

Original Article

Prevalence of metallo-beta-lactamase enzyme and pattern of antibiotic resistance in *Klebsiella pneumoniae* isolated from patients with urinary tract infection in Qom city during 2013-2014

Khodadadian R¹, Khorshidi A^{2*}, Safari M², Gilasi HR³

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- Social Determinants of Health (SDH) Research Center, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

Received April 8, 2016; Accepted July 18, 2017

Abstract:

Bachground: *Klebsiella pneumoniae* is one of the most important etiologic agents of urinary tract infection (UTI). An increasing occurrence of antimicrobial resistance among uropathogenic bacterial isolates has complicated the treatment process. The aim of this study was to determine antibiotic susceptibility patterns and prevalence of the metallo-beta-lactamase enzyme of *K. pneumoniae* isolates collected from UTI.

Materials and Methods: This cross-sectional study was conducted on patients with complicated UTI referred to hospitals in Qom city, Iran. A total of 1807 culture positive samples of pathogens were collected from the patients, among which 457 isolates were *K. pneumoniae*. The isolates were tested for antimicrobial susceptibility by the disc-diffusion method recommended by the guidelines of Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI 2013). In addition, the double disk synergy test was used to detect the *K. pneumoniae* isolates of metallo-beta-lactamase enzyme.

Results: The prevalence of UTI infection due to *K. pneumoniae* was 25.3%. Among 1807 positive urine cultures, 62.4% were from females and 37.6% from males. Results of antimicrobial susceptibility showed that the highest antibiotic resistance was seen for trimethoprim-sulfamethoxazole (98.5%) and the lowest resistance levels were seen for amikacin (9.4%), meropenem (22.8%) and imipenem (25.6%). The results of the imipenem-EDTA combined disk showed that 93.2% imipenem resistance isolates were positive for the metallo-beta-lactamase enzyme.

Conclusion: Carbapenem resistance and production of the metallo-beta-lactamase enzyme in *K. pneumoniae* uropathogenic are increasing. However, amikacin is still effective against these bacterial infections and its effectiveness should be maintained.

Keywords: *Klebsiella pneumoniae*, UTI, Antibiotic resistance, Metallo-Beta-Lactamases

*** Corresponding Author.**

Email: khorshidimalahmadi@gmail.com

Tel: 0098 913 362 4687

Fax: 0098 31 5554 1112

Conflict of Interests: No

Feyz, Journal of Kashan University of Medical Sciences, October, 2017; Vol. 21, No 4, Pages 390-397

Please cite this article as: Khorshidi A, Khodadadian R, Safari M, Gilasi HR. Prevalence of metallo-beta-lactamase enzyme and pattern of antibiotic resistance in *Klebsiella pneumoniae* isolated from patients with urinary tract infection in Qom city during 2013-2014. *Feyz* 2017; 21(4): 390-7.

بررسی فراوانی آنژیم متالوبتالاکتماز و الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی در سویه‌های کلیسیلا پنومونیه جدا شده از بیماران مبتلا به عفونت ادراری در شهر قم طی سال‌های ۱۳۹۲ تا ۱۳۹۳

روح الله خدادادیان^۱ ، احمد خورشیدی^۲ ، محمود صفاری^۳ ، حمیدرضا گیلاسی

خلاصه:

سابقه و هدف: کلیسیلا پنومونیه یکی از پاتوژن‌های مهم در ایجاد عفونت ادراری می‌باشد. با توجه به افزایش مقاومت باکتری‌های اوروپاتوژن نسبت به آنتی بیوتیک‌ها، درمان عفونت ادراری پیچیده گردیده است. مطالعه حاضر با هدف بررسی فراوانی آنژیم متالوبتالاکتماز و الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی در سویه‌های کلیسیلا پنومونیه جدا شده از بیماران با عفونت ادراری انجام گرفت.

مواد و روش‌ها: این مطالعه مقطعی - تحلیلی روی ۱۸۰۷ نمونه کشت مثبت ادراری جدا شده از بیماران بستری و سریاپی در بیمارستان‌های قم صورت گرفت. تعداد ۴۵۷ ایزوله‌های کلیسیلا پنومونیه جدا گردید. حساسیت آنتی بیوتیکی به روش دیسک-دیفیوژن براساس معیار CLSI 2013 انجام گرفت. جهت جداسازی ایزوله‌های تولیدکننده متالوبتالاکتماز از روش هم‌افزایی دیسک دوگانه استفاده شد.

نتایج: شیوع عفونت مجازی ادراری ایجاد شده با کلیسیلا پنومونیه ۲۵/۳ درصد برآورد گردید. از بین ۱۸۰۷ نمونه کشت مثبت ادرار، ۶۲/۴ درصد متعلق به زنان و ۳۷/۶ درصد متعلق به مردان بودند. بیشترین مقاومت کلیسیلا پنومونیه جداسازی شده به تری‌متوبرپیرین - سولفا- متوكسازول با مقاومت ۹۸/۵ درصد، و کمترین مقاومت به آمیکاسین: ۹/۴ درصد، مروپین: ۲۲/۸ درصد و ایمی‌پن: ۲۵/۶ درصد بود. نتایج حاصل از دیسک ترکیبی نشان داد که ۹۳/۲ درصد ایزوله‌های مقاوم به ایمی‌پن مولد متالوبتالاکتماز هستند.

نتیجه‌گیری: مقاومت به کارباپن‌ها و هم‌چنین تولید آنژیم متالوبتالاکتماز در کلیسیلا پنومونیه اوروپاتوژن در حال افزایش است، ولی هنوز آمیکاسین بر علیه این ارگانیسم حساس بوده و این تاثیر پذیری را باید حفظ کرد.

