

ارزیابی حساسیت سه پرایمر مختلف با استفاده از روش PCR-RFLP برای تمایز مولکولی مايكوباكتريوم هاي آتيپيك

فضه حيدري^۱، پريسا فرنريا^۲، جمille نوروزي^۳، احمد مجده^۴

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد میکروبیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی تهران

۲- دانشیار میکروبیولوژی، مرکز تحقیقات مايكوباكتريوم بولوژی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی،

۳- دکترای تخصصی میکروب شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی تهران

۴- دکترای تخصصی بیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی تهران

يافته / دوره سيددهم / شماره ۲ / تابستان ۹۰ / مسلسل ۱۴۸

چکیده

دریافت مقاله: ۱۳/۱۰/۸۹ ، پذیرش مقاله: ۱۳/۱/۹۰

*** مقدمه:** با افزایش عفونت های ناشی از مايكوباكتريوم هاي آتيپيك (Non-tuberculosis mycobacterium; NTM) در سال های اخیر، تشخیص سریع این دسته از اهمیت ویژه ای برخوردار است. از آنجایی که روش های فنوتیپی وقت گیر و پرهزینه هستند، امروزه از روش های مولکولی به طور وسیعی برای شناسایی و تمایز گونه های مختلف مايكوباكتريوم ها استفاده می شود. هدف از این مطالعه، تمایز مولکولی مايكوباكتريوم هاي آتيپيك با استفاده از سه پرایمر hsp65 و 16S-23S rRNA gene spacer و PCR-RFLP در روش PCR-RFLP و ارزیابی حساسیت این پرایمرها است.

*** مواد و روش ها:** بررسی روی ۴۸ نمونه مايكوباكتريوم آتيپيك جدا شده از بیماران مبتلا به سل ریوی که توسط تست های فنوتیپی شناسایی شده بودند، صورت گرفت. حساسیت دارویی با روش نسبی (Proportional method) انجام و قطعاتی از ژنهای 16S-, hsp65 23S rRNA gene spacer تکثیر یافته توسط PCR تکثیر یافته سپس قطعات تکثیر یافته توسط آنزیم های HphI, HaeIII, HpaII, AVaII هضم و الگوی بدست آمده روی آگارز BstEII ۲٪ بررسی شد.

*** يافته ها:** از مجموع ۴۸ نمونه، ۸ نمونه (۱۶٪) مقاوم به چند دارو، ۴ نمونه (۸٪) حساس و ۳۶ نمونه (۷۵٪) غیر MDR (مقاوم به یک دارو) بود. ۱۳ نمونه (۲۷٪) تندرشد و سایر نمونه ها (۷۳٪) کند رشد بود. سرعت تشخیص پرایمر hsp65 در روش PCR-RFLP، در بسیاری از گونه ها بالاتر از پرایمر ها گزارش شد.

*** بحث و نتیجه گیری:** روش hsp65 PCR-RFLP از حساسیت و دقت بالایی برای تمایز گونه های مختلف مايكوباكتريوم هاي غیرتوبرکلوزیس برخوردار است.

*** واژه های کلیدی:** مايكوباكتريوم هاي آتيپيك، تمایز مولکولی، روش PCR-RFLP

مقدمه

برای تمایز گونه های مایکروباکتریومی به کار برد (۸)، پس از آن Rott در سال ۱۹۹۹ از قطعه ۱۶S-23S rRNA gene spacer استفاده از آنزیم Hong HaeIII و Kim HaeIII در سال ۲۰۰۸ از قطعه های hsp65 به کمک سه آنزیم HphI، HpaII AVaII، HpaII به تشخیص گونه های مایکروباکتریومی پرداختند (۹، ۱۰). بررسی حساسیت و دقیقت قطعات ذکر شده در بالا از اهمیت ویژه ای برخوردار است، زیرا با تعیین حساس ترین قطعه می توان به تشخیص سریع و کم هزینه گونه های مایکروباکتریومی پرداخت. بدین منظور در این مطالعه ۱۶S-23S rRNA gene، hsp65، TB با حساسیت سه پرایمر PCR- RFLP spacer در روش PCR- RFLP برای تمایز مولکولی مایکروباکتریوم های آتیپیک مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش ها

