

تأثير الانتروسين المنتج من بكتريا *Enterococcus faecalis* على البكتريا المسببة للإسهال عند الأطفال و صغار الاغنام

حسام سامي عويد خليل مصطفى خماس
كلية العلوم/ الجامعة المستنصرية

الخلاصة

جمعت 300 عينة (100 عينة من براز اشخاص اصحاء ومصابين باسهال و100 عينة من براز اطفال اصحاء ومصابين باسهال و100 عينة من براز صغار الاغنام مصابة باسهال) من مستشفيات مختلفة في مدينة بغداد ، للمدة من كانون الثاني ولغاية نيسان 2012 واخضعت جميع العزلات للفحوصات الزرعية والمجهرية والكميحية باستخدام جهاز Vitek 2 بغية تشخيصها لحد النوع ، وظهرت النتائج ان 40 عزلة تعود لبكتريا المكورات المعوية البرازية *Enterococcus faecalis* بضمنها 25 عزلة حالات اسهال و15 عزلات من اشخاص اصحاء و31 عزلة توزعت ما بين (18) عزلة لبكتريا *E.coli* و(5) عزلات لبكتريا *E.coli* O157:H7 و(8) عزلات *Salmonella spp.* وتم اخضاع جميع العزلات للفحوصات الزرعية والمجهرية والكميحية و باستخدام اشرطة (E-20 API) . و أختبرت حساسية هذه العزلات (31) للمضادات الحيوية وقد اظهرت العزلات مقاومة متعددة تجاه المضادات الحيوية تراوحت بين (9 – 11) مضادا حيويا كانت جميع العزلات لبكتريا *E.coli* O157:H7 و *Salmonella spp.* مقاومة لبعض المضادات الحيوية الخاصة بالبكتريا السالبة والعائدة لمجموعة *Enterobacteriaceae*. و تم الكشف عن انتاج الانتروسين عن طريق اختبار الفعالية التثبيطية للعزلات المحلية من بكتريا *E.faecalis* في الاوساط الصلبة والسائلة تضمنت وسطي MRS و وسط نقيع القلب والدماغ وبطريقتين تجاه البكتريا المسببة لحالات الاسهال وقد اظهرت العزلات تأثيرها الواضح على البكتريا السالبة لملون غرام المسببة لحالات اسهال عند الاطفال وصغار الاغنام وباقطار تثبيط ما بين (12-20) ملم وكان وسط MRS الصلب والسائل افضل من وسط نقيع القلب والدماغ .

المقدمة

تجفيف الفم و احيانا في الجهاز التنفسي ، كما توجد في التربة والمياه (4). كما أشار (5) الى كفاءة البكتريوسين المنتج من بكتريا حامض اللبنيك Lactic Acid Bacteria (LAB) في تثبيط العديد من البكتريا المرضية . فقد تم استعمال البكتريوسين المنتج من بعض أنواع بكتريا حامض اللاكتيك كمعززات حيوية (probiotic) (6). تشير العديد من الاديبيات الى اعتبار الانتروسين المنتج من *E. faecalis* (هو البكتريوسين المنتج من هذا الجنس تحديدا) المعزولة من مصادر سريرية وتلك المعزولة من النبيت الطبيعي ومصادر بيئية من عوامل الضراوة خاصة اذا ما ارتبطت انتاجيته بانتاج عوامل ضراوة اخرى مثل انتاج الانزيم الحال للدم والاستجابة لفرمون الجنس خصوصا اذا ما كانت محمولة على بلازميد اقتراني له القدرة على نقل هذه الصفات الى عزلات اخرى غير منتجة لتصبح هذه العزلات من الممرضات الانتهازية التي لها القدرة على احداث الاخماج الشديدة مقارنة بالعزلات المنتجة فقط للانتروسين او الهيمولايسين (7). ونظرا للأهمية التطبيقية للبكتريوسين ولاستمرار الحاجة الى الحصول على انواع من المضادات ذات الانتاج الطبيعي وغير المخلوق صناعيا لذا اقتضت الحاجة للتحري عن عزلات بكتيرية منتجة لمركبات ذات فعالية ضد مايكروبية واسعة الطيف ولتقليل الخطر الناجم عن الاستخدام الواسع والعشوائي للمضادات الحياتية من قبل الانسان والحيوان الذي ينجم عنه مشكلة صحية خطيرة ولندرة الدراسات المحلية التي تتطرق الى تأثير الانتروسين المنتج من بكتريا *E.faecalis* و تأثيره

تتنمي بكتريا *Enterococcus faecalis* الى عائلة *Enterococcaceae* وشعبة *Firmicutes* التي تعد ضمن بكتريا حامض اللبنيك Lactic Acid Bacteria (LAB)، وإن السلالات التابعة لهذه البكتريا تملك فعالية ضد مايكروبية غالبا ما تكون محمولة على بلازميد تستخدمه لغرض قتل او تثبيط الانواع القريبة منها وراثيا وحتى المختلفة من نفس النوع وهذه الخاصية تشابه عمل المضادات الحيوية الا انها اكثر تخصصا في عملها بكثير تعرف بالبكتريوسين نشأت من حاجتها للبقاء على قيد الحياة في بيئة مأهولة بالعديد من المايكروبات وبالتالي امتلكت القدرة على تدمير الخلايا البكتيرية المحيطة بها دون الحاجة الى هذا البلازميد (1). أشارت الدراسات الى استخدام البكتريوسينات المنتجة من بكتريا حامض اللاكتيك كبداية كفاءة لمضادات الحيوية في حالات وقائية لمنع الإصابة او علاجية للإصابة وبما يقلل من استخدام مضادات الحيوية والمشاكل المتعلقة لمقاومة هذه المضادات (2). تضاعفت الجهود في السنوات الاخيرة باتجاه استخدام الببتيدات المايكروبية موجبة الشحنة كبدائل او مشتقات تضاف للمضادات الحيوية التقليدية نظرا لانتشار السلالات المقاومة والمتسببة عن الاستخدام الواسع والعشوائي للدواء في علاج الاخماج المتسببة عن البكتريا والطفيليات والفطريات فضلا عن امتلاكه الية تثبيط تختلف عن الآلية التي تعمل بها الأنزيمات (3). تتواجد المكورات المعوية البرازية *E. faecalis* كنبيت طبيعي في امعاء الانسان والحيوان (الاعنام، الابقار، الماعز، الخنازير، الخيول) ، فضلا عن وجودها في الجهاز التناسلي الانثوي وفي

التثبيطية تجاه عدد من الانواع المختلفة من البكتريا المسببة لحالات الإسهال عند الاطفال وصغار الاغنام كوسيلة علاجية فعالة .

