

بررسی حضور اگزاسیلینازها (*bla*_{OXA-24}، *bla*_{OXA-23}، *bla*_{OXA-58}، *bla*_{OXA-51}) در اسینتوباکتر بامانی جدا شده در بیمارستان امام خمینی تهران و نمازی شیراز

مریم رحمانی^۱، نور امیرمظفری^{۲*}، مؤگان عشاقی^۳

چکیده

زمینه و هدف: اسینتوباکتر بامانی یک باکتری فرصت طلب و عامل عفونت در انسان است. این باکتری با مقاوم شدن نسبت به بسیاری از آنتی بیوتیک‌ها، روند درمان را با مشکل مواجه کرده است. یکی از ویژگی‌های مهم این باکتری، مقاوم بودن نسبت به کاربامپنم‌ها می‌باشد. این مطالعه با هدف ارزیابی الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی و حضور اگزاسیلینازهای موجود در اسینتوباکتر بامانی جدا شده از نمونه‌های بالینی انجام شد.

روش بررسی: در این مطالعه موردی - مقطعی، ۱۴۰ ایزوله اسینتوباکتر بامانی از نمونه‌های بالینی بیمارستان امام خمینی تهران و نمازی شیراز در سال ۱۳۹۲-۱۳۹۱ جمع آوری شد. سویه‌ها با روش‌های استاندارد کشت، بیوشیمیایی و مولکولی تعیین هویت شدند. آزمایش تعیین الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی به روش دیسک دیفیوژن نسبت به ۱۲ آنتی بیوتیک انجام گرفت، سپس برای بررسی حضور ژن (*bla*_{OXA-23, 24, 51, 58})، از روش Multiplex PCR استفاده گردید.

یافته‌ها: در میان سویه‌ها، مقاومت بالای ۸۰٪ به آنتی بیوتیک‌های ایمپنم، جنتامایسین، آمیکاسین، کوتریموکسازول، سفپیم، سفتازیدیم، تتراسایکلین و ریفامپسین دیده شد. همچنین ایزوله‌های جدا شده از نمونه‌های بالینی بیمارستان نمازی شهر شیراز نسبت به داروهای تائزسیکلین، آمپی سیلین - سولباکتام و سیپروفلوکساسین، مقاومت بالاتری را نشان دادند. تکنیک Multiplex PCR حضور ژن‌های *bla*_{OXA-24}، *bla*_{OXA-23}، *bla*_{OXA-58} را به ترتیب ۸۲/۱٪، ۴/۳٪ و ۰/۷٪ نشان داد. تمامی ۱۴۰ ایزوله که با روش فنوتیپی تعیین هویت شدند دارای ژن *bla*_{OXA-51} بودند.

نتیجه گیری: طبق نتایج این مطالعه، مقاومت آنتی بیوتیکی بالای ۸۰٪ نسبت به غالب آنتی بیوتیک‌ها، بر لزوم استفاده از داروهای جدید مانند تائزسیکلین تأکید دارد. همچنین حضور بالای (۸۲/۱٪) ژن *bla*_{OXA-23} در ایزوله‌های مقاوم به کاربامپنم اسینتوباکتر بامانی بر اهمیت آن در القای مقاومت به کاربامپنم‌ها تأکید می‌کند.

کلید واژه‌ها: اسینتوباکتر بامانی؛ مقاومت دارویی آنتی بیوتیکی؛ کاربامپنماز.

^۱دانشجوی کارشناس ارشد میکروبی‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

^۲استاد میکروبی‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

^۳استادیار میکروبی‌شناسی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

*نویسنده مسئول مکاتبات:

نور امیرمظفری، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران؛

آدرس پست الکترونیکی:
amirmozafari@yahoo.com

تاریخ دریافت: ۹۳/۸/۱۷

تاریخ پذیرش: ۹۳/۱۱/۶

لطفاً به این مقاله به صورت زیر استناد نمایید:

Rahmani M, Amirmozafari N, Oshagi M. An investigation of the presence of oxacillinase genes (*bla*_{OXA-51}, *bla*_{OXA-23}, *bla*_{OXA-58}, *bla*_{OXA-24}) in acinetobacter baumannii strains isolated from patients in Tehran Imam Khomeini Hospital and Shiraz Namazi Hospital, Iran. Qom Univ Med Sci J 2015;9(10):55-63. [Full Text in Persian]

مقدمه

اسیتوباکتر بامانی یک کوکوباسیل گرم منفی غیر تخمیری هوازی و متعلق به خانواده موراکسلایه می‌باشد. این باکتری به‌طور معمول از محیط بیمارستان و بیماران بستری در بیمارستان جدا شده و جزء عفونت‌های فرصت طلب محسوب می‌گردد. اسیتوباکترها، به‌ویژه اسیتوباکتر بامانی جزء فلور طبیعی پوست بوده و می‌تواند در حفره دهان، حلق و لوزه مستقر شود که این مسئله خود از لحاظ اپیدمیولوژی و عفونت‌های بیمارستانی حایز اهمیت است. بیش از ۴۳٪ افراد سالم، این ارگانیزم را در سطح بدن خود دارند. بیشتر مناطق رایج عفونت با اسیتوباکتر بامانی در ریه بوده و شامل عفونت ادراری، عفونت زخم و سپتی‌سمی می‌باشد. میزان شیوع این عفونت‌ها با وضعیت بیمارستان، نوع بخش و بیمار ارتباط دارد (۱).

