

THE RESULTS OF THE EFFECT OF ANTIBIOTICS ON CAMPYLOBACTER FETUS IN NORTH AREA OF SYRIA

M. ELEWE* and Y. AL-YASENO**

*Dept. of Infectious Diseases, Fac.Vet. Med. AL-Baath University.

**Dept. of Infectious Diseases, Fac.Vet. Med. AL-Baath University.

Email: mhmadelewe@hotmail.com

ABSTRACT

Received at: 30/6/2014

Accepted: 10/9/2014

This study has been carried out on 15 sheep flocks in 4 Syrian provinces (Aleppo- Alraqa – Alhasaka – Der alzor). The sensitivity tests have been carried out on the positive isolates of Campylobacter fetus. The isolates were taken from the aborted ewes and it fetuses. The isolates of aborted ewes were taken from (Vaginal swabs, Placenta) and the isolates of fetuses were taken from (liver, spleen, kidney, stomach contents). It has been proved that best antibiotics effect on Campylobacter fetus was Ciprofloxacin.

Key words: Campylobacter, isolates, antibiotics.

نتائج تأثير الصادات الحيوية على المقوسة الجينية في المنطقة الشمالية من سورية

محمد العليوي ، ياسين الياسينو

Email: mhmadelewe@hotmail.com

أجريت هذه الدراسة على ١٥ قطيع في أربع محافظات سورية هي (حلب – الرقة - الحسكة - دير الزور). حيث تم إجراء اختبارات الحساسية على العزولات الايجابية للمقوسة الجينية ، وقد أخذت العزولات من الأغنام المجهضة وأجنتها . تم أخذ عزولات الأغنام المجهضة من (السوائل المهبلية والمشيمة) وعزولات الأجنة المجهضة من (الكبد ، الطحال ، الكلية محتويات معدة الجنين). وقد تبين أن أفضل الصادات الحيوية التي أثرت على جراثيم المقوسة الجينية هو السيبروفلوكساسين.

INTRODUCTION

المقدمة

تعتبر الأغنام من الحيوانات موسمية التناسل و بما أن لديها دورات شبق متعددة فقد سميت (الحيوانات متعددة الشبق الفصلية) (Seasonal poly estrus) (Noakes, 1996). معدل طول دورة الشبق في النعاج هو 17 يوم (Jainudeen *et al.*, 2000). أما عدد دورات الشبق في الموسم التناسلي الواحد فهي بين (2-3) دورات شبق (Mittal and Ghosh, 1980). ويبلغ متوسط عدد المواليد 1-4 حملان أما طول موسم الحليب فهو 100-140 يوم (Bird *et al.*, 1984). ويسبب الإجهاض خسائر اقتصادية فادحة من حيث خسارة المواليد والحليب ، بالإضافة إلى الأضرار الصحية التي تتعرض لها الإناث المجهضة. وبالتالي يعتبر الإجهاض مصدر قلق لمربي الأغنام. لذلك يجب التحري عن مسببات الإجهاض إذا تعدى معدل الإجهاض أكثر من 2% (Vidic *et al.*, 2007). يعرف الإجهاض في النعاج على أنه طرح جنين أو اثنين أو أكثر ، ويكون الجنين ميتاً أو يبقى حياً لمدة لا تزيد عن 24 ساعة (Miller *et al.*, 1980). وهناك مسببات عدة للإجهاض حيث يوجد مسببات ذات طبيعة غير معدية وأخرى ذات طبيعة معدية (Mc Donald , 1967). ففي مسببات الإجهاض غير المعدية يحدث الإجهاض بشكل فردي ويحدث في أي مرحلة من مراحل الحمل. ومن المسببات غير المعدية نذكر المسببات الغذائية والمواد السمية والمواد الكيميائية والمسببات الهرمونية والعوامل الوراثية (Norton and Campell , 1990). وتعتبر المقوسة الجينية تحت نوع الجينية C.f.ssp.f المسبب الرئيسي للإجهاض في نيوزيلندا وفي السنوات الأخيرة اعتبرت المسبب الثالث للإجهاض في بريطانيا (Mearns, 2007). وقد وجد في الدانمارك أن 60% من خسائر أجنة الأغنام مرتبط بالمقوسة الجينية تحت نوع الجينية (Agerholm *et al.*, 2006). ويترأح معدل الإجهاض الناشئ عن المقوسة الجينية تحت نوع الجينية بين 15-20% ويمكن أن يصل في بعض الأحيان إلى 70% (Vandamme, 2000). وتحصل العدوى بهذه الجراثيم عن طريق تناول الأغنام للعلف والماء الملوثين بالعامل المسبب (Dyre, 2008). أما العرض الرئيسي عند خمج الأغنام بهذه الجراثيم هو الإجهاض في الأسابيع الست الأخيرة من الحمل أو ولادة حملان ضعيفة (Mearns, 2007). يمكن أن تشخص المقوسة الجينية تحت نوع الجينية عند الأغنام بعزل الجراثيم وإثبات وجودها على شكل مقوس أو شكل حرف S أو بشكل عصي حلزونية وملاحظة الحركة السهمية المميزة باستخدام المجهر المتباين الطور (Hum *et al.*, 2009). تسبب المقوسة الجينية تحت نوع الجينية الإجهاض في الأغنام والإجهاض المتقطع في الأبقار وتسبب عدوى متقطعة في الإنسان (Vandamme, 2000). وتسبب المقوسة الجينية تحت نوع الجينية C.f.ssp.f الإبتان الدموي عند الإنسان و 17-43% من المرضى الذين حدث عندهم الإبتان الدموي ماتوا نتيجة لذلك (Morrison *et al.*, 1990). الأغنام التي تهض بسبب المقوسة الجينية تحت نوع الجينية تبقى مخصبة (Marsh *et al.*, 1954). يجب عزل الأغنام المجهضة في أماكن خاصة والتخلص من مخلفات الإجهاض والفرشة الملوثة للحد من انتشار المرض ، ويجب إبعاد الأغنام السليمة عن المناطق التي يشتبه وجود المرض فيها وتخفيف كثافة التربية وإعطاء الغذاء والماء النظيفين (Mearns, 2007). تكتسب الأغنام المجهضة مناعة طويلة الأمد تقدر بحوالي ثلاث سنوات ، وهذا يستخدم كطريقة لقاح طبيعية عن طريق خلط الأغنام المجهضة مع الأغنام الغير حوامل ولكن يجب الانتباه من أنه ليس هناك مسببات مرضية أخرى مثل الكلاميديا المجهضة