على البكتريا المسببة للإسهال عند الاطفال وصغار الاغنام فقد جاء هذا البحث يهدف الى:
• الكشف عن الانتروسين المنتج من قبل العزلات المحلية لبكتريا *E. faecalis* وتحديد مدى فعاليته

المواد وطرائق العمل

1- جمع العينات :

جمعت 200 عينة سريرية لاطفال واشخاص بالغين من كلا الجنسين توزعت مابين (50 عينة من براز اشخاص بالغين و50 عينة من براز اطفال اصحاء و50 عينة من براز اشخاص يعانون من حالات اسهال و50 عينة من براز اطفال يعانون من حالات اسهال) للمدة من كانون الثاني ولغاية نيسان 2012 من مستشفيات مختلفة من مدينة بغداد (المنصور التعليمي للاطفال والمختبرات التعليمية لمدينة الطب) للتحري عن بكتريا *E. faecalis* ، اما بالنسبة للبكتريا المسببة لحالات الاسهال لدى صغار الاغنام جمعت 100 عينة براز من (مختبرات كلية الطب البيطري/ الجامعة المستنصرية) باخذ كمية من البراز من كل عينة (الاطفال وصغار الاغنام) بواسطة عيدان خشبية معقمة ووضعت في انايب حاوية على 2 مليلتر من المحلول الملحي الفسلجي ، ثم زرعت على الاوساط الانتقائية الخاصة بالعزل.

2- فحص العينات والتشخيص :

الاوساط الزرعية : زرعت العينات على وسط Bile Esculin Azide agar وحضنت الاطباق في درجة حرارة 37م لمدة 24 ساعة. ان ظهور المستعمرات وتغير لون الوسط الى الاسود بعد الحضان دليل على قابلية عزلات المكورات على انتاج انزيم Esculinase الذي يحلل الاسكولين الى الكلوكوز والاسكولينتين واتحاد الاخير مع ايونات الحديد ليكون معقد ذي لون اسود، وقابلية العزلات على النمو في تراكيز عالية من املاح الصفراء (8). وتمتاز *E. faecalis* بكونها مكورات موجبة لملون غرام وذي قطر (0.5 – 1) مايكروميتر، تترتب بشكل مكورات مفردة او ازواج او بشكل سلاسل قصيرة وقد تظهر الخلايا احيانا بشكل مكورة عصوية (Coccobacillary) عند عمل شريحة لخلايا ماخوذة من وسط صلب ومصبوغة بصيغة غرام اما لو اخذت الخلايا من وسط سائل مثل وسط Thioglycolate Broth فتظهر اكثر بيضوية وبشكل سلاسل طويلة وتعد هذه البكتريا ايضا غير متحركة وغير مكونة للابواغ والاوساط وغير منتجة للصبغات على الوسط الصلب (8)، (9). تتصف المكورات المعوية البرازية بانها لاهوائية اختيارية (Facultative Anaerobic) سالبة لاختبار الاوكسيداز ولا تنتج السايوتوكروم لذا

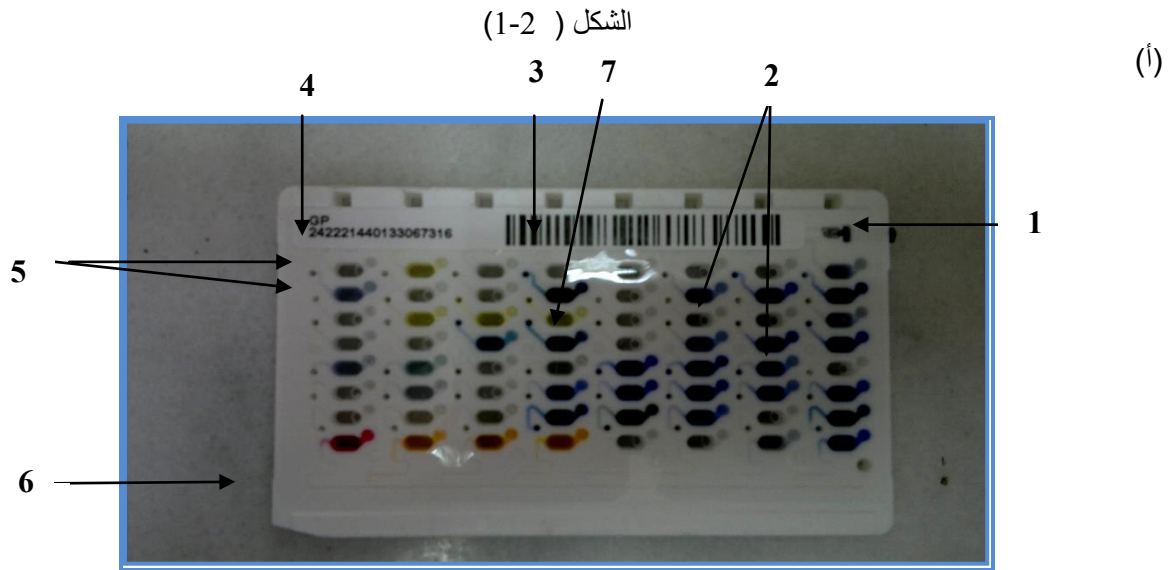
تعطي فحصاً سالباً لاختبار الكتالاز و احيانا تعطي انتاجاً ضعيفاً للكتالاز (Weakly Positive) وخاصة عند تنميتها في وسط يحتوي على مركبات الهيم (10) (11).

الاختبارات الكيموحيوية : اعتمدت الاختبارات التشخيصية الواردة في مصنف Bergey's وغيرها من المصادر (11)،(12) لتشخيص العزلات لحد مستوى النوع والتي شملت ما يأتي : اختبار الكتالاز واختبار الاوكسيداز و النمو في 6.5% كلوريد الصوديوم والنمو في 10م والنمو في رقم هيدروجيني 9.6 وتحليل الارجينين.

3-التشخيص بالعدة الجاهزة : نظام VITEK 2 COMPACT

يتضمن التشخيص باستخدام GP ID (card) (gram positive identification card)

صممت هذه البطاقة للتشخيص الاوتوماتيكي الانواع الكروية الموجبة لملون غرام والعصوية الغير مكونة للسيورات والاصدار الحديث (current version) لبرامجيات الجهاز يقع تحت رقم 04.01 ويضم (115) نوعاً وان التشخيص بهذه البطاقة يعتمد على الطرق الكيموحيوية وتطوير مواد اساس جديدة وهناك (43) اختبار كيموحيوي مختلف يقيس استهلاك مصادر الكربون والفعالية الانزيمية والمقاومة ونتيجة التشخيص النهائي تستغرق حوالي 8 ساعات او اقل وتحتوي البطاقة على 64 حفرة (Well) تضم اوساطاً زرعية خاصة تحوي مواد اساس (substrates) خاصة بالاختبارات الكيموحيوية ، كما وتضم احدي الحفر وسط زرعي معد كسيطرة سالبة (negative control) broth وتحتوي حفرة اخرى على وسط زرعي سائل معد للسيطرة على النمو (growth-control broth). تنجز هذه البطاقة عدداً من الاختبارات التقليدية (conventional methods) والتي تم تحويلها لتستخدم ضمن نظام Vitek 2 ، ينتج عن مفهوم البطاقة بشكلها الفريد من نوعه خلق ظروف هوائية وأخرى لمكروبات ذات احتياج قليل للهواء (microaerophilic)، وبحسب ملائمة كل اختبار وحسب تعليمات شركة bioMérieux الفرنسية كما ورد في (13) . ويوضح الشكل (1-2) تصميم هذه البطاقة