این بررسی، بر روی ۴۸ نمونه ریوی و خارج ریوی جدا شده از بیماران با علایم سل ریوی، مراجعه کننده مرکز آموزشی پژوهشی سل و بیماری های ریوی (مسیح دانشوری) از تیر ۸۶ تا اردیبهشت ۸۷ صورت گرفت. جداسازی اولیه این نمونه ها با روش Lowenstein Jensen (LJ) پتروف ۴٪ با استفاده از محیط (LJ) و تست های افتراقی شامل احیای نیترات، آزمایش فعالیت کاتالاز، آزمایش نیاسین، سرعت رشد و تولید پیگمان انجام شد. حساسیت دارویی در برابر ایزونیازید ($\mu\text{g}/\text{ml}$)، ریفارمپین ($\mu\text{g}/\text{ml}$)، استرپتومایسین ($\mu\text{g}/\text{ml}$)، اتامبوتول ($\mu\text{g}/\text{ml}$) و پیرازینامید ($\mu\text{g}/\text{ml}$) به روش تناسبی انجام وسیوه ها به سه گروه حساس، MDR و غیر MDR تقسیم بندی شد. استخراج DNA از کلی های مثبت با روش فنل - کلروفرم صورت گرفت. روش PCR- RFLP: برای تکثیر و هضم قطعه های Tb11(TB)، از دو پرایمر $5'-$ Tb11(5') به جفت بازی $3'-$ استفاده شد. Tb12 (ACCAACGATGGTGTGTCCAT3') و $5'-$ CTTGTCGAACCGCATAACCCT3' سیکل PCR مورد استفاده به صورت ۴۵ سیکل شامل: ۱ دقیقه در

سنت جان بروکز (Sent John Broks) هفتاد سال پیش درباره مایکروباکتریوم های ساپروفیت عنوان کرد " اهمیت این میکرووار گانیسم ها فقط در این است که تحت وضعیت خاصی ممکن است آن ها را با باکتری سل واقعی اشتباه کنند و یا اینکه در جریان کارهای تجربی بر روی حیوان های آزمایشگاهی، به علت آلودگی سبب اشتباه شوند". (۱) اما پس از مطالعات انجام شده طی دو دهه اخیر، مدارکی به دست آمد که حاکی از ایجاد تنوعی از بیماری های انسانی در ریه، پوست، عدد لنفاوی، استخوان و ... توسط مایکروباکتریوم های آتیپیک بود (۲). امروزه محققین معتقدند که بعضی از انواع مایکروباکتریوم های آتیپیک نه به عنوان فرصل طلب، که در صورت وجود نقص اینمی قادر به ایجاد بیماری باشند، بلکه به عنوان باکتری های پاتوژن و بیماری زا مطرح هستند، به طوری که از بیش از ۱۰۰ گونه شناخته شده مایکروباکتریوم های آتیپیک، حدود یک سوم با بیماری های انسانی مرتبط هستند (۳، ۴). بیماری زا بودن مایکروباکتریوم های آتیپیک به همراه انتشار وسیع این گروه در طبیعت موجب شده است که مطالعات بسیاری برای تشخیص و متعاقب آن درمان سریع عفونت های ناشی از مایکروباکتریوم های غیر توبرکلوزیس صورت گیرد (۵). از آنجایی که روش های فنوتیپی علی رغم مفید بودن، وقت گیر و پرهزینه هستند، امروزه از روش های مولکولی به طور وسیعی برای شناسایی و تمایز گونه های مختلف مایکروباکتریوم استفاده می شود (۶). یکی از روش های پر کاربرد (PCR- PRA) مولکولی که بر اساس PCR بوده روش (PCR- restriction fragment length polymorphism analysis) است. در این روش، قطعه های خاصی از DNA پس از تکثیر، توسط آنزیم های برش دهنده ویژه ای، برش خورده و قطعات DNA حاصل روی ژل آگارز به طریق چشمی آنالیز می گردد (۷). قطعات مختلفی از DNA برای تکثیر در این روش پیشنهاد شده است، در سال ۱۹۹۳ قطعه های TB را با بکلارگیری دو آنزیم BstEII و HaeIII

