



Siembra

ISSN: 1390-8928

ISSN: 2477-8850

xblastra@uce.edu.ec

Universidad Central del Ecuador

Ecuador

Cerón López, Jackeline; Aguilar García, Lizette Naydelin;
Tamayo Legorreta, Elsa María; Alpuche Aranda, Celia
Caracterización molecular de Escherichia coli productora de #-lactamasas de
espectro extendido: Un estudio comparativo entre poblaciones porcinas y humanas
Siembra, vol. 12, núm. 3, Esp., e7726, 2025
Universidad Central del Ecuador
Quito, Ecuador

Disponible en: <https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=653880471006>

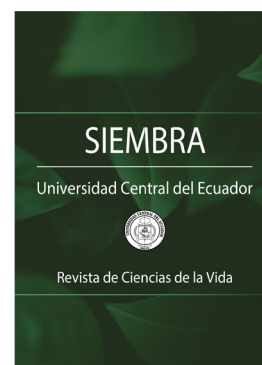
- Cómo citar el artículo
- Número completo
- Más información del artículo
- Página de la revista en redalyc.org

redalyc.org

Sistema de Información Científica Redalyc
Red de revistas científicas de Acceso Abierto diamante
Infraestructura abierta no comercial propiedad de la academia

Caracterización molecular de *Escherichia coli* productora de β -lactamasas de espectro extendido: Un estudio comparativo entre poblaciones porcinas y humanas

Jackeline Cerón López¹, Lizette Naydelin Aguilar García²,
Elsa Maria Tamayo Legorreta³, Celia Alpuche Aranda⁴



Siembra 12 (3) (2025): Edición especial: Memorias del II Congreso Internacional: Resistencia a los Antimicrobianos con Enfoque One Health

¹ Instituto Nacional de Salud Pública, México. Universidad Autónoma del Estado de Morelos, México.

✉ jackeline-2013@hotmail.com

² Instituto Nacional de Salud Pública, México. Universidad Autónoma del Estado de Morelos, México.

✉ naydelinaguilar37@gmail.com

³ Instituto Nacional de Salud Pública, México.

✉ emtamayo@insp.mx

🌐 <https://orcid.org/orcid/0000-0003-3344-0718>

⁴ Instituto Nacional de Salud Pública, México.

✉ celia.alpuche@insp.mx

🌐 <https://orcid.org/orcid/0000-0002-5405-5256>

Introducción

La resistencia a los antimicrobianos [RAM] representa una amenaza creciente para la salud global, donde la resistencia a cefalosporinas de tercera generación [C3G] emergen como un desafío crítico en la interfaz salud humana-animal. La inocuidad de los animales de consumo junto con la RAM se han convertido en una preocupación en el enfoque de Una Salud. El objetivo de la investigación fue caracterizar aislamientos de *Escherichia coli* resistentes a C3G de origen porcino y humano para ver la asociación entre estas poblaciones.

Materiales y métodos

De una base de datos que comprende 1408 aislamientos de *E. coli* provenientes de materia fecal de humano (425) y porcino (983), se seleccionaron 88 cepas resistentes a ceftazidima [CAZ] y cefotaxima [CTX]. Los aislamientos de *E. coli* de porcinos (25/88) se obtuvieron de un muestreo realizado en una granja semitecnificada ubicada en Jiutepec, Morelos, México y los aislamientos de origen humano (63/88) provienen de tres centros de salud (CS) colindantes a la granja (CS Jiutepec, CS Huizachera, CS Calera Chica) y del Hospital General de Cuernavaca “José G. Parres” en Cuernavaca, Morelos, México. La resistencia a C3G se confirmó mediante concentración mínima inhibitoria (MIC) usando la técnica de microdilución en caldo (CLSI, 2023). La identificación de genes de resistencia a C3G (blaCTX-M, blaSHV, blaTEM) (Saleem et al., 2022) de factores de virulencia (eae, stx1, stx2, elt, est, ipaH, aat, daa) (Tamayo-Legorreta, 2020) y de filogrupos (A, B1, B2, C, D) (Clermont et al., 2000) se realizó por PCR punto final. Por electroforesis en campos pulsados (PFGE) se determinó la clonalidad de las cepas.

