

Intestinální patotypy (sérotypy) *E. coli* a shigely

Prof. MUDr. Martina Bielaszewska, CSc.

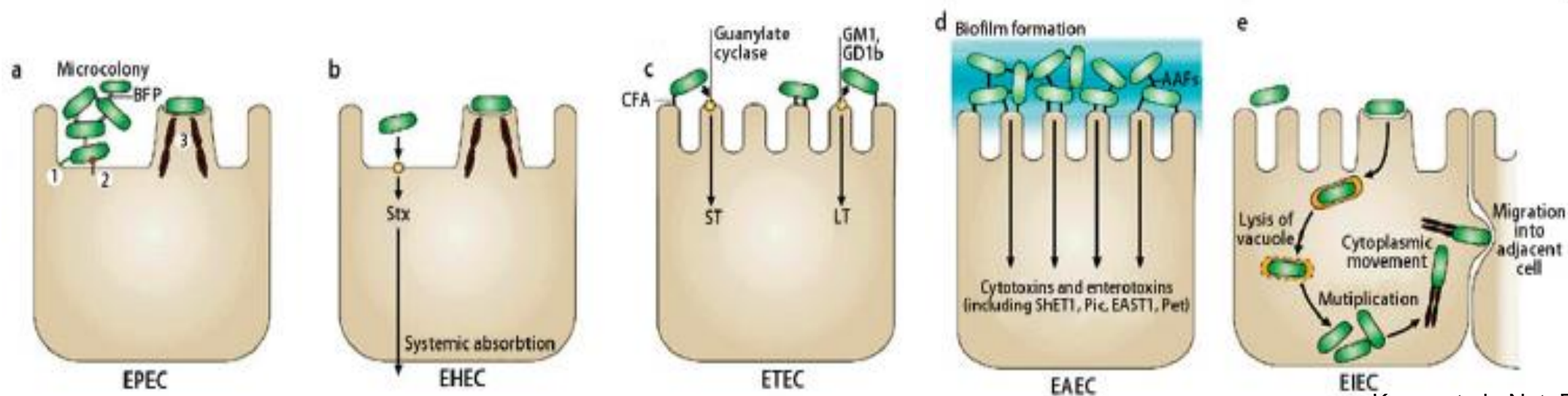
**Národní referenční laboratoř pro *E. coli* a shigely
Státní zdravotní ústav, Praha**

Escherichia coli

- První popis: Theodor Escherich v r. 1886 – bakterie kolonizující střevo novorozenců po porodu
=> *Bacterium coli commune*
- V r. 1919 přejmenována na *Escherichia coli*
- Významná součást fyziologické střevní mikroflóry (syntéza vitamínu K, udržování střevní rovnováhy, atd.)
- Mimostřevní onemocnění vyvolané *E. coli* (infekce močových cest, meningitida, sepse, atd.)
- První důkaz střevní patogenity: nozokomiální epidemie průjmu na novorozeneckých a kojeneckých odděleních v zemích západní Evropy ve 40. a 50. letech 20. století – těžký průběh, dehydratace, vysoká mortalita (> 50%)
- Ve stolicích nemocných dětí žádný známý patogén, pouze *E. coli*
 - Kmeny *E. coli* od dětí s průjmem odlišné (biochemicky a antigenně) od kmenů od zdravých dětí
 - epidemické kmeny z různých zemí stejné či velmi podobné => určité séroskupiny (O111, O55)
=> Hypotéza: tyto kmeny byly původci epidemií

Patotypy střevně patogenních *E. coli*

- Enteropatogenní *E. coli* (EPEC)
 - Shiga toxin-produkující *E. coli* (STEC) – synonymum: Verotoxin-produkující *E. coli* (VTEC)
=> **STEC patogenní pro člověka označovány enterohemoragické *E. coli* (EHEC)**
 - Enterotoxigenní *E. coli* (ETEC)
 - Enteroagregativní *E. coli* (EAEC)
 - Enteroinvazivní *E. coli* (EIEC)
- ❖ **Patotypy jsou definovány spektrům faktorů virulence a mechanismem interakce se střevním epitelem** (kmeny jednotlivých patotypů patří obvykle k určitým sérotypům, ale samotný sérotyp neurčuje patogenitu!)



Enteropatogenní *E. coli* (EPEC)

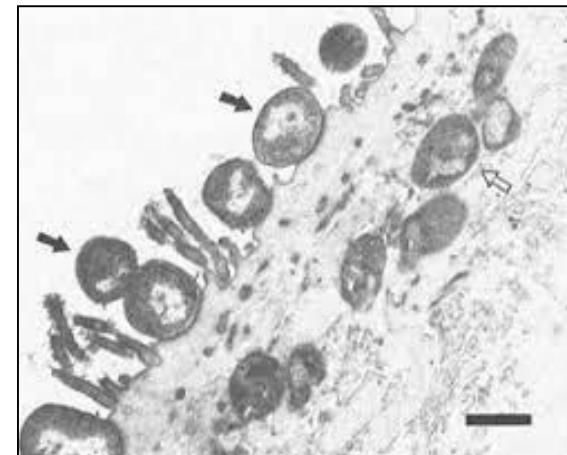
- První identifikovaný patotyp diarhogenních *E. coli*
=> původci rozsáhlých epidemií kojeneckých průjmů v Evropě ve 40. a 50. letech 20. století
 - Poslední skupina, u které byl identifikován mechanismus enteropatogenity!
 - EPEC neprodukují toxiny (enterotoxiny, Shiga toxiny)
 - Nejsou enteroinvazivní
- => Pochybnosti o enteropatogenitě !!!

Pathogenesis of *Escherichia coli* Gastroenteritis in Man — Another Mechanism

Martin H. Ulshen, M.D., and John L. Rollo, M.D.

New England Journal of Medicine 1980; 302:99-101

- Specifický EM nález na sliznici tenkého střeva



EPEC

➤ Faktory virulence – kódovány na ostrovu patogenity LEE

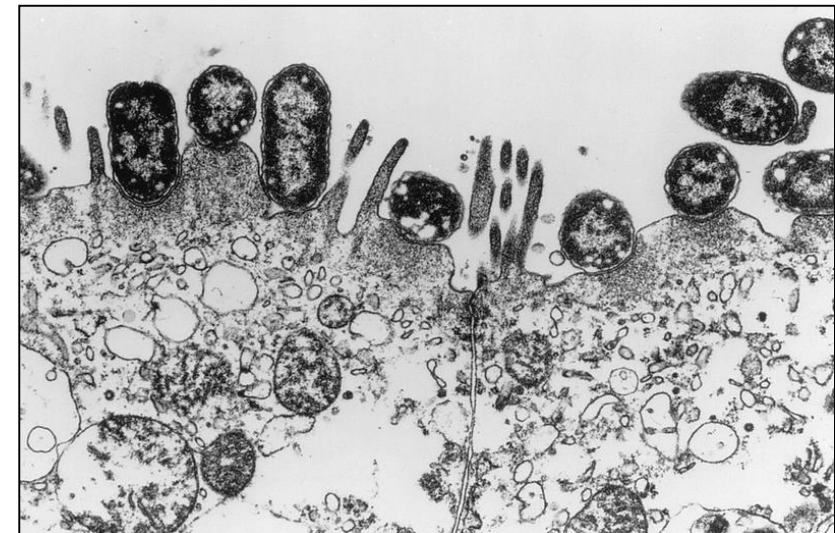
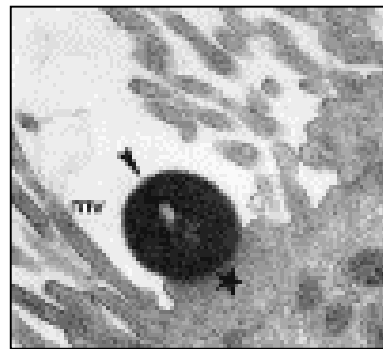
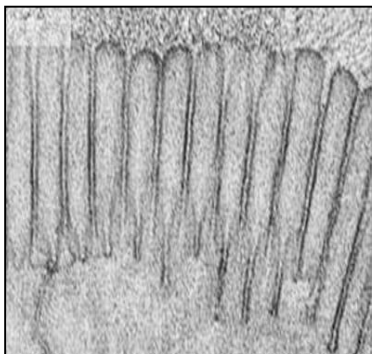
(locus of enterocyte effacement):

- Adheziny: intimin
- Tir = translokovaný receptor intiminu
- Sekreční systém typu 3 (TTSS)
- Cytotoxické efektorové proteiny

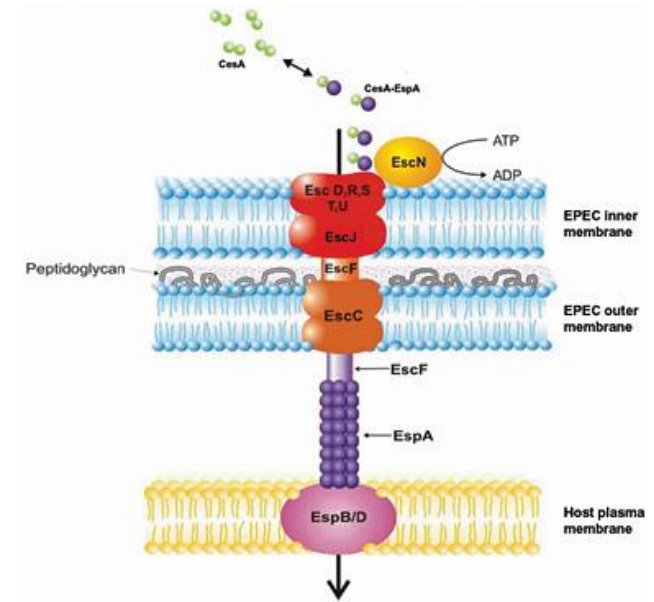
➤ Patogeneze

- Těsná adherence EPEC k enterocytům tenkého střeva (intimin – Tir)
- „Injekce“ cytotoxických efektor. proteinů do buněk via TTSS
=> reorganizace cytoskeletonu, tvorba pedestalů, k nimž EPEC adherují
=> poškození až destrukce mikrokloků
= **“attaching effacing (A/E) lesions”**

