های سالمونلا انتریکا سرووار انتریتیدیس جدشده از انسان و دام به روش PCR-ERIC می‌باشد.

مواد و روش کار

جداسازی باکتری:

در این مطالعه توصیفی - مقطعی که در طی ۱۰ ماه از ابتدای آذر ۱۳۹۳ لغایت انتهای شهریور ۱۳۹۴ انجام شد درمجموع ۲۲۴ نمونه مختلف بالینی و دامی ازجمله؛ ۱۱۷ نمونه مدفوع بیماران مشکوک به عفونت سالمونلا از بیمارستان حضرت رسول اکرم تهران و ۱۱۷ نمونه کشتارگاهی شامل مدفوع، کبد، طحال، محولات سکومی و صفراء جمع‌آوری شد. سپس تمامی نمونه‌ها در شرایط استریل به محیط آزمایشگاه منتقل گردید و بهمنظر غنی‌سازی به محیط کشت سلنتی F (مرک، آلمان) منتقل شدند و به مدت ۱۲-۸ ساعت در دمای ۳۷ درجه سیسیوس گرمخانه گذاری انجام گردید. نمونه‌های مدفوع کشت داده شده در محیط SF در مرحله بعد بر روی محیط^۱ XLD^۲ آگار و سالمونلا-شیگلا (SS) آگار (مرک، آلمان) کشت داده و در ۳۷ درجه سلسیوس برای ۲۴ ساعت انکوبه شد. کلنی‌های رشد کرده و مشکوک به با استفاده از تست‌های استاندارد بیوشیمیایی و میکروبیولوژیکی مانند؛ TSI، اوره، سیمون سیترات آگار و MRVP مورد شناسایی قرار گرفت. آزمون سروتاپینگ برای مشخص نمودن آنتی‌ژن‌های سوماتیک (O)، فلازله (H) و کپسولی (Vi) با استفاده از آنتی‌سرمهای پلی والان و مونووالان به روش Slide agglutination *Salmonella enterica* subsp. *enterica* serovar *Enteritidis* ATCC13076 استفاده گردید.

تایپینگ مولکولی:

بهمنظر استخراج DNA سلولی، تمامی ایزوله‌ها به مدت یک شبانه‌روز بر روی محیط لوریا برتانی برات (مرک، آلمان) کشت داده شد. سپس، استخراج DNA ژنوم طبق دستورالعمل شرکت سازنده AccuPrep Genomic DNA Extraction Kit (Bioneer، کره) انجام گردید. جهت تأیید درجه خلوص DNA استخراج شده از دستگاه بیوفوتومتر (Bio-Rad، USA) استفاده گردید. بهمنظر انجام تایپینگ مولکولی سویه‌های تحت مطالعه از توالی‌های اختصاصی الیگونوکلئوتیدی پرایمرهای موجود در جدول ۱ استفاده شد (جدول ۱) (۱۵).

