

بررسی اثر کشنده‌ی عصاره باکتری‌های جدا شده از کیست هیداتیک عفونی بر پروتوبالکس در شرایط آزمایشگاهی

محمد سرداری^۱، امیرحسین مقصود^۲، محمد یوسف علیخانی^۳، محمد فلاح^{۴*}

^۱ کارشناسی ارشد انگل شناسی، سازمان تأمین اجتماعی بروجرد، بیمارستان کوثر، بروجرد، ایران

^۲ دانشیار گروه انگل شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

^۳ استاد گروه میکروب شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

^۴ استاد گروه انگل شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

*نویسنده مسئول: محمد فلاح، استاد گروه انگل شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران. ایمیل: Fallah@umsha.ac.ir

DOI: 10.21859/hums-23044

چکیده

مقدمه: درمان انتخابی کیست هیداتیک جراحی می‌باشد. با توجه به خطر نشت پروتوبالکس‌ها به داخل احشاء و ایجاد کیست‌های ثانویه، جهت پیشگیری از این خطر مواد اسکولکس کش مختلفی به داخل کیست تزریق می‌شود که عوارض جانبی گوناگونی در میزان ایجاد می‌کند. بهمین منظور در این مطالعه اثر اسکولکس کشی عصاره باکتری‌های جدا شده از کیست هیداتیک عفونی شده مورد بررسی قرار گرفت.

روش کار: در این مطالعه تجربی-آزمایشگاهی از کیست هیداتیک گوسفند با روش‌های استاندارد باکتری شناسی به جدا سازی و شناسایی باکتری‌های آلووده کننده تا سطح جنس و گونه اقدام شد. از این باکتری‌ها با سونیکاسیون عصاره تمام باکتریایی تهیه و با استفاده از سرم فیزیولوژی استریل رقت‌های متوالی ۱/۱۶، ۱/۱۶، ۱/۸، ۱/۸، ۱/۲، ۱/۴ و ۱/۶۴ تهیه و لاروهای زنده در زمان‌های ۵، ۱۰، ۲۰، ۴۰ و ۶۰ دقیقه در رقت‌های فوق قرارداده شد. میانگین درصد پروتوبالکس‌های مرده با رنگ آمیزی حیاتی ائوزین و به کمک میکروسکپ نوری تعیین گردید.

یافته‌های پنجم نوع باکتری از کیست‌های عفونی شده جدا شده که شامل استافیلکوکوس اورئوس، استافیلکوکوس ساپروفیتیکوس، اشربیا کلی، پروتئوس میرابیلیس و سودومونا آئروبیوتوزا بود. عصاره هیچ یک از باکتری‌های جدا شده از کیست هیداتیک در زمان‌های تماس مذکور تأثیر قابل قبولی بر پروتوبالکس‌ها نداشتند. به عنوان نمونه عصاره تمام سودوموناس آئروبیوتوزا پس از ۶۰ دقیقه حداکثر ۱۳/۱٪ از اسکولکس‌ها را از بین برداشت.

نتیجه‌گیری: نتایج حاکی از تأثیر اندک عصاره باکتری‌های جدا شده از کیست هیداتیک بر روی پروتوبالکس‌ها بود. مرگ اسکولکس‌ها در کیست‌های عفونی شده می‌تواند ناشی از مجموعه عوامل دیگری بجز تأثیر مستقیم عصاره باکتری‌ها باشد.

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۵/۰۵/۱۳

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۵/۰۹/۲۸

واژگان کلیدی:

اسکولکس کش

پروتوبالکس

سونیکاسیون

عصاره باکتریایی

کیست هیداتید

تمامی حقوق نشر برای دانشگاه علوم پزشکی همدان محفوظ است.

دانپروری رایج است. آلدگی میزانهای نهایی مثل سگ، گرگ،

شغال و روباه و گاهی ایجاد کیست‌های ثانویه در میزان واسطه توسط مرحله لاروی یا پروتوبالکس موجود در داخل کیست هیداتیک صورت می‌گیرد. از لحاظ جغرافیایی میزان شیوع کیست هیداتیک در انسان به عواملی مانند شرایط بهداشتی و زنوتیپ انگل بستگی دارد. بیماری بیشتر در کشورهای مدیرانه، شمال چین، آفریقا و آمریکای جنوبی انتشار دارد [۲].

در مواردی کیست‌ها ممکن است به علت نفوذ برخی باکتریها به درون مایع هیداتیک و ایجاد عفونت ثانویه باکتریایی عقیم شوند یعنی پروتوبالکس تولید نکنند یا پروتوبالکس‌های موجود در ذرره شده از بین برond که تدریجاً محتویات کیست چرکی، پنیری شکل و نهایتاً آهکی می‌شود [۴].

مقدمه

کیست هیداتیک یا هیداتیدور، بیماری زئونوز مهم ایجاد شده توسط انگل اکینوکوکوس گرانولوزوس می‌باشد که در میزانهای واسط مثلاً گوسفند، بز، گاو، شتر و علفخواران اهلی و حشی و همچنین انسان ایجاد می‌گردد [۱]. عفونت در میزان واسط، بجز برای تعداد کمی از موارد ابتلاء عفونتهاشی شدید یا درگیری انداهای حساس مثل مغز و قلب، معمولاً تا مدت‌های طولانی بدون علامت است [۲]. در انسان و دام باعث زیانهای بهداشتی و اقتصادی زیادی در سراسر جهان می‌شود و شناخت و مطالعه دقیق آن جهت جلو گیری از این ضررها، ضرورت جدی دارد. آلدگی به مرحله لاروی انگل از زمانهای قدیم شناخته شده است و بالاترین میزان میزبان برگز در مناطقی است که

