

Study The effect of Probiotic Prepared from *Lactobacillus acidophilus* on Adhesion of The bacteria Isolated from Dental Caries

دراسة تأثير المعزز الحيوي المحضر من بكتيريا *Lactobacillus acidophilus* على التصاقية البكتيريا المعزولة من تسوس الأسنان

د. زياد متعب الخزاعي
كلية العلوم/جامعة القادسية

أسامي فیصل کوکز
كلية العلوم/جامعة القادسية

بحث مستقل من رسالة ماجستير

الخلاصة

تم جمع 101 عينة مسحة من حالات تسوس الأسنان في مدينة الديوانية ومن كلا الجنسين وبأعمار مختلفة للفترة من شباط إلى حزيران 2009 لعزل وتشخيص الأنواع البكتيرية من التسوس، إذ تم الحصول على 152 عزلة من البكتيريا السالبة والمحببة لصبغة غرام، بينت النتائج سيادة بكتيريا المكورات المسبحية *Streptococcus spp.* بنسبة 36.19% تليها المكورات العنقودية *Staphylococcus spp.* بنسبة 27.69% ثم عصيات الحليب *Lactobacillus spp.* بنسبة 19.8%， كما سجلت أنواع تابعة للعائلة المعاوية *Enterobacteriaceae* بنسبة 18.81% والروافئ الزنجارية *Pseudomonas aeruginosa* بنسبة 4.60%， كانت بكتيريا *Streptococcus mutans* السائدة بنسبة 50.90% من بين الأنواع التابعة لجنس المكورات المسبحية، في حين شكلت بكتيريا *Staphylococcus epidermidis* أعلى نسبة 66.66% من بين الأنواع التابعة لجنس المكورات العنقودية، أما بكتيريا *L. acidophilus* فجاءت بأعلى نسبة 65.51% من بين أنواع عصيات الحليب المعزولة، كما أظهرت النتائج سيادة بكتيريا *Escherichia coli* بنسبة 9.90% من أنواع العائلة المعاوية. أشارت النتائج إلى مقاومة الأنواع المحببة لصبغة غرام لأغلب مضادات الحياة قيد الدراسة وبشكل خاص مقاومة للمضادات الامبسيلين 91.44% والارثرومایسين 35.71% أما 89.26% في حين كانت أقل مقاومة للريفامبیسین 17.46% والسيبروفلوكساسین 22.22% والتراسایکلین 34.61% وأما الأنواع السالبة فكانت مقاومة للمضادات الامبسيلین بنسبة 88.46% والأموکسیلین 86.26% إلا أنها قاومت بعض المضادات الأخرى بشكل قليل كالسيبروفلوكساسین و الجنتمامایسين والتراسایکلین بنسبة 42.30% و 34.61% على التوالي. أظهرت النتائج وجود تأثيرات معنوية لأنواع المعزز الحيوي الثلاثة على التصاقية البكتيريا على الخلايا الطلائية وعلى أفراد البوليمير للخشوة الضوئية، إذ أعطى راشح الخلايا تأثيره الأعلى على تقليل التصاقية أعداد البكتيريا على الخلايا الطلائية للأنواع *S. sanguis* و *Shigella spp.* و *Staph.aureus* وبأعداد 23 و 19 بكتيريا/خلية على التوالي، أما الخلايا المقتولة بالحرارة فكانت ذات تأثير عالي على *S. salivarius* و *S. aureus* و *Shigella spp.* وبأعداد 13 و 14 بكتيريا/خلية على التوالي، أما التحطيم الصوتي الفائق للخلايا فكان ذو تأثير أيضاً على الأنواع *S. mutans* و *Staph.aureus* و *Shigella spp.* وبأعداد 23 و 27 و 24 بكتيريا/خلية على التوالي. أوضحت النتائج دور المعزز الحيوي وأنواعه الثلاثة على تقليل الأعداد البكتيرية الملتصقة بأفراد البوليمير إذ كان تأثير الراشح على الأنواع *S. salivarius* و *E.coli* و *Staph.aureus* و *S. salivarius* و *Staph.aureus* و *S. sanguis* وبأعداد 5.9 و 7.6 و 6.1 خلية/مل² على التوالي، في حين كان التحطيم الصوتي ذو تأثير على الأنواع *E.coli* و *Staph.aureus* و *E.coli* وبأعداد 5.0 و 4.5 و 5.3 خلية/مل² على التوالي. أظهرت النتائج حساسية الأنواع المحببة لمضادات الريفامبیسین والسيبروفلوكساسین والتراسایکلین لاختيار التصاقية البكتيريا على أفراد البوليمير، بينما كانت مقاومة لبقية المضادات وبنسب مقاوتة، أما الأنواع السالبة لصبغة غرام حساسة للمضادات الريفامبیسین والسيبروفلوكساسین وبشكل أقل للتراسایکلین في حين أظهرت هذه الأنواع مقاومة عالية للأموکسیلین والارثرومایسين وبشكل أقل لبقية المضادات قيد الدراسة.

Abstract:

101 specimens were collected from patients with Dental Caries in Al-Diwaniya province from both sexes with different ages from February to May (2009). 152 isolates were rerecorded from both gram negative and positive bacteria. Results revealed the dominance of *Streptococcus spp.* 36.19 %, *Staphylococcus spp.* 27.69 %, *Lactobacillus spp.* 19.8 %. Species belong to *Enterobacteriaceae* were recorded 18.81 % and *Pseudomonas aeuroginosa* 4.60 %, *Streptococcus mutans* was the dominant 50.90 % from species of streptococci, while *Staphylococcus epidermidis*

recorded the higher ratio 66.66% from species of staphylococci, In case of lactobacilli, *Lactobacillus acidophilus* recorded the high ratio 65.51% from isolated lactobacilli species, *Escherichia coli* was the dominant ratio 9.90 % of Enterobacteriaceae species.

The recorded results showed resistance of Gram positive species to the most antibiotics in this study, specially to ampicillin 91.44 % and erythromycin 89.26 %, while were sensitive to refampicin 17.46 %, ciprofloxacin 22.22 % and tetracycline 35.71 %. while Gram negative species were resistant to ampicillin 88.46 % and amoxicillin 86.26 %, and sensitive to ciprofloxacin, tetracycline and gentamicin 15.38 % , 34.16 % and 42.30 respectively. The results explained existence of significant effects of three types of Probiotics that were got from *L. acidophilus* on adhesion of bacteria on epithelial cells and polymer discs of Light cure, the filtrate of cells gave the highest effect by reducing the numbers of adhered bacteria on epithelial cells of species *S.sanguis*, *Staph. aureus*, and *Shigella* spp. with numbers 17,23 and 19 bacteria\cell respectively, while heat killed cells have high effects on *S.salivarius*, *Staph. aureus* and *Shigella* spp. with 11,13 and 14 bacteria\cell respectively, the ultrasonic destroyed cells had effects on *S.mutans*, *Staph. aureus*, and *Shigella* spp. 23, 27 and 24 bacteria\cell respectively.

Similar results were seen in case of polymer discs, the effect of filtrate on *S. salivarius*, *Staph. aureus* and *E.coli* was high with value 4.8, 7.1and 4.7 cell\mm² respectively, while heat killed cells has a significant effect on *S.salivarius*, *S.aureus* and *E.coli* species with numbers 5.9, 7.6 and 6.1 cell\mm² respectively, the ultrasonic prepared probiotic had effect on *S.sanguis*, *Staph. aureus* and *E.coli* species with numbers 5.0, 4.5 and 5.3 cell\mm² respectively. The results of this study revealed that the sensitivity to antibiotic refampicin, ciprofloxacin and tetracycline when impregnated polymer discs with antibiotic to test the adhesion of bacteria on these discs, while the resistance to the other antibiotics appeared in different ratios, the species of Gram negative were sensitive to refampicin and ciprofloxacin with less effect to tetracycline and high resistant to amoxillin and with less effect to the other antibiotic that used in this study.

المقدمة

يعد تسوس الأسنان من أكثر الأمراض انتشاراً على مستوى العالم كما انه يسبب الماء شديداً أكثر من الأمراض المعدية الأخرى، فضلاً على انه يبقى العامل المسؤول عن فقدان معظم الأسنان في الأعمار جميعها دون غيره من المسببات (1). يعود سبب تسوس الأسنان وتقدمه إلى مراحل متطرفة بشكل رئيسي لوبائية جرثومة *Streptococcus mutans* وجرثومة العصيات اللبنيّة *Lactobacillus* في تجويف الفم. إن مصدر هذه الجراثيم وغيرها قد يكون داخلياً والمتمثل بالبنية الطبيعية أو خارجياً كما في البكتيريا الملوثة لدينا الأسنان من البيئة المحيطة كالغذاء والماء نتيجة لعدم الاهتمام بنظافة الأسنان أو الافتقار للتعقيم أو لانخفاض حساسية البكتيريا لمواد تنظيف الأسنان بفعل آليات المقاومة التي تمتلكها، وبالتالي فإن ازدياد أعداد الجراثيم في التجويف الفموي يكون ما يسمى بالأغشية الحيوية (Biofilms) والتي تمثل نقاط ارتباط هذه الجراثيم بسطح المواد الحية وغير الحية، ترسب هذه الأغشية على مينا الأسنان يكون ما يعرف بالصفحة السننة (Dental plaque) وهذا ما يؤدي إلى تسوس الأسنان (2,3). تبدأ عملية تكوين الأغشية الحيوية لهذه الجراثيم بخطوة أساسية أولى هي الالتصاق على السطوح الحية وغير الحية في تجويف الفم، إذ يعد الالتصاق على السطوح الحية عاملًا رئيسيًا لبقاء البكتيريا على قيد الحياة ويتطابق استمرار عملية الالتصاق عدة مراحل منها الانتقال بالقرب من المادة الأساسية (السطح) ثم ارتباط هذه البكتيريا بهذه السطوح بشكل أولى يعقبه تداخل جزيئي لمقاومة فك الارتباط في حالة وجود أي مؤثر خارجي ، من ناحية أخرى يتضمن التصاق البكتيريا بالسطح الصلبة ارتباط فزيائي عكسي مؤقت وبمرور الوقت يتحول إلى ارتباط جزيئي خلوي غير عكسي (4).

