



Detection of *blaDIM*, *blaAIM*, *blaGIM*, *blaNDM* and *blaVIM* Genes among *Acinetobacter baumannii* strains isolated from hospitalized patients in Tehran hospitals, Iran

Hossein Goudarzi ,Ali Hashemi , Fatemeh Fallah , Maryam Noori , Soroor Erfanimanesh, Neda Yosefi, Mohsen Heidary , Saeed Khoshnood and Hamidreza Houri

Department of Microbiology, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Article Information

Article history:

Received: 2014/11/03

Accepted: 2015/03/04

Available online: 2016/01/10

Article Subject:

Medical Bacteriology

IJMM 1394; 9(4): 32-39

Corresponding author at:

Dr Ali Hashemi

Department of Microbiology,
Shahid Beheshti University of
Medical Sciences, Tehran, Iran.

Tel:

+98 21 23872556

Email:

hashemi1388@yahoo.com
ali.hashemi@sbmu.ac.ir

Abstract

Background and Aim: The rising trend of antibiotic resistance among *A. baumannii* strains has become a global concern. The most common mechanism of resistance is beta-lactamase production with genes transferring on mobile genetic elements such as plasmids. The aim of this study was to determine the frequency of *blaNDM*, *blaGIM*, *blaAIM*, *blaDIM* and *blaVIM* type genes among *A. baumannii* isolates from hospitalized patients in Tehran, Iran.

Materials and Methods: From May 2012 to July 2013, 108 *A. baumannii* strains were isolated from blood, wound, urine, sputum and respiratory tract of hospitalized patients in Loghman hakim and Milad hospitals. Antibiotic susceptibility tests were performed by Kirby-Bauer disc diffusion and broth microdilution methods according the CLSI guidelines. The frequency of MBL (Metallo-Beta-Lactamase) producers was evaluated by CDDT. The β-lactamases genes were detected by PCR method.

Results: The resistance of *A. baumannii* isolates against tested antibiotics were as follows: 103 (95.4%) to ceftazidime, 108 (100%) to cefotaxime, 105 (95.7%) to cefepime, 99 (91.7%) to imipenem, 99 (91.7%) to meropenem, 87 (80.6%) to amikacin, 105 (97.2%) to piperacillin, 100 (92.6%) to ciprofloxacin, 103 (95.4%) to piperacillin/tazobactam, 44 (40.7%) to gentamicin, 106 (98.1%) to ampicillin/sulbactam, 106 (98.1%) to co-trimoxazole, 87 (80.6%) to tetracycline, and 1 (0.9%) to colistin. Using combined disk diffusion test, 86 (86.86%) were MBL producers. The prevalence of *blaVIM-1* gene was 15 (17.44%) and other genes were not detected.

Conclusions: The prevalence of MBLs-producing *A. baumannii* strains detected in this study is a major concern and highlights the need for infection control measures such as antibiotic management protocols and rapid identification of resistant strains.

Key Words: *Acinetobacter baumannii*, Metallo-beta-lactamase, Antibiotic Resistance

Copyright © 2016 Iranian Journal of Medical Microbiology. All rights reserved.

How to cite this article:

Goudarzi M, Hashemi A, Fatemeh F, Noori M, Erfanimanesh S, Yosefi N, Heidary M, et al . Detection of *blaDIM*, *blaAIM*, *blaGIM*, *blaNDM* and *blaVIM* Genes among *Acinetobacter baumannii* strains isolated from hospitalized patients in Tehran hospitals, Iran. Iran J Med Microbiol. 2016; 9 (4) :32-39



بررسی وجود ژن های blaVIM، blaNDM، blaGIM، blaAIM، blaDIM در ایزوله های اسینتوباکتر بومانی جدا شده از بیماران بستری در بیمارستان های شهر تهران

حسین گودرزی، علی هاشمی، فاطمه فلاح، مریم نوری، سرور عرفانی منش، ندا یوسفی، محسن حیدری، سعید خشنود و حمید رضا حوری

گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران.

چکیده

زمینه و هدف: امروزه، میزان افزایش مقاومت به دارو در میان سویه های اسینتوباکتر بومانی یک نگرانی بزرگ در سرتاسر جهان است. رایج ترین مکانیسم مقاومت، تولید بتالاکتمازها می باشد که ژن های آنها اغلب بر روی عناصر ژنتیکی متحرک مانند پلاسمیدها قرار دارند، لذا، هدف از این مطالعه تعیین فراوانی ژن های blaNDM، blaVIM، blaGIM، blaAIM، blaDIM در ایزوله های اسینتوباکتر بومانی جدا شده از بیماران بستری می باشد.

مواد و روش ها: از خرداد ماه سال ۱۳۹۱ تا مرداد ماه سال ۱۳۹۲، ۱۰۸ سویه اسینتوباکتر بومانی از خون، رحم، ادرار، خلط و مجاری تنفسی بیماران بستری در بیمارستان های لقمان حکیم و بیمارستان میلاند جدا شد. برای تعیین الگوی حساسیت آنتی بیوتیکی از روش های دیسک دیفیوزن و میکرودایلوشن براث بر طبق رهنمودهای CLSI استفاده گردید. شناسایی سویه های تولید کننده متالوبتاکتماز (MBL) به وسیله Disk Combined (CDDT) Test Diffusion (CDDT) با روش PCR انجام شد.

