

اثرات ضدپلاسمیدی ۵ عصاره گیاهی از گیاهان دارویی بر روی سوشهای مقاوم کلبسیلا

پنومونیه

* دکتر محمدرضا شکیبایی * - دکتر محمود رضا حیدری ** - دکtor محمد احمدی نژاد *** - مصطفی محمدی *

* استادیار زنتیک ملکولی دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان

** استادیار فارماکولوژی، دانشکده داروسازی کرمان، دانشگاه علوم پزشکی کرمان

*** استادیار میکروب شناسی دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان

**** مریم گروه زنتیک دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان

چکیده

اثر ضدمیکروبی (ضدپلاسمیدی) عصاره‌های مختلف ۵ گیاه دارویی (مورد، مژه، کلپوره، شیرین بیان، اکالیپتوس) که در طب سنتی ایران به عنوان بر طرف کننده عفوتها مورد استفاده می‌باشد بر روی سوشهای حاوی پلاسمید باکتری کلبسیلانومونی مقاوم به آنتی بیوتیک‌های مختلف مورد بررسی قرار گرفت.

عصاره‌گیری از طریق استخراج از برگ و ساقه گیاه و به روش الکلی و آبی صورت گرفت. مطالعه کمترین غلظت بازدارنده از رشد عصاره‌های استخراج شده نسبت به سوشهای مقاوم کلبسیلانومونی نشان داد که تمام عصاره‌های بالا خاصیت ضدمیکروبی داشته و قادر بودند از رشد سوشهای مقاوم کلبسیلانومونی جلوگیری کنند. در این میان عصاره برگ گیاه اکالیپتوس دارای بیشترین خاصیت ضدمیکروبی بود (average MIC = ۱ mg/ml). همچنین بیشترین غلظت هر عصاره که باکتری در آن رشد می‌کرد [SIC] (Subinhibitory concentration) برای انجام آزمایش Curing (حذف پلاسمید) استفاده شد. مطالعه و بررسی حساسیت دارویی تمام سوشهای در معرض قرار گرفته به عصاره‌ها از رقت‌های SIC و مقایسه آنها با سوشهای در معرض قرار نکرته نسبت به داروهای آمبی سیلین (AP)، آموکسی سیلین (Amox) و سفتی زوکسیم (CAZ) و سفو تاکسیم (CTX) تغییر زیادی را در MIC و کاهش مقاومت دارویی بوجود نیاورد.

(average MIC AP, 128 μ g/ml, Amox 256 μ g/ml, CAZ 64 μ g/ml)

بررسی مورفولوژی باکتریهای در معرض عصاره‌ها قرار گرفته به کمک میکروسکوپ فلورسنت (Nikon optiphot 2) نشان داد که وقتی سوشهای کلبسیلانومونی در معرض عصاره مورد قرار می‌گیرند باکتری کوچکتر (جمع تر) شده و کپسول باکتری نیز از بین رفت.

مطالعه پلاسمیدی موجود در سوشهای حاوی پلاسمید ۹ و ۳ کلبسیلا به کمک ۷٪ آگارزول الکتروفورز و مقایسه آن با سوشهای ۹ و ۳ در معرض قرار نکرته نشان دهنده حذف انتخابی پلاسمیدها (Curing) نبود و پلاسمیدها همچنان در دو سوش ۹ و ۳ وجود داشتند.

همچنین مطالعه اثر سینزیتک دارویو عصاره ۵ گیاه دارویی بالاطور همزمان در مقایسه با دارو و عصاره پنهانی تغییر زیادی رادر کاهش MIC و مقاومت دارویی باکتریهای فوق پدیدنی اور دو نقطه در مورد آنتی بیوتیک سفو تاکسیم (CTX) به ۶۴ μ g/ml کاهش یافت. در نتیجه از مطالعات بالا چنین استنباط می‌شود که عصاره‌های گیاهان دارویی، مورد، کلپوره، مژه، اکالیپتوس و شیرین بیان هیچگونه اثر ضدپلاسمیدی نداشتند.

کلید واژه‌ها: پلاسمیدها / عصاره گیاه / کلبسیلانومونیه / مقاومت دارویی

مقدمه

اثرات ضد میکروبی می‌باشد.

در تحقیقات قبلی (۳) که بر روی وجود پلاسمید در باکتریهای گرم منفی انجام گرفت وجود پلاسمید در سوشهای ۳ و ۹ کلیسیلاپنومونی مقاوم جدا شده از بیمارستانهای کرمان بررسی شد. در این تحقیق که به طور invitro انجام گرفت امکان حذف پلاسمید (Curing) توسط عصاره‌های گیاهی بررسی شد. محققین مختلفی با استفاده از ترکیبات شیمیایی مختلف سعی در حذف انتخابی پلاسمید از سلول میزان و در نتیجه حساس کردن باکتریهای مقاوم به دارو داشته‌اند. یعنوان مثال آنژیم پنی سیلیناز در استافیلوکوک مقاوم به وسیله اتیدیوم برومید را گزارش نمودند.

