

## Original Article

# Frequency of group B capsular serotypes of *Streptococcus* using the multiplex PCR among the pregnant women in Kashan during 2011-2013

Yasini M<sup>1</sup>, Safari M<sup>2\*</sup>, Khorshidi A<sup>2</sup>, Moniri R<sup>3</sup>, Mousavi GA<sup>4</sup>, Samimi M<sup>5</sup>

1- Student Research Committee, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

2- Department of Microbiology and Immunology, Faculty of Medicine, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

3- Anatomical Sciences Research Center, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

4- Trauma Research Center, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

5- Department of Obstetrics and Gynecology, Faculty of Medicine, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

Received December 8, 2012; Accepted March 13, 2013

### Abstract:

**Background:** Group B *Streptococcus* (GBS) has been described as an important pathogen in newborns and pregnant women. Maternal vaccination against GBS can reduce maternal GBS colonization and enhance antibody transfer to the fetus and also prevent the subsequent infections. Nine serotypes can be identified based on capsular polysaccharide: Ia, Ib, II-VIII. Due to the changes in serotypes' distribution pattern over time and also variation in different geographic areas, production of a universally optimal vaccine is impossible. This study aimed to evaluate the serotype distribution of GBS using the multiplex PCR among the pregnant women.

**Materials and Methods:** This study was performed on 382 pregnant women. Vaginal swab samples were placed in the LIM selective medium and incubated at 37°C for 24 h. Then the samples were cultured in blood Agar medium and the GBS was identified and confirmed using the standard tests and gene encoding *dlts*, respectively. Capsular typing was performed using the multiplex PCR method to identify the Ia,Ib,II-VIII serotypes.

**Results:** Thirty-six (9.4 %) out of 382 pregnant women were carriers of GBS. The most common types were III (32.14%), V (21.43%), and IV (14.3%), respectively. Types II and VIII were not identified in this study.

**Conclusion:** Considering the high prevalence of III, V and IV serotypes in this study, they are potential sources for the production of multivalent GBS vaccines in near future.

**Keywords:** Group B *Streptococcus*, Pregnant women, Serotype, Multiplex PCR

\* Corresponding Author.

Email: saffari\_m@kaums.ac.ir

Tel: 0098 361 555 0021

Fax: 0098 361 555 1112

Conflict of Interests: No

Feyz, Journal of Kashan University of Medical Sciences May, 2013; Vol. 17, No 2, Pages 173-180

Please cite this article as: Yasini M, Safari M, Khorshidi A, Moniri R, Mousavi GA, Samimi M. Frequency of group B capsular serotypes of *Streptococcus* using the multiplex PCR among the pregnant women in Kashan during 2011-2013. Feyz 2013; 17(2): 173-80.

# بررسی فراوانی سروتاپهای کپسولی استرپتوكوک گروه B به روش Multiplex PCR در زنان باردار شهر کاشان طی سال‌های ۱۳۹۰ تا ۱۳۹۱

مریم یاسینی<sup>۱</sup>، محمود صفاری<sup>۲</sup>، احمد خورشیدی<sup>۳</sup>، رضوان منیری<sup>۴</sup>، سید غلامعباس موسوی<sup>۵</sup>، منصوره صمیمی<sup>\*</sup>

خلاصه:

**سابقه و هدف:** استرپتوكوک گروه B (GBS) به عنوان یک پاتوژن مهم در نوزادان و زنان باردار مطرح است. واکسیناسیون مادران می‌تواند باعث کاهش کلوبنیزاسیون و افزایش انتقال آنتی‌بادی به جنین شده و از عفونت‌های بعدی پیشگیری کند. برای این باکتری<sup>۹</sup> سروتاپه بر اساس پلی‌ساقارید کپسولی قابل شناسایی است (Ia, Ib, II-VIII). توزیع سروتاپه‌ها با گذشت زمان و در مناطق جغرافیایی مختلف تغییر می‌کند، بنابراین تولید واکسنی که به شکل جهانی مطلوب باشد، میسر نیست. هدف از انجام این مطالعه بررسی فراوانی سروتاپهای استرپتوكوک گروه B به روش Multiplex PCR در زنان باردار می‌باشد.

**مواد و روش‌ها:** در این مطالعه ۳۸۲ خانم باردار مورد بررسی قرار گرفتند. سواب‌های گرفته شده از ناحیه واژن در محیط انتخابی LIM قرار گرفته و به مدت ۲۴ ساعت در انکوپاتور ۳۷ درجه گرماگذاری شدند. پس از کشت در محیط Blood Agar استرپتوكوک گروه B با تست‌های استاندارد شناسایی و توسط ژن کدکننده *dlts* تایید شدند. تعیین تیپ کپسولی به روش Multiplex PCR جهت شناسایی سروتاپه‌ای Ia, Ib, II-VIII انجام شد.

**نتایج:** از مجموع ۳۸۲ خانم باردار، ۳۶ نفر (۹/۴ درصد) حامل استرپتوكوک گروه B شناخته شدند. شایع ترین تیپ‌ها در این مطالعه به ترتیب (۳۲/۱ درصد) III, (۲۱/۴ درصد) IV, (۱۴/۳ درصد) V, (۶ درصد) II و VIII در این مطالعه یافت نشد.

