

مقاومت آنزیمی بتالاکتاماز با محدوده اثر وسیع در گونه های کلبسیلا پنمونیه و اشريشیا کلی در بیماران بستری و سرپائی

محمد رضا صادقی: کارشناس ارشد میکروبیشناسی دانشکده پزشکی، پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز

دکتر محمد رضا نهائی: استاد میکروبیشناسی دانشکده پزشکی، مرکز تحقیقات عفونی و گرمیسری، دانشگاه علوم پزشکی تبریز؛ نویسنده رابط

E-mail: nahaeim@yahoo.com

دکتر محمد مهدی سلطان دلال: استاد میکروبیشناسی دانشکده بهداشت و انتیوتیک تحقیقات بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی تهران

دریافت: ۸۶/۳/۲۱ پذیرش: ۸۶/۱۱/۱

چکیده

زمینه و اهداف: مقاومت آنزیمی بتالاکتاماز بویژه نوع Extended-Spectrum Beta-lactamase، ESBL) یکی از انواع شایع مقاومت آنزیمی بتالاکتاماز در باکتریهای عامل عفوتهای بیمارستانی است. تشخیص این نوع مقاومت در شرایط آزمایشگاهی مشکل بوده و از اهمیت خاصی برخوردار است زیرا تعدادی از سویه های مقاوم علی رغم نشان دادن فنوتیپ حساس در شرایط آزمایشگاهی، تحت شرایط *in vivo* از خود مقاومت نشان می دهد. این مسئله سبب عدم تشخیص مقاومت و درمان نامناسب و در نتیجه افزایش مرگ و میر در بیماران می گردد، لذا این بررسی جهت ارزیابی جنبه های اپیدمیولوژی و میکروبیولوژی شیوع ESBL در دو جنس عامل عفوتهای بیمارستانی یعنی کلبسیلا و اشريشیا کلی صورت گرفت.

روش بررسی: در این مطالعه در فاصله زمانی مهر یکسال تعداد ۲۲۱ سویه کلبسیلا و ۲۵۵ سویه اشريشیا کلی از بیماران بستری و سرپائی مراکز درمانی شهرهای تبریز و تهران جمع آوری و تعیین هویت شدند. برای تمامی سویه ها تست حساسیت آنتی بیوتیکی انجام و سپس سویه های مقاوم مشکوک به وجود بتالاکتاماز بوسیله تستهای (Three-Dimensional Test, TDT)، Double Disk Synergy Test, DDST) و ESBL E-test قرار گرفتند.

یافته ها: نتایج این مطالعه نشان دهنده بالا بودن شیوع مقاومت آنزیمی بتالاکتاماز با محدوده اثر وسیع (ESBL) در بین سویه های کلبسیلا و اشريشیا مورد بررسی در شهر تهران نسبت به تبریز می باشد. درصد شیوع این مقاومت در گونه های کلبسیلا در بیماران بستری و سرپائی شهر تهران به ترتیب $\frac{31}{4}$ % و $\frac{12}{2}$ % و در اشريشیا کلی به ترتیب $\frac{6}{1}$ % و $\frac{1}{7}$ % بودست آمد. این ارقام برای شهر تبریز برای گونه های کلبسیلا به ترتیب $\frac{21}{4}$ % و $\frac{9}{1}$ % و برای اشريشیا کلی $\frac{4}{6}$ % و $\frac{1}{1}$ % به ثبت رسید. از طرف دیگر در شهرهای مورد مطالعه، الگوی حساسیت نسبت به داروهای بتالاکتام در دو گروه بیماران بستری و سرپائی متفاوت بوده و در گروه بیماران بستری سطوح بالاتر از مقاومت مشاهده می شود.

نتیجه گیری: نتایج تحقیق حاضر نشان دهنده شیوع بالای مقاومت آنزیمی ESBL در باکتریهای جدنشده از شهرهای تهران و تبریز می باشد. بنابراین غربالگری نمونه های بالینی از لحاظ مقاومت ESBL از اهمیت زیادی برخوردار است.

کلید واژه ها: بتالاکتاماز، بتالاکتاماز با محدوده اثر وسیع، کلبسیلا پنمونیه، اشريشیا کلی

مقدمه

داروهای گروه پنی سیلین و سفالوسپورین از آنتی بیوتیکهایی می باشند که بطور وسیع مورد استفاده قرار گرفته و در جلوگیری از سترز دیواره سلولی باکتریها موثر هستند. این داروها تحت عنوان داروهای بتالاکتام شناخته شده اند. برخی از باکتریها نظر

از زمان شناخته شدن موجوداتی تحت عنوان باکتریها بشر همواره در چالش برای یافتن داروئی موثر بر علیه عفوتهای ناشی از آن بوده است. با این وجود باکتریها نیز به مکانیسمهای موثر جهت از بین بردن خاصیت ضد میکروبی آنتی بیوتیکها مسلح شده اند.

کشت مولر هیتون آگار کشت داده شد و دو دیسک سفتازیدیم و سفتازیدیم-کلاولانیک اسید مربوط به شرکت پادتن طب به فاصله ۲۴ ساعتی متر از هم بر روی آن قرار داده شد. پس از انکوباسیون ۲۴ ساعته ایجاد هاله عدم رشد بصورت سینزی بین دو دیسک نشان دهنده مثبت بودن تست بتالاکتاماز می باشد. در روش TDT ابتدا باکتری حساس نسبت به تمامی داروهای بتالاکتام که بتالاکتاماز منفی نیز می باشد بصورت متراکم بر روی محیط کشت مولر هیتون آگار کشت داده شده و یک دیسک سفترياکسون در مرکز پلیت قرار داده می شود. چاهکی به فاصله ۲ میلی متری دیسک در پلیت ایجاد و ژلوز آن قسمت تخلیه می گردد. داخل چاهک توسط سوسپانسیونی از باکتری مورد آزمایش با کدورت ۵ مک فارلن پر شده و پس از انکوباسیون ۲۴ ساعته نتایج آزمایش مشاهده می شود. در صورتی که باکتری مورد آزمایش بتالاکتاماز مثبت باشد، گسترش هاله عدم رشد باکتری حساس، به سمت دیسک مرکزی سفترياکسون، در نواحی اطراف منطقه چاهک نشان دهنده تخریب دارو توسط این آنزیم و ایجاد امکان رشد برای باکتری حساس، در حضور دارو می باشد. در روش E-test ESBL مثبت در سراسر دنیا گزارش شده است(۴). این شیوع تهدیدی جدی در روند درمان عفونتها محسوب می شود. تجربه نشان داده است که نتیجه رضایت بخشی از درمان عفونتها ناشی از باکتریهای ESBL مثبت بدبست نمی آید. میزان مرگ و میر در این گروه بطور قابل توجهی نسبت به عفونتها ناشی از باکتریهای حساس به دارو بالا بوده و از ۱۰۰٪ تا ۴۶٪ متغیر می باشد(۴-۶). لذا این مطالعه جهت ارزیابی ایدمیولوژی و میکروبیولوژی شیوع این نوع مقاومت در دو شهر تهران و تبریز انجام شد.

