



جداسازی و تعیین پروفایل حساسیت آنتی‌بیوتیکی سویه‌های انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱ جداشده از شیرهای خشک

مصرفی نوزادان در بخش NICU

جلال مردانه^۱، محمدمهدی سلطان دلال^۲ و^۳، مهرانز طاهری پور^۴

^۱ مرکز تحقیقات میکروب‌شناسی بالینی استاد البرزی، بیمارستان نمازی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز

^۲ مرکز تحقیقات میکروب‌شناسی مواد غذایی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۳ بخش میکروب‌شناسی، گروه پاتوبیولوژی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۴ دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات اراک

(دریافت مقاله: ۹۲/۵/۳۰ - پذیرش مقاله: ۹۲/۸/۱۱)

چکیده

زمینه: انتروباکتر آمینجنوس، باسیلی گرم منفی، فاقد اسپور، متحرک و عضوی از خانواده انتروباکتریاسیه است. این ارگانیسم، پاتوژن فرصت‌طلب مهمی برای انسان محسوب می‌گردد و در افراد مختلف به ویژه افراد دارای نقص سیستم ایمنی و نوزادان نارس و در تمام گروه‌های سنی ایجاد بیماری می‌نماید. هدف از این مطالعه جداسازی سویه‌های انتروباکتر آمینجنوس از شیرهای خشک مصرفی نوزادان بستری در NICU و تعیین الگوی حساسیت آنتی‌بیوتیکی این ایزوله‌هاست.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه مقطعی، تعداد ۱۲۵ نمونه پودر شیر خشک که جهت تغذیه نوزادان در بخش مراقبت‌های ویژه نوزادان (NICU) بیمارستان‌ها استفاده می‌شد، مورد تحقیق قرار گرفتند. جداسازی و شناسایی میکروارگانیسم بر اساس پروتکل استاندارد اداره غذا و دارو (FDA) انجام شد. تعیین حساسیت آنتی‌بیوتیکی سویه‌های جداشده با روش استاندارد دیسک دیفیوژن بر اساس پروتکل پیشنهادی سازمان استانداردهای بالینی و آزمایشگاهی (CLSI 2011) صورت پذیرفت.

یافته‌ها: نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که از ۱۲۵ نمونه پودر شیر خشک مورد بررسی، ۲ نمونه (۱/۶ درصد) از نظر آلودگی به انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱ مثبت بودند. سویه‌های ایزوله شده به اغلب آنتی‌بیوتیک‌های مورد استفاده در بالین حساس بودند، اما همه به آنتی‌بیوتیک‌های آمپی‌سیلین و کاربنی‌سیلین مقاوم بودند.

نتیجه‌گیری: از آنجایی که در طی مراحل مختلف فرآوری شیر خشک (PIF) آلودگی به انتروباکتریاسیه می‌تواند رخ دهد، ضروری است که نمونه‌های شیر خشک نوزادان بر اساس اصول کارخانه و در شرایط آسپتیک تهیه شوند. آلودگی غذاهای نوزادان را فقط می‌توان از طریق نظارت بر نقاط کنترل اصلی و به کار بردن عملکردهای مناسب در طی فرآوری کاهش داد یا از آن جلوگیری نمود.

واژگان کلیدی: بخش مراقبت‌های ویژه نوزادان، شیرهای خشک، انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱، حساسیت آنتی‌بیوتیکی

* تهران، گروه پاتوبیولوژی، بخش میکروب‌شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

مقدمه

گونه‌های انتروباکتر عاملین شایع عفونت‌های بیمارستانی در انسان‌ها هستند (۱). انتروباکتر آمینجنوس، باسیلی گرم منفی، هوازی و متحرک است که در خانواده انتروباکتریاسیه قرار دارد (۲).

