



مجموعه مقالات



چهارمین سمپوزیوم بین‌المللی بهداشت و بیماری‌های طیور

4th National Symposium of Poultry Health & Diseases

شهر کرد ۲۹ - ۳۱ مرداد ماه ۱۳۸۷



ویراستار: دکتر شهاب بهادران - دکتر عبدالکریم زمانی مقدم

بررسی تجربی اثر تسهیل کننده کولیستین سولفات در کلونیزاسیون باکتری سالمونلا تیفی موریوم مقاوم به این دارو در جوجه‌های گوشتی

محمد رضا باسامی^۱، عبدالله جمشیدی^۲، اوستا صدر زاده^۳، علیرضا برادران^۴، امیر ماهوتی^۱

۱- بخش بیماری‌های طیور، گروه علوم درمانگاهی دانشکده دامپزشکی دانشگاه فردوسی مشهد

۲- گروه بهداشت مواد غذایی دانشکده دامپزشکی دانشگاه فردوسی مشهد

۳- بخش بیوتکنولوژی دامپزشکی، پژوهشکده فناوری زیستی دانشگاه فردوسی

۴- دانشکده دامپزشکی دانشگاه آزاد گرمسار

خلاصه:

سالمونلا تیفی موریوم یک پاتوژن مهم در طیور می‌باشد. در این بررسی اثر مصرف مشوق کولیستین سولفات در کلونیزاسیون باکتری سالمونلا تیفی موریوم مقاوم به این دارو در جوجه گوشتی یک روزه مورد بررسی تجربی قرار گرفت. برای این بررسی در سری اول تعداد ۲۰۰ قطعه جوجه یک روزه گوشتی در ۶ گروه تقسیم گردیدند. به تمام گروهها به جز گروه ششم $1\text{ml}\times 10^7$ از سوسپانسیون باکتری سالمونلا تیفی موریوم (غلظت CFU/ml) مقاوم به کولیستین سولفات و حساس به سولفادیازین-تریمتوپریم باکتری خورانده شد. به گروه‌های ۱ و ۲ دو فرمولاسیون کولیستین سولفات و به گروه ۳ و ۴ دو فرمولاسیون سولفادیازین-تریمتوپریم با دوز توصیه شده استاندارد خورانده شد. گروه پنجم نیز به عنوان گروه کنترل مثبت کلونیزاسیون و گروه ششم نیز به عنوان کنترل منفی در نظر گرفته شد. نتایج حاصله مovid کلونیزاسیون باکتری صرفا در دو گروه تحت درمان با کولیستین سولفات بود. در سری دوم آزمایشات ۳۲ قطعه جوجه یک روزه مورد آزمایش قرار گرفت. در این آزمایشات که با خوراندن ۲۰۰ مایکرولیتر از سوسپانسیون باکتری (غلظت $\text{CFU}/\text{ml}\times 10^8$) در روز اول و دو دوز معادل آزمایشات سری اول در روزهای دوم و سوم صورت پذیرفت کلونیزاسیون در گروه کنترل مثبت نیز حاصل گردید. یافته‌های این بررسی ها نشانگر آن بود که کولیستین سولفات می‌تواند احتمالاً با مکانیسم تضعیف فلور طبیعی روده و حذف اثر رقابتی آن زمینه را برای رشد باکتری سالمونلا تیفی موریوم مقاوم به این آنتی بیوتیک فراهم نماید. تأیید اثرات مفید فلور طبیعی روده در حفظ سلامت جوجه گوشتی و به طور غیر مستقیم تاثیر پروبیوتیک‌ها در جلوگیری از کلونیزاسیون باکتری پاتوژن سالمونلا تیفی موریوم و پرهیز از درمان آنتی بیوتیکی نابجا را می‌توان از دستاوردهای این پژوهش به شمار آورد.

