

بررسی میزان مقاومت دارویی سویه های اسینتوباکتر بومانی و سایر گونه های اسینتوباکتر جدا شده از سه بیمارستان در شهر تهران

دکتر نور خدا صادقی فرد^{*}، دکتر رضا رنجبر^۱، امیر قاسمی^۲، دکتر ارج پاکزاد^۳، دکتر جواد زعیمی بزدی^۴،
احمد زاهری^۵، علی همتیان^۱، سبحان غفوریان^۱

(۱) گروه میکروبشناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ایلام

(۲) مرکز تحقیقات بیولوژی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله الاعظم (ع)

(۳) بخش میکروبشناسی، گروه پاتوبیولوژی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

(۴) گروه میکروبشناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد

(۵) دانشگاه آزاد اسلامی واحد چهارم

تاریخ پذیرش: ۸۵/۹/۲۰

تاریخ دریافت: ۸۵/۷/۱۱

چکیده:

مقدمه: اسینتوباکترها باکتری های گرم منفی هستند که توانایی تخمیر نداشته و بطور شایع در عفونتهای بیمارستانی نقش دارند. اسینتوباکترها بعنوان پاتوژنهای فرصت طلب بیمارستانی به تعداد زیادی از آنتی بیوتیک ها مقاوم بوده و عامل عفونت های متعدد از جمله باکتریمی، پنومونی، منثیت، عفونتهای مجرای ادراری و عفونت زخم های جراحی هستند. در این مطالعه مقاومت دارویی سویه های اسینتوباکتر بومانی و سایر گونه های اسینتوباکتر به آنتی بیوتیک های رایج مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش ها: در طول این مطالعه ۶۶ ایزو له اسینتوباکتر بومانی و ۴۶ ایزو له از سایر گونه های اسینتوباکتر مورد مطالعه قرار گرفت. پس از شناسایی گونه ها با استفاده از روشهای بیوشمیایی، تعیین حساسیت گونه ها به آنتی بیوتیک های مختلف، با استفاده از روش دیسک دیفیوژن انجام گردید.

یافته های پژوهش: در این مطالعه تمام ایزو له های اسینتوباکتر بومانی به آنتی بیوتیک های سفتیز و کسیم، سفوپرازون، سفتازیدیم، تیکارسیلین - کلاولاپیک اسید، سفوتاکسیم، ازترونام، مروپن، سفیکسیم، سفترياکسون، سفوتاکسیم، کاربینی سیلین و تیکارسیلین مقاوم و تمام ایزو له ها به کلیستین حساس بودند. در مورد ایزو له های غیر بومانی، پلی میکسین B تنها آنتی بیوتیکی بود که بر علیه همه ایزو له ها موثر بود. آنتی بیوتیک های سفیکسیم، مروپن، سفوتاکسیم، کاربینی سیلین و سفترياکسون از جمله آنتی بیوتیک های مورد استفاده بر علیه ایزو له های غیر بومانی بودند و به ترتیب ۱۰۰٪، ۹۷/۸٪، ۹۳/۵٪ و ۹۱/۳٪ ایزو له های غیر بومانی به این آنتی بیوتیکها مقاوم بودند.

نتیجه گیری نهایی: نتایج این مطالعه نشان داد که ایزو له های بالینی اسینتوباکتر بویژه اسینتوباکتر بومانی مقاومت بالایی به آنتی بیوتیک ها بخصوص سفالوسپورین های نسل سوم و پنی سیلین های وسیع الطیف

واژه های کلیدی: اسینتوباکتر بومانی، عفونت بیمارستانی، آنتی بیوتیک ها، مقاومت دارویی

* نویسنده مسئول: گروه میکروبشناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ایلام

Email: sadeghfard@gmail.com

بر روی ایزوله های اسیتوباکتریومانی و ایزوله های سایر گونه های اسیتوباکتر که از نمونه های کلینیکی بیمارستانهای امام خمینی(ره) ، سینا و شریعتی تهران بدست آمده بودند، مورد تحقیق قرار گرفت.

