

جمهورية العراق

وزارة التعليم العالي والبحث العلمي

جامعة بغداد / كلية التربية للعلوم الصرفة - ابن المني



دراسة مقارنة للمحتوى البلازميدي للبكتيريا  
المخمرة لسكر اللاكتوز التابعة للعائلة  
المعوية والمعزولة من عينات بيئية و  
سريرية

رسالة مقدمة إلى كلية التربية للعلوم الصرفة - ابن المني / جامعة بغداد

جزء من متطلباته نيل درجة الماجستير في علوم الحياة - الاعماء المجردة

من قبل الطالبة

تقى عبد الكريم حميد

بكالوريوس علوم حياة / 2013

باشراف

أ.م.د اسراء عبد الجبار أبراهيم

١٤٣٧ هـ

٢٠١٦ م



Republic of Iraq  
University of Baghdad

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

مَا يَفْتَحُ اللَّهُ لِلنَّاسِ مِنْ رَحْمَةٍ فَلَا مُمْسِكَ لَهَا وَمَا يُمْسِكُ  
فَلَا مُرْسِلٌ لَهُ مِنْ بَعْدِهِ وَهُوَ الْعَزِيزُ الْحَكِيمُ

صدق الله العلي العظيم

فاطر (۲۷)

## **اقرار المشرف**

أشهد ان الرسالة الموسومة بـ (دراسة مقارنة للمحتوى البلازميدي للبكتيريا المخمرة لسكر اللاكتوز  
التابعة للعائلة المعوية والمعزولة من عينات بيئية وسريرية ) المقدمة من قبل الطالبة  
(تفى عبد الكريم حميد) قد تمت تحت اشرافى في كلية التربية للعلوم الصرفة ابن الهيثم / قسم علوم  
الحياة وهي جزء من متطلبات نيل شهادة الماجستير في علوم الحياة .

**التوقيع :**

الاسم : أ.م.د اسرا ء عبد الجبار ابراهيم

**التاريخ :**

بناءً الى التوصيات المتوافرة ارشح هذه الرسالة للمناقشة

**التوقيع :**

الاسم : أ.م.د مازن نواف

رئيس قسم علوم الحياة

**التاريخ :**

## اقرار لجنة المناقشة

نشهد نحن اعضاء لجنة المناقشة اطعننا على الرسالة الموسومة بـ ( دراسة مقارنة للمحتوى البلازميدي للبكتيريا المخمرة لسكر اللاكتوز التابعة للعائلة المعوية والمعزولة من عينات بيئية و سريرية ) المقدمة من الطالبة ( تقى عبد الكريم حميد ) في قسم علوم الحياة وقد ناقشنا الطالبة في محتوياتها وفيما له علاقة بها ونقدر انها جديرة بقبول نيل درجة الماجستير في علوم الحياة / احياء مجهرية وبتقدير ( امتياز ) .

التوقيع :

الاسم : د.وثانق عباس الدراغي

المرتبة العلمية : استاذ مساعد

التاريخ :

عضوًأ :

التوقيع :

الاسم : د.الهام سعيد عبد الكريم

المرتبة العلمية : استاذ مساعد

التاريخ :

رئيس اللجنة :

التوقيع :

الاسم : د.اسراء عبد الجبار ابراهيم

المرتبة العلمية : استاذ مساعد

التاريخ :

مشروفاً :

التوقيع :

الاسم : د.نبراس نزار محمود

المرتبة العلمية : استاذ مساعد

التاريخ :

عضوًأ :

مصادقة عمادة كلية التربية للعلوم الصرفة / ابن الهيثم

العميد : د. خالد فهد علي

المرتبة العلمية : استاذ مساعد

التاريخ :



الى ..

- ❖ والدي العزيزين حفظهما الله .
- ❖ والى كل افراد اسرتي ..
- ❖ والى روح جدي وجدتي سرحهما الله ..
- ❖ والى كل الاصدقاء، ومن كانوا برفقتي ومصاحبتي اثناء دراستي في الجامعه ..
- ❖ والى والدي الثاني خالي العزيز نزياد ..
- ❖ والى بنت عمي نور وخالي مصطفى ..
- ❖ والى كل من لم يذخر جهداً في مساعدتي ...
- ❖ والى كل من ساهم في تلقيني ولو بحرف في حياتي الدراسية ..

## شکر و نقداً

يطيب لي وأنا اشرف على انهاء رسالتي بأذن الله أن أقدم شكري الجليل وامتناني العميق إلى الدكتورة

الفاضلة اسراء عبد الجبار ابراهيم لاقتراحها مشروع البحث ولما تبعها العلمية الدقيقة لكل خطوات المشروع

واسداعها النصائح والمشورة العلمية طيلة مدة البحث .. وأنقدم بالشكر والامتنان إلى عمادة التربية ابن

الهيشم للعلوم الصرفة وإلى رئاسة قسم علوم الحياة من أساتذة ومنتسبي القسم كافة . وابخض بالشكر والتقدير

الست ناهدة غازي / مدرس اللغة العربية لنصائحها اللغوية السديدة راجية من الله ان يمن عليها بالنجاح والتوفيق

والصحة والسلامة والاستاذ انور عبد ناصر لمساعدته لي في تصوير العينات .. ولا يفوتي ان اشكر منتسبي

مختبر البكتريولوجي في مستشفى الكندي التعليمي ولاسيما البكتريولوجي حوراء كاظم وايضاً دكتور مازن نواف

مسؤول المختبر والاستاذ ياسين محسن لما ابدوه الي من مساعدة كبيرة في جمع العينات وتشخيصها في مختبر

المستشفى .. وتعجز الكلمات في التعبير عن مدى تقديرني وامتناني إلى الاستاذ زيد نصيف / قسم التقنيات

الاحيائية جامعة الهرفرين وايضاً الدكتور سهيل رئيس قسم الاحصاء في جامعة بغداد لمساعدتهم لي في اعطاء

المشورة والنصائح .. ويلزمني جانب الوفاء ان أقدم بالشكر والثناء الى زملاء الدراسة ولاسيما الزميل عباس

فالح لوقته معي ومساعدته لي وصديقي روئي حميد التي ساعدتني كثيراً خاتماً عسى ان اكون قد وقفت

لتقدم جهداً علمي ليستعين به الطالب الجامعي وطلبة الدراسات العليا ..

## الخلاصة

تم جمع 183 عزلة بكتيرية مخمرة لسكر اللاكتوز من عينات سريرية وبيئية مختلفة خلال 5 أشهر وللمدة من 1/9/2014 إلى 1/2/2015 ، ما مجموعه 98 عزلة البكتيرية سريرية عزلت من عينات (ادرار، دم، قشع، مسحات الجروح والحرائق) من المرضى الذين راجعوا المستشفيات المختلفة في مدينة بغداد، كما تم عزل 85 عزلة بكتيرية بيئية من عينات المياه من نهر دجلة من منطقة الشواكة، ومن عينات التربة من شرق بغداد من منطقة جديدة الشط ومن عينات براز الدجاج التي جمعت من حقل دواجن في مدينة الصدر.

تم تشخيص كل العزلات البكتيرية السريرية والبيئية على اساس الخصائص المظهرية ، والاختبارات البايوكيميائية. وقد اجريت الاختبارات التاكيدية الاضافية لتأكيد تشخيص هذه العزلات البكتيرية باستعمال Vitek-2 compact system واستعمال بادئ نوعي للكشف عن الجين 16S rRNA . وأظهرت النتائج تشخيص العزلات البكتيرية الآتية :

*Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Klebsiella oxytoca,*  
*Enterobacter aerogenes, Citrobacter freundii, Serratia marcescens,*  
*Raoultella planticola, Chryseomonas luteola, Burkholderia cepacia,*  
*Aeromonas hydrophila, Streptococcus faecalis.*

بيّنت نتائج فحص الحساسية ان جميع الانواع البكتيرية كانت متعددة المقاومة للمضادات الحيوية المستعملة ، وكانت معظم عزلات — E.coli (45 السريرية) مقاومة عالية اتجاه (ceftazidime و cefepime ) %97,(ampicillin و amikacin) %100 معظم المضادات : (gentamicin)%77 ،(amoxicillin) 82% ، (tobramycin) %86 (ceftriaxone) 95% (aztreonam) 73%

ابدت عزلات *E.coli* (28 البيئية) ايضاً مقاومة عالية إذ بلغت 100% لكل من Nitrofurantion (ampicillin, ceftazidime, cefepime, tobramycine) 96% و 92% لـ Ceftriaxone (amikacin) 86% و 82% لـ amoxicillin لمضادي Klebsiella pneumoniae (levofloxacin, impenem). اما عزلات بكتيريا *Klebsiella pneumoniae* اظهرت مقاومة اتجاه معظم المضادات الحيوية إذ بلغت نسبة المقاومة 100% لكل من (cefazidime, ampicillin, amoxicillin, cefepime) بينما كانت العزلات السريرية مقاومة بنسبة 30% لـ ciprofloxacin و 8% من العزلات البيئية مقاومة لمضادي levofloxacin و ciprofloxacin.

بيّنت نتائج التشخيص الجزيئي لعزلات *E.coli* باستعمال البادئ النوعي للجين 16S rRNA ان كل العزلات البكتيرية المخمرة لسكر اللاكتوز تحتوت هذا الجين وبنسبة 100%. كما وجد ايضاً الجين 16S rRNA نفسه في الانواع الآتية:

*Citrobacter freundii*, *Enterobacter aerogenes*, *Serratia marcescens*, *Raoultella planticola* وبالوزن الجزيئي نفسه (544 زوج قاعدي) الذي وجد في عزلات بكتيريا *Klebsiella pneumoniae*. بينما اظهرت عزلات *Esherichia coli* حزتين للجين نفسه 16S rRNA واحدة وزنها الجزيئي 544 bp والآخر اكبر من 1500 bp. اظهرت نتائج تحليل DNA البلازميد باستعمال طريقة التحلل الفاعدي ان 48/35 (75%) عزلة سريرية وبيئية تحتوت بلازميدات حجمها 10000 bp و 15/48 (31.25%) عزلة تحتوت على بلازميد حجمه اكبر من 10000 bp.

استعملت مستخلصات اوراق النباتات الطبية: الكالبتوس والزيتون والحلبة كعوامل محيدة للبلازميد وبطريقتين: الاولى باضافة المستخلص النباتي الى الاوساط الزراعية والثانية باضافته مع DNA البلازميدي. اظهرت النتائج بأن كلا الطريقتين اعطت تأثيراً واضحاً.



# قائمة المحتويات

الصفحة	العنوان	الترتيب
<b>الخلاصة</b>		
I	<b>الخلاصة</b>	
<b>الفصل الاول</b>		
1	المقدمة	1
3	هدف الدراسة	1
<b>الفصل الثاني</b>		
4	استعراض المراجع	2
4	العائلة المعاوية	2
6	الامراضية	1-2
8	التركيب المستضدي	1-1-2
9	عوامل الضراوة	2-1-2
11	انتشار افراد العائلة المعاوية و معيشتها	2-2
12	ادلة التلوث المايكروبي	3-2
13	طرائق التشخيص	4-2
13	الطرائق البايوكيميائية والمظهرية	1-4-2
14	الطرائق المصلية	2-4-2
14	الطرائق الجزيئية	3-4-2
15	تقنية مورثة 16SrRNA	4-4-2
16	البلازميدات	5-4-2
17	اجناس البكتيريا المعاوية المخمرة لسكر اللاكتوز	5-2
17	<i>Escherichia spp</i>	1-5-2
19	<i>Klebsiella spp</i>	2-5-2
20	<i>Enterobacter spp</i>	3-5-2
21	<i>Serratia spp</i>	4-5-2
23	<i>Citrobacter spp</i>	5-5-2
24	<i>Raoultella spp</i>	6-5-2

25	الانواع البكتيرية غير التابعة للعائلة المعاوية التي تنمو على وسط الماكونكي وتظهر مستعمراتها ملونة	6-2
25	<i>Aeromonas hydrophila</i>	1-6-2
25	<i>Chryseomonas luteoda</i>	2-6-2
26	<i>Burkholderia cepacia</i>	3-6-2
26	<i>Streptococcus faecalis</i>	4-6-2
27	المضادات الحيوية و البات المقاومة	7-2
31	النسق البلازميدي	8-2
32	تصنيف البلازميدات	1-8-2
34	الترانسيوزون	9-2
35	تحييد البلازميدات	10-2
36	النباتات المستعملة في التحبيـد	1-10-2
36	. <i>Trigonella foenum-graecum L</i> الحلبة	1-1-10-2
36	<i>Eucalyptus incrassate</i> الكالبتوس	2-1-10-2
37	<i>Olea europaea</i> الزيتون	3-1-10-2

### الفصل الثالث

38	المواد وطرائق العمل	.3
38	الاجهزـة والادوات	1-1-3
39	المواد الكيميائية	2-1-3
40	الاواسط الزرـعـية	3-1-3
40	الصبـغـات	4-1-3
41	الـکـواـشـف	5-1-3
41	اقراص المضادات الحـيـوـية	أ-6-1-3
42	الـمـحـالـلـ Solutions	ـ6-1-3
42	الـعـدـ المـسـتـعـمـلـةـ فـيـ الـدـرـاسـةـ	7-1-3
43	المورثـةـ التـشـخـيـصـيـةـ (ـبـرـايـمـرـ) 16SrRNA	8-1-3
43	طـرـائـقـ الـعـلـمـ	2-3
43	طـرـائـقـ التـحـضـيرـ وـالـتـعـقـيمـ	1-2-3
44	الـاوـاسـطـ الـزـرـعـيـةـ الـتـرـكـيـبـيـةـ	2-2-3

44	وسط لوريا السائل (Luria - Bertani medium)	1-2-2-3
44	وسط احمر المثيل وفوكس بروسكر (VP- MR )	2-2-2-3
45	تحضير المحاليل والكواشف	3-2-3
45	المحلول الملحي الفسلجي (Normal Saline )	1-3-2-3
45	محلول ثابت العكوره القياسي (ماكفرلاند) Macfarland	2 -3-2-3
45	محلول المضادات الحيوية Antibiotic solution	3-3-2-3
46	المحاليل المستعملة في التفاعل التضاعفي لسلسلة الدنا PCR	4-2-3
46	محاليل البادئات primers solutions	1-4-2-3
46	محاليل عزل الدنا البلازميدي بالطريقة القاعدية	5-2-3
47	(TEG) Sol	3-2-5-2
47	(N 0.2 NaoH) SDS 1% Sol II	3-2-5-2
47	محلول خلات البوتاسيوم Sol III Potassium acetate	3-2-5-3
47	(TES) Sol IIII	4-5-2-3
47	TE	5-5-2-3
48	فينول - كلورفورم Phenol-Choroform	6-5-2-3
48	حفظ وادامة العزلات البكتيرية	6-2-3
48	حفظ قصير الامد Short period culture	1-6-2-3
48	حفظ طويل الامد Long period culture	2-6-2-3
49	جمع العينات Sample collection	7-2-3
49	العينات السريرية Clinical specimens	1-7-2-3
49	العينات البيئية Environmental specimens	2-7-2-3
50	عزل الجرثومي لعينات المياه	أ-2-7-2-3
50	عزل الجرثومي لعينات التربة	ب-2-7-2-3
51	عزل الجرثومي لفضلات الدجاج	ج-2-7-2-3
51	عد المستعمرات البكتيرية	8-2-3
52	تشخيص البكتيريا العائلة المغوية المخمرة لسكر اللاكتوز	9-2-3
52	الفحص المجهرى Microscopic Examination	1-9-2-3

52	الفحوصات البايوكيميائية	2-9-2-3
53	اختبارات الـ IMViC	3-9-2-3
54	التشخيص بجهاز الفايتك VIETK-2	4-9-2-3
56	اختبار حساسية العزلات للمضادات الحيوية	10-2-3
56	استخلاص الدنا البلازميدي بطريقة القاعدية (المانول)	11-2-3
58	استخلاص الدنا البلازميدي بوساطة العدة الجاهزة	12-2-3
60	الترحيل الكهربائي	13-2-3
61	تفاعل السلسلة المتعددة PCR	14-2-3
63	حسابات التفاعل البلمرة المتسلسل PCR	2-14-2-3
63	برنامج تفاعل البلمرة المتسلسل PCR	3-14-2-3
64	تجارب التحديد البلازميدات	15-2-3
65	اختبار حساسية البكتيريا للمستخلصات المائية والكحولية للنباتات	2-15-2-3
65	تحديد قيمة التركيز المثبط الادنى MIC للمستخلصات النباتية	3-15-2-3
66	تأثير المستخلصات النباتية المباشر في الدنا البلازميدي	4-15-2-3

#### الفصل الرابع

67	العزل والتشخيص Isolation and Diagnosis	1-4
67	العينات السريرية Clinical sample	1-1-4
68	نتائج الزرع الاولى لكل الانواع المدروسة على وسط الماكونكي	1-1-1-4
68	التشخيص بالاعتماد على وسط كروماجين	2-1-1-4
69	الفحص المجهرى Microscopic examination	3-1-1-4
70	الاخبارات البايوكيميائية Biochemical test	4-1-1-4
70	علاقة العمر والجنس والإصابات بالانواع السريرية المعزولة	5-1-1-4
71	العينات البيئية Environmental sample	2-4
72	العد الكلى البكتيري للعينات	1-2-4
73	التشخيص بوساطة جهاز الفايتك	3-4
74	التشخيص الجزيئي بوساطة التحرى عن مورثة 16SrRNA	4-4
77	اختبار فحص الحساسية Sensitivity of antibiotic	5-4
77	مقاومة العينات السريرية للمضادات الحيوية	1-5-4

79	مقاومة العينات البيئية للمضادات الحيوية	2-5-4
82	التحري عن الدنا البلازميدي Plasmid content	6-4
82	استخلاص البلازميد بطريقة العدة الجاهزة	1-6-4
84	استخلاص البلازميدات بالطريقة القاعدية (المانول)	2-6-4
87	تحبيب البلازميدات Curing plasmid	7-4
87	الفعالية المباشرة للمستخلص النباتي في البكتيريا	1-7-4
88	التركيز المثبط الادنى MIC للمستخلص النباتي	2-7-4
90	تأثير المستخلص في عملية تحبيب الدنا البلازميدي عند استخراجه	3-7-4
91	تأثير المباشر للمستخلص النباتي في الدنا البلازميدي	4-7-4

### الفصل الخامس

94	العزل والتشخيص Isolation and Diagnosis	1-5
94	العينات السريرية Clinical sample	1-1-5
95	علاقة العمر والجنس بالاصابة بالبكتيريا قيد الدراسة	1-1-1- 5
96	العينات البيئية Environmental samples	2-5
99	التشخيص Diagnosis	3-5
101	التخليص الجزيئي بواسطة التحري عن مورثة 16SrRNA	4-5
102	اختبار فحص الحساسية Sensitivity of antibiotic	5-5
105	التحري عن وجود البلازميدات Plasmid content	6-5
107	تحبيب البلازميدات Curing plasmid	7-5
107	الفعالية المباشرة للمستخلص النباتي في البكتيريا	1-7-5
110	تأثير المستخلص في عملية تحبيب الدنا البلازميدي عند استخراجه	2-7-5
111	تأثير المباشر للمستخلص النباتي في الدنا البلازميدي	3-7-5

### الاستنتاجات والتوصيات

112	الاستنتاجات	
113	التوصيات	

### المصادر

114	المصادر العربية	
116	المصادر الأجنبية	



## قائمة الجداول

رقم الصفحة	العنوان	رقم الجدول
5	المجاميع البكتيرية المهمة سريرياً التابعة للعائلة المغوية بحسب قدرتها على تخمير سكر اللاكتوز	1-2
7	انواع العائلة المغوية المهمة سريرياً التي تسبب اهم الاصابات الشائعة	2-2
67	نسب واعداد العزلات السريرية	1-4
69	نتائج التشخيص على وسط الكروماجين Chromagar Orientation	2-4
70	الاختبارات البايكوميائية الخاصة بالانواع قيد الدراسة	3-4
72	نسب وانواع البكتيريا المستحصلة من العينات البيئية	4-4
72	نسب الاعداد الحية للعينات البيئية	5-4
87	مناطق التثبيط الناتجة من تأثير المستخلصات النباتية في البكتيريا	6-4
88	كثافة نمو المستعمرات البكتيرية وتحديد الـ MIC	7-4
89	اختبار الحساسية للعزلات المنتحبة بعد معاملتها بالمستخلصات النباتية	8-4

# قائمة الاشكال

رقم الصفحة	العنوان	رقم الشكل
55	جهاز الفايتاك المستعمل في التشخيص VITEK 2 System	1-3
69	نمو بعض الاجناس على وسط Chromagar Orientation	1-4 (أب)
74	الترحيل الكهربائي للدنا الكلي للعزلات البكتيرية باستعمال هلام الاكاروز	2-4
75	الترحيل الكهربائي لمورثة 16SrRNA لعزلات <i>E.coli</i> السريرية	3-4
75	الترحيل الكهربائي لمورثة 16SrRNA لعزلات <i>E.coli</i> البيئية	4-4
76	الترحيل الكهربائي لمورثة 16SrRNA لعزلات : (1,2) <i>K.peumoniae</i> (94-41) <i>E.coli</i> (43,16 ) <i>Enterobacter aerogenes</i>	5-4
76	الترحيل الكهربائي لمورثة 16SrRNA لعزلات : (18) <i>K.oytoca</i> , (19) <i>R.planticola</i> (170) <i>S. marcescens</i> , (144) <i>C. freundii</i>	6-4
78	نسبة المقاومة في بكتيريا <i>E.coli</i> المعزولة من عينات بيئية وسريرية لمجموعة من المضادات الحيوية	7-4
81	نسبة المقاومة في بكتيريا <i>Klebsiella pneumoniae</i> المعزولة من عينات بيئية وسريرية لمجموعة من المضادات الحيوية	8-4
81	مخطط يظهر فعالية المضادات الحيوية المستعملة اتجاه جميع العزلات	9-4
82	الحزم البلازميدية المعزولة من عينات بيئية وسريرية بطريقة العدة الجاهزة وفي ظروف ترحيل (اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف)	10-4
83	الحزم البلازميدية المعزولة من عينات سريرية بطريقة العدة الجاهزة وفي ظروف ترحيل (اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف).	11-4
83	الحزم البلازميدية المعزولة من عينات بيئية بطريقة العدة الجاهزة وفي ظروف ترحيل (اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف)	12-4
84	الحزم البلازميدية المعزولة من عينات سريرية بطريقة المانول القاعدي وفي ظروف ترحيل (اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف)	13-4
85	الحزم البلازميدية المعزولة من عينات سريرية بطريقة المانول القاعدي وطريقة الكت وفي ظروف ترحيل ( اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف)	14-4
85	الحزم البلازميدية المعزولة من عينات سريرية بطريقة المانول القاعدي وطريقة الكت وفي ظروف ترحيل ( اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف)	15-4
86	الحزم البلازميدية المعزولة من عينات سريرية بطريقة المانول القاعدي وطريقة الكت وفي ظروف ترحيل ( اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف)	16-4
86	الحزم البلازميدية المعزولة من عينات سريرية بطريقة المانول القاعدي وطريقة الكت وفي ظروف ترحيل ( اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف)	17-4
88	مناطق التثبيط الناتجة من تأثير المستخلص النباتي في البكتيريا	18-4
89	اختبار الحساسية للعزلات بعد معاملتها بالمستخلصات النباتية	19-4
91	عملية التحديد للبلازميدات بعد معاملتها بالمستخلصات النباتية	20-4
93	تأثير المستخلصات النباتية بشكل مباشر في حزم البلازميد	21-4

# المختصرات

المختصرات	المصطلحات
AFLP	amplified fragment length polymorphisms
Bp	base pair
bla	$\beta$ -lactamases gene
$\beta$ -lactamases	Beta-lactamases
CLSI	Clinical laboratory standards institute
DNA	Deoxyribose nucleic acid
EMB	Eosin methylene blue
EDTA	Ethylene diamine tetra acetic acid
ES $\beta$ L	Extended spectrum $\beta$ -lactamase
H-antigen	Flagella antigen
K-antigen	Capsule antigen
LPS	Lipopolysaccharide
LSU	Large subunit
Mg	Microgram
ml	Microliter
MIC	Minimum inhibitory concentration
MAC	MacConkey agar
magA	mucoviscosity -associated gene
O- antigen	Somatic antigen
PCR	Polymerase chain reaction
SDS	Sodium dodecyl sulfate
SSU	Small subunit
RFLP	restriction fragment length polymorphisms
RpoB	RNApolymerase Beta
SSA	Salmolla-ShigellAgar
HE	Hektoen enteric
WHO	World Health Organization
XLD	Xylose Lysine Deoxycholate Agar



المقدمة

*Introduction*

تعد العائلة المغوية من اكبر المجاميع الجرثومية المهمة والشائعة وهي من العصيات السالبة لصبغة كرام إذ يكون الموطن الطبيعي لها القناة المغوية للإنسان والحيوان ، تظهر هذه العائلة انتشاراً واسعاً في الطبيعة اذ توجد في مختلف البيئات مثل التربة والمياه (Ryan *et al.*,2010) . تتميز افراد هذه العائلة بانها تنمو على اوساط زرعية اعتيادية ولا تحتاج الى اوساط معقدة إذ يمكن ان تنمو في وسط يحتوي على مصدر كاربوني واحد، فضلاً عن نموها على الاوساط الزرعية التفريقية مثل وسط Eosin methylene MacConkey ,XLDagar و Brooks *et al.*,2010 ( blue طبيعية (غير مرضية) الا انها قد تصبح انتهازية مسببة لامراض متعددة من اهمها السحايا والالتهابات المغوية Enteritis و تلوث الجروح wound infection وتسنم الدم Meningitis ، والتهابات المجاري البولية والتنفسية وتشترك في اصابات المستشفيات Septicemia (Farmer *et al.*,2007) . تقسم الى مجموعة كبيرة من الاجناس منها المخمرة لسكر اللاكتوز Paterson *et al.*,2006 (Escherichia,Klebsiella,Enterobacter,Citrobacter,Serratia, مثل سكر اللاكتوز مثل Proteus,Shigella,Salmonella,Yersinia).

تعتمد الصفات الكيموحيوية للتشخيص على مستوى النوع مثل تخمر الكربوهيدرات وتحليل الاحماض الامينية والقدرة على انتاج الانزيمات المختلفة وكذلك الاعتماد على الاختبارات المصلية Polymerase Chain PCR (Ryan *et al.*,2010) ، مع ظهور تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل RAPD-PCR,AFLP- REFLP-PCR (Reaction PCR و Real-Time-PCR) ساهم بشكل كبير في تشخيص بعض انواع البكتيريا التي كان من الصعب تشخيصها بالطراائق التقليدية (Sabat *et al.*,2000) . تشمل الطراائق الجزيئية في التشخيص انواعاً عديدة من اهمها تقنية الكشف عن جين 16SrRNA الذي يعد ثورة من المعرفة والكشف عن انواع جديدة لم تكن معروفة سابقا ولم يتم التعرف عليها بالطراائق التقليدية

( Morris *et al.*, 2002) ويتم استعمالها لكل المجاميع البكتيرية سواء موجبة او سالبة لصبغة كرام (Ferroni *et al.*,2002). تعد عملية تحديد النسق البلازميدي plasmid profile عملية مفيدة في تحديد وتصنيف السلالات الوبائية المتغشية بسبب انواع مختلفة من بكتيريا *Escherichia.coli* (Wachsmuth,1986) *Klebsiella,Pseudomonas,Serratia,Staphylococcus*.

تمتلك هذه المجموعة عوامل ضراوة مختلفة منها القدرة على انتاج الذيفانات الخارجية والداخلية وتكوين الغشاء الحيوي وامتلاكها البلازميد الذي يعد احد العناصر المهمة في نشر صفة المقاومة للمضادات الحيوية المستعملة بين السلالات البكتيرية المختلفة، تنتقل هذه العناصر الوراثية من خلية الى اخرى عن طريق عملية الاقتران البكتيري او التحول الوراثي او التوصيل بل حتى بالقفز مثل الترانسبوزون (Brooks *et al*.,2010). ان ظهور العديد من السلالات البكتيرية المقاومة لواحدة او اكثر من المضادات الحيوية المهمة من الناحية العلاجية اصبحت مشكلة خطيرة من الناحيتين الاقتصادية والصحية إذ ان ظهور وانتشار المقاومة في افراد العائلة المعوية ساهم في صعوبة المعالجة للاصابات المكتسبة في المستشفيات (Peterson,2008).

بعد التحبيط Curing احد الاليات المallowة في فقدان البلازميدات بوساطة معاملات متنوعة مع اهمية الاشارة الى كون بعض البلازميدات تعاني فقداناً ذاتياً الا ان الغالبية العظمى من البلازميدات تكون مستقرة بدرجة كبيرة وتتطلب استعمال عوامل محبدة Curing agents مختلفة لغرض زيادة تردد فقدان التلقائي (Kuenkates and Kocazeybek, 2002)، يستعمل في عملية التحبيط مواد مختلفة مثل مادة الاكردين البرتقالى والاثيديوم ومادة SDS ويتم ايضاً استعمال المستخلصات النباتية الطبيعية . ( Khder and Muhammed,2010)

لذا كان الهدف من الدراسة :

- 1- عزل البكتيريا المعاوية المخمرة لسكر اللاكتوز وتحديد الانواع الاكثر انتشاراً. وتشخيصها من عينات بيئية وسريرية .
- 2- اعتماد جين 16S rRNA في آلية التشخيص.
- 3- تحديد نوع المقاومة للمضادات الحيوية ونسبتها.
- 4- مقارنة المحتوى البلازميدي للعزلات قيد الدراسة وتحديد احجام البلازميدات الاكثر انتشاراً.
- 5- دراسة تأثير بعض المستخلصات النباتية الطبية لتحييد البلازميدات باستعمال طرائق مختبرية مختلفة .

استعراض المراجع

*Literature  
Review*

**Enterobacteriaceae****2- العائلة المعوية**

Bergey's Manual of Systematic Bacteriology 2004 استناداً إلى تصنيف بركيز

تنتمي العائلة المعوية إلى :

- (Phylum XIV Proteobacteria) الشعبة الرابعة عشر بروتوبكتيريا
- (Class III Gammaproteobacteria) الصنف الثالث كاما بروتوبكتيريا
- (Order XIII Enterobacterales) الرتبة الثالثة عشر البكتيريا المعوية
- (Family I Enterobacteriaceae) العائلة البكتيريا المعوية

تضم العائلة المعوية اربعة واربعين جنساً و 176 نوعاً (Brenner *et al.*, 2004). اعتمد اسم

العائلة المعوية Enterobacteriaceae عام 1937 من قبل العالم O.Rahn باعتماد قابلية

تخمر سكر الكلوكوز وانتاج الغاز من قبل الافراد التابعة للعائلة

(Clive and Blackburn, 2006) تمتاز افراد هذه العائلة بكونها عصيات سالبة لصبغة كرام

تتراوح اطوال انواعها ما بين  $0.3-1.0 \times 1.0-6.0$  ماكروميتر، غير مكونة للأبوااغ، تنمو في

ظروف لا هوائية اختيارية ماعدا النوع *Sacharobacter fermentatus* وبعض

سلالات *Yersinia* و *Erwinia*. متطلبات نموها بسيطة ولا تحتاج الى اوساط معقدة وتتم على

وسط الماكونكي (Brenner *et al.*, 2004) MacConkey's medium عدا بعض الانواع

المتعايشة في الحشرات.

البعض منها مخمرة لسكر اللاكتوز اما البعض الاخر غير مخمرة له، الدرجة الحرارية المثلثى لنمو

معظم انواعها هي  $37^{\circ}\text{C}$  الا ان بعض الانواع تفضل النمو في درجة حرارة تتراوح

بين  $22-35^{\circ}\text{C}$  (Brooks *et al.*, 2010) المتحركة منها تتحرك بوساطة اسواط محيطية ماعدا

. *Shigella* و *Tatumella* جنس

غالبية الانواع موجبة لفحص الكتاليز ماعدا *Shigella dysenteriae*-Ogroup وسائلة لفحص الاوكسیديز عدا الجنس *Plesiomonas Xenorhabdus*. نسبة القاعدة (Brenner *et al.*, 2004) هي 38% (Guanine: Cytosine) G:C النيتروجينية تقسم هذه العائلة على ثلاث مجتمعات مهمة سريرياً اعتماداً على قدرة الانواع على تخمير سكر اللاكتوز او عدم قدرتها على تخميره (الجدول 2-1) (Khan *et al.*, 2011) وهناك بعض الانواع لها القدرة على تخمير سكر اللاكتوز ولكن بشكل بطيء ومتاخر مثل بعض انواع جنس *Serratia* و *Citrobacter*.

جدول (1-2) المجتمع البكتيريي مهمته سريرياً والتابعة للعائلة المعوية بحسب قدرتها على تخمير سكر اللاكتوز (Khan *et al.*, 2011)

المجموعة	غير المخمرة اللاكتوز non fermenter	مخمرة اللاكتوز fermenter	بطئ التخمير اللاكتوز Lactose fermenter
Lactose fermenter			
<i>Escherichia coli</i>	<i>Escherichia coli</i> (inactive)		<i>Serratia marscecens</i>
<i>Klebisella spp.</i>	<i>Proteus mirabilis</i>		<i>Citrobacter koseri</i>
<i>Enterobacter spp.</i>	<i>Proteus vulgaris</i> <i>Prroteus penneri</i>		<i>Citrobacter freundii</i>
	<i>Providencia stuartii</i> <i>Providencia rettgeri</i>		
	<i>Morganella morganii</i>		
	<i>Salmonella spp.</i>		
	<i>Shigella spp.</i>		

## 1-2 الامراضية *Pathogenesis*

تشكل العائلة المغوية نسبة 80% من مجموع البكتيريا العصوية السالبة لصبغة كرام والمهمة سريريًّاً ونسبة 50% من البكتيريا المهمة سريريًّاً و من مجموع الاحياء المجهرية السريرية بشكل عام (جدول 2-2) (Murray *et al.*, 2003).

تتوارد هذه العائلة في اغلب الاحيان بشكل فلورا طبيعية (متعادلة) في امعاء الانسان والحيوان ولا تسبب له الامراض مثل بعض سلالات بكتيريا *E.coli* (Farmer *et al.*, 2007) الا ان بعض الاجناس التابعة لهذه العائلة تعد من الممرضات الانتهازية وتسبب العديد من الامراض مثل جنس *Klebsiella* التي تصيب الاشخاص الذين يعانون من الكبح المناعي والمرضى الراقدین في المستشفيات . (Jazani *et al.*, 2009)

من الاصابات التي تسببها افراد هذه العائلة هي التهابات المجاري البولية وهي الاكثر شيوعاً وتليها الالتهابات الرئوية ، تلوث الجروح اصابات مجرى الدم و الجهاز العصبي المركزي كما ان بعض الافراد التابعة لهذه العائلة قد تسبب الالتهابات المغوية ( Abbott , 2007 ) .

جدول (2-2) انواع العائلة المعاوية المهمة سريرياً التي تسبب اهم الاصابات الشائعة

(Murray *et al.*, 2003)

الجنس	اهم الانواع السريرية	اهم الاصابات الشائعة
1	<i>Citrobacter</i>	<i>C. freundii</i>
2	<i>Enterobacter</i>	<i>E.aerogenes, E. cloacae</i>
3	<i>Escherichia</i>	<i>E. coli</i>
4	<i>Klebsiella</i>	<i>K.pneumoniae, K.oxytoca</i>
5	<i>Morganella</i>	<i>M. morganii</i>
6	<i>Plesiomonas</i>	<i>P. shigelloides</i>
7	<i>Proteus</i>	<i>P. mirabilis, P. vulgaris</i>
8	<i>Providencia</i>	<i>P. rettgeri, P. stuartii</i>
9	<i>Salmonella</i>	<i>S. enteritica</i>
10	<i>Serratia</i>	<i>S.marcescens, S.liquefaciens</i>
11	<i>Shigella</i>	<i>S. sonnei, S. flexneri</i>

12	<i>Yersinia</i>	<i>Y.pestis, Y.enterocolitica</i>	UTIs,pneumonia, woundinfections, septicaemia  diarrhoea, dysentery plague,enteritis, diarrhoea, septicaemia
----	-----------------	-----------------------------------	---

## 1-1-2 التركيب المستضدي Antigen structure

تمتلك العائلة المعوية ثلاثة انواع رئيسة من المستضدات التي تحدد ضراوة البكتيريا وامراضيتها و هذه المستضدات هي: مستضد المحفظة (K-antigen) capsule ، المستضد السوطي (O- antigen) somatic و المستضد الجسيمي (H-antigen) .

المستضد الجسيمي (O-Antigen) يتكون من السلسلة الجانبية لوحدات السكر المتكررة الموجودة في طبقة متعددة السكريد الشحمي (LPS) ضمن طبقة الغشاء الخارجي outer membrane في البكتيريا، يتميز هذا المستضد باستقراره الحراري والكحولي وقدرتها على مقاومة الغليان وهذه الميزة جعلته صالحًا في تجارب التمنيع وتحفيز المصول المضادة (Brooks *et al.*, 2010) يوجد اكثر من 160 تركيباً مختلفاً من هذا المستضد في سلالات مختلفة لبعض الانواع البكتيرية (Christian and Chris, 2002) وجد ان المستضد O-Antigen في جنس *Klebsiella* اقل تنوعاً بالنسبة للانواع الاخرى التابعة للعائلة المعوية اما المستضد السوطي الذي يرمز له بالرمز H-Antigen (Perepelov *et al.*, 2015) يحتوي على البروتين السوطي والذي يتالف من مجموعة من المحدّدات المستضدية توجد هذه المستضدات فقط في الانواع التي لها القرة على الحركة ، من صفات هذا المستضد انه غير ثابت اتجاه الكحول والحوامض بخلاف المستضد الجسيمي ( Warren, 2012) .

تم التعرف على أكثر من 56 مستضداً سوياً تابعاً لبكتيريا *Klebsiella* إذ تمتلك حوالي 88 نمطاً من مستضد المحفظة يتكون هذا المستضد في بعض الأنواع من متعدد السكريات والبروتينات (Yeh *et al.*, 2009 ; Brooks *et al.*, 2010) (Blanco *et al.*, 2005) اما النوع الثالث من المستضادات يسمى بمستضد المحفظة - *E.coli* والذي يقع إلى الخارج من المستضد الجسمي O-Antigen Capsule (Antigen) Capsule الانواع البكتيرية التابعة للعائلة المغوية ومنها بكتيريا *Klebsiella* إذ تمتلك حوالي 88 نمطاً من

## 2-1-2 عوامل الضراوة Virulence Factor

تعرف الضراوة Virulence على أنها مقياس لدرجة الامراضية Pathogenicity التي تعني القابلية النوعية للبكتيريا على احداث المرض ويعود لامتلاكها العديد من عوامل الضراوة التي توجد بعضها ضمن التركيب الخلوي وبعضها الآخر يفرز خارج الجسم (Brooks *et al.*, 2010). تمتلك العائلة المغوية العديد من عوامل الضراوة التي تساعدها في احداث الامراض المختلفة ومنها **الذيفانات الداخلية Endotoxin** والتي تمثل بمتعدد السكريات الشحمي (LPS) وهو موجود ضمن اجناس بكتيريا العائلة المغوية ويتألف من ثلاثة اجزاء مهمة هي Lipid A ومستضد O-Polysaccharide والمستضد السطحي الكبير (O-antigen) الذي يؤدي دوراً هاماً في امراضية وضراوة البكتيريا واحادث الالتهاب والانتان كما في بكتيريا *K. pneumoniae* (Evrard *et al.*, 2010) كما في بكتيريا *E.coli* إذ لها القدرة على انتاج الذيفانات المغوية Exotoxin، Entrotoxin والذيفان الشبيه بالذيفان المنتج من قبل بكتيريا *Shigella dysenteriae* و المتمثل بذيفان Shiga toxin الذي يؤثر في تصنيع بروتينات الخلايا الطلائية المغوية الضرورية في عمليات الايض (Brooks *et al.*, 2010) او انتاج الهيمولايسين وهو من الذيفانات الخارج خلوية الخطرة وله تأثيرات في اغشية الخلايا ويسحب تحالها ومن اهم الخلايا الهدف لهذا الذيفان هو خلايا

الدم الحمر للإنسان والحيوانات والبعض منها له تأثيرات حتى في كريات الدم البيض، تفرز بكتيريا *E.coli* انواعاً مختلفة من ذيفان الهيمولايسين، (Tomita and Kamio, 1997) والنوع الأكثر شيوعاً هو  $\alpha$ - hemolysin (Rodriguez, 2002).

البكتريوسينات Bacteriocin هي أحد عوامل الضراوة وهي عبارة عن بيبيدات بكتيرية ولها خصائص مضادة لنمو الاحياء (Rodriguez et al., 2002) تنتج من قبل البكتيريا السالبة والموجبة لصبغة كرام وتأخذ مسميات مختلفة اعتماداً على النوع البكتيري الذي ينتجها فمثلاً بكتيريا *Serratia marcescens* تنتج البكتريوسين يسمى Klebocin والمنتج من قبل *K.pneumoniae* يسمى marcescens والبكتريوسين المنتج من *Enterobacter cloaca* يسمى cloacin (Singh and Banerjee, 2008) اشارت احدى البحوث بان سلالات بكتيريا القولون تعد منتجة جيدة للبكتريوسين (Ali, 2012).

تعد المحفظة الخط الدافعي الاول للبكتيريا و تتكون من السكريات المتعددة التي تعد من أهم السكريات التي تحيط بالخلايا البكتيرية لاسيمما في بعض افراد العائلة المعاوية كونه أحد أهم عوامل الضراوة وصفة مهمة لاحادث المرض في هذه العائلة إذ تكفي الكميات القليلة منه لمقاومة العوامل المناعية لجسم المضيف (Evrard et al., 2010) تم التعرف على تركيب المحفظة في كل من بكتيريا *Amako*, 1988 و بكتيريا *E.coli* و بكتيريا *K.pneumonia* تتميز بعض الانواع المرضية للبكتيريا *Enterobacter* بامتلاكها صفة المخاطبية وذلك لاحتواء هذه الانواع على تركيب المحفظة ويعتقد انه ان المسيطر على هذه الصفة مجموعة من الجينات محمولة على بلازميد كبير الحجم يعتقد انه اكتسب من *K. pneumonia* الموجودة في الامعاء (Tomas, 2001).

ومن عوامل الضراوة التي تمتلكها العائلة المعاوية هي السايد فورات Siderophores وهو عبارة عن مركبات كلابية او تعرف بحومال الحديد ذات وزن جزيئي واطي والذي يعمل على سحب الحديد من مضيقاتها ، تنتج العائلة المعاوية ثلاثة انواع من السايد فورات *Yersiniabactin*, *Aerobactin*

( Lawlor *et al.*, 2007 ) ان اكثراً انواع السايد فورات انتاجاً هو السايد فور Enterobactin إذ تشكل نسبة انتاجه 90% اما الانواع الاخرى تنتج بشكل اقل. تتواجد انزيمات Enterobactin البيتا لاكتاميز B-Lactamse بشكل كبير في افراد العائلة المعاوية ويشفر لها العديد من الجينات التي تكون محمولة على اما الكروموسوم Chromosome او على البلازميدات كبيرة الحجم او الترانسبوزون ( Chong *et al.*, 2011 ).

