

بررسی الگوی حساسیت آنتی بیوتیکی استافیلولوکوک‌های اورئوس، در نمونه‌های بالینی بیماران بستری در بیمارستان آیت‌الله موسوی زنجان با روش‌های دیسک D-test و E-test دیفیوژن

تاریخ دریافت مقاله: ۹۸/۷/۱۷ ؛ تاریخ پذیرش: ۹۹/۸/۱

چکیده

مقدمه: باکتری استافیلولوکوک اورئوس از عوامل مهم عفونت‌های شدید در بیمارستان و جامعه بوده و میتواند باعث مورتالیتی و مروریتدیتی قابل توجهی در بیماران گردد. در این مطالعه الگوی حساسیت و مقاومت استافیلولوکوک‌های آنتی بیوتیکهای رایج، با استفاده از روش‌های دیسک دیفیوژن، تعیین MIC (Minimal-inhibitory concentration) (با نوار E-test (epsilometer test) و D-test (تست بررسی مقاومت در برابر القای کلیندامایسین در استافیلولوکوکوس اورئوس) مورد بررسی قرار گرفت.

روش بررسی: این پژوهش که بر روی ۶۶ نمونه بالینی استاف اورئوس جمع آوری شده از بخش‌های مختلف بیمارستان آیت‌الله موسوی زنجان به مدت یک و نیم سال انجام گرفت در ابتدا با روش دیسک دیفیوژن حساسیت، مقاومت و حد واسط بودن استافیلولوکوک‌های اورئوس نسبت به آنتی بیوتیکهای سفازولین، کلوگرزاصلین، وانکومایسین، کلیندامایسین، اریترومایسین و کوتریموکسازول تعیین گردید. در مواردی که استاف اورئوس به کلیندامایسین حساس ولی نسبت به اریترومایسین مقاوم بود، جهت بررسی مقاومت القایی به کلیندامایسین، D-Test نیز به عمل آمد. همچنین فراوانی استاف اورئوس مقاوم به متی سیلین علاوه بر روش دیسک دیفیوژن با روش MIC نیز تعیین شد.

نتایج: از ۶۶ نمونه جمع آوری شده در طی یک و نیم سال، تمام نمونه‌ها به ونکومایسین حساس بودند. میزان حساسیت به کوتریموکسازول ۹۰/۹٪، سفازولین ۸۶/۴٪، کلیندامایسین ۸۱/۸٪، کلوگرزاصلین ۷۱/۲٪، بود. D-Test نیز در ۵/۵ درصد نمونه‌ها مثبت بود. فراوانی استاف اورئوس مقاوم به متی سیلین در هر دو روش E-test و دیسک دیفیوژن مساوی با ۲۸/۸ درصد تعیین شد. بیشترین میزان مقاومت مربوط به بخش ICU بود که ۳۱/۲ درصد موارد را تشکیل می‌داد.

بحث و نتیجه گیری: در این مطالعه مقاومتهای آنتی بیوتیکی در کل نسبت به اغلب مراکز شیوع کمتری داشت که میتواند بخارفرانی بیشتر نمونه‌های زخم که درصد مقاومت کمتری داشتند و یا با خاطر اجتناب از تجویز آنتی بیوتیکهای وسیع الطیف و مصرف مناسب تر آنتی بیوتیکها در بخش‌های مختلف غیراز بخش‌های مراقبت ویژه باشد. همچنین بر اساس روش D-Test مقاومت القایی قابل توجهی به کلیندامایسین در مرکز ما وجود نداشت بنابراین میتوان از این دارو در صورت حساس بودن ارگانیسم، براحتی استفاده نمود.

کلمات کلیدی: استافیلولوکوک اورئوس، حساسیت آنتی بیوتیکی، E-test، D-test، دیفیوژن

مجتبی کمالی اقدم^۱، صادق زاده^۲، احمد جلیلوند^۳، بیتا حشمتی^۴، مریم رحمتی^۵

^۱ فوق تخصص عفونی کودکان، استادیار بیماری‌های کودکان دانشگاه علوم پزشکی زنجان، زنجان، ایران

^۲ دانشیار بیماری‌های کودکان دانشگاه علوم پزشکی زنجان، مرکز تحقیقات بیماری‌های متabolیک، دانشگاه علوم پزشکی زنجان، زنجان، ایران

