



دراسة التلوث البكتيري لأكياس مكونات الدم المخزونة في مصرف الدم الرئيس في الرمادي

أنس عبدالله حمد هناء عبداللطيف ياسين

جامعة الأنبار - كلية التربية للعلوم الصرفة

الخلاصة:

تضمنت هذه الدراسة جمع وفحص ٤٨٠ عينة من أكياس مكونات الدم المخزونة في مصرف الدم الرئيسي في الرمادي، أظهرت ٦٨ عينة بنسبة (١٤.١٦%) نمواً موجباً للزرع البكتيري، تم الاعتماد على الفحوصات الكيموحيوية التفريقية لغرض تمييز الأنواع والتأكيد على التشخيص الأولي وشخصت على هذا الأساس ٥٨ عذلة (٨٥.٣٠%) للبكتريا الموجبة لصبغة كرام، التي تشمل أربعة أنواع هي بكتريا *Staphylococcus epidermidis* بواقع ٢٨ عذلة بنسبة (٤١.١٧%)، ٧ عزلات لبكتريا *aureus Staphylococcus* بنسبة (١٠.٢٩%)، ٤ عزلات *Staphylococcus haemolyticus* بنسبة (٢٠.٥٨%)، ٩ عزلات *Bacillus cereus* بنسبة (١٣.٢٣%)، اما الاجناس البكتيرية السالبة لصبغة كرام فكانت ١٠ عزلات بنسبة (١٤.٧٠%) تشمل نوعين يعود الاول لبكتريا *Klebsiella pneumonia* بواقع ٦ عزلات بنسبة (٨.٨٢%)، ٤ عزلات لبكتريا *Pseudomonas aeruginosa* بنسبة (٥.٨٨%). أختبرت حساسية العزلات للمضادات الحيوية تجاه ١٥ مضاد، وبينت النتائج ان نسبة المقاومة للبكتريا الموجبة لصبغة كرام المعزولة من أكياس مكونات الدم ٦٣.١٢%، أذ أظهرت العزلات مقاومة بنسبة ١٠٠% للمضاد Penicillin، تلاه المضادان Ampicillin و Erythromycin بنسبة ٩٢.٥% و ٩٥% على التوالي، وأظهر المضادان Amikacin و Gentamicin أكثر فعالية تجاه العزلات وبنسبة مقاومة ٢٢.٥% و ١٧.٥% على التوالي وكذلك المضاد Chloramphenicol بنسبة ٤٠%. اما البكتريا السالبة لصبغة كرام فقد أظهرت نسبة المقاومة ٧٦% للمضادات الحيوية المستخدمة، إذ كانت نسبة المقاومة ١٠٠% للمضاد Penicillin، Erythromycin، Rifampin، Vancomycin بنسبة ٩٠%، تلاه المضاد Co-trimoxazole و Tetracyclin و Ciprofloxacin بنسبة ٧٠%، وظهر المضاد Amikacin و Gentamicin و Chloramphenicol أكثر فعالية تجاه العزلات قيد الدراسة وبنسبة مقاومة ٥٠% و ٦٠% و ٥٠% على التوالي. وكانت جميع العزلات الموجبة والسالبة لصبغة كرام حساسة للمضاد الحيوي Imipenem بنسبة ١٠٠%. أظهرت النتائج أن أكياس الصفائح الدموية أعطت أعلى نسبة تلوث بلغت (٢٣.٧٥%)، بينما شكلت أكياس كريات الدم الحمراء أقل نسبة تلوث بلغت (٣.٧٥%). تم تحديد التركيز المثبط الأدنى لبعض المطهرات الجلدية المستخدمة في مصرف الدم وتبين أن المطهر Isopropyl-alcohol بتركيزه الواطنة هو الأكثر فعالية من باقي المطهرات، إذ تراوحت قيم تراكيزه المثبطة الدنيا ما بين ٢-٦٤ مايكروغرام/ملتر. بينما كان المطهر Hibitans هو الأقل كفاءة إذ بلغت قيم تراكيزه المثبطة الدنيا ٢٥٦-٣٥٠ مايكروغرام/ملتر.

معلومات البحث:

تاريخ التسليم: ٢٠١٢/١١/٢٠
تاريخ القبول: ٢٠١٢/١١/٢٢
تاريخ النشر: ٢٠١٤ / ٠٢ / ١٦
DOI: 10.37652/juaps.2013.84871

الكلمات المفتاحية:

أكياس حفظ الدم،
مصرف الدم،
تلوث بكتيري،
الرمادي.

المقدمة:

المدى تم السيطرة عليها جزئياً من خلال الممارسات الطبية الحديثة واستخدام المطهرات الفعالة في عمليات جمع مكونات الدم من المتبرعين وتقليل مدة خزنها (1).

لايزال التلوث البكتيري لأكياس مكونات الدم يشكل خطراً في عمليات نقل الدم الى المرضى، وان من اهم مصادر التلوث هو عدم

يعتبر التلوث البكتيري لأكياس مكونات الدم المخزونة السبب الرئيسي للوفيات التي تحدث من عمليات نقل الدم، وهو مشكلة طويلة

* Corresponding author at: University of Anbar - College of Education for Pure Sciences;
E-mail address: anasabdullah78@yahoo.com

(Brain-Heart Infusion)، وبعد التعقيم الجيد لغطاء القنينة الزجاجية الخاصة بزرع الدم بأستعمال الكحول الايثلي Ethyl-alcohol بتركيز ٧٠% تم حقن عينة الدم المسحوبة بواسطة محقنة طبية معقمة وبالبالغة ٥ مل من أكياس مكونات الدم المخزونة مباشرة الى القنينة الحاوية على وسط نقيع القلب والدماغ Brain-Heart Infusion داخل غرفة عزل معقمة (Hood)، ثم حضنت القناني بدرجة حرارة ٣٧ م° لمدة (٧-١) أيام مع مراعاة الرج المستمر خلال فترة الحضانة مع مراقبة وجود نمو من عدمه كل يوم خلال فترة الحضانة (٦). بعد ظهور علامات النمو في الوسط المنشط كالعكورة وتخرثر الدم وتولد فقاعات غازية أو ظهور طبقة من النمو السطحي، عندها يتم نقل بضع قطرات من العينة بأستعمال محقنة طبية وبدون فتح غطاء القنينة وبأستعمال ناقل معقم، وتم تخطيط سطوح الاوساط الزرعية وسط أكار الدم Blood agar ووسط أكار الماكونكي MaCconkey agar ووسط الدم المسخن Chocolate agar. شخصت العزلات البكتيرية اعتماداً على صفاتها الزرعية والمجهرية والاختبارات الكيموحيوية وحسب الطرائق المعتمدة في التشخيص (٨٠٧).

إختبار الحساسية للمضادات الحيوية

إختبرت حساسية العزلات تجاه عدد من المضادات الحيوية الشائعة الاستعمال طبيياً والتي استعملت بشكل أقراص جاهزة، إذ استعملت طريقة الإنتشار والمعروفة بـ Modified Kirby - Bauer Method على وسط مولر هنتون الصلب (Mullar Hinton agar) حسب طريقة (9) والمحورة من قبل منظمة الصحة العالمية (١٠)، إذ تم أستخدام المضادات الحيوية المذكورة في الجدول (١).

تحديد قيم التراكيز المثبطة الدنيا للمطهرات الكيميائية

تم تحديد قيم التراكيز المثبطة الدنيا للمطهرات الثلاثة المستعملة قيد الدراسة والمثبتة في الجدول (2) بأتباع طريقة الأنابيب Macrodilution broth method حسب ما جاء في (7,11).

تحضير التراكيز المختلفة للمطهرات

حضرت التراكيز المدرجة أدناه من المحاليل الخزينة للمطهرات المستخدمة وحسب التراكيز الآتية :

كفاية تطهير أيدي المتبرعين او وجود بكتريا في دم المتبرعين وعدم ظهور أي اعراض مرضية على المتبرعين بالدم (٢).

أكد (٣) أن بنك الدم Blood Bank من المناطق العالية الخطورة كمصدر من مصادر العدوى وذلك لوجود احتمالات عديدة لأنسكاب الدم ومشتقاته، كما أن مخلفات الدم تحمل العديد من مخاطر العدوى لهذا إذا لم يحصل العاملون في بنك الدم على التدريب المناسب يصبحون مصدرا لحمل الجراثيم وانتقال العدوى، كما ان عدم التخزين الصحيح لأكياس الدم يؤدي الى فساد الدم ومشتقاته ويؤدي الى العديد من المشاكل والمضاعفات عند نقلة الى المرضى.

التلوث البكتيري لأكياس مكونات الدم تسببه أنواع عديدة من البكتريا الموجبة لصبغة كرام وخاصة أنواع بكتريا spp. *Staphylococcus* لأنها أكثر انتشاراً على الجلد وبنسبة اقل لأنواع البكتريا السالبة لصبغة كرام والتي تسبب مضاعفات خطيرة وارتفاع معدل الوفيات عند نقلها الى المرضى لضعف الجهاز المناعي لديهم(4).

لذلك تعد البكتريا من أهم الملوثات الاحيائية المنتشرة في بيئة مصرف الدم وأيدي المتبرعين بالدم والتي تؤدي الى الاصابة بالتسمم الدموي أثناء عمليات نقل الدم الى المرضى. ولعدم توفر دراسات محلية حول هذا الموضوع وأهمية تأثير هذا التلوث البكتيري أستهدفت هذه الدراسة ما يأتي:

- ١- عزل وتشخيص البكتريا المسببة لتلوث أكياس مكونات الدم أثناء مدة الخزن.
- ٢- معرفة التلوث البكتيري لأكياس مكونات الدم وأسبابه بعد ملئها بالدم.
- ٣- معرفة مدى حساسية البكتريا المعزولة لبعض المضادات الحيوية .
- ٤- تحديد التراكيز الدنيا المثبطة (MICs) للمطهرات الجلدية

المواد وطرائق العمل :

جمع العينات

تم جمع (٤٨٠) عينة من أكياس مكونات الدم المختلفة، من ٢٠١١/١٠/١ ولغاية ٢٠١٢/٣/٣٠ المخزونة في مصرف الدم الرئيسي في الرمادي

تم عزل أنواع البكتريا من أكياس مكونات الدم المخزونة بأستعمال قناني زرع الدم Blood Culture Bottles حسب ماورد في (٥)، تحتوي هذه القناني على (٧٠) مل من وسط نقيع القلب والدماغ

2-4-8-16-32-64-128-256-512-1024-1500-2000-2500-3000-3500-4000-4500-5000 مايكروغرام/مليتر.

