

# *Escherichia albertii* の分離同定方法の検討

○高橋宏明, 菊地利紀, 工藤剛, 天野隆之

## 1 はじめに

*Escherichia albertii* は、グラム陰性通性嫌気性桿菌で、2003 年に大腸菌 (*Escherichia coli*) の近縁菌種として新たに命名された<sup>1)</sup>。ヒトに下痢等の消化器症状を惹起し、国内では、本菌による患者 100 名を超える集団感染事例が報告されている<sup>2)</sup>。現在までヒトのほか、ネコ、ブタ、鶏肉などからの分離が報告されているが<sup>3)</sup>、保菌状況は不明な点が多い。また、特徴的な生化学的性状を持たないため、他の菌種と誤同定されやすく<sup>3)</sup>、標準的な分離同定方法の確立が求められている。

本調査は、*E.albertii* の分離同定方法として通常用いられる DHL 寒天培地とマルチプレックス PCR 法（従来法）により、ウシ、ブタ、食鳥から同菌の分離を試みるとともに、近年報告された XRM-マッコンキー寒天培地と菌種特異的 PCR 法（改良法）により精査したので、その結果を報告する。

## 2 材料および方法

### (1) 供試材料

宮城県のと畜場および食鳥処理場に搬入されたウシ 20 頭（5 農場）、ブタ 141 頭（33 農場）、食鳥（ブロイラー 269 羽（26 農場）、アイガモ 42 羽（2 農場）、フランスガモ 10 羽（1 農場））の盲腸便を検体とした。

### (2) 採材、増菌

供試動物の盲腸を切開し、滅菌綿棒（日本綿棒株式会社）で盲腸便を採材した。10mL の緩衝ペプトン水（日本製薬株式会社）に懸濁し、37°C、好気条件下で一晩培養した。

### (3) スクリーニング PCR

増菌液を同一採材日・同一農場ごとに 100 μL ずつ等量混和したプール試料とし、100°C、10 分間加熱処理したものを PCR 用鉄型とした。*clpX*, *lysP*, *mdh* の 3 遺伝子を標的としたプライマーセット<sup>4)</sup>を用いて PCR をを行い、3 遺伝子が検出されたプール試料をスクリーニング陽性とした。

### (4) 分離培養、マルチプレックス PCR

従来法：スクリーニング陽性となった増菌液を DHL 寒天培地（栄研化学株式会社）に塗抹し、37°C の好気条件下で一晩培養した。同培地上に発育した無色コロニーからボイル法により DNA を抽出し、スクリーニングと同様のプライマーセットを用いたマルチプレックス PCR を実施した。

改良法：マルチプレックス PCR で 3 遺伝子が検出された分離株を XRM-マッコンキー寒天培地<sup>5)</sup>に塗抹後、37°C の好気条件下で一晩培養し、発育したコロニーの性状を確認した。

### (5) 菌種特異的 PCR、生化学的性状検査

マルチプレックス PCR で 3 遺伝子を検出した分離株について、菌種特異的 PCR<sup>6)</sup>を実施し、*E.albertii* 特異的配列の検出を試みた。また、簡易同定キット（API20E、ビオメリュー・ジャパン株式会社）を用いて生化学的性状検査を実施した。

### 3 結果

#### (1) スクリーニング PCR

ブタの1農場4検体のプール試料が陽性となった。ウシ、食鳥では、すべて陰性となった。

#### (2) 分離培養、マルチプレックス PCR

従来法：スクリーニング陽性となった1農場4検体の増菌液を DHL 寒天培地により培養し、無色のコロニーをマルチプレックス PCR に供したところ、2検体由来2分離株から3遺伝子が検出された。

改良法：マルチプレックス PCR で3遺伝子が検出された2分離株を XRM-マッコンキー寒天培地により純培養したところ、一方は無色のコロニーを形成したが、他方は赤色コロニーを形成した。

#### (3) 菌種特異的 PCR、生化学的性状検査

マルチプレックス PCR 陽性となった2分離株について菌種特異的 PCR を行ったところ、いずれも陰性となった。これらの分離株について簡易同定キット(API20E)による生化学的性状検査を行ったところ、それぞれ *Providencia stuartii*(API コード:0260200) および *Serratia ficaria*(API コード:1206573) が推定された。