- 1- فتحة الدخول (inlet port) .
 2- القنوات (Channles) .
 3- الباركود الخاص بالبطاقة (par cod) .
 4- رقم بطاقة GP لمعرفة نوع العينة .
 5- الحفر الخاصة بالاختبارات (Wells) .
 6- أحد جوانب البطاقة (الواجهة الامامية) .
 7- غلاف بلاستيكي أمن (save gard) .
- (ب)

رقم الحفرة	الرمز	اسم الاختبار	رقم الحفرة	الرمز	اسم الاختبار
2	AMY	D-AMYGDALIN	32	POLY B	POLYMICIN B RESISTANCE
4	PIPL	PHOSPHATIDYLINOSITOL PHOSPHOLIPASE C	37	dGAL	D-GALACTOSE
5	dXYL	D-XYLOSE	38	dRIB	D-RIBOSE
8	ADH1	ARGININE DIHYDROLASE1	39	ILATK	L-LACTATE alkalization
9	BGAL	BETA-GALACTOSIDASE	42	LAC	LACTOSE
11	AGLU	ALPHA-GLUCOSIDASE	44	NAG	N-ACETYL-D-GLUCOSAMINE
13	APPA	Ala-Phe-Pro ARYLAMIDASE	45	dMAL	D-MALTOSE
14	CDEX	CYCLODEXTRIN	46	BACI	BACITRACIN RESISTANCE
15	AspA	L-Aspartate ARYLAMIDASE	47	NOVO	NOVOBIOCIN RESISTANCE
16	BGAR	BETA GALACTOPYRANOSIDASE	50	NC6.5	GROWTH IN 6.5% NaCL
17	AMAN	ALPHA-MANNOSIDASE	52	dMAN	D-MANNITOL
19	PHOS	PHOSPHATASE	53	dMNE	D-MANNOSE
20	LeuA	Leucine ARYLAMIDASE	54	MBdG	METHYL-B-D-GLUCOPYRANOSIDE
23	ProA	L-Proline ARYLAMIDASE	56	PUL	PULLULAN
24	BGURr	BETA GLUCURONIDASE	57	dRAF	D-RAFFINOSE
25	AGAL	ALPHA-GALACTOSIDASE	58	O129R	O/129 RESISTANCE(comp.vibrio)
26	PyrA	L-Pyrrolidonyl-ARYLAMIDASE	59	SAL	SALICIN
27	BGUR	BETA-GLUCURGNIDASE	60	SAC	SACCHAROSE/SUCROSE
28	AlaA	ALanine ARYLAMIDASE	62	dTRE	D-TREHALOSE
29	TyrA	Tyrosine ARYLAMIDASE	63	ADH2s	ARGININ DIHYDROLASE 2
30	dSOR	D-SORBITOL	64	OPTO	OPTOCHIN RESISTANCE
31	URE	UREASE			

الشكل (1-2) . أ- تصميم البطاقة GP (Card) ، ب-الاختبارات الخاصة بالبطاقة

بجزئها الطويل مغمور في أنبوبة الاختبار يدويا. كما في الشكل (ب).

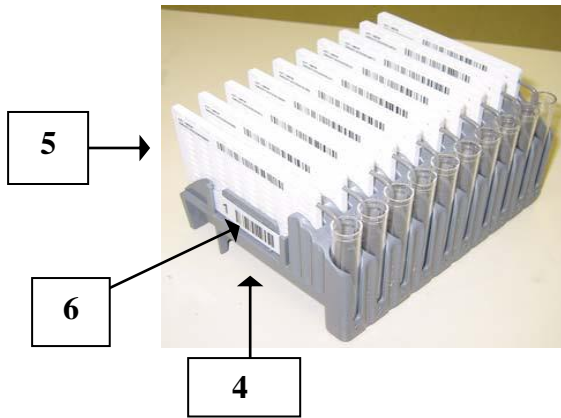
6- نقل الحامل داخل الجزء المخصص لتلقيح البطاقات والذي يصطلح تسميته vacuum chamber داخل الجهاز حيث لحت البطاقة فيه وتم التحري عن تلقيحها بصورة صحيحة وهي بداخله، ثم يقوم الجهاز بقطع أنبوبة النقل Sealing بعدها نقلت البطاقات الى داخل Incubator، لغرض التحضين بدرجة 35.5 وقراءة النتيجة خلال 8 ساعات أو أقل فيما بعد. كما موضح في الشكل (أ).

7- عمل الجهاز خلال فترة التحضين على تحليل وخرن الأنماط الكيموحيوية Biochemical Patterns بصورة ذاتية، وبعد فترة التحضين حللت برمجيات الجهاز هذه الأنماط وطبع تقرير التشخيص لكل بطاقة موجودة داخل Reader/ Incubator. وكما ورد في (13).

خطوات تلقيح GP ID (Card) :-

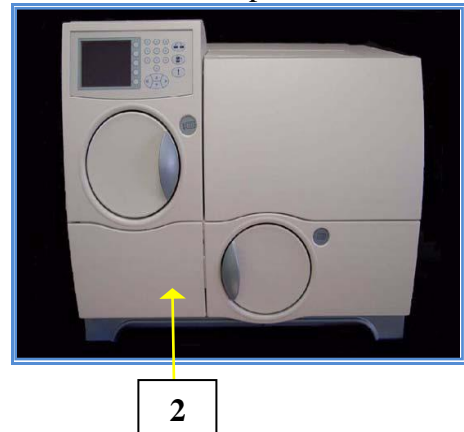
- 1- خطط سطح وسط TSA بعزلة البكتريا المراد تشخيصها، وحضن عند 35-37م° ولمدة 24-48 ساعة.
- 2- سحبت البطاقة GP من غلافها وسجل رقم النموذج على السجل الخاص بالجهاز.
- 3- علق عدد كافي من مستعمرات المزرعة النقية في 3.0ml من محلول Normal saline في انابيب اختبار بلاستيكية شفافة.
- 4- يقاس العالق للعزلة المراد تشخيصها بواسطة جهاز العكورة الخاص بجهاز vitek 2 compact (DensiChek™) بحيث تكون عكورة العالق مساوية الى (0.50-0.63).
- 5- نقلت البطاقة المتصلة بوحدة أنبوب النقل (Card/ transfer tube unit) المحمولة على حامل الأنابيب Filling stand والمرتبب بها أنبوبة النقل

ب- Cassette حاوية على البطاقات



4- Filling stand (Cassette)
5- Card
6- incultation tube

أ- جهاز vitek 2 compact



1- vacuum chamber
2- Incubator
3- screen

وهذا الوسط يشبه وسط XLD لكن sodium deoxycholate استبدل بمحلول 27% من Tergitol 4 هذه المادة المساعدة تثبط نمو الميكروبات ماعدا السالمونيلا فتظهر مستعمراتها سوداء اللون بعد 18-24 ساعة من الحضن كما جاء في (14).

