

Candida auris, an Emerging Fungal Pathogen

Shahram Mahmoudi^{1,2},
Kazem Ahmadikia²,
Mohammad Kord²,
Ali Ahmadi³,
Sadegh Khodavaisy⁴

¹ PhD Candidate in Medical Mycology, Students' Scientific Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

² PhD Candidate in Medical Mycology, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³ MSc Student in Medical Mycology, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁴ Assistant Professor, Department of Medical Parasitology and Mycology, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

(Received July 19, 2018 ; Accepted November 5, 2018)

Abstract

The emerging pathogen "*Candida auris*" is attracting considerable international attention due to its rising reports, transmission through health professionals, high rate of treatment failure and resistance to multiple antifungal agents, particularly fluconazole. In spite of the global emergence of *C. auris*, epidemiological data and true prevalence of infections due to this organism are not clearly determined due to incapability of conventional and biochemical identification methods. Consequently, this species is erroneously identified as *C. haemulonii* or *Rhodotorula glutinis* because of their close phenotypical and biochemical resemblance. Therefore, awareness of serious menace posed by *C. auris* is of great importance for physicians and health laboratory personnel. This awareness could play a beneficial role in prevention of healthcare-associated outbreaks, timely and definite diagnosis, prompt initiation of *C. auris*-targeted therapy, and subsequently improving treatment outcomes. This review aimed to discuss the epidemiology, drug resistance, diagnostic challenges, the mode of transmission, and the strategies for prevention of *C. auris*-related infections.

Keywords: *Candida auris*, cross infection, emerging pathogen, drug resistance

J Mazandaran Univ Med Sci 2019; 29 (172):170-187 (Persian).

* **Corresponding Author:** Sadegh Khodavaisy - School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran (E-mail: Sadegh_7392008@yahoo.com)

کاندیدا اوریس، پاتوژن قارچی نوظهور

شهرام محمودی^۱

کاظم احمدی کیا^۲

محمد کرد^۲

علی احمدی^۳

صادق خداویسی^۴

چکیده

کاندیدا اوریس یک پاتوژن نوظهور می‌باشد و با توجه به گزارش‌های فزاینده بیماری، امکان انتقال از طریق کادر درمان، موارد بالای شکست درمان و مقاومت به داروهای مختلف ضد قارچی به ویژه فلوکونازول، روز به روز بر اهمیت آن افزوده می‌شود. اگر چه این ارگانسیم از انتشار جهانی برخوردار است، انتشار و شیوع واقعی آن با توجه به ناتوانی روش‌های معمول و مبتنی بر تست‌های بیوشیمیایی در شناسایی این ارگانسیم، هنوز مشخص نمی‌باشد. با استفاده از روش‌های بیوشیمیایی، کاندیدا اوریس با گونه‌های مختلفی از جمله کاندیدا همولونی، رودوتورولا گلوکوتینیس، کاندیدا فاماتا، به دلیل تشابه زیاد پروفایل بیوشیمیایی اشتباه می‌شود، بنابراین آگاهی پزشکان و کادر آزمایشگاه‌های بالینی از خطر کاندیدا اوریس بسیار با اهمیت است. این آگاهی می‌تواند در پیشگیری از طغیان‌های کاندیدا اوریس در مراکز درمانی، تشخیص سریع و دقیق بیماری‌های ناشی از این ارگانسیم، شروع به موقع درمان ویژه کاندیدا اوریس و نهایتاً بهبود نتایج درمانی مفید واقع شود. این مطالعه‌ی مروری با هدف ارائه اطلاعاتی در ارتباط با اپیدمیولوژی، مقاومت دارویی، چالش‌های شناسایی، راه‌های انتقال و استراتژی‌های پیشگیری از عفونت‌های کاندیدا اوریس انجام پذیرفت.

واژه‌های کلیدی: کاندیدا اوریس، عفونت بیمارستانی، پاتوژن نوظهور، مقاومت دارویی

مقدمه

کاندیدا آفریکانا و طیفی از سایر گونه‌های نادر و نوظهور و یا عفونت‌های ناشی از بیش از یک گونه، به پیچیدگی و اهمیت موضوع می‌افزاید (۴-۲). این تغییر در شیوع گونه‌های کاندیدا می‌تواند هم از نظر مقاومت بالای گونه‌های غیر آلبیکنس به داروهای ضد قارچی و هم از نظر ظهور گونه‌های جدید اهمیت داشته باشد. از جمله گونه‌های نوظهور دارای مقاومت چندگانه می‌توان به

گونه‌های کاندیدا از جمله پاتوژن‌های مهم قارچی بوده که منجر به طیفی از بیماری‌های سطحی تا سیستمیک در انسان می‌شوند (۱). اگر چه کاندیدا آلبیکنس شایع‌ترین گونه است اما در دهه‌های اخیر شیوع عفونت‌های ناشی از گونه‌های غیر آلبیکنس رو به فزونی است. در این میان گزارش‌های بیماری‌های ناشی از گونه‌هایی همچون کاندیدا کفیر، کاندیدا فاماتا، کاندیدا لوزیتانیا،

E-mail: Sadegh_7392008@yahoo.com

مؤلف مسئول: صادق خداویسی - تهران، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

۱. دانشجوی دکتری تخصصی قارچ‌شناسی پزشکی، مرکز پژوهش‌های علمی دانشجویان، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

۲. دانشجوی دکتری تخصصی قارچ‌شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

۳. دانشجوی کارشناسی ارشد قارچ‌شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

۴. استادیار، گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

تاریخ دریافت: ۱۳۹۷/۵/۲۸ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۱۳۹۷/۶/۵ تاریخ تصویب: ۱۳۹۷/۸/۱۴

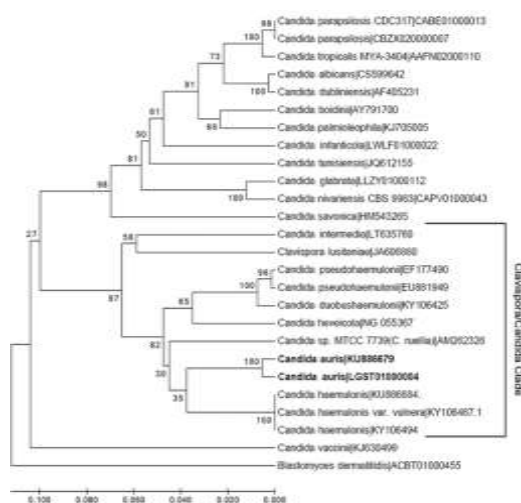
جایگاه تاکسونومیک

در اوایل دهه ۱۹۹۰، Lehmann و همکاران با مطالعه مجموعه‌ای از ایزوله‌های *کاندیدا همولونی*^۳ جمع‌آوری شده از مناطق مختلف جغرافیایی توانستند وجود دو گروه را در این ایزوله‌ها اثبات کنند و با توجه به تفاوت ژنتیکی میان این دو گروه، آن‌ها را به *کاندیدا همولونی* گروه ۱ و گروه ۲ تقسیم کردند (۸). در سال ۲۰۱۲ کمپلکس بودن *کاندیدا همولونی* تایید شد و گروه‌های ۱ و ۲ به ترتیب به عنوان *کاندیدا همولونی* و *کاندیدا دابس همولونی*^۴ ناگذاری گردید. همچنین وارپته جدیدی تحت عنوان *کاندیدا همولونی وارپته ولنرا*^۵ نیز در این بررسی‌ها معرفی شد (۹). درخت فیلوژنی بر اساس سکانس‌های ITS1/2 و D1/D2 ذخیره شده در پایگاه‌های داده عمومی نشان دهنده موقعیت *کاندیدا اوریس* در زیرمجموعه *Clavispora/Candida* می‌باشد. تصویر شماره ۱، درخت فیلوژنی بر اساس سکانس‌های ناحیه ژنی D1/D2 نشان داده شده است. *کاندیدا اوریس* از نظر جایگاه تاکسونومیک نزدیک به اعضای کمپلکس *کاندیدا همولونی* می‌باشد و در روش‌های شناسایی بیوشیمیایی و سایر روش‌های تجاری، معمولاً با این گونه‌ها اشتباه می‌شود. مقایسه توالی ژنوم این گونه با

کاندیدا اوریس^۱ اشاره کرد. *کاندیدا اوریس* اولین بار در کشور ژاپن و در سال ۲۰۰۹ به دنبال توالی‌یابی DNA ریبوزومی و آزمایش‌های بیوشیمیایی بر روی ایزوله جداسازی شده از کانال گوش خارجی یک بیمار مبتلا به اوتیت، شناسایی شد (۵). متعاقب آن و در همان سال، *کاندیدا اوریس* از ۱۵ بیمار مبتلا به اوتیت مزمن در کره جنوبی گزارش گردید (۶). همچنین در سال ۲۰۱۱ از کره جنوبی، اولین موارد عفونت خونی ناشی از این قارچ نیز گزارش گردید (۷). بررسی گذشته‌نگر ایزوله‌های نگه‌داری شده *کاندیدا اوریس* در کره جنوبی نشان داد که اولین استرین *کاندیدا اوریس* در واقع در سال ۱۹۹۶ و از یک مورد عفونت خونی در یک کودک جداسازی شده است (۶). اکثر ایزوله‌های کره جنوبی مقادیر حداقل غلظت مهارکننده^۲ (MIC) بالایی به داروی ضد قارچی فلوکونازول داشتند که نشان می‌داد این گونه جدید تا حد زیادی به این دارو مقاوم است. این یافته‌ها آغازگر مطالعات فراوانی در زمینه شناسایی *کاندیدا اوریس* از ایزوله‌های ذخیره شده و یا جدید و همچنین درک راه‌های انتقال، الگوی حساسیت دارویی و اپیدمیولوژی آن در سراسر جهان شدند.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه مروری، مقالات مرتبط با *کاندیدا اوریس* منتشر شده طی سال‌های میلادی ۲۰۱۸-۲۰۰۹، با استفاده از بانک‌های اطلاعاتی خارج از کشور نظیر Medline، Embase، Scopus، Evidence Search، NICE، Global health و بانک‌های اطلاعاتی داخل کشور نظیر Magiran، SID، Iranmedex، MEDLIB و با استفاده از واژگان کلیدی چون، عفونت کاندیدایی، *کاندیدا اوریس*، مقاومت چند دارویی، گونه نوظهور، استراتژی درمانی به زبان‌های فارسی در پایگاه‌های فارسی و به زبان انگلیسی در پایگاه‌های انگلیسی، استخراج گردید.



