

Тернопільський національний медичний університет
імені І.Я. Горбачевського
I. Horbachevsky Ternopil National Medical University

Інститут епідеміології та інфекційних хвороб
ім. Л.В. Громашевського НАМН України
L.V. Gromashevsky Epidemiology and Infectious
Diseases Institute of NAMS of Ukraine

ВСЕУКРАЇНСЬКИЙ НАУКОВО-ПРАКТИЧНИЙ МЕДИЧНИЙ ЖУРНАЛ



ІНФЕКЦІЙНІ ХВОРОБИ

ALL-UKRAINIAN SCIENTIFIC PRACTICAL MEDICAL JOURNAL **INFECTIOUS DISEASES**

2(104)2021

2(104)2021

- COVID-19
- ВІЛ-інфекція
- Хвороба Лайма
- Ротавірусний
гастроентерит
- Стронгілоїдоз

2(104)2021

ІНФЕКЦІЙНІ ХВОРОБИ

Головний редактор М.А. Андрейчин

РЕДАКЦІЙНА КОЛЕГІЯ

В. Гальота,
І.В. Дзюблик,
В.І. Задорожна,
О.Л. Івахів,
Я.І. Йосик,
С.І. Климнюк (заступник головного редактора),
Р.Дж. Кокс,
В.С. Копча (відповідальний секретар),
В.Ф. Марієвський,
Д.В. Музика,
І.І. Незгода,
М.Я. Співак,
Ю.І. Феценко,
М.Д. Чемич,
О.О. Шевчук,
В.П. Широбоков.

РЕДАКЦІЙНА РАДА

А. Амброзайтіс (Вільнюс, Литва),
Н.А. Васильєва (Тернопіль),
Н.О. Виноград (Львів),
Б.А. Герасун (Львів),
О.А. Голубовська (Київ),
Б. Гуняди (Печ, Угорщина),
О.В. Деміховська (Росток, Німеччина),
Б.М. Дикий (Івано-Франківськ),
О.К. Дуда (Київ),
Д.Г. Живиця (Запоріжжя),
О.М. Зінчук (Львів),
І.О. Карпов (Мінськ, Білорусь),
В.М. Козько (Харків),
І.П. Колеснікова (Київ),
Л.Т. Котляренко (Київ),
С.О. Крамарьов (Київ),
В.П. Малий (Харків),
С. Маріна (Софія, Болгарія),
Л.В. Мороз (Вінниця),
В.Д. Москалюк (Чернівці),
К.С. Плочев (Софія, Болгарія),
О.В. Рябоконь (Запоріжжя),
Р. Флісяк (Білосток, Польща),
Л.А. Ходал (Харків),
Т.В. Чабан (Одеса),
В.Р. Шагінян (Київ),
А.М. Щербінська (Київ).

Засновники: Тернопільський
національний медичний університет
імені І.Я. Горбачевського МОЗ України,
ДУ «Інститут епідеміології та інфекційних
хвороб ім. Л.В. Громашевського
НАМН України»

Заснований у листопаді 1994 року
Виходить з 1995 року щоквартально

Свідоцтво про державну реєстрацію
друкованого засобу масової інформації
КВ № 16795-5367 Р, видане Міністерством
юстиції України 10.06.2010 р.

Відповідно до постанови президії ВАК України
від 26.05.2010 р. № 1-05/4 журнал «Інфекційні
хвороби» повторно внесений до переліку
наукових фахових видань, в яких можуть
публікуватися результати дисертаційних
робіт на здобуття наукових ступенів доктора і
кандидата наук у галузі медицини

Журнал індексується Google Scholar, CrossRef,
Index Copernicus, Ulrich's Periodicals Directory,
ROAD, BASE (Bielefeld Academic Search
Engine), EBSCO, а також представлений у
каталозі періодичних видань України (індекс
22868) і на порталі Національної бібліотеки
України ім. В.І. Вернадського

АДРЕСА РЕДАКЦІЇ:

Журнал «Інфекційні хвороби».
Медуніверситет. Майдан Волі, 1
м. Тернопіль, 46001, УКРАЇНА
Тел.: (0352) 52-47-25.
E-mail: infecdis@ukr.net

Розповсюдження журналу за передплатою.
Одержувач платежу Тернопільський
національний медичний університет;
код 02010830; р/р 31251266204491
в ДКСУ м. Київ; МФО 820172.