یافته ها: میزان مقاومت سویه های جدا شده به آنتی بیوتیک های تست شده به این ترتیب بود: ۱۰۳ (٪۹۵/۴) به سفتازیدیم، ۱۰۸ (٪۱۰۰) به سفوتاکسیم، ۱۰۵ (٪۹۵/۷) به سفپیم، ۹۹ (٪۹۱/۷) به مروپن، ۸۷ (٪۸۰/۶) به آمیکاسین، ۱۰۵ (٪۹۷/۲) به پیپراسیلین، ۱۰۰ (٪۹۲/۶) به سیپروفلوکساسین، ۱۰۳ (٪۹۵/۴) به پیپراسیلین-تازوپاکتم، ۴۴ (٪۴۰/۷) به جنتامایسین، ۱۰۶ (٪۹۸/۱) به آمپی سیلین-سولپاکتم، ۱۰۶ (٪۹۸/۱) به کوتیریموکسازول، ۸۷ (٪۸۰/۶) به تتراسایکلین، ۱ (٪۰/۹) به کلیستین. با استفاده از روش CDDT فراوانی اسینتوباکتر بومانی تولید کننده MBL به ترتیب ۸۶ (٪۸۰/۶)، ۱۵ (٪۱۷/۴۴) از ایزوله ها دارای ژن blaVIM بودند و بقیه ژنها در سویه ها دیده نشد.

نتیجه گیری: شیوع سویه های اسینتوباکتر بومانی تولید کننده متالوبتاکتماز شناسایی شده در این مطالعه نگران کننده می باشد که نیاز به اقدامات کنترل عفونت از جمله مدیریت مصرف آنتی بیوتیک ها و شناسایی سریع ایزوله های مقاوم می باشد.

کلمات کلیدی: اسینتوباکتر بومانی، متالوبتاکتماز، مقاومت آنتی بیوتیکی

کمی رایت ©: حق چاپ، نشر و استفاده علمی از این مقاله برای مجله میکروب شناسی پزشکی ایران محفوظ است.

در اجتماع وجود دارد (۱). یکی از عوامل مهم عفونت بیمارستانی در سرتاسر جهان اسینتوباکتر بومانی می باشد که موجب باکتریمی، پنومونی مرتبط به ونتیلاتور، عفونت دستگاه ادراری، منژیت و عفونت رحم در بیماران بستری به ویژه در بخش ICU میگردد (۲). امروزه، میزان افزایش مقاومت به دارو در میان سویه های اسینتوباکتر بومانی یک نگرانی بزرگ در سرتاسر جهان است. رایج ترین مکانیسم مقاومت تولید بتالاکتمازها از جمله آنزیم های کلاس های A، B و D آمبler می باشد که ژن های آنها اغلب بر

مقدمه

سویه های باکتریایی مقاوم به دارو از عوامل مهم عفونت های بیمارستانی در سرتا سر جهان هستند. اخیرا سویه های (PDR) Pan Drug Resistant که به همه عوامل ضد باکتریایی به استثنای پلی میکسین ها و تایجی سیکلین ها و سویه های extreme-drug-resistant (XDR) میکروبی مقاوم هستند، از عفونت های اکتسابی بیمارستان جدا شده اند. خطر بزرگی در مورد گسترش این سویه های مقاوم به دارو

اطلاعات مقاله

تاریخچه مقاله

دریافت: ۱۳۹۳/۰۶/۲۸

پذیرش: ۱۳۹۴/۰۲/۱۳

انتشار آنلاین: ۱۳۹۳/۱۰/۲۰

موضوع:

باکتری شناسی پزشکی

IJMM 1394; 9(4): 32-39

نویسنده مسئول:

دکتر علی هاشمی

تهران، ولنجک، بلوار دانشجو، خیابان کودک یار، دانشکده پزشکی - دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی - طبقه هفتم - گروه میکروب شناسی

تلفن: ۰۲۱۲۳۸۷۲۵۵۶

پست الکترونیک:

hashemi1388@yahoo.com
ali.hashemi@sbmu.ac.ir

بیمارستان لقمان حکیم و ۵۰ نمونه متعلق به بیمارستان میلاند جدا شد. این سویه های جدا شده به وسیله روش های معمول بیوشیمیایی شناسایی شدند و همچنین توسط حضور ژن bla-OXA-۵۱ به وسیله PCR تایید شدند.

