

رسی می‌ان-مت آنتی‌بیوتیکی- روتایپینگ سولی^۱- کوکوس^۲ اگالاکتیه^۳- از خانم‌های^۴ دار بین- ۳۲- ۳۸- املگی^۵

حمید برناسی^۱(M.Sc)، احسان‌اله غزنوی راد^۶(Ph.D)، نسیم فرد موسوی^۱(M.Sc)، سلیمان زند^۳(B.Sc)، حمید ابطحی^۷(Ph.D)

- ۱- گروه میکروب‌شناسی و اینمنی‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران
- ۲- مرکز تحقیقات پزشکی مولکولی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران
- ۳- گروه پرستاری، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، اراک، ایران

چکیده

هدف: کوکوس آگالاکتیه (GBS) اکن‌طبیی^۸- گوارش و راری- اسلی^۹- به طوری^{۱۰}- مجرای راری- اسلی^{۱۱}- بالغ سالم جدا می‌ود. این اکتری به ان شایع‌ترین سپسیس منزیت وموئی بیماری‌های شدید^{۱۲}- ادان تازه^{۱۳}- شده می‌شد. روش‌ها: از ۵۰۰ ارادار طی منتهی ۳۸ الی ۳۷ داری^{۱۴}- ناحیه^{۱۵}- نمونه‌گیری^{۱۶}- س آنتی- گرام^{۱۷}- رش دی مک دیفی- زن روی سبیط- لر هی- تون آگار^{۱۸}- گوسفندي روتایپینگ سولی^{۱۹}- و نتایج تفسیر^{۲۰}- رای تایید: های^{۲۱}- نش زنجیرهای بلیه- راز (PCR (Polymerase Chain Reaction) رای^{۲۲} ن ۱۶ RNA^{۲۳}- ۱۵- گردید.

افته‌ها: تعداد ۶۰ باکتری^{۲۴}- کوکوس آگالاکتیه ای- وله^{۲۵}- گردید (۱۲%). رای ۶۰- ت حساست آنتی‌بیوتیکی^{۲۶}- ام شد. کم ترین- ۲۷- مت- ۲۸- به پنی‌سیلیین آمپی‌سیلیین^{۲۹}- کومایسین (۰%) فازولین (۳/۳۳%) فنازدیم (۵%) و^{۳۰} حالی که^{۳۱}- بیش^{۳۲}- سبب به اری^{۳۳}- و مای مین (۱۵/۶۶%) راسیکلین (۹۶/۶۶%) می^{۳۴}- فراوانی روتایپ‌های سولی نیز^{۳۵}- ترتب (۴۸/۳۳%) III، Ia (۱۸/۳۳%) II، V (۳/۳۳%) و (۵/۱۳%) Ib به^{۳۶}- ت آمد.

جه^{۳۷}- ری: شیوع^{۳۸}- توجه^{۳۹}- ان- اکتری^{۴۰}- وجود مواردی^{۴۱}- مت به اری^{۴۲}- و مای مین^{۴۳}- کلی^{۴۴}- اما میسین^{۴۵}- در ای- وله‌های^{۴۶}- کوک گروه B یافت^{۴۷}- گردیده^{۴۸}- راین^{۴۹}- عه مو- دا- ان^{۵۰}- ت که تمام خانم‌های^{۵۱}- در سن ۳۷- ۳۸- متفاوت^{۵۲}- می‌باشد^{۵۳}- غربالگری^{۵۴}- رفته و تفاوت آنتی- بیوتیکی آن^{۵۵}- اورد. رسی^{۵۶}- ار گی^{۵۷}- عوا^{۵۸}- خطرناک آ- هم برای^{۵۹}- هم جلوگیری^{۶۰}- کرد.

