

## العلاقة بين النمط الوراثي باستعمال تقنية BOX-PCR والازالة الحياتية للرصاص بوساطة بكتريا *Klebsiella pneumoniae* .

نهاد محمد حامد \* احمد محمد تركي\*\* حارث جبار فهد\*\*\* محمود مصطفى المهدي\*\*  
\*مديرية تربية الانبار  
\*\* جامعة الانبار - كلية العلوم  
\*\*\* جامعة بغداد - كلية العلوم

### الخلاصة

اختبرت الحالة الايضية لبكتريا *K. pneumoniae* و تأثيرها في الازالة الحياتية للرصاص حيث بينت النتائج وجود فروق معنوية عالية عند مستوى احتمالية  $p \leq 0.05$  بين الخلايا الحية والخلايا المقتولة بالحرارة ، حيث كانت نسبة الازالة الحياتية للخلايا الحية  $(57.0 \pm 3.4)$  ملغم / لتر/ساعة ، بينما للخلايا الميتة  $(21.6 \pm 2.5)$  ملغم / لتر. امكن اعادة ايونات الرصاص الممتازة باستعمال عدة محاليل غسل ، كان محلول (0.1M EDTA) الاكفاء اذ تم استرجاع  $(63.9 \pm 5.6)$  ملغم /لتر/ساعة ، وتمكن محلول  $(Na_2CO_3)$  من استرجاع  $(35.9 \pm 2.6)$  ملغم /لتر / ساعة ، أما محلول (HCL) 0.1 M فقد استرجع  $(21.8 \pm 2.6)$  ملغم /لتر / ساعة . بينت النتائج وجود فروق معنوية عالية عند مستوى احتمالية  $p \leq 0.05$  بين محاليل الغسل. تم استخلاص الدنا الجينومي للعزلات البكتيرية. كما تم اجراء تجربة لمعرفة العلاقة بين التتميط الوراثي والازالة الحياتية بطريقة البصمة الوراثية - BOX PCR و بينت النتائج ظهور ثلاث انماط وراثية ونسبة تشابه 53 % وهي C1 و C2 و C3 فكانت نسبة التشابه للمجموعه الاولى 52 % والثانية 60 % والثالثة 100 % . أن نسبة الإزالة الحياتية لم تعتمد على نمط وراثي معين.

كلمات مفتاحية: النمط الوراثي ، BOX-PCR ، الازالة الحياتية ، رصاص ، *Klebsiella pneumoniae* .

### المقدمة

، سالبية لصبغة كرام ، غير متحركة وهي أهم اجناس بكتريا *Klebsiella* وهي عصيات صغيرة الحجم وتظهر تحت المجهر ذات حافات سميكة حيث ان حافاتها ذات تحدب نحو الخارج وذات نهايات مدورة (4) . تستعمل تقنية BOX PCR للتعرف على الطرز الوراثية ومدى التشابه و التباين بين العزلات المختلفة للبكتريا عند المقارنه بين العزلات المعزولة من بيئات مختلفة بطريقة البصمة الوراثية (5)

### طرائق العمل

#### جمع العينات :

جمعت العينات بوساطة عبوات زجاجية معقمة سعة (1) لتر إذ تم إدخال العبوة داخل حوض مياه وحدة المعالجة لمياه الصرف الصحي لمستشفى الرمادي العام إلى عمق (10- 15) سم، بعد ذلك فتح غطاء العبوة لملئها بمياه وحدة المعالجة ثم أغلقت العبوة وهي داخل المياه، وتم جمع خمس عينات كل خمس عشرة يوم وواقع ثلاثة مكررات لكل عينة. كما تم جمع نماذج من الادرار و القشع و الحروق والتربة وواقع مكررين لكل نموذج.

إن أهم الاسباب لحدوث التلوث البيئي هو من جراء فعاليات الإنسان التي تعد من أهم المخاطر المحتملة التي تهدد التوازنات الطبيعية نتيجة الإضافات الغير المرغوب فيها الي مكونات البيئة الطبيعية من غير المرغوب به في محيطنا كنتيجة مباشرة أو غير مباشرة لتدخل الإنسان (هوجز، 1989). أن اضافة المواد الكيميائية المتنوعة وخصوصا الفضلات لمياه الصرف الصحي الي الماء والهواء والتربة يؤدي الي حدوث تغيرات كبيرة في نقاوتها بسبب امتزاجها بالمواد الكيميائية (1) . وبصورة عامة فان التلوث البيئي يقصد به كل تغير كمي أو نوعي في مكونات البيئة الحية أو غير الحية بحيث لا تستطيع الأنظمة البيئية استيعابه مما يؤدي الي حدوث اختلال في توازنها (2).

جنس *Klebsiella* يعود إلى العائلة المعوية (Enterobacteriaceae) وسميت بهذا الاسم نسبة إلى مكتشفها الألماني الأصل (Klebs) في القرن التاسع عشر (3) . بكتريا *K. pneumoniae* هي بكتريا عصوية الشكل

## عزل وتشخيص العزلات البكتيرية

أخذ قسم من العينة ومزج جيداً ثم نقل منه بوساطة ناقل (Loop) معقم وزُرِع على أوساط الاغار المغذي وأغار الماكونكي وأغار الدم المعقمة ، حضنت الأطباق في الحاضنة عند درجة حرارة (37) م لمدة (24) ساعة. اجريت الفحوصات المجهرية و المزرعية والاختبارات الكيموحيوية اعتماداً على المصادر العلمية المتبعة عالمياً لتشخيص البكتريا شخصت المستعمرات النامية (6) . كما تم تأكيد التشخيص باستعمال نظام API 20 للعائلة المعوية وكذلك استعمل نظام Vitec 2 لتأكيد التشخيص.

## تجربة الامتزاز الحياتي

## تهيئة الخلايا البكتيرية:

نميت الخلايا البكتيرية المعزولة في وسط مرق نقيع الدماغ والقلب (Brain heart infusion broth)، وحضنت لمدة 24 ساعة عند درجة حرارة (37) م في حاضنة هزازة (100 دورة / دقيقة) ، ثم جمعت الخلايا النامية بترسيبها بجهاز المنبذة بسرعة (3500 دورة /دقيقة) لمدة 30 دقيقة ، ثم غسلت الخلايا بالماء المقطر اللابوني المعقم ( Deionized distilled water (DDW) ) ثلاث مرات، بعدها علقت الخلايا بحجم معين من (DDW). اخذ 1 مل من عالق الخلايا وجفف في الفرن بدرجة (100) م لغرض استخراج الوزن الجاف (7) .

