

تأثیر آنتی بیوتیک‌ها بر میزان آزاد شدن آندوتوكسین از سالمونلاتیفی

*** * دکتر غلامرضا شجری * دکتر بهمن تبرایی * دکتر فربان بهزادیان نژاد

خلاصه

سابقه و هدف: با توجه به شیوع بالای تب‌های تیفوییدی و درمان آنتی بیوتیکی آنها که منجر به آزاد شدن میزان زیاد آندوتوكسین و عوارض بعدی آن می‌شود؛ تعیین نوع آنتی بیوتیکی که میزان آندوتوكسین کمتری آزاد کند الزامی است. با این هدف، تحقیق در مجتمع تولیدی - تحقیقاتی استیتو پاستور ایران در سال ۱۳۷۴ انجام گرفت.

مواد و روشها: جهت تعیین MIC و MBC آنتی بیوتیک‌های معمول در درمان تب تیفوییدی: آمپی سیلین، کلرامفنیکل و کوتريموکسازول، پژوهش حاضر با روش توصیفی از نوع اکتشافی و جهت تعیین میزان آندوتوكسین آزاد شده از هر یک از آنتی بیوتیک‌های مذکور صورت پذیرفت.

کشت‌های میکروبی و نگهداری آنها، تهیه محلول‌های آنتی بیوتیکی و اندازه‌گیری میزان MIC و MBC آنها بر باکتری‌ها و نیز میزان آندوتوكسین آزاد شده توسط هر یک از آنتی بیوتیک‌ها به روش استاندارد و در سه تکرار بر حسب pg/ml تعیین و با آنالیز واریاتس مورد قضاوت آماری قرار گرفت.

یافه‌های: میزان MIC و MBC آمپی سیلین بر علیه باکتری در مقایسه با دو آنتی بیوتیک دیگر کمتر است ($MIC=MBC=1/25 \mu\text{g/ml}$) و میزان آندوتوكسین آزاد شده از آمپی سیلین 113 ± 8 ، کلرامفنیکل $87 \pm 2/5$ و کوتريموکسازول $11/6 \pm 134$ پیکوگرم در میلی لیتر به دست آمد ($P < 0.05$).

نتیجه گیری: کلرامفنیکل میزان آندوتوكسین کمتری نسبت به دو آنتی بیوتیک دیگر تولید می‌کند. انجام تحقیق مشابه را در شرایط *in vivo* توصیه می‌نمایند.

وازگان کلیدی: سالمونلاتیفی، آندوتوكسین، کلرامفنیکل، آمپی سیلین، کوتريموکسازول، MIC، MBC

* دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی کاشان، گروه میکروب شناسی و ایمونولوژی

** استیتو پاستور ایران

*** دانشگاه تربیت مدرس، گروه میکروبیولوژی

مواد و روشها

جهت تعیین MIC و MBC آنتی بیوتیک‌های موثر بر علیه سالمونلاتیفی، تحقیق به روش اکتشافی از نوع توصیفی و برای تعیین میزان آندوتوكسین آزاد گردیده، این تحقیق با روش توصیفی (Descriptive) از نوع اکتشافی صورت پذیرفت.

کشت‌های میکروبی - در تحقیق، سویه استاندارد سالمونلاتیفی (CSBPI=B-190) TY2-5536 که حساسیت آن نسبت به آنتی بیوتیک‌های رایج در درمان تب تیفوییدی کاملاً شناخته شده است، به کار رفت. همزمان یک سویه استاندارد اشتریشیاکلی E.CK12-QD5003 به عنوان شاهد و یک سویه سالمونلاتیفی پاتوژن که از بیمار بستری در بخش عفونی بیمارستان امام خمینی ایزووله گردیده بود به عنوان شاهد مورد آزمایش قرار گرفتند.

نگهداری کشت‌ها - کشت‌های میکروبی طبق روش Le Minor (۱۱) به صورت استوک‌های کاری در لوله‌های در پیچ دار کوچک محتوى محیط نیمه جامد و در دمای ۴ درجه سانتی گراد نگه داری شدند.

