

See discussions, stats, and author profiles for this publication at: <https://www.researchgate.net/publication/274389907>

Antibacterial activity of methanol extract of some Iranian lichens

Article · January 2014

CITATIONS

0

READS

128

4 authors, including:



Soleyman Jamshidi

Miyaneh Branch, Islamic Azad University, Miyaneh, Iran

47 PUBLICATIONS 68 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)



Mohammad Sohrabi

Iranian Research Organization for Science and Technology

81 PUBLICATIONS 930 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)

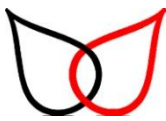
Some of the authors of this publication are also working on these related projects:



Phytochemistry of Iranian Lichens [View project](#)



Lecanomics - New ways of species detection and recognition in a ubiquitous group of lichens. [View project](#)



مجله دانش نوین

کشاورزی پایدار

جلد ۱۰ شماره ۱

صفحات ۳۸-۴۷

خاصیت ضدبacterیایی عصاره مтанولی چهار گونه گلسنگ

بومی ایران

سمیرا جمشیدی

دانشگاه آزاد اسلامی

واحد میانه

میانه، ایران

نشاری الکترونیک:

samira.j232@yahoo.com

محمد سهرابی

استادیار سازمان پژوهش های

علمی و صنعتی ایران

تهران، ایران

نشاری الکترونیک:

mycolich@yahoo.com

سیده مریم شهیدی

دانشگاه آزاد اسلامی واحد میانه

باشگاه پژوهشگران جوان و نخبگان

میانه، ایران

نشاری الکترونیک:

maryam_shahidy@yahoo.com

سلیمان جمشیدی*

دانشگاه آزاد اسلامی واحد میانه

باشگاه پژوهشگران جوان و نخبگان

میانه، ایران

نشاری الکترونیک:

s.jamshidy@gmail.com

(مسئل مکاتبات)

چکیده گلسنگ ها به عنوان یکی از منابع سرشار از ترکیبات طبیعی با خاصیت آنتی بیوتیک شناخته شده اند که از برخی از آنها به عنوان دارو و برای درمان بیماری های خاص استفاده می شود. در این

پژوهش اثر بازدارندگی، باکتری ایستایی و کشنندگی عصاره مтанولی چهار گونه گلسنگ

تاریخ پژوهش: ۱۳۹۱

تاریخ دریافت: ۹۲/۰۷/۰۳

تاریخ پذیرش: ۹۳/۰۲/۲۵

جمع آوری شده از منطقه ارسپاران، آذربایجان شرقی شامل *Parmelina Pleopodium gobiensis*

Lecanora argopholis و *Anaptychia setifera tiliacea*

در آزمایشگاه با روش دیسک گذاری و تعیین حداقل غلظت بازدارنده و کشنده مورد بررسی قرار گرفت. در روش نشر در

آکار، عصاره های مтанولی گلسنگ های مورد بررسی اثر بازدارنده قابل توجهی بر رشد باکتری ها به جز

داشتند. عصاره های گلسنگ *A. setifera* از بازدارندگی کمتری در مقایسه با سایرین

واژه های کلیدی:

- ⦿ مهار زیستی
 - ⦿ فعالیت ضدبacterیایی
 - ⦿ ترکیبات طبیعی
 - ⦿ ضد میکروب
 - ⦿ باکتری ایستایی
 - ⦿ باکتری کشی
- بر رشد باکتری های مورد مطالعه داشت. عصاره مtanولی همه گلسنگ ها کم و بیش بر باکتری های مورد مطالعه اثر بازدارنده و کشنده داشتند. گلسنگ های *P. tiliacea* و *P. gobiensis* اثر باکتری ایستایی و نیز کشنندگی بسیار بیشتری در مقایسه با دو گلسنگ دیگر نشان دادند. عصاره های گلسنگی برابر باکتری *B. subtilis* بیشتر خاصیت بازدارندگی داشتند. در روش حداقل غلظت باکتری ایستایی و کشنندگی، واکنش باکتری کشی و باکتری ایستایی *Enterobacter sp.* از دو باکتری دیگر به عصاره های گلسنگی بیشتر بود. با توجه به نتایج این مطالعه به نظر می رسد عصاره های گلسنگی از کارآیی قابل ملاحظه ای برای مقابله باکتری های گیاهی مورد مطالعه برخوردارند.

میلی گرم بر میلی لیتر دارای خاصیت ضدبакتریایی بود و عصاره خام و اوسینک اسید در مقابل باکتری *Phylococcus aureus* خاصیت ضدبакتریایی داشت.^[۱۷] همچنین، عصاره استونی، متانولی و آبی *Lecanora frustulosa* گلشنگ‌های *Parmeliopsis hyperopta* و *K. E. coli* *E. cloaceae* *aureuss* بررسی کمترین مقدار حداقل غلظت بازدارنده ۰۳۹ میلی گرم بر میلی لیتر در مقابل باکتری‌ها گزارش شده است. در این بررسی، عصاره‌های استونی و متانولی گلشنگ‌های مورد مطالعه تأثیر زیادی مقابل باکتری‌ها داشت در حالی که عصاره آبی هیچ گونه خاصیتی در بازدارندگی از رشد آنها نشان نداد.^[۱۸] در مطالعه‌ای اثر ضدبакتریایی عصاره استونی، متانولی *Laconora* گلشنگ‌های *Parmeliopsis frustulosa* و آبی *E. coli* *B. mycoides* *avreus* *K. Enterobacter cloaceae* *coli* و *B. subtilis* *pneumoniae*

