

## فراوانی آنزیم $\beta$ -لاکتاماز و الگوی آنتی بیوگرام در فلور باکتریایی جدا شده از دست پرسنل بیمارستان

شیلا جلالپور<sup>۱</sup>, روح‌اکسری کرمانشاهی<sup>۲</sup>, اشرف السادات نوحی<sup>۳</sup>, حمید زرکش اصفهانی<sup>۴</sup>

تاریخ دریافت مقاله: ۸۹/۳/۴

تاریخ پذیرش مقاله: ۸۹/۴/۲۲

۱. مدرس میکروب شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد شهرضا، پاکتگاه پژوهشگران جوان

۲. استاد زیست‌شناسی، دانشگاه الزهرا (تهران)، دانشکده علوم پایه

۳. استاد زیست‌شناسی، دانشگاه تهران، دانشکده علوم

۴. استادیار زیست‌شناسی، دانشگاه اصفهان، دانشکده علوم

### چکیده

**زمینه و هدف:**  $\beta$ -لاکتاماز آنزیم غیرفعال کننده آنتی بیوکتیک‌های خانواده  $\beta$ -لاکتام می‌باشد. شیوع باکتری‌های مولد  $\beta$ -لاکتاماز در دست پرسنل منجر به انتشار عفونت‌های بیمارستانی مقاوم در برابر آنتی بیوکتیک‌ها در محیط و بیماران بستری در بیمارستان می‌گردد. هدف از این پژوهش بررسی شیوع  $\beta$ -لاکتاماز و الگوی آنتی بیوگرام در باکتری‌های جدا سازی شده از دست پرسنل بیمارستان الزهرا در اصفهان بوده است.

**مواد و روش کار:** این پژوهش آزمایشگاهی در سال‌های ۸۴-۸۶ در بیمارستان فوق تخصصی الزهرا در اصفهان انجام گرفت. بر اساس فرمول حجم نمونه و به طور تصادفی ۸۰ باکتری از دست پرسنل مورد بررسی قرار گرفت. نمونه‌های مورد بررسی با روش Finger Print جمع آوری شدند. شناسایی باکتری‌ها بر اساس روش‌های میکرو‌بیولوژیک، تولید  $\beta$ -لاکتاماز با روش آسیدومتریک و الگوی آنتی بیوگرام با روش کربی پایه بررسی گردید.

**یافته‌ها:** بر اساس نتایج تست آسیدومتریک از ۸۰ باکتری جدا سازی شده از دست پرسنل بیمارستان ۶۱/۸۵ درصد واحد آنزیم  $\beta$ -لاکتاماز بودند. به این ترتیب که فراوانی  $\beta$ -لاکتاماز در گونه‌های استافیلوکوکوس، باسیلوس و انتروباكتریاسه به ترتیب ۷۰/۸۳ درصد، ۶۴/۷۲ درصد و ۵۰ درصد بود. بر اساس نتایج آنتی بیوگرام به ترتیب بیشترین و کم ترین مقاومت باکتری‌های مورد بررسی در برابر پنی سیلین و انکومایسن بوده است.

**نتیجه گیری:** شیوع گسترده آنزیم  $\beta$ -لاکتاماز در باکتری‌های مورد بررسی به دلیل وفور پراکندگی باکتری‌ها در، دست پرسنل و در نتیجه تسهیل انتشار پلاسمیدهای حامل ژن‌های  $\beta$ -لاکتاماز در بین باکتری‌ها می‌باشد. پیشنهاد می‌گردد علاوه بر افزایش ارتقاء کیفی دست شویه‌های مصرفی در بیمارستان‌ها، تجویز آنتی بیوکتیک‌های  $\beta$ -لاکتام صرفاً بر اساس نتایج حاصل از آنتی بیوگرام محدود گردد. [۱۳۹۰:۱۳؛ ۴۳-۳۸]

**کلیدواژه‌ها:**  $\beta$ -لاکتاماز، مقاومت آنتی بیوکتیکی، عفونت بیمارستانی

### مقدمه

باکتری‌های روی دست پرسنل مراکز درمانی در محدوده  $10^3-10^4$  CFU/cm<sup>۲</sup> قرار دارد.<sup>۱</sup> پوست دست دارای دو نوع فلور گذرآ و فلور پایدار می‌باشد.<sup>۲</sup> فلور گذرآ عبارتند از باکتری‌های کلونیزه شده در لایه‌های سطحی پوست که به‌واسطه استفاده از دست شویه‌های معمولی به سهولت از سطح پوست حذف می‌شوند، این باکتری‌ها معمولاً به دنبال تماس مستقیم دست پرسنل با بیماران یا سطوح آلوده محیطی به دست پرسنل انتقال داده می‌شوند.<sup>۳</sup> میان عفونت‌های بیمارستانی و فلور گذرآ ارتباط وجود دارد. فلور پایدار عبارتند از باکتری‌های کلونیزه شده در لایه‌های عمقی پوست، فلور پایدار در برابر عوامل حذف کننده سطحی مقاومت نشان می‌دهد و میان عفونت‌های بیمارستانی و فلور پایدار ارتباط محسوسی وجود ندارد.<sup>۴</sup>

