

بررسی اثر ضدبacterیایی عصاره تام و فراسیون‌های اتردوپترولی، کلروفرمی، اتیل استاتی و آبی *Heliotropium bacciferum* Forssk بخش هوایی

ناهید رحیمی فرد^{۱*}، الهام باقری^۲، ژینوس عسگرپناه^۳، بابک کبیری بالاجاده^۴، حمیدرضا یزدی^۴

۱- دانشیار، مرکز آزمایشگاه‌های مرجع کنترل غذا و دارو، سازمان غذا و دارو، وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی، واحد علوم دارویی دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

۲- دکترای داروسازی، گروه فارماکوگنوژی، واحد علوم دارویی دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

۳- استادیار، واحد علوم دارویی دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

۴- استادیار، گروه فارماکولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی گلستان، گرگان، ایران

*آدرس مکاتبه: تهران، خیابان امام خمینی، پلاک ۱۱، مرکز آزمایشگاه‌های مرجع کنترل غذا و دارو

تلفن: ۰۲۱ ۶۶۴۰۴۳۳۰ (۰۲۱)، نمبر: ۶۶۴۰۰۰۸۱ (۰۲۱)

پست الکترونیک: n.rahimifard@fdo.gov.ir

تاریخ تصویب: ۹۳/۴/۱۴

تاریخ دریافت: ۹۲/۱۱/۵

چکیده

مقدمه: یکی از گیاهان متعلق به تیره گاوزبان (Boraginaceae) می‌باشد که پراکندگی محدودی در جنوب ایران دارد. اثر آنتیبacterیال گونه‌های دیگر جنس *Heliotropium* گزارش شده است ولی گزارشی از این گونه وجود ندارد.

هدف: هدف از این تحقیق ارزیابی اثر ضدبacterیایی گونه *bacciferum* علیه ۵ سوش باکتریایی استافیلوکوکوس اورئوس (ATCC 6538)، باسیلوس سرئوس (ATCC 12826)، اشرشیاکلی (ATCC 8739)، سالمونلا انتریدیس (ATCC 13311) و سودوموناس آنروزیتوزا (ATCC 9027) به روش چاهک پلیت و بروت دایلوشن در میکروپلیت می‌باشد.

روش بررسی: بعد از جمع‌آوری گیاه از استان هرمزگان واقع در جنوب ایران، بخش هوایی آن در سایه خشک و پودر شده و عصاره تام متابولی آن به روش خیساندن (masseration) تهیه شد. فراسیون‌های اتردوپترولی، کلروفرمی، اتیل استاتی، متابولی و آبی آن به ترتیب به روش **Liquid – Liquid fractionation** از عصاره تام تهیه شد. جهت بررسی اثر ضدبacterیایی علیه سوش‌های مذکور برای تعیین **MIC** به روش میکرو دایلوشن متداول در میکروپلیت (Microplate) و چاهک پلیت (Cap plate method)، در ظروف تمیز، تیره و در جای خنک نگهداری شدند.

نتایج: **MIC** عصاره و فراسیون‌های به دست آمده بر روی سویه‌های میکروبی استفاده شده در روش چاهک پلیت از ۷/۶ تا ۲۵ $\mu\text{g}/\text{ml}$ و در روش میکروپلیت از ۷/۶ تا ۱۲۵ $\mu\text{g}/\text{ml}$ به دست آمد.

نتیجه گیری: نتایج نشان داد که عصاره‌های گیاه *H. bacciferum* اثر ضدبacterیایی خوبی علیه سوش‌های ذکر شده دارند و در میان عصاره‌ها، اثر ضدبacterیایی بخش آبی آن از سایر فراسیون‌های دیگر بیشتر می‌باشد و پس از بخش آبی، عصاره متابولی بیشترین اثر را دارد.

گل واژگان: *Heliotropium bacciferum*، اثر ضدبacterیایی، حداقل غلظت مهارکنندگی، چاهک پلیت، میکروپلیت



پرکولاتور ۲۵۰ سی سی قرار داده و روی آن حدود ۱۵۰ سی سی متابول ۸۰ درصد ریخته شد. پس از ۴ روز عصاره به دست آمده تخلیه و دوبار هر بار با ۱۵۰ سی سی متابول گیاه شستشو داده شد. عصاره به دست آمده در دمای محیط تغایر نداشت. وزن ۲۵ گرم عصاره به دست آمد که این عصاره با حلال های اتردوپترول، اتیل استات و کلوفرمی به میزان 20×10 سی سی از هر کدام استخراج شد، عصاره ها و فراکسیون های استخراج شده در ظروف تیره پس از خشک شدن کامل، در یخچال نگهداری شدند.

برای انجام آزمایش های ضد میکروبی از کشت های ذخیره میکروبی که فریز شده اند، استفاده شد. بدین ترتیب که از کشت های میکروبی ذخیره شده در لوله های حاوی محیط کشت TSB تلقیح و به مدت ۲۴ ساعت در گرماخانه ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده شد تا میکرووارگانیسم ها رشد کرده و فعلی شوند، سپس از سوسپانسیون باکتری های رشد یافته بر روی پلیت حاوی محیط کشت TSA کشت و به مدت ۲۴ ساعت در گرماخانه ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده شد تا میکرووارگانیسم ها رشد یابند. سپس از این پلیت های حاوی کشت تازه (یک روزه) میکرووارگانیسم ها برای انجام آزمایش های ضد میکروبی استفاده شد.

بررسی اثر ضد میکروبی به روش Cap plate method

سوسپانسیون میکروبی با کدورت معادل با استاندارد ۰/۵ مک فارلنند (۰/۵ میلی لیتر کلرید باریم ۱/۱۷۵ درصد + ۹۹/۵ میلی لیتر اسید سولفوریک ۱ درصد) تهیه شد. این سوسپانسیون میکروبی دارای 10^8 cfu/ml $1/5 \times 10^8$ باکتری می باشد. پس از تهیه سوسپانسیون میکروبی از هر میکروب، آنها را در سطح پلیت های مولر هیلتون تازه ساخته شده به طور یکنواخت با سواب پنبه ای استریل کاملاً پخش کرده تا جذب شود. سپس بر روی محیط کشت هر پلیت ۷ چاهک با کمک پیپت پاستور استریل ایجاد شد. سطح تحتانی هر چاهک توسط $20 \mu\text{m}$ محیط کشت مولر هیلتون استریل با دمای ۴۵ درجه سانتی گراد پوشانده شد. ۴ میلی گرم از هر عصاره و

مقدمه

امروزه گیاهان دارویی در عرصه پژوهشی جایگاه ویژه ای پیدا کرده اند. اگرچه ارزش دارویی گیاهان آن گونه که شایسته است، شناخته شده نیست ولی همین مقدار اندک مطالعاتی که صورت گرفته ارزش حیاتی گیاهان را به عنوان پایه ای برای دانش داروسازی نشان می دهد [۱].

