

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

دراسة تأثير المعزز الحيوي المحضر من بكتريا *Lactobacillus acidophilus* على التصاقية البكتريا المعزولة من تسوس الأسنان

د.زياد متعب الخزاعي
كلية العلوم/جامعة القادسية

أسامة فيصل كوكز
كلية العلوم/جامعة القادسية

بحث مستل 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 البكتريا السالبة والموجبة لصيغة غرام، بينت النتائج سيادة بكتريا 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 المعوية Enterobacteriaceae بنسبة 18.81% والزوائف الزنجارية *Pseudomonas aeruginosa* بنسبة 4.60%، كانت بكتريا *Streptococcus mutans* السائدة بنسبة 50.90% من بين الأنواع التابعة لجنس المكورات المسبحية، في حين شكلت بكتريا *Staphylococcus epidermidis* أعلى نسبة 66.66% من بين الأنواع التابعة لجنس المكورات العنقودية، أما بكتريا *L. acidophilus* فجاءت بأعلى نسبة 65.51% من بين أنواع عصيات الحليب المعزولة، كما أظهرت النتائج سيادة بكتريا *Escherichia coli* بنسبة 9.90% من أنواع العائلة المعوية. أشارت النتائج الى مقاومة الأنواع الموجبة لصيغة غرام لأغلب مضادات الحياة قيد الدراسة وبشكل خاص مقاومة للمضادات الامبسيلين 91.44% والارثرومايسين 89.26%، في حين كانت اقل مقاومة للريفامبيسين 17.46% والسبروفلوكساسين 22.22% والنتراسايكلين 35.71% أما الأنواع السالبة فكانت مقاومة للمضادات الامبسيلين بنسبة 88.46% والاموكسيلين 86.26% إلا أنها قاومت بعض المضادات الاخرى بشكل قليل كالسبروفلوكساسين و الجنتاميسين والنتراسايكلين بنسب 15.38% و 34.61% و 42.30% على التوالي. أظهرت النتائج وجود تأثيرات معنوية لأنواع المعزز الحيوي الثلاثة على التصاقية البكتريا على الخلايا الطلانية وعلى أقراص البوليمر للحشوة الضوئية، إذ أعطى راشح الخلايا تأثيره الأعلى على تقليل التصاقية أعداد البكتريا على الخلايا الطلانية للأنواع *S. sanguis* و *Staph. aureus* و *Shigella spp.* وبأعداد 17 و 23 و 19 بكتريا/خلية على التوالي، أما الخلايا المقتولة بالحرارة فكانت ذات تأثير عالي على *S. aureus* و *S. salivarius* و *Shigella spp.* وبأعداد 11 و 13 و 14 بكتريا/خلية على التوالي، أما التحطيم الصوتي الفائق للخلايا فكان ذو تأثير أيضا على الأنواع *Staph. aureus* و *S. mutans* و *Shigella spp.* بأعداد 23 و 27 و 24 بكتريا/خلية على التوالي. أوضحت النتائج دور المعزز الحيوي وبأنواعه الثلاثة على تقليل الأعداد البكتيرية الملتصقة بأقراص البوليمر إذ كان تأثير الراشح على الأنواع *S. salivarius* و *Staph. aureus* و *E. coli* كبيرا وبقيم 6.8 و 7.1 و 4.7 خلية/ملم² على التوالي، أما القتل بالحرارة فيمتلك تأثيراً معنوياً ملحوظاً على الأنواع *S. salivarius* و *Staph. aureus* و *E. coli* وبأعداد 5.9 و 7.6 و 6.1 خلية/ملم² على التوالي، في حين كان التحطيم الصوتي ذو تأثير على الأنواع *S. sanguis* و *Staph. aureus* و *E. coli* وبأعداد 5.0 و 4.5 و 5.3 خلية/ملم² على التوالي. أظهرت النتائج حساسية الأنواع الموجبة لمضادات الريفامبيسين والسبروفلوكساسين والنتراسايكلين لاختبار التصاقية البكتريا على أقراص البوليمر، بينما كانت مقاومة لبقية المضادات وبنسب متفاوتة، أما الأنواع السالبة لصيغة غرام حساسة للمضادات الريفامبيسين والسبروفلوكساسين وبشكل اقل للنتراسايكلين في حين أظهرت هذه الأنواع مقاومة عالية للأموكسيلين والارثرومايسين وبشكل اقل 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 ألماً شديداً أكثر من الأمراض المعدية الأخرى, فضلاً على انه يبقى العامل المسؤول عن فقدان معظم الأسنان في الأعمار جميعها دون غيره من مسببات (1). يعود سبب تسوس الأسنان وتقدمه إلى مراحل متطورة بشكل رئيسي لبوابة جرثومة *Streptococcus mutans* وجرثومة العصيات اللبنية *Lactobacillus* في تجويف الفم. إن مصدر هذه الجراثيم وغيرها قد يكون داخلياً والمتمثل بالنبات الطبيعي أو خارجياً كما في البكتيريا الملوثة لمينا 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 الفمي يكون ما يسمى بالأغشية الحيوية (Biofilms) والتي تمثل نقاط ارتباط هذه الجراثيم بسطوح المواد الحية وغير الحية, ترسب هذه الأغشية على مينا الأسنان يكون ما يعرف بالصفحة السنية (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 عاملاً رئيسياً لبقاء البكتيريا على قيد الحياة ويتطلب استمرار عملية الالتصاق عدة مراحل منها الانتقال بالقرب من المادة الأساس (السطح) ثم ارتباط هذه البكتيريا بهذه السطوح بشكل أولي يعقبه تداخل جزئي لمقاومة فك الارتباط في حالة وجود أي مؤثر خارجي , من ناحية أخرى يتضمن التصاق البكتيريا بالسطوح الصلبة ارتباطاً فيزيائياً عكسي مؤقت وبمرور الوقت يتحول إلى ارتباطاً جزئياً خلوي غير عكسي (4) .