در سال ۲۰۰۴، مرکز کنترل بیماری‌ها (CDC)، گونه اسیتوباکتر بامانی را عامل حدود ۸۰٪ از عفونت‌های اسیتوباکتر اعلام کرد (۲). اسیتوباکتر بامانی به دلیل مقاومت آنتی‌بیوتیک یکی از مشکلات مطرح در عفونت‌های بیمارستانی در سراسر دنیا محسوب می‌شود. اهمیت بالینی این باکتری به‌ویژه در طی ۱۵ سال اخیر با توانایی کسب شاخص‌های مقاومت؛ درمان‌های آنتی‌بیوتیک را با تهدید جدی مواجه ساخته است (۳). گسترش مقاومت چشمگیر به کاربایتم‌ها موجب نگرانی در بخش سلامت عمومی شده و گزینه‌های درمانی کمی را باقی گذاشته است. آنزیم‌های بتالاکتاماز کلاس D هیدرولیزکننده کاربایتم (آنزیم‌های اگزاسیلینازها)، یکی از مهم‌ترین مکانیسم مقاومت به کاربایتم‌ها هستند (۴-۶). در این مطالعه، حضور ۴ زیرگروه فیلوژنیک (*bla*_{OXA-24}، *bla*_{OXA-23}، *bla*_{OXA-58}، *bla*_{OXA-51}) مورد بررسی قرار گرفت.

روش بررسی

در این مطالعه، تعداد ۱۴۰ ایزوله اسیتوباکتر، از بیمارستان امام خمینی تهران و نمازی شیراز در محدوده زمانی آذرماه سال ۱۳۹۱ تا خردادماه سال ۱۳۹۲ جمع‌آوری شد. این باکتری‌ها از نمونه‌های بالینی مختلف نظیر زخم، خلط، ترشحات لوله تراشه، ادرار، خون، مایع مغزی نخاعی و سایر ترشحات بدن جدا شدند.

در ابتدا باکتری‌ها در محیط مولر هیتون آگار به مدت یک شب کشت داده شدند و رنگ‌آمیزی گرم به‌منظور دیدن کوکوباسیل‌های گرم متغیر انجام گرفت. بررسی واکنش‌های اکسیداز (منفی)، OF گلوکز (مثبت) و عدم تحرک در محیط SIM، عدم تخمیر قندها در محیط TSI و رشد در دمای ۴۴ درجه سلسیوس انجام شد. همچنین روی محیط افتراقی مک‌کانکی، کلنی‌های صورتی صاف ایجاد گردید. برای تمامی ایزوله‌ها، تست OF لاکتوز و تست همولیز بر روی بلاد آگار با خون گوسفندی انجام شد. هرچند این روش‌های فنوتیپی قادر به افتراق دقیق و تشخیص گونه اسیتوباکتر بامانی نمی‌باشند (۷). جداسازی ژن *bla*_{OXA-51} روش آسان و قابل‌اعتمادی برای تمایز گونه بامانی از سایر گونه‌های اسیتوباکتر می‌باشد (۸-۱۰). ژن *bla*_{OXA-51} به روش PCR مورد شناسایی قرار گرفت.

حساسیت باکتری به آنتی‌بیوتیک‌ها، به روش دیسک دیفیوژن یا انتشار در آگار بررسی گردید. دیسک‌های آنتی‌بیوتیک شامل: ایمی‌پنم (۱۰ میکروگرم، IMI)، آمپی‌سیلین - سولباکتام (۱۰/۱۰ میکروگرم، SAM)، جنتامایسین (۱۰ میکروگرم، GM)، سیپروفلوکسازین (۵ میکروگرم، CIP)، آمیکاسین (۳۰ میکروگرم، AN)، کوتریموکسازول (۲۵ میکروگرم، SXT)، سفپیم (۳۰ میکروگرم، CPM)، سفنازیدیم (۳۰ میکروگرم، CAZ)، تایزسیکلین (۳۰ میکروگرم، TIG)، کلیستین (۱۰ میکروگرم، CO)، تتراسایکلین (۳۰ میکروگرم، T)، ریفامپسین (۵ میکروگرم، RP)، ساخت شرکت /شرشیا کلی ATCC 25922، به‌عنوان کنترل کیفی دیسک‌های آنتی‌بیوتیک استفاده شد. برای تمامی ایزوله‌ها اسیتوباکتر بامانی جدا شده از نمونه‌های بالینی، تست حساسیت آنتی‌بیوتیکی با روش انتشار دیسک (کربی - باویر) طبق توصیه و ضوابط مؤسسه CLSI نسبت به ۱۲ آنتی‌بیوتیک انجام گرفت (۱۱). بدین ترتیب که یک تک کلنی از باکتری اسیتوباکتر بامانی در ۳ میلی‌لیتر نرمال سالین حل شد و کدورت حاصل با استاندارد ۰/۵ مک‌فارلند مطابقت داده شد. در ادامه، یک سوآپ استریل در سوسپانسیون میکروبی حاصل خیسانده شد و در محیط مولر هیتون آگار تلقیح گردید. سپس دیسک‌های ذکر شده در محیط کشت با فواصل مناسب

پس از خروج میکروبیوز تیوب از بن‌ماری، به مدت ۵ دقیقه در دمای آزمایشگاه نگهداری و پس از خشک شدن در دمای اتاق به مدت ۵ دقیقه در دور ۱۰۰۰۰x سانتریفوژ گردید. سپس مایع فوقانی به یک میکروبیوز جدید منتقل شد. پرایمرهای مورد استفاده جهت انجام Multiplex PCR ژن‌های اگزاسیلیناز در جدول شماره ۱ آمده است (۶). برنامه‌ریزی دستگاه ترموسایکلر برای Multiplex PCR ژن‌های اگزاسیلیناز شامل: ۱- واسرشت اولیه، ۵ دقیقه در ۹۴ درجه سلسیوس؛ ۲- واسرشت ۲۵ ثانیه در ۹۴ درجه سلسیوس؛ ۳- اتصال ۴۰ ثانیه در ۵۲/۴ درجه سلسیوس؛ ۴- طول‌سازی ۵۰ ثانیه در ۷۲ درجه سلسیوس، به تعداد ۳۰ سیکل و ۵- طول‌سازی نهایی، ۶ دقیقه در ۷۲ درجه سلسیوس بود.

