

تعیین هویت گونه‌های کاندیدا جدا شده از ۱۵۰ نمونه بیماران مبتلا به کاندیدیازیس با استفاده از محیط کشت Candida CHROM agar و محیط کشت Candida ID agar

عباسعلی جعفری‌ندوشن*[?] Ph.D.^{*}، محمدحسین انوری*^{*}،
مهین غفورزاده**^{*} M.S.

چکیده

هدف: هدف از انجام این مطالعه ارزیابی و مقایسه دو محیط Candida ID agar و Candida CHROM agar برای تعیین گونه‌های کاندیدا جدا شده از نمونه‌های بالینی می‌باشد.

روش بررسی: تعداد ۱۵۰ نمونه بیماران مبتلا به کاندیدیازیس بر روی دو محیط مورد مطالعه کشت داده و همچنین مخمرهای جدا شده با استفاده از کیت API به عنوان روش استاندارد تعیین گونه شدند تا کارآیی این دو محیط با هم مقایسه شود. از آزمون ارزیابی تست‌های آزمایشگاهی (حساسیت و ویژگی) برای مقایسه نتایج استفاده شد.

یافته‌ها: با استفاده از محیط کشت‌های جدید مانند Candida CHROM agar و Candida ID agar امکان تشخیص سریع غالب گونه‌های کاندیدا و خصوصاً کاندیدا آلبیکنس در ظرف ۲۴ ساعت پس از کشت نمونه فراهم شد.

نتیجه‌گیری: در مطالعه حاضر، محیط Candida ID agar حساسیت ۹۶/۴٪ داشت که خیلی بیشتر از محیط کشت Candida CHROM agar با حساسیت ۵۱٪ در تشخیص افتراقی مخمرها خصوصاً گونه کاندیدا آلبیکنس بود.

واژه‌های کلیدی: کاندیدا آلبیکنس، Candida CHROM agar، Candida ID agar، محیط کشت

مقدمه

عامل بیماری‌زای عفونتهای بیمارستانی شناخته می‌شود. هرچند در گذشته تا سال ۱۹۸۰ گونه کاندیدا آلبیکنس به عنوان شایعترین گونه بیماری‌زا معرفی می‌شد ولی از دو دهه گذشته با شیوع روزافرون ایدز و همچنین شیوع بدخیمی‌ها و افزایش افراد ایمنوساپرس، روز به روز بر شیوع کاندیدیازیس سیستمیک و سپتی تعیین هویت گونه‌های کاندیدا از ابتدا تا کنون همیشه از معضلات مهم آزمایشگاه قارچ‌شناسی پژوهشی بوده است. امروزه بیماران کاندیدیازیس به عنوان یک مشکل مهم و به خصوص در بیماران بستری در بیمارستانها بوده است، به طوریکه به عنوان چهارمین

دریافت مقاله: ۸۵/۴/۲۸، اصلاح مقاله: ۸۵/۱۰/۲۱، پذیرش مقاله: ۸۵/۱۱/۳۰

* استادیار گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی، دانشکده پژوهشی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوqi بزد، بزد سایران

** کارشناس آزمایشگاه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید صدوqi بزد
آدرس پست الکترونیکی: Jafariabbas@yahoo.com

گونه‌های رنگزای کاندیدا خصوصاً گونه‌های C.guilliermondi, C. kefyr و C. tropicalis, C. lusitiane که کلنی‌های رنگی ایجاد می‌کنند، بسیار مفید است (۵,۶).

هدف از انجام این مطالعه ارزیابی محیط کشت Candida ID agar برای تعیین هویت مستقیم گونه‌های کاندیدا جدا شده از نمونه‌های بالینی جدا شده از ضایعات کاندیدیازیس و مقایسه آن با محیط Candida CHROM agar بوده است.

