

مجله پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز
دوره ۳۴ شماره ۱ فروردین و اردیبهشت ۱۳۹۱ صفحات ۵۶-۶۲

بررسی بتالاکتامازهای وسیع الطیف (ESBLs) تیپ TEM در ایزوله‌های بالینی اشریشیاکلی به وسیله روش‌های فنوتیپی و ژنوتیپی

محمد مهدی سلطان دلال: مرکز تحقیقات مقاومت میکروبی، گروه پاتوبیولوژی، بخش میکروب شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

فرنیاز شامکانی: گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، واحد بین المللی، تبریز، ایران
محمد کاظم شریفی یزدی: گروه آزمایشگاهی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

جلیل فلاخ: گروه میکروب شناسی، انتیتیو بیوانفورماتیک تهران، تهران، ایران

محمد حسین سروش برحقی: گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران

هدروشا ملاآقامیرزا: گروه پاتوبیولوژی، بخش میکروب شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

آیلار صباغی: گروه پاتوبیولوژی، بخش میکروب شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

ترانه پیمانه عابدی محتسب: گروه پاتوبیولوژی، بخش میکروب شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

محمد آذرسا: گروه پاتوبیولوژی، بخش میکروب شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

رضا قوطاسلو: گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

محمد تقی اخی: گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران، نویسنده رابطه:

E-mail:M_T_Akhi@yahoo.com

دریافت: ۸۹/۱۱/۱۱ پذیرش: ۹۰/۴/۱

چکیده

زمینه و اهداف: آنژیمهای بتالاکتام وسیع الطیف یکی از دلایل بروز مقاومت دارویی در ایزوله های اشریشیاکلی است. هدف از این تحقیق بررسی الگوهای حساسیت آنتی بیوتیکی نسبت به آنتی بیوتیک های بتالاکدام و تحقیق پیرامون وجود ژن (TEMbla) در ایزوله های اشرشیاکلی جمع اوری شده از نمونه های بالینی می باشد.

مواد و روش ها: در مدت ۵ ماه، ۱۸۸ ایزوله اشرشیاکلی از بیمارستان های امام رضا (ع) و شهید مدنی تبریز و مراکز درمانی خوی جمع آوری و از طریق تست های افتراکی، تعیین هویت شدند. برای تعیین الگوی حساسیت جدا شده ها نسبت به آنتی بیوتیک ها، از روش Disk diffusion استفاده گردید.

تولید ESBLs در ایزوله های مقاوم به سفتازیدیم بوسیله CDT (PCR) جهت کشف وجود ژن (TEMbla) مورد استفاده قرار گرفت.

یافته ها: از ۹۴ ایزوله جمع آوری شده از تبریز به ترتیب ۲۹٪ (۲۰/۸۵٪)، ۲۸٪ (۴۰/۴۲٪) و ۲۸٪ (۳۰/۵۶٪) ایزوله به عنوان تولید کننده ESBL تشخیص داده شدند. هفت و هشتادونه درصد (۷/۸۹٪) از ایزوله های تولید کننده ESBL حاوی ژن bla_{TEM} بودند که در میان آنها

بودند. از ۹۴ ایزوله جمع آوری شده از خوی ۲۴٪ (۲۰/۵۳٪) مورد مقاوم به سفتازیدیم و سفووتاکسیم کشف گردید.

در میان ایزوله های مقاوم به بنا لایکام ها ۲۴٪ (۵۲/۱۲٪) مورد تولید کننده ESBL بدلست آمد که ۱۲/۵٪ از آنها حاوی ژن bla_{TEM} بودند.

نتیجه گیری: تشخیص این نوع مقاومت ها با استفاده از روش های ملکولی به همراه روش های فنوتیپی و کنترل مصرف آنتی بیوتیک ها امری ضروری تلقی می شود.

کلید واژه ها: اشرشیاکلی، تبریز، خوی، مقاومت آنتی بیوتیکی، ESBL، bla_{TEM}

مقدمه

همکارانش در سال ۲۰۰۱ نشان دادند که اکثر شیوع ESBLs در ایالات متحده، مربوط به خانواده TEM می‌باشد (۷). میزان ESBLs در سویه‌های ایزوله شده از کشورهای مختلف و همچنین در یک کشور از یک بیمارستان با بیمارستان دیگر مقاومت است (۹) امروزه بیش از ۱۱۹ تیپ TEM شناسایی شده است (۱۰). بنابراین بررسی و شناسایی این سویه‌ها به منظور تشخیص این نوع مقاومت امری مهم تلقی می‌شود (۱۱). برای شناسایی بتالاکامازهای وسیع الطیف بهترین روش، یک غربالگری اولیه برای حساسیت کاهش یافته نسبت به آنتی بیوتیک‌های پیشنهادی (CLSI Clinical and laboratory standards institute) است و سپس انجام آزمون‌های تاییدی، به منظور اثبات اثر سینرژیسم، بین یک نشانگر سفالوسپورین و یک مهارکننده بتالاکامازی می‌باشد (۱۲).