تست حساسیت ضد میکروبی

مقاومت دارویی سویه های جدا شده نسبت به آنتی بیوتیکهای ایمی پنم (IMP: ۱۰ میکروگرم)، مروپن (MEM: ۱۰ میکروگرم)، سفتازیدیم (CAZ: ۳۰ میکروگرم)، سفوتاکسیم (CTX: ۱۰ میکروگرم)، آمیکاسین (AK: ۱۰ میکروگرم) پیپراسیلین-تازوباتام (PTZ: ۱۰۰/۱۰۰ میکروگرم)، پیپراسیلین (PIP: ۱۰۰ میکروگرم)، آمپی سیلین (AMP: ۱۰ میکروگرم)، تتراسیکلین (TE: ۱۰ میکروگرم)، کلیستین سولفات (CT: ۱۰ میکروگرم)، سیپروفلوکساسین (CIP: ۵ میکروگرم)، سفپیم (FEP: ۲/۵:TS: ۳۰ میکروگرم)، تری متوبیریم-سولفامتوکسازول (GEN: ۱۰ میکروگرم) (از شرکت Mast انگلیس) بر اساس رهنمودهای CLSI به روش انتشار دیسک در آگار Diffusion Disk) انجام شد.^(۱۱) از اشریشیا کلی ATCC ۲۵۹۲۲ بعنوان سویه کنترل کیفی استفاده شد.^(۹)

حداقل غلظت ممانعت کننده از رشد (MIC)

سویه های مقاوم به ایمی پنم، مروپن، سفتازیدیم، سفپیم، سفوتاکسیم و کلیستین به روش دیسک دیفیوژن، مجدد توسط روش میکرودایلوشن براث بر طبق دستورالعمل CLSI سال ۲۰۱۲ بررسی شدند.^(۹)

شناسایی فنوتیپی سویه های تولید کننده متالوباتالاکتماز

تست دیسک دیفیوژن ترکیبی (CDDT) با استفاده از دیسک های ایمی پنم و مروپن (Mast انگلستان) به تنها بی و در ترکیب با EDTA (Sigma) برای شناسایی متالوباتالاکتمازها انجام شد. افزایش قطر هاله عدم رشد بیشتر یا مساوی ۷ میلیمتر در اطراف دیسک ایمی پنم + EDTA و دیسک مروپن + EDTA در مقایسه با دیسک های ایمی پنم و مروپن به تنها بی، نشان دهنده تولید متالوباتالاکتماز بود.^(۱۰، ۱۱)

استخراج DNA باکتریایی

DNA سویه های اسینتوباکتر بومانی بوسیله کیت استخراج (Number .Cat K ۳۰۳۲-۲) شرکت Bioneer ، کره جنوبی استخراج شد.

انجام PCR برای ژنهای blaNDM, blaGIM, blaAIM, blaVIM و blaDIM

CAT. NO.: ۲X MasterMix از شرکت سیناکلون

روی عناصر ژنتیکی متحرک مانند پلاسمیدها قرار دارند^(۳). علت مقاومت به آنتی بیوتیک ها بویژه کاربپن ها، متالوباتالاکتمازها (MBL) هستند که بسیار مهمتر از دیگر مکانیسم های مقاومت می باشند، زیرا متالوباتالاکتمازها می توانند تقریبا همه آنتی بیوتیک های بتالاکتم بجز مونوباتام ها را هیدرولیز کنند.^(۴) علاوه بر این، ژن های کد کننده متالوباتالاکتمازها بر روی اینتگرون قرار دارند که می توانند به راحتی از یک باکتری به باکتری دیگر انتقال پیدا کرده و منتشر شوند. بسیاری از متالوباتالاکتماز ها از جمله IMP، NDM-1، AIM، GIM، KHM، SIM، VIM، SPM، در سویه های سودوموناس آئروژنوزای مقاوم به چند دارو (MDR) در ایتالیا در سال ۱۹۹۰ شناسایی شدند و از آن به بعد در سرتاسر جهان گزارش شده است.^(۵) متالوباتالاکتماز دهلی نو (NDM-1) یک نوع VIM باکتریها یافت شده است^(۵). متالوباتالاکتماز دهلی نو از دو سویه جدید از متالوباتالاکتماز ها می باشند که اولین بار از دو سویه کلبسیلا پنومونیه و اشریشیا کلی جدا شده از یک بیمار سوئدی مراجعه کننده به بیمارستان دهلی نو هند شناسایی شد.^(۶) در سال های اخیر ظهور و انتشار سویه های تولید کننده NDM-1 در چندین کشور از جمله ایالات متحده امریکا، کانادا، سوئد، انگلیس، اتریش، بلژیک، فرانسه، هلند، آلمان، ژاپن، آفریقا، عمان و استرالیا گزارش شده است^(۷). باکتری های تولید کننده NDM تقریبا به همه گروه های آنتی بیوتیکی از جمله فلوروکینولون ها، آمیوگلیکوژید ها و بتالاکتم ها (به ویژه کاربپن ها) مقاومند، اما به کلیستین بعضی اوقات به تایجی سیکلین حساس هستند.^(۵) ژن blaNDM-1 بر روی پلاسمید های بزرگ مختلفی شناسایی شده است که به راحتی بین باکتری ها قبل انتقال می باشد و باکتری های تولید کننده NDM-1 بعنوان یک تهدید جدید در بالین و سلامت عمومی شناخته شده اند.^(۸) میزان مرگ و میر در ارتباط با باکتریهای دارای متالوباتالاکتماز بسیار بالا می باشد، به طوریکه اهمیت NDM-1 در سال ۲۰۱۱ به اندازه بیماری AIM ایدز، سل و مalaria ارزیابی شده است. متالوباتالاکتماز نوع GIM از کشور اولین بار از کشور استرالیا، متالوباتالاکتماز نوع DIM از آلمان و متالوباتالاکتماز نوع DIM از کشور اتریش و در ایزوله های سودوموناس آئروژنوزا دیده شد.^(۵) لذا، هدف از این مطالعه شناسایی متالوباتالاکتمازها در سویه های اسینتوباکتر بومانی جداسده از بیماران بستری در بیمارستان های لقمان حکیم و میلان شهر تهران می باشد.