Видання журналу рекомендоване вченою радою
Тернопільського національного медичного
університету імені І.Я. Горбачевського
(протокол № 6 від 25.05.2021 р.).

Підписано до друку 04.06.2021 р. Формат 60×84/8
Ум. друк. арк. 10,00. Тираж 600 пр. Зам. № 106
Дизайн, верстка – Ярослава Теслюк

Видавець і виготовник:
ТНМУ імені І.Я. Горбачевського
Майдан Волі, 1, м. Тернопіль, 46001, УКРАЇНА
Свідоцтво суб'єкта видавничої справи
ДК № 7242 від 02.02.2021 р.

За зміст рекламних матеріалів
відповідальність несе рекламодавець.
При передруці або відтворенні повністю
чи частково матеріалів журналу
«ІНФЕКЦІЙНІ ХВОРОБИ»
посилання на журнал обов'язкове.

ПЕРЕДОВА СТАТТЯ

- Копча В.С. (Тернопіль)
Особливості імунозалежних проявів при COVID-19 4

ОРИГІНАЛЬНІ ДОСЛІДЖЕННЯ

- Нагорна А.М., Варивончик Д.В., Харчук Л.В., Медведовська Н.В., Кононова І.Г., Гвоздецький В.А. (Київ)
Організація розслідування та медико-статистичні закономірності гострого професійного захворювання COVID-19 у працівників галузі охорони здоров'я України (перший рік пандемії: 2020-2021) 17
- Ревенко Г.О. (Дніпро)
Предиктори напруженості антитоксичного протидифтерійного імунітету у ВІЛ-інфікованих дорослих осіб 29
- Юрко К.В., Лантух І.В., Меркулова Н.Ф., Лєсна А.С. (Харків)
Значення психологічної допомоги для соціальної адаптації ВІЛ-інфікованих хворих 38
- Паничев В.О., Андрейчин М.А., Кравчук Ю.А., Даутов А.Г., Дубровська А.М. (Тернопіль)
Зараженість кліщів у лісових біотопах Тернопільської області 44
- Коцар О.В., Кочнєва О.В. (Харків)
Антимікробна резистентність штамів *Escherichia coli*, виділених від хворих на гнійний перитоніт 53
- Слепченко М.Ю., Кузнєцов С.В. (Харків)
Вплив герпесвірусної інфекції на показники імунної відповіді дітей, хворих на ротавірусний гастроентерит 58

ОГЛЯДИ ТА ЛЕКЦІЇ

- Будаєва І.В., Шевельова О.В., Маврутенков В.В., Чикаренко З.О., Якуніна О.М. (Дніпро)
Питання сучасної діагностики та лікування стронгілоїдозу 65
- Литвин Г.О., Баса Н.Р. (Львів)
Хвороба Лайма у дітей на сучасному етапі 73

EDITORIAL

- Kopcha V.S. (Ternopil)
Features of Immuno-Dependent Manifestations at COVID-19

ORIGINAL INVESTIGATIONS

- Nahorna A.M., Varyvonchik D.V., Kharchuk L.V., Medvedovska N.V., Kononova I.H., Hvozdetzky V.A. (Kyiv)
Organization of Investigation and Medical and Statistical Patterns of Acute Occupational Disease COVID-19 in Workers of the Healthcare System of Ukraine (First Year of the Pandemic: 2020-2021) 17
- Revenko H.O. (Dnipro)
Predictors of Antitoxic Anti-Diphtheria Immunity Strength in HIV-Infected Adults 29
- Yurko K.V., Lantukh I.V., Merkulova N.F., Liesna A.S. (Kharkiv)
The Importance of Psychological Assistance for Social Adaptation of HIV-Infected Patients 38
- Panychev V.O., Andreychyn M.A., Kravchuk Y.A., Dautov A.H., Dubrovskaya A.M. (Ternopil)
Infestation of Ticks in Forest Biotopes of Ternopil Region 44
- Kotsar O.V., Kochnieva O.V. (Kharkiv)
Antimicrobial Resistance of *Escherichia Coli* Strains Isolated from Patients with Purulent Peritonitis 53
- Slepchenko M.Yu., Kuznetsov S.V. (Kharkiv)
The Effect of Herpesvirus Infection on the Immune Response of Children with Rotavirus Gastroenteritis 58

