

الكشف عن الشَّيْغِيَّة في الحليب البقري الخام باستخدام تفاعل البلمرة المتسلسل

نور سليمان^١، أيمن المريري^٢ و فائزة الأطرش^١

^١ قسم علم الحياة النباتية، كلية العلوم، جامعة دمشق، ^٢ قسم البيولوجيا الجزيئية والتقانة الحيوية، الطاقة الذرية السورية، دمشق، سورية

(الاستلام ١٣ كانون الثاني ٢٠١٩، القبول ٢٩ آب ٢٠١٩)

الخلاصة

الشَّيْغِيَّة جراثيم داخل خلوية قادرة على إصابة كل من الإنسان والحيوان. تُسبب بعض الأنواع التابعة لها وبخاصة الشَّيْغِيَّة الزُّحَارِيَّة، داء الشَّيْغِيَّات المُسْتَوْتُن في جميع أنحاء العالم ومسؤول عن ١٦٥ مليون حالة من حالات الإسهال الشديد المُدمم والبراز المخاطي. الهدف من هذه الدراسة هو إيجاد طريقة سريعة وحساسة للتحري عن الشَّيْغِيَّة في الحليب البقري الخام المُلوَّث بها. ومن أجل تحقيق هذا الهدف، جمعت ٧٠ عينة من عينات الحليب البقري الخام في أوعية معقمة وذلك لعزل الشَّيْغِيَّة وزراعتها على أوساط انتخائية، وتحديد صفاتها الشكلية والكيمياء حيوية والجزيئية. قارنت هذه الدراسة ثلاث تقنيات مختلفة لاستخلاص الدنا من أجل إجراء تفاعل البلمرة المتسلسل (استخلاص الدنا باستخدام عدة التشخيص، استخلاص الدنا بالطريقة القلوية، ترشيح الحليب). أظهرت نتائجنا أن تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل استطاعت الكشف عن الشَّيْغِيَّة في ١٥ حالة من أصل ١٥ بعد أن تمَّ ترشيح عينات الحليب، أي أنه يمكن أن تُعتمد تقنية المُرشح للكشف عن الشَّيْغِيَّة في الحليب المُلوَّث في المستقبل.

Detection of *Shigella* in raw bovine milk by polymerase chain reaction

N. Soulieman¹, A. Al-Mariri² and F. Al-Atrash³

^{1,3} Plant Biology Department, Faculty of Sciences, University of Damascus, ² Molecular Biology and Biotechnology Department, Atomic Energy Commission, Syria

Email: ¹ nounsoulieman@hotmail.com, ² aalmariri@aec.org.sy, ³ Faizah55@yahoo.com

Abstract

Shigella is an intracellular bacterium can infect both human and animal. Its species especially *Shigella dysenteriae* cause shigellosis worldwide, with 165 million cases of severe bloody diarrhea and mucoid feces. The aim of this study was to find a rapid, sensitive and specific method for screening *Shigella* in raw bovine contaminated milk. For this goal, 70 samples of milk collected in sterile containers for isolating of *Shigella* and culturing it on selective media to identify and characterize its morphology, biochemical and molecular characteristics. This study was compared between three different DNA extraction techniques for polymerase chain reaction (direct DNA extraction using a kit, alkaline DNA extraction, and filtrated milk). Our results showed that PCR was able to detect *Shigella* in 15 out of 15 cases after the milk samples filtered. In other words, the filter technique can be used to detect *Shigella* in contaminated milk.

Keywords: Raw Milk, *Shigella dysenteriae*, Filtration, Polymerase chain reaction, PCR

Available online at <http://www.vetmedmosul.com>

المقدمة

البروتينات، الدهون، الكالسيوم، المغنيسيوم، السيلينيوم، الرايبوفلافين، حامض البانتوثنيك، وحامض الفوليك (١،٢). لهذا يؤدي الحليب دوراً هاماً بالنسبة للأطفال خاصةً ولل سكان الذين يعانون من دخل منخفض جداً ولا يستطيعون تناول اللحوم (٣). تؤثر العديد من العوامل على مكونات الحليب الأساسية مثل

يوفر الحليب العناصر الغذائية الأساسية، حيث يحوي أكثر من ٨٧٪ ماء مع عناصر أخرى مذابة أو مستحلبة مثل السكريات، الفيتامينات العديدة A، D، E، C، B1، B2، B6، B12،

بطرائق تقليدية وأخرى كيميائية أو استخدام طرائق البيولوجيا الجزيئية (تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل). لذا كان الهدف من دراستنا هو إيجاد طريقة موثوقة وسريعة وحساسة ونوعية وفعالة للتحري عن الشَّيْغِيَّة الرُّحَارِيَّة في عينات الحليب البقري الخام المُلوث بها.

المواد وطرائق العمل

الأوساط الزراعية

الشركة المُصنعة (Himedia- الهند، Roth- ألمانيا)، ماء البيبتون الدارئ (Buffered Pepton Water (BPW)، دارئ الفوسفات الملحي (Phosphate buffered saline (PBS)، وسط إيوزين المثلين الأزرق (Eosin Methylen blue Agar (EMB)، وسط لوريا بيرتاني أكار (Luria Bertani Agar (LB Agar)، وسط السالمونيلا-الشَّيْغِيَّة أكار (Sallmonella & Shigella (SS Agar).

مواد الفحص المجهرية والحركة

الشركة المُصنعة (Merck- ألمانيا)، صبغة غرام، وسط اختزال الكبريت- إنتاج الأنول- الحركة (Sulfur (SIM) reduction-Indole production-Motility.

