



Scan online to view this article

Detection of virulence genes of *intimin*, *hemolysin* and *shigatoxin* in *Escherichia coli* isolated from *Pscittacin*

Amir Hossein Ziauddini¹, Majid Gholami-Ahangaran^{2*}, Asiyeh Ahmadi-Dastgerdi³

1. Veterinary Medicine, Faculty of Veterinary Medicine, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

2. Department of Clinical Sciences, Veterinary Medicine Faculty, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

3. Department of Food Science and Technology, Ardestan Branch, Islamic Azad University, Ardestan, Iran.

Abstract

Aim and Background: *Escherichia coli* (*E. coli*) is a common infectious agent between humans and animals that has high virulence genes. One of the virulence genes important in *E. coli* strains is the agent that binds bacteria to mucosal cells. Furthermore, the virulence genes of *hemolysin* and *shigatoxin* can also cause gastrointestinal complications by producing bacterial toxin. Therefore, *E. coli* strains that contain the aforementioned virulence genes can cause disease in humans. Since, pet birds have a very close relationship with their owners; it is possible to transfer this agent from these birds to humans. Identifying the status of different *E. coli* strains isolated from *psittacine* can be effective in controlling the virulence genes.

Material and Methods: For identification of virulence genes in *E. coli* by *psittacine* origin, 100 cloacal soaps were collected from different types of *psittacine* birds from Isfahan & Chahrmahal-va-Bakhtiyari pet shops. After preparation of cultures and purification, the *E. coli* infections were approved by biochemical tests of indol production, Methyl red reduction, Voges-proskauer reaction and citrate reduction. Then, using DNA extraction by boiling method, *hemolysin* (*hly*), *Intimin* (*eae*) and shigatoxin 1 and 2 genes (*stx1* and *stx2*) were detected in *E. coli* strains.

Results: Results showed 18.57, 4.28, 2.85 percent of isolated *E. coli* strains posse *eae*, *stx2* and *hly* genes. Only one strain had *eae*, *hly*, *stx2* (1.42%), simultaneously. No strain has *stx1* gene.

Conclusion: By considering to increasing demand for maintenance of all kinds of parrots as a pet bird for children and adolescents, further care is needed to reduce the risk of zoonosis disease from these birds to human.

Key words: *E. coli*, Intimin, hemolysin, shigatoxin, *Psittacine* birds.

Corresponding author:

Department of Clinical Sciences, Veterinary Medicine Faculty, Shahrekord Branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

Email: mgholami6@gmail.com

برای مشاهده این مقاله به صورت
آنلاین اسکن کنید

ردیابی ژن‌های حدت/اینتیمین، همولیزین و شیگاتوكسین در اشریشیاکلی جدا شده از طوطی سانان

امیرحسین ضیاء الدینی^۱، مجید غلامی آهنگران^{۲*}، آسیه احمدی دستگردی^۳

۱. دانشکده دامپزشکی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران.

۲. گروه علوم درمانگاهی، دانشکده دامپزشکی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران.

۳. گروه علوم و صنایع غذایی، واحد اردستان، دانشگاه آزاد اسلامی، اردستان، ایران.

چکیده

سابقه و هدف: اشریشیاکلی یک عامل عفونی مشترک بین انسان و حیوانات است که دارای ژن‌های حدت زیادی است. یکی از ژن‌های حدت واجد اهمیت اینتیمین است که عامل اتصال باکتری به سلول‌های مخاطی است. از طرفی ژن‌های حدت همولیزین و شیگاتوكسین نیز با تولید سم باکتریایی عامل ایجاد عوارض گوارشی هستند. لذا سویه‌های اشریشیاکلی که واجد ژن‌های حدت مذکور باشند می‌توانند در انسان ایجاد بیماری کنند. در این راستا، در مطالعه اخیر به ردیابی ژن‌های حدت مذکور در سویه‌های اشریشیاکلی جدا شده از طوطی سانان پرداخته شد.