ایزارد (Izard) و همکاران در سال ۱۹۸۱ سویه‌هایی از انتروباکتر را شرح دادند که پیش از آن تحت عنوان انتروباکتر H3 نامیده می‌شدند و آن را به نام انتروباکتر آمینجنوس (*Enterobacter amnigenus*) نام‌گذاری کردند (۳ و ۴). این ارگانیسیم‌ها از آب و نمونه‌های بالینی مختلف نظیر مجرای تنفسی، زخم، خون و مدفوع ایزوله شده است و می‌تواند سبب سپسیس و سایر عفونت‌ها در انسان گردد (۲ و ۵). در سال ۲۰۰۶ یک طغیان اندوفتالمیت پس از جراحی کاتاراکت ناشی از انتروباکتر آمینجنوس گزارش شد (۶). جداسازی ارگانیسیم‌های غیرمعمول از قبیل انتروباکتر آمینجنوس از خون بیماران فاقد علائم بالینی سپسیس باید شک به باکتری می‌کاذب (*Pseudobacteremia*) را افزایش دهد و سیستم نظارت کشت میکروبی باید باکتری می‌کاذب را در اوایل عفونت شناسایی نماید (۷). همچنین این ارگانیسیم از نمونه‌های شیر مورد استفاده جهت تغذیه نوزادان و پودر میوه‌ها نیز جدا شده است (۸).

سویه‌های انتروباکتر آمینجنوس مقاوم به چند دارو که ژن blaKPC-2 و rmtB را روی یک پلاسمید با خود حمل می‌نمایند، همچنین انتروباکترهای مقاوم به کارباپنم‌ها و آمینوگلیکوزیدها گزارش شده‌اند (۱۱). بتالاکتامازهای کد شونده توسط کروموزوم برای سویه‌های انتروباکتر آمینجنوس شرح داده شده است (۵). انتروباکتر آمینجنوس به آمینوپنی‌سیلین‌ها و نسل اول سفالوسپورین‌ها مانند سفازولین مقاوم می‌باشند

(۱۲ و ۱۳). سویه‌هایی از انتروباکتر آمینجنوس حمل‌کننده همزمان ژن‌های مختلف کدکننده مقاومت شامل blaKPC-2، blaTEM-1، blaHSV-12، blaCTX-M-14، rmtB و blaCTX-M-14 گزارش شده است (۱۱).

انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱ به دلیل اینکه پاتوژن فرصت‌طلب و مقاوم به برخی آنتی‌بیوتیک‌هاست در ایجاد بیماری‌های مختلف در نوزادان بستری در بخش مراقبت‌های ویژه نوزادان (NICU) دارای اهمیت است. نوزادان بستری در NICU دارای عوامل خطر ساز زمینه‌ای از قبیل تولد پیش از موعد، بیماری زمینه‌ای، عدم تکامل و نقص سیستم ایمنی می‌باشند لذا مستعد ابتلا به عفونت ناشی از این ارگانیسیم هستند. بنابراین بررسی منبع آلودگی نوزادان به این ارگانیسیم و یافتن منابع آلودگی دارای اهمیت بسزایی است، از این رو هدف از این مطالعه جداسازی سویه‌های انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱ از شیرهای خشک مصرفی نوزادان بستری در NICU و تعیین پروفایل حساسیت آنتی‌بیوتیکی این ایزوله‌ها می‌باشد.

مواد و روش‌ها

در طی این مطالعه‌ی مقطعی که از شهریور ۱۳۹۰ تا مرداد ۱۳۹۱ طی مدت یک سال انجام شد، تعداد ۱۲۵ نمونه پودر شیر خشکی که بطور متداول جهت تغذیه نوزادان در بخش مراقبت‌های ویژه (NICU) بیمارستان‌ها مورد استفاده قرار می‌گرفت از طریق داروخانه‌های سطح شهر به صورت تصادفی و از برندهای مختلف تجاری انتخاب شدند. نمونه‌ها پس از توضیح هدف مطالعه برای داروخانه‌ها و کسب رضایت شفاهی آگاهانه از هر یک از مسئولین مربوطه جمع‌آوری شد. نمونه‌ها به منظور بررسی آلودگی