انتقال میکرووارگانیسم‌ها در بیمارستان به دو روش انتقال مستقیم و غیرمستقیم (مانند انتقال میکرووارگانیسم‌های گذرآی موجود بر دست پرسنل بیمارستان) انجام می‌شود.<sup>۵,۶</sup> اگر باکتری‌های پاتوژن به عامل ویرولانس نیز مجهز شده باشند دامنه بیماری‌زایی آن‌ها به طور فزاینده‌ای افزایش می‌یابد.<sup>۷,۸</sup> گسترش و انتشار مقاومت‌های آنتی بیوکتیکی در باکتری‌های پاتوژن متعاقب عفونت‌های بیمارستانی مطرح می‌گردد.<sup>۹,۱۰</sup> از جمله مهم‌ترین آنتی بیوکتیک‌های مصرفی در بیمارستان‌ها آنتی بیوکتیک‌های خانواده  $\beta$ -لاکتام

عفونت بیمارستانی به عفونتی اطلاق می‌شود که در زمان بستری شدن در بیمارستان ایجاد شود و بیمار عامل عفونت‌زا را از محیط بیمارستان کسب نماید.<sup>۱۱</sup> بر اساس آمار منتشره از طرف سازمان بهداشت جهانی،<sup>۱۲</sup> بیشترین میزان عفونت‌های بیمارستانی در بیمارستان‌های شرق مدیترانه و آسیای جنوب شرقی و کمترین میزان عفونت در منطقه غرب اقیانوس آرام و اروپا می‌باشد.<sup>۱۳</sup> بیماران پس از ترخیص از بیمارستان یکی از مهم‌ترین منابع انتقال و انتشار بیماری‌های عفونی در جامعه محسوب می‌شوند.<sup>۱۴</sup> دست پرسنل بیمارستان، مهم‌ترین فاکتور انتقال و انتشار باکتری‌ها به ویژه باکتری‌های مقاوم در برابر آنتی بیوکتیک‌ها، می‌باشد.<sup>۱۵</sup> مبحث کنترل عفونت در معنای مدرن در سال ۱۸۴۰ در پی اثبات اهمیت بهداشت دست پرسنل بیمارستان در کنترل عفونت‌های بیمارستانی مطرح شده است.<sup>۱۶</sup> با ارتقاء بهداشت دست پرسنل بیمارستان، عفونت‌های بیمارستانی درصد کاهش می‌یابد.<sup>۱۷</sup> فلور باکتریایی پوست در مناطق مختلف بدن واجد مقادیر مختلفی از باکتری‌های هوایی می‌باشد، به طور مثال  $10^{10}$  CFU/cm<sup>۲</sup> باکتری روی پوست سر،  $10^5$  CFU/cm<sup>۲</sup> باکتری روی پوست زیر بغل،  $10^4$  CFU/cm<sup>۲</sup> باکتری روی پوست شکم و  $10^4$  CFU/cm<sup>۲</sup> باکتری روی پوست آرنج وجود دارد.<sup>۱۸</sup>

به پنی سیلوینیک اسید شکسته می‌شود و رنگ محلول از بنشش به زرد تغییر می‌یابد (تصویر ۱).



تصویر ۱: تست تولید  $\beta$ -لاکتاماز با (وش اسیدومتریک (اچپ به (است: شاهد، مثبت، منفی)

در این روش  $0.5$  میلی لیتر محلول فلز رد  $/5$  درصد به  $4/5$  میلی لیتر آب مقطر استریل اضافه شد، این محلول به یک ویال حاوی پودر پنی سیلین G  $5$  میلیون واحد افزوده شد و پس از حل شدن پنی سیلین G به آرامی و قطره قطره، محلول سود  $1$  مولار به ویال اضافه گردید.<sup>۱۴،۱۷</sup> این کار تا تولید رنگ بنفش در محلول ادامه پیدا کرد. در این حالت pH محلول  $8/5$  می‌باشد.<sup>۱۴</sup>

در این مرحله یک لوله موئینه به قطر  $1-0/2$  میلی متر در ویال فرو برده و پس از بالا آمدن محلول، بلا فاصله لوله موئینه روی سطح کلنی باکتری کشیده شد تا ته لوله توسط باکتری کاملاً مسدود شود و در نهایت نوک خالی لوله در گل رس یا چوب پنه وارد گردید و پس از گذشت  $5-15$  دقیقه نتیجه خوانده شد.<sup>۱۴،۱۷</sup>

