

گزارش کوتاه
مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان
دوره ۱۴، مرداد ۱۳۹۴، ۴۳۴-۴۲۷

شناسایی ژن‌های حدت پنتون والتین لوکوسیدین (*PVL*) و مقاومت به متی‌سیلین (*mecA*) در استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از نمونه‌های بالینی: یک گزارش کوتاه

سجاد علیزاده^۱، کیومرث امینی^۲

دریافت مقاله: ۹۳/۱۰/۲۹ ارسال مقاله به نویسنده جهت اصلاح: ۹۳/۱۱/۲۵ دریافت اصلاحیه از نویسنده: ۹۳/۱۲/۲۰ پذیرش مقاله: ۹۴/۳/۶

چکیده

زمینه و هدف: استافیلوکوکوس اورئوس یکی از مهمترین عوامل بیماریزای انسان در جهان می‌باشد. استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین با عفونت‌های بیمارستانی مرتبط می‌باشد. اخیراً ابتلا به عفونت‌های استافیلوکوکی مرتبط با جامعه شناخته شده‌اند. هدف مطالعه حاضر، جداسازی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس و شناسایی ژن حدت پنتون والتین لوکوسیدین و ژن مقاومت به متی‌سیلین در نمونه‌های بالینی با استفاده از تکنیک PCR بوده است.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه آزمایشگاهی پس از جمع‌آوری نمونه‌ها، آزمون‌های مختلف بیوشیمیایی و میکروبی انجام و سپس آزمون حساسیت آنتی‌بیوتیکی به روش دیسک دیفیوژن بر اساس دستورالعمل CLSI با آنتی‌بیوتیک‌هایی از گروه‌های مختلف انجام گردید. جهت شناسایی ژن‌های حدت و مقاومت از آزمون PCR چندگانه‌ای استفاده شد.

یافته‌ها: نتایج نشان داد فراوانی ژن مقاوم به متی‌سیلین (*mecA*) در نمونه‌های بالینی ۵۰٪ و ژن *PVL* ۲/۵٪ بود. در میان آنتی‌بیوتیک‌ها، مقاومت به آزیترومایسین، لینزولید، اوفلوکساسین و متی‌سلین به ترتیب ۳۲/۵٪، ۳۵٪، ۲۷/۵٪ و ۲۷/۵٪ بیش از سایر آنتی‌بیوتیک‌های مورد آزمایش بود.

نتیجه‌گیری: به دلیل اهمیت استافیلوکوکوس اورئوس به عنوان مهمترین عامل بیماریزا در کشورهای در حال توسعه و با توجه به افزایش روزافزون مصرف و مقاومت نسبت به عوامل آنتی‌باکتریال خطر جدی سلامت جامعه را تهدید می‌کند. روش PCR چندگانه‌ای یک روش ساده، حساس، کم هزینه، نسبتاً سریع و بسیار اختصاصی است که توانایی شناسایی چندین ژن را نیز به طور همزمان دارد.

واژه‌های کلیدی: استافیلوکوکوس اورئوس، آنتی‌بیوگرام، ژن مقاوم به متی‌سیلین، لوکوسیدین پنتون والتین، واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز چندگانه‌ای

۱- دانش‌آموخته کارشناسی ارشد گروه میکروبیولوژی دانشگاه آزاد اسلامی، واحد سیرجان، سیرجان، ایران

۲- نویسنده مسئول) استادیار گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد ساوه، ساوه، ایران

تلفن: ۰۸۶-۴۲۲۴۱۵۱۱، دورنگار: ۰۸۶-۴۲۲۴۱۵۱۱، پست الکترونیکی: kamini@iau-saveh.ac.ir