VRBG Agar به کمک تست‌های تشخیصی میکروبی شناسی شامل رنگ‌آمیزی گرم، کاتالاز، اکسیداز و تولید پیگمان بر روی محیط تریپتیک سوی آگار (Tryptic Soy Agar) در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۷۲ ساعت و تست‌های بیوشیمیایی سیمون سترات، آگار آهن سه قندی (TSI)، اندول، حرکت، تولید گاز H₂S، متیل رد (MR)، و گس پروسکوئر (VP)، اوره، لیزین دکربوکسیلاز (LD)، اورنیتین دکربوکسیلاز (OD) و آرژنین دهیدروژناز (ADH) و در صورت نیاز API 20E System مورد تأیید نهایی قرار گرفتند.

به منظور تعیین حساسیت آنتی‌بیوتیکی، با استفاده از روش استاندارد دیسک دیفیوژن (Disk Diffusion Method) بر اساس پروتکل ارائه شده توسط سازمان استانداردهای بالینی و آزمایشگاهی (CLSI 2011) (۱۶) و استفاده از دیسک‌های ۲۷ آنتی‌بیوتیک کمپانی MAST انگلستان حساسیت آنتی‌بیوتیکی سویه‌های جداشده انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱ به تتراسایکلین (T)، مینوسایکلین (MN)، کوتریموکسازول (TS)، کلرآمفنیکل (C)، کلیستین (CO)، نالیدیکسیک اسید (NA)، ایمی‌پنم (IMI)، مروپنم (MEM)، آزترونام (ATM)، سفوناکسیم (CTX)، سفتازیدیم (CAZ)، سفپیم (CPM)، آمپی‌سیلین (AP)، کاربنی‌سیلین (PY)، پپراسیلین (PRL)، پپراسیلین-تازوباکتام (PTZ)، تیکارسیلین (TC)، مزلوسیلین (MEZ)، آموکسی‌سیلین (A)، استرپتومایسین (S)، جنتامایسین (GM)، آمیکاسین (AK)، توبرامایسین (TN)، سیپروفلوکساسین (CIP)، موکسی‌فلوکساسین (MFX)، تیگسیکلین (TGC) و لووفلوکساسین (LEV) که آنتی‌بیوتیک‌های متداول

میکروبی شناسی به آزمایشگاه میکروبی شناسی دانشکده بهداشت دانشگاه علوم پزشکی تهران منتقل شدند. در آزمایشگاه، همه نمونه‌ها کدگذاری و اطلاعات لازم در پرسشنامه‌های تنظیم شده وارد و پس از ضدعفونی کامل درب ظرف‌های پودر شیر خشک با الکل ۷۰ درصد، نمونه‌برداری در شرایط کاملاً استریل انجام شد.

به منظور جداسازی و شناسایی میکروبی شناسی از پروتکل استاندارد FDA Method (FDA Method) (۱۴) و (۱۵) که شامل چهار مرحله اصلی است، استفاده شد. بر اساس این پروتکل در مرحله اول یا مرحله Pre-enrichment، از هر نمونه شیر خشک به میزان ۱، ۱۰، ۱۰۰ گرم وزن نموده و به ترتیب به سه ارلن حاوی ۹، ۹۰، ۹۰۰ میلی‌لیتر آب مقطر (DW) استریل با دمای ۴۵ درجه سانتی‌گراد اضافه گردید و پس از همگن نمودن و حل شدن پودر شیر خشک، در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۸ تا ۲۴ ساعت انکوبه گردید. پس از انکوباسیون، در مرحله دوم یا مرحله Enrichment به کمک پیت استریل از هر ارلن ۱۰ میلی‌لیتر نمونه برداشته و به سه ارلن حاوی ۹۰ میلی‌لیتر محیط مایع غنی کننده انتروباکتریاسیه (Enterobacteriaceae enrichment broth) از کمپانی Scharlau اسپانیا اضافه گردید سپس نمونه‌ها در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۸ تا ۲۴ ساعت انکوبه گردیدند. در مرحله سوم یا مرحله Selection از هر نمونه بر روی محیط ویولت رد بایل گلوکز آگار (Violet Red Bile Glucose Agar = VRBG) (Agar) و مک کانکی آگار از کمپانی Scharlau اسپانیا به صورت خطی کشت duplicate انجام شد و پلیت‌ها در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۸ تا ۲۴ ساعت انکوبه شدند. در مرحله چهارم یا مرحله Confirmation کلونی‌های رشد نموده بر روی محیط

