



مقایسه دو روش دیسک دیفیوژن و واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR) در شناسایی سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA)

محسن رضازاده^۱، رسول یوسفی مشعوف^۲، حسین سرمدیان^۳، احسان الله غزنوی‌راد^{۱ و ۴*}

^۱ گروه میکروب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران

^۲ گروه میکروب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

^۳ گروه عفونی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران

^۴ مرکز تحقیقات پزشکی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران

(دریافت مقاله: ۹۱/۶/۱۲ - پذیرش مقاله: ۹۱/۸/۲۹)

چکیده

زمینه: افزایش شیوع استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) در جوامع مختلف به روشنی دیده می‌شود و این مسئله درمان بیماران مبتلا به عفونت‌های ناشی از این باکتری را با مشکلات جدی مواجه کرده است. بنابراین این بررسی با هدف مقایسه روش‌های فوتیبی (روش دیسک دیفیوژن) و ژنتیبی (روش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR)) جهت تشخیص استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) جدا شده از بیماران بیمارستان مرکزی شهر اراک انجام شده است.

مواد و روش‌ها: در این بررسی توصیفی مقطعی تعداد ۱۰۰ نمونه استافیلوکوکوس اورئوس درمدت یکسال از بیماران بیمارستان مرکزی شهر اراک جداسازی و مورد آزمایش قرار گرفت. ابتدا حساسیت نمونه‌ها نسبت به دیسک سفوکسیتین و اگزاسیلین بروش دیسک دیفیوژن مورد بررسی قرار گرفت. سپس وجود ژن *mecA* در سویه‌های مذکور با روش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR) ارزیابی شد و یافته‌ها از نظر حساسیت و ویژگی با هم و با استفاده از نرم‌افزار SPSS ویرایش ۱۵ و آزمون کای دو مقایسه گردید.

یافته‌ها: از ۱۰۰ نمونه جدا شده از بیماران، ۷۵ (درصد) نمونه به روش اگزاسیلین مقاوم بودند، اما در روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن، ۸۳ (۸۳ درصد) نمونه نسبت به سفوکسیتین مقاومت داشتند. که البته سه نمونه مقاوم بدون ژن *mecA* بودند، در روش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR)، ۸۰ (۸۰ درصد) دارای ژن *mecA* گزارش شد. که به ترتیب دارای حساسیت و ویژگی ۹۳/۷۵، ۱۰۰، ۱۰۰ درصد و ۱۰۰ درصد بودند.

نتیجه‌گیری: یافته‌ها، بیانگر این است که روش اگزاسیلین دیسک دیفیوژن هرچند روشی فوتیبی و ساده می‌باشد اما نسبت به روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن و واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR) از حساسیت کمتری برخوردار است و جهت شناسایی استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) روشی قابل اطمینان نمی‌باشد. همچنین وجود سویه‌هایی با مقاوم نسبت به سفوکسیتین بدون ژن *mecA* احتمالاً بیانگر بروز نوع دیگری از مقاومت و یا بروز نوعی موتاسیون در استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین می‌باشد.

واژگان کلیدی: استافیلوکوکوس اورئوس، مقاومت به متی‌سیلین، دیسک دیفیوژن، واکنش زنجیره‌ای پلیمراز

* گروه میکروب‌شناسی و ایمنی شناسی، دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران.

Archive of SID



مقدمه

پس از آنکه پنی سیلین به عنوان نخستین آنتی بیوتیک ضد این باکتری‌ها شناخته شد، استافیلولوکوکوس اورئوس به واسطه داشتن آنزیم پنی سلیناز که از راه پلاسمید متنقل می‌شود نسبت به این آنتی بیوتیک مقاومت آنزیمی پیدا کرد به گونه‌ای که امروزه کمتر از ۱۰ درصد استافیلولوکوکوس اورئوس به این آنتی بیوتیک حساس می‌باشد (۷).

پس از افزایش مقاومت آنتی بیوتیکی نسبت به پنی سیلین، داروهای نیمه صناعی مقاوم به فعالیت‌های آنزیمی (مقاوم به هیدرولیز بتالاکتاماز) همچون نافسیلین، متی سیلین و اگزاسیلین ساخته شد، اما پس از مدتی به این آنتی بیوتیک نیز مقاومت نشان داد. امروزه فقط ۳۰ تا ۵۰ درصد از استافیلولوکوکوس اورئوس به آنتی بیوتیک‌های مذکور حساسیت نشان می‌دهند (۳).