كريات الدم الحمراء المخزونة في مصرف الدم الرئيسي في الرمادي، تم أخذ العينات من ثلاث مكونات من أكياس الدم المخزونة شملت أكياس الدم الكامل وأكياس كريات الدم الحمراء بمدد خزن مختلفة تضمنت (٣٥،٢٥،١٥) يوم، أما أكياس الصفائح الدموية تم أخذها بمدتين (٧،٢) يوم من الخزن. والجدول (٣) يوضح عدد ونسبة العزلات من أكياس مكونات الدم المخزونة.

أظهرت ٦٨ عزلة بنسبة (٤.١٦%) نمواً موجبا للزرع البكتيري، شملت ٥٨ عزلة (٨٥.٣٠%) للبكتريا الموجبة لصبغة جرام، التي تشمل أربعة أنواع هي بكتريا *Staph. epidermidis* بواقع ٢٨ عزلة بنسبة (٤١.١٧%)، ٧ عزلات لبكتريا *Staphylococcus aureus* بنسبة (١٠.٢٩%)، ١٤ عزلة لبكتريا *Staph. haemolyticus* بنسبة (٢٠.٥٨%)، ٩ عزلات *Bacillus cereus* بنسبة (١٣.٢٣%)، أما الاجناس البكتيرية السالبة لصبغة كرام فكانت ١٠ عزلات بنسبة (١٤.٧٠%) تشمل نوعين يعود الاول لبكتريا *Klebsiella pneumoniae* بواقع ٦ عزلات بنسبة (٨.٨٢%)، ٤ عزلات لبكتريا *Pseudomonas aeruginosa* بنسبة (٥.٨٨%) كما موضح في الشكل (١) (٢).

أظهر التحليل الإحصائي وجود فروق معنوية بين أنواع أكياس مكونات الدم المخزونة في نسبة التلوث جدول (٣)، إذ أظهرت أكياس الصفائح الدموية أعلى نسبة تلوث للبكتريا المعزولة بنسبة (٢٣.٧٥%)، وأظهرت أكياس الدم الكامل نسبة تلوث مرتفعة بلغت (١٥%)، كما سجلت أكياس كريات الدم الحمراء أقل نسبة تلوث بلغت (٣.٧٥%). أن هذه النتائج تتوافق مع دراسة (١٢) في إحدى مراكز نقل الدم في البرازيل حيث وجد نسبة التلوث في أكياس الصفائح الدموية (٢١%)، بينما أشار (١٣) أن نسبة التلوث في أكياس الصفائح الدموية المخزونة بلغت (١٦%)، أما بالنسبة لأكياس الدم الكامل فبلغت نسبة التلوث فيها (١٥%) بينما أكد (١٤) في دراسته بالولايات المتحدة بأن نسبة التلوث في أكياس الدم الكامل بلغت (٨%) وهذه النتيجة مخالفة للدراسة الحالية، وذكر (١٥) أن نسبة التلوث في أكياس كريات الدم الحمراء (٣%).

تأثير مدة الخزن على نسبة تلوث أكياس مكونات الدم

يتضح من الجدول (٤) أن مدة الخزن (٣٥) يوم لأكياس الدم الكامل شكلت أعلى نسبة للتلوث لجميع الأنواع البكتيرية المعزولة بلغت

تحضير العالق البكتيري

نقل جزء من المزرع البكتيري النامي على وسط الاغار المغذي وبعمر 24 ساعة بوساطة الناقل الميكروبي الى انابيب حاوية 5 مل من وسط نقيع القلب والدماغ، حضنت الأنابيب في درجة حرارة 37م° لحين الحصول على عكورة مائلة لعكورة أنبوية ماكفرلاند (٠.٥) للحصول على تركيز 1.5×10^8 وحدة تكوين مستعمرة/مل إذ استخدم هذا العالق في المراحل اللاحقة للاختبار.

طريقة الأنابيب

- 1- نقل 1000 مايكروليتر من التراكيز المختلفة من كل مطهر الى أنابيب زجاجية معقمة ذات غطاء محكم.
- 2- نقل 1000 مايكروليتر من العالق البكتيري بوساطة ماصة دقيقة الى جميع الأنابيب وبواقع مكررين لكل عزلة.
- 3- حضرت معاملة سيطرة موجبة (أنبوية حاوية على عالق بكتيري بدون مطهر) ومعاملة سيطرة سالبة (أنبوية حاوية على وسط زرعي خالي من النمو البكتيري).
- 4- أغلقت الأنابيب باحكام وذلك لمنع التبخر وحضنت في درجة حرارة 37م° لمدة 24 ساعة وبعد انتهاء فترة الحضانة قرأت النتائج.

قراءة النتائج

- 1- تمت قراءة النتائج بفحص العكورة المتكونة في قعر كل أنبوية.
- 2- نقل 100 مايكروليتر من محتوى أول أنبوية خالية من العكورة بوساطة ماصة دقيقة الى وسط أكار نقيع القلب والدماغ.
- 3- زرعت بوساطة النشر (Spreading) وباستعمال الناشر.
- 4- حضنت الاطباق في درجة حرارة 37م° ولمدة 24 ساعة.
- 5- حدد التركيز المثبط الأدنى MIC_s على انه أقل تركيز من المطهر أدى الى انعدام النمو المرئي أو ظهور أقل من 6 مستعمرات على الوسط الصلب.

النتائج والمناقشة

بلغ عدد العينات الاجمالية ٤٨٠ عينة توزعت بين ١٦٠ عينة لكل من أكياس الدم الكامل وأكياس الصفائح الدموية وأكياس

لجميع أنواع البكتريا حيث أظهرت مدة الخزن (٣٥) يوم أعلى نسبة تلوث بلغت (٨٣.٣٣%) لجميع الأنواع المعزولة، أما مدة الخزن (١٥) يوم فأظهرت عدم وجود تلوث كما موضح في الشكل (٤).

يشير الجدول (٦) أن مدة الخزن (٧) يوم لأكياس الصفائح الدموية أظهرت اعلى نسبة تلوث بلغت (٧٨.٩٤%)، شكلت فيها بكتريا *Staph.epidermidis* ١٢ عزلة بنسبة (٧٥%)، في حين أظهرت بكتريا *Staph.haemolyticus* ٥ عزلات بنسبة (٧١.٤٢%)، في حين أعطت بكتريا *Staph.aureus* و *Bacillus cereus* ٤ عزلات بنسبة (٨٠%)، اما بكتريا *P.aeruginosa* أظهرت ٣ عزلات بنسبة (١٠٠%)، وشكلت بكتريا *K. pneumoniae* عزلتان بنسبة تلوث (١٠٠%)، وهذه النتائج تتفق مع ماتوصل اليه (٢٠) حيث وجد نسبة التلوث لأكياس الصفائح الدموية (٨٢%)، وأظهرت مدة الخزن (٢) يوم نسبة تلوث منخفضة بلغت (٢١.٠٥%)، شكلت فيها بكتريا *Staph.epidermidis* ٤ عزلات بنسبة (٢٥%)، أما بكتريا *Staph.aureus* و *Bacillus cereus* أعطت كل منهما عزلة واحدة بنسبة (٢٠%)، في حين كانت بكتريا *Staph.haemolyticus* بواقع عزلتان بنسبة (٢٨.٥٧%)، وهذه النتيجة مطابقة لما توصل اليه (٢١) حيث حصل على نسبة تلوث بلغت (١٧%). كما بين التحليل الإحصائي ظهور فروق معنوية بين مدد الخزن بمستوى ($P<0.05$) لجميع أنواع البكتريا حيث أظهرت مدة الخزن (٧) يوم أعلى نسبة تلوث بلغت (٧٨.٩٤%) لجميع الأنواع المعزولة، أما مدة الخزن (٢) يوم فأظهرت نسبة تلوث منخفضة بلغت (٢١.٠٥%) كما موضح في الشكل (٥).