=> **Poškození resorpčního epitelu tenkého střeva => vodnatý průjem**



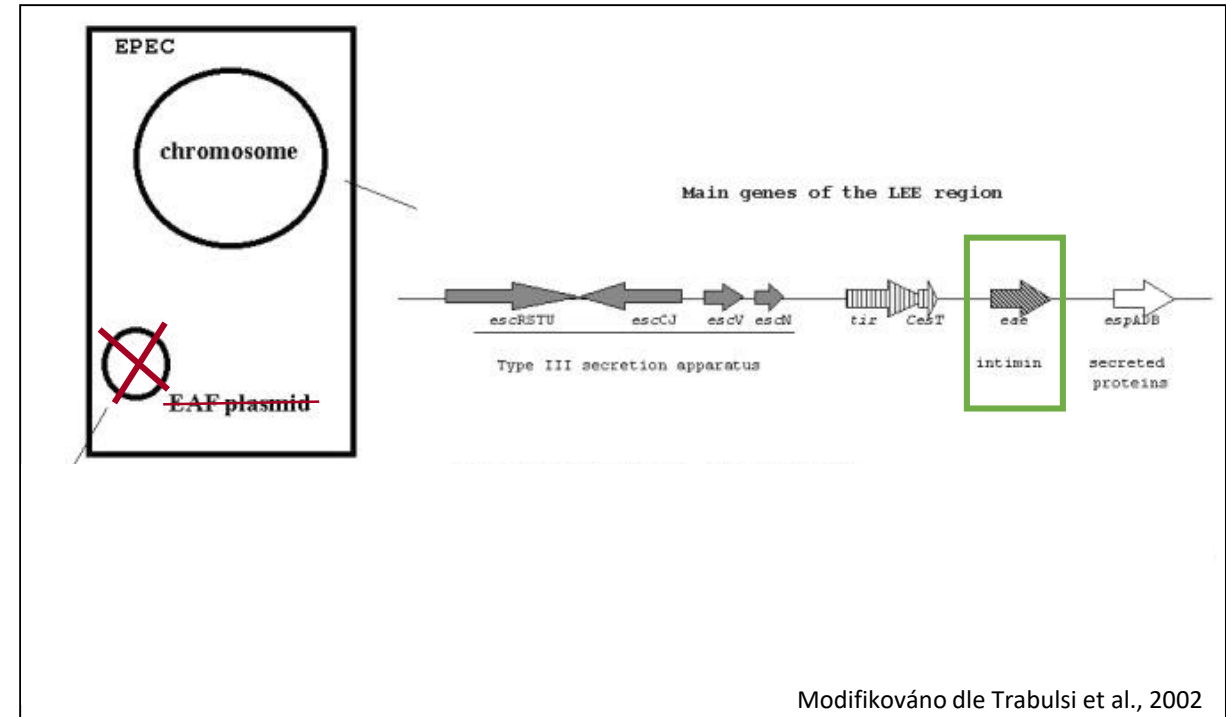
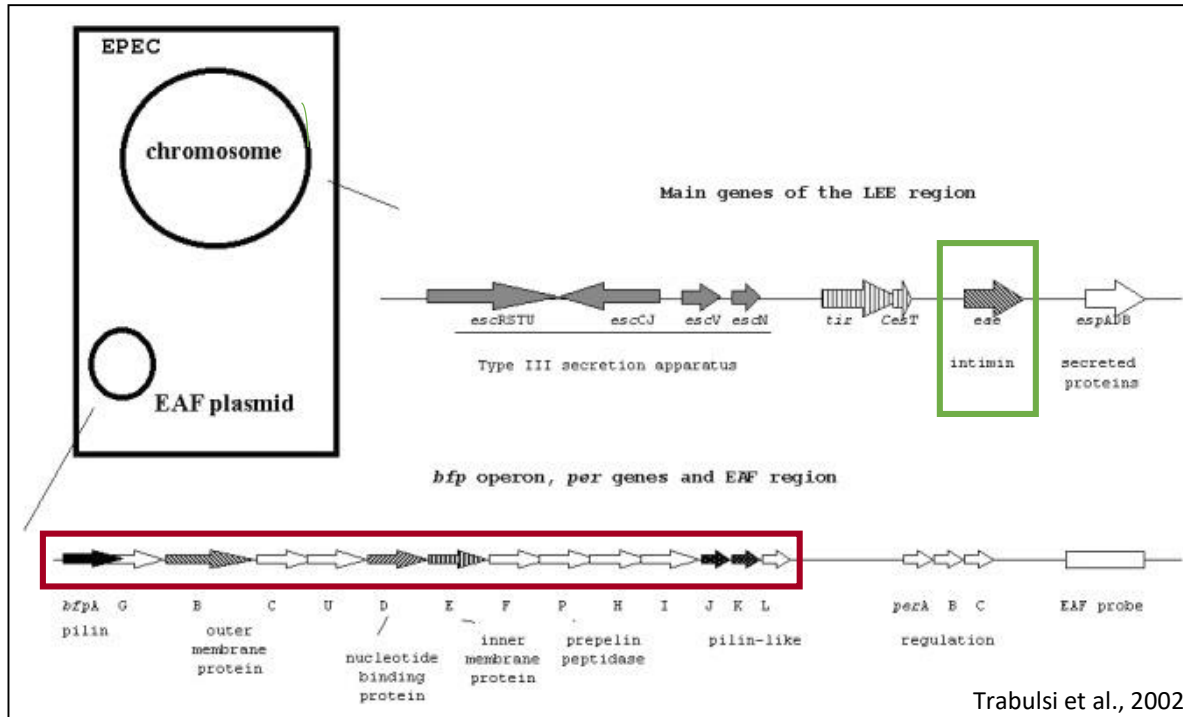
A/E lesions; Nataro and Kaper, 1998



EPEC TTSS. Natalie Strynadka, Howard Hughes Medical Institute

Resorpční epitel zdravého TS => normální mikroklokky Resorpční epitel infekce EPEC => destrukce mikrokloků

Typické vs. atypické EPEC



Typické EPEC

- **Chromosom - ostrov patogenity LEE** (locus of enterocyte effacement): Intimin (hlavní adhezin EPEC), Tir (translokovaný receptor intiminu), sekreční systém typu III (TTSS), efektorové proteiny
- **Plazmid EAF** (EPEC adherence factor): bundle-forming pilli - adhezin
- **Výskyt:** rozvojové země teplého pásma, průměrně u dětí < 1 rok
- **Rezervoár a zdroj infekce:** člověk
- **Přenos:** Fekálně-orální člověk-člověka (matka-dítě), kont. kojen. strava
- **Sérotypy:** O55:H6, O111:H2, O114:H2, O119:H6, O127:H6, O142:H6

Atypické EPEC

- **Chromosom - ostrov patogenity LEE:** Intimin, Tir, sekreční systém typu III, efektorové proteiny
- **Plazmid EAF CHYBÍ**
- **Výskyt:** rozvinuté země mírného pásma, průměrně u dětí < 2 let
rozvojové země teplého pásma
- **Rezervoár:** zvířata (domácí – dobytek)
- **Přenos:** Kontaminované potraviny, voda, přímý kontakt
- **Sérotypy:** O26:H11, O55:H7, O111:H8, O119:H2, O125:H6, O128:H2

Mikrobiologická diagnostika EPEC

Materiál: stolice - rektální výtěr

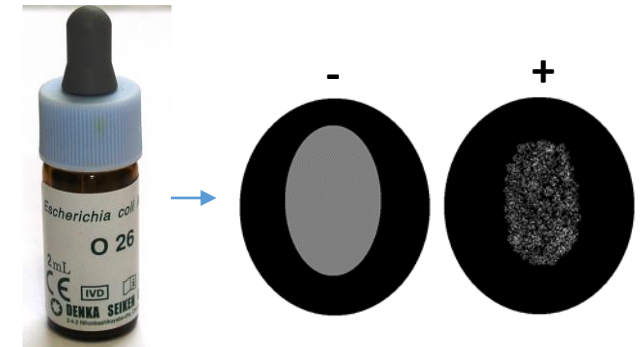


➤ Kultivace

- Krevní agar (nehemolytické)
- Endo, MacConkey agar – většinou laktóza-fermentující (ružové kolonie) => nelze odlišit od fyziol. střevní flóry

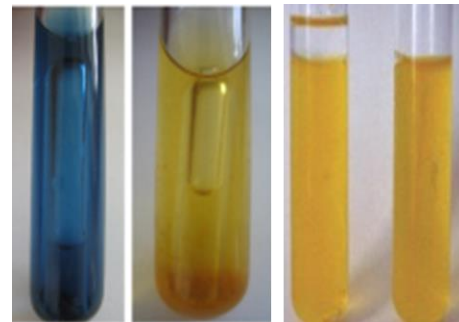
➤ Identifikace

- Screening kolonií EPEC sérotypizací (sklíčková aglutinace)
 - nejčastější séro skupiny O26, O55, O86, O111, O119, O125, O126, O127, O142
 - => **Provádí se povinně u dětí do 2 let!**



- Potvrzení druhu *E. coli*
 - Biochemické testy

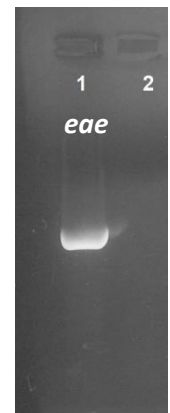
- MALDI-TOF = identifikace dle hmotnostního spektra proteinů



Zkumavkové testy



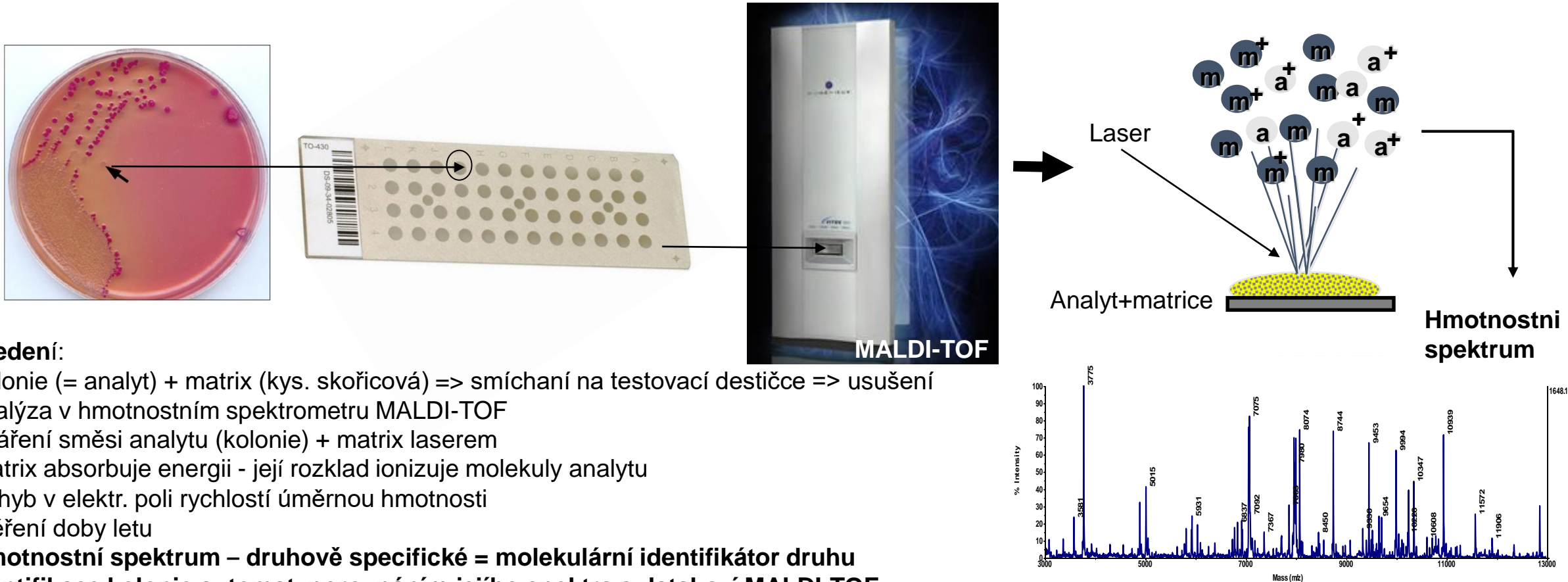
API systém Biomérieux



- U susp. kolonií EPEC průkaz *eae* genu kódujícího intimin pomocí PCR (NRL pro *E. coli* a shigely)

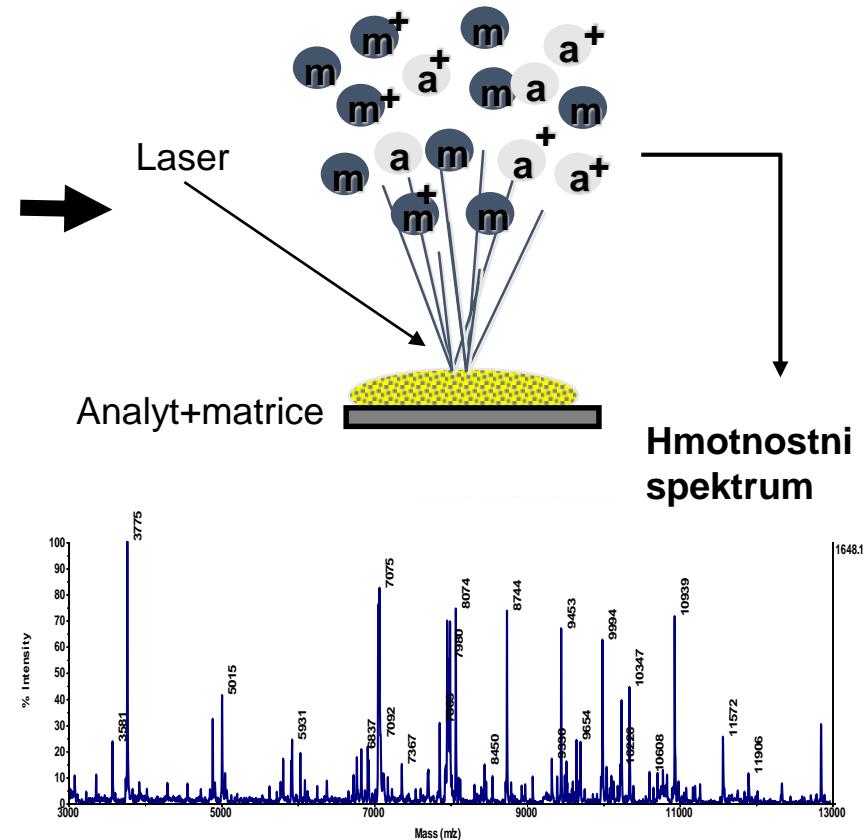
MALDI-TOF

- **MALDI-TOF** (matrix-assisted laser desorption/ionization time-of-flight mass spectrometry) = **hmotnostní spektrometrie** – identifikace bakterií dle hmotnostního spektra proteinů
Rychlá a vysoce přesná metoda na určení druhu – testují se kolonie rovnou z primokultury na pevné půdě => výsledek během MINUT => extrémní urychlení dg (a v případě potřeby zahájení cílené terapie)!