وازگان کلیدی: کلیسیلا پنومونیه، عفونت ادراری، مقاومت آنتی بیوتیکی، متالوبتالاکتماز

دو ماهنامه علمی - پژوهشی فیض، دوره بیست و یکم، شماره ۴ مهر و آبان ۱۳۹۶، صفحات ۳۹۷-۳۹۰

از بین آنها *E. coli* شاخص‌ترین عامل عفونت ادراری محسوب می‌شود و از سایر پاتوژن‌های شایع می‌توان جنس کلیسیلا را نام برد [۱]. کلیسیلا یک پاتوژن فرست طلب است و می‌تواند باعث طیف وسیعی از عفونت‌ها در انسان شود. حدود ۸ درصد از عفونت‌های بیمارستانی در ایالات متحده و اروپا به‌علت این باکتری است [۲]. بیشترین تعداد کلیسیلا از نمونه‌های ادراری، پنومونی، باکتریمی و عفونت زخم جدا می‌شود [۳]. در مورد باکتری‌های ایجاد کننده UTI مصرف غیرمنطقی آنتی بیوتیک‌ها ممکن است سبب ایجاد مقاومت باکتریابی شود [۴]. برای درمان مناسب عفونت‌های ادراری شناخت مناسب از مقاومت آنتی بیوتیکی الزامی است [۵]. مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک‌ها در میان باکتری‌های پاتوژن موضوعی است که امروزه به عنوان یک مشکل در سراسر جهان مورد توجه قرار گرفته است. تعیین الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی در باکتری‌های بیماری‌زای شایع جهت هدایت در درمان علیه یک پاتوژن خاص حائز اهمیت است [۶]. وجود بیش از ۱۰۰ هزار باکتری به صورت خالص در هر میلی لیتر از ادراری که به صورت استریل جمع آوری شده باشد، دلیل بر عفونت ادراری است [۷]. میزان وقوع عفونت ادراری با توجه به

مقدمه

عفونت‌های ادراری (Urinary tract infection; UTI) عفونت‌های شایعی هستند و حدود ۱۵۰ میلیون عفونت ادراری در هر سال در کل دنیا رخ می‌دهد [۱]. بیشتر از ۹۰ درصد از موارد عفونت ادراری به‌واسطه انواع خاصی از گونه‌های باکتریابی که بخشی از فلور طبیعی دستگاه گوارش هستند، ایجاد می‌شود.

^۱ دانشجوی کارشناسی ارشد، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان، کاشان، ایران

^۲ استاد، گروه میکروب شناسی و ایمنی شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان، کاشان، ایران

^۳ استادیار، مرکز تحقیقات عوامل اجتماعی موثر بر سلامت، دانشگاه علوم پزشکی کاشان، کاشان، ایران

* **لشائی نویسنده مسئول:** دانشگاه علوم پزشکی کاشان، دانشکده پزشکی، گروه میکروب شناسی و ایمنی شناسی

تلفن: ۰۹۱۳۳۶۲۴۶۸۷ - ۰۳۱ ۵۵۵۴۱۱۱۲ دوئیلیس: khorshidimalahmadi@gmail.com

پست الکترونیک: تاریخ پذیرش نهایی: ۹۶/۴/۲۷ تاریخ دریافت: ۹۵/۱/۲۰

گزارش شد [۱۴]. بنابراین، بررسی مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی یک اولویت پژوهشی در هر منطقه محسوب می‌شود و با توجه به اینکه مقاومت در گونه باکتریایی کلبسیلا پنومونیه به‌واسطه داشتن متالوباتالاکتامازها در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها روبه افزایش بوده و در کشورها، مناطق و حتی بیمارستان‌های مختلف شیوع آن‌ها متفاوت می‌باشد، برآن شدیدم تا شیوع این آنزیم و بررسی مقاومت آنتی‌بیوتیکی را در نمونه‌های جمع‌آوری شده از بیمارستان‌های شهر قم بررسی کنیم.

مواد و روش‌ها

این مطالعه مقطعی روی ۱۸۰۷ نمونه کشت ادراری مثبت مربوط به بیماران مبتلا به عفونت ادراری بستره و سریابی مراجعه کننده به بیمارستان‌های شهید بهشتی، گلپایگانی، کامکار، نکوبی و ولی‌عصر^(ع) قم از بهمن‌ماه ۱۳۹۲ لغایت بهمن‌ماه ۱۳۹۳ انجام شد. نمونه‌های ادرار از اولین ادرار صبحگاهی از وسط ادرار بدون قطع جریان ادرار در ظرف استریل درب دار جمع‌آوری شدند. نمونه‌های ادرار روی محیط بلادآکار و انوزین-متیلن‌بلو (مرک، آلمان) کشت داده شد. پس از انکوباسیون، با تست‌های بیوشیمیایی استاندارد و روش‌های معمول میکروب شناسی تعیین هویت انجام شد. پس از مثبت شدن نتیجه کشت ادرار و مشخص شدن باکتری مورد نظر جهت انجام آنتی‌بیوگرام آن را روی محیط کشت مولرهیتون آکار (مرک، آلمان) برده و دیسک‌گذاری انجام شد. سپس، پلیت‌ها به مدت ۱۶–۱۸ ساعت در دمای ۳۵ درجه سانتی‌گراد انکوبه گردیده، و قطر هاله عدم رشد با خطکش و بر حسب میلی متر اندازه گیری شد و پس از مقایسه آن‌ها با جداول 2013 CLSI، نتایج به صورت حساس (Sensitive)، حدوداًست (Intermediate) و مقاوم (Resistant) گزارش گردید. دیسک‌های آنتی‌بیوتیک استفاده شده در این تحقیق از شرکت MAST تهیه شده و شامل سفتازایدیم (μg)^{۳۰}، سفپیم (μg)^{۳۰}، سفتریاکسون (μg)^{۳۰}، سفالوتین (μg)^{۳۰}، پی‌پراسیلین/تازوپاکدام (μg)^{۱۰}/ μg ^{۱۰۰}، آمیکاسین (μg)^{۳۰}، آمیپنیم (μg)^{۱۰}، مروپنیم (μg)^{۳۰}، تری‌متوپریم-نالیدیکسیک اسید (μg)^{۳۰}، تتراسیکلین (μg)^{۳۰}، تری‌متوپریم-سولفامتوکسازول (μg)^{۳۰}، نیتروفورانتوئین (μg)^{۳۰۰}، و سپروفلوکساسین (μg)^{۳۰} بود. از سویه کلبسیلا پنومونیه ATCC 700603 به عنوان کنترل مثبت و از سویه E. coli ATCC 25922 به عنوان کنترل منفی استفاده شد. جهت بررسی فنوتیپی ایزوله‌های مولد MBLs از روش دیسک ترکیبی استفاده شد. ایزوله‌های مقاوم به ایمی‌پنیم با استفاده از دیسک‌های

