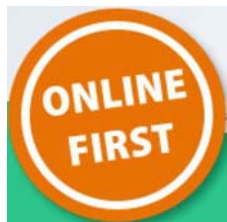


اثر عصاره آکالوئیدی گیاه تلخ‌بیان بر میزان MIC و تجمع داخل سلولی سپروفلوکسازین در موتابت مقاوم به سپروفلوکسازین اشريشياکلی

پروین محمدی^۱، راضیه پوراحمد^{۱*}، بهزاد شارقی^۲ و صادق فرهادیان^۳



^۱ شهرکرد، دانشگاه شهرکرد، دانشکده علوم پایه، گروه ژنتیک

^۲ شهرکرد، دانشگاه شهرکرد، دانشکده علوم پایه، گروه زیست‌شناسی

تاریخ پذیرش: ۹۶/۵/۱۵

تاریخ دریافت: ۹۵/۴/۱۲

چکیده

عفونتهای ناشی از باکتریهای مقاوم چنددارویی یک مشکل در حال افزایش می‌باشد. علت آن ظهور و انتشار مقاومت دارویی میکرووی و عدم توسعه آنتی‌بیوتیکهای جدید است. استفاده از محصولات فیتوشیمیایی و عصاره گیاهان به عنوان عوامل کاهنده مقاومت به طور فزاینده‌ای، به یک موضوع تحقیق فعال تبدیل شده است. هدف این پژوهش مطالعه اثر عصاره گیاهی کل آکالوئیدهای استخراج شده از دانه گیاه تلخ‌بیان بر میزان حداقل غلظت مهاری و تجمع درون‌سلولی سپروفلوکسازین در موتابت مقاوم باکتری اشريشياکلی بود. برای این منظور از روش رقت‌های متواالی برای تعیین مقادیر حداقل غلظت مهاری و از سنجش‌های اسپکتروفلوریمتری برای اندازه‌گیری میزان تجمع درون‌سلولی آنتی‌بیوتیک سپروفلوکسازین استفاده شد. نتایج نشان داد که عصاره مورد استفاده باعث کاهش حداقل غلظت مهاری سپروفلوکسازین شد. همچنین این عصاره باعث افزایش تجمع آنتی‌بیوتیک در موتابت مقاوم باکتری اشريشياکلی کردید. در نتیجه، عصاره حاوی آکالوئیدهای دانه گیاه تلخ‌بیان می‌تواند از طریق تأثیر بر پمپ انتشار به خارج AcrAB-TolC غشاء باعث افزایش حساسیت به سپروفلوکسازین در عفونتهای مقاوم شود.

واژه‌های کلیدی: مقاومت دارویی، سپروفلوکسازین، گیاه تلخ‌بیان، اسپکتروفلوریمتری.

* نویسنده مسئول، تلفن: ۰۳۸۳۲۳۲۴۴۰۱-۷، پست الکترونیکی: Razieh_Jaktaji@yahoo.com

مقدمه

داده‌اند. بنابراین موضوع استفاده از محصولات فیتوشیمیایی و عصاره گیاهان به عنوان عوامل اصلاح کننده مقاومت، مورد توجه روزافزون محققان قرار گرفته است (۱، ۲ و ۳). از میان مکانیسمهایی که در مقاومت باکتریایی درگیر هستند، پمپهای انتشار به خارج (Eflux pumps)، که آنتی‌بیوتیکها را خارج می‌کنند و در نتیجه غلظت درون‌سلولی آنتی‌بیوتیک را کاهش می‌دهند، به عنوان یکی از مهمترین علل در مقاومت آنتی‌بیوتیکی در نظر گرفته می‌شوند (۲۴). اگرچه پمپهای انتشار به خارج دارو، هم در باکتریهای گرممنفی و هم گرم‌مثبت یافت شده‌اند اما مقاومت با واسطه انتشار به خارج در باکتریهای گرممنفی،

عفونتهای ناشی از باکتریهای مقاوم چنددارویی (multidrug resistance) به دلیل ظهور و انتشار مقاومت دارویی میکرووی و عدم توسعه آنتی‌بیوتیکهای جدید، یک مشکل در حال افزایش می‌باشد. روش‌های سنتی کشف آنتی‌بیوتیک برای همگام شدن با تحول مقاومت، با شکست مواجه شده‌اند. بنابراین، استراتژیهای جدید برای کنترل عفونتهای باکتریایی بسیار مطلوب است. متابولیتهای ثانویه گیاهی (فیتوکمیکال‌ها)، در حال حاضر، زمانی که به تنهایی مورد استفاده قرار می‌گیرند، همچنین زمانی که به عنوان هم‌افرا (synergists) با دیگر ترکیبات ضدباکتری استفاده می‌شوند، پتانسیل خود را به عنوان آنتی‌باکتریال نشان

(۹) که افزایش ظهور عفونت ناشی از اشریشیاکلی مقاوم چندارویی، کاربرد بالینی آن را محدود کرده است (۲۶).

در اشریشیاکلی چند مکانیسم، از جمله : کاهش بیان پورینهای غشایی مانند OmpF و متعاقباً کاهش جذب دارو، جهش در آنزیم هدف این دارو و فعالیت پمپهای انتشار به خارج مانند پمپ AcrAB-TolC، ممکن است در مقاومت به سپروفلوکسازین نقش داشته باشند (۱۱).

گیاه تلخ بیان (*Sophora alopecuroides*) ، گونه‌ای از جنس سوفرا، از خانواده بقولات، است. ترکیبات فعال زیستی گیاهان این جنس، "آلکالوئیدهای کوئینولیزیدین" می‌باشند که فعالیتهاي ضد میکروبی، آرام‌بخشی، ضد درد، ضد تب، ضد التهاب، ضد توموری و فعالیتهاي قابل توجه ضد ویروسی این آلکالوئیدها به اثبات رسیده است. گیاهان جنس سوفرا در طب سنتی بسیاری از کشورهای آسیایی به ویژه چین استفاده فراوانی دارند (۱۲ و ۲۷).

در سال ۲۰۱۲، زو و همکارانش اثر قرصی تجاری به نام تاسا (TASA)، که "کل آلکالوئیدهای استخراج شده از دانه گیاه تلخ بیان" می‌باشد، را علیه سویه‌های اشریشیاکلی مقاوم به چند آنتی‌بیوتیک، از جمله سپروفلوکسازین، مورد سنجش قرار داده و نشان دادند که تاسا هم به تنها علیه این سویه‌های مقاوم چندارویی خاصیت ضد باکتریایی دارد و هم در غلظتهاي زیر حد مهاری خود، در ترکیب با آنتی‌بیوتیکهای مورد آزمایش، از جمله سپروفلوکسازین، اثر افزایشی علیه سویه‌های مقاوم چندارویی نشان داده و موجب کاهش حداقل غلظت مهاری (Minimum Inhibitory Concentration) است. در تاسا اختصار: MIC) این آنتی‌بیوتیکها می‌شود. در واقع تاسا به خوبی توانست در سویه‌های اشریشیاکلی مورد آزمایش، موجب کاهش چشمگیر مقاومت نسبت به سپروفلوکسازین شود (۲۶).

هدف این پژوهش تعیین اثر عصاره حاوی کل آلکالوئیدهای استخراج شده از دانه گیاه تلخ بیان و

به دلیل ساختار مولکولی پوشش سلولی، یک مشکل پیچیده‌تر است، چراکه از یک طرف به دلیل کم بودن نفوذپذیری غشای خارجی، داروی کمتری می‌تواند وارد سلول باکتری شود (۱۶) و از طرف دیگر داروی وارد شده، از طریق پمپهای انتشار به خارج، به صورت فعال به خارج از باکتری منتقل می‌شود (۱۹).

اغلب باکتریهای گرم منفی به طور ذاتی در مقایسه با باکتریهای گرم مثبت، حساسیت کمتری نسبت به آنتی‌بیوتیکها، به ویژه آنتی‌بیوتیکهای دوگانه دوست و چربی دوست، دارند. همان طور که اشاره شد بخشی از این تفاوت به خاطر وجود غشای خارجی در باکتریهای گرم منفی است که به عنوان یک سد نفوذپذیر بسیار مؤثر عمل می‌کند. ورود داروهای آب دوست از طریق کانالهای پورین دشوار است، چرا که این داروها عموماً بسیار بزرگتر از مولکولهای غذایی معمول هستند. به علاوه، داروهای چربی دوست (با توجه به ماهیت بسیار منظم مولکولهای آب درون کانالها) نمی‌توانند از طریق این کانالها وارد باکتری شوند، انتشار نیز در سراسر دو لایه لپیدی غشای خارجی، که شامل یک لایه خارجی لپوساکاریدی با سیالیت کم است، بسیار آرام صورت می‌گیرد (۱۸).