تهیه محلول‌های استوک آنتی بیوتیک‌ها - پس از تهیه پودرهای آنتی بیوتیکی؛ کلرامفنیکل (الحاوی، ایران) آمپی سیلین (جاپرین حیان، ایران) و کوتريموکسازول (تهران دارو، ایران) به کمک حللال‌های خاص هر آنتی بیوتیک محلول‌های استریل از آنها را به غلظت ۱۰ برابر MIC های پیشنهادی تهیه و به صورت استوک در ویال‌های ۵ میلی لیتری در ۷۰- درجه سانتی گراد نگه داری گردیدند.

روشها

اندازه گیری MIC و MBC آنتی بیوتیک‌ها -

مقدمه

انهدام سریع باکتری‌های گرم منفی که در معرض ذُرهای موثر آنتی بیوتیک‌ها قرار گرفته‌اند منجر به آزاد شدن میزان قابل ملاحظه آندوتوكسین [Lipo Polysaccharide (LPS)] در بدن می‌شود (۱، ۲).

عفونت‌های حاد باکتریایی گرم منفی با میزان مرگ و میر بالای نیز همراه می‌باشد (۳، ۴، ۵). همین مساله باعث گردیده، که استفاده از آنتی بیوتیک‌ها حداقل در پیش‌گیری و یا درمان عفونت‌های باکتریایی گرم منفی با تردید جدی روپرتو شود (۶، ۷). درمان آنتی بیوتیکی عفونت‌های باکتریایی گرم منفی در مدل‌های تجربی، سبب افزایش میزان قابل ملاحظه آندوتوكسین در خون و یا مایع معزی نخاعی می‌گردد (۸، ۹).

مطالعات اخیر نشان می‌دهد که کشته شدن سریع باکتریهای گرم منفی با آنتی بیوتیک‌های باکتریوساید (Bacteriocide) فعال بر علیه دیواره باکتری، سبب آزادی میزان بالای آندوتوكسین به داخل مایعات بدن می‌شود (۹).

بنابراین دقت، در انتخاب نوع آنتی بیوتیک درمانی مناسب می‌تواند نقش بسزایی در جلوگیری از عوارض مذکور داشته باشد (۱۰، ۹).

از آنجایی که تب‌های تیفوییدی در ایران یکی از معضلات بهداشتی و درمانی است، تعیین نوع آنتی بیوتیکی که در عین موثر بودن، میزان آندوتوكسین کمتری آزاد کند الزامی به نظر می‌رسد. به همین جهت پس از رایزنی های علمی با متخصصان بخش عفونی بیمارستان امام خمینی تهران، متداول‌ترین آنتی بیوتیک‌های معمول در درمان تب تیفوییدی در ایران، آمپی سیلین، کلرامفنیکل و کوتريموکسازول تعیین شدند که ابتداء میزان MIC و MBC آنها تعیین و سپس میزان آندوتوكسین آزاد گردیده، توسط هریک از آنتی بیوتیک‌های فوق در مجتمع تولیدی - تحقیقاتی انسیتو پاستور ایران طی سال ۱۳۷۴ اندازه گیری شد.

میزان آندوتوكسین آزاد موجود در فیلترها به روش LAL (Chromogenic Limulus Amebocyte Lyssate assay=LAL، کروموزنیک (کروموزنیکس، سوئی) (۱۴) به روش میکروپلیت و هر نمونه به صورت سه تایی اندازه گیری گردیدند.

شاهد منفی حاوی آب مقطر استریل و عاری از آندوتوكسین و شاهد مثبت حاوی آندوتوكسین اشریشیاکلی استاندارد تا غلظت‌های 10^0 pg/ml بود. مقادیر آندوتوكسین آزاد شده در مجاورت آنتی‌بیوتیک‌های فوق در سه نوبت تکرار گردید و مقادیر به دست آمده به روش آنالیز واریانس مورد قضاوت آماری قرار گرفت.

