

Prevalence of aminoglycoside resistance and *ant(2")-I* gene in *Pseudomonas aeruginosa* isolated from burn wound specimens in Yazd

Zarei-Yazdeli M¹, Eslami G^{2,3}, Mirsafaei H⁴, Zandi H^{1,2*}, Shokohi Far M⁵, Kiani M¹

1- Department of Microbiology, Faculty of Medicine, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, I. R. Iran.

2- Research Center for Food Hygiene and Safety, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences Yazd, I. R. Iran.

3- Department of Parasitology and Mycology, Faculty of Medicine, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, I. R. Iran.

4- Department of Microbiology, Falavarjan Branch, Islamic Azad University, Isfahan, I. R. Iran.

5- Department of Statistics and Epidemiology, Faculty of Health, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, I. R. Iran.

Received May 28, 2016; Accepted November 21, 2016

Abstract:

Background: *Pseudomonas aeruginosa* is one of the most important causative agents among the hospital acquired infections, especially in ICU and burn units. Enzymatic inactivation of aminoglycosides by aminoglycoside-modifying enzymes is the main mechanism of resistance to these antibiotics in *Pseudomonas aeruginosa*. The aim of this study was to study the aminoglycoside resistance and *ant (2")-I* in *Pseudomonas aeruginosa* isolated from burn specimens in Yazd, Iran.

Materials and Methods: This cross-sectional study was carried out on *Pseudomonas aeruginosa* isolates (no=73) during July 2014 to April 2015. All burn wound samples were initially identified by the standard biochemical methods and their aminoglycoside resistance was studied using the disc diffusion method according to CLSI recommendations. PCR method was carried out for the detection of aminoglycoside resistance using *ant (2")-I* gene specific primers.

Results: Forty (54.8%) out of 73 cases were male (mean age 29±2.25 years). The resistance rates as determined by the disk diffusion method were: Kanamycin (89%), Gentamicin (67.1%), Tobramycin (58.9%) and Amikacin (60.3%). The PCR results showed that 63 (86.3%) of the isolates were harbored the *ant (2")-I* gene.

Conclusion: The results of this study show that resistance to aminoglycosides is high in *Pseudomonas aeruginosa* isolated from burn wounds. The presence of gene *ant (2")-I* was widely reported. In addition, there was a significant relationship between this gene and resistance to aminoglycosides.

Keywords: *Pseudomonas aeruginosa*, aminoglycoside resistance, *ant (2")-I* gene, Burn wound

* Corresponding Author.

Email: hengameh_zandi@yahoo.com

Tel: 0098 912 308 8324

Fax: 0098 351 820 3414

Conflict of Interests: No

Feyz, Journal of Kashan University of Medical Sciences, February, 2017; Vol. 20, No 6, Pages 532-538

Please cite this article as: Zarei-Yazdeli M, Eslami G, Mirsafaei H, Zandi H, Shokohi Far M, Kiani M. Prevalence of aminoglycoside resistance and *ant(2")-I* gene in *Pseudomonas aeruginosa* isolated from burn wound specimens in Yazd. Feyz 2017; 20(6): 532-8.

شیوع مقاومت آمینوگلیکوزیدی و حضور ژن I - $(2')$ در پسودوموناس آنروژینوز / جدا شده از نمونه‌های زخم سوختگی شهر یزد طی سال‌های ۱۳۹۳ تا ۱۳۹۴

محدثه زارعی بزدلی^۱ ، گیلدا اسلامی^۲ ، هاجر میرصفایی^۳ ، هنگامه زندی^۴ ، مرضیه شکوهی فر^۵ ، معصومه کیانی^۶

خلاصه:

سابقه و هدف: پسودوموناس آنروژینوز/ یکی از مهم‌ترین عوامل ایجاد کننده عفونت‌های اکتسابی بیمارستانی، بهویژه در بخش ICU و سوختگی، می‌باشد. غیرفعال سازی آنزیماتیک آمینوگلیکوزیدها توسط آنزیم‌های تغییردهنده آنها در پسودوموناس آنروژینوز/ مکانیسم اصلی مقاومت نسبت به آمینوگلیکوزیدها می‌باشد. هدف از این مطالعه بررسی شیوع مقاومت آمینوگلیکوزیدی و ژن I - $(2')$ در پسودوموناس آنروژینوز/ جدا شده از نمونه‌های سوختگی می‌باشد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه مقطعی از تیر ۱۳۹۳ تا فروردین ۱۳۹۴، ۷۳ جدایه پسودوموناس آنروژینوز/ جدا گردید. در ابتدا نمونه‌های زخم سوختگی کشت داده شده و کلونی‌های مشکوک با روش‌های بیوشیمیابی تعیین هویت شدند. سنجش حساسیت آمینوگلیکوزیدی جدایه‌ها به روش دیسک دیفیوژن مطابق با CLSI صورت گرفت. با انجام PCR حضور ژن I - $(2')$ بررسی گردید.

نتایج: در این مطالعه از ۷۳ بیمار مورد مطالعه $54/8$ درصد مرد بودند. میانگین سنی بیماران $29 \pm 2/25$ سال بود. میزان مقاومت به آنتی-بیوتیک‌های مختلف بدین شرح بود: کاتامایسین $89/1$ درصد، جنتامایسین $67/1$ درصد، آمیکاسین $60/3$ درصد، و توبرامایسین $58/9$ درصد.