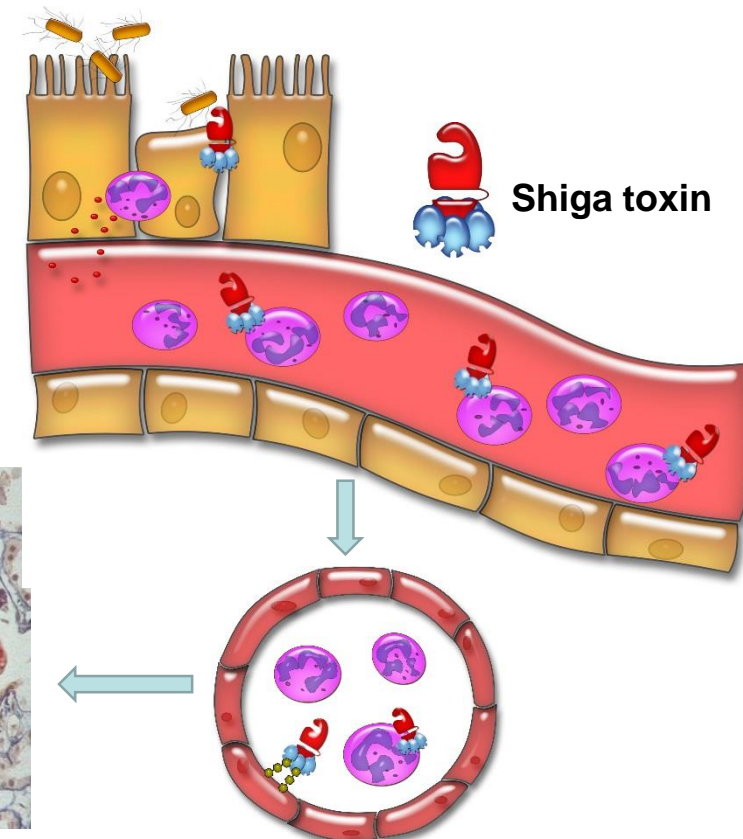
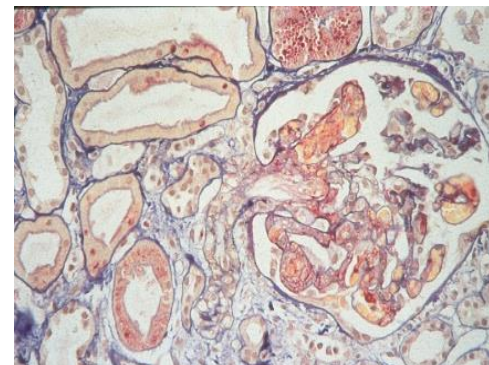
Provedení:

1. Kolonie (= analyt) + matrix (kys. skořicová) => smíchaní na testovací destičce => usušení
2. Analýza v hmotnostním spektrometru MALDI-TOF
=> ozáření směsi analytu (kolonie) + matrix laserem
=> matrix absorbuje energii - její rozklad ionizuje molekuly analytu
=> pohyb v elektr. poli rychlostí úměrnou hmotnosti
=> měření doby letu
=> **hmotnostní spektrum – druhově specifické = molekulární identifikátor druhu**
3. Identifikace kolonie automat. porovnáním jejího spektra s databází MALDI-TOF



Enterohemoragické *Escherichia coli* (EHEC)

- **Nejzávažnější skupina diarhogenních *E. coli* – průjem i celkové onemocnění!**
- **Výskyt: celosvětový** (rozvinuté i rozvojové země)
- **Onemocnění**
 - Průjem
 - Krvavý průjem (hemoragická kolitida)
 - Hemolyticko-uremický syndrom (typický, D+ HUS)
- **Typický HUS (D+ HUS)**
 - Systémová komplikace infekce EHEC u asi 10% pac. s průjmem, především děti < 5 let!
 - Vyvolán **Shiga toxiny (Stx)** produkovanými EHEC kolonizujícími colon => absorpce Stx do oběhu
 - => poškození endotelu glomerulárních kapilár
 - => agregace trombocytů a fibrinu => tromby
 - => **glomerulární trombotická mikroangiopatie** (histopatologický podklad HUS)



HUS klinika a pozdní následky

➤ Klinika a laboratorní nálezy:

▪ Hemolytická anemie

(hemoglobin < 10 g/l, schistocyty v perif. krevním nátěru)

▪ Thrombocytopenie

(počet trombocytů < 150 x 10⁹/l)

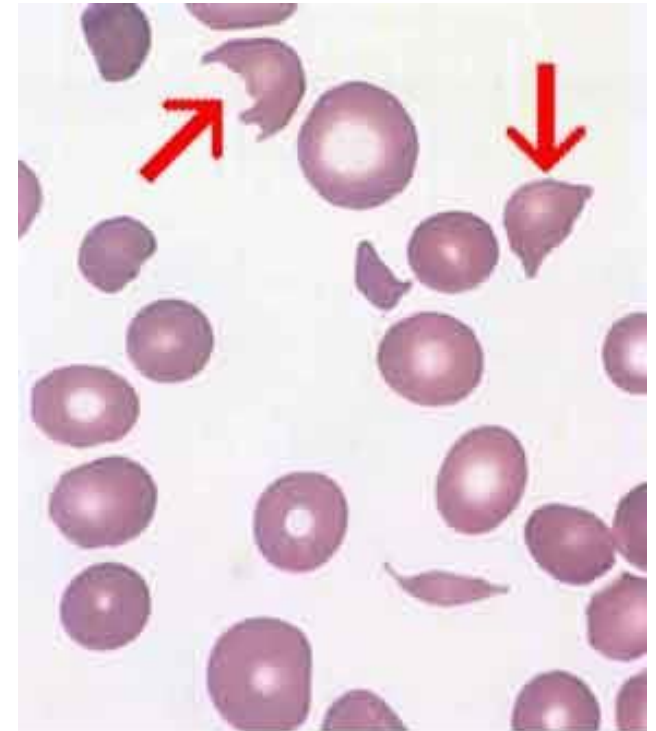
▪ Akutní renální selhání

(zvýšený sérový kreatinin a urea)

➤ **HUS je nejčastější příčinou akutního renálního selhání u dětí!**

➤ Smrtnost akutního onemocnění 1 - 3%

➤ **Pozdní následky – až u 30% pacientů za 5 i více let po akutním onemocnění:**
Proteinurie, hypertenze, chron. renální selhání => dialýza, transplantace ledvin



Schistocytes / Helmet Cells

Robbins Pathologic Basis Of Disease: 6th Edition, 1999.
Fig. 14-17 p. 621.

EHEC (STEC, VTEC) - historie

THE LANCET, MARCH 19, 1983

Preliminary Communication

SPORADIC CASES OF HAEMOLYTIC-URAEMIC SYNDROME ASSOCIATED WITH FAECAL CYTOTOXIN AND CYTOTOXIN-PRODUCING ESCHERICHIA COLI IN STOOLS

MOHAMED A. KARMALI
MARTIN PETRIC

BRIAN T. STEELE*
CORAZON LIM

Departments of Bacteriology and Virology; Research Institute; and Division of Nephrology, Department of Pediatrics, Hospital for Sick Children, Toronto, Ontario, Canada M5G 1X8 and Department of Microbiology, University of Toronto

The NEW ENGLAND JOURNAL of MEDICINE

SPECIALTIES ▼ TOPICS ▼ MULTIMEDIA ▼ CURRENT ISSUE ▼ LEARNING/CME ▼ AUTHOR CENTER PUBLICATIONS ▼

ORIGINAL ARTICLE | ARCHIVE

Hemorrhagic Colitis Associated with a Rare Escherichia coli Serotype

Authors: Lee W. Riley, M.D., Robert S. Remis, M.D., M.P.H., Steven D. Helgerson, M.D., M.P.H., Harry B. McGee, M.P.H., Joy G. Wells, M.S., Betty R. Davis, M.S., Richard J. Hebert, M.D., Ellen S. Olcott, R.N., Linda M. Johnson, R.N., M.S., Nancy T. Hargrett, Ph.D., Paul A. Blake, M.D., M.P.H., and Mitchell L. Cohen, M.D. [Author Info & Affiliations](#)

Published March 24, 1983 | N Engl J Med 1983;308:681-685 | DOI: 10.1056/NEJM198303243081203
VOL. 308 NO. 12

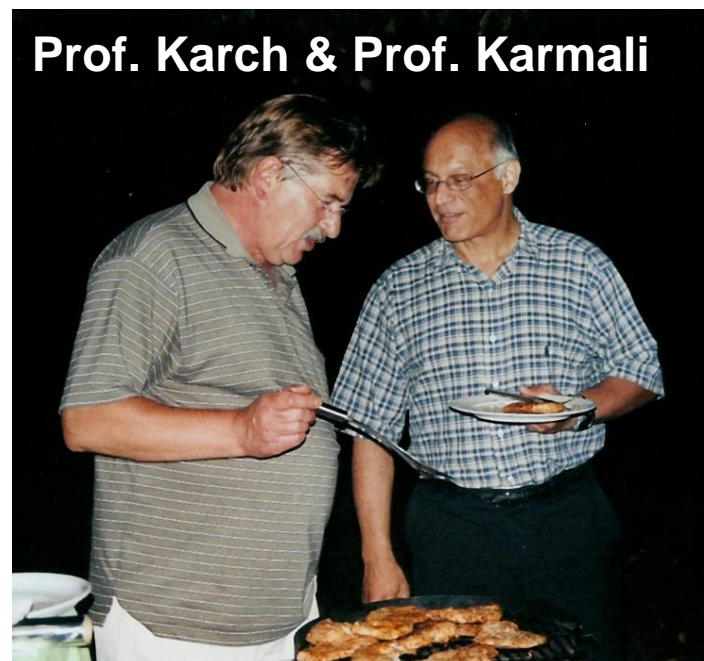
THE JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES • VOL. 156, NO. 1 • JULY 1987
© 1987 by The University of Chicago. All rights reserved. 0022-1899/87/5601-0022\$01.00

A DNA Probe to Identify Enterohemorrhagic *Escherichia coli* of O157:H7 and Other Serotypes That Cause Hemorrhagic Colitis and Hemolytic Uremic Syndrome

Myron M. Levine, Jian-guo Xu*, James B. Kaper, Hermy Lior, Valeria Prado, Ben Tall, James Nataro, Helge Karch, and Kaye Wachsmuth

