

## دراسة الأنماط المصلية لبكتريا الايشريشيا القولونية المعزولة في مفاقس الدواجن

مجيد علي فهد  
الكلية التقنية المسيب

اسراء لؤي حمدان الجريان  
كلية الزراعة – جامعة بابل

### المستخلص:

اجري البحث لغرض الكشف عن بكتريا الايشريشيا القولونية في بيض و اجهزة التفقيس في مفاقس الدواجن في محافظة بابل . و لهذا الغرض فقد تم جمع 50 عينة من اربع مفاقس (مفقس بابل، الجفلوي ، اسعد و الانوار) بوساطة مسحات قطنية وضعت في الوسط الزرعي السائل و نقلت الى المختبر لغرض الكشف عن بكتريا الايشريشيا القولونية و تم تعيين الانماط المصلية التابعة لها و دراسة حساسيتها للمضادات الحياتية . اشارت نتائج البحث الى الحصول على ثمان عزلات من بكتريا الايشريشيا القولونية اضافة الى 27 عزلة من بكتريا الكليبيلا و سبع عزلات من بكتريا البروتيس و عزلتان من بكتريا السيديموناس و ثلاث عزلات من المكورات العنقودية . و تبين من البحث ان بكتريا الايشريشيا القولونية كانت تنتمي الى النوع المصلي المعوي النزفي حيث تم الحصول على اربعة عزلات من النمط المصلي الجسمي O114 وكانت نسبتها 8% و ثلاث عزلات من النمط O124 6% و كانت نسبتها 6% و عزلة واحدة من النوع O142 اي بنسبة 2%. اظهرت بكتريا ايشريشيا القولون المعزولة حساسية عالية تجاه المضاد الحيوي الامبينيم و الاميكاسين والسيفوتاكسين وكانت متوسطة الحساسية تجاه النوروفلوكساسين و السيبروفلوكساسين في حين كانت مقاومة للجنتامايسين و السيفالوكساسين و الامبسلين و الترايثيريم.

### A study of *Escherichia coli* Serotypes in poultry hatcheries

Israa L.H.AL-Jeryan

College of Agriculture-university  
Of Babylon

Majeed A.Fahad

Technical college-AL-Mussaib

### Abstract:

The research was conducted to detect *E.coli* in hatching eggs and premises in poultry hatcheries of Babylon province ,A total of 50 samples were randomly collected from four hatcheries (Babylon , AL-chiflawy , Asa'ad and AL-Anwar hatcheries ) by using cotton swabs which were inoculated directly in the broth media .

Those media were transmitted to the laboratory to detect *E.coli* and identification of it's serotypes with application of sensitivity test to antibiotics.

Results revealed isolation of *E.coli* which represented by 8 isolates as well as other bacterial isolates such as *Klebsiella spp.* of 27 isolates, 7 isolates of *Proteus spp.* , 2 isolates of *Pseudomonas spp.* and 3 isolates of *Staphylococci spp.*.

The results indicated that the isolated *E.coli* belongs to the Enterohaemorrhagic *E.coli* (EHEC) which included four somatic isolates of O114 (8%) , six somatic isolates of O124 (6%) and one somatic isolates of O142 (2%).

Isolated *E.coli* was high sensitive to Imipenem , Amikacin , Cefotaxin, meanwhile it was less sensitive to Norofloxacin , Ciprofloxacin , but it was resistant to Gentamycin , Cephaloxin , Ampicillin and Trimethoprim.

### المقدمة:

تعد بكتريا الايشريشيا القولونية من أهم الميكروبات المرضية التي تشترك في إحداث التلوث الميكروبي لبيض التفقيس و اجهزة ومباني المفاقس . ومن المعروف ان هذه البكتريا لها القدرة على الانتقال العمودي ( Janssen *et al.* 2001 ) وفي هذه الحالة تتلوث قشرة البيضة ببراز الأمهات من خلال مرور البيضة في فتحة المجمع اثناء وضع البيضة وبعد فترة معينة تستطيع هذه البكتريا أن تخترق قشرة البيضة و

