

Detecção de resistência às fluoroquinolonas em *Campylobacter* isolados de frangos de criação orgânica¹

Beatriz S. Frasão^{2*}, Luana R. Côrtes³, Elmiro R. Nascimento⁴, Nathalie C. Cunha⁴,
Virginia L. Almeida⁴ e Maria Helena C. Aquino⁴

ABSTRACT.- Frasão B.S., Côrtes L.R., Nascimento E.R., Cunha N.C., Almeida V.L. & Aquino M.H.C. 2015. [Detection of fluoroquinolone resistance in *Campylobacter* strains from organic poultry.] Detecção de resistência às fluoroquinolonas em *Campylobacter* isolados de frangos de criação orgânica. *Pesquisa Veterinária Brasileira* 35(7):613-619. Departamento de Tecnologia de Alimentos, Universidade Federal Fluminense, Rua Vital Brasil Filho 64, Niterói, RJ 24230-340, Brazil. E-mail: beatrizfrasao@id.uff.br

Studies have shown that resistance to quinolones in *Campylobacter* strains is related with Threonine-86-Isoleucine mutation. In order to investigate the presence of this mutation in sensitive and resistant *Campylobacter* strains to ciprofloxacin and enrofloxacin, the cecal contents of 80 broilers from organic raising chickens, slaughtered under State Inspection Service (S.I.S) of the State of Rio de Janeiro, were collected and tested for the presence of *Campylobacter*. The determination of ciprofloxacin and enrofloxacin susceptibility was done by disk diffusion and agar dilution methods for determining the Minimum Inhibitory Concentration (MIC). The detection of mutation in Quinolone Resistance Determinant Region (QRDR) in *gyrA* gene was done by sequencing. *Campylobacter* was isolated from 100% of the samples, being 68.75% *C. jejuni* and 31.25% *C. coli*. By the disk diffusion method, resistance to ciprofloxacin was observed in all isolates and 56.25% of the strains were resistant to enrofloxacin. By agar dilution method, all strains were resistant to ciprofloxacin (MIC \geq 16 μ g/mL to \geq 64 μ g/mL) and full and intermediate resistance to enrofloxacin was detected in 42.50% (MIC \geq 4-32 μ g/mL) and 38.75% (MIC =2 μ g/mL) of the strains, respectively. Mutation Thr-86-Ile was observed in 100% of the isolates investigated. In addition to this mutation, others no silent mutations (Val-73-Glu, Ser-114-Leu, Val-88-Asp, Ala-75-Asp, Gly-119-Ser, Arg-79-Lys) and silent mutations (His-81-His, Ser-119-Ser, Ala-120-Ala, Phe-99-Phe, Ala-122-Ala, Gly-74-Gly, Ile-77-Ile, Ala-91-Ala, Leu-92-Leu, Val-93-Val, Ile-106-Ile, Thr-107-Thr, Gly-113-Gly, Ile-115-Ile, Gly-110-Gly) were detected. All the enrofloxacin-sensitive strains by the phenotypic methods had the Thr-86 to Ile substitution, which suggests other mechanisms contributing to enrofloxacin resistance in *Campylobacter*.

INDEX TERMS: Sequencing, Quinolone Determine-Resistance Region of *gyrA* gene, Minimum Inhibitory Concentration.

RESUMO.- Estudos têm revelado que a resistência às quinolonas em cepas de *Campylobacter* está relacionada à presença da mutação Treonina-86 para Isoleucina. Com o

objetivo de investigar a presença dessa mutação em cepas de *Campylobacter* sensíveis e resistentes à ciprofloxacin e enrofloxacin, o conteúdo cecal de 80 frangos de corte de criação orgânica, abatidos sob Serviço de Inspeção Estadual (S.I.E.) do Estado do Rio de Janeiro, foram coletados e investigados para a presença de *Campylobacter*. A determinação da resistência à ciprofloxacin e enrofloxacin foi feita pela técnica de difusão em disco e de diluição em ágar para determinação da Concentração Inibitória Mínima (CIM). A detecção da mutação na Região Determinante de Resistência às Quinolonas (RDRQ) no gene *gyrA* foi realizada através de sequenciamento. *Campylobacter* foi isolado

¹ Recebido em 2 de dezembro de 2014.

Aceito para publicação em 27 de junho de 2015.

² Departamento de Tecnologia de Alimentos, Universidade Federal Fluminense (UFF), Rua Vital Brasil Filho 64, Niterói, RJ 24230-340, Brasil. *Autor para correspondência: beatrizfrasao@id.uff.br; beatrizfrasao90@gmail.com

³ Faculdade de Medicina Veterinária, Universidade Federal Fluminense (UFF), Rua Vital Brasil Filho 64, Niterói, RJ 24230-340.

⁴ Departamento de Saúde Coletiva Veterinária e Saúde Pública, UFF, Rua Vital Brasil Filho 64, Niterói, RJ 24230-340.

a partir de 100% das amostras avaliadas, sendo 68,75% correspondente à *C. jejuni* e 31,25% à *C. coli*. No teste de difusão em disco, 100% das cepas foram resistentes à ciprofloxacina e 56,25% das cepas foram resistentes à enrofloxacin. No teste de diluição em ágar, todas as cepas foram resistentes à ciprofloxacina apresentando CIM variando de ≥ 16 -64 $\mu\text{g}/\text{mL}$, e resistência ou resistência intermediária à enrofloxacin foi detectada em 42,50% (CIM ≥ 4 -32 $\mu\text{g}/\text{mL}$) e 38,75% (CIM = 2 $\mu\text{g}/\text{mL}$) das cepas, respectivamente. A mutação Tre-86-Ile, foi observada em 100% das cepas analisadas. Além dessa mutação, foram observadas outras mutações não silenciosas (Val-73-Glu, Ser-114-Leu, Val-88-Asp, Ala-75-Asp, Ser-119-Gli, Arg-79-Lis) e mutações silenciosas (His-81-His, Ser-119-Ser, Ala-120-Ala, Fen-99-Fen, Ala-122-Ala, Gli-74-Gli, Ile-77-Ile, Ala-91-Ala, Leu-92-Leu, Val-93-Val, Ile-106-Ile, Tre-107-Tre, Gli-113-Gli, Ile-115-Ile, Gli-110-Gli). A observação de que cepas sensíveis à enrofloxacin pelos testes fenotípicos apresentavam a substituição Tre-86 para Ile sugere que outros mecanismos podem contribuir para a resistência à enrofloxacin em *Campylobacter*.