یافته‌ها

میزان MIC و MBC حاصل از اثر آمپی‌سیلین، کلرامفینیکل و کوتیریموکسازول بر علیه سالمونلاتیفی استاندارد، سالمونلاتیفی پاتوژن و اشریشیاکلی استاندارد در جدول (۱) ارایه شده است و نشان می‌دهد که آمپی‌سیلین در مقایسه با دو آنتی‌بیوتیک دیگر دارای کمترین میزان MIC و MBC بر علیه باکتری‌های مذکور است به گونه‌ای که این میزان در مورد سالمونلاتیفی استاندارد $MIC=MBC=1/25\mu\text{g}/\text{ml}$ و در مورد سالمونلاتیفی پاتوژن و اشریشیاکلی استاندارد $MIC=MBC=2/5\mu\text{g}/\text{ml}$ به دست آمد.

میزان MIC و MBC کلرامفینیکل بر علیه سالمونلاتیفی استاندارد به ترتیب برابر با $2/5\mu\text{g}/\text{ml}$ و $160\mu\text{g}/\text{ml}$ و در مورد دو باکتری دیگر به ترتیب برابر با $5\mu\text{g}/\text{ml}$ و $160\mu\text{g}/\text{ml}$ به دست آمد.

میزان MIC و MBC سالمونلاتیفی استاندارد به ترتیب برابر با $1/25\mu\text{g}/\text{ml}$ و $5\mu\text{g}/\text{ml}$ به دست آمد.

(حداقل دوز متوقف کشنه رشد باکتری‌ها = کشنه باکتری‌ها = MBC (Minimal Inhibitory Concentration) و MBC (Minimal Bactericidal Concentration) آنتی‌بیوتیک‌ها به روش تهیه رقت‌های متوالی در آبگوشت مناسب غذایی، براساس دستورالعمل Neels تعیین شدند (۱۲).

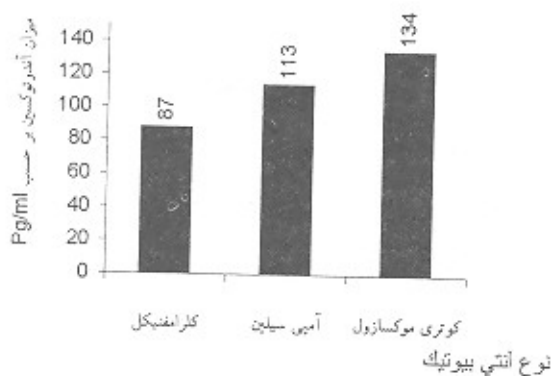
کشتن باکتریها - از ارگانیسم‌های فاز لگاریتمی رشد $6\text{ Cfu}/\text{ml}$ (۱۰) به لوله‌های استریل و عاری از آندوتوكسین حاوی PRMI 1640 همراه با آنتی‌بیوتیک اضافه نموده به مدت ۲ ساعت در 37°C درجه سانتی‌گراد قرار گرفتند.

میزان آنتی‌بیوتیک اضافه شده در مورد آمپی‌سیلین $1/25\mu\text{g}/\text{ml}$ ، کلرامفینیکل $160\mu\text{g}/\text{ml}$ و کوتیریموکسازول $5\mu\text{g}/\text{ml}$ بود. برای تمام آنتی‌بیوتیک‌های مذکور، این شرایط سبب کشته شدن تمامی باکتریهای موجود در نمونه‌ها گردیدند که با روش‌های کشت کمی مشخص شدند. لوله‌های شاهد مثبت، حاوی RPMI همراه با باکتری بدون آنتی‌بیوتیک و لوله‌های کنترل منفی حاوی RPMI و آنتی‌بیوتیک بدون باکتری بودند. پس از اتمام مرحله انکوپاسیون، سوسپانسیون‌های باکتریایی با فیلترهای $224\text{m}\text{l}/\text{h}$ صاف شدند و فیلترها جهت مطالعات بعدی در ویال‌های شیشه‌ای استریل و عاری از آندوتوكسین $2/5$ میلی‌لیتری در 70°C -درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند.

اندازه گیری آندوتوكسین آزاد در فیلترها - جهت اطمینان از وجود آندوتوكسین آزاد در فیلترها، آنها را علیه آب دوبار تقطیر شده و عاری از آندوتوكسین که حاوی مرتیولات به نسبت $1:10000$ بود دیالیز نموده سپس در دسیکاتور حاوی پنتاکسید فسفر (P2O5) به میزان $20\text{ mg}/\text{ml}$ برابر تغليظ گردید و پس از آن طبق روش USP ۱۹۹۰ قدرت تبزای آنها در خرگوش تعیین شد (۱۳).