هدف از انجام این تحقیق، تعیین الگوی حساسیت آنتی بیوتیکی و بررسی وجود ژن بتالاکامازی TEM با استفاده از پرایمرهای یونیورسال به وسیله روش PCR در ایزوله‌های اشریشیاکلی بیمارستان‌های آموزشی - درمانی امام رضا (ع) و شهید مدنی شهر تبریز و مرکز درمانی شهر خوی می‌باشد.

مواد و روش‌ها

در یک مطالعه توصیفی- مقطعي تعداد ۱۸۸ ایزوله اشریشیاکلی، در مدت ۵ ماه بصورت تصادفي ساده از بیمارستان‌های امام رضا (ع) و شهید مدنی شهر تبریز و مرکز درمانی شهر خوی جمع آوری گردید و از طریق کشت بر روی محیط‌های انتخابی EMB سیمیون سیترات‌اگار، TSI اوره و SIM تعیین هویت شدند. برای تعیین الگوی حساسیت آنتی بیوتیکی، سوپسپانسیونی معادل نیم مک فارلند از تمام ایزوله‌ها تهیه و در محیط کشت مولر هیتتون آگار (Merck, Germany) کشت داده شد. سپس از دیسک‌های آنتی بیوتیکی تهیه شده از شرکت Mast شامل، سفتازیدیم ($30\mu\text{g}$)، سفوتابکسیم ($30\mu\text{g}$)، نالیدیکسیک اسید ($30\mu\text{g}$)، کوتريمیکسازول ($25\mu\text{g}$)/ $1\mu\text{g}$ آموکسیسیلین ($30\mu\text{g}$)/ $10\mu\text{g}$ استرپتومایسین ($10\mu\text{g}$) جستامايسین ($10\mu\text{g}$)/ $10\mu\text{g}$ سپروفلوکساسین ($5\mu\text{g}$)/ $10\mu\text{g}$ کلرامفینیکل و ایمی پنم ($10\mu\text{g}$) جهت آنتی بیوگرام روی محیط مزبور قرار داده و نتایج بعد از ۲۴ تا ۱۸ ساعت انکوباسیون در دمای 37°C درجه سانتیگراد با استفاده از دستورالعمل CLSI مورد بررسی قرار گرفت.

کلیه ایزوله‌های مقاوم به سفتازیدیم به منظور تأیید تولید ESBL با آزمون Combined Disk Test (CDT) مورد ارزیابی قرار گرفتند. در این آزمون، سوپسپانسیونی معادل نیم مک فارلند از ایزوله‌ها تهیه و بر روی محیط مولر هیتتون آگار کشت داده شد سپس دیسک‌های سفتازیدیم و سفوتابکسیم ($10\mu\text{g}$)/ $30\mu\text{g}$ ، سفوتابکسیم و سفوتابکسیم-کلاوولانیک اسید ($10\mu\text{g}$)/ $30\mu\text{g}$ به فاصله حداقل ($2/5$ سانتی‌متر) از یکدیگر بر

اشریشیاکلی، یک پاتوژن فرصت طلب از خانواده آنتروباکتریا به بوده و اغلب عفونت‌های مثل عفونت‌های کلیه، مثانه، زخم، ریه و متنزه را ایجاد می‌کند. هر کدام از این عفونت‌ها می‌توانند منجر به سپتی سمی شده و تهدید کننده زندگی باشند. بر این اساس اشریشیاکلی یکی از پاتوژن‌های اصلی عفونت‌های بیمارستانی محسوب می‌شود (۱-۲). مقاومت‌های آنتی بیوتیکی به عنوان یک مشکل اساسی در درمان و کنترل عفونت‌ها محسوب می‌شوند (۳).

مکانیسم‌های مقاومت‌های باکتریایی در برابر آنتی بیوتیک‌ها، مختلف و متفاوت می‌باشند، اما یکی از این مکانیسم‌های مقاومتی، که برای ما بسیار مشکل ساز شده است، تولید آنزیم‌های بتالاکامازی در باکتری‌ها می‌باشد.

این آنزیم‌ها از طریق هیدرولیز هسته مرکزی آنتی بیوتیک‌های بتالاکام اباعث غیر فعال شدن آنها می‌شوند. بتالاکامازها انواع مختلفی دارند، که از آن جمله می‌توان به آنزیم TEM اشاره نمود. این آنزیم‌ها قادر بودند آنتی بیوتیک‌های گروه پنی‌سیلین، سفالوسپورین‌ها و نیز آزترئونام را هیدرولیز نمایند.

