

شناسایی گونه های کریپتوسپوریدیوم در منابع آبی استان اردبیل به روش PCR-RFLP

بهنام محمدی قلعه بین^۱، دکتر اسماعیل فلاح^۲، دکتر محمد اصغرزاده^۳، دکتر عبدالحسن کاظمی^۴

^۱ نویسنده مسئول: کارشناس ارشد انگل شناسی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی اردبیل

E-mail: b_mohammadighalehbin@yahoo.com

^۲ استادیار انگل شناسی ^۳ استادیار فرآورده های بیولوژی ^۴ استادیار قارچ شناسی دانشگاه علوم پزشکی تبریز

چکیده

زمینه و هدف: کریپتوسپوریدیوم یک انگل تک یاخته ای کوکسیدیایی است. این انگل یکی از عوامل مهم مولد اسهال شدید، طولانی مدت و تهدید کننده زندگی در افراد مبتلا به نقص سیستم ایمنی و همچنین یکی از عوامل عمدۀ اسهال کودکان است. همه گیری هایی که بواسیله کریپتوسپوریدیوم بروز می کند معمولاً از طریق آب آشامیدنی آلوده به اووسیست گونه های مختلف کریپتوسپوریدیوم صورت می پذیرد و آلودگی منابع آبی می تواند از طریق مدفوع حیوانات اهلی و وحشی مختلف که مخزن این انگل هستند (مخازن حیوانی)، و یا از طریق آلوده شدن با اضلاع های انسانی (موارد انسانی) باشد.

روش کار: در این تحقیق از ۱۰ محل تعداد ۲۰ نمونه آبی تهیه شد. نمونه ها با استفاده از کاغذهای ۱/۲ میکرونی فیلتر شدند و سپس با روش PCR نمونه های مثبت از نظر کریپتوسپوریدیوم مشخص شدند و سرانجام نمونه های مثبت با روش RFLP بازخواسته شدند.

یافته ها: از هشت نمونه آب که جواب Nested – PCR آنها مثبت شده بود پنج نمونه مربوط به کریپتوسپوریدیوم آندرسونی و دو نمونه مربوط به کریپتوسپوریدیوم پارووم ژنوتیپ گاوی و همچنین یکی از نمونه ها با کریپتوسپوریدیوم ژنوتیپ خوک (Cryptosporidium Pig genotype) همخوانی داشت.

بحث: با توجه به اینکه کریپتوسپوریدیوم آندرسونی و کریپتوسپوریدیوم پارووم ژنوتیپ گاوی، از گونه های شایع در دام می باشند و کریپتوسپوریدیوم سوئیس در حیوانات وحشی (گراز و خوک) دیده می شود، می توان نتیجه گرفت مخازن حیوانی در آلودگی آبهای سطحی منطقه نقش عمده دارند.

واژه های کلیدی: کریپتوسپوریدیوم، RFLP، PCR، منابع آبی

دریافت: ۸۵/۳/۳۱ پذیرش: ۸۵/۸/۶

بیشتری پیدا کرد زیرا مشخص شد که این انگل یکی از عوامل مهم مولد اسهال شدید، طولانی مدت و تهدید کننده زندگی در این بیماران و همچنین یکی از عوامل عمدۀ اسهال کودکان است [۲-۴]. همه گیری هایی نظیر آنچه که در شهر میلواکی^۴ ایالت ویسکانسین^۵ آمریکا در ۱۹۹۳ رخ داد و ۴۰۰/۰۰۰ نفر بیمار شدند و

مقدمه

کریپتوسپوریدیوم^۱ یک انگل تک یاخته ای کوکسیدیایی^۲ است (از شاخه اپی کمپلکسا^۳) که در ۲۰ سال اخیر به عنوان یک پاتوژن مهم انسانی توجه زیادی را به خود معطوف کرده است [۲،۱] در آغاز دهه ۱۹۸۰ و با کشف بیماری ایدز این تک یاخته اهمیت

¹ Cryptosporidium

² Coccidia

³ Apicomplexa

⁴ Milwaukee

⁵ Wisconsin

رسیدن به روستای سامیان نمونه برداری شد. ششمین محل باز از رودخانه سامیان بعد از عبور از کنار روستا بود. تعداد زیادی دامداری در اطراف روستای سامیان وجود دارد و اهالی روستا نیز در محوطه خانه هایشان به شکل بومی دامداری می کنند.

