

Correlation of Antibiotic Resistance with SHV, CTX-M and TEM Extended-Spectrum Beta Lactamases Genes among *Klebsiella pneumoniae* Isolates from Patients in Kermanshah Hospitals

Sarvazad H¹, Darbouy M^{1*}

1. Department of Cellular and Molecular Biology, Shiraz Branch, Islamic Azad University, Fars, Iran

*Corresponding author. Tel: +987136410041, Fax: +987136410059, E-mail: mojtabadarbouy@gmail.com

Received: Aug 21, 2017 accepted: Feb 18, 2017

ABSTRACT

Background & objectives: One of the main problems in the control of nosocomial infections due to *Klebsiella pneumoniae* is increase of antimicrobial resistance and prevalence of extended spectrum -lactamase (ESBLs) producing isolates. The aim of this study was to investigate the correlation of antibiotics resistance with SHV, CTX-M and TEM extended-spectrum beta lactamases genes among *Klebsiella pneumoniae* isolates isolated from the patients in Kermanshah hospital.

Methods: The clinical isolates of *Klebsiella pneumoniae* were collected during the spring from Kermanshah hospitals, and identification of *Klebsiella pneumoniae* strains was performed using standard microbiological and biochemical tests. Antibiotic resistance of *Klebsiella pneumoniae* isolates was determined using disk diffusion method. Then, the presence of CTX-M, SHV, and TEM was investigated using multiplex-PCR method. Finally, the relationship between variables was analyzed by SPSS-22 software using logistic regression and chi-square.

Results: A total of 98 isolates out of 112 samples were identified as *Klebsiella pneumonia*. Also, 82.8% of isolates were resistant to cefotaxime, 40.2% to ceftriaxone, 62.88% to ceftazidime, 3.9% to imipenem, 39.17% to cefepime, 64.94% to cefixime and 26.8% to amikacin. Further, 35.55% of isolates had CTX-M gene, 63.91% of isolates had SHV gene and 9.27% of samples had TEM gene.

Conclusion: The presence of CTX-M, SHV and TEM genes along with high antibiotic resistance are very concerning, indicating the importance of rational use of antibiotic for the treatment of infectious diseases.

Keywords: *Klebsiella pneumoniae*; Extended-Spectrum Beta Lactamase; Antibiotic Resistance; CTX-M; TEM; SHV

بررسی ارتباط مقاومت آنتی بیوتیکی با حضور ژن‌های بتالاکتاماز طیف وسیع TEM، SHV و CTX-M در جدایه‌های کلبسیلا پنومونیه جمع‌آوری شده از بیماران بیمارستان‌های کرمانشاه در سال ۱۳۹۵

حسنا سروآزاد^۱، مجتبی داربوبی^{۱*}

۱. گروه زیست‌شناسی سلولی و مولکولی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد شیراز، شیراز، ایران

* نویسنده مسئول. تلفن: ۰۷۱۳۶۴۱۰۰۵۹. فاکس: ۰۷۱۳۶۴۱۰۰۴۱. پست الکترونیک: mojtabadarbouy@gmail.com

چکیده

زمینه و هدف: یکی از مشکلات عمدی در کنترل عفونت‌های بیمارستانی ناشی از کلبسیلا پنومونیه بروز مقاومت‌های آنتی بیوتیکی و شیوع سویه‌های دارای ژن‌های بتالاکتاماز با طیف اثر گسترده‌ای باشد. هدف از این مطالعه تعیین مقاومت آنتی بیوتیکی و بررسی حضور ژن‌های TEM، SHV و CTX-M در جدایه‌های کلبسیلا پنومونیه جداسازی شده از نمونه‌های مختلف بالینی به روش PCR می‌باشد.

روش کار: جدایه‌های کلبسیلا پنومونیه از بیمارستان‌های مختلف شهرستان کرمانشاه در طی فصل بهار جمع‌آوری شد و تعیین هویت سویه‌های کلبسیلا پنومونیه با کمک تست‌های استاندارد میکروب شناسی و بیوشیمیایی انجام گرفت. سپس تعیین مقاومت آنتی بیوتیکی جدایه‌های کلبسیلا پنومونیه با روش انتشار دیسک انجام شد. در نهایت با کمک روش Multiplex-PCR حضور ژن‌های TEM، CTX-M و SHV مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: ۹۷ نمونه از ۱۱۲ نمونه بالینی جمع‌آوری شده به عنوان کلبسیلا پنومونیه شناسایی شد. ۶۰/۸۲ درصد جدایه‌ها مقاوم به سفوتاکسیم، ۴۰/۲ درصد جدایه‌ها مقاوم به سفتراکسون، ۶۲/۸۸ درصد جدایه‌ها مقاوم به سفتازیدیم، ۳/۰۹ درصد جدایه‌ها مقاوم به ایمی پن، ۳۹/۱۷ درصد جدایه‌ها مقاوم به سفپیم، ۶۴/۹۴ درصد جدایه‌ها مقاوم به سفکسیم، ۲۶/۸ درصد جدایه‌ها مقاوم به آمیکاسین بودند. ۰۵/۳۵ درصد جدایه‌ها دارای ژن CTX-M و ۶۳/۹۱ درصد جدایه‌ها دارای ژن SHV و ۹/۲۷ نمونه دارای ژن TEM می‌باشد. در نهایت ارتباط بین متغیرها توسط نرم‌افزار SPSS با آزمون رگرسیون لجستیک و مربع کای^۱ بررسی گردید.