یافته ها

اطلاعات ایدمیولوژیک بدست آمده از جمع آوری نمونه ها پس از تعیین هویت تأییدی گونه های کلبسیلا و اشریشیا کلی به همراه اطلاعات مربوط به نوع عفونت در جدول ۱ درج شده است. تست حساسیت نسبت به تعدادی از داروهای بتالاکتام نیز جهت غربالگری سویه های مقاوم صورت گرفت که نتایج آن در جدول ۲ آمده است. از آنجائی که مکانیسمهای مقاومت نسبت به داروهای بتالاکتام متعدد است، لذا تمامی سویه های مقاوم و حساس در مرحله بعدی با روش های DDST، E-TDT و E-test جهت تأیید حضور ESBL مورد مطالعه قرار گرفتند. جدول ۳ نتایج این مرحله از مطالعه را نشان می دهد. جهت ارائه یک الگوی حساسیت کلی نسبت به سایر داروهای رایج در درمان عفونتها باکتریهای گرم منفی، تست حساسیت دیگری انجام شد که نتایج آن در جدول ۴ آمده است.

استافیلوکوکوس اورئوس، هموفیلوس آنفلونزه، کلبسیلا پنومونیه، اشریشیا کلی و برخی از انتروباکتریا سه ها بخصوص سودوموناس دارای مکانیسم بالقوه ای جهت تخریب حلقه بتالاکتام این داروها می باشند. این مکانیسم شامل آنزیم بتالاکتاماز می باشد که به دو صورت کروموزومی (بسیاری از باکتریهای گرم منفی) و پلاسمیدی (استافیلوکوکوس اورئوس) تولید می شود. تمامی انواع بتالاکتاماز های پلاسمیدی بصورت مستمر و در مقادیر بالا تولید و تمایل زیادی به انتقال بین باکتریها دارند(۱-۳). انواع کروموزومی بتالاکتاماز به طریق القائی یا مستمر تولید می شوند. انواعی از آنزیم بتالاکتاماز در گونه های خاصی از باکتریهای گرم منفی بویژه کلبسیلا پنومونیه و اشریشیا کلی وجود دارند که تحت عنوان بتالاکتاماز با محدوده اثر وسیع خوانده می شوند که وجهه تسمیه آن بعلت اعطاء توانایی فوق العاده به باکتری در هیدرولیز حلقه های بتالاکتام طیف وسیعی از داروهای بتالاکتام بویژه سفالوسپورینهای نسل سوم از جمله سفتازیدیم، سفترياکسون، سفتیزوكسیم و همچنین آزترونام می باشد(۱).

در پانزده سال اخیر ایدمی های متعدد عفو شده با ارگانیسمهای ESBL مثبت در سراسر دنیا گزارش شده است(۴). این شیوع تهدیدی جدی در روند درمان عفونتها محسوب می شود. تجربه نشان داده است که نتیجه رضایت بخشی از درمان عفونتها ناشی از باکتریهای ESBL مثبت بدبست نمی آید. میزان مرگ و میر در این گروه بطور قابل توجهی نسبت به عفونتها ناشی از باکتریهای حساس به دارو بالا بوده و از ۱۰۰٪ تا ۴۶٪ متغیر می باشد(۴-۶). لذا این مطالعه جهت ارزیابی ایدمیولوژی و میکروبیولوژی شیوع این نوع مقاومت در دو شهر تهران و تبریز انجام شد.

مواد و روش ها

این تحقیق بر روی دو گروه از بیماران بستری و سرپائی در دو شهر تهران و تبریز انجام شد. نمونه های مورد مطالعه را باکتریهای اشریشیا کلی و گونه های کلبسیلای جدا شده از عفونتها بیماران بستری و سرپائی در بیمارستانهای سینا و امام خمینی شهر تبریز تشکیل می داد. در این تحقیق مجموعاً ۲۲۱ ایزوله کلبسیلا و ۲۵۵ ایزوله اشریشیا کلی در فاصله زمانی مهر ۱۳۸۲ تا مهر ۱۳۸۳ جمع آوری و پس از تعیین هویت نهائی بصورت کشت ذخیره در محیط Skim Milk Broth در فریزر ۷۰°C-۷۰°- جهت انجام مراحل بعدی نگهداری شدند. در مرحله بعد تست حساسیت نسبت به داروهای بتالاکتام برای تمامی سویه ها با استفاده از توصیه های Clinical and Laboratory Standards Institute, 2006 (CLSI) و با استفاده از Kirby-Bauer Disk Diffusion Method روش دیسکهای شرکت پادتن طب انجام شد(۷). نهایتاً گونه های مقاوم جهت انجام تست بتالاکتام مورد آزمایش واقع و این مرحله با سه روش DDST و E-test و TDT روش صورت گرفت. در روش DDST باکتری مورد آزمایش بصورت متراکم بر روی محیط