تصویر شماره ۱: درخت فیلوژنی بر اساس سکانس‌های ناحیه ژنی D1/D2 (۵)

3. *Candida haemulonii*
4. *Candida duobushaemulonii*
5. *Candida haemulonii* var *vulnera*

1. *Candida auris*
2. Minimum Inhibitory Concentration

سایر گونه‌های کانیدیدا همچون *کانیدیدا آلیکنس*، *کانیدیدا لوزیتانیا* و *کانیدیدا گلابراتا* نشانگر وجود تفاوت زیاد بین ژنوم این قارچ با سایر گونه‌های کانیدیدا است (۱۰).

پاتوژنز

مطالعات مختلف آزمایشگاهی نشان داده اند که *کانیدیدا اوریس* قادر به تولید فسفولیپاز و پروتئیناز می باشد، ولی این قابلیت وابسته به استرین بوده و در ارتباط با تمامی ایزوله‌های این قارچ صدق نمی کند. هم چنین این قارچ قادر به تولید بیوفیلم بر روی کاتر می باشد ولی در مقایسه با *کانیدیدا آلیکنس*، ضخامت و ماتریکس خارج سلولی بیوفیلم این قارچ کمتر است (۱۱). همچنین در مدل عفونت *Galleria mellonella* مشاهده شده که ویژگی‌های رشد ایزوله‌های *کانیدیدا اوریس* در شرایط آزمایشگاهی با هم متفاوت است به نحوی که در برخی از ایزوله‌ها، سلول‌های دختری پس از جوانه زنی از سلول مادر جدا نمی شوند، که همین امر منجر به تشکیل تجمعات بزرگ سلولی می شود. ایزوله‌های تشکیل دهنده تجمعات، به طور معنی داری پاتوژنیسیته کمتری در مقایسه با ایزوله‌های بدون تجمع دارند. بر اساس یافته مهم تر این مطالعه، ایزوله‌های بدون تجمع دارای قدرت بیماری‌زایی مشابه با *کانیدیدا آلیکنس* هستند که در حال حاضر به عنوان یکی از بیماری‌زاترین گونه‌های جنس کانیدیدا پذیرفته شده است. هم چنین علیرغم این که ایزوله‌های *کانیدیدا اوریس* هایف تولید نمی کنند، احتمال دیدن هایف کاذب ناکامل در شرایط آزمایشگاهی و مدل عفونت *Galleria mellonella* وجود دارد (۱۲). اخیراً مطالعه‌ای به منظور مقایسه ویرولانسی *کانیدیدا اوریس* با *کانیدیدا آلیکنس*، *کانیدیدا گلابراتا* و *کانیدیدا همولونی* در مدل موشی کانیدیدیازیس منتشره صورت گرفته است. در این بررسی بالاترین ویرولانسی در *کانیدیدا آلیکنس* و به دنبال آن به ترتیب در *کانیدیدا اوریس*، *کانیدیدا گلابراتا* و *کانیدیدا همولونی* مشاهده شد. با این حال، به صورت کلی تفاوت معنی داری میان

ویرولانسی *کانیدیدا آلیکنس* با *کانیدیدا اوریس* و *کانیدیدا گلابراتا* اثبات نشده است (۱۳).

اپیدمیولوژی

به دنبال معرفی *کانیدیدا اوریس* و گزارش موارد اولیه آن در آسیای جنوب شرقی، در طی دهه اخیر گزارش‌هایی مربوط به عفونت‌های *کانیدیدا اوریس* از کشورهای مختلف در سراسر جهان از جمله هند، آفریقای جنوبی، کویت، مالزی، انگلستان، پاکستان، کنیا، نروژ، آلمان، عمان، اسپانیا، فلسطین اشغالی، ونزوئلا، کلمبیا، پاناما، برزیل، ایالات متحده، کانادا، سوئیس، روسیه، ایران و ... منتشر گردید (۲۹-۱۴). بدیهی است که احتمال پراکندگی بیش تر این قارچ وجود دارد و عدم گزارش *کانیدیدا اوریس* از یک کشور الزاماً به معنی عدم وجود این قارچ در آن کشور نیست بلکه می تواند به دلیل عدم بررسی یا نبود امکانات لازم جهت شناسایی باشد. تصویر شماره ۲، نشانگر انتشار جغرافیایی *کانیدیدا اوریس* در دنیا بر اساس گزارش‌های موجود می باشد. علاوه بر گزارش جداسازی *کانیدیدا اوریس* از ایران، *کانیدیدا همولونی* که یکی از گونه‌های نزدیک به این قارچ است، از نمونه‌های بالینی جلدی و خلط گزارش شده است (۳۰). با بررسی‌های بیشتر بر روی شناسایی این ارگانسیم، طغیان‌های بیمارستانی ناشی از *کانیدیدا اوریس* نیز گزارش شدند که از جمله آن‌ها می توان به طغیان ۵۰ موردی در انگلستان اشاره کرد (۲۵).



تصویر شماره ۲: انتشار جغرافیایی *کانیدیدا اوریس* بر اساس گزارش‌های جداسازی از کشورهای مختلف

مطالعات نشان داده‌اند که، ایزوله‌های بالینی *کاندیدا اوریس* از انواع مختلفی از نمونه‌های بالینی از جمله مایعات استریل بدن، نمونه‌های تنفسی، ادرار، صفرا، بافت‌ها، زخم‌ها و سواب‌های جلدی مخاطی، جدا شده‌اند (۳۱). عفونت خونی، شایع‌ترین عفونت تهاجمی ناشی از این قارچ بوده که میزان مرگ و میر آن در بیمارستان‌ها حدود ۳۰ تا ۶۰ درصد گزارش شده است (۳۲، ۱۶، ۷). این موارد عمدتاً بیماران مبتلا به اختلالات زمینه‌ای مزمن و نیازمند مراقبت‌های ویژه در بیمارستان‌ها را درگیر می‌کند (۳۱). در گزارشی از هند، خطر گسترش عفونت خونی ناشی از *کاندیدا اوریس* در مقایسه با دیگر گونه‌های *کاندیدا* با فاکتورهایی از قبیل بستری بودن در بخش مراقبت‌های ویژه (ICU)، ابتلا به بیماری‌های تنفسی، جراحی عروق، استفاده قبلی از داروهای ضد قارچ و نمره ارزیابی فیزیولوژیک حاد و سلامت مزمن (APACHE II) مرتبط بود (۳۳). یافته‌های این مطالعه نشان داد که اکثر ایزوله‌های *کاندیدا اوریس* در این مطالعه از بیمارستان‌های عمومی در بخش شمالی کشور هند منشأ گرفته است. در گزارشی اعلام شد که در سپتامبر ۲۰۱۷، تعداد ۱۲۷ مورد تایید شده و ۲۷ مورد احتمالی از ۱۰ ایالت آمریکا به مرکز کنترل و پیشگیری از بیماری‌های ایالات متحده (CDC) گزارش شده است که نیویورک و نیوجرسی به ترتیب با ۸۶ و ۲۶ مورد، بیش‌ترین موارد تایید شده را گزارش کرده‌اند که ظاهراً افزایش تعداد ایزوله‌ها از مناطق نیوجرسی و نیویورک، احتمالاً به تراکم جمعیت، ارتباطات میان مراکز بهداشتی و یا افزایش تلاش‌های نظارتی مربوط می‌شود. در این ارتباط، توالی‌یابی کل ژنوم (WGS) در مقایسه با ایزوله‌های بین‌المللی قبلی از سایر نقاط جهان، معلوم کرد که ایزوله‌ها در ایالت‌های گزارش شده دارای تنوع ژنتیکی یکسانی می‌باشند (۲۶).

بررسی اولین ایزوله‌های نیویورک نشانگر تشابه آن‌ها با ایزوله‌هایی از جنوب آسیا بود. ایزوله‌های

نیوجرسی نیز مشابه با ایزوله‌های جنوب آسیا اما متمایز از ایزوله‌های شناسایی شده در نیویورک بودند. همچنین ایزوله‌های ایالت ایلینویز با ایزوله‌هایی از جنوب آمریکا مشابه بودند. اطلاعات اپیدمیولوژیک موجود نشان داد که بسیاری از این عفونت‌ها در ایالات متحده کسب شده‌اند و نیز سه دودمان از ۴ دودمان موجود، در انگلستان نیز شناسایی شده‌اند (۱۵). بنابراین مشاهده دودمان‌های مختلف کلونال با توزیع در فواصل بزرگ جغرافیایی می‌تواند مطرح‌کننده این فرضیه باشد که *کاندیدا اوریس* به صورت جداگانه و در دفعات متعدد به ایالات متحده و انگلستان وارد شده و متعاقباً دچار انتشار منطقه‌ای شده است. با توجه به اهمیت فزاینده *کاندیدا اوریس*، مطالعات بر روی این قارچ اولویت جهانی یافته و روز به روز بر تعداد گزارش‌های جداسازی این قارچ افزوده می‌شود.