SIEMBRA

<https://revistadigital.uce.edu.ec/index.php/SIEMBRA>

ISSN-e: 2477-8850

Periodicidad: semestral

vol. 12, núm 3, 2025

siembra.fag@uce.edu.ec

DOI: [https://doi.org/10.29166/siembra.v12i3\(Especial\)](https://doi.org/10.29166/siembra.v12i3(Especial))



Esta obra está bajo licencia
internacional Creative Commons
Atribución-No Comercial

Resultados

Se analizaron 88 cepas de *E. coli* multidrogo resistentes [MDR]. De estas, 63 cepas de origen humano (71,6%) mostraron al menos un marcador de patogenicidad, siendo los tipos más comunes DAEC (9,1%) y EIEC (4,55%). En cerdos, no se aisló ningún patotipo de *E. coli*. Los genes de virulencia más comunes en humanos fueron *ipaH* (4,55%) y *daa* (9,1%). En cerdos, todas las cepas fueron comensales, es decir, no tenían genes de virulencia. La resistencia a los antibióticos CAZ y CTX fue alta en ambos grupos: >70% en humanos y >25% en cerdos. El 78,4% (69/88) fueron identificadas como productoras de BLEE predominando el gen de resistencia *bla*CTX-M. Las cepas de *E. coli* se agruparon en 18 perfiles de resistencia antimicrobiana, 86 cepas (97,73%) fueron MDR, de las cuales 68 (77,27%) fueron resistentes a seis, siete y ocho familias de antibióticos. Por otra parte, las cepas de *E. coli* son genéticamente diferentes, lo que significa que hay una mayor diversidad de tipos de *E. coli* en los humanos comparado con los cerdos. En los aislamientos de humanos se observaron los filogrupos A (23,86%), B1 (7,95%), B2 (5,68%) y D (34,1%); y en los porcinos encontramos los grupos A (22,73%), B1 (1,14%) y D (4,55%). Los filogrupos A y B1 corresponden a cepas de *E. coli* comensales mientras que B2 y D son un indicador de contaminación fecal humana y se asocian a *E. coli* patógena. El análisis de PFGE comprobó que existe una diversidad genética entre las cepas de cerdos y humanos mostrando que no están clonalmente relacionadas.

Todos los resultados se resumen en la Figura 1. Los Dendogramas de la Electroforesis en Campos Pulsados (PFGE) de cepas de *E. coli* aisladas de materia fecal de cerdos (A) y humanos (B) muestran la diversidad y los patrones de resistencia (Figura 1). Las características fenotípicas y genotípicas detallan la producción de BLEE (CTX-M) y su asociación con la multiresistencia antimicrobiana en clones de *E. coli* en ambas especies, información crucial para decisiones clínicas y vigilancia epidemiológica.