آنها فراوانی از دست رفتن مقاومت در ۹ سوش استافیلوکوک را مورد مطالعه قرار دادند. مارکر مقاومت به پنی سیلین در ۸ مورد بین ۸۰-۱۰۰ درصد در سوشهای مقاوم حذف شد و در تمامی کلنی‌ها حساس به آنتی‌بیوتیک مشاهده شد. Laxmi و همکاران (۱۲) با استفاده از عصاره گیاه پلامبوزیلیکتا (Plumbagin) موفق به حذف انتخابی مقاومت دارویی نسبت به پنی سیلین G، AP و Amox و تتراسیلیکین که بر روی پلاسمیدهای مختلف مثل RP4 و R388 در باکتری E.coli شدند. همچنین Deshpande و همکاران (۱۲) با استفاده از عصاره Plumbagin موفق به حذف مقاومت دارویی و مقاومت فلزی در گونه Acinetobacter شدند. شکیبایی و همکاران (۲) با استفاده از همین عصاره مقاومت نسبت به فلز نقره و ۵ آنتی‌بیوتیک را در سوش مقام A.baumannii BL54 از بین برداشتند.

در ایران عصاره‌های گیاهی زیادی برای اثر ضد میکروبی مورد ارزیابی قرار گرفته‌اند ولی هیچکدام از آنها بر روی سوشهای مقاوم باکتریهای حاوی پلاسمید مورد استفاده قرار نگرفته است. در این طرح تحقیقاتی با استفاده از عصاره گیاهان دارویی سعی در حذف پلاسمید و کاهش مقاومت میکروبی شده است. در نتیجه استفاده از یک دارو مثل آموکسی‌سیلین می‌توان شخص بیمار را درمان نمود.

مواد و روش‌ها

۱- عصاره گیری

۵ گیاه دارویی مورد، مرزه، کلپوره، شیرین بیان و

مقاومت باکتریها به آنتی‌بیوتیک‌هایی که به صورت معمول توسط بیماران مصرف می‌شود یکی از خصوصیات ژنتیکی آنها بوده و عموماً ناشی از وجود DNA خارج کروموزومی (پلاسمید) که چندین ژن مسئول مقاومت دارویی را حمل می‌کند می‌باشد (۳، ۲۰، ۱).

باکتریهای فر راست طلب بیمارستانی مثل کلیسیلاپنومونیه امروزه به سرعت نسبت به بسیاری از آنتی‌بیوتیک‌ها مقاوم شده‌اند و این اغلب به دلیل استعمال بی‌رویه دارو توسط بیماران و تجویز بی‌رویه توسط پزشکان است (۳).

پلاسمید ماده ژنتیکی است که برای بقاء سلول میزان ضروری نبوده ولی در محیط خاص (در شرایط تجویز دارو) قادر به ایجاد مقاومت دارویی یا تخریب ترکیبات کپلکس آنها است (۴). معمولاً پلاسمیدها حاوی یک یا چند ژن مقاومت دارویی متفاوت هستند و تعدادی از آنها دارای سیستم‌های فعالی جهت پایداری در سلول میزان می‌باشند (۵).

یکی از راههای از بین بردن پلاسمیدها استفاده از گیاهان دارویی است (۶، ۷). از بین بردن پلاسمیدها در درون سلول میزان Curing (invivo) نامیده می‌شود و موجب ایجاد اختلافی از باکتریها می‌شود که در آنها پلاسمید وجود ندارد. به این طریق می‌توان ژنهای مقاومت دارویی را که توسط پلاسمیدها گذ می‌شوند به طور انتخابی با حذف پلاسمید حذف نمود. در نتیجه میکروب نسبت به داروهایی که تاکنون مقاوم بوده حساس می‌شود.

مطالعات زیادی درباره خاصیت ضد میکروبی گیاهان دارویی وجود دارد (۸، ۹). شهابی و همکاران (۸) عصاره گیاهان دارویی از جنوب ایران جدا نمودند که خاصیت ضد میکروبی داشتند. در میان عصاره‌های عصاره گیاه Sangnisorba minor از تیره بادام‌زمینی به طور کامل از رشد چهار باکتری متفاوت جلوگیری نمود. معطر و اسکری (۱۰) اثر ضد میکروبی عصاره‌های مختلف گیاه Polycaria gnaphalodes از تیره کاسنی که اکثراً تحت نام افسنستانی در بازار دارویی ایران عرضه می‌شود و در طب سنتی ایران بعنوان بر طرف کننده عفونتها مورد استفاده قرار می‌گیرد بر روی باکتریهای گرم مثبت و منفی مورد بررسی قرار دارند. آزمایشات مکرر نشان داد که عصاره الکلی تازه استخراج شده گیاه تابستانه بر روی اکثر باکتریهای ذکر شده دارای

رشدی صورت نگرفته بود بعنوان MIC عصاره انتخاب شد. همچنین حداقل غلظتی از ماده ضدمیکروبی که موجب ۹۹/۹ درصد کاهش در تعداد باکتریهای مایه اصلی می‌گردد. (Minimal bactericidal Concentration) بعنوان MBC انتخاب گردید.

