دراسة وراثية لبكتريا .Salmonella spp المنتجة لانزيمات البيتالاكتاميز الحاسنة والثينة للكتامية الطيف ESBLs

رشا عبد علي الخالدي* عبد الكريم القزاز* محمد سعد*

تاريخ قبول النشر 1 /3 /2010

الخلاصة

جمعت (10) عزلات من مصادر سريرية من المختبرات التعليمية بمدينة الطب تم التاكد من عائديتها لجنس spp. Salmonella الفحوصات المظهرية والكيموحيوية. ان نتائج فحص الحساسية الدوائية تجاه 10 مضادات حيوية اشارت الى امتلاك (60%) من العزلات لنمط المقاومة المتعددة ، اذ كانت (70%) من العزلات مقاومة للامبسيلين، و (50%) منها مقاومة الاوكمنتين ، و (40%) مقاومة للسفترياكسون ، و (20%) مقاومة للسيفوتاكسيم , و (10%) فقط مقاومة للسبر وفلوكساسين والتتراسايكلين , بينما كانت العزلات حساسة لمضادات البيراسيلين و الامبينيم و الاميكايسين و الارثرومايسين . ، اظهرت العزلات جميعها قدرتها على انتاج انزيمات البيتالاكتاميز باستخدام طريقة اليود القياسية . كما اختبرت قابلية العزلات على انتاج انزيمات البيتالاكتاميز واسعة الطيف باستخدام طريقة الاقراص المزدوجة , وبينت النتائج قابلية 5 عزلات فقط على انتاج انزيمات البيتالاكتاميز واسعة الطيف . تمت دراسة النسق البلازميدي للعزلات المنتجة لانزيمات البيتالاكتاميز الواسعة الطيف, ودلت نتائج الترحيل الكهربائي في هلام الاكاروز ان العزلات تملك حزم بلازميدية صغيرة انتقلت الى بكتريا \$E.coliMM294 ، مما يشير الى قابلية هذه البلازميدات على التعبير المظهري في اكثر من مضيف.

الكلمات المفتاحية: Salmonella ، البيتالاكتاميز ،

المقدمة

اكتشفت بكتريا . Salmonella spp من قبل العالم Eberth عام 1980 ,و هي بكتريـا سالبة لصبغة غرام, تنمو بظروف لاهوائية اختيارية, __نف ضـــمن العائلـــة المعويـــ [1] Enterobacteriacea Salmonella نوعين من الأمراض للإنسان: الأول التهاب الامعاء المعدى الذي يصيب الانسان عن طريق الغذاء الملوث مثل لحوم الابقار والدجاج و اذ تعتبر الحيوانات الخازن الطبيعي لجنس Salmonella . اما النوع الثاني فهو الحمى التايفوئيدية التي تصل الي الانسان عن طريق الاتصال المباشر من شخص للأخر وايضا عن طريق المياه الملوثة بالبكتريا[2]. هذه الامراض ذاتية الشفاء والا انها قد تتضاعف الى امراض جهازية مثل تجرثم الدم والسحايا والتهاب العظامو تليف الكبد ,عندها تحتاج الى العلاج بالمضادات الحيوية خاصة الاشخاص المصابين بالامراض المناعيــة [3]. ان الاسـتعمال الواسـع للمضــادات الحيوية في علاج الامراض التي تسببها بكتريا Salmonella للانسان فضلا عن استخدام المضادات في مزارع الحيوانات بوصفها إضافات علفية أدى الى ظهور سلالات Salmonella تملك صفة المقاومة المتعددة, مما جعل علاج الإصابات الناتجة عن Salmonella عملية صعبة, الامر

الذي يزيد من خطورتها من الناحية السريرية [4]. ان المقاومة للمضادات الحيوية ناتجة عن طفرات وراثية في تسلسل الاحماض الامينية مؤدية الى تغير الموقع الهدف, او ناتجة عن حدوث طفرات في الجينات المشفرة للنقل الفعال, كما تتميز هذه البكتريا بانتاجها للعديد من انزيمات البيتالاكتاميز [3]. تحمل الموروثات المسؤولة عن المقاومة للمضادات الحيوية على بلاز ميدات غالبا ما تكون بلازميدات اقترانية كما تعزى مقاومة البكتريا للمضادات الحيوية الي وجود عناصر وراثية (انتكرون) مغروسة في الكروموسوم او البلازميد او الترانسبوزون [5]. لذا كان هدف البحث هو دراسة قابلية البكتريا المعزولة محليا على انتاج انزيمات البيتالاكتاميز و معرفة مواقع جينات المسئولة عن انتاج هذه الانزيمات سواء اكانت كروموسومية ام بلاز ميدية لاختيار العلاج المناسب لها .