نظراً للدور الكبير الذي تلعبه عملية الالتصاق (Adhesion) في إحداث أمراضية وبقاء الأحياء المجهرية واكتسابها عوامل مقاومة لكثير من المواد ومنها المضادات الحيوية برز اتجاه جديد للسيطرة على انتشار وتكاثر الميكروبات وذلك بتنشيط أو إعاقة عملية الالتصاق وذلك باستخدام أحياء مجهرية حية عند إعطائها بكميات محدودة تضيق فائدة صحية للمضيف يعرف بالمعزز الحيوي (Probiotic) (5) . من بين الأحياء المجهرية التي استخدمت كمعززات حيوية هي: *Escherichia*, *Enterococcus*, *Bacillus* وغيرها. يمتاز جنس عصيات الحليب *Lactobacillus* المتواجد في الأغذية المخمرة بامتلاكه للعديد من الصفات التي تجعله معزز حيوي مؤثر كالإلتصاق ببطانة الأمعاء واستيطانه السريع للسبيل المعدي المعوي وكونه جنس يشكل جزء من الأحياء المجهرية المتواجدة طبيعياً في مناطق مختلفة من الجسم كالقلم والأمعاء والمسالك البولية (6) , كما يتصف بكونه غير ممرض وغير مسرطن مما يجعله أمين تجاه الإنسان و يحفز الجهاز المناعي ويقلل نسبة الإصابة بسرطان القولون والأورام السرطانية , كما يمتلك قدرة عالية على التنافس على مواضع الالتصاق بالخلايا والسطوح وتتميز بإنتاجها العديد من المواد مثل حامض اللاكتيك بكميات كبيرة وإنتاج البكتيريوسينات 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 المفروزة من قبل بكتريا *L.acidophilus* في تثبيط التصاق الأجناس البكتيرية المختلفة المسببة لتسوس الأسنان البكتيرية والذي يعد بمثابة قطع سلسلة الخطوات المؤدية لأحداث أمراضية البكتريا. شملت أهدافها النقاط التالية : عزل وتشخيص الأجناس البكتيرية المسببة لحالات تسوس الأسنان و تحضير المعزز الحيوي بشكل راشح الخلايا الحية والخلايا المقتولة بالحرارة والموجات الصوتية الفائقة لبكتريا العصيات اللبنية المعزولة من عينات الألبان و مقارنة القابلية التثبيطية للمعزز الحيوي والمضادات الحيوية في الأجناس المعزولة, دراسة القابلية التثبيطية للمعزز الحيوي على قابلية التصاق البكتريا على الخلايا الطلائية و أقراص البوليمر كنموذج للسطوح الغير حية.

المواد وطرائق 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 تنمية العزلات على الأوساط الزرعية اللازمة للعزل والتشخيص. بعد ذلك تم تشخيص العزلات اعتماداً على الخصائص المزرعية العامة والمجهريّة وبعد ذلك أجريت الفحوصات البايوكيميائية اللازمة (10,11,12).

تحضير المعزز الحيوي Probiotic Preparation

تم تحضير المعزز الحيوي بثلاث طرق وكما يلي :

أ- راشح بكتريا حامض اللاكتيك Lactic acid bacteria filtrate

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

ب- قتل الخلايا بالحرارة Heat Killed Cells

لحق وسط MRS السائل بمزروع (1%) من LAB. ثم حضن لا هوائيا بدرجة (37م) لمدة (48) ساعة (15). بعد الحضن غسلت بالماء المقطر ثم قتل في حمام مائي بدرجة حرارة 100م لمدة 30 دقيقة وبعد ذلك تم تعليقها بمحلول Phosphate Buffer Saline(PBS) قبل الاستعمال (15).

ج- تحطيم الخلايا بالموجات فوق الصوتية Ultrasonic Cells destruction

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

اختبار التصاقية البكتريا Bacterial Adhesion Test

تم إجراء هذا الاختبار بعدة خطوات طبقاً لما ذكره (16,17) وكما يلي:

1- تحضير عالق البكتريا المرضية Preparation of Bacterial Suspension

لحق 10 مل من وسط المرق المغذي بالبكتريا المراد اختبار التصاقيتها, حضن المزروع البكتيري بدرجة (37)م لمدة 24 ساعة (الكثافة الضوئية Optical density (O.D) عند 625 نانوميتر بحيث أعطت 1×10^9 خلية/مل), علق المزروع البكتيري بمحلول (PBS) مرتين ونبذ بجهاز الطرد المركزي عند 1000 دورة/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 السليمة إذ اخذ 5 مل من الإدرار ونبذ بجهاز الطرد المركزي بسرعة 1000 دورة/دقيقة لمدة 5 دقائق ثم غسلت العينات بمحلول PBS لثلاث مرات ثم نبذت عند 1000 دورة/دقيقة لمدة 10 دقائق قبل تعليقها ثانية في محلول (PBS).

3- تحضير أقراص البوليمر Preparation of Polymer Discs

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

4- الالتصاقية على أقراص البوليمر Adhesion to Polymer Discs

استعملت الطريقة المعتمدة في (18) وكما يلي:

الالتصاق على الأقراص بوجود المعزز الحيوي

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

الالتصاق على الأقراص بوجود المضادات الحياتية

مزجت أقراص الحشوة الضوئية مع المضادات الحياتية التالية (النتراسايكلين والأمبسلين والريفامبسين والأرثرومايسين والسيروفلوكلوكساسين والسيفالوكسين والأموكسيسيلين والسيفوتاكسيم) وبنفس التراكيز المستعملة في فحص حساسية البكتريا لمضادات الحياة.

5- فحص الالتصاقية على الخلايا الطلائية Adhesion Test on Epithelial Cells

اجري هذا الفحص حسب (16,17).

6- إجراء فحص الالتصاقية على أقراص البوليمر

إجراء الفحص بوجود المعزز الحيوي

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

إجراء الفحص بوجود مضادات الحيوية

أُتبع نفس الطريقة أعلاه في ماعدا أن الأقراص تكون مشبعة بالمضادات الحيوية وبالتراكيز المحددة مسبقاً.

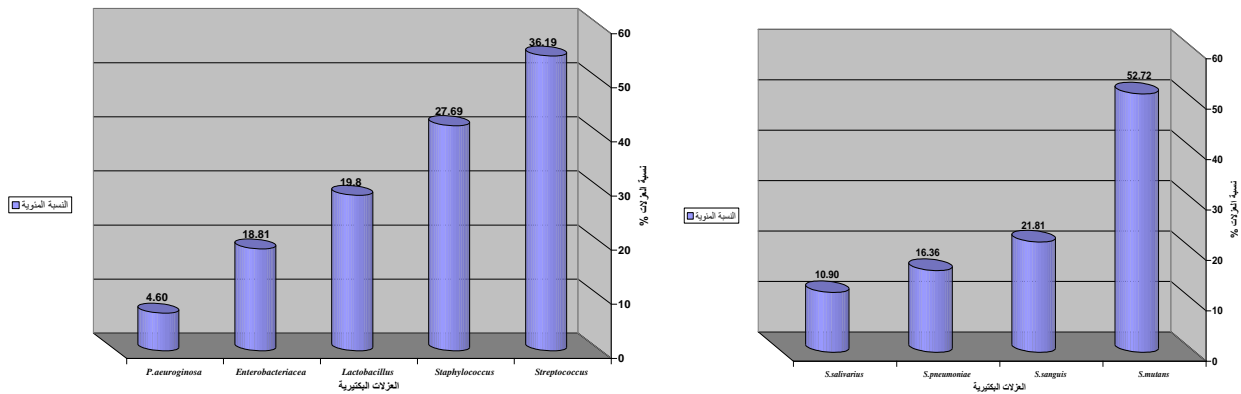
التحليل الإحصائي Statistical Analysis

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 $P > 0.05$ (19).