مواد و روش‌ها: به منظور شناسایی ژن‌های حدت در اشریشیاکلی با منشاء طوطی سانان، ۱۰۰ نمونه سوآب از ناحیه کلوک انواع طوطی سانان از کلنی‌های نگهداری طوطی در استان اصفهان و چهارمحال و بختیاری جمع‌آوری شد. پس از کشت و خالص‌سازی، با تست‌های بیوشیمیایی به تأیید موارد آلدگی اشریشیاکلی پرداخته شد. سپس با استخراج DNA به روش جوشاندن به ردیابی ژن‌های همولیزین، اینتیمین و زیررده‌های ۱ و ۲ شیگاتوكسین (*stx1* و *stx2*) پرداخته شد.

یافته‌ها: نتایج نشان داد ۱۸/۵٪ درصد از جدایه‌های اشریشیاکلی جدا شده واجد ژن اینتیمین، ۴/۲٪ درصد واجد ژن *stx2* و ۲/۸٪ واجد همولیزین بودند. تنها یک جدایه واجد ژن‌های اینتیمین و همولیزین و *stx2* به طور همزمان بود (۱/۴٪). در هیچ‌یک از جدایه‌ها ژن *stx1* ردیابی نشد.

نتیجه‌گیری: با توجه به افزایش تقاضا برای نگهداری انواع طوطی سانان به عنوان حیوان دست‌آموز برای کودکان و نوجوانان لازم است مراقبت‌های بیش‌تری در جهت کاهش خطر انتقال بیماری‌های مشترک از این پرندگان به انسان صورت بگیرد.

واژه‌های کلیدی: شیگاتوكسین، اینتیمین، همولیزین، اشریشیاکلی، طوطی سانان.

دارد و اکثر عفونت‌های انسانی در نتیجه مصرف غذای خام یا نیم‌پز ایجاد می‌شود. گزارشاتی مبنی بر آلدگی گوشت حیوانات و طیور وجود دارد (۱). به‌نظر می‌رسد این باکتری در روده حیوانات به‌دلیل ساختار گیرنده‌های گوارشی قادر به بیماری‌زایی نیست. اما در انسان در صورت وجود ژن عامل اتصال ایجاد بیماری می‌کند. هم‌چنین به‌نظر می‌رسد که این باکتری با اتصال به سلول‌های گوارشی و تولید شیگاتوكسین‌ها می‌تواند بیماری‌زایی خود را در انسان ایجاد کند (۲). در خصوص خطر احتمال انتقال عوامل عفونی زئونوز از طوطی سانان اطلاعات کمی وجود دارد. عمدۀ عوارض ناشی از اشریشیاکلی بیماری‌زا

مقدمه

اشریشیاکلی عامل مهم اسهال در کشورهای در حال توسعه است. عامل بیماری به طور گسترده در روده حیوانات وجود

نویسنده مسئول:

گروه علوم درمانگاهی، دانشکده دامپزشکی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران.

پست الکترونیکی: mgholami6@gmail.com

تاریخ دریافت: ۱۳۹۸/۰۹/۰۶

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۹/۰۲/۱۶

پرندگان می‌توانند به عنوان مخزن و ناقل /شريشياكلی انترپاتوژن مطرح باشند (۴). Nielsen و همکاران به بررسی /شريشياكلی تولید کننده شیگاتوکسین در حیوانات وحشی که در تماس نزدیک با گلهای خوک و گاو بودند، پرداختند. این بررسی نشان داد مosh و پرندگان به عنوان ناقل /شريشياكلی تولید کننده شیگاتوکسین مطرح هستند (۸). در یک بررسی از ۹۷ سویه /شريشياكلی پاتوژن طیور، ۵۲ جدایه از ضایعات سلولیت، سپتی سمی و سندروم تورم سر و ۵ جدایه مدفوعی از ماکیان سالم، واحد توالی زن شیگاتوکسین بودند. اکثریت این جدایه‌ها واحد زن *stx1* و فقط ۳ نمونه واحد *stx2* بودند. به نظر می‌رسد طیور به‌ویژه کبوتر در برخی مناطق خاص جغرافیائی به عنوان منبع طبیعی /شريشياكلی تولید کننده شیگاتوکسین عمل می‌کند، به‌طوری‌که کبوترها در کلرادو، ماکیان و کبوتر در هند و ماکیان و کبوتر در فنلاند منبع /شريشياكلی تولید کننده شیگاتوکسین نبودند (۲). در یک بررسی دیگر Foster و همکاران مدفوع پرندگان وحشی را در جنوب شرق اسکاتلندر از لحاظ وجود /شريشياكلی O157H7 مورد بررسی قرار دادند و تنها یک مورد را از لحاظ وجود /شريشياكلی O157H7 مثبت گزارش کردند (۵).