**نتیجه‌گیری:** با توجه به شیوع بالای سروتاپه‌ای III, V و VII در این پژوهش، سروتاپه‌ای مذکور می‌تواند در مطالعات آینده به منظور تولید واکسن‌های مولتی والنت ضد GBS مورد بررسی قرار گیرد.

**واژگان کلیدی:** استرپتوكوک گروه B, زنان باردار, سروتاپه, Multiplex PCR

دو ماهنامه علمی-پژوهشی فیض، دوره هفدهم، شماره ۲، خرداد و تیر ۱۳۹۲، صفحات ۱۸۰-۱۷۳

مطابق با گزارشاتی که از مناطق مختلف به ویژه کشورهای غربی بدست آمده ۱۰-۳۰ درصد زنان باردار در واژن و رکتوم خود حامل باکتری هستند [۳-۵]. تقریباً ۶۰ درصد از این زنان GBS را به نوزاد خود منتقل می‌کنند [۶]. کلوبنیزاسیون زنان باردار به‌طور کلی بدون علامت است، اما باکتری می‌تواند باعث عفونت مجاری ادراری، سپتیسمی، کوریوآمنیونیت، اندومتریت و سقط جنین عفونی شود [۷-۹]. کلوبنیزاسیون و متعاقب آن بیماری در نوزاد می‌تواند در داخل رحم، هنگام عبور از کانال زایمان و یا در اولین ماههای زندگی رخ دهد [۱۰,۱۳]. در حدود یک درصد از نوزادان کلوبنیزه دچار بیماری می‌شوند [۱۱]. بیماری ناشی از GBS در نوزادان به دو دسته زودرس و دیررس تقسیم می‌شود. در نوع زودرس تصور می‌شود که بیماری از آلودگی رحمی یا به هنگام عبور نوزاد از واژن ایجاد می‌شود که ۲۴ ساعت پس از تولد و گاهی تا یک هفته پس از آن آشکار می‌گردد [۱۲]. سه ظاهر بالینی این عفونت عبارتند از سپتیسمی، پنومونی و منژیت نوزادی که ۷۰-۷۵ درصد موارد منجر به مرگ می‌گردد [۶]. پنی‌سیلین داروی انتخابی جهت پیشگیری و درمان عفونت‌های GBS است و برای بیمارانی که به بتالاکتام‌ها آلرژی دارند، اریتروماسین و کلیندماسین توصیه می‌شود [۸]. مطالعات انجام شده نشان می‌دهد

## مقدمه

طی ۴۰ سال اخیر استرپتوكوک گروه B (GBS) به عنوان یک پاتوژن مهم در نوزادان و زنان باردار مطرح شده و در سال ۱۹۷۰ به عنوان شایع‌ترین عامل سپسیس و منژیت نوزادی معروف شد [۲,۱]. قادر است به شکل گستردگی‌ای مجازی تنسیلی زنان باردار را کلوبنیزه کند. نتایج به دست آمده از مناطق جغرافیایی مختلف حاکی از شیوع ناهمگون استرپتوكوک گروه B می‌باشد.

<sup>۱</sup>دانشجوی کارشناسی ارشد، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

<sup>۲</sup>دانشیار، گروه میکروب شناسی و ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

<sup>۳</sup>استاد، مرکز تحقیقات علوم تشریعی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

<sup>۴</sup>مریم، مرکز تحقیقات ترومای، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

<sup>۵</sup>استادیار، گروه بیماری‌های زنان و زایمان، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

\*لشانی نویسنده مسئول:

کاشان، کیلومتر ۵ بلوار قطب راوندی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان، دانشکده پیراپزشکی، گروه علوم آزمایشگاهی

تلفن: ۰۳۶۱۵۵۵۱۱۱۲، ۰۳۶۱۵۵۵۰۰۲۱

پست الکترونیک: saffari\_m@kaums.ac.ir

تاریخ دریافت: ۹۱/۹/۱۸ تاریخ پذیرش نهایی: ۹۱/۱۲/۲۳

(Todd Hewitt broth) حاوی ۱۰ میلی گرم در لیتر جنتامایسین و ۱۵ میلی گرم در لیتر نالیدیکسیک اسید، جهت جلوگیری از رشد باکتری های گرم منفی) قرار داده شد و پس از انتقال به آزمایشگاه به مدت ۲۴ ساعت در انکوباتور ۳۷ درجه سانتی گراد گرماخانه گذاری شد. سپس به وسیله سوپ استریل مقداری از این محیط در محیط بلاد آگار (Merck) حاوی ۵ درصد خون گوسنندی تلقیح و کشت داده شد و در جار حاوی ۵ درصد  $\text{CO}_2$  به مدت ۲۴ ساعت در انکوباتور ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده شد. سپس، کوکسی های گرم مثبت، کاتالاز منفی و بتا همولیز از کشت بلاد آگار انتخاب شده و تست های اختصاصی شامل مقاومت به دیسک باسیتراسین، عدم هیدرولیز محیط بایل اسکولین (Merck)، هیدرولیز هیپورات سدیم و در نهایت تست Camp جهت شناسایی GBS انجام گردید. ایزوله های GBS شناسایی شده در محیط کشت TSB (Merck) حاوی ۱۰ درصد گلیسرول تا زمان استخراج DNA در دمای ۲۰- درجه سانتی گراد ذخیره شدند. نمونه های استرپتوکوک گروه B (GBS) ذخیره شده در ۲۰ درجه از فریزر خارج شده و استخراج DNA با استفاده از کیت استخراج DNA (Fermentas) طبق دستور العمل کارخانه سازنده انجام یافت.

#### واکنش زنجیره پلی مراز (PCR):

تعیین تیپ کپسولی به روش PCR برای شناسایی سروتاپ های Ia, Ib, II-VIII با استفاده از توالی های پرایمری گزارش شده توسط Poyart که در جدول شماره ۱ ذکر شده انجام شد [۱۸] پرایمرها و مواد مورد نیاز جهت انجام Multiplex PCR از شرکت سینا کلون تهیه گردید. ژن کد کننده *dlts* به عنوان کنترل مثبت استفاده شد. سپس، نمونه های مثبت به روش Multiplex PCR تعیین تیپ شدند. برای انجام PCR دو مخلوط واکنش به صورت جداگانه که هر یک شامل ۵ جفت پرایمر بود با حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر آماده شد. برای تهیه این محلول به ۶ میکرولیتر آب مقطردیسونیزه، به ترتیب ۲/۵ میکرولیتر X ۱۰ بافر، ۰/۷۵ میکرولیتر  $\text{MgCl}_2$  ۰/۵ میلی مولار، ۰/۲۵ میکرولیتر dNTP ۲ میلی مولار، ۰/۰۵ میکرولیتر DNA Taq Polymerase، ۱۰ میکرولیتر از پرایمرهای مذکور (یک میکرولیتر از هر پرایمر) و ۵ میکرولیتر از هر نمونه DNA اضافه گردید. برنامه دمایی دستگاه ترموسایکلر (Eppendorf) و شرایط انجام PCR طبق جدول شماره ۲ انجام شد [۱۲].

میزان مقاومت آنتی بیوتیکی GBS در بسیاری از کشورها رو به افزایش است [۱۴, ۱۳]. واکسیناسیون مادران علیه GBS با هدف کاهش کلونیزاسیون و افزایش انتقال آنتی بادی ضد GBS از طریق جفت به جنین، جهت پیشگیری از عفونت های ناشی از GBS در اوایل کودکی مطرح شده است [۱۵, ۱۳]. کپسول پلی ساکاریدی یک فاکتور ویرونانس عمدۀ در GBS و همچنین هدف اصلی برای آنتی بادی های کشنده می باشد [۱۵]. در دهه گذشته واکسن های چند ظرفیتی کنزوگه بر اساس پلی ساکارید کپسولی (CPS) تولید شده اند و مشخص شده است که تا حدود زیادی اینمی بخش بوده و احتمال پیشگیری از بیماری های ناشی از GBS را از طریق واکسیناسیون مادری قبل از زایمان افزایش می دهند [۱۶, ۱۵]. سروتاپ بر اساس پلی ساکارید کپسولی قابل شناسایی است II- (Ia, Ib) و سروتاپ IX که اخیرا پیشنهاد شده است [۱۷, ۱۵]. توزیع جهانی سروتاپ های GBS ممکن است با گذشت زمان و در مناطق جغرافیایی مختلف تغییر کند، به همین دلیل تولید واکسنی که به شکل جهانی قابل استفاده باشد میسر نیست [۱۷, ۱۴]. بنابراین توجه به این نکته جهت تعیین ترکیب واکسن های چند ظرفیتی علیه سروتاپ های شایع در منطقه حائز اهمیت است [۱۶, ۳]. در مطالعه ای که اخیرا درباره نحوه توزیع جغرافیایی GBS در جهان انجام شد، سروتاپ III شایع ترین تیپ در اروپا، آسیای مرکزی، آفریقا و استرالیا گزارش شد [۱۹]. اطلاعات محدودی در مورد اپیدمیولوژی سروتاپ های مرتبط با کلونیزاسیون رکتوواژینال مادری و بیماری های مهاجم در نوزادان، در کشورهای در حال توسعه وجود دارد [۲]. بنابراین با توجه به اهمیت چگونگی پراکنش سروتاپ های GBS جهت تعیین ترکیب واکسن علیه سروتاپ های شایع در منطقه، بر آن شدیم تا میزان فراوانی سروتاپ های کپسولی استرپتوکوک گروه B را به روش Multiplex PCR مورد مطالعه قرار دهیم.

#### مواد و روش ها

این مطالعه از آذر ۱۳۹۰ تا آبان ۱۳۹۱ به صورت مقطعی بر روی ۳۸۲ خانم باردار مراجعه کننده به دو بیمارستان شهید بهشتی و شبیه خواتی کاشان که در هفته ۲۸-۳۷ بارداری بودند انجام شد. روش نمونه گیری به صورت مبتنی بر هدف بود و حجم نمونه با توجه به شیوع ۳۰ درصدی باکتری محاسبه شد. پس از اخذ رضایت و تکمیل پرسشنامه نمونه گیری با سوپ استریل از ناحیه واژن انجام گرفت و سواب ها در محیط انتخابی LIM

جدول شماره ۱- توالی پرایمرهای مورد استفاده، ژن‌های هدف و اندازه آمپلیکون را نشان می‌دهد [۱۸].

