

جداسازی و تعیین الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی سالمونلا تیفی موریوم

رضا رنجبر^{*} PhD، علی ناغونی^۱ MSc، مرتضی ایزدی^۲

نعمت‌ا... جنیدی جعفری^۳ MD، یونس پناهی^۳ PhD

^{*}آدرس مکانیه: مرکز تحقیقات بیولوژی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه... (ع)، تهران، ایران
ranjbar@bmsu.ac.ir

تاریخ اعلام قبولی مقاله: ۱۳۸۸/۷/۲۹ تاریخ اعلام وصول: ۱۳۸۸/۷/۱۵

چکیده

اهداف. سالمونلوز در زمرة مهمترین بیماری‌های منتقل‌شونده از طریق غذا محسوب می‌شود. بروز مقاومت آنتی بیوتیکی هم‌اکنون به مشکلی رو به گسترش در میان گونه‌های سالمونلا تبدیل شده و مضلات بهداشتی و پزشکی رو به افزایشی را در کنترل و درمان عفونت‌های حاصل از این باکتری به وجود آورده است. هدف از انجام این مطالعه جداسازی و تعیین الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی در میان سویه‌های بالینی سالمونلا انتریکا زیرگونه انتریکا سرووار تیفی موریوم بود.

روش‌ها. سویه‌های سالمونلا از بیمارستان‌های مختلف شهر تهران از اردیبهشت ۱۳۸۶ تا خرداد ۱۳۸۷ جداسازی و مورد مطالعه قرار گرفتند. حساسیت و مقاومت آنتی بیوتیکی سویه‌های جداشده به ۸ آنتی بیوتیک مطابق با روش استاندارد توصیه شده از طرف جدول استاندارد CLSI تعیین شد.

یافته‌ها. از مجموع کل سرووارهای جداشده، ۲۱ ایزوله (۱۵/۲٪)، مربوط به سالمونلا انتریکا زیرگونه انتریکا سرووار تیفی موریوم بودند. از این تعداد، ۱۴ ایزوله (۶۶/۶٪) مقاوم به کلرامفینیکل، ۱۲ ایزوله (۵۷/۱٪) مقاوم به آمپی سیلین، ۵ ایزوله (۲۳/۸٪) مقاوم به کوتربیوم کسازول، ۳ ایزوله (۱۴/۳٪) مقاوم به نومایسین و ۲ ایزوله (۹/۵٪) مقاوم به نالیدیکسیک اسید بودند. هیچ‌کدام از ایزوله‌ها نسبت به سپرروفلوکساسین، سفتیریاکسون و جنتامايسین مقاومتی نشان ندادند.

نتیجه‌گیری. سالمونلا تیفی موریوم به عنوان یکی از سرووارهای غیرتیفوئیدی نسبتاً شایع در بیماران قابل جداسازی است. آنتی بیوتیک‌های سپرروفلوکساسین، سفتیریاکسون و جنتامايسین در صورت داشتن اندیکاسیون مصرف، کارآیی مناسبی در مهار رشد این سرووار دارند.

کلیدواژه‌ها: سالمونلا تیفی موریوم، مقاومت آنتی بیوتیکی، عفونت‌های منتقل‌شونده از راه غذا

۱- باشگاه پژوهشگران جوان، دانشگاه آزاد اسلامی واحد کرج، کرج، ایران

۲- مرکز تحقیقات بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی بقیه... (ع)، تهران، ایران

۳- مرکز تحقیقات آسیب‌های شیمیایی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه... (ع)، تهران، ایران

این پژوهش بهمنظور بررسی میزان جداسازی و تعیین الگوی مقاومت آنتی‌بیوتیکی سویه‌های سالمونلا اتریکا زیرگونه اتریکا سرووار تیفی‌موریوم جداسته از موارد بالینی انجام گرفت.