براساس اطلاعات موجود تا به حال به بررسی خصوصیت‌های انترپوتوكسوزنیک /شريشياكلی جدا شده از مدفوع طوطی‌سانان پرداخته نشده است. در همین راستا هدف از مطالعه اخیر شناسایی این باکتری در مدفوع طوطی‌سانان از طریق شناسایی سیتوپوتکسین‌های عامل بیماری‌زای روده‌ای (شیگاتوکسین ۱ و ۲) در کنار عامل اتصال باکتری به انتروپوسیت (اینتیمین) و شناسایی زن عامل چسبیدن باکتری به سلول‌های گوارشی و زن تولید کننده سیتوپوتکسین است.

مواد و روش‌ها

نمونه‌گیری

این مطالعه در بهار ۱۳۹۷ به مدت ۳ ماه انجام شد. ۱۰۰ نمونه سوآب از ناحیه کلواک انواع طوطی‌سانان (کاسکو، مرغ عشق، لاوبرد، ماکائو، پاروت، عروس هلندی، کوکاتو و کونور) از کلنی‌های نگهداری طوطی در اصفهان و چهارمحال و بختیاری جمع‌آوری شد و در لوله آزمایش استریل درب‌دار به آزمایشگاه منتقل گردید.

شناسایی /شريشياكلی

در طیور به شکل التهاب کیسه هوایی و سپتی سمی است. درباره بیماری‌زایی /شريشياكلی به صورت انتربیت در پرندگان اطلاعات زیادی در دست نیست. اما سویه‌های واحد زن‌های حدت که بتوانند برای دستگاه گوارش بیماری‌زای باشند از نظر بهداشت عمومی در انسان بسیار مهم است (۳). /شريشياكلی مولد شیگاتوکسین و /شريشياكلی انترپاتوژن از انواع پاتوتیپ بیماری‌زای گوارشی هستند که می‌تواند منجر به عوارض گوارشی در انسان شود و به عنوان پاتوژن زئونوز بررسی می‌شود. /شريشياكلی انترپاتوژن با چسبیدن و اثرباری بر مخاط پوششی روده‌ها منجر به اسهال می‌گردد. این نوع /شريشياكلی واحد زن /اینتیمین (eae) و پلاسمید EAF هستند. اما /شريشياكلی مولد شیگاتوکسین علاوه‌بر این که واحد زن‌های اتصال و اثرباری هستند قادر به تولید شیگاتوکسین هستند که به عنوان یک فاکتور حدت بسیار مهم در /شريشياكلی مولد اسهال نقش دارند (۴). زن شیگاتوکسین واحد دو زیر واحد ۱ و ۲ (*stx1* و *stx2*) است که محصول این زیرده‌های زنومی قادر به مهار سنتز پروتئین در سلول هستند و در نهایت منجر به مرگ سلول می‌گردد. شیگاتوکسین ۲ بسیار سمی‌تر از شیگاتوکسین ۱ است و اغلب با ایجاد سندروم همولیتیک اورمیک مرتبط است (۴). در بین حیوانات، نشخوارکنندگان به عنوان مخزن اصلی /شريشياكلی مولد شیگاتوکسین هستند، اما سایر حیوانات مانند سگ، گربه و خوک نیز می‌توانند ناقل /شريشياكلی مولد شیگاتوکسین و /شريشياكلی انترپاتوژن باشند (۵). علاوه‌بر آن در برخی مطالعه‌ها سویه‌ای مولد شیگاتوکسین از پرندگان وحشی و حتی طیور اهلی نیز در مناطق مختلف جغرافیائی جدا شده است.