بررسی الگوی آنتی بیوگرام باکتری‌ها بر اساس روش کربی با اجراء گردید. در این روش سوپاپانسیونی از باکتری که به غلاظت  $0/5$  مک فارلند MHA رسیده باشد تهیه گردید و با استفاده از سوآب در سطح محیط Mueller-Hinton Agar (Mueller-Hinton Agar) به صورت سطحی کشت داده شد. سپس دیسک‌های آنتی بیوتیکی روی محیط قرار داده شدند و پلیت‌ها به مدت  $24-16$  ساعت در دمای  $37^{\circ}\text{C}$  گرم‌گذاری گردیدند.<sup>۱۸</sup> حجم نمونه مورد نیاز این مطالعه با استفاده از فرمول برآورد حجم نمونه جهت مطالعات شیوه و با در نظر گرفتن سطح اطمینان  $95$  درصد، میزان خطای  $(\pm 0/2)$  به تعداد  $62$  نمونه محاسبه گردید، که در نهایت برای ارتقاء دقت در محاسبات آماری  $80$  نمونه مورد بررسی واقع گردید. لازم به ذکر می‌باشد در انجام این پژوهش ملاحظات اخلاقی خاصی وجود نداشته است.

می‌باشند، باکتری‌ها روش‌های گوناگونی برای مقاومت در برابر آنتی بیوتیک‌های خانواده  $\beta$ -لاکتام اتخاذ می‌کنند.<sup>۱۲-۱۴</sup> یکی از متداول‌ترین و در واقع مهم‌ترین این روش‌ها عبارت است از تولید آنزیم‌های غیر فعال کننده حلقه  $\beta$ -لاکتام، یعنی  $\beta$ -لاکتاماز که باعث شکست درمان و تولید سویه‌های مقاوم به آنتی بیوتیک نیز می‌گردد.<sup>۱۴</sup>

با توجه به اهمیت و نقش دست پرسنل بیمارستان در انتقال و انتشار باکتری‌ها در بیمارستان و ایجاد عفونت‌های بیمارستانی و به دنبال آن شیوع و افزایش میزان مرگ و میر و هم‌چنین نظر به اهمیت گسترش روزافروزن مقاومت آنتی بیوتیکی در باکتری‌های عامل عفونت‌های بیمارستانی، این پژوهش با هدف بررسی الگوی انتشار باکتری‌ها هم‌چنین بررسی و مقایسه شیوع آنزیم  $\beta$ -لاکتاماز و الگوی آنتی بیوگرام در فلور باکتریایی جداسازی شده از دست پرسنل بیمارستان فوق تخصصی الزهرا در اصفهان، انجام گردید. در مطالعات مشابه انجام گرفته قبلی در ارتباط با فراوانی باکتری‌های روی دست پرسنل بیمارستان، عمدهاً اپیدیمولوزی باکتری‌ها مورد بررسی واقع گردیده است، اما در این مطالعه هم زمان به بررسی الگوی انتشار باکتری‌ها، هم‌چنین بررسی و مقایسه الگوی آنتی بیوگرام و مقاومت باکتری‌ها در برابر برخی از آنتی بیوتیک‌ها و هم‌چنین نظر به اهمیت آنتی بیوتیک‌های خانواده  $\beta$ -لاکتام و انتشار ژن‌های مقاومت در برابر پنی سیلین‌ها و سفالوسپورین‌ها از سویه‌های مقاوم به سویه‌های حساس و ایجاد سویه‌های مقاوم در برابر آنتی بیوتیک، توان تولید آنزیم  $\beta$ -لاکتاماز در باکتری‌های جداسازی شده از دست پرسنل بیمارستان نیز مورد بررسی قرار گرفت.

## روش کار

روش بررسی این پژوهش توصیفی است. این تحقیق در سال‌های  $86-84$  در بیمارستان فوق تخصصی الزهرا در اصفهان انجام گرفته است. برای تهیه نمونه از دست پرسنل از روش Finger print استفاده گردید.<sup>۱۳-۱۵</sup> برای این منظور نمونه‌ها با تماس مستقیم سرانگشتان دست پرسنل، همزمان Eosin Methylene Blue (EMB) و Blood Agar (agar) جمع آوری گردیدند.<sup>۱۳،۱۵</sup> پلیت‌ها به مدت  $24$  ساعت در دمای  $37^{\circ}\text{C}$  در انکوباتور گرم‌گذاری شدند و در نهایت تمامی کلنی‌ها جداسازی و خالص سازی گردیدند.<sup>۴</sup> جنس یا گونه باکتری‌ها با انجام روش‌های میکروبیولوژیک از جمله: رنگ آمیزی گرم، رنگ آمیزی Triple Sugar TSI اسپور، تست‌های بیوشیمیایی از جمله تست‌های IMViC، DNase، (Iron Agar)، کاتالاز، اکسیداز و استفاده از محیط‌های پایه، افتراکی و اختصاصی از جمله محیط‌های بلاد آگار، نوترینت براث، مک کانکی، اوژین متیلن بلو، سالمونولا-شیگلا شناسایی گردید.<sup>۱۳،۱۶</sup> بررسی حضور آنزیم  $\beta$ -لاکتاماز در باکتری‌ها، با روش اسیدومتریک انجام گرفت.<sup>۱۴،۱۷</sup> در این روش باکتری به محلولی که حاوی یکی از مشتقات پنی سیلین و یک معرف pH است (فلز رد) اضافه می‌شود، این محلول بنفش رنگ است و در صورت تولید  $\beta$ -لاکتاماز، پنی سیلین

