

بررسی ژنوتایپینگ و مقاومت آنتی بیوکی سویه های اسینتو باکتریومانی جدا شده از بیماران بستری در بیمارستان های آموزشی شهر کرد به روش Pulsed- Field Gel Electrophoresis

ابوالفضل قلی پور^۱، نجمه انصاری^۲، محمد صادق دماوندی^۳، محمد ربیعی^۳، رضا میرنژاد^{۴*}

خلاصه

مقدمه: اسینتو باکتریومانی از باکتری های ایجاد کننده عفونت های بیمارستانی در بخش مراقبت های ویژه در بیمارستان ها محسوب می شود و می تواند باعث عفونت های گوناگون بیمارستانی نظیر باکتری می، مننژیت، پنومونی و عفونت مجاری ادراری شود. تکنیک های مولکولی مختلفی برای ژنوتایپینگ میکرووار گانیسم ها وجود دارد که در بین آن ها PFGE به عنوان روش استاندارد طلایی برای ساب تایپینگ بسیاری از باکتری ها معرفی شده است. هدف از این مطالعه تعیین تیپ های مولکولی سویه های اسینتو باکتریومانی با روش Pulsed- Field Gel Electrophoreses و همچنین تعیین ارتباط بین تیپ های شایع موجود و الگوی مقاومت آنتی بیوکی آن ها است.

روش بررسی: در این بررسی توصیفی - تحلیلی تعداد ۵۰ باکتری اسینتو باکتریومانی به کمک روش های کشت و تست های بیوشیمیایی شناسایی و تأیید شدند. سپس باکتری های شناسایی شده با استفاده از PFGE مورد بررسی قرار گرفتند و نتایج تیپ بندی آن ها با نتایج مقاومت آنتی بیوکی آن ها مقایسه گردید.

نتایج: نتایج به دست آمده نشان داد که تمام ایزو لوهای دارای مقاومت چندگانه هستند. بیشترین حساسیت نسبت به آنتی بیوکی های توبراما یسین (۵۲ درصد)، جنتاما یسین (۳۶ درصد) و مرپون (۲۲ درصد) مشاهده گردید. نتایج این مطالعه نشان داد که سویه های اسینتو باکتریومانی جدا شده از بیمارستان های شهر شهربکرد شامل ۷ الگوی ژنتیکی مختلف بودند که ۲ تا از این الگوها اسپورادیک بود. همچنین الگوهای ژنوتایپی در هر بیمارستان با یکدیگر متفاوت بود.

نتیجه گیری: با استفاده از روش PFGE، هر چند تنوع در میان سویه های اسینتو باکتریومانی در شهر شهربکرد مشاهده شد، ولی هیچ سویه اپیدمیکی در میان آن ها مشاهده نگردید. از نظر مقاومت به آنتی بیوکی های رایج نیز این الگوها با هم متفاوت بودند.

واژه های کلیدی: ژنوتایپینگ، اسینتو باکتریومانی، Pulsed- Field Gel Electrophoresis

- ۱- استادیار، گروه میکروب شناسی و ایمنی شناسی، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی شهر کرد
- ۲- دانشجوی PhD، گروه میکروب شناسی و ایمنی شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد
- ۳- دانشجوی کارشناسی ارشد، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهر کرد
- ۴- دانشیار، مرکز تحقیقات بیولوژی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه ا... (عج)، تهران
- * (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۹۱۲۶۹۷۷۰۶۷ - پست الکترونیکی: rmirnejad@bmsu.ac.ir
- تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۸/۷
- تاریخ پذیرش: ۱۳۹۵/۱۱/۲۸

مقدمه

یک ژن یا ژن‌های خاصی را دنبال می‌کنند، می‌توانند تحت تأثیر شرایط محیطی قرار گیرند و درنتیجه از کارایی پایینی برخوردارند؛ بنابراین امروزه بیشتر از روش‌های ژنتیکی که کمتر تحت تأثیر شرایط محیطی قرار می‌گیرند استفاده می‌شود (۹). Repetitive Extragenic ژوش‌های ژنتیکی مثل تکنیک‌های (Palindromic Sequence-Based PCR (Rep-PCR اسید نوکلئیک، آنالیز سکانس DNA کروموزوم و ژل الکتروفورز Pulsed field gel electrophoresis (PFGE) ابزارهای مهمی جهت تایپ‌بندی گونه‌های مختلف میکروبی می‌باشند. از بین روش‌های ژنتیکی، آنالیز ژنوم کروموزومی از طریق PFGE با اینکه روش پرزمت و گرانی است ولی در حال حاضر یکی از بهترین روش‌های تایپ‌بندی است، چرا که دارای قدرت افتراق‌دهی و تکرارپذیری بالا است. به عبارتی این روش به عنوان روش استاندارد طلایی برای سایر تایپینگ‌های بسیاری از باکتری‌ها از جمله اشريشیاکلی، کلیسیلا، کلستردیوم، انتروباکتر، نایسیریا و اسینتوباکتر معرفی شده است (۱۰، ۱۱).

از آنجایی که تایپینگ باکتری‌ها اطلاعات ما را در راستای شناسایی اصول اپیدمیولوژی و انتشار بسیاری از بیماری‌های باکتریایی افزایش می‌دهد (۹) و نظر به اینکه تاکنون در خصوص ژنوتایپینگ استرین‌های اسینتوباکتریومانی جداسده از بیماران بستری در بیمارستان‌های آموزشی شهرکرد مطالعه‌ای به روش PFGE انجام نشده است این مطالعه طراحی شده است.