مواد و روش ها

جامعه مورد مطالعه و نمونه ها: در این مطالعه ۶۴ ایزوله اسیتوباکتر بومانی و ۴۶ ایزوله از گونه های دیگر جنس اسیتوباکتر در فواصل زمانی اردیبهشت ۸۲ تا آبان ۸۴ از بیماران مبتلا به عفونت در بیمارستانهای امام خمینی (ره)، شریعتی و سینا مورد بررسی قرار گرفتند. این باکتریها از نمونه های بالینی شامل خون، ادرار، ترشحات تنفسی و ترشحات زخم جدا گردیدند.

روشهای آزمایشگاهی: نمونه های بالینی بر روی محیط مکانکی آگار و بلا داگار تلقیح گردید و پلیت های کشت داده شده در حرارت ۳۷ درجه سانتیگراد به مدت ۲۴-۴۸ ساعت انکوبه شدند. در صورت مشاهده رشد پس از رنگ آمیزی گرم و مشاهده کوکسی ها و دیپلوكوکسی های گرم منفی، تست اکسیداز انجام می گرفت. در مرحله بعد با استفاده از تستهای بیوشیمیابی، کشت بر روی مکانکی آگار و انکوباسیون در حرارت های ۳۷ درجه و ۴۲ درجه سانتیگراد، تست سیترات، تست حرکت و کشت بر روی محیط OF حاوی قند گلوکز تشخیص قطعی انجام شد.

تعیین حساسیت به آنتی بیوتیکها: تعیین حساسیت به روش آگار دیسک دیفیوژن استاندارد (Kirby-Bauer) انجام گرفت. جهت انجام آزمایش از کلنی های باکتری، با لوله ۱/۵ مک فارلند سوسپانسیون تهیه شد و پس از آغشته کردن سواپ استریل با سوسپانسیون، بخوبی بر روی محیط مولر هیلتون آگار پخش گردید. سپس دیسک های آنتی بیوتیک به فاصله استاندارد از همدیگر قرار داده می شدند. بعد از ۲۴ ساعت انکوباسیون در حرارت ۳۷ درجه سانتیگراد، قطر هاله عدم رشد برای هر آنتی بیوتیک اندازه گیری گردید و نتایج برای هر آنتی بیوتیک مطابق با دستورالعمل مربوطه بعنوان حساس، حدواتسط و مقاوم ثبت شد.