جدول شماره ۱: پرایمرهای مورد نیاز برای Multiplex PCR

پرایمر	توالی	طول (bp)
OXA-51-like-F	5'-TAATGCTTTGATCGGCCTTG-3'	۳۵۳
OXA-51-like-R	5'-TGGATTGCACCTTCATCTTGG-3'	
OXA-23-like-F	5'-GATCGGATTGGAGAACCAGA-3'	۵۰۱
OXA-23-like-R	5'-ATTTCTGACCGCATTTCCAT-3'	
OXA-24-like-F	5'-GGTTAGTTGGCCCCCTTAAA-3'	۲۴۶
OXA-24-like-R	5'-AGTTGAGCGAAAAGGGGATT-3'	
OXA-58-like-F	5'-AAGTATTGGGGCTTGTGCTG-3'	۵۹۹
OXA-58-like-R	5'-CCCCTCTGCGCTCTACATAC-3'	

آنتی‌بیوتیک‌های ای‌می‌پنم، سفنازیدیم، کوتریموکسازول و ریفامپسین، مقاومت بالای ۹۰٪ را نشان دادند. در این میان، ای‌می‌پنم، بالاترین مقاومت؛ یعنی ۱۲۹ نمونه (۹۲/۰٪) را داشت و کولیسیتین با حساسیت ۱۰۰٪ بر روی اسیتوباکتر مؤثر بود. همچنین آمپی‌سیلین - سولباکتام و تایزوسیکلین با مقاومت به ترتیب در ۲۴ نمونه (۱۷/۱٪) و ۳۱ نمونه (۲۱/۰٪) بعد از کولیسیتین، حساس‌ترین آنتی‌بیوتیک برای این باکتری شناخته شدند (جدول شماره ۲). میزان مقاومت به تایزوسیکلین و آمپی‌سیلین - سولباکتام بین دو بیمارستان، تفاوت قابل‌ملاحظه‌ای داشت، به طوری که میزان مقاومت در بیمارستان شیراز نسبت به این دو آنتی‌بیوتیک به طور معنی‌داری افزایش نشان می‌داد (جدول شماره ۳).

به مدت ۲۴-۱۸ ساعت در ۳۷ درجه سلسیوس گرمخانه‌گذاری شدند. با روش مولتی‌پلکس PCR، شیوع ۳ شاخه اصلی از اگزاسیلینازها، علاوه بر شاخه اصلی *bla*_{OXA-51} به شرح زیر بررسی گردید: برای استخراج DNA کروموزوم باکتری‌ها، از روش جوشاندن استفاده شد. این روش ساده، شامل مراحل ذیل بود: از کشت تازه باکتری از روی محیط جامد مولر هیتون به میزان ۱-۲ آنس حلقوی استاندارد (۱۰ میکرولیتر) رشد میکروبی برداشت شد و به یک میکروبیوز تیوب حاوی ۵۰۰-۲۰۰ میکرولیتر آب دیونیزه منتقل گردید. سپس میکروبیوز تیوب در کف بن‌ماری محتوی آب در حال جوش با دمای ۱۰۰ درجه سلسیوس به مدت ۱۰ دقیقه قرار داده شد تا باکتری غیرفعال گردد.

یافته‌ها

نمونه‌های بالینی شامل: تراشه، ۲۷٪؛ خلط، ۲۵٪؛ ادرار، ۱۹٪؛ زخم، ۱۱٪؛ سایر مایعات، ۶٪؛ خون، ۴٪ و سایر نمونه‌ها ۸٪ بود. ۶۱ ایزوله اسیتوباکتر از زنان و ۷۹ ایزوله از مردان جدا شد. بعد از انجام تست‌های فنوتیپی، جهت تشخیص جنس اسیتوباکتر، برای تأیید نهایی جنس و گونه این باکتری از روش مولکولی PCR برای ژن *bla*_{OXA-51} استفاده گردید که ۱۰۰٪، اسیتوباکتر بامانی تشخیص داده شد. برای ۱۴۰ نمونه اسیتوباکتر بامانی، OF قند لاکتوز انجام شد که از بین ۱۴۰ نمونه، ۶/۴٪ (۹ نمونه) از اسیتوباکترهای مورد بررسی، لاکتوز منفی شدند. در بررسی همولیز که بر روی محیط بلاد آگار با خون گوسفندی انجام گرفت، ۳/۶٪ از نمونه‌ها (۵ نمونه) دارای همولیز مثبت پس از طی ۴۸ ساعت بودند.

