

التحري عن وجود الجين *uidA* والجين *ureA* في كل من بكتيريا *Escherichia coli* و *Klebsiella pneumoniae* المعزولة من حصى المرارة والحصى البولية والقناة الهضمية باستخدام تقنية التضاعف السلسلي لانزيم بلمرة الدنا

مثنى بديع فرحان* علي صالح الجبوري** اباد محمد علي العبيدي***

*جامعة الانبار - كلية التربية للبنات

** جامعة تكريت - كلية العلوم

*** جامعة النهريين - كلية العلوم

تاريخ الاستلام: 2012/2/26 تاريخ القبول: 2012/7/15

الخلاصة :

جمعت العزلات البكتيرية من مستشفى الرمادي التعليمي من مجموع كلي للعينات التي شملت 65 عينة حصى مرارة و 42 عينة من الحصى البولية و 8 عينات برازية وقد شملت عزلات بكتيريا *Escherichia coli* 26 عذلة (12 عذلة من حصى المرارة و 10 عزلات من الحصى البولية و 4 عزلات من القناة الهضمية) اما عزلات بكتيريا *Klebsiella pneumoniae* فشملت 14 عذلة (4 عزلات من حصى المرارة و 6 عزلات من الحصى البولية و 4 عزلات من القناة الهضمية) وقد بينت النتائج امتلاك جميع عزلات بكتيريا *E. coli* المعزولة من حصى المرارة والحصى البولية والقناة الهضمية لجين *uidA* المسؤول عن التشفير لانزيم بيتا-كلوكورونيداز وعدم امتلاكها لجين *ureA* المسؤول عن التشفير لانتاج انزيم اليورياز في حين لم تظهر عزلات بكتيريا *K. pneumoniae* التي تم اختيارها عشوائيا وجود الجين *uidA* لكن اظهرت جميع عزلاتها وجود الجين *ureA*.

كلمات مفتاحيه : الجين *uidA* ، الجين *ureA* ، *Escherichia coli* ، *Klebsiella pneumoniae* ، تقنية التضاعف السلسلي لانزيم بلمرة الدنا

المقدمة

من البكتيريا المعزولة من ثلاثة بيئات من جسم الانسان وهي بيئة حصى المرارة وحصى الجهاز البولي والقناة الهضمية والكشف عن وجود الجين *uidA* الذي له دور مهم لانتاج انزيم بيتا-كلوكورونيداز والجين *ureA* وهو احد الجينات التركيبية المهمة لانتاج انزيم اليورياز .

المواد وطرائق العمل :

عزل وتشخيص البكتيريا : عزلت كل من بكتيريا *E. coli* و *K. pneumoniae* من عينات حصى المرارة والحصى البولية والقناة الهضمية من مستشفى الرمادي التعليمي للفترة من 2010/5/24 الى 2011/3/17 ، شخصت العزلات البكتيرية بالاعتماد على مصنف بريكي (9) وما تم إجرائه وفق (10) لغرض تأكيد تشخيص البكتيريا. وقد شملت العزلات البكتيرية 26 عذلة لبكتيريا *E. coli* تمثلت ب 12 عذلة من حصى المرارة و 10 عزلات من الحصى البولية و 4 عزلات من القناة الهضمية (عينات برازية) ، اما بكتيريا

ان لبكتيريا *Escherichia coli* الدور الرئيسي بشكل غير مباشر في بداية تكوين نواة حصى الصبغة البنية والجزء الصبغي ان وجد لبعض الانواع الاخرى من حصى المرارة من خلال انتاجها انزيم بيتا كلوكورونيداز B-glucuronidase (6,5,4,3,2,1) . اما فيما يخص الحصى البولية فقد تم اكتشاف دور البكتيريا في تكون حصى الكلية او القناة البولية منذ عام 1901 م (7) ، وتكون البكتيريا المنتجة لانزيم اليورياز دور في وجودها مرافقة لبعض انواع الحصى البولية كالحصى التي تحتوي على الستروفيت *Struvite* وapatite carbonate وammonium urate وapatite carbonate وammonium urate اذ ان انزيم اليورياز له دور مهم في تكوين بعض من هذه الحصى البولية (8) . ان بكتيريا *E. coli* هي اكثر البكتيريا المعوية التي يتم عزلها من حصى المرارة والحصى البولية والقناة الهضمية وتاتي بالمرتبة الثانية غالبا بكتيريا *K. pneumoniae* (8,1) لذلك شملت دراستنا كل من هذين النوعين

المجهز من شركة Applied Biosystem موديل 2700 كما موضح بالجدول(1). البادئات الخاصة لبكتيريا *E. coli* تم اجراء تفاعل الـ PCR مع جميع عزلات هذه البكتيريا البالغ عددها 26 عزلة وثلاثة عزلات من بكتيريا *K. pneumoniae* المعزولة من حصى المرارة والحصى البولية والقناة الهضمية , اما البادئات الخاصة لبكتيريا *K. pneumoniae* فقد تم اجراء تفاعل الـ PCR مع جميع عزلات هذه البكتيريا البالغ عددها 14 عزلة وثلاثة عزلات من بكتيريا *E. coli* المعزولة من حصى المرارة والحصى البولية والقناة الهضمية .