نتیجه گیری: حضور ژن‌های TEM، CTX-M و SHV همراه با مقاومت بالای آنتی بیوتیکی بسیار نگران کننده است که اهمیت درمان منطقی آنتی بیوتیکی را مورد توجه قرار می‌دهد.

واژه‌های کلیدی: کلبسیلا پنومونیه، بتالاکتاماز با طیف اثر گسترده، مقاومت آنتی بیوتیکی، ژن‌های TEM، SHV و CTX-M

دریافت: ۱۳۹۵/۱۱/۳۰

پذیرش: ۱۳۹۶/۰۵/۳۰

مقدمه

کد کننده بتالاکتامازهای وسیع‌الطیف (ESBLs)^۱ نسبت به بعضی از آنتی بیوتیک‌ها مقاوم می‌شود. آنتی بیوتیک‌های بتالاکتام از عوامل باکتریکش هستند [۱]. تمامی داروهای بتالاکتام، مهار کننده‌های انتخابی سنتز دیواره سلولی بوده و بنابراین علیه باکتری‌های در حال رشد فعال هستند [۲]. دفاع اصلی باکتری‌های

یکی از نگرانی‌های مهم برای سلامت انسان افزایش روز افزون مقاومت آنتی بیوتیکی باکتری‌های فرصل طلب می‌باشد. یکی از پاتوژن‌های فرصل طلب که باعث ایجاد عفونت‌های بیمارستانی می‌شود؛ کلبسیلا پنومونیه است. این باکتری با کسب ژن‌های

^۱ ESBLs: Extended-Spectrum Beta-Lactamase

بتالاکتاماز TEM رایجترین بتالاکتاماز در باکتری‌های گرم منفی است [۱۴] و اولین بار در گونه اشريشیا کلی جدا شده از کشت خون بیماری یونانی به نام Temoniera یافت گردید و از این رو TEM-I نامیده شد. TEM-2 اولین مشتق TEM-1 است دارای یک جایگزین اسید آمینه از بتالاکتاماز اصلی است [۱۳]. که در نقطه ایزو الکتریک، انتقالی از ۴/۵ به ۵/۶ صورت می‌گیرد، اما در جایگاه فعال آنزیم تغییری مشاهده نمی‌شود. TEM-3 که در ابتدای سال ۱۹۸۹ گزارش گردید. اولین بتالاکتاماز از نوع TEM است که نمایانگر فنوتیپ ESBL است. در طی این سال‌ها، از زمان رسیدن اولین گزارش تاکنون بیش از ۹۰ مشتق دیگر TEM مشخص گردیده است [۱۲]. پلاسمید و ترانسپوزون گسترش TEM به سایر گونه‌های باکتری را تسهیل می‌نمایند. تنها پس از گذشت چند سال از زمان مشاهده اولین جدایه، بتالاکتاماز-I TEM در سرتاسر جهان گسترش یافت و امروزه آن را در بسیاری از گونه‌های مختلف باکتریایی از قبیل سودوموناس آئرودینوza، انتروباکتریاسه، هموفیلوس آنفلوانزا، نایسريا گونوره آ می‌توان یافت [۱۳].

این آنزیم اغلب به صورت پلاسمیدی وجود دارد و سبب مقاومت به پنی‌سیلین و سفالوسپورین‌های اولیه نظیر سفالوتین و سفالوریدین می‌گردد [۱۴]. کلبسیلا پنومونیه در اوروفارنکس افراد طبیعی به میزان ۱-۶ درصد وجود دارد ولی در بیماران بسترهای بیمارستان این میزان تا ۲۰ درصد افزایش می‌یابد [۱۰] و باعث پنومونی، عفونت خونی و عفونت‌های دستگاه ادراری می‌شود. در دهه‌های اخیر به علت مصرف بی رویه و ناصحیح آنتی بیوتیک‌ها شاهد ظهور و گسترش جدایه‌های مقاوم کلبسیلا پنومونیه هستیم هدف از انجام این مطالعه بررسی مقاومت آنتی بیوتیکی و ارتباط آن با حضور ژن‌های بتالاکتاماز طیف وسیع M-CTX و SHV، TEM جدایه‌های کلبسیلا پنومونیه گردآوری شده از بیماران بیمارستان‌های شهرستان کرمانشاه می‌باشد.