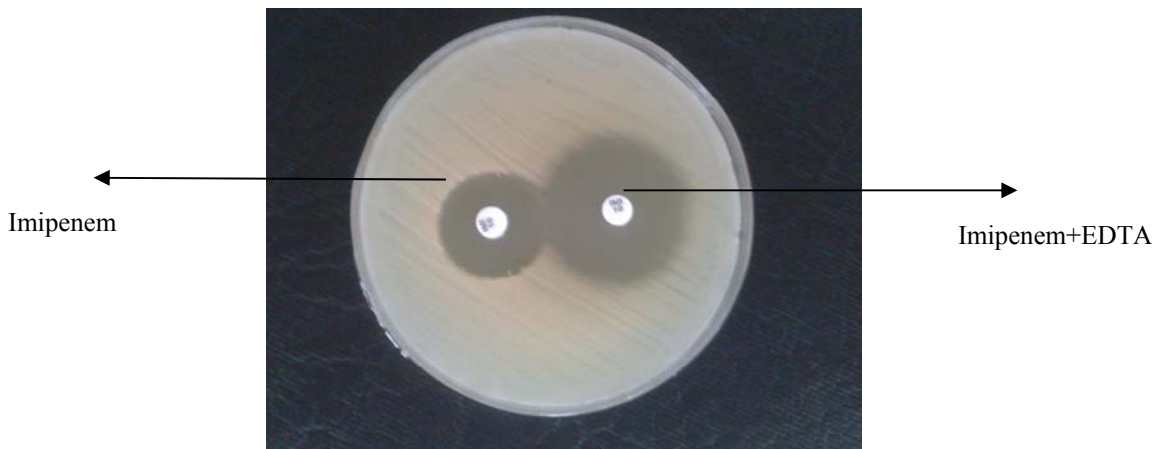
سن و جنس متفاوت است. میزان عفونت در نوزادان پسر و دختر تقریباً مساوی است و با افزایش سن میزان عفونت در پسران کاهش می‌یابد، ولی در دختران تا حدود سن ده سالگی در همان میزان قبلی باقی می‌ماند. به طور کلی عفونت ادراری در زنان بیش تر از مردان است و در زنان با شروع دوره تولید مثل عفونت افزایش می‌یابد. در مردان از حدود سن ۵۰ سالگی، میزان عفونت ادراری زیاد می‌شود. افزایش عفونت ادراری در این دوره سنی به هایپرتروفی پروستات مربوط می‌باشد [۸]. عفونت دستگاه ادراری دارای علائم کلینیکی مانند اورتیریت، سیست، و پیلونفریت حاد و مزمن می‌باشد [۹]. عفونت‌های ایجاد شده توسط ایزوله‌های مقاوم به چند دارو برای کلبسیلا پنومونیه به طور فزاینده‌ای در بسیاری از بیمارستان‌ها و مراکز درمانی گزارش شده است. علی‌رغم تولید بتالاکتامازهای وسیع الطیف کلبسیلا پنومونیه بدعنوان عامل مقاوم به چند دارو از قبیل مقاومت به فلوروکینولون‌ها، آمینوگلیکوزیدها و تری‌متوپریم-سولفامتوکسازول شناخته شده است [۱۰]. متالوباتالاکتامازها (MBL) آنزیم‌هایی هستند که توسط باسیل‌های گرم منفی مانند کلبسیلا پنومونیه تولید شده و این سویه‌ها را نسبت به کارباپن مقاوم می‌سازند، در نتیجه کلبسیلاهای حامل ژن‌های متالوبتا-لاکتاماز یک تهدید کلینیکی جدی به شمار می‌آیند [۱۰]. در مطالعات مختلف شیوع مقاومت آنتی‌بیوتیکی متفاوت بوده است. در مطالعه کلانتر و همکاران در سال ۱۳۸۶ که ظهور مقاومت به ایمی‌پنیم را در شهر کرمان گزارش نمودند، از مجموع ۲۷۶ نمونه کلینیکی ۳۸ مورد کلبسیلا بدست آمد که در ۲ مورد آنها متالوباتالاکتاماز با روش فنوتیپی شناسایی شد [۱۱]. در مطالعه‌ای که در سال ۱۳۹۲ توسط شهرکرد در شهرکرد صورت گرفت، از نمونه ادراری ۱۲۲ بیمار، ۸۶ زن (۷۰/۴۹ درصد) و ۳۶ مرد (۲۹/۵۱ درصد) کلبسیلا پنومونیه جدا شد. هم‌چنین، در این مطالعه بررسی الگوی حساسیت آنتی‌بیوتیکی با روش دیسک-دیفیوژن صورت گرفت که بیشترین مقاومت به نیتروفرانتوئین؛ ۵۳/۳ درصد، و بیشترین حساسیت به آمیکاسین و ایمی‌پنیم؛ ۹۴/۷ درصد بود [۱۲]. در مطالعه آهنگرزاده رضایی و همکاران که در سال ۱۳۸۹ در زنجان صورت گرفت، از مجموع ۷۶۵۵ نمونه ادرار، ۷۲ مورد کلبسیلا پنومونیه جداسازی شد. بیشترین مقاومت به نیتروفرانتوئین؛ ۹۴/۴۴ درصد، و بیشترین حساسیت به ایمی‌پنیم؛ ۲۰/۸۳ درصد گزارش شد [۱۳]. در مطالعه‌ای که در سال ۱۳۹۲ در سانوپانولوی برزیل روی نمونه‌های ادراری صورت گرفت، از ۱۸۴۷ نمونه ادراری، ۳۶ درصد کلبسیلا پنومونیه جداسازی شد و میزان مقاومت به کارباپن‌ها ۲۰/۷ درصد

