

أ.د. عباس عبد فرمان  
م.م. سندس عادل ناجي



## دراسة بعض عوامل الضiroة في البكتيريا الملوثة للحروق

أ.د. عباس عبد فرمان الدليمي  
كلية التربية / جامعة ديرالزور

م.م. سندس عادل ناجي العزاوي  
كلية التربية / جامعة ديرالزور

### الخلاصة

أجريت هذه الدراسة في م. بعقوبة العام للكشف عن الملوثات البكتيرية لـ (١٢٦) مسحة و (٧٠) عينة دم جمعت من حروق المرضى الراغبين في المستشفى للفترة من ٢٠٠٣/١١/١٥ لغاية ٢٠٠٤/٧/١٥ تم زرع المسحات وعينات الدم على أوساط زرعية ملائمة للعزل والتشخيص.

أختبرت قabilية (٦) عزلات بكتيرية من كل نوع معزول على إنتاج الأنزيم الحال للدم وتلازن كريات الدم الحمر وقابليتها على الالتصاق بالخلايا الطلائية كما أختبرت قabilية البكتيريا السالبة لصبغة كرام على إنتاج أنزيم البيتا لاكتيميز. أظهرت نتائج الفحوص الضرورية نتائج إيجابية في (١٠١) عينة (٨٠,١٦%) في حين كانت (٢٥) عينة (٩١,٨٤%) سالبة كانت نتائج التشخيص البكتيري ونسبها كالتالي

*Enterobacter spp.* (٣٥)(%٣٤.٦٦), *Pseudomonas aeruginosa* (٢٤)(%٢٣.٧٦),  
*Staphlococcus aureus* (٢١)(%٢٠.٧٩), *Escherichia coli* (٨)(%٧.٩٢),  
*Klebsiella spp.* ٨(%٧.٩٢), *Proteus mirabilis* (٥)(%٤.٩٥).

فيما يتعلق بزرع عينات الدم كانت النتائج إيجابية في (١٣) عينة (١٨,٥٧%) في حين كانت سلبية في (٥٧) عينة (٨١,٤٣%) وأظهر التشخيص البكتيري للعزلات وجود *Enterobacter spp.* بنسبة (٦١,٥٤%) و *Ps.aeruginosa* بنسبة (٣٨,٥٦%).

بيّنت نتائج الدراسة الحالية إن (٣٣,٣٣%) كل من بكتيريا *Enterobacter spp.*, *E.coli* لم تظهر العزلات الأخرى هذه القدرة كما أظهرت (٣٣,٣٣%, ٦٧,٦٦%, ٨٣,٦٦%) كل من بكتيريا *Pr.mirabilis*, *Staph. aureus*, *Ps.aeruginosa* على التالى امتلكت القدرة على إنتاج أنزيم البيتا لاكتيميز بينما على التالى قدرتها على إنتاج الأنزيم الحال للدم ، في حين لم تظهر عزلات *E.coli* قدرة على إنتاج هذا الأنزيم. *Enterobacter spp.*, *Klebsiella spp.*

كما أظهرت النتائج أيضاً إن (83.33، 66.67، 66.67، 50%) كل من عزلات *E.coli*, *Klebsiella spp*, *Enterobacter spp*, *Ps.aeruginosa*, *Pr.mirabilis* على التالى قدرتها على تلازن كريات الدم الحمراء ولم تظهر عزلات *Staph. aureus* قدرتها على ذلك ومن جانب آخر أظهرت جميع عزلات *Ps.aeruginosa* قدرتها على الالتصاق بالخلايا الطلائية أما عزلات *Enterobacter spp.*, *Staph.aureus* فقد كانت نسبة الالتصاق لها (66.67% *Klebsiella spp*, 33.33% *Pr.mirabilis*, 33.33% *E.coli*) على التالى.

## Summary

This bacteriological study was conducted in general Baquba Hospital for burn infection (126) swabs and (70) blood samples were collected from the patients in hospital during 15 / 11/2003 to 15/7/2004 and these swabs and blood samples were inoculated on suitable media for isolation and identification .

The ability of (6) isolates were tested for production of hemolysin , agglutination of red blood cells and the ability to adhere to epithelial cells besides the ability of gram's negative bacteria isolates for production of  $\beta$ -lactamase were tested

The culture media showed 101(80.16%) of the burns swabs yielded bacterial growth while 25 (19.84%) were negative. The number and percentage of bacterial isolates were as follows: *Enterobacter spp.* 35(34.66%) *Pseudomonas aeruginosa* 24 (23.76%), *Staphylococcus aureus* 21 (20.79%), *Escherichia coli* 8(7.92%) , *Klebsiella spp.* 8(7.92%) , *Proteus mirabilis* 5(4.95%).