اسیتوباکتر باکتری های گرم منفی بصورت کوکسی یا کوکوباسیل هستند و قدرت تخمیر ندارند. این باکتریها نیازمندیهای غذایی کمی برای رشد داشته و می توانند در شرایط نامساعد، سطوح خشک و همچنین محیط آبی بمدت طولانی زنده بمانند. اسیتوباکتر بومانی به ندرت عامل عفونت های سخت در افراد با سطح ایمنی طبیعی می باشد، همچنین کمتر بعنوان فلور طبیعی بدن شخص سالم شناخته شده اند (۱-۲). عفونت این باکتری بویژه در بیمارانی که در بخش های مراقبت ویژه بیمارستانها بستری هستند، بسیار خطرناک می باشد. افراد مبتلا به سیستیک فیبروزیس، نوتروپنی، نقص ایمنی حاصل از درمان و یا شکسته شدن سدهای دفاعی بدن که بطور نرمال از حمله باکتریها جلوگیری می کنند، در خطر عفونت با اسیتوباکتر بومانی هستند (۲-۳). میزان کلونیزاسیون اسیتوباکتر بومانی در افراد بستری شده در بیمارستان، بویژه در آنها که مدت بستری شدن آنها به درازا کشیده و یا درمان آنتی میکروبی وسیع و یا درمان ضد سرطان دریافت داشته اند در حال افزایش است (۱-۲). عفونت اسیتوباکتر بومانی در بیمارستانها، بطور نسبتاً شایعی مجاری تنفسی را در گیر می کند. همچنین اسیتوباکتر بومانی می تواند عفونتهاي بیمارستانی مجرای ادراری و عفونتهاي زخم هم ایجاد کند و عفونت ممکن است به سپتی سمی هم پیشرفت نماید (۴). اسیتوباکتریومانی به عوامل ضد میکروبی بسیار مقاوم است که این مقاومت می تواند ذاتی و یا از طریق بدست آوردن عوامل ژنتیکی مقاومت باشد. اکثر سویه های اسیتوباکتر بومانی به آمپی سیلین، آموکسی سیلین-کلاولانیک اسید، پنی سیلین ضد استافیلکوکی، سفالوسپورینهای با طیف وسیع (جز سفتازیدیم و سفپیم)، تتراسایکلین، ماکرولیدها، ریفارمپین و کلامفینیکل مقاوم هستند. مقاومت به بتالاکتامازهای غیر کاربپنی در این باکتری بطور بسیار شایعی با تولید بیش از حد سفالوسپوریناز همراه است. مقاومت به عوامل ضد میکروبی در میان ایزوله های کلینیکی ممکن است درمان عفونتها را بسیار مشکل کند و همچنین اثر بدی بر روی نتایج کلینیکی و هزینه های درمانی بگذارد (۵-۶). بنظر می رسد عوامل ضد میکروبی جدیدی که بتواند در مقابل این باکتری فعالیت موثر داشته باشند در آینده نزدیک در قابل دسترس نباشد که این موضوع اهمیت فعالیت عوامل ضد میکروبی را بیشتر می کند. در این مطالعه فعالیت ضد میکروبی آنتی بیوتیک های وسیع الطیف

آنتی بیوتیکهای مورد استفاده: در این مطالعه از ۱۷ دیسک مختلف آنتی بیوتیک (شرکت Hi Media) استفاده گردید که شامل آنتی بیوتیکهای:

Ticarcillin(Ti75µg), Ceftriaxone(Ci30µg), Cefixime(Cfx5µg), Meropenem(Mr 10 µg), Aztreonam(Ao 30 µg), Cephalexine(Ce 30 µg), Ticarcillin/Clavulanate, Acid(Tc 75/10µg), Ceftazidime(Ca 30µg), Cefoprazone(Cs 75µg), Ceftizoxime(Ck 30 µg), Colistin(C 110 µg), Polymixin B(Pb 300 µg), Amikacin(Ak 30µg), Piperacillin/Tazobactam(Pt 100/10µg), Carbenicillin(Cb 100µg), Tobramycin(Tb 10µg), and Netilmicin(Nt 30 µg).
بودند.

منفی، لیزین دکربوکسیلاز منفی، ONPG منفی و رشد بر روی محیط مکانکی آگار در حرارت ۴۲ درجه سانتیگراد و قدرت تحرك بودند. از ۱۱۰ ایزووله مورد بررسی، ۶۵ ایزووله (۵۹/۱٪) از بیمارستان شریعتی، ۲۷ ایزووله (۲۴/۵٪) از بیمارستان سینا و ۱۸ ایزووله (۱۶/۴٪) از بیمارستان امام خمینی (ره) جدا شدند.
از نمونه های مورد بررسی ۵۶ مورد (۵۰٪) از کشت ادرار، ۲۹ مورد (۲۵/۹٪) از کشت خون، ۱۳ مورد (۱۱/۶٪) از ترشحات زخم و ۱۴ مورد (۱۲/۵٪) از ترشحات دستگاه تنفس ایزووله گردیدند (جدول شماره ۱).

در این مطالعه تمام ایزووله های اسینتوباکتر بومانی به آنتی بیوتیکهای سفتیزوكسیم، سفوپرازون، سفتازیدیم، تیکارسیلین-کلاولانیک اسید، سفوتاکسیم، ازترونام، مروپنام، سفیکسیم، سفتریاکسون، سفوتاکسیم، کاربنیسیلین و تیکارسیلین مقاوم و تمام ایزووله ها به کلیستین حساس بودند. در جدول شماره ۲ الگوی مقاومت دارویی ایزووله های اسینتوباکتر بومانی و اسینتوباکترهای غیربومانی نشان داده شده است.