## تحضير محلول الرصاص القياسي :

حضر محلول الرصاص بتركيز (10.000) ملغم/ لتر وذلك بوزن (0.08) غم من نترات الرصاص  $Pb(NO_3)_2$  واذيب في (500) مل من الماء المقطر منزوع الشوارد المعقم والذي استخدم بوصفه محلولاً خزيناً (Stock solution) وتم ضبط الاس الهيدروجيني للمحلول بحدود 4 ، عقم هذا المحلول بالترشيح (8).

## تهيئة المازات الحياتية :

استخدمت العزلات البكتيرية كمازات حياتية لاختبار قدرتها على الامتزاز الحياتي للرصاص من المحاليل المائية. نميت الخلايا البكتيرية في وسط مرق نقيع القلب والدماغ (Brain heart infusion broth) باستخدام الحاضنة الهزازة بسرعة 180 دورة/ دقيقة لمدة (24) ساعة وعند درجة حرارة (37) م، ثم جمعت الخلايا باستخدام المنبذة المبردة بسرعة 5000 دورة/ دقيقة لمدة (30) دقيقة، ثم غسلت الخلايا بالماء المقطر منزوع الشوارد المعقم ثلاث مرات، بعد ذلك جمعت الخلايا في انابيب معقمة واعيد تعليقها في حجم معين من الماء المقطر منزوع الشوارد واخذ (1) مل من

العالق وجفف بالفرن بدرجة (100)م لغرض استخراج الوزن الجاف(9).

## الحسابات

لحساب حجم الخلايا البكتيرية المضافة إلى محلول الرصاص لغرض إعطاء تركيز نهائي في المحلول مقداره 0.5 ملغم (وزن جاف) / مل وحسب المعادلات الآتية (10):  
الحجم (مل) = 10 / الوزن الجاف لـ 1 مل من العالق (ملغم) ..... (1)

التركيز الاساس (ملغم / لتر) = ((20- الحجم (المأخوذ) × تركيز السيطرة) / 20)----- (2)  
التركيز الممتز (ملغم / لتر) = التركيز الأساس - التركيز الميتقي ..... (3) .

تقدير التركيز المثبط الأدنى  
Estimation of Minimal Inhibitory Concentration (MIC)

اعتماداً على طريقة التخفيف بالأنابيب التي وصفت من قبل CLSI (2013) وتم تحضير تراكيز مختلفة من الرصاص تراوحت بين (500-6000 ميكروغرام / مل) أضيفت إلى الوسط الذائب من مولر هينتون السائل . تمت إضافة المعلق البكتيري المحضر وبكمية (10 مايكروليتر) . تم إضافة العالق البكتيري المساوي الي عكارة 0.5 مكفارلاند القياسية الي كل أنبوبة باستثناء السيطرة. في حين احتوت أنبوية السيطرة الموجبة علي البكتريا ومرق المولر هنتون بدون الرصاص . تم حضن الأنابيب لمدة 24 ساعة وبدرجة حراره 37 م . بعد ذلك تم قراءة النتائج بالمقارنة بين السيطرة الموجبه والسالبة . وعد التركيز الذي يظهر النمو بعد سلسلة عدم النمو هو التركيز المثبط الأدنى.

## دور الحالة الايضية في الامتزاز الحياتي

الغرض من التجربة لمعرفة هل أن الامتزاز الحياتي للرصاص بوساطة العزلة عملية معتمدة على الايض الخلوي أم انها عملية امتزاز فيزيوكيميائي غير معتمدة على الايض الخلوي ، وتم ذلك عن طريق قتل الخلايا؛ إي إيقاف النشاط الايضي الخلوي ثم اختبار قابلية الخلايا المقتولة على امتزاز الرصاص من المحاليل المائية ، إذ تم قتل الخلايا البكتيرية للعزلة المستعملة عن طريق غلي العالق البكتيري بوساطة حمام مائي(100) م لمدة (90) دقيقة ، ثم استعملت طريقة العمل نفسها المستعملة مع الخلايا الحية.

## استرجاع الرصاص الممتز من الخلايا :

تهدف هذه التجربة الي استرجاع الرصاص الممتز من قبل جدران الخلايا البكتيرية وذلك بغسل المازات الحياتية ببعض محاليل الغسل المناسبة مثل: محلول كاربونات الصوديوم (NaCO3) بتركيز (0.1)M، ومحلول حامض

### تهيئة واختيار البادى

تم استعمال البادى (5'- CTACGGCAAGGCGACGCTGACG 3') في تجربة PCRBOX اعتمادا على أطريقه المصممة من قبل Mungloo-Rujubaliet وجماعته 2013، تكون حالة البادى المصنعة من قبل الشركة المنتجة بهيئة مجففه ومجمده ومهياه عند استعماله للحصول على تركيز نهائي من 100 picomole / ميكرو لتر عن طريق إذابة في الماء المقطر اللايونى وتخزينها في الفريزر حتى استعمالها وفقا لتعليمات الشركة المصنعة.

### تضخيم البادى :

يتم وضع ال DNA المستخلص والبادى PCR premix المحفوظ عند درجة حراره 4 م سويا في انبوية خاصة ويمزجان جيدا في جهاز المازج ثم يتم فصله في جهاز النبذ المركزي لضمان نزول المحتويات إلي أسفل الانبوية . تم اختيار التفاعل الامثل لاجراء تجربة تفاعل السلسله المتبلمر ، تم اختيار الحجم المناسب من العينه (20 مايكرو لتر) وشملت 5 مايكرو لتر من البادى بتركيز (10picomole/ml) و 6 مايكرو لتر من قالب الدنا ( 50 ng/ml) بعدها يتم تكملة الحجم بماء مقطر لا يوني . السيطرة السالبة تحتوى جميع المواد ماعدا الدنا ويتم اضافة الماء المقطر بدلا من قالب الدنا. مزجت انايبب تفاعل PCR جيدا و وضعت في المكان النهائي لجهاز ال PCR ويتم ضبط درجة الحرارة وعدد الدورات .الجدول 1 يبين البرنامج المستخدم .

### التحليل الاحصائي:

حللت النتائج احصائياً باستعمال تحليل التباين ANOVA بنظام SPSS. والفرق المعنوي الأصغر LSD .

الهيدروكلوريك المخفف (HCl) بتركيز (0.1)M، ومحلول EDTA بتركيز (0.1)M.

بعد ان تمت عملية التماس بين المازات الحياتية للعزلة والعنصر ،غسلت الخلايا المحملة بالرصاص بهذه المحاليل ومزجت جيداً مع محلول الغسل وحضنت عند درجة حرارة (40)م لمدة ساعة واحدة ، ثم رسبت بالطرد المركزي المبردة وقيس تركيز الرصاص في الطافي بوساطة المطياف النري اللهبى (10). وحسب تركيز الرصاص المسترجع حسب المعادلة الآتية (6).

