

مطالعه اثر آنتی بیوتیک ها بر تیتسر سرمی مایکوپلازما گالی سیتیکم و مایکوپلازما ساینویه

دکتر علیرضا طالبی^{۱*} دکتر محمد قاسمی لک^۲

دریافت مقاله: ۲۴ شهریور ماه ۱۳۸۲

پذیرش نهایی: ۲۲ دی ماه ۱۳۸۲

Investigation of antibiotic effects on serological titer of infected Ross broiler breeders with Mg and Ms

Talebi, A.,¹ Ghasemi-lak, M.²

¹Department of Clinical Sciences, Faculty of Veterinary Medicine, University of Urmia, Urmia- Iran. ²Graduated from Faculty of Veterinary Medicine, Urmia Islamic Azad University, Urmia-Iran.

Objective: Survey of antibiotic effects on serological titer of Mg and Ms infected broiler breeders.

Design: Observational study.

Animals: A total of 42 ross broiler breeders.

Procedure: Thirty-six broiler breeders at 35 weeks old from an infected (Mg and Ms positive) poultry unit and six broiler breeders from a non-infected (Mg and Ms negative) poultry unit were kept in separated cages as recommended in Ross broiler breeder catalogue at the hospital of veterinary faculty of Urmia university. Blood samples were collected from broiler breeders in order to determine serological titers using rapid plate serum agglutination test (RPSAT) and ELISA, before and after administration of lincospectin, tiamulin, tylosin, ciprofloxacin and enrofloxacin antibiotics for five days with recommended dosages of each antibiotics.

Statistical analysis: SPSS statistical analysis program using ANOVA and Two tailed pair t-test were used to analyze the data.

Results: The ELISA titers of the infected birds (within and among the groups) were differed significantly ($P < 0.05$). While ELISA titers of non-treated infected birds (group 6), increased significantly during this study but those of treated birds (groups 1-5), decreased indicating that overall, antibiotics such as lincospectin, tiamulin, tylosin, ciprofloxacin and enrofloxacin reduced not only the severity of the infections but also their ELISA titers. Comparison of ELISA titers before and after treatment indicates that all antibiotics affect the overcome of the Mg and Ms infections but lincospectin, tiamulin and ciprofloxacin had the highest effect on both Mg and Ms ELISA titer while tylosin tartarat and-enrofloxacin had the lowest effect.

Conclusion: Antibiotics affect the outcome of the Mg and Ms infections in broiler breeders and reduce serological titers of Mg and Ms infected birds but do not clear the birds from the infections.

J. Fac. Vet. Med. Univ. Tehran. 59, 3: 271-275, 2004.

Key words: Ross, Antibiotic, Tiamulin, Lincospectin, Tylosin, Ciprofloxacin, Enrofloxacin, Titer, Mg, Ms.

Corresponding author's email: a.talebi@mail.urmia.ac.ir

هدف: بررسی اثر آنتی بیوتیک های لینکوسپکتین، تیاملین، تایلوژین، سیپروفلوکساسین و انروفلوکساسین بر روی تیتسر سرمی طیور مبتلا به مایکوپلازما گالی سیتیکم (Mg) و مایکوپلازما ساینویه (Ms).

طرح: مطالعه مشاهده ای.

حیوانات: چهل و دو قطعه مرغ مادر سویه راس.

روش: چهل و دو قطعه مرغ مادر در سن ۳۵ هفتگی (۳۶ قطعه از یک واحد مبتلا به Mg و Ms و همچنین ۶ قطعه از یک واحد عاری از مایکوپلازما های مذکور) تهیه و در ۷ گروه ۶ تایی (۶ گروه آلوده و یک گروه غیر آلوده) به صورت جداگانه در قفسهای سیمی در شرایط مطابق با توصیه های سویه راس نگهداری شدند. نمونه های خون با استفاده از سرنگهای ۲ میلی لیتری از ورید بالی اخذ گردید و آزمایشهای سریع سرمی ("RSPAT" Rapid serum plate agglutination test) و الیزا بر روی نمونه های خون انجام شد. به ۵ گروه از ۶ گروه آلوده (گروههای ۱ الی ۵) آنتی بیوتیک های انتخابی مایکوپلازماها (گروه ۱ = لینکوسپکتین، گروه ۲ = تیاملین، گروه ۳ = تایلوژین، گروه ۴ = سیپروفلوکساسین و گروه ۵ = انروفلوکساسین) به مدت ۵ روز کامل با دز توصیه شده هر دارو به روش آشامیدنی داده شد و گروه ۶ به عنوان گروه آلوده کنترل برای بررسی اثر داروها و گروه ۷ به عنوان گروه غیر آلوده جهت کنترل آلودگی محیطی در نظر گرفته شد. پس از اتمام دوره درمانی، نمونه های خون مجدداً اخذ و پس از انجام آزمایشهای سرمی، نتایج مورد بررسی قرار گرفتند.