Silva همکاران در سال ۲۰۰۹ به بررسی سویه‌های /شريشياكلی در مدفوع تازه کبوتران پرداختند. نتایج نشان داد ۱۲٪ نمونه‌های دریافتی قادر به تولید شیگاتوکسین بودند (۶). در مطالعه دیگر Schmidt و همکاران واریانت دیگری از شیگاتوکسین ۲ تحت نام *stx2f* را در مدفوع کبوتر شناسایی کردند. شیوع این واریانت در سویه‌های /شريشياكلی مدفوع کبوتر ۱۲/۵٪ گزارش شد (۷). Kobayashi و همکاران در سال ۲۰۰۹ به بررسی خصوصیت‌های سویه‌های واحد زن‌های /اینتیمین و شیگاتوکسین در پرندگان پرداختند و نشان دادند شیوع سویه‌های واحد زن اینتیمین و شیگاتوکسین به ترتیب ۰/۲۵٪ و ۰/۵٪ است. در این بررسی بیان شده است که

میکرولیتر شامل یک، میکرولیتر DNA تخلیص شده (حدود ۵۰ نانو گرم)، ۱۰ میلیمول تریس هیدروکلریدریک (اسیدیته ۸/۴)، ۱۰ میلیمول کلرید پتاسیم، ۳ میلیمول کلرید منیزیم، ۲ میلیمول از هر کدام از پرایمرها، ۰/۲ میلیمول از هر کدام ۵۰ میلیمولها و یک واحد Taq-polymerase و مابقی تا ۵۰ میکرولیتر آب دوبار تقطیر استریل (۳۳/۸ میکرولیتر) انجام شد. مشخصات پرایمرهای مورد استفاده در جدول ۱ آمده است.

برای تعیین فاکتورهای حدت در جدایههای /شریشیاکلی جدا شده از زوج پرایمرهای معرفی شده توسط Fagan و همکاران (۱۹۹۹) استفاده شد (۱۱،۱۰). برنامه حرارتی برای انجام PCR شامل یک سیکل ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۳ دقیقه و ۳۵ سیکل تکراری شامل واسرشت سازی در دمای ۹۵ درجه سانتی گراد در ۲۰ ثانیه، همسرشت سازی در دمای ۵۸ درجه سانتی گراد به مدت ۴۰ ثانیه، گسترش در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد برای ۹۰ ثانیه و گسترش نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه بود. در پایان محصول PCR بر روی ژل آگارز ۲ درصد به مدت ۴۰ دقیقه با ولتاژ ۱۰۰ ولت و ۴۰۰ میلی آمپر الکتروفورز گردید.

به منظور شناسایی باکتری /شریشیاکلی، نمونه های جمع آوری شده، بر روی محیط مکانگی کشت داده شد و برای ۲۴ ساعت در ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه شد. در صورت روبرو شدن پرگنه های لاکتوز مثبت (صورتی رنگ)، از پرگنه های مذکور بر روی محیط EMB به صورت خطی کشت داده شد و به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه شد. پرگنه های لاکتوز مثبت که بر روی محیط EMB ایجاد جلای سبز فلزی نمودند به صورت اولیه به عنوان باکتری /شریشیاکلی شناسایی گردیدند. سپس بر روی این پرگنه ها تست های افتراقی IMVIC انجام شد. در صورتی که از لحاظ تست های بیوشیمیایی تولید ایندول، احیای متیل رد، واکنش Voges- Proskauer و احیای سیترات به ترتیب به صورت مثبت، مثبت، منفی، منفی بودند به عنوان /شریشیاکلی شناسایی شدند.

استخراج DNA

برای استخراج DNA از روش جوشاندن استفاده شد (۹). از کشت ۲۴ ساعتی باکتری در محیط BHI به عنوان منبع DNA استفاده شد.

آزمون PCR

برای انجام PCR از دستگاه Master cycler gradiant استفاده شد (Eppendorf, Germany) در حجم ۵۰

جدول ۱- اختصاصات پرایمرهای مورد استفاده

نام پرایمر	توالی پرایمر	اندازه قطعه (جفت بازی)
EHEC <i>hly</i>	F: ACGATGTGGTTATTCTGGA R: CTTCACGTGACCATACTAT	۱۶۵
<i>stx1</i>	F: ACAGTGGATGATCTCAGTGG R: CTGAATCCCCCTCCATTATG	۶۱۴
<i>stx2</i>	F: CCATGACAACGGACAGCAGTT R: CCTGTCAACTGAGCAGCACTTG	۷۷۹
<i>eaeA</i>	F: GTGGCGAATACTGGCGAGACT R: CCCCATCTTTCAACCGTCG	۸۹۰