گرم منفی در مقابل این آنتی بیوتیک‌ها، تولید بتالاکتاماز می‌باشد [۳]. بتالاکتامازها آنزیم‌هایی هستند که توسط بعضی از باکتری‌ها تولید شده و با شکستن حلقه-lactam- خاصیت باکتریوسیدی بتالاکتام‌ها را غیرفعال می‌کند [۴]. اکثر ایزو لوهای کلبسیلا پنومونیه کد کننده بتالاکتامازهای M، CTX-M و SHV می‌باشد [۵، ۶]. بتالاکتامازهای M به صورت تکاملی به خانواده‌های TEM و SHV ارتباط ندارند؛ آنها به وسیله پلاسمیدها از آنزیم‌های گونه‌های کلوبیورا کسب شده اند [۷]. آنزیم‌های CTX-M به ۵ گروه اصلی تقسیم می‌شوند: CTX-M-الف_گروه ۱ و ۳ شامل انواع ۱، ۳، ۱۰، ۱۲، ۱۵، ۲۲، ۲۳، ۲۸، CTX-M-ب_گروه ۲ شامل انواع CTX-M-۲، ۴، ۵، ۶، ۷، ۲۰، CTX-M-ج_گروه ۸ شامل انواع ۹، ۱۳، ۱۴، ۱۶، ۱۷، ۱۹، ۲۱، ۲۴، ۲۷، CTX-M-2۵، ۲۶ می‌باشد [۸-۱۰]. عموماً اعضای خانواده CTX-M، سفو تاکسیم و سفترباکسون را بهتر از سفتازیدیم هیدرولیز می‌کنند. آنها به وسیله تازه باکتم بیشتر از اسید کلاؤولانیک مهار می‌شوند [۷]. بتالاکتاماز SHV در کلبسیلا پنومونیه اغلب به صورت کروموزومی در تعداد محدودی از باکتری‌ها همچون اشريشیا کلی و سالمونلا انتریکا سرروواریته تیفی موریوم یافت می‌شوند [۱۱، ۸]. بتالاکتاماز SHV مسبب ۲۰ درصد مقاومت پلاسمیدی آمپیسیلین مشاهده شده در این گونه است [۱۲]. اولین آنزیمی که قابلیت هیدرولیز بتالاکتام‌های جدید را داشت، SHV-I بود که در یک گونه کلبسیلا اوژونا جدا شده در آلمان یافت گردید. مشتقات نسبتاً کمی از SHV-1 وجود دارد [۱۲]. به علت افزایش طیف فعالیت این آنزیم‌ها خصوصاً برای مقابله با اکسی مینو-سفالوسپورین‌ها، آنها را بتالاکتامازهای با طیف اثر گسترده می‌نامند. این بتالاکتامازها در سرتاسر جهان در بسیاری از جنس‌های مختلف انتروباکتریاسه و سودوموناس آئرودینوza یافت می‌شوند [۱۳].

واکنش به ترتیب: PCR Master mixed به میزان ۱۲/۵ آب مقطر ۴/۵، هر یک از پرایمرها ۱، ۹۴°C DNA الگو ۲ می‌باشد. واکنش PCR با دمای ۹۴°C به مدت ۵ دقیقه (واسرشه‌سازی اولیه) آغاز شد، سپس ۳۵ سیکل PCR به ترتیب واسرشه‌سازی ۹۴°C به مدت ۱ دقیقه، اتصال پرایمر در دمای ۵۸°C به مدت ۲ و طویل سازی در دمای ۷۲°C به مدت ۱ دقیقه انجام گرفت و در نهایت یک مرحله طویل سازی نهایی در دمای ۷۲°C به مدت ۲ دقیقه انجام شد. محصول حاصل از واکنش PCR در آگارز ۱ درصد به مدت ۳۰ دقیقه الکتروفوروز شد. جهت تعیین اندازه محصول PCR از مارکر ۱۵۰۰ bp استفاده شد.

جدول ۱. پرایمرهای مورد استفاده در PCR [۱۵].

نوان پرایمر (۵'→۳')	اندازه قطعات
CTX-M-F ACGCTGTTAGGAAGTG	۷۵۹ bp
CTX-M-R TTGAGGCTGGTGAAGT	
SHV-F GGGTTATTCTTATTTGTCGC	۹۲۸ bp
SHV-R TTACGTTGCCAGTGCTC	
TEM-F ATAAAATTCTTGAAGACGAAA	۱۰۸۰ bp
TEM-R GACAGTTACCAATGCTTAATCA	

یافته‌ها

۹۷ نمونه از ۱۱۲ نمونه بالینی جمع‌آوری شده به عنوان کلبسیلا پنومونیه شناسایی شد. بیشترین مقاومت آنتی‌بیوتیکی مربوط به نالیدیکسیک اسید با میزان ۷۴/۲۲ درصد و سپس سفکسیم با ۶۴/۹۴ درصد بود. کمترین میزان مقاومت نیز مربوط به ایمپنم با مقدار ۳/۰ درصد بود (جدول ۲). نتایج تست PCR ۹۷ سویه جداسازی شده به این صورت است: از میان ۹۷ سویه مورد بررسی ۳۴ سویه (۰/۵٪)، ۹ سویه (۰/۹٪) و ۶۲ سویه (۰/۶۳٪) به ترتیب دارای ژن TEM، CTX-M و SHV بودند. ۲ سویه به صورت همزمان دارای ژن‌های M و CTX-M و TEM بودند (۰/۶٪). تعداد ۲۴ سویه به صورت همزمان دارای ژن‌های CTX-M و SHV بودند (۰/۷۴٪). تعداد ۳ سویه به صورت همزمان دارای ژن‌های TEM و SHV بودند (۰/۳٪). تعداد ۲ سویه