جدول ۱: باکریهای مورد مطالعه و منبع جداسازی آنها در دو شهر تهران و تبریز

تهران												تبریز												باکری (تعداد)
سری اول				سری دوم				سری سوم				سری اول				سری دوم				سری سوم				
فون	فون	فون	فون	فون	فون	فون	فون																	
۱	۲	-	۱	۲۰	-	۳	-	۲	۱۵	۴	۳	-	۰	۵۰	-	۸	۱	۲	۴۱	(۱۵۸)	کلپسیلا پنومویه	۱		
۱	-	-	۱	۱	-	-	-	-	۲	-	-	-	-	۷	-	-	-	۱	۲	(۱۴)	کلپسیلا اکسیتوکا	۲		
۱	-	-	-	۳	-	-	-	-	۲	-	-	-	-	۷	-	۱	-	۱	۵	(۲۰)	کلپسیلا اوژنه	۵		
۱	-	-	-	۱	-	-	-	۱	۳	۴	۲	-	۲	۶	-	-	۱	-	۱	۵	کلپسیلا رینوسکلروماتیس	(۲۸)		
۳	۱	-	۳	۷۸	۱	-	-	۳	۶۱	-	-	-	۳	۵۳	۲	-	-	۱	۴۶	(۲۵۵)	اشریشیا کلی	۶		
۷	۳	۰	۵	۱۰۳	۱	۳	۰	۶	۸۳	۸	۵	۰	۱۰	۱۲۳	۴	۹	۱	۶	۹۹	جمع				

CSF: Cerebrospinal fluid

جدول ۲: درصد مقاومت باکریهای مطالعه شده نسبت به داروهای بتالاکام آزمایش شده به روش Disk Agar Diffusion Method

شهر	بیمار	آنتی بیوتیک	کلپسیلا اوکسی توکا	کلپسیلا پنومویه	کلپسیلا اوکسی توکا	کلپسیلا اوکسی توکا	آموکسی سیلین
۹۴/۱۷	۱۰۰	۱۰۰	۱۰۰	۹۶	۹۶	۹۶	آموکسی سیلین
۸۳/۰۴	۵۷/۶۶	۶۵/۰۲	۸۷/۱۷	۴۹/۹	۴۹/۹	۴۹/۹	سفنازیدیم
۲۴/۴۱	۵۲/۱۰	۴۷/۲۴	۷۷/۰۲	۳۲/۶	۳۲/۶	۳۲/۶	سفتریاکسون
۵۰/۲۱	۵۱/۱۴	۴۰/۱۱	۷۰/۷	۴۳/۴	۴۳/۴	۴۳/۴	سفتی زوکسیم
۷۵/۰۳	۷۰/۳۵	۵۵	۶۱/۳	۴۷/۶	۴۷/۶	۴۷/۶	سفالکسین
۳۵/۹۸	۴۸/۷۷	۳۹/۱	۷۱/۹۷	۵۴/۳	۵۴/۳	۵۴/۳	سفیکسیم
۹۵/۶	۱۰۰	۱۰۰	۱۰۰	۹۷/۸	۹۷/۸	۹۷/۸	آموکسی سیلین
۸۴/۳۸	۵۹/۹۰	۶۸/۷۱	۸۸/۷	۵۶/۷	۵۶/۷	۵۶/۷	سفنازیدیم
۲۸/۴	۵۴/۴۷	۴۹	۷۴/۴	۴۱/۰	۴۱/۰	۴۱/۰	سفتریاکسون
۵۷/۷۴	۵۷/۳۵	۴۴/۴۳	۷۷/۴۵	۵۱/۶	۵۱/۶	۵۱/۶	سفتی زوکسیم
۷۷/۱۹	۷۱/۴۹	۶۱/۲۹	۶۴/۰۷	۵۲/۰	۵۲/۰	۵۲/۰	سفالکسین
۴۱/۷	۵۲	۴۳/۳	۷۴/۲۱	۵۰/۴	۵۰/۴	۵۰/۴	سفیکسیم
۹۲/۴۵	۱۰۰	۱۰۰	۱۰۰	۹۸	۹۸	۹۸	آموکسی سیلین
۸۵/۲۷	۶۰/۰۲	۶۶/۱۲	۸۶/۰	۴۰/۶	۴۰/۶	۴۰/۶	سفنازیدیم
۲۵/۰۵	۵۴/۳	۵۱/۱۴	۷۲/۲	۴۸/۰۴	۴۸/۰۴	۴۸/۰۴	سفتریاکسون
۵۹/۹۱	۵۳/۲	۲۵/۵	۷۹/۹	۴۸/۱۵	۴۸/۱۵	۴۸/۱۵	سفتی زوکسیم
۷۴/۳۱	۷۰/۱۷	۵۹/۹۱	۷۷/۳	۴۷/۹۱	۴۷/۹۱	۴۷/۹۱	سفالکسین
۴۲/۲۲	۵۳/۳۲	۴۳/۱	۷۸/۹	۴۳/۷۲	۴۳/۷۲	۴۳/۷۲	سفیکسیم
۹۳/۲	۱۰۰	۱۰۰	۱۰۰	۹۸/۳	۹۸/۳	۹۸/۳	آموکسی سیلین
۸۷/۷	۶۱/۳	۷۰	۹۰	۵۴/۲	۵۴/۲	۵۴/۲	سفنازیدیم
۳۰/۱	۵۷/۹	۵۲/۱۱	۸۱	۵۵/۶۰	۵۵/۶۰	۵۵/۶۰	سفتریاکسون
۶۱/۷	۵۷/۷	۵۳/۳	۸۲/۳	۵۷/۳۹	۵۷/۳۹	۵۷/۳۹	سفتی زوکسیم
۸۰/۸	۷۳/۵۴	۶۴/۷۱	۸۰/۰۵	۵۶/۵۲	۵۶/۵۲	۵۶/۵۲	سفالکسین
۴۵/۲	۵۷/۴	۵۰	۸۳/۴	۵۶/۵۲	۵۶/۵۲	۵۶/۵۲	سفیکسیم

جدول ۳: درصد سویه های بتالاکاماز مثبت در سه روش تشخیصی DDST و TDT و E-test

باکری	تهران												تبریز											
	سری اول				سری دوم				سری سوم				سری اول				سری دوم				سری سوم			
	نوع تست بتالاکاماز																							
کلپسیلا پنومویه	۲/۷۵	۴/۳۵	۳/۰۵	۱۳/۳	۱۵/۱	۱۴/۱	۱۰/۷	۱۳/۹	۱۲/۷	۲۰/۸	۲۷/۱	۲۵/۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	
کلپسیلا اکسی توکا	۸	۹/۲۱	۱۰/۴	۱۶/۵	۱۷/۲	۱۸	۲۱	۳۳/۵	۲۵	۲۵	۲۹/۵	۳۰	۳۰	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱
کلپسیلا اوژنه	۴/۵	۶	۷/۱	۹	۱۰/۴	۱۰/۵	۷/۶	۸/۳	۸/۴	۱۳/۸	۱۴/۳	۱۴/۳	۱۴/۳	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱
کلپسیلا	۱۲/۰	۱۲/۴	۱۲/۰	۱۴/۹	۱۵/۳	۱۵/۳	۱۲/۹	۱۵/۶	۱۶/۷	۲۲	۲۱/۶	۲۲/۷	۲۲/۷	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱
رینوسکلروماتیس	۱/۰	۱/۸	۱/۷	۲/۴	۲/۴	۲/۴	۳/۲	۳/۰۲	۳/۰۲	۳/۸	۴/۱	۴/۱	۴/۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱	۱
اشریشیا کلی																								

