

## شیوع کلونیزاسیون استرپتوكوک گروه ب در ترشحات لوله تراشه نوزادان مبتلا به دیسترس تنفسی: گزارش کوتاه

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۱/۰۱/۱۴ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۸/۲۱

### چکیده

**زمینه و هدف:** عفونت استرپتوكوک گروه ب در نوزادان دیسترس تنفسی، پنومونی، منژیت و استئومیلیت ایجاد می‌کند. هدف تعیین شیوع کلونیزاسیون استرپتوكوک گروه ب در لوله تراشه نوزادان بود.

**روشن بررسی:** این مطالعه مشاهده‌ای تحلیلی طی سال‌های ۱۳۸۸-۹۰ در مجتمع رسول اکرم بر روی ۳۳ نوزاد که به علت دیسترس تنفسی لوله گذاری شده بودند، انجام شد. کشت لوله تراشه ابتدا در محیط Todd-Hewitt broth و سپس آگار خونی ۵٪ گوسفتند کشت داده شد. مقایسه متغیرهای کیفی با آزمون‌های آماری به عمل آمد.

**یافته‌ها:** استرپتوكوک گروه ب در سه مورد (۰.۹٪) و سایر ارگانیسم‌ها در چهار مورد (۱۲٪) مثبت شد. کشت مثبت استرپتوكوک گروه ب با جنسیت نوزاد، نوع زایمان، پارگی زودرس کیسه آب ارتباط معنی داری نداشت.

**نتیجه‌گیری:** کشت مثبت در ۹٪ نوزادان مبتلا به دیسترس تنفسی مشابه کلونیزاسیون مادران حامله ایرانی است. اما این میزان ابتلا نشان‌دهنده درصد بسیار بالاتر کلونیزاسیون مادران حامله است.

**کلمات کلیدی:** استرپتوكوک گروه ب، کلونیزاسیون نوزادان، دیسترس تنفسی نوزادان.

نسترن خسروی<sup>۱</sup>، ثمیله نوربخش<sup>\*</sup>  
آذردخت طباطبائی<sup>۲</sup>، یاسر قوامی<sup>۳</sup>

۱- گروه کودکان

۲- گروه میکروب‌شناسی

۳- پژوهش عمومی، مرکز تحقیقات گوش و حلق و بینی

۱، ۲ و ۳- مجتمع رسول اکرم، مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

\* نویسنده مسئول: تهران، خیابان ستارخان، نیایش، مجتمع رسول اکرم (ص)، طبقه ۴ مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان تلفن: ۰۲۱-۶۶۵۱۶۰۴۹  
E-mail: samileh\_noorbakhsh@yahoo.com

### مقدمه

شایع‌ترین تظاهر عفونت زودرس استرپتوكوک گروه ب، پنومونی ۲٪ و منژیت ۳٪ بود.<sup>۱</sup> در کشور مالاوی، میزان بروز عفونت زودرس و دیررس ناشی از GBS به ترتیب، ۰/۹۲ و ۰/۸۹ در هر ۱۰۰۰ تولد زند و میزان عفونت را بالاتر گزارش کردند.<sup>۲</sup> در تبریز، GBS از واژن ۵/۲٪ زنان حامله جدا و ۱a شایع‌ترین نوع با ۱۷/۶٪، در همدان کلونیزاسیون ۲۶/۷٪، کرمان ۹/۲٪ و سن مادران با کلونیزاسیون ارتباط داشت اما هیچ گونه سپتی سمی پری‌ناتال گزارش نشد.<sup>۳</sup> در شیراز ۸/۱۳٪،<sup>۴</sup> مشهد ۱۲/۴۴٪،<sup>۵</sup> ایلام ۰/۲۰٪،<sup>۶</sup> تهران ۰/۵۳٪<sup>۷</sup> گزارش شد. در ارومیه ۱۷٪ GBS مثبت در نوزادان نارس و ۴٪ در نوزادان با زایمان سر موعد بدون ارتباط با سابقه بستری نوزادان بود.<sup>۸</sup> بر خلاف مطالعات متعدد انجام شده جهت تعیین کلونیزاسیون