جدول ۱- میزان MIC و آنتی بیوتیک بر روی باکتریها در انتیتوپاسور ایران (تهران) طی سال ۱۳۷۴

اشریشاکلی استاندارد		سامونلاتیفی پاتوزن		سامونلاتیفی استاندارد		نوع باکتری
MBC	MIC	MBC	MIC	MBC	MIC	
۲/۵ $\mu\text{g/ml}$	۲/۵ $\mu\text{g/ml}$	۲/۵ $\mu\text{g/ml}$	۲/۵ $\mu\text{g/ml}$	۱/۲۵ $\mu\text{g/ml}$	۱/۲۵ $\mu\text{g/ml}$	آمپی سیلین
۱۶۰ $\mu\text{g/ml}$	۲/۵ $\mu\text{g/ml}$	۱۶۰ $\mu\text{g/ml}$	۵ $\mu\text{g/ml}$	۱۶۰ $\mu\text{g/ml}$	۲/۵ $\mu\text{g/ml}$	کلرامفینیکل
۱ mg/ml	mg/ml	۱۰ mg/ml	۲/۵ mg/ml	۵ mg/ml	۱/۲۵ mg/ml	کوتربیوسکازول
۰/۱۲۵						



نمودار ۱- توزیع میزان آندوتوكسین آزاد شده از سالمونلاتیفی استاندارد بر حسب نوع آنتی بیوتیک در انتیتوپاسور ایران (تهران) طی سال ۱۳۷۴

آزمایش تب زایی در خرگوش، سبب افزایش درجه حرارت طبیعی بدن حیوان به میزان ۱/۲ درجه سانتی گراد شد که مؤید وجود آندوتوكسین آزاد در نمونه ها بود.

میزان آندوتوكسین آزاد موجود در فیلترها در جدول (۲) و نمودار (۱) ارایه گردیده است که نشان می دهد میزان آندوتوكسین حاصل از آمپی سیلین علیه باکتری به میزان ۲۶/۵ واحد و یا حدود ۳۰/۷ درصد بیشتر از کلرامفینیکل و میزان آندوتوكسین حاصل از کوتربیوسکازول ۲۰/۸ واحد و یا حدود ۱۸/۴ درصد بیشتر از آمپی سیلین بود و آنالیز واریانس بیانگر آن می باشد که این اختلافات به لحاظ آماری معنی دار است ($P < 0.05$).

بحث

تحقیق نشان داد که میزان MIC و MBC آمپی سیلین بر علیه باکتری ها مورد بررسی یکسان است. در موردا کثر آنتی بیوتیک های باکتریوساید میزان MIC آنها برابر تا نزدیک به میزان MBC آنها می باشد (۱۵). میزان MIC و MBC کلرامفینیکل بر علیه سالمونلاتیفی استاندارد به ترتیب برابر با ۲/۵ و ۱۶۰ میکروگرم در میلی لیتر به دست آمد که گرچه میزان MIC کلرامفینیکل تفاوت چندانی با میزان MIC آمپی سیلین ندارد، میزان MBC آن تفاوت قابل ملاحظه ای با میزان MBC آمپی سیلین دارد. بدیهی

جدول ۲- میزان آندوتوكسین آزاد شده از سالمونلاتیفی استاندارد در مجاورت آنتی بیوتیک هادر انتیتوپاسور ایران (تهران) طی سال ۱۳۷۴

آنتی بیوتیک	میزان آندوتوكسین (بر حسب pg/ml)
فلتر باکتری بدون آنتی بیوتیک (شاهد)	۱۸/۲۶ ± ۱/۱۳
فلتر باکتری همراه با آنتی بیوتیک:	
- کلرامفینیکل	۸۶/۶۸ ± ۲/۵۳
- آمپی سیلین	۱۱۲/۳۳ ± ۸/۰۷
- کوتربیوسکازول	۱۳۴/۱۸ ± ۱۱/۵۹

محققان دیگر نشان دادند که آنتی‌بیوتیک‌های باکتریوساید باعث آزاد گردیدن میزان بیشتر آندوتوكسین نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های باکتریوستاتیک می‌شوند (۱۶، ۱۹) و نتایج حاصل در این تحقیق در مورد آمپی‌سیلین و کلرامفینیکل با یافته‌های این تحقیقات مشابهت دارد.