فلوروکینولون‌ها، گروهی از آنتی‌بیوتیکها هستند که علیه طیف گسترده‌ای از باکتریها عمل می‌کنند. این آنتی‌بیوتیکها با مهار آنزیم توپوازومراز (II و IV) از رونویسی و همانندسازی DNA در سلول باکتری جلوگیری کرده و به این ترتیب باکتری را از بین می‌برند (۱۰). فلوروکینولون‌ها، که در موقعیت کرین شماره ۶ هسته کینولونی خود دارای یک اتم فلورور می‌باشند (۶)، فعالیت عالی علیه باکتریهای گرم منفی دارند. با این حال مقاومت نسبت به آنها در میان جدایه‌های بالینی، بویژه اشریشیاکلی، گزارش شده است (۲۶). سپروفلوکسازین یکی از قوی‌ترین فلوروکینولون‌های موجود علیه باکتریهای گرم منفی می‌باشد

از روش اسید و باز و انتقال آکالولئیدها به فاز آبی و تبخیر آن، عصاره خشک حاوی "کل آکالولئیدهای دانه گیاه تلخ‌بیان" به دست آمد (۷). عصاره خشک وزن شد و با استفاده از آب مقطر از آن محلول ذخیره تهیه شد.

جدول ۱- مشخصات سویه موتانت و کلون مورد آزمایش

MIC($\mu\text{g/ml}$)		سویه/موتانت/کلون
Cip	Tc	
۰/۰۳۵	۳	MG1655 (تیپ وحشی)
۱	۳۰	RE 17 (موتان ضماعف <i>gyrA marR</i>)
۱۰۰	۱۳۰	PM 1 (کلون حاصل از کشت RE 17 با Tc ۱

و Cip به ترتیب حروف اختصاری برای تتراسیکلین و سیپروفلوکساسین می‌باشدند.

تعیین MIC: جهت تعیین MIC برای عصاره گیاه و PA β NA به صورت جداگانه، از هر یک از دو سویه تیپ وحشی (MG1655) و موتانت مقاوم PM1، کشت LB با تراکم $CFU/\text{ml} = 10^6$ ، به عنوان مایه تلقیح، تهیه شد. برای هر باکتری، سری رقت‌های متواالی (روش broth dilution) از عصاره حاوی کل آکالولئیدهای دانه گیاه تلخ‌بیان و PA β NA در لوله آزمایش‌های حاوی LB به صورت جداگانه تهیه و تلقیح انجام شد و کشتها به مدت ۲۴ ساعت در دمای 37°C درجه سانتی گراد گرمادهی شدند. پایین‌ترین غلظتی که در آن، پس از گرمادهی، کدورت یا رشد مرئی در محیط کشت وجود نداشت به عنوان MIC در نظر گرفته شد. تمام مراحل در سه تکرار انجام شد (۵ و ۲۲).

برای تعیین MIC ترکیبی سیپروفلوکساسین و عصاره حاوی کل آکالولئیدهای دانه گیاه تلخ‌بیان، همچنین microbroth و PA β NA، از روش checkerboard dilution و میکروپلیت ۹۶ چاهکی استفاده شد. کمترین غلظت از هر دو ماده، که در ترکیب با هم موجب مهار رشد باکتری می‌شود، به عنوان MIC ترکیبی در نظر گرفته شد (۲۶). این آزمایش نیز سه بار تکرار شد.

فنیل‌آلانین بنافتیل آمید (مهارکننده پمپ AcrAB-TolC، با نام اختصاری PA β NA) بر پمپ انتشار به خارج فعال دیواره سلولی از طریق اندازه‌گیری میزان MIC و تجمع آنتی‌بیوتیک درون‌سلولی در تیپ وحشی و موتان مقاوم به سیپروفلوکساسین باکتری اشربیاکلی بود.

مواد و روشها

ترکیبات شیمیایی و ضدبیکروبی: در این پژوهش از محیط کشت LB (مرک، آلمان) و LBA حاوی ۱/۵ درصد آگار (مرک، آلمان) استفاده شد. PA β NA و آنتی‌بیوتیکهای تتراسیکلین و سیپروفلوکساسین (سیگما، آمریکا) به عنوان ترکیبات ضدبیکروبی مورد استفاده قرار گرفتند. با استفاده از پودر سدیم‌فسفات (مرک، آلمان) و گلایسین (سیگما، آمریکا) به ترتیب بافر سدیم‌فسفات با $pH=7$ و غلاظت ۵۰ میلی‌مolar و محلول گلایسین هیدروکلراید با $pH=۳$ و غلاظت ۰/۱ مolar تهیه شد.

سویه و موتانت باکتریایی: در این مطالعه از یک موتانت مضاعف *gyrA marR* (RE17) و تیپ وحشی مربوط به باکتری اشربیاکلی K12 سویه MG1655 استفاده شد که MIC آنتی‌بیوتیکهای تتراسیکلین و سیپروفلوکساسین برای هر کدام، در جدول ۱ ارائه شده است (۲۱ و ۲۲). کلون PM1 که مقاومت بالاتری نسبت به هر دو آنتی‌بیوتیک داشت، با استفاده از کشت موتانت RE17 در غلظت‌های متواالی افزایشی تتراسیکلین ساخته شد (۳) (جدول ۱). از کلون مقاوم PM1 برای انجام آزمایشات این مطالعه استفاده شد.

استخراج کل آکالولئیدهای دانه گیاه تلخ‌بیان: گیاه تلخ‌بیان دارای میوه بالغ، جمع‌آوری و پس از شناسایی در هر باریوم دانشگاه شهرکرد، دور از نور خورشید خشک شدند. سپس دانه‌ها توسط خردکن پودر شدند. پس از خیساندن پودر دانه در الکل ۸۰ درصد و تغییظ عصاره حاصل به وسیله روتاری اوایپراتور (ایلا، ژاپن)، با استفاده

سری رقتهاي متالى سپروفلوكساسيين ($100-1000 \text{ ng/ml}$) در محلول گلايسين هيدروكلرايد H_3O^+ ، منحنى استاندارد تهيه شد. پس از اتمام سنجش فلورسانس نمونه‌ها، مقدار سپروفلوكساسيين تجمع يافته در هر نمونه با استفاده از منحنى استاندارد محاسبه گردید. در نهايىت نتائج به صورت مقدار سپروفلوكساسيين وارد شده بر حسب نانوگرم در مiliگرم وزن خشک باكتري، به ازاي زمان نمونهبردارى بر حسب دقيقه بيان شد. آزمایشات سه بار تكرار شدند و ميزان خطا كمتر از ۲۰ درصد بود (۱۵ و ۲۰).

نتایج

تعين MIC: مقادير MIC عصاره حاوي كل آلكالوئيدهای دانه گیاه تلخ بيان و $\text{PA}\beta\text{NA}$ به صورت تتها و MIC ترکيبي "سيپروفليوكساسيين و عصاره حاوي كل آلكالوئيدهای دانه گیاه تلخ بيان" همچنین "سيپروفليوكساسيين و $\text{PA}\beta\text{NA}$ " در جدول ۲ ارائه شده است. همان طوري که جدول ۲ نشان می دهد در حالت ترکيب ميزان MIC عصاره حاوي كل آلكالوئيدهای دانه گیاه تلخ بيان و $\text{PA}\beta\text{NA}$ به ترتيب به مقدار ۸ و ۱۲ برابر کاهش يافت.

جدول ۲- نتایج تعیین MIC

PM 1	MG1655	موتان	سویه
۱۲/۵	۳	(عصاره حاوي كل آلكالوئيدهای mg/ml) دانه گیاه تلخ بيان	MIC
۳۰۰	۲۵۶	$\text{PA}\beta\text{NA}$ ($\mu\text{g/ml}$)	نیز MIC
۱	-	Cip ($\mu\text{g/ml}$)	نیز MIC
۱/۵۶	-	(عصاره حاوي كل آلكالوئيدهای mg/ml) دانه گیاه تلخ بيان	MIC
۱	-	Cip ($\mu\text{g/ml}$)	نیز MIC
۲۵	-	$\text{PA}\beta\text{NA}$ ($\mu\text{g/ml}$)	نیز MIC

اندازه‌گيري ميزان تجمع درون سلولی سپروفلوكساسيين: شکل ۱ ميزان تجمع سپروفلوكساسيين را در سويه تيپ وحشى (MG1655) و موتانت مقاوم (PM1) به

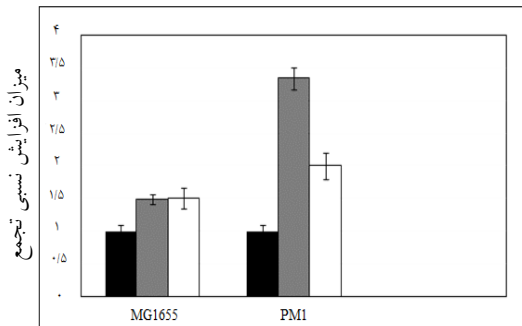
اندازه‌گيري ميزان تجمع درون سلولی سپروفلوكساسيين: ابتدا از تيپ وحشى (MG1655) و موتانت مقاوم PM1 کشت LB با تراكم 10^6 CFU/ml به عنوان مایه تلقيح تهيه شد. برای هر باكتري در ۳ ارلن حاوي LB تلقيح انجام شد و پس از انکوباسيون در دماي 37°C درجه کشتهای با جذب نوری 660 nm تهيه شد. جهت تهيه رسوب سلولی از هر کشت، سانتريفيوژ انجام شد. رسوب سلولی هر کشت دوباره در LB (يک بيستم حجم اوليه) حل شد.

با استفاده از بن ماري 37°C درجه، ۳ کشت مربوط به هر باكتري به صورت جداگانه تحت تيمار با "سيپروفليوكساسيين تتها"، "سيپروفليوكساسيين و عصاره حاوي كل آلكالوئيدهای دانه گیاه تلخ بيان" و "سيپروفليوكساسيين و $\text{PA}\beta\text{NA}$ " قرار گرفتند، به صورتی که عصاره حاوي كل آلكالوئيدهای دانه گیاه تلخ بيان (mg/ml) و $\text{PA}\beta\text{NA}$ ($\mu\text{g/ml}$) در ۳ دقيقه بعد از افزودن $80 \mu\text{g/ml}$ سپروفلوكساسيين ($10 \mu\text{g/ml}$) به محيط کشتهای مربوطه اضافه شدند. از هر کدام طی ۱۲ دقيقه در فواصل يك يا دو دقيقه نمونهبرداری انجام شد.

جهت حذف سپروفلوكساسيين برون سلولی، نمونه‌ها دو بار با بافر سدیم فسفات pH=۷ شستشو داده شدند. با استفاده از محلول گلايسين هيدروكلرايد pH=۳ هضم سلولی انجام شد و به اين ترتيب سپروفلوكساسيين تجمع يافته در درون سلول باكتري آزاد شد. پس از سانتريفيوژ، سوپرناتانت برای ادامه آزمایش جدا شد و رسوب سلولی جهت تعیین وزن خشک هر نمونه، نگهداری شد (۱۵ و ۲۰).

با توجه به خاصيت فلورسانس ذاتي هسته کينولونی سپروفلوكساسيين (۸ و ۱۲)، جهت تعیین ميزان سپروفلوكساسيين تجمع يافته در هر نمونه، از دستگاه اسپکتروفلوريمتری (شيمادزو، ژاپن) برای سنجش فلورسانس در طول موجهای تهییج و نشر به ترتیب ۲۷۹ و ۴۴۷ نانومتر استفاده شد. با استفاده از سنجش فلورسانس

خصوصیات به خوبی شناخته شده سمتناستی و داروشناسی را امکان‌پذیر می‌سازد، از اهمیت بالایی برخوردار است (۲۵).

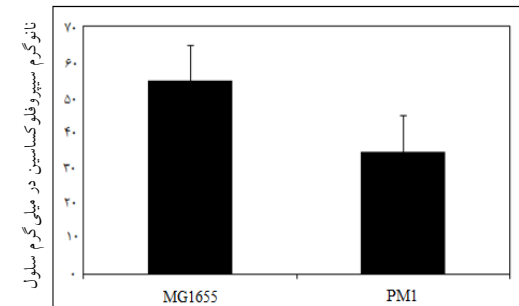


شکل ۲- میزان افزایش نسبی تجمع سپروفلوکساسین در سویه تیپ و حشی (MG1655) و موتابت PM1 در شرایط مختلف بدون تیمار و تیمار شده با PA β NA و عصاره حاوی کل آلالکالوئیدهای دانه گیاه تلخیابان.

به همین جهت، تعیین اثر عصاره حاوی کل آلالکالوئیدهای استخراج شده از دانه گیاه تلخیابان و همچنین PA β NA (به عنوان کترل مثبت) بر پمپ انتشار به خارج دیواره، از طریق سنجش MIC و میزان تجمع درون‌سلولی آنتی‌بیوتیک سپروفلوکساسین در تیپ و حشی و موتابت مقاوم باکتری اشریشیاکلی مورد هدف این پژوهش قرار گرفت.

نتایج MIC و سنجش تجمع آنتی‌بیوتیک هر دو نشان داد که عصاره حاوی کل آلالکالوئیدهای دانه گیاه تلخیابان توانایی کاهش MIC سپروفلوکساسین را دارد و این توانایی مرتبط با کاهش فعالیت پمپ انتشار به خارج در موتابت مقاوم می‌باشد زیرا افزودن ماده مهارکننده پمپ، PA β NA، نیز باعث کاهش MIC در نتیجه افزایش تجمع آنتی‌بیوتیک در سلول موتابت شد. عصاره حاوی کل آلالکالوئیدهای دانه گیاه تلخیابان هم دارای اثر مشابهی بود ولی تأثیر آن روی MIC و تجمع آنتی‌بیوتیک کمتر از PA β NA بود. علت آن شاید مرتبط با این مسئله باشد که عصاره حاوی کل آلالکالوئیدهای دانه گیاه تلخیابان است و این مواد با هم میانکش داشته باشند. جدا سازی تک تک

سپروفلوکساسین نشان می‌دهد. همان طورکه مشاهده می‌شود میزان تجمع آنتی‌بیوتیک در ۱۱ PM1 کمتر از ۱۱ MG1655 است. به علت تجمع کم آنتی‌بیوتیک در ۱۱ این سویه مقاوم به سپروفلوکساسین می‌باشد. این مسئله با سنجش MIC نشان داده شد.



شکل ۱- مقادیر ثابت شده سپروفلوکساسین در سویه تیپ و حشی (MG1655) و موتابت (PM1)

شکل ۲ میزان افزایش نسبی تجمع آنتی‌بیوتیک را بعد از تیمار با PA β NA و عصاره حاوی کل آلالکالوئیدهای دانه گیاه تلخیابان نسبت به تجمع آنتی‌بیوتیک در تیپ و حشی در دو سویه در فاز ثابت (steady state) نشان می‌دهد. همان طورکه مشاهده می‌شود این دو ماده باعث افزایش تجمع آنتی‌بیوتیک در دو سویه شدند ولی تأثیر آنها بر افزایش تجمع در سویه تیپ و حشی مقادیر یکسان و در سویه موتابت مقادیر بیشتر و متفاوت بود. علت این مسئله شاید به این خاطر باشد که PA β NA و عصاره حاوی کل آلالکالوئیدهای دانه گیاه تلخیابان روی پمپ فعلی در موتابت PM1 تأثیر بیشتر از پمپ غیر فعلی در سویه تیپ و حشی دارد.

بحث

امروزه اشاعه باکتریهای، به ویژه گرم‌منفی، مقاوم نسبت به چندین دارو کارآبی خانواده‌های آنتی‌بیوتیکی را به شدت مختلط و استفاده‌های بالینی آنها را محدود کرده است (۱۶ و ۱۷). بنابراین، توسعه مهارکننده‌های مکانیسمهای مقاومت، که گسترش استفاده از آنتی‌بیوتیکهای موجود با

آنتی‌بیوتیک به کار رود (۳). بنابراین به نظر می‌آید جزئیات مکانیسم عمل آن کاملاً شبیه PA β NA نباشد.

عصاره گیاهان دارویی می‌توانند بازدارنده پمپهای انتشار به خارج و عامل از بین بردن موتانتهای مقاوم به آنتی‌بیوتیکها باشند. از عصاره حاوی کل آلالکالوئیدهای دانه گیاه تلخیان AcrAB-TolC می‌توان به عنوان بازدارنده پمپ انتشار به خارج استفاده نمود ولی برای این منظور باید روی مواد مؤثره عصاره و سمیت آن روی سلولهای یوکاریوی و به ویژه سلولهای انسانی مطالعاتی انجام شود.

تشکر و قدردانی

بدین وسیله از معاونت پژوهشی دانشگاه شهرکرد جهت حمایت مالی این تحقیق تشکر و قدردانی می‌گردد. از آقای بنی‌مهدی کارشناس آزمایشگاه ژنتیک نیز تشکر می‌شود.

آلکالوئیدها و بررسی اثر آنها به صورت جداگانه بر روی MIC و تجمع سیپروفلوکسازین اطلاعات دقیق تری را فراهم می‌کند.

تأثیر PA β NA در کاهش بیان پمپ انتشار به خارج AcrAB-TolC و در نتیجه کاهش MIC قبل نشان داده شد (۳). همچنین مطالعات ماتسوماتو و همکاران در سال ۲۰۱۱ نشان داده بود که PA β NA موجب افزایش نفوذپذیری غشای بیرونی باکتری اشريشياکلی می‌گردد (۱۴).

همچنین نشان داده شده که عصاره حاوی کل آلالکالوئیدهای دانه گیاه تلخیان می‌تواند باعث کاهش فعالیت پمپ انتشار به خارج AcrAB-TolC در موتانت مقاوم شود ولی هنگامی که به صورت پیش تیمار و قبل از افزودن

منابع

- ۱- اخوان سپهی ع، شریفیان س، ذوالقدری م، خلیلی درمنی م (۱۳۹۳) بررسی میزان مقاومت کلی فرمهای روده ای جدا شده از پیسه‌های صنعتی، خانگی و بخشهایی از تصفیه خانه شهر اراک به فلزات سنگین، مجله پژوهش‌های سلولی و مولکولی (مجله زیست‌شناسی ایران) ۲۷: ۱۶۷-۱۷۸.
- ۲- دانشمند ف (۱۳۹۳) استخراج و خالص سازی پیتید ضد میکروبی جدید از گیاه عناب (Ziziphus jujuba)، مجله پژوهش‌های سلولی و مولکولی (مجله زیست‌شناسی ایران) ۲۷: ۲۱۱-۲۲۳.
- ۳- محمدی پ، پوراحمد ر. (۱۳۹۵) اثر عصاره گیاه تلخیان بر مهار تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران، ۳۲: ۷۸۴-۷۹۴.
- 4- Abreu, A.C., McBain, A.J., Simoes, M. (2012) Plants as sources of new antimicrobials and resistance-modifying agents. *Natural product reports*, 29, 1007-1021.
- 5- Andrews, J.M. (2001). Determination of minimum inhibitory concentrations. *Journal of Antimicrobial Chemotherapy*, 48 (Suppl 1), 5-16
- 6- Andriole, V.T. (2005) The quinolones: past, present, and future. *Clin Infect Dis*, 41 Suppl 2, S113-119.
- 7- Atta-Ur-Rahman, M., Choudhary, M.I., Parvez, K., Ahmed, A., Akhtar, F., Nur-E-Alam, M., Hassan, N.M. (2000). Quinolizidine alkaloids from *Sophora alopecuroides*. *Journal of Natural Products*, 63, 190-192.
- 8- Chapman, J.S., Georgopapadakou, N.H. (1989). Fluorometric assay for fleroxacin uptake by bacterial cells. *Antimicrob Agents Chemother*, 33, 27-29.
- 9- Emmerson, A.M., Jones, A.M. (2003) The quinolones: decades of development and use. *J Antimicrob Chemother*, 51 Suppl 1, 13-20.
- 10- Filoussis, G., Tzivara, A., Petridou, E., Giadinism N.D., Burriel, A.R., Kritis, S.K. (2013) Ciprofloxacin-resistant *Escherichia coli* isolated from the intestinal microbiota of goats in Greece in the absence of selective pressure.

- Diagnostic Microbiology and Infectious Disease*, 76, 352-355.
- 11- Karczmarczyk, M., Martins, M., Quinn, T., Leonard, N., Fanning, S. (2011). Mechanisms of fluoroquinolone resistance in *Escherichia coli* isolates from food-producing animals. *Applied and Environmental Microbiology*, 77, 7113-7120.
- 12- Kas'c'a'kova'S, M.L., Chevalier, J., Re'fre'giers, M., Page's, J.M. (2012) Antibiotic Transport in Resistant Bacteria: Synchrotron UV Fluorescence Microscopy to Determine Antibiotic Accumulation with Single Cell Resolution. *PLoS ONE*, 7, e38624.
- 13- Küçükboyaci, N., Özkan, S., AdigÜzel, N., Tosun, F.(2011) Characterisation and antimicrobial activity of *Sophora alopecuroides* L. var. *alopecuroides* alkaloid extracts. *Turkish Journal of Biology*, 35:379-385.
- 14-Matsumoto, Y., Hayama, K., Sakakihara, S., Nishino, K., Noji, H., Iino, R., Yamaguchi, A.(2011). Evaluation of multidrug efflux pump inhibitors by a new method using microfluidic channels. *PLoS One*, 6, e18547
- 15-Mortimer, P., Piddock, L. (1991). A comparison of methods used for measuring the accumulation of quinolones by Enterobacteriaceae, *Pseudomonas aeruginosa* and *Staphylococcus aureus*. *Journal of Antimicrobial Chemotherapy*, 28, 639-653.
- 16-Nikaido, H.(2003) Molecular basis of bacterial outer membrane permeability revisited. *Microbiol Mol Biol Rev*, 67, 593-656.
- 17-Nikaido, H., Pagès, J.M.(2012). Broad-specificity efflux pumps and their role in multidrug resistance of Gram-negative bacteria. *FEMS Microbiology Reviews*, 36, 340-363.
- 18-Nikaido, H., Zgurskaya, H.I. (2001). AcrAB and related multidrug efflux pumps of *Escherichia coli*. *Journal of Molecular Microbiology and Biotechnology*, 3, 215-218.
- 19-Paulsen, I.T., Sliwinski, M.K., Saier, M.H. Jr. (1998). Microbial genome analyses: global comparisons of transport capabilities based on phylogenies, bioenergetics and substrate specificities. *J Mol Biol*, 277, 573-592.
- 20-Piddock, L.J., Johnson, M. (2002). Accumulation of 10 fluoroquinolones by wild-type or efflux mutant *Streptococcus pneumoniae*. *Antimicrobial agents and chemotherapy*, 46, 813-820.
- 21-Pourahmad Jaktaji, R., Ebadi, R. (2013). Generation of clones with higher resistance to tetracycline and chloramphenicol from ciprofloxacin resistant *Escherichia coli* mutants. *International Research Journal of Applied and Basic Sciences*, 4, 3063-3067.
- 22-Pourahmad Jaktaji, R., Ebadi, R., Karimi, M. (2012). Study of organic solvent tolerance and increased antibiotic resistance properties in *E. coli* gyrA mutants. *Iranian Journal of Pharmaceutical Research*, 11, 595-600.
- 23-Pourahmad Jaktaji, R., Mohiti, E. (2010). Study of mutations in the DNA gyrase gyrA gene of *Escherichia coli*. *Iranian Journal of Pharmaceutical Research*, 9, 43-48.
- 24-Savjani, J.K., Gajjar, A.K., Savjani, K.T., 2009, Mechanisms of resistance: useful tool to design antibacterial agents for drug - resistant bacteria. *Mini Rev Med Chem*, 9, 194-205.
- 25-Van Bambeke, F., Lee, V.J. (2006). Inhibitors of bacterial efflux pumps as adjuvants in antibiotic treatments and diagnostic tools for detection of resistance by efflux. *Recent Patents on Anti-infective Drug Discovery*, 1, 157-175.
- 26-Zhou, X., Jia, F., Liu, X., Wang, Y. (2012). Total alkaloids of *Sophorea alopecuroides*-induced down-regulation of AcrAB-TolC efflux pump reverses susceptibility to ciprofloxacin in clinical multidrug resistant *Escherichia coli* isolates. *Phytotherapy Research*, 26, 1637-1643.
- 27-Zhou, X.z., Jia, F., Liu, X.m., Yang, C., Zhao, L., Wang, Y.j. (2013). Total alkaloids from *Sophora alopecuroides* L. increase susceptibility of extended-spectrum β-lactamases producing *Escherichia coli* isolates to cefotaxime and ceftazidime. *Chinese Journal of Integrative Medicine*, 19, 945-952.

The effect of alkaloid extract of *Sophora alopecuroides* on MIC value and intracellular accumulation of ciprofloxacin in a ciprofloxacin resistant mutant of *Escherichia coli*

Mohamadi P.¹, Pourahmad R.¹, Shareghi B.² and Farhadian S.²

¹ Genetic Dept., Faculty of Science, University of Shahrekord, Shahrekord, I.R. of Iran

² Biology Dept., Faculty of Science, University of Shahrekord, Shahrekord, I.R. of Iran

Abstract

Infections, which are caused by multiple drug resistance bacteria is an increasing problem. This is due to emergence and distribution of microbial drug resistance, and none development of new antibiotics. The use of phytochemical products and plant extract as a resistance reducing agent is an increasingly active subject of research. This study was aimed to study the effect of total alkaloids extract of *Sophora alopecuroides* on Minimum Inhibitory Concentration value and intracellular accumulation of ciprofloxacin in an *Escherichia coli* ciprofloxacin resistant mutant. For this purpose serial dilution method for determining Minimum Inhibitory Concentration value and spectrofluorometric assay assays for measuring intracellular accumulation of ciprofloxacin antibiotic were used. Results showed that plant extract decreased ciprofloxacin Minimum Inhibitory Concentration. This extract also increased intracellular accumulation of antibiotic in the *Escherichia coli* ciprofloxacin resistant mutant. In conclusion, extract containing alkaloids of *Sophora alopecuroides* can increase sensitivity to ciprofloxacin in resistant mutants through its effect on membrane efflux pump, AcrAB-TolC.

Key words: Drug resistance, Ciprofloxacin, *Sophora alopecuroides*, spectrofluorometry