

بررسی فراوانی استافیلوکوک های مقاوم به متی سیلین در میان بیماران برخی بیمارستان های رشت به روش انتشار دیسک و مولکولی

* سیده عادله پیشوایی ، طوبی شفیقی*

گروه زیست شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد رشت، دانشگاه آزاد اسلامی، رشت، ایران

چکیده

سابقه و هدف: امروزه استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین (MRSA) به دلیل مقاومت به عوامل و داروهای ضد میکروبی به یکی از نگرانی های عمدۀ سلامت عمومی تبدیل شده است. هدف از این تحقیق تعیین جدایه های MRSA با روش مولکولی و انتشار دیسک و تعیین الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی آن ها در بیماران برخی از بیمارستان های رشت است.

مواد و روش ها: این مطالعه مقطعی - توصیفی از فروردین ماه لغایت شهریور ماه ۱۳۹۵ انجام شد. ۷۶ جدایه بالینی استافیلوکوک از برخی بیمارستان های رشت جمع آوری شد و با انجام آزمایش های بیوشیمیایی مختلف گونه استافیلوکوک اورئوس شناسایی گردید. پس از تعیین هویت سویه های MRSA به روش انتشار دیسک ، بررسی الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی جدایه ها با روش انتشار دیسک با استفاده از ۶ نوع آنتی بیوتیک، بر اساس پروتکل مؤسسه استاندارد آزمایشگاهی و بالینی (CLSI) صورت گرفت. سپس حضور ژن *mecA* در سویه های مقاوم به متی سیلین با روش واکنش زنجیره ای پلی مراز (PCR) بررسی شد و نمونه های دارای ژن *mecA* تعیین توالی گردید. نتایج با استفاده از نرم افزار SPSS 23 مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت.

یافته ها: نتایج این مطالعه نشان داد که از ۷۶ جدایه استافیلوکوک، ۶۹ (۹۰/۸٪) جدایه استافیلوکوکوس اورئوس بود. فراوانی سویه های مقاوم به متی سیلین در روش انتشار از دیسک ۷۱٪ و در روش PCR ۶۲/۳٪ بود. بیشترین حساسیت آنتی بیوتیکی جدایه ها نسبت به جنتامایسین (۷۲/۴۶٪) و بیشترین مقاومت نسبت به باسیتراسین (۸۲/۶٪) تعیین شد. تفاوت معنی داری بین جدایه های MRSA و نوع نمونه مشاهده نشد ($P>0.05$).

نتیجه گیری: نتایج نشان داد که میزان حضور سویه های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین در نمونه های بیمارستانی رشت قابل توجه است که می تواند به دلیل استفاده بیش از حد از آنتی بیوتیک ها به منظور درمان بیماری ها باشد.

واژه های کلیدی: استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین، مقاومت آنتی بیوتیکی ، *mecA*

باکتری استافیلوکوکوس اورئوس به شکل فلور عادی روی یوست و غشاء های مخاطی انسان و حیوانات کلونیزه می شود. برغم این که استافیلوکوکوس ها بخشی از فلور طبیعی انسان هستند اما به عنوان باکتری های بیماری زایی فرصت طلب نیز شناخته می شوند که عامل ایجاد طیف گسترده ای از بیماری ها در انسان و سایر حیوانات هستند (۶، ۱۷).

مقدمه

نویسنده مسئول:
گروه زیست شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد رشت، دانشگاه آزاد اسلامی، رشت، ایران

پست الکترونیکی: tshafighi@yahoo.com
تاریخ دریافت: ۱۳۹۷/۴/۲۸

۱ - جمع آوری نمونه

این مطالعه مقطعی- توصیفی از فروردین ماه لغاًیت شهریورماه ۱۳۹۵ انجام شد. تعداد ۷۶ جدایه استافیلوکوک از نمونه های بالینی مختلف شامل خون، ادرار، زخم، مایع مفصلی، با رعایت نکات اخلاقی از برخی بیمارستان های سطح شهر رشت جمع- آوری گردید.

