

دارای رتبه علمی - پژوهشی از کمیسیون نشریات علوم پزشکی کشور

الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی باکتریهای جدا شده از سنگ های کلیوی و ادرار در بیماران تحت عمل نفرولیتوتومی

چکیده

زمینه و هدف : سنگهای عفونی، نتیجه مستقیم حضور یا عود مجلد عفونتها به وسیله باکتریهای تولید کننده اوره آز می باشند، اما با توقف یا انسداد ادرار تشکیل آنها تشدید میگردد. تحقیق حاضر به منظور آگاهی از مقاومت آنتی بیوتیکی باکتریهای جدا شده از سنگهای کلیوی و عفونت مجاری ادراری انجام شده است.

روش بررسی: در این مطالعه توصیفی، طی ۱۸ ماه ، از اول دی ۱۳۸۶ تا پایان خرداد ۱۳۸۸، سنگ های کلیوی از ۴۵ بیمار تحت عمل نفرولیتوتومی در بیمارستان شهید بهشتی بابل جمع آوری گردید، ادرار این بیماران همزمان و همراه با اخذ رضایت نامه کبی تهیه شد. نمونه های سنگ در شرایط استریل در سرم فیزیولوژی استریل به آزمایشگاه میکروب شناسی منتقل و بعد از خردن کردن بر روی محیطهای *EMB* و *Blood agar* کشت شد، نمونه های ادراری نیز در محیطهای فوق کشت شد. کشتهای مثبت از نظر کیفی بررسی و ضمن تعیین هویت، به روش کربی با از نظر مقاومت به آنتی بیوتیکها ارزیابی شدند.

یافته ها: در این مطالعه، ۱۰ نمونه سنگ و ۸ نمونه ادرار از نظر وجود باکتری مثبت بوده اند و در یک نمونه سنگ و دو نمونه ادرار بیش از یک باکتری ایزوله گردید. فراوانترین باکتری جدا شده در هر دو نمونه، اشریشیا کلی بود(۵ مورد سنگ و ۴ مورد ادرار)، در ۶ بیمار نوع باکتری جدا شده از ادرار و سنگ یکی بود. در این مطالعه ۲ مورد استافیلوکوکوس کوهنی و یک مورد کپرا از کشت سنگ جدا گردید. مقاومت باکتریها جدا شده از سنگ نسبت به اوغلوکسازین (۸۰%) بیش از سایر آنتی بیوتیکها بود، اشریشیا کلی به نیتروفورانتوئین و سفتازیدیم (یک مورد) کمترین مقاومت را نشان دادند.

نتیجه گیری: در این مطالعه از ۲۲٪ سنگها کلیوی باکتری جدا شد که در ۶۰٪ موارد مشابه باکتری جدا شده از ادرار است و به همین دلیل کشت ادرار میتواند به تشخیص آن کمک نماید. نتایج ما نشان داد که بین نوع سنگ و نوع باکتری ارتباط خاصی وجود ندارد. مطالعات وسیعتر روی تعداد بیشتری از نمونه های سنگ برای درک این ارتباط ضروری به نظر می رسد.

واژه های کلیدی: سنگ کلیه، آنتی بیوگرام، *E.coli*، سنگ عفونی

زهرا شاهنده

عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی بابل

فریحناز صدیقیان

عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی بابل

حمدید شافی

عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی بابل

غارفه ابراهیم نژاد

کارشناس پرستاری، بیمارستان شهید بهشتی بابل

نویسنده مسئول: فریحناز صدیقیان

تلفن : ۰۹۱۱-۱۱۸-۳۱۴۹

پست الکترونیک: f.sadigh@gmail.com

آدرس : بابل، خیابان گنج افروز، دانشگاه علوم پزشکی
بابل، دانشکده پردازشکی، گروه علوم آزمایشگاهی