TERMOS DE INDEXAÇÃO: Sequenciamento, Região Determinante de Resistência às Quinolonas do gene *gyrA*, Concentração Inibitória Mínima.

INTRODUÇÃO

Campylobacter spp. estão entre as bactérias que requerem grande atenção dos serviços de saúde coletiva, pois são patogênicas para humanos e são comumente encontradas no trato gastrointestinal das aves. A maioria das infecções por este microrganismo está associada ao consumo de carne de frango e seus subprodutos, que podem ser contaminados durante o processamento (Hermans et al. 2011, Hermans et al. 2012, Wagenaar et al. 2013). Para humanos, *Campylobacter jejuni* é mais patogênico além de ser mais frequente do que *C. coli*, embora coinfeções também possam ocorrer (Barbour et al. 2012, Niederer et al. 2011).

Os casos de campilobacteriose em todo o mundo ultrapassaram os casos de salmonelose e shigelose documentados (Cover et al. 2014) e *Campylobacter* foi o patógeno gastrointestinal mais isolado de humanos na União Européia desde 2005. Associado ao aumento de casos de campilobacterioses documentados houve também um aumento no número de cepas de *Campylobacter* isoladas de humanos resistentes à ampicilina, ciprofloxacina, ácido nalidíxico e tetraciclina. O mesmo foi observado quanto à resistência ao ácido nalidíxico e à tetraciclina em cepas isoladas de carnes de frango (EFSA & ECDC 2013).

A enrofloxacin é um antimicrobiano muito usado na avicultura no Brasil, sendo amplamente empregado tanto na avicultura de corte, quanto na de postura, segundo relatos do Programa Estadual de Controle de Resíduos de Medicamentos Veterinários em Alimentos de Origem Animal (PAMvet) do Estado do Paraná (Machinski Junior et al. 2005). O uso excessivo e sem controle de antimicrobianos na produção animal pode contribuir para seleção de bactérias resistentes, que podem ser disseminadas durante a produção ou processamento dos alimentos. Em razão disto,

desde 2006, a União Européia e outras nações baniram o uso de alguns antimicrobianos na produção animal (EFSA, ECDC & EMEA 2009).

A resistência às quinolonas em *Campylobacter* spp. está relacionada principalmente à mutação Tre-86-Ile na RDRQ do gene *gyrA* da DNA girase, de acordo com vários autores (Yang et al. 2006, Qin et al. 2011, Iovine 2013, Frasão & Aquino 2014). Entretanto, outras mutações (Tre-86-Ile, Asp-90-Asn, Ala-70-Tre, Asp-85-Tir, Pro-104-Ser) nessa região já foram descritas como relacionadas à resistência em *Campylobacter*, além de mutações no gene *parC*, da topoisomerase IV e da ação exacerbada da bomba de efluxo CmeABC devido à mutação no gene *cmeR* (Bachoual et al. 2001, Piddock et al. 2003, Yang et al. 2006, Qin et al. 2011, Wieczorek & Osek 2013, Iovine 2013, Hungaro et al. 2015).

No Brasil, a produção e comercialização dos produtos orgânicos foram aprovadas pela Lei 10.831, de 23 de dezembro de 2003 (Brasil 2003) e sua regulamentação ocorreu com a publicação do Decreto Nº 6.323 em 27 de dezembro de 2007 (Brasil 2007). Segundo a lei supracitada, o sistema orgânico de produção agropecuária adota técnicas específicas, visando otimizar os recursos naturais e socioeconômicos disponíveis, e também a sustentabilidade ecológica e econômica. O uso de antimicrobiano como promotor de crescimento na produção de carne orgânica é proibido (Crabone et al. 2005, Brasil 2008) e tratamentos terapêuticos alternativos são realizados (Griggs & Jacob 2005).

A criação orgânica de frangos de corte difere da criação convencional pelo fato do animal ter acesso ao ambiente, sendo uma criação "à pasto" (Rosenquist et al. 2013) e pela idade de abate ser mais avançada. Sendo assim, esses animais podem se infectar com *Campylobacter* presente no ambiente ou oriundo de aves silvestres. Estudos revelam uma prevalência de *Campylobacter* spp. em frangos de criação orgânica entre 60% a 100% (Heuer et al. 2001, El-Shibiny et al. 2005, Overbeke et al. 2006, Colles et al. 2008, Esteban et al. 2008, Hoogenboom et al. 2008, EFSA 2010). Dentro desse contexto, objetivou-se com esta pesquisa investigar a ocorrência de *Campylobacter jejuni* e *C. coli* em frangos de criação orgânica e determinar sua suscetibilidade à ciprofloxacina e enrofloxacin através de métodos fenotípicos e genotípicos.

MATERIAL E MÉTODOS

Foram coletadas 80 amostras de conteúdo cecal de frangos de corte de criação orgânica provenientes de dois lotes (40 animais por lote). A coleta foi realizada imediatamente após a evisceração, na linha de abate, em abatedouro com Serviço de Inspeção Estadual (S.I.E.) do Estado do Rio de Janeiro. Suabes contendo as fezes foram diluídos em quatro mililitros de água destilada esterilizada e 0,1mL foram inoculados em placas contendo Ágar Columbia suplementado com carvão ativado (0,4%) e suplemento seletivo CAMPYLOFAR® (CEFAR). Paralelamente, três mililitros da diluição foi previamente filtrada em membrana milipore (0,65 μm) e o filtrado foi estriado nas placas contendo Ágar Columbia suplementado com carvão ativado (0,4%). As placas foram incubadas a 37°C por 48 horas, em condições de microaerofilia. As colônias suspeitas foram confirmadas pela técnica de PCR após identificação presuntiva pelas características morfotintoriais e testes de produção de oxidase e catalase.