در واقع بروز موتاسیون‌های نقطعه ای در سکانس اسید آمینه- ایبی بتالاکامازهای اولیه نظر ۱ TEM-1، TEM-2، باعث اشتقاق و پیدا شیش این آنزیم‌های جدید و وسیع الطیف گردید که امروزه آن‌ها را تحت عنوان ESBLs می‌شناسند (۴). در تقسیم بندی که توسط Bush و Medeiros (۵) از ۴ گروه اصلی از ۱ تا ۴ طبقه بندی شدند.

گروه A، پلازمیدهای مربوط به بتالاکاماز هستند، که فقط در باسیل‌های گرم منفی شرح داده شده اند و سبب هیدرولیز پنی‌سیلین، سفالوسپورین‌ها با طیف کم و وسیع می‌شوند. بیشتر سویه‌های تولید کننده ESBL دارای موتابنت های TEM-1، TEM-2 و SHV-1 از باکتری‌های اشریشیاکلی و کلیسیلاپنومونیه می‌باشند.

گروه B شامل متالوپروتازهایی هستند که قادر به هیدرولیز کرباپن‌ها هستند. گروه C، عموماً کروموزومی بوده و با فرکانس بالا در میان انتروباکتر کلوآکه گزارش شده است (۶). گروه D بتالاکامازها با قدرت هیدرولیز زیاد علیه اکسازیلین و کلوکسازیلین هستند و اسید کلاوونیک به طور ضعیف از فعالیت آن‌ها جلوگیری می‌کند (۷).

اوین بار در سال ۱۹۶۵ این آنزیم از سویه E.coli از کشت خونی فردی به نام Temoneeria در آتن جدا شد (۸). اوین بار این نوع مقاومت در سال ۱۹۸۳ گزارش شد. Paterson و همکاران در سال ۲۰۰۴ به بررسی میزان شیوع ESBL در طی سال‌های ۱۹۸۳ الی ۲۰۰۴ در میان سویه‌های باکتریایی پرداختند. نتایج حاصل از این تحقیق حاکی از افزایش سویه‌های مولڈ ESBLs در طی این سال‌ها می‌باشد (۶). Bradford و

یافته‌ها

در مدت ۵ ماه، ۱۸۸ ایزوله اشرشیاکلی، از بیمارستان‌های امام رضا (ع) و شهید مدنی شهر تبریز و مرکز درمانی شهر خوی جمع آوری گردید که از این تعداد ۹۴ ایزوله از مرکز آموزشی و درمانی تبریز و ۹۴ ایزوله از مراکز درمانی شهر خوی می‌باشد. از ۹۴ ایزوله تبریز، ۶۳ ایزوله مربوط به بیمارستان امام رضا (ع) و ۳۱ ایزوله مربوط به بیمارستان شهید مدنی می‌باشد. این ایزوله‌ها از نمونه‌های ادرار جدا سازی شدند. نتایج حاصل از آنتی‌بیوگرام به شرح زیر می‌باشد: در نمونه‌های جمع آوری شده از خوی ۲۴ ایزوله تبریز ۲۹٪ مقاوم به سفتازیدیم و ۳۸٪ ایزوله تبریز (۰/۴۰-۰/۴۲) مقاوم به سفوتاکسیم و کمترین میزان مقاومت مربوط به ایمی پنم بود. در نمونه‌های جمع آوری شده از خوی ۲۴٪ ایزوله (۰/۲۵-۰/۳۲) مقاوم به سفتازیدیم و ۲۵٪ ایزوله (۰/۲۶-۰/۴۵) مقاوم به سفوتاکسیم و کمترین میزان مقاومت مربوط به ایمی پنم بود. الگوی مقاومتی ایزوله‌های تبریز و خوی نسبت به ۱۰ آنتی-بیوگرام به کار گرفته شده در شکل شماره ۱ نمایان است.

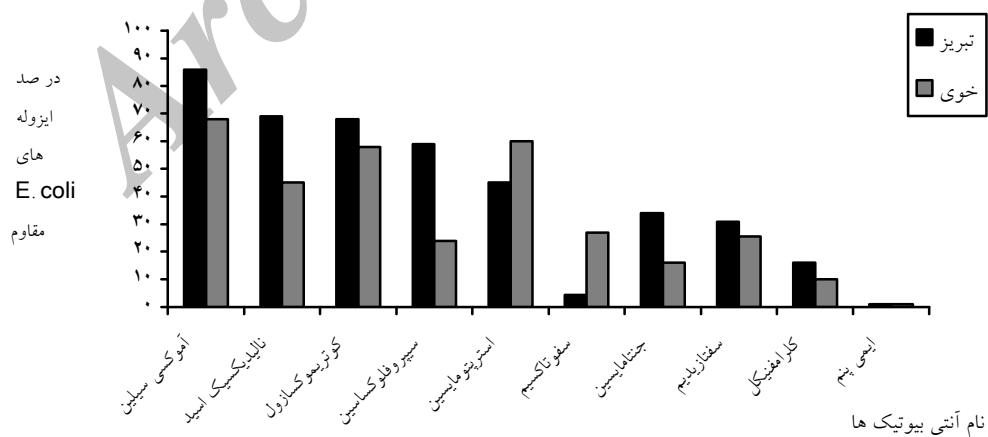
در میان ایزوله‌های مقاوم به سفتازیدیم و سفوتاکسیم جمع‌آوری شده از تبریز سی و هشت ایزوله (۰/۵۶٪) و در نمونه‌های جمع آوری شده از خوی ۲۴٪ ایزوله (۰/۵۲٪) با آزمون CDT تولید کننده آنزیم ESBLS تشخیص داده شدند (شکل ۲). نتایج واکنش PCR بر روی ایزوله‌های تولید کننده ESBLS این گونه بود که در تبریز ۳٪ ایزوله (۰/۷٪) و در خوی ۳٪ ایزوله (۰/۱۲٪) حاوی ژن blaTEM بودند (شکل ۳).

