

بررسی باکتریولوژیک ادرار ۵۰۰ بیمار

دکتر وحیده طبیبی*

۲- با دانستن تعداد پر کنه در میلی لیتر ادرار میتوان

به میزان عفونت پی برد.

مواد و روش آزمایش:

بهترین موقع برای جمع آوری ادرار جهت مطالعه فوقيه میباشد ولی درصورتیکه مقدار زیادی آب وارد بدن بیمار نشده باشد از اداره همه ساعات روز میتوان استفاده نمود.

باین ترتیب که بیمار پس از شستشوی دستگاه تناسلی خارجی با صابون یا با یک ماده ضد عفونی کننده مانند هگزاکلوروفن قسمت میانی ادرار را در یک ظرف استریل میریزد.

در مواد دیگر که منظور تشخیص عفونت یکی از کلیه ها باشد از سیستوسکوپی و سوند داخل حلب کمک گرفته میشود. همچنین میتوان با وارد نمودن فشار از روی شکم بر حالت یکظرف از ادار کلیه دیگر جمع آوری نمود. برای بدست آوردن ادرار کاملاً استریل میتوان از روش پونکسیون مثانه نیز استفاده نمود در اطفال شیر خوار عموماً لا پس از تمیز نمودن دستگاه تناسلی خارجی از کیسه های مخصوص که اطراف آن بوسیله چسب به بدن طفل می چسبید استفاده میشود ولی مدت چسبانیدن کیسه نباید طولانی باشد.

عمولاً حداقل یک ساعت پس از گرفتن نمونه ادرار باید به کشت آن برای شمارش کلنی اقدام نمود و اگر کشت ادرار بعلی بیش از مدت مذکور بتعویق افتاد لازم است ادرار در یخچال (در حرارت ۴ تا ۸ درجه سانتیگراد) نگاهداری شود زیرا ادرار محیط مناسبی برای رشد میکر بهاست و در مدت کوتاهی تعداد باکتریها به ۲ تا ۵ برابر تعداد اولیه میرسد در غیر اینصورت

تا کنون راجع به رابطه بین باکتری اوری و پبوری و نوع میکروب آمارهای مختلف و مقاوماتی گزارش شده است. برای مقایسه نتایج آزمایشگاهی مرکز پزشکی پهلوی با آمارهای فوق، ادرار ۵۰۰ بیمار که بعلت بیماری دستگاه ادراری و یا تب عالی نامعلوم کشت داده شده است از نظر تعداد پر کنه، نوع میکروب و تعداد گویچه های سفید آن بررسی شده و نتیجه حاصله بصورت جدول و نمودار نشان داده شده است:

نام میکروب	تعداد گویچه های سفید آن	نرخ نمونه های مثبت
بیمار بستری و سرایی	۵	۷۰٪
دریاچه گروه سنی از ۳ ماهه تا ۷۰ ساله	۹	۷۰٪
دستگاه ادراری مورد مطالعه قرار گرفتند.	۲۵۶	۷۰٪
از کلیه بیماران که نفر از آنها زن و نفر بقیه مرد بودند آزمایش شمارش سلول و همچنین کشت ادرار برای شمارش پر کنه بعمل آمد.	۲۴۶	۷۰٪
تنهای وجود میکروب یا میکر بهای بیماریزا در ادرار نمیتواند دلیل بر بیماری باشد زیرا در دستگاه تناسلی خارجی و قسمت انتهائی مجرحاً بخصوص درزها، تعداد زیادی میکروب بعنوان فلور میکر بی طبیعی وجود دارد که در محیط های کشت رشد مینماید. بنابراین فقط تعداد میکروب در واحد حجم برای تشخیص عفونتها دستگاه ادراری اهمیت دارد. امروز بدلاً لذین شمارش پر کنه ادرار جانشین کشت معمولی ادرار گردیده است:	۷۰٪	۷۰٪

۱- برای گرفتن ادرار جهت شمارش پر کنه از کاتتر استفاده نمیشود، در نتیجه از عوارض آن که ایجاد عفونت اضافی و بالارونده در دستگاه ادراری است و گاهی هم ممکن است سبب ایجاد سپتی سمی باشیل گرام منفی شود جلوگیری بعمل آمده است.

