

استمارة مستخلصات رسائل 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: الماجستير

التخصص: احياء مجهرية

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

ملخص الرسالة أو الأطروحة

الخلاصة

تعتبر هذه الدراسة الأولى من نوعها في العراق التي تتحرى توزيع *E. coli* المعزولة من أصول مختلفة إلى مجموعات تطورية رئيسية و فرعية ومقارنة انتشار هذه المجموعات الرئيسية والفرعية كذلك هدفت هذه الدراسة إلى التحري عن علاقات الشوه وبناء الشجرة التطورية لـ *E. coli* المرتبطة بالتهاب الضرع السريري والثقت السريري في الإقار، الإغلام والماعز. خلال فترة اربعة اشهر (تشرين الأول ٢٠١٦ - كانون الثاني ٢٠١٧) تم جمع ١٨٠ عينة من الإقار، الإغلام والماعز في مناطق مختلفة من محافظة البصرة. العينات التي تم أخذها تكونت من (٦٠) من الإقار [التهاب الضرع تحت السريري (٣٠) والتهاب الضرع السريري (٣٠)]، (٦٠) من الإغلام [التهاب الضرع تحت السريري (٣٠) والتهاب الضرع السريري (٣٠)] و (٦٠) من الماعز [التهاب الضرع تحت السريري (٣٠) والتهاب الضرع السريري (٣٠)]. فحصت جميع العينات عن وجود *E. coli* بواسطة زرعاها على اوساط تفرقية (MacConkey sorbitol agar) واختابوية (EMB and Ando agars). تم الحصول على ٣٠٠ عزلة (٦٦.٦٦%) من *E. coli* المشوك بها: ٦ عزلة (٣.٣٣%) من عينات التهاب ضرع سريري و ٩ عزلة (٥.٠%) من عينات التهاب ضرع تحت السريري في الإقار، ٧ عزلة (٣.٨٨%) من عينات التهاب ضرع السريري و ٥ عزلة (٢.٧٧%) من عينات التهاب ضرع تحت السريري في الإغلام و ٣ عزلة (١.٦٦%) من عينات التهاب ضرع تحت السريري في الماعز. تم استخدام عدة تقنيات في هذه الدراسة لتقييم وجود *E. coli*، وهذه التقنيات تشمل API 20 E والتقنية الجزيئية (تفاعل البلمرة المتسلسل). تشير نتائج هذه التقنيات إلى عدم وجود *E. coli* في عينات التهاب الضرع السريري من الماعز، وأظهرت وجود اعلى نسبة من *E. coli* من عينات التهاب الضرع في الإقار من عينات التهاب الضرع في الإغلام. خضعت جميع عزلات *E. coli* إلى اختبار (API 20 E) وعطت نتيجة ايجابية ٩ (٣٠%) كـ *E. coli*.

اكتبرت حساسية جميع عزلات *E. coli* تجاه العديد من المضادات الحيوية، بطريقة (انتشار القرص) لـ Kirby-Bauer، حيث أظهرت بعض العزلات انماط المقاومة المتعددة لبعض للمضادات الحيوية بنسبة ٦.٦٦%. وكانت عزلات *E. coli* مقاومة ١٠٠% للمضادات cefuroxime، cloxacillin و lincomycin. بينما أظهرت مقاومة ٩٠% إلى novobiocin و ampicillin. وأظهرت بعضها مقاومة ٨٣.٣% tetracycline و ٤٦.٧% polymyxin و ٣٣.٣% إلى neomycin. والبعض الآخر كانت حساسة ٩٠% إلى streptomycin و ٨٦.٧% cephalothin و ٦٦.٧% إلى neomycin و ٦٦.٧% إلى tetracycline.

عرضت عزلات *E. coli* لمزيد من الدراسة باستخدام مجموعة مكونة من ثلاث باندات لتضخيم جين *chua* و جين *yjaA* وقطعة TspE4.C2 لاختبار تفاعل البلمرة المتسلسل لـ *E. coli*. أظهرت النتائج ان ٦.٦٦% من هذه عزلات *E. coli* تحتوي على الجين *chua* و ٥٠% تحتوي على الجين *yjaA* وكانت نسبة و ٥٠% تحتوي على العوزة TspE4.C2.

قسمت عزلات *E. coli* إلى اربعة مجاميع رئيسية ومجاميع فرعية. أظهرت النتائج أن معظم العزلات تخص المجموعة A، حيث ضمت ١٤ عزلة (٤.٦٧%) تنتمي إلى المجموعة الفرعية A₀ حوالي ٦ عزلة (٢.٠%) و ٨ عزلة (26.7%) الضمت إلى المجموعة الفرعية A₁. من الناحية الأخرى المجموعة B1 ضمت ١٤ عزلة (٤.٦٧%) مزعة إلى مجموعتين فرعية حيث كانت المجموعة الفرعية B1 ٨ عزلة (٢.٦٨%) في حين ٦ عزلة (٢.٠%) ادرجت في المجموعة الفرعية B1₁. بالإضافة إلى ذلك أظهرت نتائج ١ عزلة (٣.٣%) مخصصة المجموعة B2 تنتمي إلى المجموعة الفرعية B2₁ و ١ عزلة (٣.٣%) في المجموعة D تنتمي إلى المجموعة الفرعية D₁. لم يتم العثور على أي عزلات تنتمي إلى المجموعت الفرعية B2₂ و D₂.

تحليل BLAST الذي تضمن تسلسلات ٢٥ من ناتج تضخيم PCR للجينات *chua*، *yjaA* و TspE4.C2. وكان تحليل ومقارنة تسلسلات مع تسلسلات مجموعة مراجع *E. coli* أظهرت نتائج نسبة تشابه (٩٢%-٩٨.٣%) وأن 11 سلالة أظهرت تغيرات في تسلسل النيوكليوتيدات. وتتألف هذه السلالات من MC17 تخص الجين *chua* سلالة MG15 تخص الجين *yjaA* السلالات MC3، MC5، MC6، MC7، MS8، MC23، MC27، MC28 و MS30 تخص العوزة TspE4.C2.

وعلى غان الشجرة التطورية قد رسمت باستخدام تسلسلات ٢٥ سلالة و ٦ سلالات من مراجع *E. coli*. حيث أُلحظت النتائج ان ٦٠% من السلالات توزعت في المجموعة A₀ وأتتباها المجموعة B1 التي ضمت ٣٦% من السلالات و ٤% انضوت في المجموعة B2.

College: Colleg of Veterinary

Name of Student: Ibrahim H. Madhloom

Dep.: Microbiology and Parasitology

Name of Supervisor: Assist. Prof. Dr. Rasha M. Othman

Certificatte: Master

Specialization: Microbiology

Titel of Thesis: Phylogenetic Tree Constructed Amongst Mastitis Causing *E. coli* in Basra Province

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; ٦ (٣.٣٣%) 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 polymyxin 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 A₀ about (٦ isolates, 20.0%), and (٨ isolates, 26.7%) to A₁ 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 (٦ isolates, 20.0%). In addition our results showed (1 isolate, 3.3%), assigned to B2 belonged to subgroup B2₁, 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 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 fragment.

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.