

التوصيف الجزيئي لجرثومة *Pasteurella multocida* وأنماطها المصلية المعزولة من الأبقار والأغنام في مدينة الديوانية

قاسم حليم كشاش
كلية الطب البيطري/ جامعة
القادسية

عدنان حمد الحمداني
كلية الطب / جامعة القادسية

جنان ناظم صادق
كلية الطب البيطري/ جامعة
القادسية

الخلاصة

بالنظر الى التشابه الكبير في الصفات المظهرية والكيموحيوية للأجناس التي تنتمي الى عائلة (Pasteurellaceae) فقد هدفت الدراسة الى عزل و تشخيص جرثومة *Pasteurella multocida* المسببة لالاصابات التنفسية في الأبقار والأغنام والعديد من الحيوانات الأخرى باستخدام الطرائق الروتينية (الزرع والاختبارات الكيموحيوية) ثم استخدام الطرائق الجزيئية كوسيلة تشخيصية تأكيدية مع اجراء تمييز مصلي لهذه العزلات باستخدام بادئات نوعية باستخدام تقنية تفاعل السلسلة المتبلورة ، إذ اشتملت الدراسة على جمع 150 نموذج من الزنات المصابة والمسحات الأنفية ومسحات الثورتين من الأبقار والأغنام لمدة 1 / 11 / 2010 ولغاية 1 / 4 / 2011 من حظائر حيوانية ومجازر مختلفة في مدينة الديوانية . تم زرع العينات على (وسط كاز اندم ووسط الماكونكي ووسط تريبتون الصويا) تم شخصت العينات بعد العزل مظهرياً باستخدام الطرائق الزرعية والكيموحيوية للمستعمرات النامية. أظهرت نتائج تفاعل السلسلة المتبلورة (PCR) كفحص توكيدي لعزلات بعد استخلاص ال DNA من العزلات وتضخيمه باستخدام بادئات نوعية لجرثومة والتي تعرف ب KMT- 1 وجود حزمة واحدة ل DNA المضخم مقدارها 460 زوجاً قاعدياً، وتعرض تمييز عزلات جرثومة ان *Pasteurella multocida* باستخدام (PCR)، استخدمت بادئات نوعية بالمحفظة (CAPA,CAPB,CAPD,CAPE,CAPF) إذ أظهرت النتائج ان النمط المصلي (B) للجرثومة هو السائد في الأبقار وذو وزن جزيئي 760 زوجاً قاعدياً في حين كان النمط المصلي (A) هو السائد في الأغنام وذو وزن جزيئي 1044 زوجاً قاعدياً وقد خلصت الدراسة الى أن نتائج التشخيص الجزيئي لجرثومة باستخدام ال (PCR) وأنماطها المصلية كانت ذات حساسية (97%) وخصوصية (82.05) عالية عند مقارنتها مع التشخيص الروتيني لها في الأبقار والأغنام .

المقدمة

الأغنام و الماعز و الخنازير و الأرناب و الدواجن تشكل الامحاج التنفسية مشكلة صحية واقتصادية شائعة في الحيوانات الحقلية ويشكل خاص الحملان والعجول لما تسببه من خسائر اقتصادية تمثل بنفوق الحيوانات أو انخفاض المزمدة التي ينتج عنها الضعف العام وانخفاض الانتاج قلته كفاءة التحويل الغذائي يضاف اليها الخسائر الناتجة عن تكاليف العلاج ، التغذية و اجراءات السيطرة بالإضافة الى زيادة فرص تعرض الحيوان الى أمراض أخرى . (8,9) وبالنظر لأهمية هذه الجراثيم في إحداث أحماج للجهاز التنفسي وذات الرئة وبشكل وبائي في مصانف متعددة من الحيوانات الاقتصادية كالأبقار والأغنام و الماعز مما يؤدي الى حدوث خسائر اقتصادية كبيرة وبالنظر لوجود تشابه كبير بالصفات المظهرية والزرعية للأجناس الموجودة ضمن عائلة (Pasteurellaceae) والتي تضم خمسة أجناس وهي مهمة من الناحية المرضية البائية للحيوانات وهي *Actinobacillus* و *Mannheimia* و *Lonpinella* و *Hamophilus* و *Pasteurella* مما يتطلب استخدام الطرائق الجزيئية (Molecular methods) لتوصيفها بشكل دقيق وتحديد النوع (Species) والنمط (type) لجرثومة الباستوريلا اعتماداً على تضخيم بعض البادئات النوعية (specific primers) التي تشفر الى جين (gene) أو عامل ضراوة (Virulence factor) لتسلسل بعض انواعه الفاترووجينية للحامض النووي DNA ، ولندرة

