

بررسی بازدارندگی ۲ عصاره گیاهی بر حساسیت جمعیتی باکتری کروموباکتریوم ویولاسیوم CV026

میلاد مخفیان^{*}، نادر حسن زاده^۱، کامبیز لاریجانی^۲

^۱ کارشناس ارشد، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، گروه بیماری شناسی گیاهی

^۲ دانشیار، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، گروه بیماری شناسی گیاهی

^۳ استادیار، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، گروه شیمی

چکیده

سابقه و هدف: بسیاری از باکتری‌ها از مکانیسم حساسیت جمعیتی به منظور انجام فعالیت‌های حیاتی خود مانند بقا، تحرک، تولید بیوفیلم، فاکتورهای بیماری‌زاوی و غیره استفاده می‌نمایند. هرگونه اختلال در این سیستم ارتباطی سلول به سلول، موجب ناتوانی باکتری‌ها در انجام وظایف ذاتی خود از جمله بیماری‌زاوی می‌گردد. این مطالعه با هدف ارزیابی تأثیر عصاره‌های گیاهی ازمک و شوید بر روی خاصیت حساسیت جمعیتی باکتری کروموباکتریوم ویولاسیوم CV026 انجام گردید.

مواد و روش‌ها: گونه‌های گیاهی ازمک و شوید از حاشیه اطراف مناطق کشاورزی و مزارع تجاری شهر ارومیه جمع آوری گردید. عصاره گیری به کمک حلال‌های آلى اتانول ۹۶٪، ان-هگزان و متانول انجام شد. به منظور ارزیابی میزان حساسیت باکتری کشی و کاهش ویولاسئین به ترتیب از آزمون‌های ضد میکروبی و آزمون ضد حساسیت جمعیتی استفاده گردید. همچنین بازدارندگی قدرت بیماری‌زاوی به واسطه خاصیت ضد حساسیت جمعیتی و القای اسیل هموسرین لاکتون توسط سویه پکتوپاکتریوم کاراتووروم زیرگونه کاراتووروم نیز مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: نتایج به دست آمده در این مطالعه نشان داد که هر دو عصاره گیاهی مورد بررسی به صورت معنی داری دارای خاصیت ضد حساسیت جمعیتی می‌باشند. به طوری که میزان این ویژگی در گیاه ازمک کمتر از گیاه شوید بود. همچنین این دو گیاه دارای خاصیت باکتری کشی نیز بودند به طوری که میزان آن در گیاه ازمک بیش از گیاه شوید گزارش گردید.

نتیجه گیری: با توجه به کاهش میزان ویولاسئین تولیدی سویه CV026 ناشی از اثرات ضد حساسیت جمعیتی عصاره‌های گیاهی ازمک و شوید، می‌توان از این ترکیبات گیاهی به عنوان روشی مناسب در راستای مبارزه با باکتری‌های بیماری‌زا بدون ایجاد مقاومت استفاده نمود.

واژگان کلیدی: ازمک، شوید، بازدارندگی، حساسیت جمعیتی، کروموباکتریوم ویولاسیوم CV026.

دریافت مقاله: اردیبهشت ۱۳۹۱ پذیرش برای چاپ:

مقدمه

حساسیت جمعیتی (Quorum Sensing=QS) معروف است،

تراکم سلول‌های باکتریایی را مشخص و سلول‌ها را وادار به بیان ژن‌های بیماری‌زاوی و فعالیت‌های اجتماعی دیگر می‌نماید. سیستم حساسیت جمعیتی از دو پروتئین فرستنده و گیرنده تشکیل شده است که نوع آن در باکتری‌های گرم مثبت، ساده و از نوع پیتیلی و در گرم منفی‌ها متعدد و چندساختاری می‌باشد

طیف وسیعی از باکتری‌ها به واسطه داشتن ریز مولکول‌های قابل انتشاری به نام خودالقاگرها (autoinducers) با یکدیگر ارتباط برقرار می‌کنند. این مکانیسم که به عنوان

(*) آدرس برای مکاتبه: تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، گروه بیماری شناسی گیاهی
تلفن: ۰۹۱۴۱۴۷۵۳۳۲ پست الکترونیک: m.makhfian@srbiau.ac.ir

