

بررسی الگوی مقاومت دارویی در شیگلاهای توکسین زا و غیر توکسین جدا شده از اسهال کودکان

محمد مهدی سلطان دلال^{۱*}، عبدالعزیز رستگار لاری^۲، مصطفی حسینی^۳، فرمانه امین هراتی^۴

۱. استاد میکروب شناسی، مرکز تحقیقات میکروبیولوژی مواد غذایی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران، (مؤلف مسؤول) تلفن ثابت: ۰۲۱-۸۸۹۹۲۹۷۱، soltanirad34@yahoo.com

۲. استاد بخش میکروب شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران.

۳. استاد میکروب شناسی، مرکز تحقیقات مقاومت‌های میکروبی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران.

۴. استاد گروه اپیدمیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران.

۵. کارشناس ارشد بخش میکروب شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران.

چکیده

زمینه و هدف: اسهال یکی از مهمترین علل مرگ و میر کودکان در کشورهای در حال توسعه است. بیماری‌های روده‌ای سالانه سبب مرگ بسیاری از کودکان زیر ۵ سال می‌گردد. این مطالعه با هدف بررسی خاصیت تهاجمی سویه‌های شیگلا با استفاده از کشت سلولی Hela بوده است.

روش بررسی: در یک مطالعه توصیفی- تحلیلی، ۸۰ سوش شیگلا شامل ۲۰ سوش ذخیره که سالهای قبل از کودکان مبتلا به اسهال جدا شده بودند و ۶۰ سوش دیگر که از کودکان مبتلا به اسهال از سه مرکز درمانی لقمان و امام خمینی و مرکز طبی کودکان جدا گردیده بودند، از نظر خاصیت تهاجمی به سلول هلا مورد بررسی قرار گرفتند. مجموعه سوش‌های مطالعه شده شامل: ۵۴ سوش شیگلا فلکسنری و ۱۴ سوش شیگلا سونثی و ۱۰ سوش شیگلا بوئیدی و ۲ سوش شیگلا دیسانتری بوده است. داده‌ها با استفاده از آزمون کای دو یا آزمون دقیق فیشر بررسی شد.

یافته‌ها: نتایج بدست آمده نشان داد که ۹ مورد از ۸۰ سوش، خاصیت سیتوکسیستی دارند ($P < 0.05$). با توجه به آزمون χ^2 اختلاف معنی‌داری در نتایج حاصل از سوش‌های ایزوله شده و ذخیره ملاحظه نشد ($P > 0.11$).

میان علائم بالینی درد شکمی و تهوع و چندین مرتبه دفع مدفع آبکی در روز با خاصیت توکسین زائی رابطه مستقیمی وجود نداشت، اما میان علائم دیگر مثل ایجاد تب و وجود خون در مدفع با توکسین زائی سوش‌ها رابطه مستقیمی وجود داشت. همچنین از نظر الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی تفاوتی میان سوش‌های توکسین زا و غیر توکسین زا وجود نداشت.

نتیجه گیری: نتایج بدست آمده نشان داد که اختلاف معنی‌داری میان الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی سوش‌های توکسین زا و غیر توکسین زا ایزوله شده از نمونه‌های کلینیکی و ذخیره وجود نداشت.

لغات کلیدی: شیگلا، سلول هلا، سایتو توکسین، مقاومت آنتی بیوتیکی

وصول مقاله: ۹۱/۸/۷ اصلاحیه نهایی: ۹۲/۲/۱۹ پذیرش:

مقدمه

مشکلات اجتماعی فراوان می‌شود تلفات زیادی را بویژه در کشورهای در حال توسعه باعث می‌گردد. شیگلوزیس به عنوان یک معضل جهانی از طرف سازمان جهانی بهداشت

بیماری‌های اسهالی بخش عملهای از عفووت‌های روده‌ای بویژه کودکان را در بر می‌گیرد. این بیماری‌ها علاوه بر تعداد زیاد مبتلایان که موجب ضررها اقتصادی و

