

خاصیت ضد باکتریایی نانوذرات کیتوzan علیه سالمونلا انتریتیدیس

اسماعیل محمودی^۱، عباس دوستی^{۲*}، محمد سعید جامی^{۳ و ۴}

^۱ دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه زیست شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، ^۲ دانشیار، مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، ^۳ استادیار، مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی، واحد شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی، ^۴ استادیار، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد.

چکیده

سابقه و هدف: سالمونلا انتریتیدیس منجر به ایجاد انواع مختلف عفونت‌های در انسانی و حیوانی می‌شود. برای از بین بردن عفونت‌های ناشی آن از آنتی‌بیوتیک‌های مختلفی استفاده می‌شود، اما به دلیل ایجاد مقاومت آنتی‌بیوتیکی استفاده از نانوذرات به عنوان جایگزین‌های مناسب مورد توجه بوده است. نانوذرات کیتوzan به دلیل داشتن وزن مولکولی پایین، زیست تخریب پذیر بودن گزینه مناسبی برای راه برد های مورد نظر می‌باشد. هدف از این پژوهش بررسی خاصیت ضد باکتریایی نانوذرات کیتوzan علیه سالمونلا انتریتیدیس بود.

مواد و روش‌ها: با تهیه سویه استاندارد از باکتری از تکنیک مولکولی PCR برای تایید این باکتری استفاده شد. در ادامه مراحل از روش ژلی شدن یونی (Ionic gelation) برای تولید نانوذرات کیتوzan و از روش‌های Hole-Plate و رقت لوله ای برای بررسی خاصیت ضد میکروبی نانوذرات کیتوzan به همراه آنتی‌بیوتیک‌ها استفاده گردید. سپس برای ارزیابی نانوذرات از تکنیک‌های آنالیز زتا، پراکنگی نوری دینامیک و میکروسکوپ الکترونی استفاده شد.

یافته‌ها: با مشخص شدن باند ۲۱۴ بازی حضور باکتری تایید گردید. با بررسی نتایج پراکنگی نوری دینامیک (۱۱۱/۷ nm)، آنالیز زتا و میکروسکوپی (۲۰۰ nm) نانوذرات کیتوzan با وزن مولکولی پایین تولید شد. قطر هاله عدم رشد در غلظت‌های مختلف نشان دادند که نانوذرات کیتوzan و آنتی‌بیوتیک‌ها عملکرد موثر و بالایی علیه باکتری دارد و همچنین در روش رقت لوله ای این نتیجه تایید شد.

نتیجه‌گیری: ارتباط معنی داری بین مقاومت نانوذرات کیتوzan و آنتی‌بیوتیک‌ها علیه باکتری وجود دارد. همچنین خاصیت ضد باکتریایی نانوذرات نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های بیشتر بوده که می‌توان نتیجه گرفت از نانوذرات کیتوzan برای مقابله با بیماری‌ها و از بین بردن گونه‌های مقاوم باکتریایی استفاده کرد.

واژگان کلیدی: سالمونلا، نانوذرات کیتوzan، ژلی شدن یونی.

دریافت مقاله: آبان ماه ۹۶ پذیرش برای چاپ: آذر ماه ۹۶

مقدمه

سالمونلا به دو گونه، سالمونلا انتریکا (*Salmonella enterica*) و سالمونلا بنگاری (*Salmonella bongori*) تقسیم می‌شود که در گونه سالمونلا انتریکا شش زیرگونه (subspecies) به نام‌های *indica*, *shoutenae*, *enterica*, *salamae*, *arizonae* و *diarizoniae* وجود دارد. زیر گونه سالمونلا انتریکا نیز دارای پنج سروتایپ *Paratyphi*, *Choleraesuis*, *Typhi*, *Enteritidis* و *Salmonella enterica*.

باکتری سالمونلا (*Salmonella*) یکی از مهم‌ترین اعضای خانواده انترباکتریا سه می‌باشد. سالمونلا یک پاتوژن درون سلولی اختیاری، گرم منفی، میله‌ای شکل، باسیلی شکل، بدون اسپور، هوایی و بی‌هوایی اختیاری است. به طور کلی جنس

* آدرس برای مکاتبه: شهرکرد، دانشگاه آزاد اسلامی شهرکرد، مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی.
تلفن: ۰۹۱۳۳۸۳۸۳۰
پست الکترونیک: abbasdoosti@yahoo.com

می‌شود. همچنین از داروها با پوشش نانوذرات کیتوزانی جهت تسهیل در انتشار استفاده می‌شود (مانند انتقال انسولین). نانوذرات کیتوzan به دلیل داشتن وزن مولکولی پایین، اندازه کوچک، زیست‌تخربی‌پذیر و ضدمیکروبی بودن گزینه مناسبی برای راه بردهای مورد نظر می‌باشد (۳).