یافته های پژوهش

در این تحقیق تمام ۶۶ ایزووله ای که بعنوان اسینتوباکتر بومانی مشخص گردیدند، الگوی بیوشیمیایی یکسانی داشتند. ۴۶ ایزووله دیگر جنس اسینتوباکتر هم از نظر خصوصیات بیوشیمیایی تشخیص داده شدند. خصوصیات بیوشیمیایی آنها شامل توانایی اکسید نمودن قند گلوکز در محیط OF، توانایی استفاده از سیترات بعنوان تهاب منبع کربن، اکسیداز منفی، سولفید هیدروژن منفی، اندل

جدول شماره ۱: توزیع فراوانی ایزووله های اسینتوباکتر بر حسب نوع نمونه بالینی

جمع	گونه های اسینتوباکتر				سویه ها	
	اسینتوباکترهای غیر بومانی		اسینتوباکتر بومانی		نوع نمونه	
درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	
۲۵/۹	۲۹	۱۷/۴	۸	۳۱/۸	۲۱	خون
۵۰	۵۶	۴۱/۳	۱۹	۵۶/۱	۳۷	ادرار
۱۱/۶	۱۳	۱۷/۴	۸	۷/۶	۵	ترشحات زخم
۱۲/۵	۱۴	۲۳/۹	۱۱	۴/۵	۳	ترشحات دستگاه تنفس
۱۰۰	۱۱۲	۱۰۰	۴۶	۱۰۰	۶۶	جمع

جدول شماره ۲: توزیع فراوانی الگوی مقاومت دارویی ایزوله های اسینتوباکتر بومانی و اسینتوباکترهای غیر بومانی در سه بیمارستان دانشگاه علوم پزشکی تهران

ایزوله های اسینتوباکتر						سویه ها نوع آنٹی بیوتیک	
اسینتوباکترهای غیر بومانی			اسینتوباکتر بومانی				
حساس تعداد(درصد)	نیمه مقاوم تعداد(درصد)	مقاوم تعداد(درصد)	حساس تعداد(درصد)	نیمه مقاوم تعداد(درصد)	مقاطوم تعداد(درصد)		
(۲۱/۷) ۱۰	(۱۹/۶) ۹	(۵۸/۷) ۲۷	.	.	(۱۰۰) ۶۶	سفوپرازون	
(۴۵/۷) ۲۱	(۲۱/۷) ۱۰	(۳۲/۶) ۱۵	.	.	(۱۰۰) ۶۶	سفتاژیدیم	
(۳۷) ۱۷	(۲۳/۹) ۱۱	(۳۹/۱) ۱۸	.	.	(۱۰۰) ۶۶	تیکارسیلین - کلاولانیک اسید	
(۶/۵) ۳	(۴۳/۵) ۲۰	(۵۰) ۲۳	.	.	(۱۰۰) ۶۶	ازترونام	
(۲/۲) ۱	(۰) ۰	(۹۷/۸) ۴۵	.	.	(۱۰۰) ۶۶	مروپنم	
(۱۹/۶) ۹	(۱۰/۸) ۵	(۶۹/۶) ۳۲	(۷۸/۸) ۵۲	(۴/۵) ۳	(۱۶/۷) ۱۱	پیپراسیلین - تازوباکتم	
(۴/۳) ۲	(۴/۳) ۲	(۹۱/۴) ۴۲	.	.	(۱۰۰) ۶۶	سفتیزوكسیم	
(۶/۵) ۳	(۰) ۰	(۹۳/۵) ۴۳	.	.	(۱۰۰) ۶۶	کاربئی سیلین	
(۸۹/۲) ۴۱	(۰) ۰	(۱۰/۸) ۵	(۱۸/۲) ۱۲	(۳) ۲	(۷۸/۸) ۵۲	نتیلمیسین	
(۰) ۰	(۰) ۰	(۱۰۰) ۴۶	.	.	(۱۰۰) ۶۶	سفیکسیم	
(۶۹/۶) ۳۲	(۱۰/۸) ۵	(۱۹/۶) ۹	(۴۸/۵) ۳۲	(۱/۵) ۱	(۵۰) ۳۳	توبرامایسین	
(۱۵/۲) ۷	(۴/۳) ۲	(۸۰/۵) ۳۷	.	.	(۱۰۰) ۶۶	تیکارسیلین	
(۸/۷) ۴	(۰) ۰	(۹۱/۳) ۴۲	.	.	(۱۰۰) ۶۶	سفتریاکسون	
(۶/۵) ۳	(۰) ۰	(۹۳/۵) ۴۳	.	.	(۱۰۰) ۶۶	سفوتاکسیم	
(۱۰۰) ۴۶	(۰) ۰	(۰) ۰	(۸۴/۸) ۵۶	(۱۵/۲) ۱۰	.	پلی میکسین B	
(۵۴/۴) ۲۵	(۲۱/۷) ۱۰	(۲۳/۹) ۱۱	(۴۴) ۲۹	.	(۵۶) ۳۷	آمیکاسین	
(۹۷/۸) ۴۵	(۰) ۰	(۲/۲) ۱	(۱۰۰) ۶۶	.	.	کلیستین	

