

## بررسی فراوانی آنزیم $\beta$ -لاکتماز و الگوی حساسیت آنتیبیوتیکی در باکتری‌های پاتوژن جداسازی شده از سطوح کم تماس و پرتماس بیمارستان الزهرا اصفهان

شیلا جلال پور<sup>\*</sup>، روما کسری کرمانشاهی<sup>۱</sup>، اشرف السادات نومی<sup>۲</sup>، محمد زکش اصفهانی<sup>۳</sup>

۱. گروه صنایع غذایی، دانشکده فنی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد شهرضا، اصفهان
۲. استاد، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه الزهرا
۳. استاد، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه تهران
۴. استادیار، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه اصفهان

### چکیده

**سابقه و هدف:** سطوح بیمارستان منابع بالقوه‌ای جهت حفظ و نگهداری باکتری‌های بیماریزا محسوب می‌شوند به طوریکه کاهش باکتری‌ها در سطوح بیمارستان منجر به اختلال در زنجیره عفونت و کنترل عفونتهای بیمارستانی می‌گردد. آنتیبیوتیک‌های خانواده  $\beta$ -لاکتم از اهمیت ویژه‌ای در درمان بیماریها برخوردار هستند. شیوع  $\beta$ -لاکتماز در باکتری‌های بیماریزا منجر به اختلال در روند درمان می‌گردد. این پژوهش با هدف بررسی شیوع آنزیم  $\beta$ -لاکتماز و الگوی آنتیبیوگرام در باکتری‌های بیماریزا جداسازی شده از سطوح بیمارستان صورت گرفته است.

**مواد و روش‌ها:** این مطالعه تجربی در سالهای ۱۳۸۶-۱۳۸۴ در بیمارستان فوق تخصصی الزهرا در اصفهان روی ۱۹۴ باکتری جداسازی شده از سطوح مختلف انجام گرفت. نمونه‌ها با استفاده از سوآب و محیط Nutrient Broth (NB) از سطوح کم تماس و پرتماس جمع‌آوری گردیدند. شناسایی باکتری‌ها بر اساس روش‌های میکروبیولوژیک، بررسی تولید  $\beta$ -لاکتماز با روش اسیدومتریک و بررسی الگوی آنتیبیوگرام با روش کربی با اثر انجام گرفت.

**یافته‌ها:** از ۱۹۴ باکتری جداسازی شده از سطوح بیمارستان، گونه‌های استافیلوکوکوس ۵۵٪، باسیلوس ۲۶٪، اعضاء خانواده انتروباکتریا ۹٪، گونه‌های پسودوموناس ۳٪، سایر باسیل‌های گرم منفی ۴٪ و گونه‌های استرپتوكوکوس ۰٪ را به خود اختصاص دادند و ۶۱٪ از باکتری‌های مورد بررسی مولد آنزیم  $\beta$ -لاکتماز بودند. بر اساس نتایج آنتیبیوگرام به ترتیب بیشترین و کمترین مقاومت باکتری‌های مورد بررسی در برابر آنتیبیوتیک‌های پنی‌سیلین و جنتامایسین بود.

**نتیجه‌گیری:** شیوع گسترده آنزیم  $\beta$ -لاکتماز در باکتری‌های مورد بررسی به دلیل وفور پراکنده‌ی باکتری‌ها در سطوح بیمارستان و در نتیجه تسهیل انتشار ژن‌های مقاومت در برابر آنتیبیوتیک‌ها در باکتری‌ها است. ارتقاء کیفی مواد ضدغ Fononی کننده در بیمارستانها و کنترل تردد افراد، منجر به کنترل عفونتهای بیمارستانی مقاوم در برابر آنتیبیوتیک‌ها می‌گردد.

**وازگان کلیدی:**  $\beta$ -لاکتماز، مقاومت آنتیبیوتیکی، سطوح بیمارستانی، عفونتهای بیمارستانی.

عفونت بیمارستانی به عفونتی اطلاق می‌گردد که در زمان بستره شدن بیمار در بیمارستان ایجاد شود و بیمار عامل عفونت‌زا را از محیط بیمارستان کسب نماید (۷-۹). عفونت بیمارستانی در هنگام پذیرش در بیمار وجود ندارد و در حالت کمون نیز نیست. این عفونتها حداقل ۴۸ ساعت پس از بستره شدن آشکار می‌شود، عفونتهایی که پرسنل در محیط بیمارستان اکتساب می‌کنند نیز عفونت بیمارستانی نامیده می‌شود (۷-۹).