متالا به عفونت ادراری کلپسیلا پنومونیه بودند و آزمون آماری مجدور کای مشخص نمود که ابتلا به این باکتری در هر دو جنس برابر نیست و در زنان بیشتر است ($P<0.0001$). در بین این افراد ۱۹۸ نمونه (۴۳/۳ درصد) به صورت سرپایی و ۲۵۹ نمونه (۵۶/۷ درصد) به صورت بسته بودند و آزمون آماری مجدور کای مشخص نمود که بین نمونه‌های سرپایی و بسته اختلاف معنی‌داری وجود داشته و آلودگی به این باکتری در بخش‌های بسته بیشتر می‌باشد ($P=0.004$). آنتی‌بیوگرام CLSI 2013 ایزوله‌های کلپسیلا پنومونیه بر اساس استاندارد انجام گردید، توزیع فراوانی الگوی مقاومت در ایزوله‌های کلپسیلا پنومونیه جداسده از نمونه‌های ادراری بر حسب جنس در جدول شماره ۱ درج شده است. آنتی‌بیوتیک‌های انتخابی از تمام خانواده‌های آنتی‌بیوتیکی حداقل یک دارو در نظر گرفته شد. از تعداد ۴۵۷ سویه کلپسیلا پنومونیه، ۱۱۷ نمونه مقاوم یا حد بواسطه به ایمی‌پنم بوده و ۹۳/۲ درصد ایزوله‌های مقاوم به ایمی‌پنم (جدول شماره ۲)، مولد متالوبتالاکتماز بودند. شکل شماره ۱ کلپسیلا پنومونیه مولد متالوبتالاکتماز را نشان می‌دهد.

ایمی‌پنم ($10 \mu\text{g}$) و ایمی‌پنم + EDTA مورد مطالعه قرار گرفتند. پس از انکوباسیون به مدت ۲۴ ساعت در ۳۷ درجه سانتی‌گراد تولید MBL_S از طریق افزایش قطر هاله عدم رشد به اندازه ۷ میلی‌متر یا بیشتر در اطراف دیسک ایمی‌پنم + EDTA در مقایسه با دیسک ایمی‌پنم مشخص گردید. اطلاعات بیماران شامل جنس و نوع مراجعه (بسته یا سرپایی) با کسب اجازه و هماهنگی از دفاتر آزمایشگاه‌های بیمارستان‌ها استخراج شده و به همراه نتایج آزمایشات وارد فرم جمع‌آوری اطلاعات گردید. داده‌های به دست آمده با استفاده از نرم‌افزار SPSS نسخه ۱۸ و با آزمون مجدور کای مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. نتایج به صورت آمار توصیفی و تحلیلی ارائه گردیدند.

نتایج

در این مطالعه مقطعی طی بهمن ماه ۱۳۹۲ تا بهمن ماه ۱۳۹۳ تعداد ۳۱۶۵ نمونه ادراری کشت داده شد که ۵۷/۱ درصد آن‌ها، یعنی ۱۸۰۷ نمونه کشت، مثبت شد. و از بین آن‌ها ۴۵۷ نمونه (۲۵/۳ درصد) آلوده به کلپسیلا پنومونیه بودند. در این مطالعه ۱۷۱ نفر (۳۷/۴ درصد) مرد و ۲۸۶ نفر (۶۲/۶ درصد) زن



شکل شماره ۱- کلپسیلا پنومونیه مولد متالوبتالاکتماز. افزایش هاله عدم رشد به میزان ۷ میلی‌متر یا بیشتر در اطراف دیسک ایمی‌پنم + EDTA در مقایسه با دیسک ایمی‌پنم به تنهایی نشانه تولید آنزیم متالوبتالاکتماز می‌باشد.