From the Center for Vaccine Development, Division of Geographic Medicine, Department of Medicine, and the Division of Infectious Diseases and Tropical Pediatrics, Department of Pediatrics, University of Maryland School of Medicine, Baltimore, Maryland; the Laboratory Center for Disease Control, Ottawa, Canada; the Department of Microbiology, University of Chile Faculty of Medicine, Area Oriente, Santiago, Chile; the Institut für Medizinische Mikrobiologie und Immunologie, Universitäts-Krankenhaus Eppendorf, Hamburg, Federal Republic of Germany; and the Centers for Disease Control, Atlanta, Georgia

- ➔ 1. zpráva o souvislosti mezi infekcí STEC (VTEC) a HUS: Karmali *et al.*, 1983
- ➔ 1. zpráva o STEC O157:H7 jako původci HC: Riley *et al.*, 1983
- ➔ EHEC (= vysoce patogenní STEC): Levine *et al.*, 1987



Shiga toxiny (Stx)

AB₅ toxiny = 1 biologicky aktivní A podjednotka (N-glykosidázová aktivita => ribozomy => inhibice proteosyntézy)
+ pentamer vazných B podjednotek (vazba k receptoru Gb3 na hostitelských buňkách)

- **2 hlavní typy Stx:** Stx1, Stx2

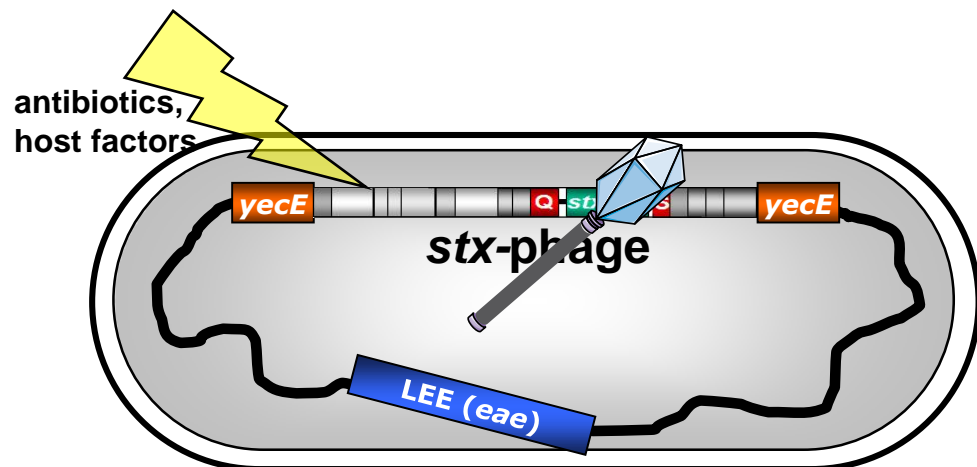
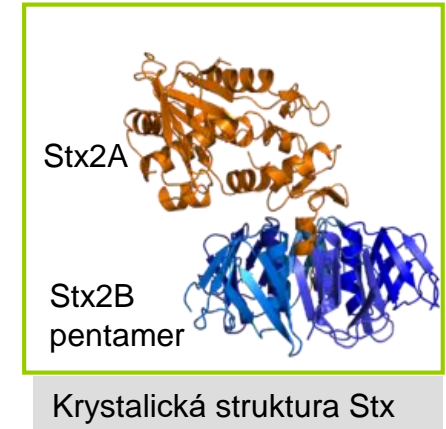
Řada subtypů

Stx1a, Stx1c, Stx1d

Stx2a, Stx2b, Stx2c, Stx2d, Stx2e, Stx2f, Stx2g.....

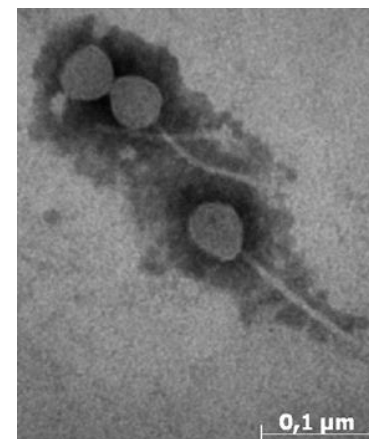
=> **Stx2a** nejčastěji produkován kmeny vyvolávajícími HUS

- Shiga toxiny kódovány *stxA-stxB* operonem lokalizovaným na temperovaném bakteriofágu
- Faktory aktivující stresovou odpověď (UV záření, ATB, střevní prostředí) indukují *stx*-fága => přechod z lyzogenního stavu do lytické fáze => uvolnění *stx*-fága z chromozomu



Bakteriální lýza

- možnost přenosu *stx*-fága na další kmeny *E. coli*
 - uvolňování Stx z bakterií
- ⇒ **faktory vedoucí k indukci *stx*-fága zvyšují množství Stx ve střevě!**



stx-bakteriofág

Epidemiologie EHEC infekcí

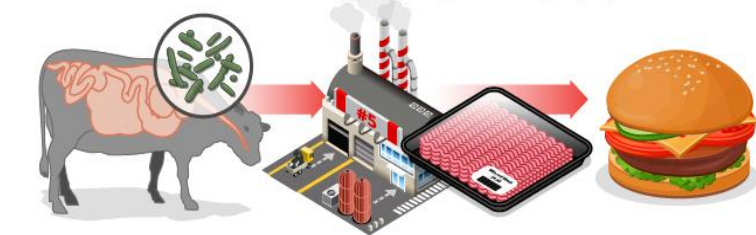
- **Hlavní rezervoár:** hovězí dobytek (ovce, kozy, prasata), ale i divoká zvířata a ptáci
- **Zdroj a přenos:**
 - Kontaminované (při porážce) a nedostatečně tepelně opracované maso (hovězí - hamburgery), nepasterizované mléko
 - Fekálně kontaminované syrové (a nedostatečně omyté) plodiny - zelenina, klíčky, ovoce
 - Fekálně kontaminovaná voda
 - Přímý kontakt se zvířaty (farma, zoo)
 - Přímý kontakt s pacientem či nosičem (nedostatečná hygiena rukou)

Infekční dávka: 10-100 bakterií (nízká!)

How E. coli bacteria spreads

FROM MEAT

E. coli can contaminate meat during slaughter, processing or preparation



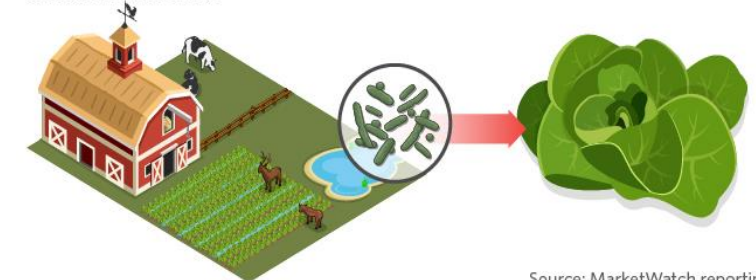
FROM HUMANS

E. coli can spread if hands aren't thoroughly washed between using the restroom and touching food



FROM PRODUCE

Animal feces can contaminate crops through groundwater or errant animals in farm fields

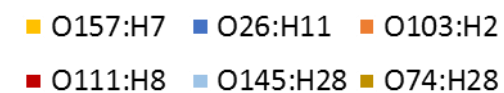
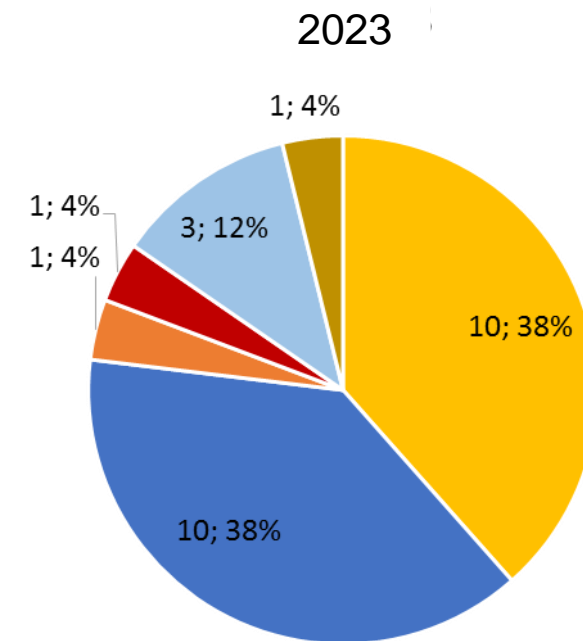
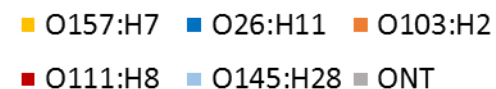
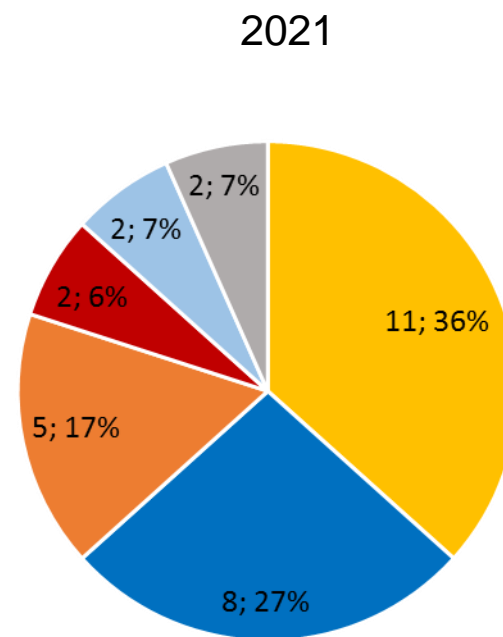
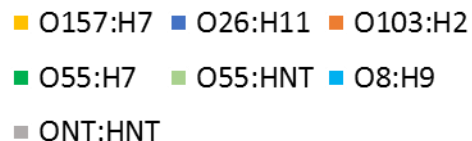
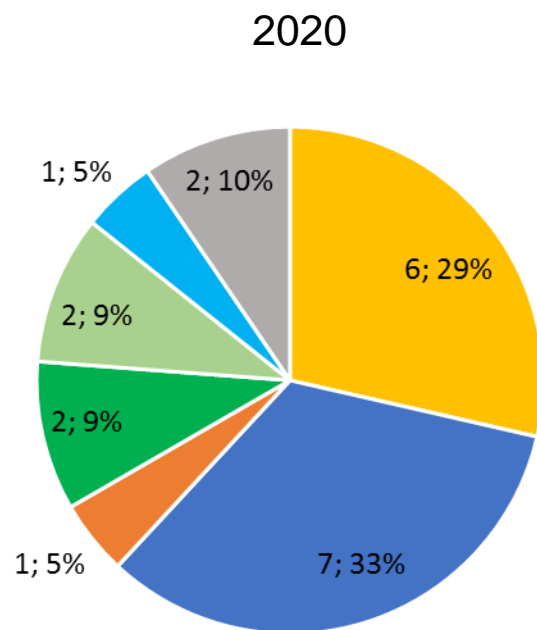


EHEC – nejčastější sérotypy vyvolávající lidská onemocnění (data NRL pro *E. coli* a shigely)