### مقدمه

از جمله مهمترین مشکلات گریبان گیر بیمارستانها در سرتاسر دنیا معلقی تحت عنوان عفونتهای بیمارستانی است. عفونتهای بیمارستانی یکی از دلایل اصلی آسیبهای جسمی، روحی و تحمل هزینه‌های سنگین بر بیمار و جامعه است (۱-۶).

\*نویسنده مسئول مکاتبات: شیلا جلال پور، اصفهان، دانشگاه آزاد اسلامی واحد

شهرضا، گروه صنایع غذایی،

پست الکترونیک: shilla.jalalpoor@yahoo.com

حساسیت آنتی بیوتیکی در باکتری های جداسده از بیمارستانی این را می توان در تماس زیاد با دست می باشند از جمله دستگیره در، تختهای متحرک، سوئیچ، لب پرده ها، دیواره های اطراف دستشویی، میز کامپیوتر، میز کنار تخت و ۲- سطوح کم تماس: عبارتند از سطوحی که در تماس کمتر با دست هستند از جمله سقف و کف اتاق (۱۲,۵). برابر نقش و اهمیت سطوح بیمارستانی در چرخه عفونت، نمونه برداری محیطی و بررسی تعداد و تنوع میکرووار گانیسم ها در بیمارستان از اهمیت ویژه ای برخوردار است. از جمله کاربردهای نمونه برداری محیطی در بیمارستان می توان به برسیهای اپیدمیولوژیکی، بررسی انتشار باکتری های پاتوژن و مقاوم در برابر چند دارو، بررسی توان و کارآمدی انواع سطوح به عنوان بستری جهت حفظ و نگهداری باکتری های پاتوژن، بررسی توان حیاتی میکرووار گانیسم ها روی سطوح و شناسایی منابع و سطوح آلوده محیطی در زمان شیوع یک بیماری عفونی اشاره کرد (۱۲,۱۳).

باکتری ها به واسطه فشار ناشی از آنتی بیوتیک ها، روش های متتنوعی برای مقاومت در برابر داروهای ضد باکتریایی اتخاذ کرده اند، مقاومت آنتی بیوتیکی از جمله روش های انتخاب طبیعی باکتری ها محسوب می گردد. یکی از متدائل ترین و در واقع مهمترین روش مقاومت آنتی بیوتیکی تولید آنزیم های غیرفعال کننده آنتی بیوتیک ها و مهمترین عامل مقاومت باکتری ها در برابر آنتی بیوتیک های خانواده  $\beta$ - لاکتام تولید آنزیم  $E$ - لاکتماز است (۱۵,۱۴,۹). آنزیم  $E$ - لاکتماز به دنبال غیرفعال کردن آنتی بیوتیک های خانواده  $E$ - لاکتم منجر به مقاومت باکتری ها در برابر طیف وسیعی از آنتی بیوتیک ها می شود (۱۶)، پنی سیلینیاز اولین  $E$ - لاکتمازی است که شناسایی شد. این آنزیم اولین بار توسط Abraham و Chain در سال ۱۹۴۰ از اشرشیاکلی جداسازی گردید. در این زمان پنی سیلین هنوز به صورت متداول وارد مصارف کلینیکی نشده بود (۱۶). از زمان کشف پنی سیلینیاز، سالیانه آنتی بیوتیک های جدیدی از خانواده  $E$ - لاکتم کشف می شدند. به دنبال کشف یک آنتی بیوتیک جدید، یک  $E$ - لاکتماز جدید توسط باکتری ها ساخته می شد. به عبارت دیگر فشار ناشی از مقاومت باکتری ها در برابر آنتی بیوتیک ها منجر به تولید و تجویز آنتی بیوتیک های جدید برای درمان بیماران می گردد که این امر در نهایت به ظهور  $E$ - لاکتماز های جدید توسط باکتری منتج شد (۱۶).

