

# آرتریت سپتیک و استنومیلیت نوزادی. بررسی نقش عوامل زمینه‌ساز

دکتر فیروزه نیایی، دانشیار فوق تخصص نوزادان، دانشگاه علوم پزشکی تهران

## Neonatal Septic Arthritis And Osteomyelitis. Evaluation Of Risk Factors ABSTRACT

Neonatal septic arthritis and osteomyelitis is not prevalent in first month of the life in new borne children. According to anatomic specifications of bones in this period, The manifestation of disease is different from other periods of life and the disability induced, will be serious and permanent.

In this investigation, 31 infants with the diagnosis of septic arthritis and osteomyelitis were studied during 10 years.

Hyperbilirubinemia (58.1 percent), emergency Cesarean (25.8 percent), umbilical vessel catheterization (26.6 percent), prematurity (12.9 percent), perinatal asphyxia (9.7 percent), scalp laceration (6.5 percent), omphalitis & previous bone fracture (6.5 percent) were the most common findings among predisposing factors. Previous hospital admission was detected in 19 patients (67.3 percent) and multiple bone involvements demonstrated in 12 (38.7 percent). From those who had risk factors, 42.3 percent had multiple bone lesions. Only 5 patients (16.12 percent) had no predisposing factors. The mean age for diagnosis and seeking admission were 23 and 30 days respectively and the mean age of diagnosis at surgery was over 72 hours in 15 (48.38 percent) cases. All with delaying in requesting admission had destructive changes in their joints. Knee and hip were most involved (77.3 percent). The most common microorganisms found in this study were staphylococcus aureus and klebsiella. Of all, 47 percent were gram negative & 53 percent gram positive microorganisms.

Existence of risk factors and previous hospital admission in the majority of cases accompanied by microorganisms such as methicilene resistant S. aureus and klebsiella as a causative agents who were also resistant to empirical antibiotics demonstrated the role of nosocomial infections as an important cause of infection.

**Key words:** Neonatal septic arthritis and osteomyelitis, Nosocomial infection, Risk factors.

## چکیده

ترتیب شایعترین عوامل زمینه‌ساز به دست آمدند. سابقه بستری در ۱۹ بیمار (۶۱/۳ درصد) و درگیری چند مفصلی در ۱۲ بیمار (۲۸/۷ درصد) وجود داشت و ۴۲/۳ درصد از کسانی که دارای عوامل زمینه‌ساز بودند درگیری چند مفصلی پیدا کردند. تنها ۵ تن (۱۶/۱۲ درصد) از بیماران، عوامل خطر ذکر شده را نداشتند. متوسط سن تشخیص و سن مراجعه به ترتیب ۲۲ و ۳۰ روز و متوسط زمان تشخیص تا زمان عمل جراحی در ۱۵ نفر (۴۸/۳۸ درصد) بیش از ۷۲ ساعت و به دلیل تاخیر مراجعه بود. تمام کسانی که تاخیر مراجعه داشتند دچار تخریب مفصل در هنگام بستری بودند. زانو و ران (۷۷/۴ درصد) بیشترین استخوانهای درگیر بودند. شایعترین میکروارگانیزم‌ها به ترتیب استاف اورئوس (۴۱/۱ درصد) و سپس کلبیلا (۲۹/۴ درصد) به

شیوع استنومیلیت و آرتریت سپتیک در اولین ماه زندگی پایین است و از جهات مختلف با سالهای دیگر زندگی متفاوت میباشد. ظاهرات آن به دلیل خصوصیت آناتومیک استخوان در این دوران، ویژه خود بوده در نتیجه به علت ایجاد معلولیت دائمی بسیار جدی است.

در یک بررسی از نوع Case Series ۳۱ نوزاد با تشخیص آرتریت سپتیک و استنومیلیت مورد بررسی قرار گرفتند. این عدد طی ۱۰ سال در بخش نوزاد بستری شده بودند. همیشه بیلر و بینسی (۵۸/۱ درصد)، سزارین اورزانس (۲۵/۸ درصد)، کاتریزاسیون عروق ناف (۲۷/۶ درصد)، نارسی (۱۲/۹ درصد)، آسفکسی پریناتال (۹/۷ درصد)، لاسرواسیون اسکالپ (۷/۵ درصد)، امفالب و شکستگی قبلی استخوان (۷/۰ درصد) به

درگیری مفصل و شکایات بیماران، این بررسی در طول ۱۰ سال انجام شد و آمار آن با متون موجود مقایسه گردید.

