

## Relationship between antimicrobial resistance and class I integron in *Pseudomonas aeruginosa* isolated from clinical specimens in Yazd during 2012-2013

Zarei-Yazdeli M<sup>1</sup>, Eslami G<sup>2</sup>, Zandi H<sup>1\*</sup>, Mousavi SM<sup>1</sup>, Kosha H<sup>3</sup>, Akhavan F<sup>1</sup>, Kiani M<sup>1</sup>

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

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

3- Laboratory Expert, Shahid-Beheshti Hospital, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

Received July 3, 2013; Accepted November 24, 2013

### Abstract:

**Background:** Antimicrobial resistance in *Pseudomonas aeruginosa* has been increasing in recent years. The aim of this study was to investigate the relationship between antimicrobial resistance and class I integron in *P. aeruginosa* isolated from clinical specimens in Yazd city.

**Materials and Methods:** This cross-sectional study was carried out on 144 *P. aeruginosa* strains from April 2012 to April 2013. All clinical samples were initially identified by the biochemical method and the antibiotic resistance test was performed using the disc diffusion method according to CLSI recommendations. PCR was carried out for the detection of class I integron.

**Results:** Seventy-nine (54.9%) out of 144 patients were male with mean age of 34.9+22.7 years. Resistance rates to various antibiotics were as follows: gentamicin (63.2%), imipenem (62.5%), amikacin (58.3%), ceftazidime (56.9%), ticarcillin (55.6%), tobramycin (55.6%), piperacillin (54.9%) and ciprofloxacin (48.6%) and 75.3% of the isolates were detected as multi-drug resistant. PCR results showed that 119 (82.6%) *P. aeruginosa* isolates carried class I integron.

**Conclusion:** Class I integrons are commonly found in *P. aeruginosa* isolated from the clinical samples. Therefore, the transfer of antibiotic resistance genes is often related to these integrons and the contribution of integrons in antibiotic resistance should be evaluated.

**Keywords:** *P. aeruginosa*, Antimicrobial resistance, Class I integron

\* 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 April, 2014; Vol. 18, No 1, Pages 60-67

Please cite this article as: Zarei-Yazdeli M, Eslami G, Zandi H, Mousavi SM, Kosha H, Akhavan F, et al. Relationship between antimicrobial resistance and class I integron in *Pseudomonas aeruginosa* isolated from clinical specimens in Yazd during 2012-2013. Feyz 2014; 18(1): 60-7.

# بررسی ارتباط بین مقاومت آنتی بیوتیکی و ایتگرون کلاس یک در پسودوموناس آئروژینوزا جدا شده از نمونه های بالینی شهر یزد طی سال های ۱۳۹۱ تا ۱۳۹۲

محدثه زارعی بزدلی<sup>۱</sup>، گیلدا اسلامی<sup>۲</sup>، هنگامه زندی<sup>۳</sup>، سید مرتضی موسوی<sup>۴</sup>، حسن کوشان<sup>۱</sup>، فاطمه اخوان<sup>۱</sup>، معصومه کیانی<sup>۱</sup>

خلاصه:

**سابقه و هدف:** مقاومت آنتی بیوتیکی در پسودوموناس آئروژینوزا در سال های اخیر رو به افزایش است. هدف اصلی این تحقیق بررسی ارتباط بین مقاومت آنتی بیوتیکی و ایتگرون کلاس یک در پسودوموناس آئروژینوزا جدا شده از نمونه های بالینی شهر یزد می باشد.

**مواد و روش ها:** این مطالعه مقطعی از اردیبهشت ۱۳۹۱ تا فوریه ۱۳۹۲ روی ۱۴۴ سویه پسودوموناس آئروژینوزا انجام گردید. در ابتدا تمام نمونه ها بروش بیوشیمیایی شناسایی شده و سپس مقاومت نسبت به آنتی بیوتیکها بروش دیسک دیفیوژن مطابق با CLSI صورت گرفت. با انجام PCR حضور ژن ایتگران بررسی گردید.

**نتایج:** در این مطالعه از ۱۴۴ بیمار مورد مطالعه ۵۶ درصد مرد بودند. میانگین سنی بیماران ۳۴/۹±۲۲/۷ سال بود. میزان مقاومت به آنتی بیوتیک های مختلف بدین ترتیب بود: جنتامايسین ۶۳/۲ درصد، آمیکاسین ۵۸/۳ درصد، سفتازیدیم ۵۶/۹ درصد، تیکارسیلین ۵۵/۶ درصد، توبرامایسین ۵۵/۶ درصد، پپراسیلین ۵۴/۹ درصد، سپروفلوكساسین ۴۸/۶ درصد و ۷۵/۳ درصد مقاوم به چند دارو بودند. نتایج PCR نشان داد که ۱۱۹ ایزو ل (۸۲/۶ درصد) حامل ژن ایتگرون کلاس یک بودند.

**نتیجه گیری:** در مجموع می توان گفت که ایتگرون کلاس یک به طور گسترده در پسودوموناس آئروژینوزا های جدا شده از نمونه های بالینی دیده می شود. لذا، می تواند باعث انتقال ژن های مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک های مختلف گردد و بررسی آنتی بیوتیک هایی که مقاومت آنها با ایتگرون انجام می گیرد ضروری است.