بحث و نتیجه گیری

طی سالهای ۱۹۹۸-۲۰۰۱ انجام گرفته است، مشخص گردید که ۹۰ درصد سویه ها به مرپنم حساس می باشند که با نتایج این تحقیق کاملا در تضاد است (۸). در مطالعه ای که توسط Ayan و همکاران در سال ۲۰۰۳ انجام گرفته است، مشخص گردید که از ۵۲ سویه مورد مطالعه، همه ایزوله ها به پیپراسیلین، پیپراسیلین - تازوباکتم، تیکارسیلین - کلاولانیک اسید، سفیم، سفوتاکسیم، سفتازیدیم، سفتریاکسون، جنتامایسین و ازترونام مقاوم بوده اند و مقاومت به توبرامایسین، سیپروفلوکسازین، آمپی سیلین - سولباکتم، کوتريموکسازول و آمیکاسین به ترتیب در٪ ۵٪ ۵٪ ۶۶٪ و ٪ ۷۴٪ سویه ها مشاهده بودند. در مطالعه ای که توسط Karlowsky مقاوم

امروزه ثابت شده است که اسینتوباکتر بومانی به اکثر آنتی بیوتیکهای بتلاکتم و کینولونها مقاومت نشان می دهد و مقاومت به آمینوگلیکوزیدها هم در حال پدیدار شدن است (۷). در مطالعه حاضر نتایج حاصل از بررسی مقاومت ضد میکروبی نشان داده است که تنها آنتی بیوتیکی که همه سویه ها به آن حساس می باشند کلیستین می باشد. همه ایزوله ها مقاومت دارویی چندگانه داشتند و به آنتی بیوتیکهای سفتیزوكسیم، سفوپرازون، سفتازیدیم، تیکارسیلین - کلاولانیک اسید، سفوتاکسیم، مرپنم، سفیکسیم، سفتریاکسون، سفوتاکسیم، کاربئی سیلین و تیکارسیلین مقاوم بودند. در مطالعه ای که توسط

سولباقاتام، سفتازیدیم، سفپیم، سپروفلوکساسین، جنتامایسین، ایمی پنم، مروپنم، پیپراسیلین- تازوباقاتام و تیکارسیلین- کلاولانیک اسید مقاوم و به پلی میکسین B حساس بودند (۱۳).

در مطالعه ما $84/8\%$ سویه های اسینتوباکتر بومانی به پلی میکسین B $78/8\%$ سویه ها به پیپراسیلین- تازوباقاتام و 44% به آمیکاسین حساس بودند که در این مورد نتایج ما با نتایج تحقیق Wang و همکاران مطابقت ندارد (۱۳). همچنین برخلاف مطالعه Smolyakov در مطالعه - Wang تمام سویه ها به ایمی پنم و آمپی سیلین- سولباقاتام مقاوم بودند (۱۲ و ۱۳).