روش بررسی

پژوهش حاضر از نوع مطالعات توصیفی- تحلیلی بوده که پس از کسب مجوز از معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد انجام شد. طی مدت زمان ۶ ماه تعداد ۲۵۰ نمونه بالینی شامل نمونه‌های خون، ترشحات تنفسی، ادرار، زخم پوست و تراشه از بیمارستان‌های هاجر و کاشانی جمع‌آوری گردید که از این میان تعداد ۵۰ ایزوله اسینتوباکتریومانی شناسایی گردید. نمونه‌های بیمارستانی از بیمارانی اخذ شد که این بیماران پس از ۴۸-۷۲ ساعت بعد از

اسینتوباکتر از جمله اسینتوباکتریومانی شامل دسته‌ای از باکتری‌های بیماری‌زای فرصت‌طلب در بیمارستان‌ها می‌باشند که روزبه‌روز تعداد آن‌ها در حال افزایش است. بیماران مورد هدف این باکتری‌ها بیشتر افراد آسیب‌پذیر بستری شده در بیمارستان، افرادی که دارای ضعف سیستم ایمنی هستند و افرادی که یکپارچگی پوستشان و مجاری هوایی آن‌ها دچار اختلال شده است، است. از این‌رو این باکتری‌ها می‌توانند طیف وسیعی از عفونتها شامل پنومونی اکتسابی، عفونت خون، عفونت پوست و بافت‌های نرم آسیب‌دیده، عفونت ادراری، منژیت، اندوکاردیت و التهاب صفاق ایجاد نمایند (۱-۳). مهم‌تر از همه، مقاومت آنتیبیوتیکی این باکتری‌ها به اکثر آنتیبیوتیک‌های معمول است که درنتیجه، مشکلات زیادی را در درمان این باکتری به وجود آورده است. این باکتری عامل عفونت‌های بیمارستانی، به ویژه در بخش مراقبت‌های ویژه است (۴).

آگاهی از اصول اپیدمیولوژی جمیعت‌های میکروبی در میکروب‌شناسی پزشکی از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. افزایش سویه‌های باکتریایی بیماری‌زاء، افزایش روش‌های جدید انتقال ارگانیسم‌ها به میزبان‌های مورد نظر و توسعه مقاومت آن‌ها به آنتیبیوتیک‌ها عامل مهمی جهت شناسایی و مانیتورینگ منشأ و نحوه انتشار سویه‌های یک گونه بوده است (۵). نتایج مطالعات نشان داده است که سویه‌های اسینتوباکتریومانی که به چند دارو مقاوم (MDR) می‌باشند سبب ایجاد اپیدمی‌های در بخش‌های مختلف بیمارستان و ناتوانی در امر درمان بیماران بستری در ICU شده‌اند. مطالعات دیگر نیز نشان داده‌اند که امروزه بیشتر عفونت‌های کلینیکی ناشی از اسینتوباکتریومانی، ناشی از سویه‌های مقاوم به چند دارو بوده و این سویه‌ها در حال گسترش می‌باشند (۶-۸). برای مشخص نمودن سویه‌های شایع مختلف در سطح جامعه بایستی نمونه‌های ایزوله شده با روش‌های مختلف فنوتیپی و ژنوتیپی تعیین تیپ گردد. از آنجایی که روش‌های تایپینگ فنوتیپی از روش‌های سنتی بوده که محصولات بیان

شد. سپس ۲۰۰ میکرولیتر از سوسپانسیون میکروبی با ۲۰۰ میکرولیتر melting agarose Low (شرکت اینویتروژن، امریکا) مخلوط و پلاک تهیه گردید.

در مرحله بعد به این پلاکها بافر (ES پروتئینار K، سارکوزین، EDTA) (شرکت مرک، آلمان) اضافه شد تا DNA باکتریایی آزاد شود. در مرحله بعد پلاکها ۳ بار با آب و ۲ بار با بافر (TE تریس و EDTA) شسته شدند. سپس واکنش هضم آنزیمی کروموزوم باکتریایی به کمک آنزیم ApaI (شرکت فرمنتاز، امریکا) و در حجم ۱۰۰ میکرولیتر و دمای ۳۷ درجه سانتی گراد انجام شد تا منطقه خاصی از DNA را برش دهد. سرانجام الکتروفورز در ژل آگار ۱٪ (شرکت مرک، آلمان) در دستگاه CHEF DRII (بیوراد، امریکا) و با استفاده از بافر (TBE ۰.۵ X) و برنامه زمان سوئیچ اولیه ۵ ثانیه، زمان سوئیچ (V/cm²) ۶ انجام نهایی ۱۳ ثانیه و زمان اجرا ۲۰ ساعت در (V) ۶ انجام شد. سپس، ژل در اتیدیوم بروماید رنگ آمیزی شده و پس از شستشو در دستگاه Gel Doc(Biotech) مورد بررسی و تجزیه و تحلیل قرار گرفت. پروفایل باندهای DNA با کمک نرم افزار Gelclust با استفاده از الگوریتم Dice (ماتریس فاصله) آنالیز و بر اساس خوشبندی UPGMA خوشبندی (Clustering) کلون ها انجام گردید.

نتایج

الگوی حساسیت آنتی بیوتیکی در سویه های اسینتو باکتریومانی جدادشده بر حسب نوع آنتی بیوتیک در جدول ۱ ارائه شده است. نتایج به دست آمده نشان می دهد که تمام ایزوله ها دارای مقاومت چندگانه بودند. بیشترین حساسیت نسبت به آنتی بیوتیک های توبرامایسین (۵۲ درصد)، جنتامایسین (۳۶ درصد) و مروپنام (۳۲ درصد) مشاهده گردید. مقاومت به کارپانم ها (ایمی پنم و مروپنام) که یکی از داروهای مهم در درمان عفونت های اسینتو باکتری های مقاوم به چند دارو می باشند به ترتیب ۷۸ و ۴۴ درصد بوده است. همچنین تمام ایزوله ها به سفالوسپورین ها (سفتاژیدیم و سفیم) مقاوم بودند.