**واژگان کلیدی:** پسودوموناس آئروژینوزا، مقاومت دارویی، ایتگرون کلاس یک

دو ماهنامه علمی - پژوهشی فیض، دوره هجدهم، شماره ۱، فوریه و اردیبهشت ۱۳۹۳، صفحات ۶۰-۶۷

این باکتری مسئول ۱۱ تا ۲۳ درصد از عفونت های بیمارستانی می باشد؛ بهویژه در بیماران مبتلا به سیستیک فیروروزیس، اشخاص چهار سوختگی یا دارای نقص سیستم ایمنی و افرادی که از تجهیزات تنفسی استفاده می کنند [۴]. استفاده بی روحی از آنتی بیوتیک ها در درمان عفونت های باکتریایی باعث ایجاد سویه های مقاوم به آنتی بیوتیک شده است و متأسفانه خطر انتقال ژن های مقاومت از سویه های مزبور به باکتری های حساس رو به ازدیاد می باشد [۵]. عناصر متخرکی مانند پلاسمیدها، ترانسپوزون ها و ایتگرون ها از موثر ترین عناصر ژنتیکی هستند که در اکتساب و پخش عوامل مقاومت در باکتری های گرم منفی نقش دارند و در این بین مطالعات مختلف نشان می دهند که مقاومت چند دارویی در این باکتری ها به صورت قابل ملاحظه ای در ارتباط با وجود ایتگرون ها و کاست های ژنی می باشدند [۶]. ایتگرون ها مجموعه ای ژنتیکی هستند که قادرند، عناصر ژنتیکی متخرک موسوم به بسته ژنی (Gene cassette) را در خود ادغام کرده و آن را جا به جا کنند [۷]. در نواحی ۳ و ۵ ایتگرون، دو توالی نوکلئوتیدی محافظت شده وجود دارد. اجزاء ضروری ناحیه ۵ تمام ایتگرون ها به قرار زیر است: ۱- ژن ایتگران (intI) که جایگاه اختصاصی برای آنزیم ریکامبیناز می باشد. ۲- توالی (attI) یک مکان نوترکیب

## مقدمه

پسودوموناس آئروژینوزا یک باکتری گرم منفی، اکسیداز مثبت، غیر تخمیر کننده و هوایی می باشد [۱] که بر روی پوست مرطوب و روده افراد سالم، مایعات و سطوح مختلف بهویژه سطوح مرطوب و حتی محلول های ضد عفونی کننده وجود دارد [۲]. پسودوموناس آئروژینوزا باکتری فرصت طلبی است که در سال های اخیر به عنوان یکی از مهمترین پاتوژن های بیمارستانی شناسایی شده است [۳].

<sup>۱</sup> دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شهید صدوقی یزد

<sup>۲</sup> استادیار، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شهید صدوقی یزد

<sup>۳</sup> استادیار، گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شهید صدوقی یزد

<sup>۴</sup> کارشناس آزمایشگاه، بخش میکروب شناسی، بیمارستان شهید بهشتی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

\* لشان نویسنده مسئول:

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

تلفن: ۰۳۵۱ ۸۲۰۳۴۱۴ - ۰۹۱۲ ۳۰۸۸۳۲۴

پست الکترونیک: hengameh\_zandi@yahoo.com

تاریخ پذیرش نهایی: ۹۲/۹/۳

تاریخ دریافت: ۹۲/۴/۱۲

(شرکت Merck آلمان) تلقیح گردید. پس از پخش کردن کامل سوسپانسیون میکروبی بر روی محیط مزبور دیسکهای آنتی-بیوتیکی (شرکت پادتن طب ایران) مورد استفاده شامل: توبیرامایسین (۱۰ میکروگرم)، جنتامایسین (۱۰ میکروگرم)، آمیکاسین (۳۰ میکروگرم)، ایمیپنم (۱۰ میکروگرم)، پیپراسیلین (۳۰ میکروگرم)، تیکارسیلین (۷۵ میکروگرم)، سفتازیدیم (۱۰۰ میکروگرم) و سیپروفلوکساسین (۵ میکروگرم) به فاصله حداقل ۲ سانتی‌متر از یکدیگر قرار داده شد و پس از ۲۴ ساعت انکوباسیون در دمای ۳۷°C قطر هاله عدم رشد اطراف هر دیسک اندازه‌گیری شده و نتایج آن ثبت گردید. جهت کنترل کیفی از سویه استاندارد *P.aeruginosa ATCC27853* استفاده گردید. جهت جداسازی DNA ژنومی، از روش salting out [۱۴] استفاده گردید؛ بدین صورت که پس از کشت شبانه باکتری‌ها درجه سانتی‌گراد، نمونه‌ها سه بار با PBS استریل شستشو داده شدند. سپس، جهت تهیه سوب سلولی از base Tris (NET) ۴۵۰µl می‌باشد. SDS ۵۰ m M , EDTA ۱۰m M , NACL ۵۰ m M ) ۵۰µl (۵۰%) استفاده گردید. جهت تخلیص از نمک اشاعر (۵۰µl نرمال) و جهت رسوب‌دهی از اتالیل مطلق استفاده شد. در نهایت پس از شستشوی DNA با الكل ۷۰ درصد، رسوب آب زده شد. جهت بررسی‌های کمی و کیفی DNA استخراج شده به ترتیب از روش‌های اسپکتروفوتومتری و الکتروفورز ژل آگارز ۰/۸ درصد استفاده شد. جهت ادامه مطالعات نمونه‌ها در فریزر -۲۰- نگهداری شدند. بعد از استخراج توالی نواحی intII از GenBank پرایمرهای اختصاصی توسط نرم افزار primer3 طراحی گردید.