داده شدند. ابتدا سطح آنها با الکل ۷۰ درجه ضد عفونی شده و با یک سرنگ استریل مایع کیست آسپیره شده و سپس یک قطره از مایع کیست روی محیط بلاد آگار ۹۵٪ (با خون دیپرینه گوسفندي) برای جدا کردن باکتری های گرم مثبت و گرم منفی هوایی بی هوای اختیاری و یک قطره از مایع کیست روی محیط انوزین متیلن بلو برای جدا کردن باکتری های گرم منفی هوایی بی هوای اختیاری به روش استریک کردن، کشت داده شدند. برای تعیین هویت باکتری ها، پس از گذشت ۲۴ تا ۴۸ ساعت از کشت مایع کیست، در صورت مشاهده کلنی باکتری ها در روی محیط کشت، با روش های استاندارد میکروب شناسی، باکتری های جدا شده تا سطح جنس و گونه شناسایی شدند [۱۴].

تهیه عصاره باکتری ها

از هر یک باکتری های خالص به میزان مورد نیاز رقت های نیم مک فارلند در سرم فیزیولوژی استریل در حجم های ۰.۵ میلی لیتری در ظروف استریل تهیه و این ظروف به مدت یک ساعت در روی یخ قرارداده شده و سپس با استفاده از دستگاه سونیکاتور UP200 Hielscher Cycle با Amplitude, 100 دوبار هر بار به مدت ۵ دقیقه سونیک شد. از عصاره سونیکه شده حاصل رقت های ۱/۱، ۱/۲، ۱/۴، ۱/۶، ۱/۱۶، ۱/۳۲، ۱/۴۶ با استفاده از سرم فیزیولوژی استریل رقت های متوالی تهیه و تا زمان استفاده در دمای ۴ درجه سانتیگراد نگهداری شد.

روش تعیین زنده بودن پروتواسکولکس ها

کل مایع هیداتیک در شرایط استریل با سرنگ آسپیره و در لوله های استریل فالکون ریخته شد. همه لوله های محتوی مایع هیداتیک به مدت نیم ساعت به حالت ساکن کنار گذاشته شدند تا تمامی پروتواسکولکس ها، رسوب کنند و سپس مایع رویی آنها دور ریخته شد. در نهایت پروتواسکولکس های ته نشین شده، سه مرتبه با نرمال سالین استریل، شستشو داده شد. به این صورت که با ۲۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۲۰ ثانیه سانتریفیوژ، مایع رویی دور ریخته شده و این کار حداقل سه بار تکرار شد. یک قطره از مایع هیداتیک حاوی پروتواسکولکس ها روی لام قرار داده شده و پس از مخلوط کردن آن با یک قطره از رنگ انوزین ۹۰٪ در زیر میکروسکوپ بررسی و در صورت رنگ نگرفتن پروتواسکولکس ها، زنده بودن آنها مشخص شد. نمونه هایی از کیست ها در صورت داشتن لاروهایی با زیست پذیری بیش از ۹۰٪، جهت مطالعه انتخاب شدند.

هیداتیدوزیس ثانویه، عمدها در حفره شکمی بطور خودبخودی یا در اثر ترومما (مثلاً در اثر نشت حین جراحی) که باعث پارگی کیست و انتشار پروتواسکولکس ها می شود، ایجاد می گردد [۴]. مطمئن ترین راه درمان کیست هیداتیک، جراحی است. یکی از عوارض این روش خطر نشست محتویات کیست در خلال جراحی و عود بیماری (هیداتیدوز ثانویه) بعد از عمل جراحی است که می تواند بسیار خطرناک و مرگ بار باشد [۵]. این عارضه را می توان با بکار بردن تکنیک های جراحی متفاوت و تزریق مواد اسکولکس کش مختلف به داخل کیست مثل سالین هایپر تونیک [۶]، نیترات نقره [۸]، مانیتول ۶۰٪ [۹]، پرازیکوانتل، فرمالین ۱٪، و پوپویدون آیداین بطور موضعی بعد از آسپیره کردن مایع کیست و یا انجام داد و الکترولیز با برق با ولتاژ کم کنترل کرد.

اگر چه مطالعاتی در مورد ایزوله کردن باکتری های موجود در کیست هیداتیک و اثرات اسکولکس کشی سالین هایپر تونیک، نیترات نقره ۹۵٪، الکل اتیلیک ۹۵٪، آب اکسیژنه و بتادین، آلبندازول [۱۰]، کلره گزیدین گلوکونات [۱۱]، ستریماید [۱۲] و عصاره های مختلف گیاهی انجام شده است [۱۳] (بسیاری از این عوامل اسکولکس کش ممکن است سبب عوارض نامطلوبی بر روی بافت زنده میزبان مانند نکروز سلول های کبدی گردند که کاربردشان را محدود می کند). لیکن مطالعه ای با این روش موجود تاکنون صورت نگرفته است. بنابراین، این مطالعه با هدف تعیین اثر کشنندگی عصاره باکتری های جدا شده از کیست هیداتیک بر روی پروتواسکولکس های زنده انجام گرفت تا در صورت مشاهده نتایج مطلوب ضمن مشخص شدن علت عقیم شدن کیست در کیست های بارور، از آن برای استفاده قبل از جراحی کیست توصیه شود.