یکی از علل مهم ایجاد سپسیس (Sepsis) در نوزادان استرپتوكوک گروه ب (Group B Streptococcus, GBS) می‌باشد<sup>۹</sup> و نوزادان نارس به شدت مستعد سپسیس هستند.<sup>۱۰</sup> بیشترین علت سپسیس در نوزادان تازه متولد شده، ورود باکتری‌ها در طی حاملگی مادر، زایمان و پس از زایمان می‌باشد.<sup>۱۱</sup> از هر پنج زن حامله‌ای که حامل باکتری استرپتوكوک گروه ب در واژن یا رکتوم خود هستند یکی از آن‌ها می‌تواند باکتری را به نوزاد خود در طی زایمان منتقل کند.<sup>۷-۱۰</sup>

در مطالعات بروز GBS بین ۰/۳٪ تا ۰/۴٪ در هر ۱۰۰۰ تولد تخمین زده شد.<sup>۱۱</sup> در نوزادان پره‌ترم و بسیار کم وزن حتی تا ۹۰ روز ابتدای تولد هم دیده شد.<sup>۱۲</sup> از ۰/۶ نوزاد بستری سپسیس با ۰/۶۵٪

صورت نداشتن معیارهای خروج و اثبات درگیری اولیه ریه. معیارهای خروج: تعیین علل غیر ریوی دیسترس تنفسی مانند مشکلات قلبی خالص، آنومالی‌های اولیه ریوی (کیست‌های ریه، آپلازی ریه)، خونریزی ریه، مشکلات اولیه مغزی، مصرف قبلی آنتی‌بیوتیک.

کشت از لوله تراشه با روش استاندارد و قبل از شروع آنتی‌بیوتیک انجام گرفت. نمونه‌ها با استفاده از محیط انتقالی استوارت (شرکت فراز ما، ایران) که تا چهار روز قابل نگهداری است، انجام گرفت. سپس نمونه‌ها به محیط Todd-Hewitt broth حاوی جنتامايسین به میزان هشت میکروگرم در میلی‌لیتر و نالیدیکسیک اسید، ۱۵ میکروگرم در میلی‌لیتر یا کلیستین، ۱۰ میکروگرم در میلی‌لیتر بردند. سپس کشت ارگانیسم به روی محیط آگار خونی ۵٪ گوسفند جهت مشاهده همولیز، تهیه گسترش و رنگ‌آمیزی، تست کاتالاز، تست AMP و آنتی‌بیوگرام انجام شد. با استفاده از روش‌های تشخیصی فوق تشخیص دقیق GBS داده شد. ارتباط بین کشت مثبت از لوله تراشه نوزادان از نظر GBS با پارگی کیسه آب، سن حاملگی نوزاد، وزن و جنس نوزاد بررسی شد.

اطلاعات با استفاده از نرم‌افزار SPSS ویراست ۱۱/۵ تجزیه و تحلیل گردید. از آمار توصیفی برای نتایج آماری استفاده شد. برای متغیرهای کمی مانند سن و وزن، از میانگین و انحراف معیار، برای متغیرهای کیفی مانند جنس و نوع زایمان، پارگی کیسه آب از فراوانی خام و فراوانی نسبی (درصد) استفاده شد. برای مقایسه بین متغیرها از آزمون تست  $\chi^2$  استفاده شد. برای مقایسه بین متغیرها از آزمون تست  $t$  استفاده شد.  $P < 0.05$  با ارزش تلقی گردید.

## یافته‌ها

اطلاعات مربوط به ۳۳ نوزاد مورد بررسی در جداول ۱ و ۲ نشان داده شده است. سه مورد (۹/۱٪) کشت مثبت استرپتوکوک گروه B و چهار مورد (۱۲/۱٪) سایر ارگانیسم‌ها از لوله تراشه جدا شد. اگرچه سن حاملگی و وزن هنگام تولد در گروه با کشت مثبت استرپتوکوک گروه B کمتر از گروه با کشت منفی بود مانند اختلاف از نظر آماری معنی‌دار نبود. کشت مثبت استرپتوکوک با جنسیت نوزاد، نوع زایمان، پارگی زودرس کیسه آب ارتباط معنی‌داری نداشت.