مقدمه

استافیلوکوکوس اورئوس یکی از مهمترین عوامل بیماری‌زا است که هر ساله تعدادی به این باکتری مبتلا می‌شوند [۱]. استافیلوکوکوس اورئوس بر روی غشاهای مخاطی و پوست پستانداران، مواد غذایی مختلف و محیط اطراف یافت می‌شود و عامل ایجاد ذات‌الریه بعد از عفونت‌های ویروسی، التهاب وریدها، مننژیت، عفونت دستگاه ادراری؛ التهاب موضعی استخوان‌ها، اندوکاردیت، ضایعات سطحی پوست و غیره می‌باشد [۱]. مقاومت استافیلوکوکوس اورئوس نسبت به متی‌سیلین، ناشی از حضور ژن *mecA* است که رمزکننده یک پروتئین متصل‌شونده به پنی‌سیلین می‌باشد [۲]. توکسین پنتون‌والنتین لوکوسیدین (PVL) یک اگزوتوکسین همولیتیک است که باعث افزایش قدرت نفوذپذیری غشاء سلولی و در نتیجه سبب لیز شدن لکوسیت‌ها و نکروز بافت می‌شود [۳]. عوامل بیماری‌زای لوکوسیدینی در استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین بسیار پایداری و به حرارت پاستوریزاسیون و بسیاری از آنزیم‌های پروتئولیتیک مقاوم بوده و می‌توانند در نمونه‌های غذایی برای مدت طولانی فعال بمانند. هدف از این تحقیق شناسایی سریع ژن‌های حدت و تعیین الگوی مقاومت آنتی‌بیوتیکی استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین جدا شده از نمونه‌های بالینی با روش PCR در جهت درمان مناسب و ارزیابی همه‌گیرشناسی و جلوگیری از به وجود آمدن سویه‌های مقاوم بود.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه آزمایشگاهی تعداد ۱۲۰ نمونه از بیماران مبتلا به عفونت‌های ادراری، ترشحات چرکی، آسپیراسیون تراشه و مایع مغزی نخاعی از مراکز درمانی شهر تهران در سال ۹۲ جمع‌آوری گردید. این نمونه‌ها جهت کشت بر روی محیط‌های بلاد آگار، مانیتول سالت آگار و کروم آگار استافیلوکوکوس اورئوس انتقال داده شده و در ۳۷ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۴ ساعت در گرمخانه قرار داده شد. جهت تعیین هویت گونه‌های باکتری از آزمون‌های بیوشیمیایی استفاده شد که در نهایت ۴۰ جدایه باکتری استافیلوکوکوس اورئوس از مجموع نمونه‌های جمع‌آوری شده شناسایی گردید. این مطالعه بر اساس آزمون‌های توصیفی انجام و این تعداد نمونه انتخاب گردید.

جهت انجام آزمون آنتی‌بیوگرام از روش دیسک دیفیوژن (Disk diffusion) به روش کربی بائر و بر طبق دستورالعمل (Clinical and Laboratory Standards Institute) استفاده گردید. تعدادی از کلونی باکتری را بوسیله آنس برداشته و در سرم فیزیولوژی استریل حل نموده تا برابر با کدورت استاندارد نیم مک فارلند گردد. سپس بر روی محیط مولر هینتون آگار کشت داده و دیسک‌های آنتی‌بیوتیک با فاصله استاندارد بر روی محیط کشت قرار داده و در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد انکوبه گردیده و بعد از ۲۴ ساعت نتایج قرائت گردید [۴]. جهت انجام این مطالعه دیسک‌های آنتی‌بیوتیک آزیترومایسین، کلیندامایسین، لینزولید، اوفلوکساسین، ونکومایسین، متی‌سیلین، (دالفوپریستین/کوینوپریستین) از شرکت HIMEDIA (Himedia Laboratories)

5Mm mix به میزان ۰/۲ میکرولیتر، پرایمرهای مورد استفاده هر کدام ۱/۵ میکرولیتر، آنزیم Tag polymerase به میزان ۰/۱ میکرولیتر، نمونه DNA ۲/۵ میکرولیتر در حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر تهیه گردید. آزمون Multiplex-PCR در دستگاه BIORAD انجام شد. جهت بررسی محصول Multiplex-PCR نمونه‌ها بر روی ژل آگارز ۱٪ انتقال داده شده و بعد از رنگ‌آمیزی در دستگاه ژل داگ BIORAD مورد بررسی قرار گرفت. داده‌های آماری با نرم‌افزار SPSS نسخه ۱۳ و با استفاده از آزمون‌های آماری توصیفی مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

نتایج

این تحقیق بر روی ۴۰ ایزوله استافیلوکوکوس اورئوس جداسازی شده انجام گرفت. میزان حساسیت سویه‌های مختلف به آنتی‌بیوتیک‌های مورد استفاده در جدول ۱ ذکر شده است.

