

تعیین میزان اثر آنتی بیوتیک فسفومایسین بر روی ایزوله‌های بالینی استافیلوكوکوس ارئوس مقاوم به متی‌سیلین

نیما حسینی جزئی^{۱*}، یعقوب شریفی^۲، حامد فرزانه^۳، مینو زردشتی^۴

تاریخ دریافت ۱۳۹۳/۰۶/۰۵ تاریخ پذیرش ۱۳۹۳/۰۸/۰۹

چکیده

پیش‌زمینه و هدف: استافیلوكوکوس ارئوس کوکسی گرم مثبت و عامل ایجاد طیف وسیعی از عفونتها است. مقاومت به متی‌سیلین در این باکتری معمولاً با مقاومت به شمار متعددی از سایر آنتی بیوتیک‌ها همراه است و شیوع بالای این ایزوله‌ها می‌تواند شکستهای درمانی را موجب گردد. فسفومایسین از جمله آنتی بیوتیک‌های مهارکننده بیوسنتر پیتیدوگلی کان است که در درمان عفونتها ناشی از باکتری‌های مقاوم به آنتی بیوتیک‌های متعدد کاربرد دارد. هدف مطالعه حاضر بررسی تأثیر فسفومایسین بر روی جدایه‌های بالینی مقاوم به متی‌سیلین استافیلوكوکوس ارئوس است.

روش کار: ۴۳ ایزوله بالینی استافیلوكوکوس ارئوس مقاوم به متی‌سیلین با روش‌های استاندارد جمع‌آوری و شناسایی شدند. حساسیت ایزوله‌ها نسبت به آنتی بیوتیک‌های مختلف با استفاده از روش انتشار آنتی بیوتیک از دیسک موردبیرسی قرار گرفت. مقادیر حداقل غلظت مهارکننده رشد و حداقل غلظت کشنده فسفومایسین با رقت‌های متوالی از آنتی بیوتیک در محیط کشت مایع در دامنه غلظت حدفاصل $0.25 - 128$ میلی‌گرم در لیتر تعیین شد. استافیلوكوکوس ارئوس ATCC ۲۵۹۲۳ به عنوان سوبه مرجع مورد استفاده قرار گرفت.

یافته‌ها: ۱۶/۳ درصد جدایه‌های استافیلوكوکوس ارئوس مقاوم به متی‌سیلین نسبت به تمامی غلظت‌های موردمطالعه حساس و ۱۱/۶ درصد مقاوم بودند. میانگین حداقل غلظت بازدارنده در مورد سایر جدایه‌ها $57/16 \pm 51/05$ میکرو‌گرم در سی‌سی و میانگین حداقل غلظت کشنده $49/72 \pm 74/70$ تعیین شد. با در نظر گرفتن تعريف استاندارد، مجموعاً 44.2 ± 55.8 درصد حساس در نظر گرفته شدند.

بحث و نتیجه‌گیری: با توجه به مقاومت بالای جدایه‌های تحت بررسی در مطالعه حاضر در مقایسه با مطالعات مشابه، لزوم بررسی دقیق حساسیت آنتی بیوتیکی، برای ارائه الگوی درمانی مناسب ضروری به نظر می‌رسد و احتیاط در کاربرد فسفومایسین به تنها و نیز استفاده توأم از این آنتی بیوتیک در کنار سایر آنتی بیوتیک‌های مؤثر بر استافیلوكوکوس ارئوس مقاوم به متی‌سیلین را خاطرنشان می‌سازد.

واژه‌های کلیدی: استافیلوكوکوس ارئوس، فسفومایسین، حداقل غلظت مهارکننده رشد، حداقل غلظت کشنده

مجله پزشکی ارومیه، دوره پنجم، شماره دهم، ص ۸۷۴-۸۸۰ دی ۱۳۹۳

آدرس مکاتبه: بخش باکتری‌شناسی، گروه میکروب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، جاده نازلو، ارومیه، تلفن: ۰۹۱۴۳۴۶۴۲۳۴

Email: n_jazani@yahoo.com

این میان سه گونه ارئوس، اپیدرمیدیس و ساپروفیتیکوس از نظر اهمیت بالینی در درجه بالاتری قرار دارند. استافیلوكوکوس ارئوس به علت دارا بودن عوامل متعدد از جمله توکسین‌ها و فاکتورهای خارج سلولی، توانایی بیماری‌زای بالای داشته و مسئول ایجاد طیف وسیعی از بیماری‌ها به شکل عفونت و مسمومیت غذایی تا باکتریومی منتشر شونده در تمام اعضا می‌باشد.