الترحيل الكهربائي في هلام الاكاروز : اجري الترحيل الكهربائي في هلام الاكاروز لكل من نواتج الـ PCR مع بادئات *uidA* الخاصة لجين *UAR/UAL* و *UAL900/UAL754* بتركيز 2% لهلام الاكاروز والدليل الحجمي 100 bp المجهز من شركة بروميكا , اما مع بادئات جين *ureA* فاستخدم تركيز 1.5% لهلام الاكاروز واستخدم الدليل الحجمي 100bp المجهز من شركة بروميكا , وقد استخدم لجميع حالات الترحيل الكهربائي تيار كهربائي بفرق جهد وقدره 5 فولت لكل سنتيمتر واحد من طول حوض الترحيل وبعد انتهاء الترحيل الكهربائي تم تصوير حزم الدنا الجينومي الهدف المرحلة في هلام الاكاروز باستخدام جهاز تصوير حزم الدنا بواسطة الاشعة فوق البنفسجية Gel documentation المجهز من شركة Major Science.

K. pneumoniae فقد شملت 14 عزلة بكتيرية تمثلت بـ 4 عزلات من حصى المرارة و 6 عزلات من الحصى البولية و 4 عزلات من القناة الهضمية (عينات برازية).

استخلاص الدنا الجينومي : استخلصت عينات الدنا الجينومي للعزلات البكتيرية لبكتيريا *E. coli* و بكتيريا *K. pneumoniae* باستخدام عدة استخلاص الدنا الجينومي للبكتيريا السالبة لصبغة جرام المنتجة من قبل شركة بروميكا (Promega), وقد تم حساب تركيز الدنا بواسطة جهاز *QuantiFluor™-PHandheld* Fluorometer المجهز من شركة بروميكا .

البادئات المستخدمة : استخدمت البادئات النوعية المجهزة من شركة Alpha DNA للكشف عن بعض جينات الضراوة الخاصة لكل من بكتيريا *E. coli* و *K. pneumoniae* وهي الجين *uidA* المسؤول عن التشفير لكل من انزيمي بيتا-كلوكيورونيداز والجين *ureA* المسؤول عن التشفير لانزيم اليورياز كما موضح في الجدول (1) .

التفاعل السلسلي لانزيم بلمرة الدنا (PCR) : اجري هذا الاختبار في مختبرات قسم علوم الحياة التابع لكلية التربية للبنات-جامعة الانبار وحسب توصيات الباحثين (11,12,13) لعمل مزيج تفاعل الـ PCR باستخدام بادئات نوعية للكشف عن كل جين لكل من بكتيريا *E. coli* و *K. pneumoniae* المعزولة من حصى المرارة والحصى البولية والقناة الهضمية بالاضافة الى استخدام البرنامج الحراري الخاص بجهاز المبلر الحراري Thermal Cycler

الجدول (1): البادئات النوعية ومواقع الجين الهدف الخاصة لكل من بكتيريا *E. coli* و *K. pneumoniae* مع البرنامج الخاص لجهاز المبلر الحراري وحسب البادئات المستخدمة.

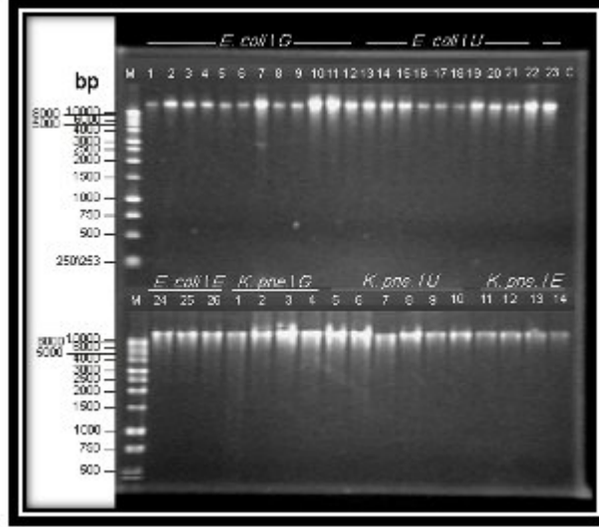
المصدر	حجم الحزم الناتجة (bP)	برنامج جهاز المبلر الحراري			الجين الهدف والبكتيريا	تسلسل القواعد 5→3	اسم البادئ
		الدورات	الوقت	درجة الحرارة			
11	147	1	5 د	95 °م	<i>uidA</i> <i>E. coli</i>	AAAACGGCAAGAAAAAGCAG ACGCGTGGTTACAGTCTTGCG	<i>UAL754</i> <i>UAR900</i>
		30	(25, 30, 55) ثا	(72, 55, 95) °م			
		1	10 د	72 °م			
12	147	1	10 د	94 °م	<i>uidA</i> <i>E. coli</i>	TGGTAATTACCGACGAAAACGGC ACGCGTGGTTACAGTCTTGCG	<i>UAL</i> <i>UAR</i>
		36	(1,1,1) د	(72, 58, 94) °م			
		1	1 د	72 °م			
13	337	1	5 د	94 °م	<i>ureA</i> <i>K. pneumoniae</i>	GCTGACTTAAGAGAACGTTATG GATCATGGCGCTACCTA	<i>UreA-F</i> <i>Urea-R1</i>
		35	(30,30,60) ثا	(72,55,94) °م			
		1	1 د	72 °م			
13	337	1	5 د	94 °م	<i>ureA</i> <i>K. pneumoniae</i>	GCTGACTTAAGAGAACGTTATG GATCATGGCGCTACCTCA	<i>UreA-F</i> <i>Urea-R2</i>
		35	(30,30,60) ثا	(72,55,94) °م			
		1	1 د	72 °م			