گستره وسیعی از پلیمرهای سترزی و طبیعی می‌توانند به منظور آماده سازی نانوذرات زیست‌تخربی‌پذیر مورد استفاده قرار گیرند. پلیمرهای طبیعی کیتوzan مزیت‌های زیادی را نسبت به پلیمرهای سترزی دارند. به ویژه اینکه این پلیمرها غیرسمی و زیست‌تخربی‌پذیر می‌باشند. از کیتوzan در کشاورزی استفاده می‌شود که به طور معمول به عنوان یک درمان طبیعی بذر و رشد گیاه مورد استفاده قرار می‌گیرد. همچنین به عنوان یک ماده محافظت‌کننده زیست محیطی است که توانایی ذاتی گیاهان را برای دفاع از خود در برابر عفونت‌های قارچی افزایش می‌دهد (۴). با توجه به گزارش‌های متعدد پیرامون عفونت‌های باکتریایی و مقاوم شدن باکتری‌ها نسبت به آنتی‌بیوتیک‌ها که خطری جدی برای تمام افراد جامعه است، هدف از این پژوهش، بررسی خاصیت ضد باکتریایی نانوذرات کیتوzan علیه سالمونلا انتریتیدیس بود.

مواد و روش‌ها

(الف) تهیه سویه استاندارد و فعال‌سازی: سویه استاندارد باکتری سالمونلا انتریتیدیس (ATCC: 10708) و نانوذرات کیتوzan از بخش کلکسیون میکروبی انتیتو پاستور ایران تهیه شد. به منظور انجام مطالعات میکروبی بر روی باکتری سالمونلا انتریتیدیس از محیط کشت Tryptic Soy Broth (TSB) (مرک، آلمان) استفاده گردید.

ب) تایید باکتری: برای تایید و شناسایی دقیق تر باکتری مورد نظر از روش واکنش زنجیره ای پلی مراز (PCR) استفاده گردید. در ابتدا به منظور استخراج DNA از باکتری سالمونلا انتریتیدیس از کیت DNPTM Kit (سیناژن، ایران) و مطابق دستورالعمل شرکت سازنده استفاده شد. به منظور تکثیر ژن اختصاصی سالمونلا انتریتیدیس (*sefA*) از پرایمرهای اختصاصی

و Typhimurium تقسیم می‌شود. سالمونلا انتریتیدیس و سالمونلا تیفیموریوم از مهم‌ترین سروتاپهای ایجاد کننده بیماری‌ها هستند و تا کنون بیش از ۲۵۰۰ واریته سرولوژی (سروالوار) از باکتری سالمونلا شناسایی شده است. سالمونلا در انسان باعث ایجاد بیماری‌هایی مانند سالمونلوز، تب روده‌ای یا حصبه (تیفوئید یا پاراتیفوئید)، سپتیسمی (آلودگی در خون) و گاستروانتریت می‌شود. از این میان سالمونلا /یتریتیدیس نقش مهمی در ایجاد این نوع عفونت‌ها دارد (۱).

ماده کیتوzan با نام علمی β -D(1-4)-2-amino-2-deoxy- α -glucan مشتقات طبیعی کیتین می‌باشد که در نتیجه واکنش حذف گروه استیل (دی استیله شده) از گروه کیتین (با نام علمی β -D(1-4)-N-Acetyl-glucosamine) به دست می‌آید (۲).

مهم‌ترین ویژگی کیتوzan خاصیت ضدمیکروبی آن است که علت آن تاثیر متقابل گروه آمین آزاد کیتوzan دارای بار مشت بآ نیون‌های دیواره سلولی میکروارگانیسم‌ها است که باعث تغییر در نفوذپذیری دیواره سلولی آنها می‌شود. به دنبال آن تراویش مواد از داخل سلول به بیرون و جلوگیری از ورود مواد غذایی به درون سلول رخ می‌دهد. کیتوzan پس از ورود به داخل سلول می‌تواند با DNA پیوند برقرار کرده و از ساخته شدن RNA جلوگیری نماید. این امر موجب مهار سنتز پروتین می‌شود. همچنین نانوذرات کیتوzan با افزایش تجمع ماکروفافراژها و فعال کردن آنها و القای ترشح سیتوکین‌ها می‌تواند باعث بروز مقاومت نسبت به عفونت‌های میکروبی شود (۲).

نانوذرات کیتوzan، زیست‌تخربی‌پذیر هستند و ویژگی‌هایی دارند که در سطح مولکولی سلول‌های عصبی و سد خونی مغزی توانایی اعمال وظایف زیستی را به آنها می‌دهد. بنابراین در درمان‌های ضدآلزایمر می‌توان از این ویژگی‌ها بهره برد. از جمله این ویژگی‌ها می‌توان به انعطاف بالا در ایجاد تغییرات سطحی، توانایی اتصال به مولکول‌های مختلف لیگاند و ایجاد کمپلکس‌های پایدار نانو در شرایط فیزیولوژی اشاره نمود (۳). از نانوذرات کیتوzan به عنوان حامل داروها نیز استفاده می‌گردد. به طوری که باعث رهایی دقیق و هدفمندتر داروها