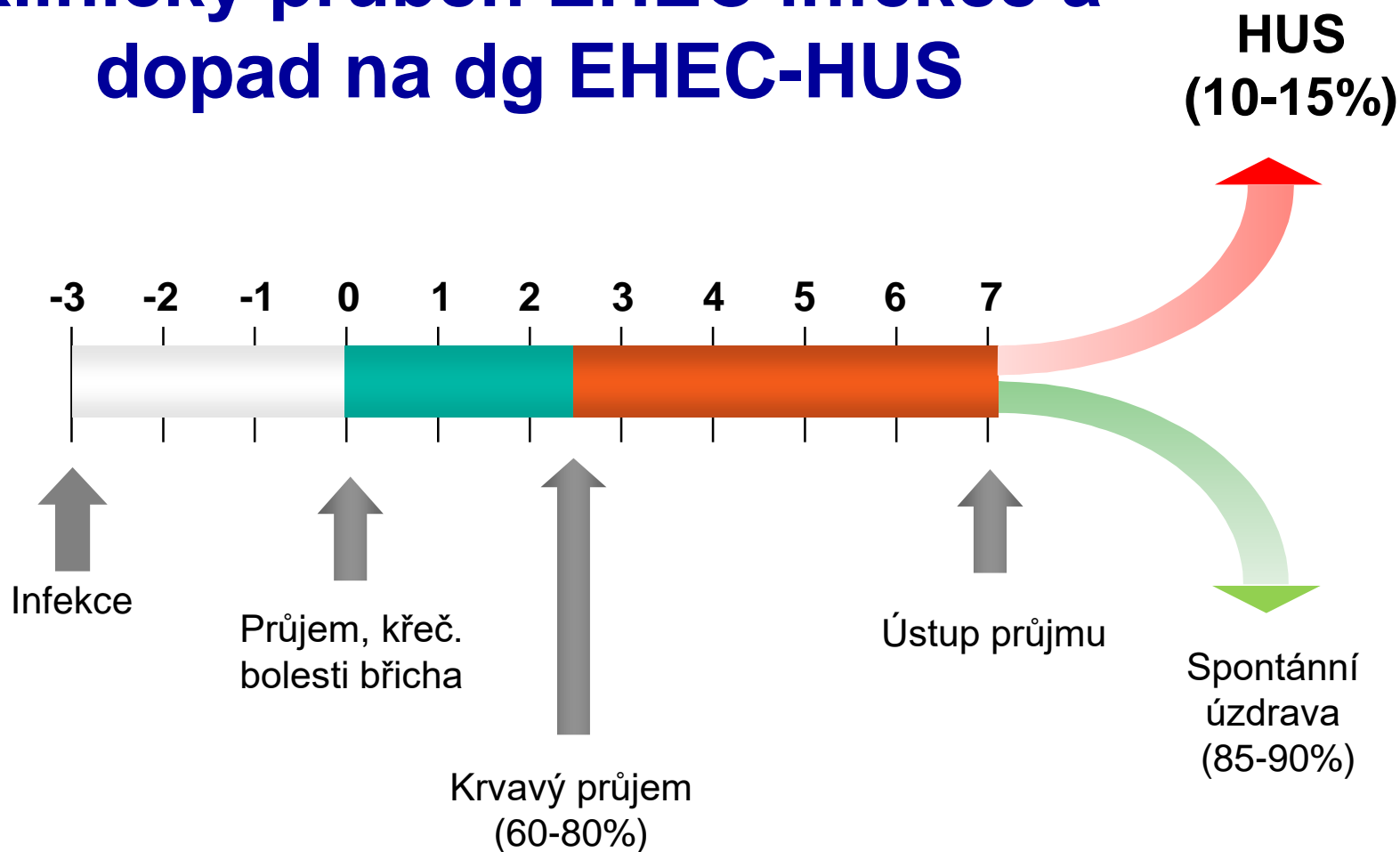
➤ „Top five“ EHEC

- O157:H7/H⁻
- O26:H11/H⁻
- O103:H2
- O111:H8/H⁻
- O145:H28/H25/H⁻
- O45:H-
- O121:H2

(„top seven“)



Klinický průběh EHEC infekce a dopad na dg EHEC-HUS



Adaptováno z Tarr et al., Lancet, 2005

Kvantum EHEC ve stolici

Velmi rychlý pokles po začátku průjmu!!!

**Nutnost užití vysoce citlivých selektivně-dg metod pro průkaz a izolaci EHEC u pacientů s HUS!
(=> specializ. pracoviště)**

Diagnostika EHEC u pacientů s HUS (NRL pro *E. coli* a shigely)

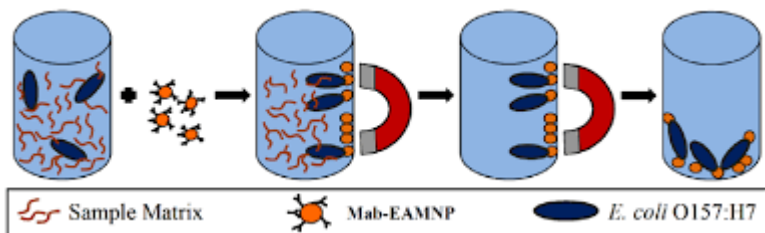
Materiál: Stolice (vzorek, ne pouze rekt. výtěr)



Pomnožení (Hajna bujon bez/s Novobiocinem)



Imunomagnetická separace (IMS) „top five“
(O26, O103, O111, O145, O157)
=> **Selektivní koncentrace „top five“ STEC**



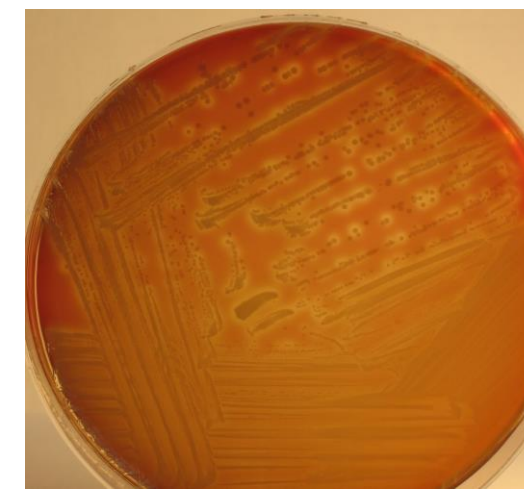
Kultivace po IMS na:

- KA
- Sorbitol MacConkey agar (SMAC)
- CT-SMAC (SMAC s cefiximem a teluritem)
- Enterohemolysinový agar



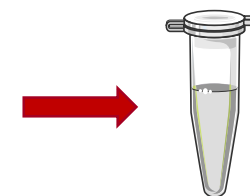
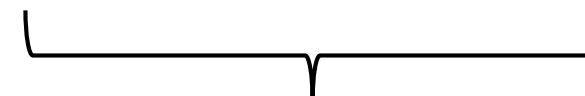
SMAC, CT-SMAC

O157:H7 bezbarvé
Ostatní "top five" růžové



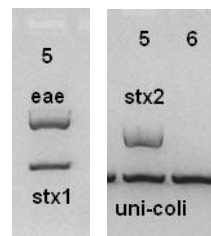
Enterohemolysinový agar

Všechny "top five" = enterohemolytický
fenotyp (neúplná hemolýza)



Stažení části kultury ze SMAC,
CT-SMAC a E-Hly agaru do dH2O

DNA izolace (směsná kultura + susp. kolonie) => **PCR**



PCR EHEC

*stx*₁
*stx*₂
eae
EHEC-*hly*

stx+

Fenotypová charakterizace:

- Potvrzení *E. coli* (bioch., MALDI-TOF)
- Sérotypizace (sklíčk. aglutinace)
- Produkce Stx (ELISA, latex aglutinace)

Průkaz produkce Shiga toxinu u izolátů VTEC-RPLA (reverzní pasivní latexová aglutinace)

Diagnostikum: latexové částice sensibilizované protilátkou proti Stx1 nebo Stx2
(latex. částice bez protilátky = negativní kontrola)

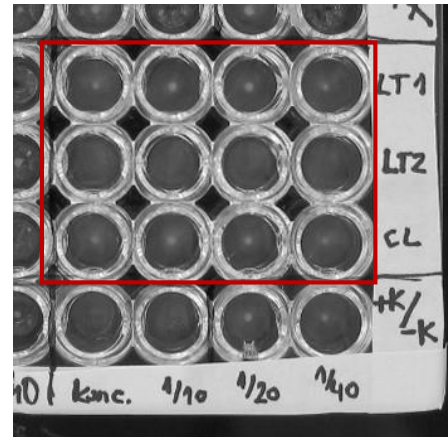
Provedení:

Supernatant kultury

+ L-anti-Stx1, L-anti-Stx2, L-kontrolní

=> inkubace přes noc

=> odečítání aglutinace latex. částic



Kmen produkuje Stx2 v titru > 1:40

- **Průkaz infekce EHEC u pacienta s HUS je rozhodující pro volbu správného terapeutického postupu** (ten je odlišný od léčby HUS jiného původu – např. geneticky podmíněného atypického HUS)

Diagnostika EHEC u pacientů s průjmem

Na začátku průjmu vysoké kvantum EHEC ve stolici => více Stx => možný průkaz Stx nebo *stx* genů buď přímo ve stolici (rychlé, ale nízká citlivost!) nebo v pomnožené kultuře

➤ **Stx ELISA** (několik komerčních kitů):

- Detekce Stx1+Stx2 společně – nerozlišeny
 - Premier EHEC (Meridian)
 - RidaScreen Verotoxin (R-Biopharm)

➤ **Imunochromatografie**

- Detekce Stx1 a Stx2 zvlášť => rozlišují Stx1 a Stx2

=> klinicky důležité – produkce Stx2 spojena se zvýšeným rizikem rozvoje HUS!



- **Průkaz genů kódujících Stx1 a Stx2 (PCR)** – součást komerčních enterických panelů (dg *E. coli* patotypů a a jiných střevních patogenů)

POZOR: Pozitivní immunoassay nebo PCR = pouze předběžná detekce EHEC infekce => pozitivní vzorky nutno kultivovat => kmeny izolovat a charakterizovat (důležité hlavně epidemiologicky)
=> NRL pro *E. coli* a shigely

Hlášení infekcí vyvolaných EHEC

➤ **Izolace EHEC se povinně hlásí do:**

- **Informačního systému infekčních nemocí (ISIN)**
- **Evropského surveillance systému TESSy v ECDC
(Evropské centrum pro kontrolu infekčních nemocí, Stockholm)**

=> národní i celoevropská evidence



Léčba onemocnění vyvolaných EHEC

- **Průjem**

- self-limiting, není třeba, při velké dehydrataci => rehydratace

- **HUS**

Kauzální léčba již rozvinutého HUS neexistuje!

Pouze podpůrná léčba (dostatek tekutin i.v., dialýza, transfuze erytrocytů, atd.)

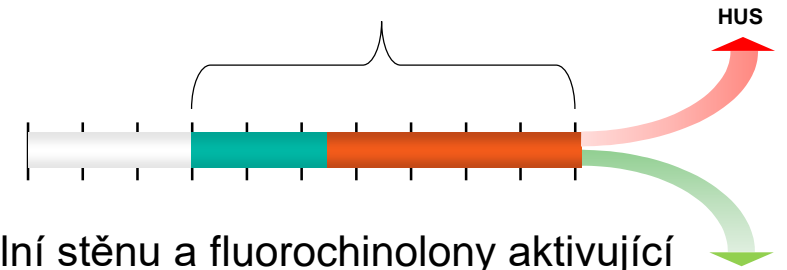
- **Prevence HUS ve stadiu průjmu**

- **Nepodávat antibiotika!** – některé skupiny ATB (β -laktamy působící na bakteriální stěnu a fluorochinolony aktivující stresovou odpověď) indukují *stx*-bakteriofágy => zvyšují produkci Stx a jeho uvolňování z bakterií do střev. lumen => absorpci do oběhu => **zvyšují riziko rozvoje HUS**

=> u průjmu s prokázanou infekcí EHEC nebo s neznámou etiologií (nevíme, zda není EHEC) nepodávat ATB!!!

- **Monoklonální Abs proti Stx, analoga Gb3** => snížení kvanta Stx ve střevě - nutno podat co nejdříve po začátku průjmu! (v praxi zatím neužívány, pouze klin. studie)

Hlavní „léčba“ = prevence onemocnění => zabránit infekci EHEC (jíst pouze dobře tepelně opracované maso, nepít nepasteurizované mléko, řádně mýt ovoce a zeleninu, řádně mýt ruce po kontaktu se zvířaty či s pacientem, atd.)



Enterotoxigenní *E. coli* (ETEC)

➤ Výskyt a onemocnění

- **Rozvojové země teplého pásma s nízkým hygienickým standardem**

=> endemické, hlavní původci **akutních vodnatých průjmů u dětí a dospělých** (cholera-like disease) - rychlá dehydratace – smrt => vedoucí příčina dětské úmrtnosti (podvýživa, špatná dostupnost lék. péče včetně možnosti rehydratace!)