بر اساس مطالعات مشابه انجام شده در ایران و جهان، اکثر گونه های پاتوژن عامل عفونتهای بیمارستانی، حداقل در برابر یک خانواده آنتی بیوتیکی مقاوم گردیده اند و عمدهاً واحد توانایی تولید آنزیم  $E$ - لاکتماز هستند. از جمله این موارد

طبق آمار منتشره از طرف سازمان بهداشت جهانی در یک برسی روی ۵۵ بیمارستان از ۱۴ کشور دنیا به نمایندگی از چهار ناحیه تحت پوشش سازمان بهداشت جهانی (اروپا، شرق مدیترانه، آسیای جنوب شرقی و منطقه غرب اقیانوس آرام) مشخص گردید بیشترین میزان عفونتهای بیمارستانی در بیمارستانهای شرق مدیترانه و آسیای جنوب شرقی به ترتیب با شیوع ۱۱/۸٪ و ۱۰٪ و کمترین میزان عفونت در منطقه غرب اقیانوس آرام و اروپا به ترتیب با فراوانی ۹٪ و ۷/۷٪ است (۸,۵). بر اساس مطالعات این سازمان در سال ۲۰۰۵ بیش از ۱/۴ میلیون نفر از مردم دنیا از عوارض عفونتهای بیمارستانی رنج برده اند و میزان مرگ و میر ناشی از انواع عفونتهای بیمارستانی ۱۴-۷۱٪ متغیر بوده است (۵,۸).

براساس تاریخچه باکتری های پاتوژن عامل عفونتهای بیمارستانی، به طور متناسب انواعی از کوکسی های گرم مثبت و باسیل های گرم منفی عامل اصلی ایجاد عفونتهای بیمارستانی بوده اند. از سال ۱۹۰۰ به مدت ۵۰ تا ۶۰ سال کوکسی های گرم مثبت به ویژه گونه های استرپتو کوکوس و استافیلو کوکوس اورئوس، در دهه ۱۹۷۰ باسیل های گرم منفی به ویژه پسودوموناس آئروژینوزا و اعضاء خانواده انتروباکتریا سه و در دهه ۱۹۹۰ تا ۱۹۹۶ استافیلو کوکوس اورئوس، استافیلو کوکوس های کواگولاز منفی، گونه های انتروبکوکوس، اعضاء خانواده انتروباکتریا سه، اشرشیاکلی، کلبسیلا پنومونیه، گونه های انتروباکتر و پسودوموناس آئروژینوزا، عمدت هرین باکتری های مولد عفونتهای بیمارستانی بوده اند و از سال ۱۹۹۶ به بعد استافیلو کوکوس اورئوس، استافیلو کوکوس های کواگولاز منفی، گونه های انتروبکوکوس و اعضاء خانواده انتروباکتریا سه باکتری های ایجاد کننده عفونتهای بیمارستانی بوده اند (۱۰).

سازمان بهداشت جهانی بیمارستان را محلی معرفی می کند که در آن بر سلامت بیشتر افراد تکیه می شود، بنابراین تراکم باکتری ها در بیمارستان باید به دقت کنترل شود چرا که بنابر شرایط خاص حاکم بر بیمارستان (تردد زیاد افراد، حضور بیماران عفونی و...) باکتری ها به سرعت در آنجا منتشر می شوند و در نتیجه این امر عفونتهای بیمارستانی به وقوع می پیوندد (۵,۱۱).

سطوح بیمارستان از جمله فاکتورهای چرخه عفونت محسوب می گردد زیرا از توان بالقوه ای برای حفظ و نگهداری باکتری های بیماریزا و در نهایت انتشار عوامل عفونی در بیمارستان برخوردار هستند؛ این سطوح به طور کلی به دو دسته تقسیم می شوند: ۱- سطوح پر تماش: عبارتند از سطوحی

صورت تولید E-لاکتاماز، پنیسیلین به پنیسیلونیک اسید شکسته می‌شود و رنگ محلول از بنفش به زرد تغییر می‌یابد (۲۰-۲۲). در این روش ۰/۵ میلیلیتر محلول فنل رد ۰/۵٪، به ۴/۵ میلیلیتر آب مقطر استریل اضافه گردید. محلول به یک ویال حاوی پودر پنیسیلین جی ۵ میلیون واحدی (پادتن طب) افزوده شد. پس از انحلال پودر پنیسیلین، سود ۱ مولار به ویال اضافه گردید. این کار تا تولید رنگ بنفش در محلول ادامه پیدا کرد، در این حالت pH محلول ۸/۵ است. سپس یک لوله موئینه به قطر ۰/۲-۰/۴ میلیمتر وارد ویال می‌گردد و پس از بالا آمدن محلول در لوله، بالاصله روی سطح کلنی باکتری کشیده شد تا انتهای لوله توسط باکتری کاملاً مسدود گردد. نتیجه آزمایش بعد از ۱۵-۵ دقیقه قرائت شد (۲۲).