شیرخشک مورد استفاده جهت تغذیه نوزادان، پودرهای میوه‌ها، آب و نیز نمونه‌های بالینی مختلف از قبیل خلط، مجرای تنفسی فوقانی، زخم، خون و مدفوع ایزوله شده است (۱۱ و ۱۸). این ارگانیسم سبب سپتی‌سمی کشنده در انسان می‌گردد (۱۹).

در نتایج حاصل از مطالعه ما ۱/۶ درصد پودرهای شیر خشک مصرفی نوزادان در بخش NICU به باکتری انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱ آلوده بودند. در نقاط مختلف جهان از جمله در کشورهای توسعه یافته و در حال توسعه مطالعات متعددی روی آلودگی پودرهای شیر خشک مورد استفاده جهت تغذیه نوزادان انجام گرفته است و باکتری‌های خانواده انتروباکتریاسیه از جمله انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱ با درصدهای متفاوت گزارش شده است (۶، ۱۰-۸). اغلب بررسی‌ها در کشورهای صنعتی صورت گرفته است و در کشورهای در حال توسعه از جمله کشور ما مطالعات بسیار محدود می‌باشند. در کشور ما این مطالعه از اولین تحقیقاتی است که در زمینه آلودگی‌های شیر خشک با حجم بالای نمونه انجام شده است. در نتایج حاصل از تست تعیین حساسیت آنتی‌بیوتیکی مشخص شد که سویه‌های جدا شده به اغلب آنتی‌بیوتیک‌های مورد استفاده در بالین از جمله تتراسایکلین، کلرآمفنیکل، سفنازیدیم، سیپروفلوکساسین، سفپیم، ایمپنم و مروپنم حساس می‌باشند، اما ایزوله‌ها به برخی از آنتی‌بیوتیک‌ها از جمله آموکسی‌سیلین و کاربنی‌سیلین کاملاً مقاوم (۱۰۰ درصد) بودند.

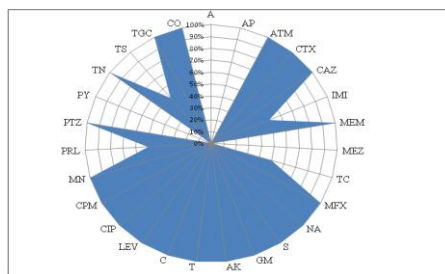
در مطالعات انجام شده توسط محققین در نقاط دیگر جهان انتروباکتر آمینجنوس به آمینوپنی‌سیلین‌ها و نسل اول سفالوسپورین‌ها مانند سفازولین مقاوم گزارش شده است (۱۲)، همچنین انتروباکتر آمینجنوس مقاوم

مؤثر بر علیه باکتری‌های گرم منفی می‌باشند مورد مطالعه قرار گرفت.

نتایج حاصل از مطالعه به کمک نرم‌افزار SPSS (USA, Il. Chicago, SPSS Inc) ویرایش ۱۹ مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت.

یافته‌ها

یافته‌های حاصل از این مطالعه نشان داد از ۱۲۵ نمونه‌ی پودر شیر خشک مورد بررسی، ۲ نمونه (۱/۶ درصد) از نظر آلودگی به باکتری انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱ مثبت بودند. آنالیز نتایج تست تعیین حساسیت آنتی‌بیوتیکی نشان داد که تمام سویه‌های ایزوله شده به آنتی‌بیوتیک‌های آمپی‌سیلین و کاربنی‌سیلین مقاوم بودند. با این وجود سویه‌های انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱ جدا شده از نمونه‌های شیر خشک به اغلب آنتی‌بیوتیک‌های مؤثر بر علیه باکتری‌های گرم منفی خانواده انتروباکتریاسیه حساس بودند (نمودار ۱).



