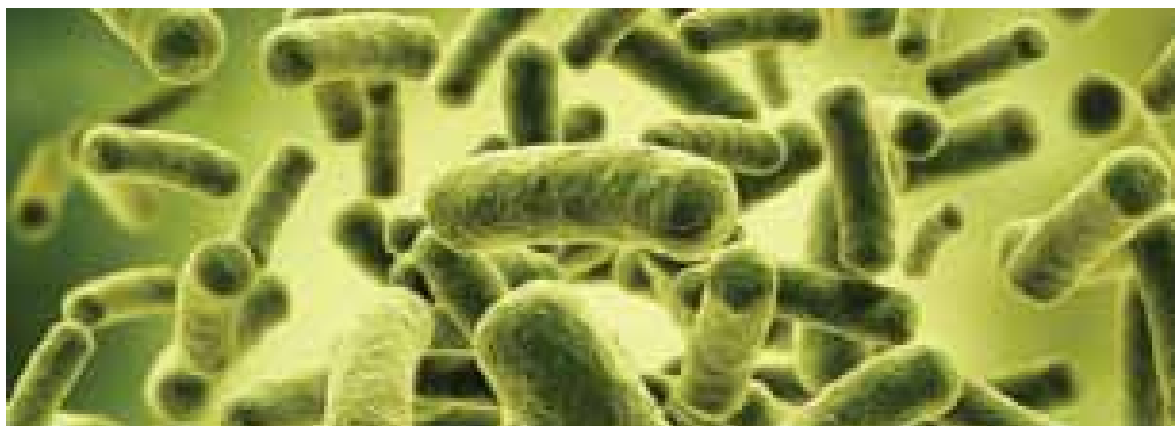


# موردی به زیست شناسی باکتری سودوموناس آئروژینوزا

- شبنم مولایی کهنه شهری گروه میکروبیولوژی، واحد ملکان، دانشگاه آزاد اسلامی ملکان، ایران [J\\_taghinejad@yahoo.com](mailto:J_taghinejad@yahoo.com)
- وحید جوان جسور گروه میکروبیولوژی، واحد ملکان، دانشگاه آزاد اسلامی، ملکان، ایران
- جاوید تقی نژاد مرکز تحقیقات زیست شناسی، دانشگاه امام حسین (ع) تهران، ایران



و Science Direct بدست آمدند. داده‌ها با استفاده از کلید واژه‌هایی شامل بیولوژی، ساختار، ویرولانس و غیره که از تعدادی مقاله، ۵۲ مقاله انتخاب و مورد ارزیابی قرار گرفته‌اند.

یافته‌ها: با بررسی مقالات بدست آمده و بررسی تاریخچه باکتری سودوموناس آئروژینوزا این باکتری جزء میکروب‌های با اهمیت پزشکی، صنعتی و کشاورزی به شمار می‌آید و با توجه به مقاومت دارویی این باکتری پژوهشگران مطالعات فراوانی را انجام داده اند و به نتایج مطلوبی رسیده اند ولی همچنان جزء چالش‌های پزشکی محسوب می‌شود.

نتیجه گیری: این مقاله سعی در شناخت هر چه بیشتر این باکتری به دانشجویان، استادی و میکروبیولوژیست‌ها

## چکیده

زمینه و اهداف: سودوموناس آئروژینوزا باکتری گرم منفی، متحرک، هوازی و باسیلی شکل، شایع ترین بیماری زای انسانی در جنس سودوموناس است. این میکروارگانیسم، همه جایی بوده و در خاک، مواد آلی در حال فساد و در آب وجود دارند. رشد کم باکتری علت توزیع گسترده محیطی آن است. در تعدادی از بیمارستان‌ها سومین عامل شایع عفونت‌های بیمارستانی بعد از استافیلوکوکوس اورئوس و اشریشیا کلی می‌باشد.

مواد و روش‌ها: مطالعه موری حاضر با کمک موتورهای جستجو Google و مقالات نمایه شده در پایگاه‌های علمی فارسی SID و Magiran و پایگاه‌های علمی Scopus، Google scholar، Ebscohost، Google scholar، Ebscohost

قرار گیرد (۵). لذا هدف از این مطالعه مروری بررسی زیستی، فیزیولوژیکی و ویرولانس سودوموناس آئروژینوزا می‌باشد.

### تاریخچه مختصر سودوموناس آئروژینوزا

سال‌ها قبل از آنکه سودوموناس آئروژینوزا شناخته شود، پزشکان آن دوره مشاهده چرک متمایل به رنگ آبی- سبز را نشانه‌ای مهم برای خیم بودن عفونت تلقی می‌کردند. اولین بار در سال ۱۸۵۰ میلادی سدیلات (Sedillot) حضور لکه‌های رنگ آبی- سبز را بر روی لباس جراحان مورد توجه قرار داد. اما به علت اصلی آن پی نبرد، تا آنکه در سال ۱۸۶۰ میلادی فوردوس (Fordos) موفق به استخراج این رنگ دانه از باکتری شد و ماده کریستالین بدست آمده از آن را پیوسیانین نامید. در سال ۱۸۶۲ میلادی لوک (Luke) این لکه‌های رنگی را در ارتباط با عفونت‌ها اعلام کرد و اظهار داشت که عناصر میله‌ای شکلی را در این چرک‌های آبی- سبز مشاهده کرده است. در سال ۱۸۸۲ میلادی گسارد (Gessard) باکتری سودوموناس آئروژینوزا را جدا نمود و آن را باسیلوس پیوسیانوس نامگذاری کرد، در حالی مدتی بعد یعنی در سال ۱۸۸۹ میلادی چارین (Charrin) نقش بیماری زایی این باکتری را در حیوانات با اهمیت اعلام کرد.

در سال ۱۸۹۴ میلادی میگولا (Migula) مشخصات اولیه سودوموناس آئروژینوزا را بیان کرد. در سال ۱۸۹۶ میلادی وازرمن (Wasserman) اعلام نمود که نقش سمهای مواد خارج سلولی سودوموناس آئروژینوزا از خود سلول باکتری در بیماری زایی آن مهم تر است. اسلر (Osler) در سال ۱۹۲۵ میلادی اظهار داشت که سودوموناس آئروژینوزا احتمالاً در عفونت‌های ثانویه نقش دارد. سودوموناس آئروژینوزا بخاطر پیچیدگی‌های زیاد، تولید فرآورده‌های گوناگون خارج سلولی و عدم اطلاع از چگونگی دقیق بیماری زایی آن به تدریج اهمیت و جایگاه ویژه خود را در علوم بیولوژی و پزشکی پیدا کرده و همگام با تکوین این یافته‌ها، نام‌های گوناگونی را مانند باکتریوم آئروجینوزوم (Bacterium aeruginosom)، باکتریوم (Bacterium aerugineum)، میکروکوکوس (Bacterium aerugineum) تشکیل بیوفیلم باعث شده که در زمرة مهم ترین پاتوژن‌ها

دارد و پیشنهاد می‌شود با استفاده از تکنولوژی‌های پیشرفته و متدهای جدید راههای درمانی جدید و سریع تری را پیدا کرده و به کمک پزشکان و تسريع در روند درمان بپردازند.

**کلید واژه‌ها:** سودوموناس آئروژینوزا، توکسین‌ها،

بیماری زایی

### مقدمه

سودوموناس آئروژینوزا یک پاتوژن فرصت طلب بیمارستانی است. این ارگانیسم نسبت به گروههای مختلفی از آنتی بیوتیک‌ها مقاوم می‌باشد. عفونت‌های ناشی از این ارگانیسم به علت مقاومت آنتی بیوتیکی ممکن است در نهایت منجر به مرگ شود. این باکتری باسیل گرم منفی، اکسیداز مثبت، متحرك و دارای یک تا سه فلاژل قطبی است. به جز موقعي که در حضور نیترات رشد می‌کند و آن را به نیتریت احیاء می‌نماید، در سایر موارد هوایی اجباری می‌باشد (۱). سودوموناس آئروژینوزا را در محیط کشت، رنگدانه‌های متعددی تولید می‌کند که عبارت از رنگدانه پیوسیانین (رنگ آبی)، رنگدانه پیورودین (رنگ سبز)، رنگدانه پیوروبین (رنگ قرمز) و پیوملانین (رنگ سیاه) هستند. کلني آن بوی خاص شبیه انگور یا گل یاس دارد که دلیل آن وجود ماده‌ای به نام آمینواستوفن می‌باشد (۲). فلاژل باعث حرکت، کموتاكسی (Chemotaxis) اتصال و کلونیزاسیون باکتری به سلول‌ها و مولکول‌های میزان می‌شود. فلاژل و فلاژلین خالص شده می‌توانند به گیرنده‌های گلیکولیپیدی به ویژه GM1 در اکثر غشاهای مخاطی متصل شوند. اخیراً نقش مهم فلاژل به عنوان عامل ایجاد پنومونی حاد (Acute pneumonia) و فلاژلین به عنوان عامل التهاب ریوی در عفونت‌های سودوموناس آئروژینوزا به اثبات رسیده است (۳). این باکتری باعث عفونت‌های جدی مانند سپتی سمی، اندوکارдیت و اوتیت می‌شود. باکتری در طیف وسیعی از محیط‌ها که محل فعالیت انسان است زندگی می‌کند (۴). توانایی این باکتری در تولید فاکتورهای بیماری زایی فراوان همچون آرژینات، پروتازها، پیوسیانین، رامنولیپید، فسفولیپاز C، لیپورودین، پیلی جهت اتصال و کلونیزاسیون به سلول‌های میزان و تشکیل بیوفیلم باعث شده که در زمرة مهم ترین پاتوژن‌ها

هیبریداسیون، آزمایش‌های مشابهی را بر روی rRNA گونه‌های مختلف سودوموناس‌ها و گزانتموناس‌ها انجام دادند و نتایج پالرونی را مورد تایید قرار داده، اعلام نمودند که جنس سودوموناس خود باید به دو یا سه جنس مستقل شود (۱۵). در سال ۱۹۸۴ میلادی ووس (Woese) و همکارانش با آزمایشاتی که بر اساس 16SrRNA گروه‌های مذکور وجود ندارد (۱۶).

در سال ۱۹۸۹ جانسون (Johnson) و همکارش پالرونی به کمک نوع دیگری از روش هیبریداسیون، تشابهات مولکولی میان گونه‌های مختلف سودوموناس را مورد بررسی قرار دادند و ضمن تایید تجربیات گذشته پالرونی، اظهار داشتند که تشابهات مولکولی‌ای DNA در گونه‌های موجود در جنس سودوموناس در مقایسه با سایر جنس‌ها نسبتاً کمتر است (۱۷).