REVIEWS AND LECTURES

- Budayeva I.V., Sheveliova O.V., Mavrutenkov V.V., Chykarrenko Z.O., Yakunina O.M. (Dnipro)
Questions of Modern Diagnostics and Treatment of Strongiloidosis 65
- Lytvyn H.O., Basa N.R. (Lviv)
Lyme Disease in Children Nowadays 73

© Kotsar O.V., Kochnieva O.V., 2021
 УДК 579.842.11:615.015.8:616.381-002.3
 DOI 10.11603/1681-2727.2021.2.12165

O.V. Kotsar, O.V. Kochnieva

ANTIMICROBIAL RESISTANCE OF ESCHERICHIA COLI STRAINS ISOLATED FROM PATIENTS WITH PURULENT PERITONITIS

Kharkiv National Medical University

Escherichia coli remains one of the most frequent causes of several common bacterial infections in humans. Surgery on the abdominal cavity is usually complicated by peritonitis caused by *E. coli* strains. Recently, there are data confirming the high degree of resistance of this strain. The prevalence of multidrug-resistant *E. coli* strains is increasing worldwide principally due to the spread of mobile genetic elements, such as plasmids. The rise of multidrug-resistant strains of *E. coli* also occurs in Ukraine. Therefore, the spread of resistance *E. coli* is an increasing public health concern in our country. This paper summarizes the antibiotic resistance of clinical *E. coli* strains, isolated from patients with peritonitis. Furthermore, therapeutic interventions and strategies to prevent and control infections are presented and discussed. The article also provides an overview of the current knowledge concerning promising alternative therapies against *E. coli* diseases.

Key words: antibiotic resistance; *E. coli* strains; purulent peritonitis.

“... I and my contemporaries were brought up in fear of God and inflammation of the abdominal cavity ...” – these are words of the famous German surgeon of the last century Wegner (1876). He studied the scientific problem of purulent peritonitis, which made it possible to fully reflect the complexity of the clinical situation that arose when a surgeon had collided with peritonitis [1].

Peritonitis is an infectious and inflammatory process of the abdominal cavity with damage to the visceral and parietal peritoneum and bordering tissues. Despite the fact that today many issues of pathogenesis, diagnosis, surgical treatment and intensive postoperative therapy of the infectious process in the abdominal cavity have been largely studied, the mortality rate among this category of patients remains high and reaches 40–90 %. The causes of acute purulent peritonitis (PP) are extremely diverse. Most often it is a consequence of gangrenous perforated appendicitis (40 %), perforation of the intestine affected by the tumor, nonspecific ulcerative process (25 %). According to V. V.

Moskalenko et al., peritonitis is an autoinfectious polymicrobial disease [2]. Along with adequate surgical intervention, antibiotic therapy occupies one of the leading places in the treatment of peritonitis. At the same time, the stereotyped choice of drugs, without taking into account the antibiotic resistance of the isolated strains only worsens the course of the disease and increases the lethality. It is known that sanitation of the abdominal cavity is one of the key components of its surgical treatment. However, the effectiveness of washing the peritoneum is due to a purely mechanical washout of microorganisms with using of various antibiotics and antiseptics can lead to increase in the number of strains resistant to them. At the same time, the qualitative and quantitative composition of the microflora has an important prognostic value. Until recently, the infectious process of the abdominal cavity was mistakenly presented as a monoinfection, mainly caused by *Escherichia coli* or *Staphylococci*, less often by their associations. Bacteriological studies of recent years have shown the polymicrobial nature of the developing infection with the participation of a variety of aerobic and anaerobic microorganisms. Also in the mechanism of general pathophysiological reactions in purulent peritonitis, the main role is assigned to intoxication. The leading factor of the development of toxicosis belongs to Escherichiosis toxin. It enters the general bloodstream from the infected abdominal cavity. In turn, the developing intestinal paresis leads to indigestion, fermentation, rotting of intestinal contents and the absorption of toxic products of protein hydrolysis. The formation of a significantly exceeding physiological amount of biologically active substances not only has a toxic effect, but also it affects the microcirculation system, tissue metabolism. It should be noted that the effectiveness of antibiotic therapy depends, on the one hand, on the sensitivity of the pathogens of the infectious process to the antimicrobial drugs used, and on the other, on the permeability of the drugs to the inflammation focus and the place of vegetation of microorganisms. The solution of the second problem presents well-known difficulties. The