*آزمایشگاه مرکز پزشکی پهلوی

۵- روش نوار: فوارهای مخصوصی را در ادارار فرمیبرند و سپس بر روی محیط کشت قرار میدهند و پس از ۲۴ ساعت که در آتو و قرار گرفت تعداد پر کنه‌های ایجاد شده را میشمارند و بعد در واحد حجم محاسبه میکنند.

بطور کلی بهتر است از میکر بهای بست آمده آتنی بیو گرام Sensivity Test بعمل آورد زیرا پس از ۱۸ تا ۲۴ ساعت هم میتوان اطلاعات مفیدی برای درمان بست آورده‌هم آنکه گاهی در کشت‌های که دونوع میکر برشد نموده است دیسک عای آتنی بیو یاک میتوانند تاحدی به‌جدا نمودن میکر بهای از یکدیگر کمک نمایند.

برای شمارش سلول‌های ادارار: ۱۰ میلی لیتر ادارار را مدت ۵ دقیقه با ۲۰۰۰ دور دور دقیقه سانتریفوگر مینمائیم سپس دسوب آنرا با یک میلی لیتر ادارار روئی مخلوط مینمائیم و با بزرگ‌نمایی قوی میکرسکپ (h. p. l.) میانگین تعداد لکوسیت‌ها را در میدان میکرسکپی تعیین مینمائیم.

نتیجه

در کشت ۵۰۰ نمونه ادارار که با روش Platinum Loop Technique انجام شده، ۱۳۵ نمونه آن مثبت بوده است که آنها از نظر تعداد پر کنه بسیار کمتر از ۱۰۰ هزار در میلی لیتر ادارار ورد

(۴۷/۴ درصد)

۱۱- تعداد پر کنه بین ۱۰۰ هزار تا ۱۰۰۰ هزار در میلی لیتر ادارار (۴۲/۹ درصد)

۱۱۱- تعداد پر کنه کمتر از ۱۰۰ هزار در میلی لیتر ادارار ۱۳ مورد (۶۹/۷ درصد)

نسبت درصد نوع میکروب در گروههای سه گانه متفاوت بوده است و اینکه بشرح آن میپردازیم.

گروه ۱- از ۶۴۰ مورد یکی بیش از یکصد هزار پر کنه در میلی لیتر ادارار داشته است ۵۷ مورد آن یک میکر بی: ۲۵ مورد اشریشیا کلی (۳۹/۲ درصد)-۱۳ مورد کلبسیلا پنومونیه (۲۰/۳ درصد) ۱۱ مورد پاراکولون (۱۶/۱ درصد)-۴ مورد استافیلوکوک کواکولا زمثیت (۶۶/۲ درصد)-۳ مورد پر تئوس (۴/۶ درصد) و یک مورد آئر و باکتر آئر و تئوس (۱/۵ درصد) و از ۷ مورد بقیه که دومیکر و بی بوده است ۶ مورد اشریشیا کلی با کلبسیلا و یک مورد اشریشیا کلی همانه با آئر و باکتر بوده است.

با اضافه نمودن اسید بوریک به نسبت ۱/۸ درصد بادرار میتوان آنرا چندین ساعت بدون آنکه میکر بهای تکثیر نمایند نگاهداری نمود.

روشهای تعددی برای شمارش پر کنه ادارا وجود دارد که اینک طرق متداول در آزمایشگاه شرح داده میشود:

۱- روش رقیق نمودن: ظرف محبوی ادارار را چندین بار بشدت تکان میدهیم تا یکنواخت گردد (۲۵ مرتبه در مدت ۷ ثانیه بطرف بالا و پائین) سپس آنرا به نسبت $\frac{1}{10}$ و $\frac{1}{100}$ با آب مقطر استریل رقیق مینمائیم. یک میلی لیتر از ادارار رقیق شده را در بشقاب پتریسترون شده میریزیم و روی آن ۱۵ تا ۲۰ میلی لیتر ترپتیک سوی آگار (۴۰ گرم در لیتر) با حرارت ۴۵ تا ۵۰ درجه سانتیگراد اضافه مینمائیم و آنرا بمدت ۱۸ تا ۲۴ ساعت در حرارت ۳۵ درجه نگاهداری مینمائیم. پر کنه بشقاب‌های را که تعداد آنها بین ۳۰ تا ۳۰۰ عدد باشد با استگاه مخصوص شمارش پر کنه Colony Counter میشماریم و سپس در واحد حجم محاسبه مینمائیم.