(QS) و نیز مهار فاکتورهای بیماری‌زا در تحت کنترل QS در سودوموناس آئروجینوزا PAO1 گردند (۱۱ و ۱۲). با توجه به عدم وجود گزارشات مبنی بر بررسی خاصیت ضد حساسیت جمعیتی گیاهان ازمک و شوید این مطالعه برای اولین بار با هدف ارزیابی خاصیت ضد QS عصاره‌های گیاهان یاد شده بر روی باکتری کروموباکتریوم ویولا سیوم CV026 انجام گرفت.

مواد و روش‌ها

(الف) سویه‌های باکتریایی و محیط‌های کشت: در این مطالعه از سویه‌های باکتریایی کروموباکتریوم ویولا سیوم CV026 و پکتوفیباکتریوم کاراتووروم زیرگونه کاراتووروم (*Pcc*) به ترتیب به عنوان گزارشگر دریافت مولکول‌های اسیل هموسرین لاكتون (AHL) و عامل مولد پوسیدگی نرم گیاهی استفاده گردید (۱۳). در ابتدا باکتری‌های یاد شده به صورت غیرهوایی بر روی محیط LB (Luria Bertani) به مدت ۴۸-۲۴ ساعت به ترتیب در دمای ۲۷°C و ۲۸°C کشت داده شدند. علاوه بر این از محیط‌های کشت MH (Mueller-Hinton) جهت آزمون ضد میکروبی و STA (Soft Top Agar) به شرکت مکانیسم به منظور انجام آزمون ضد حساسیت جمعیتی و نیز به عنوان پوشش در لایه سطحی استفاده گردید (۱۴). در این مطالعه از مولکول سیگنالی N-Octanoyl-DL-homoserine (C8-HSL)، شرکت سیگما استفاده شد.

(ب) مواد گیاهی و عصاره گیری آن‌ها: گونه‌های گیاهی ازمک با نام علمی *Lepidium draba*-آل (Lepidium draba L.) و شوید با نام علمی آنتوم گراویولنس-آل (Anethum graveolens L.) به ترتیب از حاشیه اطراف مناطق کشاورزی و مزارع تجاری شهر ارومیه جمع آوری گردید. به منظور تهیه عصاره گیاهی، در ابتدا نمونه‌ها در دمای اتاق به مدت یک هفته دور از نور آفتاب خشک و سپس آسیاب شدند. سپس ۱۰۰ گرم از هر نمونه گیاهی در مجموع با ۶۰۰ میلی لیتر حلال (اتانول ۹۶٪، آن-هگزان و متانول) مخلوط و به مدت ۴۸ ساعت بر روی شیکر با دور مناسب عصاره گیری شدند. همچنین به منظور حذف مواد ریز ناخواسته، عصاره‌های گیاهی با استفاده از کاغذ صافی فیلتر