۴- حذف پلاسمید (Curing)

برای Curing، باکتریهای رشد یافته در غلظت SIC عصاره را جدا نموده و به صورت سریال رفیق شد (۱۰-۲، ۱۰-۴، ۱۰-۶، ۱۰-۸، ۱۰-۱۰). سپس حدود ۱۰۰ کلنی جدا را به کمک کبریت استریل بر روی محیط کشت مولرهیتون آگار کشت داده شد و همزمان دو کلنی کنترل (بدون درمعرض قرار دادن به عصاره) استفاده شد. این کلنی‌ها برای ادامه کار مورد استفاده قرار گرفتند.

۵- بررسی مورفوولوژی باکتریهای در معرض قرار گرفته زیر میکروسکوپ

سوسپانسیون باکتریهای در معرض قرار گرفتند (۱۰^۹) را روی لام میکروسکوپی قرار دارد و زیر میکروسکوپ فلورست (Nikon Optiphot-2) پس از رنگ آمیزی گرم و کپسول مشاهده گردید.

۶- بررسی وجود پلاسمید و آگاراز ژل الکتروفورز

در این مرحله باکتریهای در معرض قرار گرفته به عصاره (Cured) را به کمک عوامل لیز کننده دیواره غشاء سلولی (۰/۰۵EDTA، ۰/۲SDS) پاره نموده و پلاسمیدها جدا شد. ۶۰ ml از محلول DNA پلاسمیدی خالص پس از آغشتن با آنزیم RNase در چاهک‌هایی در آگاراز ژل ۷/۰٪ ریخته شد و الکتروفوروز به شدت ۳۰ mA به مدت ۳ ساعت انجام گردید. وجود و عدم وجود پلاسمید در این سوشها و سوشهای وحشی (Uncured) مقایسه گردید.

۷- بررسی اثر سینتزریک دارو و عصاره

عصاره‌های استخراج شده از گیاهان دارویی بالا با نسبت ۳۶ mg/ml و ۲۵۶ mg/ml دارو (سفوتاکسیم، سفتیزوکسیم، آمپیسیلین، آموکسیسیلین) را مخلوط نموده و در محیط غذایی حاوی باکتری ریخته و MIC را اندازه گیری شد. اگر دارو و عصاره اثر سینتزریک داشته باشد MIC نسبت به کنترل (دارو و عصاره به تنها بی) کاهش قابل ملاحظه‌ای می‌کند.

اکالیپتوس پس از جمع آوری و بررسی اولیه خاصیت ضدمیکروبی آنها بر روی باکتریهای حساس به دارو برای این تحقیق مورد استفاده قرار گرفتند.

عصاره گیری به روش Maceration و همچنین روش الكلی انجام گردید (۱۰). برای اینکه شرایط آزمایش برای همه گیاهان یکسان باشد ۵ گرم از گیاه خشک را در هاون دستی خرد و صلایه گردید. سپس پودر حاصل را در داخل لوله‌های شیشه‌ای درب دار ریخته و پس از ثبت کد گیاه بر روی آن ۵-۷ روز آنرا در ۱۵ میلی لیتر مستانول ۸۰٪ می‌خیسانیم. برای اینکه عصاره گیاهی بنحو مطلوبی وارد فاز الكلی گردد یک روز در میان لوله‌ها توسط همزن برقی (Vortex) به مدت ۱ دقیقه کاملاً مخلوط می‌گردد. پس از گذشت ۷-۵ روز ۳-۲ میلی لیتر از محلول شفاف رویی (Superntant) بسراشته و درون لوله‌های به قطر ۳ سانتی‌متر می‌ریزیم. پس از نصب گد مربوطه توسط دستگاه تقطیر در خلاء (rotary evaporator) در درجه حرارت ۴۰-۴۵°C تغییض نموده و به مدت ۲۴ ساعت در دیسیکاتور متصل به پمپ خلاء قرار داده شد تا کاملاً خشک شود. عصاره خشک شده تا زمان انجام عملیات بعدی در دمای ۱۵°C نگهداری شد.

۳- میکرو اوگانیزمهای ایزوله شده و تعیین حساسیت دارویی

سوشهای مقاوم کلبسیلا پنومونیه از آزمایشگاه‌های بیمارستانهای کرمان ایزوله گردیدند و مورد بررسی باکتریولوژیک و تعیین حساسیت دارویی بر اساس رفانس (۳) قرار گرفتند.

۳- بررسی اثر ضدمیکروبی عصاره گیاهی از روش رقت برای تعیین حداقل غلظت بازدارنده (MIC) استفاده گردید (۱۰). با استفاده از محیط کشت مولرهیتون برات عصاره‌های غلیظ الكلی و آبی تازه استخراج شده از گیاهان دارویی بالا به نحوی رقیق شدنده پس از آفرایش ۱ ml سوسپانسیون میکروبی ۲×۱۰^۹ در میلی لیتر هر یک از لوله‌ها رقت‌های ۰/۵، ۰/۲۵، ۰/۱۲۸، ۰/۰۶۴، ۰/۰۳۲، ۰/۰۱۶، ۰/۰۰۱، میلی گرم در میلی لیتر بدست آمد. محیط‌های تلقيق شده مذکور به مدت ۲۴ ساعت در حرارت ۳۷°C اتو نگهداری شوند. پس از طی دوره اتوگذاری حداقل غلظتی از عصاره که در حضور آن

نتایج

کلپوره، مرزه و اکالیپتوس نشان می‌دهد. همانطور که در جدول ۱ مشاهده می‌گردد عصاره اکالیپتوس دارای بیشترین اثر ضد میکروبی و شیرین بیان دارای کمترین اثر ضد میکروبی بود.