در طب سنتی ایران، معمولاً ترکیبی از عصاره های گیاهی توصیه می شود و غالباً این ترکیب در مورد هر فرد بیمار و با توجه به شرایط وی تعیین می شود. درمان با گیاهان دارویی در ایران سابقه طولانی دارد به طوری که در منابع پژوهشی قدیمی ایران مانند نوشه های ابن سینا بخش های مفصلی به این موضوع اختصاص داده شده است [۲].

H. bacciferum یکی از گیاهان متعلق به تیره گاوزبان Boraginaceae می باشد، که پراکنده گی محدودی در جنوب ایران خصوصاً استان هرمزگان دارد. این گیاه آفتاب پرست ساحلی نامیده می شود. در طب سنتی جنوب ایران برای رفع تب و زخم معده کاربرد دارد [۳]. گیاهان این گونه خاصیت کاهنده گی فشارخون و ضد میکروبی دارند. آکالولئید Heliotrine سبب افت فشار خون گذرا در سگ و کاکش قابل توجه نیکوتین به علت پاسخ اسپاسموزنیک واژوپرسور می شود [۴].

Heliotropium bacciferum منبع غنی از آکالولئید های pyrrolizidine می باشد، که بعضی از آنها دارای خاصیت ضد تumor، ضد میکروبی، ضد دیابتی و خواص antihyperlipidemic می باشند [۵].

مواد و روش ها

ساقه و برگ گیاه در مهرماه ۱۳۹۱ از استان هرمزگان واقع در جنوب ایران جمع آوری توسط گیاهشناس آقای مهندس رحمان اسدپور شناسایی شد، شماره هرباریومی آن BHc1012 ثبت شد. سپس در سایه خشک شد. به منظور استخراج بهتر، نمونه خشک شده از گیاه شامل برگ ها و ساقه ها به وسیله دستگاه آسیاب خرد شدند. ۵۰۰ گرم از سرشاخه برداشته و در



اول ۵۰ میکرولیتر از سوسپانسیون میکروبی اول تهیه شده در محیط TSB، اضافه شد. این عملیات در ردیفهای بعدی، برای سوشهای دیگر تکرار شد. به عنوان شاهد مثبت از دو آنتی بیوتیک جنتامایسین و سفالکسین مشابه با خصازه و فراکسیونها استفاده شد. همچنین هر سوسپانسیون میکروبی به تنها یکی با محیط عصاره به تنها یکی با محیط TSB، DMSO ۱۰% به تنها یکی، محیط DMSO به تنها یکی و ۱۰% DMSO به همراه هر یک از سوسپانسیونهای میکروبی در هر خانه میکروپلیت به صورت جداگانه به عنوان شاهد و کنترل کیفی روش کار ریخته شد.

در انتهای تمام Well ها حاوی $100 \mu\text{l}$ محلول میباشند. میکروپلیت در گرمخانه ۳۷ درجه سانتی گراد قرار گرفت. ۲۴ ساعت بعد نتایج خوانده می شود و Well هایی که در آن کدورت ایجاد شده، یادداشت می شود، غلظت آخرین Well شفاف از سمت چپ به عنوان MIC گزارش شد.

نتایج

MIC (Minimum inhibitory Concentration)
نتایج Microplate به وسیله روش
اثر ضد میکروبی عصاره تام

بررسی نتایج اثر ضد میکروبی عصاره تام نشان داد که این ترکیب در غلظت $15/625$ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد استافیلوکوکوس اورئوس، باسیلوس سرئوپس و سودوموناس آثروجینوزا و در غلظت $31/25$ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد اشريشيا کلی، سالمونلا ایتریتیدیس می شود (شکل شماره ۱ و نمودار شماره ۱).

شکل شماره ۱- اثر ضد میکروبی عصاره تام $1000 \text{ تا } 0/035175$ میکروگرم در میلی لیتر

+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-	
+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-	
+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-	
+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-	
+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-	