روی محیط قرار داده و پس از ۲۴ ساعت انکوباسیون در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد اگر قطره‌هاله عدم رشد اطراف دیسک‌های حاوی اسید کالاولانیک پنج یا بیشتر از پنج میلی‌متر از دیسک‌های بدون مهار کننده بزرگتر باشد، سویه مورد نظر را با در نظر گرفتن ضوابط CLSI مثبت گزارش کرد (۱۳).

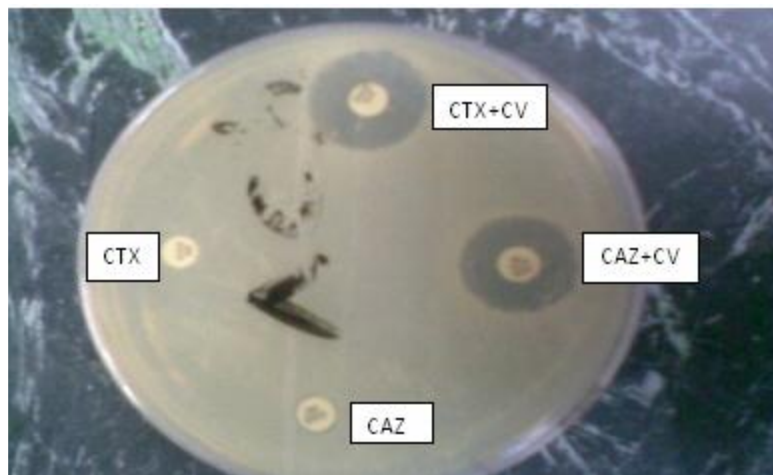
استخراج DNA ایزوله‌های مقاوم از طریق پروسه جوشاندن انجام گرفت. برای بررسی وجود ژن bla^{TEM} در ایزوله‌ها از پروسه PCR بهره گرفته شد. برای این منظور واکنش PCR را در حجم نهایی ۱۵۰ µl شامل: ۲ µl DNA میکرولیتر (mM₅₀) MgCl₂ ۰/۵µl بافر ۱X۰ ۰/۵µl میکرولیتر U/µl Taq DNA polymerase⁵ ۱µl dNTP (mM₁₀) ۰/۱۰ µl آب مقتصر استریل، ۰/۱۵µl (Fermentase, Litvania) پرایمر ۵۰ Pmol/µl از هر کدام (Bioneer,Germany) F: ۵' TAATCAGTGAGGCAGACCTATCTC ۳' R: ۵' GAGTATTCAACATTCCGTGTC ۳' انجام داده شد (۱۴).

برنامه زمانی دستگاه ترموسایکلر در طی ۳۵ سیکل برای تولید محصول (bp ۶۳۷) شامل موارد ذیل، First Denaturation درجه سانتیگراد ۳ دقیقه، بعدی ۹۴ درجه سانتیگراد ۱ دقیقه، Annealing درجه سانتیگراد بمدت ۱ دقیقه، Last Extension ۷۲ درجه سانتیگراد ۱ دقیقه و ۷۲ Extension ۱۰ درجه سانتیگراد ۱ دقیقه تنظیم شد. الکتروفورز محصول PCR در آگاروز ۸٪ با مارکر ۱۰۰ bp انجام شد.

