

بررسی مقاومت آنتیبیوتیکی در گروههای فیلوزنیک ایزولهای اشريشیا کلی عامل عفونت‌های ادراری در شهرستان شهرکرد

معصومه حیدری چالشتری^۱، دکتر الهه تاج بخش^۲، دکتر نازیلا ارباب سلیمانی^۳

۱. کارشناس ارشد میکروبیولوژی، گروه زیست شناسی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران

۲. دانشیار میکروبیولوژی، گروه زیست شناسی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران

۳. استادیار میکروبیولوژی، واحد دامغان، دانشگاه آزاد اسلامی، دامغان، ایران

چکیده

سابقه و هدف: امروزه باکتری/اشريشیا کلی به عنوان غالب‌ترین عامل ایجاد کننده عفونت ادراری در ۸۰-۹۰ درصد از بیماران گزارش شده است. به طور معمول سویه‌های اشريشیا کلی در ۴ گروه فیلوزنیک A، B1، B2 و D تقسیم می‌شوند.

مواد و روش‌ها: در این تحقیق ۶۳ ایزوله/اشريشیا کلی جدا شده از کشت ادرار بیماران مراجعه‌کننده به آزمایشگاه‌های تشخیص طبی شهرستان شهرکرد، پس از تشخیص قطعی در حضور پرایمر اختصاصی ۱۶srRNA ۱۶srRNA جهت گروه‌بندی فیلوزنیک با استفاده از روش پیشنهادی کلمونت و همکاران مورد بررسی قرار گرفتند.

یافته‌ها: پس از تأیید قطعی ایزوله‌های اشريشیا کلی در حضور پرایمر اختصاصی ۱۶srRNA گروه فیلوزنیک A در ۳۳ ایزوله (۰/۵۲٪/۲۸)، گروه D در ۱۷ ایزوله (۰/۲۶٪/۹۴)، گروه B2 در ۸ ایزوله (۰/۱۲٪/۶۹) و گروه B1 در ۵ ایزوله (۰/۷٪/۹۳) گزارش گردید. ۵۱ ایزوله (۰/۸۰٪/۹۵) متعلق به جنسیت زن و ۱۲ ایزوله (۰/۱۹٪/۴۰) متعلق به جنسیت مرد بودند. در تجزیه و تحلیل آماری با توجه به آزمون دقیق فیشر، بین جنسیت و گروه فیلوزنیک ارتباط آماری معنی‌داری مشاهده نگردید.

نتیجه‌گیری: ایزوله‌های مورد بررسی در این تحقیق بیشتر متعلق به گروه فیلوزنیک A بودند که در مقایسه با سایر مناطق از نظر نوع گروه فیلوزنیکی متفاوت است. به نظر می‌رسد که با افزایش پروفایل مقاومت دارویی، تغییر از گروه B2 به سمت گروه A مشاهده شده است.

واژگان کلیدی: اشريشیا کلی، گروههای فیلوزنیک، عفونت ادراری

لطفاً به این مقاله به صورت زیر استناد نمایید:

Heydari Chaleshtori M, Tajbakhsh E, Arbab Soleymani N. Determination of phylogenetic groups in uoropathogenic *Esherichia coli* in Shahrekord. Pejouhandeh 2016;21(2):93-98.

مقدمه

عفونت‌های دستگاه ادراری را تشکیل می‌دهد (۱). شدت عفونت‌هایی به حساسیت میزان و ویرولانس باکتری‌های عفونت‌زا دارد. بیمارانی که مشکلات پزشکی زمینه‌ای دارند یا به واسطه‌ی برخی اختلالات آناتومیک در مجاری ادراری مبتلا به اشکال در جریان ادرار هستند و یا درگیر مداخلات تشخیصی درمانی می‌باشند، مستعد کلونیزاسیون مجاری ادراری با اشريشیا کلی هستند. به نظر می‌رسد سویه‌های اشريشیا کلی که دارای قابلیت عفونت‌زایی ادراری هستند ویژگی‌های ویرولانس مختلفی از خود نشان می‌دهند که در کلونیزاسیون سطوح مخاطی میزان و مهار دفاع میزانی نقش دارند. آنالیز فیلوزنیک نشان می‌دهد که سویه‌های اشريشیا کلی به ۴ گروه فیلوزنیک A، B1، B2 و D تقسیم می‌شوند (۲، ۳). جهت گروه‌بندی ایزوله‌های یوروپاتوزنیک/اشريشیا