نمودار ۱) الگوی حساسیت آنتی‌بیوتیکی سویه‌های انتروباکتر آمینجنوس بیوگروپ ۱ جدا شده از نمونه‌های شیر خشک مصرفی نوزادان بستری در NICU

بحث

انتروباکتر آمینجنوس باسیلی گرم منفی، متحرک و فاقد اسپور از خانواده انتروباکتریاسیه است و در طبیعت در همه جا پراکنده می‌باشد (۱۷) و از پودرهای

ضد عفونی کننده‌ها را تحمل می‌نماید و با مهیا شدن شرایط رشد شروع به رشد و تکثیر می‌کند. در غذای حیوانات جهت ترغیب و تحریک رشد از آنتی‌بیوتیک‌های متعدد به فراوانی استفاده می‌شود زیرا آنتی‌بیوتیک‌ها هم باعث افزایش جذب غذا در روده حیوانات و هم سبب کاهش حساسیت حیوانات به عفونت‌های باکتریایی می‌گردند. نگرانی بزرگ آن است که این عوامل ضد میکروبی مشابه در انسان جهت درمان بیماری‌های بالینی استفاده می‌شود. همچنین در نتیجه گسترش استفاده از عوامل ضد میکروبی، باکتری‌ها با توجه به سازگاری تکاملی، روش‌هایی را برای خنثی نمودن اثر آنتی‌بیوتیک به کار می‌بندند، از این رو آلودگی غذا با باکتری‌های مقاوم به آنتی‌بیوتیک تهدیدی بزرگ برای سلامت ملی بوده و باکتری‌های مقاوم به آنتی‌بیوتیک به طور قوی درمان عفونت‌های باکتریایی را در انسان با مشکل مواجه می‌نمایند (۲۰). مستندات علمی زیادی وجود دارد که ارگانسیم‌های مقاوم می‌توانند از طریق زنجیره‌ی غذایی به انسان‌ها منتقل گردند. شواهدی وجود دارد که استفاده متداول از آنتی‌بیوتیک‌ها در حیوانات جهت درمان بیماری‌ها یا افزایش رشد آن‌ها منجر به مقاومت آنتی‌بیوتیکی در باکتری‌ها می‌شود. این ارگانسیم‌های مقاوم به آنتی‌بیوتیک می‌توانند انسان‌ها را آلوده نموده یا از طریق تماس مستقیم یا محصولات غذایی با منشاء حیوانی به انسان‌ها منتقل شوند (۲۰ و ۲۱).

بررسی‌های گسترده و با دوره زمانی چندین ساله بر روی نمونه‌های شیر خشک مصرفی نوزادان به ویژه در بخش NICU که نوزادان بستری در این بخش معمولاً دارای فاکتورهای خطر متعدد (ضعف ایمنی، کاهش وزن، تولد پیش از موعد، بیماری‌های زمینه‌ای تضعیف‌کننده سیستم ایمنی) می‌باشند، از نظر

به چند دارو که ژن blaKPC-2 و rmtB را روی یک پلاسمید با خود حمل می‌نمایند گزارش شده است (۱۲ و ۱۳). همچنین در مطالعه‌ای، انتروباکتر آمیجنوس به کاربایتم‌ها و آمینوگلیکوزیدها نیز مقاوم بوده است (۱۲)، علاوه بر این سویه‌های انتروباکتر آمیجنوس حمل کننده همزمان ژن‌های blaKPC-2، blaTEM-1، blaHSV-12، blaCTX-M-14 و rmtB گزارش شده است (۱۱). در مطالعه‌ای دیگر بتالاکتامازهای کد شونده توسط کروموزوم برای سویه‌های انتروباکتر آمیجنوس شرح داده شده است (۵).