علت بروز این نوع مقاومت آنتی بیوتیکی حضور ژن کروموزومی (mecA) در این سویه‌ها می‌باشد، البته این مقاومت توسط تراویفی از ژن‌های موجود در ناحیه‌ای از کروموزوم استافیلولوکوکوس اورئوس به نام کاست کروموزومی استافیلولوکوکی (mec) کد (Scc mec) کد می‌گردد. این کاست متشکل از سه قسم meCA، meC complex و ccrJ.region بوده که ژن meC complex پروتئین متصل شونده پنی سیلین به نام PBP2a را کد می‌کند که این محصول باعث می‌شود که استافیلولوکوکوس اورئوس افینیتی (Affinity) و تمایل کمی به آنتی بیوتیک‌های بتالاکتام داشته باشد و در نهایت سویه‌های MRSA را به وجود می‌آورد (۸).

نخستین بار در سال ۱۹۶۱ در انگلستان پس از بررسی

استافیلولوکوکوس اورئوس باکتری گرم مثبت، کاتالاز مثبت، هوازی بی هوازی اختیاری و بدون اسپور می‌باشد که در بخش قدامی سوراخ بینی (شایع‌ترین مکان کلونیزاسیون)، پوست بهویژه پوست آسیب دیده، واژن، زیر بغل، ناحیه پرینه، ناف نوزادان تازه متولد شده و اوروفارنیکس کلونیزه می‌شود (۱ و ۲).

استافیلولوکوکوس اورئوس بعد از اشریشیا کلی به عنوان دومین عامل ایجاده کننده عفونت‌های بیمارستانی مطرح می‌باشد (۱ و ۳) به گونه‌ای که رتبه نخست را در ایجاد عفونت‌های زخم ایجاد شده در اثر جراحی دارد. همچنین دومین علت باکتریمی اولیه بعد از استافیلولوکوهای کواگلولاز منفی (CONS) بوده و شایع‌ترین علت اندوکاردیت (۲۵ الی ۳۵ درصد) در سراسر دنیا می‌باشد. این میکروارگانیسم اغلب باعث آبسه، عفونت‌های جریان خون، عفونت پس از جراحی، و گاهی مرگ و میر می‌گردد، تخمینی از پژوهش‌های موجود و داده‌های سرشماری نشان می‌دهد که ۱۷۰۰۰ مورد، مرگ و میر در سال ۲۰۰۸ به علت ابتلا به عفونت‌های ناشی از این باکتری رخداده است (۴).

مهم‌ترین راه انتقال این باکتری به بیماران بستری شده در بیمارستان‌ها از طریق دست‌های آلوده پرسنل بهداشتی و درمانی است. استافیلولوکوك اورئوس مقاوم به متی سیلین (MRSA) از پاتوژن‌های شایع بیمارستانی می‌باشد که طی سال‌های گذشته میزان شیوع آن‌ها در سرتاسر جهان در حال افزایش است و به عنوان یک اپیدمی جهانی شناخته می‌شود (۵ و ۶).

* گروه میکروب شناسی و ایمنی شناسی، دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران.

بروز مشکلاتی از قبیل افزایش میزان مرگ و میر، افزایش میزان جراحات واردہ به بیماران بستری شده، افزایش هزینه‌های درمان شده است، لذا تشخیص سریع استافیلوکوکوس اورئوس‌های مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) و درمان بهموقوع این باکتری جهت جلوگیری از انتشار سویه‌های مذکور از اهمیت بهسزایی برخوردار می‌باشد (۱، ۳ و ۹).

هدف این بررسی با توجه به توصیه CLSI^۱ مبنی بر استفاده از دیسک سفوكسیتین بهجای آگراسیلین در روش دیسک دیفیوژن جهت تشخیص مقاومت نسبت به متی‌سیلین در استافیلوکوکوس اورئوس (۱۱)، مقایسه روش فنوتیپی (سفوكسیتین دیسک دیفیوژن و آگراسیلین دیسک دیفیوژن) و روش ژنوتیپی (واکنش زنجیره‌ای پلیمراز PCR) جهت شناسایی روشی سریع و کارآمد برای ردیابی ژن meCA در نمونه‌های جداسازی شده از بیماران مختلف می‌باشد.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه که به صورت توصیفی- مقطوعی صورت پذیرفته است تعداد ۱۰۰ نمونه استافیلوکوکوس اورئوس (خون، سوختگی، مایع مغزی نخاعی، ادرار، مایع مفصلی و غیره) در فاصله زمانی تیرماه ۱۳۹۰ الی تیرماه ۱۳۹۱ از بیماران بستری شده با سنین متفاوت در بخش‌های مختلف بیمارستان مرکزی شهر اراک وابسته به دانشگاه علوم پزشکی اراک جمع‌آوری گردید. این امر پس از اخذ مجوز از کمیته اخلاق دانشگاه و رضایت‌نامه کتبی از بیماران صورت گرفت (که البته تمامی اطلاعات و داده‌های حاصله از نمونه‌های بیماران به صورت محترمانه باقی خواهد ماند). در ابتدا با استفاده از آزمون‌های بیوشیمیابی

عفونت ایجاد شده توسط استافیلوکوکوس اورئوس و مشخص شدن مقاومت این باکتری نسبت به درمان، سویه‌های (MRSA) تعریف شدند (۱ و ۹). امروزه تنها داروی انتخابی برای درمان عفونت‌های ناشی از این سویه‌ها و نکومایسین می‌باشد، البته بررسی‌های صورت گرفته نشان می‌دهد که سویه‌های مقاوم به نکومایسین به‌واسطه کسب ژن (van) از انترولوک‌ها و همچنین تغییر در ساختار دیواره این باکتری‌ها نیز در حال انتشار می‌باشند (۹).