البحث مستل من بحث الدبلوم العالي للباحث الاول

تلوث محتوياتها وفي هذه الحالة فأن مثل هذا البيض يعتبر مصدر عدوى داخل المفقس كونه سيؤدي إلى تلوث البيض المعد للفقس و أجهزة الفقس و حدوث العدوى بهذه البكتيريا في حقول التربية (Songserm *et al.* 2002) . وقد يحدث التلوث بهذه البكتيريا اثناء وضع البيض داخل أعشاش البيض الملوثة بالبكتيريا و في هذه الحالة فان البكتيريا تنفذ بعد فترة معينة الى داخل محتويات البيضة وفي كلتا الحالتين للتلوث فان جميع الاجراءات الصحية المتمثلة بتعقيم وتبخير البيض تكون عديمة الفائدة. و من المعلوم إن بكتيريا ايشريشيا القولون (*E.coli*) تسبب مرض الكولي باسلوسز (*Colibacillosis*) في الأفراخ الفاقسة و من أهم الاصابات الموضعية (*Local infection*) لمرض الكولي باسلوسز في الأفراخ الفاقسة هي التهاب السرة و كيس المح ( *navel ill* و *mushy chick disease* و *Omphalitis*) و هذه الحالة تحدث في الأفراخ التي تتراوح أعمارها من يوم واحد إلى سبعة أيام و تؤدي هذه الحالة إلى موت بعض الأفراخ الفاقسة و ظهور علامات مرضية على الأفراخ المصابة تتضمن الامتناع عن تناول العلف و الماء و الإصابة بالإسهال (*Scour*) و عند فحص الأفراخ الهالكة أو المريضة يلاحظ تورم منطقة السرة و انبعاث رائحة كريهة منها و كذلك تضخم منطقة البطن ( *Barnes et al.* 2003) . استهدفت الدراسة الحالية إلى عزل بكتيريا ايشريشيا القولون *E.coli* من مفاقس الدواجن لغرض تحديد الأنواع المصلية التابعة لها ودراسة حساسيتها للمضادات الحيوية.

#### المواد و طرائق العمل (*Materials and Methods*)

##### أولاً :- اخذ العينات (*Samples*):

تم اخذ عينات عشوائية من مفاقس محافظة بابل (مفقس بابل و مفقس الجفلوي و مفقس اسعد و مفقس الأنوار) بواقع 50 مسحة من الفترة 17 اذار و لغاية 17 أيار 2010 بعد معرفة منشأ البيض و نوعه بواسطة مسحات قطنية (*cotton swab*) من سطح البيضة و داخلها إضافة إلى ادراج التقليب في الحاضنة و صناديق التفقيس و صناديق نقل الأفراخ الفاقسة و على فترات مختلفة من أوقات الحضن تراوحت بين 2-3 و 7-10 و 15-19 يوم من الحضن على التوالي إضافة إلى الأفراخ الفاقسة قبل نقلها الى حقول التربية استناداً الى (MacFaddin.1979).

##### ثانياً :- حفظ العينات (*Sample Incubation*):

تم اخذ العينات بطريقة المسحة المباشرة باستخدام المسحات القطنية المعقمة و وضعت مباشرة في وسط المرق المغذي (*Nutrient broth*) و مرق الماكونكي (*MacConky broth*) حيث تعتبر هذه الأوساط أوساط ناقلة للبكتيريا بعدها نقلت في حافظات مبردة لفترة لا تتجاوز ثلاث ساعات و بعد وصولها الى المختبر تم حضن العينات في حاضنة من نوع (*Gallenhamp Incubator*) بريطانية الصنع بدرجة حرارة 37<sup>o</sup>م<sup>o</sup> و لمدة 24 ساعة من اجل اكثر الجراثيم ريثما تتم اجراءات العزل و التصنيف استناداً الى (Dubey and Maheshwari, 2009).

##### ثالثاً :- الاوساط الزرعية (*Culture media*):

الايوساط الزرعية المستخدمة : استخدمت الاوساط الزرعية التالية:

1- وسط المرق المغذي (*Nutrient broth*):

2- وسط مرقي الماكونكي (*MacConky broth*):

3- وسط الاكار المغذي (*Nutrient agar*):

4- وسط اكار الماكونكي (*MacConky agar*):

5- وسط اكار مولر هنتون ( Molar Hinton agar )

جهزت الاوساط الزرعية اعلاه من شركة هاي ميديا المختبرية - مومباي - الهند.