مقدمه گلشنگ‌ها زیست‌بوم‌های کوچکی هستند که شامل دو موجود همزیست قارچی و جلبکی می‌باشند. این موجودات از مهمترین منابع منحصر به فرد شناخته شده‌ای هستند که دارای تولیدات طبیعی شامل مواد بیوشیمیایی مختلف مانند کربوهیدرات‌ها، پروتئین‌ها، لیپیدها، ترکیبات فلزی و رنگدانه‌ها با خواص داروبی و ضد میکروبی هستند.^[۱۹] بخش قارچی گلشنگ‌ها، قادر است انواع مختلفی از ترکیبات آلی و بیوشیمیایی را تولید نمایند که اغلب ارزش چندانی در تأمین انرژی لازم برای بقا و ساخت اجزای سلولی گلشنگ‌ها ندارد و تولیدات ثانویه و حدواسطی به شمار می‌روند که به طور مستقیم یا غیرمستقیم در سوخت و ساز سلولی مؤثرند.^[۲۰] این ترکیبات به لحاظ دارا بودن خاصیت آنتی‌بیوتیک، مسؤول حفاظت گلشنگ در مقابل حمله‌ی باکتری‌ها و قارچ‌ها می‌باشند که از این خاصیت علیه عوامل بیماریزا استفاده می‌گردد.^[۲۱] ترکیبات متعدد آلی در گونه‌های مختلف گلشنگ‌ها وجود دارد که برای موجوداتی مثل باکتری‌ها و قارچ‌ها سمی بوده و سبب کشتندگی یا بازدارندگی رشد آنها می‌گردد.^[۲۰] مطالعه روی آنتی‌بیوتیک‌های استخراج شده از گلشنگ‌ها توسط بورک‌هولدر و همکاران (۱۹۹۴) آغاز شد.^[۲۲] از آن زمان تا به امروز آنتی‌بیوتیک‌های بی‌نظیری از گلشنگ‌ها کشف شده که روی باکتری‌ها و قارچ‌ها مؤثر بوده‌اند.^[۲۳] حدود ۸۰۰ ترکیب ثانویه از گلشنگ‌های قارچی کشف شده که در نوع خود منحصر به فرد می‌باشند و خاصیت ضدبакتریایی دارند.^[۲۴] آنتراکونیون‌های^۱ جدا شده از گلشنگ‌ها دارای خواص ضدمیکروبی مقابل باکتری‌هایی نظیر *Bacillus* *Bacillus brevis* *Pseudomonas fluorescens* *Escherichia coli* *Arthrobacter citrus subtilis* و *Stereotomycetes* sp.^۲ گزارش شده‌اند.^[۲۵] تأثیر ضدبакتریایی عصاره گلشنگ به ویژه عصاره‌های اتیل الکل، کلروفرم، ان-هگزان برابر باکتری‌های مختلف از جمله باکتری‌های *Ramalina farinacea* *E. coli* *B. subtilis* *S. aureus* *P. aeruginos* *S. typhi* دی‌اتیل‌اتری و اتانولی گلشنگ *Cetraria aculeata* مقابل ۱۲ باکتری از جمله *Aeromona* *Staphylococcus aureus* *Streptococcus faecalis* *E. coli* *Pseudomonas* *B. subtilis* *B. cereus* *Proteus vulgaris* *shydrophila* *Listeria monocytogenes* و *aeruginosa* استخراج شده از عصاره متانولی گلشنگ *Ramalina terbrata* از قبیل اوسینک اسید^۳، اوسمین^۴ و رامالین^۵، مقابل باکتری *B. subtilis* با حداقل غلظت بازدارنده ۲۶

³ usnic

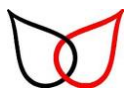
⁴ ramalin

⁵ zeorin

⁶ divaricatic acid

¹ antherquanone

² usnic acid



گیاهپژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد میانه منتقل گردید (جدول ۱). گلشنگ‌ها با آب مقطر سترون داخل الکهای معمولی شسته شده و به مدت ۱۳ روز در تاریکی و دمای معمولی آزمایشگاه روی روزنامه پهن شدند تا رطوبت آنها گرفته شود. سپس گلشنگ‌ها به قطعات کوچک خرد و با استفاده از آسیاب (Moulinex Co., France) برقی پودر شدند. عصاره‌گیری با استفاده (Merck Co., Germany) از حلال متانول با دستگاه سوکسله انجام شد، به این ترتیب که ۱۰ گرم از پودر هر یک از گلشنگ‌ها داخل یک کاغذ صافی که به صورت مخروط ته بسته درست شده بود، ریخته شده و به مخزن سوکسله انتقال و ۲۵۰ میلی لیتر متانول در بالن ریخته شد. حلال در اثر حرارت بخار و پس از تبرید روی نمونه ریخته شد. این عمل به مدت ۵ ساعت ادامه یافته و عصاره غلیظ گلشنگ‌ها به دست آمد. برای جدا شدن حلال از عصاره از دستگاه روتاری به همراه پمپ (Laboratoa 4010 Digital, Heidolph Co., Germany) استفاده شد. عصاره داخل بالن خشک و سترون دستگاه روتاری ریخته شده و در دمای ۴۵ تا ۵۰ درجه سلسیوس تحت خلاء قرار گرفت. به این ترتیب حلال از عصاره

