

Molecular Detection of Type II Toxin-Antitoxin Systems and their Association with Antibiotic Resistance and Biofilm Formation in Clinical *Acinetobacter baumannii* Isolates of Burn Patients

Elham Haghighifar¹,
Bahram Nasr Esfahani²,
Hossein Fazeli²

¹ MSc Student in Medical Microbiology and Virology, Faculty of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

² Professor, Department of Bacteriology and Virology, Faculty of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

(Received August 25, 2020 ; Accepted November 29, 2020)

Abstract

Background and purpose: Burn wounds are a good host for infections. *Acinetobacter baumannii* is an opportunistic bacterium in patients with burn infections. Toxin-antitoxin systems (TAs) are genetic elements that are essential for antibiotic resistance and biofilm formation in bacteria, including higBA and relBE TA systems. The present study aimed to investigate the frequency of higBA and relBE genes in *A. baumannii* strains isolated from burn wound infection as well as the association between genetic elements and antibiotic resistance and biofilm formation.

Materials and methods: In this descriptive cross-sectional study, 139 *A. baumannii* isolates were collected from burn wounds of patients hospitalized in a burn center in Isfahan, Iran. The isolates were identified and confirmed through biochemical and molecular tests. Antibiotic susceptibility testing was performed via disk diffusion method and biofilm production was detected by microtiter plate assay. Presence of higBA and relBE TA system genes was investigated by PCR.

Results: Out of 139 *A. baumannii* isolates, 114 were multi-drug resistant (MDR) and able to form biofilm. relBE and higBA genes were observed in 94.73% and 8.77% of the isolates, respectively. Significant correlations were found between the presence of relBE and higBA genes and resistance to imipenem and levofloxacin ($P < 0.05$). There were no significant correlations between presence of relBE and higBA genes and biofilm formation ($P > 0.05$).

Conclusion: In this study, the number of MDR *A. baumannii* strains was significantly higher compared to previous studies and most species had the ability to form biofilms. According to the association between TA genes and antibiotic resistance, further studies are needed on the TA systems.

Keywords: toxin-antitoxin systems, *Acinetobacter baumannii*, biofilm, antibiotic resistance

J Mazandaran Univ Med Sci 2021; 30 (194): 23-32 (Persian).

* Corresponding Author: Hossein Fazeli - Department of Bacteriology and Virology, Isfahan University of Medical Science, Isfahan, Iran (E-mail: h_fazeli@med.mui.ac.ir)

ارزیابی مولکولی سیستم توکسین-آنتی توکسین نوع دو در ایزوله های تولید کننده بیوفیلم *اسینتوباکتر بومانی* مقاوم به چند دارو جدا شده از نمونه های زخم های سوختگی

الهام حقیقی فر¹

بهرام نصر اصفهانی²

حسین فاضلی²

چکیده

سابقه و هدف: زخم سوختگی، میزبان مناسبی برای عفونت‌ها است. *اسینتوباکتر بومانی* یکی از باکتری‌های فرصت طلب در بیماران دارای عفونت زخم سوختگی می‌باشد. سیستم‌های توکسین-آنتی توکسین (TA) عناصر ژنتیکی هستند که برای مقاومت آنتی‌بیوتیکی و تشکیل بیوفیلم در باکتری‌ها ضروری می‌باشند. از جمله آن‌ها *relBE* و *higBA* است. این مطالعه با هدف تعیین فراوانی ژن‌های *relBE* و *higBA* و ارتباط آن‌ها با مقاومت آنتی‌بیوتیکی و تشکیل بیوفیلم انجام شد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه توصیفی-مقطعی تعداد 139 ایزوله *اسینتوباکتر بومانی* از زخم سوختگی بیماران بستری در بیمارستان امام موسی کاظم اصفهان جمع‌آوری و با استفاده از تست‌های بیوشیمیایی و ژنتیکی شناسایی و تایید شد. تست حساسیت آنتی‌بیوتیکی به روش دیسک دیفیوژن و سنجش بیوفیلم با میکروتیتر پلیت انجام شد. حضور ژن‌های *relBE* و *higBA* با تکنیک PCR بررسی و سپس آنالیز آماری انجام شد.

یافته‌ها: از 139 ایزوله، 114 ایزوله مقاوم چند دارویی (MDR) و تشکیل‌دهنده بیوفیلم بودند. 94/73 درصد دارای ژن *relBE* و 8/77 درصد، ژن *higBA* داشتند. بین حضور ژن‌های *relBE* و *higBA* با مقاومت نسبت به آنتی‌بیوتیک ای‌می‌پنم و لووفلوکساسین ارتباط معنی‌داری وجود داشت ($P < 0/05$). حضور *relBE* و *higBA* با تشکیل بیوفیلم ارتباط معنی‌داری نداشتند ($P > 0/05$).