تعد جرثومة الباستوريلا متوسطياً (*Pasteurella multocida*) واحدة من أهم الجراثيم المتعايشة بصورة طبيعية في القناة التنفسية والبيضية للحيوانات السليمة ولكنها تصبح مسببات مرضية أولية أو ثانوية للعديد من الحيوانات كالأبقار والأغنام والخنازير و الماعز وتسبب أحماجاً للقناة التنفسية العليا والرئتين بشكل خاص كما تسبب التهاب السحايا (Meningitis) ، التهاب المفاصل (Arthritis) و التهاب الضرع (Mastitis) بشكل ثانوي. (1,2) كما أشار (3) الى أن جرثومة الباستوريلا متوسطياً يمكنها ان تصيب مواضع مختلفة من الجسم وتسبب التهاب تقي العظم (Osteomyelitis) أو التهاب الشغاف (Endocarditis). وتعد عوامل الإجهاد مثل التعب المتفاحدة في الطقس ، جهد الشغل (Work stress) ، سوء التغذية (Malnutrition) عوامل مهينة تعمل على خفض مناعة الجسم ومن ثم تخترق تلك المسببات القناة التنفسية العليا وتسبب الخماج (Infection) (4,5) . إذ ذكر (6) أن الخسائر في الثروة الحيوانية في الهند نتيجة الاصابة بهذه الجرثومة تقدر بحوالي (3300) رأس من الماشية سنوياً نتيجة إصابتها بأحماج حادة. أشار (7) الى أن جرثومة ال *P. multocida* تساهم في إحداث أوبئة مرضية (Epidemic disease) تنفسية شديدة في الأبقار و

بأستخدام الطرائق الزراعية الكيموحيوية وجزئياً
بأستخدام تفاعل السلسلة المتبلعمة (PCR) وتحديد
الأنماط المصلية (serotypes) لـ *Pasteurella*
multocida

الدراسات حول هذا الموضوع وخاصة على المستوى
الجزئي ، أرتأينا القيام بهذه الدراسة وصممت الدراسة
الاحلية لتوصيف جرثومة التيسنوريا ملتوسيدا
والعزولة من الأبقار والأغنام المصابة بالتهاب الجهاز
التنفسي العلوي وذات الرئة في مدينة النيوونية مطهرية

المواد وطرائق العمل

ب- الأختبارات الكيموحيوية Biochemical tests

أختبار الأوكسيديز (Oxidase test)
أختبار الكاتاليز (Catalase test)
أختبار الأنزيم المحلل لليوريا (Urease test)
أختبار السكر الثلاثي والحديد (Triple sugars Iron test)

فحص قابلية الجراثيم على الحركة (Motility test)
تفاعل السلسلة المتبلعمة (Polymerase chain reaction)

أجري فحص تفاعل سلسلة البلمره للتحري عن
جرثومة الـ (*Pasturella multocida*)
العزولة من الأغنام والأبقار بأستخدام بادئات الـ
DNA للجين KMT-1 gene وكذلك أستخدم هذا
الفحص للتمييز المصلي serotyping لجرثومة
Pasturella multocida بأستخدام بادئات جينات
المحفظة CAP genes وحسب طريقة (10)، يكون
الفحص من عدة خطوات:

1- استخلاص الحامض النووي النيووكسي راييوزي
البكتيري (Genomic DNA extraction)
تم استخلاص الحامض النووي (DNA) من جراثيم
الـ *Pasturella multocida* وذلك بأستخدام
عدة جاهزة وحسب تعليمات الشركة المجهزة .

أ- عدة استخلاص الحامض النووي (Geneaid(USA)
(Genomic DNA Mini Kit)

ب- عدة مزيج تفاعل سلسلة البلمرة (AccuPower®
(PCR PreMix) (South Korea) Bioneer
2- تحضير مزيج تفاعل سلسلة البلمرة PCR
master mix

حضر مزيج تفاعل سلسلة البلمره بأستخدام عدة من
AccuPower® PCR PreMix المجهزه من قبل
شركة الـ Bioneer الكورية وحسب تعليمات الشركة
كالاتي :

حضر مزيج تفاعل سلسلة البلمره في انابيب (PCR)
المجهزه مع العدة والحاوية على مكونات تفاعل سلسلة
البلمره مع اضافة المكونات الأخرى لمزيج التفاعل
وحسب تعليمات الشركة كما في الجدول (1)

3- برنامج الثورات الحرارية لتضخيم الـ DNA
اجري تفاعل سلسلة البلمره بأستخدام المضخم الحراري
لجهاز الـ (Thermocycler) PCR . وتم برمجة
الجهاز حسب طريقة (10) لكل بادئ وتم تكرار

جمع العينات Samples collection

جمعت العينات من الأغنام والأبقار لمدة من 1
2010/11/ حتى 2011/ 4 / 1 والتي شملت على
عينات المسحات الأنفية وبعدد (50 عينة) من منطقة
اللوزتين (50 عينة) من الأبقار والأغنام و (50 عينة)
رئة من الأبقار والأغنام الهالكة حديثاً إذ بلغ العدد
الأجمالي للعينات المأخوذة المستخدمة للدراسة (150)
مناصفة بين الأبقار والأغنام وأعمدت طريقة جمع
العينات حسب الجزء المأخوذ منه كالاتي:

1- المسحات الأنفية: تم أخذ المسحات من التجويف
الأنفي الداخلي (Nasal cavity) للأغنام والأبقار التي
تظهر عليها علامات سريرية تنفسية بواسطة المسحات
القطنية المعقمة (Cotton Swabs) وسجل جنس
الحيوان وعمره ، ثم زرعت مباشرة على الأوساط
الزراعية لغرض التشخيص .