المواد وطرائق العمل: ا- العزلات البكتيرية:

جمعت 10 عزلات مشخصة من مصادر ســـريرية (S1,S2,S3,S4,S5,S6,S7,S9) عزلت من غائط اما العزلات (S8)

*كلية العلوم /قسم التقنيات الاحيائية /جامعة بغداد

\$10, عزلت من الدم, تم التاكد من تشخيصها لجنس Salmonella اعتمادا على الصفات المظهرية والاختبارات الكيموحيوية حسب ما وصفه [6] Macfaddin.

ب- اختبار الحساسية للمضادات الحيوية

اختبرت حساسية العزلات البكتيرية تجاه 10 مضادات حيوية والتي استخدمت بشكل أقراص وفقا للطريقة المذكورة من قبل Vandepitte[7], تم قياس أقطار مناطق التثبيط حول كل قرص من أقراص المضادات الحيوية بوساطة المسطرة، ومقارنتهما مع الجداول القياسية الخاصة بتقرير National Committee for الخاصة بتقرير NCCLs) Clinical Laboratrry Standards

ت- الكشف عن انزيمات البيتالاكتاميز

اجري هذا الكشف على العزلات البكتيرية التي الطهرت مقاومة واضحة للمضادات الحيوية باستخدام طريقة اليود القياسية السريعة المذكورة من قبل [9] WHO .

ث-الكشف عن انزيمات البيتالاكتاميز واسعة الطيف

اتبعت طريقة الاقراص المزدوجة للكشف عن قابلية العزلات على انتاج انزيمات البيتالاكتاميز الواسعة الطيف ,باتباع الطريقة المذكورة من قبل Bendenic[10]

استخلاص الدنا البلازميدي

عرل الدنا البلازميدي من العزلات البكتيرية قيد الدراسة, وذلك بأتباع الطريقة المذكورة من قبل (Kiser) والمحورة من قبل Pospiech and Neuman [11]

ج- الترحيل الكهربائي في هلام الاكاروز

تم الكشف عن النمط البلاز ميدي للعزلات بعملية الترحيل الكهربائي في هلام الاكاروز حسب ما وصفه Maniatis], و فحص الهلم باستخدام مصدر للأشعة الفوق البنفسجية (Transilluminator) بطول موجي 354 نانوميتر، و صور الهلام لغرض تحليل النتائج.

ح- التحــول البكتيـــري Bacterial Transformation

استخدم الدنا البلازميدي المستخلص من العزلة رقم (S9) لتحويل السلالة القياسية وقم (S9) لتحويل السلالة القياسين وذلك E.coli MM294 المقاومة للريفامبسين وذلك بأتباع الطريقة المذكورة من قبل [12]

النتائج والمناقشة

أتشخيص العزلات: اظهرت 10 عزلات عائديتها لجنس Salmonella اعتمادا على

الصفات المظهرية والاختبارات الكيموحيوية, و اختبرت قابلية العزلات جميعا على انتاج انزيمات البيتالاكتاميز وانزيمات البيتالاكتاميز واسعة الطيف.