بیشترین حساسیت به آنتی‌بیوتیک ونکوماپسین ۹۵٪ و بیشترین مقاومت به آنتی‌بیوتیک لینزولید ۳۵٪ گزارش شده است. میانگین سنی مردان ۳۸/۵۵ سال و میانگین سنی زنان ۳۹/۳۸ سال بوده که در هر دو جنس میانگین سن نزدیک به هم گزارش شده است. توزیع فراوانی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس جداسازی شده در نمونه‌های بیماران بر حسب جنس در مردان ۶۷٪ و در زنان ۳۳٪ بوده است، که بیشترین فراوانی باکتری در مردان مشاهده شد. میزان توزیع ژن 16S rRNA جهت شناسایی تأییدی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس در ۴۰ نمونه تأیید شده با آزمون‌های بیوشیمیایی به طور (۱۰۰٪)

(Pvt.Limited-INDIA) تهیه گردید. جهت بررسی کنترل کیفی آزمایشات از جدایه استاندارد استافیلوکوکوس اورئوس ATCC25923 به عنوان کنترل مثبت استفاده شد.

برای استخراج DNA از کیت باکتریهای گرم مثبت سیناژن (Cinna Pure DNA KIT-PR881614) استفاده گردید. برنامه آزمون Multiplex-PCR : مرحله واسرشت اولیه ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه، مرحله واسرشت ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴۰ ثانیه، مرحله اتصال ۵۸ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱ دقیقه، مرحله بسط ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲ دقیقه (تعداد ۴۰ سیکل)، مرحله بسط نهایی ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۷ دقیقه می‌باشد. پرایمرهای مورد استفاده در این تحقیق شامل، پرایمر شناسایی باکتری /استافیلوکوکوس اورئوس با طول باند

bp -۷۵۶
 (AACTCTGTTATTAGGGAAGAACA)Staph756F
 (CCACCTTCCTCCGGTTTGTACC) Staph750R
 ، پرایمر شناسایی ژن PVL با طول باند bp ۴۳۳

ATCATTAGGTAAAATGTCTGGACATGATCC
 Luk-PV-2 Luk-PV-1(A)
 ،(GCATCAAGTGTATTGGATAGCAAAAAGC)

همچنین، پرایمر شناسایی ژن مقاومت به متی‌سیلین با طول باند ۳۱۰bp
 mecA1(GTAGAAATGACTGAACGTCCGATAA)
 ، mecA2(CCAATTCCACATTGT

TTCGGTCTAA) می‌باشد [۵]. مخلوط‌های استفاده شده جهت انجام واکنش به این شرح می‌باشد: آب مقطر ۱۶/۷ میکرولیتر، PCR buffer 1X به میزان ۱/۲۵ میکرولیتر، MgCl₂ به میزان ۱/۲۵ میکرولیتر، (dNTP

شناسایی شد. فراوانی سایر ژن‌ها شامل ژن *mec A* و Luks/F-PV به ترتیب ۵۰٪ و ۲/۵٪ تأیید قطعی گردیدند.

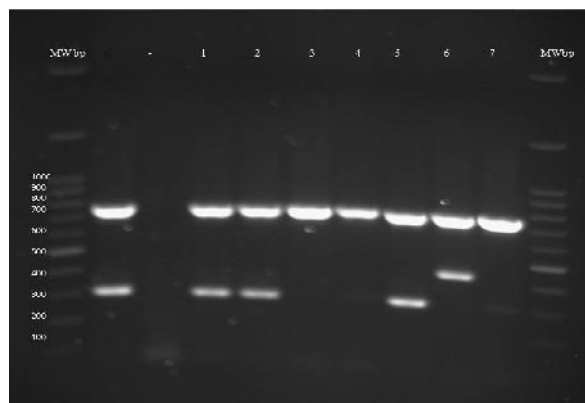
جدول ۱- میزان حساسیت سویه‌های جداسازی شده به آنتی‌بیوتیک‌های مختلف با روش دیسک دیفیوژن