عفونت‌های مجرای ادراری یکی از مهم‌ترین و شایع‌ترین عفونت‌هایی است که در سنین مختلف روی می‌دهد و درمان نادرست آن می‌تواند منجر به بروز عوارض خطرناکی مانند اختلالات دستگاه ادراری، فشار خون، اورمی (Uremia) و زایمان زودرس در زنان باردار شود. مطالعات انجام شده در جوامع مختلف نشان می‌دهد که باسیل‌های گرم منفی به عنوان شایع‌ترین عامل اتیولوژیک عفونت‌های مجرای ادراری بوده و در بین آن‌ها، اشريشیا کلی بیش از ۸۰ درصد موارد

*نویسنده مسؤول مکاتبات: دکتر الهه تاج بخش؛ دانشیار میکروبیولوژی، گروه زیست شناسی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، شهرکرد، ایران؛ پست الکترونیک: ee_tajbakhsh@yahoo.com

برای تعیین حساسیت باکتری‌ها نسبت به آنتی‌بیوتیک‌ها، از روش کربی-بایر (Kirby Bauer) بر طبق دستورالعمل CLSI مندرج در راهنمای ارایه شده توسط شرکت پادتن طب) استفاده شد. در این تحقیق از سویه استاندارد/اشريشیا کلی 25922 ATCC به عنوان کنترل مثبت استفاده شد. دیسک‌های آنتی‌بیوتیک در این آزمایش شامل: کوتربیموکسازول (تری‌متو پریم+ سولفامتوکسازول) (SXT)، آمیکایسین (AM30)، سفترباکسون (CRO30)، نیتروفورانتئین (NA30)، نورفلوکساسین (NOR)، تتراسایکلین (GM10) (TE30)، ایمی‌پنم (IPM10) و جنتامایسین (FM300) از شرکت پادتن طب- ایران مورد استفاده قرار گرفتند.

به منظور تشخیص قطعی، مراحل استخراج DNA با روش جوشاندن (Boiling) بر روی کلی‌های رشد کرده، صورت گرفت. جهت ارزیابی کیفیت DNA استخراج شده از روش الکتروفوروز روی ژل آگارز ۱٪ استفاده گردید. به منظور کمیت‌سنجدی، DNA تخلیص شده و برای تعیین غلظت و نسبت A260/A280 از دستگاه بایوفوتومتر (اپندورف) استفاده شد. نمونه DNA هایی که دارای کیفیت مناسب و کمیتی معادل ۵۰ نانوگرم بودند، جهت مراحل بعدی و انجام آزمایش PCR انتخاب گردیدند.

تشخیص قطعی ایزوله‌های اشريشیا کلی با استفاده از آزمون PCR در حضور زوج پرایمرهای اختصاصی 16srRNA نشان داده شده در جدول ۱ بر روی DNA های استخراج شده صورت پذیرفت (۸). به منظور ریدیابی ژن 16srRNA از سویه استاندارد/اشريشیا کلی 25922 ATCC به عنوان کنترل مثبت استفاده شد.

توالی‌های اختصاصی جهت تعیین گروه فیلوژنیک در ایزوله‌های اشريشیا کلی در جدول ۱ نشان داده شده است. مدل کلمونت برای تعیین گروه‌های فیلوژنیک جدایه‌ها با هدف قرار دادن دو ژن *chuA* و *yjaA* و قطعه DNA ناشناس TspE4.C2 انجام می‌شود. ژن *chuA* یک ژن ضروری برای انتقال هم در سویه‌های اشريشیا کلی انتروهموارژیک O:157 H:7 است. ژن *yjaA* در توالی ژنومی اشريشیا کلی k12 وجود دارد اما عملکرد آن ناشناخته است. ژن TspE4.C2 یک قطعه DNA ناشناس از کتابخانه ژنی اشريشیا کلی است (۴). به منظور تأیید وجود قطعه تکثیر شده الکتروفورز محلول PCR روی ژل آگارز ۲/۵ درصد در کار نشانگر ۱۰۰ جفت بازی فرمتاز به وسیله دستگاه ژل داک مورد بررسی قرار گرفت. سویه (TspE4.C2⁺, *chuA*⁺, *yjaA*⁺) ECOR22 به عنوان

