

گزارش مورد

مجله پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز
دوره ۳۱ شماره ۱ بهار ۱۳۸۸ صفحات ۱۰۱-۹۹

گزارش یک مورد آقرتیت، استئومیلیت، سپتی سمی و منزیت کلبسیلایی در نوزاد کم وزن

E-mail: Dr_Ziaedin_Ghorashi@yahoo.com

ضیاء الدین قرشی: گروه کودکان، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز: نویسنده رابط

حسن سلطانی اهری: گروه کودکان، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

شهرام عبدالی اسکوئی: گروه کودکان، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

حیده حسین پورفیضی: گروه رادیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

دریافت: ۸۶/۷/۲۰، پذیرش: ۸۶/۱۱/۱

چکیده

کلبسیلا پنومونیه عامل عفونت ادراری و پنومونی بوده و در بیمارستانی می شود. نوزاد کم وزن با سندرم دیسترس تنفسی و نارسی در بیمارستان طالقانی تبریز بمدت ۳۳ روز بستری بوده و در آنجا به سپتی سمی، منزیت، آرتریت چند مفصلی و استئومیلیت کلبسیلایی مبتلا می شود. سپس در بیمارستان کودکان تبریز بستری و به علت مقاومت به اکثر آنتی بیوتیک ها با سپیروفلوکسازین و کوتری موکساژول ۴ هفته وریدی و ۴ هفته خوارکی تحت درمان قرار گرفت. کلبسیلا ها مخصوصاً سویه های بیمارستانی آن به اکثر آنتی بیوتیک ها مقاوم هستند. در صورت مقاومت میکروبی به آنتی بیوتیک های رایج و حساس بودن به سپیروفلوکسازین می توان آنرا در نوزادان مصرف کرد. آرتریت و استئومیلیت کلبسیلایی نادر است. بیمار گزارش شده بعد از تکمیل دوره درمان بهبودی کامل پیدا کرده و وزن شیرخوار به ۴۲۵۰ گرم رسید.

کلید واژه ها: آرتریت، کلبسیلا پنومونیه، استئومیلیت، سپتی سمی، منزیت.

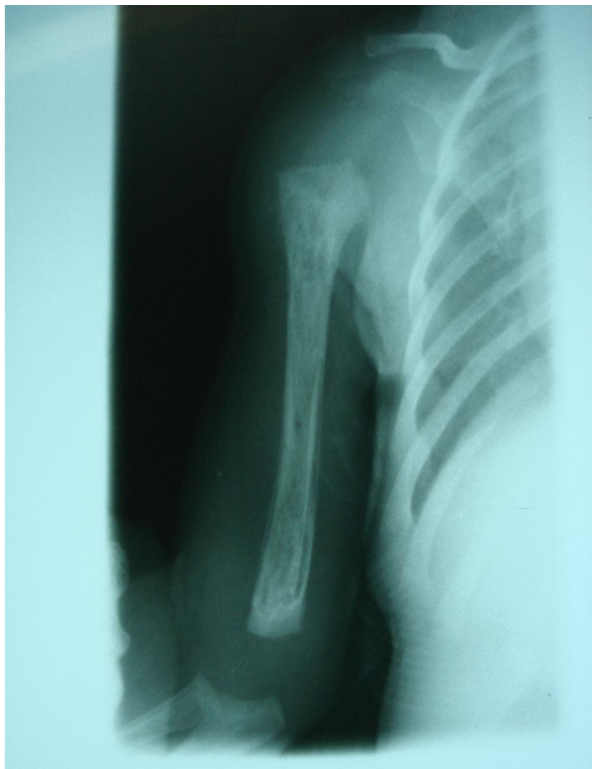
مقدمه

معمولآً سابقه دریافت سفالوسپورین نسل اول و آمینوگلیکوژید ها را دارند(۳).