Forward : F , Reverse : R / د: دقيقة , ثا: ثانية , °م : درجة مئوية .

النتائج والمناقشة :

حساب تركيزه مسبقا باستخدام جهاز QuantiFluor™-P Handheld Fluorometer المجهز من شركة بروميكا وكما موضح بالصورة (1) والتي استخدم فيها تركيز الدنا الخزين 100 n \ μl .

استخلاص الدنا (DNA) : تم التأكد من توحيد التراكيز لجميع عينات الدنا المستخلصة من عزلات بكتيريته *E. coli* البالغ عدده 26 عزلة و *K. pneumoniae* البالغ عددها 14 عزلة وذلك بعد اجراء التخفيف المطلوبة لتركيز الدنا الاصلي الذي تم ضبط



الصورة (1) ترحيل جينوم جميع العزلات البكتيرية لكل من بكتيريا *E. coli* و *K. pneumoniae*: C/معاملة سيطرة/M: الدليل الحجمي 1Kb G البكتيريا المعزولة من حصى المرارة / U: البكتيريا المعزولة من الحصى البولية / E: البكتيريا المعزولة من القناة الهضمية.

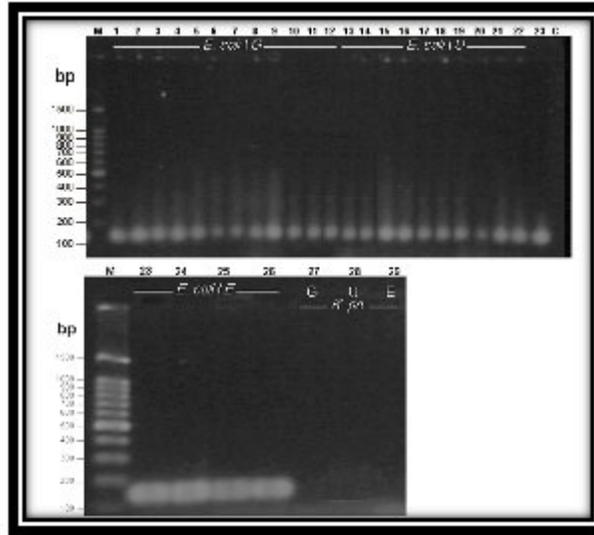
جين ال *uidA* (24,23,22) ومن جهة اخرى فان البادئ *UAL754* (Forward) يقع بين منطقة زوج القواعد النتروجينية 754 - 773 اما البادئ *UAR900* (Reverse) فيقع بين منطقة زوج القواعد النتروجينية 880 - 900 ويقع كل من هذين البادئين في منطقة جين ال *uidA* التي تشفر الى النهاية الامينية الطرفية (الاحماض الامينية القريبة من الطرف الاميني للانزيم) وبما ان جميع عزلات بكتيريا *E. coli* المعزولة من حصى المرارة وحصى القناة البولية والقناة الهضمية اعطت نتيجة ايجابية في ظهور الحزم المضاعفة باستخدام تقنية ال PCR وفي نفس الوقت اعطت بكتيريا *K. pneumoniae* نتيجة سلبية لظهور الحزم المضاعفة فان ذلك يدل على ان منطقة الهدف النهائية الطرفية الامينية لانزيم بيتا - كلوكيورونيداز لبكتيريا *E. coli* هي التي يشفر لها منطقة الهدف المحصورة لكل من البادئين المذكورين الخاصة لجين *uidA* وبالتالي فان هذه المنطقة تحتوي على تسلسلات فريدة Unique خاصة ببكتيريا *E. coli* وهذا ما اكده (22) عندما استعمل كل من البادئين *UAL754* و *UAR900* في مزيج تفاعلات ال PCR للكشف عن وجود جين *uidA* لمجموعة من البكتيريا المختلفة الاجناس والانواع والسلاطات والتي تضمنت من بينها بكتيريا *E. coli* و *K. pneumoniae* فظهرت نتائج الترحيل في هلام الاكاروز ظهور