تجزیه و تحلیل آماری: در برنامه SPSS از روشهای آنالیز واریانس و Two tailed pair t-test استفاده شد.

نتایج: این مطالعه نشان می دهد که میزان تیتسر الیزای سرم مرغهای مادر مبتلا به مایکوپلازما گالی سیتیکم و مایکوپلازما ساینویه در داخل گروه و بین گروهها از یکدیگر متفاوت بوده و حتی تیتسر الیزای Mg یک قطعه مرغ با تیتسر الیزای Ms همان قطعه (بدون توجه به گروه) از یکدیگر اختلاف داشت. تیتسر الیزای سرم طیور گروه ۶ (آلوده کنترل) در طی دوره آزمایش، روند افزایشی داشت ولی تیتسر الیزای سرمی طیور تحت درمان (گروههای ۱-۵) روند کاهشی را نشان می داد و این امر بیانگر آن است که آنتی بیوتیک های مورد مطالعه بر روی روند بیماریهای Mg و Ms تأثیر داشته اند منتهی میزان اثر این آنتی بیوتیک ها از هم متفاوت بوده به طوری که آنتی بیوتیک های تایلوژین تارتارات و انروفلوکساسین بر روی Mg نسبتاً موثر بوده و بر روی Ms کمترین اثر را داشته اند در حالی که بیشترین کاهش تیتسر الیزا در سرم طیور گروههای تحت درمان با آنتی بیوتیک های لینکوسپکتین، تیاملین و سیپروفلوکساسین مشاهده گردید.

نتیجه گیری: تجویز آنتی بیوتیک های انتخابی علیه مایکوپلازماها، تیتسر سرمی طیور مبتلا را به میزان قابل توجهی ($P < 0.05$) کاهش داده ولی هیچ کدام از آنتی بیوتیک های مورد مطالعه قادر به حذف آن نمی باشند. مجله دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، (۱۳۸۲)، دوره ۵۹، شماره ۲، ۲۷۵-۲۷۱.

واژه های کلیدی: راس، طیور، الیزا، آنتی بیوتیک، تیاملین، لینکوسپکتین، تایلوژین، سیپروفلوکساسین، انروفلوکساسین، تیتسر، Mg، Ms.

(۱) گروه آموزشی علوم درمانگاهی دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه، ارومیه - ایران.

(۲) دانش آموزنده دانشکده دامپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی ارومیه، ارومیه - ایران.

(* نویسنده مسؤول a.talebi@mail.urmia.ac.ir



احتمال انتشار عفونت در اثنای درمان و همچنین سرم آنها به عنوان سرم شاهد منفی علاوه بر آنکه در کیت تست الیزا مطرح است در نظر گرفته شد. نمونه های خون پس از اتمام دوره درمانی، از طیور گروههای تحت درمان و طیور گروههای کنترل و شاهد به مانند روش قبل از درمان تهیه و پس از ثبت مشخصات جهت انجام آزمایشهای مورد نظر به آزمایشگاه ارسال گردید. آنالیز آماری: در این بررسی از برنامه آماری SPSS استفاده گردید به طوری که برای محاسبه اختلاف آماری تیتر الیزا در داخل گروهها و بین گروههای آلوده قبل و پس از درمان از آزمون آنالیز واریانس و برای تعیین اختلاف آماری بین تیتر الیزای پس از درمان یک گروه با تیتر الیزای قبل از درمان همان گروه از Two tailed pair t-test استفاده شد.