نام پرایمر	سکانس (۳'-۵')	ژن هدف	(bp)
Ia-F	GGTCAGACTGGATTAAATGGTATGC	<i>cps1aH</i>	
Ia-R	GTTAGAAATAGCCTATATACGTTGAATGC	<i>cps1aH</i>	521 and 1,826
Ib-F	TAAACGAGAATGGAATATCACAAACC	<i>cps1bJ</i>	
Ib-R	GAATTAACTCAATCCCTAACAAATATCG	<i>cps1bK</i>	770
II-F	GCTTCAGTAAGTATTGTAAGACGATAG	<i>cps2K</i>	
II-R	TTCTCTAGGAAATCAAATAATTCTATAGGG	<i>cps2K</i>	397
III-F <sup>a</sup>	TCCGTACTACAACAGACTCATCC	<i>cps1a/2/3I</i>	
III-R <sup>a</sup>	AGTAACCGTCCATACATTCTATAAGC	<i>cps1a/2/3J</i>	1,826
IV-F	GGTGGTAATCCTAACAGACTGT	<i>cps4N</i>	
IV-R	CCTCCCCAATTCTCGTCCATAATGGT	<i>cps4N</i>	578
V-F	GAGGCCAATCAGTTGCACGTAA	<i>cps5O</i>	
V-R	AACCTTCTCCTTCACACTAACCT	<i>cps5O</i>	701
VI-F	GGACTTGAGATGGCAGAAGGTGAA	<i>cps6I</i>	
VI-R	CTGTCGGACTATCCTGATGAATCTC	<i>cps6I</i>	487
VII-F	CCTGGAGAGAACAAATGTCCAGAT	<i>cps7M</i>	
VII-R	GCTGGTCGTGATTCTACACA	<i>cps7M</i>	371
VIII-F	AGGTCAACCACTATATAGCGA	<i>cps8J</i>	
VIII-R	TCTTCAAATTCCGCTGACTT	<i>cps8J</i>	282
dltS-F	AGGAATACCAAGGCGATGAACCGAT	<i>dltS</i>	
dltS-R	TGCTCTAATTCTCCCTTATGGC	<i>dltS</i>	952

۱۰/۱ درصد مبتلا بودند و در سنین بالای ۴۰ سال هیچ یک از مادران مبتلا نبودند. از نظر سن بارداری مادران مورد مطالعه به ۳ دسته تقسیم شدند، که در گروه سه ماهه اول ۴ نفر (۱۱/۱ درصد)، در گروه سه ماهه دوم ۱ نفر (۲/۴ درصد) و در گروه سه ماهه سوم ۳۱ نفر (۱۰/۲ درصد) مبتلا بودند. ۱۱ نفر (۱۲/۲ درصد) از مادرانی که سابقه سقط داشتند مبتلا و ۷۹ نفر (۸۷/۸ درصد) غیر مبتلا بودند و ۸/۶ درصد از زنانی که سابقه سقط نداشتند، نیز حامل GBS بودند. در این مطالعه مطابق با نتایج آزمون مجذور کای ارتباطی بین سن مادر و سن بارداری با کلونیزاسیون واژینال GBS دیده نشد. هم‌چنین، مطابق با آزمون دقیق فیشر سابقه سقط نیز ارتباطی با کلونیزاسیون نداشت ( $P > 0.05$ )، جدول شماره (۳). از نظر تعداد زایمان (پاریتی) زنان مورد مطالعه به دو گروه زایمان اول و زایمان دوم یا بیشتر تقسیم شدند که در گروه اول (۱ پاریتی) ۶/۶ درصد مبتلا و در گروه دوم (۲ پاریتی و بیشتر) ۱۳ درصد با استریتوکوک گروه B کلونیزه بودند. در این مطالعه مطابق با آزمون دقیق فیشر بین میزان کلونیزاسیون واژینال GBS و تعداد زایمان رابطه معنی‌داری به دست آمد ( $P = 0.032$ ) و مطابق جدول مادرانی که در گروه دوم بودند (۲ پاریتی و بیشتر) ۲/۱ برآر گروه اول (۱ پاریتی) در واژن خود حامل GBS بودند. (OR=۲/۱ جدول شماره (۳).

جدول شماره ۲- شرایط انجام PCR را نشان می‌دهد.

مرحله	دما	زمان	تعداد چرخه
۱	۹۴ °C	۳ دقیقه	Hot start
۴۰	۹۴ °C	۴۵ ثانیه	Denaturation
	۵۴ °C	۴۰ ثانیه	Annealing
	۷۲ °C	۳۰ ثانیه	Extention
۱	۷۲ °C	۱۰ دقیقه	Final extention

نتایج آماری با استفاده از نرم افزار SPSS محاسبه شد و سپس از آزمون مجذور کای جهت تجزیه و تحلیل داده‌ها استفاده شد.  $P < 0.05$  نیز به عنوان سطح معنی‌داری در نظر گرفته شد.

