

جداسازی و شناسایی آرکوباکتر بوتزتری از گوشت ماکیان عرضه شده در کشتارگاه‌ها و خرده

فروشی‌ها در شهرستان تنکابن

زهرا پورعباسقلی^۱، مسعود قانع*^۲، مهدی قیامی راد^۳

۱. دانش آموخته کارشناسی ارشد گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد اهر، اهر، ایران.

۲. گروه میکروبیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تنکابن، تنکابن، ایران.

۳. گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد اهر، اهر، ایران.

*نویسنده مسئول: Masoodghane@gmail.com

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۶/۰۸/۰۸

تاریخ دریافت: ۱۳۹۶/۰۱/۲۰

چکیده

آرکوباکترها، باکتری‌های گرم منفی، بدون اسپور خمیده شکل هستند که به وسیله رشد در حضور اکسیژن و دماهای پایین از جنس کمپیلوباکتر متمایز می‌شود. آرکوباکتر بوتزتری رایج ترین گونه‌ی این جنس است که به عنوان پاتوژن زئونوز و نوظهور شناخته شده است. این مطالعه با هدف جداسازی و شناسایی آرکوباکتر بوتزتری از گوشت ماکیان عرضه شده در کشتارگاه‌ها و خرده فروشی‌ها در شهرستان تنکابن انجام گرفت. ۱۴۰ نمونه گوشت ماکیان شامل مرغ (۹۷ نمونه)، اردک (۲۵ نمونه)، بوقلمون (۱۸ نمونه) در دو سطح کشتارگاه (۴۵ نمونه) و خرده فروشی‌ها (۹۵ نمونه) بصورت کاملا تصادفی جمع آوری، بررسی و مورد آزمایش قرار گرفتند. جهت جداسازی از تکنیک preT-KB و به منظور تعیین هویت و شناسایی از تست‌های فنوتایپینگ استفاده گردید. ۲۰ نمونه از ۱۴۰ نمونه آزمایش شده ۱۴/۲۸ درصد به آرکوباکتر بوتزتری آلوده بودند که تماماً متعلق به نمونه‌های گوشت مرغ بود. بالاترین میزان آلودگی در پوست، پس از آن در محتویات شکمی و در نهایت گوشت مشاهده شد. میزان فراوانی در نمونه‌های کشتارگاهی ۱۷/۷۷ درصد و خرده فروشی‌ها ۱۲/۶۳ درصد بود. ماکیان بعنوان مخزن اصلی آرکوباکتر مطرح می‌باشند. حضور این باکتری در گوشت ماکیان منطقه مورد تحقیق می‌تواند احتمال انتقال این عامل بیماری‌زا را به انسان از طریق مصرف محصولات غذایی افزایش دهد. لذا به نظر می‌رسد برای کنترل آلودگی به این باکتری در چرخه تولید و مصرف گوشت ماکیان باید دقت کافی به عمل آید.

واژگان کلیدی: آرکوباکتر بوتزتری، گوشت ماکیان، فنوتایپینگ، تنکابن.

مقدمه

توسط الیس Ellis از جنین سقط شده گاو با استفاده از محیط کشت لپتوسپیرا (EMJH^۱) جدا گردیدند (Ellis, 1977). ۴ گونه مهم جنس آرکوباکتر شامل: آرکوباکتر بوتزتری، آرکوباکتر کری آئروفیلوس، آرکوباکتر اسکیرووی و آرکو باکتر نیتروفیتزلیس می‌باشند (Son et al., 2007)؛ (Collado et al., 2011). گونه معروف و بیماری‌زای آن در انسان آرکوباکتر بوتزتری می‌باشد که به عنوان خطرناکترین گونه برای سلامت انسان از سوی کمیسیون شاخص‌های میکروبیولوژی مواد غذایی و اخیرا به عنوان پاتوژن مهم

آرکوباکترها *Arcobacter* باکتری‌هایی گرم منفی، شبیه بال پرده و فاقد اسپور هستند که بوسیله رشد در حضور اکسیژن در دماهای پایین (۱۵ تا ۳۰ درجه سلسیوس) از کمپیلوباکترها متمایز می‌شوند. سلول‌های آرکوباکتر به شکل خمیده و با عرض ۰/۲ تا ۰/۹ میکرومتر و طول ۰/۵ تا ۳ میکرومتر می‌باشد. این گروه از میکروارگانیسم‌ها اکسیداز و کاتالاز مثبت و هوازی هستند، سلول‌ها در محیط کشت قدیمی به شکل کوکوئید و فیلامنت‌های حلقوی بیش از ۲ میکرومتر طول را تشکیل می‌دهند (lipman et al., 2008)؛ (Ho et al., 2008). آرکوباکترها اولین بار در سال ۱۹۷۷

1. Ellinghausen-McCullough-Johnson-Harris

گردن) و محتویات شکمی (دل، جگر، روده، سنگدان) ماکیان برداشته شد و سپس در ظروف استریل در کنار یخ به آزمایشگاه منتقل و به منظور جستجوی آرکوباکتر بوتزتری مورد بررسی قرار گرفتند.