## یافته‌ها

پنی سیلین، سفوتاکسیم و کوتیرموکسازول و بیشترین حساسیت آن‌ها در برابر آنتی‌بیوتیک‌های وانکومایسین، اریترومایسین، تتراسایکلین و جنتامایسین بوده است. بر اساس نتایج مطالعات مشابه انجام گرفته پیرامون الگوی انتشار باکتری‌ها در سطوح بیمارستان مشخص گردیده است گونه‌های استافیلوکوس ۵۵ درصد، گونه‌های باسیلوس ۲۶/۲۹ درصد، اعضای خانواده انتروباکتریا به ۹/۸۰ درصد از باکتری‌ها را به خود اختصاص داده بودند.<sup>۱۹-۲۱</sup> نتایج حاصله در این مطالعه و سایر پژوهش‌های انجام گرفته در ارتباط با اپیدمیولوژی باکتری‌ها در بیمارستان، مبنی فراوانی قابل ملاحظه گونه‌های باسیلوس و استافیلوکوس در نمونه‌های جداسازی شده از محیط و دست پرسنل بیمارستان می‌باشد.<sup>۲۱</sup> بر اساس نتایج حاصله از تست اسیدومتریک در مطالعات مشابه انجام گرفته در ارتباط با شیوع  $\beta$ -لاکتاماز در باکتری‌های جداسازی شده از عفونت‌های بیمارستانی مشخص گردیده ۶۸/۴۵ درصد از باکتری‌های جداسازی شده از عفونت‌های بیمارستانی مولد  $\beta$ -لاکتاماز بوده‌اند.<sup>۱۴</sup> به این ترتیب که ۱۰۰ درصد سویه‌های استافیلوکوس اورثوس، ۱۰۰ درصد سویه‌های استافیلوکوس ساپروفتیکوس، ۵۰ درصد سویه‌های استافیلوکوس اپیدرمیدیس، ۷۳/۳۰ درصد گونه‌های کلبسیلا و ۶۸/۶۰ درصد از سویه‌های اشرشیاکلی، جداسازی شده از عفونت‌های بیمارستانی مولد  $\beta$ -لاکتاماز بوده‌اند.<sup>۱۴</sup> بر اساس نتایج مطالعات مشابه انجام گرفته در ارتباط با شیوع  $\beta$ -لاکتاماز در باکتری‌های جداسازی شده از سطوح بیمارستان مشخص گردیده ۶۱/۵۴ درصد از سویه‌های جداسازی شده از سطوح بیمارستان، مولد  $\beta$ -لاکتاماز بوده‌اند.<sup>۱۴</sup> به این ترتیب که ۸۴/۶ درصد سویه‌های استافیلوکوس اورثوس، ۱۰۰ درصد سویه‌های استافیلوکوس ساپروفتیکوس، ۸۵/۷ درصد سویه‌های اشرشیاکلی و ۷۷ درصد سویه‌های باسیلوس سرثوس، ۷۵ درصد سویه‌های اشرشیاکلی و ۱۰۰ درصد سویه‌های باسیلوس در برابر آنتی‌بیوتیک‌های پنی سیلین، کلبسیلا پنومونیه جداسازی شده از سطوح بیمارستان مولد  $\beta$ -لاکتاماز بوده‌اند.<sup>۲۱</sup> نتایج حاصله در این مطالعه و سایر پژوهش‌های انجام گرفته در ارتباط با شیوع آنزیم  $\beta$ -لاکتاماز در باکتری‌ها، حاکی از شیوع مقاومت باکتری‌های  $\beta$ -لاکتاماز در باکتری‌های جداسازی شده از نمونه‌های بالینی، محیطی و دست پرسنل بیمارستان بوده است.<sup>۱۶,۲۱,۲۲</sup>