همچنین چهار منطقه مختلف شهر جبت نمونه برداری از آب لوله کشی انتخاب شد. لازم به توضیح می باشد که آب لوله کشی شهر اردبیل تا زمان آزمایش از منابع آبی زیر زمینی تامین می شد. از ۱۰ محل ذکر شده در بالا به فاصله زمانی هر چهار یا پنج روز یک بار نمونه برداری شد. در کل ۲۰۰ نمونه آب تهیه شدو نمونه های آب مستقیماً فیلتر شدند. برای فیلتر کردن آب از فیلترهای ۱/۲ میکرونی (pall) و دستگاه پمپ خلاء استفاده شد [۹.۸]. برای نمونه های هر محل سه فیلتر استفاده شد و جمعاً ۳۰ فیلتر آماده داده شد و در داخل میکروتیوب های ۱/۵ میلی لیتری به همراه دی کرومات پتابسیم ۲/۵ (۱۰٪) در چهار درجه سانتی گراد نگهداری شد. این مرحله طی چهار ماه از اردیبهشت ۸۴ تا پایان مرداد ۸۴ انجام گرفت. قبل از انتقال نمونه ها جبت thaw – freeze و انجام PCR، نمونه ها بوسیله PBS برای ۷-۵ بار با دوره ۱۲۰۰ شستشو داده شدند تا رنگ دی کرومات پتابسیم از بین برود.

بدلیل عدم دسترسی، از روش های دیگر تغليظ اخوسيست در نمونه های آبی مانند Immunomnetic separation (IMSSag) استفاده نشد [۸.۱۱]. کلیه نمونه ها برای ۸ بار با استفاده از دمای ۹۰ درجه و -۲۴ درجه سانتی گراد freeze and thaw شدند، زمان فریز در ۲۴ - درجه سانتی گراد در هر نوبت دو ساعت در نظر گرفته شد. استخراج DNA از نمونه ها با روش پروتئیناز K. SDS و CTAB صورت گرفت.

دو پرایمر مورد استفاده در PCR اول دارای توالی زیر بودند [۱۱.۸]:

Forward primer1: 5- TTC TAG AGC TAA
TAC ATG CG

Reverse primer1: 5- CCC ATT TCC TTC
GAA ACA GGA

یا در سال ۱۹۸۷ در کارولتون^۱ که ۱۳۰۰ نفر بیمار شدند و موارد مشابه دیگر اهمیت این انگل را نشان می دهند [۵-۷]. همه گیری هایی که بوسیله کرپیتوسپوریدیوم بروز می کند معمولاً از طریق آب آشامیدنی آلوده به اخوسيست^۲ گونه های مختلف کرپیتوسپوریدیوم صورت می پذیرد و آلودگی منابع آبی می تواند از طریق مدفوع حیوانات اهلی و وحشی مختلف که مخزن این انگل هستند (مخازن حیوانی)، و یا از طریق آلوده شدن با فاضلاب های انسانی (موارد انسانی) باشد، بنابراین با توجه به راه های متعدد انتقال آلودگی که در بین آنها آب آشامیدنی راه اصلی در ایجاد همه گیری های کرپیتوسپوریدیومی می باشد، نیاز برای یافتن گونه های مختلف کرپیتوسپوریدیوم در منابع آبی (آبهای سطحی و آشامیدنی) بیشتر احساس می شود. و چون استان اردبیل با داشتن تعداد قابل توجهی مراکز دامداری و دامپروری می تواند یکی از کانون های بومی برای کرپیتوسپوریدیوز باشد، در این مطالعه سعی گردید با بکار بردن روش مولکولی PCR به تشخیص قطعی کرپیتوسپوریدیوم در نمونه های جمع آوری شده از منابع آبی نایل شد و با انجام RFLP گونه های شایع در منطقه را معرفی کرد.