### دراسة الطرز الوراثية بتقنية BOX-PCR

استخلصت عينات ألدنا الجينومي للعزلات البكتيرية البالغ عددها 13عزلة بكتيرية باستعمال نظام تنقية ال DNA (Genomic DNA Mini Kit, Geneaid, Thailand) وقيست نقاوة وتركيز الدنا باستعمال جهاز النانو دروب (Nano drop).

### الترحيل الكهربائي للدنا على هلام الأكاروز Agarose gel

حضرت المحاليل المستعملة في الترحيل الكهربائي بحسب ما ورد في ( 11 و تم تقدير الحجم الجزئي لقطع الدنا بمقارنة موقع الحزمة وسمكها مع الدليل الحجمي القياسي (1kb DNA Ladder). قدرت الأوزان الجزئية للدنا اعتمادا على المسافات التي قطعها هذه الجزئات في الهلام (1.5% agarose) والتي تتناسب عكسيا مع أوزانها الجزئية وباستعمال قطع من الدنا معروفة الوزن الجزئي هي الدلائل الحجمية (Markers) إذ استعمل الدليل (1kb DNA).

### تفاعل السلسله المتبلمر:

تم استعمال طريقه BOX PCR لأجراء التجربة للحصول علي المظهر الجيني ولمعرفه التباين في المقاومة الجينية بين العزلات المختلفة لبكتريا K. pneumoniae ومعرفه التباينات الجينية المختلفة عند المقارنة بين العزلات المعزولة من بيئات مختلفة بطريقة البصمة الوراثية (12)

جدول 1: خطوات البرنامج المستعمل في تفاعلات BOX-PCR

| درجة الحرارة | المدة    | عدد الدورات | الخطوات الرئيسية     |
|--------------|----------|-------------|----------------------|
| 95°C         | (4min)   | 1           | Initial denaturation |
| 94°C         | (30sec)  | 30          | Denaturation         |
| 92°C         | (30 sec) |             | Denaturation         |
| 50°C         | (1min)   |             | Annealing            |
| 65°C         | (4min)   |             | Extension            |
| 65°C         | (8min)   | 1           | Final extension      |

## النتائج و المناقشة

تم اختيار 13 عزلة بكتيرية تعود لنوع *K. pneumoniae* والتي عزلت من بيئات مختلفة وبواقع عزلتين لكل بيئة ومثلت هذه البيئات الإدرار والتربة والماء والقشع والحروق والجروح . وبعد إجراء عملية الامتزاز وجد أن تركيز الرصاص الممتز يختلف من عزلة الى اخرى وكما هو موضح في الجدول (2) حيث كانت العزلة K3 المعزولة من التربة هي العزلة الأكثر في امتزاز الرصاص وبنسبة ازالة بلغت (12.8±65.1) ملغم/لتر/ساعة بينما كانت العزلة K9 المعزولة من الادرار الأقل في امتزاز الرصاص وبنسبة ازالة بلغت (7.8±28.8) ملغم/لتر/ ساعة . وقد يعزى السبب في ذلك إلي زيادة عدد المواقع الفعالة الرابطة للرصاص.

ومن خلال ما تقدم نجد ان قدرة العزلات البكتيرية في امتزاز الرصاص من المحاليل المائية قد اظهرت تبايناً كبيراً وفروقات معنوية عالية عند مستوى  $P \leq 0.05$  في قابلية العزلات البكتيرية المختلفة على امتزاز الرصاص من محاليله المائية . هذا وقد اتفقت النتائج مع (13) مع نتائج العزلة K9 في ازالة كمية الرصاص بحدود 25.0 ملغم / لتر . وفي دراسة أجراها (14) تباينت قدرة البكتريا *K. pneumoniae* في ازالة معدن الزنك والكاديوم وأكد قدرة هذه البكتريا في ازالة المعادن لامتلاكها ايونات متعددة تمكنها من تكوين معقدات بين الايونات القاعدية والحامضية الموجودة في جدار الخلية . اكد Saini وجماعته 2013 أن للبيئة التي تعزل منها البكتريا دور كبير في ازالة سمية المعادن الثقيلة فعند عزل بكتريا *K.pneumoniae* من مخلفات الدباغة ووجد ان لها قدره عاليه على امتزاز الرصاص .

جدول (2) قدرة العزلات البكتيرية في امتزاز الرصاص من المحاليل المائية

| ت | رقم العزلة | اسم العزلة | رمز العزلة | كمية الاضافة<br>مايكروليتر | تركيز محلول السيطرة<br>(ملغم/لتر) | تركيز المحلول الاساس<br>(ملغم/لتر) | الكمية المتبقية | الكمية الممتزة |
|---|------------|------------|------------|----------------------------|-----------------------------------|------------------------------------|-----------------|----------------|
| 1 | N 7        | SOIL       | K2         | 0.02                       | 110.6                             | 107.8                              | 51.0            | 56.0           |
|   |            |            | K3         | 0.03                       | 110.6                             | 108.9                              | 45.3            | 63.5           |
| 2 | N8         | Water      | K4         | 0.02                       | 110.6                             | 107.8                              | 53.6            | 54.1           |
|   |            |            | K5         | 0.02                       | 110.6                             | 107.4                              | 54.3            | 54.8           |
| 3 | N9         | Sputum     | K6         | 0.04                       | 110.6                             | 109.2                              | 54.3            | 33.4           |
|   |            |            | K7         | 0.02                       | 110.6                             | 107.8                              | 74.3            | 36.2           |
| 4 | N10        | Urine      | K8         | 0.02                       | 110.6                             | 107.8                              | 66.6            | 41.2           |
|   |            |            | K9         | 0.02                       | 110.6                             | 107.8                              | 81.6            | 26.1           |
| 5 | N11        | Burn       | k10        | 0.03                       | 110.6                             | 108.7                              | 74.0            | 34.7           |
|   |            |            | K11        | 0.02                       | 110.6                             | 107.8                              | 62.6            | 45.1           |
| 6 | N12        | Wound      | K12        | 0.02                       | 110.6                             | 107.8                              | 66.0            | 41.8           |
|   |            |            | K13        | 0.02                       | 110.6                             | 107.8                              | 47.3            | 60.4           |

LSD= 10.6 P&lt;0.05

الامتزازية بين الأنواع المختلفة وحتى بين الخلايا المختلفة للنوع نفسه. في حين ذكر (17) أن الخلايا البكتيرية الموجبة يتركب جدارها من جزيئات متشابهة وتحتوي على عدد أقل من المجاميع الفعالة الرابطة للأيونات، بينما تكون جدران الخلايا البكتيرية السالبة أعقد تركيبياً وكيميائياً وحاوياً على جزيئه عديد السكر يد الشحمي Lipopolysaccharide(LPS) لذلك فإن لها سعة امتزازية اكبر . كما بينت النتائج الموضحة في جدول (3) وجود اختلافات بين العزلات البكتيرية العائده الى بكتريا *K. pneumoniae* التي انتخبت من بيئات اخرى شملت التربة والماء والقشع والادراروالجروح والحروق في تحملها للتركيز المثبط الادنى .