حساس بودن سویه‌های ایزوله شده از مطالعه ما نویدبخش است اما باید توجه داشت که انتروباکتر آمیجنوس همانند بسیاری دیگر از اعضای انتروباکتریاسیه می‌تواند بسیاری از ژن‌های کد کننده مقاومت حمل شونده بر روی پلاسمیدها و دیگر عناصر کروموزومی متحرک را به آسانی کسب نماید، از سویی دیگر هنگامی که این باکتری از راه‌های مختلف نظیر شیرهای خشک مصرفی نوزادان وارد بیمارستان می‌شود در نوزادان بستری در بخش مراقبت‌های ویژه نوزادان که از نظر سیستم ایمنی ضعیف بوده و شرایط زمینه‌ای لازم جهت عفونت‌زایی این ارگانسیم‌های فرصت طلب پاتوژن را دارند کلونیزه می‌گردند و ایجاد بیماری می‌کند. از طرف دیگر مجاورت این باکتری با ارگانسیم‌های پاتوژن و مقاوم به داروی موجود در محیط بیمارستان نظیر (کلبسیلا پنومونیه، اشریشیاکلی، پسودوموناس آئروژینوزا، اسیتوباکتر) سبب کسب مقاومت و ژن‌های بیماری‌زایی از این ارگانسیم‌ها می‌شود. انتروباکتر آمیجنوس دارای کپسول پلی‌ساکاریدی بوده و شرایط محیطی نامناسب از جمله خشکی و برخی غلظت‌های

بروز مقاومت دارویی را افزایش می‌دهد. آگاهی از گونه‌های انتروباکتر آمینوجنوس دارای اهمیت فراوانی است، زیرا در صورت عدم کنترل ارگانسیم‌های تولیدکننده بتالاکتامازهای وسیع‌الطیف، ممکن است این باکتری‌ها از طریق شیر، پودرهای شیر خشک و محصولات آن به جامعه انسانی منتقل گردند. بررسی آلودگی غذاهای نوزادان از نظر این ارگانسیم‌های پاتوژن نیازمند گنجاندن اصول بررسی آلودگی شیرهای خشک مصرفی نوزادان از نظر این پاتوژن‌های فرصت‌طلب در دستور کار ارگان‌های کنترل‌کننده آلودگی‌های شیر خشک است.

سپاس و قدردانی

از پرسنل آزمایشگاه میکروبی‌شناسی دانشکده بهداشت دانشگاه علوم پزشکی تهران به دلیل همکاری‌های بی‌دریغشان نهایت سپاسگزاری را داریم.

ارگانسیم‌های پاتوژن فرصت‌طلب دارای اهمیت زیادی است و می‌تواند به‌عنوان موضوعی مهم در دستور کار بررسی‌کنندگان آلودگی‌های پودرهای شیر خشک و همچنین دیگر مواد غذایی قرار گیرد (۲۵-۲۲).

نتیجه‌گیری

انتروباکتر آمینوجنوس بیوگروپ ۱ از جمله باکتری‌های فرصت‌طلب است که به‌عنوان یک باکتری در همه جا حاضر، در محیط‌های بیمارستانی سبب ایجاد بیماری در بیماران بستری در بیمارستان می‌شود. این ارگانسیم‌ها به دلیل دارا بودن عوامل ویرولانسی و کسب مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی به چندین دارو، خطر بالقوه در عفونت‌های بیمارستانی محسوب می‌شوند. از سوی دیگر اضافه نمودن عوامل ضد میکروبی به غذای حیوانات جهت ترغیب و تحریک رشد و افزایش فرآورده‌های حیوانی و سودهای اقتصادی بالاتر، خطر

References:

1. Kang CI, Kim SH, Park WB, et al. Bloodstream infections caused by *Enterobacter* species: predictors of 30-day mortality rate and impact of broad-spectrum cephalosporin resistance on outcome. *Clin Infect Dis* 2004; 39: 812-8.
2. Farmer J, Davis BR, Hickman-Brenner FW, et al. Biochemical identification of new species and biogroups of *Enterobacteriaceae* isolated from clinical specimens. *J Clin Microbiol* 1985; 21: 46-76.
3. Gavini F, Ferragut C, Lefe'bvre B, et al. Etude taxonomique d'ente'robacte'ries appartenant ou ap-parente'es au genre *Enterobacter*. *Ann Microbiol.(Inst Pasteur) B* 1976; 127: 317-35.
4. Izard D, Gavini F, Trinel PA, et al. Deoxyribonucleic acid relatedness between *Enterobacter cloacae* and *Enterobacter amnigenus* sp. nov. *Int J Syst Bacteriol* 1981; 31: 35-42.
5. Stock I, Wiedemann B. Natural antibiotic susceptibility of *Enterobacter amnigenus*, *Enterobacter cancerogenus*, *Enterobacter gergoviae* and *Enterobacter sakazakii* strains. *Clin Microbiol Infect* 2002; 8: 564-78.
6. Korah S, Braganza A, Jacob P, et al. An «epidemic» of post cataract surgery endophthalmitis by a new organism. *Indian J Ophthalmol* 2007; 55: 464-6.
7. Kim DM, Jang SJ, Neupane GP, et al. *Enterobacter nimipressuralis* as a cause of pseudobacteremia. *BMC Infect Dis* 2010; 10: 315.
8. Kagkli DM, Vancanneyt M, Vandamme P, et al. Contamination of milk by enterococci and coliforms from bovine faeces. *J Appl Microbiol* 2007; 103: 1393-405.
9. Sani NA, Yi L. *Enterobacteriaceae*, *Cronobacter (Enterobacter) sakazakii* and Microbial Population in Infant Formula Products in the Malaysian Market. *Sains Malaysiana* 2011; 40: 345-51.
10. Stephan R, Van Trappen S, Cleenwerck I, et al. *Enterobacter pulveris* sp. nov. isolated from fruit powder, infant formula and an infant formula production environment. *Int J Syst Evol Microbiol* 2008; 58: 237-41.

11. Sheng JF, Li JJ, Tu S, et al. bla KPC and rmtB on a single plasmid in *Enterobacter amnigenus* and *Klebsiella pneumoniae* isolates from the same patient. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2012; 31:1585-91.
12. Stock I, Wiedemann B. Natural antibiotic susceptibility of *Enterobacter amnigenus*, *Enterobacter cancerogenus*, *Enterobacter gergoviae* and *Enterobacter sakazakii* strains. *Clin Microbiol Infect* 2002; 8: 564-78.
13. Tamura K, Sakazaki R, Kosako Y, et al. *Leclercia adecarboxylata* Gen. Nov., Comb. nov., formerly known as *Escherichia adecarboxylata*. *Curr Microbiol* 1986; 13:179-84.
14. Anonymus: U.S. Food and Drug Administration, 2002. Isolation and enumeration of *Enterobacter sakazakii* from dehydrated powdered infant formula. (Accessed September 19, 2003, at <http://www.cfsan.fda.gov/~comm/mmesakaz.html>)
15. Anonymus: U.S. Food and Drug Administration, 2002. Questions and answers on method for *E. sakazakii* in powdered infant formula. (Accessed October 10, 2003, at <http://www.cfsan.fda.gov/~comm/mmesakqa.html>.)
16. Clinical and Laboratory Standards Institute. Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing: Twenty-first Informational Supplement M100-S21. CLSI, Wayne, PA, USA, 2011.
17. Abbott SL. *Klebsiella*, *Enterobacter*, *Citrobacter*, *Serratia*, *Plesiomonas*, and other *Enterobacteriaceae*. Manual of clinical microbiology, 8th ed American Society for Microbiology, Washington, DC 2003:684-700.
18. Cabral JP. Water microbiology. Bacterial pathogens and water. *Int J Environ Res Public Health* 2010; 7: 3657-703.
19. Jan D, Berlie C, Babin G. Fatal posttransfusion *Enterobacter amnigenus* septicemia. *Presse Med* 1999; 28: 965.
20. Fielding BC, Mnabisa A, Gouws PA, et al. Antimicrobial-resistant *Klebsiella* species isolated from free-range chicken samples in an informal settlement. *Arch Med Sci* 2012; 8: 39-42.
21. Wang HH, Manuzon M, Lehman M, et al. Food commensal microbes as a potentially important avenue in transmitting antibiotic resistance genes. *FEMS Microbiol Lett* 2006; 254: 226-31.
22. Mardaneh J, Soltan Dallal M, Taheri Poor M. Isolation and determination antimicrobial susceptibility pattern of *Enterobacter cloacae* strains isolated from consumed powdered infant formula milk in NICU ward. *ISMJ* 2014; 17 (5):907-15.
23. Ahmadi K, Farajzadeh Sheikh A, Mardaneh J, Modarresi F, Shoja S. Detection of *Enterobacter sakazakii* in neonatal sepsis by PCR on 16S ribosomal RNA. *ISMJ* 2014; 17 (3) :272-79.
24. Mardaneh J, Soltan-Dallal MM. Isolation and Identification of *E. cowanii* from Powdered Infant Formula in NICU and Determination of Antimicrobial Susceptibility of Isolates. *Iran J Pediatr* 2014; 24(3):261-66.
25. Mardaneh J, Soltan Dallal MM, Taheripoor M, Rajabi Z. Isolation, Identification and Antimicrobial Susceptibility Pattern of *Tatumella ptyseos* Strains Isolated from Powdered Infant Formula Milk Consumed in Neonatal Intensive Care Unit: First Report from Iran. *Jundishapur J Microbiol* 2014; 7(6):e10608.