## نتایج

نتایج این مطالعه نشان داد از مجموع ۳۸۲ خانم باردار مورد بررسی ۳۶ نفر (۹/۴ درصد) با استفاده از تست‌های تشخیصی آزمایشگاهی حامل GBS شناخته شدند. میانگین و انحراف میانگین سنی افراد مورد مطالعه  $25/9 \pm 5/45$  و از حداقل ۱۶ تا حداقل ۴۵ سال بود. متغیرهای سن مادر، سن بارداری، سابقه سقط و تعداد زایمان در این پژوهش مورد بررسی قرار گرفتند. در بین مادران زیر ۲۰ سال  $3/4$  درصد مبتلا و  $96/6$  درصد غیر مبتلا بودند. در سنین  $20-40$  سال

جدول شماره ۳- توزیع مادران مورد بررسی بر حسب وجود GBS و به تفکیک عوامل مرتبط را نشان می دهد.

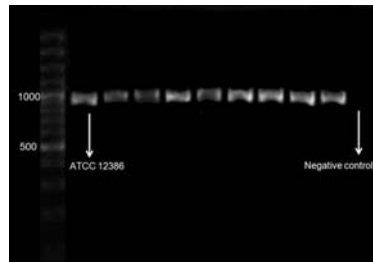
CI	OR	P	ندراد (n=۳۴۶)	دارد (n=۳۶)	GBS عوامل مرتبط
۰/۷ ۲/۱۵	۱/۴۸	۰/۲۹	(۸۷/۸٪)۰۷۹ (۹۱/۴٪)۲۳۷	(۱۲/۲٪)۱۱ (۸/۶٪)۲۵	دارد ندراد
۱/۰۵ ۴/۲	۲/۱	۰/۰۳۲	(۹۳/۴٪)۱۹۹ (۸۷/۰٪)۱۴۷	(۷/۷٪)۱۴ (۱۳/۰٪)۲۲	اول دوم و بیشتر
-	-	۰/۲۶	(۸۸/۹٪)۳۲ (۹۷/۷٪)۴۱ (۸۹/۸٪)۲۷۳	(۱۱/۱٪)۴ (۲/۴٪)۱ (۱۰/۲٪)۳۱	سه ماهه اول سه ماهه دوم سه ماهه سوم
-	-	۰/۰۳	(۹۶/۶٪)۲۸ (۸۹/۹٪)۳۱۰ (۱۰۰٪)۸	(۳/۴٪)۱ (۱۰/۱٪)۳۵ (۰/۰٪)۰	۲۰> ۲۰-۴۰ ۴۰<

## بحث

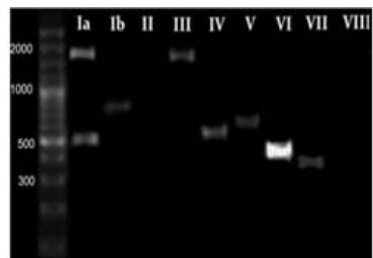
شیوع استرپتوكوک گروه B (GBS) در مناطق جغرافیایی مختلف متغیر بوده و از ۵-۴۰ درصد متغیر است [۲۰]. در مطالعه حاضر ۳۸۲ خانم بارار مورد بررسی قرار گرفته که ۳۶ نفر (۹/۴ درصد) از نظر کلوبیزاسیون با GBS مثبت شناخته شدند. در این پژوهش رابطه معنی داری بین کلوبیزاسیون واژینال GBS با سن مادر، سن بارداری و سابقه سقط دیده نشد، ولی با تعداد زایمان رابطه معنی داری به دست آمد. فراوانی سروتاپ های کپسولی GBS نیز بر روی Multiplex PCR مورد بررسی قرار گرفت. در دو مطالعه جداگانه ای که در شهرهای خرم آباد (سال ۱۳۸۸) و اهواز (سال ۱۳۸۶) انجام شد، میزان کلوبیزاسیون GBS به ترتیب ۱۴ درصد و ۱۳/۲ درصد گزارش شد [۲۱، ۲۲]. در هر دو مطالعه نمونه های استرپتوكوک گروه B بر روی کشت و تشخیص آزمایشگاهی جدا سازی شدند. در مطالعه خرم آباد نمونه های استرپتوكوک از کشت واژینال و در پژوهش اهواز از کشت واژینال و رکتال جدا شدند. در این مطالعات رابطه معنی داری بین میزان کلوبیزاسیون با سن مادر، سن بارداری و سابقه سقط دیده نشد که این نتایج با مطالعه ما هم خوانی دارد. در مطالعه خرم آباد همانند مطالعه ما بین کلوبیزاسیون و تعداد زایمان رابطه معنی داری به دست آمد، ولی در مطالعه اهواز این ارتباط دیده نشد که با مطالعه ما ناسازگار است که می تواند به دلیل تفاوت در جمعیت مورد مطالعه و همچنین جداسازی GBS از کشت رکتال علاوه بر کشت واژینال در مطالعه اهواز باشد. در پژوهش دیگری که در سال ۱۳۸۵-۸۶ در شهر تبریز انجام شد، ۲۵۰ خانم باردار سه ماهه سوم مورد بررسی قرار گرفته که ۹/۶ درصد، به روش کشت و

## نتایج PCR:

سروتاپ های (۱۴/۳ درصد)، III (۲۱/۴۳ درصد)، V (۱۴/۳ درصد) IV به ترتیب بالاترین فراوانی را داشتند و به دنبال آن (۱۰/۷ درصد)، Ia، VI (۷/۱۳ درصد)، Ib و (۶ درصد) VII. تیپ های II و VIII در این مطالعه یافت نشد (شکل های شماره ۱ و ۲).