Concerning blood culture 13 (18.57%) samples were positive and 57(81.43%) were negative for bacterial growth. Bacterial identification showed the presence of *Enterobacter spp.* in (61.54), *Ps. aeruginose* in (38.56%).

Data of the present study found that (33.3, 20) %isolates of *E. coli* and *Enterobacter spp.* Respectively were able to produce  $\beta$ -lactamase while the other strain did not have this ability . Furthermore (83.33, 66.67, 66.67, 50) % isolates of *Ps aeruginosa*, *Staph. aureus* , *pr . mirabilis*, *E.coli*

respectively were able to produce haemolysin while *Klebsiella spp.* , *Enterobacter spp.* lack this ability.

The result also showed that( 83.33,66.67 , 50, 33.33 )%of *Ps. aeruginosa* , *Enterobacter spp.* , *Klebsiella spp.* , *E. coli* and *Pr. mirabilis* isolates respectively were able to agglutinate red blood cells . While the isolates of *Staph. aureus* didn't have this ability . On the other hand all *Ps. aeruginosa* isolates showed their ability on adherence whereas the percentage of adherence for isolates of *Enterobacter spp.*, *Staph aures* ,and *Klebsiella spp* was(66.67), but *E.coli* and *Pr.mirabilis* had an adherence ability was(50, 33.33)%respectively .

### المقدمة

اصبح تلوث الحروق بالأنواع البكتيرية مسألة شائعة ومستعصية في ردهات الحروق وقد نتج عن هذا التلوث البكتيري للحروق ارتفاع نسبة الوفيات بين مرضى الحروق في هذه الردّهات (Weller et al., 1997)

تدخل البكتيريا عن طريق بصيلات الشعر والغدد الدهنية أو قناة الحلمة كما في الإصابات المسببة لالتهاب الثدي (Mastitis) (Mims et al., 1993)

هناك بعض الأحياء المجهرية التي تستطيع أن تهاجم الخلايا الجلدية من خلال ارتباطها بموقع الارتباط بالبشرة مثل الإصابات الجلدية التي تحدث عند فشل الآليات الدافعية للجلد. (Dale and Federman, 2003). تكون الحروق في البدء معقمة ولكنها تتطور إلى اخماص مختلفة بعد ساعات قليلة (Rook et al., 1968) . اذ تصبح البكتيريا السالبة لصبغة كرام هي السائدة وغالباً ما تكون بكتيريا *Pseudomonas* هي السائدة (Polk , 1982 ,).

وقد تمتلك الأنواع البكتيرية الملوثة للحروق عوامل ضرواة تلعب دوراً في زيادة امراضيتها ومن هذه العوامل انتاجها للهيمولايسين Hemolysin وهو إنزيم ذو طبيعة بروتينية يفرز من أنواع عديدة من البكتيريا السالبة(Benz et al., 1989 ,).

وقد أشار (Waalwijk et al., 1983) إلى أن آلية عمل الهيمولايسين في أحداث الامراضية تكون أما بصورة مباشرة عن طريق تحليل كريات الدم الحمر وهذا يسبب تحرر الهيموكلوبين الذي يُعد مصدراً مهماً لنمو وتكاثر البكتيريا او عن طريق التداخل مع العمليات الدافعية داخل الجسم ، كما ان الاستخدام الواسع لمركبات البيتا لاكتام أدى إلى ظهور مقاومة بكتيرية لهذه المضادات وان ظهور مضادات جديدة من الجيل الثالث من السيفالوسبوريات ومركبات أخرى تمتلك درجة عالية من الثباتية دفع البكتيريا الى تطوير الوسائل الدافعية ومن هذه الوسائل انتاج انزيمات مقاومة لهذه المضادات.ومنها انزيم (β-lactamase) الذي يقوم بمهاجمة حلقة البيتا لاكتام الموجودة في نواة البنسلينات والسيفالوسبوريات ، اذ تنتج معظم افراد البكتيريا السالبة لصبغة كرام وفي مقدمتها افراد العائلة المعوية والزواحف الزنجارية انزيمات

البيتا-الكتمiz (Jacoby and Sutton, 1985) ومن عوامل الضراوة الأخرى التي تمتلكها البكتيريا هي قدرتها على الالتصاق بسطح خلية المضيف وفي حالة عدم التصاقها فإنها سوف تزال بوساطة المخاط والسوائل الأخرى التي تغسل سطح النسيج .  
(Brook *et al.*, 2001)