## مواد و روشها

بیمارانی که با تشخیص عفونت استخوان و مفاصل از سال ۱۳۶۷ به مدت ده سال در بخش نوزادان بستری و تحت درمان قرار گرفته بودند وارد مطالعه شده و اطلاعات لازم مانند عوامل دموگرافیک و زمینه ساز، سوابق بستری در بیمارستان، فاصله تشخیص تا زمان عمل جراحی و روش‌های تشخیصی مورد بررسی قرار گرفت.

بیماران شامل شیرخوارانی بودند که برخی از آنان علیرغم بروز علائم خود در دوران نوزادی به دلیل حال عمومی خوب، تاخیر مراجعه و تعویق تشخیص داشته و زمان بستربیان بعضًا پس از این دوران بود.

## نتایج

از ۳۱ بیمار، ۱۶ نفر (۵۱/۶ درصد) دختر و ۱۵ نفر (۴۸/۴ درصد) پسر بودند. متوسط سن تشخیص و سن مراجعته به ترتیب ۲۳ و ۳۰ روزگی و متوسط زمان تشخیص تا زمان عمل جراحی در ۱۱ نفر (۴۸/۳۵ درصد) کمتر از ۴۸ ساعت، ۵ نفر (۱۷/۱۲ درصد) در عرض ۷۲ ساعت، ۳ نفر (۹/۶۷ درصد) بین ۴ تا ۵ روز و ۱۲ نفر (۳۸/۷ درصد) بیش از ۷ روز بود.

۲۲ بیمار (۷۱ درصد) در بدء مراجعه حال عمومی خوب و ۹ نفر (۲۹ درصد) حال عمومی بد داشتند. از ۳۱ بیمار ۱۶ نفر آرتربیت و استئومیلیت به صورت توامان داشتند و ۲ نوزاد تنها علائم استئومیلیت را نشان دادند. زانو و سپس ران به ترتیب شایعترین درگیری را داشتند. عفونت چند مفصلی در ۱۲ نوزاد (۲۸/۷ درصد) دیده شد. (جدول شماره ۱). مفاصل سمت چپ بیشتر از طرف راست گرفتار بودند (۲۸ در مقابل ۲۱).

نورم (۸۰/۶۴ درصد)، بی حرکتی (۸۰ درصد)، گرمی (۶۱/۳ درصد) و قرمزی (۸۰ درصد) به ترتیب شایعترین شکایات بودند. هیپریلیرویسمی در ۱۸ نفر (۵۸/۱ درصد)، سزارین اورژانس در ۸ نوزاد (۲۵/۸ درصد) کاتریزاسیون ناف در ۷ بیمار (۲۲/۶ درصد)، تارسی در ۴ نفر (۱۲/۹ درصد)، آسفکسی پری ناتال در ۳

دست آمدند. در مجموع گرم منفی های روده ای در ۴۷ درصد و عوامل گرم مثبت، ۵۳ درصد موارد را تشکیل می‌دادند.

وجود عوامل خطر و سابقه بستری در اکثریت بیماران به همراه وجود زرمهایی همچون کلبسیلا و استاف اورثوس که در اغلب موارد به آنتی‌بیوتیک‌های تجربی مقاوم بودند، نقش عفونتهاي بیمارستانی را به عنوان منبع اصلی اکتساب عفونت در این مطالعه روشن کرد.

## مقدمه

شیوع استئومیلیت و آرتربیت سپتیک در اولین ماه زندگی پایین بوده و فراوانی نسبی آن بخوبی معلوم نشده است.

تخمین زده می‌شود به ازای هر ۱۰۰۰ مورد بستری در حدود ۱ تا ۳ مورد عفونت استخوان و مفاصل در بخش‌های مراقبت ویژه نوزادان دیده می‌شود (۱).

استئومیلیت نوزادی از جهات مختلف با سالهای دیگر زندگی متفاوت است و نظاهرات آن به دلیل خصوصیت آناتومیک استخوان در این دوران، ویژه خود بوده در نتیجه به علت ایجاد معلولیت دائمی بسیار جدی می‌باشد (۲).