### ویژگی‌های جنس سودوموناس

سودوموناس‌ها یکی از مهم ترین جنس‌های موجود در خانواده سودوموناسه محسوب می‌شوند باکتری‌های موجود در این جنس همگی میله‌ای شکل، مستقیم یا کمی منحنی، گرم منفی غیر اسید فست و بدون اسپور می‌باشند. این باکتری‌ها به وسیله یک یا تعدادی فلاژل قطبی متحرک هستند اما برخی سویه‌ها واجد فلاژل‌های جانبی با طول موج‌های متفاوت نیز می‌باشند، به استثنای گونه سودوموناس مالئی (*P. mallei*) که فاقد فلاژل است.

بطور متوسط به صورت منفرد، دوتایی و زنجیره‌های کوتاه در زیر میکروسکوپ دیده می‌شوند. از لحاظ نیازمندی‌های غذایی متفاوت بوده تقریباً همگی در حضور نمک‌های آمونیم و یک منبع کربن رشد می‌نمایند.

این باکتری‌ها به شدت هوایی بوده از مولکول اکسیژن به عنوان گیرنده نهایی الکترون استفاده می‌کنند. برخی از گونه‌های موجود در جنس سودوموناس در حضور نیترات و یا آرژنین قادر به رشد در محیط بی‌هوایی می‌باشند. همه گونه‌های موجود در این جنس کاتالاز مثبت بوده و اکنش‌های متیل رد، اندول و وگس - پروسکوئر آن‌ها

پیوسیانوس (*Micrococcus pyocyaneus*), باسیلوس آئروجینوزوس (*Bacillus aeruginosus*), باسیلوس پیوسیانوس (*Bacillus pyocyaneus*), سودوموناس پیوسیانی (*Pseudomonas pyocyanea*), باکتریوم پیوسیانوم (*Bacterium pyocyaneum*), سودوموناس پلی کلر (*Pseudomonas polycolor*) برای آن در نظر گرفتند (۶،۷).

### جایگاه و طبقه‌بندی

از سال ۱۸۹۴ میلادی تاکنون که بیش از یک قرن از نامگذاری سودوموناس توسط میگولا می‌گذرد. طبقه‌بندی سودوموناس‌ها دچار تغییرات و پیچیدگی‌های فراوان بوده است. بسیاری از گونه‌های غیر مربوط در این جنس جای داده شده بودند و به تدریج اصلاحات لازم انجام گرفت. به هر حال هنوز مشکلات مهمی در زمینه طبقه‌بندی جنس و گونه‌های گوناگون سودوموناس‌ها وجود دارد (۶،۸،۹،۱۰).

در سال ۱۹۶۶ میلادی استانیر (Stanier) و همکارانش، سودوموناس‌های هوایی را براساس ویژگی‌های فیزیولوژیکی و تغذیه‌ای طبقه‌بندی کردند (۱۱). تلاش برای اصلاح طبقه‌بندی سودوموناس‌ها و حل مشکلات آن ادامه یافت و مطالعات گسترده‌ای در زمینه آسیدهای نوکلئیک سودوموناس‌ها آغاز شد (۱۲،۱۳،۸). تا آنکه در سال ۱۹۷۳ میلادی پالرونی (Palleroni) و همکارانش با استفاده از تکنیک هیبریداسیون DNA-rRNA نشان داده اند که گونه‌های موجود در جنس سودوموناس‌ها را می‌توان به پنج زیر گروه تقسیم نمود. پالرونی مشاهده کرد که به کمک این تکنیک، باکتری‌های موجود در جنس‌های گزانتموناس‌ها و اشريشیاها ظاهرًا مرتبط با گونه‌های موجود در جنس سودوموناس‌ها به نظر می‌رسند و گاهی این شباهت‌ها بیش از شباهت‌های موجود در بین گونه‌های سودوموناس می‌باشد. وی پیشنهاد کرد که با انجام تحقیقات بیشتر و پیدا کردن ویژگی‌ها و شاخص‌های دیگر بتوان این پنج زیر گروه موجود در جنس سودوموناس‌ها را حداقل به پنج جنس مستقل نمود (۱۴).

در سال ۱۹۸۳ میلادی دووس (Deves) و همکارانش دلی (De Ley) با انجام تغییراتی بر روی تکنیک

می باشد. سودوموناس آئروژینوزا به ندرت از آب دریا مگر در اطراف دهانه فاضلابها جدا شده است و با ایجاد بیماری در ماهی ها ارتباطی ندارد.

منابع عمده سودوموناس آئروژینوزا در آب های سطحی عبارت از فاضلاب، زهکشی ناشی از طوفانها و مواد آبکی موجود در محوطه مزارع می باشد. تعداد این باکتری در پایین دهانه فاضلابها به میزان ۱۰۵ باکتری در هر لیتر می رسد. گونه های این باکتری در خاک و ریزوسفر یافت شده، در نتیجه اغلب از غذاهای سالادی بدست می آید. یک گرم خاک ممکن است حاوی ۱۰۰۰ واحد کلنی در هر سانتی متر مکعب باشد. سودوموناس آئروژینوزا می بینان گیاهی خاصی ندارد اما می تواند باعث ایجاد بیماری در گونه های گیاهی متعددی شامل لوبيا، کاهو و سیب زمینی شود و غالبا نیز از گل داودی جدا می گردد. با این حال این باکتری پاتوژن گیاهی شناخته شده ای نیست چرا که قدرت تولید آنزیم های پکتینولیتیک را ندارد. الرود (Elrod) و بران (Braun) در سال ۱۹۴۲ نشان دادند که گونه سودوموناس پلی کولر جدا شده از گیاهان شبیه سودوموناس آئروژینوزا می باشد.

حاملین طبیعی سودوموناس آئروژینوزا در انسان نادر است. در افراد سالم اجتماع، میزان جداسازی از مدفوع بین ۱ تا ۱۵ درصد است و اختلافات مشاهده شده ممکن است ناشی از رژیم غذایی باشد. کلونیزاسیون مدفوعی در افراد سالم ظاهرا از عمر کوتاهی برخوردار است، بعلاوه تغییرات سریع سویه ای نیز وجود دارد.

باک (Buck) و کوک (Cooke) در سال ۱۹۶۹ متوجه شدند که خوراندن حداقل یک میلیون سلول سودوموناس آئروژینوزا به افراد داطلب برای این که بتوان باکتری را در مدفوع تشخیص داد ضروری است اما این تعداد جهت کلونیزاسیون کافی نیست. این مقاومت روده ای نسبت به کلونیزاسیون را می توان به وسیله مصرف همزمان یک آنتی بیوتیک در هم شکست. میزان جداسازی مدفوعی این باکتری در بیماران بستری در بیمارستان طبق گزارش لویسون (Levison) در سال ۱۹۷۷ تا ۶۰ درصد افزایش می یابد. این مساله به عقیده شوتر (Shooter) و همکارانش ارتباط نزدیکی با طول مدت اقامت بیمار در بیمارستان دارد (۷).

منفی است. سودوموناس ها قادرند کربوهیدرات ها را اکسید کرده بدون تولید گاز، ایجاد اسید نمایند. این باکتری ها قادر به انجام واکنش های تخمیری و یا فتوستتیک نمی باشند (۱۸، ۱۹، ۲۰).

باکتری های موجود در این جنس در محیط آبگوشت پیتون با pH اولیه ۵/۵-۸/۵ و درجه حرارت ۳۰-۳۰ C در مدت ۲۴ ساعت رشد می نمایند و برخی گونه ها قادرند به رشد در ۴۲C و نیز ۴C می باشند بسیاری از گونه های موجود در این جنس قادر به تولید مواد رنگی هستند. درصد گوانین و ستیوژین (G+C) در مولکول DNA گونه های سودوموناس آئروژینوزا می باشند ۵۷-۷۰ mol%. برخی سویه ها برای انسان و حیوانات بیماری زا هستند. گونه اختصاصی تیپ، سودوموناس آئروژینوزا می باشد (۶۸، ۲۱). در میان سودوموناس ها تنها گروه فلورسنت شامل سودوموناس آئروژینوزا، سودوموناس پوتیدا (*P.putida*)، سودوموناس فلورسنس (*P.fluorescens*) و نیز گونه غیر فلورسنت سودوموناس استاتزری (*P.stutzeri*) مورد توجه میکروبیولوژیست های پژوهشی قرار داشته است. سایر گونه های کلینیکی مهم در انسان، در جنس دیگری قرار داده شده اند. سودوموناس سپشیا (*P.mallei*), سودوموناس سودومالئی (*P.cecpacia*) سودوموناس پیکتیئی (*P.picketii*) هم اکنون در جنس *Burkholderia* قرار دارند.

سودوموناس دیمینوتا (*P.diminuta*) و سودوموناس وزیکولاریس (*P.vesicularis*) نیز متعلق به جنس *Brevundimonas* و سودوموناس مالتوفیلا (*P.maltophilia*) تنها عضو جنس *Stenotrophomonas* می باشد (۷).

## محیط زیست سودوموناس آئروژینوزا

در سال ۱۹۹۴ کاسترتون و انوار (Costerton and Anwar) سودوموناس آئروژینوزا را فراوان ترین شکل حیات در روی زمین نامیدند. این باکتری از محیط هایی چون آب، سوخت هوایی های جت و محلول های ضد عفونی کننده به علت توانایی استفاده از انواع متفاوت ترکیبات آلی، جدا شده است و قادر به زیست در غیاب ظاهری مواد غذایی

می‌شوند، می‌توان به آنژیم‌های تغییر دهنده آنتی بیوتیک‌ها مانند بتالاکتاماز‌ها، استیلاز‌ها، فسفوریلازها و آدنیلازها اشاره کرد. این آنژیم‌ها اغلب پلاسمیدی بوده و به عنوان سد دفاعی موثری در برابر آنتی بیوتیک‌ها عمل می‌کنند (۲۶، ۲۷). پپتیدوگلیکان در بخش داخلی دیواره سلولی وجود دارد و یک لایه غیر ارتجاعی می‌باشد. پپتیدوگلیکان در نقاطی به غشاء سیتوپلاسمی متصل است و از قسمت بیرونی نیز توسط مولکول‌های لیپوپروتئینی غشاء خارجی احاطه می‌شود. میزان مولکول‌های پپتیدوگلیکان در دیواره سلولی سودوموناس آثروژینوزا نسبتاً کم است. از طرفی مولکول‌های لیپوپروتئینی در غشاء خارجی سلول این باکتری نیز بصورت پراکنده و با نسبت کمتری در مقایسه با سایر باکتری‌های گرم منفی وجود دارد (۲۷).