وصول مقاله: ۹۰/۵/۲۳

اصلاح نهایی: ۹۰/۹/۲۶

پذیرش مقاله: ۹۰/۱۰/۱۰

آدرس مقاله:

شاهنده ز، صدیقیان ف، شافی ح ابراهیم نژاد. الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی باکتریهای جدا شده از سنگ های کلیوی و ادرار در بیماران

تحت عمل نفرولیتوتومی. مجله علوم آزمایشگاهی، ۱۳۹۰ دوره پنجم (شماره ۱): ۴۵-۵۰

مقدمه

سنگ کلیه و معجاری ادراری یکی از مشکلات شایع محسوب میشود (۱). بیش از ۵٪ از بزرگسالان در ایالات متحده به سنگهای کلیوی مبتلا بوده و شیوع آن در حال افزایش است (۲).

از نظر منشأ تشكیل، سنگها به دو دسته عفونی و متابولیک تقسیم می شوند. چگونگی تشكیل سنگهای عفونی با دو مکانیسم توضیح داده شده است. طی مکانیسم اول، باکتریهای اوره آز مثبت با تجزیه اوره، آمونیاک و کربنات تولید نموده، pH ادرار را قلیایی کرده و در نهایت منجر به تشكیل این نوع سنگ می گردند. مکانیسم دیگر تشكیل سنگ با حضور باکتریهایی مثل اشريشیا کلی بوده که با تغییر فعالیت اوره کیاز و سیالیداز عمل می کنند (۱). طبق مشاهدات مک کارتنتی (۳) و کی یف (۴)، باکتریهای گرم منفی اوره آز مثبت از خانواده انتروباکتریاسه عامل مهم سنگهای عفونی می باشند. البته، اگر وجود این نوع سنگها همراه با توقف یا انسداد ادرار باشد، تشكیل آن تشدید می گردد. بنظر می رسد آمونیوم تولید شده در نتیجه تجزیه ادرار چسبندگی لایه ترانزیشنال سلولهای مثانه را نسبت به باکتریها، بطور فاحش افزایش می دهد (۱)، بطوریکه ناس طی مطالعه ای اعلام نمود، در بیش از ۵۰٪ از بیماران مبتلا به سنگ در مجاوری ادراری (Urolithiasis)، می توان ارگانیسم های عامل تشكیل سنگ را از کشت ادرار جدا کرد (۵). در مطالعات Oka و Margel باکتریهای مشابهی بطور همزمان از سنگ و ادرار جدا شده است (۶و۷). طی یک بررسی ۴ ساله توسط صدیقیان و همکارانش در بیمارستان شهید یحیی نژاد بابل، بیشترین مقاومت آنتی بیوتیکی باکتری اشريشیا کلی جدا شده از نمونه ادرار، نسبت به کوتريموكسازول (۵۵٪) و کمترین مقاومت آنها نسبت به آمیکاسین (۹٪) بوده است (۸). از آنجاییکه باکتری در هسته سنگ وجود دارد، وز معمول آنتی بیوتیکهای مصرفی در عفونتهای ادراری، برای نفوذ در سنگ و از بین بردن باکتریها مناسب نمی باشد (۲). از طرف دیگر ثابت گردیده است که، باکتری می تواند بعنوان عامل سنگ عفونی، در فردی که کشت ادرار منفی دارد نیز، وجود داشته باشد (۱)، به طوریکه در مطالعه ماریا پان و همکارانش بر روی ۵۴ بیمار مبتلا به سنگ، کشت

ادرار در ۱۱٪، در حالیکه کشت سنگ در ۳۵٪ از آنان مثبت بوده است (۹).