کلیدی: کوکوس آگالاکتیه^{۶۱}- کروب به دارو^{۶۲}- غونت‌های^{۶۳}- وکوکی^{۶۴}- شگیری^{۶۵}-

مقدمه

گوارش حدود ۲۵٪ از زنان بالغ سالم جدا شده است [۲۰، ۲۱]. بین ۴۰-۷۰٪ از زنان باردار آلوهه باکتری را در حین تولد به نوزادان خود انتقال می‌دهند. علی‌رغم پیشرفت‌های قابل توجه و اساسی در پیشگیری از بیماری GBS بعد از سال ۱۹۹۰ استریپتوكوکوس آگالاکتیه {استریپتوكوکوس گروه B (GBS)} ساکن طبیعی دستگاه گوارش و دستگاه تناسلی- ادراری است. به طوری که از مجرای ادراری- تناسلی و

با توجه به اهمیت عفونت GBS در نوزادان تازه متولد شده و ارائه دستوالعمل توسط مرکز کنترل بیماری‌ها (CDC) در سال ۲۰۱۰ جهت غربالگری روتین تمام زنان باردار و پیشگیری از عفونت GBS و با توجه به این‌که غربالگری خانم‌های باردار طی هفتاه ۳۵ الی ۳۷ بارداری در کشورهای توسعه یافته اجرا می‌شود. لذا ضرورت انجام این تست در ایران به عنوان یک طرح اجباری از سوی وزارت بهداشت و یک روش روتین برای تشخیص GBS و درمان آنتی‌بیوتیکی آن احساس می‌شود. لذا هدف از این تحقیق بررسی میزان شیوع این باکتری در خانم‌های باردار و تعیین مقاومت آنتی‌بیوتیکی و تایپینگ آن و در نتیجه ضرورت اجرای طرح می‌باشد [۱۰، ۹].

مواد و روش‌ها

در طی هفتاه‌های ۳۵ الی ۳۷ بارداری از ۵۰۰ خانم باردار مراجعه‌کننده به بیمارستان‌های شهر اراک با روش سواب رکتال از ناحیه واژن نمونه‌برداری انجام شد. تست‌های بیوشیمیابی لازم جهت جداسازی و تشخیص قطعی GBS شامل: تولید همولیز بتا در محیط کشت بلاد آگار با ۵٪ از خون گوسفندی، تست CAMP مثبت، مقاومت به دیسک‌های باسیتراسین (۰.۴٪ SXT) (U) سولفا متوكسازول ۷۵/۲۳ - μg تری متواريم ۱/۲۵ (μg) انجام شد. تست حساسیت آنتی‌بیوتیکی به روش دیسک دیفیوژن انجام شد، جهت بررسی مقاومت باکتری GBS نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های پنی‌سیلین، آمپی‌سیلین، و نکومایسین، سفازولین، سفتازدیم، کلیندامایسین، اریترومایسین و تتراسیکلین از محیط کشت مولر هینتون آگار MAST (MERCK) حاوی ۵٪ خون گوسفندی و دیسک‌های CO_2 و بر اساس انگلستان و شرایط دمایی 37°C و ۵٪ CO_2 و بر اساس راهنمای CLSI صورت گرفت [۱۱، ۱۲].

برای تایید تشخیص فنوتیپی ابتدا DNA ایزوله‌ها با استفاده از کیت استخراج DNA محصول کره جنوبی (Bio flux bioer) مطابق با دستورالعمل شرکت سازنده استخراج گردید.

هنوز هم این باکتری به عنوان شایع‌ترین علت سپسیس زود رس، منثیت، پنومونی و بیماری‌های شدید در مراحل اولیه زندگی نوزادان می‌باشد [۳، ۴].

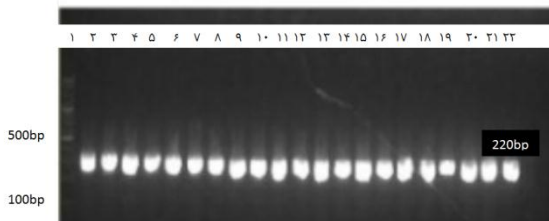
GBS شایع‌ترین علت عفونت و مرگ‌های عفونی در طول دوره نوزادی و شایع‌ترین علت منثیت در سه ماه اول زندگی می‌باشد. از هر ۱۰۰۰ تولد حدود ۱٪ دچار عفونت با GBS می‌شوند، که در ۱۰٪ موارد منجر به فوت نوزاد می‌شود. حدود ۵۰٪ از نوزادان مبتلا با مشکلات متعدد عصبی زنده می‌مانند [۵].