+ رشد - عدم رشد

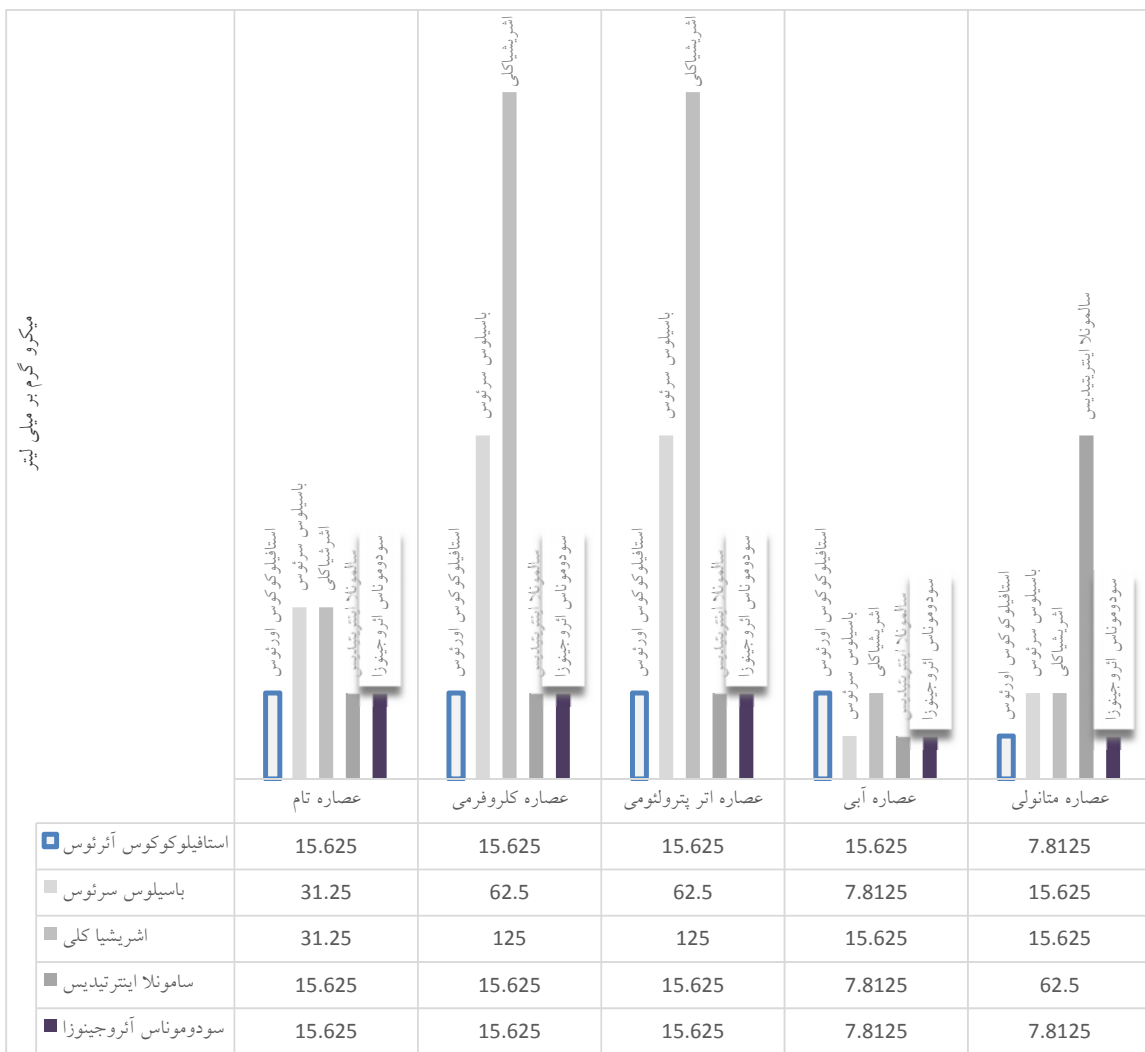
فراکسیونهای گیاه *H. bacciferum* را در ویالهای کوچکی ریخته و با 2 سی سی DMSO ۱۰% مخلوط، غلظت PPM یا $\mu\text{g/ml}$ ۲۰۰۰ از عصاره و فراکسیونها ساخته شد. سپس رقت های مختلف از عصاره و فراکسیونهای به دست آمده از گیاه مورد نظر به وسیله حلال DMSO ۱۰% تهیه شد، سپس درون چاهک های ایجاد شده بر روی پلیت، $100 \mu\text{l}$ از هر رقت ریخته شد. از حلال DMSO ۱۰% نیز به عنوان شاهد منفی استفاده شد. جنتامایسین و سفالکسین نیز به عنوان شاهد مثبت در نظر گرفته شد. بعد از پر شدن چاهک ها در پلیت ها را گذاشته و اطلاعات مورد نیاز روی آنها نوشته و در گرمانخانه ۳۷ درجه سانتی گراد برای ۲۴ ساعت قرار داده شدند.

MIC (Minimum inhibitory Concentration) تعیین

به وسیله روش Microplate

۴ میلی گرم از هر عصاره و فراکسیونهای گیاه *H. bacciferum* را در ویالهای کوچکی ریخته و با 2 سی سی ۱۰% DMSO مخلوط، غلظت اولیه PPM یا $\mu\text{g/ml}$ ۲۰۰۰ از عصاره و فراکسیونها ساخته شد. سپس در تمام Well های میکروپلیت ۹۶ خانه، ۵۰ میکرولیتر DMSO ۱۰% ریخته، سپس در اول از سمت چپ 50 میکرولیتر از غلظت اولیه عصاره و فراکسیونها در ردیف های مختلف اضافه شد. بدین ترتیب غلظت در اوین چاهک به $1000 \mu\text{g/ml}$ رسید. پس از آن، از محتویات چاهک اول 50 میکرولیتر برداشته به چاهک دوم اضافه و پس از مخلوط کردن از محتویات چاهک دوم 50 میکرولیتر برداشته به چاهک سوم و الی آخر. در نهایت به هر کدام از چاهک های ردیف





نمودار شماره ۱- نتایج MIC عصاره‌ی تام، کلروفرمی، اتر پترولئومی، آبی و مثانولی گیاه *Heliotropium bacciferum* بر روی پنج باکتری

اثر ضدمیکروبی فراکسیون اتر پترولئوم

بررسی نتایج اثر ضدمیکروبی فراکسیون اتر پترولئوم نشان داد که این ترکیب در غلظت $15/625$ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد استافیلوکوکوس ارئوس، باسیلوس سرئوس و سودومونناس آئروجینوزا، در غلظت 125 میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد اشریشیا کلی و در غلظت $62/5$ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد سالمونلا ایترتیدیس می شود (شکل شماره ۳ و نمودار شماره ۱).

اثر ضدمیکروبی فراکسیون کلروفرمی

بررسی نتایج اثر ضدمیکروبی فراکسیون کلروفرمی نشان داد که این ترکیب در غلظت $15/625$ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد استافیلوکوکوس ارئوس، باسیلوس سرئوس و سودومونناس آئروجینوزا، در غلظت $62/5$ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد سالمونلا ایترتیدیس و در غلظت 125 میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد اشریشیا کلی می شود (شکل شماره ۲ و نمودار شماره ۱).

شکل شماره ۲- اثر ضدمیکروبی فراکسیون کلروفرمی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت‌های ۱۰۰۰ تا ۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی‌لیتر

شکل شماره ۳- اثر ضد میکروبی فرآکسیون اثر پترولوگی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلاظت ۱۰۰۰ تا ۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی لیتر

اثر ضد میکروبی فراکسیون متابولی

بررسی نتایج اثر ضدمیکروبی فراکسیون آبی نشان داد که این ترکیب در غلظت ۷/۸۱۲۵ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد استافیلوکوکوس اورئوس و سودوموناس آگروجینوزا، در غلظت ۱۵/۶۲۵ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد اشریشیاکلی و سالمونلا اینتریدیس و در غلظت ۶۲/۵ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد باسیلوس سرئوس می شود (شکل شماره ۵ و نمودار شماره ۱).