روش کار

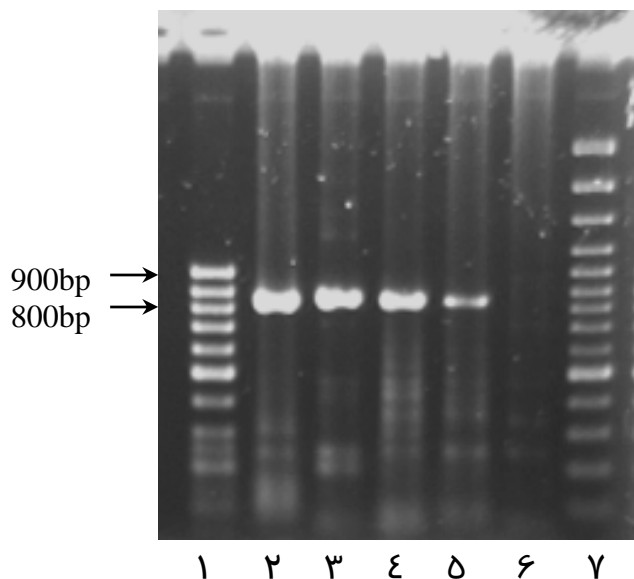
این مطالعه از نوع مطالعه بنیادی است. برای جمع آوری نمونه های آب ابتدا مکان های نمونه برداری مشخص شد که عبارت بودند از رودخانه بالخلو که از وسط شهر اردبیل عبور می کند. از سه نقطه این رودخانه یعنی قبل از ورود به شهر، بعد از ورود به شهر تقریباً در قسمت میانی مسیر رودخانه در داخل شهر و بعد از خروج از شهر نمونه برداری شد.

چهارمین مکان سطح دریاچه سوراییل بود آب این دریاچه از رودخانه تامین می شود. پنجمین مکان رودخانه سامیان در حدود هشت کیلومتری جاده اردبیل به مشکین شهر بود که محلی از رودخانه قبل از

¹ Carrollton

² Oocyst

مربوط به کریپتوسپوریدیوم را نشان دادند و سه نمونه دیگر باندهای مضاعف نشان دادند که از مطالعه کنار گذاشته شدند (شکل ۱).



شکل ۱: الکتروفوروز محصول PCR دوم مربوط به چند نمونه آبی: ردیف ۱ سایز مارکر 50bp ردیفهای ۲ و ۳ و ۴ و ۵ باندهای حدود ۸۲۶-۸۶۴ مربوط به کریپتوسپوریدیوم در چند نمونه آبی، ردیف ۶ نمونه منفی جهت کنترل و ردیف ۷ سایز مارکر 100bp plus

از هشت نمونه آب که جواب PCR – آبها مثبت شده بود، پس از انجام RFLP با آنزیمهای SspI و VspI، مشخص شد پنج نمونه مربوط به کریپتوسپوریدیوم اندرسوئی / موریس و دو نمونه مربوط به کریپتوسپوریدیوم پارروم ژنوتیپ گاوی بودند و همچنین یکی از نمونه های مربوط به آب، در محل حداود آنژیم SspI، باندهایی در محل حدود ۳۶۵bp و ۵۳bp نشان دادو در مجاورت آنژیم VspI باندهایی در محل حدود ۱۰۴bp و ۶۳۲bp نشان داد که با کریپتوسپوریدیوم ژنوتیپ خوک (Cryptosporidium) (Pig genotype) همخوانی دارد (شکل ۲). این گونه در نمونه مربوط به رودخانه بالخلو دیده شده است و کلیه نمونه های مثبت آبی مربوط به رودخانه های بالخلو و سامیان بودند.

جهت تعیین دقیق نوع گونه پنج نمونه مربوط به کریپتوسپوریدیوم اندرسوئی / موریس تحت تاثیر آنژیم I Dde قرار گرفتند و مشخص شد تمامی

در طی PCR اول قطعه ای به اندازه ۳۲۵ bp از ژن SSU rRNA تکثیر می یابد.

دو پرایمر مورد استفاده در PCR دوم (PCR دارای توالی زیر بودند [۱۱۸]:

Forward Primer2: 5'- GGA AGG GTT GTA TTT ATT AGA TAA AG

Reverse Primer2: 5'- AAG GAG TAA GGA ACA ACC TCC A

در طی Secondary PCR قطعه ای به اندازه

۸۲۶-۸۶۴ از ژن SSU rRNA تکثیر می یابد که با الکتروفورز در آگارز ۱٪ قابل مشاهده است.