۱- بررسی حساسیت سوشهای کلبسیلا پنومونیه ایزوله شده نسبت به عصاره‌های گیاهی

جدول ۱- حساسیت سوشهای کلبسیلا پنومونیه ایزوله شده را نسبت به ۵ عصاره گیاهان دارویی مورد شیرین بیان،

جدول ۱- بررسی حساسیت سوشهای کلبسیلا پنومونیه پس نسبت به عصاره‌های گیاهی

| K ₁₀ | K ₉ | K ₈ | K ₇ | K ₆ | K ₅ | K ₄ | K ₃ | K ₂ | K ₁ | سوش کلبسیلا آزمایشات | |
|-----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------------|------------|
| | | | | | | | | | | عصاره | آزمایش |
| ۰/۰۱ | ۰/۰۵ | ۰/۲۵ | ۰/۵ | ۰/۰۱ | ۰/۰۶ | ۰/۵ | ۰/۰۰۲ | ۰/۰۶ | ۰/۰۱ | MIC | آکالیپتوس |
| ۰/۰۲ | ۰/۱ | ۰/۲۵ | ۰/۵ | ۰/۰۲ | ۰/۰۶ | ۰/۵ | ۰/۰۰۲ | ۰/۰۶ | ۰/۰۲ | MBC | |
| ۰/۰۵ | ۰/۲۵ | ۰/۱ | ۰/۲۵ | ۰/۰۰۵ | ۰/۰۳ | ۰/۲۵ | ۰/۰۰۱ | ۰/۰۳ | ۰/۰۰۵ | SIC | |
| ۰/۵ | ۰/۲۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۵ | >۰/۲۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۱ | MIC | |
| ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | >۰/۲۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | MBC | |
| ۰/۲۵ | ۰/۱ | ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | ۰/۱ | ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | ۰/۰۶ | SIC | مرزه |
| ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | ND | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۲۵ | ۰/۵ | ۰/۲۵ | MIC | |
| ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | ND | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۵ | ۰/۲۵ | ۰/۵ | ۰/۲۵ | ۰/۵ | MBC | |
| ۰/۱ | ۰/۱ | ND | ۰/۲۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | ۰/۱ | ۰/۲۵ | ۰/۱ | SIC | |
| ۰/۲۵ | ۰/۲۵ | ۰/۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۰۲۵ | MIC | کلپوره |
| مرقق نشده | مرقق نشده | مرقق نشده | مرقق نشده | مرقق نشده | مرقق نشده | مرقق نشده | مرقق نشده | مرقق نشده | مرقق نشده | MBC | |
| | | | | | | | | | | SIC | |
| ۰/۱ | ۰/۱ | ۰/۲۵ | ۰/۱ | ۰/۱ | ۰/۱ | ۰/۱ | ۰/۱ | ۰/۱ | ۰/۱ | SIC | شیرین بیان |
| ۰/۰۲۵ | ۰/۰۲۵ | >۰/۰۵ | ۰/۰۵ | >۰/۰۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۰۲۵ | >۰/۰۵ | >۰/۰۵ | >۰/۰۵ | MIC | |
| ۰/۰۵ | ۰/۰۵ | مرقق نشده | مرقق نشده | مرقق نشده | ۰/۰۵ | ۰/۰۵ | ۰/۰۴۵ | ۰/۰۵ | ۰/۰۴۵ | MBC | |
| ۰/۱ | ۰/۱ | ۰/۰۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۰۱ | ۰/۰۱ | ۰/۰۱ | ۰/۰۱ | ۰/۰۱ | ۰/۰۱ | SIC | |
| ۰/۰۲۵ | ۰/۰۲۵ | >۰/۰۵ | ۰/۰۵ | >۰/۰۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۰۲۵ | >۰/۰۵ | >۰/۰۵ | >۰/۰۵ | MIC | |
| ۰/۰۵ | ۰/۰۵ | مرقق نشده | مرقق نشده | مرقق نشده | ۰/۰۵ | ۰/۰۵ | >۰/۰۵ | >۰/۰۵ | >۰/۰۵ | MBC | شیرین بیان |
| ۰/۱ | ۰/۱ | ۰/۰۵ | ۰/۰۲۵ | ۰/۰۱ | ۰/۰۱ | ۰/۰۱ | ۰/۰۱ | ۰/۰۱ | ۰/۰۱ | SIC | |