کلی به ۴ گروه A, B1 و D از مدل ارایه شده توسط کلمونت (Clermont) و همکاران استفاده می‌گردد (۴). سویه‌های کومنسال متعلق به گروه‌های A و B1 هستند در حالی که سویه‌های بیماری‌زای خارج روده‌ای عمدتاً به گروه B2 و به میزان کمتری به گروه D تعلق دارند. باکتری اشريشیا کلی از نظر آسیب شناسی طبقه‌بندی می‌شود و هر گروه آن را یک پاتوتایپ (Patotype) می‌نامند (۲، ۵). در این تقسیم بندی، پاتوتایپ‌های عامل عفونت‌های خارج روده‌ای، بیماری‌های مانند عفونت‌های روده‌ای، منزیت نوزادی و عفونت‌های روده‌ای موجب بیماری‌هایی مثل اسهال شدید در بالغین و کودکان می‌شوند (۶). در این میان عفونت دستگاه ادراری تهدید جدی برای سلامت محسوب می‌شود که سالانه میلیون‌ها نفر را درگیر می‌کند. روش‌هایی نظری ریبوتایپینگ و الکتروفوروز آنزیم مولتی لوکوس جهت تعیین گروه‌های فیلوژنیک اشريشیا کلی وجود دارد که هر دو روش وقت‌گیر و پرهزینه هستند (۴). از آن جا که در شهرستان شهرکرد تاکنون تحقیقی در مورد فراوانی گروه‌های فیلوژنیک ایزوله‌های اشريشیا کلی عامل عفونت ادراری صورت نگرفته است، در این تحقیق بر آن شدیدم تا ضمن شناسایی گروه‌های فیلوژنیک این باکتری، به بررسی مقاومت آنتی‌بیوتیکی در گروه‌های فیلوژنیک بپردازیم.

مواد و روش‌ها

تحقیق حاضر روی ۶۳ ایزوله اشريشیا کلی عامل عفونت ادراری جدا شده از بیماران مراجعه کننده به آزمایشگاه‌های تشخیص طبی شهرستان شهرکرد صورت گرفت. به منظور تشخیص باکتری اشريشیا کلی عامل عفونت ادراری، نمونه‌ی ادرار میانی گرفته شده در بطريقه‌ای استریل با استفاده از لوب کالبیره ۰/۰۱ میلی‌لیتر تحت شرایط استریل بر روی محیط مک‌کانکی آگار و بلاد آگار کشت داده می‌شد. محیط‌های کشت داده شده به مدت ۱۸-۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد انکوبه می‌شدند. بعد از انکوباسیون، تعداد کل باکتری‌های رشد کرده در میلی‌لیتر ادرار را از ضرب کردن تعداد کلی‌های ظاهر شده در محیط بلاد آگار (Blood agar) در ۱۰۰ به دست آورده و نمونه‌هایی که تعداد کلی رشد کرده آنها برابر یا بیش از ۱۰۵ بود، از نظر عفونت ادراری مثبت تلقی و آزمایش‌های بیوشیمیایی نظری تخمیر قندها، اندول، VP، MR، سیترات، اوره و لیزین دکربوکسیلاز مورد بررسی قرار می‌گرفتند (۱، ۷).

جدول ۱. توالی پرایمرهای مورد استفاده جهت تعیین گروه فیلوژنتیک ایزوله‌های بیوروباتوزنیک/شريشیا کلی.