مقاومت دارویی و درمان

مطالعات مختلف، مقادیر بالای حداقل غلظت مهارکننده داروی فلوکونازول ($MIC \geq 64 \text{ mg/liter}$) در تعداد زیادی از ایزوله‌های *کاندیدا اوریس* با منشأ مختلف جغرافیایی را نشان داده‌اند (۱۹، ۲۱، ۲۵، ۳۴، ۳۵). به علاوه، کاهش حساسیت به دیگر داروهای ضد قارچی گروه تری آزول از جمله وریکونازول، ایتراکونازول و ایساووکونازول نیز مشاهده شده است (۱۷، ۳۶). همچنین حساسیت ایزوله‌ها به داروی آمفوتریسین B نیز متغیر می‌باشد (۱۶، ۲۰، ۲۱). با توجه به این که در دستورالعمل‌های استاندارد آزمون حساسیت دارویی، مقادیر معیاری برای تفسیر نتایج مرتبط با *کاندیدا اوریس* وجود ندارد، CDC غلظت‌های معیار برای برخی داروهای رایج را پیشنهاد کرده است که در جدول شماره ۱ قابل مشاهده می‌باشند. شایان ذکر است که هنوز اطلاعات لازم جهت پیشنهاد غلظت‌های معیار برای داروی وریکونازول و سایر تری آزول‌های نسل دوم وجود ندارد (۳۷).

1. Beakpoint

1. Whole genome sequencing

وجود دارد. همچنین موارد زیادی از مقاومت به یکی از این کلاس‌های دارویی ثبت و گزارش شده است.

جدول شماره ۲: مقاومت‌های دارویی ایزوله‌های کاندیدا اوریس گزارش شده از کشورهای مختلف جهان

کشورها	نوع مقاومت دارویی*			دفرنس
	مقاومت به آزول	مقاومت به پلی‌ان	مقاومت به اکتوکاندین	
ایران	بله	-	-	(۲۹)
چین	بله	-	-	(۴۰، ۳۹)
کویت	بله	بله	بله	(۱۹، ۴۱، ۴۲)
عربستان	بله	بله	بله	(۴۳)
هند	بله	بله	بله	(۴۴-۴۶، ۳۶-۳۵، ۲۰، ۱۸، ۱۷)
فلسطین اشغالی	بله	بله	-	(۴۷)
امارات	-	-	-	(۴۸)
مائری	بله	بله	بله	(۴۹)
عمان	بله	بله	-	(۵۰، ۲۲)
کره‌ی جنوبی	بله	-	-	(۵۲، ۳۴، ۷)
پاکستان	بله	بله	-	(۲۰)
ژاپن	-	-	-	(۵۲، ۳۴، ۵)
سنگاپور	بله	بله	بله	(۵۳)
روسیه	بله	-	-	(۳۷)
سوئیس	بله	-	-	(۲۸)
کلمبیا	بله	بله	بله	(۵۴-۵۶، ۳۳)
اسپانیا	بله	-	-	(۵۸، ۵۷، ۲۴)
انگلستان	بله	بله	-	(۳۸، ۲۵)
ایریش	-	-	-	(۵۹)
آفریقای جنوبی	بله	-	-	(۳۴، ۲۱، ۲۰)
کوبا	بله	-	-	(۶۰)
ونزوئلا	بله	بله	-	(۲۰، ۱۶)
کانادا	بله	بله	-	(۶۱)
آمریکا	بله	بله	بله	(۶۲-۶۵)

* وجود مقاومت نسبت به دو یا سه کلاس داروهای ضد قارچی در این جدول، الزاما به معنی وجود ایزوله‌های دارای مقاومت متقاطع نیست.

موتاسیون‌های مرتبط با مقاومت آزولی در ژن ERG11 کاندیدا آلبيکنس، در ایزوله‌های کاندیدا اوریس نیز مشاهده شده‌اند. در مطالعه‌ای بر روی ۳۵۰ ایزوله‌ی کاندیدا اوریس در هندوستان، جایگزینی آمینواسیدی Y132 و K143 در ۷۷ درصد از استرین‌های مقاوم به فلوکونازول مشاهده شد در حالی که سویه‌های حساس به فلوکونازول فاقد جایگزینی در این ناحیه ژنی بودند. این امر با الگوی فنوتیپی مقاومت دارویی در کاندیدا آلبيکنس مشابه است (۶۶). به علاوه تعیین توالی کل ژنوم کاندیدا اوریس نشان داد که علاوه بر موتاسیون‌های مشابه با کاندیدا آلبيکنس، در این قارچ موتاسیون‌های دیگری نیز وجود دارد که مرتبط با مقاومت دارویی می‌باشند. همچنین جایگزینی‌های متعدد

جدول شماره ۱: مقادیر معیار داروهای ضد قارچی رایج در تعیین مقاومت ایزوله‌های کاندیدا اوریس پیشنهاد شده توسط مرکز کنترل و پیشگیری بیماری‌ها (CDC) (۳۷)

نوع دارو ضد قارچی	غلظت دارو (میکروگرم بر میلی لیتر)
فلوکونازول	≥ 32
آمفوتریسین B	≥ 2
آیدولافازین	≥ 4
کاسپوفازین	≥ 2
میکافانازین	≥ 4

طی پروژه‌ای توسط مرکز CDC ایالات متحده جهت بررسی اپیدمیولوژی جهانی کاندیدا اوریس، دریافتند که از بین ایزوله‌های جدا شده از ۵۴ بیمار مبتلا به عفونت کاندیدا اوریس از پاکستان، هند، آفریقای جنوبی و ونزوئلا، ۹۳ درصد به فلوکونازول، ۳۵ درصد به آمفوتریسین B و ۷ درصد به اکتوکاندین، ۴۱ درصد به ۲ کلاس ضد قارچی و ۴ درصد به ۳ کلاس مقاوم بودند (۲۰). واقعیت این است که این مخمر دارای استرین‌های کلونال با مقاومت متقاطع می‌باشد که به صورت عفونت بیمارستانی انتقال می‌یابند و این وضعیت در سایر گونه‌های کاندیدا معمول نیست (۳۷، ۱۷، ۷). بنابراین تهدید احتمالی گسترش سریع این گونه در کشورهای درگیر این عفونت و ظهور آن در کشورهای غیر درگیر، نه تنها پزشکان را برای درمان موثر به چالش می‌کشد، بلکه بار اقتصادی بالا را نیز به همراه دارد، به ویژه در کشورهایی با منابع محدود که امکانات شناسایی مدرن و دسترسی به داروهای ضد قارچی‌های غیر از فلوکونازول محدود می‌باشد. گزارش‌های مقاومت ایزوله‌های کاندیدا اوریس از مناطق مختلف جهان در جدول شماره ۲ نمایش داده شده است. بر اساس داده‌های این جدول، حداقل در ۷ کشور شامل عربستان، عمان، پاکستان، انگلستان، ونزوئلا و کانادا مقاومت به دو کلاس داروهای آزول و پلی‌ان گزارش شده است. در دو کشور شامل آفریقای جنوبی و اسپانیا، گزارش مقاومت به آزول و اکتوکاندین و در ۵ کشور دیگر شامل کویت، هند، مالزی، کلمبیا و آمریکا گزارش مقاومت به سه کلاس آزول، پلی‌ان و اکتوکاندین

مناسب این دارو در مقایسه با آمفوتریسین B و میکافانژین گزارش گردیده است (۷۳).

مطالعات نشان داده‌اند که محل عفونت نقش بی بدیلی در انتخاب داروی مناسب در درمان عفونت‌های مهاجم دارد. به دلیل آن که اکتینوکاندین‌ها نفوذ پذیری اندکی به برخی از نقاط بدن از جمله مایع مغزی-نخاعی به دلیل وزن مولکولی بالا دارند و همچنین مقدار بسیار اندکی از داروی فعال را می‌توان در ادرار جداسازی کرد، در موارد عفونت کاندیدایی سیستم اعصاب مرکزی یا عفونت‌های مجاری کلیوی ناشی از کاندیدا/اوریس، باید از سایر داروهای ضد قارچی استفاده کرد (۷۴، ۷۵). استفاده از آمفوتریسین B و اضافه نمودن ۵-فلوسایتوزین به آن برای عفونت‌های مجاری ادراری توصیه شده است (۷۵). در ارتباط با عفونت‌های سیستم اعصاب مرکزی مشابه با عفونت‌های ناشی از سایر گونه‌های کاندیدا، تجویز تجربی آمفوتریسین B و ۵-فلوسایتوزین و متعاقباً تنظیم درمان متناسب با نتایج تست حساسیت دارویی با موفقیت‌هایی همراه بوده است (۷۰).