و عصاره‌های استونی و متانولی به دست آمده از گلشنگ‌ها فعالیت ضدمیکروبی نسبتاً قوی به جز روی *E. coli* نشان داده‌اند.^[۱۸] بررسی فعالیت ضدبacterی عصاره‌های متانولی، اتانولی، کلروفرمی و آبی گلشنگ *Parmotrema ailgherrense* *Erwinia B. subtilis* *Xanthomonas phaseoli* و *Rhizobium tumefaciens* *E. coli chrysanthemi* نشان داد که تمام عصاره‌های گلشنگ مذکور مقابل باکتری‌های مورد مطالعه دارای خاصیت ضدبacterیایی می‌باشد.^[۱۹] فعالیت ضدمیکروبی گلشنگ *Clavibacter michiganensis perlata* روی باکتری‌های بیماریزای گیاهی مثل *Rhizopus* و *Fusarium oxysporum* و *Ralstonia solanacearum* *nigricans* گزارش شده است.^[۲۰] بررسی اثر عصاره‌های کلروفرمی، استونی، *Parmelina* *Pleopsidium gobiensis* *Lecanora argopholis* و *Anaptychia setifera tiliacea* *Pectobacterium cartovorum* pv. به این ترکیبات حساس و *R. solanacearum* مقاوم است.^[۲۱] عصاره *P. caratovorum* pv. *R. sinensis* در مقابل باکتری *R. caratovorum* با ایجاد هاله بازدارنده ۱۶/۶ میلی‌متری و حداقل غلظت بازدارنده و کشنده به ترتیب ۲/۱۹ و ۴/۳۷ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر، مؤثرترین تیمار گلشنگی بود که اثر آن حتی از تراسایکلین و استریتومامایسین نیز بهتر بود.^[۲۲] در مجموع، گلشنگ‌های *P. tiliacea* و *R. sinensis* بیشترین اثر بازدارنده‌گی را بر رشد باکتری‌های مورد مطالعه داشتند.^[۲۳] همچنین، بررسی اثر عصاره‌های استونی، متانولی و کلروفرمی *Xanthoparmelia stenophylla* *Ramalina capitata* *Rhizoplaca crysoleuca* و *Umbilicaria cylindrica*، شهر و *Anamylopsora pulcherrima* از داران جلفا، نشان داد که این گلشنگ‌ها روی گونه‌های *Fusarium* عامل پوسیدگی خشک سبب زمینی بی اثر ولی روی باکتری *P. caratovorum* pv. *caratovorum* مؤثر بودند.^[۲۴]

هدف این پژوهش تعیین اثر بازدارنده‌گی عصاره متانولی چهار گونه گلشنگ بومی شمال غرب ایران روی سه گونه باکتری گیاهی در شرایط آزمایشگاهی بود.

مواد و روش‌ها

جمع‌آوری گلشنگ و عصاره‌گیری

نمونه‌های گلشنگی در اردیبهشت سال ۱۳۹۱ از منطقه ارسباران آذربایجان شرقی جمع‌آوری و درون پاکت‌های کاغذی پس از درج مشخصات نمونه، به آزمایشگاه



جدول ۱- اسامی، نوع بستره و مشخصات جغرافیایی گلشنگ‌های مورد مطالعه

Table 1. Collected lichens geographic characteristics and their substrates

Lichen	acronym	substrate	region name	longitude	latitude	altitude (m)
<i>Parmelina tiliacea</i>	Pa	rock	Kolale	46° 61' 15" E	38° 88' 77" N	960
<i>Anaptychia setifera</i>	As	tree	Kolale	46° 61' 15" E	38° 87' 05" N	1350
<i>Lecanora argopholis</i>	La	rock	Kordasht	46° 36' 75" E	38° 90' 88" N	502
<i>Pleopsidium gobiensis</i>	Pg	rock	Kordasht	46° 36' 75" E	38° 90' 88" N	502

دیسک‌ها اضافه شد. دیسک‌های فوق روی تشتک‌های پتربی سترون شده برای مدت ۱۰ دقیقه در زیر هود قرار گرفت تا کاملاً خشک شوند، سپس در فاصله معین و در سه تکرار روی محیط کشت قرار داده شدند. تشتک‌ها به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۲۷ درجه سلسیوس داخل انکوباتور قرار داده شد و قطر هاله عدم رشد باکتری اطراف دیسک‌ها بر حسب میلی‌متر اندازه‌گیری شد.

تعیین حداقل غلظت بازدارنده رشد^۱ و کشنده^۲
در آزمون حداقل غلظت بازدارنده رشد و کشنده از محیط کشت مولر هیتون برابر ۳ (۲۱ گرم در لیتر) استفاده شد. برای تهیه غلظت اولیه عصاره گلشنگ از ۸۰ میلی‌گرم عصاره خشک در ۱۰۰۰ میکرو‌لیتر عصاره خشک از ۰/۲۲ میکرون شدن. در این بخش از نه لوله آزمایش

خشک جدا شده و عصاره غلیظ به دست آمده و در دمای ۴ درجه سلسیوس تا انجام آزمایش‌های زیست‌سنگی نگهداری شد.