استنتاج: در این مطالعه ایزوله‌های MDR *اسینتوباکتر بومانی* در مقایسه با مطالعات قبلی افزایش معنی‌داری داشت و بسیاری از گونه‌ها توان بالایی در تشکیل بیوفیلم داشتند. بین حضور ژن‌های TA و مقاومت آنتی‌بیوتیکی نیز ارتباط معنی‌داری وجود داشت که بر این اساس مطالعات بیش‌تر در این زمینه ضروری به نظر می‌رسد.

واژه‌های کلیدی: سیستم‌های توکسین-آنتی توکسین، *اسینتوباکتر بومانی*، بیوفیلم، مقاومت آنتی‌بیوتیکی

مقدمه

سوختگی می‌تواند میزبان بسیار مناسبی برای عفونت‌های میکروارگانیزم‌ها باکتری گرم منفی، فرصت‌طلب و غیر مرتبط به میکروارگانیزم‌های مختلف باشد. از جمله این

E-mail: h_fazeli@med.mui.ac.ir

مؤلف مسئول: حسین فاضلی - اصفهان: دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، گروه باکتری شناسی و ویروس شناسی

1. دانشجوی کارشناسی ارشد میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، ایران

2. استاد، گروه باکتری شناسی و ویروس شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، ایران

تاریخ دریافت: 1399/6/4 تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: 1399/6/30 تاریخ تصویب: 1399/9/9

خانواده (Enterococcus faecium, Staphylococcus aureus, Klebsiella pneumoniae, Acinetobacter baumannii, Pseudomonas aeruginosa, and Enterobacter species) محسوب می‌شود که در رابطه با مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی در عفونت‌های انسانی بسیار مشکل‌ساز می‌شوند و می‌توانند منجر به شیوع مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی شوند (2،1).

اسینتوباکتر بومانی ظرفیت بالایی در کلونیزاسیون و تشکیل بیوفیلم (مجموعه‌ای از میکروارگانیسم‌ها که در ماتریکس تجمع می‌کنند و باعث ایجاد شرایط محافظت شده‌ای برای میکروارگانیسم‌ها می‌شود) روی سطوح زنده و غیرزنده دارد که فاکتور مهمی در افزایش مقاومت آنتی‌بیوتیکی در این باکتری خصوصاً در ایزوله‌های موجود در عفونت زخم سوختگی است. سویه‌هایی از اسینتوباکتر بومانی که توان تشکیل بیوفیلم دارند نسبت به سویه‌های پلانکتونی، مرگ‌ومیر بیماران دارای عفونت را به میزان قابل توجهی افزایش می‌دهند. ایزوله‌هایی که مقاوم چند دارویی (MDR) هستند، می‌توانند باعث شیوع مقاومت‌های دارویی در سایر ایزوله‌ها شوند. ظهور سویه‌های مقاوم چند دارویی می‌تواند از جمله علت‌های بسیار پر اهمیت شکست درمان در بیماران خصوصاً بیماران سوختگی باشد (3-8). اسینتوباکتر بومانی دارای عوامل ژنتیکی با عنوان سیستم‌های توکسین-آنتی‌توکسین می‌باشد. سیستم‌های توکسین-آنتی‌توکسین (TA) بر روی عناصر ژنتیکی متحرک، پلاسمیدها و کروموزوم‌ها در باکتری‌ها و آرکی‌ها قرار دارند (9،10). این عناصر ژنتیکی به 6 نوع تقسیم می‌شوند. در این سیستم‌ها توکسین (که جزء پایدار سیستم است) همواره از جنس پروتئین می‌باشد و آنتی‌توکسین (که جزء ناپایدار سیستم است) یا از جنس پروتئین مانند سیستم‌های TA نوع ۲،۴ و 5 می‌باشد و یا از جنس RNA مانند سیستم‌های TA نوع 3 و 1 است. تایپ 6 نیز اخیراً کشف شده است. آنتی‌توکسین استراتژی پیشگیری از فعالیت توکسین با اتصال به توکسین به‌طور مستقیم و یا غیر مستقیم با تعامل با سایر فاکتورهای سیگنالینگ و تنظیم ترجمه و رونویسی را برعهده دارد. با توجه به این که این عناصر