لان خلط الأغنام الغير حامل بالأغنام المجهضة ربما يؤدي إلى الإصابة بالكلاميديا المجهضة في العام القادم (Mearns, 2007). وتستخدم اللقاحات المتعددة التي تحوي على الأنماط المصلية التي تشترك في إجهاض الأغنام (Timoney et al., 1988). استجابة الأضداد جيدة لهذه الأنماط المصلية المتعددة في لقاح واحد ، حيث أن اللقاح يمكن أن يكون فعالاً في منع الإجهاض في أفراد القطيع الأخرى عند حدوث الجائحة (Gilmour et al., 1975). يعطى لقاح المقوسات الجينية تحت نوع الجينية قبل الولادة ب 30 يوم ويعاد بعد 60-90 يوم (Justin and Luther, 2006). اللقاح الذي يحتوي على المقوسة الجينية تحت نوع الجينية لا يحمي ضد الإجهاض الذي تسببه المقوسة الصانمية (Hum et al., 2009). يمكن إعطاء التتراسكلين كإجراء وقائي أثناء الحمل كما يعطى في حال الإصابة بالمرض إما حقناً أو مع العلف (Hum et al., 2009). وجد أن الارثرومايسين والسيبروفلوكساسين من أفضل الصادات الحيوية لمعالجة المقوسة الجينية تحت نوع الجينية (Collee et al., 1996) وتتطلب مقاومة المقوسة الجينية تحت نوع الجينية المتزايدة للصادات الحيوية إجراءات حذرة في استعمال الصادات الحيوية (Saenz et al., 2000).

يهدف البحث إلى إيجاد أفضل الصادات الحيوية التي تؤثر على المقوسة الجينية.

MATERIALS and METHODS

مواد وطرائق البحث

جمع العينات: تم جمع / 202 عينة من أربع محافظات في سورية وهي: حلب ، الرقة ، دير الزور ، الحسكة /، حيث جمعت العينات من الأغنام المجهضة من (المرارة ، المشيمة ، الإفرازات المهبلية). وأيضاً أخذت عينات من الأجنة المجهضة (الكبد ، الطحال ، الرئة ، الكلى ، محتويات معدة الجنين). ثم نقلت العينات بشروط صحية عقيمة في حافظات تحوي على الجليد، ثم تم حفظها في درجة حرارة -20م (Hum et al., 2009) ، حتى إجراء الاختبارات اللازمة عليها. وقد تم إجراء البحث في مخبر كلية الطب البيطري ومخبر دائرة الصحة الحيوانية في محافظة حلب.

