

In vitro پاسخ کچلی سر به داروهای ضد قارچی در یک مدل

مسعود امامی^۱، مینا ثابت قدم^{۲*}، پروانه عدیمی^۳

۱. قارچ شناس، استاد دانشگاه علوم پزشکی تهران

۲. کارشناس ارشد میکروبیولوژی، انتستیتو پاستور ایران

۳. PhD قارچ شناسی، مدیر گروه انگل شناسی دانشگاه آزاد اسلامی واحد پزشکی تهران

* نشانی برای مکاتبه: تهران، خیابان پاستور، انتستیتو پاستور ایران، بخش تحقیقات و مرکز رفانس هاری-تلفن: ۰۹۱۲۶۱۵۳۲۵۸ - ۶۶۹۵۳۳۱۱-۲۰

mina59s@yahoo.com

پذیرش برای چاپ: بهمن هشتاد و شش

دریافت مقاله: آبان هشتاد و شش

چکیده

سابقه و هدف: کچلی سر (*Tinea capitis*) یکی از انواع درماتوفیتوزیس است که می‌تواند پوست و موی سر، ابروها و مژه‌ها را آلوده کند و در صورت عدم درمان مناسب به یک بیماری مزمن تبدیل شود. هدف از این پژوهش تعیین میزان مقاومت داروئی قارچ‌های ایجاد کننده کچلی سر، بررسی پاسخ داروهای ضد قارچی در یک مدل *in vitro* از عفونت کچلی سر و پیشگیری از هزینه‌های درمانی اضافی بوده است.

روش کار: در این بررسی حساسیت ۱ سویه متعلق به ۵ گونه درماتوفیت نسبت به ۴ داروی ضد قارچی تربینافین، گریزئوفولوین، فلوکونازول و کتوکونازول توسط روش *Broth macrodilution* مورد بررسی قرار گرفت. حساسیت این سویه‌ها در ابتدا بدون حضور خرده موی کودکان و در مرحله دوم با حضور خرده موی کودکان نسبت به داروهای ضد قارچی مورد بررسی قرار گرفت. یافته‌ها: در مرحله اول تربینافین موثرترین دارو بر علیه اکثر سویه‌ها بود. داروی فلوکونازول کمترین تأثیر را روی سویه‌ها داشت. *Trichophyton schoenlinie* و *Trichophyton mentagrophytes* و *Trichophyton rubrum* نسبت به *MIC* را نسبت به داروی کتوکونازول نشان دادند. بیشترین و کمترین *MIC* نسبت به گریزئوفولوین به ترتیب مربوط به *Trichophyton schoenlinie* و *Microsporum gypseum* بود. در مرحله دوم در حضور خرده‌های مو *MIC* اکثر سویه‌ها نسبت به داروهای مورد مطالعه افزایش یافت. آنالیز آماری داده‌ها تفاوت معنی داری ($P < 0.0001$) را بین *MIC* داروهای در مرحله اول و مرحله دوم نشان داد.

نتیجه گیری: مطالعه حاضر تأثیر بیشتر تربینافین را نسبت به اکثر سویه‌ها نشان داد، با وجود این به دلایل مختلف از جمله تحمل پذیری بیمار، هزینه، ... گریزئوفولوین به عنوان داروی انتخابی درمان کچلی سر می‌باشد. در این تحقیق از خرده‌های مو جهت ایجاد شرایط مشابه *in vivo* استفاده شد و مشاهده گردید که این حالت باعث افزایش معنی دار *MIC* قارچها و مقاومت بیشتر آنها نسبت به داروهای می‌شود. این امر کمک می‌کند تا انتخاب دارو با گزینه‌های درمانی مناسب تر صورت گیرد.

واژگان کلیدی: کچلی سر، درماتوفیتوزیس، درماتوفیت، داروهای ضد قارچی، *MIC*

عوامل خطر کچلی سر در بزرگسالان شامل مواردی مثل دیابت، کم خونی، نقص سیستم ایمنی، تغییرات هورمونی (مثل یائسگی)، کورتیکواستروئیدها و درجه قارچ‌گرفتن در معرض عوامل بیماری زا می‌باشد.^(۳) با توجه به مکان شکل گیری آرتوکنیدی قارچ‌ها سه فرم بالینی کچلی سر شامل انواع اکتوتریکس، اندوتراکس و فاؤوس مشاهده می‌شود.^(۴)