نام ژن	توالی پرایمر (۵'-۳')	اندازه (جفت باز)
<i>16srRNA</i>	16S-F: GCGGACGGGTGAGTAATGT 16S-R: TCATCCTCTCAGACCAAGCTA	۲۰۰
<i>chuA</i>	F: GACGAACCAACGGTCAGGAT R: TGCCGCCAGTACCAAAGACA	۲۷۹
<i>yjaA</i>	F: TGAAGTGTCAAGGAGACGCTG R: ATGGAGAATGCCTCCTCAAC	۲۱۱
<i>TspE4.C2</i>	F: GAGTAATGTCGGGGCATTCA R: CGCGCCAACAAAGTATTACG	۱۵۲

نالیدیکسیک اسید (۴۷/۶۲٪)، سیپروفلوکساسین (۳۶/۵۱٪)، آمیکایسین (۳۶/۵۱٪)، سفالوتین (۳۱/۴٪)، نورفلوکساسین (۳۰/۱۶٪)، سفتیریکسون (۲۵/۳۹٪)، ایمی‌پن (۲۰/۶۳٪)، جنتامايسین (۱۹/۰۵٪) و نیتروفورانتسوین (۰٪) گزارش گردید.

فراوانی گروههای فیلوژنتیک A، D، B2 و B1 در ایزوله‌های مقاوم به آمپی‌سیلین به ترتیب ۶۰/۹٪، ۲۱/۷٪، ۱۵/۲٪ و ۲/۲٪ گزارش گردید. در ایزوله‌های مقاوم به تراسایکلین گروههای فیلوژنتیک A، D، B2 و B1 به ترتیب ۶۴/۷٪، ۵/۹٪ و ۲/۹٪ گزارش گردید. در ایزوله‌های مقاوم به کوتريموکسازول، گروههای فیلوژنتیک A، D، B2 و B1 به ترتیب ۵۴/۵٪، ۲۴/۲٪، ۱۵/۲٪ و ۶/۱٪ گزارش گردید. در ایزوله‌های مقاوم به نالیدیکسیک اسید، فیلوژنتیک A، D، B2 و B1 به ترتیب ۶۳/۳٪، ۲۰٪، ۷٪ و ۱۰٪ گزارش گردید.

فراوانی گروههای فیلوژنتیک A، D، B2 و B1 در ایزوله‌های مقاوم به سیپروفلوکساسین به ترتیب ۶۰/۹٪، ۴/۳٪ و ۰/۰٪ گزارش گردید. در ایزوله‌های مقاوم به آمیکایسین گروههای فیلوژنتیک A، D، B2 و B1 به ترتیب ۶۹/۶٪، ۱۷/۴٪ و ۸/۷٪ گزارش گردید. در ایزوله‌های مقاوم به نورفلوکساسین، گروههای فیلوژنتیک A، D، B2 و B1 به ترتیب ۶۳/۲٪، ۲۶/۳٪، ۵/۳٪ و ۵/۳٪ گزارش گردید. در ایزوله‌های مقاوم به سفتیریاکسون، گروههای فیلوژنتیک A، D، B2 و B1 به ترتیب ۶۲/۵٪، ۳۱/۳٪ و ۶/۳٪ گزارش گردید. در ایزوله مقاوم به ایمی‌پن، گروههای فیلوژنتیک A، D، B2 و B1 به ترتیب ۳۰/۸٪، ۷/۷٪ و ۰٪ گزارش گردید. در ایزوله‌های مقاوم به آنتی‌بیوتیک جنتامايسین، فیلوژنتیک A، D، B2 و B1 به ترتیب ۶۶/۷٪، ۲۵٪، ۳٪ و ۰٪ گزارش گردید.

در تجزیه و تحلیل آماری با آزمون کای دو، بین مقاومت آنتی‌بیوتیک و گروه فیلوژنتیک، ارتباط آماری معنی‌داری مشاهده نگردید ($P > 0.05$).

کنترل مثبت و سویه MG1655 به عنوان کنترل منفی استفاده گردید.