در گاستروانتریت سالمونلایی، سالمونلا تیفی موریوم و سالمونلا انتریتیدیس فراوان ترین می‌باشند (۶). در دهه اخیر سروتیپ سالمونلا انتریتیدیس به عنوان رایج‌ترین سرووار از سالمونلا در بسیاری از کشورهای توسعه‌یافته و در حال توسعه من‌جمله ایران شناخته شده است (۷). وجود عفونت ناشی از سالمونلا در طیور و بررسی انتشار آن به زنجیره غذایی انسانی، شناسایی سریع این پاتوژن را در فرآورده‌های حیوان و بررسی تنوع ژنتیکی و فنوتیپی در میان جدایه‌های تهیه‌شده را امکان‌پذیر نموده است (۸). بنابراین در بسیاری از کشورهای دنیا بررسی آسودگی به سالمونلا انتریتیدیس و تشخیص بهموقع آن از آزمایشات مهم در صنعت غذا و مراکز کنترل و پیشگیری بیماری‌ها محسوب می‌شود (۹). باوجود قربات ژنتیکی بسیار نزدیک در جنس سالمونلا، تغییرات گستره‌های در بروز بیماری، وپرولانسو توزیع جغرافیایی وجود دارد (۱۰). کسب یا از دست دادن برخی از ژن‌ها و تاسیون‌ها، نقش مهمی در تکامل سرو تایپ‌های مختلف سالمونلا ایفا می‌کند. به دلیل وقت‌گیر بودن، هزینه بالا و تفسیر دشوار تست‌های فنوتیپیک از قبیل سرو تایپینگ‌فائز تایپینگ، این روش‌ها، روش مناسبی برای ردیابی منبع عفونت ناشی از سالمونلا در موارد مطالعات اپیدمیولوژیک نمی‌باشند. به همین دلیل روش‌های تایپینگ دیگری برای تمایز سویه‌های متعلق به یک سروتایپ و فاژتایپ نیاز است (۱۱). روش‌های مولکولی مانند پلی‌مورفیسم طولی قطعه محدود (RFLP)، ریبوتایپینگ، Plasmid profiling، ژل الکتروفورز در میدان ضربانی (PFGE)، DNA Probe (RAPD)، پلی‌مورفیسم DNA تکثیر شده تصادفی (PCR)، و روش PCR توالی محافظت شده تکراری داخلی انترباکتریال (ERIC-PCR) می‌باشد (۱۲). امروزه PFGE روشی رایج برای ژنتیک‌گونه‌های سالمونلا است اما دارای مشکلاتی از قبیل پرهزینه، وقت‌گیر، نیاز به حجم بالایی از ژنوم می‌باشد. PFGE به عنوان استاندار طلایی در بررسی منطقه ای مولکولار اپیدمیولوژیک مانند یک بیمارستان مدنظر می‌باشد (۱۳)؛ اما ERIC-PCR روشی سریع، آسان، تفسیر ساده و دارای قدرت تمایز بالا در هر آزمایشگاهی که توانایی انجام PCR را دارند، می‌باشد. توالی‌های تکراری داخلی ERIC درواقع توالی‌های ۱۲۴-۱۲۷ bp هستند که دارای یک ناحیه معکوس تکرارشونده مرکزی حفاظت شده بوده که به شکل خارج ژنی در ژنوم باکتری‌های انتریک موجود بوده و پرایمرهای مورداستفاده در ERIC-PCR مکمل این توالی‌ها هستند و برای ژنتیک‌گونه‌های سالمونلا از گرم منفی روده‌ای

² Xylose Lysine Desoxycholate Agar

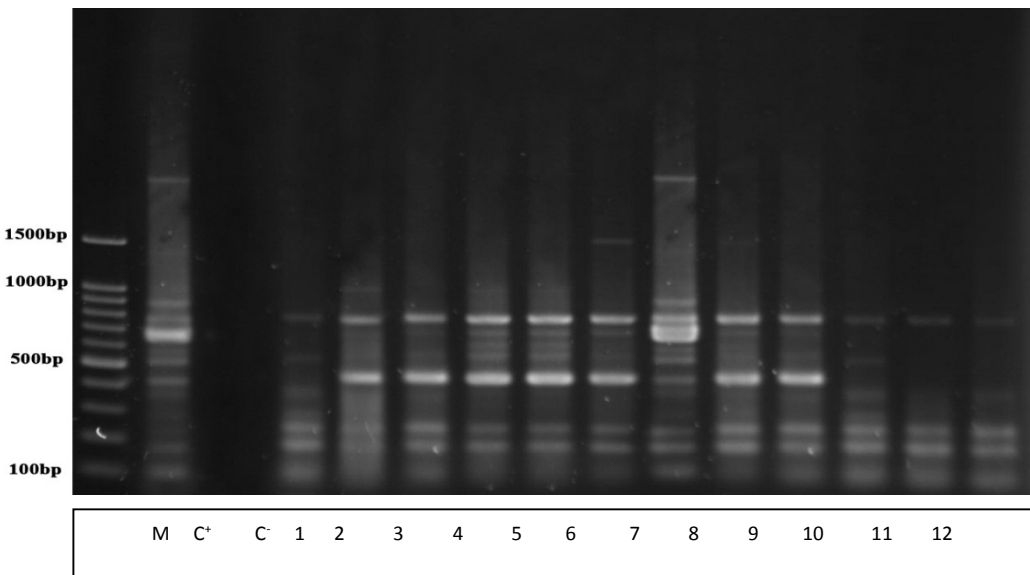
¹ Enterobacterial Repetitive Intergenic Consensus