الغشاء الحيوي biofilm احد عوامل الضراوة الموجودة في هذه العائلة وهو عبارة عن تجمعات حيوية وغير حيوية على سطوح الاجسام وهو تركيب فائق التعقيد بالنسبة للبكتيريا وهو يعرف ايضا بالطبقة الخارجية خلوية وهذه الطبقة تتشكل عادة من البروتينات والجزئيات الدقيقة الاخرى والكربوهيدرات والأحماض النووية مثل DNA ( Branda *et al.*, 2004 ). اظهرت احدى الدراسات المحلية للتحري عن قابلية بعض العزلات المرضية على تكوين الاغشية الحيوية ان أعلى نسبة لتكوين الاغشية ظهرت في بكتيريا *Klebsiella spp* و *Citrobacter freundii* و *E. coli* وبنسبة 100% ( Al Omari *et al.*, 2013 ).

## 2-2 انتشار افراد العائلة المعاوية ومعيشتها

تتواجد اجنس العائلة المعاوية في المياه والتربة واجسام الحيوانات والنباتات فمثلاً جنس *E. blattae* النبات الطبيعي لاماكن الانسان والحيوانات ذوات الدم الدافئ والنوع *Escherichia* في القناة المعاوية للصرصار ( Brenner *et al.*, 2004 ) والجنس *Klebsiella* يتواجد في القناة الهضمية والتنفسية للإنسان وبعض الحيوانات وفي التربة والمياه والنباتات والحبوب والفاكهه *Proteus* و *Morganella* و *Enterobacter* و *Citrobacter* ( Warren, 2012 ) واجنس *Serratia* و *Salmonella* تعزل من براز الانسان وعدد كبير من الحيوانات ذوات الدم الدافئ والبارد والتربة والمياه ( Brooks *et al.*, 2010 ). تنتشر افراد هذه العائلة بشكل واسع في المنازل

اذ يمكن ان تتوارد في المطبخ وعلى ادوات المطبخ فمثلاً يمكن ان نجدها على الواح التقطيع .

. (Guarner and Malagelada, 2003)

### 3-2 ادلة التلوث الميكروبي Bacterial pollution indicators

تعتمد افراد العائلة المعاوية كدليل اساسي لتلوث المياه والتربة والخضروات واللحوم بالمخلفات البرازية للإنسان والحيوانات المختلفة، إذ عدت بكتيريا *E. coli* من اكثرا الانواع المفيدة المستعملة كدليل او مؤشر للتلوث البرازي للمياه وهي لا تشکل خطرا على صحة الانسان لكن تستعمل كمؤشر الى وجود مخاطر على الصحة (Tyagi et al., 2006). ان احد اهم اسباب استعمال القولونيات كمؤشر للتلوث هو وجودها باعداد كبيرة في البراز اكثرا من اي مكان اخر في البيئة حيث وجد ان نسبة 90% من مجموع القولونيات المعزولة من المياه هي بكتيريا *E.coli* ولكن الاعتماد على القولونيات كدليل للتلوث البرازي له مساوى ايضا منها ان هذه البكتيريا قد تأتي من براز الانسان او من براز الحيوان ومن ثم فان من الصعب الكشف او التعرف عن سبب التلوث لتنوع مصادره لذاك قد يلجأ في بعض الاحيان الى الاعتماد الى براز مجموعة بكتيريا *Streptococcus* واستعماله كمؤشر للتلوث (FAO, 2005). هناك انواع اخرى تابعة للعائلة المعاوية يمكن ان تستعمل كدليل لتلوث المياه من اهمها *Serratia* و *K.peumoniae* و *Proteus vulgaris* و *marcencese*, *Enterobacter aerogenes* تعود الى مجاميع بكتيرية مختلفة والتي تصل الى البيئة من مصادر عديدة منها محطات معالجة المياه، الدواجن ، الماشية ، مضخات الصرف الصحي (Akoachere et al .., 2008) ان هذه المؤشرات الموجودة في البراز قد تسبب امراضا هامة منها الالتهابات المعاوية والاسهال ..، هنالك اشارات تؤكد الى ان الوفيات البشرية نتيجة الامراض المنقولة عن طريق البراز الذي يصل للمياه تتجاوز خمسة ملايين شخص سنويا ( Olaolu et al., 2014 ) .

## 4- طرائق التشخيص Diagnosis method

### 4-1 الطرائق المظهرية والباليوكيميائية

#### Biochemical and morphological method

تعتمد الطرائق التقليدية الباليوكيميائية في تشخيص الاجناس والانواع التابعة للعائلة المغوية. إذ يمكن استعمال من 50 الى اكثـر من 200 اختبار بـاـيـوكـيمـيـائـيـ لـلـتـشـخـيـصـ وـالـتـصـنـيـفـ تتـضـمـنـ هـذـهـ الاختبارات القدرة على تخمير السكريات بـاـنوـاعـهاـ المـخـلـفـةـ مـثـلـ الـكـلـوـكـوزـ،ـ الـلـاـكـتـوزـ،ـ رـاـبـيـوزـ مـاـنـتـولـ،ـ رـاـفـيـنـوزـ،ـ مـاـلـتـوزـ،ـ زـاـيـلـوزـ،ـ وـبـعـضـ أـنـوـاعـ الـبـكـتـيرـياـ لـدـيـهـاـ الـقـدـرـةـ عـلـىـ تـخـمـيرـ السـكـرـيـاتـ خـلـالـ 24ـ سـاعـةـ مـثـلـ بـكـتـيرـياـ القـولـونـ *E. coli*ـ وـبـعـضـهاـ قـادـرـ عـلـىـ تـخـمـيرـهاـ خـلـالـ 3ـ أـيـامـ وـبـعـضـهاـ خـلـالـ أـسـبـوـعـ وـيـتـضـحـ لـدـيـنـاـ مـاـ سـبـقـ أـنـ عـمـلـيـةـ التـخـمـرـ عـلـىـ هـامـةـ كـدـرـاسـةـ تـصـنـيـفـةـ وـتـفـرـيقـيـةـ تـمـيـزـ بـيـنـ الـأـنـوـاعـ الـبـكـتـيرـيـةـ،ـ وـتـعـتـمـدـ اـخـتـارـاتـ الـقـدـرـةـ عـلـىـ اـفـراـزـ الـاـنـزـيـمـاتـ الـمـهـمـةـ فـيـ الـفـعـالـيـاتـ الـحـيـوـيـةـ مـثـلـ الـيـورـيزـ،ـ جـيـلاـتـينـيزـ،ـ الـفـوسـفـاتـيـزـ (Forbes *et al.*, 2007)ـ .ـ

الاوـسـاطـ الـزـرـعـيـةـ الـاـخـتـيـارـيـةـ الـمـعـتـمـدـةـ فـيـ تـشـخـيـصـ الـعـائـلـةـ الـمـغـوـيـةـ مـثـلـ وـسـطـ Eosin methylene blue (EMB) وـ(HE)ـ Hektoen enteric (MAC)ـ MacConkeyـ وـ(XLD)ـ Salmolla-ShigellAgar (SSA)ـ وـ(Lysine Deoxycholate Agar)ـ (Brenner *et al.*, 2004; Forbes *et al.*, 2007)ـ وـ يـعـتـمـدـ عـلـىـ نـظـامـ التـشـخـيـصـ الـبـالـيـوكـيمـيـائـيـ (analytical profile )ـ API 20Eـ (Brenner *et al.*, 2004)ـ وـ نـظـامـ (index)ـ الذيـ يـعـتـمـدـ عـلـىـ 20ـ اـخـتـارـاـ بـالـيـوكـيمـيـائـيـاـ وـ جـهـازـ الـفـايـتكـ 2ـ Vitekـ الذيـ يـحـتـويـ عـلـىـ 64ـ اـخـتـارـاـ بـالـيـوكـيمـيـائـيـاـ لـتـشـخـيـصـ الـاحـيـاءـ الـمـجـهـرـيـةـ بـشـكـلـ أـلـيـ .ـ

## 2-4-2 الطرائق المصلية Serotype method

قد تم اكتشاف الأنماط المصلية من قبل Rebecca Lancefield في عام 1933، وهي نوع من أنواع التصنيف الذي يقوم على أساس تركيب أو جزيئات موجودة على سطح الخلية البكتيرية (Alan and Susan, 2009). وتعتمد هذه الاختبارات على تفاعل المضاد مع المستضد وهي من أهم الطرائق في الدراسات البكتريولوجية الوبائية للتعرف على السلالات وأنماط المصلية المعنية والمسؤولة عن إحداث الاصابات الوبائية (Vidott *et al.*, 2000). فمثلاً عرفت أنماط مصلية عديدة ترجع لسلالة بكتيريا القولون الممرضة للأمعاء (EPEC) Enteropathogenic *E.coli* (EPEC) وهي : *E.coli* O111:H9 و O126:H12 و O111:H12 و O88:H25 و O39:NM و O8:H8 و O157:H45 و O142:H4 و O127:H4 و *K.pneumoniae* على 8 أنماط للمستضد O ، الأكثر شيوعاً بين السلالات الضاربة هو O1,O2). وتحتوي على 88 نمطاً للمستضد K . وبعد النقطان K6-K1 هما أكثر الأنماط خطورة من الناحية السريرية وبالتحديد تتركز الضراوة العالية على النمطين المصليين K1 و K2 ( Yeh *et al.*, 2009) لما تحتويه هذه الأنماط من جينات الضراوة .

## 3-4-2 الطرائق الجزيئية Molecular Method وتشمل:

- 1- تحديد نسبة الكوانين الى السايتوسين G+C % content
- 2- تهجين الدنا DNA-DNA hybridization
- 3- التنوع البلازميدي
- 4- تسلسل القواعد النيتروجينية لجينات محددة
- 5- التقارب الوراثي باستعمال 18Sr RNA او 16S rRNA (Svedberg unit)
- 6- restriction fragment length polymorphisms (RFLP)

(Sangdee, 2008) amplified fragment length polymorphisms(AFLP)-7  
ان ما يعيق عملية التطور في مجال الكشف عن البكتيريا والكائنات الدقيقة في البيئة والتقنيات الحيوية هو عدم وجود نظام تشخيص موثوق به (Goodfellow and Donnell, 1993) وغالباً ما تكون المحاولات لتحديد الانواع البكتيرية الجديدة المعزولة من البيئات الطبيعية كالمياه والتربة والمحيطات والبحار غير مرضية. وان الاعتماد على طرائق التشخيص المظهرية التقليدية يتطلب وقتاً طويلاً والعمل بحساسية اكبر (Sneath *et al.*, 1986) مع ظهور تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل PCR REFLP-PCR (Polymerase Chain Reaction) وتطورها والتعرف على انواع مختلفة منها Real- Time-PCR و RAPD-PCR ، AFLP-PCR و انواع البكتيريا التي كان من الصعب تشخيصها بالطرق التقليدية (Sabat *et al.*, 2000) إذ ان تقنية Real-time PCR تستعمل لتشخيص الانواع البكتيرية دون الحاجة الى عملية زرعها إذ تستعمل للكشف عن انواع بكتيرية مختلفة منها البكتيريا البرازية وتعد طريقة سريعة في التشخيص العديد من القطع الناتجة من عمليات القطع للجينوم البكتيري بوساطة انزيمات القطع Restriction enzyme (Panneerchelvam and Norazmi, 2003) إذ تنتج المثاث من قطع DNA .

#### 4-4-2 تقنية التسلسل لمورثة 16S rRNA

يتكون الرايبروسوم البكتيري 70S من وحدتين فريغتين subunit وهي 50S و 30S. كل وحدة فرعية تتكون من جزيئتين او واحدة من جزيئه الرنا الريبوسومي وعدد من سلاسل البيتايد المتعدد تحتوي الوحدة الفرعية الكبرى LSU على 50S RNA 23S rRNA (Large subunit) وتحتوي الوحدة الفرعية الصغرى SSU على 30 S(Small subunit) . (Prescott *et al.*, 2005)

في العقودين الماضيين تم استعمال تقنية تعتمد على الحمض النووي الريبي (RNA) الذي تعد ثورة في معرفة التنوع الميكروبي لاسيماء الدقيقة المعزولة من البيئة (Morris *et al.*, 2002) كذلك امكن استعمال التسلسل الجيني لمورثة 16SrRNA في التشخيص وايجاد العلاقات التطورية بين السلالات البكتيرية المختلفة وهذه التقنية ساهمت في اعادة تصنيف الكثير من الانواع وكذلك تم التعرف على انواع بكتيرية جديدة لم تكن معروفة سابقا (Brenner *et al.*, 2004) يحتوي هذا الجين على العديد من المناطق الثابتة التي تستعمل في تصميم البرايمers المعتمدة في تصنيف المجاميع والتي تحتوي على تسع مناطق متغيرة تعتمد في التمييز بين المجاميع التصنيفية والانواع (Clarridge, 2004) يبلغ طول جين 16SrRNA في بكتيريا القولون *E.coli* 1500 زوج قاعدي ومعظم الكائنات الحية الاخرى تمتلك الطول نفسه مع زيادة او نقصان في 50 زوجاً قاعدياً (Walt *et al.*, 2012).

#### 5-4-2 البلازميدات Plasmid

وهي عبارة عن اجسام كروموسومية اضافية متنقلة، تتضاعف بشكل ذاتي ومستقل عن كروموزوم البكتيريا. على الرغم من ان البلازميدات تكون نسبة صغيرة من الحمض النووي DNA الا انها تشمل 30% او اكثر من التنوع الوراثي في الجينات (Thomas, 2000). يظهر الهيكل الرئيسي المكون للبلازميدات بشكل فسيفساء (Mosaic) إذ تكون من العديد من الجينات المتنوعة في مصادرها (Osborn *et al.*, 2000) يتكون هذا الهيكل من مناطق تضاعف ومناطق الانتقال اما الجينات الملحقة فانها تمنح صفات المقاومة للمضادات الحيوية وعوامل الضراوة بالرغم من الاهمية المحتملة للبلازميدات في الطب والصناعة والزراعة (Tauch *et al.*, 2002) الا ان الفهم غير مكتمل في تكوين ومصدر معظم البلازميدات الموجودة في الطبيعة إذ تتطلب دراسات واسعة لتوفير انظمة لفهم علم الاولئه الجزيئي للبلازميدات (Van Elsas *et al.*, 2000)

ان التحليل البلازميدي Plasmid profile من اوائل طرائق التشخيص بالاعتماد على DNA كأساس في الدراسات الوبائية (Mayer, 1988).

تعتمد الانزيمات القاطعة Restriction enzyme في دراسات البلازميدات، وتعد طريقة سهلة وفعالة في تصنیف العديد من السلالات التابعة لافراد من العائلة المعوية منها *Klebsiella* واجناس اخرى تابعة لمجاميع بكتيرية مختلفة (Robet, 1999) و *Serratia* و *Enterobacter*.

## 5-2 أجناس البكتيريا المعوية المخمرة لسكر اللاكتوز

### *Escherichia spp 1-5-2*

تم التعرف عليها لأول مرة من قبل طبيب الأطفال الألماني Theodor Escherich عام 1885م ، إذ تم عزلها من براز أطفال أصحاء حديثي الولادة كبكتيريا فلورا متعايشة وغير مرضية في الأمعاء الغليظة حتى عام 1935 عندما لوحظ دورها في انتشار الاسهال بين الأطفال متعددة، هوائية اختيارية، تنتج حامض وغاز من سكر الكلوكوز واللاكتوز وتخمر سكر السorbitol ولا تحلل اليوريا وسالبة لأنزيم الاوكسديز ولا تنتج غاز  $H_2S$  تولد الاندول وتفرز انزيم  $\beta$ .galactosidase ولا يمكنها تحليل الجلاتين يضم هذا الجنس العديد من الانواع مثل :

*E.adecarboxylata,E.blattae,E.fergusonii,E.hermanii,E.vulneris*

(Brenner et al.,2004). تتوارد وبشكل طبيعي في القناة الهضمية للانسان والحيوان ونادرًا ما تسبب الامراض الا انها ايضا تعد مسببا لاكثر الامراض شيوعاً وتميز السلالات المرضية بانتاج سموم Pathogenic strains و هذه السلالات هي :

Enteropathogenic *E. coli* (EPEC) و Enteroinvasive *E. coli* (EIEC)

Enterotoxigenic *E. coli* (ETEC) و Enteropathogenic *E. coli* (EAEC)

Enterohaemorrhagic *E. coli* (EHEC)

(Brooks *et al.*, 2010) Diffusely Adherent *E. coli* (DAEC) (EAEC)

ومن الامراض الشائعة التي تسببها هذه البكتيريا الالتهابات المعاوية ، المسالك البولية ، تسمم الدم والتهاب السحايا للاطفال حديثي الولادة (Wult *et al.*, 2000). تنتشر هذه البكتيريا بشكل واسع في الطبيعة إذ وجد في احد البحوث المحلية التي اجريت في محافظة بابل انتشار بكتيريا *E. coli* في بيض واجهزة التفقيس إذ تشتراك في احداث التلوث الميكروبي لبيض التفقيس (الحيران وفهد, 2012) تمتلك بكتيريا *E. coli* العديد من عوامل الضراوة التي تسهل غزو النسيج منها افراز الذيفان المعاوي (Enterotoxin) والهيمولايسين الذي يحلل الدم والذي تنتجه معظم السلالات الممرضة (Brooks *et al.*, 2010). من عوامل الضراوة الاخرى هي امتلاكها عوامل الالتصاق Adhesion اذ يعد وجودها احد عوامل الفوارة التي تشكل الخطوة الاولى في تموقع البكتيريا وتمررها ومن ثم تكاثرها ومن ثم احداث الاصابة (Wult *et al.*, 2000) تنتج بكتيريا *E. coli* انواعاً مختلفة من الخمل fimbriae في المراحل المختلفة من الاصابة وهذا يعد مهماً في فوارة بكتيريا مثل Fim H الذي له دور في امراضية البكتيريا التي تصيب المسالك البولية وكذلك انتاج البكتريوسين إذ تشير احدى البحوث بان سلالات بكتيريا *E. coli* تعد منتجة جيدة للبكتريوسين (Ali, 2012) تحتوي بكتيريا القولون العديد من الجينات المحمولة على البلازميدات التي تعد احد عوامل الضراوة التي يجعل البكتيريا تمتلك مقاومة متعددة للمضادات الحيوية (Shierack *et al.*, 2006). استعملت بكتيريا *E. coli* في تطبيقات واسعة النطاق منها في مجال الصناعة وال المجالات الطبية وفي مجال تقيية الحمض النووي DNA . (Yoo *et al.*, 2009)

***Klebsiella spp. 2-5-2***

وهي بكتيريا سالبة لصبغة كرام عصوية الشكل، غير مكونة للسبور وغير متحركة، وتكون محاطة بكبسولة المكونة من السكريات المتعددة Polysaccharide موجبة لفحص السترات والبيوريَا وتنظر بشكل مستعمرات مخاطية ذات لون وردي على وسط الماكونكي نتيجة لقدرتها على تخمير سكر اللاكتوز (Brenner *et al.*, 2004).

يعد جنس الكلبسيلا من اقدم اجناس بكتيريا العائلة المعوية (Drancourt *et al.*, 2001)، اكتشفها العالم الالماني Edwin klebs عام 1834 وسميت باسمه وشخصت اول مرة عام 1882 من قبل العالم Von Frisch (Umesh *et al.*, 2006)، تواجد هذه البكتيريا على الجلد والبلعوم والقناة الهضمية كما إن تواجدها في التربة والمياه جعلها موجودة في الفواكه والخضروات وهي واحدة من اهم المسببات المرضية الانتهازية لعدة حالات سريرية مهمة (Baxamusu, 2011) مثل اخماج الجهاز التنفسي، اخماج الجهاز البولي وتعود من مسببات الجرثومية المهمة التي تشتراك في احداث الانتان الدموي Septicemia واخماج الجروح والحرائق وحالات الاسهال (Shubh, 2002). تسبب هذه البكتيريا اصابات مختلفة لدى مرضى السكري ومرضى الرئة المزمن والاشخاص ذوي المناعة الضعيفة، تعد هذه البكتيريا من المسببات المهمة لاصابات المكتسبة بالمستشفيات (Sidjabat *et al.*, 2011). تم تسجيل سبعة انواع تابعة لجنس *K.atlantae, K.edwardsii, K.oxytoca, K.aerogenes* و *Klebsiella* (Brenner *et al.*, 2004), *K.ozaena, K.rhinoscleromatis, K.pneumoniae* تم اعادة تصنيف *K.terrigena* و *K.ornitholytica, K.planticola* ضمن جنس جديد هو جنس *Raoultella* (Drancourt *et al.*, 2001). تملك هذه البكتيريا عدة عوامل تساعدها في احداث الاصابة ومنها المحفظة إذ يعد هذا التركيب من التراكيب المهمة في الامراضية (Highsmith, 2002) فضلاً عن الشعيرات Pili التي تساعد هذه البكتيريا في الالتصاق على

الاسطح المخاطية للانسجة الحيوانية بذلك فانها تسهل عمل البكتيريا في مكان الاصابة وكذلك فان طبقة عديد السكريات الدهنية Lipopolysaccharide في جدار البكتيريا التي تعد كسم داخلي لها تأثيرات مهمة في احداث الاصابة داخل جسم الكائن الحي Endotoxin (Cryz et al ., 2000) التي تحملها السلالات الضاربة لبكتيريا *K.pneumoniae* التي تسبب امراضاً خطيرة ترتبط بوجود جين magA(mucoviscosity-associated gene) ووجد ايضا ان هذه البكتيريا تنتج انزيمات البيتا لاكتاميز واسعة الطيف التي تبطل عمل البنسلينات والسيفالوسبورينات (Katsanis, 2005) فضلاً عن انتاجها للبكتريوسين .

في دراسة محلية اجريت للبحث عن عامل ضراوة البكتريوسين في بكتيريا *Klebsiella* اظهرت ان الجين المسؤول عن انتاجه هو بلازميدي الموقع وتم تاكيده عن طريق اجراء عملية الاقتران الوراثي وذلك بنقل البلازميد من بكتيريا *E.coli* الى بكتيريا *Klebsiella* الاخيرة من البلازميد إذ اصبحت الاخيرة منتجة له (الزبيدي وعبد الحسين,2011).

### ***Enterobacter spp 3-5-2***

عصيات سالبة لصبغة كرام ، لا هوائية اختيارية معظم اجناسها تتحرك بوساطة اسواط محيطية تخمر سكر الكلكوز وتنتج الحامض، موجبة لفحص فوكس بروسكاور وسالبة للمثيل الاحمر والدرجة المثلثى لنموه هي 30 °م ، 80% من انواعها تكون محاطة بمحفظة (Farmer et al., 2007) الصفة الكيمويوية التي تميز افراد هذا الجنس عن غيرها من البكتيريا المعاوية هي قدرتها على تثبيت النتروجين في الظروف اللاهوائية بسبب احتواها على انزيم Nitrogenase الذي يمسح بوجود الاوكسجين (Ingraham et al., 1986). يتواجد انواع هذا الجنس في بيئات مختلفة مثل التربة والمياه والمجاري واللحوم وبيئات المستشفيات وعلى جلد الانسان والحيوان *E. cloaca* (Nyenje et al ., 2012) يضم هذا الجنس عدة انواع وهي :

*E.luwigii, E.asburiae, E. kobei , Esakaskii, E. hormeachei و E.aerogenes* هو الأكثر امراضية (Horman و Edword 2005) عرف هذا الجنس اول مرة من قبل العالمين (Brenner *et al.*, 2005) وبقيت المعلومات عنه قليلة الى نهاية القرن التاسع عشر (Dworkin *et al.*, 2006).

تعد هذه البكتيريا هي الأكثر شيوعاً بين افراد الممرضات السالبة لصبغة كرام المرتبطة مع الاصابات المكتسبة بالمستشفيات ( Fraser *et al.* 2011 ). تنتشر هذه البكتيريا في انحاء العالم كافة وتعد الانواع *E. aerogenes, E.cloaca* مسؤولة عن غالبية الإصابات المعاوية التي يسببها جنس *Enterobacter* إذ تقدر نسبة الإصابة 75-65٪ و 15-25٪، على التوالي ( Kasper *et al.*, 2004 ) تسبب العديد من الامراض منها التهاب القناة البولية والتهاب الجلد والانسجة الرخوة والقناة الصفراوية والجروح والجهاز العصبي المركزي (Mokracka *et al.*, 2011). تقرن هذه البكتيريا بحالات الوفيات لاسيما تجرثم الدم وذات الرئة (Kasper *et al.*, 2004 ) تمتلك انواع بكتيريا *Enterobacter* المرضية عوامل ضراوة تمكناها من احداث الالتهابات مثل الديفانات المعاوية والهيمولايسين وتنتج سماً شبيهاً بالشيكا Shiga like toxin الذي تنتجه بكتيريا *E.coli*، في دراسات لاحقة بينت قابلية هذه البكتيريا على تكوين Biofilm الذي يؤدي دوراً مهماً في قابلية الالتصاق ببروتينات الجسم المختلفة (Lina *et al.*, 2012) فضلاً عن امتلاكها صفة المقاومة المتعددة لاسيما للمضادات البيتا لاكتام وذالك لانتاج انزيمات- $\beta$  lactmase . (Kremer and Hoffmann, 2012)

### *Serratia spp 4-5-2*

عصيات سالبة لصبغة كرام ، غير متحركة موجبة لفحص السترات موجبة لفحص الكتاليز وسالبة لفحص الاوكسيديز صنف هذا الجنس ضمن مجموعة بكتيريا العائلة المعاوية ويمكن تميز جنس

عن باقي الاجناس الاخرى للعائلة المعاوية من خلال انتاج هذه البكتيريا لثلاثة انزيمات *Serrratia* خاصة وهي *Serratia* (Giri et al., 2004) تعد بكتيريا DNAase Lipase ,gelatinase النوع المرضي الاهم ضمن جنس *Serratia* فضلاً عن ان هناك انواع اخرى ضمن هذا الجنس وهي: *S. marescens*,*S. entomophila*, *S. ficairs*, *S. fonticola*, *S. grimesii*,*S. liguefaciens*,*S. marcescens*,*S. odorifera*,*S. plymuthica*,*S. proteamaculans*,*S. rubidae* (Brenner et al., 2004). يمتلك افراد هذا الجنس القابلية على التعايش في البيئة في ظروف مختلفة فيمكن ان تعزل من المياه والتربة والنباتات والحيوانات والانسان ويكون البعض من انواعها رمية والآخر متطفلة (Greenwood et al., 2002). تسبب انواع هذا الجنس العديد من الامراض منها التهاب السحايا وذات الرئة واصابة القناتين البولية والتنفسية والتهاب قرنية العين والاذن الوسطى ، اذ تعد ممراً انتهازياً (Shigemura et al., 2009).

هناك العديد من الصفات التي تساهم في امراضية هذه البكتيريا ومنها امتلاكها لمستضدات عوامل الاستعمار CFA\1,CFA\2,CFA\3 (colonization factor) والتي تكون محمولة اماعلى البلازميد اوترانسبوزون (Ofek et al., 1997) تنتج هذه البكتيريا نوعين من الصبغات وهي صبغة Prodigiosin الحمراء اللون وصبغة Pyrimin (Naumiulk et al.,2004) . تعد صبغة البروجيوسین وسيلة دفاعية تستعملها هذه البكتيريا لمقاومة المضادات الحيوية (Dhamad,2009) . من احد الاسباب التي يجعل هذه البكتيريا مقاومة للمضادات الحيوية هي امتلاكها لانزيمات المحلة للمضادات الحيوية عديدة منها انتاجها لأنزيم CTX\_M (انزيمات تحطيم السيفوتاكسيم ) اذ ان جينات هذا الانزيم تكون محمولة على بلازميدات اقتراانية كبيرة الحجم التي تنتقل بين اجناس العائلة المعاوية (Baraniak et al., 2002) ومن جانب اخر تميز هذه البكتيريا بانتاج العديد من الانزيمات الخارج خلوية وبكميات كبيرة مثل Nuclease Protease, Lipase مما يؤهل استغلالها

في تقنيات الهندسة الوراثية والتقييمات الاحيائية وهذا يزيد من الاهتمام بهذه البكتيريا من الناحيتين الطبية والاقتصادية (Bell *et al.*, 2002).

### ***Citrobacter spp 5-5-2***

يوجد جنس *Citrobacter* بشكل طبيعي في براز الانسان والحيوانات الاخرى فضلاً عن وجوده في المياه والتربة والاغذية والمجاري، عرف مؤخراً كممرض انتهازي إذ تم عزله من عينات سريرية مختلفة لعينات البراز والادارات وعينات القشع والدم إذ تعدد الانواع التابعة لها احدى مسببات اخماج المستشفيات لاسيما في الاشخاص ذوي المناعة الضعيفة (Kim *et al.*, 2003). يضم هذا الجنس عدة انواع حسب مصنف بركرز هي ,*C.amalonaticus*,*C.fameri*,*C.rodentium*,*C.gillenii*,*C.sedlakii*,*C.koseri*,*C.werk* (*Brenner et al.*, 2004) في دراسة محلية لعزل انواع مختلفة لهذا الجنس وجد من بين الانواع الثلاثة التي عزلت *C. freundii* و *C. farmer*, *C. braakii* و *C. freundii* هو الاكثر شيوعاً إذ تشغّل نسبة 75% من العزلات سريرية 50% من عينات البيئية من مجموع العينات التابعة لهذا الجنس (جود ، 2013) تسبب عدة امراض منها التهاب القنوات البولية، اصابات مجرى الدم وانتان داخلي البطن والتهاب السحايا في الاطفال (Pepperell *et al.*, 2002). ان مقاومة مضادات البيتالاكتم كالبنسلينات والسيفالوسبوريات تعود بالدرجة الاساس الى انتاج بكتيريا *Citrobacter* لانزيمات  $\beta$ -Lactamase (Perez *et al.*, 1999) ان مقاومة المجموعة الكلايكوسيدية الامينية تعتمد على عدة ميكانيكيات اهمها امتلاك البكتيريا انزيمات تحويل الجنتماميسين (Miller *et al.*, 1995) اما مقاومة Chloramphenicol Tetracycline هي بسبب عامل (R-Factor) القابل للانتقال من بكتيريا الى اخرى اذ تم الكشف عن هذا العامل في حوالي 50% من سلالات البكتيريا التابعة لـ *Citrobacter* (Chowdhury *et al.*, 1994).

***Raoultella spp 6-5-2***

عصيات سالبة لصبغة كرام، هوائية غير متحركة مخمرة لسكر اللاكتوز، محاطة بالمحفظة وترتبط ارتباطاً وثيقاً بجنس *Klebsiella planticola* وكانت تعرف بـ *Klebsiella planticola* ولكن تم إعادة ترتيبها عام 2001 كجنس منفصل عنها و ضمن مجموعة بكتيريا العائلة المعوية ( Drancourt *et al.*, 2001) تتوارد هذه البكتيريا في التربة أو المياه أو حتى الأسماك وكانت تعزل من عينات سريرية ومن بيئه المستشفيات (Lam and Salit, 2014) يضم هذا الجنس ثلاثة أنواع مسجلة وهي *R.terrigena,R.ornithindytica,R.planticola* ويعد النوع *R.planticola* الأكثر شيوعاً ( Brenner *et al.*, 2004) يعد هذا الجنس من الأجناس صعبة التشخيص بوساطة طرائق التشخيص الروتينية منها التفاعلات البايو كيميائية والصفات المظهرية إذ من الممكن الخلط بينها وبين جنس الكليسلا لاسيما النوع *K.oxytoca* (Pulian *et al.*, 2009) وتم تشخيص هذه البكتيريا عن طريق نظام Vitek 2 او عن طريق 16S rRNA او عن طريق جين rpoB ( Petti,2007) وتمتلك هذه البكتيريا القدرة على إنتاج الهستامين مسبب داء الاسقربوط وذلك عندما يتم تناول الأسماك البحرية بشكل مفرط ومطهو بصورة سيئة ( Drancourt *et al.*, 2001) يسبب النوع *R.planticola* اصابات محدودة ونادرة ، منها التهابات البنكرياس و التهابات الاقندة الصفراوية وتعفن الدم . (Karkhanis *et al.*, 2011) وكذلك تسبب حمى النفاس (Yokota *et al.*, 2012)

## 2- الانواع البكتيرية غير التابعة للعائلة المغوية التي تنمو على وسط الماكونكي

وتظهر مستعمراتها ملونة

نتيجة لنمو بعض الانواع قيد الدراسة المعزولة من مصادر مختلفة على وسط الماكونكي ومشابهتها بهذه الصفة لانواع المخمرة لسكر اللاكتوز اونتيجة انتاجها الصبغات التي تظهر ايضا الصفة نفسها لذلك ذكرت بشيء من الايجاز.

### *Aeromonas hydrophila* 1-6-2

اهم مسبب مرضي في عائلة Aeromonadaceae إذ تسبب امراضها عديدة للإنسان اهمها التهاب المعدة والامعاء والشائعة لدى الاطفال الرضع (Vellib, 2002) وتسبب التهاب الجروح والانسجة الرخوة إذ يحدث التلوث في الجروح عند التلامس مع الماء الملوث بها ويمكن ان تسبب الانتان الدموي والتهاب العين وتسبب هذه البكتيريا كذلك اخماجاً في المسالك البولية والمسالك التنفسية والتهاب السحايا وتعتبر هذه البكتيريا من الممراضات البصرية في اغلب الحالات لاسيما عند الاشخاص الذين يعانون من نقص المناعة وامراض الكبد (Minnaganti et al., 2000) تنمو على وسط الماكونكي وتظهر بشكل مستعمرات وردية (Forbes et al., 2007).

### *Chryseomonas luteola* 2-6-2

بكتيريا سالبة لصبغة كرام متحركة وتنمو في ظروف هوائية، عصوية الشكل تظهر مستعمراتها الملساء ذات صبغة صفراء الى برتقالي بعد 48 ساعة من الحضن، سالبة لفحص الاوكسيديز تنتشر في بيئات مختلفة منها في الماء او التربة وفي بيئات رطبة اخرى (Freney et al., 1988) سجلت هذه البكتيريا كممرض جرثومي يصيب الانسان ويؤثر بشكل خاص في المرضى الذين يعانون من اضطرابات صحية منها تسمم الدم والتهاب السحايا والتهاب شغاف القلب وسجلت

الاصابة بهذه البكتيريا في دولة المغرب العربي (Chihab *et al.*, 2004) كانت سابقاً تصنف على *Chryseomonas* ثم تم اعادة تصنيفها كجنس منفصل يعرف ب *Pseudomonas luteoda* ( Kodama *et al.*, 1985) *luteoda*

### ***Burkholderia cepacia 3-6-2***

عصيات سالبة لصبغة كرام في بعض الاحيان تكون بشكل عصيات قصيرة، تنمو في درجة حرارة تتراوح بين 25-35 ° م اما الدرجة الحرارية المثلثى لنموها فهي تتراوح بين 30-35 ° م ، هوائية متحركة بواسطة اسواط قطبية ، منتجة للصبغات غير المتألقة (Jewell, 2000) صنفت هذه البكتيريا لأول مرة ضمن جنس بكتيريا *Pseudomonas* ولكن تم اعادة تصنيفها مع ستة انواع اخرى تابعة لجنس *Pseudomonas* ضمن جنس جديد يسمى *Burkholderia* نسبة الى مكتشفها (Yabuuchi *et al.*, 1992) تتوارد في بيئات متعددة منها الانهار و المياه المجاري والتربة وحتى سطوح النباتات وذلك لأنها تحتاج الى ظروف غذائية بسيطة وغير معقدة (Govan *et al.*, 1993). تعد هذه البكتيريا من الممرضات غير الشائعة للإنسان ولكن العديد من التقارير والبحوث اشارت الى امكانية ان تكون هذه البكتيريا سبباً في الاصابة بالتهابات شغاف القلب ، الالتهابات الجلدية ، تعفن القدم ، واصابات الجروح والحرق وتجرثيم الدم ( Pegues *et al.*, 1993 ) .

### ***Streptococcus faecalis 4-6-2***

بكتيريا كروية الشكل ، موجبة لصبغة كرام وتترتب بشكل سلاسل او ازواج ، سالبة لفحص الكتاليز والاوكسيديز ، لا هوائية اختيارية ، تنمو على الاوساط الزرعية الصلبة عادة وتكون بشكل مستعمرات قرصية واحدة (Warren, 2012) . وتمتاز بقدرتها على تخمر سكر المانيتول وليس لها القدرة على تخمر سكر الرافينوز والارابينوز (Holt *et al.*, 1994) وتعد احد ادلة التلوث المايكروبى .

## 7- المضادات الحيوية و الاليات المقاومة

ان لاكتشاف المضادات الحيوية التاثير الكبير في تراجع معدل الاصحاح المسبب للأمراض وتستعمل بنطاق واسع لعلاج الجراثيم (Alobaida *et al.*, 1999)، الا ان فعالية المضاد في تراجع مستمر ومتزامن مع قدرة الجراثيم على تطوير قدرتها الدافعية على مقاومة المضادات الحيوية بعدة وسائل مع امكانية انتقال هذه الصفة (مقاومة) من جنس بكتيري الى اخر (Raymond *et al.*, 2003) ان اكثر المضادات استعمالا واسوأها تكون اسرع في تشجيع ظهور سلالات بكتيرية مقاومة وعادة مانتشر صفة المقاومة بشكل طردي مع الزيادة في استعمال هذه المضادات (Keren and chan,2002) تقسم الى مقاومة كرموسومية و مقاومة خارج كروموزومية (مكتسبة ) و تعد المقاومة المكتسبة الاكثر اهمية بسبب امكانية نقل صفة المقاومة بين الانواع البكتيرية عن طريق انظمة نقل الجينات مثل البلازميدات وترانسبوزونات (Bannet, 2004) ان ظهور المقاومة وانتشارها في افراد العائلة المعاوية ساهم في صعوبة المعالجة للاصابات المكتسبة في المستشفيات (Peterson, 2008). هناك العديد من الاليات التي تمتلكها البكتيريا تمكناها من مقاومة المضادات منها: انتاج انزيمات قادرة على تحطيم وتنبيط فعالية المضاد الحيوي مثل انزيم  $\beta$ -lactamase الذي يعمل على تحطيم حلقة البيتا لاكتام الموجودة بالمضاد الهدف وذلك بايقاف فعالية المضاد او تغير موقع الهدف التي يعمل عليها المضاد الحيوي ومن ثم يقل او يمنع عملية الارتباط او منع دخول المضاد داخل البكتيريا او نقل فعالية المضاد الى خارج البكتيريا . من ابرز المضادات المستعملة هي : (Arias and maray, 2009)

## أ- مجموعة مضادات البيتا لاكتام Beta Lactam

يعد مضاد البنسلين Penicillin اول المضادات لهذه المجموعة استعمالاً منذ عام 1941 م (Livermore and Woodford, 2006) وهي مجموعة واسعة الاستعمال والاكثر شيوعاً في العالم يمكن تميز هذه المجموعة من المضادات بوساطة تركيبها الذي يحتوي على حلقة Beta-Lactam بوساطة هذا التركيب الكيميائي يمكن تقسيمها على اربع مجاميع مختلفة Carbapenems, Cephalosporins , Penicillins, Monobactams . تم تطوير الاخير الى خمس اجيال .

ان آلية عمل مضادات البيتا لاكتام تعتمد على غلق عملية Transpeptidation التي تمنع تكون الجسور المستعرضة بين مكونات البيتا لاكتام مما يؤدي الى تحطيم هذه الطبقة وتكون فعالية هذه المضادات على البكتيريا المنقسمة حديثاً. وهي مركبات شبه صناعية منشؤها الفطريات والبكتيريا الموجودة في البيئة (Walsh, 2003) اكثراً من 80 مضاداً من مضادات البيتا لاكتام يتم استعمالها سريرياً بعضها واسعة الطيف والبعض الاخر ذات الطيف الضيق وتعمل على البكتيريا السالبة والموجبة لصبغة كرام ( Chambers, 2005) .

## ب - مجموعة مضادات الامينوكلايوكسیدية Aminoclycosids

استعملت لأول مرة عام 1940م وكان مصدرها البكتيريا المعزولة من التربة وهي من المضادات المهمة طبياً ( Shakil , 2008 ) تقسم هذه المجموعة على صفين اساسية بالاعتماد على تركيبها الكيميائي الصنف الاول وهو streptomycin (1,3diaminoinositol moiety) اما الصنف الاخر فهو deoxystreptamin (Walsh,2003; Williams and Lemke, 2002) و يتضمن المجموعة انواعاً عديدة منها Amikacin, Tobramycin, Gentamicin ، Neomycin و Kanamycin وهي واحد من اهم المضادات التي لها تأثير كبير على انواع مختلفة

من بكتيريا الهوائية السالبة لصبغة كرام ومنها بصورة رئيسية بكتيريا العائلة المعوية Enterobacteriaceae تعمل هذه المجموعة على تثبيط عملية تكوين البروتين بواسطة الارتباط بوحدة ثانوية 16S للوحدة الثانوية الصغيرة 30S في RNA (Shakil, 2008) وكذلك تقاوم البكتيريا لهذا النوع من المضادات عن طريق افراز انزيمات تعمل على تقليل فعالية المضاد منها: Adenyl transferase (AAD) و Amimoglycoside cetyl transferase(AAC) منها: Amimoglycoside Phospho trasferase (APH) و Amimoglycoside ثلاث بلازميدات لكل نوع انزيمي (Kotra *et al.*, 2000).

### ج- مجموعة مضادات الكوانولين Guinolones

استعمل اول مضاد من هذه المجموعة سنة 1960م وهو مضاد Nalidixic acid الذي ينتمي الى الجيل الاول لهذه المجموعة يعمل بفعالية ضد الانواع التابعة لبكتيريا العائلة المعوية ولا يعمل ضد البكتيريا الموجبة لصبغة كرام ويستعمل بشكل اساسي في الالتهابات البولية . الجيل الثاني يضم عده مضادات منها Ciprofloxacin ويستعمل في الاصابات المكتسبة في المستشفيات وذات فعالية واسعة اتجاه افراد العائلة المعوية اما الجيل الثالث فيشبه الجيل الثاني من حيث التأثير لكنها تعمل ضد بكتيريا streptococci ومنها مضادات Levofloxacin والجيل الرابع يعمل على البكتيريا اللاهوائية وايضاً ذات فعالية عالية ضد بكتيريا العائلة المعوية (Zorn *et al.*, 2005). آلية مقاومة هذه المضادات تتم عن طريق تثبيط تصنيع DNA وذلك بايقاف انزيم DNA gyrase ، كانت المقاومة لمضادات الكوانولين لمدة طويلة كromosome الاصل وذلك نتيجة لحصول طفرة واحدة في الانزيمات الهدف او تغيير في النفاذية اما في العشر سنوات الاخيرة ظهرت المقاومة لمضادات الكوانولين بلازميدية الاصل (Catherine *et al.*, 2002) .

## د- مجموعة مضادات السلفا Sulphonamides group

تقوم مضادات الحياة هذه بإيقاف نمو البكتيريا من خلال تثبيط أنزيم (DHPS) وهذا الأنزيم ضروري في صنع حامض الفوليك البدئي في تصنيع الحامض النووي في خلايا البكتيريا و تستعمل بشكل ناجح لمعالجة التهابات المجاري البولية (Myrvik and Weiser, 1988).