نتایج

اگرچه طیور گروههای آلوده (گروههای ۱-۶) در آزمایش سریع سرمی در رفتهای ۱/۱ و ۱/۴ همگی مثبت بودند ولی تیتر الیزای طیور در داخل گروه و بین گروهها از هم متفاوت بوده و مقایسه تیتر الیزای سرمی طیور بین گروهها در مورد Mg و Ms اختلاف آماری معنی داری (به ترتیب $P < 0.05$ و $P < 0.05$) را نشان می داد. در طی این بررسی تمامی آنتی بیوتیک های مورد مطالعه ضمن تأثیر بر روی شدت بیماری، پادتن های سرمی را نیز نسبتاً تحت تأثیر قرار دادند و نتایج به دست آمده برحسب نوع آنتی بیوتیک و میزان اثر آن بر روی تیتر الیزای Mg و Ms در گروههای تحت مطالعه در جدول ۱ نشان داده شده است و همان طوری که در جدول ۱ آمده است تیتر الیزای طیور مورد مطالعه در داخل هر گروه و در بین گروههای آلوده از یکدیگر متفاوت می باشد و حتی تیتر الیزای Mg یک قطعه طیور مبتلا با تیتر الیزای Ms همان قطعه اختلاف نشان می دهد و جالب آنکه این اختلاف در تیتر الیزای Mg و Ms پس از درمان نیز مشاهده می شود. مقایسه میزان اثر آنتی بیوتیک های به کار گرفته شده در کاهش تیتر الیزای Mg و Ms در داخل هر گروه و در بین گروههای تحت درمان در نمودار ۱ آمده است و از این نمودار استنتاج می گردد که در گروه ۱، لینکواسپکتین اثر خوبی داشته و منجر به کاهش تیتر الیزا در هر دو مورد Mg و Ms گردیده است به طوری که اختلاف آماری بین تیتر الیزای قبل و پس از درمان در هر دو مورد Mg و Ms معنی دار بوده است (به ترتیب $P < 0.008$ و $P < 0.015$) و حتی ارتباط بین آنها در هر دو مورد Mg و Ms مثبت (به ترتیب $r = 0.91$ و $r = 0.95$) معنی دار بوده است (به ترتیب $P < 0.01$ و $P < 0.003$). در گروه ۲، تیمولین اثر خوبی داشته و منجر به کاهش تیتر الیزا در هر دو مورد Mg و Ms گردیده است به طوری که اختلاف آماری بین تیتر الیزای قبل و پس از درمان در هر دو مورد Mg و Ms معنی دار بوده است (به ترتیب $P < 0.02$ و $P < 0.01$) و ارتباط بین آنها در مورد Mg ضعیف بوده ($r = 0.35$) ولی در مورد Ms مثبت معنی دار بوده است ($r = 0.94$ و $P < 0.05$). در گروه ۳، تایلوزین تارتارات منجر به کاهش تیتر الیزای طیور مبتلا به Mg و Ms گردیده ولی میزان اثر آن در مورد Ms بیشتر بوده است به طوری که اختلاف آماری بین

که مایکوپلاسماها بویژه Mg به روشهای خیلی ماهرانه اختصاصی از قبیل Phenotypic switching آنتی ژنهای سطحی خود را تغییر داده و با محفوظ ماندن از سیستم ایمنی طیور، در بدن میزبان به مدت طولانی باقی می ماند (۱). البته ثبت وضعیت گله های مرغ مادر از نظر بیماریهای تخمگذار در گواهی بهداشتی جوجه های یکروزه شرایطی را بوجود آورده است که پاک بودن گله از نظر عفونتهای مایکوپلاسمایی بویژه Mg و Ms از اولویت خاصی برخوردار است به طوری که مثبت شدن واحد مرغداری از نظر Mg و عدم همخوانی کیفیت جوجه با اطلاعات ثبت شده در گواهی بهداشتی جوجه یکروزه، منجر به حذف گله مبتلا می گردد. علی رغم وجود راههای متعدد برای کنترل مایکوپلاسمای طیور، هنوز تجویز آنتی بیوتیک ها به عنوان اقتصادی ترین روش محسوب می گردد (۲، ۸، ۲۲) و حتی سعی بر این است که با مصرف آنتی بیوتیک های انتخابی علیه مایکوپلاسمای واحد مرغداری از نظر Mg پاک جلوه نماید. البته گزارشهای وجود دارد که در برخی از بیماریها از جمله عفونتهای سالمونلائی، مصرف فورازولیدون در واحدهای مرغ مادر بر روی تولید آنتی بادی های سرمی علیه سالمونلا پولوروم اثر می گذارد (۷، ۱۹) و همچنین امکان پاک نمودن گله از عفونت Ms با به کارگیری آنتی بیوتیک به همراه قرنطینه کامل گزارش گردیده است (۵) ولی در مورد میزان اثر آنتی بیوتیک ها بر روی تیتر آنتی بادی سرمی طیور مبتلا به مایکوپلاسمای گزارشهای کافی وجود ندارد و لذا این مطالعه با هدف تعیین میزان اثر آنتی بیوتیک ها بر تیتر سرمی مایکوپلاسمای مهم طیور بویژه Mg و Ms انجام پذیرفت.