نظرًا للدور الكبير الذي تلعبه عملية الالتصاق (Adhesion) في إحداث أمراضية وبقاء الأحياء المجهرية واكتسابها عوامل مقاومة لكثير من المواد ومنها المضادات الحياتية بزر اتجاه جديد للسيطرة على انتشار وتكاثر الميكروبات وذلك بتثبيط أو إعاقة عملية الالتصاق وذلك باستخدام أحيا مجهرية حية عند إعطائها بكميات محددة تصيف فائدة صحية للمضيق يعرف بالمعزز الحيوي (Probiotic) (5). من بين الأحياء المجهرية التي استخدمت كمعززات حيوية هي: *Eschrichia*, *Enterococcus*, *Bacillus* وغيرها. يمتاز جنس عصيات الحليب *Lactobacillus* المتواجد في الأغذية المتخمرة بامتلاكه للعديد من الصفات التي تجعله معزز حيوي مؤثر كالالتصاق ببطانة الأمعاء واستيطانه السريع للسائل المعدى المعوي وكونه جنس يشكل جزء من الأحياء المجهرية المتواجدة طبيعياً في مناطق مختلفة من الجسم كالفم والأمعاء والمسالك البولية (6)، كما يتتصف بكونه غير ممرض وغير مسرطن مما يجعله أمين تجاه الإنسان ويعفز الجهاز المناعي ويقلل نسبة الإصابة بسرطان القولون والأورام السرطانية ، كما يمتلك قدرة عالية على التنافس على مواضع الالتصاق بالخلايا والسطح وتنمييز بإنتاجها العديد من المواد مثل حامض اللاكتيك بكميات كبيرة وإنتاج البكتريوسينات وبيروكسيد الهيدروجين ومواد أخرى لها تأثير مضاد تجاه الأجناس البكتيرية الممرضة (7,8,9) مما تقدم ونتيجة للخطورة الناجمة عن تسوس الأسنان وعدم وجود حلول ناجعة لعلاج هذا المرض

جاءت فكرة دراسة تأثير النواتج الأيضية المفرزة من قبل بكتيريا *L.acidophilus* في تثبيط التصاق الأجناس البكتيرية المختلفة المسببة لتسوس الأسنان البكتيرية والذي يعد بمثابة قطع سلسلة الخطوات المؤدية لأحداث أمراض البكتيريا. شملت أهدافها المقاطع التالية : عزل وتشخيص الأجناس البكتيرية المسببة لحالات تسوس الأسنان وتحضير المعزز الحيوي بشكل راشح الخلايا الحية والخلايا المقاومة بالحرارة وال WAVES الموجات الصوتية الفائقة لبكتيريا العصيات اللبنية المعزولة من عينات الألبان و مقارنة القابلية التثبيطية للمعزز الحيوي والمضادات الحيوية في الأجناس المعروفة، دراسة القابلية التثبيطية للمعزز الحيوي على قابلية التصاق البكتيريا على الخلايا الطلائية وأقراص البوليمر كنموذج للسطح الغير حية.

المواد وطرق العمل:

جمعت 101 عينة من المرضى المصابين بتسوس الأسنان في مدينة الديوانية ومن كلا الجنسين وبأعمار مختلفة للفترة من شباط إلى حزيران 2009 لعزل وتشخيص الأنواع البكتيرية من التسوس ، حيث تم تربية العزلات على الأوساط الزرعية الالزمة للعزل والتشخيص. بعد ذلك تم تشخيص العزلات اعتماداً على الخصائص المزرعية العامة والمجهرية وبعد ذلك أجريت الفحوصات الباهيوكيميائية الالزمة (10,11,12).

تحضير المعزز الحيوي Probiotic Preparation

تم تحضير المعزز الحيوي بثلاث طرق وكما يلي :

A- راشح بكتيريا حامض اللاكتيك Lactic acid bacteria filtrate

تم نقل المزروع السائل MRS إلى جهاز الطرد المركزي وبنبذ بقوه 6000 دوره/دقيقة لمدة 15 دقيقة، اخذ الرائق وعدل الأس الهيدروجيني للراشح عند pH=6.5 ثم تم إجراء عملية الترشيح للسائل الرائق خلال مرشحات دقيقه Millipore filter بقطر (0.22 μm) لغرض فصل المواد التي تقرزها البكتيريا عن الخلايا(15,16).

B- قتل الخلايا بالحرارة Heat Killed Cells

للح وسط MRS السائل بمزروع (1%) من LAB. ثم حصن لا هوائي بدرجة (37°C) لمدة (48) ساعة (15). بعد الحصن غسلت بالماء المقطر ثم قلت في حمام مائي بدرجة حرارة 100°C لمدة 30 دقيقة وبعد ذلك تم تعليقها بمحلول Phosphate Buffer Saline(PBS) قبل الاستعمال (15).

C- تحطيم الخلايا بالموجات فوق الصوتية Ultrasonic Cells destruction

تم استعمال جهاز الموجات الصوتية الفائقة (Ultrasonicator) لغرض تحطيم الخلايا بالموجات فوق الصوتية حيث تم ذلك باستخدام تردد موجي بدرجة عالية (Kz 60) لمدة 30 دقيقة وبحرارة تصل 30°C. تم التأكد من عملية القتل بالتحطيم على أحد أوساط النمو (8).

اختبار التصاقية البكتيريا Bacterial Adhesion Test

تم إجراء هذا الاختبار بعد خطوات طقا لما ذكره (16,17) وكما يلي:

1- تحضير عالق البكتيريا المرضية Preparation of Bacterial Suspension

للح 10 مل من وسط المزرق المغذي بالبكتيريا المراد اختبار التصاقيتها، حصن المزروع البكتيري بدرجة (37°C) لمدة 24 ساعة (الكثافة الضوئية Optical density (O.D) عند 625 نانومتر بحيث أعطيت $10^9 \times 1$ خلية/مل) ، علق المزروع البكتيري بمحلول (PBS) مرتين وبنبذ بجهاز الطرد المركزي عند 1000 دوره/دقيقة لمدة 20 دقيقة ثم أعيد تعليقه في محلول PBS.

2- تحضير الخلايا الطلائية Preparation of Epithelial Cells

عزلت الخلايا الطلائية من عينات الإدرار (Urine) من الإناث السليمية إذ اخذ 5 مل من الإدرار وبنبذ بجهاز الطرد المركزي بسرعة 1000 دوره/دقيقة لمدة 5 دقائق ثم غسلت العينات بمحلول PBS لثلاث مرات ثم نبذت عند 1000 دوره/دقيقة لمدة 10 دقائق قبل تعليقها ثانية في محلول (PBS).

3- تحضير أقراص البوليمر Preparation of Polymer Discs

تم تحضير أقراص البوليمر والخاصة بالخشوة الضوئية (Light cure) من نوع A2 وذلك بعمل قوالب باستخدام الزجاج الحاوي على ثقوب بفتحات ذات قطر 1 سم وبسمك 4 ملم تحت ظروف معقمة ، استخدمت هذه القوالب لعدم توفر القوالب الأصلية .

4-التصاقية على أقراص البوليمر Adhesion to Polymer Discs

استعملت الطريقة المعتمدة في (18) وكما يلي:

الالتصاق على الأقراص بوجود المعزز الحيوي

مزجت أقراص البوليمر للخشوة الضوئية مع المعزز الحيوي الذي سبق وتم تحضيره بأنواعه الثلاثة (راشح الخلايا والمقاومة بالحرارة والموجات الصوتية الفائقة) وبنفس تركيز المثبط الأدنى (MIC) Minimum Inhibitory Concentration (MIC) للبكتيريا المستعمل في اختبار اللالتصاقية على الخلايا الطلائية.

الالتصاق على الأقراص بوجود المضادات الحياتية

مزجت أقراص الحشوة الضوئية مع المضادات الحياتية التالية (التراسيكلين والأمبسلين والريفاميسين والأثرورومايسين والسبروفلكساسين والسيفالوكسسين والأموكسيلين والسيفوتكسيم) وبنفس التراكيز المستعملة في فحص حساسية البكتيريا لمضادات الحياة.

Adhesion Test on Epithelial Cells

5-فحص الالتصاقية على الخلايا الطلائية

اجري هذا الفحص حسب (16,17) .

6-إجراء فحص الالتصاقية على أقراص البوليمر

أجراء الفحص بوجود المعزز الحيوي

تم تئميم العزلات البكتيرية قيد الاختبار في وسط المرق المغذي لمدة 24 ساعة بدرجة حرارة 37°C وغسلت مررتين بالمحلول (PBS) ثم أعيد تعليقها بنفس المحلول، وتم قياس أعداد البكتيريا في المحلول بالمطياف الضوئي عند طول موجي 625 نانومتر بحيث ضبط العدد التقريري للبكتيريا بحدود $10^9 \times 1$ خلية/مل. أخذ 2 مل من المحلول ووضع في أنابيب اختبار حاوية على الأقراص المنشعة بالمعزز الحيوي ثم حضنت الأنابيب بدرجة حرارة 37°C لمدة ساعة واحدة، بعد ذلك وضعت الأنابيب في جهاز الموجات فوق الصوتية بتردد (20 KHz) لمدة 10 دقائق ثم أجريت سلسلة من التخافيف لكل أنبوبة ومن آخر تخفيف نقل مللى عروة نافلة وزرعت بالتخيط على الوسط المغذي الصلب وحضنت الأطباق بدرجة حرارة 37°C لمدة 24 ساعة وحسبت أعداد البكتيريا وفق القانون (عدد البكتيريا = عدد المستعمرات النامية \times مقلوب التخفيف)

أجراء الفحص بوجود مضادات الحيوية

أتبعنا نفس الطريقة أعلاه في ماعدا أن الأقراص تكون مشبعة بالمضادات الحيوية وبالتراكيز المحددة مسبقا.

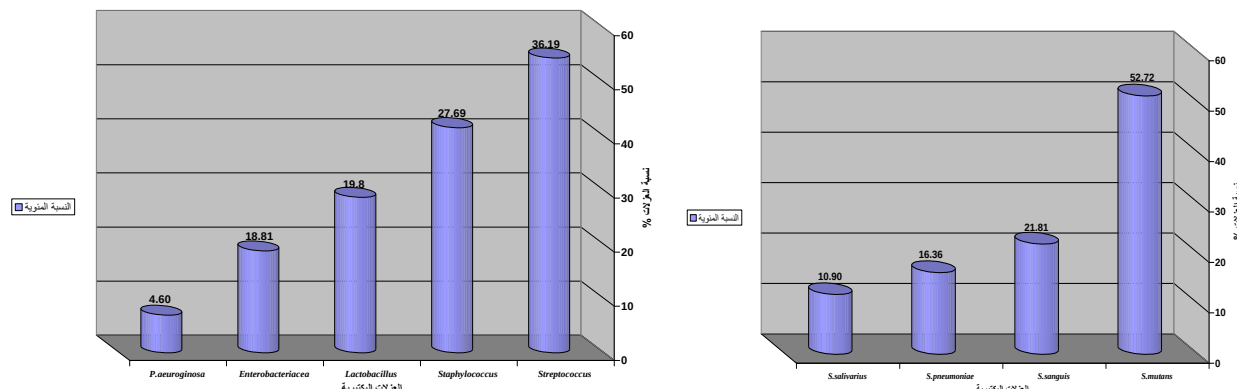
التحليل الإحصائي Statistical Analysis

استعمل التحليل الإحصائي باستخدام المربع اللاتيني (Chi sequer) ، وجدول تحليل التباين ANOVA، وتم حساب الفروقات المعنوية بين المتوسطات باستخدام اختبار اقل فرق معنوي (Least Significant Differences) اختبرت النتائج بمستوى احتمالية (19) $P > 0.05$.