## هـ- مجموعة مضادات التتراسيكلين Tetracyclin group

وهي مضادات مثبطة لنمو البكتيريا Bacteriostatic ذات طيف واسع تعمل ضد البكتيريا السالبة والمحببة لصبغة كرام (Atlas et al., 1995)، الية عمل هذه المضادات تتضمن عملية تثبيط لتصنيع البروتين داخل الخلية البكتيرية إذ ترتبط بالوحدة الرابيبوسومية الصغيرة 30S ومن ثم تمنع اتصال aminoacyl (الأنزيم الناقل للاحماض الاميني) مع الرابيبوسوم (Mandell et al., 1995). تتضمن مقاومة البكتيريا لهذا المضاد اختزال نفاذية العشاء الخلوي فضلاً عن الية الدفع العاكس و تشمل هذه المجموعة مضادات كلوروتتراسيكلين والدوكسابيكلين والمينوسايكلين (Atlas et al., 1995).

## و- مضادات اخرى Other antibiotic

وتضم عدة انواع منها و Nitrofurantoin و Colistin، Rifampin, Choromphencol تعمل ضد بكتيريا المكورات العنقودية *Staphylococcus* والمكورات المعاوية Enterococci وأيضا ضد بكتيريا *E.coli* بدأ استعمال هذا المضاد لأول مرة عام 1950 م وظهرت له مقاومة من الانواع البكتيرية ، الية عمل هذا المضاد غير معروفة بشكل واضح لكنه يشتراك في احداث الضرر للحمض النووي DNA البكتيري (Hooper, 2005).

## 8- النسق البلازميدي Plasmid profile

عبارة عن تركيب حلقي من جزيئات دنـا تقع في السايتوبلازم خارج الكرموسوم له القابلية على التضاعف بشكل مستقل عن كرموسوم الخلية (Thoma *et al.*, 2000) تم التعرف عليه لأول مرة في البكتيريا التابعة للعائلة المغوية ثم بعد ذلك تم اكتشافها في كل السلالات البكتيرية (Dubey, 2009). تعد البلازميدات من المواد الوراثية الشائعة الاستعمال في الهندسة الوراثية وتختلف في احجامها من بلازميد الى اخر ،ويؤثر حجم البلازميد في كفاءة عملية التحول الوراثي . (Selimovic *et al.*, 2007) تختلف البلازميدات في احجامها إذ تتراوح بين كيلو زوج قاعدي واحد الى 2000 كيلو زوج قاعدي (Madigan *et al.*, 2003) ويوجد في بدائية النواة مثل البكتيريا وكذلك في حقيقة النواة مثل الخمائر والفطريات (Boundless, 2014). تعد البلازميدات عناصر غير ضرورية لحياة البكتيريا الا انها يمكن ان تشفّر لعدة صفات مهمة منها المقاومة للمضادات الحيوية والمعادن الثقيلة وانتاج الهيمولايسين وتخمير السكريات (Dubey, 2009) قد تندمج بعض البلازميدات ضمن الكرموسوم وبذلك تسمى بـEpisomes (Bukari *et al.*, 1977) وتمتلك البلازميدات القدرة على الانتقال بشكل ثبائي الاتجاه بين سلالتين وهذا يسمى shuttle vector إذ تمتلك منطقتي تضاعف مختلفة (Brown, 2010) وهناك ثلاثة مهام لانتقال البلازميدات وهي :

### أـ. الاقتران البكتيري Bacterial conjugation

وهي من اكثر طرائق الانتقال شيوعاً وتعد الطريقة الرئيسية لانتقال الجينات افقياً horizontally (Mulligan, 2004) تحصل عملية الاقتران بين الاجناس التي ترجع لنوع نفسه او الانواع ذات الصلة القريبة وذلك بتعدد عال مقارنة بين الانواع ذات الصلة البعيدة (Prescott *et al.*, 2002)، لوحظ هذا النوع من الانتقال يحدث بين افراد العائلة المغوية ،فمثلاً لوحظ انتقال بلازميد اقتراني حجمه 92 كيلو قاعدة من بكتيريا *K.pneumoniae* الذي يحمل

صفات مقاومة للمضادات الحيوية الى بكتيريا *S.marcescens* ثم الى بكتيريا *E.cloacae* ( Mayer et al., 1986).

### **ب - التحول الوراثي Genetic transformation**

وهي عملية انتقال المادة الوراثية دون الحاجة الى حدوث اتصال مباشر بين الخليتين واندماجها داخل المادة الوراثية للخلية المستلمة (Dioniso et al.,2002) يعد هذا النوع من الانتقال حالة نادرة بين الانواع البكتيرية ويمكن ان تؤدي الى ظهور سلالات طافرة (Rebert,2003). تم استعمال عملية التحول الوراثي بوساطة البلازميدات لنقل الجينات التي تشفّر لعدة صفات منها مقاومة للمضادات الحيوية بين افراد العائلة المعاوية المختلفة منها النوع

*Citrobacter.amalonaticus, Klebsiella pneumoniae and Enterobacter cloacae* . (Peloquin et al., 2000)

### **ج - التوصيل الوراثي Transduction**

النوع الثالث الاليات انتقال البلازميدات هو التوصيل الوراثي ويتم فيه انتقال المادة الوراثية DNA بين البكتيريا بوساطة العائثيات bacteriophage ،ويعد عاثي لمبدا Lambda bacteriophage من اهم الوسائل التي يتم فيها عملية التوصيل الوراثي إذ يمكن ان تنقل جينات خاصة مثل جينات تشفّر لصفة مقاومة للمضادات الحيوية، يصيب هذا العاثي بكتيريا *E.coli* و يتم ادخال او حقن هذا العاثي خلال جدار الخلية البكتيرية الى السايتوبلازم ( Griffiths et al., 2000 ).

### **8-1-1 تصنیف البلازمیدات Classification of plasmid**

تعد عملية تصنیف البلازمیدات خطوة مهمة وضرورية في حالة دراسة العلاقات الوبائية. ويمكن تقسیم البلازمیدات الى :

### أ- بلازميدات اقترانية وبلازميدات غير الاقترانية:

تحتوي البلازميدات الاقترانية على مجموعة من الجينات الناقلة Tra-gene والتي تدفع لحدوث عملية الاقتران في البكتيريا اما البلازميدات غير الاقترانية فلا تحتوي على الجينات الناقلة ومن ثم فان البكتيريا الحاوية على هذا النوع من البلازميدات غير قادرة على بدء عملية الاقتران . (Margaret *et al.*, 1999)

### ب- تقسيم البلازميدات اعتماداً على عدد نسخ البلازميد

1-البلازميدات المسترخية Relaxed plasmids او المستريحة : التي تتواجد في خلية المضييف بعدد كبير من النسخ ولا يرتبط تضاعف DNA فيها بتضاعف DNA الخلية المضييف ويمكن ان يصل عدد نسخها داخل الخلية الواحدة الى 10-200 نسخة .

2- البلازميدات المتشددة أو المقيدة Stringent plasmid : التي يرتبط تضاعفها بتضاعف DNA المضييف وتتميز بقلة عدد نسخها في الخلية (Novick, 1980) .

### ج- قد تصنف البلازميدات على أساس الوظيفة إلى :

1- بلازميدات الخصوبة F-plasmid : تحتوي على جينات تشفّر لعملية الاقتران البكتيري .

2- بلازميدات المقاومة Resistant-plasmid : تحتوي على جينات تشفّر لعمليات مختلفة منها المقاومة للمضادات الحيوية ومقاومة المعادن الثقيلة او السموم مثل بلازميد Col-plasmid الذي يحتوي على جينات تشفّر عن البكتريوسين والبروتينات التي تقتل البكتيريا الأخرى، وقد وجد ان بكتيريا K.pneumoniae تمتلك بلازميد R-factor إذ يمكن ان ينتقل الى سلالة مستلمة لبكتيريا القولون . (Markowitz *et al.*, 1980) E.coli

3- بلازميدات الضراوة Virulence-plasmid : تحول البكتيريا غير المرضية الى بكتيريا مرضية ،توجد ضمن العائلة المعاوية تترافق مع جينات المقاومة وتشفر لعوامل ضراوة متعددة قد

تكون عوامل التصاق Fimbriae او سموم مختلفة كما في بكتيريا Enterotoxic *E.coli* (Brown, 2010) . هناك نوع اخر من البلازميدات تعرف بالبلازميدات الخفية (ETEC) (Bukari *et al.*, 1977) والتي ليس لها صفات مظهرية واضحة .

## 9-2 الترانسبوزون Transposone

هو عبارة عن تسلسل قصير من الحمض النووي DNA قادر على الانتقال إلى موقع عديد ضمن الجينوم Genome يمكن ان تصل إلى اعداد كبيرة من نسخ وتمثل جزءاً كبيراً من جينوم الفيروسات (Lander *et al.*, 2001) تعد هذه الجينات او العناصر الناقلة مصدراً للطفرات والامراض الوراثية من خلال اعادة ترتيب او التركيب للقطعة المنتقلة (Chen *et al.*, 2005)، لنسخ الترانسبوزونات القدرة على عبور حاجز النوع وتدخل في جينوم انواع جديدة وذلك يعرف بالانتقال الافقى (Silva *et al.*, 2004) (horizontal transfer) . اكتشفت الترانسبوزونات لأول مرة سنة 1948 من قبل Barbara McClintock عند عملها على نبات الذرة (Wicker *et al.*, 2007)

وتوجد انواع من الترانسبوزونات منها ما يسمى DNA-transposon وهو يملك علاقة مع انزيم Reverse Transcription خاص يساعد على القفز من موضعه .

يتعرف الانزيم على تتابع معين في نهاية كل ترانسبوزون ويقوم بقصها من موضعها الجيني . قد تذهب القطعة المتحركة إلى موضع جديد على الكروموسوم او إلى كروموسوم آخر إذ يقوم الانزيم بقطع قطعة ليسح للترانسبوزون الحر بالجلوس مكانها . لهذا السبب يسمى هذا النوع بـ ترانسبوزون القص واللصق (Curcio and Derbyshire, 2003) ، النوع الثاني يسمى ترانسبوزون الاستنساخ واللصق retrotransposon . هذا النوع قادر على استنساخ نفسه ، وتبقى القطعة القديمة في مكانها في حين ان النسخة تنتشر في اماكن جديدة من الجينوم في هذه الحالة يقوم انزيم يستعمل ال RNA كحلقة وسطية بنسخ الجين ومساعدته على الانتشار (Curcio and Derbyshire, 2003)

## 10-2 تحديد البلازميدات Curing plasmid

يعد التحديد واحداً من المميزات المألوفة في البلازميدات ويقصد به عملية فقدان البلازميدات بواسطة معاملات متنوعة مع أهمية الاشارة الى كون بعض البلازميدات تعاني فقداناً ذاتياً الا ان الغالبية العظمى من البلازميدات تكون مستقرة بدرجة كبيرة والتي تتطلب استعمال عوامل محيدة مختلفة لغرض زيادة تردد فقدان التلقائي (Kuenkates and Kocazeybek, 2002). يعد التحديد طريقة جيدة للتعرف على البلازميدات المشفرة لعوامل الضراوة في البكتيريا (Tervors, 1968) يمكن تحديد البلازميدات باستعمال عوامل فiziائية مثل تعریض البكتيريا في درجة حرارة عالية ويستدل على حدوث حيود للبلازميدات من خلال حساسية هذه الجراثيم للمضادات الحيوية التي كانت مقاومة لها مثل فقدان المقاومة لمضاد Kanamycin في بكتيريا *E.coli* عند تسخينها في درجة حرارة 42 م° كما ان هناك عدد من العوامل الكيميائية مثل Rifampin إذ وجد ان عمله كمحيي يكون من خلال تنشيط انزيم RNApolymeras (Motallebi et al., 2000) وبالامكان زيادة تردد فقدان البلازميدات عند تعرض الخلايا الى مركبات تحشر نفسها بين قواعد DNA وبشكل خاص الاكريدينات مثل بروميد الايثيديوم Ethidium bromide او باستعمال مواد مثل Acridine و SDS (Ufomata, 2003) (Sodium dodecyl sulfate).

استعملت النباتات الطبيعية كمواد محيدة فعالة في تحديد الدنا البلازميدي لبكتيريا القولون *E.coli* المعزولة من عينات سريرية مثل نبات بذور الكتان Linusm usitatissimum و القرفة السرلانكية . ( Khder and Muhammed, 2010) Cinnamomum zeylanicum

### 10-1 النباتات المستعملة في التحديد

#### 1-1-10-2 الحلبة Trigonella foenum- graecum L.

تعد الحلبة *L Trigonella foenum-graecum* أحد أفراد العائلة البقولية Fabaceae. موطنها الأصلي جنوب غرب قارة اوربا والدول المطلة على البحر الابيض المتوسط وشمال وغرب قارة آسيا (Shapiro and Gong, 2002) فهي احدى النباتات الهامة والشائعة الاستعمال في الطب منذ القدم ، تعود أهمية الحلبة إلى محتوياتها الكيميائية والغذائية، إذ تعد بذور الحلبة غنية بمجموعة من المكونات الغذائية مثل البروتينات، والدهون، والكربيوهيدرات، الفيتامينات (Makai *et al.*, 1999) فضلاً عن احتوائها على العديد من المركبات الطبية والصيدلانية الفعالة منها قلويادات التريجونييلين Trigonelline والكوليدين Coline (قطب, 1981) التي تستعمل في علاج امراض السكري وخفض نسبة الكوليسترول في الدم ومضادة للبكتيريا وعلاج لمنع الحمل (Petropoulos, 2002) وفي تثبيط نمو الاورام الخبيثة او للوقاية من الاصابة بها (Duham, 2001).

## **2-1-10-2 *Eucalyptus incrassata* الكالبتوس**

يعود نبات الكالبتوس إلى العائلة الآسية Myrtaceae *Eucalyptyus incrassata* ويعرف بشجرة الكافور إذ تعد من اطول الاشجار المعروفة اذ قد يصل ارتفاعها الى 100م الجزء المستعمل طبيا هي الاوراق الطازجة للحصول على زيت الكافور الطيار (يوسف, 1989) يحتوي اليوكالبتوس على مادة السينول Cineol و Eucalyptol ونسبة الزيت تتراوح بين 70-80% تستعمل مستخلصاته وزيوته الطيارة كمضاد تجاه الفطريات الممرضة (Ramezani *et al.*, 2002) وفي دراسات اكدت استعمال اوراق اليوكالبتوس الحاوية على oil كمطهرات او في معالجة الالتهابات البولية والتنفسية واصابات بكتيرية اخرى (Mehani and Ladjel , 2012) .

## **3-1-10-2 *Olea europaea* الزيتون**

ينتمي الى العائلة الزيتونية Oleaceae (يوسف, 1989) تستعمل خلاصة اوراق هذا النبات في علاج العديد من الامراض مثل الانفلونزا، وضغط الدم وداء السكري ومضاد للبكتيريا والفايروسات والطفيليات والفطريات، وذلك يعود لاحتواء اوراق الزيتون على العديد من المركبات (الاموليوروبين والأولي استروول ولليثين) ويحتوي زيت الزيتون على 75% من حامض الأوليك (حامض دهني احادي غير مشبع وجميعها مواد مثبتة لنمو الفطريات (منصور, 2005) وهذه المركبات هي مواد ايضية ثانوية تبني في النبات كاستجابة لاصابة مايكروبية او نتيجة الجروح وهي تتكون من حلقة اромاتية واحدة او اكثر ومجموعة واحدة او اكثر من O (Apak *et al.*, 2007) ان للمركبات الفينولية تأثير اتجاه البكتيريا الموجبة والسلبية لملون غرام على حد سواء واظهرت دراسة محلية تأثير مستخلص كحول الايثر النفطي الحار والبارد لاوراق الزيتون Olea europea في بعض انواع البكتيريا الممرضة (حسن, 2012).

المواد وطرق العمل

*Materials &  
Methods*

**3: المواد وطرائق العمل Materials and Methods****1-3 الأجهزة والمواد :****1-1-3 الاجهزه والادوات Instruments and Tools**

استعملت الاجهزه والادوات المبينة في القائمه ادناه لاجراء التجارب التي شملتها الدراسة:

**(1-1-3) الاجهزه والادوات المختبرية المستعملة**

الشركة المصنعة (المنشأ)	اسم الجهاز	ن
Korea (kelon)	Refrigerator	ثلاجة 1
China	Soxhlet apparatus	جهاز استخلاص المركبات 2
Japan (optimal)	Electrophoresis	جهاز الترحيل الكهربائي 3
(Germany ( Hetich)	Cooled centrifuge	جهاز الطرد المركزي 4
USA	High Vacuum Pump	جهاز تفريغ الهواء 5
Germany	Water Distillator	جهاز تقطير 6
Germany (Hetich)	Eppendorff centrifuge	جهاز طرد مركزي صغير 7
Germany	Incubator	حاضنة 8
Germany	Shaking incubator	حاضنة هزازة 9
Memment	Water bath	حمام مائي 10
China	Electric oven	فرن كهربائي 11
Labtech(Korea)	Laminar flow clean bench	كابينة الزرع 12
Optima( Japan)	Camera Canon	كاميرا تصوير فوتوغرافية 13
Janke, kinkel ( Italy)	Vortex	المازج الدوار 14
India	MicroPipettes	ماسقات دقيقة 15
Kruss	Light microscope	مجهر ضوئي 16
(Stuart-UK)	stirrer plates Hot	مسخن حراري ممغنط 17
Japan,(Optima)	Transilluminator	مصدر الأشعة فوق البنفسجية 18
Hanna	PH-Meter	مقاييس الأس الهيدروجيني 19

Webco	Autoclave	مؤصدة	20
Germay( Denven)	Sensitive electric balance	ميزان كهربائي حساس	21
Germany	Millipore steel unit	وحدة ترشيح معدنية	22

### Chemical substance      المواد الكيميائية ( 2-1-3 )

الشركة المصنعة (المنشأ)	اسم المادة	ت
Promega (USA)	ايثيلين - ثنائي امين - رباعي حامض الخليك ثنائي الصوديوم EDTA- Na2	1
Bioneer	Agrose الاكاروز	2
BDH (England)	Tris-HCl ترس حامضي	3
(Promega (USA)	Tris-Base ترس قاعدي	4
Bioneer	TBE دارئ الترحيل الكهربائي	5
China	Glacial acetic acid حامض الخليك الثلجي	6
China	HCL حامض الهيدروكلوريك	7
Promega (USA)	Potassium acetate خلات البوتاسيوم	8
China	Phenol فينول	9
Promega (USA)	Sodium dodecyl Sulphate كبريتات دو دوسيل الصوديوم	10
Sentmenat ( Spain)	Absolute ethanol كحول اثيلي مطلق	11
China	Isoamyl Alcohol كحول ايزواميل	12
(BDH (England)	NaCl كلوريد الصوديوم	13
India	Glucose كلوكوز	14
China	Glycerol كليرول	15
China	NaOH هيدروكسيد الصوديوم	16

## Culture Media (3-1-3) الاوساط الزرعية

الشركة المصنعة (المنشأ)	اسم الوسط	ت
Oxoid (England)	Kliglar iron agar	اكار الحديد - ثنائي السكر 1
Biolife (Italy)	Yeast extract	خلاصة الخميرة 2
Oxoid	base Urea agar	وسط أساس أكار الاليوريا 3
Oxoid	Simmon's citrate agar	وسط أكار السايمون ستريليت 4
Oxoid	MacConkey's agar	وسط أكار الماكونكي 5
Oxoid	Eosin-Methylene blue agar	أكار أيوسين المثيلين الأزرق 6
Oxoid	Muller-Hinton agar	وسط أكار مولر هنتون 7
Oxoid	Nutrient agar	وسط الأكار الغذائي 8
Oxoid	Nutrient broth	وسط المرق الغذائي 9
Pairs- France	Chromagar Orientation	وسط كروماجين 10
Oxoid	Brain heart infusion broth	وسط مرق نقيع القلب والدماغ 11

## Stains (4-1-3) الصبغات

الشركة المصنعة (المنشأ)	اسم الصبغة	ت
China	Safranin Crystal Violet Stain و Iodin Stain و الأيدين ( Ethyl alchol 96% )	مجموعة ملون غرام ( صبغة البنفسج البلوري و كحول الاثيلي 1
Bioneer	Ethidium bromide	بروميد الاثيديوم 2
Bioneer	Loading dye	صبغة التحميل 3

## Reagents (5-1-3) الكواشف

الرقم	اسم الكاشف	الغرض من الاستعمال	الشركة المصنعة
1	بوروکسید الهیدروجين 3% H2O2	للكشف عن انتاج انزيم الكتاليلز	China
2	N,N,N,N-Tetra-Methyl-P-PhenylenDiamineDihydroChloride	للكشف عن انتاج انزيم الاوكسيداز	China
3	فوكس بروسكاور Voges Proskauer reagent (يتالف من مركيبين:- VP1 من الفا نفتول وماء مقطار VP2 - هيدروكسيد البوتاسيوم وكمول مطلق)	يستخدم للكشف عن تحلل الجزيئي لسكر الكلوز وانتاج Acetyl methylcarbino	India
4	كاشف احمر المثيل Methyl reagent ( Ethanol 95%,Methyl red)	ويستخدم للكشف عن تحلل الكلي لسكر الكلوز وانتاج الاحماض ( lactic,acetic (succinic, and formic acids	India
5	كاشف كوفاكس Kovac's reagent و Para-dimethyl amino benzaldehyd (Isoamyl alcohol)	للكشف عن مركب الاندول من الحامض الاميني التربوفان	India

## Antibiotic (6-1-3) أقراص المضادات الحيوية

الرقم	اسم المضاد	الرمز	تركيز المضاد في القرص µg/disk	الشركة المصنعة
1	Amikacin	AK	10	Bioanalyse
2	Ampicillin	AM	25	Bioanalyse
3	Amoxcillin	AX	25	Bioanalyse
4	Aztreonam	ATM	30	Bioanalyse
5	Cefepime	FEP	30	Bioanalyse
6	Ceftazidime	CAZ	10	Bioanalyse
7	Ceftriaxone	CRO	10	Bioanalyse
8	Ciprofloxacin	CIP	10	Bioanalyse
9	Iimpenen	IMP	10	Bioanalyse

Bioanalyse	10	CN	Gentamicin	10
Bioanalyse	5	LEV	Levofloxacin	11
Bioanalyse	10	MEM	Meropenem	12
Bioanalyse	100	F	Nitrofurantion	13
Bioanalyse	25	STX	Trimethoprim+sulfamethoxazole	14
Bioanalyse	10	TOB	Tobramycin	15

## Solutions ب المحاليل (6-1-3)

الشركة المصنعة	اسم المضاد او المحلول	ت
Inner Mongolia.(china)	Amoxicillin	1
Inner Mongolia.(china)	Ampicillin	2
Bioneer	يقيس $1.5 \times 10^8$ مل / خلية Macfarland	3

## (7-1-3) العدد المستعملة في الدراسة

الشركة المصنعة	نوع الاستعمال	اسم عدة التشخيص	ت
BioMerieux	لتشخيص البكتيريا السالبة لصبغة كرام	VITEK 2 GN card	1
BioMerieux	اختبار الحساسية للمضادات	VITEK-2ASTcard	2
Bioneer	استخلاص الدنا البلازميدي	AccuPrep® PlasmidMini Extraction Kit	3
Promega	للكشف عن مورثة 16SrRNA	عدة فحص PCR تضم Go taq Green master mix PCR عدة الفحص المحاليل الكافية لإجراء 100 تفاعل كل تفاعل بحجم (50) ميكروليلتر و يضم ما يأتي : x1.25ml 2x PCR master mix2 x1.25ml Nuclease free water2	4
Promega	عدة استخلاص DNA	Wizad® Genomic DNA Purification kit	5

### 8-1-3) المورثة التشخيصية ( البرايمر ) (16SrRNA) ( Fattahi et al.,2013 )

البرايمر	السلسل	الحجم
الأمامي 16SrRNA	GGAAGAAGCTTGCCTTTGCTG	544 زوج قاعدي
	AGCCCGGGATTTCACATCTGA	العكسى

- البرايمر مجهز من قبل شركة Bioneer (Korea)

### 2-3 طرائق العمل

#### 2-1 طرائق التحضير والتعقيم

حضرت الاوساط الزرعية المذكورة انفا حسب تعليمات الشركة المصنعة لها والمرفقة على العبوة إذ يذوب الوزن المطلوب من الوسط في حجم معين من الماء المقطر ويتم وضعه على مسخن حراري ممغنط Hot plates stirrer ليغلي ثم يعمق بالمؤصدة وفي ظروف تعقيم مناسبة في درجة الحرارة 121°C وضغط 1 جو ولمدة 15 دقيقة بعد انتهاء مدة التعقيم تركت الاوساط لتبرد الى درجة حرارة 45°C ثم صبت في اطباق او أنابيب حسب حالة الوسط (صلب - سائل) وحسب الغرض من الاستعمال ثم وضعت في الحاضنة في درجة حرارة 37°C لمدة 24 ساعة للتأكد من حالة عدم التلوث والتخلص من الرطوبة وبعد ذلك حفظت في درجة حرارة 4°C لحين الاستعمال .

تعقم الادوات الزجاجية والمعدنية بوساطة الحرارة الجافة وعن طريق الفرن الكهربائي في درجة 160-180°C ولمدة 2-3 ساعات .اما محليل المضادات فتم تعقيمها باستعمال مرشح غشائي ذات ثقوب بقطر 0.22 ميكرومتر.

### 2-2-2 الاوساط الزرعية التركيبية

#### 1-2-2-1 وسط لوريا السائل (Luria - Bertani medium )

حضر باداية 5 غم من مستخلص الخميرة Yeast extract و5غم من كلوريد الصوديوم NaCl و 10 غم من تربتون Trypton في لتر من الماء المقطر وعدل الرقم الهيدروجيني الى 7.5 ووضع على مسخن حراري مغناط Hot plates stirrer ليغلي ثم عقم بعدها بالمؤصدة وبعد انتهاء التعقيم ترك لمدة ربع ساعة حتى يبرد ووضع في الثلاجة لحين الاستعمال .(Sambrook *et al*.,1989)

#### 3-2-2-2 وسط احمر المثيل وفوكس بروسکر (MR -VP )

حضر باداية 7 غم من وسط البيتون و5 غم من مسحوق الكلكوز و5غم من فوسفات البوتاسيوم في 1 لتر من الماء مقطر وعدل الرقم الهيدروجيني الى 7 وزع في انبيب زجاجية معقمة ثم عقمت بالمؤصدة .(Forbes *et al*.,2007)

**3-2-3 تحضير المحاليل والكواشف****3-2-1 المحلول الملحي الفسلجي (Normal saline)**

حضر المحلول باذابة 0.85% غم من كلوريد الصوديوم NaCl في 100 مل من الماء المقطر وعدل الرقم الهيدروجيني إلى 7 ومن ثم عقم بالمؤصدة، يستعمل هذا المحلول لعمل التخافيف للتجارب الدراسية (Baron *et al.*, 1999).

**3-2-2 محلول ثابت العکرة القياسی (ماکفراں)**

يحضر مختبرياً من

أ - اذابة 1.175 غم كلوريد الباريوم BaCl<sub>2</sub> في 100 مل من الماء المقطر

ب - اضافة 1مل من حامض الكبريتิก المركز إلى 99 مل ماء مقطر وبعدها يتم اضافة 0.5 مل من المحلول أ إلى 9.95 مل من محلول ب ويمزج بشكل جيد ويتم وضعه بعد ذلك في علبة زجاجية معقمة ومحكمة الغلق لمنع عملية التبخير ويحفظ في مكان مظلم لحين الاستعمال . (Vandepitt *et al.*, 2003)

**3-3-2-3 محلول المضادات الحيوية Antibiotic solution**

حضرت محاليل خزينة Stock solutions من المضادات الحيوية بوزن 25 ملي غرام من مضاد الاموكسلين في 10 مل من الماء المقطر ومن ثم عقم بمرشحات غشائية بقطر 0.22 مايكرون وحفظ في أنبوب معقم في الثلاجة في درجة حرارة 4°C لحين الاستعمال . (Sambrook *et al.*, 1989)

**4-2-4 المحاليل المستعملة في التفاعل التضاعفي لسلسلة الدنا PCR****1-4-2-3 محليل البادئات primers solutions**

تم تحضير محليلها الخزنية حسب تعليمات الشركة المجهزة وباستعمال الماء المقطر اللايوني المعقم للحصول على تركيز 100 بيكتو مول / مايكرو ليتر وتم تحضير محلول كل بادئ و بشكل منفصل بتركيز 10 بيكتو مول \ مايكرو ليتر و ذلك بأخذ 10 مايكرو ليتر من محلول الخزين لكل بادئ و اضافته إلى 90 مايكرو ليتراً من الماء المقطر اللايوني ، و مُزج جيداً و حفظ في الثلاجة لحين الاستعمال في حين حُفظت المحاليل الخزينة للبادئ في درجة -20 ° م مع مراعاة مزج محلول بعد إخراجه من الثلاجة باستعمال المازج لمجانته قبل الاستعمال .

**5-2-3 محليل عزل الدنا البلازميدي بالطريقة القاعدية (الماتول)**(Sambrook *et al.*, 1989)**(TEG ) Sol 1-5-2-3**

يحضر بذابة 0.15 غم من الكلكوز (50 ملي مolar) و 0.186 غم من EDTA (10 ملي مolar) و 0.450 غم من Tris-HCl (25 ملي مolar) في 50 مل من الماء المقطر ويعدل الاس الهيدروجيني الى 8 ويوضع في جهاز التعقيم Autoclave وبعد الانتهاء من التعقيم يتم وضعه في الثلاجة في درجة حرارة 4 ° م لحين الاستعمال .

**(N 0.2 NaoH) %1 SDS Sol II 2-5-2-3**

يحضر باذابة 0.5 غم من SDS و 0.4 غم من NaoH في 50 مل من الماء المقطر ويضبط الاس الهيدروجيني الى 12 ويحضر انيا وبدون عملية التعقيم.

**( Potassium acetate solution Sol III 3-5-2-3**

يحضر باذابة 29.442 غم من خلات البوتاسيوم Potassium acetate (5 مولار) في 60 مل من الماء المقطر ويترك ليذوب ثم يضاف اليه 11.5 مل من حامض الخليك الثلجي ويكملا الحجم الى 100 مل ثم يضبط الاس الهيدروجيني الى 4.8 ويحفظ بثلاجة لحين الاستعمال ويفضل استعماله مبرداً.

**(TES) Sol III 4-5-2-3**

يحضر باذابة 1.753 غم من كلوريد الصوديوم NaCl (0.089 مولار) و 1.116 غم من EDTA-Na<sub>2</sub> (0.002 مولار) و 0.363 غم من Tris-HCl (0.089 مولار) ويكملا الحجم الى 300 مل ويضبط الاس الهيدروجيني الى 8 وبعدها يوضع المحلول في جهاز التعقيم وبعد انتهاء عملية التعقيم يحفظ في درجة 4 °C لحين الاستعمال.

**TE 5-5-2-3**

يحضر باذابة 0.018 غم من EDTA-NA<sub>2</sub> و 0.060 غم في 50 مل من الماء المقطر وضبط الاس الهيدروجيني الى 8 ويعقم ويحفظ في الثلاجة لحين الاستعمال.

**6-5-2-3 فينول - كلورفورم (Phenol-Choroform)**

يتم تحضيره باذابة الفينول في درجة حرارة 60 °م ويضاف اليه حجم متساوٍ من الكلورفورم ويمزج جيداً في ظروف معقمة ويحفظ في درجة حرارة الغرفة لحين الاستعمال.

**6-2-3 حفظ وادامة العزلات البكتيرية****1-6-2-3 حفظ قصير الامد Short period culture**

يتم زرع البكتيريا المأخوذة من عينات ومصادر مختلفة على وسط الاكارات المغذي Nutrient agar الصلب والمائل Slant وتحضن لمدة 24 ساعة وفي درجة حرارة 37 °م وبعدها تحفظ في درجة حرارة 4 °م في الثلاجة وتستعمل للتجارب المطلوبة وقت الحاجة يتم تجديد هذه المزارع كل ثلاثة أشهر وذلك بتنشيطها على الوسط المغذي Brian Heart Infusion Broth واعادة زراعتها على وسط مائل جديد لضمان بقائها نشطة خلال مدة الدراسة . (Benson, 2001)

**2-6-2-3 حفظ طويل الامد Long period culture**

لضمان المحافظة على حيوية ونشاط العزلات البكتيرية لوقت طويل خلال مدة الدراسة يستعمل وسط نقيع القلب - الدماغ المحضر مسبقاً والمضاف إليه الكليسرول بنسبة 20%. يلحق الوسط بالمزارع البكتيرية ويحتضن لمدة 24 ساعة في درجة حرارة 37 °م . وبعدها يحفظ بدرجة 20 °م .( WHO , 2003 )

**7-2-7 جمع العينات Sample collection****3-7-2-1 العينات السريرية Clinical specimens**

جمعت عزلات بكتيرية من عينات سريرية مختلفة تضمنت (الادرار - الدم - القشع - المسحات الحروق - الجروح ) من مستشفيات بغداد المتخصصة مستشفى الامام علي (ع) ، مستشفى ابن البلدي المختبرات التعليمية لمدينة الطب ،مستشفى بغداد ، مستشفى الشهيد الصدر للمدة من 2014/9/1 الى 2015/2/1 . زرعت العينات للتأكد من نقاوتها على وسط اكار الماكونكي و EMB وحضرت في الحاضنة في درجة حرارة 37 °م ولمدة 24 ساعة و تم الاعتماد على الصفات المظهرية للخلايا باستعمال مجموعة ملون كرام والتفاعلات البايوكيميائية.

**3-7-2-2 العينات البيئية Environmental specimens**

جمعت عزلات بكتيرية من عينات بيئية مختلفة من مصادر تضمنت [مياه نهر دجلة /منطقة الشواكة ، التربة المسدمه بسماد عضوي/ منطقة جديدة الشط شرق بغداد ، فضلات الدجاج/ مزرعة اهلية / مدينة الصدر)] بواقع مكررين لكل عينة وبأوقات صباحية تراوحت بين الساعة السابعة الى الساعة التاسعة وللمدة 5 اشهر ابتدءاً من شهر 1-9-2014 الى شهر 1-2-2015. ونقلت مباشرةً الى المختبر بعد انتهاء عملية الجمع ومن ثم اجريت عليها عمليات العزل والتشخيص واجراء الفحوصات البايوكيميائية والفحص المجهري واجراء فحوص تاكيدية بوساطة جهاز الفايتك .

**3-7-2-أ العزل الجرثومي لعينات المياه**

جمعت عينات المياه من منطقة الشواكة في بغداد والتابعة لفاطع الكرخ في قناني زجاجية معقمة وبسعة 1 لتر من سطح الماء على بعد 3 امتار من حافة النهر ، تم اخذ مكررين من موقع الدراسة وخلال ساعة من تاريخ الجمع ونقلت الى المختبر البحثي (مختبر الاحياء المجهرية والجزيئي المتقدم في كلية التربية للعلوم الصرفة /ابن الهيثم) لعرض اكمال عملية العزل والعد البكتيري .

استعملت طريقة الترشيح بوساطة اغشية الترشيح المعقمة وجهاز الترشيح Millipore steel High Vaccum Pump unit إذ تم تصفيه 60 مل لكل مكرر وتم استعمال جهاز تفريغ الهواء لتسهيل عملية الترشيح .

طبع غشاء الترشيح (الحاوي على المحتوى المايكروبى ) على وسط EMB ثم نقل بعدها بوساطة الملقط المعقم الى وسط الماكونكى وتركت على الوسط الاخير وحضرت بدرجة حرارة 37°C ولمدة 24 ساعة (Hleyn and Bicknell,2007).

**3-7-2-ب العزل الجرثومي لعينات التربة**

جمعت عينات التربة من الارض المسمندة بسماد عضوي وبواسطة مكررين من منطقة جديدة الشط شرق بغداد من سطح التربة وبعمق 5 سم في قناني زجاجية معقمة ووضعت العينات في حافظة حاوية على قطع ثلجية وذلك للحفاظ على المحتوى المايكروبى ونقلت الى المختبر مباشرة لإجراء عملية العزل خلال 1-2 ساعة من وقت الجمع ، إذ تم العزل بوزن 10 غم من عينة التربة بواسطة الميزان الحساس ومزجها ب 90 مل من محلول الفسلجي المحضر مسبقا ورجت جيدا لمدة خمس دقائق ومن ثم اخذ باللوب المعقم من العالق البكتيري وزرعت على وسط الماكونكى وبواسطة

. (Bahig *et al.*,2008) EMB وحضنت لمدة 24 ساعة في الحاضنة وبدرجة حرارة 37°C . وتم حساب العدد البكتيري الكلي لكل عينة .

### 3-2-7-2- ج العزل الجرثومي لفضلات الدجاج

جمعت عينات الفضلات من مزرعة دجاج اهلية في منطقة مدينة الصدر ووضعت في قناني زجاجية معقمة بسعة 1 لتر ونقلت بحافظة حاوية على قطع ثلوجية للحفاظ على المحتوى الميكروبي إلى المختبر مباشرة وبعد نقلها تم وزن 10 غم من العينة الماخوذة ومزجت مع محلول الفسلجي بحجم 90 مل بتركيز 0.85% ورجت جيداً لمدة خمس دقائق وبعد ذلك أخذ بوساطة لوب معقم من العالق البكتيري وزرع على وسط الماكونكي ومن ثم على وسط EMB وحضنت لمدة 24 ساعة بالحاضنة وبدرجة 37°C . وتم حساب العدد البكتيري الكلي لكل عينة . (Bashar *et al.*,2011)

### 3-2-8 عد المستعمرات البكتيرية

استعملت طريقة الصب بالاطباق وذلك بمزج العينة stock بتحفيف (1:10) ونقل 1 مل من المزروع البكتيري إلى أنبوب يحتوي 9 مل من محلول الفسلجي NaCl بتركيز 0.85% والحصول على تحفيف 1:100 وتم إجراء تخفيف عشرية  $10^{-1}$  إلى  $10^{-6}$  وتم اعتماد التخفيف الأخيرة بنقل 0.1 مل إلى اطباق معقمة وصب بعدها الأكارات الصلب الذائب والمبرد إلى درجة حرارة 45°C مع تحريك الوسط بهدوء ثلاث مرات باتجاه عقرب الساعة وثلاث مرات باتجاه عكس عقرب الساعة ثم تركت الأطباق حتى تبرد ويتصلب الوسط ، ثم وضعت بصورة مقلوبة في الحاضنة في درجة حرارة 37°C ولمدة 24 ساعة ، تم عد المستعمرات النامية على الوسط الزراعي لكل تخفيف وحساب العدد الكلي للبكتيريا الحية (250-50) مستعمرة وذلك بضرب عدد المستعمرات البكتيرية بمقلوب التخفيف . (Harle and Prescott 1996)

$$\text{عدد الخلايا الحية لكل 1 مل او لكل غرام} = \text{عدد المستعمرات} \times \text{معكوس التخفيف}$$

### 3-2-9 تشخيص بكتيريا العائلة المعاوية المخمرة لسكر اللاكتوز

#### Diagnosis of lactose ferment of Enterobacteriaceae

##### 3-9-1 الفحص المجهرى Microscopic Examination

تم فحص المستعمرات باستعمال تقنية ملون كرام للتعرف على شكل وتجمع الخلايا ونوع الصبغة (سالبة، موجبة).

##### 3-9-2 الفحوصات البايوكيميائية (Forbes *et al.*, 2007) Biochemical Test

###### 1- اختبار الكتاليز Catalase test

وضع جزء من المستعمرات البكتيرية النامية على الطبق على شريحة زجاجية نظيفة ثم اضيف لها قطرة من كاشف بيروكسيد الهيدروجين . ظهور الفقاعات دليل على ايجابية الفحص.

###### 2- فحص الاوكسيدز Oxidase test

اخذ جزء من مستعمرات البكتيرية النامية على وسط الاكار المغذي ووضعت على ورقة ترشيح ثم اضيف اليها قطرة من الكاشف الاوكسيدز . ظهور لون بنفسجي غامق دليل على ايجابية الفحص وتنبئ النتيجة الموجبة خلال 60 ثانية.

**IMViC اختبارات الـ 3-9-2-3**

حضرت حسب تعليمات الشركة المصنعة

**1- فحص الاندول (Indol Test )**

لقطت البكتيريا بوسط البeton Peptone water وحضنت لمدة 18-24 ساعة بدرجة حرارة 37°C وبعد انتهاء مدة الحضن اضيف 2 قطرة من كاشف كوفاكس . ظهور الحلقة الحمراء دليل على ايجابية الفحص .

**2- اختبار احمر المثيل Methyl red test**

لقطت الانابيب الحاوية على وسط الكلوكوز بتركيز 5% ثم حضن المزروع البكتيري في درجة حرارة 37°C ولمدة 24 ساعة وفي اليوم التالي اضيف الكاشف احمر المثيل وترك لمدة تتراوح بين 5-10 دقيقة بدرجة حرارة المختبر . تكون اللون الاحمر دلالة على ايجابية الاختبار.

**3- اختبار فوكس بروسكاور Voges-Proskauer test**

لقطت الانابيب الحاوية على وسط الكلوكوز بتركيز 5% ومن ثم حضنت الانابيب في درجة حرارة 37°C لمدة 18-24 ساعة وبعد انتهاء مدة الحضن تم اضافة حجوم متساوية من كاشف 1vp وال 2vp الى الوسط . ظهور اللون البرتقالي دليل على ايجابية الاختبار ويتم قراءة النتيجة بعد مرور 15 دقيقة من وضع الكاشف.

**4- اختبار استهلاك السترات Citrate utilization Test**

اخذ جزء من المستعمرة البكتيرية بوساطة اللوب المعقم وزرعت على وسط السترات بطريقة التخطيط وحضنت لمدة 24 ساعة وفي درجة حرارة 37°C . تحول اللون من الاخضر الى الازرق دليل على ايجابية الفحص ( بسبب وجود كاشف bromothymol blue ).

**5- اختبار انتاج أنزيم اليوريز ( Urease test )**

لقت الانابيب الحاوية على وسط اليوريا بطريقة التخطيط على الوسط المائل ثم حضنت في درجة حرارة 37 ° م لمندة 24 ساعة تحول لون الوسط الى الوردي دليل على ايجابية الفحص وذلك نتيجة تحول لون الكاشف الفينول الاحمر Phenol red الموجود في الوسط .

**6- اختبار تخمر السكريات ( Kilgler Iron Agar )**

لقط وسط تخمير السكريات ( الكلكوز - اللاكتوز ) بالبكتيريا بطريقة الطعن ومن ثم التخطيط على الوسط المائل وحضنت لمندة 24 ساعة في درجة حرارة 37 ° م . اعتمدت النتيجة على اساس التغيرات في الدالة الحامضية PH في القعر والمائل للوسط . يلاحظ التخمر من خلال تغير لون الكاشف الفينول الاحمر الى اللون الاصفر .