مقدمه

جنس استافیلوكوکوس شامل باکتری‌های کروی و گرم مثبت هستند که به شکل دسته‌های منظم شبیه به خوشه انگور آرایش می‌یابند. جایگاه طبیعی گونه‌های استافیلوكوکوس بر روی پوست و غشای مخاطی انسان و نیز بهطور رایج در محیط پیرامون است. در این جنس 35 گونه شناسایی شده است که از

^۱ دانشیار میکروب‌شناسی، گروه میکروب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

^۲ استادیار میکروب‌شناسی، گروه میکروب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

^۳ دانشجوی پزشکی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

^۴ کارشناس آزمایشگاه میکروب‌شناسی، گروه میکروب‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

درمانی ترکیبی در عفونت‌های ناشی از استافیلکوکوس اورئوس کارایی آنتی‌بیوتیک‌های دیگر از قبیل لینزولید، ماکرولیدها، وانکومایسین و تیکوپلاتین را افزایش می‌دهد (۷-۱۰). لذا هدف این مطالعه تعیین حداقل غلظت کشنده آنتی‌بیوتیک فسفومایسین و حداقل غلظت مهارکننده آن به عنوان آنتی‌بیوتیک آلتراستاتیو احتمالی، بر روی استافیلکوکوس اورئوس‌های مقاوم به متی‌سیلین (برخوردار از مقاومت دارویی چندگانه) که از نمونه‌های بالینی ارسالی به مراکز آموزشی و درمانی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه جمع‌آوری شده‌اند، می‌باشد.

مواد و روش کار

جداسازی ایزوله‌های استافیلکوکوس اورئوس از نمونه‌های بالینی و تعیین الگوی حساسیتی آن‌ها نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های معمول در درمان:

ایزوله‌های استافیلکوکوس اورئوس از نمونه‌های بالینی ارسالی به آزمایشگاه‌های تشخیص طبی بیمارستان‌های آموزشی-درمانی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه در فاصله زمانی تیرماه تا آذرماه ۱۳۹۰ جمع‌آوری شدند و اطلاعات نمونه‌ها بر حسب نام بیمارستان، سرپایی یا بستری بودن بیمار، سن بیمار، جنسیت بیمار، بخش‌های بستری، نوع نمونه ارسالی و... یادداشت شد. هویت نهایی ایزوله‌ها با استفاده از روش‌های استاندار دشناسایی استافیلکوکوس اورئوس تأیید شد. حساسیت ایزوله‌ها نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های مختلف با استفاده از روش انتشار آنتی‌بیوتیک از دیسک در محیط کشت جامد مولر هینتون آگار (Pronadisa) طبق دستورالعمل کمیته ملی استانداردهای آزمایشگاه‌های بالینی European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing (EUCAST) guideline(http://www.eucast.org/clinical_breakpoints/) ورد بررسی قرار گرفت (۱۱).

به منظور تعیین حساسیت ایزوله‌ها از آنتی‌بیوتیک‌های توبرامایسین (mcg^{۱۰})، سیپروفلوکساسین (mcg^۵، آمیکاسین^{۳۰} mcg)، جنتامایسین (mcg^{۱۰})، سفتی زوکسیم (mcg^{۳۰})، آمپی سیلین (mcg^{۱۰})، اریترومایسین (mcg^{۱۵})، تیکوپلاتین (mcg^۵)، پنی سیلین (G units^{۱۰})، ریفارمپین (mcg^{۳۰})، کلیندمایسین (mcg^۲)، کلرامفینیکل (mcg^{۳۰})، کوآموکسی کلاو (mcg^{۲۰/۱۰})، کوتربن موکسازول (mcg^{۲۳.۷۵})، نیتروفورانتین (mcg^{۳۰۰})، ایمی پنم (mcg^{۱۰})، تتراسیکلین (mcg^{۳۰}) و سفالوتین (mcg^{۳۰}) (Hi-media-Mumby, India) استفاده شد. به دنبال اندازه‌گیری قطر هاله عدم رشد به دست آمده در اطراف کلینی باکتری‌ها و مقایسه با جدول استاندارد، ایزوله