جدول شماره ۱- توالی پرایمرهای مورد استفاده در تکثیر ژن intII [۱۵]

پرایمر	درجه حرارت اندازه باند انصال	توالی نوکلئوتیدی پرایمر
intII-F	۵-GGTGTGGCGGGCTTCGTG-3	۵۰°C
intII-R	5-GCATCTCGGTTCTGG-3	480bp

### تکثیر ژن intII

تکثیر ژن با روش Standard PCR انجام شد. جهت انجام تکثیر از دستگاه ترموماسایکلر (Applied biosystems) ساخت آمریکا استفاده شد. واکنش تکثیر با استفاده از ۱۸ میکرولیتر مستر میکس استفاده شد. ۲ میکرولیتر پرایمر (ampliqon 180301) و ۲ میکرولیتر DNA (100ng) انجام گردید. پرایمرهای مورد استفاده برای هر یک از ژن‌ها و طول قطعه تکثیر شده در جدول ۱ نشان داده شده است. برنامه‌های مورد استفاده جهت تکثیر قطعات مورد نظر نیز در همان جدول آورده شده است. در نهایت محصول PCR با استفاده از الکتروفورز آگارز روحی ژل ۱ درصد و در

اختصاصی می‌باشد و در مجاورت ژن *intII* قرار گرفته است. توالی مزبور توسط ایتگراز نیز شناسایی می‌شود و هم‌چنین به عنوان یک گیرنده برای کاست ژنی به کار می‌رود. ۳- توالی پرومотор که برای بیان ژن‌های موجود در کاست ژنی که در ایتگرون ادغام شده است، لازم می‌باشد [۸,۷]. کاست ژنی در ناحیه بین ۳ و ۵ ایتگرون ادغام می‌شود. این کاست‌ها، عناصر ژنی متخرکی هستند که شامل یک یا چند ژن مقاومت به آنتی بیوتیک‌ها می‌باشند، و دارای یک توالی (attc) می‌باشند که مکان نوترکیبی اختصاصی ایتگراز است و به عنوان عناصر ۵۹ بازی نیز شناخته می‌شوند. اگر کاست ژنی در ایتگرون ادغام شود، در این حالت به طور قراردادی قسمتی از ایتگرون محسوب خواهد شد [۹]. این ایتگرون‌ها می‌توانند در توالی‌های ادغامی (IS)، پلاسمید قابل کوئزوگاسیون، ترانسپوزون‌ها و یا در کروموزوم قرار گیرند و همگی به عنوان یک وسیله انتقال ماده ژنتیکی می‌باشند. توانند به کار روند [۱۰]. با توجه به اینکه ژن‌های ایتگرون از شیوع مختلفی در سرتاسر جهان برخوردار هستند برای مثال در مطالعه انجام شده توسط یوسفی و همکاران در شهر تبریز ۵۶/۳ درصد [۱۱] و مطالعه انجام شده در منطقه آمازون بربازیل ۴۱/۵ درصد [۱۲] برآورد گردید. لذا، این تحقیق جهت بررسی ارتباط بین مقاومت آنتی بیوتیکی و وجود ایتگرون کلاس I در بین سویه‌های مختلف پسودوموناس آئروژینوزا، جدا شده از نمونه‌های بالینی شهر یزد انجام گردید.

### مواد و روش‌ها

در این مطالعه توصیفی- تحلیلی که به صورت مقطعی از اردیبهشت ۱۳۹۱ تا فروردین ۱۳۹۲ انجام شد، تعداد ۱۴۴ ایزوله پسودوموناس آئروژینوزا از نمونه‌های خون، زخم، ادرار، ترشح ریه و زخم سوختگی بیماران بستری در چهار بیمارستان وابسته به دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد پس از تکمیل پرسشنامه جمع‌آوری و به آزمایشگاه میکروب‌شناسی دانشکده پزشکی انتقال داده 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 گردید. تعیین حساسیت آنتی بیوتیکی به روش دیسک دیفیوژن (کربی-بائز) بر اساس استانداردهای CLSI [۱۳] انجام شد. ابتدا از کشت ۲۴ ساعته سویه‌ها، سوسپانسیون باکتریایی با کدورت معادل لوله نیم مک فارلنده تهیه شده و بر روی پلیت حاوی محیط کشت جامد مولر- هیتون

## اینگرون کلاس یک و مقاومت آنتی بیوتیکی، ...

بیماران یک ماه و حداقل سر ۷۹ سال بود. میانگین سنی بیماران  $34.9 \pm 22.7$  سال بود. بخش سوختگی با  $47.2$  درصد و بخش اعصاب با  $4.9$  درصد به ترتیب دارای بالاترین و پایین‌ترین میزان جداسازی پسودوموناس آئروژینوزا بودند. فراوانی سویه‌های پسودوموناس آئروژینوزا جدا شده بر حسب نوع نمونه بدین شرح بود: زخم سوختگی  $43.8$  درصد، ادرار  $23.6$  درصد، تراشه  $13.9$  درصد، زخم  $6.9$  درصد، خون  $7.3$  درصد، کاتتر  $2.8$  درصد، خلط  $1.4$  درصد و سپتوم  $1.4$  درصد. بیشترین میزان مقاومت آنتی بیوتیکی نسبت به جنتامایسین ( $63.2$  درصد) و کمترین میزان مقاومت نسبت به سپروفلوكسائین ( $48.6$  درصد) دیده شد (جدول شماره ۲).