اگر چه بسیاری از نوزادان آلوده شده با بستری و تجویز آنتی‌بیوتیک مناسب درمان می‌شوند، اما عوارض عصبی ناشی از عفونت در گروهی از نوزادان مشکلات زیادی ایجاد می‌کند. میزان مرگ و میر به طور متوسط در حدود ۱٪ می‌باشد [۴، ۶]. آنتی‌بیوتیک‌های بتالاکتام مانند پنی‌سیلین و آمپی‌سیلین به عنوان داروهای خط اول برای درمان و پیشگیری از عفونت‌های GBS مورد استفاده می‌باشد. آنتی‌بیوتیک‌های ماکرولید برای درمان افرادی که به بتالاکتام‌ها آلرژی دارند به کار می‌رود. مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌هایی مثل کلیندامایسین و اریترومایسین در مطالعاتی که در یک دهه اخیر در چندین کشور انجام شده در حال افزایش است [۱، ۳، ۷].

کپسول پلی ساکاریدی جزء فاکتور ویرولانس باکتری GBS می‌باشد، که مانع فاگوسیتیوز باکتری و فرار آن از دست سیستم ایمنی می‌زند. باکتری بر اساس آنتی‌زن‌های پلی‌ساکارید کپسولی به ۱۰ سروتاپ-IV-V-Ia-Ib-II-III-VI-VII-VIII-IX تقسیم می‌شود، گروه زن‌های cps مسئول تولید کپسول در باکتری GBS است. تولید واکسن با استفاده از کپسول پلی‌ساکاریدی، جهت پیشگیری از بیماری‌های GBS مطرح می‌باشد. با توجه به این‌که فراوانی نوع سروتاپ کپسولی این باکتری در نقاط مختلف جهان متفاوت می‌باشد. لذا مطالعه سروتاپ کپسولی این باکتری در نقاط مختلف کشور و تعیین شایع‌ترین نوع سروتاپ کپسولی در تهیه و تولید واکسن مناسب، لازم است [۲، ۸].

نتایج

در این مطالعه ۶۰ سویه باکتری GBS طی مدت ۸ ماه (اردیبهشت لغایت بهمن ۱۳۹۲) طی نمونه برداری از ناحیه واژینال ۵۰۰ خانم باردار (هفته های ۳۵ الی ۳۷ بارداری) مراجعه کننده به بیمارستان های شهر اراک با شیوع ۱۲٪ به دست آمد. تمامی باکتری های به دست آمده کوکس های گرم مثبت، کاتالاز منفی، همولیز بتا، مقاوم به باسیتراسین و SXT تست CAMP مثبت بودند. تمامی ایزوله ها در واکنش PCR قادر به تولید باند اختصاصی ۲۲۰ bp بودند. تمامی ایزوله ها از نظر ژن rRNA ۱۶S مثبت بودند (شکل ۱). پنج نمونه ارسالی برای سکوئنسینگ و نیز شیاهت توالی نوکلئوتیدی را از طریق آنالیز BLAST تایید نمودند.



شکل ۱. تکثیر ژن 16S rRNA به روش PCR. ردیف ۱ ۱۰۰bp ، ردیف ۲-۲۲ نمونه های کلینیکی، ردیف ۲۲ کنتری مثبت PCTC 1768 ، ردیف ۲۳ کنترل منفی

جهت بررسی فنوتایپی مقاومت آنتی بیوتیکی باکتری از روش دیسک دیفیوژن استفاده شد. هیچ مقاومتی در پنی سیلین، آموکسی سیلین و ونکومایسین مشاهده نشد، در حالی که کمترین مقاومت مربوط سفازولین (۳/۳۳٪) ۲ و سفنازدیم (۰.۵٪) ۳ و بیشترین مقاومت به اریترومایسین (۲۸/۳۳٪) ۱۷، کلیندامایسین (۱۵٪) ۹ و تراسایکلین (۲۸/۳۳٪) ۵۸ بدست آمد (شکل ۲).