(۱). مولکول‌های سیگنال در حالت طبیعی تولید و هم‌زمان با رشد سلول‌های باکتریایی نیز ترشح می‌شوند. با گذشت زمان و افزایش جمعیت باکتریایی، تراکم این سیگنال‌ها نیز در محیط پیرامون افزایش می‌یابد. این مولکول‌ها به محض رسیدن به میزان مشخص با فعال کردن ژن‌های هدف وابسته به سیستم QS، اثرات فنتیپی خاصی را القا و بیان می‌نمایند (۲). بیان تنظیم شده این فنتیپ‌ها به طور موثری می‌تواند از اتفاف انژی باکتریایی در هنگام ساخت ترکیبات غیرضروری جلوگیری کند. مطالعات نشان داده است که بسیاری از باکتری‌های گرم منفی بیماری‌زا انسانی و گیاهی مانند جنس‌های سودوموناس (*Pseudomonas*), بورسلا (*Burkholderia*), رالستونیا (*Ralstonia*), ویبریو (*Vibrio*), اگروفیباکتریوم (*Agrobacterium*) و یرسینیا (*Yersinia*) از QS به منظور تنظیم ستز فاکتورهای بیماری‌زا بهره می‌گیرند (۲-۵). در مقابل، باکتری‌های گرم مثبت مانند جنس‌های باسیلوس (*Bacillus*), استرپتومایسیس (*Streptomyces*), استافیلکوکوکوس (*Streptococcus*), استرپتوكوکوکوس (*Staphylococcus*) و انتروکوکوکوس (*Enterococcus*) از این مکانیسم به منظور تولید پیتیدهای ضد میکروبی (اگزوتوكسین) و نیز تشکیل بیوفیلم استفاده می‌نمایند (۶-۹). از آنجایی که مکانیسم QS فرآیندی حیاتی برای باکتری‌ها به شمار می‌آید، هرگونه اختلال در این فرآیند می‌تواند به عنوان روشی نوین و کارآمد در راستای کاهش آلودگی‌های باکتریایی در انسان، حیوانات و گیاهان مطرح باشد. به همین دلیل در سال‌های اخیر مطالعات زیادی بر روی عوامل مهارکننده این مکانیسم صورت گرفته است. از اولین ترکیبات بازدارنده QS می‌توان به ترکیبات فورانونی هالوژن دار حاصل از جلبک قرمز دلیسی پولکرا (*Delisea pulchra*) اشاره نمود (۱۰). همچنین بررسی‌ها نشان داده است که گیاهان اسکوتالاریا بازیکالسیس جیورجی (*Scutellaria basicalensis Georgi*) و ملوكوب لونا-آنکندا (*Melocope luna-ankenda*) می‌توانند به ترتیب موجب کاهش ویولا سین (violacein) در باکتری کروموباکتریوم ویولا سیوم CV026 (رفتاری کاملاً واپسی به

ه) آزمون بازدارندگی بیماری زایی به واسطه خاصیت ضد QS در ابتدا غده‌های سیب زمینی پس از شستشو با آب و ضد عفنونی سطحی با محلول سدیم هیپوکلریت، در شرایط استریل خشک گردیدند. غده‌ها با ۱۵ میکرولیتر از کشت ۲۴ ساعته پکتوپاکتریوم کاراتووروم زیرگونه کاراتسووروم و ۱۵ میکرولیتر از عصاره گیاهی شوید تلقیح شدند. تیمارهای شاهد با ۳۰ میکرولیتر آب استریل و پاتوژن گیاهی به طور مجزا تلقیح شدند. غده‌های یاد شده به مدت ۴ روز در دمای اتاق با رطوبت نسبی ۹۰٪ انکوبه شدند. سپس غده‌های سیب زمینی از بخش میانی بریده شده و نتایج به صورت چشمی مورد ارزیابی قرار گرفت (۱۵ و ۱۶).

و) القاء تولید اسیل هموسرین در پاتوژن گیاهی: از کشت ۲۴ ساعته سویه پکتوپاکتریوم کاراتووروم بر روی محیط LB کشت خطی داده شد. سپس سویه کرومومباکتریوم ویولاسیوم CV026 با فاصله ۷-۱۰ میلی متری از ناحیه *Pcc* کشت داده شد. پلیت‌های یاد شده به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۲۸°C گرم‌گذاری گردیدند. مشاهده رنگدانه بنفسنجار در کلنی‌های باکتری CV026 نشان دهنده تولید ویولاستین به ازای تولید *Pcc* در AHL می‌باشد (۱۶).