این باکتری پاتogen عمده‌ای برای انسان قلمداد می‌شود چراکه توانایی قابل توجهی در ایجاد مقاومت در برابر اکثر درمان‌های آنتی‌بیوتیکی را از خود نشان داده است. ایزوله‌های برخوردار از مقاومت دارویی چندگانه اغلب به انواع بیمارستانی تعلق داشته، می‌توانند منشأ عفونت‌های موردي یا اپیدمی‌های بیمارستانی شده و مشکلات درمانی و کنترلی متعددی را به وجود آورده و هزینه‌های گرافی را به بیمار و سیستم بهداشت و درمان تحملی کنند، مقاومت به متی‌سیلین در سویه‌های بالینی استافیلکوکوس یک شاخص مهم آزمایشگاهی و بالینی است، زیرا معمولاً با مقاومت به شمار متعددی از سایر آنتی‌بیوتیک‌ها همراه است. این سویه‌ها اغلب عفونت‌های بیمارستانی به وجود می‌آورند و شیوه بالای این ایزوله‌ها می‌تواند استفاده از شمار متعددی از آنتی‌بیوتیک‌ها را برای درمان عفونت‌های استافیلکوکی محدود کرده و شکسته‌های درمانی را موجب گردد (۱۲). جهت درمان عفونت‌های باکتریایی به طور معمول از آنتی‌بیوتیک‌ها استفاده می‌شود. یکی از بهترین ساختارهای شناخته شده برای اعمال اثر سمیت انتخابی آنتی‌بیوتیک‌ها، پیپیدوگلی کان باکتری‌ها است، زیرا ساختاری است که در سلول‌های یوکاریوٹی وجود ندارد (۳،۴). ساخت پیپیدوگلی کان در سه مرحله درون سیتوپلاسمی، داخل غشایی و دیواره‌ای توسط یک سری از آنزیم‌ها صورت می‌گیرد. در مرحله درون سیتوپلاسمی سنتز پیپیدوگلیکان توسط یک سری از آنزیم‌های مهم بنام Mur کاتالیز می‌شود. مهار Mur آنزیم‌ها یک هدف مناسب برای آنتی‌بیوتیک‌ها است زیرا این آنزیم‌ها در سلول‌های جانوری منجمله سلول‌های بدن انسان مشاهده نمی‌شوند (۵). فسفومایسین از جمله آنتی‌بیوتیک‌های مهارکننده بیوسنتر پیپیدوگلی کان است. این آنتی‌بیوتیک یک آنتی‌بیوتیک وسیع‌الطیف می‌باشد که توسط گونه‌های استریوتومایسین تولید می‌شود. فسفومایسین ساخت دیواره‌ی سلولی باکتری را به وسیله UDP-N-Acetyl glucosamine ۳ ی ۳-هیدروکسیل enolypyrovoltransferase مهار می‌کند. آنزیم MurA در واقع باعث الحق فسفونول پیرووات (PEP) به گروه ۳-هیدروکسیل از UDP-N-Acetyl glucosamine می‌شود که نهایتاً باعث تولید یکی از زیر واحدهای پیپیدوگلی کان تحت عنوان استیل مورامیک اسید می‌شود (۶). کارایی فسفومایسین در کنترل عفونت ناشی از استافیلکوکوس اورئوس در شرایط آزمایشگاهی باروش تعیین MIC نشان داده شده است. همچنین پاره‌ای از مطالعات نشان داده است که فسفومایسین می‌تواند درمان و کنترل عفونت‌های ناشی از استافیلکوکوس‌های برخوردار از مقاومت دارویی چندگانه مفید باشد و نیز ثابت شده است که کاربرد فسفومایسین در رژیمهای