DDST: Double Disk Synergy Test TDT: Three Dimensional Test

جدول ۴: الگوی حساسیت سویه های بتالاکتاماز مثبت (بر حسب تعداد سویه های حساس از کل موارد بتالاکتاماز مثبت)

ESBL	C	NA	S	E	Gm	SXT	An	شهر بیمار باکتری	
								موارد مثبت	
۱۵	۲	۳	۳	۰	۲	۴	۴		کلبسیلا پنومونیه
۲	۰	۱	۱	۰	۱	۱	۲		کلبسیلا اوکسی توکا
۱	۰	۰	۱	۰	۰	۰	۰		کلبسیلا اوزنه
۴	۰	۲	۲	۰	۰	۲	۱		کلبسیلا رینوسکلرو ماتیس
۳	۱	۰	۱	۰	۰	۲	۳		اشریشیا کلی
۸	۱	۲	۳	۰	۱	۳	۳		کلبسیلا پنومونیه
۱	۰	۱	۰	۰	۱	۱	۱		کلبسیلا اوکسی توکا
-	-	-	-	-	-	-	-		کلبسیلا اوزنه
۲	۰	۲	۱	۰	۰	۱	۰		کلبسیلا رینوسکلرو ماتیس
۱	۰	۰	۰	۰	۰	۱	۱		اشریشیا کلی
۳	۳	۳	۰	۰	۱	۳	۳		کلبسیلا پنومونیه
۲	۱	۲	۰	۰	۱	۲	۲		کلبسیلا اوکسی توکا
۱	۰	۱	۰	۰	۱	۱	۱		کلبسیلا اوزنه
۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰		کلبسیلا رینوسکلرو ماتیس
۳	۰	۲	۱	۰	۰	۱	۳		اشریشیا کلی
۱	۱	۱	۱	۰	۰	۱	۱		کلبسیلا پنومونیه
۰	۰	۰	۱	۰	۰	۰	۰		کلبسیلا اوکسی توکا
۱	۱	۱	۰	۰	۱	۱	۱		کلبسیلا اوزنه
۱	۰	۰	۰	۰	۰	۱	۱		کلبسیلا رینوسکلرو ماتیس
۱	۰	۱	۰	۰	۰	۱	۰		اشریشیا کلی
۵۰	جمع کل موارد ESBL								

C: کلروفیکل، NA: نالیدیکسیک اسید، S: استریوتومایسین، E: اریترومایسین،
SXT: کوترومکسازول، An: آمیکاسین

بحث

سفیکسیم حساس و بقیه موارد نسبت به تمامی آنتی بیوتیکها مقاوم بودند. این نتایج با یافته های بدست آمده از تحقیقات فوق در آمریکا و اروپا از نظر وجود سویه های ESBL مثبت حساس به سفالوسپورینهای نسل سوم در شرایط آزمایشگاهی تطابق دارد. از ۲۳ مورد سویه کلبسیلا پنومونیه واجد بتالاکتاماز در تهران، ۱۵ مورد مربوط به بیماران بستری و ۸ مورد مربوط به بیماران سرپائی می باشد که از ۱۵ مورد فوق ۱۱ مورد مربوط به عفونت ادراری، ۲ مورد مربوط به عفونت ریوی، ۱ امورد را عفونت خون و ۱ مورد را عفونت زخم و از ۸ مورد بیمار سرپائی در تهران ۵ مورد عفونت ادراری، ۲ مورد عفونت ریوی و یک مورد عفونت خون را تشکیل می داد. وجود یک مورد فنوتیپ حساس از ۲۳ مورد عفونت کلبسیلا پنومونیه واجد بتالاکتاماز در مقایسه با تحقیق انجام شده توسط L.Paterson و همکاران (۴) نشان می دهد که در شهر تهران موارد عفونت با کلبسیلا پنومونیه واجد بتالاکتاماز با فنوتیپ حساس در شرایط آزمایشگاهی در حد پائین تری می باشد. از ۴ مورد عفونت کلبسیلا پنومونیه بتالاکتاماز مثبت در شهر تبریز، فقط ۱ مورد با فنوتیپ حساس نسبت به سفتازیدیم مشاهده شد و در مورد سایرگونه های کلبسیلا و اشریشیا کلی فنوتیپ حساسی مشاهده نشد. در شهر تبریز از ۴ مورد سویه

کلبسیلا و اشریشیا کلی از عوامل بر جسته عفونت های بیمارستانی می باشند (۹-۱۳). شیوع سویه های فوق العاده مقاوم کلبسیلا پنومونیه تولید کننده بتالاکتاماز برای اولین بار در بیماران بخش ICU مشاهده شد (۱۴). از پانزده سال پیش ایدمی های متعددی از عفونت با ارگانیسمهای تولید کننده بتالاکتاماز در سراسر دنیا مشاهده شده است. این پدیده تهدید بزرگی در استفاده از سفالوسپورینها محسوب می شود. همچنین بخوبی مشخص شده است که درمان رضایت بخشی از معالجه اینگونه عفونتهای مقاوم به سفالوسپورین عاید نمی شود. میزان مرگ و میر ناشی از باکتریهای مولد آنزیم ESBL بطور قابل توجهی بالا می باشد. مسئله دیگر اینست که آیا درمان با سفالوسپورینها برای ارگانیسمهای ESBL مثبتی که MIC آنها در محدوده حساس می باشد مناسب است یا خیر؟ در تحقیقی که در این زمینه صورت گرفته از ۱۶۱ سویه کلبسیلا پنومونیه ESBL مثبت در آمریکا ۷۳٪ آنها به سفتاتاکسیم مقاوم بودند. در مطالعه ای در اروپا از ۹۱ سویه کلبسیلا پنومونیه ESBL مثبت ۳۶٪ به سفتاتاکسیم مقاوم بودند (۴). بررسی ما بر روی کلبسیلا و اشریشیا کلی نشان داد که از ۲۳ مورد کلبسیلا پنومونیه ESBL مثبت در تهران فقط یک مورد (۰.۴٪) نسبت به سفالوسپورین، سفتاتاکسون، سفتازیدیم، سفتی زوکسیم و