در این مطالعه، برای تعیین حساسیت پرایمر های مورد استفاده از فرمول زیر استفاده شد:

حساسیت: تعداد نمونه های مثبت / تعداد نمونه های مثبت +
تعداد نمونه های منفی

یافته ها

از بین ۴۸ نمونه مورد مطالعه، ۲۰ نفر (۴۱/۶٪) زن و ۲۸ نفر (۵۸/۳٪) مرد بودند. از نظر ملیت نمونه های مورد آزمایش، ۳۵ نمونه (۷۲/۹٪) ایرانی و ۱۳ نمونه (۲۷٪) افغانی بودند. دامنه سنی بیماران مورد مطالعه از ۱۸ تا ۸۵ سال و میانگین دامنه سنی آن ها 52 ± 1 است. میانگین سن افراد ایرانی ۵۴/۷ و افراد افغانی ۳۰/۳ گزارش شد. از کل نمونه های مورد بررسی، ۴۶ مورد (۹۵/۸٪) نمونه ریوی و دو مورد (۴/۲٪) نمونه خارج ریوی که مربوط به خون و ادرار بود گزارش شد.

نتایج حاصل از تست های فنوتیبی با روش PCR-RFLP همخوانی داشته که در جدول شماره ۱ ارائه شده است.

جدول شماره ۱: تعداد و نوع مایکروبакتریوم های آتیپیک مورد مطالعه

مایکروبакتریوم های آتیپیک	
تعداد گونه	گونه
۳	مایکروبакتریوم کلونی زیر گونه کلونی
۳	سریع الرشد مایکروبакتریوم فورچوئیتوم
۷	مایکروبакتریوم کلونی زیر گونه آبسسوس
۱۸	مایکروبакتریوم سیمیه
۸	مایکروبакتریوم کاتزاسی
۱	مایکروبакتریوم گوردونی
۴	کند رشد مایکروبакتریوم اسکروفولاستوم
۱	مایکروبакتریوم مالموئنس
۳	مایکروبакتریوم اینتراسلولار
۴۸	تعداد کل

بررسی حساسیت سه پرایمر 16S-23S rRNA, TB, hsp65.gene spacer :

از ۴۸ گونه مایکروبакتریوم آتیپیک مورد آزمایش، ۱۷ نمونه به عنوان Myco. simiae شناسایی شد. سرعت تشخیص به وسیله

۹۴ درجه سانتی گراد، ۱ دقیقه در ۶۰ درجه سانتی گراد، ۱ دقیقه در ۷۲ درجه سانتی گراد پس از اتمام سیکل، ۱۰ دقیقه در ۷۲ درجه سانتی گراد بود. محصولات PCR با دو آنزیم BstEII, HaeIII به صورت جداگانه و طبق پروتکل های استاندارد هضم و الگوی بدست آمده روی آگارز ۲٪ بررسی شد(۸).

روش 16S-23S rRNA gene spacer PCR-RFLP برای تکثیر و هضم قطعه ی ۳۰۰ تا ۲۰۰ جفت بازی SP، از دو پرایمر Sp1 (5'-ACC TCC TTT CTA AGG AGC و ACC-3') و Sp2 (5'-GAT GCT CGC AAC CAC TAT CCA-3') استفاده شد. سیکل PCR مورد استفاده به صورت ۳۸ سیکل شامل: ۱ دقیقه در ۹۴ درجه سانتی گراد، ۱ دقیقه در ۵۹ درجه سانتی گراد، ۱ دقیقه در ۷۲ درجه سانتی گراد بود. آنزیم HaeIII برای هضم محصولات PCR انتخاب و الکتروفوروز روی آگارز ۲٪ انجام شد(۹).