بررسی الگوی حساسیت باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی در برابر آنتی‌بیوتیک‌های جنتامايسین، وانکومایسین، تتراسایکلین، اریترومايسین، آپیسیلین، کوتريموکسازول، کلیندامايسین، سفوتاکسیم و پنیسیلین (پادتن طب) بر اساس روش کربی بائر انجام گردید (۲۳). در این روش تحت شرایط استریل، سوسپانسیونی با غلظت ۰/۵ مک فارلنده باکتری با استفاده از سوآب در سطح محیط MHA (Mueller Hinton Agar) (Merck) منتشر گردید. دیسک‌های آنتی‌بیوتیکی روی محیط قرار داده شد و نتایج پس از ۲۴-۴۸ ساعت گرم‌گذاری در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرائت شد (۲۳).

### یافته‌ها

از ۱۹۴ سوبه جداسازی شده از سطوح بیمارستان (۴٪) از سویه‌ها از سطوح کم تماس و ۵۸٪ از سطوح پرتماس) استافیلولوکوکوس اپیدرمیدیس (۸۸٪)، استافیلولوکوکوس اورثوس (۱۳٪)، استافیلولوکوکوس ساپروفیتیکوس (۴٪)، باسیلوس سرئوس (۸٪)، سایر گونه‌های باسیلوس (۲۰٪)، سویه‌های اشرشیاکلی (۴٪)، کلبسیلا پنومونیه (۱۳٪)، پسودوموناس (۶٪)، سایر باسیل‌های گرم منفی (۱۰٪)، آلکالی‌ژنز (۲٪)، آسینتوباکتر (۲٪)، هافنیا (۱٪) و گونه‌های استرپتوکوکوس (۲٪) سوبه را به خود اختصاص داده بودند. بر اساس نتایج حاصل از تست اسیدومتریک بیشترین حساسیت استافیلولوکوکوس آرثوس، استافیلولوکوکوس اپیدرمیدیس و گونه‌های باسیلوس (غیر از باسیلوس سرئوس) در برابر وانکومایسین بود. باسیلوس سرئوس، کلبسیلا پنومونیه و اشرشیاکلی بیشترین حساسیت را در برابر جنتامايسین داشتند (جدول ۱).

می‌توان به انتشار و گسترش عفونتهای بیمارستانی ناشی از اعضاء خانواده انتربوکاتریاسه، با مقاومت چند گانه اشاره نمود. در بسیاری از کشورهای جهان بیش از ۱۰٪ باکتری‌های عامل عفونتهای بیمارستانی در برابر سفالوسپورین‌های نسل سوم مقاوم گردیده‌اند و در این میان بخش‌های مراقبت ویژه از اهمیت بیشتری برخوردارند. حدوداً ۳۰٪ از باکتری‌های عامل عفونتهای بیمارستانی مقاوم در برابر سفالوسپورین‌های نسل سوم از بخش‌های مراقبت ویژه جداسازی می‌شوند. همچنین ۶٪ از باکتری‌های جداسازی شده از عفونتهای بیمارستانی واجد توانایی تولید آنزیم E-لاکتاماز بوده‌اند (۱۷، ۱۸).

نظر به اهمیت عفونتهای بیمارستانی مقاوم در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها و نقش باکتری‌های موجود بر سطوح بیمارستان به ویژه سطوح پرتماس در ایجاد عفونتهای بیمارستانی؛ این پژوهش با هدف تعیین فراوانی باکتری‌های مولد E-لاکتاماز و مقاوم در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها در سطوح بیمارستان انجام گرفت.