روش جداسازی باکتری از نمونه‌های جمع آوری شده پس از انتقال نمونه‌ها (۱۴۰ نمونه) به لوله‌های (۱۴۰ لوله) حاوی محیط کشت پریتون، به مدت ۲۴-۴۸ ساعت در انکوباتور با دمای ۲۵ درجه سلسیوس گرم خانه‌گذاری گردید. پس از گذشت زمان مورد نظر از کلنی‌های رشد یافته با کمک لوپ استریل بر روی محیط *Campylobacter supplement III (Skirrow)* (CAMP، (مرک- آلمان) غنی شده با خون گوسفند دفیبرینه (۲۵ میلی لیتر) شده که حاوی آنتی بیوتیک‌هایی مانند ونکومایسین ۲ میلی گرم، پلی میکسین ۰/۰۵ میلی گرم، تری متوپریم ۱ میلی گرم بود، کشت خطی صورت پذیرفت. سپس محیط‌های کشت در داخل انکوباتور ۲۵ درجه به مدت ۲۴-۷۲ ساعت قرارداد شده. پس از دوره زمانی گرمخانه‌گذاری پلیت‌ها جهت شناسایی آرکوباکترها مورد ارزیابی قرار گرفتند. بر روی محیط کشت پایه، کلنی باکتری به شکل محدب، صاف، شفاف، بدون رنگ تا کرم به اندازه ۲-۴ میلی متر بعنوان کلنی مشکوک به آرکوباکتر در نظر گرفته شد. این کلنی‌ها جهت شناسایی اولیه آرکوباکترها مورد آزمایشات میکروبی مانند رنگ آمیزی گرم، تست های کاتالاز، اکسیداز و تخمیر قند گلوکز و حرکت قرار گرفتند. با مشاهده باسیل‌های خمیده گرم منفی، متحرک، اکسیداز مثبت و منفی شدن تست تخمیر قند گلوکز، می‌توان تا حدود بسیار زیادی به جداسازی و شناسایی جنس آرکوباکتر مطمئن شد (et al., 2004). در مرحله بعد با استفاده از تست‌های فنوتیپی معرفی شده به وسیله آتابای و کوری که شامل تست‌های تولید اوره آز، رشد در دمای ۳۷ درجه سلسیوس و

ژئونوتیک شناسایی و معرفی شده است (ICMSF 2002). تاکنون اطلاعات اندکی در خصوص مکانیسم‌های بیماریزایی یا فاکتورهای ویروالانس آرکوباکترها منتشر شده است. آنها بطور طبیعی در روده انسان حضور ندارند. آرکوباکترها از بیماران مبتلا به اسهال، باکتری، اندوکاردیت، پیریتونیت جدا شده اند (Vanderberg et al., 2004). بیماران با آلودگی آرکوباکتر بوتزتری اسهال همراه با دردهای شکمی را بروز می‌دهند. همچنین حالت تهوع، استفراغ با تب نیز مشاهده می‌شود (Houf et al., 2007; conzales et al., 2011). این باکتری‌ها همچنین بصورت فرصت طلب در افراد با ضعف ایمنی می‌توانند بیماری‌های شدید به وجود آورند (Ho et al., 2008). در کشورهای در حال توسعه مهم‌ترین مخزن برای آلودگی انسان مواد غذایی، گوشت خصوصا گوشت ماکیان می‌باشد (Taylor et al., 1991; Gonzales and Ferrus, 2011). این میکروارگانیسم از غذاهایی با منشا حیوانی به خصوص طیور، لاشه‌ی حیوانات ذبح شده، شیر، انواع صدف‌های ۲ کفه ای (mussels) و همچنین از آب فاضلاب، نمونه‌های مدفوع گونه‌های مختلف جدا شده است (McElwain, 2002). این مطالعه با هدف جداسازی و شناسایی آرکوباکتر بوتزتری از گوشت ماکیان عرضه شده در کشتارگاه‌ها و خرده‌فروشی‌های مرغ در شهرستان تنکابن انجام گرفت.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه ۱۴۰ نمونه گوشت ماکیان شامل گوشت مرغ (۹۷ نمونه)، گوشت بوقلمون (۱۸ نمونه) و گوشت اردک (۲۵ نمونه) برای جداسازی آرکوباکتر بوتزتری از دو کشتارگاه (۴۵ نمونه) و ده مرکز فروش (۹۵ نمونه) در شهرستان تنکابن بصورت کاملا تصادفی جمع‌آوری شد. جهت جداسازی از تکنیک preT-KB و به منظور تعیین هویت و شناسایی از تست‌های فنوتایپینگ استفاده گردید. نمونه‌ها به تعداد مساوی از گوشت (سینه، ران)، پوست (سینه، بال‌ها،