ان الاختلاف في قابلية العزلات علي امتزاز المعدن قد يعزى الي وجود الشحنات السالبة الموجوده في الوسط مما يودي الي ارتباطها مع المعدن أو نتيجة التنوع الإحيائي أو اختلاف سمية المعادن (15). أن احتواء البكتريا *K. pneumoniae* علي المحفظة أو الكبسولة في الجدار الخارجى للبكتريا ساهم وبشكل كبير في زيادة عملية الإزالة الحياتية (16). اكد (6) وجود تنوع واسع في قابلية الإحياء المجهرية على امتزاز الايونات المعدنية، وذكر أنها لا تتحدد بمجموعة تصنيفية معينة فالتنوع يمتد ليشمل الأفراد التابعة للجنس الواحد، وهذا ما لوحظ في هذه الدراسة بالنسبة للنوع *K. pneumoniae* .وأوضح (16) أن التركيب الكيميائي المتباين للخلايا المجهرية سبب رئيس لاختلاف السعة

جدول ( 3 ) التراكيز الدنيا المثبطة للخصائص لعزلات مختلفة من *Klebsiellapneumoniae*

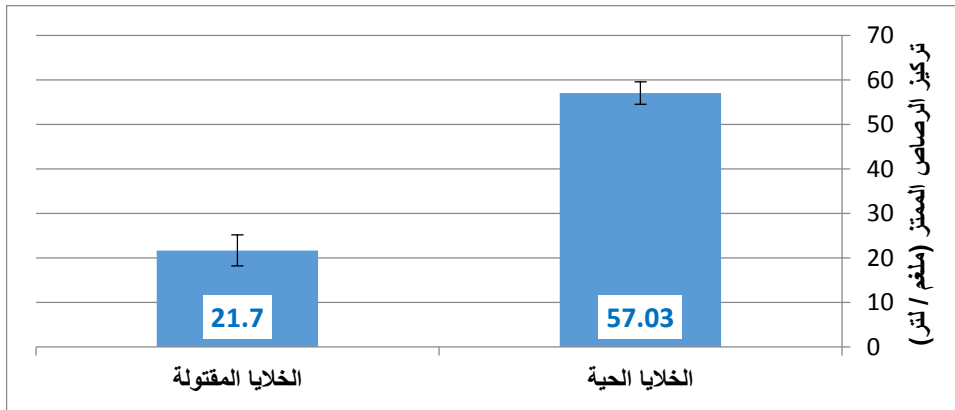
| ت | رقم العزلة | اسم العزلة | رمز العزلة | تركيز MIC |
|---|------------|------------|------------|-----------|
| 1 | N7         | SOIL       | K2         | 3200      |
|   |            |            | K3         | 3200      |
| 2 | N8         | Water      | K4         | 3100      |
|   |            |            | K5         | 3100      |
| 3 | N9         | Sputum     | K6         | 3200      |
|   |            |            | K7         | 3200      |
| 4 | N10        | Urine      | K8         | 3200      |
|   |            |            | K9         | 3300      |
| 5 | N11        | Burn       | K10        | 3700      |
|   |            |            | K11        | 3600      |
| 6 | N12        | Wound      | K12        | 3600      |
|   |            |            | K13        | 3800      |

الى اختلاف طبيعة السطح الخلوي البكتيري والى الاختلاف  
الفسلجي للعزلات المأخوذة (21).

دور الحالة الايضية للميزات الحياتية في عملية الامتزاج  
الحياتي

تبين النتائج الموضحة في الشكل (1) الحالة الايضية  
للميزات الحياتية حيث بينت النتائج وجود فروق معنوية عالية  
عند مستوى احتمالية  $p \leq 0.05$  بين الخلايا الحية والخلايا  
المقتولة بالحرارة ، حيث كانت نسبة الازالة الحياتية للخلايا  
الحية  $(57.0 \pm 3.4)$  ملغم / لتر، بينما للخلايا الميتة  
 $(21.6 \pm 2.5)$  ملغم / لتر.

وهذه النتائج تتفق مع ماتوصل إليه الباحث (18) ان  
لبكتريا *K. pneumoniae* قدرتها على تحمل تراكيز من  
الخصائص بسبب قدرتها العاليه على تكوين غشاء bio-  
films. ولم تتفق النتائج مع (19) عند دراسته لتحمل البكتريا  
لمجاميع مختلفة من المعادن الثقيلة فقد بين ان البكتريا  
تحملت تركيزا من الخصائص مقداره 700 ملغم / لتر. وفي  
دراسة اجراها (20) عند استخدامه لبكتريا *K. pneumoniae*  
عند إزالة معدن الزرنيخ حيث تحملت البكتريا تركيز مقداره  
370 ملغم / لتر ويعود السبب في ذلك إلى اختلاف الطبيعة  
الجينية في مقاومة المعادن وكذلك طبيعة التركيب البروتيني  
للاغشية الخلوية لهذه البكتريا. أن اختلاف قابليات العزلات  
المختلفة في تحملها للتراكيز العالية من العناصر الثقيلة يعزى

شكل (1) تأثير الحالة الأيضية للخلايا في تركيز الرصاص الممتز بوساطة العزلة *K. pneumoniae*

فعند قتل الخلايا البكتيرية انخفضت الفعالية الحياتية للإزالة  
وأثرت وبشكل فاعل علي المجاميع الفعالة على الجدار  
الخلوي وهذا أدى الى عدم الارتباط بأيونات الرصاص  
بصورة طبيعية . لم تتفق النتائج مع (22) عند استخدام  
الخلايا الميتة *Micrococcus* في إزالة معدن الرصاص اذ