مواد و روش کار

در این مطالعه، جمعاً ۴۲ قطعه مرغ مادر (۳۶ قطعه مرغ مادر آلوده از یک واحد و ۶ قطعه مرغ مادر پاک از نظر مایکوپلاسمای واحدی دیگر) با سن ۳۵ هفتگی تهیه گردید. مرغهای مادر به ۷ گروه ۶ تایی (۶ گروه آلوده و یک گروه غیر آلوده) تقسیم گردیده و طیور هر گروه با استفاده از چسب نواری کاغذی شماره گذاری گردیدند. پرندگان به طور جداگانه در قفسهای سیمی تحت شرایط توصیه شده نژاد راس نگهداری شدند. نمونه های خون توسط سرنگهای ۲ میلی لیتری از ورید بالی تهیه و ضمن درج شماره پرنده بر روی سرنگ مربوطه و ثبت مشخصات و تاریخ خونگیری، به آزمایشگاه ارسال گردیدند. آزمایشهای سریع سرمی در رفتهای ۱/۱ و ۱/۴ و همچنین الیزا (با استفاده از کیت های مایکوپلاسمای گالی سیتیکم و ساینویه IDEXX) بر روی نمونه ها انجام پذیرفت. با عنایت به داروهای متداول انتخابی علیه مایکوپلاسمای، به ۵ گروه آلوده تحت درمان، آنتی بیوتیک (گروه ۱ با لینکواسپکتین، گروه ۲ با تیمولین، گروه ۳ با تایلوزین، گروه ۴ با سیپروفلوکساسین و گروه ۵ با انروفلوکساسین) با دزهای توصیه شد (۰/۵ در هزار) به مدت ۵ روز کامل داده شد. همان طوری که در این کتب بررسیها متداول است (۹) گروه ۶ به عنوان گروه آلوده کنترل جهت مقایسه اثر یکایک آنتی بیوتیک ها و گروه ۷ به عنوان شاهد غیر آلوده جهت کنترل آلودگی محیط نگهداری و



جدول ۱ - نتایج آزمایشهای سرولوژیکی (تست سریع سرمی و الیزا) گروههای مورد مطالعه قبل و پس از درمان.

| گروه | دارو | نتایج تست سریع سرمی | | | | میانگین تیترا الیزا | |
|------------|-----------|---------------------|---------|--------------|-------------|---------------------|-------------|
| | | Ms | | Mg | | Ms | Mg |
| شماره گروه | نوع گروه | رقت ۱/۴ | رقت ۱/۱ | قبل از درمان | پس از درمان | قبل از درمان | پس از درمان |
| ۱ | آلوده | + | + | ۹۲۰۷ ± ۱۸۵۴ | ۶۰۹۴ ± ۱۷۷۹ | ۵۶۲۳ ± ۱۱۴۷ | ۴۳۵۵ ± ۱۰۷۱ |
| ۲ | آلوده | + | + | ۸۹۰۵ ± ۱۳۴۹ | ۴۵۵۱ ± ۹۸۷ | ۶۲۳۵ ± ۱۰۰۹ | ۳۹۰۱ ± ۸۴۵ |
| ۳ | آلوده | + | + | ۴۸۴۷ ± ۱۲۸۷ | ۴۱۱۴ ± ۱۵۷۸ | ۲۸۸۹ ± ۱۰۹۱ | ۴۰۵۳ ± ۱۱۲۴ |
| ۴ | آلوده | + | + | ۸۴۰۸ ± ۱۷۵۷ | ۶۳۰۷ ± ۱۱۳۴ | ۷۶۴۳ ± ۲۰۷۶ | ۳۵۱۰ ± ۱۲۵۹ |
| ۵ | آلوده | + | + | ۶۰۵۳ ± ۱۲۷۸ | ۲۱۴۷ ± ۲۹۲ | ۱۹۲۵ ± ۲۶۷ | ۱۴۳۲ ± ۱۳۹ |
| ۶ | آلوده | + | + | ۳۱۹۳ ± ۵۴۶ | ۵۳۸۶ ± ۹۶۱ | ۲۵۲۸ ± ۵۳۹ | ۳۷۴۱ ± ۵۷۹ |
| ۷ | غیر آلوده | - | - | ۲۶/۳۳ ± ۴ | ۲۶/۱۵ ± ۴ | ۲۷۱ ± ۱۱ | ۳۱۶ ± ۱۷ |