رابعاً :- امصال التلازن (Agglutination Sera)

تمت الاستعانة بمضاد امصال خاص ببكتريا ايشريشيا القولون (*E.coli*) Antiserum و *Escherichia coli* الذي جهز من شركة Bio-Rad الامريكية، وهو عبارة عن اربع كواشف (Nataro and Kaper, 1998) وهي كالاتي:

- 1- Trivalent I {Enterotoxigenic (O111+O55+O26)}
- 2- Trivalent II {Enteroinvasive (O86+O119+O127)}
- 3- Trivalent III {Enteropathogenic (O125+O126+O128)}
- 4- Trivalent IV {Enterohaemorrhagic (O114+O124+O142)}

خامساً :- اختبار فحص الحساسية (Sensitivity Test):

تم اختيار اقرص مضادات حيائية (Antibiotics) من تسع مضادات حيائية

- 1- Imipenem (IPM 10)
- 2- Cefotaxim (CTX 30)
- 3- Amikacin (AK 30)
- 4- Gentamycin (CN 10)
- 5- Ciproflaxin (CIP 5)
- 6- Cephaloxine (CL 30)
- 7- Noroflaxin (NOR 10)
- 8- Ampicillin (AM 10)
- 9- Trimethprim (TMP 5)

تم زرع البكتريا و عزلها و تحديد النوع المصلي لها ( Sero type ) و فحص حساسيتها و كما يأتي:-

سادساً :- الزرع البكتيري (Bacterial Culture):

تم زرع 50 طبق بتري حاوي على الوسط ألزاعي الصلب ( nutrient agar ) بطريقة التخطيط ( streaking ) و حضنها بدرجة حرارة 37 م° لمدة 24 ساعة للتحري عن وجود البكتريا . ( Grainger et al. 2001 )

سابعاً :- تشخيص البكتريا (Bacterial identification):

اعتمدت الطريقة التي أشار إليها (Morello et al. 2006) في تشخيص بكتريا *E.coli* و ذلك اعتماداً على دراسة شكل المستعمرات البكتيرية (Bacterial Colonies) على الاوساط المغذية الصلبة و كذلك تصبغ البكتريا باستخدام صبغة غرام (Gram Stain) لغرض تقرييق البكتيريا السالبة الغرام عن البكتيريا الموجبه الغرام (MacFaddin, 1979). و للتأكد من تشخيص البكتريا فقد اعتمدت الفحوصات البايو كيميائية (Biochemical tests) و التي شملت ما يلي :

1- الزرع على وسط اكار الماكونكي (MacConky agar) :

تم زرع البكتريا السالبة الناتجة على الوسط الزرعي الصلب اكار الماكونكي (MacConky agar) بواقع 44 طبق بتري و حضنها في الحاضنة (Incubator) لمدة 24 ساعة بدرجة حرارة 37 م° كون

الاخير وسط زرعى انتقائى (Selective) للبكتريا السالبة لصبغة كرام (Gram negative Bacteria) للتحري عن البكتريا قيد الدراسة كونها من البكتريا المخمرة لسكر اللاكتوز ، وبعد ان تم الحصول على عزلات من بكتريا *E.coli* المشخصة تشخيصاً اولياً تم عزلها مرة اخرى على الوسط اعلاه للحصول على عذلة منفردة نقيه من البكتريا لغرض تشخيصها بالكامل (Brook et al. 2001). وقد استخدم الوسط للتحري عن قابليه بكتريا *E.coli* على تخمير سكر اللاكتوز النامية على وسط اكار الماكونكي.

## 2- الزرع على وسط اكار الدم (Blood agar) :

تم زرع البكتريا الناتجة على وسط اكار الدم الصلب (Blood agar) بواقع 6 اطباق وحضنت في الحاضنة لمدة 24 ساعة بدرجة حرارة 37 م° (Morello et al. 2006). استخدم هذا الوسط للتحري عن قابليه البكتريا على تحليل الدم.

## 3- اختبار (Kligler iron agar slant):

تم زرع البكتريا في وسط اكار Kligler وحضنه في الحاضنة لمدة 24 ساعة و بدرجة حرارة 37 م° (Morello et al. 2006). استخدم هذا الوسط للكشف عن قابليه البكتريا لإنتاج غاز  $H_2S$  و تخمير السكريات.

## ثامناً :- الكشف عن السلالة المصلية لبكتريا ايشريشيا القولون:

اجري اختبار التلازن على الشريحة الزجاجية (Slide agglutination test) للكشف عن السلالة المصلية لبكتريا ايشريشيا القولون و ذلك عن طريق اخذ شريحة زجاجية نظيفة و وضع عليها قطرة واحدة من كل نوع من انواع (Antiserum *Escherichia coli*) الاربعة و خلطت كل قطرة مع مسحة من البكتريا المعزولة و المشخصة من البكتريا بوساطة عود خشبي (wooden stick) ولوحظ مقدار التلازن او التحبب الناتج (Agglutination) من المزج حيث ان كل قطرة ممزوجة تشير الى سلالة مصلية مختلفة (Nataro and Kaper, 1998).