**7- فحص قابلية الحركة Motility Test**

لقت الانابيب التي تحتوي على وسط الحركة بوساطة الابرة المعقمة عن طريق عملية الطعن في عمق الوسط و حضنت الانابيب في الحاضنة لمندة 24 ساعة وفي درجة حرارة 37 ° م ، ان عدم انتشار النمو خارج حدود الطعنة دليل على ان البكتيريا غير متحركة اما انتشاره خارج حدود الطعنة فدليل على ان البكتيريا متحركة ( Harley and Prescott , 1996 ) .

**4-9-2-3 التشخيص بجهاز الفايتك VIETK-2**

تم التشخيص بالاعتماد على تعليمات الشركة المصنعة كالتالي :

زرعت عينات الادrar والقشع والدم ومسحات الحروق والجروح على وسط الماكونكي وحضنت في درجة 37 ° م ولمدة 24 ساعة وبعد ظهور النمو البكتيري والمستعمرات على الاوساط المذكورة اخذ بوساطة اللوب المعقم مستعمرة نقية ومزجت في محلول الملحي الفسلجي NaCl في الانبوب المجهز من قبل الشركة المصنعة ثم يقاس العالق للعزلة المراد تشخيصها بواسطة

جهاز العكورة الخاص بجهاز Vitek2 (DensiChek™) إذ يجب ان يكون عكورة العالق مساوية الى 0.50-0.63. بعد ذلك وضعت الانابيب بالحامل الخاص بها بعد ان تم وضع شريط الفحص الخاص ونقلت الانابيب والاشرطة الى الجهاز ثم وضع اولا في حقل الحشو (Filler) الذي يقوم تلقائيا بملء الاشرطة بالعالق البكتيري وبعد الانتهاء من العملية اعطي الجهاز ايغاز انتهاء . نقل الحامل الى الحقل الثاني القارئ (Reader) الذي قام اولا بقطع الاشرطة واعطاء ايغاز عبء (Burden) بشكل اشارة رقمية اذ احتفظ بالاشرطة اما المحمول الحاوي على الانابيب فاخرج من الجهاز وثم ادخلت المعلومات الخاصة بالعينة في جهاز الحاسوب المرفق (الجنس ، العمر ، نوع العينة ، الاسم ، الرمز او رقم العينة ) وترك لمدة 6-4 ساعة لاعطاء نتيجة التشخيص .



الشكل (1-3) يوضح جهاز الفايتاك المستعمل في التشخيص VITEK 2 System

**3-2-10- اختبار حساسية العزلات للمضادات الحيوية Antibiotic sensitivity**

من أجل اختبار حساسية البكتيريا للمضادات الحيوية تم استعمال طريقة Kirby-Bauer

(Bauer *et al.*, 1966)

- حضر العالق البكتيري وذلك بنقل مستعمرة مفردة نامية على وسط اكار المغذي الى انبيب معقمة سعة (15 مل) وحاوية على 5 مل من محلول الملحي الفسلجي 0.85% ومزج جيداً بوساطة المازج Vortex للحصول على عالق متجانس وقورن مع محلول ثابت العكورة القياس (ماكفلاند) والذي يعطي عدداً مقارباً للخلايا  $1.5 \times 10^8$  مل / خلية .
- اخذت مسحات قطنية (Swab) معقمة وضعت في العالق وشبعت به وتم التخلص من الزائد ثم مررت على الطبق الحاوي على وسط المولر هنتون ونقلت بعدها افراص المضادات الحيوية بوساطة ملقط معقم (كحول مركز، لهب النار) وبواسطة 5 افراص لكل طبق بحيث تكون هناك مسافة مناسبة 15 ملم بين مضاد وآخر لتجنب حدوث تداخل بين مناطق التثبيط ثم حضنت الاطباق بدرجة حرارة 37°C ولمدة 24 ساعة ، بعد انتهاء مدة الحضن سجلت النتائج وذلك بقياس قطر منطقة التثبيط حول كل قرص بالمليمتر (المسطرة) ثم قورنت بالنتائج المسجلة والمعتمدة عالمياً لقطر منطقة التثبيط ( CLSI , 2012 ) .

**3-2-11- استخلاص الدنا البلازميدي بطريقة القاعدية المانول(Alkaline lysis)**

تم استخلاص جميع العزلات التابعة بكتيريا العائلة المعوية المخمرة لسكر اللاكتوز بطريقة القاعدية المحورة عن (Popiech and Neuman, 1995) (Brinboim and Doly 1979)

الخطوات الآتية :

- 1 - نميت البكتيريا بعد التأكد من مقاومتها بـ 50 مل من وسط لوريال السائل في درجة حرارة 37°C ولمدة 18 ساعة .

2- نبذ الانبوب في جهاز الطرد المركزي بسرعة 6000 دورة / دقيقة (Cooled centrifuge) لمنتهى 10 دقائق.

3 - أزيل الرائق وغسلت الخلايا البكتيرية المتكونة بـ 2 مل من داري **Sol III (TES)** ثم نبذة بسرعة 6000 دورة/ دقيقة لمدة 10 دقائق كررت هذه الخطوة مرتين للمحلول نفسه.

4- ازيل الرائق وترك الراسب الذي اضيف اليه 1.5 مل من محلول **SoII (TEG)** وثم اضيف اليه ايضا 2.5 مل من محلول التحلل **SDS Lysis solution** وحضن بدرجة حرارة 25 °م ولمدة 30 دقيقة.

5- اضيف 1.5 من محلول **potassium acetate (Sol III)** المبرد وضع في الانبوب (الحاوي على الخلايا المتحالة) في الثلاجة في **Ice-cold** لمدة 10 دقائق بعد تحريكه بلطف بواسطة اليد عدة مرات ثم نبذة في جهاز الطرد المركزي بسرعة 6000 دورة/ دقيقة ولمدة 10 دقائق حتى تحصل على محلول رائق.

7- تم نقل 600 مايكرو ليتر من محلول الرائق الى انبيب معقمة **Eppendorf tube** ويضاف لها كمية متساوية 600 مايكرو ليتر من محلول (كلورفورم- فينول ) الممزوج مسبقا بشكل جيد ثم يتم تقليل الانابيب بحركة اليد 3-4 مرات ومن ثم تبذب بواسطة جهاز الطرد المركزي بسرعة 10000 ولمدة 10 دقائق .

8- تم نقل الطبقة العليا الى انبيب صغيرة جديدة ويضاف اليه حجمين من كحول الايثانول المطلوب 96% والمبرد ، يتم بعدها تقليل الانابيب بلطف 3-4 مرات وتخزن في درجة -20°م وتحفظ للمنتهى 24 ساعة .

9- في اليوم التالي تتبذل الانابيب ب بواسطة جهاز الطرد المركزي لمدة 10 دقائق وبسرعة 10000 دورة / دقيقة وتترك لتجف وللتخلص من الايثانول بصورة جيدة ومن ثم تعلق ب 20 مایکرو لیتر ا من TE وتخزن في درجة حرارة -20° م لحين اجراء عملية الترحيل الكهربائي.

### 12-2-3 استخلاص الدنا البلازميدي (Bioneer Kit) (Plasmid Extraction)

تتألف عدة استخلاص الدنا البلازميدي AccuPrep® Plasmid Mini Extraction Kit

الកوريه المنشأ من المكونات الآتية :

المكونات	الحجم
Buffer ①	60 مل
Buffer ②	60 مل
Buffer ③	80 مل
Buffer ④	75 مل
Buffer D	2×16 مل
Buffer ⑤	24 مل
RNA ase Powder	6 مليغرام
DNA Binding Column Tube	200 ea

وتم الاستخلاص حسب تعليمات الشركة المصنعة وبالخطوات الآتية:

1- تم نقل عدد من المستعمرات المفردة النقية للبكتيريا المعزولة قيد الدراسة بواسطة الناقل المعدني المعقم Loop الى وسط لوريا السائل والمحضر مسبقا بحجم 10 مل ويضاف اليه المضاد الحيوي المناسب وبتركيز مناسب وتحضن لمدة 18 ساعة وبدرجة حرارة 37° م .

2- يؤخذ 1.5 مل من المزرر عب البكتيري الى انبوب صغير ومعقم Eppendorf tube وينبذ بسرعة 13000 دورة / دقيقة ولمدة 3 دقائق حتى يظهر الراسب .

- 3- يزال الرائق بوساطة Pipetting
- 4- يضاف 250 مایکرو لیترًا من المحلول الاول ويمزج بوساطة Vortex.
- 5- يضاف 250 مایکرو لیترًا من المحلول الثاني ويحرك بلطف بوساطة اليد 3-4 مرات.
- 6- يضاف 350 مایکرو لیترًا من المحلول الثالث ويحرك ايضاً بلطف بوساطة اليد 3-4 مرات.
- 7- يوضع في جهاز الطرد المركزي وبسرعة 13000 دورة / دقيقة ولمدة 10 دقائق حتى نحصل على الرائق .
- 8- ينقل الرائق الى العمود الحاوي على الفلتر المجهز من قبل الشركة وينبذ بوساطة جهاز الطرد المركزي بسرعة 13000 دورة / دقيقة ولمدة دقيقة واحدة .
- 9- يضاف 500 مایکرو لیتر من محلول D وتنظر 5 دقائق ثم يوضع الانبوب في جهاز الطرد المركزي وينبذ بسرعة 13000 دورة / دقيقة ولمدة دقيقة واحدة .
- 10- يضاف 700 مایکرو لیتر من المحلول الرابع وينبذ العمود بسرعة 13000 دورة / دقيقة ولمدة دقيقة واحدة.
- 11- للتخلص من الايثانول الزائد يتم نبذ العمود مره اخرى بوساطة جهاز الطرد المركزي ولمدة دقيقة بسرعة 13000 دورة / دقيقة .
- 12- ينقل العمود الحاوي على الفلتر الى انبوب صغير Eppendorf tube جديدة ثم يضاف اليه 20 مایکرو لیتر من محلول الخامس ويترك لمدة 5 دقائق لكي يعطى فرصة اكبر لدنا البلازميد ليرتبط بالفلتر.

13- نبذ الانبوب الصغير الموضع فيه الفلتر في جهاز الطرد المركزي بسرعة 13000 دورة / دقيقة ولمدة دقيقة واحدة لكي يتم انزال Plasmid الموجود بالفلتر ، بعدها يحفظ الناتج في درجة حرارة -20 ° م لحين الاستعمال.

### 13-2-3 الترحيل الكهربائي Electrophoresis

اجري الترحيل الكهربائي للدنا المستخلص والدنا البلازميد ولنتائج PCR حسب ماجاء في ( Sambrook et al., 1989 )

حضر هلام الاكاروز بتركيز 1% باذاته في 100 مل من محلول TB بتركيز  $1\times$  ، سخن الاكاروز الى درجة الغليان على مسخن حراري ممغنط Hot stirrer plates وترك ليبرد في درجة حرارة 45-50 ° م ثم اضيف صبغة بروميد الايثديوم بحجم 2 مایکرو لیتر الى الاكاروز ومزج جيداً.

تم اعداد صفيحة وضع الاكاروز Tray و ثبيت المشط Comb (لتكون الحفر Wells) المعدة لتحميل العينات ثم صب الاكاروز بشكل هادئ ومستمر لتجنب حدوث الفقاعات الهوائية وبعدها ترك الهلام ليتصلب بدرجة حرارة المختبر لمدة 35 دقيقة .

رفع المشط من الاكاروز المتصلب بهدوء وبعدها نقل الهلام مع القالب الى حوض الترحيل الكهربائي بعد ملئه بحجم مناسب من بفر الترحيل  $1\times$  TBE ، ثم حملت العينات المعدة للت荏يل بعد خلطها مع 2 مایکرو لیتر من دارئ التحميل 6x باستعمال ماصة دقيقة Micropipette بعدها تم اجراء عملية الترحيل الكهربائي بفرق جهد مقداره 70 فولت ولمدة ساعتين بعد الانتهاء من عملية الترحيل نقل القالب ورفع منه الهلام وتم تعریضه الى مصدر للاشعة فوق البنفسجية -UV Transilluminator عند طول موجي 340 نانوميتراً.

### 14-2-3 تفاعل السلسلة المتعددة (PCR)

#### 1-14-2-3 استخلاص الحمض النووي DNA (DNA Extraction )

تم الاستخلاص باستعمال عدة الاستخلاص المجهزة من شركة (Promega) التي تتكون من

المكونات	الحجم
محلول محلل النوى Nucle Lysis Solution	50 مل
محلول الأنزيم المحلل للحمض النووي (RNase) RNA	250 مايكروليتر
محلول المرسوب للبروتين Protein Precipitation Solution	25 مل
محلول التذويب Rehydrate Solution	25 مل
مواد اضافية ايزو بروبانول 96% والايثانول 70%	

ووفقاً لتعليمات الشركة المصنعة وكانت السرعة المعتمدة في كل خطوات الاستخلاص هي

13000 دورة / دقيقة وكالاتي :

1- نقل عدد من المستعمرات المفردة النقية للعزلات فيد الدراسة باستعمال الناقل إلى وسط لوريما

السائل Luria broth حجم الوسط (10مل) و حضنت لمدة 24 ساعة بدرجة حرارة 37 °م.

2- نقل 1500 مايكرو ليتر من المزروع البكتيري إلى أنبوبة صغيرة Eppendorf tube ونبد

مركزاً لمدة ثلاثة دقائق ثم أزيل الرائق بوساطة الماصة الدقيقة وتم الاحتفاظ بالراسب .

3- إضافة 600 مايكرو ليتر من محلول محلل النوى (Nuclei Lysis Solution) ومزج

مع الراسب بوساطة Vortex ونقل الانبوب بعدها إلى الحمام المائي Water bath بدرجة

حرارة 80 °م ولمدة خمس دقائق ثم تركت لتبرد بدرجة حرارة المختبر .

4- اضافة 3 مایکرو لیترات من محلول الأنزیم المحلل للحمض النووي RNA (RNase) ثم يحضن لمدة 15 دقيقة بدرجة حرارة 37 °م ثم يترك بعد انتهاء مدة الحضن ليبرد في درجة المختبر .

5- اضيف 300 مایکرو لیتر من محلول المرسب للبروتین Protein Precipitation Solution ويمزج بوساطة الماچة الدقيقة ويوضع بعدها في ثلاج لمدة خمس دقائق .

6- ثم نبذ مرکزیا لمدة خمس دقائق .

7- نقل بعدها الرائق الى انبوب جديد و يضاف اليه 600 مایکرو لیتر من Isopropanol ويوضع بعدها في الثلاج لمدة خمس دقائق لسحب الماء من DNA وجعله غير ذائب ولكي يتربس عند نبذه مرکزیا.

8- بعدها ينبد مرکزیا لمدة ثلاثة دقائق ثم يزال الرائق وتجفف الانبوبة على ورق ترشيح نظيفة .

9- يضاف بعدها 600 مایکرو لیتر من الايثانول بتركيز 70% ثم يقلب باليد عدة مرات ينبد بعدها مرکزیا لمدة دقيقتين.

10- يزال الرائق من الانبوب ويترك ليجف في الحاضنة بدرجة حرارة 37 °م لمدة 10 دقائق.

11- ثم يضاف 100 مایکرو لیتر من محلول التذويب Rehydrate solution ويوضع بعدها في الثلاجة لمدة خمس دقائق ، ثم يخزن في درجة حرارة -20 °م لحين الاستعمال.

## 2-14-2 حسابات التفاعل البلمرة المتسلسل PCR

مكونات التفاعل	الحجم
DNA- templet	1.5 مایکرولیتر
Forward primer	1 مایکرو لیتر
Reverse primer	1 مایکرو لیتر
PCR –water	6.5 مایکرو لیتر
Master mix	10 مایکرو لیتر
الحجم النهائي	20 مایکرو لیتر

يتم تحضير هذا المزيج بخلط المكونات المذكورة في الجدول اعلاه في انبوب Eppendorf tube و يتم المزج بواسطة المازج الالي Vortex ولمدة 6 ثوان ثم تنتقل الى جهاز PCR لاتمام البرنامج

## 3-14-2-3 برنامج تفاعل البلمرة المتسلسل PCR

تم ضبط ظروف واجراء الـ Optimization ( Fattahi et al.,2013)

الوقت	عدد الدورات الحرارية	درجة الحرارة	مراحل PCR
4 دقائق	دورة واحدة	° 94 م	مرحلة مسخ الدنا الاولى
30 ثانية	30 دورة	° 94 م	مرحلة مسخ الدنا
30 ثانية		° 59 م	مرحلة الاتحام
30 ثانية		° 72 م	مرحلة الاستطالة
7 دقائق	دورة واحدة	° 72 م	مرحلة الاستطالة النهائية
مستمرة	-	° 4 م	مرحلة السيطرة

## 15-2-3 تجارب التحديد البلازميدات Curing of plasmids

### 1-15-2-3 المستخلصات النباتية

#### 1- تحضير النبات

تم الحصول على النباتات الطبية الطازجة من الأسواق المحلية والمعشب النباتي في قسم علوم الحياة التابع للكلية، وصنفت في مختبر تصنيف النبات / كلية التربية ابن الهيثم للعلوم الصرفة من قبل الدكتورة عزيزة كاظم المشهداني. وتم تنظيف اوراق نباتات الحلبة *L. Trigonella foenum-graecum* والكالبتوس *Eucalyptus incassate* وشجر الزيتون *Olea europaea* من الاتربة والشوائب وغسلت بشكل جيد بالماء المقطر ثم تركت لتجف لمدة يومين إلى ثلاثة ومن ثم طحنت بشكل جيد بوساطة الطاحونة الكهربائية لغرض الحصول على مسحوق ناعم ، وخزن في اكياس بلاستيكية نظيفة تم تعليمها باسم النبات لحين استعمالها في تجربة الاستخلاص (AL-Shamma et al., 1982).

تم تحضير المستخلصات النباتية المائية والكحولية استناداً إلى طريقة (Mohana et al., 2008) إذ وزن 20 غم من المسحوق النباتي الجاف ووضع في كشتبان Thumble في جهاز الاستخلاص Sox let Apparatus واستعمل 180 ملilتر من الماء المقطر بدرجة حرارة 80 °م ، بعدها رش المحلول بورق الترشيح ووضع السائل في اطباق زجاجية مفتوحة وجفف في الفرن الكهربائي بدرجة حرارة 45 °م لحين الجفاف التام.

علقت المادة الجافة بالماء المقطر او 60% كحول اثيلي لتحضير تركيز 600 ملي غرام لكل واحد مل من المستخلص ثم عقم المعلق باستعمال مرشحات غشائية Millipore filter بقطر 0.22 مايكرون وبعد ذلك وضعت المستخلصات المعقمة في علب زجاجية صغيرة ومعقمة واصبحت جاهزة للاستعمال .

### 15-2-2 اختبار حساسية البكتيريا للمستخلصات المائية والكحولية للنباتات

بعد تحضير المستخلصات النباتية المائية والكحولية وتحضير العالق البكتيري لعزلة Kp(13) وثلاث عزلات (133,139,91) Ec بتركيز  $1.5 \times 10^8$  خلية وذلك بمقارنته مع مقاييس العکورة (ماكفر لاند) تم اختبار تأثير المستخلصات النباتية الطبيعية في العزلات البكتيرية بطريقة الحفر well diffusion method لتحديد فعالية هذه المستخلصات ضد البكتيريا إذ تم تحضير وسط الاكار المغذي المعقم وصب في اطباق بلاستيكية معقمة وترك لتبرد بشكل جيد ، ثم لقحت الاطباق الحاوية على الوسط بالبكتيريا قيد الدراسة وباستعمال swab قطني وبطريقة الفرش ، ثم استعمل حفار الفلين cork borer بقطر 6 ملم لعمل حفر متساوية القطر على سطح الاكار والتي وضع فيها بعد ذلك 100 مايكرو ليتر من المستخلص النباتي و SDS 3% ، حضنت الاطباق بعد ذلك في درجة حرارة 37°C ولمدة 24 ساعة ، وبعد انتهاء مدة الحضن تم قياس قطر منطقة التثبيط بالمليمتر . (Akrayi,2012)

### 15-2-3 تحديد قيمة التركيز المثبط الادنى MIC للمستخلصات النباتية

تم تحديد قيمة التركيز المثبط الادنى للمستخلصات النباتية إذ اخذت انبيب اختبار معقمة ومحتوية على امل من وسط الببتون المائي peptone water المعقم ثم اضيف اليها المستخلص النباتي المحضر بتخافيف نصفية متسلسلة (2/1، 1/4، 1/8) وايضا مادة SDS 3% ، ثم لقح الوسط بـ 10 مايكرو ليتر من المزروع البكتيري بتركيز  $1.5 \times 10^8$  ، حضنت بعد ذلك الانابيب لمدة 24 ساعة وبدرجة حرارة 37 °م، وقارنت النتائج مع السيطرة المتمثلة ببوسط الببتون والمزروع البكتيري فقط .

عمل sub cluture من كل أنبوب على وسط الأكارات وحضن في درجة حرارة 37°C ولمدة 24 ساعة وبعد انتهاء مدة الحضن تم قراءة النتائج ومن ثم اختيار مستعمرات بكتيرية نامية لإجراء عملية استخلاص البلازميد بطريقة الفاعدية (Kivanc and Kunduhoglu, 1997).

وبعدها تم عمل اختبار فحص الحساسية بطريقة الأقراص للمستعمرات النامية وذلك لمعرفة تأثير المستخلصات المستعملة في مقاومة البكتيريا للمضادات (Bahig et al., 2008).

#### **4-15-2-3 التأثير المباشر للمستخلصات النباتية في الدنا البلازميدي**

بعد اتمام عملية الاستخلاص للبلازميدات، يتم مزج 5 ملليغرام من البلازميد المستخلص و 5 ملليغرام من المستخلص النباتي بانواعه الثلاثة المستعملة في الدراسة بتركيز 1200 مايكرو ليترات من المستخلص النباتي في انبوب ابندروف صغيرة وتحضن لمدة ساعة واحدة وبدرجة حرارة 37°C وبعد انتهاء مدة الحضن يضاف الى المزيج 2 ملليغرام من الخلط صبغة التحميل dye Loading ثم يتم ترحيلها كهربائياً وذلك باخذ 12 ملليغرام من الخليط الممزوج . (Prabhakara et al., 2007)

النتائج

*Results*

## 1-4 العزل والتخيص Isolation and Diagnosis

### 1-1-4 العينات السريرية Clinical sample

تم جمع 98 عزلة بكتيرية مخمرة لسكر اللاكتوز من عينات سريرية مختلفة تضمنت (دم ، ادرار ، قشع، مسحات الجروح والحرائق) لمختلف الاعمار من مستشفيات بغداد المتخصصة ومن ثم تم اجراء الفحوص التشخيصية الزرعية لها.

اظهرت النتائج ان كلام من بكتيريا *E.coli* و *Klebsiella* هي اكثرا الانواع شيئاً بين العزلات المخمرة لسكر اللاكتوز وبنسبة 75.51% و 15.3% على التوالي، وكما موضح في الجدول (1-4)

جدول(1-4) اعداد ونسب عزلات البكتيريا السريرية

النوع	العينات السريرية	عدد العزلات	النسبة %
<i>Escherichia coli</i>	Blood, urine, wound	74	75.51
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	Sputum,Urine,wound	15	15.3
<i>Enterobacter aerogenes</i>	Blood, urine	5	5.1
<i>Serratia marcescens</i>	Urine, blood,Wound	3	3.06
<i>Citrobacter freundii</i>	Urine	1	1.02
المجموع		98	

شخصت الانواع المدروسة تشخيصاً اولياً بالاعتماد على الصفات المظهرية الزرعية والمجهرية والباهيكيمائية وأكيد التشخيص باستعمال جهاز الفايتاك ( Vitek-2 ) كتشخيص نهائي للعزلات من ثم تم التحري عن وجود مورثة 16SrRNA .

### ١-١-٤ نتائج الزرع الاولى لكل الانواع المدروسة على وسط الماكونكي :

شخصت البكتيريا مبدئيا على وسط اكار الماكونكي وبالاعتماد على قابلية تخمر سكر اللاكتوز وبعض الصفات التقريبية الخاصة بكل نوع من انواع البكتيريا. ظهرت مستعمرات بكتيريا *E.coli* وردية اللون بسبب تخمرها سكر اللاكتوز وصغيرة وجافة.

بكتيريا *Klebsiella* كانت مستعمراتها غير منتظمة وردية اللون ذات قوام مخاطي بسبب وجود الكبسولة وايضاً بالنسبة *Enterobacter* فان مستعمراته كبيرة وردية ذات قوام جاف او مخاطي.

بكتيريا *Serratia* ظهرت مستعمراتها على وسط الماكونكي باللون الاحمر إذ ان هذه البكتيريا بطيئة التخمير لسكر اللاكتوز و تستغرق 24-48 ساعة وهذا يشابه بكتيريا *Citrobacter* التي تعد ايضاً بطيئة التخمير لسكر اللاكتوز وتكون مستعمراتها صغيرة ذات لون وردي فاتح ، دائرية على وسط الماكونكي . ثم نقلت بكتيريا القولون *E.coli* الى وسط EMB لتمييزها عن الاجناس الاخرى إذ ظهرت مستعمراتها ذات بريق معدني مخضر مميز.

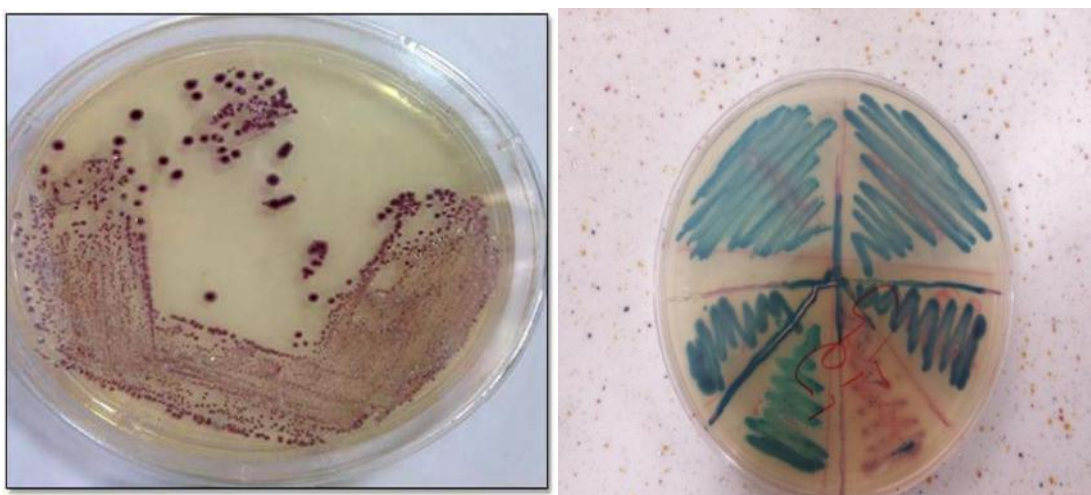
### ١-١-٤ التشخيص بالاعتماد على وسط كروماجين

#### **Chromagar Orientation**

بعد ان تم جمع العينات البيئية من مصادرها المتنوعة زرعت على وسط الكروماجين للتأكد من عملية تشخيص العزلات على مستوى الجنس، اظهرت نتائج الزرع على وسط الكروم اكار بحسب الدليل المرفق من قبل الشركة المصنعة للوسط ، كما في الجدول (٢-٤) والشكل (٤-١).

جدول(4-2) نتائج التشخيص على وسط الكروماجن Chromagar Orientation

لون المستمرة	البكتيريا
وردي داكن او لون عنبية	<i>E.coli</i>
ازرق معدني	<i>Klebsiella</i>
ازرق معدني	<i>Enterobacter</i>
ازرق معدني	<i>Serratia</i>
زرقاء محاط بهالة باللون الوردي	<i>Citrobacter</i>



(ب)

(أ)

شكل (4-1-أ-ب) نمو بعض الاجناس على وسط Chromagar Orientation

**3-1-1-4 الفحص المجهرى Microscopic examination**

ظهرت الخلايا المصبوغة بملون غرام تحت المجهر الضوئي بشكل عصيات قصيرة منفردة وذات لون احمر(سالبة) لصبغة كرام .

**4-1-1-4 الاختبارات البايكيمائية Biochemical tests**

كانت نتائج التشخيص البايكيمائي كما في الجدول (3-4).

جدول(3-4) الاختبارات البايكيمائية الخاصة بالأنواع قيد الدراسة

الأنواع	انتاج الاندول	احمر المثيل	فوكس بروسكاور	استهلاك السترات	السكريات الثانية	البيوريز	الحركة	الاوكسيديز	الكاتليز
<i>E. coli</i>	+	-	+	-	A/AG	-	+	-	+
<i>K. pneumoniae</i>	-	V	-	+	A/AG	+	-	-	+
<i>K. oxytoca</i>	+	V	+	+	A/AG	+	-	-	+
<i>E. cloacae</i>	-	-	+	+	A/A G	Vw	+	-	+
<i>E. aerogenes</i>	-	-	+	+	A/A G	-	+	-	+
<i>C. freundii</i>	-	+	-	+	A/A	Vw	+	-	+
<i>S. marcescens</i>	-	V	+	+	K/A or A/A	Vw	+	-	+

- : نتيجة سالبة للفحص

+ : نتيجة موجبة للفحص

W : ضعيف

V : نتيجة متغيرة

A : حامض مع الغاز AG : حامض

**5-1-1-4 علاقة العمر والجنس والإصابات بالأنواع السريرية المعزولة**

تم استعمال برنامج SPSS لايجاد علاقات الارتباط ومن اجل تحليل النتائج احصائيا ، توجد علاقة ارتباط معنوية عند المستوى  $P < 0.01$  بين نوع العينة وبين الانواع التي تم الحصول عليها في الدراسة الحالية *S. marcescens* و *E. aerogenes* و *K. pneumoniae* و *C. freundii* و *E. coli* . توجد ايضاً علاقة ارتباط معنوية احصائياً عند المستوى  $P < 0.05$  بين نوع العينة وال عمر . كانت نسبة الاصابة ببكتيريا *E. coli* اكثر ترددًا في عينات الادrar وبنسبة 66.3% واقل ترددًا في عينات الدم والجروح وبنسبة 2% . اما بكتيريا *K. pneumoniae* فكانت اكثر ترددًا في عينات القشع وبنسبة 7% ولم تظهر في جميع العينات الاخرى. ظهرت في عينات الادرار بنسبة 4.1% اما في الدم فكانت نسبة ظهورها 1%. ظهرت في عينات الادرار والدم والجروح وبنسبة 1%.

بكتيريا *E.coli* كانت اكثر اصابة للاناث منه في الذكور وبنسبة 48% وهذا ينطبق ايضاً على بكتيريا *K.pneumoniae* فكانت في الذكور اكثر منه في الاناث وبنسبة 4.1%.

بينت النتائج ان الاصابة ببكتيريا *E.coli* عند الاطفال الذين تتراوح اعمارهم بين 1-10 سنوات هي اكثر من الفئات العمرية الاخرى إذ سجلت نسبة 29.6% واقل ظهوراً في الفئات العمرية 20-30 سنة.

اما الاصابة ببكتيريا *K.pneumoniae* فكانت اكثر في الفئات العمرية التي تتراوح اعمارهم 40-60 سنة. لم تكن هناك فروقات معنوية بالتحليل الاحصائي بين الاصابات البكتيرية للانواع والاعمار الاخرى.

### 2-4 العينات البيئية Environmental samples

تم الحصول على 85 عزلة بكتيرية مخمرة لسكر اللاكتوز من مجموع 85 عينة ماخوذة من مصادر مختلفة من البيئة وبواقع مكررين لكل موقع ،إذ جمعت العينات من التربة المسمندة بسماد عضوي ومن مياه النهر وفضلات الدجاج من مناطق بغداد واطرافها.

كانت بكتيريا *E.coli* اكثر الانواع شيوعاً إذ سجلت نسبة 54.11% من مجموع الانواع المعزولة. سجلت اعلى نسبة لها في عينات فضلات الدجاج إذ تم الحصول على 28 وبنسبة 32.94% اما في المياه فكانت نسبتها 16.47% وفي التربة 4.7% جدول (4-4).

جدول (4-4) نسب وانواع البكتيريا المستحصلة من العينات البيئية

نوع	العينات البيئية	عدد العزلات	النسبة %	ت
<i>Escherichia coli</i>	Water, chicken feces,Soil	46	54.1	1
<i>Klebsiella pneumonia</i>	Water, chicken feces	31	36.4	2
<i>K. oxytoca</i>	Chicken feces	2	2.3	3
<i>Raoultella planticola</i>	Water	1	1.17	4
<i>Chryseomonas luteola</i>	Soil	1	1.17	5
<i>Burkholderia cepacia</i>	Soil	1	1.17	6
<i>Aeromonas hydrophila</i>	Soil	1	1.17	7
<i>Streptococcus faecalis</i>	Soil,Water	2	2.3	8
المجموع		85		

**4-2-1 العد الكلي البكتيري للعينات**

الاعداد الحية للمستعمرات المستحصلة من موقع الدراسة فكانت النتائج كما مبين في الجدول(4-5).

جدول (4-5) نسب الاعداد الحية للعينات البيئية

العينات البيئية	معدل العد الكلي البكتيري × 10 <sup>4</sup> خلية لكل مل او غرام	ت
Water	3.26	1
Soil	125.69	2
Chicken feces	639.43	3

جمعت العينات البيئية في فصل الخريف والشتاء وذلك خلال شهر تشرين الثاني الى شهر

شباط ، إذ كانت نسب النتائج المسجلة للاعداد البكتيرية الحية لعينات المياه هي  $3.26 \times 10^4$  خلية/مل ،

والتربة  $125.69 \times 10^4$  خلية/مل و العينات المعزولة من فضلات الدجاج هي

$639.43 \times 10^4$  خلية /مل .

### 3-4 التشخيص بواسطة جهاز الفايتك

#### Diagnosis by VIETK-2 system

شخصت العينات البيئية والسريرية كجزء من خطوات العمل التاكيدية لعملية تشخيص الانواع المعزولة من العينات ، يوفر هذا الجهاز الالكتروني حوالي 64 اختباراً من الاختبارات البايوكيميائية المختلفة فضلاً عن اختبار فحص الحساسية للعزلة المراد تشخيصها.

في الدراسة الحالية تم تشخيص 183 عزلة (98 عزلة سريرية و85 عزلة بيئية ) والتي شخصت مسبقاً بالطرائق الزرعية والكيموحيوية ، تمت عملية التشخيص في المختبر في مستشفى الكندي التعليمي .

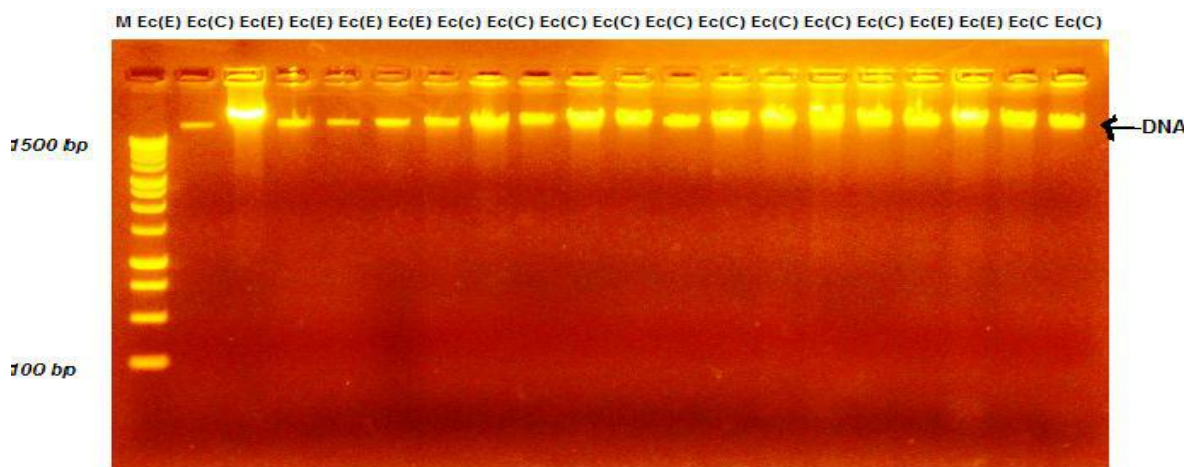
احد الانواع التي تم تشخيصها عن طريق جهاز الفايتك وبنسبة 2.4% . ايضاً تم تشخيص نوع اخر مشابه في صفاته المظهرية وتفاعلاته البايوكيميائية لجنس *Klebsiella* وهو جنس *Raoultella planticola* وبنسبة 1.2% من مجموع العينات المستحصلة والمشخصة بجهاز الفايتك .

فضلاً عن تشخيص انواع اخرى بواسطة هذا الجهاز والتي لا تستطيع تخمير سكر اللاكتوز لكنها تنمو على وسط الماكونكي وتنتج صبغات وردية اللون ومنها *Chryseomonas luteola* وبنسبة 1.5% لكل نوع .

## 4-4 التشخيص الجزيئي بوساطة التحرير عن مورثة 16SrRNA

### 1-4-4 استخلاص الحامض النووي DNA Extraction

تم استخلاص الدنا الكلي من جميع العزلات البكتيريا المخمرة لسكر اللاكتوز باستعمال عدة الاستخلاص المجهزة من قبل شركة برومكيا الأمريكية إذ تم زرع العزلات على وسط-Luria Bertani (LB) من أجل التنشيط وللحصول على كثافة نمو، كما موضح في الشكل الآتي.

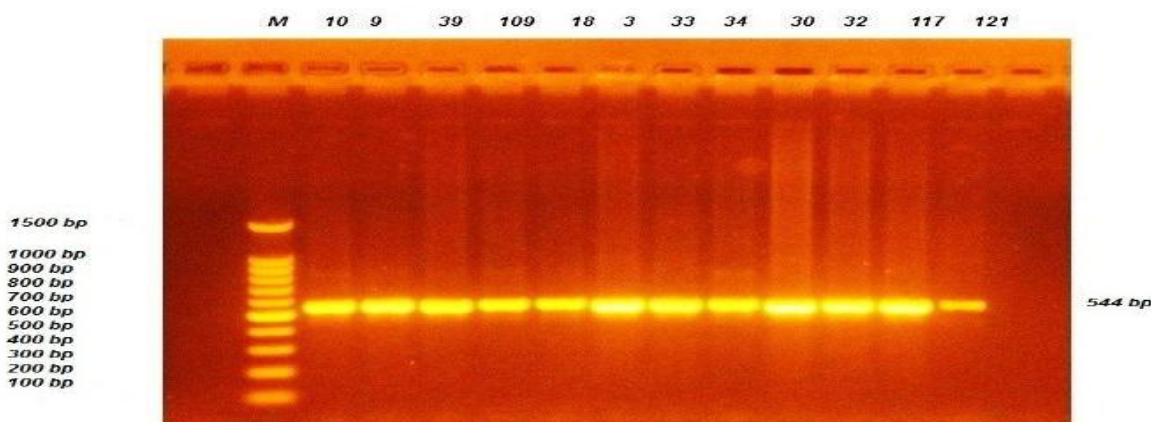


شكل (4-2) الترحيل الكهربائي للدنا الكلي للعزلات البكتيرية باستعمال هلام الاكاروز بتركيز 1% وبكهربائية 70 فولت ولمدة ساعة واحدة .

### 2-4-4 تقنية تفاعل السلسلة المتعدد PCR

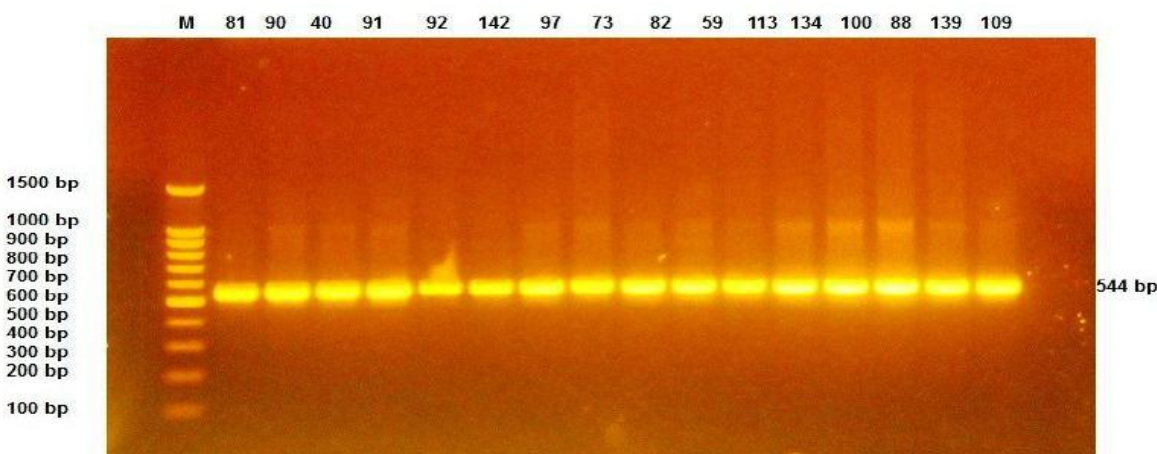
تم اجراء تفاعل السلسلة المتعدد بحجم نهائى 20 مايكرو ليترأ و باستعمال برايمير متخصص ببكتيريا *E.coli* الذي يضم 23 قاعدة نيتروجينية واجري التفاعل حسب ظروف معينة مثبتة في الجدول المذكور مسبقاً في الفقرة 3-14-2 والخاص بجين 16SrRNA .

اظهرت نتائج التشخيص وجود هذا الجين الذي يبلغ وزنه الجزيئي 544 زوج قاعدي في جميع العزلات وبنسبة 100% في عزلات *E.coli* السريرية و البيئية (الشكل 3-4) (الشكل 4-4).

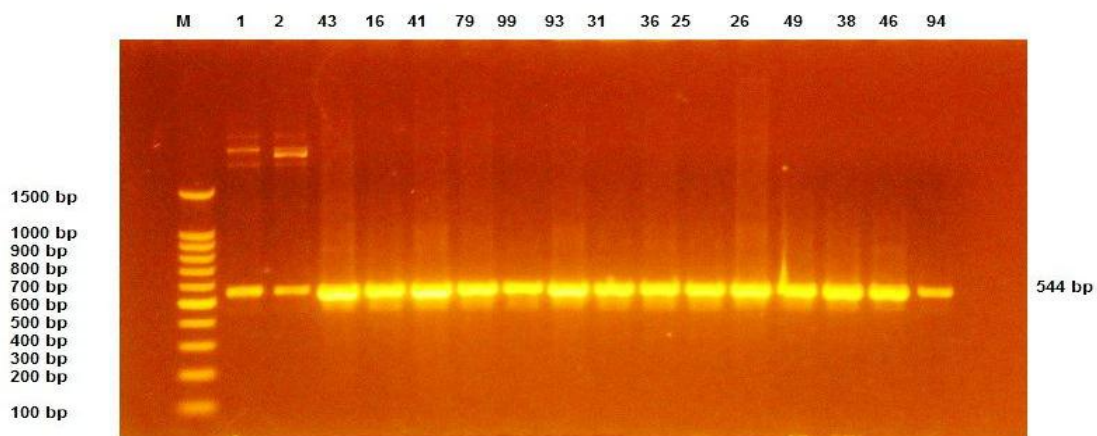


شكل ( 3-4 ) الترحيل الكهربائي لمورثة 16SrRNA لعزلات *E.coli* السريرية

بينما اظهرت عزلتين لبكتيريا *Enterobacter aerogenes* تطابق للحزم المشابه لبكتيريا *E.coli* ومن جهة اخرى اظهرت *K. pneumoniae* وجود حزمتين للبرايمر نفسه عند الوزن الجزيئي 544 و > 1500 (الشكل 4-5).