پس از پژوهش‌های گسترده مشخص گردید که سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) از جمله عوامل ایجاد کننده عفونت‌های بسیار گسترده در سطح جامعه (MRSA CA) و سطح بیمارستان (HA MRSA) (می‌باشد (۹، ۱۰)). استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) که ۷۲ ساعت بعد از پذیرش بیمار در بیمارستان از بیمار جدا می‌شوند، HA MRSA می‌گویند که البته این سویه‌ها حساسیت بیشتری به داروها دارند. سویه‌های HA MRSA دارای Scc meC Tیپ‌های I و II و III می‌باشند. و همچنین CA MRSA در واقع به استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) اطلاق می‌شوند که از بیمارانی با سابقه حضور کمتر از ۴۸ تا ۷۲ ساعت در بیمارستان جدا شده باشند. و در مقابل این سویه دارای Scc meC Tیپ‌های V و IV می‌باشند (۱).

یکی از مشکلات عمده در درمان و پیشگیری از عفونت‌های ایجاد شده توسط استافیلوکوکوس اورئوس، مقاومت آنتی‌بیوتیکی این باکتری نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های مختلف می‌باشد که این امر موجب گسترش عفونت‌های ناشی از این باکتری و همچنین

^۱ Clinical Laboratory Standard Institute

محیط مولر هیبتون آگار قرار داده شد، محیط‌ها ۱۶ تا ۲۴ ساعت در دمای ۳۵ درجه سانتی‌گراد انکوبه شدند. پس از سپری شدن این زمان نتایج حاصله خوانده شد. چنانچه قطر هاله ایجاد شده نسبت به دیسک اگراسیلین بیشتر از ۲۱ میلی‌متر (>21) و نسبت به دیسک سفوکسیتین (<13) بیشتر از ۱۳ میلی‌متر بود، نمونه را به عنوان استافیلوکوکوس اورئوس حساس به متی‌سیلین (MSSA)، و در صورتی که قطر هاله نسبت به دیسک اگراسیلین کمتر از ۲۱ میلی‌متر (<21) و نسبت به دیسک سفوکسیتین کمتر از ۱۳ میلی‌متر (<13) بود، نمونه استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) در نظر گرفته شد. مقاومت نمونه‌های مورد نظر نسبت به سفوکسیتین و اگراسیلین در واقع نشان‌دهنده مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌های بتا لاكتام مانند پنی‌سیلین‌ها، متی‌سیلین، سفالوپیورین‌هاست (۱ و ۵).

در ادامه برای شناسایی ژن مقاومت به متی‌سیلین، ابتدا استخراج DNA سویه‌ها به‌وسیله کیت استخراج تهیه شده از کمپانی Bioflux-bioer (Bioflux-bioer) کره جنوبی صورت پذیرفت و در پایان جهت ردیابی ژن *mec A* از پرایمرهای شده ساخته ۱۶۰ bp.

۵' F(TCCAGATTACAACCTCACCAGG ۳'
۵' R(CCCTTCATATCTTGTAACG ۳'

(۹) (تهیه شده توسط شرکت ژن فن‌آوران تهران) استفاده گردید. تکثیر قطعه مورد نظر با استفاده از دستگاه با دمای دناتوراسیون اولیه ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴ دقیقه، سپس ۳۰ سیکل با دمای دناتوراسیون ۹۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳۰ ثانیه، ۵۳ درجه سانتی‌گراد ۳۰ ثانیه و ۷۲ annealing extension ۷۲ درجه سانتی‌گراد یک دقیقه و ۷۲ extension نهایی ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴ دقیقه صورت پذیرفت.