MIC (mg/ml)= کمترین غلظت ممانتع از رشد عصاره

MBC= حداقل غلظت باکتری سیداک عصاره

SIC= بیشترین غلظت عصاره که باکتری در آن رشد می‌کند

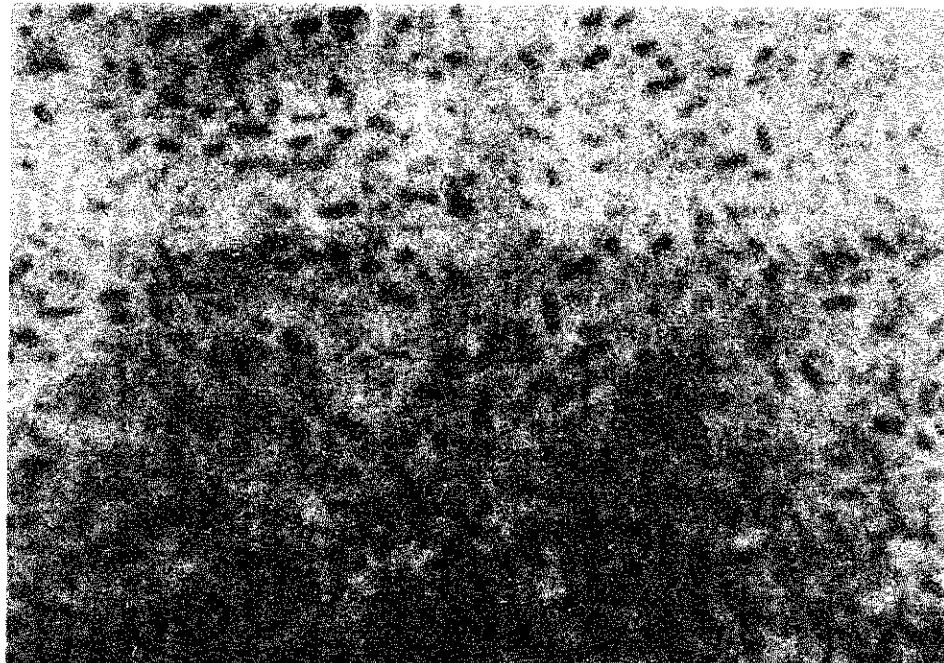
سوشهای کلبسیلا پنومونیه ایزوله شده از بیمارستانهای کرمان = K

نتایج بالا معدل سه بار آزمایش یکسان است.

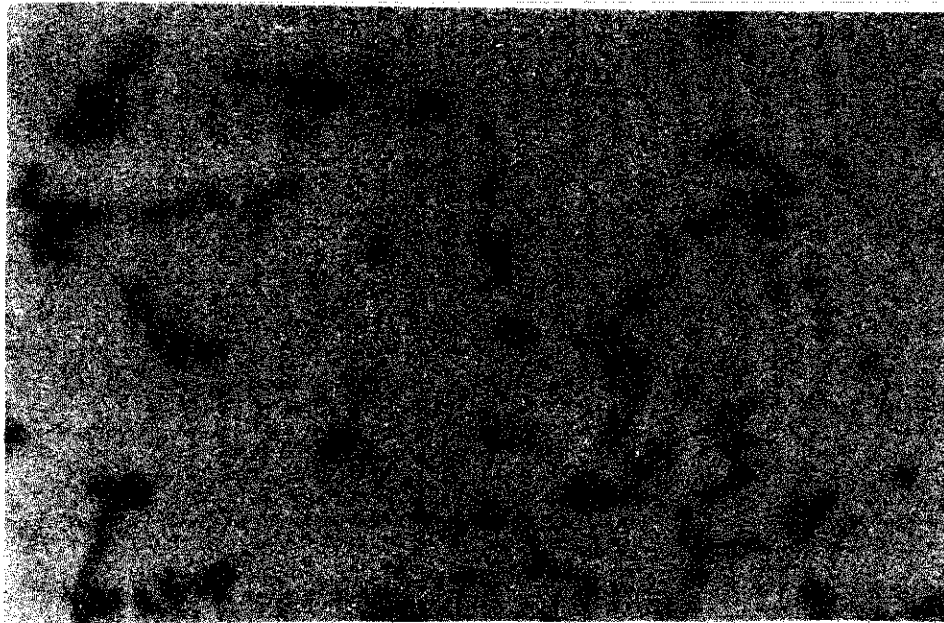
مورد را نشان می‌دهد. همانطور که در شکل مشاهده می‌شود باکتری فشرده‌تر شده (جمع‌تر) و کپسول خود را از دست داده است، در مورد عصاره‌های دیگر هیچگونه تغییری در مورفولوژی سلولی پدیده نیامد.

۲- بررسی مورفولوژی سلولی و وجود کپسول در سوشهای در معرض عصاره قرار گرفته

شکل - ۱ - سوش ۹ کلبسیلا پتومونیه که در معرض عصاره قرار گرفته با اختلاف در معرض قرار نگرفته به عصاره



شکل ۱- الف



شکل ۱- ب

شکل - ۱: مورفولوژی باکتری کلبسیلا. الف- قبل از در معرض قراردادن با عصاره مورد.

ب: بعد از در معرض قراردادن باعصاره مورد.

لازم به ذکر است که MIC سوشهای در معرض قرارگرفته به هر عصاره به تنهایی نسبت به آنتی بیوتیک‌های بالا به طور جداگانه مورد بررسی قرارگرفت و نتایج مشابه‌ای بدست آمد.