تشخیص آزمایشگاهی

به منظور درمان هدفمند بر اساس الگوی حساسیت دارویی اختصاصی در هر گونه قارچی عامل بیماری، ضروری است که ایزوله‌های کاندیدایی جدا شده از نقاط استریل بدن، تا حد گونه و یا زیر گونه تعیین هویت شوند. به علاوه، طبق توصیه CDC، شناسایی ایزوله‌های کاندیدای نقاط غیر استریل بدن نیز در مواقعی از قبیل سابقه جداسازی کاندیدا/اوریس در یک مرکز بهداشتی-درمانی تا زمانی که یک بیمار در خارج از ایالات متحده تحت مراقبت بهداشتی بوده و کاندیدا/اوریس از آن‌جا گزارش شده باشد، باید مورد توجه قرار گیرد (۳۱). همچنین باید توجه شود که، آزمایشگاه‌ها باید به صورت گذشته‌نگر ایزوله‌های قبلی را بررسی کرده و این روند را به صورت آینده‌نگر نیز ادامه دهند. با این حال، شناسایی دقیق عفونت

آمینواسیدی نیز در این گونه شناسایی شده‌اند که ارتباط قوی با ایجاد مقاومت داشته و حتی در ایزوله‌های مناطق مختلف جغرافیایی متفاوت می‌باشند به نحوی که جایگزینی F126T در آفریقای جنوبی، Y132F در ونزوئلا و Y132F یا K143F در هند مشاهده شده‌اند (۲۰). مقاومت به اکتینوکاندین‌ها نیز بیش‌تر مرتبط با موتاسیون‌هایی در ژن *FKSI* می‌دانند. به علاوه نقش پمپ‌های ایفلاکس نیز در مقاومت دارویی کاندیدا/اوریس مهم تلقی می‌شود (۶۶، ۶۷). تاکنون رژیم درمانی مطلوبی برای درمان عفونت‌های ناشی از کاندیدا/اوریس تعریف نشده است. از آنجایی که اغلب ایزوله‌های کاندیدا/اوریس که در ایالات متحده شناسایی شده‌اند به داروی اکتینوکاندین حساس بودند و با توجه به نگرانی در مورد مقاومت به ترکیبات ضدقارچی تری آزولی و آمفوتریسین B در برخی مناطق، توصیه می‌شود که تا زمان آماده شدن نتایج تست‌های حساسیت دارویی اختصاصی، تجویز تجربی اکتینوکاندین صورت گیرد (۶۸-۷۰). در یک مدل موشی کاندیدی ناشی از کاندیدا/اوریس جهت بررسی فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک داروها، میکافانژین بیش‌ترین عملکرد را در مقایسه با فلوکونازول و آمفوتریسین B از خود نشان داد (۷۱). به هر حال با توجه به میزان استفاده زیاد از داروهای کلاس اکتینوکاندین‌ها، ایزوله‌های کاندیدا/اوریس دارای حساسیت کاهش یافته به این داروها نیز گزارش شده‌اند (۲۰، ۲۶، ۳۷). بررسی‌های آزمایشگاهی بر روی اثرات سینرژیستی استفاده از ترکیبات ضدقارچی حاکی از نتایج امیدوارکننده برای استفاده از درمان ترکیبی میکافانژین و وریکونازول در ایزوله‌های با مقاومت متقاطع چند دارویی می‌باشد ولی این حالت در ترکیب سایر داروهای آزولی و اکتینوکاندین مشاهده نشده است (۷۲). همچنین اخیراً در مطالعه‌ای بر روی عملکرد داروی رزافانژین^۱ در یک مدل موشی مبتلا به عفونت سیستمیک ناشی از کاندیدا/اوریس، عملکرد

1. Rezafungin

روش‌های جایگزین و دقیق برای شناسایی این قارچ نمودند که اطلاع از آن‌ها برای کلیه پرسنل دخیل در شناسایی این قارچ می‌تواند مفید باشد. استرین‌های *Candida auris* بر روی محیط سابورو دکستروز آگار با کلنی‌های سفید تا کرم رنگ و در محیط CHROMagar با کلنی‌های صورتی تا بژ مشخص شده‌اند. این استرین‌ها سلول‌های مخمری جوانه دار، تخم مرغی، طویل و بدون سودوهایفی در محیط کورن میل آگار یا آگار برنج حاوی توئین ۸۰ تشکیل می‌دهند، به خوبی در دمای ۳۷ و ۴۲ درجه سانتی‌گراد رشد می‌کنند و N-استیل گلوکز آمین، سوکسینات و گلوکونات را جذب می‌کنند (۳۶،۵). در مقابل، استرین‌های *Candida hemulonii* و *Candida duboisii* همولونی تولید سودوهایفی می‌کنند، در دمای ۴۲ درجه سانتی‌گراد رشد نکرده و قندهای مشابه را جذب نمی‌کنند. علاوه بر این ویژگی‌ها، که می‌توانند در شناسایی مفید واقع شوند، روش‌های دیگری همچون MALDI-TOF MS^v و انواعی از روش‌های مبتنی بر واکنش زنجیره ای پلیمرز (PCR) نیز برای شناسایی دقیق *Candida auris* معرفی شده‌اند.

در بررسی‌های صورت گرفته جهت شناسایی گونه‌های نادر مخمری و شبه مخمری، کارایی مناسب روش MALDI-TOF MS نشان داده شده است، با این حال، دیتابیس‌های فعلی تایید شده توسط سازمان غذا و دارو آمریکا (FDA) برای استفاده با MALDI Biotyper و Vitek MS طیف مرجع *Candida auris* را شامل نیستند و قادر به شناسایی این ارگانیزم نمی‌باشند (۷۷). تعیین هویت مستلزم استفاده از دیتابیس‌های تحقیقاتی برای این ابزارها و یا ایجاد دیتابیس‌های ویژه است (۳۱). توالی یابی نوکلئوتیدی نواحی D1/D2 از 28S و یا ITS 1/2 به عنوان بخش‌هایی از DNA ریپوزومال، به درستی *Candida auris* را تا حد گونه شناسایی می‌کند (۳۱). علاوه بر این، روش‌های مبتنی بر PCR نیز بدین منظور

Candida auris در آزمایشگاه بالینی به ویژه در صورت تکیه بر روش‌های قدیمی و ویژگی‌های فنوتیپی غیرممکن است.

Candida auris معمولاً با استفاده از سیستم‌های تجاری شناسایی VITEK و API-20C AUX که شامل مجموعه‌ای از تست‌های جذب/رشد با استفاده از انواع ترکیبات کربن و نیتروژن هستند و هنوز هم به طور گسترده‌ای برای تشخیص روتین مخمرها استفاده می‌شوند، اشتباه شناسایی می‌گردد (۷). یافته‌های مطالعات اخیر نشان می‌دهد که *Candida auris* هم‌چنان به عنوان یک پاتوژن ناشناخته در آزمایشگاه‌های روتین میکروبیولوژی باقی مانده است، چرا که شناسایی تعداد زیادی از ایزوله‌ها توسط روش‌های تجاری مبتنی بر تست‌های بیوشیمیایی، اغلب به دلیل نداشتن اطلاعات این مخمر در دیتابیس خود به نادرستی و به عنوان طیفی از سایر ارگانیزم‌ها از جمله *Candida hemulonii*، *Candida duboisii*، *Candida kefyr*، *Candida famata*، *Candida lusitana*، *Candida guilliermondii*، *Candida glabrata*، *Candida sake* و ... انجام می‌شود (۱۹،۷-۲۱،۲۳،۲۵،۷۶).

در مطالعه‌ای اخیر بر روی شناسایی *Candida auris* با ۴ روش تجاری مبتنی بر تست‌های بیوشیمیایی، تمام ایزوله‌های *Candida auris* به وسیله روش API-20C AUX اشتباهاً به عنوان رودتورولا گلوکتینیس، توسط روش Phoenix به عنوان *Candida hemulonii* (به استثنای یک ایزوله که به عنوان *Candida katonolata* شناسایی شد)، در روش VITEK به عنوان *Candida hemulonii* و در روش MicroScan به عنوان *Candida famata*، *Candida lusitana*، *Candida guilliermondii* و یا *Candida parapsilosis* شناسایی شدند (۷۶). با توجه به این محدودیت‌ها، محققین سعی در یافتن و انتشار تفاوت‌های مورفولوژیک و فیزیولوژیک و نیز معرفی

1. *Candida famata*
2. *Candida Kefyr*
3. *Candida guilliermondii*
4. *Candida lusitania*
5. *Candida glabrata*
6. *Candida sake*

7. Matrix assisted laser desorption ionization-time of flight mass spectrometry
8. Polymerase chain reaction

طراحی شده‌اند که می‌توان به روش real-time PCR برای شناسایی *کاندیدا اوریس* و افتراق آن از *کاندیدا همولونی*، *کاندیدا دابس همولونی* یا *کاندیدا لوزیتانیا* از طریق تجزیه و تحلیل منحنی ذوب اشاره کرد (۷۸). در این روش‌ها پرایمرهای *کاندیدا اوریس* حساسیت بالایی در مقایسه با پاتوژن‌های رایج قارچی و همچنین DNA انسانی نشان داد، اما نسبتاً تعداد کمی از اعضای *Clavispora clade* دارای توالی مشابه ITS، مورد بررسی قرار گرفته‌اند. ایجاد روش مبتنی بر PCR از اهمیت خاصی برخوردار است، به ویژه که این روش ممکن است برای غربالگری سواب بیمار و محیط یا برای تشخیص مستقیم از سایر نمونه‌های بالینی مفید باشد. علاوه بر این روش real-time و آنالیز منحنی‌های ذوب، روش‌های متعدد دیگری نیز برای شناسایی مولکولی *کاندیدا اوریس* طراحی شده‌اند که از جمله برخی از آن‌ها می‌توان به T2 Magnetic Resonance assay و روش Multiplex PCR اشاره کرد (۷۹، ۸۰).