Results

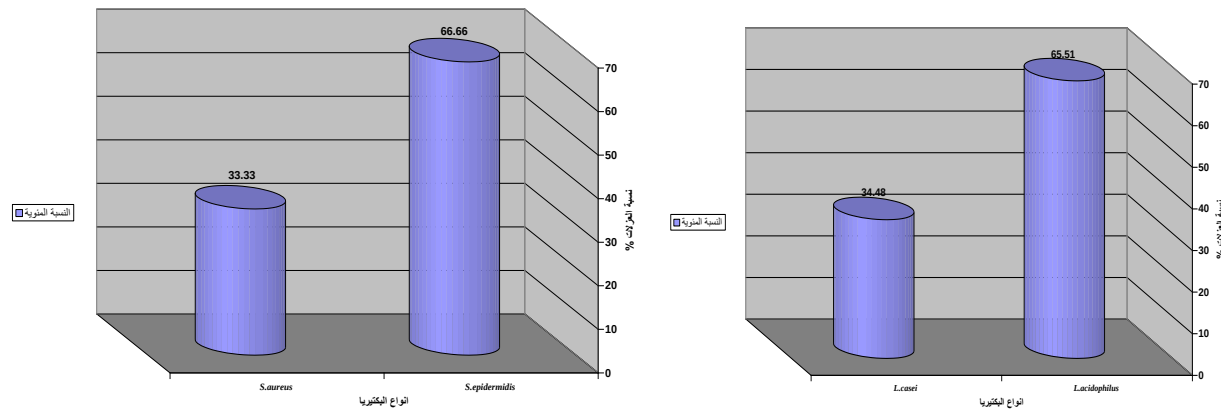
عزل وتشخيص البكتيريا من تسوس الأسنان

شملت هذه الدراسة جمع 101 عينة من المرضى المصابين بتسوس الأسنان تم الحصول على 152 عزلة، منها عزلت وشخصت أنواع تابعة للأجناس البكتيرية الموجبة والسلبية لصبغة غرام، بينما الدراسة سادة بكتيريا المكورات المسببة Streptococcus spp. وبعد 55 عزلة إذ مثلت النسبة المئوية الأولى 36.19%， تليها المكورات العنقودية Lactobacillus spp. بعد 42 عزلة وبنسبة 27.69% ثم عصيات الحليب بقدر 29 عزلة بنسبة 19.8% في حين سجلت أنواع تابعة للعائلة المعوية Enterobacteriaceae والزوائف الزنجارية *P. aeruginosa* النسب الأقل 18.81% و 4.60% وبعدد عزلات 19 و 7 على التوالي كما في الشكل (2).



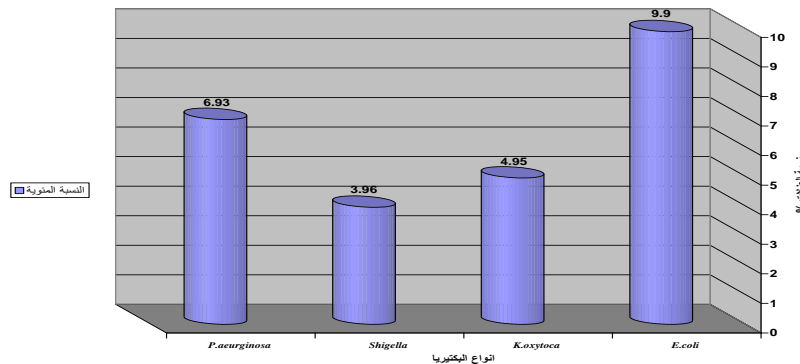
الشكل(3): النسب المئوية لأنواع البكتيرية التابعة للمكورات المسببة الشكل(2): النسب المئوية للأجناس البكتيرية المعزولة من تسوس الأسنان

مثلت الجرثومة المسببة *S. mutans* أعلى نسبة مئوية 50.90% و 28 عزلة من بين الأنواع التابعة لجنس المكورات المسببة، بينما جاءت جرثومة *S. salivarius* بنسبة 10.90% بعد 6 وهي تمثل اقل نسبة، أما جرثومة *S. sanguis* و *S. pneumoniae* فجاءت بينهما بنسب 21.81% و 16.36% بعزلات 12 و 9 على التوالي في الشكل (3).
شكلت بكتيريا *Staph. epidermidis* أعلى نسبة مئوية 66.66% بعد 28 عزلة في حين سجلت *Staph. aureus* نسبة 33.33% بعد 14 بين العزلات التابعة لجنس المكورات العنقودية الشكل (4).



الشكل (5): النسب المئوية لأنواع البكتيرية التابعة لعصيات الحليب الشكل(4): النسب المئوية لأنواع البكتيرية التابعة للمكورات العنقودية.

ان بكتيريا عصيات الحليب *L.acidophilus* سجلت نسبة 65.51% من عدد 19 عزلة متوقفة بذلك على بكتيريا *L.casei* اذ اعطت نسبة 34.48% من بين 10 عزلات التابعة لجنس عصيات الحليب الشكل (5). أظهرت النتائج وجود انواع تابعة للعائلة المغوية والمتمثلة بالاشيريشيا القولونية *E.coli* 10 عزلات بنسبة 9.90% ، في حين جاءت *K.oxytoca* وبكتيريا *Shigella* spp. بنسبة 4.95% و 3.96% على التوالي، أما الزوائف الزنجارية فقد سجلت *P. aeruginosa* 4.60% و 7 عزلات كما هو في الشكل (6).



عوامل مؤثرة في تفشي تسوس الأسنان
 في ظل الدراسة الحالية ومن بين 52 امرأة و 49 رجل من المصابين بتسوس الأسنان ثم دراسة تأثير العوامل (الجنس والتدخين والอาย暮) على تفشي التسوس ، اذ بينت نتائج التحليل الإحصائي إن للجنس تأثيراً معنوياً ($P < 0.05$) على الإصابة بتسوس الأسنان، كما أشارت النتائج إن للتدخين تأثير معنوي ($P < 0.05$) ، على الإصابة بالتسوس إذ لوحظ إن المرضى اغلبهم من غير المدخنين إذ يشكلون نسبة 81.18% من الرجال والنساء المصابين بالتسوس، وفي نفس السياق كان للعمر تأثيراً معنوي ($P < 0.05$)، إذ يوضح الجدول (1) الفئات العمرية ويلاحظ أن الاختلاف المعنوي الأكبر وحسب نتائج التحليل الإحصائي نشاهده في الفئة 29-30 سنة والتي شكلت نسبة 30% من بين الفئات.

مجلة جامعة كربلاء العلمية – المجلد التاسع - العدد الثاني / علمي / 2011

جدول (1) الإصابة بتسوس الأسنان ضمن الفئات العمرية للذكور والإناث المدخنين وغير المدخنين

الفئات العمرية (السنوات)	العدد الكلي	انثى		ذكر	
		مدخن	غير مدخن	مدخن	غير مدخن
10 – 19	10	0	4	0	6
20 – 29	30	0	13	5	12
30 – 39	31	0	19	6	6
40 – 49	15	0	9	2	4
50 – 59	6	1	2	2	1
60 – 69	7	1	2	2	2
70 <	2	0	1	0	1
المجموع	101	2	50	17	32

المقاومة البكتيرية للمضادات الحيوية

اظهرت الانواع البكتيرية اختلافات في مدى مقاومتها وحساسيتها للمضادات قيد الاختبار فقد اشارت النتائج ان الانواع البكتيرية الموجبة لصبغة غرام مقاومة بدرجة عالية للامبيسيلين 91.44% والارثرومایسین 89.26% وثم المضادات السيفالوكسین 75.39% والسلفاميثوكرازول 74.60% والاموكسيلين 71.42% كما اظهرت العزلات مقاومة ضعيفة للمضادات الريفامیسین 17.46% والسبروفلوکسازین 22.22% والتتراسایکلین 35.71%. في حين تتراوح نسب المقاومة لبقية المضادات الحيوية للعزلات البكتيرية ما بين تلك الحدود وكما هو موضح في الجدول (2).

الجدول (3) يوضح متوسطات اقطار التثبيط للأنواع البكتيرية السالبة لصبغة غرام والتابعة للعائلة المعاوية والزواحف الزنجارية، فقد اظهرت النتائج مقاومة الانواع السالبة بشكل كبير للمضادات الامبيسيلين بنسبة 88.46% والاموكسيلين 86.26% والسيفالوكسین 76.92% والسلفاميثوكرازول 73.07% والستربوتومایسین 64.38% بينما كانت اقل المضادات الحيوية مقاومة السبروفلوکسازین والجنتامايسين والتتراسایکلین بنسب 15.38% و 34.61% و 42.30% على التوالي كما موضح في الجدول.

الجدول (2): اقطار التثبيط بالملم (mm) للعوامل المضادة للجراثيم للأنواع التابعة للبكتيريا الموجبة لصبغة غرام

المضاد الحيوي البكتيريا	Erythromycin	Ampicillin	Amoxicillin	Streptomycin	Gentamycin	Cefotaxim	Tetacyclin	Amikacin	Sulfamethoxazole	Cephalexin	Refampicin	Ciprofloxacin
<i>S.mutans</i>	R*	R*	R*	R*	S**	R*	S**	R*	R*	R*	S**	S**
<i>S.sanguis</i>	R*	R*	S**	S**	S**	R*	S**	R*	R*	R*	S**	S**
<i>S.pneumoniae</i>	R*	R*	R*	R*	S**	R*	S**	S**	R*	R*	S**	S**
<i>S.salivarius</i>	R*	R*	R*	S**	S**	R*	S**	S**	R*	S**	S**	S**
<i>S.aureus</i>	R*	R*	R*	R*	S**	R*	S**	R*	R*	R*	S**	S**
<i>S.epidermidis</i>	R*	R*	R*	R*	S**	R*	S**	18	R*	R*	S**	S**
<i>L.acidophilus</i>	R*	R*	S**	R*	R*	R*	R*	R*	R*	R*	R*	R*
<i>L.casei</i>	R*	R*	R*	R*	R*	S**	R*	R*	R*	R*	S**	S**
Resistance %	89.26	91.44	71.42	65.87	43.65	61.11	35.71	50.79	74.60	75.39	17.46	22.22

*** قورنت النتائج مع جداول قياسية
متوفرة من (CLSI) (2009)

R* = مقاومة
S** = حساسية

مجلة جامعة كربلاء العلمية – المجلد التاسع - العدد الثاني / علمي / 2011

الجدول (3) أقطار التثبيط بالملم (mm) للعوامل المضادة للجراثيم لأنواع التابعة للبكتيريا السالبة لصيغة غرام

المضاد الحيوي البكتيريا	Ampicillin	Amoxicillin	Streptomycin	Gentamycin	Cefotaxim	Tetacyclin	Amikacin	Sulfamethoxazole	Cephalexin	Refampicin	Ciprofloxacin
<i>E.coli</i>	R*	R*	R*	S**	S**	R*	S**	R*	R*	R*	S**
<i>K.oxytoca</i>	R*	R*	R*	S**	R*	R*	R*	R*	R*	R*	R*
<i>Shigella</i>	R*	R*	R*	S**	R*	R*	R*	R*	R*	R*	S**
<i>P.auroginosa</i>	R*	R*	R*	S**	R*	S**	S**	S**	R*	R*	S**
Resistance %	88.46	85.46	65.38	34.61	61.53	40.15	42.30	73.07	76.92	46.15	15.38