يوضح الجدول (٧) تأثير مدة الخزن على عدد أكياس الدم الكامل حيث بلغ عدد الأكياس الملوثة ٢٤ كيس بنسبة (١٥%)، أما أكياس الدم السليمة بلغت ١٣٦ كيس بنسبة (٨٥%) وهذه النتائج مقارنة لبعض الدراسات السابقة على هذا الموضوع ففي دراسة (17) في إحدى مصارف الدم في كينيا حيث حصل على نسبة (١٠.١٣%) لأكياس الدم الملوثة أما السليمة فكانت نسبتها (٨٩.٨٦%)، وبين التحليل الإحصائي وجود فروقات معنوية بين مدد الخزن في تأثيرها في نسبة تلوث أكياس الدم الكامل إذ أظهرت أعلى نسبة تلوث في مدة الخزن (٣٥) يوم وبلغت (٢٩.٠٩%)، أما نسبة التلوث في مدة الخزن (٢٥) يوم فبلغت (١٢.٧٢%)، وأنخفضت نسبة التلوث في مدة الخزن (١٥) يوم حيث بلغت (٢%)، وهذه النتائج مقارنة لما حصل عليه

(٧٠.٨٣%)، حيث شكلت بكتريا *Staph.epidermidis* ٥ عزلات بنسبة (٥٥.٥%)، وبكتريا *Staph.aureus* عزلتان بنسبة تلوث (١٠٠%)، أما بكتريا *B.cereus* فكانت عزلتان بنسبة (٦٦.٦%)، في حين كانت بكتريا *Staph.haemolyticus* ٤ عزلات بنسبة (٨٠%)، وبكتريا *K.pneumoniae* ٣ عزلات بنسبة (٧٥%)، وأظهرت بكتريا *P. aeruginosa* أقل نسبة تلوث عزلة واحدة بنسبة (١٠٠%)، وهذه النتائج مخالفة لما توصل اليه (١٦) حيث وجد نسبة التلوث في مدة الخزن (٣٥) يوم لأكياس الدم الكامل (٢٥%). أما مدة (٢٥) يوم لخزن أكياس الدم الكامل كانت نسبة التلوث أقل حيث بلغت (٢٥%)، شكلت فيها بكتريا *Staph.epidermidis* ٣ عزلات بنسبة (٣٣.٣%)، في حين أظهرت كل من بكتريا *Staph.haemolyticus* و *K. pneumoniae* عزلة واحدة بنسبة (٢٠%)، (٢٥%) على التوالي، وهذه النتيجة مقارنة لدراسة (١٧) في أحد مصارف الدم في كينيا حيث وجد نسبة التلوث لأكياس الدم الكامل في مدة خزن (٢٥) يوم هي (١٣.٦٣%)، أما مدة الخزن (١٥) يوم فكانت نسبة التلوث فيها منخفضة بلغت (٤.١٦%)، أظهرت فيها بكتريا *Staph.epidermidis* عزلة واحدة بنسبة (١١.١%)، وهذه النتيجة مطابقة لما توصل اليه (٢٤) حيث وجد نسبة التلوث في هذه المدة من الخزن (١.٩٢%). كما بين التحليل الإحصائي ظهور فروق معنوية بين مدد الخزن بمستوى ($P<0.05$) لجميع أنواع البكتريا حيث أظهرت مدة الخزن (٣٥) يوم أعلى نسبة تلوث بلغت (٧٠.٨٣%) لجميع الأنواع المعزولة، أما مدة الخزن (١٥) يوم فأظهرت أقل نسبة تلوث بلغت (٤.١٦%) كما موضح في الشكل (٣).

ويتبين من الجدول (٥) أن مدة الخزن (٣٥) يوم لأكياس كريات الدم الحمراء شكلت أعلى نسبة تلوث بلغت (٨٣.٣٣%)، أظهرت فيها بكتريا *Staph.epidermidis* عزلتان بنسبة تلوث (٦٦.٦%)، وشكلت بكتريا *Staph.haemolyticus* عزلتان بنسبة (١٠٠%)، بينما أظهرت بكتريا *Bacillus cereus* عزلة واحدة بنسبة (١٠٠%) وهذه النتائج مقارنة لدراسة (١٨) حيث وجد نسبة تلوث بلغت (٥٠%)، أما مدة الخزن (٢٥) يوم كانت نسبة التلوث منخفضة حيث بلغت (١٦.٦٦%)، أظهرت فيها فقط بكتريا *Staph.epidermidis* عزلة واحدة بنسبة تلوث بلغت (٣٣.٣%) أما في دراسة الباحث (١٩) فقد حصل على نسبة تلوث بلغت (٢٠%). كذلك يظهر التحليل الإحصائي ظهور فروق معنوية بين مدد الخزن بمستوى ($P<0.05$)

الاسابيع الاخيرة من مدة الخزن ويعزى ارتفاع نسبة التلوث الى نمو وتكاثر البكتريا بأعداد كبيرة نتيجة لتوفر الظروف الملائمة لها وأفرادها الذيفانات Toxins لذلك أرتفعت نسبة التلوث في الايام الاخيرة من مدة الخزن (30).

إختبار حساسية الأنواع البكتيرية للمضادات الحيوية

أجري الفحص ل ٥٠ عزلة بكتيرية تضمنت كل من الأنواع البكتيرية المعزولة من أكياس مكونات الدم خلال الدراسة باعتبارها المسببات المرضية لأكياس مكونات الدم المخزونة. ويمثل الجدول (١٠) و(١١) العدد والنسبة المئوية لمقاومة العزلات البكتيرية للمضادات الحيوية المستخدمة، إذ تم اختبار حساسية هذه العزلات تجاه ١٥ مضاداً حياتياً والمثبتة في الجدول (١).

أظهرت ويتم إضافة المضادات الحياتية المختلفة حسب نوع البكتريا المعزولة، وقد تم تحديد كون العزلة حساسة أو مقاومة لمضادات الحياة عن طريق قياس منطقة التثبيط بالمليمتر بالاعتماد على (11) كما في الجدول (١٢).

أظهرت بكتريا المكورات العنقودية البشرية *Staph. epidermidis* مقاومة بنسبة (١٠٠%) لكل من المضادات Penicillin، Cefotaxime، Cotrimoxazole Erythromycin، وكانت نسبة الحساسية (١٠٠%) للمضاد Impienem، وأظهرت نسبة الحساسية (٩٠%) لكل من المضاد Gentamicin، Amikacin،، كذلك أظهرت نسبة الحساسية لهذه البكتريا (٨٠%) لكل من المضاد Tetracycline، Vancomycin، Chloramphenicol، Ciprofloxacin وأظهرت هذه البكتريا نسبة حساسية (٧٠%) للمضاد Rifampin.

وجد من خلال النتائج أن بكتريا *Staph. epidermidis* أظهرت مقاومة عالية لمجموعة البنسلينات وهذه النتيجة مطابقة لما توصلت اليه (٣١) حيث كانت نسبة المقاومة لل Penicillin (١٠٠%) اما Ampicillin (٧٠%)، أما في دراسة (23) فكانت نسبة المقاومة للمضادين Penicillin و Ampicillin هي (٤٣%)، أما المضاد Co-trimoxazole فكانت نسبة المقاومة لهذا المضاد (٨٦%)، وكانت النتيجة مطابقة لما توصل اليه (32) حيث كانت نسبة المقاومة للمضادين Ampicillin و Penicillin (١٠٠%) و(٨٠%)، وأظهرت حساسية بنسبة (٨٠%) لكل من المضادات Vancomycin،

(22) حيث حصل على نسبة تلوث (٢٥%) عند مدة الخزن (٣٥) يوم، (١٣.٦٣%) من مدة الخزن (٢٥) يوم ومخالفة معه من مدة الخزن (١٥) يوم حيث حصل على نسبة تلوث (١٤%) . وهذه النتائج مقارنة لدراسة (23) في إحدى مصارف نقل الدم في جانا حيث حصل على نسبة تلوث بلغت (١٣%) عند مدة الخزن (٢٥) يوم، وهذه النتائج مطابقة لما توصل اليه (24) في أحد مراكز نقل الدم في نيجيريا حيث حصل على نسبة تلوث بلغت (٢٨%) عند مدة الخزن (٣٥%).

يظهر الجدول (٨) تأثير مدة الخزن على عدد أكياس كريات الدم الحمراء حيث بلغ عدد الأكياس الملوثة ٦ أكياس بنسبة (٣.٧٥%) اما السليمة بلغت ١٥٤ كيس بنسبة (٩٦.٣%)، وهذه النتائج مطابقة لدراسة (٢٥) حيث حصل على نسبة تلوث (٣%) للأكياس الملوثة، وأشار التحليل الإحصائي وجود فروقات معنوية بين مدد الخزن لأكياس كريات الدم الحمراء في نسبة التلوث إذ كانت أعلى نسبة تلوث في مدة الخزن (٣٥) يوم وبلغت (٩.٠٩%) أما مدة الخزن (٢٥) يوم فأظهرت أقل نسبة تلوث بلغت (١.٨%)، وهذه النتائج مقارنة لما توصل اليه (٢٦) حيث وجد نسبة التلوث في مدة الخزن (٣٥) يوم (١١%)، أما في مدة الخزن (٢٥) يوم حصل على نسبة (٣%)، ولم يحصل على نسبة تلوث في مدة الخزن (١٥) يوم.

يوضح الجدول (٩) تأثير مدة الخزن على عدد أكياس الصفائح الدموية، حيث كانت الأكياس الملوثة ٣٨ كيس بنسبة (٢٣.٧٥%) أما عدد الأكياس السليمة فبلغت ١٢٢ كيس بنسبة (٧٦.٢٥%) وهذه النتيجة مقارنة لما توصل اليه (27) حيث وجد نسبة التلوث في أكياس الصفائح الدموية (٢٧%)، وأوضح التحليل الإحصائي وجود فروق معنوية بين مدد الخزن لأكياس الصفائح الدموية في نسبة التلوث حيث أعطت مدة الخزن (٧) يوم أعلى نسبة تلوث بلغت (٣٧.٥%) أما مدة الخزن (٢) يوم أعطت نسبة تلوث واطئة بلغت (١٠%)، وهذه النتيجة مقارنة لما توصل اليه (28) حيث حصل على نسبة تلوث (٣٩%) في مدة الخزن (٧) يوم، أما في مدة الخزن (٢) يوم حصل على نسبة (١٣%). يعزى السبب الى ارتفاع نسبة التلوث في مدة الخزن (٧) يوم لأكياس الصفائح الدموية الى درجة حرارة الخزن حيث تخزن أكياس الصفائح الدموية بدرجة حرارة (٢٠-٢٤ م°) في ثلاجات خاصة وأن بقاء الأكياس لمدة (٧) يوم في هذه الدرجة الحرارية يسمح لأغلب أنواع البكتريا بالنمو (29). أما بالنسبة لأكياس الدم الكامل وأكياس كريات الدم الحمراء فأرتفعت نسبة التلوث فيها في

Rifampin، Penicillin، Co-trimoxazole، وكذلك أظهرت مقاومة أقل لكل من Ceftriaxon، Cefotaxime، بنسبة (٦٤.٢٨%) و (٢٨.٥٧%) على التعاقب، وكانت هذه البكتريا حساسة لكل من Amikacin، Chloramphenicol، Gentamycin، Cefotaxime بنسبة (٩٢.٨٥%)، (٥٧.١٤%)، (٧٨.٥٧%)، (٧١.٤٢%) على التوالي، وأظهرت هذه البكتريا حساسية عالية للمضاد Impienem وبنسبة (١٠٠%).