نتایج PCR نشان داد که $63/86$ (درصد) حامل ژن I - $(2')$ بودند.

نتیجه‌گیری: نتایج مطالعه نشان می‌دهد که در نمونه‌های پسودوموناس آنروژینوز/ جدا شده از زخم سوختگی مقاومت نسبت به آمینوگلیکوزیدها بالا بوده، ژن I - $(2')$ به طور گسترده مشاهده شده و ارتباط معنی داری با مقاومت به آمینوگلیکوزیدها دارد.

وازگان کلیدی: پسودوموناس آنروژینوز، مقاومت آمینوگلیکوزیدی، ژن I - $(2')$ ، زخم سوختگی

دو ماهنامه علمی- پژوهشی فیض، دوره بیستم، شماره ۶، بهمن و اسفند ۱۳۹۵، صفحات ۵۳۸-۵۳۲

بیماری زیبتهای و بسترهای طولانی مدت در بیمارستان و استفاده از آنتیبیوتیک‌های وسیع‌الطیف می‌تواند تهدید کننده باشد [۳]. این باکتری مقام اول ایجاد عفونت‌های بیمارستانی در مراکز درمانی سوختگی را داراست. مقاومت بالای این باکتری در برابر مواد ضد-میکروبی از جمله آنتیبیوتیک‌ها باعث پیچیده‌تر شدن درمان عفونت‌های ناشی از این باکتری و تبدیل آن به یکی از معضلات بزرگ پژوهشی شده است [۴]. امروزه سویه‌های پسودوموناس آنروژینوز/ مقاومت چندگانه‌ای را نسبت به برخی از آنتیبیوتیک‌ها از جمله آمینوگلیکوزیدها نشان می‌دهند [۵]. این آنتیبیوتیک‌ها بیشترین کاربرد را در درمان عفونت‌های ناشی از باسیل‌های گرم منفی هوایی و بی‌هوایی اختیاری نشان می‌دهند [۶]. در باکتری‌ها مقاومت نسبت به آمینوگلیکوزیدها توسط سه مکانیسم مختلف ایجاد می‌شود که شامل کاهش در نفوذپذیری دارو، تغییر در جایگاه ریبوزومی اتصال دارو و غیرفعال سازی آنزیماتیک دارو می‌باشد. غیرفعال سازی آنزیماتیک آمینوگلیکوزیدها توسط آنزیم‌های تغییردهنده آنها، در باکتری‌های گرم منفی مکانیسم اصلی مقاومت نسبت به آمینوگلیکوزیدها می‌باشد. سویه‌های مقاوم دارای توانایی تغییر در ساختار بیوشیمیابی آمینوگلیکوزیدها توسط آنزیم‌های تغییر دهنده آمینوگلیکوزیدها Aminoglycosides modi-

مقدمه

پسودوموناس آنروژینوز/ یک باکتری گرم منفی، اکسیداز مثبت، غیرتخمیرکننده و هوایی می‌باشد [۱] که روی پوست مرتقب و روده افراد سالم، مایعات و سطوح مختلف بهویژه سطوح مرتقب و حتی محلول‌های ضد عفونی کننده وجود دارد [۲]. کلونیزاسیون این باکتری در بدن از نظر سلامتی معمولاً مشکلی ایجاد نمی‌کند، اما افزایش سطح کلونیزاسیون در صورت کاهش سطح ایمنی،

^۱ دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی، یزد، ایران

^۲ مرکز تحقیقات سلامت و ایمنی غذا، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی، یزد، ایران

^۳ استادیار، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی، یزد، ایران

^۴ دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه میکروب شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد فلاورجان، اصفهان، ایران

^۵ استادیار، گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی، یزد، ایران

^۶ دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه آمار و پیدمیولوژی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی، یزد، ایران

*^۷ نشان نویسلده مسئول،

یزد، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی، دانشکده پزشکی، گروه میکروب شناسی