مواد الاختبارات الكيميائية

الشركة المُصنعة (BD- الولايات المتحدة الأمريكية)، بيروكسيد الهيدروجين ٣٪، شرائط الأوكسيداز (BBL™ DrySlide™)، هايدروكسيد البوتاسيوم KOH، ألفا نفثول، وسط المثليل الأحمر- الفوكس برسكاور MR-VP، كاشف الأنول (Kovacs) Indole test reagent، وسط مولر هنتون Mueller Hinton medium، وسط يوريا Urea، السكريات (الكلوكوز، السكروز، اللاكتوز، المالتوز، المانوز، التريهالوز، الأرابينوز، السيليوز، الرافينوز).

مواد استخلاص الجينوم الجرثومي

الشركة المُصنعة (Sigma- الولايات المتحدة الأمريكية)، EDTA، SDS 10٪، Tris-HCL/pH 8.0، محلول الاستخلاص القلوي (٠,٥ مول/لتر هايدروكسيد الصوديوم و٠,٥٥ مول/لتر من سيترات الصوديوم)، بروتينيز K. الدارئ TE (Tris- 10 mM، HCl pH 8.0، 1mM EDTA pH 8.0). دارئ الانحلال Lysis solution (8M Urea, 0.3M NaCl, 10 mM Tris HCl).

مواد تفاعل البلمرة المتسلسل والرحلان

الشركة المُصنعة (Thermo، Fermentas- الولايات المتحدة الأمريكية)، نكليوتيدات (dCTP، dATP، dTTP، dGTP)، أنزيم DNA بوليميريز، $MgSO_4$ ، بادئات نوعية الجدول ١، هلامة الأكاروز ٢٪ (W/V)، دارئ PCR 10X: (200 mM Tris-HCl، pH8.8، 100 mM KCl، 100 mM $(NH_4)_2SO_4$ ، 1mg/ml BSA،

(العمر، الحالة الصحية للحيوان، والظروف المناخية والبيئية). إضافة إلى ذلك يوفر الحليب بيئة مناسبة لنمو الكائنات الحية الدقيقة (٤). حيث يسمح بنمو العفن والخمائر وطيف واسع من الجراثيم، وخاصة في درجات الحرارة فوق ١٦ °م. يتلوث الحليب بوساطة الميكروبات المنتشرة في الهواء والأعلاف ومعدات الحلابة وأدوات تخزين الحليب وعلى جلد الحيوان (٥) وتعد السَّلْمُونِيَّة والبروسِيَّة والشَّيْغِيَّة من الجراثيم المُلوثة للحليب والأكثر تكراراً وذلك تبعاً لمركز الوقاية من الأمراض والسيطرة عليها (٦،٧).

هناك اهتمام كبير عند حدوث الأمراض بسبب الشَّيْغِيَّة، حيث تمتلك آليات خاصة للدفاع كونها من مسببات الأمراض داخل الخلوية، وعلى الرغم من وجود أنزيم البروتياز Protease وانخفاض الأس الهيدروجيني للسوائل في الأمعاء إلا أنها يمكن أن تبقى على قيد الحياة ساعة على الأقل في درجة الحموضة ٢,٥ (٨). تحدث العدوى بشكل مباشر بالشَّيْغِيَّة عن طريق تماس الأيدي المُلوثة بالبراز للغم وبشكل غير مباشر عن طريق تلوث الغذاء والماء بها (٩) ويمكن أن تحدث العدوى طوال العام، مع ملاحظة ازدياد تكرار الإصابة في الطقس الحار والجاف، أو المناخ عالي الرطوبة. تسبب بعض الأنواع التابعة لجنس الشَّيْغِيَّة داء الشَّيْغِيَّة Shigellosis المستوطن في جميع أنحاء العالم والمسؤول عن ١٦٥ مليون حالة من حالات الإسهال الشديد المدمم والبراز المخاطي وذلك تبعاً لمنظمة الصحة العالمية (١١،١٠) فترة الحضانة تعتمد على النمط المصلي وتتراوح ما بين ١٢ ساعة إلى سبعة أيام، لكن عادة ما يكون من يوم إلى ثلاثة أيام (١٢).

تعد الشَّيْغِيَّة الرُّحَارِيَّة *S. dysenteriae* الشَّيْغِيَّة الفِلْكْسَرِيَّة *S. flexneri* وبائية في البلدان النامية وغالباً لدى الأطفال الذين تقل أعمارهم عن خمس سنوات فهي المسؤولة عن ٥ إلى ١٠٪ من حالات الإسهال لديهم وخاصة في مناطق السكن العشوائي، والأخطر من ذلك أن ٢٥ ٪ من جميع الوفيات المرتبطة بالإسهال سببها داء الشَّيْغِيَّة (١٣). بينما تتواجد الشَّيْغِيَّة السُونِيَّة *S. sonnei* و الشَّيْغِيَّة البُوَيْدِيَّة *S. boydii* في البلدان المتقدمة وهي أقل إمراضية للإنسان من تلك المستوطنة في البلدان النامية (١٤). أعراض الإصابة تتمثل بفقدان الشهية الشديد المترافق بفقدان الوزن وسوء التغذية، ونقص البروتينات وأملاح الصوديوم في الدم، وإسهال مستمر مصحوباً بالدم والمخاط والقبح يرافقه الحمى وتشنجات في المعدة (١٥). كما وتسبب تقرح في بطانة الأغشية المخاطية للأمعاء أو المستقيم مع التهاب وتلف الأنسجة. تستمر الأعراض الحادة لمدة أسبوعين تقريباً، يحد العلاج بالمضادات الحيوية المرض ويمنع حدوث العدوى (١٦). لوحظ أن مسببات الأمراض التي تنقلها الأغذية تؤدي إلى نقشي العدوى بغض النظر عن المنطقة التي جاءت منها. وبالتالي، يصبح الكشف السريع مهماً للحد من خطر انتشار العامل الممرض قبل حدوث الوباء. وقد تطورت تقنيات مختلفة لتحسين طرائق الكشف عنها، حيث يمكن دراسة الأحياء الدقيقة

السكريات، اختبار المثل الأحمر MR والفوكس بروسكور VP.