کلمات کلیدی: کولیستین سولفات، سالمونلا تیفی موریوم، جوجه‌های گوشتی

مقدمه:

صرف بی رویه آنتی بیوتیک‌ها در جوجه‌های یک روزه پدیده ای است که به فراوانی مشاهده می‌گردد. در صورتی که باکتری‌های پاتوژن مقاوم به یک آنتی بیوتیک خاص در محیط حضور داشته باشند، از نظرگاه تئوریک تجویز این آنتی بیوتیک ممکن است با از بین بردن فلور طبیعی روده موجب تکثیر و کلونیزه شدن این باکتری‌های پاتوژن را موجب گردد. فرضیه مورد آزمون در این بررسی این بود که با فرض شرایط کاملاً یکسان در جوجه‌های گوشتی، آیا مصرف آنتی بیوتیک کولیستین سولفات، در قیاس با عدم مصرف این آنتی بیوتیک، می‌تواند با مکانیسم تضعیف و تخریب فلور طبیعی روده موجبات تسهیل در کلونیزه شدن باکتری سالمونلا تیفی موریوم مقاوم به این آنتی بیوتیک را فراهم نماید. در صورت صحت این فرضیه می‌توان انتظار داشت که استفاده بی رویه و چشم بسته آنتی بیوتیک‌ها می‌تواند با تغییر فلور طبیعی روده موجب فراهم شدن زمینه برای رشد باکتری‌های پاتوژن مقاوم به آنتی بیوتیک‌ها مصرفی را فراهم آورد. در مسیر منابع موارد محدودی را می‌توان یافت که صحت احتمالی این پدیده را حمایت نمایند.

مواد و روش کار:

باکتری مورد استفاده در این پژوهش یک ایزوله سالمونلا تیفی موریوم تعیین هویت شده به روش های کشت مرسوم، آزمایشات بیوشیمیابی، مولتی پلکس PCR و تعیین توالی نوکلئوتیدی با پروفایل مقاومت آنتی بیوتیکی به کولیستین سولفات و حساسیت به سولفادیازین-تری متپریم بود. قبل از شروع آزمایش جهت اطمینان از عاری بودن اجزاء، جهره از سالمونلا، دان آماده شده ابتدا به روش PCR با پرایمرهای اختصاصی جنس سالمونلا که ژن *invA* را شناسایی می کردند مورد بررسی قرار گرفت.

برای این بررسی تعداد ۲۰۰ قطعه جوجه یک روزه گوشته نژاد راس ۳۰۸ در نظر گرفته شد که بلافاصله پس از هج به سالن نگهداری حیوانات آزمایشگاهی دانشکده دامپزشکی دانشگاه فردوسی منتقل شدند. جوجه ها در بد و ورود به ۴ گروه ۵۳ قطعه ای تحت درمان (گروه های ۱ تا ۴)، یک گروه ۵۰ قطعه ای، به عنوان گروه کنترل مشتبث کلونیزاسیون (گروه ۵) و یک گروه ۱۸ قطعه ای، به عنوان گروه کنترل منفی (گروه ۶) تقسیم گردیدند. به تمام گروهها به جز گروه ششم، $1\text{ml} \times 10^7 \text{ CFU/ml}$ مقاوم به کولیستین سولفات و حساس به از سوسپانسیون باکتری سالمونلا تیفی موریوم (غلظت scalp vein (به عنوان لوله مری) خورانده شد. گروه ششم به همین حجم سرم سولفانامید و تری متپریم از طریق به عنوان آنچه در گروه های ۳، ۲، ۱ و ۴ به ترتیب کلستین سولفات تولید داخل، سوزی کولاوی (کلستین سولفات فیزیولوژی خورانده شد. در گروه های ۳، ۲، ۱ و ۴ به ترتیب کلستین سولفات تولید داخل، سوزی کولاوی (کلستین سولفات وارداتی)، سولفادیازین-تری متپریم تولید داخل، سولفادیازین-تری متپریم تولید تحت لیسانس با دوز استاندارد توصیه شده خورانده شد. در گروه پنجم، به عنوان گروه کنترل مشتبث کلونیزاسیون، و در گروه ششم، به عنوان کنترل منفی یا گروه غیر آلوده هیچ آنتی بیوتیکی مصرف نگردید. اولین نمونه گیری ۳۶ ساعت پس از ورود جوجه ها و آخرین نمونه گیری در سه هفتگی انجام گردید. در هر آزمایش از هر یک از گروه های تحت درمان و گروه کنترل منفی ۲ نمونه و از گروه کنترل مشتبث (بدون آنتی بیوتیک) ۴ نمونه به صورت تصادفی انتخاب و مورد کالبدگشایی و کشت قرار گرفت. پس از باز کردن سکوم و توزین محتویات، با آب پیتوونه ۱۰ درصد رقت سازی سریال تارقت 10^{-7} انجام شد. سپس از هر رقت 1ml بر روی محیط XLD کشت داده شدند. پس از ۲۴ ساعت انکوپاسیون در 37°C پرگنه های صورتی بانوک سیاه رنگ شمارش گردیدند. سپس کلنی های مشکوک به سالمونلا را انتخاب نموده و با استفاده از محیط های کشت تفریقی مانند TSI ، سیمون سیترات و اوره جنس سالمونلا مورد تشخیص اولیه قرار گرفت. جهت تأیید تشخیص جنس سالمونلا و گونه تیفی موریوم در باکتری های ایزوله شده تعداد ۱۰ پرگنه یا 10^{-7} درصد پرگنه (هر کدام کمتر بود) انتخاب و به روش multiplex clony PCR با استفاده از پرایمرهای اختصاصی که بخشی از ژن های *invA* و *filiC* را تکثیر می نمودند،