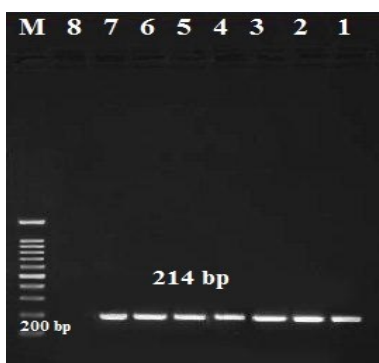
همراه کیتوzan تولید شده در مرحله ابتدایی بر روی همزن مغناطیسی در دمای اتفاق قرار داده شد و سپس مقدار ۲۰ میلی لیتر TPP تولید شده در مرحله قبل به صورت قطره قطره اضافه گردید و به مدت ۱ ساعت با دور rpm ۱۰۰۰ نگه داشته شد. در انتهای محلول حاصل با دور rpm ۱۶۰۰۰ به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ گردید و پس از آن درون دستگاه فریزدرایر برای خشک و پودر شدن قرار داده شد. برای ارزیابی ویژگی‌های فیزیکوشیمیایی، شاخص پراکندگی و اندازه نانوذرات کیتوzan تولید شده از روش‌های زتا آنالایزر توسط دستگاه Nanozeta Sizer ساخت کشور آمریکا، پراکندگی نوری دینامیک (Dynamic Light Scattering) توسط دستگاه Malvern Instruments ساخت کشور انگلستان و میکروسکوپ الکترونی (SEM) استفاده گردید.^(۶)

د) ارزیابی خاصیت ضدباکتریایی نانوذرات کیتوzan و آنتی‌بیوتیک‌ها: باکتری سالمونلا انتریتیدیس با آب مقطر سترون تا رسیدن به جمعیت میکروبی مورد نیاز برای کشت سطحی، 10^6 واحد تشکیل دهنده کلنی در هر میلی لیتر (CFU/ml) رقیق شد. سپس از روش Hole-plate برای بررسی خاصیت ضدباکتریایی نانوذرات کیتوzan به همراه آنتی‌بیوتیک‌های باکتریوساید (جنتامايسین) و باکتریوستاتیک (استرپتومایسین) بر روی محیط کشت جامد مولر هیتون آگار (مرک، آلمان) استفاده گردید. در ابتدا $10\text{ }\mu\text{L}$ از سوسپانسیون باکتری که از قبل تهیه شده بود بر روی محیط کشت جامد مولر هیتون آگار کشت داده شد. با انتها یک پیپت پاستور شیشه‌ای کاملاً استریل، چاهک‌هایی به قطر ۸ الی ۱۰ میلی‌متر ایجاد گردید. یک تا دو قطره از محیط کشت مجدداً درون چاهک‌ها اضافه شد (برای جلوگیری از انتشار نانوذرات کیتوzan و آنتی‌بیوتیک‌ها). در ادامه مراحل سوسپانسیونی از نانوذرات کیتوzan و آنتی‌بیوتیک‌ها تهیه شد و به صورت جداگانه در پلیت‌ها، غلاظت‌های مختلف ($0/25$ ، $0/05$ ، 1 ، 2 و 4 میلی‌گرم بر میلی لیتر) از نانوذرات کیتوzan و آنتی‌بیوتیک‌ها درون چاهک‌ها ریخته شد. در پایان، محیط کشت‌ها به مدت ۲۴ ساعت با دمای ۳۷ درجه سلیسیوس گرمگذاری شدند و پس از مدت طی

F: 5'-GCCGTACACGAGCTTATAGA-3' و R: 5'-ACCTACAGGGGCACAATAAC-3'. واکنش PCR در حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر شامل ۲ میکرولیتر (۱۰۰ نانوگرم) DNA_d (ژنومی 200 میکرومولار dNTPs، یک میکرولیتر (۱۰۰ نانومولار) از هر جفت پرایمر، $0/25$ میکرولیتر از بافر ۱۰X $1/2$ میلی‌مولا_r MgCl₂، SmarTaq DNA polymerase میکرولیتر (۱ واحد) از آنزیم (سیناژن، ایران) انجام شد. برای جلوگیری از آلودگی و تبخیر، ۲ تا ۳ قطره روغن معدنی استریل به مخلوط واکنش PCR اضافه گردید.

واکنش PCR در در دستگاه ترموسایکلر (اپندرف، آلمان) با شرایط شامل واسرثت ابتدایی در دمای ۹۵ درجه سلیسیوس به مدت ۵ دقیقه، 30 سیکل شامل واسرثت اصلی در دمای ۹۴ درجه سلیسیوس به مدت ۱ دقیقه، دمای اتصال 60 درجه سلیسیوس به مدت ۱ دقیقه، طوبیل شدن در دمای 72 درجه سلیسیوس به مدت ۱ دقیقه و طوبیل شدن نهایی در دمای 72 درجه سلیسیوس به مدت ۵ دقیقه انجام گرفت (۵). محصولات PCR بر روی ژل آگاروز 2 درصد منتقل و الکتروفورز Gel Doc گردیدند. به منظور مشاهده اندازه سایز باند از دستگاه استفاده شد.