میزان مقاومت (%)	حساسیت متوسط (%)	میزان حساسیت (%)	نوع آنتی‌بیوتیک
۳۲/۵	۲۵	۴۲/۵	آزیترومایسین
۱۷/۵	۳۵	۴۷/۵	کلیندامایسین
۳۵	-	۶۵	لینزولید
۲۷/۵	۷/۵	۶۵	اوفلوکساسین
-	۱۰	۹۰	تیکوپلانیل
-	۵	۹۵	ونکومایسین
۲۷/۵	۲/۵	۷۰	متی‌سیلین
۱۰	۲۷/۵	۶۲/۵	(دالفوپریستین/اکوینوپریستین)

بحث

مقاومت به آنتی‌بیوتیک یکی از مشکلات عمده بوده و استفاده گسترده از آنتی‌بیوتیک‌ها نقش عمده‌ای در ظهور باکتری‌های مقاوم بازی می‌کند. استافیلوکوکوس اورئوس که به عنوان دومین پاتوژن بیمارستانی محسوب می‌شود، بخشی از فلور طبیعی پوست و مجاری بینی می‌باشد. این ارگانیسم به طیف وسیعی از آنتی‌بیوتیک‌ها مقاوم می‌باشد. در مطالعه‌ای که توسط Darabi و همکاران با عنوان ویژگی‌های مولکولی استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از بیماران و کارکنان بیمارستانی ارتش انجام شد، گزارش کردند ۹۰٪ سویه‌ها مقاوم به متی‌سیلین و ۲۵٪ سویه‌ها نسبت به کلیندامایسین مقاوم هستند [۶]. این نتایج با نتایج بدست آمده در این تحقیق مطابقت کمتری داشت، زیرا در مطالعه کنونی، افراد مقاوم به آنتی‌بیوتیک متی‌سیلین حدود ۲۷/۵٪ و مقاومت به کلیندامایسین حدود ۱۷/۵٪ مشاهده شد. در مطالعه حاضر بیشترین مقاومت آنتی‌بیوتیکی سویه‌ها نسبت به آنتی‌بیوتیک لینزولید به میزان ۳۵٪ و کمترین مقاومت آنتی‌بیوتیکی سویه‌ها به

همچنین، توزیع فراوانی هر یک از ژن‌های مورد استفاده بر حسب جنس نیز تعیین گردید که ژن 16S rRNA در هر دو جنس برابر با ۵۰٪ و ژن *mec A* در مردان ۳۵٪ و در زنان ۱۵٪ گزارش شده و ژن Luks/F-PV فقط در مردان به میزان ۲/۵٪ شناسایی گردید. فراوانی ژن‌های *mecA* و Luk-PV در مردان بیشتر از زنان گزارش شده است. نتایج حاصل از شناسایی مولکولی ژن‌ها و محصول PCR در شکل ۱ ذکر شده است.



شکل ۱- الکتروفورز محصول PCR بر روی ژل آگارز
 نتایج Multiplex PCR: از سمت چپ به ترتیب Ladder 100 bp - سویه استاندارد کنترل مثبت - کنترل منفی - نمونه ۱ تا ۷ همگی دارای ژن 16S rRNA gene (756 bp) می‌باشد.
 نمونه ۶ دارای ژن LukS/F-PV gene (433 bp) می‌باشد.
 نمونه‌های (۱-۲-۵) دارای ژن mecA gene (310 bp) می‌باشد.