أظهرت بكتريا *Staph. haemolyticus* مقاومة عالية للبنسلينات Penicillin و Ampicillin بنسبة (١٠٠%) وهذه النتيجة مطابقة لما توصل اليه (٣٢,٢٤) حيث وجدوا نسبة المقاومة لهذين المضادين (١٠٠%) أما المضادين Co-Tetracyclin، trimoxazole فوجدوا نسبة المقاومة (٧٢%)، (١٠٠%) على التوالي، وهذه النتيجة مقاربة لدراسة (٢٣) حيث كانت نسبة المقاومة للمضادين Ampicillin، Penicillin (٨٣%)، وكانت نسبة المقاومة (١٠٠%) للمضادين Rifampin، Ceftazidime وهذه النتيجة تخالف ماوجده (36) حيث كانت نسبة المقاومة لهذين المضادين (٣٣%)، وأظهرت هذه البكتريا حساسية لكل من Chloramphenicol، Cefotaxime، Amikacin، Gentamycin وبنسبة (٥٧.١٤%)، (٧١.٤٢%)، (٩٢.٨٥%)، (٧٨.٥٧%) على التوالي وهذه النتيجة مقاربة لما حصل عليه (٣٧) حيث وجد نسبة الحساسية لهذه المضادات (٦٥%)، (٨٢%)، (٩٧%)، (٧٣%) على التعاقب.

أبدت بكتريا *Bacillus cereus* مقاومة عالية للبنسلينات Ampicillin و Penicillin بنسبة (١٠٠%) وكذلك كانت هذه البكتريا مقاومة لكل من المضاد Vancomycin، Ceftazidime، Ceftriaxon بنسبة (١٠٠%)، في حين أظهرت هذه البكتريا حساسية بنسبة (٥٥.٥%) لمضاد Chloramphenicol وهذه النتائج مخالفة لما حصل عليه (32) حيث وجد نسبة المقاومة لهذه المضادات (٧٠%) أما نسبة الحساسية لمضاد Chloramphenicol فكانت (٩٨%)، أما بالنسبة للمضاد Rifampin فكان مقاوماً لهذه البكتريا بنسبة (٨٨.٨%) وهذه النتيجة تتوافق مع دراسة (٢٤) حيث وجد نسبة المقاومة (٨٧%)، وكانت البكتريا حساسة لكل من Gentamycin، Ciprofloxacin بنسبة (٦٦%)، (٧٧%) على التوالي، وهذه النتيجة متجانسة مع دراسة (38) حيث وجد نسبة الحساسية (٦٨%)، (٧٠%) على التعاقب، وكانت النتائج مقاربة مع

Chloramphenicol، Ciprofloxacin، Tetracycline أما في دراسة (٢٣) حيث وجد نسبة الحساسية (٥٠%) و (٣٨%) و (١٠%) و (٤٠%) على التوالي، أما بالنسبة لحساسية البكتريا لمجموعة الأمينوكلايكوسيدات Aminoglycosides فكانت النتيجة مطابقة لما حصل عليه (32) إذ كانت هذه البكتريا حساسة للمضادين Gentamicin و Amikacin بنسبة (٩٥%) و (١٠٠%)، كذلك حصلت هذه الدراسة على نسبة مقاومة بلغت (٤٢%) و (٦٠%) للمضادين Cefotaxime و Ceftazidime على التوالي، وجاءت هذه النتيجة مطابقة لما توصل اليه (24) إذ كانت نسبة الحساسية للمضادين Gentamicin و Amikacin (١٠٠%)، أما نسبة الحساسية لمضاد Impienem كانت (١٠٠%) وهذه النتيجة مطابقة لدراسة (٣١).

أظهرت المكورات العنقودية الذهبية *Staph. aureus* مقاومة عالية لمجموعة البنسلينات، فكانت نسبة المقاومة لل Ampicillin و Penicillin (١٠٠%) لما تمتلكه من قدرة عالية على إنتاج إنزيم Pencillinase، وقد أكد (٣٣) عدم الجدوى من استعمال Ampicillin و Penicillin في علاج الاصابات الناتجة من المكورات العنقودية لمقاومتها العالية لهذه المضادات البكتيرية، وكذلك أظهرت مقاومة عالية لكل من المضادات Cefotaxime و Ceftazidime وبنسبة (١٠٠%) على التوالي وهذه النتيجة تخالف ما توصلت اليه (٣١) حيث وجد نسبة المقاومة (٤٥%)، (٣٠%) على التوالي ويعود ذلك الى اختلاف بيئة العزل، أما بالنسبة لمضاد Erythromycin فكانت نسبة المقاومة (١٠٠%) وهذه النتيجة تخالف كل من (32,23) حيث كانت نسبة الحساسية لهذا المضاد (١٠٠%)، وكذلك غير متجانسة مع ما توصل اليه (24) حيث كانت نسبة الحساسية لهذا المضاد (٥٠%)، أما المضاد Ciprofloxacin فكانت نسبة المقاومة (٢٨.٥%) وهذا يتفق مع ما توصل اليه (34)، أما بالنسبة للمضادين Rifampin، Chloramphenicol فكانت نسبة المقاومة (٨٥.٧%) و (٥٧.١٤%) على التوالي وهذه النتيجة مخالفة لما حصل عليه (35) حيث وجد نسبة المقاومة لهذين المضادين (٢٠%)، كذلك كانت هذه البكتريا حساسة بنسبة (١٠٠%) لمضاد Impienem وجاءت هذه النتيجة متوافقة لما حصلت عليه (٣١).

أظهرت بكتريا *Staph. haemolyticus* مقاومة عالية وبنسبة (١٠٠%) لمضاد Ampicillin، Ceftazidime،

ماتوصل اليه (٢٣) حيث وجد نسبة المقاومة (٧٥%) للمضاد Co-trimoxazole، وأظهرت البكتيريا حساسية عالية لمضاد Impienem بلغت (١٠٠%) وهذه النتيجة تتوافق مع دراسة (٣١).
أظهرت بكتيريا *Klebsiella pneumoniae* مقاومة عالية لمجموعة البنسلينات Penicillin و Ampicillin بنسبة (١٠٠%)، وهذه النتيجة تتوافق مع دراسة (٣١) وكذلك أبدت هذه البكتيريا مقاومة عالية بنسبة (١٠٠%) لكل من المضاد Erythromycin، Co-trimoxazole، Rifampin، Cefotaxime أما في دراسة (٣١) فقد وجدت نسبة المقاومة (٨١%)، (٩٢%)، (٩٦%)، (٩٤%) على التوالي، وأظهرت هذه البكتيريا حساسية لكل من المضاد Gentamycin و Amikacin بنسبة (٨٣%) و (٥٠%) على التعاقب وهذه النتيجة تتفق مع ماتوصل اليه (32)، وأظهرت هذه البكتيريا مقاومة لمضاد Chloramphenicol، Ciprofloxacin بنسبة (٣٣.٣%)، (٦٦.٦%)، وهذه النتيجة متجانسة مع ماتوصل اليه (٢٣) حيث وجد نسبة المقاومة لمضاد Ciprofloxacin، Chloramphenicol (٦٨%)، (٣٦%) على التعاقب، وهذه النتيجة غير متوافقة مع دراسة (٣١) حيث كانت نسبة المقاومة لمضاد Chloramphenicol، Ciprofloxacin (٧٠%) و (٩٠%) ويعزى السبب الى اختلاف موقع العزل حيث عزلت هذه البكتيريا من مرضى مصابين بتجرثم الدم.

لوحظ من خلال الدراسة الحالية أن بكتيريا *Klebsiella pneumoniae* كانت عالية المقاومة لأغلب المضادات البكتيرية والسبب في ذلك يعود لإنتاج البكتيريا أنزيمات β -Lactamase التي تستعملها البكتيريا لمقاومة مضادات البيتا لكتام محولة المضاد الى صورته غير فعالة قبل وصوله الى الهدف. (39) وتعزى مقاومة بكتيريا *Klebsiella pneumoniae* الى حدوث طفرات Mutations في جدار الخلية Cell wall، ويعد أفتقادها لقنوات Porins (وهي القنوات التي تعمل على إدخال المضاد الحيوي الى داخل الخلية البكتيرية) واحداً من الاسباب المهمة التي تمنحها القابلية على مقاومة المضادات الحياتية. (40)

تحديد التراكيز المثبطة الدنيا MICs للمطهرات الكيماوية قيد الدراسة لأنواع البكتيريا المعزولة من أكياس مكونات الدم