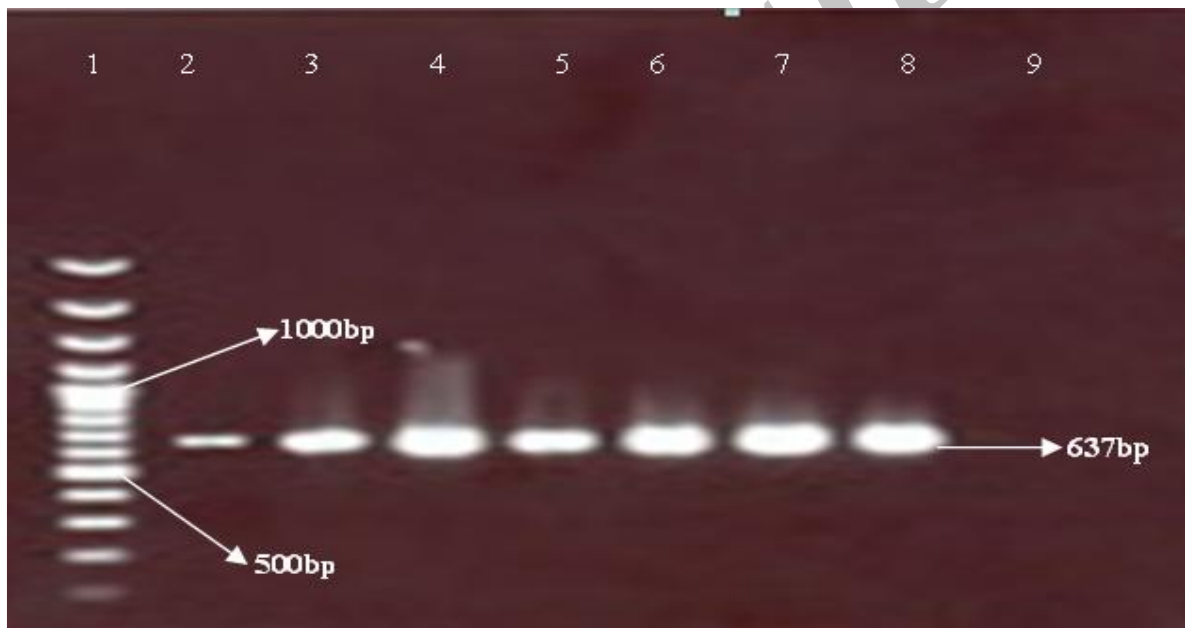
پس از رنگ آمیزی با اتیدیم بروماید (Fermentase) زیر نور UV نتایج مورد بررسی قرار داده شد. از سویه E.coli ۷۸۵٪ عنوان کنترل مثبت ژن bla^{TEM} استفاده شد. داده‌ها به وسیله روش‌های آمار توصیفی (فراوانی- درصد) و با استفاده از نرم افزار آماری SPSS.13 مورد بررسی قرار گرفت.



شکل ۱: مقاومت آنتی بیوگرامی سویه‌های E. coli مورد بررسی در این مطالعه



شکل شماره ۲: تشخیص فنوتیپی تولید کننده های ESBL (CDT) : قطر هاله عدم رشد در اطراف دیسک های حاوی مهار کننده اسید کلاوولانیک (CV) ≥ 5 بزرگتر از دیسک های حاوی سفتازیدیم (CAZ) و سفو تاکسیم (CTX) بدون مهار کننده است.



شکل شماره ۳: الکتروفورز ژل آگارز، ژن TEM در ایزوله های E.coli

چاهک ۱: سایزمارکر bp^{۱۰۰}

چاهک ۲: کنترل مثبت E.coli^{۷۸۵۲}

چاهک ۳، ۴، ۵، ۶، ۷، ۸: ایزوله های واجد ژن TEM

چاهک ۹: کنترل منفی

بحث

بعلت استفاده گسترده از عوامل ضد باکتریایی وسیع الطیف از قبیل آنتی بیوتیک های خانواده بتالاکاتام با طیف وسیع، مشکل ظهور مقاومت های دارویی در این چند دهه اخیر، به شدت رو به وحامت است و تا زمانیکه تجویز بی روحی آنتی بیوتیک ها بدین صورت ادامه داشته باشد، این مشکل یعنی شیوع ژنوتیپ ESBLs در میان سویه ها امری عادی تلقی می شود (۱۶).

از زمانی که موجوداتی تحت عنوان باکتری ها شناخته شد بشر به دنبال یافتن داروئی مؤثر علیه آنها بوده است. از طرفی باکتری ها نیز با استفاده از مکانیسم های مختلف نسبت به آنتی بیوتیک ها از خود مقاومت نشان می دهند (۱۵). مقاومت آنتی بیوتیکی بالا فاصله پس از چند سال از مصرف این به آنتی بیوتیک ها در جوامع انسانی ایجاد شده و بصورت های مختلف تکی و یا چند دارویی دیده می شوند (۲).

فاجعه طبیعی نام برد. Antonio Sorlo'zano et al. (۲۲) سوش-های تولید کننده ESBLs نتایج متشره در تحقیقات علمی مختلف، مربوط به ژن های ESBLs نشان می دهد که درصد سویه های E.coli تولید کننده ESBLs در کشورهای چین، راپن و در شهر شیکاگو، به ترتیب ۴۵٪/۵-۸٪ و ۴۶٪/۵-۸٪ می باشد (۲۳-۲۵).

