## استمارة مستخلصات رسانل واطاريح الماجستير والدكتوراه في جامعة البصرة

اسم الطالب: ابراهيم حسن مظلوم الكلية: الطب البيطري

اسم المشرف: أ.م.د. رشا منذر عثمان القسم: فرع الاحياء المجهرية والطفيليات

> الشهادة: الماحستير التخصص: احياء مجهرية

عنوان الرسالة أو الأطروحة: رسم الشجرة التطورية لإصابات التهاب الضرع ألمسببه عن E.coli في محافظة البصرة

ملخص الرسالة اه الاطروحة

## الذلام

تعتبر هذه الدراسة الأولى من نوعها في العراق التي تتحرى توزيع المحراق التي تتحرى توزيع المحامل المقطورية عن أصول مختلفة الى مجمو علت تطورية رئيسية وفرعية ومقارنة انتشار هذه المجموعات الرئيسية والغرعية والمتاوية والمتابع الضرع السريري والتحت السريري في الابقار، الاغنام والماعز.

خلال فترة اربعة أشهر (تشرين الأول ٢٠١٦ - كانون الثاني (٣٠) كم جمع ١٨٠ عينة من الإيقار، الاغنام والماعز في مناطق مختللة من معاقظة البصرة. العينات التي تم اهذها تكونت من (٢٠) من الإيقار (التهاب الضرع تحت السريري (٣٠) والتهاب الضرع السريري (٣٠))، من الاعتام (التهاب الضرع تحت السريري (٣٠) والتهاب الضرع السريري (٣٠)] و(٢٠) من الماعز [التهاب الضرع تحت السريري (٣٠) والتهاب الضرع السريري (٣٠)].

خصت جميع العينلت عن رجود الدي عالى الرساط تقريقية (MacConkey sorbitol agam) والتخابية (MacConkey sorbitol agam) والتخابية (E.coli على ٣٠٠ عزلة (٤٠٠٣) من الذي الدير التخابية (المساط تقريقية (١٩٥٠) من عينات التهاب ضرع سريري والاعزلة (٥٠٠) من عينات التهاب ضرع تحت السريري في الإبقار، ٧ عزلة (٣٠.٨%) من عينك التهلب ضرع السريري و٥ عزلة (٧٧.٧٪) من عينك التهاب ضرع تحت السريري في الأعذام و٣ عزلة (٢٠.١%) من عينك التهلب ضرع تحت السريري في الماعز.

تم استخدام عده تقفيات في هذه الدراسة لتقييم وجود E.coli، وهذه التقفيات تشمل API 2D والتقنية الجزيئية (تفاحل البلمرة المتعدد). تثبير نتائج هذه التقنيات إلى عم وجود E.coli، غي عينتا لتهاب الضريري من الماعز، وأظهرت وجود اعلى نسبة من E.coli من عينت التهاب الضرع في الإنجاز من عينت التهاب الضرع في الأغنام. خضعت جميع عز لات E.coli الى اختبار (API 20 E) وعطت نتيجة ايجابية ٩ (٣٠٠) كـ

المتدوس عداسة جميع عزلات E.coli عزلات الحديد من المضدات الحيوية، بطريقة (التشار الفرص) - Kirby-Bauer عنظرية (التشار الفرص) - Kirby-Bauer عنظرية (التشار الفرص) - Kirby-Bauer عنظرية (التشار الفرص) - Namer عنظرية (التشار الفرص) - المتحدود الفرص المتحدود التشار الفرص) بينما أظهرت مقاومة و 🕏 الي novobiocin . ولظهرت بحضها مقاومة ٦٣.٣% إلى neomycin و. ٧٠.٢% إلى neomycin و ٧٣.٣.٣ إلى neomycin و (البحض الاخر كانت حساسة ٩٠ إلى w.٨٢.٣ فإلى neomycin و ٢٣.٣٪ إلى neomycin و ٧٣.٣.٣ إلى neomycin و ١٩.٣٠٪

عرضت عز لات E.coli لمنزيد من الدراسة باستخدام مجموعة مكونة من ثلاث بلانك لتتضغيم جدي د يديل وو وهي مولي ويقلع yjaA لاختبار تقاعل البلمرة المتحد لـ E.coli المتحد لـ E.coli الفتحد لـ الجرية مالاراسة المتحد عراقة عز لات E.coli عكوب على الجين المجاوز و وهم يُحتوي على الجين yjaA وكانت نسبة و ٥٠% تحتوي على المورثة TspE4.C2.

قسمت عز لات Ecoli على اربعة مجاميع فرعية. إظهرت النثانج أن معظم العز لات تغص المجموعة A حيث ضمت ١٤ عزلة (٢.٩٪ كان تشمي إلى المجموعة الفرعية 🗚 مولت المجموعة العزعية (٢.٩٪ من الناحية الاخرى المجموعة العاصمت عزلة (۲.۲%) موزعة للى مجموعين فرعية حيث كانت المجموعة الفرعية - B1 A عزلة (۸.۲.۸%) في حين ٦ عزلة (۳.۲.۷%) فررجت في المجموعة الفرعية (B1 و (عزلة (۳.۲.۷٪) مخصصة المجموعة الفرعية (۳.۲٪) مخصصة المجموعة (B1 تنتشي إلى المجموعة (B1 تنتمي إلى المجموعة (B1 تنتم الفرعية D1. لم يتم العثور على أي عز لات تنتمي إلى المجموعات الفرعية B2 وD2.