هویت باکتری های ایزوله شده تایید نهایی گردید.

با توجه به اینکه در جوجه های کنترل مشتبث، در قیاس با جوجه های تحت درمان با کولیستین، علی رغم خوراندن حجم یکسان باکتری کلونیزاسیون باکتری در آزمایشات سری اول صورت نپذیرفت، تصمیم گرفته شد که دوز مصرفی و تعداد دفعات خوراندن باکتری افزایش داده شود. با این هدف که اثرات مهارکنندگی فلور طبیعی روده در کلونیزه شدن باکتری سالمونلا خنثی گردد. در آزمایشات سری دوم تعداد ۲۴ قطعه جوجه یک روزه تهیه و به ۳ گروه ۸ تایی تقسیم شدند. گروه ۱، ۲، ۳ و ۴ به ترتیب به عنوان گروه تحت درمان با کولیستین تولید داخل، سوزی کولاوی (کولیستین)، کنترل مشتبث (بدون درمان) و کنترل منفی (بدون عفونت و بدون درمان) انتخاب گردیدند. در سه گروه اول $1\text{ml} \times 200$ از سوسپانسیون باکتری سالمونلا تیفی موریوم (غلظت 10^8 CFU/ml) در روز اول و $1\text{ml} \times 200$ از سوسپانسیون باکتری CFU 10^7 ml در روزهای دوم و سوم خورانده شد. گروه ۴ به همین میزان سرم فیزیولوژی دریافت نمودند. کالبدگشایی، نمونه برداری و شمارش پرگنه از گروه ها هر ۴ روز یکبار جمعا ۴ بار، هر بار ۲ نمونه صورت پذیرفت. امور مربوط به کارهای مولکولی این بررسی بر اساس روش های استاندارد صورت پذیرفت.

نتایج:

در خلال آزمایشات عالیم بالینی پاراتیفوئید در هیچیک از جوجه ها مشاهده نشد. از نظر تلفات بین دو گروه تحت درمان و