*** قورنت النتائج مع جداول قياسية

متوفرة من CLSI (2009)

= مقاومة R*

= مقاومة S**

جدول (4) التركيز المثبط الأدنى من المعزز الحيوي للبكتيريا المعزولة من التسوس

البكتيريا	التركيز المثبط الأدنى (MIC)		
	راشح الخلايا راشح : وسط	مقتولة بالحرارة مقتولة بالحرارة : وسط	محطمة بالموجات فوق الصوتية محطمة بالصوت : وسط
<i>S. mutans</i>	6:4	5:5	7:3
<i>S. sanguis</i>	4:6	3:7	5:5
<i>S. pneumoniae</i>	5:5	3:7	7:3
<i>S. salivarius</i>	4:6	3:7	5:5
<i>Staph. aureus</i>	6:4	4:6	8:2
<i>Staph. epidermidis</i>	7:3	5:5	8:2
<i>E. coli</i>	5:5	7:3	8:2
<i>K. oxytoca</i>	6:4	3:7	7:3
<i>Shigella</i> spp.	5:5	3:7	6:4
<i>P. auroginosa</i>	6:4	4:6	7:3

التركيز المثبط الأدنى (MIC) للمعزز الحيوي

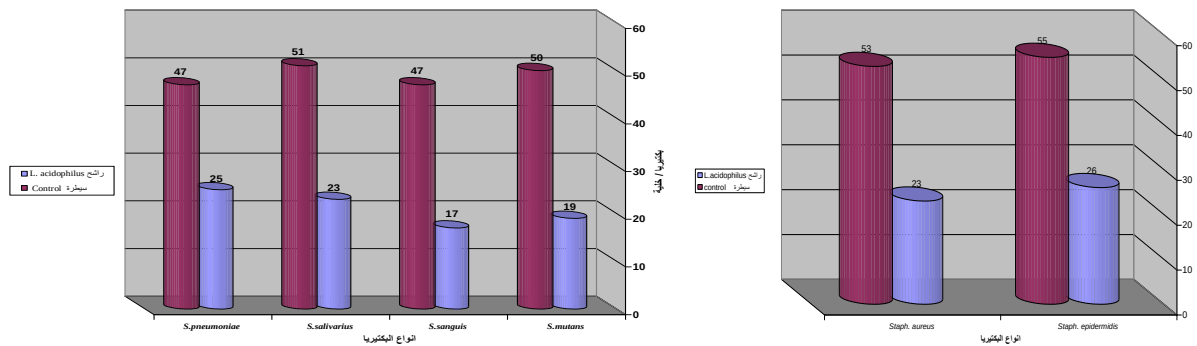
بعد إجراء سلسلة من التخافيف لراشح بكتيريا عصيات الحليب المحية للحموضة *L. acidophilus* ثم حضن الأنواع قيد الدراسة مع تلك التراكيز وكان لراشح البكتيريا تأثيراً على نمو الأنواع المختلفة وتم معرفة التأثير من خلال التخطيط على وسط (MRS) ومن آخر تركيز لا يظهر فيه نمو. كانت المكورات العنقوية *S. epidermidis* مثبطة بتراكيز (7:3) راشح/وسط في حين كانت بكتيريا المكورات المسبحية *S. salivarius* و *S. sanguis* الأقل تحملًا للتراكيز إذ كان MIC لها عند نقطة (6:4) الراشح/الوسط ومن ثم توزعت بقيت الأنواع ضمن هذه المديات.

أما الخلايا المقتولة بالحرارة فكانت ذات تأثير أكبر من راشح الخلايا والمحطمة بالموجات الصوتية الفائقة، إذ كان أقل تراكيز مؤثر (7:3) راشح/وسط وأغلب الأنواع، في حين سجلت بكتيريا *S. epidermidis* المستوى الأعلى عند تراكيز (5:5) راشح/وسط.

أشارت النتائج الموضحة في الجدول رقم (4) إن الخلايا المحطمة بالموجات الصوتية الفائقة كان لها الدور في التأثير على نمو الأنواع البكتيرية قيد الاختبار وان كان هذا الدور الأقل ما بين أنواع المعزز الحيوي الثلاثة، إذ كانت المكورات العنقوية ذات مقاومة أكبر إذ ثبّطت عند تراكيز (8:2) راشح/وسط مشاركة مع بكتيريا *E. coli* في نفس التراكيز، وفي نفس السياق جاءت بقية التراكيز بالانخفاض بتثبيط بقية الأنواع من التراكيز (5:5) الراشح/الوسط لأنواع التابعة للمكورات المسبحية لكل من *S. Salivarius* و *S. sanguis*. كما أظهرت النتائج أن التراكيز المختلفة لا تمتلك التأثير الملحوظ على عصيات الحليب *L. casei* لذلك لم تختر كما هو الحال في بقية الأنواع والجدول (4) يوضح ذلك.

تأثير المعزز الحيوي على التصاقية البكتيريا على الخلايا الطلائية

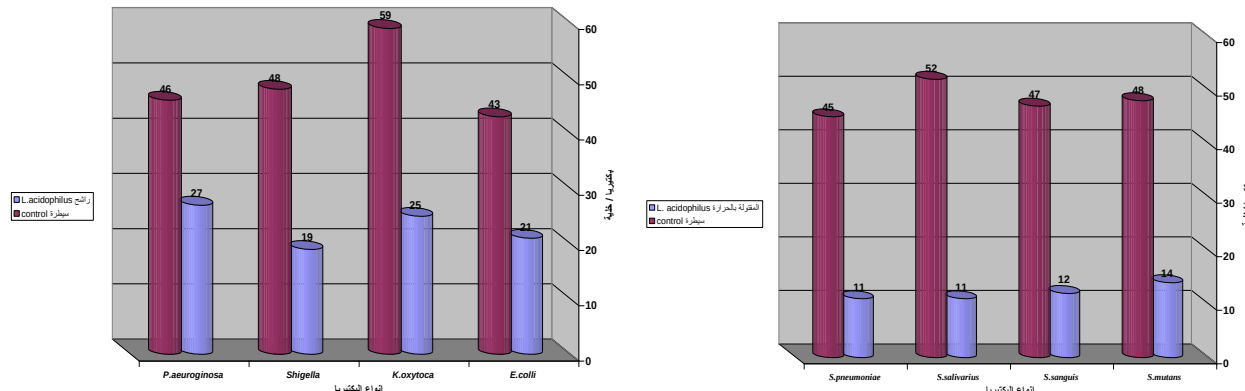
اختبرت قابلية الالتصاق للبكتيرية قيد الدراسة إذ أظهرت النتائج أن راش بكتيريا *L. acidophilus* اثر معنواً (P<0.05) ، إذ أدى إلى تقليل اعداد الخلايا البكتيرية الملتصقة بالخلايا الطلائية وبشكل ملحوظ، في مجموعة المكورات المسบحة وفي بكتيريا *S. mutans* كانت(19) بكتيريا/خلية وفي بكتيريا *S. sanguis* (17) بكتيريا/خلية، وفي بكتيريا *S. pneumoniae* (23) بكتيريا/خلية وفي النوع *Salivarius* (25) بكتيريا/خلية بالمقارنة مع السيطرة لكل من الانواع اعلاه وكما هو مبين في الشكل (7).



الشكل(7) لليمين: تأثير التثبيط لراش بكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع المكورات المسبحة على الخلايا الطلائية. الشكل(8)يسار: تأثير التثبيط لراش بكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع المكورات العنقودية على الخلايا الطلائية.

اما الانواع التابعة للمكورات العنقودية فكانت اعداد بكتيريا *Staph. epidermidis* المتتصقة تبلغ (26) بكتيريا/خلية، وبلغت اعداد بكتيريا *Staph. aureus* (23) بكتيريا/خلية وذات معنوية عند (P<0.05) بالمقارنة مع السيطرة (55) بكتيريا/خلية و (53) بكتيريا/خلية على التوالي وكما مبين في الشكل (8).

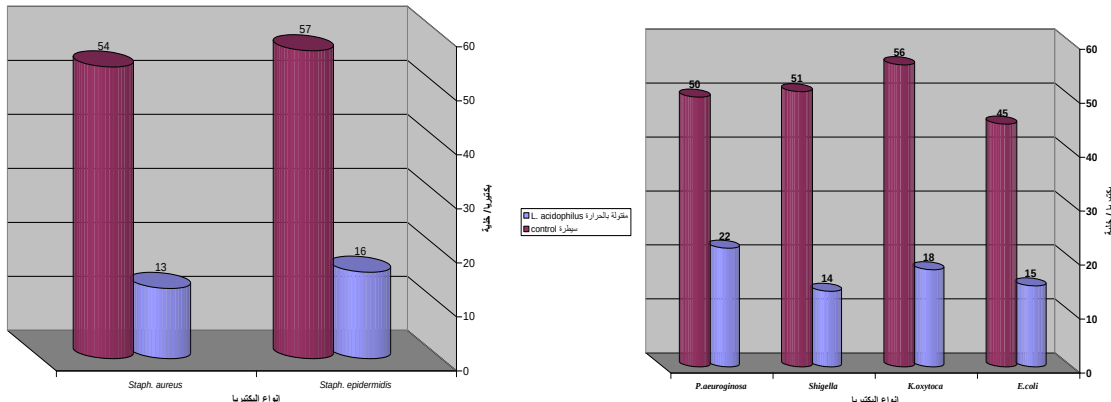
تبينت اعداد الخلايا الملتصقة لأنواع العائلة المعاوية بالخلايا الطلائية في بكتيريا *E. coli* بلغت(21) بكتيريا/خلية مقارنة مع السيطرة (43) بكتيريا/خلية في حين كانت اعداد بكتيريا *K. oxytoca* تبلغ (25) بكتيريا/خلية مقارنة مع السيطرة (59) بكتيريا/خلية أما اعداد بكتيريا *Shigella spp.* (19) بكتيريا/خلية بالمقارنة مع السيطرة (48) بكتيريا/خلية كما هو موضح في الشكل (9) كما يبين الشكل أيضا اعداد الزوائف الزنجارية *P. aeruginosa* والتي وصلت الى(46) بكتيريا/خلية بالنسبة للسيطرة في حين كانت الاعداد المتتصقة (27) بكتيريا/خلية وكانت النتائج معنوية (P<0.05) عند المقارنة مع السيطرة



الشكل(9) لليسار: تأثير التثبيط لراش بكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع العائلة المعاوية والزوائف الزنجارية على الخلايا الطلائية. الشكل (10) لليمين: تأثير التثبيط للخلايا المقتولة بالحرارة لبكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع المكورات المسبحة على الخلايا الطلائية