وقد تتمكن البكتيريا الملوثة للحروق من الوصول إلى مجرى الدم دون ملاحظة أي اصابة موضعية وهذا مايعرف بتجرثيم الدم الابتدائي (Primary bacteremia) اما عند وصول الأحياء المجهرية إلى مجرى الدم مع وجود العلامات السريرية فهذا مايعرف بتجرثيم الدم الثنائى(Secondary bacteremia) أما انتان الدم (Septicemia) فيحدث عند حصول فشل عضوي متعدد مرتبط بالالتهابات الجهازية Dale and Federman, 2003 ; Cryz (et al., 1983)

وبالنظر لتنوع انواع البكتيريا المسببة للخمى في الحروق وتزايد مقاومة العزلات لمختلف المضادات المستعملة في العلاج جاءت الدراسة للكشف عن العزلات السائدة في خمج الحروق للمرضى الراغبين في م بعقوبة العام والفحوصات الخاصة بعوامل الضراوة والتي شملت اختبار قابلية العزلات على انتاج الهيمولايسين وفحص الكشف عن انزيم البيتا-الكتمiz واختبار قابلية العزلات على تلازن كريات الدم الحمر للانسان كما تم اختبار قابلية العزلات على الالتصاق بالخلايا الطلائية .

#### المواد وطرائق العمل

جمعت(126) مسحة و(70) عينة دم من المرضى الراغبين في ردهة الحروق التابعة لمستشفى بعقوبة العام للفترة من 15/11/2003 ولغاية 15/7/2004 وطيلة مدة رقادهم في الردهة وجرى استنبات المسحات وكذلك الدم الموضوع داخل قناني الزرع الحاوية على وسط Brain\_ heart infusion بعد مضي (72) ساعة على وضعه في الحاضنة بدرجة (37) م مباشرة على اوساط تغربية وانتخابية متمثلة بوسطي اغار الدم والماكونكى وحضرت الأطباق بدرجة (37) م لمدة (24) ساعة وبعدها اجريت الاختبارات التشخيصية للعزلات النامية وبالأعتماد على طريقة Cruickshank *et al* .,(1976);Baron *et al.*,(1994);Holt *et al* ., (1994)

ثم درست الفحوصات الخاصة بعوامل الضراوة والتي شملت:-

1- اختبار قابلية العزلات على انتاج الهيمولايسين: بحسب طريقة , (Senior and Hughes 1987)

2- فحص الكشف عن انزيم البيتا-الكتمiz: وقد أستخدمت طريقة الأنابيب الشعرية (Capillary tube ) بحسب ماورد في (العبيدي ٢٠٠٢،)

3- اختبار قابلية العزلات على تلازن كريات الدم الحمر للانسان وقد أستخدمت طريقة (Slide agglutination) ( Iwahi *et al* ., 1983 ) بحسب ماورد في



#### ٤- اختبار قابلية العزلات على الالتصاق بالخلايا الطلائية بحسب طريقة ( ١٩٨٣ )

##### النتائج والمناقشة

يوضح الجدول (١) العزلات البكتيرية المعزولة من (٧٠) مريضا مصابا بالحروق راقدين في م . بعقوبة العام ، بالنسبة الى عينات المسحات بلغ مجموع العينات الموجبة (١٠١) في حين بلغ مجموع العينات السالبة (٢٥) وقد عزا (١٩٩٥) Mims et al. ظهور عزلات بكتيرية إلى احتمالية المعالجة بمضادات الحياة التي يتلقاها المريض أثناء مدة الرقود في المستشفى إذ إن المعالجة السريرية للمرضى المصابين قد تكون باستعمال مضادات واسعة الطيف فضلا عن استخدام مطهرات خارجية قد تكون لها الأثر في خفض نسب البكتيريا المعزولة .

جدول (١)

العزلات البكتيرية المعزولة من ٧٠ مريضا مصابا بالحروق

العزلات	العدد	%
<i>Enterobacter spp</i>	٣٥	٣٤,٦٦
<i>Ps.aeruginosa</i>	٢٤	٢٣,٧٦
<i>Staph.aureus</i>	٢١	٢٠,٧٩
<i>E. coli</i>	٨	٧,٩٢
<i>Klebsiella spp.</i>	٨	٧,٩٢
<i>Pr.mirabilis</i>	٥	٤,٩٥
مجموع العينات الموجبة	١٠١	٨٠,١٦
مجموع العينات السالبة	٢٥	١٩,٨٤
المجموع الكلي للعينات	١٢٦	١٠٠