بستری شدن در بیمارستان دچار عفونت شده بودند. نمونه با استفاده از پرسشنامه و گرفتن عدم سابقه بستری و عفونت بیمارستانی طی ۷۲ ساعت گذشته و همچنین آزمایش بیماران در بدو ورود به بیمارستان تهیه شد.

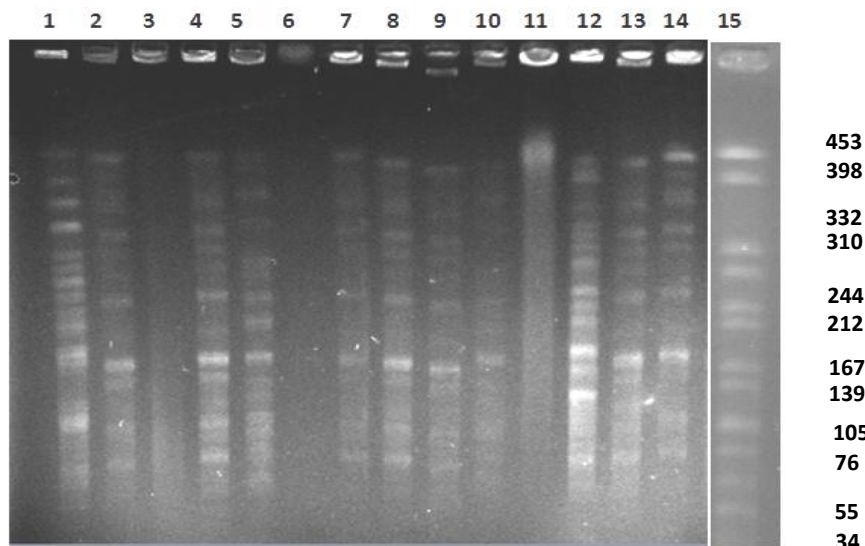
نمونه های مذکور از بیمارانی که حداقل به مدت سه روز در این بیمارستان ها بستری شده بودند و عفونت را در محیط بیمارستان کسب کرده بودند جمع آوری شد. سپس نمونه ها روی محیط EMB کشت داده شده و باکتری های اسینتو باکتریومانی به کمک آزمایش های مرسوم میکروسکوپی و بیوشیمیابی شناسایی و تایید شدند. برای اطمینان از صحت جنس و گونه باکتری، تست های استاندارد باکتری شناسی شامل رنگ آمیزی گرم، تست اکسیداز، واکنش روی محیط TSI، توانایی استفاده از سیترات به عنوان منبع کربن، حرکت، اندول منفی، عدم تولید پیگمان، اکسید نمودن گلوکز در محیط OF و رشد در دمای ۴۴ درجه سانتی گراد انجام شد.

برای بررسی تعیین حساسیت آنتی بیوتیکی ایزوله های موردمطالعه به روش دیسک دیفیوژن (Kirby-Bauer) روی محیط مولر هینتون آگار (شرکت مرک، آلمان)، طبق پروتوكل CLSI (۱۲) و با استفاده از دیسک های سفتازیدیم (μg ۳۰)، سیپروفلوکسازین (μg ۱۰)، بی پیراسیلین / تازو باکتام (μg ۱۰/۱۰۰)، جنتامایسین (μg ۱۰)، ایمی پنم (μg ۱۰)، سولباکتام / آمپی سیلین (μg ۱۰/۱۰)، آمیکاسین (μg ۳۰)، توبرامایسین (μg ۱۰)، آزترونام (μg ۳۰)، مروپنام (μg ۱۰)، سفپیم (μg ۳۰)، افلوکسازین (μg ۵) و نورفلوکسازین (μg ۱۰) تهیه شده از شرکت Mast (Mast, Merseyside, UK) انگلستان (انجام شد).

برای انجام PFGE از پروتکل زیر استفاده شد (۱۳). باکتری های اسینتو باکتریومانی جدادشده از نمونه ها روی محیط مولر هینتون آگار (شرکت مرک، آلمان) کشت داده شدند، در مرحله بعد تعدادی از کلنی های تک جدادشده در ۲۰۰ میکرولیتر بافر (TE Tris-HCl-EDTA) حل شده و سوسپانسیونی تهیه

جدول ۱: الگوی حساسیت آنتیبیوتیکی در ۵۰ گونه اسینتوباکتر جداشده از بیماران بیمارستان‌های هاجر و کاشانی

نوع آنتیبیوتیک	الگوی مقاومت	تعداد (درصد)	حساس	حد وسط	مقاوم
(۳۰ µg)		۰(۰)	۰(۰)	۰(۰)	۵۰(۱۰۰)
(۱۰ µg)		۴(۸)		۰(۰)	۴۶(۹۲)
(۱۰/۱۰۰ µg)		۹(۱۸)		۱۷(۳۴)	۲۴(۴۸)
(۱۰ µg)		۱۸(۳۶)		۰(۰)	۳۲(۶۴)
(۱۰ µg)		۵(۱۰)		۶(۱۲)	۳۹(۷۸)
(۱۰/۱۰ µg)		۶(۱۲)		۱۶(۲۶)	۳۱(۶۲)
(۳۰ µg)		۳(۶)		۲(۴)	۴۵(۹۰)
(۱۰ µg)		۲۶(۵۲)		۱۰(۲۰)	۱۴(۲۸)
(۳۰ µg)		۰(۰)		۱(۲)	۴۹(۹۸)
(۱۰ µg)		۱۶(۳۲)		۱۲(۲۴)	۲۲(۴۴)
(۳۰ µg)		۰(۰)		۰(۰)	۵۰(۱۰۰)
(۵ µg)		۲(۴)		۲(۴)	۴۶(۹۲)
(۱۰ µg)		۲(۴)		۰(۰)	۴۸(۹۶)