جدول شماره ۱- توزیع درصد فراوانی الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی در ایزولهای کلبسیلا پنومونیه جدا شده از عفونت ادراری بیماران بر حسب زن و مرد در بیمارستان‌های شهر قم طی سال‌های ۱۳۹۲ تا ۱۳۹۳

P	جمع کل	مقاآم (درصد)	حدوافظ (درصد)	حساس (درصد)	جنسیت	آنتی بیوتیک
۰/۶۴۹	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۲۲ (٪۴/۸)	۲۴ (٪۵/۲)	۱۲۶ (٪۲۷/۶)	مرد	IMI
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۲۹ (٪۶/۴)	۴۲ (٪۹/۲)	۲۱۴ (٪۴۶/۸)	زن	ایمی بنم
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۵۱ (٪۱۱/۲)	۶۶ (٪۱۴/۴)	۳۴۰ (٪۷۴/۴)	-	جمع کل
۰/۷۲۶	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۲۱ (٪۴/۶)	۲۳ (٪۵/۱)	۱۲۸ (٪۲۸)	مرد	MEM
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۳۳ (٪۷/۲)	۲۷ (٪۵/۹)	۲۲۵ (٪۷۱/۱)	زن	مروپنم
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۵۴ (٪۱۱/۸)	۵۰ (٪۱۱)	۳۵۳ (٪۷۷/۲)	-	جمع کل
۰/۳۶۷	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۴۰ (٪۸/۸)	۱۳ (٪۲/۸)	۱۱۹ (٪۲۶)	مرد	CPM
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۸۲ (٪۱۷/۹)	۱۴ (٪۳/۱)	۱۸۹ (٪۴۱/۴)	زن	سپفیپم
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۱۲۲ (٪۲۶/۷)	۲۷ (٪۵/۹)	۳۰۸ (٪۶۷/۴)	-	جمع کل
۰/۱۸۹	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۳۳ (٪۷/۲)	۲۹ (٪۶/۳)	۱۱۰ (٪۲۴/۱)	مرد	PTZ
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۵۳ (٪۱۱/۶)	۵۲ (٪۱۱/۴)	۱۸۰ (٪۳۹/۴)	زن	پیراسیلین-تازوپاکتام
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۸۶ (٪۱۸/۸)	۸۱ (٪۱۷/۷)	۲۹۰ (٪۶۳/۵)	-	جمع کل
۰/۷۳۹	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۱۱۶ (٪۲۵/۴)	۳۰ (٪۶/۶)	۲۶ (٪۵/۷)	مرد	NI
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۲۰۲ (٪۴۴/۲)	۴۵ (٪۹/۸)	۳۸ (٪۸/۳)	زن	نیتروفراکتوئین
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۳۱۸ (٪۵۹/۶)	۷۵ (٪۱۶/۴)	۶۴ (٪۱۴)	-	جمع کل
۰/۵۸۱	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۷۱ (٪۱۰/۵)	۱۶ (٪۳/۵)	۸۵ (٪۱۸/۶)	مرد	T
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۱۳۰ (٪۲۸/۵)	۲۸ (٪۶/۱)	۱۲۷ (٪۲۷/۸)	زن	تراسیکلین
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۲۰۱ (٪۴۴)	۴۴ (٪۹/۶)	۲۱۲ (٪۴۶/۴)	-	جمع کل
۰/۸۷۲	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۴۵ (٪۹/۹)	۱۶ (٪۳/۵)	۱۱۱ (٪۲۴/۳)	مرد	CIP
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۷۵ (٪۱۶/۴)	۲۳ (٪۵)	۱۸۷ (٪۴۰/۹)	زن	سپروفلوکساسین
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۱۲۰ (٪۲۶/۳)	۳۹ (٪۸/۵)	۲۹۸ (٪۶۵/۲)	-	جمع کل
۰/۶۸۱	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۸۱ (٪۱۷/۷)	۶۲ (٪۱۳/۶)	۲۹ (٪۶/۳)	مرد	NA
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۱۴۱ (٪۳۰/۹)	۹۱ (٪۱۹/۹)	۵۳ (٪۱۱/۶)	زن	تالیدیکسیک اسید
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۲۲۲ (٪۴۸/۶)	۱۵۳ (٪۳۳/۵)	۸۲ (٪۱۷/۹)	-	جمع کل
۰/۶۴۸	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۱۱ (٪۲/۴)	۶ (٪۱/۳)	۱۵۵ (٪۳۳/۹)	مرد	AK
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۱۷ (٪۳/۷)	۹ (٪۲)	۲۵۹ (٪۵۶/۷)	زن	آمیکاسین
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۲۸ (٪۶/۱)	۱۵ (٪۳/۳)	۴۱۴ (٪۹۰/۶)	-	جمع کل
۰/۹۳۳	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۱۳۰ (٪۲۸/۴)	۷ (٪۱/۵)	۳۵ (٪۷/۷)	مرد	TS
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۲۱۰ (٪۴۶)	۱۳ (٪۲/۹)	۶۲ (٪۱۳/۵)	زن	تری متوبیرم سولفاتوکسازول
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۳۴۰ (٪۷۴/۴)	۲۰ (٪۴/۴)	۹۷ (٪۲۱/۲)	-	جمع کل
۰/۷۹۸	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۶۹ (٪۱۵/۱)	۱۴ (٪۳/۱)	۸۹ (٪۱۹/۵)	مرد	CAZ
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۱۱۷ (٪۲۵/۶)	۲۸ (٪۶/۱)	۱۴۰ (٪۳۰/۶)	زن	سفتاژیدیم
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۱۸۶ (٪۴۰/۷)	۴۲ (٪۹/۲)	۲۲۹ (٪۵۰/۱)	-	جمع کل
۰/۶۴۹	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۹۱ (٪۱۹/۹)	۱۰ (٪۲/۲)	۷۱ (٪۱۵/۵)	مرد	CTR
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۹۹ (٪۲۱/۷)	۲۸ (٪۶/۱)	۱۵۸ (٪۳۴/۶)	زن	سقروپاکسون
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۱۹۰ (٪۴۱/۶)	۳۸ (٪۸/۳)	۲۲۹ (٪۵۰/۱)	-	جمع کل
۰/۷۲۶	۱۷۲ (٪۳۷/۶)	۱۱۴ (٪۲۴/۹)	۱۳ (٪۲/۹)	۴۵ (٪۹/۸)	مرد	CEP
	۲۸۵ (٪۶۲/۴)	۱۲۷ (٪۲۷/۸)	۱۷ (٪۳/۷)	۱۴۱ (٪۳۰/۹)	زن	سفالوتین
-	۴۵۷ (٪۱۰۰)	۲۴۱ (٪۵۲/۷)	۳۰ (٪۶/۶)	۱۸۶ (٪۴۰/۷)	-	جمع کل