شکل شماره ۱- PCR اختصاصی استرپتوكوک گروه B (GBS). ستون ۱: سایز مارکر (Ladder) - ستون ۲: کنترل مثبت (سوش ATCC12386 استرپتوكوک آگلاكتیک) - ستون ۳-۹: نمونه های استرپتوكوک گروه B جدا شده از زنان باردار - ستون ۱۰: کنترل منفی



شکل شماره ۲- PCR جهت شناسایی تیپ های کپسولی GBS جدا شده از زنان باردار مورد مطالعه. ستون ۱: سایز مارکر (Ladder) - ستون ۲-۹: سروتاپ های استرپتوكوک گروه B جدا شده از زنان باردار (Ia, Ib, III-VII)

بنابراین مستقیماً قابل مقایسه با مطالعه حاضر نیست. در تبریز نیز در سال ۱۳۸۶، میزان شیوع GBS ۵/۲ درصد و شیوع سروتاپ‌ها به ترتیب ۷ (۱۹/۵ درصد)، Ia (۱۷/۶ درصد)، II (۱۴/۲ درصد)، Ib (۱۳/۴ درصد)، III (۹/۵ درصد) و IV (۸/۲ درصد) بود. برخلاف مطالعه ما سروتاپ III و IV شیوع پایینی داشتند. در این مطالعه نیز از کیت آنتی سرم جهت شناسایی تیپ‌های Ia-V استفاده شد [۳۰]. در مطالعه‌ای که در سال ۱۳۸۹ در اردبیل انجام شد میزان کلونیزاسیون ۱۳/۳ درصد بود [۳۱]. توزیع سروتاپ‌ها با استفاده از آنتی سرم‌های اختصاصی تیپ‌های Ia-VIII بررسی شد که شیوع سروتاپ‌ها به این شکل بود: V (۱۹/۶ درصد)، II و IV (۱۲/۵ درصد)، III و VI (۱۰/۷ درصد)، Ib (۸/۹ درصد)، Ia (۷/۱ درصد)، VII و VIII (۵/۳ درصد). در این پژوهش تیپ III نسبت به مطالعه ما شیوع کمتری داشت. سروتاپ II از شیوع نسبتاً بالایی برخوردار بود در حالی که در مطالعه حاضر این سروتاپ یافت نشد. در سه پژوهش گذشته که جهت تعیین توزیع سروتاپ‌های GBS در ایران انجام شد از تست آکلوتیناسیون با کیت آنتی سرم استفاده شد. در مطالعات اهواز و تبریز تنها تیپ-Ia-V مورد بررسی قرار گرفت. ما در این مطالعه از روش Multiplex PCR جهت تعیین فراوانی سروتاپ‌های-Ia-VIII استفاده کردیم که نسبت به روش قبلی از حساسیت و اختصاصیت بالاتری برخوردار می‌باشد.

### نتیجه‌گیری

اختلاف در توزیع سروتاپ‌ها در جمیعت‌ها و مناطق جغرافیایی مختلف می‌تواند منعکس کننده اختلاف در پاتوژن در میان سروتاپ‌ها باشد. بنابراین، توجه به توزیع سروتاپ‌ها جهت تولید واکسن‌های بومی مناسب و کنترل کامل عفونت‌های ناشی از استرپتوکوک گروه B (GBS) حائز اهمیت می‌باشد. شایع‌ترین سروتاپ‌ها در این مطالعه (۱۴/۳)، V (۲۱/۴)، III (۳۲/۱) بودند که می‌توانند در پژوهش‌های آینده جهت ساخت واکسن‌های چند ظرفیتی ضد GBS مورد مطالعه قرار گیرند.

### تشکر و قدردانی

این مطالعه حاصل بخشی از پایان‌نامه کارشناسی ارشد بوده که با مساعدت مالی معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی کاشان انجام شده است. بدین‌وسیله از معاونت مذکور، پرسنل محترم زاشرگاه شیوه خوانی و بیمارستان شهید بهشتی کاشان، هم‌چنین، دانشجویان مامایی دانشگاه علوم پزشکی، خانم‌ها زهرا قربعلی، لیلا انصاری پور، مریم موحدی نژاد و مریم یادگار