بر اساس نتایج حاصله از تست آنتی‌بیوتیک در مطالعات مشابه انجام گرفته در ارتباط با حساسیت باکتری‌های جداسازی شده از سطوح بیمارستان مشخص گردیده است به ترتیب بیشترین و کمترین مقاومت باکتری‌های جداسازی شده از محیط بیمارستان در برابر آنتی‌بیوتیک‌های پنی سیلین و جنتامایسین بوده است.<sup>۲۱</sup> نتایج حاصله در این مطالعه و سایر پژوهش‌های انجام گرفته در ارتباط با آنتی‌بیوتیک‌های خانواده  $\beta$ -لاکتم در باکتری‌های جداسازی شده از نمونه‌های بالینی، محیطی و دست پرسنل بیمارستان بوده است.<sup>۲۱,۲۳,۲۴</sup> انتشار آنزیم  $\beta$ -لاکتماز در گونه‌های استافیلوکوس، باسیلوس و انتروباکتریا، بنابر نقش و اهمیت این باکتری‌ها در ایجاد عفونت‌های

براساس نتایج از ۸۰ باکتری جداسازی شده از دست پرسنل بیمارستان: سویه‌های استافیلوکوس اپیدرمیدیس ۲۴٪ (۳۰٪)، سویه‌های استافیلوکوس اورثوس ۴٪ (۵٪)، سویه‌های باسیلوس سرثوس ۱۳٪ (۱۶/۲۵٪)، سایر گونه‌های باسیلوس ۳۵٪ (۴۳/۷۵٪)، سویه‌های اشرشیاکلی ۲٪ (۲/۵٪) و سویه‌های کلبسیلا پنومونیه ۲٪ (۲/۵٪) از باکتری‌ها را به خود اختصاص داده بودند. بر اساس نتایج حاصل از تست اسیدومتریک ۴۶٪ (۶۱/۸۵٪) مورد از سویه‌های جداسازی شده از دست پرسنل بیمارستان، مولد آنزیم  $\beta$ -لاکتماز بودند؛ به این ترتیب که ۱۶ سویه استافیلوکوس اپیدرمیدیس (۶۶/۶٪)، ۳ سویه استافیلوکوس اورثوس (۷۵٪)، ۱۲ سویه باسیلوس سرثوس (۹۲/۳٪)، ۱۳ مورد از سایر گونه‌های باسیلوس (۳۷/۱٪)، ۱ سویه اشرشیاکلی (۵۰٪) و ۱ سویه کلبسیلا پنومونیه (۵۰٪) جداسازی شده از دست پرسنل، مولد آنزیم  $\beta$ -لاکتماز بودند. بر اساس نتایج حاصل از تست آنتی‌بیوتیک به ترتیب بیشترین و کمترین حساسیت سویه‌های استافیلوکوس اورثوس در برابر وانکومایسین با ۱۰۰ درصد و پنی سیلین با صفر درصد، بیشترین و کمترین حساسیت سویه‌های باسیلوس سرثوس در برابر اپیدرمیدیس در برابر وانکومایسین با ۹۵ درصد و پنی سیلین با ۳۳ درصد، بیشترین و کمترین حساسیت سویه‌های باسیلوس در برابر جنتامایسین و تتراسایکلین با ۱۰۰ درصد و پنی سیلین و سفوتاکسیم با صفر درصد و بیشترین و کمترین حساسیت سایر گونه‌های باسیلوس در برابر وانکومایسین و جنتامایسین با ۱۰۰ درصد و پنی سیلین با ۵۶ درصد مشاهده گردید (جدول ۱).

جدول ۱- مقایسه حساسیت آنتی‌بیوتیک در فلور باکتریایی دست پرسنل

بیمارستان				
آنتی‌بیوتیک	S.epidermidis	S.aureus	B.cereus	Bacillus sp.
جنتامایسین	۷۸٪	۵۰٪	۱۰۰٪	۱۰۰٪
وانکومایسین	۹۵٪	۱۰۰٪	۸۷٪	۱۰۰٪
تتراسایکلین	۹٪	۶۶٪	۱۰٪	۹۶٪
اریترومایسین	۵۰٪	۵۰٪	۶۶٪	۸۹٪
آمیکسیلین	۹٪	۵۱٪	۵۰٪	۸۰٪
کوتیریموکسازول	۵٪	۲۵٪	۵۷٪	۷۳٪
کلیندماکسین	۷۳٪	۶۶٪	۵۰٪	۶۸٪
سفوتاکسیم	۶۹٪	۵۰٪	۰٪	۶۱٪
پنی سیلین	۳۳٪	۰٪	۰٪	۵۶٪

## بحث

بر اساس نتایج پژوهش حاضر گونه‌های استافیلوکوس ۳۵ درصد، گونه‌های باسیلوس ۶۰ درصد و اعضاء خانواده انتروباکتریا به ۵ درصد از باکتری‌های ایزووله از دست پرسنل بیمارستان را به خود اختصاص داده بودند.<sup>۴۶</sup> عدد (۶۱/۸۵٪) از باکتری‌های جداسازی شده از دست پرسنل بیمارستان، مولد آنزیم  $\beta$ -لاکتماز بودند. بیشترین مقاومت باکتری‌های جداسازی شده از دست پرسنل بیمارستان در برابر آنتی‌بیوتیک‌های