### غشاء خارجی

غشاء خارجی در سودوموناس آثروژینوزا از نظر ساختمانی شبیه به سایر باکتری‌های گرم منفی است. در این باکتری مولکول‌های پپتیدوگلیکان به خاطر کمبود نسبی مولکول‌های پروتئینی غشاء خارجی به راحتی در معرض مایعات فضای بیرونی قرار می‌گیرند (۲۴). سودوموناس آثروژینوزا از جمله باکتری‌هایی است که ذات نسبت به بسیاری از آنتی بیوتیک‌ها مقاوم می‌باشد. عده‌ای از محققین با مطالعاتی که انجام داده‌اند، علت این مقاومت را غیر قابل نفوذ بودن غشاء خارجی این باکتری نسبت به آنتی بیوتیک‌ها اعلام کرده‌اند. این محققین در گزارش‌های خود اعلام کرده‌اند که تاکنون مشاهده نشده که هیچ آنتی بیوتیکی بتواند به روش انتقال فعال از غشاء خارجی سودوموناس آثروژینوزا عبور نماید (۲۴).

نیکایدو و هنکوک در سال ۱۹۸۶ اظهار کردند که مولکول‌های لیپوپلی ساکارید موجود در غشاء خارجی سلول این باکتری احتمالاً به صورت بسیار فشرده و نزدیک در کنار هم قرار گرفته اند و از طرفی ترکیب کاتیون‌های دو ظرفیتی با شاخه‌های فسفات مولکول‌های فسفولیپید در این غشاء و نیز اندازه بسیار کوچک کانال‌های پورینی که به عنوان کانال‌های نفوذی غشاء عمل می‌کنند باعث شده تا غشاء خارجی سودوموناس آثروژینوزا نسبت به

### مورفولوژی و ساختمان سلولی

سودوموناس آثروژینوزا یک باکتری گرم منفی میله‌ای شکل می‌باشد و معمولاً به صورت منفرد، دستجات کوچک یا زنجیره‌های کوتاه دیده می‌شود. کلتهای این باکتری به صورت صاف و گرد بوده و اغلب رنگ فلورستی سبز ایجاد می‌کنند. این باکتری به واسطه یک فلاژل قطبی منفرد حرکت می‌کند. وجود اکسیژن مولکولی برای حرکت ضروری است، بنابراین آزمایش در محیط آگار نیمه جامد روش مناسبی جهت بررسی حرکت نمی‌باشد (۲۲، ۲۳).

### غشاء سیتوپلاسمی

وجود اسیدهای چرب در مولکول‌های فسفولیپیدی باعث بروز خاصیت هیدروفوپویک در هر دو سطح بیرونی و درونی غشاء سیتوپلاسمی سلول سودوموناس آثروژینوزا شده است. این ویژگی غشاء سیتوپلاسمی باعث شده تا این غشاء سد موثری در برابر عبور مولکول‌های قطبی محسوب شود، در حالی که مانع موثری در مقابل عبور مولکول‌های آب گریز نمی‌باشد. بنابراین مولکول‌های آنتی بیوتیک هیدروفوپو در صورت گذشتن از سد دیواره سلولی می‌توانند آزادانه از غشاء سیتوپلاسمی سودوموناس آثروژینوزا عبور کرده وارد سلول شوند در حالی که مولکول‌های آنتی بیوتیکی آب دوست در صورتی قادر به عبور از سد غشاء سیتوپلاسمی این باکتری‌ها هستند، که از سیستم انتقال فعال پروتئین‌های پرمه آز که یک سیستم اختصاصی برای انتقال فعال مواد به داخل سلول محسوب می‌شود استفاده کنند (۲۴، ۲۵).

### فضای پری پلاسمیک و پپتیدوگلیکان

در فضای پری پلاسمیک سودوموناس آثروژینوزا مقدار زیادی آنژیم‌های تجزیه کننده مواد وجود دارد که به وسیله بخش داخلی غشاء سیتوپلاسمی ساخته می‌شوند. این آنژیم‌ها در فضای پری پلاسم به صورت فعال در آمده و مولکول‌های آلی گوناگونی را از منافذ بسیار کوچک غشاء خارجی سلول به این فضا راه پیدا کرده‌اند، تجزیه می‌کنند. از جمله آنژیم‌های مهمی که در فضای پری پلاسمیک سلول سودوموناس آثروژینوزا یافت

فلازل هستند به ظاهر در حال تقسیم سلولی می‌باشند. فلازل‌های جانبی نیز در برخی از گونه‌های سودومonas مشاهده شده است. احتمالاً فلازل‌های جانبی تحت کنترل ژن‌هایی جدا از ژن‌های قطبی قرار دارند (۳۳). سودومonas آتروژینوزا دارای یک فلازل در یک قطب سلول باکتری می‌باشد ولی گاهی در برخی سویه‌ها دو یا چند فلازل نیز دیده شده است. برخی از سویه‌های بسیار موكوئیدی سودومonas آتروژینوزا ممکن است فاقد تحرک و بدون فلازل باشند در نتیجه میزان تحرك سویه‌های مختلف این باکتری یکسان نمی‌باشد. دو نوع فلازلین (پروتئین سازنده فلازل) در ساختمان فلازل این باکتری وجود دارد: نوع a که هتروژنوس بوده وزن مولکولی آن ۴۶-۵۲ kDa می‌باشد، نوع b که هموژنوس بوده وزن مولکولی آن ۵۳ kDa می‌شود (۳۴).

ژن‌های های فلازل توسط دو ناحیه ژنی وابسته، متشکل از سیسترون‌های تعیین کننده متحرک (mot)، حالت (fla)، کموتاکسی (che)، کنترل می‌شوند. ژن fla با فلازل‌های گونه سودومonas پوتیدا در انتهای آمین و کربوکسیل پروتئین هومولوژی دارد و اختلاف بین گونه‌ها به بخش مرکزی پروتئین فلازلین می‌باشد (۳۵).

در سودومonas آتروژینوزا، فلازل با بیماری زایی ارتباط دارد. موتان‌های بدون حرکت و فاقد فلازل به راحتی قادر به ایجاد عفونت در مدل‌های حیوانی نیستند. تهیه واکسن بر اساس پروتئین فلازلین می‌تواند تا حدی ایجاد مصنوبیت کند (۳۶).

### فیمبریه

اکثر سویه‌های سودومonas آتروژینوزا دارای فیمبریه یا پیلی می‌باشند که اغلب قطبی و گاهی اوقات پیرامونی می‌باشد. پیلی این باکتری توانایی آگلوتیناسیون گلبول‌های قرمز را ندارد و از این طریق از سایر باکتری‌های روده‌ای متمایز می‌شود. تعداد ۵-۲۰ فیمبریه یا پیلی در یک یا هر دو قطب باکتری قرار دارد (۳۷).

فیمبریه به عنوان گیرنده برخی فاژها عمل کرده و همچنین در اتصال باکتری به سلول‌های میزبان نقش دارد. گیرنده اختصاصی برای فیمبریه در سطح سلول‌های میزبان

مولکول‌های آب دوست و آب گریز آنتی بیوتیک‌ها غیر قابل نفوذ شود (۲۷،۲۸).

### پروتئین‌های غشاء خارجی

در غشاء خارجی سودومonas آتروژینوزا انواع مختلفی از پروتئین‌ها وجود دارند، مقادیر برخی از این پروتئین‌ها نسبت به بقیه بیشتر است. بیشترین پروتئین پورینی موجود در غشاء خارجی این باکتری پروتئین F است. کمود این پروتئین باعث از بین رفتن خاصیت نفوذ پذیری غشاء خارجی این باکتری نسبت به یک نوع سفالوسپورین می‌شوند. احتمالاً این پدیده به دلیل بسته شدن بیشتر کانال‌های پورینی در غشاء خارجی در اثر موتاسیون می‌باشد (۳۹ و ۴۰).

دیواره سلولی در سودومonas آتروژینوزا از نظر ساختمانی شبیه سایر باکتری‌های گرم منفی می‌باشد. OprF از نظر ساختمانی مشابه پروتئین OmpA در اشریشا کلی می‌باشد و به عنوان یک کانال غیر اختصاصی جهت عبور مواد محلول عمل می‌کند. این پروتئین نفوذ پذیری نسبتاً پایینی را به سلول اعطای می‌کند. بسیاری از مواد محلول از طریق کانال‌های اختصاصی از میان غشاء سودومonas آتروژینوزا عبور می‌نمایند. OprF به شدت آنتی ژنیک بوده، می‌تواند به عنوان یک واکسن موثر جهت حفاظت در برابر عفونت‌های بعدی با سودومonas آتروژینوزا عمل نماید. در غشاء خارجی این باکتری حدود ۸ تا ۵ وجود دارد (۳۱،۳۲).

### فلازل

همه گونه‌های موجود در جنس سودومonas به استثناء سودومonas مالئی که فاقد فلازل است، متحرک بوده و دارای فلازل هستند. با استفاده از روش رنگ آمیزی اسید تانیک فوشین، می‌توان فلازل‌ها را رنگ آمیزی و زیر میکروسکوپ نوری مشاهده کرد. تعداد و محل قرار گرفتن فلازل‌ها در شناسایی گونه‌های مختلف سودومonas اهمیت دارد. در برخی از گونه‌های سودومonas در هر قطب سلول ممکن است از یک تا شش فلازل دیده شود. به نظر می‌رسد سلول‌هایی که در هر یک از دو قطب دارای

تولید پیوسینین می‌کنند. لازم به ذکر است که انتقال محیط آگار پس از انکوباسیون در ۳۷ درجه سانتی گراد به دمای اتاق برای مدت ۴-۳ ساعت باعث افزایش پیگمان زایی می‌شود (۴۱).