نتایج توزیع سروتاپ کپسولی نشان داد، بیشترین سروتاپ مربوط به تیپ III با فراوانی (۴۵٪) ۲۷٪ می باشد. فراوانی سروتاپ ها به ترتیب Ia=۱۸/۳۳، II=۱۶/۶۶، VI=۱۳/۳۳ و V=۵ درصد بدست آمد. سروتاپ های IV، VII، VIII و IX نیز مشاهده نشدند (شکل ۳).

سپس از واکنش زنجیره ای پلیمراز PCR با استفاده از پرایمرهای اختصاصی ۱۶S rRNA استفاده گردید که FL 5'-GAG TTT GAT CAT GGC TCA IMOD 5'-ACC AAC ATG TGT به عنوان سنس و TAA TTA CTC-3' ۳'-G میکرو لیتر که شامل یک PCR در حجم ۲۵ میکرو لیتر از ۱۰x MgC 12 (۵۰mM)، ۰.۵ میکرو لیتر از هر یک ۰.۵ میکرو لیتر dNTP (۱۰mM)، ۰.۵ میکرو لیتر از ۵۰۰ ng/µl) و ۰.۳ واحد آنزیم Taq polymerase (۵ µl) از شرکت یکتا تجهیز آزمایشگاه (ایران) می باشد. ابتدا مخلوط واکنش به مدت ۵ دقیقه در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد قرار گرفت و سپس ۳۲ سیکل PCR در ترموسیکلر (Germany eppendorf) با شرایط زیر ادامه پیدا کرد. دما و زمان مناسب برای واسرشتنی DNA ۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۴ دقیقه، برای اتصال پرایمر دمای ۵۵ درجه سانتی گراد برای ۱۰ سیکل اول به مدت ۳۰ ثانیه و ۵۱ درجه سانتی گراد برای ۲۲ سیکل بعدی به مدت ۳۰ ثانیه و برای تکثیر آنها هم ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه می باشد. برای تکثیر نهایی نیز به مدت ۴ دقیقه در ۷۲ درجه سانتی گراد واکنش صورت گرفت. از استرپتوكوس آکالاکتیفیکس PCTC1768 نیز به عنوان کنترل استفاده گردید [۱۳]. از هر گروه کپسولی یک نمونه از محصول ژن 16S rRNA ۱۰٪ برای سکوئنسینگ ارسال گردید. جهت نگهداری باکتری های GBS جداده از محیط کشت Todd-Hewitt broth درجه سانتی گراد استفاده شد.

جهت شناسایی نوع پلی ساکارید کپسولی باکتری های Group-B Streptococci Typing GBS جدا شده، از کیت MAST استفاده شد. برای این منظور از Todd-Hewitt broth کلنی خالص باکتری GBS در محیط کشت Todd-Hewitt broth تلقيق کرده، در دمای ۳۰-۲۹ درجه سانتی گراد به مدت ۲۴ ساعت انکوباسیون می کنیم. سپس مراحل بعدی را مطابق دستور العمل کیت انجام می دهیم [۱۲].