ترشيح الحليب

أجري تمرير لعينات الحليب عبر مُرشح (فلتر) ذي مسامية ٠,٤٥ مايكروليتر (٢٠)، ثم زرع المُرشح على الوسط الانتخابي SS-Agar، ثم وُضعت هذه الأوساط في الحاضنة في الدرجة ٣٧ م لمدة ١٨ ساعة. أيضاً مررت عينة الشَّيْغِلَّة على المُرشح ثم زُرعت على الأوساط كما ذُكر سابقاً كشاهد إيجابي. وكشاهد سلبي اختبرت عينة حليب خالية من الشَّيْغِلَّة. ثم أخذت مستعمرة من المُرشح الذي على الوسط الانتخابي وذوبت في داري الانحلال وخضعت العينة إلى ثلاث دورات متتالية من التجميد-الإذابة، ثم أُضيف لها ٠,٦ ملغرام من بروتينيز K وخُضنت لمدة ساعة عند الدرجة ٣٧ م ثم تمَّ غلي العينة لمدة ١٠ دقائق (٢١).

استخلاص الدنا (من الحليب)

أخذ ٥ مل من الحليب من أجل استخلاص الدنا منها، حيث تم إجراء الطرد المركزي للعينات على السرعة ٦٠٠٠ دورة / دقيقة لمدة ١٠ دقائق. تمَّ التخلص من الجزء الحاوي على مصل الحليب بواسطة الماكروبايبيت، ثم أُجري استخلاص الدنا باستخدام طريقتين مختلفتين وذلك للراسب الباقي أسفل الأنبوب.

الاستخلاص المباشر للدنا باستخدام عدة التشخيص

يُحل الراسب في ٨٠٠ مايكروليتر من داري الانحلال و ٥٠٠ مايكروليتر من SDS ١٠٪، ويُكَمَل الحجم إلى ٣,٦ مل باستخدام داري الانحلال. تُحضن العينات أفقياً في حمام مائي حرارته ٣٧ م واهتزاز ٢٠٠ دورة / دقيقة لمدة ٣٠ دقيقة. رُسبت العينة بسرعة ٥٠٠٠ دورة / الدقيقة لمدة ٣٠ دقيقة في حرارة الغرفة باستخدام جهاز الطرد المركزي، ويُعاد حل الراسب في ٣,٢ مل من موكي الـ PBS وتُحضن أفقياً في حمام مائي حرارته ٣٧ م واهتزاز ٢٠٠ دورة / دقيقة لمدة ٣٠ دقيقة. رُسبت العينة بسرعة ٥٠٠٠ دورة / الدقيقة لمدة ٣٠ دقيقة في حرارة الغرفة، ويزال الراشح بحذر. يُحل الراسب في ٥٠٠ µl من الـ PBS ويُنقل إلى أنبوب إيندورف من أجل الغسيل. رُسبت بسرعة ٨٠٠٠ دورة / الدقيقة لمدة ٥ دقائق ويزال الراشح وتُعاد هذه الخطوة مرة ثانية. يُزال الراشح ويُحل الراسب في ٥٦٧ مايكروليتر من TE ويُستكمل الاستخلاص كما هو موضح ضمن النشرة الخاصة بهذه العدة التشخيصية. أخيراً يُحل الـ DNA في ٥٠ مايكروليتر من الداري TE.

استخلاص الدنا بالطريقة القلوية

أُجريت الطريقة القلوية لاستخلاص الدنا المقترحة من قبل Daly وزملاؤه (٢٢)، حُل راسب الحليب في ١ مل من محلول الاستخلاص القلوي. رُجَّ المزيج لمدة ١٠ دقائق، ثم رُسب لمدة ٥ دقائق بسرعة ١٣٠٠٠ دورة / دقيقة. ذوب الراسب وجرى تعليقه

١ Triton (%)، الداري 1X TAE المحضر من الداري 50X TAE: 0.4M Tris-Base, 10 mM EDTA pH 8.0, 57.1 ml Glacial (Acetic Acid).

العينات المشمولة بالدراسة

جُمعت ٥٠ عينة من الحليب البقري الخام من محافظتي دمشق وريفها، كما جُمعت ٢٠ عينة غير ملوثة من بعض المراكز الحكومية في الفترة الواقعة ما بين ٢٠١٥/٩/١ حتى ٢٠١٧/٩/١. حيث وضعت كل عينة بعد أخذها مباشرة في أنبوب معقم سعة ١٥ مل مع حاظلة ثلجية، ثم أرسلت إلى المختبر مباشرة من أجل العمل. تم حقن ٠,٥ مل من عينة الحليب البقري الخام في ٤,٥ مل وسط ماء البيتون الداري (BPW)، وخُضنت بدرجة ٣٧ م لمدة ٢٤ ساعة، مع الهز بسرعة ١٨٠ دورة / دقيقة. حقن ١٠ مايكروليتر من الوسط السابق وزرع على أوساط انتخابية (وسط EMB، ووسط SS-Agar) ثم خُضنت بالدرجة ٣٧ م لمدة ١٨ ساعة. ظهرت جراثيم الشَّيْغِلَّة النامية على وسط EMB ظهرت بشكل مستعمرات عديمة اللون أو بلون أصفر خفيف (١٧). وظهرت مستعمرات الشَّيْغِلَّة النموذجية على وسط SS-Agar، واضحة، عديمة اللون وشفافة. نُقِيت هذه المستعمرات من أجل تصبيغها. تُحضن المسحة الجرثومية ثم تصبغ بصبغة غرام.