جدول (۱): پرایمرهای مورداستفاده در این تحقیق به شرح زیر می‌باشد:

Primer	Oligonucleotide Sequence (5' → 3')
ERIC 1	5'-ATGTAAGCTCCTGGGGATTAC-3'
ERIC 2	5'-AAGTAAGTGACTGGGGTGAAGCG-3'

گرفت؛ مرحله واسرشتگی در دمای ۹۴ درجه سلسیوس به مدت ۵۵ ثانیه، مرحله اتصال پرایمرها در ۵۵ درجه سلسیوس به مدت ۶۰ ثانیه و مرحله طویل سازی در ۷۲ درجه سلسیوس به مدت ۵۵ ثانیه. در پایان، محصولات واکنش PCR در ژل آگارز ۲ درصد حاوی اتیدیوم بروماید (۰.۵ µg/ml) الکتروفورز گردیده و در عکسبرداری با استفاده از Gel document Gel document دیجیتالی (CCD) انجام شد (شکل ۱).

درنهایت، واکنش PCR به حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر شامل ۷/۵ میکرولیتر PCR master mix 5X (سیناکلون، ایران) حاوی $MgCl_2$ (3 mM)، Taq DNA polymerase (0.05 U/µl) و dNTPs (0.4 mM)، ۱ میکرولیتر از هر یک از پرایمرها به غلظت ۱۰/۸ میکرومولار، ۱ میکرولیتر از DNA الگو (۱۰ نانوگرم) و ۱۴/۵ میکرولیتر آب دو بار تقطیر و دیونیزه استریل با استفاده از گرadiانت ترموسایکلر (پندورف، آلمان) برای ۳۰ سیکل به صورت زیر انجام



شکل (۱): نمونه ژل به دست آمده در این تحقیق. M: DNA size marker (100 bp plus) (سیناژن، ایران). ۲- کنترل مثبت (سالمونلا انتریتیدیس ATCC 13076). ۳- کنترل منفی (Acinetobacter baumannii ATCC 19606). ستون‌های ۱ تا ۱۲ محصولات سوبهای سالمونلا انتریکا سرووار انتریتیدیس.

رسم درخت تکاملی:

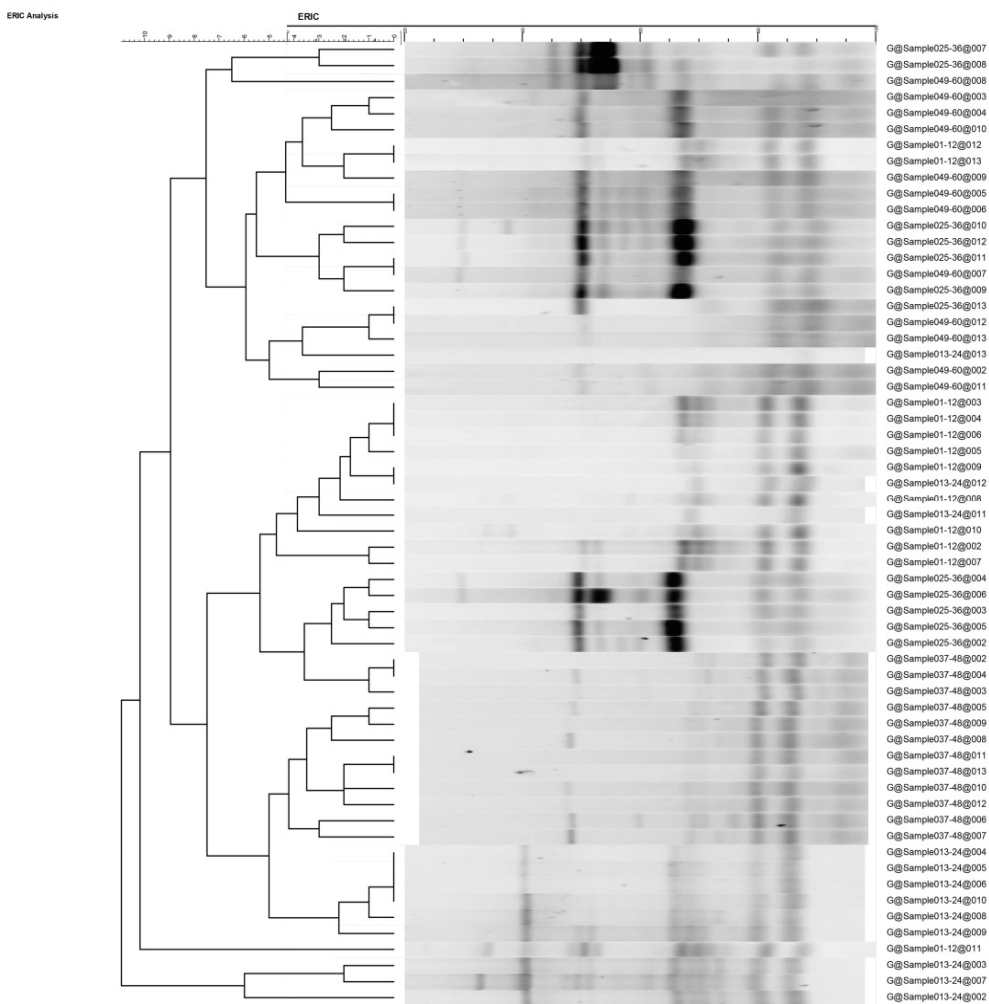
یافته‌ها

از مجموع ۲۳۴ نمونه مختلف تحت بررسی تعداد ۶۰ سویه سالمونلا انتریتیدیس به دست آمد. نتایج آنالیز نمونه‌های دامی نشان داد که بیشترین سویه از محتویات سکوم به دست آمد. میانگین سنی افراد تحت مطالعه 12 ± 5.5 سال که ۳۰ مورد مرد و مابقی زن بودند. ۱۵ کلستر مختلف به دست آمد به طوری که ۳ ایزوله با داشتن الگوی مشابه در کلستر اول (C1)، پنج جدایه در کلستر ۲ (C2)، دو سویه در کلستر ۳ (C3)، چهار ایزوله در کلستر ۴ (C4)، هشت ایزوله در کلستر ۵ (C5)، دو ایزوله در کلستر ۶ (C6)، چهار جدایه

مقایسه الگوهای ERIC-PCR در پایگاه اینترنتی Insilico.ahu.es انجام گرفت، بدین صورت که پس از امتیازدهی به صورت صفر (عدم وجود باند) و یک (وجود باند) برای بررسی دقیق‌تر الگوهای ژنتوتایپینگ مورداستفاده قرار گرفتند (شکل ۱). برای ترسیم دندروگرام ابتدا ماتریس تشابه به روش دایس تشکیل و سپس دندروگرام با استفاده از روش خوشبندی مبتنی بر فاصله NTSYSpc2.0 و نرم‌افزار UPGMA انجام شد. قدرت تمایزی Simpson's index of ERIC-PCR با استفاده از معادله diversity محاسبه شد.

ایزوله در کلاستر ۱۵ (C15) جایگیر شدند. دندروگرام سروتاپهای سالمونلا انتریتیدیس و نتایج حاصل از ERIC-PCR در شکل ۲ آمده است.

در کلاستر ۷ (C7)، دو ایزوله در کلاستر ۸ (C8)، چهار ایزوله در کلاستر ۹ (C9)، سه ایزوله در کلاستر ۱۰ (C10)، پنج ایزوله در کلاستر ۱۱ (C11)، سه ایزوله در کلاستر ۱۲ (C12)، سه ایزوله در کلاستر ۱۳ (C13)، سه ایزوله در کلاستر ۱۴ (C14) و درنهایت دو



شکل (۲): گروه‌بندی نمونه‌های سالمونلا انتریتیدیس جداسده از انسان و دام با روش UPGMA بر اساس توالی ERIC