^۳ پاتولوژیست، استادیار دانشگاه علوم پزشکی زنجان، زنجان، ایران

^۴ پژوهش عمومی، فارغ‌التحصیل از دانشگاه علوم پزشکی زنجان، زنجان، ایران

^۵ پژوهش عمومی، فارغ‌التحصیل از دانشگاه علوم پزشکی زنجان، زنجان، ایران

نویسنده مسئول:
دانشیار بیماری‌های کودکان دانشگاه علوم پزشکی زنجان، مرکز تحقیقات بیماری‌های متabolیک، دانشگاه علوم پزشکی زنجان، زنجان، ایران

۰۹۱۲۱۷۵۷۷۳۷
E-mail: sadeghzadeh@zums.ac.ir

MRSA کمک می‌نماید.^۴ جهت انجام D test نیز دو دیسک آنتی

بیوتیکی اریترومایسین و کلیندامایسین روی محیط آگار در فاصله ۱۵ تا ۲۰ میلیمتری قرار می‌گیرند. اگر زون مهاری اطراف کلیندامایسین در سمت اریترومایسین صاف شده و شکل کلی زون مهاری به جای دایره به شکل D درآید، نتیجه مثبت بوده و مقاومت القایی وجود دارد و درصورت شروع درمان، مقاومت آنتی بیوتیکی ایجاد خواهد شد بنابراین کلیندامایسین نباید در این موارد استفاده شود. اطلاع از الگوی حساسیت میکروبی استافیلولوکوکسهای اورئوس و موارد مقاومت القایی در هر مرکز ضروری به نظر میرسد بنابراین، این مطالعه جهت نیل به این هدف در بیمارستان درمانی آموزشی آیتا... موسوی زنجان انجام شد.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه طی یک دوره یک و نیم ساله (اسفند ۹۵ لغاًیت شهریور ۹۷)، ۶۶ نمونه بالینی از بیماران بیمارستان آیت الله موسوی زنجان که در آزمایشگاه بعنوان استافیلولوکوک اورئوس گزارش شدند، وارد مطالعه شدند. نمونه‌ها شامل نمونه‌های خون، لوله تراشه، زخم، نمونه ادرار و مایع سینوویال بودند. نمونه‌هایی که از بیماران به آزمایشگاه ارسال شدند ابتدا در دو محیط آگار خوندار (blood agar) و ائوزین متیلن بلو (EMB) کشت داده شدند و بعد از آن جهت تعیین استافیلولوکوک اورئوس، از تستهای مختلفی مانند تست کاتالاز و تست کوآگولاز استفاده گردید. سپس با انجام آنتی بیوگرام به روش disk diffusion در روی محیط مولر هیتون آگار، حساسیت و مقاومت استافیلولوکوکهای اورئوس نسبت به آنتی بیوتیکهای سفوکستین، سفازولین، کلوگراسیلین، و نکومایسین، کلیندامایسین، اریترومایسین و کوتريموکسازول تعیین گردید. حداقل غلظت مهارکننده مربوط به آنتی بیوتیک کلوگراسیلین نیز به روش E-Test (Epsilometer test) تعیین شد. در مواردی که استافیلولوکوک طبق روش disk diffusion به کلیندامایسین حساس ولی نسبت به اریترومایسین مقاوم بود، D test به عمل آمد تا مشخص گردد آیا مقاومت به کلیندامایسین قبل القا هست یا خیر. با این روش توانستیم حساسیت و مقاومت میکروب استاف اورئوس را نسبت به آنتی بیوتیکهای رایج بررسی کرده و فراوانی