ژنتیکی در ارتباط با استرس هستند آنتی‌توکسین می‌تواند با تاثیر بر توکسین در شرایط استرس بر بسیاری از فعالیت‌های سلولی مثل رونویسی و ترجمه تاثیرگذار باشد (11،12). در اواسط دهه 1980 سیستم TA نوع 2 کشف شد. توکسین و آنتی‌توکسین هر دو از پروتئین ساخته شده‌اند. از جمله سیستم‌های TA نوع 2 higBA و relBE هستند. مطالعاتی بر روی تاثیر این سیستم‌ها بر مقاومت آنتی‌بیوتیکی و تشکیل بیوفیلم در باکتری‌های گرم منفی به صورت محدود صورت گرفته است، اما این مطالعه در اسینتوباکتر بومانی جدا شده شده از عفونت زخم سوختگی با توجه به تاثیر که می‌تواند به واسطه توانایی بالا در تشکیل بیوفیلم و کسب مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی بر درمان بیماران سوختگی داشته باشد صورت نگرفته است (13-15). این مطالعه با هدف بررسی میزان حضور ژن‌های TA نوع higBA و relBE و ارتباط آن‌ها با مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی و تشکیل بیوفیلم در سویه‌های اسینتوباکتر جدا شده از عفونت زخم سوختگی صورت گرفته است.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه توصیفی - مقطعی تعداد 139 ایزوله اسینتوباکتر بومانی غیر تکراری از بیماران زخم سوختگی بستری در بیمارستان امام موسی کاظم شهر اصفهان بر اساس فرمول حجم نمونه و بررسی مطالعات قبلی در فاصله زمانی نیمه دوم فروردین سال 97 تا انتهای خرداد سال 98 جمع‌آوری شد. ایزوله‌ها بعد از کشت بر روی محیط کشت‌های بلاد آگار و EMB و رنگ‌آمیزی گرم با روش‌های بیوشیمیایی مانند TSI (Triple sugar iron agar)، OF (oxidation-fermentation) و اکسیداز مورد بررسی قرار گرفتند و سپس به روش PCR و با استفاده از ژن bla_{oxa-51} تایید شد. میزان حضور ژن‌های higBA و relBE نیز به روش PCR بررسی و سپس بر روی داده‌های حاصل آنالیز آماری انجام گرفت و آماده گزارش شد (2،16).

تست حساسیت آنتی بیوتیکی:

تست حساسیت آنتی بیوتیکی ایزوله‌های آسینتوباکتر بومانی به روش دیسک دیفیوژن برای 10 آنتی بیوتیک انجام گرفت که شامل (جتتامایسین 10 μg)، سفنازیدیم (30 μg)، ایمی پنم (10 μg)، توبرامایسین (10 μg)، لووفلو کساسین (5 μg)، سیپروفلوکساسین (10 μg)، تری متوپریم (1/25 μg) -سولفامتو کسازول (32/75 μg)، سفپیم (30 μg)، سفتریاکسون (30 μg)، پیپراسیلین (100 μg) -تازوبا کتام (10 μg) (شرکت بیدی) بودند (18,17). نتایج براساس استانداردهای CLSI, 2018 تفسیر گردید. سویه‌هایی که حداقل به سه کلاس آنتی بیوتیکی مقاوم بود به عنوان سویه‌های مقاوم چند دارویی (MDR) در نظر گرفته شد (20,19). از اشرشیاکلی 25922 به عنوان سویه کنترل استفاده شد (21).

بررسی تشکیل بیوفیلم: ایزوله‌های آسینتوباکتر بومانی به مدت یک شب در تریپتیکاز سوی برات با 0/25 درصد گلوکز در 37 درجه سانتی گراد کشت داده شد. با غلظت 1:40 در تریپتیکاز سوی برات با 0/25 درصد گلوکز رقیق شد و سپس از این محیط در هر یک از چاهک‌های میکروتیرپلیت 96 خانه 200 میکرولیتر ریخته شد. بعد از 24 ساعت با دمای 37 درجه سانتی گراد، چاهک‌ها را خالی و سه بار با فسفات بافر سالین شستشو داده شد و در حالت معکوس قرار داده شد تا خشک شوند. با کریستال ویوله 1 درصد به مدت 15 دقیقه رنگ آمیزی و سپس با آب شیر شستشو داده شد. 200 میلی لیتر از اتانول-استون (80:20v/v) به هر چاهک اضافه شد و جذب نوری آن در طول موج 595 (OD 595) با استفاده از دستگاه الیزا ریدر قرائت و برای هر نمونه 3 بار تکرار شد، سپس مطابق رابطه زیر شدت تشکیل بیوفیلم تعیین گردید. $OD_{595} < 1$ عدم تشکیل بیوفیلم، $1 < OD_{595} < 2$ ضعیف، $2 < OD_{595} < 3$ متوسط، $3 < OD_{595}$ قوی (22). آنالیز آماری با استفاده از نرم افزار spss ورژن 24 انجام گرفت (4).