ج) تهیه نانوذرات کیتوzan: برای ساخت نانوذرات کیتوzan از روش ژلی شدن یونی (Ionic gelation) استفاده گردید. زیرا روش سریع، ساده و بدون نیاز به مواد سمی می‌باشد. در ابتدا، مقدار 100 میلی‌گرم کیتوzan (انستیتو پاستور، ایران) با وزن مولکولی پایین در 50 میلی‌لیتر استیک اسید حل گردید و بر روی همزن مغناطیسی با دور rpm 1000 به مدت ۲۴ ساعت قرار داده شد. سپس با استفاده از NaOH نیم مولا_r pH $0/45$ بر روی $5/5$ تنظیم گردید. تمام محلول از فیلتر میکرومتری عبور داده شد (تا کیتوzan‌های حل نشده فیلتر شوند). در مرحله بعد، مقدار 20 میلی‌گرم سدیم‌تری پلی‌فسفات (TPP) در 20 میلی‌لیتر آب دیونیزه حل شد و از فیلتر $0/22$ عبور داده شد (محلول عبوری برای مراحل بعدی مورد استفاده قرار می‌گیرد). 50 میلی‌لیتر از محلول حاوی اسید استیک به



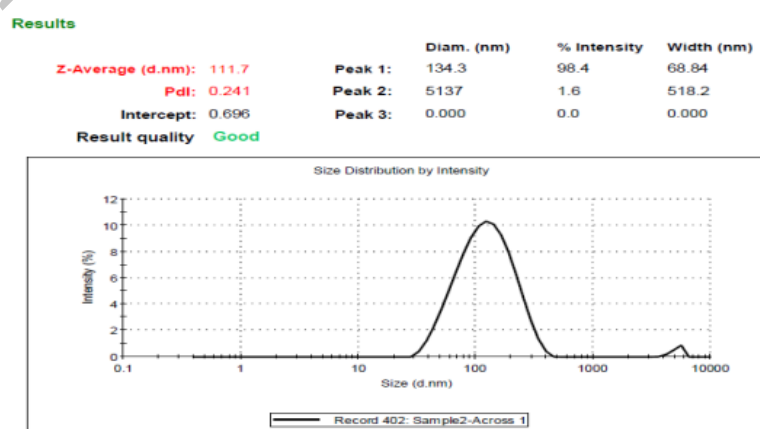
شکل ۱: الکتروفورز حاصل از تکثیر ژن *sefA* بر روی ژل آگارز ۲ درصد. مارکر ۱۰۰ جفت بازی (فرمتاز، آلمان)، ستون های ۱ تا ۷ نمونه های مثبت حاوی ژن *sefA* (ستون ۸) کنترل منفی.

آنٹی بیوتیک‌ها به روش پورپلیت کشت داده شد و آخرين غلاظتی که قادر به مرگ ۹۹ درصد از باكتری‌های زنده اولیه شد به عنوان حداقل غلاظت کشنندگی میکرووارگانیسم‌ها در نظر گرفته شد (۶).

و آزمون آماری: داده‌های این پژوهش با استفاده از نسخه پانزدهم نرم افزار SPSS و Excel و آزمون مربع کای آنالیز گردید. این آزمون‌ها، معناداری همبستگی بین دو متغیر اسمی دارای دو سطح را بررسی می‌کنند و ارتباط بین مقاومت باكتری، نانوذرات کیتوzan و آنتی بیوتیک‌ها مورد ارزیابی قرار گرفت. سطح معنی داری $p < 0.05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

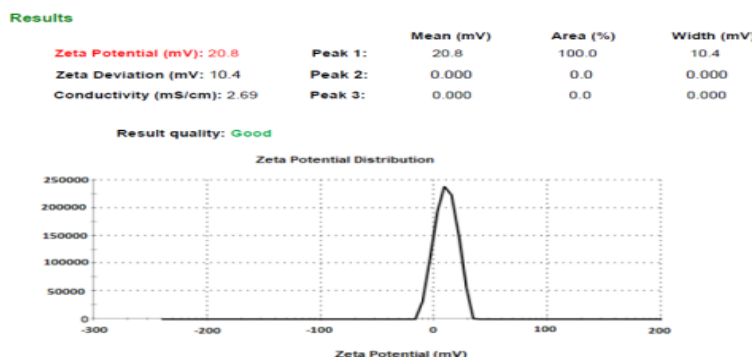
تکثیر ژن *sefA* با اندازه ۲۱۴ بازی حضور قطعی باكتری سالمونلا انتریتیس را نشان داد (شکل ۱).



شکل ۲: اندازه نانوذرات کیتوzan با وزن مولکولی پایین حاصل از کیتوzan و TPP با pH برابر ۵/۵.

شده) قطر هاله عدم رشد محیط کشت‌ها اندازه گیری و ثبت شدند (۷).