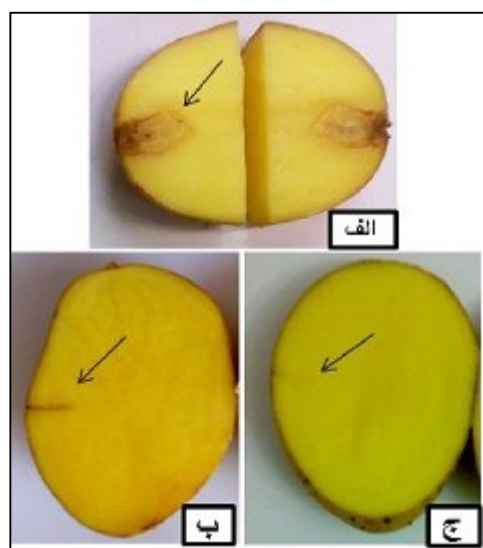
یافته‌ها

در پژوهش حاضر هر دو عصاره گیاهی ازمک و شوید موجب کاهش میزان معینی از ویولاستین شدند که این حالت با پدیدار شدن هاله کرمی رنگ در اطراف چاهک‌ها مشخص گردید. نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که میزان بازدارندگی گیاه شوید بیشتر از گیاه ازمک می‌باشد (شکل ۱الف و ب). علاوه بر این خاصیت باکتری کشی این ۲ عصاره نیز با نمایان شدن هاله شفاف مشخص گردید. به طوری که این ویژگی در گیاه ازمک بیش از گیاه شوید مشاهده شد. حلال DMSO و آب استریل به عنوان کنترل‌های منفی، هیچ گونه خاصیت ضد میکروبی و یا ضد QS از خود نشان ندادند (شکل ۱ج). در حالی که آنتی‌بیوتیک تتراسایکلین به عنوان کنترل مثبت، خاصیت باکتری کشی داشت، بدون آن که

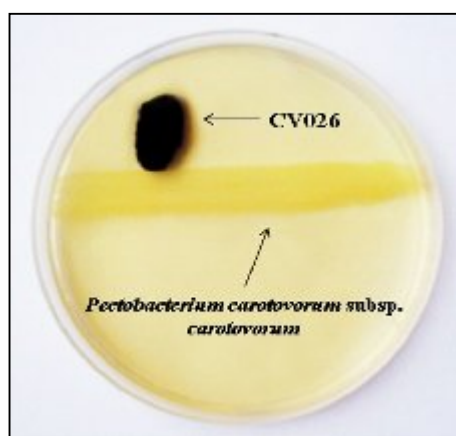
گردیدند. سپس در شرایط خلاء و در دمای کمتر از ۴۰°C با کمک دستگاه روتاری (Heidolph، آلمان) تمامی مواد و حلال‌های آلی از عصاره‌ها حذف شدند. عصاره‌های تغلیظ شده با غلط مناسبی از DMSO (Dimethyl Sulfoxide) رقیق و پس از عبور از پالایه میلی پور ۰/۲۲ میکرونی، به درون ییال‌های استریل منتقل گردیدند. در نهایت تمامی عصاره‌ها برای بررسی‌های بیشتر در دمای ۲۰°C- نگهداری شدند.

ج) آزمون حساسیت ضد میکروبی: به منظور ارزیابی فعالیت ضد میکروبی عصاره‌های گیاهی ازمک و شوید، در ابتدا ۱۰۰ میکرولیتر از کشت ۲۴ ساعته باکتری کرومومباکتریوم ویولاسیوم OD600 (CV026 ۰/۱) در محیط کشت MH پخش گردید. سپس ۲۰ میکرولیتر از هر کدام از عصاره‌ها به دیسک‌های استریل در ابعاد ۶ میلی متر آغشته شدند. دیسک‌های یاد شده و نیز دیسک‌های تتراسایکلین (به عنوان آنتی‌بیوتیک استاندارد) در پلیت‌ها قرار داده شدند و در دمای ۲۸°C به مدت ۲۴ ساعت گرم‌گذاری گردید. فعالیت ضد میکروبی عصاره‌ها با اندازه گیری قطر هاله بازدارندگی ارزیابی شد (۱۴).