اثر ضد میکروبی فراکسیون آبی

بررسی نتایج اثر ضد میکروبی فراکسیون آبی نشان داد که این ترکیب در غلظت ۷/۸۱۲۵ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد استافیلوکوکوس اورئوس، باسیلوس سرئوس و سالمونلا ایترتیدیس و در غلظت ۱۵/۶۲۵ میکروگرم بر میلی لیتر مانع رشد اشتبه ایکلی و سودوموناس آئروجینزرا می شود (شکل شماره ۴ و نمودار ۱).

شکل شماره ۴- اثر ضدمیکروبی عصاره‌ی آبی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت ۱۰۰۰ تا ۰/۰۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی‌لیتر

															+ رشد	- عدم رشد	
															استافیلوکوکوس اورئوس		
															asherisheia کلی		
															سالمونلا اینتریتیدیس		
															سودومناس آثروجینوزا		
															باسیلوس سرئوس		
+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-
+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-
+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-	-
+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-
+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-	-

شکل شماره ۵- اثر ضدمیکروبی فراکسیون متابولی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت ۱۰۰۰ تا ۰/۰۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی‌لیتر

															+ رشد	- عدم رشد	
															asherisheia کلی		
															سالمونلا اینتریتیدیس		
															سودومناس آثروجینوزا		
															باسیلوس سرئوس		
+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-	-
+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-
+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-
+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-	-	-	-	-	-
+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	-

باکتری گرم منفی اشریشیا کلی است (جدول شماره ۱ و نمودار شماره ۲).

سالمونلا اینتریتیدیس

نتایج حاصل از جدول شماره ۲ بیانگر آن است که عصاره تام در غلظت $0/0 \pm 31/25$ میکروگرم بر میلی‌لیتر (ttest p value < 0/0001)، عصاره کلروفرمی در غلظت $0/0001 < 0/0001$ میکروگرم بر میلی‌لیتر (ttest p value = 0/0111) و عصاره پترولئومی در غلظت $0/0 \pm 52/08$ میکروگرم بر میلی‌لیتر (ttest p value = 0/042) قادر به جلوگیری از رشد باکتری گرم منفی سالمونلا اینتریتیدیس هستند. عصاره آبی در

نتایج چاهک پلیت در باکتری‌های گرم منفی اشریشیا کلی

نتایج حاصل از جدول شماره ۱ بیانگر آن است که عصاره تام متابولی در غلظت $0/0 \pm 0/35175$ میکروگرم بر میلی‌لیتر (ttest p value < 0/0001)، فراکسیون کلروفرمی و اتر پترولئومی در غلظت $0/0 \pm 125$ میکروگرم بر میلی‌لیتر (ttest p value < 0/0001) فراکسیون آبی در غلظت $0/008 \pm 0/0083$ میکروگرم بر میلی‌لیتر (ttest p value = 0/0438) قادر به جلوگیری از رشد باکتری گرم منفی اشریشیا کلی هستند. عصاره متابولی در غلظت $0/0 \pm 2/6$ میکروگرم بر میلی‌لیتر (ttest p value = 0/1481) قادر به جلوگیری از رشد



گرم منفی سالمونلا ایترتیدیس اند (جدول شماره ۲ و نمودار شماره ۳).

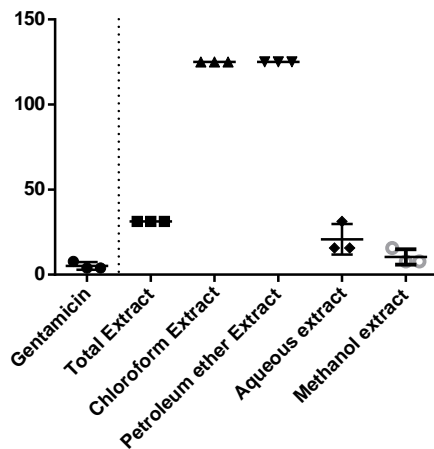
غلظت $7/813 \pm 0/0$ میکروگرم بر میلی لیتر ($ttest p value = 0/1161$) و عصاره متانولی در غلظت $2/6 \pm 13/02$ میکروگرم بر میلی لیتر قادر به جلوگیری از رشد باکتری ($ttest p value = 0/06$)

جدول شماره ۱- میانگین و انحراف معیار MIC عصاره‌ی تام، فراکسیون‌های کلروفرمی، اتر پترولئومی، آبی و متانولی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت ۱۰۰۰ تا ۱۰۵۱۷۵ میکروگرم در میلی لیتر و جتامیسین به روش میکرودایلوشن در باکتری گرم منفی اشريشياکلى

حداقل غلظت عدم رشد (میکروگرم بر میلی لیتر)

(میانگین \pm انحراف از معیار)

ttest p value	جتامیسین	عصاره و فراکسیون‌ها				باکتری گرم منفی
		متانولی	آبی	اتر پترولئومی	کلروفرمی	
< 0/0001						۳۱/۲۵ \pm ۰/۰
< 0/0001					۱۲۵ \pm ۰/۰	
< 0/0001	۵/۲۰۸ \pm ۱/۳۰۲			۱۲۵ \pm ۰/۰		
۰/۰۴۳۸			۲۰/۸۳ \pm ۰/۲۰۸			
۰/۱۴۸۱		۱۰/۴۲ \pm ۲/۶				

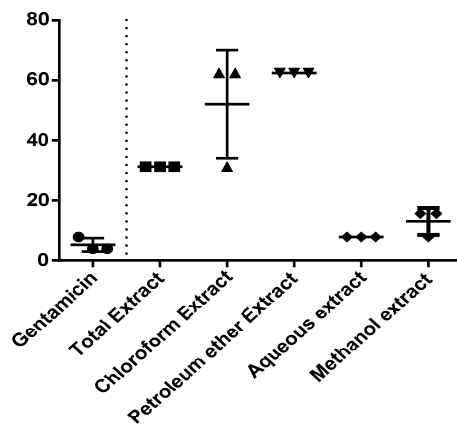


نمودار شماره ۲- میانگین و انحراف از معیار MIC عصاره‌ی تام، فراکسیون‌های کلروفرمی، اتر پترولئومی، آبی و متانولی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت ۱۰۰۰ تا ۱۰۵۱۷۵ میکروگرم در میلی لیتر و جتامیسین به روش میکرودایلوشن در باکتری گرم منفی اشريشياکلى



جدول شماره ۲- میانگین و انحراف معیار MIC عصاره‌ی تام، فراکسیون‌های کلروفرمی، اتر پترولئومی، آبی و متانولی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت ۱۰۰۰ تا ۰/۰۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی لیتر و جنتامیسین به روش میکرودایلوشن در باکتری گرم منفی سالمونلا ایتریتیدیس

ttest p value	جنتامیسین	عصاره و فراکسیون‌ها				باکتری گرم منفی
		متانولی	آبی	اتر پترولئومی	کلروفرمی	
< ۰/۰۰۰۱						۳۱/۲۵ ± ۰/۰
۰/۰۱۱۱					۵۲/۰۸ ± ۱۰/۴۲	
< ۰/۰۰۰۱	۵/۲۰۸ ± ۱/۳۰۲			۶۲/۵ ± ۰/۰		۰/۰۰۰۱ جنتامیسین باکتری گرم منفی
۰/۱۱۶۱		۷/۸۱۳ ± ۰/۰				
۰/۰۶		۱۳/۰۲ ± ۲/۶				



نمودار شماره ۳- میانگین و انحراف معیار MIC عصاره‌ی تام، فراکسیون‌های کلروفرمی، اتر پترولئومی، آبی و متانولی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت سریال ۱۰۰۰ تا ۰/۰۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی لیتر و جنتامیسین به روش میکرودایلوشن در باکتری گرم منفی سالمونلا ایتریتیدیس

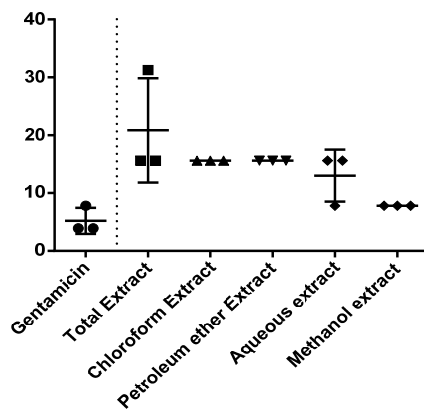
گرم منفی سودوموناس آئروجینوزا هستند. فراکسیون آبی با غلظت (ttest p value = ۰/۰۶) ۱۳/۰۲ ± ۲/۶۰۴ میکروگرم بر میلی لیتر و فراکسیون متانولی در غلظت ۰/۰ ± ۷/۸۱۳ میکروگرم بر میلی لیتر (ttest p value = ۰/۱۱۶۱) قادر به جلوگیری از رشد باکتری گرم منفی سودوموناس آئروجینوزا هستند (جدول شماره ۳ و نمودار شماره ۴).

سودوموناس آئروجینوزا نتایج حاصل از جدول شماره ۳ بیانگر آن است که عصاره تام با غلظت ۵/۲۰۸ ± ۲۰/۸۳ میکروگرم بر میلی لیتر و فراکسیون کلروفرمی و اتر پترولئومی با غلظت ۰/۰ ± ۱۵/۶۳ میکروگرم بر میلی لیتر قادر به جلوگیری از رشد باکتری (ttest p value = ۰/۰۰۱۳)



جدول شماره ۳- میانگین و انحراف معیار MIC عصاره‌ی تام، فرaksیون‌های کلروفرمی، اتر پترولئومی، آبی و متانولی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت سریال ۱۰۰۰ تا ۰/۰۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی‌لیتر و جنتامیسین به روش میکرودایلوشن در باکتری گرم منفی سودوموناس آتروجینوزا

ttest p value	جنتامیسین	عصاره و فرaksیون‌ها				باکتری گرم منفی
		متانولی	آبی	اتر پترولئومی	کلروفرمی	
۰/۰۴۳۷						۲۰/۸۳ ± ۵/۲۰۸
۰/۰۰۱۳						۱۵/۶۳ ± ۰/۰
۰/۰۰۱۳	۵/۲۰۸ ± ۱/۳۰۲					۱۵/۶۳ ± ۰/۰
۰/۰۶			۱۳/۰۲ ± ۲/۶۰۴			
۰/۱۱۶۱		۷/۸۱۳ ± ۰/۰				



نمودار شماره ۴- میانگین و انحراف معیار MIC عصاره‌ی تام، فرaksیون‌های کلروفرمی، اتر پترولئومی، آبی و متانولی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت سریال ۱۰۰۰ تا ۰/۰۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی‌لیتر و جنتامیسین به روش میکرودایلوشن در باکتری گرم منفی سودوموناس آتروجینوزا

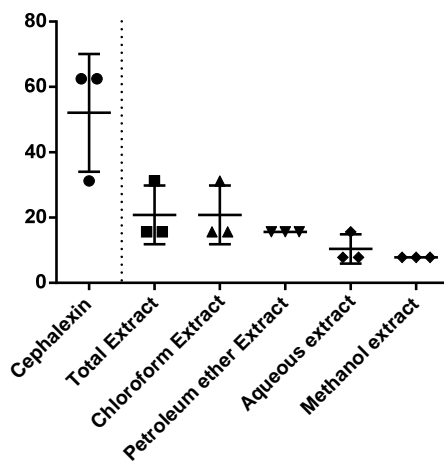
میلی‌لیتر (ttest p value=۰/۰۱۳۲) قادر به جلوگیری از رشد باکتری گرم مثبت استافیلوکوکوس اورئوس استند. عصاره تام و فرaksیون کلروفرمی در غلظت ۰/۰۳۵۱۷۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر (ttest p value=۰/۰۶) قادر به جلوگیری از رشد باکتری گرم مثبت استافیلوکوکوس هستند (جدول شماره ۴ و نمودار شماره ۵).

باکتری‌های گرم مثبت استافیلوکوکوس اورئوس نتایج حاصل از جدول شماره ۴ بیانگر آن است که فرaksیون اتر پترولئومی در غلظت ۰/۰۳۵۱۷۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر (ttest p value=۰/۰۲۴۹)، فرaksیون آبی در غلظت ۱۰/۴۲ ± ۲/۶۰۴ میکروگرم بر میلی‌لیتر (ttest p value=۰/۰۱۷۸) و فرaksیون متانولی در غلظت ۰/۰ ۷/۸۱۳ ± ۰/۰ میکروگرم بر



جدول شماره ۴- میانگین و انحراف معیار MIC عصاره‌ی تام، فراکسیون‌های کلروفرمی، اتر پترولئومی، آبی و مثانولی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت ۱۰۰۰ تا ۰/۰۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی لیتر و سفالکسین به روش میکرودایلوشن در باکتری گرم مثبت استافیلوکوکوس اورئوس

ttest p value	سفالکسین	عصاره و فراکسیون‌ها				باکتری گرم منفی
		مثانولی	آبی	اتر پترولئومی	کلروفرمی	
۰/۰۶						۲۰/۸۳ ± ۵/۲۰۸
۰/۰۶						۲۰/۸۳ ± ۵/۲۰۸
۰/۰۲۴۹	۵۲/۰۸ ± ۱۰/۴۲			۱۵/۶۳ ± ۰/۰		استافیلوکوکوس اورئوس
۰/۰۱۷۸			۱۰/۴۲ ± ۲/۶۰۴			کلروفرمی
۰/۰۱۳۲		۷/۸۱۳ ± ۰/۰				آبی



نمودار شماره ۵- میانگین و انحراف معیار MIC عصاره‌ی تام، فراکسیون‌های کلروفرمی، اتر پترولئومی، آبی و مثانولی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت ۱۰۰۰ تا ۰/۰۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی لیتر و سفالکسین به روش میکرودایلوشن در باکتری گرم مثبت استافیلوکوکوس اورئوس

گرم مثبت باسیلوس سرئوس هستند. عصاره تام در غلظت (ttest p value=۰/۰۶) ۲۰/۸۳ ± ۵/۲۰۸ میکروگرم بر میلی لیتر قادر به جلوگیری از رشد باکتری گرم مثبت باسیلوس سرئوس است (جدول شماره ۵ و نمودار شماره ۶).

باسیلوس سرئوس

نتایج حاصل از جدول شماره ۵ بیانگر آن است که فراکسیون‌های اتر پترولئومی و آبی در غلظت ۱۳/۰۲ ± ۲/۶۰۴ میکروگرم بر میلی لیتر (ttest p value=۰/۰۲۰) و فراکسیون مثانولی در غلظت ۲۰/۸۳ ± ۸۳/۳۳ میکروگرم بر میلی لیتر (ttest p value=۰/۰۱۳۲) قادر به جلوگیری از رشد باکتری

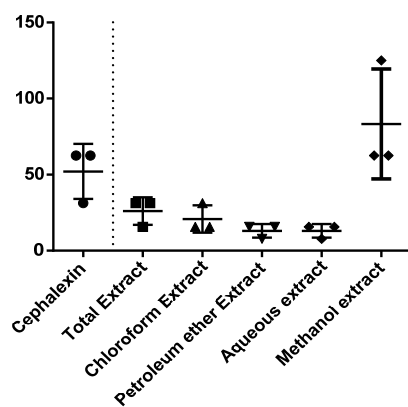


جدول شماره ۵- میانگین و انحراف معیار **MIC** عصاره‌ی تام، فراکسیون‌های کلروفورمی، اتر پترولئومی، آبی و متانولی گیاه *Heliotropium bacciferum* در غلظت ۱۰۰۰ تا ۰۰۳۵۱۷۵ میکروگرم در میلی لیتر و سفالکسین به روش میکرودایلوشن در باکتری گرم مشتبث پاسیلوس سرئوس

حداقل غلظت عدم رشد (میکروگرم بر میلی لیتر)

(میانگین ± انحراف از معیار)

ttest p value	سفالکسین	متانولی	آبی	اتر پترولئومی	کلروفرمی	تام	عصاره و فراکسیون‌ها	باکتری گرم منفی
.0/.0890						۲۶/.۰۴ ± ۵/.۲۰۸		
.0/.06					۲۰/.۸۳ ± ۵/.۲۰۸			
.0/.0220	۵۲/.۰۸ ± ۱۰/.۴۲			۱۳/.۰۲ ± ۲/.۶۰۴				
.0/.0220				۱۳/.۰۲ ± ۲/.۶۰۴				
.0/.0132		۸۳/.۳۳ ± ۲۰/.۸۳						



نmodar شماره ۶- مقایسه میانگین و انحراف معیار MIC عصاره‌ی تام، فراسیون‌های کلروفرمی، اتر پترولئومی، آبی و مثانولی گیاه Heliotropium bacciferum در غلظت ۱۰۰۰ تا ۳۵۱۷۵٪ میکروگرم در میلی لتر و سفالکسین به روش میکرودایلوشن در باکتری گرم مثبت باسیلوس سرئوس

میانگین نتایج در جدول شماره‌های ۶ و ۷ نمایش داده شده‌اند:

جدول شماره ۶- نتایج حاصل از MIC ($\mu\text{g/ml}$) گیاه *H. bacciferum* به روش میکرو دایلوشن در میکروبیلت

استافیلوکوکوس اورئوس	باسیلوس سرئوس	Ecoli	سامونولا اتریتیدیس	پسودوموناس آثروزینوزا
۱۵/۷۵	۱۵/۷۵	۳۱/۲۵	۳۱/۲۵	۱۵/۷۵
۱۵/۷۵	۱۵/۷۵	۶۲/۵	۱۲۵	۶۲/۵
۱۵/۷۵	۱۵/۷۵	۱۲۵	۱۵/۷۵	۶۲/۵
۱۵/۷۵	۷/۶	۱۵/۷۵	۷/۶	۷/۶
۷/۶	۷/۶	۱۵/۷۵	۱۵/۷۵	۱۵/۷۵