محصول PCR اول و دوم در ژل آگارز ۱٪

الکتروفورز شدند. برای تمام نمونه هایی که محصول PCR دوم آنها قطعه مورد نظر را به صورت یک باند در محل مورد نظر در الکتروفورز نشان دادند. RFLP^۱ با دو آنژیم SspI و VspI انجام

گرفت و محصولات آنها در ژل آگارز ۲٪ الکتروفورز شدند. چون گونه های کریپتوسپوریدیوم آندرسوئی و

کریپتوسپوریدیوم موریس بعد از RFLP بوسیله آنژیم های Vsp I و Ssp I، قطعات و در نتیجه باندهای

مشابهی را ایجاد می کنند و پس از الکتروفورز و مشاهده باندهای مربوطه قابل تشخیص از همیگر

نیستند، نمونه هایی که باندهای مربوط به دو گونه فوق الذکر را نشان دادند تحت تاثیر آنژیم I

قرار گرفتند تا دقیقاً تعیین گونه شوند. نمونه هایی که تحت تاثیر آنژیم I Dde قرار گرفتند، همانند

محصولات RFLP با آنژیم های Ssp I و Vsp I در ژل ۲٪ الکتروفورز شدند.

آنژیم SspI جهت تعیین گونه های VspI جهت

تعیین ژنوتیپ های گاوی و انسانی کریپتوسپوریدیوم پارروم مورد استفاده قرار می گیرند. محصولات

RFLP پس از الکتروفورز مورد بررسی قرار گرفتند.

یافته ها

از ۳۰ نمونه حاصل از فیلتره آب، پس از انجام Nested-PCR و الکتروفورز، هشت نمونه باندهای

^۱ Restriction Fragment Length Polymorphism

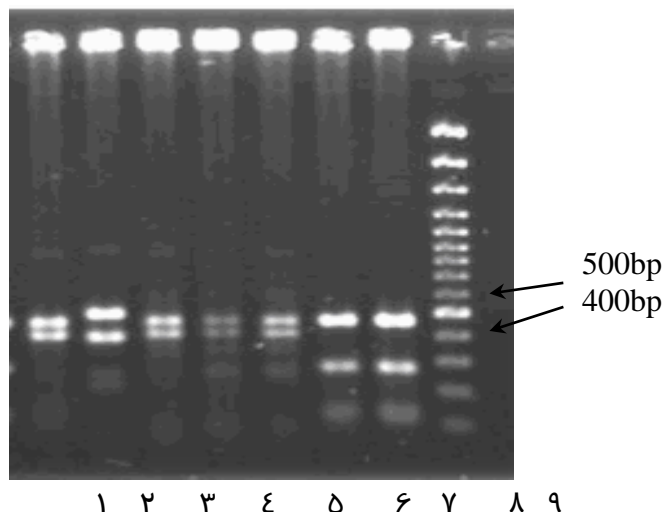
روش وقت گیر و با هزینه بالا می باشد و در ضمن امکان واکنش های ناخواسته آتنی بادی ها با گونه های مختلف کریپتوسپوریدیوم وجود دارد بنابراین فاقد ویژگی لازم جهت شناسایی گونه های مختلف کریپتوسپوریدیوم می باشد. بنابراین تلاش های فراوانی جهت استفاده از تست های مولکولی برای افزایش حساسیت و ویژگی شناسایی کریپتوسپوریدیوم انجام گرفته است [۱۲-۱۶]. روش های مولکولی بدليل اینکه علاوه بر تشخیص کریپتوسپوریدیوم، قادر به شناسایی گونه ها و ژنتیک ها نیز می باشند دارای ارزش بالایی هستند.

در روش های مولکولی از تکثیر قطعات مربوط به TRAP-C₁,HSP70,SSUrRNA و COWP و محل اکتین استفاده می شود [۱۷] که در این راستا از روش های مختلف PCR مانند IC-PCR, Nested-PCR, Real-Time PCR وغیره استفاده می شود.