نمونه‌های جمع آوری شده از سطح خرده فروشی ها ۱۲/۶۳ درصد بود (جدول ۱) بالاترین میزان فراوانی آرکوباکتریوتزتری در پوست ۱۹/۵۱ درصد و پس از آن در محتویات شکمی ۱۴/۲۸ درصد و در نهایت گوشت ۹/۳۰ درصد، در بین نمونه‌های اخذ شده از مرغ ۱۴/۲۸ درصد مشاهده شد. از نمونه‌های اخذ شده از اردک و بوقلمون آرکوباکتر جداسازی نشد.

شرایط میکروآنروبیلیک و رشد در مک کانگی آگار بود (Atabay et al., 1998).

نتایج

بر پایه آزمون‌های کشت با مشاهده باسیل‌های خمیده گرم منفی، متحرک، اکسیداز مثبت و منفی شدن تست تخمیر قند گلوکز، ۲۰ نمونه از ۱۴۰ نمونه مورد مطالعه ۱۴/۲۸ درصد به آرکوباکتر بوتزتری آلوده بودند، که آلودگی در نمونه‌های بدست آمده از کشتارگاه‌ها ۱۷/۷۷ درصد و



شکل ۱- سلول‌های خمیده آرکوباکتر بوتزتری پس از رنگ آمیزی گرم $\times 100$

جدول ۱- فراوانی آرکوباکتر بوتزتری در خرده فروشی و کشتارگاه های شهرستان تنکابن

محل انتخاب نمونه	فراوانی	درصد فراوانی مثبت	فراوانی	درصد فراوانی منفی
خرده فروشی ها	۱۲	۱۳/۶۳	۸۳	۸۷/۳۴
کشتارگاه	۸	۱۷/۷۷	۳۷	۸۲/۲۳
جمع کل	۲۰	۱۴/۲۸	۱۲۰	۸۵/۷۱

مختلف جدا شده است (قانع و همکاران ۱۳۸۹ و Houf and Stephan, 2007). با وجود اینکه مطالعات فراوان از آلودگی گوشت ماکیان به گونه‌های آرکوباکتر در سراسر جهان خبر می‌دهد (Atabay et al., 2003 ؛ Son et al., 2007). در ایران در زمینه وضعیت آلودگی طیور به این باکتری اطلاعات جامعی موجود نیست و جداسازی آرکوباکتر از گوشت ماکیان برای در این تحقیق برای اولین بار در

بحث

آرکوباکتریوتزتری عامل بیماریزای مشترک بین انسان و حیوانات است و از طریق آب و مواد غذایی انتقال می‌یابد (Kabaya et al., 2003 ؛ Mcmohan et al., 1993). این میکروارگانیزم از غذاهایی با منشا حیوانی به خصوص طیور، لاشه‌ی حیوانات ذبح شده، شیر، انواع صدف‌های ۲ کفه ای و همچنین از آب فاضلاب، نمونه‌های مدفوع گونه‌های