راه‌های انتقال، پیشگیری و کنترل

با توجه به نوظهور بودن *کاندیدا اوریس*، ناگفته‌ها زیادی در مورد آن وجود دارد که نیازمند مطالعات گسترده‌تر می‌باشد. در حال حاضر نیز تشخیص و پیگیری عفونت ناشی از *کاندیدا اوریس* بسیار دشوار است. اگر چه روش دقیق انتقال آن هنوز تعریف نشده است اما این که از بیمار آلوده به محیط اطراف آن و پرسنل مراکز درمانی انتقال یابد، انکار ناپذیر است. بر اساس شواهد در حال افزایش، احتمال انتقال *کاندیدا اوریس* از طریق کادر پزشکی و وسایل بیمارستانی مطرح می‌باشد. گزارش‌های اخیر نشان‌دهنده کلونیزاسیون مداوم محیط‌های بیمارستان و بخش‌های مختلف بدن بیماران توسط *کاندیدا اوریس* می‌باشد که منجر به احتمال انتقال بالا و طغیان‌های طولانی مدت بیمارستانی می‌شود (۲۶، ۲۵). یکی از محتمل‌ترین دلایل انتشار بیمارستانی این ارگانیسم سخت بودن افتراق آن از گونه‌های

کمپلکس گونه *کاندیدا همولونی* است که خود دارای مقاومت به فلوکونازول و آفوتریسین B هستند. احتمالاً به همین دلیل در سال‌های ابتدایی معرفی *کاندیدا اوریس* شاهد انتشار و اپیدمی‌های یکباره این گونه بوده‌ایم که نتیجه این مسئله بروز طغیان‌های بیمارستانی *کاندیدا اوریس* بوده است. طغیان‌ها معمولاً زمانی اتفاق می‌افتند که یک مورد اولیه بیماری منجر به پیدایش موارد ثانویه و افزایش تساعدی تعداد بیماران شود. این الگو در ایالات متحده، انگلستان و اسپانیا مشاهده شده است (۸۱). طغیان بزرگی از ۵۰ مورد *کاندیدا اوریس* در یک مرکز قلبی-صدری در لندن در فاصله آوریل ۲۰۱۵ تا جولای ۲۰۱۶، حضور دائمی این مخمر در اطراف تختخواب بیماران را نشان داد (۲۵). ژنوتایپینگ با روش AFLP نشان داد که همگی ایزوله‌ها متعلق به یک ژنوتایپ بودند. هم‌چنین، در بررسی ۷ مورد اول عفونت *کاندیدا اوریس* در ایالات متحده بین ماه‌های می ۲۰۱۳ تا آگوست ۲۰۱۶، کلونیزاسیون *کاندیدا اوریس* در پوست و دیگر نقاط بدن، هفته‌ها تا ماه‌ها بعد از عفونت اولیه در بیماران مشاهده شد که این امر می‌تواند منجر به آلودگی محیط بیمارستان شده و خطر انتقال مداوم را در پی داشته باشد چنان‌که، *کاندیدا اوریس* از نمونه‌های گرفته شده از تشک، میز کنار تخت، صندلی و پنجره‌های بیمارستان نیز جداسازی شده بود. نتایج توالی‌یابی کل ژنوم نشان داد که ایزوله‌های بیمارانی که در یک بیمارستان حضور داشته‌اند تقریباً کاملاً یکسان هستند و این مسئله در بیماران دو ایالت متخلف دیده شد (۲۶). به علاوه در یک طغیان *کاندیدا اوریس* در انگلستان، یکی از کارکنان بهداشتی که از بیمار با کلونیزاسیون شدید *کاندیدا اوریس* مراقبت می‌نمود، از نظر وجود *کاندیدا اوریس* در حفره بینی با اخذ نمونه سواب بینی مثبت شد (۲۵). بر اساس موارد فوق و نیز فاکتورهایی مانند ابتلاء سریع، ارتباط با میزان مرگ و میر بالا و مقادیر بالای مقاومت دارویی، اهمیت اجرای سریع اقدامات پیشگیرانه و کنترل عفونت به منظور

محدود کردن انتقال عفونت آشکارتر می شود. در انگلستان، ایالات متحده، اروپا و آفریقای جنوبی دستورالعمل های لازم شامل ایزوله کردن بیماران، احتیاطات تماس، پاکسازی تجهیزات و محیط مرتبط با بیماران داده شده است (۸۵-۸۲). به دلیل اطلاعات محدود در مورد این پاتوژن فارچی نوظهور، اکثر این دستورالعمل ها به صورت تجربی و بر اساس استخراج اطلاعات مشابه از دیگر ارگانیسم های مقاوم مانند *استافیلوکوک اورئوس* مقاوم به متی سیلین^۱ (MRSA) و انتروباکتریاسه مقاوم به کاربپنم^۲ (CRE) به دست آمده است. در حال حاضر بهداشت عمومی انگلستان توسعه ی سیاست های غربالگری را براساس ارزیابی خطر واحدهای محلی توصیه می کند و این اقدامات را همان طور که در مورد MRSA و CRE اجرا می شود در برابر *کاندیدا* / *اوریس* نیز باید به مرحله اجرا در آید. تمام بیمارانی که مبتلا به عفونت یا کلونیزاسیون *کاندیدا* / *اوریس* شده اند باید ایزوله شوند و این جداسازی ترجیحا در اتاق های جداگانه صورت گیرد (۸۳).

در حال حاضر CDC توصیه می کند که بیماران با حداقل دو مرتبه غربالگری منفی در طول یک هفته و در حالی که داروی ضد فارچی مصرف نکرده اند می توانند از شرایط ایزوله خارج گردند (۸۶). براساس توصیه بهداشت عمومی انگلستان، بیمارانی که دارای نمونه مثبت از نظر *کاندیدا* / *اوریس* هستند نباید از شرایط ایزوله خارج شوند مگر در واحدهایی که تجربه مدیریت و کنترل *کاندیدا* / *اوریس* را داشته باشند (۸۳). غربالگری محیطی به دلایلی همچون آلودگی اسپورادیک و احتمالاً گذرا و همچنین سخت بودن تفسیر نتایج، معمولاً بسیار مشکل است، اگرچه در برخی گزارش ها آلودگی محیطی ناشی این مخمر مشاهده نشد (۴۴). در برخی دیگر از مطالعات جداسازی این قارچ صورت گرفته است که مرتبط با مناطق در تماس با بیماران مبتلا از جمله تشک، مبلمان، کناره های پنجره و

پلیت های حاصل از نمونه هوا بوده است (۲۵، ۲۶، ۳۳). مطالعات نشان داده اند که *کاندیدا* / *اوریس* توانایی بقا در انواع مختلفی از سطوح خشک، مرطوب و سطوح پلاستیکی به مدت بیش از ۱۴ روز را دارد. میزان جداسازی *کاندیدا* / *اوریس* در دوره ی زمانی بیش از ۷ روز بر روی سطوح خشک و مرطوب بیشتر از *کاندیدا* / *آلبیکنس* بوده است و این امر دلالت بر پتانسیل قابل توجه *کاندیدا* / *اوریس* برای آلودگی های محیطی به خصوص در فضاهای بیمارستانی را دارد (۸۷، ۸۸).

به دنبال ترخیص بیماران از بیمارستان، ضد عفونی کردن محیط در تماس آن ها با استفاده از غلظت های بالای محلول های کلریدی در ترکیب با بخارات هیدروژن پروکسید یا پرتو فرابنفش در پاکسازی ارگانیسم بسیار موثر بوده است (۲۵، ۲۶، ۳۳). بر اساس تجربیات کشور انگلستان طی چند طغیان *کاندیدا* / *اوریس*، اهمیت آلودگی زدایی کلیه سطوح و ابزارهای در تماس با بیماران، مانند دماسنج، به خوبی نشان داده شده است (۲۵، ۸۹، ۹۰). هنگامی که اتاق های تکی با امکانات مجزا وجود نداشته باشد توصیه می شود که ابزار و وسایل بیماران کلونیزه شده با *کاندیدا* / *اوریس* با بیماران ایمنوساپرسیو مشترک نباشند (۸۵). ارزیابی های اخیر نشان می دهد که اشعه UV، پراکسید هیدروژن و ضد عفونی کننده ها بر پایه کلرین بر *کاندیدا* / *اوریس* موثرند اما محصولات آمونیوم، اتیل الکل و استیک اسید با این که به طور گسترده استفاده می شوند، فعالیت نسبتاً ضعیفی دارند (۸۱). پاک کننده های پوست بر پایه ید و کلرگزیدین (بسته به فرمولاسیون علی الخصوص وجود الکل ایزوپروپیل) نیز توانایی کشتن این ارگانیسم را دارند (۸۱). اما متاسفانه مواردی نیز از عدم کارایی این محلول ها در بیماران علی رغم شستشوی روزانه با کلرگزیدین مشاهده شده است (۲۳). به علاوه هنوز اطلاعات اندکی در ارتباط با کارایی ضد عفونی کننده ها جهت آلودگی زدایی و ضد عفونی کننده های دست پرسنل

1. Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*
2. Carbapenem-resistant *Enterobacteriaceae*

درمانی علیه *کاندیدا اوریس* وجود دارد. شستشوی دست با آب و صابون چه در صورت استفاده از کلرگزیدین گلوکونات و چه بدون مصرف آن، نیازمند استفاده از ضدعفونی کننده‌ها بر پایه‌ی الکل نیز می‌باشد تا حداکثر آلودگی زادی حاصل گردد (۹۱). بر این اساس تا زمانی که اطلاعات زیادی در مورد *کاندیدا اوریس* در دسترس نباشد، CDC توصیه می‌کند که از ضدعفونی کننده‌های بیمارستانی ثبت شده توسط اداره حفاظت محیط زیست (EPA) موثر در برابر کلستریدیوم دیفیسیل استفاده شود. با وجود کلیه‌ی مطالب فوق، مطالعات بیش تری جهت تبیین الگوی پیشگیری و کنترل کارا و متناسب با ویژگی‌های این قارچ مورد نیاز است.