هم‌چنین سویه استاندارد استافیلوکوکوس اورئوس PTCC ۱۱۱۳ از پژوهشکده بیوتکنولوژی سازمان پژوهش های علمی و صنعتی ایران به عنوان کنترل منفی از نظر حضور ژن A مقاومت خردباری شد.

۲ - شناسایی جدایه ها با آزمون های بیوشیمیابی

جدایه های بالینی بر روی محیط مانیتول سالت آگار (مرک، آلمان) کشت و در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت ۲۴ ساعت انکوبه شدند. به منظور تشخیص افتراقی سویه های استافیلوکوکوس اورئوس از آزمون های بیوشیمیابی شامل کاتالاز، تخمیر قند مانیتول و DNase (مرک، آلمان) استفاده گردید.

۳ - تعیین حساسیت آنتی بیوتیکی

حساسیت آنتی بیوتیکی جدایه های استافیلوکوکوس اورئوس با روش انتشار دیسک و طبق دستورالعمل مؤسسه استاندارد آرمایشگاهی و بالینی (CLSI 2017) (۱۶) نسبت به ۶ آنتی- بیوتیک اگزاسیلین، جنتامايسین، سیپروفلوکساسین، فورازولیدن، تتراسایلکلین و باسیتراسین (شرکت پادتن طب- ایران) که جزء آنتی بیوتیک های پر مصرف در ایران هستند، مورد بررسی قرار گرفت. به این ترتیب که ابتدا از کشت تازه (۲۴ ساعت) باکتری در محیط مولر هینتون براث (مرک، آلمان) که کدورتی معادل کدورت استاندارد نیم مک فارلند (۱/۵ × ۱۰^۸ سلول باکتری در میلی لیتر) داشت با استفاده از سوآب استریل برداشته شد و بر روی محیط مولر هینتون آگار (مرک، آلمان) استریل کشت چمنی داده شد. سپس با استفاده از پنس استریل دیسک های آنتی بیوتیکی روی سطح محیط قرار داده شدند. نتایج پس از ۲۴ ساعت انکوبه کردن در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد بر اساس استاندارد CLSI ۲۰۱۷ صورت حساس، نیمه حساس و مقاوم گزارش گردید و به عنوان

پس از ظهور مقاومت به پنی سیلین آنتی بیوتیک های مقاوم به بتا لاکتاماز، از جمله متی سیلین، اگزاسیلین و نفسلین برای درمان عفونت های استافیلوکوکی معرفی شدند اما اولین سویه های مقاوم به این آنتی بیوتیک ها نیز در سال ۱۹۶۰ شناسایی شدند که تا سال ۱۹۸۰ گسترش مقاومت به آن ها در بین سویه های مختلف جهان سویه های مقاوم اندمیک وجود دارد به طوری که تا ۷۰٪ از عفونت های بیمارستانی، ناشی از استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین (MRSA) گزارش شده اند (۵).

سویه استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین دارای ژن مقاومت به متی سیلین (ژن *mec-A*) است. این ژن پروتئینی به نام PBP2a (پروتئین های باند شونده به پنی سیلین) را کد می نماید که میل ترکیبی آن در اتصال به متی سیلین کم تراز سایر پروتئین های متصل شونده به پنی سیلین در دیواره باکتری است. پروتئین های PBP در ساخت و ساز دیواره سلولی باکتریایی نقش دارند. از این رو، وجود چنین پروتئین جدیدی تحت تأثیر آنتی بیوتیک نخواهد بود و باکتری به راحتی به زندگی خود ادامه می دهد. در باکتری حساس (فاقد ژن *mec-A*، متی سیلین با میل ترکیبی بیشتری به پروتئین PBP در دیواره سلول متصل می شود که سبب لیز دیواره سلول باکتری و سرانجام مرگ آن می گردد. سویه های که دارای این ژن هستند به بسیاری از آنتی بیوتیک های دیگر هم مقاومت نشان می دهند (مقاومت چند داروئی) که علاوه بر ایجاد مشکلات در درمان بیماری، سبب کلونیزاسیون و انتشار در محیط بیمارستان و انتشار به سایر بیماران می گردد (۱۳). عفونت با سویه های مقاوم باکتری بیماران به ایجاد مشکلات جدی در جامعه به ویژه در کودکان، منجر به ایجاد مسنا و کسانی که دچار ضعف ایمنی هستند خواهد شد (۱۰).