تهیه سوسپانسیون باکتریایی

باکتری‌های (Pf) *Bacillus subtilis* (Bs). *Pseudomonas fluorescens* (Pf) و *Enterobacter* sp. (E) گیاه‌پژوهی کشور دریافت و به محیط کشت آگار مغذی منتقل و در دمای ۲۷ درجه سلسیوس به مدت ۲۴ ساعت نگهداری شد.

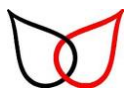
آزمون نشر در آگار

برای انجام آزمون ضرباکتریایی از محیط کشت مولر هیتون آگار (Merck Co. Germany) استفاده شد که برای تهیه آن، ۳۴ گرم از محیط کشت را در ۱ لیتر آب حل و اتوکلاو (۱۰ دقیقه، ۱۲۱ درجه سلسیوس) گردید و بعد از ریختن محیط کشت، تشتک‌های پتربی در زیر هود قرار داده شد تا محیط کشت کاملاً بسته شود. اینوکولوم اولیه از باکتری‌های مورد بررسی تهیه و بعد از خالص سازی باکتری، یک تک کلون باکتری به وسیله سوزن سترون برداشته و در سرم فیزیولوژی سترون حل شد. سوسپانسیون باکتری با رقت ۱۰۷-۱۰۹ سلول باکتری در میلی لیتر به روش مقایسه با محیط استاندارد نیم مکفارلنند تهیه شد. مقدار ۱۰۰ میکرو‌لیتر از سوسپانسیون باکتری روی محیط منعقد شده ریخته و به وسیله پیپت پاستور سترون، به طور کامل روی محیط پخش شد و برای مدت ۲۰-۲۵ دقیقه بدون در زیر هود سترون قرار گرفت تا محیط کاملاً خشک شود. مقدار ۳۵ میلی‌گرم از عصاره غلیظ گلشنگ در ۱۰۰۰ میکرو‌لیتر حلal ختنی دی متیل سولفوكسید حل و با استفاده از سرنگ فیلتر ۰/۲۲ میکرون سترون شد. به این ترتیب غلظت ۳۵ میلی‌گرم بر میلی لیتر عصاره گلشنگ به دست آمد. روی هر کدام از دیسک‌ها مقدار ۱۵ میکرو‌لیتر از عصاره گلشنگ‌ها ریخته شد و آنتی‌بیوتیک استرپتومایسین به صورت آماده ساخت شرکت پادتن طب به عنوان شاهد مثبت استفاده شد. همچنین برای شاهد منفی نیز مقدار ۱۵ میکرو‌لیتر از حلal دی متیل سولفوكسید به

¹ minimal Inhibitive concentration (MIC)

² minimal bactericide concentration (MBC)

³ Muller-Hinton broth



مانولی هیچ یک از گلشنگ‌های مورد بررسی از لحاظ آماری و عددی نتوانستند با آنتی‌بیوتیک استرپتومایسین که به عنوان شاهد مثبت استفاده شده بود، از نظر اثر بازدارنده رشد بر باکتری‌های مورد مطالعه رقابت کنند. در کل، باکتری *E* حساسیت زیادی به عصاره‌های گلشنگی نشان نداد ولی دو باکتری *Bs* و *Pf* به اکثر عصاره‌های گلشنگی حساس بودند. گلشنگ *As* اثر زیادی در بازدارندگی باکتری‌ها در مقایسه با سایر گلشنگ‌ها نشان نداد. حساس‌ترین باکتری از لحاظ بازدارندگی رشد به عصاره‌های گلشنگ، باکتری *Pf* بود و به ویژه در مقابل عصاره گلشنگ‌های *Pt* و *La* بیشترین بازدارندگی از رشد آن مشاهده گردید. این باکتری به تمام عصاره‌های گلشنگی حساسیت نشان داد ولی این حساسیت به گلشنگ

جدول ۲- تجزیه واریانس قطر هاله بازدارنده ایجاد شده در پرگنه باکتری‌های مورد مطالعه در اثر عصاره اتانولی چندگلشنگ

Table 2 - Variance analysis of inhibition zone diameter in studied bacteria colonies by lichens ethanol extracts

Source of variation	df	Mean of squares		
		<i>Enterobacter</i> sp.	<i>Pseudomonas fluorescens</i>	<i>Bacillus subtilis</i>
Treatment	5	83.575**	315.547**	122.084**
Experimental error	12	0.04	0.194	0.222
Total	17			