عواملی به عنوان زمینه ساز بیماری مطرح شده اند که از آن جمله میتوان وزن کمتر از ۲۵۰۰ گرم، سن جنینی زیر ۳۷ هفته، سزارین اورژانس، مالفورماسیون مادرزادی، ستدرم دیسترس تنفسی، هیپریلیرویسمی، کاتریزاسیون عروق بزرگ، آسفکسی پری ناتال، امفالتیت، عفونت پوست، جراحت پوست سر، ترومبوز و ریبد کلیوی و شکستگی‌ها را نام برد (۳).

اغلب موارد استئومیلیت نوزادان در نتیجه باکتریومی اولیه می‌باشد و بنابراین ژرم هایی که مسئول آن هستند تا حدی نشان دهنده روند تغییرات ژرمی در سپتیسمی نوزادی می‌باشند. آرتربیت سپتیک بصورت شایع همراه استئومیلیت بوده که احتمالاً به دلیل گسترش عفونت از طریق عروق خونی به صفحه اپیفیزی است. عفونت ممکن است در اثر جایگزینی اورگانیزم مسئول در سینوویوم به دنبال سپتیسمی ایجاد شود و یا از طریق غیر شایع به صورت تروماتیک داخل کپسول مفصلی شده که معمولاً حاصل خونگیری از ناحیه فمورال است (۴، ۵).

با توجه به ارجاعی بودن بخش‌های ارتوپدی و نوزادان این مرکز از لحاظ موارد آرتربیت و استئومیلیت، به منظور تعیین عوامل زمینه ساز، نوع ژرم، حساسیت میکروبی، طول مدت درمان، شکل

در همه اینها بجز ۲ نفر سابقه بستری قبلی و یا فاکتور خطر وجود داشت.

شایعترین ارگانیزم ابتدا استافیلوکک اورنوس و سپس کلبسیلا بدست آمد. مجموع عوامل گرم منفی روده ای در ۴۷ درصد و عوامل گرم مثبت ۵۳ درصد موارد را تشکیل می دادند (جدول شماره ۲). استافیلوکک در ۲۲ درصد موارد هیربیلر ویتمی، ۲۵ درصد نارسی و سزارین، ۲۸/۵ درصد کاتریزاسیون نافی، ۶۶/۶ درصد آسفکسی و ۱۰۰ درصد جراحت پوست سر یافت شد.

جدول شماره ۲ - فراوانی میکرووارگانیزمهای مسئول در آرتیت و

#### استئومیلیت

خون	مایع سینوویال	استاف اورنوس	تعداد (%)	تعداد (%)
(۴۰) ۶	(۴۱/۱) ۷	استاف اورنوس	(۴۰) ۶	(۴۱/۱) ۷
(۳۳/۰) ۵	(۲۹/۴) ۵	کلبسیلا	(۳۳/۰) ۵	(۲۹/۴) ۵
(۷۷) ۱	(۵/۹) ۱	آنترو باکتر	(۷۷) ۱	(۵/۹) ۱
(۷۷) ۱	(۵/۹) ۱	ای کولاوی	(۷۷) ۱	(۵/۹) ۱
(۷۷) ۱	(۵/۹) ۱	آنترو کک	(۷۷) ۱	(۵/۹) ۱
(۰) ۰	(۵/۹) ۱	استرپتوکک بتا	(۰) ۰	(۵/۹) ۱
		همولیتیک		
(۷۷) ۱	(۵/۹) ۱	مالمونلا تایفی	(۷۷) ۱	(۵/۹) ۱
(۱۰۰) ۱۰	(۱۰۰) ۱۷	کل	(۱۰۰) ۱۰	(۱۰۰) ۱۷

حسابیت میکروبی به آنتی بیوتیک ها بدين ترتیب بود که تمام موارد استافیلوکک به سفازولین و وانکومایسین حساس بوده ولی تنها در یک سوم موارد به متی سیلین و کلوزاسیلین حساس بودند. مقاومت کلبسیلا به جنتامایسین و کانامایسین ۱۰۰ درصد و تماماً به آمیکاسین و یکی از انواع نسل سوم سفالوسپورین ها حساس بودند. استرپتوکک و آنتروکک هر دو حساس به آمیکاسین، کفلین، پنی سیلین و وانکومایسین بودند. ای کولاوی و آنتروباکتر به جنتامایسین و آمیکاسین حساس بودند. یک مورد مالمونلانز فقط به آمیکاسین و نسل سوم حساس بود.