برای درمان کچلی سر از دو روش درمان موضعی و سیستمیک استفاده می‌شود. اغلب برای درمان کچلی سر روش سیستمیک لازم است. حداقل دوره درمان ها ۶ هفته است اما در مواردی ممکن است درمان تا چند ماه ادامه یابد.^(۵)

مقدمه

درماتوفیتوزیس یا عفونت‌های جلدی قارچی در انسان گستره وسیعی از بیماری‌ها را شامل می‌شود که پوست و ضمائم آن مثل مو و ناخن را در بر می‌گیرد. کچلی سر (*tinea capitis*) یکی از شایع ترین عفونت‌های درماتوفیتی در انسان است که پوست و موی سر، ابروها و مژه‌ها را گرفتار می‌کند.^(۱) گونه‌های *Trichophyton* و *Microsporum* در اتیولوژی کچلی سر نقش دارند. افراد معمولاً در محدوده سنی ۳-۷ سال دچار این بیماری می‌گردند. کچلی سر در بزرگسالان غیر معمول می‌باشد. این عفونت در پسرها ۵ برابر بیشتر از دخترهاست، هر چند بعد از بلوغ این حالت بر عکس می‌شود.^(۲)

دوم در طی ۴ هفته تغییرات هیف‌های قارچی به صورت میکروسکوپی و ماکروسکوپی مورد بررسی قرار گرفت(۶،۷).

میزان رشد ارگانیسم‌ها با میزان رشد لوله کنترل سنجیده شد. OD لوله کنترل رشد در طول موج ۵۳۰ نانومتر توسط دستگاه اسپکتروفتومتر مشاهده و ثبت شد، لوله‌ای که کدورت آن نصف کدورت لوله کنترل باشد NCCLS به عنوان لوله MIC در نظر گرفته شد. این متاد توسط کمیته M38-A می‌باشد(۷،۸).

یافته‌ها

نتایج قابل تشخیص برای ***Microsporum gypseum*** ظرف ۲ روز و ***Trichophyton rubrum*** برای ***Microsporum canis*** و ***mentagerophytes*** ۱۰ روز و برای ***Trichophyton schoenlinie*** ظرف ۱۰ تا ۱۵ روز انکوباسیون در دمای ۳۵-۳۷°C قابل مشاهده و بررسی بود.

نتایج حاصل از بررسی تاثیر آنتی‌بوتیک‌های ضد قارچی در حضور و عدم حضور خردۀ‌های موبرروی قارچهای مورد مطالعه نشان داد که در هر دو مرحله تربینافین موثرترین داروی ضد قارچی بر علیه سویه‌ها می‌باشد و فلوکونازول کمترین تاثیر را بر روی نمونه‌ها داشت(جدول ۱ و ۲).

جدول ۱: MIC اوعلیه قارچ‌ها نسبت به ۴ داروی ضد قارچی

قارچ	آنتی‌بیوتیک			
	اوعلیه MIC			
	کتوکونازول	فلوکونازول	تربینافین	گریزئوفولوین
<i>Microsporum gypseum</i>	۱۶	۲۴	۸	۶۴
<i>Microsporum canis</i>	۸	۲۴	۸	۱۶
<i>Trichophyton rubrum</i> 1	۳۲	۴۸	۲	۳۲
<i>Trichophyton rubrum</i> 2	۱۶	۲۴	۴	۱۶
<i>Trichophyton rubrum</i> 3	۳۲	۴۸	۲	۳۲
<i>Trichophyton mentagerophytes</i> 1	۳۲	۴	۱	۳۲
<i>Trichophyton mentagerophytes</i> 2	۱۶	۴۸	۰/۱۲۵	۸
<i>Trichophyton schoenlinie</i>	۰/۵	۴۸	۴	۰/۵

جدول ۲: MIC ثانویه قارچ‌ها نسبت به ۴ داروی ضد قارچی

قارچ	آنتی‌بیوتیک			
	ثانویه MIC			
	کتوکونازول	فلوکونازول	تربینافین	گریزئوفولوین
<i>Microsporum gypseum</i>	۳۲	۹۶	۳۲	-
<i>Microsporum canis</i>	۱۶	۹۶	۸	۱۶
<i>Trichophyton rubrum</i> 1	۳۲	۹۶	۲	۳۲
<i>Trichophyton rubrum</i> 2	۱۶	۴۸	۸	۳۲
<i>Trichophyton rubrum</i> 3	۳۲	۹۶	۲	۳۲
<i>Trichophyton mentagerophytes</i> 1	۶۴	-	۴	۶۴
<i>Trichophyton mentagerophytes</i> 2	۱۶	-	۰/۵	۱۶
<i>Trichophyton schoenlinie</i>	۰/۵	۹۶	۸	۲