با توجه به مطالب فوق و عدم انجام کشت و آنتی بیوگرام سنگهای کلیوی در آزمایشگاههای بالینی بطور روتین، عملاً دسترسی به باکتری و از بین بردن آنها در نمونه های سنگ کلیه امکان پذیر نمی باشد. همچنین انباست بعضی از داروها مانند سپرروفلوکسازین دربدن، می تواند مجاري ادراری - کلیوی را مستعد تشكیل سنگهای متابولیکی نماید (۱)، که بدليل عدم آگاهی از نوع آنتی بیوتیک موثر، استفاده بی رویه از این داروها معمول می باشد و شанс ابتلاء فرد به تشكیل سنگ تشدید می گردد. به دلایل فوق، مطالعه ای جهت مشخص نمودن مقاومت آنتی بیوتیکی باکتریهای عامل عفونت در سنگ های کلیوی و مجاري ادراری دریماران نفرولیتیازیس ضروری بنظر می رسد.

روش بررسی

در این مطالعه توصیفی، طی ۱۸ ماه (از اول دی ۱۳۸۶ تا پایان خرداد ۱۳۸۸)، سنگ کلیه ۴۵ بیمار در بیمارستان شهید بهشتی بابل، که طی عمل جراحی از کلیه آنان خارج گردید، مورد بررسی قرار گرفت. سن بیماران از ۱۶-۷۳ سال متغیر بود و (۴۹٪) نفر زن و (۵۱٪) نفر مرد بودند. نمونه ها در سرم فیزیولوژی استریل، با رعایت شرایط استریل، بلا فاصله به آزمایشگاه میکروب شناسی دانشکده پیراپزشکی ارسال گردیدند (۱۰). همچنین ادرار هر بیمار از ناحیه سوپراپوییک، با سرنگ استریل در اتاق عمل برداشت شده و بعد از اخذ رضایت نامه کتبی، بلا فاصله در ظرف نمونه برداری استریل به آزمایشگاه منتقال داده شد.

سپس هر سنگ را با سرم فیزیولوژی استریل ۵ نوبت شستشو داده و متعاقب آن در هاون استریل کاملاً پودر و با ۵ cc سرم فیزیولوژی استریل بصورت سوسپانسیونی یکنواخت آمده گردید. در شرایط استریل ۰,۰۰۱ میلی لیتر از سوسپانسیون سنگ و نیز نمونه ادرار بیمار با لوب استاندارد بر روی محیط های بلاد آگار (BA) و اوزین میلن بلو آگار (EMB) کشت داده و در ۳۵ درجه سیلیسیوس به مدت ۲۴ تا ۴۸ ساعت انکوبه گردید. بعد از گرمانه گذاری، کشت های مثبت، جهت شناسایی نوع

(GM)، اوپلوكاسین (OFX)، سپروفلوكاسین (CP)، سفتازیدیم (CAZ)، کوتیریموکسازول (SXT)، پنی سیلین (P)، اگزاسیلین (OX)، وانکومایسین (VA) و سفالکسین (CN) برای گرم مثبت ها انجام گردید(14). نوع سنگها از نظر شیمیایی با استفاده از کیت آزمایشگاهی پارس آزمون آنالیز گردید.

نتایج

در کشت ادرار و سنگ 45 بیمار (90 نمونه ادرار و سنگ)، کشت سنگ 10 بیمار (22/2%) و کشت ادرار 8 بیمار (17/8)، از نظر وجود باکتری، مثبت بود. در 6 بیمارانواع باکتری جدا شده از سنگ و ادرار یکسان بود که در 3 مورد باکتری جدا شده اشریشیا کلی بود، یک مورد استافیلوکوکوس ارئوس، یک مورد انتروباکتر آئروژنر و یک مورد استافیلوکوکوس کپرا بوده است. در یک مورد از کشت سنگ و 2 مورد کشت ادرار بیش از یک باکتری جدا شد، بطوريکه از بین نمونه سنگها کشت مثبت، 7 باکتری گرم منفی (6/63%) و 4 باکتری گرم مثبت (4/36%) جدا شد و از موارد مثبت کشت ادرار، 6 باکتری (66/7%) گرم منفی و 3 باکتری (33/3%)، گرم مثبت ایزوله شد. اشریشیا کلی در 4 مورد از کشت ادرار و 5 مورد کشت سنگ ایزوله شد و شایعترین باکتری جدا شده می باشد (جدول 1).