در ۳۷ درجه سانتی‌گراد گرم خانه گذاریشدند. دامنه غلظت آنتی‌بیوتیک برای تعیین حداقل غلت بازدارنده و کشنده در حدفاصل ۱۲۸-۰/۲۵ میلی‌گرم در لیتر انتخاب شد. روز بعد لوله‌ها از نظر کدورت مورد بررسی قرار گرفته و بالاترین رقتی که باعث مهار رشد باکتری‌ها شود (فقطان کدورت) بعنوان حداقل غلظت باز دارنده (MIC) آنتی‌بیوتیک در نظر گرفته شد. هم چنین از لوله‌های فاقد کدورت پنج میکرو لیتر بر روی محیط TSB آگار کشت داده شد و حداقل رقتی که پس از انکوباسیون شبانه مانع تشکیل کلنی باکتری در محیط کشت جامد می‌شد، به عنوان حداقل رقت کشنده (MBC) در نظر گرفته شد. جهت حصول اطمینان از صحت نتایج، کلیه آزمایشات سه بار تکرار گردید (۱۴). بر طبق مطالعات قبلی در صورتی که حداقل غلظت بازدارنده آنتی‌بیوتیک برای هر ایزوله استافیلکوکوس آورئوس کمتر یا مساوی با ۳۲ میکروگرم در میلی لیتر باشد، ایزوله حساس به فسفومایسین و در صورتی که بستر از این مقدار باشد ایزوله مقاوم به آنتی‌بیوتیک در نظر گرفته می‌شود (۱۵).

یافته‌ها

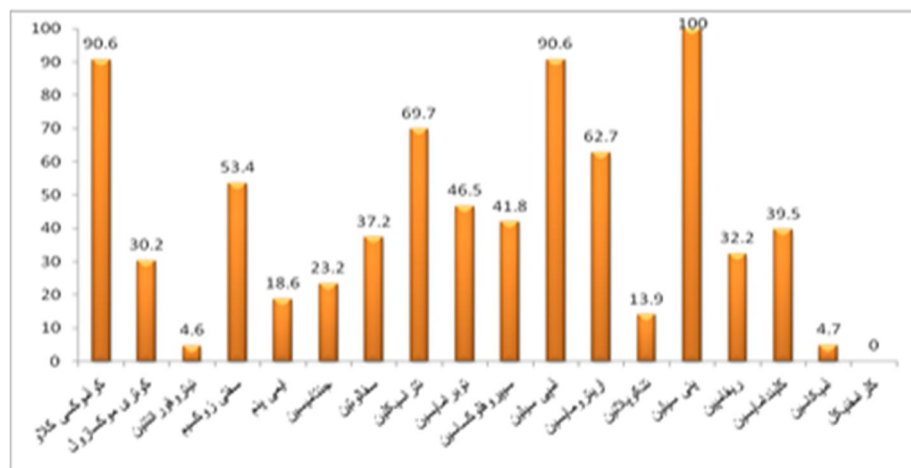
از ۱۰۰ ایزوله مطالعه شده، ۴۳ ایزوله نسبت به اگزاسیلین (متی‌سیلین) مقاوم و سایر ایزوله‌ها حساس بودند. ایزوله‌های مقاوم به اگزاسیلین بیشتر از افرادبستری در بیمارستان (۴۱/۸درصد) در مقایسه با بیماران سرپایی (۶/۱۸درصد) به دست آمده بودند. مقاومت جدایه‌های مقاوم به متی‌سیلین استافیلکوکوس اورئوس نسبت به ۱۸ آنتی‌بیوتیک تحت بررسی در نمودار ۱ نشان داده شده است.

تحت بررسی به صورت حساس، نیمه‌حساس و یا مقاوم گزارش و ثبت شد (۱۲). استافیلکوکوس اورئوس ATCC ۲۵۹۲۳ به عنوان سویه رفانس جهت آنتی‌بیوگرام نمونه‌ها مورد استفاده قرار گرفت. تست حداقل غلظت بازدارنده آنتی‌بیوتیک‌های اگزاسیلین برای جدایه‌های باکتریایی:

با توجه به استفاده از آنتی‌بیوتیک اگزاسیلین در تست فنوتیپی برای شناسایی استافیلکوکوس‌های مقاوم به متی‌سیلین، در این مطالعه حداقل غلظت بازدارنده اگزاسیلین برای تعیین مقاومت ایزوله‌ها به متی‌سیلین تعیین شد. به این منظور سوسپانسیونی از کشت خالص باکتریایی حاوی 10^6-10^5 عدد باکتری در هر سی سی، مورد استفاده قرار گرفت. باکتری‌ها به صورت یک لایه یکنواخت در سطح پلیت حاوی محیط مولر هینتون آگار کشت داده شدند. پس از انکوباسیون به مدت ۱۵-۵ ۲۵۶ دقیقه در دمای اطاق، نوارهای حاوی شبیه غلظتی (HiComb) در سطح میکروگرم اگزاسیلین کشت قرارداده شدند، سپس محیط‌های کشت در دمای ۳۷-۳۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۸-۲۴ ساعت انکوبه شدند. حداقل غلظت بازدارنده هر آنتی‌بیوتیک، براساس دستورالعمل شرکت سازنده و با مشاهده هاله عدم رشد بیضی شکل قرائت گردید و میزان مقاومت برای هر ایزوله یادداشت شد (۱۳ و ۱۱).