روش کار

نمونه‌های بالینی و تست‌های تشخیصی

در این مطالعه ۱۱۲ نمونه بالینی از زخم، خون، ادرار، مدفوع و ترشحات ریه افراد مشکوک به عفونت کلبسیلا پنومونیه در بهار سال ۱۳۹۵ از بیمارستان‌های کرمانشاه جمع‌آوری شد. جداسازی و شناسایی کلبسیلا پنومونیه با استفاده از تست‌های باکتری‌شناسی و بیوشیمیایی صورت گرفت. ابتدا نمونه‌های جمع‌آوری شده توسط روش‌های میکروب‌شناسی غنی‌سازی شدند و بر روی محیط کشت‌های EMB و بلاد آکار کشت داده شدند. ظاهر کلی‌های رشد کرده مورد بررسی قرار گرفت، سپس رنگ آمیزی گرم انجام شد. در نهایت کلی‌هایی که از لحاظ ظاهری شبیه به کلبسیلا بوده وارد مراحل شناسایی شدند و تست‌های بیوشیمیایی کاتالاز، اکسیداز، سیترات، اندول، اوره‌آزر، MRVP، TSI انجام شد. همچنین هر کلی در دو دمای ۴۴/۵ و ۳۵ درجه سانتی‌گراد کشت داده شد (کلبسیلا پنومونیه زیرگونه پنومونیه در هر دو دما رشد می‌کند).

حساسیت‌های آنتی‌بیوتیکی

سپس تست حساسیت ضد میکروبی توسط روش انتشار دیسک با استانداردهای CLSI^۱ انجام شد. دیسک‌های سفوتاکسیم، سفتراکسون، سفتازیدیم، ایمپنم، سفپیم، سفکسیم، آمیکاسین، جنتامایسین، نالیدیکسیک اسید، سفپودوکسیم، نیتروفورانتوئین مورد استفاده قرار گرفت.

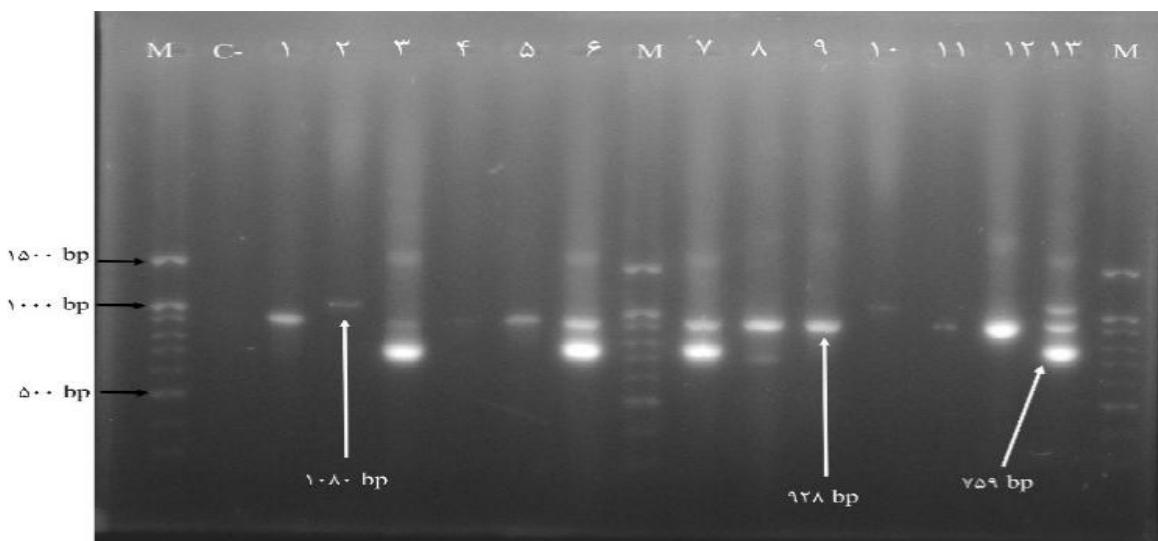
تست Multiplex-PCR

برای تمامی ۹۷ سویه جداسازی شده تست PCR انجام شد. برای انجام تست Multiplex-PCR ابتدا DNA استخراج شده جهت شناسایی ژن‌های M-CTX- و TEM و SHV با کمک روش Multiplex-PCR مورد استفاده قرار گرفت. غلظت مواد مورد استفاده در

^۱ CLSI: Clinical and Laboratory Standards Institute

سنجدیده شد، $p < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد. در جدول ۳ برای تک تک آنها آورده شده است. میان حضور ژن CTX-M و سفوتاکسیم، سفتریاکسون، ایمی پنم، سفپیم، سفکسیم آمیکاسین و جنتامایسین، میان ژن TEM و سفکسیم و همچنین میان ژن SHV و سفپیم، آمیکاسین و جنتامایسین رابطه معنی دار یافت شد (جدول ۳).

به صورت همزمان دارای ژن های TEM, CTX-M و SHV بودند (۶/۲٪)، یکی از اهداف این مطالعه بررسی ارتباط بین حضور ژن های TEM, CTX-M و SHV با مقاومت به آنتیبیوتیک های رایج بود. در این مرحله با استفاده از آزمون های مربع کای و فیشر رابطه بین حضور ژن های TEM, CTX-M و SHV و مقاومت به آنتیبیوتیک ها با محاسبه p -value



شکل ۱. ژل الکتروفورز. سایز باندهای ژن *CTX-M*, ۷۵۹ bp *TEM*, ۹۲۸ bp *SHV* می باشد. چاهک M معرف ۱۵۰۰ bp ladder ۱۵ جفت بازی، چاهک C معرف کنترل منفی و چاهک های ۱ تا ۱۳ معرف محصول Multiplex-PCR هر سه ژن است.

