

دارای رتبه علمی - پژوهشی از کمیسیون نشریات علوم پزشکی کشور

فراوانی تیپ emm و فنوتیپ های مقاومت به اریترومایسین در استرپتوکوکهای گروه A جدا شده از گلودردهای چرکی در غرب استان مازندران

چکیده

زمینه و هدف : شناسایی سویه های استرپتوکوکوس گروه A (سترپتوکوکوس پیوژن) عمده بر پایه روش های سرولوژیک، مبتنی بر آنتی ژن های سطحی T و M بوده و بر این اساس سروتاپ های مختلفی از سراسر جهان گزارش شده است. بدنبال آن تعیین توالی انتهای آمنی ژن emm جایگزین روش های قدیمی تر شده و براین اساس بیش از ۱۵۰ تیپ emm در سراسر جهان شناخته شده است. هدف این مطالعه تعیین شیوع تیپ های emm درین جایه های حلقی حاصل از گلودردهای چرکی و همچنین الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی آنها در مناطق غربی استان مازندران طی سالهای ۸۹-۹۰ می باشد.

روش بورسی: ۵۰ جایه از حلق افراد مبتلا به گلودردهای چرکی مراجعت کننده به مرکز بیمارستانی مستقر در شمال ایران شامل بیمارستانهای شهید رجایی تکابن، امام سجاد رامسر و طالقانی چالوس طی سالهای ۸۹-۹۰ به روش کشت در محیط آگار خوندار، آزمایش حساسیت به باستیراسین، آزمون PYR و همچنین آگلوتیناسیون توسط آنتی سرم های اختصاصی شناسایی شدند. حساسیت آنتی بیوتیکی جایه ها با استفاده از دیسک های خردباری شده از شرکت پادتن طب ایران، توسط روش کربی باشر و تجزیه و تحلیل آن بوسیله جدول استاندارد CLSI انجام گرفت. ارزیابی مکانیسم مقاومت به اریترومایسین توسط روش مضاعف دیسکی در حضور اریترومایسین و کلیندامایسین انجام شد.

ژن emm همه جایه ها تکثیر و محصولات PCR آنها توسط شرکت ماکروژن کره تعیین توالی شده و با استفاده از برنامه BLAST2.0 (مرکز ملی اطلاعات بیوتکنولوژی، قابل دسترسی در پایگاه WWW.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST) توالی های ژنهای مورد نظر با توالی های منتشره در بانک ژنی، جهت تعیین تیپ emm مقایسه شدند.

یافته ها: ۴ تیپ مختلف emm شناسایی شد. از میان آنها emm5 فراوانترین بوده (۲۶ مورد، ۵۲٪) و بدنبال آن emm12 (۱۲ مورد، ۲۴٪) و emm86 و emm79 با فراوانی یکسان (۶ مورد، ۱۲٪) حضور داشتند. همه آنتی بیوتیک های دارای حلقه بتا لاکتام اثر مهاری پر ایزو له ها نشان دادند، در صورتیکه ۱۸٪ از جایه ها (۹ مورد) مقاوم به اریترومایسین بودند. شایع ترین فنوتیپ مقاوم iMLSB (66,6٪) و بدنبال آن فنوتیپ M (33,3٪) بوده، در حالیکه در هیچ کدام از جایه ها فنوتیپ مشاهده نشد. ۶ مورد از جایه ها (12٪) مقاوم به کلیندا مایسین بودند.

نتیجه گیری : نتایج حاصل حضور متفاوتی از تیپ های emm جدا شده از موارد حلقی، نسبت به جایه های سایر نقاط جهان نشان می دهد، وجود تیپ emm86 در فارنیت که در گزارشات قبلی ذکر نشده است حائز اهمیت میباشد. وجود مقاومت آنتی بیوتیکی به اریترومایسین از یافته های ارزشمند این تحقیق می باشد.