مرگ در یک دختر نرم ۱۸ روزه که در ۱۱ روزگی تشخیص بیماری داده شده بود و درگیری سه مفصل داشت در همان روز بستری اتفاق افتاد.

نوزاد (۹/۷ درصد)، لاسراسیون اسکالپ در ۲ مورد (۶/۵) و امفالیت و شکستگی هر کدام در یک بیمار (۳/۲ درصد) به عنوان عوامل زمینه در سوابق بیماران دیده شد ولی سابقه ای از ترومبوز ورید کلیوی، مالفورماسیون مادرزادی وجود نداشت. بستری قبلی در بیمارستان در ۱۹ مورد (۶۱/۳ درصد) صورت گرفته بود. در بیمارستان در ۱۱ بیمار (۴۲/۳ درصد) که دارای فاکتور خطر بودند ۱۱ بیمار از ۲۶ نفر (۴۲/۳ درصد) که دارای فاکتور خطر بودند دچار درگیری چند مفصلی شدند.

جدول شماره ۱ - توزیع فراوانی عفونت مفاصل درگیر در آرتیت و

#### استئومیلیت

مفصل	تعداد	درصد
آرنج	۱	۲/۲
ران	۶	۱۹/۴
زانو	۱۰	۳۲/۳
شانه	۳	۹/۷
مج دست	۲	۷/۵
آرنج، ران، زانو	۲	۷/۵
مج دست، زانو	۱	۳/۲
ران، زانو	۳	۹/۷
شانه، زانو، متاکارپ	۱	۲/۲
استئومیلیت	۲	۷/۵
کل	۳۱	۱۰۰

از لحاظ بررسی های آزمایشگاهی گلبولهای سفید در ۵ نفر بالا بود (۱۶/۱۲ درصد). سرعت سدیماتاسیون خون تنها در یک نفر کمتر از ۲۰ بود و در ۱۲/۹ درصد زیر ۴۰ به دست آمد. ۹ بیمار نیز سدیماتاسیون بالاتر از ۱۰۰ داشتند. متوسط سدیماتاسیون در هنگام مراجعه ۷۰/۵ بود. پیگیری طبیعی شدن سدیماتاسیون در ۲۱ نفر امکان پذیر بود که بطور متوسط ۲۷/۵۷ روز طول کشیده بود. CRP در ۲۳ نوزاد انجام شده بود که در ۱۸ مورد (۷۸/۲ درصد) مثبت و در بقیه منفی بود.

کشت خون مثبت در ۱۵ بیمار (۴۸/۳۸ درصد)، کشت سینوویال مثبت در ۱۷ نفر (۵۴/۸ درصد) و کشت مایع نخاع در ۳ مورد (۹/۶۷ درصد) مثبت شد. پهن شدن فضای مفصل (۵۸/۳ درصد)، دررفتگی (۲۵ درصد) و تخریب مفصل (۲۹/۱۶ درصد) در رادیوگرافی بیماران دیده شد. تمام کسانی که که تخریب مفصل داشتند تاخیر مراجعه از حداقل ۳ روز تا حداقل ۲۱ روز از زمان تشخیص داشتند که ۵ نفر از اینها دختر و ۲ نفر پسر بودند و