۳- برسی اثر سینزیک دارو و عصاره
بر اساس تحقیقات قبلی (۱۲) 32mg/ml از عصاره خشک شیرین بیان و مورد، اکالیپتوس، مرزه و کلپوره را با

۴- تعیین حساسیت (MIC) سوشهای کلبسیلا پنومونیه نسبت به آنتی بیوتیک‌های آموکسی سیلین و آمپی سیلین و گلوکتسیلین و سفتی زوکسیم و سفوتاکسیم پس از در

عرض قراردادن به عصاره‌های گیاهی

کلئی‌های رشد یافته از رفتهای SIC هر عصاره را جدا نموده و برای تعیین حساسیت آنتی بیوتیکی مورد استفاده قرار گرفت نتایج در جدول ۲ نشان داده شده است.

جدول ۲- برسی اثر سینزیک دارو و عصاره

| K ₁₀ | K ₉ | K ₈ | K ₇ | K ₆ | K ₅ | K ₄ | K ₃ | K ₂ | K ₁ | سوش کلبسیلا آنتی بیوتیک (MIC) | عصاره |
|-----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|-------------------------------------|------------|
| ۲۵۶ | ۱۲۸ | ND | ۱۶ | ۱۲۸ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۶۴ | ۶۴ | ۰/۵ | CTX | شیرین بیان |
| ۱۲۸ | ۲۵۶ | ND | ۱۶ | ۱۲۸ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۰/۵ | CAZ | |
| ۱۲۸ | ۲۵۶ | ND | ۶۴ | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۱۲۸ | ۶۴ | Am | |
| ۱۲۸ | ۲۵۶ | ND | ۲۵۶ | ۱۲۸ | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۶۴ | AP | |
| ۶۴ | ۱۲۸ | ND | ۱۲۸ | ۶۴ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۳۲ | ۱ | ۰/۲۵ | CTX | |
| ۱۲۸ | ۶۴ | ND | ۱۲۸ | ۳۲ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۸۴ | ۲ | ۰/۲۵ | CAZ | |
| ۲۵۶ | ۱۲۸ | ND | ۲۵۶ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۶۴ | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۶۴ | AM | |
| ۱۲۸ | ۲۵۶ | ND | ۲۵۶ | ۱۲۸ | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۶۴ | AP | |
| ۲۵۶ | ۱۲۸ | ND | ۱۲۸ | ۶۴ | ۶۴ | ۳۲ | ۶۴ | ۴ | ۰/۵ | CTX | |
| ۲۵۶ | ۱۲۸ | ND | ۱۲۸ | ۳۲ | ۶۴ | ۳۲ | ۶۴ | ۸ | ۰/۵ | CAZ | |
| ۲۵۶ | ۲۵۶ | ND | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۱۲۸ | ۶۴ | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۱۲۸ | Am | مرد |
| ۲۵۶ | ۲۵۶ | ND | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۶۴ | AP | |
| ۶۴ | ۱۲۸ | ND | ۳۲ | ۶۴ | ۱۶ | ۳۲ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۰/۲۵ | CTX | |
| ۶۴ | ۱۲۸ | ND | ۱۶ | ۱۲۸ | ۳۲ | ۶۴ | ۶۴ | ۲۵۶ | ۰/۲۵ | CAZ | |
| ۱۲۸ | ۲۵۶ | ND | ۲۵۶ | ۱۲۸ | ۳۲ | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۳۲ | Am | |
| ۱۲۸ | ۲۵۶ | ND | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۱۲۸ | ۱۲۸ | ۳۲ | AP | |
| ۶۴ | ۱۲۸ | ND | ۶۴ | ۱۲۸ | ۳۲ | ۳۲ | ۳۲ | ۶۴ | ۰/۵ | CTX | اکالیپتوس |
| ۱۲۸ | ۲۵۶ | ND | ۶۴ | ۲۵۶ | ۲۵۶ | ۳۲ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۶۴ | CAZ | |
| ۶۴ | ۱۲۸ | ND | ۶۴ | ۱۲۸ | ۶۴ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۰/۲۵ | Am | |
| ۱۲۸ | ۲۵۶ | ND | ۶۴ | ۱۲۸ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۳۲ | AP | |
| ۶۴ | ۱۲۸ | ND | ۶۴ | ۱۲۸ | ۶۴ | ۶۴ | ۱۲۸ | ۳۲ | ۰/۲۵ | Am | |
| ۱۲۸ | ۲۵۶ | ND | ۱۲۸ | ۲۵۶ | ۱۲۸ | ۶۴ | ۲۵۶ | ۳۲ | ۳۲ | AP | کلپوره |

ND=Not Determined

MIC= $\mu\text{g/ml}$

آزمایش بالا برای سه بار تکرار شد و نتایج مشابه حاصل گردید.

به دلیل حذف پلاسمید در درون آنها نیست. نکته مهم از دست دادن کپسول باکتری و کوتاه شدن طول آن پس از در معرض قرار گرفتن به عصاره مورد بود. این ممکن است به دلیل خاصیت مورتاژنیک قوی عصاره بر روی ژنوم سلول باکتری باشد. نکته دیگر اینکه هیچگونه تغییری در خاصیت زنگ آمیزی باکتریهای بالا بوجود نیامد و باکتریها خاصیت گرم منفی خود را حفظ نمودند.