روش کار

شناسایی باکتری ها

از خرداد ماه سال ۱۳۹۱ تا مرداد ماه سال ۱۳۹۲ ، ۱۰۸ سویه اسینتوباکتر بومانی از خون، زخم ، ادرار و خلط و مجاری تنفسی بیماران دو بیمارستان شهر تهران (۵۸ نمونه متعلق به

جدول ۱: مشخصات پرایمرهای مورد استفاده در این تحقیق

نام پرایمر	ژن شناسایی شده	سکانس ژن	اندازه محصول (bp)
NDM-F	blaNDM	GGTTTGGCGATCTGGTTTC	۶۲۱
		CGGAATGGCTCATCACGATC	
GIM-F	blaGIM	TCGACACACCTGGTCTGAA	۴۷۷
		AACTTCCAACCTTGCCATGC	
AIM-F	blaAIM	CTGAAGGTGTACGGAAACAC	۲۲۲
		GTTCGGCCACCTCGAATTG	
VIM-F	blaVIM	GATGGTGTGGTGCATA	۳۹۰
		CGAATGCGCAGCACAG	
DIM-F	blaDIM	GCTTGCTTCGCTTGCTAACG	۶۹۹
		CGTTCGGCTGGATTGATTG	

جدول ۲: شرایط لازم برای انجام PCR

Factor	Tempreture(°C)			Time	
	Genes			AIM	VIM
Step	AIM	VIM	NDM	DIM	GIM
Initial denaturation	۹۴	۹۴		۵ دقیقه	۵ دقیقه
Denaturation	۹۴	۹۴		۴۵ ثانیه	۴۵ ثانیه
Anealing	۵۷	۵۹		۴۵ ثانیه	۴۵ ثانیه
Extention	۷۲	۷۲		۱ دقیقه	۱ دقیقه
Final extention	۷۲	۷۲		۵ دقیقه	۵ دقیقه
Cycle	۳۶	۳۶		-----	

نتایج

۵۸ سویه (۰.۵۳٪) از بیمارستان لقمان حکیم و ۵۰ سویه (۰.۴۶٪) از بیمارستان میلاد جمع آوری شد. ۵۱ سویه (۰.۴۷٪) از بیماران زن و ۵۷ سویه (۰.۵۲٪) مرد بود. از مجموع ۱۰۸ سویه (۰.۲۶٪) از ادرار، ۴ سویه (۰.۳٪) از زخم، ۵۷ سویه (۰.۵٪) از لوله تراشه، ۸ سویه (۰.۷٪) از خون، ۸ سویه (۰.۴٪) از مایع پلور و ۲ سویه (۰.۱٪) از سایر نمونه ها جدا گردید. میانگین سنی بیماران از ۱ تا ۹۰ سال بود. سویه ها از بیماران با گروه های سنی مختلف بست آمد، به طوریکه ۲۹–۲ ساله (n=۱۰)، ۳۹–۳۰ (n=۱۴)، ۴۹–۴۰ (n=۱۷)، ۵۹–۵۰ (n=۱۶)، ۶۹–۶۰ (n=۲۴)، ۷۹–۷۰ (n=۲۱) و ۶ سویه از بیماران با سن بیش از ۸۰ سال جدا گردید. نتایج مربوط به مقاومت آنتی بیوتیکی سویه های اسینتوباکتر بومانی برای آنتی بیوتیک های انجام شده در جدول ۳ و نتایج تست MIC انجام شده برای آنتی بیوتیک های مختلف در جدول ۴ آورده شده است.

(PR8252C) برای انجام PCR استفاده شد. بدین ترتیب که ۱۰/۵ میکرولیتر (X1) از مستر میکس، ۱ میکرولیتر از پرایمر Reverse (10 pmol)، ۳ میکرولیتر از DNA و ۷/۵ میکرولیتر آب تزریقی اضافه گردید. برای تکثیر ناحیه درونی ژنهای نامبرده شده، مجموعه ای از پرایمرهای مورد استفاده قرار گرفت (۱۱). توالی پرایمرهای با اطلاعات توالی نوکلئوتیدی موجود در Bank Gene System (blast) چک گردید (جدول شماره ۱). بر اساس شرایط جدول شماره ۲ انجام شد.

انجام الکتروفوروز

TBE PCR را بر روی ژل آگاروز ۱٪ با بافر (Tris-borate EDTA) الکتروفورز شده و سپس ژل را با اتیدیوم بروماید (0.15 μg/ml) رنگ گردید. پس از پایان الکتروفوروز، ژل با دستگاه Gel doc (Gel doc) و در طول موج ۲۸۰ nm از نظر وجود باندهای هدف در کنار مارکر مولکولی و کنترل مثبت و منفی مورد بررسی قرار گرفت.