بود. از هشت نمونه /شریشیاکلی جدا شده از ۱۴ عروس هلندی یک مورد از لحاظ ژن اینتیمین مثبت شد (۱۲/۵ درصد) و از ۱۳ سویه /شریشیاکلی جدا شده از ۱۹ طوطی خاکستری آفریقایی (کاسکو) دو مورد واجد ژن اینتیمین و یک مورد واجد *stx2* بود. در طوطی بزرگی فقط در دو سویه از ۹ جدایه /شریشیاکلی جدا شده ژن اینتیمین ردیابی شد. در طوطی های سبز از ۱۴ جدایه /شریشیاکلی جدا شده سه مورد دارای ژن اینتیمین و یک مورد واجد هر دو ژن *stx2* و همولیزین بود. در سه جدایه /شریشیاکلی جدا شده از کونور و کوکاتو هیچ کدام از

یافته ها

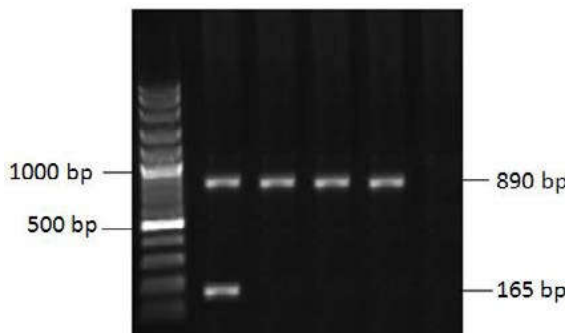
از صد نمونه سواب کلواک کشت داده شده بر روی محیط مکانگی ۷۰ نمونه از لحاظ کشت اختصاصی و تست های بیوشیمیایی به عنوان /شریشیاکلی شناسایی شدند. میزان آلوگی در هر یک از پرندگان به تفکیک در جدول ۱ آمده است. در خانواده طوطی سانان از ۲۲ نمونه /شریشیاکلی جدا شده از مرغ عشق سه مورد از لحاظ ژن *eae* و یک نمونه از لحاظ هر سه ژن اینتیمین، همولیزین و شیگاتوکسین ۲ مثبت

ژن های حدت ردیابی نشد.

جدول ۲- وضعیت جدایه های مختلف / اشريشیاکلی از لحاظ ژن های حدت مورد بررسی

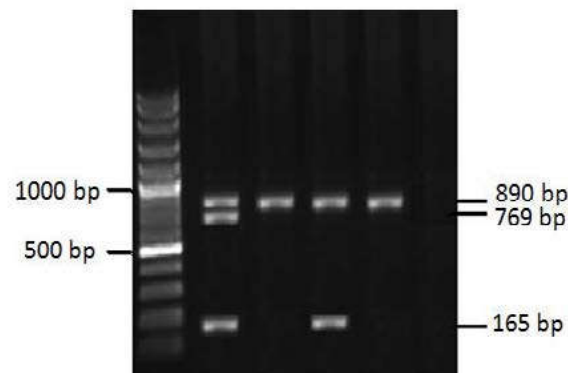
گونه طوطی	تعداد قفس پرنده	تعداد جدایه اشريشیاکلی	/ بنتیمین	همولیزین	شیگاتوکسین ۱	شیگاتوکسین ۲
مرغ عشق	۳۰	۲۲	۴	۱	.	۱
ماکائو	۱	۱	۱	.	.	.
عروس هلندی	۱۴	۸	۱	.	.	.
کاسکو	۱۹	۱۲	۲	.	.	۱
طوطی کوتوله بزرگی	۱۳	۹	۲	.	.	.
کوکاتو	۲	۱	۰	.	.	.
کنور	۳	۲	۰	.	.	.
طوطی سبز	۱۸	۱۴	۴	۱	.	۱
کل	۱۰۰	۷۰	۱۳	۲	.	۳
درصد	۱۰۰	۷۰	۱۸/۵۷	۲/۸۵	.	۴/۲۸