النتائج Results

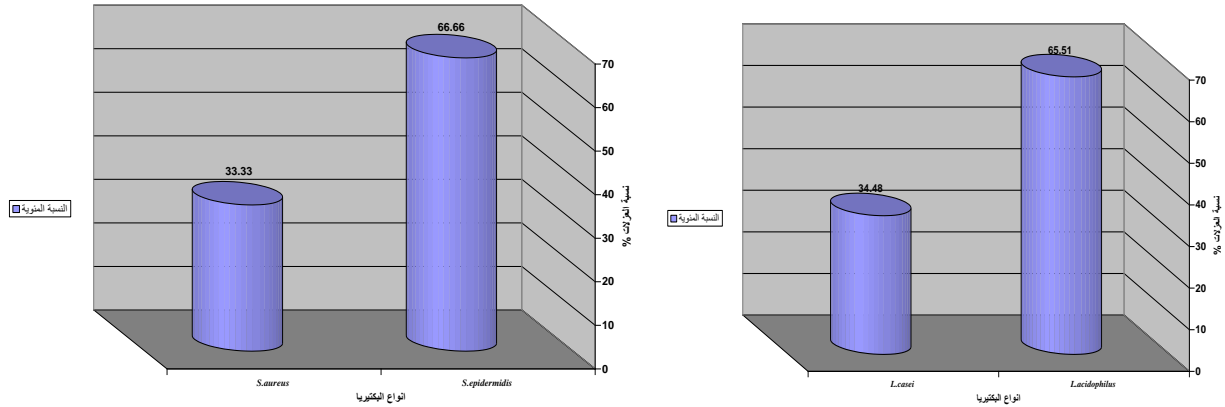
عزل وتشخيص البكتيريا من تسوس الأسنان

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



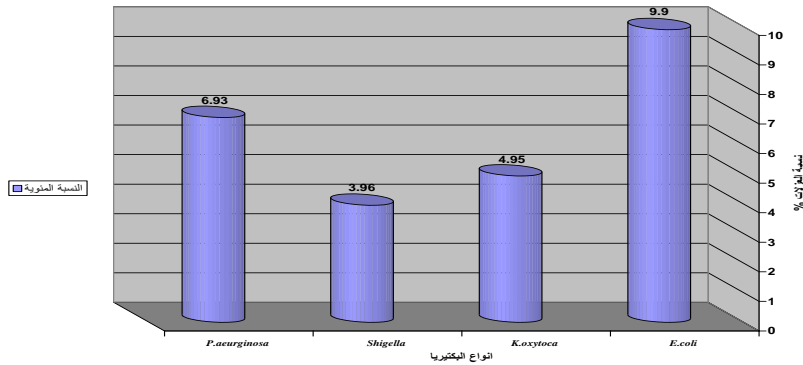
الشكل (3): النسب المئوية للعزلات البكتيرية التابعة للمكورات المسبحية (الشكل (2): النسب المئوية للعزلات البكتيرية المعزولة من تسوس الأسنان

مثلت الجرثومة المسبحية *S. mutans* أعلى نسبة مئوية 50.90% و 28 عزلة من بين الأنواع التابعة لأجناس المكورات المسبحية، بينما جاءت جرثومة *S.salivarius* بنسبة 10.90% بعدد 6 وهي تمثل أقل 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% بعدد 28 عزلة في حين سجلت *Staph. aureus* نسبة 33.33% بعدد 14 بين العزلات التابعة لأجناس المكورات العنقودية الشكل (4).



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

ان بكتريا عصيات الحليب *L.acidophilus* سجلت نسبة 65.51% من عدد 19 عزلة متفوقة بذلك على بكتريا *L.casei* اذ أعطت نسبة 34.48% من بين 10 عزلات التابعة لجنس عصيات الحليب الشكل (5). أظهرت النتائج وجود أنواع تابعة للعائلة المعوية والمتمثلة بالاشيرشيا القولونية *E.coli* 10 عزلات بنسبة 9.90% , في حين جاءت *K.oxytoca* وبكتريا *Shigella spp.* بنسبة 4.95% و 3.96% على التوالي, أما الزوائف الزنجارية *P.aeruginosa* فقد سجلت 4.60% و 7 عزلات كما هو في الشكل (6).



الشكل (6): النسب المئوية لأنواع البكتيرية التابعة للعائلة المعوية والزوائف الزنجارية

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 والعمر) على تفشي التسوس , إذ 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 أغلبهم 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.

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 للامبسيلين 91.44% والارثرومايسين 89.26% و ثم المضادات السيفالكسين 75.39% والسلفاميثوكزازول 74.60% والاموكسيلين 71.42% كما اظهرت العزلات مقاومة ضعيفة للمضادات الريفامبيسين 17.46% والسبروفلوكساسين 22.22% والنتراسايكلين 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 المعوية والزوائف الزنجارية، فقد اظهرت النتائج مقاومة الأنواع السالبة بشكل كبير للمضادات الامبسيلين بنسبة 88.46% والاموكسيلين 86.26% والسيفالكسين 76.92% والسلفاميثوكزازول 73.07% والستربتومايسين 64.38% بينما كانت اقل المضادات الحيوية مقاومة السبروفلوكساسين والجنتاميسين والنتراسايكلين بنسب 15.38% و 34.61% و 42.30% على التوالي كما موضح في الجدول.

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

المضاد الحيوي / البكتريا	Erythromycin	Ampicillin	Amoxicillin	Streptomycin	Gentamycin	Cefotaxim	Tetacyclin	Amikacin	Sulfamethoxazole	Cephalixin	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** = مقاومة

الجدول (3) أقطار التثبيط بالملم (mm) للعوامل المضادة للجراثيم للأنواع التابعة للبكتريا السالبة لصبغة غرام

المضاد الحيوي البكتريا	Ampicillin	Amoxicillin	Streptomycin	Gentamycin	Cefotaxim	Tetacyclin	Amikacin	Sulfamethoxazole	Cephalixin	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

*** فورنت النتائج مع جداول قياسية

متوفرة من (2009) CLSI

R* = مقاومة

S** = مقاومة

جدول (4) التركيز المثبط الأدنى من المعزز الحيوي للبكتريا 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 spp.</i>	5:5	3:7	6:4
<i>P. aeuroginosa</i>	6:4	4:6	7:3