ه) تعیین حداقل غلاظت مهارکنندگی (MIC) و حداقل غلاظت کشنندگی (MBC) نانوذرات کیتوzan و آنتی بیوتیک‌ها: حداقل غلاظت مهارکنندگی (MIC) و حداقل غلاظت کشنندگی (MBC) نانوذرات کیتوzan و آنتی بیوتیک‌ها با روش رقت لوله‌ای (۰/۵ مک فارلندا) و پورپلیت تعیین گردید. از یک سری لوله آزمایش ۹ تابی استفاده شد که شامل ۷ لوله برای رقت‌های مختلف، یک لوله برای شاهد مثبت (از محیط کشت باکتری، بدون نانوذرات کیتوzan) و یک لوله برای شاهد منفی محیط کشت بدون باکتری (بود. به لوله‌های آزمایش، ۹ میلی‌لیتر محلول مولر هیلتون براث (مرک، آلمان) اضافه و سترuron شد. درون لوله‌ها غلاظت‌های مختلف نانوذرات کیتوzan و آنتی بیوتیک‌ها به صورت جداگانه به لوله اول اضافه شد. پس از هموژن شدن، غلاظت‌ها به صورت جداگانه به لوله دوم اضافه گردید. این عمل تا لوله هفتم ادامه یافت. از لوله هفتم، محلول هموژن دور ریخته شد. به تمامی لوله‌ها (غیر از شاهد منفی) ۱۰۰۰ میکرولیتر سوسپانسیون باکتری با کدورت ۰/۵ مک فارلندا اضافه شد. تمامی لوله‌ها به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سلیسیوس انکوبه شدند. پس از آن، لوله‌ها از نظر کدورت ناشی از رشد باکتری به صورت چشمی بررسی شدند. آخرین لوله‌ای که در آن هیچ کدورتی دیده نشد به عنوان حداقل غلاظت مهارکنندگی در نظر گرفته شد و از تمامی لوله‌های فاقد کدورت رشد جهت تعیین حداقل غلاظت کشنندگی نانوذرات کیتوzan و



شکل ۳: پتانسیل زتا نانوذرات کیتوzan با وزن مولکولی پایین حاصل از کیتوzan و TPP با PH برابر ۵/۵.

جدول ۲: مقادیر حداقل غلظت مهارکنندگی و حداقل غلظت کشنندگی.

نام ماده	مهارکنندگی (mg/ml)	حداقل غلظت (mg/ml)	حداقل غلظت مهارکنندگی (mg/ml)
نانوذرات کیتوzan	۰/۵	۱/۵	۱/۵
آنتی بیوتیک جتامايسین	۱/۵	۲/۵	۱/۵
آنتی بیوتیک استرپتومایسین	۱	۳	۱

انواع مختلف سالمونلا در سال‌های اخیر به طور روزافزون به آنتی بیوتیک‌های رایج و مصرفی در درمان مقاوم شده‌اند. همچنین با وجود پیشرفت‌های قابل توجهی در بهداشت و کنترل نظارت بر زنجیره غذایی، انتقال سالمونلا همچنان جوامع را در سراسر جهان تحت تاثیر قرار می‌دهد (۱). بروز عفونت سالمونلا در ایالات متحده از سال ۲۰۰۴ ثابت بوده است. اما حدود ۸ درصد از ۱۹۹۸-۱۹۹۶ سطوح کاهش یافته است (۸).

در سال ۲۰۰۷ بروز سالانه سالمونلوز ۱۴/۹ مورد در هر ۱۰۰۰۰ جمعیت بود. بروز واقعی سالانه عفونت سالمونلا غیر تیفوئیدی (Nontyphoidal) ۵۲۰ مورد در هر ۱۰۰۰۰ نفر جمعیت در ایالات متحده محاسبه شد. در مقایسه با ۱۳/۴ موارد تأیید شده آزمایشگاهی در هر ۱۰۰۰۰ جمعیت در سال را دارا

اندازه نانوذرات کیتوzan با استفاده از میکروسکوپ الکترونی کمتر از ۲۰۰ نانومتر بود و میانگین اندازه نانوذرات توسط پراکنگی نوری دینامیک (DLS) ۱۱۱/۷ نانومتر به دست آمد (شکل ۲). همچنین شاخص پراکنگی اندازه ذرات توسط آنالیز زتا برابر ۲۰/۸ mV تعیین شد (شکل ۳).

مقایسه میانگین قطر هاله عدم رشد در غلظت‌های مختلف نانوذرات کیتوzan و آنتی بیوتیک‌ها در جدول ۱ نشان داده شده است. مقادیر حداقل غلظت مهارکنندگی و حداقل غلظت کشنندگی برای نانوذرات کیتوzan و آنتی بیوتیک‌ها در جدول ۲ نشان داده شده است که از کمترین غلظت مهارکنندگی و حداقل غلظت کشنندگی برای نانوذرات کیتوzan بوده است و باعث مرگ ۹۹ درصد از باکتری‌ها شد.

بحث

سالمونلوزیس یک گاستروانتریت ناشی از آلودگی با سرووارهای مختلف باکتری سالمونلا می‌باشد. در سال‌های اخیر، سالمونلا انتریتیدیس به عنوان مهم‌ترین عامل گاستروانتریت در انسان از اهمیت خاصی برخوردار شده است.

جدول ۱: قطر هاله عدم رشد در غلظت‌های مختلف نانوذرات کیتوzan و آنتی بیوتیک‌ها.