جداسازی مکرر کوکسی‌های گرم مثبت، گونه‌های باسیلوس و هم‌چنین در مواردی جداسازی اعضاء خانواده انتروباکتریا سه از دست پرسنل بیمارستان، یانگر عدم کارایی دست شویه‌های مورد استفاده و هم‌چنین آلدگی سطوح بیمارستان می‌باشد. با توجه به این نکته که حفظ بهداشت فردی و به خصوص حفظ بهداشت دست پرسنل، باعث کاهش عفونت‌های بیمارستانی می‌گردد، هم‌چنین با توجه به نقش دست پرسنل بیمارستان و ارتباط مستقیم پرسنل با بیماران و ابزار پزشکی و غیر پزشکی پیشنهاد می‌گردد ضمن کنترل دقیق تر میکرووی سطوح بیمارستانی و هم‌چنین افزایش ارتقاء مواد ضدغوفونی کننده سطحی، کیفیت مایع‌های دست‌شویی مصرفی در بیمارستان‌ها نیز ارتقاء یابد و هم‌چنین طریقه استفاده مناسب و موثر از این مواد نیز به پرسنل آموزش داده شود.<sup>۴,۵,۱۰</sup>

هم‌چنین با توجه به گستردگی انتشار  $\beta$ -لاکتاماز در باکتری‌های مورد بررسی، پیشنهاد می‌شود پرشکان تنها بر اساس نتایج حاصل از آنتی‌بیوگرام اقدام به تجویز آنتی‌بیوتیک خصوصاً آنتی‌بیوتیک‌های خانواده  $\beta$ -لاکتام نموده و از تجویزهای مبتنی بر تجربه خودداری نمایند. در انتها لازم به ذکر می‌باشد برای انجام این پژوهش کاستی و محدودیتی وجود نداشت.

### سپاسگزاری

مقاله مزبور براساس نتایج پایان‌نامه "بررسی تولید  $\beta$ -لاکتاماز و نانو ساختار S-layer در برخی از باکتری‌های پاتوژن جداسازی شده از نمونه‌های بالینی و محیطی بیمارستان" با کد ثبت ۶۶ QR نگاشته شده است.

بیمارستانی، بسیار قابل ملاحظه و درخور توجه می‌باشد. آنتی‌بیوتیک‌های خانواده  $\beta$ -لاکتام آنتی‌بیوتیک‌های انتخابی در درمان عفونت‌های ناشی از گونه‌های استافیلوکوکوس، باسیلوس و انتروباکتریا سه می‌باشند و انتشار آنزیم  $\beta$ -لاکتاماز در این باکتری‌ها یکی از دلایل عمدۀ مقاومت آنتی‌بیوتیکی و کندی درمان در بیماران مبتلا می‌باشد.

پیشنهاد می‌گردد در راستای کنترل تراکم باکتری‌ها و به تبع آن کنترل ایجاد سویه‌های مقاوم در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها در بیمارستان‌ها موارد زیر مورد توجه قرار گیرد:

- ۱- اعمال محدودیت برای ترددهای غیر ضروری در بیمارستان (مقالات کنندگان) که در نتیجه این امر از یک سو انتقال باکتری‌های مقاوم از به داخل بیمارستان کاهش می‌یابد و از دیگر سو انتقال باکتری‌های مقاوم از بیمارستان به محیط خارج و در نهایت به جامعه کنترل می‌گردد. ۲- استفاده از وسائل حفاظت فردی برای کنترل انتقال باکتری‌ها از جمله جوراب کفش، ماسک و لباس‌های یکبار مصرف برای افرادی که در بیمارستان تردد دارند به خصوص در بخش‌های عفونی<sup>۳</sup> به کارگیری دست شویه‌های استاندارد و کارآمد برای ضدغوفونی کردن دست پرسنل بیمارستان-۴- تولید عوامل ضدمیکروبی جدید-۵- جداسازی بیماران بستری در بیمارستان-۶- تجویز مناسب و به موقع آنتی‌بیوتیک‌ها-۷- استفاده از آنتی‌بیوتیک‌های وسیع الطیف-۸- استفاده از چند نوع آنتی‌بیوتیک در دوره‌های زمانی مختلف-۹- استفاده از کلاس‌های مختلف آنتی‌بیوتیکی-۱۰- استعمال آنتی‌بیوتیک‌های طبیعی-۱۱- پروفیلاکسی آنتی‌بیوتیکی و-۱۲- کنترل عفونت در بیمارستان‌ها.