تلفن: ۰۳۵۱۸۲۰۳۴۱۴ - ۰۹۱۲۳۰۸۸۳۲۴

پست الکترونیک: hengameh_zandi@yahoo.com

تلایخ پذیرش نهایی: ۹۵/۹/۱

تلایخ دریافت: ۹۵/۳/۸

بروش نمونه‌گیری تصادفی ساده تعداد ۷۳ عدد برآورد گردید. از بیماران بستری در بیمارستان سوانح و سوختگی شهید صدوqi بیزد که چار زخم سوختگی بوده و بیش از یک هفته آنچه بیوتیک استفاده نکرده بودند، حین تعویض پانسمان نمونه زخم سوختگی اخذ گردید و پرسنامه اطلاعات تکمیل گردید. همچنین، از بیماران رضایت‌نامه کتبی نیز گرفته شد. نمونه‌ها با استفاده از رنگ-آمیزی گرم، آزمایشات مختلف بیوشیمیایی مانند کاتالاز، اکسیداز، اکسیداسیون و فرمانتاسیون قندها، تولید اندول، تخمیر گلوکز و لاکتوز، دکربوکسیلاسیون لایزین و اورنیتین، حرکت، تولید پیگمان و رشد در ۴۲ درجه سانتی‌گراد تعیین هویت مجدد گردیدند. تعیین حساسیت آنچه بیوتیکی به روش دیسک دیفیوژن (کربی-بائز) بر اساس استانداردهای CLSI [۱۵] انجام شد. ابتدا از کشت ۲۴ ساعته جدایه‌ها سوسپانسیون باکتریایی با کدورت معادل لوله نیم مکفارلند تهیه شده و روی پلیت حاوی محیط کشت جامد مولر-هیتون (شرکت Merck آلمان) تلقیح گردید. پس از پخش کردن کامل سوسپانسیون میکروبی روی محیط مزبور دیسک‌های آنچه-بیوتیکی (شرکت Mast، انگلستان) مورد استفاده شامل: توپرا-مایسین (۱۰ میکروگرم)، جنتامایسین (۱۰ میکروگرم)، آمیکاسین (۳۰ میکروگرم) و کاتامایسین (۳۰ میکروگرم) به فاصله حداقل ۲۴ میلی‌متر از یکدیگر قرار داده شد و پس از ۱۸ ساعت انکوباسیون در دمای ۳۷°C قطر هاله عدم رشد اطراف هر دیسک اندازه‌گیری و نتایج آن ثبت شد. جهت کنترل کیفی از سویه استاندارد *P. aeruginosa* ATCC27853 DNA ژنومی، از روش salting out [۱۶] استفاده گردید. جهت جداسازی بررسی‌های کمی و کیفی DNA استخراج شده به ترتیب به روش-های اسپکتروفوتometri و الکتروفورز ژل آکاروز ۰/۸ درصد استفاده گردید. بعد از استخراج توالی نواحی *I*-*ant(2")* از GenBank ant *I*-*ant(2")* از primer3 طراحی گردید.

جدول شماره ۱- توالی پرایمرهای مورد استفاده در تکثیر ژن *ant(2")-I*

پرایمر	توالی نوکلئوتیدی پرایمر	اندازه باند
<i>ant(2")-I-F</i>	5'-CACAAACGCAGGTCAATT-3'	229bp
<i>ant(2")-I-R</i>	CGCTAAGAATCCATAGTCCAA	

تکثیر ژن *I*-*ant(2")*

تکثیر ژن با روش Conventional PCR انجام شد. جهت انجام تکثیر از دستگاه ترموسایکلر Quanta Biotech ساخت انگلستان استفاده شد. برای تهیه مخلوط PCR با حجم نهایی ۲۰ میکرولیتر، ۲ میکرولیتر (100ng) DNA با ۲ میکرولیتر پرایمر (10pmol) و ۱۰ میکرولیتر مستر میکس (ampliqon

fying enzymes: AMEs) هستند [۷]؛ بدین صورت که میکرو-ارگانیسم آنزیم‌های ترانسферازی تولید می‌کند که آمینوگلیکوزیدها را از طریق آدنیله کردن توسط آمینوگلیکوزید نوکلئوتیدیل ترانسферاز (ANTs)، استیله کردن توسط آمینوگلیکوزید استیل ترانسферاز (AACs) و فسفریله کردن توسط آمینوگلیکوزید فسفریل ترانسферاز (APHs) غیرفعال می‌کند. *ANTs* توسط ژن-های مختلفی که می‌شود که شامل: *I*, *ant(3")-I*, *ant(3")-II*, *ant(4")-I*, *ant(4")-II*, *ant(6")-I*-*AAC(3)-I*, *AAC(3)-II*, *AAC(3)-III*, *AAC(3)-VI*, *AAC(3)-IV*, *AAC(6')-I*, *AAC(6')-II*, *APH(2')-I* و ژن‌های که کنترنده *APH(2')-I* عبارتند از: *I*, *APH(3')-I*, *APH(3')-II*, *APH(3')-III*, *APH(3')-I*, *APH(3')-IV*, *APH(3')-V*, *APH(3')-VI*, *APH(3')-VII*, *APH(6')-I*, *APH(6')-II*, *aac(6')-I*, *ant(2")-I*, *ant(2")-II* باعث مقاومت به آنچه بیوتیک در عفونت-های بیمارستانی می‌باشند و از ژن‌های *AME* که منجر به این پدیده می‌گرددند، ژن *aac(6')-II* و *ant(2")-I* می‌باشند. آنزیم‌های که شده توسط ژن *ant(2")-I* باعث مقاومت به توپرا-مایسین، جنتامایسین و کاتامایسین می‌شود [۱۰]. گزارش‌های بسیاری در مورد مقاومت به آمینوگلیکوزیدهای گوناگون در سراسر دنیا وجود دارد. در مطالعه انجام شده توسط آفازاده و همکاران مقاومت به کاتامایسین، جنتامایسین، آمیکامایسین و توپرامایسین به ترتیب ۱۰۰، ۷۱/۱، ۴۳/۹ و ۶۱/۸ درصد گزارش گردیده است [۱۱]. در مطالعات انجام شده در کشورهای کره و ترکیه شیوع آنزیم *ant(2")-I* به ترتیب ۴۳/۶ و ۴۰ درصد در ایزوله‌های پسودوموناس آئروژینوزا گزارش شده است [۱۳، ۱۲]. توسعه مقاومت آمینوگلیکوزیدی با واسطه پلاسمید و ایتنگرون، باکتری‌ها را نسبت به درمان مقاوم می‌کند [۱۴]. با توجه به افزایش مقاومت پسودوموناس آئروژینوزای عامل عفونت زخم سوختگی نسبت به آمینوگلیکوزیدها و اهمیت شناسایی مکانیسم‌هایی که در ایجاد مقاومت نقش دارند، مطالعه حاضر بهمنظور بررسی ارتباط بین مقاومت آمینوگلیکوزیدی و ژن *I*-*ant(2")* در پسودوموناس آئروژینوزا جدا شده از نمونه‌های زخم سوختگی شهر یزد انجام گردید.