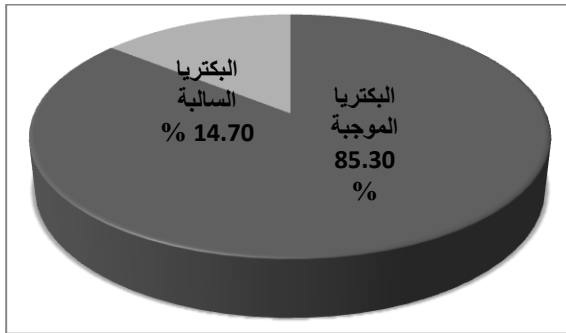
حددت التراكيز المثبطة الدنيا لثلاث من المطهرات المستخدمة في الدراسة (الأبيدين، والهيباتين، وإيزوبروبيل الكحول) وهي من المطهرات الجلدية الشائعة الاستعمال في مصارف الدم التي تم إجراء الدراسة عليها. وقد استخدم في هذا الاختبار طريقة الأنابيب (Macro dilution broth method)، تم الاعتماد على طريقة الأنابيب في قراءة النتائج ويبين الجدول (١٣) قيم التراكيز المثبطة الدنيا للمطهرات الثلاث القيد الدراسة ويتضح منه أن المطهر الكيماوي Isopropyl-alcohol هو الأكثر فعالية حيث كان مقدار تركيز التثبيط لبكتيريا *Staph.epidermidis* بين (٢ - ٤) مايكروغرام/مللتر، أما بكتيريا *Staph.aureus* فكان مقدار التركيز المثبط بين (٤ - ٦٤) مايكروغرام/مللتر، أما بكتيريا *Staph.haemolyticus* فكانت قيمة التثبيط بين (٨ - ١٦) مايكروغرام/مللتر، فيما كانت قيمة التثبيط لهذا المطهر لبكتيريا *B. cereus* بين (٤ - ٨) مايكروغرام / مللتر، وأظهر هذا المطهر قيمة تثبيط تراوحت بين (٢ - ١٦) مايكروغرام/ مللتر لبكتيريا *P.aeruginosa*، بينما أرتفعت القيمة قليلا لبكتيريا *K. pneumoniae* بين (٨ - ٣٢) مايكروغرام/مللتر، أما في دراسة (20)

أظهرت بكتيريا *Klebsiella pneumoniae* مقاومة عالية لمجموعة البنسلينات Penicillin و Ampicillin بنسبة (١٠٠%)، وهذه النتيجة تتوافق مع دراسة (٣١) وكذلك أبدت هذه البكتيريا مقاومة عالية بنسبة (١٠٠%) لكل من المضاد Erythromycin، Co-trimoxazole، Rifampin، Cefotaxime أما في دراسة (٣١) فقد وجدت نسبة المقاومة (٨١%)، (٩٢%)، (٩٦%)، (٩٤%) على التوالي، وأظهرت هذه البكتيريا حساسية لكل من المضاد Gentamycin و Amikacin بنسبة (٨٣%) و (٥٠%) على التعاقب وهذه النتيجة تتفق مع ماتوصل اليه (32)، وأظهرت هذه البكتيريا مقاومة لمضاد Chloramphenicol، Ciprofloxacin بنسبة (٣٣.٣%)، (٦٦.٦%)، وهذه النتيجة متجانسة مع ماتوصل اليه (٢٣) حيث وجد نسبة المقاومة لمضاد Ciprofloxacin، Chloramphenicol (٦٨%)، (٣٦%) على التعاقب، وهذه النتيجة غير متوافقة مع دراسة (٣١) حيث كانت نسبة المقاومة لمضاد Chloramphenicol، Ciprofloxacin (٧٠%) و (٩٠%) ويعزى السبب الى اختلاف موقع العزل حيث عزلت هذه البكتيريا من مرضى مصابين بتجرثم الدم.

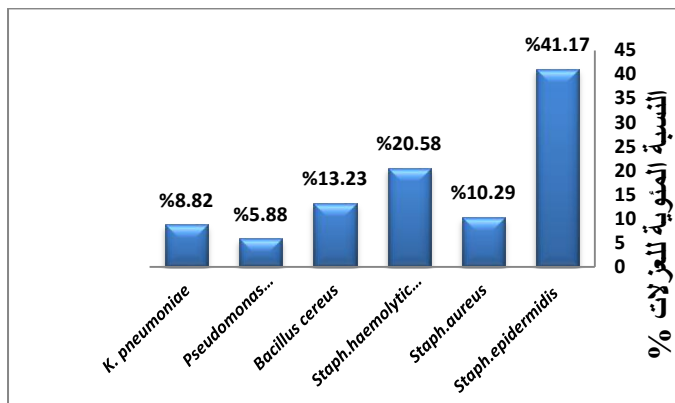
لوحظ من خلال الدراسة الحالية أن بكتيريا *Klebsiella pneumoniae* كانت عالية المقاومة لأغلب المضادات البكتيرية والسبب في ذلك يعود لإنتاج البكتيريا أنزيمات β -Lactamase التي تستعملها البكتيريا لمقاومة مضادات البيتا لكتام محولة المضاد الى صورته غير فعالة قبل وصوله الى الهدف. (39) وتعزى مقاومة بكتيريا *Klebsiella pneumoniae* الى حدوث طفرات Mutations في جدار الخلية Cell wall، ويعد أفتقادها لقنوات Porins (وهي القنوات التي تعمل على إدخال المضاد الحيوي الى داخل الخلية البكتيرية) واحداً من الاسباب المهمة التي تمنحها القابلية على مقاومة المضادات الحياتية. (40)

وأظهرت بكتيريا *Pseudomonas aeruginosa* مقاومة عالية لكل من Penicillin و Ampicillin بنسبة (١٠٠%) وجاءت هذه النتيجة مطابقة لما توصل اليه الباحث (32) حيث وجد نسبة المقاومة (١٠٠%) و (٩٦%) على التوالي، كذلك أبدت هذه البكتيريا مقاومة بنسبة (٧٥%) لكل من Ciprofloxacin،

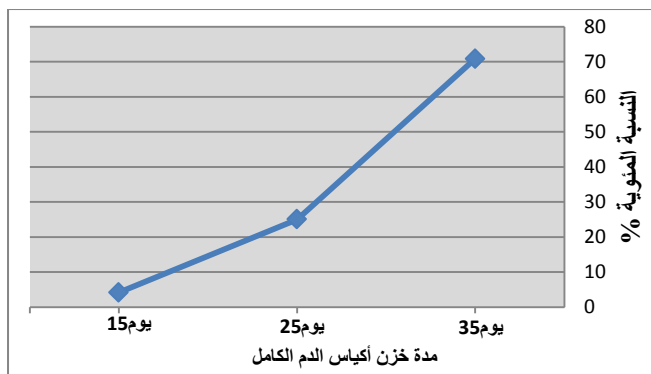
لوحظ من خلال الدراسة الحالية أن بكتيريا *Klebsiella pneumoniae* كانت عالية المقاومة لأغلب المضادات البكتيرية والسبب في ذلك يعود لإنتاج البكتيريا أنزيمات β -Lactamase التي تستعملها البكتيريا لمقاومة مضادات البيتا لكتام محولة المضاد الى صورته غير فعالة قبل وصوله الى الهدف. (39) وتعزى مقاومة بكتيريا *Klebsiella pneumoniae* الى حدوث طفرات Mutations في جدار الخلية Cell wall، ويعد أفتقادها لقنوات Porins (وهي القنوات التي تعمل على إدخال المضاد الحيوي الى داخل الخلية البكتيرية) واحداً من الاسباب المهمة التي تمنحها القابلية على مقاومة المضادات الحياتية. (40)



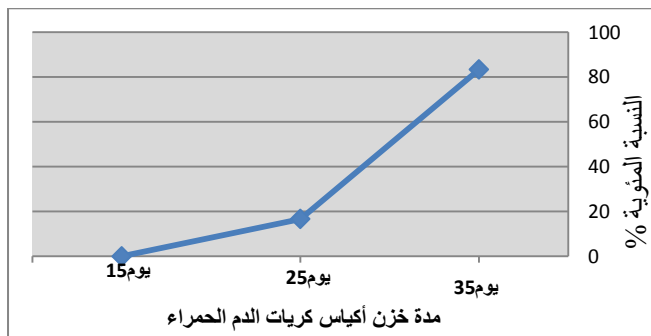
الشكل (١) يوضح النسبة المئوية للبكتريا الموجبة والسالبة لصبغة جرام المعزولة من أكياس مكونات الدم



الشكل (٢) يوضح النسبة المئوية لأنواع البكتريا المعزولة من أكياس مكونات الدم المخزونة



الشكل (٣) يوضح النسبة المئوية لتلوث أكياس الدم الكامل



الشكل (٤) يوضح النسبة المئوية لتلوث أكياس كريات الدم الحمراء

فظهرت جميع العزلات حساسية له ويتراكيز (٤-٣٢) مايكروغرام/ملتر. ويرتبط هذا المطهر مع الطبقة الخارجية للكائن المجهرى ويعمل على تحطيم جدار الخلية، كذلك يعمل على تسيخ بروتينات الخلية (٤٢).

أظهرت النتائج أن المطهر الكيميائي Iodin له القدرة على التثبط لكل من البكتريا الموجبة والسالبة لصبغة جرام، إذ كان مقدار تركيز التثبيط لبكتريا *Staph. epidermidis* بين (٨-٦٤) مايكروغرام/ملتر، أما بكتريا *Staph. aureus* فكان مقدار التركيز المثبط بين (٣٢-٦٤) مايكروغرام/ملتر، أما بكتريا *Staph. haemolyticus* فكان قيمة التثبيط لهذا المطهر بين (١٦-١٢٨) وهذه النتيجة غير متجانسة مع دراسة (٤٣) إذ كانت قيمة MICs لهذا المطهر بين (٤-١٦)، أما بكتريا *Bacillus cereus* فكانت قيمة التثبيط لهذا المطهر بين (٦٤-٢٥٦) مايكروغرام/ملتر، أما بكتريا *Pseudomonas aeruginosa* فتزاوتت بين (١٢٨-٢٥٦) مايكروغرام/ملتر، وكانت قيمة التركيز المثبط لبكتريا *K. pneumoniae* بين (٦٤-١٢٨)، ذكر (44) أن قيمة التركيز المثبط للعصيات السالبة يتراوح بين (٦٤-٢٥٦) مايكروغرام / ملتر.