1 2 3 4 5 6



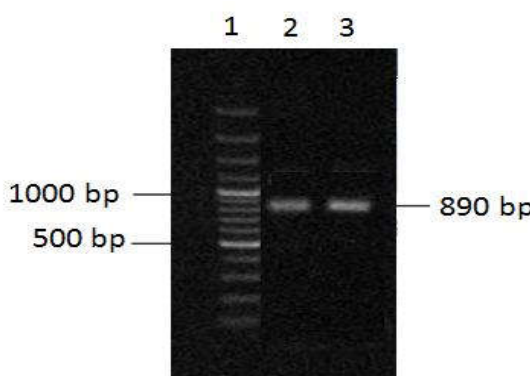
شکل ۲- الکتروفورز مربوط به نمونه های مثبت ژن *eae* و *hly* / اشريشیاکلی
ستون یک: مارکر، ستون ۲ : نمونه مثبت از نظر ژن *eae* با طول باند ۸۹۰ جفت بازی و *hly* با طول باند ۱۶۵ جفت بازی، نمونه های ۳ تا ۵ : نمونه های مثبت از نظر ژن *eae* با طول باند ۸۹۰ جفت بازی و *hly* با طول باند ۱۶۵ جفت بازی و ستون ۶: کنترل منفی

1 2 3 4 5 6



شکل ۱- الکتروفورز مربوط به نمونه های مثبت ژن *eae* و *stx2* / اشريشیاکلی

ستون یک: مارکر، ستون ۲ : نمونه مثبت از نظر ژن *eae* با طول باند ۸۹۰ جفت بازی، ستون ۳ با طول باند *stx2* ۷۶۹ جفت بازی و *hly* با طول باند ۱۶۵ جفت بازی مربوط به طوطی سبز، ستون ۴ و ۵: نمونه مثبت از نظر ژن *eae* با طول باند ۸۹۰ جفت بازی، ستون ۶: نمونه مثبت از نظر ژن *eae* با طول باند ۸۹۰ جفت بازی و *hly* با طول باند ۱۶۵ جفت بازی از مرغ عشق، ستون ۶: کنترل منفی)



شکل ۳- الکتروفورز مربوط به نمونه های مثبت ژن *eae* / اشريشیاکلی
ستون اول مارکر ۱۰۰ جفت بازی، ستون ۲ و ۳ نمونه مثبت از نظر ژن *eae* با طول باند ۸۹۰ جفت بازی

بحث

اولین بار بررسی آلدگی پرنده‌گان با اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین در سال ۱۹۹۷ مطرح شد که فراوانی اشریشیاکلی شیگاتوکسوزنیک در ۱/۱۶٪ پرنده‌گان وحشی ذکر شد. این پرنده‌گان در تماس نزدیک با فارم‌های پرورشی طیور اهلی بودند که می‌توانستند با مهاجرت، امکان انتقال این جدایه را بین فارم‌ها فراهم کنند (۷). در مطالعه اخیر امکان شناسایی منبع عفونت وجود ندارد. اما می‌توان حدس زد که نگهداری پرنده‌گان زینتی در فروشگاه‌های عرضه‌کننده پرنده‌گان زینتی در مجاورت کبوتران اهلی و وحشی و گزارش‌های مکرر از آلدگی کبوترها با اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین (۱۴) می‌تواند منشاء عفونت باشد. در این مطالعه با توجه به عدم ردیابی ژن همولیزین در دو سویه از جدایه‌های اشریشیاکلی واحد ژن شیگاتوکسین، به نظر می‌رسد این دو جدایه واحد ژن شیگاتوکسین از نوع غیر O157H7 باشند. پیش‌تر نیز گزارش‌های زیادی منتشر شده که نشان می‌دهد اگرچه از گونه‌های مختلف پرنده‌گان اشریشیاکلی شیگاتوکسین زا جدا شده است، اما در اکثر موارد سروتیپ O157H7 جدا نشده است. لذا طبق نتایج به دست آمده از مطالعه اخیر و سایر مطالعه‌ها به نظر می‌رسد فراوانی جدایه‌های اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین non-O157 در مدفوع پرنده‌گان از موارد O157H7 بیش‌تر باشد. این یافته اهمیت موضوع انتقال اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین از طریق تماس با پرنده‌گان را دوچندان می‌کند. چرا که ممکن است پرنده‌گان در حالی که هیچ‌گونه علائم بالینی نداشته باشند منبع اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین از نوع غیر O157H7 باشند (۲). به‌مرحله تصور اکثربت بر این است که اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین قادر به ایجاد عوارض و مشکلاتی در انسان است که عوامل حدت اینتیمین، همولیزین و شیگاتوکسین را داشته باشد که اگر چنین باشد فقط یک جدایه از جدایه‌های جدا شده در مطالعه اخیر واحد هر سه ژن بوده است و سایر جدایه‌ها ممکن است برای انسان بیماری‌زا باشند.