جدول شماره ۷- نتایج MIC (µg/ml) حاصل از چاهک پلیت گیاه *H. bacciferum*

استافیلوکوکوس اورئوس	باسیلوس سرئوس	Ecoli	سامونلا انتریدیس	پسودوموناس آنروژینوزا
۳۱/۲۵	۶۲/۵	۶۲/۵	۳۱/۲۵	۳۱/۲۵
۳۱/۲۵	۶۲/۵	۶۲/۵	۷/۶	۳۱/۲۵
۳۱/۲۵	۲۵۰	۱۲۵	۳۱/۲۵	۳۱/۲۵
۳۱/۲۵	۳۱/۲۵	۱۵/۷۵	۷/۶	۱۵/۷۵
۱۵/۷۵	۳۱/۲۵	۳۱/۲۵	۱۲۵	۱۵/۷۵

اثر ضدبacterی عصاره گیاه *H. sinuatum* را با ترکیبات بلند زنجیره الکلی و کتونی مرتبط دانسته‌اند [۸]. همچنین اثر ضدمیکروبی *H. ellipticum* را به اتروول‌ها و تری‌ترپنوتی‌های موجود در این گیاه مرتبط دانسته‌اند [۹].

عصاره‌های کلروفرمی، اتیل استاتی، متانولی و آبی *Heliotropium marifolium* بررسی شده و نتایج خاصیت ضدمیکروبی را نشان داده‌اند [۱۰].

Heliotropium چهار الکالوئید pyrrolizidine از heleurine *bacciferum* جدا شده و به عنوان europine مشخص شده‌اند [۱۱].

با توجه به تحقیقات انجام شده که درگذشته بر روی اثرات متنوع عصاره‌ها و اسانس‌های گیاهان مختلف انجام شده [۱۸-۱۲] و تحقیقاتی که بر روی این گیاه صورت گرفته است اثر ضدبacterیایی این گیاه قابل توجه و مشخص بوده و در مقایسه با گیاهان دیگر نتایج حاصل از این تحقیق نشان می‌دهد که

عصاره و فراکسیون‌های گیاه *Heliotropium bacciferum* اثر ضدمیکروبی خوبی علیه سوش‌های باکتری شامل استافیلوکوکوس اورئوس، باسیلوس سرئوس، اشرشیاکلی، سالمونلا انتریدیس، پسودوموناس آنروژینوزا و در میان آنها اثر ضدمیکروبی بخش آبی آن بیشتر از سایر فراکشن‌ها می‌باشد و بعد از آن عصاره متانولی نتایج قابل قبولی داشته است. بیشترین نتایج MIC در غلظت‌های $62/5$ تا $7/6$ µg/ml

بوده است که اثربخشی خوبی می‌باشد.

با توجه به بررسی‌های انجام شده بر روی این گیاه انتظار می‌رود این گیاه اثر ضدمیکروبی مناسبی داشته باشد و در غلظت کم، دارای اثر ضدمیکروبی حتی بهتری نسبت به

همچنین نتیجه MIC جنتامايسین روی سوش اشرشیاکلی 5 µg/ml و سفالکسین روی سوش استافیلوکوکوس اورئوس $62/5$ µg/ml بود.

نتایج حاصل از این تحقیق نشان می‌دهد که اثر ضدمیکروبی فراکسیون آبی گیاه *Heliotropium bacciferum* به مرتب بیشتر از اثر عصاره و فراکسیون‌های دیگر این گیاه است و بخش متانولی پس از آن قرار دارد.

با توجه به گزارش‌های از گونه‌های دیگر این گیاه و اثر ضدبacterیایی مشاهده شده، اثر ضدبacterیایی این گونه گیاه *Heliotropium bacciferum* نیز برروی استافیلوکوکوس اورئوس، *Ecoli* باسیلوس سرئوس، سالمونلا انتریدیس و پسودوموناس آنروژینوزا در این تحقیق مشخص شد.

بحث

در تحقیقات انجام شده بر روی دیگر گونه‌های *Heliotropium indicum* اثر ضدبacterی از این گونه‌ها گزارش شده بود که نتایج قابل توجه ضدمیکروبی علیه باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی داشته‌اند. ترکیبات الکالوئیدی این گیاه اثر ضدالتهابی، بهبوددهنده زخم، ضداعفونی کننده و ضدمیکروبی را نشان داده‌اند.

omega-3 fatty acid Eicosapentenoic acid است، در این گیاه وجود دارد که در استریل کردن زخم‌ها و محافظت از زخم در برابر میکروب‌ها مناسب می‌باشد [۶]. در آنالیز فیتوشیمیکال همه عصاره‌ها و فراکسیون‌های این گیاه مشخص شده که فعالیت ضدمیکروبی به دلیل وجود ترکیبات فنولی می‌باشد [۷].



امید است در آینده تحقیقات بیشتری در زمینه اثر ضدمیکروبی این گیاه بر گونه‌های مختلف میکروبی انجام گرفته و با یافتن مواد مؤثره ضدمیکروبی این گیاه و فرمولاسیون آن و تهیه اشکال دارویی مختلف از آن، قدم ارزنده‌ای جهت بیماری‌هایی که به وسیله گونه‌های مختلف میکروبی ایجاد می‌شوند، برداشته شود.

سفالکسین نشان داده است. لذا پیشنهاد می‌شود جداسازی و خالص‌سازی ترکیبات ضدمیکروبی موجود در عصاره گیاه انجام شود و عامل اصلی ایجاد کننده اثر ضدمیکروبی را شناسایی کرده تا شاید بتوان با تعیین ساختمان مولکولی این ترکیبات، فرآورده‌های ضدمیکروب مؤثری را معرفی نمود، همچنین پیشنهاد می‌شود اثر ضدمیکروبی سایر فراکشن‌های این گیاه بررسی شود.