- **Rozvinuté země s vysokým hyg. standardem - importované nákazy**

=> **průjmy cestovatelů (travellers' diarrhea)** – průjmová onemocnění turistů, kteří se nakazili při pobytu v oblastech vysokého výskytu ETEC
- obvykle mírný průběh, neohrožují život

➤ Zdroj infekce

- Fekálně kontaminovaná voda a potraviny (infekční dávka ca. 10^9 bakterií)

=> v endemických oblastech pít jen balenou vodu, touto mýt i ovoce/zeleninu, pozor na led do nápojů!

➤ Léčba

- Rehydratace (náhrada vody a elektrolytů)!

ETEC

➤ Faktory virulence (kódované na plasmidech):

- Enterotoxiny – termolabilní (LT), termostabilní (STa)
- Adheziny (kolonizace tenkého střeva)

➤ Patogeneze

- Adherence bakterií k epitelu tenkého střeva a pomnožení => kolonizace (bez morfol. poškození!)
- Produkce LT a/nebo STa

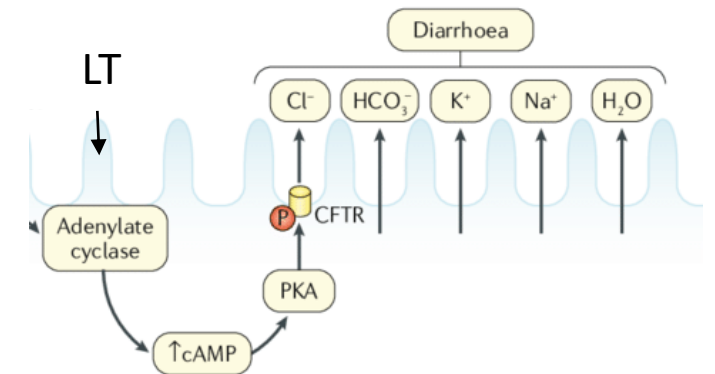
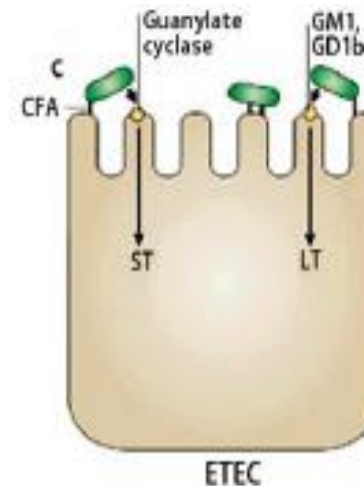
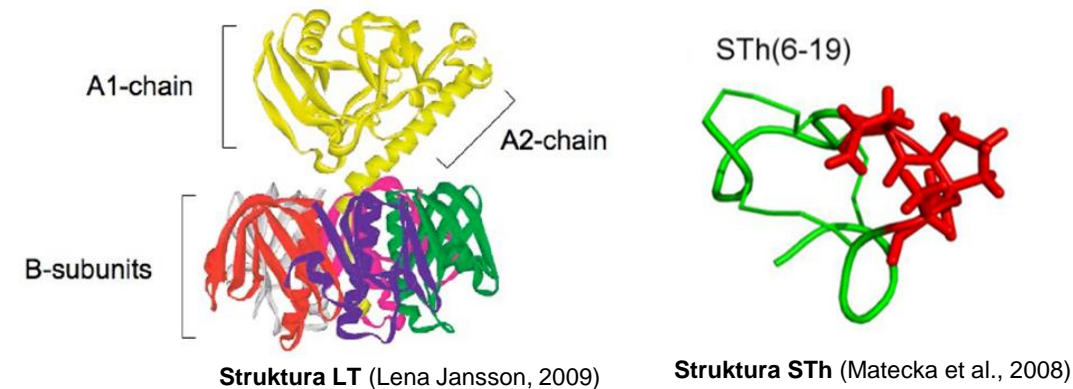
➤ LT (podobný cholerovému toxinu, AB₅ toxin)
=> aktivace adenylcyklázy => zvýšení cAMP

➤ STa (oligopeptid)
=> aktivace guanylcyklázy => zvýšení cGMP

⇒ Porucha transportu iontů (Na⁺,K⁺) =>

⇒ zvýšená sekrece H₂O z buněk

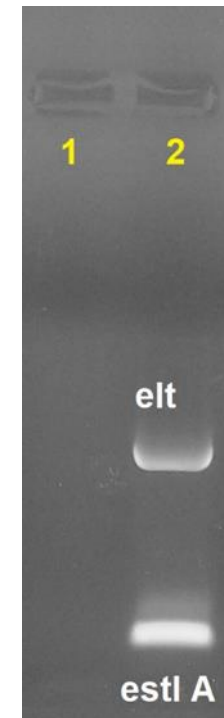
⇒ **vodnatý průjem** (střevní tekutina bez příměsi krve, hlenu, hnisu)



ETEC

Mikrobiologická diagnostika

- **Materiál:** rektální výtěr
 - **Kultivace**
 - KA (nehemolytické)
 - Endo agar, MacConkey agar => ETEC laktóza-fermentující => nelze odlišit od běžné stř. flóry
 - **Identifikace**
 - Screening ETEC kolonií sérotypizací (sklíčková aglutinace)
 - nejčastější séroskupiny O6, O8, O25, O78, O148, O159, O173
 - Potvrzení druhu *E. coli*
 - Biochemické vlastnosti
 - MALDI-TOF
 - U suspektních kolonií průkaz enterotoxinů
 - LT a STa imunoeseje (ELISA, latex aglutinace)
 - gény kódující LT a STa (PCR)
- => Provádí NRL pro *E. coli* a shigely



Enteroagregativní *E. coli* (EAEC)

➤ Výskyt a onemocnění

- Hlavně rozvojové země s nízkým hygienickým standardem
 - Chronické (persistentní) průjmy u dětí => malnutrice, poruchy růstu, smrt
- I rozvinuté země
 - průjmy dětí
 - Akutní a chronické průjmy u imunokompromitovaných osob (HIV pacienti)
 - Průjmy cestovatelů (importované infekce)

➤ Zdroj infekce

- Kontaminovaná voda a potraviny
- Mezilidský přenos (infekční dávka 10^6 bakterií)

➤ Léčba

- Rehydratace
- Antibiotika (nutná u chronických průjmů na eradikaci patogena)

EAEC

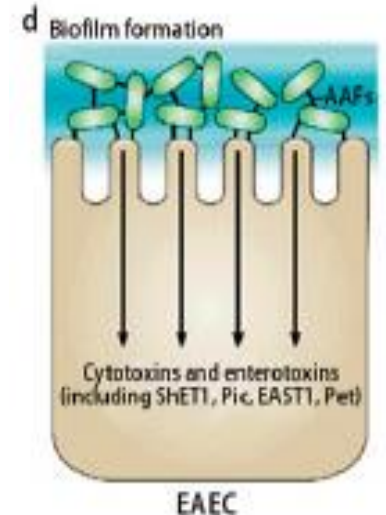
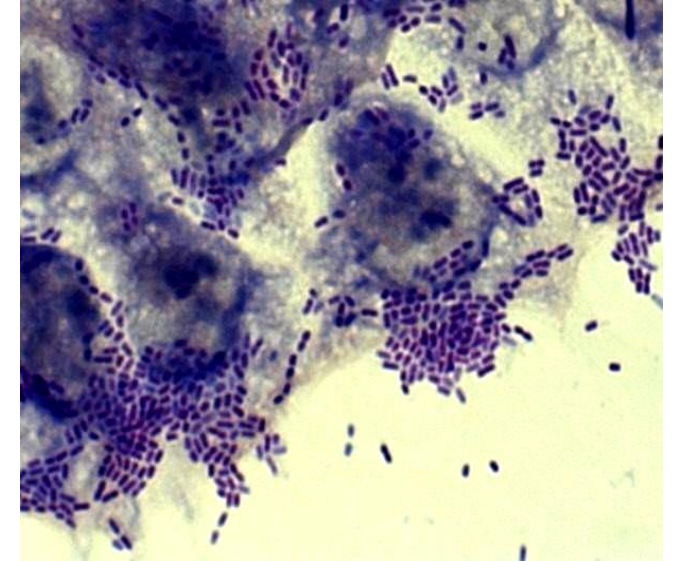
➤ Faktory virulence:

- Heterogenní sady faktorů virulence – kmenově specifické
- Společné pro všechny EAEC **agregativní fimbrie (AAF)**
=> umožňují adhezenci ke střevnímu epitelu i mezi bakteriemi
=> velké agregáty bakterií na povrchu epitelu

➤ Patogeneze

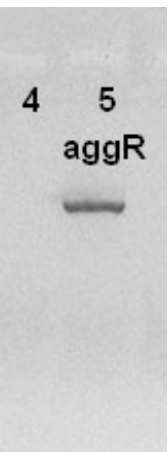
- Aggregativní adherence hlavní patogenetický mechanismus
=> velká kvanta adherujících bakterií produkují toxiny (enterotoxiny, cytotoxiny, atd.) a další produkty
=> poškození střevního epitelu => redukce resorpční schopnosti

=> **Chronický průjem a malnutrice**



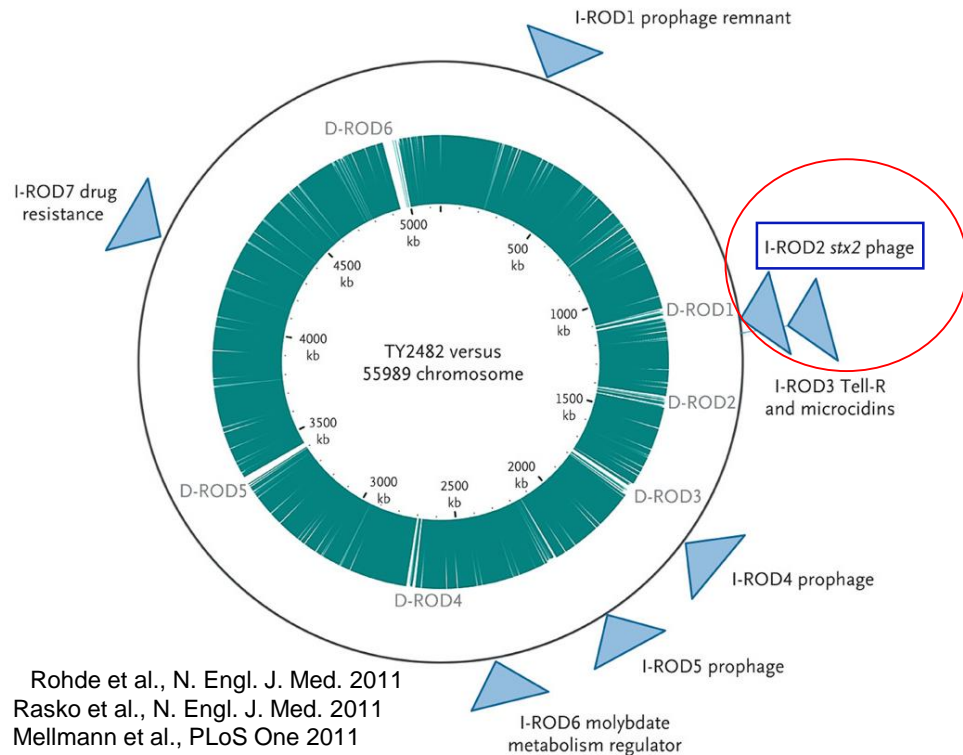
Mikrobiologická diagnostika

- **Materiál:** rektální výtěr
- **Kultivace**
 - KA (nehemolytické i hemolytické)
 - Endo, MacConkey agar - laktóza-fermentující (růžové kolonie) => nelze odlišit od fyziol. střevní flóry
- **Identifikace**
 - Screening kolonií sérotypizací (sklíčková aglutinace)
 - nejčastější séroskupiny O3, O15, O44, O86, O104, O111, O127
 - Potvrzení druhu *E. coli*
 - biochemické vlastnosti
 - MALDI-TOF
 - U susp. kolonií PCR průkaz *aggR* genu (kóduje transkripční regulátor AggR) = marker EAEC
=> NRL pro *E. coli* a shigely



Vznik hybridních patogenů (EHEC/EAEC O104:H4)

EAEC mohou být lyzogenizovány bakteriofágy nesoucími *stx* gény kódující Stx => vznik hybridů!!!