اما داروهای موجود انتقال از طریق تخم مرغ را متوقف نموده و حتی ممکن است در درازمدت سویه های مقاوم نیز مشاهده گردد (۱). البته روش استاندارد برای تفسیر نتایج سریع سرمی وجود ندارد و از آنجایی که این آزمایش در اصل Igm را شناسایی می کند و پادتن غالب در زرده تخم مرغ و پادتن مادری جوجه های یکروزه از نوع IgG می باشد لذا به کارگیری این آزمایش به منظور تعیین کیفیت جوجه یکروزه از نظر Ms و Mg چندان مناسب نیست (۱). متأسفانه بروز واکنش متقاطع سرولوژیکی بین مایکوپلاسماها بویژه در بین *M. imitans* با Mg (۱) و بروز واکنشهای کاذب مثبت سرولوژیکی به دنبال واکنشهای با واکنشهای روغنی (۱۵) مشکلات واحدهای مرغ مادر را دو چندان نموده است. لذا برای تشخیص دقیق Ms و Mg در مراحل اولیه بیماری، روش DNA probe (۸)، برای تشخیص مقادیر ناچیز DNA از روش DNA Probe (۶) و برای تشخیص تفریقی مایکوپلاسماها از یکدیگر آزمایش PCR-RFLP (۱۱) توصیه می گردد. نتایج این مطالعه (جدول ۱) با گزارشهای Sato در سال ۱۹۹۶ همخوانی دارد که تیترا الیزای طیور گروههای تحت درمان با آنتی بیوتیک های انتخابی مایکوپلاسماها، در مقایسه با تیترا الیزای آنها در قبل از درمان، کاهش قابل ملاحظه ای را نشان می دهد و عدم وجود اختلاف آماری معنی دار در میزان کاهش تیترا الیزای Ms و Mg در داخل هر گروه (گروههای ۱-۵) بیانگر آن است که آنتی بیوتیک مصرف شده در هر گروه بر روی طیور آن گروه اثر یکسانی داشته است. روند افزایشی معنی دار تیترا الیزای طیور گروه ۶ (آلوده کنترل) و عدم افزایش معنی دار تیترا الیزای طیور گروه ۷ (پاک و شاهد) در طول مدت آزمایش، بیانگر عدم نقش محیطی در کاهش و یا افزایش تیترا الیزای Ms و Mg طیور گروههای تحت مطالعه می باشد.

مقایسه عملکرد ۵ آنتی بیوتیک انتخابی متداول علیه عفونتهای مایکوپلاسمایی طیور با یکدیگر بیانگر آن است که لینکوسپکتین، تیمولین و سیپروفلوکساسین با اختلاف آماری معنی داری تیترا الیزای طیور مبتلا به Ms و Mg را کاهش داده ولی تایلوزین تارتارات و انروفلوکساسین بر روی تیترا الیزای طیور مبتلا به Ms و Mg اثر معنی داری نداشته اند. البته نتایج این بررسی در مورد اثرات کم تایلوزین علیه مایکوپلاسماها با یافته های سایر محققین همخوانی دارد (۴، ۸، ۹، ۱۰، ۱۳، ۲۲) و احتمالاً کاهش میزان

