

# بررسی فراوانی اشریشیاکلی‌های انتروتوکسیزینیک و انتروپاتوژنیک در شیر و فرآورده‌های شیری خام به روش دوپلکس PCR

رامین ابری<sup>۱</sup>، ودود رضویلر<sup>۲\*</sup>، افشن جوادی<sup>۳</sup>، محمد آهنگر زاده رضایی<sup>۴</sup>، تقی زهرایی صالحی<sup>۵</sup>

## چکیده

است و مسئول بسیاری از مرگ و میرها در کودکان بخصوص در کشورهای در حال توسعه می‌باشد<sup>(۱-۶)</sup>. اشریشیاکلی ساکن طبیعی مجاری روده‌ای انسان و حیوانات بوده و در صورت فراهم شدن شرایط بیماری ایجاد می‌کند. اشریشیاکلی‌های پاتوژن روده‌ای را براساس عوامل حدت آنها به ۶ پاتوتیپ اصلی تقسیم کرده‌اند: انتروتوکسیزینیک اشریشیاکلی (ETEC)، انتروپاتوژنیک اشریشیاکلی (EPEC)، انتروهموراژیک اشریشیاکلی (EHEC)، انترو اینویزیو اشریشیاکلی (EIEC)، انترو اگریگیتیو اشریشیاکلی (EAEC) و چسبنده متشر (DAEC). اشریشیاکلی انتروتوکسیزینیک عامل اصلی اسهال کودکان در کشورهای در حال توسعه می‌باشد و در بزرگسالان و افرادی که از کشورهای صنعتی به این نواحی مسافرت می‌کنند باعث ایجاد اسهال مسافرتی می‌شود. همچنین می‌تواند عامل اسهال در حیوانات تازه متولد شده مخصوصاً توله خوک‌ها، گوساله‌ها و برخه‌ها باشد. تیپ‌های بیماریزای اشریشیاکلی انتروپاتوژنیک به عنوان سویه‌هایی تعریف شده‌اند که دارای ژن eae هستند ولی ژن‌های ۱ و stx ۲ را ندارند. انتروپاتوژنیک اشریشیاکلی یک دیگر از عوامل اسهال در کشورهای جهان سوم می‌باشد که بیشتر کودکان زیر ۲ سال توسط این پاتوژن تحت تاثیر قرار می‌گیرند و معمولاً بوسیله غذای آلوده منتقل می‌شود (۲۲ و ۱۳، ۲، ۶).

در سال ۱۹۸۲، شاردنینگر پیشنهاد نمود که به جهت آسان بودن جداسازی اشریشیاکلی نسبت به سایر پاتوژن‌های روده‌ای، به عنوان یک باکتری اندیکاتور برای تعیین آلودگی مدفوعی مواد

سویه‌های اشریشیاکلی انتروتوکسیزینیک معمولاً در کشورهای در حال توسعه شایع می‌باشند و علت اصلی اسهال در افرادی هستند که به کشورهای در حال توسعه مسافرت می‌کنند. تیپ‌های بیماریزای انتروپاتوژنیک (EPEC) به عنوان سویه‌هایی تعریف شده‌اند که دارای ژن eae هستند ولی ژن‌های ۱ و stx ۲ را ندارند و می‌توانند علت اسهال در انسان و حیوانات باشند. هدف از این مطالعه شناسایی و بررسی میزان اشریشیاکلی جدا شده از نمونه شیر و فراورده‌های شیری خام با روش دوپلکس PCR بود. تعداد ۱۰۲ نمونه شیر و فرآورده‌های شیری خام عرضه شده در بازار از بخش‌های مختلف استان آذربایجان شرقی انتخاب شدند. جایه‌های اشریشیاکلی بعد از کشت و انجام تست‌های تاییدی شناسایی شدند. برای تشخیص سویه‌های اشریشیاکلی انتروتوکسیزینیک و انتروپاتوژنیک از دوپلکس PCR استفاده شد. به منظور شناسایی سویه‌های بیماریزای ETEC از پرایمرهای مربوط به ژن‌های lt, st و bfp است. برای شناسایی تیپ‌های بیماریزای EPEC از پرایمرهای مربوط به ژن‌های eae و bfp است. نتایج بدست آمده، ۴۵٪ نمونه‌ها آلوده به اشریشیاکلی بودند. در بین اشریشیاکلی‌های جدا شده هیچ مورد ETEC شناسایی نشد و فقط دو مورد EPEC جداسازی شد که یک مورد آن EPEC تیپیک و یک مورد (۲/۱۷٪) EPEC غیرتیپیک بود. با توجه به مطالعات گذشته و مطالعه حاضر در ایران که نشان دهنده میزان بالای E. coli و حضور سویه EPEC در فرآورده‌های شیری خام است، می‌توان گفت که علت اصلی آن عدم رعایت شرایط صحیح بهداشتی، استفاده از شیر غیر پاستوریزه و انجام تمام مراحل تولید با دست و روش‌های سنتی می‌باشد.