ب مقاومة بكتريا Salmonella لمضادات الحيوية

فحصت قابلية عزلات بكتريا Salmonella على مقاومة المضادات الحيوية وذلك باستخدام 10مضادات حيوية ، وتم تحديد مقاومتهما للمضادات الحيوية اعتماداً على قياس قطر منطقة التثبيط (بالمليمتر)، أظهرت النتائج المبينة في الجدول 1 إن العز لات البكتيرية كانت مقاومة لمضاد البنسيلين وبنسبة 70% ، و تعد هذه النتيجة طبيعية نتيجة للاستخدام الواسع لهذا المضاد في العلاج وايضا في اعلاف الحيوانات, كما يعزي سبب المقاومة لهذا المضاد الى وجود بلاز ميدات تحمل الموروثات المسؤولة عن المقاومة لمضاد الامبسيلين في اغلب انواع بكتريا Salmonella [14,13]كما اظهرت الانواع جميعا حساسية تجاه مضاد الببر اسلين بينما اشارت احدى الدر اسات الى ان بكتريا Salmonella اظهرت مقاومة عالية لمضاد الببراسلين[15]. أثبتت النتائج مقاومة بكتريا Salmonella لمضاد السفترياكسون وبنسبة 40% بينما اظهرت مقاومة لمضاد السيفوتاكسيم وبنسبة 20% وتعود هذه المقاومة الى قدرة البكتريا على انتاج انزيمات البيتالاكتاميز واسعة الطيف من نوع CTX-m و CMY التي تحمل مؤشراتها لوراثية على البلاز ميدات او عناصر وراثية (IS) [17,16], اذ وجدت بلاز ميدات بحجم 140 Kb تحمل صفة المقاومة لهذه المضادات [3] . اما فيما يخص لمقاومة لمضاد الامبنيم وهو من مجموعة الكاربابنيم, فقد تميزت جميع العزلات بحساسيتها تجاه مضاد الامبنيم, وجاءت هذه النتائج مطابقة لما ورد في احد الادبيات العلمية, اذ ذكر العالم Dimitrov وجماعته ان بكتريا Salmonella حساسة للامبنيم [15] . يتضح من النتائج ان الانواع البكتيرية المعزولة قيد الدراسة قد اظهرت مقاومة لمضاد الاوكمنتين وبنسبة 50%. اما فيما يخص التتر اسايكلين فقد بينت النتائج الموضحة في جدول 1 ان بكتريا Salmonella كانت مقاومة وبنسبة 10% فقط لهذا المضاد . اشارت العديد من الدر اسات الى قابلية البكتريا لمقاومة مضاد التتراسايكلين وقد تعود هذه المقاومة الى وجود موروثات المقاومة محمولة على البلازميدات او عناصر قافزة او انتكرون [19,18]. اما فيما يتعلق بمجموعة الامينوكلايكوسيدات فقد اظهرت النتائج جدول 1 ان العز لات حساسة لمضاد الاميكايسين. ان صفة المقاومة لهذه المضادات غالبا ما يكون سببها حدوث طفرات كروموسومية تعمل على

مجلة بغداد للعلوم مجلد 1)7 مجلة بغداد للعلوم

تحوير المستلم الرايبوسومي او الموقع الهدف (30s) [20] او نتيجـــة لوجــود بلاز ميــدات تحمــل الموروثات المسؤلة عن المقاومة لهذا المضاد [5]. ضئيلة لمضاد السبروفلوكساسين وبنسبة (10%) و هـو مـن مجموعـة الفلوروكينولـون . ان النسـبة الضئيلة قد تعود الى استخدام هذا المضاد حديثا في علاج اصابات البكتريا خصوصا في الاطفال[17] .اكد العالم Holt ان صفة المقاومة لمضادات الفلور وكينولون تعود الى وجود موروثات المقاومة على الكروموسوم البكتيري واحيانا على بلازميدات كبيرة الحجم [21] . اما مضاد الارثرومايسين فقد اظهرت العزلات البكتيرية حساسية تجاه هذا المضاد وبنسبة 100% وتعزى المقاومة الى هذا المضاد الى حدوث طفرات كروموسومية تؤدي الى تغير الموقع الهدف الذي يعمل عليه المضاد وهو الرايبوسوم البكتيري (50s)[20].

جدول 1: نتانج فحص الحساسية الدوانية لبكتريا Salmonella

S10	S9	S8	S7	S6	S5	S4	S3	S2	S1	اسم المضاد
R	R	S	R	R	R	R	S	S	R	Ampicillin
S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	Pipracillin
S	R	S	S	S	R	S	S	R	R	Ceftriaxon
S	S	S	S	S	R	S	S	S	R	Cefotaxime
S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	Imipenem
S	R	S	S	R	R	S	S	R	R	Augmentin
S	R	S	S	S	S	S	S	S	S	Tetracyclin
S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	Amikacin
S	S	S	S	S	S	S	S	S	S	Erythromicin
S	S	S	S	R	S	S	S	S	S	Ciprofloxacin

(R) مقاومة، (S)حساسة



شكل (1) فحص إنتاج إنزيمات البيتالاكتاميز بطريقة اليود القاسية

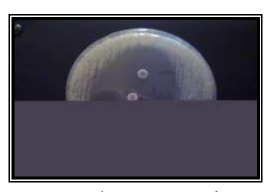
A- النتيجة الموجبة لاحدى عزلات Salmonella -A B- النتيجة السالبة للسلالة القياسية E.coliATCC25922.