جداسازی کنند (Atabay et al., 2003). دیگری توسط ایفرت و همکاران در سال ۲۰۰۳ با هدف مقایسه تکنیک-های نمونه برداری برای شناسایی آرکوباکتر بوتزتری از جوجه‌ها صورت پذیرفت که در نتیجه آن ۳ نوع مختلف نمونه شامل نمونه‌های مدفوعی، نمونه‌های کلوآک و نمونه-های سطحی محیطی اخذ شد. تجزیه تحلیل داده‌ها نشان داد که درصد شناسایی در سواب‌های سطحی محیطی به طور معناداری بالاتر از سواب مدفوع است (Eifert et al., 2003). در تحقیقی که در سال ۲۰۰۷ توسط سان و همکاران به منظور بررسی شیوع آرکوباکتر و کمپیلوباکتر در لاشه‌های جوجه‌های گوشتی طی فراوری آن صورت پذیرفت، اشاره کرد. این محققان دریافتند که شیوع کلی گونه‌های آرکوباکتر در لاشه‌های جوجه‌های گوشتی (۱۷۹ تا از ۳۲۵) ۵۵/۱ درصد می‌باشد که در این میان *A. butzelri* گونه غالب ۷۹/۱ درصد بود، در حالیکه *A. cryaerophilus* ۱۸/۶ درصد از کل نمونه‌های گرفته شده را شامل می‌شد (Son et al., 2007). تحقیقی توسط آریاس و همکاران در سال ۲۰۱۱ با هدف جداسازی آرکوباکتر بوتزتری از لاشه‌های مرغ در کاستاریکا اجرا شد و در نتیجه آن سویه-های آرکوباکتر بوتزتری، آرکوباکتر کری آئروفیلیوس و آرکوباکتر اسکیرووی برای اولین بار از لاشه مرغ در این کشور جداسازی و شناسایی شد (Arias et al., 2011). در مطالعه حاضر تمام موارد مثبت از نظر حضور آرکو باکتر نمونه‌های بدست آمده از مرغ بود و از نمونه‌های بدست آمده از اردک و بوقلمون آرکوباکتر جداسازی نشد. در حالیکه در مطالعات آتابای در سال ۲۰۰۸ در ترکیه و کابیا در ژاپن آلودگی در غاز، اردک و بوقلمون بیش از مرغ گزارش شده که بیشترین مقدار در مطالعه آتابای مربوط به اردک‌ها با ۷۵ درصد آلودگی بوده است. (Atabay et al., 2007) Kabeya et al., 2003). تفاوت دیده شده در این میزان آلودگی را می‌توان به محل اخذ نمونه که در مطالعه حاضر از

شمال ایران صورت پذیرفت. بر اساس اطلاعات بدست آمده در این تحقیق، از ۲۰ نمونه از ۱۴۰ نمونه جمع آوری شده، آرکوباکتر بوتزتری جداسازی گردید. در مطالعات مختلف میزان آلودگی گوشت ماکیان به آرکوباکتر از ۵ تا ۹۷ درصد گزارش شده است. اسکولیون Scullion این میزان را در ایرلند ۴۲ درصد، هوف Houf در بلژیک ۷۱ درصد، گونزالز Gonzales در اسپانیا ۵۳ درصد، آتابای Atabay در آمریکا ۹۷ درصد گزارش کرده اند (Atabay et al., 2007; Gonzales et al., 2000; Houf et al., 2007; Scullion et al., 2006). در تحقیق حاضر نیز آرکوباکتر بوتزتری با میزان فراوانی ۱۴/۲۸ درصد از گوشت ماکیان شناسایی گردید. دلیل تفاوت در میزان جداسازی میکروب و فراوانی این باکتری در تحقیقات مختلف را می‌توان به استفاده از تکنیک‌های مختلف جداسازی و حساسیت و ویژگی مختلف این تکنیک‌ها و محیط‌های کشت جهت شناسایی این باکتری و شرایط جوی منطقه، شرایط بهداشتی حاکم بر جوامع و چرخه تولید تا مصرف گوشت ارتباط داد. بطور مثال با توجه به سخت رشد بودن آرکوباکترها احتمال شناسایی میکروب با روش‌های مولکولی بیشتر می‌باشد. در تحقیق گونزالز و همکاران در اسپانیا فراوانی آرکو باکتر در کاهو به روش مولکولی ۲۰ درصد بود در حالیکه به روش کشت تنها موفق به شناسایی آرکوباکتر در ۱۴ درصد نمونه‌ها شده بودند (Gonzalez et al., 2011). در مطالعات انجام گرفته در سایر نقاط سویه‌های دیگر آرکوباکتر نیز جداسازی شده اند که به برخی از آن‌ها اشاره می‌شود، ولی در مطالعه حاضر تنها سویه بوتزتری جداسازی و شناسایی شد که لزوم استفاده از تکنیک‌های مولکولی را برای شناسایی بهتر یادآور می‌شود. در مطالعه‌ای در ایالات متحده توسط آتابای و همکاران، توانستند گونه‌های مختلف آرکوباکتر شامل، آرکوباکتر بوتزتری و آرکوباکتر کری آئروفیلیوس *A. skirrowii* و آرکوباکتر اسکیرووی را از لاشه‌های مرغ کشتارگاه‌ها و خرده فروشی‌ها مرغ