مقدمه

باکتری استافیلولوکوک اورئوس از عوامل مهم عفونت‌های شدید در بیمارستان و جامعه بوده و میتواند باعث مورتالیتی و موربیدیتی قابل توجهی در بیماران گردد. این ارگانیسم شایع ترین علت عفونت پوست و نسج نرم است و می‌تواند باعث بیماری‌های مختلف دیگری مانند استئومیلیت، آرتیت چرکی، زخم جراحی، آبسه‌های عمقی، اندوکاردیت، باکتریمی خصوصاً در افراد دارای بیماری زمینه ای، پنومونی، آمیم و پنومونی‌های ناشی از ونتیلاتور و... نیز گردد. استاف اورئوس به طور عمده به وسیله تماس مستقیم انتقال می‌یابد. توصیه به شستشوی دست‌ها موثرترین روش جلوگیری از انتشار استافیلولوکوک‌ها از فردی به فرد دیگر است. ارزیابی دائم برای عفونت‌های بیمارستانی با استاف اورئوس باید در بیمارستان‌ها صورت گیرد. وققی استافیلولوکوک اورئوس مقاوم به متی سیلین (Methicillin-resistant Staphylococcus aureus =MRSA) مشاهده گردد جداسازی بیماران مبتلا بهترین روش جلوگیری از انتقال عفونت خواهد بود.^۱ با توجه به اینکه گونه‌های بیمارستانی استافیلولوکوک اورئوس به طور فراینده ای نسبت به آنتی بیوتیک‌های مختلف مقاومت پیدا کرده اند، انتخاب آنتی بیوتیک مناسب جهت درمان عفونت‌های این ارگانیسم به یک چالش تبدیل شده است. برای بررسی الگوی مقاومت آنتی بیوتیکی از روش‌های دیسک دیفیوژن و روش جدیدتر که اندازه گیری MIC (Minimal inhibitory concentration) یا حداقل غلظت مهار کننده) می‌باشد، استفاده می‌شود. همچنین بررسی مقاومت القایی به کلیندامایسین نیز توسط D- test می‌گردد.^۲

با توجه به دستورالعمل آزمایشگاه بالینی آمریکا امروزه دیسک آنتی بیوتیکی اگراسیلین و سفوکسیتین بجای دیسک آنتی بیوتیکی متی سیلین برای شناسایی استافیلولوکوک‌های مقاوم به متی سیلین (Methicillin-resistant Staphylococcus aureus =MRSA) استفاده می‌شوند، زیرا دسترسی به دیسک‌های متی سیلین محدود است هم چنین دیسک اگراسیلین به نسبت متی سیلین در طی آزمایش فعالیت خود را بهتر حفظ کرده و برای شناسایی گونه‌هایی با مقاومت هتروژن مفیدتر است. اندازه گیری MIC گلوکراسیلین، بروش E- test نیز در کنار دیسک سفوکسیتین به افتراق سوشهای

جدول ۱: الگوی حساسیت آنتی بیوتیکی استافیلوکوکهای جدا شده نسبت به آنتی بیوتیکهای مورد مطالعه با روش دیسک دیفیوژن

مقاوم	حساس
(٪۲۸/۸)۱۹	(٪۷۱/۲) ۴۷ کلوگرزاصلین
(٪۲۸/۸)۱۹	(٪۷۱/۲) ۴۷ سفوکستین
(٪۹/۱) ۶	(٪۹۰/۹) ۶۰ کوتريموکسازول
(٪۱۸/۲) ۱۲	(٪۸۱/۸) ۵۴ کلیندامايسين
(٪۰) ۰	(٪۱۰۰) ۶۶ ونكومايسين
(٪۱۳/۶) ۹	(٪۸۶/۴) ۵۷ سفازولين

بحث

در این بررسی ۲۸/۸ درصد از نمونه‌های استافیلوکوک اورئوس مرکزرا سوشهای مقاوم به متی سیلین تشکیل میداند که نزدیک به مطالعه فیروزی و همکارانشان در بیمارستان‌های آموزشی شهر ساری در سال ۱۳۹۴ بود که با هر دو روش E-test و دیسک دیفیوژن ۳۱/۳۱ درصد بدست آمده بود.^۰

در مطالعه‌ای که توسط طالبی و همکاران در بیمارستان امام رضا (ع) مشهد در سال ۱۳۹۴ انجام گرفت فراوانی استاف اورئوس مقاوم به متی سیلین با روش دیسک دیفیوژن ۴۱/۷ درصد بود؛ که میزان مقاومت گزارش شده بیشتر از مطالعه ما بود.^۱ در مطالعه که توسط رضایی و همکاران در بیمارستان شهید بهشتی کاشان در سال ۱۳۹۲ انجام شد میزان دیسک دیفیوژن ۱۰/۸ درصد، در روش سفوکستین اگراسیلین دیسک دیفیوژن ۹/۵ درصد، توسط E-test ۱۰/۱ درصد و توسط دیسک دیفیوژن ۸/۸ درصد به عنوان سویه مقاوم MRSA گزارش شدند؛ که این نتایج برخلاف نتایج حاصل از مطالعه ما میزان مقاومت پایین‌تری را نشان می‌داد.^۲ در مطالعه‌ای که در بیمارستان شهید صدوقی یزد، انجام شد با روش دیسک دیفیوژن مقاومت به سفوکستین ۴۲/۱٪ و اگراسیلین ۳۷/۷ درصد دیده شد ولی مقاومت به اگراسیلین با روش MIC ۴۱/۲٪ بود. این تفاوت بین دو روش فوق در مطالعه ما دیده نشد.^۳ با توجه به اینکه اغلب موارد نمونه‌های ما را نمونه‌های زخم تشکیل می‌دادند (۵۷/۵ درصد) و کمترین مقاومت آنتی بیوتیکی در نمونه‌های مربوط به زخم بود، این مسئله میتواند یکی از دلایل کاهش فراوانی نمونه‌های