جدول شماره ۲: نتایج دیسک دیفیوژن نسبت به آنتی بیوتیک‌های مورد آزمایش در ایزوله‌های بالینی اسیتوباکتر بامانی

آنتی بیوتیک	مقاوم	حد واسط	حساس
ریفامپسین	۱۲۷ (٪۹۰/۷)	۷ (٪۵/۰)	۶ (٪۴/۳)
تتراسایکلین	۱۲۵ (٪۸۹/۰)	۴ (٪۲/۸)	۱۱ (٪۷/۸)
کوتریموکسازول	۱۲۶ (٪۹۰/۰)	۰ (٪۰/۰)	۱۴ (٪۱۰/۰)
کلستین	۰ (٪۰/۰)	۰ (٪۰/۰)	۱۴۰ (٪۱۰۰)
ایمی پنم	۱۲۹ (٪۹۲/۰)	۲ (٪۱/۴)	۹ (٪۶/۴)
سفتازیدیم	۱۲۷ (٪۹۱/۰)	۸ (٪۵/۷)	۵ (٪۳/۶)
جنتامایسین	۱۱۸ (٪۸۴/۳)	۱۱ (٪۷/۸)	۱۱ (٪۷/۸)
سیپروفلوکسازین	۴۷ (٪۳۳/۰)	۶۶ (٪۴۷/۰)	۲۷ (٪۱۹/۳)
آمیکاسین	۱۱۱ (٪۷۹/۰)	۱۵ (٪۱۰/۷)	۱۴ (٪۱۰/۰)
سفپیم	۱۲۵ (٪۸۹/۰)	۴ (٪۲/۸)	۱۱ (٪۷/۸)
تایزسیکلین	۳۰ (٪۲۱/۰)	۷۳ (٪۵۲/۰)	۳۷ (٪۲۶/۴)
آمپی سیلین - سولباتام	۲۴ (٪۱۷/۱)	۳۳ (٪۲۳/۶)	۸۳ (٪۵۹/۳)

ایمی پنم (۱۰ میکروگرم، IMI)، آمپی سیلین - سولباتام (۱۰/۱۰ میکروگرم، SAM)، جنتامایسین (۱۰ میکروگرم، GM)، سیپروفلوکسازین (۵ میکروگرم، CIP)، آمیکاسین (۳۰ میکروگرم، Ak)، کوتریموکسازول (۲۵ میکروگرم، SXT)، سفپیم (۳۰ میکروگرم، CPM)، سفتازیدیم (۳۰ میکروگرم، CAZ)، تایزسیکلین (۳۰ میکروگرم، TIG)، کلستین (۱۰ میکروگرم، CO)، تتراسایکلین (۳۰ میکروگرم، T)، ریفامپسین (۵ میکروگرم، RP)

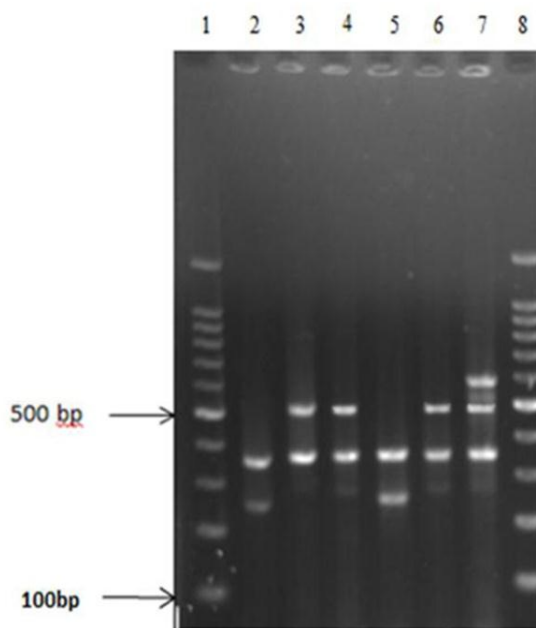
جدول شماره ۳: درصد مقاومت اسیتوباکتر بامانی نسبت به آنتی بیوتیک‌های مورد آزمایش بر حسب بیمارستان به روش دیسک دیفیوژن

آنتی بیوتیک	بیمارستان شماره ۱		بیمارستان شماره ۲		جمع کل
	تعداد نمونه: ۱۲۰	تعداد نمونه: ۲۰	تعداد نمونه: ۱۹	تعداد نمونه: ۲۰	
ریفامپسین	۱۰۸ (٪۹۰/۰)	۱۹ (٪۹۵/۰)	۱۲۷		
تتراسایکلین	۱۰۷ (٪۸۹/۲)	۱۸ (٪۹۰/۰)	۱۲۵		
کوتریموکسازول	۱۰۷ (٪۸۹/۲)	۱۹ (٪۹۵/۰)	۱۲۶		
کلستین	۰ (٪۰/۰)	۰ (٪۰/۰)	۰		
ایمی پنم	۱۰۹ (٪۹۰/۸)	۲۰ (٪۱۰۰)	۱۲۹		
سفتازیدیم	۱۱۰ (٪۹۱/۶)	۱۷ (٪۸۵/۰)	۱۲۷		
جنتامایسین	۱۰۱ (٪۸۴/۱)	۱۷ (٪۸۵/۰)	۱۱۸		
سیپروفلوکسازین	۳۶ (٪۳۰/۰)	۱۱ (٪۵۵/۰)	۴۷		
آمیکاسین	۹۶ (٪۸۰/۰)	۱۵ (٪۷۵/۰)	۱۱۱		
سفپیم	۱۰۷ (٪۸۹/۲)	۱۸ (٪۹۰/۰)	۱۲۵		
تایزسیکلین	۱۹ (٪۱۵/۸)	۱۱ (٪۵۵/۰)	۳۰		
آمپی سیلین - سولباتام	۱۷ (٪۱۴/۱)	۷ (٪۳۵/۰)	۲۴		