Para a confirmação por PCR, o DNA foi extraído com o kit de extração comercial 'Wizard® Genomic DNA Purification Kit' (PRO-MEGA®) e foi utilizada a técnica de PCR multiplex, baseada no que foi descrito por Harmon et al. (1997) modificada por Aquino et al. (2002). Os primers pg3/pg50 que amplificam uma região conservada nas duas espécies (*Campylobacter jejuni* e *C. coli*), relacionada ao gene da flagelina (Oyoyo et al. 1992), e primers C-1/C-4 que amplificam uma região específica da espécie *C. jejuni* (Winters & Slavik 1995) foram usados. A reação de amplificação foi feita com volume final de 50µL, contendo 5µL do DNA amostral, 1X PCR Buffer (500mM KCl, 100mM Tris-HCl [pH 8.5]), 4µL (200µM cada) dATP, dCTP, dGTP e dTTP, 0,4 µM de cada primer pg3 e pg50, 0,2µM de cada primer C1 e C4, 2,5 U de Taq DNA polimerase e 5,5mM/L de MgCl₂. A desnaturação inicial foi realizada a 94°C por quatro minutos, seguida por 25 ciclos de amplificação constituídos em um minuto a 94°C, um minuto a 55°C, um minuto a 72°C e extensão a 72°C por sete minutos. Para a verificação dos amplicons, foi realizada eletroforese em cuba horizontal 'Electrophoresis Cell (BioAmérica)' com TBE 0,5x, com fonte Power Pac 300 (Bio-Rad), em gel de agarose 1,5% corado com GelRed. Os produtos da amplificação foram visualizados e fotografados em transiluminador com luz ultravioleta (Nova Instruments). Foram utilizadas como controle positivo as cepas *C. jejuni* ATCC 33560 e *C. coli* ATCC 33559, gentilmente cedidas pelo Instituto Nacional de Controle de Qualidade em Saúde da Fundação Oswaldo Cruz (INCQS/Fiocruz).

O perfil de resistência à enrofloxacin e ciprofloxacina das cepas isoladas foi determinado pelo método de difusão em disco e pelo método de diluição em ágar, para determinar a concentração inibitória mínima (CIM) de acordo com os critérios determinados pelo "Clinical and Laboratory Standards Institute" (CLSI 2010). As concentrações utilizadas foram 64µg/mL, 32µg/mL, 16µg/mL, 8µg/mL, 4µg/mL, 2µg/mL e 1µg/mL. A suspensão de *Campylobacter* inoculada foi ajustada ao equivalente a turbidez do padrão de McFarland 0.5. As placas foram incubadas a 37°C por 48 horas, em microaerofilia.

Todas as cepas isoladas e as cepas controle *C. jejuni* ATCC 33560 e *C. coli* ATCC 33559 foram submetidas ao sequenciamento da Região Determinante de Resistência às Quinolonas (RDRQ) do gene *gyrA*. Os primers *CjgyrA* QRDR F e *CjgyrA* QRDR R (Parkhill et al. 2000, Price et al. 2005), específicos para amplificar a RDRQ do gene *gyrA*, foram utilizados. Para a reação foi utilizado 50µL contendo 5µL, 1X PCR Buffer (500 mM KCl, 100 mM Tris-HCl [pH 8.5]), 5µL (1mM cada) dATP, dCTP, dGTP e dTTP, 0,5µL de cada primer, 1.0 U Taq DNA polymerase e 2 mM MgCl₂. A desnaturação inicial foi realizada a 94°C por cinco minutos e 35 ciclos com desnaturação por 30 segundos a 94°C, anelamento do primer a 55°C por 30 segundos, extensão a 72°C por um minuto e extensão final a 72°C por 10 minutos. Para a verificação dos amplicons, foi realizada eletroforese em cuba horizontal 'Electrophoresis Cell (BioAmérica)' com TBE 0,5x, com fonte Power Pac 300 (Bio-Rad), em gel de agarose 1,5% corado com GelRed. Os produtos da amplificação foram visualizados e fotografados em transiluminador com luz ultravioleta (Nova Instruments). O produto da amplificação foi purificado com Kit de Purificação Comercial da GE®, seguindo as instruções descritas no manual. A dosagem do DNA purificado foi realizada de acordo com o recomendado no protocolo "Low DNA Mass Ladder" (Invitrogen).

Para o sequenciamento foi utilizado sequenciador automático 3730XL DNA Analyzer (Applied Biosystems). As sequências foram montadas e sua qualidade foi avaliada através da obtenção dos cromatogramas das sequências-consenso utilizando o BioEdit Sequence Alignment Editor (Hall 1999) e Molecular Evolutionary Genetics Analysis Version 6.0-MEGA6 (Tamura et al. 2013). Foram

comparadas as sequências da região RDRQ do gene *gyrA* de cepas sensíveis de *C. jejuni* (LO4566.1) e *C. coli* (U63413.1) obtidas no GenBank com as sequências da região RDRQ dos isolados a fim de investigar a ocorrência de mutações.

RESULTADOS

Campylobacter spp. foram isolado de 100% das amostras coletadas e através da técnica de PCR multiplex, *C. jejuni* foi identificado em 68,75% e *C. coli* em 31,25% das amostras. Nos dois lotes, a espécie mais isolada foi *C. jejuni*, sendo 82,50% no lote A e 55,00% no lote B (Quadro 1).

Na avaliação do perfil de resistência aos antimicrobianos no teste de difusão em disco, 100% e 56,25% das cepas foram resistentes à ciprofloxacina e à enrofloxacin, respectivamente. No teste de diluição em ágar, todas as cepas foram resistentes à ciprofloxacina e apresentaram CIM variando de 16µg/mL a ≥ 64µg/mL. Para a enrofloxacin, apenas 18,75% das cepas foram sensíveis (CIM ≤1µg/mL), enquanto 38,75% apresentaram resistência intermediária (CIM =2µg/mL), e 42,50% foram resistentes (CIM ≥4µg/mL). No lote A, a maioria das cepas apresentou resistência à enrofloxacin pelos métodos de difusão em disco (72,50%) e diluição em ágar (67,50%), enquanto 7,5% apresentaram resistência intermediária. No lote B, 40,00% e 17,50% das cepas foram resistentes pelo teste de difusão em disco e diluição em ágar, respectivamente, enquanto 70% apresentaram resistência intermediária (Quadro 1). A maioria (74,07%) das cepas resistentes à enrofloxacin no teste de diluição em ágar do lote A apresentou CIM =4µg/mL. A maior CIM para enrofloxacin observada em ambos os lotes foi de 32µg/mL, sendo que apenas uma cepa em cada lote apresentou esta concentração inibitória mínima, enquanto para ciprofloxacina foi observada CIM ≥ 64µg/mL.