5- الاختبارات الكيموحيوية :

اعتمدت الاختبارات التشخيصية الواردة في مصنف Bergey's اختبار الكتالاز و اختبار الأوكسيداز، indole, methyl red, Voges-Proskauer, citrate وتفاعل الايسين والاورانثين وانتاج H₂S وفحص تحليل اليوريا (11).

6-التشخيص بالعدة الجاهزة: استخدام اشرطة التشخيص Api 20-E والذي يتضمن 20 اختباراً كيموحيويا يتألف هذا النظام من شريط حاوي على Dehydrated Test Substrates مجففة في أنابيب دقيقة مفردة، اذ يعاد تعليقها من خلال إضافة

4 - فحص العينات وتشخيص البكتريا المسببة للاسهال عند الاطفال وصغار الاغنام

الايوساط الزرعية: زرعت العينات على وسط MacConky agar و triple sugar iron indole, methyl red, Voges-JIMViC (Proskauer, citrate) لتفريق بكتريا *E. coli* عن بقية عائلة Enterobacteriaceae ومستعمراتها رمادية اللون، ناعمة عند زرعها على وسط الماكونكي اكار، وغالبا ما تظهر تحلل الدم من النوع بيتا على الوسط blood agar واكثر السلالات مخمرة لسكر اللاكتوز وبسرعة هوائية ويظهر نموها خلال 12-18 ساعة عند درجة حرارة 35°C بينما بكتريا *E. coli* O157:H7 تكون غير مخمرة لسكر السوربيتول (sorbitol) بينما سلالات بكتريا *salmonella spp.* زرعت على وسط XLT4 agar وهو وسط قدم عام 1990 لغرض تثبيط البكتريا الشائعة النمو مع السالمونيلا من عينات البراز

وقورنت مع معاملة السيطرة الحاوية على وسط MRS broth غير الملح بالبكتريا.

2-7 طريقة الانتشار في الحفر Well Method Diffusion

حسب ماجاء في (17) للكشف عن انتاجية الانتروسين في الوسط (MRS) السائل لبكتريا *E. faecalis* ، اذ زرعت الاطباق الحاوية على وسط الاكار المغذي بنشر 0.1 مليلتر من لقاح مزارع عزلات بكتريا الاختبار باستخدام الناشر الزجاجي المعقم (كلا على حدة) بعد ان ثبت عدد الخلايا المزروعة بمقدار 10^8 خلية / مليلتر ، بعمل ثقب وبقطر 8 مليلتر على سطح الوسط ملئت كل حفرة بـ 100 مايكروليتر من المزرعة السائلة لعزلات بكتريا *E. faecalis* و حضنت بعدها الاطباق بدرجة حرارة 37°C لمدة 24 ساعة. قيست مناطق التثبيط حول الحفر الحاوية على العزلة المنتجة وقورنت مع معاملة السيطرة الحاوية على وسط MRS broth غير الملح بالبكتريا .

8- حساسية عزلات البكتريا المسببة للاسهال للمضادات الحيوية:

أختبرت حساسية العزلات للمضادات الحيوية بأستعمال طريقة (Kirby-Bauer Method) كما جاء في (12). وعدت البكتريا كونها حساسة او مقاومة وحسب المواصفات القياسية والواردة في (18).

النتائج والمناقشة

مخمر للبايروفيت (19). اظهرت العزلات القدرة على إنتاج أنزيم Hippuricase المحلل لمادة Hippurate منتجاً الكلايسين وحامض البنزويك في حين أبدت العزلات المتبقية فحصاً سالباً لإنتاج الأنزيم واتصفت 25 عزلة بالقدرة على إنتاج الهيموليسين المحلل لكريات الدم الحمراء للانسان من نوع بيتا (تحلل كامل) β -Hemolysis و 15 عزلة قد أعطت تحلل جزئي α -Hemolysis. واتفقت نتائج العزل كما ذكرته (32) التي بينت ان اعلى نسبة لوجود بكتريا *E. faecalis* هي في عينات البراز. أمكن الحصول على 18 عزلة توزعت ما بين بكتريا (18) عزلة *E. coli* و (5) عزلات *E. coli* O157:H7 و (8) *Salmonella spp.* كانت اغلب مستعمرات *E. coli* رمادية اللون، ناعمة ، و مخمرة لسكر اللاكتوز وبسرعة ، هوائية ويظهر نموها خلال 12-18 ساعة عند درجة حرارة 35°C ، عند زرعها على وسط MacConky agar ، و تظهر تحلل الدم من النوع بيتا على الوسط blood agar ما عدا *E. coli* O157:H7 غير مخمرة لسكر sorbitol (15). بينما بكتريا *Salmonella spp* فظهر مستعمراتها سوداء اللون بعد 18-24 ساعة من الحضانة بدرجة حرارة 37°C عند زرعها على وسط XLT4 agar (15). حيث جاءت النتائج متقاربة مع نتائج (33).

نتائج الكشف عن الانتروسين

اختبرت قابلية العزلات المحلية لبكتريا المكورات المعوية البرازية *E. faecalis* في إنتاج الأنتروسين على الأوساط الصلبة بوساطة طريقة

كمية مناسبة من وسط نظام التشخيص Api-Strept Media الذي سبق وان لقح بالعزلة البكتيرية المراد دراستها. وبعد حضان الشريط لمدة (18-24) ساعة بدرجة حرارة 37°C دونت النتائج وقورنت بالاعتماد على Api 20 - Strep Analytical Profile Index (API) كما ورد في (15) .