### مواد و روش‌ها

این مطالعه آزمایشگاهی در سالهای ۱۳۸۴-۱۳۸۶ در بیمارستان فوق‌تخصصی الزهرا اصفهان روی نمونه ۱۹۴ نمونه انجام گرفت. نمونه‌های محیطی از سطوح کم تماس و پرتماس بیمارستان از جمله صندلی، میز کنار تخت، کف اتاق، تشك پلاستیکی و لبه کنار پنجره اتاق بیماران بستری در بخش‌های اطفال، جراحی، عفونی، داخلی، زنان، CCU و ICU جمع‌آوری گردیدند. جداسازی نمونه از سطوح بیمارستان با استفاده از روش جمع‌آوری نمونه‌های محیطی با سوآب و محیط (Nutrient Broth) NB (Merck) انجام گردید (۱۹). هر نمونه روی محیط‌های (Merck) (Methylene Blue Agar و Blood Agar) Eosin EMB به روش خطی کشت داده شد. طروف پتری به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد انکوبه شدند. شناسایی جنس و گونه باکتری‌های خالص شده با انجام روش‌های باکتری‌شناسی از جمله (Triple Sugar Iron) TSI (Agar)، رنگ‌آمیزی گرم، تست‌های (TSI)، IMViC، DNase، کاتالاز، اکسیداز و استفاده از محیط‌های بلاداگار، نوترینت براث، مک‌کانکی آگار، ائوزین متیلن بلو آگار، سالمونولا-شیگلا آگار (Merck) انجام گردید (۱۹).

بررسی حضور آنزیم E-لاکتاماز در باکتری‌ها با روش اسیدومتریک انجام گردید. در این روش باکتری به محلولی که حاوی یکی از مشتقات پنیسیلین و یک معرف pH است (فنل رد) اضافه می‌گردد. محلول فوق الذکر بنفش رنگ است و در

جدول ۱- توزیع باکتری‌های جداسازی شده از سطوح بیمارستان بر اساس طرح حساسیت آنها  
آنتی‌بیوتیک

باکتری	آنتی‌بیوتیک												آنتی‌بیوتیک											
	N	%	N	%	N	%	N	%	N	%	N	%	N	%	N	%	N	%	N	%	N	%	N	%
استافیلوكوکوس آرئوس	۷	۷۸	۱۱	۹۱	۳	۵۰	۶	۶۶	۷	۱۰۰	۲	۲۰	۶	۶۷	۹	۷۵	۳	۱۹	۴۵	۷۷	۶۷	۹۵	۴۵	۷۱
استافیلوكوکوس اپیدرمیدیس	۴۵	۷۷	۶۷	۹۵	۴۵	۷۱	۲۹	۴۷	۴۳	۷۰	۳۹	۵۹	۵۱	۷۷	۴۵	۶۷	۸	۲۲	۳۰	۸۶	۲۹	۹۴	۳۳	۸۲
گونه‌های باسیلوس	۳۰	۸۶	۲۹	۹۴	۳۳	۸۲	۲۳	۸۲	۲۷	۸۲	۲۱	۶۸	۱۹	۴۱	۲۵	۵۷	۲۷	۶۴	۱	۱۰۰	۱۱	۹۲	۱۱	۹۲
باسیلوس سروئوس	۱	۱۰۰	۰	۰	۰	۰	۹	۸۲	۶	۶۰	۱	۳۳	۹	۷۵	۸	۶۶	۰	۰	۳	۱۰۰	۰	۰	۲	۶۶
کلبسیلا پنومونیه	۳	۱۰۰	۰	۰	۲	۶۶	۳	۶۰	۴	۸۰	۴	۱۰۰	۰	۰	۵	۷۱	۲	۲۰	۶	۸۸	۳	۳۳	۵	۶۲/۵
اشرشیاکلی	۶	۱۲/۵	۲	۴۰	۴	۵۰	۵	۵۵/۵	۱	۱۲/۵	۷	۷۸	۳	۳۳										

N: تعداد

بر اساس نتایج آنتی‌بیوگرام بیشترین حساسیت گونه‌های باسیلوس، سویه‌های استافیلوكوکوس اورئوس و استافیلوكوکوس اپیدرمیدیس در برابر آنتی‌بیوتیک‌های جنتامايسین، وانکومايسین و تتراسایکلین و بیشترین مقاومت آنها در برابر آنتی‌بیوتیک‌های پنی‌سیلین و کوتريموکسازول بود. این در حالی است که بیشترین حساسیت سویه‌های اشرشیاکلی و کلبسیلا پنومونیه در برابر آنتی‌بیوتیک جنتامايسین و بیشترین مقاومت آنها در برابر آنتی‌بیوتیک‌های پنی‌سیلین و وانکومايسین بود. بر این اساس می‌توان اظهار داشت الگوی حساسیت آنتی‌بیوتیکی در باسیل‌های گرم مثبت اسپوردار و کوکسی‌های گرم مثبت کواگولاز مثبت و کواگولاز منفی در مقایسه با باسیل‌های گرم منفی روده‌ای از شباهت بیشتری برخوردار است. با وجود تفاوت محسوسی که در الگوی حساسیت آنتی‌بیوتیکی در دو گروه مذبور به چشم می‌خورد، حساسیت هر دو گروه در برابر جنتامايسین و مقاومت آنها در برابر پنی‌سیلین، موید شیوع مقاومت در برابر آنتی‌بیوتیک‌های خانواده E-لакتام در جنسهای گوناگون باکتری‌ها است.