واژه های کلیدی : استرپتوکوکوس پیوژن، تیپ emm، اریترومایسین، cMLSB، iMLSB

آدرس مقاله:

جعفرپور، ناظمی ع، میرزایی ا، فرزامی حق ر. " فراوانی تیپ emm و فنوتیپ های مقاومت به اریترومایسین در استرپتوکوکهای گروه A جدا شده از گلودردهای چرکی در غرب استان مازندران". مجله علوم آزمایشگاهی پاییز و زمستان، دوره پنجم (شماره ۲): ۱۵-۱۹

مصطفی جعفرپور

استادیار گروه میکروبیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تکابن، ایران، تکابن

علی ناظمی

استادیار گروه ژنتیک، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تکابن، ایران، تکابن

امیر میرزایی

کارشناس ارشد میکروب شناسی دانشگاه آزاد اسلامی، واحد لامیجان، ایران، لامیجان

سasan رهبر فرزامی حق

کارشناس ژنتیک دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تکابن، ایران، تکابن

نویسنده مسئول: مصطفی جعفرپور

تلفن : ۰۱۹۲۴۲۷۰۵۱۴

s.jafarpour@toniau.ac.ir

آدرس : تکابن، ولی آباد، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تکابن، گروه میکروبیولوژی

وصول مقاله: ۹۰/۷/۲۴

اصلاح نهایی: ۹۰/۱۱/۳

پذیرش مقاله: ۹۰/۱۱/۳۰

مقدمه

استرپتوکوکوس گروه A (استرپتوکوکوس پیوژنر) یکی از عوامل واگیری و مرگ و میر در بسیاری از نقاط جهان می باشد (۱). در کشورهای توسعه یافته فرم حاد و تهاجمی بیماری و التهاب حلق از مهمترین مشکلات بهداشت جامعه می باشند، در حالیکه در کشورهای کمتر توسعه یافته، تب روماتیسمی، فرم تهاجمی و گلومرولونفربت استرپتوکوکی همراه با عفونت های پوستی عمده ترین اشکال بیماری را تشکیل می دهند (۲). در گذشته شناسایی سویه های باکتری برپایه روشهای سرولوژیک، مبتنی بر آنتی ژن های سطحی M و T بوده و بر این اساس سروتاپ های مختلفی از سراسر جهان گزارش شده است (۳).

در سالهای بعد تعیین توالی انتهای آمینی ژن emm (ژن کد کننده پروتئین M) جایگزین روشهای قدیمی تر شده و معایی همانند دسترسی محدود به آنتی بادی های تعیین کننده تیپ و مشکلات تفسیر نتایج را برطرف کرده است (۴) علاوه بر این مزایایی همانند ارزان بودن، به آسانی اجراء شدن حتی برروی تعداد زیاد نمونه، حساسیت و اختصاصیت بالای آزمایش و تکرار پذیری آن نیز از توانایی های این روش محسوب می گردد. این آنتی ژن پروتئینی یکی از مهمترین مارکرهای اپیدمیو ایمونولوژیک جهت تعیین مشخصات استرپتوکوکوس گروه A می باشد. در این روش با استفاده از دو پرایمر شدیدا حفظ شده قسمت بزرگی از ژن emm تکثیر میگردد (3000-5000bp) تعیین تیپ و تحت تیپ emm براساس ارزیابی ۱۵۰ نوکلئوتید قابل تغییر کد کننده ۵۰ اسید آمینه انتهای آمینی پروتئین M می باشد. براین اساس بیش از ۱۵۰ تیپ emm در سراسر جهان شناخته شده است.

اطلاعات اندکی درخصوص همه گیری شناسی مولکولی و حساسیت آنتی بیوتیکی استرپتوکوکوس گروه A در ایران وجود دارد. هدف این مطالعه تعیین شیوع تیپ های emm درین جایه های حلقی حاصل از گلودردهای چرکی در مناطق غربی استان مازندران طی سالهای ۹۰-۸۹ می باشد و علاوه بر این الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی جایه ها به آنتی بیوتیک های مشخصی تعیین شد.

روش بررسی

جدا از اسید آنتی بیوتیکی استرپتوکوکوس گروه A

۵۰ جایه حلقی از ۱۶۷ بیمار مبتلا به گلودردهای چرکی مراجعه کننده به مرکز بیمارستانی مستقر در شمال غرب ایران شامل بیمارستانهای شهید رجایی تنکابن، امام سجاد رامسر و طالقانی چالوس طی سالهای ۹۰-۸۹ شناسایی شدند. تمام این نمونه ها بروی محیط آگار خوندار PYR (کیت Flucka ساخت کشور سوئیس) مثبت بوده و با آنتی سرم های اختصاصی استرپتوکوکوس گروه A اگلوتینه شدند.