### 4 考察

*E.albertii* は 2003 年に承認された新興細菌であり、未だ不明な点が多い。特徴的な生化学的性状を示さない上、他の菌種、特に大腸菌と誤同定されやすい特徴を持つ。また、一部の菌株が Vero 毒素 2f 遺伝子を保有することが報告されており<sup>1)</sup>、腸管出血性大腸菌と誤認される可能性もあるため、*E.albertii* の標準的な分離・同定方法の確立は急務となっている。

本調査では従来法および改良法により、ウシ、ブタおよび食鳥から *E.albertii* の分離同定を試みた結果、ブタの 33 農場のうち1農場4検体のプール試料がスクリーニング陽性となり、そのうち2検体から分離された2株がマルチプレックス PCR 陽性となったが、菌種特異的 PCR は陰性となった。

2005 年に Hyma ら<sup>4)</sup>が *E.albertii* の同定方法としてマルチプレックス PCR を報告して以降、DHL 寒天培地等の選択培地を用いた培養と同 PCR の組み合わせにより、種々の動物からの分離が報告されてきた<sup>7), 8)</sup>。しかし、近年、マルチプレックス PCR は *E.albertii* 以外の菌種で *lysP* 及び *mdh* と同サイズのバンドを検出し得るため、必ずしも *E.albertii* に特異的でないとする報告がある<sup>6)</sup>。他方で、マルチプレックス PCR による3遺伝子の検出により *E.albertii* を同定している既報もある<sup>9)</sup>。それゆえ、今回分離された 2 分離株は従来法において *E.albertii* と同定され得るが、その生化学的性状において、一方はリシン脱炭酸陰性、他方はリシン脱炭酸陰性およびラムノース・メリビオース分解能を有する点が既報<sup>1)</sup>とは異なる結果となった。また、菌種特異的 PCR ではいずれも陰性を示し、1分離株は XRM-マッコンキー寒天培地上で赤色を示す等、改良法の結果においても既報<sup>5)</sup>と相違した。これらの結果から、従来法で分離された 2 分離株を *E.albertii* とする確証を得られず、正確な菌種名は不明のまま残された。今後は、今回分離された 2 分離株について、*E.albertii* に特異的と報告のある他のプライマーの使用等、分離同定方法に関する検討を重ねるとともに、家畜および家禽における *E.albertii* の保有状況を明らかにしていきたい。

### 5 参考文献

- 1) Huys G, et al: *Escherichia albertii* sp. nov., a diarrhoeagenic species isolated from stool specimens of

Bangladeshi children, Int J Syst Evol Microbiol 53: 807–810, 2003

- 2) 大岡唯祐:新興下痢症原因菌 *Escherichia albertii*, 日本食品微生物学会雑誌, 34, 151–157(2017)
- 3) *Escherichia* の新種 *E.albertii*について(IASR Vol. 33 p. 134–136: 2012年5月号)
- 4) Hyma K et al:Evolutionary genetics of a new pathogenic *Escherichia* species: *Escherichia albertii* and related *Shigella boydii* strains, J Bacteriol 187: 619–628, 2005
- 5) Hineno A et al:Development of XRM-MacConkey agar selective medium for the isolation of *Escherichia albertii*, Diagn Microbial Infect Dis, Volume 97, Issue 1, May 2020, 115006
- 6) Maeda E, Murakami K, Okamoto F, Etoh Y, Sera N, Ito K, Fujimoto S : Nonspecificity of primers for *Escherichia albertii* detection, Jpn J Infect Dis, 67,503–505 (2014)
- 7) Ooka, T., Seto, K., Kawano, K., Kobayashi, H., Etoh, Y., et al.: Clinical significance of *Escherichia albertii*, Emerg. Infect. Dis., 18, 488-492 (2012).
- 8) Wang, H., Li, Q., Bai, X., Xu, Y., Zhao, A., et al: Prevalence of *eae*-positive, lactose non-fermenting *Escherichia albertii* from retail raw meat in China. Epidemiol. Infect., 144, 45-52 (2016).
- 9) 比嘉万里子, 岡野祥, 高良武俊:家畜における *Escherichia albertii* 保菌状況調査と分離株の解析, 日獣会誌 74, 315～320(2021)