مواد و روش‌ها

این مطالعه مقطعی از تیر ۱۳۹۳ تا فروردین ۱۳۹۴ انجام شد. تعداد نمونه‌ها با استفاده از جدول مورگان و فرمول کوکران و با درنظر گرفتن خطای نمونه‌گیری ۰/۰۵ و سطح اطمینان ۹۵ درصد

ژن I-(2") و مقاومت آمینوگلیکوزیدی، ...

ژن، محصولی به اندازه bp ۲۲۹ (شکل شماره ۱) تولید می‌کند.

جدول شماره ۲- حساسیت آنتی بیوتیکی جدایه‌های پسودوموناس آنروزینوزای جدا شده از نمونه‌های سوختگی مورد مطالعه

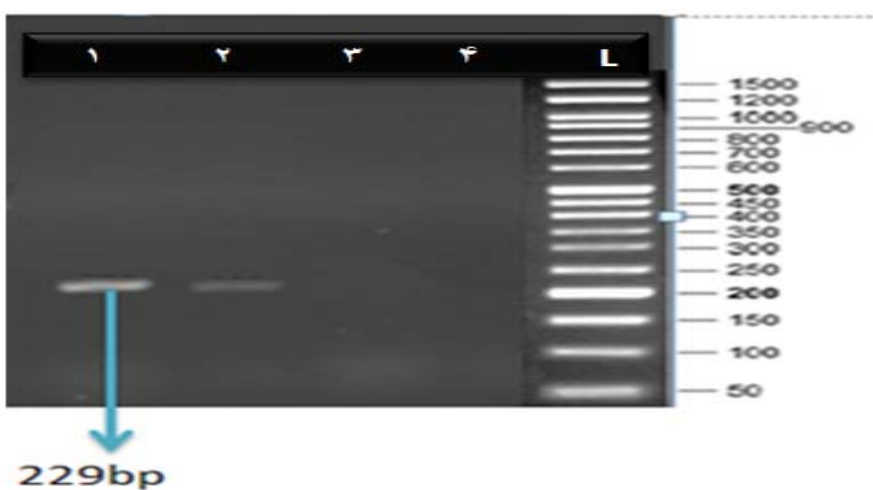
مقاآم	نیمه حساس	حساس	آنتی بیوتیک مورد بررسی
تعداد	تعداد	تعداد	بررسی
(درصد)	(درصد)	(درصد)	
۴۳(۵۸/۹)	۰	۳۰(۴۱/۱)	تویرامایسین
۴۹(۶۷/۱)	۰	۲۴(۳۲/۹)	جنتامایسین
۴۴(۶۰/۳)	(۱/۴)۱	۲۸(۳۸/۴)	آمیکاسین
۶۵(۸۹)	۰	۸(۱۱)	کاناامایسین

از نظر آماری رابطه معنی‌داری بین حضور ژن I-(2") و مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک جنتامایسین، کاناامایسین، آمیکاسین و تویراماسین وجود داشت (جدول شماره ۳). با توجه به نسبت شانس‌های ارائه شده در این جدول می‌توان گفت که مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک کاناامایسین در حضور ژن I-(2") مثبت ۹/۸۳ برابر بیشتر از ژن I-(2") ant منفی است. همچنین، مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک جنتامایسین در حضور ژن I-(2") ant مثبت ۶/۳ برابر بیشتر از حضور ژن I-(2") ant منفی است. به علاوه، مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک آمیکاسین در حضور ژن I-(2") ant مثبت ۸ برابر بیشتر از حضور ژن I-(2") ant منفی است و مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک تویراماسین در حضور ژن I-(2") ant مثبت ۱۸ برابر بیشتر از حضور ژن I-(2") ant منفی است. نتایج حاصل از تعیین توالی مشابه با سکانس ژن I-(2") ant موجود در پایگاه داده NCBI بود. ژن مورد نظر در GenBank با شماره KF359000 accession ثبت گردید.

180301) مخلوط شد و در نهایت حجم واکنش با آب مقطر تزریقی به ۲۰ میکرولیتر رسانده شد. پرایمرهای مورد استفاده برای هریک از ژن‌ها و طول قطعه تکثیر شده در جدول شماره ۱ نشان داده شده است. چرخه‌های دمایی PCR به ترتیب عبارت بودند از: ۱ سیکل ۹۴ درجه سانتی گراد برای ۳۰۰ ثانیه، ۳۰ سیکل شامل: ۹۴ درجه سانتی گراد برای ۴۵ ثانیه، ۵۲ درجه سانتی گراد برای ۴۵ ثانیه، ۷۲ درجه سانتی گراد برای ۴۵ ثانیه و سیکل نهایی ۷۲ درجه سانتی گراد برای ۳۰۰ ثانیه. در نهایت محصول PCR با استفاده از الکتروفورز آگاروز ژل ۱ درصد و در کنار مارکر DNA Ladder 50bp مورد بررسی قرار گرفت. جهت تایید باندهای با اندازه 229bp پیشگام فرستاده شد. داده‌ها وارد نرم افزار SPSS ویرایش ۱۷ شدند و توسط آزمون‌های آمار توصیفی و آزمون مجدد کای و نسبت شانس (OR) مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. سطح معنی‌داری <0.05> جهت تفسیر داده‌ها مورد استفاده قرار گرفت.