تشخیص آزمایشگاهی حامل GBS شناخته شدند. بین کلونیزاسیون با سن بارداری و وضعیت اقتصادی ارتباطی وجود نداشت، ولی بین سن مادر با میزان کلونیزاسیون رابطه معنی‌داری به دست آمد [۲۳]. در مطالعه حاضر درصد کلونیزاسیون در محدوده مطالعه تبریز بوده و تایید کننده آن می‌باشد، ولی در مطالعه ما بین سن مادر و کلونیزاسیون ارتباطی وجود نداشت که تفاوت در تعداد جمعیت و سن مادران مورد بررسی می‌تواند دلیل این ناسازگاری باشد. در مطالعه مشابهی که در سال ۲۰۱۰ در هلند انجام شد، ۵۲۴ زن باردار مورد بررسی قرار گرفتند که ۲۱ درصد حامل GBS شناخته شدند. نمونه‌های استرپتوکوک بهروش کشت و از سوآپ‌های گرفته شده از ناحیه واژینال جداسازی شدند. میزان کلونیزاسیون با GBS رابطه معنی‌داری با سن مادر، سابقه زایمان زودرس، وضعیت اقتصادی و تعداد زایمان‌های قبلی وجود نداشت [۲۴]. تفاوت در میزان شیوع کلونیزاسیون به دلایل مختلفی مانند تفاوت در محل نمونه‌برداری، تفاوت در روش‌های تشخیصی، تفاوت آماری جوامع مورد مطالعه و اختلافات نژادی و جغرافیایی می‌باشد [۲۵]. توزیع جهانی سروتاپ‌های GBS نیز براساس موقعیت جغرافیایی، تفاوت‌های نژادی و زمان انجام مطالعه متفاوت است [۲۶]. شایع‌ترین سروتاپ‌ها در این مطالعه به ترتیب III (۳۲/۱ درصد)، V و (۱۴/۳ درصد) IV بودند. در مطالعه‌ای که اخیراً درباره نحوه توزیع جغرافیایی GBS در جهان انجام شد، سروتاپ III شایع‌ترین تیپ در اروپا، آسیای مرکزی، آفریقا و استرالیا گزارش شد [۱۹]. در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۱۰ در مدیگان انجام شد، از ۱۱۲۹ نفر ۱۸/۳ درصد مبتلا و Ia (۲۹ درصد)، III (۲۷ درصد) و V (۱۷ درصد) به ترتیب شایع-ترین سروتاپ‌ها بودند. تیپ‌های VII و VIII در این پژوهش یافت نشد [۲۷] در سال ۲۰۱۰ در زیمباوه سروتاپ‌های (۳۸/۸ درصد)، III (۲۴ درصد)، V و (۱۵ درصد) Ia شایع‌ترین تیپ-ها گزارش شدند [۲۸]. در مطالعه مشابهی که در مالزی انجام شد سروتاپ‌ها گزارش شدند [۲۶]. در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۱۰ در کره انجام شد سروتاپ‌های V و (۲۷/۷ درصد) III و (۲۹/۸ درصد) و (۱۷ درصد) Ia بالاترین فراوانی را داشتند [۲۸] در سال ۱۳۸۷ بررسی فراوانی سروتاپ‌های GBS در کرمان انجام شد، میزان کلونیزاسیون ۹/۱ درصد و شایع‌ترین تیپ‌ها به ترتیب III (۱۴/۸ درصد)، Ib (۲۵/۴ درصد) و II (۱۴/۵ درصد) بود، تیپ IV در این مطالعه یافت نشد [۲۹]. در مطالعه ما نیز سروتاپ III شایع‌ترین تیپ بود که تایید کننده آن می‌باشد. در مطالعه کرمان سروتاپینگ با کیت آنتی سرم و برای تیپ‌های Ia-V انجام شد؛

قدرتانی به عمل می آید.