طرق الكشف عن البكتريوسين

1-7 طريقة اقراص الاكار Cup assay method لغرض الكشف عن قابلية العزلات على انتاج الانتروسين اتبعت طريقة اقراص الاكار وحسب الطريقة المذكورة في (16) وكالاتي :

زرعت بكتريا *E. faecalis* المنماة مسبقا في وسط مرق نقيع القلب والدماغ المحضر وبعمر 24 ساعة بطريقة النشر على وسط اكار MRS ثم حضنت الاطباق في درجة حرارة 37°C لمدة 24 ساعة. وبعد الحضان عملت اقراص بواسطة ثاقب الفلين وبقطر 6 مليلتر في هذا الوسط ووضعت على سطح الاكار المغذي المحضر والمنشور عليه بالناشر مقدار 0.1 مليلتر من مزروع كل من عزلات الاختبار البكتيرية بعد ان ثبت عدد الخلايا المزروعة بمقدار 10^8 خلية / مليلتر بعد مقارنتها مع محلول ماكفرلاند القياسي ثم حضنت الاطباق بدرجة حرارة 37°C لمدة 24 ساعة، بعدها قيس قطر منطقة التثبيط حول الاقراص

تم الحصول على 40 عزلة تعود لبكتريا *E. faecalis* من مصادر البراز (نبات طبيعي) ، شخّصت العزلات تشخيصاً اولياً اعتماداً على صفات المستعمرات على الاوساط الزرعية ، وقد امتازت مستعمرات *E. faecalis* بكونها كبيرة، سوداء اللون، عند تنميتها على وسط Bile Esculin Azide agar ، في حين ظهرت على وسط اكار الدم بشكل مستعمرات رمادية اللون، محللة للدم من النوع بيتا . (11). وتمتاز *E. faecalis* بكونها مكورات موجبة لملون غرام وذي قطر (0.5 - 1) مايكروميتر، تترتب بشكل مكورات مفردة او ازواج او بشكل سلاسل قصيرة وقد تظهر الخلايا احيانا بشكل مكورة عصوية، وتعد هذه البكتريا ايضا غير متحركة وغير مكونة للابواغ والاسواط وغير منتجة للصبغات على الوسط الصلب واهملت الانواع الاخرى التي توزعت: (5) عزلات *E. faecium* وعزلتين *E. gallinarum* و (11) و (12). شخّصت العزلات النامية على الاوساط الانتقائية استنادا الى الفحوصات الكيموحيوية والواردة في (11) ، (12) اظهرت جميع العزلات فحصاً سالباً لانزيمي الكتالاز والاكسيداز والقدرة على النمو بدرجات حرارة (10 و 45) $^{\circ}\text{C}$ حيث تعد صفة مميزة لهذا الجنس عن الاجناس الاخرى الموجبة لملون غرام ورقم هيدروجيني قاعدي 9.6 ، وتحمل الملوحة العالية التي تصل الى 6.5% كلوريد الصوديوم وهذه التفاعلات الكيموحيوية تمثل المفتاح التشخيصي لجنس المكورات المعوية والتي تميزها عن بقية المسببات. بكتريا *E. faecalis* النوع الوحيد

فعالية 4 عزلات من بكتريا *E.faecalis* تجاه عزلة أو أكثر من بكتريا الاختبار، على انتاج الانتروسين على الوسط الصلب باستخدام طريقة أقراص الأكار وتنفق هذه النتائج مع النتائج المستحصلة من قبل (19) عند استخدامها عدة طرق في التحري عن انتاج البكتريوسين والتي أكدت كفاءة طريقة أقراص الأكار للكشف عن الفعالية التثبيطية للبكتريوسين المنتج وذكر (20) ان الوسط الصلب يحفز التضاد بين العزلتين وانتاج البكتريوسين وانتشاره بالوسط .

أقراص الأكار (Cup Agar) في وسط MRS الصلب و اكار نقيع القلب والدماغ تجاه عزلات بكتريا الاختبار والتي شملت البكتريا السالبة لملون غرام والمسببة لحالات الاسهال عند الاطفال، وقد أظهرت عزلات بكتريا *E.faecalis* المنتجة للأنتروسين تبايناً في التأثير التثبيطي تجاه بكتريا الاختبار وكما موضح في الجدول (1) والشكل (1) وبتراوح قطر التثبيط ما بين (12-20) ملليمتر بالنسبة لطريقة اقراص الأكار وكما لوحظ تبايناً في التأثير التثبيطي للعزلات نفسها في الوسطين المستعملتين، ففي الوقت الذي اظهرت فيه

جدول (1) قابلية عزلات بكتريا *E. faecalis* المنتجة للأنتروسين ضد عزلات بكتريا المسببة للاسهال بطريقة اقراص الاكار (Cup Agar) على وسط اكار MRS

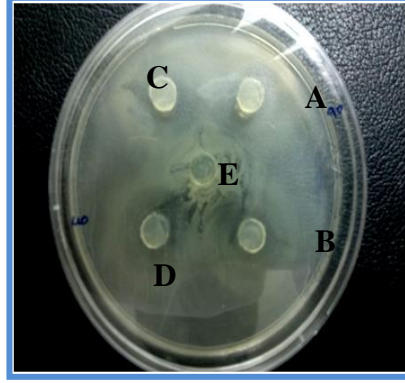
الفعالية ضد عزلات بكتريا الاختبار (قطر منطقة التثبيط بالمليمتر mm)				العزلات المحلية لبكتريا <i>E.faecalis</i>
E.coli O157:H7 (5) عزلات	E.coli (18) عزلة	Salmonella typhimurium (4) عزلات	Salmonella enterica (4) عزلات	
15	20-15	17	17	EF1
15	15	14	18	EF2
14	14	15	16	EF3
12	12	15	15	EF4
-	-	-	-	E:control

*قطر ثاقب الفلين (6) ملليمتر ، (-) سيطرة عبارة عن وسط MRS الصلب غير الملقح بالبكتريا .

- أ -

A: *E.faecalis* 1B: *E.faecalis* 2C: *E.faecalis* 3D: *E.faecalis* 4

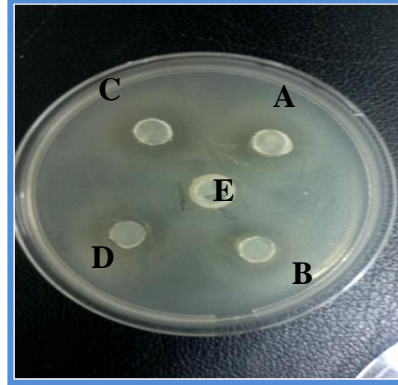
E: CONTROL



- ب -

A: *E.faecalis* 1B: *E.faecalis* 2C: *E.faecalis* 3D: *E.faecalis* 4

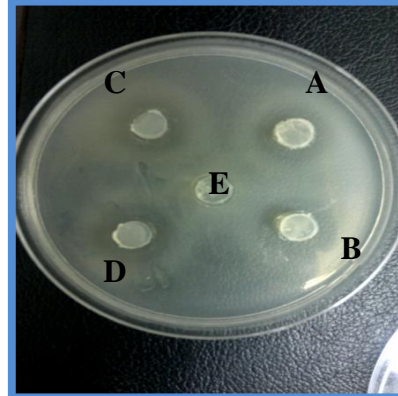
E: CONTROL



- ج -

A: *E.faecalis* 1B: *E.faecalis* 2C: *E.faecalis* 3D: *E.faecalis* 4

E: CONTROL



شكل (1) الفعالية التثبيطية للانتروسين المنتج من بعض عزلات بكتريا *E. faecalis* باستخدام طريقة Cup Agar تجاه بكتريا الاختبار

E. coli - أ - *E. coli* O157:H7 - ب - *Salmonella* spp. - ج -

Method وقد أظهرت فعالية تثبيطية ضد بكتريا أو أكثر من عزلات الاختبار عندما تراوحت أقطار مناطق التثبيط حول الحفر مابين (12-19) ملليمتر كما في الجدول (2) والشكل (2).