Original Article

Isolation and determination antimicrobial susceptibility pattern of *enterobacter amnigenus* biogroup 1 strains isolated from consumed powdered infant formula milk in NICU ward

J. Mardaneh ¹, MM. Soltan Dallal ^{2, 3*}, M. Taheri Poor ⁴

¹ Prof. Alborzi Clinical Microbiology Research Center, Nemazee Hospital, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

² Food Microbiology Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³ Division of Bacteriology, Department of Pathobiology, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁴ Islamic Azad University, Science and Research branch, Arak

(Received 21 Aug, 2013 Accepted 2 Nov, 2013)

Abstract

Background: *Enterobacter amnigenus* biogroup 1 is a non-sporeforming, rod-shaped, gram-negative bacterium, within the Enterobacteriaceae family. It is opportunistic pathogen and cause disease humans, especially in premature and immunocompromised persons. The aim of this study was to isolation and determination antimicrobial susceptibility pattern of *Enterobacter amnigenus* biogroup 1 strains isolated from consumed powdered infant formula (PIF) milk in Neonatal Intensive Care Unit (NICU) ward.

Materials and Methods : In this cross-sectional study, total 125 consumed powdered infant formula milk in NICU ward were surveyed. Isolation and Identification of microorganisms was carried out according to FDA method. Antimicrobial susceptibility test was performed by using the standard disc diffusion method based on CLSI (2011) recommendations.

Results: In this study, *Enterobacter amnigenus* biogroup 1 was isolated from 2 (1.6%) of 125 powdered infant formula milk samples. The results showed that isolated strains are sensitive to most antibiotics. All isolates were resistant to amoxicillin and carbenicillin.

Conclusion: Contamination of powdered infant formula (PIF) samples could have occurred during different steps. It is imperative to prepare the powdered infant formula milk foods according to the manufacturer's instruction and in an aseptic condition. Contamination of powdered infant formula only could be reduced or prevented by monitoring the critical control points and taking appropriate action during the processing.

Key words: Neonatal Intensive Care Unit (NICU), Powdered infant formula milk, *Enterobacter amnigenus* biogroup 1, Antibiotic susceptibility.

*Address for correspondence: Food Microbiology Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, IRAN.
E-mail: Soltandalal@yahoo.com