بررسی حساسیت آنتی بیوتیکی

بررسی حساسیت آنتی بیوتیکی، با استفاده از دیسک های پنی سیلین، آموکسی سیلین، اریترومایسین، آمپی سیلین، سفکسیم، وانکومایسین و کلیندامایسین خریداری شده از شرکت (پادتن طب - ایران) توسط روش کربی با این انجام شد. هاله های اطراف هر یک از دیسک ها با توجه به جدول استاندارد CLSI، بررسی گردید. به علت اهمیت استفاده از اریترومایسین به جای پنی سیلین در افراد حساس (۶)، ارزیابی مکانیسم مقاومت به اریترومایسین توسط روش مضاعف دیسکی (۷) با دیسک های (۱۵ μ g) اریترومایسین و (۲ μ g) کلیندامایسین به فاصله ۲۰ mm کار هم، در محیط آگار خوندار، با انکوباسیون ۳۵ درجه سیلیسوس یک شب و ۵% CO₂ انجام گرفت.

جایه های مقاوم به اریترومایسین و حساس به کلیندامایسین که منطقه ممانعت کننده آن کلفت و ضخیم شده، فنوتیپ iMLSB (inducible Macrolid,Lincosamide,StreptograminB) در این جایه های مقاوم به هر دو آنتی بیوتیک فوق الذکر فنوتیپ Lincosamide,StreptograminB constitutive) cMLSB؛ (Macrolid، در این جایه های مقاوم به اریترومایسین و حساس به کلیندامایسین که منطقه ممانعت کننده آن کلفت و ضخیم نیست، فنوتیپ M (macrolid efflux) را نشان می دهند.

تحت تیپ ، حداقل 240 باز اولیه حاصل از تکثیر پرایمر 2 emm sec در جایگاه اختصاصی پیش فرض تیپ جستجو شد، بدنبال تطابق کامل (180/180) توالی وارد شده با داده های اختصاصی تیپ و یا شباهت کامل بازهای 31-180 با اختلاف 3 و یا کمتر در بازهای 1-30 ، سویه تحت سویه مشخص گردید.

یافته ها

50 ایزوله بخوبی تعیین توالی شده و همه آنها در تجزیه و تحلیل توالی یابی ناحیه emm، شباهت داشتند. 4 تیپ مختلف شناسایی شد. از میان آنها 26 emm5 در مورد شناسایی شد(52%) و فراوانترین تیپ بود و بدنبال آن با emm12 مورد(24%) و emm79 و emm86 با 12 مورد (هر کدام 12%) شناسایی شدند (جدول 1).

همه آنتی بیوتیک های دارای حلقه بتا لاكتام ، از رشد جدایه های فوق ممانعت کردند، در صورتیکه 18% از جدایه ها (9 از 50) مقاوم به اریتروماکسین بودند. شایع ترین فنوتیپ مقاوم MLSB (66,6%) و بدنبال آن فنوتیپ M (33,3%) بوده، در حالیکه هیچکدام از جدایه ها فنوتیپ MLSB را نشان ندادند. 3 مورد از 9 جدایه مقاوم به اریترماکسین (33,3%) به کلیندا مایسین حساس بودند (جدول 2).

تکثیر ژن emm

برداشت مقدار مناسبی از باکتری مثبت در آزمایشات بیوشیمیایی (یک لوپ کامل) و تهیه سوسپانسیون سلولی در 300 μ l 0,085% NaCl در 70°C 15 دقیقه، سانتریفیوز میکروتیوب ها با ماکریمم سرعت(14000 rpm در دقیقه) و دور ریختن مایع رویی، سوسپانسیون مجدد رسوب سلولی (pH 8 و 1 mM EDTA 10 mM Tris) TE بافر 50 μ l در 1 mM و 10 μ l موتابولیزین (3000units/ml) و 2 μ l هیالورونیداز، انکوباسیون میکروتیوب ها در C 37 به مدت 30 دقیقه، قراردادن میکروتیوب ها در C 100 به مدت 10 دقیقه. سپس 5 μ l از DNA استخراج شده با استفاده از پرایمر های اختصاصی ژن emm و مطابق برنامه زمانی و دمایی پیشنهادی Montes و همکاران امپلیفیه شدند (5).