شکل ۱: الگوهای PFGE سویه‌های اسینتو باکتر بومانی ایزوله شده از بیماران برش خورده با آنزیم APa

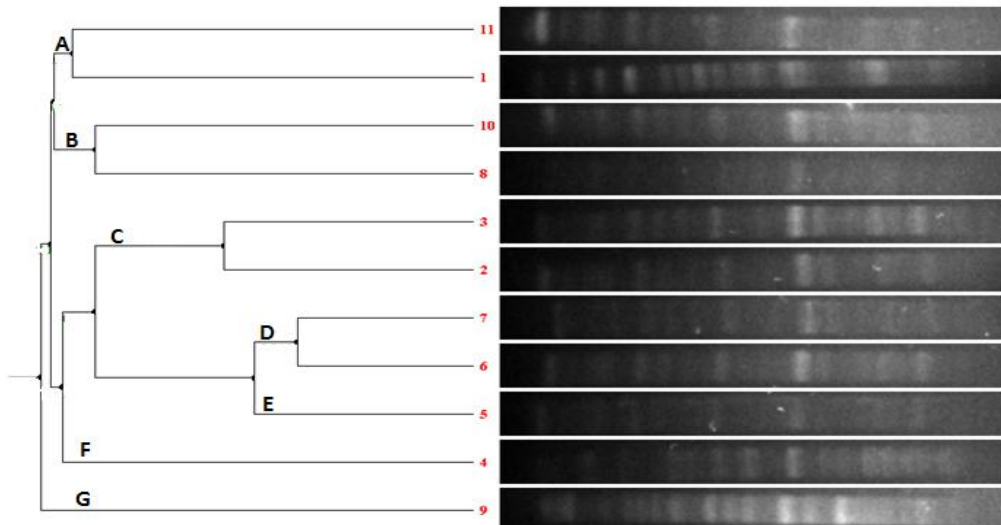
ردیف ۱: Strain 1، ردیف ۲: Strain 2، ردیف ۳: بدون نمونه، ردیف ۴: Strain 3، Strain 5، ردیف ۵: Strain 4، ردیف ۶: Strain 6، ردیف ۷: Strain 7، ردیف ۸: Strain 8، ردیف ۹: Strain 9، ردیف ۱۰: Strain 10، ردیف ۱۱: Strain 11، ردیف ۱۲: بدون نمونه، ردیف ۱۳: Strain 12، ردیف ۱۴: Salmonella enterica serovar Braenderup H9812 باکتری DNA، ردیف ۱۵: Ladder Xba I به عنوان مرجع خورده با آنزیم (kbp)

بیمارستان‌های هاجر و کاشانی شهرکرد استنباط می‌شود که ۷ الگوی ژنتیکی متفاوت از این باکتری در بیمارستان‌های مذکور وجود دارد. الگوی ژنتیکی F (strain4) و الگوی ژنتیکی G (strain9) از نمونه‌های اسپورادیک بوده و قرابت ژنتیکی

پس از انجام PFGE و مشاهده باندها (شکل ۱)، نتایج مورد آنالیز دقیق قرار گرفت و نمودار دندروگرام رسم گردید (نمودار ۱). با توجه به نتایج حاصل از PFGE نمونه‌های اسینتوباکتر بومانی جداشده از بیماران بستره در

بسیار زیاد است احتمالاً منشأ ژنتیکی مشترکی داشته‌اند. الگوی ژنتیکی D (strain6,7) هر دوی این سویه‌ها فقط در بیمارستان هاجر در بخش‌های داخلی و ICU مشاهده شدند. همان‌طور که در نمودار دنдрوگرام مشاهده می‌گردد، این سویه‌ها قربات ژنتیکی بسیار بالایی با هم داشته، لذا احتمالاً منشأ ژنتیکی آن‌ها یکسان باشد. الگوی ژنتیکی E (strain5) فقط در بخش‌های اطفال و زنان بیمارستان کاشانی دیده شده است. در رابطه با الگوهای E,D همان‌طور که در نمودار دندروگرام قبل مشاهده است قربات ژنتیکی بالایی بین این دو گروه دیده می‌شود و با توجه به لیست بیماران هر دو این گروه‌ها از بیمارستان هاجر جدا شده‌اند بنابراین نتیجه‌گیری می‌شود احتمالاً منشأ ژنتیکی مشترک داشته‌اند.

زیادی با بقیه گروه‌ها نداشتند. الگوی ژنتیکی A (strain1, 11) هر دو سویه فقط در بیمارستان هاجر (بخش‌های اطفال و زنان) دیده شده‌اند و به دلیل اینکه قربات ژنتیکی این دو سویه بسیار زیاد است احتمالاً منشأ ژنتیکی مشترکی داشته‌اند. الگوی ژنتیکی B (strain8,10) هر دو فقط در بیمارستان هاجر (در بخش‌های اطفال و ICU) دیده شده‌اند و به دلیل قربات ژنتیکی بسیار شدید با توجه به نمودار می‌توان نتیجه گرفت که این دو احتمالاً منشأ ژنتیکی یکسانی داشته‌اند که با توجه به تعداد بسیار بیشتر بیماران در بخش ICU احتمالاً این باکتری از بخش ICU وارد بخش اطفال شده است. الگوی ژنتیکی C (strain2,3) هر دو سویه فقط در بیمارستان کاشانی (ICU و داخلی) دیده شده و به دلیل اینکه قربات ژنتیکی این دو سویه



نمودار ۱: گروبندی ایزوله‌های اسینتوباکتریومانی‌های ایزوله شده از بیمارستان‌های مختلف شهر شهرکرد با کمک نرم‌افزار Dice Gelclust و با استفاده از الگوریتم

۵ ایزوله از بخش زنان می‌باشند. گروه B با ۱۱ ایزوله و گروه C با ۱۵ ایزوله دارای بیشترین فراوانی می‌باشند. گروه D شامل ۶ ایزوله از بخش داخلی و ICU بیمارستان هاجر جدا شدند. گروه‌های F و G با الگوی ژنتیکی اسپورادیک هر کدام دارای دو ایزوله بودند.