در ایرلند، ایتالیا و فرانسه به ترتیب ۴۱/۴٪، ۴۰/۱٪ و ۳۳/۱٪ بوده است [۸]. در مطالعه Razin و همکاران با روش دیسک دیفیوژن از ۱۴۳ مورد استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از نمونه‌های بیماران ۱۱۳ نمونه (۷۹٪) به عنوان استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین گزارش شد [۹]. در صورتی که در مطالعه ما تعداد جدایه‌های مقاوم به متی‌سیلین با روش دیسک دیفیوژن ۲۷/۵٪ و با روش PCR در هر دو جنس از بین تعداد ۴۰ نمونه ۵۰٪ گزارش شده است. Gunawardena و همکاران در مطالعه‌ای با عنوان تشخیص ملکولی مقاومت متی‌سیلین و واگیری آن در استافیلوکوکوس اورئوس بر این باورند که استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) یکی از مهمترین عوامل بیماریزای بیمارستانی در سری‌لانکا محسوب می‌شود. بنابر موارد کشت جدایه‌های MRSA در وهله اول نیاز به تشخیص سریع و درمان‌های ضد میکروبی مناسب دارد. ژن پنتون والنتین لوکوسیدین (PVL) یک فاکتور واگرداری است که همراه با عفونت MRSA است که کشف آن زمان زیادی را به خود اختصاص می‌دهد و بستگی به محیط کشت آن دارد. نتایج پژوهش حاکی از این بود که حضور ژن‌های PVL در ۱۱ سویه شامل هر دو گروه MRSA، MSSA شناسایی گردید. ۱۶ نمونه MecA مثبت و ۱۴ تای آن ژن‌ها PVL مثبت بودند [۲]. هدف پژوهش ما نیز شناسایی این دو ژن MecA و PVL بوده است که از بین مجموع نمونه‌ها ۵۰٪ حاوی ژن MecA بوده و ۲/۵٪ نمونه‌ها در مردان واجد ژن PVL بوده و در زنان این ژن شناسایی نگردید و با مطالعه Gunawardena و همکاران همخوانی نداشته که علت آن می‌تواند مخازن جداسازی عفونت و محل جغرافیایی باشد. با توجه به مطالعاتی که

آنتی‌بیوتیک ونکوماپسین و تیکوپلانیلین (بیشترین حساسیت آنتی‌بیوتیکی) گزارش شد. Najar Peerayeh و همکاران تحقیقی با عنوان شناسایی استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین از طریق انتشار دیسک و PCR و بررسی الگوی مقاومتی آن انجام دادند و بر این باورند که استافیلوکوکوس اورئوس از جمله عوامل مهم ایجاد عفونت‌های شدید بوده و سویه‌های مقاوم به متی‌سیلین این باکتری بیشترین عامل مرگ و میر در بیمارستان‌ها می‌باشند، لذا شناسایی و درمان سریع سویه‌های مقاوم به متی‌سیلین دارای اهمیت می‌باشد [۷]. بنابراین طی تحقیق حاضر نیز از مجموع نمونه‌ها بیشترین باکتری جداسازی شده استافیلوکوکوس اورئوس تشخیص داده شد که مطابق با تحقیق Najar Peerayeh و همکاران بوده و با انجام آزمون آنتی‌بیوگرام مقاومت به متی‌سیلین این جدایه‌ها با روش انتشار دیسک و PCR تعیین گردید، درصد مقاومت این باکتری‌ها نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های رایج مورد بررسی قرار گرفت. نتایج به دست آمده از این تحقیق نشان داد با توجه به الگوی به دست آمده تنها یک سویه نسبت به ونکوماپسین از خود مقاومت نشان داد می‌توان گفت که ۹۵٪ سویه‌ها به ونکوماپسین حساس می‌باشند و این آنتی‌بیوتیک هنوز کارایی لازم برای درمان عفونت‌های حاصل از سویه‌های MRSA را دارا می‌باشد ولی ۱۰۰٪ نبودن کارایی این آنتی‌بیوتیک یک علامت هشدار برای یافتن آنتی‌بیوتیک‌های جدید و کارآمدتر می‌باشد. میزان بالای جداسازی باکتری استافیلوکوکوس اورئوس در بین مردان موید این مطلب است که مردان با توجه به شرایط شغلی و تماس بیشتر با منابع عفونت، نقش بسزایی در انتقال عفونت ایفا می‌کنند. در اسپانیا در سال ۲۰۰۲ میزان عفونت‌های ناشی از MRSA ۲۴/۵٪ و