در مطالعه ای که توسط جی مک للچلین^۱ و همکاران [۱۸] با عنوان تعیین ژنتیکی گونه های کریپتوسپوریدیوم جدا شده از ۲۱۸ بیمار مبتلا به اسهال انجام شده، تکثیر قطعات مربوط به SSUrRNA,TRAP-C₁ . COWP PCR انجام گرفته و مشخص شده است که حساسیت روش PCR برای SSUrRNA و TRAP-C₁ و COWP به ترتیب ۹۷٪، ۹۱٪، ۶۶٪ به دست آمده است از طرف دیگر، بیشتر مطالعاتی که اخیراً انجام گرفته است، روی قطعه SSUrRNA بوده است [۱۹] لذا در این مطالعه نیز قطعه فوق جهت تکثیر انتخاب شد.

در این مطالعه از مجموع هشت نمونه مثبت آبی، پنج نمونه دارای گونه آندرسونی (۵/۶۲٪)، دو نمونه دارای گونه پارووم ژنتیک گاوی (۵/۲۵٪) و یک نمونه دارای ژنتیک خوک (۵/۱۲٪) بودند. لازم به توضیح می باشد که خوک وحشی

نمونه های مشکوک به کریپتوسپوریدیوم آندرسونی / موریس، در واقع کریپتوسپوریدیوم آندرسونی هستند و در هیچ یک از نمونه های آبی کریپتوسپوریدیوم موریس تشخیص داده نشد.



شکل ۲: باندهای مربوط به محصول RFLP با آنزیم *SspI*. شماره ۱،۳،۴،۵ مربوط باندهای مربوط به کریپتوسپوریدیوم آندرسونی / موریس در حدود ۳۸۵ bp و ۴۴۸ bp و شماره ۶ و ۷ مربوط به گونه کریپتوسپوریدیوم پارووم که باندهایی در حدود ۲۵۴ و ۴۴۹ و ۱۱۰ bp را نشان می دهد و شماره ۲ مربوط به کریپتوسپوریدیوم ژنتیک خوکی که باندهایی در حدود ۳۶۵ bp و ۴۵۳ bp را نشان می دهد. شماره ۸ سایز مارکر ۱۰۰ bp و شماره ۹ کنترل منفي را نشان می دهد.

کریپتوسپوریدیوم آندرسونی تحت تاثیر آنزیم Dde I باندهایی در محل ۲۰، ۱۸۶، ۱۵۶ و ۴۷۰ bp ایجاد می کند، که فقط سه باند از آنها قابل مشاهده است. در حالی که کریپتوسپوریدیوم موریس تحت تاثیر آنزیم Dde I، باندهایی در محل ۲۲۴، ۱۸۶، ۱۵۶، ۲۰ و ۲۴۷ bp ایجاد می کند که چهار باند آن قابل مشاهده است [۱۹].

بحث

اخیراً برای مشخص کردن اووسیست های کریپتوسپوریدیوم در داخل نمونه های آبی، از روش های مختلف استفاده شده است. بطور مثال از روش های ایمنوفلورسانس (IFA) در موارد متعددی برای شناسائی آسیست های کریپتوسپوریدیوم استفاده شده است ولی این

^۱ J.McLaughlin

ویسکانسین انجام گرفته، کریپتوسپوریدیوم از ۲۵ نمونه از آب های سطحی و ۱۲ نمونه از نمونه های فاضلاب جدا شده است. در این مطالعه کریپتوسپوریدیوم پارووم انسانی و گاوی ژنوتیپ های غالب در نمونه های مربوط به آب های سطحی بودند، در حالی که کریپتوسپوریدیوم اندرسونی گونه غالب در نمونه های مربوط به فاضلاب بودند [۹].

مطالعات فوق اهمیت آلودگی آب های سطحی از طریق گونه های دامی و گونه های مربوط به حیات وحش را به وضوح نشان می دهند.

در این مطالعه غالب بودن گونه های دامی یعنی کریپتوسپوریدیوم آندرسونی و کریپتوسپوریدیوم پارووم ژنوتیپ گاوی، اهمیت چرخه زئونوتیک را در منطقه نشان می دهد. همچنین وجود کریپتوسپوریدیوم ژنوتیپ خوکی نقش حیوانات وحشی را در آلوده کردن آب های سطحی منطقه آشکار می کند. در این مطالعه سه گونه متفاوت کریپتوسپوریدیوم از منابع آبی گزارش شد در حالی که در مطالعات دیگر تنوع گونه های شناسایی شده بیشتر است که امید است با مطالعات وسیع تر گونه های بیشتری شناسایی و معرفی گرددند.