روش بررسی

در این تحقیق مجموعاً ۱۵۰ نمونه بیماران شامل ۲۸ نمونه ریوی، ۷۵ سوآب واژینال، ۲۱ نمونه ادرار و ۲۶ نمونه دیگر نظری سوآب‌های گرفته شده از چرک، ترشحات گوش و تراشه‌های ناخن و پوست بر روی سه محیط کشت Candida ID agar و CHROM (BioMerieux , Marcy I, Etoile France) و محیط روتین (CHROM agar, Paris, France) agar کشت داده شدند. تمامی کشت‌ها توسط یک کارشناس خبره و در شرایط مشابه انجام گردید. تمامی نمونه‌های غیرمایع در یک میلی لیتر سرم فیزیولوژی ۸۵/۰ درصد به صورت سوسپانسیون درآمد، سپس ۱۰ میکرولیتر از این سوسپانسیون بر روی محیط‌های Candida ID agar و CHROM agar کلرامفینیکل (۵۰ mg/lit) کشت داده شد. در مورد نمونه‌های محلول، حجم مساوی از نمونه مستقیماً در سه محیط کشت داده شد و پس از نگهداری در انکوباتور ۳۵ درجه سانتیگراد، پس از ۴۸ و ۷۲ ساعت مورد بررسی و مطالعه قرار گرفت. تمام مخمرهای جداسده بر روی محیط کشت‌های رنگزای مطابق با دستورالعمل شرکت سازنده از نظر مورفولوژی کلنی و رنگ و پیگمان تولید شده بررسی و تعیین هویت شدند. همچنین کلنی‌های هر محیط کشت با استفاده از کیت تجاری (Api Diagnostics Pasteur) و میکروب کورن میل آگار و انجام تست لوله زایا بررسی و تعیین گونه شدند. کارایی هر دو محیط رنگزای Candida ID agar و Candida CHROM agar خصوصاً در تشخیص گونه‌های کاندیدا بررسی و با استفاده از آزمون ارزیابی تست‌های آزمایشگاهی، میزان

سمی کاندیدایی خصوصاً با عوامل کاندیدا غیر آلبیکنس افزوده شده است (۱).

مهمترین چالش در مواجهه با بیماری کاندیدیازیس، ضایعات با عوامل انتیلوژیک گونه‌های کاندیدا به غیر از کاندیدا آلبیکنس (non-albicans Candida spp.) است که به علت مقاومت دارویی آنها به داروهای متداول خد قارچی می‌باشد. به عنوان مثال گونه‌های C. glabrata و C. krusei مقاوم به فلوكونازول و گونه‌های C. tropicalis و C. lusitiana مقاوم به آمفوتریسین B می‌باشد. در زمانی که روز به روز بر میزان شیوع کاندیدیازیس مهاجم خطرناک و کشنده افزوده می‌شود، تعیین هویت سریع گونه‌های مخمری بیماریزا و تشخیص عوامل انتیلوژیک نمونه‌های با چندین عامل بیماریزا قارچی (Mix) الزاماً است (۱,۲).

هرچند روش‌های سنتی مانند جذب و تخمیر قندها برای تعیین گونه‌های مخمری از جمله کاندیدا قبل استفاده است، ولی این روش بسیار وقت‌گیر بوده و برای بیمار و پزشک مفید نیست زیرا حداقل به یک تا دو هفته زمان برای خواندن نتایج نیاز است. این روشها همچنین غیرحساس و پرزمخت است (۳). استفاده از روش‌های جدیدتر مانند روش‌های مولکولار شامل PCR-RFLP, Real time PCR, PCR با دقت و با حساسیت بالا و به روز می‌باشد ولی متأسفانه بسیار پرهزینه و اغلب در مراحل تحقیقاتی بوده و هنوز به صورت روتین آزمایشگاهی در نیامده است و به خصوص در کشورهای جهان سوم از جمله کشور ما هنوز برای بیمار و پزشک معالج کاربرد آنچنانی ندارد. استفاده از محیط‌های رنگزای نتیجه بهتری در تشخیص گونه‌های مخمری خصوصاً در نمونه‌های مخلوط در مقایسه با محیط کشت‌ها و روش‌های سنتی داشته است (۴). دو محیط کشت رنگزای تجاری جدید به نامهای Candida ID agar و CHROM agar برای تشخیص افتراقی گونه‌های کاندیدا به بازار آمدند که در کشور ما کمتر مورد استفاده قرار گرفته‌اند و یا اطلاعات زیادی در مورد آنها وجود ندارد. محیط کشت Candida ID agar یک محیط افتراقی جدیدی است که برای تشخیص سریع و مستقیم کاندیدا آلبیکنس، سایر