Quadro 1. Resultados do isolamento e da suscetibilidade das cepas de *Campylobacter jejuni* e *C. coli* à enrofloxacin pelo método de difusão em disco e pela determinação da concentração inibitória mínima (CIM)

		Testes	<i>C. jejuni</i>	<i>C. coli</i>	Total
Lote A	Isolamento		33(82,50%)	7(17,50%)	40(100%)
	Difusão em disco	Resistente	25(62,50%)	4(10,00%)	29(72,50%)
		Sensível	8(20,00%)	3(7,50%)	11(27,50%)
	CIM	Resistente	23(57,50%)	4(10,00%)	27(67,50%)
		Intermediária	2(5,00%)	1(2,50%)	3(7,50%)
		Sensível	8(20,00%)	2(5,00%)	10(25,00%)
Lote B	Isolamento		22(55,00%)	18(45,00%)	40(100%)
	Difusão em disco	Resistente	8(20,00%)	8(20,00%)	16(40,00%)
		Sensível	14(35,00%)	10(25,00%)	24(60,00%)
	CIM	Resistente	4(10,00%)	3(7,50%)	7(17,50%)
		Intermediária	15(37,50%)	13(32,50%)	28(70,00%)
		Sensível	3(7,50%)	2(5,00%)	5(12,50%)
Total	Isolamento		55(68,75%)	25(31,25%)	80(100%)
	Difusão em disco	Resistente	33(41,25%)	12(15,00%)	45(56,25%)
		Sensível	22(27,50%)	13(16,25%)	35(43,75%)
	CIM	Resistente	27(33,75%)	7(8,75%)	34(42,50%)
		Intermediária	17(21,25%)	14(17,50%)	31(38,75%)
		Sensível	11(13,75%)	4(5,00%)	15(18,75%)

Na pesquisa de mutação na Região Determinante de Resistência às Quinolonas (RDRQ) do gene *gyrA*, 100% das cepas apresentaram a mutação Tre-86-Ile. Outras mu-

tações silenciosas (His-81-His, Ser-119-Ser, Ala-120-Ala, Fen-99-Fen, Ala-122-Ala, Gli-74-Gli, Ile-77-Ile, Ala-91-Ala, Leu-92-Leu, Val-93-Val, Ile-106-Ile, Tre-107-Tre, Gli-113-Gli, Ile-115-Ile, Gli-110-Gli) foram observadas em ambos os lotes e mutações não silenciosas (Val-73-Glu, Ser-114-Leu, Val-88-Asp, Ala-75-Asp, Ser-119-Gli, Arg-79-Lis) também foram observadas em cepas isoladas dos frangos do lote B. Além das mutações por substituição citadas acima, no códon 73 foi observada mutação por deleção (GTG→G_G) em duas cepas (Fig.1).

DISCUSSÃO

Nesse estudo, *Campylobacter* spp. foram isolado de 100% das amostras investigadas. Outros autores também encontraram uma alta frequência de *Campylobacter* em frangos de criação orgânica, variando de 66% a 80% (Cui et al. 2005, Luangtongkum et al. 2006, Soonthornchaikul et al. 2006). A elevada ocorrência de *Campylobacter* spp. nos frangos de criação orgânica segundo Adkin et al. (2006) é resultante da idade de abate avançada (em média 70 a

90 dias), com maior exposição das aves ao ambiente nesse tipo de criação.

No presente trabalho, todas as cepas apresentaram alto nível de resistência à ciprofloxacina quando observada a CIM, variando entre 16µg/mL a ≥64µg/mL. Para enrofloxacin, 42,50% das cepas foram resistentes (CIM ≥4-32µg/mL) e 38,75% apresentaram resistência intermediária (CIM =2µg/mL), demonstrando um nível de resistência inferior ao detectado para ciprofloxacina. A maior resistência à ciprofloxacina observada nesse estudo pode ser explicada pelo fato da ciprofloxacina ser considerada um metabólito da enrofloxacin (Idowu et al. 2010). Com o uso frequente da enrofloxacin na avicultura, na metabolização deste antimicrobiano, cepas resistentes à ciprofloxacina podem ter sido selecionadas.

Em criações orgânicas espera-se que não haja a utilização de antimicrobianos na produção, porém 100% das cepas isoladas nesse estudo apresentaram resistência à ciprofloxacina. Este achado pode estar relacionado com a persistência de cepas resistentes no ambiente de criação.

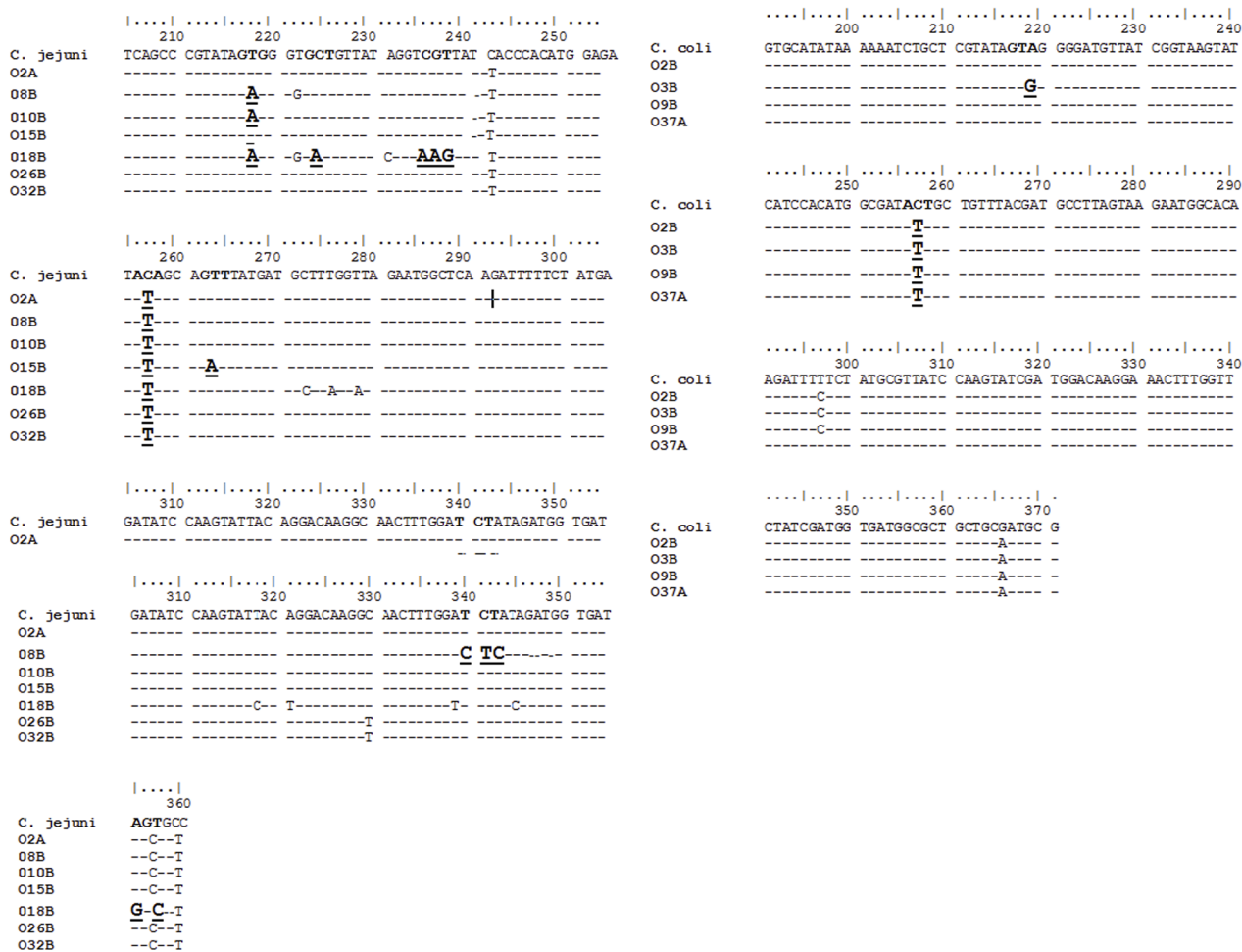


Fig.1. Representação das mutações observadas nas sequências obtidas no sequenciamento da Região Determinante de Resistência à Quinolonas (RDRQ) do gene *gyrA* das cepas de *Campylobacter jejuni* e *C. coli* isoladas dos frangos de criação orgânica. *C. jejuni* e *C. coli* são padrões sensíveis obtidos no GenBank (L04566.1 e U63413.1, respectivamente). 02A, 08B, 010B, 015B, 018B, 026B, 032B são cepas representantes das mutações observadas nas sequências obtidas das cepas de *C. jejuni* isoladas neste experimento. 02B, 03B, 09B e 37A são cepas representantes das mutações observadas nas sequências obtidas das cepas de *C. coli* isoladas neste experimento. As alterações caracterizadas como não silenciosas estão destacadas em negrito, as demais são caracterizadas como silenciosas.

Essa persistência pode estar relacionada à produção de biofilmes nos sistemas de suprimento de água nas instalações de criação de aves como demonstrado por Reeser et al. (2007) e Reuter et al. (2010). A formação de biofilme por *C. jejuni* é aumentada sob condições aeróbicas e os biofilmes são reservatórios de células viáveis destes microrganismos, o que indica que há uma boa adaptação desse patógeno para a sobrevivência no ambiente (Joshua et al. 2006; Reuter et al. 2010). Diversos estudos revelam que a CIM de *Campylobacter* rapidamente aumenta após o uso de fluoroquinolonas em criações avícolas e a resistência das cepas pode se manter por várias semanas após a supressão do tratamento. Essas cepas podem persistir tanto nas aves como no ambiente de criação (Humphrey et al. 2005).

Resistência a antimicrobianos em patógenos se tornou uma preocupação em saúde coletiva e essa preocupação vem aumentando em muitos países. Os resultados obtidos nesse estudo, embora incluam apenas criações orgânicas do Estado do Rio de Janeiro, onde supostamente não se fez uso de antimicrobianos, revelam uma predominância de cepas de *Campylobacter* resistentes às fluoroquinolonas na criação. Em 2005, o Food and Drug Administration (FDA) nos EUA proibiu o uso das fluoroquinolonas na avicultura alegando que cepas de *Campylobacter* resistentes às fluoroquinolonas podiam ser transmitidas pela carne desses animais e causar infecção humana, sendo uma ameaça à saúde coletiva (FDA 2014). Além dos EUA, na Noruega e Austrália, onde também não é permitido o uso de quinolonas na avicultura, estudos realizados relatam a inexistência de cepas de *Campylobacter* spp. resistentes às fluoroquinolonas (Cui et al. 2005, Norström et al. 2007, Obeng et al. 2012). No Brasil, não é proibido o uso de enrofloxacin, medicamento de uso exclusivo em medicina veterinária, quando este tem fins terapêuticos em avicultura.

Nesse estudo a mutação característica no códon 86 que substitui a treonina pela isoleucina (Tre-86-Ile) foi observada em todas as cepas sequenciadas, o que justifica a resistência à ciprofloxacina detectada em todas as cepas investigadas. Qin et al. (2011) também demonstraram relação da presença da mutação Tre-86-Ile com altos níveis de resistência à ciprofloxacina, enquanto Duarte et al. (2014) encontraram a mutação em todas as cepas que apresentaram resistência à ciprofloxacina em testes fenotípicos.

No entanto, nesse estudo foi detectada a presença de mutação Tre-86-Ile em cepas sensíveis à enrofloxacin (CIM $\leq 1 \mu\text{g/mL}$). Em sua revisão, Možina et al. (2011) relatam que alguns autores afirmam que além de mutações pontuais, a resistência a antimicrobianos pode ser conferida por bombas de efluxo, que bombeiam ativamente as moléculas dos fármacos evitando a acumulação intracelular necessária para a letalidade do microrganismo. Em *Campylobacter*, Hungaro et al. (2015) demonstraram a presença dos três genes requeridos para sintetizar o sistema de efluxo CmeABC em 90% das cepas analisadas. O uso de inibidores da bomba de efluxo no referido estudo resultou em uma significativa redução na CIM dos antimicrobianos testados incluindo a ciprofloxacina. Jeon et al. (2011) afirmam que a superexpressão do operon *cmeGH* em *C. jejuni*, relacionado ao gene *cmeG* que codifica um transportador na bomba de efluxo,

aumentou significativamente a sua resistência às fluoroquinolonas. Cagliero et al. (2007) selecionaram um mutante de *C. jejuni* multirresistente através do aumento das concentrações de enrofloxacin *in vitro* e afirmaram que a bomba de efluxo CmeABC tem relação com a resistência neste microrganismo. A resistência à ciprofloxacina conferida por bomba de efluxo também foi caracterizada em cepas de *Actinobacillus pleuropneumoniae* (Wang et al. 2010).

Além da mutação Tre-86-Ile, que confere resistência às fluoroquinolonas, outras mutações não silenciosas por substituição foram detectadas em cepas do lote B porém diferentes de outras mutações já descritas na literatura como relacionadas à resistência de *Campylobacter* spp. às fluoroquinolonas (Wang et al. 1993, Wilson et al. 2000, Bachoual et al. 2001, Hakanen et al. 2002, Qin et al. 2011, Iovine 2013, Wiczorek & Osek 2013, Hungaro et al. 2015). A mutação por deleção no códon 73 (GTG→G_G) observada em duas cepas de *C. jejuni* não foi aparentemente descrita anteriormente em cepas de *Campylobacter* resistentes à fluoroquinolonas. Mutações silenciosas são frequentemente descritas em cepas sensíveis e resistentes às fluoroquinolonas e dentre as mutações silenciosas identificadas no presente trabalho, a mutação Fen-99-Fen foi descrita em cepas de *C. coli* resistentes a quinolonas (Qin et al. 2011), His-81-His e Ser-119-Ser foram descritas em cepas sensíveis às quinolonas (Beckmann et al. 2004) e a mutação Ala-120-Ala foi descrita em cepas sensíveis e resistentes (Wilson et al. 2000, Hakanen et al. 2002).

CONCLUSÕES

O alto nível de resistência evidenciado pela CIM observada e a alta frequência de cepas de *Campylobacter* resistentes às fluoroquinolonas detectadas em frangos de criação orgânica pode ser resultante do uso desses antimicrobianos na avicultura, com persistência de cepas resistentes no sistema de produção de frango de corte.

A observação da presença da mutação Tre-86-Ile no gene *gyrA* em cepas sensíveis à enrofloxacin sugere a participação de outros mecanismos que conferem resistência à esse antimicrobiano em cepas de *Campylobacter* spp.

Agradecimentos. À doutoranda do Programa de Pós-graduação em Higiene Veterinária e Processamento Tecnológico de Produtos de Origem Animal, Marion Pereira da Costa, pelo apoio em coleta. À estagiária do Laboratório de Doenças Infecciosas da UFF, Luiza Curzio de Souza, pelo apoio em bancada. À Pró-Reitoria de Pesquisa, Pós-graduação e Inovação (PROPPI/FOPESQ). B.S. Frasco foi apoiada pela Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (CAPES), e pelo Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq).

REFERÊNCIAS

- Adkin A., Hartnett E., Jordan L., Newell D. & Davison H. 2006. Use of a systematic review to assist the development of *Campylobacter* control strategies in broilers. *J. Appl. Microbiol.* 100:306-315.
- Aquino M.H.C., Filgueiras A.L.L., Ferreira M.C.S., Oliveira S.S., Bastos M.C. & Tibana A. 2002. Antimicrobial resistance and plasmid profiles of *Campylobacter jejuni* and *Campylobacter coli* from human and animal sources. *Lett. Appl. Microbiol.* 34:149-153.
- Barbour E.K., Ahmadi D., Harakeh S. & Kumosani T. 2012. Impact of antimicrobials use in chickens on emergence of drug-resistant *Campylobacter* organisms in humans. *Int. Arab. J. Antimicrob. Agents* 2(4):1.