الكشف عن انزيمات البتالاكتاميز

استخدمت طريقة اليود القياسية للتحري عن قدرة عزلات بكتريا Salmonella المختلفة على انتاج الزيمات البتالاكتاميز اعطت العزلات جميعها نتيجة موجبة سريعة (10-20)ثانية باستخدام طريقة اليود القياسية التي تمثلت بالتغير اللوني السريع من الازرق الى الابيض (شكل 1), مما يدل على قابلية العزلات على انتاج انزيمات البيتالاكتاميز [22], إن الجينات المشفرة عن انتاج اقترانيمات تكون محمولة على بلاز ميدات اقترانيمة او محمولة على جينات قافزة او انتكرون [21,17,5]

ت-الكشف عن انزيمات البيتالاكتاميز واسعة الطيف

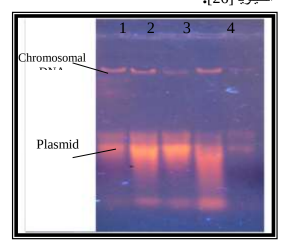
تم الكشف عن قابلية بكتريا Salmonella على انتاج انزيمات البيتالاكتاميز واسعة الطيف باستخدام طريقة الاقراص المزدوجة اعتمدت هذه الطريقة على اتساع منطقة التثبيط بين قرص السيفوتاكسيم وبين القرص الحاوي على المثبط الانزيمي (الاموكسيسيلسن- حامض الكلافيو لانك(10- 20)) مايكروغرام لكل مليليتر). استطاعت 5 عز لات من مجموع 10 (%50) منتجة لانزيمات البتالاكتاميز ان تظهر اتساعا بمنطقة التثبيط باتجاه القرص الحاوي على المثبط الانزيمي (شكل2). اشارت العديد من الدر اسات الى قدرة بكتريا Salmonella على انتاج انواع مختلفة من انزيمات البيتالاكتاميز واسعة الطيف ومنها انزيمات مشتقة من CTX-M فضلا عن انزيمات مشتقة من SHV-1 و -TEM [24,23] مما يؤهلها لمقاومة مجموعة البيتالاكتام المختلفة , وبالتالي صعوبة علاج الحالات المرضية التي تسببها هذه البكتريا [25,14].



شكل (2) فحص التحري عن إنتاج أنزيمات البيتالاكتاميز واسعة الطيف بطريقة الأقراص المزدوجة باستعمال وسط مولر هنتون وبمدة حضانة 24 ساعة. تظهر النتيجة الموجبة باتساع منطقة التثبيط لقرص مضادالسيفوتاكسيم (CTX) باتجاه قصرص (الاموكسيسيلين حامض الكلافيولانك)(AMC)

ث-النسق البلازميدي

تم التحري عن المحتوى البلاز ميدي لعـزلات Salmonella المنتجـة لانزيمـات البيتالاكتاميز الواسعة الطيف ، وذلك لغرض التعرف على دور هذه البلازميدات في إنتاج هذه ألانزيمات . اعتمدت طريقة التمليح الخارجي (Salting out) المحورة من قبل [11] Pospiech and Neuman, المكانية الحصول على بلاز ميدات مختلفة الأحجام وجودتها في تحضير تراكيز عالية من الدنا البكتيري أظهرت نتائج الترحيل الكهربائي لمستخلص الدنا الكلى للعز لات البكتيرية على هلام الاكاروز (شكل 3) احتواء العزلات على حزمتين بلازميديتين صعيرتين وذات أوزان جزيئية مقاربة للوزن الجزيئي للبلازميد 222 pBR كيلو زوج قاعدي/ و الذي استخدم دليلاً حجمياً ان صفة إنتاج أنزيمات البيتالاكتاميز في بكتريا Salmonella قد تكون محمولة على البلازميدات أو ربما تكون صفة كروموسومية او محمولة على قافز جيني او انتكرون. كما تتباين هذه البلاز ميدات في أوزانها الجزيئية اذ تتراوح بين kb 2-212 [21]، والتي لها دور مهم في إنتاج أنزيمات البيتالاكتاميز المختلفة والمقاومة المتعددة للمضادات الحيوية [26].