آزاد گردیدن میزان بالاتر آندوتوكسین از سالمونلاتیفی در اثر لیز شدن با کوتیریموکسازول به این علت است که کوتیریموکسازول یک آنتی‌بیوتیک آنتی‌متاپولیت می‌باشد و با پارا-آمینوبنزویک اسید (PABA) که یک متابولیت ضروری برای سنتز اسید فولیک در باکتری‌ها است، رقابت می‌کند ولی تازمانی که ذخیره PABA در سلول باکتری به اتمام نرسیده، باکتری به طور ناقص به رشد خود ادامه می‌دهد که این رشد غیرطبیعی باکتری می‌تواند منجر به آزادی آندوتوكسین بیشتری گردد (۲۰).

در یک جمع‌بندی کلی، قابل ذکر است که کلرامفینیکل آندوتوكسین کمتری نسبت به دو آنتی‌بیوتیک دیگر آزاد می‌کند. انجام تحقیق مشابه به روش *in vivo* توصیه می‌نماید تا در صورت حصول نتایج مشابه، بتوان در درمان تب تیفوییدی و پیش‌گیری از آلودگی‌های ناشی از جراحی‌های داخلی از کلرامفینیکل استفاده نموده تا بدنه با میزان کمتر آندوتوكسین روبرو شود و در نتیجه عوارض پاتولوژیک کمتری در بیمار به وجود آید.

تشکر و قدردانی

بدین وسیله از همکاران و کارکنان محترم مجتمع تولیدی - تحقیقاتی انسیتو پاستور ایران، استادان و کارکنان محترم بخش ایمنوژنتیک دانشکده پزشکی تهران، مدیر محترم اجرایی مجله علمی - پژوهشی فیض کاشان و جناب آقای مهندس ناصر ولایی که در تنظیم مقاله ما را راهنمایی فرمودند، تشکر و قدردانی می‌شود.

است که در مورد آنتی‌بیوتیک‌های باکتریوستاتیک مانند کلرامفینیکل که سبب توقف رشد باکتری‌ها می‌شوند، جهت انهدام کامل باکتری، تراکم‌های بالاتری از آنتی‌بیوتیک مورد نیاز می‌باشد.

نتایج حاصل در مورد میزان MIC و MBC کلرامفینیکل و آمپی‌سیلین علیه سویه‌های باکتریایی مورد مطالعه، قابل مقایسه با نتایج به دست آمده توسط سایر محققان است (۱۶).

بالابودن میزان MIC و MBC کوتیریموکسازول علیه سویه‌های باکتریایی مورد مطالعه، مساله بروز مقاومت بالای باکتری‌ها در برابر این آنتی‌بیوتیک را مطرح می‌سازد که البته بروز مقاومت در برابر این آنتی‌بیوتیک از نقاط دیگر جهان نیز گزارش شده است (۱۷، ۱۸).

میزان آندوتوكسین آزاد شده توسط کلرامفینیکل کمتر از میزان آندوتوكسین آزاد شده از آمپی‌سیلین و میزان آندوتوكسین آزاد شده از آمپی‌سیلین کمتر از میزان آندوتوكسین آزاد گردیده توسط کوتیریموکسازول می‌باشد. تفاوت در میزان آندوتوكسین آزاد شده توسط آنتی‌بیوتیک‌ها، می‌تواند مربوط به تفاوت در خواص فارماکودینامیک این داروها باشد (۱۰، ۱۹). آنتی‌بیوتیک‌های باکتریوساید مانند آمپی‌سیلین و سایر آنتی‌بیوتیک‌های بتا-لاکتام با نفوذ در دیواره سلولی باکتری و اتصال به پروتئین‌های غشایی، مراحل نهایی سنتر دیواره سلولی (پیتیدوگلیکان) باکتری را متوقف کرده، در نهایت سبب لیز باکتری در اثر آنزیم‌های اتولیتیک باکتری و در نتیجه آزاد شدن محصولات باکتریایی از قبیل آندوتوكسین (LPS) و دیگر اجزا باکتری به داخل محیط می‌گردد (۲، ۴). از آنجایی که محل اثر آنتی‌بیوتیک‌های باکتریوستاتیک مانند کلرامفینیکل، به طور اختصاصی دیواره سلولی باکتری نیست، سبب آزاد کردن میزان آندوتوكسین کمتری می‌شوند (۱۰، ۱۶).