### ویژگی‌ها و مشخصات کشت

سودوموناس آتروژینوزا از جمله باکتری‌هایی است که به راحتی بر روی محیط‌های معمول باکتری شناسی رشد می‌کند. کلنی‌های تیپ یک این باکتری گرد، دارای لبه‌های نا منظم، قطر بـا سطح مات، ساختمان داخلی برجسته و قوام کره‌ای می‌باشد. کلنی‌های تیپ دو کوچک‌تر، برجسته و شبیه کلنی‌های کلی فرم‌ها می‌باشند. کلنی‌های تیپ سه خشن، برجسته و کاملاً چروکیده هستند. هر نوع ترکیبی از این اشکال کلنی ممکن است در یک محیط کشت دیده شوند، به طوری که ممکن است با گونه‌های متفاوتی از این باکتری اشتباه گردد.

تمام اشکال موکوئید از کلنی‌های محدب اولیه در طی انکوباسیون طولانی بر روی محیط‌های غنی از یک منبع کربن ایجاد می‌شوند. این کلنی‌ها با کلنی‌های موکوئیدی حاصل از کشت سودوموناس آتروژینوزا به دست آمده از عفونت‌های نظیر سیستیک فیروزیس متفاوت است، زیرا سطح کلنی‌های موکوئیدی حاصل از این عفونت‌ها توسط مقدار زیادی گلیکوکالیکس یا آرثینات پوشیده شده است. اغلب ایزووله‌های موکوئیدی پیوسینین تولید نکرده و فاقد فلاژل هستند. کلنی‌های موکوئیدی ممکن است دارای قوام لاستیکی یا مرطوب باشند. اشکال مرطوب اغلب شفاف هستند. برخی از سویه‌های جدا شده از نمونه‌های خلط بیماران مبتلا به سیستیک فیروزیس ایجاد کلنی‌های ریزی می‌نمایند که قابل مشاهده نیستند مگر بعد از ۴۸-۷۲ ساعت دیده شوند. تغییر در اشکال کلنی ممکن است در اثر پاساز دادن یا تجدید کشت از محیط مایع به جامد ایجاد شود. تفاوت‌های قابل تشخیص در اشکال کلنی‌ها در مورد آنتی ژن‌های سوماتیک مقاوم به حرارت، به فاشر، حساسیت به باکتریوسین یا آنتی بیوتیک مشاهده نشده است (۴۳).

تشخیص سودوموناس آتروژینوزا به وسیله تولید پیگمان سبز-آبی قابل انتشار در محیط کشت مورد تایید قرار

مشخص نیست اما وجود آن برای بیماری زایی ضروری نیست زیرا سویه‌های فاقد فیمبریه نیز همانند سویه‌های مشابه که دارای فیمبریه هستند قدرت ایجاد بیماری را دارند.

در سودوموناس آتروژینوزا یک نوع پیلی قطبی چند عملکردی به نام پیلی تیپ ۴ وجود دارد که در تشکیل بیوفیلم، اتصال به فاشر، ترانسفورماتیون، تغییر جهت، نحوه حرکت و کلونیزاسیون نقش دارد. این پیلی همچنین توانایی اتصال به DNA را دارد (۳۸،۳۹،۴۰).

### پیگمان‌ها

در سودوموناس آتروژینوزا حداقل چهار نوع پیگمان پیورودین، پیوروین، پیوملانین و پیوسینین شناسایی و شرح داده شده است. پیورودین در آب محلول ولی در کلروفرم نامحلول است. این رنگدانه محیط‌های کشت را به رنگ زرد کم آورد و گاهی اوقات به راحتی قابل تشخیص نیست. اکثر ایزووله‌های کلینیکی روی محیط King's B's دارای ساختمان غیرفنازینی بوده و لذا در کلروفرم غیر محلول است. پیورودین جاذب بسیار قوی آهن بوده، لذا در محیط‌هایی که میزان آهن در آن‌ها کم است بیشتر تولید می‌شود. پیورودین یک پیگمان محلول در آب به رنگ قرمز روشن در سودوموناس آتروژینوزا است که درصد کمی از ایزووله‌های کلینیکی تولید می‌کنند. سویه‌های تولیدکننده این پیگمان بیشتر از ادرار و خلط بیماران مبتلا به سیستیک فیروزیس جدا شده‌اند. پیوملانین رنگدانه قهوه‌ای مایل به سیاه است که کمتر از ۱ درصد سویه‌های سودوموناس آتروژینوزا آن را تولید می‌کنند. پیوملانین از نظر ساختار شیمیایی هیچ گونه وابستگی به ملانین حیوانی ندارد (۴۱،۴۲).

پیوسینین (N-methyle-L-hydroxiphenazine) از نظر شیمیایی جزء فنازین‌ها محسوب می‌شود. این پیگمان در PH اسیدی ابتدا زرد و سپس به قرمز تغییر محیط می‌یابد و در محیط قلیایی بی رنگ می‌شود. اکثر سویه‌های سودوموناس آتروژینوزا در محیط King's B پس از گذشت پنج روز انکوباسیون در ۳۷ درجه سانتی گراد،

از نمونه‌های مدفعی توصیه می‌شود (۴۴، ۲۳، ۲۲).

## درجه حرارت و pH مناسب

بهترین درجه حرارت برای رشد سودوموناس آئروژینوزا  $35-37^{\circ}\text{C}$  است. pH اپتیم برای رشد این باکتری بین  $7/2-7/6$  است. به طور کلی سودوموناس آئروژینوزا توانایی رشد درجه حرارت‌های بین  $42-5^{\circ}\text{C}$  را دارد اما در  $4^{\circ}\text{C}$  قادر به رشد نیست. از این ویژگی برای تشخیص و جداسازی این باکتری از سایر گونه‌های فلورستی سودوموناس‌ها می‌توان استفاده کرد (۲۳، ۲۲).

## متابولیسم

سودوموناس آئروژینوزا یک باکتری هوازی و دارای متابولیسم اکسیداتیو می‌باشد، این باکتری همچنین می‌تواند از سیترات و آرژنین به عنوان پذیرنده الکترون استفاده کند و به صورت بی‌هوازی نیز رشد نماید. مهم‌ترین راه متابولیسم گلوکز و سایر هگزووزها در این باکتری مسیر متابولیکی انتنر-دئودروف می‌باشد. از اکسیداسیون قندها مقدار کمی آب و اسید تولید می‌شود. از محیط اکسیداسیون-فرماناتاسیون Hugh& Leifson جهت بررسی تجزیه گلوکز می‌توان استفاده کرد. برای بررسی تولید اسید می‌توان از یک محیط حاوی نمک‌های آمونیم که در آن قند تنها منبع کربن است، استفاده کرد. از طریق اکسیداسیون گلوکونات و تشکیل لعاب در این محیط احیاء نمک‌های تترازولیوم و ایجاد کلنی‌های قرمز احیاء سلنتیت و دامیناسیون استامید می‌توان سودوموناس آئروژینوزا را از سایر سودوموناس‌های فلورست تشخیص داد. ترکیبات کربن دار دیگری نظیر هیدروکربن‌های آلفاتیک، اسیدهای کربوکسیلیک، هیدروکسی اسیدها و ترکیبات آروماتیک نیز ممکن است برای رشد این باکتری مورد استفاده قرار گیرند. چرخه اسید تری کربوکسیلیک اصلی ترین روش تنفسی این باکتری محسوب شده که در ضمن آن مواد حد واسط لازم برای بیوستزر ترکیبات دیگر نیز فراهم می‌گدد. از طرفی چرخه گلی اکسیلات به کمک آنزیم‌های کلیدی مربوط یعنی ایزوسیترات لیاز و مالات سنتاز، مواد حد واسط لازم را برای چرخه اسید تری کربوکسیلیک

می‌گیرد. در برخی کشت‌ها ممکن است پیوسیانین تولید نشود، مگر بر روی محیط کشت اختصاصی و در برخی از سویه‌ها نیز بطور کلی پیوسیانین تولید نمی‌شود. اغلب محیط‌های کشت مربوط به سودوموناس آئروژینوزا به دلیل تولید ماده O-آمینواستوفن از تریپتوفان یک بوی مطبوع میوه‌ای دارند. این باکتری بر روی محیط مکانکی آگار به خوبی رشد می‌کند. برخی از سویه‌ها نیز بر روی آگار خون دار ایجاد همولیز منتشر می‌کند که باعث قهقهه‌ای شدن محیط کشت می‌گردد. رشد در محیط مایع بعد از ۲۴ ساعت به خوبی صورت می‌گیرد. در محیط کشت مایع اغلب حلقه سفید رنگی از مواد لزج چسبیده به جدار شیشه مشاهده می‌شود. پیگمان سبز رنگ نیز بیشتر در سطح مایع دیده می‌شود (۲۴، ۲۲).

از خصوصیات تغذیه‌ای و توانایی سودوموناس‌ها در استفاده از مواد آلی گوناگون می‌توان در طبقه بنده و تفکیک گونه‌های موجود در این جنس بهره گرفت. به عنوان مثال سودوموناس آئروژینوزا قادر است از گرانیول و استامید به عنوان تنها منبع کربن استفاده کرده و رشد نماید، در حالی که تعداد کمی از سایر گونه‌های موجود در این جنس توانایی انجام این کار را دارند. برای کشت و جداسازی سودوموناس آئروژینوزا از سایر باکتری‌ها و قارچ‌ها از محیط‌های انتخابی مانند محیط آگار حاوی استیل تری آمونیم برماید یا استریماید، محیط آگار حاوی ۲ و ۴-تری کلرو-۲-هیدروکسی دی فنل اتر یا ایرگاسان و محیط آگار حاوی کلرواکسیلنویل یا دتول استفاده می‌شود. در محیط آگار حاوی استریماید ممکن است عوامل ضد میکروبی نظری نالیدیکسیک اسید یا نیتروفورانتوئین نیز اضافه شود. همچنین می‌توان با افزودن عوامل ضد میکروبی مانند نووپیوسیون، پنی سیلین، سیکلو هگرامید و یا فوشین بازی، نالیدیکسیک اسید و نیتروفورانتوئین به محیط آگار معمولی، محیط انتخابی مناسبی را برای کشت سودوموناس آئروژینوزا فراهم کرد. با این حال باید در نظر داشت که برخی از ایزوله‌های جدا شده از بیماران مبتلا به سیستیک فیبروزیس به شدت حساس به این ترکیبات بوده لذا بر روی چنین محیط‌هایی رشد نخواهد کرد. غنی سازی در محیط مایع حاوی استریماید جهت جداسازی این باکتری

## واکنش آرژنین دهیدرولاز

سودوموناس آئروژینوزا قادر است در شرایط بی هوازی از آرژنین به عنوان پذیرنده الکترون استفاده کرده و آن را به عنوان تنها منبع کربن مصرف کرده و رشد نماید. این آزمایش برای تشخیص گونه‌های مختلف سودوموناس‌ها از یکدیگر بسیار با ارزش است و حتی در طبقه بندی این گونه‌ها از یکدیگر مورد توجه قرار گرفته است. برای انجام این آزمایش از ناپدید شدن آرژنین و یا پیدایش اورنیتین در محیط کشت استفاده می‌شود. البته می‌توان از تغییرات PH که کمتر اختصاصی می‌باشد نیز استفاده کرد (۲۲، ۴۵).