## بحث

دیسترس تنفسی و هیپربیلیروبینمی نیز احتمالاً به دلیل دستکاری‌هایی چون خونگیری‌های مکرر، رگ‌گیری و گذاشتن لوله داخل نای و کاتتریزاسیون نافی زمینه را برای عفونت فراهم می‌کنند. کاتتریزاسیون داخل عروقی (مرکزی یا محیطی) احتمالاً به دلیل آمبولی سپتیک ناشی از نوک کاتتر همراه هیبوکسی موضعی ثانوی به انسداد نسبی رگ را مسئول دانسته‌اند. در این موارد شایعترین عامل ابتیولوژیک استافیلوکک اورنوس گزارش شده، ولی سایر میکرووارگانیزم‌ها مانند کلبسیلا، پروتوس، آنتروباکتر و کاندیدا نیز دخیل هستند. به دلیل آنکه شریان ایلیاک شایعترین مسیر آمبولی برای آمبولی شریانی است که از نوک کاتتر آنورتیک منشا میگیرد مفصل ران و زانو در سه چهارم موارد درگیرست. ارتباط نزدیکی بین محل کاتتر و محل استئومیلیت در ساق همان طرف وجود دارد. توزیع عفونت ناشی از کاتتر نافی و ریدی کمتر قابل پیش‌بینی است. این مسئله در صورت دقت جهت بکار بردن تکنیک آسپتیک و مانیتورینگ محل کاتتر همراه با برداشت به موقع کاتتر در صورت امکان به صورت قابل ملاحظه کاهش می‌یابد. محل توزیع عفونت که سبب ایجاد آبese متابستیک در استخوان می‌شود اغلب ناشناخته است. محل‌های شایع اولیه شامل اتفاقیت، درماتیت پوستولر، رینیت چرکی، پارونیشیا و ماستیت بوده و گاهی اوقات سپسیس و استئومیلیت بعدی ناشی از عفونت محل ختنه، عمل جراحی، تزریق داخل عضله و با ضایعات آبله مرغانی گزارش شده است (۱).

در اکثر مطالعات آرتریت سپتیک به عنوان عارضه استئومیلیت و با شیوع کمتری مطرح شده است (۵، ۴، ۲). ولی جالب توجه است که در مواردی که عفونت‌های نوزوکومیال مطرح شده این نسبت برعکس بوده است. چنانکه در بررسیهای از استرالیا، دانمارک، اردن، مالزی، نیجریه، سنگاپور، آرتریت سپتیک شایعتر از استئومیلیت گزارش شده و همگی منشا آنرا از بیمارستان دانسته بودند و ژرمهای اصلی ذر این مطالعات عبارت بودند از کلبسیلا، گرم منفی‌های روده‌ای، استاف اورنوس مقاوم به پنیسلین و کاندیدا. مفاصل عمده درگیر زانو و ران گزارش شدند.

در تمام موارد فوق عوامل زمینه‌ای مانند نارسی، داشتن کاتتر داخل عروقی، آسفکسی، دیسترس تنفسی، پارگی طولانی کبه آب به عنوان زمینه ساز در بیمارستان مطرح شده بود (۱۰، ۵، ۷، ۸، ۹، ۱۰، ۱۱، ۱۲، ۱۳). در یک بررسی، رابطه ارگانیزم مسئول عفونت در آرتریت سپتیک با علائم بالینی ارزیابی شده بود و آنالیز اطلاعات

اگرچه استئومیلیت در دوران نوزادی شایع نیست ولی بالقوه کشنه است. با آنکه آرتریت سپتیک اغلب عارضه‌ای از استئومیلیت است ولی می‌تواند در عدم وجود تغییرات رادیولوژیک قابل مشاهده در استخوان مجاور بوجود آید. سیر عفونت به هر شکل که باشد وجود استئومیلیت همراه را نمی‌توان کاملاً رد کرد زیرا این احتمال وجود دارد که محل اصلی عفونت در ناحیه غضروفی رادیولوست استخوان بوده که بعداً وارد مفصل شده است. عوامل ابتیولوژیک استئومیلیت نوزادی ظرف ۴ دهه اخیر تغییر کرده است و همانگ با تغییر در ژرم‌های مسئول سپتیسمی میباشد بطوریکه روند تغییر از سالهای قبل از ۱۹۶۰ تا کنون به صورتی بوده که تدریجاً استرپتوکک بتاهمولیتیک جای خود را به استافیلوکک طلائی و سپس استرپتوکک گروه ب در ایالات متحده داده است ولی این مسئله جهانی نیست و بررسیها در کانادا، سوئیس، اسپانیا، سوئیس، نیجریه و حتی در بعضی نقاط ایالات متحده نمایانگر شیوع بیشتر استاف اورنوس بوده و استرپتوکک گروه ب درصد کمی از عوامل را تشکیل داده است (۱). اگرچه اهمیت نسی ژرم‌های اخیر ممکن است تغییر کند ولی این ژرمها همچنان به عنوان شایعترین علت استئومیلیت باقی مانده اند. استئومیلیت ناشی از باسیل‌های گرم منفی روده ای نسبتاً ناشایع است و مطالعات متعدد در طی ۲۰ سال اخیر، حدود ۱۰ درصد عفونت‌های استخوان و مفاصل را مربوط به این ژرمها ذکر کرده است (۶، ۸)، در بیمارستان کودکان استکهلم بین سالهای ۱۹۶۹ تا ۱۹۷۹ ای کولاکی، کلبسیلا و آنترو باکتر تنها مسئول ۵ درصد از عفونتهای استخوان بودند و با اینکه استافیلوکک اورنوس مسئول ۳۰ درصد از باکتریمی‌ها بود ولی در استئومیلیت، ۷۵ درصد موارد را تشکیل می‌داد (۳، ۶).