كما يوضح الجدول إن أعلى نسبة للتلوث كانت ببكتيريا *Enterobacter spp.* تليها بكتيريا *Ps. aeruginosa* ثم بكتيريا *Staph. aureus* إذ كانت نسبة التلوث {٣٥٪} (%) ، ٢٤ (٢٣,٧٦٪) ، ٢١ (٢٠,٧٩٪) على التالى أما الأنواع الأخرى فكانت *pr. mirabilis* ، *Klebsiella spp.* ، *E. coli* وبنسبة {٨٪} (%) ، ٨، (٧,٩٢٪) ، ٧,٩٢٪ (%) على التالى . تو صج نتائج هذه الدراسة إن أعلى نسبة للتلوث الحروق تعود لبكتيريا *Enterobacter spp.* وهذا عكس ما هو شائع من أن بكتيريا *Staph. aureus* ، *Ps. aeruginosa* تتصدران النسبة العالمية للتلوث الحروق عند المقارنة مع بعض الدراسات المحلية فقد وجد العكىـي (٢٠٠٢) إن أعلى نسبة للتلوث الحروق تعود لبكتيريا *Ps.aeruginosa* تليها بكتيريا *Klebsiella spp.* أما مبارك وأخرون (٢٠٠٢) فقد وجد ان أعلى نسبة مئوية لخمج الحروق تعود لبكتيريا *Staph. aureus*

أما الباحث الجشاعة (٢٠٠١) فقد أشار إلى إن نسبة عزل *Ps. aeruginosa* (١٢٧) عزلة من مجموع (١٥٠) عينة جروح وحروق . أما عند المقارنة مع الدراسات التي أجريت خارج القطر داش بار الباحث رفة

(Wachtel et al., 1983) أن بكتيريا *Staph. aureus* ، *Ps. aeruginosa* هما الأكثر شيوعا في إصابات الحروق أما الباحث Shah et al., (2002) فقد ذكر إن بكتيريا *Enterobacter spp.* هي واحدة من العزلات الأكثر شيوعا في إصابات الحروق المعقدة.

أما النتائج التي توصل إليها الباحث Clementon et al., (2001) إن بكتيريا *Enterobacter spp.* سبب الإصابة في وحدة الحروق وقد عزى الباحث Gorbach et al., (1998) سبب ازدياد الإصابة بهذا النوع البكتيري في السنين الأخيرة إلى كونها بكتيريا انتهازية موجود بشكل واسع في البيئة الإحيائية فضلا عن مقاومتها لعدد كبير من مضادات الحياة . كما وجد Caton et al., (2002) إن هذه البكتيريا واحدة من أهم مسببات الإصابات البكتيرية المكتسبة في السنوات الأخيرة وقد عزى ذلك إلى إنتاجها الإنزيم البيتا لاكتاميز واسع الطيف Extended Spectrum  $\beta$ -Lactamase (ES  $\beta$ L) المسؤول عن مقاومة هذه البكتيريا لمضادات الحياة وتسرب هذه البكتيريا كذلك الإصابة في وحدة الحروق. قد تكون الإصابة بهذه الأنواع البكتيرية مصدرها داخلي المنشأ (Endogenous) إذ إن بعض الأنواع توجد على الجلد وفي الأمعاء والجهاز التنفسى (Microbial normal flora) أو قد يكون خارجي المنشأ (Exogenous) ويكون مصدره الأشخاص الآخرين (كالعاملين ضمن الكادر الطبي أو الزائرين) أو الشرافف والأغطية فضلا عن بيئه المستشفى . (Kzeer, 2000; Shah et al., 2002)

كما تم التحري عن البكتيريا في عينات الدم المسحوبة من مرضى الحروق والمزروعة في وسط (Brain- heart infusion broth) لمعرفة أكثر الأنواع البكتيرية قدرة على غزو الأنسجة المحروقة واختراقها وصولا إلى مجرى الدم مسببة انتان الدم (Septicemia) وبعد متابعة نتيجة الزرع تم عزل الأنواع وتشخيصها كما في الجدول (٢)

جدول (٢)

الأنواع البكتيرية المسببة لحدوث انتان الدم (Septicemia) في ١٣ مريضا

العزلات البكتيرية	المجموع	العدد	%
<i>Enterobacter spp.</i>	٨	٦١,٥٤	
<i>Ps.aeruginosa</i>	٥	٣٨,٥٦	
	١٣	١٠٠	