روش hsp65 PCR-RFLP برای تکثیر و هضم قطعه ی ۶۴۴ جفت بازی shock heat ۶۵kD RPC Restriction Analysis) HSPF3 (5'-ATC hsp65 (protein GCC AAG GAG ATC GAG CT-3') HSPR4 (5'-AAG GTG CCG CGG ATC TTG TT-3') استفاده شد. سیکل PCR مورد استفاده به صورت ۳۰ سیکل شامل: ۱ دقیقه در ۹۵ درجه سانتی گراد، ۴۵ ثانیه در ۷۲ درجه سانتی گراد، ۹۰ ثانیه در ۷۲ درجه سانتی گراد پس از اتمام سیکل، ۱۰ دقیقه در ۷۲ درجه سانتی گراد بود. محصولات PCR با سه آنزیم HphI, HpaII, AVaII به صورت جداگانه و طبق پروتکل های استاندارد هضم و الگوی بدست آمده روی آگارز ۲٪ بررسی شد(۱۰، ۱۷).

Myco. intracelullar hsp65 ۱۰۰٪ مشاهده شد. سه گونه Myco. kansasii قرار گرفت. سرعت تشخیص به وسیله‌ی پرایمر TB، خصوصاً آنزیم HaeIII ۱۰۰٪، پرایمر SP، ۶۶/۶٪ و پرایمر hsp65 ۱۰۰٪ مشاهده شد و در نهایت ۲ نمونه متعلق به Myco. malmoense بود که پرایمر SP قادر به شناسایی این مایکوباتریوم نشد اما پرایمراهای TB و hsp65 با حساسیت بالایی این گونه را شناسایی کردند.

بحث و نتیجه‌گیری

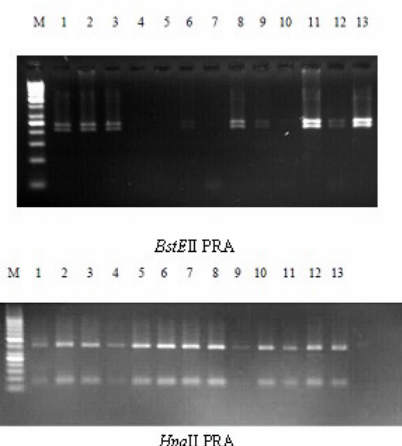
در سال ۱۹۸۲ همه کارشناسان دنیا معتقد بودند که بیماری سل تا سال ۲۰۰۰، کنترل و بحث آن به کتب پزشکی محدود می‌شد، ولی این امید چند سالی بیش تر به طول نکشید. به طوری که در سال ۱۹۹۳، این بیماری از طرف سازمان بهداشت جهانی به عنوان فوریت جهانی اعلام گردید (۱۱).

تا کنون دنیا با سه اپیدمی جهانی از بیماری سل روبرو بوده است: اپیدمی اول، بازگشت مجدد بیماری سل که ناشی از کاهش توجه و رعایت نکردن بهداشت در رابطه با کنترل بیماری است. اپیدمی دوم، همراهی عفونت ایدز و بیماری سل واپیدمی سوم، بروز و گسترش سل مقاوم به دارو که این همه گیری بسیار خطernak است (۱۲).

مقاوم بودن مایکوباتریوم های آتیپیک به اکثر داروهای ضد سلی متداول و انتشار وسیع آن، جهان را در آستانه روبرو شدن با یک اپیدمی دیگر قرار داده است که تشخیص سریع این دسته و به دنبال آن درمان مناسب و به موقع مایکوباتریوم های آتیپیک (PCR- RFLP) قابل حائز اهمیت باشد (۱۳). روش PCR- RFLP با restriction fragment length polymorphism (RFLP) قطعات مختلفی از DNA قادر است با حساسیت بالایی به تمایز گونه های مختلف مایکوباتریوم پردازد.

در مطالعه ای که توسط Telenti در سال ۱۹۹۳ انجام شد، از روش TB PRA با استفاده از دو آنزیم HaeIII و BstEII

پرایمر TB و SP ۸۲/۳٪ و پرایمر hsp65 ۱۰۰٪ گزارش شد (شکل ۱). نمونه به عنوان Myco. chelonae که سرعت تشخیص به وسیله‌ی پرایمر TB، ۸۷/۵٪، پرایمر SP ۶۲/۵٪ و پرایمر hsp65 ۱۰۰٪ بود. ۳ نمونه به عنوان Myco. chelonae abscessus که سرعت تشخیص به وسیله‌ی پرایمر SP و پرایمر hsp65 ۱۰۰٪ مشاهده شد. ۷ نمونه متعلق به Myco. chelonae abscessus بود که سرعت تشخیص به وسیله‌ی پرایمر TB و SP ۸۵/۷٪ و پرایمر hsp65 ۱۰۰٪ مشاهده شد.