## تاسعاً :- اختبار فحص الحساسية لبكتريا ايشريشيا القولون:

تم زرع البكتريا المعزولة و المشخصة على وسط مولار هنتون الصلب (Molar Hinton agar) بطريقة فرشاة الحصىرة للتأكد من انتشار البكتريا على الوسط الزرعى في كل الاتجاهات واضيفت عليها اقراص المضادات الحياتية (Antibiotics) و حضن الوسط الزرعى في الحاضنة لمدة 24 ساعة و بدرجة حرارة 37 م° للتحري عن مناطق التثبيط (Inhibition Zone) الناتجة لكل نوع من انواع المضادات الحياتية (الساعاتي و جماعته 2009) عن طريق قياس القطر لمنطقة التثبيط (Dubey and Maheshwari, 2009).

## النتائج و المناقشة Results and Discussion:

### العزلات البكتيرية Bacterial isolates:

اظهرت نتائج العزل البكتيري الذي استهدف عزل بكتريا ايشريشيا القولون الى ظهور عزلات مختلفة من البكتريا اضافة الى بكتريا ايشريشيا القولون ، منها البكتريا السالبة لصبغة غرام مثل الكلبسيلا (Kelibsila) و البروتيس (Proteus) و السيدوموناس (Pseudomonas) كما لوحظ ظهور اعداد من البكتريا الموجبة لصبغة كرام مثل بكتريا الباسليز (Bacillus) و المكورات العنقودية (Staphylococci) و يلاحظ من الجدول (1) الحصول على ثمان عزلات من بكتريا ايشريشيا القولون و كانت نسبتها 16% و 27 عذلة من بكتريا الكلبسيلا (54%) وسبعة عزلات من بكتريا البروتيس (14%) و عزلتان من بكتريا

السيدوموناس (4 %) . اما العزلات البكتيرية الموجبة لصبغة الكرام فقد تمثلت في كل من بكتريا الباسيليز (*Bacillus*) و المكورات العنقودية (*Staphylococcus*) و بلغت اعدادها ثلاث عزلات لكل نوع أي بنسبة 6 % لكل منها .

فمن المعروف ان بكتريا ايشريشيا القولون تعد من اهم واخطر هذه الانواع البكتيرية كونها تسهم في احداث التلوث الميكروبي لبيض التفقيس اما من الامهات المنتجة لبيض التفقيس او عن طريق تلوث قشرة البيض اثناء وضع البيض على الفرشة او جلبه من الحقول الانتاجية الى المفاقس ( الشخلي ، 2003 ) .

جدول ( 1 ) : انواع البكتريا الناتجة و عدد عزلاتها و نسبتها و تصنيفها

النسبة المئوية (%)	عدد العزلات	نوع البكتريا بالنسبة لصبغة كرام	نوع البكتريا الناتجة
54%	27	G-	<i>Kelibsila</i>
16%	8	G-	<i>Escherichia coli</i>
14%	7	G-	<i>Proteus</i>
4%	2	G-	<i>Pseudomonas</i>
6%	3	G+	<i>Bacillus</i>
6%	3	G+	<i>Staphylococcus</i>

وقد يحدث التلوث البكتيري من خلال عملية الفقس واجهزة التفقيس بداخل المفاقس (الزجاجي ، 1982) و بذلك فان بكتريا ايشريشيا القولون ستكون مسؤولة عن انخفاض نسبة الفقس واحداث الحالات المرضية في الافراخ كالتهاب السرة و كيس المح والتسمم الدموي الكولي و غيرها و على الرغم من ظهور اعداد من البكتريا الموجبة لصبغة الكرام كالباسيليز و المكورات العنقودية فان هذه البكتريا قد تكون عاملاً في انخفاض نسبة الفقس و موت الاجنة على الرغم من عدم وجود امراض جهازية خاصة بهذه البكتريا مسؤولة عن احداث مثل هذه الامراض ( الشخلي، 2003 ) .

و عند تصبغ البكتريا بصبغة الكرام فقد لوحظت بكتريا الايشريشيا القولونية بشكل عصيات سالبة لصبغة الكرام ( MacFaddin, 1979 )

كما لوحظ تغير لون وسط اكار الماكونكي المستخدم لزراع بكتريا *E.coli* ليصبح لون الوسط وردي (Pink) و هذا يعطي دلالة على خاصية بكتريا ايشريشيا القولون في تخمر سكر اللاكتوز ( Lactose fermentation ) ( Brook et al. 2001 ) .