روش کار

برای انجام این مطالعه، تجربی- آزمایشگاهی کیست های هیداتیک از کشتارگاه صنعتی بروجرد جمع آوری و با آسپیره کردن مایع هیداتیک در شرایط استریل کیست های بارور شناسایی و از پروتواسکولکس های زنده استفاده شد. به دلیل باروری بیشتر کیست های گوسفندي ترجیحاً از کیست های این حیوان استفاده گردید و با بررسی کیست های عفونی شده، به جدا سازی و شناسایی باکتری های عفونی کننده کیست های هیداتیک اقدام شد.

روش جداسازی و شناسایی باکتری ها

کبد های حاوی کیست های بزرگ توسط سرم فیزیولوژی استریل شسته شده و به محیط استریل هود کلاس دو انتقال

بررسی، آزمایش سه بار تکرار گردید و میانگین درصد لاروهای مرده مربوط به هر رقت از عصاره باکتری مورد نظر و زمان مربوطه به عنوان نتیجه ثبت شدند. میزان پروتواسکولکس های مرده در رقت های مختلف و زمان های مختلف با آزمون آنالیز واریانس مورد بررسی آماری قرار گرفتند.

یافته ها

باکتری های جدا شده شامل: اشريشيا كلى، استافيلوكوك اورئوس، استافيلوكوك ساپروفيتيكوس، پروتئوس ميرابيليس و سودومonas آئروژينوزا بودند. بيشترین درصد پروتواسکولکس مرده در رقت ۱/۱ عصاره (۱۳/۱۷%) در رقت ۱/۲ عصاره (۱۲/۱۷%) در رقت ۱/۴ عصاره (۱۲/۱۲%) در رقت ۱/۸ عصاره (۱۱/۹%) در رقت ۱/۱۶ عصاره (۱۱/۸%) در رقت ۱/۳۲ عصاره (۱۱/۶%) و در رقت ۱/۶۴ عصاره (۱۰/۹%) پس از گذشت ۶۰ دقیقه از زمان تماش، مربوط به باکتری سودومonas آئروژينوزا مشاهده گردید و در سایر باکتری ها عصاره تأثیر چندانی نداشت (جدول ۱).

بررسی تأثیر عصاره بر پروتواسکولکس های زند

به هر دو میلی لیتر از غلظت های تهیه شده در بک لوله آزمایش استریل یک قطره از سوسپانسیون پروتواسکولکس که حداقل دارای ۱۰۰۰ لارو زنده بود اضافه شد و به آرامی مخلوط شد. در مدت زمان های پنج، ده، بیست، چهل و شصت دقیقه پروتواسکولکس های مجاور شده با عصاره مورد بررسی قرار گرفتند. به این صورت که بعد از اتمام زمان مواجهه مورد نظر، مایع رویی خارج و به رسوب حاصل ۲ میلی لیتر رنگ ائوژین ۱۰٪ اضافه گردید. پس از ۱۵ دقیقه انکوباسیون در دمای اتاق، مایع رویی خارج و در پایان پروتواسکولکس ها از نظر حیات و یا عدم حیات با رنگ ائوژین بررسی و درصد آنها تعیین شد. برای کنترل و بررسی عوامل مؤثر بر حیات پروتواسکولکس ها از جمله زمان، بطور موازی پروتواسکولکس ها را در لوله آزمایش دیگری (شاهد) با سرم فیزیولوژی استریل مجاور کرده و درصد زنده بودن آنها پس از گذشت زمان مشابه گروه تست ثبت شد. برای هر رقت و زمان مورد

جدول ۱: میانگین درصد پروتواسکولکس های مرده در گروه شاهد و تست در زمان های مورد بررسی در رقت ۱/۱ عصاره باکتری ها

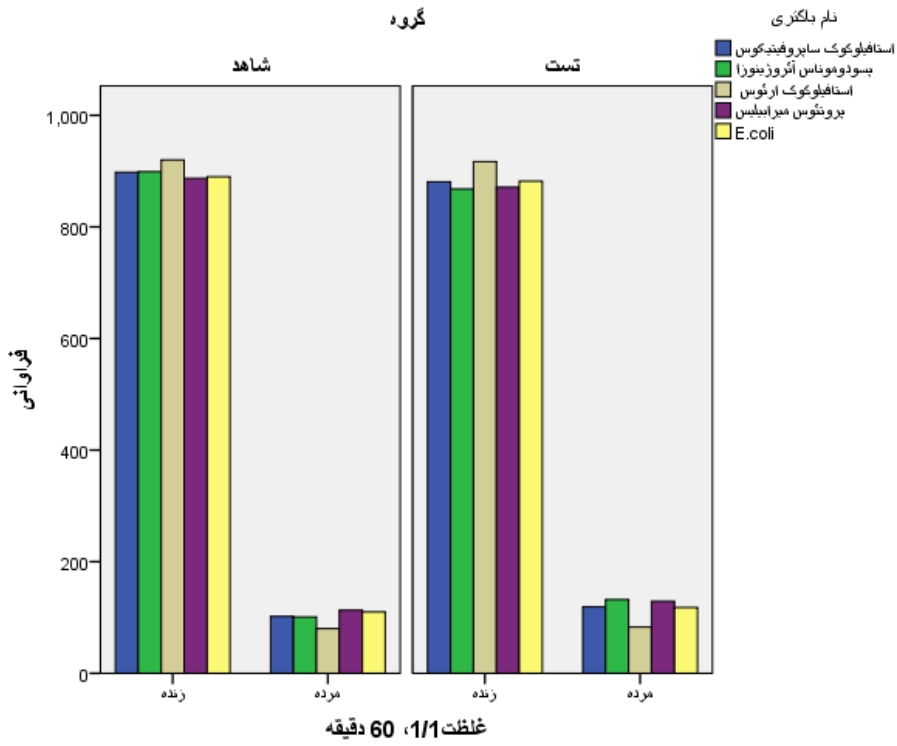
اشريشيا كلى	۵ دقیقه	۱۰ دقیقه	۲۰ دقیقه	۴۰ دقیقه	۶۰ دقیقه
شاهد	۶/۵	۷/۹۵	۸	۹	۱۱
تست	۶/۹	۹/۴۷	۱۰	۱۰/۱۷	۱۱/۷۷
P	۰/۷۲۱	۰/۱۳۷	۰/۱۱۸	۰/۳۶۲	۰/۵۷۴
استافيلوكوك اورئوس					
شاهد	۲/۳	۲/۳۳	۴/۷۰	۷/۶۰	۸
تست	۵	۵/۱۷	۶/۶۷	۷/۸۰	۸/۳۳
P	۰/۰۰۰	۰/۰۰۱	۰/۰۵۴	۰/۸۶۷	۰/۸۰۶
استافيلوكوك ساپروفيتيكوس					
شاهد	۸	۹/۴	۹/۷۰	۱۰	۱۰/۱۷
تست	۹	۱۰/۲	۱۰/۷۰	۱۱	۱۱/۸۶
P	۰/۴۲۳	۰/۵۴۷	۰/۴۶۰	۰/۴۶۶	۰/۲۲۵
پروتئوس ميرابيليس					
شاهد	۴/۵	۴/۸۳	۶	۸	۱۱/۳۳
تست	۶/۵	۸/۱۷	۱۰/۵	۱۱/۲۹	۱۲/۸۶
P	۰/۰۵۰	۰/۰۰۲	۰/۰۰۰	۰/۰۱۲	۰/۲۷۳
پسودومonas آئروژينوزا					
شاهد	۸/۲	۸/۶	۹/۲	۱۰	۱۰/۱۷
تست	۹	۹/۳	۱۱	۱۲	۱۳/۱۷
P	۰/۵۲۴	۰/۵۸۴	۰/۴۲۱	۰/۱۵۳	۰/۰۳۸