یکی از دلایلی که منجر به انتشار و انتقال ژن‌های مقاومت در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها (پلاسمیدهای R) در میان باکتری‌ها می‌گردد تراکم و مجاورت باکتری‌های مقاوم در کنار باکتری‌های حساس و انتقال مستقیم پلاسمیدهای حامل ژن‌های مقاومت در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها است. کنترل تراکم باکتری‌ها، در نهایت منجر به کنترل انتقال ژن‌های پلاسمیدی و کاهش ایجاد سویه‌های مقاوم در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها می‌گردد. حضور بیماران مبتلا به عفونت و تردد زیاد افراد (از جمله پرسنل و ملاقات‌کنندگان)، منجر به تجمع و تراکم انواع

## بحث

بر اساس نتایج حاصل از این پژوهش، گونه‌های استافیلوكوکوس و باسیلوس به ترتیب با فراوانی ۵۳/۷٪ و ۲۴٪ بیشترین باکتری‌های جداسازی شده از سطوح بیمارستان بودند. بر اساس نتایج حاصل از پژوهش‌های مشابه گونه‌های استافیلوكوکوس و باسیلوس بیشترین جنسهای جداسازی شده از محیط بیمارستان را به خود اختصاص داده بودند (۲۵، ۲۴). بر اساس نتایج تست اسیدومتریک ۶۱/۵٪ از سویه‌های مورد بررسی مولد آنژیم E-لакتماز بودند. بر اساس نتایج حاصل از پژوهش‌های مشابه انجام شده در این راستا ۵۸/۸٪ از باکتری‌های جداسازی شده از دست پرسنل، ۶۷٪ از باکتری‌های جداسازی شده از نمونه‌های مرضی، ۷۰/۱٪ از باکتری‌های جداسازی شده از سطوح بیمارستان، ۷۶/۶٪ از گونه‌های استافیلوكوکوس، ۲۵٪ از گونه‌های کلبسیلا، ۶۰/۶٪ از سویه‌های اشرشیاکلی، ۵۰٪ از گونه‌های پروتئوس و ۵۴٪ از گونه‌های سیتروباکتر مولد آنژیم E-لакتماز بودند (۲۶).

نتایج پژوهش حاضر و سایر پژوهش‌های مشابه مبنی انتشار گسترده گونه‌های استافیلوكوکوس و باسیلوس در سطوح بیمارستان، شیوع قابل ملاحظه آنژیم E-لакتماز در باکتری‌های پاتوژن و مقاومت آنها در برابر آنتی‌بیوتیک‌های خانواده E-لакتم است (۲۷، ۲۸). با توجه به نقش و اهمیت استافیلوكوکوس اورئوس و استافیلوكوکوس‌های کواگولاز منفی که امروزه عمده‌ترین باکتریهای مولد عفونتهای بیمارستانی محسوب می‌گردند، این امر منجر به گسترش عفونتهای بیمارستانی مقاوم در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها در کشور می‌گردد (۱۰).

است. نظر به اهمیت نقش باکتری‌های موجود بر سطوح بیمارستانی در ایجاد عفونتهای بیمارستانی پیشنهاد می‌گردد با کنترل دقیق‌تر کمیته‌های کنترل عفونت و رعایت دقیقت‌بدهاشت عمومی و فردی در بیمارستانها، تراکم باکتری‌ها در بیمارستانها کنترل گردد و سیر صعودی عفونتهای بیمارستانی مقاوم در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها کاهش یابد.