صالحی که ما را در اجرای این مطالعه باری کردند، تشکر و

## References:

- [1] Palmeiro JK, Dalla-Costa LM, Fracalanza SE, Botelho AC, da Silva Nogueira K, Scheffer MC, et al. Phenotypic and genotypic characterization of group B streptococcal isolates in southern Brazil. *J Clin Microbiol* 2010; 48(12): 4397-03.
- [2] Madzivhandila M, Adrian PV, Cutland CL, Kuwanda L, Schrag SJ, Madhi SA. Serotype distribution and invasive potential of group B streptococcus isolates causing disease in infants and colonizing maternal-newborn dyads. *PLoS One* 2011; 21; 6(3): e17861.
- [3] Turner C, Turner P, Po L, Maner N, De Zoysa A, Afshar B, et al. Group B streptococcal carriage, serotype distribution and antibiotic susceptibilities in pregnant women at the time of delivery in a refugee population on the Thai-Myanmar border. *BMC Infect Dis* 2012; 12: 34.
- [4] Huber CA, McOdimba F, Pflueger V, Daubenberger CA, Revathi G. Characterization of invasive and colonizing isolates of Streptococcus agalactiae in East African adults. *J Clin Microbiol* 2011; 49(10): 3652-5.
- [5] Manning SD, Lewis MA, Springman AC, Lehotzky E, Whittam TS, Davies HD. Genotypic diversity and serotype distribution of group B streptococcus isolated from women before and after delivery. *Clin Infect Dis* 2008; 15; 46(12): 1829-37.
- [6] Edward MS, Baker CJ. Streptococcus agalactiae (Group B Streptococcus). In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R, editors. Principles and Practice of Infection Diseases. 6<sup>th</sup> ed. Elsevier Churchill Livingstone; 2005; 2: 2425-7.
- [7] Corrêa AB, Silva LG, Pinto Tde C, Oliveira IC, Fernandes FG, Costa NS, et al. The genetic diversity and phenotypic characterisation of Streptococcus agalactiae isolates from Rio de Janeiro, Brazil. *Mem Inst Oswaldo Cruz* 2011; 106(8): 1002-6.
- [8] Castor ML, Whitney CG, Como-Sabetti K, Facklam RR, Ferrieri P, Bartkus JM, et al. Antibiotic resistance patterns in invasive group B streptococcal isolates. *Infect Dis Obstet Gynecol* 2008; 2008: 727505.
- [9] Ulett KB, Benjamin WH Jr, Zhuo F, Xiao M, Kong F, Gilbert GL, et al. Diversity of group B streptococcus serotypes causing urinary tract infection in adults. *J Clin Microbiol* 2009; 47(7): 2055-60.
- [10] Dhanoa A, Karunakaran R, Puthucheary SD. Serotype distribution and antibiotic susceptibility of group B streptococci in pregnant women. *Epidemiol Infect* 2010; 138(7): 979-81.
- [11] Gotoff Sp. Group B streptococcus. In: Behiman RE(Ed). Nilson textbook of pediatrics. 16<sup>th</sup> ed. Philadelphia: Sawnders; 2000. p. 810-6.
- [12] Murayama SY, Seki C, Sakata H, Sunaoshi K, Nakayama E, Iwata S, et al. Capsular type and antibiotic resistance in *Streptococcus agalactiae* isolates from patients, ranging from newborns to the elderly, with invasive infections. *Antimicrob Agents Chemother* 2009; 53(6): 2650-3.
- [13] Martins ER, Andreu A, Correia P, Juncosa T, Bosch J, Ramirez M, et al. *J Clin Microbiol* 2011; 49(8): 2911-8.
- [14] 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(6): 817-23.
- [15] Martins ER, Melo-Cristino J, Ramirez M. Evidence for rare capsular switching in *Streptococcus agalactiae*. *J Bacteriol* 2010; 192(5): 1361-9.
- [16] Harrison LH, Elliott JA, Dwyer DM, Libonati JP, Ferrieri P, Billmann L, et al. Serotype distribution of invasive group B streptococcal isolates in Maryland: implications for vaccine formulation. *J Infect Dis* 1998; 177(4): 998-1002.
- [17] Karunakaran R, Raja NS, Hafeez A, Puthucheary SD. Group B Streptococcus infection: epidemiology, serotypes, and antimicrobial susceptibility of selected isolates in the population beyond infancy at the University Malaya Medical Centre, Kuala Lumpur. *Jpn J Infect Dis* 2009; 62(3): 192-4.
- [18] Poyart C, Tazi A, Réglier-Poupet H, Billoët A, Tavares N, Raymond J, et al. Multiplex PCR assay for rapid and accurate capsular typing of group B streptococci. *J Clin Microbiol* 2007; 45(6): 1985-8.
- [19] Ippolito DL, James WA, Tinnemore D, Huang RR, Dehart MJ, Williams J, et al. Group B streptococcus serotype prevalence in reproductive-age women at a tertiary care military medical center relative to global serotype distribution. *BMC Infect Dis* 2010 24; 10: 336.
- [20] Mavenyengwa RT, Maeland JA, Moyo SR. Serotype markers in a *Streptococcus agalactiae* strain collection from Zimbabwe. *Indian J Med Microbiol* 2010; 28(4): 313-9.
- [21] Nazer MR, Alavi E Rafiei, Nazer E, Khamechi M. Prevalence of Group B Streptococcus Vaginal Colonization in The Third Trimester of Pregnancy. *J Shahid Sadoughi Univ Med Sci* 2011; 19(1): 13-23. [in Persian]
- [22] Shahbazian N, Rajabzadeh AR, Alavi M. Prevalence of Group -B Streptococcal Colonization in Vagina and Rectum of 35-37 Weeks Pregnant Women and its Sensitivity to Antibiotics. *J Ahwaz Univ Med Sci* 2007; 6(54): 294-8. [in Persian]
- [23] Abdollahi Fard S, Ghotasloo R, Zafardoost S. Study on colonization of group B streptococcus and

- relationship with perinatal complication in pregnant women referred to Alzahra hospital. *J Biol Sci* 2008; 7(3): 726-8. [in Persian]
- [24] Valkenburg-van den Berg AW, Sprij AJ, Dekker FW, Dørr PJ, Kanhai HH. Association between colonization with group B streptococcus and preterm delivery: a systematic review. *Acta Obstet Gynecol Scand* 2009; 88(9): 958-6.
- [25] Edward MS, Baker CJ. Streptococcus agalactiae (Group B Streptococcus). in: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R, editors. Principles and Practice of Infection Diseases. 6<sup>th</sup> ed. Elsevier, Churchill Livingstone; 2005. p. 2425-7.
- [26] Dhanoa A, Karunakaran R, Puthucheary SD. Serotype distribution and antibiotic susceptibility of group B streptococci in pregnant women. *Epidemiol Infect* 2010; 138(7): 979-81.
- [27] Mavenyengwa RT, Maeland JA, Moyo SR. Serotype markers in a Streptococcus agalactiae strain collection from Zimbabwe. *Indian J Med Microbiol* 2010; 28(4): 313-9.
- [28] 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(6): 817-23.
- [29] Mansouri S, Ghasami EN, Shahabi Najad. Vaginal Colonization of Group B Streptococci during Late Pregnancy in Southeast of Iran: Incidence, Serotype Distribution and Susceptibility to Antibiotics. *Science alert* 2008; 8(6): 574-8.
- [30] Nahaei MR, Ghandchilar N, Bilan N, Ghahramani P. Maternal carriage and neonatal colonization of Streptococcus agalactiae in Tabriz, Northwest Iran. *Iran J Med Sci* 2007; 32: 177-81.
- [31] 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. *Iran J Microbiol* 2012; 4(3): 130-5.