مادران حامله، مطالعات آینده‌نگر محدودی (دو مطالعه) نقش استرپتوکوک گروه B در نوزادان ایران را بررسی کردند. در شیراز، کشت واژن و رکتوم ۳۱۰ خانم حامله و نوزادان آن‌ها هم تا سه ماه برسی شدند، فقط یک نوزاد (۲/۳٪) دچار منثیت GBS شد.<sup>۱۸</sup> عفونت GBS در ۵۸/۳٪ نوزادان تهرانی با بند ناف خشک در مقایسه با ۳۵٪ در نوزادانی که بندناف آن‌ها با الكل ۷۰٪ استریل شده بود جدا شد.<sup>۱۹</sup> GBS عامل ۵٪ باکتریوری بدون علامت در خانم‌های حامله شیراز بود<sup>۲۰</sup> ۹/۱٪ کشت مثبت GBS از زنان حامله کرمانی به دست آمد، فرم تهاجمی آن (سروتیپ سه) ۴۱/۸٪ شایع‌ترین نوع بود. همگی به پنی‌سیلین و آمپسیلین حساس، ۱۰/۹٪ مقاوم به اریتروماسین و کلینداماسین بودند.<sup>۲۱</sup>

در مقایسه با کشورهای منطقه، امارات متحده عربی با ۲۴٪ کلونیزاسیون مادران حامله بالاتر از ایران است<sup>۲۲</sup> بسیاری از منابع ایرانی به علت کم بودن کلونیزاسیون، غربال‌گری مادران و در صورت نیاز تجویز پنی‌سیلین را توصیه نمودند.<sup>۲۳</sup>

نظر به اهمیت نقش پیش‌گیری در مادران و درمان موارد مثبت در نوزادان بر آن شدیم که شیوع عفونت استرپتوکوک گروه B را در ترشحات لوله تراشه نوزادان بستری در بخش NICU را که به علت دیسترس تنفسی لوله‌گذاری تراشه شده‌اند را مورد مطالعه قرار دهیم.

## روش بررسی

یک مطالعه مشاهده‌ای- تحلیلی طی سال‌های ۱۳۸۸-۹۰ به روی ۳۳ نوزاد بستری در بخش NICU بیمارستان رسول اکرم (ص) که به علت دیسترس تنفسی لوله‌گذاری شده بودند با روش نمونه‌گیری آسان انتخاب شدند.

این مطالعه با تایید کمیته اخلاق مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان وابسته به دانشگاه علوم پزشکی تهران و رعایت اخلاق در پژوهش پزشکی و تعهد به اصول عهده‌نامه هلсинکی و انجام آن بعد از تکمیل فرم موافقت‌نامه والدین بود. از نوزادان پرسش‌نامه‌ای حاوی جنس، وزن، سن جنینی، نوع زایمان، پارگی کیسه آب، نوع ارگانیسم جدا شده پر شد.

معیارهای ورود: کلیه نوزادانی که به علت مشکلات تنفسی با نظر متخصص نوزادان در سه روز اول تولد لوله‌گذاری شده بودند در