(رنگ‌آمیزی گرم، کاتالاز، کواگولاز اسلایدی، کواگولاز لوله‌ای، تخمیر مانیتول (MSA) و نوکلئاز مقاوم به حرارت (DNase) سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس تعیین هویت گردیدند. سپس پرایمر sa442 ۱۰۸ bp برای ژن

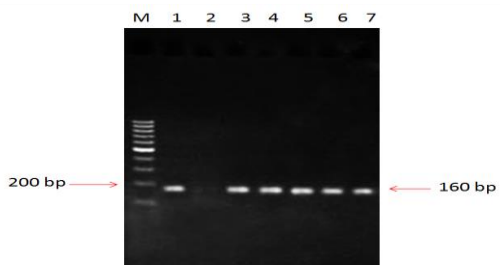
۵' FAATCTTGTGGTACACGATATCTCACG ۳'
۵' RCGTAATGAGATTCACTAGATAATAACAAC ۳'

(۹) (تمامی پرایمرها تهیه شده توسط شرکت ژن فن‌آوران تهران می‌باشند) که به عنوان مارکر تشخیصی ژنتیکی استافیلوکوکوس اورئوس می‌باشد، ساخته شد و نمونه‌ها با روش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR) مورد بررسی قرار گرفته و به عنوان استافیلوکوکوس اورئوس تأیید شدند.

در ادامه جهت مشخص کردن استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) به‌روش فنوتیپی (حساستی آنتی‌بیوتیکی)، تمامی نمونه‌ها به‌روش دیسک دیفیوژن مطابق با پروتکل (Clinical and Laboratory Standards Institute) CLSI 2012 و بر اساس قطر هاله دیسک ۳۰ میکروگرمی سفوکسیتین و دیسک ۱۰ میکروگرمی اگراسیلین (تمامی دیسک‌ها از شرکت MAST انگلستان تهیه شده بودند) مورد بررسی قرار گرفتند.

بدین منظور نمونه‌ها با استفاده از سواب استریل در محیط مولر هیبتون براث (تمامی محیط‌ها از شرکت Merck آلمان تهیه شده بودند) کشت داده شد، سپس محیط‌ها ۴ ساعت در دمای ۳۵ درجه سانتی‌گراد انکوبه شدند. پس از رشد باکتری، کدورتی مطابق با کدورت استاندارد ۰/۵ مک فارلند ($1/5 \times 10^8 \text{cfu/ml}$) آماده گردید و با استفاده از سواب استریل روی محیط مولر هیبتون آگار کشت داده شد و سپس با پنس استریل دیسک‌های آنتی‌بیوتیکی به فاصله ۲۴ میلی‌متر از هم بر روی سطح

با روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن، تعداد ۸۳ نمونه (۸۳ درصد) نسبت به سفوکسیتین مقاوم بودند که البته سه نمونه مقاوم فاقد ژن *mecA* بود، و ۱۷ نمونه نسبت به سفوکسیتین حساس بودند اما در بررسی انجام شده بهروش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR) تعداد ۸۰ نمونه (۸۰ درصد) واجد ژن *mecA* بودند. اما با توجه به اینکه روش PCR از طرف CLSI به عنوان استاندارد طلایی شناسایی استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) معرفی شده است (۱۲ و ۱۳)، بنابراین نتایج حاصله از روش دیسک دیفیوژن با این روش مقایسه شدکه به ترتیب دارای حساسیت و ویژگی ۹۳/۷۵، ۱۰۰، ۱۰۰ درصد و ۱۰۰، ۸۵ و ۱۰۰ درصد بودند (جدول ۲).



شکل ۲) تصویر ژل الکتروفورز ژن *mecA* حاوی باند ۱۶۰ bp. (۱) چاهک M، مارکر (۲). چاهک ۱: کنترل مثبت (نمونه کنترل مثبت ATTC:۴۹۴۷۶ می‌باشد). (۳) چاهک ۲: نمونه فاقد (۴) چاهک ۳ الی ۷ نمونه‌های *mecA* مثبت می‌باشند.

جدول ۲) توزیع فراواتی MRSA و مقایسه حساسیت و ویژگی روش‌های فنوتیپی و ژنوتیپی در نمونه‌های جدا شده از بیماران

	آگزاسیلین	دیسک دیفیوژن	سفوکسیتین	دیسک دیفیوژن	PCR
%۸۰	%۱۰۰	%۱۰۰	%۹۳/۷۵	۷۵	
%۱۰۰	%۹۶/۳۹	%۸۵	%۱۰۰	۸۳	
%۱۰۰	%۱۰۰	%۱۰۰	%۱۰۰	۸۰	