کنار مارکر DNA Ladder 100bp مورد بررسی قرار گرفت. جهت تایید و تعیین توالی باندهای با اندازه  $bp480$  دو عدد از نمونه‌های مثبت به شرکت پیشگام فرستاده شد. داده‌های جمع‌آوری شده وارد نرم افزاری SPSS ویرایش ۱۷ شدند و توسط آزمون‌های آمار توصیفی و مجذور کای مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. سطح معنی‌دار آزمون  $0.05$  جهت تفسیر داده‌ها مورد استفاده قرار گرفت.

## نتایج

در این مطالعه از ۱۴۴ بیمار مورد مطالعه ۷۹ نفر ( $54.9$  درصد) مذکور و ۶۵ نفر ( $45.1$  درصد) مونث بودند. حداقل سن

جدول شماره ۲- حساسیت آنتی بیوتیکی سویه‌های پسودوموناس آئروژینوزای جدا شده از نمونه‌های بالینی

آنتی بیوتیک مورد بررسی	حساس	نیمه حساس	مقاوم
آنٹی بیوتیک	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)
توبرامایسین	(۴۴/۴)۴	(۴۴/۴)۰	(۵۵/۶)۸۰
جنتامایسین	(۳۶/۸)۵۳	(۳۶/۸)۰	(۶۳/۲)۹۱
آمیکاسین	(۳۹/۶)۵۷	(۳۹/۶)۲	(۵۸/۳)۸۴
ایمی‌پنم	(۳۱/۳)۴۵	(۳۱/۳)۹	(۶۷/۵)۹۰
پپراسیلین	(۴۳/۱)۶۲	(۴۳/۱)۳	(۵۴/۹)۷۹
تیکارسیلین	(۴۳/۸)۶۳	(۴۳/۸)۱	(۵۵/۶)۸۰
سفتازیدیم	(۴۱)۵۹	(۴۱)۳	(۵۶/۹)۸۲
سپروفلوكسائین	(۴۳/۸)۶۳	(۴۳/۸)۱۱	(۴۸/۶)۷۰

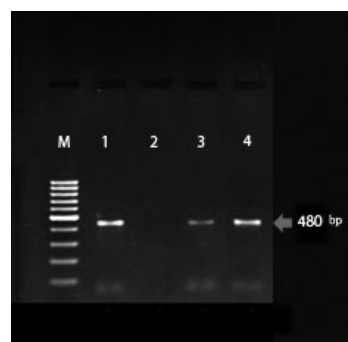
اینگرون کلاس یک و مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک جنتامایسین وجود داشت (جدول شماره ۳). نتایج حاصل از تعیین توالی مشابه با سکانس ژن *intII* موجود در پایگاه داده NCBI بود. ژن *intII* در این ۱۴۴ نمونه با کد *BankIt1632820* در GenBank با شماره seq1KF146819 ثبت گردید.

کلیه ۱۴۴ نمونه باکتری پس از استخراج DNA و انجام PCR به منظور تشخیص حضور یا عدم حضور ژن اینگرون با روش الکترو-فورز بر روی ژل آگارز کترل شدند. از ۱۴۴ نمونه، ۱۱۹ ایزوله (۸۲/۶ درصد) دارای ژن اینگرون بودند و ۲۵ ایزوله (۱۷/۴ درصد) فقد ژن مذکور بودند. این ژن، محصولی به اندازه  $bp480$  (شکل شماره ۱) تولید می‌کند. از نظر آماری رابطه معنی‌داری بین حضور

جدول شماره ۳- ارتباط میان وجود اینگرون و مقاومت آنتی بیوتیکی در سویه‌های پسودوموناس آئروژینوزا

آنٹی بیوتیک	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	اینگرون مثبت	P	OR	داده اطمینان ۹۵ درصد
آنٹی بیوتیک	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	اینگرون مثبت	P	OR	Upper Lower
جنتامایسین	(۶۳/۲)۹۱	(۶۳/۲)۰	(۷۹/۹)۷۰	</۰۱۲	۰/۲۷۲	۰/۰۸۴-۰/۸۴۲
آمیکاسین	(۵۸/۳)۸۴	(۵۸/۳)۰	(۸۱)۶۸	۰/۱۴	۰/۵۳۸	۰/۰۲۰-۰/۳۸۲
سفتازیدیم	(۵۶/۹)۸۲	(۵۶/۹)۰	(۸۰/۵)۶۶	۰/۳۷۳	۰/۷۷۶	۰/۰۳۱-۰/۸۹۸
پپراسیلین	(۵۴/۹)۷۹	(۵۴/۹)۰	(۸۲/۳)۶۵	۰/۵۴۴	۰/۰۴۸	۰/۰۴۳-۰/۴۹۸
ایمی‌پنم	(۴۲/۵)۹۰	(۴۲/۵)۰	(۷۶/۷)۶۹	۰/۰۷۰	۰/۰۳۶۲	۰/۰۱۱-۰/۱۲۶
تیکارسیلین	(۵۵/۶)۸۰	(۵۵/۶)۰	(۸۱/۳)۶۵	۰/۰۷۸	۰/۰۸۳۰	۰/۰۳۴۵-۰/۹۹۸
سپروفلوكسائین	(۴۸/۶)۷۰	(۴۸/۶)۰	(۸۲/۹)۵۸	۰/۰۱۴	۰/۰۵۴۸	۰/۰۲۱۹-۰/۳۶
توبرامایسین	(۵۵/۶)۸۰	(۵۵/۶)۰	(۸۵)۶۸	۰/۰۲۶۸	۱/۰۴۴۴	۰/۰۶۰۸-۰/۴۲۹