استاف اورئوس مقاوم به متی سیلین را تعیین نماییم و سپس با استفاده از روش E-Test دقت نتایج به دست آمده را برآورد کنیم. پس از کسب اطلاعات کامل مربوط به مقاومتهای دارویی استافیلوکوک در D test,disk diffusion و E-Test، نتایج و اطلاعات حاصله با توجه به سن، جنس، بخش بستری و محل عفونت در جداول و نمودارهایی گزارش و مورد تجزیه و تحلیل و مقایسه قرار گرفت. این مطالعه با کد اخلاق REC.1396.45 ZUMS در کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی زنجان به تصویب رسیده است.

نتایج

از ۶۶ نمونه بالینی استافیلوکوک اورئوس جمع آوری شده در مدت مطالعه، ۴۰ نمونه مربوط به مردها و ۲۶ نمونه مربوط به زنها بودند. ۳۸ مورد آن از زخم، ۷ مورد از خون، ۱۸ مورد از لوله تراشه و ۳ مورد از سایر نواحی مانند ادرار و مایع سینویال بودند. سوشهای مقاوم در ۴۲/۹ درصد نمونه‌های بدست آمده از خون، ۳۳ درصد کشت لوله تراشه و ۲۱/۱ درصد نمونه‌های بدست آمده از زخم به دست آمد.

بیشترین نمونه‌ها مربوط به بخش سوختگی با فراوانی ۲۹ نمونه بود. میزان موارد مقاوم در بخش ICU ۳۱/۲ درصد بود در حالی که فقط ۲۰/۷ درصد سوشهای بخش سوختگی را موارد مقاوم تشکیل می‌دادند.

از ۶۶ مورد استافیلوکوکهای اورئوس مورد مطالعه، ۱۹ مورد (۲۸/۸ درصد) آنها بر اساس روش دیسک دیفیوژن کلوگرزاصلین و سفوکستین و همچنین روش E Test برای کلوگرزاصلین مقاوم به متی سیلین گزارش شدند. الگوی حساسیت آنتی بیوتیکی استافیلوکوکهای جدا شده نسبت به آنتی بیوتیکهای مورد مطالعه با روش دیسک دیفیوژن در جدول ۱ مشخص شده است.

در مواردی که استافیلوکوکهای اورئوس حساس به کلیندامايسین بودند (۵۴ مورد)، برایشان D-Test نیز انجام شد که فقط ۳ مورد (۵/۵ درصد) از آنها D-Test مثبت داشتند و بقیه منفی بودند.

بخش‌های بیمارستانی باشد.^{۱۲} در مطالعه صفردی و همکاران در بیمارستان قائم مشهد، ۶۳٪ نمونه‌ها مقاوم به کلوزاسیلین، ۳۳٪ مقاوم به کلیندامایسین و کمترین مقاومت نسبت به ونکومایسین برابر ۲۰٪ به دست آمده است. هرچند الگوی مقاومت شبیه مطالعه ما بود ولی درصد شیوع مقاومت‌ها نسبت به مرکز ما بسیار بالاتر بود.^{۱۳}

در مطالعه ما مقاومت آنتی بیوتیکی بترتیب برای سایر آنتی بیوتیک‌ها مانند سفازولین ۱۳٪، کلیندامایسین ۱۸٪ و گلوكراسیلین ۲۸٪ بود که بیشترین مقاومت آنتی بیوتیکی را در بین آنتی بیوتیک‌های مورد مطالعه نشان داد. کلا شیوع مقاومتهای دارویی در سنین بالاتر بیشتر از سنین پاییتر بود ولی این موضوع فقط در مورد کلیندامایسین معنی دار بود (pvalue: 0.021) بطوریکه علی‌رغم مقاومت ۳۳٪ در سنین بالای ۶۰ سال، هیچ مورد مقاوم به کلیندامایسین در سن زیر ۱۸ سال وجود نداشت.

