

## شناسایی ژن‌های بتالاکتمازها در باکتری‌های سودوموناس آئروژینوزا جداسده از نمونه‌های بالینی با روش Multiplex PCR

احسان استبرقی<sup>۱</sup>، مجید صادق‌پور<sup>۲</sup>، سیما ستوده<sup>۳</sup>، کیومرث امینی<sup>۴</sup>

تاریخ دریافت ۱۳۹۸/۰۶/۰۶ تاریخ پذیرش ۱۳۹۸/۰۲/۱۵

### چکیده

**پیش‌زمینه و هدف:** باکتری گرم منفی سودوموناس آئروژینوزا یک پاتوژن فرصت‌طلب مهم بیمارستانی بوده که به دلیل داشتن مقاومت ذاتی و اکتسایی به آنتی‌بیوتیک‌های متعدد قابل‌رؤیت در روش‌های تشخیصی بالینی برای ارزیابی باکتری فوق می‌باشد. هدف از این مطالعه جداسازی ژن‌های بتالاکتماز از ESBL باکتری سودوموناس آئروژینوزا جداسده از نمونه‌های بالینی با استفاده از روش multiplex PCR است.

**مواد و روش کار:** در مجموع جدایه انسانی از عفونت‌های مختلف که جمع‌آوری شده، پس از جداسازی باکتری و استخراج DNA ژن‌های *sim-1*, *gim-1*, *vim* و *spm-1* با روش *multiplex PCR* موردمطالعه قرار گرفتند.

**یافته‌ها:** از ۷۰ جدایه نمونه‌های انسانی از عفونت‌های مختلف و از تمامی گروه‌های سنی جمع‌آوری شده، ژن‌های *gim-1*, *spm-1*, *vim*, *imp*, *sim-1*، *avim*، *avim-1*, *gim-1* در نمونه‌ها مشاهده گردید. ژن‌های *avim* و *avim-1* در نمونه‌ها در ترتیب درصدی ۶۱ نمونه (۱۴/۸۷٪ درصد) از کل سویه‌ها مثبت بودند و ژن‌های *VIM*, *sim-1*, *gim-1* در نمونه‌ها مشاهده نشدند. در این بین دو ژن *imp* و *avim* در نمونه‌ها مشاهده نشدند.

**بحث و نتیجه‌گیری:** متابولیتاکتمازها به دلیل ایجاد مقاومت به طیف وسیعی از آنتی‌بیوتیک‌های مورداستفاده علیه عفونت‌های سودوموناسی سیار حائز اهمیت بوده و بررسی و تشخیص سریع این آنزیم‌ها در باکتری‌های مقاوم به کاربامپن‌ها از لحاظ اپیدمیولوژیک و همچنین بهمنظور انتخاب آنتی‌بیوتیک مؤثر و جلوگیری از انتشار چنین عفونت‌هایی در بیمارستان‌ها لازم و بارزش است. از میان ژن‌های موردررسی تنها دو ژن *imp-1* و *avim-1* مشاهده نشد در حالی که سایر ژن‌های مقاومت در جدایه‌ها به خوبی قابل‌رؤیت بودند.

**کلیدواژه‌ها:** سودوموناس آئروژینوزا، ژن‌های بتالاکتماز وسیع الطیف، *multiplex PCR*, ESBL

مجله پزشکی ارومیه، دوره سی‌ام، شماره هفتم، ص ۵۶۴-۵۵۶، مهر ۱۳۹۸

آدرس مکاتبه: دانشکده علوم پایه، گروه میکروبیولوژی، واحد ساوه، دانشگاه آزاد اسلامی، ساوه، ایران. تلفن همراه: ۰۹۱۲۵۴۵۴۰۷۴

Email: dr\_kumarss\_amini@yahoo.com

منتھی به مرگ در مبتلایان به فیبروز سیستیک و بیماران نئوپلاسمی و سوختگی‌های شدید است (۱).

باکتری‌های بیماری‌زا مانند سودوموناس آئروژینوزا به علت اکتساب ژن‌های مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌های بتالاکتماز برای جامعه بشری خطرناک هستند. این مقاومت به علت ژن‌های بتالاکتماز با طیف بسیار وسیع ( $\beta$ -Extended Spectrum

### مقدمه

سودوموناس آئروژینوزا با سیل گرم منفی، متحرک و میله‌ای از خانواده سودوموناسه است که به طور وسیعی در طبیعت انتشار دارد. این باکتری عامل شایع عفونت‌های بیمارستانی مثل عفونت‌های مجرای ادراری، سیستم تنفسی، التهاب و آماس پوست، عفونت‌های بافت‌های نرم، باکتریمی (وجود باکتری در خون) عفونت‌های استخوان و مفاصل، عفونت‌های معدی روده‌ای و عامل

<sup>۱</sup> دکترای تخصصی میکروبیولوژی، گروه دامپزشکی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد شهریابک، شهریابک، ایران

<sup>۲</sup> کارشناس ارشد میکروبیولوژی، گروه بیولوژی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران، تهران، ایران

<sup>۳</sup> کارشناس ارشد میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، گروه میکروبیولوژی، واحد سیرجان، دانشگاه آزاد اسلامی، کرمان، ایران

<sup>۴</sup> دانشیار، دانشکده علوم پایه، گروه میکروبیولوژی، واحد ساوه، دانشگاه آزاد اسلامی، ساوه، ایران (نویسنده مسئول)

انتظار نیست. شناسایی سریع و ردیابی سویه‌های مولد متالوباتاکتمازها ضروری به نظر می‌رسد و می‌تواند گامی مهم و ضروری در درمان و کنترل عفونت‌های ناشی از این سویه‌ها به شمار می‌رود. هدف از مطالعه حاضر غربالگری سودوموناس آئروژینوزاهای جداشده از بیماران جهت شناسایی ژن‌های تولیدکننده بتالاکتمازهای وسیع الطیف و تعیین آن در نمونه‌های (ESBLs) Multiplex PCR مثبت با کمک (ESBLs) می‌باشد.