<sup>۲۵-۳۰</sup>

### References

1. Kim JM, Park ES, Jeong JS. Multicenter surveillance study for nosocomial infections in major hospitals in Korea. Nosocomial infection surveillance committee of the Korean society for nosocomial infection control. Am J Infect Control 2000; 28 (6): 454-458.
2. Stone PW, Larson E, Kawar LN. A systematic audit of economic evidence linking nosocomial infections and infection control interventions: 1990-2000. Am J Infect Control 2002; 30(3):145-152.
3. Vasque J, Rossello J, Arribas JL. Prevalence of nosocomial infections in Spain: EPINE study 1990-1997. EPINE Working Group. J Hosp Infect 1999; 43 Suppl: S105-S111.
4. Ducle G, Fabry J, Nicolle L. Prevention of hospital-acquired infections, A practical guide 2<sup>nd</sup> ed, Department of Communicable Disease, Surveillance and Response. 2002. Available at [http://www.who.int/csr/resources/publications/drugresist/WHO\\_CDS\\_CSR\\_EP\\_H\\_2002\\_12/en/](http://www.who.int/csr/resources/publications/drugresist/WHO_CDS_CSR_EP_H_2002_12/en/).
5. Raymond J, Aujard Y. Nosocomial infections in pediatric patients: A european, multicenter prospective study. European study group. Infect Control Hosp Epidemiol 2000; 21(4):260-263.
6. Scheel O, Stormark M. National prevalence survey in hospital infections in Norway. J Hosp Infect 1999; 41(4):331-335.
7. Larson EL. Guidelines for hand washing and hand antisepsis in health care settings. Am J Infect Control 1995; 23(4):251-269.
8. Pratt RJ, Pellowe C, Loveday HP. The epic project: Developing national evidence-based guidelines for preventing healthcare associated infections. Guidelines for preventing hospital- acquired infections. J Hosp Infect 2001; 47 Suppl: S3-82.
9. Pittet D, Hugonnet S, Harbarth S. Effectiveness of a hospital-wide programme to improve compliance with hand hygiene. Lancet 2000; 356 (9238): 1307-1311.
10. Boyce JM, Pittet D. Guideline for hand hygiene in health-care settings. Recommendations of the healthcare infection control practices advisory committee and the HICPAC/SHEA/APIC/IDSA hand hygiene task force. Am J Infect Control 2002; 30(8): S1-46.
11. Sehulster L, Raymond YW. Guidelines for environmental infection control in health-care facilities. U.S. department of health and human services centers for disease control and prevention (CDC). Atlanta: 2003. Available at [www.cdc.gov/ncidod/hip/guide.htm](http://www.cdc.gov/ncidod/hip/guide.htm)
12. World Health Organization. WHO global strategy for containment of antimicrobial resistance. 2001. Available at WHO/CDS/CSR/DRS/2001.2
13. Jalalpoor S, Kasra-Kermanshahi R, Noohi A and Zarkesh-Esfahani H. [Study of  $\beta$ -lactamase and S-layer Production in some of Isolated Pathogen Bacteria from Clinical and environmental hospital samples] Persian [dissertation]. Tehran: Islamic Azad University Science and Research Branch Tehran.