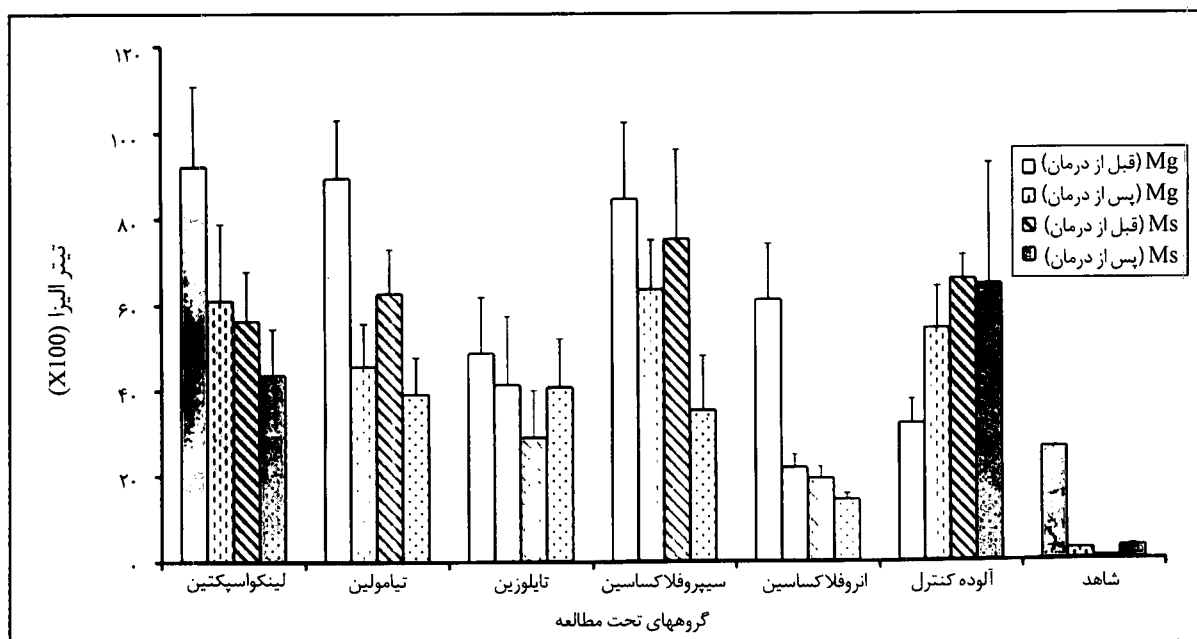
تیترا الیزای قبل و پس از درمان در مورد Mg معنی دار نبوده است ($P < 0.05$) ولی در مورد Ms اختلاف آماری بین تیترا الیزای قبل و پس از درمان معنی دار بوده ($P < 0.02$) و حتی ارتباط بین آنها مثبت معنی دار بوده است ($r = 0.95$ و $P < 0.004$).

در گروه ۴، سیپروفلوکساسین اثری مشابه اثر لینکوسپکتین داشته و منجر به کاهش تیترا الیزا در هر دو مورد Ms و Mg گردیده است به طوری که اختلاف آماری بین تیترا الیزای قبل و پس از درمان در هر دو مورد Ms و Mg معنی دار بوده است (به ترتیب $P < 0.05$ و $P < 0.02$) و ارتباط بین آنها نیز در هر دو مورد Ms و Mg مثبت معنی دار بوده است (به ترتیب $r = 0.92$ و $r = 0.84$) و (به ترتیب $P < 0.009$ و $P < 0.04$). در گروه ۵، انروفلوکساسین با میزان اثر متفاوتی منجر به کاهش تیترا الیزا در هر دو مورد Ms و Mg گردیده است و نسبتاً نوع اثر بر روی Ms و Mg بر عکس تایلوزین تارتارات می باشد به طوری که اختلاف آماری بین تیترا الیزای قبل و پس از درمان در مورد Mg معنی دار بوده ($P < 0.01$) و ارتباط بین آنها مثبت معنی دار بوده است ($r = 0.91$ و $P < 0.01$) ولی در مورد Ms اختلاف آماری بین تیترا الیزای قبل و پس از درمان معنی دار نبوده است ($P < 0.1$). در گروه ۶ که دارویی مصرف نشده بود تیترا الیزا در هر دو مورد Ms و Mg افزایش قابل ملاحظه ای داشت به طوری که اختلاف آماری بین تیترا الیزای خون گیری مرحله اول و مرحله دوم در هر دو مورد Ms و Mg معنی دار بوده است (به ترتیب $P < 0.07$ و $P < 0.01$) و ارتباط بین آنها در هر دو مورد Ms و Mg مثبت معنی دار بود (به ترتیب $r = 0.93$ و $r = 0.99$). در گروه ۷ که به عنوان گروه پاک و شاهد برای عدم انتشار محیطی محل نگهداری در نظر گرفته شده بود افزایش تیترا الیزای در هر دو مورد Ms و Mg ناچیز بوده و از نظر آلودگی مایکوپلاسمایی منفی بودند.

بحث

میزان اثر آنتی بیوتیک های علیه مایکوپلاسماها از جنبه های مختلفی قابل بررسی بوده و علاوه بر کاهش شدت بیماری و انتقال عامل بیماریزا به تخم مرغ، امروزه کاهش شدت واکنش در آزمایشهای سرولوژیکی و حتی گاهی پاک نمودن گله از آنتی بادی های در حال گردش نیز مطرح است.





نمودار ۱ - تیترا الیزای Mg و Ms مرغهای مادر نژاد راس.