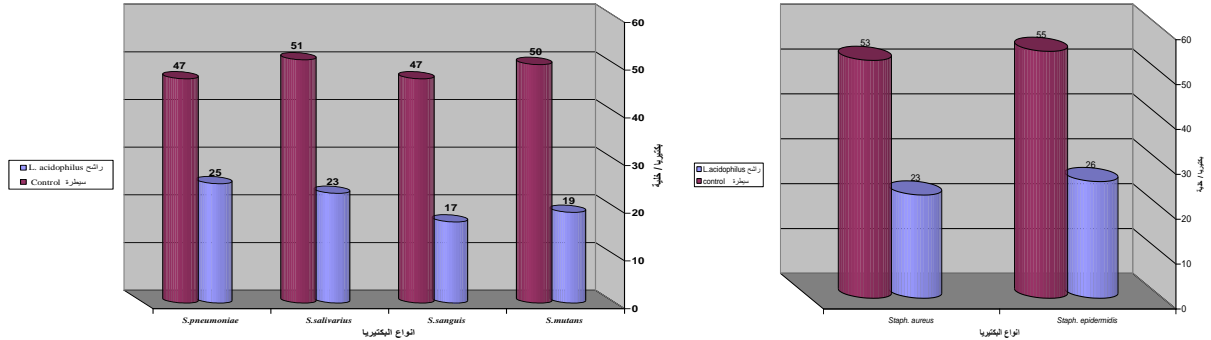
التركيز المثبط الأدنى (MIC) للمعزز الحيوي

بعد إجراء سلسلة من التخفيف لراشح بكتريا عصيات الحليب المحبة للحموضة *L. acidophilus* ثم حضن الأنواع قيد الدراسة مع تلك التراكيز وكان لراشح البكتريا تأثيراً على نمو الأنواع المختلفة وتم معرفة التأثير من خلال التخطيط على وسط (MRS) ومن آخر تركيز لا يظهر فيه نمو. كانت المكورات العنقودية *S. epidermidis* مثبته بتركيز (7:3) راسح/وسط في حين كانت بكتريا المكورات المسبحة *S. sanguis* و *S. salivarius* الأقل تحملاً للتركيز إذ كان MIC لها عند نقطة (4:6) الراسح/الوسط ومن ثم توزعت بقيت الأنواع ضمن هذه المديات. أما الخلايا المقتولة بالحرارة فكانت ذات تأثير أكبر من راسح الخلايا والمحطمة بالموجات الصوتية الفائقة، إذ كان أقل تركيز مؤثر (3:7) راسح/وسط ولأغلب الأنواع، في حين سجلت بكتريا *S. epidermidis* المستوى الأعلى عند تركيز (5:5) راسح/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 وإن كان هذا الدور الأقل ما بين أنواع المعزز الحيوي الثلاثة، إذ كانت المكورات العنقودية ذات مقاومة أكبر إذ ثبتت عند تركيز (8:2) راسح/وسط متشاركه مع بكتريا *E. coli* في نفس التركيز، وفي نفس السياق جاءت بقية التراكيز بالانخفاض بتثبيط بقية الأنواع من التركيز (5:5) الراسح/الوسط للأنواع التابعة للمكورات المسبحة لكل من *S. sanguis* و *S. Salivarius*. كما أظهرت النتائج أن التراكيز المختلفة لا تمتلك التأثير الملحوظ على عصيات الحليب *L. casei* لذلك لم تختبر كما هو الحال في بقية الأنواع والجدول (4) يوضح ذلك.

تأثير المعزز الحيوي على التصاقية البكتريا على الخلايا الطلانية

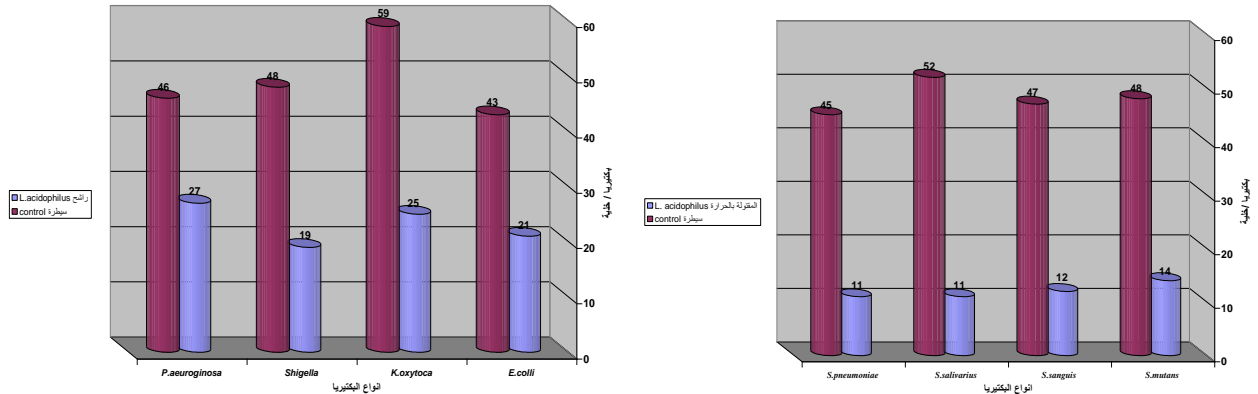
اختبرت قابلية الالتصاق للأنواع البكتيرية قيد الدراسة إذ أظهرت النتائج أن راسح بكتريا *L. acidophilus* اثر معنويًا ($P < 0.05$)، إذ أدى الى تقليل اعداد الخلايا البكتيرية الملتصقة بالخلايا الطلانية وبشكل ملحوظ. ففي مجموعة المكورات المسبحية وفي بكتريا *S. mutans* كانت (19) بكتريا/خلية وفي بكتريا *S. sanguis* (17) بكتريا/خلية، وفي بكتريا *S. salivarius* (23) بكتريا/خلية وفي النوع *S. pneumoniae* (25) بكتريا/خلية بالمقارنة مع السيطرة لكل من الأنواع أعلاه وكما هو مبين في الشكل (7).



الشكل (7) لليمين: تأثير التثبيط لراسح بكتريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع المكورات المسبحية على الخلايا الطلانية. الشكل (8) لليسار: تأثير التثبيط لراسح بكتريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع المكورات العنقودية على الخلايا الطلانية.

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

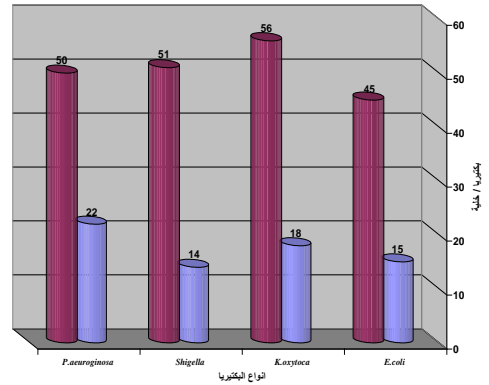
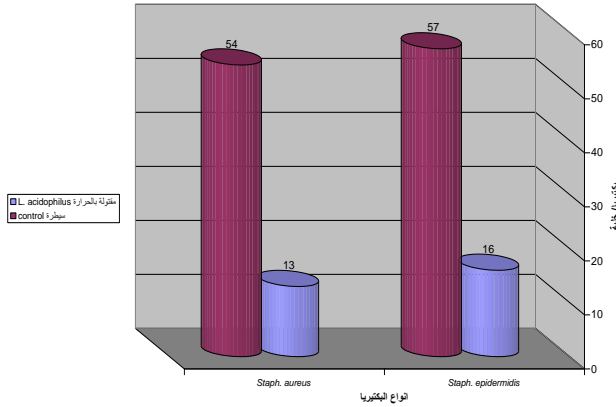
تباينت اعداد الخلايا الملتصقة لأنواع تابعة للعائلة المعوية بالخلايا الطلانية ففي بكتريا *E. coli* بلغت (21) بكتريا/خلية مقارنة مع السيطرة (43) بكتريا/خلية في حين كانت اعداد بكتريا *K. oxytoca* تبلغ (25) بكتريا/خلية مقارنة مع السيطرة (59) بكتريا/خلية أما اعداد بكتريا *Shigella spp.* (19) بكتريا/خلية بالمقارنة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