روش‌ها

این تحقیق، مطالعه‌ای توصیفی است که روی نمونه‌های بالینی به دست آمده از بیماران مراجعه‌کننده به چند بیمارستان در شهر تهران انجام شد. نمونه مدفوع بیماران مبتلا به اسهال بلا فاصله پس از نمونه‌گیری به محیط کشت سلنتی F منتقل شد. نمونه‌ها به مدت حداقل ۶ ساعت در این محیط نگهداری شدند. سپس به محیط‌های کشت انتخابی به مانند سالمونلا- شیگلا آگار (SS) و بیسموت‌سولفیت آگار انتقال یافته و به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سلسیوس قرار داده شدند. در روز بعد، کلونی‌های مشکوک به سالمونلا جداسازی شده و توسط آزمون‌های بیوشیمیایی استاندارد نظیر انتقال روی محیط TSI، سیترات، لیزین‌آیرون آگار، اوره و MRVP مورد شناسایی قرار گرفتند. پس از انجام آزمون‌های افتراقی مذکور، آزمون سروتاپینگ با آنتی‌سرمهای اختصاصی سرووار انجام پذیرفت.

به منظور تعیین حساسیت آنتی‌بیوتیکی از روش دیسک‌دیفیوژن آگار استفاده شد. دیسک‌های آنتی‌بیوتیکی مورد استفاده در این تحقیق شامل آنتی‌بیوتیک‌های آمپی‌سیلین ($10\text{ }\mu\text{g}$)، کلرامفینیکل ($30\text{ }\mu\text{g}$)، کوتريموکسازول ($25\text{ }\mu\text{g}$)، نالیدیکسیک‌اسید ($30\text{ }\mu\text{g}$)، سپیروفلوکسازین ($5\text{ }\mu\text{g}$)، جنتامايسین ($10\text{ }\mu\text{g}$)، نئومایسین ($30\text{ }\mu\text{g}$) و سفتریاکسون ($30\text{ }\mu\text{g}$) (پادتن طب؛ ایران) بودند. آزمون آنتی‌بیوگرام با استفاده از سوسپانسیون باکتری در سرم فیزیولوژی و مقایسه کدورت آن با استاندارد نیم‌مکفارلنند انجام شد. سوسپانسیون تهیه شده به‌وسیله سواب استریل پنبه‌ای روی محیط مولرهیتون آگار (Merck؛ آلمان) به صورت متراکم کشت داده شد. سپس دیسک‌های آنتی‌بیوتیکی با پنس استریل در سطح محیط قرار گرفتند. محیط‌ها به مدت ۱۸–۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سلسیوس در انکوباتور قرار داده شدند. سپس قطر منطقه ممانعت از رشد به‌وسیله خط‌کش اندازه‌گیری و مقاومت یا حساسیت باکتری با استفاده از جدول استاندارد CLSI مشخص شد.

نتایج

از مجموع سویه‌های جداسازی شده سالمونلا، تعداد ۲۱ ایزوله (۱۵/۲٪)، مربوط به سالمونلا اتریکا زیرگونه اتریکا سرووار تیفی‌موریوم بودند. از این تعداد، ۱۴ ایزوله (۶۶/۶٪) مقاومت نسبت به کلرامفینیکل، ۱۲ ایزوله (۵۷/۱٪) مقاومت به آمپی‌سیلین، ۵ ایزوله (۲۳/۸٪) مقاومت به کوتريموکسازول، ۳ ایزوله (۱۴/۳٪) مقاومت به نئومایسین و ۲ ایزوله (۹/۵٪) مقاومت به نالیدیکسیک‌اسید داشتند.

مقدمه

جنس سالمونلا یکی از جنس‌های مهم خانواده انتروباکتریا است که برای اولین بار توسط دانیل سالمون شناسایی شد [۱]. بسیاری از باکتری‌های تشکیل‌دهنده این جنس می‌توانند برای انسان و حیوانات بیماری‌زا باشند [۲]. این باکتری یکی از شایع‌ترین باکتری‌های منتقل شده از حیوانات به انسان‌ها است که به‌دلیل دارا بودن مخازن حیوانی متعدد، یکی از مهم‌ترین عوامل بیماری‌های منتقل‌شونده از غذا و یکی از مشکلات بهداشتی در سراسر جهان محسوب می‌شود [۳، ۴].