۲- روش Platinum Loop Technique که با یک حلقة استاندارد فیل دوپلاتین بقطار ۴ میلی متر انجام میگیرد: حلقه نامبر ۰/۱ میلی لیتر ادارار برداشت مینمااید و بکمک آن همین مقدار ادارار در سطح محیط‌های مناسب مانند آگارخون دار کشت میدهیم (محیط کشت مزبور برای رشد میکر بهای خون دوست و گرام مثبت و دیدن عدمولیز بعضی از میکر بهای مناسب است). برای کشت با سیلولی گرم منفی میتوان از محیط‌های اوزین متیلن بلو آگار E M.B. Agar و مک‌کانکی و دزاکسی کلات آگار استفاده نمود.

در صورت لزوم میتوان از یک محیط کشت بی‌عوازی مانند تیو گلیکولیست هم استفاده نمود، پس از ۲۴ تا ۴۸ ساعت تعداد پر کنه‌ها را در عدد ۱۰۰ ضرب مینمائیم. سپس با روشهای شیمیائی و تخمیر قندها نوع میکروب را تعیین مینمائیم.

۳- روش جدید Henteg یک میلی لیتر ادارار که به نسبت ۱۰۰۰ دقیق شده باشد در بشقاب پتری محبوی دزاکسی کلات لاكتوز آگار و آگارخون دار میریزیم و بشقاب را بمدت ۲۴ ساعت بطور معکوس در اتو و قرار میدهیم و سپس پر کنه‌ها را میشماریم.

۴- روش Dip Slide در این روش محیط کشت بر روی اسالاید ریخته میشود و آنرا در ادارار یکه کامل استریل گرفته شده فرمیبریم و سپس آنرا برای مدت ۲۴ ساعت در حرارت ۳۷ درجه قرار میدهیم و بعد پر کنه‌ها را میشماریم.

استانیلو کوک بیماریز، آزو باکتریوپسودو وناس (پیوسیانیک)
 از هر کدام یک مورد دومورداستانیلو کوک غیر بیماریز او ۴ مورد هم
 دو میگری بی ازمیکر بهای فوق الذکر بوده است . در این گروه تنها
 در دومورد تعداد لکو سیت ها فوق العاده زیاد بوده در صورتیکه تعداد
 پر کنده در یکی از آنها ۳۰۰۰ و در دیگری ۵۰۰۰ استانیلو کوک
 غیر بیماریزا و کلی فرم بوده است چون تعداد پر کنده ها کم بوده تعیین
 نوع کلی فرم لزومی نداشت . دومورد اخیر را میتوان جزء موارد
 منفی که دارای تعداد زیادی گویچه سفید عیبا شند بحساب آورد .
 ادرار را از نظر تعداد گویچه های سفید در میدان میگرسکب
 میتوان بسه دسته تقسیم نمود :
 دسته اول : ۱۰ تا ۱۵ گویچه سفید و بیشتر در میدان میگرسکب
 قوی (بزرگ نمائی ۴۰)
 دسته دوم : ۱۶ تا ۲۰ گویچه سفید و بیشتر در میدان میگرسکب

دسته ۳: تا ۵ گویچه سفید در میدان میکروسکوپی قوی

دسته ۳: کمتر از سه گویچه سفید در میدان میکروسکوپی قوی

۱۳۵ نمونه از اثبات که از نظر تعداد گرده بندی شده از نظر تعداد گویچه های سفید هم تقسیم بندی گردیده و نسبت آنها در جدول زیر نشان داده شده است.