آزمون آماری مجذور کای مشخص نمود که بین دو گروه زن و مرد از لحاظ مقاومت به آنتی بیوتیک‌ها اختلاف معنی داری وجود ندارد.

جدول شماره ۲- توزیع درصد فراوانی الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی در ایزولهای کلبسیلا پنومونیه جدا شده از عفونت ادراری بیماران بر حسب بستری و سرپایی در بیمارستان های شهر قم طی سال های ۱۳۹۲ تا ۱۳۹۳

P	جمع کل	مقاوم (درصد)	حداکثر (درصد)	حساس (درصد)	بخش	آنتی بیوتیک
<۰/۰۰۰۱	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۷ (%۱/۶)	۲۳ (%۵)	۱۶۸ (%۳۶/۸)	سرپایی	IMI
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۴۴ (%۹/۶)	۴۳ (%۹/۴)	۱۷۲ (%۳۷/۶)	بستری	ایمی پن
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۵۱ (%۱۱/۲)	۶۶ (%۱۴/۴)	۳۴۰ (%۷۴/۴)	-	جمع کل
<۰/۰۰۰۱	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۸ (%۱/۸)	۲۱ (%۱۴/۶)	۱۶۹ (%۴۷)	سرپایی	MEM
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۴۶ (%۱۰)	۲۹ (%۶/۴)	۱۸۴ (%۴۰/۲)	بستری	مروینم
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۵۴ (%۱۱/۸)	۵۰ (%۱۱)	۳۵۳ (%۷۷/۲)	-	جمع کل
۰/۳۲۸	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۴۶ (%۱۰/۱)	۱۱ (%۲/۴)	۱۴۱ (%۳۰/۹)	سرپایی	CPM
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۷۶ (%۱۶/۶)	۱۶ (%۳/۵)	۱۶۷ (%۳۶/۵)	بستری	سپیم
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۱۲۲ (%۲۶/۷)	۲۷ (%۵/۹)	۳۰۸ (%۶۷/۴)	-	جمع کل
۰/۰۰۳	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۲۳ (%۵)	۳۶ (%۷/۹)	۱۳۹ (%۳۰/۴)	سرپایی	PTZ
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۶۳ (%۱۳/۸)	۴۵ (%۹/۸)	۱۵۱ (%۳۳/۱)	بستری	پیراسیلن-تازو باکتر
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۸۶ (%۱۸/۸)	۸۱ (%۱۷/۷)	۲۹۰ (%۶۳/۵)	-	جمع کل
۰/۲۰۱	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۱۲۹ (%۲۸/۲)	۳۸ (%۸/۳)	۳۱ (%۶/۸)	سرپایی	NI
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۱۸۹ (%۴۱/۴)	۳۷ (%۸/۱)	۳۳ (%۷/۲)	بستری	نیترو فرانتونین
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۳۱۸ (%۶۹/۶)	۷۵ (%۱۶/۴)	۶۴ (%۱۴)	-	جمع کل
<۰/۰۰۱	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۶۸ (%۱۴/۹)	۲۱ (%۴/۶)	۱۰۹ (%۲۳/۹)	سرپایی	T
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۱۳۳ (%۲۹/۱)	۲۳ (%۵)	۱۰۳ (%۲۲/۵)	بستری	تراساسکلین
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۲۰۱ (%۴۴)	۴۴ (%۹/۶)	۲۱۲ (%۴۶/۴)	-	جمع کل
۰/۳۷۹	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۵۱ (%۱۱/۲)	۱۹ (%۴/۱)	۱۲۸ (%۲۸)	سرپایی	CIP
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۶۹ (%۱۵/۱)	۲۰ (%۴/۴)	۱۷۰ (%۳۷/۲)	بستری	سپیروفلوکسازین
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۱۲۰ (%۲۶/۳)	۳۹ (%۸/۵)	۲۹۸ (%۶۵/۲)	-	جمع کل
۰/۴۲۹	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۹۱ (%۱۹/۹)	۶۷ (%۱۴/۷)	۴۰ (%۸/۷)	سرپایی	NA
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۱۳۱ (%۲۸/۷)	۸۶ (%۱۸/۸)	۴۲ (%۹/۲)	بستری	تالیدیکسیک اسید
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۲۲۲ (%۴۸/۶)	۱۵۳ (%۳۳/۵)	۸۲ (%۱۷/۹)	-	جمع کل
<۰/۰۰۱	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۴ (%۰/۹)	۴ (%۰/۹)	۱۹۵ (%۴۲/۷)	سرپایی	AK
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۲۴ (%۵/۲)	۱۱ (%۲/۴)	۲۱۹ (%۴۷/۹)	بستری	آمیکاسین
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۲۸ (%۶/۱)	۱۵ (%۳/۳)	۴۱۴ (%۹۰/۶)	-	جمع کل
<۰/۰۰۱	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۱۲۹ (%۲۸/۲)	۷ (%۱/۵)	۶۲ (%۱۳/۶)	سرپایی	TS
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۲۱۱ (%۴۶/۲)	۱۳ (%۲/۹)	۳۵ (%۷/۶)	بستری	تریمتوپیریم سولفامتوکسازول
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۳۴۰ (%۷۴/۴)	۲۰ (%۴/۴)	۹۷ (%۲۱/۲)	-	جمع کل
۰/۴۸۹	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۷۴ (%۱۶/۲)	۱۸ (%۴)	۱۰۶ (%۲۳/۲)	سرپایی	CAZ
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۱۱۲ (%۲۴/۵)	۲۴ (%۵/۲)	۱۲۳ (%۲۶/۹)	بستری	سفتازیدم
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۱۸۶ (%۴۰/۷)	۴۲ (%۹/۲)	۲۲۹ (%۵۰/۱)	-	جمع کل
<۰/۰۰۱	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۸۴ (%۱۸/۴)	۱۳ (%۲/۸)	۱۰۱ (%۲۲/۱)	سرپایی	CTR
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۱۰۶ (%۲۳/۲)	۲۵ (%۵/۵)	۱۲۸ (%۲۸)	بستری	سفریاکسون
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۱۹۰ (%۴۱/۶)	۳۸ (%۸/۳)	۲۲۹ (%۵۰/۱)	-	جمع کل
<۰/۰۰۱	۱۹۸ (%۴۳/۳)	۱۱۴ (%۲۴/۹)	۴ (%۰/۹)	۸۰ (%۱۷/۵)	سرپایی	CEP
	۲۵۹ (%۵۶/۷)	۱۲۷ (%۲۷/۸)	۲۶ (%۰/۷)	۱۰۶ (%۲۳/۲)	بستری	سفالوتین
-	۴۵۷ (%۱۰۰)	۲۴۱ (%۵۲/۷)	۳۰ (%۶/۶)	۱۸۶ (%۴۰/۷)	-	جمع کل