د) آزمون ضد حساسیت جمعیتی: به منظور بررسی خاصیت ضد حساسیت جمعیتی عصاره‌های گیاهی ازمک و شوید از محیط کشت دو لایه استفاده شد. ۱۰ میلی لیتر از محیط کشت STA با ۲۰۰ میکرولیتر از باکتری کرومومباکتریوم ویولاسیوم CV026 و نیز ۴۰ میکرولیتر از سیگنال C8-HSL مخلوط گردید. سوسپانسیون یاد شده مستقیماً به پتری‌دیش‌های حاوی محیط کشت LB جامد انتقال داده شد. در ادامه چاهک‌هایی به قطر ۵ میلی متر در محیط کشت‌ها ایجاد و ۵۰ میکرولیتر از عصاره‌ها به درون این چاهک‌ها تزریق گردید (۱۴). در این بررسی حلال DMSO و آب استریل به عنوان کنترل منفی و آنتی‌بیوتیک تتراسایکلین به عنوان کنترل مثبت در نظر گرفته شدند. پتری‌دیش‌ها در دمای ۲۸°C به مدت ۴۸ تا ۷۲ ساعت گرم‌گذاری و نتایج بر اساس میزان هاله بازدارندگی رشد باکتری و مقایسه تأثیر خاصیت QS با فعالیت آنتی‌بیوتیکی مورد بررسی قرار گرفت.



شکل ۲: کترل پوسیدگی نرم ناشی از *Pcc* توسط عصاره گیاهی شوید. (الف) تلقیح *Pcc* به طور مستقیم، (ب) تلقیح ترکیب عصاره گیاهی و پاتوژن، (ج) تلقیح آب استریل.



شکل ۳: AHL تولیدی توسط *Pcc* با تولید رنگدانه بنفسن
رنگ CV026

کلنجهای توده‌ای CV026 نشان دهنده تولید AHL طبیعی توسط سویه پکتوباکتریوم کاراتووروم زیرگونه کاراتووروم بود (شکل ۳).

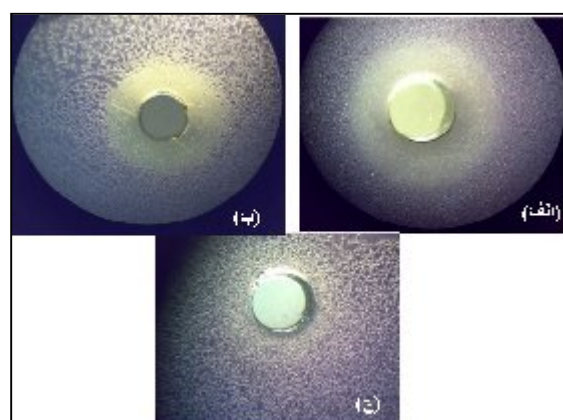
بحث

mekanisim QS روشهای مناسب، سریع و مطمئن در ارزیابی اثر مواد طبیعی و غیرشیمیائی بر ضد باکتری‌های بیماری زا و رفع مشکلات ناشی از پیدایش مقاومت در باکتری‌ها در اثر استفاده بی‌رویه آنتی‌بیوتیک‌ها می‌باشد. از آنجایی که

جدول ۱: میزان خاصیت ضدحساسیت جمعیتی و ضدمیکروبی عصاره‌های شوید و ازمک به ترتیب بر حسب عدم تولید پیگمان و میزان بازدارندگی (انحراف معیار ± میلی متر).

گونه‌های گیاهی	بازدارندگی تولید ضدمیکروبی ویولاستین	خاصیت
شوید	(۷/۴±۰/۲)	(۱۳/۳±۰/۵)
ازمک	(۹/۵۸±۰/۵)	(۱۲/۲۵±۰/۳)
DMSO	-	-
آب استریل	-	-
تتراسایکلین	(۳۴±۰/۴)	-

تأثیری در کاهش میزان ویولاستین تولیدی توسط سویه CV026 داشته باشد (جدول ۱). از آنجایی که هدف از این پژوهش، ارزیابی خاصیت ضدحساسیت جمعیتی عصاره‌های گیاهی بود (و نه بررسی فعالیت ضدباکتریایی آنها) از گیاه شوید که میزان خاصیت باکتریکشی بسیار کمتر نسبت به ازمک داشت، برای آزمون کاهش آلدگی باکتریایی پاتوژن گیاهی پکتوباکتریوم کاراتووروم زیرگونه کاراتووروم استفاده گردید. نتایج نشان داد غده‌هایی که با ترکیب عصاره گیاهی شوید و پاتوژن تلقیح شده بودند قادر علایم پوسیدگی نرم بودند. این در حالی است که تیمارهای شاهدی که به طور مستقیم با پاتوژن یاد شده تلقیح شده بودند علایم له شدگی را نشان دادند (شکل ۲). در این مطالعه ظهور رنگدانه بنفسن رنگ در



شکل ۱: آزمون عصاره‌های گیاهی ازمک و شوید با استفاده از سویه CV026. حلقه درونی و بیرونی اطراف چاهک در شوید (الف) و ازمک (ب) به ترتیب بیانگر خاصیت ضدمیکروبی و ضد QS می‌باشند. (ج) حلال DMSO بدون خاصیت ضد QS و یا ضدمیکروبی.