سرداری و همکاران

در باکتری اشريشيا کلی در رقت ۱/۱ با گذشت زمان تفاوت معناداری بین ميانگين درصد پروتوكولکس های مرده گروه شاهد و گروه تست دیده نشد ($P > 0.05$). در صورتی که در باکتری استافيلوکوك اورئوس در رقت ۱/۱ در زمان ۵ دقیقه و ۱۰ دقیقه بین گروههای شاهد و تست تفاوت معناداری در ميانگين درصد پروتوكولکس های مرده وجود داشت ($P = 0.001 < 0.0001$) و در زمانهای ديگر تفاوت معناداری دیده نشد. در باکتری استافيلوکوك ساپروفيتیکوس در رقت ۱/۱ در هیچ کدام از زمانهای مورد بررسی تفاوت معناداری بین ميانگين درصد پروتوكولکس های مرده در دو گروه شاهد و تست دیده نشد اما در باکتری پروتئوس میرابيليس در رقت ۱/۱ در زمانهای ۵ دقیقه و ۱۰ دقیقه و ۲۰ دقیقه و ۴۰ دقیقه در ميزان ميانگين درصد پروتوكولکس های مرده در بين دو گروه تفاوت دیده شد ($P = 0.05 < 0.002$ و $P = 0.0002 < 0.0001$ و $P = 0.0001 < 0.0002$) و در ۶۰ دقیقه تفاوتی به ترتیب شده بود.

با توجه به تصویر ۱ بيشترین ميزان پروتوكولکس های مرده در سودوموناس آئروژينوزا ۱۰/۱۷ در گروه شاهد و ۱۳/۱۷ در گروه تست و همچنین پروتئوس میرابيليس ۱۱/۳۳ در گروه شاهد و ۱۲/۸۶ در گروه تست را داشتند و كمترین ميزان پروتوكولکس مرده در استافيلوکوك اورئوس ۸% در گروه شاهد و ۸/۸۳ در گروه تست بود.

جدول ۲: ميانگين درصد پروتوكولکس های مرده در گروه شاهد و تست در زمانهای مورد بررسی در رقت ۱/۶۴ عصاره باکتریها					
۶۰ دقیقه	۴۰ دقیقه	۲۰ دقیقه	۱۰ دقیقه	۵ دقیقه	asherishia کلی
۶/۵۰	۶/۴۰	۶/۲۰	۶/۱۰	۵/۷۰	شاهد
۶/۸۰	۶/۷۰	۶/۶۰	۶/۴۰	۶/۳۰	تست
۰/۷۸۸	۰/۷۸۶	۰/۷۱۵	۰/۷۸۲	۰/۵۷۲	P
استافيلوکوك اورئوس					
۶/۰۰	۵/۷۰	۵/۴۰	۵/۳۰	۵/۲۰	شاهد
۶/۵۰	۶/۱۰	۶	۵/۸۰	۵/۷۰	تست
۰/۶۴۴	۰/۷۰۴	۰/۵۶۳	۰/۶۲۵	۰/۶۲۲	P
استافيلوکوك ساپروفيتیکوس					
۹/۰۰	۸/۵۰	۸/۰۰	۷/۵۰	۶/۹۰	شاهد
۱۰/۱۰	۹/۵۰	۹/۰۰	۸/۲۰	۷/۵۰	تست
۰/۴۰۳	۰/۴۳۵	۰/۴۲۳	۰/۵۶۱	۰/۶۰۴	P
پروتئوس میرابيليس					
۵/۹۵	۵/۴۰	۵/۲۷	۵/۰۳	۴/۸۴	شاهد
۷/۰۰	۵/۶۲	۵/۳۷	۵/۱۲	۵/۱۰	تست
۰/۳۶۵	۰/۸۴۵	۰/۹۲۱	۰/۹۱۹	۰/۷۵۷	P
پسودوموناس آئروژينوزا					
۱۰/۰۰	۹/۵۰	۸/۶	۷/۰۰	۶/۰۰	شاهد
۱۰/۹۰	۱۰/۷۰	۱۰/۲۰	۹/۱۰	۸/۲۰	تست
۰/۱۴۶	۰/۱۸۶	۰/۱۴۶	۰/۱۰۱	۰/۰۵۵	P



تصویر ۱: میانگین درصد تعداد پروتواسکولکس های مرده بر اثر رقت ۱/۱ عصاره انواع باکتری ها در ۶۰ دقیقه اول

با مکانیسم هایی و احتمالاً با موادی پروتواسکولکس ها را از بین می بردند. لذا باید روشی شود که این مکانیسم ها چیست یا آن مواد کدام است. از این رو در مطالعات بعدی بررسی اثر سیستم های آنزیمی باکتری ها در این زمینه می تواند مفید باشد.

با توجه به انتشار جهانی هیداتیدوز و ایجاد آلودگی در اعضاء حساس بدن انسان و با وجود اثرات محدود داروهای موجود بر روی این بیماری تا سالهای اخیر جراحی تنها درمان کیست های هیداتید بود [۱۶]. اما امروزه فقط برای کیست های پیچیده مانند فیستول های صفرایی، پارگی در پریتووان و... جراحی صورت می گیرد [۱۷، ۱۸]. مواد مختلفی هم به عنوان درمان دارویی و هم برای بی خطر نمودن جراحی از نظر نشت لارو استفاده شده که اغلب کم اثر و دارای عوارض سوء جانبی بوده اند. استفاده از مواد شیمیایی برای از بین بردن پروتواسکولکس ها در حین جراحی کیست هیداتید اغلب منجر به ایجاد عوارض سوء جانبی در بافت هایی مثل کبد که کیست ها اغلب در آن مستقر هستند، می شود و عاقب و خیمی برای بیمار می تواند در بر داشته باشد. در نتیجه محدود کردن استفاده از این داروها و استفاده از مواد جدید مثل عصاره های باکتریایی و گیاهی به عنوان منابع جایگزین که ضمن اثر اسکولکس کشی قابل قبول، عوارض سوء

بحث

مطالعه حاضر فعالیت پایین اسکولکس کشی عصاره باکتری های جدا شده از کیست هیداتیدیک را نشان داد. به نظر می رسد با توجه به اینکه پس از نفوذ باکتری زنده به درون کیست و تکثیر آنها، به سرعت پروتواسکولکس ها از بین رفته و از اجسام آنها و سایر یاخته های نابود شده مایع هیداتیدیک عفونی شده و در ادامه کاملاً چرکی و پنیری و نهایتاً کلسفیه می شود؛ احتمالاً عاملی که منجر به مرگ پروتواسکولکس ها می شود تهاجم مستقیم باکتری به پروتواسکولکس باشد. یا ممکن است احیاناً موادی باشد که زمانی که انگل زنده است توسط آن تولید و باعث محافظت و زنده ماندن لارو می شود و با مرگ آنها این مواد که ممکن است مثلاً نوعی آنزیم باشد، تولید نمی گردد. این موضوع در مورد کرم های ساکن روده تأیید شده که سیستم آنزیمی موجود انگل ساکن روده، زمانی که زنده است مانع از تأثیر آنزیم های گوارشی روده بر روی آن شده و از هضم آن جلوگیری می کند. اثر کشنندگی باکتری زنده بر پروتواسکولکس در مطالعه قبلی فلاخ و همکاران [۱۵] نیز تأیید شده است که مواجهه مستقیم باکتری های زنده جدا شده از مایع کیست هیداتیدیک با پروتواسکولکس های زنده در زمان کوتاهی آنها را از بین می برد. بنابراین، تصوری فوق تا حدودی تأیید می شود که باکتری های زنده و کامل

بعد از شستشوی صفاقی برای جلوگیری از هیداتیدوزیس ثانویه واسیدوز متابولیک و مت هموگلوبینمی در دو مورد گزارش شده است که از عوارض ستریماید می باشد. در واقع عوارض جانبی حاصله از هر کدام از این مواد، استفاده از آنها را محدود ساخته است [۳۱، ۳۲].

در واقع یک اسکولیسیدال ایده آل بایستی سریعاً تأثیر گذاشته و بتواند تمام پروتوتاکولکس ها را از بین ببرد. و از طرفی عوارض جانبی سیستمیک و موضعی کمی داشته باشد ولی اکثر موادی که به عنوان اسکولیسیدال استفاده می شود بعض اثرات کمی داشته و یا اینکه روی سیستم مجرای صفوراوی و بافت کبد، عوارض منفی زیادی دارد.

در بررسی اثر عصاره باکتری اشیشیا کلی و پروتئوس میراپیلیس در غلظت $1/4$ و عصاره سودوموناس در رقت $1/1$ ، پس از گذشت 60 دقیقه از زمان تماس؛ بین میزان پروتوتاکولکس های مرده در گروه شاهد و مطالعه تفاوت معنی داری دیده شد. به نظر می رسد تماس طولانی مدت عصاره باکتری ها با مکانیسم نامشخصی پروتوتاکولکس ها را از بین می برد لکن شاید این موضوع از نظر کاربرد بالینی ارزش کمی داشته باشد زیرا یک ماده اسکولکس کش ایده آل بخصوص برای استفاده در حین جراحی برای کاهش خطر نشت و پخش پروتوتاکولکس در مدت هرچه کوتاهتری تأثیر بگذارد تا بیمار زیاد تحت بیهوشی باقی نماند. همچنین در رقت $1/8$ عصاره این باکتری در همه زمان های بررسی شده، تفاوت درصد پروتوتاکولکس های مرده در دو گروه شاهد و آزمایش معنی دار بود.

در مورد استفاده از عصاره نتایج در حد انتظار نبودند که احتمالاً این نتایج ضعیف ممکن است به دلیل استفاده از غلظت نیم مک فارلند باشد که می توان برای تهیه عصاره از غلظت مثلاً سه مک فارلند استفاده کرد و نتایج را مقایسه نمود. در مطالعه قبلی [۱۵] اثر تماس باکتری زنده بر روی پروتوتاکولکس سیار مخرب بود که احتمالاً مربوط به تأثیر تخریبی مستقیم باکتری بر روی لارو باشد. احتمالاً باکتری ها با داشتن رقابت با ماتسیست برس کسب غذا، یا ترشح موادی بر روی پیکره لارو یا ایجاد تغییرات pH در اثر فعالیت های بیولوژیک خود در درون کیست، یا ایجاد موادی که به مواد حیاتی مورد نیاز لارو باند می شوند یا نفوذ موادی از باکتری به لارو و باند شدن با اجسام آهکی و غیر قابل مصرف کردن آنها برای لارو یا با مکانیزم هایی مثل از بین بردن آنزیم های ضروری بقاء لارو یا غیر قابل برداشت و مصرف کردن مواد سوختی سلول های لارو باعث از بین رفتن لارو می شود.

جانبی را نداشته باشند مورد توجه قرار گرفته است. عوامل اسکولیسیدالی که استفاده از آنها گزارش شده است شامل: پلی وینیل-پیرولیدون ید (PVP) 10% ، مخلوطی از ستریماید $1/5$ و کلرهگزیدین 15% ، اتیل الکل 95% ، پراکسیدهیدروژن 3% ، نیترات نقره $5/40\%$ ، فرمالین 2% و سالین 30% می باشد [۲۳-۱۹]. در میان عوامل اسکولیسیدال مختلف که در گذشته حمایت می شد، فرمالین اولین ماده ای بود که اغلب استفاده می شد [۲۴]. این ماده که برای سال های متمادی به طور گسترده مورد استفاده قرار می گرفت، مشخص شد که عاملی خطرناک است و دارای خطر توکسیتی سیستمیک و موجد کلانژیت اسکلروزان ثانویه می باشد [۲۰، ۲۵]. در نتایج مطالعه Hankins، دو مورد مرگ که یکی دریک زن جوان به علت ایست قلبی که تقریباً بلا فاصله بعد از تزریق فرمالین به کیست کبدی بزرگ رخ داد و دیگری در مرد جوانی که در طول حذف کیست بزرگ کبدی که در ارتباط با کیست های متعدد صفاقی بود، بعد از اینکه فرمالین بطور تصادفی به حفره صفاق ریخته شده بود، توسعه شدید پریتونیت دیده شد. بعد از این تجارت، از الکل 96% به جای فرمالین استفاده شد [۲۵].

کاربامات بنزیمیدازول (آلبندازول و مبندازول)، داروهای ضد کرمی هستند که مانع تجمع توبولین به میکروتوبول ها و در نتیجه اختلال در جذب گلوکز می شوند [۲۶]. در دهه ۱۹۷۰ اثبات شده است که در مقابل مرحله لاروی انگل اکینوکوکوس گرانولوزوس، بنزیمیدازول ها مؤثر هستند [۲۷]. اما جذب ضعیف آنها در روده و توانایی پخش آنها در سراسر دیواره کیست به مایع کیست محدود است. بنابراین، به نظر می رسد که عوامل کمتر اپی تسکین دهنده هستند تا درمانی [۲۸]. سالین هیپرتونیک یکی از معمول-ترین عوامل اسکولیسیدال در جهان است. از دلایل اصلی استفاده از آن این است که اثرات آن، یک شب اسمزی قوی در سراسر غشاء کوتیکولی ایجاد می کند و همچنین یکی دیگر از مزیت های منحصر بفرد آن، چگالی بالای آن می باشد که جهت ارزیابی رقت محلول در حفره، ارزیابی حضور مناسب تماس محلول با تمام نقاط ضایعه و بررسی کردن برای حضور ارتباطات صفوراوی است [۲۹]. اگرچه سالین هیپرتونیک به عنوان عامل اسکولیسیدال به مدت 50 سال در غلظت های مختلف ($30\%-30\%$) و زمان های مختلف ($5-30$ دقیقه) استفاده شده است، اما هیچ گزارشی درباره اینکه کدام غلظت برای زمان های مواجهه مناسب است، وجود ندارد [۳۰]. مشخص شده که غلظت بالای سالین می تواند باعث کلانژیت اسکلروزان و تنگی مجرای صفوراوی شود [۳۰]. همچنین سه مورد از پریتونیت اسکلروزان

نتیجه گیری

نتایج مطالعه حاضر حاکی از تأثیر ناچیز عصاره باکتری در از بین بردن اسکولکس های زنده است و مرگ لاروها در کیستهای عفونی شده می تواند به دلیلی غیر از تأثیر فراوردهای موجود در عصاره باکتری عفونی کننده باشد.

سپاسگزاری

این مقاله از پایان نامه کارشناسی ارشد انگل شناسی تهیه شده است. از معاونت محترم تحقیقات و فناوری دانشگاه

REFERENCES

- Abunna F, Fentaye S, Megersa B, Regassa A. Prevalence of bovine hydatidosis in Kombolcha ELFORA abattoir, North Eastern Ethiopia. *Open J Anim Sci.* 2012;2:281-6. [DOI: 10.4236/ojas.2012.24038](#)
- Eckert J, Deplazes P. Biological, epidemiological, and clinical aspects of echinococcosis, a zoonosis of increasing concern. *Clin Microbiol Rev.* 2004;17(1):107-35. [PMID: 14726458](#)
- Romig T. Epidemiology of echinococcosis. *Langenbecks Arch Surg.* 2003;388(4):209-17. [DOI: 10.1007/s00423-003-0413-3](#) [PMID: 12937989](#)
- Standker L, Beress L, Garateix A, Christ T, Ravens U, Salceda E, et al. A new toxin from the sea anemone *Condylactis gigantea* with effect on sodium channel inactivation. *Toxicon.* 2006;48(2):211-20. [DOI: 10.1016/j.toxicon.2006.05.001](#) [PMID: 16814340](#)
- Topcu O, Aydin C, Arici S, Duman M, Koyuncu A, Sen M. The effects of various scolicidal agents on the hepatopancreatic biliary system. *Visceral Med.* 2006;22(3):185-90. [DOI: 10.1159/000094710](#)
- Kushwaha JK, Sonkar AA, Verma AK, Pandey SK. Primary disseminated extrahepatic abdominal hydatid cyst: a rare disease. *BMJ Case Rep.* 2012;2012. [DOI: 10.1136/bcr.02.2012.5808](#) [PMID: 22669859](#)
- Durgun Yetim T, Basoglu A, Taslak Sengul A, Yetim I, Serdar Bekdemir O, Hokelek M. Comparison of the protoscolicidal effectiveness of hypertonic saline, povidone-iodine and albendazole solutions in an experimental lung hydatid cyst model. *J Int Med Res.* 2011;39(4):1230-8. [PMID: 21986125](#)
- Eyüpoğlu B, Doğanay M, Reis E, Yüksek YN, Kulaçoğlu S, Kama NA. The effects of scolicidal agents on hepatopancreaticobiliary system "An experimental study". *Turkish J Gastroenterol.* 1999;10:280-6.
- Caglar R, Yuzbasioglu MF, Bulbuloglu E, Gul M, Ezberci F, Kale IT. In vitro effectiveness of different chemical agents on scolices of hydatid cyst. *J Invest Surg.* 2008;21(2):71-5. [DOI: 10.1080/08941930701883640](#) [PMID: 18340623](#)
- Adas G, Arikan S, Kemik O, Oner A, Sahip N, Karatepe O. Use of albendazole sulfoxide, albendazole sulfone, and combined solutions as scolicidal agents on hydatid cysts (in vitro study). *World J Gastroenterol.* 2009;15(1):112-6. [PMID: 19115476](#)
- Puryan K, Karadayi K, Topcu O, Canbay E, Sumer Z, Turan M, et al. Chlorhexidine gluconate: an ideal scolicidal agent in the treatment of intraperitoneal hydatidosis? *World J Surg.* 2005;29(2):227-30. [DOI: 10.1007/s00268-004-7587-x](#) [PMID: 15650798](#)
- Tozhar E, Topcu O, Karayalcin K, Akbay SI, Hengirmen S. The effects of cetrimide-chlorhexidine combination on the hepato-pancreaticobiliary system. *World J Surg.* 2005;29(6):754-8. [DOI: 10.1007/s00268-005-7782-4](#) [PMID: 15880274](#)
- Taran M, Karimi N, Abdi J, Sohalikhah Z, Asadi N. Larvicidal Effects of Essential Oil and Methanolic Extract of *Hymenocarter longiflorus* (Lamiaceae) Against *Echinococcus granulosus*. *J Essential Oil Bear Plant.* 2013;16(1):85-91.
- Mahon CR, Lehman DC, Manuselis JG. Textbook of diagnostic microbiology. 5th ed. Philadelphia: Saunders; 2015.
- Fallah M, Kavand A, Yousefi Mashouf R. Infected hydatid cysts bacteria in slaughtered livestock and their effects on protoscoleces degeneration. *Jundishapur J Microbiol.* 2014;7(6):e10135. [DOI: 10.5812/jjm.10135](#) [PMID: 25371792](#)
- Ormeci N, PAIR vs Ormeci technique for the treatment of hydatid cyst. *Turk J Gastroenterol.* 2014;25(4):358-64. [DOI: 10.5152/tjg.2014.13018](#) [PMID: 25254515](#)
- Buttenschoen K, Carli Buttenschoen D. *Echinococcus granulosus* infection: the challenge of surgical treatment. *Langenbecks Arch Surg.* 2003;388(4):218-30. [DOI: 10.1007/s00423-003-0397-z](#) [PMID: 12845535](#)
- Taran M, Azizi E, Shikhvaii A, Asadi N. The anthelmintic effect of *Pistacia khinjuk* against protoscoleces of *Echinococcus granulosus*. *World J Zool.* 2009;4(4):291-5.
- Besim H, Karayalcin K, Hamamci O, Gungor C, Korkmaz A. Scolicidal agents in hydatid cyst surgery. *HPB Surg.* 1998;10(6):347-51. [PMID: 9515200](#)
- Langer JC, Rose DB, Keystone JS, Taylor BR, Langer B. Diagnosis and management of hydatid disease of the liver. A 15-year North American experience. *Ann Surg.* 1984;199(4):412-7. [PMID: 6712316](#)
- Sayek I, Onat D. Diagnosis and treatment of uncomplicated hydatid cyst of the liver. *World J Surg.* 2001;25(1):21-7. [PMID: 11213152](#)
- Ayles HM, Corbett EL, Taylor I, Cowie AG, Bligh J, Walmsley K, et al. A combined medical and surgical approach to hydatid disease: 12 years' experience at the Hospital for Tropical Diseases, London. *Ann R Coll Surg Engl.* 2002;84(2):100-5. [PMID: 11995745](#)
- Yol S, Kartal A, Taylı S, Sahin M, Vatansev C, Karahan O, et al. Open drainage versus overlapping method in the treatment of hepatic hydatid cyst cavities. *Int Surg.* 1999;84(2):139-43. [PMID: 10408285](#)
- Aggarwal AR, Garg RL. Formalin toxicity in hydatid liver disease. *Anaesthesia.* 1983;38(7):662-5. [PMID: 6869739](#)
- Hankins JR. Management of Complicated Hepatic Hydatid Cysts. *Ann Surg.* 1963;158:1020-34. [PMID: 14081536](#)
- Lacey E. Mode of action of benzimidazoles. *Parasitol Today.* 1990;6(4):112-5. [PMID: 15463312](#)
- Heath DD, Chevis RAF, Mebendazole and hydatid cysts. *Lancet.* 1974;304(7874):218-9.
- Guidelines for treatment of cystic and alveolar echinococcosis in humans. WHO Informal Working Group on Echinococcosis. *Bull World Health Organ.* 1996;74(3):231-42. [PMID: 8789923](#)
- Acunas B, Rozanes I, Celik L, Minareci O, Acunas G, Alper A, et al. Purely cystic hydatid disease of the liver: treatment with percutaneous aspiration and injection of hypertonic saline. *Radiology.* 1992;182(2):541-3. [DOI: 10.1148/radiology.182.2.1732977](#) [PMID: 1732977](#)
- Kayaalp C, Balkan M, Aydin C, Ozgurtas T, Tanyuksel M, Kirimlioglu V, et al. Hypertonic saline in hydatid disease. *World J Surg.* 2001;25(8):975-9. [PMID: 11571978](#)
- Momblano P, Pradere B, Jarrire N, Concina D, Bloom E. Metabolic acidosis induced by cetrimonium bromide. *Lancet.* 1984;2(8410):1045. [PMID: 6149431](#)
- Baraka A, Wakid N, Yamout F. Methemoglobinemia during surgical excision of hydatid cyst. *Middle East J Anaesthesiol.* 1980;5(8):509-13. [PMID: 7253942](#)

In vitro Evaluation of the Effect of Bacterial Extract, Isolated From Infected Hydatid Cysts, on Protoscolecs

Mohammad Sardari ¹, Amirhossein Maghsoud ², Mohammad Yousef Alikhani ³, Mohammad Fallah ^{4,*}

¹ MSc of Parasitology, Social Security Organization of Broujerd, Kowsar Hospital, Broujerd, Iran

² Associate Professor of Parasitology, School of Medicine, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

³ Professor of Microbiology, School of Medicine, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

⁴ Professor of Parasitology, School of Medicine, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

* Corresponding author: Mohammad Fallah, Professor of Parasitology, School of Medicine, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran. E-mail: fallah@umsha.ac.ir

DOI: 10.21859/hums-23044

Received: 03.08.2016

Accepted: 18.12.2016

Keywords:

Bacterial Extract

Hydatid Cyst

Protoscolecs

Scolicidal

Sonication

Abstract

Introduction: To date, surgery has been the treatment of choice for hydatid cyst, with regard to danger of leakage of hydatid cyst contents into viscera and production of secondary cysts, after spread of protoscolices. Different scolicidal agents get injected into cyst for preventing the secondary cyst production, which may cause different side effects in host, especially in the surrounding tissues. In this research, the scolicidal effects of bacterial extract isolated from infected hydatid cyst was evaluated.

Methods: In this experimental-laboratorial study, at first, isolation and identification of the infecting bacteria of hydatid cyst were performed at the level of species. Then, total the bacterial extract was prepared by sonication method, and serial dilutions (1.1, 1.2, 1.4, 1.8, 1.16, 1.32 and 1.64) were prepared using sterile saline as the solvent. The obtained alive larvae at the times of 5, 10, 20, 40 and 60 minutes were placed in those dilutions and mean of dead protoscoleces were determined using eosin exclusive staining method.

Results: The identified bacteria isolated from the infected hydatid cysts were as follows: *E. coli*, *Staphylococcus aureus*, *S. saprophyticus*, *Proteus mirabilis* and *Pseudomonas aeruginosa*. The extract of isolated bacteria at the mentioned times had no considerable scolicidal effects. For example, the whole extract of *P. aeruginosa* after 60 minutes of exposure showed a maximum of 13.17% scolicidal effect.

Conclusion: The results of this study showed low scolicidal effect of bacterial extracts isolated from hydatid cyst. Degeneration of scolices in infected cysts can be due to other reasons than bacterial extract.

How to Cite this Article:

Sardari M, Maghsoud A, Alikhani M Y, Fallah M. In vitro Evaluation of the Effect of Bacterial Extract, Isolated From Infected Hydatid Cysts, on Protoscolecs. *Sci J Hamadan Univ Med Sci*. 2017;23(4):352-359.DOI: 10.21859/hums-23044

© 2017 Hamadan University of Medical Sciences.