کنترل تفاوت مشخصی مشاهده نشد. نمونه برداری از گروه تحت درمان و کنترل به طور همزمان صورت گرفت. علی‌رغم عدم ایزو لاسیون کامل جوجه‌های تحت درمان و کنترل، جوجه‌های کنترل منفی در طول دوره درمان عاری از آلودگی باقی ماندند. دان مورد مصرف بر اساس نتایج PCR عاری از سالمونولا تشخیص داده شد. حد شمارش (detection limit) پرگنه‌ها در این بررسی معادل 1×10^1 cfu/gm بود. لذا نمونه‌هایی که تحت عنوان صفر ثبت شدند، می‌توانسته اند حاوی حداقل ۱۰ باکتری در هر گرم مدفعه بوده باشند. در جوجه‌های گروه کنترل مثبت سری اول آزمایشات که با $1 \text{ ml} / 200 \text{ ml}$ از سوسپانسیون باکتری (غلظت $2 \times 10^7 \text{ CFU/ml}$) آلوده شدند جمعیت باکتری مورد شمارش در سکوم در دفعات متوالی نشانگر عدم کلونیزاسیون باکتری بود. در سری دوم آزمایشات با افزودن تعداد باکتری و تعدد دفعات خوراندن باکتری، جوجه‌های گروه کنترل مثبت دارای آلودگی پایدارتری بودند که به خوبی معرف کلونیزاسیون کامل در سکوم بود. عفونت سکال تا پایان آزمایش استمرار یافت. در سری اول آزمایشات طبق نتایج بدست آمده از شمارش پرگنه‌ها در گروه‌های ۱ و ۲ که از کلیستین سولفات مقاوم به سالمونولا تیفی موریوم استفاده کرده بودند کلونیزاسیون به طور کامل انجام گرفت. در سری دوم آزمایشات این نتایج در مورد گروه‌های دریافت کننده کولیستین تکرار گردید. در سری اول آزمایشات در گروه سوم که از سولفادیازین و تری متوفیریم داخلی و در گروه چهارم که از سولفادیازین و تری متوفیریم تحت لیسانس یک شرکت خارجی استفاده شد کلونیزاسیون صورت نگرفته و هر دو دارای اثر تقریباً یکسانی بر علیه کلونیزاسیون سالمونولا تیفی موریوم بودند. در گروه ششم نیز که به عنوان کنترل منفی کلونیزاسیون در نظر گرفته شده بود همانگونه که انتظار می‌رفت کلونیزاسیون مشاهده نگردید. این موضوع در سری دوم آزمایشات تکرار گردید. تست‌های بیوشیمیایی و مولکولی انجام گرفته بر روی باکتری‌های جدا شده تماماً جنس سالمونولا و گونه تیفی موریوم را تایید نمودند. معنی دار بودن نتایج حاصله توسط آزمون‌های آماری استاندارد تایید گردید. (جداول و تصاویر مربوطه بواسطه محدودیت صفحات منظور نگردیده است).

بحث:

بر اساس طراحی انجام شده در سری اول آزمایشات گروه‌های اول و دوم برای بررسی هیبیوتز اثر احتمالی تسهیل کننده کلستین سولفات در کلونیزه شدن باکتری سالمونولا تیفی موریوم مقاوم به این دارو و گروه سوم و چهارم جهت بررسی اثر مهار کننده سولفانامید-تری متوفیریم در کلونیزاسیون باکتری سالمونولا تیفی موریوم حساس به این دارو در نظر گرفته شدند. گروه‌های کنترل مثبت و منفی نیز در این بررسی نیز همانند تمامی آزمایشات تجربی منظور گردیدند. بر اساس نتایج حاصله در گروه‌های اول و دوم که کلیستین سولفات مصرف کرده بودند کلونیزاسیون به سهولت صورت گرفت. این نتیجه به همراه عدم کلونیزاسیون در گروه کنترل مثبت که تعداد و حجم یکسانی از باکتری را دریافت کرده بودند، می‌تواند این گونه تفسیر شود که کلیستین سولفات احتمالاً با تضعیف یا تخریب میکروفلور طبیعی روده و حذف باکتری‌های مفید زمینه را برای تکثیر و کلونیزاسیون سالمونولا تیفی موریوم فراهم نموده است. در حالیکه در نمونه‌های کنترل مثبت که با تعداد و حجم یکسانی از باکتری آلوده بودند، با توجه به فقدان عامل مختلف کننده میکروفلور، کلونیزاسیون صورت نگرفت. در سری دوم آزمایشات با افزایش تعداد باکتری و دفعات خوراندن باکتری کلونیزاسیون در نمونه‌های کنترل مثبت انجام گردید. در این جوجه‌ها احتمالاً فلور طبیعی روده تاب مقاومت در برابر تکثیر و کلونیزاسیون باکتری پاتوژن سالمونولا تیفی موریوم را نداشته است. این نتیجه به طور مستقیم تاثیر سوء استفاده‌بی رویه از آنتی بیوتیک و به طور غیر مستقیم اثرات مفید کاربرد پروفیوتیک‌ها در طیور بالاخص در ابتدای پرورش جوجه را به خوبی نشان می‌دهد. نکته دیگر در این بررسی عدم تفاوت کلارایی دو آنتی بیوتیک کلیستین سولفات زئریک تولید داخل و ترکیب تجاری سوزی کولای و همچنین عدم تفاوت قابل توجه دو فرمولاسیون زئریک و فرمول تجاری تحت لیسانس سولفانامید-تریمتوفیریم در مهار کلونیزاسیون سالمونولا تیفی موریوم حساس به این آنتی بیوتیک بود.