که از بدناف ۵۸٪ نوزادان (بدون استفاده از مواد ضد عفونی کننده و الكل) GBS جدا شد، بسیار نزدیک است.<sup>۲۳</sup> از ۶۰ نوزاد بستره در NICU سپسیس با ۶۵٪ شایع‌ترین ظاهر عفونت زودرس استرپتوکوک گروه ب، پنومونی ۳۲٪ و منژیت ۳٪ بود<sup>۱۳</sup> اما مطالعه عفونت زودرس در نوزادان مالاوی GBS عامل سپسیس در ۵۲٪ منژیت در ۴۳٪ و میزان مرگ و میر در ۳۳٪ نوزادان و تظاهرات GBS بیشتر از کشورهای صنعتی است.<sup>۱۴</sup> در مطالعه تبریز، کم بودن میزان مادران ناقل و یا کم بودن شیوع سروتیپ‌های با ویروس بالا را عامل مهم نادر بودن بیماری در نوزادان دانستند.<sup>۱۵</sup> بر اساس مطالعه شیراز هم درصد کمی از نوزادان مادران کلوبنیزه شده مبتلا به منژیت (۰/۲۳٪) یا پنومونی (۰/۹٪) خواهند شد.<sup>۱۶</sup>

در مطالعه فعلی چون موارد مثبت GBS از لوله تراشه نوزادان علامت‌دار به دست آمده شاید بتوان آن را عامل ایجادکننده بیماری تنفسی و خیم در ۹٪ از نوزادان مورد بررسی (۳۳ نوزاد) در نظر گرفت. اگرچه تعیین نقش علت و معلولی GBS در نوزادان با عالیم حاد تنفسی بسیار مشکل و بر اساس احتمالات و تخمين آن در مقایسه با سایر منابع معتبر داخلی و خارجی است.

همان‌طور که قبلاً اشاره شد، درصد محدودی از نوزادان مبتلا به عفونت زودرس ریوی با GBS دچار عفونت پیشرفته و خیم ریوی شده و نیاز به لوله‌گذاری پیدا خواهند کرد. بنابراین تخمين درگیری ریوی به صورت پنومونی در نوزادان چندین برابر ۹٪ موارد لوله‌گذاری شده خواهد بود. به علت عدم دسترسی به لوله تراشه نوزادانی که نیاز به لوله‌گذاری ندارند، تعیین دقیق نقش عفونت GBS در بسیاری از نوزادان مبتلا به عفونت تنفسی زودرس میسر نبوده و باید به مقدایر تخمینی بسته نمود.

در نوزادان با عفونت اثبات شده GBS در کشور مالاوی (کشوری در حال توسعه) میزان بروز عفونت زودرس (مانند پنومونی) و دیررس (مانند منژیت) با GBS به ترتیب، ۰/۹۲ و ۰/۸۹ در هر ۱۰۰۰ تولد زنده گزارش شد.<sup>۱۴</sup>

حتی اگر عفونت‌های دیررس ناشی از GBS مانند منژیت و سایر عفونت‌ها (آبسه مغزی، استئومیلیت) که در بخش‌های ویژه کودکان و بعد از سنین نوزادی ظاهر می‌نماید را در نظر نگیریم، این بررسی نقش عفونت زودرس استرپتوکوک ب در نوزادان کشور را که با تابلوی سپسیس، پنومونی بروز خواهند نمود را تأکید می‌کند.

جدول ۱: ارتباط بین موارد مثبت GBS و عوامل خطر ایجادکننده عفونت

نام متغیر	منفی	مثبت	نام متغیر
جنس	(۰/۷۰) ۲۱	۱	پسر
	(۰/۳۰) ۹	۲	دختر
	(۰/۱۰) ۳	۱	پارگی کیسه آب
	ندارد	دارد	
	(۰/۹۰) ۲۷	(۰/۶۶/۷) ۲	
	دارد	ندارد	
	سازارین	طبیعی	نوع زایمان
	(۰/۳۶/۷) ۱۱	(۰/۳۳) ۱	
	طبیعی	سازارین	
	(۰/۶۳/۳) ۱۹	(۰/۶۶/۷) ۲	

جدول ۲: ارتباط موارد مثبت استرپتوکوک گروه بی با سن حاملگی و وزن تولد

وزن جنین هنگام تولد (گرم)	سن جنینی (ماه)	استرپتوکوک گروه ب
۱/۰۵۲±۳۰/۳۳		۶۶۱±۱۴۵
۲/۲۹±۳۰/۹۰		۴۶۰±۱۵۹