مقادیر به کار رفته برای هر نمونه در حجم ۵۰ میکرولیتر به صورت زیر می‌باشد که ۲ میکرولیتر از DNA استخراج شده به عنوان الگو، ۱ میکرولیتر از پرایمر رفت، ۱ میکرولیتر از پرایمر برگشت (۱۰ پیکومول)، ۲۵ میکرولیتر آب مقطر دو بار تقطیر استفاده گردید. بعد از اتمام واکنش PCR محصول PCR بر روی ژل آگارز ۱ درصد رنگ شده با safe dye، با ولتاژ ۸۵ به مدت ۱ ساعت الکتروفورز شد. سپس ژل با استفاده از نور مأموراء بنشش مورد ارزیابی قرار گرفت. باندهای DNA به دست آمده به اندازه ۱۶۰ bp مقایسه با (DNA size marker 100bp Fermentas) به عنوان قطعه مورد نظر از ژن در نظر گرفته شد و وجود سویه‌های MRSA تأیید گردید (شکل ۱). در این مطالعه از نمونه کنترل مثبت ATTC:۴۹۴۷۶ استفاده شد و در ادامه این تحقیق نتایج به دست آمده از ارزیابی مقاومت نمونه به متی‌سیلین به دو روش فنوتیپی (روش دیسک دیفیوژن) و ژنوتیپی (PCR) مورد ارزیابی و مقایسه قرار گرفت. حساسیت و ویژگی هر روش با استفاده از نرم افزار SPSS Inc (USA، Il.Chicago) ویرایش ۱۵ و با استفاده از آزمون کای دو محاسبه گردید. ($P < 0.05$) به عنوان سطح معنی‌داری در نظر گرفته شد (۱۱).

یافته‌ها

از ۱۰۰ نمونه استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از بیماران بستری در بیمارستان، تعداد ۷۵ نمونه (۷۵ درصد) به روش آگزاسیلین دیسک دیفیوژن، نسبت به آگزاسیلین مقاوم بوده و ۲۵ نمونه دارای حساسیت نسبت به آگزاسیلین بودند، در حالی که پس از بررسی

۵۰ نمونه بررسی شده به روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن، ۳۲ نمونه نسبت به سفوکسیتین مقاوم بوده و همه ۳۲ نمونه پس از بررسی با روش PCR دارای ژن *mec A* بودند اما در روش اگزاسیلین دیسک دیفیوژن، ۲۸ نمونه نسبت به اگزاسیلین دارای مقاومت بودند (۱۴). ۵۲ در مطالعه نفیسی و همکاران در سال ۱۳۸۶ از بین ۵۲ استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده ۲۳ (۴۴ درصد) مورد بروش فنوتیپی نسبت اگزاسیلین مقاوم بودند در حالی که ۲۷ (۵۲ درصد) مورد از ۵۲ استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده واجد ژن *meca A* بودند (۱۵). در مطالعه پراموده‌نی (pramodhini) و همکاران در سال ۲۰۱۱، ۵۵ نمونه استافیلوکوکوس اورئوس از آبشهای عمیق و سطحی جداسازی شد. در این بررسی ۲۰ (۳۶/۴ درصد) نمونه استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین با روش PCR شناسایی شد. اما در مقایسه با روش PCR و روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن که دارای ویژگی و حساسیت ۱۰۰ درصد می‌باشد، روش اگزاسیلین دیسک دیفیوژن دارای ویژگی (۱۰۰ درصد) و حساسیت (۹۰ درصد) و همچنین دارای ویژگی می‌باشد.

تشخیص استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین به سیله روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن و اگزاسیلین دیسک دیفیوژن ساده و نسبتاً ارزان است و می‌تواند به عنوان جایگزین برای روش PCR استفاده شود (۱۶).

علی‌قلی و همکاران (۱۶۰) ۴۷ روش سفوکسیتین استافیلوکوکوس اورئوس را از بیمارستان امام خمینی تهران جداسازی کرده و با روش فنوتیپی مقاوم به اگزاسیلین تشخیص دادند. در حالی که به روش PCR ۱۶۲ سویه (۴۸ درصد) دارای ژن *meca A* بودند (۱۷).

بحث

در بررسی پیش رو، به ارزیابی عملکرد روش فنوتیپی (اگزاسیلین دیسک دیفیوژن و سفوکسیتین دیسک دیفیوژن) و روش ژنتیکی (واکنش زنجیره‌ای پلیمراز PCR) جهت تعیین ویژگی و حساسیت روش‌های فوق در مشخص کردن سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) پرداخته شد. طی سالیان گذشته مؤسسه استاندارد CLSI تلاش‌های گسترش‌های برای افزایش دقت و بهبود روش‌های به کار گرفته شده در شناسایی و تشخیص سویه‌های MRSA انجام داده است. تعیین سریع و دقیق وجود مقاومت نسبت به متی‌سیلین، کشف و ردیابی ژن *mec A* در سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس جهت شناسایی و درمان به موقع بیماران آلوده به این باکتری از اهمیت بسیار زیادی برخوردار است و توجه به این مسئله می‌تواند گام بسیار مهمی در جهت پیش آگهی و کنترل عفونت‌های ناشی از استافیلوکوکوس اورئوس باشد (۲ و ۵).