یافته‌ها

در این تحقیق با استفاده از تست‌های بیوشیمیابی و آزمون PCR، ۶۳ ایزوله/شريشیا کلی عامل عفونت ادراری در حضور توالی ژن *16srRNA* با داشتن باند ۲۰۰ جفت بازی تشخیص قطعی داده شدند. از ۶۳ ایزوله مورد بررسی، ۲۵ ایزوله (۳۹/۶۸٪) از نظر توالی ژن *chuA* مثبت شدند که جهت بررسی گروه B2 یا D مورد بررسی قرار گرفتند. از این ۲۵ ایزوله، ۸ ایزوله (۱۲/۶۹٪) از نظر توالی ژن *yjaA* مثبت گردید که در گروه B2 قرار گرفتند. در صورتی که در گروه D (۲۶/۹۴٪) از نظر توالی ژن *yjaA* منفی گردید که در گروه D قرار گرفتند. از ۶۳ ایزوله مورد بررسی ۳۸ ایزوله (۶۰/۳۱٪) از نظر توالی ژن منفی شدند که جهت بررسی گروه B1 نظر توالی ژن *chuA* مثبت شدند که در گروه B1 یا A مورد بررسی قرار گرفتند. از این ۳۸ ایزوله، ۳۳ ایزوله (۵۲/۳۸٪) از نظر توالی ژن *TspE4.C2* منفی شدند که در گروه A قرار گرفتند و ۵ ایزوله (۷/۹۳٪) از نظر توالی ژن *TspE4.C2* مثبت شدند که در گروه B1 قرار گرفتند. از نظر جنسیت، از ۶۳ ایزوله مورد بررسی، ۵۱ ایزوله (۸۰/۹۵٪) مربوط به جنسیت زن و ۱۲ ایزوله (۱۹/۰۴٪) مربوط به جنسیت مرد بودند. از ۱۲ ایزوله مربوط به جنسیت مرد، ۸ ایزوله (۶۶/۶۶٪) متعلق به گروه A، ۳ ایزوله (۲۵٪) متعلق به گروه D و ۱ ایزوله (۸/۳۲٪) متعلق به گروه B2 بود. در گروه B1 هیچ ایزوله‌ای متعلق به جنسیت مرد نبود. در تجزیه و تحلیل آماری با توجه به آزمون دقیق فیشر، بین جنسیت و گروه فیلوژنتیک ارتباط آماری معنی‌داری مشاهده نگردید ($P > 0.05$).

پس از انجام تست آنتی‌بیوگرام، بیشترین مقاومت آنتی‌بیوتیکی به آمپی‌سیلین ۱/۷۳٪ و کمترین مقاومت نسبت به جنتامايسین (۰/۱۹٪) مشاهده گردید. مقاومت نسبت به تراسایکلین (۰/۰/۷۳٪)، کوتريموکسازول (۰/۵۲٪) و