## مواد و روش کار

**جمع آوری و انتقال نمونه:** جدا یه‌های متعدد انسانی از نمونه‌های خلط، ادرار، ترشحات زخم سوختگی و کاتتر ادراری در گروههای سنی مختلف مبتلا به عفونت‌های تنفسی، عفونت ادراری، سوختگی در مراکز درمانی و بیمارستانی تهران (در فاصله زمانی پاییز تا زمستان ۱۳۹۳) با رعایت اصول نمونه‌برداری تهییه و جمع آوری شد. تمامی نمونه‌ها جهت جداسازی باکتری‌های گرم منفی تولیدکننده ESBLs و باکتری‌های گرم منفی با سیلی بهویزه سودوموناس آئروژینوزای تولیدکننده MBL موربدبررسی و پردازش قرار گرفتند. در نهایت ۷۰ مورد ایزوله جداسازی و آماده انجام مراحل بعدی شد.

**خصوصیات باکتری:** تعیین هویت با رنگ‌آمیزی گرم، تست‌های بیوشیمیایی شامل: تست کاتالاز و اکسیداز، تست سیمون سیترات، تست H2S، تولید ایندول و تحرک، احیای نیترات، اوره آز، تربیل شوگر آبیرون آگار، دکربوکسیلایسیون اورنیتین ولیزین، DNase و تست اکسیداتیو فرمانتاتیو انجام گرفت(۷).

**انتخاب آغازگرها (پرایمرها):** طراحی دقیق پرایمر برای به دست آوردن محصولات موردنظر در مقادیر مطلوب و جلوگیری از تکثیر توالی‌های غیراختصاصی ضروری است. معمولاً  $M = 1 - 0.1$  پرایمر در هر واکنش موردنیاز می‌باشد (جدول انتخاب پرایمر). ترادف آغازگرهای مورداستفاده در این تحقیق در جدول ۱ ارائه شده است. آغازگرها طبق دستور شرکت سازنده با غلظت  $\mu\text{M}$  در  $100 \mu\text{l}$  در آب مقطمر حل شدند و با غلظت  $10 \mu\text{M}$  در واکنش PCR در حجم  $1\text{ ml}$  مورداستفاده قرار گرفتند.

از فن مولکولی Multiplex PCR برای ژن‌های *sim-1*, *spm-1*, *vim-1*, *gim-1*, *SPM*, *VIM* و *ESBLs* جهت شناسایی مقاومت چندگانه دارویی در سودوموناس آئروژینوزا با توجه به بررسی‌های انجام شده و مقایسه توالی‌های مختلف استفاده شد (۸، ۹). استخراج DNA با استفاده از کیت تجاری سیناژن مطابق دستورالعمل ارائه شده توسط کیت انجام شد.

ESBL (Lactamase) است که توسط ترانسپوزون‌ها و پلاسمیدها و یا موتاسیون در باکتری سودوموناس ایجاد می‌شود. بتالاکتمازهای کلاس B یا متالوباتاکتمازها (MBL) بر طیف وسیع آنتی‌بیوتیک‌ها از جمله پنی سیلین‌ها و سفالو سپورین‌ها وسیع الطیف و کارباپنم‌ها (به جز مونوباکتم‌ها) مؤثرند و مشکل عمده بالینی بشمار می‌روند. این آنزیم‌ها به کاتیون‌های دوظرفیتی مثل فلز روی به عنوان کوفاکتور نیاز دارند. اولین آنزیم متالوباتاکتماز شناسایی شده IMP-1 در سراسریا مارسینس در سال ۱۹۹۱ بود. در طی دهه‌های اخیر انواع MBL‌ها از جمله GIM, SPM, VIM نیز شناسایی شده‌اند. سودوموناس آئروژینوزا MBL اولین بار در ژاپن در سال ۱۹۹۱ گزارش شد و پس از آن در آسیا و اروپا و استرالیا و آمریکا مشاهده شد. سومین عضو این گروه یعنی *SPM-1* در برزیل در سال ۱۹۹۷ و عضو دیگر این گروه تحت عنوان آنزیم *GIM* در سال ۲۰۰۲ از یک نمونه کلینیکی در آلمان جداسازی شد. متالوباتاکتمازها توسط کلاؤلانیک اسید و سولباقاتام و تازو باکتم که بازدارنده‌های آن هستند مهار نمی‌شوند. بازدارنده‌های آن‌ها در محیط آزمایشگاه شامل اتیلن دی‌آمین تترا‌استیک اسید، سدیم مرکاپتاو سیتیک اسید و دی‌پیکولینیک اسید و غیره هستند (۲-۴).