جدول ۲. نتایج تعیین حساسیت آنتیبیوتیک به روش انتشار دیسک

آنتیبیوتیک	حساس- تعداد (%)	نیمه حساس- تعداد (%)	مقاوم- تعداد (%)
سفوتاکسیم	(۳۰/۹۲) ۳۰	(۸/۲۴) ۸	(۶۰/۸۲) ۵۹
سفتریاکسون	(۵۵/۶۷) ۵۴	(۴/۱۲) ۴	(۴۰/۴۳) ۳۹
سفتازیدیم	(۳۵/۰۵) ۳۴	(۲/۰۶) ۲	(۶۲/۸۸) ۶۱
امی پنم	(۹۶/۹۰) ۹۴	.	(۳/۰۹) ۳
سفپیم	(۵۹/۷۹) ۵۸	(۱/۰۳) ۱	(۳۹/۱۷) ۳۸
سفکسیم	(۳۵/۰۵) ۳۴	.	(۶۴/۹۴) ۶۳
آمیکاسین	(۵۶/۷) ۵۵	(۱۶/۴۹) ۱۶	(۲۶/۸) ۲۶
جنتامایسین	(۶۸/۰۴) ۶۶	.	(۳۱/۹۵) ۳۱
نالیدیکسیک اسید	(۲۰/۶۱) ۲۰	(۵/۱۵) ۵	(۷۴/۲۲) ۷۲
سفپودوکسیم	(۴۶/۴۹) ۴۵	(۳/۰۹) ۳	(۵۰/۵۱) ۴۹
نیتروفورانتوئین	(۷۱/۱۳) ۶۹	(۲/۰۶) ۲	(۲۸/۸) ۲۶

جدول ۳. مقدار p value برای تعیین رابطه‌ی بین حضور ژن‌ها

آنتی‌بیوتیک	CTX-M	TEM	SHV
سفوتاکسیم	.۰/۰۰۱	.۰/۳۰۸	.۰/۵۷۷
سفتریاکسون	<.۰/۰۰۱	.۰/۱۵۱	.۰/۹۷۵
سفتازیدیم	.۰/۵۴۳	.۰/۴۷۷	.۰/۳۸۴
ایمعینم	.۰/۰۴۱	.۰/۹۹۹	.۰/۲۹۵
سفپیم	.۰/۰۰۴	.۰/۰۸۵	.۰/۰۰۴
سفکسیم	<.۰/۰۰۱	.۰/۰۲۵	.۰/۹۰۵
آمیکاسین	<.۰/۰۰۱	.۰/۱۰۷	<.۰/۰۰۱
جنتامایسین	<.۰/۰۰۱	.۰/۰۵۴	<.۰/۰۰۱
نالیدیکسیک اسید	.۰/۵۴۷	.۰/۶۹۱	.۰/۶۳۶
سفپردوکسیم	.۰/۷۲۶	.۰/۹۹۹	.۰/۵۷۷
نیتروفورانتوئین	.۰/۱۶۵	.۰/۹۹۹	.۰/۸۵۶

* p<0.05 معنی دار و >p<0.05 معنی دار نبودن رابطه بین حضور ژن و مقاومت به آنتی‌بیوتیک را نشان می‌دهد.

مطالعه حاضر می‌توان پیشنهاد نمود که آنتی‌بیوتیک‌هایی از قبیل آمیکاسین و جنتامایسین نیز علاوه بر آنتی‌بیوتیک‌های دسته کارباپنیم‌ها می‌توانند در درمان عفونت‌های ناشی از این ارگانیسم‌ها در بالین مفید باشند.

در کل دیده می‌شود اگر رابطه‌ای بین حضور ژن‌های ESBL و مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌ها وجود داشته باشد از نوع مستقیم بوده و فقط در رابطه با ارتباط بین حضور ژن CTX-M و مقاومت به آنتی‌بیوتیک سفکسیم به صورت معکوس بود؛ بنابراین می‌توان گفت که ژن‌های مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌ها و ژن‌های ESBL مورد بررسی ممکن است توسط مکانیسم‌های مختلف انتقال ژن (ترانسفورمیشن، ترانسداکشن، کانجیوگیشن ترانسپوزیشن)^۱ در بین سویه‌های مختلف گسترش یابند. این امکان دارد که به عنوان CTX-M مثال ژن مربوط به مقاومت آمیکاسین و روی یک پلاسمید باشند و این پلاسمید در سویه‌های مختلف گسترش پیدا کرده باشد. مخصوصاً اینکه مقدار نسبت شانس (OR^۲) برای رابطه مقاومت آمینوگلیکوزیدی و ژن‌های CTX-M و SHV زیاد بوده احتمال انتقال و حمل همزمان ژن‌های ESBL و