### تشکر و قدردانی

کمال تشکر و قدردانی خود را از مدیریت بیمارستان فوق تخصصی الزهرا، مدیریت آزمایشگاه تحقیقاتی دانشکده علوم دانشگاه اصفهان، مدیریت بخش مجلات دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، کمیته کنترل عفونت بیمارستان الزهرا، آقای دکتر اردشیر طالبی، آقای دکتر مهرداد عمارزاده، آقای دکتر کامیار مصطفوی‌زاده، آقای سینا مباشری‌زاده، آقای فریبرز کیانپور، آقای محسن حسینی بالام، خانم کبری مقصودی، آقای مهندس علی مهرابی و تمامی عزیزانی که در به ثمر رسیدن این پژوهش یاور ما بودند، اعلام می‌نماییم.

باکتری‌ها در محیط بیمارستان می‌گردد و همین امر در نهایت به افزایش سویه‌های مقاوم در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها و شیوع روزافزون عفونتهای بیمارستانی مقاوم در برابر داروها خواهد شد. پیشنهاد می‌گردد در راستای کنترل تراکم باکتری‌ها و ایجاد سویه‌های مقاوم موارد زیر مورد توجه قرار گیرد: ۱- اعمال محدودیت برای تردد‌های غیرضروری در بیمارستان که در نتیجه این امر از یک سو، انتقال باکتری‌ها از محیط خارج به داخل بیمارستان کاهش می‌یابد و از دیگر سوی انتقال باکتری‌های مقاوم از بیمارستان به محیط خارج و در نهایت به جامعه کنترل می‌گردد، ۲- استفاده از وسائل کاهش انتقال باکتری‌ها از جمله جوراب، کفش، ماسک و لباس‌های یکبار مصرف برای افرادی که در بیمارستان تردد دارند به خصوص در بخش‌های عفونی، ۳- نمونه‌برداری مرتب به خصوص از سطوح پرتماس و بررسی کمی و کیفی باکتری‌های موجود بر سطوح بیمارستان، ۴- به کارگیری مواد ضدغوفونی کننده مناسب و کارآمد برای ضدغوفونی کردن سطوح بیمارستان و ۵- نظارت جدی و موثر کمیته‌های کنترل عفونت (۳۰، ۲۹، ۵).

### نتیجه‌گیری

نتایج حاصل از بررسیهای اپیدمیولوژیکی موید انتشار وسیع سویه‌های مقاوم در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها در سطوح بیمارستان

### REFERENCES

- Stone P, Larson E, Kawar L. A systematic audit of economic evidence linking nosocomial infections and infection control interventions: 1990-2000. Am J Infect Control. 2002;30:145-52.
- Centers for Disease Control. Monitoring hospital-acquired infections to promote patient safety, United States 1990-1999. MMWR Morb Mortal Wkly Rep 2000;49:150-52.
- Kampf G, Kramer A. Epidemiologic background of hand hygiene and evaluation of the most important agents for scrubs and rubs. Clin Microbiol Rev. 2004;17(4):863-93.
- Raymond J, Aujard Y, European Study Group. Nosocomial infections in pediatric patients: A European, multicenter prospective study. Infect Control Hosp Epidemiol. 2000;21:260-63.
- Ducel G, Fabry J, Nicolle L, editors. Prevention of hospital-acquired infections, A practical guide. Available at: WHO/CDS/CSR/EPH/2002.12.
- Kim JM. Multicentre surveillance study for nosocomial infections in major hospitals in Korea. Am J Infect Control. 2000;28:454-8.
- Johnson L. Hand hygiene guideline. Centers for Disease Control and Prevention. 2006;p:6-7.
- Mayon RT. An international survey of the prevalence of hospital-acquired infection. J Hosp Infect. 1988;11(Supplement A):43-48.
- Hopley L, Schalkwyk JV. Mechanisms of resistance to antimicrobials. Available at: <http://anaesthetist.com/icu/infect/Findex.htm#resist.htm>.
- Weinstein Robert A. Nosocomial infection update. Emerg Infect Dis. 1998;4(3):122-25.
- Boyce JM, Pittet D. Guideline for hand hygiene in health-care settings. Recommendations of the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee and the HICPAC/SHEA/APIC/IDSA Hand Hygiene Task Force, 2002; Vol. 51/RR-16.