باکتریها ، مورد ارزیابی قرار گرفتند(10 و 11 و 12). جهت تعیین نوع باکتری، پس از تهیه لام و رنگ آمیزی گرم، مورفوЛОژی باکتری تعیین شده و سپس آزمایشات برمبنای آن ادامه یافت. جهت شناسایی باسیل های گرم منفی، از محیط های افتراقی شامل KIA ، MR-VP broth ، SIM, Citrate و در صورت نیاز از آنتی سرم، استفاده شد. همچنین برای کوکسی های گرم مثبت، در ابتدا از تست کاتالاز استفاده گردید و در صورت مثبت بودن تست، برای افتراق استافیلوکوک از میکروکوک از تست حساسیت به باسیتراسین و برای تعیین گونه های استافیلوکوک از تست های تخمیر مانیتول، کواگولاز، DNase آلکالن فسفاتاز، اوره آز، نووپیوسمین، اکسیداز، ONPG(β -Galactosidase) و D-تری هالوز استفاده گردید(11 و 13). سپس آنتی بیوگرام باکتریهای جدا شده از نمونه ها، به روش کربی باثیر با استفاده از محیط کشت مولر هیلتون آگار و دیسکهای جنتامایسین (GM)، اوپلوكاسین (OFX)، سپروفلوكاسین (CP)، کوتیریموکسازول (SXT)، نالید یکسیک اسید (NA)، نیتروفورانتوین (FD) و سفتازیدیم (CAZ) برای گرم منفی ها و دیسکهای جنتامایسین

جدول 1: فراوانی باکتریهای جدا شده از کشت ادرار و سنگ بیماران تحت عمل نفرولیتوومی در شهر بابل

نوع باکتری	نمونه مثبت		کشت ادرار		کشت سنگ		مجموع	
	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد
اشریشیا کلی								
انتروباکتر آئروژنر	45	9	45/4	5	44/5	4		
انتروباکتر پیرینوس	10	2	9/1	1	11/1	1		
سامونولا تیفی	5	1	9/1	1	0	0		
استافیلوکوکوس کپرا	5	1	0	0	11/1	1		
استافیلوکوکوس کپیتس زیر گونه	15	3	18/2	2	11/1	1		
کپیتس	5	1	0	0	11/1	1		
استافیلوکوکوس کوهنی زیر گونه	5	1	9/1	1	0	0		
اوره آلیتیکوم								
استافیلوکوکوس ارئوس	10	2	9/1	1	11/1	1		
مجموع	100	20	100	11	100	9		

اگرالات و یا ترکیبی از آن با ترکیبات دیگر بود (جدول 2).

ترکیب شیمیایی 70% از سنگ های آنالیز شده از نوع کلسیم

جدول 2: توزیع فراوانی انواع باکتریهای جدا شده از سنگهای کلیوی بر حسب نوع سنگ

اسید اوریک \$	تریپل #	کلسیم اگزالت*	نوع سنگ	نوع باکتری (تعداد)	
				فسفات	
1	-	4	اشریشا کلی (5 ایزوله)		
-	-	1	انتروباکتر آنروژن (یک ایزوله)		
-	-	1	انتروباکتر پیرینوس (یک ایزوله)		
1	1	-	استافیلو کو کوس کپرا (دو ایزوله)		
-	1	-	استافیلو کو کوس کوهنی زیر گونه اوره آلتیکوم (یک ایزوله)		
-	-	1	استافیلو کو کوس ارثوس (یک ایزوله)		
2	2	7	مجموع		