جدول ۳: نتایج تست های حساسیت آنتی بیوتیکی ۱۰۸ سویه اسینتوباکتر بومانی

آنتی بیوتیک	تعداد و درصد سویه های مقاوم	تعداد و درصد سویه های نیمه حساس	تعداد و درصد سویه های حساس
جنتامایسین	۴۴ (۴۰/٪)	۷ (۶/٪)	۵۷ (۵۲/٪)
آمپی سیلین-سوبلاتکتام	۱۰۶ (۹۸/٪)	۰ (۰/٪)	۲ (۱/٪)
آمیکاسین	۸۷ (۸۰/٪)	۴ (۳/٪)	۱۷ (۱۵/٪)
ایمپین	۹۹ (۹۱/٪)	۳ (۲/٪)	۵ (۵/٪)
سفوتاکسیم	۱۰۸ (۱۰۰)	۰ (۰/٪)	۰ (۰/٪)
سفپیم	۱۰۵ (۹۵/٪)	۲ (۱/٪)	۱ (۰/٪)
پیپراسیلین	۱۰۵ (۹۷/٪)	۲ (۱/٪)	۱ (۰/٪)
سیپروفلوکسازین	۱۰۰ (۹۲/٪)	۱ (۰/٪)	۷ (۶/٪)
مروبین	۹۹ (۹۱/٪)	۰ (۰/٪)	۹ (۸/٪)
پیپراسیلین-تازوپاکتام	۱۰۳ (۹۵/٪)	۱ (۰/٪)	۴ (۳/٪)
سفتاژیدیم	۱۰۳ (۹۵/٪)	۰ (۰/٪)	۵ (۴/٪)
کوتزیماکسازول	۱۰۶ (۹۸/٪)	۰ (۰/٪)	۲ (۱/٪)
تتراسیکلین	۸۷ (۸۰/٪)	۹ (۸/٪)	۱۲ (۱۱/٪)
کلیستین	۲ (۱/٪)	۰ (۰/٪)	۱۰۶ (۹۸/٪)

جدول ۴: حداقل غلظت مهاری عوامل آنتی بیوتیکی مختلف برای ۱۰۸ سویه اسینتوباکتر بومانی

آنتی بیوتیک	Range MIC	MIC %۵۰	MIC %۹۰
مروبین	۱-۲۵۶	۳۲	۲۸۱
ایمپین	۲-۲۵۶	۱۲۸	۲۵۶
سفتاژیدیم	<۲-۲۵۶	۲۵۶	۵۱۲
سفپیم	۱-۲۵۶	۶۴	۱۲۸
سفوتاکسیم	<۲-۲۵۶	۲۵۶	۵۱۲
کلیستین	۰/۲۵-۱۲۸	۱≥	۲

نتایج حاصل از PCR ژنهای *blaNDM*, *blaGIM*, *blaAIM*, *blaVIM* و *blaDIM*

(۱۷/٪) از ایزوله ها دارای ژن *blaVIM* بودند(شکل شماره ۲) و ژنهای *blaNDM*, *blaGIM*, *blaAIM*, *blaDIM* در سویه ها دیده نشد ، در ضمن ژن *blaOXA-۵۱* در تمامی سویه ها شناسایی



تصویر شماره ۱: شناسایی ژن VIM مارکر، P: کنترل مثبت، N: کنترل منفی و ۱، ۲، ۳، ۴، ۵، ۶ نمونه های مثبت

با استفاده از روش دیسک دیفیوژن ترکیبی (CDDT) مشاهده گردید که از بین ۹۹ سویه غیرحساس به ایمی پنم ، ۸۶ سویه (۸۶/٪) تولیدکننده MBL بودند.