پس از رسم نمودار دندروگرام، نتایج با باکتری‌های اسینتوباکتریومانی جدادشده از بیماران بخش‌های مختلف تطابق داده شد (جدول ۲). از ۵۰ ایزوله اسینتوباکتر از دو بیمارستان هاجر و کاشانی ۷ الگوی ژنتیکی (A-E) شناسایی شد. گروه A شامل ۸ ایزوله از بیمارستان هاجر که ۳ ایزوله از بخش اطفال و

جدول ۲: تطابق الگوهای ژنتیکی حاصل از دندروگرام و شماره بیماران بخش‌های مختلف

الگوی ژنتیکی	شماره بیماران	بیمارستان / بخش
گروه A (strain 1, 11)	(strain 1) ۱۲، ۱۱، ۱۰	هاجر / اطفال
گروه B (strain 8, 10)	(strain 8) ۱۳ و ۱۴ (strain 10) ۹ و ۸، ۷، ۶، ۵، ۴، ۳، ۲، ۱	هاجر / اطفال هاجر / ICU
گروه C (strain 2, 3)	(strain 2) ۲۹ و ۲۸، ۲۷، ۲۶، ۱۸، ۱۷، ۱۶، ۱۵ (strain 3) ۳۷ و ۳۶، ۳۵، ۳۲، ۳۱، ۳۰، ۱۹	کاشانی / داخلی و ICU کاشانی / داخلی و ICU
گروه D (strain 6, 7)	(strain 6) ۲۲، ۲۱، ۲۰ (strain 7) ۲۵ و ۲۴	هاجر / داخلی و ICU هاجر / داخلی و ICU
گروه E (strain 5)	(strain 5) ۴۸ و ۴۷، ۴۱، ۴۰، ۳۹، ۳۸	هاجر / اطفال و زنان
گروه F (strain 4)	(strain 4) ۳۴ و ۳۳	کاشانی / داخلی
گروه G (strain 9)	(strain 9) ۵۰ و ۴۹	هاجر / اطفال

طرح بوده و سویه‌های با مقاومت داروئی چندگانه مشکلات درمانی فراوانی را در درمان بیماران آلوده به این ارگانیسم‌ها ایجاد کرده است (۱۴). الگوی مقاومت آنتیبیوتیکی در بین باکتری‌های پاتوزن بیمارستانی در مناطق مختلف یک کشور با توجه به موقعیت جغرافیایی، منطقه‌ای، سویه باکتری و میزان مصرف آنتیبیوتیک‌ها متفاوت می‌باشد. یافته‌های این مطالعه نشان می‌دهد که صد درصد ایزوله‌ها اسینتوباکتریومانی دارای مقاومت چندگانه هستند که این میزان بالاتر از یافته‌های به دست آمده از مطالعات مشابه است. این موضوع بیانگر افزایش جدی مقاومت آنتیبیوتیکی در بین سویه‌های اسینتوباکتریومانی در ایزوله‌های بیمارستان‌های شهرکرد است. به عنوان مثال در یک بررسی در اصفهان ۸۵ درصد نمونه‌ها مقاومت نسبت به چند دارو را نشان دادند (۱۵). همچنین در مطالعه دیگری که توسط Joshi و همکاران در هند و مستوفی و همکاران در ایران انجام شد ۷۵ درصد ایزوله‌های اسینتوباکتریومانی داری مقاومت چندگانه بودند (۱۶، ۱۷).

در رابطه با بحث مقاومت آنتیبیوتیکی و انطباق نتایج حاصل از دندروگرام با نتایج آنتیبیوگرام نتایج زیر حاصل شد: همه گروه‌های باکتری اسینتوباکتریومانی جداسده از بیمارستان‌های هاجر و کاشانی به سفی‌پیم و سفتازیدیم مقاومت نشان داده‌اند. بیش از ۹۸٪ از گروه‌ها به ازترونام مقاوم بوده‌اند. تمام گروه‌ها به غیر از گروه F نسبت به نورفلوکساسین مقاومت نشان داده‌اند. تمام گروه‌ها به غیر از گروه G نسبت به افلوکساسین مقاومت نشان داده‌اند. حساسیت به سیپروفلوکساسین فقط در گروه A دیده شده و بقیه گروه‌ها مقاوم بوده‌اند. مقاومت به آمپیسیلین-سولبیاکتام فقط در گروه G دیده شد. مقاومت به توبرامایسین فقط در گروه‌های B, C دیده شد. مقاومت به مروپنم فقط در گروه B دیده شد.