معمولًا علت اصلی شکست‌های درمانی عدم تحمل بیمار است. در درمان کچلی سر داروهای مختلف از جمله گریزئوفولوین، تربینافین، ایترکونازول، کتوکونازول و فلوکونازول به کار می‌رود. اخیراً موارد مقاوم به درمان نیز گزارش شده است(۶). بنابراین ارائه تکنیک جدید نزدیک به مدل *in vitro* جهت آنتی‌بیوگرام عناصر قارچی ایجاد کننده عفونت کچلی سر در کوتاه‌کردن مدت درمان می‌تواند موثر باشد. ارزیابی اثر ضد قارچی داروها با ابداع تست هایی که شرایط بدن میزان را برای قارچ بازسازی می‌کنند، مثلاً استفاده از خردۀ‌های مو در شرائط آزمایشگاهی، به کاربردی بودن نتایج این آزمون در استفاده بالینی آن کمک می‌کند.

هدف از این پژوهش تعیین میزان مقاومت داروئی قارچ‌های ایجاد کننده کچلی سر، ارائه روش جدید برای آنتی‌بیوگرام قارچ‌های ایجاد کننده این بیماری، بررسی پاسخ داروهای ضد قارچی در یک مدل *in vitro* از عفونت کچلی سر و کاربرد آنتی‌بیوگرام قارچ‌ها همانند باکتری‌ها و پیشگیری از هزینه‌های درمانی اضافی بوده است.

روش کار

در این مطالعه اثر ضد قارچی ۴ داروی فلوکونازول (پارس دارو)، کتوکونازول (روز دارو)، تربینافین (بهوزان) و گریزئوفولوین (دارو پخشش) روی عوامل قارچی درماتوفیتی تهیه شده از بخش قارچ شناسی دانشکده بهداشت و انسیتو تحقیقات بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی تهران مورد بررسی قرار گرفت.

قارچ‌های درماتوفیت تهیه شده شامل ***Trichophyton rubrum***، ***Trichophyton mentagerophytes*** ***Microsporum*** و ***Microsporum gypseum***، ***schoenlinie Potato*** (PDA)، ***canis*** بود. محیط سابرو دکستروز آگار (S)، (dextrose agar)، سابرو دکستروز آگار به همراه کلامفینیکل (SC) و RPMI 1640 به همراه بافر MOPS گرهت کشت مورد استفاده قرار گرفتند. در این بررسی از کشت‌های ۱۵-۷ روزه قارچ بر روی محیط PDA استفاده شد.

سوسپانسیون قارچی طبق روش پیشنهادی NCCLS تهیه گردید(۷)، به طوریکه در طول موج ۵۳۰ نانومتر ترانس میتنس ۹۵٪ را نشان بدهد. سوسپانسیون تهیه شده را به مدت ۱۵ ثانیه در شیکر قرار داده تا کاملاً مخلوط شوند. سپس در لوله استریل ۰/۱ ml از سوسپانسیون قارچی و ۰/۹ ml از محیط ۱۶۴۰ RPMI اضافه شد.

Broth سویه‌ها نسبت به داروهای ذکر شده به روش MIC NCCLS در دو مرحله تعیین گردید(۷). در مرحله اول MIC سویه‌ها بدون حضور خردۀ‌های موتیغین شد، در مرحله دوم خردۀ‌های مو ابتدا با کلرiform و اتانول تیمار شده و سپس اتوکلاؤ گردیدند. سپس mg ۰/۱ از این خردۀ‌ها به ۰/۹ ml از سوسپانسیون قارچ و RPMI افزوده شده و سپس به مدت ۱۰ روز در دمای ۳۷°C انکوبه شدند. سپس از سوسپانسیون حاوی خردۀ‌های مو جهت تعیین MIC در مرحله دوم استفاده گردید. در این آزمون از سه شاهد برای کنترل حلال، دارو و رشد قارچ استفاده شد. در مرحله اول با گذشت ۴۸ ساعت به بعد می‌توان نتایج را مورد بررسی قرار داد. در مرحله

بحث

تا اواخر سال ۱۹۸۰ مقاومت بالینی به عوامل ضد قارچی نادر بوده و تنها در بیماران کاندیدیازیس جلدی- مخاطی مژمن مشاهده می‌شده، اما شیوع عفونت‌های قارچی که عفونت‌های مقاوم را هم شامل می‌شود طی دو دهه گذشته افزایش یافته است، به طوری که در سالهای اخیر مقاومت دارویی به عوامل ضد قارچی به صورت یک مشکل در آمده است^(۱۰).