مقاوم به منظور انتخاب گزینه‌های درمانی مناسب و جلوگیری از گسترش مقاومت، امری ضروری به نظر می‌رسد. با استفاده از روش Multiplex PCR می‌توان در کوتاه‌ترین مدت زمان با ویژگی و حساسیت بالا به حضور ژن‌های بیماری‌زا پی برد و با درمان مناسب و به موقع از ایجاد سویه‌های مقاوم و انتقال این ژن‌ها در جمعیت‌های انسانی جلوگیری به عمل آورد. جهت کاهش مقاومت آنتی‌بیوتیکی باید دو فاکتور عمده یعنی استفاده زیاد از آنتی‌بیوتیک‌ها و سهولت گسترش ژن مقاومت را در نظر داشت. اقدامات کنترل عفونت و رعایت نکات بهداشتی در حذف یا کاهش این نوع سویه‌ها بویژه در بیمارستان‌ها باید بسیار جدی گرفته شود. همچنین، ضمن استاندارد شدن روش آنتی‌بیوگرام باید به نتایج تست حساسیت آنتی‌میکروبی عفونت‌ها جهت کاربرد صحیح آنتی‌بیوتیک مؤثر، توجه ویژه‌ای صورت گیرد.

تشکر و قدردانی

از کارکنان آزمایشگاه پژوهشی میکروبیولوژی پاسارگاد مهندس ابوالفضل مقدم، مهندس رامین خاکی جوان و آقای دکتر علیرضا مختاری که در انجام مراحل عملی این تحقیق همکاری نمودند تشکر و قدردانی می‌گردد.

صورت گرفته درصد فراوانی ژن توکسین پنتون‌والنتین لوکوسیدین (PVL) در سویه‌های مقاوم به متی‌سیلین بیشتر است [۲]. بنابراین، در این تحقیق با توجه به نتایج حاصل از آزمایش دیسک دیفیوژن و مقایسه آن با الگوی استاندارد، بیشتر ایزوله‌های جدا شده و مورد بررسی نسبت به متی‌سیلین حساس هستند و نشان دهنده عدم بروز ژن (PVL) در سویه‌های مورد بررسی می‌باشد که تأییدکننده این مطلب است که برای بروز ژن PVL و ایجاد مقاومت، حضور ژن mec A ضروری است [۱۰]. بنابراین، به نظر می‌رسد که تحقیق حاضر در مقایسه با سویه‌های جدا شده از سایر نقاط کشور، با امکان بررسی وجود و عدم وجود ژن PVL، می‌تواند فاکتور مناسبی برای بررسی پراکندگی جغرافیایی این سویه‌ها باشد. همچنین در مطالعه ما بیشترین فراوانی ژن‌های مقاوم به متی‌سیلین بر حسب جنس در مردان بیشتر از زنان شناسایی گردید که می‌تواند به دلایل شغلی و تماس بیشتر با منبع عفونت باشد ولی موضوع مشترک در بین تمام این تحقیقات، گستردگی زیاد سویه‌های مقاوم به متی‌سیلین در جهان است که نشان دهنده خطر بالقوه همه‌گیری عفونت‌های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین در دنیا می‌باشد. بنابراین، تشخیص سریع و به موقع جدایه‌های

References

- [1] Adwan G, Abu-Shanab B, Adwan K. Enterotoxigenic *Staphylococcus aureus* in raw milk in the North of Palestine. *Turk J Biol* 2005; 29: 229-32.
- [2] Gunawardena ND, Thevanesam V, Kanakarathne N, Abeysekera D, Ekanayake A, Perera N. Molecular identification of methicillin resistance and virulence