2- عينات الرئة: جمعت الرئات المصابة من الحيوانات
المذبوحة أو الهالكة حديثاً والتي كانت تعاني من
إصابات تنفسية حادة وتم ذلك بعد تعيين الإفة
المرضية النجانية للرئة والتي يتم تمييزها بملاحظة
وجود تكبد أو تغير في اللون تم تؤخذ الرئة المصابة
خلال مدة نصف ساعة بعد هلاك الحيوان أو ذبحه
وتوضع في أكياس نظيفة وتوشر عليه جنس الحيوان
وعمره ، بعدها نقلت هذه العينات في حاويات نظيفة
ومبردة إلى المختبر لأجراء العزل والتشخيص
الجرثومي.

3- مسحات اللوزتين: تم أخذ المسحات من منطقة
اللوزتين من الأبقار والأغنام التي تظهر عليها علامات
سريرية للإصابات التنفسية بواسطة المسحات القطنية
المعقمة

(Cotton swabs) وسجل جنس الحيوان وعمره ،
ثم زرعت مباشرة على الأوساط الزراعية لغرض
العزل الجرثومي والتشخيص .

تشخيص العزلات الجرثومية: Identification of bacterial isolates

أ- الصفات الزراعية والمجهرية

اعتمدت الصفات الزراعية للمستعمرات النامية على
الأوساط الغذائية التفرقية مثل شكل وحجم ولون
المستعمرات النامية وحل الدم (haemolysis) على
وسط اكر الدم فضلاً عن فحص المسحات المحضرة
من المستعمرات السراخ انقية للعينات بعد تصيبها
بصبغة كرام وصبغة الزرق المثل وفحصت تحت
المجهر الزيتية للتحري عن شكل الخلايا وترتيب
الخلايا والتصبيغ القطبي.

الدورات الحرارية لكل بادئ الى 30 دورة، كما في الجدول (2)

الجدول(1) مكونات وحجوم مزيج تفاعل سلسلة انيمرة (PCR pre mix)

PCR master mix		Volume
DNA template		2.5µL
Primers	Forward primer	1.5µL
	Reversed primer	1.5µL
PCR water		19.5 µL
Total		25µL

الجدول (2) الظروف المثلى لتضخيم DNA بواسطة المضخم الحراري حسب نوع البادئ Primers المستخدم لجرثومة الباستوريلا ملتوسيدا.

Thermocycling	Primers					
	KMT-1	CAPA	CAPB	CAPD	CAPE	CAPF
Initial Denaturation	95 °C 5min	95 °C 5min	95 °C 5min	95 °C 5min	95 °C 5min	95 °C 5min
Denaturation	95 °C 60sec	95 °C 30sec	95 °C 30sec	95 °C 30sec	95 °C 30sec	95 °C 30sec
Annealing	55°c 1min	55°c 30sec	55°c 30sec	55°c 30 sec	55°c 30 sec	55°c 30sec
Extension	72°C 1min	72°C 90min	72°C 90sec	72°C 90sec	72°C 90sec	72°C 90sec
Final extension	72 °C 7min	72 °C 5min	72 °C 5min	72 °C 5min	72 °C 5min	72 °C 5min
Hold	4 °C	4 °C	4 °C	4 °C	4 °C	4 °C

الـ DNA المستخلص والـ DNA المضخم والذي يمثل نواتج التضخيم (Amplicon size) أو نواتج الـ PCR (PCR Products) وحسب طريقة (11)

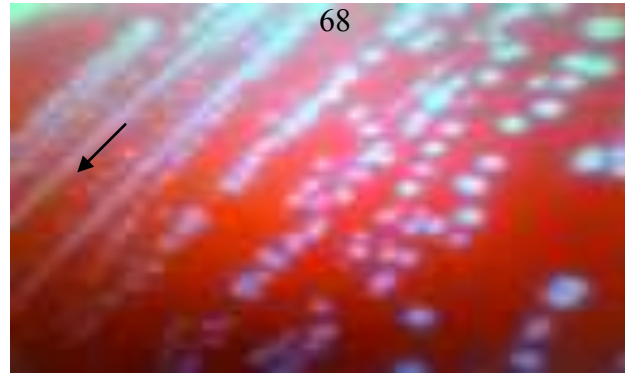
4-الترحيل الكهربائي الهلام Gel electrophoresis تم إجراء الترحيل الكهربائي لهلام الأكاروز المحضّر بنسبة 1.5% تحت فرق جهد 100 فولت وتيار 80 أمبير و زمن ساعة لغرض الكشف عن حزم (Bands)

النتائج

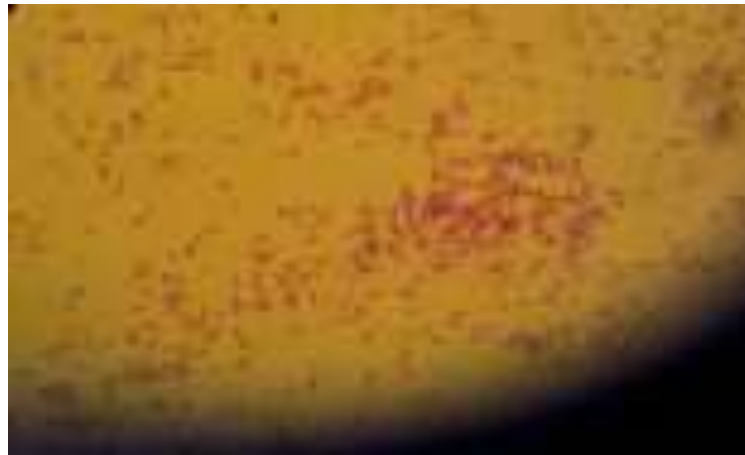
1- نتائج العزل

ملتوسيدا . من جهة أخرى فقد أظهرت نتائج الفحص المجهري للمستعمرات التي لم تعطي أي تحلل على اكار الدم بعد تصيغها بصيغة كرام يكونها جراثيم سلبية للصبغة عصبية قصصيرة أو عصبوية بيضوية (cocco bacilli) وتعود لجرثومة *Pasteurella multocida* (2)