در تحقیقی که توسط Hong Fang و همکاران در سال های ۲۰۰۱ الی ۲۰۰۶ انجام شد نشان دادند که از ۸۷ ایزوله E.coli به روش فنوتیپی ESBL تشخیص داده شدند ۶۳٪ حاوی ژن TEM بودند (۲۶). در سال ۲۰۰۷ Emilio David Valverde و همکاران در طی مطالعه که بر روی ۱۱۲۷۲ نمونه E.coli جمع آوری شده از بیمارستان سلامانسا در اسپانیا انجام دادند نشان دادند که ۱۳۰٪ (۱٪) نمونه تولید کننده آنزیم های ESBL بودند که از این تعداد ۲۲٪ (٪) حاوی ژن TEM بودند (۲۷).

با توجه به این که الگوی مقاومتی در کشورهای مختلف از جمله ایران (در شهرهای مختلف) متفاوت است بهتر است برنامه هایی اتخاذ شود که با جلوگیری از مصرف بی روبی و خودسرانه آنتی بیوتیک ها توسط افراد و رعایت بهداشت بیماران به یک الگوی مقاومتی یکسان برسیم که پزشکان نیز بتوانند تجویز درستی را داشته باشند.

نتیجه‌گیری

با توجه به مطالعه انجام شده می توان بیان کرد که اشنیشیاکلا یکی از باکتری هایی است که مولد آنزیم های ESBL از جمله تیپ TEM می باشد (۲۸). بادر نظر گرفتن مقاومت بالای سویه ها به آنتی بیوتیک های بتالاکتام، ضرورت شناسایی کامل ESBL ها توسط آزمایشگاه، شناخت مکانیسم های مقاومت ESBL ها توسط پزشکان و استفاده از آنتی بیوتیک های دارای قدرت ممانعت کننده بتالاکتام، در کاهش ظهور مقاومت بسیار مؤثرند.

از آنجا که روش های فنوتیپی به تنهایی در شناسایی سویه های مولد این آنزیم ها کافی نیست استفاده از روش های مولکولی در کنار روش های فنوتیپی بسیار مفید است (۲۹).

تقدیر و تشکر

این مقاله نتیجه طرح تحقیقاتی مصوب دانشگاه علوم پزشکی تبریز- شعبه بین المللی ارس و دانشگاه علوم پزشکی تهران می باشد و نویسندها مراتب تقدیر و تشکر خود را از مسئولین محترم هر دو دانشگاه اعلام می دارند.

از کلیه کارکنان بیمارستان های آموزشی- درمانی امام رضا (ع) و شهید مدنی تبریز و مرکز درمانی شهر خوی که در جمع آوری ایزوله های مورد مطالعه ما را یاری نمودند کمال تشکر و قدردانی را داریم.

این نوع مقاومت در ایران بیشتر از سایر کشورهای جهان است که این به دلیل مصرف خودسرانه آنتی بیوتیک های بتالاکتام می باشد. بنابراین تشخیص و شناسایی ارگانیسم های مولد آنزیم های بتالاکتامزی امری مهم می باشد (۱۷).

در مطالعه حاضر نیز این مطلب بررسی شد که ایزوله ها ۴۵٪ (%) نسبت به ۳ یا تعداد بیشتری از آنتی بیوتیک ها از خود مقاومت نشان دادند. در میان ایزوله های مقاوم به سفتازیدیم و سفووتاکسیم از تبریز ۳۸ ایزوله (٪/۵۶/۷۱) و در ایزوله های مقاوم از خوی ۲۴ ایزوله (٪/۲/۵۲) تولید کننده آنزیم ESBL بودند و نتایج واکنش PCR روی ایزوله های مقاوم این گونه بود که در تبریز ۳ ایزوله (٪/۷/۸) و در خوی ۳ ایزوله (٪/۱۲/۵) حاوی ژن bla_{TEM} بودند و ایزوله های دارای ژن TEM نسبت به سفالوسپورین های وسیع الطیف از خود مقاومت زیادی را نشان دادند.

در این رابطه تحقیقات مشابهی در ایران صورت گرفته است: در تحقیقی که توسط سلطان دلال و همکاران در سال ۱۳۷۸ بر روی ۲۰۰ ایزوله E.coli در تهران انجام گرفت ۱۱۵٪ (٪/۸۹/۸) ایزوله تولید کننده آنزیم های ESBL بودند که از این تعداد ۵۷٪ (٪/۷۴) حاوی ژن TEM بودند (۱۴).