- Bachoual R., Ouabdesselam S., Mory F., Lascols C., Soussy C.J. & Tankovic J. 2001. Single or double mutational alterations of *gyrA* associated with fluoroquinolone resistance in *Campylobacter jejuni* and *Campylobacter coli*. *Microb. Drug Resist.* 7:257-261.
- Beckmann L., Müller M., Lubert P., Schrader C., Bartelt E. & Klein G. 2004. Analysis of *gyrA* mutations in quinolone-resistant and -susceptible *Campylobacter jejuni* isolates from retail poultry and human clinical isolates by non-radioactive single-strand conformation polymorphism analysis and DNA sequencing. *J. Appl. Microbiol.* 96:1040-1047.
- Brasil 2003. Lei nº 10831, de 23 de dezembro de 2003. Dispõe sobre a agricultura orgânica e dá outras providências. Publicado no Diário Oficial da União de 24/12/2003, Seção 1, p.8.
- Brasil 2007. Decreto nº 6.323, de 27 de dezembro de 2007. Regulamenta a Lei nº 10.831, de 23 de dezembro de 2003, que dispõe sobre a agricultura orgânica, e dá outras providências. Publicado no Diário Oficial da União de 28/12/2007, Seção 1, p. 2.
- Brasil 2008. Instrução Normativa nº 64, de 18 de dezembro de 2008. Aprova o regulamento técnico para os sistemas orgânicos de produção animal e vegetal. Publicado no Diário Oficial da União de 12/2009, p.21.
- Cagliero C., Maurel M., Cloeckert A. & Payot S. 2007. Regulation of the expression of the CmeABC efflux pump in *Campylobacter jejuni*: identification of a point mutation abolishing the binding of the CmeR repressor in an in vitro - selected multidrug-resistant mutant. *FEMS Microbiol Lett.* 267:89-94.
- CLSI 2010. Methods for Antimicrobial Dilution and Disk Susceptibility Testing of Infrequently Isolated or Fastidious Bacteria: Approved guideline. 2nd ed. CLSI document M45-A2. Clinical and Laboratory Standards Institute, Wayne, PA.
- Colles F.M., Jones T.A., McCarthy N.D., Sheppard S.K., Cody A.J., Dingle K.E., Dawkins M.S. & Maiden M.C.J. 2008. *Campylobacter* infection of broiler chickens in a free-range environment. *Environ. Microbiol.* 10:2042-2050.
- Cover K.E., Ruiz S.A. & Chapman A.S. 2014. Reported gastrointestinal infections in the U.S. Air Force, 2000-2012. *MSMR* 21:2-7.
- Crabone G.T., Moori R.G. & Sato G.S. 2005. Fatores relevantes na decisão de compra de frango caipira e seu impacto na cadeia produtiva. *Org. Rurais Agroind.* 7(3):312-323.
- Cui S., Ge B., Zheng J. & Meng J. 2005. Prevalence and antimicrobial resistance of *Campylobacter* spp. and *Salmonella* serovars in organic chickens from Maryland retail stores. *Appl. Environ. Microbiol.* 71:4108-4111.
- Duarte A., Santos A., Manageiro V., Martins A., Fraqueza M.J., Caniça M., Domingues F.C. & Oleastro M. 2014. Human, food and animal *Campylobacter* spp. isolated in Portugal: high genetic diversity and antibiotic resistance rates. *Int. J. Antimicrob. Agents* 44:306-313.
- EFSA (European Food Safety Authority). 2010. Analysis of the baseline survey on the prevalence of *Campylobacter* in broiler batches and of *Campylobacter* and *Salmonella* on broiler carcasses in the EU, 2008, part B: analysis of factors associated with *Campylobacter* colonisation of broiler batches and with *Campylobacter* contamination of broiler carcasses; and investigation of the culture method diagnostic characteristics used to analyse broiler carcass samples. *EFSA J.* 8(8). 1522p.
- EFSA (European Food Safety Authority), ECDC (European Centre for Disease Prevention and Control), EMEA, (European Medicines Agency). 2009. Scientific Committee on Emerging and Newly Identified Health Risks. Joint Opinion on antimicrobial resistance (AMR) focused on zoonotic infections Scientific Opinion of the European Centre for Disease Prevention and Control; Scientific Opinion of the Panel on Biological Hazards; Opinion of the Committee for Medicinal Products for Veterinary Use; Scientific Opinion of the Scientific Committee on Emerging and Newly Identified Health Risks, *EFSA J.* 7(11). 78p.
- EFSA (European Food Safety Authority), ECDC (European Centre for Disease Prevention and Control). 2013. The European Union Summary Report on Trends and Sources of Zoonoses, Zoonotic Agents and Food-borne Outbreaks in 2011. *EFSA J.* 1(4). 250p.
- El-Shibiny A., Connerton P.L. & Connerton I.F. 2005. Enumeration and diversity of *Campylobacters* and bacteriophages isolated during the rearing cycles of free-range and organic chickens. *Appl. Environ. Microbiol.* 71:1259-1266.
- Esteban J.I., Oporto B., Aduriz G., Juste R.A. & Hurtado A. 2008. A survey of food-borne pathogens in free-range poultry farms. *Int. J. Food. Microbiol.* 123:177-182.
- FDA 2014. Enrofloxacin for Poultry. Food and Drug Administration. Disponível em <<http://www.fda.gov/AnimalVeterinary/SafetyHealth/Recalls/Withdrawals/ucm042004.htm>> Acesso em 21 nov. 2014.
- Frasão B.S. & Aquino M.H.C. 2014. *Campylobacter* spp. em aves (*Gallus gallus domesticus*) e suínos (*Sus domesticus*): resistência a antimicrobianos e importância na saúde coletiva. *Encicl. Biosf.* 10(18):744-758.
- Griggs J.P. & Jacob J.P. 2005. Alternatives to antibiotics for organic poultry production. *J. Appl. Poult. Res.* 14(4):750-756.
- Hakanen A., Jalava J., Kotilainen P., Jousimies-Somer H., Siitonen A. & Huovinen P. 2002. *gyrA* polymorphism in *Campylobacter jejuni*: Detection of *gyrA* mutations in 162 *C. jejuni* isolates by Single-Strand Conformation Polymorphism and DNA sequencing. *Antimicrob. Agents Chemother.* 46:2644-2647.
- Hall T.A. 1999. BioEdit: a user-friendly biological sequence alignment editor and analysis program for Windows 95/98/NT. *Nucl. Acids. Symp. Ser.* 41:95-98.
- Harmon K.M., Ransom G.M. & Wesley I.V. 1997. Differentiation of *Campylobacter jejuni* and *Campylobacter coli* by polymerase chain reaction. *Mol. Cell Prob.* 11:195-200.
- Hermans D., Van Deun K., Messens W., Martel A., Van Immerseel F., Haesebrouck F., Rasschaert G., Heyndrickx M. & Pasmans F. 2011. *Campylobacter* control in poultry by current intervention measures ineffective: Urgent need for intensified fundamental research. *Vet. Microbiol.* 152:219-228.
- Hermans D., Frank Pasmans F., Winy Messens W., An Martel A., Filip Van Immerseel F., Geertrui Rasschaert G., Marc Heyndrickx M., Kim Van Deun K. & Freddy Haesebrouck F. 2012. Poultry as a host for the zoonotic pathogen *Campylobacter jejuni*. *Vector Borne Zoonotic Dis.* 12(2):89-98.
- Heuer O.E., Pedersen K., Andersen J.S. & Madsen M. 2001. Prevalence and antimicrobial susceptibility of thermophilic *Campylobacter* in organic and conventional broiler flocks. *Lett. Appl. Microbiol.* 33:269-274.
- Hoogenboom L.A.P., Bokhorst J.G., Northolt M.D., van de Vijver L.P.L., Broek N.J.G., Mevius D.J., Meijis J.A.C. & Van der Roest J. 2008. Contaminants and microorganisms in Dutch organic food products: a comparison with conventional products. *Food Addit. Contam. A* 25:1195-1207.
- Humphrey T.J., Jorgensen F., Frost J.A., Wadda H., Domingue G., Elviss N.C., Griggs D.J. & Piddock L.J.V. 2005. Prevalence and subtypes of ciprofloxacin-resistant *Campylobacter* spp. in commercial poultry flocks before, during and after treatment with fluoroquinolones. *Antimicrob. Agents Chemother.* 49(2):690-698.
- Hungaro H.M., Mendonça R.C.S., Rosa V.O., Badaró A.C.L., Moreira M.A.S. & Chaves J.B.P. 2015. Low contamination of *Campylobacter* spp. on chicken carcasses in Minas Gerais state, Brazil: molecular characterization and antimicrobial resistance. *Food Control* 51:15-22.
- Idowu O.R., Peggins J.O., Cullison R. & Von Bredow J. 2010. Comparative pharmacokinetics of enrofloxacin and ciprofloxacin in lactating dairy cows and beef steers following intravenous administration of enrofloxacin. *Res. Vet. Sci.* 89:230-235.
- Iovine E.N.M. 2013. Resistance mechanisms in *Campylobacter jejuni*. *Virulence* 4(3):230-240.
- Jeon B., Wang Y., Hao H., Barton Y. & Zhang Q. 2011. Contribution of CmeG to antibiotic and oxidative stress resistance in *Campylobacter jejuni*. *J. Antimicrob. Chemother.* 66:79-85.
- Joshua G.W.P., Guthrie-Irons C., Karlyshev A.V. & Wren B.W. 2006. Biofilm formation in *Campylobacter jejuni*. *Microbiology* 152:387-396.
- Luangtongkum T., Morishita T.Y., Ison A.J., Huang S., McDermott P.F. & Zhang Q. 2006. Effect of conventional and organic production practices on the prevalence and antimicrobial resistance of *Campylobacter* spp. in poultry. *Appl. Environ. Microbiol.* 72:3600-3607.
- Machinski Junior M., Benini A., Netto D.P., Nunes M.P., Vedovello Filho D., Benatto A., Scucato E.S., Machado E., Belmonte I.L., Alberton M., Lopes M.O. & Bosquioli S.L. 2005. Medicamentos Veterinários Utilizados na Avicultura de Postura no Estado do Paraná. *Relatório Anual do PAMvet.* 24p.