هدف از این پژوهش تعیین الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی با استفاده از روش انتشار دیسک و مولکولی جدایه های بالینی استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین جداسازی شده از بیماران برخی بیمارستان های رشت است.

روش کار

کنترل مثبت از استافیلوکوکوس اورئوس 25923 ATCC استفاده شد.

جدول ۲- برنامه زمانی و دمایی واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز جهت تکشیر ژن *mecA*

نام مرحله	دما	زمان	تعداد تکرار چرخه
Initial Denaturation (واسرت اولیه)	۹۴°C	۵ دقیقه	۱
(Annealing) (اتصال)	۹۴°C	۴۵ ثانیه	۳۴
	۶۲°C	۴۵ ثانیه	
	۷۲°C	۱ دقیقه	
Final Extension (طویل شدن)	۷۲°C	۲ دقیقه	۱
(طویل شدن تهایی)			

۶ - الکتروفورز

محصول نهایی واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز بر روی ژل آگارز ۲ درصد الکتروفورز شد و سپس با استفاده از اشعه فرابنفش در دستگاه ترانس ایلومیناتور مورد بررسی و عکسبرداری قرار گرفت. بعد از اطمینان از تک باند بودن محصول‌های PCR نمونه‌ها با حفظ زنجیره سرمایی توسط شرکت نوبن ژن شمال به شرکت ماکرو ژن کره فرستاده شد و جهت تأیید تعیین توالی گردید و میزان همولوژی توالی‌ها با توالی‌های بانک ژنی مقایسه شد.

۷ - تجزیه و تحلیل آماری

تجزیه و تحلیل آماری داده‌های به‌دست آمده از مطالعه حاضر با استفاده از روش‌های آماری پارامتریک بررسی شد و مقایسه بین متغیرهای مختلف با استفاده از نرم‌افزار SPSS 23 صورت گرفت. ضریب اطمینان ۹۵٪ برای کلیه تجزیه و تحلیل‌های آماری در نظر گرفته شد و ضریب همبستگی کای دو (P≤0.05) به صورت معنادار تلقی گردید.

یافته‌ها

از مجموع ۷۶ جدایه بالینی مورد بررسی، ۶۹ جدایه به‌عنوان استافیلوکوکوس اورئوس شناسایی و تأیید شد. نتایج آنتی-بیوگرام جدایه‌های استافیلوکوکوس اورئوس در جدول ۳ آمده است.

۴ - استخراج DNA

ابتدا جدایه‌های استافیلوکوکوس اورئوس روی محیط مانیتول سالت آگار (مرک، آلمان) در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۴ ساعت گرم‌خانه‌گذاری شدند. سپس از کشت ۲۴ ساعته باکتری جهت استخراج DNA با کیت استخراج سیناژن (CinnaPure DNA kit) شرکت سیناکلون استفاده گردید. استخراج شده برای تأیید روی ژل آگارز ۱٪ برده شد.

۵ - واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز

به‌منظور ردیابی ژن *mecA* از پرایمرهای اختصاصی این ژن (شرکت تکاپوزیست، ایران) استفاده گردید (جدول ۱). برای انجام واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز از مستر میکس شرکت سیناژن استفاده شد که خود دارای بافر MgCl₂, PCR dNTP و آنزیم Taq DNA پلی‌مراز میکروولیتر مستر میکس ۲۰ پیکومول تهیه شد. سپس ۱۲/۵ میکروولیتر مستر میکس همراه با ۱ میکروولیتر از هر کدام از پرایمرهای ۲ میکروولیتر از غلظت ۲۵ نانوگرم DNA هدف مخلوط گردید. سپس با آب قطر استریل، حجم نهایی محلول به ۲۵ میکروولیتر رسانده شد. از سویه استاندارد استافیلوکوکوس اورئوس PTCC 1113 به‌عنوان کنترل منفی و از سویه بالینی MRSA که در قبل حضور ژن *mecA* با روش تعیین توالی نوکلئوتیدی تأیید شده بود به‌عنوان کنترل مثبت استفاده شد. در ادامه برای تکشیر ژن *mecA*، برنامه زمانی و دمایی واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز مطابق جدول ۲ به دستگاه ترموسایکل (ساخت شرکت analytik jena, Germany) داده شد.