رشد داشتند در (Sc, CHROM agar, Candida ID agar) حالی که تعداد ۴ نمونه بر روی Candida ID agar و ۳ SC نمونه بر روی CHROM agar و ۲ نمونه بر روی CHROM agar و Candida ID agar رشد داشتند. تعداد ۵ نمونه هم تنها بر روی یکی از محیطها رشد داشتند (۲ نمونه بر روی سابورو، یک نمونه روی کروم آگار و ۲ نمونه روی Candida ID). از این رو در مجموع، ۹۲٪ حساسیت برای CHROM agar از نظر کارآیی برای جداسازی مخمرها از نمونه‌های بالینی به دست آمد. در مجموع از تعداد کل نمونه‌های دارای کشت مشبت، تعداد ۱۰۱ کشت تنها یک گونه ۱۴ کشت دو گونه و ۳ کشت ۳ گونه مخمری جدا شدند.

حساسیت (موارد مثبت حقیقی تقسیم بر جمع مثبتهای حقیقی و منفی کاذب ضرب در ۱۰۰) و همچنین میزان اختصاصی بودن (منفی‌های حقیقی تقسیم بر جمع منفی حقیقی و مثبت کاذب ضرب در ۱۰۰) محاسبه شدند. کلیه آزمایشات با استفاده از روش‌های استاندارد تحقیقاتی کتب مرجع قارچشناسی پزشکی (۳،۱۳) انجام شده و با توجه به اینکه در کنار آزمایشات روتین، از آزمایشگاه تشخیص طبی نمونه‌ای هم با نظر موافق بیمار استفاده شد، انجام این تحقیق هماهنگ با معیارهای اخلاق پزشکی بوده است.

یافته‌ها

از مجموع ۱۵۰ نمونه بالینی کشت داده شده، تعداد ۱۱۸ نمونه دارای کشت مشبت بودند که تعداد یک تا چند گونه مخمری از آنها جدا شد. مجموعاً ۱۰۶ نمونه بر روی هر سه محیط مورد استفاده

جدول ۱. وضعیت رنگ تولید شده توسط کلنجی قارچهای جدا شده در دو محیط مورد مطالعه.

تعداد کلنجی‌های جدا شده پس از ۴۸ ساعت/تعداد کلنجی‌های جدا شده پس از ۲۴ ساعت

| Candida CHROM agar | | | | | | Candida ID agar | | | | | | سوشیهای مخمری جدا شده |
|--------------------|-------|------|-------|-------|----------|-----------------|-------|-------|-------|-----|-------|-----------------------|
| بدون رشد | سفید | بنفش | صورتی | سبز | بدون رشد | سفید | صورتی | آبی | تعداد | آبی | تعداد | |
| ۲۵/۱۴ | ۲۲/۱۸ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۳۲/۴۷ | ۱۵/۱۷ | ۵/۱ | ۰/۰ | ۵۹/۶۱ | ۷۹ | ۰/۰ | ۰/۰ | کاندیدا آلبیکنس |
| ۴/۲ | ۸/۹ | ۰/۰ | ۰/۱ | ۰/۰ | ۴/۳ | ۴/۶ | ۴/۳ | ۰ | ۱۲ | ۰ | ۰ | کاندیدا پارپیسلوزیس |
| ۳/۱ | ۲/۱ | ۰/۰ | ۴/۷ | ۰/۰ | ۲/۱ | ۵/۷ | ۲/۱ | ۰/۰ | ۹ | ۰/۰ | ۰/۰ | تورولوپسیس گلابراتا |
| ۲/۱ | ۲/۳ | ۰/۰ | ۱/۲ | ۰/۰ | ۳/۲ | ۳/۴ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۶ | ۰/۰ | ۰/۰ | کاندیدا کروزه‌ای |
| ۱/۱ | ۲/۲ | ۰/۰ | ۱/۱ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۱/۲ | ۲/۱ | ۰/۰ | ۳ | ۰/۰ | ۰/۰ | کاندیدا تروپیکالیس |
| ۰/۰ | ۱/۰ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۰/۱ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۱/۱ | ۱ | ۰/۰ | ۰/۰ | کاندیدا دابلیسیس |
| ۰/۰ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۴/۴ | ۰/۰ | ۱/۱ | ۳/۳ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۴ | ۰/۰ | ۰/۰ | کاندیدا کفیر |
| ۰/۰ | ۳/۰ | ۰/۰ | ۰/۳ | ۰/۰ | ۱/۱ | ۲/۲ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۳ | ۰/۰ | ۰/۰ | ساکارومیسیس سرویسیه |
| ۱/۰ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۰/۱ | ۰/۰ | ۰/۱ | ۰/۰ | ۰/۰ | ۱/۰ | ۱ | ۰/۰ | ۰/۰ | ردوتولا |