بیمارستان شماره ۱: امام خمینی تهران، بیمارستان شماره ۲: نمازی شیراز

حاوی ژن *bla*_{OXA-24} و ۱ سویه (٪۰/۷) حامل ژن *bla*_{OXA-58} بود. هیچ کدام از نمونه‌ها، حامل دو ژن *bla*_{OXA-24} و *bla*_{OXA-23} نبودند. ژن *bla*_{OXA-58} همراه با ژن *bla*_{OXA-23} در یک نمونه یافت شد. فراوانی سویه‌های دارای ژن‌های *bla*_{OXA-23}، *bla*_{OXA-24} و *bla*_{OXA-58} بین ۲ بیمارستان، تفاوت چشمگیری نداشت (جدول شماره ۴).

مولتی پلکس PCR جهت بررسی ژن‌های اگزاسیلیناز (*bla*_{OXA-51})، *bla*_{OXA-24}، *bla*_{OXA-23}، *bla*_{OXA-58} انجام شد (شکل). برای تمامی نمونه‌های منفی، ۲ بار تست PCR به صورت تک ژنی تکرار گردید. ۱۱۵ سویه از ۱۴۰ جدایه (٪۸۲/۱) اسیتوباکتر بامانی مورد آزمایش دارای ژن *bla*_{OXA-23} بود. ۶ سویه از ۱۴۰ جدایه (٪۴/۳)



شکل: واکنش Multiplex PCR برای ژن‌های *bla*_{OXA-24}، *bla*_{OXA-23}، *bla*_{OXA-58}، *bla*_{OXA-51} چاهک شماره ۱ و ۸: Ladder 100 bp، چاهک شماره ۲ و ۵: *bla*_{OXA-51} (bp 353) و *bla*_{OXA-24} (bp 246) و چاهک شماره ۳، ۴ و ۶: *bla*_{OXA-51} (bp 353) و چاهک شماره ۷: *bla*_{OXA-51} (bp 353) و *bla*_{OXA-23} (bp 501) و چاهک شماره ۸: *bla*_{OXA-23} (bp 501)

جدول شماره ۴: درصد فراوانی سویه‌های حاوی ژن‌های اگزاسیلیناز

اگزاسیلینازها	OXA-23,51	OXA-24,51	OXA-23,51,58
بیمارستان ۱	۹۷ (٪۸۱/۰)	۵ (٪۴/۲)	۱ (٪۰/۸)
بیمارستان ۲	۱۸ (٪۹۰/۰)	۱ (٪۵/۰)	۰ (٪۰/۰)
جمع	۱۱۵ (٪۸۲/۱)	۶ (٪۴/۳)	۱ (٪۰/۷)

بحث

در طی دهه گذشته، حضور اسینتوباکتر بامانی به عنوان مهم‌ترین عامل بیماری‌زای بیمارستانی در سراسر دنیا شناخته شد. بخشی از این رخداد، مربوط به توانایی بقای این میکروارگانیسم در محیط‌های بیمارستانی و کسب مکانیسم مقاومت و ایجاد عفونت‌های حاد، به‌ویژه در بیماران بدحال است. اگرچه اطلاعات زیادی در مورد مکانیسم‌های مسئول مقاومت آنتی‌بیوتیکی در این میکروارگانیسم موجود است، ولی همچنان قادر به متوقف کردن آن نیستند.

امروزه، شاهد سویه‌هایی با مقاومت جهانی و حتی مقاوم به کولیسیتین بوده که درمان را با محدودیت جدی مواجه کرده است. به عبارت دیگر، دانش کمی در مورد مکانیسم بیماری‌زایی این باکتری در دسترس می‌باشد، لذا لازم است در این خصوص بررسی‌های بیشتری صورت گیرد. علاوه بر این، باید به ضرورت

شناخت درمان‌های جدید و تحقیق بر روی داروهای جدیدی که نه تنها بر روی رشد باکتری مؤثرند؛ بلکه با عوامل بیماری‌زایی این باکتری نیز تداخل می‌کنند، توجه جدی داشت (۷). در مطالعه حاضر از روش فنوتیپی و PCR برای شناسایی ژن *bla*_{OXA-51} که اختصاص این گونه است، استفاده گردید. همچنین برای شناسایی جنس و گونه از تست‌های فنوتیپی و ژنوتیپی استفاده شد که کاملاً نتایج یکدیگر را تأیید کرده‌اند. تمامی نمونه‌هایی که با تست فنوتیپی به‌عنوان اسینتوباکتر بامانی شناسایی شدند با تست PCR، ۱۰۰٪ دارای ژن *bla*_{OXA-51} بودند.

در سال ۲۰۱۰ برطبق گزارش شبکه ملی، ۳۴٪ از ایزوله‌های اسینتوباکتر بامانی در بیمارستان‌های آمریکا در بین سالهای ۲۰۰۶ و ۲۰۰۸ به کاربایتم‌ها و حداقل ۳ دسته دیگر از آنتی‌بیوتیک‌ها شامل آمپی‌سیلین - سولباکتام، پنی‌سیلین‌های ضدسودوموناسی، سفالوسپورین‌های وسیع‌الطیف، فلوروکینولون‌ها و

البته باید در نظر داشت که همه نمونه‌ها ژن *bla*_{OXA-51} را داشتند و مقاوم به هر دو کاربامپنم و یا یکی از آنها بودند. این را می‌توان نشانگر نقش بارز این ژن در مقاومت یا کاهش حساسیت اسینتوباکتر بامانی به کاربامپنم قلمداد کرد.