أظهرت الدراسة إن عدد الأشخاص المصابين بانتان الدم كان (١٣) شخصا من مجموع (٧٠) شخصا أي بنسبة (١٨,٥٧%) وهذه النسبة مخالفة لما توصل إليه الباحث Cavallini et al., (1994) الذي وجد إن عدد المصابين بانتان الدم (٧) من مجموع (٢١) شخصا أي بنسبة (%٣٣). كما أظهرت الدراسة ان أعلى نسبة للبكتيريا المعزولة من الدم تعود لبكتيريا *Enterobacter spp.* التي عزلت من (٨) حالات وبنسبة (٦١,٥٤%)، أما بكتيريا *Ps.aeruginosa* فقد احتلت النسبة الثانية إذ عزلت من (٥) حالات مرضية وبنسبة

(%) وقد ذكر الباحث Hasbrough *et al.*, (1985) إن المسبب الرئيس لأنفان الدم هي العصيات السالبة لصبغة كرام (*Pseudomonas spp.*, *Enterobacter spp.*) بينما نتائج الباحثين (1982) Sabri and Tittensor أشارت إلى أن بكتيريا *Ps.aeruginosa* هي المسبب الرئيس لتعفن الدم .

تعتمد قدرة هذه البكتيريا على غزو النسيج على العوامل الامراضية التي تمتلكها البكتيريا ، إذ تنتج بكتيريا *Ps. aeruginosa* عدداً من الأنزيمات خارج خلوية محللة للبروتينات Extracellular proteases إذ تسهل هذه الأنزيمات غزو البكتيريا وانتشارها فضلاً عن توفيرها للمغذيات من خلال تحطيم أنسجة المضيف مسببة في أحداث تخرّب موضعي يمكنها من الوصول إلى مجرى الدم مسببة لأنفان الدم ومن هذه الأنزيمات أنزيم Elastase وأنزيم البروتين القاعدي (Alkaline protease) كما وتفرز البكتيريا محلل الدم (Hemolysin) فضلاً عن ذيفان A الذي يرتبط بمستقبلات موجودة على سطح الخلية ثم يدخل إلى داخلها إذ يقوم بتثبيط تصنيع البروتينات داخل الخلية وينتج عنه موت الخلية (Joklik *et al.*, 1992). إن إنتاج بكتيريا *Enterobacter spp.* للذيفان الداخلي (Endotoxine) (Dale and Federman, 2003) (Sepsis) دور في الفسحة الإدارية لأنفان الدم يتضح من الجدول (٣) أن نسبة إنتاج أنزيمات البيتا لاكتيميز كانت (١٦,٦٦، ٣٣,٣٣)% لبكتيريا *Enterobacter spp.*, *E.coli* على التالي ، وعلى الرغم من إنتاجهما بتركيز متوسط إلا أنهما يتميزان بمقاومتها لمضادات البيتا لاكتام وذلك لحدوث تغير في التركيب الكيميائي للغشاء أو اختزال في عدد الثقوب الموجودة فيه مما يؤدي إلى تغيير نفاذية فضلاً عن وجود بروتينات Penicillin binding protein (PBP) الموجودة في الغشاء السايتوبلازمي والتي تدخل في التكثيف الحيوي للببتيدوكلايكان ولها القابلية على الارتباط تساهمياً بمضادات البيتا لاكتام .

(Jacoby and Sutton , 1985; Pfeifle *et al.*, 2000)  
جدول (٣)

العدد والنسبة المئوية لا نتاج أنزيم البيتا لاكتيميز في العزلات البكتيرية الملوثة للحروق

أنواع العزلات	العدد الكلي	عدد العزلات المنتجة للأنزيم	% للعزلات المنتجة للأنزيم
<i>E.coli</i>	٦	٢	٣٣,٣٣
<i>Enterobacter spp.</i>	٦	١	١٦,٦٦

في حين تعزى سلبية النتيجة في العزلات الأخرى إلى إفراز أنزيمات البيتا لاكتيميز بكميات قليلة مما يجعل من الصعوبة الكشف عنها بهذه الطريقة (Danel *et al.*, 1999) يبين الجدول (٤) أن أعلى نسبة لا نتاج الهيمولايسين كانت من *Ps.aeruginosa* إذ بلغت (٨٣,٣٣%) وقد اقتربت هذه النتيجة مع نتائج الباحث (1994) AL-Mously الذي ذكر أن نسبة إنتاج هذه البكتيريا للهيمولايسين (%)٨٦. أما العزلات الأخرى غير المنتجة للهيمولايسين فهو *klebsiella spp.*

فيعد سبب عدم إفرازها التام إلى إنها تمتلك أنظمة خاصة لسحب الحديد وضمه وتمثله في الأنسجة ويسمى هذا النظام Aerobactin إذ بعد إنتاج الهيمو لايسين المسار البديل عند غياب جينات Aerobactin (Opal et al., 1990). جدول (٤) العلاقة بين قابلية البكتيريا المعزولة من الحروق على تلزين كريات الدم الحمر وإنتاج الهيمو لايسين والالتصاق بالخلايا الطلائية.