تصویر شماره ۲: سویه تولیدکننده متابولیکاتاماژ

مقاوم می کنند(۱۸،۱۹). بنابراین شناسایی دقیق نوع مکانیسم مقاومت برای درمان مناسب بیماران ضروری می باشد. از میان ژن های متالوبتالاکتماز، IMP به ویژه در ایران از بقیه شیوه های پیشتری دارد، این ژن اولین بار از ژاپن در سال ۱۹۸۰ گزارش شد(۲۰). در مطالعات قبلی نویسندها که بر روی سویه های سودوموناس آئروژینوزا و اسینتوباکتر بومانی جدا شده از بیماران مبتلا به سوختگی انجام شد، ژن IMP شایعترین ژن متالوبتالاکتماز بود(۲۱). (۳)، (۴)، هر چند در بعضی از مطالعات انجام شده در ایران ژن VIM از بقیه ژن ها شیوه پیشتری داشت. اولین بار در ایران این ژن توسط Khosravi و همکاران از اهواز گزارش شده بود(۴). در مطالعه حاضر، ژن IMP تنها در ۳ سویه اسینتوباکتر بومانی و VIM در میان ۱۷ سویه، با استفاده از PCR و تعیین توالی شناسایی شد. ژن کد کننده متالوبتالاکتماز bla_{NDM-1} اولین بارا دهی نو و پس از آن از کشورهای دیگر از جمله پاکستان گزارش شد. فاصله نزدیک این کشورها به ایران و تعداد زیاد سفرهای بین دو کشور از یک طرف و سهولت انتقال مقاومت در این باکتری از طرف دیگر، ما را بسوی این فکر رهنمود کرد که ممکن است سویه های ما نیز همان ژن را داشته باشند. در مطالعات قبلی که ما بر روی سویه های سودوموناس آئروژینوزا، اسینتوباکتر بومانی و کلبسیلا پنومونیه انجام دادیم، این ژن را شناسایی نکردیم(۵،۶،۷). در ایران تنها یک مطالعه مبنی بر وجود این ژن در یک ایزوله کلبسیلا پنومونیه وجود دارد که توسط Shahcheraghi و همکاران انجام شد(۸). اهمیت این ژن مقاومت به اندازه مalaria، سل و ایدز ارزیابی شده است(۸). تقریباً در بسیاری از نقاط جهان این ژن شناسایی شده است. این نوع مطالعات برای جلوگیری از انتشار باکتری های مقاوم به سایر نقاط جهان با ارزش هستند. در نهایت، با غربالگری دقیق سویه های دارای متالوبتالاکتماز و نظارت بیشتر می توان گسترش اسینتوباکتر بومانی مقاوم به چند دارو و عفونت های مرتبط با آن را بویژه در بیماران ICU را کاهش داد(۹). بر اساس اطلاعات موجود اسینتوباکتر بومانی مقاوم به کلیزیک (ESBL) که متعلق به کلاس A و B در تقسیم بندی Ambler هستند(۱۰). در این مطالعه با استفاده از روش CDDT، ۸۶٪ سویه اسینتوباکتر بومانی به عنوان تولید کننده متالوبتالاکتماز بودند. متالوبتالاکتمازها در سرتاسر ایران مشاهده شده اند. Safari و همکاران در مطالعه خود اعلام کردند که میزان مقاومت اسینتوباکتر بومانی در برابر ایمی پنم، مرپینم، سیپروفلوکسازین، آمیکاسین، پیپراسیلین/تازوباكتم، و سفوتاکسیم به ترتیب ۸۵٪، ۸۴٪، ۹۷٪، ۹۴٪، ۸۴٪، ۹۵٪ بود. نتایج E-test نشان داد که ۹۹٪ از کل سویه ها، تولید کننده متالوبتالاکتماز بودند(۱۱). Peymani و همکاران در مطالعه خود اعلام کردند که در میان ۶۳ سویه غیر حساس به کاربپن، سیپروفلوکسازین، آمیکاسین، پیپراسیلین/تازوباكتم، و سفوتاکسیم به ترتیب ۴۹٪، ۳۱٪، ۴۹٪ سویه تولید کننده متالوبتالاکتماز بودند(۱۲). ژن تولید کننده متالوبتالاکتمازها بر روی عناصر ژنتیکی متحرک از جمله پلاسمید قرار دارند و همین امر باعث گسترش این آنزیم ها در سرتاسر جهان و بویژه در ایران شده است(۱۳). سویه های تولید کننده متالوبتالاکتماز می توانند طیف گسترده ای از آنتی بیوتیک ها به جز آزترونام را تجزیه کنند. هر چند سویه های که دارای بتالاکتماز با طیف وسیع باشند باکتری را به آزترونام

گردید. در مطالعات قبلی که بر روی این ایزوله ها انجام شده، ژن PER-1، VEB-1 و IMP-1 به ترتیب در ۷۱٪، ۷۸٪، ۰۳٪ (۲۱)، (۳)، (۴)، (۵) از سویه ها مشاهده شد(۱) و ژن SPM در بین ایزوله ها شناسایی نگردید.

توالی ژن های VEB-1، PER-1 و IMP-1 به ترتیب با شماره دسترسی KF7۲۳۵۸۶ و KF7۲۳۵۸۵ در KF7۲۳۵۸۷ بانک ژن به ثبت رسیده است.