بحث

اسینتوباکتریومانی یک پاتوزن گرم منفی است که موجب عفونت‌های مجاری ادراری، عفونت‌های زخم، منژیت، اندوکاردیت، پریتونیت، عفونت پوست و بافت نرم می‌شود. در حال حاضر به عنوان یکی از عوامل مهم عفونت بیمارستانی

PFGE یکی از بهترین روش‌هایی است که برای تیپ بندی و مطالعات اپیدمیولوژی در مناطق مختلف کاربرد دارد. این روش با قدرت تکرارپذیری و افتراق بالایی که دارد برای تمام پاتوژن‌های انسانی قابل استفاده است (۲۲). در مطالعه حاضر، بر اساس نتایج به دست آمده از روش PFGE مشخص گردید که هفت الگوی ژنتیکی متفاوت در بیمارستان‌های شهرکرد وجود دارد که میزان مقاومت آنتی‌بیوتیک‌ها در گروه‌های مختلف متفاوت است. بر همین اساس تمام گروه‌ها به آنتی‌بیوتیک‌های سفپیم و سفتازیدیم مقاوم بودند؛ و بیش از ۹۸ درصد از گروه‌ها به آزترونام مقاوم بوده‌اند. مقاومت به آمپی‌سیلین-سولباکتام فقط در گروه‌های E,G دیده شد و مقاومت به مروپنم فقط در گروه B دیده شد؛ که مشابه نتایج مطالعه انجام شده توسط فراهانی و همکاران در تهران می‌باشد که در آن مطالعه ۷ الگوی ژنتیکی یافت شده بود و همه گروه‌ها به سفپیم و سفتازیدیم مقاوم بودند (۲۳)؛ اما با مطالعه انجام شده توسط انوری‌نژاد و همکاران در شیراز متفاوت است. در مطالعه انوری‌نژاد و همکاران ۴۷ الگوی ژنتیکی به دست آمده که ۹۰ درصد ایزوله‌ها به آزترونام و سفتازیدیم مقاوم بودند (۲۴)؛ و در مطالعه انجام شده توسط Mezzatesta و همکاران در ایتالیا به وسیله روش PFGE چهار الگوی ژنتیکی متفاوت شناسایی شد و همه ایزوله‌ها نسبت به سفتازیدیم و پیپراسیلین مقاوم بودند (۲۵) که متفاوت با نتایج این مطالعه است. آنالیز دنдрوگرام حاصل از تایپینگ ایزوله‌ها نشان داد که دو گروه B (۱۱ ایزوله از ۵۰ ایزوله) و C (۱۵ ایزوله از ۵۰ ایزوله) دارای بیشترین فراوانی در بین سایر الگوهای ژنتیکی می‌باشند و دارای الگوی ژنتیکی نزدیک مابین آن‌ها که خود نشان‌دهنده وجود ارتباط ژنتیکی نزدیک مابین آن‌ها است و شاید یکی از دلایل این ارتباط منشأ جغرافیایی ایزوله‌ها باشد که تماماً از بیماران بستری در بیمارستان‌های شهرکرد جداسازی شده‌اند؛ بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که الگوهای مسئول در شیوع عفونت در یک بیمارستان با هم قرابت ژنتیکی دارند. در مطالعه انجام شده توسط رضایی و همکاران در تبریز ۶ الگوی ژنتیکی (A-F) شناسایی گردید که

مقاومت آنتی‌بیوتیکی سویه‌ها در مطالعه حاضر نشان داد که بیشترین مقاومت در برابر آنتی‌بیوتیک‌های سفتازیدیم (۱۰۰ درصد)، سفپیم (۱۰۰ درصد)، آزترونام (۹۸ درصد)، نورفلوکسازین (۹۶ درصد)، افلوکسازین (۹۲ درصد)، سیپروفلوکسازین (۹۲ درصد) و آمیکاسین (۹۰ درصد) بوده در حالی که بیشترین حساسیت به ترتیب در برابر آنتی‌بیوتیک‌های توبرامایسین (۵۲ درصد)، جنتامایسین (۳۶ درصد) و مروپنم (۳۲ درصد) مشاهده گردید. در مطالعه صورت گرفته توسط رهبر و همکاران در تهران روی اسینتوباکتر، ایزوله‌ها به اغلب آنتی‌بیوتیک‌های مورد مطالعه شامل سفوتاکسیم (۹۰/۹ درصد)، جنتامایسین (۸۵/۲ درصد)، پیپراسیلین (۹۰/۹ درصد) و آمیکاسین (۸۵/۲ درصد) مقاومت نشان داده‌اند (۱۸). در یک بررسی مشابه در تهران توسط شاهچراغی و همکاران، صد درصد ایزوله‌های اسینتوباکتر بومانی به آنتی‌بیوتیک‌های ایمی‌پنم و مروپنم و ۹۶ درصد به آزترونام، ۹۵ درصد به پیپراسیلین/تازو باکتام، ۹۰ درصد به سفپیم و ۸۴ درصد به سپروفلوکسازین مقاوم بودند (۱۹). دو مطالعه اخیر از نظر مقاومت ایزوله‌های اسینتوباکتر تقریباً مشابه نتایج مطالعه حاضر است که نشان‌دهنده افزایش فراوانی سویه‌های مقاوم به آنتی‌بیوتیک‌های مختلف در نقاط مختلف کشور است. این موضوع زنگ خطر را برای درمان این سویه‌های بسیار مقاوم به‌شدت به صدا در آورده است. همچنین مطالعات انجام شده در دیگر نقاط جهان نشان‌دهنده افزایش رو به رشد سویه‌های مقاوم بیمارستانی حتی در کشورهای توسعه یافته می‌باشند. به عنوان مثال مطالعه انجام شده توسط Dent و همکاران در امریکا میزان مقاومت سویه‌های اسینتوباکتر به ایمی‌پنم ۲۹ درصد و از طرفی ۴۱ درصد ایزوله‌ها به آمینوگلیکوزیدها، سفالوسپورین‌ها و کینولون‌ها مقاوم بوده‌اند (۲۰). در مطالعه انجام شده توسط Andriamanantena و همکاران در ماداگاسکار روی ایزوله‌های اسینتوباکتر، میزان مقاومت به توبرامایسین ۳۳ درصد و آمیکاسین ۵۳ درصد گزارش شده است (۲۱).