شکل ۱: تشخیص مایکوباتریوم سیمیه‌ای (*Mycobacterium simiae*) با استفاده از روش PCR-RFLP (BstEII PRA، HpaII PRA، HinfI PRA)، مارکر DNA (50bp ladder)، و مارکر M: مارکر

سه نمونه به عنوان Myco. furtuitum که سرعت تشخیص به وسیله‌ی پرایمر TB، ۶۶/۶٪، پرایمر SP و پرایmer hsp65 ۱۰۰٪ گزارش شد. در نمونه های مورد مطالعه، تنها یک نمونه به عنوان Myco. gordonaе شناسایی شد که هر سه پرایمر TB، SP، hsp65 قادر به شناسایی این مایکوباتریوم بودند. ۴ نمونه به عنوان Myco. scrofulaceum و سرعت تشخیص به وسیله‌ی پرایمر TB، ۱۰۰٪، پرایمر SP ۷۵٪ و پرایمر

یک روش سریع و دقیق با حساسیتی برابر ۱۰۰٪ معرفی گردید. البته در این بررسی علاوه بر آنزیم HaeII از آنزیم‌های دیگری نظیر CfoI، MspI و DdeI نیز استفاده شد که باعث بالاتر بردن حساسیت روش ذکر شده گردید (۱۵).

در مطالعه‌ای که توسط Roth در سال ۲۰۰۵ انجام شد، ۸۱ گونه باکتریایی مورد مطالعه قرار گرفت که از این میان ۱۶S- گونه (۵۴ دسته) متعلق به مایکوباکتریوم‌ها بودند. روش HaeIII ۲۳S rRNA gene spacer PRA با به کارگیری آنزیم ۳۹ موفق شد ۵۴ دسته از ۵۴ دسته مایکوباکتریوم را با حساسیتی برابر ۸۴٪ شناسایی کند. دسته‌های دیگر که مربوط به Myco. avium complex, Myco. chelonae, Myco. abscessus بود برای شناسایی نیاز به هضم با آنزیم‌های بیشتری داشت (۹).

در بررسی حاضر، روش ۱۶S-23S rRNA gene spacer PRA با به کارگیری آنزیم HaeIII توانست ۳۸ گونه از ۴۸ گونه مایکوباکتریوم آتیپیک مورد مطالعه را شناسایی کند اما موفق به شناسایی ۱۰ گونه نشد. این روش با حساسیتی برابر ۷۹/۱٪ قادر به تمایز گونه‌های مختلف مایکوباکتریوم شد. لازم به ذکر است که به کارگیری این روش فقط با یک آنزیم مانع از تعیین دقیق گونه *Mycobacterium simiae* از اعضای دیگر Myco. simiae complex شد و برای آنالیز دقیق گونه‌ها باید از آنزیم‌های بیشتری برای هضم استفاده می‌شد. آنزیم‌های متعددی در مطالعات مشابه برای این روش پیشنهاد شده است که هر کدام به نوبه خود حساسیت تشخیص را بالاتر می‌برند و گاهی برای تشخیص یک گونه استفاده همزمان از چند آنزیم مطرح شده است که این امر موجب زیاد شدن هزینه و کاربردی نبودن این روش می‌شود. استفاده از آنزیم HaeIII مورد تایید مقاطعات بیشتری بوده (۹، ۱۴) و نتایج حاصل از آن نیز قابل قبول می‌باشد بنابراین هر چند حساسیت این روش با به کارگیری یک آنزیم

برای تمایز ۳۳۰ گونه مایکوباکتریوم استفاده شد. این روش توانست تمام گونه‌های مورد مطالعه را با حساسیتی برابر ۱۰۰٪ شناسایی کند (۸). در مطالعه مشابه دیگری که توسط Taylor در سال ۱۹۹۷ صورت گرفت، از ۱۰۳ نمونه مورد بررسی ۱۰۰ نمونه با روش TB PRA شناسایی شد اما، ۳ نمونه به صورت ناشناخته باقی ماند. ۲ نمونه با استفاده از روش‌های بیوشیمیایی به عنوان Myco. gordonaе و Myco. terra complex نمونه باقی مانده فقط به عنوان یک گونه مایکوباکتریوم گزارش شد بدون این که نوع دقیق گونه آن مشخص شود. در این مطالعه، حساسیت روش TB PRA ۹۷٪ گزارش شد (۱۴).