اسهال حاد طی ۴ سال تعداد ۲۶۰ کشت مدفوع مثبت برای شیگلا گزارش کردند (۱۴/۷٪). الگوی مقاومت بالا برای تری متواپریم- سولفامتوکسازول و آمپیسیلین (٪/۷۳/۸) گزارش گردید در حالی که مقاومت آنتی میکروبیال پایین برای سیپروفلوکساسین و سفوتاکسیم (٪/۲/۷) بدست آمد. شیگلا فلکسنزی فراوان ترین سوش (٪/۷۰) بود و بعد از آن شیگلا سونثی (٪/۳۰) قرار داشت. هیچ موردی از شیگلا بویدی و شیگلا دیسانتری یافت نگردید (۷). در مطالعه اردلان و همکاران در کرج ۱۶/۸٪ نمونه های بیماران مبتلا به اسهال ناشی از شیگلا بود. در میان گونه های شیگلا به ترتیب فراوانی شیگلا فلکسنزی ٪/۷/۵، شیگلا سونثی ٪/۵/۲، شیگلا دیسانتری ٪/۲/۶ و شیگلا بویدی ٪/۱/۵ قرار داشتند. بیشترین مقاومت با ٪/۷۳/۵ به تراسایکلین و تری متواپریم سولفامتوکسازول با ٪/۷۰/۴ بود (۸). مطالعات قبلی ما در تهران نشان داد که شیگلا فلکسنزی بعد از شیگلا سونثی با ٪/۲/۸ فراوانی قرار داشت. از نظر الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی تمامی ایزوله ها به استرپتومایسین مقاوم بودند. بیش از ٪/۹۶/۴ سویه ها به تراسایکلین و آموکسیلین ٪/۸۹ به کوتريموکسازول، ٪/۷۲/۶ به آمپیسیلین و ٪/۳۳/۳ به کلرام فیکل مقاوم بودند (۹). هدف از این مطالعه تعیین الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی در سویه های توکسین زا و غیر توکسین زا شیگلا بوده است.

روش کار

این یک مطالعه توصیفی- تحلیلی در علوم پایه بوده که بر روی تعداد ۸۰ سوش بالینی شیگلا که طی سال ۱۳۹۰ انجام شد.

شناخته شده است (۲ و ۱). ارزیابی می شود شیگلا سالیانه سبب اسهال ۵۰۰۰۰ نفر، بستری ۶۲۳۱ نفر و مرگ ۷۰ نفر در امریکا می شود. جنس شیگلا در سال ۲۰۰۴ به عنوان عامل بیماری های منتقله از غذا در رنکینگ سیستم کنترل و مراقبت های بهداشتی امریکا قرار گرفت (۳). از نظر قدرت بیماریزای نسبی جنس های باکتری های که عامل اسهال هستند به دو گروه تقسیم می شوند: باکتری های مهاجم و باکتری های توکسین زا. عوامل چسبندگی و تهاجم به سلول های میزان و تولید سم از مواردی هستند که در بیماریزای باکتری ها دخیل می باشند (۴). در شیگلوز معمولاً باکتری در سلول های اپی تلیال مخاطی نفوذ کرده و در آنجا شروع به رشد و نفوذ در سلول های مجاور می کند که در نتیجه باعث جراحت و خرابی سلول ها می شود. اما برخی سویه ها قابلیت تولید سم را نیز دارند. لذا اسهال در اینگونه موارد در اثر تکثیر و افزایش باکتری ها در روده و یا بر روی سطح سلول های اپی تلیال روده کوچک تولید توکسینی می کند که باعث ترشح آب و الکترولیت بوسیله سلول های روده می شوند (۵). شیگلا همواره الگوی مقاومت آنتی بیوتیک رو به افزایش نشان میدهد (۶). در میان چهار گونه، *S. dysenteriae* 1 (باسیل شیگا) به طور کلی نسبت به مقاوم شدن به آنتی بیوتیک های جدید اولین و بعد از آن گونه های دیگر شیگلا قرار می گیرند. به ندرت حساسیت مجدد برای سویه های مقاوم که در یک منطقه بصورت آندمیک گزارش شده است، پدید می آید. به منظور اطمینان از درمان مناسب، نظارت مستمر ملزم به تعیین آنتی بیوتیک هایی است که هنوز فعال هستند. این استراتژی "تلاش برای نگه داشتن یک مرحله به پیش" به نقش توسعه مستمر و تست از آنتی بیوتیک های جدید که گرانتر هستند، بکار گرفته می شود (۶). برای سواد کوهی و همکاران در سال ۱۳۸۶، از ۱۸۵۰ کودک بستری از ۶ ماه تا ۱۲ سال با