در مطالعه حاضر، حساسیت آنتی‌بیوتیکی به ۱۲ آنتی‌بیوتیک ایمپنم، آمپی‌سیلین - سولباکتام، تایزسیکلین، سیپروفلوکساسین، تتراسایکلین، جنتامایسین، کو‌تریموکسازول، ریفامپسین، کولیستین، سفپیم، آمیکاسین و سفنازیدیم انجام شد. مقاومت به آمپی‌سیلین - سولباکتام، تایزسیکلین و سیپروفلوکساسین به ترتیب ۱۷/۱٪، ۲۱٪ و ۳۳٪ بروز کرد. در مورد بقیه آنتی‌بیوتیک‌ها، مقاومت بالای ۸۰٪ مشاهده گردید. همچنین نسبت به کولیستین، همه سویه‌ها حساس بودند. در ایتالیا (سال ۲۰۰۸) مطالعه بر روی ۴۵ سویه اسینتوباکتر بامانی نشان داد مقاومت به کلیستین، ۱٪؛ مقاومت به آمپی‌سیلین - سولباکتام، ۱۷٪؛ مقاومت به تایزسیکلین، ۴٪؛ مقاومت به سیپروفلوکساسین، ۹۵٪؛ مقاومت به ایمپنم، ۵۰٪ و مقاومت به مروپنم، ۵۹٪ می‌باشد (۲۳). همچنین در مطالعه‌ای (سال ۱۳۹۲) که در غرب ایران انجام شد، مقاومت به آمپی‌سیلین - سولباکتام، ۳۳/۷٪؛ تایزسیکلین، ۲/۹٪؛ سیپروفلوکساسین، ۶۹/۲٪ و مقاومت به ایمپنم و مروپنم به ترتیب ۸۳٪ و ۸۷٪ اعلام گردید (۲۴). در ایران (سال ۲۰۰۹) مقاومت به تایزسیکلین، ۸/۸٪ گزارش شد (۱۵).

نتیجه‌گیری

با توجه به نتایج مطالعه حاضر و سایر مطالعات ارائه‌شده، ۳ داروی کولیستین، تایزسیکلین و آمپی‌سیلین - سولباکتام، داروهای مؤثری علیه عفونت‌های اسینتوباکتر بامانی می‌باشند که می‌توان این عوامل را به‌عنوان انتخاب درمان سویه‌های مقاوم پیشنهاد کرد. هرچند میزان مقاومت به تایزسیکلین در این مطالعه بیشتر بود که علت بروز آن نیاز به بررسی بیشتری دارد. همچنین ایزوله‌های جداشده از نمونه‌های بالینی بیمارستان نمازی شهر شیراز نسبت به داروهای تایزسیکلین، آمپی‌سیلین - سولباکتام و سیپروفلوکساسین، مقاومت بالاتری را نسبت به تهران نشان دادند. ولی میزان حضور ژن‌های اگزاسیلیناز در دو بیمارستان تفاوت چشمگیری نداشت که به مطالعه بیشتری در آینده نیازمند است.

آمینوگلیکوزیدها مقاوم بودند (۱۲). در بررسی دیگر، افزایش مقاومت به کاربامپنم‌ها از ۲۲٪ در سال ۲۰۰۲ تا ۲۵٪ در سال ۲۰۰۸ گزارش شد (۱۳). در ایران، ۴۹/۳٪ مقاومت به ایمپنم؛ ۵۰٪ مقاومت به مروپنم در سال ۲۰۰۸ (۱۴)؛ ۵۲/۵٪ مقاومت به ایمپنم و مروپنم در سال ۲۰۰۹ (۱۵) و ۴۹/۲٪ مقاومت به ایمپنم در سال ۲۰۱۱ گزارش شده است (۱۶). در این مطالعه، درصد مقاومت نمونه‌های مورد بررسی به ایمپنم ۹۲/۰٪ بود که افزایش مقاومت در طول زمان را نشان می‌داد. در مطالعه حاضر نیز بسیاری از گونه‌ها حداقل ۲ ژن کاربامپنماز را همزمان دارا بودند. ژن *bla*_{OXA-51} ذاتی این باکتری بوده و ژن‌های *bla*_{OXA-24}، *bla*_{OXA-23} و *bla*_{OXA-58} اکتسابی می‌باشند. در مطالعه حاضر، ۸۲/۱٪ از جدایه‌های اسینتوباکتر بامانی دارای ژن *bla*_{OXA-23}، ۴/۲٪ دارای ژن *bla*_{OXA-24} و ۰/۷٪ حامل ژن *bla*_{OXA-58} بودند.

انتشار بالای ژن *bla*_{OXA-23} مطابق با گزارش‌های جهانی است که بین ۱۰۰-۷۰٪ شیوع این ژن را ذکر کرده‌اند (۲۰-۱۷). اگرچه از انتشار ژن‌های *bla*_{OXA-58} و *bla*_{OXA-24} برحسب نواحی جغرافیایی، گزارش‌های مختلفی در دسترس است (۲۱). Mendez و همکاران در طی سالهای ۲۰۰۷-۲۰۰۶ از ۴۱ مرکز پزشکی در ۱۰ کشور، ژن‌های کاربامپنمازی کلاس D را در ۷۰٪ سویه‌ها یافتند که از آن میان، ژن *bla*_{OXA-23} شایع‌تر بود و ۹۵٪ ژن‌های کدکننده کاربامپنماز D را شامل می‌شد. در پی آن *bla*_{OXA-58} شیوع بیشتری داشت (۱۱/۹٪) و ژن *bla*_{OXA-24} در ۵/۶٪ سویه‌ها یافت شد (۲۲). در ایران OXA-23-like در ۲۵٪ و OXA-24-like در ۱۷/۱٪ و OXA-58-like در ۹٪ سویه‌ها در سال ۲۰۰۸ گزارش شده است (۱۴). همچنین در سال ۲۰۰۹، OXA-23 like در ۲۵٪ و OXA-58-like در ۲۱/۲٪ و OXA-24-like در ۱۵٪ سویه‌ها گزارش گردید (۱۵).