شكل (3) الترحيل الكهرباني الهلامي 1- الدنا الكلي للسلالة القياسية E.coli HB101 الحاوية على البلازميد pBR322. 2-5 الدنا الكلي لبعض عزلات Salmonella 3-الدنا الكلي لبكتريا Aeromonas sobria.

ج- التحول الوراثي

حدد دور البلازميدات في إنتاج أنزيمات البيتالاكتاميز الواسعة الطيف في عزلات بكتريا Salmonella من خلال إجراء تجربة لتحويل السللة القياسية E.coliMM294 المقاومة للريفامبسين استخدم الدنا الكلي المستخلص من العزلة رقم (S9) المقاومة للامبسلين والاوكمنتين

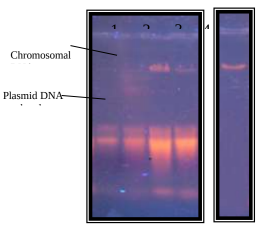
والتتراسايكلين والسفترياكسون. كما حولت السلالة القياسية نفسها بدنا البلازميد pBR 322 الذي يحمل مؤشرات المقاومة للامبسيلين والتتراسايكلين بوصفها سيطرة موجبة للتأكد من نجاح تجارب التحول المستخدمة. توضح النتائج المبينة في الجدول (2) الحصول على تردد تحول جيد من التجربتين قياساً مع تردد التحول باستخدام السيطرة الموجية ، وكانت الخلايا المتحولة بدنا العزلة رقم(S9) مقاومة للتراساكلين والسفترياكسون والامبسيلين ومنتجة لانزيمات البيتالاكتاميز الاانها غير منتجة لانزيمات البيتالاكتاميز الواسعة الطيف . اشارت نتائج احدى الدراسات التي استطاعت الحصول على خلايا متحولة مقاومة لمضادات الامبسلين والتتراسايكلين والجنتامايسين والسفترياكسون الى ان هذه الصفات محمولة على بلاز ميدات صغيرة تتراوح احجامها بين2.5-5 kb [13]. يتضح من نتائج الترحيل الكهربائي بهلام الاكاروز الشكل (4) امتلاك المتحولات المسار 2و 4 على النسق البلاز ميدى نفسه الذي تملكه العزلة (رقم S9) والسلالة E.coliHB101 الحاوية على بلازميد pBR322 المسار 3و اعلى التوالي . وهذا يشير الى أن صفة المقاومة لمضادات الامبسلين والتتراسايكلين والسفترياكسون محمولة على بلاز ميدات صغيرة مشابهة بحجمها للبلاز ميد pBR322 وان هذه البلازميدات قادرة على التعبير المظهري في اكثر من مضيف الما انزيمات البيتالاكتاميز الواسعة الطيف فلم يتم انتقالها الى السلالة القياسية وهذا ما تم تاكيده عند اجراء اختبار الكشف عن هذه الانزيمات , وقد يعود السبب الي وجود المؤشرات الوراثية على الكروموسوم او الانتكرون او الترانسبوزون [21,16,3]

جدول 2: نتانج تحول السلالة القياسية 294 EcoliMM بالدنا الكلي المستخلص من العزلة رقم (S9). والدنا الكلي المستخلص من السلالة القياسية الكليم المسلالة القياسية .pBR322

:pbk322 = 5+ G = 5-E.comiditi							
تكرار التحول	المؤشر ات الور اثية المنتقلة بالتحول	مصدر الدنا البلاز ميدي المستخدم في التحول					
1.4x10 ⁻⁵	المقاومة لمضاد التتر اسايكلين						
1.1x10 ⁻⁴	المقاومة لمضاد الامبسيلين	Salmonella (S9)					
0.9x10 ⁻⁵	المقاومة لمضاد السفترياكسون						
1.5x10 ⁻³	المقاومة لمضاد الامبسيلين المقاومة لمضاد	E.coliHB101					
1.4x10 ⁻³	التتر اسايكلين	الحاوية على pBR322					

bacteria. 3ed Lippincott Williams and Wilkins.

