



استخدام تقنية تفاعل البلمرة التسلسلي المتعدد Multiplex PCR لتشخيص بعض انواع البكتريا المرضية الموجبة لصبغة كرام وتحديد مقاومتها للمضادات الحياتية

احمد محمد تركي *

احمد عبد الجبار سليمان **

تماره عدنان منديل *

*جامعة الانبار/كلية العلوم

**جامعة الانبار/ مركز دراسات الصحراء

الخلاصة:

تم جمع ٤٥٠ عينة مختلفة من الحالات المرضية (أدرار، جروح، حروق، خروج، ومسحات الأنف والبلعوم) خلال الفترة من تشرين الثاني ٢٠١٤ ولغاية شباط ٢٠١٥. شخصت ٦٠ عينة منها على انها *Staph. aureus* و ٣٥ عينة *Strep. pyogenes* باستخدام طرق التشخيص المظهري والزرعي والبايو كيميائي وللتأكد شخصت باستخدام جهاز الفايترك Vaitek. أظهرت نتائج اختبار مقاومة العزلات لـ ١٠ من المضادات الحياتية من مختلف المجاميع تباينا في مقاومتها لهذه المضادات، واختيرت ١٠ عزلات من كل جنس على أساس التباين في مقاومة المضادات. صممت عدد من البوادئ للكشف عن البكتريا باستخدام جين متميز فيها وللكشف أيضا عن مقاومتها للمضادات باستخدام تقنية تفاعل البلمرة التسلسلي المتعدد multiplex PCR، وأظهرت نتائج التضاعف بعد الترحيل إن كل عزلات *staph. aureus* تحتوي على الجين *femA* والذي يمكن ان يتخذ كمؤشر تشخيصي وكل عزلات *strep. Pyogenes* تحتوي على الجين *Tu(tuf)*، وفي نفس التفاعل تم الكشف عن وجود جينات مقاومة سبعة من المضادات الحياتية العائدة الى مجاميع مختلفة (Amp, tetR, Tri, Gen, Imp, Qnl and mecA) حيث احتوت كل عزلات *staph. aureus* على جين tetR, mecA, Gen, Imp, Qnl, Tri في حين تباينت في احتواءها على Amp اما عزلات *strep. Pyogenes* فقد احتوت على جينات Amp, gen, tri وتباينت في احتوائها على جين Qnl حيث لم يظهر في جميع العزلات ومن خلال هذه الدراسة يمكن استئثار تقنية البلمرة التسلسلية المتعددة في تشخيص البكتريا من النماذج المرضية وبصورة دقيقة وتشخيص مقاومتها للمضادات الحياتية الشائعة الاستعمال بوقت قصير وجهد اقل ودون الرجوع للفحوصات الروتينية المعروفة.

معلومات البحث:

تاريخ التسليم: ٢٠١٢/٠٠/٠٠
تاريخ القبول: ٢٠١٤/٥/٦
تاريخ النشر: ٢٠١٧/٥/٣

DOI: 10.37652/juaps.2015.127656

الكلمات المفتاحية:

multiplex PCR,
antibiotic resistance,
strep. Pyogenes, staph. aureus

المقدمة:

لذا اصبح تلوث الحروق والجروح بالأنواع البكتيرية مسالة شائعة في ردهات الحروق والجروح خاصة بعد العمليات مما ادى الى ارتفاع نسبة الوفيات بها (2). وان اغلب الممرضات الشائعة والمسببة للالتهابات هي *Streptococcus, staphylococcus aureus* ازدادت الاهمية المرضية لهذه الانواع بسبب ما أحدثته من إصابات عديدة وخطيرة في المستشفيات (3). يعد النوع *staphylococcus aureus* من اهم الانواع البكتيرية الانتهازية الممرضة اذ يسبب عدة اصابات منها التهابات الجروح وتكون البثرات والتقرحات والتهابات

تعد البكتريا الموجبة لصبغة كرام من أهم الكائنات التي يمكن ان تسبب العديد من الأمراض المنتشرة عالميا التي يتراوح تأثيرها من الأمراض البسيطة وصولا الى الامراض التي تهدد حياة الإنسان بسبب امتلاكها العديد من عوامل الضراوة التي تساعدها على إحداث الإصابة(1).

* Corresponding author at: University of Anbar / College of Science
E-mail address:

جين *Tuf* ، يوجد حوالي واحد او ثلاثة من *Tuf* في الجينوم الواحد وهذا يعتمد على النوع البكتيري وعلى محتوى البكتريا من G+C فالبكتريا الموجبة لصبغة كرام تحمل *Tuf* واحد فقط لان محتواها من G+C قليل لذلك صمم الـ PCR لعمل قطع كثيرة وتتابعات من هذا الجين لذا يعد الجين التشخيصي لبكتريا *Strepto. pyogenes* الذي يكون مميز لها إذ يوجد نوعين من هذا الجين *TufA* و *TufB* والنوع *TufA* هو الذي يكون موجود في بكتريا *Strepto. pyogenes* اما النوع *TufB* فيوجد في *Bacillus* و *Listeria* و *Staphylococcus* وهذا الجين الموجود في بكتريا *Strepto. pyogenes* يكون مشابهة للجين الذي يساعد في انقسام الخلايا (11).