presence of a heavily permeable highly contaminated fibrinous-purulent film and infected blood clots for antibiotics and antiseptics. Meanwhile, protein substrates serve as an optimal nutrient medium for growing microorganisms. The mechanical removal of fibrin layers leads to significant trauma to the deep structures of the visceral peritoneum and creates a prerequisite for the formation of adhesions, intestinal fistulas, and also promotes the penetration of microorganisms into the underlying tissues with the development of an inflammatory process in them [3]. It requires developing new methods of sanitation of the abdominal cavity and using of new groups of antibiotics. Before receiving a microbiological analysis of the antibiotic sensitivity of microflora. As a rule, there are antibiotics of a wide spectrum of action (starting, empiric ABT) are prescribed, such as meropenems, fluoroquinolones of the III–IV generation, semisynthetic penicillins, cephalosporins of the III–IV generation, aminoglycosides and an anti-anaerobic agent [4]. One of the most actual problem in medicine is increasing of the resistance of microorganisms to antibacterial drugs. It should be noted that in recent years more than 1000 antibiotics have been discovered, but about 45 are used in clinical practice, which complicates the work of clinical doctors. The goal of modern scientists is to find ways which prevent the growth of antibiotic resistant strains. All of the above was the basis for this investigation.

Based on this, the goal of our experiment was to determine the antibiotic resistance of *Escherichia coli* strains isolated from surgical patients with purulent peritonitis.

Materials and methods

Microbiological data were obtained from patients of the surgical department of the Kharkiv City Emergency Hospital. (This work is part of the dissertation work). To achieve this goal, 136 patients with purulent peritonitis were examined. The material for the investigation was clinical strains of *Escherichia coli* isolated from the abdominal cavity. The work used microbiological methods for the isolation and identification of microorganisms, according with the current regulatory documents of the Ministry of Health of Ukraine. Clinical strains of *Escherichia coli* were identified going with the recommendations "Determination of Burgey bacteria" by cultural and biochemical properties (ENTERO test 16, Lachema, Czech Republic).

The sensitivity of strains *Escherichia coli* strains to chemotherapeutic drugs was studied on Mueller-Hinton agar (HiMedia) to the following antibiotics: ampicillin, doxycycline, lincomycin, amikacin, gentamicin, ciprofloxacin, norfloxacin, ceftriaxone, cefepim and meropenem (St. Petersburg, Russia).

For statistical processing of the results, the standard package of applied programs Biostat-4 and Microsoft Excel 2000 were used [5].

Results and discussion

As a result of the conducted microbiological studies, 141 different strains were isolated and identified. Microorganisms that belong to the family Enterobacteriaceae and Microcococaccae were isolated in almost equal amounts (49.2 % and 50.8 %, respectively). It was found that *Escherichia coli* was the etiological factor of purulent peritonitis in 29.5 % of cases. The sensitivity of *Escherichia coli* strains was determined using the disk diffusion method (DDM). We used antibiotics of various groups, which have of the greatest practical importance for the treatment of purulent peritonitis. Data on antibiotic resistance of *Escherichia coli* are presented in Table 1.

Table 1

Antimicrobial resistance of strains *Escherichia coli*

Antibiotic	<i>Escherichia coli</i> , (n=36)	
	abs.	(M±m) %
ampicillin	14	38.9±8.1
doxycycline	12	33.3±7.8
lincomycin	4	11.1±5.2
amikacin	8	22.2±6.9
gentamicin	6	16.7±6.2
ciprofloxacin	4	11.1±5.2
norfloxacin	5	13.9±5.8
ceftriaxone	4	11.1±5.2
cefepim	4	11.1±5.2
meropenem	12	33.3±7.8

As can be seen from the data in Table 1 the most resistant strains of *Escherichia coli* were to ampicillin and doxycycline (38.9±8.1 – 33.3±7.8 %, accordingly). Similar results were obtained when determining the antibiotic sensitivity of *E. coli* to meropenem (33.3±7.8) %. It should be noted that resistance of this microorganism to aminoglycosides was approximately at the same level (to gentamicin – 16.7±6.2 and amikacin – 22.2±6.9 %). Analysis of the obtained results showed the most active antibiotics against *E. coli* were ciprofloxacin, norfloxacin, ceftriaxone, cefepime, and lincomycin. The number of resistant strains to them ranged from (11.1±5.2) to (13.9±5.8) %.