تظهر النتائج أن المطهر الكيميائي Hibitane أظهر قدرة على التثبيط لكل من البكتريا الموجبة والسالبة لصبغة جرام لكن بتراكيز عالية، حيث كان مقدار التثبيط لبكتريا *Staph. aureus* بين (١٠٢٤-١٥٠٠) مايكروغرام/ملتر، أما بكتريا *Staph. epidermidis* فكان مقدار تركيز المثبط بين (٥١٢-١٠٢٤) مايكروغرام/ملتر، أما بكتريا *Staph. haemolyticus* فكان مقدار التثبيط بين (٢٥٦-٥١٢) مايكروغرام/ملتر وهذه النتيجة مخالفة لدراسة (٤٥) إذ كانت قيمة MICs لهذا المطهر بين (٢-٣٢) مايكروغرام/ملتر كما تراوتت قيمة التركيز المثبط بين (١٥٠٠-٢٥٠٠) مايكروغرام/ملتر لبكتريا *Bacillus cereus*، كما أظهر هذا المطهر قدرة على التثبيط في التراكيز العالية للبكتريا السالبة لصبغة جرام حيث تراوتت القيمة بين (٢٥٠٠-٣٠٠٠) مايكروغرام/ملتر لبكتريا *K. pneumoniae*، وأرتفعت القيمة لبكتريا *Pseudomonas aeruginosa* بين (٣٠٠٠-٣٥٠٠) مايكروغرام/ملتر، وهذه النتيجة مخالفة لدراسة (٤٦) حيث ذكر أن قيمة MICs للعصيات السالبة بين (١٦-٣٢) مايكروغرام/ملتر ويعزى السبب الى اختلاف موقع العزل.

٧٦.٢٥	١٢٢	٢٣.٧٥	٣٨	١٦٠	أكياس الصفائح الدموية	١
٨٥	١٣٦	١٥	٢٤	١٦٠	أكياس الدم الكامل	٢
٩٦.٢٥	١٥٤	٣.٧٥	٦	١٦٠	أكياس كريات الدم الحمراء	٣
٨٥.٨٣	٤١٢	١٤.١٦	٦٨	٤٨٠	Total	٤

$$\chi^2_{Cal} = ٥.٣٦ \text{ df} = ٥ \text{ Tab} = 3.87 \chi^2$$

الجدول (٤) يوضح عدد ونسبة أنواع البكتيريا المعزولة من أكياس الدم الكامل خلال مدة الخزن

مدة خزن أكياس الدم الكامل						العدد الكلي	العزلات البكتيرية
٣٥ يوم		٢٥ يوم		١٥ يوم			
%	العدد	%	العدد	%	العدد		
٥٥.٥	٥	٣٣.٣	٣	١١.١١	١	٩	<i>Staph.epidermidis</i>
١٠٠	٢	٠	٠	٠	٠	٢	<i>Staph.aureus</i>
٨٠	٤	٢٠	١	٠	٠	٥	<i>Staph. haemolyticus</i>
٦٦.٦	٢	٣٣.٣	١	٠	٠	٣	<i>Bacillus cereus</i>
١٠٠	١	٠	٠	٠	٠	١	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
٧٥	٣	٢٥	١	٠	٠	٤	<i>Klebsiella pneumonia</i>
٧٠.٨٣	١٧	٢٥	٦	٤.١٦	١	٢٤	Total

L.S.D (0.05) = 1.12

الجدول (٥) يوضح عدد ونسبة أنواع البكتيريا المعزولة من أكياس كريات الدم الحمراء خلال مدة الخزن

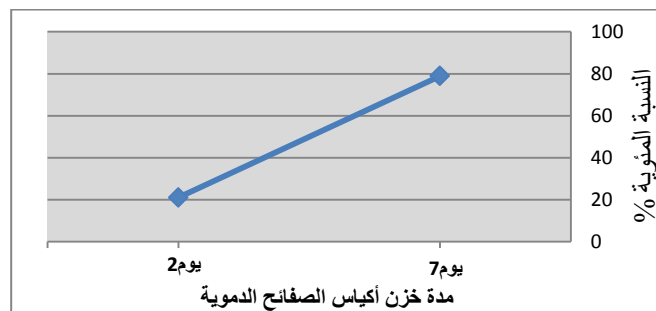
مدة خزن أكياس كريات الدم الحمراء						العدد الكلي	العزلات البكتيرية
٣٥ يوم		٢٥ يوم		١٥ يوم			
%	العدد	%	العدد	%	العدد		
٦٦.٦	٢	٣٣.٣	١	٠	٠	٣	<i>Staph.epidermidis</i>
٠	٠	٠	٠	٠	٠	٠	<i>Staph.aureus</i>
١٠٠	٢	٠	٠	٠	٠	٢	<i>Staph. haemolyticus</i>
١٠٠	١	٠	٠	٠	٠	١	<i>Bacillus cereus</i>
٠	٠	٠	٠	٠	٠	٠	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
٠	٠	٠	٠	٠	٠	٠	<i>Klebsiella pneumonia</i>
٨٣.٣٣	٥	١٦.٦٦	١	٠	٠	٦	Total

L.S.D (0.05) = 0.22

الجدول (٦) يوضح عدد ونسبة أنواع البكتيريا المعزولة من أكياس الصفائح الدموية خلال مدة الخزن

مدة خزن أكياس الصفائح الدموية				العدد الكلي	العزلات البكتيرية
٧ يوم		٢ يوم			
%	العدد	%	العدد		
٧٥	١٢	٢٥	٤	١٦	<i>Staph.epidermidis</i>
٨٠	٤	٢٠	١	٥	<i>Staph.aureus</i>
٧١.٤٢	٥	٢٨.٥٧	٢	٧	<i>Staph.haemolyticus</i>
٨٠	٤	٢٠	١	٥	<i>Bacillus cereus</i>
١٠٠	٣	٠	٠	٣	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
١٠٠	٢	٠	٠	٢	<i>Klebsiella pneumonia</i>
٧٨.٩٤	٣٠	٢١.٠٥	٨	٣٨	Total

L.S.D (0.05) = 2.24



الشكل (٥) يوضح النسبة المئوية للملوثات أكياس الصفائح الدموية

جدول (١) يبين أقراص المضادات الحيوية المستخدمة

الشركة المصنعة	التركيز µg / disc	الرمز	أسم المضاد الحيوي
Bioanulys (Turkey)	10	GEN	Gentamycin
Bioanulys (Turkey)	30	CTX	Cefotaxime
Bioanulys (Turkey)	30	AK	Amikacin
Bioanulys (Turkey)	30	C	Chloramphenicol
Bioanulys (Turkey)	15	ERY	Erythromycin
Bioanulys (Turkey)	30	VA	Vancomycin
Bioanulys (Turkey)	25	COT	Co-trimoxazole
Bioanulys (Turkey)	10	PEN	Penicillin
Bioanulys (Turkey)	5	RA	Rifampin
شركة الرازي - العراق	30	TET	Tetracyclin
Bioanulys (Turkey)	10	AMP	Ampicillin
Bioanulys (Turkey)	5	CIP	Ciprofloxacin
Bioanulys (Turkey)	30	CTR	Ceftriaxon
Bioanulys (Turkey)	30	CAZ	Ceftazidime
Bioanulys (Turkey)	10	IMP	Impienem

جدول (٢) يوضح المطهرات المستخدمة

ت	الشركة المجهزة	PH	التركيز غم / ١٠٠٠ مللتر	الأسم العلمي
١	شركة الرحمة- أردني	٥.٨	٤	Chlorohexidine gluconate
٢	شركة الشرق الاوسط العراق	٤.٥	١٠	Iodin
٣	THOMAS BAKER (Britain)	٥.٥	٧٠	Isopropyl-alcohol

الجدول (٣) يوضح عدد ونسبة العزلات البكتيرية المعزولة من أكياس مكونات الدم المخزونة

ت	موقع العزلة	العدد الكلي	الزرع الموجب	الزرع السالب
			%	%
			العدد	العدد

Total	Bacillus cereus		S
	R	S	
(20) % ٥٠	3 33.33%	6 % 66.66	17.14%
(40) 100%	9 100%	0 % 0	0 % 0
(38) % ٩٥	9 % 100	0 % 0	2 14.28%
(37) 92.5%	9 % 100	0 % 0	0 % 0
(31) 77.5%	4 44.4%	1 11.1	8 88.8%
(16) 40 %	5 55.5	5 55.5	8 % ٥٧.١٤
(7) 17.5%	2 % ٢٢.٢	7 ٧٧.٧	11 % ٧٨.٥٧
(30) % ٧٥	9 % ١٠٠	0 % 0	10 71.42%
(22) % ٥٥	3 33.3%	6 66.6	٢ % ١٤.٢٨
(9) 22.5%	١ % ١١.١	٣٢.٣	13 92.85%
(40) 100%	% ١٠٠ ٩	% ٠ ٠	0 % 0
(35) 87.5%	٨ % ٨٨.٨	1 11.1	0 % 0
(34) % ٨٥	٩ % ١٠٠	0 % 0	٥ % ٣٥.٧١
(21) 52.5%	9 % 100	0 % 0	6 % ٤٢.٨٥
(0) % ٠	0 % 0	9 % 100	١٤ % ١٠٠
(380) % ١٣.١٢	0 % 0	9 % 100	

عدد العزلات المستخدمة لبكتريا Staph.epidermidis (١٠)، وبكتريا Staph.aureus (٧)، وبكتريا Staph.haemolyticus (١٤)، Bacillus cereus (٩)

جدول (١١) يوضح النسبة المنوية لمقاومة البكتريا السالبة لصبغة كرام للمضادات الحيوية

نوع البكتريا	Klebsiella pneumoniae		Pseudomonas aeruginosa		Total (R)
	R	S	R	S	
(7) % ٧٠	٢ % ٢٢.٢	٤ % ٤٤.٤	1 % 25	3 % ٧٥	
(10) % ١٠٠	٠ % ٠	6 % ٦٠	0 % 0	4 % ٤٠	
(10) % ١٠٠	٠ % ٠	6 % ٦٠	0 % 0	4 % ٤٠	
(10) % ١٠٠	٠ % ٠	6 % ٦٠	0 % 0	4 % ٤٠	
(5) % ٥٠	٤ % ٤٤.٤	2 % ٢٢.٢	1 % 25	3 % ٧٥	
(6) % ٦٠	١ % ١١.١	5 % ٥٥.٥	3 % 75	1 % ٢٥	
(9) % ٩٠	٠ % ٠	6 % ٦٠	1 % 25	3 % ٧٥	
(7) % ٧٠	٢ % ٢٢.٢	4 % ٤٤.٤	1 % 25	3 % ٧٥	
(5) % ٥٠	٣ % ٣٠	٢ % ٢٠	2 % 50	2 % ٥٠	
(10) % ١٠٠	٠ % ٠	6 % ٦٠	0 % 0	4 % ٤٠	
(7) % ٧٠	٠ % ٠	6 % ٦٠	3 % 75	1 % ٢٥	
(9) % ٩٠	٠ % ٠	6 % ٦٠	1 % 25	3 % ٧٥	
(9) % ٩٠	١ % ١١.١	5 % ٥٥.٥	0 % 0	4 % ٤٠	
(0) % ٠	% ١٠٠ ٦	0 % 0	4 % 100	0 % 0	
(١١٤) % ٧٦	(٧١) % ٧٨.٨	(٤٣) % ٤٦.٦			

عدد عزلات بكتريا Pseudomonas aeruginosa (٤)، وبكتريا Klebsiella pneumonia (٦)

جدول (١٢) يوضح أقطار التثبيط القياسية لمضادات الحياة (NCCLS, 2002)

البكتريا	أقطار أنعدام النمو بالمليمتر			مضادات الحياة مايكروغرام/قرص
	مقاومة	متوسطة المقاومة	حساسية	
جميع الجراثيم	≤14	16-15	≥17	Amikacin 30
جميع الجراثيم	≤14	18-15	≥19	Tetracycline 30
جميع الجراثيم	≤14	22-15	≥23	Cefotaxime 30
جميع الجراثيم	≤15	20-16	≥21	Ciprofloxacin 5

جدول (٧) يوضح عدد ونسبة أكياس الدم الكامل الملوثة والسليمة بتأثير مدة الخزن

مدة الخزن	العدد الكلي	أكياس الدم الكامل	
		السلية %	الملوثة %
١٥	٥٠	٤٩	٩٨
٢٥	٥٥	٤٨	٨٧.٢٧
٣٥	٥٥	٣٩	٧٠.٩٠
Total	١٦٠	١٣٦	٨٥

χ^2 Cal = ٥.٢٨ χ^2 Tab = 3.7 df = 5

جدول (٨) يوضح عدد ونسبة أكياس كريات الدم الحمراء السليمة والملوثة بتأثير مدة الخزن

مدة الخزن	العدد الكلي	أكياس كريات الدم الحمراء	
		السلية %	الملوثة %
١٥	٥٠	٥٠	١٠٠
٢٥	٥٥	٥٤	٩٨
٣٥	٥٥	٥٠	٩٠.٩
Total	١٦٠	١٥٤	٩٦.٢٥

χ^2 Cal = ٤.٠١ df = 5. χ^2 Tab = 3.٢٤

جدول (٩) يوضح عدد ونسبة أكياس الصفائح الدموية السليمة والملوثة بتأثير مدة الخزن

مدة الخزن	العدد الكلي	أكياس الصفائح الدموية	
		السلية %	الملوثة %
٢	٨٠	٧٢	٩٠
٧	٨٠	٥٠	٦٢.٥
Total	١٦٠	١٢٢	٧٦.٢٥

χ^2 Cal = ٤.٥٠ χ^2 df = 3 Tab = 2.85

جدول (١٠) يوضح النسبة المنوية لمقاومة البكتريا الموجبة لصبغة كرام للمضادات الحيوية

نوع البكتريا	Staph. aureus		Staph. epidermidis		Total R
	R	S	R	S	
(13) 92.85%	5 71.42%	2 28.5%	8 % 80	٢ % ٢٠	
(14) 100%	0 % 0	7 100%	10 100%	0 % 0	
(12) 85.71	0 % 0	7 100%	10 100%	0 % 0	
(14) 100%	0 % 0	7 100%	٧ % ٧٠	٣ % ٣٠	
(14) 100%	1 14.28%	6 85.7%	٧ % ٧٠	٣ % ٣٠	
٦ ٤٢.٨٥	3 42.85%	4 57.14%	٨ % ٨٠	٢ % ٢٠	
3 ٢١.٤٢	6 85.7%	1 14.28%	٩ % ٩٠	١ % ١٠	
4 ٢٨.٥٧	0 % 0	7 100%	٧ % ٧٠	٣ % ٣٠	
١٢ ٨٥.٧	2 28.57%	5 71.42%	٨ % ٨٠	٢ % ٢٠	
1 7.14	6 85.7%	1 14.28%	٩ % ٩٠	١ % ١٠	
(14) 100%	0 % 0	7 100%	٧ % ٧٠	٣ % ٣٠	
(14) 100%	٤ % ٥٧.١٤	٣ % ٤٢.٨٥	٧ % ٧٠	٣ % ٣٠	
٩ ٦٤.٢٨	0 % 0	7 100%	٧ % ٧٠	٣ % ٣٠	
8 57.14	٥ % ٧١.٤٢	٣ % ٣٨.٥٧	٨ % ٨٠	٢ % ٢٠	
% ٠ ٠	٧ % ١٠٠	٠ % 0	١٠ % ١٠٠	٠ % 0	
(138) % ٦٥.٧	(66) % ٦٢.٨٥	(79) % ٥٧.٦٦			

crobiology. "9thed." The CV. Mosby Company. New York, U.S.A.

7. Collee, J.G.; Franser, A.G; Marmion, B.P. and Sinmones, A. (1996). Mackie and Maccartney practical Medical microbiology 14th. ed. Churchill Living ston, London.
8. Macfaddin, J.E. (2000). Biochemical test for identification of medical bacteria. "3rd ed." Lippincott. Williams and Wilkins. Philadelphia. U.S.A.
9. Bauer, A.W.; Kirby, W.M.M.; Sherris, J.C. and Tenckhoff, M. (1966). Antibiotic susceptibility testing by a standardized single disk method. Am. J. Clin. Pathol. 36: 493 – 496.
10. Vandepitte, J.; Engback, K.; Point, P. and Heuk, C. (1991). Basic Laboratory Procedure In Clinical Bacteriology. World Health Organization, Geneva.
11. National Committee for Clinical Laboratory Standards. (2002). Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing: Twelfth Informational Supplement M100-S12. NCCLS, Wayne, PA, USA.
12. Wendel, S.; Fontao, D. ; Roth, C.; and Germano, S. (2000). Screening of bacterial contamination in routine scale for blood component production in a Brazilian blood bank. Med. Rev. 78 (1) : P.376-380.
13. Blajchman, M.A.; Goldman, M. and Baeza, F. (2005). Improving the Bacteriological Safety of Platelets Transfusion. Transfus. Med. 18 : 11-24.
14. Dzieczkowski, J.S. ; Barrett, B.B.; Nester, D. and Dzik, W. (1995). Characterization of reaction after exclusive transfusion of white cell reduced cellular blood components. Transfus. Med. 35: P. 5-20.
15. McDonald, C.P.; Rogers, A.; Cox, M.; Smith, R.; Roy, A.; Robbins, S.; Hartley, A.S.; Barbara, J.A.; Rothenberg, D.; Stutzman, L. and Widders, G. (2002). Evaluation of the 3D Bact

جميع الجراثيم	≤12	14-13	≥15	Gentamicin 10
جميع الجراثيم	≤12	17-13	≥18	Chloramphenicol 30
جميع الجراثيم	≤13	15-14	≥16	Imipenem 10
جميع الجراثيم	≤14	17-15	≥18	Ceftazidime 30
جميع الجراثيم	≤15	17-16	≥20	Rifampin 5
جميع الجراثيم	≤13	20-14	≥21	Ceftriaxon 30
جميع الجراثيم	≤14	17-15	≥18	Vancomycin 30
جميع الجراثيم	≤10	15-11	≥16	Co-trimoxazole 25
جميع الجراثيم	≤28	-	≥29	Ampicillin
جميع الجراثيم	≤13	17- 14	≥18	Erythromycin
جميع الجراثيم	≤28	-	≥29	Penicillin

جدول (١٣) يوضح قيمة التركيز المثبط الأدنى MICs للمطهرات

التركيز المثبط الأدنى (MICs) مايكروغرام / ملتر						نوع العزلة
Hibitane		Iodin		Isopropyl -alcohol		
≥	≤	≥	≤	≥	≤	
١٠٢٤	٥١٢	٦٤	٨	٤	٢	<i>Staph. epidermidis</i>
١٥٠٠	١٠٢٤	٦٤	٣٢	٦٤	٤	<i>Staph. aureus</i>
٥١٢	٢٥٦	١٢٨	١٦	١٦	٨	<i>Staph. haemolyticus</i>
٢٥٠٠	١٥٠٠	٢٥٦	٦٤	٨	٤	<i>Bacillus cereus</i>
٣٥٠٠	٣٠٠٠	٢٥٦	١٢٨	١٦	٢	<i>P. aeruginosa</i>
٣٠٠٠	٢٥٠٠	١٢٨	٦٤	٣٢	٨	<i>K. pneumoniae</i>

المصادر

1. Blajchman, M.A. (2002). Bacterial Contamination of Blood Components. Transfus.
2. McDonald, A.; McGuane, S.; Thomas, J. and Hartley, K. (2010). A novel rapid and effective donor room disinfection method. Transfus. Microbiol. 50 (1) : 53-58.
3. Busch, (2001). Bacterial Contamination of Blood Components on Viral transmission by blood transfusion. American Association of Blood Bank. P.33-54.
4. Palavecino, E.L.; Yomtavian, R.A.; Jacobs, M.R.; and Robinette, D. (2010). Bacterial Contamination of Platelets. Transfusion Africa Science. 42 (1) : 71-82.
5. World Health organization (WHO). (1991). Basic Laboratory Procedures in clinical bacteriology.
6. Baron, E.J.; Peterson, L.R. and Finegold, S.M. (1995). Baily and Scott's Diagnostic Mi

