

Original Article

Evaluation of Antimicrobial and Anti-Quorum Sensing Activity of Mazouj and Ghalghaf Galls Extracts of Oak against *Pseudomonas aeruginosa*

Shideh Fatehi¹ , Maryam Mohammadi Sichani^{1*} , Majid Tavakoli² 

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

²Agricultural & Natural Resources Research Center of Lorestan, Khorramabad, Iran.

*Corresponding Author:
Maryam Mohammadi Sichani; Falavarjan Branch, Islamic Azad University, Isfahan, Iran.

Email:
mohamadi_m@iaufala.ac.ir

Received: 16 Jan, 2018
Accepted: 18 Aug, 2018

Abstract

Background and Objectives: Infections caused by resistant *Pseudomonas aeruginosa* strains mostly originate from hospitals, and its prevalence is increasing in many countries of the world. Therefore, many efforts have been made to find new active plant compounds as an appropriate substitute for antibiotics. The purpose of this study was to evaluate the active compounds, antibacterial and antibiofilm activity of aqueous and methanol extracts of Mazouj and Ghalghaf galls against *Pseudomonas aeruginosa*.

Methods: This study was performed on standard strain of *Pseudomonas aeruginosa* and a number of clinical strains. The methanol and aqueous extract of Mazouj and Ghalghaf galls, were prepared by Soxhlet method. Antibacterial activity of the extracts was assessed by well diffusion method, minimum inhibitory concentration (MIC) by microdilution method. The anti-quorum sensing activity of methanol and aqueous extracts of Mazouj and Ghalghaf galls was investigated on anti-biofilm activity of *Pseudomonas aeruginosa*.

Results: The methanol and aqueous extracts of Mazouj and Ghalghaf galls showed antibacterial activity against *Pseudomonas aeruginosa*. The MIC values of the extracts were obtained to be 6.25-25mg/ml. The extracts of Mazouj and Ghalghaf galls inhibited the formation of *Pseudomonas aeruginosa* biofilms in concentrations higher than 6.25.

Conclusion: According to the results of this study, the extracts of Mazouj gall have appropriate antibacterial activity against the studied bacteria. Also, the methanol extract had higher antibacterial activity than the aqueous extract. Therefore, it is suggested that more extensive research be conducted on the identification of its antimicrobial compounds as a suitable alternative to antibiotics for the treatment of diseases.

Keywords: Plant extract; Anti-infective agents; *Pseudomonas aeruginosa*; Mazouj gall; Ghalghaf gall; Active constituents; Antibacterial activity.

ارزیابی فعالیت ضد میکروبی و آنتی کوئرم سنسینگ گال های مازوج و قلقاف درخت بلوط بر روی سودوموناس آئروژینوزا

شیده فاتحی^۱ ID، مریم محمدی سیجانی^{۱*} ID، مجید توکلی^۲ ID

چکیده

زمینه و هدف: عفونت های ایجاد شده به وسیله سویه های سودوموناس آئروژینوزای مقاوم، در بیشتر موارد منشأ بیمارستانی دارند که شیوع آن در بسیاری از کشورهای جهان در حال افزایش است؛ از این رو تلاش های بسیاری جهت یافتن ترکیبات فعال گیاهی جدید به عنوان جایگزینی مناسب برای آنتی بیوتیک ها صورت گرفته است. این مطالعه با هدف بررسی ترکیبات فعال و فعالیت ضدباکتریایی و بیوفیلمی عصاره آبی و متانولی گال قلقاف و مازو بر روی سودوموناس آئروژینوزا انجام شد.

روش بررسی: این مطالعه تجربی بر روی سویه استاندارد سودوموناس آئروژینوزا و تعدادی سویه بالینی انجام گرفت. عصاره متانولی و آبی گال قلقاف و مازو به روش سوکسله تهیه شد. فعالیت ضد میکروبی عصاره ها به روش انتشار در چاهک، کمترین غلظت بازدارندگی (MIC) به روش میکرودایلوشن، همچنین اثر آنتی کوئرم سنسینگ عصاره آبی و متانولی گال قلقاف و مازو بر فعالیت ضد بیوفیلمی سودوموناس آئروژینوزا بررسی گردید.

یافته ها: عصاره های متانولی و آبی گال مازو و قلقاف، خاصیت ضدباکتریایی بر علیه سودوموناس آئروژینوزا از خود نشان دادند. حداقل غلظت مهارکننده عصاره ها بین ۲۵-۶/۲۵ میلی گرم بر میلی متر به دست آمد. عصاره های گال مازو در غلظت های بالاتر از ۶/۲۵ میلی گرم بر میلی متر، مانع از تشکیل بیوفیلیم سودوموناس آئروژینوزا گردید.

نتیجه گیری: نتایج این مطالعه نشان داد عصاره های گال مازو، اثر ضدباکتریایی مناسبی علیه باکتری های مورد بررسی دارند. همچنین عصاره متانولی نسبت به عصاره آبی دارای اثر ضدباکتریایی بیشتری بود؛ از این رو پیشنهاد می گردد در زمینه شناسایی مواد ضد میکروبی آن در درمان بیماری ها به عنوان جایگزینی مناسب برای آنتی بیوتیک ها، تحقیقات گسترده تری صورت گیرد.

کلید واژه ها: عصاره گیاهی؛ عوامل ضد عفونی؛ سودوموناس آئروژینوزا؛ گال مازو؛ گال قلقاف؛ ترکیبات فعال؛ فعالیت ضدباکتریایی.

گروه میکروبی شناسی، واحد فلاورجان،
دانشگاه آزاد اسلامی، اصفهان، ایران.

آمرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی
لرستان، خرم آباد، ایران.

* نویسنده مسئول مکاتبات:

مریم محمدی سیجانی؛ واحد
فلاورجان، دانشگاه آزاد اسلامی، اصفهان،
ایران.

آدرس پست الکترونیکی:
mohamadi_m@iaufala.ac.ir

تاریخ دریافت: ۹۶/۱۰/۲۶

تاریخ پذیرش: ۹۷/۵/۲۷

لطفاً به این مقاله به صورت زیر استناد نمایید:

Fatehi S, Mohammadi Sichani M, Tavakoli M. Evaluation of antimicrobial and Anti-quorum sensing activity of mazouj and ghalghaf galls extracts of oak against *Pseudomonas aeruginosa*. Qom Univ Med Sci J 2018;12(10):36-45. [Full Text in Persian]

مقدمه

مقاومت نسبت به آنتی بیوتیک‌ها در میان باکتری‌های بیماریزا، موضوعی است که امروزه به‌عنوان یک مشکل در سراسر جهان مورد توجه قرار گرفته است. استفاده از خاصیت ضدباکتریایی گیاهان، رویکرد جدیدی را در مقابله با مقاومت‌های آنتی بیوتیکی و جایگزین شدن با آن‌ها پیش‌رو نهاده است. از گذشته‌های دور به عصاره‌ها و ترکیبات گیاهی با خواص بیولوژیک مختلف توجه زیادی شده است. دستیابی به کاربردهای نوین به‌عنوان داروهای کمکی، پی بردن به ارزش‌های بهداشتی گیاهان و بالاخره کشف مواد مؤثر با خاصیت ضد میکروبی و مواد ضدتوموری از گیاهان، به پیشرفت طب گیاهی کمک شایانی کرده است (۱). ترکیبات ضد میکروبی گیاهی نه تنها در درمان بیماری‌های عفونی مؤثرند؛ بلکه به‌طور همزمان فاقد بعضی از اثرات جانبی سایر ترکیبات ضد میکروبی هستند (۲). گیاهان توانایی نامحدودی برای سنتز ترکیبات آروماتیک دارند و بیشتر این مواد از ترکیبات فنلی و یا مشتقات آن‌ها می‌باشند. این ترکیبات متابولیت‌های ثانویه گیاهان بوده و اثرات درمانی قابل توجهی بر علیه ویروس‌ها، باکتری‌ها و قارچ‌ها دارند. امروزه، گونه‌های مختلفی از گیاهان به‌صورت عصاره یا اسانس گیاهی برای درمان عفونت‌های باکتریایی مطرح است (۳). درخت بلوط از جمله گیاهانی است که در مطالعات بسیاری، خواص دارویی بخش‌های مختلف آن، از جمله گال‌های آن مورد ارزیابی قرار گرفته است (۴، ۵). گال‌ها در اثر رشد غیرطبیعی بافت‌های گیاهی تحت تأثیر عوامل زنده مانند زنبورها بر روی اندام‌های مختلف گیاهان به‌وجود می‌آیند و به‌عنوان

ذخیره غذایی برای میزبان خود به‌صورت یک سد، نقش حفاظتی برای آن‌ها ایفا می‌کنند. همچنین گال‌ها به‌صورت یک انبار از ترکیبات تاننی و فنلی، دارای خواص ضد میکروبی هستند (۶). میزان وجود این ترکیبات و خواص ضد میکروبی آن‌ها در گال‌های مختلف، متفاوت است. مهم‌ترین ماده مؤثره در گال، مازو اسید تانیک است که به مقدار ۷۰-۵۰٪ ترکیبات آن را تشکیل می‌دهد. تانن موجود در گال‌های مازو و قلقاف از بقیه گال‌ها بیشتر بوده و حدود ۵۲٪ می‌باشد (۷، ۸). درخت دارمازو نوعی درخت بلوط از جنس *Quercus*، تیره *Fagaceae* و از راسته *Fagales* بوده که وسیع‌ترین رویشگاه آن جنگل‌های آذربایجان غربی، کردستان، کرمانشاه و لرستان است. گال مازو در اثر فعالیت غیرجنسی زنبور *آندریکوس استلیچیتی* (از خانواده *Cynipidae*، زیرخانواده *Cynipinae* و از طایفه *Cynipini*) تولید می‌شود. در شکل شماره ۱، نمونه‌ای از گال مازوی ایجاد شده توسط *آندریکوس استلیچیتی* نشان داده شده است. گال قلقاف در اثر فعالیت غیرجنسی زنبور *آندریکوس کوروستوزا* (*Andricus querustozae*) از خانواده *Cynipidae*، بر روی جوانه‌های جانبی یا انتهایی درخت بلوط دارمازو تشکیل می‌شود (۶). در شکل شماره ۲، نمونه‌ای از گال قلقاف ایجاد شده به‌وسیله *آندریکوس کوروستوزا* مشاهده می‌شود. این دو گال به‌دلیل داشتن تانن زیاد در طب سنتی، کاربردهای فراوانی دارند (۹، ۱۰). در این مطالعه به بررسی فعالیت ضدباکتریایی و ضد کوئرم سنسینگ عصاره‌های گال‌های مازو و قلقاف درخت بلوط دارمازو بر علیه *سودوموناس آئروژینوزا* پرداخته شد.



شکل شماره ۲: گال قلقاف



شکل شماره ۱: گال مازوی سبز

روش بررسی

در این مطالعه، گال‌های مازو و قلقاف در اواخر تابستان سال ۱۳۹۴ از رویشگاه درختان دارمازو واقع در استان لرستان جمع‌آوری شدند. شناسایی و تأیید گال مازو و قلقاف نیز توسط هرباریوم گیاه‌شناسی جهاد کشاورزی استان لرستان صورت گرفت. به منظور تهیه عصاره آبی و متانولی، ۳۰ گرم از پودرهای تهیه‌شده از گال مازو و قلقاف به روش سوکسله با استفاده از آب و متانول ۸۵٪ عصاره تهیه گردید. سپس با حذف حلال، خشک و وزن آن اندازه‌گیری شد. پس از خشک شدن عصاره‌ها در مجاورت هوا، عصاره‌های آبی و متانولی تا زمان انجام آزمایش، در ظروف دربسته تیره و در دمای ۴ درجه سانتیگراد نگهداری شدند. برای تهیه غلظت‌های مختلف از عصاره‌های آبی و متانولی، ۰/۲ گرم از هر عصاره خشک به دقت وزن و در لوله‌های آزمایش استریل (حاوی ۴ میلی‌لیتر محیط کشت مولر هیتون آگار مذاب همراه با ۲۰٪ DMSO) ریخته شد. محتویات لوله با شیکر مخلوط گردید تا کاملاً حل گردد؛ به این ترتیب عصاره با غلظت ۵۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر به دست آمد، سپس مطابق با روش تهیه سری، رقت غلظت‌های ۲۵، ۱۲/۵، ۶/۲۵ و ۳/۱۲ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر از عصاره تهیه شد.