المواد وطرائق العمل

جمع العينات وتشخيص العينات:-

تم جمع (٤٥٠) عينة من حالات مرضية مختلفة شملت (الادراج، الحروق، الجروح، الخروح، القشع، التهابات الانف والاذن، التهاب اللوزتين) من مستشفى الرمادي التعليمي العام وللفترة من تشرين الثاني ٢٠١٤ ولغاية شهر شباط ٢٠١٥. وأجريت الفحوصات المجهرية والكيموحيوية اعتماد على المصادر العلمية المتبعة عالميا لتشخيص البكتريا (12; 13) اضافة الى استخدام نظام (ابي ٢٠ Staph) و استخدام نظام (ابي ٢٠ Strepto) واخير تم استخدام التشخيص الكيموحيوي باستخدام جهاز Vitek 2 system. ومن ثم اختبرت مقاومة العزلات للمضادات الحيوية بطريقة الأقراص وحسب ما مذكور (14) للتعرف على مدى حساسية العزلات البكتيرية قيد الدراسة للمضادات الحيوية باستخدام مجموعة من أقراص المضادات الحيوية المجهزة من قبل شركة OXoid البريطانية الجدول (١).

جدول (١) أقراص مضادات الحيوية المستخدمة في اختبار الحساسية

N	Antibiotic	الرمز	التركيز مايكروغرام/ قرص
1	Tobramycin	TOB	10
2	Chloramphenicol	C	30
3	Gentamicin	Gen	15
4	Cefotaxime	CTX	30
5	Penicillin	P	10
6	Ampicillin	AmP	10
7	tetracycline	TE	30
8	Imipenem	IPM	10
9	Naldix acid	NA	30
10	Vancomycin	VAC	30
11	Cefepime	FEP	30
12	Trimethoprim/ Sulfamethoxazole	COT	25

الحروق كما يمكن ان يسبب التهاب العظام والتهاب الثديي والسحايا وتجرثم الدم والالتهاب الرئوي وتقيح الغشاء الجنبى الا انه يشكل الفلورا الطبيعية للأنف والجلد في الأشخاص الاصحاء (4). تكون هذه البكتريا مهمة جدا كونها تسبب الالتهابات المستوطنة في المستشفيات التي من الصعب استئصالها والقضاء عليها والتي تظهر كأعظم مسبب للالتهابات المتعلقة بالمجتمع وبالتالي القضاء عليها يحتاج الى تكاليف اقتصادية عالية ولحد الان فان هذه البكتريا في حالة زيادة مستمرة وانتشار واسع في جميع انحاء العالم (5). تحتوي المكورات الذهبية على العديد من الجينات التي تكون موجودة بها او التي يعتقد انها انتقلت اليها من بكتريا اخرى إذ ان جين *mecA* يعد من الجينات الاساسية لها في حين ان الجين *SCCmec* يعتقد انه انتقل اليها من بكتريا *Staph. Sciure* (6). في حين يعد الجين *FemA* من العوامل المشفرة كروموسوميا ويكون موجودا طبيعيا في المكورات العنقودية الذهبية اضافة الى انه يكون ضروريا للتعبير عن مستويات المقاومة للمثيسيلين وهذا الجين *FemA* يشفر للبروتين *FemA* الذي يساهم بصناعة الجدار الخلوي في بكتريا المكورات العنقودية الذهبية (7). ويعد هذا الجين من اول الجينات المكتشفة كما يعتبر *FemA* كصفة مميزة وفريدة لبكتريا *staph. aureus* وهو غير موجود في بقية الانواع الاخرى إذ يعد كجين تشخيصي لها بصورة جزئية من خلال استعمال تفاعل الـ PCR (8).

تعد بكتريا *streptococcus pyogenes* من اكثر انواع بكتريا *streptococcus* التي تسبب في إصابة وإمراض جميع اجهزة الجسم المختلفة وأسسجه عدا العظام والالياف العضلية، تتواجد في الانف والفم وعلى الجروح وتنتقل عادة من شخص الى اخر بالاحتكاك المباشر او من خلال التنقل او مشاركة الادوات للشخص المصاب او عن طريق الطعام او العطاس او السعال بالقرب من الشخص او الطعام المكشوف واكثر الامراض التي تسببها هذه البكتريا هي الحمى القرمزية، التهاب النسيج الخلوي والتهاب كبيبات الكلى الحاد (9). تحتوي بكتريا *Strepto. pyogenes* على العديد من الجينات التي تعطىها صفة المقاومة للمضادات الحيوية وبالتالي احداث الإصابة داخل الجسم الحي دون ان تتأثر، من هذه الجينات جينات *tet* ، *tet K* ، *tet L* ، *tetM* ، *erm B*، *O* وهذه تقاوم مضادات التتراسايكلين (10). في حين يعد جين *Ef-TU* واحداً من اهم العوامل الرئيسية التي تساعد في البناء الحيوي للبروتين حيث يعد *TU* هو عامل استطالة يشفر له من قبل

mecA:methicillin ; Gen :gentamycin ;Amp : ampicillin ;
Qnl: qunolate ; imp: imipenem ; tetR: tetracycline ; tri :
trimethoprim

خليط تفاعل Multiplex PCR PreMix:

ستستخدم هذا الخليط المجهز من قبل شركة (BioNEER)
المتكون من المحلول المنظم لعمل انزيم البلمرة PCR
buffer والنوكليداات منقوصة الاوكسجين dNTPs وانزيم بلمرة الدنا
Pyrophosphatase and pfu DNA polymerase و
pyrophosphate وصبغة Staphilizer and tracking dye. كما
استعمل الدليل الحجمي DNA Ladder 100 لمعرفة احجام القطع
الناجمة بعد التضاعف كما استعمل الدليل 1Kb لمعرفة سلامة الدنا
المستخلص من العزلات البكتيرية

التحري عن الجينات البكتيرية باستعمال تفاعل البلمرة المتسلسل

Multiplex PCR -:

حضر مزيج التفاعل الرئيسي غير الحاوي على الDNA
المستخلص من عينات العزلات البكتيرية لعمل تفاعل Multiplex
PCR لكل من بكتريا (*Strep. pyogenes, Staph. aureus*) كل
بكتريا على حدة وتم تحضير مزيج تفاعل لعشر عينات DNA من هذه
الانواع البكتيرية بالإضافة الى ذلك تم اضافة عينة سيطرة سالبة لكل
نوع بكتيري مع البادئات التي من المفترض ان تعطي نتيجة سالبة لهذه
الانواع البكتيرية ليصبح عدد العينات الكلية لكل مزيج تفاعل 11 عينة
ومن ثم وزع محلول التفاعل الرئيسي على انابيب سعة 0.2 مليلتر
وبحجم 23 مايكروليتر لكل انبوبة بعدها اضيف الى كل انبوبة 2
مايكروليتر من ال DNA الخاص لكل عينة ليصبح الحجم النهائي لكل
عينة 25 مايكروليتر باستثناء السيطرة السالبة كما موضح جدول (3)
بعدها أدخلت في جهاز المبلر الحراري باستعمال البرنامج المناسب في
التضاعف ثم حمل المزيج في حفر هلام الأكاروز المحضر بتركيز
1.5% للكشف عن وجود الجينات.

جدول (3) مكونات تفاعل البلمرة المتسلسل

التركيز النهائي	الحجم لعينة واحدة (µl)	المكونات
_____	8	الماء المقطر
1x	5	Green pre mix
Pmol/µl20	5	Primer forward
Pmol/µl20	5	Primer reverse
_____	2	DNA template
_____	25	الحجم النهائي

استخلاص وتنقية الدنا الجينومي:-

استخلصت عينات دنا الجينومي للعزلات البكتيرية البالغ عددها
20 عزلة بكتيرية باستخدام عدة استخلاص الدنا الجينومي للبكتريا المنتج
من شركة Geneaid ذي الرقم التسلسلي GBB101
البادئات المستخدمة:-

يبين الجدول (2) البادئات النوعية والتي تم تصميمها بشكل
خاص لهذه الدراسة والتي تستهدف جينات الهدف (gentamycin ,
qnl, hlyA, KcaA, femA, Tu(tuf), trimethoprim, tetR,
AMP, mecA, impenem) وفقاً لما ذكر (15) والتي جُهزت بشكل
مسحوق مجفد (Lyophilized) من شركة (BIONEER) ، وقد تمت
إعادة تذيبها بحجم من الماء المقطر والمعقم بحسب توصيات الشركة
للحصول على محلول خزين لكل بادئ بتركيز (100 Pmol/µl) ثم
حفظ هذا المحلول الخزين بدرجة حرارة -20 م.

جدول (2) البادئات المستخدمة في تفاعل البلمرة المتسلسل

اسم البادئ	تسلسل القواعد 5→3	حجم الجين المستهدف bp
femA-F femA-R	CGCAAAGTGT TGGCCACTAT	162
	TCACTGGACC GCGATTTGAA	
Tu(tuf)-F Tu(tuf)-R	CCGTGGTACT GTTCGTGTCA	265
	GTGACGTCCA CCTTCGTCTT	
MecA-F MecA-R	CCAGGAATGCAGA AAGACCAAAGCA	656
	GGGTGGATAGCA GTACCTGAGCCA	
Gen-F Gen-R	ATCCCGCAACAG CCCAGGACTTA	600
	AACCTGAAGGC TCGCAAGAGCG	
Amp-F Amp-R	TCCCCACGCTA CTGGTGTGGCT	458
	GGCCGGTAACG CTTTCTACCA	
Qnl-F Qnl-R	CGCAGCGACTT TCGACGTGCTA	374
	AGTGATGCACC CGTAGGTTTCGT	
Imp-F Imp-R	CTGGTGCTGCA ATGGCGGATGA	280
	GTGCTTGCACC CCATGGACGAA	
TetR-F TetR-R	GCTTTGCTCGA CGCCTTAGCCAT	267
	CCCCACAGCGC TGAGTGCATATAA	
Tri-F Tri-R	TGGAGTTATCG GGAATGGCCCTG	104
	TCTTGCGTCCA ACCAACAGCCA	

femA:Staphaminoacyltransferase.; Tu(tuf):Streptococcus
pyogenes strain CCUG 4207 elongation factor gene. ;

النتائج والمناقشة

4	Cefotaxime	51	0	9	22	0	13
5	Pencillin	60	0	0	35	0	0
6	Ampicillin	48	0	12	35	0	0
7	Tetracycline	56	0	4	10	12	13
8	Imipenem	8	0	52	4	3	28
9	Naldixic acid	54	0	6	25	1	9
10	Vancomycin	18	0	42	7	0	28
11	Cefepime	58	0	2	29	1	5
12	Trimethoprim/ Sulfamethoxazole	51	0	9	33	0	2