بررسی مقاومت القایی به کلیندامایسین که با روش D-Test ارزیابی شد نشان داد که فقط ۵/۵٪ نمونه‌ها نتیجه مثبت داشتند و بیانگر عدم وجود مقاومت القایی قابل توجه در این مرکز بود. این یافته برخلاف مطالعه Suresh kumar mendem و همکاران بود که حدود ۷۰٪ D Test مثبت گزارش کردند.^۹ سلح جو و همکاران در مطالعه خود در شیراز در سال ۱۳۹۱، مقاومت القایی به کلیندامایسین را با روش D Test بررسی کرده اند که در ۱۰٪ نمونه‌ها مثبت بوده و لذا توصیه به عدم تجویز همزمان این دارو کرده اند که این یافته با تفاوت قابل توجهی بیشتر از مطالعه ما بود.^{۱۴}

نتیجه‌گیری

در مطالعه ما تمام استاف اورئوس‌ها به ونکومایسین حساس بودند و مقاومتهای آنتی بیوتیکی در کل نسبت به اغلب مراکر شیوع کمتری داشت ولی تداوم این حالت نیازمند تداوم این رفتار و پایش دوره‌ای و مکرر الگوی حساسیت آنتی بیوتیکی این ارگانیسم می‌باشد.

بررسی مقاومت القایی به کلیندامایسین بیانگر عدم وجود مقاومت القایی قابل توجه در این مرکز بود بنابراین میتوان از این

استافیلوكوکهای مقاوم در مطالعه ما تلقی گردد.

در مطالعه ای که که suresh kumar mendem و همکارانش در سال ۲۰۱۶ میلادی در هند به روش دیسک دیفیوژن انجام دادند میزان مقاومت به اگزاسیلین ۴۷٪، سفوکستین ۴۹٪ و ونکومایسین ۸۴٪ بود که برخلاف مطالعه ما مقاومت بالایی به وانکومایسین داشتند.^۹ در مطالعه ای که Shihu و همکارانش در سال ۲۰۰۶ میلادی در آفریقای جنوبی انجام دادند تمام ایزوله‌ها همانند مطالعه ما نسبت به ونکومایسین حساس بودند و ۲۶٪ ایزوله‌ها به عنوان MRSA تایید شدند که تقریباً مشابه مطالعه ما بود.^{۱۰}

نتایج مطالعه ما نشان داد که بین میزان شیوع استاف اورئوس مقاوم به متی سیلین با بخش بستری و محل نمونه برداری و سن و جنس از نظر آماری ارتباط معناداری وجود ندارد. ولی بیشترین میزان مقاومت در بخش ICU مشاهده گردید.^{(۱)۲۲/۱} در مطالعه فیروزی و همکاران بیشترین میزان مقاومت مربوط به سوشهای بخش ICU (۵۰٪) بود که با مطالعه ما همسو می‌باشد.^۵ اما نتایج مطالعه رازین و همکارانش برخلاف مطالعه ما می‌باشد.^{۱۱} در این مطالعه مقاومت به متی سیلین در سنین مختلف، متفاوت بود بطوریکه در زیر ۱۸ سال ۲۲٪ درصد و بالای ۶۰ سال ۴۲٪ درصد سوشهای MRSA بودند هرچند همانند مطالعه رازین و همکاران این ارتباط معنی‌دار نبود.^{۱۱}

از نظر محل جمع آوری نمونه‌ها، در این مطالعه ۴۲٪ نمونه‌های بدست آمده از خون را استافیلوكوکهای اورئوس مقاوم، تشکیل میدادند که نزدیک به مطالعه طالبی و همکاران در بیمارستان امام رضا (ع) مشهد بود (۴۰٪).^۶ در مطالعه ما همانند مطالعه رازین و همکارانش بین میزان شیوع استاف اورئوس مقاوم به متی سیلین و محل‌های نمونه برداری از نظر آماری ارتباط معناداری وجود نداشت.^{۱۱}