بحث

شده D، A و B1 با فراوانی ۰.۷۰٪، ۰.۲۳٪ و ۰.۶٪ بودند که این نشان دهنده این است که ایزولههای اشريشیا کلی عامل عفونت ادراری متعلق به گروههای بیماری زای این باکتری هستند. در این تحقیق، بین گروههای فیلوژنیک و متغیرهای سن، جنس، سابقه عفونت ادراری، سابقه مصرف آنتی بیوتیک و سابقه بستری شدن در بیمارستان ارتباط معناداری مشاهده نشد. در این تحقیق در هیچ کدام از نمونههای بررسی، گروه B2 گزارش نگردید (۷)، در حالی که در تحقیق ما گروه B2 با فراوانی ۱۲/۶۹٪ گزارش گردید. همچنان در پژوهش Kanamaru و همکاران که روی ۴۲۷ ایزوله اشريشیا کلی جدا شده از موارد سیستیت، پیلونفریت و پروستاتیت صورت گرفت، گروه B2 بیشترین فراوانی را به خود اختصاص داد (۱۴). یکی از دلایل عدم مطابقت نتایج حاصل از تحقیقات مختلف، می تواند تفاوت توزیع سویههای در مناطق جغرافیایی مختلف باشد. Hankok و همکاران به مقایسه ای الگوهای گروههای فیلوژنیک در سویههای اشريشیا کلی عامل عفونت ادراری در انسان و خوک پرداختند. در این تحقیق، سویههای انسانی به طور برجسته متعلق به گروههای فیلوژنیک B2 و D بودند و سویههای خوکی از نوع A و B1 بودند (۱۵). Janson و همکارانش در ایالات متحده آمریکا نشان دادند که شیوع گروه B2 بیشتر از سایر گروهها است (۱۶). در مطالعه ای انجام شده توسط اعتبارزاده و همکاران روی ایزولههای اشريشیا کلی های جدا شده از کشت ادرار بیماران مشکوک به عفونت ادراری انجام شد، از آزمون های بیوشیمیایی و میکروبی جهت تعیین هویت باکتری های جدا شده استفاده گردید. در این تحقیق، گروههای A، D و B2 به ترتیب با فراوانی ۰.۱۶٪، ۰.۱۹٪ و ۰.۶۵٪ گزارش شدند. در هیچ کدام از نمونههای مورد بررسی، گروه B1 شناسایی نشد. برطبق یافته های این تحقیق سویههای بیماری زای ایزوله اشريشیا کلی جدا شده از عفونت ادراری متعلق به گروه B2 بودند (۲). در تحقیقی که توسط Zao و همکاران در سال ۲۰۰۹ روی گروههای جدایه های اشريشیا کلی بیماری زا در ادرار نشان دادند که گروههای B2 و D فراوان ترین گروهها هستند (۱۷). در تحقیق انجام شده توسط Sawma-Aouad و همکاران که در سال ۲۰۰۹ بر روی سویهی اشريشیا کلی عامل عفونت ادراری انجام شد، سویههای مورد آزمایش اغلب متعلق به گروه B2 بودند و هیچ یک از ایزوله ها متعلق به گروه B1 نبودند (۱۸). در حالی که در مطالعات Ho و همکاران در سال ۲۰۰۹ در هنگ کنگ مشخص گردید که اغلب نمونههای ادراری متعلق به گروههای B2 و D هستند (۱۹). در

حدود ۷۰ تا ۹۵٪ از عفونت های اکتسابی از جامعه و ۵۰٪ از عفونت های بیمارستانی توسط باکتری اشريشیا کلی ایجاد می شوند. سویههای یوروپاتوژنیک اشريشیا کلی مسؤول حدود ۹۰٪ از عفونت های دستگاه ادراری هستند (۱۰، ۹). با جست وجوی منابع اطلاعاتی مشخص شد که هیچ مطالعه و اطلاعات قبلی در مورد شیوع گروههای فیلوژنیک در ایزوله های عامل عفونت ادراری در شهرستان شهرکرد وجود ندارد. نتایج حاصل از این تحقیق نشان داد که فراوانی گروههای A، D، B2 و B1 به ترتیب ۰.۵۲٪/۳۸٪، ۰.۲۶٪/۲۴٪، ۰.۱۲٪/۶۹٪ و ۰.۷۹٪/۹۳٪ است که متدالوین گروه A و بعد از آن D می باشد. در مطالعه انجام شده توسط کلمونت و همکاران که روی ۲۳۰ ایزوله اشريشیا کلی صورت گرفت، فراوانی گروه B2 (۰.۴۹٪/۱۷٪)، گروه A (۰.۱۸٪/۶۹٪) و گروه B1 (۰.۱۰٪) گزارش گردید (۴). این محقق بیان داشت که روش Triplex PCR جهت تعیین گروههای فیلوژنیک اشريشیا کلی بسیار سریع و آسان است (۴).