دراسة الحركة الجرثومية

أُجري باستعمال وسط SIM، وهو وسط يتكون من البيتون الداري المُضاف إليه كمية من الأكار ويضاف إليه أملاح التترازوليوم Tetrazolium Salts (وهو ملون حيوي يحافظ على الخلايا الجرثومية ويصبغها باللون الأحمر ولا يصبغ الوسط)، حيث يتم التلقيح بطريقة الوخز، فإذا كان الجرثوم متحرك يُلاحظ نقشي اللون الأحمر بالوسط حسب حركة الجرثوم، أما إذا كان الجرثوم غير متحرك فيلاحظ اللون الأحمر مكان الوخز فقط (١٨).

الخصائص الكيمياءحيوية

أُجريت هذه الاختبارات بعد أن نُقِيت المستعمرات النموذجية للشَّيْغِلَّة النامية على الوسط الانتخابي، وتأكيداً بالفحص المجهرى ودراسة الحركة، مُستخدمين شاهد إيجابي للشَّيْغِلَّة في كل اختبار (تمَّ الحصول على السلالات العيارية المُستخدمة في هذه الدراسة من مختبر الأحياء المجهرية والمناعيات في هيئة الطاقة الذرية السورية). وصُنفت هذه الاختبارات تبعاً لدليل بيرجي في تنميط الجراثيم. الاختبارات المُنجزه هي (١٩): اختبار الأوكسيديز Oxidase، اختبار الكاتاليز Catalase، اختبار تحلل اليوريا Urease، اختبارات التحلل البروتيني (اختبار إنتاج الأندول Indole Production Test، اختبار إنتاج غاز كبريتيد الهيدروجين H₂S، اختبار نزع الكربوكسيل من الأحماض الأمينية (Ornithine decarboxylase)، اختبارات تخمر

تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل

خُضر مزيج التفاعل بحجم ٢٥ مايكروليتر يحتوي على مايكروليتر من الدنا وبإضافة ٢,٥ مايكروليتر من موفي التفاعل ١,٥ مايكروليتر من شوارد $MgSO_4$ (50 mM) و ٠,٥ مايكروليتر من dNTPs (٢٠ mM) و ١ مايكروليتر من البادئات النوعية الموضحة في الجدول ١ و ٠,٢ مايكروليتر من أنزيم Taq DNA polymerase، ثم أكمل الحجم باستخدام الماء المقطر. تم اختيار المورثتين *virB* و *rfpB* من أجل تميز جنس الشبيغيلة ونوع الشبيغيلة الزحارية على التوالي. أُجري تفاعل البلمرة المتسلسل على العينات التي تم تحضيرها أعلاه باستخدام البادئات النوعية الموضحة في الجدول ١.

في ٥٠٠ مايكروليتر من Tris-HCL/pH ٠,٨ (٠,٥ مول/لتر). رُسب المزيج لمدة ٥ دقائق بسرعة ١٣٠٠٠ دورة / دقيقة، أعيدت هذه المرحلة مرة أخرى. غلق الراسب النهائي في ١٠٠ مايكروليتر من Tris-HCL/pH ٠,٨ (١٠ ميلي مول/لتر)، و EDTA/ pH ٠,٨ (١ ميلي مول/لتر). وُضِع المزيج في حمام جاف في الدرجة ١٠٠ م لمدة ساعة كاملة. في النهاية، خضعت العينة إلى دورتين متتاليتين من التجميد - الإذابة، ورسبت لمدة ١٥ دقيقة بسرعة ١٣٠٠٠ دورة / دقيقة أُخذ الراشح لإجراء اختبار تفاعل البلمرة المتسلسل.

الجدول ١: البادئات النوعية المستخدمة لتحديد الشبيغيلة

المرجع	الهدف	الطول	المورثة	التسلسل (5'-3')	اسم البادئة
٢٣	<i>Shigella</i> spp.	504 bp	<i>virB</i>	AAG TTC TGA CGC GAT TGG TGT ACG CGA TCA AGA ATC CC	RB89-F RB90-R
٢٤	<i>S. dysenteriae</i>	211 bp	<i>rfpB</i>	TCT CAA TAA TAG GGA ACA CAG C CAT AAA TCA CCA GCA AGG TT	SdysD-F SdysD-R

المستعمرات النموذجية للشبيغيلة على وسط الـ EMB بلون أصفر خفيف، وأحياناً عديمة اللون ولم تأخذ اللون الأحمر البنفسجي وذلك لأنها لم تخمر أي من اللاكتوز أو السكر، كما ونمت على الوسط الانتخابي السالمونيلا- الشبيغيلة أكار بشكل مستعمرات شفافة غير ملونة وغير حاوية على مركز أسود، وهذا يدل على أنها غير مخمرة لسكر اللاكتوز وغير منتجة لغاز كبريتيد الهيدروجين H_2S . نُقيت المستعمرات النموذجية من أجل تصبغها وإجراء الاختبارات الكيمائية عليها.

دراسة الشكل والحركة

استخدم المجهر الضوئي لفحص الخلايا المأخوذة من المستعمرات النموذجية بعد تصبغها بصيغة غرام. بدت الشبيغيلة تحت المجهر الضوئي بشكل عصيات سالبة الغرام، غير متبوعة. وبعد الزرع على الأكار نصف الصلب المضاف إليه أملاح التترازوليوم لدراسة الحركة، تبين أن جميع العزلات النموذجية التي تمت دراستها غير متحركة.

الاختبارات الحيوية الكيميائية

أُجريت الاختبارات الكيمائية على ١٥ عزلة والتي نمت على الوسط الانتخابي. تشير نتائج هذه الاختبارات إلى أن الشبيغيلة المعزولة تابعة لأكثر من نوع. وهذا ما يتفق مع دليل بيرجي Bergey's Manual of Determinative Bacteriology والذي يُعد المرجع المعياري لتحديد هوية الجراثيم في المختبرات. يوضح الجدول ٢ نتيجة هذه الاختبارات لمستعمرات نموذجية معزولة من الوسط الانتخابي للشبيغيلة.