لازم به ذکر است که معرفی گونه های کریپتوسپوریدیوم از آب برای اولین بار در ایران صورت می گیرد، همچنین کریپتوسپوریدیوم سوئیس تاکنون در ایران گزارش نشده است.

نتیجه گیری

با توجه به اینکه کریپتوسپوریدیوم آندرسونی و کریپتوسپوریدیوم پارووم ژنوتیپ گاوی، از گونه های شایع در دام می باشد و کریپتوسپوریدیوم سوئیس در حیوانات وحشی (گراز و خوک) دیده می شود، می توان

یا گراز از حیوانات بومی منطقه مورد مطالعه می باشد و از طرفی هنوز مطالعات کافی برای مشخص کردن میزبان های مختلف کریپتوسپوریدیوم ژنوتیپ خوکی در سطح جهان صورت نگرفته است و ممکن است در آینده این ژنوتیپ در حیوانات دیگر به غیر از خوک نیز گزارش شود. همه موارد مثبت مربوط به آب های سطحی (رودخانه بالخلو و رودخانه سامیان) بودند. به احتمال قوی زیر زمینی بودن منابع آب آشامیدنی شهر اردبیل دلیل منفی شدن نمونه های مذکور باشد.

در مطالعات مختلف نمونه های موجود در آب دارای تنوع بسیار زیادی بوده است. بطور مثال در بررسی که توسط جیانگ جیانلین^۱ و همکاران برروی نمونه های آبی در نیویورک در سال ۲۰۰۵ انجام گرفته است، در کل ۱۲۱ نمونه مورد آزمایش قرار گرفته که ۱۰۷ مورد آن مثبت شده است. همچنین در این مطالعه گونه شناسایی شد که بیشتر آنها قبلًا در انسان و حیوانات اهلی مشاهده نشده بودند و تعدادی از آنها هم فقط در حیوانات وحشی به عنوان پاتوژن شناسایی شده بودند [۱۹].

در مطالعه دیگری که توسط ژیاوه^۲ و همکاران در سال ۲۰۰۰ روی ۳۹ نمونه از آب های جاری در نیویورک صورت گرفته، ۲۷ نمونه در آزمایش PCR مثبت شدند که در توالی محصولات PCR، ۱۲ ژنوتیپ مختلف به دست آمد که چهار گونه آن قبلًا شناسایی شده بودند ولی بقیه ژنوتیپ ها مربوط به حیوانات وحشی بودند که قبلًا شناسایی نشده بودند [۸].

در مطالعه دیگری که توسط ژیاوه و همکاران در سال ۲۰۰۱ روی ۵۵ نمونه از آب های سطحی مربوط به مناطق مختلف ایالات متحده و ۴۹ نمونه تهیه شده از فاضلاب شهر میلواکی

¹ Jianlin Jiang

² Xiao

در زمان انجام تحقیق باشد، همچنین عدم وجود گونه های انسانی در نمونه های مربوط به آب های سطحی می تواند به دلیل نبود سیستم فاضلاب شهری در زمان تحقیق در این شهر باشد.

نتیجه گرفت مخازن حیوانی در آلوودگی آب های سطحی منطقه نقش عمده دارند. علت عدم وجود گونه های انسانی در نمونه های آب لوله کشی می تواند به دلیل زیر زمینی بودن منابع آب آشامیدنی شهر اردبیل باشد.