لظهرت نتائج التشخيص على الوسطين اللزجين اكار الدم المغني و اكار الماكونكي بعد تتمتها لمدة 24-48 ساعة عند (37) م° نمو مستعمرات صغيرة رمادية الى بيضاء شبه شفافة لم تظهر أي تحلل على اكار الدم ذات رائحة مميزة الشكل (1). أما على وسط اكار الماكونكي لم تظهر أي نمو وبالتالي تعود هذه العزلات الى نوع الباستوريلا



الشكل (1) مستعمرات الباستوريلا المتامة وسط اكلار الدم غير المحللة للدم



الشكل (2) جرثومة الباستوريلا متوسيدا المتامة صبغة كرام (عصوية أو عصوية بيضوية) (قوة التكبير X10)

اما نتيجة الفحص المجهرى للمستعمرات المصبوغة
بصبغة الميثيل الأزرق فأظهرت صفة التصبغ القطبي
الشكل (3) (Polar staining)



الشكل (3) خاصية التصبغ القطبي لجرثومة الـ *Pasturella multocida*

من فحص القابلية على الحركة وإنتاج النوريز ، في
حين أعطت العزلات نتائج موجبة لفحص كيريتيد
الهيدروجين H2S. الجدول (3)

بينت نتائج الاختبارات الكيموحيوية
للمستعمرات التي لم تعطي أي نمو على اكلار
الماكونكي أظهرت كونها موجبة لفحص الأوكسيديز
والكاتليز والأندول في حين أعطت نتائج سالبة لكل

الجدول (3) يبين نتائج الفحوصات الكيمو حيوية لجرثومة الباستوريلا ملتوسيدا

69

ت	الصفة الكيمو حيوية	التفاعل
1	تحلل اكار دم الأغنام	-
2	النمو على اكار الماكونكي	-
3	إنتاج الأندول	+
4	إنتاج اليوريز	-
5	إنتاج كبريتيد الهيدروجين	+
6	إنتاج الكاتليز	+
7	إنتاج الأوكسيديز	+

(+) موجبة للفحص (-) سالبة للفحص

عزلة من الأبقار والأغنام وبعد استخلاص الـ DNA باستخدام النجدة المستخدمة لهذا الغرض وترحيله كبريتانيا في هلام الأكاروز (1.5%) والكشف عنه باستخدام صبغة الأثيديوم برومايد وفحصه تحت الأشعة فوق البنفسجية (UV) اختواء جميع العزلات على حزمة واحدة ومفردة للـ DNA الشكل (4).

2- تفاعل السلسلة المتبلعمة Polymerase chain reaction

1 - 2 استخلاص الـ DNA

أظهرت نتائج تفاعل السلسلة المتبلعمة (PCR) للعزلات الجرثومية المشخصة مظهرها وزرعها للـ *Pasteurella multocida* والبالغ عددها (82)

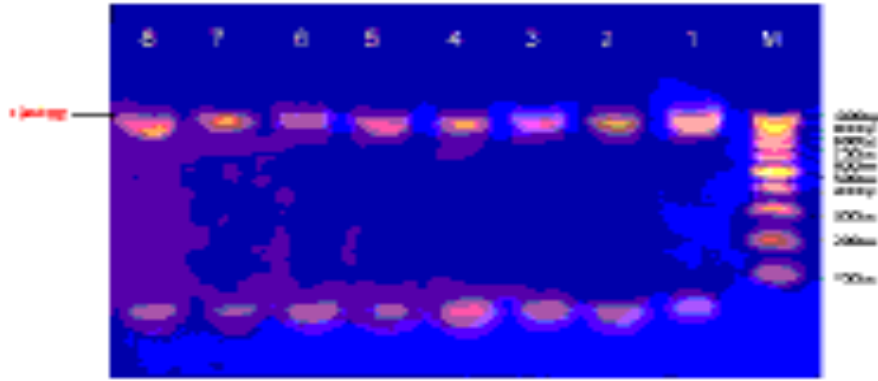


(4) نواتج استخلاص الـ DNA بالترحيل الكبريتاني على هلام الأكاروز (1.5%) وفولتية (100) ولمدة ساعة لجرثومة الباستوريلا المعزولة من الأغنام والأبقار (الأعمدة (1-12) العزلات المختبرة)