- 7. Vandepitte, J.; Engba, K.K.; Piot, P.; and Heuck, C.C.1991.Basic laboratory producers in clinical bacteriology. World Health Organization Geneva.
- 8. National Committee for Clinical Laboratrry Standards (NCCLs). 2002 .Preformance standards for antimicrobial susceptibility testing :twelfth informational supplement (m100-s12).National Committee for clinical laboratory Standard .Wayne.
- **9.** WHO,1978.Techniques for the detection of β-lactamase producing strains of *Neisseria gonorroeae*. 616:137-143.
- **10.** Bedenic, B.;Randegger,C.: Boras,A.: and Haechler, H.2001. Comparison of five different method for detection of SHV extended spectrum β-Lactamases. Journal Chemotherapy 13(1):24-33.
- **11.** Pospiech, J.; and Neuman, T.1995. Preperation and analysis of genomic and plasmid DNA (ed Kieser, T) Norwich, u.k.
- 12. Maniatis, T.; Fritsch, E.F.; and Sambrook, J.1982.Molecular cloning: a laboratory manual. Cold spring harbour laboratory .Cold spring harbour, Newyourk
- **13.** Suh, Y. C.and Odeh, E.N.2008. Plasmids: A, Vehicle for rapid transfer of antibiotic resistance markers of *Salmonella species* in animals. International Journal of Integrative Biology 2(1):55-61.
- **14.** Mandal,S.:Mandal,M.D. and Pall,M.K. 2004.Plasmid-encoded multidrug resistance of *Salmonella typhi* and some interic bacteria in and around kolkata ,India :A Preliminary study . Issue .3:1-7.
- **15.** Dimitrov,T.S.;Udo, E.E.; Verghese,T. ;Emara,M. and Al-Saleh, A.2006. Plasmid mediated



شكل (4) الترحيل الكهربائي الهلامي.

الدنا الكلي للسلالة القياسية E.coliHB101 الحاوية على 922 pBR 322
الدنا الكلي للسلالة القياسية E.coliMM294 المتحولة بدنا السلالة القياسية BR 322
القياسية E.coliHB101 الحاوية على 922

3- الدنا الكلى للعزلة (S9)

4- الدنا الكلي للسلالة القياسية E.coliMM294 المتحولة بدنا العزلة (S9).

5- الدنا الكلى للسلالة القياسية E.coliMM294.

7- الدنا الكلى للسلالة القياسية E.coliMM294

المصادر:

- **1.** Giannella R.A.1979. Importance of the intestinal inflammatory reaction in *Salmonella* –mediated intestinal secretion. Infection Immunity 23:140.
- 2. R.otger, R. and Casadesus, J.1999. The virulence plasmids of *salmonella*. Internatal Microbiology. 2:177-184.
- 3. Chiu, C.H.and Chu, C.2004. Salmonella enterica Serotype choleraesuis: epidemiology,pathogenesis, clinical disease ,and treatment .Clinical Microbiology Reviews 17(2):311-322.
- **4.** Martin, J. 2008. Salmonella Strains in Humans Distinct from Animals. United states department of Agriculture. (202):720-8188.
- **5.** Carattoli, A.2003. plasmid mediated antimicrobial resistance in *Salmonella enterica*.curr, issues Molecular Biology. 5:113-122.
- **6.** Macfaddin ,J.F.2000.Biochemical tests for identification of medical

enterica serovar paratyphi a harbors IncHI1 plasmids similar to those found in serovar typhi . Journal of Bacteriology . 189(11):4257-4264.