** Significant difference at 1% level **

** تفاوت معنی دار در سطح ۱٪

حاوی ۱۰۰۰ میکرولیتر از محیط کشت استفاده شد. یکی از لوله‌های آزمایش به عنوان شاهد مثبت حاوی فقط محیط کشت و باکتری و لوله آزمایش دیگر به عنوان شاهد منفی حاوی فقط محیط کشت انتخاب شد. هفت لوله آزمایش باقی مانده از شماره ۱ تا ۷ شماره گذاری گردید. در داخل لوله شماره ۱، ۱۰۰۰ میکرولیتر از عصاره گلشنگ با غلظت ۸۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر ریخته شد، به وسیله شیکر لوله به مدت یک دقیقه یکنواخت شد. از لوله آزمایش شماره ۱، مقدار ۱۰۰۰ میکرولیتر از مخلوط یکنواخت به وسیله سمپلر برداشته شده و داخل لوله شماره ۲ ریخته شد و این کار تا لوله شماره ۷ تکرار شد و از لوله شماره ۷، ۱۰۰۰ میکرولیتر از مخلوط یکنواخت محیط کشت مایع و عصاره گلشنگ برداشته و به بیرون انتقال گردید بدین ترتیب غلظت‌های ۴۵، ۴۵، ۲۲/۵، ۱۱/۲۵، ۲۲/۵، ۵/۶۲، ۲/۸، ۱/۴ و ۰/۷ میلی‌گرم در میلی‌لیتر از عصاره‌های گلشنگی به دست آمد. سپس از سوسپانسیون باکتری تهیه شده مقدار ۲۰ میکرولیتر برداشته و داخل تمام لوله‌ها به جز لوله شاهد منفی ریخته شده و به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سلسیوس نگهداری و سپس رشد یا عدم رشد باکتری‌ها به صورت چشمی مورد بررسی قرار گرفت. مرز رقت بدون هیچ رشد قابل رویت به عنوان حداقل غلظت بازدارنده از رشد در نظر گرفته شد. برای تعیین حداقل غلظت کشته، از محلول یکنواخت لوله‌های سری ۱۰ میکرولیتر برداشته و به محیط کشت جامد مولر هیتون آگار انتقال داده شد و در دمای ۳۷ درجه سلسیوس، به مدت ۲۴ ساعت نگهداری شد. کمترین رقت که هیچ رشدی از باکتری در آن مشاهده نشد به عنوان حداقل غلظت کشته در نظر گرفته شد. آزمایش نشر در آگار شامل سه آزمون برای هر باکتری با چهار گونه گلشنگ در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. داده‌های به دست آمده با استفاده از نرم افزار SPSS ver. 16 تجزیه واریانس و مقایسه میانگین‌ها با استفاده از آزمون دانکن در سطح ۵٪ انجام شد.

نتایج

تیمارهای مورد بررسی شامل عصاره مтанولی چهار گونه گلشنگ، استرپتومایسین و شاهد از لحاظ بازدارندگی رشد بر هر سه باکتری مورد مطالعه در سطح ۱٪ اختلاف معنی داری با هم نشان دادند (جدول ۲). عصاره‌های



As بود. اثر بازدارنده عصاره‌های گلسنگی روی باکتری *E* حدود یک سوم اثر استرپتومایسین بود. *Pt* مؤثرترین تیمار شامل اثر گلسنگ *Pt* بر باکتری *Pf* بود که هاله بازدارنده ایجاد شده، تنها ۶ میلی‌متر با هاله بازدارنده استرپتومایسین روی همین باکتری کمتر بود. حساسیت باکتری *Bs* به عصاره‌های *Pg* و *Pt* بیش از نصف حساسیت آن به آنتی‌بیوتیک استرپتومایسین بود ولی این حساسیت به عصاره‌های گلسنگ *La* به حدود یک سوم و در مورد گلسنگ *As* به صفر کاهش یافت. در کل، تنها باکتری که به تمام عصاره‌های گلسنگی واکنش نشان داد، *Pf* بود ولی این واکنش به گلسنگ *As* حداقل و به *Pg* نیز چشمگیر نبود (جدول ۳).

تمام عصاره‌های متابولی گلسنگ‌های مورد مطالعه بر باکتری‌های مورد مطالعه کم و بیش اثر باکتری ایستایی و باکتری‌کشی نشان دادند. با این حال، واکنش باکتری ایستایی و باکتری‌کشی باکتری *E* به عصاره‌های گلسنگی بسیار بیشتر از دو باکتری دیگر بود. واکنش باکتری ایستایی باکتری *Bs* در حداقل بود. همچنین، عصاره‌های گلسنگی گلسنگ‌های *As*

جدول ۳- مقایسه میانگین قطر هاله بازدارنده پرگنه باکتری‌های مورد مطالعه در اثر عصاره متابولی گلسنگ‌های مختلف

Table 3 - Inhibition zone diameter caused by some lichens treatment application in studied bacteria's colony

Lichens	inhibition zone diameter (mm)		
	<i>Enterobacter</i> sp.	<i>Pseudomonas</i> <i>fluorescens</i>	<i>Bacillus subtilis</i>
<i>P. gobiensis</i>	7.83 ^b	14.83 ^d	15.66 ^b
<i>A. setifera</i>	7.16 ^c	8.33 ^e	6.4 ^e
<i>L. argopholis</i>	6.4 ^d	24.66 ^c	8.66 ^d
<i>P. tiliacea</i>	8.16 ^b	25.66 ^b	13.66 ^c
streptomycin	20 ^a	31.66 ^a	22.66 ^a
control	6.4 ^d	6.4 ^f	6.4 ^e

میانگین‌ها با حروف مشترک فاقد اختلاف معنی‌دار هستند.

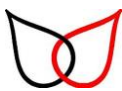
The columns with common letters in labels had no significant difference.