طبقه‌بندی این میکروارگانیزم‌ها پیچیده است و تاکنون بر اساس آنتی‌ژن‌های O و H بیش از ۲۵۰۰ سروتیپ سالمونلا شناسایی شده است [۵]. سالمونلا در انسان می‌تواند عامل بیماری‌هایی مانند گاستروانتریت، تب روده‌ای (تیفوئید یا پاراتیفوئید) و سپتی‌سمی باشد [۳]. شایع‌ترین تظاهر عفونت سالمونلایی، عفونت‌های گوارشی است [۴]. میکروارگانیزم‌های غالب در ایجاد این عفونت، سالمونلا تیفی‌موریوم و سالمونلا اتریتیدیس هستند [۲]. دوره کمون گاستروانتریت سالمونلایی، ۸ تا ۲۴ ساعت است. از علایم بیماری می‌توان به تهوع، سرد رد، استفراغ و اسهال شدید با اندکی لوکوسیت در مدفوع اشاره کرد [۲]. حدود دو هفته پس از عفونت، اکثر بیماران کشت مدفوع مثبت خواهند داشت [۶]. مهم‌ترین اقدام درمانی در گاستروانتریت سالمونلایی، اصلاح دهیدراتاسیون و اختلالات الکترولیتی است. عموماً بدون نیاز به آنتی‌بیوتیک‌ها بهبودی حاصل می‌شود [۶]. از آنتی‌بیوتیک‌ها فقط در بیماران پرخطر استفاده می‌شود، از جمله در بیماران کمتر از ۳ ماه و آنتی‌بیوتیک‌ها بهبودی حاصل می‌شود [۶]. از آنتی‌بیوتیک‌های آمپی‌سیلین، کلرامفینیکل و کوتريموکسازول، آنتی‌بیوتیک‌های انتخابی در درمان سالمونلوز تا قبل از دهه ۸۰ میلادی بودند [۷]. طی دو دهه اخیر، سویه‌های سالمونلایی دارای مقاومت چندگانه آنتی‌بیوتیکی به آنتی‌بیوتیک‌های رایج از نقاط مختلف دنیا گزارش شده است [۸، ۹، ۱۰]. این امر باعث شد تا از سفالوسپورین‌های با طیف اثر گسترده و فلوروکینولون‌ها در درمان سالمونلاهای مقاوم به چند دارو استفاده شود [۱۱، ۱۲].

از سال ۱۹۹۱ میلادی، سویه‌های سالمونلا با مقاومت سطح بالا به سفالوسپورین‌ها و فلوروکینولون‌ها نیز گزارش شده است که در این موارد استفاده از آزترونام و آزیترومايسین مؤثر بوده است [۱۳]. داروهای جدید علاوه بر هزینه گزارف، عوارض ناخواسته هم دارند [۱۴]. مصرف بی‌رویه و غیرمنطقی آنتی‌بیوتیک‌ها بدون توجه به الگوهای مقاومتی میکروارگانیزم می‌تواند باعث ظهور سویه‌هایی شود که حتی به درمان‌های جدید مقاومت داشته باشند و ظهور سویه‌هایی اخیر با مقاومت نسبت به سفالوسپورین‌ها و فلوروکینولون‌ها مبین این حقیقت است [۱۳]. از طرفی الگوی مقاومت در مناطق مختلف متفاوت بوده و آگاهی از آن برای پزشکان هر منطقه به‌منظور به‌کارگیری صحیح آنتی‌بیوتیک‌ها در درمان بیماران ضروری است.

افزایش مقاومت به آنتیبیوتیک‌ها ممکن است به علت استفاده بدون کنترل از مواد ضد میکروبی در محصولات غذایی حیوانات یا استفاده غیراصولی از آنتیبیوتیک‌ها در درمان عفونت‌ها باشد [۱۶، ۱۷]. اخیراً ظهور سویه‌های واجد مقاومت چندگانه آنتیبیوتیکی (MDR) سبب بروز مشکلاتی در درمان عفونت‌های حاصل از این میکروارگانیزم‌ها در انسان‌ها و حیوانات شده است [۱۸، ۱۹].