Candida ID agar و Candida CHROM agar شده بر روی محیط agar مشاهده شد. حساسیت و ویژگی هر دو محیط کشت Candida ID agar برای کاندیدا آلبیکنس خیلی بالا و به خصوص ویژگی حدود ۱۰۰٪ بود.

توزیع فراوانی رنگ کلنجی‌ها بر روی محیط Candida ID agar و Candida CHROM agar پس از ۲۴ ساعت در جدول ۱ نشان داده شده است. پس از ۷۲ ساعت ۴۸ ساعت تغییرات بسیار ناچیزی بر روی رنگ کلنجی‌های مخمری جدا شده تغییرات بسیار ناچیزی بر روی رنگ کلنجی‌های مخمری جدا

جدول ۲. توزیع نمونه‌های دارای بیش از یک مخمر بر روی محیط‌های مورد مطالعه.

تعداد کشت‌های مخلوط جدا شده از محیط‌های مختلف

| Candida ID | فقط CHROM | فقط سابورو | گونه‌های جدا شده از کشت‌های مخلوط (تعداد کشت‌های مخلوط) |
|------------|-----------|------------|---|
| ۲ | . | ۲ | کاندیدا آلبیکنس و کاندیدا گلابراتا (۴) |
| ۱ | . | ۲ | کاندیدا آلبیکنس و کاندیدا تروپیکالیس (۳) |
| ۱ | . | ۱ | کاندیدا آلبیکنس و کاندیدا پاراپسیلوزیس (۲) |
| . | ۱ | ۱ | کاندیدا کروزه ای و کاندیدا کفیر (۲) |
| ۲ | . | . | کاندیدا پاراپسیلوزیس و کاندیدا گلابراتا (۲) |
| . | . | ۱ | کاندیدا کفیر و ساکارو میسین (۱) |
| . | ۱ | . | کاندیدا آلبیکنس و کاندیدا ردوتوولا و کاندیدا کفیر (۱) |
| . | ۱ | ۱ | کاندیدا آلبیکنس و کاندیدا کروزه ای و کاندیدا پاراپسیلوزیس (۲) |

رنگ تولید شده توسط هر گونه وجود دارد. یکی از مهمترین مشکلات محیط کشت‌های افتراقی برای گونه‌های مخمری کاندیدا، تشخیص افتراقی بین *C. albicans* و *C. dubliniensis* می‌باشد (۶،۸). برخلاف مطالعه Freeydiae و همکاران (۷) و همچنین مطالعه Fricker-Hidalogo (۸) تنها مورد ایزوله‌های دارای *C. dubliniensis* با رنگ کلنجی آبی متمایل به سبز تیره بر روی دو محیط کروموزنیک و قابل تشخیص از *C. albicans* بودند. با این حال قابل ذکر است که خصوصیت تیرگی رنگ کلنجی ۴۸ ساعت در محیط کشت *C. dubliniensis* در محیط Candida CHROM agar عرض شد و در نتیجه به نظر می‌رسد هر دوی این محیط‌ها برای تشخیص افتراقی این قارچ از کاندیدا آلبیکنس در ۲۴ ساعت احتمالاً مناسب نباشند ولی *Candida ID agar* قادر است پس از ۴۸ ساعت این قارچ را تشخیص دهد که یک روز زودتر از *Candida CHROM agar* است. مطالعات دیگر هم محیط *Candida ID agar* را مناسب‌تر از محیط دیگر گزارش کرده‌اند (۹،۱۰). Pfaller و همکاران در مطالعه‌ای به کار بردنده که با این محیط تنها توانستند گونه‌های *C. krusei*, *C. tropicalis*, *C. glabrata*, *C. albicans*,