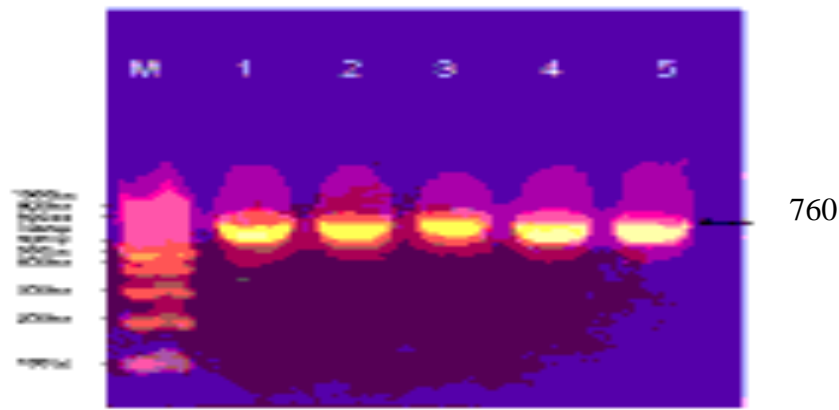
للعينات للأبقار الشكل (5) والشكل (6) يمثل نواتج تضخيم جين KMT-1 للأغنام بعد ترحيلها على هلام الأكاروز (1.5%) والمصبوغة بصبغة الأثيديوم برومايد وفحصه تحت الأشعة فوق البنفسجية ثم حساب حجم الـ DNA المضخم من خلال مقارنته بالحجم الجزيئي (100-1000 marker) زوج قاعدي.

2-2. التشخيص التوكيدي لعزلات الـ *P. multocida* باستخدام تقنية تضاعف السلسلة المتبلعمة

أظهرت نتائج تضخيم البادئات النوعية (Specific primer) والمتمثلة بالجين (KMT-1) والذي يمثل هوية أو بصمة (DNA finger printing) لجرثومة الـ *P. multocida* ذو وزن جزيئي 460 زوج قاعدي



الشكل (7) نواتج تضخيم الجين CAPA لجرثومة الـ *P. multocida* المعزولة من الأغنام والمرحلة كهربائياً على هلام الأكاروز (1.5%) وفولتية (100) ولمدة ساعة، الأعمدة M يمثل (DNA ladder) والسلالة المرجعية (1-8) العينات الموجبة للفحص (1044) زوج قاعدي.



الشكل (8) نواتج تضخيم الجين CAPB لجرثومة الـ *P. multocida* معزولة من البحر والمرحلة كهربائياً على هلام الأكاروز (1.5%) وفولتية (100) ولمدة ساعة، الأعمدة M يمثل (DNA ladder) والسلالة المرجعية (1-5) العينات الموجبة للفحص (760) زوج قاعدي.

والزرعية. والجدول (4) يوضح نواتج الكشف عن البادئات التي استخدمت في توكيد تشخيص جرثومة الباستوريلا ملتوسيدا إلى جانب البادئات المستخدمة في تمييز المصلي لجرثومة في كل من الأبقار والأغنام باستخدام تقنية تفاعل السلسلة المتبلور بحسب حجم البادئات المضخمة المقاسة بوحدات زوج قاعدي.

إمتازت تقنية تفاعل السلسلة المتبلورة بمستوى عالى من الخصوصية والحساسية حيث كانت نسبة الحساسية والخصوصية في الأغنام (97.1%) و (78.4%) على التوالي بينما كانت نسبة الحساسية والخصوصية في الأبقار (96.9% و 85.7%) على التوالي مقارنة بالفحوصات المنظرية

الجدول (4) قيم نواتج الـ (PCR) لتضخيم البادئات النوعية المستخدمة لتشخيص وتمييز عزلات الباستوريلا ملتوسيدا في الأبقار والأغنام .

البادئات	الأبقار	الأغنام	نواتج الـ PCR (زوج قاعدي)
KMT-1	+	+	460bp
CAPA	-	+	1044bp
CAPB	+	-	760bp
CAPD	-	-	657bp
CAPE	-	-	511bp
CAPF	-	-	851bp

المناقشة

1- العزل والتشخيص

أظهرت نتيجة التشخيص الجرثومي للمستعمرات النامية على وسط كازل الأدم نمو مستعمرات رمادية الى بيضاء ، مخاطية نتيجة وجود المحفظة ،عصوية او عصوية بيضوية وهذا مطابق لما أشار اليه(12) في حين لم تظهر العزلات اي نمو على وسط كازل الماكونكي مما يدل على عدم قدرتها على النمو على الأوساط الحاوية على املاح الصفراء وهذا جاء مطابقا لما ذكره (13,14,15) أظهرت نتائج العزل التي ان الجرثومة هوائية او هوائية اختيارية لانتمو عند 50 م° وتعد درجة 37 م° الدرجة المثلى لنمو وهذا جاء متفقا مع ما ذكره (16,17) ، ووجد ان الزرع المتكرر للعزلات الجرثومية يؤدي الى ميل المستعمرة الى الانكماش في حجمها او فقدها خاصية التصبغ القلبي وتصبح دائرية تقريبا وهذا ما أكده (18) ، بعد عمل المسحات من العزلات الجرثومية وتصبيغها بصيغتي كرام وارزق المنيل اظهرت النتائج ان الخلايا عصوية او عصوية بيضوية الشكل سائبة صبغة كرام تمتلك خاصية التصبغ القلبي (لوجود الاحسام الكروماتينية حيث تتركز الصبغة عند الأقطاب) وهذا يتفق مع ما ذكره كل من (14,17) ، في حين كانت نتائج الفحوصات الكيموحيوية مطابقة لما ذكره (16,19) فيما يتعلق بكونها موجبة لفحص الكاتليز ،الأوكسيديز والأندول في حين لم تكن مطابقة لما ذكره (20) فيما يخص فحص الأوكسيديز إذ أشارا الى أن العزلات لم تعطي جميعها نتيجة موجبة للفحص ، كانت النتيجة سالبة لفحص الحركة من خلال عدم ملاحظة أي انتشار للنمو على الوسط وهذا جاء مطابقا لما أشار اليه (19) في حين اظهرت العزلات نتيجة سائبة لفحص إفراز الأترزيم المحلل لليوربا وهذا مطابق لما ذكره (21). كانت الجرثومة منتجة لكبريتيد الهيدروجين وهذا يتفق مع ما أشار اليه (14,22) حيث أكدوا ان جميع العزلات موجبة لهذا الفحص في حين أن النتيجة معاكسة لما أشار اليه كل من (23,24) حيث ذكروا أن العزلات تنتج حامض لكن لا تنتج غاز كبريتيد الهيدروجين .