بحث

حضور ESBL‌ها و مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی دیگر در سویه‌های کلبسیلا پنومونیه و همچنین انتقال همزمان آن‌ها به سویه‌های دیگر در شهرستان کرمانشاه بالا بوده که این امر نشان‌دهنده اهمیت درمان آنتی‌بیوتیکی منطقی، جلوگیری از گسترش این سویه‌ها در بیمارستان‌ها و درک پیامدهای بالینی ESBL ناشی از عفونت با ارگانیسم‌های مولد ESBL می‌باشد. بر اساس مطالعات دیگر قابل توجه است که همه ارگانیسم‌های مولد ESBL به صورت قابل توجهی فقط به کارباپنیم‌ها حساس باقی مانده‌اند [۱۶]. مطالعات و گزارش‌های متعددی در خصوص افزایش و شیوع رو به رشد ارگانیسم‌های مولد ESBL از مناطق مختلف در کشور وجود دارد. به نحوی که افزایش شیوع ارگانیسم‌های مولد ESBL باعث ایجاد نگرانی شده است. کارباپنیم‌ها به عنوان عوامل دارویی مناسب به منظور درمان عفونت‌های ناشی از باکتری‌های گرم منفی دارای مقاومت چند دارویی مطرح می‌باشند [۱۷]. خوشختانه مقاومت نسبت به کارباپنیم‌ها در کشور در بین اعضای خانواده انتروباکتریا سه در میزان پائینی قرار داشته و درمان موفق عفونت‌های مختلف با استفاده از این عوامل در بالین گزارش می‌گردد [۱۸]. همچنین بر اساس تناقض

^۱ Transformation, Transduction, Conjugation, Transposition

^۲ Odds Ratio

ارتباط بین این ژن‌ها و مقاومت آمینوگلیکوزیدی زیاد است.

حضور ژن‌های CTX-M، SHV، TEM به همراه عدم نفوذپذیری مناسب دارو در اثر تغییر در غشاء باکتری، ممکن است باعث ایجاد مقاومت نسبت به کارباپنیم‌ها نیز شود [۲۵]. احتمال بروز این واقعه در کشور ما که میزان مقاومت با واسطه ESBL بالاست می‌تواند بسیار نگران کننده باشد. این امر نشان دهنده اهمیت درمان آنتی‌بیوتیکی منطقی، جلوگیری از گسترش این سویه‌ها در بیمارستان‌ها و درک پیامدهای بالینی ناشی از عفونت با ارگانیسم‌های مولد ESBL می‌باشد. در مطالعه‌ی فرینچ^۲ و همکاران نشان داده شد که سویه‌های اشریشیا کلی تولید کننده SHV به همه آمینوگلیکوزیدها مقاوم بوده و در برابر سیپروفلوکساسین حساس بودند. در مطالعه حاضر نیز بین حضور ژن SHV و مقاومت به آمینوگلیکوزیدها (آمیکاسین و جنتامایسین) رابطه معنی‌داری دیده شد ($p < 0.001$). هرچند گونه‌های باکتریایی متفاوتی در این دو مطالعه بررسی شده است اما تشابه تقریبی نتایج این دو مطالعه نشان‌دهنده مقاومت نسبتاً بالای سویه‌های اشریشیاکلی و کلبسیلا پنومونیک (در کل انتروباکتریاسه‌ها) به آنتی‌بیوتیک‌های خانواده آمینوگلیکوزیدی است. در مطالعه‌ای که توسط بابی پادمینی^۳ و همکاران با عنوان فراوانی و الگوی حساسیت بتا لاکتاماز طیف گستردۀ در ایزوله ادرار اشریشیا کلی و کلبسیلا پنومونیک در یک بیمارستان با مراقبت‌های ویژه نتایج نشان داده است که درجه بالایی از مقاومت مربوط به نالیدیکسیک اسید، نورفلوکساسین و سیپروفلوکساسین در تولید کنندگان ESBL وجود دارد [۲۶]. در مقایسه نتایج مطالعه بابی پادمینی با نتایج مطالعه حاضر می‌توان دید که پیشترین حساسیت سویه‌های مولد ESBL در هر دو

آمینوگلیکوزیدی توسط یک پلاسمید واحد را بالا می‌برد. علاوه بر این در مطالعاتی گفته شده که مقاومت کروموزومی نسبت به فلوروکینولون‌ها در جدایه‌های مولد ESBL در بین اعضای خانواده انتروباکتریاسه معمول می‌باشد [۱۹]. به تازگی، علیخانی و همکاران در مطالعه‌ای در ایران نشان دادند که ۷۵ درصد حساسیت نسبت به کارباپنیم‌ها در میان پاتوژن‌های تولید کننده ESBL وجود دارد [۲۰]. یکی از یافته‌های مهم و مورد توجه در مطالعه صادق رضایی و همکاران [۲۱] این بود که آن‌ها مقاومت بالا در سویه‌های اشریشیا کلی یافتند؛ که این یافته در تضاد با مطالعاتی است که مقاومت کمتری را (حدود ۳۴) به این‌پنی و مروپنیم در هند، مالزی و عربستان سعودی گزارش کرده بودند [۱۵، ۲۲، ۲۳]. همچنین با نتایج مطالعه حاضر نیز متفاوت است که یکی از دلایل این تفاوت می‌تواند تفاوت در منطقه جغرافیایی نموده‌گیری باشد. یکی دیگر از دلایل می‌تواند تفاوت سویه مورد بررسی باشد که مطالعه حاضر کلبسیلا پنومونیک و آن‌ها اشریشیا کلی را بررسی کردند. دلیل دیگری که می‌توان گفت اصلی‌ترین دلیل برای تفاوت زیاد در میزان مقاومت در میان کشورهای مختلف و مناطق مختلف در داخل یک کشور است؛ استفاده گستردۀ از آنتی‌بیوتیک وسیع الطیف به خصوص نسل سوم سفالوسپورین‌ها و تداوم وجود گونه‌های مقاوم در مراکز مراقبت‌های بهداشتی است. استفاده گستردۀ از آنتی‌بیوتیک وسیع الطیف به ویژه سفالوسپورین‌های نسل سوم توسط صالحی فر و همکاران گزارش شد [۲۴]. در مطالعه‌ای که توسط بن-آمی^۱ و همکاران انجام شد نیز مشابه مطالعه حاضر در جدایه‌های ESBL مثبت، محدوده مقاومت بالاتری نسبت به آمینوگلیکوزیدها در مقایسه با جدایه‌های غیر ESBL مشاهده گردید [۲۲]. این تشابهات در نتایج بیان کننده آن است که احتمال