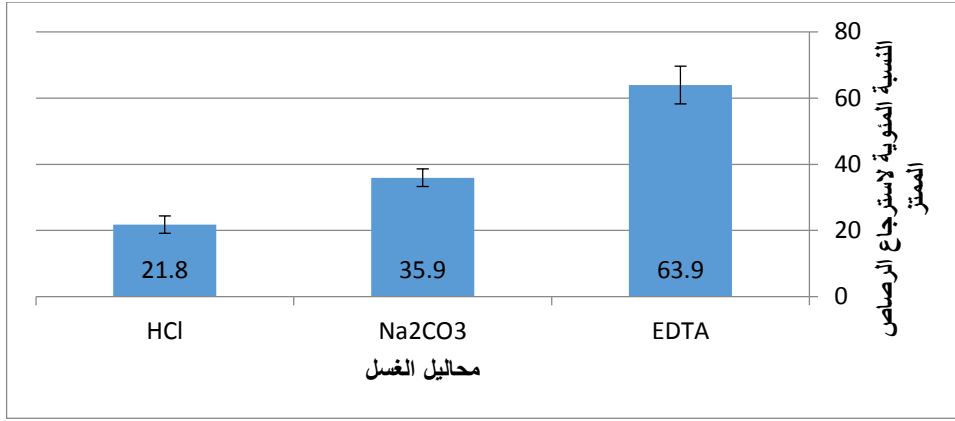
والسبب في ذلك هو أن الإزالة الحياتية للخصائص  
اعتمدت بشكل كبير على الحالة الايضية وبمعنى آخر أنها  
تحتاج إلى طاقة كي تتم وأنها ليست عملية ارتباط  
فيزيوكيميائية بل تمتد إلى ابعد من ذلك وقد تشترك فيها آليات  
ارتباط أخرى مثل ارتباطها بالبروتينات الجامعة للايونات ،

تقيداً شملت تبادلاً أيونياً واصطفافاً لأيونات العنصر داخل الفجوات الخلوية.

#### استرجاع الرصاص الممتز :

لغرض معرفة قدرة هذه العزلة على الاحتفاظ بالرصاص وكفاءة محاليل الغسل في استرجاع الرصاص الممتز من قبل هذه العزلة واحتفاظها بها في الجدار الخلوي لها ووضحت النتائج قدرة محاليل الغسل المستعملة في استرجاع الرصاص الممتز من العزلة البكتيرية *K. pneumoniae* (شكل 2) .

كانت نسبة الازالة 79.2% ، ان قدرة الخلايا الميتة على ازالة المعادن الى تجمعها بجزيئات صغيرة وانخفاض الكثافة والقدرة الميكانيكية وبالنتيجة تكون ذات قوة وصلابة قليلة . لا تتفق النتائج مع ماجاء به كل من (6) و (23) اذ لم يلحظ وجود فروقات معنوية في تركيز العناصر الممتزة عند ايقاف النشاط الايضي للخلايا . بينما أشار كل من (24) إلى أن الامتزاز بواسطة الخلايا الميتة للـ *Saccharomyces cervisiae* حدثت بالية الانجذاب الكهربائي الساكن في حين الخلايا الحية للخميرة نفسها امتزت الايوناتحيوياً بالية اكثر



شكل (2) قدرة محاليل الغسل لاسترجاع الرصاص الممتز بواسطة العزلة *K. Pneumonia* P<0.05 LSD=86.0

لا تتفق النتائج مع دراسة(26) وجد فيها أن محلول (HNO<sub>3</sub>) هو المحلول الأفضل لاسترجاع الرصاص من خلال بكتريا *Agrobacterium tumifaciens* . ولا تتفق النتائج مع دراسات محلية أخرى وجد فيها محلول HCl هو المحلول الأفضل في استرجاع العنصر الممتز (27).

أن السبب في قدرة محلول EDTA في استرجاع الرصاص الممتز هو أن هذا المحلول يعد من العوامل الكلايية (Chelating agents) وبذلك يعمل على فك الارتباط ما بين الرصاص وسطوح الخلايا البكتيرية، والذي يعتبر ضعيفاً قياساً مع قوة ارتباط هذه الايونات مع EDTA (6). ونستنتج من هذا كله ان ايونات العناصر ترتبط بالمجاميع الحامضية وعند خفض قيم الالاس الهيدروجيني يؤدي الى فقدان ايونات العناصر واستبدالها بالبروتونات ، اضافة الى ذلك ان هناك اليات اخرى للامتزاز وهي التبادل الايوني وهذا ما اثبتته الاسترجاع بمحلول كاربونات الصوديوم . وبمعنى اخر ان عملية استرجاع الرصاص يمكن ان تلخص عملية الامتزاز الحيوي تحدث بسطح الخلية نتيجة عمليات فيزيوكيميائية او تبادل ايوني ، كما يمكن الاستفادة من العناصر المسترجعة بوصفها مادة اولية تدخل في الصناعات

حيث أظهرت النتائج وجود فروق معنوية عالية عند مستوى احتمالية  $P \leq 0.05$  ، إذ وجد أن محلول (0.1M EDTA) هو المحلول الأفضل في عملية استرجاع الرصاص الممتز من محلولي HCl و Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> إذ بلغت نسبة استرجاعه للرصاص (63.9± 5.6) ملغم / لتر/ساعة من التركيز الممتز، بينما محلول HCl بلغت نسبة استرجاعه لمحلول الرصاص (35.0 ± 2.65) ملغم / لتر/ساعة ، بينما محلول Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> بلغت نسبة الاسترجاع (21.8 ± 2.63) ملغم / لتر/ساعة . وتتفق النتائج مع ما ذكره (25) كون محلول EDTA محلول ملائم لاسترجاع الرصاص من قشرة السرطان، وتم استعمال هذه القشرة بعد الاسترجاع سبع مرات دون أن يلاحظ فروق معنوية في السعة الامتزازية . وتتفق النتائج مع ما توصل إليه فهد 1994 في كون محلول EDTA هو الأكفأ واسترجع 93.5% من تركيز الثوريوم الممتز من قبل بكتريا *Bacillus sp* استرجع 98.87% من الثوريوم الممتز بواسطة فطر *Rhizopus sp* . لم تتفق الدراسة الحالية مع نتائج الباحث (26) حيث وجد ان محلول HCl يعد المحلول الأفضل لاسترجاع الرصاص من خلال استخدامه *Utricularia aurea* لاستخلاص الرصاص .بينما

كميات كبيرة من هذا العنصر ، وعلى العكس من ذلك فالبكتيريا ذات المقاومة الأقل ارتبط بها العنصر بكميات اقل ومن ثم استطاعت امتزاز معدلات اقل من مثيلاتها ذات المقاومة الأعلى ، أو من خلال استخدام ايونات هذه العناصر مستقبلات للاكترونات في عمليات التنفس المختلفة.