با این حال گزارش‌های بر جسته‌ای مبنی بر وجود خطا و اشتباه در شناسایی استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) در روش‌های فنوتیپی وجود دارد. هم اکنون، روش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز PCR (به عنوان استاندارد طلایی در جهت شناسایی ژن *mec A* از سوی ۲۰۱۲) معرفی شده است. (۹). بنابراین با توجه به بالا بودن هزینه‌های این روش و نیازمند بودن به کادر مجروب و همچنین عدم انجام آن به صورت معمول در آزمایشگاه‌های تشخیص طبی، پژوهشگران بررسی‌های گسترش‌های در زمینه شناسایی روشی ساده، کم هزینه و سریع جهت جایگزینی مناسب برای روش مذکور انجام داده‌اند.

تحقیق آناد (Anad) و همکاران در سال ۲۰۰۹ بر روی ۵۰ نمونه استافیلوکوکوس اورئوس نشان داد که از بین

استافیلولوکوکوس اورئوس مقاوم به متیسیلین مورد استفاده قرار گرفت. پس از آن، ۲۱۴ نمونه مقاوم به متیسیلین با روش اگزاسیلین دیسک دیفیوژن و سفوکسیتین دیسک دیفیوژن، غربالگری اگزاسیلین آگار، لاتکس آگلوتیناسیون و سیستم خودکار BD مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. که بر این اساس در تشخیص استافیلولوکوکوس اورئوس مقاوم به متیسیلین، روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن نسبت به روش اگزاسیلین دیسک دیفیوژن، روشنی مقیدتر می‌باشد. اما به طور کلی روش سیستم خودکار BD موفق‌تر از سایر روش‌های فنوتیپی بود (۲۰ و ۲۱).

نتیجه‌گیری

یافته‌ها نشان می‌دهد که روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن روشنی نسبتاً کارآمد، کم هزینه و بسیار ساده است، توان انجام در آزمایشگاه‌های تشخیص طبی به صورت معمول را دارد و جهت غربالگری اولیه برای شناسایی سویه‌های MRSA مناسب می‌باشد.

روش اگزاسیلین دیسک دیفیوژن با توجه به نتایج منفی کاذب نمی‌تواند روشنی جایگزین برای روش ژنوتیپی جهت شناسایی سویه‌های MRSA باشد. اما با توجه به کم هزینه بودن انجام آزمایش می‌تواند برای غربالگری اولیه به کار گرفته شود، با این وجود که نیازمند آزمایشی تأییدی می‌باشد. از این رو، روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن در تشخیص MRSA، مقیدتر از روش اگزاسیلین دیسک دیفیوژن می‌باشد و به طور کلی روش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR) به عنوان استاندارد طلایی در جهت شناسایی ژن *mecA* از طرف CLSI معرفی شده است و به همراه سفوکسیتین دیسک دیفیوژن جهت شناسایی استافیلولوکوکوس اورئوس مقاوم به متیسیلین روش‌های قبل اعتمادی می‌باشند.

در مطالعه سانکاک (Sancak) و همکاران در سال ۲۰۰۳ تعداد ۴۰۶ نمونه استافیلولوکوك از بیماران بیمارستان حاجت تپه جداسازی شد که ۲۴۸ نمونه استافیلولوکوکوس اورئوس و ۱۵۸ نمونه استافیلولوکوك کوآگولاز منفی بودند. در این بررسی روش دیسک دیفیوژن در مقایسه با PCR برای شناسایی استافیلولوکوکوس اورئوس دارای ویژگی و حساسیت ۱۰۰ درصد بود، اما برای استافیلولوکوك کوآگولاز منفی دارای ویژگی (۷۹ درصد) و حساسیت (۱۰۰) بود. اگر چه روش دیسک دیفیوژن به عنوان روشنی قابل اعتماد برای تشخیص مقاومت به متیسیلین در نمونه‌های استافیلولوکوکوس اورئوس می‌باشد، اما نمی‌تواند همان موفقیت را در تشخیص استافیلولوکوك کوآگولاز منفی داشته باشد (۱۸).

کاژمارک (Kaczmarek) و همکاران در سال ۲۰۰۶ نمونه جدا شده از بیماران مطالعه خود را بر روی ۱۲۰ نمونه جدا شده از بیماران بیمارستان توروون انجام دادند. در این تحقیق ۶۰ نمونه (۵۰ درصد) با روش PCR واجد ژن *mecA* بودند. اما روش اگزاسیلین دیسک دیفیوژن در مقایسه با PCR دارای ویژگی (۹۳/۳ درصد) و حساسیت (۹۵ درصد) بود و همچنین روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن دارای ویژگی (۱۰۰ درصد) و حساسیت (۹۶ درصد) بود. یافته‌ها نشان داد که روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن نسبت به آگزاسیلین دیسک دیفیوژن برای تشخیص MRSA روش مناسب‌تری می‌باشد (۱۹). مطالعه ایراز (Iraz) و همکاران در سال ۲۰۱۲ با هدف مقایسه روش‌های مختلف فنوتیپی: انتشار دیسک، غربالگری اگزاسیلین آگار، لاتکس آگلوتیناسیون و سیستم خودکار BD جهت تشخیص استافیلولوکوکوس اورئوس مقاوم به متیسیلین (MRSA) انجام شد. حضور ژن *mecA* از طریق PCR به عنوان نشانگر مثبت