References

- Bardbury, M.J. (2002): Avian mycoplasmosis. In Poultry Diseases. Edited by F. Jordan, M. Pattison, D. Alexander and T. Faragher. 5th ed. W.B. Saunders, London, UK. PP: 178-193.
- Burch, D.G.S. and Valks, M. (2002): Comparison of minimal inhibitory concentrations (MIC) against chicken *Mycoplasma* of tiamulin and other antimicrobials and their concentrations in the blood. Proceeding World Vet. Poul. Associ. Cong. Cairo. Egypt. (January) PP: 322.
- Drews, J., Georgopolons, A., Laber, G., Schutze, E. and Unger, J. (1975): Antimicrobial activities of 81.723 hfu, a new pleuromotilin derivative. Antimicrob. Agents and Chemother. 2, 5: 507-516.
- Evans, R.D., Trites, J.D. and Cochrane, R.L. (2002): Field evaluation of tylosin premix in layers previously vaccinated with a live *Mycoplasma gallisepticum* vaccine. Avian Diseases. 46, 1: 208-14.
- Fiorentin, L., Soncini, R.A., Costa, J.L.A., Mores, M.A.Z., Trevisol, I.M., Toda, M. and Vieira, N.D. (2003): Apparent eradication of *Mycoplasma synoviae* in broiler breeders subjected to intensive antibiotic treatment directed to control *Eschericia coli*. Avian Diseases. 32: 213-216.
- Geary, S.J. (1987): Development of a biotinylated probe for the rapid detection *Mycoplasma gallisepticum*. Isr. J. Med. Sci. 23, 6: 747-51.
- Hannan, P.C., Windsor, G.D., De Jong, A., Schmeer, N. and Stegemann, M. (1997): Comparative susceptibilities of various animal-pathogenic *Mycoplasmas* to fluoroquinolones. Antimicrob. Agents Chemother. 41, 9: 2037-2040.

اثر تایلوژین ممکن است در ارتباط با بروز مقاومت علیه این آنتی بیوتیک باشد زیرا که تایلوژین حداقل از ۳۰ سال پیش در صنعت طیور علیه *مایکوپلاسماها* تجویز می شود. در مورد اثرات کم انروفلاکساسین که در این مطالعه مشاهده گردید نتایج مشابهی نیز گزارش گردیده است (۱۲،۲۲). نتایج این مطالعه در مورد اثر نسبتاً خوب تیمولین بر روی *مایکوپلاسماها* با گزارشات قبلی (۱۰،۲۲) همخوانی دارد و همچنین یافته های قبلی مبنی بر ناچیز بودن مقاومت *مایکوپلاسماها* علیه این آنتی بیوتیک را در مقایسه با سایر آنتی بیوتیک ها تأیید می کند (۲،۳،۲۰).

همان طوری که در این بررسی مشاهده گردید آنتی بیوتیک لینکواسپکتین (لینکومایسین + اسپکتینومایسین) اثر خیلی خوبی بر روی *مایکوپلاسماها* داشته است که مؤید گزارشهای قبلی در این زمینه می باشد (۱۵) منتهی گزارشهای وجود دارد که اسپکتینومایسین تنها بر روی *مایکوپلاسماها* اثر کمتری دارد (۲).

امروزه استراتژی در مورد *مایکوپلاسماها* های طیور صنعتی بویژه Mg بر پایه ریشه کنی بیماری بر اساس نگهداری گله های پاک از *مایکوپلاسما* (۱۴)، مانیتورینگ گله های مرغ مادر با آزمایشهای سریع سری و الیزا و PCR، رعایت موازین بهداشتی، بکارگیری واکسن های S6/86، F-strain و ts-11 استوار است (۲۱،۲۳) و جالب آنکه آنتی بادی های تولید شده ناشی از واکسیناسیون با واکسن تخفیف حدت یافته ts-11، در فاصله زمانی ۱۴-۱۱ هفته پس از واکسیناسیون از سرم ناپدید شده ولی محافظت گله علیه Mg همچنان ادامه دارد (۱۷). البته در موارد شیوع بیماری، تشخیص تفریقی سریع سوپرواکسن از سوپرفیلد به وسیله آزمایش PCR-RFLP pvpa امکانپذیر است ولی همیشه مدیریت خوب و رعایت دقیق موازین بهداشتی با عنایت به اپیدمیولوژی *مایکوپلاسماها* از اولویت برخوردار است (۱۶).