شده است [۲۳] و در ایران در مطالعه‌ای که توسط نیکوکار و همکاران [۲۰] انجام شد میزان پسودوموناس آئروژینوزای با مقاومت چند گانه ۴۲/۳ درصد گزارش گردید. با توجه به اینکه تقریباً نیمی از نمونه‌های مطالعه حاضر از بخش سوختگی و ۱۸/۸ درصد از نمونه‌ها از بخش ICU اخذ گردیده، لذا بالا بودن میزان مقاومت چند گانه در مطالعه حاضر توجیه پذیر است. در این مطالعه درصد مقاومت به آنتیبیوتیک ایمپنم، ۶۲/۵ درصد گزارش شد، در حالی که میزان مقاومت گزارش شده برای ایمپنم در سال ۲۰۰۵ در ترکیه ۳۰/۸ درصد [۲۴]، در سال ۲۰۱۰ در بزرگیل ۳۴/۵ درصد [۲۵] و در سال ۲۰۰۸ در فرانسه ۷/۶ درصد [۲۶] بوده است و در ایران در مطالعه‌ای که در اصفهان انجام گردید ۱۴/۲۸ درصد و در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۰۸ در تهران انجام گردید ۱۶ درصد برآورد شده است [۲۸،۲۷]. با توجه به اینکه اغلب نمونه‌های این مطالعه از بخش سوختگی اخذ شده و بهطور معمول بعد از پذیرش بیماران در این بخش، جهت پیشگیری از عفونت‌ها از ایمپنم و ونکومایسین استفاده می‌گردد، لذا متساقنه مقاومت نسبت به ایمپنم بیش از مطالعات دیگر است. در این مطالعه درصد مقاومت به سپروفلوكسازین ۴۸/۶ درصد برآورد گردید. میزان مقاومت در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۰۸ در فرانسه انجام گردید [۲۶] و در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۰۷ در نیجریه انجام گردید ۵۹/۸ درصد [۲۹] بوده است. در ایران، در مطالعه انجام گرفته توسط کیان پور و همکاران در سال ۴۲/۸ درصد [۲۷] و در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۱۰ در اصفهان انجام گردید ۴۱/۸ درصد می‌باشد [۳۰] که با مطالعات دیگر مطابقت دارد. درصد مقاومت به سفتازیدیم در این مطالعه درصد برآورد گردید. مقاومت گزارش شده نسبت به این آنتی بیوتیک در فرانسه ۱۷/۳ درصد [۲۶] و در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۰۱ در ترکیه انجام گردید ۲۶ درصد [۳۱] و در مطالعات انجام گرفته در ایران به ترتیب ۵۳/۷ درصد [۲۷]، ۷۴/۸ درصد [۲۸] و ۹۵ درصد [۱۹] می‌باشد. همان‌طور که ملاحظه می‌گردد مقاومت نسبت به سفتازیدیم در مطالعه حاضر و سایر مطالعات انجام شده در ایران بسیار بالاتر از نتایج دیگر کشورها است که می‌تواند به دلیل استفاده بی‌رویه از آنتیبیوتیک‌ها در ایران باشد. میزان مقاومت به آمیکاسین در این مطالعه ۵۸/۳ درصد برآورده گردید، اما مقاومت گزارش شده در سال ۲۰۰۸ در فرانسه ۱۵/۵ درصد [۲۶]، در سال ۲۰۰۷ در نیجریه ۲۱/۶ درصد [۲۹] و مطالعه انجام شده در سال ۲۰۰۸ در کشور کره ۲۲ درصد [۳۲] و در ایران در مطالعات مختلف ۵۷/۱ درصد [۲۷]، ۳۵/۱ درصد [۲۸] و ۶۳/۳ درصد می‌باشد [۱۹]. مقاومت بالا نسبت به این آنتیبیوتیک می‌تواند ناشی از



شکل شماره ۱- نتایج PCR زن *intII*, لاین M مارکر با قدرت تفکیک ۱۰۰bp، لاین ۱ کنترل مثبت، لاین ۲ کنترل منفی و لاین ۳ و ۴ نتیجه PCR نمونه مثبت ۴۸۰ bp.

## بحث

با توجه به اینکه ژن‌های مقاومت آنتی بیوتیکی می‌تواند توسط ایتنگرون‌ها گسترش یابد، لذا اغلب باعث ابجاد مقاومت چند دارویی گردیده و در درمان عفونت‌های پسودوموناس آئروژینوزا مشکلات عدیده‌ای را ایجاد می‌نماید [۱۶]. بسیاری از مطالعات نشان داده‌اند که پسودوموناس آئروژینوزا، بهویژه سویه‌های مقاوم به چند دارو (MDR) در بیمارستان‌های ایران شیوع بسیار بالایی دارد [۱۸،۱۷]. یافته‌های این مطالعه نشان داد که ۴۰ سویه (۷/۷ درصد) جدا شده به تمام آنتی بیوتیک‌های مورد استفاده مقاوم بودند. بر اساس بررسی انجام شده توسط کهن طب و همکاران در سال ۲۰۱۳ در گیلان [۲۰] مشخص شد که ۲۶/۷ درصد و ۱۹/۷ درصد از پسودوموناس آئروژینوزا جدا شده مقاوم به تمام آنتی بیوتیک‌های ضد پسودوموناسی بودند. در این مطالعه تعداد سویه‌هایی که به تمام آنتی بیوتیک‌های مورد استفاده مقاوم بودند بیش از سایر مطالعات می‌باشد که این امر می‌تواند بدین دلیل باشد که ۴۳/۸ درصد سویه‌های مطالعه ما از زخم سوختگی جدا شده بودند. در اکثر مطالعات انجام شده مقاومت به حداقل سه دارو از انواع گروه‌های آنتی بیوتیکی به عنوان مقاومت چند گانه دارویی در نظر گرفته می‌شود [۲۱]. در مطالعه حاضر ۱۰۸ ایزوله ۷۵ (درصد) به حداقل ۳ یا بیشتر از ۳ نوع آنتی بیوتیک مختلف مقاوم بودند. پسودوموناس آئروژینوزا مقاوم به چند دارو به علت استفاده فراوان از آنتی بیوتیک‌های وسیع الطیف در بیماران به‌وقور دیده می‌شود. در آمریکا طی دوره ۱۰ ساله میزان پسودوموناس با مقاومت چند گانه از ۴ درصد در سال ۱۹۹۳ تا ۱۴ درصد در سال ۲۰۰۲ افزایش نشان می‌دهد [۲۲]. در سال ۲۰۰۴ در آمریکا در ایزوله‌ای پسودوموناس آئروژینوزا جدا شده از بخش مراقبت‌های ویژه درصد پسودوموناس با مقاومت چند گانه ۲۹/۵ درصد گزارش