الشكل (9) لليسار: تأثير التثبيط لراسح بكتريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع العائلة المعوية والزوائف الزنجارية على الخلايا الطلانية. الشكل (10) لليمين: تأثير التثبيط للخلايا المقتولة بالحرارة لبكتريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع المكورات المسبحية على الخلايا الطلانية

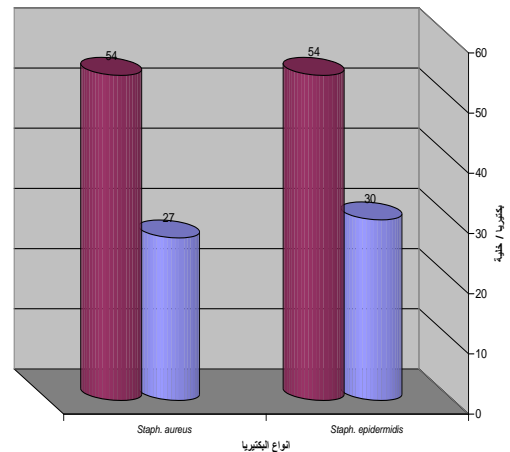
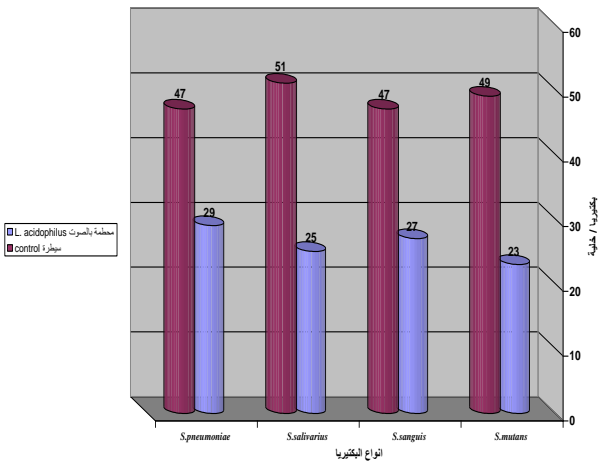
بينت النتائج أن للخلايا المقتولة بالحرارة دوراً في التقليل من الاعداد البكتيرية عند اختبار التصاقيتها على الخلايا الطلانية فقد وجد أن اعداد بكتريا المكورات المسبحية تصل الى (11 و 12 و 14 و 11) بكتريا/خلية لكل من *S. sanguis* و *S. mutans* و ($P < 0.05$) مقارنة مع السيطرة (48 و 47 و 52 و 45) بكتريا/خلية على التوالي ومعنوية عند ($P < 0.05$) مقارنة مع السيطرة (48 و 47 و 52 و 45) بكتريا/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 الملتصقة تصل الى (16) و (13) بكتريا/خلية بالنسبة *Staph. aureus* و *Staph. epidermidis* مقارنة مع السيطرة وهذا ما يوضحه الشكل (11).



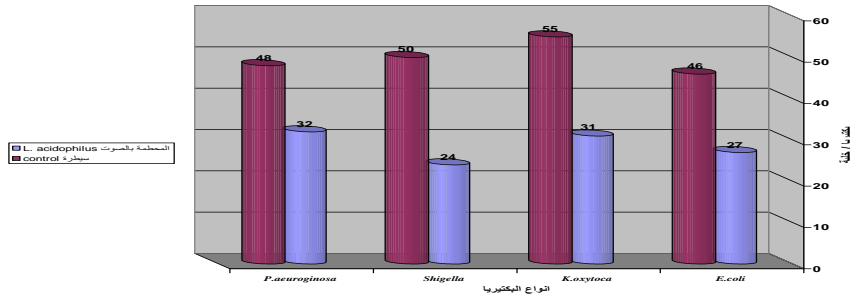
الشكل (11) ليسار: تأثير التثبيط للخلايا المقتولة بالحرارة لبكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع المكورات العنقودية على الخلايا الطلائية. الشكل (12) لليمين: تأثير التثبيط للخلايا المقتولة بالحرارة لبكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع العائلة المعوية والزوائف الزنجارية على الخلايا الطلائية

بينت نتائج التحليل الإحصائي أن للخلايا المقتولة بالحرارة لبكتيريا *L. acidophilus* تأثيراً معنوياً عند ($P < 0.05$) على اعداد أنواع تابعة للعائلة المعوية والزوائف الزنجارية الملتصقة بالخلايا الطلائية، إذ وصلت اعداد الخلايا (15) بكتيريا/خلية لبكتيريا *E. coli* و (18) بكتيريا/خلية بالنسبة *K. oxytoca* و (14) بكتيريا/خلية بالنسبة *Shigella spp.* مقارنة مع السيطرة، كما يوضح الشكل اعداد الزوائف الزنجارية والتي بلغت (22) بكتيريا/خلية مقارنة مع السيطرة في الشكل (12).



الشكل (13) ليسار: تأثير التثبيط للخلايا المحطمة بالموجات فوق الصوتية لبكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية انواع المكورات المسبحية على الخلايا الطلائية. الشكل (14) لليمين: تأثير التثبيط للخلايا المحطمة بالموجات فوق الصوتية لبكتيريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع المكورات العنقودية على الخلايا الطلائية

عند اختبار تأثير التحطيم 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 الملتصقة وهذا ما يلاحظ في المكورات المسبحية إذ تبين أن اعداد بكتيريا *S. mutans* وصلت الى (23) بكتيريا/خلية باغت اعداد *S. sanguis* (27) بكتيريا/خلية وأعداد نوع *S. salivarius* (25) و عدد نوع *S. pneumoniae* الى (29) بكتيريا/خلية بالمقارنة مع السيطرة كما في الشكل (13). اشارت النتائج الى دور خلايا *L. acidophilus* المحطمة بالموجات الصوتية في التقليل من الاعداد البكتيرية للمكورات العنقودية ففي بكتيريا *Staph. epidermidis* كانت الاعداد الملتصقة (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 الملتصقة 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 أيضاً اعداد الزوائف الزنجارية ما بين (32) مقارنة مع السيطرة.



