

بررسی اثر غیرفعال سازی فتودینامیکی و Escherichia coli (ATCC 25922) مقاوم به دارو با رنگ متیلن بلو و تولوئیدین بلو سویه بالینی

خلاصه

مقدمه: غیرفعال سازی فتودینامیکی یکی از راهکارهای مقابله با پاتوزن‌های مقاوم به دارو است. در این روش از یک رنگ حساسگر نوری غیر سمعی استفاده می‌شود که بر روی سلول‌های میکروبی قرار می‌گیرد و با طول موج خاصی از نور مسئی فعال می‌شود. هدف اصلی این مطالعه بررسی اثر غیرفعال سازی فتودینامیکی (ATCC 25922) Escherichia coli (ATCC 25922) مقاوم به دارو با دو رنگ متیلن بلو و تولوئیدین بلو بود.

روش بررسی: اثر غلظت عامل حساس‌گر نوری ($50 \mu\text{g}/\text{ml}$ و $25 \mu\text{g}/\text{ml}$ و $12.5 \mu\text{g}/\text{ml}$) و زمان تابش لیزر (۱۰ و ۲۰ و ۳۰ دقیقه) بر اثر کشنده‌گی غیرفعال سازی فتودینامیکی بررسی شد.

یافته‌ها: حساس‌سازی نوری متیلن بلو (غلظت $50 \mu\text{g}/\text{ml}$) با استفاده از نور قرمز لیزر (163.8 J/cm^2) قادر به کاهش 52.1 درصد و 37.6 درصد در تعداد باکتری‌های زنده (ATCC 25922) E. coli و E. coli (ATCC 25922) مقاوم به دارو (تعداد اولیه باکتری‌ها $10^{4.0} \text{ CFU/ml}$) بود. در حالی که تولوئیدین بلو در غلظت $50 \mu\text{g}/\text{ml}$ و دوز 46.8 J/cm^2 ، سبب کشته شدن 98.2 درصد و 83.2 درصد از باکتری‌های زنده (ATCC 25922) E. coli و E. coli (ATCC 25922) مقاوم به دارو شد.

نتیجه‌گیری: در مطالعه حاضر سویه بالینی مقاوم به دارو حساسیت کمتری به اثر کشنده‌گی غیرفعال سازی فتودینامیکی با واسطه تولوئیدین بلو در مقایسه با سویه استاندارد نشان داد. بنابراین، این امکان وجود دارد که کارآیی غیرفعال سازی فتودینامیکی با تولوئیدین بلو تحت تأثیر مکانیسم‌های مقاومت به آنتی‌بیوتیک این سویه قرار گیرد.

واژه‌های کلیدی: غیرفعال سازی فتودینامیکی، باکتری‌های مقاوم به دارو، متیلن بلو، تولوئیدین بلو

نسیم کاشف^۱

گیتا روایی شریف‌آبادی^۲

غلامرضا اسماعیلی جاوید^۳

^۱ استادیار باکتری شناسی پزشکی، بخش میکروبیولوژی، دانشکده زیست شناسی، پردیس علوم، دانشگاه تهران

^۲ دانشجوی کارشناسی ارشد، بخش میکروبیولوژی، دانشکده زیست شناسی، پردیس علوم، دانشگاه تهران

^۳ مری پژوهش، مرکز تحقیقات لیزر در پژوهشی جهاد دانشگاهی واحد علوم پزشکی تهران

نویسنده مسئول: نسیم کاشف، بخش میکروبیولوژی، دانشکده زیست شناسی، پردیس علوم، دانشگاه تهران، ایران، تلفن: ۰۲۱-۶۶۴۹۲۹۹۲، دورنما: ۰۲۱-۶۱۱۱۳۵۵۸

پست الکترونیک: Kashefn@khayam.ut.ac.ir

مقدمه

علت کاربرد آسان رنگ و نور به شکل موضعی، عفونت‌های سطحی از جمله زخم‌های عفونی قابلیت بالقوه درمان با فتودینامیک‌ترپایی را دارا می‌باشند. استفاده از این روش سبب کاهش نیاز به آنتی‌بیوتیک‌های سیستمیک برای کنترل عفونت‌های پوستی و کاهش ظهور مقاومت‌های آنتی‌بیوتیکی می‌شود [۱].

اساس این روش استفاده از یک رنگ حساس‌گر نوری همراه با تابش نور است. پس از تابش، رنگ در حالت برانگیخته با برخورد به مولکول اکسیژن منجر به تولید رادیکال‌های واکنشگر اکسیژن نظری یون هیدروکسیل، سوپراکسید و اکسیژن نوزاد می‌شود که سبب اکسیداسیون لیپیدها و پروتئین‌های غشای سیتوپلاسمی و اسید نوکلئیک می‌گردد و آسیدی وارد به مرگ میکروارگانیسم منتهی می‌شود. از آنجایی که رادیکال‌های آزاد کاملاً غیراختصاصی عمل می‌کنند و جایگاه‌های مختلفی را در سلول غیرفعال می‌سازند، تاکنون در باکتری‌ها مقاومتی به این روش مشاهده نشده است [۲]. از محسان دیگر این روش می‌توان به کوتاه بودن زمان از بین رفتار باکتری،

میکروارگانیسم‌ها بهخصوص باکتری‌ها نقش بهسزایی در بیماری‌زایی برای انسان‌ها دارند. پس از گذشت حدود هفت دهه از کشف آنتی‌بیوتیک‌ها به دلیل مصرف بی‌رویه و نادرست این ترکیبات، سویه‌های میکروبی جدیدی به وجود آمدند که با به کار بردن استراتژی‌هایی نظیر تولید آنزیم، تغییر سایت هدف و کاهش نفوذپذیری غشا، دیگر تحت تأثیر آنتی‌بیوتیک قرار نگرفته و نسبت به این مواد مقاوم گشته‌اند. همچنین وجود این میکروارگانیسم‌ها علاوه بر بالا بردن هزینه درمان، تهدید کننده حیات بیمارانی با نقص سیستم ایمنی HIV/AIDS و کسانی که پیوند دریافت کرده‌اند نیز می‌باشد. لذا، بررسی راهکارهایی که بتواند در درمان این سویه‌ها مؤثر واقع شود، ضروری است. یکی از این روش‌ها فتودینامیک‌ترپایی می‌باشد که یک روش درمانی جدید در پژوهشی محسوب می‌شود و در سال‌های اخیر به طور موفقیت‌آمیزی در درمان برخی سرطان‌ها و بیماری‌های بدخیم به کار برده می‌شود [۱ و ۲]. تأثیر این روش بر روی میکروارگانیسم‌ها در عفونت‌های موضعی در حال بررسی است و به

باکتری‌ها روی محیط کشت نوترینت آگار کشت داده شدند و به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد انکوبه گردیدند. سپس سوسپانسیونی از باکتری‌ها در بافر PBS مطابق با لوله نیم مک فارلند تهیه شد و با رقیق سازی، تعداد نهایی $CFU/ml \times 10^5$ از 10^4 باکتری‌ها به دست آمد. سوسپانسیون باکتری‌ها با رنگ MB/TBO در غلظت‌های $\mu g/ml$ ۱۲/۵، ۲۵ و ۵۰ مجاور و نیم ساعت در تاریکی انکوبه گردید و سپس سه مرتبه با دور $rpm = 6000$ به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ و شستشو با PBS انجام شد. سپس ۰/۱ میلی‌لیتر از هر نمونه در پلیت ۹۶ خانه تحت تابش لیزر گرفت (تابش دهی برای هر نمونه در زمان‌های ۱۰-۲۰-۳۰ دقیقه انجام شد). برای حفظ شرایط استریل، درب پلیت در زمان تابش دهی بسته بود. پس از تهیه رقت‌های سریال ۱۰ تایی از هر چاهک ۵۰ میکروولیتر بر روی محیط نوترینت آگار برده شد. پلیت‌ها به مدت ۱۸-۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد انکوبه شدند و سپس تعداد کلونی‌های رشد کرده بر سطح محیط شمارش شد (تمام آزمون‌ها سه مرتبه تکرار شدند).

گروه‌های کنترل در این آزمایش عبارتند از: یک گروه فاقد محلول رنگ و نور لیزر (-L-P₋), یک گروه دارای محلول رنگ و بدون تابش نور لیزر (+L-P₊) و گروه دیگر تابش نور لیزر بدون وجود رنگ (+L+P) (به جای رنگ از محلول PBS استفاده شد).

آنالیز آماری:

مقادیر به صورت انحراف معیار \pm میانگین \log_{10} بیان شدند. مقایسه میانگین‌گروه‌های مختلف با استفاده از آزمون One-Way ANOVA بررسی گردید. مقادیر $P < 0.05$ از لحظه آماری معنی‌دار تلقی شدند.

یافته‌ها

شکل‌های ۱ و ۲ اثر کشنده‌گی غیرفعال سازی فتودینامیکی Escherichia coli (ATCC 25922) و سویه بالینی Escherichia coli مقاوم به دارو را با استفاده از رنگ متیلن بلو و شکل‌های ۳ و ۴ اثر کشنده‌گی غیرفعال سازی فتودینامیکی Escherichia coli (ATCC 25922) و سویه بالینی Escherichia coli مقاوم به دارو را با استفاده از رنگ تولوئیدین بلو در غلظت‌های مختلف و دوزهای متفاوت نور لیزر نشان می‌دهند. حساس‌سازی نوری متیلن بلو (غلظت $\mu g/ml = 50$) با استفاده از نور قرمز لیزر ($J/cm^2 = 163/8$) قادر به کاهش $53/1$ درصد و ۳۷/۶ درصد در تعداد باکتری‌های زنده (ATCC 25922) و E. coli (ATCC 25922) مقاوم به دارو (تعداد اولیه باکتری‌ها $CFU/ml = 10^4-10^5$) بود. درحالی‌که تولوئیدین بلو در غلظت $\mu g/ml = 50$ و دوز $J/cm^2 = 46/8$ لیزر، سبب کشته شدن $98/2$ درصد و $83/2$ درصد از باکتری‌های زنده (ATCC 25922) و E. coli مقاوم به

تخربی فاکتورهای ویرولانس و کاهش هزینه درمان اشاره کرد [۵] و [۶].

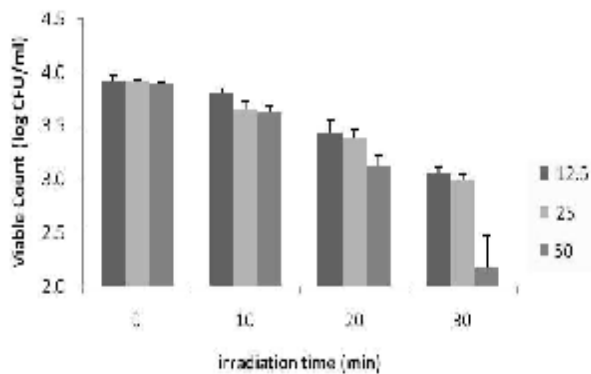
در حال حاضر، ترکیبات فنوتیازینیوم مانند تولوئیدین بلو و متیلن بلو به صورت بالینی برای درمان ضدیکروبی استفاده می‌شوند [۷]. سمیت کم این رنگ‌ها بر روی سلول‌های انسانی به همراه توانایی بالای آن‌ها در تولید اکسیژن واکنشگر سبب شده این رنگ‌ها به عنوان رنگ‌های فعلی نوری ضدیکروبی مورد توجه قرار گیرند [۸]. باز مثبت این ترکیبات در pH فیزیولوژیک این امکان را می‌دهد که رنگ در غشاء باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی قرار گیرد [۹]. متیلن بلو و تولوئیدین بلو به عنوان رنگ‌های حساس به نور بر طیف وسیعی از میکروارگانیسم‌ها مانند استرپتوكوکسی Escherichia coli, Staphylococcus aureus monocytogenes, Vibrio vulnificus مؤثر هستند [۱۰-۱۳].

گزارش‌های اندکی از تأثیر این دو رنگ بر باکتری‌های مقاوم به دارو در دست است. در این مطالعه اثر غیرفعال سازی فتودینامیکی (Escherichia coli ATCC 25922) و سویه بالینی Escherichia coli مقاوم به دارو با استفاده از دو رنگ متیلن بلو و تولوئیدین بلو بررسی شد.

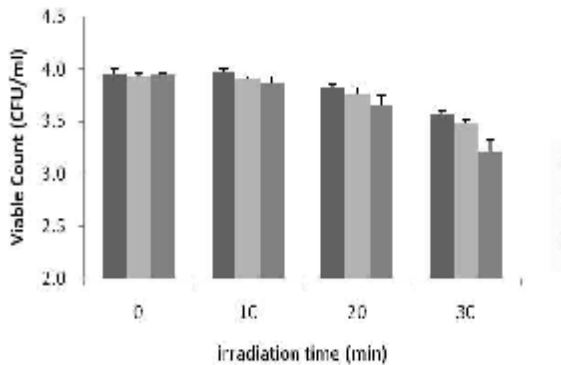
روش بررسی

سویه باکتری: سویه بالینی E. coli از زخم پای بیمار دیابتی جدا گردید و سویه E. coli (ATCC 25922) به عنوان سویه استاندارد و حساس به آنتی‌بیوتیک از شرکت پادتن طب تهیه شد. الگوی حساسیت ضدیکروبی برای سویه بالینی با روش استاندارد انتشار دیسک مطابق با توصیه‌های CLSI تعیین شد [۱۴]. این سویه به آموکسی کلاو (30 μg), پیپراسیلین (100 μg), سفتازیدیم (30 μg), ایمپن (10 μg), جنتامایسین (10 μg), سیپروفلوکسازین (10 μg), لوفلوكسازین (5 μg), نورفلوكسازین (25 μg) مقاوم و به سایکلین (30 μg) و سولفامتوکسازول (30 μg) نیمه حساس بود.

متیلن بلو (MB) و تولوئیدین بلو (TBO) از شرکت Sigma خردباری شد. محلول متیلن بلو و تولوئیدین بلو برای هر آزمایش در بافر فسفات استریل (pH = ۷/۴) به صورت تازه، آماده و با فیلتراسیون ۳۵ mW استریل و در تاریکی نگهداری می‌شد. یک لیزر دیود ۶۶۰ nm (Lasotronic -UK) که نوری با طول موج ۶۶۰ نانومتر ساطع می‌کند، برای تابش نمونه‌های حاوی MB استفاده شد. برای تابش نمونه‌های حاوی TBO از یک لیزر دیود ۱۰ mW (MUSTANG -Russia) – که نوری با طول موج ۶۳۰ نانومتر ساطع می‌کند، استفاده شد. فاصله دستگاه لیزر و سطح پلیت به گونه‌ای تنظیم شد که میزان تابش $mW cm^{-2} = 91$ باشد.



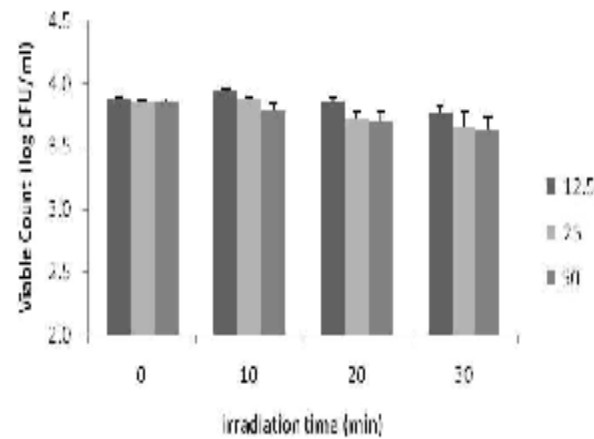
شکل ۳: غیرفعال سازی فتودینامیکی با واسطه تولوئیدین بلو در *Escherichia coli* (ATCC 25922) در غلظت‌های مختلف رنگ (۱۲/۵ و ۲۵ و ۵۰) و زمان‌های ۱۰-۲۰-۳۰ دقیقه تابش لیزر



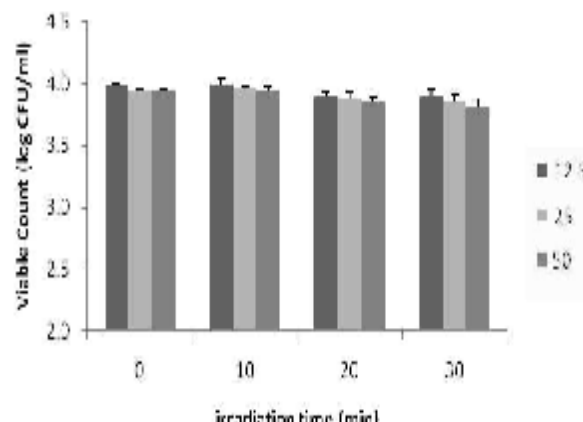
شکل ۴: غیرفعال سازی فتودینامیکی با واسطه تولوئیدین بلو در سویه بالینی (۱۲/۵ و ۲۵ و ۵۰) و زمان‌های ۱۰-۲۰-۳۰ دقیقه تابش لیزر

دارو شد. به طور کلی، اثر کشنده‌گی غیرفعال سازی فتودینامیکی با واسطه تولوئیدین بلو در غلظت و دوز مشابه بر سویه استاندارد در مقایسه با سویه مقاوم به دارو بیشتر بود.

وقتی غلظت $12/5 \mu\text{g ml}^{-1}$ از متیلن بلو با دوزهای متفاوت نور لیزر $5.4/6 \text{ J/cm}^2$ ، $10.9/2 \text{ J/cm}^2$ و $16.3/8 \text{ J/cm}^2$ استفاده شد، کاهش قابل ملاحظه‌ای در تعداد باکتری‌های سوسپانسیون اولیه در مقایسه با گروه کنترل مشاهده نشد ($p > 0.05$). این مطلب در مورد غلظت $12/5 \mu\text{g ml}^{-1}$ از تولوئیدین بلو با زمان تابش ۱۰ دقیقه نیز مشاهده شد. غلظت‌های مختلف متیلن بلو و تولوئیدین بلو در تاریکی به تنها بی در مقایسه با گروه کنترل هیچ اثر سمی ارگانیسم‌های مورد بررسی نداشتند. همچنین دوزهای متفاوت نور لیزر به تنها بی قادر به اثر باکتری کشی نبودند.



شکل ۱: غیرفعال سازی فتودینامیکی با واسطه متیلن بلو در *Escherichia coli* (ATCC 25922) در غلظت‌های مختلف رنگ (۱۲/۵ و ۲۵ و ۵۰) و زمان‌های ۱۰-۲۰-۳۰ دقیقه تابش لیزر



شکل ۲: غیرفعال سازی فتودینامیکی با واسطه متیلن بلو در سویه بالینی (۱۲/۵ μg/ml) در غلظت‌های مختلف رنگ (۱۲/۵ و ۲۵ و ۵۰) و زمان‌های ۱۰-۲۰-۳۰ دقیقه تابش لیزر

در این مطالعه اثر کشنده‌گی غیرفعال سازی فتودینامیکی *Escherichia coli* (ATCC 25922) و سویه بالینی *Escherichia coli* مقاوم به دارو با استفاده از دو رنگ متیلن بلو و تولوئیدین بلو به عنوان عامل حساسگر نوری و پرتوودهی با نور قرمز بررسی شد. مطالعه‌ما نشان داد که غیرفعال سازی فتودینامیکی با رنگ تولوئیدین بلو به شکل کارآمد باعث کشته شدن *E. coli* مقاوم به دارو و *E. coli* حساس به آنتی بیوتیک می‌شود. تنگ و همکاران نشان دادند که تولوئیدین بلو به طور یکسان *E. coli* تولید کننده بتالاکتاماز وسیع الطیف و *E. coli* (ATCC 25922) را از بین می‌برد [۱۵] در حالی که در مطالعه حاضر سویه بالینی مقاوم به دارو حساسیت کمتری به اثر کشنده‌گی غیرفعال سازی فتودینامیکی با واسطه تولوئیدین بلو در مقایسه با سویه

متیلن بلو و تولوئیدین بلو (به شکل موضعی یا تزریق درون رگی) در تشخیص جراحی کاربرد فراوان دارند و به طور معمول به شکل محلول ادرصد استفاده می‌شوند [۱۸ و ۱۹] که به ترتیب معادل با غلظت ۳۳ mM و ۲۷ mM است [۲۰]. این غلظت‌ها ۲۰۰ برابر بیشتر از غلظت گزارش شده در این مطالعه است که احتمال اینمی در درمان را نشان می‌دهد.

مطالعه ما نشان داد که سویه بالینی مقاوم به دارو حساسیت کمتری به اثرکشندگی غیرفعال سازی فتوودینامیکی با واسطه تولوئیدین بلو در مقایسه با سویه استاندارد دارد. بنابراین غیرفعال سازی فتوودینامیکی با واسطه تولوئیدین بلو در سویه‌های دیگر مقاوم به دارو نیازمند مطالعات بیشتری است.

تشکر و قدردانی

با تشکر از حمایت‌های دانشگاه تهران و مرکز تحقیقات لیزر در پزشکی جهاد دانشگاهی واحد علوم پزشکی تهران.

استاندارد نشان داد. حساسیت کم سویه بالینی Escherichia coli مقاوم به دارو به غیرفعال سازی فتوودینامیکی با واسطه تولوئیدین بلو در مقایسه با Escherichia coli (ATCC 25922) می‌تواند ناشی از مکانیسم‌های مقاومت به آنتی‌بیوتیک این سویه باشد. مطالعات اخیر نشان داده‌اند که تولوئیدین بلو که دارای ساختاری کاتیونی و آمفی‌پاتیک است می‌تواند به عنوان سوبستراتی برای پمپ‌های دفع داروی RND در E. coli باشد. بنابراین به نظر می‌رسد که عملکرد این پمپ‌ها می‌تواند موجب کاهش غلظت رنگ در داخل سلول شود و موجب کاهش کارآیی فتوودینامیک تراپی شود [۱۶].

متیلن بلو به عنوان یک عامل حساسگر نوری مؤثر در کاهش تعداد باکتری‌های E. coli مورد بررسی در این مطالعه نبود. مقایسه تأثیر غیرفعال سازی فتوودینامیکی با دو رنگ متیلن بلو و تولوئیدین بلو بر روی باکتری‌ها نشان داد که تولوئیدین بلو نسبت به متیلن بلو رنگ بسیار قوی‌تری است. لیپوفیل بودن متیلن بلو و تولوئیدین بلو به ترتیب ۰/۰۲۱ و ۰/۰۱۷ است [۱۷]. بنابراین این احتمال وجود دارد که غلظت تولوئیدین بلو به طور قابل توجهی در باکتری بیشتر از متیلن بلو باشد و بعد از تابش نور باعث کشته شدن بیشتر میکرووارگانیسم‌ها شود.

References

- Nakonechny F, Firer M, Nitzan Y, Nisnevitch M. Intracellular antimicrobial photodynamic therapy: a novel technique for efficient eradication of pathogenic bacteria. *J Photochem Photobiol* 2010; 86: 1350-5.
- Hopper C. Photodynamic therapy: a clinical reality in the treatment of cancer. *Lancet Oncol* 2000; 1: 212-9.
- Bisland SK, Chien C, Wilson BC, Burch S. Pre-clinical invitro and invivo studies to examine the potential use of photodynamic therapy in the treatment of osteomyelitis. *Photochem Photobiol Sci* 2006; 5(1): 31-8.
- Peloi LS, Soares RR, Biondo CE, Souza VR, Hioka N, Kimura E. Photodynamic effect of light-emitting diode light on cell growth inhibition induced by methylene blue. *J Biosci* 2008; 33(2): 231-7.
- Miroslava S, Petra O, Daniela H, Gabriel C. Photodynamic inactivation of Escherichia coli by methylene blue incorporated in ZSM-5 zeolite channels under red LED light. *Acta Chimica Slovaca* 2010; 3: 41- 50.
- Komerik N, Wilson M, Poole S. The effect of photodynamic action on two virulence factors of Gram-negative bacteria. *Photochem Photobiol* 2000; 72: 676-80.
- Wainwright M. The use of dyes in modern biomedicine. *Biotech Histochem* 2003; 78: 147-55.
- Wainwright M. The development of phenothiazinium photosensitisers. *Photodiagnosis and Photodynamic Therapy* 2005; 2: 263-72.
- Jori G, Fabris C, Soncin M, Ferro S, Coppellotti O, Dei D, Fantetti L, Chiti G, Roncucci G. Photodynamic therapy in the treatment of microbial infections: basic principles and perspective applications. *Lasers Surg Med* 2006; 38: 468-81.
- Phoenix DA, Sayed Z, Hussain S, Harris F, Wainwright M. The phototoxicity of phenothiazinium derivatives against Escherichia coli and Staphylococcus aureus. *FEMS Immunol Med Microbiol* 2003; 39: 17-22.
- O'Neill J, Wilson M, Wainwright M. Comparative antistreptococcal activity of photobactericidal agents. *J Chemother* 2003; 15: 329-34.
- Romanova NA, Brovko LY, Moore L, Pometun E, Savitsky AP, Ugarova NN, Griffiths MW. Assessment of photodynamic destruction of Escherichia coli O157:H7 and Listeria

- monocytogenes by using ATP bioluminescence. *Appl Environ Microbiol* 2003; 69: 6393–8.
13. Wong TW, Wang YY, Sheu HM, Chuang YC. Bactericidal effects of toluidine blue-mediated photodynamic action on *Vibrio vulnificus*. *Antimicrob Agents Chemother* 2005; 49: 895–902.
 14. Clinical and Laboratory Standards Institute. 2006. Performance standards for antimicrobial disk susceptibility tests; approved standard, ninth edition. CLSI document M2-A9. Clinical and Laboratory Standards Institute, Wayne, PA.
 15. Tegos GP, Hamblin MR. Phenothiazinium antimicrobial photosensitizers are substrates of bacterial multidrug resistance pumps. *Antimicrob Agents Chemother* 2006; 50: 196-203.
 16. Tang HM, Hamblin MR, Yow CMN. A comparative invitro photoactivation study of clinical isolates of multidrug-resistant pathogens. *J Infect Chemother* 2007; 13: 87–91.
 17. Phoenix DA, Harris F. Phenothiazinium-based photosensitizers: Antibacterials of the future. *Trends Mol Med* 2003; 9: 283–5.
 18. Creagh TA, Gleeson M, Travis D, Grainger R, McDermott TE, Butler MR. Is there a role for invivo methylene blue staining in the prediction of bladder tumor recurrence? *Br J Urol* 1995; 75: 477-9.
 19. Mashberg A. Final evaluation of tolonium chloride rinse for screening of high-risk patients with asymptomatic squamous carcinoma. *J Am Dent Assoc* 1983; 106: 319-23.
 20. Wainwright M, Phoenix DA, Laycock SL, Wareing DRA, Wright PA. Photobactericidal activity of phenothiazinium dyes against methicillin resistant strains of *Staphylococcus aureus*. *FEMS Microbiol Lett* 1998; 160: 177-81.