مشابه تحقیق ما در تحقیق انجام شده توسط Moreno و همکاران و نیز Johnson و همکاران، گروههای A و D در نتایج آنها غالباً گزارش گردید (۱۲، ۱۱). همچنان در لیبی که دیگر انجام شده توسط Ghengesh و همکاران در لیبی که به منظور بررسی ارتباط سویههای اشريشیا کلی بیماری زا در بیماران دیابت نوع شیرین با عفونت ادراری صورت گرفت، مشخص گردید که بیشتر سویههای متعلق به گروه A هستند که با نتایج حاصل از تحقیق حاضر، مشابه است. اما سویههای بیماری زای ادراری در افراد فاقد دیابت ملیتوس، بیشتر متعلق به گروه B2 بودند (۱۳). به این ترتیب، نتایج حاصل از تحقیق ما نشان می دهد که ایزوله های اشريشیا کلی عامل عفونت ادراری متعلق به گروههای کومنسال این باکتری هستند. در مطالعه ای انجام شده توسط بشیر و همکارانش در پاکستان، از ۵۹٪ ایزوله، گروه فیلوژنیک B2 ۵٪ و گروههای A و B1 هر کدام ۱۹٪ و گروه D فراوانی ۰.۲۱٪ را به خود اختصاص دادند. بیشترین فعالیت همولیتیک و بیشترین ایزوله های وروتوکسیک عمده در گروههای D و B2 قرار داشتند (۱۰) که نتایج این تحقیق با مطالعه ما هم خوانی دارد. در حالی که در پژوهش انجام شده توسط اسعدي و همکاران که به صورت مقطعی - توصیفی روی ایزوله های اشريشیا کلی جدا شده از کشت ادرار بیماران مراجعه کننده به آزمایشگاه بیمارستان پیمانیه جهرم بر روی ۶۰ ایزوله باکتری اشريشیا کلی در سال ۱۳۸۹ انجام شد، شایع ترین گروههای فیلوژنیک شناسایی

است که تحقیقات در مناطق مختلف صورت گرفته از لحاظ شرایط جغرافیایی، الگوی مصرف آنتی بیوتیک توزیع سوبیههای مقاوم به دارو با یکدیگر تفاوت دارند. از طرفی تعداد سوبیههای بررسی شده در مطالعات مختلف، متفاوت بوده و به نظر می رسد که با افزایش پروفایل مقاومت دارویی، تغییر از گروه B2 به سمت گروه A مشاهده شده است.

تشکر و قدردانی

باتشکر و قدردانی از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی شهرکرد و جناب آقای مهندس منوچهر مؤمنی که در این تحقیق ما را یاری نمودند.

مطالعه‌ای که توسط عبدی و همکارانش در سال ۱۳۹۲ به منظور بررسی رابطه فیلوژنی با توزیع ژن‌های کدکننده‌ی فاکتورهای بیماری‌زا در ایزوله‌های اشريشیا کلی جدا شده از دستگاه تناسلی زنان مراجعه کننده به کلینیک زنان شهرستان زابل انجام گرفت، ۱۳۲ ایزوله اشريشیا کلی مورد بررسی قرار گرفتند. تعیین گروههای فیلوژنی تمام ایزوله‌ها با استفاده از حضور ژن‌های *TspE4.C2* و *yjaA.chuA* انجام شد. از مجموع جدایه‌ها ۶۰ درصد، ۱۹ درصد، ۷ درصد و ۱۴ درصد به ترتیب در گروههای B2، A، B1، D و C2 قرار گرفتند که در گروه B2 بیشترین شیوع ژن‌های بیماری‌زایی را نسبت به سایر گروه‌ها یافتند (۲۰). از دلایل اختلاف در گروههای فیلوژنیک ایزوله‌های اشريشیا کلی در تحقیقات مختلف این