در پایان باید به این موضوع اشاره کرد که آنچه در اکثر مطالعات به چشم می خورد اینست که تمام سویه ها به سفالوسپورین های نسل سوم، تیکارسیلین- ازترونام و تیکارسیلین- کلاولانیک اسید مقاوم و به کلیستین حساس هستند. با توجه به اینکه در کشور ما مطالعات کمی در رابطه با خصوصیات اپیدمیولوژیک و الگوی مقاومت دارویی ایزوله های اسینتوباکتر انجام گرفته است لذا توجه به نقش این باکتری بعنوان یک عامل بالقوه خطرناک در عفونت های بیمارستانی ضروری به نظر می رسد.

گردید (۹). مطالعه ای که توسط Basustaoglu و همکاران در سال ۲۰۰۱ به منظور بررسی خصوصیات اپیدمیولوژیک سویه های اسینتوباکتر بومانی انجام گرفته است نشان می دهد که از 32 سویه اسینتوباکتر بومانی مورد بررسی، همه ایزوله ها به ایمی پنم حساس بوده اند (۱۰).

در مطالعه ای که توسط Biendo و همکاران در سال ۱۹۹۸ به منظور آنتی بیوتایپینگ اسینتوباکتر بومانی انجام گرفته است مشخص گردید که از 18 ایزوله اسینتوباکتر بومانی، 15 ایزوله به تیکارسیلین، تیکارسیلین- کلاولانیک اسید، پیپراسیلین همراه با تازوباقاتام، سفسولیدین، سفپرازون، سفتازیدیم و ازترونام مقاوم بودند که همخوانی نسبتا کاملی با یافته های ما در در این تحقیق دارد (۱۱).

در مطالعه ای که توسط Smolyakov و همکاران به منظور بررسی عفونتهای ناشی از اسینتوباکتر بومانی با مقاومت دارویی چند گانه انجام گرفت مشخص گردید که 93 درصد سویه ها به ایمی پنم و 100 درصد سویه ها به کلیستین و آمپی سیلین- سولباقاتام حساس بودند (۱۲).

در مطالعه ای که توسط Wang و همکاران در سال ۲۰۰۳ بر روی اپیدمی های ناشی از اسینتوباکتر بومانی مقاوم به دارو در بخش ICU انجام گرفت مشخص گردید که تمام سویه ها به ازترونام، آمیکاسین، آمپی سیلین-

References

- Murray PR, Baron EJ, Pfaller MA, et al. Manual of Clinical Microbiology,7th ed. ASM Press: Washington,D.C; 1999, pp 517- 525.
- Murray PR, Baron EJ, Pfaller MA, et al. Manual of Clinical Microbiology,7th ed. ASM Press: Washington,D.C; 1999, pp 539-560.
- Fagon JY, Chastere J, Domart Y, et al. Mortality due to ventilator-associated pneumonia or colonization with *Pseudomonas* or *Acinetobacter* species: assessment by quantitative culture of samples obtained by a protected specimen brush. Clin Infect Dis 1996, 23: 538-542.
- Bou G, Oliver A, Martinez-Beltran J. OXA-24, a novel class D beta-lactamase with carbapenemase activity in an *Acinetobacter baumanii* clinical strain. Antimicrob. Agents Chemother 2000, 44: 1556-1561.
- Landman D, Quale JM, Mayoragea D, et al. Citywide clonal outbreak of multiresistant *Acinetobacter baumannii* and *Pseudomonas aeruginosa* in Brooklyn, NY: the preantibiotic era has returned. Arch Intern Med 2002, 162: 1515-1520.
- Carmeli Y, Troillet N, Eliopoulos G, et al. Comparison of Risks Associated with Different Antipseudomonal Agents. Antimicrob Agents Chemother 1999, 43: 1379-1382.