الجين *uidA* : اظهرت جميع عزلات بكتيريا *E. coli* وجود جين *uidA* باستخدام البادئات (*UAR900|UAL754*) ويتضح باحتمالية كبيرة من الصورة (2) ان جين *uidA* لعزلات *E. coli* في هذه الدراسة هو جين كروموسومي وليس بلازميديا لذا فان صفة انتاج انزيم بيتا-كلوكيورونيداز صفة ثابتة لا تفقدها البكتيريا الحاوية على جيناتها وهذا واضح من خلال ان جميع عزلات بكتيريا *E. coli* قد اظهرت وجود حزم دنا المرحلة في هلام الاكاروز وبالتالي يمكن الاستدلال على ان هذه البكتيريا المعزولة هي بكتيريا تعود للنوع *E. coli* وهذا ما يعتمد عليه في الكثير من البحوث التي يتم من خلالها الاستدلال على وجود بكتيريا *E. coli* في العينات الماخوذة من نماذج مختلفة من الادرار او البراز او عينات المياه الملوثة وغيرها ما عدا السلالة البكتيرية المرضية *E. coli* O157:H7 التي تعطي نتيجة سالبة لوجود انزيم بيتا-كلوكيورونيداز(11,14,15,16,17,18,19,20,21).

اما في بكتيريا *K. pneumoniae* فينتضح من الصورة (2) عدم وجود جين ال *uidA* مما يعني ان هذه البكتيريا لا تمتلك الشفرة الوراثية الخاصة لانتاج انزيم بيتا-كلوكيورونيداز ويؤكد اغلب الباحثين في هذا المجال على عدم احتواء دنا بكتيريا *K. pneumoniae* سواء الدنا الكروموسومي او الدنا البلازميدي على

تكوين حصى المرارة وخصوصا حصى الصبغة البنية لكن هذا الجين لم يقتصر وجوده في عزلات حصى المرارة فقط وبالتالي لا يمكن اعتباره كصفة مميزة للبكتيريا المعزولة من حصى المرارة وهذا يعني ان هنالك احتمالية كبيرة جدا في ان نجد الشفرة الوراثية لجين *uidA* من اي عزلة بكتيرية لبكتيريا *E. coli* من اي مصدر سواء من داخل جسم الانسان او من اي بيئة من حوله وان وصول هذه البكتيريا التي تحمل هذا الجين الى المنطقة الصفراوية داخل جسم الانسان فانه سيكون عرضة اكثر للاصابة بحصى المرارة التي مصدرها بصورة غير مباشر بكتيريا *E. coli*.

حزم الدنا فقط في جميع عزلات بكتيريا *E. coli* و(4) سلالات من بكتيريا *Shigella spp.* في حين لم تظهر الحزم في جميع عزلات بكتيريا *K. pneumoniae* وباقي البكتيريا الاخرى مثل بكتيريا *Enterobacter aerogenes* , *Salmonella typhimurium* , *Citrobacter freundii* , *Aeromonas hydrophila* ... الخ . ويلاحظ من الصورة (2) ان جميع عزلات بكتيريا *E. coli* المعزولة من حصى المرارة او حصى القناة البولية او القناة الهضمية قد اعطت نتيجة موجبة جزئيا لوجود جين *uidA* وهذا يدل ان هذا الجين على الرغم من كونه المسؤول عن تكوين الشفرة الوراثية لانزيم بيتا-كلوكويرونيداز واشترك هذا الانزيم في



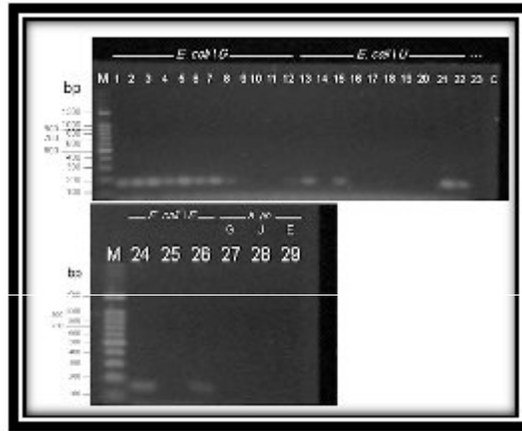
الصورة (2) تظهر وجود حزم الدنا الجينومي الهدف لجين *uidA* في بكتيريا *E. coli* باستخدام البادئين *UAR900 / UAL754* وعدم ظهور هذه الحزم في بكتيريا *K. pneumoniae* G/ البكتيريا المعزولة من حصى المرارة / U: البكتيريا المعزولة من الحصى البولية / E: البكتيريا المعزولة من القناة الهضمية/ C: معاملة سيطرة / M: الدليل الحجمي 100bp .