* این سنگها یا منحصر از کلسیم اگزالت تشکیل شده با این ترکیب به همراه کلسیم هیدروژن فسفات، # این سنگها یا منحصر از تریپل فسفات یا همراه منزبین آمونیوم فسفات بودند، \$ در این سنگها اسید اوریک به عنوان ترکیب اصلی وجود داشت ولی کلسیم اگزالت (یک مورد) یا کلسیم هیدروژن فسفات (یک مورد) همراه آن در سنگ دیده شد

در باکتریهای گرم منفی، کمترین مقاومت در نمونه های سنگ و ادرار به ترتیب نسبت به آنتی بیوتیکهای سفتازیدیم و جنتامایسین بوده و بیشترین مقاومت در هر دو نمونه نسبت به نالیدیکسیک اسید و اوکلوکساسین می باشد (جدول 3).

جدول 3: درصد مقاومت آنتی بیوتیکی باکتریهای گرم منفی جدا شده از سنگ کلیه و ادرار

نالیدیکسیک اسید	نیتروفورانتوئین	سافتازیدیم	کوتريموکسازول	سیبروفلوکساسین	اوکلوکساسین	جنتامایسین	نوع آنتی بیوتیک	نوع نمونه
							سنگ	
57/2	42/8	14/3	42/8	42/8	57/2	28/6		
66/7	50	66/7	50	66/7	66/7	33/3	ادرار	

همین دو آنتی بیوتیک هر کدام ۶۶/۷٪ بوده است. مقاومت آنتی بیوتیکی باکتری غالب جدا شده از نمونه ها (E.coli) در ادرار نسبت به آنتی بیوتیکهای جنتامایسین، افلوکساسین، سپروفلوکساسین، کوتیریموکسازول، سفتازیدیم و نالیدیکسیک اسید هر کدام ۵۰٪ بوده و بالاترین مقاومت را در سنگ نسبت به افلوکساسین (۸۰٪) داشته است. در مطالعات Mukhia (۱۶) در نمونه ادرار و Ma K (۱۵) در نمونه سنگ نیز فراوانترین باکتری بدست آمده، E.coli با فراوانی ۶۲/۵٪ و ۳۰/۹٪ به ترتیب بوده که طی مشاهدات Mukhia این باکتری بیشترین مقاومت را نسبت به آنتی بیوتیکهای آمیکاسین، سفالوتین، نورفلوکساسین و نیتروفورانتوئین هر کدام ۶۰٪ داشته است (۱۶).

همچنین در تحقیق حاضر، فراوانترین باکتری گرم مثبت جدا شده از سنگ و ادرار استافیلوكوس کپرا بوده که نسبت به آنتی بیوتیک های سفتازیدیم، اگراسیلین و پنی سیلین ۱۰۰٪ مقاوم بوده است. در مطالعه K Ma فراوانترین باکتری بدست آمده از سنگ، استافیلوكوس اپیدرمیدیس (۷/۴٪) بوده که بیشترین مقاومت آنتی بیوتیکی را نسبت به آمپی سیلین سولباکتام (۸۸/۷٪) داشته است (۱۵).

لازم به ذکر است که طی مشاهدات حاضر، در کل حساسیت آنتی بیوتیکی باکتریهای گرم منفی جدا شده از سنگ در مقایسه با ادرار، بیشتر بوده است. همچنین قابل توجه است که استافیلوكوس ارتوس جدا شده از نمونه سنگ و ادرار یک بیمار، مقاومت آنتی بیوتیکی متفاوتی در هر کدام از نمونه ها نشان داده است.

مشاهده تفاوت در مقاومت آنتی بیوتیکی بین نمونه های سنگ و ادرار در گروههای مختلف باکتریایی (گرم مثبت و گرم منفی) در تحقیق حاضر و مطالعات دیگری مانند تحقیق Naas (۵)، می تواند بدلایل زیر باشد:

- 1- استفاده از آنتی بیوتیکهای رایج در درمان عفونتهای ادراری و به تبع آن سنگهای عفونی، بدون آگاهی از درصد مقاومت باکتریهای جدا شده از سنگ.
- 2- قدرت نفوذ آنتی بیوتیکها به داخل سنگ که در مطالعه Yoshida O با توجه به جنس سنگ متفاوت بود (۱۷).
- 3- تفاوت در محل رشد باکتریها در سنگ (سطح یا هسته).