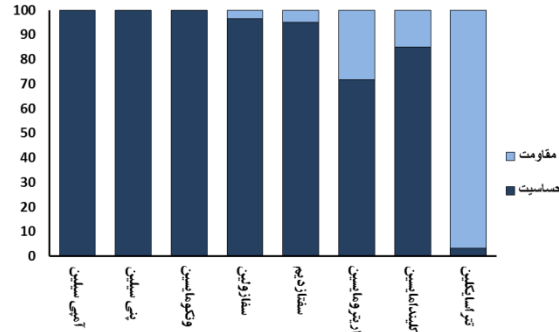
آلرژی دارند باید جهت انتخاب آنتی بیوتیک مناسب تست حساسیت میکروبی AST انجام دهنده [۱۱، ۴]. مقاومت همزمان GBS به آنتی بیوتیک های اریترومایسین و کلیندامایسین که به عنوان داروهای خط دوم درمان، در افراد آرژیک به پنی سیلین استفاده می شود بسیار بالا است. مکانیسم مقاومت GBS به اریترومایسین می تواند به دلیل یک افلاکس پمپ باشد، که توسط ژن های (A, E) mef کد می شود، و تحت عنوان فنوتیپ (macrolide resistance phenotype) نامیده می شود. مکانیسم دوم به دلیل میتیلاسیون جزء ۲۳S rRNA اریزوومی توسط آنزیم erm است. که باعث جلوگیری از اتصال جزء کوچک ۵۳۰ اریزوومی به جزء بزرگ ۸۵۰ erm می شود. که توسط ژن های (A, B) erm کد می شود. آنزیم erm باعث مقاومت GBS به اریترومایسین، کلیندامایسین و استریتوگرامین می شود، که فنوتیپ MLS نامیده می شود [۱۵]. آنزیم erm می تواند تحت تاثیر آنتی بیوتیک کلیندامایسین القاء شود، تست مثبت D-zone، تائیدکننده این مهم است. درمان با کلیندامایسین باعث فعال شدن آنزیم erm و مقاومت به اریترومایسین ایجاد می گردد [۱۶، ۱۷].

نتایج میزان شیوع GBS در خانمهای باردار در این مطالعه، نسبت به میانگین شیوع (۲۵٪) این باکتری درصد کمی را نشان می دهد [۲]. هم چنین نسبت به مطالعه دیگر در ایران که توسط حبیبزاده و همکارانش انجام شد [۱۸]، میزان شیوع GBS ۸/۱۴٪ بدست آمد که در مقایسه با مطالعه ما (۱۲٪)، شیوع بیشتر دارد.

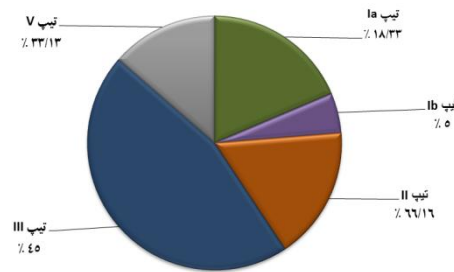
در مطالعه اخیری که در کشور آمریکا انجام شد، میزان مقاومت به اریترومایسین و کلیندامایسین به ترتیب حدود ۵۰/۷ و ۳۸/۴٪ گزارش شد [۱۹]. در مطالعه دیگر که در سال ۲۰۱۳ در کشور سوئیس انجام شد، نتایج نشان داد که میزان مقاومت به اریترومایسین ۳۰٪ و کلیندامایسین ۲۸٪ است [۲۰].

نتایج این مطالعه نشان می دهد، پنی سیلین همچنان یک داروی مناسب برای درمان عفونت های استرپتوكوکوس آگالاکتیکیه است. مطالعات مختلف نیز نشان داد که ایزوله های

مقاومت دوگانه بالایی در نتایج مشاهده شد، به طوری که از تعداد ۱۷ نمونه مقاوم به اریترومایسین، ۸ نمونه به کلیندامایسین نیز مقاومت داشته اند، میزان مقاومت القابی کلیندامایسین به اریترومایسین نیز در حدود ۴۱٪ مشاهده شد.



شکل ۲. میزان فراوانی مقاومت آنتی بیوتیکی



شکل ۳. توزیع فراوانی سروتاپ های کپسولی GBS

بحث و نتیجه گیری

باکتری GBS به ندرت عفونت در زنان باردار ایجاد می کند. نگرانی از انتقال GBS به نوزادان در حین تولد است. هیچ راه مطمئنی برای جلوگیری از انتقال GBS به نوزادان در حین تولد وجود ندارد. با وجود درمان های پزشکی، هر ساله برخی از نوزادان به علت این عفونت می میرند [۱۴]. سپسیس زودرس (EOS) در نوزادان همچنان به عنوان یک عارضه جدی و نگران کننده مطرح می باشد. عفونت (GBS) به عنوان عامل اصلی EOS و منژیت می باشد.