پس از ۲۴ ساعت حساسیت *Candida ID agar* ۹۶/۴٪، در حالی که برای *CHROM agar* به میزان ۵۱٪ محاسبه شد. پس از ۴۸ ساعت نگهداری کشت‌ها این مقادیر به ترتیب ۹۷/۳٪ و ۹۴٪ و در نهایت پس از ۷۲ ساعت حساسیت هر دو محیط رنگزا به حدود ۹۹٪ رسید. به خصوص تشخیص کاندیدا آلبیکنس بر روی محیط *Candida ID agar* پس از ۲۴ ساعت نگهداری آسانتر از *CHROM agar* بود که در حقیقت به علت مشاهده سریعتر رنگ آبی ایجاد شده بر روی محیط *Candida ID agar* پس از ۲۴ ساعت در مقایسه با ظهور رنگ سبز این گونه بر روی محیط *CHROM agar* بود. در مجموع از کل کشت‌های مثبت، ۱۰۱ کشت دارای یک گونه و ۱۴ کشت دارای ۲ مخمر و ۳ کشت واجد ۳ گونه مخمری بودند (جدول ۲).

بحث

امروزه به دلیل شیوع بیماری کاندیدیازیس و مقاومت دارویی بعضی از گونه‌های کاندیدا، تعیین گونه عوامل بیماری‌زای جدا شده از ضایعات ضروری به نظر می‌رسد. در محیط کشت‌های روتین مانند سابورو، امکان تعیین گونه کاندیدا وجود نداشته نیاز به تست‌های بیوشیمیایی تکمیلی وقت‌گیر و یا در بعضی موارد پرهزینه می‌باشد. در محیط‌های رنگزا مستقیماً امکان تعیین گونه به کمک

قادر به تشخیص تمامی نمونه‌های مخلوط را نداشت. با توجه به اهمیت تشخیص گونه‌های بیماریزا و سادگی و سرعت عمل استفاده از محیط کشت Candida ID agar، استفاده از این محیط برای این منظور توصیه می‌شود.