اما اختبار وسط اكار كليكلر المائل فقد اظهر ان بكتريا *E.coli* كانت مخمرة لسكر اللاكتوز و الكلوكوز و نتج عن التخمر غاز من خلال فصل الاكار عن القعر بسبب تكون هذا الغاز (Morello et al. 2006) .

#### التميط المصلي لبكتريا ايشريشيا القولون *E.coli* Serotype :

اظهرت نتيجة التلازن (Agglutination) على الشريحة الزجاجية ان بكتريا *E. coli* المعزولة على الاوساط الزرععية كانت من النوع المصلي المعوي النزفي

(Enterohaemorrhagic *E. coli* , EHEC ) . الجدول (2) يشير الى السلالات المصلية الجسمية لهذه البكتريا حيث تم الحصول على النمط المصلي نوع O114 من اربعة عزلات من بكتريا *E. coli* و النمط المصلي O124 من ثلاث عزلات من بكتريا *E. coli* وعزلة واحدة للنوع المصلي O142 من *E. coli* و بذلك فان السلالة المصلية الجسمية لبكتريا *E. coli* التي عزلت من مفاصق الدواجن كانت من النوع المصلي الرابع (Type IV) أي ان السلالة المصلية الجسمية لها كانت من نوع (O114+O124+O142) (باباي و محمد، 2005).

جدول ( 2 ): يبين عدد عزلات ايشريشيا القولون و الانماط المصلية التابعة لها

النمط المصلي	النسبة المئوية (%)	عدد العزلات ( <i>E. coli</i> )
O114	%8	4
O124	%6	3
O142	%2	1

اظهرت النتائج ان النوع المصلي الجسمي (O) لبكتريا الايشريشيا القولونية *E. coli* المعزولة من بيض النقيص للدواجن في المفاصق هو من النوع النزفي المعوي (Enterohaemorrhagic *E. coli* , EHEC) (Adhikari, 2005) ، و هذا يتفق مع ما وجدته الباحثون (Mulla et al. 1999) و الذين لاحظوا ان بكتريا *E. coli* تحوي ستة انواع مصلية من بكتريا *E. coli* .

الباحث (Albert et al. 1993) اشار الى وجود انواع مصلية عديدة لبكتريا القولون مثل O2:H2 و O2:H25 و O15:H2 وكانت تلعب دورا هاما في اختراق و غزو الخلايا المعوية للاطفال مسببة حدوث الاسهال .

كما اشارت منظمة الصحة العالمية (WHO) الى وجود انواع متعددة من السلالات المصلية لبكتريا القولون *E. coli* و هي O26 و O55 و O86 و O111 و O114 و O119 و O125 و O127 و O128 و O142 و O158 و نلاحظ ان هذه السلالات صنفت كونها ممرضة للانسان (Enteropathogenic) (W H O, 1987).

اما بالنسبة لوجود بكتريا ايشريشيا القولون في الطيور و التي هي محور البحث فقد اشار الباحث (Skyberg et al. 2006) الى وجود النوع المصلي O2 لبكتريا القولون و صنفه على انه من نوع (Avian Pathogenic *Escherichia coli* , APEC) التي تصيب الطيور أي انها ممرضة للطيور فقط.

و لوحظ ان الفعل التآزري للسلالة المصلية النزفية المعوية لبكتريا ايشريشيا القولون مع المايكوبلازما *Mycoplasma gallisepticum* على افراخ الدجاج تسبب تنخر خلوي حاد و انسلاخ للغشاء المخاطي للقصبية الهوائية للرتنين اضافة الى انتفاخ للرتنين مصاحب لهذه الحالة و انتشار هذا التضخم ليصل الى الكبد في الكثير من حالات الاصابة لدى الطيور بانواعها (Bajwa et al. 1992) .

#### اختبار فحص الحساسية ( Sensitivity Test ) :

اظهر اختبار الحساسية بكتريا *E. coli* حساسية عالية تجاه كل من الاميبينيم (Imipenem) حيث بلغ قطر منطقة التثبيط 19ملم و الاميكاسين (Amikacin) و بلغ قطر منطقة التثبيط له 16ملم ، و السيفوتاكسين

Cefotaxim بلغ قطر منطقة التثبيط له 10ملم كما لوحظ ان بكتريا *E.coli* كانت متوسطة الحساسية تجاه النورافلوكسامين (Norfloxacin) بقطر 4 ملم لمنطقة التثبيط و السيبروفلوكسامين (Ciproflaxin) بقطر 2.2 ملم لمنطقة التثبيط ، كما اظهرت البكتيريا مقاومة عالية تجاه الجنتاميسين (Gentamycin) و سيفالوكسامين (Cephalexin) و الامبسلين (Ampicillin) و ترايمثريم (Trimethprim).  
اما الجدول (4) فيشير الى درجة تحسس عزلات ايشريشيا قولون للمضادات الحياتية لعزلات عالية الحساسية كانت ++++ و العزلات الحساسة +++ و ++ و العزلات متوسطة الحساسية + اما العزلات المقاومة فيشار لها - .