## واکنش‌های تجزیه آروماتیک

سودوموناس آئروژینوزا دارای مکانیسم‌های هیدرولیزی کردن برای تجزیه ترکیبات آروماتیک به صورت ارتو می‌باشد. مکانیسم‌های شکافتن حلقه ترکیبات آروماتیک به وسیله سودوموناس‌ها که با دو روش ارتو و متا انجام می‌پذیرد، از نظر طبقه بندی و شناسایی آن‌ها مورد توجه قرار گرفته است (۲۲، ۴۵).

## واکنش‌های اکسیداسیون کربوهیدرات‌ها

بیشتر سویه‌های سودوموناس آئروژینوزا گلوکز را در محیط پایه (W/V) ۱٪ (Of Basal Medium) اکسید کرده، بدون ایجاد گاز، اسید تولید می‌کنند. این باکتری همچنین قادر است این واکنش را در محیط‌های حاوی فروکتوز، گالاکتوز، مانوز، رامنوز، گزیلوز و مانیتول انجام دهد، در حالی که آزمایش‌های لاكتوز، سوکروز و مالتوز آن منفی است (۲۲، ۴۵).

## واکنش‌های دکربوکسیلاز

سودوموناس آئروژینوزا توانایی دکربوکسیله کردن لیزین و اورنیتین را ندارد. از این رو آزمایش‌های لیزین دکربوکسیلاز و اورنیتین دکربوکسیلاز در مورد این باکتری منفی می‌باشد (۲۲، ۴۵).

## واکنش‌های اکسیداز و کاتالالاز

سودوموناس آئروژینوزا و بیشتر گونه‌های سودوموناس

فراهم می‌کند. بسیاری از آمینو اسیدها می‌توانند برای رشد سودوموناس آئروژینوزا به عنوان منبع کربن، نیتروژن و انژرژی مورد استفاده قرار گیرند، اما متیونین فقط به عنوان منبع نیتروژن بکار می‌رود (۲۲، ۲۳، ۴۴، ۴۵).

## ویژگی‌های بیوشیمیابی سودوموناس آئروژینوزا

سودوموناس آئروژینوزا اغلب به بسیاری از آزمایش‌هایی که معمولاً برای تشخیص باکتری‌های گرم منفی تخمیر کننده کربوهیدرات‌ها انجام می‌شود، پاسخ منفی نشان می‌دهد. برای مثال این باکتری اندول استیل متیل کاربینول و  $H_2S$  تولید نکرده و آزمایش‌های وگس- پرسکائیر (VP)، متیل رد (MR)، لاکتوز، مالتوز و سوکروز آن نیز منفی می‌باشد (۴۵). مهم ترین آزمایش‌های بیوشیمیابی برای تشخیص سودوموناس آئروژینوزا به شرح زیر می‌باشد:

## واکنش‌های هیدرولیتیک

سودوموناس آئروژینوزا قادر است با تولید آنزیم‌های هیدرولیز کننده، مواد و سوبسٹراهای مختلف را هضم کند. این باکتری ژلاتین را با سرعت ذوب کرده و آمونیاک تولید می‌کند. همچنین این باکتری می‌تواند با تولید آنزیم‌های لیپاز، لسیتیناز و اوره آز به ترتیب سوربیتان منواژنات پلی اکسی اتیلن یا توئین ۸۰٪ زرده تخم مرغ و اوره را هیدرولیز کند. اما قادر به هیدرولیز نشاسته، پلی- بتا- هیدرولیکسی بوتیریک اسید، اسکولین و ONPG نمی‌باشد (۲۲، ۴۵).

## واکنش‌های احیاء نیترات

سودوموناس آئروژینوزا قادر به مصرف نیترات به عنوان تنها منبع نیتروژن بوده و دارای سیستم‌های متابولیکی احیاء و تبدیل نیترات به سایر ترکیبات آمین دار می‌باشد. این واکنش که به نام واکنش احیاء نیترات نامیده می‌شود با پیدایش نیتریت در محیط کشت مشخص می‌شود. سودوموناس آئروژینوزا همچنین قادر است احیاء نیترات را ادامه داده و آن را به اکسید نیترو و در نهایت به گاز نیتروژن تبدیل نماید. این واکنش دنیتریفیکساسیون نامیده می‌شود (۲۲، ۴۵).

عمومی، آلکالین پروتئاز (AP) و الاستاز (PE) که بوسیله pH اپتیم، ویژگی سوبسترا و خواص فیزیکی از یکدیگر تشخیص داده می‌شوند. AP دارای وزن مولکولی 48kda نقطه ایزووالکتریک 4/1(PI) و حداقل فعالیت آن در pH ۸-۹ است. AP یک متالوپروتئاز است. اما کوفاکتور فلزی آن ناشناخته می‌باشد بر عکس PE، دارای وزن مولکولی 54 kda است که ضمن عبور از غشای داخلی و پری‌پلاسم، با تغییر ساختمان شیمیایی بصورت یک متالوپروتئاز 39 kda وابسته به فلز روی، (5/9 PI) در انتهای فاز لگاریتمی یا در مرحله رکود ترشح می‌گردد.

PH اپتیم ۷-۸ می‌باشد. AP جهت حداقل فعالیت خود نیازمند به کلسیم یا کربات می‌باشد و بوسیله چلاتورها غیر فعال می‌گردد (۴۶,۴۷).

فعالیت PE نیز در حضور چلاتورها، فلزات سنگین و عوامل احیا کننده متوقف می‌شود. PE از لحاظ عملکرد شیبیه متالوپروتئازهای باکتریایی دیگر مثل متالوپروتئازهای لژینونلا پنوموفیلا می‌باشد. به طور کلی AP نسبت به PE برروی محدوده وسیع تری از مواد موثر است. اما هر دو پروتئین‌های ساختمانی ماتریکس خارج سلولی مثل کلاژن، لامینین و الاستین را هضم می‌نمایند. این دو آنزیم همچنین میزبانی به سیستم‌های کوآگلوتیناسیون، فیبرینولیز، کمپلمان و سیتوکین، موثر می‌باشد. ژن ساختمانی PE بنام LasR دو پروتئین LasB و LasA را کنترل می‌نماید. انواع آلومرفیک LasR نیز احتمالاً وجود دارند.

در میان پروتئازها، اعتقاد بر این است که PE عامل تخریب و آسیب‌های عروقی است که اغلب همراه با هموراژی می‌باشد. کراتیت وایسته به عملکرد پروتئازها است اما موتابت‌های ایزوژنیک فاقد پروتئاز می‌توانند منجر به آسیب‌های قرنیه در مدل‌های حیوانی تجربی گردند. پروتئازها همچنین در پروسه بیماری زایی تنفس نیز شرکت دارند. PE نفوذ پذیری اپی تلیوم تنفسی را به واسطه حمله پروتئولیتیک به اتصالات محکم بین سلولی، افزایش می‌دهد و باعث قطع حرکات مژه‌ای و جدایی سلول‌های اپی تلیال از سلول‌های مجاور غشاء پایه می‌شود.

در زخم‌های سوختگی شواهد بسیاری حاکی از نقش

اکسیداز و کاتالاز مثبت هستند. آثروموناس‌ها و ویبریوها نیز اکسیداز مثبت هستند، از این‌رو ممکن است با سودوموناس اشتباه شوند اما برخلاف سودوموناس‌ها قادر به تخمیر گلکر بوده و بی‌هوای اختیاری می‌باشد (۴۵,۴۶).

### حساسیت نسبت به عوامل فیزیکی و شیمیایی

سودوموناس آئروژنوزا در ۵۵ درجه سانتی گراد به مدت یک ساعت از بین می‌رود. لذا مقاومت خاصی در برابر گرمای ندارد. این باکتری قادر است ماهما در دمای محیط در داخل آب زنده بماند و به حیات خود ادامه دهد. این باکتری نسبت به بسیاری از مواد شیمیایی مقاوم است. سودوموناس آئروژنوزا در بسیاری از محلول‌های شیمیایی و ضد عفونی کننده‌های موجود در بیمارستان‌ها و نیز در محلول‌های چشمی به راحتی یافت می‌شود. لذا توصیه شده است در این محلول‌ها از فلکاتانول همراه با یک محلول ضد عفونی کننده وسیع الطیف مانند بنزالکونیوم کلراید و یا کلرو هگزیدین، کلروکرزول و برخی ترکیبات مرکب موثر مانند EDTA-بنزالکونیوم و -کلروکرزول استفاده شود. گونه‌های مختلف این باکتری از مقاومت نسبی در برابر ترکیبات چهار ظرفیتی آمونیوم به ویژه استریماید، دتول و بنزالکونیوم کلراید برخوردار هستند. این باکتری از صابون‌ها و کرم‌های حاوی هگزاکلروفن، محلول‌های پوویدون-آیودین و کلرهگزیدین جدا شده است. سیدکس به شکل محلول قلیابی ۲ درصد گلوتار آلدھید، ماده موثر علیه این باکتری می‌باشد. این ارگانیسم به اسید و نمک‌های نقره نیز حساس است. همچنین اکثر سویه‌های سودوموناس آئروژنوزا به پارا آمینو بنزن سولفونامید (مافنید) و سولفادیازین نقره حساس هستند (۴۶,۴۷).

### فاکتورهای ویرولانس پروتئازها

اکثر ایزوله‌های سودوموناس آئروژنوزا آنزیم‌های پروتئولیتیکی را تولید می‌کنند که قادر به هضم مواد مختلفی چون کازئین، الاستین، ژلاتین، کلاژن و فیبرین می‌باشد. حداقل سه نوع پروتئاز شناخته شده است: پروتئاز

حدی در حضور فسفات مهار نمی‌شود. هر دو نوع PLC باعث ایجاد کدورت در محیط رشد باکتری بر روی آگار زرده تخم مرغ پس از ۴۸ ساعت انکوباسیون در ۳۷ درجه سانتی گراد می‌شوند. این آنژیم‌ها را می‌توان به وسیله هیدرولیز پارانیترو فنیل فسفوریل کولین (NPPC) مورد سنجش کمی قرار داد. شواهدی وجود دارد که نشان می‌دهد اکسیژن در تولید PLC دخالت دارد و تولید حداکثر آنژیم به خوبی وابسته به میزان هوادهی محیط کشت می‌باشد.