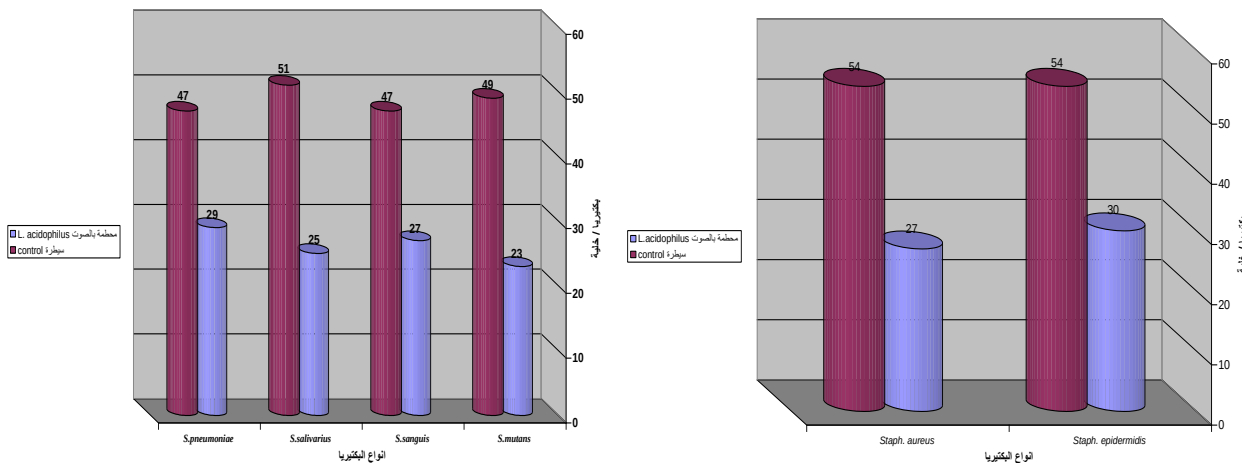
بيانت النتائج أن للخلايا المقتولة بالحرارة دوراً في التقليل من الاعداد البكتيرية عند اختبار تصاقتها على الخلايا الطلائية فقد وجد أن اعداد بكتيريا المكورات المسبحة تصل الى (14 و 12 و 11 و 11) بكتيريا/خلية لكل من *S. sanguis* و *S. mutans* و *S. pneumoniae* و *S. salivarius* على التوالي و معنوية عند (P<0.05) مقارنة مع السيطرة (48 و 52 و 47 و 45) بكتيريا/خلية على التوالي وكما موضح في الشكل (10).

اما المكورات العنقودية فكان لها نصيب من التأثير المعنوي عند (P<0.05) للخلايا المقتولة بالحرارة اذ كانت الاعداد المتتصقة تصل الى (16) و(13) بكتيريا/خلية بالنسبة *Staph. aureus* و *Staph. epidermidis* مقارنة مع السيطرة وهذا ما يوضحه الشكل (11).



الشكل (11) لليسار : تأثير التثبيط للخلايا المقاولة بالحرارة لبكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع المكورات العنقودية على الخلايا الطلائية. الشكل (12) لليمين: تأثير التثبيط للخلايا المقاولة بالحرارة لبكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع العائلة المعوية والزوابق الزنجارية على الخلايا الطلائية

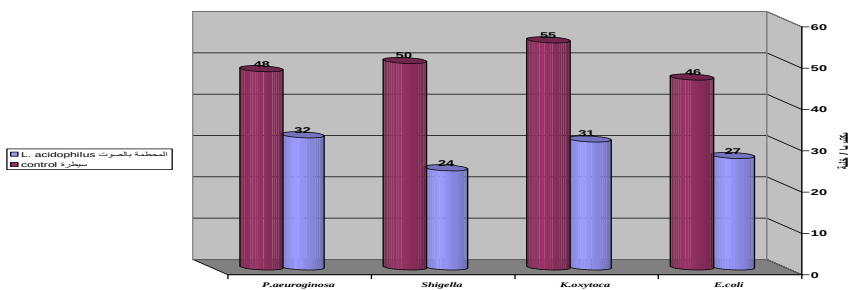
بيّنت نتائج التحليل الإحصائي أن للخلايا المقاولة بالحرارة لبكتيريا *L. acidophilus* تأثيراً معنوياً عند ($P < 0.05$) على اعداد أنواع تابعة للعائلة المعوية والزوابق الزنجارية الملتتصقة بالخلايا الطلائية، اذ وصلت اعداد الخلايا (15) بكتيريا/خلية لبكتيريا (18) بكتيريا/خلية بالنسبة *K. oxytoca* و (14) بكتيريا/خلية بالنسبة *Shigella spp.* مقارنة مع السيطرة، كما يوضح الشكل اعداد الزوابق الزنجارية والتي بلغت (22) بكتيريا/خلية مقارنة مع السيطرة في الشكل (12).



الشكل (13) لليسار: تأثير التثبيط للخلايا المحطمّة بالموّجات فوق الصوتية لبكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية انواع المكورات المسبحة على الخلايا الطلائية. الشكل (14) لليمين: تأثير التثبيط للخلايا المحطمّة بالموّجات فوق الصوتية لبكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع المكورات العنقودية على الخلايا الطلائية

عند اختبار تأثير التقطيع الصوتي لخلايا بكتيريا *L. acidophilus* على الأنواع المعزولة من التسوس وجد أيضاً أن هناك تأثيراً معنوياً ($P < 0.05$) في تثبيط أو تقليل اعداد البكتيريا الملتتصقة وهذا ما يلاحظ في المكورات المسبحة اذ تبين أن اعداد بكتيريا *S. mutans* وصلت الى (23) بكتيريا/خلية باختلاف اعداد *S. sanguis* (27) بكتيريا/خلية وأعداد نوع *S. salivarius* الى (25) وعدد نوع *S. pneumoniae* الى (29) بكتيريا/خلية بالمقارنة مع السيطرة كما في الشكل (13). اشارت النتائج الى دور خلايا *L. acidophilus* المحطمّة بالموّجات الصوتية في التقليل من الاعداد البكتيرية للمكورات العنقودية ففي بكتيريا *Staph. epidermidis* كانت الاعداد الملتتصقة (30) بكتيريا/خلية واعداد *Staph. aureus* الى (27) بكتيريا/خلية عند التحليل عند ($P < 0.05$) كما في الشكل (14).

اما العائلة المعوية فكان اعداد الخلايا الملتتصقة تبلغ (27) بكتيريا/خلية بالنسبة *E. coli* و (31) بكتيريا/خلية لبكتيريا *K. oxytoca* و (24) بكتيريا/خلية لبكتيريا *Shigella spp.* وكما هو موضح في الشكل (15) والذي يوضح ايضاً اعداد الزوابق الزنجارية مابين (32) مقارننا مع السيطرة.



الشكل(15): تأثير التثبيط للخلايا المحطمة بالموحات فوق الصوتية لبكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع العائلة المعاوية والزوابف الزنجارية على الخلايا الط璇ية

تأثير العامل المضادة للجراثيم على التصاقية البكتيريا على أقراص البوليمر

أظهرت النتائج أن الأجناس البكتيرية الموجبة والسالبة لصبغة غرام لها مستويات مختلفة في حساسيتها ومقاومتها للمضادات الحيوية، في مجموعة المكورات المسبحة كانت الحساسية واضحة للمضادين الريفارميسين (RN) والسيروفلووكساسيين (Cip)، في حين كانت مقاومة المضادات مختلفة، إذ كانت المقاومة واضحة للمضادات الاموكسيلين (Am) والامبسلين (Ax) والارثروماليسين (E) من قبل الأنواع *S. pneumoniae* و *S. salivarius* و *S. sanguis* و *S. mutans* و *S. sanguis* على التوالي بالمقارنة مع مجموعة السيطرة كما في الجدول (5).

في مجموعة المكورات العنقودية كانت المقاومة واضحة للمضادات سيفوتاكسيم (CTX) والارثروماليسين (E) والسيفالكسين (KF) والاموكسيلين (Ax) وبمدى أقل للمضاد الامبسلين (Am)، في حين كانت *S. epidermidis* و *Staph. aureus* حساسة بشكل اكبر للمضاد السيروفلووكساسيين (Cip) وبأعداد 8.4 و 7.8 خلية/مل² على التوالي بالمقارنة مع مجموعة السيطرة 3.6 و 3.8 خلية/مل² على التوالي ايضاً. بينت النتائج أن عصيات الحليب مختلفة في قدرتها على الالتصاق على أقراص البوليمر إذ أظهرت المضادات الارثروماليسين (E) والسيروفلووكساسيين (Cip) والريفارميسين (RN) والسيفالكسين (KF) تأثيراً في التقليل من الأعداد البكتيرية الملتصقة لكل من *L. casei* و *L. acidophilus* كما إن هذه الأنواع كانت مقاومة للمضاد الاموكسيلين والامبسلين وبأعداد 3.8 و 4.0 و 5.0 على التوالي للنوعين بالمقارنة مع مجموعة السيطرة.

جدول (5) اعداد البكتيريا الغير ملتصقة بأقراص البوليمر بوجود المضادات الحيوية للأجناس الموجبة لصبغة غرام الأعداد ($\times 10^2$ خلية/مل²)

Antibiotic \ Bacteria	Ampicillin (Am)	Amoxicillin (Ax)	Erythromycin (E)	Cefalexin (KF)	Cefotaxin (CTX)	Tetacycline (TE)	Rivampicin (RN)	Ciprofloxacin (Cip)
<i>S.mutans</i>	4.8	6.3	5.9	5.5	5.2	6.9	7.3	6.8
<i>S.sanguis</i>	6.5	4.6	6.1	5.4	5.7	7.1	7.2	8.5
<i>S.salivarius</i>	6.6	4.8	5.8	5.6	5.8	7.1	7.5	6.2
<i>S.pneumoniae</i>	6.3	4.3	5.9	5.6	5.8	7.2	7.3	7.1
<i>S.epidermidis</i>	4.7	4.1	3.8	4.2	3.9	5.9	5.8	8.4
<i>S.aureus</i>	4.8	4.3	4.0	4.4	4.1	6.0	5.7	7.8
<i>L.acidophilus</i>	4.0	3.8	7.2	6.2	5.1	5.4	7.5	6.7
<i>L.casei</i>	5.0	3.2	7.6	6.1	4.8	5.2	8.1	6.5

Control:-

* الاعداد هي متوسط ثلاث تكرارات

$$S.mutans = 3.8 \quad S.epidermidis = 3.6 \quad L.acidophilus = 3.7 \quad S.pneumoniae = 4.1$$

$$S.sanguis = 3.9 \quad S.aureus = 3.8 \quad L.casei = 3.8 \quad S.salivarius = 3.8$$

أشارت النتائج الى ان الأنواع التابعة للعائلة المعاوية أيضاً اختلفت في مديات أعداد البكتيريا الملتصقة بالأقراص المضرة مختبرياً، أظهرت بكتيريا *E.coli* حساسية واضحة للمضادات السيفالوكسین (KF) والتراسياکلين (TE) والريفامبیسین (RN) وبأعداد (7.0 و 6.5 و 6.2) خلية/ملم² في حين كانت مقاومة بالدرجة الأساس للمضاد السيفوتاکسین (CTX) وبعدد 3.8 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة 3.4 خلية/ملم². أما بكتيريا *K. oxytoca* فقد أظهرت مقاومة للمضادات الاموكسيلين (Ax) والارثرومایسین (E) والسيفالوكسین (KF) في حين كانت حساسة بشكل عالي للریفامبیسین (RN) وبعدد 8.7 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة 3.1 خلية/ملم², وفي نفس السياق أظهرت بكتيريا *Shigella spp.* مقاومة كبيرة للعديد من المضادات الحياتية قيد الاختبار مثل الارثرومایسین (E) والامبیسین (Am) والریفامبیسین (RN) والاموكسیلین (Ax) والسيفالوكسین (KF) في حين كانت حساسة بشكل كبير للمضاد السبروفلوكساسین (Cip) وبعدد 7.2 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة 3.0 خلية/ملم².اما الزوائف الزنجارية فقد بينت أنها مقاومة للأمبیسین 3.6 خلية/ملم² في حين كانت حساسة بشكل عالي للسبروفلوكساسین (Cip) وبعدد 7.5 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة وهو موضح في الجدول (6).