الأجهزة المستخدمة:

- الصاد الموصد *autoclave*
- الحاضنة *incubator*
- ثلاجة *refrigerator*
- مجهر *microscope*

الأدوات المستخدمة:

- جرة لاهوائيات *anaerobic jar*
- ورق ترشيح *filter paper*
- ميزان دقيق *scale*
- سلك زرع *wire*

البيئات الزرعية الجرثومية :

- 1- وسط سكيرو أغار الخاص بالكامبيلوباكتر: Skirrow's Campylobacter selective medium
- 2- مرق الثيوغلكولات: Thioglycollate broth
- 3- أغار الحديد والسكر الثلاثي (Triple Sugar Iron) T.S.I

المحاليل المستخدمة لإجراء الاختبارات الكيمياحيوية :

- 1- كاشف حلمة الهيورات: Hippurate hydrolysis testing reagent
- 2- كاشف الأوكسيداز: Oxidase Discs
- 3- محلول بيروكسيد الهيدروجين 3% : 3% (H2O2) Hydrogen peroxide solution
- 4- صبغة غرام Gram stain

طريقة العمل:

تحضير وزرع العينات: تم زرع العينات بعد أخذها بشكل عقيم على الأوساط الانتقائية وحضنت تحت ظروف دقيقة الهواء (5% أو أكسجين 10% غاز الكربون -85% نيتروجين) في جرة الزرع اللاهوائي باستخدام عبوات الزرع اللاهوائي أو باستخدام الشمعة وحضنت على الدرجة 37م لمدة 5 أيام .

التعرف على المقوسة الجينية:

الصفات المزرعية: تم فحص جميع المستعمرات النامية على المنبت الانتقائي حيث ظهرت المقوسات الجينية تحت نوع الجينية C.f.ssp.f في العزل الأولي على شكل مستعمرات : صغيرة ، نصف شفافة ، مدورة ، ناعمة ، وتنتشر على طول اتجاه التخطيط. وقد زرعت المستعمرات المشكوك بها مرة أخرى على نفس المنبت بغرض التنقية (Bryner et al., 1964).

2-2-4 صبغة غرام Gram stain: تمت الصباغة بصبغة غرام و لم تتقبل هذه الجراثيم الصبغة ،حيث ظهرت بلون وردي وهو لون الصبغة البديلة مما يدل على أنها جراثيم سلبية الغرام وعند فحصها بالمجهر ظهرت على شكل الضمة أو شكل حرف S أو الشكل اللولبي (Smibert, 1974).

2-2-4 3 اختبار الحركة Motility of bacteria: أجري هذا الاختبار على المستعمرات النامية على المنابت الحديثة حيث نقلت نقطة صغيرة من المستعمرة الجرثومية حديثة النمو إلى وسط شريحة وعلقت بنقطتين من المحلول الفيزيولوجي ثم وضع عليها ساترة زجاجية وفحصت بالتكبير

المتوسط مع تقليل الإضاءة وحيث لوحظ أن هذه الجراثيم تتحرك بحركة سهمية سريعة انفاغية (Crock screw) تميز هذه الجراثيم (Kudirkiene et al., 2008).

الاختبارات الكيميائية: Biochemical Tests

تهدف الاختبارات الكيميائية للتمييز بين المقوسة الجينية تحت نوع الجينية والمقوسة الصائمية لأنها أهم المقوسات المسببة للإجهاض عند الأغنام.

• اختبار الكاتلاز *Catalase activity Test*: تم إجراء هذا الاختبار على المستعمرات الحديثة ، حيث وضعت مستعمرة جرثومية على شريحة زجاجية وأضيف إليها الماء الأوكسجيني 3% وقد لوحظ وجود الفقاعات الغازية مباشرة وهذا دليل على إيجابية الاختبار (Kudirkiene et al., 2008).

• اختبار الأوكسيداز *Oxidase Test*: أخذنا قرص من أقراص الكاشف الجاهزة فرشنا المستعمرة الجرثومية بواسطة سلك الزرع على القرص فلاحظنا تغير اللون إلى بنفسجي خلال 10 دقائق (Kudirkiene et al., 2008).