8. Hyman, H.C., Levisohn, S., Yogeve, D. and Razin, S. (1989): DNA probes for *Mycoplasma gallisepticum* and *Mycoplasma synoviae*: Application in experimentally infected chickens. *Vet. Microbiol.* 20, 4: 323-37.
9. Jordan, F.T., Horrocks, B.K., Jones, S.K., Cooper, A.C. and Giles, C.J. (1993): A comparison of the efficacy of danofloxacin and tylosin in control of *Mycoplasma gallisepticum* infection in broiler chicks. *J. Vet. Pharmacol.* 16, 1: 79-86.
10. Huber, W. (1982): Aminoglycosides, macrolides, lincosamides, polymyxins, chloramphenicol and other antibacterial drugs. In *Veterinary Pharmacology and Therapeutics*. Edited by N.H. Booth and L.E. McDonald. 5th ed. Iowa State University Press, Ames, Iowa 50014, USA. PP: 748-771.
11. Kempf, L. (1997): DNA amplification method for diagnosis and epidemiological investigations of avian mycoplasmosis. *Acta Vet. Hung.* 45, 3: 373-86.
12. Kempf, I., Gesbert, F., Guittet, M. and Bennejean, G. (1994): *Mycoplasma gallisepticum* infection in drug-treated chickens comparison of diagnosis methods including polymerase chain reaction. *Zentralbl. Vet. Med. Bul.* 41, 9: 597-602.
13. Levisohn, S. (1993): Antibiotic sensitivity patterns in field isolates of *Mycoplasma gallisepticum* as a guide to chemotherapy. *Isr. J. Med. Sci.* 17, 7: 661-6.
14. Levisohn, S. and Kleven, S.H. (2000): Avian mycoplasmosis (*M. galisepticum*). *Rev. Sci. Tech.* 19, 2: 425-42.
15. Ley, H.D. and Youder, Jr, W. (1997): *Mycoplasma gallisepticum* infection. In *Diseases of Poultry*. Edited by B.W. Calnek, H.J. Barnes, C.W. Beard, L.R. McDougald and Y.M. Saif. 10th ed. Iowa State University Press. Ames. Iowa. USA. PP: 194-206.
16. Liu, T., Garcia, M., Levisohn, S., Yogeve, D. and Kleven, S.H. (2001): Molecular variability of the adhesin-encoding gene *pvpA* among *Mycoplasma gallisepticum* strain and its application in diagnosis. *J. Clin. Microbiol.* 39, 5: 1882-8.
17. Noormohammadi, A.H., Jones, J.E., Underwood, G. and Whither, K.G. (2002): Poor systemic antibody response after vaccination of commercial broiler breeders with *Mycoplasma gallisepticum* vaccine ts-11 not associated with susceptibility to challenge. *Avian Diseases.* 46, 3: 623-8.
18. Sato, S. (1996): Avian mycoplasmosis in Asia. *Rev. Sci. Tech.* 15(4): 1555-67.
19. Shivaprasad, L.H. (1997): Pullorum disease and Fowl typhoid. In *Diseases of Poultry*. Edited by B.W. Calnek, H.J. Barnes, C.W. Beard, L.R. McDougald and Y.M. Saif. 10th ed. Iowa State University Press. Ames. Iowa. USA. PP: 3-45.
20. Stipkovits, L. and Burch, D.G.S. (1993): Antibiotics resistance of mycoplasmas of chickens and turkey origin. *Proceedings Xth World Vet. Poult. Assoc. Cong. Sydney.* PP: 9,17,121.
21. Stipkovits, L. and Kempf, I. (1996): Mycoplasmosis in poultry. *Rev. Sci. Tech.* 15, 4: 1495-525.
22. Valks, M. and Burch, D.G.S. (2002): Comparative activity and resistance development of tiamulin and other antimicrobial against avian mycoplasmas. *Proceeding World Vet. Poult. Assoc. Cong. Cairo. Egypt.* (January) PP: 200.
23. Whither, K.G. (1996): Control of avian mycoplasmosis by vaccination. *Re. Sci. Tech.* 15, 4: 1527-53.
24. Zander, V.D., Bermudez, A.J. and Mallinson, T.E. (1997): Principles of disease prevention: diagnosis and control. In *Diseases of Poultry* ed. B.W. Calnek, H.J. Barnes, C.W. Beard, L.R. McDougald and Y.M. Saif. 10th ed. Iowa State University Press. Ames. Iowa. USA. PP: 3-45.