در اشریشیا کلی که شایعترین باکتری جدا شده از نمونه ها بوده است، کمترین مقاومت در نمونه سنگ نسبت به سفتازیدیم (یک مورد از ۵ مورد) و در ادرار نسبت به نیتروفورانتوئین (یک مورد از چهار مورد) و بیشترین مقاومت در نمونه سنگ، نسبت به اوافلوکساسین (۴ مورد از ۵ مورد) مشاهده گردید.

استافیلوكوک های جدا شده از سنگ نسبت به آنتی بیوتیکهای CP, GM, CN, VA و انواع جدا شده از ادرار نسبت به آنتی بیوتیکهای OFX, SXT, GM, CN ۱۰۰٪ حساس بوده، اما در هر دو نمونه این باکتریها نسبت به آنتی بیوتیکهای P, CAZ ۱۰۰٪ مقاوم بوده اند.

بحث

طی این مطالعه مشاهده گردید که از نمونه های سنگ بیش از ادرار، باکتری جدا شده است. به طوریکه درصد مثبت شدن سنگ و ادرار به ترتیب ۲۲/۵٪ و ۱۷/۸٪ بود، که با تحقیق MA و همکارانش در پکن که این نسبت بصورت ۴۸/۸٪ در مقابل Margel D (۱۵) و ۳۰/۳٪ (7) بودند، قابل مقایسه می باشد.

همچنین در ادرار و سنگ ۸(۱۷/۷٪) بیمار، باکتری مشابه و در ۲(۴/۴٪) بیمار نیز با وجود استریل بودن ادرار، از نمونه سنگ، باکتری جدا شد. در مطالعه Margel D نیز در ۱۷(۲۴٪) بیمار باکتری مشابه و ۱۹(۲۵٪) بیمار نیز ادرار استریل و سنگ عفونی داشته اند (۷).

از نکات بر جسته در این تحقیق، پراکندگی و تعدد گونه های باکتریایی جدا شده از سنگ و ادرار است، به طوریکه، ۲۰ باکتری جدا شده از سنگ و ادرار شامل ۸ گونه باکتریایی جداگانه بوده که ۳ گونه از آن شامل باکتریهای گرم مثبت نادری مانند استافیلوكوکهای کپرا، کوهنی و کپیتیس می باشد. اما باکتریهای گرم منفی بعنوان عوامل غالب در ایجاد عفونت در سنگ و ادرار بوده اند، که Ma K نیز در مشاهدات خود به همین نتیجه رسیده است (۱۵).

در مطالعه حاضر بالاترین مقاومت باکتریهای گرم منفی جدا شده از سنگ نسبت به آنتی بیوتیکهای افلوکساسین و نالیدیکسیک اسید هر کدام ۵۷/۲٪ و در نمونه ادرار نسبت به

ادرار به طور روتین و یا حاداقل برای بیمارانی که مبتلا به عود مجدد سنگ می باشند، انجام گردد.

تشکر و قدردانی

این مقاله از محل بودجه طرح تحقیقاتی مصوب در دانشگاه علوم پزشکی بابل با شماره ۱۸۵۱۱۲۳۰۱۰ اجرا شده است.