نتایج آزمون حساسیت آنتیبیوتیکی در آزمایشگاه نشان داد که سپرروفلوکسازین، سفتریاکسون و جنتامايسین، آنتیبیوتیک‌های مؤثر در درمان سالمونلا تیفی موریوم هستند. مقاومت نسبت به آنتیبیوتیک‌هایی نظیر آمپیسیلین، کلامافنیکل و کوتربیوموکسازول به ترتیب ۵۷/۸٪، ۵۶/۶٪ و ۲۳٪ بود. البته گفتندی است که امروزه این آنتیبیوتیک‌ها کمتر در درمان عفونت‌های حاصل از سالمونلا مورد استفاده قرار می‌گیرند. مقاومت نسبت به آنتیبیوتیک نئومایسین نیز که از آنتیبیوتیک‌های آمینوگلیکوزیدی است، بیش از ۱۴٪ بود. از طرف دیگر مقاومت نسبت به آنتیبیوتیک آمینوگلیکوزیدی دیگر یعنی جنتامايسین در این تحقیق مشاهده نشد.

نتایج آزمون حساسیت آنتیبیوتیکی در مورد نالیدیکسیک‌اسید حاکی از آن بود که فقط در ۲ مورد (۹/۵٪) در روش دیسک دیفیوژن، قطر هاله ممانعت از رشد کوچک‌تر یا مساوی ۱۳ میلی‌متر بود که نشان دهنده میزان پایین مقاومت سویه‌های سالمونلا تیفی موریوم مورد مطالعه نسبت به نالیدیکسیک‌اسید است. در ضمن بیشترین میزان مقاومت چندگانه آنتیبیوتیکی نسبت به دو آنتیبیوتیک آمپیسیلین و کلامافنیکل (۹ مورد) گزارش شد.

در کشور عربستان سعودی، طی مطالعه‌ای در سال ۲۰۰۷ روی ۲۲ سویه سالمونلا (۱۷ مورد سالمونلا تیفی موریوم و ۵ مورد سالمونلا/ترتیب‌دیس) نشان داده شد که تمامی سویه‌های جداسازی شده به سفتریاکسون، سپرروفلوکسازین و جنتامايسین حساس بودند، که با نتایج به دست آمده در تحقیق حاضر هم خواهی دارد [۲۰].

هم‌چنین در مطالعه دیگر که در ایالات متحده آمریکا روی حدود ۲۴۹ ایزوله سالمونلا تیفی موریوم انجام شد، ۱۶۴ ایزوله (۶۵/۹٪) به آمپیسیلین و ۱۱۶ ایزوله (۴۶/۶٪) به کلامافنیکل مقاوم بودند. از لحاظ مولکولی مقاومت نسبت به آنتیبیوتیک‌های آمپیسیلین و کلامافنیکل در سالمونلا بیشتر به وسیله پالازمیدها انتقال می‌باشد [۲۱].

بررسی مقاومت دارویی سالمونلاهای غیرتیفوئیدی در دانمارک طی سال‌های ۱۹۹۸ تا ۲۰۰۲ منجر به جداسازی ۸۱۴۴ سویه غیرتیفوئیدی سالمونلا از متابع مختلف شد که از این تعداد، ۱۸۸۶ مورد مربوط به سالمونلا تیفی موریوم‌های جداشده از موارد بالینی بودند. در این بررسی، بیشترین میزان مقاومت چندگانه آنتیبیوتیکی در سالمونلا تیفی موریوم (۱۹٪) نشان داده شد [۲۲].

هیچ‌کدام از ایزوله‌ها نسبت به سپرروفلوکسازین، سفتریاکسون و جنتامايسین مقاومتی نشان ندادند. مقاومت نسبت به آنتیبیوتیک‌های مختلف در جدول ۱ نشان داده شده است. جدول ۲ نیز نشان دهنده فراوانی الگوهای مقاومت واحد و چندگانه آنتیبیوتیکی است.