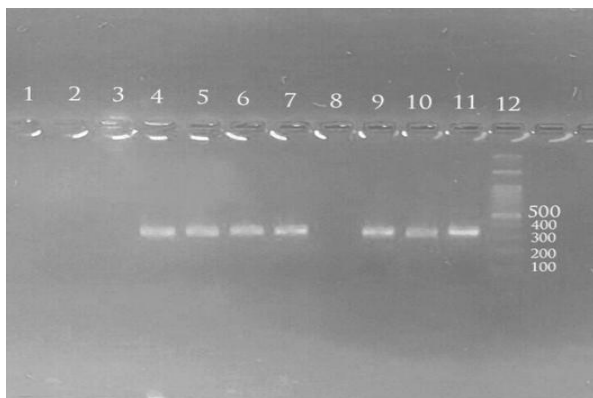
جدول ۱- توالی جفت پرایم مورد استفاده در مطالعه حاضر (۱۸)

نام پرایم	توالی نوکلئوتیدی	سایز محصول
Mec A پیش رو	5' GTA GAA ATG ACT GAA CGT CCG ATA A 3'	۳۱۰ جفت باز
Mec A پیرو	5' CCA ATT CCA CAT TGT TTC GGT CTA A 3'	

به نمونه های زخم بیماران بسته بود. اگرچه از نظر آماری این اختلاف معنادار نبود ($P > 0.05$).

جهت بررسی مولکولی مقاومت به متی سیلین، ژن *mecA* در نمونه های جدا شده به روش PCR تکثیر شد (شکل ۱) و بعد از اطمینان از تک باند بودن محصول های PCR، نمونه ها تعیین توالی گردیدند و مورد آنالیز قرار گرفتند. نتایج تعیین توالی نشان داد که همه نمونه ها دارای ژن *mecA* هستند.

مقایسه نتایج به دست آمده از روش PCR با روش انتشار دیسک مشخص نمود که ۳۴ جدایه (۴۹٪/۲۷٪) مقاوم به اگزاسیلین در روش PCR دارای ژن *mecA* نیز بودند و ۱۵ ایزو له (۲۱٪/۲۳٪) که در روش انتشار دیسک مقاوم به اگزاسیلین بودند ژن *mecA* را نداشتند. ۹ ایزو له (۱۳٪/۰٪) که دارای ژن *mecA* بودند در روش انتشار دیسک نسبت به اگزاسیلین حساسیت نشان دادند. همچنین ۱۱ ایزو له (۱۵٪/۹٪) که فاقد ژن *mecA* بودند در روش انتشار دیسک نسبت به اگزاسیلین حساسیت نشان دادند.



شکل ۱- الکتروفورز محصول PCR ژن *mecA* (۳۱۰) جفت باز استافیلکوکوس اورئوس بر روی ژل آگارز ۲٪. چاهک ۱ کنترل منفی (سویه استاندارد PTCC 1113) چاهک ۴ تا ۷ و ۹ و ۱۰ جدایه بالینی مثبت، چاهک ۲، ۳ و ۸ جدایه بالینی منفی و چاهک ۱۱ کنترل مثبت (سویه بالینی MRSA) که از قبل حضور ژن *mecA* با روش تعیین توالی نوکلئوتیدی تأیید شده بود، چاهک ۱۲ مارکر (۱۰۰ جفت بازی)