تعیین حداقل غلظت مهارکننده رشد و حداقل غلظت کشنده فسفومایسین:

رقتهای متوالی از آنتی‌بیوتیک فسفومایسین (Sigma-Aldrich) در محیط کشت مولرهینتون براث در ۸ لوله تهیه شد و هر یک از لوله‌ها با تعداد $1/5 \times 10^6$ عدد باکتری تلخی شده و لوله‌ها



نمودار (۱): مقایسه میزان مقاومت نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های مختلف در ۴۳ جدایه مقاوم به متی‌سیلین استافیلکوکوس اورئوس.

غلظت مهارکننده رشدپرای باکتری مورد نظر باقی می‌ماند، محاسبه شد. نتایج به دست آمده نشان داد که فسفومایسین یک آنتیبیوتیک مؤثر برای درمان عفونت ناشی از استافیلوكوکوس ارئوس مقاوم به چند آنتیبیوتیک در فرادر دیابتیک است (۱۴). مطالعه دیگری در سال ۲۰۱۲ توسط Miró و همکاران بر روی سه بیمار مبتلا به آندوکاردیت ناشی از استافیلوكوکوس ارئوس انجام شد. نتایج این تحقیق نشان داد که هر سه بیمار به طور موفق با تجویز دوز های بالای داخل وریدی داپتومایسین (۱۰ mg/Kg) در روز در همراهی با فسفومایسین (دو گرم هر شش ساعت) به مدت شش هفته درمان شدند. همین ترکیب در شرایط بروز تنی بر روی هفت ایزوله استافیلوكوکوس ارئوس حساس به متیسیلین و دو ایزوله با مقاومت متوسط به گلیکوپیپیدها آزمایش شد و نشان داده شد که در برابر ۱۱ ایزوله (۷۶ درصد) فعالیت سینرژیتیک دارد. هم چنین این ترکیب بر روی هشت ایزوله (۷۷ درصد) از اثرات باکتری کشی برخوردار بود. البته محققین پیشنهاد کردند که این داروی ترکیبی از نظر بالینی در موارد بیشتر و بهتر ارزیابی گردد (۱۵).

در مطالعه حاضر حداقل غلظت کشنده و مهار کننده رشد آنتیبیوتیک فسفومایسین بر روی ایزوله های مقاوم به متیسیلین استافیلوكوکوس ارئوس در دامنه ۰/۲۵ - ۱۲۸ میلی گرم در لیتر تعیین شد، بنابراین با توجه به شرایط آزمایش تعیین حداقل غلظت کشنده و مهار کننده رشد آنتیبیوتیک فسفومایسین در مورد ۲۷،۹ درصد از ایزوله ها قابل انجام نبود که از محدودیت های پژوهش حاضر می باشد.

نتایج به دست آمده از مطالعه پیش روی نشان داد که از ۴۳ ایزوله استافیلوكوکوس ارئوس حساس به متیسیلین تنها ۵۵/۸ درصد نسبت به فسفومایسین حساس بودند و مقاومت به آنتیبیوتیک در غلظت های تحت بررسی در حدود ۴۴/۲ درصد مشاهده شد. همچنین ۱۱ درصد ایزوله ها نسبت به کلیه غلظت های تحت بررسی حساس بودند و بنابراین برای ایزوله های کاملاً مقاوم یا کاملاً حساس امکان تعیین حداقل غلظت مهارکننده رشد و حداقل غلظت کشنده وجود نداشت. میانگین حداقل غلظت بازدارنده در مورد سایر جدایه های استافیلوكوکوس ارئوس ۵۷/۱۶ ± ۵۱/۰۵ میکرو گرم در سی سی و میانگین حداقل غلظت کشنده در ۴۹/۷۲ ± ۴۹/۷۰ میکرو گرم در سی سی تعیین شد که در مقایسه با مطالعات مشابه بالاتر است. در مطالعه دیگری که در سال ۲۰۱۳ بر روی ۴۰ ایزوله اشرشیا کلی جدا سازی شده از نمونه های ادراری در شهرستان ارومیه انجام شد، نشان داده شد که ۱۲/۵ درصد از ایزوله ها نسبت به کلیه غلظت های تحت بررسی در