در این مطالعه روش TB PRA با به کارگیری دو آنزیم BstEII و HaeIII توانست از ۴۸ گونه مایکوباکتریوم آتیپیک مورد مطالعه، ۳۴ نمونه را شناسایی کند. این روش با حساسیتی برابر ۷۰/۸٪ توانست گونه‌های مختلف مایکوباکتریوم را از یکدیگر تمایز دهد. عدم شناسایی ۱۴ نمونه، با توجه به حساسیت بالای این روش در مطالعات نامبرده، چندان قابل انتظار نبود هر چند این تفاوت می‌تواند به علت غلظت کم نمونه‌ها باشد اما از انجا که روش‌های مورد مطالعه در این مقاله روی نمونه‌هایی با غلظت یکسان انجام گرفته حساسیت ذکر شده برای روش TB PRA قابل مقایسه با دو روش دیگر بوده و نتایج حاصل کاربردی می‌باشد.

در مطالعه‌ای که توسط Springer در سال ۱۹۹۶ انجام شد، برای تمایز و شناسایی ۳۴ نمونه مایکوباکتریوم از روش‌های مولکولی و روش‌های فنوتیپی از قبیل سرعت رشد، مورفولوژی کلینی‌ها، کروماتوگرافی و غیره استفاده شد. ۲۰ نمونه با حساسیت بالایی توسط هر ۲ روش شناسایی شدند. ۱۰ نمونه با حساسیت پائینی در روش‌های فنوتیپی مورد شناسایی قرار گرفت. ۴ نمونه توسط روش‌های فنوتیپی شناسایی نشد و روش ۱۶S-23S rRNA gene spacer PRA با شناسایی هر ۳۴ گونه به عنوان

مقابل روش های فتوتیپی که قادر به شناسایی ۳۳۸ گونه شده بود، با حساسیت بیش از ۹۰٪ به عنوان یک روش سریع و مطمئن انتخاب شد (۱۶).

در این مطالعه، روش PRA hsp65 با به کارگیری سه آنزیم HphI, AvaII و HpaII موفق به شناسایی تمام نمونه ها شد که بنابر مطالعات ذکر شده در بالا چندان دور از انتظار نبود. این روش در مقایسه با روش های دیگر، زمان کمتری برای الکتروفورز نیاز داشت که این موضوع باعث صرفه جویی در وقت برای دریافت نتایج می شد. قطعات حاصل از برش آنزیمی در این روش کاملاً مشخص و با فواصل دور از هم بودند که منجر به آنالیز دقیق تر و سریع تر گردید. از طرفی، استفاده از سه آنزیم AvaII و HphI برای قطعه hsp65 دقت این روش را بسیار بالا برد به طوری که تمام ۴۸ گونه مورد بررسی با حساسیتی برابر ۱۰۰٪ مورد شناسایی قرار گرفت.

چندان بالا نیست اما کاربردی و کم هزینه بوده و به همین دلیل ارزش مقایسه با دو روش دیگر را دارد.

در مطالعه ای که توسط Hong Kim در سال ۲۰۰۸ انجام شد، روش PRA hsp65 روی ۶۲ گونه مایکروبکتریوم و ۴ گونه باکتریایی انجام شد. این روش توانست ضمن شناسایی گونه های Myco. avium و Myco. intracelullar مورد مطالعه، حساسیت بالایی در تمایز MAC می باشدند، حاکی از برتری گونه نام برده که جز کمپلکس MAC می باشدند، حاکی از برتری این روش نسبت به روش های دیگر بود. Hong Kim در مطالعات بعدی خود، روش Hsp65 PRA را برای شناسایی ۲۵۱ گونه به کار برد و الگوریتم تشخیصی بر این اساس منتشر کرد (۱۰).