نمونه‌های مورد مقایسه خویشاوندی کمتری با هم داشته و شباهت توالی در آن‌ها کمتر است. رنجبر و همکاران (۱۶) تعداد ۵۷ سویه سالمونلا انتریتیدیس را توسط ERIC PCR موردمطالعه قرار دادند و ۹ الگوی ERIC-PCR به دست آوردند. نتایج این محققین نشان داد که روش ERIC PCR می‌تواند ایزوله‌های سالمونلا انتریکا را به خوبی تمایز دهد زیرا تمامی ایزوله‌ها با این روش قابل تایپ بندی بودند. بر اساس دسته‌بندی دیگر ایزوله‌ها به ۷ گروه مجزا به نام ST (Sequence type) تعريف شدند. بر اساس تعريف ST به سویه‌های اطلاق می‌شود که الگوی متفاوت داشته و از نظر ژنتیکی منحصر به فرد هستند. ۱۵ کلاستر به دست آمده در این مطالعه نشان داد که سویه‌هایی که در سرشاخه‌های نزدیک به هم قرار گرفته‌اند شباهت به نسبت بیشتری به یکدیگر دارند. بیشترین تعداد سویه‌ها (۸ سویه، ۱۳/۳ درصد) متعلق به کلاستر ۵ بودند. هرچه سرشاخه‌ها از هم فاصله بیشتری داشته باشند دو نمونه یا

بحث و نتیجه‌گیری

یافته‌ها نشان داد که ERIC-PCR می‌تواند ایزوله‌های سالمونلا انتریتیدیس را به خوبی تمایز دهد، چراکه تمامی ایزوله‌ها با این روش قابل تایپ بندی بودند. بر اساس دسته‌بندی دیگر ایزوله‌ها به ۷ گروه مجزا به نام ST (Sequence type) تعريف شدند. بر اساس تعريف ST به سویه‌های اطلاق می‌شود که الگوی متفاوت داشته و از نظر ژنتیکی منحصر به فرد هستند. ۱۵ کلاستر به دست آمده در این مطالعه نشان داد که سویه‌هایی که در سرشاخه‌های نزدیک به هم قرار گرفته‌اند شباهت به نسبت بیشتری به یکدیگر دارند. بیشترین تعداد سویه‌ها (۸ سویه، ۱۳/۳ درصد) متعلق به کلاستر ۵ بودند. هرچه سرشاخه‌ها از هم فاصله بیشتری داشته باشند دو نمونه یا

روش تعداد باندها بین ۱۲-۱۳ بود. در مقایسه این دو مطالعه با مطالعه حاضر می‌توان نتیجه گرفت تعداد باندهای این الگوها شبیه مطالعه حاضر نبود که احتمالاً به دلیل فاصله جغرافیایی و اختلاف بهداشت دو منطقه می‌باشد. Cheielewsk و همکارانش (۲۲) در سال ۲۰۰۲، ایزوله سالمونلا را با روش‌های ERIC PCR و Rep PCR و ریبوتاپینگ مورد مطالعه قرار دادند و نتیجه گرفتند که در بین این سه روش ERIC PCR و Rep PCR دارای قدرت افتراقی بیشتری از ریبوتاپینگ می‌باشند. به طوری که با نتیجه مطالعه حاضر تا حدی نزدیک است که اختلاف اندک بین تعداد الگوهای شناسایی شده در دو بررسی می‌تواند نشانگر قدرت تمایز بیشتر روش شناسایی باشد. در مقایسه با Rep-PCR و ریبوتاپینگ باشد، نتایج ERIC PCR در نتیجه وجود نداشته و منشأ گرفتن این سویه‌ها از سالمونلا انتریتیدیس وجود نداشته و گوناگونی ژنتیکی زیادی بین سویه‌های یک کلون واحد یا کلون‌های محدود بسیار محتمل می‌باشد، ولی در مطالعه حاضر با توجه به اینکه ایزوله‌های دامی مورد بررسی قرار گرفتند، با استفاده از پرایمرهای ERIC در ۱۵ گروه کلاستریندی شدن و ۳ نمونه به نام ST با الگوی ژنتیکی منحصر به فرد شناسایی شد. در نتیجه این کلاستریندی نشان داد وجود کلون‌هایی با شیوع کمتر می‌تواند هشداری برای پیدایش سویه‌های جدید و چرخش آن‌ها در محیط باشد. بنابراین شناسایی کلون‌های کم شیوع در مطالعات مولکولار اپیدیمیولوژی به لحاظ پیش‌بینی‌های روش‌های کنترل بهداشتی بهمنظور محدود کردن آن‌ها از دیگر رویکردهای مفید این مطالعه است. در مطالعه گویا و همکاران (۱۹) در هند تعداد ۱۱۳ سویه سالمونلا توسط ERIC PCR روش تایپ بندی شدند. با مقایسه نتایج فوق با نتایج به دست آمده از بررسی حاضر در مورد به کار گیری این روش، به نظر می‌رسد که روش ERIC کارایی مناسبی جهت بررسی تنوع ژنتیکی در سویه‌های سالمونلا دارد. لیم و همکارانش (۲۰) در کره جنوبی تعداد ۵۷ سویه سالمونلا را با روش تایپینگ مولکولی کردند که تعداد ۶-۱۱ باند مشاهده شد و نشان دادند که این روش برای مطالعات اپیدیمیولوژیکی سویه‌ها مفید است. همچنین اولیویرا و همکارانش (۲۱) در سال ۲۰۰۷ تعداد ۱۰۲ سویه از سالمونلا انتریتیدیس را با روش مورد بررسی قرار دادند و نتایج این مطالعه نشان داد که با استفاده از