هنگام الکتروفورز روی ۷/۰٪ آگارز ژل هیچگونه حذف فیزیکی پلاسمید مشاهده نگردید و دیگر تأثیر بالا را ثابت نمی‌کند. بررسی اثر سینزیزیک دارو و عصاره یکی از مهمترین جنبه‌های این تحقیق بشمار می‌رود چون امکان از دست رفتن پلاسمید و حساس شدن باکتری به دارو در اثر حذف انتخابی آن همزمان با عمل دارو در یک زمان درون سلول یکی از مهمترین اهداف سرکهای دارویی به شمار می‌رود و می‌تواند کمک مؤثری به درمان و از بین بردن باکتریهای مقاوم کند. این بررسی بر روی گیاهان دارویی بالا نشان داد که در معرض قرار دادن باکتری به دارو و عصاره به طور همزمان اثر ضد میکروبی شدیدی را پدید نمی‌آورد و کمک بزرگی به کاهش MIC نمی‌کند.

بر اساس نتایج بالا مشخص می‌شود که عصاره‌های گیاهان دارویی مورد، کلپوره، شیرین‌بیان، مرزه و اکالیپتوس هیچگونه اثر ضدپلاسمیدی روی سوشهای کلبسیلا پنومونیه حاوی پلاسمید نداشتند اگر چه خاصیت ضد میکروبی از خود بجا می‌گذارند. تحقیقات کمی در DNA اثر ضدپلاسمیدی عصاره‌های گیاهی بر روی DNA پلاسمیدی انجام شده است. به عنوان مثال پلامباجین (۲) یک عصاره گیاهی است که باعث بوجود آمدن شکاف در DNA سوپرکویل پلاسمید می‌شود و آنرا باز می‌کند. این سبب عدم تقسیم پلاسمید بدون اثر بر روی کروموزوم باکتری می‌شود. در نتیجه اختلاف بعدی باکتری مقاوم به دلیل عدم تقسیم DNA پلاسمیدی ژنهای مقاومت خود را از دست داده و نسبت به داروهایی که قابل مقاومت بوده‌اند حساس می‌شوند (۱۲). در ایران تحقیق بالا اولین پژوهش در این زمینه محاسب می‌گردد. امید است بتوان با این تحقیقات راهی برای کاهش مقاومت میکروبی نسبت به آنتی‌بیوتیکها یافته شود.

سپاسگزاری

بدین وسیله از کلیه همکاران در آزمایشگاه مرکز

mg/ml ۲۵۶ آنتی‌بیوتیک‌های آمپیسیلین و آموکسیسیلین سفوتاکسیم و سفتیزوکسیم پس از حل کردن در حلال مربوطه حساسیت با هم ترکیب شدند و حساسیت هر سوش (MIC) به طور جداگانه مورد بررسی قرار گرفت که نتایج در جدول ۲ نشان داده شده است.

هدا نظر که در جدول ۲ مشاهده شد عصاره‌ها و آنتی‌بیوتیک‌های بالا یا هیچگونه اثر سینزیزیک نداشته یا اثر خیلی کمی دارند در نتیجه می‌توان گفت که کاهش MIC در مواردی به دلیل اثر ضد میکروبی دارو و عصاره جدا از هم بوده و یا اثر سلوالی متفاوتی را دارند.

آگارز ژل الکتروفورز

بررسی ژل آگارز DNA پلاسمیدی از سوشهای در معرض قرار گرفته و نگرفته نشان دهنده حذف انتخابی پلاسمید در سوشهای در معرض عصاره قرار گرفته نیست و همچنان پلاسمیدها در ژل مشاهده گردیدند.

بحث و نتیجه گیری

در مورد بررسی اثر ضد میکروبی گیاهان دارویی در بسیاری از کشورها مطالعات زیاد و گسترده‌ای در حال انجام است اما متأسفانه تحقیقات در سطح وسیع در کشور ما هنوز صورت نگرفته و مهمتر اینکه هیچگونه عصاره گیاهی برای از بین بردن مقاومت دارویی پلاسمیدی بکار برده نشده است. در این تحقیق از ۱۰ سوش مقاوم کلبسیلا پنومونیه ایزوله شده از بیمارستانهای کرمان که دو تای آن حاوی پلاسمید بودند (۳) برای بررسی اثر ضدپلاسمیدی ۵ گیاه دارویی مورد، اکالیپتوس، شیرین بیان، کلپوره و مرزه استفاده شد. عصاره‌های آبی و متانولی همه گیاهان فوق فعالیت ضد باکتریایی از خود نشان دادند. در این میان عصاره اکالیپتوس دارای بیشترین خاصیت ضد میکروبی در مقایسه با عصاره‌های دیگر بود.

با خنثی سازی عصاره‌های آبی فوق با سود دسی نرمال مشخص گردید که اثر ضد میکروبی مربوط به خاصیت اسید نمی‌باشد و به احتمال قوی به دلیل وجود ترکیباتی با خاصیت ضد میکروبی می‌باشد. مطالعه روی Curing و حذف پلاسمید در سوشهای ۳ و ۹ و همچنین اثر ضد میکروبی عصاره‌های بالا نشان داد که کاهش کم MIC داروهای آمپیسیلین، آموکسیسیلین، سفتیزوکسیم و سفوتاکسیم پس از در معرض قرار گرفتن باکتریها به عصاره

دانشگاه علوم پزشکی کرمان که هزینه این طرح را تصویب و تقبل نموده اند، سپاسگزاری می نماییم.