بحث

اسینتوباکتر بومانی از عوامل عفونت های اکتسابی بیمارستان است و اخیراً به یکی از مهم ترین عوامل عفونت بخش های مرابت های ویژه بیمارستان ها تبدیل شده است. عفونت ایجاد شده توسط این باکتری اغلب منجر به مرگ و میر بالای می شود(۱۴). در این مطالعه بهترین آنتی بیوتیک که در شرایط *in vitro* بر روی سویه های اسینتوباکتر بومانی اثر داشت، کلیستین بود(۱۵). در مطالعه ای که Vakili و همکاران در شهر اصفهان در سال ۲۰۱۴ انجام دادند، ۱۱٪ از سویه ها به کلیستین مقاوم بودند(۱۶). در مطالعه دیگری که توسط Bahador و همکاران در ایران در سال ۲۰۱۴ انجام دادند، ۱۴٪ از سویه های اسینتوباکتر بومانی مقاوم به کلیستین بودند(۱۷). این نتایج نشان می دهد که مقاومت به این آنتی بیوتیک رو به افزایش می باشد و باعث نگرانی بسیاری در تمام جهان شده است. سویه های اسینتوباکتر بومانی به بتالاکتمام ها از جمله نسل سوم سفالوسپورین ها و کاربپن و همچنین به آمینوگلیکوزیدها و فلورو کینولون ها هم مقاوم شدند. مقاومت به بتالاکتمام ها به دلیل آنزیم های مختلفی می باشد، از جمله بتالاکتمام های وسیع الطیف (ESBLs) و متالوبتالاکتمام ها (MBLs) که متعلق به کلاس A و B در تقسیم بندی Ambler هستند(۱۸). در این مطالعه با استفاده از روش CDDT، ۸۶٪ سویه اسینتوباکتر بومانی به عنوان تولید کننده متالوبتالاکتمام بودند. متالوبتالاکتمام ها در سرتاسر ایران مشاهده شده اند. Safari و همکاران در مطالعه خود اعلام کردند که میزان مقاومت اسینتوباکتر بومانی در برابر ایمی پنم، مرپینم، سیپروفلوکسازین، آمیکاسین، پیپراسیلین/تازوباكتم، و سفوتاکسیم به ترتیب ۸۵٪، ۸۴٪، ۹۷٪، ۹۴٪، ۸۴٪، ۹۵٪ بود. نتایج E-test نشان داد که ۹۹٪ از کل سویه ها، تولید کننده متالوبتالاکتمام بودند(۱۹). Peymani و همکاران در مطالعه خود اعلام کردند که در میان ۶۳ سویه غیر حساس به کاربپن، سیپروفلوکسازین، آمیکاسین، پیپراسیلین/تازوباكتم، و سفوتاکسیم به ترتیب ۴۹٪، ۳۱٪، ۴۹٪ سویه تولید کننده متالوبتالاکتمامها بر روی عناصر ژنتیکی متحرک از جمله پلاسمید قرار دارند و همین امر باعث گسترش این آنزیم ها در سرتاسر جهان و بویژه در ایران شده است(۲۰). سویه های تولید کننده متالوبتالاکتمام می توانند طیف گسترده ای از آنتی بیوتیک ها به جز آزترونام را تجزیه کنند. هر چند سویه های که دارای بتالاکتمام با طیف وسیع باشند باکتری را به آزترونام

بتالاکتاماز در سویه های اسینتوباکتر بومانی نگران کننده است و نیاز به اقدامات کنترل عفونت از جمله مدیریت مصرف آنتی بیوتیک ها و شناسایی سریع ایزووله های مقاوم می باشد.

تشکر و قدردانی:

بدین وسیله از پرسنل مرکز تحقیقات اطفال بیمارستان مفید و همکاران بخش میکروب شناسی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی شهر تهران کمال تشکر را داریم

جهان افزایش یافته است. افزایش استفاده از داروهای ضد میکروبی توسط بیماران، منجر به ریشه کن کردن فلور نرمال و جایگزین شدن سویه های مقاوم به چند دارو می شود. تجویز اشتباه دارو و عدم تشخیص سویه های مقاوم باعث گسترش بیشتر این سویه ها شده است. نوع ماده ضد عفونی کننده که برای سطوح و مکانها بیمارستان هم استفاده می شود، مهم است. چرا که بسیاری از مواد ضد عفونی کننده دیگر بر روی سویه ها موثر نخواهد بود، بنابراین در انتخاب مواد ضد عفونی کننده باید دقت کرد.

در این مطالعه ، مقاومت به آنتی بیوتیک ها و شیوع ژن های teria and Laboratory Detection Methods. Arch Pediatr Infect Dis. 2013;2(3):188-91.

1. Fallah F, Noori M, Hashemi A, Goudarzi H, Karimi A, Erfanimanesh S, et al. Prevalence of bla NDM, bla PER, bla VEB, bla IMP, and bla VIM Genes among Acinetobacter baumannii Isolated from Two Hospitals of Tehran, Iran. Scientifica. 2014; 2014: 245162.
2. Noori M, Karimi A, Fallah F, Hashemi A, Alimehr S, Goudarzi H, et al. High Prevalence of Metallo beta-lactamase Producing Acinetobacter baumannii Isolated From Two Hospitals of Tehran, Iran. Arch Pediatr Infect Dis. 2014;3(1):e15439.
3. Hakemi Vala M, Hallajzadeh M, Hashemi A, Goudarzi H, Tarhani M, Sattarzadeh Tabrizi M, et al. Detection of Ambler class A, B and D β -lactamases among Pseudomonas aeruginosa and Acinetobacter baumannii clinical isolates from burn patients. Ann Burns Fire Disasters. 2014;27(1):8-13.
4. Fallah F, Borhan RS, Hashemi A. Detection of bla(IMP) and bl (VIM) metallo-beta-lactamases genes among Pseudomonas aeruginosa strains. Int J Burn Trauma. 2013;3(2):122-24.
5. Fallah F, Taherpour A, Vala MH, Hashemi A. Global Spread of New Delhi mettallo-beta-lactamase-1 (NDM-1). Arch Clin Infect Dis. 2012;6(4):171-77.
6. Fallah F, Hakemivala M, Hashemi A, Shams S. Emergence of novel plasmid-mediated beta-lactamase in Klebsiella pneumoniae (REVIEW ARTICLE). Qom Univ Med Sci J. 2013; 4(24):104-16.
7. Rahmati Roodsari M, Fallah F, Taherpour A, Hakemi Vala M, Hashemi A. Carbapenem-Resistant Bac-
8. Hashemi A, Fallah F, Erfanimanesh S, Hamedani P, Alimehr S. Detection of β -Lactamases and Outer Membrane Porins among Klebsiella pneumoniae Strains Isolated in Iran. Scientifica. 2014;2014: 726179.
9. Clinical and Laboratory Standards Institute. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing; Twenty-second informational supplement. Document M100-S22 Wayne, PA, CLSI. 2012;32(3)
10. Fallah F, Vala MH, Goudarzi H, Hashemi A, Taherpour A, Shamloo KB, et al. Identification of extended-spectrum-beta-lactamases (ESBLs), metallo-beta-lactamases (MBLs), Amp-C and KPC β -lactamases among Klebsiella pneumoniae isolated from adults and pediatric patients in Iran. Afr J Microbiol Res. 2013;7(25):3254-61.
11. Vala MH, Hallajzadeh M, Fallah F, Hashemi A, Goudarzi H. Characterization of the Extended-Spectrum beta-Lactamase Producers among Non-Fermenting Gram-Negative Bacteria Isolated from Burnt Patients. Arch Hyg Sci 2013; 2 (1):1-6.
12. Vakili B, Fazeli H, Shoaei P, Yaran M, Ataei B, Khorvash F, et al. Detection of colistin sensitivity in clinical isolates of Acinetobacter baumannii in Iran. Int J Res Med Sci. 2014;19(1): 67-70.
13. Bahador A, Taheri M, Pourakbari B, Hashemizadeh Z, Rostami H, Mansoori N, et al. Emergence of rifampicin, tigecycline, and colistin-resistant Acinetobacter baumannii in Iran; spreading of MDR strains of novel International Clone variants. Microb drug resist. 2013;19(5):397-406.