It was found that among the isolated strains of *E. coli* 19.4 % of the strains were multidrug resistant. This process is going to the natural biological response of the microorganism as a result of the using of antibiotics. Antibacterial drugs have a selective effect that promotes the selection, survival and reproduction of resistant bacteria.

Today β -lactam antibiotics are the basis of therapy for most infections. Unfortunately, resistance to this group of antibiotics is growing every day. Such a rapid spread of such strains is due to the transmission of genetic determinants of resistance. On the other hand, the resistance of strains to this group of antibiotics is due to the production of β -lactamases. These enzymes are capable of hydrolyzing natural, semi-synthetic and synthetic penicillins [6].

Antibiotic resistance to carbapenems is explained by the breaking of the structure of the porin channels of microorganisms, the active elimination of antibiotics from the microorganism, as well as inactivation by the enzyme – carbapenemase [7].

The mechanism of action aminoglycosides is associated with irreversible inhibition of protein synthesis at the level of ribosomes in microorganisms sensitive to them. Aminoglycosides of the 2nd and 3rd generations have a wide spectrum of antimicrobial activity. They are primarily used against most gram-negative microorganisms of the Enterobacteriaceae family. Resistance to aminoglycosides in microorganisms is due to their ability to produce specific enzymes (aminoglycoside acetyltransferase, N-phosphate transferase, O-nucleotidyltransferase) that inactivate these antibiotics. The gentamicin-resistant strains in most cases are also resistant to 1st generation drugs (streptomycin, neomycin, kanamycin, and monomycin). The using of these drugs is limited due to their high toxicity. Representatives of the 3rd generation are active against gentamicin-resistant microorganisms. They include amikacin. It have to remember that aminoglycosides have a selective neuro- and nephrotoxic effect, which requires a clear justification of the indications for their appointment and careful monitoring of their concentration in the blood, renal function and taking an audiogram at least once a week. Aminoglycosides are rarely used as monotherapy and are usually given along with broad-spectrum β -lactams for severe infections with strains of gram-negative bacteria. However, with resistance to aminoglycosides, fluoroquinolones are prescribed at the initial stages of empirical treatment [8].

Nowadays fluoroquinolones (FQ), due to their significant role in the therapy of infectious processes, are rightfully in the forefront of the “fighters against microbes”. The mechanism of action of FQ is the inhibition of DNA gyrase, leading to blocking of DNA replication and the synthesis of their own proteins by microorganisms, which provides a rapid bactericidal effect. Resistance to FQ is very rare, only

due to chromosomal mutations in bacteria. Enzymatic inactivation of these drugs by bacteria and resistance caused by plasmids are also often observed. For FQs, cross-reactions with other classes of antibacterial agents are not typical. Quinolone resistance may result from gene expression of the efflux system. This is one of the main mechanisms of quinolone resistance. For the time being this group of antibiotics has no analogues in the natural environment, which provides them with high activity in relation to multi-resistant strains of microorganisms [9].

Conclusions

1. The antibiotic susceptibility of the isolated *E. coli* strains from patients with PP showed that they were resistant to ampicillin and doxycycline ($38.9 \pm 8.1 - 33.3 \pm 7.8$ %). Similar data were obtained when the antibiotic sensitivity of *E. coli* was determined to meropenem (33.3 ± 7.8 %).

2. The results of microbiological examination showed that *E. coli* strains retained their resistance to aminoglycosides at the same level (to gentamicin – 16.7 ± 6.2 and amikacin – 22.2 ± 6.9 %).

3. The most effective antibiotic against *E. coli* were ciprofloxacin, norfloxacin, ceftriaxone, cefepime, and lincomycin. The number of resistant strains to them was more less 11.1–13.9 %.