² Frinche

³ Babypadmini

¹ Ben-Ami

عمومی و فردی (فرعی)، ۳- الگوی متفاوت در نحوه مصرف آنتیبیوتیک‌ها (اصلی) است.

نتیجه‌گیری

حضور ESBL‌ها و مقاومت‌های آنتیبیوتیکی دیگر در سویه‌های کلبسیلا پنومونیه و همچنین انتقال همزمان آن‌ها به سویه‌های دیگر در شهرستان کرمانشاه بالا بوده که این امر نشان‌دهنده اهمیت درمان آنتیبیوتیکی منطقی، جلوگیری از گسترش این سویه‌ها در بیمارستان‌ها و درک پیامدهای بالینی ناشی از عفونت با ارگانیسم‌های مولد ESBL می‌باشد.

بالا بودن میزان مقاومت آنتیبیوتیکی در بین ارگانیسم‌های ایجاد‌کننده عفونت‌های بالینی پیشنهاد‌کننده بررسی مکانیسم‌های موثر در ایجاد مقاومت و بررسی فعالیت ضد میکروبی داروهای جدید در شرایط آزمایشگاهی می‌تواند به روند درمان مؤثر این عفونت‌ها کمک نماید.

مطالعه مربوط به ایمپنم بوده که نشان می‌دهد ایمپنم هنوز هم می‌تواند به عنوان آنتیبیوتیک انتخابی برای درمان عفونت‌های این باکتری‌ها (اشریشیا کلی و کلبسیلا پنومونیه) عمل کند. هرچند ۳ نمونه مقاوم به ایمپنم در مطالعه حاضر شناسایی شد که این خود می‌تواند نگرانی‌هایی را به همراه داشته باشد چرا که گسترش ژن‌های مقاومت توسط روش‌های مختلف انتقال ژن به راحتی و به سرعت می‌تواند اتفاق بیفتد. همچنین در رابطه با جنتامایسین و نیتروفورانتوئین نتایج تقریباً مشابهی در این دو مطالعه به دست آمده است؛ اما سویه‌ها در مطالعه حاضر دارای حساسیت نسبتاً پایینی به آمیکاسین در بین ESBL مثبت‌ها می‌باشند اما در مطالعه آن‌ها آمیکاسین دارای حساسیت بالایی (٪۸۶) می‌باشد. در مابقی موارد نیز تقریباً نتایج یکسان به دست آمده است.

دلیل این تفاوت‌ها همانطور که گفته شد: ۱- منطقه جغرافیایی متفاوت (فرعی)، ۲- تفاوت در بهداشت

References

- 1- Zinsser H, Wolfgang KJ. Zinsser Microbiology, 19th ed. Norwalk, CT: Appleton Lange, 1988:650-652.
- 2- Brooks G, Carroll K, Butel J, Morse S. Jawetz, Melnick, and Adelberg's Medical Microbiology, 24th ed. USA: McGraw-Hill Education, 2007: 161-194.
- 3- Abraham EP, Chain E. An enzyme from bacteria able to destroy penicillin. Rev Infect Dis. 1988 Jul-Aug;10(4):677-8.
- 4- Neu HC. Effect of beta-lactamase location in *Escherichia coli* on penicillin synergy. Appl Microbiol 1969;Jun; 17 (6): 783-6.
- 5- Shaokat S, Ouellette M, Sirot D, Joly B, Cluzel R. Spread of SHV-I beta-Lactamase in *Escherichia coli* Isolated from fecal samples in Africa. Antimicrob Agents Chemother 1987; 31(6): 943-945.
- 6- Chanawong A, M'Zali FH, Heritage J, Lulitanond A, Hawkey PM. Characterization of extended-spectrum beta-lactamases of the SHV family using a combination of PCR-single strand conformational polymorphism (PCR-SSCP) and PCR restriction fragment length polymorphism (PCR-RFLP). FEMS Microbiol Lett. 2000 Mar; 184(1): 85-9.
- 7- Bennett JE, Dolin R, Blaser MJ. Mandell, Douglas, and Bennett's, Principles and Practice of Infectious Diseases, 8th ed. New York: Elsevier, 2015: 235-252.
- 8- Daoud Z, Moubareck C, Hakime N, Doucet - Populaire F. Extended spectrum beta-lactamases producing Enterobacteriaceae in Lebanese ICU patients: epidemiology and patterns of resistance. J Gen Appl Microbiol. 2006 Jun;52(3):169-78.