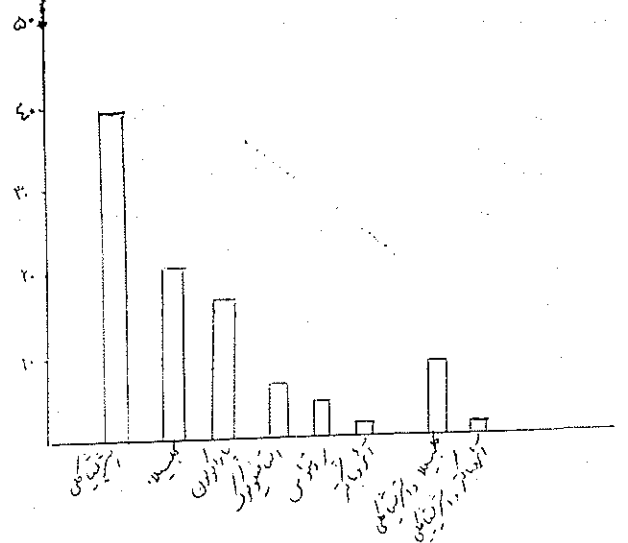
گروه I	گروه II	گروه III
دسته ۱ ۸۹/۱ درصد	۴۲ درصد	۱۵/۳ درصد
دسته ۲ ۷/۸ درصد	۲۹ درصد	۳۰/۹ درصد
دسته ۳ ۳/۱ درصد	۲۹ درصد	۵۳/۸ درصد
گاه تعداد گوییجه های سفید در میدان میکروسکوپی بسیار زیاد بود تاحدیکه شمارش آن ممکن نبود.		
این نکته را نیز باید تشدیز کرد که از ۳۶۵ نمونه ادرار که کشت آنها منفی بوده است ۱۲ مورد (۲/۳ درصد) از نظر درجه پیوری در دسته ۱ قرار داشتند (تعداد گوییجه های سفید آن بیش از ۵ عدد در هر میدان میکروسکوپی بود).		

ویجٹ

کارک (Kark) و همکاران متوجه شدند در صورتیکه شمارش سلوهای اداره در میدان میکرسکپی بطور دقیق انجام شود نتیجه آن با آدیس کاؤنٹ (Addis Count) و دبی مینوت متناسب است و میتوان در حقیقت آنرا یک شمارش نیمه کمی بحساب آورد.

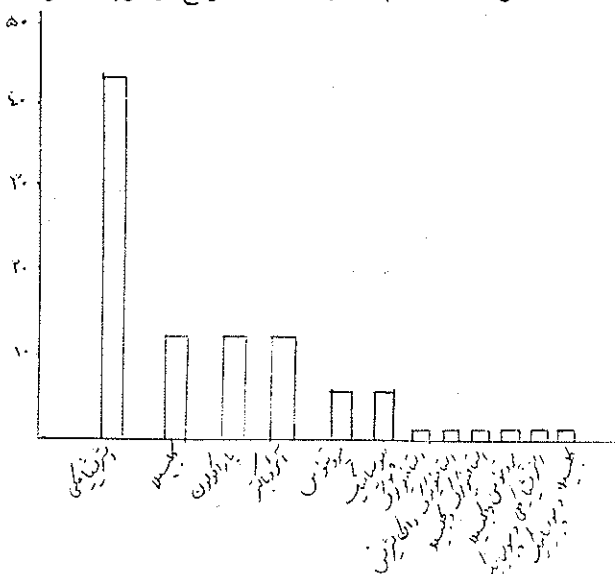
باين تر تيپ كه شمارش صفر تا پانچ لکوسويت در ميدان ميگر سكپي
نوي High Power field تقربياً برابر است با يك ميليون لکوسويت
وارقام بين ٥ تا ١٠ لکوسويت تقربياً برابر است با دك تا ١٠ ميليون

نمودار شماره ۱۵ - نسبت درصد انواع میکروب‌های گروه I



گروه II - در ۵۸ مورد تعداد پر کنده در میلی لیتر ادرار
 ۱۰ تایکصد هزار بوده است که اش ریشیا کلی ۲۵ مورد (۱/۴۳ درصد)
 کلبسیالان - پارا کولون - آنر و باکتری هر کدام ۷ مورد (۱/۲ درصد)
 پروتئوس و باسیل پیوسیانیک هر کدام سه مورد (۱/۵۵ درصد) و
 یک مورد هم استافیلوکوک کوگلاز مثبت (۱/۷ درصد) بوده است.
 یک مورد هم استافیلوکوک دومیکر بی بوده است یک مورد استافیلوکوک
 در ۵ مورد بقیه که دومیکر بی بوده است یک مورد استافیلوکوک
 هماره الکالیژن یک مورد استافیلوکوک هماره با کلبسیلا پنومونیک
 یک مورد کلبسیلا هما با پروتئوس، یک مورد اش ریشیا کلی با پیوسیانیک
 و یک مورد کلبسیلا هما با پیوسیانیک بوده است.