UAR900 (Reverse) فيقع بين منطقة زوج القواعد النتروجينية 880 – 900 ويقع كل من هذين البادئين في منطقة نسق القراءة المفتوح Open Reading Frame لجين الـ *uidA* (26,27) لذا فان منطقة الحزم المتضاعفة باستعمال البادئين *UAL* و *UAR* هي الى حد كبير تظهر بنفس الحجم الجزئي للحزم المتضاعفة عند استعمال البادئين *UAL754* و *UAR900* ومن خلال عدم ظهور حزم لعدد من عينات الدنا لعزلات بكتيريا *E. coli* هنالك احتمالية اختلاف تسلسل القواعد النتروجينية لقاعدة واحدة او اكثر ضمن تركيب جين الـ *uidA* ضمن المسافة الجينية الواقعة بين موقع الزوج القاعدي 739 والزوج القاعدي 773 لجين الـ *uidA* باستثناء زوج القواعد النتروجينية الثمانية ابتداء من من التسلسل 754 الى 761 وذلك لتشابه تسلسلات القواعد النتروجينية الثمانية الاولى من

اما نتائج استخدام البادئين *UAR / UAL* الخاصين لجين *uidA* فقد اعطت بكتيريا *E. coli* المعزولة من حصى المرارة وحصى القناة البولية والقناة الهضمية نسب 75% (9 عزلات من مجموع 12عزلة) و 40% (4 عزلات من مجموع 10 عزلات) و 50% (2 عزلة من مجموع 4 عزلات) بالنتابع كما موضح بالصورة (3) وقد بين الباحثين من خلال بحثهم انه لايد من استخدام عدد من البادئات النوعية تابعة لمجموعة البادئ المستخدم هنا للكشف عن وجود جين *uidA* في بكتيريا *E. coli* وهذه البادئات مثل *UAR900 / UAL754* , *UAR1939 / UAL1939b* , *UAR2105 / UAL2105b* , *UAR* , *UAL* وغيرها (25,22). ومن جهة اخرى فان البادئ *UAL* (Forward) يقع بين منطقة زوج القواعد النتروجينية 739 – 761 اما البادئ

لبكتيريا *K. pneumoniae* فان عينات الدنا لها لم تبدي وجود حزم الدنا في اختبار تقنية الـ PCR كما موضح بالصورة (3) وبالتالي فهذا يؤكد النتيجة التي حصلنا عليها باستخدام البادئين *UAL754* و *UAR900* وهذه النتيجة تطابق جميع البحوث التي اجراها الباحثين والمذكور قسم منهم اعلاه والتي تؤيد عدم امتلاك بكتيريا *K. pneumoniae* لجين *uidA* المسؤول عن انتاج الشفرات الوراثية الخاصة لتصنيع انزيم بيتا-كلوكيورونيداز .

البادئ *UAL754* وهي القواعد النروجينية (AAAACGGC) مع القواعد الثمانية الاخيرة من البادئ *UAL* بالتالي قد تكون هناك اختلافات على مستوى القواعد النروجينية المكونة للشفرات الوراثية التي تشفر لنفس الحامض الاميني خصوصا اذا ما علمنا ان اغلب الاحماض الامينية يمكن ان تكون لها اكثر من شفرة وراثية تشفر لها وقد يشير ذلك الاختلاف الى ان نسبة كبيرة جدا من بكتيريا *E. coli* تمتلك القدرة على انتاج انزيم بيتا-كلوكيورونيداز على الرغم من اختلاف سلالاتها لذلك فعلى الرغم من ان جين *uidA* سائدا في اغلب سلالات بكتيريا *E. coli* فلا يعني عدم ظهور الحزم باستخدام البادئين *UAL* و *UAR* في دراستنا هذه عدم وجود جين *uidA* لانه تم الكشف عن وجوده عند استخدام كل من البادئين *UAL754* و *UAR900* . اما بالنسبة



الصورة (3) تظهر وجود حزم الدنا الجينومي الهدف لجين *uidA* في بكتيريا *E. coli* باستخدام البادئين *UAL / UAR* وعدم ظهور هذه الحزم في بكتيريا *K. pneumoniae* / *G*: البكتيريا المعزولة من حصى المرارة / *U*: البكتيريا المعزولة من الحصى البولية / *E*: البكتيريا المعزولة من القناة الهضمية / *C*: معاملة سيطرة / *M*: الدليل الحجمي 100bp .

استعمال البادئين *ureAF* و *ureAR1* يعطي انطباع بانه عند استخدام البادئين *ureAF* و *ureAR1* فان البادئ *ureAF* قد وجد موقع الارتباط مع الدنا القالب لعينات الدنا لعزلات بكتيريا *K. pneumoniae* ونظرا لعدم ارتباط البادئ الاخر *ureAR1* فان ذلك سبب استهلاك لجهد انزيم Taq DNA Polymerase وفي نفس الوقت استهلاك اكثر للقواعد النروجينية نظرا لطول شريط الدنا الجديد المتكامل مع احد شريطي دنا الاصلية وبالتالي بما ان احد شريطي الدنا سيتضاعف عدده وليس كلا الشريطين لان واحد فقط من البادئين وهو *ureAF* وجد الموقع الذي سيتكامل ويرتبط معه مع احدى شريطي الدنا لذا فان منطقة الهدف للجين التي من المفروض انها ستتضاعف اصبحت غير محددة وبالتالي فان ذلك يكون على حساب عدد القطع المتضاعفة وعدم وصولها الى العدد المطلوب الذي يمكن من خلاله ملاحظة الحزم المتضاعفة بوضوح وهذا قد يكون سببا في عدم ظهور الحزم المتضاعفة بعد عملية تصويرها بالاشعة فوق البنفسجية . ان ظهور الحزم من قطع الدنا