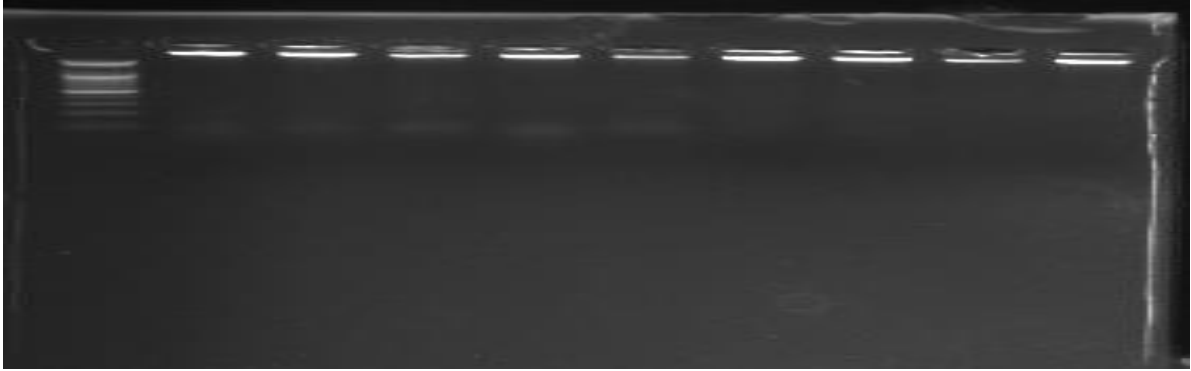
#### استخلاص الـ DNA من العزلات البكتيرية :

تم استخلاص الـ DNA لجميع عزلات *K.pneumoniae* التي انتخبت كافضل عزلات في مقاومتها للرصاص والبالغ عددها 13 عذلة وبعد ترحيل الـ DNA المستخلص على هلام الاكاروز اظهرت النتائج وجود الحزم وبشكل واضح في جميع العزلات والبالغ عددها 13 عذلة منتخبة وجد ان جميع العزلات البكتيرية قد اعطت حزم للـ DNA اكثر من 10000 الاف زوج قاعدي (شكل 1) .

مرة ثانية وتعد هذه مهمة من الناحية الاقتصادية من خلال اعادة استخدام العناصر الممتزة مرة ثانية في كافة المجالات الصناعية (15).

يتفق نتائج تأثير الفعالية الايضية مع نتائج MIC فقد تبين أن الإزالة الحياتية تعتمد على الطاقة ،وهنا لاحظنا انه كلما زاد تركيز MIC زادت كمية الإزالة الحياتية ،كون التركيز المثبط الادنى ارتبط بالحالة الايضية للخلية ،فكلما زادت كمية التحمل زادت قدرة البكتيريا على ازالة الرصاص من المحلول المائي . اى ان الامتزاز حصل بالية تعتمد على الطاقة وهي الية التجميع الحياتي (Bioaccumulation) ، وليس الادمصاص الفيزيوكيميائي .

وأجمالاً يمكن أن نفسر نتائج هذه الدراسة إلى أن العذلة الأكثر مقاومة قامت بربط ايونات العنصر بجدارها وسمحت له أن يدخل إلى داخلها وبالتالي قامت بامتزاز



شكل (1) الدنا الجينومي لعزلات *K. pneumoniae* مفصول على هلام الاكاروز تركيز 1% بفولتية 75 فولت لمدة ساعة مصبوغ ببروميدي الايثيديوم. مدرج الدنا 1500 زوج قاعديز

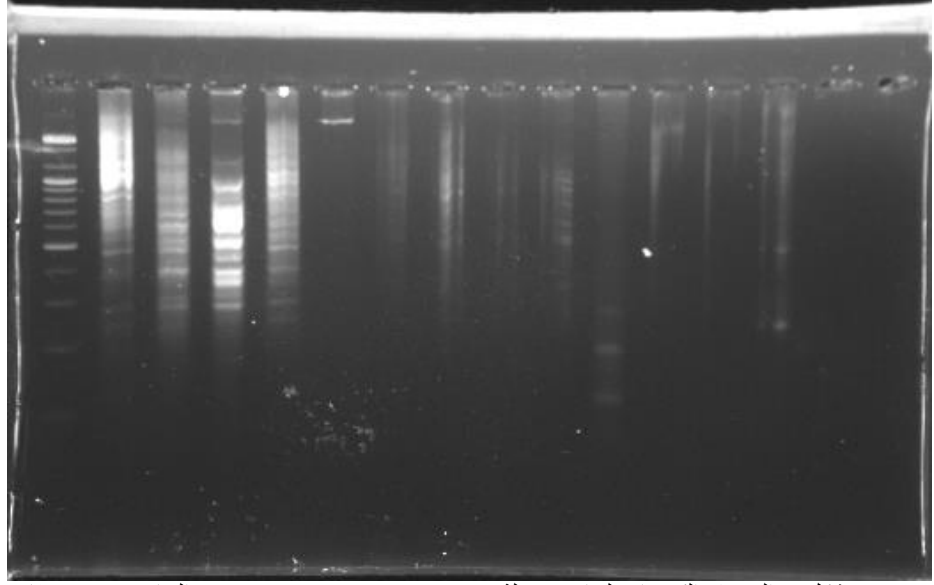
. تم استخدام البادي المتخصص لتشخيص جينات المقاومة التي تكون موجودة في هذه العزلات من خلال استهداف العناصر المتكررة في جينوم العزلات المختلفة وتم استعمال البصمة الوراثية التي تعطي اكثر من جين واحد . وتم اجراء اختبار تضاعف سلسلة الـ DNA باختبار تفاعل السلسلة المبلمر مع مزيج التفاعل وبعد ترحيل الناتج على هلام الاكاروز بتركيز 1.5% وفحصه بالاشعة فوق البنفسجية ظهرت الحزم الناتجة من التضاعف واطهرت وجود العديد من الجينات في جميع العزلات البكتيرية وكما تباينت هذه العزلات في احتوائها للجينات من حيث وجود قسم منها في عزلات وخلو عزلات اخرى منها (شكل 2) .

#### تقدير تركيز ونقاوة الـ DNA المستخلص من العزلات البكتيرية

تم قياس تركيز الـ DNA ونقاوته للعزلات البكتيرية المنتخبة كافضل عزلات مقاومة للرصاص باستخدام جهاز Nano drop . واطهرت النتائج ان نقاوة الـ DNA تراوحت بين ( 0.87 – 1.88 ) بينما تراوح تركيز الـ DNA ما بين ( 25.2 – 105.9 ) نانوغرام / مايكروليتر .