به طوری که هر دو پرایمر ERIC₁ و ERIC₂ در این مطالعه توانستند تمامی نمونه‌ها را مورد آنالیز قرار داده و برای اکثر آن‌ها الگوی مجرایی ایجاد کنند. این نتایج در تأیید مطالعات با غبانی و همکارانش (۱۷) که قدرت بالای PCR را در تایپینگ سالمونلا نشان دادند هم خوانی دارد.

در مطالعه صانعی و همکاران (۱۸) با استفاده از پرایمر ERIC اکثر ایزوله‌های انسانی و غذایی در یک گروه بزرگ قرار گرفتند. این نتیجه نشان می‌دهد که گوناگونی ژنتیکی زیادی بین سویه‌های سالمونلا انتریتیدیس وجود نداشته و منشأ گرفتن این سویه‌ها از یک کلون واحد یا کلون‌های محدود بسیار محتمل می‌باشد، ولی در مطالعه حاضر با توجه به اینکه ایزوله‌های دامی مورد بررسی قرار گرفتند، با استفاده از پرایمرهای ERIC در ۱۵ گروه کلاستریندی شدن و ۳ نمونه به نام ST با الگوی ژنتیکی منحصر به فرد شناسایی شد. در نتیجه این کلاستریندی نشان داد وجود کلون‌هایی با شیوع آن‌ها در محیط باشد. بنابراین شناسایی کلون‌های کم شیوع در مطالعات مولکولار اپیدیمیولوژی به لحاظ پیش‌بینی‌های روش‌های کنترل بهداشتی بهمنظور محدود کردن آن‌ها از دیگر رویکردهای مفید این مطالعه است. در مطالعه گویا و همکاران (۱۹) در هند تعداد ۱۱۳ سویه سالمونلا توسط ERIC PCR روش تایپ بندی شدند. با مقایسه نتایج فوق با نتایج به دست آمده از بررسی حاضر در مورد به کار گیری این روش، به نظر می‌رسد که روش ERIC کارایی مناسبی جهت بررسی تنوع ژنتیکی در سویه‌های سالمونلا دارد. لیم و همکارانش (۲۰) در کره جنوبی تعداد ۵۷ سویه سالمونلا را با روش تایپینگ مولکولی کردند که تعداد ۶-۱۱ باند مشاهده شد و نشان دادند که این روش برای مطالعات اپیدیمیولوژیکی سویه‌ها مفید است. همچنین اولیویرا و همکارانش (۲۱) در سال ۲۰۰۷ تعداد ۱۰۲ سویه از سالمونلا انتریتیدیس را با روش PCR مورد بررسی قرار دادند و نتایج این مطالعه نشان داد که با استفاده از

تشکر و قدردانی

بدین‌وسیله نویسنده‌گان مقاله بر خود واجب می‌دانند تا از مدیریت و پرسنل محترم آزمایشگاه پاسارگاد و همچنین مدیر گروه و پرسنل دپارتمان میکروبیولوژی دانشگاه آزاد واحد ساوه تقدير و تشکر نمایند.