متدولوزی استاندارد NCCLS برای آزمایشات ضد قارچی از سوسپانسیون کنیدیال یا از سوسپانسیون مخلوط کنیدیال و میسلیال که در محیط غنی شده رشد کرده، استفاده می‌کند. البته این نکته را باید در نظر داشت که درجه حرارت انکوباسیون، زمان خواندن نتایج و نوع نمونه‌ها ممکن است نتایج متفاوتی را در آزمایش‌های حساسیت ضد قارچی درماتوفیت‌ها حاصل کنند^(۱۱). اندازه مایه تلقیح یکی از مهمترین عوامل در انجام تست‌های حساسیت ضد قارچی به شمار می‌رود. در این تحقیق مایه تلقیح ۸ سویه به کار رفته در تنس میتنس ۹۵٪ / تحت شرایط یکسان تنظیم شده و مورد بررسی قرار گرفت. تراکم مایه تلقیح 4×10^4 تا $4 \times 5 \times 10^4$ بود که با مقدار توصیه شده توسط متند NCCLS برای قارچ‌های رشته‌ای مطابقت داشت. در سالهای اخیر بررسی‌های مختلفی بر روی حساسیت در ماتوفیت‌ها به داروهای ضد قارچی در شرایط *in vitro* انجام شده است که نتایج آنها تغییرات قابل ملاحظه‌ای را نشان داده است. این تغییرات احتمالاً ناشی از تفاوت‌های متدولوزیک در بین آزمایشگاه‌ها می‌باشد.

MIC‌های اولیه (مرحله اول) مشاهده شده در این تحقیق در مورد تمام داروهای آزمایش شده یک محدوده ای از تغییرات را بر علیه گونه‌های درماتوفیت (میکروسپوروم و ترایکوفایتون) نشان داده است.

یکی از داروهای به کار رفته در این تحقیق تربینافین بود، امروزه این داروی ضد قارچی برای بسیاری از درماتوفیتوزیس‌ها یک داروی انتخابی است ولی هنوز برای درمان کچلی سر به عنوان یک داروی انتخابی معروف نشده است^(۱۲). در کل تربینافین قوی ترین داروی مورد استفاده بود که بیشترین *Trichophyton mentagrophytes* کمترین *Microsporum canis* و *Microsporum gypseum* حساسیت را به این ضد قارچ نشان دادند. خلاصه ای از مقایسه نتایج مرحله اول این تحقیق با نتایج سایر محققان در جدول^(۳) آمده است.

مرحله اول این تحقیق یعنی آنتی بیوگرام قارچ‌ها در کشورهای مختلف صورت گرفته و نتایج قابل بررسی و مقایسه می‌باشد. مرحله دوم تاکنون در جایی صورت نگرفته، بنابراین نمی‌توان مقایسه ای انجام داد، در این تحقیق از خردۀای مو برای ایجاد شرایط مشابه *in vivo* استفاده شد و با فرض اینکه شرایط به موقعیت و شرایط بالینی کچلی سر شباهت داشته که در این شرایط اثر دارو بر عفونت ایجاد شده مورد بررسی قرار گرفت و همان طور که مشاهده می‌شود در بعضی موارد نتایج این بررسی با نتایج سایر محققان متفاوت است که این اختلاف موجود در نتایج می‌تواند دلایل مختلفی داشته باشد از جمله:

۱- تفاوت گونه‌ها و زیر گونه‌های قارچی در مقابل داروهای مورد بررسی

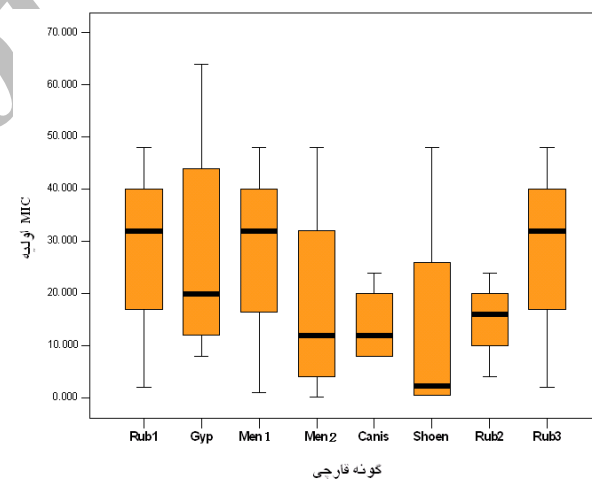
۲- مقاومت سویه‌ها نسبت به ضد قارچها

۳- اختلاف در کیفیت دارو که می‌تواند ناشی از اختلاف در شرکت سازنده دارو باشد و یا سایر مواردی که پرداختن به آن نیاز به تحقیقات بیشتری دارد.