الشكل (15): تأثير التثبيط للخلايا المحطمة بالموجات فوق الصوتية لبكتريا *L. acidophilus* على التصاقية أنواع العائلة المعوية والزوائف الزنجارية على الخلايا الطلائية

تأثير العوامل المضادة للجراثيم على التصاقية البكتريا على أقراص البوليمر

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

في مجموعة المكورات العنقودية كانت المقاومة واضحة للمضادات سيفوتاكسيم (CTX) و الارثرومايسين (E) والسيفالكسين (KF) والاموكسيلين (Ax) وبمدى اقل للمضاد الأمبسيلين (Am)، في حين كانت *Staph. aureus* و *S. epidermidis* حساسة بشكل اكبر للمضاد السبروفلوكساسين (Cip) وبأعداد (8.4 و 7.8) خلية/ملم² على التوالي بالمقارنة مع مجموعة السيطرة (3.6 و 3.8) خلية/ملم² على التوالي أيضاً. بينت النتائج أن عصيات الحليب مختلفة في قدرتها على الالتصاق على أقراص البوليمر إذ أظهرت المضادات الارثرومايسين (E) و السبروفلوكساسين (Cip) والريفاميسين (RN) والسيفالكسين (KF) تأثيراً في التقليل من الأعداد البكتيرية المتصقة لكل من *L. casei* و *L. acidophilus* كما إن هذه الأنواع كانت مقاومة للمضاد الاموكسيلين والامبسيلين وبأعداد (3.8 و 3.2) و (4.0 و 5.0) على التوالي للنوعين بالمقارنة مع مجموعة السيطرة.

جدول (5) اعداد البكتريا الغير ملتصقة بأقراص البوليمر بوجود المضادات الحيوية للأجناس الموجبة لصبغة غرام

الأعداد (× 10² خلية/ملم²)

Antibiotic	Ampicillin (Am)	Amoxicillin (Ax)	Erythromycin (E)	Cefalexin (KF)	Cefotaxin (CTX)	Tetacyclin (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 *S. epidermidis* = 3.6 *L. acidophilus* = 3.7 *S. pneumoniae* = 4.1

S. sanguis = 3.9 *S. aureus* = 3.8 *L. casei* = 3.8 *S. salivarius* = 3.8

أشارت النتائج الى ان الأنواع التابعة للعائلة المعوية أيضا اختلفت في مديات أعداد البكتريا الملتصقة بالأقراص المحضرة مختبرياً، أظهرت بكتريا *E. coli* حساسية واضحة للمضادات السيفالكسين (KF) والنتراسايكلين (TE) والريفاميسين (RN) وبأعداد (7.0 و 6.5 و 6.2) خلية/ملم² في حين كانت مقاومة بالدرجة الأساس للمضاد السيفوتاكسيم (CTX) وبعدها 3.8 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة 3.4 خلية/ملم². أما بكتريا *K. oxytoca* فقد أظهرت مقاومة للمضادات الاموكسيلين (Ax) والارثرومايسين (E) والسيفالكسين (KF) في حين كانت حساسة بشكل عالي للريفاميسين (RN) وبعدها 8.7 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة 3.1 خلية/ملم²، وفي نفس السياق أظهرت بكتريا *Shigella spp.* مقاومة كبيرة للعديد من المضادات الحيوية قيد الاختبار مثل الارثرومايسين (E) والامبسيلين (Am) والريفاميسين (RN) والاموكسيلين (Ax) والسيفالكسين (KF) في حين كانت حساسة بشكل كبير للمضاد السبروفلوكساسين (Cip) وبعدها 7.2 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة 3.0 خلية/ملم². أما الزوائف الزنجارية فقد بينت أنها مقاومة للأمبسيلين 3.6 خلية/ملم² في حين كانت حساسة بشكل عالي للسبروفلوكساسين (Cip) وبعدها 7.5 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة وهو موضح في الجدول (6).

جدول (6) أعداد البكتريا الغير ملتصقة بأقراص البوليمر بوجود المضادات الحيوية لأنواع العائلة المعوية والزوائف الزنجارية (الأعداد × 10² خلية/ملم²)

Antibiotic \ Bacteria	Ampicillin (Am)	Amoxicillin (Ax)	Erythromycin (E)	Cefalexin (KF)	Cefotaxin (CTX)	Tetacyclin (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:-

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

تأثير المعزز الحيوي على التصاقية البكتريا على أقراص البوليمر

أظهرت النتائج أن للمعزز الحيوي تأثيراً على أعداد البكتريا الملتصقة على أقراص البوليمر للحشوة الضوئية كما موضح في مجموعة المكورات المسبحية إذ كانت المكورات المسبحية *S. pneumoniae* مقاومة أكبر لتركيز راسح الخلايا وبعدها 4.6 خلية/ملم² مشاركة مع بكتريا *S. mutans* في حين كان التأثير الأكبر للراسح على البكتريا *S. salivarius* وبعدها 4.8 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة.

كما أظهرت النتائج المبينة في الجدول (7) أيضاً ان للمكورات العنقودية تفاوت في الالتصاقية وهذا واضح في أعداد بكتريا *S. epidermidis* التي بلغت 6.9 خلية/ملم² و *S. aureus* 7.1 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة. اما العائلة المعوية فكانت بكتريا *K. oxytoca* الأكثر مقاومة من خلال أعدادها 3.7 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة 3.1 خلية/ملم² في حين كانت *E. coli* الأكثر تأثراً وبعدها 4.7 خلية/ملم² مقارنة مع السيطرة 3.4 خلية/ملم² وجاءت بكتريا *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 المقتولة بالحرارة لها التأثير على الأنواع، إذ تأثرت المكورات المسبحية بتركيز هذه الخلايا وخصوصاً بكتريا *S. salivarius* في حين كانت *S. pneumoniae* الأقل تأثراً وبعدها 5.5 خلية/ملم² مقارنة مع السيطرة. أما المكورات العنقودية فكان مدى فارق المقاومة ما بين *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 للأجناس قيد الاختبار
الأعداد (× 10² خلية/ملم²)

Probiotic Bacteria	Filtrated cells	Heat Killed cells	Sonicated cells
<i>S . m u t a n s</i>	4 . 6	5 . 6	6 . 1
<i>S . s a n g u i s</i>	4 . 7	5 . 8	6 . 7
<i>S . s a l i v a r i u s</i>	4 . 8	5 . 9	6 . 8
<i>S . p n e u m o n i a e</i>	4 . 6	5 . 5	6 . 3
<i>S . e p i d e r m i d i s</i>	6 . 4	7 . 3	6 . 4
<i>S . a u r e u s</i>	7 . 1	7 . 6	6 . 7
<i>E . c o l i</i>	4 . 7	6 . 1	7 . 6
<i>K . o x y t o c a</i>	3 . 7	5 . 3	8 . 4
<i>S h i g e l l a</i>	4 . 2	5 . 9	6 . 4
<i>P . a u r o g i n o s a</i>	5 . 7	5 . 7	7 . 2