باکتری مورد نظر را به ترتیب عفونتهای ادراری، خون، ریوی و در نهایت عفونتهای نادری مثل CSF تشکیل می‌دهد. در بعضی مطالعات شیوع عفونتهای ریوی بیش از عفونت خون می‌باشد(۲۷). مطالعات مشابهی که توسط سایر محققین صورت گرفته عموماً بر روی یک نمونه بالینی اعم از ترشحات تراشه، ترشحات زخم، خون و ادرار انجام شده و یا اینکه نمونه بالینی معینی برای مطالعه مد نظر نبوده است(۲۸،۱۰،۲۸). ما در این تحقیق علاوه بر بررسی جنبه‌های اپیدمیولوژی و میکروبیولوژی کلبسیلا پنومونی، اپیدمیولوژی سه زیر گونه از این باکتری را در دو دسته بیماران سرپائی و بستری در دو شهر تهران و تبریز که شامل کلبسیلا اوکسی توكا، کلبسیلا اوزنه و کلبسیلا رینوساکلروماتیس می‌باشد، مورد مطالعه قرار دادیم. این باکتریها از عواملی با شیوع کم در عفونتهای بیمارستانی نسبت به کلبسیلا پنومونی و اشریشیا کلی بوده و از عوامل ایجاد کننده عفونتهای بافت نرم هستند(۱). بر اساس نتایج بدست آمده از آنتی بیوگرام الگوی مقاومت در دو گروه بیماران بستری و سرپائی متفاوت بوده و سطوح نسبی مقاومت نسبت به تمامی سفالوسپورینهای آزمایش شده، در گروه بیماران بستری بالاتر از بیماران سرپائی می‌باشد. نتایج بدست آمده از مطالعات متعدد نشان می‌دهد که روش دیسک دیفیوژن روش مناسبی جهت تشخیص قطعی مقاومت آنزیمی بتالاکتماز نیست. بطوريکه گونه‌های ESBL مثبت با فنوتیپ حساس شایع می‌باشد(۴۸،۲۸،۲۹). نتایج بدست آمده در این تحقیقات با نتایج حاصل از مطالعه ما از نظر وجود سویه‌های بتالاکتماز مثبت با فنوتیپ حساس مطابقت دارد. با این تفاوت که این سویه‌ها در دو شهر تهران و تبریز نسبت به آمریکا و اروپا از شیوع کمتری برخوردار می‌باشند. برای پی بردن به علت این امر نیاز به تحقیقات بیشتر در زمینه‌های مشاهه مقاومت در سطح مولکولی و منشاء فیلوژنی می‌باشد. از طرف دیگر تقریباً تمامی سویه‌های آنتی بیوگرام شده نسبت به آموکسی سیلین مقاوم بودند که از این نظر مشابه نتایج الگوی آنتی بیوگرام در تحقیق Chang و همکاران در مشاهده مقاومت تمامی سویه‌ها نسبت به آمپس سیلین می‌باشد(۳۰). این محققین در بررسی خود، مقاومت نسبت به سفتازیدیم و سفووتاکسیم را به ترتیب ۵۱/۳٪ و ۵۰/۴٪ گزارش کردند که این نتایج در تحقیق ما برای سفتازیدیم شامل مقاومت ۵۴/۲٪ برای بیماران بستری و ۴۰٪ برای بیماران سرپائی در شهر تهران و ۵۶/۷٪ برای بیماران بستری و ۴۹/۹٪ در گروه بیماران سرپائی در شهر تبریز می‌باشد.

نتایج بدست آمده از سه روش تشخیصی بتالاکتماز بر اساس جدول ۳ و مقایسه آن با نتایج حاصل از تحقیق Paterson و همکاران نشان می‌دهد که درصد شیوع گونه‌های کلبسیلا پنومونیه ESBL مثبت در بیماران بستری از ۱۲ بیمارستان در آمریکا، تایوان، استرالیا، آفریقای جنوبی، ترکیه، بلژیک و آرژانتین برابر ۱۸/۷٪ می‌باشد (۴) که این رقم برای شهر تهران ۲۸/۸٪ و برای شهر تبریز ۱۵٪ می‌باشد.