References

- 1- Keuseh G T, Hamer D, Joe A, Kelley M, Griffiths J, Ward H. Cryptosporidia – who is at risk?. Schweiz Med Wochenschr. 1995; 125 (18): 899-908.
- 2- O'Donoghue P J. Cryptosporidium and Cryptosporidiosis in man and animal. Inter J for parasitol.1995; 25 (2): 139-195.
- 3- فلاح محمد. کرپتوسپوریدیوم و اسهال کودکان، مجله دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی ۱۳۷۱، سال شانزدهم، شماره ۱۹۲، ص ۵-۱۲۶.
- 4- Alonso S M. Intestinal parasite in the person population in the Madrid Area .Inferm Infect Microbiol clin.1995; 13 (2): 295-281.
- 5-Fayer R, Morgan U, and Upton S J .Epidemiology of cryptosporidium : transmission, detection and indentification. Int J parasitol.2000.30: 1305-1322.
- 6- Mackenzie W R, Ford T E. A massive out break in Milwaukee of cryptosporidium infection transmitted through the public water supply . N ENG J Med . 1994; 331: 161-167.
- 7- Juranek D D. Cryptosporidiosis: Sources of infection and guidelines for prevention. Clin Infect Dis.1995; 21 Supp L1: S 57-61.
- 8- Xiao L, Alderisio K, Limor j, Royer M , Lal A A. Identification of species and sources of cryptosporidium Oocysts in storm waters with a small – subunit rRNA – Based Diagnostic and Genotyping Tool. Appl . Environ. Microbiol.2000; 66: 5492-5498.
- 9- Xiao L, Singh A, Limor j, Graczyk T K, Gradus S, Lal A. Molecular characterization of cryptosporidium Oocysts in samples of Raw surface water and waster Water. Appl. Environ Microbiol. 2001;67: 1097-1101.
- 10- Coupe S, Sarfati C C, Hamane S, Derouin F. Detection of cryptosporidium and Identification to the species level by Nested PCR and Restriction Fragment Length poly morphism. J clin Microbiol. 2005; 43(3): 1017-1023.
- 11- Xiao L, Lal A A, Jiang j. Detection and Differentiation of Cryptosporidium Oocysts in Water by PCR-RFLP.In: John F T , Ragout A L : Public Health Microbiology : Methods and protocols, Vol. 268, Human press Inc., Totowa, NJ:163-176.
- 12- LeChevallier M W, Di Giovanni G D, Clancy J L, Bukhari S, Rosen J S, et al. Comparison of Method 1623 and Cell Culture-PCR for Detection of Cryptosporidium spp. in Source Waters. Appl Envir Microbiol .2003; 69: 971-9.
- 13- Rochelle PA, Ferguson DM, Handojo TJ, De Leon R, Stewart M H. An assay combining cell culturewith reverse transcriptase PCR to detect and determine the infectivity of waterborne Cryptosporidium parvum. ApplEnviron Microbiol. 1997; 63 (5): 2029-37.
- 14- Mayer C L, Palmer C J. Evaluation of PCR, nested PCR, and fluorescent antibodies for detection of Giardia and Cryptosporidium species in wastewater. Appl Environ Microbiol.1996; 62(6): 2081-85.
- 15- Stinear T, Matusan A, Hines K, Sandery M. Detection of a single viable Cryptosporidium parvum oocyst in environmental water concentrates by reverse transcription-PCR. Appl Environ Microbiol.1996; 62(9): 3385-90.
- 16- Di Giovanni G D, Hashemi F H, Shaw N J, Abrams F A, LeChevallier M W, et al. Detection of infectious Cryptosporidium parvum oocysts in surface and filter backwash water samples by

- immunomagnetic separation and integrated cell culture-PCR. *Appl Environ Microbiol.* 1999; 65: 3427-3432.
- 17- McLaunchlin J, Amar C, Pedraza- Diaz S, Nichols G I. Molecular epidemiological analysis of Cryptosporidium spp.in the United Kingdom: results of genotyping Cryptosporidium spp.in 1,705 fecal samples from humans and 105 fecal samples from livestock animals. *J Clin Microbiol.* 2000; 38: 3984-3990.
- 18- McLaunchlin J, Pedraza-Diaz S, Amar-Hoetzeneder C, and Nichols G L. Genetic characterization of Cryptosporidium strains from 218 patients with diarrhea diagnosed as having sporadic cryptosporidiosis. *J Clin Microbiol.* 1999; 37: 3153-3158.
- 19- Jiang J, Xiao L, Alderisio A A. Distribution of cryptosporidium Genotypes in storme Event water Samples from three watersheds in New York .*Appl Environ Microbiol.* 2005; 71(8): 4446-4454.