As در حداقل بود. گلسنگ *Pt* روی هر سه باکتری به ویژه *Pf* اثر بازدارنده بر رشد داشت. بازدارنده‌ترین عصاره گلسنگی در مقابل باکتری *Bs* گلسنگ *Pg* بود. تنها عصاره‌های گلسنگی بی‌اثر بر باکتری *E* و روی باکتری *La* مربوط به گلسنگ

جدول ۴- حداقل غلظت بازدارنده از رشد و کشنده عصاره متابولی چند گلسنگ روی باکتری‌های مورد مطالعه

Table 4 – Minimal inhibitory and bactericide concentrations of some lichens methanol extract on studied bacteria

Bacterium	Lichen	MIC (mg/ml)	MBC (mg/ml)	MBC/MIC
<i>Enterobacter</i> sp.	<i>P. gobiensis</i>	5.62	11.25	2
	<i>A. setifera</i>	11.25	45	4
	<i>L. argopholis</i>	11.25	45	4
	<i>P. tiliacea</i>	5.62	11.25	2
<i>P. fluorescens</i>	<i>P. gobiensis</i>	2.8	5.62	2
	<i>A. setifera</i>	2.8	5.62	2
	<i>L. argopholis</i>	5.62	11.25	2
	<i>P. tiliacea</i>	0.7	2.8	4
<i>B. subtilis</i>	<i>P. gobiensis</i>	0.7	2.8	4
	<i>A. setifera</i>	5.62	22.5	4
	<i>L. argopholis</i>	5.62	45	8
	<i>P. tiliacea</i>	0.7	2.8	4



بود^[۱۵]، در حالی که در این گلسنگ روی دو باکتری گرم منفی E و Pf تأثیر خوبی داشت. در این برسی، گلسنگ As اثر زیادی در بازدارندگی باکتری‌ها در مقایسه با سایر گلسنگ‌ها نشان نداد. شهیدی و همکاران^[۱۶،۱۷] نیز گزارش کردند که عصاره‌های مтанولی، دی‌اتیل‌اتری، استونی گلسنگ As در مقایسه با سایر عصاره‌های گلسنگی مورد مطالعه دارای کمترین تأثیر بود. در مطالعه شهیدی و همکاران^[۱۸] نیز عصاره‌های مтанولی، استونی، دی‌اتیل‌اتری گلسنگ‌های Pt بیشترین اثر بازدارندگی را بر رشد باکتری‌های گیاهی داشت. با توجه به نتایج به دست آمده آزمایش‌های تکمیلی در خصوص مشخص نمودن ماده مؤثره موجود در ترکیبات گلسنگی، در به ثمر رساندن و کاربردی نمودن این پژوهش کمک شایانی نماید. در نهایت، ترکیبات گلسنگی مورد مطالعه می‌توانند کارایی بالقوه‌ای در مهار باکتری‌های موردن مطالعه داشته باشند و در آینده برای مهار این باکتری‌ها مورد استفاده قرار گیرند.

نتیجه گیری کلی در این پژوهش، عصاره‌های مтанولی گلسنگ‌های بومی جمع‌آوری شده از منطقه ارسباران در مقابل باکتری‌هایی

و La اثر کشنده‌گی زیادی در برابر این باکتری نشان ندادند. حساسیت باکتری Pf از لحاظ واکنش باکتری‌ایستایی از همه کمتر بود. گلسنگ‌های Pg و Pt اثر باکتری‌ایستایی و نیز کشنده‌گی بسیار بیشتری در مقایسه با دو گلسنگ دیگر نشان دادند. کشنده‌ترین گلسنگ‌ها Pg و Pt روی Pf و Bs را روی As و La و Bs از لحاظ کشنده‌گی La روی Bs و As بود. در مجموع، باکتری Bs از لحاظ باکتری‌ایستایی حساسیت زیادی به عصاره مtanولی گلسنگ‌ها نشان داد تا باکتری‌کشی. با چهار برابر کردن و گاه هشت برابر کردن غلظت بازدارنده عصاره‌های گلسنگی، خاصیت کشنده‌گی روی این باکتری مشاهده گردید. اکثر عصاره‌های گلسنگی تنها با دو برابر کردن غلظت باکتری‌ایستا، توانستند بر باکتری Pf کشنده باشند به جز عصاره گلسنگ Pt . (جدول ۴).

بحث گلسنگ‌ها و مواد استخراج شده از آنها دارای چندین فعالیت بیولوژیکی نظر خواص ضدویروسی، ضدبacterیایی، ضدقارچی و نیز دارای آنزیم‌های مهار کننده رشد میکروارگانیسم‌ها می‌باشند^[۱۹،۲۰]. ترکیبات متعدد آلی در گونه‌های مختلف گلسنگ‌ها شناسایی شده که برای موجوداتی مثل باکتری‌ها و قارچ‌ها سمی بوده و سبب کشنده‌گی یا بازدارندگی رشد آنها می‌گردد.^[۲۱] در این پژوهش نیز عصاره‌های مtanولی همه گلسنگ‌های موردن بررسی کم و بیش دارای فعالیت ضدبacterیایی در مقابل باکتری‌های موردن آزمایش بودند. هر چند حساسیت این باکتری‌ها به عصاره‌های گلسنگی یکسان نبود. همچنین گونه‌های مختلف گلسنگی، اثرات متفاوتی بر باکتری‌ها داشتند که این امر به دلیل تفاوت گونه‌ها در دارا بودن انواع مختلف مواد با فعالیت ضدبacterیایی و موادی تشکیل دهنده عصاره‌ها می‌باشد^[۲۲،۲۳]. در تحقیق حاضر، هیچ کدام از عصاره مtanولی گلسنگ‌ها نتوانستند به اندازه استرپتومایسین بازدارنده باشند. با توجه به این که ماده مؤثره موجود در عصاره گلسنگ‌ها با مواد همراه دیگری که در عصاره‌ها موجود است، مخلوط شده و ناخالص می‌باشد، در صورتی که بتوان ماده مؤثره آنها را شناسایی و خالص نمود احتمالاً اثر بسیار بهتری را می‌توان از آنها انتظار داشت. در واقع پس از شناسایی ماده مؤثره و به خالص‌سازی آن می‌توان برای تجاری‌سازی و فرموله کردن آنها نیز اقدام نمود. برخی پژوهشگران نیز گزارش کرده‌اند که اوسنیک اسید استخراج شده از گلسنگ‌ها به عنوان یکی از ترکیبات مؤثر آنتی میکروبی، در مقایسه با استرپتومایسین فعالیت ضدبacterیایی قوی‌تری را دارا می‌باشد^[۲۴]. در پژوهشی، نشان داده شد که عصاره‌های گلسنگ Pt در مقابل باکتری‌های گرم منفی قادر فعالیت