کلبسیلا پنومونیه بتالاکتماز مثبت ۳ مورد در بیماران بستری و ۱ مورد در بیماران سرپائی که از ۴ مورد فوق ۳ مورد از عفونت ادراری و یک مورد از عفونت زخم ایزوله شد. این نتایج نشان دهنده این مطلب است که مشاهده فنوتیپ حساس در آنتی بیوگرام دلیل قطعی بر مقاوم نبودن و منفی بودن سویه مورد نظر از لحاظ تولید ESBL نبوده و تشخیص قطعی وابسته به انجام تستهای پیشرفته می‌باشد. بر اساس این نتایج انجام غربالگری برای تمامی سویه‌ها از نظر بتالاکتماز الزامی بوده و بر طبق توصیه‌های محققین در صورت مشاهده سویه‌های ESBL مثبت با فنوتیپ حساس نسبت به حداقل یکی از داروهای بتالاکتم، استفاده از ترکیب مناسبی از داروهای بتالاکتم به همراه مهار کننده‌های بتالاکتماز الرامی است(۱۵-۲۱،۴،۱۵). علاوه بر این، نتایج این بخش از مطالعه نشان می‌دهد که شیوع بتالاکتماز در بیماران بستری بیش از بیماران سرپائی است. زن آنژیمهای ESBL بطور شایع بر روی عناصر خارج کروموزومی (پلاسمیدی) و بطور نادر بر روی کروموزوم قرار داشته و این مقاومت را توسط مکانیسم‌های ترانسفورمیشن و ترنسپوزیشن به سایر باکتریها منتقل می‌کند. شیوع این مقاومت ابتدا از آلمان و سپس در سراسر اروپا گزارش شد و در حال حاضر در تمامی نقاط دنیا بطور گسترده شیوع پیدا کرده است. باکتریها خانواده اتروپیاکتریاسه ESBL مثبت، بویژه کلبسیلا و اشریشیا کلی سهم مهمی در این اپیدمی‌ها بخود اختصاص داده اند(۲۲-۲۶). نتایج بدست آمده از تحقیق Vercauteren و همکاران(۸) مبنی بر تشخیص ۳۱ مورد از ۲۲ سویه شاهد ESBL مثبت توسط تکنیک DDST و ۳۰ مورد از ۲۲ سویه شاهد توسط تکنیک TDT و ۲۶ مورد از ۳۲ سویه شاهد توسط تکنیک E-test نشان دهنده این مطلب است که تشخیص آزمایشگاهی ESBL کار دشواری بوده و علت این امر حساس بودن اکثر این سویه‌های بتالاکتماز مثبت در شرایط آزمایشگاهی و عدم وجود روش روتین تشخیص انواع متنوع این مقاومت آنزیمی می‌باشد(۳۸). با وجود این، تحقیق انجام یافته توسط این محققین، دو روش DDDST و TDT را بعنوان روش‌های ساده و کم هزینه جهت تشخیص این نوع مقاومت معرفی می‌کند. به همین دلیل ما در مطالعه خود از هر سه روش فوق جهت به حداکثر رساندن کیفیت و کمیت تشخیص استفاده نمودیم. همانگونه که در جدول ۳ ملاحظه می‌شود نتایج حاصل از روش‌های مختلف متفاوت بوده و این مربوط به نوع تست و نوع داروی مورد استفاده در آن می‌باشد. با توجه به این نتایج و مقایسه آن با نتایج حاصل از تحقیق Eddy و همکاران(۸) این مطلب استنباط می‌شود که با استفاده از هر سه روش فوق، ۹۹٪ سویه‌های بتالاکتماز مثبت تشخیص داده شده و در این میان روش TDT مناسبترین روش قابل توصیه به آزمایشگاههای تشخیص طبی به لحاظ کم هزینه و ساده بودن آن می‌باشد. نتایج بدست آمده از اپیدمیولوژی عفونتهای بالینی در بیماران سرپائی نشان می‌دهد که اکثر موارد عفونتها در مورد دو

کلی و کلبسیلا پنمونیه سایر زیر گونه های کلبسیلا شیوع قابل توجهی از نظر سویه های واجد ESBL بخصوص در گروه بیماران بسترهای دارند. در اکثر تحقیقات انجام شده سخنی از ارائه یک داروی موثر و یک درمان روتین برای گونه های بتالاکتاماز مثبت به میان نیامده است. در تحقیقی که ما انجام دادیم برای سویه های ESBL مثبت الگوی آنتی بیوگرام نسبت به ۷ نوع داروی ضد میکروبی تعیین شد. بر اساس نتایج جدول ۴ عدم وجود درمان روتین برای این گونه ها قابل توجیه می باشد و این نتایج با نتایج حاصل از تحقیق Villa و همکاران مبنی بر وجود پلاسمیدهای حامل مقاومت چندگانه نسبت به انواع آمینوگلیکوزیدها و تریمتوپریم انطباق دارد(۳۱). بر طبق این مطالعه آمیکاسین، تریمتوپریم سولفامتوکسازول و نالیدیکسیک اسید از داروهایی هستند که می توانند به شرط انجام دقیق آنتی بیوگرام برای این منظور بکار روند.

تحقیقین اذعان می دارند که در صورت مشاهده این نوع مقاومت، استفاده از هیچکدام از داروهای بتالاکتام جهت درمان، حتی در صورت مشاهده حساسیت در تست حساسیت، مفید نیست(۴). اما امروزه تحقیقات گسترده ای، استفاده از داروهای بتالاکتام را به همراه مهار کننده های بتالاکتاماز مورد ارزیابی قرار داده و نتایج کاربردی آن در درمان این عفونتها بکار گرفته شده است(۱۷،۲۰).

نتیجه گیری

نتایج بدست آمده از این مطالعه نشان دهنده بالا بودن شیوع مقاومت آنزیمی بتالاکتاماز در بین بیماران بسترهای سریائی در شهرهای تهران و تبریز و بالا بودن شیوع آن در بین بیماران بسترهای شهرهای تهران و سریائی می باشد. علاوه بر این، بر اساس یافته نسبت به بیماران سریائی می باشد. این عفونتها بکار گرفته شده ای این مطالعه غربالگری مقاومت آنزیمی ESBL از اهمیت بسیار زیادی برخوردار بوده و تست حساسیت روش مناسبی برای تشخیص این مقاومت نمی باشد.

تقدیر و تشکر

با تشکر از مسئولین دپارتمانهای میکروبیشناسی دانشگاه علوم پزشکی تبریز و دانشکده بهداشت و انسستیتو تحقیقات بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی تهران و مسئولین محترم بیمارستانهای شهید چمران، شهداء، لبافی نژاد، آزمایشگاه مرکزی تهران و بیمارستانهای سینا و امام خمینی شهر تبریز.

در اکثر تحقیقات انجام شده بر روی بتالاکتاماز، نمونه های بیماران بسترهای مدنظر قرار گرفته و اهمیت این مطلب در عفونتهای سریائی چندان موشکافانه مورد بررسی قرار نگرفته است. ما در این بررسی علاوه بر بیماران بسترهای عفونتهای بیماران سریائی را نیز مورد بررسی قرار داده و درصد شیوع کلبسیلا پنمونیه ESBL مثبت برای این گروه در شهر تهران ۱/۲۹٪ و برای شهر تبریز ۴/۱٪ بدست آمد. در برخی آمارها درصد بالاتر از بتالاکتاماز در حد ۸۷٪ وجود دارد که اکثرآ مربوط به عفونت بیماران بسترهای پیوند اعضا بوده که این امر بعلت استفاده از تجهیزات و دستکاری های پزشکی در این بخشها و مستعد بودن فرد از نظر سیستم ایمنی در اکساب این عفونتها می باشد(۱۴). در تحقیق انجام شده توسط Coudron و همکاران درصد شیوع بتالاکتاماز در تمامی نمونه ها که فقط نمونه های مربوط به بیماران بسترهای آزمایش قرار داده بودند، شامل اشریشیا کلی، ۱/۶٪ و کلبسیلا پنمونیه ۱/۱٪ بوده است. این نوع بتالاکتاماز از نوع ESBL متفاوت بوده و از نوع AmpC می باشد.