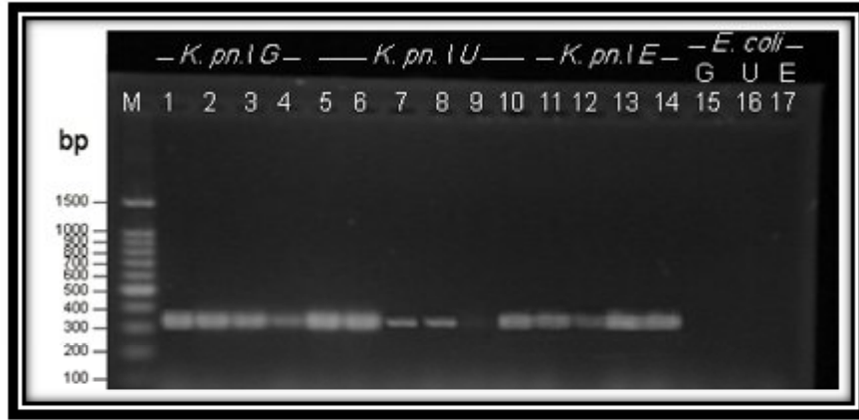
الجين ureA : وبينت النتائج ان عند استخدام البادئين *ureAF* و *ureAR1* عدم ظهور اي حزمة من قطع الدنا المتضاعفة والذي قد يدل على عدم ملائمة البادئ *ureAR1* للارتباط مع ما يكمله في شريط الدنا ضمن موقع الجين *ureA* لذلك قد يتلائم هذا البادئ مع استخدام البادئ *ureAF* مع عينات دنا لبكتيريا اخرى غير بكتيريا *K. pneumoniae* لها القدرة على انتاج انزيم اليورياز , في حين اظهرت جميع عينات الدنا لعزلات بكتيريا *K. pneumoniae* وجود الحزم المتضاعفة عند استعمال كل من البادئين *ureAF* و *ureAR2* كما موضح في الصورة (4) كدلالة على امتلاك هذه البكتيريا على الجين المسؤول عن التشفير لانتاج انزيم اليورياز وهذه النتيجة يؤيدها ما تم التوصل اليه خلال اجراء الاختبارات التشخيصية لعزلات بكتيريا *K. pneumoniae* اذ اعطت جميع عزلات هذه البكتيريا نتيجة موجبة لانتاج انزيم اليورياز عند تمييزها على وسط اگار اليوريا Urea Agar. ان ظهور الحزم عند استعمال البادئين *ureAF* و *ureAR2* وعدم ظهور الحزم عند

الرغم من ان صفة انتاج اليوريز قد تكون الجينات المسؤولة عن انتاجه وتنظيم فعاليته محمولة في البلازميد كما في البعض من سلالات بكتيريا *E. coli* و *Salmonella cubana* والتي قد تنتقل الى بكتيريا *K. pneumoniae* المتعايشة معها في نفس البيئة (29). ان عدم ظهور الحزم المتضاعفة من قطع الدنا الهدف لجين *ureA* في عينات الدنا لبكتيريا *E. coli* يثبت عدم امتلاك هذه البكتيريا لهذا الجين وهذا ما يؤكد ايضا ان جميع عزلات بكتيريا قد اعطت نتيجة سالبة لانتاج انزيم اليوريز خلال اجراء الاختبارات التشخيصية لهذه البكتيريا وقد اوضحت نتائج عدد من الباحثين عدم ظهور حزم الدنا المتضاعفة للجين الهدف *ureA* باستخدام البادئات المستخدمة في هذه الدراسة (13).

للجين الهدف باستعمال البادئين *ureAF* و *ureAR2* يؤكد على الاغلب ان الجين المسؤول عن التشفير للصفة المظهرية لانزيم اليوريز محمول في الدنا الكروموسومي كما يؤيد ذلك الكثير من الباحثين الذين اوضحوا ان جين *ureA* مكون من عدة اجزاء اذ يتضمن الجين التركيبي الذي يشفر لانزيم اليوريز من ثلاثة مواقع من قطع الدنا والتي تبدأ من الاتجاه (3→5) بجين التركيبي *ureA* ثم جين *ureB* ثم جين *ureC* فهذه هي الجينات الاساسية التركيبية للتشفير لانتاج انزيم اليوريز في حين هنالك جينات ملحقه قسم منها تقع في منطقة Downstream مباشرة بعد مواقع الجينات التركيبية وهي جينات *ureE* و *ureF* و *ureG* وهذه الجينات الملحقه في حالة عملية حذفها فان انزيم اليوريز سوف تستطيع البكتيريا من انتاجه ولكن بصورة غير فعالة وكذلك هنالك جين ملحق آخر يكون له دور في فعالية انزيم اليوريز ايضا ولكن ليس في عملية التشفير لانتاجه وهو الجين *ureD* الذي يقع في منطقة اعلى المجرى Upstream التي تسبق مواقع الجينات التركيبية

مباشرة

(30,29,28
على (13).