• اختبار إنتاج كبريت الهيدروجين *Hydrogen sulphide production H2S*: زرعت المستعمرات في وسط أغار الحديد والسكر الثلاثي T.S.I ثم حضنت بدرجة حرارة 37 م° لمدة 48 ساعة ضمن شروط دقية الهواء ، ولم نلاحظ ظهور اللون الأسود وهذا دليل على سلبية الاختبار (Park et al., 1984).

• حلمة الهيپورات *Hippurate Hydrolysis Test*: أخذنا أنبوب يحتوي على 0.4 مل من كاشف هيپورات الصوديوم (1%) وزرعنا المستعمرة الجرثومية وحضنت لمدة ساعتين في حمام مائي ثم أضفنا كاشف النهدرين 0.2 مل وحضنت لمدة 15 دقيقة ، ولم نلاحظ ظهور اللون البنفسجي دليل على سلبية الاختبار (Baron et al., 1994).

• النمو على وسط الغليسين *Glycin tolerance Test*: تم تحضير وسط الثيوغليكولات غليسين حيث أخذ 1 غ غليسين و100 مل مرق ثيوغليكولات وتم تحضير المستعمرة الجرثومية بدرجة حرارة 37 لمدة 5 أيام تحت شروط لاهوائية ، ثم فحصت الحركة تحت المجهر ، فلاحظ أن هذه الجراثيم تتحرك بحركتها السهمية المميزة (Park et al., 1984).

• التحسس الجرثومي *Antibiotic sensitivity*: فرشت قطرة من معلق جرثومي على كامل سطح أطباق الكاميلوباكترا اجار ووضع على سطح كل طبق أقراص مشبعة بالصادات الحيوية التالية:

- البنسلين *Penicillin* (10 IU)
- الجنتاميسين *Gentamycin* (10 mcg)
- النيومايسين *Neomycin* (30 mcg)
- ارثرومايسين *Erythromycin* (15 mcg)
- تتراسكلين *Tetracycline* (30 mcg)
- ستربتومايسين *Streptomycin* (10 mcg)
- سيبروفلوكساسين *Ciprofloxacin* (5 mcg)

وبعد التحضين في درجة 37 لمدة 48 ساعة تم قياس قطر منطقة منع النمو حول الأقراص ثم تم مقارنتها مع أقطار منع النمو القياسية العالمية ثم تم تقييم الحساسية والمقاومة لهذه الصادات.

RESULTS

النتائج

كانت نتائج تأثير الصادات الحيوية على جراثيم المقوسة الجينية تحت نوع الجينية *C.f.ssp.f* المعزولة كالتالي: 9% من العزولات كانت حساسة للبنسلين حيث كان عدد العزولات الحساسة للبنسلين عزولتين من أصل 22 عزولة (8 عزولات من محتويات معدة الجنين ، 5 عزولات من كبد الجنين ، 3 عزولات من طحال الجنين ، عزولة واحدة من كلية الجنين ، 4 عزولات من السوائل المهبلية ، عزولة واحدة من المشيمة) ، 36% من العزولات حساسة للجنتاميسين، 77% من العزولات حساسة للنيومايسين، 82% من العزولات حساسة للارثرومايسين، 55% من العزولات حساسة للتتراسكلين، 9% من العزولات حساسة للستربتومايسين، 91% من العزولات حساسة للسيبروفلوكساسين.

الصاد الحيوي	العزولات الحساسة		العزولات المشتبهة		العزولات المقاومة	
	العدد	النسبة المئوية	العدد	النسبة المئوية	العدد	النسبة المئوية
البنسلين	2	9	0	0	20	91
الجنتاميسين	8	36	11	50	3	14
النيومايسين	17	77	4	18	1	4
الارثرومايسين	18	82	3	14	1	4
التتراسكلين	12	55	8	36	2	9
الستربتومايسين	2	9	13	59	7	32
السيبروفلوكساسين	20	91	2	9	0	0