درصد پائین شیوع آن نسبت به ESBL به همین علت می باشد(۷). در تحقیق انجام شده توسط Vercauteren و همکاران از ۸۶ نمونه خون ۶ سویه ESBL مثبت تشخیص داده شد که از این تعداد ۲ سویه اشریشیا کلی، ۳ سویه کلبسیلا پنمونیه و یک سویه کلبسیلا اوکسی توکا بودند که شیوع هر یک از آنها به ترتیب ۲/۳٪، ۳/۴٪ و ۱/۱٪ می باشد(۸). ارقام فوق از لحاظ اینکه در نمونه های خون انجام شده است با نتایج بدست آمده در تحقیق ما قابل مقایسه نمی باشد. اما این مطلب قبل ذکر است که شیوع این نوع مقاومت به ترتیب در نمونه های زخم، خون، ریه و ادرار دیده می شود(۸،۲۷).

Cao و همکاران در تحقیق خود با شیوع ۴/۳۸، ۲/۹۶ و ۷/۰۹ درصدی شیوع ESBL به ترتیب در گونه های اشریشیا کلی، کلبسیلا پنمونیه، و پروتوس میرابیلیس در ۷۳۰ نمونه بالینی از عفونتهای بیمارستانی مواجه شدند که این آمار از لحاظ درصد شیوع اشریشیا کلی تقریباً با نتایج بدست آمده در این تحقیق انطباق دارد(۲۱). در این مطالعه ۴ مورد اشریشیا کلی در تهران و ۶ مورد در تبریز از نمونه های بالینی خون بدست آمده که هیچ موردی از مقاومت بتالاکتاماز در آنها مشاهده نشد. در مورد کلبسیلا پنمونیه نیز در تهران کلاً ۷ مورد از نمونه های خون بدست آمد که مقاومتی در مورد آنها مشاهده نشد. در شهر تبریز سه مورد عفونت خون با کلبسیلا پنمونیه مشاهده شد که یک مورد واجد ESBL بود. نتایج مندرج در جدول ۳ نشان می دهد که علاوه بر اشریشیا

References

1. Brooks GF, Butel JS, More SA. *Medical Microbiology*. 22nd ed. United States of America, McGraw Hill, 2000; PP: 145.
2. Ishii Y, Kimura S, Alba J, Shiroto K, Otsuka M, Hashizume N, et al. Extended-Spectrum β -Lactamase-Producing Shiga Toxin Gene (stx_1)-

- Positive *Escherichia coli* O26:H11: a New Concern. *J Clin Microbiol* 2005; **43**(3): 1072-75.
3. Yagi T, Wachino JI, Kurokawa H, Suzuki S, Yamane K, Doi Y, et al. Practical Methods Using Boronic Acid Compounds for Identification of Class C β -Lactamase-Producing *Klebsiella pneumoniae* and *Escherichia coli*. *J Clin Microbiol* 2005; **43**(6): 2551-58.
 4. Paterson DL, Ko WC, Gottberg VA, Casellas JM, Mulazimoglu L, Klugman KP, et al. Outcome of Cephalosporin Treatment for Serious Infections Due to Apparently Susceptible Organisms Producing Extended – Spectrum Beta-lactamases: Implications for the Clinical Microbiology Laboratory. *J Clin Microbiol* 2001; **39**(6): 2206-12.
 5. Kim YK, Pai H, Park SE, Choi EH, Kim J H. Bloodstream Infections by Extended- Spectrum - Betalactamase-Producing *Escherichia coli* and *Klebsiella pneumoniae* in Children: Epidemiology and Clinical Outcome. *Antimicrob. Agents Chemother* 2002; **46**(5): 1481-91.
 6. Blomberg B, Jureen R, Manji KP, Tamim BS, Mwakagile DSM, Urasa WK, et al. High Rate of Fatal Cases of Pediatric Septicemia Caused by Gram-Negative Bacteria with Extended-Spectrum Beta-Lactamases in Dar es Salaam, Tanzania. *J Clin Microbiol* 2005; **43**(2): 745-9.
 7. Coudron PE, Moland ES, Thomson KS. Occurrence and Detection of AmpC Beta-Lactamases among *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae* and *Proteus mirabilis* Isolates at a veterans Medical Center. *J Clin Microbiol* 2000; **38**(5): 1791-96.
 8. Vercauteren Y, Descheemeeker P, Ieven M, Sanders CC, Gossens H. Comparison of Screening Methods for Detection of Extended-Spectrum Beta-Lactamases and Their Prevalence among Blood Isolates of *Escherichia coli* and *Klebsiella pneumoniae* In a Belgian Teaching Hospital. *J Clin Microbiol* 1997; **35**(9): 2191-97.
 9. Jeong SH, Bae I, Lee JH, Sohn SG, Kang GH, Jeon GJ, et al. Molecular Characterization of Extended-Spectrum Beta-Lactamases Produced by Clinical Isolates of *Klebsiella pneumoniae* and *Escherichia coli* from a Korean Nationwide Survey. *J Clin Microbiol* 2004; **42**(7): 2902-06.
 10. Yan JJ, Ko WC, Wu JJ, Tsai SH and Chuang CL. Epidemiological Investigation of Bloodstream Infections by Extended Spectrum Cephalosporin - Resistant *Escherichia coli* in a Taiwanese Teaching Hospital. *J Clin Microbiol* 2004; **42**(7): 3329-32.
 11. Cartelle M, Tomas MD, Pertega S, Beceiro A, Dominguez MA, Velasco D, et al. Risk Factors for Colonization and Infection in a Hospital Outbreak Caused by a Strain of *Klebsiella pneumoniae* with Reduced Susceptibility to Expanded- Spectrum Cephalosporins. *J Clin Microbiol* 2004; **42**(9): 4242-49.
 12. Yan JJ, Ko WC, Wu HM, Tsai SH, Chuang CL and Wu JJ. Complexity of *Klebsiella pneumoniae* Isolates Resistant to Both Cephamycins and Extended-Spectrum Cephalosporins at a Teaching Hospital in Taiwan. *J Clin Microbiol* 2004; **42**(11): 5337-5340.
 13. Pitout JD, Hossain A, Hanson ND. Phenotypic and Molecular Detection of CTX-M- β -Lactamases Produced by *Escherichia coli* and *Klebsiella* spp. *J Clin Microbiol* 2004; **42**(12): 5715-21.
 14. Rebuck JA, Olsen KM, Fey PD, Langnas AN, Rupp ME. Characterization of an Outbreak Due to Extended-Spectrum Beta-Lactamase -Producing *klebsiella pneumoniae* in a Pediatric Intensive Care Unite Transplant Population. *Clin Infect Dis* 2000; **31**: 1368-72.
 15. Pena C, Pujol M, Ardanuy C, Ricart A, Pallares R, Linares J, et al. Epidemiology and Successful Control of a Large Outbreak Due to *Klebsiella pneumoniae* Producing Extended-Spectrum Beta-Lactamases. *Antimicrob. Agents Chemother* 1998; **42**(1): 53-58.
 16. Spano T, Luzzario F, Perilli M, Amicosante G, Toniolo A, Fadda G, et al. Occurrence of Extended-Spectrum Beta-Lactamases in Member of the Family Enterobactriaceae in Italy: Implications for Resistance to Betalactams and Other Antimicrobial Drugs. *Antimicrob. Agents Chemother* 2002; **46**(1): 196-202.
 17. Leleu G, Kitzis MD, Vallois JM, Gutmann L, Decazes JM. Different Rations of the Pipracillin – Tazobactam Combination for Treatment of Experimental Meningitis Due to *Klebsiella pneumoniae* Producing the TEM-3 Extended-Spectrum Beta-Lactamase. *Antimicrob. Agents Chemother* 1994; **38**(2): 195-9.
 18. Payne DJ, Cramp R, Winstanley DJ, Knowles DJ. Comparative Activities of Clavolanic Acid Sulbactam and Tazobactam Against Clinically Important Beta-Lactamases. *Antimicrob. Agents Chemother* 1994; **38**(4): 767-72.
 19. Rice LB, Carias LI, Shelaes DM. In vivo Efficacies of Beta-Lactamase Inhibitors Combination Against a TEM-26 –Producing Strain of *Klebsiella pneumoniae*. *Antimicrob. Agants Chemother* 1994; **38**(11): 2663-2664.
 20. Thauvin EC, Tripodi MF, Moelleringjr RC, Eliopoulos GM. Efficacies of Pipracillin – Tazobactam and Cefepim in Rates with Experimental Intra-Abdominal Abscesses Due to Extended-Spectrum Beta-Lactamase-Producing Strain of *Klebsiella pneumoniae*. *Antimicrob. Agents Chemother* 1997; **41**(5):1053-57.
 21. Cao V, Lambert T, Nhu DQ, Loan HK, Hoang NK, Arlet G, et al. Distribution of Extended-Spectrum Beta-Lactamases in Clinical Isolates of Enterobacteriaceae in Vietnam. *Antimicrob. Agents Chemother* 2002; **46**(12): 3739-43.

22. Schwaber MJ, Venezia SN, Chmelnitsky I, Leavitt A, Schwarts D, Carmeli Y. Utility of the VITEK 2 Advanced Expert System for Identification of Extended-Spectrum β -Lactamase Production in *Enterobacter* spp. *J Clin Microbiol* 2006; **44**(1): 241-3.
23. Yong D, Lim YS, Yum JH, Lee H, Lee K, Kim EC, et al. Nosocomial Outbreak of Pediatric Gastroenteritis Caused by CTX-M-14-Type Extended-Spectrum β -Lactamase-Producing Strains of *Salmonella enterica* Serovar London. *J Clin Microbiol* 2005; **43**(7): 3519-21.
24. Lavigne JP, Bouziges N, Chanal C, Mahamat A, Charachon SM, Sotto Albert. Molecular Epidemiology of Enterobacteriaceae Isolates Producing Extended-Spectrum β -Lactamases in a French Hospital. *J Clin Microbiol* 2004; **42**(8): 3805-08.
25. Venezia SN, Leavitt A, Ami RB, Aharoni Y, Schwaber M, Schwartz D, et al. Evaluation of an Accelerated Protocol for Detection of Extended-Spectrum β -Lactamase-Producing Gram-Negative Bacilli from Positive Blood Cultures. *J Clin Microbiol* 2005; **43**(1): 439-41.
26. Li WC, Huang FY, Liu CP, Weng LC, Wang NY, Chiu NC, et al. Ceftriaxone Resistance of Nontyphoidal *Salmonella enterica* Isolates in Northern Taiwan Attributable to Production of CTX-M-14 and CMY-2 β -Lactamases. *J Clin Microbiol* 2005; **43**(7): 3237-43.
27. Gniadkowski M, Schnider I, Jungwirth R, Hryniwicz W, Bauernfeind A. Seftazidime-Resistant Enterobacteriaceae Isolates from Three Polish Hospitals: Identification of Three Novel TEM and SHV-5-Type Extended-Spectrum Beta-Lactamases. *Antimicrob. Agents Chemother* 1998; **42**(3): 514-20.
28. Gruteke P, Goessens W, Gils JV, Peerbooms P, Toom NLD, Santen-Verheuel MV, et al. Patterns of Resistance Associated with Integron , the Extended Spectrum Beta-Lactamase SHV-5 Gene , and Multidrug Efflux Pump of *Klebsiella pneumoniae* Causing a Nosocomial Outbreak. *J Clin Microbiol* 2003; **41**(3): 1161-66.
29. Bush K, Jacoby GA, Medeiros AA. A Functional Classification Scheme for Betalactamases and Its Correlation with Molecular Structure. *Antimicrob. Agents Chemother* 1995; **39**(6):1211-23.
30. Chang FY, Fung LC, Huang MH, Ho M. Diversity of SHV and TEM Beta-Lactamases in *Klebsiella pneumoniae* : Gene Evaluation in Northern Taiwan and Two Novel Betalactamases, SHV-25 and SHV-26. *Antimicrob. Agents Chemother* 2001; **45**(9): 2407-13.
31. Villa L, Pezella C, Tosini F, Visca Petrucea A, Carattoli A. Multiple- Antibiotic Resistance Mediated by Structurally Related IncL/M Plasmid Carrying an Extended-Spectrum Beta-Lactamase Gene and a Class 1 Integron. *Antimicrob. Agents Chemother* 2000; **44**(10): 2911-14.