PFGE توسط بسیاری از دانشمندان به عنوان استاندارد طلایی برای تایپینگ مولکولی باکتری‌ها مطرح شده است.

خودسرانه داروها در جامعه باشد. از طرف دیگر کیفیت دیسکهای آنتیبیوتیکی و نیز تکنیکهای مورد استفاده جهت تعیین حساسیت در آزمایشگاههای میکروبشناسی نیز تفاوت نتایج در نواحی جغرافیایی مختلف حتی در درون یک کشور را سبب می‌شوند؛ بنابراین پیشنهاد می‌گردد جهت بررسی ارتباط کلونال انواع سویههای اسینتوباکتر نیاز به بررسی دقیق تر مولکولی در مناطق مختلف کشور است تا بتوان در خصوص کلونهای ژنتیکی در حال گردش اسینتوباکتر در سطح کشور اظهار نظر نمود.

سپاسگزاری

نویسندهان از کلیه افرادی که در طول انجام این تحقیق به ما یاری رسانده‌اند صمیمانه تشکر و قدردانی می‌نمایند.

مشابه مطالعه ما گروه B با ۱۹ ایزوله و گروه C با ۱۸ ایزوله دارای بیشترین فراوانی بودند (۲۶).

نتیجه‌گیری

بر اساس نتایج این مطالعه در حال حاضر مؤثرترین آنتیبیوتیک برای درمان عفونت‌های ناشی از اسینتوباکتریومانی توبرامایسین، مروپینم و جنتامایسین می‌باشند که هنوز میزان مقاومت نسبت به آن‌ها کمتر است. با توجه به افزایش شیوع مقاومت نسبت به آنتیبیوتیکهای رایج، تشخیص سریع و به موقع سویههای مقاوم بهمنظور انتخاب گزینه‌های درمانی مناسب و جلوگیری از گسترش مقاومت امری ضروری به نظر می‌رسد. بالاتر بودن درصد مقاومت آنتیبیوتیکی در مطالعه حاضر می‌تواند به دلیل مصرف وسیع آنتیبیوتیک‌ها در بخش‌های مختلف بیمارستان‌ها و نیز مصرف بی‌رویه و

References:

- 1- Kong BH, Hanifah YA, Yusof MY, Thong KL. *Antimicrobial susceptibility profiling and genomic diversity of multidrug-resistant Acinetobacter baumannii isolates from a teaching hospital in Malaysia*. Jpn J Infect Dis 2011; 64(4): 337-40.
- 2- Yang YS, Lee YT, Wang YC, Chiu CH, Kuo SC, Sun JR, et al. *Molecular epidemiology of carbapenem non-susceptible Acinetobacter nosocomial is in a medical center in Taiwan*. Inf, Gen and Evol 2015; 31: 305-11.
- 3- Howard A, O'Donoghue M, Feeney A, Sleator RD. *Acinetobacter baumannii: An emerging opportunistic pathogen*. Virulence 2012; 3(3): 243-250.
- 4- Zhao S, Jiang D, Xu P. *An investigation of drug-resistant Acinetobacter baumannii infections in a comprehensive hospital of East China*. Ann Clin Microbiol Antimicrob 2015; 14: 7.
- 5- Laupland KB, Church DL. *Population-Based Epidemiology and Microbiology of Community-Onset Bloodstream Infections*. Clin Microbiol Rev 2014; 27(4): 647-664.
- 6- Tsakiridou E, Makris D, Daniil Z. *Acinetobacter baumannii Infection in Prior ICU Bed Occupants Is an Independent Risk Factor for Subsequent Cases of Ventilator-Associated Pneumonia*. BioMed Research International 2014; 193516.
- 7- Mohajeri P, Farahani A, Feizabadi MM, Norozi B. *Clonal evolution multi-drug resistant Acinetobacter baumannii by pulsed-field gel electrophoresis*. Ind J Med Microbiol 2015; 33(1): 87-91.

- 8- Chopra T, Marchaim D, Awali RA. *Epidemiology of Bloodstream Infections Caused by Acinetobacter baumannii and Impact of Drug Resistance to both Carbapenems and Ampicillin-Sulbactam on Clinical Outcomes.* Antimicrob Agents Chemother 2013; 57(12): 6270-6275.
- 9- Singh A, Goering RV, Simjee S, Foley SL, Zervos MJ. *Application of Molecular Techniques to the Study of Hospital Infection.* Clin Microbiol Rev 2006; 19(3): 512-530.
- 10- Adzitey F, Huda N, Ali GRR. *Molecular techniques for detecting and typing of bacteria, advantages and application to foodborne pathogens isolated from ducks.* 3 Biotech 2013; 3(2): 97-107.
- 11- Golab N, Khaki P, Noorbakhsh F. *Molecular Typing of Salmonella Isolates in Poultry by Pulsed-Field Gel Electrophoresis in Iran.* Int J Enteric Pathog 2014; 2(4): e21485.
- 12- Wayne P. *Performance standards for antimicrobial susceptibility testing; twenty first informational supplements Document.* Clinical and Laboratory Standards Institute 2011; M100-S21. CLSI.
- 13- Seifert H, Dolzani L, Bressan R, van der Reijden T, van Strijen B, Stefanik D, et al. *Standardization and interlaboratory reproducibility assessment of pulsed-field gel electrophoresis-generated fingerprints of Acinetobacter baumannii.* J Clin Microbiol 2005; 43(9): 4328-35.
- 14- Arivett BA, Fiester SE, Ream DC. *Draft Genome of the Multidrug-Resistant Acinetobacter baumannii Strain A155 Clinical Isolate.* Genome Announc 2015; 3(2): e00212-15.
- 15- Karbasizade V, Heidari L. *Antimicrobial resistance of Acinetobacter baumannii isolated from Intensive Care Units of Isfahan hospitals.* J Isfahan Med Sci 2012; 191(30): 759-763.
- 16- Joshi SG, Litake GM, Niphadkar KB, Ghole VS. *Multidrug resistant Acinetobacter baumannii isolates from a teaching hospital.* J Infect Chemother 2003; 9(2): 187-190.
- 17- Mostofi S, Mirnejad R, Masjedian F. *Multi-drug resistance in Acinetobacter baumannii strains isolated from clinical specimens from three hospitals in Tehran-Iran.* Afr J Microbiol Res 2011; 5(21): 3579-583.
- 18- Rahbar M, Mehrgan H, Aliakbari NH. *Prevalence of antibiotic-resistant Acinetobacter baumannii in a 1000-bed tertiary care hospital in Tehran, Iran.* Indian J Pathol Microbiol 2010; 53: 290-3.
- 19- Shahcheraghi F, Abbasalipour M, Feizabadi M, Ebrahimipour G, Akbari N. *Isolation and genetic characterization of metallo-β-lactamase and carbapenamase producing strains of Acinetobacter baumannii from patients at Tehran hospitals.* Iran J Microbiol 2011; 3(2): 68-74.
- 20- Dent LL, Marshall DR, Pratap S. *Multidrug resistant Acinetobacter baumannii: a descriptive study in a city hospital.* BMC Infect Dis 2010; 10: 196.
- 21- Andriamanantena TS, Ratsima E, Rakotonirina HC. *Dissemination of multidrug resistant Acinetobacter baumannii in various hospitals of Antananarivo Madagascar.* Ann Clin Microbiol Antimicrob 2010; 30: 9-17.