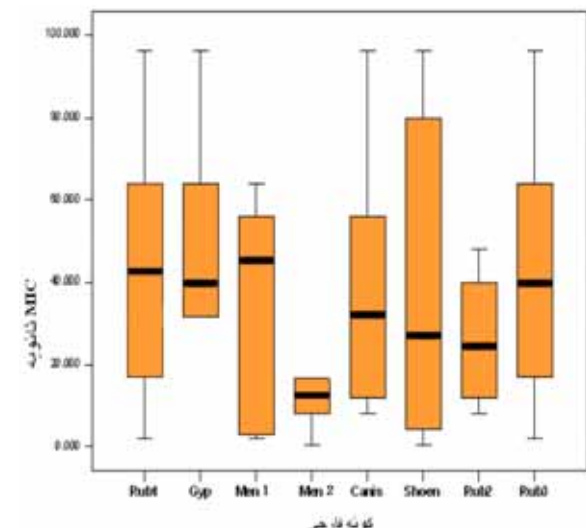
در مرحله اول کمترین MIC مربوط به *Trichophyton mentagrophytes* نسبت به داروی تربینافین ($0.125 \mu\text{g}/\text{ml}$) و بیشترین MIC مربوط به *Microsporum gypseum* نسبت به داروی گریزئوفولوین بود ($0.64 \mu\text{g}/\text{ml}$).

در مرحله دوم یعنی بعد از اضافه کردن خردۀای مو نیز قارچ تربینافین بود، با این تفاوت که در این مرحله آن نسبت به این دارو ($0.05 \mu\text{g}/\text{ml}$) بود، که این امر افزایش MIC را در حضور خردۀای مو نشان می‌دهد. در مرحله دوم بیشترین MIC قارچها مربوط به داروی فلوکوتازول بود.

در مرحله اول *Microsporum canis* بیشترین MIC را نسبت به تربینافین نشان دادند ($0.8 \mu\text{g}/\text{ml}$). در مرحله دوم افزایش یافت در حالیکه *Microsporum canis* MIC به $32 \mu\text{g}/\text{ml}$ رسید. بررسی سایر داروهای ضد قارچی نیز در حضور خردۀای مو نتایج مشابهی را نشان داد، یعنی *Microsporum canis* در حضور خردۀای مو بیشترین MIC را نشان داد، اما افزایش این MIC بیشتر نبود. اختلاف معنی داری بین سویه‌ها در مرحله اول و مرحله دوم (در حضور خردۀای مو) دیده شد ($P < 0.001$). و اضافه کردن خردۀای مو باعث افزایش معنی دار MIC قارچها گردید.



نمودار ۱: بیشترین و کمترین میانگین MIC اولیه



نمودار ۲: بیشترین و کمترین میانگین MIC ثانویه

نتیجه گیری

تشکر و قدر دانی
از سرکار خانم وجیهه سادات نیک بین بابت یاری رساندن در ویرایش
مقاله صمیمانه تشکر و قدردانی می شود.

متفاوت بودن نتایج، روشن کردن تست‌های آنتی بیوگرام قارچها را ضروری ساخته تا با پرداختن و مد نظر قرار دادن نتایج، عوارض ناخواسته دارویی را در نزد مصرف کنندگان این داروها به حداقل رساند.