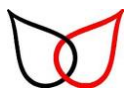
گیاهی، قدردانی می‌شود. همچنین از حوزه معاونت پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی جهت تأمین اعتبار اجرای این طرح پژوهشی سپاسگزاری می‌گردد.

با منشاء گیاهی دارای فعالیت بازدارنده، باکتری ایستایی و کشنده بودند. گلسنگ *A. setifera* کمترین اثر را بر باکتری‌های مورد مطالعه داشت. همچنین باکتری *Enterobacter sp.* حساسیت کمتری به عصاره‌های گلسنگی نشان داد. اثر ضدبакتریایی عصاره‌ها بر حسب گونه گلسنگ و باکتری هدف متفاوت بود.

سپاسگزاری بدین وسیله از مهندس ابوالقاسم قاسمی عضو هیأت علمی مؤسسه تحقیقات گیاهپزشکی کشور، به جهت شناسایی و تحويل باکتری‌های

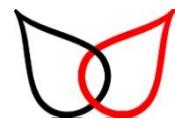
References

1. Ahmadjianm, V. and hale, M.E. 1973. Methods of isolating and culturing lichen symbionts and thalli. In The Lichens, Academic Press, London. pp. 653–659.
2. Alexopoulos, CJ, Mims, CW and Blackwell M. 1996. Introductory on Mycology. 4th edition. John Wiley, New York. 869 pp.
3. Anke, H., Kolthoum, I., Zahner, H. and Laatsch, H. 1980. Metabolic products of microorganisms. 185. The anthraquinones of the *Aspergillus glaucus* group. I. Occurrence, isolation, identification and antimicrobial activity. Arch Microbiol. 126(3):223-30.
4. Aslan, A, Gulluce, M, Atalan, E. (2001). A study of antimicrobial activity of some lichens. Bull. Pure Applied Science 20: 23-26.
5. Aydin S, Kinalioglu K. (2010). Antimicrobial activity of the lichen extracts of *Pseudevernia furfuracea* var. *furfuracea* and *P. tiliaceae*. The Black Sea Journal of Sciences Sonbahar 1(2): 30-38.
6. Boustie J, Grube M. (2005). Lichens a promising source of bioactive secondary metabolites. Plant Genetic Resources: Characterization and Utilization 3(2): 273-287.
7. Burkholder P, Evansa W, Mcveigh I, Thorntonh K. (1994). Antibiotic activity of lichens. Proceeding of National Academic Science, USA, 30: 250–255.
8. Dulger B, Gucin F, Kara A, Aslan A. (1997). *Usenea florida* (L.) Wig. antimicrobial activity of lichen, Transactions Journal of Biology 21:103-108.
9. Elix JA, Stocker-Wörgötter E. (2008). Biochemistry and secondary metabolites. - In: T. H. Nash, (ed.) III: Lichen Biology. Second Edition. Cambridge University Press, Cambridge UK. 104-133.
10. Esimone, C.O. and Adikwu, M.U. 1999. Antimicrobial activity and cytotoxicity *Ramalina farinacea*. J. Fitoterapia, 70: 428-431.
11. Houshyar F, Jamshidi S, Sorhrabi M. (2013). Antibacterial potential of five lichen species on *Fusarium equiseti* and *Pectobacterium carotovora* pv. *carotovora* potato rot agents in laboratory and storage condition. The conference of New Topics in Agriculture 14 pp.
12. Huneck S. (1999). The Significance of lichens and their metabolites. Naturwissenschaften 86: 559-576.
13. Marijana, K., Rankovic, B. and Sukdolak. S. 2010. Antimicrobial activity of the lichen *Lecanora frustulosa* and *Parmeliopsis hyperopta* and their Divaricatic acid and zeorin constituents. African J. of Microbiology Research, 4 (9): 885-890.
14. Miao, V., Coeffet, M., Brown, D., Sinnemann, S., Donaldson, G. and Davies, J. 2001. Genetic approaches to harvesting lichen products. Trends Biotechnol., 19: 349-355.
15. Nash TH. (1996). Lichen biology. Cambridge University Press, Cambridge, UK. 303 pp.
16. ÖzdemirTürk, A., Yılmaz, M., Kivanc, M. and Türk, H. 2003. The Antimicrobial activity of extracts of the lichen *Cetrariaa culeata* and its protolichesterinic acid constituent, Z. Naturforsch., 58c: 850-854.
17. Paudel, B., Bhattacharai, H. D., Lee, H. K., OH, H., Bhin, H. W. and Yim, J. H. 2010. Antibacterial activities of Ramalin, Usnic Acid and its Three Derivatives Isolated from the Antarctic Lichen *Ramalina terbrata*. Z. Naturforsch., 65(1-2): 34-38.