- marker in *Staphylococcus aureus*. *Sri Lankan J Infect Dis* 2012; 2(2): 18-29.
- [3] Mola Abaszadeh Hamed MH, Mirzaee Hamid, Determines Panton-Valentine leukocidin (PVL) gene in *Staphylococcus aureus* strains isolated from patients Imam Reza and Tabriz martyrs Hospital by Real-Time PCR. Sixth Congress of Clinical Microbiology and First International Congress of Clinical Microbiology; 2012: *Mashhad Med J*. [Farsi]
- [4] Cockerill FR, Performance standards for antimicrobial disk susceptibility testing. Approved Standard Eleventh Edition M02-A11. National Committee for Clinical Laboratory Standards (*CLSI*); 2012; 32(1).
- [5] McClure J-A, Conly JM, Lau V, Elsayed S, Louie T, Hutchins W, et al. Novel multiplex PCR assay for detection of the staphylococcal virulence marker Pantone-Valentine leukocidin genes and simultaneous discrimination of methicillin-susceptible from-resistant staphylococci. *J Clin Microbiol* 2006; 44(3): 1141-4.
- [6] Darabi Nahid HH, Shahbaban Karen. Molecular Epidemiology of *Staphylococcus aureus* Isolated from patients and personnel in Army hospital. *Army Med J* 2010; 8(3): 193-9. [Farsi]
- [7] Najari Peerayeh S, Azimian A, Mostafaei M, Siadat SD. Identification of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* by disk diffusion method, determination of MIC and PCR for *mecA* gene. *Modares Med J* 2009; 12(3): 61-9. [Farsi]
- [8] Oteo J, Baquero F, Vindel A, Campos J. Antibiotic resistance in 3113 blood isolates of *Staphylococcus aureus* in 40 Spanish hospitals participating in the European Antimicrobial Resistance Surveillance System (2000–2002). *J Antimicrob Chemother* 2004; 53(6): 1033-8.
- [9] Razin bahram SM, Nabavi M, Thaghavi N, Haghghi M, Forumand M. Determine the prevalence of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* infection Imam Hussein hospital in the years 1386-87. *Pajohandeh Med J* 1388; 5(14): 263-7. [Farsi]
- [10] Vandenesch F, Naimi T, Enright MC, Lina G, Nimmo GR, Heffernan H, et al. Community-acquired methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* carrying Pantone-Valentine leukocidin genes: worldwide emergence. *Emerg Infect Dis* 2003; 9(8): 978-84.

Identification of Virulence Gene Panton-Valentine Leukocidin (PVL) and Resistance to Methicillin (mecA) in *Staphylococcus Aureus* Isolated from Clinical Specimens: A Short Report

S. Alizadeh¹, K. Amini²

Received: 19/01/2015 Sent for Revision: 14/02/2015 Received Revised Manuscript: 11/03/2015 Accepted: 27/05/2015

Background and Objective: *Staphylococcus aureus* is a major pathogen of human in the world. Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* is associated with nosocomial infections. Recently, staphylococcal infections have been associated with the community. The purpose of this study was to isolate and identify *Staphylococcus aureus* virulence Panton-Valentine leukocidin (PVL) and methicillin resistance genes in clinical samples using PCR techniques.

Materials and Methods: In this experimental study after collecting samples, it was performed biochemical and microbial tests and then antibiotic susceptibility testing by disk diffusion method according to CLSI guidelines with antibiotics of different groups. To identify the virulence and resistance genes multiplex PCR test was used.

Results: The findings showed that the prevalence of methicillin-resistant gene (*mecA*) in clinical samples are 50% and PVL 2.5%, respectively. Among the antibiotics, resistance to azithromycin, linezolid, ofloxacin and methicillin were 32.5%, 35%, 27.5% and 27.5%, respectively.

Conclusion : There is a serious threat for public health because of the importance of *Staphylococcus aureus* as a major pathogen in developing countries and due to the increasing use of antibacterial agents. Multiplex PCR is a simple, sensitive, inexpensive, relatively quick, and very unique test to identify multiple of genes, simultaneously.

Keywords: *Staphylococcus aureus*, *mec A*, Panton-Valentine Leukocidin, Multiplex PCR

Funding: This research was funded by Sirjan Science and Research Branch, Islamic Azad University of Sirjan.

Conflict of interest: None declared.

Ethical approval: None declared.

How to cite this article: Alizadeh S, Amini K. Identification of Virulence Gene Panton-Valentine Leukocidin (PVL) and Resistance to Methicillin (*mecA*) in *Staphylococcus Aureus* Isolated from Clinical Specimens: A Short Report. *J Rafsanjan Univ Med Sci* 2015; 14(5): 427-34. [Farsi]

1-MSc in Dept. of Microbiology, Sirjan Branch, Islamic Azad University, Sirjan, Iran
2- Assistant Prof., Dept. of Microbiology, Saveh Branch, Islamic Azad University, Saveh, Iran
(Corresponding Author) Tel: (086) 42241511, Fax: (086) 42241511, E-mail: kamini@iau-saveh.ac.ir