در این مطالعه، ۵ جدایه بالینی سودوموناس آئروژینوزا از نمونه‌های بالینی ارجاع داده‌شده به آزمایشگاه بیمارستان‌های سطح شهر اصفهان جدا شد. نمونه‌ها ابتدا بر روی محیط مک کانکی آگار و بلاد آگار کشت داده شدند، سپس آزمون‌های تشخیصی اختصاصی برای تعیین هویت سودوموناس آئروژینوزا، از جمله آزمون‌های بیوشیمیایی اکسیداسیون - فرمانتاسیون (OF)، تولید پیگمان، کاتالاز، اکسیداز و رشد در دمای ۴۲ درجه سانتیگراد به کار برده شدند. همچنین از باکتری استاندارد سودوموناس آئروژینوزا (ATCC: ۱۰۷۴) استفاده گردید. نمونه‌های باکتریایی در محیط مولر هیتون برات کشت داده شدند و به مدت ۲۴ ساعت در انکوباتور ۳۷ درجه سانتیگراد قرار گرفتند. در ادامه، چند قطره از سوسپانسیون باکتری به محیط مولر هیتون برات منتقل شد تا به کدورت معادل ۰/۵ استاندارد مک‌فارلند (غلظت معادل $10^8 \times 1/5$ باکتری در هر میلی‌لیتر) رسید (۱۱).

به منظور بررسی فعالیت ضد میکروبی عصاره‌ها به روش انتشار چاهک، ۱۰۰ میکرولیتر از سوسپانسیون تهیه‌شده باکتریایی بر روی محیط کشت مولر هیتون آگار به صورت کاملاً یکنواخت کشت داده شد. سپس چاهک‌هایی به قطر ۶ میلی‌متر بر روی محیط‌های کشت ایجاد شد. از هر رقت تهیه‌شده از عصاره، ۱۰۰ میکرولیتر در هر چاهک ریخته شد و در یک چاهک به عنوان کنترل منفی، محلول ۲۰٪ DMSO ریخته شد تا مشخص گردد این حلال فاقد خاصیت ضد میکروبی است. از سوسپانسیون آنتی‌بیوتیک ای‌پی‌نم (با غلظت ۱۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) نیز به عنوان شاهد مثبت استفاده گردید. ای‌پی‌نم به عنوان یک آنتی‌بیوتیک مؤثر و مناسب در درمان عفونت‌های سودوموناسی و سایر باکتری‌های مقاوم در بالین، کاربرد زیادی دارد؛ لذا در مطالعه حاضر از این آنتی‌بیوتیک برای مقایسه فعالیت ضد باکتریایی عصاره‌ها استفاده شد. پلیت‌ها به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد انکوبه شدند، سپس قطر هاله عدم رشد اندازه‌گیری شد.

در این مطالعه برای تعیین MIC انواع عصاره‌ها، از روش میکرودیالوژن استفاده گردید. بدین منظور از عصاره‌های متانولی و آبی سری رقت از ۳/۱۲-۵۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر تهیه شد، سپس ۱۰۰ میکرولیتر از هر غلظت عصاره به داخل چاهک ستون ۱۰-۱ میکروپلیت‌های ۹۶ خانه‌ای استریل اضافه گردید (هر ستون به ترتیب مربوط به یک غلظت). پس از تلقیح همه چاهک‌ها، جذب نوری نمونه‌ها به وسیله دستگاه خواننده ELISA و مطابق با جذب نوری کدورت ناشی از رشد باکتری‌ها در طول موج ۴۵۰ نانومتر قرائت گردید. میکروپلیت در انکوباتور ۳۷ درجه سانتیگراد قرار داده شد و پس از ۲۴ ساعت، دوباره جذب نوری چاهک‌ها به وسیله دستگاه خواننده ELISA در طول موج ۴۵۰ نانومتر قرائت گردید (۱۲، ۱۳).

به منظور بررسی فعالیت آنتی کوثرم سنسینگ عصاره‌های آبی و متانولی گال‌های مازو و قلقاف، فعالیت ضد بیوفیلمی آنها با روش رنگ آمیزی با کریستال ویوله مورد بررسی قرار گرفت. در این روش، ابتدا از عصاره، غلظت‌های کمتر از غلظت مهارکنندگی در محیط کشت مولر هیتون برات حاوی ۱٪ گلوکز تهیه گردید.

$$\text{درصد کاهش بیوفیلم} = \frac{(C - B) - (T - B)}{C - B} \times 100$$

در فرمول فوق:

C نشان‌دهنده میانگین OD چاهک‌های کنترل مثبت؛ B نشان‌دهنده میانگین OD چاهک‌های کنترل منفی و T نشان‌دهنده میانگین OD چاهک‌های مورد آزمایش می‌باشد.

یافته‌ها

در این مطالعه، سویه‌های باکتری *سودوموناس آئروژینوزا* با آزمون رنگ‌آمیزی گرم و آزمون‌های بیوشیمیایی مرسوم شناسایی شدند. همه جدایه‌های مورد بررسی، باسیل گرم منفی، کاتالاز مثبت و اکسیداز مثبت بودند و نتیجه کشت آن‌ها، در محیط کشت اکسیداسیون - فرماتاسیون (OF) به دست آمد. همچنین این جدایه‌ها پیوسیانین تولید کرده، متحرک بودند و در دمای ۴۲ درجه سانتیگراد رشد داشتند.

حساسیت جدایه‌های بالینی و سویه استاندارد *سودوموناس آئروژینوزا* نسبت به عصاره‌های متانولی، آبی گال مازو و قلقاف به‌روش انتشار چاهک مورد بررسی قرار گرفت که نتایج مربوطه در جدول شماره ۱ و ۲ ارائه شده است.

در ادامه، ۱۰۰ میکرولیتر از هر غلظت عصاره به داخل چاهک‌های ستون ۸-۱ میکروپلیت‌های ۹۶ خانه‌ای استریل مخصوص کشت بافت افزوده شد (هر ستون به ترتیب مربوط به یک غلظت)، سپس ۱۵۰ میکرولیتر از سوسپانسیون باکتریایی با غلظت $10^8 \times 1/5$ باکتری در هر میلی‌لیتر به هر چاهک اضافه شد. پس از تلقیح، جذب نوری چاهک‌ها به‌وسیله دستگاه خواننده ELISA در طول موج ۴۵۰ نانومتر قرائت گردید. میکروپلیت‌ها در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد به مدت ۷۲ ساعت در انکوباتور قرار داده شدند. پس از این مدت، میکروپلیت ۹۶ خانه‌ای وارونه گردید تا محتویات آن خالی شود، سپس به هر چاهک ۲۰۰ میکرولیتر کریستال‌ویوله ۰.۲٪ اضافه شد و پلیت‌ها به مدت ۵ دقیقه کنار گذاشته شدند. در ادامه، رنگ اضافی به‌طور کامل با جریان ملایم آب شسته شد و شست‌وشو تا زمان بی‌رنگ شدن آب ادامه داشت. میکروپلیت در دمای اتاق خشک گردید و بعد از این مرحله برای سنجش میزان رنگ متصل‌شده به جدایه‌های چاهک که نمایانگر میزان بیوفیلم بود، به هر چاهک ۲۰۰ میکرولیتر استیک اسید گلاسیال اضافه و برای ۲۰ دقیقه در انکوباتور ۳۷ درجه سانتیگراد قرار گرفتند. مجدداً جذب نوری چاهک‌ها با دستگاه خواننده ELISA براساس جذب نوری رنگ کریستال‌ویوله در طول موج ۴۹۲ نانومتر قرائت گردید. میزان درصد کاهش بیوفیلم از طریق فرمول زیر محاسبه شد (۱۴، ۱۵).

جدول شماره ۱: میانگین قطر هاله عدم رشد حاصل از اثر ضدباکتریایی غلظت‌های گوناگون عصاره متانولی و آبی گال مازو بر روی جدایه‌های مختلف *سودوموناس آئروژینوزا* (بر حسب میلی‌متر)

نمونه	رقت ۵۰	رقت ۲۵	رقت ۱۲/۵	رقت ۶/۲۵	رقت ۳/۱۲
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> (ATCC: ۱۰۲۴)	۱۸/۰±۰/۸۱	۱۴/۱±۰/۴۱	۱۰/۰±۰/۰۰	۸/۰۰±۰/۰۰	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۱	۱۹/۱±۵/۰۰	۱۹/۰±۲۵/۹۵	۱۰/۰±۰/۰۰	۸/۵۰±۴/۰۰	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۲	۱۹/۰±۲۵/۵۰	۱۶/۰±۰/۸۱	۱۲/۱±۵۰/۷۰	۱۱/۰۰±۲/۰۰	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۳	۱۸/۰±۷۵/۹۵	۱۶/۱±۵/۰۰	۱۱/۱±۲۵/۵۰	۹/۵۰±۱/۰۰	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۴	۱۹/۰±۲۵/۹۵	۱۳/۱±۲۵/۲۵	۹/۱±۷۰/۲۵	۸/۲۵±۰/۵۰	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۵	۱۸/۱±۵/۹۱	۱۳/۲±۷۵/۵۰	۱۰/۰±۰/۰۰	۸/۰۰±۰/۰۰	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۶	۱۹/۱±۷۵/۲۰	۱۴/۱±۲۵/۷۰	۱۱/۱±۲۵/۵۰	۸/۴±۲۵/۵۰	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۷	۱۸/۰±۷۵/۵۰	۱۷/۰±۲۵/۵۰	۱۰/۵±۵۰/۷۷	-	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۸	۱۹/۰±۰/۸۱	۹/۰±۲۰/۹۵	۹/۰±۲۵/۹۵	-	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۹	۱۸/۲±۰/۱۶	۱۳/۱±۵/۰۰	۱۰/۰±۷۵/۵۰	۸/۵۰±۴/۰۰	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۱۰	۱۸/۰±۲۵/۹۵	۹/۱±۰/۱۵	۹/۱±۰/۱۵	-	-
<i>سودوموناس آئروژینوزا</i> جدایه ۱۱	۱۷/۱±۷۵/۵۰	۱۵/۰±۰/۰۰	۸/۰۰±۰/۰۰	-	-

* میانگین قطر هاله عدم رشد آنتی‌بیوتیک ای‌بی پنم، به‌عنوان شاهد مثبت ۴۰ میلی‌متر به دست آمد.