R: Resistance. I: Intermediate S: Sensitive

الكشف عن جينات بكتريا *Staph. aureus* :-

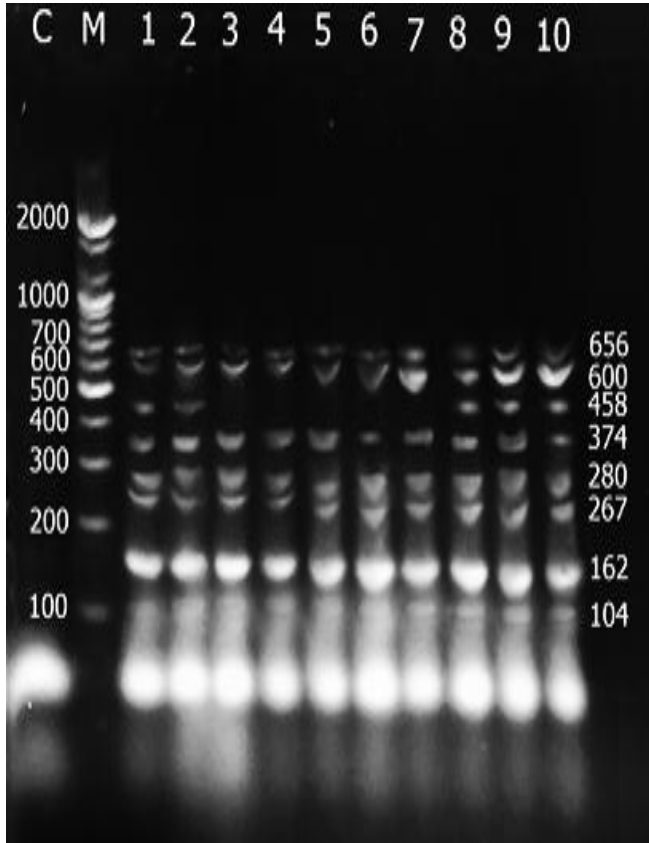
في هذه الدراسة ومن خلال استخدام تفاعل البلمرة المتسلسل Multiplex PCR وباستخدام ثمان بوادي حيث تبين عند دمج الجينات الثمانية (*tri*، *Qnl*، *tetR*، *gen*، *Amp*، *Imp*، *mecA*، *femA*) في تفاعل واحد اذ اظهرت النتائج الموضحة في صورة (1) وجود الجين التشخيصي اضافة الى جينات البوادي للمضادات الحيوية (*mecA*، *Qnl*، *gen*، *Imp*، *tri*، *tetR*) بنسبة 100% في جميع العزلات البكتيرية المدروسة مع ظهور حزم واضحة في العزلات ذات الارقام المحلية (1، 2، 8، 9، 10) بالنسبة للبوادي *Amp* ولم يظهر هذا البوادي في بقية العزلات. وهذا التباين قد يعزى الى التباين الوراثي في التركيب الجيني ولذا لا تظهر جميع العزلات انها تمتلك هذا الطراز الوراثي لهذا الجين على الرغم من وجود الطراز المظهري له (17). وقد وجد (18) حزم واضحة لجين *mecA* في سلالات بكتريا *Staph. aureus* مقارنة ببكتريا *staph epidermis* على الرغم من بكتريا المكورات العنقودية الذهبية قد اظهرت نتائج للكثير من المضادات عند استعمال طريقة الاقراص انها مقاومة 100% للمضادات الحيوية الا ان عند تحليل الـ PCR اظهرت نتائج مختلفة فمثلا *Gentamycin* على الاقراص اظهر مقاومة 100% لكن عند استخدام PCR اظهرت الجينات بنسبة 75%، وان مقاومة بكتريا *Staph. aureus* للمضادات الحيوية تكون مرتبطة بسببين رئيسيين وهو وجود جين *mecA* الذي يشفر للبروتينات المرتبطة بالبنسلين وان مقاومة المكورات العنقودية تنتج من اكتساب الجين *mecA* من بكتريا *Staph. sciuri* اما السبب الثاني هو وجود جين الـ *FemA* الذي يشترك بالبناء الحيوي للجدار الخلوي للبكتريا وان هذا الجين مهم في التعبير عن المقاومة في المكورات العنقودية إذ يوجد فقط في هذه البكتريا (19) ومن خلال النتائج التي حصلنا عليها نجد ان هناك تطابق ما بين المقاومة للمضادات الحياتية بالطريقة الكلاسيكية (طريقة الانتشار حول

بعد اجراء الفحوصات الكيموحيوية للعزلات البكتيرية المعزولة من مستشفى الرمادي التعليمي تم تشخيص 95 نوع من البكتريا الموجبة لصبغة كرام والتي شملت بكتريا *Staph. aureus*، *Strep.pyogenes* وذلك اعتمادا على الصفات المزرعية والمجهرية والكيموحيوية وباستخدام *ApiE20*، *Api staph*، *Api strep* وكذلك استخدام جهاز الـ *Vitek2*. شخصت العزلات المرضية التي بلغت 60 لعزلة لبكتريا *Staph. aureus* اذ اظهر الفحص المجهرى والتصبيغ بصبغة كرام بانها مكورات موجبة لصبغة كرام تنتظم على هيئة تجمعات او عنقايد العنب. تم تشخيص 35 عزلة من بكتريا *Strep.pyogenes* اعتمادا على الصفات المزرعية والمظهرية والكيموحيوية إذ اظهرت المستعمرات النامية على وسط الدم الصلب أنها ملساء براق شفافة، صغيرة الحجم، تشبه قطرات الماء، غير منتظمة الحافة وتحاط هذه المستعمرة بمنطقة تحلل كامل من نوع بيتا والذي يكون قطر التحلل اكبر تقريبا بمرتين من قطر المستعمرة نفسها.