شروع زودرس عفونت GBS در نوزادان را می توان با تجویز داخل وریدی آنتی بیوتیک پنی سیلین G به مادر در حین زایمان جلوگیری کرد، دستورالعمل بین المللی معرفی شده CDC در سال ۲۰۱۲ زنان باردار با خطر ریسک بالا را جهت درمان معرفی کرده است. در این میان افراد که به پنی سیلین

تشکر و قدردانی

نویسندهای این مقاله تشکر خود را از معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی اراک بخاطر حمایت مالی این مطالعه اعلام می‌دارند.

منابع

- [1] Amundson NR, Flores AE, Hillier SL, Baker CJ, Ferrieri P. DNA macrorestriction analysis of nontypeable group B streptococcal isolates: clonal evolution of nontypeable and type V isolates. *J Clin Microbiol* 2005; 43: 572-576.
- [2] Andrews JI, Diekema DJ, Hunter SK, Rhomberg PR, Pfaller MA, Jones RN, Doern GV. Group B streptococci causing neonatal bloodstream infection: antimicrobial susceptibility and serotyping results from SENTRY centers in the Western Hemisphere. *Am J Obstet Gynecol* 2000; 183: 859-862.
- [3] Benson JA, Flores AE, Baker CJ, Hillier SL, Ferrieri P. Improved methods for typing nontypeable isolates of group B streptococci. *Intern J Med Microbiol* 2002; 292: 37-42.
- [4] Verani JR, McGee L, Schrag SJ. Prevention of perinatal group B streptococcal disease: revised guidelines from CDC, 2010: Department of Health and Human Services, Centers for Disease Control and Prevention; 2010.
- [5] Dogan B, Schukken Y, Santisteban C, Boor KJ. Distribution of serotypes and antimicrobial resistance genes among *Streptococcus agalactiae* isolates from bovine and human hosts. *J Clin Microbiol* 2005; 43: 5899-5906.
- [6] Rolland K, Marois C, Squier V, Cattier B, Quentin R. Genetic features of *Streptococcus agalactiae* strains causing severe neonatal infections, as revealed by pulsed-field gel electrophoresis and hylB gene analysis. *J Clin Microbiol* 1999; 37: 1892-1898.
- [7] Wehbbeh W, Rojas-Diaz R, Li X, Mariano N, Grenner L, Segal-Maurer S, et al. Fluoroquinolone-resistant *Streptococcus agalactiae*: epidemiology and mechanism of resistance. *Antimicrob Agents Chemother* 2005; 49: 2495-2497.
- [8] Seo YS, Srinivasan U, Oh KY, Shin JH, Chae JD, Kim MY, et al. Changing molecular epidemiology of group B streptococcus in Korea. *J Korean Med Sci* 2010; 25: 817-823.
- [9] Gibbs RS, Schrag S, Schuchat A. Perinatal infections due to group B streptococci. *Obstet Gynecol* 2004; 104: 1062-1076.
- [10] Lee B, Song Y, Kim M, Yang J, Shin J, Seo Y, et al. Epidemiology of group B streptococcus in Korean pregnant women. *Epidemiol Infect* 2010; 138: 292-298.
- [11] Wayne P. Clinical and laboratory standards institute (CLSI) performance standards for antimicrobial disk diffusion susceptibility tests 19th. approved standard, CLSI document M100-S19 2009; 29.
- [12] Jones N, Bohnsack JF, Takahashi S, Oliver KA, Chan M-S, Kunst F, et al. Multilocus sequence typing system for group B streptococcus. *J Clin Microbiol* 2003; 41: 2530-2536.
- [13] Martinez G, Harel J, Gottschalk M. Specific detection by PCR of *Streptococcus agalactiae* in milk. *Can J Vet Res* 2001; 65: 68-72.