نگهداری در بطری و یا به منظور آزمایش توکسین در Microtiter Plates مجدداً کشت داد.

انجام تست توکسین:

پس از تریپسینیزه کردن و تهیه سوسپانسیون سلولی در ۵ ml از MEM، مقداری از این سوسپانسیون سلولی را در حفره های Microtiter Plates ریخته، سپس مقداری MEM حاوی سرم گاوی به آن اضافه می شود و در انکوباتور ۳۷ درجه با ۵٪ CO₂ قرار داده می شود. روز بعد این سلول ها برای آزمایش آماده خواهند بود. روز قبل از آزمایش باید محیط کشت سلول ها عرض شود. روز بعد محیط کشت سلولی را دور ریخته و به آن ۰/۵ ml از توکسین تهیه شده اضافه نموده، ۵-۱۰ دقیقه سلول ها را در مجاورت توکسین در اتو ۳۷ درجه گذاشته، تا توکسین به رستورهای خود در سطح سلول بچسبد؛ پس از این مدت توکسین را خالی نموده، با ۱/۵ سی سی P.B.S شسته می شود و پس از آن به حفره ها مقداری از محیط کشت MEM حاوی FCS اضافه نموده و در انکوباتور ۳۷ درجه با ۵٪ CO₂ قرار داده می شود. روز بعد سلول ها در زیر Inverted Microscope سلول ها تغییر شکل نیافته باشند تست منفی و در صورتی که سلول ها از حالت کشیده به حالت گرد درآمده باشند تست مثبت است. برای تست کنترل هم به یک ردیف از حفره های میکروتیتر توکسین اضافه نمی شود و اجازه داده می شود تا سلول ها به حالت عادی رشد کنند (۱۳ و ۱۲).

آنالیز آماری

داده ها با استفاده از نرم افزار SPSS مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت. ارتباط متغیرهای کیفی با استفاده از آزمون کای دو یا آزمون دقیق فیشر بررسی شد. آزمون کای دو یا آزمون دقیق فیشر بررسی شد. کمتر از ۰/۰۵ از نظر آماری معنی دار در نظر گرفته شد.

نتایج

از ۸۰ سوش مورد مطالعه ۹ تا ۱۲ توکسین پرتوئینی حساس به حرارت تولید کردند که سلول های لاین سلولی پس از میله علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان /دوره همددهم /زمستان ۱۳۹۶

تهیه سوش ها:

برای انجام این آزمایش ۶۰ سوش از مرکز طبی کودکان و بیمارستان امام خمینی و بیمارستان امام جمع آوری شد. ۲۰ سوش دیگر که سال های قبل از کودکان مبتلا به اسهال جدا شده بود، پس از احیاء شدن در محیط بویون BHI جهت مقایسه برداشت شد. از نظر فراوانی سوش ها از ۸۰ سوش ۵۴ تا شیگلا فلکسنری، ۱۰ تا شیگلا بوئیدی و ۱۴ تا شیگلا سونئی و ۲ تا شیگلا دیسانتری بررسی شدند. پس از تأیید وجود شیگلا (۱۰)، به پیشنهاد سازمان (CLSI)، Clinical and Laboratory Standard Institute به منظور تعیین الگوی حساسیت از روش انتشار دیسک (کربی بوئر) استفاده گردید (۱۱).