عارض حاملگی و زایمانی در یک سوم تا یک دوم موارد استئومیلیت نوزادی ذکر شده است. اگرچه در معرض ارگانیزم بودن و یا وجود آنوكسی در بعضی از موارد میتواند این رابطه را توجیه کند ولی طریقه دقیق آن بطور کلی مشخص نیست. عوامل خطری چون نارسی، آسفکسی و دستکاری چه در هنگام زایمان و چه بعد از تولد مانند سزارین اورژانس، مالفورماسیون مادرزادی که به عمل منتهی شود، کاتتریزاسیون عروق بزرگ زمینه را برای هر نوع عفونت و از جمله عفونت استخوان آماده می‌کند. سندروم

ندارند، این مسئله سبب میشود که والدین پس از ۲-۴ هفته به پزشک مراجعه کرده و این در حالی است که تخریب جدی و گسترده ایجاد شده است. حتی در نرسی‌ها نیز ممکن است علائم از نظرها دور بماند(۵).

در مطالعه ما با توجه به حال عمومی خوب در ۷۱ درصد بیماران وجود ۷ روز فاصله بین متوسط زمان تشخیص و مراجعه حدود ۳۰ درصد بیماران در هنگام مراجعه تخریب مفصل داشتند. در یک مطالعه که بازده درمان و سیکل‌های طولانی مدت را بررسی کرده بودند، سکل مازور در ۳ درصد و سکل مبنور در ۲ درصد اتفاق افتاده بود که علت این بازده خوب را مربوط به بسترهای سریع و مصرف آنتی بیوتیک طولانی مدت ذکر کرده بودند(۱۲).

آمار ما از لحاظ فراوانی علائم بالینی و آزمایش‌های تشخیصی مانند میزان لوکوسپتزر و بالا بودن سدیماتاسیون اریتروسیتیها با متون منطبق بود(۵) ولی با توجه به آنکه CRP به روش کیفی انجام شده بود موارد مثبت آن از موارد بالای ESR کمتر بود. استئومیلیت و آرتیریت سپتیک در دوره نوزادی به دلیل خصوصیت آناتومیک مفصل و استخوان وجود عوامل زمینه‌ای ویژه، اختصاصاتی را دارا است که آنرا از سایر دوره‌های زندگی متمایز می‌سازد و به نظر میرسد فراوانی نسبی آرتیریت و استئومیلیت و نوع ارگاتیسم مسئول بستگی به وجود عوامل خطر و سابقه بسترهای در گذشته بیمار دارد و با بکار بردن اقدامات آسپتیک می‌توان تا حدی شیوع آنرا کاهش داد. به علاوه آگاهی والدین برای مراجعه فوری در این موارد میتواند از معلوماتی‌های بیماری بکاهد.

نشان داد که میکروبیولوژی آرتیریت بستگی به این دارد که ژرم از اجتماع اکتساب شده باشد و یا از بیمارستان. بطوریکه در موارد اکتساب عفونت از بیمارستان عامل اصلی استاف اورنوس، کاندیدا و گرم منفی‌های روده‌ای و در موارد عفونتهای جامعه استرپتوفیک، استافیلوک و گنوک به ترتیب مسئول بودند(۴).