استخراج DNA و بررسی کمی و کیفی DNA ژنومی استخراج شده

برای بررسی از دستگاه نانودراپ استفاده شد. در صورتی که نسبت A260/A280 بین 1/8 تا 2 باشد DNA مطلوب و مورد قبول است، مقادیر کم تر نشانگر آلودگی با پروتئین و مقادیر بیش تر نشانگر آلودگی با RNA است. در این مطالعه مقادیر بین 1/8-2/1 بود (23).

واکنش زنجیره ای پلیمرز (PCR):

استخراج DNA به روش فنل-کلرفرم انجام گرفت. ایزوله های آسینتوباکتر بومانی به روش PCR و با استفاده از ژن bla_{OXA-51} با طول بانند 353 bp و توالی forward: 5-TAATGCTTTGATCGG CCTTG-3 و reverse: 5-TGGATTGCACTTCATCTTGG-3 مورد تایید قرار گرفت. فراوانی ژن higBA با استفاده از پرایمر با توالی forward: 5-ATGAAGTGAACGGTCAACAA و reverse: 5-ACAGACCTCGGAAAGTGGTCG-3 طول بانند 440 bp و فراوانی ژن relBE با استفاده از پرایمر forward: 5-TAATGCTTTGATCGGCCTTG-3 و reverse: 5-TGGATTGCACTTCATCTTGG-3 طول بانند 578 bp در سویه‌های مقاوم چند دارویی با توان تشکیل بیوفیلم نیز به روش PCR مورد بررسی قرار گرفت. حجم کل 25 μl بود که میزان Master Mix (شرکت دانمارک) 12/5 μl، DNA 1 μl و از هر پرایمر 1 μl در نظر گرفته شد. برای ژن relBE دمای اتصال 58 درجه سانتی گراد به مدت 30 ثانیه در نظر گرفته شد. برای ژن higBA دمای اتصال 56 درجه سانتی گراد به مدت 1/5 دقیقه در نظر گرفته شد. برای سویه کنترل مثبت از سویه استاندارد سودوموناس آئروژینوزا 27853 استفاده شد. از دماهای ذکر شده برای DNA بهینه سازی شده است. در پایان محصول با استفاده از ژل الکتروفورز مشاهده گردید. تصویر شماره 1 و 2، نتایج PCR برای ژن های higBA و relBE را نشان می دهد (24-27).

بحث

اسیتویاکتر بومانی یک پاتوژن فرصت طلب با انتشار وسیع در بخش سوختگی است (7). شیوع سویه‌های MDR در میان ایزوله‌های اسیتویاکتر خصوصا در بیماران سوختگی به سرعت در حال افزایش است (25، 28). ظهور این سویه‌های باکتریایی به عنوان اصلی‌ترین علت شکست درمان در نظر گرفته شده است (5). از جمله عوامل موثر در افزایش مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی تشکیل بیوفیلم است. مطالعات صورت گرفته نشان داده است که عوامل مختلفی می‌توانند برافزایش مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی و تشکیل بیوفیلم تاثیر گذار باشند، از جمله این عوامل سیستم‌های توکسین-آنتی توکسین هستند (29). در مطالعه حاضر فراوانی ژن‌های سیستم توکسین-آنتی توکسین reIBE و higBA به ترتیب 95/61 و 8/77 درصد بود. در مطالعه انجام شده توسط غفوریان و همکاران در سال 2014 بر روی ژن‌های higBA و reIBE در اسیتویاکتر بومانی فراوانی ژن‌های مربوطه به ترتیب 4/7 و 88/2 درصد بود. در تمام ایزوله‌هایی که ژن‌های مربوطه حضور داشته‌اند بیان ژن صورت گرفته است، این موضوع نشان می‌دهد در صورت حضور ژن‌های سیستم TA در باکتری نقش آن‌ها کاملا کاربردی است (24).