الالتصاق الخلية الطلائية		تلزين كريات الدم		إنتاج الهيمو لايسين		العدد الكلي	العزلات البكتيرية
%	عدد العزلات	%	عدد العزلات	%	عدد العزلات		
٥٠	(+)^٣	٥٠	(+)^٣	٠	(-)^٣	٦	<i>Enterobacter spp.</i>
٠	(-)^٢	٠	(-)^٢	٠	(-)^٢		
١٦,٦٧	(+)^١	١٦,٦٧	(+)^١	٠	(-)^١		
٦٦,٦٧	٦	٦٦,٦٧	٦	٠	٦		
٥٠	(+)^٣	٥٠	(+)^٣	٥٠	(+)^٣		
٠	(-)^٣	٠	(-)^٣	٠	(-)^٣		
٥٠	٦	٥٠	٦	٥٠	٦	٦	<i>E.coli</i>
٠	(-)^٤	٠	(-)^٤	٦٦,٦٧	(+)^٤		
٠	(-)^١	٠	(-)^١	٠	(-)^١		
١٦,٦٧	(+)^١	٠	(-)^١	٠	(-)^١		
١٦,٦٧	٦	٠	٦	٦٦,٦٧	٦		
٨٣,٣٣	(+)^٥	٨٣,٣٣	(+)^٥	٨٣,٣٣	(+)^٥		
١٦,٦٧	(+)^١	٠	(-)^١	٠	(-)^١	٦	<i>Ps.aeruginosa</i>
١٠٠	٦	٨٣,٣٣	٦	٨٣,٣٣	٦		
٦٦,٦٧	(+)^٤	٦٦,٦٧	(+)^٤	٠	(-)^٤		
٠	(-)^٢	٠	(-)^٢	٠	(-)^٢		
٦٦,٦٧	٦	٦٦,٦٧	٦	٠	٦		
٠	(-)^٤	٠	(-)^٤	٦٦,٦٧	(+)^٤		
٣٣,٣٣	(+)^٢	٣٣,٣٣	(+)^٢	٠	(-)^٢	٦	<i>Pr.mirabilis</i>
٣٣,٣٣	٦	٣٣,٣٣	٦	٦٦,٦٧	٦		
المجموع							

يتضح من الجدول (٤) أيضاً أن أعلى نسبة لتلزين كريات الدم الحمر كان من نصيب *Ps.aeruginosa* إذ بلغت النسبة (٨٣,٣٣%) وقد وجّد الباحث Al-Mously (1994) أن (٨٣,٣%) من عزلات *Ps.aeruginosa* ملزنة لكريات الدم أما بكتيريا *Staph. aureus* فلم تظهر أي تلازن لكريات الدم.

وقد أظهرت النتائج أن نسبة الالتصاق بالخلايا الطلائية كانت

*Enterobacter spp.*, *Ps . aeruginosa* (33.33, 50, 66.67, 66.67, 100) لبكتيريا *Pr. mirabilis*, *E.coli*, *Klebsiella spp.* على التالى وإن قدرة هذه العزلات على الالتصاق تعزى إلى امتلاكها أهداباً من نوع Type-1-fimbria (Iwahi et al., 1983).

أو قد أظهرت الدراسة ان ارتباط الخاصلتين (تلازن كريات الدم الحمر والالتصاق بالخلايا الطلائية) في عزلات *Pr.mirabilis*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Ps.aeruginosa* كان (٣٣,٣، ٦٦,٧، ٨٣,٣) % على التالى ويعزى الارتباط بين الخاصلتين إلى ان كريات الدم الحمر والخلايا الطلائية حاوية على النوعية نفسها من المستقبلات للارتباط بأهداب هذه الأنواع من البكتيريا وهذا يتفق مع ماذكر Leffler and Globoceriesglycolipid من ان الخلايا الطلائية تحوي على Svanbory-Eden(1981) التي تكون مستقبلات على كل من الخلايا الطلائية وكريات الدم الحمر .