خاصیت بیماری‌زایی سویه Pcc نیز می‌گردد (۱۱). در مطالعه حاضر خاصیت ضد QS گیاهان ازمک ($12/25 \pm 0/3$ mm) و شوید ($13/3 \pm 0/5$ mm) با جلوگیری از تشکیل ویولاسین در سویه گزارشگر و تولید هاله کرمی رنگ اثبات گردید. این در حالی است که گیاهان یاد شده علاوه بر خاصیت ضد QS، از خاصیت میکروب کشی نیز برخوردار بودند. به طوری که گیاه ازمک با تشکیل هاله بازدارندگی به قطر ۹/۵۸ میلی متر، سهم بیشتری از خاصیت باکتری کشی را نسبت به گیاه شوید ($7/4 \pm 0/2$ mm) از خود نشان داد. شایان یادآوری است که در حال حاضر مولکول‌های دقیق مهار کننده سیگنان حساسیت جمعیتی این دو گیاه، نامشخص هستند و باید به منظور آشکار شدن این فرآیند مطالعات بیشتری صورت گیرد.

نتیجه گیری

با توجه به کاهش میزان ویولاسین تولیدی توسط سویه CV026 کرومومیکتریوم ویولاسیوم به دلیل اثرات ضد QS عصاره‌های گیاهی ازمک و شوید، می‌توان به عنوان روشی مناسب در مبازره با باکتری‌هایی که آلدگی شان به واسطه QS انجام می‌گیرد، از این ترکیبات گیاهی استفاده نمود. همچنین نتایج به دست آمده در این مطالعه کاهش خاصیت بیماری‌زایی سویه پکتوپاکتریوم کاراتوروروم زیرگونه کاراتوروروم توسط عصاره گیاهی شوید را به دلیل ایجاد اختلال در مکانیسم حساسیت جمعیتی به اثبات رسانید.

تشکر و قدردانی

نویسنده‌گان این مقاله از آقای دکتر اسماعیل محمودی به دلیل همکاری صمیمانه در اجرای این پژوهش کمال امتنان را دارند.

بیماری‌زایی یا عوامل وابسته به بیماری‌زایی باکتری‌ها در کنترل QS می‌باشند، یافتن هر گونه ترکیبات طبیعی که در بازدارندگی QS نقش داشته باشند می‌توانند به عنوان روشی نوین در کنترل طبیعی عوامل بیماری‌زا و کاهش آلدگی‌ها مطرح باشند (۱۶). به همین دلیل پژوهش حاضر با هدف بررسی تأثیر عصاره‌های گیاهی ازمک و شوید بر روی خاصیت QS باکتری کرومومیکتریوم ویولاسیوم CV026 انجام گرفت. با توجه به عدم وجود گزارشات مبنی بر بررسی خاصیت ضدحساسیت جمعیتی گیاهان یاد شده این مطالعه برای اولین بار در ایران و دنیا به ارزیابی ویژگی این دو نوع گیاه پرداخته است. در سال‌های اخیر مطالعات زیادی بر روی عوامل و ترکیبات مهارکننده مکانیسم QS صورت گرفته است. بر اساس مشاهدات منفیلد (Manfield) و همکاران در سال ۱۹۹۹، ترکیبات فورانونی حاصل از جلبک قرمز دلیسی پولکرا (Delisea pulchra) با جابجایی مولکول‌های سیگنانی رسپتور (گیرنده) پروتئینی موجب عدم بیان ژن‌های وابسته به QS می‌گردد (۱۰). نتایج‌های حاصل از مطالعه کشاوان (Keshavan) و همکاران در سال ۲۰۰۵ مشخص نمود که ماده ال-کاناوانین (L-Canavanine) گرفته شده از گیاه یونجه (Medicago sativa) باعث ایجاد اختلال در مکانیسم حساسیت جمعیتی سویه سینوریزوبیوم ملی لوتی (Sinorhizobium meliloti) می‌شود (۱۷). بر اساس تحقیقات یئو (Yeo) و تام (Tham) در سال ۲۰۱۱ عصاره‌های گیاهی لیلیوم برونی (Lilium brownii) و آنجلیکا سینتیسیس (Angelica sinensis) به ترتیب موجب $17/2 \pm 0/3$ و $13/5 \pm 0/3$ میلی متر بازدارندگی ویولاسین در سویه CV026 شدند (۱۴).