در مطالعه دیگری که توسط Chimara در سال ۲۰۰۸ صورت گرفت، روش PRA hsp65 توانست ۳۹۲ گونه از ۴۳۴ گونه مایکروبکتریوم مورد مطالعه را شناسایی کند. این روش در

References

- Cruz AT, Goytia VK, Starke JR. *Mycobacterium simiae* complex infection in an immunocompetent child. *J Clin Microbiol.* 2007;45(8):2745-46.
- Lee ES, Lee MY, Han SH, Ka JO. Occurrence and molecular differentiation of environmental mycobacteria in surface waters. *J Microbiol Biotechnol.* 2008;18(7): 1207-15.
- Hartmans S, Bont AM. The Genus *Mycobacterium* Nonmedical Prokaryotes. 2006; 3: 889-918.
- Katoch VM. Infections due to non-tuberculous mycobacteria (NTM). *Indian J Med Res* 2004;120:290-304.
- Bell RC, Higuchi JH, Donovan WN, Krasnow I, Johanson WG. *Mycobacterium simiae*: clinical features and follow-up of twenty four patients. *Am Rev Respir Dis.* 1983;127:35-38.
- LeGrand E, Devallois A, Horgen L, Rastogi N. A molecular epidemiological study of *Mycobacterium simiae* isolated from AIDS patients in Guadeloupe. *J Clin Microbiol.* 2000;38(8):3080-84.
- Chimara E, Ferrazoli L, Ueky SYM, Martins MC, Durham AM, Arbeit RD, et al. Reliable identification of mycobacterial species by PCR-restriction enzyme analysis (PRA)-hsp65 in a reference laboratory and elaboration of a sequence-based extended algorithm of PRA-hsp65 patterns. *BMC Microbiol.* 2008;8:48-59.
- Telenti A, Marchesi F, Balz M, Bally F, Bottger EC, Bodmer T. Rapid identification of mycobacteria to the species level by polymerase chain reaction and restriction enzyme analysis. *J Clin Microbiol.* 1993;31(2):175-78.
- Roth A, Reischl U, Streubel A, Naumann L, Kroppenstedt RM, Habicht M, et al. Novel diagnostic algorithm for identification of mycobacteria using genus-specific amplification of the 16S-23S rRNA gene spacer and restriction endonucleases. *J Clin Microbiol.* 2000;38(3):1094-104.
- Kim H, Kim SH, Shim TS, Kim M, Bai GH, Park YG, et al. PCR restriction fragment length polymorphism analysis (PRA)-algorithm targeting 644bp heat shock protein 65(hsp65) gene for differentiation of *Mycobacterium* spp. *J Microbiol Method.* 2005;62:199-209.
- Wallace RJ Jr, Glassroth J, Griffith DE, Olivier KN, Cook JL, Gordin F. Diagnosis and treatment of disease caused by nontuberculous mycobacteria. *Am J Respir Crit Care Med.* 1997;156:Suppl:S1-S25.
- World Health Organization. WHO/IUATLD global project to anti-tuberculosis drug resistance surveillance 2000. WHO. Geneva, Switzerland; WHO, 278, 2000
- Sriyabanya N, Wonswatana S. Pulmonary infection caused by atypical mycobacteria: a report of 24 cases in Thailand. *Rev Infect Dis.* 1981;3:1085-89.
- Taylor TB, Patterson C, Hale Y, Safranek WW. Routine use of PCR-restriction fragment length polymorphism analysis for identification of mycobacteria growing in liquid media. *J Clin Microbiol.* 1997;35(1):79-85.
- Springer B, Stockman L, Teschner K, Roberts GD, Bottger EC. Two-laboratory collaborative study on identification of mycobacteria: molecular versus phenotypic

- methods. *J Clin Microbiol.* 1995;34(2):296-303.
16. Hafner B, Haag H, Geiss HK, Nolte O. Different molecular methods for the identification of rarely isolated non-tuberculous mycobacteria and description of new hsp65 restriction fragment length polymorphism patterns. *Mol Cell Probes.* 2004;18(1):59-65.

This document was created with Win2PDF available at <http://www.daneprairie.com>.
The unregistered version of Win2PDF is for evaluation or non-commercial use only.