بحث

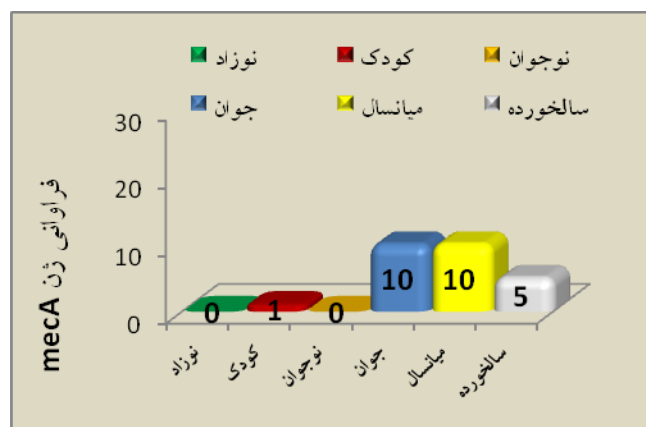
در مطالعه حاضر الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی جدایه های استافیلکوکوس اورئوس نسبت به آنتی بیوتیک های جنتامایسین (۰٪/۲۴٪)، سیپروفلوکسازین (۰٪/۲۹٪)، فورازولیدون (۰٪/۲۳٪)

جدول ۳: الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی جدایه های استافیلکوکوس اورئوس نسبت به آنتی بیوتیک های مختلف

آنٹی بیوتیک	حساس	نیمه حساس	مقاوم
اگراسیلین	(۰٪/۸۱٪/۰٪)	۰	(۰٪/۸۸٪/۹۸٪)
جنتامایسین	(۰٪/۷۲٪/۴۶٪)	(۰٪/۲۴٪/۶۳٪)	۱۷
سیپروفلوکسازین	(۰٪/۵۹٪/۴۲٪)	(۰٪/۲۸٪/۹۸٪)	۲۰
فورازولیدون	(۰٪/۶۶٪/۴۶٪)	(۰٪/۲۳٪/۱۸٪)	۱۶
تراسایکلین	(۰٪/۵۳٪/۶۲٪)	(۰٪/۱۳٪/۰٪)	(۰٪/۳۳٪/۲۳٪)
پاسیتراسین	۰	(۰٪/۱۷٪/۳۹٪)	(۰٪/۸۲٪/۰٪)

از مجموع ۶۹ جدایه استافیلکوکوس اورئوس، ۳ جدایه مربوط به نوزادان زیر یک سال، ۳ جدایه مربوط به کودکان ۱ تا ۱۰ سال، ۳ جدایه مربوط به نوجوانان ۱۰ تا ۱۸ سال، ۱۸ جدایه مربوط به جوانان ۱۸ تا ۴۰ سال، ۲۹ جدایه مربوط به میانسالان ۴۰ تا ۷۰ سال و ۱۷ جدایه مربوط به افراد بالای ۷۰ سال بود.

توزیع فراوانی ژن *mecA* در جدایه های استافیلکوکوس اورئوس جدا شده از گروه های سنی مختلف بیماران در نمودار ۱ نشان داده شده است. بر اساس تجزیه و تحلیل آماری رابطه معناداری میان سن و حضور ژن *mecA* در جدایه های مورد بررسی مشاهده نشد ($P = 0.181$).



نمودار ۱: فراوانی ژن *mecA* در گروه های سنی مختلف مورد مطالعه

درصد حساسیت و مقاومت آنتی بیوتیکی جدایه های استافیلکوکوس اورئوس نسبت به آنتی بیوتیک اگراسیلین بر اساس نوع نمونه اخذ شده از بیماران نشان داد که بیشترین جدایه های استافیلکوکوس اورئوس مقاوم به متی سیلین مربوط

به طور مثال در مطالعه‌ای که در تایوان انجام شده است میزان عفونت‌های سویه‌های مقاوم به متی‌سیلین /استافیلیوکوکوس /ورئوس، ۷۷٪ گزارش شده است (۸). در مطالعه Arzu و همکاران از ۱۰۱ بیمار مورد بررسی ۴۶ نفر (۰.۴۵/۵) زن و ۵۵ نفر (۰.۵۴/۵) مرد بوده‌اند و اختلاف معناداری بین میزان شیوع عفونت‌های سویه‌های مقاوم به متی‌سیلین /استافیلیوکوکوس /ورئوس و جنس دیده نشده است (۳). در مطالعه‌ای که بین سال‌های ۲۰۰۰-۲۰۰۵ در کره انجام شده نشان داده است که میزان عفونت‌های /استافیلیوکوکوس /ورئوس مقاوم به متی‌سیلین در افراد بالای ۶۱ سال بیشتر بوده است (۷). در مطالعه Ahmadi و همکاران (۱۳۹۲) نیز افراد بالای ۶۰ تا ۸۰ سال بیشترین مقاومت را نسبت به اکثر آنتی‌بیوتیک‌ها نشان دادند (۱). در مطالعه حاضر نیز میزان عفونت‌های ناشی از /استافیلیوکوکوس /ورئوس مقاوم به متی‌سیلین در افراد میانسال (۴۰ تا ۷۰ سال) نسبت به سایر گروه‌های سنی بیشتر بود. اگرچه از نظر آماری ارتباط معناداری میان سن و میزان شیوع عفونت‌های /استافیلیوکوکوس /ورئوس مقاوم به متی‌سیلین دیده نشد. شاید دلیل میزان بالای عفونت در افراد مسن ناشی از ضعف سیستم ایمنی در این افراد و یا مدت زمان زیاد مواجهه با عامل عفونت باشد.

نتایج حاصل از مطالعه حاضر نشان داد که ۷۱٪ از سویه‌ها با روش انتشار دیسک مقاوم به متی‌سیلین هستند. در حالی که میزان سویه‌های /استافیلیوکوکوس /ورئوس مقاوم به متی‌سیلین با روش واکنش زنجیره‌ای پلی‌مرازن، ۶۲٪/۳۱٪ تعیین شد. علت این اختلاف به احتمال مربوط به حضور *mecC* در سویه‌های مقاوم در روش انتشار دیسک است (۴) که سبب ایجاد مقاومت در برابر اگزاسیلین شده است ولی در این مطالعه مورد ارزیابی قرار نگرفته است. ضمن آن که طبق پیشنهاد CLSI (2017) (۱۶) بهتر بود در روش انتشار دیسک از دیسک سفوکسیتین در کنار اگزاسیلین برای تعیین سویه‌های MRSA با واسطه *mecA* استفاده می‌شد.

نتیجه‌گیری

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که میزان شیوع /استافیلیوکوکوس /ورئوس مقاوم به متی‌سیلین در نمونه‌های بیمارستانی قابل توجه است. این امر می‌تواند به عنوان یک هشدار در درمان

ترراسایکلین (۳۳٪/۳) و باسیتراسین (۸۲٪/۶) تعیین شد. نتایج نشان داد که بیشترین مقاومت سویه‌ها نسبت به آنتی‌بیوتیک باسیتراسین و کمترین مقاومت نسبت به جنتاماپسین بوده است. این نتایج حاکی از همزمانی مقاومت به متی‌سیلین و مقاومت به سایر آنتی‌بیوتیک‌ها در جدایه‌های مورد بررسی است.

در مطالعه‌ای که توسط Tabaei و همکاران در سال ۱۳۹۵ در بیمارستان امام رضا(ع) مشهد انجام شد از ۹۲۵ نمونه /استافیلیوکوکوس /ورئوس بررسی شده ۳۸۲ (۰.۴۱٪/۷) مورد مقاوم به متی‌سیلین بودند و بررسی الگوی مقاومت آنتی‌بیوتیکی جدایه‌ها نشان داد که بیشترین مقاومت به ترتیب نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های پنی سیلین (۰.۶۸٪/۳)، اریتروماپسین (۰.۵۲٪/۵)، کلینداماپسین (۰.۴۲٪/۶) و جنتاماپسین (۰.۲۴٪/۰.۴۱٪) بوده است (۱۹). در مطالعه دیگری که توسط Aligholi و همکاران در سال ۱۳۸۵ در تهران انجام گرفت از ۳۳۸ سویه /استافیلیوکوکوس /ورئوس، ۱۶۰ (۰.۴۷٪) سویه با روش انتشار دیسک مقاوم به اگزاسیلین تشخیص داده شدند (۲).

در مطالعه‌ای که توسط Japoni و همکاران در شیراز و Naderi Nasab و همکاران در مشهد انجام شد، میزان عفونت ناشی از سویه‌های مقاوم به متی‌سیلین /استافیلیوکوکوس /ورئوس به ترتیب ۴۳٪ و ۵۳٪/۵ بودند (۱۴، ۹). مقایسه نتایج مطالعه حاضر با مطالعه‌های Japoni و همکاران (۲۰۰۴) و Naderi Nasab و همکاران (۱۳۸۴) حاکی از آن است که میزان سویه‌های /استافیلیوکوکوس /ورئوس مقاوم به متی‌سیلین در برخی بیمارستان‌های شهر رشت بیشتر است.

میزان مقاومت در اروپا و کشورهای همسایه، نظیر عربستان و کویت نیز کمتر از این مطالعه است. برای مثال در مطالعه‌های انجام شده در اسپانیا در سال ۲۰۰۲ میزان عفونت‌های ناشی از سویه‌های مقاوم به متی‌سیلین /استافیلیوکوکوس /ورئوس ۲۴٪/۰.۲٪ و در ایرلند، ایتالیا و فرانسه به ترتیب ۴۱٪/۰.۱٪، ۴۰٪/۰.۱٪ بوده است (۱۵). در مطالعه‌های عربستان و کویت این میزان به ترتیب ۳۳٪ و ۳۲٪ گزارش شده است (۲۰، ۲۰). در مطالعه Korn و همکاران در سال ۲۰۰۱ در بزرگ‌ترین تعداد حاملین سویه /استافیلیوکوکوس /ورئوس مقاوم به متی‌سیلین ۴۶٪ گزارش گردید (۱۱). اما در بعضی از کشورها مانند آسیای جنوب شرقی میزان مقاومت، نسبت به مطالعه ما بیشتر است.

عفونت های ناشی از این باکتری مطرح باشد. شاید دلیل شیوع بالای MRSA استفاده بیش از حد از آنتی بیوتیک ها به منظور درمان عفونت باشد. در نتیجه نظارت بیشتر و همچنین گسترش شیوه های صحیح و نتیجه بخش کنترل عفونت، لازم و ضروری به نظر می رسد.

سپاسگزاری

نویسنده گان مقاله مراتب قدرانی و سپاس خود را از پرسنل آزمایشگاه بیمارستان های هفده شهریور، رازی و رسول اکرم (ص) رشت به جهت مساعدت در جمع آوری نمونه ها اعلام می دارند.