جدول ۱) الگوی مقاومت نسبت به آنتیبیوتیک‌های مختلف

در سالمونلا تیفی موریوم جداشده از موارد بالینی

آنتیبیوتیک‌ها	غلظت آنتیبیوتیک‌ها (μg)	تعداد سویه‌های مقاوم (%)
کلامافنیکل	۳۰	۱۴ (۶۶/۶)
آمپیسیلین	۱۰	۱۲ (۵۷/۱)
کوتربیوموکسازول	۲۵	۵ (۲۳/۸)
سفتریاکسون	۳۰	۰ (۰)
کینولون‌ها		
نالیدیکسیک‌اسید	۳۰	۲ (۹/۵)
سپرروفلوکسازین	۵	۰ (۰)
آمینوگلیکوزیدها		
نئومایسین	۳۰	۳ (۱۴/۳)
جنتامايسین	۱۰	۰ (۰)

جدول ۲) فراوانی الگوهای مقاومت یگانه و چندگانه آنتیبیوتیکی

در سالمونلا تیفی موریوم

الگوی مقاومت آنتیبیوتیکی	تعداد ایزوله‌ها
C	۲
Sx	۱
AC	۹
ASx	۱
ACNeSx	۱
CNaNeSx	۱
ACNaNeSx	۱

(آمپیسیلین)، C (کلامافنیکل)، Na (نالیدیکسیک‌اسید)،

A (نئومایسین) و Sx (کوتربیوموکسازول)

بحث

برای درمان انتریت‌های سالمونلای در مواردی که خطر عفونت تهاجمی وجود دارد (مانند بیماران با سیستم ایمنی ضعیف‌شده، بیمارانی که عفونت خارج روده‌ای دارند و شیرخواران و کودکان) استفاده از آنتیبیوتیک‌ها الزامی است [۲]. امروزه به دلیل افزایش مقاومت در سویه‌های سالمونلا، بیشتر از فلوروکینولون‌ها نظری سپرروفلوکسازین و سفالوسپورین‌های نسل سوم نظری سفتریاکسون در درمان عفونت‌های حاصل استفاده می‌کنند و کمتر از آنتیبیوتیک‌هایی نظیر آمپیسیلین، کلامافنیکل و کوتربیوموکسازول، که زمانی بیشترین استفاده را در درمان این عفونت‌های داشتند، استفاده می‌شود [۷، ۸]. برای اولین بار مقاومت آنتیبیوتیکی به کلامافنیکل در سالمونلاها در دهه ۵۰ میلادی در انگلستان و سپس در یونان مشاهده شد [۱۵].

humans in England and Wales: A comparison of data for 1994 and 1996. *Microb Drug Resist.* 1997;3:263-6.

۱۰- ابراشاهی نگین، رنجبر رضا، سیادت داود، هرزندی ناصر، نجاتی مهدی، نوروزیان داریوش و همکاران. ارزیابی آزمون حساسیت به نالیدیکسیک اسید جهت غربالگری سوبیه‌های بالینی سالمونلای کاهش حساسیت یافته به سیپروفلوکساسین. مجله میکروب‌شناسی پزشکی ایران. ۱۳۸۷؛۲(۴):۵۰-۶۱.

۱۱- Barnass S, Franklin J, Tabaqchali S. The successful treatment of multiresistant nonenteric salmonellosis with seven day oral ciprofloxacin. *J Antimicrob Chemother.* 1990;25:299-300.

۱۲- Bryan JP, Rocha H, Scheld WM. Problems in salmonellosis: Rationale for clinical trials with newer β -lactam agents and quinolones. *Rev Infect Dis.* 1986;8:189-207.

۱۳- Parry CM, Tinhien T, Dougan G, White NJ, Farrar JJ. Typhoid fever. *Engl J Med.* 2002;347(20):1770-80.

۱۴- Kaplana D, Colberg MB, Rubin RH. *Salmonella* infectious in Gorbach infectious disease. 2nd ed. Philadelphia: W.B. Saunders; 1998.

۱۵- Mirza SH, Beeching NJ, Hart CA. Multi-drug resistant typhoid: Global problem. *J Med Microbiol.* 1996;44:317-9.

۱۶- Van den Bogaard AE, Stobberingh EE. Epidemiology of resistance to antibiotics: Links between animals and humans. *Intl J Antimicrob Agents.* 2000;14:327-35.