نتایج به دست آمده در مطالعه چوو (Choo) و همکاران در سال ۲۰۰۵ نشان داد که عصاره گیاهی وانیل دارای خاصیت مختلف کنندگی QS می‌باشد. به طوری که این گیاه توانست موجب کاهش $87/73$ تا $98/41$ درصدی تولید ویولاسین در باکتری CV026 گردد (۱۸). ارزیابی سونگ (Song) و همکاران در سال ۲۰۱۲ نشان داده است که عصاره اتانولی اسکوتالاریا بازیکالنسیس جبور جی علاوه بر کاهش ویولاسین باعث مهار

References

1. González JE, Keshavan ND. Messing with bacterial quorum sensing. *Microbiol Mol Biol Rev.* 2006; 70(4): 859-875.
2. Czajkowski R, Jafra S. Quenching of acyl-homoserine lactone-dependent quorum sensing by enzymatic disruption of signal molecules. *Acta Biochimica Polonica.* 2009; 56(1): 1-16.
3. Fuqua C, Greenberg EP. Listening in on bacteria: acyl-homoserine lactone signalling. *Nat Rev Mol Cell Biol.* 2002; 3(9): 685-695.
4. Loh J, Pierson EA, Pierson LS 3rd, Stacey G, Chatterjee A. Quorum sensing in plant-associated bacteria. *Curr Opin Plant Biol.* 2002; 5(4): 285-290.
5. Williams P, Winzer K, Chan W, Camara M. Look who's talking: communication and quorum sensing in the bacterial world. *Philos Trans R Soc London B Biol Sci.* 2007; 362(1483): 1119-1134.
6. Kleerebezem M, Quadri LE, Kuipers OP, de Vos WM. Quorum sensing by peptide pheromones and two-component signal-transduction systems in Grampositive bacteria. *Mol Microbiol.* 1997; 24(5): 895-904.
7. Knutson E, Ween O, Havarstein LS. Two separate quorum-sensing systems upregulate transcription of the same ABC transporter in *Streptococcus pneumoniae*. *J Bacteriol.* 2004; 186(10): 3078-3085.
8. Claverys JP, Havarstein LS. Extracellular-peptide control of competence for genetic transformation in *Streptococcus pneumoniae*. *Front Biosci.* 2002; 7: 1798-1814.
9. Mayville P, Ji G, Beavis R, Yang H, Goger M, Novick RP, Muir TW. Structure-activity analysis of synthetic autoinducing thiolactone peptides from *Staphylococcus aureus* responsible for virulence. *Proc Natl Acad Sci USA.* 1999; 96(4): 1218-1223.
10. Manefield M, de Nys R, Kumar N, Read R, Givskov M, Steinberg P, Kjelleberg S. Evidence that halogenated furanones from *Delisea pulchra* inhibit acylated homoserine lactone (AHL)-mediated gene expression by displacing the AHL signal from its receptor protein. *Microbiol.* 1999; 145(2): 283-291.
11. Song C, Ma H, Zhao Q, Song Sh, Jia Zh. Inhibition of quorum sensing activity by ethanol extract of *Scutellaria baicalensis* Georgi. *J Plant Pathol Microbiol.* 2012; S7-001 DOI: 10.4172/2157-7471.S7-001.
12. Tan LY, Yin WF, Chan KG. Silencing quorum sensing through extracts of *melicope lunu-ankenda*. *Sensors.* 2012; 12(4): 4339-4351.
13. McClean KH, Winson MK, Fish L, Taylor A, Chhabra SR, Camara M, Dayykin M, Lamb JH, Swift S, Bycroft BW, Stewart GSAB, Williams P. Quorum sensing and *Chromobacterium violaceum*: exploitation of violacein production and inhibition for the detection of N-acyl homoserine lactones. *Microbiol.* 1997; 143(12): 3701-3711.
14. Yeo SSM, Tham FY. Anti-quorum sensing & antimicrobial activities of some traditional Chinese medicinal plants commonly used in South-East Asia. *Malays J Microbiol.* 2012; 8(1):