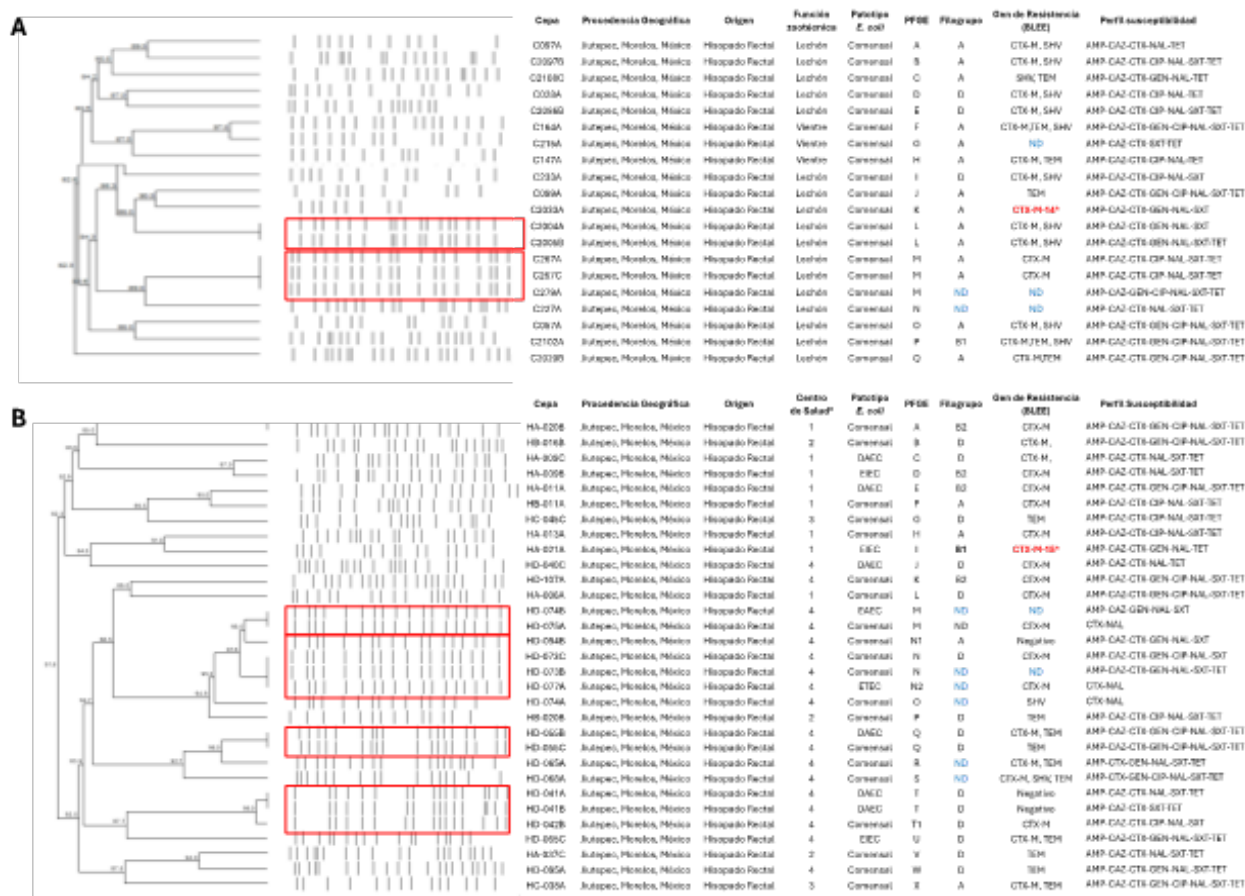


Figura 1. Relación clonal por PFGE de 31 aislamientos representativos de *E. coli* aislada de heces de humano y 20 aislamientos representativos aislados de heces de cerdo. Los antibióticos analizados son: AMP= Ampicilina, CAZ= Cefazidima, CTX= Cefotaxima, GEN= Gentamicina, CIP= Ciprofloxacino, NAL= Ácido nalidixico, SXT= Sulfametoxazol/trimetoprim, TET= Tetraciclina. ND= No determinado. a 1-CS Jiutepec, 2-CS Huizachera, 3- CS Calera Chica, 4-Hospital General de Cuernavaca “Dr José G. Parres, Cuernavaca, Morelos, México.*

* Los paneles en rojo muestran la agrupación de 11 cepas representativas de humanos en 4 clústeres y 5 cepas representativas de cerdos en dos clústeres. El porcentaje de similitud entre las cepas se representó en un dendrograma de homología utilizando el algoritmo UPGMA.

Conclusión

Los resultados obtenidos subrayan la importancia de monitorear y controlar la RAM y la patogenicidad de *E. coli* para prevenir y tratar infecciones adecuadamente. La presencia de BLEE en animales de consumo humano, como el cerdo, potencialmente puede seleccionar bacterias resistentes que posteriormente logren transferirse de forma horizontal al consumidor (humano) a través del contacto directo y por la cadena alimenticia. Es fundamental abordar este problema de manera integral mediante prácticas de saneamiento, uso responsable de antibióticos en la medicina humana y veterinaria, y campañas de salud pública sobre los riesgos de la RAM, para minimizar la resistencia en la interfaz de Una Salud.

Referencias

- Clermont, O., Bonacorsi, S., y Bingen, E. (2000). Rapid and simple determination of the *Escherichia coli* phylogenetic group. *Applied and Environmental Microbiology*, 66(10), 4555-4558. <https://doi.org/10.1128/AEM.66.10.4555-4558.2000>
- Clinical and Laboratory Standards Institute [CLSI]. (2023). *Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing* (33rd ed.). CLSI supplement M100. CLSI.
- Saleem, M., Rashid, F., Liaqat, I., Liaqat, I., Ulfat, M., Sultan, A., Faiz, M., Ejaz, S., y Bibi, A. (2022). Phenotypic and Molecular Characterization of CTX-M Type B-Lactamases in gram negative bacterial strains isolated from hospitals, Lahore, Pakistan. *Journal of Oleo Science*, 71(6), ess22041. <https://doi.org/10.5650/jos.ess22041>
- Tamayo-Legorreta, E. M., García-Radilla, A., Moreno-Vázquez, E., Téllez-Figueroa, F., y Alpuche-Aranda, C. M. (2020). Diarrheagenic *Escherichia coli* pathotypes isolated from a swine farm in a region of Morelos state, Mexico. *Salud Pública de México*, 63(1), 34-41. <https://doi.org/10.21149/11268>

Palabras clave: *Escherichia coli*, resistencia antimicrobiana, cerdos, humanos