Control: الأعداد هي متوسط ثلاث تكرارات

S.mutans = 3.8 *S.epidermidis* = 3.6 *P.auroginosa* = 3.7 *Shigella* = 3.0
S.sanguis = 3.9 *S.aureus* = 3.8 *S.pneumoniae* = 4.1 *K.oxytoca* = 3.1
S.salivarius = 3.8 *E.coli* = 3.4

أظهرت النتائج أن للعائلة المعوية مديات تأثر مختلفة في أعداد البكتيريا الملتصقة على الأقراص إذ جاءت بكتيريا *K. oxytoca* بعدد 5.3 خلية/ملم² وبكتيريا *Shigella spp* 5.9 خلية/ملم² وبكتيريا *E.coli* 6.1 خلية/ملم² بالمقارنة مع السيطرة. أما الزوائف الزنجارية *P.auroginosa* فتمتلك 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 فعاليتها تبين ان للمكورات المسببة أعداد متفاوتة إذ كانت لبكتيريا *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 أعداد بكتيريا *S. epidemidis* واعداد بكتيريا *S. aureus* فكان التأثير تقريباً متساوي مقارنة مع بعضها البعض وكما هو واضح في الجدول. أما الزوائف الزنجارية والعائلة المعوية فأيضاً لم يكن الفارق واسع في الأعداد ألا 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

بينت نتائج الدراسة الحالية سيادة الجرثومة المسببة من بين الأجناس المعزولة كون بكتيريا المكورات المسببة بالاشتراك مع العصيات اللبنية هي المسببات الرئيسية في التسوس كما أكدت النتائج سيادة جرثومة *S. mutans* من بين الأنواع التابعة لجنس المكورات المسببة ثم تأتي بقية الأنواع بنسب اقل (23 و22 و23 و24) إذ أشارت هذه الدراسات إلى سيادة جرثومة *S. mutans* في محيط الفم من بين أنواع الجراثيم المسببة. 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 اشارت 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 للأنواع السالبة لصبغة غرام من ندرة وجودها في محيط وحسب ما أكدته العديد من الدراسات ومنها دراسة (بذلك يعود إلى إن معظم البكتيريا السالبة لصبغة غرام تأتي من التهابات الجهاز التنفسي أو القناة المعوية - المعوية وتظهر في الفم(29و30 و31 و32 و33 و34). كما أشارت العديد

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

بينت نتائج الدراسة الحالية وجود تأثير تثبيطي لراشح بكتيريا حامض اللاكتيك المحبة للحموضة *L. acidophilus* على نمو الأنواع البكتيرية قيد الاختبار وقد كان هذا واضحا 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) القدرة العالية لبكتيريا حامض اللاكتيك على تقليل وتثبيط نمو الأنواع البكتيرية بعد الحضانة لمدة 24 ساعة ويأتي ذلك لكون بكتيريا *L. acidophilus* تمتلك قدرة عالية على تثبيط مدى واسع من الأنواع البكتيرية السالبة والموجبة لصبغة غرام، (39 و 37 و 38) أن بكتيريا حامض اللاكتيك والنامية في وسط (MRS) السائل تكون ذات فعالية تثبيطية واسعة ضد الجراثيم الموجبة مثل *S. aureus* و *B. subtilis* وأنواع سالبة للصبغة 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 التثبيطي. بينت النتائج قدرة الخلايا المقتولة بالحرارة لبكتيريا *L. acidophilus* على التأثير في نمو العديد من الأنواع البكتيرية (41,42) عند استعمال بكتيريا *L. acidophilus* المقتولة بالحرارة في علاج حالات الإصابة بالإسهال لدى الأطفال والبالغين.

ان عدم التأثير لراشح 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 وسلالات معينة من قدرة البكتريوسينات و تخصصها ضد سلالات معينة (43, 44).

كان المعزز الحيوي وأنواعه الثلاث يمتلك تأثيرا ملحوظاً في تقليل الأنواع الملتصقة بالخلايا الطلائية. فقد أشار (45) إلى إن راشح بكتيريا حامض اللاكتيك يمتلك تأثيرا مثبطاً تجاه التصاقية الأنواع البكتيرية السالبة والموجبة لصبغة غرام على حد سواء، كما أكد باحثون آخرون إن لراشح بكتيريا حامض اللاكتيك النامية في الوسط السائل تأثيرا مثبطا واسع الطيف تجاه البكتيريا الموجبة مثل *Bacillus spp.* و *Staphylococcus spp.* والبكتيريا السالبة لصبغة غرام مثل *Proteus mirabilis* و *Klebsiella spp.* و *E. coli* (46)، يعود هذا التأثير إلى إفراز مواد مثل Lactocidin و Plantracin و Acidophilin وتأتي هذه النتائج متوافقة مع ما وجد خلال هذه الدراسة من تأثير راشح بكتيريا *L. acidophilus* في التقليل من أعداد البكتيريا الملتصقة بالخلايا الطلائية، ذكر (47) عن قدرة بكتيريا حامض اللاكتيك على تنظيف مناطق الحواف وبالتالي تمنع التصاق العديد من الخلايا البكتيرية بمستقبلاتها، كما ذكر (48) بان 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 الأنواع التابعة للعائلة المعوية، فعند استعمال محلول راشح (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 الأنواع الملتصقة بالخلايا الطلائية هذا يعود إلى قدرة المواد الابيضية المفروزة من قبل بكتيريا حامض اللاكتيك كالبكتريوسينات على البقاء مستقرة في درجات حرارة عالية كما في البكتريوسين Plantracin الذي يتحمل درجة حرارة 100م لمدة أكثر من نصف ساعة، كما يقاوم البكتريوسين Acidolin المفروزة من قبل بكتيريا *L. acidophilus* درجة حرارة 121م لمدة 15 دقيقة ويمتلك هذا البكتريوسين فعالية تضادية ضد البكتيريا المعوية والبكتيريا المكونة للسلالات كما في الشكل (10) و (11) و (12) (49,50, 51).

أشارت النتائج إلى دور الخلايا المحطمة بالموجات فوق الصوتية لبكتيريا *L. acidophilus* في التقليل من أعداد البكتيريا الملتصقة بالخلايا الطلائية وكما موضح في الأشكال (13) و (14) و (15) ويأتي بسبب امتلاك عصيات حامض اللبنيك بروتينات خاصة ضمن تركيب الجدار الخلوي تمتاز بفعاليتها حتى بعد تكسير الخلايا وقد لوحظ أن هذه البروتينات تظهر فعاليتها في الراشح بعد 24 ساعة وتمتاز بفعاليتها على الارتباط بالمستقبلات 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, 54).

يمثل التصاق البكتيريا بالسطوح الفعالة والخاملة حياتياً مشكلة كبيرة ولذلك برزت الكثير من المواد التي تعمل على التقليل من أعداد البكتيريا الملتصقة بهذه السطوح ومن هذه المواد البوليمرات ومن أكثرها استعمالاً في الزراعات الطبية والمواد المستعملة في الجراحة هو مثيل ميثاكريلات المتعدد (PMMA) Polymethy methacrylate والذي يدخل في تركيبية الحشوة الضوئية (Light cure) من نوع (A2) المستعملة في هذه الدراسة بالإضافة إلى مواد مؤثرة أخرى (55).