نتایج

از ۷۳ جدایه پسودوموناس آنروزینوزای مورد مطالعه ۴۰ جدایه (۵۴/۸ درصد) از بیماران مرد و ۳۳ جدایه (۴۵/۲ درصد) از بیماران زن جدا شد. حداقل سن بیماران یک ماه و حداقل سن ۷۹ سال و میانگین سنی بیماران $29 \pm 2/25$ سال بود. بیشترین میزان مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک کاناامایسین و کمترین میزان مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک تویراماسین مشاهده گردید (جدول شماره ۲). از ۷۳ نمونه، ۶۳ جدایه (۸۶/۳ درصد) دارای ژن I-(2") بودند و ۱۰ جدایه (۱۳/۷ درصد) فاقد ژن I-(2") بودند. این



شکل شماره ۱- الکتروفورز ژن I-(2") در نمونه‌های مورد مطالعه

ستون L: 50bp DNA ladder مثبت، ستون ۱: کنترل مثبت، ستون ۲: نتیجه مثبت PCR ژن I-(2") ant و ستون ۳: نتیجه منفی ژن I-(2") ant

جدول شماره ۳- ارتباط میان وجود-*I*(²) و مقاومت نسبت به آمینوگلیکوزیدها در جدایه های پسودوموناس آئروژنوز/ مطالعه شده

آنتی بیوتیک	بیوتیکی (درصد)	کل مقاومت آنتی-	جدایه های- <i>I</i> (²) ant منفی	جدایه های- <i>I</i> (²) ant مثبت	P	OR	فاصله اطمینان ۹۵ درصد	حد بالا	حد پایین
								حد بالا	حد پایین
کانا مایسین	(۸۹)۶۵	(۹/۲)۶	(۹۰/۸)۵۹	۰/۰۱	۹/۸۳	۱/۹۴	۴۹/۷		
جنتامایسین	(۶۷/۱)۴۹	(۶/۱)۳	(۹۳/۹)۴۶	۰/۰۱۲	۶/۳	۱/۴۶	۲۷/۲۵		
آمیکاسین	(۶۰/۳)۴۴	(۴/۵)۲	(۹۵/۵)۴۲	۰/۰۱۴	۸	۱/۵۵	۴۱/۰۶		
توبراما مایسین	(۵۸/۹)۴۳	(۲/۳)۱	(۹۷/۷)۴۲	۰/۰۰۱	۱۸	۲/۱	۱۵۱/۶		

به خصوص در کلینیک ها سبب افزایش فشار انتخابی روی نمونه های حساس بوده و سبب افزایش نمونه های مقاوم می شود. در این مطالعه درصد مقاومت به جنتامایسین ۶۷/۱ درصد برآورد گردید. میزان مقاومت گزارش شده نسبت به جنتامایسین در مطالعات مختلف از ۹۳/۳ درصد [۱۹]، ۹۸/۲ درصد [۲۰]، و ۸۹/۲ درصد [۲۱] تا ۶۸/۳ درصد [۲۲] می باشد. میزان مقاومت گزارش شده نسبت به آمیکاسین در مطالعات انجام شده در خارج از کشور نیز از ۵۶/۵ درصد [۲۳]، و ۹۵ درصد [۲۴] تا ۵۵/۸ درصد [۲۵] می باشد. به نظر می رسد که قدرتبقاء باکتری های مقاوم در محیط اطراف و انتقال آن به بیماران توسط عوامل مختلف، مهم ترین عامل مقاومت بالای آنتی بیوتیک در این مرکز باشد. در این مطالعه درصد مقاومت به توبراما مایسین ۵۸/۹ درصد برآورده گردید. میزان مقاومت گزارش شده نسبت به توبراما مایسین توسط کهن طب و همکاران ۶۵ درصد [۲۶]، ممانی و همکاران ۹۶/۴ درصد [۲۰] و اخی و همکاران ۵۴ درصد [۱۹] می باشد و در مطالعه انجام شده توسط بوخاری و همکاران ۸۲ درصد [۲۷] می باشد. میزان مقاومت گزارش شده نسبت به توبراما مایسین در مطالعات صورت گرفته در خارج از ایران نیز ۵۵/۱ درصد [۲۳] و ۹۶ درصد [۲۴] می باشد. ملاحظه می گردد که میزان مقاومت در مطالعه حاضر با نتایج مطالعات دیگر مطابقت دارد. همان طور که ذکر شد، شاید عدم استریلیزاسیون مناسب وسائل و تجهیزات پزشکی دلیل مقاومت بالا در بین ایزوله ها باشد. همچنین، توسعه مقاومت آنتی بیوتیکی با واسطه پلاسمید و ترانسپوزون باعث انتقال ژن مقاومت به سایر باکتری ها گردیده، میکروارگانیزم های حساس را نسبت به درمان مقاوم می کند. فراوانی ژن-*I*(²) در این مطالعه ۸۶/۳ درصد گزارش شده است. Kim و همکاران ارتباط مقاومت نسبت به آمینوگلیکوزیدها در ۲۵۰ جدایه پسودوموناس آئروژنوز/ را در کشور کره جنوبی در نمونه های بالینی سنجیدند و شیوع -*I*(²) درصدی در ایزوله های مقاوم توسط آنها گزارش گردید [۱۲] که با نتیجه تحقیق ما تفاوت زیادی دارد. در مطالعه ای که