در مطالعه انجام شده توسط Maghraby و همکاران در کشور مصر در سال 2018 فراوانی ژن‌های reIBE و higBA به ترتیب 81/5 و 29/6 درصد گزارش شد که از نظر فراوانی با مطالعه حاضر تفاوت‌هایی وجود دارد که می‌تواند به دلیل جدا شدن سویه‌ها از بخش‌های مختلف بیمارستان و یا مربوط به پلاسمیدی بودن ژن‌ها و وجود یا عدم وجود شرایط مطلوب برای انتقال آن‌ها باشد (30). در شرایط مطلوب امکان انتقال پلاسمیدها و به طبع انتقال ژن‌های موجود در ژنوم آن‌ها راحت‌تر بوده و در نتیجه منجر به افزایش فراوانی ژن‌های مربوطه در میان ایزوله‌های مورد مطالعه می‌شود. در مطالعه حاضر بین حضور ژن‌های توکسین-آنتی توکسین و بیوفیلم ارتباط معنی‌داری مشاهده نشد اما در مطالعه انجام شده توسط

فراوانی ژن reIBE در میان نمونه‌های مورد مطالعه، 109 (95/61 درصد) ایزوله و فراوانی ژن higBA 10 (8/77 درصد) بوده است (تصویر شماره 1 و 2). براساس نتایج حاصل از روش میکروتیتر پلیت، در سویه‌های دارای ژن reIBE 43 درصد بیوفیلم ضعیف، 53 درصد بیوفیلم متوسط و 3 درصد دارای بیوفیلم قوی بودند. همچنین در سویه‌های دارای ژن higBA، 4 ایزوله بیوفیلم ضعیف، 6 ایزوله بیوفیلم متوسط داشتند و هیچ ایزوله‌ای دارای بیوفیلم قوی نبودند. نتایج حاصل از آنالیزهای آماری با توجه به فراوانی ژن‌های reIBE و higBA ارتباط معنی‌داری بین فراوانی ژن‌های مربوطه با مقاومت نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های ای‌می‌پنم و لوفلوکسازین نشان داد (جدول شماره 1 و 2). با توجه به فراوانی ژن‌های مورد مطالعه ارتباط معنی‌داری بین فراوانی ژن‌های reIBE و higBA با تشکیل بیوفیلم مشاهده نشد.

جدول شماره 1: ارتباط بین حضور ژن reIBE و الگوی مقاومت آنتی‌بیوتیکی

آنتی‌بیوتیک	مقاوم و دارای ژن reIBE تعداد (درصد)	حساسیت حد واسطه و دارای ژن reIBE تعداد (درصد)	حساس و دارای ژن reIBE تعداد (درصد)	سطح معنی‌داری
ایمی‌پنم	99(90/82)	2(1/83)	8(7/33)	0/000
سفتراکسون	102(93/57)	7(6/42)	0	0/501
سفتازیدیم	109(100)	0	0	0/817
چنتامین	79(72/47)	4(3/66)	26(23/85)	0/485
سقیم	79(72/47)	23(21/10)	7(6/42)	0/721
توراماسین	74(67/88)	2(1/83)	33(30/27)	0/761
پیراسلین تازویاکام	101(92/66)	6(5/25)	2(1/83)	0/328
تری متوپریم سولفانوگازول	105(96/33)	3(2/75)	1(0/91)	0/460
سیروفلوکسازین	107(98/16)	0	2(1/83)	0/389
لوفلوکسازین	81(74/31)	26(23/15)	2(1/83)	0/042

جدول شماره 1: ارتباط بین حضور ژن higBA و الگوی مقاومت آنتی‌بیوتیکی

آنتی‌بیوتیک	مقاوم و دارای ژن higBA تعداد (درصد)	حساسیت حد واسطه و دارای ژن higBA تعداد (درصد)	حساس و دارای ژن higBA تعداد (درصد)	سطح معنی‌داری
ایمی‌پنم	8(80)	2(20)	0	0/004
سفتراکسون	9(10)	1(10)	0	0/331
سفتازیدیم	10(10)	0	0	0/769
چنتامین	10(10)	0	0	0/522
سقیم	4(40)	5(50)	1(10)	0/985
توراماسین	5(50)	1(10)	4(40)	0/331
پیراسلین تازویاکام	9(90)	1(10)	0	0/885
تری متوپریم سولفانوگازول	10(100)	0	0	0/307
سیروفلوکسازین	10(100)	0	0	0/616
لوفلوکسازین	5(50)	3(30)	2(20)	0/045

باعث ایجاد مقاومت نمی‌شوند. بنابراین دلیل معنی‌داری برای دو آنتی‌بیوتیک می‌تواند مربوط به حضور ژن‌های مقاومت آنتی‌بیوتیکی مختلف در مجاورت این ژن‌ها بر روی پلاسمید و یا بیان متفاوت این ژن‌ها و ژن‌های مجاور آن‌ها در سویه‌های مختلف باشد. با توجه به نقش بیوفیلیم در مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی و همچنین اهمیتی که مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی در درمان بیماران دارد و همچنین توان سیستم‌های توکسین آنتی‌توکسین در تاثیر بر آن‌ها و با توجه به این که مطالعات اندکی بر روی این سیستم‌ها صورت گرفته است نیاز به مطالعات بیش‌تر در این زمینه لازم به نظر می‌رسد.