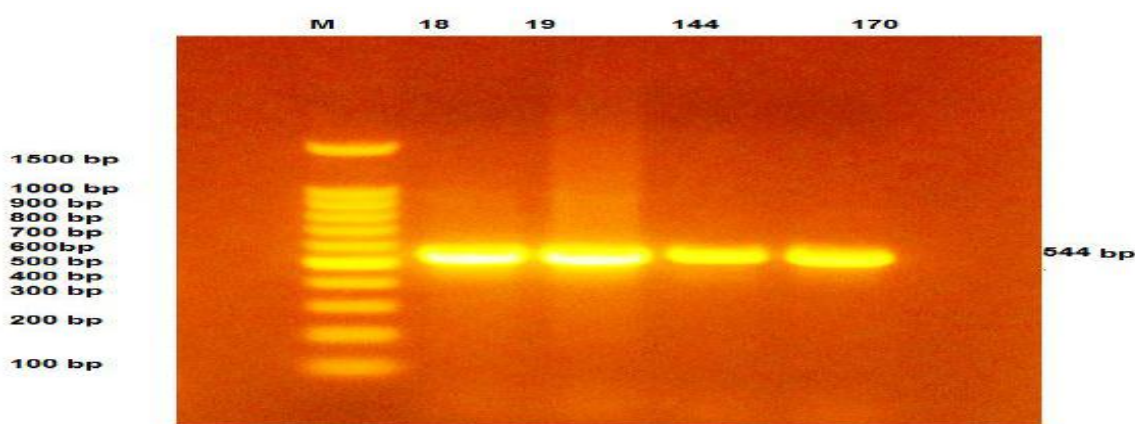


شكل ( 4-4 ) الترحيل الكهربائي لمورثة 16S rRNA لعزلات *E.coli* البيئية



شكل ( 5-4 ) الترhill الكهربائي لمورثة 16SrRNA للعزلات .  
.(1,2) *K. pneumoniae* ، (41-49) *E.coli* ، (43,16 ) *Enterobacter aerogenes*

اظهرت عزلات كل من بكتيريا *Serratia marcescens* , *Raoultella planticola* اظهرت عزلات كل من بكتيريا *Citrobacter freundii* و *K.oytoca* الكهربائي حزماً بحجم 544 زوج قاعدي ، الشكل (6-4).



شكل ( 6-4 ) الترhill الكهربائي لمورثة 16SrRNA لعزلات :  
(19) *R.planticola* ، (170) *S. marcescens* ،(144) *C. freundii* ،(18) *K.oytoca*

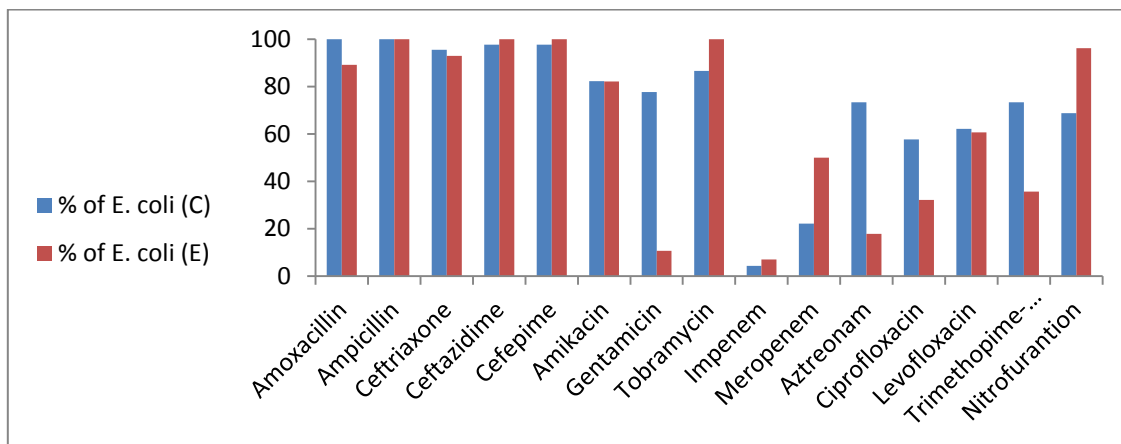
## 4-5 اختبار فحص الحساسية Sensitivity of antibiotic

اجري اختبار فحص الحساسية لـ 120 عزلة من العزلات المشخصة باستعمال طريقة الااقراص ولخمسة عشر مضاداً المذكورة مسبقاً في الفقرة (3-1-6) للتعرف على نسب المقاومة التي تبديها العزلات المنتخبة ومقارنة هذه النسب تبعاً لمصدر العزل .

### 4-5-1 مقاومة العينات السريرية للمضادات الحيوية

اظهرت الدراسة الحالية مقاومة متعددة وواضحة لبكتيريا السالبة لصبغة كرام والمخرمة لسكر اللاكتوز وهذه المقاومة كانت بشكل خاص لمجموعة مضادات  $\beta$ -Lactam، إذ بلغت نسبة المقاومة التي تبديها بكتيريا *E.coli* المعزولة من العينات السريرية اتجاه مضادات Amoxicillin و Ampicillin هي 100% ونسبة مقاومتها لمضاد Ceftriaxone 95.5% بينما كانت مقاومتها لمضادات Gentamicin و Amikacin و Tobramycin و Cefepime و Ceftazidime هي 77.7% ، 82.2% ، 86.6% ، 97.7% ، 97.7% على التوالي .اما مجموعة مضادات الكاربنيم التي تضم مضادي Meropenem و Imipenem فقد كانت نسبة المقاومة 4.4- 22.2% على التوالي . كانت نسبة المقاومة لمضاد Aztreoname الموجود ضمن مجموعة مضادات المونوبكتام 73.3%.

مضادات الكوانيلين التي تضم مضادي Levofloxacin و Ciprofloxacin فقد كانت بكتيريا القولون مقاومة للمضاد الاول بنسبة 57.7% اما المضاد الثاني فقد كانت النسبة 62.2%.مجموعة مضادات السلفا ومضاد Nitrofurantoin كانت نسب المقاومة لها 73.3% و 68.8% على التوالي ، بلغت مقاومة بكتيريا *E.coli* لمضادات السلفا ومضاد Nitrofurantoin %69-76.9 على التوالي . الشكل (4-7).



شكل (7-4) نسب المقاومة في بكتيريا *E.coli* المعزولة من عينات بيئية وسريرية لمجموعة من المضادات الحيوية

تم اجراء فحص الحساسية لـ 13 عزلة تابعة لبكتيريا *K.pneumoniae* تم الحصول عليها في هذه الدراسة من العينات السريرية كما في الشكل (8-4)، وكما في بكتيريا القولون فقد اظهرت هذه البكتيريا مقاومة عالية لمضادات البيتاالاكتم وبنسبة 100% لجميع المضادات الموجودة ضمن هذه المجموعة ماعدا مضاد الـ Ceftriaxone إذ بلغت نسبة مقاومتها لهذا المضاد 92.3%. ولمجموعة مضادات الامينوكلايكوسيدية فقد كانت نسب المقاومة لمضاد Tobramycin والمجموعه انتراكتين (levofloxacin و ciprofloxacin ) فقد كانت نسب المقاومة تتراوح بين 46-30% .

تم الحصول على 6 عزلات تابعة لبكتيريا *Enterobacter aerogenes* واجري فحص الحساسية لجميع هذه العزلات وقد اظهرت مقاومة بشكل عالي لجميع مضادات الموجودة ضمن مجموعة البيتاالاكتم وبنسبة 100%. اما المضادات Tobramycin و Amikacin و Gentamicin فقد كانت نسبة المقاومة هي 100% و 50% و 33.3% على التوالي . وبنسبة 33% لمضادات الكاربينيم . مضاد Aztreonam بلغت نسبة المقاومة له 83.3% ، وللمضاد Levofloxacin، Ciprofloxacin

تراوحت النسب بين (33.3-66.6)% ، والمقاومة لمضادات السلفا والـ Nitrofurantoin هي 83-100% على التوالي .

كانت العزلات التي تم الحصول عليها لبكتيريا *Citrobacter* وـ *Serratia* قليلة إذ جمعت 4 عزلات فقط وعمل لها اختبار فحص الحساسية . وكانت مقاومة بشكل عالٍ ومتعدد لكل مجamineع المضادات المستعملة في هذه الدراسة وبنسبة 100% ماعدا مضادات الكوانين والكاربنيم إذ تراوحت نسب المقاومة بين (50-100) % .

#### 4-5-2 مقاومة العينات البيئية للمضادات الحيوية

اظهرت نتائج الدراسة الحالية نسب متفاوتة من المقاومة التي تبديها الانواع البكتيرية المعزولة من البيئات المختلفة اتجاه المضادات الحيوية .

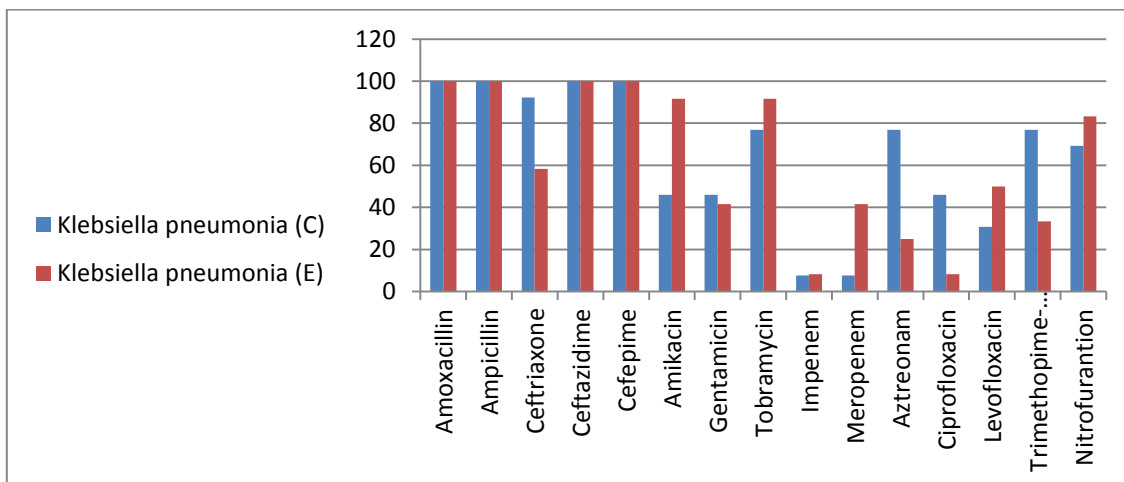
بعد ان تم اختيار 28 عزلة تابعة لبكتيريا *E.coli* اجري لها اختبار فحص الحساسية وكانت النتائج بشكل الاتي:

مضادات Ceftazidime و Cefepime و Ampicillin كانت نسبة المقاومة 100%  
اما مضاد Amoxicillin كانت نسبة المقاومة 89% و 92% لمضاد Ceftriaxone  
اظهرت بكتيريا القولون مقاومة عالية اتجاه مضاد Tobramycin وبنسبة 100% ،اما Amikain و  
Gentamycin بلغت نسبة المقاومة 82.2% ، 10.7% على التوالي .  
مجموعة الكاربنيم (Impenem,meropenem) كانت فيها نسب المقاومة 50-7.1% على التوالي .  
اما اتجاه مضاد Aztreonam . نسبة المقاومة لمضادات 17.85% .  
اما اتجاه مضادات السلفا (Ciprofloxacin,Levofloxacin) كانت 60.7-32% على التوالي .  
ومضاد Nitrofurantoin فقد كانت 35.7% على التوالي .

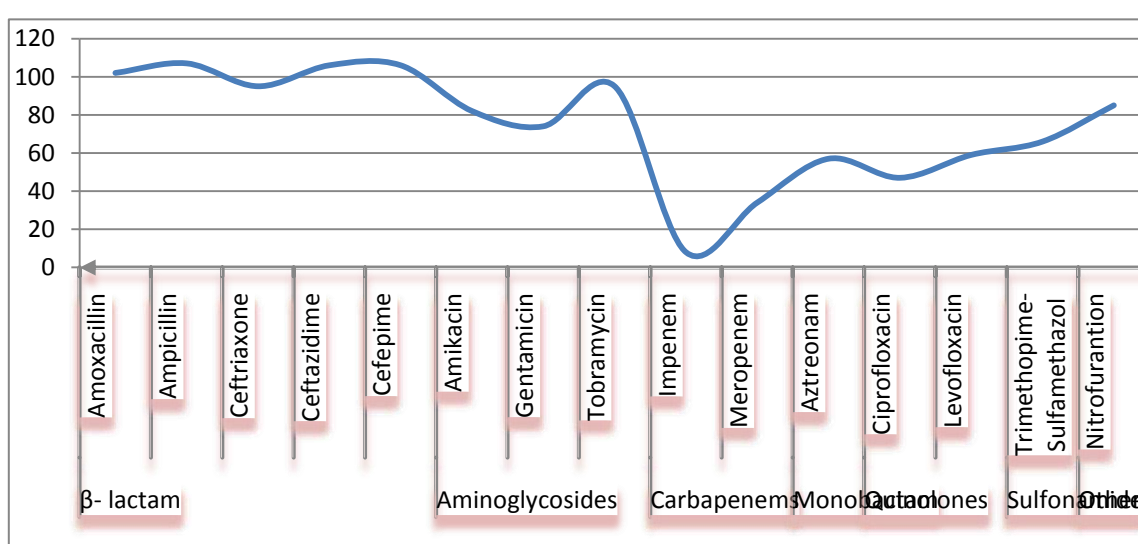
تم اجراء فحص الحساسية لنوعين تابعة لجنس الكلبسيلا وهي : *K.pneumoniae*, *K.oxytoca* اظهرت نتائج الدراسة مقاومة تامة وبنسبة 100% لجميع مضادات مجموعة البيتا لاكتم ماعدا مضاد Ceftriaxone إذ كانت نسبة المقاومة لهذا المضاد من قبل بكتيريا *K.pneumoniae* 58% و 50% لـ *K.oxytoca*.

اظهرت بكتيريا *Tobramycin* مقاومة عالية اتجاه مضادي *K.pneumoniae* وبنسبة 91.6% ولمضاد *Gentamycin* فقد اما بكتيريا *K.oxytoca* 41.6% ،اما اتجاه مضاد *Amikacin* كانت النسبة تتراوح بين 50-100% لمضادي *Tobramycin* و *Amikacin* ،اما اتجاه مضاد *Gentamycin* فلم تظهر أية مقاومة ،المقاومة اتجاه مضادات مجموعة الكاربنيم كانت ضعيفة إذ تراوحت بين 8.3-41.6% في بكتيريا الكلبسلا الرئوية في حين كانت 50% في بكتيريا *K.oxytoca* اما مضادات المونوباكتم فقد بلغت المقاومة لها في بكتيريا *K.pneumoniae* 25% ،في حين بلغت المقاومة لهذه المضادات في بكتيريا *K.oxytoca* 50%.

كانت نسبة مقاومة بكتيريا *K.peumoniae* لمضادات الكوانيلين تتراوح بين (50-8.3%) اما في بكتيريا *K.oxytoca* كانت اعلى وتتراوح بين (50-100%).  
مضادات السلفا كانت مقاومة بكتيريا *K.pneumoniae* لها بنسبة 33.3% اما اتجاه مضاد *Nitrofurantoin* فقد بلغت النسبة 83.3% . اما بكتيريا *K.oxytoca* فقد اظهرت مقاومة تامة ضد مركبات السلفا ومضاد *Nitrofurantoin* وبنسبة 100%. هناك انواع جديدة ظهرت عند عملية العزل للعينات البيئية ومنها بكتيريا *R.planticola* ،اظهر هذا النوع مقاومة عالية لمضادات البيتا لاكتم ومضادات السلفا ومضاد *Nitrofurantoin* وبنسبة 100% في حين كانت غير مقاومة لجميع انواع مضادات مجموعة الامينوكلايكوسيدية ومضادات الكوانيلين . والمونوباكتم . اما مضادات الكاربنيم فقد كانت مقاومة لمضاد *Meropenem* وغير مقاومة لمضاد *Impenem*. كما في الشكل (8-4).



شكل (8-4) نسب المقاومة في بكتيريا *K. pneumoniae* المعزولة من عينات بيئية وسريرية لمجموعة من المضادات الحيوية.



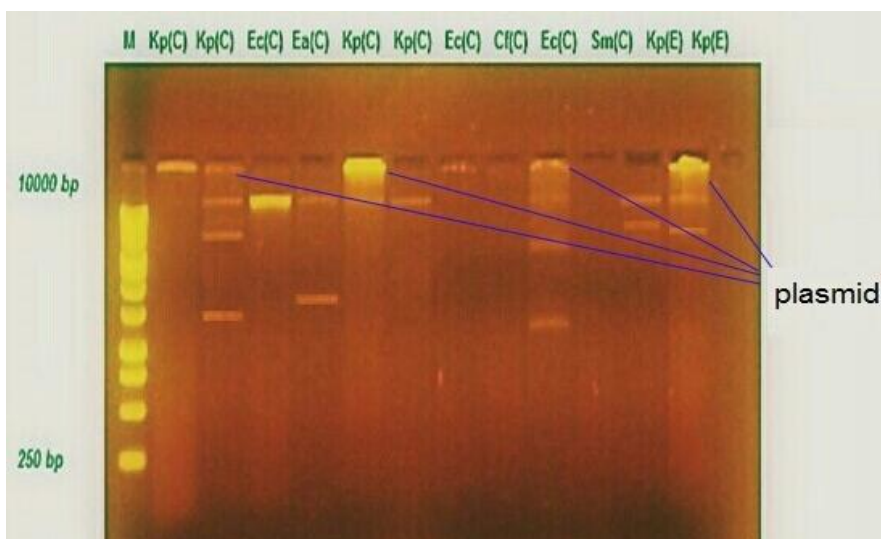
الشكل (9-4) مخطط يظهر فعالية المضادات الحيوية المستعملة اتجاه جميع العزلات

## 6-4 التحري عن الدنا البلازميدي Plasmid content

### 1-6-4 استخلاص البلازميد بطريقة العدة الجاهزة

#### **AccuPrep® PlasmidMini Extraction Kit**

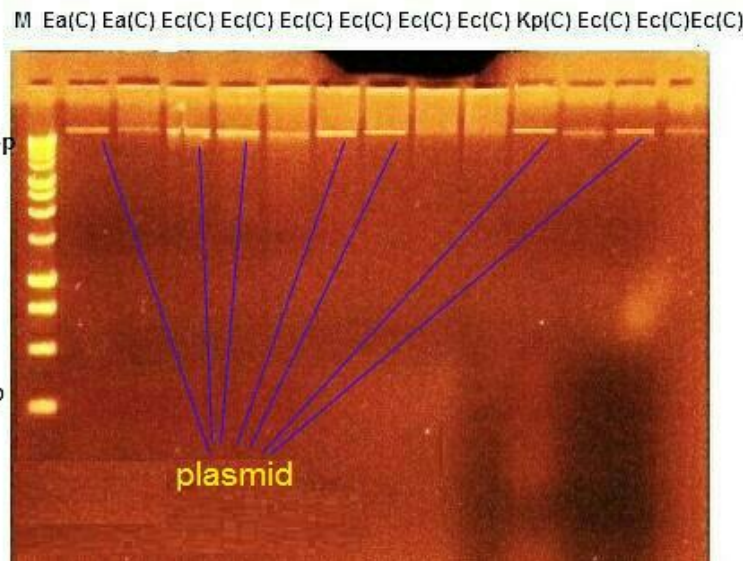
تم التحري عن المحتوى البلازميدي للعزلات قيد الدراسة باستعمال طريقة التحلل القاعدي Alkaline lysis المجهزة من الشركة المصنعة والتي يمكن من خلالها الحصول على البلازميدات بحجم 10000 زوج قاعدة ، اظهرت نتائج الترحيل الكهربائي على هلام الاكاروز احتواء 35 عزلة من اصل 48 عزلة على بلازميد ذات اوزان جزيئية بحجم 10000 زوج قاعدي اي بنسبة 75 % كما موضح بالشكل (10-4) . واحتواء 15 عزلات اي بنسبة 31.25 % على بلازميدات ذات اوزان جزيئية كبيرة تتجاوز 10000 زوج قاعدي .



No.	Isolates	No. of plasmid $\leq$ 10000 bp	No. of Mega plasmid $\geq$ 10000 bp
1	Kp (C)	-	1
2	Kp (C)	4	-
3	Ec (C)	1	-
4	Ea (C)	2	-
5	Kp (C)	-	2
6	Kp (C)	1	-
7	Ec (C)	-	-
8	Cf (C)	-	-
9	Ec (C)	3	1
10	Sm (C)	-	-
11	Kp (E)	2	-
12	Kp (E)	-	3

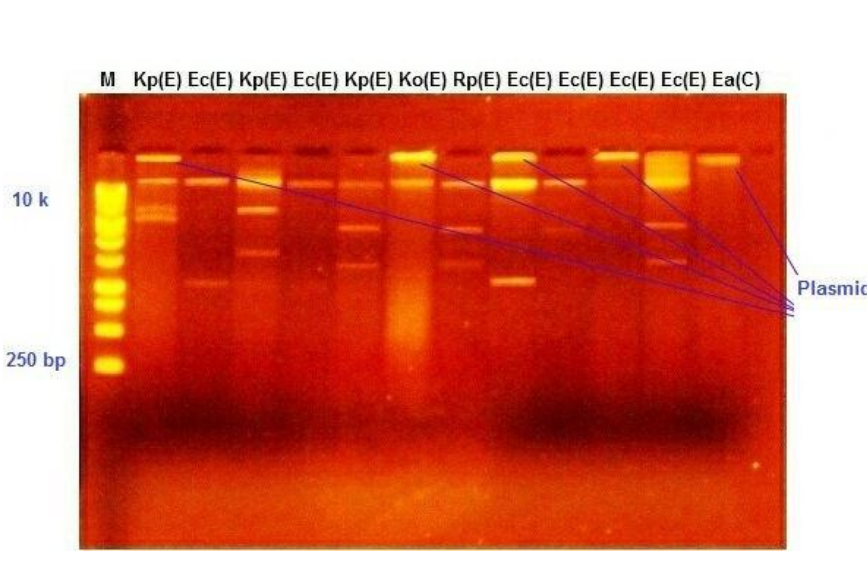
شكل (10-4) الحزم البلازميدية الممعزولة من عينات بيئية وسريرية بطريقة العدة الجاهزة وفي ظروف ترحيل (اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف) .

(-) = عدم وجود حزم بلازميدية ، (C) = عزلات سريرية ، (E) = عزلات بيئية ، (3) = ثلاثة حزم بلازميدية . (2) = حزمتين بلازميدية، (1) = حزمة بلازميدية واحدة.



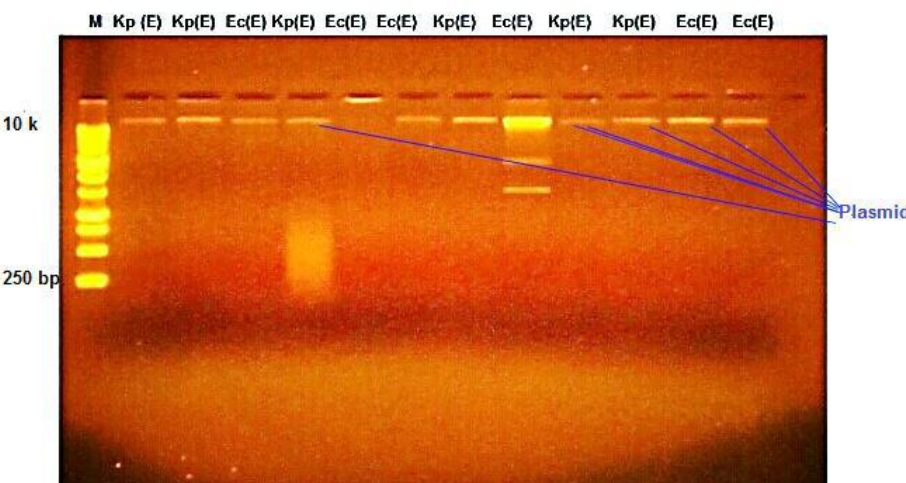
No.	isolates	No. of plasmid $\leq 10000$ bp	No. of Mega plasmid $\geq 10000$ bp
1	Ea (C)	1	-
2	Ea (C)	1	-
3	Ec (C)	1	-
4	Ec (C)	1	-
5	Ec (C)	1	-
6	Ec (C)	1	-
7	Ec (C)	1	-
8	Ec (C)	-	-
9	Kp (C)	-	-
10	Ec (C)	1	-
11	Ec (C)	1	-
12	Ec (C)	1	-

شكل (11-4) الحزم البلازميديّة المُعزوّلة من عينات سريريّة بطريقة العدة الجاهزة وفي ظروف ترحيل (اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف).



No	Isolates	No. of plasmid $\leq 10000$ bp	No. of Mega plasmid $\geq 10000$ bp
1	Kp (E)	4	-
2	Ec (E)	2	-
3	Kp (E)	4	-
4	Ec (E)	1	-
5	Kp (E)	3	-
6	Ko (E)	-	2
7	Rp (E)	3	-
8	Ec (E)	1	2
9	Ec (E)	1	-
10	Ec (E)	-	1
11	Ec (E)	3	-
12	Ec (E)	-	1

شكل (12-4) الحزم البلازميديّة المُعزوّلة من عينات بيئيّة بطريقة العدة الجاهزة وفي ظروف ترحيل (اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف)

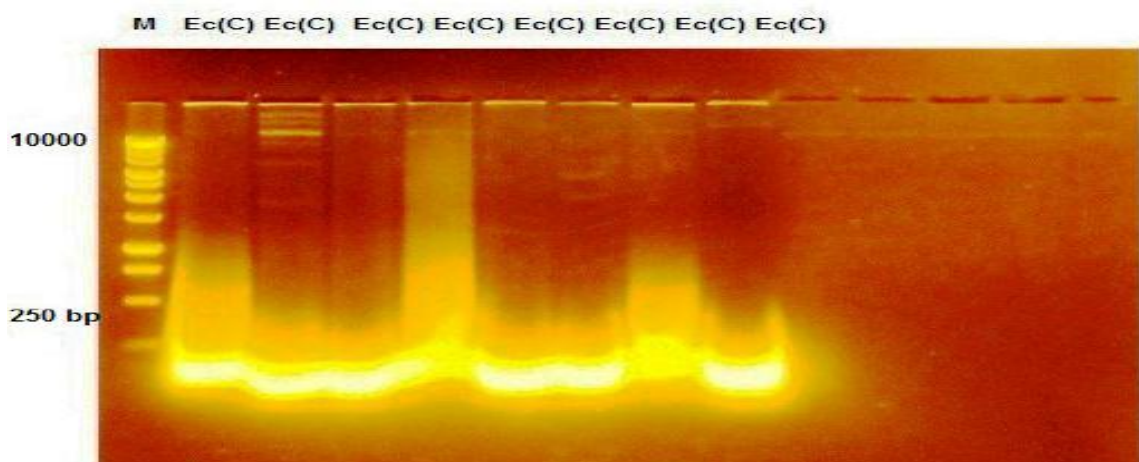


No.	Isolates	No. of plasmid $\leq$ 10000 bp	No. of plasmid $\geq$ 10000 bp
1	Kp (E)	1	-
2	Kp (E)	1	-
3	Ec (E)	1	-
4	Kp (E)	1	-
5	Ec (E)	-	1
6	Ec (E)	1	-
7	Kp (E)	1	-
8	Ec (E)	3	-
9	Kp (E)	1	-
10	Kp (E)	1	-
11	Ec (E)	1	-
12	Ec (E)	1	-

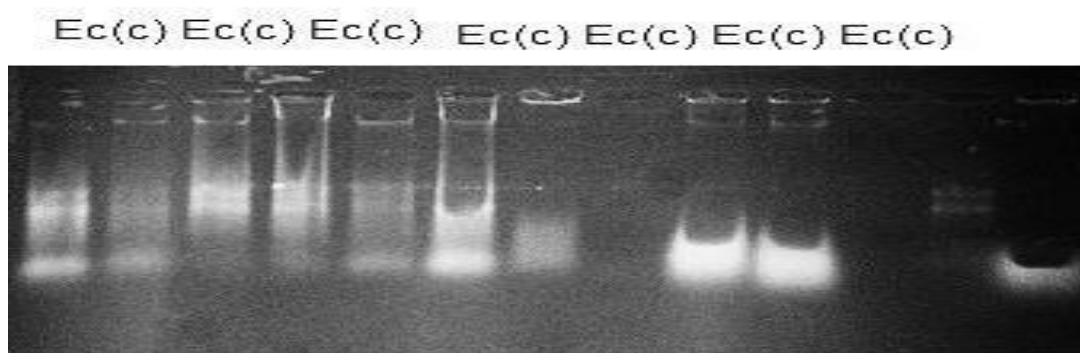
شكل (13-4) الحزم البلازميدية المعزلة من عينات بيئية بطريقة العدة الجاهزة وفي ظروف ترحيل (اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف).

#### 6-4-2 استخلاص البلازميدات بالطريقة القاعدية (المانول) Alkaline method

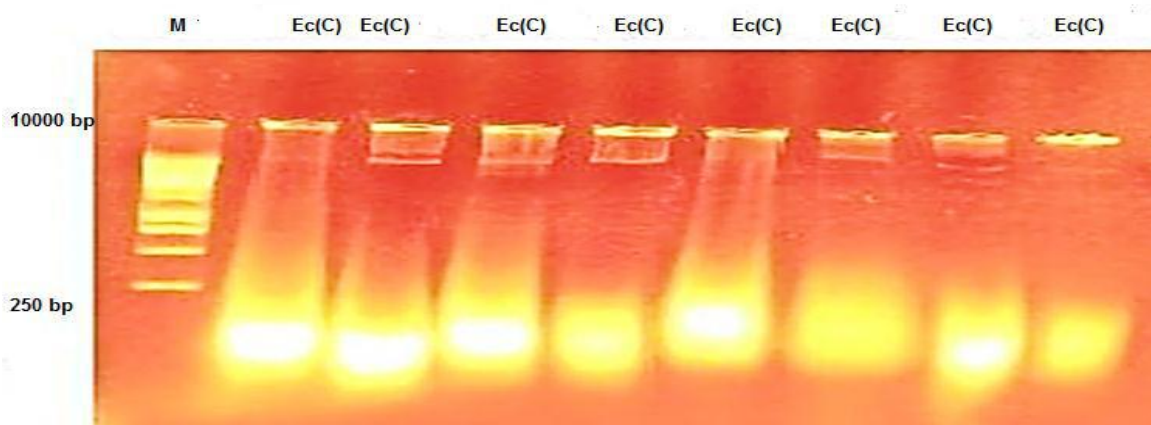
اظهر استعمال الطريقة القاعدية الروتينية لاستخلاص البلازميد صورة اوضح لعزل البلازميدات التي تزيد احجامها عن 10000 زوج قاعديي الشكل (14-4)، (15-4)، (16-4). يوضح الشكل (17-4) مقارنة لذات العينات عند الاستخلاص باستعمال العدة الجاهزة والطريقة الروتينية.



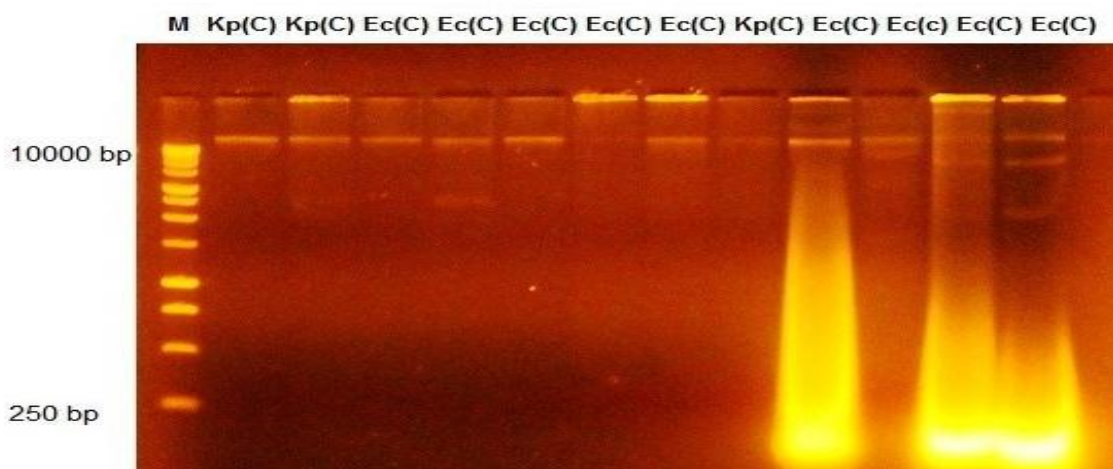
شكل (4-4) الحزم البلازميديه المعزلة من عينات سريرية بطريقة المانول القاعدي وفي ظروف (ترحيل اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف)



شكل (4-5) الحزم البلازميديه المعزلة من عينات سريرية بطريقة المانول القاعدي وفي ظروف ترحيل ( اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف )



شكل (4-16) الحزم البلازميديه المعزولة من عينات سريرية بطريقة المانول القاعدي وفي ظروف ترحيل ( اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف).



شكل (4-17) الحزم البلازميديه المعزولة من عينات سريرية بطريقة المانول القاعدي وطريقة العدة الجاهزة وفي ظروف ترحيل ( اكاروز 1% وفرق جهد 70 فولت ولمدة ساعة ونصف).

## 7-4 تحديد البلازميدات Curing plasmid

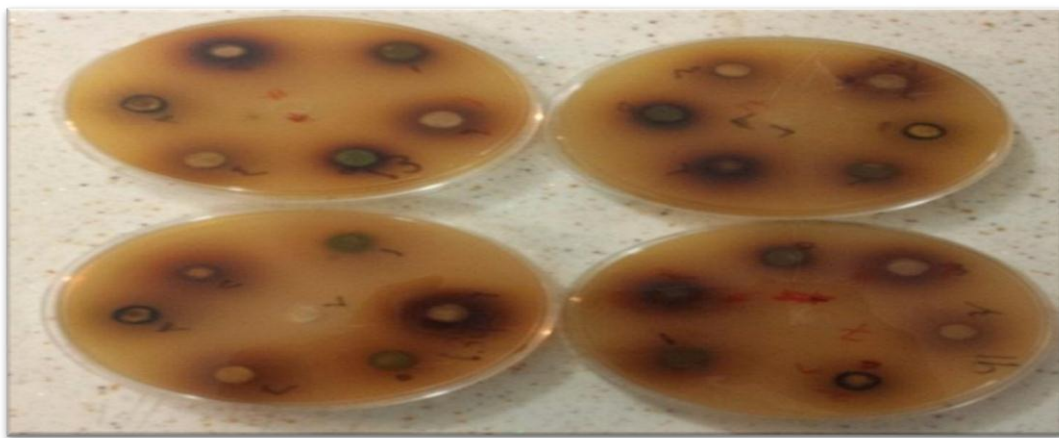
### 1-7-4 الفعالية المباشرة للمستخلص النباتي في البكتيريا

تم دراسة فعالية مستخلصات اوراق النباتات بتركيز الكحولي والمائي ( اوراق الزيتون ، الكالبتوس،الحلبة) بتركيز 600mg/ml ، فضلاً عن مادة SDS (3%) المحيدة وذلك باستعمال طريقة الحفر.

بعد زرع الانواع المدروسة [ Ec (139),Ec (133),Ec (91),Kp (13) ] بطريقة الفرش على الاكاك الصلب ، نتائج الدراسة اظهرت عدم تاثير الانواع البكتيرية بالمستخلصات النباتية المستعملة ولا بمادة SDS إذ نمت البكتيريا بشكل كثيف ولم تظهر أية منطقة لتنبيط ماعدا مادة الحلبة المائي التي اظهرت تاثيراً متوسطاً في العزلات كما في الجدول (4-6). إذ اثر مستخلص الحلبة المائي على بكتيريا الايكولاي إذ تكونت منطقة تنبيط بقطر 7 ملم وايضا في بكتيريا *K.peumoniae* إذ تكونت منطقة تنبيط بقطر 6 ملم، الشكل (18-4)

جدول(4-6) مناطق التنبيط الناتجة من تاثير المستخلصات النباتية في البكتيريا

المستخلص النباتي	91 <i>E. coli</i>	13 <i>K. peumoniae</i>	133 <i>E. coli</i>	139 <i>E.coli</i>
	قطر منطقة التنبيط بالملم			
كالبتوس كحولي	-	-	-	-
كالبتوس مائي	-	-	-	-
حلبة كحولي	-	-	-	-
حلبة مائي	7 ملم	6مم	8 ملم	7 ملم
اوراق زيتون كحولي	-	-	-	-
اوراق زيتون مائي	-	-	-	-
SDS 3 %	-	-	-	-



شكل ( 4-18 ) مناطق التثبيط الناتجة من تأثير المستخلص النباتي في البكتيريا قيد الدراسة

#### 4-7-2 التركيز المثبط الادنى MIC للمستخلص النباتي

تم تحديد قيمة التركيز المثبط الادنى Minimum Inhibitory Concentration للمستخلصات النباتية ( اوراق الزيتون ، الكالبتوس ، الحلبة ) في الوسط السائل ( ماء البيبتيون ) وذلك بعمل تخفيف مضاعفة متسلسلة ( 1/2 ، 1/4 ، 1/8 ) لكل عينة من التركيز الاصلی . انتخبت عزلتان من الانواع المدرسة لتحديد MIC : عزلة رقم ( 133 ) وعزلة رقم ( 13 ) E.coli و K.pneumoniae وسجلت النتائج كما في جدول ( 7-4 ).

جدول ( 7-4 ) كثافة نمو المستعمرات البكتيرية وتحديد الـ MIC

البكتيريا	التركيز	SDS	زيتون مائي	زيتون حولي	حلبة مائي	حلبة حولي	كالبتوس مائي	كالبتوس حولي
Ec (C)133	2/1	+	+	++	+	++	++	++
	4/1	+++	++	++	++	++	++	++
	8/1	+++	+++	+++	+++	+++	+++	+++
Kp(E)13	2/1	+	+	+	+	+	+	+
	4/1	++	++	++	+	+	++	++
	8/1	+++	+++	+++	+++	+	+++	+++

+ يشير الى النمو الضعيف للمستعمرات البكتيرية ، ++ يشير الى النمو المتوسط للمستعمرات البكتيرية

+++ يشير الى النمو مستعمرات البكتيرية بدرجة كثيفة

من خلال الجدول المبين اعلاه نلاحظ حصول نمو كثيف عند التخفيف الثالث 8/1 الكل من العزلتين واتجاه المستخلصات المائية والكحولية ومركب SDS، واقل كثافة نمو عند التخفيف 2/1. تم انتخاب مستعمرات للعزلة 13 (*K.pneumonia*) المعاملة بمستخلص الحلبة الكحولي و مستخلص الزيتون الكحولي والعزلة 133 (*E.coli*) المعاملة بمستخلص كالبتوس المائي و المعاملة بـ 3% SDS لاختبار كفاءة التحييد و علاقتها بفعالية المضادات الحيوانية.

جدول (4-8) اختبار الحساسية للعزلات المنتحبة بعد معاملتها بالمستخلصات النباتية

رقم العينة	Anoxicillin	Ampicillin	Ceftriaxone	Ceftazidime	Cefepime	Amikacin	Gentamicin	Tobramycin	Impenem	Meropenem	Aztreonam	Ciprofloxacin	Levofloxacin	Trimethopime SulfaMethazole	Nitrofurantion
13 قبل	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	S	S	S	R
O-A بعد 13	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	S	S	S	S
L-A بعد 13	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R	R	S	S	R	S
133 قبل	R	R	R	R	R	R	S	R	S	R	R	R	R	R	S
U-W بعد 133	R	R	R	R	R	S	S	R	S	S	S	S	S	R	R
SDS بعد 133	S	S	S	R	R	S	S	S	S	S	R	R	S	S	R

= يشير الى العزلة المقاومة، S = يشير الى العزلة الحساسة، O-A = يشير الى مستخلص الزيتون الكحولي، R = يشير الى مستخلص اليوكالبتوس المائي، L-A = يشير الى مستخلص الحلبة الكحولي

U-W = يشير الى مستخلص اليوكالبتوس المائي، A = يشير الى مستخلص الحلبة الكحولي



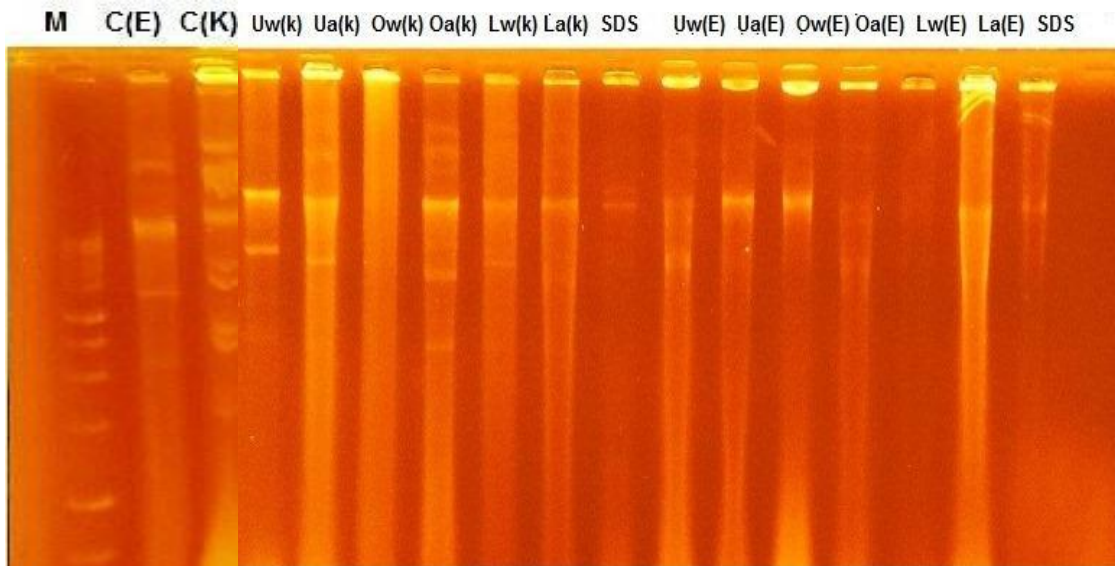
شكل ( 4-19) تجربة اختبار الحساسية للعزلات بعد معاملتها بالمستخلصات النباتية

بيّنت نتائج اختبار الحساسية للمستعمرات المنتخبة تغييراً واضحاً في قابلية المقاومة للمضادات الحيوية، زادت نسبة الحساسية للمضادات لعزلة *E.coli* من 20% إلى 46.6% عند المعاملة مع مستخلص الكالبتوس المائي وبنسبة 66.6% عند المعاملة بمركب SDS . من جهة أخرى اظهرت عزلة *Klebsiella* تبايناً في قابلية تأثير المضادات الحيوية، ظهرت الحساسية لمضاد Amikacin و Nitrofuranion و Meropenem و Impenem بعد المعاملة بمستخلص الزيتون الكحولي.

اظهرت عزلة *Klebsiella* المعاملة بمستخلص الحلبة الكحولي حساسية ضد Amikacin و Trimethopime و Sulfa methazole و Meropenem و Nitrofuranion و Tobramycin ، تراوحت نسب التأثير في الحساسية بين 40% إلى 46.6% .

#### 3-7-4 تأثير المستخلص في عملية تحيد الدنا البلازميدي عند استخلاصه بطريقة التحلل القاعدي

بعد ان تم اجراء عملية الاستخلاص بطريقة التحلل القاعدي على العزلتين 13 و 133 المعاملتين بمستخلص المائي والكحولي من الكالبتوس، الحلبة، الزيتون وكذلك بـ SDS لوحظ حدوث عملية تحيد بلازميد واحد للعزلة (Kp13) المعاملة بمستخلص الكالبتوس المائي والكحولي والحلبة المائي مقارنة مع عزلة السيطرة اما العزلة المعاملة بمستخلص الزيتون المائي فقد حصل تحيد لثلاث بلازميدات، ولم تتأثر بمستخلص الزيتون الكحولي اذا احتفظت بجميع البلازميدات . وفقدت بلازميدين عند معاملتها بمادة SDS . العزلة رقم 133 حصل فقدان بلازميدين لكل من مستخلص الكالبتوس المائي والزيتون الكحولي والمائي والحلبة المائي وفقدت بلازميد واحد عند معاملتها بمستخلص الكالبتوس والحلبة الكحولي اما مادة SDS فقد حيدت ثلاثة بلازميدات.



شكل (20-4) عملية التحييد للبلازميدات بعد معاملتها بالمستخلصات النباتية

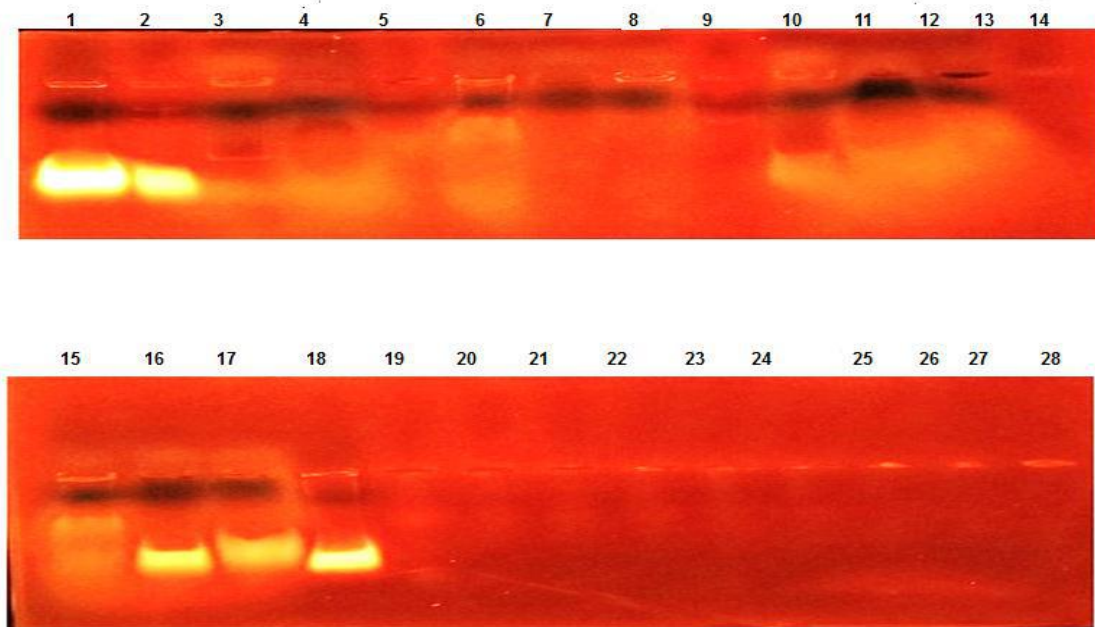
$U_w$  = تشير الى مستخلص اليووكالبتوس المائي،  $U_a$  = تشير الى مستخلص اليووكالبتوس الكحولي  
 $L_w$  = تشير الى مستخلص الحبة المائي،  $L_a$  = تشير الى مستخلص الحبة الكحولي  
 $O_w$  = تشير الى مستخلص الزيتون الكحولي،  $O_a$  = تشير الى مستخلص الزيتون المائي  
 $E$  = تشير الى عزلة بكتيريا الكلبيسلا الرئوية،  $K$  = تشير الى عزلة بكتيريا القولون  
 $CK$  = يشير الى كونترول للعزلة الكلبيسلا الرئوية،  $CE$  = يشير الى كونترول للعزلة بكتيريا القولون

يظهر من الصورة اعلاه ان بكتيريا القولون كانت اكثر تاثراً بالمستخلصات النباتية المستعملة من بكتيريا *K. pneumoniae*

#### 4-7-4 التأثير المباشر للمستخلص النباتي في الدنا البلازميدي

تم اختيار اربع عزلات ذات المحتوى البلازميدي المتعدد وهي :  $[Ec(91), Kp(13)]$  ومن ثم اضافة المستخلص النباتي (الكاربتوس، حبة، زيتون) مع الدنا البلازميدي من العزلات المنتخبة وحضرن لمدة ساعة في درجة حرارة  $37^{\circ}C$  ورحت لمدة نصف ساعة ، وكانت النتائج كالتالي:

- أ- مستخلص الكالبتوس المائي سبب تأكل البلازميدات الثلاثة التي تحتويها العزلة 13 و 139 والتي يبلغ وزنها الجزيئي اصغر او يساوي 10000 زوج قاعدي.
- ب- مستخلص الكالبتوس الكحولي اثر بشكل واضح في البلازميد الكبير للعزلة 91 والتأثير نفسه كان واضحا على العزلة 133. اما في العزلة 13 احتفظت على البلازميد الصغير ولم تتأثر.
- ج- مستخلص الحلبة المائي اثر في جميع الانواع البكتيرية للبلازميدات.
- د- مستخلص الحلبة الكحولي اثر في جميع الانواع البكتيرية للبلازميدات ولكنه لم يؤثر في البلازميدات الكبيرة الموجودة في العزلة 133.
- ه- مستخلص الزيتون المائي اثر على الحزم البلازميدية.
- و- مستخلص الزيتون الكحولي اثر فقط في البلازميد في جميع العزلات.
- ي- SDS بتركيز 1% اثر في البلازميدات الصغيرة في العزلة رقم 133 و 139 اما عزلة 13 فقد احتفظت ببلازميد واحد فقط وفقدت اثنان .



الشكل (21-4) تأثير المستخلصات النباتية بشكل مباشر في حزم البلازميد

- 7-6-5-4-3-2-1 = يشير الى عزلة رقم 91 المعاملة بمستخلص الكالبتوس الكحولي والمائي والحلبة الكحولي والمائي والزيتون الكحولي والمائي و SDS على التوالي
- 14-13-12-11-10-9-8 = يشير الى العزلة رقم 13 المعاملة بمستخلص الكالبتوس الكحولي والمائي والحلبة الكحولي والمائي والزيتون الكحولي والمائي و SDS على التوالي
- 15-16-17-18-19-20-21 = يشير الى العزلة رقم 133 المعاملة بمستخلص الكالبتوس الكحولي والمائي والحلبة الكحولي والمائي والزيتون الكحولي والمائي و SDS على التوالي
- 22-23-24-25-26-27-28 = يشير الى العزلة رقم 139 المعاملة بمستخلص الكالبتوس الكحولي والمائي والحلبة الكحولي والمائي والزيتون الكحولي والمائي و SDS على التوالي



المناقشة

*Discussion*

## 1-5 العزل والتشخيص Isolation and diagnosis

### 1-1-5 العينات السريرية Clinical sample

تؤكد الدراسات الحديثة اهمية البكتيريا المخمرة لسكر اللاكتوز في الاصابات السريرية في المستشفيات. ففي الدراسة الحالية تم جمع 98 عزلة سريرية تعود لبكتيريا العائلة المغوية من مستشفيات بغداد المتخصصة.

بعد اجراء الفحوصات التشخيصية و الزرعية اظهرت النتائج ان كلاً من بكتيريا *E.coli* و *K.pneumoniae* هي اكثرا الانواع شيوعاً. في احدى الدراسات السابقة تم جمع حوالي 812 عينة من مرضى المستشفيات، كان اول نوع بكتيري معزول هو *E.coli* من عينات الادrar والثانية هي بكتيريا *Enterobacter* والسادس هي *Klebsiella* ، لكن من عينات الدم فان بكتيريا *E.coli* سجلت رابعاً وخامساً على التوالي (Japoni et al.,2009). اشار Beyene and Tsegaye,2011) في دراستهما للكشف عن مسببات التهاب المغاری البولية ان مجموعة بكتيريا السالبة لصبغة كرام ومنها *E.coli* كانت من المسببات الأكثر شيوعاً في التهابات المسالك البولية .

البكتيريا السالبة لصبغة كرام عادة لا تتوارد في البيئة الجافة من الجلد الطبيعي ( Chiller et al.,2001 ) لكنها تتوارد في بعض الاحيان في مناطق الثنيات الرطبة التي تسمح بنمو بكتيريا *.Acintobacter*

بينت الدراسة الحالية ان بكتيريا *Citrobacter freundii* و *Escherichia coli* هي اكثرا الانواع المخمرة لسكر اللاكتوز المعزولة من الادرار. في دراسة سابقة تم فيها جمع العينات من التهابات العمليات الجراحية المزمنة سجلت بكتيريا *E.coli* و *Serratia spp* في المرتبة السادسة والسابعة من بين الكائنات الحية المعزولة (Wolcott et al.,2009).

كانت *K. pneumoniae* المعزولة من عينات القشع هي الاكثر شيوعاً، في حين اشار (Cukic, 2013) في دراسته لعينات القشع ان اول بكتيريا شائعة ومسببة لالتهاب الرئوي من وحدة العناية المركزة هي *Enterobacter* و *E.coli* و *Klebsiella* ثالثاً ورابعاً وسادساً على التوالي يتضح من نتائج الدراسة الحالية الى اهمية بكتيريا القولون كنوع منتشر بشكل واسع ضمن العينات السريرية لاسيما في عينات الادرار للأشخاص المصابين بالتهابات المجاري البولية .

### 1-1-1-5 علاقة العمر والجنس بالاصابة بالبكتيريا قيد الدراسة

اظهرت نتائج التحليل الاحصائي لـ 98 عزلة تعود لانواع بكتيرية مختلفة ولاجناس وفئات عمرية مختلفة ، ان بكتيريا *E.coli* كانت تشكل النسبة الاكثر من بين الانواع الاخرى وذلك يعود الى ان معظم عينات التي تم الحصول عليها هي من عينات الادرار ، قد يكون سبب انتشارها بهذه النسب الى شيوع التهابات المجاري البولية بين معظم الفئات العمرية ولان بكتيريا *E.coli* تعد المسبب الرئيس لهذا المرض (Johnson, 1991).

اظهرت النتائج الحالية ان النساء اكثر عرضة للاصابة من الرجال ببكتيريا *E.coli* بنسبة 48 % وهذا يتفق مع ماتوصل اليه نانكلى وعبد الرحمن (2015) اللذان وجدا ان بكتيريا *E.coli* كانت اكثر ظهوراً في الاناث المصابة بالتهابات المجاري البولية. يعود السبب الى الاختلافات الفسلجية بين الجنسين إذ تصاب الاناث مرة واحدة على الاقل في مرحلة ما من حياتهن. كما يعد تكرار الإصابة امراً شائعاً ، هذا يرجع الى الطبيعة التشريحية الأنوثية من حيث قصر الأحليل وقربه الكبير من فتحة المستقيم والعلاقة الجنسية والتاريخ العائلي (Nicolle, 2008). اما الذكور فان نسبة الاصابة بالامراض تنخفض بسبب افرازات البروستات التي تعمل كمادة مطهرة ومضادة للجراثيم وبذلك تحمي الجهاز البولي الذكري (Westwood et al., 2005)، اما بكتيريا *K.pneumoniae* فقد كانت اكثر شيوعاً في عينات القشع إذ ترتبط اصابة الجهاز التنفسى بهذا النوع البكتيري وايضاً تعد من اهم مسببات

الامراض المكتسبة بالمستشفيات (Cukic , 2013). هذا يتفق مع ماتوصل (Jasim,2012) الذي اشار الى ان توزيع عزلات بكتيريا *K.pneumoniae* المعزولة من مصادر سريرية كانت اعلى نسبة عزل لها من عينات القشع التي بلغت نسبتها 19 % كما كانت نسبة عزلات *K.pneumoniae* من الادرار هي 1.7 % .

بيّنت النتائج ايضا اصابة الاطفال ذوي الفئة العمرية التي تتراوح بين 1-10 سنوات ببكتيريا القولون اكثرا من الفئات العمرية الاخرى وهذا يعود الى ضعف البنية الجسدية للطفل او اتباع طرائق خاطئة لتنظيف منطقة الشرج مما ساعد على انتقال الجراثيم والاصابة بالأمراض .(Cavagnaro, 2005)

## 5-2 العينات البيئية Environmental samples

تعد عملية فحص الاعداد الحية للبكتيريا من الفحوصات المهمة والمميزة في مجال تقييم المياه إذ يتضمن فحص جميع الانواع البكتيرية ،كما و يعد هذا الفحص دليلاً مناسباً لكافأة عملية التعقيم ومن ثم صلاحية الماء للاستهلاك .

كانت نتائج العد الكلي للبكتيريا الحية في عينات المياه هي  $26.3 \times 10^4$  ، في دراسة سابقة لاحد الباحثين عن التلوث الميكروبي لنهر الحلة وجد ان الاعداد الحية للبكتيريا المعزولة بلغ حوالي  $1.75 \times 10^{-4}$  خلية/مل (Abo Nasrya,2009)

قد ترجع اسباب ازدياد اعداد البكتيريا في المياه الى توفر الظروف الملائمة لنمو وتكاثر البكتيريا، او وجود مستويات عالية من المواد العضوية او انخفاض منسوب مياه دجلة واستقباله لكميات كبيرة من مياه الصرف الصحي التي قد يكون مصدرها المنازل القريبة من منطقة الدراسة او تأثير درجات الحرارة.

في دراسة محلية لدراسة بعض الملوثات البكتيرية لنهر الفرات وحتى نهاية مجرى النهر في منطقة الفلوجة وبحيرتي الثرثار والحبانية ، اظهرت النتائج ان العدد الكلي للانواع البكتيرية في المياه خلال مدة الدراسة تراوحت ( $314 \times 10^4$ - $70$ ) خلية /مل (عبد الرحمن وآخرون, 2009). يعد وجود البكتيريا في الطبقة السطحية ظاهرة طبيعية وتكون جزءاً من التركيب الحي للنظام البيئي ولكن عند وجود مصدر للتلوث العضوي كفضلات الانسان تساعد على زيادة الانواع البكتيرية وتنوعها (Hynes, 1974). في دراسة محلية اجريت لنهر دجلة خلال شهر اغسطس وسبتمبر اشار فيها الباحث الى ان الاعداد الحية للبكتيريا تراوحت ما بين  $1.28 \times 10^3$ - $10 \times 10^4$  خلية/مل . (Ibrahim *et al.*, 2013) .

في الدراسة الحالية كانت الاعداد البكتيرية الحية في عينات التربة العضوية هي  $125.69 \times 10^4$  خلية/مل . اشار (Najmadeen, 2011) الى ان الاعداد البكتيرية في التربة كانت تتراوح بين  $8.77 \times 10^4$ - $6.07$  خلية/مل ويتاثر توزيع الاحياء المجهرية في التربة بنسبة الرطوبة والمواد العضوية او الغذائية التي تحويها. وجد في دراسة سابقة اجريت في مصر للتربة العضوية في موقعين يتم سقيها بطرائق مختلفة ، ان الاعداد الحية للبكتيريا المعزولة كانت تتراوح من  $27 \times 31 \times 10^3$  في فصل الصيف و  $8-23 \times 10^2$  في فصل الشتاء (Bahig *et al.*, 2008) .

تحتوي فضلات الدجاج عدداً كبيراً ومتنوعاً من الكائنات الحية الدقيقة ، ويعد سبب اختيار عينات من فضلات الدجاج في هذه الدراسة الى سهولة اخذ العينات واهميتها في نقل الامراض الى السلسلة الغذائية للانسان. اغلب الدراسات الحالية تؤكد ان البكتيريا المعوية يكون مصدرها الرئيس من الفضلات .( Sekelja *et al.*, 2012)

بيّنت نتائج الدراسة الحالية ان الاعداد البكتيرية في فضلات الدجاج بلغت  $639.43 \times 10^4$  خلية/مل إذ تعد بكتيريا *E. coli* اكثراً انتشاراً في فضلات الدواجن . ( Adeleke and Omafuvbe ,2011)

تعد بكتيريا القولون جزءاً من النسيط الطبيعي للقناة المعاوية للانسان والدواجن وحيوانات اخرى الانها من الممكن ان تكون مرضية لكليهما (Brooks *et al.*,2010)

في دراسة عالمية اجريت على فضلات الحيوانات ومن ضمنها فضلات الدجاج اشارت الى ان اكثراً من 1000 مستعمرة بكتيرية نامية يمكن ان تظهر لكل غرام واحد من فضلات الدواجن ولمدة ساعة واحدة من الحمض (Chien *et al.*,2011) .

بعد ان تم الحصول على 85 عزلة من مجموع العينات الماخوذة (85 عينة) من مصادر مختلفة من البيئة وبواقع مكررين لكل موقع إذ جمعت العينات من التربة المسمندة بسماد عضوي والمياه وفضلات الدجاج وكانت النسب المستحصلة من هذه الدراسة تشير الى ان البكتيريا المخمرة لسكر اللاكتوز والمعزولة من العينات البيئية هي الاكثر شيوعاً فقد سجلت تواجد بكتيريا *E.coli* بنسبة 54.1 % من اجمالي العينات ثم *K.pneumonia* وبنسبة 36.4 % .

تعد هذه الانواع الشائعة هي مؤشرات او دلالة على تلوث وجود خطر يهدد صحة الانسان والتي تتضمن القولونيات ومنها بكتيريا *E.coli* والمكورات المعاوية *Pseudomonas* *Enterococci* *Aeromonas* و *Clostridium perfringer* . (Fewtrell and Bartram, 2001)

اشار حتّى ،(2009 ) الى ان المياه السطحية لنهرى دجلة وديالى جنوب بغداد وبعمق 1م كانت اكثراً تلوثاً ببكتيريا *Faecal coliform* . في دراسات محلية سابقة اشار عبد الرحمن واخرون ، (2009) الى ان البكتيريا العائلة المعاوية شكلت اعلى نسبة من مجموع العزلات المشخصة والمعزولة من عينات

المياه لنهر الفرات إذ كانت 81% وهذه الاجناس هي:

*Proteus mirabilis, Citrobacter, Salmonella spp, spp ,*

في دراسة اخرى عزلت انواع بكتيرية مختلفة من المياه وشملت كل من بكتيريا :

*Vibrio cholera ,Serratia plymuthica, Serratia ficaria ,Klebsiella pneumonia*

*Rahnella aquatilis ,Proteus mirabilis, Citrobacter ,Aeromonas hydrophila*

.(Mohammed ,2011) *Enterobacter cloacae* و *Pseudomonas aeruginosa*

اظهرت الدراسة الحالية تواجد جنس *Raoultella planticola* في عينات المياه لأول مرة في منطقة

الدراسة في محافظة بغداد ، إذ ظهر في احدى الدراسات المحلية لمحافظة الانبار هذا النوع و تم عزله

من عينات بيئية مختلفة شملت الترب الزراعية وحظائر الحيوانات ومياه النهر ومياه الصرف الصحي

(عبد وآخرون,2012) .

اشارت دراسة للتربة الزراعية ان مجموعة الكاما بكتيرية *Gammaproteobacteria* التي تضم

العائلة المعاوية شكلت نسبة 3.5% من مجموع 751 (Sides,2010) .اما بكتيريا غير المخمرة لسكر

اللاكتوز مثل *Burkholderia Cepacia ,Chryseomonas Pseudomonas,*

*Aeromonas,hyrophis* هي من الأنواع الأكثر شيوعاً في التربة العضوية

.(Bahig et al.,2008)

### **3-5 التشخيص Diagnosis**

تعد عملية التشخيص من العمليات الهامة في الدراسة البكتريولوجية للتوصيل لنوع البكتيري

المدروس ، فبعد الحصول على 98 من العينات السريرية من مستشفيات بغداد وزرعها على وسط

الماكونكي واختيار المستعمرات التي تظهر بلون وردي على هذا الوسط بسبب قدرتها على تخمير

سكر اللاكتوز . تم اجراء الاختبارات البايوكيمية باستعمال 9 اختبارات خطوة اولية للتشخيص

لكنها لا يمكن ان تكشف عن كل الانواع البكتيرية إذ يمكن اعتمادها للتشخيص على مستوى الجنس وذلك لأن هذه الاختبارات التقليدية يمكن ان تخضع لتخمين من قبل الباحث او العامل المختبرى فضلاً عن حاجتها لمزيد من الجهد والوقت والدقة، لذلك تم الاعتماد على تقنية اكثر تطوراً وادق في التشخيص خطوة تاكيدية بوساطة استعمال الجهاز الالي الفايتك إذ تم ادخال 183 عينة منقاة للتشخيصها بوساطة هذا الجهاز الالي الذي يوفر 64 اختباراً بابيوكيميائياً ومن ضمنها 18 اختباراً انزيمياً في هذه الدراسة تم الحصول على خمسة انواع تابعة لمجموعة بكتيريا العائلة المغوية من العينات السريرية وهي : *Serratia marcescens*, *Escherichia coli*, *K.pneumoniae* العينات السريرية وهي : *Enterobacter aerogenes*, *Citrobacter freundii* *Raoultella* , *K.oxytoca* , *Escherichia coli* *Klebsiella pneumonia* البئية وهي *Burkholderia cepacia*, *Chryseomonas* , *Aeromonas hydrophila*, *planticola* .*Streptococcus faecalis luteola*

اجريت دراسة تم فيها اختيار 37 عزلة مختبرية تابعة لبكتيريا العائلة المغوية ، 28 منها تابعة لنوع *Enterobacter sakazakii* و 9 عزلات تابعة لانواع مختلفة لمجموعة بكتيريا العائلة المغوية، نتائج التشخيص بوساطة VITEK-2 اظهرت ان 28 عزلة كانت تابعة لبكتيريا *Enterobacter sakazakii* إذ كانت نسبة التشخيص لهذا النوع بوساطة هذا الجهاز هي 100% بينما الاصدار السابق ID32E لم يتعرف سوى على 71.4 % من هذه البكتيريا (Fanjat et al .,2007) . من المتوقع ان نظام 2 VITEK بالتزامن مع البطاقة ID-GNB من شأنها أن يعمل بشكل جيد في تشخيص افراد العائلة المغوية وانواع مختارة من البكتيريا غير المغوية non enteric في ظل ظروف المختبر السريري الروتيني المعقمة، ويعد هذا النظام اداة جديدة للتشخيص السريع لعصيات السالبة لصبغة كرام من العينات السريرية ( Fanjat et al .,2007).

استعمل وسط الكروم اكار CHROMagar المجهز من قبل الشركة الفرنسية لتشخيص العينات البيئية ولتفريقها على مستوى الجنس، مقارنةً مع وسط الماكونكي والـ EMB اللذين استعملما خطوة اولية في عزل المجاميع على اساس قدرتها على تخمير سكر اللاكتوز.

ووجد ان وسط الكروم يوفر الجهد والوقت في العزل لكنه يعد الوسط الاكثر كلفة والاقل توفرًا في المختبرات، يمكن ان يفيد وسط الكروم في المسح الوبائي في المستشفيات اذ يساعد في سرعة التشخيص ويمكن ان يوصى بها في الاستعمالات المختبرية الروتينية .

#### 4-5 التشخيص الجزيئي بوساطة التحرى عن مورثة 16SrRNA

بيّنت نتائج الدراسة باستعمال جين متخصص بنوع واحد (*E.coli*) وجود هذا الجين الذي يبلغ وزنه الجزيئي 544 زوج- قاعدي في جميع عزلات *E.coli* بيئية وسريرية و *S. marcescens* وبنسبة 100% . *C.freundii* و *K. oxytoca* *R. planticola*

من جهة اخرى ظهرت حزم بالوزن الجزيئي نفسه لكل من بكتيريا *E.aerogenes* وحزمتان بوزن 544 و <1500 لبكتيريا *K.peumoniae*. تشير عدد كبير من البحوث حول خصوصية البرائم-رات 16SrRNA في تشخيص الاجناس والمجموعات البكتيرية (Clarridge.,2004 ; Block and Ouellette.,2012) تشير دراسات اخرى الى اهمية 16S RNA في تشخيص النوع (Rahmani *et al.*, 2006). قد يرجع سبب ظهور حزمتين بدلاً من الحزمة الواحدة في النوع *K.peumoniae* الى تكرار الجين اي الوزن الجزيئي في الكروموسوم والبلازمید للعزلة نفسها حسب ماذكره موقع NCBI.

تؤكد الدراسة الحالية عدم اعتماد برایمر واحد 16SrRNA في تشخيص نوع او جنس بكتيري، وتؤكد على اهمية اعتماد الاختبارات البايكيمائية والانزيمية في التشخيص الاولى فضلاً عن التوجه نحو الية اعتماد تقنية التسلسل الجيني لتوضيح الاختلافات ان وجدت (Woo *et al.*, 2000). المقارنة

بوساطة تتابعات جين 16SrRNA يسمح بالتمييز والتفريق بين الكائنات الحية على مستوى الجنس والنوع والسلالات ،لكن هناك اكثرا من نوع واحد يمكن ان يشترك في تتبع جين معين .(Clarridge,2004)

يمكن ان تتشابه بكتيريا القولون في تتابعها الجيني مع اكثرا من 50 نوعاً تابعاً لبكتيريا العائلة المعاوية (Clarridge,2004) . يفضل ان يتم الاعتماد على كامل طول القطعة 16SrRNA التي يبلغ وزنها الجزيئي 1.500 زوج قاعدي لاسيما عند تشخيص نوع مكتشف حديثاً اي نوع جديد .(Kattar *et al.*,2001)

## 5- اختبار فحص الحساسية Sensitivity of antibiotic

ان استعمال المضادات الحيوية بشكل واسع النطاق وعشوائي ولمدد طويلة لاسيما المضادات ذات الطيف الواسع مثل السيفالوسبورينات في علاج امراض الانسان وفي تحسين نمو المواشي ساهم في ظهور سلالات بكتيرية ممرضة ومقاومة للمضادات ،فضلا عن العلاج الطبي بوساطة المضادات الحيوية ادى الى ازاحة جزء من المجاميع الجرثومية (الفلورا الطبيعية ) في القناة الهضمية ( Katzung,2004 ) .

تم اجراء فحص الحساسية للعزلات قيد الدراسة باستعمال مضادات حيوية تستعمل بشكل روتيني في المستشفيات العامة وايضا تعتمد في الكارت الخاص بفحص الحساسية في جهاز الفايتك .

اظهرت الدراسة الحالية مقاومة عالية ومتعددة للبكتيريا المخمرة لسكر اللاكتوز والتابعة للعائلة المعاوية اتجاه المضادات المستعملة . إذ كانت بكتيريا القولون *K.peumoniae* , *E.coli* اكثرا الانواع  $\beta$ -Lactam في اظهار صفة المقاومة العالية ،وهذه المقاومة كانت بشكل خاص لمجموعة مضادات بنسبة 100% لاسيما لمجموعة البنسليات (Ampicillin و Amoxcillin) التي تعد من اكبر المجاميع واكثرها شيوعاً وتستعمل بنطاق واسع في العالم (Tärnberg,2012).

وهذا يتفق مع ماتوصل اليه الحمداني وعباس،(2013) اللذان اشارا الى المقاومة العالية التي تبديها بكتيريا القولون لمضادات البيتا لاكتام والسيفالوسبورينات . استعملت مضادات البيتا لاكتام بشكل واسع وعشوائي في معالجة الاصابات الناتجة عن بكتيريا *E.coli*, *K.peumoniae* في العراق وفي دول اخرى وهذا ادى الى انتشار وظهور سلالات مقاومة (Hassan,2012)

اشارت دراسات عديدة سابقة الى المستويات العالية من التدفق الجيني بين انواع بكتيريا السالبة لصبغة كرام ومنها مجموعة العائلة المعاوية (Stechera et al, 2012) التي قد تفضل استعمال البلازميدات لعملية نقل صفة المقاومة بين افراد العائلة المعاوية .

يرجع سبب مقاومة بكتيريا *E.coli* والعائلة المعاوية للمضادات الحيوية هو القدرة على انتاج انزيمات ESBL التي تعمل على تحليل حلقة  $\beta$ -lactam بما في ذلك السيفالوسبورين والمونوباكتم ( Zurfluh et al.,2015)

الانواع التابعة لبكتيريا العائلة المعاوية والمعزولة من العينات السريرية تشفر لمعظم انزيمات ESBL بوساطة جينات blaCTX-M-15 وايضا في العينات البيئية بما في ذلك سطح المياه واسماك المياه العذبة ، تؤدي انواع من بلازميدات عدم التوافق دوراً رئيسياً في انتشار الافقى لهذه الجينات المقاومة للمضادات المتعددة (Zurfluh et al.,2015)

من اهم هذه الانزيمات هو TEM الذي قد يشفر لانتاجه جينات موجودة على البلازميد او على الكروموسوم (Brooks et al.,2010) يعد انزيم TEM-1 من الانزيمات الشائعة في مجموعة البكتيريا السالبة لصبغة كرام وهو المسؤول عن 90 % من مقاومة بكتيريا القولون لمضاد Ampicillin.

تعد انزيمات البيتا لاكتاميز مثل TEM β- AmpC β-lactamas و metallo β-lactamase مسؤولة عن المقاومة التي تبديها البكتيريا للمضادات الحيوية (السيفالوسبورينات الجيل الثالث -والجيل

الرابع) وايضاً مجموعة مضادات المونوباكتم (Essack *et al.*, 2004). في أحد البحوث اشار صبيحي،(2002) الى ان بكتيريا *K.pneumoniae* تمتلك بلازميداً كبير الحجم 89 كيلوزوج قاعدي ampicillin,kanamycin,chloramphenicol يعد مسؤولاً عن مقاومة هذه البكتيريا لمضادات البيتاالاكتاميز هي ليست صفة وعن مقاومة المتوسطة لمضاد Amikacin ان صفة انتاج انزيمات البيتاالاكتاميز هي ليست صفة مطلقة للعزلات البكتيرية كافة فقد تكون بعض العزلات البكتيرية غير منتجة لانزيمات البيتاالاكتاميز رغم مقاومتها لمضادات البيتاالاكتام لذاك تلجأ البكتيريا الى اليات اخرى لمقاومة مضادات البيتاالاكتام غير انتاجها لانزيمات البيتاالاكتاميز مثل عدم قدرة المضاد على اختراق طبقة الغشاء الخارجي للبكتيريا او امتلاكه لانظمة الدفق او ضعف الالفة بين المضاد وموقع الهدف . (Cherian *et al.*,2003 ; Schweizer , 2003)

اظهرت الانواع البكتيرية المعزولة مقاومة واضحة لمضادات الكوانين ، إذ كانت نسبة مقاومة بكتيريا القولون تتراوح بين 32-62 % اما الكلبسيلا فكانت (8.3-50%). في حين اشار (Al-Gerir,2012) في دراسته لاختبار الحساسية للكوانين ان النسبة كانت تتراوح بين .% (32-21).

تعمل مضادات الكوانين على تثبيط الحامض النووي البكتيري DNA من خلال ارتباطها بانزيم (Vanden Bogaard,2001) اشار (Hooper,2001) مؤدية الى موتها السريع الى ان سبب مقاومة الانواع البكتيرية لهذه المجموعة من المضادات هو حدوث طفرة كروموسومية تقلل نفاذية الغشاء الخلوي وتقلل من تراكم المضاد او حدوث تغير في خاصية DNA .

مجموعة مضادات الكاربنيم (Impenem,Meropenem) اظهرت جميع العزلات المستحصلة سواء من المستشفيات او البيئة حساسيتها ضد مجموعة مضادات الكاربنيم وبنسبة عالية . وهذا يتفق مع الذي توصل اليه محمد وآخرون،(2014) . التقارير المثبتة في البلدان العربية وفي الشرق الأوسط

تؤكد ان مقاومة افراد العائلة المعاوية لمضادات الكاربينيم هو امر نادر الحدوث ،في شبه القارة الهندية وفي مدينة نيودلهي ثبت امتلاك العزلات البكتيرية لانزيمات الكابينيم المسؤولة عن مقاومة المضادات (El-Herte *et al.*,2012) Carbapenems .

اما مضادات مجموعة الامينوكلايكوسدية (Amikacin,Tobramycin,Gentamicin) فقد تفوقت النسب المقاومة بين العزلات السريرية والبيئية فبعضها مقاوم وآخرى كانت حساسة . تستعمل هذه المضادات وبشكل واسع في المراكز الصحية لاسيما لعلاج الالتهابات التي تسببها مجموعة بكتيريا العائلة المعاوية (Turnidge,2003) قد يعود سبب المقاومة التي تبديها البكتيريا السالبة لصبغة كرام لهذه المجموعة من المضادات هو امتلاك هذه العزلات لانزيمات يشفر لها من قبل بلازميدات قابلة للتنقل تعمل على تحوير المضاد للمجموعة او تغيير في موقع الهدف الذي يمثل الوحدة الرايبوسومية الصغيرة 30-Subunit (Zorn *et al.*,2005) .

اما المضادات الاخرى مثل Nitrofuranation فكانت مقاومة جميع الانواع المدروسة لهذا المضاد عالية وترواحت بين 77-100 % . وهذا يتفق مع ماجاء Abid و Al- Amaar (2015) حول مقاومة بكتيريا Enterobacter cloacae لمضاد Nitrofuranation وبنسبة 100% .

## 5-6 التحري عن وجود البلازميدات Plasmid content

تعد عملية التحري عن وجود البلازميد والクロموسوم في الخلية البكتيرية مهمة جداً لمعرفة اسباب وعوامل الضراوة (Mayer 1988). تظهر اهمية دراسة المحتوى البلازميدي من خلال مقارنة البلازميدات المستخلصة من العزلات البكتيرية العائدة لنوع البكتيري نفسه او لانواع مختلفة وذلك عند وجود تماثل في عدد وحجم البلازميد المستخلص من النوع البكتيري الواحد وبين الانواع البكتيرية المختلفة (Threlfall and Frost,1990) . تمتاز الصفة المحمولة على بلازميد الى انها اكثر اهمية من تلك المحمولة على الكروموسوم وذلك لقابليتها على الانتقال وسرعة الانتشار بين

الانواع البكتيرية، تزداد اهمية البلازميدات عندما تشفّر لصفات مهمة منها المقاومة للعدد من المضادات الحيوية وانتقال هذه الصفة من البكتيريا المرضية الى غير المرضية مسببة مشاكل خطيرة .(Johnsen *et al.*,1991)

بيّنت نتائج الترحيل الكهربائي على هلام الاكاروز للدراسة الحالية احتواء 35 عزلة من اصل 48 عزلة على بلازميد ذات اوزان جزيئية بحجم 10000 زوج قاعدي اي بنسبة 75% كما موضح بالشكل (10-4) (11-4) (12-4) (13-4). احتواء 15 عزلات اي بنسبة 31.25% على بلازميدات ذات اوزان جزيئية كبيرة Mega plasmid تتجاوز 10000 زوج قاعدي. اظهرت معظم العزلات قيد الدراسة احتوائها على بلازميدات ذات وزن جزيئي مساوٍ لـ 10000 زوج قاعدي، اظهرت ايضاً بلازميدات متعددة تترواح اعدادها 1-4 بلازميدات في كل من *K.pneumonia*,*E.coli* .*E.aerogenes*, *Klebsiella oxytoca*, *Raoultella planticola*,

تبين الدراسة الحالية ان جميع العزلات البيئية احتوت على اكثر من بلازميد قد يصل الى 4 بلازميدات كما في بكتيريا *K.pneumouiae* بينما كانت معظم العزلات السريرية حاوية على بلازميد واحد فقط.

في دراسة اجريت في الصين لبكتيريا *K.pneumoniae* المعزولة من عينات سريرية انها تحتوي على بلازميدات بوزن جزيئي 90kb ويحمل جينات blactx-m-1 (Zhuo *et al.*, 2013) . دراسة اخرى بيّنت احتواء بكتيريا *E.coli* و *K.pneumouiae* المعزولة سريريا من جينات على بلازميدات تراوحت بين 9-26 kb (Adeyankinnu *et al.*,2014) .

في دراسة وجد ان البلازميدات المعزولة من بكتيريا *K.pneumouiae* و *E.coli* من عينات بيئية (المياه) ان وزنه الجزيئي يتراوح بين 4.36kb الى 23.13kb (Toba *et al.*,2015) بيّنت الدراسة الحالية ان *S. marcescens* لم تحتوي على بلازميدات، بينما اشارت احدى الدراسات احتواء

هذه البكتيريا على اثنين من البلازميدات الصغيرة بالوزن الجزيئي نفسه 4.3kb

(Mekhael and Yousif , 2009)

تعود اهمية دراسة البلازميدات للتحري عن عوامل الضراوة إذ ان بعض البلازميدات تكون حاملة للجينات التي تشير عن عامل ضراوة معين مثل بلازميد R-factor الموجود في معظم انواع البكتيريا المرضية وايضا انتقال صفة الضراوة بين الانواع البكتيرية (Barrow *et al.*,1986) يمكن الاستفادة من النسق البلازميدي كاحدى الطرائق المستعملة للتنميط وذلك لتحديد السلالات المتماثلة وتابعة لنوع البكتيري نفسه فضلاً عن التنميط المصلي والتنميط الكيموحيوي واختبارات فحص الحساسية ،اذ ساعدت هذه الطرائق التصنيفية في الدراسات والاستنتاجات الوبائية في حالات التسمم الغذائي او الاسهال ( Wachsmuth *et al.*,1991 ) وايضا في فهم تطور الامراض البكتيرية . (Mayer,1988 ) .

يعد النسق البلازميدي من المؤشرات الحديثة والمهمة في الاتجاه الطبي الذي يعرف بالوبائية الجزيئية ويفضل على الطرائق التصنيفية الاخرى لامكانية تطبيقها على انواع عديدة من البكتيريا . (Mayer,1988 ) .

## 5- 7 تحديد البلازميدات Curing plasmid

### 5-7-1 الفعالية غير المباشرة للمستخلص النباتي في بلازميدات البكتيريا

اثيرت في الاونة الاخيرة العديد من الشكوك حول مدى سلامة المضادات الحيوية من الناحية الصحية واصبح استعمالها مثيراً للجدل كونها ذات تأثيرات جانبية، لذا انصب الاهتمام على المصادر الطبيعية الكامنة في النباتات التي لا تمتلك تأثيرات سمية وتعد المركبات الفينولية من ابرز المضادات الميكروبية الطبيعية التي تشمل الفلافونيدات والثانينات والحوامض الفينولية .(Dahham *et al.*,2010)

بعد انتخاب اربع عزلات ، تم دراسة فعالية المستخلصات النباتية بتركيز الكحولي والمائي ( اوراق الزيتون ، الكالبتوس، الحبة) على هذه العزلات ، وبينت نتائج الدراسة عدم تأثير الانواع البكتيرية قيد الدراسة بالمستخلصات النباتية المستعملة ولا بمادة SDS إذ نمت البكتيريا بشكل كثيف ولم تظهر أية منطقة للتباطط ماعدا مادة الحبة المائي التي اظهرت تأثيراً متوسطاً في العزلات. قد يعود سبب عدم ظهور مناطق التباطط على وسط نمو البكتيريا المعامل بالمستخلص النباتي هو عدم قدرة المستخلص على تثبيط الكائنات المجهرية (البكتيريا ) او ان طريقة الحفر تعطي نتائج اقل فعالية وذلك لقلة الحجم او التركيز المطلوب. في دراسة سابقة لمعرفة تأثير مستخلص الزيتون الكحولي في نمو اربع عزلات من البكتيريا ، عزلتان سالبة لصبغة كرام *E.coli Klebsiella.spp* وعزلتان موجبة لصبغة كرام *Staphylococcus epidermidis ,S.aureus* اظهرت فعالية التباططة متفاوته لمستخلص اوراق الزيتون إذ كانت اكتر فعالية على بكتيريا *S.epidermidis* وكان تأثيره في بكتيريا *Klebsiella.spp* بقطر تثبيط 1 سم (حسن،2012).ووجد زين الدين واخرون،(2010) عند دراستهم الفعالية التضاديه للبكتيريا في المستخلصات المائية وبعض المركبات العضوية لسيقان نبات الحبة او راقها وجذورها وبذورها ضد ثلاثة أنواع من البكتيريا *Trigonella foenum graecum L.* السالبة لصبغة كرام *Klebsiella.spp* و *Pseud.aeruginosa* و *E.coli* وواحدة موجبة لصبغة كرام هي *Staph. aureus* بطريقة الانتشار في الحفر ، ووجد ان جميع المستخلصات لجميع الاجزاء النباتية لم تظهر أية فعالية تباططية لاي نوع من أنواع البكتيريا .

ونذكرت ناصر (2011) ان للمستخلص المائي المغلي لبذور الحبة فعالية تباططية ضد نمو *E.coli* و *Streptococcus pyogenes* و *Staph. aureus* . واظهر المستخلص نفسه تأثيراً واضحاً في النتام الجرح الناتج من الخمج البكتيري في مدة 17 يوما مقارنة مع المضاد الحيوي الجنتاميسين.

بعد ان تم تحديد التركيز المثبط الادنى للعزلات MIC ، انتخبت مستعمرات للعزلة 13 *K. pneumonia* المعاملة بمستخلص الحبة الكحولي و مستخلص الزيتون الكحولي والعزلة

المعاملة بمستخلص الكالبتوس المائي و المعاملة بـ SDS، لاختبار كفاءة التحبيط و علاقتها بفعالية المضادات الحياتية، زادت نسبة الحساسية للمضادات لعزلة الايكولاي من 20% الى 46.6% عند المعاملة مع مستخلص الكالبتوس المائي وبنسبة 66.6% عند المعاملة بمركب SDS ، من جهة اخرى اظهرت عزلة الكلبيسيلا تبايناً في قابلية تاثير المضادات الحيوية ، ظهرت الحساسية لمضاد Amikacin و Nitrofurantion و اختلفت الفعالية ضد Impenem و Meropenem بعد المعاملة بمستخلص الزيتون الكحولي، عزلة الكلبيسيلا المعاملة بمستخلص الحلبة الكحولي، اظهرت حساسية ضد Tobramycin Amikacin و Nitrofurantion و مقاومة Sulframethazole Trimethopime Meropenem ، تراوحت نسب التأثير في الحساسية بين 40% الى 46.6% .

قد يعود سبب فقدان المقاومة للمضادات المستعملة من قبل الانواع البكتيرية الى ان صفة المقاومة قد تكون محمولة على البلازميد . وفي احدى الدراسات التي استعمل فيها مستخلصات نباتات بذور الكتان والقرفة السرلانكية ونبات البلوط على بكتيريا القولون وجد ان هذه البكتيريا فقدت صفة المقاومة بنسبة 90% للمضادات الحيوية بعد ان كانت مقاومة لـ 16 مضاداً حيوياً وذلك لفقدانها البلازميد كانت تمتلكه بسبب عملية التحبيط بهذه المستخلصات .(Khder and Muhammed,2010)

## 2-7-5 تأثير المستخلص في عملية تحيد الدنا البلازميدي عند استخلاصه بطريقة التحلل القاعدي

تعد عملية تحيد وفقدان البلازميد المقاومة للمضادات الحيوية في السلالات المسيبة للأمراض أهمية كبيرة ، إذ تعد عملية مقاومة المضادات الحيوية من قبل الانواع البكتيرية من المشاكل الخطيرة ومن التحديات الصعبة للاطباء لايجاد العلاج المناسب والفعال وبدون اثار جانبية .

بعد ان تم اجراء عملية الاستخلاص بطريقة التحلل القاعدي للعزلتين 13 و133 المعاملتين بمستخلص (الكالبتوس،الحلبة،الزيتون) وبتركيزه المائي والكحولي وكذلك بـ SDS. اظهرت النتائج بان بكتيريا القولون كانت اكثر تاثراً بالمستخلصات النباتية المستعملة من بكتيريا الكلبسيلا الرئوية. في دراسة سابقة بينت ان مستخلص القرفة الكحولي يعد عاملً محيداً فعالاً يساعد على فقدان البلازميد من العزلات (Khder and Muhammed,2010).

في تجربة اخرى استعمل فيها الزيت الاساسي لنبات اكليل الجبل (الروزماري) في تحيد بلازميدات المقاومة للمضادات الحيوية. وتم تجربته على بكتيريا القولون *E.coli* إذ عمل هذا الزيت على فقدان البلازميد وفقدان الصفة المظهرية للمقاومة للمضادات الحيوية (Ahmed, 2010).

وجد ان نبات *Plumbago zeylanica* عامل محيي جيد في تحيد البلازميدات وذات كفاءة اعلى من العوامل المحيدة الاخرى مثل بروميد الاثيديوم او الاكردين البرتقالي (Patwardhan *et al.*,2015). اشار (فرج وغنية،2010) الى ان مادة SDS 1% تعد مادة محيدة فعالة لبلازميدات بكتيريا الكلبسيلا الرئوية اذ لوحظ فقدان المقاومة للمضادات الحيوية بنسبة 100-70%.

### 3-7-5 التأثير المباشر للمستخلص النباتي في الدنا البلازميدي

اظهرت الدراسة الحالية تأثير المستخلصات النباتية (الحلبة -الزيتون-الكارلتون) في البلازميدات المستخلصة إذ كانت مستخلصات الحلبة بتركيزها الكحولي والمائي ذات تأثير فعال في العزلات المنخبة اكثراً من الانواع الاخرى اذ سببت تاكل جميع انواع البلازميد. اشارت عدد من الدراسات الى اعتماد هذه التقنية في دراسة تأثير الم مواد الصيدلانية المصانعة . ( Prabhakara *et al.*, 2007; Al-Noor *et al.*, 2015)

استعملت بذور نبات حبة البركة وثمار نبات الثوم لدراسة تأثيرها في الدنا الكلي والدنا البلازميدي المستخلص ، وجد ان هذه المستخلصات تحفظ بشكلين بدللاً من ثلاثة وهو الشكل الحلقي المفتوح والخطي فضلاً عن الدنا الكروموسومي . اي ان المستخلص اضفى حماية للدنا البلازميدي من التحول الى الشكل الخطى (Haleem *et al.*,2013). ذلك لأن هذه المستخلصات ساهمت في حماية الدنا البلازميدي من خلال تكوين او اصر بين المستخلص النباتي و المركب تؤدي الى خفض فعاليته المحطمة للجزئية وبذلك اثبتت المستخلصات فعاليتها في ازاحة الجذور الحرة (Haleem *et al.*,2013) . او قد يغلف المستخلص النباتي موقع مستقبلات المضاد الحيوي.

الدراسة الحالية اظهرت ان بعض العزلات قد تحولت من الصفة الحساسة للمضادات الحيوية الى مقاومة اي ان لهذه المستخلصات النباتية لها تأثيران ايجابي او سلبي ، فهي اما ان تساهم في حماية جزئية الدنا البلازميدي من التحطيم وتحفظ بتشكيلها او تؤثر فيه وتحبيده ومن ثم يعمل المضاد بفعالية اكبر. في دراسة سابقة لمعرفة تأثير المضاد الحيوي الـ cephalexin المرتبط ببعض المعادن في المعزول من مصادر مختلفة منها الانسان،الحشرات،النبات ،البكتيريا اتبعت فيها طريقة DNA التأثير المباشر في الدنا والبلازميد في البكتيريا واظهرت تأثيرات مختلفة (Al-Noor *et al.*,2015)

# الاستنتاجات والتوصيات

*Conclusions and Recommendations*

## الاستنتاجات

- 1 - لوحظ ان اعلى نسبة لعزل بكتيريا العائلة المغوية المخمرة لسكر اللاكتوز كانت في عينات الادار في الاناث .
- 2- سجلت اعداد بكتيريا *E.coli* و *K.pneumonia* كاكثر الانواع شيوعاً سواء كان مصدرها بيئياً او سريرياً .
- 3- ظهور النوع *R.planticola* لأول مرة في محافظة بغداد ، وقد عزل من عينات المياه .
- 4- اظهرت العزلات قيد الدراسة مقاومة عالية لمضادات  $\beta$ -lactam مضادات الامينوكلايكوسيدية بالمرتبة الاولى ولمجموعة (amoxicillin، ceftazidime، ceftriaxone، ampicillin، cefepime) مضادات الامينوكلايكوسيدية بالمرتبة الثانية .
- 5- يعد التشخيص بجهاز الفايتك من اسهل وادق طرائق التشخيص في المختبرات الصحية وارخص منه في الطرائق الجزيئية والطرائق التقليدية .
- 6- امتلاك جميع العزلات البكتيرية المغوية المخمرة لسكر اللاكتوز على الجين التشخيصي 16SrRNA وبحجم 544 زوج قاعدي
- 7- امتلاك معظم العزلات قيد الدراسة على بلازميدات متعددة.
- 8 - امتلاك معظم الانواع البكتيرية المعزولة من البيئة على بلازميدات ذات وزن جزيئي يزيد عن 10000 زوج قاعدي.
- 9- تأثير المستخلصات النباتية (الكارلتون- الحلبة- الزيتون) في عملية تحديد البلازميدات .
- 10- بينت النتائج ان المستخلص المائي لنبات الحلبة له القدرة على تثبيط نمو بكتيريا *E.coli* و *K.pneumonia* .
- 11- تأثير بعض المستخلصات المستعملة في الدراسة في البلازميد والدنا الكلي بشكل مباشر.

## التوصيات

- 1- القيام بدراسة وراثية ومظهرية مستفيضة للنوع *R.planticola* المعزول من المياه لمعرفة مدى ضراوته وقدرته على احداث المرض.
- 2- استعمال نباتات طبية اخرى لمعرفة مدى تأثيرها في عملية تحديد البلازميدات لاستعمالها كطريقة علاجية بديلة ضد العزلات المقاومة للمضادات الحيوية .
- 3- التوصل الى اليات جديدة للحد من انتشار بكتيريا *K.pneumonia* و *E.coli*
- 4- دراسة اسباب انتشار المقاومة للمضادات في العينات السريرية من خلال دراسة الجينات التي تحمل صفة المقاومة التي قد تكون محمولة على البلازميد او ترانسبوزون .
- 5- الحد من استعمال المضادات الحيوية التي اظهرت مقاومة عالية لكل الانواع البكتيرية . (amoxicillin، ceftazidime، ceftriaxone ، ampicillin،cefepime)
- 6- البحث عن بريمارات متخصصة لـ 16S rRNA (الجين المتخصص ) للأنواع البكتيريا المعاوية.
- 7- اعتماد التسلسل الجيني للحزم البلازميدية والقطع الكروموموسومية المتماثلة في الاجناس والانواع المختلفة ، لتحديد نسبة التمايز والاختلاف في تسلسل القواعد النتروجينية .

المصادر

*References*

جواد، ذكرى عدنان. (2013). توزيع انواع الجنس *Citrobacter* ما بين العينات السريرية

والعينات البيئية للمستشفى التعليمي في جامعة النهرين ،مجلة جامعة كربلاء العلمية ،11(2).

حسن، انعام عبد الفادر. (2012) . تأثير مستخلص كحول الايثر النفطي الحار والبارد لوراق

الزيتون *Olea europea* في نمو بعض انواع البكتيريا الممرضة،مجلة كلية التربية الاساسية

.العدد 75.

الحيران ،اشراء لوي حمدان وفهد، مجید علي. (2012). دراسة الانماط المصلية لبكتيريا

القولونية المعزولة في مفاسق الدجاج ، مجلة الفرات للعلوم الزراعية ، 3 (2). 133 -142.

الزبيدي محمد مهدي ، عبد الحسين نورية. (2011) . تحديد دور البلازميدات في انتاج

البكتيروبين من الكلسيلا المرضية، المجلة العراقية للتقانات الحياتية. 15(12): 227-241.

عبد الرحمن ،ابراهيم عبد الكريم. زيدان،تحسين علي. سعود، وهران منعم.(2009) (دراسة

بعض الملوثات البكتيرية في مياه نهر الفرات وبحيرتي الحبانية والثرثار،مجلة جامعة

الأنبار للعلوم الصرفية،العدد3(3).

عبود،اما داود.عبد، أدهام علي. تركي،احمد محمد.(2012).عزل البكتيريا المنتجة لإنزيم

اليوريز من مصادر بيئية مختلفة في محافظة الأنبار ودراسة أهم العوامل المؤثرة في نشاطه

،مجلة الأنبار للعلوم الزراعية،المجلد 10 (1):185-197.

حيت ، واثق عباس. (2009). تشخيص وتوزيع بكتيريا القولون وبعض انواع البكتيريا الممرضة

مع مستوى تلوث المياه البرازي في نهري دجلة وديالى جنوب بغداد ،مجلة جامعة

النهرین،12:(4)42-50.

فرج ، ديمة نزار وقاسم، قيس قاسم.(2010). تحيد البلازميد لبكتيريا *Klebsiella pneumoniae* المعزولة محليا من التهابات المجاري البولية ودوره في المقاومة المتعددة للمضادات الحيوية، المجلة العراقية للعلوم، المجلد ٥١، العدد ٣، الصفحة ٤٢١-٤١٥.

قطب ، فوزي طه . (1981). النباتات الطبية زراعتها ومكوناتها . دار المرinx للنشر .

الرياض-161

منصور، احمد توفيق (2005). التطيب بالطعام ( الوقاية والعلاج بالغذاء الصحي). الطبعة الثانية، المطبعة الاهلية لنشر والتوزيع.

ناصر، ناريمان صالح (2011). دراسة تأثير المستخلص المائي المغلي للحلبة في بعض الأنواع البكتيرية. مجلة علوم الرافدين 22(2): 33 - 39.

يوسف منصور.(1989).تصنيف النباتات البرية.جامعة بغداد، وزارة التعليم العالي والبحث العلمي ، 398 صفحة.

## A

**Abbott** ,S.L.(2007). *Klebsiella, Enterobacter, Citrobacter, Serratia, Plesiomonas* and other *Enterobacteriaceae*. In Manual of clinical microbiology. Murray, P., Baron, E.J., Jorgensen, J.H., Landry, M.L.& Pfaller, MA.,editors. Washington DC. ASM Presss. 698-715.

**Abid**,I.N and Al-Amaar,M.H. (2015).Antibiotics susceptibility of *E.cloacae* and *E.sakazakii* that isolated from different clinical specimens. Magazin of Al-Kufa University for biology, 7(1): 2073-8854.

**Abo Nasrya**,W.D.(2009). The Bacterial Pollution for the steps for Hilla river in many sites after and before two stations of purification and sterilization of drinking water. Journal of Al-Kufa University for Biology.1(1):149-156.

**Adeleke**, E.O and Omafuvbe,B.O.(2011).Antibiotic resistance of aerobic mesophilic bacteria isolated from poultry feces. Research Journal of Microbiology, 6(4):356-365.

**Adeyankinnu** ,F A., Motayo ,B .O., Akinduti A., Akinbo J., Joseph I. Ogiogwa, J .I., Bukola, W. Aboderin ,B .W. and Agunlejika, R.A. (2014). A Multicenter Study of Beta-Lactamase Resistant *Escherichia coli* and *Klebsiella pneumoniae* Reveals High Level Chromosome Mediated Extended Spectrum  $\beta$  Lactamase Resistance in Ogun State, Nigeria. Interdisciplinary Perspectives on Infectious Diseases. Article ID 819896,1-7.

**Ahmed**,SH.J.(2010). Plasmid curing by using essential oil of Rosmarinus officinalis. Medical Journal of Babylon-Vol. 7- No. 1-2.

**Akoachere,J.T.K ; Oben ,P.N; Mbivnjo,B.S ; Ndip,L.M and Nidp,N.** (2008).Bacterial indicators of pollution of the Douala lagoon, Cameroon: Public health implications. African Health Sciences; 8(2): 85-89.

**Akrayi ,H.F.S.**(2012). Antibacterial Effect of Seed Extracts of Cardamom (*Elettaria cardamomum*) against *Staphylococcus aureus* and *Proteus mirabilis*.Tikrit Journal of Pure Science 17 (2) .

**Alan, H. M and Susan,N. S.** (2009). A foundation for neonatal care: a multi- disciplinary guide.Oxon 141AA.united Kingdown. 56:583-585pp.

**Al-Hamdani,M.A and Abas,I.J.**(2013) . Study of plasmid profile and susceptibility patterns of *Escherichia coli* isolated from patients with urinary tract infection in Basra.J .Thi-Qar.Sci.4(1).31-39.

**Ali ,J.A.**(2012).Hemolysin and Bacteriocin production of *E.coli* isolation from unary tract infection .J,Babylon university ,5(20).

**Al-Gerir,A.Z.**(2012).Detection of extended spectrum beta-lactamases and antibiogram profile of *Klebsiella* species. Annals of the College of Medicine. 38 (1): 33-39.

**Al-Noor,T.H; Ibrahim,I.AJ and Jawad,M.M.**(2015). Studies on the interaction and effect of Mn(II), Fe(II), Co(II), Ni(II),Cu(II), Zn(II) and Cd(II) mixed- ligand complexes of cephalexin mono hydrate and furan-2-carboxylic acid to different DNA sources Journal of Chemical and Pharmaceutical Research, 7(4):815-823.

**Al-Obaida**, I.; Ubod, L.; Jacab, M. and Johny,M.(1999).Isolation and characterization at coagulase-Negative methicillin Resistant staphylococcus avreus from patient in an Intensive Care unit. Kuwait university. Kuwait Med principles. Pract 8:230-2368-pp.

**Al- Omari** ,A.W; Mohamad, A.M and Raoof, W.M. (2013). Detection of Biofilm formation in some pathogenic Bacteria using tube and cong red Agar methods .Rafidain Journal.24(16): 65-55.

**Amako** ,K.; Meno,Y. ; Takade,A.(1988). Fine structure of the capsules of *Klebsiella pneumoniae* and *Escherichia coli* k1. J.Bacteriol. 170(10):4960 -62.

**Apak, R.**; Güçlü,K.; Dernirata, B.;Özyürek, M.; Çelik,S.E.; Bektaşoğlu,B.;Berker,K.I and Özyurt,D.(2007). Comparative Evaluation of Various Total Antioxidant Capacity Assays Applied to Phenolic Compounds with the CUPRAC Assay Molecules 12:1496-1547.

**Arias** ,C. A, and Maray B.E.(2009) "Antibiotic resistant bugs in the 21<sup>st</sup> century-A clinical super-challenge"-New England Journal of medicine,360(5):439-443.

**Atlas** ,R.M.(1995). Microbiology Fundamentals and application .1 st ed. Macmillan comp., New York ,USA.

## B

**Bahig** , A.E; Aly, E.A; Khaled ,A.A. and Amel ,K.A.(2008). Isolation ,characterization and application of bacterial population from agricultural soil at Sohag Province, Egypt. Malaysin Journal of Microbiology ,Vol 4 (2):42-50.

**Bannet,R.**(2004).Growing Group of extended spectrum B- lactamase in *Enterabacter cloacae* from acular infection. J.Annals Microbial.55(3):225-228.

**Baraniak, A.; Fiett, J., Sulikowska,A., Hryniwcz, W.and Gniadkowski,M.** (2002).Countrywide spread of CTX-M-3 Extended-Spectrum- B-Lactamase-Producing Enterobacteriaceae in Poland. J. Antimicrob. Agent. Chemoth., 46(1): 151-159.

**Baron, E.J. ; Peterson I.L.R. and Finegold, S.M.**(1999).Baily and Scott's Diagnostic Microbiology . Mosby Year Book . New York . USA . Pp:363-384.

**Barrow,P.A., Simpson, J.,M, Lovell,M.,A. and Binns,M.,M.**(1986) Contribution of *Salmonella gallinarum* Large plasmid towards virulence in fowl typhoid .Infect. and Immun. 55 (2): 388-392.

**Bashar ,T.; Rahman ,M.; Rabbi, F.A.; Noor,R.and Rahman, M.M.** (2011). Enterotoxin profiling and antibiogram of *Escherichia coli* Isolated from Poultry Feces in Dhaka District of Bangladesh. Stamford Journal of Microbiology, 1(1): 51-57.

**Bauer, A.W.; Kirby ,W.M.M.; Sherris, J.C. and Truck ,M.** (1966). Antibiotic susceptibility testing by a standardized single disk method. Am J Clin Pathol., 43:493-496.

**Baxamusu,B.N.**(2011),“*Klebsiella pneumonia* Treatment Puzzle”, (2000-2011, 2012) Buzzle.com.

**Bell , P . J. Sunna A. ; Gibbs , M.D and Bergquist , P .L .**(2002). Prospecting for novel Lipase genes using PCR. Microbiology. 148:2283- 2291.

**Benson** .(2001).Microbiological Application .8<sup>th</sup> .Ed. The McGraw-Hill Companies ,USA.

**Beyene**, G and Tsegaye, W. (2011). Bacterial Uropathogens in Urinary Tract Infection and Antibiotic Susceptibility Pattern in Jimma University Specialized Hospital, Southwest Ethiopia. *Ethiop J Health Sci.* 21 (2): 141-146.

**Blanco** , M. ; Schumacher, S. ; Tasara, T. ; Zweifel, C. ; Blanco, J.E. Dahbi,G. ; Blanco, J. & Stephan, R.(2005). Serotype, intimin variant and other virulence factors of *eae* positive *Escherichia coli* strains isolated from healthy cattle in Switzerland identification of anew intimin variant gene(*eae-η2*) . *BMC Microbiol.*, 5:23.

**Block**, M.G. and Ouellette, A.(2012).Genetic identification of eleven aquatic bacteria using the 16S rDNA gene. *J of Research Across the Disciplines.*1-46.

**Boundless**.(2014).Type of plasmid and their biological significance.Boundless microbiology.

**Branda** ,S. S.; Vik, A. L.; Friedman and R. Kolter . ( 2005).Biofilms:the matrix revisited,” Trends in Microbiology, 13(1).20-26.

**Brenner**,D.J.; Noel R. Krieg, James T. Staley, George M. Garrity Sc.D., David R. Boone, Paul De Vos , Michael Goodfellow, Fred A. Rainey, Karl-Heinz Schleifer (2004). Bergey’s Manual of Systematic Bacteriology, Volume twoThe *Proteobacteria* Part B The *Gammaproteobacteria*. Publisher Springer US.

**Brinboim** ,H.C.and Doly,J.(1979).A rapid alkaline extraction procedure for screening recombinant plasmid DNA .*Nucleic Acid Res.*;7(6):1513-1523.

**Brooks** .G.F; Carroll .K.C; Butel .J.S; Morse .S .A; Mietzner. T.A.(2010). Medical microbiology,Jawetz,Melnick and Adelbergs.25th.Edition.McGraw-Hill Companies, Printed in USA ,213-219.

**Brown** , T.A.(2010). Vectors for Gene cloning plasmid and Bacteriophage " Gene cloning and DNA Analysis An Introduction. (6<sup>th</sup>.ed). Wiley-Blackewll.

**Bukari** , A.I.; Shapiro , J.A. and Adhya ,S.L.(1977).DNA insertion elements , plasmids and episomes .cold Harbor Laboratory press. Cold spring Harbor New York g.



**Catherine**, M.; Oliphant ,P.; Gary, M .and Green, M.D.(2002).Quniolones:Acomprehensive review.AM.Fam.physiol.,65(3):455-464.

**Cavagnaro** ,F . (2005) . Urinary tract infection in childhood.Clin microbial.18:417-422.

**Chambers**, H.F. (2005). Penicillins. In Principles and practice of infection diseases. Mandell , G.L., Bennett, J.E. & Dolin, R., editors. London. Elsevier, ChurchillLivingstone. 281-293.Characterization of a Gene Pair Encoding Iron-Regulated Xenocin and Immunity Proteins of *Xenorhabdus nematophila*. sJ.Bacteriology,Vol.190(11):pp.3877-3885.

**Chen**,J.M; Stenson, P.D; Cooper, D.N; Ferec, C. (2005). A systematic analysis of LINE-1 endonuclease-dependent retrotranspositional events causing human genetic disease. Hum Genet 117: 411Y427.

**Cherian,B.P.; Manjunath ,m.;Pinto ,L. and Prabhakar,P.(2003).** Extended spectrumß-lactamase production Enterobacteriaceae in a tertiary care hospital in Trinidad and Tobago .West Indian Med .J.Mar.52(1):3-31.

**Chien,Y.C; Chien,C.J;Lin,T.H, Chien,S.H.(2011).** Characteristics of microbial aerosols released from chicken and swine feces. J.Air Waste and management association.61(8):882-9

**Chihab , W.; Alaoui, A. S and Amar,M .(2004).** *Chryseomonas luteola* Identified as the Source of Serious Infections in a Moroccan University Hospital Journal Of Clinical Microbiology Vol. 42, No. 4. 1837-1839.

**Chiller, K.; Selkin, B.A and Murakawa, G. J. (2001)** Skin Microflora and Bacterial Infections of the Skin. JID Symposium Proceedings, 6(3):170-174.

**Chong , Y.; Ito, Y. and Kamimura, T.( 2011)** .Genetic evolution and clinical impact in extended spectrum beta-lactamase-producing *Escherichia coli* and *Klebsiella pneumoniae*. Infect Gen Evol. 11(7):1499-504.

**Chowdhury ,M .A; Rahman , K . M ; Miah ,M .R and Haq , J .A .(1994).** Transferable drug resistance R - Factor among the entrobacteriaceae in urinary tract infections. A study at an urban hospital in Bangladesh .J . Trop. Med . Hyg97(3):161-9.(med line).

**Christian,R.andChris,W.(2002).**Lipopolysacchride.Endotoxins.Annu.Rev.Biochemical.71:635-700.

**Clarridge , J.E. (2004)** Impact of 16S rRNA gene sequence analysis for Identification of Bacteria on Clinical Microbiology and Infectious Diseases. Clinical Microbiology Reviews. 17( 4) 840-862 .

Clive deW. Blackburn. (2006 ).Food Spoilage Microorganisms.Woodhead Publishing Ltd and CRC Press LLC pp. 624-659.

**CLSI.**Clinical and Laboratory Standards Institute.(2012). Performance Standards for Testing; Twenty-Second Informational Supplement. CLSI Antimicrobial Susceptibility Document M 100-S22. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute

**Connel ,H ; Agace ,W; Klemm ,P ; Schemberi ,M. and Marlids , S.**(1996).Type1fimbriae expression enhance *E.coli* virulence for the urinary tract. PNAS.Vol.93.Issue.18.9827-9832.

**Cruickshank , R.;. Duguid, J.D ; Marmion B. P. and Swain, R. H. A.** (1975).Medical Microbiology, the Practice of Medical Microbiology. 12th ed., vol. 1 Churchill Livingstone, London and New York. 180-188.

**Cryz ,S.J.;Furer,E. and germanier, G.**(2000) Experimental *Klebsiella pneumoniae* burn wound sepsis in fecht . Immum.43: 440-441.

**Cukic, V.**(2013) .The Most Common Detected Bacteria in Sputum of Patients with the Acute Exacerbation of COPD. Mater Socio med. 25(4): 226-229.

**Curcio ,M.J; Derbyshire, K.M .**(2003) The outs and ins of transposition: from mu to kangaroo. Nat Rev Mol Cell Biol 4: 865Y877.

## D

**Dahham**,S. S.; Ali, M. N.;Tabassum, H. and Khan,M.( 2010). Studies on Antibacterial and Antifungal Activity of Pomegranate (*Punica granatum L.*)American-Eurasian J. Agric. and Environ. Sci. 9(3): 273-281.

**Dhamad**,A.E.(2009). A study of some antibiotics and NaCl affecting *Serratia marcescens* growth and product prodigiosin pigment , Journal Wassit for medical and Sciences ,Vol 2(2),41-45.

**Dioniso**,F.; Martic.; Radman, M.;Rodrigues, O.R and Taddel.F.(2002).Plasmid spread very fast in heterogeneous bacterial communities.J.Gen.Microbiol.,162:1525-1532.

**Drancourt** ,M. Bollet ,C.Carta ,A; Rousselier, P. (2001). Phylogenetic analyses of Klebsiella species delineate *Klebsiella* and a *Raoultella* gen. nov., with description of *Raoultella ornithinolytica* comb. nov., *Raoultella terregena* comb.nov. and *Raoultella planticola* comb.nov. Int .J Syst Evol Microbiol, Pt 3: 925-932.

**Dubey** , R. C. (2009). Multicolour Textbook of Biotechnology.4th Edition. S. Chand and Co. India. Pp. 71 -80.

**Duham**,W.(2001)"U.S.Researchers launch big prostate cancer study." Reuters. July. Grander , J. C. W. Maranville and E.T. Paparozzi .(1994). Nitrogen Efficiency Among Divers Sorghum Cultivars . Crop Sci. 43:728-733.

**Dworkin** , M.; Falkow,S.; Rosenberg and schle fererko, K.(2006). Rokaryotes third edition hand book on the biology of bacteria proteobacteriaGamma. Sub class. V6.

## E

**El-Herte, R.I ; Kanj, S .S; Matar, G.M and Araj, G.F.(2012).** The threat of carbapenem-resistant Enterobacteriaceae in Lebanon: an update on the regional and local epidemiology.J. Infect Public Health.5(3):233-43.

**Essack, S. Y.; Hall, L. M. C. and Livermore D. M. (2004).** *Klebsiella pneumoniae* isolate from South Africa with multiple TEM, SHV and AmpC beta-lactamases. Int J Antimicrob Agents 23, 398-400.

**Evrard ,B.; Balestrino,D. ; Dosgilbert, J. L. ; Gachancard ,J. B.;Charbonnel ,N.; Forestier, C. ; Tridon ,A. (2010) .** Roles of Capsule and Lipopolysaccharide O Antigen in Interactions of Human Monocyte-Derived Dendritic Cells and *Klebsiella pneumoniae* .INFECTION AND IMMUNITY . 210-219. Vol. 78, No.

## F

**Fanjat,N;Leclercq ,A.;Joosten, H.and Robichon,D.(2007).**Comparison of the Phenotyping Methods ID 32E and VITEK 2 Compact GN with 16S rRNA Gene Sequencing for the Identification of *Enterobacter sakazakii*. journal of clinical microbiology, Vol. 45, No. 6. 2048-2050.

**FAO.(2005).**Quality control of waste water for irrigated crop production: Health risks associated with wastewater. Natural Resources Management and Environmental Development, 2: 10-17.

**Farmer, J.J.; Boatwright ,K. D. and J and,J .M.(2007).**Entrobacteriaceae Introduction and identification . In P. R. Murray , E. J. Baron , J.H. Jorgensen , M .L .Landry and

M.A. Pfaller (eds.) ,Manual of clinical microbiology , Washington , D. C. , USA , 9th ed ., :649-669.

**Farmer III** , J., Boatwright, K.D. & Janda, J.M.(2007). Enterobacteriaceae: introduction and identification. In Manual of clinical microbiology. Murray, P., Baron , E.J., Jorgensen J.H., Landry, M.L. & Pfaller, M.A., editors.. Washington DC. ASM Press. p. 649-669.

**Fattahi** ,F.;Mirvaghefi,A.;Farahmand,H.; Rafiee,G.andAbdollahi.(2013).Development of 16S rRNA Targeted PCR Method for the Detection of *Escherichia coli* in Rainbow Trout (*Oncorhynchus mykiss*). Iranian Journal of Pathology. 8 (1), 36- 44.

**Feng** ,F.; weagan, T.S. and Gran, T.M.(2002). Enumeration of *Escherichia coli* and the Coliform bacteria. Bacteriological Analy- anti- and probiotics. Appl. *Microbiol Biotechnol*, 81:591-606.

**Ferroni** , A.; Sermet-Gaudelus, I.; Abachin ,E.; Quesne, G.; Lenoir, G.; Berche, P;Gaillard, J.L. (2002). Use of 16S rRNA gene sequencing for identification of non fermenting Gram negative bacilli recovered from patients attending a single cystic fibrosis center. J. Clin. Microbiol.40:3793-3797.

**Fewtrell**, L and Bartram, J .(2001). Water quality: guidelines, standards and health. WHO. Published by IWA Publishing, London, UK.

**Forbes**,B.A; Sahm,D.F andWwissfelb,A.S.(2007). Diagnostic Microbiology .Bailey and Scott s .12 th ed ,Mosby, Elsever. Fraser, S.L.; Arnett, M.; Sinave C.P. (2011). *Enterobacter* Infection: emedic- ine infections Disease. : 7,2010.

**Fraser**, S.L.; Arnett, M.; Sinave C.P. (2011). *Enterobacter* Infection: emedic- ine infections Disease. Up dated : Jan 7,2010.

<http://www.emedicine>. Medescape. Com. Entered 29///2011

**Freney,J.,W. Hansen, J.Etienne, F. Vandenesch, and J. Fleurette.(1988).** Postoperative infant septicemia caused by *Pseudomonas luteola* (CDC group Ve-1) and *Pseudomonas oryzihabitans* (CDC group Ve-2). *J. Clin. Microbiol.* 26:1241-1243.

## G

**Giri , A.V., Anandkumar, N.; Muthukumaran ,G. and Pennathur, G. (2004).**A novel medium for the enhanced cell growth and production of prodigiosin from *Serratia marcescens* isolated from soil. *BMC Microbiology*, 4: 11.

**Goodfellow, M., and A. G. O'Donnell.( 1993).** Roots of bacterial systematics,p.3- 54. *In M. Goodfellow and A. G. O'Donnell (ed.), Handbook of new bacterial systematics.* Academic Press, London.

**Govan,J.R.W;Brown,P.H.;Maddison,J.;Doherty,C.J.;Ne-Ison,J.W.;Dodd,M.;Greening, A.P.and webb,A.K.(1993).** Evidence for transmission of *pseudomonas cepacia* by social contact in cystic fibrosis.*Lancet.*342:15-19.

**Greenwood , D. ;Slaek , R .C. B .and Peutherer, J . F.(2002).** Medical microbiology .(sixteenthed). Churchill Livingstor Genetic basis for dissemination of armA. *J Antimicrob Chemother.*

**Griffiths, J.A.F.; Miller,J.H,Suzuki,D.T.; Lewontin,R.C.and,M.; Gelbart,W.M.(2000).** An Introduction to Genetic Analysis, 7th edition. New York: W. H. Freeman.

**Guarner, F. and J.-R. Malagelada (2003).**"Gut flora in health and disease." *The Lancet* 361: 512-519 .

# H

**Haleem,A.M; Shubber, E.K and Al-Shaibani,A.W.B.(2013).**The Study of some Plant Extracts Effect on Free Radicals Removal from DNA in Vetro.Engineering and Technology Journal.31(7):174-180.

**Harley, J.P. and Prescott ,L.M. (1996).** Microbiology: Laboratory Exercises. 3<sup>rd</sup> edition, A division of the McGraw Hill Companies, USA.

**Hassan,K. A.(2012).** Isolation of *Escherichia coli* and *Klebsiella* From Patient With Urinary Tract Infection. Journal of Kufa for Nursing Science Vol. (3) No.(3):175-179.

**Highsmith ,A.K.(2002).** *Klebsiella pneumoniae*. Selected virulence factors that contribute to pathogenicity - infect. Control. 6:75-77.

**Hleyn,J.and Bicknell,M.(2007)** .Microbiology Experiments: A Health Science Perspective. Hill companies, Inc.'5th Edition, McGraw.

**Holt , J. G.; Kreieg, N. R.; Sneath, P. H.; Staley, J. T. & Williams, S. T. (1994).** "Bergey's Manual of Determinative Bacteriology. 9<sup>th</sup> edition. Williams & Wilkins: 1063.

**Hooper , D.C. (2005).**Urinary tract agents: nitrofurantoin and methenamine. In Principles and practice of infectious diseases. Mandell, G.L., Bennett, J.E. & Dolin, R., editors . London. Elsevier, Churchill, Livingstone. p. 473-478.

**Hooper , D.**(2001). Mechain sms of flouro guinolone resistance " Emerging infect. Dis , 7(2):337-41.

**Hurst , C. J.; Crawford, R. L.; Knudsen, G. R.; McInerney, M. J. and Stetzenbach, L.D.** (2002). Manual of Environmental Microbiology., 2th Ed. ASM Press, Washington, DC.

**Hynes,H.B.N.(1974).**The Biology of polluted water. Liverpool Univ .press, Liverpool .

## I

**Ibrahim, I.AJ; Ismail ,M.I and Ibrahim ,Y.AJ.** (2013) .Estimation of validity Tigris River water for swimming in Baghdad city. Advances in Physics Theories and Applications, 18:14-21.

**Ingraham,J., Wheelis, M.L. and Painter, P.R.** ( 1986). General Microbiology Fifth Eddition Published by Macmillan Education LTD.

## J

**Jasim,N.A.(2012).**Genetics Detection of Metallic and Extended spectrum Beta-Lactamase production from *Klebsiella pneumoniae* Isolated from different clinical sources. A Thesis Submitted to the Council of College of Science, the University of Mustansiriyah.1-107.

**Jazani ,N.H.,Ghasemnejad-Berenji ,H., and Sadegpoor ,S.** (2009). Antibacterial effects of Iranian Mentha pulegium essential oil on isolates of *Klebsiella* sp.Pakistan .Journal of Biological Sciences. ,12(2):183-185.

**Jensen** , C. ; Ethelberg, S. ; Olesen, B. ; Schiellerup, P. ; Olsen, K.E.P. ; Scheutz, F. ; Nelson, E.M. ; Neimann, J. ; Hogh, B. ; Gerner-Smidt, P ; Molbak, K. &Krogfelt, K.A.(2007). Attaching and effacing *Escherichia coli* strain isolated from Danish children: Clinical significance and microbiological characteristics .Clin. Microbiol. Infect., 13:862-872 .

**Jewell** ,S.N.(2000).Purification and characterization of novel protease from *Burkholderia* strain 2.2N master thesis submitted to the department of biology, state university, Blacksburg,VA.

**Johnson**, J. R. (1991). Virulence factors in *E.coli* urinary tract infection. Clin. Microbiol. Rev. (4): 80-128pp.

**Johnsen** , J.; Warren , R.L. and Branstrom , A.A.(1991).Effects of FB2 and a mercury resistance plasmid from *Pseudompnas aeruginosa* PA103 on exoenzymes production. Journal of clinical Microbiology 29(5) : 940-944.

**Japoni**, A.; Vazin, A.;Hamed ,M.; Davarpanah, M. A; Alborzi ,A and Rafaatpour, N. (2009) Multidrug-Resistant Bacteria Isolated from Intensive-Care-Unit Patient Samples. The Brazilian Journal of Infectious Diseases, 13(2):118-122.

## K

**Karkhanis** , P.; Pandey, B.; Patni, S. (2011) A rare case of puerperal sepsis. A Case report. 9th International Scientific Meeting of Royal College of Obstetricians and Gynaecologists-Joint Meeting with the Hellenic Obstetric & Gynaecological Society.,Megaron Athens International Conference Centre, Athens, Greece. Poster.

**Kasper**,D.L; Braunwald, E.; Fauci ,A.S; Hauser, S.L; Longo D.L, Jameson JL, eds.(2004). Harrison's principles of internal medicine. 16th ed. New York: McGraw Hill,883-4.

**Katsanis** ,G.P. (2005). Detection of *Klebsiella pneumoniae* and *Escherichia coli* strains producing extended -spectrum  $\beta$ - lactamase J. Clin . microbial 32:691-696 .

**Kattar**, M. M; Chavez, J. F ; Limaye, A. P; Rassoulian-Barrett, Yarfitz, S. L. ; Carlson, L. C; Houze, Y.; Swanzy, S.; Wood, , B. L.and Cookson. B. T.(2001). Application of 16S rRNA gene sequencing to identify *Bordetella hinzii* as the causative agent of fatal septicemia. J. Clin. Microbiol. 38:789-794.

**Katzug** , B.G.(2004). Chemotherapeutic drug basic and clinical pharmacology "9th ed .: 733-81.

**Keren** ,R. and chan. E.(2002) Ameta Analysis at randomized contzalled trials Comparing short and Larg couse antibiotic therapy for urinazy tract infection in children. Pediatrics. 109:70.

**Khan**, F ;Rizvi ,M; Shukla ,I; Malik, A .(2011). A novel approach for identification of members of Enterobacteriaceae isolated from clinical samples Biology and Medicine, 3 (2) Special Issue: 313-319.

**Khder** ,A.K and Muhammed , S. A.(2010). Potential of Aqueous and Alcohol Extracts of *Quercus infectoria*, *Linusm usitatissimum* and *Cinnamomum zeylanicum* as Antimicrobials and Curing of Antibiotic Resistance in *E. coli* . Journal of Biological Sciences 2(5): 333-337.

**Kim,P.W.; Harris, A.D.; Roghmann, M.; Morrisjr, J.G.; Strinivasan, A. and Perncevich, E.N.** (2003). Epidemiological risk factor for isolation of ceftriaxone-resistant versus susceptible *Citrobacter freundii* in hospitalized patients. *Antimicrob. Agen. Chemother.* 47: 2882-7.

**Kivanc , M. and Kunduhoglu, B.** (1997). Antimicrobial Activity of Fresh Plant Juice on the Growth of Bacteria and Yeasts. *Journal of Qafqaz University*, 1: 26-53.

**Kodama ,K.; Kimura,N and Komagata, K.**( 1985).Two new species of *Pseudomonas*: *P. oryzihabitans* isolated from rice paddy and clinical specimens and *P. luteola* isolated from clinical specimens. *Int. J. Syst. Bacteriol.* 35 :467-474.

**Kotra ,L.P; Haddad, J .and Mobashert, S.**(2000). Aminoglycosides: Perspectives on Mechanisms of Action and Resistance and Strategies to Counter Resistance. *Antimicrob.Aagents chemother.* 12(44):3249-3256.

**Kremer , A .N. and Hoffmann , H.** (2012).Subtraetive hybridization yield . asliver resistance determinant unique to nosocomial pathogens in *the Enterobacter cloacae* complex . *jcm / asm.* 50 (10):3299- 3257.

**Kuenkates , E. and Kocazeybek, B.**(2002). High resistance rate against 15 different antibiotic in aerobic gram negative bacteria isolates of cardiology intensive care unit patient . *Indian . J .Microbial.* 20:208-210.

## L

**Lam** ,P.H.W and Salit ,I.E.(2014). *Roaultella planticolla* following consumption of seafood .can.j.infect.Dis med microbial .25(4):83-84 pp.

**Lander** , E.S; Linton, L.M; Birren Betal.(2001) .Initial Sequencing and analysis of the human genome. Nature 409:860-921.

**Lawlor** ,M. S. ; Christopher, O.; and Virginia, L. M.(2007). Yersiniabactin Is Virulence Factor for Klebsiella pneumoniae during Pulmonary Infection. Infection and Immunity, Mar. Vol ( 75): 3.

**Lina** , M.M.; Gona ,F. and Stefani , S .(2012). *Enterobaeter cloacae* complex. Clinical impact and emerging antibiotic resistance Future microbial :887 - 902.

**Livermore**, D.M.and Woodford, N. (2006)."The blactamase threat in Enterobacteriaceae , *Pseudomonas* and *Acinetobacter*." Trends Microbiol 14: 413- 420.

## M

**Madigan** ,M.; Martinko, J.; Parker,J. (2003). Brock Biology of Microorganisms. 10th ed.Upper Saddle River, NJ, USA: Prentice Hall .

**Makai** ,S.; Balatincz, J. and Pocza, V.(1999). Examinations on biologm of germination of the fenugreek (*Trigonella foenum-graecum* L.) Acta Agronomica Óvàriensis. 41(1): 27-34.

**Mandell ,G.L.;Benet,J.E. and Dolum ,R.(1995)** : Principle and practice of infectious disease.4<sup>th</sup> ed. Churchill Livingston ,London.

**Margaret ,C.; Smith.M and Sockettoed ,R.E.(1999)** Genetic methods for Diverse Prokaryotes. Method in microbiology vol.29.Academi cpress.75-77.

**Markowitz , S.M.; Veazey, J.M.; Macrina, F.L.; Mayhall, C.G. and Lamb,V.A. (1980).** Sequential outbreaks of infection due to *Klebsiella pneumoniae* in a neonatal intensive care unit: Implication of a conjugative R plasmid. *J. Infect. Dis.*, Vol (142):106-111.

**Mayer , K.H ; Hopkins,J.D.; Gilleece ,E.S.; Chao, L.and O Brein ,T.F.(1986).** Molecular evolution ,species distribution and clinical consequences of an edamic aminoglycoside resistance plasmid. *Antimicrob.Agent.*29:628-633.

**Mayer ,L.W.(1988).** Use of plasmid profiles in epidemiologic surveillance of disease outbreaks and in tracing the transmission of antibiotic resistance. *J.Clin.Microbiol.Rev.* 1:228-243.

**Mehani , M. and Ladjel, S.(2012).** Antimicrobial effect of essential oils of the plant *Eucalyptus camaldulensis* on some pathogenic bacteria. *International Journal of Environmental Science and Development.*3(2):86-88.

**Mekhael,R and.Yousif,S.Y.(2009).** the role of red pigment produced by *Serratia marcescens* as antibacterial and plasmid curing agent. *J. Duhok Univ.*.12(1): 268-274.

**Miller , G .H ; Sabatelli , F . J . ; Naples , L. Hare ,R .S .and shaw , K . J .(1995).** The most Frequency occurring aminoglycoside resistance mechanism combined result of

surveys in eight regions of world . the aminoglycoside assis tance study group. J . chemother. 7:17 - 30.

**Minnaganti , V.; Patel, P.; Iancu, D.; Schoch, P. and Cunha , B.** (2000). Necrotizing fasciitis caused by *Aeromonas hydrophila*. *Heart. Lung.* 29 (4): 306-308.

**Mohana ,D.C.; Satish,S.and Raveesha,K.A.**(2008).Antibacterial evaluation of some plant extracts againt some human pathogenic bacteria.*Adv.Biol.Res.*,2(3-4):49-55.

**Mohammed,S.H.**(2011). Bacteriological and Ecological Studies on Tigris River and three Purification Stations in Baghdad province. A thesis Submitted to the College of Science /Al-Mustansiriyah University.69-136.

**Mohammed ,A.A; Muheel, M.H; Mujbel ,F. A.H.**(2014). Study the Antimicrobial Drug Resistance to some Microbes Isolates from Skin and Blood in Burn Patients. *J. of Al-Kufa University for Biology*.6(2):15-23.

**Mokracka ,J.; Koczura ,P. and Kaznowski, A.**(2011).resistance patterns and Integrin cassette of Enterobacter cloacae Complex strain of human origin .*J.Med. Microbiol.*: 737-743.

**Morris,R.M; Rappe, M.S; Connon, S.A;Vergin, K.L; Siebold, W.A; Carlson, C.A and Giovannoni, S.J.** (2002) .SAR11 clade dominates ocean surface bacterioplankton communities. *Nature* 420: 806-810.

**Motallebi** , M.; Zamani, M.R. and Saffar, B. (2000). Serological and Biochemical Characteristics of Virulence Plasmid of *Yersinia enterocolitica* Isolates from Chicken in the Islamic Republic of Iran, Eastern. Med Health J.(6):1-6 .

**Mulligan**, M.E. (2004). Biochemistry 4103. Prokaryotic Gene Regulation Available from. URL :

<http://www.mun.ca/biochem/courses/4103/topics/plasmids.htm>

**Murray**, P.R; Baron ,E.J; Jorgensen, J.H; Pfaller M,A; Yolken R,H; (2003). Enterobacteriaceae. Introduction and identification. In: Farmer, JJ III (eds). Manual of Clinical Microbiology. Elsevier, Philadelphia, USA, 647.

**Myrvik** , Q.N and Weiser, R. S. (1988). Fundamental of medical bacteriology and mycology-2<sup>nd</sup> ed. Lea and Febiger poplication.

## N

**Nanakali,Z.G; Zirak,F.A.**(2015). Antibiotic Resistance Study and Detection of Virulence Gene among Uropathogenic *E.coli*. Kirkuk University Journal /Scientific Studies.10 (3): 205-229.

**Najmadeen,H.H.**(2011). Effects of Soil Organic Matter, Total Nitrogen and Texture on Nitrogen Mineralization Process. Journal of Al-Nahrain University.14(2):144-151.

**Naumiulk** , L . ; Baraniak , A . ; Gniadkowski ,M . ; Rybak , B and K ur , J . (2004) Molecular Epidemiology at *Serratia marcescens* in two hoopital in Darzig , paland over a- 5- year peraid . J. clin microb. ,42 (7):3108 - 3116.

**Nicolle**, L.E. (2008). "Uncomplicated urinary tract infection in adults including uncomplicated pyelonephritis".*Urol Clin North Am* 35 (1): 1-12.

**Novick**, R.P.(1980). *Plasmid.Sci.Amer*-243 (6):102-127.

**Nyenje** ,M.E.;**Tanah** ,N.F ; **Green** , E. and **Ndip** , R.N. (2012). Current status of Antibio grams of *Listeria ivanovii* and *Enterobacter cloacae* isolated From Ready -to - Eat foods in Alice , south African . *Int J. Environ . Res . public Health* .9 :3101-3114 .



**Ofek** , I.; Mirelman, D. and Sharon, N. (1997).Adherence of *E.coli* to Human Mucosal Cell," *Nature*,Vol. 265, 623-625.

**Olaolu** ,T.D ; Akpor, O.B and Akor,Ch.O .(2014). Pollution indicators and pathogenic microorganisms in wastewater treatment:Implication on receiving water bodies. *International Journal of Environmental Protection and Policy*.2(6):205-212.

**Osborn** , M.; Bron, S.; Firth, N.; Holsappel, S.; Huddleston, A.;Kiewiet, R.; Meijer, W.; Seegers, J. (2000) The evolution of bacterial plasmids. In *The Horizontal Gene Pool* ed. Thomas, C. 301-361. Amsterdam, the Netherlands: Harwood Academic Publishers.



**Panneerchelvam** ,S.and Norazmi,M.N.(2003).Forensic DNA profiling and database. *Malaysian J Med Sci*;10:20-26.

**Paterson , D.L.**(2006). Resistance in gram-negative bacteria Enterobacteriaceae. Am J Med; 119: 20-28.

**Patwardhan,R.B;** Dhakephalkar,P.K and Chopade,B.A.(2015).Antibacterial and plasmid curing activities of root extracts of *Plumbago zeylanica*. International Journal of Herbo Medica. Vol-2(1)13-2 .

**Pegues ,D.;Carson,L.A.;Anderson,R.L.;Norgard,M.J.;Aargent,T.A.;Jarvis, W.R.and Woernle,C.H .**(1993).Outbreak of *pseudomonas cepacia* bacteremia: Clinical features and Antimicrobial susceptibilities of isolates.J.infect.Dis.31(3):293.

**Peloquin, J.J;** Kuzina, L.V; Lauzon ,C.R; Miller T,A .(2000) Transformation of internal extracellular bacteria isolated from *Rhagoletis completa* Cresson gut with enhanced green fluorescent protein. Curr Microbiol 40:367-371.

**Pepperell , C .;** Kus ,J. V; Gardam, M.A.; Hummar, A.and Burrows , L .L. (2002). Low virulence *Citrobacter* species En code Resistance to multiple Antimicrobials Antimicrob Agents chemother., nov. 46(11):3555-3560.

**Perepelov ,A,V;Wang,M;Filator ,A,V;Guo ,X; Shashkov,A,S;Wang L.k and Nirel,Y.A.**(2015).Structure and genetics of the O-antigen of *Enterobacter cloacae* G3054 containing di-n-acetyl pseud aminic acid . Al sevier Ltd .59-62.

**Perez , M.M.;Amicosante , G . ; Franceschini, N . ; vila , J. ;R Ruiz , J. ; Oratore , A. ; Martin- Sanchez, A. M and Jimenez - de- Anta , M. T.**(1999). Decreased production of Amc - type beta Lactamases associated with the development of resistance to quinolones in *Citrobaeter Freundii* strains . Microb - Drug Resist . 5(4):235 – 40.

**Peterson , L.R.**(2008). Antiobic policy and prescribing strategies for therapy of extended Spectrum B-Lactamase-Producing Enterobacteriaceae : the role of piperacillin tazabactam .J. Clin. Microbial infect 14(1): 181-184.

**Petropoulos , G.A.** (2002). Fenugreek–The genus Trigonella. 1- 255. Taylor and Francis, London and New York.

**Petti ,C.A.**(2007 ).Detection and identification of microorganisms by gene amplification and sequencing. Clin Infect Dis, 44(8):1108-1114.

**Popiech** and Neuman .(1995). Salting out procedure for the isolation of genomic DNA (cited by Niser,2000).

**Prabhakara , M. C.; Basavaraju, B. and BhojyaNaik, H.S.**(2007). Co(III) and Ni(II) Complexes Containing Bioactive Ligands: Synthesis, DNA Binding, and Photocleavage Studies. Hindawi Publishing Corporation Bioinorganic Chemistry and Applications, 1:1-7.

**Prescott ,L.M.; Harley ,J.P., and Klein,D.A.**(2005). Microbiology. 6<sup>th</sup> ed McGraw. Hill companies Inc. New york.

**Pulian , V.M; Trigo, M.D.; Fenandez , A.B, García ,M.C; Quindos G.A.**(2009). Enteric fever-like syndrome caused by *Raoultella ornithinolytica* (*Klebsiella ornithinolytica*). J Clin Microbiol; 47: 868-869.

R

**Rahmani,S. ; Forozandeh ,M.; Mosavp ,M.; and Rezaeej, A.** (2006). Detection of bacteria by amplifying the 16s rRNA gene with universal primers and rflp. Medical journal of the Islamic republic of Iran ,19(4) 333-338 .

**Ramezani , H.; Singh, H. P.; Batish, D. R. Kohli, R. K. and Davgan, J. S.** (2002). Fungicidal effect of volatile oils from *Eucalyptus citriodora* and its major constituent citronellal. New Zealand plant protection. 55:327-330 .

**Raymond ,G.; Samer F.; and Ahdulhhm.(2003)** Extended Spectrum B-Lactamases among Grame negative Bacterial isolates from clinical specimens in three major Hospitalals in Northern Jordan, Ame Soc Microbial. 8. 1-3 .

**Rebert ,I.S.(2003).**The biochemistry and genetic of capsular polysaccharide production in bacteria . Annul. Rev . Mirobial,50:285-315 .

**Robert ,D.A.(1999).**Laboratoy procedures for the epidemiologic analysis of microorganism.Manual of clinical microbiology7th addition.

**Rodriguez , J. M.; Martinez, M. J. and Kok, J.** (2002). Pediocin PA- a wide- spectrum bacteriocin from lactic acid bacteria. Crit. Rev. Food Sci. Nutr. 42: 91-121.

**Rousselon ,N.; Delgenes,J.P. and Godon,J.J.** (2004). Anew real time PCR (Taq man PCR) system for detection of the 16S rDNA gene associated with fecal baccteia .microbial meth 59, 15-22.

**Ryan ,K. ; Ray, C. G.; Nafees, A. ; Drew ,W. L.; James, P.** (2010). Sherris Medical Microbiology.5 th.Ed. Hill publishing company New York.

# S

**Sabat , G. ;Rose, P.; Hickey, W. and Harkin J.M.( 2000).** Selective and Sensitive Method for PCR Amplification of *Escherichia coli* 16Sr RNA Genes in soil. Applied and Environmental Microbiology; 66: 844-849.

**Sambrook ,J.;Fritsch,E.F.and Manitis,T.(1989).**Molecular Cloning : A Laboraty Nanual,2ad.Cold Spring Harbor Laboratory Press,N.Y.

**Sangdee ,A.(2008).**Molecular Techniques: An Alternative Method for Bacterial Classification. J. Sci Technol MSU 2008;27(4):376-381.

**Schweizer , H.P. (2003).** Efflux as a mechanism of resistance to antimicrobials in *Pseudomonas aeroginosa* and related bacteria: unanswered questions" Genetic and Moleclar Research , 2(1): 48- 62.

**Sekelja ,M; Rud,I; Knutsen,S .H; Denstadli ,V; Westereng,B; . Næs,T and Rudi,K. (2012).** Abrupt Temporal Fluctuations in the Chicken Fecal Microbiota Are Explained by Its Gastrointestinal Origin.Journal Applied and Environmental Microbiology p. 2941-2948.

**Selimovic ;B . M , Babic ; T , kocic ; B , stojanovic ; P , Ristic ; L and Dinic;M . (2007) .** Bacterial Plasmid . Acta medica Medianae ; 46 (4):61 - 62pp.

**Shakil , S. (2008 ).**Aminoglycosides versus bacteria-a description of the action, resistance mechanism, and nosocomial battleground. J Biomed Sci. 15(1):5-14.

**Shapiro** , K. and Gong, W. C.( 2002). Natural products used for diabetes. Journal of the American Pharmaceutical Association, 42: 217-226.

**Shierack** , P.; Steinruk,H. and Kleta,S. (2006).Virulence factor gene prolifes of *Eshcerichia .coli* isolates from clinical healthy pigs. Appl. Environ .mirobiol ,72:6680-6686.

**Shigemura** ,K.; Arakawa, S.; Tanaka, K. and Fujisawa, M. (2009). Clinical investigation of isolated bacteria from urinary tracts of hospitalized patients and their susceptibilities to antibiotics.J. Infect .and Chemoth.15(1): 18-2pp.

**Sidjabat** , H.; Nimmo, G.R., walsh ,T.R., Binotto E., H tin A., Hayashi .Y, L.:.,Nation R. L., George N., and Paterson D.L.,(2011),"carbapenem Resistance in *Klebsiella pneumonia* due to the new Delhi metallo-B Lactamse" clin. In fect. Dis. 52(4): 481-484.

**Silva** ,J.C.; Loreto, E.L; and Clark, J.B. (2004). Factors that Affect the Horizontal Transfer of Transposable Elements Curr. Lssues Mol. Biol, 6: 57-72.

**Sides**, K.E. (2010) .Agricultural Soil Bacteria; A Study of Collection, Cultvation, and Lysogen. Masters Theses. Universit of Tennessee - Knoxville.

**Singh** , J. and Banerjee, N. (2008). Transcriptional Analysis and Functional

**Sneath**, P. H. A.; Mair, N. S;; Sharpe, M. E and Holt ,H. G. (ed.). (1986). Bergey's manual of systematic bacteriology, vol. 2, p. 1599. Williams & Wilkins, Baltimore.

**Stechera**, B.; Denzlera, R.; Maiera, L.; Berneta, F.;Sanders, M. J.; Pickard, D.J.; Barthela, M.; Westendorfd, A.M.; Krogfelt, K.A; Walker, A.W; Ackermann, M.; Dobrindth, U.;

Thomson, N. R.; and Hardt ,W.D. (2012). Gut inflammation can boost horizontal gene transfer between pathogenic and commensal Enterobacteriaceae.PNAS,109(4):1269-1274

**Subha, A .and Ananthan, S.** (2002). Extended spectrum beta lactamase (ESBL) mediated resistance to third generation cephalosporins among *Klebsiella pneumoniae* in Chennai. Ind J Med Microbio.;20(2):92-95.

## T

**Tärnberg ,M.**(2012) .Extended –spectrum beta –lactamase producin Enterobacteriaceae: aspects on detection, epidemiology and multi-drug resistance.Linköping University medical dissertations, No. 1300. Printed by LiU-Tryck, Linköping, Sweden, Linköping University medical .

**Tauch , A.; Schneiker, S.; Selbitschka, W.; Puhler, A.; Van Overbeek, L.S.; Smalla, K.; Thomas, C.M.; Bailey, M.J.** (2002) The complete nucleotide sequence and environmental distribution of the cryptic, conjugative, broadhost- range plasmid pIPO2 isolated from bacteria of the wheat rhizosphere. Microbiol 148, 1637-165.

**Tervors, J.T.**(1968).Plasmid curing in bacteria Fems. Microbiol. Rev.32(3-4):149-157.

**Thomas, C.M. (ed.)** (2000) The Horizontal Gene Pool Bacterial Plasmids and Gene Spread. Amsterdam, the Netherlands: Harwood Academic Publishers.

**Threlfall,E.and Frost,J.** (1990).The identification typing and finger printing of *Salmonella* laboratory aspects and epidemiological application.J.Appl.Bacteriol.86 (1):5- 16 .

**Toba ,O.A.; Emmanuel ,A.E. and Alaba ,A.A.** (2015). Plasmid profile of multi-drug resistance bacteria isolated from available water sources and Leachate samples from dumpsite At Ebira communities in Ekiti North Nenatorial District, Ekiti State, Nigeria. European J. of Advanced Research in Biological and life Sciences. 3(1):31-45.

**Tomas ,T.M .**(2001). The pathogenicity of *Enterobacter* spp. J. Rev. Med. Microbial . 1:196-204.

**Tomita ,T. and Kamio,Y.**(1997).Molecular Biology of pore-forming cytolsine from *Staphylococcus aureus*, alpha and gamma-hemolysin and leukocidin. Biosci. Biotechnol. Biochem. Vol 61 (4) : 565.

**Turnidge, J.**(2003). Pharmacodynamics and dosing of aminoglycosides. Infect. Dis. Clin. N. Am. (13):503-528.

**Tyagi ,V.K ; Kazmi ,A.A and Kumar ,A .** (2006) .Alternative microbial indicators of fecal pollution current perspective .Iran .J. Environ. Health Sci.Eng .3(3 ) : 205- 216.

U

**Ufomata , D.** (2003). Bacteriological investigation of infected root canals in Beniu city , Nigeria west Africa. J. Med.(11):3:195-8.

**Umeh , O.; Berkowitz, L.; shepp, D.; Talavera, F.; King, J.; Mylonakia, E. and cunha, B .**(2006). Infectious disease, *Klebsiella* infection. J. Med. 27(1).

## V

**Vanden Bogaard**, A.E.; London, N.; Driessen, C.;Stobberingh, E.E.(2001). Antibiotic Resistance of faecal *Escherichia coli* In poultry, Poultry Farmers and Poultry Slaughteres. J. Antimicrob. Chem., 47:763:771.

**Vandepitte**, J .;Verhaegen,J. ;Engbeck,K.; Rohner, R.and Heuck, .L.(2003). Basic laboratory procedure in clinical bacteriology. 2<sup>nd</sup> ed . World Health Organization . Geneva.

**Van Elsas** ,J.D.; Fry, J.; Hirsch, P. and Molin, S.(2000). Ecology of plasmid transfer and spread. In The Horizontal Gene Pool ed. Thomas, C. pp.175-206. Amsterdam, the Netherlands: Harwood Academic Publishers.

**Vellibs** , L. M.(2002). Stool: *Aeromonas caviae*. Clin. Microbiol. Profici. Test,123: 163-167.

**Vidott** , M.c; Kobaysh , R.K.; Dias ,A.M.(2000) . Unidentified serogroups of enter pathogenic *Escherichia coli* (EPEC) associated with diarrhoea in infants in Londria Parane , Brazil , J.Med .Microbiol 2000 sep .,99(9):823 -6.

## W

**Wachsmuth**,I.;Bopp,C.;Cameron,D.;Strockbine,N.;Wells,J and Blak,P.(1991). The use of plasmid profile and nucleic acid probe sine pidemiology investigation of food borne ,diarrheal disease.12(1):77-89.

**Wachsmuth , K.**(1986).Molecular epidemiology of bacterial infections: examples of methodology and of investigations of outbreaks. Rev Infect;8:682-92.

**Walsh ,C.** (2003). Antibiotics: actions, origins, resistance. ASM Press. J.Prot. Scien.13(11): 3059-3060.

**Warren ,L.**(2012). Medical Microbiology and Immunology.Twelfth Edition.the McGraw-Hill companies.146-167.

**Westwood, M.E. ;Whiting, P.F. ; Cooper, J.; Watt, I.S and Kleijnen J.**(2005). Further investigation of confirmed urinary tract infection in children under five years. systematic review . BMC Pediatr.5:2

**WHO.**(2003). Basic laboratory procedure in clinical bacteriology. 2<sup>th</sup> ed . Geneva.

**Wicker ,Th.; Sabot,F.; Hua-Van,A.; Capy, P; Chalhoub,B; Flavell ,A; Morgante ,M; Panaud,O; Paux,E and Schulman,A.H** (2007). "A unified classification system for eukaryotic transposable elements ". Nature Reviews : Genetics. 8(12) : 973-82.

**Williams ,D.A. and Lemke, T.L.** (2002).Foye's principles of medicinal chemistry. 5th ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; ISBN. pp:1-7167,4339-6.

**Wiswman , G.M.** (1968). The Nature of Staophylococci beta- hemolysin. C and. J.,of Microbiol. 14.

**Wolcott ,R. D; Gontcharova, V.; Sun, Y.; Zischakau, A. and Dowd ,S.E (2009).**Bacterial diversity in surgical site infections: not just aerobic cocci anymore. *J Wound Care*, 18( 8):317-323 .

**Woo, P.C.Y .; Leung, P. K. L.; Leung, K.W.; Yuen, K.Y.(2000).**Identification by 16S ribosomal RNA gene sequencing of an Enterobacteriaceae species from bone marrow transplant recipient *J Clin Pathol : Mol Pathol.* ;53:211-215.

**Wult , B.G.; Bergsten, H.C;Connell, P.R.O (2000).** P-Fimbriae enhance the early establishment of *E.coli* in the human urinary tract *mol Microbiol* 38:456-464.

## Y

**Yabuuchi, E.;Kosako,Y.;Oyizio,H.;Yanon,I.;Hotta.;Hashimoto,Y.;Ezaki,T.and Arakawa , M.(1992).**Proposal of *Burkholderia* gen nov. and transfer of seven species of the genus *Pseudomonas* homology group // to new genus, with type species *Burkholderia cepacia*. *Microbiol.immunol.*36:1251-1275.

**Yeh ,K. M. Jung,C. L., Fon,Y.Y., Chang,P.F., Han,C. H.,Leung,K. S., Feng,Y,C.(2009).** Revisiting the Importance of Virulence Determinant *magA* and Its Surrounding Genes in *Klebsiella pneumoniae* Causing Pyogenic Liver Abscesses:Exact Role in Serotype K1 Capsule Formation. *The Journal of Infectious Diseases* 2010; 201:1259-1267.

**Yokota , K.; Gomi ,H.; Miura, Y.; Sugano, K.; Morisawa, Y.(2012).** Cholangitis with septic shock caused by *Raoultella planticola*. *J Med Microbiol .* 61 (Pt3): 446-449.

**Yoo , S.H.;Jeong, H.; Kwon, S. K.; Kim, J.F .(2009) .**Biological Features, Biotechnological and Applications of *Escherichia coli* B: Is B for better; Springer: Berlin, Germany

## Z

**Zaen Al-Abdeen**, S. S.; B. M. Faraj and O. J. Nasrulla (2010). Antibacterial effects of fenugreek (*Trigonella foenum-graecum*). Bas. J. Vet. Res., 9(2): 133-138.

**Zhuo**, C.; Li ,X.Q.; Zong, Z.Y, and Zhong, N.S.(2013) Epidemic Plasmid Carrying <sup>bla</sup>CTX-M-15 in *Klebsiella penumoniae* in China. PLOS ONE, 8 | Issue 1:1-8.

**Zorn** ,B.G; Catalan ,A.; Escudero, J.A .and Dominguez, L.(2005).Genetic basis for dissemination of *armA*. J Antimicrob Chemother. 56:583-585.

**Zurfluh**,K; Glier,M; Hächler, H and Stephan, R.(2015). Replicon typing of plasmid carring blaCTX-M-15 among Enterobacteriaceae isolated at the environment, livestock and human interface. Science of The Total Environment ,Volumes 521-522,75-78.

الملاحق

# Appendices

ملحق (1) الخاص ب 64 اختبار من اختبارات الكيموحيوية الخاصة بجهاز VITIEK-2

GN Product Information		GN Well Contents	
Well	Test	Mnemonic	Amount/Well
<b>Table 1-12: GN Well Contents</b>			
40	L-LACTATE alkalisation	ILATk	0.15 mg
41	ALPHA-GLUCOSIDASE	AGLU	0.036 mg
42	SUCCINATE alkalisation	SUCT	0.15 mg
43	Beta-N-ACETYL-GALACTOSAMINIDASE	NAGA	0.0306 mg
44	ALPHA-GALACTOSIDASE	AGAL	0.036 mg
45	PHOSPHATASE	PHOS	0.0504 mg
46	Glycine ARYLMIDASE	GlyA	0.012 mg
47	ORNITHINE DECARBOXYLASE	ODC	0.3 mg
48	LYSINE DECARBOXYLASE	LDC	0.15 mg
52	DECARBOXYLASE BASE	ODEC	NA
53	L-HISTIDINE assimilation	IHSa	0.087 mg
56	COURMARATE	CMT	0.126 mg
57	BETA-GLUCORONIDASE	BGUR	0.0378 mg
58	O/129 RESISTANCE (comp.vibrio.)	O129R	0.0105 mg
59	Glu-Gly-Arg-ARYLMIDASE	GGAA	0.0576 mg
61	L-MALATE assimilation	IMLTa	0.042 mg
62	ELLMAN	ELLM	0.03 mg
64	L-LACTATE assimilation	ILATa	0.186 mg
<i>Note: Other well numbers between 1 and 64 not designated in this table are empty.</i>			

GN Well Contents		GN Product Information	
Well	Test	Mnemonic	Amount/Well
2	Ala-Phe-Pro-ARYLMIDASE	APPA	0.0384 mg
3	ADONITOL	ADO	0.1875 mg
4	L-Pyrrolydonyl-ARYLMIDASE	PyrA	0.018 mg
5	L-ARABITOL	IARL	0.3 mg
7	D-CELLOBIOSE	dCEL	0.3 mg
9	BETA-GALACTOSIDASE	BGAL	0.036 mg
10	H2S PRODUCTION	H2S	0.0024 mg
11	BETA-N-ACETYL-GLUCOSAMINIDASE	BNAG	0.0408 mg
12	Glutamyl Arylamidase pNA	AGLTp	0.0324 mg
13	D-GLUCOSE	dGLU	0.3 mg
14	GAMMA-GLUTAMYL-TRANSFERASE	GGT	0.0228 mg
15	FERMENTATION/ GLUCOSE	OFF	0.45 mg
17	BETA-GLUCOSIDASE	BGLU	0.036 mg
18	D-MALTOSIDE	dMAL	0.3 mg
19	D-MANNITOL	dMAN	0.1875 mg
20	D-MANNOSE	dMNE	0.3 mg
21	BETA-XYLOSIDASE	BXYL	0.0324 mg
22	BETA-Alanine arylamidase pNA	BAlap	0.0174 mg
23	L-Proline ARYLMIDASE	ProA	0.0234 mg
26	LIPASE	LIP	0.0192 mg
27	PALATINOSE	PLE	0.3 mg
29	Tyrosine ARYLMIDASE	TyrA	0.0276 mg
31	UREASE	URE	0.15 mg
32	D-SORBITOL	dSOR	0.1875 mg
33	SACCHAROSE/SUCROSE	SAC	0.3 mg
34	D-TAGATOSE	dTAG	0.3 mg
35	D-TREHALOSE	dTRE	0.3 mg
36	CITRATE (SODIUM)	CIT	0.054 mg
37	MALONATE	MNT	0.15 mg
39	S-KETO-D-GLUCONATE	SKG	0.3 mg

## ملحق(2) توضح التقرير الخاص باحدى العينات البيئية والمشخصة بجهاز VITIEK-2



**bioMerieux Customer:** Microbiology Chart Report **Printed Jan 13, 2015 11:48 CST**

**Patient Name:** tuka20 **Patient ID:** 2020  
**Location:** Physician:  
**Lab ID:** 2020 **Isolate Number:** 1

**Organism Quantity:**  
**Selected Organism :** *Raoultella planticola*

**Source:** water **Collected:**

**Comments:**

<b>Identification Information</b>		<b>Analysis Time:</b> 5.00 hours	<b>Status:</b> Final
<b>Selected Organism</b>		95% Probability <b>Raoultella planticola</b>	
		Bionumber: 6625714757574010	
<b>ID Analysis Messages</b>			

**Biochemical Details**

2 APPA	-	3 ADO	+	4 PyrA	+	5 JARL	-	7 dCCEL	+	9 BGAL	+
10 H2S	-	11 BNAG	+	12 AGLTp	-	13 dGLU	+	14 GGT	-	15 OFF	+
17 BGLU	+	18 dMAL	+	19 dMAN	+	20 dMNE	+	21 BXYL	-	22 Blap	-
23 ProA	-	26 LIP	-	27 PLE	+	29 TyrA	+	31 URE	+	32 dSOR	+
33 SAC	+	34 dTAG	-	35 dTRE	+	36 CIT	+	37 MNT	+	39 5KG	+
40 ILATk	+	41 AGLU	-	42 SUCT	+	43 NAGA	+	44 AGAL	+	45 PHOS	+
46 GlyA	-	47 ODC	-	48 LDC	+	53 IHISa	-	56 CMT	-	57 BGUR	-
58 O129R	+	59 GGAA	-	61 IMI-Ta	-	62 ELLM	-	64 ILATA	-		

Page 1 of 1

ملحق(3) المعلومات الخاصة ببكتيريا *Klebsiella pneumonia* السريرية

الرقم	الرمز	العزلات البكتيرية	العمر	الجنس	نوع العينة
51	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumonia</i>	32 سنة	♂	Sputum
52	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumonia</i>	61 سنة	♀	Sputum
53	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumonia</i>	55 سنة	♀	Sputum
56	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumonia</i>	سنة واحدة	♀	Blood
57	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumonia</i>	27 سنة	♂	Sputum
60	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumonia</i>	13 سنة	♀	Ear swab
61	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumonia</i>	5 سنوات	♂	Blood
75	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumonia</i>	23 سنة	♀	Urine
78	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumonia</i>	58 سنة	♂	Sputum
86	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	44 سنة	♂	Sputum
89	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	24 سنة	♀	Urine
102	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	12 سنة	♂	Urine
103	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	42 سنة	♀	Ear swab
104	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	50 سنة	♀	Urine
105	KP ( C )	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	45 سنة	♂	Sputum

• E = العينات البيئية

• C = العينات السريرية

ملحق(4) المعلومات الخاصة ببكتيريا *E.coli* البيئية

الرقم	الرمز	العزلات البكتيرية	نوع العينة
3	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
6	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Water
8	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Water
10	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
14	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Water
16	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Water
21	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Water
22	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
23	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
24	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Soil
25	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
26	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
27	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
28	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Water
29	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
30	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
31	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
32	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
33	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool

34	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
35	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Water
36	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Soil
37	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Water
38	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
39	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Water
40	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
41	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
42	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
43	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
44	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Water
45	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
46	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
47	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
48	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool
49	E.c( E )	<i>Escherichia.Coli</i>	Chicken stool

ملحق(5) المعلومات الخاصة ببكتيريا *E.coli* السريرية

رقم	الرمز	العزلات البكتيرية	العمر	الجنس	نوع العينة
54	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 44	♀	Urine
62	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 60	♀	Urine
63	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	8 أشهر	♀	Urine
64	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	5 سنوات	♀	Urine
65	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 35	♀	Urine
66	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 2	♀	Blood
67	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	3 سنوات	♀	Urine
68	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 32	♀	Urine
69	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 22	♀	Urine
70	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 44	♀	Urine
71	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	3 سنوات	♀	Urine
72	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 28	♂	Urine
73	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 42	♀	Urine
74	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 52	♀	Urine
76	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة و6 أشهر	♀	Urine
77	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	3 سنوات	♂	Wound
79	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 46	♂	Swab
80	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة و4 أشهر	♀	Wound

81	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	شهرین	♀	Urine
84	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	4 سنوات	♂	Urine
85	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 24	♀	Urine
87	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 52	♀	Urine
88	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	4 سنوات	♀	Urine
90	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	5 سنوات	♀	Urine
91	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 18	♀	Urine
92	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 25	♂	Urine
93	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة وشهرين	♂	Urine
95	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 34	♂	Urine
96	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 45	♂	Urine
97	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 46	♀	Urine
98	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	30 يوم	♂	Urine
99	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 27	♂	Urine
100	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 40	♀	Urine
101	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 17	♂	Swab
106	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 57	♀	Urine
107	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 44	♀	Urine
108	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	ستة أشهر	♀	Urine
109	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 37	♂	Urine
110	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	اربعة أشهر	♂	Urine
111	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	7 سنوات	♂	Urine
112	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنتين	♂	Urine

113	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 33	♂	Urine
114	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة واحدة	♂	Urine
115	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 22	♀	Urine
116	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	3 سنوات	♀	Urine
117	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 45	♀	Urine
118	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة واحدة	♀	Urine
119	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	ستة أشهر	♂	Urine
120	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	10 سنوات	♀	Urine
121	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	3 سنوات	♂	Urine
122	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	ستين	♀	Urine
123	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة وشهرين	♂	Urine
124	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 22	♀	Urine
125	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	5 أيام	♂	Urine
126	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	3 سنوات	♀	Urine
127	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة واحدة	♀	Urine
130	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	4 سنوات	♀	Blood
131	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة وشهرين	♂	Urine
132	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة واحدة	♀	Urine
133	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 17	♂	Urine
134	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	4 أشهر	♀	Urine
135	Ec (C)	<i>Escherichia coli</i>	سنة 46	♀	Urine
136	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	سنة واحدة	♀	Urine
137	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	6 سنوات	♀	Wound

138	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	70 سنة	♀	Wound
139	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	33 سنة	♀	Urine
140	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	12 سنة	♂	Urine
141	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	3 أشهر	♂	Urine
142	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	2 أشهر	♀	Urine
143	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	سنة واحدة	♀	Urine
145	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	18 سنة	♀	Wound
146	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	30 سنة	♂	Urine
147	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	3 أشهر	♀	Urine
148	Ec (C)	<i>Escherichia .coli</i>	ستين سنة	♂	Urine

ملحق(6)المعلومات الخاصة بباقي الانواع البكتيرية السريرية

الرقم	الرمز	العزلات البكتيرية	العمر	الجنس	نوع العينة
50	EA( C)	<i>Enterobacter areogenes</i>	50 سنة	♂	Urine
55	EA( C)	<i>Enterobacter areogenes</i>	سنة واحدة	♂	Urine
58	EA( C)	<i>Enterobacter areogenes</i>	ستين سنة	♀	Urine
59	EA( C)	<i>Enterobacter areogenes</i>	سنة واشهر	♂	Blood
94	EA( C)	<i>Enterobacter areogenes</i>	22 سنة	♂	Urine
128	SM( C)	<i>Serratia marscense</i>	سنة	♀	Urine

129	SM(C)	<i>Serratia marscense</i>	3 سنوات	♀	Blood
144	CF( C)	<i>Citrobacter freundii</i>	ستة أشهر	♂	Urine
149	SM(C)	<i>Serratia marscense</i>	سنة 20	♂	Wound

ملحق (7) يوضح اختبار الحساسية لبكتيريا *E.coli* السريرية والبيئية للمضادات الحيوية

Species	β-Lactam (1)				Aminoglycosides			β-Lactam(2)		Quinolones		Sulfonamides	Other
	Penicillins	3 <sup>rd</sup> generation Cephalosporin	4 <sup>th</sup> generation Cephalosp orin	Carbapenems				Monobacta m	2 <sup>nd</sup> generation	3 <sup>rd</sup> generation			
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	S	R	R	R	S	R	R	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	S	R	S	R	S	R	R	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	R	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	S	R	S	R	S	R	S	R

<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	R	R	S	R	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	S	S	R	S	R	R	R	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	S	S	R	S	R	S	R	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	S	R	R	R	R	R	S	R	S	R	R	S	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	S	R	R	S	R	S	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	S	R	R	R	R	R	S	R	S	R	S	S	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	R	S	R	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	S	S	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	R	R	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (E)	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R

<i>E.coli</i> (C)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	S	R	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	S	S	S	R	S	S	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	S	S	R	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.SW)	R	R	R	R	R	S	R	R	S	S	R	R	S	R
<i>E.coli</i> (C.P)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	S	R	R	S	S	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	R	R	S	R	R	S

<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	R	R	S	R	S	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	S	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	S	R	S	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	S	R	R	R	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	R	R	R	R	R	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	R	R	S	R	R	R	S
<i>E.coli</i> (E.CS)	S	R	R	R	R	S	S	R	S	R	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (E.W)	R	R	S	R	R	R	S	R	S	R	S	R	S	S
<i>E.coli</i> (E.W)	R	R	S	R	R	R	S	R	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (E.CS)	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	S	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.P)	R	R	R	R	R	R	R	S	R	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	S	S	S	R	R	S	R	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	R	S	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R	S	S	S	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	S	R

<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	S	S	S	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	R	R	R	R	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	S	R	R	R	R	R	S	R	S	R	S	R	R	S
<i>E.coli</i> (C.ST)	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	S	R	S	R	R	S	S	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	S	S	S	S	S	S	S	R	S	S	S	S
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	S	R	S	S	R
<i>E.coli</i> (C.B)	R	R	R	R	R	R	R	R	S	R	R	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	S	R	R	S	S	R	R	S	S	S	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R	R
<i>E.coli</i> (C.U)	R	R	S	S	S	S	R	S	S	S	S	S	R	R	R	S

Environmental sample chiken stool = E.CS • Swabe = SW • Blood =B • Clinical sample Urine =C.U •  
 Clinical sample Pus= C.P •

ملحق(8) يوضح اختبار الحساسية لبكتيريا *Enterobacter* للمضادات الحيوية

Species	B_Lactam(1)				Aminoglycosides			B_Lactam (2)		Quinolones		Sulfonamide s	other		
	Penicillins		3 <sup>rd</sup> _generation Cephalosporin	4 <sup>th</sup> generation Cephalospo rin				Monobactam	Carbapenem s			Sulfonamide s	other		
	Amoxicillin	Ampicillin	Ceftriaxone	Ceftazidime	Cefepime	Amikacin	Gentamicin	Tobramycin	Impenem	Meropenem	Aztreonam	Ciprofloxacin	Levofloxacin		
<i>Enterobacter(C)</i>	R	R	R	R	R	R	R	R	S	R	R	R	R	R	R
<i>Enterobacter C)</i>	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	R	S	R	R
<i>Enterobacter C)</i>	R	R	R	R	R	S	S	R	S	S	R	R	S	R	R
<i>Enterobacter C)</i>	S	R	R	R	R	S	R	R	R	S	R	S	S	R	S
<i>Enterobacter C) r</i>	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	S	S	R	R

ملحق(9) يوضح اختبار الحساسية *K.pneumoniae* البيئية والسريرية

	B_Lactam(1)				Aminoglycosides			B_Lactam(2)		Quinolones		Sulfonamides	Other		
	Penicillins		3 <sup>rd</sup> _generation Cephalosporin					Carbapenems		Monobactam	2 <sup>nd</sup> generation	3 <sup>rd</sup> generation			
Species <i>Klebsiella pneumoniae</i>	Amoxicillin	Ampicillin	Ceftriaxone	Ceftazidime	Cefepime	Amikacin	Gentamicin	Tobramycin	Impenem	Meropenem	Aztreonam	Ciprofloxacin	Levofloxacin	Trimethopine SulfaMethazole	Nitrofurantion
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	S	R	R	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R	R	S
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	S	R	R	S	S	R	R	S	S	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	S	R	R	R	S	R	S	S	S	S	R	S	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	S	S	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	S	R	S	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	S	R	S	R	S	S	S	S	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	S	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	S	R

<i>K.pneumonia</i> )	R	R	S	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	R	R
<i>K.pneumonia</i> )	R	R	R	R	R	S	S	R	S	S	S	S	S	S	S
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	R	R	S	R	S	R	R	R	S
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	S	R	S	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	S	S	S	R	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	S	R	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	S	S	S	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	S	R	S	S	R	S	S	S	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	S	R	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R
<i>K.pneumonia</i> )	R	R	S	R	R	S	S	R	S	S	S	S	S	S	S
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	R	R	S	S	R	R	R	R	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	S	S	R	S	S	R	R	S	R	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	S	R	R	R	S	R	R	S	R	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	S	S	S	S	S	R	R	S	R	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R	S	S	R	R
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R	R	R	R	S
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R	S	S	R	S
<i>K.pneumoniae</i>	R	R	R	R	R	R	S	S	S	S	R	S	S	S	S

## ملحق(10) يوضح اختبار الحساسية لبعض الانواع البكتيرية البيئية للمضادات الحيوية

	B_Lactam (1)					Aminoglycosides			B_Lactam (2)		Quinolones		Sulfonamide s	Other	
	Penicillins		3 <sup>rd</sup> generation Cephalosporin		4 <sup>th</sup> generation Cephalosp orin				Carbapenems		Monobactam	2 <sup>nd</sup> generation	3 <sup>rd</sup> generation		
Species	Amoxicillin	Ampicillin	Ceftriaxone	Ceftazidime	Cefepime	Amikacin	Gentamycin	Tobramycin	Imipenem	Meropenem	Aztreonam	Ciprofloxacin	levofloxacin	Trimethoprine Sulfamethazole	Nitrofurantion
<i>K. oxytoca</i>	R	R	R	R	R	R	S	S	S	R	R	S	R	R	R
<i>K. oxytoca</i>	R	R	S	R	R	R	S	R	S	S	S	R	R	R	R
<i>R.planticola</i>	R	R	S	R	R	R	S	S	S	R	S	S	S	R	R

## Abstract

---

183 bacterial isolate from clinical and environmental samples are collected during the 5 months from 1/9/2014 to 1/2/2015. Which 98 clinical bacterial isolates were isolated from patients (urine, blood, sputum and swabs) from different hospitals in Baghdad city, and also 85 environmental bacterial isolates were isolated from Tigris river water samples which are collected from Al-Shawaka area , soil samples of eastern Baghdad collected from Jadied Shat area , and poultry feces which are collected from poultry farm in Al-Sadar city.

All clinical and environmental bacterial isolates were identified on the basis of morphology and biochemical tests.

Further Confirmative tests were used to confirm the identification of bacterial isolates by using Vitek-2 compact system and specific primer to detect 16S rRNA gene. Results of bacteria identification showed the following species:

*Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Klebsiella oxytoca* *Enterobacter aerogenes*, *Citrobacter freundii*, *Serratia marcescens*, *Raoultella planticola*, *Chryseomonas luteola*, *Burkholderia cepacia*, *Aeromonas*, *Hydrophils* , *Streptococcus faecalis*

The antibiotic resistance patterns showed that all bacterial species were multidrug resistant. Most clinical *E.coli* (45isolates) revealed high levels resistance against most antibiotics: (100%) amikacin and ampicillin, (97%) cefepime and ceftazidime, (95%) ceftriaxone,(86%) tobramycin, (82%) amoxicillin, (77%) gentamicin, (73%) aztreonam. Also environmental *E. coli* (28isolates) showed high levels resistance, (100%) ampicillin, ceftazidime, cefepime and tobramycine, (96%) nitrofurantion, (92%) Ceftriaxone, (89%) amoxicillin, (82%) amikacin, (60%) levofloxacin and impenem. All *K.pneumoniae* showed high levels resistance against most antibiotics, ampicillin, amoxicillin, cefepime and ceftazidime (100%). While 30% resistance in ciprofloxacin

## Abstract

---

for clinical *K.pneumoniae* isolates and 8% resistance was shown in each meropenem and levofloxacin.

Results of molecular identification of *E.coli* isolates by using the specific primer for 16S rRNA gene showed that all isolates of Lactose fermenter contained this gene (100%). Also the same 16S rRNA gene was found in the bacteria *Citrobacter freundii*, *Enterobacter aerogenes*, *Serratia marcescens*, *Raoultella planticola* with the same molecular weight (544 base pair) that found in *E. coli* isolates. While *K.pneumoniae* isolates showed two bands for the same 16S rRNA gene with molecular weight of 544 and > 1500 bp.

The plasmid DNA analysis by using alkaline lysis method showed that 35/48 (75%) clinical and environmental bacterial isolates contained multiple plasmids their size 10000 bp, and 15/48 (31.25 %) isolates contained plasmids with molecular weight more than 10000 bp.

The leaf extracts of medical plants, *Eucalyptus incrassate*, *Olea europaea*, and *Trigonella foenum-graecum* L. used as agents to cure the plasmid via adding the plant extract to the culture media or with mixing it with the plasmid DNA. Results showed that both two methods give clear effect.

*College of Education for Pure Science  
(Ibn Al-Haitham)  
Department of Biology*

## **Comparative Study of Plasmid Content of Lactose Ferment Enterobacteriaceae Isolated From Environmental and Clinical Samples**

Submitted to the College of Education for Pure Sciences / Ibn Al-Haitham of the University of Baghdad in Partial Fulfillment of the  
Requirement for the Degree of

Master of Science in Biology /Microbiology

**By**

**Tuqa Abdul kareem Hameed**

B.SC.in Biology/2013

**Supervised By**

**As.Prof. Dr Israa AJ. Ibrahim.**

**2016 A.G**

**1437 A.H**