جدول (6) أعداد البكتيريا الغير ملتصقة بأقراص البوليمر بوجود المضادات الحيوية لأنواع العائلة المعاوية والزوائف الزنجارية
 $(الأعداد \times 10^2 \text{ خلية/ملم}^2)$

Antibiotic Bacteria	Ampicillin (Am)	Amoxicillin (Ax)	Erythromycin (E)	Cefalexin (KF)	Cefotaxin (CTX)	Tetacycline (TE)	Rivampicin (RN)	Ciprofloxacin (Cip)
<i>E.coli</i>	5.6	4.3	5.1	7.0	3.8	6.5	6.2	5.1
<i>K.oxytoca</i>	5.4	3.6	3.2	3.5	6.0	6.8	8.7	4.4
<i>Shigella</i>	2.9	3.2	2.8	3.5	4.1	5.4	4.3	7.2
<i>P.aeruginosa</i>	3.6	4.4	5.7	4.3	4.4	5.1	6.8	7.5

Control:-

* الاعداد هي متوسط ثلاث تكرارات $Shigella = 3.0$ $P.aeruginosa = 3.7$, $K.oxytoca = 3.1$, $E.coli = 3.4$,

تأثير المعزز الحيوي على التصاقية البكتيريا على أقراص البوليمر

أظهرت النتائج أن للمعزز الحيوي تأثيراً على أعداد البكتيريا الملتصقة على أقراص البوليمر للحسوة الضوئية كما موضح في مجموعة المكورات المسبحية اذ كانت المكورات المسبحية *S. pneumoniae* مقاومة اكبر لتركيز راشح الخلايا وبعدد 4.6 خلية/ملم² مشاركة مع بكتيريا *S. mutans* في حين كان التأثير الأكبر للراشح على البكتيريا *S. salivarius* 4.8 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة.

كما أظهرت النتائج المبينة في الجدول (7) ايضاً ان للمكورات العنقودية تفاوت في الالتصاقية وهذا واضح في اعداد بكتيريا *S. epidermidis* التي بلغت 6.9 خلية/ملم² و *S. aureus* 7.1 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة. اما العائلة المعاوية فكانت بكتيريا *K. oxytoca* الأكثر مقاومة من خلال اعدادها 3.7 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة 3.1 خلية/ملم² في حين كانت *E. coli* الأكثر تأثراً وبعدد 4.7 خلية/ملم² مقارنة مع السيطرة 3.4 خلية/ملم² وجاءت بكتيريا *Shigella spp.* متوسطة ما بين القيم أعلاه في مدى مقاومتها،اما الزوائف الزنجارية فكانت بأعداد 5.7 خلية/ملم² مقارنة بالسيطرة. اشارت النتائج ان الخلايا المقولبة بالحرارة لها التأثير على الانواع ، إذ تأثرت المكورات المسبحية بتركيز هذه الخلايا وخصوصاً بكتيريا *S. salivarius* في حين كانت *S. pneumoniae* الأقل تأثراً وبعدد 5.5 خلية/ملم² مقارنة مع السيطرة. أما المكورات العنقودية فكان مدى فارق المقاومة مابين *S. epidermidis* و *S. aureus* ليس بالكبير وبأعداد 7.3 و 7.6 خلية/ملم² على التوالي.

جدول رقم (7) أعداد البكتيريا الغير ملتصقة بأقراص البوليمر بوجود المعزز الحيوي للأجنس قيد الاختبار
 الأعداد ($\times 10^2$ خلية/ملم²)

Probiotic Bacteria	Filtrated cells	Heat Killed cells	Sonicated cells
<i>S. mutans</i>	4 . 6	5 . 6	6 . 1
<i>S. sanguis</i>	4 . 7	5 . 8	6 . 7
<i>S. salivarius</i>	4 . 8	5 . 9	6 . 8
<i>S. pneumoniae</i>	4 . 6	5 . 5	6 . 3
<i>S. epidermidis</i>	6 . 4	7 . 3	6 . 4
<i>S. aureus</i>	7 . 1	7 . 6	6 . 7
<i>E. coli</i>	4 . 7	6 . 1	7 . 6
<i>K. oxytoca</i>	3 . 7	5 . 3	8 . 4
<i>S. salivarius</i>	4 . 2	5 . 9	6 . 4
<i>P. auroginosa</i>	5 . 7	5 . 7	7 . 2

الاعداد هي متوسط ثلاثة تكرارات Control:

$$\begin{array}{lll}
 S. mutans = 3.8 & S. epidermidis = 3.6 & P. auroginosa = 3.7 \\
 S. sanguis = 3.9 & S. aureus = 3.8 & S. pneumoniae = 4.1 \\
 & & Shigella = 3.0 \\
 & & K. oxytoca = 3.1 \\
 & & S. salivarius = 3.8 \\
 & & E. coli = 3.4
 \end{array}$$

أظهرت النتائج أن للعائلة المعاوية مديات تأثر مختلفة في أعداد البكتيريا الملتصقة على الأقراص اذ جاءت بكتيريا *K. oxytoca* بعد 5.3 خلية/ملم² وبكتيريا *Shigella spp* 5.9 خلية/ملم² وبكتيريا *E. coli* 6.1 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة. اما الزوائف الزنجارية *P. aeruginosa* فتمثلت العدد 5.7 خلية/ملم² عند اختبار تأثير الخلايا المقتولة بالحرارة وكما هو مبين في الجدول (7). عند تحطيم الخلايا بالموجات فوق الصوتية واختبار مدى فاعليتها تبين ان للمكورات المسبحية اعداد متفاوتة اذ كانت بكتيريا *S. mutans* العدد 6.1 خلية/ملم² وهو الأقل، في حين جاءت بكتيريا *S. salivarius* بالعدد الاعلى 6.8 خلية/ملم² مقارنة مع السيطرة. أما المكورات العنقودية فلم يكن الفارق كبير في اعداد بكتيريا *S. epidermidis* واعداد بكتيريا *S. aureus* فكان التأثير تقربياً متساوي مقارنة مع بعضها البعض وكما هو واضح في الجدول. أما الزوائف الزنجارية والعائلة المعاوية فأيضاً لم يكن الفارق واسع في الأعداد الا ان بكتيريا *Shigella spp* احتلت الدرجة الأولى في المقاومة بعدد 6.4 خلية/ملم² مقارنة مع السيطرة والمبينة في اسفل الجدول رقم (7).

المناقشة Discussion

بيّنت نتائج الدراسة الحالية سيادة جرثومة المسبحية من بين الأجناس المعزولة كون بكتيريا المكورات المسبحية بالاشتراك مع العصيات اللبنيّة هي المسببات الرئيسيّة في التسوس كما أكدت النتائج سيادة جرثومة *S. mutans* من بين الأنواع التابعة لجنس المكورات المسبحية ثم تأتي بقية الأنواع بحسب اقل (23 و22 و23 و24) إذ أشارت هذه الدراسات إلى سيادة جرثومة *S. mutans* في محيط الفم من بين أنواع الجراثيم المسبحية. كما مثلت بكتيريا *S. epidermidis* النوع السائد ضمن الأنواع التابعة للمكورات العنقودية في محيط الفم (25). كما أشارت النتائج إلى سيادة عصيات الحليب المحبة للحموضة *L. acidophilus* على جرثومة *L. casei* من بين الأنواع التابعة لجنس عصيات الحليب فقد أشارت بعض الدراسات أن نسبة بكتيريا *L. acidophilus* تصل 72% وبكتيريا *L. casei* نسبة عزل 28% (26) (27).

كما أشارت النتائج إلى اختلاف نسب عزل الأنواع التابعة للعائلة وتأتي هذه النسبة الضئيلة لأنواع السالبة لصبغة غرام من ندرة وجودها في محيط وحسب ما أكدته العديد من الدراسات ومنها دراسة (وذلك يعود إلى إن معظم البكتيريا السالبة لصبغة غرام تأتي من التهابات الجهاز التنفسي أو القناة المعدية - المعاوية وتظهر في الفم) (30 و31 و32 و33 و34). كما أشارت العديد

من الدراسات إلى أن الاختلاف في نسب العزل تأتي من الاختلاف في أعداد الأسنان المسوسة وكذلك بطبيعة المواد الغذائية التي يتناولها الفرد ومنها الكاربوهيدرات التي تزيد من أعداد الأسنان المسوسة (35 و 36).

بينت نتائج الدراسة الحالية وجود تأثير تشبيطي لراش بكتيريا حامض اللاكتيك المحبة للحومضة *L. acidophilus* على نمو أنواع البكتيرية قيد الاختبار وقد كان هذا واضحاً من خلال تقليل أعداد تلك الأنواع، كما تفاوتت البكتيريا في قدرتها على تحمل التراكيز المختلفة للمعزز الحيوي. وكما هو مبين في النتائج الموضحة في الجدول (4) الفرة العالية لبكتيريا حامض اللاكتيك على تقليل وتشبيط نمو أنواع البكتيرية بعد الحضانة لمدة 24 ساعة ويأتي ذلك لكون بكتيريا *L. acidophilus* تمتلك قدرة عالية على تشبيط مدى واسع من أنواع البكتيريا السالبة والموجبة لصبغة غرام، (39 و 37) أن بكتيريا حامض اللاكتيك والنامية في وسط (MRS) السائل تكون ذات فعالية تشبيطية واسعة ضد الجراثيم الموجبة مثل *B. sabtilus* و *S. aureus* وأنواع سالبة لصبغة غرام مثل *E. coli* و *Klebsiella spp.*، فقد ذكر (40) من كون بكتيريا حامض اللاكتيك تمتلك القدرة على إنتاج العديد من المواد كالبكتريوسينات والمضادات الحيوية والأحماض العضوية وغيرها من المواد ذات التأثير التشبيطي. بينت النتائج قدرة الخلايا المقتولة بالحرارة لبكتيريا *L. acidophilus* على التأثير في نمو العديد من أنواع البكتيرية (41,42) عند استعمال بكتيريا *L. acidophilus* المقتولة بالحرارة في علاج حالات الإصابة بالإسهال لدى الأطفال والبالغين.