از ۴۳ ایزوله مقاوم به اگزاسیلین ۷ ایزوله (۱۶/۳ درصد) نسبت به تمامی غلظت های موردمطالعه از فسفومایسین حساس و ۵ ایزوله (۱۱/۶ درصد) مقاوم بودند. میانگین حداقل غلظت بازدارنده در مورد سایر جدایه های استافیلوكوکوس ارئوس ۵۷/۱۶ ± ۵۱/۰۵ میکرو گرم در میلی لیتر و میانگین حداقل غلظت کشنده ۴۹/۷۲ ± ۴۹/۷۰ تعیین شد. با در نظر گرفتن اینکه حداقل غلظت بازدارنده آنتیبیوتیک برای هر ایزوله استافیلوكوکوس ارئوس کمتر یا مساوی با ۳۲ میکرو گرم در سی سی باشد، ایزوله حساس به فسفومایسین و در صورتی که بیشتر از این مقدار باشد ایزوله مقاوم به آنتیبیوتیک در نظر گرفته می شود. بر این اساس، در مجموع ۴۴/۲ درصد ایزوله ها (۱۹ ایزوله) مقاوم به فسفومایسین و ۵۵/۸ درصد (۲۴ ایزوله) حساس در نظر گرفته شدند.

بحث و نتیجه گیری

مطالعات قبلی تأثیر قابل توجه فسفومایسین را بر روی کوکسی های گرم مثبت از قبیل استافیلوكوکوس های حساس به متیسیلین، استرپتوکوکوس پنومونیه مقاوم به سفالوسپورین و پنیسیلین، استافیلوكوکوس ارئوس مقاوم به متیسیلین و گونه های انتروکوکوس حتی سوش های مقاوم به وانکومایسین آن را نشان داده است (۱۶). از طرفی این آنتیبیوتیک از راه های مختلف از قبیل خوارکی و تزریقی قابل تجویز بوده و علاوه بر تأثیر ضد باکتریابی آن، اثرات ایمنومدیلاتوری بر روی عملکرد نوتوفیل ها و لنفوسيت ها با مهار تولید سیتوکائین های پیش برنده التهاب از خود نشان می دهد. این آنتیبیوتیک پس از تجویز، به خوبی به بافت های مختلف بدن نفوذ کرده و در درمان انواع مختلفی از عفونت های موضعی و سیستمیک کاربرد دارد؛ بنابراین با توجه به خواص مناسب آنتی باکتریال و فارماکولوژیک فسفومایسین و با توجه به مقاومت بالای ایزوله های استافیلوكوکوس ارئوس مقاوم به متیسیلین نسبت به بسیاری از آنتیبیوتیک های مورد استفاده در درمان عفونت های ناشی از استافیلوكوکوس ارئوس، این مطالعه طراحی شد. در سال ۲۰۰۹ و همکاران خاطر نشان کردند که فسفومایسین داخل وریدی در درمان عفونت های شدید بافت های نرم کارا بوده و به شدت در برابر استافیلوكوکوس مقاوم به درمان مؤثر می باشد. در این مطالعه محققین کارایی فسفومایسین را در نفوذ به استخوان در بیماران دیابتی که از عفونت های شدید پا رنج می برند، بررسی کردند. به این منظور از تکنیک میکرو دیالیز جهت تعیین غلظت فسفومایسین در استخوان در نه بیمار مبتلا به استئومیلیت ناشی از عفونت باکتریابی استفاده شد. پس از تزریق یک دوز ۱۰۰ میلی گرم / کیلو گرم از فسفومایسین غلظت ماکزیمم آنتیبیوتیک در بافت و مدت زمانی که غلظت دارو بیش از حداقل

متی‌سیلین) و ۱۰۰ ایزوله استافیلوکوکوس ارئوس مقاوم به متی‌سیلین حساسیت تمامی آن‌ها نسبت به فسفومایسین رانشان دادند؛ بنابراین با توجه به مقاومت بالاتر ایزوله‌های تحت بررسی در مطالعه ما در مقایسه با مطالعات مشابه لزوم احتیاط در کاربرد این آنتی‌بیوتیک به تنها یکی و نیز طراحی مطالعاتی را برای بررسی نقش استفاده توأم از این آنتی‌بیوتیک در کنار سایر آنتی‌بیوتیک‌های مؤثر بر استافیلوکوکوس ارئوس مقاوم به متی‌سیلین راخاطر نشان می‌سازد.