مطالعه ما نشان داد که تمامی استافیلوكوکهای اورئوس مرکز ما نسبت به ونکومایسین حساسیت ۱۰۰٪ دارند و مورد مقاومی در مطالعه ما دیده نشد. بعد از وانکومایسین کمترین مقاومت مربوط به کوتريموکسازول با ۹/۱٪ بود در حالی که در مطالعه غیاثی و همکاران در بیمارستان شهید رجایی تنکابن برخلاف نتایج ما حساسیت به کوتريموکسازول بیشتر از ونکومایسین گزارش گردیده که این امر میتواند تحت تاثیر میزان استفاده از آنتی بیوتیک‌ها در

تقدیر و تشکر

این مقاله استخراج شده از پایان نامه دانشجویی جهت اخذ مدرک دکتری عمومی بوده و از معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی زنجان جهت تامین منابع مالی طرح و نیز از همکاری بی شائبه پرسنل آزمایشگاه بیمارستان آیت الله موسوی زنجان تقدیر و تشکر میگردد. منافع شخصی نویسندها با نتایج این تحقیق ارتباطی نداشته است.

دارو در صورت حساس بودن ارگانیسم، برای استفاده نمود. طبق این مطالعه سفارولین به عنوان یک داروی نسل اول سفالوسپورین‌ها در عفونتهاست استافیلوکوکی غیر مقاوم، داروی موثرتر و مطمئن‌تری نسبت به کلیندامایسین و کلوجراسیلین می‌باشد. همچنین کوتريموكسازول بعد از وانکومایسین، حساس‌ترین دارو در عفونتهاست استافیلوکوکی نشان داده شد اما استفاده از آن برای مصارف بالینی احتیاج به بررسی تکمیلی دارد.

References

1. James T. Gaensbauer and James K. Todd. Nelson textbook of pediatrics. 20 edition. 2016. p: 1315-1321.
2. Sheldene L. Kaplan , Kristina G. Hulter , Edward O. Mason. Feigin and cherrys textbook of pediatric infectious disease 7th edition. 2014. p:1113-1130
3. Bannerman TL. Staphylococcus, Micrococcus and other catalase-positive cocci. Manual of clinical microbiology 2007;390-411.
4. .CaLSI C. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing; twenty-second informational supplement. CLSI/NCCLS Document M100-S22. Clinical and Laboratory Standards Institute, Wayne, PA. 2012.
5. Firouzi F, Akhtari J, Nasrollahei M. Prevalence of MRSA and VRSA Strains of Staphylococcus aureus in Healthcare stuff and in patients. Journal of Mazandaran University of Medical Sciences 2016;26(142):96-107.
6. Talebi S, Kouhi Noghondar M, Mohammadzade M, Ateai L, Amel Jamehdar S. Pattern of Antibiotic resistance in methicillin-resistant Staphylococcus aureus (MRSA) Strains isolated from Clinical specimens : ImamReza Hospital in Mashhad. medical Journal of Mashhad University of Medical sciences 2016;29(2):64-70.
7. Rezaei M ,Moniri R, Mousavi G. Diagnostic value of Cefazolin Susceptibility test Compared with other diagnostic methodes of methicillin-resistance Staphylococcus aureus. Feyz Journal of Kashan University of medcal sciences 2013;17(4):394-9.
8. Yusefi A, Eslami G, Zandi H, Vakili M. Determining the prevalence of Methicillin-resistant Staphylococcus aureus with molecule in Yazd. Sadoughi medicine Journal 2015;23.
9. Mendem SK, Gangadhara TA, Shivannavar CT, Gaddad SM. Antibiotic resistance patterns of Staphylococcus aureus: A multi center study from India. Microbial pathogenesis 2016;167:70-98.
10. Shittu AO, Lin J. Antimicrobial susceptibility patterns and characterization of clinical isolates of Staphylococcus aureus in KwaZulu-Natal province, South Africa. BMC Infectious diseases 2006;6(1):125.
11. Razin B, Shabani M, Nabavi M, Taghavi N, Haghghi M, Frumand M. Determining the prevalence of Methicillin-resistant Staphylococcus aureus in Emamhossien Hospital in Tehran. Shahid beheshti Journal 2007;5:263-7.
12. Mansoori Ghiasi MA, Nasrollahi E, Hashemi SM, Rajabzade Kanafi P, Jahangirzad Manjili M. Prevalence and antibiotic resistance of Staphylococcus aureus isolated from the nose of personnel in surgery ward of Shahid Rajae Hospital, Tonekabon. Journal of lab Science 2013;7(1).
13. Safdari H, Sadeghian A, Tahaghghoghi S. Pattern of resistance of Staphylococcus aureus isolated in Ghaem Hospital of Mashhad to common antibiotics in 1390. Paramedical and Rehabilitation science Journal of Mashad 2012;1(1).
14. Solhjoo K, Saadat S, Kazemi A, Mardaneh J. Identification of inducible clindamycin resistance in Staphylococcus aureus methicillin resistance from clinical isolates by d-zone test. Journal of Jahrom University of Medical Sciences 2014;11(4):17-23.