1) TATT(C/G)GCTTAGAAATTAA
2) GCAAGTTCTCAGCTTGT

تیپ بندی توالی های emm

محصولات PCR با استفاده از پرایمر شماره 1 توسط شرکت ماکروژن کره تعیین توالی شدند. برنامه BLAST2.0 (مرکز ملی اطلاعات بیوتکنولوژی، قابل دسترسی در پایگاه www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST) جهت مقایسه توالی های DNA با توالی های منتشر شده در بانک ژنی مورد استفاده قرار گرفت. جهت تعیین تیپ و

جدول 1: توزیع تیپ های مختلف emm جدایه های استرپتوکوکوس پیوژن در شمال ایران

| تعداد (درصد) ایزوله ها | تیپ emm |
|------------------------|---------|
| (%52)26 | 5 |
| (%24)12 | 12 |
| (%12)6 | 79 |
| (%12)6 | 86 |

جدول 2: تعیین فنوتیپ های مقاومت به اریترومایسین در نمونه های استرپتوکوکوس پیوژنر جدا شده از بیماران در شمال ایران

| فنوتیپ مقاومت به اریترومایسین(9مورد) | کل جدایه ها(50 ایزوله) | |
|--------------------------------------|------------------------|------------------------------|
| iMLSB | cMLSB | فنوتیپ M |
| 0 | 6 | 3 (حساس به کلینیدامایسین) |

و تیپ 5 در نواحی استرالیا و اقیانوسیه دارای شیوع بالائی می باشد. ازویژگی های برجسته این مطالعه حضور سروتیپ emm86 از موارد فارنژیت بوده که در هیچکدام از مطالعات مشابه انجام شده در سایر نقاط دنیا گزارش نشده است.

مقاومت آنتی بیوتیکی یکی از مهمترین معضلات در مدیریت مبتلایان به بیماری های عفونی است. خوشبختانه در طی هفت دهه اخیر حساسیت این باکتری به پنی سیلین، بدون هیچ گونه علت شناخته شده ای تغییر نکرده است(13) ولی افزایش مقاومت دارویی به اریترومایسین در سه دهه گذشته افزایش چشم گیری داشته است(7) که با مطالعه ما (18% موارد) مطابقت دارد و این امر شاید به دلیل مصرف بی رویه و ناجای این آنتی بیوتیک باشد.

نتیجه گیری

به عنوان یک نتیجه گیری کلی، یافته های این تحقیق اولین گزارش تیپ بندی استرپتوکوکوس گروه A جدا شده از موارد حلقی در غرب استان مازندران، کشور ایران است که حضور جمعیت نامتجانسی از استرپتوکوکوس گروه A (4تیپ) را نشان می دهد که از میان آنها پدیدار شدن تیپ emm86 این باکتری از نمونه های حلقی دارای اهمیت می باشد.

بحث

مطالعات همه گیری شناسی توزیع تیپ های emm استرپتوکوکوس گروه A در کشور و یا ناحیه خاصی از آن بواسطه تغییراتی که در همه گیری شناسی استرپتوکوکوس گروه A رخ می دهد، اهمیت زیادی پیدا کرده است، علاوه بر این داده های حاصل از این مطالعات، جهت ساخت و توسعه واکسن چند طرفیتی برای پیشگیری از عفونتهاي استرپتوکوکي گروه A ضروري می باشد(8)