اورئوس نظری ناحیه ژن *mec A* باشد که البته شناسایی آن از اهمیت بهسزایی برخوردار خواهد بود. امید می‌رود که در مطالعات بعدی علت بروز چنین یافته‌هایی شناسایی گردد.

سپاس و قدردانی

بدین‌وسیله از همکاران بخش میکروب‌شناسی بیمارستان ولی عصر اراک به‌خصوص سرکار خانم مرضیه رنجبران و آقای مسعود صرافیان که ما را در انجام این طرح یاری نمودند تشکر و قدردانی به‌عمل می‌آید. از معاونت محترم آموزش دانشگاه به‌دلیل حمایت مالی این طرح نیز قدردانی می‌گردد.

References:

- 1.Ghaznavi-Rad E, Nor Shamsudin M, Sekawi S, et al. Predominance and Emergence of Clones of Hospital-Acquired Methicillin-Resistant *Staphylococcus aureus* in Malaysia. *JCM* 2010; 48: 867-72.
- 2.Kluytmans J, van Belkum A, Verbrugh H. Nasal carriage of *Staphylococcus aureus*: epidemiology, underlying mechanisms, and associated risks. *Clin Microbiol Rev* 1997; 10: 505-20.
- 3.Graves SF, Kobayashi SD, DeLeo FR. Community-associated methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* immune evasion and virulence. *J Mol Med* 2010; 88: 109-14.
- 4.Klevens RM, Morrison MA, Nadle J, et al. Invasive methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* infections in the United States. *JAMA* 2007; 298: 1763-71
- 5.Grundmann H, Aires-de-Sousa M, Boyce J, et al. Emergence and resurgence of methicillin resistant *Staphylococcus aureus* as a public-health threat. *Lancet* 2006; 368: 874-85.
- 6.Emmerson AM, Enstone JE, Griffin M, et al. The second national prevalence survey of infection in hospitals-overview of the results. *J Hosp Infect* 1996; 32: 175-90
- 7.Malachowa N, DeLeo FR. Mobile genetic elements of *Staphylococcus aureus*. *Cell Mol Life Sci* 2010; 67: 3057-71.
- 8.Hartman BJ, Tomasz A. Low-affinity penicillin-binding protein associated with b-
- اما مسئله ارزشمند در بررسی کنونی این است که با توجه به اینکه مؤسسه استاندارد CLSI روش سفوکسیتین دیسک دیفیوژن را برای شناسایی استافیلکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) به عنوان روشی قابل اطمینان معرفی کرده است اما در این مطالعه با استفاده از روش مذکور سویه‌هایی از استافیلکوکوس اورئوس شناسایی شدند که دارای مقاومت نسبت به سفوکسیتین بودند اما پس از بررسی با روش PCR مشخص شد که فاقد ژن *mec A* می‌باشند. این یافته بیانگر نکته‌ای مهم و مهم می‌باشد که آیا نتایج حاصل شده می‌تواند دلیلی بروز احتمالی نوعی مقاومت جدید و یا ایجاد نوعی موتاسیون در ژنوم استافیلکوکوس
- lactam resistance in *Staphylococcus aureus*. *J Bacteriol* 1984; 158: 513-6.
- 9.Ghaznavi-Rad E, Nor Shamsudin M, Sekawi Z, et al. A simplified multiplex PCR assay for fast and easy discrimination of globally distributed staphylococcal discrimination of globally distributed staphylococcal cassette chromosome *mec* types in methicillinresistant *Staphylococcus aureus*. *JCM* 2010; 59: 1135-9.
- 10.Morell EA, Balkin DM.. Methicillin-resistant *Staphylococcus Aureus* A Pervasive Pathogen Highlights the need for new Antimicrobial development. *Yale J Biol Med* 2010; 83: 223-33.
- 11.Venkatakrishna R, Kishore B, Manohar K, et al. Detection of Methicillin Resistance in *Staphylococcus aureus*: Comparison of Disc diffusion and MIC with *mecA* gene detection by PCR. *IJPBS* 2011; 1: 518-21.
- 12.Siripornmongkolchai T, Chomvarin C, Chaicumpar K, et al. Evaluation of different primers for detecting *mecA* gene by PCR in comparison with phenotypic methods for discrimination of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. *Southeast Asian J Trop Med Public Health* 2002; 33: 758-63.
- 13.Brown DF, Edwards DI, Hawkey PM, et al. Guidelines for the laboratory diagnosis and susceptibility testing of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA). *J Antimicrob Chemother* 2005; 56: 1000-18.
- 14.Anand KB, Agrawal P, Kumar S, et al.