14. Fallah F, Taherpour A, Borhan RS, Hashemi A, Habibi M, Sajadi Nia R. Evaluation of Zataria MultiFlora Boiss and Carum copticum antibacterial activity on IMP-type metallo-beta-lactamase-producing *Pseudomonas aeruginosa*. Ann Burns Fire Disasters. 2013;26(4):193-98.
15. Safari M, Saidijam M, Bahador A, Jafari R, Alikhani MY. High Prevalence of Multidrug Resistance and Metallo-beta-lactamase (MbetaL) producing *Acinetobacter baumannii* Isolated from Patients in ICU Wards, Hamadan, Iran. J Res Health Sci. 2013;13(2):162-67.
16. Peymani A, Nahaei MR, Farajnia S, Hasani A, Mirsalehian A, Sohrabi N, et al. High prevalence of metallo-beta-lactamase-producing *acinetobacter baumannii* in a teaching hospital in Tabriz, Iran. Jpn J Infect Dis. 2011;64(1):69-71.
17. Fallah F, Borhan RS, Gholinejad Z, Zahirnia Z, Adabiyani S, Tabrizi MS, et al. Detection of blaIMP and blaVIM Metallo-Beta-Lactamases Genes in *Pseudomonas aeruginosa* Strains Isolated from Wound of Burnt Patients in Tehran Shahid Motahari Hospital during 2011, Iran. Qom Univ Med Sci J. 2013;7(5): 21-7
18. Hashemi A, Shams S, Kalantar D, Taherpour A, Barati M. Antibacterial effect of Methanolic extract of *Camellia Sinensis L.* on *Pseudomonas aeruginosa* strains producing β -lactamases. J Gorgan Uni Med Sci. 2012;14(1):136-142.
19. Hashemi A, Shams S, Barati M, Samedani A. Antibacterial effects of methanolic extracts of Zataria multi-flora, *Myrtus communis* and *Peganum harmala* on *Pseudomonas aeruginosa* producing ESBL. Arak Med Univ J 2011; 14(4): 104-112.
20. Shahcheraghi F, Nobari S, Rahmati Ghezelgeh F, Nasiri S, Owlia P, Nikbin VS, et al. First report of New Delhi metallo-beta-lactamase-1-producing *Klebsiella pneumoniae* in Iran. Microb Drug Resist. 2013;19(1):30-36.
21. Taherpour A, Hashemi A. Detection of OqxAB efflux pumps, OmpK35 and OmpK36 porins in extended-spectrum-beta-lactamase-producing *Klebsiella pneumoniae* isolates from Iran. Hippokratia. 2013;17(4):355-358.
22. Shakibaei MR, Shahcheraghi F, Hashemi A, Adeeli NS. Detection of TEM, SHV and PER Type Extended-Spectrum β -Lactamase Genes among Clinical Strains of *Pseudomonas aeruginosa* Isolated from Burnt Patients at Shafa-Hospital, Kerman, Iran. Iran J Basic Med Sci. 2008 Apr 1;11(2):104-11.
23. Goudarzi H, Aghamohammad S, Hashemi A, Nikmanesh B, Noori M. Distribution of blaTEM, blaSHV and blaCTX-M Genes Among *Escherichia coli* Isolates Causing Urinary Tract Infection in Children. Arch Clin Infect Dis. 2013; 8(3): e16207.
24. Mansouri S, Neyestanaki DK, Shokoohi M, Halimi S, Beigverdi R, Rezagholerezadeh F, et al. Characterization of AmpC, CTX-M and MBLs types of β -lactamases in clinical isolates of *Klebsiella pneumoniae* and *Escherichia coli* producing Ex-tended Spectrum β -lactamases in Kerman, Iran. Jundishapur J Microbiol. 2014; 7(2): e8756.