تحقیقات دانشگاه علوم پزشکی کرمان و گروه میکروب شناسی که ما را یاری نموده اند و معاونت پژوهشی

منابع

1. Shakibaie MR, Munsouri S, Hakak S. Plasmid Pattern of Antibiotic Resistance in B Lactamase Producing *Staphylococcus Aureus* Strains isolated from Hospitals in Kerman, Iran. Arch Iran med 1992; 2(2): 93-7.
2. Shakibaie MR, et al. Plasmid Mediated Silver and Antibiotic Resistance in *Acinetobacter Baumannii* 2B154. Iran J Med Sci 1999; 23(1): 30-36.
3. Shakibaie MR, Beig AH. Plasmid Mediated Cefotaxime and Ceftizoxime Resistance in Ten Strains of *Klebsiella Pneumoniae* isolated from Hospitals in Kerman, Iran . Iran J Med Sci 1999; 6(1): 29-38.
4. Furuya T, Takeda K, Okanishi M. Function of Plasmid in the Production of Aureothricin: Elimination of Plasmids and Alteration of Phenotypes Caused by Protoplast Regeneration in *Streptomyces Kasugansis*. J Antibiot Tokyo 1982; 35 (10): 1367-73.
5. May STD, et al. Novel Antibiotic Resistance Transfer in Bacteroids: Antimicrob Agents. Chemother 1982; 2(1): 110-8.
6. Novick R, et al. Involvement of the Cell Envelope in Plasmid Maintenance:
7. Sinha PP. A New Simple Method of Curing Plasmids in Lactic Streptococci. FEMS Microbiol Lett 1989; 48(3): 343-58.
8. Sharma S, Metha BK. In-Vitro Antimicrobial Efficacy of Centratherum Anthelminticum Seeds Extracts. J Hyg Epid Microbiol and Immunol 1991; 2: 157-62.
9. معطر، فریبرز؛ عسگری، مرتضی؛ بررسی اثر ضد میکروبی گیاه *Pnlycaric gmaphalodes* مجله داروسازی دانشگاه علوم پزشکی تهران ۱۳۶۹ شماره ۳، صفحه ۱۴۱-۱۳۶.
10. Boncanchand DH. et al. (1969). Elimination by Ethidium Bromide of Antibiotic Resistance in Enterobacteriaceae and Staphylococci. J Gen Microbiol 1969; 417-425.
11. Laxmi VV, Padmas, Polasa H. Elimination of Multidrug Resistance Plasmid Inbacteria by Plumbagin, A compound Drived from a Plant. Curr Microbiol 1987; 16: 159-163.
12. Deshpande, Chopade. Plasmid Mediated Silver Resistance in *A. Baumannii* BL54. Biometals 1994; 7: 49-56.

Plasmid Curing Activity of Five Plant Extracts on Multiple Resistant Plasmid Bearing Klebsiella Pnumoniae Strains

Shakibaee MR, Heydari MR, Ahmadinezhad M, Mohammadi M

ABSTRACT

The curing of five medicinal plant extracts (*Satureia hortensis*, *Gly cyrrhiza glabra*, *Teucrium Polium*, *Myrtus Communis*, *Eukalypetus globulus*) on plasmid bearing strains of *klebsilla pneumoniae* resistance to multiple antibiotics were investigated.

Alcoholic and maceration extraction were carried out from leaves, fruits or roots of the above plants. Minimum inhibitory concentrations (MIC) of each plant extract indicated that all of them have antimicrobial activity and were able to inhibit the growth of resistant strains of *kleb. pneumoniae*. Furthermore the eucalyptus extract had highest antimicrobial activity as compared to other plant extracts (average MIC 0.1mg/ml). At the same time the subinhibitory concentration (SIC) and minimum bactricidal concentration (MBC) activity of each plant extract was carried out in order to cure plasmids from plasmid bearing strains. Curing experiments were performed from SIC tubes which then diluted serially (10^{-2} , 10^{-4} , 10^{-6} , 10^{-8}) and 100 well isolated colonies were then master plated with sterile tooth pikes. The sensitivity of the strains treated with SIC of each plant extracts to ampicillin amoxicillin, cefotaxime, and ceftizoxime indicated that there were no change in MIC of antibiotics compared to unexposed one.

The morphological investigation with fluorescent microscope (Nikon, optiphota-2) and capsule staining indicated that when cells treated with *Myrtus Communis* extract, the cells aggregated and change their morphology, similarly, production of capsule was also lost. The agarose gel electrophoresis (0.7%) of the treated cells and untreated one and observation of the gel with U.V. gel documentation system indicated that there were any physical loss of plasmid band on the gel.

Similarly, the synergistic action of plant extract and antibiotics were investigated and it was found that there was no synergy between the above plant extracts and antibiotics (MIC remained unchanged).

From above data it could be concluded that the above plants extract though they have

antibacterial activity they didnot exert any curing effect on the plasmid bearing microorganisms isolated from hospitals in kerman Iran.

Key words: Drug Resistance/ Klebsiella Pueumoniae/ Plant Extracts/ Plasmids