آنتی بیوگرام به روش دیسک در آگار (کربی بوئر):

تهیه سوسپانسیون میکروبی با کدورت معادل ۰/۵ مک فارلن و تلقیح با سوآب پنهانی استریل بر روی پلیتی حاوی محیط مولر هیتون آگار، و سپس قرار دادن ۱۲ دیسک آنتی بیوتیک آمپی سیلین، سفالوتین، نالیدیکسیک اسید، کلرامفینیکل، کاتامايسین، تراسایلکلین، سفیکسیم، سپروفلوکساسین، سفتریاکسون، سفتی زوکسیم، توبرامايسین و کوتزیموکسازول (شرکت مست) از قرار ۶ دیسک در هر پلیت، طبق روش کربی بوئر انجام گردید.

تهیه توکسین:

مقداری از ارگانیسم را در لوله آزمایش حاوی ۷ ml از محیط BHI کشت داده، ۲۴ ساعت در بن ماری متحرک با دور ۱۸۰ در دقیقه قرار داده و سپس آنرا با دور ۳۵۰۰ RPM سانتریفوژ نموده مایع رویی را از فیلتر میلی پور ۰/۲۲ ml عبور داده و در ویال های مخصوص تقسیم نموده تا برای انجام آزمایش مورد استفاده قرار گیرند.

طریقه کشت و زیاد کردن سلول ها:

این سلول ها را می توان در بطری های مخصوص کشت سلولی به هر اندازه کشت داد. وقتی که یک لایه سلولی از آن تهیه شد باید سلول ها را تریپسینیزه نموده و به منظور

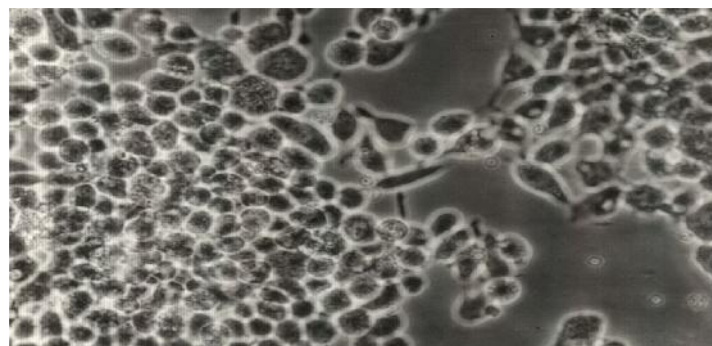
توزیع سوش های توکسین زا و غیر توکسین زا در جدول ۱ نشان می دهد از ۲۰ سوش قدیمی ۳ تا و از ۶۰ سوش جدید ۶ تا توکسین زا بودند و توکسین زائی در سوش های قدیمی احیاء شده و سوش های جدید اختلافی را نشان نمی دهد

($p=0.54$)

مجاورت با توکسین باکتری پس از ۲۴ ساعت دچار تغییر دیواره سلولی شده و حدود ۱۱٪ از سلول ها از حالت دوکی بصورت گرد درآمدند که نشانه خاصیت سیتو توکسیستی است (تصاویر ۱ و ۲). از سوش های توکسین زا ۴ تا شیگلا سونئی، ۴ تا شیگلا فلکسنری، یکی شیگلا دیسانتری است. سوش های شیگلا بولوئیدی خاصیت توکسین زائی نداشتند.



تصویر ۱: سلول های HeLa قبل از مجاورت با توکسین باکتری



تصویر ۲: سلول های HeLa پس از مجاورت با توکسین باکتری

الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی سوش های توکسین زا و غیر توکسین زای ایزوله شده از نمونه های کلینیکی و ذخیره وجود نداشت.

بالاترین میزان مقاومت در هر دو گروه مربوط به آمپی سیلین و تتراسایکلین بوده، و بالعکس به سفتی زوکسیم و سفیکسیم بیشترین حساسیت را داشته اند (جدول ۳).

با بررسی های انجام شده روی سوش های توکسین زا و علائم بالینی بیماران، مشاهده شد که در تمام بیماران آلوده با این نوع میکروب ها حالت تب و وجود خون در مدفوع از علائم اختصاصی آنها می باشد (جدول ۲).

نتایج بدست آمده نشان داد که اختلاف معنی داری میان

جدول ۱: توزیع سوش های توکسین زا در میان سوش های ایزوله و ذخیره

| P Value* | جمع | توکسین منفی | | توکسین مثبت | | نوع سوش |
|----------|----------|-------------|-----------|-------------|----------|----------------|
| | | (درصد) | تعداد | (درصد) | تعداد | |
| 0/۵۴ | ۲۰ (۱۰۰) | | ۱۷ (۸۵) | | ۳ (۱۵) | سوش های ذخیره |
| | ۶۰ (۱۰۰) | | ۵۴ (۹۰) | | ۶ (۱۰) | سوش های ایزوله |
| | ۸۰ (۱۰۰) | | ۷۱ (۸۸/۸) | | ۹ (۱۱/۲) | جمع |

*آزمون کای دو

جدول ۲: بررسی ارتباط خاصیت تخریب سلولی ایزوله های شیگلا با تب و خون مدفعع

| تخریب سلولی | وجود خون در مدفعع | ایجاد تب | نوع سوش | شماره سوش ها |
|-------------|-------------------|----------|----------------|--------------|
| + | + | + | شیگلا سوئی | ۲۳ |
| ++ | + | + | شیگلا دیستاتری | ۳۱ |
| +++ | + | + | شیگلا فلکسنری | ۳۳ |
| + | + | + | شیگلا فلکسنری | ۵۶ |
| + | + | + | شیگلا فلکسنری | ۷۸ |
| + | + | + | شیگلا فلکسنری | ۸۰ |

جدول ۳: الگوی مقاومت آنتی بیوتیک در میان سوش های ایزوله و ذخیره

| P Value | سوش ذخیره n=60 | | سوش ایزوله n=20 | | نوع آنتی بیوتیک |
|---------|----------------|-------|-----------------|-------|-----------------|
| | (درصد) | تعداد | (درصد) | تعداد | |
| >0/۹** | . | (۰) | ۲(۳/۳) | | سفیکسیم |
| =0/۴۴** | ۱۵ | | ۸(۱۳/۳) | | سپروفلوکساسین |
| =0/۷۲** | ۲(۱۰) | | ۹(۱۵) | | نالیدیکسیک اسید |
| =0/۴۹* | ۵(۲۵) | | ۲۰(۳۳/۳) | | کانا مايسين |
| =0/۱۶* | ۷(۳۵) | | ۳۲(۵۳/۳) | | کلام فنیکل |
| =0/۱۰** | ۱۴(۷۰) | | ۵۲(۸۶/۷) | | آمچی سلین |
| =0/۰۰۱* | ۷(۳۵) | | ۴۵(۷۵) | | کوتريموموكسازول |
| =0/۰۰۱* | ۸(۴۰) | | ۴۸(۸۰) | | تراسایکلین |
| =0/۵۹** | ۱۵ | | ۱۰(۱۶/۷) | | سفتریاکسون |
| >0/۹** | ۱۵ | | ۵(۸/۳) | | سفالوتین |
| >0/۹** | . | (۰) | ۲(۳/۳) | | سفتی زوکسیم |
| >0/۹** | ۱۵ | | ۵(۸/۸) | | توبرامايسين |

*آزمون کای دو

**آزمون فیشر

انسانی هستند پوشیده نیست با وجود مطالعات زیادی که در این زمینه صورت گرفته باز هم علل بسیاری از اسهال های

بحث
این مسئله که باکتری ها مهم ترین عامل در بروز اسهال های

Gyles (۱۹ و ۲۰) توضیحاتی درباره ترشحات مایع توکسینی (۲۱) و تغییرات التهابی در روده خرگوش دارند (۲۲). سرانجام با خالص سازی شیگلا توکسین (۲۳-۲۴) و نقش این توکسین پروتئینی در تظاهرات بالینی بیماری مشخص شد و این واقعیت که اگزو توکسین در واقع می‌تواند مسئول شدت بیماری شود پذیرفته شد (۲۵). در ادامه تحقیقات مشاهده شد که سوش‌های غیرشیگلا (غیر دیسانتری) شیگلا تولید توکسینی مشابه توکسین تولید شده توسط *S. dysenteriae* می‌کنند (۲۶ و ۲۷). در این مطالعه مشخص شد که شدت توکسین زائی و قدرت توکسین‌ها در سوش‌های مختلف متفاوت است و البته این نتیجه وقتی بیشتر مشخص شد که بطور همزمان سوش‌های توکسین زا را در لاین سلولی ایجاد شده در خفره‌های میکروتیتر تست شد و مشاهده شد که درصد تخریب سلول‌ها در شرایط یکسان یکی نیست و بیشترین میزان تخریب مربوط به سوش شماره ۳۳ یعنی شیگلا فلکسنری بود. در مورد استفاده از میکروتیتر نیز در انجام آزمایشات توکسین زائی نسبت به لوله حاوی لاین سلولی (۲۸ و ۲۹) نیز مزایایی از جمله ایجاد شرایط همزمان و یکسان و سهولت کار مطرح است. موضوع قابل توجه دیگر این است که نتایج درمورد قدرت توکسین زائی در سوش‌های قدیمی احیاء شده و سوش‌های جدید و همچنین الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی سوش‌های توکسین زا و غیر توکسین زا، اختلافی را نشان نداد ($P > 0.05$) و مشخص شد که بین دو فاکتور توکسین زائی سوش‌های ایزوله و ذخیره اختلاف معنی‌داری وجود ندارد. نتیجه اینکه سوش‌ها پس از احیاء در محیط بویون BHI خاصیت بیماریزائی و توکسین زائی و مقاومت خود را حفظ می‌کنند. Koh و همکاران در مالزی نشان دادند تمامی سوش‌های شیگلا به کانامایسین، سفتراکسون و سپروفلوکساسین حساس بودند، در حالیکه سویه‌های ایزوله در تحقیق ما به این سه آنتی بیوتیک بترتیب ۳۳٪، ۷٪ و ۳٪ مقاومت نشان دادند (۳۰).

ناشناخته باقی مانده است. اهمیت نسبی هر دسته از باکتری‌ها در بوجود آوردن این عارضه در نقاط مختلف دنیا مهم است، چون جدا کردن میکروب‌های پاتوژن در بین میکروب‌های بیشمار موجود کار ساده‌ای نیست (۱). با توجه به این مسئله که یکی از عوامل عمدۀ مرگ و میر اطفال در کشورهای در حال توسعه و حتی کشورهای پیشرفته را اسهال تشکیل می‌دهد و از طرف دیگر میزان مرگ و میر اطفال یک شاخص مهم بهداشتی است که از روی آن می‌توان بهداشت یک جامعه را ارزیابی نمود. بنابراین برای بهبود بهداشت و کنترل عوامل مولد اسهال برای کاستن میزان مرگ و میر اطفال و حتی بزرگسالان نیاز به مطالعه ارگانیسم‌های مولد اسهال است (۴ و ۱۳). مطالعات انجام شده در ایران نشان داده که با کشت مدفعه در ۳۵٪ (۱۹) متوسط در ۲۵ درصد) از موارد اسهال می‌توان یک میکروب بیماری زا را جدا نمود (سالمونلا، شیگلا و پاتوژنیک *E.coli*) و تقریباً در ۷۵٪ از موارد اسهال نمی‌توان عامل میکروبی برای اسهال پیدا کرد (۱۶ و ۸). در راستای اهداف بالا در این تحقیق بررسی تولید اگزو توکسین پروتئینی از سوش‌های شیگلا و الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی آنها مورد نظر بوده است. فراوانی سوش‌های

جمع آوری شده بدین صورت است:

S. dysenteriae < *S. boidy* < *S. sonnei* < *S. flexneri*

که این نتایج هماهنگی کامل با بررسی‌های انجام شده توسط Murray و همکاران (۱۷) داشت، آنها عنوان کردند که در کشورهای در حال توسعه فراوانی سوش *S. sonnei* بیشتر است. کشورهای صنعتی فراوانی سوش *S. sonnei* درمورد تولید اگزو توکسین و اهمیت آن باید یادآور شویم که تا سال ۱۹۰۳ تصور می‌شد که فقط سوش‌های شیگلا دیسانتری نوع یک تولید اگزو توکسین می‌کنند که ایجاد فلچ عضو می‌کند که این توکسین‌های عمل کننده heat-labile هستند و با سولفات آمونیوم رسوب می‌کنند و بدینوسیله از گروه heat-stable جدا می‌شوند

یوکاریوت باعث تخریب سلول و نهایتاً گردشدن سلول‌های دوکی شکل می‌شوند و با شمارش نسبی سلول‌های تخریب شده میزان تأثیر سیتوتوکسین‌ها بررسی می‌شود. همچنین توکسین زا بودن و یا نبودن سوشهای شیگلا، تأثیری بر الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی آنها ندارد.

تقدیر و تشکر

این مقاله نتیجه طرح تحقیقاتی مصوب مرکز تحقیقات مقاومت‌های میکروبی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران به شماره قرارداد ۱۲۹۴۱ مورخ ۹۰/۲/۱۳ می باشد.

همچنین بیشترین مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک‌های استرپتومایسین با ۶۷/۵٪، تراساکلین با ۴۰٪ و کوتريموکسازول با ۳۷/۵٪ بدست آمد. در حالیکه نتایج مابالاترین مقاومت را نسبت به تراساکلین با ۸۰٪ و کوتريموکسازول با ۷۵٪ نشان داد. بعلاوه مشاهده شد که تفاوتی میان الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی سوش‌های ایزوله و سوش‌های ذخیره وجود ندارد.

نتیجه گیری

در کل تکنیک کشت سلولی روشی مناسب و تائید شده برای اندازه گیری اگروتوکسین‌های سیتوتوکسیک می‌باشد. این سیتوتوکسین‌ها با مهار سنتز پروتئین‌های سلول‌های

References

1. www.who.int/healthinfo/global_burden_disease/GBD_report_2004.
2. Kotloff KL, Winickoff JP, Ivanoff B, Clemens JD, Swerdlow DL, Sansonetti PJ, and et al. Global burden of *Shigella* infections: implications for vaccine development and implementation of control strategies. Bull World Health Organ 1999; 77:651-66.
3. Center for Disease Control and Prevention. National antimicrobial resistance monitoring system for enteric bacteria: Human isolates final report 2004. Atlanta: Center for Disease Control and Prevention (US) ,Department of Health and Human Services; 2007.
4. Soltan Dallal MM. Bacterial diarrheal infections and mechanisms of their pathogenicity. Nabz 1995;5:48-52.
5. Gunnar N Schroeder, Hubert Hilbi. Molecular pathogenesis of *Shigella* spp.: Controlling host cell signaling, invasion, and death by type III secretion. Clin Microb 2008; 21: 134–156.
6. Sack DA , Lyke C, McLaughlin C, Suwanvanichkij V. Antimicrobial resistance in shigellosis, cholera and campylobacteriosis. WHO/CDS/CSR/DRS/ 2001;8:21-30.
7. Barari Savadkoohi R, Kachu Ahmadpur M. Prevalence of shigella strains and microbial resistance patterns in pediatric hospitals generally Amir Cola - Northern Iran. Iran J Pediatr 2007; 17:118-122.
8. Moezardalan K, Zali MR, Soltan- Dallal MM, Hemami MR, Salmanzadeh-Ahrabi S. Prevalence and pattern of antimicrobial resistance of shigella species among patients with acute diarrhoea in Karaj, Tehran, Iran. J Health Popul Nutr 2003; 21:96-102.
9. Soltan Dallal MM, Ranjbar R, Pourshafie MR. The study of antimicrobial resistance among shigella flexneri strains isolated in Tehran,Iran. J Pediatr Infec Dis 2011; 6:125–129.
10. Baron EJ, Feingold SM. 1990, Methods for identification of etiologic agents of infectious diseases In: Baily and Scott's diagnostic microbiology.8th ed. Mosby Company: USA, 1990. p. 363-81.
11. Clinical and Laboratory Standard Institute. Performance Standards for Antimicrobial Disk Susceptibility Tests. Fifteen Information Supplement. 2005; 25: 15-100.
12. Donta TA. Detection of heat labile E coli enterotoxin with the use of adrenal cell in tissue culture. Science 1976; 183: 334-336.

13. Prado D, Cleary TG, Pickering LK, Ericsson CD, Bartlett AV, Dupom H L and et al. The relationship between production of cytoxin and clinical features in Shigellosis. *The Journal of Infection Disease* 1986; 154:149-154.
14. Gizachew Y, Challa N, Afework K. A five-year antimicrobial resistance pattern observed in shigella species isolated from stool samples in Gondar University Hospital, northwest Ethiopia. *Ethiop J Health Dev* 2006;20:194-198.
15. Soltan Dallal MM, Khorramizadeh MR , Moezardalan K. Occurrence of enteropathogenic bacteria in children under 5 years with diarrhoea in south Tehran. *Eastern Mediterranean Health Journal* 2006 ;12:792-797.
16. Jafari F, Shokrzadeh L, Hamidian M, Salmanzadeh-Ahrabi S , Zali MR. Acute diarrhea due to enteropathogenic bacteria in patients at hospitals in Tehran. *Jpn J Infect Dis* 2008;61: 269-273.
17. Murray PR, Rosenthal KR, Pfaller MA. Enterobacteriaceae In:Medical microbiology. 6th ed. 2009.P.301-316.
18. Niyogi SK, Vargas M, Vila J. Prevalence of the sat, set and sen genes among diverse serotypes of shigella flexneri strains isolated from patients with acute diarrhoea. *Clin Microbiol Infect* 2004;10:574-576.
19. Vargas M, Gascon J, Jimenez De Anta MT, Vila J. Prevalence of shigella enterotoxins 1 and 2 among shigella strains isolated from patients with traveler's diarrhea. *J Clin Microbiol* 1999;37:3608-3611.
20. Gyles CL. Shiga toxin-producing Escherichia coli: an overview. *J Anim Sci* 2007;85:E45-62.
21. Kadaoui KA, Corthésy B. Secretory IgA mediates bacterial translocation to dendritic cells in mouse Peyer's patches with restriction to mucosal compartment. *J Immunol* 2007; 179:7751-7757.
22. Kozlov YV, Chernaia MM, Fraser ME, James MN. Purification and crystallization of Shiga toxin from *Shigella dysenteriae*. *J Mol Biol* 1993 20;232:704-706.
23. O'Brien AD, LaVeck GD, Thompson MR, Formal SB .Production of *Shigella dysenteriae* type 1 like cytotoxin by E coli. *J Infect Dis* 1982, 146: 763-769.
24. Olsnes S, Eiklid K. Isolation and characterization of *Shigella Shigae* Cytotoxin. *J Biol Chem* 1980; 225: 284-9.
25. Cimolai N, Trombley C. Low frequency of high level Shiga-like toxin production in enteropathogenic *Escherichia coli* 0 serogroups. *Eur J Pediatr* 1992;151:147.
26. Niyogi SK, Vargas M, Vila J. Prevalence of the sat, set and sen genes among diverse serotypes of *Shigella flexneri* strains isolated from patients with acute diarrhoea. *Clin Microbiol Infect* 2004;10:574-576.
27. Farfán MJ, Garay TA, Prado CA, Filliol I, Ulloa MT, Toro CS. A new multiplex PCR for differential identification of *Shigella flexneri* and *Shigella sonnei* and detection of *Shigella* virulence determinants. *Epidemiol Infect* 2010;138:525-33.
28. Gentry MK, Dalrymple JM. Quantitative microtiter cytotoxicity assay for *Shigella* toxin. *Journal of Clinical Microbiology*1980; 12: 361-366.
29. Bouzari S, Varghese A. Cytolethal distending toxin (CLDT) production by enteropathogenic *Escherichia coli* (EPEC). *FEMS Microbiol Lett* 1990;59:193-198.
30. Koh XP, Chiou CS, Ajam N, Watanabe H, Ahmad N, Thong KL. Characterization of *Shigella sonnei* in Malaysia, an increasingly prevalent etiologic agent of localshigellosis cases.*BMC Infect Dis* 2012;12:122.