#### العلاقة بين التنميط الوراثي والإزالة الحياتية :

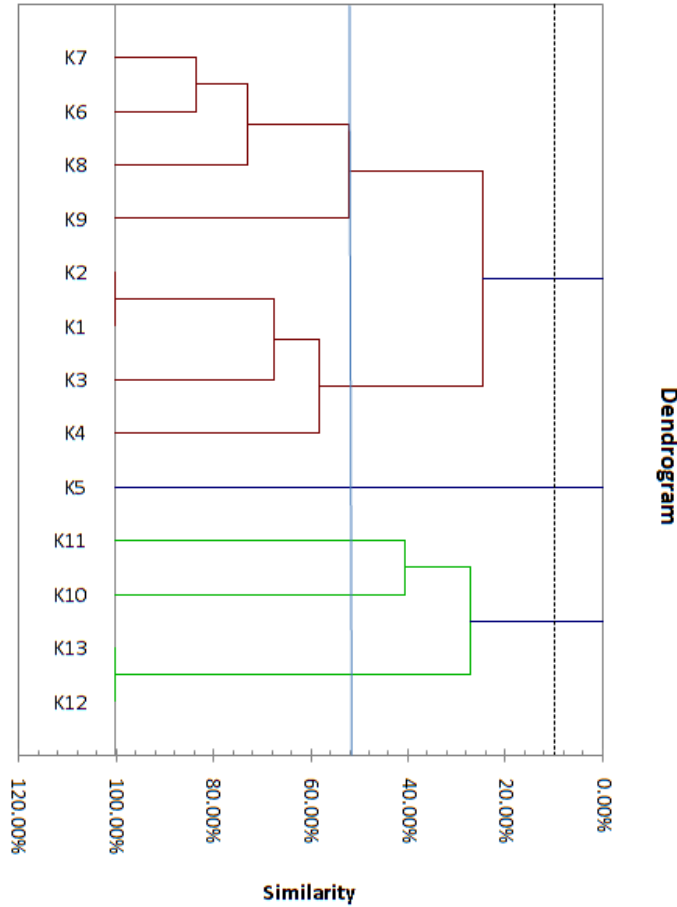
تم تحديد البصمة الوراثية بطريقة BOX-PCR لتقييم مدى الارتباط بين النمط الوراثي والامتزاز الحياتي ، حيث تم اجراء تجربة التنميط الوراثي لثلاثة عشر عذلة بكتيرية تعود لنوع *K. pneumoniae* ومن بيانات مختلفة



شكل 2: الرحلان الكهربائي لدينا 13 عزلة من *K. pneumoniae* بوجود مدرج الدنا 1500 زوج قاعدي.

وكان مستوى التشابه 52 % (شكل 2). وكشف تحليل البيانات عن عدم ارتباط التتميط الجيني بقابلية العزلات على القيام بعملية الامتزاز الحياتي .

وقد تم تحليل البيانات التي تظهر في الشكل 4 باستخدام البرنامج الإحصائي المحوسب وتم الحصول على 3 مجموعات معينة C1 و C2 و C3 من البكتيريا المعزولة



شكل (3) الشجرة الوراثية لثلاثة عشر عزلة من بكتيريا *K. pneumoniae*



- Journal of Medical Sciences 3(5): 183-185, 2011ISSN: 2040-8773.
5. Ilhan, S.; Cabuk, A.; Filik ,C. and Caliskan ,F.(2004). Effect of Pretreatment on biosorption of heavy metals by fungal biomass. *Turkya univ.J.Sci.*5(1).
  6. Mohamed,M. Rehab .(2015). Biosorption of zinc and cadmium by *Klebsiella pneumonia* KM609983 isolated from Sohag, Egypt. Department of Botany, Faculty of Science, Sohag University,. *Global Advanced Research Journal of Microbiology* (ISSN: 2315-5116) Vol. 4(2) pp. 018-026, February, 2015
  7. Munoz, A.J. a, E. Ruiz a, H. Abriouel b, A. Galvez b, L. Ezzouhri c, K. Lairini c, F. Espinola .(2012)Heavy metal tolerance of microorganisms isolated from wastewatersIdentification and evaluation of its potential for biosorption. *Chemical Engineering Journal* 210 (2012) 325–332
  8. Mungloo-Rujubai,S.K.; Issck,M.I.and Fakim,Y.J.(2013). Study of *Klebsiella pneumonia* isolates with ESBL activity,from ICU and Nurseries, on the island of Mauritius .*jemb.halic.edu.tr.*10(1):39-51
  9. Naja , G . ,Diniz , V . and Volesky ,B . (2005) . Predicting metal biosorption performance .*International biohydrometallurgy symposium , cape town , South Africa .*
  10. Rani, M. Johncy , B. Hemambika\*, J. Hemapriya and V. Rajesh Kannan.(2010). Comparative assessment of heavy metal removal by immobilized and dead bacterial cells: A biosorption approach. *Rhizosphere Biology Laboratory, Department of Microbiology, School of Life Sciences, Bharathidasan University. African Journal of Environmental Science and Technology* Vol. 4(2), pp. 077-083, February, 2010
  11. Rekha, D.; Kumar, J.D.; Jayaraj, B.;Lingappa, Y. and Chiranjeevi, P.(2007). Nickel(II) determination by spectrophotometry coupled with preconcentration technique in water and alloy samples. *Bull-kovean. Chem. Soc.* 28:373-378.
  12. Saini, Anish . Rohini Kumar M., KarthikSenan, Shakti Sagar, Vivekanandan K. E. and Jabez Osborne W.(2103). Remediation of lead (Pb) by a novel *Klebsiella* sp. isolated from tannery effluent of Ranipet, Vellore district. , Faculty of Marine Sciences, Annamalai University, Parangipettai - 608502, Tamil Nadu, India. *African journal of biotechnology.* Vol.12(32) pp .5069 -5074.
  13. Sarhan, O. A. (2004). Study of Biosorption of some heavy metal ions by local isolates of *Zoogloea ramigera*. M. Sc. Thesis College of Science, Baghdad University, Iraq.
- ومن خلال ملاحظة الشكل ( 3 ) يمكن أن نقسم العزلات إلى ثلاث أنماط وراثية بنسبة تشابه 52 % حيث شملت المجموعة الأولى العزلات البكتيرية K7 و K6 و K8 و K9 و بنسبة تشابه 52 % أما المجموعة الثانية فشملت K1 و K2 و K3 و K4 و بنسبة تشابه بلغت 60 % أما المجموعة الثالثة فشملت العزلات K12 و K13 و بنسبة تشابه 100 % أما العزلات K5 و K11 و K10 فلم تنتظم في مجموعته محده. أن نسبة الإزالة الحياتية للرصاص لم تعتمد على نمط وراثي معين ، فقد توزعت نسبة الإزالة من العالي إلى الواطي ، في النمط الوراثي الواحد فمثلا في المجموعة الأولى كانت نسبة الإزالة للعزلاتين K7 و K6 هي (4.0 ± 36.2) ملغم / لتر و (4.9 ± 56.1) ملغم / لتر على التتابع بينما العزلاتين K8 و K9 كانت نسبة الإزالة على التتابع هي (1.7 ± 43.8) ملغم / لتر و (7.8 ± 28.8) ملغم / لتر. أما المجموعة الثانية فكانت نسبة الإزالة متقاربة لجميع العزلات K1 و K2 و K3 و K4 فتراوحت بين (28.9 ± 62.2) ملغم / لتر و (59.5 ± 6.6) ملغم / لتر و (12.8 ± 65.1) ملغم / لتر و (4.0 ± 56.8) ملغم / لتر على التتابع . أما المجموعة الثالثة فكانت نسبة التشابه 100 % وشملت العزلات K12 و K13 حيث كانت نسب الإزالة الحياتية (8.3 ± 44.5) ملغم / لتر و (5.5 ± 63.2) ملغم / لتر على التتابع . أما العزلات التي لم تنتظم في مجموعة فهي K5 و K11 و K10 فكانت نسبة الإزالة مختلفة (4.0 ± 56.2) ملغم / لتر (1.7 ± 47.8) ملغم / لتر و (4.0 ± 36.5) ملغم / لتر.

#### المصادر :

1. Al-Garni, Saleh M.(2005). Biosorption of lead by Gram-ve capsulated and non-capsulated bacteria. *Biological Sciences Department, Faculty of Science, King Abdulaziz University, ISSN 0378-4738 = Water SA Vol. 31 No. 3 July 2005.*
2. Abbas ,s. Zaghum. MehwishRiaz, NaseemRamzan, M. Tariq Zahid,Farah R. Shakoori, Mohd. Rafatullah.(2014). Isolation and characterization of arsenic resistant bacteria from wastewater. *UniversitiSainsMalaysia, Penang, Malaysia. Brazilian Journal of Microbiology* 45, 4, 1309-1315 (2014)
3. Brooks, G.F.; Butel, J.S.;Carroll,K.C. and Morse, S.A .(2007). *Jawetz ,Melnick, and Medical microbiology.* 24th ed. McGraw-Hill,p:254-255. New York.
4. Egbebi,A.O and Famurewa ,O.(2011). Heavy Metal Resistance among *Klebsiella* Isolates in Some Parts of Southwest, Nigeria. *2College of Science, Engineering and Technology, Osun State Univeristy, Osogbo, Nigeria. Asian*

- 9th. ed Williams and Wilkins. Baltimor, U.S.A.
21. هوجز، لورانت (1989). التلوث البيئي، ترجمة: محمد عمار الراوي و عبد الرحيم عشير، وزارة التعليم العالي والبحث العلمي، جامعة بغداد، بيت الحكمة للطباعة و النشر.
22. قاصد، وعد عماد الدين. (2006). استخدام خلايا بكتيريا *Eenterobacterssp* المقيدة في ازالة الرصاص من البيئة المائية، رسالة ماجستير، كلية العلوم، جامعة بغداد.
23. عبد الكريم، علا سالم. (2006). الازالة الحيوية للخارصين بوساطة الجدار الخلوي البكتيري لبكتيريا *Bacillus subtilis*. رسالة ماجستير، كلية العلوم، جامعة بغداد.
24. علي، لطيف حميد (1987). التلوث الصناعي . مديرية دار الكتب للطباعة والنشر . جامعة الموصل ، صفحة 143-179,331.
25. الرمضاني، مازن اسماعيل (1997). تحدي البيئة والصراع بين الشمال والجنوب. ام المعارك (11): 118.
26. فهد ، حارث جبار (1994) . دراسة كفاية عزلات مختلفة من الاحياء المجهرية في امتزاز الثوريوم من المحاليل المائية . رسالة ماجستير ، كلية العلوم ، جامعة بغداد .
27. محمود ، محمود باسل (2005) . الازالة الحيوية للكروم من مياه المخلفات الصناعية . رسالة ماجستير، كلية العلوم ، جامعة بغداد
14. Shamim , Saba And A . Rehmeh.(2012). Cadmium Resistence And Accumulation Potential Of Klebsiella Pneumonia Strain CBL\_1 Isolated From Industrial Wastewater Of Klen.University Of The Panjab,pakistan.J.Zool Vol.44(1).PP.203\_208,2012.
15. Vacchio, A.; Fionoli, C. and Disimine, D. 1998. Heavy metal biosorption by bacterial cells. Fresenius.J. Anal. Chem. 361:338-342.
16. Vijayarghavan, k.; Jean, J.; Palanivelu, K and Velan, M.(2005).Removal of nickel(II) ions from aqueous solution using crab shell particles in apacked bed up-floe column . Journal of Hazardous Material. 113:223-230.
17. Yoonaiwong ,w.; Pair at Kaewsarnl and Pradubnprayoon.(2011).Biosorption of lead and cadmium ions by non-living aquatic crophyte, *Utriculariaaurea* . Department of Agriculture and Environment SurindraRajabhat University Surin, Thailand .environ,21(6),369-374.
18. Avery, S. V and Tobin, J. M. (1992).Mechanisms of strontium uptake by laboratory brewing strains of *Sccharomysescerevisiae*, Applied and Environ. Microbiol. 58: 3883-3889.
19. Volesky, B. and Naja, G. (2005). Biosorption: Application stratigies. [http:// www.biosorption.mcgill. Ca / Publication / gn6. Ibs. Pdf.](http://www.biosorption.mcgill.ca/Publication/gn6.Ibs.Pdf)
20. Holt, J.G.; Krieg, N.R.; Sneath, P.H; Staley, J.T. and Williams, S.T. (1994). Bergay's Manual of determinative Bacteriology

## The relationship between genotype using BOX-PCR technique and lead bioremoval by *Klebsiella pneumoniae*

Nuhad M. Hamed Ahmed M. Turkey Harith J. Fahad Mahmood M. Al-Mahdawi

E.mail: [dean\\_coll.science@uoanbar.edu.iq](mailto:dean_coll.science@uoanbar.edu.iq)

### Abstract

The effect of metabolic status on lead bioremoval by *Klebsiella pneumoniae* were tested. The results revealed a significant differences ( $P < 0.05$ ) between live and dead (killed by heat) cells as the bioremoval reached  $57.0 \pm 3.4$  and  $21.6 \pm 2.5$ , respectively. Bioremoved lead ions were recovered ( $P < 0.05$ ) using three different washing solutions, 0.1M EDTA was the most efficient since it recovered about  $63.9 \pm 5.6$  mg/ml, while  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  was able to recover  $35.9 \pm 2.6$  mg/ml; whereas 0.1M HCl recovered  $21.8 \pm 2.6$  mg/ml. genomic DNA was extracted from different isolates of *K. pneumoniae* in order to study the relationship between genotype using BOX-PCR and bioremoval of lead. Three clusters were detected C1, C2, and C3 with similarity percentages reached 52, 60, and 100%. What's more, bioremoval did not depend on particular genotype