جدول شماره ۲: میانگین قطر هاله عدم رشد حاصل از اثر ضدباکتریایی غلظت‌های گوناگون عصاره متانولی و آبی گال قلفاف بر روی جدایه‌های مختلف سودوموناس آئروژینوزا (بر حسب میلی‌متر)

نمونه	رقت ۵۰	رقت ۲۵	رقت ۱۲/۵	رقت ۶/۲۵	رقت ۳/۱۲
سودوموناس آئروژینوزا (ATCC: ۱۰۷۴)	۱۶/۱±۵/۲۹	۱۰/۱±۷۵/۵۰	۹/۰±۷۵/۵۰	-	-
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۱	۱۷/۲±۵۰/۰۴	۱۴/۰±۷۵/۵۰	۱۰/۰±۵۰/۰۰	۸/۵۰±۰/۵۰	-
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۲	۱۶/۰±۲۵/۵۰	۱۳/۰±۲۵/۵۰	۱۰/۱±۷۵/۲۵	۸/۷۵±۱/۵۰	۸/۲۵±۰/۹۵
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۳	۱۸/۱±۲۵/۲۵	۱۵/۰±۵۰/۰۰	۱۰/۰±۷۵/۵۰	۸/۵۰±۰/۵۰	-
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۴	۱۵/۰±۷۵/۹۵	۱۱/۰±۲۵/۹۵	۱۰/۰±۲۵/۹۵	۸/۷۵±۰/۹۵	۷/۵۰±۰/۵۷
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۵	۱۹/۱±۵۰/۲۹	۱۶/۰±۵۰/۰۰	۱۴/۱±۲۵/۵۰	۱۲/۷۰±۰/۹۵	۸/۷۵±۰/۵۰
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۵	۱۶/۲±۷۵/۰۶	۱۲/۰±۷۵/۹۵	۱۰/۰±۵۰/۰۰	-	-
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۵	۱۹/۲±۵۰/۴۴	۱۸/۰±۵۰/۰۰	۱۷/۰±۵۰/۰۰	۱۶/۰±۵۰/۰۰	۱۱/۲۵±۰/۹۵
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۵	۱۶/۰±۵۰/۸۱	۱۲/۰±۲۵/۵۰	۱۰/۰±۲۵/۵۰	-	-
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۵	۱۶/۲±۵۰/۰۰	۱۲/۲±۵۰/۰۰	۸/۵۰±۰/۵۰	-	-
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۵	۱۵/۰±۲۵/۵۰	۱۱/۱±۵/۰۰	۱۰/۰±۵۰/۰۰	-	-
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۵	۱۵/۰±۵۰/۰۰	۱۰/۱±۵۰/۰۰	۸/۵۰±۰/۵۰	-	-

* میانگین قطر هاله عدم رشد آنتی بیوتیک ای‌بی پنم، به عنوان شاهد مثبت ۴۰ میلی‌متر به دست آمد.

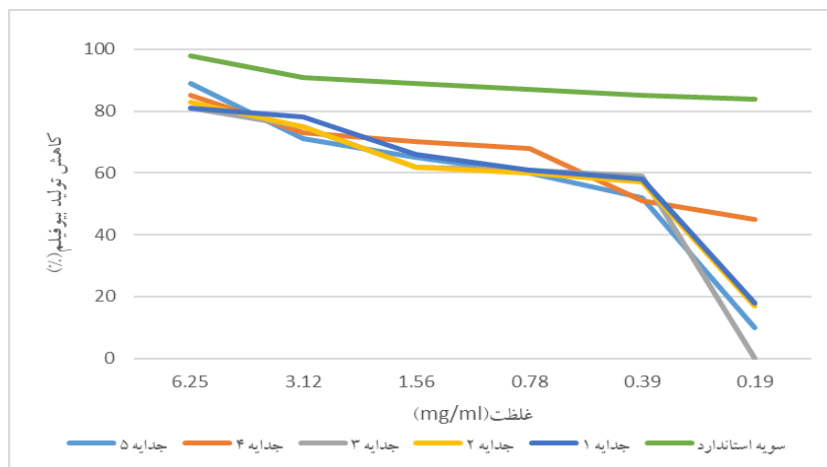
نتایج مربوط به میزان حداقل غلظت مهارکنندگی عصاره‌های متانولی و آبی گال مازو و قلفاف بر روی جدایه‌های مختلف سودوموناس آئروژینوزا در جدول شماره ۳ آمده است.

جدول شماره ۳: مقادیر MIC و MBC عصاره متانولی و آبی گال مازو بر روی جدایه‌های مختلف سودوموناس آئروژینوزا (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)

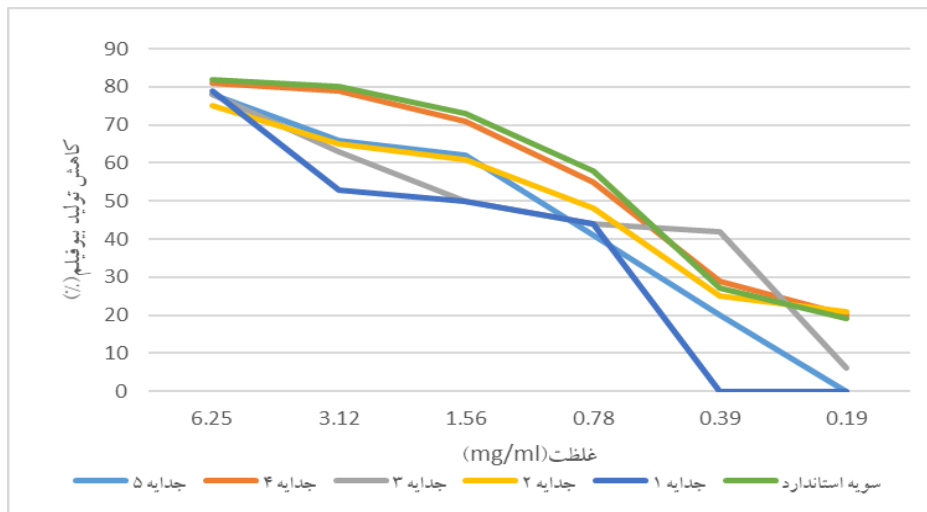
نمونه	عصاره متانولی (MIC)		عصاره آبی (MIC)	
	گال مازو	گال قلفاف	گال مازو	گال قلفاف
سودوموناس آئروژینوزا (ATCC: ۱۰۷۴)	۱۲/۵	۱۲/۵	۱۲/۵	۱۲/۵
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۱	۶/۲۵	۱۲/۵	۱۲/۵	۱۲/۵
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۲	۱۲/۵	۱۲/۵	۱۲/۵	۶/۲۵
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۳	۱۲/۵	۲۵	۱۲/۵	۶/۲۵
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۴	۱۲/۵	۲۵	۱۲/۵	۲۵
سودوموناس آئروژینوزا جدایه ۵	۱۲/۵	۲۵	۲۵	۲۵

روی سودوموناس آئروژینوزا مورد بررسی قرار گرفت که نتایج مربوطه در نمودارهای شماره ۱، ۲، ۳ و ۴ ارائه شده است.