- Food Isolates using SDS-PAGE. Int Microbiol. 81: 21-28.
- Atabay, H.I., Unver A., Sahin, M., Otlu, S., Elmali, M., Yaman, H. 2007. Isolation of species from domestic geese various *Arcobacter* (*Anser anser*). Vet. Microbil. 128: 400-405.
- Baserisalehi, M., Bahador, N. and Kapadnis, B.P. 2004. A novel method for isolation of *Campylobacter* spp. from environmental samples, involving sample processing, and blood- and antibiotic-free medium. JAM. 97:853-860.
- Collado, L., Figueras, M.J. 2011. Taxonomy, epidemiology and clinical relevance of genus *Arcobacter*. C Microbiology Reviews. 24: 169-192.
- Eifert, J.D., Castel, F.W., Pierson, C.T., Larsen and Hakneg. 2003. Comparison of sampling Techniques for Detection of *Arcobacter butzleri* from chicken. poult. Sci. 82:1898-1902.
- Ellis, W.A., Neill, S.D., O'Brien, J. J., Ferguson, H.W., and Hanna, J. 1977. Isolation of *Spirillum* /vibrio- Like organisms from bovine Fetuses. Vet Rec. 100: 451-460.
- Gonzalez, I., Garcia, T., Antolin, a., Hernandez, P.E., Martin, R. 2000. Development of a combined PCR- culture technique for the rapid detection of *Arcobacter* spp. in chicken. Let.appl.microbiol. 30: 207-212
- Gonzalez, A. and Ferrus, M. 2011. A Study of *Arcobacter* spp. contamination in fresh lettuces detected by different cultural and molecular methods. Int. J. Food Microbiol. 145:311-314.
- Ho, H.T., K. HO., Lipman L., Caastra, W. 2008. The introduction of *Arcobacter* spp in poultry slaughterhouse. Int J. Food Microbiol. 125:223-229.
- Houf, k. and Stephan, R. 2007. Isolation and characterization of the emerging food born pathogen *Arcobater* from human stool. J of Microbiological Methods. 68:408-413.
- گوشت و در مطالعه های ذکر شده از کلواک بوده، همچنین حجم نمونه، تکنیک های جداسازی مرتبط دانست. در این تحقیق میزان آلودگی در نمونه های اخذ شده از کشتارگاه ۱۷/۷۷ درصد و نمونه های جمع آوری شده از سطح خرده فروشی ها ۱۲/۶۳ درصد بود. کاهش آلودگی می تواند ناشی از شستشوی گوشت توسط خرده فروشی ها یا نگهداری در یخچال باشد. در مطالعات سان و همکاران در سال 2007 نیز میزان آلودگی در گوشت ماکیان یخ زده کمتر از گوشت آماده مصرف گزارش شده است که می تواند در تایید مطالعه حاضر باشد (Son et al., 2007).
- ### نتیجه گیری
- باتوجه به آلودگی ۱۴/۲۸ درصد گوشت مرغ به *آرکوباکتر بوتزلیری* در این مطالعه و احتمال انتقال آلودگی به انسان و ایجاد عوارضی مثل گاسترو انتریت، همچنین مصرف بالای گوشت ماکیان بخصوص ماکیان محلی در شمال کشور، به نظر می رسد در اخذ تدابیر برای کنترل آلودگی به این باکتری از چرخه تولید تا مصرف گوشت ماکیان و پخت کامل گوشت مرغ قبل از مصرف باید دقت کافی به عمل آید.
- ### منابع
۱. قانع، مسعود، بهادر، نیما، اقبالی، مینا، باصری صالحی، مجید. (۱۳۸۹). شناسایی فنوتیپی و مولکولی *Arcobacter* و *Campylobacter* جدا شده از نمونه های محیطی در شمال ایران. مجله علوم زیستی لاهیجان، سال چهارم، شماره ۴، صفحه ۵۷-۶۷.
 ۲. Arias, M.L., Cid, A., Fernandez, H. 2011. *Arcobacter butzleri* first isolation report from chicken carcasses in costa Rica. Braz. J. Microbiol. 42:702-706.
 ۳. Atabay, H. I., Corry, J. E., On, S.L. 1998. Diversity and prevalence of *Arcobacter* spp. In broiler chickens. JAM. 84:1007-1016.
 ۴. Atabay, H.I., Aydin, F., Houf, K., Sahin M., Vandamme, P. 2003. The prevalence of *Arcobacter* spp. On chicken carcasses sold in retail market in Turkey, and identification of the