ان عدم التأثير لراش بكتيريا *L. acidophilus* وبشكل ملحوظ على نمو بكتيريا *L. casei* و بكتيريا *S. epidermidis* و *S. mutans* والمعزولة خلال هذه الدراسة إلى تقارب مديات تحمل الظروف المختلفة من pH ودرجات الحرارة وبالإضافة إلى توفر المقاومة ضد نواتج كل من النوعين تجاه الآخر بالإضافة إلى تخصص البكتريوسينات التي تمتلك الفعل الأكبر على أنواع سلالات معينة من قرفة البكتريوسينات و تخصصها ضد سلالات معينة (43,44).

كان المعزز الحيوي وبأواعه الثلاث يمتلك تأثيراً ملحوظاً في تقليل أنواع الملتسبة بالخلايا الطلائية، فقد أشار (45) إلى إن راش بكتيريا حامض اللاكتيك يمتلك تأثيراً مثبطاً تجاه التصاقية الأنواع البكتيرية السالبة والموجبة لصبغة غرام على حد سواء، كما أكد باحثون آخرون إن لراش بكتيريا حامض اللاكتيك النامية في الوسط السائل تأثيراً مثبطاً واسعاً الطيف تجاه البكتيريا الموجبة مثل *Proteus mirabilis* و *Staphylococcus spp.* و *Bacillus spp.* و *Klebsiella spp.*. (46)، يعود هذا التأثير إلى إفراز مواد مثل *E. coli* و *Acidophilin* و *Lactocidin* و *Plantracin* و *Acidophilin* و *Plantracin* في التقليل من أعداد البكتيريا الملتسبة بالخلايا الطلائية، ذكر (47) عن قدرة بكتيريا حامض اللاكتيك على تنظيف مناطق العواف وبالتالي تمنع التصاق العديد من الخلايا البكتيرية بمستقبلاتها، كما ذكر (48) بأن التغطية المسبقة لسلالات حامض اللاكتيك تقلل من ارتباط بكتيريا المكورات العنقودية السالبة لإنزيم التخثر وبكتيريا *E. coli* المرضية إلى 8% بكتيريا/خلية.

كما بينت النتائج دور المعزز الحيوي في تقليل أعداد أنواع التابعة للعائلة المعاوية، فعند استعمال محلول راش (المخفف والمركز) لبكتيريا *L. acidophilus* حيث أدى ذلك إلى تقليل أعداد بكتيريا *E. coli* إلى 24-21 و 30-33 (بكتيريا/خلية) وبكتيريا *K. pneumoniae* إلى 9-8 و 14-10 (بكتيريا/خلية) عند استعمال المحلول المخفف والمركز على التوالي كما هو موضح في الشكل (7) و (8) و (9). كما كشفت النتائج وجود دور للخلايا المقتولة بالحرارة لبكتيريا *L. acidophilus* على تقليل أعداد أنواع الملتسبة بالخلايا الطلائية هذا يعود إلى قدرة الماء الإيذية المفرزة من قبل بكتيريا حامض اللاكتيك كالبكتريوسينات علىبقاء مستقرة في درجات حرارة عالية كما في البكتريوسين *Plantracin* الذي يتحمل درجة حرارة 100° لمدة أكثر من نصف ساعة، كما يقاوم البكتريوسين *Acidolin* المفرزة من قبل بكتيريا *L. acidophilus* درجة حرارة 121° لمدة 15 دقيقة ويمتلك هذا البكتريوسين فعالية تضادية ضد البكتيريا المعاوية والبكتيريا المكونة للسبورات كما في الشكل (10 و 11 و 12) (49,50,51).

أشارت النتائج إلى دور الخلايا المحطممة بالمواضيع فوق الصوتية لبكتيريا *L. acidophilus* في التقليل من أعداد البكتيريا الملتسبة بالخلايا الطلائية وكما موضح في الأشكال (13) و (14) و (15) ويأتي بسبب امتلاك عصيات حامض الستريك بروتينات خاصة ضمن تركيب الجدار الخلوي نمتاز بفعاليتها حتى بعد تكسير الخلايا وقد لوحظ أن هذه البروتينات تظهر فعاليتها في الراش بعد 24 ساعة وتمتاز بفعاليتها على الارتباط بالمستقلات الخلوية للخلايا الطلائية المبطنة لأنسجة الجسم مما يمنع استعمار هذه الأنسجة من قبل العديد من البكتيريا المرضية ومن ثم يمنع مهاجمتها لأنسجة تحت الطلائية (52,53).

يمثل التصاق البكتيريا بالسطح الفعالة والخاملة حيائياً مشكلة كبيرة ولذلك برزت الكثير من المواد التي تعمل على التقليل من أعداد البكتيريا الملتسبة بهذه السطوح ومن هذه المواد البوليمرات ومن أكثرها استعمالاً في الزراعات الطبية والمواد المستعملة في الجراحة هو مثيل متكريليت المتعدد (PMMA) والذى يدخل في تركيبة الحشو الضوئية (Light cure) من نوع (A2) المستعملة في هذه الدراسة بالإضافة إلى مواد مؤثرة أخرى (55).

النتائج تقليل أعداد أنواع البكتيرية الملتسبة على أقراص البوليمر، وكان التأثير الأكبر في ذلك للمضاد السبروفلوكساسين والريفامبسين وكما مبين في الجدول (5) و (6) ويأتي ذلك مقارب لما حصل عليه (56) من خلال دراسة التصاقية أنواع تابعة لجنس المكورات العنقودية *S. epidermidis* و *S. aureus* و *E. coli* وبكتيريا *E. coli* على أقراص (PMMA) والمثبتة بمضادات السيفارولين والسيروفلوكساسين والكتداميسين والتوبرامايسين والفانكومايسين وقد تفاوتت هذه المضادات في مدى التأثير إلا إنها كانت ذات تأثير أكبر على بكتيريا *S. aureus* و *E. coli*. تأثر مقاومة أنواع البكتيرية لمضادات الحياة وكما هو موضح في النتائج التي أظهرت أن اغلب أنواع تظاهر ان اعدادها الملتسبة كبيرة ويعود السبب في ذلك وكما أشارت بعض الدراسات الى ان بعض الأنواع تنتج كميات كبيرة من المخاط (Slime) بشكل يشبه المحفظة الواقية وبالتالي تكون اقل حساسية للمضادات الحيوانية من تلك المنتجة للمخاط بكميات اقل كما يضيف ذلك مقاومة مظهرية لتلك الأنواع التي تعمل على تكوين غشاء حيوي يحيط بها

(57). كما أظهرت النتائج حساسية الأنواع غير المنتجة للمخاط بكميات كبيرة مثل *E. coli* .S. بالمقارنة مع بكتيريا *Shigella spp* و *K. oxytoca epidermidis* وغيرها المنتجة للمخاط والحاوية على محفظة واقية تحيط بجدارها الخارجي ويتوافق ذلك مع الدراسات التي تبين أن المخاط والمتكون من سكريات متعددة خارجية يثبط قدرة الاختراق لدى المضاد الحيوي بالإضافة إلى ان البكتيريا الموجودة ضمن المادة الأساسية للغشاء الحيوي يمكنها ان تعطي مستويات مختلفة من التنافس الايضي والتي من الممكن ان تظهر مقاومة بكتيرية وان كانت قليلة أو محدودة (58).

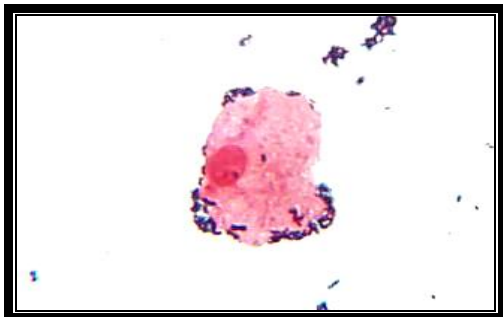
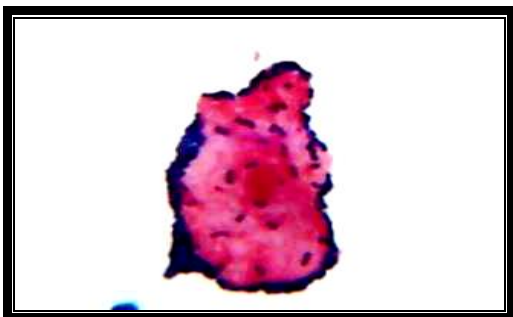
المصادر

- 1-**Murray J.J.** (1989). The Prevention of dental Disease. 2nd ed Oxford medical publications.
- 2- **Touyz L., Amsel R.** (2001). Anticariogenic effects of black tea (camellia sinensis) in caries – prone rats. Quintessence – Int. 32(8): 647 – 50.
- 3- **Costerton, J. W and Donlon, R.M..**(2002). Biofilm microbial life on surface.J.emer. infect. disease.8(9):881-890.
- 4- **Rogers, A.H.**(2008). Molecular oral Microbiology. Caister academic press.UK.
- 5- **Food and Agriculture Organization of the United Nations and world Health organization.** (2008). Health and nutritional properties of Probiotics in food, including powder milk with live lactic acid bacteria. Available athttp://www.who.int/food_safety/publication/fs - managment/ en/ Probiotic .PDF .Accessed May 7.
- 6- **Reid G.**(1999). The scientific basis for Probiotic strains for *Lactobacillus* . J.Appl. Environ. Microbial. 65ca):3763 – 3766.
- 7- **Saarela M.; Mogenson G.; Fonden R., Mättö, J.; and Mattila – sandholm T.M.** (2000). Probiotic bacteria: safely, functional and technological properties . J. Biotechnol. 197 – 215.
- 8- **Reid G.; Sanders M.E.; Gas Kins H.R.; Gibson G.R.; Mercenier A.; Rastall R.; Roberfroid M.; Rowland I.; Christine C., and Klaenhammer T.R.** (2003).New Scientific paradigms for Probiotics and Prebiotic Clin. Gastroenterol. 37 (2):105 – 118.
- 9- **Comelli, E. M.; Guggenheim, B.; Stingele, F.& Neeser, J.R.** (2002). Section of diary bacterial strains as Probiotics for oral health. European Fournal of oral sciences .110, 218 – 24.
- 10- **Collee, J. G.; Faser, A. G.; Marmion, B. P. Simmons A.**(1996). Mackie and McCartney Practical Medical Microbiology. 14th ed., Churchill Livingstone.USA.
- 11- **MacFaddin , J. F.** (2000). Biochemical tests for identification of medical Bacteria. 3rd. Lippincott William and Wilkins.USA.
- 12- **Baron, E. J. O.; Finegold, S. M. and Peterson, L. R.**(1994). Bailey and Scott's Diagnostic . Microbiology 9th ed. Mosby. Missouri USA: 389 – 395.
- 13- **Schillinger, V. and Luck, F. K.** (1991).Antibacterial activity of *Lactobacillus* sake isolated from meat. J.Appl. Environ. Microbial., 55(8) : 1901 – 1905
- 14- **Lewis, C. B. ; Kaiser. A. and Montville, T. J.** (1991). Inhibition of food borne bacterial pathogens by Bacteriocins from lactic acid bacteria isolated from meat. J. Appl. Environ. Microbial., 57:1683 – 1688. (Abst).
- 15- **Isolouri; E.; Sutas Y.; Kankaanpaa P.; Arvilommi H.; and Salminen S.** (2001). Probiotics: effects on immunity. Am. J. Clin. Nutr. 73 (suppl): 444S – 450S.
- 16-**Lawahi, T.; Abc, Y. and Tsuchiya, K.** (1982). Virulence of *E. coli*. In asendind urinary tract infection in mice. J. Med. Microbiol. 15:303 – 316.
- 17- **Sansonetti ,P.& Zychlinsky, A.** (2002). Methods in microbiology. Molecular cellular microbiology.Vol.31. Acadimic Press.USA.
- 18-**Yuehuei, H. An. And Friedman, Richad, J.**(2000) Handbook of Bacterial Adhesion: principles, Methods, and Application. 1 – 6, 601-603.
- 19-الراوي, خاشع محمود وخلف الله, عبد العزيز.(2000). تصميم وتحليل التجارب الزراعية. وزارة التعليم العالي والبحث العلمي. دار الكتب للطباعة والنشر. جامعة الموصل. الطبعة الثانية ص 488 .
- 20-**Clinical and Laboratory Standards Institute.** (2009). Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing; Sixteenth Informational Supplement. CLSI document M100-S16. Wayne, PA: CLSI.