11-20.

15. Lojkowska E, Masclaux C, Boccara M, Robert-Baudouy J, Cotte-Pattat HN. Characterization of the *pel* gene encoding a novel pectate lyase of *Erwinia chrysanthemi*. Mol Microbial. 1995; 16(6): 1183-1195.
16. Mahmoudi E, Hassanzadeh N, Sayed Tabatabaei BE, Venturi V. Virulence attenuation of *Pectobacterium carotovorum* using N-Acyl-homoserine Lactone degrading bacteria isolated from potato rhizo-sphere. Plant Pathol J. 2011; 27(3): 242-248.
17. Keshavan ND, Chowdhary PK, Haines DC and González JE. L-Canavanine Made by *Medicago sativa* Interferes with Quorum Sensing in *Sinorhizobium meliloti*. J Bacteriol. 2005; 187 (24): 8427-8436.
18. Choo JH, Rukayadi Y, Hwang JK. Inhibition of bacterial quorum sensing by vanilla extract. Lett Appl Microbiol. 2005; 42(6): 637-641.

The study of two plant extracts inhibitory to the quorum sensing of *Chromobacterium violaceum* CV026

Milad Makhfian¹, Nader Hassanzadeh², Kambiz Larijani³

¹M.Sc., Department of Plant Pathology, Faculty of Agriculture and Natural Resources, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

²Associate Professor, Department of Plant Pathology, Faculty of Agriculture and Natural Resources, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

³Assistant Professor, Department of Chemistry, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

Abstract

Background and Objectives: Many bacteria utilize quorum sensing mechanism in order to coordinate their vital functions such as survival, motility, production of biofilm, pathogenicity factors, etc. Interfering with the complicated cell-to-cell communication system paralyses bacterial calls to perform their different indigenous functions like pathogenicity. In this study interfering effects of two distinguished plant extracts, whitetop and dill, on bacterial quorum sensing of *Chromobacterium violaceum* CV026 was evaluated.

Materials and Methods: Whitetop and dill plant species were collected from the surrounding agricultural areas and commercial fields of Urmia City. The collected plants were extracted using three organic solvents, 96% ethanol, n-hexane and methanol. The Antimicrobial susceptibility and anti-quorum sensing bioassays were then performed to find out their bactericidal property and depletion of violacein, respectively. Furthermore, the assays regarding pathogenicity suppression using anti-quorum sensing activity and acyl homoserine lactone induction through *Pectobacterium carotovorum* subsp. *carotovorum* strain were carried out.

Results: Based on the results, both of the plant extracts possess meaningful anti-QS activities; however, the proportion of the activity in whitetop was fewer than dill. Furthermore, the aforementioned plant extracts had bactericidal activity in which whitetop had more proportion in comparison to dill.

Conclusion: Due to decrease in the production level of violacein by CV026 as a result of the anti-quorum sensing activity of whitetop and dill extracts, application of the extracts can be considered as an appropriate approach for controlling bacterial pathogens without developing resistance.

Keywords: Whitetop, Dill, Inhibition, Quorum sensing, *Chromobacterium violaceum* CV026.

Correspondance to: Milad Makhfian

Tel: +989141475332

E-mail: m.makhfian@srbiau.ac.ir

Journal of Microbial World 2013, 5(3&4): 85-92.