نتیجه‌گیری

از آنجایی که پرنده‌گان زینتی به عنوان حیوان دست‌آموز در تماس مستقیم با صاحبان خود هستند ممکن است این پرنده‌گان منبع اشریشیاکلی پاتوژن باشند و بتوانند باعث مشکلاتی برای صاحبان خود گردند. با توجه به شناسایی فاکتورهای حدت اینتیمین، همولیزین و زیر واحدهای شیگاتوکسین در نمونه‌های جمع‌آوری شده از انواع مختلف

اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین و اشریشیاکلی انتروپاتوژن از انواع پاتوتیپ بیماری‌زا هستند که می‌تواند منجر به عوارض گوارشی در انسان شود و به عنوان عامل بیماری‌زای مشترک بین انسان و دام مطرح هستند. اشریشیاکلی انتروپاتوژن با چسبیدن و اثربخشی بر مخاط پوششی روده‌ها منجر به اسهال می‌گردد. این نوع اشریشیاکلی واحد ژن اینتیمین (eae) است. اما اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین علاوه‌بر این که واحد ژن‌های اتصال و اثربخشی قادر به تولید شیگاتوکسین هستند که به عنوان یک فاکتور حدت بسیار مهم در اشریشیاکلی مولد اسهال نقش دارند (۴). از آنجایی که پرنده‌گان زینتی رابطه بسیار نزدیک با صاحبان خود دارند امکان انتقال این عامل از پرنده‌گان زینتی به انسان وجود دارد. شناسایی وضعیت سویه‌های مختلف اشریشیاکلی جدا شده از طوطی-سانان از نظر وجود ژن‌های حدت در مراقبت‌های ویژه جهت کنترل این آلدگی می‌تواند مؤثر واقع شود. در این راستا به ردیابی ژن‌های حدت اتصال، اثربخشی و تولید سیتوتوکسین در این پرنده‌گان پرداخته شد.

نتایج نشان داد ۱۸/۵۷ درصد از جدایه‌های اشریشیاکلی واحد ژن اینتیمین و ۴/۲۸ درصد واحد ژن stx2 بودند. ۲/۸۵ واحد همولیزین و تنها یک جدایه واحد ژن‌های اینتیمین و همولیزین stx2 به‌طور همزمان بود و در هیچ‌یک از جدایه‌ها ژن stx1 شناسایی نشد. اگرچه در مطالعه‌های قبلی نیز ژن اینتیمین و شیگاتوکسین در جدایه‌های مختلف اشریشیاکلی جدا شده از طوطی‌سانان حドود است اما فراوانی اشریشیاکلی جدا شده از طوطی‌سانان حدو۱۷/۱۱٪ گزارش شده است و فراوانی اشریشیاکلی شیگاتوکسوزنیک را در پرنده‌گان سالم ۴/۶٪ بیان کرده‌اند. در آن مطالعه، ۸/۴۷ درصد مرغ‌های عشق و ۴/۴۷ درصد پاراکیت‌ها آلدگی اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین را نشان دادند (۱۲).

در مطالعه اخیر تاریخچه دقیقی از علائم گوارشی پرنده‌هایی که در آنها اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین ردیابی شده است وجود ندارد و به ظاهر سالم بوده است. پیش‌تر Croxen و همکاران در سال ۲۰۱۳ عدم وجود گیرنده‌های Globotriaosylceramid paneth را روی سلول‌های در مخاط روده، دلیل عدم حساسیت و عدم بروز علایم کلینیکی در پرنده‌گان آلدود به اشریشیاکلی مولد شیگاتوکسین بیان نمودند (۱۳).

طوطی‌سانان در این مطالعه، لازم است به‌طور ویژه برای کودکان و نوجوانان مراقبت‌های بیشتری در جهت کاهش خطر انتقال بیماری‌های مشترک از این پرندگان صورت بگیرد.