References:

1. Maury E. Barakett V. Blanchard H. Guitton C. Circulating endotoxin during initial antibiotic treatment of sever gram negative bacteremic infections. *J Infect Dis.* 1998; 178: 270-273.
2. Morrison DC. Antibiotic mediated release of endotoxin and pathogenesis of gram negative sepsis . *Prog Clin Biol Res.* 1998; 397: 199-207.
3. Kromery V. Etiology and pathogenesis of septic shock. *Vnitr Lek.* 1996; 42: 467-469.
4. Preiti P. Mazzei T. Antibiotic induced release of bacterial cell wall component in the pathogenesis of sepsis and septic shock. *J Chemother.* 1998; 10: 427-448.
5. Sheneb JL. Septic shock. *Adv Pediatr Infect Dis.* 1996; 12: 209-241.
6. Morrison DC. Bucklin SE. Evidence for antibiotic mediated endotoxin release as a contributing factor to lethality in experimental gram negative sepsis. *Scand J Infect Dis (Suppl).* 1996; 101: 3-8.
7. Kuennen M. Stinner B. Celik I. Cardiovascular adverse effects of antimicrobial in complex surgical cases. *Eur Surg (Suppl).* 1996; 579: 24-28.
8. Hubsch AP. Casas AT. Dornae JE. Protective effects of reconstituted high-density lipoprotein in rabbit gram negative bacteremia models. *J Lab Clin Med.* 1995; 126: 548-558.
9. Roseman C. Westerveld GJ. Van-Overen W. Effect of intraperitoneal antimicrobial on the concentration of bacteria endotoxin TNF in abdominal fluids and plasma in Rats. *Eur Surg Res.* 1996; 28: 351-360.
10. Nitsche D. Schulze C. Oesser S. Impact of the different class antimicrobial agents on plasma endotoxin activity. *Arch Surg.* 1996; 131: 192-199.
11. Le Minor. Popoff MY. Microbial Culture Methods. *Int J Sys Bacteriol.* 1995; 37: 465.
12. NCCLS expertes. National committee for clinical laboratory standards methods for dilution antimicrobial suseptibility tests for bacteria that grow aerobically. Publication M7-A. Villanova- PA. Ed 2: 173-178.
13. U.S. Pharmacopoeia. Biological tests/Pyrogen test. 1990; <151>; 1515;1527.
14. Eperon S. De-Groote D. Werner - flemayer G. Jungi TW. Human moncytoid cell lines as indicators of endotoxin with chromogenic Limulus Amoebocyte Lysate assay (LAL). *J Immunol Methods.* 1997; 207: 135-145.

15. Baron E. Finegold SM. Diagnostic microbiology. 8th ed. Philadelphia: Chapman Hall; 1990: 171-193.
16. Ibe SN. Wariso BA. Drug - susceptibility profile of salmonella typhi blood isolates in port Harcourt Nigeria. W Afr J Med . 1996; 15: 219-222.
17. Hasan Z. Rahman KM. Alam MN. Role of plasmid in mediation of multiple drug resistance in salmonella typhi and paratyphi A in Bangladesh. Bangladesh Med Res Couns Bull. 1995; 21: 50-54.
18. Panigrahi D. Al-Aneziz AH. West PW. Plasmid mediated multidrug resistance in salmonella typhi in Kuwait. Trop Med Int Health. 1996; 1: 439-442.
19. Chang HR. Valdo TR. Pechere JC. Effects of ampicillin, chloramphenicol, ceftriaxone and trimethoprim- sulphametoxazole on salmonella typhi with in human monocyte- derived macrophages. J Antimicrob Chemother. 1990; 26: 689-694.
20. Sheneep JL. Morgan KA. Kinetics of endotoxin release during antibiotic therapy for experimental gram- negative bacterial sepsis. J Infect Dis. 1984; 150: 380-388.