نمودار شماره ۳۵- نسبت درصد انواع عیکن بهای گروه ۱۱



گروه III : در ۱۳۰ موردی که کمتر ازده هزار پر کننه در میله، لمبته ادرار داشته است اش بشما کلی سه مورد - دیفقو و یئد -

درمواردیکه تعداد زیادی گویچه‌سفید در اداره مشاهده شود (کلاس ۱) و کشت ادرار ۲۴ تا ۴۸ ساعته منفی باشد باید موارد ذیررا در نظر گرفت:

۱- سل دستگاه اداری: درینصورت معمولاً تعداد زیادی هم
هماسی با اداراردفع میگردد و وجود بیماری سل در آزمایش مستقیم
و باکشت ادارار در محیط های مخصوص تشخیص داده میشود.

۲- بیمار مبتلا به عفونت دستگاه ادراری هست و لی عامل مولد آن ممکن است میکر بهای بی‌هوایی، میکوپلاسمها، فارچه‌ها (مانند کاندیدا آلبیکانس و کرپینتو کوکوس نئوفرمانس که در بیماران دیابتی یا بیمارانی که از کورتیزون و ایمو‌نوسوپرسیوه استفاده همین‌مایند پیدا می‌شود [۳])، ویروس‌ها و یا نوع پرتوپلاستیک (L-Form) میکرب باشد.

انواع پرتوپلاستیک میکر بها بعلت اثر آنتی بیوتیک ها یا مواد شیمیائی ضد میکر بی بر رودی سنتز جدار میکر کب که از جنس Peptidoglycan میباشد بوجود میاید در نتیجه باکتری شکل طبیعی خود را از دست میدهد و در این صورت برای کشت آنها باید از روشهای خاصی استفاده نمود . دومینگ [۹] از کشت ادرار ۱۰ بیمار توانسته است ۲۱ مورد L-Form (۲۰ درصد) جدا نماید که با ۱۳ مورد آن میکروار گانیسم اولیه رشد کرده ولی ۸ مورد تبعیقی از نظر میکروب اولیه منفی بوده است .

۳- بعلت مصرف آنتی بیوتیک غیر انتخابی یا دراژ مواد ضد باکتری که گاه با غلظت زیاد با ادراردفع میشود باکتری از بین میروند ولی چون دفعه بدن باقی است گوییچه سفیددفع میگردد. درینجا لازم است متذکر شوم که جمماً ۳/۷ درصد از بیماران ما با وجود پیوری شدید کشت ادرار آنها از نظر میکروب منفی یا در گروه III بوده است و از طرف دیگر ۳/۱ درصد از بیماران که بیش از یکصد هزار پر کنه در میلی لیتر ادرار آنها رشد نموده بودند از نظر دفع گوییچه سفید و علامت بالینی طبیعی بوده اند [باکتری بدون عالمت Asymptomatic Bacteriuria] که درین صورت با دفعه بدن کم بوده و یا بیماری در مراحل اولیه بوده است و بدن عنوز فرست دفاع را بیندا ننموده .

بطور کلی عامل مولد غفوتهای حاد دستگاه اداری معمولاً آنقدر با تکریسه ها بخصوص اشریشیا کلی میباشد . در غفوتهای مزمن یا عاد کننده یا غفوتهایی که در اثر دستکاری دستگاه اداری ایجاد میشود بنظر میرسد که پرونئو_۲ کلسبیلا - پسودوموناس ها - آنکروکوك و استافیلوکوک طلاقی دخالت داشته باشد . در خاتمه لازم میدانم از همکاری خانم فروردین انار کی نکند لویست آزمایشگاه سیاسک؛ اری نمائم .

