

تحقیقی

اثر ضدباکتریایی عصاره‌های آبی، متانولی و استونی گال رز وحشی علیه استافیلوکوکوس آرنوس و انتروکوکوس فکالیس

عاطفه حق پوستی^۱، دکتر مریم محمدی سیجانی*^۲، مجید توکلی^۳

۱- کارشناسی ارشد میکروبیولوژی، گروه میکروبیولوژی، واحد فلاورجان، دانشگاه آزاد اسلامی، اصفهان، ایران. ۲- استادیار، گروه میکروبیولوژی، واحد فلاورجان، دانشگاه آزاد اسلامی، اصفهان، ایران. ۳- مربی، کارشناسی ارشد حشره شناسی پزشکی و مبارزه با ناقلین، عضو هیأت علمی مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی لرستان، ایران.

چکیده

زمینه و هدف: امروزه به دلیل مصرف بی‌رویه و غیرضروری آنتی‌بیوتیک‌ها، مقاومت دارویی باکتری‌ها افزایش یافته و درمان عفونت‌های ناشی از باکتری‌های مقاوم نیز با مشکلات بسیار و هزینه بالا امکان‌پذیر است. گال‌ها از رشد غیرطبیعی بافت‌های گیاه میزبان در واکنش به حضور یک موجود زنده خارجی به وجود آمده و تغییر شکل پیدا کرده‌اند. گال‌های رز در اثر فعالیت زنبورهای گالزای خانواده *Cynipidae* به ویژه در اثر فعالیت نسل جنسی *Diplolepis mayri* روی بوته‌های رز وحشی به وجود می‌آیند. این مطالعه به منظور تعیین اثر ضدباکتریایی عصاره‌های آبی، متانولی و استونی گال رز وحشی علیه استافیلوکوکوس آرنوس و انتروکوکوس فکالیس انجام شد.

روش بررسی: در این مطالعه توصیفی آزمایشگاهی، عصاره‌های متانولی، استونی و آبی گال رز وحشی در غلظت‌های ۱۵/۶، ۳۱/۳، ۶۲/۵، ۱۲۵، ۲۵۰ و ۵۰۰ میلی‌لیتر به روش سوکسله تهیه شدند. فعالیت ضدباکتریایی عصاره‌ها با روش انتشار چاهک و حداقل غلظت مهارکنندگی و کشندگی به روش میکرودايلوشن انجام شد. همچنین ترکیبات مؤثره گال رز وحشی به روش GC-MS/MS ارزیابی گردید. **یافته‌ها:** قطر هاله عدم رشد ناشی از غلظت ۵۰۰ میلی‌لیتر عصاره‌های متانولی، استونی و آبی گال رز وحشی به ترتیب ۲۷/۳، ۲۶/۷ و ۲۰ میلی‌متر به دست آمد. قطر هاله عدم رشد گال رز وحشی در مقایسه با آنتی‌بیوتیک ایمی‌پنم تقریباً یکسان بود. غلظت عصاره‌ها با میزان فعالیت ضدباکتریایی رابطه مستقیم داشت. عصاره متانولی گال رز بالاترین اثر ضدباکتریایی را نشان داد. حداقل غلظت مهارکنندگی و حداقل غلظت کشندگی عصاره متانولی برای استافیلوکوکوس آرنوس و انتروکوکوس فکالیس به ترتیب ۶۲/۵ و ۳۱/۳ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر به دست آمد.

نتیجه‌گیری: عصاره‌های آبی، متانولی و استونی گال رز وحشی در شرایط آزمایشگاهی علیه استافیلوکوکوس آرنوس و انتروکوکوس فکالیس فعالیت ضدباکتریایی بالایی دارند.

کلید واژه‌ها: گال رز وحشی، استافیلوکوکوس آرنوس، انتروکوکوس فکالیس

* نویسنده مسؤول: دکتر مریم محمدی سیجانی، پست الکترونیکی mohamadi_m@iaufala.ac.ir

نشانی: فلاورجان، دانشگاه آزاد اسلامی واحد فلاورجان، گروه میکروبیولوژی، تلفن ۰۳۱-۳۷۴۲۰۱۳۵، نمابر ۳۷۴۲۰۱۳۴

وصول مقاله: ۱۳۹۵/۴/۲۱، اصلاح نهایی: ۱۳۹۵/۱۲/۶، پذیرش مقاله: ۱۳۹۵/۱۲/۸

مقدمه

گل رز وحشی یا گل سرخ (*Rosa canina*) از تیره رزاسه آ (*Rosaceae*) است. این گیاه دارای ساختارهای ناهنجار در بخش‌هایی از ساقه و برگ‌ها بوده که گال نامیده می‌شود. گال‌ها از رشد غیرطبیعی بافت‌های گیاه میزبان در واکنش به حضور یک موجود زنده خارجی مانند قارچ‌ها، ویروس‌ها، باکتری‌ها، بندپایان و نماتدها به وجود آمده و تغییر شکل پیدا کرده‌اند. عوامل گال‌زا از گال به عنوان یک پناهگاه و منبع غذایی استفاده می‌کنند. گال‌ها وظیفه تأمین غذا و حفاظت از حشره میهمان خود در مقابل صدمات فیزیکی و شرایط نامناسب محیطی را برعهده دارند (۴). گال‌های رز در اثر فعالیت زنبورهای گالزای خانواده سینیپیدا (*Cynipidae*)