4. It was found that 19.4 % of *E. coli* strains had multidrug resistance to antibacterial drugs.

Thus, antibiotics of the fluoroquinolone series and cephalosporins of the 2–3 generation had the highest activity relative to *E. coli* strains isolated from patients with purulent peritonitis. The obtained data correspond with the results of the work of other scientific researchers who studied the antibiotic resistance of *E. coli* strains [10, 11].

Perspective of researching

The spread of resistant *E. coli* strains indicates a significant decrease in the effectiveness of antibacterial drugs of various groups. Particular attention is drawn to the specific gravity of multiresistant microorganisms. The antibiotics such as ciprofloxacin, ceftriaxone, cefepime and lincomycin were most active against *E. coli*. These medicines may be considered the drugs of choice for empiric treatment until the antibiotic susceptibility of microorganisms will be determined. The variability of resistant strains to antibacterial drugs and the appearance of dangerous genes for antibiotic resistance confirm the need to monitor antibiotic resistance of *E. coli* strains that cause the development of purulent peritonitis.

List of literature

1. Возможности эндовидеохирургических вмешательств в лечении перитонита (обзор литературы) / Е.А. Ярцева, А.И. Шугаев, А.Л. Луговой и др. // Вестник СПбГУ. – 2014. – № 11(2). – С. 93-102.
2. Показатели клеточного и гуморального иммунитета у больных перитонитом, вызванным заболеваниями и травмами верхних мочевыводящих путей / В.А. Мусаилов, О.Э. Луцевич, П.Е. Крайнюков и др. // Московский хирургический журнал. – 2018. – №4(62) – С. 39-44.
3. Воронков Д.Е. Диагностика и лечение распространенного перитонита. – Дисс. ... канд. мед. наук. – Краснодар, 2018.
4. Wiest R. Spontaneous bacterial peritonitis: recent guidelines and beyond / R. Wiest, A. Krag, A. Gerbes // Gut. – 2012. – N 61. – P. 297-310.
5. Наказ МОЗ України № 167 від 05.04.07. Про затвердження методичних вказівок «Визначення чутливості мікроорганізмів до антибактеріальних препаратів». – К., 2007. – 52 с.
6. Yoneyama H. Antibiotic Resistance in Bacteria and Its Future for Novel Antibiotic Development / H. Yoneyama, R. Katsumata //

Bioscience, biotechnology and biochemistry. – Online ISSN: 1347-6947.

7. Andrew F. Read Antibiotic resistance management / F. Andrew, A. Read, R. Woods // Evol. Med. Public Health. – 2014. – Vol. 1. – P. 147.

8. Degradation and transformation of fluoroquinolones by microorganisms with special emphasis on ciprofloxacin / M. Rusch, A. Spielmeyer., H. Zorn, G. Hamscher // Applied Microbiology and Biotechnology. – 2019. – Vol. 103. – P. 6933-6948.

9. Escherichia coli: an old friend with new tidings / J. Vila, E. Sáez-López, J. R. Johnson [et al.] // FEMS Microbiology Reviews. – 2016. – Vol. 40, Issue 4. – P. 437-463.

10. Закиров Д.Б. Распространенный перитонит: проблемы и пути решения. – Дисс. ... доктора мед. наук. – Москва, 2007.

11. Мазурова О.И. Особенности диагностики и лечения послеоперационного перитонита. – Дисс. ... канд. мед. наук. – Москва, 2011.

References

1. Yartseva, E.A., Shugaev, A.I., Lugovoy, A.L., Zemlianoy, V.P., & Grebco, Yu.V. (2014). Possibilities of endovideosurgical interventions in the treatment of peritonitis (literature review). *Bulletin of St. Petersburg State University*, 11(2), 93-102 [in Russian].
2. Musailov, V.A., Lucevich, O.Ye., Krayniukov, P.E., Esipov, A.V., & Shishlo, V.K. (2018). Parameters of cellular and humoral immunity in patients with peritonitis caused by diseases and injuries of the upper urinary tract. *Moscow Surgical Journal*, 4 (62), 39-44.
3. Voronkov, D.E. (2018). Diagnostic and treatment of advanced peritonitis. Extended abstract of candidate's thesis. Krasnodar [in Russian].
4. Wiest, R., Krag, A., & Gerbes, A. (2012). Spontaneous bacterial peritonitis: recent guidelines and beyond. *Gut*, 61, 297-310.
5. Order of the Ministry of Health of Ukraine No. 167 dated April 05, 2007. (2007). *About the statement of methodical instructions "Determination of sensitivity of microorganisms to antibacterial drugs"*. Kyiv [in Ukrainian].