2- تفاعل السلسلة المتبلورة Polymerase chain reaction

تعد جرثومة الـ *Pasteurella*

multocida في الوقت الحاضر من الممرضات البكتيرية الانتهازية المهمة والتي تسبب امراض تنفسية حادة في الابقار (25) 0 وخلال السنوات الاخيرة اعتمدت الطرق الجينية (genotypic method) وخصوصا الاختبارات المعتمدة على الاحماض النووية (DNA وRNA) في الكشف عن الاحياء المجهرية كونها ذات حساسية ونوعية عالية فضلا عن انها

تقلل من الوقت اللازم لتصنيف البكتريا(26). أن الصعوبة في التمييز بين الأجناس التي تعود الى عائلة (Pasteurellaceae) يعود الى التشابه الكبير في الصفات المظهرية والمصلية فضلا عن بعض التشابه في مخادات المستضادات (27) تعد طريقة تفاعل السلسلة المتبلورة واحدة من الطرق الجزيئية المهمة في تصنيف الجراثيم في الأونة الاخيرة، حيث تتصف هذه التقنية بالخصوصية (Specificity) والحساسية (Sensitivety) والدقة (accuracy) العالية ، إذ استخدمت هذه التقنية في التشخيص التوكيدي للعزلات بعد تشخيصها مظهريا و زرعيا والكيموحيوية من خلال استخدام بادئات نوعية بالجرثومة وهي (KMT-1SP6 و KMT1T1) والذي يميزها عن باقي أجناس عائلة الـ (Pasteurellaceae) حيث أظهرت النتائج دقة هذه التقنية في تشخيص العزلات ونسبة 0حساسية (97%) وخصوصية (82.05%) وهذا يدل على أن البادئات المستخدمة هي تشر هوية اوبصمة الـ DNA لهذه الجرثومة وبالتالي تعد وسيلة تشخيصية توكيدية مهمة وخصوصا في الحالات السريرية وهذا ما أشار اليه ايضا (28) حيث تستخدم نفس البادئات ولكن حور في درجة الـ (Annealing 48 م°) بدلا من الدرجة التي استخدمت في دراستنا وهي (55 م°) والتي اعتمدت على تصميم الباحث (29) حيث ظهرت نتيجة التضخيم عند هذه الدرجة ولم تظهر عند استخدام الدرجة (48 م°) ، بعد ترحيل الـ DNA المضخم تم التحري عن ناتج التضخيم من خلال فحص الهلام تحت الأشعة فوق البنفسجية ومقارنتها بالسلم القياسي حيث وجد تكون حرمة واحدة مفردة ذات وزن جزيئي (460) زوج قاعدي وهذه النتيجة مطابقة لما ذكره (29,30) بينما العزلات السائبة لم تعطي أي ناتج. اما نتائج التمثيط المصلي للمحفظة للعزلات التي تم توكيدها باستخدام تقنية (PCR) والتحري عنها باستخدام البادئات النوعية (CAPA , CAPB , CAPD , CAPE , CAPF) حيث وجد ان نتيجة تضخيم الـ DNA المستخلص من عزلات الأبقار باستخدام البادئات اعلاه ان النمط المصلي من نوع (B) هو الشائع حيث وجد أن الوزن الجزيئي لناتج التضخيم هو (760) زوجا قاعديا وهذه النتيجة مطابقة لما ذكره (10) في حين لم تظهر العزلات اي حرمة عند تمثيطها باستخدام البادئات من نوع (A,D,E,F) مما يدل على ان النمط الشائع في الأبقار هو (B) وهذا يتفق مع ما أشار اليه (26) حيث أكد أن كل من النمط الـ (A) يصيب الأبقار لكن الدراسة لم تشير الي أن النمط (A) يصيب الأبقار مثلما أشار اليه (26) وهذا قد يدل على أن

والنحري عن الناتج بعد ترجيلها وفحصها تحت الأشعة فوق البنفسجية أن الوزن الجزيئي للحزمة المفردة الظاهرة (1044) زوجا فاعليا وهذا يعني أن النمط النمطي الموجود في الأغنام هو من نوع (A) والنتيجة مطابقة لما أشار إليه كل من (31,32) في حين لم تظهر أي نتيجة بالنسبة لـ DNA المضخم باستخدام البادئات للنمط (E, D, F, B) وهذه النتيجة مطابقة لما أشار إليه (27) حيث ذكر أن النمط (D) يصيب الخنازير ولا يصيب الأغنام والنمط (F) يصيب الديك الرومي أما النمط (E) فهو يصيب الأبقار والجاموس في أفريقيا فقط، أما النمط (B) فلا يصيب الأغنام وبالتالي النتيجة مطابقة لما أشارت إليه الدراسة .