نانوذرات به همراه	نام ماده	آنٹی بیوتیک	آنٹی بیوتیک جتامايسین	آنٹی بیوتیک استرپتومایسین	نام ماده	آنٹی بیوتیک	آنٹی بیوتیک جتامايسین	آنٹی بیوتیک استرپتومایسین	غلهای (mg/ml)
۸±۰/۲	۹±۰/۲	۵±۰/۱	۶±۰/۲	۷±۰/۲	۷±۰/۲	۸±۰/۲	۹±۰/۲	۱۰±۰/۲	۰/۲۵
۱۱±۰/۲	۱۲±۰/۲	۷±۰/۲	۸±۰/۲	۹±۰/۲	۹±۰/۲	۱۰±۰/۲	۱۱±۰/۲	۱۲±۰/۲	۰/۵
۱۴±۰/۱	۱۶±۰/۲	۱۰±۰/۲	۱۱±۰/۲	۱۲±۰/۲	۱۲±۰/۲	۱۲±۰/۲	۱۳±۰/۲	۱۴±۰/۲	۱
۱۸±۰/۱	۱۹±۰/۱	۱۲±۰/۳	۱۳±۰/۳	۱۴±۰/۳	۱۷±۰/۱	۱۷±۰/۱	۱۸±۰/۱	۱۹±۰/۱	۲
۲۰±۰/۱	۲۳±۰/۱	۱۴±۰/۳	۱۶±۰/۳	۱۷±۰/۳	۱۹±۰/۳	۱۹±۰/۳	۲۰±۰/۳	۲۱±۰/۳	۴

میکروبی بالایی بوده و می‌توان به عنوان یک نگهدارنده از آن استفاده کرد. همچنین آنها به بررسی حداقل غلظت مهارکنندگی و حداقل غلظت کشندگی کیتوzan علیه باکتری سالمونلا انتریتیس و باکتری لاکتوباسیلوس در سس مایونز پرداختند که مقدار آن کمتر از ۱ میلی گرم در میلی لیتر به دست آمد. قدرت ضد باکتریایی کیتوzan علیه هر دو باکتری بالا بوده است. نتایج آنها با خاصیت ضد باکتریایی پژوهش حاضر برابری دارد. بنابراین می‌توان از کیتوzan به عنوان یک ماده نگهدارنده استفاده کرد.

در سال ۲۰۱۱ چونگ (Chung) و همکاران خاصیت ضد باکتریایی کیتوzan محلول در آب را بر علیه باکتری‌های استافیلوكوکوس، لیستریا مونوسایتئرنس، باسیلوس سرئوس، اشريشیا کلی، شیگلا و سالمونلا تیفی موریوم بررسی کردند (۱۳). آنها از کیتوzan محلول در آب همانند پژوهش حاضر، علیه این باکتری‌ها در pH های ۵ و ۷ استفاده کردند. آنها نشان دادند که بهترین pH برای فعالیت ضد میکروبی کیتوzan بین ۵ تا ۶ می‌باشد. در مطالعه حاضر نیز بهترین عملکرد pH برابر ۵/۵ بود (۱۳).

علیشاھی (Alishahi) در سال ۲۰۱۴ اثرات نانوذرات کیتوzan را با روش میکروسکوپ الکترونی و آنالیز زتا مورد بررسی قرار داد (۱۴). اندازه و پتانسیل نانوذرات کیتوzan به ترتیب ۸۶ نانومتر و ۳۴ گزارش شد. در پژوهش حاضر اندازه و پتانسیل نانوذرات کیتوzan به ترتیب ۱۳۴ نانومتر و ۲۰/۸ بود. با توجه به تفاوت کم بین اندازه‌های نانوذرات، نانوذرات با کیفیت و عملکرد بالایی ساخته شده که دارای فعالیت ضد میکروبی بالایی هستند. همچنین اثر ضد باکتریایی این نانوذره علیه باکتری‌های اشريشیاکلی و استافیلوكوکوس اورئوس در غلظت‌های مختلف بررسی گردید. علیشاھی اثر ضد باکتریایی نانوذرات علیه باکتری‌ها را در غلظت بالا (۲ میلی گرم بر میلی لیتر) اعلام نمود. در پژوهش حاضر نیز بهترین فعالیت ضد میکروبی نانوذره در غلظت بالا (۴ میلی گرم بر میلی لیتر) بود. در سال ۲۰۱۵ در مصر ابراهیم (Ibrahim) و همکاران تاثیر آنتی‌بیوتیک‌های جنتامایسین، تتراسایکلین،

بود. این موضوع نشان دهنده حدود ۳۸/۶ درصد موارد عفونت سالمونلا غیر تیفوئیدی برای هر مورد کشت است (۹). سالمونلوزیس و تب تیفوئید به طور فزاینده با سفر به کشورهای در حال توسعه (در حال حاضر ۷۲ درصد از حدود ۴۰۰ مورد در سال) در ارتباط است. منابع عفونت عبارتند از هند (۳۰ درصد)، پاکستان (۱۳ درصد)، مکزیک (۱۲ درصد)، بنگلادش (۸ درصد)، فیلیپین (۸ درصد)، و هائیتی (۵ درصد). بروز عفونت‌های سالمونلایی در آسیای جنوبی و مرکزی، بالا بود (۱۰۰ مورد در هر ۱۰۰۰۰۰ جمعیت در سال). در بقیه کشورهای آسیا، آفریقا، آمریکا لاتین و اقیانوسیه (به جز استرالیا و نیوزیلند) نرخ متوسط تب حصبه ۱۰-۱۰۰ مورد در هر ۱۰۰۰۰۰ جمعیت گزارش شده است. در حالی که بروز بیماری در بخش‌های دیگر جهان پایین است (۱۰ مورد در هر ۱۰۰۰۰۰ جمعیت) (۱۰).