عوارض ناشی از مصرف داروهای ضد میکروبی سنتتیک شیمیایی و مقاومت روزافزون بسیاری از باکتری‌ها به آنتی‌بیوتیک‌ها، تمایل به استفاده از مواد مؤثره گیاهی و یا ترکیبات طبیعی با اثر آنتی‌بیوتیکی را افزایش داده و کاربرد گیاهان دارویی به عنوان جایگزین داروهای شیمیایی پیشنهاد شده است (۱و۲). داروهای گیاهی دارای اثرات مفیدی بوده و به دلیل همراه بودن مواد مؤثره موجود در آنها با مواد دیگر از یک تعادل بیولوژیک برخوردار است. مواد مؤثره گیاهی در بدن انباشته نشده و در مقایسه با آنتی‌بیوتیک‌ها، اثرات جانبی کمتری دارند (۳).

با حل کردن یک گرم از پودر عصاره در ۲ میلی لیتر محیط کشت مولر هیتون برات غلظت ۵۰۰ میلی گرم در میلی لیتر از عصاره تهیه گردید. سپس به روش تهیه سری رقت غلظت های ۲۵۰، ۱۲۵، ۶۲/۵، ۳۱/۲۵ و ۱۵/۶۳ میلی گرم بر میلی لیتر آماده گردید (۸).

۱۰۰ میکرولیتر از سوسپانسیون با کتری با کدورت معادل نیم استاندارد مک فارلند ($10^8 \text{ cfu/ml} \times 1/5$) به صورت یکتواخت بر روی محیط کشت مولر هیتون آگار کشت داده شد. پس از گذشت ۱۵ دقیقه چاهک هایی در محیط کشت ایجاد گردید و انتهای هر چاهک با ۱۰ میکرولیتر آگار مذاب بسته شد. در هر چاهک ۱۰۰ میکرولیتر از رقت های تهیه شده ریخته شد. پس از ۲۴ ساعت اینکوباسیون در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد، قطر هاله عدم رشد اطراف هر چاهک بر حسب میلی متر اندازه گیری شد. این آزمون ۳ بار تکرار گردید. آنتی بیوتیک ایمی پنم به عنوان کنترل مثبت مورد استفاده قرار گرفت (۸). برای تعیین حداقل غلظت بازدارندگی (minimum inhibitory concentration: MIC) و حداقل غلظت کشندگی (minimum bactericidal concentration: MBC) عصاره های گال به روش میکروداپلوشن، MIC عصاره های متانولی، استونی و آبی به روش میکروتیتراپلوشن تعیین شد. غلظت های ۵۰۰، ۲۵۰، ۱۲۵، ۶۲/۵، ۳۱/۲۵، ۱۵/۶۳، ۷/۸، ۳/۹، ۱/۹۵ و ۰/۹۷۵ میلی گرم بر میلی لیتر از عصاره متانولی، استونی و آبی تهیه گردید. سپس ۱۰۰ میکرولیتر از رقت های مختلف به ترتیب در خانه های شماره ۱ تا ۱۰ چاهک های میکروپلیت ۹۶ خانه ایی ته U شکل استریل ریخته شد. سپس ۱۰۰ میکرولیتر از سوسپانسیون با کتری با کدورت معادل لوله نیم استاندارد مک فارلند ($10^8 \text{ cfu/ml} \times 1/5$) به چاهک ها اضافه شد. چاهک های سری ۱۱، حاوی ۱۰۰ میکرولیتر از سوسپانسیون با کتری با کدورت معادل ۰/۵ استاندارد مک فارلند همراه با ۱۰۰ میکرولیتر محیط کشت به عنوان کنترل مثبت و چاهک های سری ۱۲ حاوی ۲۰۰ میکرولیتر محیط کشت استریل مولر هیتون برات به عنوان کنترل منفی در نظر گرفته شد (۹).

میزان جذب نوری چاهک های میکروپلیت در دستگاه الایزا ریدر در طول موج ۶۳۰ نانومتر خوانده شد. پس از ۴۸ ساعت اینکوباسیون میکروپلیت در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد، مجدداً میزان جذب نوری چاهک ها توسط دستگاه الایزا ریدر در طول موج ۶۳۰ نانومتر بررسی گردید. از مقایسه میزان جذب نوری هر یک از چاهک ها قبل و بعد از آنکوباسیون و همچنین بررسی چشمی کدورت ایجاد شده در چاهک ها کمترین غلظت از عصاره که در آن کدورتی مشاهده نگردید؛ به عنوان میزان MIC در نظر گرفته شد. به منظور تعیین MBC عصاره ها از چاهک های مربوط به MIC و چاهک های قبل از آن که کدورت قابل مشاهده نداشتند؛ ۱۰ میکرولیتر بر روی محیط مولر هیتون آگار کشت داده شد. پس

به ویژه در اثر فعالیت نسل جنسی دیپلپسیس مایری (*Diplolepis mayri*) روی بوته های رز وحشی به وجود می آیند.

گال ها منابع با ارزشی از ترکیبات فعال بوده و ارزش فراوان اقتصادی دارند. گال های ایجاد شده روی رز وحشی توسط زنبور گالزای دیپلپسیس مایری خاصیت دارویی داشته و به عنوان داروی قابض مصرف درمانی دارد. رزها به دلیل داشتن بالاترین مقدار ویتامین C (۴۰۰-۳۰۰ میلی گرم) به خوبی شناخته شده اند (۵). علاوه بر این میوه و گلبرگ های رز حاوی مواد دیگری نظیر ویتامین ها و مواد معدنی، کاروتنوئیدها، توکوفرول، بیوفلاونوئید، اسیدهای میوه ای، تانن، پکتین، قندها، اسیدهای آلی، اسیدهای آمینه و روغن های ضروری است. عملکرد دارویی میوه های گل سرخ ممکن است تا حدی نشان از وفور ترکیبات فنولیک در آنها باشد. ترکیبات فنولی دارای طیف گسترده ای از فعالیت بیوشیمیایی مانند فعالیت آنتی اکسیدانی، ضدسرطانی و همچنین توانایی تغییر بیان ژن است (۷۶).

تاکنون در مورد خاصیت ضد میکروبی گال های رز گزارشی منتشر نشده و بیشتر مقالات موجود در ارتباط با گال های درخت بلوط است. این مطالعه به منظور تعیین اثر ضدباکتریایی عصاره های آبی، متانولی و استونی گال رز وحشی ایجاد شده توسط زنبور دیپلپسیس مایری علیه *استافیلوکوکوس آرتوس* و *انتروکوکوس فکالیس* انجام شد.

روش بررسی

در این مطالعه توصیفی آزمایشگاهی گال های رز وحشی از مناطق مرطبی و جنگلی استان لرستان در تابستان سال ۱۳۹۳ جمع آوری شدند و توسط محققان سازمان جهاد کشاورزی لرستان نوع گال و زنبور ایجادکننده آن (دیپلپسیس مایری) شناسایی و مورد تایید قرار گرفتند. ابتدا گال ها به مدت ۲۰ دقیقه در محلول هیپوکلریت سدیم ۱۰ درصد قرار گرفتند. به منظور رفع اثر هیپوکلریت، ۳-۴ بار با آب مقطر استریل شستشو داده شد. گال ها در شرایط کاملاً استریل خشک شدند و به شکل پودر در آمدند.

عصاره گیری از گال با دستگاه سوکسله به مدت ۵ ساعت با استفاده از حلال های متانول، استون و آب به صورت جداگانه انجام شد. ۵۰ گرم از پودر خشک گال رز وحشی در ۲۵۰ میلی لیتر از حلال در بالن مخصوص و درون دستگاه روتاری در دمای ۵۰ درجه سانتی گراد قرار داده شد. سپس عصاره تهیه شده تحت شرایط استریل خشک و به صورت پودر به دست آمد. عصاره های تهیه شده تا زمان انجام آزمایش در دمای ۴ درجه سانتی گراد در یخچال نگهداری شدند.

سویه های *استافیلوکوکوس آرتوس* (ATCC:25923) و *انتروکوکوس فکالیس* (ATCC:9854) از مرکز کلکسیون میکروبی سازمان پژوهش های علمی و صنعتی ایران تهیه شدند.

جدول ۱: قطر هاله عدم رشد باکتری‌های گرم مثبت استافیلوکوکوس آرنوس و انتروکوکوس فکالیس در غلظت‌های مختلف عصاره‌های متانولی، استونی و آبی گال رز وحشی

P-value	آنتی‌بیوتیک ای‌بی‌پنم	غلظت (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)						عصاره	باکتری
		۱۵/۶	۳۱/۳	۶۲/۵	۱۲۵	۲۵۰	۵۰۰		
۰/۰۵۷	۱±۰/۲۵	۱۶/۳±۲/۳	۱۷/۳±۲/۵	۱۸/۱±۳/۰	۲۰±۳/۴	۲۲/۱±۲/۵	۲۷/۳±۲/۵	متانولی	میانگین و انحراف معیار
-	-	۴/۶۷	۶/۱۷	۷/۵	۹/۳۳	۱۲/۶۷	۱۶/۶۷	متانولی	میانگین رتبه
۰/۰۰۹	۱±۰/۲۵	۱۲/۰±۱/۷	۱۷/۳±۰/۶	۲۱/۱±۲/۹	۱/۱±۲۲	۲۳/۱±۲/۳	۲۶/۱±۰/۶	استونی	میانگین و انحراف معیار
-	-	۲	۵	۱۰	۱۰/۳۳	۱۲/۶۷	۱۷	استونی	میانگین رتبه
۰/۰۰۵	۱±۰/۲۵	۰/۰±۰/۷	۰/۰±۰/۸	۲/۱±۳/۱۱	۷/۱±۰/۱۴	۷/۱±۰/۱۷	۰/۰±۰/۲	آبی	میانگین و انحراف معیار
-	-	۲	۵	۸/۳۳	۱۱	۱۳/۶۷	۱۷	آبی	میانگین رتبه
-	-	۰/۰۲۳	۰/۰۵۵	۰/۰۴۸	۰/۰۵۸	۰/۰۵۴	۰/۰۵۵		P-value
۰/۱۴۹	۱±۰/۲۳	۱۳/۰±۳/۴	۱۴/۳±۱/۵	۱۸/۰±۲/۶	۱۹/۳±۳/۰	۲۱/۰±۱/۳	۲۲/۱±۲/۵	متانولی	میانگین و انحراف معیار
-	-	۴/۳۳	۶/۱۷	۸/۳۳	۱۰/۵۰	۱۲/۳۳	۱۴/۸۳	متانولی	میانگین رتبه
۰/۰۰۷	۱±۰/۲۳	۳±۷/۳	۶/۳±۷/۷	۲/۱±۳/۹	۲/۱±۷/۱۰	۰/۰±۰/۱۳	۲/۱±۳/۱۶	استونی	میانگین و انحراف معیار
-	-	۳/۳۳	۳/۸۳	۸/۵۰	۱۰/۳۳	۱۴	۱۷	استونی	میانگین رتبه
۰/۰۰۶	۱±۰/۲۳	۴/۶±۷/۶۷	۰/۰±۰/۱	۲/۱±۷/۱۳	۰/۰±۰/۱۵	۵/۱±۷/۱۶	۰/۰±۰/۲	آبی	میانگین و انحراف معیار
-	-	۵/۳۳	۵	۸/۶۷	۱۱	۱۳/۳۳	۱۷	آبی	میانگین رتبه
-	-	۰/۰۶۹	۰/۰۷۴	۰/۰۳۰	۰/۰۳۳	۰/۰۴۹	۰/۰۳۳		P-value

مقایسه دو به دو گروه‌ها از آزمون من‌ویتنی استفاده گردید. سطح معنی‌داری آزمون‌ها کمتر از ۰/۰۵ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

عصاره‌های متانولی، استونی و آبی گال رز وحشی دارای فعالیت ضد میکروبی علیه کوکسی‌های گرم مثبت مورد آزمایش بودند. اندازه قطر هاله عدم رشد سویه‌های استاندارد در محدوده ۳۰-۸ میلی‌متر به دست آمد (جدول یک).

برای باکتری استافیلوکوکوس آرنوس تنها در غلظت‌های ۶۲/۵ میلی‌گرم در میلی‌لیتر و ۱۵/۶ میلی‌گرم در میلی‌لیتر تفاوت آماری معنی‌داری بین سه عصاره مورد مطالعه مشاهده شد. به طوری که در این دو غلظت قطر هاله عدم رشد در عصاره آبی به‌طور معنی‌داری کمتر از دو عصاره دیگر بود ($P < 0/05$).

برای باکتری انتروکوکوس فکالیس در غلظت‌های ۵۰۰-۶۲/۵ میلی‌گرم در میلی‌لیتر تفاوت آماری معنی‌داری بین سه عصاره مشاهده شد. به طوری که در این غلظت‌ها قطر هاله عدم رشد در عصاره استونی به‌طور معنی‌داری کمتر از دو عصاره دیگر بود ($P < 0/05$).

تفاوت آماری معنی‌داری در قطر هاله عدم رشد هر دو باکتری در غلظت‌های مختلف عصاره متانولی مشاهده نشد؛ ولی قطر هاله

از ۲۴ ساعت انکوباسیون در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد، پلیت‌ها مورد بررسی قرار گرفتند. غلظتی از عصاره‌های مورد آزمایش که بر روی محیط کشت جامد مربوط به آن رشدی از باکتری مشاهده نشد؛ به‌عنوان MBC در نظر گرفته شد. به منظور تایید نتایج، آزمون هر نمونه ۳ بار تکرار گردید.

ترکیبات تشکیل‌دهنده گال رز وحشی به روش کروماتوگرافی گازی متصل به طیف سنج جرمی (GC-MS) تعیین گردید. این دستگاه دارای ردیاب جرمی Aglient 5975 C با منبع یونیزاسیون الکترونی (EI) کوپل شده با دستگاه کروماتوگرافی گازی Aglient 7890 است که از ستون HP-5MS با طول ۳۰ متر، قطر داخلی ۰/۲۵ میلی‌متر و ضخامت فیلم ۰/۲۵ میکرومتر تشکیل شده است. دمای محل تزریق (Inlet) دستگاه کروماتوگرافی گازی در ۲۸۰ درجه سانتی‌گراد، دمای منبع یونیزاسیون ردیاب جرمی روی ۱۵۰ درجه سانتی‌گراد، دمای آنالایزر (کوادرپل) روی ۲۳۰ درجه سانتی‌گراد و دمای واسط بین GC-MS روی ۲۸۰ درجه سانتی‌گراد تنظیم گردید.

داده‌های با استفاده از نرم‌افزار SPSS-20 تجزیه و تحلیل شدند. برای تعیین نرمال بودن داده‌ها از آزمون شاپیروویلک استفاده شد. تحلیل داده‌ها با استفاده از آزمون کروسکال والیس انجام شد و برای

جدول ۲: مقادیر حداقل غلظت بازدارندگی و حداقل غلظت کشندگی عصاره متانولی، آبی و استونی گال رز وحشی

عصاره استونی (mg/ml)		عصاره آبی (mg/ml)		عصاره متانولی (mg/ml)		باکتری
MBC	MIC	MBC	MIC	MBC	MIC	
۳۱/۳	۳۱/۳	۱۲۵	۶۲/۵	۳۱/۳	۱۵/۶	استافیلوکوکوس آرتوس
۳۱/۳	۱۵/۶	۱۲۵	۶۲/۵	۶۲/۵	۳۱/۳	انتروکوکوس فکالیس

حداقل غلظت بازدارندگی (MIC: minimum inhibitory concentration)، حداقل غلظت کشندگی (MBC: minimum bactericidal concentration)

جدول ۳: مهم ترین ترکیبات شناسایی شده در گال رز وحشی روش کروماتوگرافی گازی متصل به طیف سنج جرمی (GC-MS)

ترکیبات شناسایی شده	درصد ترکیب	درصد احتمال حضور در گیاه	اندیس بازداری کوتاس	زمان رها سازی
Oleic Acid	۲۴/۹۳	۹۹	۲۱۷۶	۳۲/۷۲۲
Palmitic acid	۱۴/۴	۹۹	۲۰۷۱	۳۱/۶۸۰
9-Octadecenoic acid (Z), Red oil	۱۳/۲۱	۹۵	۲۱۹۵	۳۲/۸۲۴
Methyl Oleate	۱۱/۷۶	۹۹	۲۱۹۸	۳۲/۵۱۸
1,2,3-Benzenetriol	۲/۴۶	۹۰	-	۲۵/۱۰۳
Valeric acid	۲/۲۱	۸۷	۸۸۱/۷	۶/۵۵۳
Methyl palmitate	۲/۰۹	۹۹	۱۹۳۱	۳۱/۳۳
2-(Naphthylimino)-4,4-dimethylthia zolin	۲/۰۳	۸۶	-	۲۳/۰۶۸
Pyrogallol C.I.	۱/۹۲	۹۳	-	۲۳/۹۳
iso-Valeric Acid	۱/۶۳	۷۲	۸۷۷/۱	۶/۴۳۶
Stearic acid	۰/۵۹	۹۸	۲۱۴۱	۳۲/۶۶

بحث

بر اساس آزمون‌های انجام شده به روش انتشار چاهک مشخص گردید که عصاره متانولی، استونی و آبی گال‌های رز وحشی دارای فعالیت ضدباکتریایی علیه باکتری‌های گرم مثبت هستند. در روش انتشار چاهک با افزایش غلظت عصاره‌ها، اندازه قطر هاله عدم رشد نیز افزایش یافت. بر اساس نتایج این آزمون اختلاف معنی داری بین قطر هاله عدم رشد در غلظت‌های مختلف عصاره مشاهده شد.

در مطالعه Basri و همکاران روی اثر ضد میکروبی عصاره‌های گیاهی مشخص گردید متانول ۸۵ درصد در مقایسه با سایر حلال‌ها قابلیت بیشتری برای استخراج ترکیبات فعال گیاهی داشته و دلیل اثر بهتر عصاره‌های متانولی دانسته شد. انتخاب روش و حلال مناسب برای داشتن عصاره‌ای با خاصیت ضدباکتریایی مناسب، مهم و قابل توجه است و بر روی فعالیت‌های بیولوژیکی و مواد حاصل از عصاره اثر گذار است. عصاره‌های گیاهان معمولاً در حلال‌های آلی از قبیل اتانول، متانول، استون و هگزان حل می‌شوند و در مقایسه با عصاره آبی اثر بیشتری دارند. Basri و همکاران از دو حلال استونی و متانولی برای عصاره‌گیری استفاده نمودند که ممکن است عصاره‌گیری با این مواد توانسته مواد موثره بیشتری را از خانواده ترکیبات ضد میکروبی نظیر تانن، اسیدتانیک و اسید گالیک گال‌های بلوط را جداسازی کند (۱۰). در صورتی که در مطالعه حاضر عصاره آبی نیز موثر واقع شد و دارای فعالیت ضدباکتریایی بود. در مطالعه جهانیان و همکاران که روی خصوصیات ضد میکروبی گال‌های خرنوگ و تیغی درخت بلوط بر باکتری‌های بیماری‌زای شایع انجام شد؛ مشخص گردید دلیل اختلاف در نوع

عدم رشد در غلظت‌های مختلف عصاره‌های استونی و آبی تفاوت آماری معنی داری نشان داد ($P < 0.05$). قطر هاله عدم رشد در غلظت ۵۰۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر به‌طور معنی داری بیشتر از غلظت‌های دیگر بود.

مقایسه باکتری‌های استافیلوکوکوس آرتوس با انتروکوکوس فکالیس با غلظت‌های ۵۰۰-۱۵/۶ میلی‌گرم در میلی‌لیتر در عصاره متانولی اختلاف آماری معنی داری را نشان داد.

قطر هاله عدم رشد باکتری استافیلوکوکوس آرتوس در عصاره استونی در همه غلظت‌ها به‌طور معنی داری بزرگتر از قطر هاله عدم رشد باکتری انتروکوکوس فکالیس بود ($P < 0.05$).

در عصاره آبی تنها در غلظت‌های ۶۲/۵ میلی‌گرم در میلی‌لیتر و ۳۱/۳ میلی‌گرم در میلی‌لیتر اختلاف آماری معنی داری بین دو باکتری مشاهده شد ($P < 0.05$). به‌طوری که قطر هاله عدم رشد باکتری انتروکوکوس فکالیس در این غلظت‌ها به‌طور معنی داری بزرگتر از قطر هاله عدم رشد باکتری استافیلوکوکوس آرتوس بود. در سایر غلظت‌ها بین دو باکتری گرم مثبت اختلاف آماری معنی داری مشاهده نگردید.

مقادیر MIC و MBC عصاره‌های متانولی، استونی و آبی گال رز وحشی برای هر یک از باکتری‌های استافیلوکوکوس آرتوس و انتروکوکوس فکالیس در جدول ۲ آمده است.

اولئیک اسید (۲۴/۹۳ درصد)، پالمیتیک اسید (۱۴/۴ درصد) و ۹-اکتادکنوئیک اسید (۱۳/۲۱ درصد) بیشترین ترکیبات فعال و موثر موجود در گال رز وحشی شناسایی شدند (جدول ۳).

گال رز وحشی در غلظت ۵۰۰ میلی گرم در میلی لیتر حدوداً مشابه آنتی بیوتیک ایمی پنم بود. عصاره متانولی، استونی و آبی گال رز وحشی بر روی باکتری‌های گرم مثبت مؤثر و دارای فعالیت ضدباکتریایی یکسانی بودند. در صورتی که این نتیجه با نتایج بعضی محققین هماهنگ نیست (۱۶-۱۴). تنوع در مناطق جغرافیایی جمع آوری گال‌ها، نوع و گونه زنبورهای ایجاد کننده گال (نوع گال) و روش‌های مختلف عصاره گیری، می‌توانند سبب ایجاد اختلاف در نتایج به دست آمده و مقادیر مختلف MIC گال‌های مورد مطالعه محققان باشند. در مطالعه Vermani و Prabhat اثر ضد میکروبی عصاره‌های متانولی، آبی، کلروفرمی و پترولیوم اتری گال بلوط بر باکتری‌های بیماری‌زای دهان و دندان ارزیابی شد و عصاره متانولی از سایر عصاره‌ها فعالیت ضدباکتریایی بیشتری نشان داد. عصاره متانولی بیشترین اثر را بر روی استرپتوکوکوس سانگونیس داشت و استافیلوکوکوس آرتوس، استرپتوکوکوس موتانس، استرپتوکوکوس سالیواریوس و لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس در رتبه‌های بعدی قرار گرفتند (۱۵).

تانن یک ترکیب فنولی با خاصیت ضدباکتریایی است که در گال بلوط وجود دارد و می‌توان خاصیت ضدباکتریایی عصاره‌های مختلف گال‌های بلوط را به دلیل وجود تانن در این عصاره‌ها دانست (۱۷). در مطالعه Rao و همکاران ضمن اثبات اثر ضد میکروبی عصاره متانولی گال بلوط بر شیگلا فلکسنری، استافیلوکوکوس آرتوس، سالمونلا تیفی، سودوموناس آئروژینوزا، کلبسیلا نومونیه، پروتئوس و لگاریس، انتروباکتر آئروژنز، آسپرژیلوس نایجر، کاندیدا آلبیکنس و تریکوفیتون روبروم این فعالیت را به ترپنئیدها، تانن و فلاونوئید موجود در عصاره نسبت دادند (۱۸).

انجام مطالعاتی در ارتباط با تجزیه و شناسایی ترکیبات فعال تشکیل دهنده گال‌های رز و ارزیابی مقایسه‌ای آنها پیشنهاد می‌گردد.

نتیجه گیری

نتایج این مطالعه نشان داد که عصاره‌های متانولی، استونی و آبی گال رز وحشی در شرایط آزمایشگاهی علیه باکتری‌های گرم مثبت بیماری‌زا شامل استافیلوکوکوس آرتوس و انتروکوکوس فکالیس فعالیت ضدباکتریایی قابل ملاحظه‌ای دارند.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل پایان نامه (شماره ۱۷۲۳۰۵۰۷۹۳۱۱۴) خانم عاطفه حق پرستی برای اخذ درجه کارشناسی ارشد در رشته میکروبیولوژی از دانشکده علوم زیستی دانشگاه آزاد اسلامی واحد فلاورجان بود.

References

- Oskay M, Oskay D, Kalyoncu F. Activity of some plant extracts against multi-drug resistant human pathogens. Iran J Pharm Res. 2009; 8(4): 293-300.
- Adwan G, Abu-Shanab B, Adwan K. Antibacterial activities of some plant extracts alone and in combination with different

عصاره تهیه شده از گال، نوع گال، غلظت‌های به کار رفته و روش عصاره گیری است. این نتایج قابل مقایسه با نتایج ضد میکروبی حاصل از سایر گال‌ها و گونه‌های بلوط نیست؛ ولی وجه مشترک همه مطالعات، خواص ضد میکروبی گال‌های بلوط به دلیل وجود تانن موجود در آنها بوده است (۱۱).

مطالعات کمی در مورد شناسایی ترکیبات مؤثره و اثر ضدباکتریایی گال رز وحشی در دنیا انجام شده است و اطلاعات منتشر شده‌ای در دسترس نیست. بررسی ترکیبات شناسایی شده به روش گاز کروماتوگرافی- طیف سنجی جرمی نشان داد که بیش از ۶۵ درصد از مواد تشکیل دهنده گال رز وحشی را اسیدهای چرب تشکیل می‌دهند. Smith و Desbois در گزارشی اعلام نمودند اسیدهای چرب مانع از رشد و یا حتی باعث مرگ باکتری‌ها می‌شوند و دلیل آن را دخالت اسیدهای چرب در چرخه انتقال الکترون در غشاء سیتوپلاسمی باکتری‌ها دانستند که این مداخله با برهم زدن وظایف غشاء در باکتری‌ها به مرگ آنها می‌انجامد (۱۲). Basri و همکاران تحقیقات بسیاری بر روی گال‌های بلوط انجام داده‌اند (۱۰ و ۱۳ و ۱۴). آنها اثر ضدباکتریایی عصاره‌های آبی و استونی گال بلوط ایجاد شده به وسیله زنبور گال‌زای سینیس گال تینکتوریا را بر روی سه باکتری گرم مثبت شامل استافیلوکوکوس آرتوس، استافیلوکوکوس اپیدرمیس و باسیلوس سوبتیلیس و سه باکتری گرم منفی مانند سالمونلا تیفی، موریوم و اشریشیا کلی و سودوموناس آئروژینوزا مورد مطالعه قرار دادند. میزان MIC عصاره‌های استونی و آبی گال بلوط یکسان و برابر ۰/۰۷۸ میلی گرم بر میلی لیتر گزارش شد. در این مطالعه میزان MIC عصاره آبی و استونی گال رز وحشی بر استافیلوکوکوس آرتوس یکسان و برابر ۳۱/۳ میلی گرم بر میلی لیتر و میزان MIC عصاره آبی و استونی و انتروکوکوس فکالیس برابر ۶۲/۵ و ۱۵/۶ میلی گرم بر میلی لیتر تعیین شد. در مطالعه Basri و همکاران عصاره‌های استونی و آبی گال‌های بلوط اثرات باکتریوسیدال بر سویه استافیلوکوکوس آرتوس داشتند (۱۴). میزان MIC گال رز وحشی در محدوده ۳۱/۳-۱۵/۶ میلی گرم بر میلی لیتر تعیین شد که در مقایسه با گال بلوط بیشتر است. دلیل احتمالی این تفاوت به نوع گال و ترکیبات فعال موجود در آنها مربوط است.

در اکثر موارد رابطه مستقیمی بین قطر هاله عدم رشد و غلظت عصاره گال‌ها وجود داشت که این روند نشان می‌دهد گال‌ها اثر ضدباکتریایی مشخصی دارند و با افزایش غلظت ماده مؤثره آنها اثر ضدباکتریایی نیز افزایش می‌یابد. اثر ضدباکتریایی عصاره متانولی

antimicrobials against multidrug resistant Pseudomonas aeruginosa strains. Asian Pac J Trop Dis. 2010; 3(4): 266-69. [https://doi.org/10.1016/S1995-7645\(10\)60064-8](https://doi.org/10.1016/S1995-7645(10)60064-8)

3. Hosein Farzaei M, Abbasabadi Z, Reza Shams-Ardekani M, Abdollahi M, Rahimi R. A comprehensive review of plants and

- their active constituents with wound healing activity in traditional Iranian medicine. *Wounds*. 2014 Jul; 26(7): 197-206.
4. Stone GN, Schönrogge K. The adaptive significance of insect gall morphology. *Trends in Ecology & Evolution*. 2003; 18(10): 512-22. [https://doi.org/10.1016/S0169-5347\(03\)00247-7](https://doi.org/10.1016/S0169-5347(03)00247-7)
 5. Guclu S, Hayat R, Shorthouse JD, Tozlu G. Gall-inducing wasps of the genus *diplolepis* (Hymenoptera: Cynipidae) on shrub roses of Turkey. *Proc Entomol Soc Wash*. 2008; 110(1): 204-17. doi: <http://dx.doi.org/10.4289/0013-8797-110.1.204>
 6. Mishra RP, Arshad M, Sami A. Antibacterial properties of *Rosa indica* (L.) Stem, leaves and flowers. *J Pharm Biomed Sci*. 2011; 12(15): 1-3.
 7. Manjari SA, Kanti CC, Sarojini N, Sriti K. Correlation between phytochemical screening and in vitro antibacterial activity study of *Rosa Indica* LINN leaves. *Int J Res Ayurveda Pharm*. 2011; 2(5): 1595-97.
 8. Muskhazli M, Nurhafiza Y, Nor Azwady AA, Nor Dalilah E. Comparative study on the in vitro antibacterial efficacy of aqueous and methanolic extracts of *Quercus infectoria* Gall's against *cellulosimicrobium cellulans*. *Journal of Biological Sciences*. 2008; 8(3): 634-38. doi: 10.3923/jbs.2008.634.638
 9. Stepanovic S, Vukovic D, Dakic I, Savic B, Svabic-Vlahovic M. A modified microtiter-plate test for quantification of staphylococcal biofilm formation. *J Microbiol Methods*. 2000 Apr; 40(2): 175-79.
 10. Basri DF, Tan LS, Shafei Z, Mohamad Zin N. In vitro antibacterial activity of galls of *Quercus infectoria* Olivier against oral pathogens. *J Evid Based Complementary Altern Med*. 2012; Article ID: 632796. <http://dx.doi.org/10.1155/2012/632796>
 11. Jahaniyan-Najaf abadi F, Mohammadi-Sichani M, Tavakoli M. [The antibacterial activity of *Andricus Moreae* gall methanol and acetone extracts of *Quercus Infectoria* against gram positive bacteria]. *Yafte*. 2013; 15(2): 77-83. [Article in Persian]
 12. Desbois AP, Smith VJ. Antibacterial free fatty acids: activities, mechanisms of action and biotechnological potential. *Appl Microbiol Biotechnol*. 2010 Feb; 85(6): 1629-42. doi: 10.1007/s00253-009-2355-3
 13. Basri DF, Khairon R. Pharmacodynamic interaction of *Quercus infectoria* galls extract in combination with Vancomycin against MRSA using microdilution checkerboard and time-kill assay. *J Evid Based Complementary Altern Med*. 2012; Article ID: 493156. <http://dx.doi.org/10.1155/2012/493156>
 14. Basri DF, Fan SH. The potential of aqueous and acetone extracts of galls of *Quercus infectoria* as antibacterial agents. *Indian J Pharmacol*. 2005; 37(1): 26-29.
 15. Vermani A, Prabhat N. Screening of *Quercus infectoria* gall extracts as anti-bacterial agents against dental pathogens. *Indian J Dent Res*. 2009 Jul-Sep; 20(3): 337-39. doi: 10.4103/0970-9290.57380
 16. Satripathkul C, Leela T. Growth inhibition of pathogenic bacteria by extract of *Quercus infectoria* galls. *Int J Biosci Biochem Bioinforma*. 2001 May; 1(1): 26-31.
 17. Khennouf S, Benabdallah H, Gharzouli K, Amira S, Ito H, Kim TH, et al. Effect of tannins from *Quercus suber* and *Quercus coccifera* leaves on ethanol-induced gastric lesions in mice. *J Agric Food Chem*. 2003 Feb; 51(5): 1469-73. doi: 10.1021/jf020808y
 18. Rao N, Mittal S, Sudhan S, Menghani E. In vitro phytochemical screening, antioxidant & antimicrobial activity of the methanolic extract of *Quercus infectoria* L. *Int J Pharm Pharm Sci*. 2013; 5(2): 273-77.

Original Paper

Antibacterial activity of methanol, acetone and aqueous extracts of Wild Rose gall against *Staphylococcus aureus* and *Enterococcus faecalis*

Haghparsi A (M.Sc)¹, Mohammadi-Sichani M (Ph.D)^{*2}, Tavakoli M (M.Sc)³

¹M.Sc in Microbiology, Department of Microbiology, Falavarjan Branch, Islamic Azad University, Isfahan, Iran.

²Assistant Professor, Department of Microbiology, Falavarjan Branch, Islamic Azad University, Isfahan, Iran.

³Academic Instructor, M.Sc in Medical Entomology and Vector Control, Lorestan Agricultural and Natural Resources Research Center, Khoramabad, Iran.

Abstract

Background and Objective: Nowadays, microorganisms have high resistance to antibiotics due to indiscriminate and unnecessary consumption. Treatment of infections caused by resistant bacteria has become difficult and expensive. Galls wild rose created by wasp's species *Diplolepis mayri*. This study was done to evaluate antibacterial activity of methanol, acetone and aqueous extracts of Wild Rose gall against *Staphylococcus aureus* and *Enterococcus faecalis*.

Methods: In this experimental laboratory study, the methanol, acetone and aqueous extracts of wild rose galls in 15.6, 31.3, 62.5, 125, 250 and 500 mg/dl were prepared by Soxhlet apparatus. Antibacterial activity of extracts was determined using well diffusion. MIC and MBC were determined by microdilution method. The active compounds of gall were evaluated by GC-MS.

Results: The inhibition zone of 500 mg/ml methanol, acetone and aqueous extracts of wild rose gall were 27.3, 26.7 and 20.0, respectively. The inhibition zone of wild rose gall was similar to imipenem (antibiotics). The extract concentration was related with antibacterial activity. The gall rose methanol extract showed the highest antibacterial effect. The MIC and MBC of methanol extract against *Staphylococcus aureus* and *Enterococcus faecalis* was 62.5, 31.3 mg/ml, respectively.

Conclusion: This study showed that aqueous, methanol and acetone extracts of wild rose galls have strong antibacterial activity.

Keywords: Wild Rose gall, Antibacterial activity, *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus faecalis*

* Corresponding Author: Mohammadi-Sichani M (Ph.D), E-mail: mohamadi_m@iaufala.ac.ir

Received 11 Jul 2016

Revised 24 Feb 2017

Accepted 26 Feb 2017