توضع العينة بعد تحضيرها في الجهاز المخصص لإجراء التفاعل وفق ما يلي: خطوة التهيئة Initialization Step: ترفع درجة حرارة العينة إلى ٩٤-٩٥ م لمدة ٥-١٠ دقائق. خطوة تسخ الدنا DNA Denaturation Step: يُحافظ على درجة حرارة العينة ٩٥ م لمدة ٣٠-٦٠ ثانية. خطوة تشافع الدنا DNA Annealing Step: تُخفض درجة الحرارة حتى ٥٠ م لمدة ٣٠ ثانية. خطوة استطالة الدنا DNA Extension Step: تضبط درجة الحرارة في هذه الخطوة على ٧٢ م لمدة ٦٠ ثانية (تم إعادة الخطوات السابقة ٣٥ مرة). خطوة الاستطالة النهائية Extension Step: ضرورة لضمان حصول استطالة لكامل سلسلة الدنا المفردة وتستمر لمدة ١٠ دقائق بالدرجة ٧٢ م. إيقاف التفاعل: تُخفض درجة التفاعل حتى ٤ م.

الترحيل الكهربائي للدنا على هلامة الأكاروز Agarose gel-electrophore

أجري الاختبار حسب طريقة Lee وزملاؤه (٢٥) وتم تم الاحتفاظ بالمستعمرات المؤكدة في ماء الببتون الدارء مع الغليسيرول ٥٠٪، ومن ثم حُظت بالدرجة ٨٠ م من أجل الدراسات اللاحقة.

النتائج

تلوث الحليب الخام البقري بالشبيغيلة

عزلت الشبيغيلة بعد تشخيصها في ١٥ عينة من أصل ٥٠ وذلك على أساس شكلها على الوسط الانتخابي، حيث ظهرت

تفاعل البلمرة المتسلسل

يُظهر الجدول ٣ أن تقنية الـ PCR استطاعت الكشف عن الشَّيْغِيَّة في ١٥ حالة من أصل ١٥ بعد أن رشحت عينات الحليب، بينما شُخصت ١٣ عينة من أصل ١٥ عينة عندما استخلص الدنا DNA باستخدام الطريقة المباشرة بواسطة عدة التشخيص، وعندما أُستخدم طريقة استخلاص الدنا بالطريقة القلوية كشف عن الشَّيْغِيَّة في ١٢ حالة من أصل ١٥، حيث بلغت الحساسية نسبة ١٠٠، ٨٦،٧، ٨٠٪ على التوالي. وكانت النتائج

السلبية الكاذبة ١٥/٠، ١٥/٢، ١٥/٣ عند استخدام ترشيح الحليب، استخلاص الدنا مباشرة باستخدام عدة تشخيص، الطريقة القلوية لاستخلاص الدنا على التوالي. وكانت نتائج تفاعل البلمرة المتسلسل سالبة لجميع عينات الحليب البقري الخام (غير ملوث) حيث توافقت مع نتائج الزرع على الأوساط الانتخائية والتي لم تنمو عليها أي مستعمرة جرثومية نموذجية للشَّيْبَلَة (الجدول ٣).

الجدول ٢: نتائج الاختبارات الكيميائية للعزلة رقم 1 المعزولة من الحليب

الاختبارات الحيوية والكيميائية														العزلة
الساكار	السكروز	المانوز	اللاكتوز	الكلوكوز	الميثيل الأحمر	فوكس بروسكاور	نزع الكربوكسيل	غاز كبريت الهيدروجين	الأندول	اليوريز	الكاتالاز	الأوكسيداز	الحركة	
رافينوز	-	-	+	+	-	+	-	-	-	-	-	-	-	<i>Shigella</i> C ⁺ *
سيلبيوز	-	-	-	+	+	+	-	-	+	-	-	-	-	العزلة ١

C⁺: شاهد إيجابي (عزلة عيارية).

الجدول ٣: نتائج تفاعل البلمرة المتسلسل للتحري عن الشَّيْغِيَّة في عينات الحليب البقري الخام

اختبارات	الحساسية	عينة سلبية ^٢	عينة إيجابية ^١
ترشيح الحليب	٪١٠٠	١٥/٠	١٥/١٥
استخلاص الدنا مباشرة باستخدام عدة التشخيص	٪٩٠	١٥/٠	١٥/١٣
الطريقة القلوية لاستخلاص الدنا	٪٨٦	١٥/٠	١٥/١٢

¹ نتائج زرع عينات محافظة دمشق وريفها على الأوساط الانتخابية ظهرت بنتيجة إيجابية.

٢ نتائج زرع عينات المركز الحكومي على الأوساط الانتخابية ظهرت بنتيجة سلبية.

بإدانتها النوعية والتي يقارب طولها إلى ٢١١ زوج قاعدي،
والعينة رقم ٨ بنفس الطول لدنا الشَّيْغِيلَةُ الرُّحَارِيَّةُ العبارية بعد
ترشيحها بمرشح ذو مسامية ٠,٤٥ مايكروميتر (شاهد إيجابي).
بينما العينات ٩-١١ نتيجة تضخيم دنا لَشَيْغِيلَةٍ زحارية المعزولة
من الحليب الخام البقري باستخدام الطرائق الثلاثة السابقة.
والعينات ٦ و ١٢ هي عينتين خاليتين من الدنا مع بادئات كل من
جنس الشَّيْغِيلَةِ ونوع الشَّيْغِيلَةِ الرُّحَارِيَّةُ (شاهد سلبي) لتقانة تفاعل
البلمرة المتسلسل.

يُوضح الشكل ١ نتائج تفاعل البلمرة المتسلسل على المستعمرات النموذجية للشَّيْغِيَّة في عينة الحليب الملوثة، وذلك باستعمال البادئات النوعية للشَّيْغِيَّة والبادئات النوعية لتَمَيِّز الشَّيْغِيَّة الرُّحَارِيَّة.