مشخص شده که روش مبتنی بر تعیین توالی ژن emm ازویژگی و صحت بالایی جهت تیپ بندی استرپتوکوکوس گروه A برخوردار می باشد(4) مطالعه ای در خصوص همه گیری شناسی مولکولی استرپتوکوکوس گروه A در ایران گزارش نشده است ولی در مطالعه مشابه ای در برزیل برروی نمونه های دهانی حلقی، برجسته ترین تیپ های شناخته شده emm22 و emm1 بوده، که با نتایج حاصل از مطالعه ما متفاوت می باشد(4) علاوه بر این نتایج حاصل از مطالعات ما اختلافات آشکاری را با نتایج گزارش شده در سایر نقاط جهان نشان میدهد. بطوریکه شایع ترین تیپ های گزارش شده از موارد حلقی در قاره آسیا به ترتیب emm75 و emm44 و emm12 و emm4 و emm3 و emm12 و در کشورهای پیشرفته اقتصادی emm1 و emm4 و emm1 ، در آمریکای لاتین emm5 و emm22 و emm3 و emm2 و emm11 و emm9 و emm1 و emm12 و در کشورهای شرق میانه emm1 و emm12 و emm11 و emm9 و در کشورهای و نواحی پاسیفیک emm1 و emm12 و emm11 و emm9 و emm1 و emm12 و emm5 و emm79 و emm12 و emm86 بودند، که در این مطالعه شاخص ترین تیپ های شناخته شده به ترتیب emm5 و emm12 و emm79 و emm12 و emm86 تقریباً در اکثر نقاط جهان وجود دارد

References

- 1-Lakshmana Gowda K, John Melbin J, Patil SA, and et al. *Prevalence of emm types of Group A streptococci recovered from school children and hospital patients in Bangalore City, India.* Word J Microbiol Biotechnol. 2010; 27:319-323.
- 2-Steer AC, Law I, Matatolu L, Beall BW, Carapetis JR. *Global emm type distribution of group A streptococci: systematic review and implications for vaccine development.* Lancet Infect Dis. 2009; 9:611-616.
- 3-Colman G, Tanna A, Efstratiou A, Gaworzevska E.T. *The serotypes of Streptococcus pyogenes present in Britain during 1980–1990 and their association with disease.* J Med. Microbiol. 1993; 39:165– 178.
- 4-Beall B, Facklam R, Thompson T. *Sequencing emm-specific PCR products for routine and accurate typing of group A streptococci.* J. Clin. Microbiol. 1996; 34: 953– 958.
- 5-Montes M, Ardanuy C, Tamayo E, et al. *Epidemiological and molecular analysis of Streptococcus pyogenes isolates causing invasive disease in Spain(1998–2009): comparison with non-invasive isolates.* Eur J Clin Microbiol Infect Dis. 2011; 30:1295-1302.
- 6-Gerber MA, Antibiotic resistant in group A streptococci, pediatr. Clin Nam 1995;42:539-551.
- 7-Seppala H, Nissinen QY, Huovinen P. *Three different phenotypes of erythromycin-resistance Streptococcus pyogenes in Finland.* J Antimicrob Chemother. 1993; 32:885-891.
- 8-Dale JB, Penfound T, Chiang EY, Long V, Shulman ST, Beall B. *Multivalent group A streptococcal vaccine elicits bactericidal antibodies against variant M subtypes* Clin. Diagnos. Lab. Immunol. 2005; 12: 833–836.
- 9-Freshi S, Alencar R, Higa F. *Identification of group A beta hemolytic streptococcus strains in Brazil.* International Congress Series. 2006; 34-37
- 10-Efstratiou A. *Group A streptococci in the 1990s.* J. Antimicrob. Chemother. 2000; 45:3–12.
- 11-Eisner A, Leitner E, Gebhard F, Kessler HH, Marth E. *Prevalence of emm types and antibiotic resistance of group A streptococci in Austria.* Diagnosis Microbiology and Infection Disease. 2006; 55:347-350.
- 12-Shulman S, Tanz R.R, Kabat W, Kabat K, Cederlund E, Patel D, Li Z, Sakota V, Dale JB, Beall B. *US Streptococcal Pharyngitis Surveillance Group, Group A streptococcal pharyngitis serotype surveillance in North America. 2000–2002.* Clin. Infect. Dis. 2004; 39 : 325–332.
- 13-Gracia M, Diaz C, Coronel P. *Antimicrobial susceptibility of streptococcus pyogenes in central, eastern and Baltic european countries.* Diaq Microbiol infect Dis. 2009 ; 64:52-56.