تقدیر و تشکر

بدین وسیله از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه به دلیل تأمین هزینه‌های لازم برای انجام این طرح تحقیقاتی که نتایج آن مستخرج از یک پایان نامه دوره پزشکی عمومی می‌باشد، تشکر و قدردانی می‌شود.

دامنه ۱۲۸-۰-۲۵ میلی‌گرم در لیتر حساس بوده و تنها ۲,۵ درصد ایزوله‌ها نسبت به کلیه غلظت‌های تحت بررسی از آنتی‌بیوتیک مقاوم بودند. حداقل غلظت بازدارنده فسفومایسین در این مطالعه برای ایزوله‌های اشرشیا کلی 35.5 ± 25.7 میکرو گرم در سی‌سی تعیین شد که با در نظر گرفتن این که در صورتی که حداقل غلظت بازدارنده فسفومایسین برای اشرشیا ۲۵۶ میکرو گرم در سی‌سی باشد ایزوله حساس به آنتی‌بیوتیک در نظر گرفته می‌شود، بنابراین میزان مقاومت در ایزوله‌ها در مقایسه با مطالعه حاضر به طور قابل ملاحظه ای ای کمتر می‌باشد. البته نتایج به دست آمده توسط سایر محققین نیز حساسیت بیشتر ایزوله‌های اشرشیا کلی به فسفومایسین را در مقایسه با سایر ایزوله‌های باکتریایی نشان داده است (۱۵) هم چنین در سال Shittu ۲۰۱۱ و همکاران و در همین سال Ching-Lan Lu و همکاران با مطالعه بر روی به ترتیب بر روی ۶۸ ایزوله (۵۷ ایزوله استافیلوکوکوس ارئوس حساس به متی‌سیلین و ۱۱ ایزوله استافیلوکوکوس ارئوس مقاوم به

References:

1. Xia J, Gao J, Kokudo N, Hasegawa K, Tang W. Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* antibiotic resistance and virulence., Biosci Trends 2013; 7(3):113-21.
2. Shaffer RK. The challenge of antibiotic-resistant *Staphylococcus*: lessons from hospital nurseries in the mid-20th century. Yale J Biol Med 2013; 86(2):261-70.
3. Barbosa MD, Yang G, Fang J, Kurilla MG, Pompliano DL. Development of a whole-cell assay for peptidoglycan biosynthesis inhibitors. Antimicrob Agents Chemother 2002; 46(4):943-6.
4. Heijnen J. Formation of the glycan chains in the synthesis of bacterial Peptidoglycan. Glycobiology 2001; 11(3): 25R-36R.
5. El Zeeby A, Sanschagrin F, Levesque RC. Structure and function of the Mur enzymes: development of novel inhibitors. Mol Microbiol 2003; 47(1):1-12.
6. Kahan FM, Kahan JS, Cassidy PJ, Kropp H. The mechanism of action of fosfomycin (phosphonomycin). Ann N Y Acad Sci 1974; 235: 364-86.
7. Tang HJ, Chen CC, Cheng KC, Toh HS, Su BA, Chiang SR, Ko WC, Chuang YCIn vitro efficacy of fosfomycin-containing regimens against methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* in biofilms. J Antimicrob Chemother 2012;67(4):944-50.
8. HosseiniJazani N, Garebaghi N, Sabernia N. Epidemiology of vancomycin and oxacillin resistant *S.aureus* clinical isolates in Urmia. Urmia Med J 2013; 24 (9):665-72. (Persian)
9. Baron EJ, Finegold SM. Bailey and Scott'sdiagnostic microbiology. 12th ed. New York: Mosby company, St. Louis; 2007.
10. Hiramatsu K, Hanaki H, Ino T, Yabuta K, OguriT, Tenover FC. Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* clinical strain with reduced vancomycin susceptibility. J Antimicrob Chem 1997; 40: 135-6.
11. HosseiniJazani N, hadizadeh O, Farzaneh H, Moloudizargari M. Synergistic antibacterial effects of β-Chloro-L-alanine and phosphomycin