## بحث

مطالعات انجام شده در نواحی مختلف ایران (۱۵-۲۵) نشان داد کلوبنیزاسیون GBS در خانم‌های حامله از ۰/۵٪ تا ۲۰٪ متغیر است. نتایج بررسی ما از نظر کلوبنیزاسیون GBS در لوله تراشه نوزادان به میزان ۹٪ با کلوبنیزاسیون واژن مادران نزدیکی بسیار زیادی دارد. مطالعات متعدد نشان داده که بسیاری از نوزادانی که کلوبنیزه می‌شوند، بدون علامت خواهند بود.<sup>۱-۵</sup>

در مطالعه‌ای که در شیراز انجام شده ۲/۳٪ از نوزادان مادران کلوبنیزه شده با GBS (۱۳/۸٪) دچار منژیت شدند، که در حقیقت یک‌ششم نوزادان مادران کلوبنیزه، را تشکیل می‌داد.<sup>۱۶</sup> اگر نسبت ایجاد بیماری در نوزادان (منژیت) به کلوبنیزاسیون مادران را حداقل یک‌ششم در نظر بگیریم، به نظر می‌رسد کلوبنیزه شدن GBS در مادران این نوزادان مطالعه فعلی (مبتلا به عالیم شدید تنفسی) حداقل ۵٪ خواهد بود. نتایج تخمینی حاصل از مطالعه فعلی (تخمین ۵٪ کلوبنیزه شدن کل نوزادان) به آخرین مطالعه در نوزادان شهر تهران<sup>۱۳</sup>

GBS در مادران حامله کشور ضروری است. استفاده از کمپروفلالکسی می‌تواند مورتالیتی پری‌ناتال را به میزان قابل توجهی کاهش دهد.<sup>۱۱</sup>

سپاسکزاری: این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی مصوب مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان در سال ۱۳۸۸ در مجتمع رسول اکرم (ص) می‌باشد که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی تهران اجرا شده است.

با توجه به گسترش بخش‌های ویژه نوزادان به علت افزایش روزافزون تولد نوزادان نارس و کم وزن، نیاز به تعیین نقش مهم عفونت استرپتوكوک گروه ب نه تنها در بخش‌های ویژه نوزادان و کودکان (بعد از دوران نوزادی) همچنان باقی است. چون تدبیر درمانی مادران باردار در معرض خطر GBS به تهایی کافی نیست، غربال‌گری بین هفت‌های ۳۵-۳۷ بارداری توسط بسیاری از منابع معتبر توصیه می‌شود<sup>۱۰</sup> بنابراین شروع غربال‌گری کلونیزاسیون