- McMahon, D.J. and Mahmood, F. Endemic *Campylobacter* in south Auckland. CDNZ. 1993. 93:70-72
- Scullion, R., Harrington C.S., Madden, R.H. 2006. Prevalence of *Arcobacter* spp in raw milk and retail raw meat in north Irland. J. Food Prot. 69: 1986-1990
- Son, I., Englen, M.D., Berrang, M.E., Fedorka-Cary, P., Harrison, M. A. 2007. Prevalence of *Arcobacter* and *Campylobacter* on broiler carcasses during processing. Int. J Food Microbiol.; 113:16-22.
- Taylor, D. N., J. A. Kiehlbauch, W. Tee, Pitarangsi C., and Echeverria P. 1991 . Isolation of group 2 aerotolerant *Campylobacter* species from Thai children with diarrhea. J Infect. Dis; 163: 1062–1067.
- Vandenberg, O., Dediste, A., Houf, K., Ibe Kwem, S., Souayah, H. 2004 . *Arcobacter* Species in human. Emerg. Infect. Dis. 10:1863-1869.
- ICMSF. 2002. Microorganisms in foods. 7. Microbiological testing in food safety management. International Commission on Microbiological Specifications for Foods. Kluwer Academic/Plenum, New York, NY.
- Kabeya, H., Maruyama, S., Morita, Y., Kubo, M., Yamamoto, K., Arai, S., et al. 2003. Distribution of *Arcobacter* species among livestock in Japan. Vet. Microbiol. 93: 153-158
- Lipman, L., Ho , H. and Gaastra, W. 2008. The presence of *Arcobacter* species in breeding Hens and eggs From these hens. poul. Sci. 87: 2404-2407.
- McElwain, R. D. Survival and recovery characteristic of *Arcobacter butzleri* in groundwater microorganisms. Davis College of Agriculture, Forestry, and Consumer Sciences at West Virginia University, Morgantown, West Virginia 2002.

Isolation and identification of *Arcobacter butzleri* from poultry meat in slaughterhouse and retail stores in Tonekabon

Pourabbasgholi Z¹, Ghane M^{2*}, Ghiyamirad M³

1. MSc Student of Microbiology, Faculty of Sciences, Islamic Azad University Ahar, Ahar, Iran.
2. Department of Microbiology, Islamic Azad University Tonekabon, Tonekabon, Iran.
3. Department of Microbiology, Faculty of Sciences, Islamic Azad University Ahar, Ahar, Iran.

*Corresponding author: Masoodghane@gmail.com

Received: 09 April 2017

Accepted: 30 October 2017

Abstract

Arcobacters are gram-negative, lack-of-spore and curved-shaped bacteria which are differentiated from campylobacter genus by growing up in presence of oxygen and low temperatures. *Arcobacter butzleri* is the most prevalent species of this genus known as zoonotic and new pathogen. With the aim of isolation and identification of the *Arcobacter butzleri* from poultry meat supplied in the slaughterhouses and retail stores, this study was conducted in the Tonekabon city. 140 samples of the poultry meat, including hen (97 samples), duck (25 samples), Turkey (18 samples) were collected, studied and tested in two levels of slaughterhouse (45 samples) and retail stores (95 samples) full randomly. For the purpose of isolation, preT-KB Technique was used and, in order to identify, phenotyping tests were applied. Out of 140 tested samples, 20 samples, at the rate of 14.28%, were infected with the *Arcobacter butzleri* all of which belonged to the samples of hen meat. The highest rate of infection was observed in skin followed by that in the abdominal contents and, finally, in the meat. Rate of frequency in the slaughter house samples was 17.77% and in the retail stores was 12.63%. The poultries are considered as the main reservoir of the *Arcobacters*. Presence of this bacterium in the poultry meat of the researched region can increase probability of transfer of this pathogenic agent to human through consumption of the feeding products. Thus, it appears that, in order to control infection with this bacterium in the cycle of production and consumption of the poultry meat, it must be careful sufficiently.

Keywords: *Arcobacter butzleri*, Poultry meat, Phenotyping, Tonekabon.