به همین دلایل، با آگاهی از نوع باکتری و آنتی بیوگرام ادرار بیماران، نمی توان آنتی بیوتیک موثر در درمان سنگهای عفونی را پیش بینی نمود. و پیشنهاد می گردد برای کنترل این بیماری، علاوه بر آنالیز شیمیابی، کشت و آنتی بیوگرام سنگ نیز به همراه

References

- 1- Margaret S, Pearl MD, Yair L in: Kavoussi LR, Novick AC, Partin AW, Peters CA, Wein AJ, Campbell,s urology: Urinary Lithiasis: Etiology, Epidemiology and Pathogenesis. 9thEd. Philadelphia: Saunders; 2007; pp: 1363, 1386, 1387.
- 2- Worcester E, Coe F. *Nephrolithiasis*. Primary Care: Clinics in Office Practice. Chicago. 2008; 35(2): 369-391.
- 3- MacCartney AC, Clark J, Lewi HJ. *Bacteriological study of renal calculi*. European journal of clinical microbiology. 1985; 4(6):553-5.
- 4- Keef WE, Smith MJ. *Intracellular crystalline deposits by bacteria grown in urine from a stone former*. Invest Urol. 1977; 14(5):344-6.
- 5- Naas T, Al-Agili S, Bashir O. *Urinary calculi: bacteriological and chemical association*. East Mediterr Health J. 2001; 7(4-5):763-70.
- 6- Oka T, Hara T, Miyake O, Hosomi M, Matsumiya K, Takaha M, et al. *A study on bacteria within stones in urolithiasis*. Hinyokika kiyo. 1989; 35(9): 1469-74.
- 7- Margel D, Ehrlich Y, Brown N, Lask D, Livne PM, Lishitz DA. *Clinical implication of routine stone culture in percutaneous nephrolithotomy—a prospective study*. Urology. 2006; 67(1):26-9.
- 8- Sedighian F, Shahandeh Z, Alaoudoulee H, Rekabpoor KH. *The study on antibiotic resistance to E.coli and Enterobacter in urinary tract infection at Yahyanejad hospital , Babol, 2002-2005(4 years)*. Journal in Medical & laboratory Sciences. 2008; 6(32-33): 60-62.
- 9- Mariappan P, Smith G, Barol SV, Tolley DA. *Stone and pelvic urine culture and sensitivity are better than bladder urine as predictors of urosepsis following percutaneous nephrolithotomy: a prospective clinical study*. J Urol. 2005; 173(5):1610-4.
- 10- Hemmati SH, Alle Yasin M. *Diagnostoc Microbiology, 1st Edition*. Tehran: Boshra; 2001:137,138,146.
- 11- Forbes BA, Daniel FS, Weissfeld AS. *Baily and scott,s diagnostic microbiology*. 12th Edition. Missouri: Mosby Elsevier; 2007: 848, 850-854, 260, 261, 528, 531.
- 12- Shahande Z, Sadighian F, Shafi H, Ebrahimnejd A, Rameji A. *The survey of bacteriological kidney stones from the patients under going nephrolithotomy*. Physician & Laboratory journal. 2011; 10(47): 32-6.
- 13- Allen S, Janda W, Koneman E, Procop G, Schreckenberger P, Woods G. *Koneman,s color atlas and textbook of diagnostic microbiology*. 6th Edition. Washington: Lippincott; 2006:213-277,627,628.
- 14- Performance standards for antimicrobial susceptibility testing; 16th infomational supplement. Clinical and laboratory standards institute (CLSI).2006.document M100-S16. Wayne, PA.
- 15- Ma K, Xu QQ, Huang XB, Wang XF, Li JX, Xiong LL, et al. *Analysis and clinical implication of upper urinary tract stone,s bacterial specterum*. Zhonghua Wai Ke Za Zhi. 2010 15; 48(4):293-5.
- 16- Mukhia R, Shrestha K, Dahal P, Sharma V K. *Study on chemical composition of urinary stones and its association with urinary tract infection*. Department of Surgery, National Academy of Medical Sciences, Bir Hospital. 2003.
- 17- Yoshida O, Kiriyama T, Okada K, Okada Y, Watanabe H, Mishina T, et al. *A bacteriological study on urinary calculi associated with infections*. Hinyokika Kiyo,1984; 30(2):191-8.