اظهرت نتائج البحث ان البكتريا قيد الدراسة كانت حساسيتها العالية لكل من :  
الاميبينوم (Imipenem) لكونه مثبط للبكتريا حيث يعمل على تثبيط تصنيع جدار الخلية ويكون له فعل تدميري لرابطة البنسلين - بروتين (Pencillin Binding Proteins,PBPs) المكونة لجدار البكتريا.  
ان الاميبينوم يقوم بعملية تثبيط انزيم ناقل الببتيدات Transpeptidase المسؤول عن تخليق الببتيدوكلايكان peptidoglycan المكون الرئيسي لجدار الخلية البكتيرية (Sharp and Corp , 2010). اما الاماكسين (Amikacin) و السيفوتاكسين (Cefotaxin): فان فعاليتها المضادة للحياة تعتمد على تثبيط صنع بروتين جدار الخلية البكتيرية و بالتالي يعمل على خرق جدار الخلية و القضاء على البكتريا (Susan et al. 2003) اضافة الى ماتقدم فان المضادين اعلاه يعتبران من المضادات الحيوية الحديثة و القليلة الاستخدام نظرا لارتفاع كلفة تطبيقها في برامج وقاية و مكافحة الامراض في الدواجن.

كما اظهرت النتائج حساسية بكتريا *E.coli* المدروسة اتجاه المضادين الحيويين النورافلوكسامين (Norfloxacin) و السيبروفلوكسامين (Ciproflaxin) و لكن بدرجة اقل من المضادات المبيئة اعلاه و هذا يتفق مع ما جاء به الباحثين (Karki et al. 2004) اذ اثبتوا الحساسية المتوسطة للمضاد الحيوي نورفلوكسامين تجاه هذه البكتريا حيث تحسست بنسبة 67% للنوروفلوكسامين بتركيز (25 mcg) بينما كانت البكتريا حساسة بنسبة 83% تجاه المضاد الحيوي نايتروفورنيشن Nitrofurantion الذي تركيزه (31 mcg) و تحسست بنسبة (81%) للمضاد الحيوي افلوكسامين ofloxacin بتركيز (30mcg) و تجاه الاموكسلين (16mcg) بنسبة 43% و ايضا تجاه المضاد نالدكسك اسيد Nalidixic acid بتركيز (15mcg) بنسبة 40% .

جدول (3): حساسية بكتريا ايشريشيا القولون للمضادات الحياتية المختلفة

قطر التشبيط (mm)	محتويات القرص (مايكروغرام) (Disc contents,mcg)	الرمز (Symbol)	المضاد الحيوي (Antimicrobial Agent)
19	10	IPM	الاميبينوم Imipenem
16	30	AK	الاماكسين Amikacin
10	30	CTX	السيفتوتاكسين Cefotaxin
4	10	NOR	النوروفلوكساين Norfloxacin
2.2	5	CIP	السايبيروفلوكساين Ciproflaxin
-	10	CN	الجنتاميسين Gentamycin
-	30	CL	السيفالوكساين Cephaloxine
-	10	AM	الامبسيلين Ampicillin
-	5	TMP	التراي ميثوبريم Trimethprim

جدول (4): يبين مقدار مقاومة العزلات للمضادات الحياتية

العزلات المقاومة	العزلات المتوسطة	العزلات الحساسة	المضاد الحيوي (Antimicrobial Agent)
-	-	++++	الاميبينوم Imipenem
-	-	+++	الاماكسين Amikacin
-	-	++	السيفتوتاكسين Cefotaxim
-	+	-	النوروفلوكساين Norfloxacin
-	+	-	السايبيروفلوكساين Ciproflaxin
+++	-	-	الجنتاميسين Gentamycin
+++	-	-	السيفالوكساين Cephaloxine
+++	-	-	الامبسيلين Ampicillin
+++	-	-	التراي ميثوبريم Trimethprim