- 21- **Rogers. A. H.** (2005). Australian Dental Journal. 50 (1).: 2-5. Microbiology Laboratory. Dental school. The university of Adelaide, South Australian.
- 22- **Babaahmady, K. G.; Challacombe, S. J.; March, P. D. and Newman, H. N.** (1998). Ecological study of *Streptococcus mutans*; *Streptococcus sorbinus* and *Lactobacillus spp.* At sub sites from approximal dental
- 23- **Brambilla, E.; Twetman, S.; Felloni, A.; Gagetti, M. G.; Ganegallo, L.; Garica, G. F. and Strohmenger, L.**(1990). Salivary mutans streptococci and Lactobacilli in 9 – and 13 – health.J. Oral. Investig. 3(1):7 – 10
- 24- **Sainie, S.; Mahajan, A.; Sharma, J. K.; Arora and Saini, O.P.** (1999). Polymicrobial etiology of dental caries. Indian. J. Pathol. Microbial. 42(1): 9 – 25 (AB).
- 25- **Nolte, W. A.** (1982). Oral Microbiology with basic Microbiology and Immunology. 4th ed. The C. V. Mosby Company, London.
- 26-الحسيني, عدي متبع هادي. (2002). دراسة مايكروبایلوجیه لمسیبات تسوس الأسنان والتهاب اللثة وما حول السن والخراجات حول الجذر في محافظة النجف الاشرف. رسالة ماجستير . كلية العلوم. جامعة الكوفة.
- 27- **Rogosa, M.; Wiserman, R.F.; Mitchell, J. A.; Beaman, A. J. and Disraelym M. N.**(1953). Species differentiation of Oral Lactobacilli from man including description of *Lactobacillus salivarius* and *Lactobacillus cellobiosus*. J. Bacteriol. 65:481 – 694.
- 28- **Abd – Almajeed, Zaid A. Hammed.** (1991). The Antimicrobial Activity of Crude Extracts of Some Chewing Sticks Against Microorganisms Isolated from Dentistry. M.Sc. Thesis. University of Baghdad. P:41.
- 29- العبيسي, سميرة غbir جريمخ. (2009). دراسة بعض البكتيريا المكونة للأغشية الحيوية على سطوح مينا الأسنان. رسالة ماجستير. كلية التربية. جامعة القادسية.
- 30- **Topping, J. W.; Popkes, D.J. and Disante, D.A.** (1974). Salivary *Pseudomonas auroginosa* .J. Oral. Surg. 38:42 – 53.
- 31- **Waltimo, T. M. T. ; Siren, E. K. ; Trokko, H. L. K.; Olsen, I. and Haapasalo, M. P. P.** (1997). Fungi in therapy – resistant apical periodontitis. Int. Ended. J. 30: 96 – 101.
- 32- الميسري, محمد فاضل سالم. (2002). دراسة بكتريولوجية وراثية وبائية عن بعض عصيات القولون المسيبة للإسهال في الأطفال في بعض مستشفىات عدن. أطروحة دكتوراه . كلية العلوم. الجامعة المستنصرية.
- 33-الربيعي, شروق ريس كاظم.(1998) دراسة بكتريولوجية وراثية بايوكيميائية على بكتيريا *Staphylococcus aureus* المنتجة لبروتين A. أطروحة دكتوراه.جامعة بغداد.
- 34- الموسوي, علياء موسى. (2006). دراسة حول البكتيريا الهوائية والخمائر المرافقة لبعض امراض الفم في مدينة الناصرية. رسالة ماجستير. كلية التربية . جامعة ذي قار.
- 35- **Al – Mizrakchi, A. S.** (1992). The Occurrence of *Lactobacillus spp.* In the mouth of children and it's response to chlorhexidine M.Sc. Thesis in Preventive dentistry, College of Dentistry – University of Baghdad.
- 36-**Sulaiman, A.W.** (2000). Quantitative measurement of urea content in saliva, acquired Pellicle and dental Plaque in relation to dental caries susceptibility in human adults M. Sc. Thesis in Preventive dentistry; College of dentistry – university of Baghdad.
- 37- **Gupta. P. K; Mital, B. K. and Garg. S. K.**(1996). characterization of *Lactobacillus acidophilus*. Strain for use as dietary adjunct. Int. J. of food Microbiol. 29: 7-9.
- 38-حمد، علي حسن علي. (2004). استخدام النواتج الایضية لبكتيريا حامض اللاكتيك العلاجية لحفظ منتجي الجن الطري والقشطة المحليين. رسالة ماجستير. كلية الزراعة.جامعة بغداد.
- 39- الشیخ ظاهر، عامر عبد الرحمن. (1999). عزل وتشخيص بكتيريا *Lactobacillus acidophilus* ودراسة بعض صفاتها واستخدامها في تصنيع منتجات لبنية علاجية. أطروحة دكتوراه. كلية الزراعة.جامعة بغداد.
- 40- **Klaenhammer, T. R.**(1988). Bacteriocins of lactic acid bacteria, J.Biochem. 70: 337-349.
- 41-**Simakachorn, N.; Pichaipat, U. ;Rithipornpaisarn, P. ; Kongkaew, C. ;Tongpradit, P. and Varavithya, W.**(2000). Clinical evaluation of the addition of lyophilized. Heat- killed *Lactobacillus acidophilus* LB to oral dehydration therapy in treatment of acute diarrhea in children. J. Pediatr. Gastroenterol. Nutr. 30(1): 68-72.
- 42-**Xiao, S. D. ; Zhang, D. Z. ; Lu, H. ; Jiang, S. H. ; Liu, H. Y. ; Wang, G. S. ; Xu, G. M. ; Zhang, Z. B. ; Lin, G. J. and Wang, G. L.**(2002).Multicenter randomized controlled trail of

- heat –killed *Lactobacillus acidophilus* LB in patients with chronic diarrhea. Chinese J. Digest. Dise. 3: 167-171.
- 43 Mack, D. R. ; Ahrne, S. L.; Wei, S. and Holing – Swarth, M. A.** (2003). Etracellular MVC3 Mucin secretion follows adherence of lactobacillus strain to intestinal epithelial cell in vitro. J.Cut.; 52: 827 -833.
- 44- Servin A. L.**(2004). Antagonistic activities of lactobacilli and Bifidobactrium against microbial pathogens. FEMS. Microbiology Reviews. Article in press. [Http//www.fems-microbiology.org/](http://www.fems-microbiology.org/).
- 45-Gibson, G. R. & Roberfroid, M. R.** (2008). Handbook of Prebiotic. CRC. Press. USA.
- 46- Gupta, U.; Rudramma; Rati, E. R. and Joseph, R.** (1998). Nutritional quality of lactic fermented bitter ground and fenugreek leaves. Int. J. food Sci. Nurt. 49 (2):101 –108.
- 47-Gaon, D. ; Garmendia, C. ;Murriello, N. O. ; Games, A. D. ; Cerchio, A. ; Quintus, R. ; Gonzales, S. N. and Oliver, G.**(2002). Effects of *Lactobacillus* strains (*L. casei* and *L. acidophilus*. strains(ERELA) on bacterial overgrowth –related chronic diarrhea. Medicina. 62(2):159-163.
- 48- Hawthorn, L. A. and Reid, G.** (1995).Exclusion of Uropathogen adhesion to polymer surfaces by *Lactobacillus acidophilus*, J. Biomed. Mater. Res. 24: 39-46.
- 49- Al – Khozai, Ziad, M.** (2009). Inhibitory effects of probiotic on growth and adhesion of some gram negative pathogenic bacteria. Journal of Karbala University, 7. (1). P.P:34 – 38.
- 50-Daeschel, M. A.; Mckenney, M. C. and McDonald ,L. C.** (1986). Abstracts of the Annual Meeting of the American Society of Microbiology. ASM. Washington, D.C.P.133.
- 51- Hamdan, I. T. & Mikolojeik, E. M.**(1974). Acidolin: An antibiotic produced by *Lactobacillus acidophilus*. J. Antibiot. 27:631
- 52- Rojas, M.; Ascencio, F. and Particia, L. C.** (2002). Purification and characterization of a surface protein from *Lactobacillus fermentum* 104R that Binds to procin, small Intestinal Mucus and Gastric Mucin. J.Appl. Ebviron. Microbiol. 68 (5): 2330 – 2336.
- 53- Robinson M.G.**(2001). Bacteriotherapy may be useful in treating bacterial Vaginosis. B.M.J. 323:1128 – 1133.
- 54-Mclean, N.W. & Rosenstein, I. J.**(2000). Characteristion and selection of *Lactobacillus* speies. To recolonies the Vagina of woman with recurrent bacterial Vaginosis. J. Med Microbiol. 49:543 – 552.
- 55- Gristina, A.G.** (1987). Biomaterial – centered infection: Microbial adhesion versus tissue integration. J.Science 237:1588 – 1595.
- 56- Edmiston, Charles, E. & Goheen, Michael, P.** (2005). Study Bacterial Adhesion to Antibiotic Impregnanted Polymethylmethacrylate USA
- 57- Schwank, S.; Rajacic, Z. and Zimmerli, W.** (1998). Impact of bacterial biofilm formation an *in Vitro* an *in vivo* activities of antibiotic Antimicrobial Agents. J.Chemothe 42:895 – 8.
- 58- Souli, M. & Giamarellou, H.** (1998). Effects of Slime produced by clinical isolates of coagulase negative staphylococci on activities of various antimicrobial agents. J.Antimicrob Agents Chemother 42:939 – 41.

ملحق رقم (1)



A|*S. mutans*|Control

B|*E. coli*|Control

C|*S. pneumoniae*|Control

D|*S. aureus*|Control