REFERENCES

- Molaabaszadeh H, Hajisheikhzadeh B, Mollazadeh M, Eslami K, Mohammad Zadeh Gheshlaghi N. The study of sensibility and antimicrobial resistance in *Escherichia coli* isolated from urinary tract infection in Tabriz City. *J Fasa Univ Med Sci* 2013;3(2):149-54. (Full Text in Persian)
- Etebarzadeh Z, Eshaghi M, Amir Mozafari N. Phylogenetic typing of *Escherichia coli* strains isolated from urinary infection. *J Microbiol World* 2012;4(13):29-36. (Full Text in Persian)
- Naveen R, Mathai E. Some virulence characteristics of uropathogenic *Escherichia coli* in different patient groups. *Indian J Med Res* 2005;122:143-7.
- Clermont O, Bonacors S, Bingen E. Rapid and simple determination of *Escherichia coli* phylogenetic group. *Appl Environ Microbiol* 2000;66(10):4555-8.
- Neamati F, Firoozeh F, Saffary M, Mousavi GA. The prevalence of uropathogenic *E. coli* and detection of some virulence genes isolated from patients referred to Kashan Shahid Beheshti hospital during 2012-2013. *J Kashan Univ Med Sci* 2014;18(3):267-74. (Full Text in Persian)
- Hacker J, Kaper JB. Pathogenicity islands and the evolution of microbes. *Ann Rev Microbiol* 2000;54(2):641-79.
- Asadi S, Solhjoo K, Kargar M, Rezaeian AA. Phylogenetic groups of *Escherichia coli* strains isolated from urinary tract infection in Jahrom city, southern Iran. *J Microbiol World* 2011;3(4):245-50. (Full Text in Persian)
- Kerrn MB, Klemmensen T, Frimodt-Møller N, Espersen F. Susceptibility of Danish *Escherichia coli* strains isolated from urinary tract infections and bacteraemia, and distribution of sul genes conferring sulphonamide resistance. *J Antimicrob Chemother* 2002;50:513-6.
- Navidinia M, Najar Peerayeh Sh, Fallah F, Bakhshi B. Phylogenetic groups and pathogenicity island markers in *Escherichia coli* isolated from children. *Jundishapur J Microbiol* 2013;6(10):e8362.
- Bashir S, Haque A, Sarwar Y, Anwar A, Anwar M. Virulence profile of different phylogenetic groups of locally isolated community acquired uropathogenic *E. coli* from Faisalabad region of Pakistan. *Ann Clin Microbiol Antimicrob* 2012;11(23):1-6.
- Monero E, Prats G, Sabate M, Perez T, Johnson JR, Andreu A. Quinolone, fluoroquinolone and trimethoprim/sulfamethoxazole resistance in relation to virulence determinants and phylogenetic background among uropathogenic *Escherichia coli*. *J Antimicrob Chemother* 2006;57:204-11.
- Johnson JR, Scheutz F, Ulleryd P, Kuskowski MA, OBryan TT, Sandberg T. Host-pathogen relationships *Escherichia coli* isolates recovered from men with febrile urinary tract infection. *Clin Infect Dis* 2005;40(6):813-22.
- Ghengesh KS, Elkateb E, Berbash N, Abdel Nada R, Ahmed SF, Rahouma A, et al. Uropathogens from diabetic patients in Libya: virulence factors and phylogenetic groups of *Escherichia coli* isolates. *J Med Microbiol* 2009;58(8):1006-14.
- Kanamaru S, Kurazono H, Nakano M, Terai A, Ogawa O, Yamamoto S. Subtyping of uropathogenic *Escherichia coli* according to the pathogenicity island encoding uropathogenic specific protein: comparison with phylogenetic groups. *Int J Urol* 2006;13(6):754-60.
- Hancock V, Nielsen EM, Krag L, Engberg J, Klemm P. Comparative analysis of antibiotic resistance and phylogenetic group patterns in human and porcine urinary tract infectious *Escherichia coli*. *Acta Patho Microbiol Immuno Scandinavica* 2009;117(11):786-90.

16. Johnson JR, Owens K, Gajewski A, Kuskowski MA. Bacterial characteristics in relation to clinical source of *Escherichia coli* isolates from women with acute cystitis or pyelonephritis and uninfected women. *J Clin Microbiol* 2005;43(12):604-72.
17. Zhao L, Chen X, Zhu X, Yang W, Dong L, Xu X, *et al.* Prevalence of virulence factors antimicrobial resistance of uropathogenic *Escherichia coli* in Jiangsu province (China). *Urology* 2009;74(3):702-7.
18. Sawma-Aoud G, Hashwa F, Tokajian S. Antimicrobial resistance in relation to virulence determinants and phylogenetic background among uropathogenic *Escherichia coli* in Lebanon. *J Chemother* 2009;21(2):153-8.
19. Ho PL, Wong RC, Chow KH, Que TL. Distribution of integron associated trimethoprim-sulfamethoxazole resistance determinants among *Escherichia coli* from humans and food-producing animals. *Letters Appl Microbiol* 2009;49(5):627-34.
20. Abdi HA, Rashki A, Zahra RGN, Shah Karami F, Shahraki Z. Relationship between phylogenetic group and virulence factors in *Escherichia coli* strains isolated from women reproductive system in Zabol. *Iranian J Med Microbiol* 2013;7(4): 9-13.