اجري اختبار مقاومة المضادات بطريقة الاقراص لتحديد مدى حساسية او مقاومة هذه العزلات البكتيرية تجاه 12 نوع من المضادات الحيوية، اعتمادا على قطر منطقة التثبيط المحيطة بأقراص المضادات ومقارنتها بأقطار التثبيط القياسية الواردة في (2013 NCCLS) إذ يوضح الجدول (4) العدد الكلي للعزلات البكتيرية المختبرة وعدد العزلات الحساسة والمقاومة والمتوسطة المقاومة للمضادات الحيوية قيد الدراسة إذ اوضحت النتائج ان معظم العزلات البكتيرية كانت مقاومة لأغلب المضادات الحيوية وهذه النتيجة متوقعة بسبب الاستعمال المفرط والعشوائي للمضادات الحيوية فضلا عن تطور اليات المقاومة التي تمتلكها البكتريا ضد اغلب المضادات الحيوية المستخدمة في العلاج (16) وكان الهدف الرئيسي من اجراء هذا الاختبار هو الحصول على اعلى واقل عزلة لكل من العزلات البكتيرية المعزولة من حالات مرضية مختلفة والتي اعطت مقاومة او حساسية ضد اقراص المضادات الحيوية المستعملة في الدراسة.

جدول رقم (4) تأثير المضادات الحيوي المختلفة تجاه الانواع البكتيرية الاربعة

اسم البكتريا	<i>Staph.aureus</i>			<i>Strept.pyogenus</i>		
	R	I	S	R	I	S
العدد	60			35		
اسم المضاد						
1	Tobramycin	33	0	27	20	0
2	Chloramphenicol	24	0	36	7	0
3	Gentamycin	36	0	24	16	0



صورة (١) الترحيل الكهربائي لنتائج تفاعل البلمرة التسلسلي المتعدد Multiplex PCR للسلسلة الـ DNA باستعمال البوادي *femA*، *tri*، *Qnl*، *tetR*، *gen*، *Amp*، *Imp*، *mecA* على هلام الأكاروز بتركيز ١.٥% M: الدليل الحجمي 100bp C: معاملة السيطرة السالبة 1-10: ارقام العزلات لبكتريا *Staph. aureus* .

- الكشف عن جينات *Strept. Pyogenes* :-

تم استعمال مزيج البادئات (*Amp*، *Qnl*، *mecA*، *Tu(tuf)*) مع استبعاد بادئي *Imp*، *tetR* وذلك بسبب قريهما من الجين التشخيصي، اظهرت صورة (٢) احتواء جميع العزلات على الجين التشخيصي (*Tu(tuf)*) اضافة الى احتوائها على جينات مقاومة المضادات (*mecA*، *Amp*، *gen*، *tri*) اما جين *Qnl* فقد خلت منه العزلات ذات الارقام المحلية (١، ٦، ٨) إذ ان هذه العزلات ابدت تباينا في حساسيتها ومقاومتها للمضادات الحيوية المستعملة ومنه انعكس هذا التباين على وجود الجينات في هذه العزلات التي اظهرت تباينا واضحا في محتواها من الجينات خصوصا جين مقاومة مضادات *Qnl* الذي ظهر في قسم من العزلات والقسم الاخر لم يظهر بها هذا الجين. اذ كشف (23) عن وجود جينات (*ermA*، *ermB*، *mef(A/E)*) المقاومة لمضادات الـ Macrolide اضافة الى جينات *tetK*، *tetO*، *tetM* ، *tetL* المقاومة لمضاد Tetracyclin باستخدام Multiplex PCR

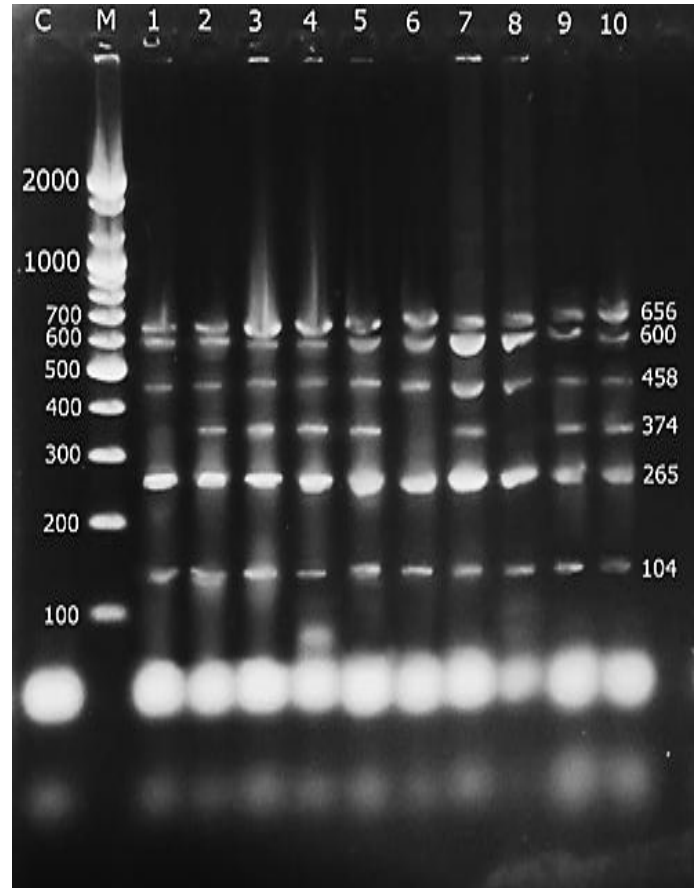
الاقراص) والتشخيص الجيني باستخدام الـ PCR وهذا مطابق لحد ما مع ما حصل عليه (20) الذي وجد ان هناك علاقة بين المقاومة الكلاسيكية ونتائج فحص Multiplex PCR للكشف عن الجينات المقاومة للمضادات الحيوية حيث اثبت وجود ٢٨ عزلة مقاومة لـ Oxacillin و methicillin كانت تحمل جين *mecA* اما العزلات التي كانت مقاومة لـ gentamycin فكانت تحمل الجين *aacA-aphD* ومضاد *trtracycline* كان مسؤول عن مقاومته جين *tetM* و *tetK*. في حين ذكر (21) وجود ارتباط ما بين البكتريا المقاومة للمضادات الحيوية بطريقة الاقراص ونتائج فحص الجينات باستخدام Multiplex PCR اذ وجد ان الجين المسؤول عن مقاومة البكتريا للمضاد gentamycin هو *aacA-aphD* اما مقاومتها لمضاد Oxacillin فكانت تعتمد على وجود جين *mecA* اضافة الى ذلك تتوافق النتائج لحد ما مع ما وجدته (22) في دراسته عند مقارنة الصفات المظهرية بالجينية للمقاومة للمضادات الحيوية باستخدام Multiplex PCR من ان ١٣٩ عزلة تحمل جين *mecA* من اصل ٢٩٨ عزلة بينما مظهرها ٩٤ عزلة منها كانت تبدي لمضاد gentamycin ووجد ان ١٧ عزلة منها فقط كانت تمتلك جين *gen*، بالإضافة الى انه وجد ان ١٦٥ عزلة مظهرها كانت تقاوم مضاد erythromycin ووجد ان هذه العزلات جميعها كانت تمتلك جينات مقاومة هذا المضاد بينما كانت ١٢١ عزلة منها تحمل جينات مقاومة tetracyclin وهما جيني *tetM* و *tetK* على الرغم من ان ١٠٦ عزلة فقط كانت مظهرها مقاومة لهذا المضاد. وهذا يتطابق مع النتائج من ان المقاومة لا تكون معتمدة بالأساس على الصفات المظهرية وتكون محمولة بالأساس على جينات خاصة للمقاومة والتي قد تكون في بعض الاحيان موجودة ولكن متوقفة عن العمل فقد ظهرت الجينات ولكن نتائج المقاومة لها بطريقة الاقراص كانت حساسة للمضادات الحيوية بالرغم من ان نتائج التشخيص الجيني اظهرت وجود الجينات.

البكتيرية تأثير على وجود الجينات المقاومة للمضادات الحيوية في هذه البكتيريا. فقد وجد (26) ان في البلدان المتوسطة الدخل تكون هذه البكتيريا مقاومة لمضادات clindamycin, Erythromycin. ظاهريا وجينيا وعزى سبب هذه المقاومة الى وجود جين *mefA* بينما في دول امريكا اللاتينية مثل الأرجنتين وجد ان المقاومة لهذه المضادات لا تكون محمولة على جين *mefA* فقط وانما وجود جين اخر للمقاومة هو *ermB* بينما في اوربا وجد ان جين المقاومة *ermB* والذي تعزى المقاومة له. بينما (10) فقد حصل على 36 عزلة من هذه البكتيريا كانت مقاومة لمضاد tetracycline بسبب احتوائها على اربع جينات مختلفة إذ كان جين *tetM* يمثل النسبة العالية في هذه العزلات يتبعه *tetK* ثم *tetL* كما لاحظ ان هناك ارتباط بين مقاومة tetracycline ومضاد macrolide واستدل عليها من خلال وجود او ظهور جينين هما *tetM* و *ermB*.

المصادر

- 1- Pena. I, Picazo. J.J, Rodrigueu- Avail. C and Rodrigueu- Avail. I (2014). J. Antimicrob. Agents 43(5) 460- 464.
- 2- Chiu SK, Wu TL, Chuang YC, Lin JC, Fung CP, Lu PL (2013). National surveillance study on carbapenem non-susceptible *Klebsiella pneumoniae* in Taiwan: the emergence and rapid dissemination of KPC-2 carbapenemase. PLoS One ;8:e69428.
- 3- Bexiga, R., Koskinen, M.T., Holopainen, J., Carneiro, C., Pereira, H., Ellis, K.A., Vilela, C.L., (2011). Diagnosis of intramammary infection in samples yielding negative results or minor pathogens in conventional bacterial culturing. J. Dairy Res. 78, 49-55.
- 4- التومي، عبد الرزاق سليمان، محمد محمد الامام، عبد الباسط رمضان ابو زويده (2013). اساسيات التشخيص البكتيريولوجي المعملية والسرييري، مركز بحوث التقنيات.
- 5- Stefani S, Chung DR and Lindsay JA. (2012). Methicillin resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA): Global Epidemiology and Harmonisation of typing methods. International journal of Antimicrobial Agent. 39(4):273-282.
- 6- Chiara Montanari , Diana I. Serrazanetti , Giovanna Felis , Sandra Torriani , Giulia Tabanelli , Rosalba Lanciotti and Fausto Gardini. (2015). New insights in thermal resistance of staphylococcal strains belonging to the species

وتباين ظهور هذه الجينات في العزلات التي تم استخدامها وقد وجد ان استخدام هذه التقنية هي افضل من الـ PCR الاعتيادي لسهولة الكشف عن سبع جينات بتفاعل واحد ودقة النتائج المتحصل عليها من هذه التقنية. وكذلك استخدم (24) تفاعل Multiplex PCR مع اربع بواديء.



صورة (2) الترحيل الكهربائي لنتائج تفاعل البلمرة التسلسلي المتعدد Multiplex PCR لسلسلة DNA باستعمال البواديء *mecA, Tu(tuf)*، على هلام الأكاروز بتركيز 1.0% M: الدليل الحجمي 100bp، C: معاملة السيطرة السالبة، 1-10: ارقام العزلات لبكتريا *Strep. pyogenes*.

هي *ermB, ermT, ermR, mefA, speB* للتعرف على بكتريا *strep* ومقاومتها لمضادات Macrolide وهذه النتائج تتطابق نسبيا مع نتائج الدراسة الحالية. بينما وجد (25) ان مقاومة الاريترومايسين تعزى لوجود جين *mefA* ومن مجموع 26 عزلة مقاومة للـ Maicrolide فقط 20 عزلة منها اعطت فحصاً موجبا لوجود جين *mefA*، وهذا التباين في نتائج الدراسات يعود الى الاختلاف في المنطقة الجغرافية اذ تؤثر في نوع العامل الوراثي وجينات الكائن المجهرى الممرض، ولطبيعة المنطقة والتوزيع الجغرافي للعزلات

- 16- Blahna MT, Zalewski CA, Reuer J, Kahlmeter G, Foxman B, Marrs CF (2006). The role of horizontal gene transfer in the spread of trimethoprim–sulfamethoxazole resistance among uropathogenic *Escherichia coli* in Europe and Canada. *J Antimicrob Chemother* ;57:666–72.
- 17- Melican, K. ; Sandoval, R. M. ; Abdul- Kader ; Josefsson, L. ; Tanner, G. A. ; Molitoris, B. A. and Richter-Dahlfors, A. (2011). Uropathogenic *Escherichia coli* P and type 1 fimbriae act in synergy in a living host to facilitate renal colonization leading to nephron obstruction. *PLoS Pathogens* 7 (2): 100-112.
- 18- Francis. M, Francois j. p, Louis G , Paul H. Roy, Marc Ouellette (2000) . Multiplex PCR assays for the detection of clinically relevant antibiotic resistance genes in staphylococci isolated from patient sinfected after cardiac surgery. *j. of Antimicrobial chemotheraoy* ; 46 : 527- 533.
- 19- Al-Talib H, Yean CY, Al -Khateeb A, Hassan H, Singh KB, Al- Jashamy K, Ravichandran A (2009). Apentaplex PCR assay for the rapid detection of methicillin resistant *Staphylococcus aureus* and Panton _Valentine Leucocidine. *J.BMC Microb.* 9:1471-2180.
- 20- Birgit Strommenger, Christiane Kettlitz, Guido Werner, and Wolfgang Witte., (2003). Multiplex PCR Assay for Simultaneous Detection of Nine Clinically Relevant Antibiotic Resistance Genes in *Staphylococcus aureus*. *journal of clinical microbiology*; 41 (9) : 4089–4094.
- 21- Su Mi Choi, Seung-Han Kim, Hee-Jung Kim, Dong-Gun Lee, Jung-Hyun Choi, Jin-Hong Yoo, Jin-Han Kang, Wan-Shik Shin, Moon-Won Kang.(2003). Multiplex PCR for the Detection of Genes Encoding Aminoglycoside Modifying Enzymes and Methicillin Resistance among *Staphylococcus* Species. *J Korean Med Sci* ; 18: 631-6.
- 22- Nizami Duran, Burcin Ozer, Gulay Gulbol Duran, Yusuf Onlen and Cemil Demir (2012). Antibiotic resistance genes and susceptibility patterns in staphylococci. *Indian J Med Res.* 135 : 389-396.
- 23- Surbhi Malhotra-Kumar, Christine Lammens, Jasper Piessens, and Herman Goossens.(2005). Multiplex PCR for Simultaneous Detection of Macrolide and Tetracycline Resistance Determinants in Streptococci. *antimicrobial agents and chemotherapy*, 49 (11), p. 4798–4800.
- Staphylococcus epidermidis, *Staphylococcus lugdunensis* and *Staphylococcus aureus*. *J Food Control* ; 50 : 605 – 612.
- 7- Hwang SY, Kim sh, Jang EJ, Kwon NH, Park YK, K HC, Jung wk, kim J.M. and park Y.H.(2007). Novel multiplex PCR for detection of *Staphylococcus aureus* superantigen and its application to raw meat isolates in Korea. *J. food Microb.* 3941:1_7.
- 8- Al-Talib. Hassanain, Chan Yean Yean, Alyaa Al-Khateeb, Habsah Hasan, Manickam Ravichandran (2014). Rapid detection of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* by a newly developed dry reagent-based polymerase chain reaction assay. *Journal of Microbiology, Immunology and Infection.* 47, 484- 490.
- 9- Podbielksi and Andreas.(2007). Flexible architecture of streptococcus pyogenes FeT Genome region : Finally the clue for understanding purulent skin disease and long term persistence., *J Bacteriol.* 189 : 1181 – 1184.
- 10- Iciar Rodriguez-Avial, Carmen Rodriguez-Avial , Esther Culebras, Juan J. Picazo, (2003). Distribution of tetracycline resistance genes tet(M), tet(O), tet(L) and tet(K) in blood isolates of viridans group streptococci harbouring erm(B) and mef (A) genes. Susceptibility to quinupristin /dalfopristin and linezolid. *International Journal of Antimicrobial Agents* ; 21 : 536-541.
- 11- Danbing.Ke, Maurice Biossinot, Ann Huletsky, Francois Picard, Johanne Frenette, Marc oulette, Paul H. Ray and Michel G. Bergeron (2000). Evidence for horizontal gene transfer in evolution of elongation factor Tu in enterococci. *J Bacterial.* 182 (24) : 6913 -6920.
- 12- Baron, E.J. and Finedgold, S.M. (1990) *Diagnostic microbiology.* 8th ed. Mosby –Year – Book. Inc. Missouri. USA.
- 13- Holt, J.G.; Krieg, N.R.; Sneath, P.H.A.; Stalyt, J.T. and Williams, S.T. (1994). *Bergey`s manual of determinative bacteriology.* Williams and Wilkins Publication. 9th ed. London, New York.
- 14- Vandepitte, J. ; Engback, K. ; Piot, P. and Heuck, C.C.(1991). *Basic laboratory procedures in clinical bacteriology.* WHO., Geneva. PP: 78-110.
- 15- Arif, Sehand K. and Salih, layla I.F. (2010). Identification of Different Categories of Diarrheagenic *Escherichia coli* in Stool Samples by Using Multiplex PCR Technique. *J. Medical Sciences.* 2(5): 237-243.

- in *Streptococcus pneumoniae* isolated from Argentinian pediatric patients suffering from acute otitis media. *J Rev Argent Microbiol* ;45(4):262-266.
- 26- Corso A, Faccone D, Galia C, Gagetti P, Rodríguez M, Pace J and Regueira M, (2009). The Argentinean SIREVA working group. Prevalence of *mef* and *ermB* genes in invasive pediatric erythromycin resistance *Streptococcus pneumoniae* isolates from Argentina. *Rev Argent Microbiol.*;41:29-33.
- 24- Louis Davignon, Elizabeth A. Walter, Kate M. Mueller, Christopher. P and Barrozo.(2005). Use of Resequencing Oligonucleotide Microarrays for Identification of *Streptococcus pyogenes* and Associated Antibiotic Resistance Determinants. *journal of clinical microbiology*, 43 (11) : 5690–5695.
- 25- Vanesa Reijtman, Paula Gagetti, Diego Faccone, Sofía Fossati, Patricia Sommerfleck, Claudia Hernández, Patricia Bernáldez, Horacio Lopardo, and Alejandra Corso. (2013). Macrolide resistance

Using Multiplex PCR Technique for Detection of Some Pathogenic Gram Positive bacteria and Determination of Its Antibiotic Resistance

Abstract:-

450 samples were collected from different pathological cases (urine, wounds, Burns, stool, and nasal and pharyngeal swabs) from November 2014 through February 2015. 60 samples were diagnosed as *Staph. aureus* and 35 samples were *Strep. pyogenes* using phenotypic, cultural and biochemical diagnosis features and definitely diagnosed with Vaitek test. Results of antibiotic resistance against different antibiotics showed variations in their resistance to these antibiotics, and 10 isolates were selected of each gender on the basis of variation in antibiotic resistance. A number of primers were designed to detect bacteria use distinct gene and also to detect resistance to antibiotics using multiplex PCR. Agarose gel electrophoresis for polymerization reaction showed that all *Staph. aureus* isolates had *femA* which might be used as detection marker where all *Strep. pyogenes* had *Tu(tuf)*, in the same reaction of multiplex PCR, detection of seven genes related with resistance to different antibiotic groups (Amp, tetR, Tri, Gen, Imp, Qnl and *mecA*) were done, all *Staph. aureus* contained Imp, Gen, *mecA*, tetR, Tri, and Qnl genes while its varied in their contain of Amp gene. Also all *Strep. pyogenes* had Tri, Gen, Amp and *mecA* genes while its varied in their contain of Qnl which not detected in all isolates. From this study it's easy to use multiplex PCR to detect pathogenic bacteria along with their antibiotic resistance without need to long routine work.