نتایج به دست آمده از مطالعه حاضر نشان‌دهنده شیوع بالای مقاومت آنتی‌بیوتیکی در بیماران سوختگی در شهر اصفهان و همچنین روند رو به رشد در شیوع سویه‌های MDR و همچنین سویه‌های با توان بالا در تشکیل بیوفیلیم است. شناسایی این سویه‌ها و کنترل به موقع آن‌ها از پیامدهای جانی و مالی بسیاری جلوگیری خواهد کرد. با توجه به ارتباط معنی‌داری که بین ژن *higBA* و *relBE* و مقاومت به آنتی‌بیوتیک‌های مختلف وجود داشت، می‌توان با شناسایی سویه‌های دارای این ژن‌ها در بیماران و هدف قرار دادن این ژن‌ها و با ایجاد تداخل در عملکرد آن‌ها از افزایش مقاومت آنتی‌بیوتیکی و تشکیل بیوفیلیم جلوگیری کرد، که نتیجه تمام این موارد ذکر شده کمک به عدم افزایش مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی و درمان مناسب بیماران و کاهش مرگ و میر ناشی از افزایش مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی خواهد بود.

سپاسگزاری

این مقاله براساس نتایج پایان‌نامه دانشجویی دوره کارشناسی ارشد با شماره 397050 (با کد اخلاق: IR.MUI.RESEARCH.REC.1397.114) انجام پذیرفته است. نویسندگان این مقاله مراتب قدردانی و تشکر خود را از گروه باکتری‌شناسی و ویروس‌شناسی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان اعلام می‌دارد.

wood و همکاران در سال 2016 در پنسیلوانیا نشان داده شد که با فعال شدن توکسین *higB* میزان بیوفیلیم در سودوموناس آئروژینوزا کاهش می‌یابد (14). علت عدم معنی‌دار بودن ارتباط بین حضور ژن‌ها و تشکیل بیوفیلیم می‌تواند مربوط به نوع باکتری و توان متفاوت آن در مقایسه با سایر باکتری‌ها در تشکیل بیوفیلیم، محل متفاوت جداسازی نمونه‌ها و یا به دلیل متفاوت بودن ژن انتخابی باشد همچنین در مطالعات قبلی تاثیر حضور ژن‌های سیستم توکسین-آنتی‌توکسین در تشکیل بیوفیلیم در سودوموناس آئروژینوزا بررسی شده بود که به دلیل تفاوت‌های ساختاری و عوامل موثر بر تشکیل بیوفیلیم که با اسیتویاکتر بومانی دارد می‌تواند بر نتایج حاصل از مطالعه بر روی دو باکتری اثرگذار باشد. در مطالعه حاضر بین حضور سیستم توکسین-آنتی‌توکسین *relBE* و مقاومت نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های لووفلوکساسین ($P=0/042$) و ایمپنم ($P=0/000$) ارتباط معنی‌داری مشاهده شد. همچنین بین حضور سیستم توکسین-آنتی‌توکسین *higBA* و مقاومت نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های لووفلوکساسین ($P=0/045$) و ایمپنم ($P=0/004$) ارتباط معنی‌داری مشاهده شد. در مطالعه انجام شده در سال 2014 توسط همتی و همکاران بر روی ژن *mazEF* در سودوموناس آئروژینوزا بین ژن‌های *mazEF* و مقاومت به جنتامایسین ($P=0/027$)، مروپنم ($P=0/022$) و پپراسیلین ($P=0/011$) ارتباط معنی‌داری وجود داشت (15). در مطالعه انجام شده در سال 2018 توسط Coskun و همکاران در کشور ترکیه بر روی ژن‌های *higBA*، *relBE* و *mazEF* در سودوموناس آئروژینوزا بین بیان ژن *relBE* و حساسیت به آزترونام ارتباط معنی‌داری وجود داشت ($P<0/05$)، همچنین بین سطح بیان *mazEF* و مقاومت به جنتامایسین، سیپروفلوکساسین و لووفلوکساسین نیز ارتباط معنی‌داری وجود داشت. اما بین ژن *higBA* و مقاومت آنتی‌بیوتیکی ارتباط معنی‌داری مشاهده نشد (31).

با توجه به این که تاثیر این ژن‌ها مربوط به کاهش یا افزایش مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی است و به‌طور مستقیم

References

1. Flynn PB, Graham WG, Gilmore BF. *Acinetobacter baumannii* biofilm biomass mediates tolerance to cold plasma. *Lett Appl Microbiol* 2019; 68(4): 344-349.
2. Babaei AH, Pouladfar G, Pourabbas B, Jafarpour Z, Ektesabi S, Abbasi P. Seven-Year Trend of Antimicrobial Resistance of *Acinetobacter* and *Pseudomonas* spp. Causing Bloodstream Infections: A Retrospective Study from Shiraz, Southern Iran. *Jundishapur J Microbiol* 2019; 12(4): e85819.
3. Lin M-F, Lin Y-Y, Lan C-Y. A method to assess influence of different medical tubing on biofilm formation by *Acinetobacter baumannii*. *J Microbiol Methods* 2019; 160: 84-86.
4. Cevahir N, Demir M, Kaleli I, Gurbuz M, Tikvesli S. Evaluation of biofilm production, gelatinase activity, and mannose-resistant hemagglutination in *Acinetobacter baumannii* strains. *J Microbiol Immunol Infect* 2008; 41(6): 513-518.
5. Lacmata ST, Kuete V, Dzoyem JP, Tankeo SB, Teke GN, Kuate JR. Antibacterial activities of selected Cameroonian plants and their synergistic effects with antibiotics against bacteria expressing MDR phenotypes. *Evid Based Complement Alternat Med* 2012; 2012: 623723.
6. Feng DY, Zhou YQ, Zou XL, Zhou M, Wu WB, Chen XX, et al. Factors influencing mortality in hospital-acquired pneumonia caused by Gram-negative bacteria in China. *J Infect Public Health* 2019; 12(5): 630-633.
7. Zubair M, Malik A, Ahmad J, Rizvi M, Farooqui KJ, Rizvi MW. A study of biofilm production by gram-negative organisms isolated from diabetic foot ulcer patients. *Biol Med* 2011; 3(2): 147-157.
8. Gupta M, Naik AK, Singh SK. Bacteriological profile and antimicrobial resistance patterns of burn wound infections in a tertiary care hospital. *Heliyon* 2019; 5(12): e02956.
9. Kamruzzaman M, Iredell J. A ParDE-family toxin antitoxin system in major resistance plasmids of Enterobacteriaceae confers antibiotic and heat tolerance. *Scientific Reports* 2019; 9(1): 9872.
10. Goormaghtigh F, Fraikin N, Putriš M, Hallaert T, Hauryliuk V, Garcia-Pino A, et al. Reassessing the role of type II toxin-antitoxin systems in formation of *Escherichia coli* type II persister cells. *MBio* 2018; 9(3): e00640-18.
11. Fernández-García L, Blasco L, Lopez M, Bou G, García-Contreras R, Wood T, et al. Toxin-antitoxin systems in clinical pathogens. *Toxins* 2016; 8(7): 227.
12. Harms A, Brodersen DE, Mitarai N, Gerdes K. Toxins, targets, and triggers: an overview of toxin-antitoxin biology. *Mol Cell* 2018; 70(5): 768-784.
13. Karimi S, Ghafourian S, Kalani MT, Jalilian FA, Hemati S, Sadeghifard N. Association between toxin-antitoxin systems and biofilm formation. *Jundishapur J Microbiol* 2015; 8(1): e59746.
14. Wood TL, Wood TK. The HigB/HigA toxin/antitoxin system of *Pseudomonas aeruginosa* influences the virulence factors pyochelin, pyocyanin, and biofilm formation. *Microbiologyopen* 2016; 5(3): 499-511.
15. Hemati S, Azizi-Jalilian F, Pakzad I, Taherikalani M, Maleki A, Karimi S, et al. The correlation between the presence of quorum sensing, toxin-antitoxin system genes and MIC values with ability of biofilm