References:

- Nastasi A, Mammina C. Epidemiology of *Salmonellaenterica* serotype Enteritidis infections in southern Italy during the years 1980-1994. Res Microbiol 1996; 147(5): 393-403.
- Lopez FE, Mercedes Pescaretti ML, Morero R, Delgado MA. *Salmonellatyphimurium* general virulence factors: A battle of David against Goliath? Food Res Int 2011; 8(9): 4-8.
- Hendriksen SW, Orsel K, Wagenaar JA, Miko A, van Duijkeren E. Animal-to-human transmission of *Salmonella typhimurium* DT104A variant. Emerg Infect Dis 2004; 10(12): 225-7.
- Bhowmick PB, Srikumar S, Devegowda D, Shekar M, Darshanee-Ruwandepika HA, et al. Serotyping and molecular characterization for study of genetic diversity among seafood associated non typhoidal *Salmonella* serovars. Indian J Med Res 2012; 135: 371-81.

5. Akoachere JFTK, Tanih NF, Ndip LM, Ndip RN. Phenotypic Characterization of *Salmonella* Typhimurium Isolates from Food-animals and Abattoir Drains in Buea, Cameroon. *J Health Popul Nutr* 2009; 27: 612–8.
6. Bhutta ZA. Current concepts in the diagnosis and treatment of typhoid fever. *BMJ* 2006; 333(7558): 78-82.
7. Boyed EF and Hartl DL. *Salmonella* virulence plasmid: Modular Acquisition of the spv virulence Region by an F-Plasmid in *Salmonella enterica* subspecies I and Insertion in to the chromosome of subspecies II, IIIa, IV and VII Isolate. *Genetics Society of America* 1998; 149: 1183-90.
8. Cortez AL, Carvalho AC, Ikuno AA, Burger KP, Idal Marthins. Identification of *Salmonella* serovars Isolate from chicken abattoirs by PCR. *Res Veterinary Sci* 2006; 81: 340-4.
9. Cheielewsk R, Wieliczko A, Kuczkowski M. Comparison of profiling Rep and ERIC PCR of *Salmonella enteritidis*. *J Vet Med Sci* 2001; 49: 163-8.
10. Stevens A, Kerouanton A, Marault M, Millemann Y, Brisabois A, et al. Epidemiological analysis of *Salmonella enterica* from beef sampled in the slaughterhouse and retailers in Dakar (Senegal) using pulsed-field gel electrophoresis and antibiotic susceptibility testing. *Int J Food Microbiol* 2008; 123: 191–7.
11. Tsien HY, Lin JS, Hsieh HY. Pulsed field gel electrophoresis for animal *Salmonella enterica* serovar Typhimurium isolates in Taiwan. *Vet Microbiol* 2002; 87(1): 73-80.
12. Fendri Imen, Amal, Ben Hassena, Noel, Grosset, Lamia, Khannous, Genetic Diversity of food-isolated *Salmonella* Strains through Pulsed field Gel Electrophoresis (PFGE) and Enterobacterial Repetitive Intergenic Consensus (ERIC PCR). *PLOS ONE* 2013; 12: 8-12.
13. Ranjbar R, Mammina C, Pourshafie MR, Soltan-Dallal MM. Characterization of endemic *Shigellaboydii* strains isolated in Iran by serotyping, antimicrobial resistance, plasmid profile, ribotyping and pulsed-field gel electrophoresis. *BMC Res Notes* 2008; 1: 74.
14. Helali Ra. The Evaluation of Discriminatory power of ERIC PCR for Molecular Typing of *Salmonella enteritidis* Strains isolated in Tehran-Iran. The 13 Iranian and The 2 International Congress of Microbiology; 2012.P.345.
15. Fendri I, Hassena AB, Grosset N, Barkallah M, Khannous L, Chuat V, Gautier M, Gdoura R. Genetic Diversity of Food-Isolated *Salmonella* Strains through Pulsed Field Gel Electrophoresis (PFGE) and Enterobacterial Repetitive Intergenic Consensus (ERIC-PCR). *Plos One* 2013; 8(12): e81315-23.
16. Ranjbar R, Sarshar M, Morovvati S. A Study of Ribotype Patterns of *Salmonella enterica* Serovar enteritidis Strains Isolated in Tehran, Iran. *J Isfahan Med School* 2012; 30(180): 238-47. (Persian)
17. Baghbani-arani F, Tajbakhsh M, Hashemi SA, Rajai B, Siadat SD, Aghasadeghi MM, Sadat SM. Molecular Typing of *Salmonella paratyphi* B and *Salmonella paratyphi* C Isolated from Clinical Samples in Iran. *J Fasa Univ Med Sci* 2012; 2(5): 19-25. (Persian)
18. Fard Saneii F, Seyfi M, Eshraghi S, Mardani N. Genotyping of *Salmonella enteritidis* isolated from human and foods by ERIC-PCR. *Tropical and infectious disease* 2010; 15(51): 7-13. (Persian)
19. Gopa N, Pushpa P, Anil KG. ERIC PCR and RAPD based fingerprinting of *Salmonellatyphi* strains isolated over a period of two decades. *Infect Genet Evol* 2010; 10: 530-6.
20. Lim H, Lee KH, Hong CH, Bahk GJ, Choi WS. Comparison of four molecular typing methods for the differentiation of *Salmonella* spp. *Int J Food Microbial* 2005, 105, 411-8.