7. Van Looveren M, Goossens H, ARPAC Steering Group. Antimicrobial resistance of *Acinetobacter* spp. in Europe. *Clin Microbiol Infect* 2004, 10: 684–704.
8. Karlowsky JA, Draghi DC, Jones ME, et al. Surveillance for Antimicrobial Susceptibility among Clinical Isolates of *Pseudomonas aeruginosa* and *Acinetobacter baumanii* from Hospitalized patients in the United states, 1998 to 2001. *Antimicrob Agents Chemother* 2003, 47: 1681-8.
9. Ayan M, Durmaz R, Aktas E, et al. Bacteriological, clinical and epidemiological characteristics of hospital-acquired *Acinetobacter baumannii* infection in a teaching hospital. *J Hospital Infection* 2003, 54: 39-45.
10. Basustaoglu AC, Kisa O, Sacilik SC, et al. Epidemiological characterization of hospital-acquired *Acinetobacter baumannii* isolates from a 1500-bed teaching hospital by phenotypic and genotypic methods. *J Hospital Infection* 2001, 47: 246-249.
11. Biendo M, Lefebver GF, Daoudi F. Epidemiological study of *Acinetobacter baumannii* outbreak by Using a combination of Antibiotyping and Ribotyping. *J Clin Microbiol* 1999, 37:2170-5.
12. Smolyakov R, Borer A, Riesenber K, et al. Nosocomial multi-drug resistant *Acinetobacter baumannii* bloodstream infection: risk factors and outcome with ampicillin-sulbactam treatment. *J Hospital Infection* 2003, 54: 32-38.
13. Wang SH, Sheng WH, Chang YY, et al. Healthcare- associated outbreak due to pan-drug resistant *Acinetobacter baumanii* in a surgical intensive care unit. *J Hospital Infection* 2003, 53: 97-102.

A Study of Antimicrobial Resistance of *Acinetobacter baumannii* and Non-*Acinetobacter baumannii* Strains Isolated from Three Hospitals in Tehran

Sadeghifard N^{2*}, Ranjbar R², Ghasemi A³, Pakzad E¹, Zaeimi Yazdi J⁴, Zaheri A⁵, Hematian A¹, Ghaforian S¹.

1) Dept of Microbiology, Faculty of Medicine, Ilam University of Medical Sciences.

2) Center of Molecular Biology, Baqiyatallah University of Medical Sciences.

3) Devision of Microbiology, Dept of Pathobiology, Institute of Public Health, Tehran University of Medical Sciences.

4) Dept of Microbiology, Faculty of Medicine, Shahid Sedoghi Yazd University of Medical Sciences.

5) Jahrom Unit, Islamic Azad University

Abstract

Introduction: *Acinetobacters* are non fermentative gram- negative bacteria involving in various nosocomial infections. These organisms as opportunistic pathogens are resistant to many antibiotics and cause various infections such as bacteremia, meningitis, pneumonia, urinary tract infections and surgical wound infections.

Materials & Methods: During this study, 66 isolates of *Acinetobacter baumannii* and 46 isolates of non- *Acinetobacter baumannii* were studied. After species were defined by chemical tests, antibiotic susceptibility of the isolates were tested by standard disk diffusion method.

Results: The findings showed that all the *Acinetobacter baumannii* strains were resistant to Cefoprazone, Ceftizoxime, Ceftazidime, Ticarcillin/ Clavulanic acid, Cephotaxime, Aztreonam, Meropenem, Cefixime, Ceftriaxone, Carbenicillin, Cephotaxime and Ticarcillin and sensitive to Colistin.

Conclusion: It is concluded that clinical *Acinetobacter* isolates in general and *Acinetobacter baumannii* in particular enjoy high degrees of resistance to most the antibiotics, for example the third- generation cephalosporins and broad- spectrum penicillins.

Key words: *Acinetobacter baumannii*, Nosomical infection, Antibiogram, Drug resistant.

* Corresponding Author: Dept of Microbiology, Faculty of Medicine, Ilam University of Medical Sciences