- on urinary tract isolates of *E. coli*. *Biol J Micro* 2013; 1 (4):1-6. (persian)
12. Lu CL, Liu CY, Huang UT, Liao CH, Teng LJ, Turnidge JD, et al. Antimicrobial Susceptibilities of Commonly Encountered Bacterial Isolates to Fosfomycin Determined by Agar Dilution and Disk Diffusion Methods. *Antimicrobial Agents Chem* 2011;55(9): 4295–301.
 13. Michalopoulos SA, Livaditis IG, Gouglas V. The revival of fosfomycin. *Inter J Infect Dis* 2011; 15(11): e732–e739.
 14. Schintler MV, Traunmüller F, Metzler J, Kreuzwirt G, Spendel S, Mauric O, et al. High fosfomycin concentrations in bone and peripheral soft tissue in diabetic patients presenting with bacterial foot infection. *J Antimicrob Chemother* 2009;64(3):574-8.
 15. Miró JM, Entenza JM, Del Río A, Velasco M, Castañeda X, García de la María C, et al. Hospital Clinic Experimental Endocarditis Study Group. High-dose daptomycin plus fosfomycin is safe and effective in treating methicillin-susceptible and methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* endocarditis. *Antimicrob Agents Chemother* 2012; 56(8):4511-5.
 16. Shittu AO, Lin J. Antimicrobial susceptibility patterns and characterization of clinical isolates of *Staphylococcus aureus* in KwaZulu-Natal province, South Africa. *BMC Infect Dis* 2006; 28(6):125-9.

DETERMINATION OF THE EFFICACY OF PHOSPHOMYCIN ON CLINICAL ISOLATES OF METHICILLIN-RESISTANT STAPHYLOCOCCUS AUREUS

Nima Hosseini Jazani^{1}, Yaeghob Sharifi², Hamed Farzaneh³, Minoo Zartoshti⁴*

Received: 27 Aug, 2014; Accepted: 30 Oct, 2014

Abstract

Background & Aims: *Staphylococcus aureus* is a Gram-positive coccus that can cause a range of infections. Methicillin resistance in these bacteria is often in companion with resistance to multiple antibiotics. High prevalence of these isolates can cause treatment failure. Phosphomycin is a Peptidoglycan biosynthesis inhibitor that is used in treating of infections caused by multi-drug resistant bacteria. The aim of this study was the investigation of the effect of phosphomycin on clinical isolates of methicillin-resistant *S.aureus*.

Materials & Methods: This study was conducted on 43 clinical isolates of methicillin-resistant *S.aureus* that were collected and identified using standard methods. Susceptibility of isolates to different antibiotics was tested by disk diffusion method. The minimum inhibitory and bactericidal concentrations of phosphomycin serial dilutions of antibiotic were prepared in broth medium in concentrations ranging between 0.25-128 mg/L after that isolates were inoculated to each tube. *S. aureus* ATCC 25923 was used as reference strain.

Results: Among the strains, 16.3% were sensitive to all investigated concentrations and 11.6% were resistant. The average amounts of minimum inhibitory and minimum bactericidal concentrations for the other isolates were 57.16 ± 51.05 and 74.70 ± 49.72 $\mu\text{g/ml}$, respectively. Regarding the standard definitions, a total of 44.2% of isolates were resistant and 55.8% were sensitive to phosphomycin.

Conclusion: Due to the higher resistance of isolates tested in this study, compared with others, it seems that there is a need for exact evaluation of susceptibility tests and being cautious in using of phosphomycin alone, as well as designing another studies in order to evaluate the use of the combination of phosphomycin with other antibiotics against methicillin-resistant *S. aureus*.

Keywords: *S.aureus*, Phosphomycin, Minimum inhibitory concentration, Minimum bactericidal concentration

Address: Department of Microbiology, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran, **Tel:** +989143464234

Email: n_jazani@yahoo.com

SOURCE: URMIA MED J 2014; 25(10): 880 ISSN: 1027-3727

¹ Associate Professor, Department Of Microbiology, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran (Corresponding Author)

² Assistant Professor, Department Of Microbiology, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran

³ Medical Student, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran

⁴ Microbiology Lab Technician, Department Of Microbiology, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran