

اثر ضد باکتریایی املاح بیسموت بر هلیکو باکتریپلوری و تأثیر سینرژیستی آنها با تراساسایکلین و مترونیدازول

دکتر عادل رجبی، دکترای میکروبیولوژی

دکتر بهرام فتح الله زاده، دانشیار گروه کلینیکال پاتولوژی یمارستان امام خمینی

دکتر نسرین معظمی، استاد بخش میکروب شناسی سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران

دکتر اکبر میرصالحیان، استاد بارگروه میکروب شناسی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تهران

دکتر فرهاد غفرانی، استاد بارگروه گوارش و آندوسکوبی یمارستان امام خمینی

ANTIBACTERIAL EFFECTS OF BISMUTH COMPOUNDS AND ITS SYNERGY WITH TETRACYCLINE AND METRONIDAZOLE ON HELICOBACTER PYLORI

ABSTRACT

Bismuth salts and different antimicrobials including Metronidazole & Tetracyclines were used in the assessment of inhibition zone of *Helicobacter pylori* cultures on solid media. Antibiotics were used or in combined in order to find out their possible synergistic effects. It was showed that: only Bismuth substrate and not then salts have antibacterial effects on *Helicobacter pylori* and also on the other bacteria such as staphylococci, salmonella and brulla.

In addition, only Bismuth substances showed remarkable synergistic effects with antimicrobial drugs Against *Helicobacter pylori*. Therefore the data obtained from this investigation confirm previously known effect of combination antibiotic therapy including Bismuth compounds in eradicating *Helicobacter pylori*.

چکیده

آنیز سنجش گردید. در این تحقیق قطرهای ممانتع از ATCC رشد توسط ساب سیترات بیسموت (با غلظت ۱۲۸ میکروگرم در دیسک) در محیط کشت هلیکو باکتریپلوری برابر $\pm 2/4$ $\pm 2/2$ میکروگرم در دیسک) در محیط‌های کشت استاندارد فوق به ترتیب $15 \pm SD$ (mean $\pm SD$) و در محیط‌های کشت استاندارد فوق به ترتیب معادل $1, 15 \pm 2/6$ ، $1, 15 \pm 2/3$ و $20 \pm 2/5$ و $20 \pm 2/4$ میلی لیتر محاسبه گردید. در حالیکه اشرشیاکولی هیچگونه حساسیت نسبت به املاح بیسموت از خود نشان نداد. به علاوه، قطرهای ایجاد شده توسط تراساسایکلین (با غلظت ۳۰ میکروگرم در دیسک) در محیط کشت هلیکو باکتریپلوری کشت استاندارد به ترتیب $30 \pm 2/6$ و در محیط‌های کشت همچنین قطرهای ایجاد شده توسط مترونیدازول (با غلظت $200 \pm 2/4$ میکروگرم در دیسک) در محیط کشت هلیکو باکتریپلوری برابر $200 \pm 2/4$ و در محیط کشت سوشهای استاندارد به ترتیب $200 \pm 2/4$ و $200 \pm 2/4$ بود و اشرشیاکولی نیز مقاوم

از $130 \pm 2/2$ بیمار مبتلا به اختلالات دستگاه گوارش مراجعه کننده به بخش گوارش بیمارستان امام خمینی، بیوپسی معده در موضع آندوسکوبی دستگاه گوارش فوقانی به عمل آمد و کلیه نمونه‌ها مورد بررسی باکتریولوژیکی قرار گرفت که از این تعداد در ۱۰۰ مورد، هلیکو باکتریپلوری ایزو لگر گردید، سپس پنج کشت خالص از موارد فوق را به صورت تصادفی انتخاب شد و اثر ضد باکتریایی املاح بیسموت (سیترات بیسموت، کربنات بیسموت، سیترات بیسموت و ساب سایترات بیسموت) و تأثیر سینرژیستی ساب سایترات بیسموت با تراساسایکلین و مترونیدازول به روش انتشار دیسک روی آنها مورد ارزیابی قرار گرفت. ضمناً به منظور کنترل روش کاری، حساسیت چهار کشت میکروبی استاندارد: استافیلکوک اورنوس (ATCC: ۲۵۹۲۳)، بروسل ابورتوس (CSBPI-A ۱۰۳)S-۹۹، سالمونلاتینی (CSBPI-B ۱۹۶)O-۹۰۱ و اشرشیاکولی (CSBPI-B ۱۹۶)O-۹۰۱

لیتر آمفورتیسین ب، ۵-۲۰ میلی گرم در لیتر تری متیپریم و ۲۵۰۰۰ واحد در لیتر کولیستین یا ۵ میلی گرم در لیتر سفسولودین کشت داده شدند. سپس نمونه های کشت به مدت ۴-۷ روز در دمای ۳۶±۱ درجه سانتی گراد در شرائط میکروآئروفیلک انکوبه گردیدند.

برای تشخیص نهایی کشت های مثبت از تست های بیوشیمیایی استفاده گردید.

بررسی تاثیر ساب سیترات بیسموت بر روی باکتریها و اثر سینرژیستیک احتمالی آن با تراسیکلین و مترونیدازول.

الف - تهیه دیسک: با استفاده از کاغذ صافی که قبلاً عدم فعالیت احتمالی ضد میکروبی آن بررسی گردیده بود، دیسک هایی به قطر ۶ میلیمتر تهیه و میزان معینی از محلول ترکیبات فوق به آنها اضافه گردید سپس پلیتها در دیسکاتور با پتاکسید فسفر و یا در هوای آزاد خشک شده و مورد استفاده قرار گرفتند. به منظور استاندارد نمودن دیسکها، غلظت محلول های مواد ضد باکتریایی فوق طوری تغییر داده شد که زدن (Zone) حاصله در حد زون شاهد قرار گیرد.

ب - استاندارد نمودن تعلیق باکتریایی : جهت استاندارد نمودن تعلیق باکتریایی مورد استفاده در تکنیک انتشار دیسک، کدورت سوپسانیون میکروبی معادل کدورت حاصله از ترکیب ۱/۱۷۵ میلی لیتر محلول کلورو باریم درصد (W/V) با ۹۹/۵ میلی لیتر از اسید سولفوریک یک درصد انتخاب شد و جهت بررسی قدرت ضد باکتریایی بیسموت استفاده گردید.

نتیجه

حساسیت دارویی ۵ سوش انتخابی از ۱۰۰ نمونه هلیکوباکترپیلوری بدست آمد و مورد آزمایش قرار گرفت، چنانچه در جدول ۱ ملاحظه می شود، قطر هاله ایجاد شده بواسیله ساب سیترات بیسموت با غلظت ۱۲۸ میکروگرم در دیسک بر علیه هلیکوباکترپیلوری و سوش های حساس شاهد، شامل استانفیلکوکوس اورئوس (ATCC: ۲۵۹۲۳)، بروسلایبورتوس (CSBPI-A ۱۰۳S-۹۹)، سالمونلاتیفی (O-۹۰۱ ۱۹۶)، (CSBPJ-B) به ترتیب $15 \pm 2/6$ ، $15 \pm 2/4$ ، $20 \pm 3/1$ ، $14 \pm 2/1$ میلیمتر ارزیابی گردید، در حالیکه سوش مقاوم ارشیاکلی (ATCC: ۲۵۹۲۲) هیچگونه حساسیتی از خود نشان نداد، همچنین قطر زون عدم رشد توسط دیسک تراسیکلین (با غلظت ۳۰ میکروگرم در دیسک) علیه هلیکوباکترپیلوری $30 \pm 2/6$ و بر علیه کشت های استاندارد به ترتیب $30 \pm 2/4$ ، $40 \pm 2/5$ ، $40 \pm 2/3$ ، $25 \pm 2/8$ و $21 \pm 2/8$ میلیمتر و قطر زون های حاصله توسط مترونیدازول (با غلظت ۲۰۰ میکروگرم در دیسک) علیه هلیکوباکترپیلوری برابر 4 ± 1 و علیه سوش های

گزارش گردید، املاح دیگر بیسموت که در بالا ذکر شد، هیچگونه اثر ضد باکتریایی از خود نشان ندادند.

درآزمایشات دیگری که اثر سینرژیستی ساب سیترات بیسموت با تراسیکلین و مترونیدازول (به میزان چهار قسمت ساب سیترات بیسموت، یک قسمت تراسیکلین و شش قسمت مترونیدازول) با غلظت ۳۵۹ میکروگرم مورد بررسی قرار گرفت، هاله ممانعت در محیط کشت لیکوباکتر پیلوری برابر 4 ± 3 و علیه سوش های شاهد به ترتیب $42 \pm 2/2$ ، $45 \pm 2/1$ ، $25 \pm 2/6$ و $27 \pm 2/3$ محاسبه گردید، بنابراین ارزیابی یافته های فوق نشان می دهد که از بین املاح بیسموت، ساب سیترات بیسموت نه تنها اثر ضد باکتریایی قابل توجهی از خود نشان می دهد، بلکه چنانچه همراه تراسیکلین و مترونیدازول مصرف گردد، فعالیت ضد باکتریایی بسیار موثر تری علیه هلیکوباکترپیلوری و درمان اولسرهای پیتیک خواهد داشت.

مقدمه

به نظر می رسد هلیکوباکترپیلوری یکی از عوامل ایتیولوژیک رخدنگی معده و دوازدهه باشد و مسئله عود هنوز یکی از معضلات درمانی این بیماری است، درمان بیماران به وسیله داروهای رایج نظری بلوک کننده های هیستامینی فقط به مدت محدودی ساعت بهبود می گردد (۱۰-۱۲ و ۳۰-۴۵ و ۷۵-۸۰)، بنابراین جهت درمان قطعی اینگونه بیماران، توجه محققین به روش های درمانی با آتش بیوتیک، خصوصاً روشهای توأم با ترکیبات بیسموت نظری ساب سیترات و ساب سالیسیلات بیسموت معطوف گردیده است (۸۰-۱۱۰ و ۱۲۰-۱۳۰).

اگرچه گزارش های متعدد مؤثر بودن ترکیبات فوق را در معالجه رخدنگی دوازدهه و معده تایید کرده اند ولی در مورد چگونگی تاثیر آنها اختلاف نظر چشم گیری بین دانشمندان وجود دارد، از این روابط رفع این ابهام، اثر ضد باکتریایی بیسموت به تهیی و همچنین تأثیر متقابل داروهای سه گانه بیسموت و مترونیدازول و تراسیکلین با استفاده از روش انتشار دیسک بررسی گردید.

مواد و روش ها

به کمک آندوسکوپی از ضایعه نسبی دوازدهه بیوپسی به عمل آمد، نمونه ها در محیط انتقال (تیوگلیکولات حاوی ۵ نوع آتش بیوتیک) جهت بررسی های باکتریولوژیک به آزمایشگاه منتقل گردید.

بررسی های باکتریولوژیک:

الف - تهیه گسترش: نمونه ارسالی را بین دو اسالید ششه های له نمودیم و دو گسترش نازک تهیه گردید و به وسیله متیلن بلو و فوشین یک درصد بمدت ده دقیقه رنگ آمیزی گردید.

ب - کشت: نمونه های بیوپسی را در شرائط استریل، هموئن نموده و روی بروسلای اگار محتوی ۵-۱۰ درصد خون گوسفند همراه با ۳-۶ میلی گرم در لیتر و انکرومایسین، ۲-۶ میلی گرم در

شاهد به ترتیب $2 \pm 2/4$ و $2 \pm 2/6$ و $2 \pm 2/2$ و $2 \pm 2/2$ و $2 \pm 2/2$ میلیمتر محاسبه گردید. املاح دیگر بیسیمومت (کربنات بیسیمومت، نیترات بیسیمومت و سیترات بیسیمومت) اثر ضد باکتریایی از خود نشان ندادند.

جدول شماره ۲ نتایج حاصل از مطالعه اثرات ضد باکتریایی ترکیبات مورد بررسی به صورت دو به دو را نشان می‌دهد.

استاندارد به ترتیب $1/2 \pm 1/2$ و $3 \pm 1/3$ و $8 \pm 2/4$ میلیمتر بود و اشرشیا کلی مقاومت نشان داد. در آزمایش دیگری که اثر نیتریزیستی ساب سیترات بیسیمومت توام با تتراسیکلین و مترونیدازول به میزان چهار قسمت ساب سیترات بیسیمومت، یک قسمت تتراسیکلین و شش قسمت مترونیدازول با غلظت ۳۵۹ میکروگرم در دیسک مورد بررسی قرار گرفت، هاله ممانعت علیه هلیکوباکترپیلوری برابر 3 ± 40 و علیه سوشهای حساس

جدول شماره (۱): پتانسی دیسکها بر حسب میکروگرم در دیسک و قطر هاله‌های ممانعت از رشد بر حسب میلی‌متر

	قطر هاله ممانعت بر علیه اشرشیاکلی بر حسب میلیمتر	قطر هاله ممانعت بر علیه سوشهای شاهد حساس بر حسب میلیمتر	قطر هاله ممانعت بر علیه هلیکوباکترپیلوری بر حسب میلیمتر	میزان مواد ضد باکتریایی بر حسب میکروگرم در هر دیسک	دیسک	
مقابض	$21 \pm 2/8$	مالونلا استافیلوکوکوس برولا اورنوس	$14 \pm 2/1$	$20 \pm 2/1$	$15 \pm 2/6$	ساپ سیترات بیسیمومت
			$20 \pm 2/3$	$20 \pm 2/9$	$20 \pm 2/4$	تتراسیکلین
			$2 \pm 1/2$	$8 \pm 2/2$	$2 \pm 1/2$	مترونیدازول
			$27 \pm 2/2$	$25 \pm 2/6$	$22 \pm 2/2$	داروهای سه‌گانه (ساب سیترات بیسیمومت) تتراسیکلین+مترونیدازول

جدول شماره (۲): پتانسی دیسکها بر حسب میکروگرم در دیسک دوغانه و قطر هاله‌های ممانعت از رشد بر حسب میلی‌متر

	قطر هاله ممانعت بر علیه اشرشیاکلی بر حسب میلیمتر	قطر هاله ممانعت بر علیه سوشهای حساس شاهد بر حسب میلیمتر	قطر هاله ممانعت بر علیه هلیکوباکترپیلوری بر حسب میلیمتر	میزان مواد ضد باکتریایی در هر دیسک بر حسب میکروگرم	دیسک دوغانه	
24 ± 2	$27 \pm 2/0$	مالونلا استافیلوکوکوس برولا اورنوس	$27 \pm 2/0$	40 ± 4	$22 \pm 2/0$	تتراسیکلین+مترونیدازول
			$20 \pm 2/7$	$42 \pm 2/6$	40 ± 4	تتراسیکلین+بیسیمومت
			$15 \pm 1/8$	$26 \pm 2/6$	$16 \pm 1/8$	مترونیدازول+بیسیمومت

بحث

مورد هلیکوباکترپیلوری ایزوله گردید که این نقش هلیکوباکترپیلوری را در ایجاد زخم دوازدهه بخوبی مشخص می‌نماید. بنابر این مؤثر ترین راه درمان و جلوگیری از عود مجدد بیماری را باید در ریشه کن نمودن باکتری فوق جستجو کرد. به این منظور مشخص گردید که املاح بیسیمومت بویژه ساب سیترات بیسیمومت توأم با موارد ضد باکتری دیگر نتیجه مناسب تری را در بر دارد (۱۱)، لکن کیفیت اثر بیسیمومت کاملاً مشخص نیست و در هاله‌ای از ایهام قرار دارد و همچنین اثرات متقابل داروهای سه

درسالهای اخیر، هلیکوباکترپیلوری به عنوان یکی از عمدۀ ترین عوامل اتیولوژیکی اختلالات معده و دوازدهه شناخته شده، عود بیماری نیز به آن نسبت داده می‌شود و شاید به همین دلیل است که زخم دوازدهه به داروهای متداول جواب قطعی نمی‌دهد (۱۱)، اگرچه در کوتاه مدت ممکن است بهبودی حاصل شود، ولی در دراز مدت بیماری مجددًا عود می‌کند، جالب اینکه در این مطالعه که بر روی ۱۳۰ بیمار مراجعه کننده به بخش آندوسکپی بیمارستان امام خمینی انجام گرفت، در ۱۰۰

مترونیدازول و تراسیکلین) ایجاد شد از قطر حاصله بوسیله تک تک ترکیبات فوق بیشتر بود که بخوبی نشانگر این است که این ترکیبات، اثرات ضد باکتریایی همیگر را تقویت می نمایند. چنانچه ملاحظه می شود، تاثیر مترونیدازول به تنها بی چندان قابل توجه نیست که شاید به دلیل مقاومت باکتریایی ایجاد شده در برابر آن باشد. در جدول ۲ افزایش ناچیزی در تاثیر توانام (بیسموت، مترونیدازول) و (تراسیکلین، مترونیدازول) نسبت به تاثیر تک این مواد مشاهده می شود. در این مطالعه به خوبی مشخص گردید که نه تنها بعضی ترکیبات بیسموت اثرات ضد باکتریایی دارند و قادر به جلوگیری از رشد باکتری می باشند بلکه چنانچه با ترکیبات دیگر ضد میکروبی نظری مترونیدازول و تراسیکلین مصرف شوند، اثرات همیگر را تقویت می نمایند همچنین مشخص شد که بیشترین اثر سینزیستیک مربوط به تراسیکلین و بیسموت می باشد. لازم به ذکر است که کلیه محاسبات بر اساس مقایسه با باکتریهای حساس استانداره نظری استافیوکوک، بروسلا و سالمونلا انجام گردیده است.

گانه بیسموت، مترونیدازول و تراسیکلین نیز مورد تردید بودند. در مورد کیفیت اثر بیسموت نظرات متفاوتی ارائه گردیده است. گروهی از مولفین عقیده دارند که ترکیبات بیسموت اثرات حفاظتشی دارد و با ایجاد لایه ای بر روی زخم آن را از اثرات تخریبی اسید و پیسین محافظت می نماید. بعضی دیگر اظهار نموده اند که ترکیبات بیسموت به عنوان معادل آنتاگونیست گیرنده های هیستامینی عمل می نماید و از ترشح اسید جلوگیری می کند و برخی دیگر از دانشمندان عقیده دارند که ترکیبات بیسموت اثرات ضد باکتریایی دارد و باریشه کن نمودن باکتری از عود بیماری جلوگیری می نماید (۱۱، ۱۰، ۷، ۳) لذا برای رفع این ابهام تصمیم گرفتیم که اثر احتمالی ضد باکتریایی ترکیبات بیسموت و اثر سینزیستیک ترکیباتی که توان با بیسموت مورد استفاده قرار می گیرند، بطور *in vitro* و با استفاده از تکنیک انتشار دیسک در محیط جامد بررسی گردد. همانطور که در جدول شماره ۱ مشخص است، ساب سیترات بیسموت بر روی هلیکوباكترپیلوری موثر می باشد و همچنین قطره هاله ممانعت از رشد که توسط دیسک سه گانه (ساب سیترات بیسموت،

مراجع

- Dooley CP, MD: Helicobacter pylori infection. gastroenterology clin.of north america.1993; 22: 24-70.
- Walter L, Peterson MD: Helicobacter pylori and peptic ulcer disease.New England Journal of Medicine.1991; 32:1943-1047.
- Pathcett S et al: Helicobacter pylori and duodenal ulcer recurrence.Am. J. gastroenterology .1992; 87:24-27.
- Patchett S. et al: Helicobacter pylori and BMJ.1991; 303:1238-1240
- Dooley EP: Helicobacter pylori, Review of research finding. Aliment pharmacol. ther.1991; 1:129-43.
- Flier J S. MD: Pathogenesis of peptic ulcer and implication for therapy. new England J Med.322:909-916.
- Murray.PD : Pathophysiology and epidemiology of infection by helicobacter pylori.Rev.Infect.Dis.1991; 13:691-5.
- Goodwin C S, Armstrong A, Marshall B J: Campylobacter pyloridis gastritis, and peptic ulceration. J.clin. path 1986; 39:353-365.
- Valle J, Seppala K: Disappearance of gastritis after eradication of helicobacter pylori. scand J.Gastroenrop 1991; 10:1053-1056.
- Sherwood L, Gorbach: Bismuth therapy in gastrointestinal disease.Gastroenterology.1990; 96:863-875.
- Dviad Y et al: Factors influencing the eradication of helicobacter pylori with triple therapy. Gastroenterology.1992; 102:493-396.
- Wagner S. et al : Bismuth subsalicylate in the treatment of H2 blocker resistant duodenal ulcer, role of helicobacter pylori.Gut.1992; 33:179-183.
- Lambert JR: Effect of antiulcer drugs on Helicobacter pylori.Drug invest.2:52-55.

* * *