- Blood Components in Aterriary Center. Med. Microbiol. 7(10) : 1-6.
- 25.Barrett,B.C.;Andersen,J.W.;Koranyi,K.andMintz,P. D.(1993).Strategies for the Avoidance of Bacterial Contamination of Blood Components. Trans-fus. Med. 3: 33-228.
26. Stainsby, D.; Cohen, H.; Hones, P. and Rinder, H.M.(2003). Evaluate bacterial contami- nation in platelets concentrates transfusion. Transfuse. Med. P. 1-88.
- 27.Dkker,M.E.;Means,C.S.;Jere,D.;Heath,S.;Rothenberg,N.andStutzman,L.C.(2001).Evaluation of the Bact/Alert 3D microbial detectin system for platelets bacterial contamination an analysis of contaminating organisms. Clin. Microbiol. Rev. 41 : P. 477-482.
- 28.Brecher,M.E.2002.Bacterial conta- mination of blood Componennts. In T.L. Simon (ed.), Rossi's principles of transfusion medicine, 3rd ed. Lippincott, Williams and Wilkins,Baltimore,Med.18:P. 789.
- 29.Wagner,S.J.;Robinette,D.;Nazario, M. and Agazzi, A.(1995). Bacterial levels in components prepared from deliberately inoculated whole blood held for 8 or 24 hours. Transfus. Med. 35 (11) : 911-916.
- 30.Roth, F.R. (2008). Effect of degree storage on the proliferation of Pseudomonasaeruginosa in whole blood bags transfusion. Microbol. Med. 12 (37) : P. 42-47.
٣١. العلي، جنان محمد حسين. (٢٠٠٦). دراسة بكتيريولوجية لمسببات تجرثم الدم في النجف، رسالة ماجستير، كلية التربية للبنات، جامعة الكوفة.
- 32.George,K.;Yao,T.;Kumi,F.;Andre,A. and Korku, B.(2009). Bacterial Contamination of Blood Components in Tow Major Blood Transfusion Centers, Accra, Chana. Med. Microbiol. 62: 265-269.
- /Alertautomatedculture system for the detection of microbial contamination of platelets concentrates. Rev. Microbiol. 12 : P.303-309.
- 16.Brecher,M.E. and Hay, S.N. (2005). Bacterial Contamination of Blood Components. Clin. Microbiol. Rev. 18 (1) : 195-204.
- 17.Brett,L.;Lewa,P.;Kathryn,M.;Salim, M.;Kongo,W.;Christopher,P.;Oliver,H.;Kishor,W.a ndTmelda,B.(2009).Bacterial Contamination of Pediatric Whole Blood Transfusion in Kenyan Blood Bank. Transfus. Med. 49 (12) : 2594-2598.
18. Kim, D.M.; Brecher, M.E.; Kagan, D. and Bland, L.A.(2002). Visual identification of bacterially contamination red cells. USA. Society for Microbiology. Vol.32 : P.5-221.
19. Hoppe, P. A. 1992. Interim measures for detection of bacterially contaminated red cell components. Transfusion 32:199–201.
- 20.Mcdonald,C.P.;Lowe,P.;Robbins,S.andWilkins,K.(2001).Evalu-ation of dondr arm disinfection techniques.Transfus.Med.80(3):P.135-141.
21. Fernando, M.; Jeffrey, T., and Benjamin,L.(2010).Impact on Patient Outcome Following Transfusionof Bacterially Contaminated Platelets. American Society for Clin. Pathol. 134: P. 207-212.
22. Bruneau, C. Perez, P. Chassaigne, M.(2001). Efficacy of a new collection procedure for preventing bacterial contamination of whole- blooddonations. Transfusion. 41:74-81.
23. Dakorah, M.P. ; Opoku,C. ; Feglo, P. and Amidu, N. (2009). Bacterial of contamination of donor blood at the Tamale Teaching Hospital in Ghana. Department of Clin. Microbiol. 9 (1) : 13-18.
- 24.Bolarinwa,R.;Oladipo,A.;Babatunde,W.and Aramid, B.(2011). Bacterial Contamination of

- Ampc B-lactamase expression in Enterobacter cloacae. 7(16): 125-127.
40. Martinez, L.; Pascual, A.; Alles, S.; Dize, D.; Auarez, A. and Tran, J. (1999). Role of beta-lactamase and porins in activities of carbapenems and cephalosporins against Klebsiella pneumonia. Antimicrobial Agents. Rev. Microbiol. 43(7):1669-1673
41. Kenneth, Todar. (2004). Structure and function of prokaryotic cells, P. aeruginosa. Todar's online Textbook of Bacteriology. 14th ed. USA.
42. Larson, E.L. and Morton, H.E. (1991). Alcohols, :191-203. in: disinfection, sterilization and preservation. Block, S.S. (Ed.). 4th ed. Lea and Febiger, Philadelphia.
43. Lee, C.K.; Chan, N.K.; Kerr, K.L. and Bang F. D. (2002). Impact of donor arm skin disinfection on the bacterial contamination rate of platelet concentrates. Transfus. Med. Vol. 83 :P.8-204.
44. Goldman, M.; Roy, G.; Frechette, M. and Chiu, E.K. (1997). Evaluation of donor skin disinfection method-transfusion. Microbiol. Rev. 37(3) : 309-312.
٤٥. حنا، صفا توما. (1999). دراسة على الجراثيم الهوائية الملوثة لردّهات أحدى المستشفيات ومقاومتها للمضادات الحيّاتية والمطهرات. رسالة ماجستير، كلية العلوم، جامعة بغداد.
٤٦. النداوي، تحرير هادي. (2005). دراسة تأثير بعض المطهرات على بعض أنواع البكتيريا المعزولة من مرضى وصلات العمليات الجراحية. رسالة ماجستير، كلية العلوم، جامعة المستنصرية.
33. Lalitha, M.K.; Tamil Nadu. (2005). Manual on antimicrobial susceptibility testing. Indian Association of Med. Microbiol. 6:25 PM.
34. Meenu, Singh. (2001). Methicillin-resistant Staphylococcus aureus. Indian pediatrics. 38:29-36.
35. Kristensen, B.; Smedegard, H.; Pedersen, H.M.; Anderson, M.F.; Dahlerup, F.; Sorensen, H.T.; Korsager, B. and Schonheyder, H. (1999). Antibiotic resistance patterns among blood culture isolates in a Danish Country 1988-1995. J. Med. Microbiol. Vol. 48. : P. 67-71.
36. Carla, V.; Francesca, B. and Pietro E. (2006). Interactions between Glycopeptides and Lactams against Isogenic Pairs of Teicoplanin-Susceptible and Resistant Strains of Staphylococcus haemolyticus. American Society for Microbiol. 50 (7) : p. 2577-2582.
37. Biavasco, F.; Carla, V.; Raffaella, L. and Pietro E. (2011). Susceptibility Profiles of Staphylococcus haemolyticus Blood stream Isolates. Institute of Microbial, University of Ancona. 44 (11) : P. 3122-3126.
38. Adjei, A.; Kuma, G.K. and Telley, Y. (2009). Bacterial contamination of blood components in three major transfusion centers, Accra, Ghana. Infect Dis. 62 : P. 265-269.
39. Pfeifle, D.; Janas, E. and Wiedemann, B. (2000). Role of Penicillin-binding proteins in the initiation of the

STUDYING THE BACTERIAL CONTAMINATION OF BLOOD COMPONENTS BAGS STROED IN MAIN BLOOD BANK IN RAMADI

ANAS ABDULLAH HAMMAD HANA'A ABD AL-LATEF YASEEN

E-mail : anasabdullah78@yahoo.com

ABSTRACT :

The study included the collection and examination of 480 of sample from blood bags components of stored in the main blood bank in Ramadi, The isolates were identified isolated from blood bags components depending on the morphological and microscopic tests and also on the Biochemical tests in order to identify bacterial species and to ensure the primary characters ; 68 isolates were recognized with a percent of 85.29% for the gram positive bacteria. They were related to four types, Staphylococcus epidermidis which gave 28 isolates with a percent of 41.17%, 7 isolates related to Staphylococcus aureus with a percent of 10.29%, 14 isolates related to Staphylococcus haemolyticus with a percent of 20.58%, and 9 isolates related to Bacillus cereus with a percent of 13.23%. gram negative bacteria included 10 isolates related to two bacterial types with a percent of 14.20%. The first 6 isolates related to Klebsiella pneumoniae with a percent of 8.82% and second type included pseudomonas aeruginosa 4 isolates with a percent of 5.88The sensitivity of these isolates to 15 antibiotics was tested ; the resistance percent of the gram positive bacteria isolated from blood bags components was 63.12% to all antibiotics used. The resistance percent was 100% Penicillin, 92.5%,95% to Ampicillin and Erythromycin respectively, Amikacin and Gentamycin had a high activity against isolates and reduced their resistance to22.5%,17.5% respectively, and also Chloramphenicol reduced their resistance to 40%. The resistance percent for gram negative bacteria was 76% to all antibiotics used,100% against Penicillin, Ampicillin, Erythromycin and Rifampin, 90% against Co-trimoxazole, Tetracyclin and Ciprofloxacin Cefotaxime and Ceftriaxon 70%, finally50%,60% and 50% against Amikacin, Chloramphenicol and Gentamicin respectively. All isolates were positive and negative gram sensitive100% to the antibiotic Imipenem.The blood bags platelets showed highest contamination was 23.75%, The lowest contamination was in the bags of red blood cells 3.75%. The minimal inhibitory concentrations (MICs) of some disinfectants were also determined. The low concentrations of Isopropyl-alcohol (2- 64mg/ml) the most effective as compared to others to inhibit bacterial growth. However, Hibitans at 256- 3500mg/ml had the lowest effects on the inhibition of bacterial growth.