في حين أظهرت عزلات *Ps.aeruginosa* , *Staph. aureus* قدرة على الالتصاق بالخلايا الطلائية بنسبة (١٦,٦٧%) لكل منها في حين لم تكن هذه العزلات ملزنة لكريات الدم الحمر وهذه العتر غير المهدبة (غير ملزنة لكريات الدم الحمر) تستطيع الالتصاق بالخلايا الطلائية ولكن الالتصاق يكون ضعيفاً. ويعزى ذلك إلى وجود عوامل أخرى تساعد على الالتصاق كما في Alginat (وهو مادة مخاطية من متعدد السكريد الخارجي (Exopolysaccharide) الذي تتجه بكتيريا *Ps.aeruginosa* أو Fibronectin (وهي مركبات كلايكوبروتينية معقدة تعمل على ربط *Staph. aureus* على سطح الخلايا من خلال ارتباطها مع النهايات الامينية للفاييروبكتين الموجود على سطوح الخلايا). (Coureney et al., 1985; Abraham et al., 1983)

#### المصادر العربية

- الجشاعة ، فضل احمد (٢٠٠١). دراسة علاقة مقاومة عزلات بكتيريا *Pseudomonas aeruginosa* للمضادات الحيوية مع إنتاجها للببايسين. رسالة ماجستير، كلية العلوم/ الجامعة المستنصرية.
- العبيدي ، سوسن شوكت عبد الله (٢٠٠٢). دراسة الالتصاق والتلازن الدموي وعوامل الضراوة الأخرى لبعض أفراد العائلة المعدية والزانفة الزنجارية المسيبة لالتهاب السبيل البولي. رسالة ماجستير، كلية العلوم/ الجامعة المستنصرية.
- العكيلي ، عدنان حنون عباس (٢٠٠٢) . دراسة تأثير حامض الخليك وبعض المستخلصات النباتية في نمو بكتيريا إصابات الحروق. رسالة ماجستير، كلية العلوم/ الجامعة المستنصرية.
- مبارك ، كريم إبراهيم وعبد الأمير ، نادية عبد الهادي واحمد ، دنيا نجم الدين وعبد الجبار ، سهير (٢٠٠٢) . دراسة بكتريولوجية الخمجات الحروق في المستشفى . مجلة الفتح ، العدد ١٥ ، ص ٢٩٠ - ٢٩٤ .

- Al-Mously, N.A. (1994).Effect of antimicrobral agent on the adherence of *Pseudomonas aeruginosa* to UECS and RBCS invitro. MS.C. Thesis submitted to the college of Medicine, University of Baghdad.
- Baron, E.J.; Peterson , L.R. and Finegold , S.M. (1994). Diagnostic Microbiology. 9th ed . Balley and Scotts . Mosby .
- Benz, R. ; Schmid , A. ; Wagner , W. and Goebel, W.(1989) . Formation by the *Escherichia coli* hemolysin evidence for anassociation dissociatron equilibrium of the pore – forming aggregates .J.Infect. Immun.57: 887- 895 .
- Brooks, G.F.; ButeL, J.S. and Morse, S.A. (2001) . Medical Microbiology. . 22 th. Appleton and Lange.
- Caton , R. ; Oliver , A. ; Coque , T.M. ; Varela , M.D.C.and Diaz , J.C.(2002).Epidemrology of Extended-spectrum  $\beta$  -lactamase – producing *Enterobacter* isolates in a Spanish hospital during a 12 – year period .J. Clinic . Antimicrob. 40: 1237- 1243 .
- Cavallini, M.; Tesauro,P.; Campiglio, G.L. and Grappolini, S.( 1994). Immunlogical profile in major burn cases compared with surgical and clinical evaluation parameters. Ann. Medit. Burnsclub, VII: 1 – 9 .
- Clemention, M.M; Filippis , I. ; Vascimentto , C.R.; Branquinho , R.; Rocha , C.L. ; and Martins , O.B. ( 2001 ) .J.Clinice . Misrobiol. 39: 3865 – 3870.
- Coureney, H.S.;OFek,I ;Simpson,W.A.;Whitnack, E ; and Beaehey, E.H. ( 1985 ).Human plasma fibronectin in inhibitiits adherence of Streptococcus pyogenes to hexadecane .J.Infect . Immun. 47: 341 – 343.
- Cruicshank, R.; Ouguid, J.P.; Marmion, B.P.; and Swain, H.A.(1975).Medical Microbiology.12thed.Great Britain.
- Cryz, S.J. ; Furer , E.; and Germanier , R.(1983). Protection against *Pseudomonas aeruginosa* infection in a murine burn wound sepsis model by passive transfer of antitoxin a, antielastase, and antrilipoly, Saccharide. J. Infect. Immun. 39: 1072–1074.
- Dale, D.C. and federman, D.D. (2003). Scientific American Medicine. Vol2. TheUnited States of America.

- BOOK Gorbach, S.L.; Bartlett, J.G.; and Blacklaw, N. (1998). 2th ed. Infection diseases. W.B.Saunders. Philadelphia.
- BOOK Green, C.P.; and Thomas, V.L. (1981). Hemagglutination of human type .O erythrocytes, hemolysin production, and serogrouping of *Escherichia coli* isolates from patient, with acute pyelonephritis cystitis and asymptomatic bacteriuria. J.Infect. Immun. 31: 309- 315.
- BOOK Hasbrough , J.F. ; Carroll , W.B. ; and Sivent , R.S.( 1985) . Identification and antibiotic susceptibility of bacteria isolates from burned patient. Burns, 11: 393 – 403.
- BOOK Holt, H.G.Krieg, N.R.Sneath, P.A.; Staley, J.T.and Williams, S.J. (1994). Bergeys manual of determinative bacteriology. 9th .Williams and Wilkins, Baltimore.U.S.A.
- BOOK Iwahashi, T.; Abe, Y.; Nakao, M.; Imada, A. and Tsuchiya, K (1983).Role of type 1 fimbriae in the pathogenesis of ascending urinary tract infection induced by *Escherichia coli* in Mice .J. Infect. Immun. 39: 1307- 1315
- BOOK Jacoby, G.A and Sutton, L. (1985).  $\beta$  - Lactamases and  $\beta$  - lactam resistance in *Escherichia coli*. J.Antimicrob. Agent. Chemother. . 28: 703 – 705.
- BOOK Joklik, W.K; Wilett, H.P; Amos, D.B and Wilfert C.M. (1992). Zinsser Microbiology. 20th ed. Appleton and Lange .U.S.A
- BOOK Kzeer, E.G. (2000). Bacteriological monitoring for burn patient. Thesis submitted to the University of Al – Mustansiriyah.
- BOOK Laragione. R.M; Cooley, W.A and Wood, M.J; (2000). The role off fimbriae and flagella in the adherence of avian strain of *Escherichia coli* 078: K 80 to tissue, culture cells and tracheal and gutt explants. J. Med. Microbiol.49: 327– 338.
- BOOK Leffler, H. and Svanborg – Edn, C. (1981). Glycolipid receptors for uropathogenic *Escherichia coli* on human erythrocytes and uroepithelial cells.J. Infect. Immun .34: 420- 429.
- BOOK Mims, C.A.; Playfair, J.H.I; Roitt, I.M; Williams, R. and Wakelin, D,( 1993). Medical Microbiology. Mosby Europe Limited.

- BOOK Opal, S.M; Cross, A.S; Genski, P. and Lyhte, L.W. (1990). Aerobactin and hemolysin as virulence determinants in *Escherichia coli* Isoated from human blood, Urine and stool. J. Infect, Dis. 161: 794-796.
- BOOK Pfeifle, D.; Janas, E. and Wiedemann, B. (2000).Role of penicillin – binding proteins in the initiation of the Ampc–β-lactamase expression in *Enterobacter cloaceae*. J. Antimicrob. Agent. Chemother. 44: 169-172.
- BOOK Polk, H.C. (1982). Infection and the surgical patient. Vol 4. Churghill living stone New York.
- BOOK Rook.A.; Wil kinson, D.S. and Ebling, F.J.G. (1968) .Text book of Dermatology.3th ed.Vol1.Great Britain, spottis woode ballantyne. Ltd.
- BOOK Sabri, S. and Tittensor, J.R. (1982). Hospital infection and its control. 1th ed. Barker publications. England.
- BOOK Senior, B.W. and Hughes, C. (1987). Production and properties of hemolysin from clinical isolates of the protease J.Med. Microb. 24: 17-25.
- BOOK Shah, A.A.; Hasan, F and Hameed, A. (2002). Study on the prevalence of entrobacteriacae in hospital a cquired and community acquired infections. J. Med. Res. 41: 1-7.
- BOOK Waalwijk, C.; Maclaren, D.M.and De-Graaff.J.(1983) . Invivo nephropathogenicity of *Escherichia coli*. J. Infect. Immune. 42: 245-249.
- BOOK Wachtel, T.L; Kahn, V.and Frank, H.A. (1983).Current topical in burn care.Rockville.London.
- BOOK Welle, T.M.A.; Mackenzie, A.and forbe, K.H (1997). Molecular epidemiology of Large out break of multiresistance *Klebsiella pneumoniae*.J.Med.Microbiol.46: 921-926.
- BOOK Wray, K.S; Cook, R.G. and Barrish, J. and Hull, R.A. (1986) .Identification of all auropithelial cell and adhesion from auropathogenic isolate of *Proteus mirabilis*. J.Med. Microbiol. 54: 43-49.