21. Oliveira SD, Bessa MC, Santos LR, Cardoso MR. Canal CW. Phenotypic and genotypic characterization of *Salmonella enteritidis* isolates. Brazil J Microbiol 2007; 38: 720-5.
22. Cheielewsk R, Wieliczko A, Kuczkowski M. Comparison of profiling Rep and ERIC PCR of *Salmonella enteritidis*. J Vet Med Sci 2001; 49: 163-8.

EVALUATION OF GENETIC DIVERSITY OF SALMONELLA ENTERICA SEROVAR ENTERITIDIS ISOLATED FROM HUMAN AND ANIMALS SAMPLES BY ERIC-PCR

Farzaneh Pourhasan Sangari¹, Kumarss Amini^{2}, Gholamali Moradli³*

Received: 12 Apr, 2016; Accepted: 9 June, 2016

Abstract

Background & Aims: Salmonellosis is one of the vital infectious zoonotic diseases in both human and animals that is related with poultry, meat, egg and milk consumption. The aim of this study was evaluation of genetic diversity of *Salmonellaenterica* serovar enteritidis isolated from human and animals samples by ERIC-PCR method.

Materials & Methods: In this cross-sectional study, 60 *Salmonellaenterica* serovar enteritidis were obtained from the human and animals. Detection of strains were performed by standard microbiological and biochemical tests and slid agglutination assay were done for serotyping of the strains by mono and polyvalent antisera. Then, ERIC-PCR was achieved for determination of molecular correlation of the strains by specific oligonucleotides primers.

Results: The results showed that, all 60 *S. enterica* using ERIC 1 and ERIC were type II. And 2-11 bands with 20-3200 bp were obtained. Therefore, 15 different clusters (C1-C15) were attained and that highest number (13.3%, 8 strains) with like pattern were in cluster 5 (C5).

Conclusion: The results showed that *Salmonellaenterica* serovar enteritidis strains are non-homolog. So, ERIC-PCR method is an appropriate method for molecular typing of *Salmonella* strains and infection spread source determination used for epidemiologic survey and infection prevention pathway.

Keywords: *Salmonellaenterica*, Molecular Typing, ERIC-PCR

Address: Department of Microbiology, Saveh Branch, Islamic Azad University, Saveh, Iran

Tel: +9842241511

Email: Dr_kumarss_amini@yahoo.com

SOURCE: URMIA MED J 2016; 27(5): 418 ISSN: 1027-3727

¹*M.S. in Microbiology, Saveh Branch, Islamic Azad University, Saveh, Iran*

² *Assistant Professor, Department of Microbiology, Saveh Branch, Islamic Azad University, Saveh, Iran
(Corresponding Author)*

³*Assistant Professor, Department of Microbiology, Saveh Branch, Islamic Azad University, Saveh, Iran*