

**Research Paper****Study on Antibacterial Effect of New Thiazole and Imidazole Derivatives on Zoonoses Bacterial Pathogen**

\*Behzad Ghasemi<sup>1</sup>, Hamid Beyzaei<sup>2</sup>, Seyed Hadi Hashemi<sup>3</sup>, Vahid Reza Askari<sup>4</sup>

1. DVM, Young Researchers and Elite Club, Neyshabur Branch, Islamic Azad University, Neyshabur, Iran.
2. Assistant Professor, Department of Chemistry, Faculty of Sciences, University of Zabol, Zabol, Iran.
3. Assistant Professor, Department of Clinical Sciences, Faculty of Veterinary Medicine, University of Zabol, Zabol, Iran.
4. DP Candidate, Department of Pharmacology, School of Medicine, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran.



**Citation:** Ghasemi B, Beyzaei H, Hashemi SH, Askari VR. [Study on Antibacterial Effect of New Thiazole and Imidazole Derivatives on Zoonoses Bacterial Pathogen (Persian)]. Journal of Sabzevar University of Medical Sciences. 2016; 23(5):762-769. <http://dx.doi.org/10.21859/sums-2305762>

**doi:** <http://dx.doi.org/10.21859/sums-2305762>

Received: 27 Jul. 2016

Accepted: 24 Oct. 2016

**ABSTRACT**

**Backgrounds** Drug resistance in zoonotic bacterial pathogens is a serious risk, which threatens the prosperity and profitability of livestock industry and also public health. To confront this threat, it is necessary to determine and use novel antibacterial compounds on the resistant bacteria. Thiazole and imidazole derivatives are the novel antibacterial agents; the current study aimed at assessing the antibacterial effect of 1 thiazole derivative and 2 imidazole derivatives on *Rhodococcus equi*, *Brucella abortus*, and *Pasteurella multocida*.

**Methods & Materials** To investigate the antibacterial effect of selected antibiotics, the disk diffusion method was used and the diameter of growth inhibition zone was also measured; the serial dilution method in micro-plates was also employed to assess the minimum inhibitory concentrations (MICs).

**Results** The results showed that none of the thiazole and imidazole derivatives had inhibitory effect on *B. abortus*. Imidazole derivatives also lacked any inhibitory clue on the tested bacteria. The inhibitory effect was only observed in the thiazole derivative with MICs of 128 and 16 µg/mL, and growth inhibition zone diameter of 19.3±0.2 and 28.1±0.3 mm on *R. equi* and *P. multocida*, respectively.

**Conclusion** The inhibitory effect of thiazole derivative was observed on *R. equi* and *P. multocida*. This antibiotic also showed more inhibitory effects on *P. multocida*.

**Keywords:**

Antibacterial, Thiazole, Imidazole

**\* Corresponding Author:**

Behzad Ghasemi, DVM

Address: Young Researchers and Elite Club, Neyshabur Branch, Islamic Azad University, Neyshabur, Iran.

Tel: +98 (551) 6621931

E-mail: behzad.ghasemi99@gmail.com

## بررسی اثر خدباکتریایی مشتقات جدید تیازول و ایمیدازول بر تعدادی از باکتری‌های بیماری‌زا

### مشترک بین انسان و دام

\*بهزاد قاسمی<sup>۱</sup>، حمید یسفانی<sup>۲</sup>، سید هادی هاشمی<sup>۳</sup>، و حیدرخا عسکری<sup>۴</sup>

- ۱- دکترای حرفه‌ای، پاکتکنگران جوان و نخبگان، واحد نیشابور، دانشگاه آزاد اسلامی، نیشابور، ایران.  
 ۲- استادیار، گروه شیمی، دانشکده علوم، دانشگاه زابل، زابل، ایران.  
 ۳- استادیار، گروه علوم بالینی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه زابل، زابل، ایران.  
 ۴- دلنجوی دکترای حرفه‌ای، گروه فارماکولوژی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران.

### جکیده

تاریخ دریافت: ۷ مرداد ۱۳۹۵  
 تاریخ پذیرش: ۳ آبان ۱۳۹۵

**کلیدواژه‌ها:** مقاومت دارویی در باکتری‌های پاتوژن مشترک بین انسان و دام خطیر است که رونق و سودآوری صنعت دامپروری و سلامت جامعه را تهدید می‌کند. برای مقابله با این تهدید، کاربرد ترکیبات خدباکتریایی شناسایی و کاربرد ترکیبات خدباکتریایی جدید روی باکتری‌های مقاوم ضروری است. مشتقات تیازول و ایمیدازول از ترکیبات خدباکتریایی جدیدی هستند که برای مطالعه اثر خدباکتریایی یک مشتق تیازول و دو مشتق ایمیدازول بر باکتری‌های رودوکوکوس اکتوی و بروسلا آبورتوس و پاستورولا مولتی سیدنا بررسی شده است.

**برداد و درود:** برای بررسی اثر خدباکتریایی مشتقات از روش انثشار در دیسک برای اندازه‌گیری قطر هاله مهار رشد و از روش وقت‌سازی در پلیت  $6 \times 6$  خانه برای تعیین حنایل غلظت مهار کننده رشد استفاده شد.

**ماتدها:** نتایج تحقیق نشان داد همچوک از مشتقات تیازول و ایمیدازول بر باکتری بروسلا آبورتوس اثر مهاری نداشتند. مشتقات ایمیدازول نیز میکروگرم بر میلی لیتر و قطر هاله مهار رشد  $173 \pm 2$  میلی متر به ترتیب بر باکتری‌های رودوکوکوس اکتوی و پاستورولا مولتی سیدنا متشاهده شد.

**نتیجه‌گیری:** اثر مهاری مشتق تیازول بر دو باکتری پاستورولا مولتی سیدنا و رودوکوکوس اکتوی مشاهده شد که این اثر مهاری بر باکتری پاستورولا مولتی سیدنا بسیار قوی تر بود.

### کلیدواژه‌ها:

خدباکتریایی، تیازول، ایمیدازول

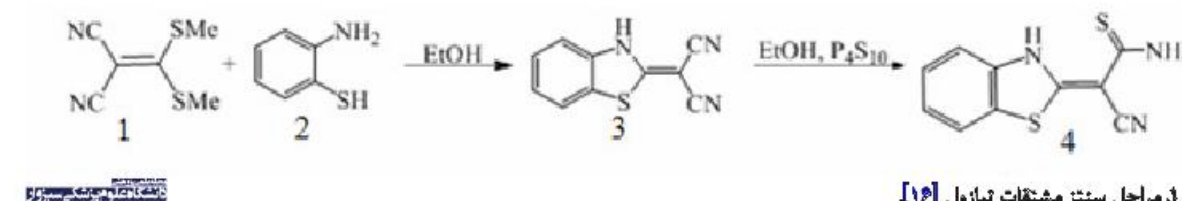
بروسلا آبورتوس یکی از مهم‌ترین باکتری‌های مشترک میان انسان و دام است که موجب مرگومیر و سقط در دامها و بروز بیماری تب مالت در انسان می‌شود و مشکلات فراوانی را در سطح جهان به وجود می‌آورد [۱]. استفاده بیش از حد از آنتی‌بیوتیک‌ها برای اهدافی چون افزایش رشد یا کنترل و درمان بیماری‌ها در دامپزشکی، باعث افزایش مقاومت دارویی در باکتری‌ها زئونوز شده است. این امر صنعت دامپروری و سلامت و پهداشت جامعه را به خطر انداخته است [۲]. مطالعات اخیر با تشنادن مقاومت دارویی در سه پاتوژن رودوکوکوس اکتوی و پاستورولا مولتی و بروسلا آبورتوس، مقاومت دارویی را در برخی از سوبیه‌های این پاتوژن‌ها نشان داده‌اند [۳-۵]. برای حفظ صنعت دامپروری و ارتقای پهداشت عمومی، مقابله با باکتری‌های مقاوم ضروری است. تحقق این هدف تنها با شناسایی و کاربرد ترکیبات جدید خدباکتریایی میسر خواهد شد [۶].

### مقدمه

برخی باکتری‌های پاتوژن مشترک بین انسان و دام نظری رودوکوکوس اکتوی و بروسلا آبورتوس و پاستورولا مولتی سیدنا صنعت دامپروری و سلامت جامعه را تهدید می‌کند [۱-۳]. رودوکوکوس اکتوی باکتری کوکوباسیل گرم مثبت ساپرووفیت خاک است که مدت‌هast به عنوان یکی از عوامل اصلی ایجاد پنومونی در کره اسبها شناخته می‌شود. بیماری‌های ناشی از این باکتری همراه با علائمی مثل سرفه، دیسترس تنفسی، کاهش اشتها و شنیدن صدای غیرطبیعی از ریه هستند و همه‌ساله میلیون‌ها دلار به صنعت پرورش اسب خسارت وارد می‌کند [۱]. پاستورولا مولتی سیدنا باکتری زئونوز و گرم منفی است. بیماری‌های ریوی حاصل از این باکتری خسارت‌های مالی فراوانی را به پرورش دهندگان گلو و گوساله وارد می‌کند [۲].

### \* نویسنده مسئول:

بهزاد قاسمی  
 نشانی: نیشابور، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد نیشابور، پاکتکنگران جوان و نخبگان  
 تلفن: ۰۹۱۱۱۳۳۶۶۶۲ (۵۵۱) ۰۹۸  
 پست الکترونیکی: behzad.ghasemi99@gmail.com



تصویر ۱. مراحل سنتز مشتقات تیازول [۱۶]

۴-(E)-۲-(تیازول-۲)-امیدن-۲-سیلواناتیوآمید

### سنتز مشتقات ایمیدازول

مشتقات ایمیدازول (۳a-b) می‌فرایندی یک مرحله‌ای سنتز شدند و ساختار شیمیایی آن‌ها با پراش اشعه X تکببور و <sup>H</sup> NMR (Hydrogen Nuclear Magnetic Resonance) و <sup>C</sup> NMR (Nuclear Magnetic Resonance Carbon) تجزیه عنصری و طیف‌ستجی جرم تأیید شد. سپس این مشتقات در حلول DMSO با غلظت ۸۱۹۲ میکروگرم بر میلی‌لیتر به صورت محلول تهیه شدند (تصویر شماره ۲) [۱۷].

تهیه سومپانسیون باکتریایی

باکتری‌های مطالعه شده رودوکوکوس آکوفی (ATCC ۳۳۷۰۱) و پاستورلا مولتی‌سیدا (ATCC ۱۲۹۴۸) و بروسلا آبورتوس (ATCC ۲۳۴۴۸) از دانشگاه دامپزشکی تهران تهیه شدند. سپس برای بروسلا آبورتوس با ۷-۱۰ درصد <sup>CO<sub>2</sub></sup> و به مدت ۴ روز و برای باکتری‌های دیگر به مدت ۲۶ ساعت در محیط مولر هینتون آکار و در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد انکوبیسیون انجام شد. سپس در شرایط استریل در محیط مولر هینتون براسن و در فاز رشد لگاریتمی با مستگاه اسپکتروفوتومتر و غلظت نیم مکفارلند (۱/۵×۱۰<sup>۸</sup> CFU/ml) از هر باکتری به دست آمد که به عنوان منبع ذخیره در نظر گرفته شد [۱۸].

تعیین حداقل غلظت مهارگذنده رشد (MIC)

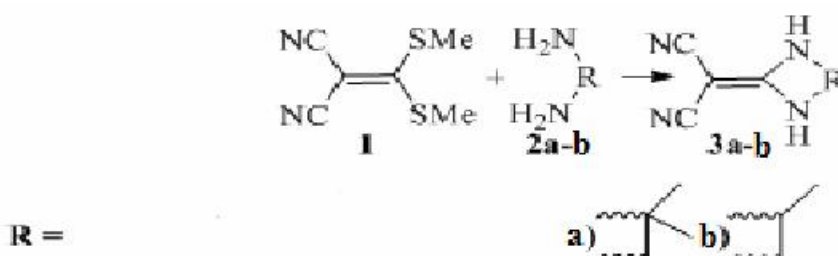
ازیماش MIC در پلیت ۹۶ گودهای استریل و با روش براث میکرودایلوشن علیق استاندارد CLSI انجام شد. بدین منظور ابتدا

در چند سال اخیر مشتقات تیازول و ایمیدازول به خاطر خواص گوناگون درمانی مانند مهار سلول‌های سرطانی، اثر ضد التهاب و آنتی‌اکسیدانی و قدرت مهار پاتوژن‌های قارچی و انگلی بسیار مورد توجه محققان قرار گرفته‌اند [۹-۱۳]. علاوه بر خواص ذکر شده، آزمایش‌های جدید قدرت ضدبacterیایی مشتقات تیازول و ایمیدازول را روی بسیاری از باکتری‌های پاتوژنی چون پلیسیلوس سوبیلیس، استافیلکوکوس اورئوس، کلبیلای پنومونیه و پرتوتوس ولکاریس نشان داده‌اند. متأسفانه بیشتر این تحقیقات بر باکتری‌های انسانی معطوف بوده و توجه کمتری به پاتوژن‌های مشترک بین انسان و دام صورت گرفته است [۱۴، ۱۵]. در این مطالعه اثر ضدبacterیایی مشتقات جدید تیازول و ایمیدازول روی سه باکتری رودوکوکوس آکوفی و پاستورلا مولتی‌سیدا و بروسلا آبورتوس در شرایط آزمایشگاهی بررسی شده است.

### مواد و روش‌ها

#### سنتز مشتقات تیازول

مشتق تیازول شماره ۴ می‌فرایندی سه مرحله‌ای سنتز و ساختار شیمیایی آن با پراش اشعه X تکببور و <sup>H</sup> NMR (Hydrogen Nuclear Magnetic Resonance) و <sup>C</sup> NMR (Nuclear Magnetic Resonance Carbon) تجزیه عنصری و طیف‌ستجی جرم تأیید شد. سپس این مشتقات در حلول DMSO با غلظت ۸۱۹۲ میکروگرم بر میلی‌لیتر به صورت محلول تهیه شدند (تصویر شماره ۱) [۱۶].



تصویر ۲. مراحل سنتز مشتقات ۳a-b ایمیدازول [۱۷]

۲-۳a-۴-دی‌متیل ایمیدازولیدین-۲-اکلیدن) مالونونیتریل

۲-۳b-۴-متیل ایمیدازولیدین-۲-اکلیدن) مالونونیتریل

داده‌ها از نرم افزار آماری SPSS نسخه ۲۲ استفاده شد [۱۸].

### پافتمه

نتایج تحقیق نشان داد هیچ کدام از مشتقات تیازول و ایمیدازول بر باکتری بروسلا آبورتوس اثر مهاری نداشتند. مشتقات ایمیدازول نیز هیچ گونه اثر مهاری بر باکتری‌های آزمایش شده نداشتند اثر مهاری تنها از مشتق شماره ۴ تیازول با  $128\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  و  $16\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  بر میلی لیتر و قطره هاله مهار رشد  $28/1\pm 0/3$  و  $19/3\pm 0/2$  میلی متر به ترتیب بر باکتری‌های رودوکوکوس اکوفی و پاستورلا مولتی‌سیدا مشاهده شد. در آزمایش آنتی‌بیوگرام پیشترین حساسیت رودوکوکوس اکوفی و پاستورلا مولتی‌سیدا به ترتیب در جنتامایسین و پنی‌سیلین مشاهده شد (جدول شماره ۱ و ۲).

### پنجم

بررسی مشتقات تیازول و ایمیدازول روی سه باکتری پاتوژن مشترک نشان داد بروسلا آبورتوس به تمام این مشتقات مقاوم است. این امر اهمیت رعایت پیدا شد و سیاست قرنطینه و کشتار دامنهای مبتلا به بروسلاز را پیشتر نشان می‌دهد. دو مشتق ۳a-۳b ایمیدازول در این بررسی هیچ گونه اثر مهاری بر باکتری‌های آزمایش شده نداشتند. این در حالی است که برخی از مشتقات ایمیدازولین توانایی مهار باکتری‌هایی چون سودوموناس و اشرشیاکلی را دارند. احتمالاً تفاوت اثر و قدرت مهاری باکتری‌ای این مشتقات به علت وجود ترکیباتی چون کلرو فنیل است [۱۹]. آزمایش‌ها قدرت ترکیب متیل نیترو ایمیدازول

از محیط کشت مولر هینتون براث (مرک آلمان)  $100\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  میکرولیتر به هر چاهک اضافه شد، سپس به اولین چاهک  $100\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  میکرولیتر از مشتقات تیازول یا ایمیدازول (در گروههای کنترل  $100\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  میکرولیتر از آنتی‌بیوتیک‌های جنتامایسین یا پنی‌سیلین شرکت سیگما) اضافه شد و بعد از مخلوط کردن،  $100\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  میکرولیتر از آن برداشته و به چاهک دوم اضافه شد. به همین ترتیب رقت‌سازی در چاهک‌ها انجام شد سپس به هر چاهک  $10\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  میکرولیتر از سوسپانسیون باکتری‌ای اضافه شد برای بروسلا آبورتوس با  $7-1\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  درصد  $100\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  و بعد از ۴ روز و برای باکتری‌های دیگر بعد از ۲۴ ساعت انکوباسیون در دمای  $37^\circ\text{C}$  درجه سانتی گراد نتایج خوانده شد. وجود شفاقتی در هر گوده نشان دهنده رشدگردن باکتری و وجود کدورت در گوده حاکی از رشد باکتری بود. آخرین گودهای که کدورتی را نشان نداد به عنوان MIC گزارش شد [۱۸].

### تعیین قطره هاله عدم رشد

ابتدا در محیط مولر هینتون آگار با سواب آغاز شده سوسپانسیون باکتری‌ای کشت سطحی باکتری صورت گرفت، سپس با استفاده از سمپلره  $20\text{ }\mu\text{L}$  میکرولیتر از غلظت MIC به دست آمده برای هر یک از مشتقات تیازول و ایمیدازول و آنتی‌بیوتیک‌های دیسک‌های بلانک استریل ریخته شد برای بروسلا آبورتوس با  $7-1\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  درصد  $100\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  و بعد از ۴ روز و برای باکتری‌های دیگر بعد از ۲۴ ساعت انکوباسیون در دمای  $37^\circ\text{C}$  درجه سانتی گراد قطره هاله مهار رشد با خط‌گش مخصوص اندازه گیری شد. نتایج قطره هاله مهار رشد به صورت میانگین  $\pm$  انحراف معیار ارائه شد. برای تجزیه و تحلیل

جدول ۱. قطره هاله مهار رشد (میلی‌متر) مشتقات تیازول و ایمیدازول و آنتی‌بیوتیک‌ها

مشتق/آنتی‌بیوتیک‌ها	رودوکوکوس اکوفی	پاستورلا مولتی‌سیدا	بروسلا آبورتوس
۴ (مشتق تیازول)	$19/3\pm 0/2$	$28/1\pm 0/3$	—
۳a (مشتق ایمیدازول)	—	—	—
۳b (مشتق ایمیدازول)	—	—	—
پنی‌سیلین	$7/7\pm 0/5$	$20/5\pm 0/3$	$22/1\pm 0/1$
جنتامایسین	$25/3\pm 0/2$	$21/2\pm 0/0$	$19/3\pm 0/2$

-: مشاهده‌گردن اثر مهاری در بالاترین غلظت

جدول ۲. MIC (میکروگرم بر میلی‌لیتر) مشتقات تیازول و ایمیدازول و آنتی‌بیوتیک‌ها

مشتق/آنتی‌بیوتیک‌ها	رودوکوکوس اکوفی	پاستورلا مولتی‌سیدا	بروسلا آبورتوس
۴ (مشتق تیازول)	۱۲۸	۷۶	—
۳a (مشتق ایمیدازول)	—	—	—
۳b (مشتق ایمیدازول)	—	—	—
پنی‌سیلین	۲	$4/8$	۲
جنتامایسین	۱	۸	۲

-: مشاهده‌گردن اثر مهاری در بالاترین غلظت

برای کاربردی شدن استفاده از آن در دامپزشکی برداشته شده است. پیشنهاد می شود اثرات سمی و درمانی این ترکیب جدید روی حیوانات آزمایشگاهی و دامهای مزرعه بررسی شود.

#### تشکر و قدردانی

نویسنده‌گان مراتب قدردانی و تشکر خود را از کارکنان و مستولان دانشگاه زلیل به دلیل حمایت از انجام این پژوهش اعلام می‌کنند. در ضمن این پروژه حملی مالی نداشته است.

(یک مشتق ایمیدازول) را در مهار باکتری‌هایی مانند پرتوسوس ولگاریس و پروتوسوس میرالپیس اثبات کرده است. این ترکیب با تولید رادیکال‌های آزاد باعث آسیب و مرگ باکتری می‌شود قدرت آزادسازی رادیکال‌های آزاد در مشتقات ۳۵-۶ ایمیدازول در پژوهش حاضر وجود نداشت [۲۰].

اثر مهاری مشتق شماره ۴ تیازول بر رودوکوکوس اکوئی و پاستورولا مولتی‌سیدا در این پژوهش نشان داده شد. در ساختار این مشتق، کنار حلقه تیازول اتصال دیگری وجود دارد که احتمالاً در تقویت اثر مهاری مشتق شماره ۴ مؤثر است و آن اتصال تیومید به حلقه تیازول است. تیومید جزء مهم داروی پرتوامید به شمار می‌رود که علیه مایکروب‌اکتربیوم کاربرد دارد [۲۱]. قدرت مهاری این مشتق بر پاستورولا مولتی‌سیدا نسبت به رودوکوکوس اکوئی کاملاً مشهود است. البته بررسی مشتقات بنزو [۱] تیازول روی استافیلوکوکوس اورنوس و سودوموناس آتروجینوزا در تحقیق مادیلا و همکاران اختلاف زیادی را بین اثر مهاری مشتقات روی این دو باکتری گرم مشتب و منفی نشان نداد [۲۲]. در روش مهار آنزیم‌های سلولی و مهار DNA از مهم‌ترین مکانیسم‌های مهار باکتری‌ها به کمک مشتقات تیازول است که بیشتر تحقیقات انجام‌شده نیز بر آن تأکید دارند [۲۳، ۲۴]. چنگ و همکاران در شرایط آزمایشگاهی  $3/13$  تا  $100$  میکروگرم بر میلی لیتر را برای باکتری‌های استافیلوکوکوس اورنوس و سودوموناس آتروجینوزا اندازه‌گیری کردند که احتمالاً قدرت این مشتقات به علت وجود ترکیباتی چون کلوفنیل و بروموفنیل در مشتقات تیازول استفاده شده باشد [۲۵].

تحقیقات زیادی به بررسی اثر ضدباکتری‌ای مشتقات تیازول پرداخته‌اند که در همه آن‌ها از روش اندازه‌گیری قطره‌الله مهار رشد پا اندازه‌گیری MIC با هر دو روش استفاده شده است. در همین راستا می‌توان به تحقیق چندرش و همکاران اشاره کرد که با اندازه‌گیری قطره‌الله مهار رشد در شرایط آزمایشگاهی، قدرت مشتقات تیازول را در مهار باکتری‌های پاسیلوس سوبتیس، پاسیلوس مکانیزوم، اشرشیاکلی و سودوموناس آتروجینوزا بررسی کردند. بارگیری نیز با اندازه‌گیری MIC و قطره‌الله مهار رشد در شرایط آزمایشگاهی، قدرت مشتقات تیازول را در مهار باکتری‌های سالمونلاتیفی، اشرشیاکلی، کلبیسلا هنمنویه، و پیریو کلرا و استافیلوکوکوس اورنوس اثبات کردند [۲۶، ۲۷]. مقایسه اثر مهاری عصاره‌های آبی و الکلی سیداده نهاده روی پاستورولا مولتی‌سیدا با  $6250$  میکروگرم بر میلی لیتر با اثر مهاری مشتق شماره ۴ تیازول، قدرت بالای این مشتق تیازول را در شرایط آزمایشگاهی روی این باکتری نشان می‌دهد [۸].

#### پیشنهادها

با اثبات اثر ضدباکتری‌ای مشتق شماره ۴ تیازول بر رودوکوکوس اکوئی و پاستورولا مولتی‌سیدا در شرایط آزمایشگاهی، اولین قدم

## References

- [1] Coleman M, Kuskie K, Liu M, Chaffin K, Libal M, Giguere S, et al. In vitro antimicrobial activity of gallium maltolat against virulent *Rhodococcus equi*. *Veterinary Microbiology*. 2010; 146(1-2):175-8. doi: 10.1016/j.vetmic.2010.05.027
- [2] Zhang M, Han X, Liu H, Tian M, Ding C, Song J, et al. Inactivation of the ABC transporter ATPase gene in *Brucella abortus* strain 2308 attenuated the virulence of the bacteria. *Veterinary Microbiology*. 2013; 164(3-4):322-9. doi: 10.1016/j.vetmic.2013.02.017
- [3] Katsuda K, Hoshino K, Ueno Y, Kohmoto M, Mikami O. Virulence genes and antimicrobial susceptibility in *Pasteurella multocida* isolates from calves. *Veterinary Microbiology*. 2013; 167(3-4):737-41. doi: 10.1016/j.vetmic.2013.09.029
- [4] Guardabassi L. Veterinary hospital-acquired infections: The challenge of MRSA and other multidrug-resistant bacterial infections in veterinary medicine. *Veterinary Journal*. 2012; 193(2):307-8. doi: 10.1016/j.tvjl.2012.04.005
- [5] Horohov DW, Loynachan AT, Page AE, Hughes K, Timoney JF, Fettinger M, et al. The use of streptolysin O (SLO) as an adjunct therapy for *Rhodococcus equi* pneumonia in foals. *Veterinary Microbiology*. 2011; 154(1-2):156-62. doi: 10.1016/j.vetmic.2011.06.037
- [6] Kofteridis DP, Christofaki M, Martadakis E, Maraki S, Drygiannakis I, Papadakis JA, et al. Bacteremic community-acquired pneumonia due to *Pasteurella multocida*. *International Journal of Infectious Diseases*. 2009; 13(3):81-83. doi: 10.1016/j.ijid.2008.06.023
- [7] Marianelli C, Graziani C, Santangelo C, Xibilia MT, Imbriani A, Amato R, et al. Molecular epidemiological and antibiotic susceptibility characterization of brucella isolates from humans in Sicily, Italy. *Journal of Clinical Microbiology*. 2007; 45(9):2923-8. doi: 10.1128/jcm.00822-07
- [8] Gharibi D, Ghorbanpoor-Najafabadi M, Mohabat A. [Study of antibacterial activity of ethanol extract from *nigella sativa* against some important veterinary bacterial pathogens (Persian)]. *Veterinary Research*. 2012; 8(1):13-21.
- [9] Santos K, Laranjo M, Abrantes AM, Brito AF, Goncalves C, Sarmento Ribeiro AB, et al. Targeting triple-negative breast cancer cells with 6,7-bis(hydroxymethyl)-1H,3H-pyrrolo[1,2-c]thiazoles. *European Journal of Medicinal Chemistry*. 2014; 79:273-81. doi: 10.1016/j.ejmech.2014.04.008
- [10] Helal MHM, Salem MA, El-Gaby MSA, Aljahdali M. Synthesis and biological evaluation of some novel thiazole compounds as potential anti-inflammatory agents. *European Journal of Medicinal Chemistry*. 2013; 65:517-26. doi: 10.1016/j.ejmech.2013.04.005
- [11] Zelisko N, Atamanyuk D, Vasylenko O, Grellier P, Lesyk R. Synthesis and antitrypanosomal activity of new 6,6,7-trisubstituted thiopyrano[2,3-d][1,3]thiazoles. *Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters*. 2012; 22(23):7071-4. doi: 10.1016/j.bmcl.2012.09.091
- [12] Wittine K, Stipković Babić M, Makuc D, Plavec J, Kraljević Pavelić S, Sedić M, et al. Novel 1,2,4-triazole and imidazole derivatives of l-ascorbic and imino-ascorbic acid: Synthesis, anti-HCV and antitumor activity evaluations. *Bioorganic & Medicinal Chemistry*. 2012; 20(11):3675-85. doi: 10.1016/j.bmcl.2012.01.054
- [13] Robert JMH, Sabourin C, Alvarez N, Robert-Piessard S, Le Bault G, Le Pape P. Synthesis and Antileishmanil Activity of New Imidazolidin-2-one Derivatives. 2004; 35(1). doi: 10.1002/chin.200401106
- [14] Ghasemi B, Najimi M, Ghasemi J. [Evaluation of antibacterial effects of benzothiazole derivatives on bacterial food pathogens (Persian)]. *Iranian Journal of Medical Microbiology*. 2015; 9(1):35-41.
- [15] Salhi L, Bouzroura-Aichouche S, Benmalek Y, Benmalek B, Poulain-Martini S, Caciuttolo B, et al. An efficient conversion of maleimide derivatives to 2-thioxo imidazolidinones. *Organic Communications*. 2013; 6(2):87-94.
- [16] Bakavoli M, Beyzaei H, Rahimizadeh M, Eshghi H. Regioselective synthesis of 2-[E]-benzo[d]thiazol-2(3H)-ylidene)(cyano)methyl]thiazoles. *Heterocyclic Communications*. 2011; 17(3-4):151-154. doi: 10.1515/hc.2011.031
- [17] Beyzaei H, Aryan R, Keshtgar Z. Synthesis of new imidazolidine and tetrahydropyrimidine derivatives. *Advances in Chemistry*. 2014; 1-4. doi: 10.1155/2014/834641
- [18] Soleimani N, Sattari M, Sepehrseresht S, Daneshmandi S, Dehkhan S. [Evaluation of reciprocal pharmaceutical effects and antibacterial activity of *Bunium persicum* essential oil against some gram positive and gram negative bacteria (Persian)]. *Iranian Journal of Medical Microbiology*. 2010; 4(1-2):26-34.
- [19] Jamal Abdul Nasser A, Idhayadhulla A, Surendra Kumar R, Selvin J. Synthesis and biological activities of new series of imidazolidin-2,4-dione derivatives. *Asian Journal of Chemistry*. 2010; 22(8):5853-5858.
- [20] Shahid HA, Jahangir S, Yousuf S, Hanif M, Sherwani SK. Synthesis, crystal structure, structural characterization and in vitro antimicrobial activities of 1-methyl-4-nitro-1H-imidazole. *Arabian Journal of Chemistry*. 2016; 9(5):668-75. doi: 10.1016/j.arabjc.2014.11.001
- [21] Bartels H, Bartels R. Simple, rapid and sensitive determination of protonamide in human serum by high-performance liquid chromatography. *Journal of Chromatography B: Biomedical Sciences and Applications*. 1998; 707(1-2):338-41. doi: 10.1016/s0378-4347(97)00584-7
- [22] Maddila S, Gorle S, Seshadri N, Lavanya P, Jonnalagadda SB. Synthesis, antibacterial and antifungal activity of novel benzothiazole pyrimidine derivatives. *Arabian Journal of Chemistry*. 2016; 9(5):681-7. doi: 10.1016/j.arabjc.2013.04.003
- [23] Brvar M, Perdič A, Oblak M, Mašič LP, Solmajer T. In silico discovery of 2-amino-4-(2,4-dihydroxyphenyl)thiazoles as novel inhibitors of DNA gyrase B. *Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters*. 2010; 20(3):958-62. doi: 10.1016/j.bmcl.2009.12.060
- [24] LvP, Wang KR, Yang Y, Mao WJ, Chen J, Xiong J, et al. Design, synthesis and biological evaluation of novel thiazole derivatives as potent FabH inhibitors. *Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters*. 2009; 19:6750-6754.
- [25] Cheng K, Xue J, Zhu H. Design, synthesis and antibacterial activity studies of thiazole derivatives as potent ecKAS III inhibitors. *Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters*. 2013; 23(14):4235-8. doi: 10.1016/j.bmcl.2013.05.006
- [26] Bharti SK, Nath G, Tilak R, Singh SK. Synthesis, anti-bacterial and anti-fungal activities of some novel Schiff bases containing 2,4-disubstituted thiazole ring. *European Journal of Medicinal Chemistry*. 2010; 45(2):651-60. doi: 10.1016/j.ejmech.2009.11.008

- [27] Jagani CL, Sojitra NA, Vanparia SF, Patel TS, Dixit RB, Dixit BC. Microwave promoted synthesis and antimicrobial activity of 3-thiazole substituted 2-styryl-4(3H)-quinazolinone derivatives. *Journal of Saudi Chemical Society*. 2012; 16(4):363–9. doi: 10.1016/j.jscs.2011.02.001