مشابه [۳۷،۱۱] است. علاوه بر این، از نظر آماری رابطه معنی داری بین حضور ایتگرون کلاس یک و مقاومت آنتی بیوتیکی نسبت به جنتامايسین مشاهده گردید. از آنجایی که ژن های مقاومت نسبت به آمینوگلیکوزیدها به وسیله ایتگرون حمل می شوند، لذا این ارتباط منطقی به نظر می رسد.

### نتیجه گیری

به طور کلی نتایج مطالعه حاضر نشان داد که کلاس یک ایتگرون ها در بین سویه های پسودوموناس آئروژینوزا ایزووله شده از بیمارستان های یزد به طور وسیعی منتشر می باشند و وجود این ایتگرون ها نقش مهمی در اکتساب مقاومت به چند دارو در این سویه ها دارند. با توجه به شیوع بسیار بالای ژن ایتگراز یک در این تحقیق و تاثیر آن در افزایش مقاومت آنتی بیوتیکی پسودوموناس آئروژینوزا / لزوم تشخیص موارد مثبت و تعیین دقیق الگوی حساسیت آنتی بیوتیکی این ایزووله توصیه می شود. در این مطالعه صرف نظر از اینکه ژن های مقاومت در ایتگرون ها وجود دارند یا خیر، ارتباط قوی میان وجود ایتگرون ها و افزایش مقاومت به بسیاری از گروه های آنتی بیوتیکی مشاهده شد و این می تواند نگران کننده باشد؛ چراکه این ساختارها می توانند باعث جایگاهی ژن های دخیل در مقاومت بین سویه ها شده و آنها به آنتی بیوتیک های جدید مقاوم شوند. بنابراین جهت جلوگیری از گسترش کلون های ایتگرون مثبت باید مکان های احتمالی آلوده به پسودوموناس آئروژینوزا شناسایی شده و با مواد ضد عفونی کننده مناسب تمیز شوند و نیز جهت جلوگیری از پیدایش سویه های پسودوموناس آئروژینوزای مقاوم به چند دارو می توان به اجتناب از تجویز بی مورد آنتی بیوتیک ها، تجویز کوتاه مدت آنتی بیوتیک های وریدی برای پیشگیری از عفونت در بیماران پرخطر و نیز استفاده محافظه کارانه از وسائل و تجهیزات پزشکی اشاره کرد.

### تشکر و قدردانی

این مطالعه قسمتی از پایان نامه کارشناسی ارشد میکروب شناسی بوده و با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوqi بیزد انجام گردیده است. بدین وسیله از معاونت پژوهشی و کارکنان آزمایشگاه بیمارستان شهید صدوqi بیزد جهت همکاری در انجام این تحقیق نهایت سپاسگزاری را داریم و نیز از کلیه افرادی که ما را در انجام این مطالعه یاری کردند، از جمله اساتید محترم گروه میکروب شناسی تشکر می نماییم.