آزمون آماری مجدد کای مشخص نمود که اختلاف بین مقاومت به آنتی بیوتیک های IMI, CTR, TS, AK, PTZ, MEM, T, CEP و CIP در بخش های بستری و سرپایی معنی دار می باشد.

زمان می تواند باعث نارسایی کلیوی شود [۱۶]. شیوع کلبسیلا

پنومونیه در عفونت ادراری در این تحقیق ۲۵/۳ درصد بود (هم

بیماران بستری و هم سرپایی) که نسبت به مطالعه Menegueti و

کلبسیلا پنومونیه عامل بیش از ۱۵-۵ درصد موارد UTI

در تمام رده های سنی است [۱۵]. درمان نامناسب UTI با گذشت

بحث

گردد و طیف سوبسترای وسیعی دارند؛ به طوری که همه بتالاکتام‌ها، به جز مونوپاکتام‌ها، آزترئونام هیدرولیز می‌کنند. تعداد ۱۲۵ تحقیق مختلف نشان می‌دهند که شیوع ایزوکله‌های MBL مثبت در عفونت بیمارستانی در حال گسترش است [۲۲]. در مطالعه حاضر درصد شیوع متالوبتاالاکتاماز در کل کلبسیلا پنومونیه ۲۳/۹ درصد گزارش شد که نسبت به مطالعه کلاتر و همکاران در سال ۲۰۱۰ در کرمان [۲۳] بالاتر می‌باشد و علت آن می‌تواند تفاوت ژنتیکی سویه‌های کلبسیلا پنومونیه باشد، ولی با مطالعه Enwuru و همکاران در سال ۲۰۱۱ در نیجریه هم خوانی دارد [۲۴]. امروزه در تمام دنیا مقاومت در باسیل‌های گرم منفی یک مشکل رو به افزایش است؛ به همین دلیل شناسایی الگوی مقاومت میکروب‌ها در هر بیمارستان برای موفقیت پزشکان در درمان صحیح بیماران الزامی می‌باشد.

نتیجه‌گیری

تولید آنزیم‌های متالوبتاالاکتاماز در سویه‌های کلبسیلا پنومونیه در تحقیق حاضر بالا می‌باشد که سبب ایجاد مقاومت به کارباپنم‌ها از جمله ایمی‌پنم و مروپنم می‌شود. بنابراین، شناسایی ژن‌های تولید کننده متالوبتاالاکتاماز می‌تواند به عنوان هدف در شیوه درمانی مورد بررسی‌های بیشتری قرار گیرند.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل بخشی از پایان‌نامه مقطع کارشناسی ارشد میکروب شناسی و طرح تحقیقاتی شماره ۹۲۱۳۱، مصوب معافونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی کاشان می‌باشد. پژوهشگران از معاونت محترم تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی کاشان، سرکار خانم دکتر رضوان منیری مدیر محترم گروه میکروب شناسی که در پیشبرد این تحقیق یاری ارزشمند و سودمند داشته‌اند، قدردانی به عمل می‌آورند.

References:

- [1] Arslan H, Azap OK, Ergönül O, Timurkaynak F. Urinary Tract Infection Study Group. Risk factors for ciprofloxacin resistance among *Escherichia coli* strains isolated from community-acquired urinary tract infections in Turkey. *J Antimicrob Chemother* 2005; 56(5): 914-8.
- [2] Stock I, Wiedemann B. Natural antibiotic susceptibility of *Klebsiella pneumoniae*, *K. oxytoca*, *K. planticola*, *K. ornithinolytica* and *K. terrigena* strains. *J Med Microbiol* 2001; 50(5): 396-406.
- [3] Tankhiwale SS, Jalgaonkar VS, Ahamad S, Hassani U. Extended spectrum beta-lactamase in urinary isolates. *Indian J Med Res* 2004; 120(7): 553-6.
- [4] Dobrindt U. Patho Genomics of *Escherichia coli*. *Int J Med Microbiol* 2005; 295(6-7): 357-71.
- [5] Johnson JR, Russo TA. Molecular epidemiology of extraintestinal pathogenic uropathogenic *Escherichia coli*. *Int J Med Microbiol* 2005; 295(6-7): 383-404.
- [6] Li Q, Lee JY, Castillo R, Hixon MS, Pujol C, Doppalapudi VR, et al. a novel antibacterial agent with broad-spectrum activity and enhanced potency against beta-lactamase-producing strains. *Antimicrob Agents Chemother* 2002; 46(5): 1262-8.
- [7] Lucas MJ, Cunningham FG. Urinary infection in pregnancy. *Clin Obstet Gynecol* 1993; 36(4): 855-68.

- [8] Struve C, Krogfelt KA. In vivo detection of *Escherichia coli* type 1 fimbrial expression and phase variation during experimental urinary tract infection. *Microbiology* 1999; 145 (Pt 10): 2683-90.
- [9] Wellens A, Garofalo C, Nguyen H, Van Gerven N, Slättegård R, Hernalsteens JP, et al. Intervening with urinary tract infections using anti-adhesives based on the crystal structure of the FimH oligomannose- 3 complex. *PLoS One* 2008; 3(4): e2040.
- [10] Stock I, Wiedemann B. Natural antibiotic susceptibility of *Klebsiella pneumoniae*, *K. oxytoca*, *K. planticola*, *K. ornithinolytica* and *K. terrigena* strains. *J Med Microbiol* 2001; 50(5): 396-406.
- [11] Kalantar D, Mansori SH, Razavi M. Emergence of Imipenem Resistance and Presence of Metallo--Lactamases Enzymes in Multi Drug Resistant Gram Negative Bacilli Isolated from Clinical Samples in Kerman, 2007-2008. *J Kerman Univ Med Sci* 2010; 17(3): 208-14.
- [12] Shahraki Sh. Colleague Patern of antibiotic resistance and prevalence of ESBLS in *klebsiella pneumoniae* from UTI. *Sci Institutue* 2013; 8(4): 32.
- [13] Langarizadeh N, Ahangarzadeh M. Prevalence of multi-drug resistant (MDR) *Klebsiella pneumoniae* among children and adults with urinary tract infection referred to Tabriz teaching hospitals. *Quarterly J Biological Sci* 2011.4(1):9-17.
- [14] Menegueti MG, Pereira MF, Bellissimo-Rodrigues F, Garcia TM, Saber LT, Nardim ME, et al. Study of the risk factors related to acquisition of urinary tract infections in patients submitted to renal transplant. *Rev Soc Bras Med Trop* 2015; 48(3): 285-90.
- [15] Bush K, Jacoby GA. Updated Functional Classification of β-lactamases. *Antimicrob Agents Chemother* 2010; 54(3): 969-76.
- [16] Green VL, Verma A, Owens RJ, Phillips SE, Carr SB. Structure of New Delhi Metallo-β-Lactamase 1 (NDM-1). *Acta Crystallogr Sect F Struct Biol Cryst Commun* 2011; 67(Pt10): 1160-4.
- [17] Ravichitra P, Hema Prakash Isolation and antibiotic sensitivity of *Klebsiella pneumonia* from pus, sputum and urine samples Int. *J Curr Microbiol* 2014; 3(3): 115-9.
- [18] Hashemizadeh F, Zamanzadeh B. Identification of *Klebsiella pneumoniae* producing broadspectrum beta-lactamases in clinical samples in Iran. *Yafte* 2013; 15(1): 105-14.
- [19] Langarizadeh N, Ahangarzadeh RM, Aghazadeh M, Hasani A. Prevalence of multi-drug resistant (MDR) *Klebsiella pneumoniae* among children and adults with urinary tract infection referred to tabriz teaching hospitals. *Quarterly J Biological Sci* 2011; 4(1): 9-17.
- [20] Metwally L, Gomaa N, Attallah M, Kamel N. High prevalence of *Klebsiella pneumoniae* carbapenemase-mediated resistance in *K. pneumoniae* isolates from Egypt/Prévalence élevée de la résistance de *Klebsiella pneumoniae* médiée par les carbapénèmases dans des isolats de *K. pneumoniae* en Égypte. *Eastern Mediterranean Health J* 2013; 19(11): 947.
- [21] Christine Lascols,a Gisele Peirano,b,c Meredith Hackel, Surveillance and Molecular Epidemiology of *Klebsiella pneumonia* Isolates That Produce carbapenemases: First Report of OXA-48-Like Enzymes in North American. *Society Microbiol* 2013; 57(5): 1.
- [22] Hoyle BD, Jass J, Costerton JW. The biofilm glycocalyx as a resistance factor. *J Antimicrob Chemother* 2007; 26(1): 1-5.
- [23] Kalantar D, Mansori SH, Razavi M. Emergence of Imipenem Resistance and Presence of Metallo--Lactamases Enzymes in Multi Drug Resistant Gram Negative Bacilli Isolated from Clinical Samples in Kerman, 2007-2008. *J Kerman Univ Med Sci* 2010; 17(3): 208-14.
- [24] Enwuru NV, Enwuru CA, Ogbonnia SO, Adepoju-Bello AA. Metallo-β-lactamase production by *Escherichia coli* and *Klebsiella* species isolated from hospital and community subjects in Lagos, Nigeria. *Nat Sci* 2011; 9(11): 1-5.