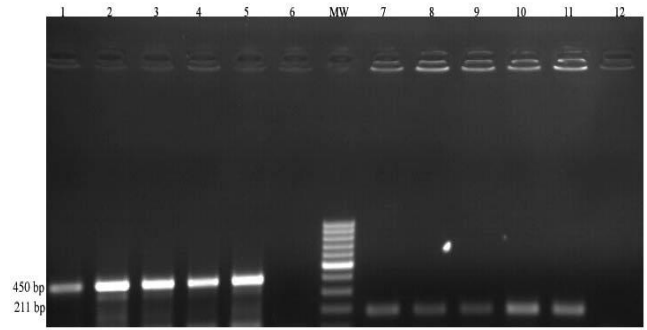
يُلاحظ في العينة رقم ١ ناتج تفاعل البلمرة المتسلسل لدنا الشَّيْغِلَّة العياريَّة (شاهد إيجابي) والتي يقارب طولها ٤٥٠ زوج قاعدي، بينما العينة رقم ٢ لدنا الشَّيْغِلَّة العياريَّة بعد ترشيحها بمرشح ذو مسامية ٠,٤٥ مايكرومتر (شاهد إيجابي). بينما العينات ٣-٥ هي لدنا الشَّيْغِلَّة المستخلصة من عينات الحليب الخام البقري باستخدام ثلاثة طرائق مختلفة، طريقة تَمْرير العينة على المُرشح، الطريقة المباشرة باستخدام عدة التشخيص لاستخلاص الدنا، الطريقة القلوية لاستخلاص الدنا على التوالي، العينة رقم ٧ ناتج التفاعل لدنا الشَّيْغِلَّة الزُّحاريَّة العياريَّة مع

هناك طلب كبير لإيجاد طرائق سريعة وحساسة ومحددة ودقيقة للكشف عن مسببات الأمراض التي تنتقل عن طريق الأغذية. كانت الطرائق التقليدية القائمة على زراعتها من البروتوكولات القياسية الذهبية. ومع ذلك، فإنها تستغرق ما يصل إلى أسبوع لإعطاء النتيجة المطلوبة. كما ويمكن للتقنيات الجزيئية مثل تفاعل البلمرة المتسلسل أن تساعد في الكشف عن هذه الممرضات وتحديد أنواعها ومع ذلك، فإن هناك عيب رئيس في PCR وهو عدم قدرته على التمييز بين الحمض النووي للخلايا الميتة أو الخلايا القابلة للحياة، وهذا هو عامل حاسم بالنسبة لصناعة المواد الغذائية وللمستهلك (٢٩). العديد من الأبحاث استخدمت مورثات الفوعة للشبيغيلة عند التحري عنها باستخدام تفاعل البلمرة المتسلسل مثل *virA*, *virB*, *set1A*, *set1B*, *ipaH*, *ial*, *rffB* (٣٠-٣٢) وقد تم اختبار المورثتين *virB* و *rffB* لتشخيص الشبيغيلة كجنس ونوع الزحارية على التوالي. بشكل عام، تتمثل المزايا الرئيسية لتفاعل البلمرة المتسلسل في أنها تقنية سريعة وحساسة حيث يمكن أن تصل حدود كشف الدنا إلى حد الفيمتوغرام (Femtograms 10^{-15} غ) (٣٣). أوضح Dutta وزملاؤه (٣٤) والباحث Lindqvist (٣٥) أن تقانة تفاعل البلمرة المتسلسل التقليدية لها حدود كشف أقل من طرائق الزرع التقليدية، لذلك حاولنا في دراستنا دمج الطريقتين لنصل لحساسية ونوعية ١٠٠٪.

في دراستنا الحالية حاولنا استخدام طريقة تعتمد على ترشيح العينة عبر مرشح ذو مسامية ٠,٤٥ مايكرومتر ومن ثم الزرع على وسط انتخابي وإجراء تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل باستخدام بادئات نوعية لجنس الشبيغيلة ونوع الشبيغلة الزحارية، وذلك للوصول لطريقة بسيطة وسريعة ومحددة الغاية ذات نوعية وحساسية ١٠٠٪ والتي يمكن لها التحري عن أنواع الشبيغيلة بعينات الحليب مهما كان تركيزها منخفضاً بدون نتائج إيجابية كاذبة أو سلبية كاذبة. هذه الطريقة التي لا ينتج عنها أي نتيجة سلبية خاطئة تسمح للتحري عن الشبيغيلة ولو بعينة واحدة إن وجدت، وخاصة إذا علمنا أن منظمة الفاو تعتبر جميع العينات إيجابية إذا كانت عينة وحيدة إيجابية (٣٦). تمكنا هذه الطريقة من التحري عن الشبيغيلة الزحارية بنسبة ١٠٠٪ وموثوقة بدون نتائج إيجابية كاذبة.

الاستنتاجات

نستنتج من هذه الدراسة أن استخدام الترشيح للحليب ثم الزرع على الوسط الانتخابي وإجراء تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل عليها هي طريقة موثوقة للتحري عن الشبيغيلة الزحارية ولأول مرة بسورية (على حد علمنا). هذه الطريقة تسمح لنا بالتحري عن العامل الممرض خلال ٤٨ ساعة بحساسية ونوعية ١٠٠٪.



الشكل ١: الترحيل الكهربائي لهلامة لأكاروز ١,٥٪ المضاف إليها اثيديوم برومايد وتظهر نتائج اختبار تفاعل البلمرة المتسلسل. الرقم ١: دنا لعينة شبيغيلة عيارية، الرقم ٢: دنا لعينة شبيغيلة بعد تمريرها على المرشح، الرقم ٣، ٤، ٥: عينات دنا لشبيغيلة معزولة من عينات حليب باستخدام ثلاثة طرائق مختلفة (طريقة تمرير العينة على المرشح والطريقة المباشرة باستخدام عدة التشخيص والطريقة القلوية لاستخلاص الدنا، الرقم ٦: عينة بدون دنا (شاهد سلبي)، MW: عبارة عن الدليل الحجمي لعينة دنا ذات الوزن 100-bp، الرقم ٧: دنا لعينة شبيغيلة زحارية عيارية، الرقم ٨: دنا لعينة شبيغيلة زحارية بعد تمريرها على المرشح، الرقم ٩، ١٠، ١١: عينات دنا للشبيغيلة الزحارية المعزولة من عينات حليب باستخدام الطرائق السابقة، الرقم ١٢: عينة بدون دنا (شاهد سلبي).

المناقشة

إن مسببات الأمراض التي تنتقل عن طريق الأغذية تسبب عدد كبير من الأمراض في جميع أنحاء العالم وبتكرار أعلى في البلدان النامية. فهي ذات تأثير اقتصادي وصحي لذلك من المهم الحد من انتشارها، بواسطة الكشف المبكر عنها (٢٦). الجهاز الهضمي هو أحد أكثر الأجهزة التي تدخل عبرها الجراثيم إلى جسم الإنسان لتسبب العديد من الأمراض المنقولة بالغذاء. يمكن لهذه الممرضات أن تدخل من خلال الأطعمة والمياه الملوثة أو الحليب غير المبستر. وبالتالي، من المهم اكتشاف وجودها قبل دخولها إلى الجسم وحدوث عدوى خطيرة (٢٧). الشبيغيلة معدية بدرجة عالية حيث تسبب العدوى بجرعة صغيرة جداً، وفُتّرت جرعة العدوى (ID) infectivity dose بعدد قليل من الجراثيم قد يصل إلى ١٠-١٠٠ جرثومة (٢٨) والتي عند وصولها إلى الجهاز الهضمي للإنسان، تتكاثر في الأمعاء وبعدها تغزو بطانة القولون محدثة التهابات المعوية بإنتاجها للذيفانات الداخلية، ولا تزال العدوى بها واسعة الانتشار في بلدان العالم النامي ومن بينها عدد من البلدان العربية، أما في البلدان الصناعية المتقدمة فقد أصبحت حالات نادرة الحدوث ومستوردة من البلدان النامية أثناء السفر أو الإقامة بها.

الشكر والتقدير

لقسم التقنية الحيوية والبيولوجيا الجزيئية في هيئة الطاقة الذرية السورية وقسم علم الحياة النباتية في جامعة دمشق، سوريا.

المصادر

- Li YL, Tewari D, Yealy CC, Fardig D, M'ikanatha NM. Surveillance for travel and domestically acquired multidrug-resistant human *Shigella* infections-Pennsylvania, 2006-2014. *Health Secur.* 2006;14:143-51. DOI: 10.1089/hs.2016.0026
- Taneja N, Khurana S, Verma AD, Sharma M. Changing trends in Shigellosis at a tertiary care center. *Indian J Pathol Microbiol.* 2003;46:280-281. DOI: 10.4103/0971-5916.187104
- Taneja N, Lyngdoh VW, Sharma M. Haemolytic uraemic syndrome due to ciprofloxacin-resistant *Shigella dysenteriae* serotype 1. *J Med Microbiol.* 2005;54:997-998. DOI:10.1099/jmm.0.45993-0
- Lampel KA, Sandlin R. *Shigella*. Encyclopedia of food sciences and nutrition. 2nd ed. New York: Elsevier Press; 2003. 5261-5268 p.
- Shields P, Cathcart L. Motility test medium protocol. *Am Soc Microbiol.* 2016;1(1):1-10.
- Souleman N, Al-Mariri A, Hamad. Isolation of *Klebsiella* spp. from bovine raw and identification using polymerase chain reaction. *J Biotechnol Res.* 2013;13:112-122.
- Peterkin P, Sharpe A. membrane filtration of dairy products for microbiological analysis. *Appl Environ Microbiol.* 1980;39:1138-1143.
- Al-Mariri A, Haj-Mahmoud N. Detection of *Brucella abortus* in bovine milk by polymerase chain reaction. *Acta Vet.* 2010;79:277-280. DOI: 10.2754/avb201079020277
- Daly P, Collier T, Doyle S. PCR-ELISA detection of *Escherichia coli* in milk. *Lett Appl Microb.* 2002;34:222-226. DOI: 10.1046/j.1472-765x.2002.01074.x
- Binet R, Deer DM, Uhlfelder SJ. Rapid detection of *Shigella* and enteroinvasive *Escherichia coli* in produce enrichments by a conventional multiplex PCR assay. *Food Microbiol.* 2014;40:48-54. DOI: 10.1016/j.fm.2013.12.001
- Ojha SC, Yean Yean C, Ismail A, Singh KK. A pentaplex PCR assay for the detection and differentiation of *Shigella* species. *Biomed Res Int.* 2013;20(13):70-79. DOI: 10.1155/2013/412370
- Lee PY, Costumbrado J, Hsu CY, Kim YH. Agarose Gel Electrophoresis for the Separation of DNA Fragments. *J Vis Exp.* 2013;62:3791-3923. DOI: 10.3791/3923
- Cantas L, Suer K. The important bacterial zoonoses in "one health" concept. *Front Public Health.* 2014;2:144. DOI: 10.3389/fpubh.2014.00144
- World Health Organization. WHO estimates of the global burden of foodborne diseases. In Foodborne Disease Burden Epidemiology Reference Group 2007-2015. Available form: <https://www.paho.org/hq/dmdocuments/2015/2015-cha-who-estimates-global-foodborne-diseases.pdf>.
- Phalipon A, Sansonetti PJ. *Shigella* 's ways of manipulating the host intestinal innate and adaptive immune system: a tool box for survival. *Immunol and Cell Biology.* 2007;85:119-129. DOI:10.1038/sj.icb7100025
- Zeng D, Chen Z, Jiang Y, Xue F, Li B. Advances and challenges in viability detection of foodborne pathogens. *Front Microbiol.* 2016;7:1833. DOI: 10.3389/fmicb.2016.01833
- Thong KL, Hoe SL, Puthucherry SD, Yasin R. Detection of virulence genes in Malaysian *Shigella* species by multiplex PCR assay. *BMC Infect Dis.* 2005;14:5-8. DOI: 10.1186/1471-2334-5-8
- Gao X, Zou T, Mu Z, Qin B, Yang J, Waltersperger S, Wang M, Cui S, Jin Q. Structural insights into *VirB*-DNA complexes reveal mechanism of transcriptional activation of virulence genes. *Nucleic Acids Res.* 2013;41(22):29-41. DOI: 10.1093/nar/gkt748
- Bobe G, Lindberg GL, Freeman AE, and Beitz DC. Short communication: composition of milk protein and milk fatty acids is stable for cows differing in genetic merit for milk production. *J Dairy Sci.* 2007;90:3955-3960. DOI:10.3168/jds.2007-0099
- Glantz M, Mansson HL, Stalhammar H, Barstrom LO, Frojelin M, and Knutsson A. Effects of animal selection on milk composition and processability. *J Dairy Sci.* 2009;92:4589-4603. DOI: 10.3168/jds.2008-1506
- Murphy SC, Martin NH, Barbano DM, Wiedmann M. Influence of raw milk quality on processed dairy products: how do raw milk quality test results relate to product quality and yield?. *J Dairy Sci.* 2016;99:10128-10149. DOI: 10.3168/jds.2016-11172
- Alrabadi NI. The effect of freezing on different bacterial counts in raw milk. *Inter J Biol.* 2015;7:9-12. DOI: 10.5539/ijb.v7n4p9
- Doyle MM, Garcia S, Bahati E, Karamuzi D, Cullor JS, Nandi S. Microbiological analysis of raw milk in Rwanda. *Afr J Food Sci Technol.* 2015;6:141-143. DOI: 10.14303/ajfst.2015.053
- Kouame SM, Makita K, Costard S, Grace D, Dadie A, Dje M, Bonfoh B. Hazard identification and exposure assessment for bacterial risk assessment of informally marketed milk in Abidjan, Cote d'Ivoire. *Food Nutr Bull.* 2012;33:223-234. DOI: 10.1177/156482651203300402
- Foods linked to foodborne illness [Internet]: Centers for Disease Control and Prevention: 2018. [cited 2018 April 19]. Available from: <http://cdc.gov/foodsafety/foods-linked-illness.html/>
- Zaika LL, Phillips JG. Model for the combined effects of temperature, pH and sodium chloride concentration on survival of *Shigella flexneri* strain 5348 under aerobic conditions. *Inter J Food Microbiol.* 2005;101:179-187. DOI: 10.1016/j.jfoodmicro.2004.11.004
- Jesudason MV. *Shigella* isolation in Vellore, South India (1997-2001). *Indian J Med Res.* 2002;115:11-13. PMID: 12424931
- Traa C, Munos M, Black R. Antibiotics for the treatment of dysentery in children. *Inter Epidemiol.* 2010;39:70-74. DOI: 10.1093/ije/dyq024
- Williams PH, Berkley J. Dysentery (Shigellosis): Current WHO guidelines and the WHO essential medicine list for children. November 2016. Available from: https://www.who.int/selection_medicines/committees/expert/21/applications/s6paed_antibiotics_appendix5_dysentery.pdf).
- Missouri Department of Health and Senior Services. Shigellosis. 2017. available from: <https://health.mo.gov/living/healthcondiseases/communicable/communicabledisease/cdmanual/pdf/Shigella.pdf>
- Von Seidlein L, Kim DR, Ali M, Hyejon Lee H, Wang M, Thiem VD, Canh DG, Chaicumpa W, Agtini MD, Hossain A, Bhutta ZA, Mason C, Sethabutr O, Talukder K, Nair GB, Deen JL, Kotloff K, Clemens J. A multicenter study of *Shigella diarrhoea* in six Asian countries: disease burden, clinical manifestations, and microbiology. *PLoS Med.* 2006;3(e353):1556-1569. DOI: 10.1371/journal.pmed.0030353

- techniques for diagnosis of *Shigella* and enteroinvasive *Escherichia coli* infection in children with acute diarrhea in Calcutta, India. J Med Microbiol. 2001;50:667-674. DOI:10.1099/0022-1317-50-8-667
35. Lindqvist R. Detection of *Shigella* spp. in food with a nested PCR method sensitivity and performance compared with a conventional culture method. J Appl Microbiol. 1999;86:971-978. DOI:10.1046/j.13652672.1999.00777.x
36. Lin W, Cheng C, Van KH. Quantitative PCR assay for rapid detection of *shigella* species in fresh produce. J Food Prot. 2010;73(2):221-233. DOI:10.4315/0362-028x-73.2.221
32. Campbell FX, Sachse M, Sansonetti PJ, Parsot C. Escape of actively secreting *Shigella flexneri* from ATG8/LC3-positive vacuoles formed during cell-to-cell spread is facilitated by *IcsB* and *VirA*. Mol Biol. 2015;6(3):7-14. DOI: 10.1128/mBio.02567-14
33. Priyomka B, Patil R, Dwarakanath S. A review on detection methods used for foodborne pathogens. Indian J Med Res. 2016;144:327-338. DOI: 10.4103/0971-5916.198677
34. Dutta S, Chatterjee A, Dutta P, Rajendran K, Roy S, Pramanik KC, Bhattacharya SK. Sensitivity and performance characteristics of a direct PCR with stool samples in comparison to conventional

ORCID: 0000-0003-0003-1440