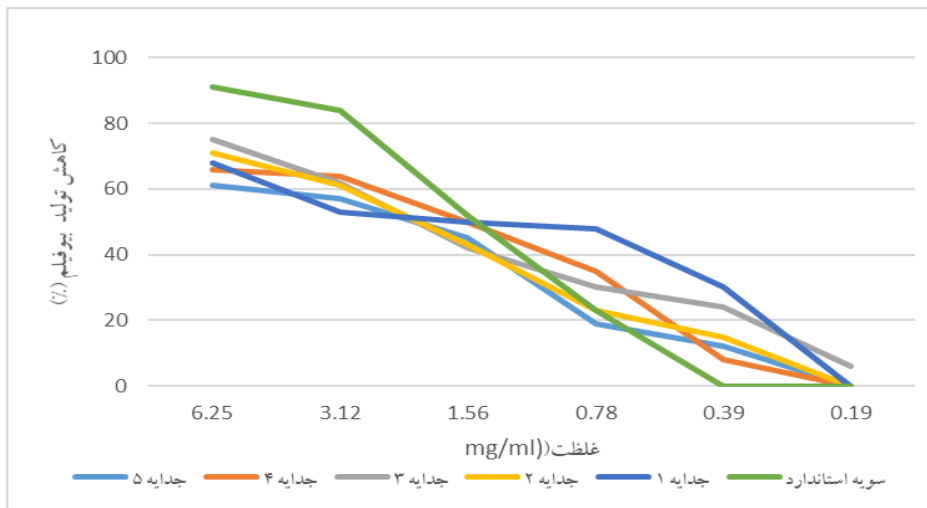
در این مطالعه، فعالیت ضدبیوفیلمی عصاره متانولی و آبی گال‌های مازو و قلفاف به روش رنگ‌سنجی با کریستال‌ویوله بر



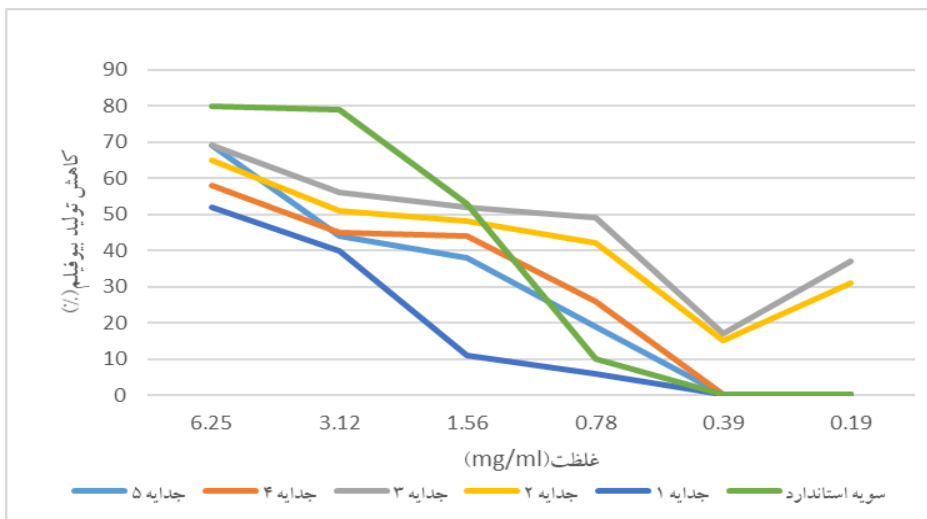
نمودار شماره ۱: درصد کاهش تولید بیوفیلیم سودوموناس آئروژینوزا در غلظت‌های مختلف عصاره متانولی گال مازو.



نمودار شماره ۲: درصد کاهش تولید بیوفیلم سودوموناس آئروژینوزا در غلظت‌های مختلف عصاره آبی گال مازو.



نمودار شماره ۳: درصد کاهش تولید بیوفیلم سودوموناس آئروژینوزا در غلظت‌های مختلف عصاره متانولی گال قلفاف.



نمودار شماره ۴: درصد کاهش تولید بیوفیلم سودوموناس آئروژینوزا در غلظت‌های مختلف عصاره آبی گال قلفاف.

در این مطالعه حداقل غلظت مهارکنندگی عصاره متانولی و آبی گال مازو، ۱۲/۵ میلی گرم بر میلی لیتر بود.

در مطالعه حاضر عصاره مورد نظر در مقایسه با مطالعه داروغا، اثر ضدباکتری بهتری نشان داد.

همچنین در مطالعه موسخالی و همکاران، میانگین قطر هاله عدم رشد در غلظت ۴۰۰ میلی گرم بر میلی لیتر عصاره‌های متانولی و آبی گال کورکوس اینفکتوریا بر علیه باکتری سلولی میکروبیوم سلولاس به ترتیب برابر ۱۲/۶ و ۱۲/۱ میلی متر به دست آمد (۱۸).

در مطالعه حاضر میانگین قطر هاله عدم رشد در غلظت ۵۰ میلی گرم بر میلی لیتر عصاره‌های متانولی و آبی گال مازو بر علیه باکتری سودوموناس آئروژینوزا به ترتیب برابر ۱۸ و ۱۹/۵ میلی متر بود، همچنین در این مطالعه، اثر ضدباکتریایی بهتری مشاهده گردید و این شاید به دلیل تفاوت در نوع سوش‌های باکتریایی مورد بررسی باشد. نتایج مطالعه موسخالی نشان داد یک رابطه قوی بین غلظت، نوع عصاره، درجه فعالیت ضدباکتریایی و زمان انکوباسیون آن‌ها وجود دارد.

در مطالعه باصری و همکاران، حداقل غلظت بازدارنده عصاره‌های متانولی گال کورکوس اینفکتوریا بر علیه باکتری استرپتوکوکوس موتانس و استرپتوکوکوس سالیاریوس، ۰/۶۳ میلی گرم بر میلی لیتر گزارش شد (۱۹). در مطالعه حاضر نیز حداقل غلظت بازدارنده عصاره‌های متانولی گال مازو و قلفاف بر علیه باکتری استاندارد سودوموناس آئروژینوزا، ۱۲/۵ میلی گرم بر میلی لیتر بود؛ بنابراین با توجه به نتایج مطالعه حاضر در مقایسه با مطالعه فوق، اثر ضدباکتریایی کمتری نشان داده است که ممکن است تأثیر کمتر عصاره متانولی بر باکتری گرم منفی سودوموناس آئروژینوزا نسبت به باکتری‌های گرم مثبت استرپتوکوکوس موتانس و استرپتوکوکوس سالیاریوس همان گونه که ذکر گردید به علت ساختار متفاوت فیزیولوژیک این باکتری بوده و این نتایج قابل انتظار است. در سال‌های اخیر، سیستم‌های تنظیمی کوثرم سنسینگ، به دلیل نقش مهمی که در سنتز فاکتورهای حدت بیماری‌زایی در باکتری‌ها دارند، اهمیت زیادی پیدا کرده‌اند. ارزیابی کشته شدن سلول‌های سودوموناس آئروژینوزا ایجادکننده بیوفیلم با غلظت‌های مختلف عصاره‌های گوناگون گال‌های مورد آزمایش به کمک رنگ کریستال ویوله، گویای این مطلب است

در نمودارهای شماره ۱، ۲، ۳ و ۴، درصد کاهش تولید بیوفیلم در حضور غلظت‌های مختلف عصاره متانولی و آبی گال‌های مازو و قلفاف روی جدایه‌های مختلف سودوموناس آئروژینوزا نشان داده شده است. با توجه به آزمون آنالیز واریانس دوطرفه، درصد کاهش تولید بیوفیلم با غلظت عصار آبی نسبت مستقیم داشت ($p < 0.001$). به عبارت دیگر، با افزایش غلظت عصاره متانولی و آبی گال‌های مازو و قلفاف، تولید بیوفیلم در سودوموناس آئروژینوزا استاندارد و جدایه‌های بالینی کاهش یافت.

بحث

نتایج حاصل از مطالعه حاضر نشان داد هر دو عصاره متانولی و آبی گال‌های مازو و قلفاف دارای اثر مهارتی بر رشد جدایه‌های بالینی و استاندارد سودوموناس آئروژینوزا (ATCC: 1074) هستند. در همین رابطه، بررسی‌های اولیه محققین تأثیر مهارتی عصاره گال‌های قلفاف و مازو را بر رشد انواع باکتری‌ها تأیید کرده‌اند.

در مطالعه چهارمیری و همکاران عصاره آبی گال مازو و قلفاف (در غلظت ۵۰ میلی گرم بر میلی لیتر) باعث ایجاد قطر هاله عدم رشد سودوموناس آئروژینوزا (ATCC: 1074) به ترتیب برابر با ۲۶ و ۱۸ میلی متر شد (۱۶). در مطالعه حاضر عصاره آبی گال مازو و قلفاف (در غلظت ۵۰ میلی گرم بر میلی لیتر) باعث ایجاد قطر هاله عدم رشد برای سودوموناس آئروژینوزا (ATCC: 1074) به ترتیب ۱۹/۵ و ۱۷ میلی متر گردید. مقایسه نتایج نشان می‌دهد عصاره آبی گال مازو و قلفاف در مطالعه چهارمیری دارای اثر ضدباکتریایی بهتری نسبت به مطالعه حاضر بوده و احتمالاً تفاوت مشاهده شده در روش عصاره‌گیری می‌باشد. در مطالعه باصری و همکاران نیز عصاره آبی گال مازو روی باکتری سودوموناس آئروژینوزا اثری نداشت (۱۷). در مطالعه حاضر حداقل غلظت مهارکنندگی عصاره آبی گال مازو روی باکتری سودوموناس آئروژینوزا، ۱۲/۵ میلی گرم بر میلی لیتر گزارش شد. مقایسه نتایج این دو مطالعه نشان می‌دهد برخلاف مطالعه باصری، در مطالعه حاضر عصاره آبی گال مازو اثر مهارتی روی سودوموناس آئروژینوزا داشته است. در مطالعه داروغا در سال ۲۰۰۹، حداقل غلظت مهارتی عصاره آبی و متانولی گال کورکوس اینفکتوریا روی سودوموناس آئروژینوزا، ۲۵ میلی گرم بر میلی لیتر گزارش گردید.

کاهش بیوفیلم است و این نتیجه شاید به دلیل تفاوت در نوع گال مورد بررسی و در پی آن تفاوت در میزان ترکیبات مؤثره باشد.

نتیجه گیری

نتایج حاصل از مطالعه حاضر نشان داد هر دو عصاره متانولی و آبی گال‌های مازو و قلقاف، اثر مهاری در رشد جدایه‌های بالینی و استاندارد *سودوموناس آئروژینوزا* (ATCC: ۱۰۷۴) دارند. نتایج حاصله از روش MIC نتایج فوق را تأیید می‌کند. همچنین بررسی غلظت‌های مختلف عصاره بر باکتری‌ها نشان داد با افزایش غلظت عصاره، فعالیت مهاری افزایش می‌یابد که قابلیت عصاره متانولی و آبی گال‌های مازو و قلقاف در کاهش بیوفیلم تأیید شده است. بررسی غلظت‌های مختلف عصاره، نشان‌دهنده افزایش فعالیت مهاری بیوفیلم متناسب با افزایش غلظت عصاره می‌باشد.

که غلظت‌های مختلف عصاره‌های متانولی و آبی گال مازو و قلقاف در ممانعت از تشکیل بیوفیلم *سودوموناس آئروژینوزا*، کارایی متفاوتی دارند. نتایج نشان می‌دهد با افزایش غلظت عصاره‌ها، باکتری‌ها قابلیت تولید بیوفیلم خود را از دست می‌دهند. براساس نتایج به دست آمده، قابلیت عصاره متانولی و آبی گال‌های مازو و قلقاف در کاهش بیوفیلم *سودوموناس آئروژینوزا* تأیید شده است. میزان درصد کاهش بیوفیلم در غلظت ۶/۲۵ میلی گرم بر میلی لیتر عصاره متانولی مازو، متانولی قلقاف، آبی مازو و آبی قلقاف در برابر *سودوموناس آئروژینوزا* استاندارد به ترتیب ۹۱، ۸۲ و ۸۰٪ تعیین گردید. در مطالعه محمدی و همکاران نیز میزان درصد کاهش بیوفیلم در غلظت‌های کمتر از غلظت مهارکنندگی (۳/۱۲ میلی گرم بر میلی لیتر) عصاره استونی گال کورکوس *اینفکتوریا* در برابر *سودوموناس آئروژینوزا* استاندارد، ۷۰/۱٪ تعیین شد (۲۰).

با مقایسه این دو مطالعه می‌توان به این نتیجه دست یافت که عصاره استونی گال کورکوس *اینفکتوریا* دارای تأثیر بهتری در

References:

1. Koh CL, Sam C-K, Yin WF, Tan LY, Krishnan T, Chong YM, et al. Plant-derived natural products as sources of Anti-Quorum sensing compounds. *Sensors (Basel)* 2013;13(5):6217-28. PubMed
2. Kokoska L, Polesny Z, Rada V, Nepovim A, Vanek T. Screening of some Siberian medicinal plants for antimicrobial activity. *J Ethnopharmacol* 2002;82(1):51-3. PubMed
3. Limsuwan S, Subhadhirasakul S, Voravuthikunchai SP. Medicinal plants with significant activity against important pathogenic bacteria. *Pharm Bio* 2009;47(8):683-9. Link
4. Stone GN, Schönrogge K, Atkinson RJ, Bellido D, Pujade-Villar J. The population biology of oak gall wasps(Hymenoptera: Cynipidae). *Annu Rev Entomol* 2002;47:633-68. PubMed
5. Jalilian Tabar F, Lorestani AN, Gholami R, Behzadi A, Fereidoni M. Physical and mechanical properties of Oak (*Quercus Persica*) fruits. *Agric Eng Int* 2011;13(4):1-4. Link
6. Sadeghi S, Melika G, Pujade-Villar J, Penzes Z, Acs Z, Bechtold M, et al. Oak cynipid gall inquiline of Iran (Hym.: Cynipidae: Synergini), with description of new species. *J Entomol Society Iran* 2006;25(2):15-50. Link
7. Taherpour A, Hashemi A, Erfanimanesh S, Taki E. Efficacy of methanolic extract of green and black teas against extended-spectrum beta-Lactamase-producing *Pseudomonas aeruginosa*. *Pak J Pharm Sci* 2016;29(4):1257-61. PubMed
8. 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 Sci* 2013;5(2):273-7. Link

9. Khenouf S, Benabdallah H, Gharzouli K, Amira S, Ito H, Kim T, et al. Effect of tannins from *Quercus suber* and *Quercus coccifera* leaves on ethanol-induced gastric lesions in mice. *J Agri Food Chem* 2003;51(5):1469-73. PubMed
10. Hamid H, Kaur G, Abdullah S, Ali M, Athar M, Alam M. Two New Compounds from the galls of *quercus infectoria* with Nitric Oxide and superoxide inhibiting ability. *Pharm Biol* 2005;43(4):317-23. PubMed
11. Balouiri M, Sadiki M, Ibsouda SK. Methods for in vitro evaluating antimicrobial activity: A review. *J Pharm Anal* 2016;6(2):71-9. PubMed
12. Wiegand I, Hilpert K, Hancock REW. Agar and broth dilution methods to determine the minimal inhibitory concentration (MIC) of antimicrobial substances. *Nat Protoc* 2008;3(2):163-75. PubMed
13. Valgas C, Souza SM de, Smânia EFA, Smânia Jr A. Screening methods to determine antibacterial activity of natural products. *Braz J Microbiol* 2007;38(2):369-80. Link
14. Pitts B, Hamilton MA, Zelver N, Stewart PS. A microtiter-plate screening method for biofilm disinfection and removal. *J Microbiol Meth* 2003;54(2):269-72. PubMed
15. Abdi-Ali A, Hendiani S, Mohammadi P, Gharavi S. Assessment of Biofilm Formation and Resistance to Imipenem and Ciprofloxacin among Clinical Isolates of *Acinetobacter baumannii* in Tehran. *Jundishapur J Microbiol* 2014;7(1):e8606. PubMed
16. Chaharmiri Dokhaharani S, Karbasizadeh V, Mohammadi-Sichani M, Tavakoli M. Antibacterial activity of aqueous extracts of Mazuj and Ghalghaf galls of *Quercus infectoria* in Lorestan forests. *Yafteh* 2013;15(2):43-51. [Full Text in Persian] Link
17. 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):26-9. Link
18. 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*. *J Bio Sci* 2008;8:634-8. Link
19. Basri DF, Tan LS, Shafiei Z, Mohamad Zin N. In Vitro antibacterial activity of galls of *quercus infectoria olivier* against oral pathogens. *Evid Base Complement Alter Med* 2012;632796:1-6. Link
20. Mohammadi-Sichani M, Karbasizadeh V, Chaharmiri Dokhaharani S. Effect of oak galls extracts on *streptococcus mutans* growth and biofilm formation. *J Mazandaran Univ Med Sci* 2015;24(121):161-71. [Full Text in Persian] Link