- Možina S.S., Kurinčić M., Klančnik A. & Mavri A. 2011. *Campylobacter* and its multi-resistance in the food chain. *Trends Food Sci. Technol.* 22:91-98.
- Niederer L., Kuhnert P., Egger R., Büttner S., Hächler H. & Korvzak B.M. 2011. Genotypes and antibiotic resistances of *Campylobacter jejuni* and *Campylobacter coli* isolates from domestic and travel-associated human cases. *Appl. Environ. Microbiol.* 78(1):288-291.
- Norström M., Hofshagen M., Stavnes T., Schau J., Lassen J. & Kruse H. 2007. Antimicrobial resistance in *Campylobacter jejuni* from broilers and broiler house environments in Norway. *J. Food Prot.* 70(3):736-738.
- Obeng A.S., Rickard H., Sexton M., Pang Y., Peng H. & Barton M. 2012. Antimicrobial susceptibilities and resistance genes in *Campylobacter* strains isolated from poultry and pigs in Australia. *J. Appl. Microbiol.* 113:294-307.
- Overbeke I.V., Duchateau L., Zutter L.D., Albers G. & Ducatelle R. 2006. A comparison survey of organic and conventional broiler chickens for infectious agents affecting health and food safety. *Avian Dis.* 50:196-200.
- Oyfo B.A., Thornton S.A., Burr D.H., Pavlovskis O.R. & Guerry P. 1992. Specific detection of *Campylobacter jejuni* and *Campylobacter coli* by using polymerase chain reaction. *J. Clin. Microbiol.* 30:2613-2619.
- Parkhill J., Wren B.W., Mungall K., Ketley J.M., Churcher C., Basham D., Chillingworth T., Davies R.M., Feltwell T. & Holroyd S. 2000. The genome sequence of the food-borne pathogen *Campylobacter jejuni* reveals hypervariable sequences. *Nature* 403:665-668.
- Piddock L.J.V., Ricci V., Pumbwe L., Everett M.J. & Griggs D.J. 2003. Fluoroquinolone resistance in *Campylobacter* species from man and animals: detection of mutations in topoisomerase genes. *J. Antimicrob. Chemother.* 51:19-26.
- Price L.B., Johnson E., Vailes R. & Silbergeld E. 2005. Fluoroquinolone-resistant *Campylobacter* isolates from conventional and antibiotic-free chicken products. *Environ. Health Perspect.* 113:557-560.
- Qin S.S., Wu C.M., Wang Y., Jeon B., Shen Z.Q., Wang Y., Zhang Q. & Shen J.Z. 2011. Antimicrobial resistance in *Campylobacter coli* isolated from pigs in two provinces of China. *Int. J. Food Microbiol.* 146(1):94-98.
- Reeser R.J., Medler R.T., Billington S.J., Jost B.H. & Joens L.A. 2007. Characterization of *Campylobacter jejuni* biofilms under defined growth conditions. *Appl. Environ. Microbiol.* 73(6):1908-1913.
- Reuter M., Mallett A., Pearson B.M. & van Vliet A.H.M. 2010. Biofilm formation by *Campylobacter jejuni* is increased under aerobic conditions. *Appl. Environ. Microbiol.* 76(7):2122-2128.
- Rosenquist H., Boysen L., Krogh A.L., Jensen A.N. & Nauta M. 2013. *Campylobacter* contamination and the relative risk of illness from organic broiler meat in comparison with conventional broiler meat. *Int. J. Food. Microbiol.* 162:226-230.
- Soonthornchaikul N., Garelick H., Jones H., Jacobs J., Ball D. & Choudhury M. 2006. Resistance to three antimicrobial agents of *Campylobacter* isolated from organically- and intensively-reared chickens purchased from retail outlets. *Int. J. Antimicrob. Agents* 27:125-130.
- Tamura K., Stecher G., Peterson D., Filipski A. & Kumar S. 2013. MEGA6: Molecular Evolutionary Genetics Analysis Version 6.0. *Mol. Biol. Evol.* 30:2725-2729.
- Wagenaar J.A., French N.P. & Havelaar A.H. 2013. Preventing *Campylobacter* at the source: why is it so difficult? *Clin. Infect. Dis.* 57(11):1600-1606.
- Wang Y., Huang W.M. & Taylor D.E. 1993. Cloning and nucleotide sequence of the *Campylobacter jejuni gyrA* gene and characterization of quinolone resistance mutations. *Antimicrob. Agents Chemother.* 37:457-463.
- Wang Y., Chan J.P., Yeh K., Chang C., Hsuan S., Hsieh Y., Chang Y., Lai T., Lin W. & Chen T. 2010. Molecular characterization of enrofloxacin resistant *Actinobacillus pleuropneumoniae* isolates. *Vet. Microbiol.* 142:309-312.
- Wieczorek K. & Osek J. 2013. Antimicrobial resistance mechanisms among *Campylobacter*. *BioMed Res. Int. J.* 13:1-12.
- Wilson D.L., Abner S.R., Newman T.C., Mansfield L.S. & Linz J.E. 2000. Identification of ciprofloxacin-resistant *Campylobacter jejuni* by use of a fluorogenic PCR assay. *J. Clin. Microbiol.* 38:3971-3978.
- Winters D.K. & Slavik M.F. 1995. Evaluation of a PCR based assay for specific detection of *Campylobacter jejuni* in chicken washes. *Mol. Cell Prob.* 9:307-310.
- Yang M., Sahin O., Lin J. & Zhang Q. 2006. Role of the CmeABC efflux pump in the emergence of fluoroquinolone-resistant *Campylobacter* under selection pressure. *J. Antimicrob. Chemother.* 58:1154-1159.