References

1. Yun-Liang Y, Shu-Ying L, Hsiao-Hsu C, Hsiu-Jung L. The trend of susceptibilities to amphotericin B and fluconazole of Candida species from 1999 to 2002 in Taiwan. BMC Infectious Diseases 2005; 5: 99.
 2. Sandven P, Lassen G. Importance of Selective Media for Recovery of Yeasts from Clinical Specimens. J of Clin Microbiol 1999; 37(11): 3731-3733.
 3. Ajello L, Hay RJ. Medical mycology. Ninth edition, Arnold Publication. Uncellular Ascomycetous. Candida species 1999; 423-450.
 4. Lynn LH, Duane RH, Clinton KM, David P. Direct Isolation of Candida spp. from Blood Cultures on the Chromogenic Medium CHROMagar Candida. J Clin Microbiol 2003; 41(6): 2629-2632.
 5. Bernal S, Mazuelos EM, Garcia M, Aller AI, Martinez MA. Evaluation of CHROMagar Candida medium for the isolation and presumptive identification of species of Candida of clinical importance. Diagn Microbiol Infect Dis 1993; 24: 201-204.
 6. Freydie`re AM, Parant F, Chaux C, Gille Y. Candida ID, a new chromogenic medium compared to Albicans ID2. Clin Microbiol Infect 2000; 6(Suppl.1): 181.
 7. Freydie`re AM, Guinet R, Boiron P. Yeast
- تشخیص دهنده ولی سایر گونه‌ها با این محیط غیر قابل تشخیص گزارش شدند (۱۱).
- Lechster و همکاران نیز محیط کشت‌های Candida ID و Candiselect medium مفیدتر و دارای حساسیت ۹۷/۷٪ است که با مطالعه حاضر هماهنگی دارد. آنها هم در مطالعه خود با این C. tropicali, C. guillermondi, C. lucitiana, C. kefyr محیط توانستند گونه‌های C. guilliermonyi که بنا به اظهار نظر کارخانه سازنده محیط کشت C. guilliermonyi (Candida ID قابل تشخیص هستند) (۱۲). در مطالعه حاضر نه تنها گونه‌هایی که بنا به اظهار نظر کارخانه سازنده محیط کشت C. kefyr و C. lusitiane C.tropicalis هم بر روی Rhodotorula و C. parapsilosis, C. glabrata این محیط قابل تشخیص بودند. جدول ۲ نشان می‌دهد که هر دو Candida ID agar و Candida CHROM agar محیط کشت تووانایی تشخیص مخلوطی از مخمرها در ۱۸ نمونه (۱/۷۹٪ موارد) را داشتند در حالی که محیط سابورو و دکستروز آگار تنها در ۶ مورد (۳/۳٪ موارد) این تووانایی را نشان داد. در این مطالعه از کشت ۶۹ نمونه دارای چندین عامل قارچی، ۴ مورد تنها بر روی محیط Candida ID agar و ۲ مورد بر روی محیط CHROM agar تشخیص داده شدند. به نظر می‌رسد که این اشکال در تشخیص این نمونه‌ها در دو محیط می‌تواند به علت کم بودن حجم نمونه و میزان تلقيق به محیط کشت باشد. چون تنها تعداد کمی کلی در این کشت‌ها جدا شده بودند که تنها در یک مورد ترکیب C.krusi و ساکارومیسیس در محیط Candida ID agar غیر قابل تشخیص بود که به علت رنگ سفید تولید شده توسط هر دو مخمر بود.
- نتیجه‌گیری.** نتایج مطالعه حاضر نشان داد که Candida ID agar به میزان کافی حساس است و تقریباً بیشتر مخمرهای مهم قادر به رشد بر روی این محیط هستند. در بیش از ۶۶٪ موارد تشخیص افتراقی کاندیدا آلبیکتس از سایر مخمرها در محیط Candida CHROM agar سریعتر از Candida ID agar به عبارت دیگر، CHROM agar به خوبی

- identification in the clinical microbiology laboratory phenotypical methods. *Med Mycol* 2001; 39: 9–33.
- 8.** Fricker-Hidalgo H, Orenga S, Lebeau B, Pelloux H, Brenier-Pinchart MP. Evaluation of Candida ID, a new chromogenic medium for fungal isolation and preliminary identification of some yeast species. *J Clin Microbiol* 2005; 39: 1647–1649.
- 9.** Willinger, B, and M. Manafi. Evaluation of CHROMagar Candida for rapid screening of clinical specimens for Candida species. *Mycoses* 1999; 42: 61–65.
- 10.** Tintelnot K, Haase G, Seibold M, Bergmann F, Staemmler M, Franz T et al. Evaluation of phenotypic markers for selection and identification of *Candida dubliniensis*. *J Clin Microbiol* 2000; 38: 1599–1608.
- 11.** Pfaller M, Houston AA, Coffmann S. Application of CHROMagar Candida for rapid screening of clinical specimens for *Candida albicans*, *Candida tropicalis*, *Candida krusei*, and *Candida (Torulopsis) glabrata*. *J Clin Microbiol* 1996; 34: 58–61.
- 12.** Letscher-Bru V, Meyer MH, Galoisy AC, Waller J, Candolfi E. Prospective Evaluation of the New Chromogenic Medium Candida ID, in comparison with Candiselect, for Isolation of Molds and Isolation and Presumptive Identification of Yeast Species. *J of Clin Microbiol Rev* Apr 2002; 40(4): 1508–1510.
۱۳. شادزی ش. قارچ‌شناسی پزشکی و تشخیص آزمایشگاهی بیماریهای قارچی؛ ۱۳۸۴؛: جهاد دانشگاهی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان