

## بررسی اثر ضدبacterیال غلظت‌های مختلف عصاره گیاه مورد بر ب Roxی از باکتری‌های حفره دهان در شرایط آزمایشگاهی

بهزاد هوشمند\*، حامد مرتضوی\*\*، یوسف علیخانی\*\*\*، حمیدرضا عبدالصمدی\*\*\*\*، فاطمه احمدی متambil\*\*\*\*\*، رضا زارع محمودآبادی\*\*\*\*\*

\* دانشیار گروه پریودانتیکس، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

\*\* استادیار گروه بیماری‌های دهان، فک و صورت، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

\*\*\* استادیار گروه میکروبیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان

\*\*\*\* دانشیار گروه بیماری‌های دهان، فک و صورت، مرکز تحقیقات دندانپزشکی، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان

\*\*\*\*\* استادیار گروه بیماری‌های دهان، فک و صورت، مرکز تحقیقات پزشکی مولکولی، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان

\*\*\*\*\* استادیار گروه آسیب شناسی دهان، فک و صورت، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

تاریخ ارائه مقاله: ۱۷/۷/۸۹ - تاریخ پذیرش: ۱۶/۱۲/۸۹

### *In Vitro Evaluation of Antibacterial Effect of Myrtus Extract with Different Concentrations on Some Oral Bacteria*

Behzad Houshmand\*, Hamed Mortazavi\*\*, Yousef Alikhani\*\*\*, HamidReza Abdolsamadi\*\*\*\*#, Fatemeh AhmadiMotemayel\*\*\*\*\*, Reza ZareMahmoudabadi\*\*\*\*\*

\* Associate Profesor, Dept of Periodontics, School of Dentistry, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

\*\* Assistant Profesor, Dept of Oral Medicine, School of Dentistry, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

\*\*\* Assistance Profesor, Dept of Microbiology, School of Medicine, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran.

\*\*\*\* Associate Profesor, Dept of Oral Medicine, School of Dentistry, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran.

\*\*\*\*\* Assistant Profesor, Dept of Oral Medicine, School of Dentistry, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran.

\*\*\*\*\* Assistant Profesor, Dept of Oral & Maxillofacial Pathology, School of Dentistry, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran.

Received: 9 October 2010; Accepted: 7 March 2011

**Introduction:** Microorganisms are the main etiologic factors of periodontal diseases and dental caries. Recently, the use of herbal medications has been considered as an alternative method in elimination of oral microbial agents. Therefore, the aim of this study was to determine the antibacterial effects of Myrtus extract on some common oral bacteria.

**Materials & Methods:** This experimental trial study was performed on nine strains of some oral bacteria. Each strain was cultured in blood agar and Muler-Hintone media. Paper disks 6mm in diameter containing different concentrations of Myrtus extract were placed on the selected media and then inhibition zone (IZ) was measured after 24 hours. Data analysis was carried out using ANOVA and Tukey HSD test.

**Results:** The results of this study showed that, there were no statistically significant differences in IZ between *S.Salivarius* and *S. epidermidis* in different Myrtus concentrations. The widest IZ was presented in concentration of 2.5% for *S.Sanguis*, *S.Mutans* and *diphtheroid* and in concentration of 1% for *lactobacillus* and in concentration of 1% and 2.5% for *S.aureus* and finally, in concentration of 2.5% for *P.aeruginosa*. The narrowest IZ was presented in concentration of 5% for *Lactobacillus*. The highest sensitivity to Myrtus extract was observed in concentration of 2.5% and the lowest sensitivity in concentrations of 0.5% and 5%.

**Conclusion:** Myrtus extract had different effects in different concentrations and on different bacteria in this study. The widest IZ (16 milimeter) was presented in concentration of 2.5% for *P. aeruginosa* and the narrowest IZ (6mm) was presented in concentration of 5% for *Lactobacillus*.

**Key words:** Myrtus, aerobic-anaerobic bacteria, plant extract.

# Corresponding Author: Abdolsamadi@umsha.ac.ir

J Mash Dent Sch 2011; 35(2): 123-30.

### چکیده

**مقدمه:** میکرووارگانسیم‌ها از جمله عوامل اصلی بیماری‌های پریودنتال و پوسیدگی دندانی می‌باشند. در سال‌های اخیر، استفاده از گیاهان داروئی به عنوان درمان کمکی در کنار حذف عوامل باکتریال به روش مکانیکی در نظر گرفته شده است. از این‌رو، هدف از انجام این مطالعه بررسی خود باکتریال عصاره گیاه مورد بر روی باکتری‌های شایع موجود در دهان بود.

**مواد و روش‌ها:** این مطالعه آزمایشگاهی بر روی ۹ سوش باکتری انجام شد. هر سوش در محیط‌های آگار خوندار و Mular Hintone کشت داده شد. دیسک‌های کاغذی به قطر ۶mm آغشته به عصاره گیاه مورد باعث غلظت مختلف بر روی محیط کشت هر یک از باکتری‌ها قرار داده شدند و بعد از ۲۴ ساعت قطر هاله عدم رشد اندازه گیری شد. نتایج به دست آمده با استفاده از آزمون‌های آماری Tukey HSD و ANOVA مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

**یافته‌ها:** نتایج این مطالعه نشان داد که قطر هاله عدم رشد برای باکتری‌های استرپتوکوکوس سالیوایرس و استافیلوکوکوس اپیدرمیس در غلظت‌های مختلف عصاره گیاه مورد از نظر آماری تفاوت معنی‌داری نداشت. بزرگترین قطر هاله عدم رشد برای استرپتوکوکوس سانگوئیس، استرپتوکوکوس موتانس و دیفتریوئید، در غلظت  $2/5\%$  و برای لاکتوباسیل در غلظت  $1\%$  و برای استافیلوکوکوس آرئوس در غلظت‌های  $1\%$  و  $2/5\%$  و برای سودوموناس آئروزینوا در غلظت  $2/5\%$  مشاهده گردید و کمترین قطر هاله عدم رشد مربوط به لاکتوباسیل در غلظت  $5\%$  بود. بیشترین حساسیت به عصاره گیاه مورد در غلظت‌های  $2/5\%$  و کمترین حساسیت در غلظت‌های  $1/5\%$  و  $5\%$  مشاهده شد.

**نتیجه گیری:** عصاره مورد با غلظت‌های مختلف دارای اثرات متفاوت بر روی باکتری‌های تحت مطالعه بود. بیشترین اثربخشی عصاره گیاه مورد بر باکتری‌های سودوموناس آئروزینوا در غلظت  $2/5\%$  با قطر هاله عدم رشد حدود ۶ میلی‌متر و همچنین کمترین اثربخشی عصاره گیاه مورد در غلظت  $5\%$  بر لاکتوباسیل با قطر هاله عدم رشد حدود ۶ میلی‌متر بوده است.

**واژه‌های کلیدی:** گیاه مورد، باکتری‌های هوایی، بی‌هوایی، عصاره گیاهی.

مجله دانشکده دندانپزشکی مشهد / سال ۱۳۹۰ دوره ۳۵ / شماره ۲ : ۳۰-۱۲۳.

خاصیت ضدبacterیال، ضدقارچ، ضدالتهاب و ضددرد بوده و در کنترل بیماری‌هایی از جمله دیابت قندی، بیماری‌های ریوی، انواع سرطان بسیار مؤثر می‌باشد و به عنوان یک آنتی اکسیدان نیز مطرح می‌باشد. این گیاه دارای خاصیت باکتریواستاتیکی بوده و در غلظت‌های بالاتر اثرات باکتریوسیدی دارد.<sup>(۵-۷)</sup> این مسئله از آنجا اهمیت پیدا می‌کند که عوامل باکتریال به عنوان یک عامل اتیولوژیک اصلی در شروع بیماری‌های لثه و پوسیدگی دندان‌ها مطرح می‌باشند. برداشت مکانیکال پلاک باکتریال درمان اصلی در نظر گرفته می‌شود. با این حال درمان‌های مکانیکال که به منظور حذف کامل میکرووارگانیسم‌ها انجام می‌شود به علت هجوم آنها به داخل بافت نرم و عدم اینسترومیشن کافی شاید همیشه مؤثر نباشد. لذا جهت تکمیل دربیدمان مکانیکی پلاک، علاوه بر دهانشویه‌های آنتی‌بacterیال شیمیایی که بعضًا واکنش‌های نامناسبی از

### مقدمه

امروزه مقاومت باکتریال نسبت به آنتی بیوتیک‌ها به صورت یک معضل جهانی در امر درمان بیماری‌ها در آمده است. از این جهت در سالیان اخیر استفاده از گیاهان داروئی (Medicinal Plants) به علت عوارض کمتر آنها بیشتر مورد توجه قرار گرفته است. به طوری که  $25\%$  کل داروهای موجود در آمریکا مشتق از گیاهان داروئی می‌باشد و می‌توانند در بعضی موارد جانشین مناسبی برای فراورده‌های داروئی باشند. از آنجا که منابع طبیعی گیاهان معمولاً پایدار، فراوان و سالم هستند، راه تحقیق بر روی گیاهان داروئی هموار بوده و بررسی گیاهان داروئی یا به کاربری درمانی یک گیاه جدید منجر شده و یا موجب کشف یک ماده شیمیایی مؤثر مشتق از گیاهان گردیده است.<sup>(۱-۴)</sup> یکی از این گیاهان، گیاه مورد یا مورت Myrtle (Myrtus Communis, Myrtaceae) می‌باشد که دارای

استافیلوكوکوس اپیدرمیس (Ptcc 1436)، نایسریاسیکا (Ptcc 9913)، سودوموناس آئروژینوزا (Atcc 1620)، با همکاری بخش میکروبیولوژی دانشکده پزشکی همدان، سازمان پژوهش‌های علمی-صنعتی ایران و مرکز کلکسیون قارچ‌ها و باکتری‌های صنعتی و عفونی تهران انجام گرفت. در این مطالعه ابتدا عصاره ۵٪ گیاه مورد در پایه اتانول (قطره میرتکس ساخت شرکت باریج اسانس کاشان-ایران) تهیه گردید. این قطره حاوی عصاره ۵٪ گیاه مورد می‌باشد. عصاره ۵٪ مورد با استفاده از آب مقطر استریل به غلظت‌های ۰/۰۵٪ تهیه گردید. سپس چند کلونی از باکتری‌های خالص را به طور جداگانه در محیط تریپتون برات (Tryptone-Broth) کشت داده و با توجه به ساعت تکثیر آنها (تا چند ساعت بعد) از انکوباتور ۳۵°C خارج شد و کدورت لوله حاوی کشت باکتری پس از انکوباسیون با لوله نیم ماک فارلنند مقایسه و یکسان شد. جهت آنتی بیوگرام استرپتوكوکوس‌هایی که روی بلاد آگار رشد کردند، از محیط کشت مولر هیتتون (Mueller Hinton) استفاده شد. سپس یک سوآب استریل را در تریپتون برات رشد یافته وارد کرده و بعد سوآب خیس شده را در چند جهت روی محیط بلاد آگار یا مولر هیتتون کشیده، به طوری که تمام سطح پلیت پر از باکتری شود. سپس با پنس استریل هر بار یک بلانک پییر (Blank Papar) - دیسکی از جنس استات سلولز برداشته و درون غلظت‌های ۰/۰۵، ۰/۰۱، ۰/۰۵ و ۰/۰۲ درصد وارد کرده و با فاصله ۲cm روی پلیت گذاشته و این کار به تعداد ۲۴ باکتری‌ها در پلیت‌های جداگانه انجام گردید. بعد از ۲۴ ساعت انکوباسیون در انکوباتور ۳۵°C، پلیت‌ها خارج و قطر هاله عدم رشد توسط خط کش شفاف اندازه‌گیری گردید. بدین صورت که لبه صفر خط کش کنار یک قطر هاله عدم رشد قرار گرفت و هر کجا که انتهای هاله عدم

خود بر جای می‌گذارند، می‌توان از اثرات گیاهان داروئی که دارای کمترین اثرات جانبی می‌باشند نیز استفاده نمود.<sup>(۸،۹)</sup> Rotstein اثرات آنتی باکتریال ترکیبات موجود در عصاره گیاه مورد را بر باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی بررسی نمود و نشان داد که عصاره گیاه مورد بر باکتری‌های گرم منفی تأثیر چندانی ندارد.<sup>(۱۰)</sup> Aridogan در یک مطالعه آزمایشگاهی اثر اسانس عصاره محلول در آب، عصاره محلول در روغن ذرت و عصاره محلول در دی کلرومتان گیاه مورد را بر روی انواعی از باکتری‌ها بررسی نمود و بیان داشت که اسانس مورد می‌تواند مانع رشد استافیلوكوکوس آرئوس، پسودوموناس آئروژینوزا و اشريشياکولي گردد.<sup>(۱۱)</sup> از آنجائی که محیط دهان حاوی گونه‌های باکتریال متعددی است و در ضمن استفاده از داروهای شیمیائی در حفره دهان با عوارضی از جمله تغییر در فلور طبیعی همراه است، ما بر آن شدیم تا در یک مطالعه آزمایشگاهی، طیف تأثیر ضد میکروبی عصاره گیاه مورد با غلظت‌های مختلف را بر روی تعدادی از میکروارگانیسم‌های شایع هوایی و بیهوایی اختیاری دهان مورد بررسی قرار دهیم. چراکه استفاده از داروهای گیاهی همیشه با اثرات جانبی کمتری همراه بوده و در ضمن پایه شیمیایی متفاوت (عصاره الکلی گیاه مورد) و غلظت‌های متنوع مورد استفاده در این مطالعه می‌تواند تکمیل کننده مطالعات مشابه باشد.

## مواد و روش‌ها

این مطالعه آزمایشگاهی، بر روی گونه‌های میکروبی استرپتوكوکوس سالیواریس (PTCC<sup>۱</sup> 1448)، استرپتوكوکوس سانگوئیس (Ptcc 1449)، استرپتوكوکوس موتانس (Ptcc 1608)، لاکتوباسیل (Ptcc 1683)، دیفتروئید (Ptcc 373)، استافیلوكوکوس آرئوس (Atcc 1431)،

۱ . Persian Type Culture Collection

در غلظت ۵٪ بر لاتوباسیل با قطر هاله عدم رشد حدود ۶ میلی متر بوده است.

قطرهای هاله عدم رشد در خصوص استرپتوکوکوس سالیواریوس از نظر آماری متفاوت از یکدیگر نبودند و خاصیت ضدبacterیال غلظت های مختلف عصاره گیاه مورد بر روی این باکتری نیز تقریباً مشابه بود ( $P=0.052$ ). نتایج مشابهی در خصوص استافیلوکوکوس اپیدرمیدیس نیز به دست آمد ( $P=0.058$ ). قطرهای هاله عدم رشد در بقیه باکتری ها از نظر آماری تفاوت معنی داری داشتند ( $P<0.005$ ) در نتیجه غلظت های مختلف عصاره گیاه مورد اثرات متفاوتی بر روی باکتری ها داشتند. میانگین قطر هاله عدم رشد باکتری ها بر حسب میلی متر در غلظت های مختلف عصاره گیاه مورد، در جدول ۱ به تفصیل بیان شده است.

رشد روی خط کش قرار گرفته بود به صورت میلی متر گزارش شد. قطر هاله های عدم رشد در ضمن آزمایشات، بر روی هر باکتری بطور جداگانه طی ۳ روز تکرار و توسط یک میکروبیولوژیست انجام می گردید. در نهایت آنالیز داده ها توسط برنامه آماری SPSS ویرایش ۱۳ و با استفاده از آزمون های آماری واریانس یک طرفه (ANOVA) و آزمون های تکمیلی (Tukey HSD) با سطح معنی دار  $P<0.05$  انجام گرفت.

#### یافته ها

همانطور که در جدول ۱ مشاهده می شود، بیشترین اثربخشی عصاره گیاه مورد بر باکتری های سودوموناس آئروژینوزا در غلظت ۲٪ با قطر هاله عدم رشد حدود ۱۶ میلی متر و همچنین کمترین اثربخشی عصاره گیاه مورد

جدول ۱ : میانگین قطر هاله عدم رشد باکتری ها در غلظت های مختلف عصاره گیاه مورد

* P-value	قطر هاله عدم رشد در غلظت ۵٪ (mm)	قطر هاله عدم رشد در غلظت ۲٪ (mm)	قطر هاله عدم رشد در غلظت ۱٪ (mm)	قطر هاله عدم رشد در غلظت ۰٪ (mm)	نام باکتری
0.052	۷/۶۷±۱/۵۳	۱۰±۰/۰	۹/۳۳±۰/۵۸	۸/۶۷±۰/۵۸	S.Salivarius
<0.001	۶/۶۷±۰/۵۸	۱۱±۱/۰	۹/۳۳±۰/۵۸	۷/۶۷±۰/۵۸	S.Sanguis
<0.001	۶/۳۳±۰/۵۸	۹/۶۷±۰/۵۸	۸±۰/۰	۷/۶۷±۰/۵۸	S.mutans
0.002	۶±۰/۰	۹±۱/۰	۹/۶۷±۰/۵۸	۹±۱/۰	Lactobacillus
0.037	۸±۱/۰	۹/۳۳±۰/۵۸	۷/۶۷±۰/۵۸	۷/۳۳±۰/۵۸	Diphtheroides
0.014	۶/۳۳±۰/۵۸	۸±۱/۰	۸±۰/۰	۷/۳۳±۰/۵۸	Staph.aureus
0.98	۶/۳۳±۰/۵۸	۷±۱/۰	۷/۳۳±۶/۰۳	۷±۱/۰	Staph. epidermidis
0.04	۷±۰/۰	۹±۰/۰	۹±۰/۰	۹±۰/۰	Neisseria sicca
<0.001	۱۰/۳۳±۱/۵۳	۱۶±۱/۰	۸±۱/۰	۹/۳۳±۰/۵۸	Pseudomonas aeruginosa
P-value					
* One way ANOVA					

تفاوت معنی‌دار آماری مشاهده شد. در باکتری سودوموناس آئروژینوزا در غلظت‌های  $0/5$ ,  $0/2/5$  ( $P<0/001$ ),  $1$ ,  $2/5$  ( $P<0/001$ ) و  $5$ ,  $2/5$  ( $P<0/001$ ) تفاوت معنی‌داری مشاهده شد. در ضمن نتایج مقایسه میانگین قطر هاله عدم رشد در بین کل باکتری‌ها در غلظت‌های مختلف در جدول ۱ نشان می‌دهد که خاصیت آنتی‌باکتریال در غلظت‌های  $0/5$  ( $P=0/007$ ),  $0/2/5$  ( $P=0/005$ ) و  $0/5$  ( $P=0/007$ ) در بین باکتری‌ها تفاوت معنی‌داری مشاهده شد. در غلظت  $1\%$ , تفاوت معنی‌دار وجود نداشت ( $P=0/084$ ). همچنین با استفاده از آزمون توکی مقایسه دو به دویی عصاره مورد در غلظت‌های مختلف در بین باکتری‌ها انجام شد و نتایج به دست آمده نشان داد که در غلظت  $0/5$ ,  $1\%$ ,  $0/5$  همه باکتری‌ها دو به دو با هم تفاوتی نداشتند ولی در غلظت  $0/2/5$  باکتری سودوموناس آئروژینوزا با بقیه باکتری‌ها متفاوت بود.

### بحث

در این تحقیق اثر عصاره گیاه مورد در غلظت‌های مختلف بر روی تعدادی از میکروارگانیسم‌های هوازی و بیهوازی اختیاری مورد بررسی قرار گرفته است. ترکیبات بیولوژیک با منشأ گیاهی به عنوان یک شاخه مهم از درمان داروئی بیماری‌ها محسوب می‌گردند و در بسیاری از موارد داروهای گیاهی ارزان‌تر و با عوارض جانبی کمتر نسبت به داروهای شیمیایی می‌باشند.<sup>(۱۲)</sup> انسان گیاه مورد دارای اثرات آنتی‌باکتریال بوده و از رشد بعضی باکتری‌ها ممانعت به عمل می‌آورد. این گیاه بصورت درختچه‌ای بوده و برگ‌های آن همیشه سبز و دارای خواص دارویی نیز می‌باشد، همچنین میوه آن تحت عنوان Mursins در خاورمیانه به عنوان چاشنی مورد استفاده قرار می‌گیرد. این

نتایج مقایسه دو به دوئی تاثیر غلظت‌های مختلف عصاره مورد بر هر باکتری بر اساس آزمون توکی نشان داد که بر باکتری استرپتوکوکوس سانگویس تاثیر غلظت  $0/2/5$  عصاره گیاه مورد به طور معنی‌داری بیش از غلظت  $0/5$  بود ( $P<0/001$ ), به علاوه خاصیت آنتی‌باکتریال غلظت  $1\%$  عصاره گیاه مورد به طور معنی‌داری بیش از غلظت  $0/5$  بود ( $P=0/007$ ), همچنین خاصیت آنتی‌باکتریال غلظت  $0/2/5$  عصاره گیاه مورد به طور معنی‌داری بیش از غلظت  $0/5$  بود ( $P=0/006$ ). در باکتری استرپتوکوکوس متانس فقط غلظت‌های  $0/5$  و  $1\%$  عصاره گیاه مورد متفاوت از یکدیگر نبود. در باکتری لاكتو باسیلوس، تاثیر غلظت  $0/2/5$  عصاره گیاه مورد به طور معنی‌داری بیش از غلظت  $0/5$  بود ( $P=0/006$ ). خاصیت آنتی‌باکتریال غلظت  $1\%$  عصاره گیاه مورد به طور معنی‌داری بیش از غلظت  $0/5$  بود ( $P=0/003$ ). از طرفی خاصیت آنتی‌باکتریال غلظت  $0/5$  عصاره گیاه مورد به طور معنی‌داری بیش از غلظت  $0/5$  بود ( $P=0/006$ ). در باکتری دیفترویید خاصیت آنتی‌باکتریال غلظت  $0/2/5$  عصاره گیاه مورد به طور معنی‌داری بیش از غلظت  $0/5$  بود ( $P=0/035$ ). در باکتری استافیلکوکوس آرئوس خاصیت آنتی‌باکتریال غلظت‌های  $0/5$  و  $1\%$  عصاره گیاه مورد متفاوت از یکدیگر نبودند ( $P=0/1$ ). در این باکتری کوکوس خاصیت آنتی‌باکتریال غلظت‌های  $0/2/5$  عصاره گیاه مورد متفاوت از یکدیگر نبودند ( $P=0/1$ ) ولی در بقیه غلظت‌ها تفاوت آماری معنی‌داری مشاهده گردید. در باکتری نایسریا سیکا بین غلظت‌های  $0/5$ ,  $0/1$  ( $P=0/1$ ) و  $0/5$ ,  $2/5$  ( $P=1$ ) و  $1$ ,  $2/5$  ( $P=1$ ) تفاوت معنی‌داری وجود نداشت ولی در سایر غلظت‌ها

عدم استفاده از غلظت ۱۰٪ گیاه مورد در این تحقیق باشد. AL-Saimary و همکارانش<sup>(۱۶)</sup> نیز در یک مطالعه اثرات ضدباکتریال عصاره متانولی گیاه مورد را بر روی استافیلوکوکوس آرئوس و پسودوموناس آئروژینوزا، استرپتوکوکوس سالیاریوس، سانگوئیس، موتانس و دیفتروئیدها بررسی نمود، که نتایج آن با مطالعه حاضر مطابقت داشت و اظهار نمود که این اثرات ضدمیکروبی ناشی از افزایش رادیکالهای آزاد اکسیژن و افزایش پراکسیداسیون لیپیدی می‌باشد که باعث آسیب دیواره میکرووارگانیسم می‌شود. Moleyer نیز در یک مطالعه غلظت ۱۰٪ عصاره گیاه مورد را بر نیسريا و استرپتوکوکوس سانگوئیس بررسی نمود که نتایج آن موید عدم تأثیر عصاره گیاه مورد بر نیسريا و حساسیت استرپتوکوکوس سانگوئیس به آن بود.<sup>(۱۷)</sup> نتیجه این مطالعه در مورد نیسريا سیکا با مطالعه حاضر همخوانی ندارد که این تفاوت می‌تواند ناشی از بالا بودن میزان نفوذپذیری مواد ضدباکتریال عصاره گیاه مورد به درون باکتری‌ها در برخی غلظت‌ها باشد. شاید این یافته بدین دلیل باشد که با افزایش غلظت، میزان نفوذپذیری عوامل ضدباکتریال به داخل دیواره سلولی باکتری کاهش پیدا می‌کند که نیاز به مطالعات بیشتر و با غلظت‌های متفاوت عصاره گیاه مورد دارد. در پایان، در خصوص دلیل اثر بیشتر عصاره گیاه مورد در غلظت پایین‌تر باید گفت که در بعضی موارد غلظت کمتر یک ماده به دلیل داشتن آب بیشتر و انجام بهتر واکنش‌های بیوشیمیایی که منجر به مرگ باکتری‌ها می‌شود، موثرتر است. به عنوان مثال الكل ۷۰٪ اثر ضدمیکروبی بیشتری نسبت به الكل ۹۰٪ دارد.

گیاه در نواحی خشک و استپی ایران از جمله کرمان، خراسان و کازرون یافت می‌شود.<sup>(۳)</sup> با وجود مشخص بودن مکانیسم اثر بسیاری از داروهای ضدباکتریال، هنوز مکانیسم اثر ضدمیکروبی گیاه مورد به درستی و به طور کامل شناخته نشده است.<sup>(۱۸)</sup> با این حال بیان شده است که اثرات ضدمیکروبی عصاره مورد مربوط به ترکیبی به نام Polyphenolic است که اغلب ضدباکتری بوده و ۲ ماده مهم بنام میرتوکومولون A و B از آن جدا می‌شود که دارای اثرات ضدمیکروبی به خصوص بر روی باکتری‌های گرم مثبت می‌باشند.<sup>(۱۴)</sup> Rotstein نیز اثرات ضدباکتریال عصاره گیاه مورد را به ویژه در باکتری‌های گرم مربوط به میرتوکومولون A دانسته و قطر هاله عدم رشد در خصوص استافیلوکوکوس آرئوس را ۳۵ میلی‌متر نشان داد.<sup>(۱۰)</sup> در حالی که در این مطالعه قطر هاله عدم رشد در ارتباط با این میکرووارگانیسم ۸ میلی لیتر و در غلظت ۲/۵٪ بوده که علت این تفاوت می‌تواند ناشی از مصرف غلظت‌های متفاوت و اثرات آن روی میکرووارگانیسم باشد. لازم به ذکر است که Rotstein از ترکیب خالص میرتوکومولون A استفاده نموده بود، اما در این مطالعه عصاره گیاه مورد استفاده گردید نه ترکیب خالص میرتوکومولون A، همچنین عصاره مورد استفاده در مطالعه حاضر از نوع الكلی بوده است در حالی که Rotstein از نوع آبی آن استفاده نمود. در مطالعه Kilani و همکارانش در بررسی تأثیر عصاره ۱۰٪ گیاه مورد، قطر هاله عدم رشد بر روی استافیلوکوکوس آرئوس ۳۵ میلی‌متر و بر روی پسودوموناس آئروژینوزا ۱۸ میلی‌متر بوده<sup>(۱۵)</sup>، در حالی که مقادیر به دست آمده در این مطالعه به ترتیب ۸ و ۹ میلی‌متر بوده که این اختلاف ممکن است ناشی از

عصاره گیاه مورد بر لاكتوباسیل با قطر هاله عدم رشد

حدود ۶ میلی‌متر بوده است.

### تشکر و قدردانی

نویسنده‌گان این مطالعه برخود لازم می‌دانند از زحمات معاونت محترم پژوهشی دانشگاه تشکر و قدردانی نمایند. هزینه انجام این پایان نامه از محل اعتبارات حمایت از پایان نامه دانشکده دندان پزشکی دانشگاه علوم پزشکی همدان تأمین شده است که از همکاری مسئولین امر تشکر می‌نمایم.

### نتیجه گیری

نتایج این پژوهش نشان داد که خاصیت آنتی باکتریال عصاره گیاه مورد در غلظت‌های مختلف بر روی فلور باکتریال دهان متفاوت از یکدیگر است، به طوری که غلظت ۵٪ عصاره که دارای بالاترین غلظت به کار رفته است، در ممانعت از رشد باکتری‌ها اثرات کمتری دارد. بیشترین اثربخشی عصاره گیاه مورد بر باکتری‌های سودوموناس آئروژینوزا در غلظت ۲/۵٪ با قطر هاله عدم رشد حدود ۱۶ میلی‌متر و همچنین کمترین اثربخشی

### منابع

- Yadegarinia D, Gachkar L, Rezaei MB, Taghizadeh M, Astaneh SA, Rasooli I. Biochemical activities of Iranian *Mentha piperita* L. and *Myrtus communis* L. essential oils. *Phytochemistry* 2006; 67(12): 1249-55.
- Romani A, Coinu R, Carta S, Pinelli P, Galardi C, Vincieri FF, et al. Evaluation of antioxidant effect of different extract of *Myrtus communis* L. *Free Radic Res* 2004; 38(1): 97-103.
- Hines T, Hill T. Encyclopedia of medicinal plants. 15<sup>th</sup> ed. London: Dorsley Kinderseley; 1996. P. 2360.
- Hayder N, Abdewahed A, Kilani S, Ammar RB, Mahmoud A, Ghedira K, et al. Anti-genotoxic and free-radical scavenging activities of extracts from (Tunisian) *Myrtus communis*. *Mutat Res* 2004; 564(1): 89-95.
- Feisst C, Franke L, Appendino G, Werz O. Identification of molecular targets of the oligomeric nonprenylated acylphloroglucinols from *Myrtus communis* and their implication as anti-inflammatory compounds. *J Pharmacol Exp Ther* 2005; 315(1): 389-96.
- Domaracky M, Rehak P, Juhas S, Koppel J. Effects of selected plant essential oils on the growth and development of mouse preimplantation embryos *in vitro*. *Physiol Res* 2007; 56(1): 97-104.
- Burt SA, Reinders RD. Antibacterial activity of selected plant essential oils against *Escherichia coli* O157: H7. *Lett Appl Microbial* 2003; 36(3): 162-6.
- Jorgensen MG, Solts J. Practical antimicrobial periodontal therapy. *Compend Contin Educ Dent* 2000; 21(2): 111-4, 116, 118-20.
- Proestos C, Chorianopoulos N, Nychas GJ, Komaitis M. RP-HPLC analysis of the phenolic compounds of plant extracts. Investigation of their antioxidant capacity and antimicrobial activity. *J Agric Food Chem* 2005; 53(4): 1190-5.
- Rotstein A, Lifshitz A, Kashman Y. Isolation and antibacterial activity of acylphloroglucinols from *Myrtus communis*. *Antimicrob Agents Chemother* 1974; 6(5): 539-42.

11. Aridogan BC, Baydar H, Kava S, Demirci M, Ozbasar D, Mumcu E. Antimicrobial activity and chemical composition of some essential Oils. *Arch Pharm Res* 2002; 25(6): 860-4.
12. Dip EC, Pereira NA, Fernandes PD. Ability of eugenol to reduce tongue edema induced by *Dieffenbachia picta* Schott in mice. *Toxicon* 2004; 43(6): 729-35.
13. Burits M, Bucar F. Antioxidant activity of *Nigella sativa* essential oil. *Phytother Res* 2000; 14(5): 323-8.
14. Montoro P, Braca A, Pizza C, De Tommasi N. Structure antioxidant activity relationships of flavonoids isolated from different plants species. *Food Chemistry* 2005; 92: 349-55.
15. Kilani S, Abdelwahed A, Chraief I, Ben Ammar R, Hayder N, Hammami M, et al. Chemical Composition, antibacterial and anti mutagenic activities of essential oil from (Tunisian) *Cyperus rotundus*. *J Essent Oil Res* 2005; 17(6): 695-700.
16. AL-Saimary IE, Bakr SS, Jaffar T, Al-Saimary AE, Salim H, Al-Muosawi R. Effects of some plant extracts and antibiotics on *pseudomonas aeruginosa* isolated from various burn cases. *Saudi Med J* 2002; 23(7): 802-5.
17. Moleyar V, Narasimham P. Antibacterial activity of essential oil components. *Int J Food Microbiol* 1992; 16(4): 337-42.