استرپتوکوکوس آگالاكتیه هیچ گونه مقاومتی به آنتی بیوتیک های خانواده بتالاکتم ندارند. اگرچه به علت مصرف زیاد پنی سیلین به عنوان داروی خط اول درمان و تغییر در پروتئین PBP2X موجود در دیواره سلولی استرپتوکوکوس آگالاكتیه میزان حساسیت این باکتری به پنی سیلین در طی سال های اخیر کاهش یافته است [۲۱].

کاهش حساسیت و آلرژی به پنی سیلین ما را مجبور به استفاده از آنتی بیوتیک های جایگزین برای درمان عفونت های استرپتوکوکوس آگالاكتیه می کند. یکی از مهم ترین این آنتی بیوتیک ها، ماکرولیدها هستند. مطالعه ما، نسبت به مطالعه ای که جنتی و همکارانش در شهر اردبیل انجام دادند، میزان مقاومت بالاتری به اریترومایسین (۰/۲۸٪/۳۳٪) و کلیندامایسین (۱۵٪) را نشان می دهد [۲۲]. مقایسه مطالعات انجام شده نشان می دهد که یک افزایش قابل توجهی از مقاومت به اریترومایسین و کلیندامایسین در باکتری GBS در کشور ما ایجاد شده است. که این مسئله از لحاظ درمان حائز اهمیت است. لذا با توجه به نتایج این مطالعه توصیه می شود، با توجه به حساسیت خوبی که استرپتوکوکوس آگالاكتیه به سفتازیدیم دارد، در افراد آلرژیک به پنی سیلین استفاده گردد.

در مطالعه ای خیری که در کشور کویت با هدف بررسی سروتاپینگ کپسولی GBS انجام شد، سروتاپ های V و III به ترتیب ۰/۹٪ و ۰/۲۸٪ مشاهده شد [۲۳]. در مطالعه ما بیشترین سرتیپ کپسولی مربوط به تیپ III و Ia با فراواتی به ترتیب ۰/۴۵٪ و ۰/۳۳٪ مشاهده شد. ارزیابی میزان شیوع GBS، میزان مقاومت آنتی بیوتیکی و به مخصوص توزیع سروتاپ کپسولی این باکتری اطلاعات ارزشمندی جهت تعیین استراتژی های پیشگیری، اجرای برنامه تولید واکسن و کاهش میزان مرگ و میر در نوزادان است.

با توجه به اهمیت عفونت GBS در نوزادان تازه متولد شده و توصیه مرکز کنترل بیماری ها (CDC) برای غربالگری زنان باردار طی هفته های ۳۵ الی ۳۷ بارداری لذا ضرورت انجام این تست را در زنان باردار امری ضروریست.

resistance. J Ardabil Univ Med Sci 2010; 10: 14-20. (Persian).

[19] Capraro GA, Rambin ED, Vanchiere JA, Bocchini JA, Matthews-Greer JM. High rates of inducible clindamycin resistance among prenatal group B streptococcal isolates in one northwest Louisiana academic medical center. *J Clin Microbiol* 2013; 51: 2469.

[20] Capanna F, Emonet SP, Cherkaoui A, Irion O, Schrenzel J, Martinez De Tejada Weber B. Antibiotic resistance patterns among group B *Streptococcus* isolates: implications for antibiotic prophylaxis for early-onset neonatal sepsis. *Swiss Med weekly* 2013; 143: w13778.

[21] Kimura K, Wachino JI, Kurokawa H, Matsui M, Suzuki S, Yamane K, et al. High cephalosporin resistance due to amino acid substitutions in PBP1A and PBP2X in a clinical isolate of group B *Streptococcus*. *J Antimicrob Chemother* 2013; 68: 1533-1536.

[22] Jannati E, Roshani M, Arzanlou M, Habibzadeh S, Rahimi G, Shapuri R. Capsular serotype and antibiotic resistance of group B streptococci isolated from pregnant women in Ardabil, Iran. *Iranian J Microbiol* 2012; 4: 130.