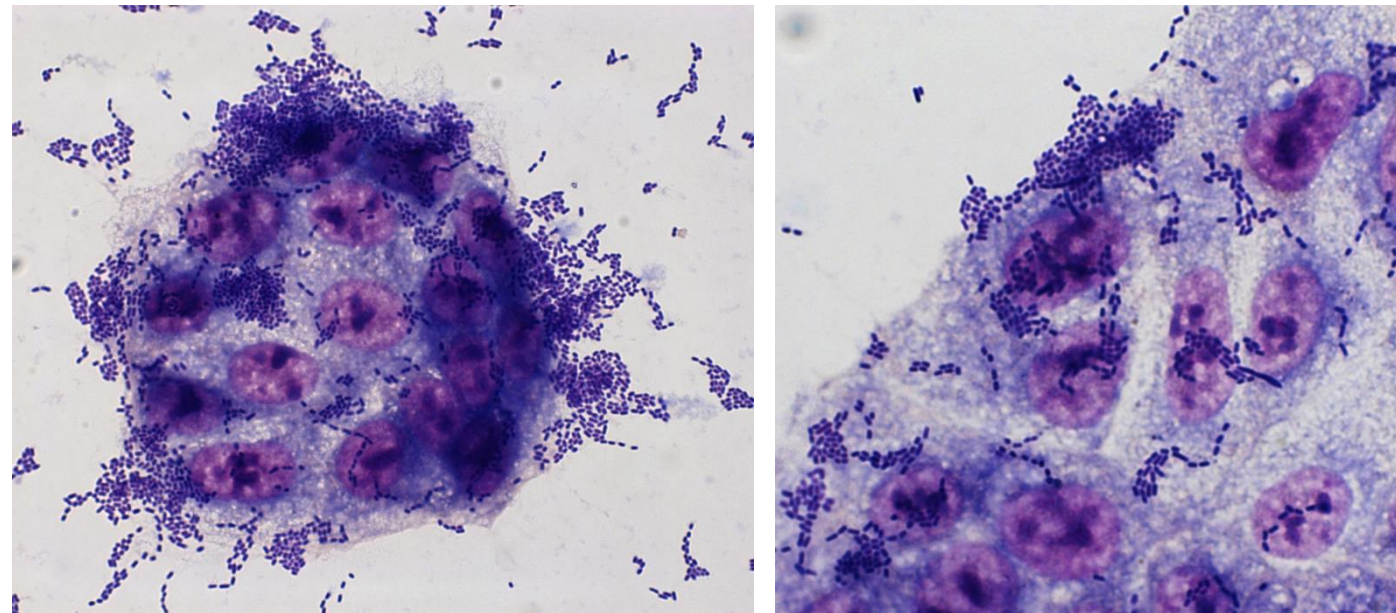
Celogenomové sekvenování (WGS) O104:H4 epid. kmene:

- Core (základní) genom typický pro EAEC
- => typické faktory virulence EAEC => schopnost intenzivní adherence ke střevnímu epitelu
- do chromosomu integrován *stx*₂ bakteriofág kódující Stx2

=> EHEC/EAEC hybrid

Hypotéza: Masivní adherence ke střevní sliznici zvýšila množství Stx2 absorbované do krevního oběhu

=> Vysoká virulence - progrese infekce do HUS 22%!



Adherence EHEC/EAEC O104:H4 ke střevním epitelovým buňkám (linie HCT-8)

Epidemie hybridním kmenem EHEC/EAEC O104:H4, Německo 2011

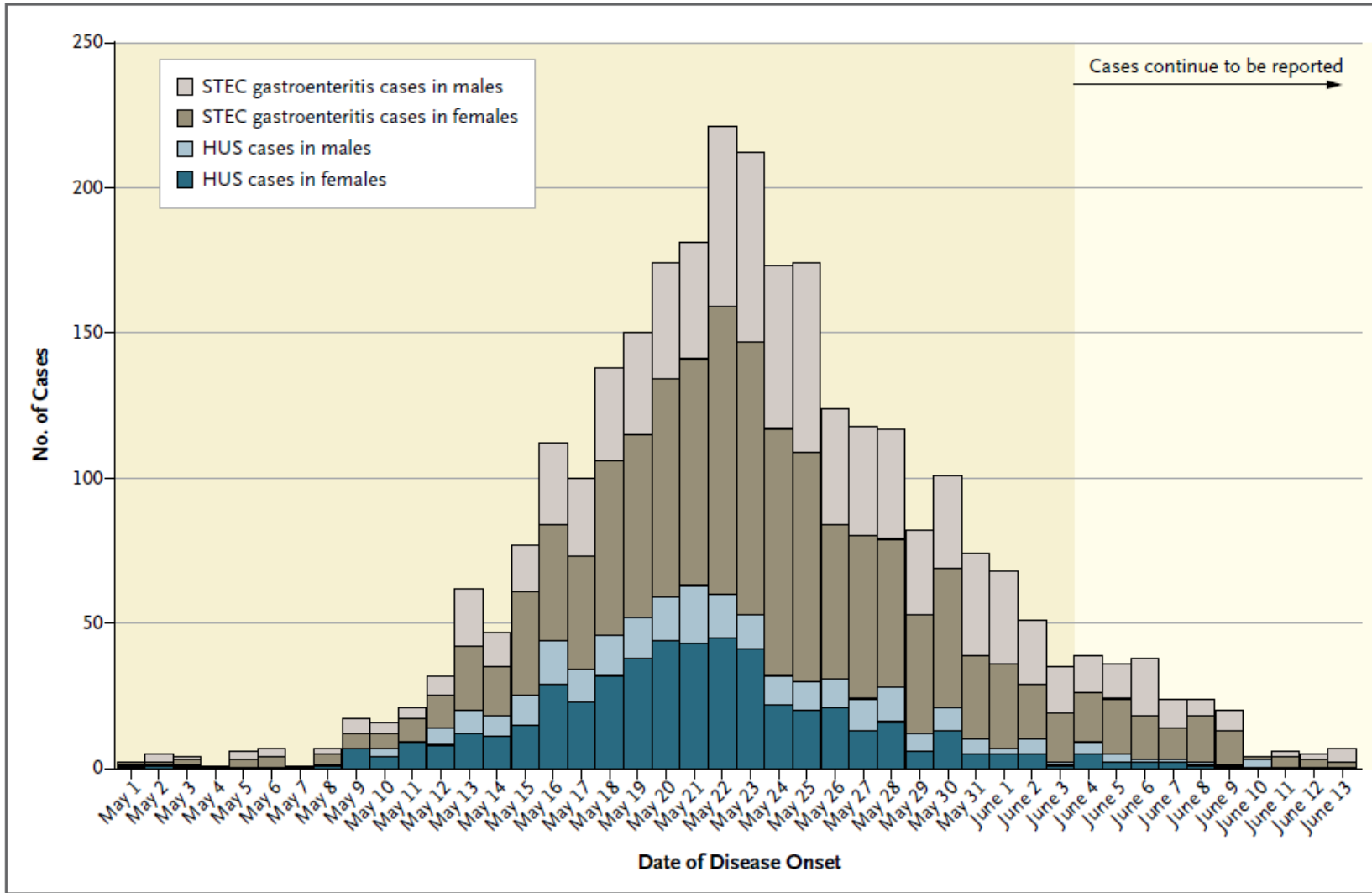


Figure 1. Epidemiologic Curve of the Outbreak.

Shown are the number of cases of the hemolytic-uremic syndrome (HUS) and of Shiga-toxin-producing *E. coli* (STEC) gastroenteritis, according to sex. Only cases with a known date of onset are included here — 748 of 810 cases of the hemolytic-uremic syndrome and 2166 of 2412 cases of Shiga-toxin-producing *E. coli* diarrhea.

3.842 případů onemocnění
2.987 průjem
855 HUS (22 %)
54 úmrtí



Největší a nejzávažnější epidemie HUS v historii!

Zdroj:

klíčky pískavice řecké seno
- přidávané do salátů
(kontaminovaná semena
dovezena z Egypta)



➤ **1 případ v ČR (US turistka, která konzumovala salát s klíčky v Německu)**

Enteroinvazivní *E. coli* (EIEC)

➤ Onemocnění a výskyt

- **Onemocnění podobné shigelóze** = průjmy s příměsí hlenu a krve, břišní křeče, zvracení, horečka – děti i dospělí
- **Hlavní výskyt rozvojové země teplého pásma s nízkým hyg. standardem**
- Vzácné v rozvinutých zemích mírného pásma (často importované infekce)

➤ Zdroj infekce a přenos

- Zdroj infekce člověk (jediný hostitel EIEC)
- Fekálně-orální přenos z člověka na člověka
- Kontaminovaná voda a potraviny (infekční dávka > 10^6 bakterií)

➤ Léčba

- Rehydratace
- Antibiotika (dle citlivosti v případě nutnosti)

EIEC

➤ Faktory virulence:

- Komplex **invazinů** - proteinů umožňujících invazi do epitelu tlustého
- střeva (kódované na velkém „invazivním“ plasmidu)

➤ Patogeneze

- Fakultativně intracelulární patogén
(na rozdíl od ostatních diarhogenních *E. coli*)!

- Invaze do epitelových buněk tlustého střeva hlavní patogenetický mechanismus!

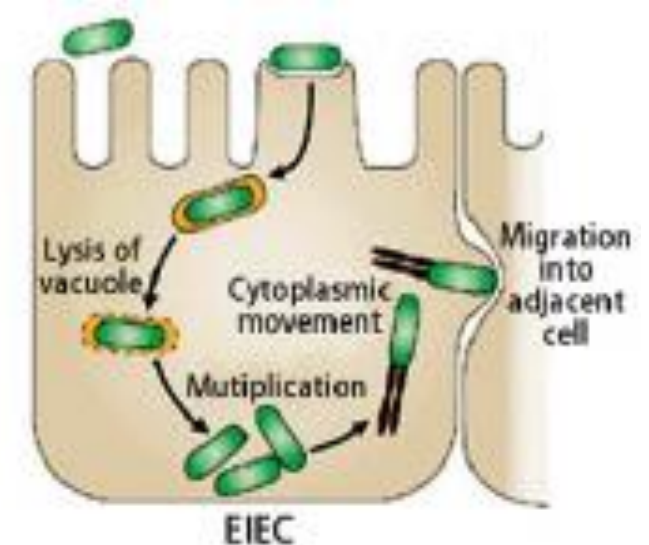
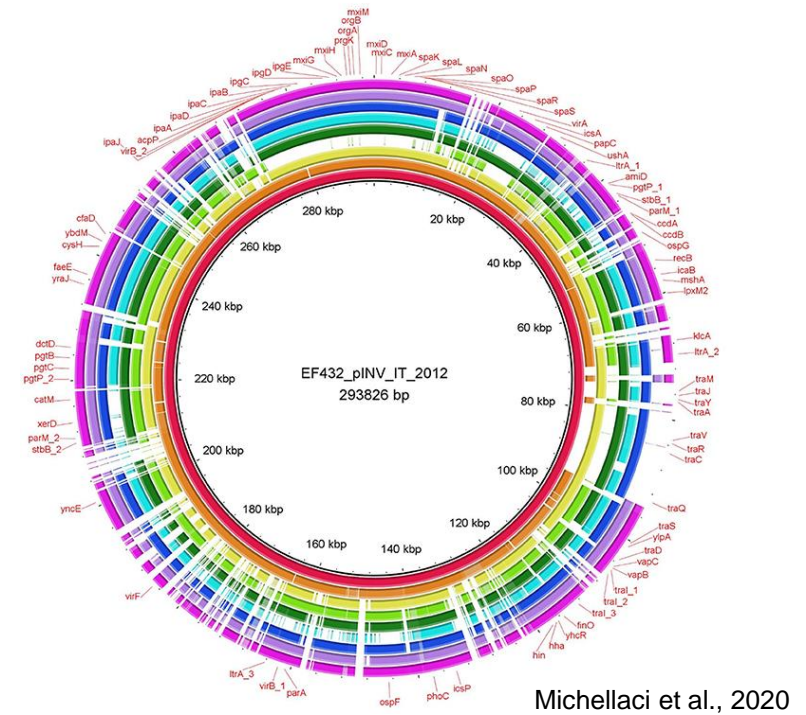
=> intracelulární množení => šíření bakterií z buňky do buňky

=> destrukce epitelu => slizniční léze

=> zánětlivá infiltrace sliznice

➤ Průjem s příměsí hlenu, krve, hnisu

(leukocyty mikroskopicky)



EIEC

Mikrobiologická diagnostika

➤ **Materiál:** rektální výtěr

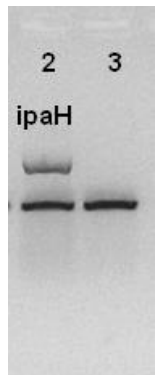
➤ **Kultivace**

- KA (nehemolytické)
- Endo agar, MacConkey agar - laktóza-nefermentující (světlé kolonie)
- => odlišení od fyziol. střevní flóry (laktóza-fermentující růžové kolonie)

➤ **Identifikace**

Obtížně odlišitelné od shigel, s nimiž mají společné genetické, fenotypové a antigenní vlastnosti a faktory virulence!