بحث

کاندیدا اوریس در مناطق جغرافیایی گسترده‌ای از بیماران جدا شده است و احتمال دارد که تعداد بیماران به‌طور قابل توجهی بیش تر از موارد گزارش شده در مطالعات مختلف باشد. تعیین هویت این مخمر همچنان با مشکل مواجه است. برخی از کشورها به دلیل فقدان تکنولوژی آزمایشگاهی مورد نیاز جهت تعیین هویت دقیق و سریع، قادر به شناسایی این مخمر نیستند. همچنین احتمال می‌رود که موارد زیاد گزارش نشده‌ای وجود داشته باشد که می‌تواند اطلاعات سودمندی جهت دست یابی به استراتژی‌های لازم برای مدیریت *کاندیدا اوریس* را فراهم کند.

تشخیص همزمان *کاندیدا اوریس* در چند قاره، کلونال بودن ایزوله‌ها از مناطق مختلف و مکانیسم‌های مختلف مقاومت از نظر جغرافیایی، فرضیه گسترش کلونال و سیر تکاملی مستقل را پیشنهاد می‌کند (۲۰، ۷). با توجه به انتشار گسترده این قارچ در سطح جهان، احتمال وجود آن در ایران نیز مطرح می‌باشد ولی تا به حال صرفاً یک مورد اتومایکوزیس ناشی از این قارچ در کشور گزارش شده است. این مسئله را می‌توان به عدم بکارگیری روش‌های پیشرفته شناسایی در آزمایشگاه‌های

مراکز درمانی کشور مرتبط دانست. چرا که شناسایی معمولاً در سطح *کاندیدا آلیکنس* / *آلیکنس* غیر آلیکنس بوده و تلاشی جهت شناسایی بیش تر ایزوله‌ها صورت نمی‌گیرد. حتی در مراکزی که از سیستم‌های تجاری شناسایی استفاده می‌کنند، اقدام به بروز رسانی سیستم‌ها و قادر سازی آن‌ها برای شناسایی *کاندیدا اوریس* نمی‌شود. بر این اساس آگاه سازی مسئولین و پرسنل آزمایشگاه‌های مراکز درمانی کشور جهت تجهیز و توجه بیش تر به شناسایی گونه‌های *کاندیدا* ضروری به نظر می‌رسد. عفونت مهاجم و کلونیزاسیون اغلب در بیماران محدود به مناطق خاص و تحت شرایط وابسته به مداخلات درمانی و پزشکی اتفاق می‌افتد. تعیین شیوع به منظور تبیین استراتژی‌های مناسب غربالگری و کنترل بیماری حیاتی است. تعیین محل‌های آنا تومیک جهت حمل مخمر به عنوان اندوژن با غربالگری‌های سیستمیک واجد اهمیت است. از جمله محل‌های محتمل برای کلونیزاسیون *کاندیدا اوریس* دستگاه گوارش می‌باشد. علاوه بر این ممکن است *کاندیدا اوریس* ساکن غالب پوست بوده و الگوی انتقالی همانند MRSA داشته باشد و در زیر بغل و کشاله ران منتقل شود، همان گونه که در بسیاری از مراکز مشاهده شده است. صرف نظر از محل اولیه انتقال، به علت این که بسیاری از بیماران ارگانیزم را در مقادیر زیاد از سطح پوست به محیط دفع کرده و باعث آلوده کردن محیط و انتقال بیشتر عفونت می‌شوند، اتخاذ استراتژی‌های موثر جهت پاکسازی محل‌های بستری بیمارانی ترخیص شده، لازم و ضروری است (۲۵). امکانات درمانی موجود و وجود درمان‌های ضد قارچی تاثیر به سزایی در روند بیماری به خصوص در کشورهای در حال توسعه دارد به طوری که ناکافی بودن اقدامات کنترل عفونت شامل پیشگیری از انتقال عفونت، روش‌های تشخیصی و محدود بودن دسترسی به آکینوکاندین‌ها مانع از کنترل بیماری می‌شود. از این رو توجه جهانی به مساله *کاندیدا اوریس* و تلاش جهت راه اندازی روش‌های مناسب جهت

ارائه آموزش‌های لازم جهت رعایت اصول کامل بهداشتی حین مراقبت و درمان بیماران دارای عفونت مشکوک و یا اثبات شده *کاندیدا/اوریس* می‌تواند در پیشگیری از انتشار بیش‌تر این ارگانیسیم مفید واقع شود.

شناسایی این ارگانیسیم و انجام آزمون تعیین حساسیت دارویی ایزوله‌های این قارچ جهت درمان هدفمند بیماران، ضروری به نظر می‌رسد. همچنین با توجه به این که پرسنل درمانی یکی از عوامل انتقال این قارچ هستند،

References

1. Vaezi A, Fakhim H, Khodavaisy S, Alizadeh A, Nazeri M, Soleimani A, et al. Epidemiological and mycological characteristics of candidemia in Iran: A systematic review and meta-analysis. *J Mycol Med* 2017; 27(2): 146-152.
2. Diba K, Makhdoomi K, Nasri E, Vaezi A, Javidnia J, Gharabagh DJ, et al. Emerging *Candida* species isolated from renal transplant recipients: Species distribution and susceptibility profiles. *Microb Pathog* 2018; 125: 240-245.
3. Fesharaki SH, Haghani I, Mousavi B, Kargar ML, Boroumand M, Anvari MS, et al. Endocarditis due to a co-infection of *Candida albicans* and *Candida tropicalis* in a drug abuser. *J Med Microbiol* 2013; 62(11): 1763-1767.
4. Yazdanparast SA, Khodavaisy S, Fakhim H, Shokohi T, Haghani I, Nabili M, et al. Molecular characterization of highly susceptible *Candida africana* from vulvovaginal candidiasis. *Mycopathologia* 2015; 180(5-6): 317-323.
5. Satoh K, Makimura K, Hasumi Y, Nishiyama Y, Uchida K, Yamaguchi H. *Candida auris* sp. nov., a novel ascomycetous yeast isolated from the external ear canal of an inpatient in a Japanese hospital. *Microbiol Immunol* 2009; 53(1): 41-44.
6. Kim MN, Shin JH, Sung H, Lee K, Kim EC, Ryoo N, et al. *Candida haemulonii* and closely related species at 5 university hospitals in Korea: identification, antifungal susceptibility, and clinical features. *Clin Infect Dis* 2009; 48(6): e57-e61.
7. Lee WG, Shin JH, Young U, Kang MG, Kim SH, Park KH, et al. The first three reported cases of nosocomial fungemia caused by *Candida auris*. *J Clin Microbiol* 2011; 49(9): 3139-3142.
8. Lehmann P, Wu L, Pruitt W, Meyer S, Ahearn D. Unrelatedness of groups of yeasts within the *Candida haemulonii* complex. *J Clin Microbiol* 1993; 31(7): 1683-1687.
9. Cendejas-Bueno E, Kolecka A, Alastruey-Izquierdo A, Theelen B, Groenewald M, Kostrzewa M, et al. Reclassification of the *Candida haemulonii* complex as *Candida haemulonii* (*C. haemulonii* group I), *C. duobushaemulonii* sp. nov. (*C. haemulonii* group II), and *C. haemulonii* var. *vulnera* var. nov.: three multiresistant human pathogenic yeasts. *J Clin Microbiol* 2012; 50(11): 3641-3651.
10. Chatterjee S, Alampalli SV, Nageshan RK, Chettiar ST, Joshi S, Tatu US. Draft genome of a commonly misdiagnosed multidrug resistant pathogen *Candida auris*. *BMC Genomics* 2015; 16(1): 686.
11. Larkin E, Hager C, Chandra J, Mukherjee PK, Retuerto M, Salem I, et al. The emerging pathogen *Candida auris*: growth phenotype, virulence factors, activity of antifungals, and effect of SCY-078, a novel glucan synthesis inhibitor, on growth morphology and biofilm formation. *Antimicrob Agents Chemother*