ولدراسة الفعالية التثبيطية الانتروسين المنتج من العزلات المحلية لبكتريا *E.faecalis* في الوسط السائل فقد اختبرت المزارع السائلة الى 4 عزلات بكتريا *E.faecalis* بطريقة Well Diffusion

جدول(2) قابلية عزلات بكتريا *E. faecalis* المنتجة للانتروسين ضد عزلات بكتريا المسببة للإسهال MRS Broth الانتشار (Well Diffusion Method) في الوسط السائل

الفعالية ضد عزلات بكتريا الاختبار (قطر منطقة التثبيط بالمليمتر mm)				
E.coliO157: H7 عزلات (8)	(18) E.coli عزلات	Salmonella typhimurium (4) عزلات	Salmonella enterica (4) عزلات	العزلات المحلية لبكتريا <i>E.faecalis</i>
12	17	15	19	EF1
12	16	15	18	EF2
15	17	14	18	EF3
15	15	14	19	EF4
-	-	-	-	E:control

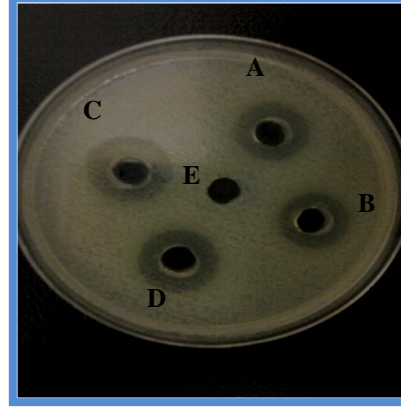
(-) هو وسط MRS broth غير الملقح بالبكتريا واستخدم كسيطرة control

وأشار (23) الى أهمية تحديد الظروف المثلى لإنتاج الانتروسين A من بكتريا *E.faecalis* مثل نوع الوسط الزراعي السائل ودرجة الحرارة والرقم الهيدروجيني. أما (24) فقد علل عدم كفاءة بعض العزلات المنتجة للبكتريوسين في أظهر فعاليتها في الوسط السائل الى افتقار الأخير الى بكتريا الاختبار التي تعمل محفزاً لأفراز البكتريوسين. ويعد وسط MRS السائل أفضل وسط لإنتاج البكتريوسين وهذا ما أكدته (25) حيث توصل الى ان وسط MRS السائل أفضل وسط لإنتاج البكتريوسين .

ومن النتائج أعلاه يتضح لنا قابلية بعض العزلات في إنتاج الانتروسين على الأوساط الصلبة كانت أفضل مقارنة مع إنتاجيتها في الوسط السائل على الرغم من وجود التباين في التثبيط لهذه العزلات. وهذا جاء متفقاً مع ما أشار إليه (21) الى وجود تباين في فعالية البكتريا المنتجة للبكتريوسين في الأوساط الصلبة والسائلة، فالكائن المنتج لها على الوسط الصلب ليس بالضرورة أن يكون منتجاً في الوسط السائل. وهذا ما أكدته أيضاً (22) عندما وجد أن إنتاج البكتريوسين من البكتريا في الوسط السائل بدون تحديد الظروف المثلى لأنتاجيته يشكل 0.01% من أنتاجه على الوسط الصلب.

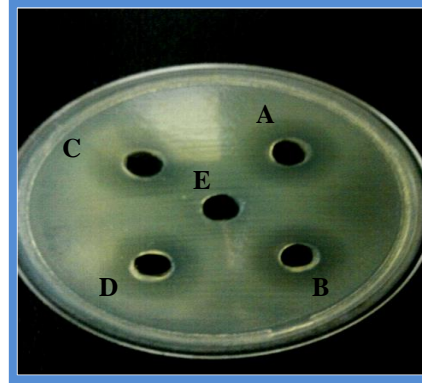
- أ -

- A: *E.faecalis* 1
 B: *E.faecalis* 2
 C: *E.faecalis* 3
 D: *E.faecalis* 4
 E : CONTROL



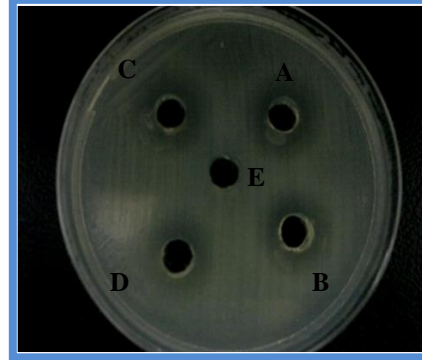
- ب -

- A: *E.faecalis* 1
 B: *E.faecalis* 2
 C: *E.faecalis* 3
 D: *E.faecalis* 4
 E: CONTROL



- ج -

- A: *E.faecalis* 1
 B: *E.faecalis* 2
 C: *E.faecalis* 3
 D: *E.faecalis* 4
 E: CONTROL



شكل (2) الفعالية التثبيطية للانتروسين المنتج من بعض عزلات بكتريا *E.faecalis* باستخدام طريقة Well Diffusion Method تجاه بكتريا الاختبار *E.coli* أ - *E.coli* O157:H7 - ب - *Salmonella* spp. - ج -

نتائج الكشف عن البكتريوسين :

وأظهرت نتائج تأثير الانتيروسين المنتج من بكتريا *E. faecalis* على البكتريا المسببة للإسهال شملت *S. enterica* ، *E.coli* O157:H7 ، *S. typhimurium* كل هذه العزلات كانت حساسة للانتيروسين . بالنسبة لبكتريا *E.coli* كانت حساسة وبقطر منطقة تثبيط بلغ (12-20) ملم علماً ان هذه العزلة البكتيرية كانت مقاومة لـ(9) مضادات حيوية: شملت Gentamycin و Cefotaxime و Tetracyclin و Amikacin و aztreonam و Imipenem و Tobramycin و Ampicillin و amoxicillin-clavulanic acid اما بالنسبة لبكتريا *Salmonella enterica typhimurium* و *Salmonella* كانت حساسة للانتيروسين وبقطر

(14-18) ملم علماً ان هذه العزلات البكتيرية مقاومة لـ(11) مضاد حيوي شملت :- tetracycline و gentamicin و amoxicillin-clavulanic acid و ampicillin و chloramphenicol و aztreonam و piperacillin- ticarcillin- و glavulanic acid و amikacin . اما بالنسبة لعزلات بكتريا *E.coli* O157:H7 كانت حساسة للانتيروسين وبقطر (15-17) ملم ان هذه العزلات مقاومة لـ (11) مضاد حيوي شملت : aztreonam و piperacillin- ticarcillin- و glavulanic acid و amoxicillin- و gentamicin و amikacin و clavulanic acid و ampicillin و chloramphenicol و tetracycline .