توضیح تفاوت مشاهده‌شده در مطالعه حاضر با سایر مطالعات ذکرشده در ایران را می‌توان به ارزیابی بیمارستان‌های مختلف نسبت داد. مطالعات در نقاط مختلف دنیا نشان داده است تفاوت‌های جغرافیایی در اپیدمیولوژی مولکولی ژن‌های کاربامپنمازی تأثیر دارد (۲۱). در مطالعه حاضر نیز ۱۱۲ سویه تنها دارای ژن اگزاسیلینازی *bla*_{OXA-23} و فاقد سایر ژن‌های اگزاسیلینازی بودند.

در میان سویه‌های مقاوم به ایمی‌پنم، ۸۶٪ حامل ژن *bla*_{OXA-23} بنابراین، شیوع بالای کارباینمازی‌های کلاس D را در میان این ایزوله‌ها می‌توان مسئول مقاومت به کارباینم‌های مورد بررسی دانست.

References:

- Braun G, Vidotto MC. Evaluation of adherence, hemagglutination, and presence of genes codifying for virulence factors of *Acinetobacter baumannii* causing urinary tract infection. *Mem Inst Oswaldo Cruz* 2004;99(8):839-44.
- Camp C, Tatum OL. A review of *Acinetobacter baumannii* as a highly successful pathogen in times of war. *Lab Med* 2010;41(11):649-57.
- Espinal P, Martí S, Vila J. Effect of biofilm formation on the survival of *Acinetobacter baumannii* on dry surfaces. *J Hosp Infect* 2012;80(1):56-60.
- Turton JF, Ward ME, Woodford N, Kaufmann ME, Pike R, Livermore DM, et al. The role of ISAbal in expression of OXA carbapenemase genes in *Acinetobacter baumannii*. *FEMS Microbiol Lett* 2006;258(1):72-7.
- Wareham D, Bean D, Khanna P, Hennessy E, Krahe D, Ely A, et al. Bloodstream infection due to *Acinetobacter* spp: Epidemiology, risk factors and impact of multi-drug resistance. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2008;27(7):607-12.
- Woodford N, Ellington MJ, Coelho JM, Turton JF, Ward ME, Brown S, et al. Multiplex PCR for genes encoding prevalent OXA carbapenemases in *Acinetobacter* spp. *Int J Antimicrob Agent* 2006;27(4):351-3.
- Peleg AY, Seifert H, Paterson DL. *Acinetobacter baumannii*: Emergence of a successful pathogen. *Clin Microbiol Rev* 2008;21(3):538-82.
- Turton JF, Woodford N, Glover J, Yarde S, Kaufmann ME, Pitt TL. Identification of *Acinetobacter baumannii* by detection of the *bla*_{OXA-51}-like carbapenemase gene intrinsic to this species. *J Clin Microbiol* 2006;44(8):2974-6.
- Merkier AK, Centron D. *Bla*(OXA-51)-type beta-lactamase genes are ubiquitous and vary within a strain in *Acinetobacter baumannii*. *Int J Antimicrob Agents* 2006;28(2):110-3.
- Hu WS, Yao S-M, Fung C-P, Hsieh Y-P, Liu C-P, Lin J-F. An OXA-66/OXA-51-like carbapenemase and possibly an efflux pump are associated with resistance to imipenem in *Acinetobacter baumannii*. *Antimicrob Agent Chemother* 2007;51(11):3844-52.
- Clinical and laboratory standards institute. Performance standards for antimicrobial disk susceptibility tests; approved standard M02-A11, 11th ed. CLSI, Wayne, PA. Clinical and Laboratory Standards Institute; 2012.
- Kallen AJ, Hidron AI, Patel J, Srinivasan A. Multidrug resistance among Gram-negative pathogens that caused healthcare-associated infections reported to the national healthcare safety network, 2006-2008. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2010;31(5):528-31.
- Adams-Haduch JM, Onuoha EO, Bogdanovich T, Tian GB, Marschall J, Urban CM, et al. Molecular epidemiology of carbapenem-nonsusceptible *Acinetobacter baumannii* in the United States. *J Clin Microbiol* 2011;49(11):3849-54.
- Feizabadi M, Fathollahzadeh B, Taherikalani M, Rasoolinejad M, Sadeghifard N, Aligholi M, et al. Antimicrobial susceptibility patterns and distribution of *bla*_{OXA} genes among *Acinetobacter* spp. Isolated from patients at Tehran hospitals. *Jpn J Infect Dis* 2008;61(4):274-8.
- Taherikalani M, Fatollahzadeh B, Emaneini M, Soroush S, Feizabadi MM. Distribution of different carbapenem resistant clones of *Acinetobacter baumannii* in Tehran hospitals. *New Microbiol* 2009;32(3):265-71.