بحث

شایع ترین میکروارگانیسم ایجاد کننده عفونت سوختگی پسودوموناس آئروژنوز/ می باشد و مقاومت آنتی بیوتیکی در این باکتری به صورت روز افزون در حال افزایش است. آمینو گلیکوزیدهای جنتامایسین، آمیکاسین و توبراما مایسین از جمله آنتی بیوتیک های ضد پسودوموناسی هستند، ولی پسودوموناس آئروژنوز/ از طریق مکانیسم های مختلفی به این دسته از آنتی بیوتیک ها، مقاوم می شود. یکی از مهم ترین این مکانیسم ها، تولید آنزیم های تغییر دهنده می باشد [۱۷] که در این مطالعه به بررسی آن پرداختیم. در این مطالعه درصد مقاومت به کانا مایسین ۸۹ درصد برآورده گردید، اما مقاومت گزارش شده در سال ۲۰۰۸ در ارومیه ۶۵/۷ درصد و در سال ۲۰۱۳ در تبریز ۱۰۰ درصد می باشد [۱۸، ۱۱]. همان طور که ملاحظه می گردد مقاومت نسبت به کانا مایسین در مطالعه حاضر و سایر مطالعات انجام شده در نمونه های سوختگی از شیوع بسیار بالایی برخوردار می باشد که این می تواند ناشی از تجویز نایه جای آنتی بیوتیک توسط پزشکان، تجویز دوز ناکافی دارو، کامل نکردن دوره درمان، کیفیت دارو بر اساس کارخانه سازنده، اکتفا به درمان امپریکال بدون توجه به نتیجه کشت و آنتی بیوتیک رام باشد. میزان مقاومت به آمیکاسین در این مطالعه ۶۰/۳ درصد برآورده گردید، اما مقاومت گزارش شده نسبت به آمیکاسین در ایزوله های جدا شده از زخم سوختگی در مطالعات انجام شده در تبریز، ۸۰/۵ درصد [۱۹]، در همدان، ۹۴/۶ درصد [۲۰]، در تهران، ۴۷/۲ درصد [۲۱] و در شیراز، ۶۳/۳ درصد [۲۲] می باشد. میزان مقاومت گزارش شده نسبت به آمیکاسین در مطالعه صورت گرفته در سال ۲۰۱۰ در برزیل، ۵۲/۲ درصد [۲۳]، در سال ۲۰۱۳ در تایلند، ۹۲ [۲۴] و ۸۱/۵ درصد [۲۵] می باشد. ملاحظه می گردد که میزان مقاومت در مطالعه حاضر و سایر مطالعات انجام شده بالا می باشد، ولی نتایج در مناطق مختلف متفاوت است. مقاومت بالا نسبت به این آنتی بیوتیک می تواند ناشی از عدم کنترل بر مصرف آنتی بیوتیک ها در ایران باشد. تجویز گسترش آنتی بیوتیک

نفوذ ناپذیری و افلاکس پمپ Mex XY-OprM در پسودو-موناس آنروژینوزا شایع می‌باشد؛ در واقع اگر جدایهای که از نظر فنوتیپی مقاوم بوده، قادر زن آنزیم‌های تغییر دهنده باشد، احتمالاً از طریق مکانیسم‌های دیگری به آمینوگلیکوزیدها مقاوم شده است [۵]. جهت پیشگیری از انتشار سویه‌های مقاوم، روش‌های کنترل مؤثرتر در ضد عفونی کردن محیط بیمارستان از یک طرف و کاهش مصرف بی‌رویه آمینوگلیکوزیدها و انجام سنجش حساسیت ضد میکروبی به طور مستمر از طرف دیگر پیشنهاد می‌گردد. هم‌چنین، لازم است با ایجاد واحدهای مراقبت‌های ویژه سوختگی، آموزش کارکنان جهت رعایت مسایل بهداشتی در هنگام درمان و تعویض پانسمان میزان بروز سویه‌های پسودو-موناس آنروژینوزای مقاوم به دارو را در مراکز سوختگی کاهش داد.

نتیجه گیری

در مجموع می‌توان گفت جدایه‌های پسودو-موناس آنروژینوزای اخذ شده از زخم سوختگی نسبت به آمینوگلیکوزیدها مقاومت بالایی را نشان دادند و ۴۲٪ درصد جدایه‌ها نسبت به کلیه آمینوگلیکوزیدهای مورد بررسی مقاوم بودند. هم‌چنین، ۸۰ درصد این جدایه‌ها حامل زن I-(2'') ant بودند که ارتباط بین وجود این زن و مقاومت به کلیه آمینوگلیکوزیدها معنی دار بود.