گزارش مورد بیمار

نوزاد کم وزنی با سندرم دیسترس تنفسی و نارسی از بدو تولد در بیمارستان طالقانی تبریز بستری بود به علت سپتی سمی بیمارستانی با کشت خون مثبت کلبسیلایی ابتدا با جنتامايسین و آمپی سیلین سپس با سفوتاکسیم و وانکومایسین و نهایتاً با ایمی پنم و سفتازیدیم تحت درمان قرار گرفته بود، بعد از ۳۳ روز با رضایت والدین مرخص شده با عدم مکیدن شیر، استفراغهای مکرر و بی

کلبسیلا پنومونیه شایعترین گونه کلبسیلا است که در افراد سالم ایجاد عفونت ادراری و پنومونی می کند(۱). این باکتری اغلب عامل عفونت بیمارستانی بوده بخصوص در کسانیکه زمینه لازم برای ایجاد عفونت دارند مثل نارسی، وجود کاتتر وریدی، درمان قبلی با آنتی بیوتیک و تغذیه وریدی، بصورت پنومونی، سپتی سمی و منزیت ظاهر می کند (۲). ندرتاً ممکنست آرتریت و استئومیلیت نیز ایجاد کند (۲). اغلب سویه های کلبسیلا به آمپی سیلین مقاوم هستند مخصوصاً سویه های با مقاومت چند گانه به اکثر آنتی بیوتیک ها مقاوم بوده ولی به نسل چهارم سفالوسپورین و کارباپن ها حساس هستند(۱). سویه های با مقاومت چند گانه

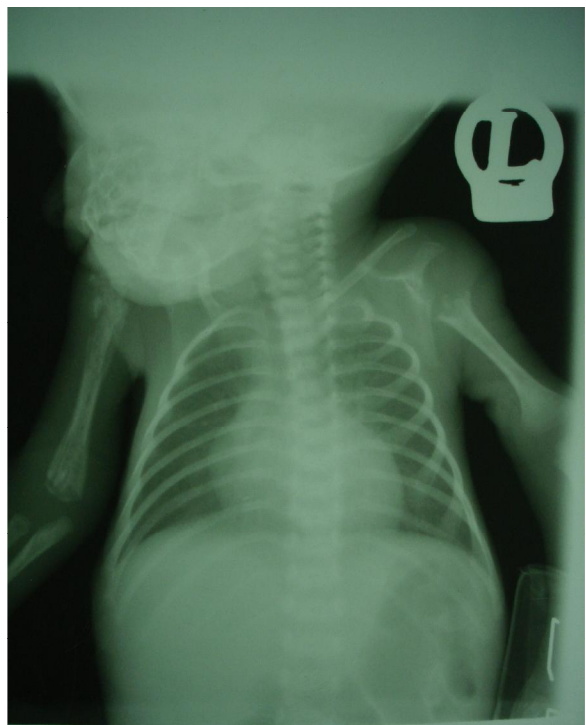


شکل ۲: رادیوگرافی استخوانهای بازو و مفصل گلنوهومرال در روز سی و پنجم از درمان



شکل ۳: رادیوگرافی استخوانهای بازو و مفصل گلنوهومرال پس از تکمیل درمان

حالی با احتمال سپتی سمی به بیمارستان کودکان تبریز مراجعه و بستره می شود. در معاينه بیماری حال، رنگ پریده با کاهش رفلکسها و هیپوتونی که وزن ۱۷۰۰ گرم، قد ۴۱ سانتی متر و دورسر ۳۱ سانتی متر داشت. از لحاظ پاراکلینیک مایع مغزی نخاعی کاملاً کدرپایروتئین ۵۲۰ میلی گرم درصد، قد ۱۶ میلی گرم درصد و گلبول سفید فراوان با ۸۵ درصد پلی مورفونکلائز بود. در کشت های انجام شده از خون و مایع مغزی نخاعی کلبسیلا پنومونیه مقاوم به اکثر آنتی بیوتیک ها و حساس به سپرروفلوکسازین و کوتربی موکسازول گزارش گردید. در رادیوگرافی انجام شده از قفسه سینه و استخوانهای بازو استئومیلیت بازو، آرتربیت گلنوهومرال دو طرفه گزارش شد. تصاویر ۱ تا (۳) به ترتیب رادیوگرافی های بازو و مفاصل گلنوهومرال دو طرف را در زمان بستره، روز سی و پنجم و در خاتمه درمان نشان می دهد. بیمار با سپتی سمی، میثیت، آرتربیت و استئومیلیت کلبسیلابی با سپرروفلوکسازین و کوتربی موکسازول بمدت ۲۸ روز وریدی تحت درمان قرار گرفت در پایان درمان وریدی که بیمار ۶۰ روزه شد وزن به ۲۴۲۰ گرم رسید. در آخر هفته سوم درمان، مایع مغزی نخاعی بدون سلول با کشت منفی گزارش شد. بیمار مرخص و بطرور سرپائی با سپرروفلوکسازین، کوتربی موکسازول و ریفارمپسین خوراکی برای ۴ هفته دیگر درمان و پیگیری شد در آخر هفته هشتم درمان (سه ماهگی) وزن شیرخوار ۴۲۵۰ گرم و رادیوگرافی مفاصل گلنوهومرال و استخوانهای بازو طبیعی گزارش گردید.