- 22- Bae IK, Kim J, Sun JYH. *Comparison of pulsed-field gel electrophoresis & repetitive sequence-based PCR methods for molecular epidemiological studies of Escherichia coli clinical isolates.* Indian J Med Res 2014; 140(5): 679-685.
- 23- Farahani N, Mirnejad R, Ahmadi Z, Amirmozafari N, Masjedian F. *Molecular Typing of Acinetobacter baumannii Clinical Strains in Tehran by Pulsed-Field Gel Electrophoresis.* JFUMS 2013; 2 (4): 259-265.
- 24- Anvarinejad M, Japoni A, Davarpanah MA, Mahmudi H, Mammina C, Vazin A. *Phenotypic and Molecular Epidemiology Acinetobacter calcoaceticus baumannii Complex Strains Spread at Nemazee Hospital of Shiraz, Iran.* Jundishapur J of Microbiol 2015; 8(6): e19180.
- 25- Mezzatesta ML, D'Andrea MM, Migliavacca R, Giani T, Gona F, Nucleo E, et al. *Epidemiological characterization and distribution of carbapenem-resistant Acinetobacter baumannii clinical isolates in Italy.* Clin Microb and Inf 2012; 18 (2): 160-66.
- 26- Rezaee D, Zarrini G, Ahangarzadeh Rezaee M. *Antibiotic Susceptibility and Molecular Typing by REP-PCR among Acinetobacter baumannii Isolates.* J of Ardabil Uni of Med Sci 2014; 14(1): 28-36.

Genotyping and antibiotic resistance of *Acinetobacter baumannii* strains isolated from patients hospitalized in teaching hospitals of Shahrekord by Pulsed- Field Gel Electrophorsis

Abolfazl Gholipur ¹, Najmeh Ansari ², Mohamad Sadegh Damavandi ³,
Mohamad Rabiei ⁴, Reza Mirnezhad ^{*5}

^{1,3,4} Department of Microbiology and Immunology, Cellular and Molecular Research Center, Shahrekord University of Medical Sciences, Shahrekord, Iran

² Department of Microbiology and Virology, Faculty of Medicine, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

⁵ Department of Bacteriology, Molecular Biology Research Center, Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Received: 28 Oct 2016

Accepted: 16 Feb 2017

Abstract

Introduction: Acinetobacters especially *Acinetobacter baumannii* causing nosocomial infections in hospitals intensive care units and can cause a variety of hospital infections such as bacteraemia, meningitis, pneumonia and urinary tract infections. There are several molecular techniques for microbial genotyping, among them Pulsed- Field Gel Electrophoreses is introduced as the gold standard for sub typing of bacteria. The aim of this study was investigating the molecular typing of *A. baumannii* strains with PFGE as well as the relationship between common types available and their antibiotic resistance.

Methods: In this descriptive - analysis study, 50 *Acinetobacter baumannii* were confirmed with cultivation methods and biochemical tests. Then, bacteria were detected using PFGE typing and the results were compared with the results of antibiotic resistance.

Results: The results showed that all isolates had multiple resistance. The highest sensitivity was observed for tobramycin (52%), gentamicin (36%) and moropenem (32%).The results of this study showed that *A. baumannii* strains isolated from Shahrekord hospitals were in seven different genetic patterns that two of these patterns were sporadic and the genetic patterns were different in each hospital.

Conclusion: Although variations among strains of *Acinetobacter baumannii* were observed by using PFGE in Shahrekord, but no epidemic strain was detected among them. In terms of resistance to commonly used antibiotics were also different patterns.

Keywords: Genotyping, *Acinetobacter baumannii*, Pulsed- Field Gel Electrophorsis

This paper should be cited as:

Gholipur A, Ansari N, Damavandi MS, Rabiei M, Mirnezhad R. Genotyping and antibiotic resistance of *Acinetobacter baumannii* strains isolated from patients hospitalized in teaching hospitals of Shahrekord by Pulsed- Field Gel Electrophorsis. J Shahid Sadoughi Univ Med Sci 2017; 25(3): 241-51.

*Corresponding author: Tel: +98-21-82482554, email: rmirnejad@bmsu.ac.ir