منابع

- 1.** Zehzad B. Protected zone.biosystem protection organization publication. 1996, pp: 70.
- 2.** Davies J and Webb V. The emerging infection. Sandiego: Academic press; 1998, Chapter 8, p: 72 - 229.
- 3.** Mozaffarian V. Encyclopedia of Iranian Plants. 5th Edition. Ghadiani Publication. 2007, pp: 211.
- 4.** Zargari A. Medicinal plants. 7th Edition. Tehran university publication. 2011, pp: 526 - 49.
- 5.** Khasawneh M, Hamza A and Fawzi N. Antioxidant activity and phenolic content of some emirates medicinal plants. *Advances in Food Sci.* 2010; 32: 62 - 6.
- 6.** Oluwatoyin SM, leogbulam NG and Joseph A. Phytochemical and antimicrobial studies on the aerial part of *Heliotropium indicum* Linn. *Annal. Biol. Res.* 2001; 2 (2): 129 - 36.
- 7.** Nethaji S and Manokaran C. Phytochemical analysis and antimicrobial activity of *Heliotropium indicum* L. and *Coldenia procumbens* L. *J. Pure and Applied Microbiol.* 2009; 3 (1): 195 - 8.
- 8.** Modak B, Torres R, Wilkens M and Urzua A. Antimicrobial activity of compounds isolated of the resinous exudate from *Heliotropium sinuatum* on phytopathogenic bacterial. *J. Chil. Chem. Soc.* 2003; 49 (1): 717 - 20.
- 9.** Jain Sc, Singh B and Jain R. Antimicrobial activity of tritopenoids from *Heliotropium ellipticum*. *Fitotrapia* 2001; 72 (6): 666 - 8.
- 10.** Radha1 R, Lata2 T and Rajendran N.N. Antimicrobial Activity of Crude Extracts of *Heliotropium marifolium* Retz. *J. Natural Remedies* 2003; 3 (2): June, 208 - 11.
- 11.** Farrag N M, Abdel-Aziz E M, El-Shafae AM, Ateya A M and Domiaty M M El. Pyrrolizidine Alkaloids of *Heliotropium bacciferum* Forssk from Egypt. *Pharmaceutical Biol.* 1996; 34 (5): 374 - 7.
- 12.** Larypoor M, Akhavansepahy A, Rahimifard N and Rashedi H. Antidermatophyte activity of the essential oil of *Hypericum perforatum* of North of Iran. *J. Med. Plants* 2009; 8 (31): 110 - 7.
- 13.** Rahimifard N, Sabzevari O, Shoeibi Sh, Pakzad SR, Ajdari S, Hajimehdipoor H, Bagheri F and Safaei M. Antifungal activity of the essential oil of *Eugenia caryophyllata* on *Candida albicans*, *Aspergillus niger* and *Aspergillus flavus*. *Biomed. Pharmacol. J.* 2008; 1 (1): 43 - 6.
- 14.** Rahimifard N, Sabzevari O, Shoeibi Sh, Pakzad SR, Ajdari S, Hajimehdipoor, H, Bagheri F and Bagheri A. Antifungal activity of the essential oil of *Cinnamomum zeylanicum* on *Candida albicans*, *Aspergillus niger* and *Aspergillus flavus*. *Biomed. Pharmacol. J.* 2008; 1 (1): 85 - 8.
- 15.** Rahimifard N. Antifungal activity of native essential oil of *Zataria multifloraon* *Candida albicans*, *Aspergillus niger* and *Aspergillus flavus* from Iran. *Biomed. Pharmacol. J.* 2008; 1 (2): 289 - 92.



- 16.** Rahimifard N. Antifungal activity of native essential oil of *Thymus vulgaris* on *Candida albicans*, *Aspergillus niger* and *Aspergillus flavus* from Iran. *J. Pure Applied Microbiol.* 2008; 2 (2): 343 – 6.
- 17.** Shoeibi Sh, Hajimehdipoor H, Rahimifard N, Rezazadeh Sh, Hasanoloo T, Bagheri F and Amini A. Comparative study on anti-*Helicobacter pylori* effects of licorice roots collected from different regions of Iran. *J. Med. Plants* 2010; 9 (36): 43 – 47, 214.
- 18.** Rahimifard N, Rabiei M, Beitolahi L and Ahi K. *Helicobacter pylori* and the herbal compound effect. *Biosci. Biotechnol. Res. Asia.* 2012; 7 (2): 647 - 9.

Antibacterial Activity of Total Extract, Petroleum Ether, Chloroform, Ethyl Acetate and Aqueous Fractions of Aerial Parts of *Heliotropium bacciferum*

Rahimifard N (Ph.D.)^{1,2*}, Bagheri E (Pharm.D.)², Asgarpanah G (Ph.D.)², Kabiri Balajadeh B (Ph.D.)⁴, Yazdi HR (Ph.D.)⁴

1- Department of Microbiology, Food and Drug Control Laboratories (FDCLs), Ministry of Health (MOH), Tehran, Iran

2- Department of Pharmacy, Pharmacy sciences Branches, Islamic Azad University, Tehran, Iran

3- Department of Pharmacognosy, Pharmacy sciences Branches, Islamic Azad University, Tehran, Iran

4. Department of Pharmacology, Faculty of Medicine, Golestan University of Medical Sciences, Gorgan, Iran

* Corresponding author: Department of Microbiology, Food and Drug Control Laboratories (FDCLs), Ministry of Health (MOH), Tehran, Iran

Tel: +98-21-66400081, Fax: +98-66404330

Email: rahimifn@yahoo.com

Abstract

Background: *Heliotropium bacciferum* is one of the plants belonging to the family Boraginaceae, which is Restricted distribution in the south of Iran. It is used for Hypotension, fever, stomach ulcers in traditional medicine.

Objective: In this study, the antibacterial effects of extracts and fractions of chloroform, ethyl acetate and aqueous, aerial parts of *Heliotropium bacciferum* Forssk was evaluated against five bacterial strains.

Methodes: The methanol extract were prepared using the percolation method. Fractions of chloroform, Petroleum ether, ethyl acetate, methanol and aqueous respectively by Liquid - Liquid fractionation of the total extract were prepared.

The antibacterial activity against two Gram positive bacteria, three Gram negative bacterial using Minimum inhibitory concentration in microplate and well plate method.

Results: Results showed that *H. bacciferum* extracts exhibited a significant activity against strains *Staphylococcus aureus*, *Bacillus cereus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *E.coli* and *Salmonella enteritidis*. MIC and well plate is between 7.6-125 µg/ml.

Conclusion: The results of this study indicate that extracts of the plant *H.bacciferum* has a antimicrobial effect against strains are listed And among the extracts, aqueous part is that most antibacterial effect of the other fraction and then methanolic extract has the greatest effect.

Keywords: *Heliotropium bacciferum*, Antimicrobial activity, MIC, Microplate, Well plate