## References

1. Brimil N, Barthell E, Heindrichs U, Kuhn M, Lütticken R, Spellerberg B. Epidemiology of *Streptococcus agalactiae* colonization in Germany. *Int J Med Microbiol* 2006;296(1):39-44.
2. Johri AK, Paoletti LC, Glaser P, Dua M, Sharma PK, Grandi G, et al. Group B Streptococcus: global incidence and vaccine development. *Nat Rev Microbiol* 2006;4(12):932-42.
3. Winn HN. Group B streptococcus infection in pregnancy. *Clin Perinatol* 2007;34(3):387-92.
4. Trotman H, Bell Y. Neonatal group B streptococcal infection at the University Hospital of the West Indies, Jamaica: a 10-year experience. *Ann Trop Paediatr* 2006;26(1):53-7.
5. Verani JR, McGee L, Schrag SJ; Division of Bacterial Diseases, National Center for Immunization and Respiratory Diseases, Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Prevention of perinatal group B streptococcal disease: Revised guidelines from CDC, 2010. *MMWR Recomm Rep* 2010;59(RR-10):1-36.
6. Park KH, Kim KH, Kang JH, Kim KN, Kim DS, Kim YK, et al. Current status and clinical presentations of invasive neonatal Group B streptococcal infections in Korea. *Pediatr Int* 2011;53(2):236-9.
7. Sweet RL, Gibbs RS. Group B streptococci. In: Sweet RL, Gibbs RS, editors. *Infectious Diseases of the Female Genital Tract*. 4<sup>th</sup> ed. Philadelphia, PA: Lippincott Williams and Wilkins; 2002. p. 31-46.
8. Colbourn T, Asseburg C, Bojke L, Philips Z, Claxton K, Ades AE, et al. Prenatal screening and treatment strategies to prevent group B streptococcal and other bacterial infections in early infancy: cost-effectiveness and expected value of information analyses. *Health Technol Assess* 2007;11(29):1-226, iii.
9. Joachim A, Matee MI, Massawe FA, Lyamuya EF. Maternal and neonatal colonisation of group B streptococcus at Muhimili National Hospital in Dar es Salaam, Tanzania: prevalence, risk factors and antimicrobial resistance. *BMC Public Health* 2009;9: 437.
10. Stoll BJ, Hansen NI, Sánchez PJ, Faix RG, Poindexter BB, Van Meurs KP, et al; Eunice Kennedy Shriver National Institute of Child Health and Human Development Neonatal Research Network. Early onset neonatal sepsis: the burden of group B Streptococcal and *E. coli* disease continues. *Pediatrics* 2011;127(5):817-26.
11. Baker CJ, Byington CL, Polin RA; Committee on Infectious Diseases; Committee on Fetus and Newborn. Policy statement: Recommendations for the prevention of perinatal group B strepto-coccal (GBS) disease. *Pediatrics* 2011;128(3):611-6.
12. Óladóttir GL, Erlendsdóttir H, Pálsson G, Björnsdóttir ES, Kristinsson KG, Haraldsson Á. Increasing incidence of late-onset neonatal invasive group B streptococcal infections in Iceland. *Pediatr Infect Dis J* 2011;30(8):661-3.
13. Martins ER, Andreu A, Correia P, Juncosa T, Bosch J, Ramirez M, et al; Microbiologist Group for the Study of Vertical Transmission Infections from the Catalan Society for Clinical Microbiology and Infectious Diseases. Group B streptococci causing neonatal infections in barcelona are a stable clonal population: 18-year surveillance. *J Clin Microbiol* 2011;49(8):2911-8.
14. Elvedi-Gasparović V, Peter B. Maternal group B streptococcus infection, neonatal outcome and the role of preventive strategies. *Coll Antropol* 2008;32(1):147-51.
15. Gray KJ, Bennett SL, French N, Phiri AJ, Graham SM. Invasive group B streptococcal infection in infants, Malawi. *Emerg Infect Dis* 2007;13(2):223-9.
16. Nahaei MR, Ghanchilar N, Bilan N, Ghahramani P. Maternal carriage and neonatal colonization of *Streptococcus agalactiae* in Tabriz, Northwest Iran. *Iranian J Med Sci (IJMS)* 2007;32(3):177-81.
17. Rabiee S, Arab M, Yousefi Mashouf R. Epidemiologic pattern of vaginal colonization by group B Streptococcus in pregnant women in Hamadan, Central West of Iran. *Iranian J Med Sci (IJMS)* 2006; 31(2):106-8.
18. Aali BS, Abdollahi H, Nakhaee N, Davazdahemami Z, Mehdizadeh A. The association of preterm labor with vaginal colonization of group B streptococci. *Iranian J Repro Med* 2007;5(4):191-4.
19. Hassanzadeh P, Motamedifar M, Gharaghani MN. Carriage rate of group B streptococci in pregnant women in three teaching hospitals in Shiraz, Iran. *Med Princ Pract* 2011;20(3):277-82.
20. Akhlaghi F, Hamed A, Naderi Nasab M. Comparison of group B streptococcal colonization in the pregnant diabetic and non-diabetic women. *Acta Med Iran* 2009;47(2):103-8.
21. Fatemi F, Pakzad P, Zeraati H, Talebi S, Asgari S, Akhondi MM, et al. Comparative molecular and microbiologic diagnosis of vaginal colonization by group B streptococcus in pregnant women during labor. *Iranian J Basic Med Sci* 2010;13(4):183-8.