جدول رقم (3) يبين تأثير الانتيروسين على العزلات البكتيرية المسببة للإسهال عند الاطفال وصغار الاغنام والمقاومة للمضادات الحيوية

نوع البكتريا المرضية	قطر منطقة التثبيط(ملم)	المقاومة للمضادات الحيوية
<i>Salmonella spp.</i>	18 - 14	tetracycline و gentamicin و amoxicillin- chloramphenicol و ampicillin و clavulanic acid و aztreonam و piperacillin- ticarcillin- و glavulanic acid و amikacin .
<i>E.coli</i> O157:H7	17-15	tetracycline و gentamicin و amoxicillin- chloramphenicol و ampicillin و clavulanic acid و aztreonam و piperacillin- ticarcillin- و glavulanic acid و amikacin .
<i>E.coli</i>	20 - 12	Gentamycin و Cefotaxime و Amikacin و Imipenem و aztreonam ,Tetracyclin و Tobramycin و Ampicillin و amoxicillin-clavulanic acid

الموجبة لملون غرام في حين لم تظهر أي من العزلات المدروسة فعاليتها تجاه بكتريا الاختبار السالبة لملون غرام مثل *P.aeruginosa* و *E.coli* و تشير العديد من الدراسات التي تناولت الية عمل البكتريوسين الى تأثيره على العزلات الحساسة قد يكون سببه تحفيز بعض انزيمات التحلل الذاتي (Autolysine) التي تكون تحت الظروف الطبيعية مرتبطة بالاحماض الدهنية التي تدخل في تركيب الجدار والتي تعمل على تحطيم اغشية الخلايا البكتيرية من خلال تكوين قنوات ايونية تؤدي الى ازالة القطبية للاغشية الخلوية (Depolarization) (29) و(30) . في حين تكمن مقاومة العزلات الأخرى الى امتلاكها الجين الذي يشفر للمناعة للانتيروسين او حدوث بعض التغيرات البسيطة في تركيب أغشية وجدران هذه الخلايا او عدم امتلاكها للمستقبلات الخاصة لهذا الانتيروسين (31).

من النتائج اعلاه يتضح لنا تأثير الانتيروسين المنتج من بكتريا *E.faecalis* ذي فعالية واسعة الطيف ضد البكتريا المسببة للإسهال عند الاطفال وصغار الاغنام وخصوصا السالبة لملون غرام ، وجاءت هذه النتائج متفقة مع ما أشار له (26) من ان رواشح بكتريا حامض اللاكتيك النامية في وسط (MRS) السائل تكون ذات فعالية تثبيط واسعة ضد البكتريا الموجبة والسالبة لصبغة كرام. من الدراسات التي تطرقت الى هذا الموضوع دراسة ذكر بها ان هنالك أنواعاً أخرى من البكتريوسين مثل AS-48 المنتج من بكتريا *E.faecalis* ذي فعالية واسعة المدى ضد البكتريا الموجبة والسالبة لملون غرام (27). وفي دراسة محلية اجريت من قبل (28) على البكتريوسين المنتج من *E.faecalis* وجدت ان أعلى نسبة للعزلات المنتجة والمؤثرة في البكتريا الموجبة لملون غرام كانت 70% في حين تفاوتت قابلية باقي العزلات المنتجة في مدى تأثيرها على باقي انواع البكتريا العائدة للبكتريا

References

- Javed, I.(2009). Characterization of Bacteriocin Produced by Lactic Acid Bacteria Isolated from Dairy Products Department of Microbiology Quaid-i-Azam University, Islamabad .1- 10.
- Corr,S .C.; Li,Y.; Riedel,C.U.; O'Toole,P.W.; Hill,C .and Gahan,C.G.M. (2007). Bacteriocin production as a mechanism for the anti-infective activity of *Lactobacillus salivarius* UCC118. P.N.A.S.,104(18) :7617-7621.
- Yamamoto,Y. ; Togawa,Y. ; Shimosaka, M and Okazaki, M.(2003). Purification and characterization of a novel bacteriocin produced by *Enterococcus faecalis* strain RS-11. Appl. Environ. Microbiol. 69(10) : 5746-5753.
- Mozzi, F., G. Rollan, G. Savoy de Giori, and G. Font de Valdez. (2006). Effect of galactose and glucose on the exopolysaccharide production and the activities of biosynthetic enzymes in *Lactobacillus casei* CRL 87. J. Appl. Microbiol. 91:160-167.
- Abo-Amer,A .E. (2007b) . Characterization of a Bacteriocin-Like Inhibitory Substance Produced by *Lactobacillus plantarum* Isolated from Egyptian Home-Made Yogurt.J . ScienceAsi, 33 : 313-319.
- Karthikeyan, V. and Santhosh, S. W. (2009b) . Isolation and partial characterization of bacteriocin produced from *Lactobacillus plantarum*. Department of biotechnology , School of Bioengineering , SRM University , Kattankulathur -603203, Tamilnadu,India. African Jounol of Microbiol. Res., 3 (5) : 233-239 .
- Hirt, H. ; Manias, D.A. ; Bryon, E.M. ; Klein, J.R. ; Marklund, J.K. ; Staddon, J.H. ; Paustian, M.L. ; Kapur, V. and Dunny, G.M. (2005). Characterization of the pheromone response of the *Enterococcus faecalis* conjugation plasmid pCF10 : Complete sequence and comparative analysis of the transcriptional and phenotypic responses of pCF10 containing cell to pheromone induction. J.Bacteriol. 187(3): 1044-1054.
- Macfaddin, J. F. (2000). Biochemical Test for Identification of Medical Bacteria .3rd ed. Lippincott Williams and Wilkins, Co.London..
- Forbes, B.A. ; Sahn, D. F.and Weissfeld, A. S. (2002). Baily and Scott's Diagnostic Microbiology. 11th edition, Mosby, Company Baltimore. USA.
- Collins, C.H. and Jones, P.M. (1978). Pathogenic Streptococci. By. Read book, LTD. Windsor, Berks. England.
- Holt, J.G. ; Krieg, N.R. ; Sneath, P.H. ; Staley, J.T. and Williams, S. T.(1994). Bergy's manual of determinative bacteriology. 9th edition, Williams and Wilkins, pp : 1063
- Forbes, B.A. ; Sahn, D. F.and Weissfeld, A. S. (2002). Baily and Scott's Diagnostic Microbiology. 11th edition, Mosby, Company Baltimore. USA.
- Anonymous, (2010). VITEK® 2 Systems Product Information. Durham, North Carolina 27704-0969 / USA, 2- 22.
- Maza, L. M. D. ; Pezzlo, M. T. ;Shigei, J.T.; Peterson, E. M. (2005).Color atlas of medical bacteriology.american society for microbiology 1752N street,N.W. Washington, DC 20036-2904.
- Jr,W.W.;Allen,S.;Janda,W.;Koneman, E.;Procop,G.;schreckenberger,P.; Woods,G.(2006)Konemans Color