14. Jalalpoor S, Kasra-Kermanshahi R, Nouhi A and Zarkesh-Esfahani H. Comparison of the frequency  $\beta$ -lactamase enzyme in isolated nosocomial infectious bacteria. J R U M S 1388; 8(3): 203-214.
15. Estes R. Food, hands and bacteria. 2000. Available at <http://pubs.caesuga.edu/caespubs/pubcd/B693.htm#Wash>. Accessed July 8, 2006.
16. Washington C, Stephen A, Janda W, editors. Koneman's color atlas and textbook of diagnostic microbiology. 6<sup>th</sup> ed. Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins; 2006: 775-779.
17. Wikler MA, Cockerill FR, Craig WA. Performance standards for antimicrobial disc susceptibility tests; Standards 9<sup>th</sup> ed. 2006; 26(1):21. Available at [www.clsi.org](http://www.clsi.org).
18. Wikler MA, Cockerill FR, Craig WA. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing, clinical and laboratory standards institute. 2009; 29(3):32-44. Available at [www.clsi.org](http://www.clsi.org).
19. Jalalpoor S, Kasra-Kermanshahi R, Nouhi AS and Zarkesh-Esfahani H. The role of nanostructured surface layer and production of  $\beta$ -lactamase in penicillin resistant *Bacillus cereus* strains. Iran J Med Microbiol 2010; 4(1): 18-26.
20. Jalalpoor S, Kasra-Kermanshahi R, Nouhi A and Zarkesh-Esfahani H. [Study to spreading bacteria in how and low contact surfaces in hospital] Persian. Proceeding of the 9<sup>th</sup> Iranian congress of microbiology; 2008 March 4-6; Iran, Kerman.
21. Jalalpoor S, Kasra-Kermanshahi R, Nouhi AS, Zarkesh-Esfahani H. Survey frequency of  $\beta$ -lactamase enzyme and antibiotic sensitivity pattern in isolated pathogen bacteria from low and high hospital contact surfaces. Pajuhandeh 1389; 15(2): 77-82.
22. Jalalpoor S, Kasra-Kermanshahi R, Nouhi AS and Zarkesh-Esfahani H. Prevalence of nano structure S-layer and  $\beta$ -lactamase in *Bacillus cereus* strains. J Med Sci Islamic Azad Univ 1389; 3. (In Press)
23. Jalalpoor S, Kasra-Kermanshahi R, Nouhi AS and Zarkesh-Esfahani H. Survey prevalence and resistance to some Beta-lactam antibiotics in *Bacillus cereus* strains isolated of Alzahra hospital. J Iran Biol 1389; 23.
24. Jalalpoor S, Kasra-Kermanshahi R, Nouhi AS and Zarkesh-Esfahani H. The prevalence of nano-structure surface layer in *Bacillus cereus* strains isolated from staff hands and hospital surfaces. J Isfahan Med Sch 2009; 27(100): 632-645.
25. Archibald L, Phillips L, Monnet D. Antimicrobial resistance in isolates from inpatients and outpatients in the United States: Increasing importance of the intensive care unit. Clin Infect Dis 1997; 24(2): 211-215.
26. Young KT, O'Brien T, Smith JP, et al. WHO global strategy for containment of antimicrobial resistance 2001: 1-7.
27. Neiderman MS. Is "crop rotation" of antibiotic the solution to a "resistant" problem in the ICU? Am J Respir Crit Care Med 1997; 156 (4Pt1): 1029-1031.
28. Scheckler WE, Brimhall D, Buck AS. Requirements for infrastructure and essential activities of infection control and epidemiology in hospitals: A consensus panel report. Infect Control Hosp Epidemiol 1998; 19(2): 114-124.
29. WHO global strategy for containment of antimicrobial resistance. 2001. WHO/CDS/CSR/DRS/2001.2.
30. Polk HC, Christmas AB. Prophylactic antibiotics in surgery and surgical wound infections. Am Surg 2000; 66(2): 105-111.

## ***Frequency of $\beta$ -lactamase enzyme and antibiogram pattern in bacterial flora isolated from staffs hands***

**Shilla Jalalpoor,<sup>1</sup> Rooha Kasra-Kermanshahi,<sup>2</sup> Ashraf-Sadat Nouhi,<sup>3</sup> Hamid Zarkesh-Esfahani<sup>4</sup>**

Received: 25/May/2010

Accepted: 13/Jul/2010

**Background:**  $\beta$ -lactamase is an enzyme that can inactivate  $\beta$ -Lactam family antibiotics. High prevalence of  $\beta$ -lactamase producer bacteria on the staff hands, due to antibiotic resistance and nosocomial infection in hospitalized patients. The objective of this study was to assess the frequency of  $\beta$ -lactamase positive bacteria and antibiogram pattern in bacterial flora isolated from staff hands of the Al-Zahra hospital in Isfahan.

**Materials and Method:** This laboratory research was performed during of 2005-2007 in Al-Zahra hospital in Isfahan. According to statistical formula, we randomly selected 80 samples from staff hands. Staff hand samples collected with finger print method. Bacterial identification was performed with microbiological methods and  $\beta$ -lactamase production was performed with Acidometric method and antibiogram pattern was performed with Kirby Bauer method.

**Results:** According to the acidometric test results of 80 isolated staff hands, 61.85% of strains produce  $\beta$ -lactamase. *Staphylococcus* spp., *Bacillus* spp. and *Enterobacteriaceae* were the most important producers respectively (70.83%, 64.72% and 50%). According to antibiogram test results, penicillin and vancomycin had the highest and lowest resistance.

**Conclusion:** High frequency of  $\beta$ -lactamase in bacterial survey represents colonization of bacteria in staff hands; may be due to facility transmission  $\beta$ -lactamase plasmid genes in bacteria. We suggest better hand washing in hospitals and prescription of  $\beta$ -lactame antibiotics was based only on antibiogram results. [ZJRMS, 2011; 13(7):44-49]

**Keywords:**  $\beta$ -lactamases, drug resistance, nosocomial infection

1. Instructor of Microbiology, Islamic Azad University, Shahreza Branch, Young Researchers Club, Isfahan, Iran.
2. Professor of Biology, School of Basic Sciences, University of Alzahra, Tehran, Iran.
3. Professor of Biology, School of Sciences, Tehran University, Tehran, Iran.
4. Associate Professor of Biology, School of Sciences, Isfahan University, Isfahan, Iran.

**Please cite this article as:** Jalalpoor S, Kasra-Kermanshahi R, Nouhi A, Zarkesh-Esfahani H. Frequency of  $\beta$ -lactamase enzyme and antibiogram pattern in bacterial flora isolated from staffs hands. Zahedan J Res Med Sci (ZJRMS) 2011; 13(7): 44-49.