باکتری‌های تولیدکننده بتالاکتماز‌های وسیع الطیف به‌واسطه هیدرولیز بسیاری از آنتی‌بیوتیک‌های گروه بتالاکتم مانند پنی‌سیلین‌ها، سفالو‌سپورین‌ها و آزترونام، مضادات عدیدهای را در درمان عفونت‌های خطناک ناشی از این باکتری‌ها به وجود آورده‌اند. پدیده مقاومت‌های میکروبی چندگانه به آنتی‌بیوتیک‌ها (Multidrug Resistance) بین ایزوله‌های ایجادکننده بتالاکتماز با طیف بسیار و سیع الطیف در بسیاری از کشورها گزارش شده است (۵). چند روش فنوتیپی مبتنی بر مهار MBL توسط ترکیبات EDTA و یا تیول و یا EDTA بر روی باکتری‌ها یافت شده است. اگرچه این روش‌ها ساده و ارزان‌تر هستند که بسته به عملکرد آن‌ها متفاوت است. بتالاکتم‌ها یا مهارکننده‌های MBL در جنس باکتری‌های مورد آزمایش قرار دارد که علاوه بر این مهارکننده‌ها در ژن‌های *SPM-1*, *sim-1*, *gim-1* دیده شد و نیز در پاتوژن‌های تولیدکننده SIM نیز به ندرت وجود دارد که توسط این مطالعات قابل ارزیابی است (۶).

علت انتخاب این گونه تحقیقات آن است که افزایش میزان ایزوله‌های سودوموناس آئروژینوزای تولیدکننده ESBLs در کشور افزایش مصرف کارباپنم‌ها در درمان عفونت‌های حاصل از آن‌ها و افزایش سویه‌های سودوموناس آئروژینوزای تولیدکننده متالوباتاکتمازها و مقاومت‌های چندگانه در بیمارستان‌ها دور از

**جدول (۱): پرایمرهای مورداستفاده در این تحقیق برای شناسایی ژن‌های بتالاکتماز با طیف وسیع.** (۶)

پرایمر	توالی پرایمر (5' to 3')	ژن هدف	اندازه باند (bp)
IMP	5-GGAATAGAGTGGCTTAAYTCTC-3	Imp	(bp ۱۸۸)
	5-CCAAACYACTASGTTATCT-3		
VIM	5-GATGGTGTGGTCGCATA-3	Vim	(bp ۳۹۰)
	5-CGAATGCGCAGCACCAAG-3		
SPM-1	5-AAAATCTGGGTACGCAAACG-3	Spm-1	(bp ۲۷۱)
	5-ACATTATCCGCTGGAACAGG-3		
GIM-1	5-TCGACACACCTGGTCTGAA-3	Gim-1	(bp ۴۷۷)
	5-AACTTCCAACTTGCCATGC-3		
SIM-1	5-TACAAGGGATTCGGCATCG-3	Sim-1	(bp ۵۷۰)
	5-TAATGGCCTGTTCCCATGTG-3		

**جدول (۲): برنامه زمانی و میزان مخلوط واکنش Multiplex-PCR**

Primary denaturation	35 step cycles			Final extention
۹۵ درجه سانتی گراد	denaturation	Annealing	Extention	۷۲ درجه سانتی گراد
۱۰ دقیقه	۹۴ درجه سانتی گراد	۵۵ درجه سانتی گراد	۷۲ درجه سانتی گراد	۱۰ دقیقه
-	۳۰ ثانیه	۷۰ ثانیه	۱ دقیقه	

محلول رنگ اریتروزول و م شاهده مستقیم آن تحت تأثیر تابش نور مأمورای بنفش تشخیص داده می‌شود.

#### یافته‌ها

پس از آماده‌سازی ایزوله‌ها و جمع‌آوری موارد انسانی نظری: خلط، ادرار، ترشحات زخم از سوختگی از مراکز درمانی و بیمارستانی تهران ذکر شده در تو ضیحات قبل، موارد به شرح زیر مشاهده گردید(جدول ۲).

**جدول (۳): میزان فراوانی نوع عفونت در بیماران موردمطالعه**

نمونه عفونی	انواع گروه‌بندی	تعداد ایزوله (فراوانی)	درصد فراوانی
نمونه تنفسی(ترکش، خلط و...)	جدا به	۲۵	۳۵/۷۱
نمونه ادراری	جدا به	۱۱	۱۵/۷۲
نمونه زخم از سوختگی	جدا به	۳۴	۴۸/۵۷
جمع	-	۷۰	۱۰۰

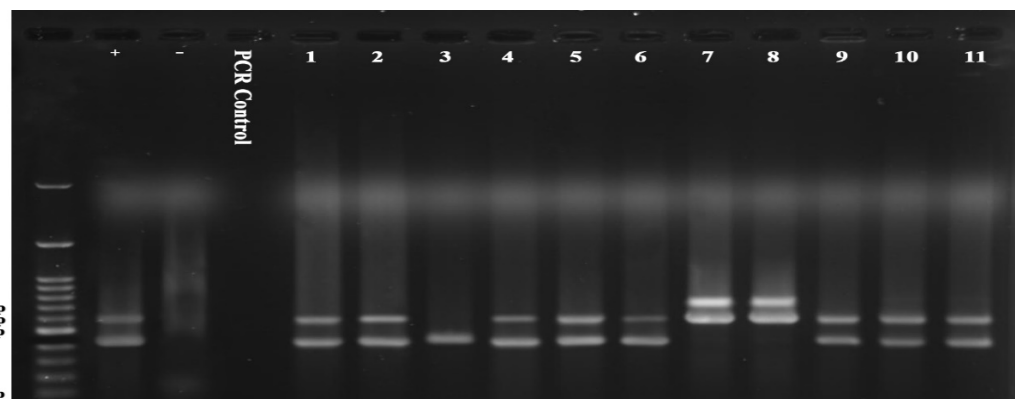
تعداد ۶۱ نمونه(۱۴/۸۷ درصد) از ۷۰ جدایه کل سویه‌ها مثبت بوده و تعداد ۹ نمونه(۱۲/۸۵ درصد) از کل سویه‌ها منفی بودند.

واکنش PCR چند گانه برای هر کدام از جفت پرایمرهای مذکور به صورت جداگانه با مقادیر مشخص از سوپرانسیون نمونه در حجم ۲۵ میکرو لیتر صورت گرفت. لازم به ذکر است که تمام واکنش‌های PCR با نمونه کنترل منفی و مثبت (باکتری اشربیاکلی تهیه شده از انسستیتو پاستور ایران که دارای ژن‌های موردنبررسی بود) انجام شد. با استفاده از الکتروفورز ژل آگارز، موقعیت و محل نمونه در ژل توسط رنگ‌آمیزی با غلظت‌های پایین مشاهده گردید(جدول ۲).

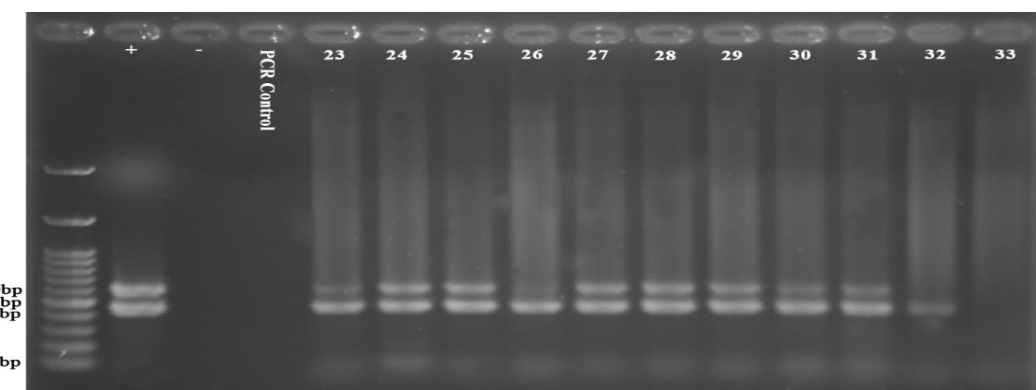
یافته‌های حاصل از واکنش Multiplex PCR جهت ردیابی ایزوله‌های *Pseudomonas aeruginosa* نمونه‌های انسانی: با توجه به نتایج به دست آمده از مجموع جدایه‌های نمونه بالینی،

#### جدول (۴): نتایج حاصل از Multiplex-PCR ایزوله‌های سودوموناس آئروژینوزا

ردیف	ژن(جفت باز)	تعداد جدایه (%)
۱	(390bp)VIM	(۲۱/۴۲) ۱۵
۲	(477bp) GIM-1	(۲۷/۱۴) ۱۹
۳	(570bp )SIM-1	(۲۴/۲۸) ۱۷
۴	(188bp)IMP	(۰)
۵	(271bp)SPM-1	(۰)
۶	SIM-1 همراه VIM	(۱۲/۸۵) ۹
۷	SIM-1 همراه GIM-1	(۱۴/۲۸) ۱۰



شکل (۱): بررسی وجود ژن‌های مذکور در باکتری سودوموناس آئروژینوزا به روش Multiplex PCR با استفاده از ۵ جفت پرایمر: VIM، SPM-1، IMP، SIM-1، GIM-1 از سمت چپ به ترتیب ستون مارکر ۱۰۰ bp، ستون کنترل مثبت، ستون کنترل منفی و ستون ۱-۱۱ سویه‌های بالینی سودوموناس آئروژینوزا با دو باند مربوط به دو پرایمر (۳۹۰) و (۵۷۰) (SIM-1) و (VIM).



شکل (۲): بررسی وجود ژن‌های مذکور در باکتری سودوموناس آئروژینوزا به روش Multiplex PCR با استفاده از ۵ جفت پرایمر: VIM، SPM-1، IMP، SIM-1، GIM-1 از سمت چپ به ترتیب ستون مارکر ۱۰۰ bp، ستون کنترل مثبت، ستون کنترل منفی و ستون ۲۳-۳۳ سویه‌های بالینی سودوموناس آئروژینوزا با دو باند مربوط به دو پرایمر (۴۷۷) و (۵۷۰) (SIM-1) و (GIM-1).

تلash‌ها به جهت کاهش مقاومت آنتی‌بیوتیکی باید ۳ فاکتور عمدۀ یعنی شناسایی به موقع ایزوله‌های تولید‌کننده آنزیم‌های بتالاکتاماز

**بحث و نتیجه گیری**  
یکی از مسائل مهم در درمان بیماری‌های عفونی مقاومت باکتری‌های پاتوژن نسبت به آنتی‌بیوتیک‌ها می‌باشد. در تمامی

در انگلستان مطالعه‌ای انجام داده و گزارش دادند که از مجموع ۱۳۲۸ ایزوله ۴۹ ایزوله حدود ۳/۷ درصد از نمونه‌ها تولید کننده ESBLs هستند که از این میان ۳۲ ایزوله (۸۰ درصد) حاوی ژن *verb* می‌باشند (۱۴). در حالی که با توجه به نتایج به دست آمده از مجموع جدایه‌های پژوهش، تعداد ۶۱ نمونه (۷/۱۴ درصد) از ۷۰ جدایه کل سویه‌ها از نظر حضور ژن‌های بتالاکتماز مثبت بودند ولی تعداد ۹ نمونه (۸/۵ درصد) از کل سویه‌ها فاقد ژن‌های بتالاکتماز بود.

**Lim** و همکاران (۲۰۰۹) در مطالعه‌ای که در رابطه با سودوموناس آئروژینوزا جداشده در مالزی انجام شد، مشاهده کردند که اکثر ایزو لهها به آنتی‌بیوتیک های از جمله تراسایکلین (۷۳ درصد) و کلرامفینیکل (۶۰ درصد) به میزان بالا و به میزان کمتر (۴۰ درصد)، سفترياکسون (۳۱ درصد)، پیپراسیلین (۲۳ درصد) آترئونام مقاوم هستند. همچنین ۳۳ ایزوله از ایزوله (۶۹ درصد) مقاومت چند آنتی‌بیوتیکی نشان داده که این بهمتره تولید ESBLs توسط این سویه‌ها می‌باشد (۱۵).

**Das Neves** و همکاران (۲۰۱۰) در مطالعه خود نشان دادند که بین مصرف داروهای ضد سودومونای (آمیکاسین، سیپروفولوكسا سین، سفتازیدیم و ایمی پنم) و بروز سودوموناس آئروژینوزای MDR رابطه وجود دارد و میزان شیوع سویه‌های سودوموناس آئروژینوزای مولد ESBLs در این مطالعه، ۹/۲ درصد تعیین شد (۱۶). با توجه به نتایج به دست آمده از مجموع جدایه‌های پژوهش حاضر، تعداد ۶۱ نمونه (۷/۱۴ درصد) از ۷۰ جدایه کل سویه‌ها از نظر حضور ژن‌های بتالاکتماز مثبت بودند ولی تعداد ۹ نمونه (۱۲/۸۵ درصد) از کل سویه‌ها فاقد ژن‌های بتالاکتماز بود.

**Leinberger** و همکاران (۲۰۱۰) به دنبال بررسی فراوانی ژنتیکی و فنتوتیپی ESBLs ژن‌های CTX-M و OXA-10 و PER-1 به روش PCR در باکتری‌های سودوموناس جداسازی شده از بیمارستان‌ها دریافتند که فراوانی ژن OXA نسبت به سایر ژن‌های مورد بررسی بیشتر است (۱۷).

**Saha** و همکاران (۲۰۱۰) در مطالعه‌ای که در رابطه با گونه‌های سودوموناس تولید کننده متاتالاکتماز بود نشان دادند که ۵۴ درصد از سویه‌های جدا شده از عفونت‌های ادراری بیماران، مولد ESBLs بوده و ۳۵/۶ درصد سویه‌ها مقاوم به ایمی پنم و ۱۶ درصد سویه‌ها بر اساس تست انتشار در آگار تولید کننده MBL بودند (۱۸).

**Peshattiwari** و همکاران (۲۰۱۱) در پژوهشی تحت عنوان MBL و ESBLs واسط مقاومت در سودوموناس آئروژینوزا، تهدیدی در حال ظهور به درمان بالینی مشاهده کردند که از ۱۲۶ نمونه سودوموناس، ۲۸ سویه (۲/۲ درصد) تولید کننده ESBLs و

و سیع الطیف، اتخاذ تدبیر درمانی مناسب یعنی عدم استفاده زیاد از آنتی‌بیوتیک و سهولت گسترش ژن مقاومت را در نظر گرفت. متالوبتاکتمازها به دلیل ایجاد مقاومت به طیف وسیعی از آنتی‌بیوتیک‌های مورد استفاده علیه عفونت‌های سودوموناسی بسیار حائز اهمیت هستند. بررسی و تشخیص سریع این آنزیم‌ها در باکتری‌های مقاوم به کاربپن‌ها از لحاظ اپیدمیولوژیک و هم به منظور کمک به پزشکان معالج در انتخاب آنتی‌بیوتیک مؤثر و نیز برای کنترل سویه‌های مقاوم به داروها و جلوگیری از انتشار چنین عفونت‌هایی در بیمارستان‌ها لازم و بالارزش است. تاکنون روش‌های مختلفی برای شناسایی سویه‌های مولد آنزیم‌های MBL بکار رفته است.

مقاومت در سودوموناس آئروژینوزا از طریق مکانیسم‌های متعددی که شامل تولید بتالاکتمازها، پمپ‌های ترشحی و تغییرات غشای خارجی می‌باشد. از طرفی ژن‌های ESBLs با ایجاد مقاومت‌های چند گانه به دیگر آنتی‌بیوتیک‌ها ارتباط دارند به طوری که بروز و انتشار به علت افزایش مقاومت ESBLs ژن‌های مختلف آنتی‌بیوتیکی، خصوصاً به صورت چند دارویی، م‌شکلات بسیاری را برای درمان عفونت‌های ناشی از آن‌ها ایجاد کرده است (۱۰-۱۲). با توجه به نتایج بدست آمده از مجموع جدایه‌های پژوهش، تعداد ۶۱ نمونه (۷/۱۴ درصد) از ۷۰ جدایه کل سویه‌ها از نظر حضور ژن‌های بتالاکتماز مثبت بودند ولی تعداد ۹ نمونه (۱۲/۸۵ درصد) از کل سویه‌ها فاقد ژن‌های بتالاکتماز بود.

**Varaiya** و همکاران (۲۰۰۸) به دنبال پیدا شیش متالوبتاکتماز تولید شده توسط سودوموناس آئروژینوزا در بیماران ICU مشاهده کردند که از ۲۴۰ سودوموناس آئروژینوزا جداشده، ۶۰ سویه کردند که از ۲۰۰۸ (۲۰/۸ درصد) مقاوم به کاربپن و ۵۰ سویه (۲۰/۸ درصد) تولید کننده MBL بودند. همچنین از ۵۰ سویه تولید کننده MBL (۲۴ درصد) از بیماران دیابتی و ۱۲ سویه (۲۴ درصد) از بیماران مبتلا به سرطان بودند. به طور کلی ۳۶ درصد از بیماران به گاتی‌فلوکسازین و ۴۲ درصد به پیپراسیلین/تازباقدام پاسخ دادند در حالی که ۱۴ درصد به ترکیبی از گاتی‌فلوکسازین و پیپراسیلین/تازباقدام پاسخ دادند. با توجه به این عامل بیماری‌زای بیمارستانی، متوسط مدت بستره ۳۲ روز که با مرگ و میر ۲۰ درصد به دلیل سپتی‌سمی همراه بود (۱۳). در حالی که در پژوهش حاضر با توجه به نتایج بدست آمده از مجموع جدایه‌های موجود، تعداد ۶۱ نمونه (۷/۱۴ درصد) از ۷۰ جدایه کل سویه‌ها از نظر حضور ژن‌های بتالاکتماز مثبت بودند ولی تعداد ۹ نمونه (۱۲/۸۵ درصد) از کل سویه‌ها فاقد ژن‌های بتالاکتماز بود.

**Wodford** و همکاران (۲۰۰۸) در ارتباط با تشخیص سودوموناس آئروژینوزا تولید کننده بتالاکتماز و سیع الطیف VEB

جدایه‌های پژوهش، تعداد ۶۱ نمونه(۱۴/۸درصد) از ۷۰ جدایه کل سویه‌ها از نظر حضور ژن‌های بتالاکتاماز مثبت بودند ولی تعداد ۹ نمونه(۲/۸۵درصد) از کل سویه‌ها فاقد ژن‌های بتالاکتاماز بود. در این مطالعه و مقایسه با سایر مطالعات صورت گرفته از میان ژن‌های موربررسی تنها دو ژن IMP-1، SPM-1 مشاهده نشد در حالی که سایر ژن‌های مقاومت در جدایه‌ها به خوبی قابل رؤیت بودند. در نقاط مختلف دنیا مطالعات زیادی راجع به سودوموناس آئروژینوزا و ژن‌های ESBLs صورت گرفته است حال با کمک روش PCR Multiplex می‌توان در کوتاه‌ترین مدت زمان با ویژگی و حساسیت بالا به حضور ژن‌های بیماری‌زا پی برد و با درمان مناسب و به موقع از وجود آوردن سویه‌های مقاوم و انتقال این ژن‌ها در جمعیت‌های انسانی و دامی جلوگیری به عمل آورد. در این مطالعه به شناسایی مولکولی ژن‌های SIM-1، SPM-1، IMP-1، GIM-1، VIM-1 با استفاده از روش Multiplex PCR پرداخته شد که از بین موارد موربررسی تنها دو ژن SPM-1، IMP-1 مشاهده نشد این در حالی است که نتایج بدست آمده از این تحقیق با روش M-PCR با سایر مطالعات صورت گرفته توسط Afzal Azim متفاوت است و علت این تفاوت‌ها می‌تواند در میزان مصرف آنتی‌بیوتیک‌ها و همچنین منطقه جغرافیایی و اختلاف در منشأ اکلوژی سویه‌ها باشد.

### تشکر و قدردانی

این مقاله اقتباس مستقلی از فعالیت تحقیقی و پژوهشی دوره کارشناسی ارشد میکروبیولوژی است. بدین‌وسیله از آزمایشگاه تحقیقاتی پاسارگاد و کارشناسان میکروب‌شناسی و نیز کلیه عزیزانی که در انجام این فعالیت علمی راهنمایی مفید و ارزنده داشتند قدردانی و تشکر می‌گردند.

### References:

- Şener B, Köseoğlu Ö, Özçelik U, Günlüp A. Epidemiology of chronic Pseudomonas aeruginosa infections in cystic fibrosis. *Int J Med Microbiol* 2001;291(5):387-93.
- McPherson RA, Pincus MR. Henry's Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods E-Book: Elsevier Health Sciences; 2017: 75-89.

۱۰. سویه (۸/۷درصد) تولیدکننده MBL هستند. هیچ کدام از سویه‌ها همزمان تولیدکننده ESBLs و MBL نبودند. تمامی سویه‌های تولیدکننده MBL به آمینوگلیکوزیدها، سیپروفلوکسازین و پیپراسیلین همراه با تازوباکتم مقاومت نشان دادند (۱۹). در مقایسه با نتایج بدست آمده از مجموع جدایه‌های پژوهش، تعداد ۶۱ نمونه(۱۴/۸درصد) از ۷۰ جدایه کل سویه‌ها از نظر حضور ژن‌های بتالاکتا ماز مثبت بودند ولی تعداد ۹ نمونه(۲/۸۵درصد) از کل سویه‌ها فاقد ژن‌های بتالاکتاماز بود.

توجهی و همکاران (۲۰۱۱-۲۰۱۰) به بررسی فراوانی بتالاکتا ماز‌های وسیع الطیف (ESBLs) تولیدکننده توسط سودوموناس آئروژینوزا جداشده از بالینی و نمونه‌های زیستمحیطی در بیمارستان شهید بهشتی کاشان در طول سال‌های ۲۰۱۱-۲۰۱۰ پرداختند و مشاهده کردند که از بین تمامی سودوموناس آئروژینوزا جدا شده بیشترین مقاومت برای پیپراسیلین، ایمی‌پن، سفوتاکسیم، سفتریاکسون، جنتامایسین، سفتازیدیم، آزترونام و ESBLs سیپروفلوکسازین دیده شد. هفت سویه (۲/۹درصد) مثبت بودند. ۲۷درصد از نمونه‌ها حداقل به سه کلاس از آنتی‌بیوتیک‌ها مقاوم بودند. ۸تا از ۱۴ نمونه ترشحات، ۴تا از ۹ نمونه زخم و ۲تا از ۳ نمونه خون MDR بودند (۲۰).

Okesola و همکاران (۲۰۱۲) تعداد ۹۰ ایزوله سودوموناس آئروژینوزا که از بخش‌های مختلف بیمارستان در نیجریه به دست آمده بودند، را موربررسی قرار داد که ۲۲/۲درصد ایزوله‌ها تولیدکننده ESBLs بودند. تولید ESBLs فقط در ایزوله‌های جدا شده از خلط و ادرار مشاهده شدند. همچنین یافتنند که گونه سودوموناس آئروژینوزا ۱۰۰ درصد به ایمی‌پن، مروپین و آمیکاسین ۵۰ درصد به سیپروفلوکسازین و ۳۰ درصد به جنتامایسین حساس هستند (۲۱). در مقایسه با نتایج به دست آمده از مجموع

- Nordmann P, Poirel L. Emerging carbapenemases in Gram-negative aerobes. *Clin Microbiol Infect* 2002;8(6):321-31.
- Senda K, Arakawa Y, Ichiyama S, Nakashima K, Ito H, Ohsuka S, et al. PCR detection of metallo-beta-lactamase gene (*blaIMP*) in gram-negative rods resistant to broad-spectrum beta-lactams. *J Clin Microbiol* 1996;34(12):2909-13.
- Rasheed JK, Anderson GJ, Yigit H, Queenan AM, Doménech-Sánchez A, Swenson JM, et al. Characterization of the extended-spectrum β-

- lactamase reference strain, *Klebsiella pneumoniae* K6 (ATCC 700603), which produces the novel enzyme SHV-18. *Antimicrob Agents Chemother* 2000;44(9):2382-8.
6. Picao RC, Andrade SS ,Nicoletti AG, Campana EH, Moraes GC, Mendes RE, et al. Metallo-β-lactamase detection: comparative evaluation of double-disk synergy versus combined disk tests for IMP-, GIM-, SIM-, SPM-, or VIM-producing isolates. *J Clin Microbiol* 2008;46(6):(2028- 37.
  7. Mahon CR, Lehman DC, Manuselis G. Textbook of Diagnostic Microbiology-E-Book: Elsevier Health Sciences; 2014.
  8. Ellington MJ, Kistler J, Livermore DM, Woodford N. Multiplex PCR for rapid detection of genes encoding acquired metallo-β-lactamases. *J Antimicrob Chemother* 2006;59(2):321-2.
  9. Köser CU, Holden MT, Ellington MJ, Cartwright EJ, Brown NM, Ogilvy-Stuart AL, et al. Rapid whole-genome sequencing for investigation of a neonatal MRSA outbreak. *N Engl J Med* 2012;366(24):2267-75.
  10. Tam VH, Chang K-T, Abdelraouf K, Brioso CG, Ameka M, McCaskey LA, et al. Prevalence, resistance mechanisms, and susceptibility of multidrug-resistant bloodstream isolates of *Pseudomonas aeruginosa*. *Antimicrob Agents Chemother* 2010;54(3):1160-4.
  11. Livermore DM. Multiple mechanisms of antimicrobial resistance in *Pseudomonas aeruginosa*: our worst nightmare. *Clin Infect Dis* 2002;34(5):634-40.
  12. Zavascki AP, Carvalhaes CG, Picão RC, Gales AC. Multidrug-resistant *Pseudomonas aeruginosa* and *Acinetobacter baumannii*: resistance mechanisms and implications for therapy. *Expert Rev Anti Infect Ther* 2010;8(1):71-93.
  13. Varaiya A, Kulkarni N, Kulkarni M, Bhalekar P, Dogra J. Incidence of metallo beta lactamase producing *Pseudomonas aeruginosa* in ICU patients. *Indian J Med Res* 2008;127(4):398.
  14. Woodford N, Zhang J, Kaufmann ME, Yarde S, Tomas MdM, Faris C, et al. Detection of *Pseudomonas aeruginosa* isolates producing VEB-type extended-spectrum β-lactamases in the United Kingdom. *J Antimicrobial Chemotherapy* 2008;62(6):1265-8.
  15. Lim K-T, Yasin RM, Yeo C-C, Puthucheary S-D, Balan G, Maning N, et al. Genetic fingerprinting and antimicrobial susceptibility profiles of *Pseudomonas aeruginosa* hospital isolates in Malaysia. *J Microbiol Immunol Infect* 2009;42(3):197-209.
  16. Neves MTd, Lorenzo MEPd, Almeida RAMB, Fortaleza CMCB. Antimicrobial use and incidence of multidrug-resistant *Pseudomonas aeruginosa* in a teaching hospital: an ecological approach. *Rev Soc Bras Med Trop* 2010; 43(6): 629-32.
  17. Leinberger DM, Grimm V, Rubtsova M, Weile J, Schröppel K, Wichelhaus TA, et al. Integrated detection of extended-spectrum-beta-lactam resistance by DNA microarray-based genotyping of TEM, SHV, and CTX-M genes. *J Clin Microbiol* 2010;48(2):460-71.
  18. Saha R, Jain S, Kaur IR. Metallo beta-lactamase producing pseudomonas species--a major cause of concern among hospital associated urinary tract infection. *J Indian Med Assoc* 2010;108(6):344-8.
  19. Peshattiar PD, Peerapur BV. ESBL and MBL mediated resistance in *Pseudomonas aeruginosa*: An emerging threat to clinical therapeutics. *J Clin Diagn Res* 2011;5:1552-4.
  20. Tavajjohi Z, Moniri R, Khoeshidi A. Frequency of extended-spectrum beta-lactamase (ESBL) multidrug-resistance produced by *Pseudomonas aeruginosa* isolated from clinical and environmental specimens in Kashan Shahid Beheshti hospital during 2010-11. *Feyz* 2011; 15(2). (Persian)

21. Okesola AO, Oni AA. Occurrence of Extended-Spectrum Beta-Lactamase-Producing *Pseudomonas aeruginosa* Strains in South-West Nigeria. Res J Med Sci 2012; 6(3): 93-6.

## ISOLATION OF ESBL GENES FROM PSEUDOMONAS AERUGINOSA ISOLATED FROM CLINICAL SPECIMENS BY MULTIPLEX PCR METHOD

*Ehsan Strabaghi<sup>1</sup>, Majid Sadeghpour<sup>2</sup>, Sima Sotoudeh<sup>3</sup>, kumarss Amini<sup>4\*</sup>*

*Received: 01 May, 2019; Accepted: 28 Aug, 2019*

### **Abstract**

**Background & Aims:** Gram-negative bacterium *Pseudomonas aeruginosa* (*P. aeruginosa*) is an important hospital opportunistic pathogen, due to its intrinsic and acquired resistance to several antibiotics found in clinical laboratories for identification of *Pseudomonas aeruginosa*. The aim of this study was to isolate ESBL beta-lactamase genes from *Pseudomonas aeruginosa* isolated from clinical specimens using multiplex PCR.

**Materials & Methods:** In total, human isolates from different infections that were collected after isolation of bacteria and extraction of DNA of vim, gim-1, sim-1, imp, spm-1 genes were studied by multiplex PCR.

**Results:** Of 70 isolates of human specimens from different infections and of all age groups, sim-1, imp, vim, -1 spm, and gim-1 genes were used to detect drug resistance in *Pseudomonas aeruginosa* from the total clinical samples studied, 61 samples (87.14%) were positive from all strains and VIM, gim-1, and sim-1 genes were observed in samples. The percentage of vim, gim-1, and sim-1 genes in samples were 21.22, 27.28 and 24.92, respectively. In this regard, imp and spm genes were not observed in the samples.

**Conclusion:** Metalobetalactamas is very important due to its resistance to a wide range of antibiotics used against pseudomonas infections, and the rapid detection of these enzymes in epidemiological and carbapenem resistant bacteria . In summary, Choosing an effective antibiotic and preventing the spread of such infections in hospitals is necessary and valuable.

**Keywords:** *Pseudomonas aeruginosa* ·ESBL ·Multiplex PCR

**Address:** Faculty of Basic Sciences, Department of Microbiology, Saveh Branch, Islamic Azad University, Saveh, Iran.

**Tel:** (+98)9125454074

**Email:** dr\_kumarss\_amini@yahoo.com

SOURCE: URMIA MED J 2019; 30(7): 564 ISSN: 1027-3727

---

<sup>1</sup> PhD in Microbiology, Department of Veterinary Medicine, Faculty of Veterinary Medicine, Islamic Azad University, Shahre Babak Branch, Shahre Babak, Iran

<sup>2</sup> M.Sc in Microbiology, Department of Biology, Faculty of Biological Sciences, Islamic Azad University, Science and Research Branch, Tehran, Iran

<sup>3</sup> Master of Microbiology, Faculty of Basic Sciences, Department of Microbiology, Sirjan Branch, Islamic Azad University, Kerman, Iran

<sup>4</sup> Associate Professor, Faculty of Basic Sciences, Department of Microbiology, Saveh Branch, Islamic Azad University, Saveh, Iran (Corresponding Author)