در سال ۱۳۸۶ تحقیقی توسط حسین زادگان و همکارانش در دانشگاه علوم پزشکی لرستان در رابطه با میزان شیوع ESBL در سویه های E.coli در بیمارستان شهدای عشایر شهر خرم آباد انجام شد، از مجموع ۲۲۵ نمونه (٪/۵۵) مورد ۵۳ (٪/۲۲/۵) مثبت بودند و از این تعداد ۷ مورد حاوی ژن TEM بودند (٪/۱۸).

در طی تحقیقی که توسط شاهچراغی و همکارانش در پاییز ۱۳۸۶ در انسیتو پاستور ایران صورت گرفت، بدین نتیجه رسیدند که از کل ۲۰۰ نمونه بالینی E.coli ۱۰۵ مورد (٪/۵۲/۵) مثبت و از این تعداد ۱۲ مورد (٪/۶) حاوی ژن TEM بودند (۹). میزان شیوع ژن TEM در تحقیقی که توسط میرصالحیان و همکاران در سال ۱۳۷۸ بر روی ۳۳ ایزوله (٪/۴/۳۹) انجام گرفت (٪/۴/۳۹) گزارش شد (۱۹). در سال ۱۳۸۶ مسجدیان و همکاران نشان دادند که از ۱۴۸ سویه E.coli (٪/۴/۳۹) حاوی ژن TEM بودند (۲۰).

میزان شیوع این ژن در کشور های مختلف و حتی از یک بیمارستان به بیمارستان دیگر متفاوت است. Corinne Arpin و همکارانش بر اساس تحقیقی که در سال ۱۹۹۹ در بیمارستانی واقع در جنوب غربی فرانسه انجام دادند، مشخص کردند که در میان ۱۵۸۴ نمونه از سویه های خانواده انتروباکتریاسه، ۳/۵٪ از این سویه ها، می توانند این آنزیم های طیف وسیع را تولید کنند (۲۱). Mirelis et al. بر اساس تحقیقی که در ۲۰۰۱ انجام داد، به یک افزایش بیش از ۲/۱٪ در شیوع سویه های E.coli مولد ESBLs اشاره نمود. ولی این میزان در سال ۲۰۰۷ به یک افزایش ۱۴٪ رسیده است که به نوعی می توان از این پدیده بعنوان یک