عدم کنترل بر مصرف آنتی بیوتیک ها در ایران باشد. در این مطالعه درصد مقاومت به توبرامایسین ۵۵/۶ برآورد گردید. میزان مقاومت به توبرامایسین در فرانسه ۱۵/۹ درصد [۲۶] و در مطالعه انجام شده در سال ۲۰۱۳ در تایلند ۹۶ درصد [۳۳] گزارش شده است؛ اما میزان مقاومت گزارش شده نسبت به توبرامایسین در ایران توسط کهنه طب و همکاران ۶۵ درصد [۱۹] و در مطالعه انجام شده توسط بوجاری و همکاران در سال ۲۰۱۲ در تهران ۸۲ درصد [۳۴] می باشد. در این مطالعه درصد مقاومت به جنتامايسین در سال ۶۳/۲ برآورد گردید. میزان مقاومت گزارش شده نسبت به جنتامايسین در سال ۹۵ در فرانسه ۵۵/۸ درصد [۲۶] و در سال ۲۰۱۳ در تایلند ۲۰۰/۸ درصد [۳۳] و در ایران در مطالعات انجام شده ۶۸/۳ و ۲۵/۵ درصد [۳۵،۱۹] می باشد. به طور کلی مقاومت نسبت به آمینوگلیکو زیدها در کشورهای در حال توسعه بیش از کشورهای پیشرفته می باشد که می توان به دلیل استفاده غیر منطقی و بعض ابدون نسخه از این آنتی بیوتیک ها باشد. در این مطالعه درصد مقاومت به تیکارسیلین و پیپراسیلین به ترتیب ۵۵/۶ و ۵۶/۹ برآورد گردید. درصد مقاومت گزارش شده در فرانسه ۳۸/۱ و ۲۴/۸ می باشد [۲۶]. امروزه نسبت به این دو آنتی بیوتیک ضد پسودوموناسی مقاومت روز افزون مشاهده می گردد که باعث گردیده در بسیاری از موارد جهت درمان بیماران بسته به حال مورد درصد مقاومت نگیرند و کارباپنم ها جایگزین این داروها گردند. در این مطالعه ۸۲/۶ درصد سویه های پسودوموناس آئروژینوزا دارای ایتگرون کلاس یک بودند. در مطالعه ای که توسط یوسفی و همکاران در سال ۲۰۱۰ [۱۱] انجام گردید شیوع این ژن ۵۶/۳ درصد گزارش شده است. در مطالعه دیگری که توسط نیکوکار و همکاران [۲۰] در گیلان بر روی سویه های جدا شده از بیماران مبتلا به سوختگی انجام گردید شیوع این ژن ۴۳ درصد گزارش شده است. در مطالعه ای که توسط رجب نیا و همکاران [۳۶] در بابل بر روی پسودوموناس آئروژینوزای جدا شده از مکان های مختلف و دستگاه های ICU در بابل انجام گردید شیوع ایتگرون کلاس یک ۳۹/۴ درصد برآورد شده است. در مطالعات دیگر که در بربیل [۱۲] و چین [۳۸،۳۷] بر روی نمونه های مختلف بالینی انجام شد، به ترتیب ۴۱/۵ و ۳۸ و ۴۰/۸ درصد از پسودوموناس آئروژینوزا جدا شده حامل ژن ایتگرون کلاس یک بودند که در مقایسه با کار ما شاهد افزایش شیوع ژن ایتگراز یک می باشیم که می تواند ناشی از تفاوت مناطق جغرافیایی باشد. در مطالعه حاضر ایتگرون کلاس یک در سویه های MDR از شیوع بالاتری نسبت به سویه های غیر MDR برخوردار است که این امر مطابق با مطالعات