PLC در ریه مبتلایان به سیستیک فیبروزیس و تمام بیماران کلونیزه شدن مزمن بوسیله سودوموناس آئروژینوزا تولید شده، تیتر آنتی بادی علیه آنژیم را افزایش می‌دهد. فعالیت فسفولیپازی باعث رها سازی دی آسیل گلیسرول می‌شود که وقتی بوسیله لیپازهای باکتریایی یا میزانی شکسته شود منجر به ایجاد اسید آراشیدونیک می‌شود که خود پیش ساز بسیاری از مدیاتورهای التهابی است.

همولیزین رامنولیپیدی پاسخ‌های شیمیوتاکسیک لکوسیت‌ها را در محدوده‌های تحت توکسیک تغییر داده، ویژگی‌های الکتروشیمیایی اپی تلیوم برونش را عوض می‌نماید. این آنژیم همچنین باعث معیوب ساختن عملکرد سلول‌های مژه دار تنفسی در ریه‌های افراد مبتلا به سیستیک فیبروزیس، آلوده به سودوموناس آئروژینوزا می‌شود. یک مجموعه ژنی مسئول کدگذاری یک پروتئین تنظیمی بنام RhlR و یک رامنوسیل ترانسفراز (RhlAB) است که هر دو برای سنتز رامنولیپیدی ضروری است (۴۴، ۲۲).

### لیپاز ها

اکثر سویه‌های سودوموناس آئروژینوزا لیپولیتیک هستند و باعث هضم انواع چربی‌های Tween ۲۰ و ۸۰ می‌شوند. لیپاز خارج سلولی در انتهای فاز لگاریتمی رشد ترشح می‌شود و به نظر می‌رسد اتصال محکمی با LPS باکتری دارد. ژن ساختمانی لیپاز خارج سلولی سویه PAO1 از سودوموناس آئروژینوزا بنام lipA پروآنژیمی با ۳۱۱ آمینواسید را کد می‌کند که پیش‌بینی می‌شود وزن مولکولی آن ۳۰/۱ kda و نقطه ایزوکلتريک آن ۵/۶ می‌باشد. ژن lipA خاص سودوموناس آئروژینوزا و سودوموناس آکالالیجنس می‌باشد. در یک قاب خواندن باز بنام lipH

بسیار مهم پروتئازهای سودوموناس آئروژینوزا می‌باشد:

(الف) سویه‌های فاقد پروتئاز معمولاً از ویرولانس کمتری نسبت به سویه‌های تولید کننده پروتئاز در مدل‌های موشی دچار سوختگی برخوردارند.

(ب) آنتی بادی اختصاصی و ممانعت شیمیایی فعالیت پروتئازی، منجر به افزایش بقاء حیوانات آلوده به سویه‌های تولید کننده پروتئاز می‌گردد.

(ج) پروتئازها منجر به رها سازی آمینواسیدها و پپتیدهای غذایی از بافت‌های دچار سوختگی می‌شوند. همچنین Holder (Holder) و نیلی (Neely) در سال ۱۹۸۹ نشان دادند که پروتئازهای سودوموناس آئروژینوزا باعث فعالیت فاکتور میزانی هاگمن (پروآنژیم سرمی) می‌شود که در آسیب‌های حرارتی، منجر به عدم کنترل کمپلمان و مسیرهای آبشاری لخته شده باعث تجمع پروستاگلاندین‌ها و متعاقباً التهاب بافتی می‌شود (۴۸).

### همولیزین‌ها

سودوموناس آئروژینوزا تولید دو نوع همولیزین مشخص می‌نماید، یکی آنژیم حساس به حرارت بنام فسفولیپاز C (PLC) و دیگری رامنولیپید مقاوم به حرارت.

PLC یک پروتئین 78 kda است که فسفاتیدیل (لیسیتین) موجود در غشاء اریتروسیت‌ها و سورفاکتانت ریوی در انسان را به فسفوریل کولین و دی آسیل گلیسرول هیدرولیز می‌نماید. این آنژیم همچنین، بر روی اسفنگومیلین نیز موثر است. یک اپرون به سه ژن مسئول کنترل تولید PLC می‌باشد، ژن PlcS ساختمانی است ولی PlcR1 و PlcR2 پروتئین‌هایی را کد می‌نمایند که باعث تغییر ساختمانی شیمیایی PLC بعد از ترجمه شده، قدرت همولیتیک آن را افزایش می‌دهد.

آنژیم PLC دیگری، 73 kda وزن داشته، بر روی فسفاتیدیل کولین موثر است اما همولیتیک نمی‌باشد. این آنژیم را به منظور تشخیص از انواع همولیتیک (PLC-H) بصورت PLC-N نامگذاری نموده‌اند. موقعیت ژن PLC-N بر روی کروموزوم کاملاً متمایز از PLC-H می‌باشد. PLC-N در شرایط محدودیت فسفات به میزان بیشتری تولید می‌شود در حالی که تولید PLC-H تا چنین

را می دهد که دارای ساختمانی سه بعدی و اجد سه دومن  
مجزا می باشد.

A اگزو توکسین از لحاظ عملکرد شبیه توکسین دیفتری است اما این دو کاملاً غیر وابسته می باشند. ETA وسیله ۹۰٪ آیزو له های کلینیکی سودوموناس آئروژینوزا در شرایط فقر آهن تولید می شود و به وسیله یک نسخه از یک ژن ساختمانی بنام *toxA* کدگذاری شده، توسط ژن های *regA* و *regB* کنترل می شود. هر دو ژن ساختمانی و تنظیمی در ریه بیماران مبتلا به سیستیک فیبروزیس ابراز می شود. سویه های تولید کننده مقادیر بالای توکسین نیز در این شرایط دیده شده است. ETA توکسیک ترین پروتئین شناخته شده در میان گونه ها بوده LD<sub>50</sub> آن در موش ۳ µg/kg می باشد و ظاهراً ویژه سودوموناس آئروژینوزا است. در حالت طبیعی پرو آنزیم غیرفعال است اما در شرایط *in-vivo* بواسیله دناتوراسیون و احیاء آنزیم به فرم فعال در می آید. مکانیسم چنین تغییری در شرایط *in-vivo* مشخص نیست. پروتئین خالص برای انواع مدل های حیوانی به شدت توکسیک است و باعث کاهش فشار خون و شوک، نکروز کبدی و لکوپنی می شود. ETA از لحاظ بافت شناسی باعث تخریب کلاژن از دست رفتن مواد دارای زمینه پروتئوگلیکان و مرگ سلول های اپی تیال و اندو تیال می شود. توکسین از طریق یک مسیر اندولیتیک وابسته به گیرنده وارد سلول می شود و میزان چنین گیرنده هایی، تنظیم کننده شدت حساسیت به توکسین مم باشد (۵۰).

۱۰ همچنین به عنوان میتوژن لنفوسيت‌های ET<sup>A</sup> و القاء کننده ايتولوکین ۱- عمل می‌نماید توکسین به طور مطلق با بیماری زایی یک سویه ارتباطی ندارد، هم چنانچه برخی ايزوله‌های کلینیکی فاقد ژن ساختمانی کدکننده توکسین هستند. اما موتابات‌ها اغلب دارای نقص پلیوتروپیک در خصوص چندین محصول خارج سلولی دیگر مثل الاستاز، آکالاین فسفاتاز و فسفولیپاز C نیز هستند که شامل آکالاین پروتئاز یا اگزوآنزیم S نمی‌شود. با این حال میازاکی (Miyazaki) و همکارانش در سال ۱۹۹۵ دریافتند که قدرت بیماری زایی سویه تولید کننده ۲۰ بار پیشتر از موتابات ايزوزنیک فاقد توکسین ET<sup>A</sup>

لیپوفیلیک PAO1 ضروری است.

به عقیده راگر (Jaeger)، خوارزمی (Kharazmi) و هویسی (Hoiby) در سال ۱۹۹۱، سودوموناس آئروژینوزا لیپاز را بصورت میسل های هتروژنوس لیپاز - لیپوساکاریدی با وزن مولکولی حدود ۱۰۰۰-۱۰۰ kda و قطری معادل ۵-۲۰nm رها می سازد. این محققین موفق به خالص سازی یک لیپاز مونومریک با وزن مولکولی ۲۹ kda شدند که قادر به مهار شیمیوتاکسی مونوستیت ها می باشد (۴۸).

سیدروفورها

سودوموناس آثروژینوزا به منظور تکثیر در شرایط فقر آهن در بافت‌های میزبانی نیاز به استفاده از حداقل سه ترکیب سیدروفوری مختلف بنام‌های، پیوچلین، پیورودین و فری باکتین دارد. ستز پیورودین جهت رشد ارگانیسم در سرم انسانی از اهمیت بیشتری برخوردار است، در حالی که دو ترکیب دیگر باعث تحریک رشد در شرایط فقر آهن می‌گردند.

مطالعات نشان داده است که پیووردین جهت ویرولانس سودوموناس آئروژینوزا ضروری است و بطور مستقیم با ترانسفرین جهت آهن رقابت می نماید و برای گردآوری آهن در شرایط *in vivo* و ویرولانس در مدل های موشی دچار سوختگی ضروری است. فعالیت سیدروفوری سالیسیلات (پیش ساز پیوچلین) نیز در سودوموناس آئروژینوزا مشخص شده است (۴۹).

اگزو توکسین ہا

توکسین کشنده سودوموناس آئروژنیوزا بنام اگزو توکسین A (ETA)، قطعه آدنوزین ۵'-دی فسفات - ریبوزیل (ADP) - ریبوز) را از NAD<sup>+</sup> به فاکتور طویل کننده (EF-2) منتقل می نماید. این واکنش باعث غیر فعال EF-2 و خاتمه طویل شدن زنجیره پیتیدی شده، منجر به مهار سنتز پروتئین و مرگ سلولی می شود. اگزو توکسین A شامل دو قطعه A و B به ترتیب با وزن مولکولی 36, 21 kda، مجموعاً تشکیل یک زنجیره پلی پیتیدی منفرد با ۶۱۳ آمینو اسید و وزن مولکولی 66.5 kda

این توکسین در فضای پری پلاسمیک باکتری به فرم غیرفعال یا ضعیف حضور دارد، اما تحت تاثیر فعالیت پروتازها به فرم توکسین فعال دیده می‌شود. این سیتو توکسین احتمالاً همان پروتئین کلوسیدین است که قبل از توسط شارمن (Scharman) در سال ۱۹۷۶ شناسایی شد. این توکسین به وسیله ۹۵٪ سویه‌ها تولید می‌شود و موتابات‌های فاقد آن از توکسیستی بسیار پایین تری در مدل موشی برخوردار هستند (۵۱).

### ادهسین‌ها

اتصال سودوموناس آئروژینوزا به سلول‌های میزان و در نتیجه کلونیزاسیون آن به واسطه ادھسین‌ها انجام می‌شود. حداقل دو نوع ادھسین در این باکتری وجود دارد: (۱) ادھسین‌های پیلوسی (۲) ادھسین‌های غیر پیلوسی.

ادھسین‌های پیلوسی یا پیلی در سودوموناس آئروژینوزا همان پیلی تیپ چهار است و از طریق فنیل آلانین متیله شده‌ای که در زیر واحدهای پیلین وجود دارد شناسایی و مشخص می‌گردد. باکتری از طریق پیلی به گانگلیوزیدهای GM1 که در سطح سلول‌های میزان وجود دارند متصل می‌شود. گیرنده‌های گانگلیوزیدی GM1 به طور معمول در انتهایشان توسط اسید سیالیک پوشیده شده‌اند. سودوموناس آئروژینوزا همچنین یک نور آمینیداز تولید می‌کند که انتهایهای اسید سیالیک را از گیرنده‌های گانگلیوزیدی جدا نموده و بدین طریق سبب افزایش اتصال باکتری به سلول‌های پوششی می‌گردد. پیلی در سودوموناس آئروژینوزا از لحاظ ساختمانی به پیلی موجود در نایسرا یا گنوره آشیبه است. گیرنده‌های غیرپیلوسی اغلب ترکیبات و اجزاء سطحی باکتری هستند که از این نوع ادھسین‌ها می‌توان به LPS اشاره کرد (۴۸،۵۲).

### کپسول

سودوموناس آئروژینوزا یک کسپول پلی ساکاریدی تولید می‌کند که به نام‌های اگزوپلی ساکارید موکوئیدی، پوشش آژیناتی یا گلیکوکالیکس معروف است. این کپسول دارای چندین عملکرد می‌باشد. لایه پلی ساکاریدی سبب اتصال باکتری به سلول‌های پوششی و موسین نای و نایشه می‌شود.

می‌باشد. آنتی بادی ضد ETA در حیوانات آلوهه به سویه‌های توکسین را مصنوبیت ایجاد می‌کند. واکسن‌های تهیه شده از ETA تنها، از قدرت مصنوبیت زایی ضعیفی برخوردارند.

پاولو سکیس (Pavlovskis) و همکارانش در سال ۱۹۸۱ نشان دادند که ایمونیزاسیون فعال با فرمالین توکسیوئید حداکثر میزان مصنوبیت را در موش‌های چهار سوختگی ایجاد می‌کند، در حالی که گلوتارائید توکسیوئید قادر به ایجاد چنین مصنوبیتی نیست. بعلاوه در صورت به کار بردن هر دو توکسیوئید با یکدیگر نیز میزان آنتی توکسین ایجاد شده یکسان است. کریز (Cryz)، فارز (Furez) و ژرمانی (Germanier) در سال ۱۹۸۳ توانستند مصنوبیت پاسیو قابل توجهی را علیه عفونت‌های کشنده سودوموناس آئروژینوزا به وسیله آنتی توکسین ایجاد نمایند، اما واکسیناسیون افراد با کونژوگه پلی ساکارید O-A منجر به ایجاد آنتی بادی‌های ضد توکسین دائمی می‌گردد. اگزو توکسین S نیز یک ADP-ربیوزیل ترانسفراز است اما باعث تغییر EF-2 نمی‌شود، بلکه باعث مونو-ADP-ربیوزیل شدن یک پروتئین فیلامانی بنام ویتن مثل پروتئین‌های متصل به GTP از یک محصول انکوژنی می‌گردد. ETS به دو فرم ۵۳ kda و ۴۹ kda تولید می‌شود که فرم ۵۳ kda آن از لحاظ آنزیمی فعال نیست. از ETS لحاظ ایمونولوژیک متمایز از ETA بوده از سمتی بسیار کمتری در موش برخوردار است.

تنها ۴۰٪ ایزوله‌های کلینیکی در شرایط *in-vitro* ایجاد ETS می‌کنند، در حالی که ۴۰٪ ایزوله‌ها در بدن انسان آن را تولید می‌نمایند، که می‌توان وجود آن را به وسیله روش ایمونوبلاتینگ به کمک سرم بدست آمده از بیماران بهبود یافته از باکتریمی سودوموناس آئروژینوزا نشان داد. یک سیتو توکسین اسیدی اسیدی با وزن مولکولی ۲۵ kda ۲۵ توسط لوتز (Lutz) در سال ۱۹۷۹ شناسایی شد. این توکسین، غشاء پلاسمایی بسیاری از سلول‌های پستانداران را با تغییر ترکیب فسفو لیپیدی غشاء مورد حمله قرار می‌دهد. این عمل باعث القای سیستم انتشار به خارج کلسیم شده که خود منجر به تراویش سلولی و افزایش نفوذ پذیری نسبت به یون‌ها و تولید پروستاسیکلین می‌شود.

می باشد. از جمله تب زایی، واکنش شواترمن، خاصیت کشندگی و غیره را نشان می دهد. لیپید A در سودوموناس آئروژینوزا در مقایسه با لیپید A در انتروباکتریا سه به طور غیر ارادی حاوی مقادیر زیادی فسفر است. شواهد زیر حاکی از این است که LPS نقش عمداتی در ویرولانس باکتری ایغا می کند:

- ۱- آنتی بادی تولید شده بر ضد آن در مدل های تجربی مصنویت ایجاد می کند.
- ۲- موتابانت های فاقد زنجیره های جانبی O در مقایسه با سویه وحشی خود غیر ویرولان هستند.
- ۳- LPS باعث محافظت سلول های باکتری در مقابل اپسونیزاسیون و فاگوسیتوز می شود.
- ۴- باعث ایجاد مقاومت نسبت به عملکرد باکتریوساید کمپلمان در سرم انسانی طبیعی می گردد (۵۲).

این کپسول همچنین ارگانیسم را از فاگوسیتوز و فعالیت آنتی بیوتیک هایی همچون آمینوگلیکوزیدها محافظت می کند. تولید این پلی ساکارید موكوئیدی تحت تنظیم پیچیده ای قرار دارد. ژن های کنترل کننده تولید این ترکیب پلی ساکاریدی در بیمارانی (همچون مبتلايان به سیستیک فیبروزیس یا دیگر بیماری های مزمن تنفسی) که نسبت به کلونیزه شدن دراز مدت با سویه های موكوئید سودوموناس آئروژینوزا مستعد و حساس می باشند، فعال می شوند. در زمان کشت آزمایشگاهی سویه های موكوئیدی توانایی بازگشت به حالت غیر موكوئیدی را دارند (۴۸).

### اندوتوكسین

اندوتوكسین یا LPS در سودوموناس آئروژینوزا در بسیاری از خصوصیات مشابه سایر باکتری های گرم منفی

## References

- 1- Motaghi B, Mojafipour S. Outer Membrane Protein D Gene in clinical Isolates of *Pseudomonas Aeruginosa* and its Role in Antibiotic Resistance. *Journal of Fasa University of medical Sciences*, Winter 2016, vol 5, No.4.P 501-507.
- 2- Dost M, Haj ojagh Faghihi M, Ramazani A, Sainim. Comparison of conventional culture Methods and Polymerase chain Reaction (PCR) for specific Detection of *pseudomonas Aeruginosa*. *Journal of Isfahan Medcal school*, vol 30, No192, 2 nd week August 2012,p.780-786.
- 3- ارزنلو محسن، ستاری مرتضی، زواران حسینی احمد، فائزی سبان. بررسی آثار حفاظتی آنتی بادی های ضد فلاژلی سودوموناس آئروژینوزا بر عفونت سوختی ناشی از آن در موش های C/BALB. مجله علوم پزشکی مدرس: آسیب شناسی زیستی، دوره ۱۲، شماره ۴، زمستان ۱۳۸۸، صص ۱۰-۲۳.
- 4- اصلاحی محمد مهدی، هاشمی پور مرجان، نیک بین وجیهه سادات، شاهچراغی فرشته، عیدی اکرم، شرفی زینب. شناسایی سودوموناس آئروژینوزا جدا شده از نمونه های تنفسی با استفاده از واکنش زنجیره ای پلیمراز (PCR) اختصاصی ژن های لیپوپروتئین غشای خارجی oprl و oprl A و اگروتوكسین A . یافته، دوره ۱۱، شماره ۲، تابستان ۸۸، مسلسل ۴۰، صص ۲۹-۲۳.
- 5- Aghaei S S, Javadi A, Sharifi Y, Morovvati A. Detection of Exotoxin A, Y, T, U, S genes of *Pseudomonas aeruginosa* Isolates Resistant to Third-Generation Cephalosporins in Clinical Samples of Hospitalized Patients in Hospitals of Qom City, Iran. *Qom Univ Med Sci J*. 2016; 10 (1):48-55.
- 6- Buchanan, R.E. *Gibbons, N.E. Bergey's manual of determinative bacteriology*. Williams and Wilkins, Baltimore, pp. 141-219, 1974.
- 7- Collier, L., Balows, A. and Sussman, M. *Tapley and wilson's Microbiology and microbial infections*. 9th ed., oxford University press, Inc., New york, pp. 245-1138, 1998.
- 8- Clarke P.H. *Pseudomonas aeruginosa, an opportunist pathogen*. pp. 25-50 In: *Pseudomonas infection and alginates: Biochemistry, Genetics and Pathology*. Eds., Gacesa P, and Rassel N.J., Chapman and Hall, London, 1990.
- 9- Galli, E, Silver, S. and Witholt, B. *Pseudomonas, molecular biology and biotechnology*. Amer. Soci. for Microbiol, Washington D.C., pp. 1-40, 1992.

- 10- Hugh R, Gilardi, G.L. *Pseudomonas*. pp. 288-317. In: *Manual of clinical microbiology*. Eds., Lennette, E.H., Balows, A, Hausler W.J. and Truant, I.R, Amer. Soci. for Microbiol., Washington D.C., 1980.
- 11- Stanier, K.Y., Palleroni, N.J. and Doudoroff, M. *The aerobic Pseudomonas: a taxonomic study*. *I Gen. Microbiol.*, 43: 159-271, 1966.
- 12- Pallcroni, N.J. *Genus. I. Pseudomonas mogula*. pp. 141-199 In: *Bergey's manual of systematic bacteriology*. Vol.I. cds., Krieg, N.R Holt, J.G. Williams and Wilkins, Baltimore, 1984.
- 13- Palleroni, N.J. *Present situation of the taxonomy of aerobic Pseudomonas*. pp. 1-30. In: *Pseudomonas molecular biology and biotechnology*. eds., Galli, E, Silver, S. and Witholt, B., Amer. Soci. for Microbiol., Washington D.C., 1992.
- 14- Palleroni, N.J. Kunisawa, R., Contopoulou, R. and Doudoroff, M. *Nuclic acid homologies in the genus Pseudomonas*. *Int. J. Syst. Bacterial.*
- 15- De Vos, P. and De Ley, J. *Intra - and intergeneric similarities of Pseudomonas and Xanthomonas ribosomal ribonucleic acid cistrons*. *Int. Syst. Bacteriol.*, 33:487-509,1983.
- 16- Woese, CR., Blanz, P. and Hann, CM. *What isn't a Pseudomonas: The importance of nomenclature in bacterial classification*. *Syst. Appl. Microbial.* 5: 179-195, 1984.
- 17- Poll c.L., Yap, EH., Tay, L. and Bergan, T. *Plasmid profiles compared with serotyping and pyocin typing for epidemiological surveillance of Pseudomonas aeruginosa*. *J. Med. Microbiol.*, 25: 109-114, 1988.
- 18- Lennette, E.H., Spaulding, E.H. and Tryant, J.P. *Manual of clinical Microbiology*.2 th ed, Amer Soci for Microbiol Washington DC 1974 , pp.252-300.
- 19- O'Leary, W.M. *Practical handbook of microbiology*. CRC Press, Boca Raton, Florida Inc., pp. 55-66,1989.
- 20- Pallcroni, N.J. *Genus. I. Pseudomonas mogula*.1984, pp. 141-199 In: *Bergey's manual of systematic bacteriology*. Vol.I. cds., Krieg, N.R Holt, J.G. Williams and Wikins , Baltimore.
- 21- Doggett, R.G. *Microbiology of Pseudomonas aeruginosa*. Academic Press, New York, pp. 1-20, 1979.
- 22- Collier L.Balows A. and Sussman M. *Topley and Wilson's microbiology and microbial infections*. 9th ed., Oxford University Press, Inc. ,New York1998; pp: 245-1138.
- 23- Brooks G.F. Butel J.S. and Morse S.A. *Jawets Melnick and Adelberg's Medical Microbiology*, Lange Basic Science. 2004; pp:262-267.
- 24- Guerin-mechin L. Leveau JY. Dubois - Brissonnet F. *Resistance of spheroplasts and whole cells of Pseudomonas aeruginosa to bactericidal activity of various biocides: evidence of the membrane implication*. *Microbiol Res.* 2004;159(1):51-57.
- 25- Meadow P.M. *Wall and membrane structure in the genus Pseudomonas*. Wiely, Chichester. 1975; pp:67-98.
- 26- Ma Q. Zhai Y. Schneider J.C. Ramseier T.M. Saier MH Jr. *Protein secretion systems of Pseudomonas aeruginosa and P.fluorescens*. *Biochim. Biophys. Acta.* 2003;1611(1-2):223-233.
- 27- Johnson J.M. Church G.M. *Alignment and structure prediction of divergent protein families: periplasmic and outer membrane proteins of bacterial efflux pumps*. *J. Mol. Biol.* 1999;287(3):695-715.
- 28- Nikaido H. and Hancock R.E. W. *Outer membrane permeability of Pseudomonas aeruginosa*. In: *The biology of Pseudomonas*. Ed. Sokateh J.R., Academic Press. 1986;pp:145-193.
- 29- Brennan FR. Jones T.D. Gilleland L.B. Bellaby T. Xu F., North P.C. Thompson A. Staczek J. Lin T. Johnson J.E. Hamilton W.D. Gilleland HE Jr. *Pseudomonas aeruginosa outer-membrane protein F epitopes are highly immunogenic in mice when expressed on a plant viroous*. *Microbiology*1999 Jan;145( Pt 1):211-220.
- 30- Hancock R.E. Wong R. *Potential of protein OprF of Pseudomonas in bivalent vaccines*. *Behring Inst Mitt.* 1997 Feb;(98):283-90.
- 31- Thomas L.D. Kyd J.M. Bastin D.A. Dunkley M.L. Cripps A.W. *Immunisation with non-integral OMPs promotes pulmonary clearance of Pseudomonas aeruginosa*. *FEMS Immunol. Med .Microbiol.* 2003 Jul 15; 37(2-3):155-160.
- 32- Murate T. Gotoh N. Nishino T. *Characterization of outer membrane efflux proteins OpmE, OpmD and OpmB of Pseudomonas*

- aeruginosa: molecular cloning and development of specific antisera. FEMS Microbiol. Lett.* 2002 Nov 19;217(1):57-63.
- 33- Arora S.K. Wolfgang M.C. Lory S. Ramohal R. Sequence polymorphism in the glycosylation island and flagellins of *Pseudomonas aeruginosa*. *J. Bacteriol.* 2004 Apr; 186(7):2115-2122.
- 34- Morgan J.A. Bellingham N.F. Winstanley C. Ousley M.A. Hart C.A. Saunders J.R. Comparison of flagellin genes from clinical and environmental *Pseudomonas aeruginosa* isolates. *Appl. Environ. Microbiol.* 1999 Mar; 65(3):1175-1179.
- 35- Spangenberg C. Heuer T. Burger C. Tummler B. Genetic diversity of flagellins of *Pseudomonas aeruginosa*. *FEBS Lett.* 1996 Nov 4;396 (2-3):213-217.
- 36- Winstanley C. Coulson M.A. Wepner B. Morgan J.A. Hart C.A. Flagellin gene and protein variation amongst clinical isolates of *Pseudomonas aeruginosa*. *Microbiology*. 1996 Aug; 142 (Pt 8):2145-2151.
- 37- Huang B. Ru K. Yuan Z. Whitchurch C.B. Mattick J.S. *TonB3* is required for normal twitching motility and extracellular assembly of type IV pili. *J. Bacteriol.* 2004 Jul; 186(13):4387-4389.
- 38- Alm R.A. Mattick J.S. Genes involved in the biogenesis and function of type-4 fimbriae in *Pseudomonas aeruginosa*. *Gene*. 1990 Jun 11; 192(1): 89-98.
- 39- Waston A.A. Alm R.A. Mattick J.S. Identification of a gene, *pilF*, required for type 4 fimbrial biogenesis and twitching motility in *Pseudomonas aeruginosa*. *Gene* 1996 Nov 21; 180(1-2):49-56.
- 40- Van Schaik E.J. Giltner C.L. Audette G.F. Keizer D.W. Bautista D.L. Slupsky C.M. Sykes B.D. Irvin R.T. DNA binding: a novel function of *Pseudomonas aeruginosa* type IV pili. *J. Bacteriol.* 2005 Feb; 187(4): 1455-1464.
- 41- Muller M. Pyocyanin induces oxidative stress in human endothelial cells and modulates the glutathione redox cycle. *Free Radic. Biol. Med.* 2002 Dec 1;(11):1527-1533.
- 42- Lau G.W. Hassett D.J. Ran H. Kong F. The role of pyocyanin in *Pseudomonas aeruginosa* infection. *Trends. Mol. Med.* 2004 Dec ;10(12): 599-606.
- 43- Gaceca P. and Russel N.J. *Pseudomonas infection and alginate*, Chapman and Hall, London. 19990;pp:1-25.
- 44- Murray P. Rosenthal K. Kobayashi G. and Pfaffer M. *Medical Microbiology*, 8th ed. Amer. Soci. For Microbiol., USA. 2003;pp:719-728.
- 45- Lory S. and tai P.C. Biochemical and genetic aspects of *Pseudomonas aeruginosa*, *Curr. Top. Microbiol. Immunol.* 1985;118:53-89.
- 46- Anderjko M. Cytrynska M. Jakubwicz T. *Apolipoporphin III is a substrate for protease IV from Pseudomonas aeruginosa*. *FEMS Microbiol. Lett.* 2005 Feb 15;243(2):331-337.
- 47- Gupta A. Roy I. Khare S.K. Gupta M.N. Purification and characterization of a solvent stable protease from *Pseudomonas aeruginosa* PseA. *J. Chromatogr. A.* 2005 Apr 1;1069(2):155-161.
- 48- Murray R.G.E. Holt J.G. Krieg N.R. and Sneath P.H.A. *Bergey's manual of systematic bacteriology*. Williams and Wilkins, Baltimore. 2001;pp:141-219.
- 49- Kline T. Formhold M. McKennon T.E. Cai S. Treiberg J. Ihle N. Sherman D. Schwan W. Hickey M.J. Warrener P. Witte P. Brody L.L. Goltry L. Barker L.M. Anderson S.U. Tanaka S.K. Shawer R.M. Nguyen L.Y. Langhorne M. Bigelow A. Embuscado L. Antimicrobial effects of novel siderophores linked to beta-lactam antibiotics. *Bioorg. Med. Chem.* 2000 Jan;8(1):73-93.
- 50- Xiong G. Struckmerier M. Lutz F. Pore-forming *Pseudomonas aeruginosa* cytotoxin. *Toxicology*. 1994 Feb 28;87(1-3):69-83.
- 51- Barbieri J.T. Sun J. *Pseudomonas aeruginosa ExoT*. *Rev. Physiol. Biochem pharmacol.* 2004;152:79-92.
- 52- Abigail A. and Dixie D. *Bacterial pathogenesis*. 2th ed. Amer. Soci. For Microbiol., Washington D.C. 2002;pp: 247-261.