تشکر و قدردانی

این مطالعه قسمتی از پایان‌نامه کارشناسی ارشد میکروب‌شناسی می‌باشد که با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد انجام گردیده است. لذا از معاونت پژوهشی نهایت سپاسگزاری را داریم و نیز از کلیه افرادی که ما را در انجام این مطالعه یاری کردن، از جمله استادی محترم گروه میکروب‌شناسی، تشکر می‌نماییم.

References:

- [1] Goldberg JB. Pseudomonas: global bacteria. *Trends Microbiol* 2000; 8(2): 55-7.
- [2] Murray PR. Medical bacteriology. 6th ed. Translated by: Bahador A. Tehran, Khosravi & Dibaj Publisher; 2009. p. 269-77. [in Persian]
- [3] Navon-Venezia S, Ben-Ami R, Carmeli Y. update on *pseudomonas aeruginosa* and *Acinetobacter baumannii* infections in the healthcare setting. *Curr Opin Infect Dis* 2005; 18(4): 306-13.
- [4] Rastegar Lari AR, Alaghebandan R, Akhlaghi L. Burn wound infections and antimicrobial resistance in Tehran, Iran: An increasing problem.

توسط وزیری و همکاران در سال ۲۰۱۱ در تهران روی نمونه‌های بالینی انجام گردید، ۲۸ درصد سویه‌ها دارای زن I-(2'') ant بودند [۲۸]. هم‌چنین، در مطالعه‌ای که توسط Over و همکاران در سال ۲۰۰۱ در ترکیه انجام گردید از بین ۱۵۰ جدایه پسودو-موناس آنروژینوزا ۴۰ درصد سویه‌ها دارای زن I-(2'') ant بودند [۱۳]. در مطالعه‌ای که توسط تقی‌زاده و همکاران در سال ۲۰۱۱ در تبریز روی نمونه‌های ادراری و سوختگی انجام گردید، زن I-(2'') ant در ۴۸٪ درصد از سویه‌ها جدا گردید [۲۹]. زن I-(2'') ant در یک مطالعه دیگر نیز در ۷۲ درصد از سویه‌ها جدا گردید [۲۴]. بیان زن I-(2'') ant در این مطالعه در مقایسه با سایر مطالعات از شیوع بسیار بالایی برخوردار می‌باشد. با توجه به اینکه مطالعه حاضر فقط روی جدایه‌های اخذ شده از سوختگی انجام گردیده و بهدلیل بالا بودن مقاومت آمینوگلیکوزیدی این سویه‌ها، احتمال وجود زن I-(2'') ant نیز بیشتر می‌باشد. البته باید متذکر شد که شیوع این آنزیم دارای تنوع جغرافیایی می‌باشد، در نتیجه در کشورهای مختلف از شیوع مختلفی برخودار است. اکثر جدایه‌هایی که دارای مقاومت فنوتیپی به آمینوگلیکوزیدها هستند (۴۰ درصد)، دارای زن I-(2'') ant می‌باشند و وجود این آنزیم به عنوان یکی از شایع‌ترین مکانیسم‌های مقاومت به آمینوگلیکوزیدها مطرح می‌باشد. شایان ذکر است از آنجایی که در جدایه‌های حساس از نظر فنوتیپی، زن مربوط به این آنزیم‌ها وجود نداشت می‌توان به اهمیت این زن‌ها در مقاومت پسودو-موناس آنروژینوزا نسبت به آمینوگلیکوزیدها پی برد. در این مطالعه رابطه معنی‌داری بین مقاومت آنتی‌بیوتیکی و زن I-(2'') ant مشاهده گردید. با توجه به شیوع بسیار بالای زن I-(2'') ant در این تحقیق و تاثیر آن در افزایش مقاومت نسبت به آنتی‌بیوتیک‌ها به ویژه آمینوگلیکوزیدها، این ارتباط منطقی به نظر می‌رسد. نکته مهمی دیگری که باید به آن اشاره کرد این مطلب است که علاوه بر مکانیسم آنزیم‌های تغییر دهنده آمینوگلیکوزیدها که موضوع اصلی این تحقیق است، مکانیسم‌های دیگری نیز مانند

Ann Burns Fire Disasters 2005; 18(2): 68-73.

[5] Poole K. *Pseudomonas aeruginosa*: resistance to the max. *Front Microbiol* 2011; 2: 65.

[6] Vakulenko SB, Mabashery S. Versatility Of aminoglycosides and prospects for their future. *Clin Microbiol Rev* 2003; 16(3): 430-50.

[7] Murray BE. Diversity among multidrug resistant Enterococci. *Emerg Infect Dis* 2002; 4(1): 37-47.

[8] Livermore DM. Multiple mechanisms of antimicrobial resistance in *Pseudomonas aeruginosa*: our worst nightmare? *Clin Infect Dis* 2002; 34(5): 634-40.