النمط فعلا لا يصيب الأبقار و قد يعزى سبب عدم ظهور النمط (A) إلى أن حجم العينات قيد الدراسة غير كافية أو نتيجة جمع العينات من حيوانات مصابة بانتان دموي و ليست مصابة بحمي النقر حيث أن هذا النمط يجب حتى النقل في الأبقار. أما عدم ظهور الأنماط الأخرى جاء أيضا مطابقا لما أشار إليه (22) حيث أشار إلى أن النمط (D) يصيب الخنازير ولا يصيب الأبقار والنمط (F) يصيب الديك الرومي بشكل رئيسي، أما النمط (E) فهو يصيب الأبقار والجاموس في أفريقيا فقط. في حين كان ناتج التتميط المصلي للمحفظة لعزلات التي تم توكيدها باستخدام تقنية (PCR) بالنسبة للأغنام والنحري عنها باستخدام نفس البادئات النوعية المستخدمة لغرض التتميط في الأبقار

المصادر

1. Chen, H.I.; Hulten, K. and Clarridge, J.E., (2002). Taxonomic subgroups of Pmultocida correlate with clinical presentation. Journal of Clinical Microbiology, 40: 3438–3441
2. Carter, G.R.& Wise, D. (2003) Essentials of veterinary Bacteriology and Mycology. 6th Ed., Iowa State, USA
3. Casolari, C. and Fabio, U. (1988). Isolation of pasteurilla multocida from human clinical specimens: first report in Italy. European Journal of epidemiology. 4 (3): 389-390.
4. AL-Sultan, I.I and Attken, I.D. (1985) "The tonsillar carriage of P.haemolytica in lamb" Journal of Comparative pathology, 95:193-201.
5. Dennis, M. J. (1986). The effect of temprature and humidity on some animal diseases a review British veterinary J. , 142. 472 – 484.
6. Bain ,R.V.S. ;(1963). Hemorrhagic septicemia-F.A.O. Agricultural Studies,62:1-77
7. Timony, J. F., J. H. Gillesie, F. W. Scott, and J. E. Barlough. 1988. The Genus Pasteurella. In Hagan and Bruner's microbiology and infectious diseases of domestic animals, 8th Edition, Comstock Publishing Associates, Cornell University Press, Ithaca, New York, pp. 104–116.
8. Ali, Z.; Muhammed, K.; Hussain, I. and Hameed, E.(2000). Antibody response of buffaloes of haemorrhagic septicemia vaccine. Inter.J.of Agric. and Biol., P:183-186.
9. Radostits, O. M.; Gay, C. C.; Blood, D. C.& Hinchcliff, K. W. (2000). Veterinary medicin, 9th ed. London: W. B.saunders company.
10. Townsend, K.M.; Boyce, J.D.; Chung, J.Y.; Frost, A.J. and Alder, B. (2001). Genetic organization of Pasteurella multocida caploci and development of multiplex capsular PCR typing system. Journal clinical microbiology 39 :924-929.
11. Sambrook, J.; Fritsh, E.F., and Maniatis, (1989). Molecular cloning ، laboratory manual, 2nd ed. Cold Spring Harbor Laboratory.
12. Chandrasekaren, S.; Yeap, P.C. and Chuink, B. H.(1981). Biochemical and serolo - gical studies of Pasteurella multocida isolated from cattle and buffaloes in Malasiya. Br. Vet.J. 137 :361-367.
13. Karaivanov, L. (1984). Biochemical tests for identifying Pasteurella multocida. Vet. Med Nauki. 21:38-44.