۱۷- Aarestrup FM. Association between the consumption of antimicrobial agents in animal husbandry and the occurrence of resistant bacteria among food animals. *Intl J Antimicrob Agents.* 1999;12:279-85.

۱۸- Murray BE. Resistance of *Shigella*, *Salmonella* and other selected enteric pathogens to antimicrobial agents. *Rev Infect Dis.* 1986;8(2):172-81.

۱۹- Miriagou V, Carattoli A, Fanning S. Antimicrobial resistance islands: Resistance gene clusters in *Salmonella* chromosome and plasmids. *Microbes Infect.* 2006;8:1923-30.

۲۰- Halawani E, Shohayeb M. Molecular characterization of multiple antibiotic resistance in *Salmonella* enterica serovar

Typhimurium and Enteritidis isolated in Saudi Arabia. *World J Med Sci.* 2008;3(1):43-9.

۲۱- Margaret A, Dale D, Hancock T, Besser E, Daniel H, Rice J, et al. Changes in antimicrobial resistance among *Salmonella* enterica serovar Typhimurium isolates from humans and cattle in the Northwestern United States, 1982-1997. *Emerg Infect Dis.* 1999;5(6):802-6.

۲۲- Marianne NS, Strodl A, Soren A, Steen E, Frank MA. Antimicrobial drug resistance of *Salmonella* isolates from meat and humans, Denmark. *Emerg Infect Dis.* 2007;13(4):638-41.

نتیجه‌گیری

سالمونلا اتریکا زیرگونه اتریکا سرووار تیفی موریوم به عنوان یکی از سرووارهای غیرتیفوئیدی نسبتاً شایع در بیماران قابل جداسازی است. آنتیبیوتیک‌های سیپروفلوکساسین، سفتربیاکسون و جنتامایسین در صورت داشتن اندیکاسیون مصرف، کارآیی مناسبی در مهار رشد این سرووار دارند.

منابع

- 1- Winn W, Allen S, Janda W. *Koneman's color atlas and textbook of diagnostic microbiology.* 6th ed. USA: Lippincott Williams and Wilkins; 2006.
- 2- Brooks GF, Butel JS, Morse SA. Jawetz, Melinick and Adelberg's medical microbiology. 23rd ed. New York: McGraw-Hill; 2004.
- 3- Lesser C, Miller SI. *Salmonellosis.* In: Fauci F, Braunwald E, Isselbacher KJ, editors. *Harrison's principles of internal medicine.* 17th ed. New York: McGraw-Hill; 2001.
- 4- Ranjbar R, Salimkhani E, Sadeghifard N, Zaeimi Yazdi J, Morovvati S, Jonaidi N, et al. An outbreak of gastroenteritis of unknown origin in Tehran, July 2003. *Pak J Biol Sci.* 2007;10(7):1138-40.
- ۵- رنجبر رضا، ناغونی علی، تبرائی بهمن. ناهمنگونی الگوی مقاومت آمینوگلیکوزیدی در میان اینزولهای بالینی سالمونلا در تهران. مجله میکروب‌شناسی پزشکی ایران. ۱۳۸۷؛۲(۲):۲۷-۳۳.
- ۶- نورمحمدی امیر، تهرانی هما، نیاکانی مریم. بررسی میزان مقاومت به نالیدیکسیک اسید در سالمونلاهای تیفوئیدی و غیرتیفوئیدی جدا شده از بیماران بستری در یک دوره یکساله ۱۳۸۴-۸۵. مجله دانشگاه علوم پزشکی ایران. ۱۳۸۶؛۵۱(۵۶):۱۳۸۶-۴۳.
- 7- Chia JH, Chu C, Kuo AJ, Chiu CH. Increasing ceftriaxone resistance in *Salmonella* isolates from a university hospital in Taiwan. *J Antimicrob Chemother.* 2005;55(6):1-7.
- 8- Davis MA, Hancock DD, Besser TE. Changes in antimicrobial resistance among *Salmonella* enterica serovar Typhimurium isolates from humans and cattle in the Northwestern United States. *Emerg Infect Dis.* 1999;5:802-6.
- 9- Threlfall EJ, Ward LR, Skinner JA. Increase in multiple antibiotic resistances in nontyphoidal salmonellas from