[23] Udo EE, Boswahi SS, Al-Sweih N. Genotypes and virulence genes in group B streptococcus isolated in the maternity hospital, Kuwait. *Med Princ Pract* 2013; 22: 453-457.

[14] Florindo C, Viegas S, Paulino A, Rodrigues E, Gomes JP, Borrego MJ. Molecular characterization and antimicrobial susceptibility profiles in *Streptococcus agalactiae* colonizing strains: association of erythromycin resistance with subtype III-1 genetic clone family. *Clin Microbiol Infect* 2010; 16: 1458-1463.

[15] Slotved H-C, Kong F, Lambertsen L, Sauer S, Gilbert GL. Serotype IX, a proposed new *Streptococcus agalactiae* serotype. *J Clin Microbiol* 2007; 45: 2929-2936.

[16] Nakamura PA, Schuab RB, Neves FP, Pereira CF, de Paula GR, Barros RR. Antimicrobial resistance profiles and genetic characterisation of macrolide resistant isolates of *Streptococcus agalactiae*. *Mem Inst Oswaldo Cruz* 2011; 106: 119-122.

[17] Zhao Z, Kong F, Zeng X, Gidding H, Morgan J, Gilbert G. Distribution of genotypes and antibiotic resistance genes among invasive *Streptococcus agalactiae* (group B streptococcus) isolates from Australasian patients belonging to different age groups. *Clin Microbiol Infect* 2008; 14: 260-267.

[18] Habibzadeh S, Arzanlou M, Jannati E, Asmar M, Azari M, Fardiazar Z. Maternal carriage of group B *Streptococcus* in Ardabil, prevalence and antimicrobial

Antibiotic resistance profile and capsular serotyping of *Streptococcus agalactiae* isolated from pregnant women between 35 to 37 weeks of pregnancy

Hamid Bornasi (M.Sc)¹ , Ehsanollah Ghaznavi Rad (Ph.D)^{1,2} , Nasim Fard-Mousavi (M.Sc)¹ , Soleiman Zand (B.Sc)³, Hamid Abtahi (Ph.D)^{*1,2}

1 – Dept. of Microbiology and Immunology, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran

2 - Molecular Research Center, Faculty of Medicine, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran

3 – Dept. of Nursing, Faculty of Nursing and Midwifery, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran

(Received: 22 Feb 2015; Accepted: 26 Jul 2015)

Introduction: *Streptococcus agalactiae* (streptococcus group B (GBS)) is the natural inhabitants of the gastrointestinal and genitourinary tract and frequently is isolated from female reproductive tract. It is the most common cause of bacterial sepsis, meningitis, pneumonia and severe diseases in the newborn.

Materials and Methods: Sixty *Streptococcus agalactiae* isolates were collected from 500 vaginal smear samples from pregnant women in their 35 to 37 weeks of pregnancy. The antibiotic susceptibility testing was performed by using disk diffusion method on Mueller Hinton agar medium with 5% sheep blood followed by capsular serotyping and PCR for 16Sr RNA, for final approval.

Results: Antibiotic susceptibility test showed the lowest resistance was belong to Penicillin, ampicillin, vancomycin (0%), cefazolin (3/33%) and ceftazidime (5%). While the highest resistance was found for erythromycin (28/33%), clindamycin (15%) and tetracycline (96/66%) antibiotics. The frequency of capsular serotypes was as following: III=45%, Ia=18/33%, II=16/66%, V=13/33% and Ib=5%.

Conclusion: Based on the current study, high raise in GBS isolates resistance to erythromycin and clindamycin in pregnant women (within the 35-37th weeks of pregnancy) is alarming and Markazi province demands for an expanded screening program in the ground of their GBS preventative plan.

Keywords: Streptococcus Agalactiae, Drug resistance Microbial, Streptococcal Infections / Prevention

* Corresponding author. Tel: +98 86 32227109

abtahi@arakmu.ac.ir