16. 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.
17. Vahaboglu H, Budak F, Kasap M, Gacar G, Torol S, Karadenizli A, et al. High prevalence of OXA-51-type class D beta-lactamases among ceftazidime-resistant clinical isolates of *Acinetobacter* spp: Co-existence with OXA-58 in multiple centres. *J Antimicrob Chemother* 2006;58(3):537-4.
18. Lee YT, Fung CP, Wang FD, Chen CP, Chen TL, Cho WL. Outbreak of imipenem-resistant *Acinetobacter calcoaceticus*-*Acinetobacter baumannii* complex harboring different carbapenamase gene-associated genetic structures in an intensive care unit. *J Microb Immuno Infect* 2012;45(1):43-51.
19. Safari M, Saidijam M, Bahador A, Jafari R, Alikhani MY. High Prevalence of multidrug resistance and Metallo-beta-lactamase (MβL) producing *Acinetobacter baumannii* isolated from patients in ICU Wards, Hamadan, Iran. *J Res Heal Sci* 2013;13(2):162-7.
20. Andriamanantena TS, Ratsima E, Rakotonirina HC, Randrianirina F, Ramparany L, Carod J-F, et al. Dissemination of multidrug resistant *Acinetobacter baumannii* in various hospitals of antananarivo madagascar. *Ann Clin Microbiol Antimicrob* 2010;9(1):17-21.
21. Zarrilli R, Giannouli M, Tomasone F, Triassi M, Tsakris A. Carbapenam resistance in *Acinetobacter baumannii*: The molecular epidemic features of an emerging problem in health care facilities. *J Infect Dev Count* 2009;3(5):335-341.
22. Mendes RE, Bell JM, Turnidge JD, Castanheira M, Jones RN. Emergence and widespread dissemination of OXA-23,-24/40 and-58 carbapenamases among *Acinetobacter* spp. in Asia-Pacific nations: Report from the SENTRY surveillance program. *J Antimicrob Chemother* 2009;63(1):55-9.
23. Mezzatesta ML, Trovato G, Gona F, Nicolosi VM, Nicolosi D, Carattoli A, et al. In vitro activity of tigecycline and comparators against carbapenam-susceptible and resistant *Acinetobacter baumannii* clinical isolates in Italy. *Ann Clin Microbiol Antimicrob* 2008;7:4-8.
24. Mohajeri P, Farahani A, Feizabadi MM, Ketabi H, Abiri R, Najafi F. Antimicrobial susceptibility profiling and genomic diversity of *Acinetobacter baumannii* isolates: A study in western Iran. *Iran J Microbiol* 2013;5(3):195-202.

An Investigation of the Presence of Oxacillinase genes (bla_{OXA-51} , bla_{OXA-23} , bla_{OXA-58} , bla_{OXA-24}) in *Acinetobacter baumannii* Strains Isolated from Patients in Tehran Imam Khomeini Hospital and Shiraz Namazi Hospital, Iran

Maryam Rahmani¹, Nour Amirmozafari^{2*}, Mojgan Oshagi³

¹MSc Student of Microbiology, Faculty of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

²Professor of Microbiology, Faculty of Medicine, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

³Assistant Professor of Microbiology, Faculty of Paramedicine, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

*Corresponding Author:
Nour Amirmozafari,
Faculty of Medicine, Iran
University of Medical
Sciences, Tehran, Iran.

Email:
amirmozafari@yahoo.com

Received: 8 Nov, 2014

Accepted: 26 Jan, 2015

Abstract

Background and Objectives: *Acinetobacter baumannii* is an opportunistic bacterium and a cause of infection in human. This bacterium has complicated the treatment process by becoming resistant to many antibiotics. One of the most important characteristics of this organism is resistance to carbapenems. There has been several reports regarding isolation of carbapenem resistance in *A. baumannii* in Iran. The aim of this study was to evaluate antibiotic resistance pattern and presence of oxacillinase in *Acinetobacter baumannii* isolated from clinical specimens.

Methods: In this case cross-sectional study, a total of 140 isolates of *Acinetobacter baumannii* were collected from clinical specimens in Tehran Imam Khomeini Hospital and Shiraz Namazi Hospital, 2013-2014. The strains were identified using standard culturing, biochemical, and molecular methods. Antibiotic susceptibility test was performed by disk diffusion method against 12 different antibiotics. Then, multiplex PCR assay was used to detect the presence of 4 carbapenemase genes ($bla_{OXA-23, 24, 51, 58}$).

Results: Among the strains, a resistance above 80% was seen to imipenem, gentamicin, amikacin, co-trimoxazole, cefepime, ceftazidime, tetracycline, and rifampicin antibiotics. Also, the samples isolated from clinical specimens in Namazi Hospital of Shiraz city, showed higher resistance to tigecycline, ampicillin, sulbactam, and ciprofloxacin. The multiplex PCR technique showed that the presence of bla_{OXA-23} , bla_{OXA-24} , and bla_{OXA-58} genes were, respectively, 82.1%, 4.3%, and 0.7%. All 14 strains identified phenotypically, carried bla_{OXA-51} gene.

Conclusion: According to the findings of this study, a resistance above 80% to the majority of antibiotics seen in our clinical isolates, emphasizes the necessity of using new drugs, such as tigecycline. Also, high presence (82.1%) of bla_{OXA-23} among the carbapenem resistant isolates of *Acinetobacter baumannii* emphasizes the importance of this gene in the induction of resistance.

Keywords: *Acinetobacter baumannii*; Drug resistance, Microbial; Carbapenemase.