**واژگان کلیدی:** اشریشیاکلی، انتروتوکسیزینیک، انتروپاتوژنیک، فرآورده‌های شیری، دوپلکس PCR

تاریخ دریافت: ۹۵/۵/۱۷ تاریخ پذیرش: ۹۵/۹/۸

## مقدمه

بیماری‌های اسهالی یکی از مشکلات بهداشتی در سرتاسر جهان به خصوص در کشورهای در حال توسعه به شمار می‌آیند<sup>(۱)</sup>. یکی از عوامل مهم ایجاد کننده اسهال، اشریشیاکلی

۱- گروه میکروبیولوژی، واحد علوم و تحقیقات، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران.

۲- گروه بهداشت مواد غذایی، واحد تبریز، دانشگاه آزاد اسلامی، تبریز، ایران.

۳- گروه بهداشت مواد غذایی، واحد تبریز، دانشکده پزشکی، مرکز تحقیقات ایمنی‌نحوی، تبریز، ایران.

۴- دانشگاه علوم پزشکی تبریز، دانشکده پزشکی، مرکز تحقیقات ایمنی‌نحوی، تبریز، ایران.

۵- گروه میکروبیولوژی، واحد علوم و تحقیقات، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران.

(۲۳۴۸/۶۹) و سویه استاندارد (۹۳۳) که از دانشگاه شیلی تهیه شده بودند، استفاده گردید.

**جداسازی و تأیید بیوشیمیابی اشریشیاکلی**  
مقدار ۲۵ گرم از هر نمونه در ۲۵ سی سی محیط کشت لوریل سولفات تریپتوز براث (مایع غنی کننده انتخابی) تلقیح و سپس در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد تا مدت زمان ۲۴ ساعت گرمخانه گذاری شده و از نظر تولید گاز یا کدورت بررسی گردید. در صورت مشاهده کدورت یا گاز در لوله، از آن به لوله محیط کشت مایع EC تلقیح و تا ۲۴ ساعت و در دمای ۴۴ درجه سانتیگراد گرمخانه گذاری شد. سپس از نظر تولید گاز یا کدورت بررسی شد. در ادامه در صورت مشاهده گاز یا کدورت در لوله EC broth، بر روی محیط کشت مک کانکی، کشت خطی داده شد. سپس کلنی های قرمز ارغوانی انتخاب و با تست های بیوشیمیابی (IMViC) از نظر اشریشیاکلی مورد بررسی فرار گرفتند. در صورت مثبت شدن تست ایندول، متیل رد و منفی بودن دو تست دوم (ووژس پروسکوئر و سیترات) اشریشیاکلی تایید شد (۴).

#### ذخیره نمونه ها

جهت ذخیره نمونه ها از محیط تریپتیکیس سوی براث به همراه گلیسرول ۲۰ درصد استفاده شد. برای ذخیره سازی به طریق زیر عمل گردید:

در شرایط استریل، ۶۰۰ میکرولیتر از این محیط، در داخل میکروتیوب های ۲۰۰۰ میکرولیتری، ریخته شد. بعد از کشت کلنی های مورد تایید میکروتیوب ها به مدت یک شبانه روز در داخل انکوباتور ۳۷ درجه سانتیگراد قرار گرفت. سپس، ۶۰۰ میکرولیتر گلیسرول ۲۰ درصد استریل به آنها افزوده شد و پس از ور تکس شدن، در فریزر -۸۰ درجه سانتیگراد ذخیره گردیدند.

#### استخراج DNA از باکتری ها

استخراج DNA با استفاده از کیت پرومگا A11125 ساخت کشور آمریکا انجام شد.

غذایی به کار گرفته شود. وجود اشریشیاکلی در غذا می تواند بیانگر احتمال وجود سایر میکرووارگانیسم های با منشاء مدفعی در غذا باشد که بسیاری از آنها بیماری زا هستند، در نتیجه در آزمایش نمونه های مواد غذایی، جداسازی و تعیین تعداد آنها نیز مورد توجه قرار گرفت (۱).