اما المضاد الحيوي الامبسيلين (Ampicillin) فان بكتريا *E.coli* كانت مقاومة له و ذلك لكون البكتريا تكسر الامبسيلين و بالتالي لا يؤثر على البكتريا لذلك فانه يقوي الرابطة بنسلين بروتين (PBPs)



المكونة لجدار الخلية و بهذا يمنع دخول المضاد الى داخل الخلية ، وكذلك نفس الفعل السابق للمضاد الحيوي التراي ميثوبريم (Trimethprim) وبالتالي فالبكتريا مقاومة لهذا المضاد ايضا .  
و الاخرى 29B حيث انه في بداية الحياة للرضيع تكون جميع مكروبات *E.coli* من نوع 29A و تكون مقاومة للامبسلين و لكن ليس أنياً بينما مع تقدم عمر الرضيع تتكاثر السلالة 29B و التي تتحسس أنياً للامبسلين أي تكون مقاومة انيا لهذا المضاد و من هذا نستنتج ان السلالة 29B تكون اكثر مقاومة للامبسلين من 29A .

ومن نتائج الدراسة الحالية تبين مقاومة البكتيريا لكل من الجنتاميسين (Gentamycin) و السيفالوكساين (Cephaloxine) . لقد اختلفت الدراسات على فعالية المضاد الحيوي جنتاميسين حيث لوحظ انه عند تأزره مع الامبسلين تتحسس له البكتريا و لكن حساسية متوسطة و ايضا تختلف من دولة إلى أخرى و أيضا حسب منطقة الإصابة فمثلا ايشريشيا القولون التي تصيب الجهاز التنفسي للطيور تكون اكثر مقاومة لهذه المضادات (جنتاميسين و سيفالوكساين ) من غيرها من الانواع ( Motazavi and Shhin, 2009 ) .

اما نسب الفحص فكانت مقارنة بنسبة كبيرة لما توصل اليه الباحثين (الساعاتي و زملاؤه ، 2009) حيث كانت حساسة بنسبة متوسطة للنورفلوكساسين ومقاومة لكل من الامبسلين و التراي ميثوبريم و لكن كانت حساسة للجنتاميسين بنسبة 21% و السايبرو فوكساسين بنسبة 12% و هذا عكس ما توصلت له نتائج البحث حيث كانت البكتريا حساسة للسايبروفلوكساسين حساسية متوسطة و كانت مقاومة للجنتاميسين .

## المصادر References

### المصادر العربية

- الزجاجي ، رضا جواد ؛ ابراهيم ، اسماعيل خليل . 1982 . التفقيس و ادارة المفاقرس ، الطبعة الاولى . ص 77-79 .  
الساعاتي ، سعد تميم محمد ؛ العمادي ، علي محمد ؛ هبرة ، ناجح . 2009 . تأثيرات بعض المضادات الحيوية على جراثيم الاشيريشيا القولونية المعزولة من افراخ فروج اللحم من بعض المناطق في سورية . المجلة العراقية للعلوم البيطرية . المجلد 23 ، عدد اضافي 2 . 521 - 525 [Available online at http:// www.vetmedmosul.org/ijvs](http://www.vetmedmosul.org/ijvs)  
الشيخلي ، فؤاد ابراهيم عبد الجبار . 2003 . امراض دواجن ، الطبعة الثانية . ص 147-149  
باباي ، حنان احمد حبيب الله؛ كمبال، عبد المجيد محمد. 2005. مذكرات في علم البكتريا الطبي. جامعة الملك سعود . المملكة العربية السعودية. ص 60- 65 و 317 – 328

### المصادر الاجنبية:

- Adhikari , S. D. . 2005. The impact of organic acids and pH on the virulence factor expression of *E.coli* O157: H7. M.Sc. North Carolina State University.  
p: 9- 12 .  
Albert, M.J.; Ansaruzzaman, M. and Bhuiyan ,N. A.1993. Epithelial cell invasiveness

of enteropathogenic serotypes of *Escherichia coli* J. Darrhoeal Dis.  
Res. 11(2):101-104.

Bajwa, N. Z. ; Siddique , M. ; Javed M . T. 1992 . Pathogenesis of *Escherichia coli* in  
previously *Mycoplasma gallisepticum* infected layer chicks . journal of  
Islamic academy of sciences,Pakistan.5(2):123- 126

Brook GF, Bute J S , Morse S A . Jawetz , Melnick and Adelbergs , 2001. Medical  
Microbiology 22nd .Ed . Lange Medical Books McGraw- Hill Newyork-  
chicago. Sanfrancisco.