- حساسیت آنتی بیوتیکی در باکتری های جدasherde از بیماران مراجعه کننده
12. Sehulster L, Raymond YW. Guidelines for environmental infection control in health-care facilities. U.S. Department of Health and Human Services Centers for Disease Control and Prevention (CDC). 2003, Atlanta GA, 30333.
  13. Siegel JD, Chiarello L. Management of multidrug-resistant organisms in healthcare settings, CDC. 2006;4-23. Available at <http://www.cdc.gov/ncidod/dhqp/pdf/ar/mdroGuideline 2006pdf>.
  14. Paterson DL, Bonomo Ra. Extended spectrum  $\beta$ -lactamases: A clinical update. Clin Microbiol Rev. 2005;18:657-86.
  15. Kaye KS. ICDR01-0204: Multidrug resistant bacteria: mechanisms of resistance, epidemiology and prevention. Virgo Publishing, Infection Control Education Institute, 2005.
  16. Parul A, Ghosh AN, Komar S, Basu B, Kapila K. Prevalence of extended-spectrum beta-lactamase among *Escherichia coli* and *Klebsiella pneumoniae* isolates in a tertiary care hospital. Indian J Path Microbiol. 2008;51(1):137-42.
  17. Endimiani A, Paterson DL. Optimizing therapy for infections caused by enterobacteriaceae producing extended-spectrum beta-lactamases. Semin Respir Crit Care Med. 2007;28(6):646-55.
  18. Poletti L, Pasquarella C, Pitzurra M, Savino A. Comparative efficiency of nitrocellulose membranes versus RODAC plates in microbial sampling on surface. J Hosp Infect. 1999;41:195-201.
  19. Washington C, Stephen A, Janda W, Koneman E, Procop G, Schreckenberger P, et al. Koneman's color atlas and textbook of diagnostic microbiology. 6<sup>th</sup> edition .USA: Lippincott Williams & Wilkins, 2006;p:775-79.
  20.  $\beta$ -lactamase. Testing for beta lactamase production. Available at [www.Aecom.yu.edu/home/id/idmicro/betalactamase.htm](http://www.Aecom.yu.edu/home/id/idmicro/betalactamase.htm).
  21. Thornsberry C, Kirven LA. Ampicillin resistance in *Haemophilus influenzae* determined by a rapid test for beta-lactamase production. Antimicrob Agents Chemother. 1974;6:653-54.
  22. Wikler MA, Cockerill FR, Craig WA, Dudley MN, Eliopoulos GM, Hecht DW, et al. Performance standards for antimicrobial disc susceptibility tests. Standards Ninth Edition, 2006;p:21.
  23. Wikler MA, Cockerill FR, Craig WA, Dudley MN, Eliopoulos GM, Hecht DW, et al. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing: Sixteen Informational Supplement. Clinical and Laboratory Standards Institute. 2006.
  24. Jalalpoor Sh, Kasra Kermanshahi R, Nouhi AS, Zarkesh Esfahani H. Study to spreading bacteria in high and low contact surfaces in hospital. Presented during the 9<sup>th</sup> Iranian Congress of Microbiology, Iran, Kerman, 4-6 March, 2008.
  25. Jalalpoor Sh, Kasra Kermanshahi R, Nouhi AS, Zarkesh Esfahani H. Survey and comparative bacterial spread pattern in staff hands and high and low contact hospital surfaces. Presented during the 3<sup>rd</sup> Iranian Congress of Clinical Microbiology. Iran, Shiraz, 2009.
  26. Jalalpoor Sh, Kasra Kermanshahi R, Nouhi AS, Zarkesh Esfahani H. Survey frequency of beta lactamase in isolated bacteria of staff hands. Presented during the 2<sup>nd</sup> International Biology Congress. Iran, Tehran, 2007.
  27. Jalalpoor Sh, Kasra Kermanshahi R, Nouhi AS, Zarkesh Esfahani H. Antibiotic resistance in *B. cereus* spp. isolated from staff hands and hospital surfaces. Presented during the 3<sup>rd</sup> Iranian Congress of Clinical Microbiology. Iran, Shiraz, 2009.
  28. Jalalpoor Sh, Kasra Kermanshahi R, Nouhi AS, Zarkesh Esfahani H. Survey prevalence of multi drug resistance organisms isolated bacteria from clinical and environmental samples in Alzahra Hospital. Presented during the 10<sup>th</sup> Iranian Congress of Microbiology. Iran, Ilam, 2009.
  29. World Health Organization. Global strategy for containment of antimicrobial resistance. Available at: WHO/CDS/CSR/DRS/2001.
  30. Widmer AF. Replace hand washing with use of a waterless alcohol hand rub? Clin Infect Dis. 2000;31:136-43.