شکل ۱: رادیوگرافی استخوانهای بازو و مفصل گلنوهومرال در زمان بستره

بحث

کلبسیلا ها عامل عفونت بیمارستانی در شیرخواران و شیوع سپتی سمی در بخش نوزادان می باشند(۴). بررسی قهرمانی و نهائی نشان می دهد کلبسیلا پنومونیه شایعترین علت سپتی سمی در نوزادان بیمارستان الزهرا ای تبریز است(۵). کلبسیلاها مخصوصاً سویه های بیمارستانی آن به اکثر آنتی بیوتیک ها مقاوم بوده و به سپرروفلوکسازین و افلوکسازین حساس هستند(۶).

سپرروفلوکسازین جزو آنتی بیوتیک های روتین در درمان نوزادان نیست ولی اگر باکتری عامل سپتی سمی مقاوم به آنتی بیوتیک های دیگر و حساس به سپرروفلوکسازین باشد در نوزادان

تولد ۱۷۰۰ گرم با سندروم دیسترس تنفسی که مبتلا به سپتی سمی، آرتریت چندفصیلی، استئومیلیت و منژیت کلبسیلایی بود که به اکثر آنتی بیوتیک ها مقاوم و با سپیروفلوکسازیون و کوتیری موکسازول وریدی درمان شد. پس از تکمیل دوره درمان بهبودی کامل و وزن گیری خوب پیدا کرد.

۱۵-۳۰ میلی گرم برای هر کیلو گرم روزانه تجویز می شود(۷). در بررسی که روی ۱۲ نوزاد با سپتی سمی کلبسیلایی در نیجریه انجام شد همه آنها دچار آرتریت سپتیک بوده و ده بیمار هم استئومیلیت داشتند که کلبسیلای جدا شده از این بیماران به اکثر آنتی بیوتیک ها مقاوم بود(۸). بیمار معرفی شده نوزادی با وزن

References

1. Mandell G, Bennett J, Dolin R. *Mandell, Douglas, and Bennett's Principles and Practice of Infectious Diseases*. 6th ed. Philadelphia, Elsevier, 2005; PP: 2567-2586.
2. Feigin R, Cherry J, Demmler G, Kaplan S. *Textbook of Pediatric Infectious Diseases*. 5th ed. Philadelphia, Saunders, 2004; PP: 1449-1453.
3. Asensio A, Oliver A. Outbreak of a Multiresistant klebsiella Pneumonia Strain in an Intensive Care Unit: Antibiotic use as risk factor for colonization and infection. *Clinical Infectious Diseases* 2000; **30**: 55-60.
4. Westbrook G, Roman S. Incidence and Identification of klebsiella Planticola in Clinical Isolates with Emphasis on Newborns. *Journal of Clinical Microbiology* 2000, **38**(4): 1495-1497.
5. Ghahramani P, Nahae MR. Klebsiella Sepsis in Neonates Admitted to Al-Zahra Hospital, Tabriz, *J Med Tabriz*, 2001; **52**: 69-73.
6. Akindele JA, Rotilu IO. Outbreak of Neonatal klebsiella Septicemia: A review of Antimicrobial Sensitivities. *J Med Sci* 1997, **26**(1-2): 51-53.
7. Behrman R, Kliegman R, Nelson H, *Nelson Textbook of Pediatrics*. 17th ed. Philadelphia, Saunders. 2004; PP: 2393-2505.
8. Adeyemo AA, Akindele JA, Omokhodion SI. Klebsiella septicemia, Osteomyelitis and septic arthritis in neonates in Ibadan, Nigeria. *Ann Trop Pediatr* 1993; **13**(3): 285-9.