Dubey, R.C. and Maheshwari . 2009. Practical Microbiology chard & Company LTD.  
Ram Nagar . New Dely's .pp:172-175.

Grainger, J. ; Hurst, J. and Burdass,D. 2001. Basic Practical Microbiology : Amanual .  
The Society for general Microbiology . [www.microbiologyonline.org.uk](http://www.microbiologyonline.org.uk)

Janssen , T.C. ; Schwarz , P. ; Preikschat, M.; Voss, M.; Philipp, H.C. and L. H. Wieler.  
2001 . Virulence – associated genes in avian pathogenic *Escherichia coli*  
(APEC) isolated from internal organs of poultry. Int.J. Med.Microbiol.291:371-378.

Karki, A.; Tiwari B R and S B Pradhan. 2004. Study of bacteria isolated From urinary  
tract infection and their sensitivity pattern . Journal of Nepal Medical  
Association. July-August .43:200-203.

Malek , A. 2005 . Inactivation of *Escherichia coli* and *Salmonella enteritidis* in liquid  
egg products using pulsed electric field . Ph. D . Dessertation. McGill  
university, Montreal, Quebec.

McFadden J F. 1979. Biochemical test for identification of Medical Bacteria. Waverly.  
Press Inc.

McNamee , P. T. and Smyth , J. A. 2000. Bacterial chondronecrosis with osteomyelitis  
( femoral head necrosis ) of broiler chickens . Areview . Avian pathol.

29:253-270.

Morello, J. A. ; Mizer , H. E. and Granato , P.A. 2006 . Laboratory Manual And Work Book in Microbiology . 8th.ed . The Mc Grow-Hill companies.

Mortazavi F ,Shahin N.2009.Changing patterns in sensitivity of bacterial uropathogens to antibiotics in children. Pak. J. Med. Sci.25(5):801-805.

Mudhu, S.A.; Katiyar, K.;Vegad,J.L.and M. Swamy.2001 . Bacteria induced increased vascular permeability in the chicken skin. Indian J.An. Sci.71:621-622.

Mulla,Z.;B A and M S P H.1999.E. coli:Serotypes other thanO157:H7. DOH, Regional Epidemiologist.

Nataro , J. B., J. B. Kaper (1998): Diarreagenic *Escherichia coli*. Clin. Microbiol. Rev. 11:142-201.

Sharp , M . and D .Corp , 2010 . Primaxin I. M. (Imipenem and cilastatin for Injectable Suspension) . Merck & CO , INC. , whitehouse station, NJ 08889, USA.  
Pp:1-10

Skyberg, J.A. ; Johnson , T. J. ; Johnson, J. R. ; Clabots,C. ; Logue , C.M. and Lisa K. Nolan . 2006 . Acquisition of Avian Pathogenic *Escherichia coli* Plasmids by a commensal E.coli Isolate Enhances Its Abilities To Kill Chicken Embryos , Grow in Human Urinem and Colonize the murine Kidney . American Society for Microbiology, Infection and Immunty, Nov.74(11):6287-6292.

Songserm , T. B. ; Zekarias , D. J. ; Van Roozelarr , R. S.; Pol. J.M.; Pijpers , A. A and Huurne , T. 2002 . Experimental reproduction of malabsorption syndrome With different combinations of Reovirus , *Escherichia coli* and treated homogenates obtained from broilers. Avian Dis.46:87-94.

Susan,K.;Micota,D V M ; Donald C. P. and D. Pharm.2003.Amikacin Sulfate. Elephant care International. [http:// www.elephantcare.org/](http://www.elephantcare.org/)

World Health Organization. 1987. program for control of diarrhael diseases (CDD /83.3 Review .1) . In . Manual for laboratory investigations of acute enteric infections. Geneva: World Health Organization.27. Cited by Albert, M. J

; Ansaruzzaman , M. and Bhuiyan ,N. A.1993.Epithelial cell invasiveness of non enteropathogenic serotypes of Escherichia coli. J. Darrhoeal Dis. Res.11(2):101-104.

Wray, C. and M. J. Woodward . 1994 . Laboratory diagnosis of *Escherichia coli* Infections . In C.L.Gyles(ed.). Escherichia coli in Animals and Humans. CAB Wallingford,UK:595-628.

Zanella, A.; Alboralia, G.L.; Bardotti, M.; Candotti, P.; Guadagnini, P.E.; Martino, P.A. and Stonfer , M . 2002 . Sever Escherichia coli O 111 septicemia and Polyserositis in hens at the start of lay. Avian pathol. 29:311-317.