14. Verma, N.D. (1991). Type B:2 *P. multocida* in an outbreak of primary swine pasteurellosis. *Indian J. Anim. Sci.* 61:158-160.
15. Rajini, R.; Seshagiri, R.A.; Dhanalakshmi, K. and Sharma, B.J.R.(1995). Studies on avian pasteurellosis in Andhra Pradesh. *Indian Vet.J.* 72:115-118.
16. Chawak, M.M.; verma, K.C.; Kataria, J.M. and Kumar, A.A.(2000). Characterization of indigenous isolates of avian *Pasteurella multocida*. *Indian J. comp. Microbiol. Immunol. Infec.Dis.* 21:111-114.
17. Anupama, M.; Venkatesha, M.D.; Yasmeen, N. and Gowda ,R.N.S .(2003).Evaluation of polymerase chain reaction (PCR)for Identification of virulent *Pasteurella multocida* and it's comparison with animal inoculation test. *Indian J.Anim .Sci*,73 : 166-167.
18. Kumar, A.A.; Harbela, P.C.; Rimler, R.B. and Kumar, P.N. (1996). Studies on *Pasteurella multocida* isolates of animal and avian origin from India. *Indian J.Comp.Microbio.Immunol.Infec. Dis.* 17:120-124.
19. Rutkowska, J.I. and Borkowska, O.B. (2000). Biochemical properties of *Pasteurella multocida* strains isolated from poultry. *Bulletin-of-the-Veterinary-Institutein Pulawy.* 44:161-167.
20. Waltman, W.D. and Horne, A.M. (1993). Characteristics of fowl cholera diagnosed in Georgia, 1989-1991. *Avian Dis.* 37:616-621.
21. Butt, I.A.; Kausar, T. Raza asad; and Gol, Z.J. (2003). Biochemical, serological and immunological properties of *Pasteurella multocida* strains isolated from natural outbreaks of haemorrhagic septicaemia Pakistan . *J. Vet.Res.* 1:1-4.
22. Quinn, P.J.; Carter, M.E.; Narkey, B.K. and Carter, G.R. (2004). *Clinical Veterinary microbiology.* Wlfe publishing, mosby-year Book Inc. Europe limited .6th edition. P.250.
23. De Alwis, M.C.L. (1996). Haemorrhagic septicaemia : Clinical and epidemiolog-ical features of the disease. *Int.Workshop on diagnosis and control of H.S. Bali.Indonesia,* May 28-30
24. Carter, G. R.; and Chengappa, M. M. (1991). Rabid Presumptive identification of type B *Pasteurella multocida*. From haemorrhagic septicaemi. *Vet. Res.*, 128: 526.
25. Derosa, D.C.; Mechor, G.D.; Staats ,J.J. ;Chengappa, M.M.& Shryock T.R.(2000)" Comparison of *Pasteurella* species simultaneously isolated from nasal and tracheal swabs from cattle with clinical signs of bovine respiratory disease". *J. Clin. Microbiol.*, 38(1) :327-332
26. McPherson, M.J.& Moller S.G. (2000), *Polymerase Chain Reaction.* BI-OS Scientific Publishers Ltd., Oxford, 1-18.
27. Quinn, P. J. B. K. ;Markey, M. E.; Carter, W. J. Donnelly & Leonard, F. C , 2002.*Veterinary Microbiology and Microbial Disease,* Black well Science, pp:137- 143.
28. Derosa, A. Y. ;Asfaw,B. ;Lubke,M. W. ;Kyule,G.;TeferaK.-H. & Zessin 2010."Molecular Detection of *Pasteurella multocida* and *Mannheimia haemolytica* in Sheep Respiratory Infections in Ethiopia" *Intern J Appl Res Vet Med* • Vol. 8, No. 2,
29. Townsend ,K.M., Frost.A.J., Lee.C.W., Papadimitriou.J.M .,Dawkins. H.J.S., (1998) Development of PCR assays for Species and type specific identify- cation of *P.multocida* isolates *Journal of*

- Clinical Microbiology, 36:1096-1100.
30. Prabhakar, TG. (2010) "Molecular characterization of *Pasteurella multocida* isolated from an incidence of sheep pasteurellosis in Kara Madai hill tract of Tamil nadu" Tamilnadu J. Veterinary & Animal Sciences 6 (2): 81-87.
31. Chung, Y.J. Zhang , Y. and Adler, B. 1998. The capsule biosynthetic locus of *Pasteurella multocida* A:1 FEMS microbiology letters 166: 289 -296.
32. Jaglic, Z.; Z.Kucerova, K. ;Nedbalcover, I.; Pavlik, P. Alexa and Barbs M.2005. Characterization and comparison of *Pasteurella multocida* isolated from different species in the Czech Republic : Capsular PCR typing, ribotyping and dermonecrotxin production. Veterinary Medicine Czech. 50 :345-354.

Molecular identification of *Pasteurella multocida* and their serotypes isolated from cattle and sheep in Diwanyia city

Abstract

Due to the multi-similarities in phenotypic and biochemical characteristics among genera belong to pasteurellaceae , this study was aimed to isolate and diagnosis of (*Pasteurella multocida*) that cause respiratory infection in cattle and sheep by using routine methods (culture and biochemical) , then used of molecular method as a diagnostic confirmatory, in addition to conduct the serotyping by using polymerase chain reaction , The study included a collection of (150) samples of infected lungs and smears of nasal , tonsils swabs of cattle and sheep for the period 1-11-2010 and up to 1- 4-2011 of farm animals and various massacres in the city of Diwaniya. Samples were cultured on the blood agar and MacConkey agar and Trypticase Soya agar then diagnosed after pure isolation of colonies using phenotypic and biochemical methods. The results of polymerase chain reaction (PCR) as confirmatory test isolates after extraction of DNA from isolates and amplification of specific known as KMT-1 the presence of a single band for the amount of amplified DNA with a molecular weight of 460bp. For the purpose serotyping of isolates germ of *Pasteurella multocida* using PCR, the capsule specific primer (CAPA, CAPB, CAPD, CAPE, CAPF) were used showed that the serotype (B) was the dominant in cattle , with molecular weight (760pb) while type (A) the dominant in sheep with molecular weight (1044pb). The Conclusion , the result of molecular level of identification and serotyping gave a high sensitivity (97) % and specificity (82.05) % when compared with its routine diagnostic in cattle and sheep.