6. Yoneyama, H., & Katsumata R. (2013). Antibiotic resistance in bacteria and its future for novel antibiotic development. *Bioscience, Biotechnology and Biochemistry*, Online ISSN: 1347-694.

7. Read, A., & Woods, R. (2014). Antibiotic resistance management. *Evol. Med. Public Health*, 1, 147.

8. Rusch, M., Spielmeyer, A., Zorn, H., & Hamscher, G. (2019). Degradation and transformation of fluoroquinolones by microorganisms with special emphasis on ciprofloxacin. *Applied Microbiology and Biotechnology*, 103, P. 6933-6948.

9. Vila, J., Sáez-López, E., Johnson, J.R., Römling, U., Dobrindt, U., Cantón, R., Giske, C.G., Naas, T., Carattoli, A., & Martínez-Medina, M. (2016). Escherichia coli: an old friend with new tidings. *FEMS Microbiology Reviews*, 40, 437-463.

10. Zakirov, D.B. (2007). *Common peritonitis: problems of its solution. Extended abstract of Doctor's thesis* [in Russian].

11. Mazurova, O.I. (2011). *Features of diagnosis and treatment of postoperative peritonitis. Extended abstract of candidate's thesis*. Moscow [in Russian].

АНТИМІКРОБНА РЕЗИСТЕНТНІСТЬ ШТАМІВ *ESCHERICHIA COLI*, ВИДІЛЕНИХ ВІД ХВОРИХ НА ГНІЙНИЙ ПЕРИТОНІТ

О.В. Коцар, О.В. Кочнева

Харківський національний медичний університет

РЕЗЮМЕ. *Escherichia coli* залишається однією з найпоширеніших причин декількох бактерійних інфекцій у людей. Операція, проведена на черевній порожнині, як правило, ускладнюється перитонітом, спричиненим штамами *E. coli*. Останнім часом з'являються дані, що підтверджують високий ступінь стійкості цього мікроорганізму до антибіотиків. Поширеність мультирезистентних штамів *E. coli* зростає у всьому світі, головним чином через поширення мобільних генетичних елементів, таких як плазмідів. Також в Україні зростає кількість стійких до медикаментів штамів кишкової палички. Отже, поширення резистентності кишкової палички в нашій країні є актуальною проблемою охорони здоров'я. У цій роботі узагальнено антибіотикорезистентність клінічних штамів *E. coli*, виділених від хворих на гнійний перитоніт. Крім того, представлені та обговорені терапевтичні втручання і стратегії запобігання й контролю інфекцій. Наведено огляд сучасних знань про перспективні альтернативні методи лікування хвороб, зумовлених кишковою паличкою.

Ключові слова: антибіотикорезистентність, штами *Escherichia coli*, гнійний перитоніт.

Відомості про авторів:

Коцар Олена Василівна – к. мед. н., доцентка кафедри мікробіології, вірусології та імунології ім. Д.П. Гриньова Харківського медичного національного університету; e-mail: kotsar_76@ukr.net

ORCID ID: <https://orcid.org/0000-0002-3797-1068>

Кочнева Олена Володимирівна – к. мед. н., старша викладачка кафедри мікробіології, вірусології та імунології ім. Д.П. Гриньова Харківського медичного національного університету; e-mail: elenakochneva@ukr.net

ORCID ID: <https://orcid.org/0000-0002-1039-9913>

Information about the authors:

Kotsar O.V. – PhD, Associate Professor of the Department of Microbiology, Virology and Immunology named after D. P. Hryniyov, Kharkiv National Medical University; e-mail: kotsar_76@ukr.net

ORCID ID: <https://orcid.org/0000-0002-3797-1068>

Kochneva O.V. – PhD, senior teacher of the Department of Microbiology, Virology and Immunology named after D.P. Hryniyov, Kharkiv National Medical University; e-mail: elenakochneva@ukr.net

ORCID ID: <https://orcid.org/0000-0002-1039-9913>.

Конфлікт інтересів: немає.

Authors have no conflict of interest to declare.

Отримано 2.03.2021 р.