منابع

- 1- Ahmadi Z, Tajbakhsh E, Momtaz H. Detection of the antibiotic resistance pattern in *Staphylococcus aureus* isolated from clinical samples obtained from patients hospitalised in Imam Reza hospital, Kermanshah. *J Microbial World.* 2014 6(14): 299- 311. [in Persian]
- 2- Aligholi M, Eiman eini M, B.Hashemi F, Shasavan Sh, Jebelameli F, Kazemi B. Determination of antimicrobial resistance pattern of *Staphylococcus aureus* isolated from clinical specimens. *TUMJ.* 2006 64(9):26-32. [in Persian]
- 3- Arzu T, Serhat U, Akalin E. risk factors influencing clinical outcome in *Staphylococcus aureus* bacteraemia in a Turkish university hospital. *J Antimicrob Agent.* 2000 14:57-63.
- 4- Ballhausen B, Kriegeskorte A, Schleimer N, Peters G, Becker K. The *mecA* homolog *mecC* confers resistance against β -lactams in *Staphylococcus aureus* irrespective of the genetic strain background. *Antimicrob Agents Chemother.* 2014 Jul;58(7):3791-8. doi: 10.1128/AAC.02731-13. Epub 2014 Apr 21.
- 5- Darabi N, Habibollahi H, Shahbabian K. Molecular Epidemiology of *Staphylococcus aureus* Isolated from patients and personnel in Army hospital. *JAUMS.* 2010 8(3):193-9. [in Persian]
- 6- DeLeo FR, Chambers HF. Reemergence of β antibiotic-resistant *Staphylococcus aureus* in the genomics era.*JCI.* 2009 119(9):2464-74.
- 7- Heo ST, Peck KR, Ryu SY, Kwon KT, Ko KS, Sup W, et al. Analysis of Methicillin resistance among *Staphylococcus aureus* blood isolate in an emergency department. *J Korea med.* 2007 22: 682-6.
- 8- Hsueh PR, Teng LG, Chen WH, Pan HJ, Chen MI, Chang S, et al. Increasing prevalence of Methicillin Resistant *Staphylococcus aureus* causing nosocomial infections at a university hospital in Taiwan from 1986 to 2001. *J Antimicrob Chemother.* 2004 48(4): 1361-4.
- 9- Japoni A, Alborzi A, Rasouli M, Pourabbas B. Modified DNA extraction for rapid PCR detection of methicillin resistant staphylococci. *Iran Biomed J.* 2004 8(3):161-5.
- 10- Khoei F, Mobailey H, Nahaei MR, Sadeghi Mohammadi S. Antibiotic Resistance Pattern and Frequency of *mecA* Gene in *Staphylococcus aureus* Isolated from Shohada Hospital, Tabriz. *J Med Microbiol Infec Dis.* 2014 2 (3): 105-108.
- 11- Korn GP, Martino MD, Mimica IM, Mimica LJ, Chiavone PA, Musolino LR. High frequency of Colonization and absence of identifiable risk factors for MRSA in ICU in Brazil. *Brazil J Infect Dic.* 2001 5(47):9-15.
- 12- Madani TA, Al-Abdullah NA, Al-Sanousi A. Methicillin –Resistant *Staphylococcus aureus* in two tertiary-care centers in Jeddah Saudi Arabia. *infect Control Hosp Epidemiol.* 2001 (22):211-6.
- 13- Merlino J, Watson J, Rose B, Beard-Pegler M, Gottlieb T, Bradbury R, et al. Detection and expression of Methicillin/oxacillin resistance in Multidrug-resistant and non-Multidrug-resistant *Staphylococcus aureus* in Central Sydney, Australia. *J Antimicrob Chemother.* 2002 49(5):793-801.
- 14- Naderi Nasab M, Afshari J, Nazem M, Fateh Manesh P, Faramarzi H, Khodadoost H. Detection of Methicillin-Resistant *Staphylococcus aureus* by phenotypic methods. *MJMUMS.* 2005 48(87): 7-16. [in Persian]
- 15- Oteo J, Baquero F, Vindel A, Campos J. Antibiotic resistance in 3113 blood isolate of *Staphylococcus aureus* in 40 Spanish hospitals participating in the European antimicrobial resistance surveillance system. *J Antimicrob Chemother.* 2004 53:1033-8.
- 16- Patel JB, Weinstein MP, Eliopoulos GM, Jenkins SG, Lewis II JS, Limbago B, et al. Clinical and Laboratory Standards Institute. M100: Performance Standards for Antimicrobial susceptibility Testing. Table 2C *Staphylococcus* spp M02 and M07. 27th ed, January 2017: 37(1): 56-63.
- 17- Rahimi F, Karimi Sh. Characteristics of Methicillin Resistant *Staphylococcus aureus* Strains Isolated From Poultry in Iran. *Arch Clin Infect Dis.* 2015 10(4): e30885. doi: 10.5812/archid.30885
- 18- Rajabiani A, Kamrani F, Boroumand MA, Saffar H. Mec-A-mediated Resistance in *Staphylococcus aureus* in a Referral Hospital, Tehran,Iran. *Jundishapur Microbiol.* 2014 7(4):e9181 DOI:10.5812/jjm.9181
- 19- Tabaei S, Kouhi Noghondar M, Mohammadzadeh M, Ataei L, Amel Jamehdar S. Pattern of antibiotic resistance in methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) strains isolated from clinical specimens: Imam Reza hospital in Mashhad. *M J MUMS.* 2016 59(2): 64-70. [in Persian]

- 20- Udo EE, Al-Sweih R, Dahr TS, Dimitrov EM, Mokaddas M, Johny IA, et al. surveillance of antibacterial resistance in *Staphylococcus aureus* isolated in Kuwaiti hospitals. Med Princ Pract. 2008 17:71-5.