- 22. White,D.G.; Zhao,S.; Sudler,R.; Ayers,S.; Friedman,S.; Chen, SMcDermott, P.F.; McDermott,S. Wagner, D.D.; and Meng J.2001. The Isolation of Antibiotic-Resistant *Salmonella* from Retail Ground Meats. The New England Journal Of Medicine .345(16):1147-1154.
- 23. Prabhakar,p.1999. Extended-Spectrum Beta- Lactamase-Producing *Salmonella enteritidis* in Trinidad and Tobago. Emerging Infectious Diseases.5:811-835.
- **24.** Naas, T.; Lezzar, A.; Bentchouala, C.; Smati, F.; Scheftel, J. M.; Monteil, H.; and Nordmdnn, P. 2005. Multidrug resistant *Salmonella enterica* serotype senftenberg isolate producing CTX-M β-Lactemases fron Constantine, Algeria Journal of Antimicrobial Chemotherapy . 10:1093.
- **25.** Briggs, C.E.; and Fratamico, P.M. 1999. Molecular characterization of an antibiotic resistance gene clustr of *Salmonella typhimurium* DT-104. Antimicrobial Agents and Chemotherapy 34(4):846-849.
- 26. Brien,O.; Hopkins, J.D Gilleece, E.S Medeiros ,A. AKent, R.L Blackburn , B. OHolmes, M.B Reardon, J.PVergeront , J.M Schell , W.L Christenson , E. Bissett, M.L and Morse E.V.1982. Molecular epidemiology of antibiotic resistance in *salmonella* from animals and human beings in the United States.the New England Journal of Medicine. 307(1):1-6.

- high-level ceftriaxone resistance in a *Salmonella enterica serotype* typhimurium isolate. Medical Principles and Practice .15:145-148.
- 16. Rotimi. V.O.: Jamal. W.: Pal. T.: Sove and Albert, M.J. 2008. nned.A. Emergence CTX-15 of extended –spectrum β-Lactemase – producing Salmonella spp. Kuwait and the united arab emirates. Journal of Medical Microbiology .57:881-886.
- 17. Chen,S.;Zhao,S.;White ,D.G.; Schroeder ,C. M.;Lu, R.;Yang,H. Mcdermott , P.F. ;Ayers, S. and Meng,J. 2004. Characterization of multiple- antimicrobial- resistant *Salmonella* cerovars isolated from retail meats.Applied and Environmental Microbiology. 70(1):1-7.
- **18.** Brisabois, A.; Cazin, I.; Breuil, J.; and Collatz, E. 1997Surveillance of antibiotic resistance in *Salmonella*. Eurosurveillance, 2(3): 181.
- 19. Daly,M. and Fanning ,S. 2000. Characterization and chromosomal mapping of antimicrobial resistance genes in *Salmonella enterica* serotype typhimurium. Applied and Environmental Microbiology. 66 (11): 4842 4848.
- **20.** Brooks,G.F.;Butel,J.S.;and Morse,S.A. 1998. Antimicrobial chemotherapy. In Medical Microbiology(21ed) typopress.
- 21. Holt,K.E.; Thomson ,N.R.; Wain, G.; Phan, M.A.; Nair, S.; Hassan,R.; Bhutta, Z.A.; Quail, M.A.; Norbertczak ,H.; Walker,D.; Dougan, G.; and Parkhill,J.2007. Multidrug resistant Salmonella

Genetic study of Salmonella spp. Producting Betalatimase (ESBLs)

R.A.ali al-kalidy*

A. Al- kazaz*

M. Saad*

* Baghdad University/College of science Biotechnology Dept.

Abstract

Ten isolates were collected from different clinical sources from laboratory in medicine century. These isolates were belonging to the genus Salmonella depending on morphological and biochemical tests. The antibiotic scussptibility tests against 10 antibiotics were examined, and it was found that the 60% isolates have multiple resistant to antibiotic (70%) of isolates were resistant to ampicillin (50%) were resistant to augmentin ,(40%) were resistant to ceftriaxone ,(20%) were resistant to cefotaxime and (10%) were resistant to ciprofloxacin and tetracycline while all isolates showed sensitivity to piperacillin, imipenem, amikacin and erythromycin. The ability of Salmonela isolates to produce β-lactamase enzymes were tested using iodometric method, and the results showed that all isolates produced this enzyme. The ability of these isolates to produce Extended-Spectrum β-lactamase (ESBLs)were also determined by double disc synergy test, only five isolates produced these enzyme. Agarose gel electrophoresis showed that Salmonella isolates β-lactamase producer have two small plasmid bands . Transformation experiments revealed that these plasmids were capable to transform E. coli MM294, observation which indicates the ability of these plasmids to show their expression in more than one host.