با توجه به ارجحیت آرتیریت سپتیک نسبت به استئومیلیت در این مطالعه و شیوع استاف اورنوس که در دو سوم موارد به متیسیلین مقاوم بودند و همچنین نظر به فراوانی کلبسیلا، نتیجه بررسی ما با مطالعاتی منطبق است که عوامل اصلی را به عفونت های بیمارستانی نسبت داده اند. وجود عوامل زمینه‌ساز و سابقه بسترهای در اکثر بیماران احتمالاً فرصت مناسب برای ایجاد باکتریمی و یا جایگزینی مستقیم میکرووارگانیزمهای از طریق خونگیریهای مکرر و کاتریزاسیون نافی فراهم آورده بود. شایعترین ژرم در موارد هپیر بیلیروبینی، کاتریزاسیون نافی، آسفکسی و لاسراسیون پوست سر استاف اورنوس به دست آمد. در مطالعات دیگر نیز در موارد کاتریزاسیون نافی استاف اورنوس شایعتر گزارش شده است(۱۰، ۱۴). همچنین در گیری زانو و مفصل ران در موارد زردی و کاتریزاسیون نافی بیشتر از سایر مفاصل بود که این آمار منطبق با سایر مطالعات قبلی است(۱۱، ۱۲).

اگرچه بطور معمول شیوع عفونت در پسران بیشتر از دختران شناسانی شده ولی در حال حاضر این نسبت معکوس شده است(۵). مطالعه ما تفاوت چندانی بین دو جنس را نشان نداد، که علت آن را می‌توان تا حدی مربوط به وجود عوامل خطر و سابقه بسترهای به عنوان عوامل مستقل بدون در نظر گرفتن جنسیت دانست.

از آنجایی که بیشتر نوزادان مبتلا، علیرغم عفونت بخوبی تغذیه نموده و وزن گیری طبیعی دارند و علائم سیستمیک چندانی

## منابع

1. Marcy S.M. Overturf GD. Bacterial Infections of the Bones and Joints In: Remington J, Klein J. (eds). Remington and Klein infectious disease of the fetus and newborn infant. 4<sup>th</sup> ed. Philadelphia:W.B Saunders. 1995, p: 909-924.
2. Asmar BI. Osteomyelitis in the neonate. Infectious Diseases Clinics of North America 1992; 6: 117-132.
3. Bergdahl S, Ekengren K, Eriksson M. Neonatal hematogenous osteomyelitis: risk factors for long term sequelae. *J Pediatr orthhop* 1985; 5(5): 564-8.
4. Cooperman DR, Thompson GH. Bone and joint infections. In: Fanaroff A A, Martin R J (eds). *Neonatal-perinatal Medicine*. 6<sup>th</sup> edition. Mosby St. Louis 1997; P: 1716-21.
5. Hickey SH, McCracken G. Postnatal bacterial infection. In: Fanaroff A., Martin R J (eds). *Neonatal-perinatal Medicine*. 6<sup>th</sup> edition. Mosby St. Louis 1997;P. 717-759.
6. Bennet R, Eriksson M, Zetterstrom R. Increasing incidence of neonatal septicemia: Causative organism and predisposing risk factors. *Acta Paediatr. Scand.* 1981; 70: 207.
7. Abuekteish F, Daoud AS, Mesmar M, Obeidat A. Nosocomial neonatal septic arthritis. *Eur J Pediatr* 1996; 155: 102-5.
8. Adeyemo AA, Akindele JA, Omokhodion SI. Klebsiella septicaemia, osteomyelitis and septic arthritis in neonates in Ibadan, Nigeria. *Ann Trop Paediatr* 1993; 13: 285-9.
9. Christiansen P, Frederiksen B, Glazowski J, Scavenius M, Knudsen FU. Epidemiologic, bacteriologic, and long term follow up data of children with acute hematogenous osteomyelitis and septic arthritis: a ten-year review. *J Pediatr Orthop B* 1999; 8: 302-5.
10. Frederiksen B, Christiansen P, Knudsen FU. Acute osteomyelitis and septic arthritis in the neonate, risk factors and outcome. *Eur J Pediatr* 1993;152:577-80.
11. Halder D, Seng QB, Malik As, Choo KE. Neonatal septic arthritis. *Southeast Asian J Trop Med Public Health* 1996;27:600-5.
12. Ho NK, Low YP, See HF. Septic arthritis in the newborn. A 17 years clinical experience. *Singapore Med J* 1989;30:356-8.
13. Wong M, Isaacs D, Howman-Giles R, UrenR. Clinical and diagnostic features of osteomyelitis occurring in the first three months of life. *Pediatr Infect Dis J.* 1995; 14: 1047-53.
14. Little DG, Barrett IR. Septic Arthritis of the hip in infancy. *Aus N Z J Surg.* 1993;63:116-9.