[9] Mandell G, Bennett J, Dolin R. *Mandell,*

- Douglas, and Bennett's Principles and Practice of Infectious Diseases. 7th ed. Philadelphia: Churchill Livingstone; 2010. p. 307-36.
- [10] Poole K. Aminoglycoside resistance in *Pseudomonas aeruginosa*. *Antimicrob Agents Chemother* 2005; 49(2): 479-87.
- [11] Aghazadeh M, Rezaee MA, Nahaei MR, Mahdian R, Pajand O, Saffari F, et al. Dissemination of aminoglycoside-modifying enzymes and 16S rRNA methylases among *Acinetobacter baumannii* and *Pseudomonas aeruginosa* isolates. *Microb Drug Resist* 2013; 19(4): 282-8.
- [12] Kim JY, Park YJ, Kwon HJ, Han K, Kang MW, Woo GJ. Occurrence and mechanisms of amikacin resistance and its association with beta-lactamases in *Pseudomonas aeruginosa*: a Korean nationwide study. *J Antimicrob Chemother* 2008; 62(3): 479-83.
- [13] Over U, Gur D, Unal S, Miller GH. The changing nature of aminoglycoside resistance mechanisms and prevalence of newly recognized resistance mechanisms in Turkey. *Clin Microbiol Infect* 2001; 7(9): 470-8.
- [14] Wu Y, Li H, Li J, Huang ZH. Detection of *Pseudomonas aeruginosa* carried a new array of gene cassettes within class 1 integron isolated from a teaching hospital in Nanjing, China. *J Microbiol* 2008; 46(6): 687-91.
- [15] Clinical and Laboratory Standards Institute. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing; twenty first informational supplement. CLSI document M100-S21. *CLSI* 2011 Wayne, PA.
- [16] Sambrook J, Russell D. Molecular cloning: a laboratory manual. 3rd ed. New York: Cold Spring Harbor Press; 2001.
- [17] Sekiguchi JI, Asagi T, Miyoshi-Akiyama T, Kasai A, Mizuguchi Y, Araake M, et al. Outbreaks of multidrug-resistant *Pseudomonas aeruginosa* in community hospitals in Japan. *J Clin Microbiol* 2007; 45(3): 979-89.
- [18] Hosseini Jazani N, Omrani MD, Yekta Z, Nejadrahim R, Afshar Yavari Sh, Zartoshti M. Plasmid Profile of *Pseudomonas aeruginosa* and its Relation with Antibiotic Resistance in Hospital Isolates. *J Kerman Univ Med Sci* 2008; 15(1): 9-17. [in Persian]
- [19] Akhi MT, Hasanzadeh AR. Bacteria involved in burn infections, sensitivity patterns. *J Tabriz Univ Med Sci* 2006; 27(2): 7-11. [in Persian]
- [20] Mamani M, Derakhshanfar A, Niayesh A, Hashemi SH, Yosefi Mashoof R, Zavar S. Frequency of Bacterial Burn Wounds Infection and Antimicrobial Resistance in Burn Center of Bessat Hospital of Hamedan. *Iran J Surgery* 2009; 17(1). [in Persian]
- [21] Owlia P, Bahador MA, Saderi H, Aminil H. Antibiotic resistance pattern of isolated *Pseudomonas aeruginosa* strains from isolated *Pseudomonas aeruginosa* strains from infections of burned patients. *J Med Council IRI* 2007; 25(1): 26-33. [in Persian]
- [22] Kohanteb J, Dayaghi M, Motazedian M, Ali Ghayumi M. Comparison of biotyping and antibiotyping of *Pseudomonas aeruginosa* isolated from patients with burn wound infection and nosocomial pneumonia in Shiraz, Iran. *Pak J BiolSci* 2007; 10(11): 1817-22.
- [23] Franco MR, Caiaffa-Filho HH, Burattini MN, Rossi F. Metallo-beta-lactamases among imipenem-resistant *Pseudomonas aeruginosa* in a Brazilian university hospital. *Clinics* 2010, 65(9): 825-9.
- [24] Poonsuk K, Tribuddharat C, Chuanchuen R. Aminoglycoside resistance mechanisms in *Pseudomonas aeruginosa* isolates from non-cystic fibrosis patients in Thailand. *Can J Microbiol* 2013; 59(1): 51-6.
- [25] Elmanama AA, Laham NA, Tayh GA. Antimicrobial susceptibility of bacterial isolates from burn units in Gaza. *Burns* 2013; 39(8): 1612-8.
- [26] Dubois V, Arpin C, Dupart V, Scavelli A, Coulange L, Andre C, et al. Blactam and aminoglycoside resistance rates and mechanisms among *Pseudomonas aeruginosa* in French general practice (community and private healthcare centres). *J Antimicrob Chemother* 2008; 62(2): 316-23.
- [27] Bojary Nasrabadi MR, Hajia M. Multidrug-resistant *Pseudomonas aeruginosa* strains in Tehran Reference Burn Hospital, Tehran, Iran. *Afr J Microbiol Res* 2012; 6(7): 1393-6.
- [28] Vaziri F, Najjar Peerayeh SH, Behzadian Nejad Q, Farhadian A. The prevalence of aminoglycoside-modifying enzyme genes (aac (6)-I, aac (6)-II, ant (2)-I, aph (3)-VI) in *Pseudomonas aeruginosa*. *Clinics (Sao Paulo)* 2011; 66(9): 1519-22.
- [29] Taghizadeh B, Hasani A, Hasani A, Varshochi M, Dehghani L, Hajiazadeh M. Detection of Integron Genes Responsible for Antibiotic Resistance In *Pseudomonas aeruginosa* Isolated from Urinary Tract Infections of Patients Admitted to High Risk Wards of Hospitals of Tabriz. *The 13th Iranian and the 2nd international Congress of microbiology*. 2012.