- 2017; 61(5): e02396-e02416.
12. Borman AM, Szekely A, Johnson EM. Comparative pathogenicity of United Kingdom isolates of the emerging pathogen *Candida auris* and other key pathogenic *Candida* species. *mSphere* 2016;1(4): e00189-e00216.
 13. Fakhim H, Vaezi A, Dannaoui E, Chowdhary A, Nasiry D, Faeli L, et al. Comparative virulence of *Candida auris* with *Candida haemulonii*, *Candida glabrata* and *Candida albicans* in a murine model. *Mycoses* 2018; 16(6): 377-382.
 14. Ben-Ami R, Berman J, Novikov A, Bash E, Shachor-Meyouhas Y, Zakin S, et al. Multidrug-resistant *Candida haemulonii* and *C. auris*, Tel Aviv, Israel. *Emerg Infect Dis* 2017; 23(2): 195-203.
 15. Borman AM, Szekely A, Johnson EM. Isolates of the emerging pathogen *Candida auris* present in the UK have several geographic origins. *Med Mycol* 2017; 55(5): 563-567.
 16. Calvo B, Melo AS, Perozo-Mena A, Hernandez M, Francisco EC, Hagen F, et al. First report of *Candida auris* in America: clinical and microbiological aspects of 18 episodes of candidemia. *J Infect* 2016; 73(4): 369-374.
 17. Chowdhary A, Kumar VA, Sharma C, Prakash A, Agarwal K, Babu R, et al. Multidrug-resistant endemic clonal strain of *Candida auris* in India. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2014; 33(6): 919-926.
 18. Chowdhary A, Sharma C, Duggal S, Agarwal K, Prakash A, Singh PK, et al. New Clonal Strain of *Candida auris*, Delhi, India: New Clonal Strain of *Candida auris*, Delhi, India. *Emerg Infect Dis* 2013; 19(10): 1670-1673.
 19. Emara M, Ahmad S, Khan Z, Joseph L, Al-Obaid Im, Purohit P, et al. *Candida auris* candidemia in Kuwait, 2014. *Emerg Infect Dis* 2015; 21(6): 1091-1092.
 20. Lockhart SR, Etienne KA, Vallabhaneni S, Farooqi J, Chowdhary A, Govender NP, et al. Simultaneous emergence of multidrug-resistant *Candida auris* on 3 continents confirmed by whole-genome sequencing and epidemiological analyses. *Clin Infect Dis* 2016; 64(2): 134-140.
 21. Magobo RE, Corcoran C, Seetharam S, Govender NP. *Candida auris*-associated candidemia, South Africa. *Emerg Infect Dis* 2014; 20(7): 1250-1251.
 22. Mohsin J, Hagen F, Al-Balushi ZAM, de Hoog GS, Chowdhary A, Meis JF, et al. The first cases of *Candida auris* candidaemia in Oman. *Mycoses* 2017; 60(9): 569-575.
 23. Morales-López SE, Parra-Giraldo CM, Ceballos-Garzón A, Martínez HP, Rodríguez GJ, Álvarez-Moreno CA, et al. Invasive infections with multidrug-resistant yeast *Candida auris*, Colombia. *Emerg Infect Dis* 2017; 23(1): 162-164.
 24. Gaitán ACR, Moret A, Hontangas JLL, Molina JM, López AIA, Cabezas AH, et al. Nosocomial fungemia by *Candida auris*: first four reported cases in continental Europe. *Rev Iberoam Micol* 2017; 34(1): 23-27.
 25. Schelenz S, Hagen F, Rhodes JL, Abdolrasouli A, Chowdhary A, Hall A, et al. First hospital outbreak of the globally emerging *Candida auris* in a European hospital. *Antimicrob Resist Infect Control* 2016; 5(1): 35.
 26. Vallabhaneni S, Kallen A, Tsay S, Chow N, Welsh R, Kerins J, et al. Investigation of the First Seven Reported Cases of *Candida auris*, a Globally Emerging Invasive, Multidrug-Resistant Fungus—United States, May 2013–August 2016. *Am J Transplant* 2017; 17(1): 296-299.

27. Taraskina AE, Pchelin IM, Vasilyeva NV, Ryabinin I, Raush E. The first Russian case of candidaemia due to *Candida auris*. *ECCMID* 2018; doi: 10.13140/rg.2.2.24735.25765.
28. Riat A, Neofytos D, Coste A, Harbarth S, Bizzini A, Grandbastien B, et al. First case of *Candida auris* in Switzerland: discussion about preventive strategies. *Swiss Med Wkly* 2018; 148: w14622.
29. Abastabar M, Haghani I, Ahangarkani F, Rezai MS, Taghizadeh Armaki M, Roodgari S, et al. *Candida auris* otomycosis in Iran and review of recent literature. *Mycoses* 2019; 62(2): 101-105.
30. Shokohi T, Moradi N, Badram L, Badali H, Ataollahi MR, Afsarian MH. Molecular Identification of Clinically Common and Uncommon Yeast Species. *Jundishapur J Microbiol* 2018; 11(10): e66240.
31. Spivak ES, Hanson KE. *Candida auris*: an emerging fungal pathogen. *J Clin Microbiol* 2017; 56(2): e01588-e01617.
32. Chakrabarti A, Sood P, Rudramurthy SM, Chen S, Kaur H, Capoor M, et al. Incidence, characteristics and outcome of ICU-acquired candidemia in India. *Intensive Care Med* 2015; 41(2): 285-295.
33. Tsay S, Welsh RM, Adams EH, Chow NA, Gade L, Berkow EL, et al. Notes from the Field: Ongoing Transmission of *Candida auris* in Health Care Facilities-United States, June 2016-May 2017. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2017; 66(19): 514-515.
34. Prakash A, Sharma C, Singh A, Singh PK, Kumar A, Hagen F, et al. Evidence of genotypic diversity among *Candida auris* isolates by multilocus sequence typing, matrix-assisted laser desorption ionization time-of-flight mass spectrometry and amplified fragment length polymorphism. *Clin Microbiol Infect* 2016; 22(3): 277. e1-9.
35. Kathuria S, Singh PK, Sharma C, Prakash A, Masih A, Kumar A, et al. Multidrug resistant *Candida auris* misidentified as *C. haemulonii*: Characterization by Matrix Assisted Laser Desorption Ionization-Time of Flight Mass Spectrometry (MALDI-TOF MS), DNA sequencing and its antifungal susceptibility profile variability by VITEK-2, CLSI-Broth Microdilution and E-test method. *J Clin Microbiol* 2015; 53(6): 1823-1830.
36. Kumar D, Banerjee T, Pratap CB, Tilak R. Itraconazole-resistant *Candida auris* with phospholipase, proteinase and hemolysin activity from a case of vulvovaginitis. *J Infect Dev Ctries* 2015; 9(04): 435-437.
37. Center Diseases Control and Prevention (CDC). Recommendations for Identification of *Candida auris*. Available from: <https://www.cdc.gov/fungal/candida-auris/recommendations.html>. 2018.
38. Sharma C, Kumar N, Pandey R, Meis J, Chowdhary A. Whole genome sequencing of emerging multidrug resistant *Candida auris* isolates in India demonstrates low genetic variation. *New Microbes New Infect* 2016; 13: 77-82.
39. Tian S, Rong C, Nian H, Li F, Chu Y, Cheng S, et al. First cases and risk factors of super yeast *Candida auris* infection or colonization from Shenyang, China. *Emerg Microbes Infect* 2018; 7(1): 128.
40. Wang X, Bing J, Zheng Q, Zhang F, Liu J, Yue H, et al. The first isolate of *Candida auris* in China: clinical and biological aspects. *Emerg Microb Infect* 2018; 7(1): 93.
41. Khan Z, Ahmad S, Al-Sweih N, Joseph L, Alfouzan W, Asadzadeh M. Increasing prevalence, molecular characterization and

- antifungal drug susceptibility of serial *Candida auris* isolates in Kuwait. *PloS One* 2018; 13(4): e0195743.
42. Khan Z, Ahmad S, Benwan K, Purohit P, Al-Obaid I, Bafna R, et al. Invasive *Candida auris* infections in Kuwait hospitals: epidemiology, antifungal treatment and outcome. *Infection* 2018; 46(5): 641-650.
 43. Abdalhamid B, Almaghrabi R, Althawadi S, Omrani A. First report of *Candida auris* infections from Saudi Arabia. *J Infect Public Health* 2018; 11(4): 598-599.
 44. Sarma S, Kumar N, Sharma S, Govil D, Ali T, Mehta Y, et al. Candidemia caused by amphotericin B and fluconazole resistant *Candida auris*. *Indian J Med Microbiol* 2013; 31(1): 90-91.
 45. Rudramurthy SM, Chakrabarti A, Paul RA, Sood P, Kaur H, Capoor MR, et al. *Candida auris* candidaemia in Indian ICUs: analysis of risk factors. *J Antimicrob Chemother* 2017; 72(6): 1794-1801.
 46. Mathur P, Hasan F, Singh PK, Malhotra R, Walia K, Chowdhary A. Five-year profile of candidaemia at an Indian trauma centre: High rates of *Candida auris* blood stream infections. *Mycoses* 2018; doi: 10.1111/myc.12790.
 47. Belkin A, Gazit Z, Keller N, Ben-Ami R, Wieder-Finesod A, Novikov A, et al. *Candida auris* Infection Leading to Nosocomial Transmission, Israel, 2017. *Emerg Infect Dis* 2018; 24(4): 801-804.
 48. Alatoon A, Sartawi M, Lawlor K, AbdelWareth L, Thomsen J, Nusair A, et al. Persistent candidemia despite appropriate fungal therapy: First case of *Candida auris* from the United Arab Emirates. *Int J Infect Dis* 2018; 70: 36-37.
 49. Mohd Tap R, Lim TC, Kamarudin NA, Ginsapu SJ, Abd Razak MF, Ahmad N, et al. A Fatal Case of *Candida auris* and *Candida tropicalis* Candidemia in Neutropenic Patient. *Mycopathologia* 2018; 183(3): 559-564.
 50. Al-Siyabi T, Al Busaidi I, Balkhair A, Al-Muharrmi Z, Al-Salti M, Al'Adawi B. First report of *Candida auris* in Oman: Clinical and microbiological description of five candidemia cases. *J Infect* 2017; 75(4): 373-376.
 51. Choi HI, An J, Hwang JJ, Moon SY. Otomastoiditis caused by *Candida auris*: Case report and literature review. *Mycoses* 2017; 60(8): 488-492.
 52. Iguchi S, Mizushima R, Kamada K, Itakura Y, Yoshida A, Uzawa Y, et al. The Second *Candida auris* Isolate from Aural Discharge in Japan. *Jpn J Infect Dis* 2018; 71(2): 174-175.
 53. Tan Y, Tan A. Arrival of *Candida auris* Fungus in Singapore: Report of the First 3 Cases. *Ann Acad Med Singapore* 2018; 47(7): 260-262.
 54. Escandon P, Chow NA, Caceres DH, Gade L, Berkow EL, Armstrong P, et al. Molecular epidemiology of *Candida auris* in Colombia reveals a highly-related, country-wide colonization with regional patterns in Amphotericin B resistance. *Clin Infect Dis* 2018; 68(1): 15-21.
 55. Parra-Giraldo CM, Valderrama SL, Cortes-Fraile G, Garzon JR, Ariza BE, Morio F, et al. First report of sporadic cases of *Candida auris* in Colombia. *Int J Infect Dis* 2018; 69: 63-67.
 56. Escandon P, Caceres DH, Espinosa-Bode A, Rivera S, Armstrong P, Vallabhaneni S, et al. Notes from the Field: Surveillance for *Candida auris*-Colombia, September 2016-May 2017. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2018; 67(15): 459-460.

57. Vinuela-Sandoval L, Falces-Romero I, Garcia-Rodriguez J, Eiros-Bouza JM. Candidemia and colonization by *Candida auris*, a diagnostic challenge. *Enferm Infecc Microbiol Clin* 2018; 36(4): 253-255.
58. Rhodes J, Abdolrasouli A, Farrer RA, Cuomo CA, Aanensen DM, Armstrong-James D, et al. Genomic epidemiology of the UK outbreak of the emerging human fungal pathogen *Candida auris*. *Emerg Microbes Infect* 2018; 7(1): 43.
59. Pekard-Amenitsch S, Schriebl A, Posawetz W, Willinger B, Kolli B, Buzina W. Isolation of *Candida auris* from Ear of Otherwise Healthy Patient, Austria, 2018. *Emerg Infect Dis* 2018; 24(8):1596-1597.
60. Okinda N, Kagotho E, Castanheira M, Njuguna A, Omuse G, Makau P, et al. Candidemia at a referral hospital in Sub-Saharan Africa: emergence of *Candida auris* as a major pathogen. 24th ECCMID 2014, Barcelona, Spain; Poster Session 1: P0065.
61. Schwartz IS, Hammond GW. First reported case of multidrug-resistant *Candida auris* in Canada. *Can Commun Dis Rep* 2017; 43(7-8): 150-153.
62. Azar MM, Turbett SE, Fishman JA, Pierce VM. Donor-Derived Transmission of *Candida auris* During Lung Transplantation. *Clin Infect Dis* 2017; 65(6): 1040-1042.
63. Pathirana RU, Friedman J, Norris HL, Salvatori O, McCall AD, Kay J, et al. Fluconazole-Resistant *Candida auris* Is Susceptible to Salivary Histatin 5 Killing and to Intrinsic Host Defenses. *Antimicrob Agents Chemother* 2018; 62(2): e01872-17.
64. Berkow EL, Lockhart SR. Activity of CD101, a long-acting echinocandin, against clinical isolates of *Candida auris*. *Diagn Microb Infect Dis* 2018; 90(3): 196-197.
65. Hager CL, Larkin EL, Long L, Zohra Abidi F, Shaw KJ, Ghannoum MA. In Vitro and In Vivo Evaluation of the Antifungal Activity of APX001A/APX001 against *Candida auris*. *Antimicrob Agents Chemother* 2018; 62(3): e02319-17.
66. Chowdhary A, Prakash A, Sharma C, Kordalewska M, Kumar A, Sarma S, et al. A multicentre study of antifungal susceptibility patterns among 350 *Candida auris* isolates (2009–17) in India: role of the ERG11 and FKS1 genes in azole and echinocandin resistance. *J Antimicrob Chemother* 2018; 73(4): 891-899.
67. Kean R, Delaney C, Sherry L, Borman A, Johnson EM, Richardson MD, et al. Transcriptome Assembly and Profiling of *Candida auris* Reveals Novel Insights into Biofilm-Mediated Resistance. *mSphere* 2018; 3(4): e00334-18.
68. Chowdhary A, Voss A, Meis J. Multidrug-resistant *Candida auris*: 'new kid on the block' in hospital-associated infections? *J Hosp Infect* 2016; 94(3): 209-212.
69. Cornely O, Bassetti M, Calandra T, Garbino J, Kullberg B, Lortholary O, et al. ESCMID* guideline for the diagnosis and management of *Candida* diseases 2012: non-neutropenic adult patients. *Clin Microbiol Infect* 2012; 18(Suppl 7): 19-37.
70. Pappas PG, Kauffman CA, Andes DR, Clancy CJ, Marr KA, Ostrosky-Zeichner L, et al. Clinical practice guideline for the management of candidiasis: 2016 update by the Infectious Diseases Society of America. *Clin Infect Dis* 2016; 62(4): e1-e50.
71. Lepak AJ, Zhao M, Berkow EL, Lockhart SR, Andes DR. Pharmacodynamic optimization for treatment of invasive *Candida auris*

- infection. *Antimicrob Agents Chemother* 2017; 61(8): e00791-17.
72. Fakhim H, Chowdhary A, Prakash A, Vaezi A, Dannaoui E, Meis JF, et al. In vitro interactions of echinocandins with triazoles against multidrug-resistant *Candida auris*. *Antimicrob Agents Chemother* 2017; 61(11): e01056-17.
 73. Hager CL, Larkin EL, Long LA, Ghannoum MA. Evaluation of the efficacy of rezafungin, a novel echinocandin, in the treatment of disseminated *Candida auris* infection using an immunocompromised mouse model. *J Antimicrob Chemother* 2018; 73(8): 2085-2088.
 74. Kofla G, Ruhnke M. Pharmacology and metabolism of anidulafungin, caspofungin and micafungin in the treatment of invasive candidosis-review of the literature. *Eur J Med Res* 2011; 16(4): 159-166.
 75. Fisher JF, Sobel JD, Kauffman CA, Newman CA. *Candida* urinary tract infections—treatment. *Clin Infect Dis* 2011; 52(suppl_6): S457-S466.
 76. Mizusawa M, Miller H, Green R, Lee R, Durante M, Perkins R, et al. Can multidrug-resistant *Candida auris* be reliably identified in clinical microbiology laboratories? *J Clin Microbiol* 2017; 55(2): 638-640.
 77. Aslani N, Janbabaei G, Abastabar M, Meis JF, Babaeian M, Khodavaisy S, et al. Identification of uncommon oral yeasts from cancer patients by MALDI-TOF mass spectrometry. *BMC Infect Dis* 2018; 18(1): 24.
 78. Kordalewska M, Zhao Y, Lockhart SR, Chowdhary A, Berrio I, Perlin DS. Rapid and accurate molecular identification of the emerging multidrug resistant pathogen *Candida auris*. *J Clin Microbiol* 2017; 55(8): 2445-5452.
 79. Sexton DJ, Bentz ML, Welsh RM, Litvintseva AP. Evaluation of a new T2 Magnetic Resonance assay for rapid detection of emergent fungal pathogen *Candida auris* on clinical skin swab samples. *Mycoses* 2018; 61(10): 786-790.
 80. Aarstehfar A, Daneshnia F, Kord M, Roudbary M, Zarrinfar H, Fang W, et al. Comparison of 21-Plex PCR and API 20C AUX, MALDI-TOF MS, and rDNA sequencing for a wide range of clinically isolated yeast species: Improved identification by combining 21-Plex PCR and API 20C AUX as an alternative strategy for developing countries. *Front Cell Infect Microbiol* 2019; 9(21): Doi: 10.3389/fcimb.2019.00021.
 81. Meis JF, Chowdhary A. *Candida auris*: a global fungal public health threat. *Lancet Infect Dis* 2018; 18(12): 1298-1299.
 82. European Centre for Disease Prevention and Control. 2018. *Candida auris* in healthcare settings—Europe. European Centre for Disease Prevention and Control. Stockholm, Sweden: ECDC; 2018.
 83. Public Health England (PHE). Guidance for the laboratory investigation, management and infection prevention and control for cases of *Candida auris*. Public Health England, United Kingdom (UK), 2017.
 84. Centre for Opportunistic, Tropical, and Hospital Infections. 2016. Interim guidance for management of *Candida auris* infections in South African hospitals. Centre for Opportunistic, Tropical, and Hospital Infections, Johannesburg, South Africa. 2017.
 85. Public Health England. *Candida auris*: infection control in community settings. Public Health England, United Kingdom(UK). 2017.
 86. Centers for Disease Control and Prevention. *Candida auris* interim recommendations for healthcare facilities and laboratories. Centers for Disease Control and Prevention, Atlanta:

- GA. 2016.
87. Piedrahita CT, Cadnum JL, Jencson AL, Shaikh AA, Ghannoum MA, Donskey CJ. Environmental surfaces in healthcare facilities are a potential source for transmission of *Candida auris* and other *Candida* species. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2017; 38(9): 1107-1109.
88. Welsh RM, Bentz ML, Shams A, Houston H, Lyons A, Rose LJ, et al. Survival, persistence, and isolation of the emerging multidrug-resistant pathogenic yeast *Candida auris* on a plastic healthcare surface. *J Clin Microbiol* 2017; 55(10): 2996-3005.
89. Abdolrasouli A, Armstrong-James D, Ryan L, Schelenz S. In vitro efficacy of disinfectants utilised for skin decolonisation and environmental decontamination during a hospital outbreak with *Candida auris*. *Mycoses* 2017; 60(11): 758-763.
90. Shackleton J, Schelenz S, Rochon M, Hall A, Ryan L, Cervera-Jackson R. The impact of environmental decontamination in a *Candida auris* outbreak. *J Hosp Infect* 2016; 94(Suppl 1): S24-S134.
91. Ku TSN, Walraven CJ, Lee SA. *Candida auris*: Disinfectants and Implications for Infection Control. *Front Microbiol* 2018; 9: 726.