- 9- Bonnet R. Growing group of extended-spectrum -lactamases: the CTX-M enzymes. *Antimicrob Agents Chemother.* 2004 Jan;48(1):1-14.
- 10- Winn W, Allen S, Janda W, Koneman E, Procop G , Schreckenberger P, editors. Koneman's Color Atlas and Textbook of Diagnostic Microbiology, 6th ed. New York: Lippincott Williams and Wilkins, 2005:171-241.
- 11-Yan JJ, Tsai SH, Chuang CL, Wu JJ. OXA-type betalactamases among extended-spectrum cephalosporin resistant *Pseudomonas aeruginosa* isolates in a university hospital in southern Taiwan. *J Microbiol Immunol Infect.* 2006 Apr;39(2):130-4.
- 12-Rubtsova MY, Ulyashova MM, Bachmann TT, Schmid RD, Egorov AM. Multiparametric determination of genes and their point mutations for identification of beta-lactamases. *Biochemistry (Mosc).* 2010 Dec;75(13):1628-49.
- 13-Amir Mozaffari NA, Forouhesh Tehrani H, Tavaf Langeroodi Z, Abdullahi A. A survey of drug resistance due to extended spectrum beta lactamases (esbls) in escherichia coli strains isolated from hospitalized patients. *RJMS.* 2008; 15 (59) :39-46.[Full text in Persian]
- 14-Mlynarczyk G, Mlynarczyk A, Bilewska A, Dukaczewska A, Golawski C, Kicman A, et al. Effectiveness of the method with cefpirome in detection of extended-spectrum beta-lactamases in different species of gram-negative bacilli. *Med Dosw Mikrobiol* 2006; 58(1):59- 65. [Full text in Polish]
- 15-Manoharan A, Premalatha K, Chatterjee S, Mathai D; SARI Study Group. Correlation of TEM, SHV and CTX-M extended-spectrum beta lactamases among Enterobacteriaceae with their in vitro antimicrobial susceptibility. *Indian J Med Microbiol.* 2011 Apr-Jun;29(2):161-4.
- 16-Geyer CN, Hanson ND. Rapid PCR amplification protocols decrease the turn-around time for detection of antibiotic resistance genes in Gram-negative pathogens. *Diagn Microbiol Infect Dis.* 2013 Oct;77(2):113-7.
- 17-Patel TS, Nagel J L. Clinical outcomes of Enterobacteriaceae infections stratified by carbapenem MICs. *J Clin Microbiol,* 2015 Jan; 53(1): 201-205.
- 18-Kazemnia A, Ahmadi M, Dilmaghani M. Antibiotic resistance pattern of different Escherichia coli phylogenetic groups isolated from human urinary tract infection and avian colibacilosis. *Iran Biomed J.* 2014;18(4):219-24.
- 19-Serefhanoglu K, Turan H, Timurkaynak FE, Arslan H. Bloodstream infections caused by ESBL-producing *E. coli* and *K. pneumoniae*: risk factors for multidrug-resistance. *Braz J of Infec Dis.* 2009 Doc; 13(6): 403-7.
- 20-Alikhani MY, Tabar ZK, Mihani F, Kalantar E, Karami P, Sadeghi M, et al. Antimicrobial resistance patterns and prevalence of blaPER-1 and blaVEB-1 genes among ESBL-producing *Pseudomonas aeruginosa* isolates in West of Iran. *Jundishapur J Microbiol.* 2014 Jan; 7(1): 1-11.
- 21-Rezai MS, Salehifar E, Rafiei A, Langae T, Rafati M, Shafahi K, et al. Characterization of multidrug resistant extended-spectrum beta-lactamase-producing escherichia coli among uropathogens of pediatrics in north of Iran. *BioMed Res Int.* 2014 Nov; 2015(1): 1-7.
- 22-Benenson S, Navon-Venezia S, Carmeli Y, Adler A, Strahilevitz J, Moses AE, et al. Carbapenem-resistant *Klebsiella pneumoniae* endocarditis in a young adult: successful treatment with gentamicin and colistin. *Int J Infec Dis.* 2009 Sep; 13(5):295-298.
- 23-Kader AA, Kumar A K. Prevalence of extended spectrum beta-lactamase among multidrug resistant gram-negative isolates from a general hospital in Saudi Arabia. *Saudi med J.* 2004 May; 25(5): 570-4.

- 24-Salehifar E, Nasehi M, Eslami G, Sahraei S, Alizadeh-Navai R. Determination of antibiotics consumption in Buali-Sina pediatric Hospital, Sari 2010-2011. *Iran J Pharm Res.* 2014 Summer; 13(3): 995-1001.
- 25-Livermore D M, Sefton A M, Scott GM. Properties and potential of ertapenem. *J Antimicrob Chemother.* 2003 Sep; 52(3): 331-344.
- 26-Babypadmini S, Appalaraju B. Extended spectrum-lactamases in urinary isolates of *Escherichia coli* and *Klebsiella pneumoniae*-prevalence and susceptibility pattern in a tertiary care hospital. *Indian J Med Microbiol.* 2004 Jul-Sep; 22(3): 172-4.