- formation in clinical isolates of *Pseudomonas aeruginosa*. *Iran J Microbiol* 2014; 6(3): 133-139.
16. Fazeli H, Taraghian A, Poursina F, Kamali R. Molecular identification of Esbl Genes Bla-Shv, Bla-Veb, and Bla-Per, in *Acinetobacter baumannii* isolated from patients admitted in a university hospital in Isfahan. *Iranian Journal of Public Health* 2014; 43(2): 39.
 17. Fazeli H, Kamali Dolatabadi R, Taraghian A, Nasr Isfahani B, Moghim S. Genetic Characterization of blaSHV/VEB/PER Genes in ESBL-producing MDR *Klebsiella Pneumonia* Strains Isolated from Patients in Isfahan, Iran. *Eur Online J Nat* 2015; 4(1): 191-202.
 18. Savari M, Rostami S, Ekrami A, Bahador A. Characterization of toxin-antitoxin (TA) systems in *Pseudomonas aeruginosa* clinical isolates in Iran. *Jundishapur J Microbiol* 2016; 9(1).
 19. Tahanasab Z, Mobasherizadeh S, Moghadampour M, Rezaei A, Maleki N, Faghri J. High Prevalence of Multiple Drug Resistance among ESBLs-Producing *Klebsiella pneumoniae* Isolated from Hospitalized Patients in Isfahan, Iran. *J Med Bacteriol* 2016; 5(5-6): 29-38.
 20. CLSI C. M100-S25: Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing. 25th ed. CLSI supplement M100. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2012.
 21. Gholami M, Hashemi A, Hakemi-Vala M, Goudarzi H, Hallajzadeh M. Efflux pump inhibitor phenylalanine-arginine B-naphthylamide effect on the minimum inhibitory concentration of imipenem in *Acinetobacter baumannii* strains isolated from hospitalized patients in Shahid Motahari burn hospital, Tehran, Iran. *Jundishapur J Microbiol* 2015; 8(10): e59912.
 22. Cevahir N, Demir M, Kaleli I, Gurbuz M, Tikvesli S. Evaluation of biofilm production, gelatinase activity, and mannose-resistant hemagglutination in *Acinetobacter baumannii* strains. *J Microbiol Immunol Infect* 2008; 41(6): 513-518.
 23. Tiwari S, Tomar R, Tripathi M, Ahuja A. Modified Protocol for Plant Genomic DNA Isolation. *Indian Res J Genet & Biotech* 2017; 9(4): 478-485.
 24. Ghafourian S, Good L, Sekawi Z, Hamat RA, Soheili S, Sadeghifard N, et al. The mazEF toxin-antitoxin system as a novel antibacterial target in *Acinetobacter baumannii*. *Mem Inst Oswaldo Cruz* 2014; 109(4): 502-505.
 25. Tsukayama D, Van Loon H, Cartwright C, Chmielewski B, Fluit A, Van der Werken C, et al. The evolution of *Pseudomonas aeruginosa* during antibiotic rotation in a medical intensive care unit: the RADAR-trial. *Int J Antimicrob Agents* 2004; 24(4): 339-345.
 26. Woodford N, Ellington MJ, Coelho JM, Turton JF, Ward ME, Brown S, et al. Multiplex PCR for genes encoding prevalent OXA carbapenemases in *Acinetobacter* spp. *Int J Antimicrob Agents* 2006; 27(4): 351-353.
 27. Safari M, Nejad ASM, Bahador A, Jafari R, Alikhani MY. Prevalence of ESBL and MBL encoding genes in *Acinetobacter baumannii* strains isolated from patients of intensive care units (ICU). *Saudi J Biol Sci* 2015; 22(4): 424-429.
 28. Mirsalehian A, Feyzabadi M, Akbari NF, Jabal AF, Goli H. Prevalence of extended spectrum beta lactamases among strains of *Pseudomonas aeruginosa* isolated from burn patients. *Tehran Univ Med J* 2008; 66(5): 333-337.

29. Hosseini N, Pourhajibagher M, Chiniforush N, Hosseinkhan N, Rezaie P, Bahador A. Modulation of Toxin-Antitoxin System Rnl AB Type II in Phage-Resistant Gammaproteobacteria Surviving Photodynamic Treatment. *J Lasers Med Sci* 2019; 10(1): 21-28.
30. El Maghraby HM, Mohammed HA. Detection of Toxin-Antitoxin System in *Acinetobacter baumannii* Isolated from Patients at Zagazig University Hospitals. *Egypt J Med Microbiol* 2018; 27(4): 81-86.
31. Coskun USS, Kilinc C, Guckan R, Dagcioglu Y, Demir O, Sandalli C. Effect of mazEF, higBA and relBE toxin-antitoxin systems on antibiotic resistance in *Pseudomonas aeruginosa* and *Staphylococcus* isolates. *Malawi Med J* 2018; 30(2): 67.