## References:

- [1] Goldberg JB. Pseudomonas: global bacteria. *Trends Microbiol* 2000; 8(2): 55-7.
- [2] Hsueh PR, Teng LJ, Yang PC, Chen YC, Ho SW, Luh KT. Persistence of a multidrug resistant *Pseudomonas aeruginosa* clone in an intensive care burn unite. *J Clin Microbiol* 1998; 36 (5): 1347-51.
- [3] Jaffe RI, Lane JD, Bates CW. Real-time identification of *Pseudomonas aeruginosa* direct from clinical samples using a rapid extraction method and polymerase chain reaction (PCR). *J Clin Lab Anal* 2001; 15(3): 131-7.
- [4] Wendelboe AM, Baumbach J, Blossom DB, Frank P, Srinivasan A, Sewell CM. Outbreak of cystoscopy related infections with *Pseudomonas aeruginosa*: New Mexico, 2007. *J Urol* 2008; 180(2):588-92
- [5] Arora D, Jindal N, Kumar R, Romit. Emerging antibiotic resistance in *Pseudomonas* challenge. *Int J Pharm Pharm Sci* 2011; 3(2): 82-4.
- [6] Cambray G, Guerout AM, Mazel D. Integrons. *Annu Rev Genet* 2010; 44: 141-66.
- [7] Hall RM, Collis CM. Mobile gene cassettes and integrons: capture and spread of genes by site-specific recombination. *Mol Microbiol* 1995; 15(4): 93-600.
- [8] Collis CM, Kim MJ, Stokes HW, Hall RM. Binding of the purified integron DNA integrase IntI1 to integron- and cassette-associated recombination sites. *Mol Microbiol* 1998; 29(2): 477-90.
- [9] Gravel A, Messier N, Roy P. Point mutations in the Integron Integrase IntI1 That Affect Recombination and/or Substrate Recognition. *J Bacteriol* 1998; 180(20): 5437-42.
- [10] Carattoli A. Importance of integrons in the diffusion of resistance. *Vet Res* 2001; 32(3-4): 243-59.
- [11] Yousefi S, Nahaei M, Farajnia S, Ghojazadeh M, Akhi M, Sharifi Y, et al. Class 1 integron and Imipenem Resistance in Clinical Isolates of *Pseudomonas aeruginosa*: Prevalence and Antibiotic Susceptibility. *Iran J Microbiol* 2010; 2(3): 115-21.
- [12] Fonseca EL, Vieira VV, Cipriano R, Vicente AC. Class 1 integrons in *Pseudomonas aeruginosa* isolates from clinical settings in Amazon region, Brazil. *FEMS Immunol Med Microbiol* 2005; 44: 303-9.
- [13] Clinical and Laboratory Standards Institute. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing; twenty first informational supplement. CLSI document M100-S21. *CLSI* 2011 Wayne, PA.
- [14] Sambrook J, Russell D. Molecular cloning: a laboratory manual. 3<sup>rd</sup> ed. New York: Cold Spring Harbor Press; 2001.
- [15] Ohara M, Kouda S, Ondera M, Fujiue Y, Sasaki M, Kohara T, et al. Molecular characterization of imipenem-resistant *Pseudomonas aeruginosa* in Hiroshima, Japan. *Microbiol Immunol* 2007; 51(3): 271-7.
- [16] Sekiguchi J, 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.
- [17] Japoni A, Farshad S, Alborzi A. *Pseudomonas aeruginosa*: Burn infection, treatment and antibacterial resistance. *Iran Red Crescent Med J* 2009; 11(3): 244-53.
- [18] Nikbin VS, Abdi-Ali A, Feizabadi MM, Gharavi S. Pulsed field gel electrophoresis & plasmid profile of *Pseudomonas aeruginosa* at two hospitals in Tehran, Iran. *Indian J Med Res* 2007; 126(2): 146-51.
- [19] Kohanteb J, Dayaghi M, Motazedian M, Ghayumi MA. Comparison of biotyping and antibiotyping of *Pseudomonas aeruginosa* isolated from patients with burn wound infection and nosocomial pneumonia in Shiraz, Iran. *Pak J Biol Sci* 2007; 10(11): 1817-22.
- [20] Nikokar I, Tishayar A, Flakiyan Z, Alijani K, Rehana-banisaeed S, Hossinpour M, et al. Antibiotic resistance and frequency of class 1 integrons among *Pseudomonas aeruginosa*, isolated from burn patients in Guilan, Iran. *Iran J Microbiol* 2013; 5(1): 36-41.
- [21] Romão CM, Faria YN, Pereira LR, Asensi MD. Susceptibility of clinical isolates of multi-resistant *Pseudomonas aeruginosa* a hospital disinfectant and molecular typing. *Mem Inst Oswaldo Cruz* 2005; 100(5): 541-8.
- [22] Flamm RK, Weaver MK, Thornsberry C, Jones ME, Karlowsky JA, Sahm DF. Factors associated with relative rates of antibiotic resistance in *Pseudomonas aeruginosa* isolates tested in clinical laboratories in the United States from 1999 to 2002. *Antimicrob Agents Chemother* 2004; 48(7): 2431-6.
- [23] Nordmann P, Guibert M. Extended spectrum Betalactamases in *Pseudomonas aeruginosa*. *J Antimicrob Chemother* 1998; 42(2): 128-31.
- [24] Altoparlak U, Aktas F, Celebi D, Ozkurt Z, Akcay MN. Prevalence of metallo-[beta]-lactamase among *Pseudomonas aeruginosa* and *Acinetobacter baumannii* isolated from burn wounds and in vitro activities of antibiotic combinations against these isolates. *Burns* 2005; 31(6): 707-10.
- [25] 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.
- [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] Kianpour F, Havaei SA, Hosseini MM. Evaluation of *Pseudomonas aeruginosa* isolated from cutaneous infections and determination of drug resistance pattern in patients of Alzahra hospital in Esfahan. *J Isfahan Med Sch* 2010; 28(110): 503-9. [in Persian]
- [28] Salimi H, Yakhchali B, Owlia P, Rastegar Lari A. Molecular epidemiology and drug susceptibility of *pseudomonas aeruginosa* strains isolated from burn patients. *Lab medicine* 2010; 41: 540-4.
- [29] Aibinu I, Nwanneka T, Odugbemi T. Occurrence of ESBL and MBL in clinical isolates of *Pseudomonas aeruginosa* From Lagos, Nigeria. *J Am Sci* 2007; 3(4): 81-5.
- [30] Fazeli H, Fatahi Bafghi M, Faghri M, Akbari R. Molecular Study of PER and VEB Genes is Multidrug Resistant *Pseudomonas aeruginosa* Isolated From Clinical Specimens in Isfahan/Iran and their Antibiotic Resistance Patterns. *J Kerman Univ Med Sci* 2012; 19(4): 345-53. [in Persian]
- [31] Karakoc B, Gerceker AA. In-vitro activities of various antibiotics, alone and in combination with amikacin against *Pseudomonas aeruginosa*. *Int J Antimicrob Agents* 2001; 18(6): 567-70.
- [32] Kim JY, Park YJ, Kwon HJ, Han K, Kang MW, Woo GJ. Occurrence and mechanisms of amikacin resistance and its association with b-lactamases in *Pseudomonas aeruginosa*: a Korean nationwide study. *J Antimicrob Chemother* 2008; 62(3): 479-83.
- [33] 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.
- [34] 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.
- [35] Imani Foolad AA, Rostami Z, Shapouri R. Antimicrobial resistance and ESBL prevalence in *Pseudomonas aeruginosa* strains isolated from clinical specimen by phenotypic and genotypic methods. *J Ardabil Univ Med Sci* 2010; 10(3): 189-98. [in Persian]
- [36] Rajabnia R, Asgharpour F, Ferdosi Shahandashti F, Khalilian M, Norkhomami S, Shafii M, Moulana Z. Class 1 Integron in *Pseudomonas aeruginosa* Isolates From Different Places and Devices of ICU in Babol, Iran. *Jondishapour J Microbiol* 2013; 6(2): 138-43. [in Persian]
- [37] Chen J, Su Z, Liu Y, Wang S, Dai X, Li Y, et al. Identification and characterization of class 1 integrons among *Pseudomonas aeruginosa* isolates from patients in Zhenjiang, China. *Int J Infect Dis* 2009; 13(6): 717-21.
- [38] Gu B, Tong M, Zhao W, Liu G, Ning M, Pan S, et al. Prevalence and characterization of class 1 integrons among *Pseudomonas aeruginosa* and *Acinetobacter baumannii* isolates from patients in Nanjing, China. *J Clin Microbiol* 2007; 45(1): 241-3.