18. Ranković B, Mišić M, Sukdolak S, Milosavljević D. (2007). Antimicrobial activity of the lichens *Aspicilia cinerea*, *Collema cristatum*, *Ochrolechia androgyna*, *Physicia aipolia* and *Physcia caesia*. Italian Journal of Food Science 19(4): 461-469.
19. Rankovic B, Rankovic D, Kosanic M, Msric D. (2010). Antioxidant and antibacterial properties of the lichens *Anaptychia ciliaris*, *Nephroma parile*, *Ochrolechia tartarea* and *Parmelia centrifuga*, Central European Journal of Biology 5 (5): 649-655.
20. Romagni JG, Rosell RC, Nanayakkara NPD, Dayan FE. (2004). Ecophysiology and potential modes of action for selected lichen secondary metabolites. In: Macías FA, Galindo JCG, Molinillo JMG, Cutler HG (eds.): Allelopathy. Chemistry and Mode of Action of Allelochemicals. CRC Press, Boca Raton, Florida. pp. 13-33.
21. Sati, S.C. and joshi, S. 2011. Antibacterial activity of the Himalayan lichen *Parmotrema nilgherrense* extracts, British Microbiology Research Journal, 1(2): 26-32.
22. Shahidi SM, Jamshidi S, and Torabi M (2013a). Antibacterial potential of five lichen species derived from Arasbaran region on *Dikarya chryanthemi* potato in laboratory and storage condition. Modern Science of Sustainable Agricultural Journal. 8(4): 55-65.
23. Shahidi SM, Jamshidi S, and Torabi M (2013b). Inhibitive effect of five lichen species different extracts on *Ralstonia solanacearum*. The 1st National Conference of Sustainable Development of Agriculture and Green Environment 9 pp.
24. Shahidi, SM, Jamshidi S and Torabi (2013c). Antibacterial potential of five lichen species from Arasbaran region against *Pectobacterium carotovora* pv. *carotovora* causing potato soft rot in laboratory and storage conditions Iranian Journal of Applied Plant Protection. In press.
25. Thippeswamy B, Sushma NR, Naveenkumar KJ. (2010). Antimicrobial property of bioactive factor isolated from *Parmelia perlata*. International Multidisciplinary Research Journal 2 (2): 1-5.
26. Tomas HN. (2008). Lichen Biology. Arizona State University, USA, 498 pp.
27. Yilmaz M, Tay T, Kivanc M, Turk H, Turk AS. (2005). The antibacterial activity of extracts of the lichen *Hypogymnia tubulosa* and its 3-hydroxyphysodic acid constituent. Z. Naturforsch 60c: 35-38.

Antibacterial activity of methanol extract of some Iranian lichens



Modern Sustainable
Agriculture Science

Vol. 10, No. 1, (38-47)

Soleiman Jamshidi*

Young Researchers and Elite Club
Miyaneh Branch
Islamic Azad University
Miyaneh
Iran
Email ☐:
s.jamshidy@yahoo.com
(corresponding author)

Seyyedeh Maryam Shahidi

Young Researchers and Elite Club
Miyaneh Branch
Islamic Azad University
Miyaneh
Iran
Email ☐:
maryam_shahidy@yahoo.com

Mohammad Sohrabi

Professor assistant of
Iranian Research
Organization for Science
and Technology (IROST)
Tehran
Iran
Email ☐:
mycolich@yahoo.com

Samira Jamshidi

Islamic Azad University
Miyaneh
Iran
Email ☐:
samira.j232@yahoo.com

Received: 29 September, 2013

Accepted: May 15, 2014

ABSTRACT Lichens are known as one of the greatest sources of natural compounds having antibiotic properties which some of them are being used as drugs for special diseases therapy. In current study, inhibitive, bacteriostatic and bactericidal activities of methanol extracts of five lichens derived from Arasbaran, East Azarbaijan Province of Iran including *Pleopsidium gobiensis*, *Parmelina tiliacea*, *Anaptychia setifera* and *Lecanora argopholis* on some plant derived bacteria such as *Pseudomonas fluorescens*, *Bacillus subtilis* and *Enterobacter* sp. were studied using disc diffusion and minimal inhibitory and bactericide concentration methods. Methanol extracts of lichens had significant inhibitive effects of studied bacteria other than *Enterobacter* sp. in disc diffusion agar method. *A. setifera* extracts had less inhibitive in bacteria than others. All lichens extracts had more or less bacteriostatic and bactericidal effects on bacteria. Methanol extracts of all lichens had various bacteriostatic and bactericidal effects on bacteria *P. gobiensis* and *P. tiliacea* had much more bacteriostatic and bactericide comparing two other lichens. Lichens extracts was more inhibitive against *B. subtilis*. The bacteriostatic and bactericidal reaction of *Enterobacter* sp. to lichen extracts was more than two other bacteria. Regarding results of the results, the lichens extracts could have remarkable potential for studied plant bacteria biocontrol and might be considered as promising agents against pathogens.

Keywords:

- biocontrol
- antibacterial activity
- natural compounds
- antimicrobials
- bacteriostatic
- bactericide