DISCUSSION

المناقشة

بينت الدراسة أن: 9% من العزولات كانت حساسة للبنسلين ، 36% من العزولات حساسة للجنتاميسين ، 77% من العزولات حساسة للنيومايسين ، 82% من العزولات حساسة للارثرومايسين ، 55% من العزولات حساسة للتراسكلين ، 9% من العزولات حساسة للستربتومايسين ، 91% من العزولات حساسة للسيبروفلوكساسين. ولم تتوافق نتائج الدراسة مع الدراسة التي وجدت أن المقوسة الجنينية تحت نوع الجنينية تبدي مقاومة لأكثر من صاد حيوي ، وكانت أعلى مقاومة للستربتومايسين (Adesiyun *et al.*, 1992). وتوافقت نتائج الدراسة مع الدراسة التي وجدت أن الارثرومايسين هو الصاد الحيوي الأفضل لمعالجة المقوسة الجنينية تحت نوع الجنينية أما الذراري المقاومة لها فتعالج بالسيبروفلوكساسين (Collee *et al.*, 1996) ، ولم تتوافق نتائج الدراسة مع الدراسة التي وجدت أن 96% من الذراري كانت حساسة للجنتاميسين وان 58.6% من الذراري كانت حساسة للارثرومايسين (Smith *et al.*, 1999). ولم تتوافق نتائج الدراسة مع الدراسة التي وجدت أن المقوسة الجنينية تحت نوع الجنينية كانت مقاومة للبنسلين والارثرومايسين والجنتاميسين والكلورام فينيكول والترمثوبريم والسلفاميتوكزazol بنسبة 90% ، وللستربتومايسين والتراسكلين والنيومايسين بنسبة 70% (Kener and Erganis, 1990). ولم تتوافق نتائج الدراسة مع الدراسة التي وجدت أن عزولات المقوسة الجنينية تحت نوع الجنينية كانت مقاومة للبنسلين بنسبة 100%، ولها حساسية للستربتومايسين بنسبة 90%، وحساسية للتراسكلين بنسبة 80% ، وحساسية للنيومايسين والجنتاميسين بنسبة 80%، وحساسية للارثرومايسين بنسبة 100% (Yasilmem and Gul, 2007).

CONCLUSIONS

الاستنتاجات

- وجد أن أفضل الصادات الحيوية التي أثرت على جراثيم المقوسة الجنينية تحت نوع الجنينية C.f.ssp.f هو السيبروفلوكساسين.
- وجد أن للبنسلين فعالية ضعيفة في تأثيره على جراثيم المقوسة الجنينية تحت نوع الجنينية C.f.ssp.f.

REFERENCES

المراجع

- Adesiyun, A.A.O.; Webb, M.O. and Paul, C. (1992): Isolation of Campylobacters, Salmonellae and Escherichia coli from broilers in commercial poultry processing plants in Trinidad. (In 3rd world congress food born infections and intoxication-Berlin). 16-19 June 1992. Volume I.
- Agerholm, J.S.; Aalbaek, B.; Fog-Larsen, A.M.; Boye, M.; Holm, E.; Jensen, T.K.; Lindhardt, T.; Larsen, L.E. and Buxton, D. (2006): Veterinary and medical aspects of abortion in Danish sheep. APMIS. 114, 146-152.
- Baron, E.J.; Peterson, L.R. and Finegold, B.M. (1994): Baily and scott's Diagnostic Microbiology. 9th Ed. Mosby, St. Louis Baltimore.
- Bird, M.M.E.; Stephens, D.J.; Wall, E.P. and De lisle, G.W. (1984): Serology of Campylobacter fetus strain from 4 out break of Ovine abortion, N.Z. Vet. J, 32: 14-17.
- Bryner, J.H.; O'Berry, P.A. and Frank, A.H. (1964): Vibrio infection of the digestive organs of cattle .Am. J.Vet. Res. 25: 1048-1050.
- Collee, J.G.; Fraser, A.G.; Marmion, B.P. and Simmons, A. (1996): Mackie and McCartney. Practical medical microbiology. 14th ed. Vol.I. Longman Singapore Publishers (Pte) Ltd. P: 865.
- Dyre, N.W. (2008): Diagnosis of Ovine Abortion – Getting the Most Out of Your Diagnostic Laboratory. Sheep Research Report: 13-14.
- Gilmour, N.J.L.; Thompson, D.A. and Fraser, J. (1975): Vaccination against Vibrio (Campylobacter) fetus infection in sheep in late pregnancy. Veterinary Record, 96, 129-131.
- Hum, S.; Hornitzky, M. and Berg, T. (2009): Ovine Campylobacteriosis. Elizabeth Macarthur Agricultural Institute. Australia: 1-8.
- Jainudeen, M.R.; Wahid, H. and Hfez, E. (2000): Swheep and goats. 7th edn. Reproduction in farm animals. In. Hafez E.S.E. and B. Hafez (eds). lippincott Williams and wilkins, Philadelphia , USA PP: 172-181.
- Justin, S. and Luther, Ph.D. (2006): Abortions in Sheep Causes, Control and Prevention. NDSU Extension Sheep Specialis, AS-1317.
- Kenar, B. and Erganis, O. (1990): Isolation and antibiotic susceptibility of Campylobacter spp. in aborted ovine fetuses in the central Black Sea. Veterinarium. 5, 4-11.
- Kudirkiene, A.; Malakauskas, A.; Serniene, L. and Malakauskas, M. (2008): Isolation and identification of thermophilic Campylobacter ssp. by PCR-RFLP in broiler flocks. Veterinarija IR Zootechnik, A. 42(64): 44-46.
- Marsh, H.; Firehammer, B.D. and Scrivner, L.H. (1954): The negative role of the ewe in the transmission of vibriosis in sheep .american journal of veterinary Reaseach. 15(56)352-355.
- McDonald, J.W. (1967): An outbreak of abortion due to Listeria monocytogenes in an experimental flock of sheep. Aus. Vet. J. 43: (12) 564-567.

- Mearns, R. (2007):* Campylobacteriosis. pages131-132 In: Diseases of sheep ed, I.D. Aitken. Blackwell publishing, Oxford, U.K.
- Miller, J.F.; Williamson, E. and Glue, J. (1980):* Fetal loss after implantation: a prospective study. Lancet, i, 554.
- Mittal, J.P. and Ghosh, P.K. (1980):* A note on annual reproductive rhythm in Marwari sheep of the Rajasthan desert in India. Anim Prod, 30: 153-156.
- Morrison, V.A.; Lloyd, B.K. and Chia, J.K. (1990):* Cardiovascular and bacteremic manifestations of campylobacter fetus infection: case report and review. Reviews of infection diseases 12(3)387-392.
- Noakes, D.E. (1996):* Infertility in the ewe and doe, in: Arthur, G.H., Noakes, D.E., Pearson, H., Parkinson, T.J. (Eds.), Veterinary Reproduction and Obstetrics. Saunders, London, pp. 453.
- Norton, J.H. and Campbell, R.S.F. (1990):* Non-infectious causes of bovine abortion Veterinary Bulletin 60, 1137-1147.
- Park, C.E.; Smibert, R.M.; Blaser, M.J.; Vanderzant, C. and Stern, N. (1984):* Campylobacter in: "Compendium of methods for the Microbiological examination of food "2nd Ed. Speck. M (ed) American public Health Association, Washington, D.C.
- Saenz, W.; Zarazaga, M.; Lantero, M.; Gastanares, M.J.; Baquero, F. and Torres, C. (2000):* Antibiotic resistance in Campylobacter strains isolated from animals, foods, and human in Spain in 1997-1998. Antimicrobial Agents and Chemotherapy. 44(2): 267-271.
- Smibert, R.M. (1974):* Genus II. Campylobacter Sebald and Veron 1963, 907, p. 207-212. In R. E. Buchanan and N. E. Gibbons (ed.), Bergey's manual of determinative bacteriology, 8th ed. The Williams and Wilkins Co., Baltimore.
- Smith, S.I.; Sansa, T.I.; Coker, A.O. (1999):* Antibiotic susceptibility patterns and beta-lactamase production of animal and human isolates of campylobacter in Lagos, Nigeria. Zeitschrift fur Naturforschung. Section C, Biosciences., 54: 583-586.
- Timoney, J.F.; Gillespie, J.H.; Scott, F.W. and Barlough, J.E. (1988):* The systemic mycoses. In; Hagan and Bruner's Microbiology and Infectious Diseases of Domestic Animals, 8th ed., pp. 153, Comstock Publishing Associates, Ithaca, NY.
- Vandamme, P. (2000):* Taxonomy of the family Campylobacteriaceae. In Campylobacter pp.3-26. Edited by Nachamkin, I. and Blaser, M.J. Washington, DC, USA.
- Vidić, B.; Šeguljev, Z.; Bobos, S. and Jovicin, M. (2007):* Q-groznica u ovaca. Zbornik kratkih sadržaja VII Savetovanje veterinara Srbije 1/20,(20), Zlatibor 2007.
- Yesilmen, S. and Gul, K. (2007):* Isolation, identification and antibiotic susceptibility of campylobacter ssp. in aborted sheep fetuses medycyna wet. 63(10).