Mojtaba Kamali aghdam¹,
Mansour Sadeghzadeh^{*2},
Ahmad Jalilvand³, Bita
Heshmati⁴, Maryam Rahmati⁵

¹ Assistant Prof of Pediatrics,
Department of Pediatrics,
Ayatollah Moussavi Hospital,
School of Medicine, Zanjan
University of Medical
Sciences, zanjan,Iran

² Associate Prof of Pediatrics,
Zanjan Metabolic Disease
Research Center, Department
of Pediatrics, Zanjan
University of Medical
Sciences, zanjan,Iran

³ Assistant Prof of Pathology,
Department of Pathology,
Ayatollah Moussavi Hospital,
School of Medicine, Zanjan
University of Medical
Sciences

⁴ General Physician,Department
of Pediatrics, Ayatollah
Moussavi Hospital, School of
Medicine, Zanjan University
of Medical Sciences,
zanjan,Iran

⁵ General Physician,Department
of Pediatrics, Ayatollah
Moussavi Hospital, School of
Medicine, Zanjan University
of Medical Sciences,
zanjan,Iran

Evaluation of Antibiotic Susceptibility Pattern of *Staphylococcus aureus* in Clinical Specimens of Patients Admitted to Ayatollah Mousavi Hospital in Zanjan Using Disk Diffusion, E-test and D-test Methods

Received: 9 Oct 2019 ; Accepted: 22 Oct 2020

Abstract

Introduction: *Staphylococcus aureus* is an important cause of severe infections in hospital and community and can cause significant mortality and morbidity in patients. In this study, the susceptibility and resistance pattern of *Staphylococcus aureus* to common antibiotics was investigated by disk diffusion, MIC (Minimal-inhibitory concentration) determination with E-test and D-test

Methods: This study was performed on 66 clinical specimens of *Staphylococcus aureus* from different wards of Ayatollah Mousavi Hospital in Zanjan for one and a half years. Sensitivity, intermediate susceptibility and resistance status of *Staphylococcus aureus* to antibiotics for cefazolin, cloxacillin, vancomycin, clindamycin, erythromycin and cotrimoxazole were determined by disk diffusion method. In cases where *Staphylococcus aureus* was susceptible to clindamycin but resistant to erythromycin, a D-Test was also performed to evaluate the inducible resistance to clindamycin. The frequency of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* in addition to disk diffusion method was also determined by MIC method.

Results: Of 66 samples collected during one and a half years, all samples were sensitive to vancomycin. The sensitivity to co-trimoxazole was 90.9%, cefazolin 86.4%, clindamycin 81.8%, cloxacillin 71.2%. D-Test was positive in 5.5% of the samples. The frequency of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* in both E-test and disk diffusion methods was 28.8%. The highest rate of resistance was in the ICU ward (31.2%).

Conclusion: In this study, antibiotic resistance in general was less prevalent than in most other centers, which could be due to the higher prevalence of ulcer samples with lower resistance percentage or to avoid the administration of broad-spectrum antibiotics and more appropriate use of antibiotics in wards (other than intensive care units). Also, according to the D-Test method, there was no significant resistant induction of clindamycin in our center, so it can be used easily if the organism is sensitive.

Keywords: Antibiotic susceptibility, D-test , E-test, *Staphylococcus aureus*

***Corresponding Author:**
Associate Prof of Pediatrics,
Zanjan Metabolic Disease
Research Center, Department of
Pediatrics, Zanjan University of
Medical Sciences, zanjan,Iran

Tel:09121757737
Email: sadeghzadeh@zums.ac.ir