- 1.Wray C, Davies RH, Corkisch JD. Enterobacteriaceae. In: Jordan FTW, Pattison M (Eds). Poultry Diseases. Cambridge: WB Saunders; 1996. p. 9-43.
- 2.Nolan LK, Barnes HJ, Vaillancourt JP, Abdul-Aziz T, Logue CM. Colibacillosis. In: Swayne DE, Boulianne M, Logue CM, McDougald LR, Nair V, Suarez DL (Eds). Disease of Poultry. 14th ed. Massachusetts: Wiley-Blackwell; 2020. p. 770-790.
- 3.Lutful Kabir SM. Avian Colibacillosis and Salmonellosis: A Closer Look at Epidemiology, Pathogenesis, Diagnosis, Control and Public Health Concerns. Int. J. Environ. Res. Pub Health 2010; 7(1): 89-114;
- 4.Kobayashi H, Kanazaki M, Hata, E, Kub M. Prevalence and Characteristics of eae- and stx-Positive Strains of Escherichia coli from Wild Birds in the Immediate Environment of Tokyo Bay. J Am Soc Microbiol. 2009; 75 (1): 292-295.
- 5.Foster G, Evans J, Knight HI, Smith AW, Gunn GJ, Allison Lesley J. Analysis of feces samples collected from wild-bird garden feeding station in Scotland for the presence of verotoxin producing *E.Coli* O157H7. J Am Soc Microbiol. 2006; 72 (3): 2265-2267.
- 6.Silva VL, Nicoli JR, Nascimento TC, Diniz CG. Diarrheagenic Escherichia coli Strains Recovered from Urban Pigeons (*Columba livia*) in Brazil and Their Antimicrobial Susceptibility Patterns. J Current Microbiol. 2009; 59: 302-308.
- 7.Schmidt H, Scheef J, Morabito S, Carpioli A, Wieler LH, Karch HA. New Shiga Toxin 2 Variant (Stx2f) from Escherichia coli Isolated from Pigeons. J Am Soc Microbiol. 2000; 66 (3): 1205-1208.
- 8.Nielsen EM, Skov MN, Madsen JJ, Lodal J, Jespersen JB, Baggesen DL. Verocytotoxin-Producing Escherichia coli in Wild Birds and Rodents in Close Proximity to Farms. J Am Soc Microbiol. 2004; 70 (11): 6944-6947.
- 9.Oliveira CF, Paim TG, Reiter KC, Rieger A, D'Azevedo PA. Evaluation of four different DNA extraction methods in coagulase-negative staphylococci clinical isolates. Rev Inst Med Trop SP. 2014; 56(1): 29-33.
- 10.Fagan PK, Hornitzky MA, Bettelheim KA, Djordjevic SP. Detection of shiga-like toxin (stx1 and stx2), intimin (eaeA), and enterohemorrhagic Escherichia coli (EHEC) hemolysin (EHEC hlyA) genes in animal feces by multiplex PCR. Appl environ microbiol. 1999; 65(2): 868-72.
- 11.Gholami-Ahangaran, Zia-Jahromi N. Identification of shiga toxin and intimin genes in *Escherichia coli* detected from canary (*Serinus canaria domestica*). Toxicol Indust Health 2014; 30(8): 724- 727.
- 12.Gioia-Di Chiacchio RM, Cunha MPVR, Sturn M, Moreno LZ, Moreno AM, Pereira CBP, Martins FH, Franzolin MR, Piazza RMF, Knöbl T. Shiga toxin-producing Escherichia coli (STEC): Zoonotic risks associated with psittacine pet birds in home environments. Vet Microbiol. 29; 184: 27–30. doi: 10.1016/j.vetmic. 2016.01.004.
- 13.Croxen MA, Law RJ, Scholz R, Keeney KM, Wlodarska M, Finlay BB. Recent advances in understanding enteric pathogenic Escherichia coli. Clin Microbiol Rev. 2013; 26(4): 822-80.
- 14.Morabito S, Dell'Omo G, Agrimi U, Schmidt H, Karch H, Cheasty T, Caprioli A. Detection and characterization of Shiga toxin-producing Escherichia coli in feral pigeons. Vet Microbiol. 2001; 82(3): 275–283.