- Comparison of cefoxitin disc diffusion test, oxacillin screen agar, and PCR for *mecA* gene for detection of MRSA. Indian J Med Microbiol 2009; 27: 27-9.
15. Kalhor H, Shariati L, Validi M, et al. Comparison of Agar screen and duplex-PCR methods in determination of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) strains isolated from nasal carriage. Afr J Microbiol Res 2012; 6: 3722-6.
16. Pramodhini S, Thenmozhiwalli PR, Selvi R, et al. Comparison of Various Phenotypic Methods and *mecA* Based PCR for the Detection of MRSA. J Clin Diagn Res 2011; 5: 1359-62.
17. Hashemi F, Shahsavan Sh, Jebel Ameli F, et al, edithors. The pattern of antibiotic resistance of *Staphylococcus aureus* strains isolated from clinical sample in Imam Khomeini hospital of Tehran. Proceedings of the 8th congress of microbiology, Iran. 2006; 22-24: 91.
18. Sancak B, Ercis S, Hasçelik G. Comparison of the value of disk diffusion methods and polymerase chain reaction for fixation of methicillin resistant staphylococcus .Mikrobiyol Bul 2003; 37: 109-15.
19. Kaczmarek A, Budzyńska A, Mikołajczyk D, et al. Comparison of disk-diffusion method and PCR for detection of methicillin resistance in *Staphylococcus aureus* strains. Med Dosw Mikrobiol 2006; 58: 87-93.
20. Iraz M, Tekerekoglu MS, Otu B, et al. Comparison of an automated system with four phenotypic methods for the detection of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. Afr J Microbiol Res 2012; 6: 764-9.
21. Ghaznavi-Rad E, Amouzandeh-Nobaveh A. Comparison of molecular methods in epidemiological typing of methicillin resistance *Staphylococcus aureus*. ISMj. In press 2012.

Original Article

Comparison of Disk Diffusion and "PCR" methods for determination of Methicillin- resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) strains

**M. Rezazadeh¹, R. Yousefi Mashouf², H. Sarmadyan³,
E. Ghaznavi-Rad^{1,4*}**

¹Department of Microbiology and Immunology, Faculty of Medicine, Arak University of Medical Sciences, Arak, IRAN

²Department of Medical Microbiology, Faculty of Medicine, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, IRAN

³Department of Infectious Diseases, Faculty of Medicine, Arak University of Medical Sciences, Arak, IRAN

⁴Molecular research center, Arak University of Medical Sciences, Arak, IRAN

(Received 2 Sep, 2012 Accepted 19 Nov, 2012)

Abstract

Background: Increasing prevalence of Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) in different communities is clearly visible. Because of this, treatment of patients with infections caused by those bacteria has fallen into critical troubles. Current study, therefore, is aimed to compare phenotypic (disk diffusion) and genotypic (PCR) methods for fast diagnosis of methicillin-resistant strains, isolated from patients of Arak Central Hospital.

Materials and Methods: In a cross sectional study within one year of period, a total of 100 samples were taken and tested from the patients of Arak hospital (located in the central part of Iran). Isolates' sensitivity to Cefoxitin Disk and Oxacillin was confirmed through disk diffusion. Using PCR, the isolates were tested for the presence of *mecA* gene. Results were compared from the points of sensitivity and specificity by application of chi square test in SPSS software..

Results: Seventy five (75%) out of the total 100 samples (through oxacillin disk diffusion method, already isolated from patients) were resistant to oxacillin. Meanwhile, 83(83%) of cefoxitin disk diffusion method samples' were resistant to cefoxitin. Three resistant samples to cefoxitin were negative for *mecA* gene and 80 (80%) samples were positive for *mecA* gene using PCR. Sensitivity were respectively 93.75%, 100%, and specificity were 100% and 100%, 85%, 100

Conclusion: Findings indicate that oxacillin disk diffusion method is a simple phenotypic method, however, it has lower sensitivity compared to cefoxitin disk diffusion and polymerase chain reaction (PCR) methods. Therefore, it is not recommended for detection of Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA). Existence of strains resistant to cefoxitin without *mecA* gene, shows the outset of another type of resistance or mutation in Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA).

Key words : *Staphylococcus aureus*, Methicillin resistant, disk diffusion, polymerase chain reaction

*Address for correspondence: Department of Medical Microbiology, Faculty of Medicine, Arak University of Medical Sciences
email: e.ghaznavirad@arakmu.ac.ir