REFERENCES

1. Rippon. J. W. The pathogenic fungi and actinomycetes. In: W. B. Saunders Company, Medical mycology. 2th edition., 1988; chap 8.
2. Grase F Kao, MD.,Franklin Flowers,MD.,Michael J Wells, MD. Tinea capitis, Departments of dermatology and pathology, George Washington university Medical school, Department of pathology and laboratory, Emedicine journal 2005 Jun . Available from: <http://www.emedicine.com/DERM/topic420.htm>.
3. Jin Yu, Ruoyu Li, Glenn Bulmer. Current topics of tinea capitis in china department of dermatology / Research center of medical mycology, china. Jpn. J. Med. Mycol. 2005, 46; 61 – 66.
4. Gupta AK, Hofstoder sL, Adomp, Summer bell RC: tinea capitis: an over view with emphasis on management. Pediatric dermal, 1999 may – Jun, 16 (16): 171 – 89.
5. Temple ME, Jeffrey T. Kirchner, D. O. Pharmacotherapy of tinea capitis. J Am Board Fam Pract, 1999 May- June, 12; 236- 241.
6. E. M. Higgins, L. C. Fuller and C. H. Smith . Guide lines for the management of tinea capitis. British Journal of Dermatology 2000, 143; 53 – 58.
7. Michael A Pfaller , M.D., Chair holder, Vishnu Chaturvedi,Ph.D.,Ana Espinel - Ingroff, PhD- Reference method for broth dilution antifungal susceptibility testing of filamentous fungi ; Approved standard –NCCLS document M38-A , USA.2002 ; 22 –No. 16 .
8. Perea Sofia., AnneHe W. Fothergill, Deanna A. Sutton and Michael G. Rinaldi. Comparison of in vitro activities of voriconazole and five Established antifungal agents against different species of Dermatophytes using a Broth Macrodilution Method; Journal of clinical Microbiology, 2001 Jan, 19; 385 – 388.
9. C. S. Osborne , I. Leitner, B. Farre and N. S. Ryder. Antifungal drug response in an in vitro model of dermatophyte nail infection, infection diseases department, Novartis research institute, Vienna, Austria, medical mycology April 2004, 42: 159 – 163 .
10. Mahmoud A. Ghannoum and Louis B. Rice. Antifungal agents: mode of action, mechanism of resistance, and correlation of these mechanisms with bacterial resistance; clinical microbiology reviews, 1999 octuber. 12; 501 – 517.
11. B. Fernandes – Torres, A. J. Carrillo, E. Martin, A. Dell. In Vitro activities of 10 anti fungal drugs Against 508 Dermatophyts strains. Anti microbial agents and chemotherapy september 2001, 45; 2524 – 2528,
12. Osborne colin S, Be Hina Hofbauer , Bertrand Fuvre, and Neil S. Ryder invitro analysis of the ability of trichophyton rubrum to become Resistance to Terbinafine; antimicrobial agents and chemothropy. November 2003, 47; 3634 – 3636.

13. Alia S, M. Mendoza, E.A.Zambrano, E.Diaz. Dermatophytes growth curve and in vitro susceptibility test; a broth microtitration method .Medical mycology, June 2005, 43 ;319-325.
14. Bradley M.C, Leidich S,Isham N, et al .Antifungal susceptibilitises and genetic relatedness of serial *Trichophyton rubrum* isolates from patients with onychomycosis. Mycoses 1999, 42; 105-110.
15. Granade TC, Hehmann MF, Artis W. Monitoring of filamentous fungal growth by in situ microspectrophotometry, fragmented mycelium absorbance, density, and ¹⁴C incorporation: Alternatives to mycelial dry weight. Appl Environ Microbial, 1985, 49; 101-108.
16. Jessup CJ, Ryder NS, Ghannoum MA . An evaluation of the in vitro activity of terbinafine. Med Mycol 2000, 38; 155-159.
17. Nenoff P, Wolf T, Uwe-Frithjof H. Antifungal susceptibility testing of dermatophytes. 14th congres of societies international mycological human and animals. 2000 May 8-13: Buenos Aires, Argentina.
18. Rex J, Pfaller M, Galgiani J, et al. Development of interpretative breakpoints for antifungal susceptibility testing; Conceptual framework and analysis of in vitro-in vivo correlation data for fluconazole and three other antifungal drugs and candida infection. Clin Infect Dis, 1997, 24; 235-247.
19. Belkys Fernandez – Torres. Isabel Inza, and Josef Guarro. In vitro activities of the new antifungal drug eberconazole and three other topical agent against 200 strain of dermatophytes . Journal of clinical microbiology, Nov 2003, 41; 5209-5211.
20. C.J.Jessup,J.Warner, N. Isham, I. Hasan, and M.A. Ghannoum. Antifungal susceptibility testing of dermatophytes : Establishing a medium for inducing conidial growth and evaluation of susceptibility of clinical isolates, Journal of Clinical Microbiology, January 2000, 38; 341-344.