- Biochemické vlastnosti – EIEC bioch. málo aktivni, velmi podobné shigelám – odlišení od shigel pomocí speciálních bioch. testů (lyzin-dekarboxyláza, mukát, acetát)
- MALDI-TOF – neodliší EIEC od shigel! – výsledek: *E. coli*/shigella
- Sérotypizace (sklíčková aglutinace)
 - nejčastější séroskupiny O28, O29, O112, O124, O136, O143, O144, O152, O159, O167
- U susp. kolonií PCR průkaz genů kódujících invaziny (*ipaH* – marker EIEC a shigel)
=> NRL pro *E. coli* a shigely



EIEC sérotypy - zkřížené reakce se shigelami

Table 1.4 O:H serotypes of EIEC and the O antigen identity to *Shigella* O antigens

O group	H antigen	<i>Shigella</i> O antigen
O28ac	H-	<i>S. boydii</i> 13
O29	H-	
O112ac	H-	<i>S. dysenteriae</i> 2 O112ab ~ <i>S. boydii</i>
O115	H-	
O121	H-	<i>S. dysenteriae</i> 7
O124	H-; H7; H30; H32	<i>S. dysenteriae</i> 3
O135	H-	
O136	H-	
O143	H-	<i>S. boydii</i> 8
O144	H-; H25	<i>S. dysenteriae</i> 10
O152	H-	<i>S. dysenteriae</i> 12
O159	H2	
O164	H-	
O167	H-; H4; H5	<i>S. boydii</i> 3
O173	H-	

zdroj: *Pathogenic Escherichia coli*, Caister Academic Press, 2014

Laboratorní diagnostika Shiga toxin-produkujících *E. coli* v Národní referenční laboratoři pro *E. coli* a shigely a metodická doporučení pro klinické laboratoře

Laboratory diagnostics of Shiga toxin-producing E. coli in the National Reference Laboratory for E. coli and Shigella and methodological guidelines for clinical laboratories

Zuzana Ileninová, Petra Klimešová, Klára Schlosserová, Johana Kotiš, Julla Kseničová, Ondřej Daniel, Martina Bielaszewska, Monika Havlíčková-Marejková

ZPRÁVY CENTRA EPIDEMIOLOGIE A MIKROBIOLOGIE (SZÚ, PRAHA) 2022; 31(1)

Tabulka 1: Přehled patotypů střevně-patogenních *E. coli* analyzovaných v NRL/ECS

Patotyp střevně-patogenních <i>E. coli</i>	Markerový gen	Typická O-skupina – vypsány pouze ty, které testuje NRL/ECS (aglutinačně nebo PCR)	Klinický obraz	Kód dg pro hlášení do ISIN
STEC (Shiga toxin-produkující)	<i>stx1, stx2</i>	asi 150 různých O-skupin! „TOP 5“: 26, 103, 111, 145, 157 časté v EU také: 55, 80, 91, 121, 128, 146, 174	Akutní vodnaté, často i krvavé průjmy – zejm. u dětí do 5 let a dospělých nad 60 let. U 5–15 % případů hrozí riziko rozvoje HUS.	A04.3 Enterohemoragické infekce, původce: <i>Escherichia coli</i>
EPEC (enteropatogenní)	<i>eae</i>	26, 55, 86, 103, 111, 114, 118, 119, 125, 126, 127, 128, 142, 157, 158	Silné vodnaté průjmy, občas i s krví, zejm. u dětí do 5 let.	A04.0 Enteropatogenní infekce, původce: <i>Escherichia coli</i>
ETEC (enterotoxigenní)	<i>elt, estIA, estIB</i>	6, 8, 15, 20, 25, 27, 29, 55, 63, 73, 78, 86, 114, 115, 119, 126, 128, 136, 148, 153, 159, 166, 167, 169	Akutní vodnaté průjmy dětí a dospělých, obvykle s cestovatelskou anamnézou.	A04.1 Enterotoxikogenní infekce, původce: <i>Escherichia coli</i>
EIEC (enteroinvazivní)	<i>ipaH</i>	28, 29, 112, 115, 121, 124, 136, 143, 144, 152, 159, 164, 167	Onemocnění klinicky podobné bacilární dysenterii, obvykle s cestovatelskou anamnézou.	A04.2 Enteroinvazivní infekce, původce: <i>Escherichia coli</i>
EAEC (enteroagregativní)	<i>aggR</i>	15, 44, 86, 104, 111, 125, 126, 128	Akutní nebo chronické průjmy dětí a dospělých, u 30 % i s krví. Obvykle s cestovatelskou anamnézou.	A04.4 Jiné střevní infekce, původce: <i>Escherichia coli</i>

Shigely

4 druhy: *Sh. dysenteriae*, *Sh. sonnei*, *Sh. flexneri*, *Sh. boydii*

➤ Onemocnění a výskyt

- **Dysenterie (bacilární úplavice, shigelóza):** Náhlý začátek – horečka, zimnice, třesavka, průjem => zprvu vodnatý, později příměs hlenu, krve; břišní křeče (tenezmy)
- **Hlavní výskyt rozvojové země** s nízkým hyg. standardem
=> Shigelóza významným zdrojem morbidity a mortality, hlavně u dětí
- Nízký výskyt v rozvinutých země mírného pásma, onemocnění probíhá mírněji (dobrá tělesná konstituce populace), většinou importované infekce

➤ Zdroj infekce a přenos

- Zdroj infekce člověk a vyšší primáti (jediní hostitelé shigel)
- Fekálně-orální přenos z člověka na člověka (infekční dávka 10-100 bakterií)
- Kontaminovaná voda a potraviny

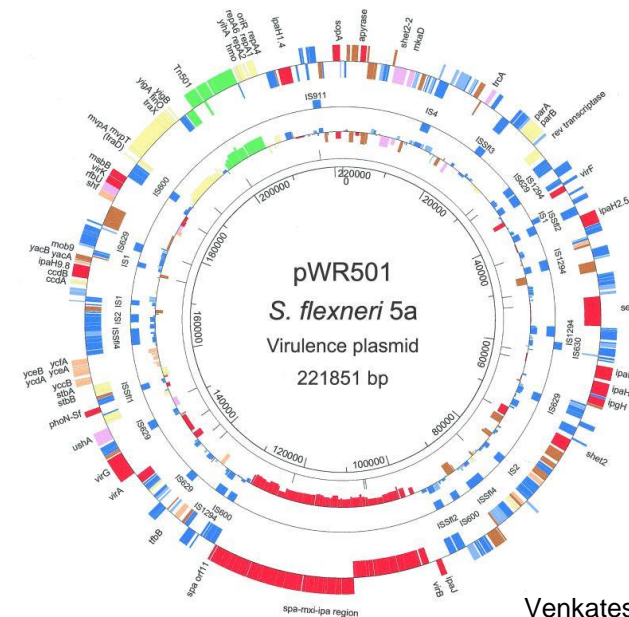
➤ Léčba

- Rehydratace
- Antibiotika (dle citlivosti); shigely mají tendenci perzistovat intracelulárně!

Shigely

➤ Faktory virulence

- Komplex proteinů umožňujících invazi do epitelu colon (kódované na velkém „invazivním“ plasmidu)
- Toxiny
 - Shiga toxin 1 – ***Sh. dysenteriae* Typ 1 => vyvolává HUS!**
 - Shigella enterotoxin 1, 2

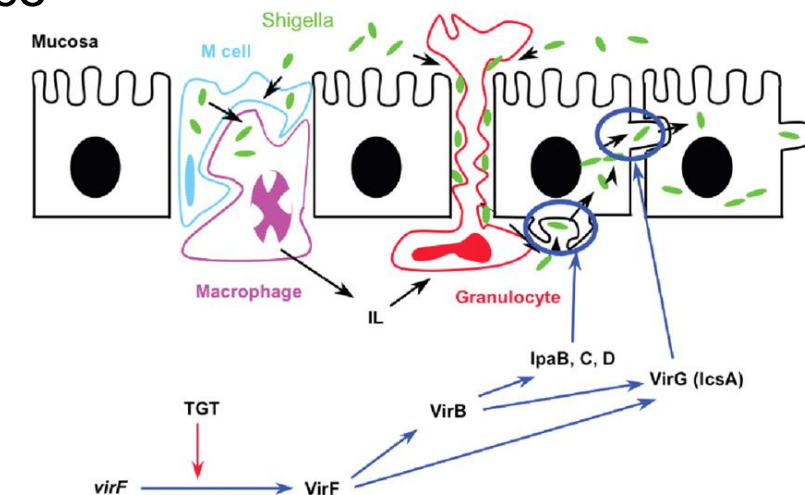


Venkatesan et al., 2001

➤ Patogeneze

- Invaze do epitelových buněk tlustého střeva hlavní patogenetický mechanismus!
- Fakultativně intracelulární patogény => intracelulární množení => šíření z buňky do buňky => destrukce epitelu => slizniční léze => zánětlivá infiltrace

⇒ **Průjem s příměsí hlenu, krve, hnisu**
(leukocyty ve stolici mikroskopicky)



Shigely

Mikrobiologická diagnostika

➤ **Odběr:** rektální výtěr (vždy zasílat v transportní půdě - shigely citlivé k zevním vlivům!)

➤ Kultivace

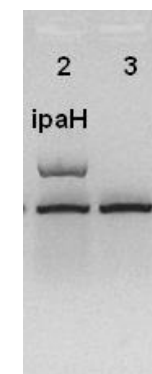
- KA (někdy R fáze, nehemolytické)
- Endo/MacConkey agar (světlé laktóza-nefermentující)
- DC agar (selektivní půda pro shigelly) – světlé laktóza-nefermentující



➤ Identifikace

Obtížně odlišitelné od EIEC, s nimiž mají společné genetické, fenotypové a antigenní vlastnosti a faktory virulence!

- Biochemické testy – velmi podobné EIEC, možno odlišit speciálními bioch. testy
- MALDI-TOF – nelze odlišit od EIEC
- Sérotypizace (sklíčková aglutinace) na určení druhu a sérotypu (zkřížená aglutinace s EIEC!)
 - *Sh. dysenteriae* - 15 sérotypů
 - *Sh. flexneri* - 6 sérotypů
 - *Sh. boydii* - 20 sérotypů
 - *Sh. sonnei* - 1 sérotyp (2 formy – I smooth, II rough)
- PCR *ipaH* (marker EIEC a shigel) => NRL pro *E. coli* a shigely



Děkuji za pozornost 😊