References

1. Jeong SH, Bae I, Lee JH, Sohn SG, Kang GH, Jeon GJ. Molecular Characterization of Extended-Spectrum Beta-lactamases Produced by clinical Isolates of Klebsiella Pneumoniae and Escherichia coli from a korean Nationwid Survey. *J Clin Microbiol* 2004; **42**(7): 2902-2906.
2. Pitout JD, Hossain A, Hanson ND. Phenotypic and Molecular Detection of CTX-M-B-Lactamases Produced by Escherichia Coli and Klebsiella Spp. *J Clin Microbiol* 2004; **42**(12): 5715-5721.
3. John P. Burke MD. Infection control-A problem for patient safety. *N Engl J Med* 2003; **348**: 619-651.Peterson L. Antibiotic policy and perscribing strategies for therapy of extended-spectrum B-lactamse producing Enterobacteriaceae; the role of piperacillin-tazobactam. *Clinical Micrrobiology & Infection* 2007; **14**(1); 181-184.
5. Mesa Rj, Blanc V, Cortes P, Gonzalez J, Blanch V. Extended-Spectrum Beta Lactamas Producing Enterobacteriaceae In Different Environments (Humans , Food , Animal Farms & Sewage). *Ofor J Med* 2006; **58**(1): 211-215.
6. Paterson DL, Bonmo RA. Extended-spectrum beta-lactamases; a clinical upda. *Clin Microbial Rev* 2005; **18**(4): 657-686.
7. Bradford PA. Extended-Spectrum β-Lactamases in the 21st century: Characterization, epidemiology, and detection of this important resistance threat. *Clin Microbiol Rev* 2001; **14**(4): 933-951.
8. Natural evolution of TEM-1 beta-lactamase; experimental reconstruction and clinical relevance. *Fems Microbiol Rev* 2010; **34**(6): 1015-1036.
9. Shahcheragh F, Nasiri S, Neurath H. Presence of SHV and TEM lactamase genes in E. coli strains resistant to antibiotics isolated from clinical specimens from hospitals in Tehran. *Journal of Medical Microbiology, Iran J Med Microbiol* 2007; **1**(2): 1-8.
10. Vakulenko S, Golemi D. Mutant TEM B-lactamase producing resistance to ceftazidim,ampicillins and B-lactamase inhibitors. *Antimicrob Agents Chemother* 2002; **46**(3): 646-653.
11. Kurokawa H, Shibata N, Doi Y, Shibayama K, Kamachi KY,Yagi T, et al. A new TEM-derived extended-spectrum B- lactamase (TEM-91) with an R164C substitution at the loop confers ceftazidim resistance. *Antimicrob Agents Chemother* 2003; **47**(9): 2981-2983.
12. Soltan Dallal MM, Sabbaghi A, Fallah Mehrabadi J, Molla Aghamirzaei H, Rastegar Lari A, Eshraghian MR, et al. Survey exist B-lactamase Gense bla-SHV and bla-Amps (CITM,FOX) in clinical isolates of Escherichia coli. *J of Med Coun of Islamic Republic of Iran* 2010; **28**(3): 269-276.
13. Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI). Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing. 16th Informational Supplement (M100-S16), CLSI, Wayne, PA 2006; **26**(3): 15-100.
14. Soltan Dallal MM, Molla Aghamirzaei H, Fallah Mehrabadi J, Rastegar Lari A, Sabbaghi A, Eshraghian MR, et al. Molecular detection of TEM and Ampc(Dha,mox)-type broad spectrum beta-lactamases in clinical isolates of Escherichia coli; PCR method. *Tehran Univer J Med* 2010; **68**(6): 827-877.
15. Brooks GF, Butel JS, More SA. Medical Microbiology. United States of America, McGrew Hill, 2000; PP: 145.
16. Coudron PE, Moland ES, Thomson KS. Occurrence and Detection of AmpC beta-lactamases among Escherichiacoli, Klebsiella pneumoniae, and Proteus mirabilis isolate at a veterans medical center. *J Clin Microbiol* 2000; **38**(5): 1791-1796.
17. Al-Jasser A. Extended-spectrum beta-lactamases (ESBLs); a global problem. *Kuwait Med J* 2006; **38**(3): 171-185.
18. Hosseinzadegan H, Hasani A, Azadpor M, Soleiman Nejad S, Mohammadi F. Identification B-lactamase producing gram negative broad spectrum of bacteria isolated from clinical cases. *Iran J Experimen Sci* 2007; **1**(2): 33-38.
19. Mirsalehian A, Akbari-Nakhjavani F, Peymani A, Kazemi B, Jabal Ameil F, Mirafshar SM. Prevalence of extended spectrum B-lactamase producing Enterobacteriaceae by phenotypic and genotypic methods in intensive care unit in Tehran. *Iran Daru* 2008; **16**(3): 169-173.
20. Masjedian GF, Valehi F, Talebi A, Rastegar LA. Molecular evaluation of resistance to espanded antibiotics in Escherchia coli and Klebsiella pneumoniae. *Iran J Med Microbiol* 2007; **1**(2): 27-34.
21. Bermudes H, Arpin F, Jude Z, El-Harrif C, Bebear C. Molecular epidemiology of an outbreak due to extended spectrum Beta-lactamases producing Enterobacteria in a French hospital. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 1997; **16**(9): 523-526.
22. Mirelis B, Navarro F, Miro' E, Mesa R, Coll P, Prats G. Community transmission of extended-spectrum Beta-lactamase. *Emerg Infect Dis* 2003; **9**: 1024-1025.
23. Bell JM, Turnidge JD, Gales AC, Pfaller MA, Jones RN. Prevalence of extended spectrum beta-lactamase (ESBL)-producing clinical isolates in the Asia-Pacific region and South Africa: regional results from SENTRY Antimicrobial Surveillance Program (1998-99) *Diagn Microbiol Infect Dis* 2002; **42**: 193-198.
24. Lewis MT, Yamaguchi K, Biedenbach DJ, Jones RN. In vitro evaluation of cefepime and other broad-spectrum beta-lactams in 22 medical centers in Japan: a phase II trial comparing two annual organism samples. The Japan Antimicrobial Resistance Study Group. *Diagn Microbiol Infect Dis* 1999; **35**: 307-315.
25. Wiener J, Quinn JP, Bradford PA, Goering RV, Nathan C, Bush K, Weinstein RA. Multiple antibiotic-resistant

- Klebsiella and Escherichia coli in nursing homes. *JAMA* 1999; **281**: 517-523.
26. Fang H, Ataker F, Hedin G, Dornbusch K. Molecular epidemiology of extended-spectrum B-lactamases among Escherichia coli isolates collected in a Swedish hospital and its associated health care facilities from 2001 to 2006. *J Clin Microbiol Infect Dis* 2008; **46**(2): 707-712.
27. Valverde ED, Padilla TP, Hernandez AH. Prevalence of clinical isolates of Escherichia coli and Klebsiella spp. producing multiple extended-spectrum B-lactamases. *Diagn Microbiol Infect Dis* 2007; **56**: 433-437.
28. Pitout JDD, Laupland KB. Extended-spectrum B-lactamases producing Enterobacteriaceae: an emerging public-health concern. *Lancet Infect Dis* 2008; **8**: 159-166.
29. Rodriguez Bano J, Navarro MD, Romero L, Martinez Martinez L. Epidemiology and clinical features of infections caused by extended spectrum B-lactamase producing E.coli in non hospitalized patient. *J Clin Microbiol* 2004; **42**: 1089-1094.

Archive of SID