- Atlas and Text book of Diagnostic Microbiology 6th edition. Lippincott Williams and Wilkins, Philadelphia. 287-289.
16. القصاب، عبد الجبار عمر والخفاجي، زهرة محمود. (1992). تأثير الظروف المختلفة على الفعالية التثبيطية للعصيات اللبنية المعوية تجاه البكتيريا المعوية المسببة للاسهال. كلية العلوم الزراعية العراقية. مجلد (123). العدد (7): 18-26.
17. Gupta, U.; Radramma; Rati, E.R .and Joseph, R.(1998) .Nutritional quality of lactic acid fermented bitter gourd and fenugreek leaves . International Journal of Food Sciences and Nutrition, 49(2) : 101-108 .
18. Clinical and Laboratory Standers Insititute (CLSI) .(2010).Performance Standers For Antimicrobial Susceptibility Testing ;Seventeenth Informational Supplement.M100-S17 .27(3).
19. Facklam, R. and Elliott, J.A. (1995). Identification , classifiction and clinical relevance of catalase–negative, gram positive cocci, excluding the streptococci and enterococci. Clin. Microboil. Rev. 8(4) : 479–494.
20. Al-Dulami, H.H.O. (1999). Effect of crude colicin extracted from *Escherichia coli* on immune cells. M.Sc Thesis, Collage of Science. Al–Mustensiriya University.
21. Tagg, S.R. ; Dajani ,A.S. and Wannamaker, L.W. (1976). Bacteriocin of gram positive bacteria. Bacteriol .Rev. 40 : 722–756.
22. Hardy, K. G. (1982). Bacteriocins in : Experimental Microbiol Ecology. 1st ed. By : Burns and Slater. Chapter 21. PP : 368–377.
23. Nilsen, T. ; Nes, I.F. and Holo, H.(2003). Enterolysin A, a cell wall–degrading bacteriocin from *Enterococcus faecalis* LMG 2333. Appl. Environ. Microbiol. 69(5) : 2975–2984.
24. Pugsley, A.P. (1983). Auto induced synthesis of colicin E2. Mol. Gen. Genet. 190 : 379–383.
25. Karthikeyan, V .and Santhosh ,S.W.(2009a). Study of Bacteriocin as a Food Preservative and the *L . acidophilus* Strain as Probiotic . Department of Biotechnology, School of Bioengineering, SRM University, Kattankulathur-603203, Tamilnadu, India . Pakistan Journal of Nutrition, 8 (4) :335-340.
26. Gupta, U.; Radramma; Rati, E.R .and Joseph, R.(1998) .Nutritional quality of lactic acid fermented bitter gourd and fenugreek leaves . International Journal of Food Sciences and Nutrition, 49(2) : 101-108 .
27. Stompfova, V. ; Laukova, A. and Ouwehand, A.C. (2004). Selection of enterococci for potential canine probiotic additives. Vet. Microbiol. 100(1-2) : 1017–14.
28. Al-Barzangi S.I. (2001). A genetic study on bacteriocin – producing *Enterococcus faecalis*. M.Sc. Thesis, Collage of Science, Baghdad University.
29. Galvez, A. ; Valdivia, E. ; Camafeita,H. ; Mendez,E. ; Martinez,E. and Maqeda, M . (1998) . Isolation and characterization of enterocin EJ97 , a bacteriocin produced . Arch . Microbiol. 171 : 59–65.
30. Jett, B.D.; Huycke, M.M- and Gilmore, M.S.(1994). Virulence of enterococci . Clin . Microbiol . Rev. 7(4) : 462–478.29- Fimland, G. ; Vincent, G. H. ; Eijsink, I. and Nissen–Meyer, J.(1998). Comparative studies of immunity protein of pediocin like bacteriocin . Microbiology .148 : 3661–3676.
31. Fimland, G. ; Vincent, G. H. ; Eijsink, I. and Nissen–Meyer, J.(1998). Comparative studies of immunity

protein of pediocin like bacteriocin . Microbiology .148 : 3661-3676.

32. قندلا ، نهى جوزيف نجيب . (2006) . انتاج وتنقية وتوصيف الانتروسين المنتج من بكتريا *Enterococcus faecalis* المعزولة محليا من مصادر سريرية مختلفة . اطروحة دكتوراه/ كلية العلوم / الجامعة المستنصرية.

33. Bahobail,A.S.;Mansour,AM.A.;Zaki,H ,M.;Hassan,NA.(2012). Bacteriological studies on *Escherichia coli* producing verocytotoxin which cause diarrhea in sheep and goats in Saudi Arabia Journal of Applied Sciences Research, 8(2): 845-862, 2012, ISSN 1819-544X

Effect of enterocin produced by *Enterococcus faecalis* on bacteria that cause diarrhea in children and young sheep

H. S. Awayid Kh.M.Khamas
Coll. of Sci./ Unive of Mustansiriya

Abstract

A total of 300 samples (100 samples from feases healthy adult persons, adult persons suffer from diarrhea and 100 feases healthy child and from feases children suffer from diarrhea and 100 samples from feases young sheep suffer from diarrhea) , taken from various hospitals in the Baghdad city during the period from January to April 2012. All isolates were subjected to the cultural, microscopical, biochemical examinations by Vitek 2 for identification up to the species. The results showed that 40 isolates belonged to *Enterococcus faecalis* of which, 25 isolates from diarrhea cause and 15 isolates from normal flora , 31 isolates of which 18 isolates belonged to *E.coli* and 5 isolates belonged to *E.coli*O157:H7 and 8 isolates belonged to *Salmonella spp.* All isolates were subjected to cultural ,microscopical, biochemical examinations and used(API 20 –E) strip. and sensitivity of 31 isolates was tested against (11-9) Antibiotics. Results revealed that isolates showed multi resistance to antibiotics, All isolates of *E.coli* and *E.coli*O157:H7 ,*Salmonella spp.* resistant to some antibiotics for negative Bacteria and belonging to the group Enterobacteriaceae. And Detection of the ability of *E. faecalis* local isolates to produce enterocin by testing the inhibitory activity agar and broth in two media MRS,BHI and two method against bacteria cause diarrhea. And The results showed a variety of the local isolates in their inhibitory effect against bacteria cause diarrhea in children and young sheep by inhibitor zone between (12-20) mm and was MRS liquid and solid the best media from the brain heart infusion .