در سال ۲۰۰۴ لیفینگ (Lifeng) و همکاران اثرات ضد باکتریایی نانوذرات کیتوzan را بر روی باکتری اشريشیا کلی (E. coli)، سالمونلا کاراسویس (S. choleraesuis) استافیلوكوکوس اورئوس (S. aureus) و سالمونلا تیفی موریم (S. typhimurium) مورد بررسی قرار دادند (۱۱). آنها نانوذرات کیتوzan را با استفاده از روش Ionic gelation تولید و تاثیر آن را بر روی باکتری‌ها بررسی کردند. نانوذرات تولید شده توسط آنالیز زتا و میکروسکوپ الکترونی مورد بررسی قرار گرفت. نتایجی مانند تحقیق حاضر حاصل شد. همچنین در مطالعه آنها متوسط حداقل غلظت مهارکنندگی ۰/۲۵ میلی گرم بر میلی لیتر و حداقل غلظت مهارکنندگی ۱ میلی گرم بر میلی لیتر به دست آمد. این یافته با نتایج پژوهش حاضر در مورد باکتری سالمونلا انتریتیس مشابه است. بنابراین می‌توان گفت که نانوذرات کیتوzan به طور قابل توجهی باعث کنترل رشد میکروارگانیسم‌ها می‌شوند. در ایران بزرگر (Barzegar) و همکاران در سال ۲۰۰۸ خاصیت ضد میکروبی کیتوzan را در سس مایونز مورد بررسی قرار دادند. محققین یاد شده نشان دادند که افزودن کیتوzan به سس مایونز موجب افزایش مدت زمان نگهداری آن می‌شود. زیرا کیتوzan دارای خاصیت ضد

نتیجه گیری

در این مطالعه ارتباط معنی‌داری بین مقاومت آنتی‌بیوتیک‌ها و نانوذرات کیتوzan که به صورت ترکیبی با هم علیه باکتری قرار گرفتند، وجود داشت. همچنین خاصیت ضدباکتریایی نانوذرات نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های باکتریوساید و باکتریواستاتیک بیشتر بود. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که می‌توان از نانوذرات کیتوzan برای مقابله با بیماری‌ها و از بین بردن گونه‌های مقاوم باکتریایی استفاده کرد. همچنین از این تکنیک می‌توان علیه بیماری‌های مختلف استفاده کرد. گزارش‌های متعدد نشان داده اند که نانوذرات کیتوzan باعث از بین بردن گونه‌های مختلف باکتریایی می‌شوند. بنابراین با تولید و انبوه سازی آن می‌توان از به وجود آمدن سویه‌های مقاوم جلوگیری نمود.

تشکر و قدردانی

نویسنگان این مقاله از همکاران محترم مرکز تحقیقات بیوتکنولوژی دانشگاه آزاد اسلامی واحد شهرکرد به دلیل همکاری صمیمانه در اجرای این پژوهش کمال امتنان را دارند.

سپروفلوکسائین و نانوذرات کیتوzan را علیه باکتری‌های استافیلوکوکوس اورئوس و اشرشیاکلی مورد بررسی قرار دادند. آنها نانوذرات کیتوzan را با روش ژلی شدن یونی در $5/5$ pH تولید کردند. در پلیت آکار غلظت‌های مختلف نانوذرات و آنتی‌بیوتیک‌ها را مورد بررسی قرار دادند. قطر هاله عدم رشد آنها برای نانوذرات برابر $5/6$ میلی‌متر و برای آنتی‌بیوتیک‌ها $5/5$ میلی‌متر بود. پس از مخلوط کردن نانوذرات کیتوzan با آنتی‌بیوتیک‌ها قطر هاله عدم رشد بین ۲۱ تا ۲۲ میلی‌متر تغییر کرد. این امر نشان دهنده فعالیت هر دو مورد می‌باشد. به طوری که تاثیر هم زمان نانوذرات به همراه آنتی‌بیوتیک‌ها موجب به وجود آمدن خاصیت ضدباکتریایی قوی تری می‌شود. همچنین آنها نشان دادند که نانوذره باعث از بین بردن باکتری‌های استافیلوکوکوس اورئوس و اشرشیاکلی می‌شود. چنین نتایجی در پژوهش حاضر علیه Salmonella Enteritidis توسط نانوذرات کیتوzan به همراه آنتی‌بیوتیک جنتامایسین 23 میلی‌متر و برای نانوذرات کیتوzan به همراه آنتی‌بیوتیک استرپتومایسین 20 میلی‌متر بود.