الصورة (4) تظهر وجود حزم الدنا الجينومي الهدف لجين *ureA* في بكتيريا *K. pneumoniae* باستخدام البادئين *ureA-F* و *ureA-R2* وعدم ظهور هذه الحزم في بكتيريا *E. coli* /G/ البكتيريا المعزولة من حصى المرارة / U: البكتيريا المعزولة من الحصى البولية / E: البكتيريا المعزولة من القناة الهضمية / M: الدليل الحجمي 100bp .

المصادر:

- 1-Tabata, M. and Nakayama, F. (1981) . Bacteria and gallstones – etiological significance. Diges. Dis. And Scien., 26(3): 218-224.
- 2-Cetta, F.M. (1986) . Bile infection documented as initial event in the pathogenesis of brown pigment biliary stones . Hepatology, 6 (3): 482-489.
- 3-Carey, M. C. (1993) . Pathogenesis of Gallstones . Am. J. Surg. , 165 : 410-419.
- 4-Wetter, L. A. ; Hamadeh, R.M. ; Griffiss, J. M. ; Oesterle, A. ; Aagaard, B. and Way, L.W. (1994) . Differences in outer membrane characteristics between gallstone – associated bacteria and normal bacterial flora. Lancet,343: 444-448.
- 5-Tazuma, S. (2006) . Epidemiology, pathogenesis, and classification of biliary stones (common bile duct and intrahepatic) . Best Prac. and Res. Gastr. , 20 (6): 1075-1083.
- 6-Attasaranya, S. ; Fogel, E. L. and Lehman, G. A. (2008) . Choledocholithiasis, Ascending Cholangitis, and Gallstone Pancreatitis . Med. Clin. Nor. Amer. 92 : 925-960.
- 7-David, S. Fredric, L. (1999) . Prevention of recurrent nephrolithiasis. Am. Fam. Physician. 60:2269-2276.
- 8-Tiselius, H. G. ; Ackermann, D. ; Alken, P. ; Buck, C. ; Conort, P. ; Gallucci, M. and Knoll, T. (2006) . Guidelines on Urolithiasis . European Association of Urology , pp: 11-74.
- 9- Holt, J.G.; Krieg, N.R.; Sneath. P.H.A.; Staley, J.T. and Williams, S.T.(1994). Bergey's