النتائج تقلل أعداد الأنواع البكتيرية الملتصقة على أقراص البوليمر، وكان التأثير الأكبر في ذلك للمضاد السبروفلوكساسين والريفامبين وكما مبين في الجدول (5) و (6) ويأتي ذلك مقارب لما حصل عليه (56) من خلال دراسة التصاقية أنواع تابعة لجنس المكورات العنقودية *S. aureus* و *S. epidermidis* وبكتيريا *E. coli* على أقراص (PMMA) والمشبعة بمضادات السيفازولين والسبروفلوكساسين والكنداميسين والتوبراميسين والفانكوميسين وقد تفاوتت هذه المضادات في مدى التأثير إلا إنها كانت ذات تأثير أكبر على بكتيريا *S. aureus* و *E. coli*. تأتي مقاومة الأنواع البكتيرية لمضادات الحياة وكما هو موضح في النتائج التي أظهرت أن أغلب الأنواع تظهر ان أعدادها الملتصقة كبيرة ويعود السبب في ذلك وكما أشارت بعض الدراسات إلى ان بعض الأنواع تنتج كميات كبيرة من المخاط (Slime) بشكل يشبه المحفظة الواقية وبالتالي تكون اقل حساسية للمضادات الحياتية من تلك المنتجة للمخاط بكميات أقل 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* بالمقارنة مع بكتيريا *S. epidermidis* و *K. oxytoca* و *Shigella spp* وغيرها المنتجة للمخاط والحاوية على محفظة واقية تحيط بجدارها الخارجي ويتوافق ذلك مع الدراسات التي تبين أن المخاط والمكون من سكريات متعددة خارجية يثبط قدرة الاختراق لدى المضاد الحيوي بالإضافة إلى أن البكتيريا الموجودة ضمن المادة الأساس للغشاء الحيوي يمكنها أن تعطي مستويات مختلفة من التنافس الأيضي والتي من الممكن أن تظهر مقاومة بكتيرية وان كانت قليلة أو محدودة (58).

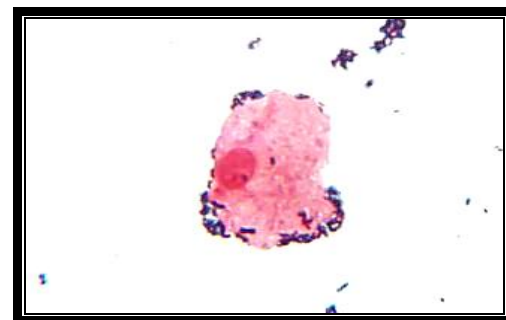
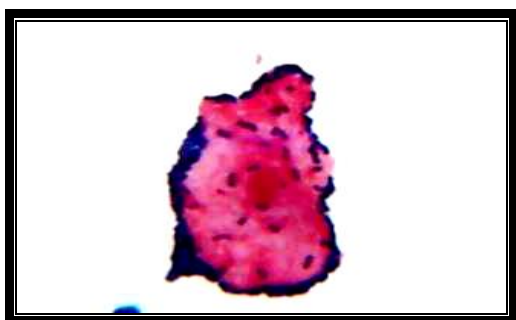
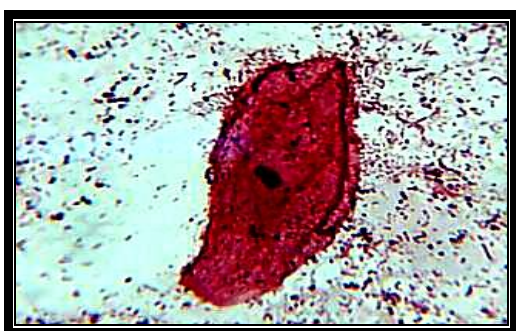
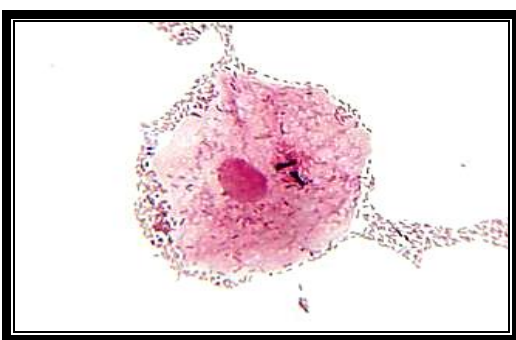
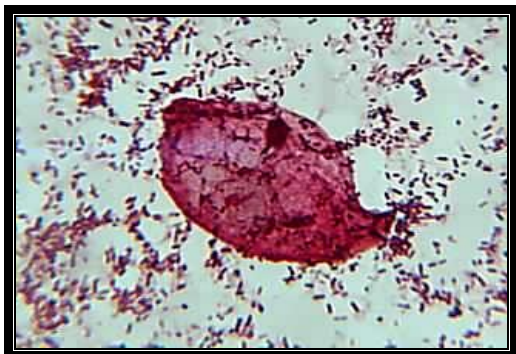
المصادر

- 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 at http://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. Gastroeterol. 37 (2):105 – 118.
- 9- **Comelli, E. M.; Guggenheim, B.; Stinge, 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 Petron, 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- **Lews, 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- **Yuehwei, 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 متعب هادي.** (2002). دراسة مايكروبيولوجية لمسببات 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 عجير جريمخ.** (2009). دراسة بعض البكتريا 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 Haapaselo, 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 المسببة للإسهال في الأطفال في بعض مستشفيات عدن. أطروحة دكتوراه. كلية العلوم. الجامعة المستنصرية.
- 33- **الربيعي, شروق ريس كاظم.** (1998) دراسة بكتريولوجية وراثية بايوكيميائية على بكتريا *Staphylococcus aureus* المنتجة لبروتين A. أطروحة دكتوراه. جامعة بغداد.
- 34- **الموسوي, علياء موسى.** (2006). دراسة حول البكتريا 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- **حميد, علي حسن علي.** (2004). استخدام النواتج الايضية لبكتريا حامض اللاكتيك العلاجية لحفظ منتجي الجبن الطري والقشطة المحليين. رسالة ماجستير. كلية الزراعة. جامعة بغداد.
- 39- **الشيخ ظاهر, عامر عبد الرحمن.** (1999). عزل وتشخيص بكتريا *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.; Pichapat, 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. Gastroeterol. Nutr. 30(91): 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). Extracellular 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 Bifidobacterium against microbial pathogens. FEMS. Microbiology Reviews. Article in press. 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. ;Murrielo, 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 proclin, small Intestinal Mucus and Gastric Mucin. J.Appl. Environ. 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 Impregnated Polymethymethacrylate .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