References

1. Doosti A, Mahmoudi E, Jami MS, Mokhtari-Farsani A. Prevalence of *aadA1*, *aadA2*, *aadB*, *strA* and *strB* genes and their associations with multidrug resistance phenotype in *Salmonella* Typhimurium isolated from poultry carcasses. Thai J Vet Med. 2016; 46(4): 691-697.
2. Chung YC, Yeh JY, Tsai CF. Antibacterial characteristics and activity of water-soluble chitosan derivatives prepared by the Maillard reaction. Molecules. 2011; 16(10): 8504-8514.
3. Sarvaiya J, Agrawal YK. Chitosan as a suitable nanocarrier material for anti-Alzheimer drug delivery. Int J Biol Macromol. 2015; 72: 454-465.
4. Hadwiger Lee A. Multiple effects of chitosan on plant systems: solid science or hype. Plant Sci. 2013; 208: 42-49.
5. Daruoshi M, Doosti A, Kargar M. The prevalence of plasmid genes *spvB*, *spvC* and *spvR* in *Salmonella Enteritidis* isolated from poultry industry in Chaharmahal va Bakhtiari province. J Microb World. 2015; 7: 282-288. [In Persian]
6. Zahedi yeghaneh Z, Hadizadeh M. Comparison of antibacterial property of chitosan nanoparticles against *Escherichia coli* and *Staphylococcus aureus*. J Qazvin Univ Med Sci. 2016; 19(6): 21-28. [In Persian]

7. Asghari SM, Ebrahimi Samani S, Seraj Z, Khajeh Kh, Hoseen Khani S. Optimization, chitosan nanoparticles synthesis. Biotechnol Tarbiat Modares Univ. 2013; 4(2): 65-73. [In Persian]
8. Galanis E, Lo Fo Wong DM, Patrick ME, Binsztein N, Cieslik A. Web-based surveillance and global *Salmonella* distribution, 2000-2002. Emerg Infect Dis. 2006; 12(3): 381-388.
9. Chen HM, Wang Y, Su LH, Chiu CH. Nontyphoid *salmonella* infection: microbiology, clinical features, and antimicrobial therapy. Pediatr Neonatol. 2013; 54(3): 147-152.
10. Bhan MK, Bahl R, Bhatnagar S. Typhoid and paratyphoid fever. Lancet 2005; 366(9487): 749-762.
11. Qi L, Xu Z, Jiang X, Hu C, Zou X. Preparation and antibacterial activity of chitosan nanoparticles. Carbohydrate Res. 2004; 339(16): 2693-2700.
12. Barzegar H, Karbassi A, Jamalian J, Aminlari M. Investigation of the possible use of chitosan as a natural preservative in mayonnaise sauce. Water Soil Sci. 2008; 12(43): 361-370. [In Persian]
13. Chung YC, Yeh JY, Tsai CF. Antibacterial characteristics and activity of water-soluble chitosan derivatives prepared by the Maillard reaction. Molecules. 2011; 16(10): 8504-8514.
14. Alishahi A. Antibacterial effect of chitosan nanoparticle loaded with nisin for the prolonged effect. J Food Saf. 2014; 34: 111-118.
15. Ibrahim HM, El-Bisi MK, Taha GM, El-Alfy EA. Chitosan nanoparticles loaded antibiotics as drug delivery biomaterial. J Appl Pharma Sci. 2015; 5(10): 85-90.

Antibacterial effect of chitosan nanoparticles against *Salmonella enteritidis*

Esmaeil Mahmoudi¹, Abbas Doosti², Mohammad-Saeid Jamī^{3,4}

¹M.Sc., Biotechnology Research Center, Shahrekord branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

²Associate Professor, Biotechnology Research Center, Shahrekord branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

³Assistant Professor, Biotechnology Research Center, Shahrekord branch, Islamic Azad University, Shahrekord, Iran.

⁴Assistant Professor, Cellular and Molecular Research Center, Shahrekord University of Medical Science, Shahrekord, Iran.

Abstract

Background & Objectives: *Salmonella enteritidis* causes a number of infections in humans and other animals. Though different antibiotics are used to eliminate bacterial infections, due to the development of antibiotic resistance after a while, the use of nanoparticles has been considered as suitable alternatives. Chitosan nanoparticles are appropriate options for the intended strategy due to some properties including low molecular weight and biodegradability. Therefore, the aim of this study was to evaluate the antibacterial effect of chitosan nanoparticles against *S. enteritidis*.

Materials & Methods: Standard bacterial strain was prepared and subsequently confirmed by PCR technique. Ionic gelation method was used to fabricate chitosan nanoparticles and Hole-Plate and tube dilution methods were used to check the chitosan nanoparticles anti-microbial properties with antibiotics. At last Zeta's analysis techniques, dynamic optical scanning, and electron microscopy were used to evaluate nanoparticles.

Results: A 214 base pair band confirmed the presence of bacteria. Chitosan nanoparticles with low molecular weight were produced by analyzing the results of optical dynamics scattering (111.7 nm), zeta analysis (20.8 mV) and microscopy (<200 nm). The diameter of the non-growth halo at different concentrations indicated that chitosan and antibiotic nanoparticles are highly effective on bacteria. The same result was confirmed using the tube dilution method.

Conclusion: There is a significant relationship between the chitosan nanoparticles resistance and antibiotics against bacteria. In other words, the nanoparticles antibacterial properties were higher than antibiotics. It is deduced that chitosan nanoparticles can be used to control diseases and to destroy resistant bacterial species.

Keywords: *Salmonella*, Chitosan nanoparticles, Ionic gelation.

Correspondence to: Abbas Doosti

Tel: +98 9133838830

E-mail: abbasdoosti@yahoo.com

Journal of Microbial World 2018, 11(2): 155-163.