تحليل BLAST الذي تضمن تسلسلات ۲۰ من نائع تضميم PCR و TspE4.C2 و كان تحليل ومقارنة تسلسلات مومنو مع مراجع من التوكيوت المسلاك مومنو مقارب (11 سلالة فظهرت تغيرات في تسلس التوكيوتيوت و التعلق مع السلات موموع مق مراجع من التاج كالهرث تنتاج مسابق التوكيوت المسلالة فظهرت تغيرات في تسلس التوكيوتيوت و التعلق مع السلات موموع مقارب المسلال التوكيوت المسلمات التوكيوتيوت التعلق المسلمات التوكيوت التعلق المسلمات التوكيوت التعلق التعلق التوكيوت التعلق التوكيوت التعلق التعلق التوكيوت التعلق التعلق التعلق التعلق التوكيوت التعلق التعلق التعلق التعلق التوكيوت التعلق 

و علية فان الشهرة النطورية قد رسمت بـ استخدام تملسلات ٢٥ سلالة و ٦ سلالات من مراجع .E. منا 201 حيث لأحظت النتائج ان ٢٠% من السلالات توزعت في المجموعة A وتلبها المجموعة B1 التي ضمت ٣٣٪ من السلالات و 6% انضوت في المجموعة B2.

**College: Colleg of Veterinary** Dep.: Microbiology and Parasitology

Certificatte: Master Tital of Thesis: Phylogenetic Tree Constructed Amongst Mastitis Causing E.coli in Basra Province

Name of Student: Ibrahim H. Madhloom Name of Supervisor: Assist, Prof. Dr. Rasha M. Othman

Specialization: Microbiology

## Summary

This is the first study of its kind in Iraq which investigates the distribution of E.coli isolated from various origins into phylogenetic groups and sub phylogroups, and compare the prevalence of main phylogenetic groups and sub phylogroups. Also

this study was aimed to investigate the phylogenetic relationship and construction of phylogenetic tree of *E. coli* in relation to clinical and subclinical mastitis in cows, sheep and goats.

During a period of four months (October 2016 to January 2017), a total of 180 samples were collected from cows, sheep and goats in different regions of Basra province. These samples were collected from (60) cows [subclinical mastitis (30) and clinical mastitis (30)], (60) from sheep [subclinical mastitis (30) and clinical mastitis (30)] and (60) from goats [subclinical mastitis (30)] and clinical mastitis (30)].

All samples were screened for the presence of E. coli by cultured on differential media (MacConkey sorbitol agar) and selective media (EMB and Endo agars). A total of 30 (16.66 %) of suspected E. coli isolates were obtained; 7 (7.77%) from clinical mastitis and 9 (5.0%) from subclinical mastitis samples in cows; 7 (3.88%) from clinical mastitis and 5 (2.77%) from subclinical mastitis samples in sheep and 3 (1.66) from subclinical mastitis in goats

Many techniques were used in this study to evaluate the presence of E.coli, these techniques included the traditional bacteriological assays, commercial identification kit (API 20 E System) and molecular techniques (multiplex and conventional PCR). Results of these techniques indicated the absence of E. coli in clinical mastitis samples from goats and showed higher occurrence of E. coli in mastitic samples from cows than mastitic samples in sheep. All suspected E. coli isolates were tested by API 20 E system and 9 (30 %) were confirmed as E. coli.

All the isolates of E.coli were tested in at least 10 antibiotics to which they were subjected according the method of Kirby-Bauer (disk diffusion assay). All E. coli isolates were resistant (100%) to cefuroxime, cloxacillin and lincomycin, while they showed (90.0%) resistance to ampicillin and novobiocin. Some of the isolates showed (83.3%) resistance to tetracycline, (46.7%) to polymixin and (33.3%) to neomycin. Some E. coli isolates showed sensitivity (90.0%) to streptomycin, (86.7%) to cephalothin, (66.7%) to neomycin and (16.7%) to tetracycline. The E. coli isolates showed MDR at (6.66%).

E. coli were further examined by multiplex PCR technique using a set of three primers to amplify chuA, yjaA and TspE4.C2 fragment. The results revealed that 6.66% of the isolates were positive for chuA gene, 50% of isolates yielded amplification products with yjaA gene and 50% of isolates were positive for TspE4.C2 fragment.

E.coli isolates were assigned into four main groups and subgroups. The results showed that the most strains of group A (14 isolates, 46.7%) belonged to subgroup A<sub>0</sub> about (\(^1\) isolates, 20.0%), and (\(^1\) isolates, 26.7%) to A<sub>1</sub> subgroup. On the other hand, the results revealed that group A an equal B1, while group B1 (14 isolates, 46.7%) distributed into subgroup B11 included (8 isolates, 26.7%) and B12 about (3 isolates, 20.0%). In addition our results showed (1 isolate, 3.3%), assigned to B2 belonged to subgroup B23 and (1 isolate, 3.3%), fitted in D belonged to subgroup D1. No isolates were found to belong to subgroups B22 and D2.

BLAST analysis included sequenced of 25 PCR amplification products of genetic markers chua, yjaA and TspE4.C2 fragment of E. coli. After analyzing and comparing the obtained sequences with ECOR sequences, the results showed identity (92.0% to 98.3%) and eleven strains showed changes in nucleotides sequence. These strains were composed of MC17 belong chuA gene, strain MG15 belong yjaA gene and strains MC3, MC5, MC6, MC7, MS8, MC23, MC27, MC28 and MS30 belong TspE4.C2

So, the phylogenetic tree was constructed using sequences of 25 strains that belong to genetic markers and 6 strain that belong to ECOR. The results observed 60% from strains clustered into phylogroup A, 36% from strains belong to phylogroup B and 4% from strains assigned to phylogroup B2.