- Manual of Determinative Bacteriology, Ninth edition, Williams and Wilkins, U.S.A.
- 10- Collee, J.G. ; Fraser, A.G. ; Marmion, B.P. and Simmons, A. (1996) . Practical Medical Microbiology, fourteenth edition, Vol.1, Churchill Livingstone, New York.
 - 11- Culec, M. ; Bakir, B. ; Ogur, R. and Tekbas, O.M. (2002). Determination of enteric bacteria at microbiologically risky points by multiplex polymerase chain reaction. *J. Micro.*, 40(4):327-330.
 - 12- Tantawiwat, S. ; Tansuphasiri, U. ; Wongwit, W. ; Wongchotigul, V. and Kitayaporn, D. (2005) . Development of multiplex PCR for the detection of total coliform bacteria for *Escherichia coli* and *Clostridium perfringens* in drinking water . *South. Asian J. Trop. Med. Puplic Health* , 36 (1): 162-169.
 - 13- Brisse, S. ; Fever, C. ; Passet, V. ; Issenhut-Jeanjean, S. ; Tournebize, R. ; Diacourt, L. and Grimont, P. (2009) . Virulent clones of *Klebsiella pneumoniae* identification and evolutionary scenario based on genomic and phenotypic characterization . *Plos One* , 4: 4982-4994.
 - 14- Jefferson, R. A. ; Burgess, S. M. and Hirsh, D. (1986) . *B*-Glucuronidase from *Escherichia coli* as a gene-fusion marker . *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* , 83: 4847-4851.
 - 15- Feng, P. ; Lum, R. and Chang, G. W. (1991) . Identification of *uidA* gene sequences in *B*-D-Glucuronidase-Negative *Escherichia coli* . *Appl. and Enviro. Micro.* , 57 (1): 320-323.
 - 16- Feng, P. and Lampel, K. A. (1994) . Genetic analysis of *uidA* expression in enterohaemorrhagic *Escherichia coli* serotype O157:H7 . *Microbiology* , 140 : 2101-2107.
 - 17- Yaron, S. ; Kolling, G. L. ; Simon, L. and Matthews, K. R. (2000) . Vesicle-Mediated transfer of virulence genes from *Escherichia coli* O157:H7 to other enteric bacteria . *Appl. and Enviro. Micro.* , 66 (10): 4414-4420.
 - 18- Lim, S. H. ; Salmah, I. ; Ooi, W. L. ; Sushil, K. ; Sahilash, A. M. and Son, R. (2004). PCR primers designed from the *uidA* gene sequence for the detection of *Escherichia coli* O157:H7.
 - 19- Ram, J. L. ; Ritchie, R. P. ; Fang, J. ; Gonzales, F. S. and Selegan, J. P. (2004) . Sequence-Based tracking of *Escherichia coli* based on genetic diversity of *B*-Glucuronidase . *J. Environ. Qual.* , 33: 1024-1032.
 - 20- Moyo, S. J. ; Maselle, S. Y. ; Matee, M. I. ; Langeland, N. and Mylvaganam, H. (2007) . Identification of diarrheagenic *Escherichia coli* isolated from infants and children in Dar es Salaam, Tanzania . *B. M. C. Infec. Dis.* 7:92-98.
 - 21- Abdelrahman, L. Q. ; Elbagir, N. M. ; Osman, A. M. ; Sharfi, S. A. ; Saeed, A. M. ; Musa, H. A. ; Ashmaig, A. A. and Aradaib, L. E. (2008). PCR detection of *E. coli* in chicken fecal sample . *Inter. J. Molec. Med. and Adv. Sci.* , 4 (3): 82-85 .
 - 22- Bej, A.K.; Dicesare, J.L.; Haff, L. and Atlas, R.M. (1991) . Detection of *Escherichia coli* and *Shigella* spp. in Water by Using the Polymerase Chain Reaction and Gene Probes for *uid* . *Applied and Enviro. Microb.* 57(4): 1013-1017 .
 - 23- Cebula, T. A. ; Payne, W. L. and Feng, P. (1995) . Simultaneous identification of strains of *Escherichia coli* serotype O157:H7 and their Shiga-Like Toxin type by Mismatch Amplification Mutation Assay-Multiplex PCR . *J. Clin. Micro.* , 33 (1): 248-250 .
 - 24- Anbazhagan, D.; Kathirvalu, G.G.; Mansor, M.; Yan, G.O.; Yusof, M.Y. and Sekaran, S.D. (2010). Multiplex polymerase chain reaction (PCR) assays for the detection of Enterobacteriaceae in clinical samples . *African J. Microb. Res.* 4(11):1186-1191.
 - 25- Maheux, A. F. ; Picard, F. J. ; Boissinot, M. ; Bissonnette, L. ; Paradis, S. and Bergeron, M. G. (2009) . Analytical comparison of nine PCR primer sets designed to detect the presence of *Escherichia coli*/*Shigella* in water samples . *Water Res.* , 43: 3019-3028.
 - 26- Iqbal, S. ; Robinson, J. ; Deere, D. ; Saunder, J. R. ; Edward, C. and Porter, J. (1997) . Efficiency of the polymerase chain reaction amplification of the *uid* gene for detection of *Escherichia coli* in contaminated water . *Appl. Micro.* , 24: 498-502 .
 - 27- Brasher, C. ; Panicker, G. and Bej, A. K. (2002) . Evaluation of PCR Amplification-based Detection of Heat-killed *Escherichia coli* and Cell-free DNA in Shellfish . *Mol. Bio. Today* , 3 : 85-90.
 - 28- Lee, M. H. ; Mulrooney, S. B. ; Renner, M. J. , Markowicz, Y. and Hausinger, R. P. (1992) . *Klebsiella pneumoniae* urease gene cluster: Sequence of *ureD* and demonstration that four accessory genes (*ureD* , *ureE* , *ureF* , and *ureG*) are involved in nickel metallocenter biosynthesis , *J. Bacter.* , 174 (13): 4324-4330.
 - 29- Mobley, H. L. ; Island, M. D. and Hausinger, R.P. (1995). Molecular biology of microbial ureases . *Microb. Rev.* , 59 (3): 451-480 .
 - 30- Maroncle, N ; Balestrino, D.; Rich, C. and Forestier, C. (2002). Identification of *Klebsiella pneumoniae* genes involved in intestinal colonization and adhesion using signature-tagged mutagenesis . *Infec. and Imm.* , 70 (8):4729-473.

**DETECTION UIDA AND UREA GENES OF ESCHERICHIA COLI AND
KLEBSIELLA PNEUMONIA ISOLATED FROM GALLSTONE , URINE STONE
AND GASTROINTESTINAL CANAL BY POLYMERASE CHAIN REACTION (PCR)**

MUTHANA BADEEA FARHAN ALI SALIH HUSSAIN AYAD MOHAMED ALI
E.mail: scianb@yahoo.com

ABSTRACT :

Bacterial isolated were collected from Al-Ramadi Teaching Hospital from total samples 65 of gallstone , 42 of urine stone and 8 samples of stoole. Twenty six isolates of Escherichia coli were collected (12 from gallstones , 10 from urine stones and 4 from gastrointestinal canal) and 14 isolates of Klebsiella pneumonia (4 from gallstones , 6 from urine stones and 4 from gastrointestinal canal). The result showed all isolates of E. coli have uidA gene which are responsible for coding to production B-glucuronidase enzyme, but doesn,t have ureA gene which are responsible for coding to broduction urease enzyme . while it showed all isolates of K. pneumonia have ureA gene, but doesn,t have uidA gene.