22. Jahed T, Khoshnood Shariati M, Darabi P, Karimi A. Frequency of group B streptococcus colonization and antibiogram in women at 35-37 weeks of gestation visited in prenatal clinic of Mahdieh Hospital in 2008. *Pejouhandeh J* 2011;16(3):139-43.
23. Broomand F, Abbasy F, Rahim Nejad R, Yekta Z, Nanbaksh F, Mirfakhraie G. Group B streptococcus positive culture's results in pregnant with preterm premature rupture of membranes. *J Family and Repro Health* 2008;2(3):139-41.
24. Nourian M, Allaii F, Heidari A. Comparison of the effect of alcohol 70% versus dry cord care on cord bacterial colonization and cord separation time among newborns. *Pak J Med Sci* 2009;25(1): 103-7.
25. Kasraeian M, Asadi N, Ghaffarpasand F. Prevalence of asymptomatic bacteriuria among pregnant women in Shiraz, Iran. *Saudi Med J* 2009;30(7):917-20.
26. Mansouri S, Ghasami E, Shahabi Najad N. Vaginal colonization of group B streptococci during late pregnancy in southeast of iran: Incidence, serotype distribution and susceptibility to antibiotics. *J Med Sci* 2008;8(6):574-8.
27. Tossen AM, Speer CP. Microbial pathogens causative of neonatal sepsis in Arabic countries. *J Matern Fetal Neonatal Med* 2011;24 (8):990-4.

## Prevalence of streptococcus group B in tracheal tube secretions of neonates with respiratory distress: a brief report

Nastaran Khosravi M.D.<sup>1</sup>  
Samileh Noorbakhsh M.D.<sup>1\*</sup>  
Azardokht Tabatabaei M.Sc.<sup>2</sup>  
Yaser Ghavami M.D.<sup>3</sup>

1- Department of Pediatric,  
Research Center of Pediatric  
Infectious Diseases, Rasoul  
Hospital, Tehran University of  
Medical Sciences, Tehran, Iran.  
2- Department of Microbiology,  
Research Center of Pediatric  
Infectious Diseases, Rasoul  
Hospital, Tehran University of  
Medical Sciences, Tehran, Iran.  
3- General Practitioner, ENT &  
Head and Neck Research Center,  
Rasoul Hospital, Tehran University  
of Medical Sciences, Tehran, Iran.

### Abstract

Received: April 02, 2012 Accepted: November 11, 2012

**Background:** Infection with group B streptococcus (GBS) can present with respiratory distress, Pneumonia, meningitis and Osteomyelitis in neonates. The aim of this study was to determine the prevalence of GBS colonization in trachea of intubated neonates.

**Methods:** This observational analytic study was performed upon 33 intubated neonates due to respiratory distress in neonatal intensive care unit (NICU) Rasoul Hospital in Tehran, Iran during 2010-2012. Tracheal secretions cultured upon TODD-HEWITT BROTH and sheep blood agar 5%, chi-square test was used for compare the qualitative variables.  $P<0.05$  was considered meaningful.

**Results:** Three cases had positive streptococcal culture (9.1%) and four cases had positive culture for non-streptococcal organisms. no meaningful relation observed between positive GBS culture and neonatal gender, kind of delivery, PROM.

**Conclusion:** Prevalence of GBS positive results (9%) in present study is very close to GBS colonization in pregnant women; although the higher colonization rate of pregnant women are expected.

**Keywords:** group B Streptococcus (GBS), neonatal colonization, neonatal respiratory distress.

\* Corresponding author: Research Center of Pediatric Infectious Diseases, 4<sup>th</sup> floor Hazrat Rasul Hospital, Niayesh St., Satarkhan Ave., Tehran, Iran.  
Tel: +98-21-66516049  
E-mail: samileh\_noorbakhsh@yahoo.com