لکوسیت در اداره ۱۲ ساعته.
در حالت طبیعی تعداد گلوبولهای سفید ادرار ۱۲ ساعته از یک میلیون تجاوز نمی‌کند در صورتیکه در عفونت‌های مزمن پارانشیم کلیه تعداد لکوسیت‌ها به 400×10^6 و در موارد خاص به 800×10^6 و بیشتر می‌رسد.

Kass اولین کسی بود که در سپتامبر ۲۰۱۴ به مارستان هانزی فورد این عقیده را که عفونت دستگاه ادراری همیشه همراه با پوری است رد نمود.

تشخیص بالینی پیلو نفریت‌ها گاهی بعلت عدم علامت کلینیکی مثبت دستگاه ادراری و همچنین پموده بسیار مشکل می‌باشد. و حتی گاهی فقط در اتوپسی مشخص می‌گردد. در بیماران مانکن‌های انجام شده بعلت وجود علائم غفونت دستگاه ادراری مانند دیزوری و پلاگوری و یا بعلت تب‌های نامعلوم بوده است. امروزه ثابت شده است تعداد پر کنه از یکصد هزار به بالا در میلی لیتر دال بر و سود غفونت حقیقی می‌باشد. چنانچه تعداد پر کنه ادرار کمتر از ۰.۱ هزار باشد یا میکروب از خارج وارد شده است یا فلور طبیعی ادرار است که نموده است (در صورتیکه ادرار بطور معمولی و بدون استفاده از کاتتر گرفته شده باشد).

ارقام بین ۱۰ هزار تا یکصد هزار مشکوک تلقی میگردد و
داینصورت آزمایش نمونه‌ای دوم و سوم ادرار میتواند عفونت
حقیقی را تأثیرگذارد یا رد نماید.

۴۲ درصد از بیماران که از نظر میکروب در گروه II بودند از نظر پیوری در دسته يك قرار داشتند چون در کشت های بعدی همان نوع میکروب رشد نموده بود و بعد از تجویز آنتی بیو تیک انتخابی اغلب علائم بیماری آنها بر طرف گردید و بعد از چندی کشت ادرار آنها منفی و از نظر سلول طبیعی گردیدند و از طرف دیگر تعداد درصد انواع میکر بها در گروه II مشابه گروه I میباشد ازین رو بیمارانی را که شمارش پر کنده ادرار آنها در گروه II باشد مخصوصاً در صورتیکه تعداد پر کنده نزدیک به یکصد هزار باشد و از نظر پیوری در دسته ۱ قرار داشته باشد میتوان مبتلا به عفونت استگاه ادراری دانست.

آنچی بیو تیک‌ها در کشت میکر بهای و تشکیل پر کنده آنها بسیار موثر ند زیرا هر چند که آنچی بیو تیک مصرف شده برای نوع معینی از میکروب انتخابی باشد و اثر باکتری سیدههم درروی آن نداشته باشد معدلك در بدن تا حدی از رشد آنها جلو گیری مینماید بنابراین باید در انتخاب موقع کشت ادارادقت نمود که یا قبل از تجویز آنچی بیو تیک باشد و یا چند روز پس از قتل آن انجام گیرد.

REFERENCES:

- 1- Addis, T. *J. Clin. Invest.*, 2 : 509, 1926.
- 2- Davidsohn, I. Clinical Diagnosis by lab. methods. 13th ed. 731-3 Saunders & Co. 1965
- 3- Ergert, H. et al. *Wien. Vinn. Med.*, 50:274, 1969.
- 4- Feingold, D. S. *New. Eng. J. Med.*, 281:1159, 1969.
- 5- Gerald, J. Domingue. *J. Urology.*, 6:790, 1970.
- 6- Henteg, D. J. *Amer. J. Clin. Path.*, 38:304, 1964.
- 7- Kaitz, A. L. *New. Eng. J. Med.*, 262:425, 1960.
- 8- Kass, E. H. *New. Eng. J. Med.*, 265:556, 1957.
- 9- Kass, E. H. *Amer. J. Med.*, 18:764, 1955;
- 10- Kuenssby E. V. *Lancet.*, 1:290, 1970.
- 11- Mc. Donald and others, *New. Eng. J. Med.*, 256:915, 1957.
- 12- Mann, P. G. et al, *Lancet.*, 2:473, 1970.
- 13 Wille, L. et al. *Lancet.*, 1:105-6 1970.