شیر خام و فرآورده های شیری خام مانند پنیر های سنتی در مناطق مختلفی از جهان مصرف می شوند که به خاطر وجود محیط مغذی بالا، باکتری های بیماریزا و مولد فساد زیادی می توانند رشد و تکثیر یابند. عموماً باکتری ها در شیر از طریق کلونیزاسیون در کanal پستانی و یا از طریق پستان آلوده در حین شیر دوشی وارد شیر می شوند. لذا کیفیت و امنیت فرآورده های لبنی خام تا حد زیادی به عفونت پستانی مرتبط هستند. در مجموع حضور پاتوژن های با منشا غذایی در فرآورده های شیری خام بطور مستقیم و غیر مستقیم خطر انتقال این پاتوژن ها و توکسین های مضر را بالا می برد (۱۲ و ۴). بنابراین به منظور اطمینان از سلامت عمومی و آگاهی از تهدید های بیولوژیک استفاده از روش های مولکولی سریع، حساس و اختصاصی برای شناسایی تیپ های بیماریزا اشریشیاکلی مهم می باشد. هدف از مطالعه حاضر شناسایی اشریشیاکلی های انترو توکسیژنیک و انترو پاتوژنیک در شیر و فرآورده های شیری خام به روش دوپلکس PCR می باشد.

#### مواد و روش کار

##### نمونه برداری

تعداد ۱۰۲ نمونه شیر و فرآورده های شیری خام عرضه شده در بازار که از بخش های مختلف استان آذربایجان شرقی به آزمایشگاه میکروب شناسی اداره نظارت بر مواد غذایی ارجاع شده بودند، انتخاب گردید.

##### سویه استاندارد

به منظور تایید آزمایشات، از سویه های استاندارد اشریشیاکلی انترو توکسیژنیک (H10407)، اشریشیاکلی انترو پاتوژنیک

EPEC استفاده شد. در این بررسی برای تایید قطعی EPEC غیرتیپیک از پرایمرهای ۱ stx و ۲ stx نیز استفاده شد (۲۰). نوع ژن و نیز توالی نوکلئوتیدی پرایمرهای آنها در جدول ۱ ذکر شده است.

تست PCR در حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر شامل: ۲X PCR (۱۲/۵۰۱)، ۲ پیکومول از هر پرایم و یک میکروگرم از هر نمونه DNA اضافه شد.

### شناسایی پاتوتایپ های اشريشیاکلی با استفاده از دوپلکس

#### PCR

پرایمرهای اختصاصی و شرایط مناسب دوپلکس PCR جهت شناسایی پاتوتایپ ها، طبق روش های ارائه شده در مقالات انجام گرفت (۲۰، ۲۱، ۲۲). برای این منظور دو بار دوپلکس PCR استفاده شد. در دوپلکس PCR اول، پرایمرهای مربوط به ژن های *lt* و *st* برای شناسایی سویه های بیماریزای ETEC مورد استفاده قرار گرفت. در دوپلکس PCR دوم، از پرایمرهای مربوط به ژن های *eae* و *bfp* برای شناسایی تیپ های بیماریزای

جدول ۱- نوع ژن و نیز توالی نوکلئوتیدی پرایمرهای آنها

منابع	اندازه bp	توالی پرایم	جایگاه ژن	ژن	ارگانیسم	هدف
(۲۲)	۱۹۰	ATT TTT ATT TCT GTA TTA T CAC CCG GTA CAT GCA GGA TT	پلاسمید	<i>lt</i>		
(۲۲)	۴۵۰	GGC GAC AGA TTA TAC CGT GC CGG TCTCTA TAT TCC CTG TT	پلاسمید	<i>st</i>	ETEC	
(۲۱)	۵۷۰	AGG CTT CGT CAC AGT TG CCA TCG TCA CCA GAG GA	کروموزوم	<i>eae</i>		
(۲۱)	۳۲۶	AAT GGT GCT TGC GCT TGC TGC GCC GCT TTA TCC AAC CTG GTA	کروموزوم	<i>bfp</i>	tEPEC <sup>a</sup>	
(۲۱)	۵۷۰	AGG CTT CGT CAC AGT TG CCA TCG TCA CCA GAG GA	کروموزوم	<i>eae</i>		
(۲۰)	۳۸۸	AGA GCG ATG TTA CGG TTT G AGA GCG ATG TTA CGG TTT G	فائز	<i>stx<sub>1</sub></i>	aEPEC <sup>b</sup>	
(۲۰)	۸۰۷	TGG GTT TTT CTT CGG TAT AC ATT CTG GTT GAC TCT CTT	فائز	<i>stx<sub>7</sub></i>		

a: اشريشیاکلی پاتوژنیک تیپیک

b: اشريشیاکلی پاتوژنیک غیرتیپیک

گرفت (نگاره ۱).

۲) دوپلکس PCR دوم: مرحله شروع در دمای ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۳ دقیقه، ۳۸ سیکل شامل ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه، ۵۳ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه، ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه و مرحله نهایی در ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ دقیقه صورت گرفت (نگاره ۲).

تکثیر ژن هدف در ترموسایکلر با برنامه سیکل های حرارتی شامل:

۱) دوپلکس PCR اول: مرحله شروع در دمای ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه، ۳۵ سیکل شامل ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۴۵ ثانیه، ۴۹ درجه سانتی گراد به مدت ۴۵ ثانیه، ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱ دقیقه و مرحله نهایی در ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ دقیقه صورت

سیز فلزی نشان دادند. نتایج آزمایش‌های اندول، متیل رد TSI مثبت و آزمایشات VP و سیترات منفی بود. در محیط پاسخ اسید - اسید همراه با تولید گاز مشاهده شد. هیچ سویه‌ای  $H_2S$  تولید نکرد.

#### نتایج آزمایشات دوپلکس PCR برای شناسایی اشريشیا-کلی انتروتوکسیزنیک و انتروپاتوژنیک

در بررسی با دوپلکس PCR، با استفاده از پرایمرهای اختصاصی که ژن‌های *lt*, *st*, *eae*, *bfp* و *stx* مورد هدف قرار می‌دادند، از مجموع نمونه‌های اشريشیاکلی جدا شده هیچ EPEC ETEC شناسایی نشد و فقط دو مورد (٪۴/۳۴) EPEC جداسازی شد که یک مورد (٪۲/۱۷) آن به عنوان EPEC تیپیک و یک مورد (٪۲/۱۷) هم به عنوان EPEC غیرتیپیک شناسایی شدند.

محصولنهائی در ژل اگاروز ٪۱/۵ الکتروفورز شد و پس از رنگ‌آمیزی با safe dye با استفاده از ژل داک که با اشعه UV کار می‌کند مورد بررسی قرار گرفت. لازم به ذکر است در این بررسی از نشانگر ۱۰۰ bp ۱۰۰ جهت مشخص نمودن اندازه باندها استفاده گردید (۲۰).

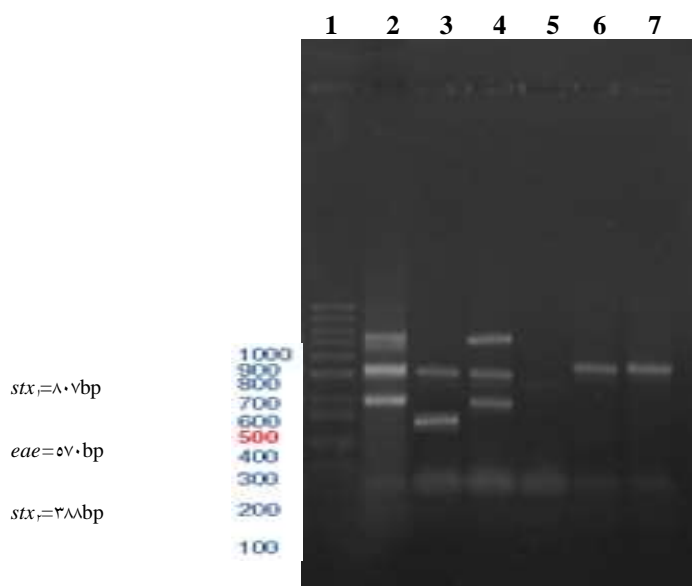
#### نتایج

#### نتایج آزمایشات بیوشیمیابی جهت جداسازی و تشخیص اشريشیاکلی

در این مطالعه از بین ۱۰۲ نمونه فرآورده‌های لبنی، ۶۴ مورد (٪۴۵) اشريشیاکلی جداسازی شدند. همه باکتری‌های جدا شده در محیط مکانکی آگار کلنی‌های لاکتوز مثبت صورتی رنگ و در محیط آگار ائوزین متیلن بلو کلنی‌های با جلای

جدول ۲- فراوانی پاتوتایپ‌های شناسایی شده با دوپلکس PCR

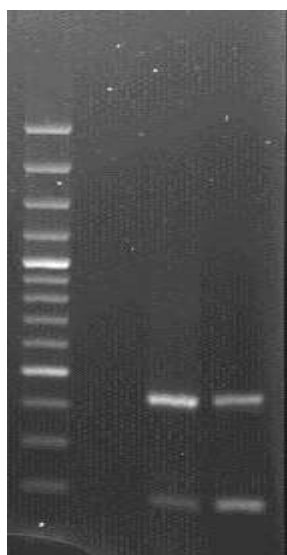
پاتوتایپ‌های اشريشیاکلی	ژن‌های بررسی شده	تعداد شناسایی شده در دوپلکس PCR
ETEC	<i>lt,st</i>	.
Typical-EPEC	<i>eae,bfp</i>	۱ (٪۲/۱۷)
Atypical-EPEC	<i>eae</i>	۱ (٪۲/۱۷)



نگاره ۱- نتیجه آزمایش دوپلکس PCR برای شناسایی سویه‌های اشريشیاکلی انتروپاتوژنیک

چاهک ۱: مارکر bp ۱۰۰، چاهک ۲: سویه کنترل EHEC (stx ۲, stx ۱) و (eae)، چاهک ۳: سویه کنترل (eae)، چاهک ۴: سویه کنترل (bfp)، چاهک ۵: سویه کنترل منفی، چاهک ۶: سویه کنترل (eae)، چاهک ۷: سویه کنترل (bfp)=326bp

1 2 3 4



*lt=450 bp*

*st=190 bp*

نگاره ۲ - نتیجه آزمایش دوپلکس PCR برای سویه کنترل اشريشياکلی انتروتوکسیزنیک.  
چاهک ۱- مارکر ۱۰۰ bp چاهک ۲- کنترل منفی، چاهک ۳ و ۴: سویه کنترل ETEC(lt, st)

روی سویه‌های اشريشياکلی اسهال‌زا انجام گیرد، در حالیکه مراکز بهداشتی - درمانی و کنترل بیماری‌های عفونی دامی بیشتر بررسی‌های خود را بر روی سالمونلا و شیگلا مت مرکز می‌کنند.

در مطالعه حاضر اشريشياکلی‌های انتروتوکسیزنیک و انتروپاتوتوزنیک در شیر و فرآورده‌های شیری خام مورد بررسی قرار گرفتند. براساس نتایج بدست آمده، از بین ۱۰۲ نمونه ۴۶ مورد (۴۵٪) اشريشيا کلی جداسازی شد. مطالعات مشابه مختلفی بر روی مواد شیری خام در مناطق مختلف جهان و ایران صورت گرفته است. در یک بررسی در سال ۱۳۸۹ در غرب تهران توسط فرامرزی و همکاران مشاهده گردید که ۵۰٪ نمونه‌های بستنی ستی آلوده به اشريشيا کلی می‌باشد (۱۱). در مطالعه دیگری در سال ۱۳۸۸ در مراغه توسط وزیری و همکاران از مجموعه ۱۰۰ نمونه پنیر ستی، ۹۸٪ نمونه‌ها به کلی فرم و ۵۰٪ موارد آلوده به اشريشيا کلی تشخیص داده شدند (۲). نتایج این مطالعات با پژوهش حاضر تا حد زیادی همخوانی دارند که نشان دهنده فراوانی بالای اشريشيا کلی در فرآورده‌های شیری خام می‌باشد. در

## بحث

بیماری‌های اسهالی که توسط پاتوژن‌های روده‌ای مختلف ایجاد می‌شوند، از موارد اصلی مشکل ساز برای بهداشت عمومی می‌باشند و سرانه موارد زیادی از بیماری‌ها را در کشورهای درحال توسعه از جمله ایران ایجاد می‌کنند. این عفونت‌ها به ویژه باعث مرگ‌ومیر در کودکان زیر ۵ سال و افراد مسن می‌شوند (۹ و ۸). در سال‌های اخیر توانایی شناسایی و تعیین هویت اشريشياکلی‌های پاتوژن، با به کارگیری روش‌های مولکولی پیشرفته افزایش یافته است. در کشورهای درحال توسعه به دلیل پر زحمت و گران قیمت بودن این روش‌ها، اطلاعات زیادی در مورد میزان شیوع پاتوتایپ‌های اشريشياکلی در نمونه‌های غذایی از جمله فرآورده‌های شیری خام وجود ندارد. با توجه به مطالعات فوق رoshen است که استفاده از تکنیک‌های سریع شناسایی، از ابزارهای مهم برای کم کردن میزان ابتلا و کاهش بار مالی بیماری بر بهداشت و سلامت جامعه است. جهت ارتقای بهداشت لازم است تا مطالعات اپیدمیولوژیکی بیشتری بر

نقاط مختلف ایران و دنیا میزان شیوع ETEC در فرآوردهای شیری خام پایین می‌باشد که با نتایج بررسی ما همخوانی دارند. همچنین در این بررسی‌ها میزان شیوع EPEC اندکی بالاتر از مطالعه حاضر می‌باشد و در بیشتر این تحقیقات سویه‌های EPEC به عنوان یکی از دو پاتوتیپ غالب گزارش شده است. برای مثال، در تحقیقی در کرمان توسط نژند و قنبرپور در سال ۲۰۰۶ بر روی پنیر نرم، ۷۶ مورد (۹۸٪) اشریشیا کلی Altalhi و همکاران در سال ۲۰۰۹ در عربستان، Paneto و همکاران در سال ۲۰۰۷ در بزریل میزان شیوع اشریشیاکلی را در شیر و فرآوردهای شیری خام به ترتیب ۶۶٪ و ۹۶٪ گزارش کردند (۱۰ و ۴). نتایج اغلب پژوهش‌های انجام شده در خاورمیانه و نقاط مختلف دنیا، شیوع گسترده اشریشیاکلی را در طریق مواد لبنی نشان می‌دهد. در مطالعه حاضر در بررسی اشریشیاکلی‌های جداسازی شده با دوپلکس PCR هیچ مورد ETEC شناسایی نشد و فقط ۲ مورد (۴٪) EPEC شناسایی گردید که یک مورد آن EPEC تیپیک و یک مورد هم EPEC غیرتیپیک بود. در یک مطالعه مشابه توسط Altalhi و همکاران در عربستان سعودی که شیر و فرآوردهای شیری خام را مورد مطالعه قرار دادند، هیچ موردی از ETEC شناسایی نشد و فقط ۳ مورد (۹٪) EPEC گزارش شد (۴). در یک بررسی توسط Holko و همکاران در اسلواکی در سال ۲۰۰۶ میزان شیوع ETEC و EPEC به ترتیب ۲۱٪ و ۳۰٪ گزارش شد (۱۴). در مکزیک در فاصله بین سال‌های ۲۰۰۹ تا ۲۰۰۸ میزان آلدگی مواد غذایی مختلف بررسی شدند که از ۶۶۹ نمونه فرآورده شیری خام، ۱۴۳ مورد (۲۱٪) اشریشیاکلی جدا شد که فقط یک مورد آن (۰٪) EPEC و ۱۳ مورد (۹٪) EPEC بود (۸). در یک مطالعه مشابه هم در کرمانشاه که توسط محمدی و همکاران در سال ۲۰۰۹ انجام شد، از ۲۰۶ نمونه شیر خام بررسی شده ۱۷ مورد (۸٪) EPEC شناسایی شد (۱۷). بنابراین بطورکلی نتایج این مطالعات حاکی از آن است که در

تحقیق مشابه دیگری در سال ۱۳۸۵ توسط فدایی و همکاران در شهرکرد میزان اشریشیا کلی در شیر و فرآورده‌های شیری خام ۷۰٪ گزارش شد (۹).

در مطالعه‌ای در سال ۲۰۰۲ در پاکستان بر روی شیر و فرآوردهای شیری خام، از مکان‌های مختلفی نمونه‌برداری صورت گرفت و بطور میانگین ۵۵٪ نمونه‌ها آلدگی به اشریشیاکلی گزارش شدند (۱۹). همچنین Altalhi و همکاران در بزریل میزان شیوع اشریشیاکلی را در شیر و فرآوردهای شیری خام به ترتیب ۶۶٪ و ۹۶٪ گزارش کردند (۱۰ و ۴). نتایج اغلب پژوهش‌های انجام شده در خاورمیانه و نقاط مختلف دنیا، شیوع گسترده اشریشیاکلی را در فرآوردهای شیری خام و خطر انتقال این باکتری را از طریق مواد لبنی نشان می‌دهد. در مطالعه حاضر در بررسی اشریشیاکلی‌های جداسازی شده با دوپلکس PCR هیچ مورد EHEC شناسایی نشد و فقط ۲ مورد (۴٪) EPEC شناسایی گردید که یک مورد آن EPEC تیپیک و یک مورد هم EPEC غیرتیپیک بود. در یک مطالعه مشابه توسط Altalhi و همکاران در عربستان سعودی که شیر و فرآوردهای شیری خام را مورد مطالعه قرار دادند، هیچ موردی از ETEC شناسایی نشد و فقط ۳ مورد (۹٪) EPEC گزارش شد (۴). در یک بررسی توسط Holko و همکاران در اسلواکی در سال ۲۰۰۶ میزان شیوع ETEC و EPEC به ترتیب ۲۱٪ و ۳۰٪ گزارش شد (۱۴). در مکزیک در فاصله بین سال‌های ۲۰۰۹ تا ۲۰۰۸ میزان آلدگی مواد غذایی مختلف بررسی شدند که از ۶۶۹ نمونه فرآورده شیری خام، ۱۴۳ مورد (۲۱٪) اشریشیاکلی جدا شد که فقط یک مورد آن (۰٪) EPEC و ۱۳ مورد (۹٪) EPEC بود (۸). در یک مطالعه مشابه هم در کرمانشاه که توسط محمدی و همکاران در سال ۲۰۰۹ انجام شد، از ۲۰۶ نمونه شیر خام بررسی شده ۱۷ مورد (۸٪) EPEC شناسایی شد (۱۷). بنابراین بطورکلی نتایج این مطالعات حاکی از آن است که در

## فهرست منابع

۱. پورعلی بهزاد، م.، میرزایی، ح. (۱۳۹۰): مطالعه میزان آلدگی پنیرهای سنتی عرضه شده در بازار تبریز به کلی فرم‌ها و اشرشیا کولای بیماریزا. مجله بهداشت مواد غذایی، ۳: ۷۱-۸۰.
۲. وزیری، س.، نوروزی، م. (۱۳۹۰): بررسی میزان آلدگی پنیرهای محلی لیقوان تبریز به کلیفرم‌ها و اشرشیا کولی در شهر مراغه. مجله میکروب شناسی پزشکی ایران، ۷: ۲۳-۲۸.
3. Abbar, F., Kaddar, H.K. (1991): Bacteriological studies on Iraqi milk products. *J. appl. bacteriol.* 71: 497-500.
4. Altalhi, A.D., Hassan, S.A. (2009): Bacterial quality of raw milk investigated by Escherichia coli and isolates analysis for specific virulence-gene markers. *Food control.* 20: 913-917.
5. Araujo, V., Pagliares, V., Queiroz, M., Freitas Almeida, A. (2002). Occurrence of Staphylococcus and enteropathogens in soft cheese commercialized in the city of Rio de Janeiro, Brazil. *J. Appl. Microbiol.* 92: 1172-1177
6. Aslani, M., Alikhani, M. (2009): Serotypes of enteropathogenic Escherichia coli isolated from children under 5 years of age. *Iranian J. Publ. Health.* 38: 70-77.
7. Bueris, V., Sicili, M. P., Taddei, C. R., Santos, M. F. D., Franzolin, M. R., Martinez, M. B., Ferrer, S. R., Barretto, M. L., Trabulsi, L. R. (2007): Detection of diarrheagenic Escherichia coli from children with and without diarrhea in Salvador, Bahia, Brazil. *Memó. I. Oswaldo Cruz.* 102: 839-844.
8. Canizalez-Roman, A., Gonzalez-Nunez, E., Vidal, J. E., Flores-VillasenorI, H., LEÓN-Sicairos, N. (2013): Prevalence and antibiotic resistance profiles of diarrheagenic Escherichia coli strains isolated from food items in northwestern Mexico. *Int. J. Food Microbiol.* 164: 36-45.
9. Estrada-Garcia, T., Lopez-Saucedo, C., Thompson-Bonilla, R., Abonce, M., Lopez-Hernandez, D., Santos, J. I., Rosado, J. L., Dupont, H. L., Long, K. Z. (2009): Association of diarrheagenic Escherichia coli pathotypes with infection

عرض خطر، به ویژه روستاییان می‌باشد. به منظور جلوگیری از ایجاد طیف گسترده‌ای از بیماری‌ها و عفونت‌ها در مصرف کنندگان ضروری است تا مراکز کنترل بهداشت مواد غذایی نظارت و بررسی‌های دقیق‌تری داشته باشند. همچنین با توجه به اینکه هنوز افراد زیادی مخصوصاً در روستاهای از شیر و فرآورده‌ای شیری خام استفاده می‌کنند، بنابراین اهمیت آگاهی بخشیدن و اطلاع رسانی به مصرف کنندگان در مورد خطرات احتمالی مصرف فرآورده‌های شیری غیر پاستوریزه بر روی سلامتی افراد مهم به نظر می‌رسد.

نتایج بدست آمده از این تحقیق نشان می‌دهد شیر و فرآورده‌های لبنی خام در سطح استان آذربایجان شرقی عاری از آلدگی با اشرشیاکلی نیست و بیش از پیش مستلزم رعایت اصول و موازین بهداشتی در مراحل تهیه، حمل و نقل، نگهداری و عرضه می‌باشد. باید توجه داشت که فراوانی و سایر ویژگی‌های اپیدمیولوژیکی پاتوتایپ‌ها می‌تواند در مناطق جغرافیایی مختلف متفاوت باشد. از طرفی ممکن است در شهرهای مختلف از یک منطقه جغرافیایی نیز این ویژگی‌ها متفاوت باشند. بطور کلی با توجه به مخاطرات ناشی از اشرشیاکلی‌های بیماریزا به ویژه در صنایع لبنی ضرورت بررسی شیوع اتیولوژیکی دیگر پاتوتایپ‌های اشرشیاکلی و همچنین بررسی‌های بیشتر در سایر مناطق کشور پیشنهاد می‌گردد.

## تشکر و سپاسگزاری

این مقاله از پایان نامه دوره دکتری تخصصی میکروبیولوژی دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم تحقیقات تهران دانشکده علوم تخصصی دامپرشکی، گروه پاتوبیولوژی استخراج شده است. کارهای عملی این پژوهه در گروه میکروب شناسی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز انجام شد. بدینوسیله از همکاری‌های سرکار خانم فیروزه صفائیان کارشناس ارشد گروه میکروب شناسی قدردانی می‌گردد.

- coli with acute diarrhea. *J. clin. Microbiol.* 47: 93-98.
10. Fadaei, A., Jamshidi, E., Kheiri, S. (2008): Comparison of bacterial contamination of raw and pasteurized milk used in Shahrekord in 2006. *J. Shahrekord Univ. Med. Sci.* 10:37-44.
  11. Faramarzi, T., Jonidi Jafari, A., Dehghani, S., Mirzabeigi, M., Naseh, M., Rahbar Artesh, H. (2012): A survey on Bacterial Contamination of Food Supply in the West of Tehran. *J. Fasa Univ. Med. Sci.* 2: 11-18.
  12. Hayes, M., Ralyea, R., Murphy, S., Carey, N., Scarllet, J., Boor, K. (2001): Identification and characterization of elevated microbial counts in bulk tank raw milk. *Journal of dairy science*: 84, 292-298.
  13. Hiett, K. L., Seal, B. S .(2009): Use of repetitive element palindromic PCR (rep-PCR) for the epidemiologic discrimination of foodborne pathogens. *Molecular Epidemiology of Microorganisms*. Springer.
  14. Holko, I., Bisova, T., Holkova, Z., Kmet, V. (2006): Virulence markers of *Escherichia coli* strains isolated from traditional cheeses made from unpasteurised sheep milk in Slovakia. *Food Control*. 17:393-396.
  15. Ishii, S., Meyer, K. P., Sadowsky, M. J. (2007): Relationship between phylogenetic groups, genotypic clusters, and virulence gene profiles of *Escherichia coli* strains from diverse human and animal sources. *Appl. Environ. Microb.* 73:5703-5710.
  16. Kuhnert, P., Boerlin, P., Frey, J. (2000): Target genes for virulence assessment of *Escherichia coli* isolates from water, food and the environment. *FEMS Microbiol Rev.* 24: 107-117.
  17. Mohammadi, P., Abiri, R. (2013): Isolation of Enteropathogenic *Escherichia coli* (EPEC) from raw milk in Kermanshah by polymerase chain reaction (PCR). *Jundishapur. J. Microb.* 6.
  18. Najand, L. M., Ghanbarpour, R. (2007): A study on enteropathogenic *Escherichia coli* isolated from domestic Iranian soft cheese. *Vet. Arh.* 76:531.
  19. Soomro, A., Arain, M., Khaskheli, M., Bhutto, B. (2002): Isolation of *Escherichia coli* from and diarrhea among Mexican children and association of atypical enteropathogenic *E. raw milk and milk products in relation to public health sold under market conditions at Tandojam. Pak. J. Nutr.* 1: 151-152.
  20. Tobias, J., Svennerholm, A.-M. (2012): Strategies to overexpress enterotoxigenic *Escherichia coli* (ETEC) colonization factors for the construction of oral whole-cell inactivated ETEC vaccine candidates. *Appl. Microbiol. Biotechnol.* 93: 2291-2300.
  21. Vidal, M., Kruger, E., Duran, C., Lagos, R., Levine, M., Prado, V., Toro, C. & Vidal, R. (2005): Single multiplex PCR assay to identify simultaneously the six categories of diarrheagenic *Escherichia coli* associated with enteric infections. *J. Clin. Microbiol.* 43: 5362-5365.
  22. Vilchez, S., Reyes, D., Paniagua, M., Bucardo, F., Molby, R., Weintraub, A. (2009). Prevalence of diarrhoeagenic *Escherichia coli* in children from Leon, Nicaragua. *J. Med. Microbiol.* 58: 630-637.