منابع:

- 1-Jamshidi, A. & Hampson, D. J. (2002). Zinc bacitracin enhances colonization by the intestinal spirochaete *Brachyspira pilosicoli* in experimentally infected layer hens. *Avian Pathol* 31, 293–298.
- 2-Baba, E., S. Nagaishi, T. Fukata, and A. Arakawa (1991). The role of intestinal microflora on the prevention of *Salmonella* colonization in gnotobiotic chickens. *Poult. Sci.* 70:1902–1907
- 3-Bjerrum, L., Engberg, R. M and Pedersen K. (2003). Infection Models for *Salmonella typhimurium* DT110 in Day-Old and 14-Day-Old Broiler Chickens Kept in Isolators. *Avian Diseases* 47:1474–1480
- 4-Colistin: The Final Report of Committee for Veterinary Medicinal Products (1995). The European Agency for the Evaluation of Medicinal Products Veterinary Medicines and Inspections. EMEA/MRL/16/95-Final
- 5-ault, S., H. Bewa, C. Bridonneau, and P. Raibaud (1985). Efficiency of various bacterial suspensions derived from cecal floras of conventional chickens in reducing the population level of *Salmonella typhimurium* in gnotobiotic mice and chicken intestines. *Can. J. Microbiol.* 31:832–838
- 6-Muir W.I, Bryden W.L, and Husband A.J (1998). Comparison of *Salmonella typhimurium* challenge models in chickens. *Avian Diseases* 42(2):257-64
- 7-Oliveira et al., 2002: Oliveira SD, Santos LR, Schuch DM, Silva AB, Salle CT, Canal CW. Detection and identification of salmonellas from poultry-related samples by PCR. *Veterinary Microbiology*. 2002; 87(1): 25 - 35.

An Experimental investigation into the Effect of Colistin Sulphate in Enhancement of Cecal Clonization of Colistin-resistant *Salmonella Typhimurium* in Broiler

Bassami, M. R. Jamshidi, A. Sadr Zadeh, A. Baradaran, A. R. Mahooti, A

Abstract:

In this introductory research, the effect of colistin sulphate in enhancement of cecal clonization of colistin-resistant *salmonella typhimurium* in broiler chicken, in were compared with the chickens without the use of any antibiotics and chickens with the use of sulphadiazin-trimethoprim. Two-hundred day-old chicken were grouped into 6 groups. Groups 1, 2, 3 and 4 were treated with two formulation of colistin sulphate and two formulation of sulphadiazin-trimethoprim respectively. Group 5 and 6 were chosen as positive control and neagative control, respectively. In all groups, except the negative control, a 200 μ l volume of *salmonella typhimurium* (2×10^7 CFU/ml) resistant to colistin sulphate and sensitive to sulphadiazin-trimethoprim were orally administrated, immediately upon the arrival of the day-old chickens. While the colonization was failed in positive group receiving no antibiotic, the colonization occurred in both colistin sulphate receiving chickens. Colonization in the groups receiving sulphanamide, as expected, did not happen. In another experiment, conducted on 24 day-old chickens, categorized in 4 groups, 200 μ l of bacteria (6×10^8 CFU/ml) in the first day and 200 μ l bacteria (2×10^7 CFU/ml) in second and third days were administrated orally, including 2 groups for two formulation of colistin and a positive control group. In this experiment, other than two colistin-medicated groups, colonization were also occurred in positive control group. Based on the results, it seems colistin sulphate may have suppressed the normal intestinal flora and disabled the competitive exclusion phenonenum. As a result, *salmonella typhimurium* resistant to colistin have had enough room to be colonized. However, the inhibitory effect of normal flora on propagation and colonization of the pathogen used in this experiment was limited by the load of pathogenic bacteria. This research clearly shows that blind application of antibiotics in chicken industry without considering the antibiotic resistant profile of the pathogens is unsuitable and risky.

Key word: colistin, *salmonella typhimurium*, broiler chicken