





## مقدمه

سویه ای از باکتری *سراشیا مارسنس* و مطالعه اثرات ضد باکتریایی آن بر علیه تعدادی از باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی بیماریزا بود ضمن آنکه اثر سینرژیسیم این رنگیزه با تعدادی از آنتی بیوتیک های رایج نیز مورد مطالعه قرار گرفت.

## مواد و روشها

در این مطالعه پژوهشی- کاربردی، باکتری *سراشیا مارسنس* سویه IBRC-M 10705 به صورت آمپول لیوفیلیزه از مرکز ملی ذخایر ژنتیکی و زیستی ایران تهیه گردید. پس از انجام چندین آزمون بیوشیمیایی و اطمینان یافتن از خلوص باکتری و توانایی تولید رنگیزه، کشت ۱۸ ساعته باکتری در محیط تریپتیکوز سوی برات تهیه شد. به منظور سهولت استخراج و خالص سازی بهتر رنگیزه، تصمیم گرفته شد که باکتری *سراشیا مارسنس* را به صورت کشت کامل در سطح محیط جامد کشت داده و سپس کلنی های باکتری از سطح محیط جمع آوری شوند و رنگیزه مستقیماً از سلول های باکتری استخراج گردد. به این ترتیب، عناصر و ترکیبات محیط کشت وارد نمونه نشده و رنگیزه خالص تری به دست خواهد آمد. برای این منظور، ابتدا ۶۰ پلیت حاوی محیط کشت مولر هیتون اگر تهیه گردید و باکتری *سراشیا مارسنس* در تمام سطح پلیت ها به صورت کامل کشت داده شد و در دمای ۲۸ درجه سلسیوس به مدت ۴۸ ساعت گرمخانه گذاری گردید. با استفاده از یک میله شیشه ای L مانند استریل و افزودن کمی آب مقطر استریل، کلنی های باکتری را از سطح پلیت ها شسته و درون یک ارلن استریل ریخته شد. به میزان ۴ برابر حجم محلول رنگیزه، استون به ارلن اضافه گردید و دهانه ارلن با فویل آلومینیومی استریل پوشانده شد و به مدت ۲۰ دقیقه بر روی دستگاه شیکر با گشتاور ۱۰۰ دور در دقیقه قرار داده شد. محتویات ارلن را به لوله های درپیچ دار استریل انتقال داده و لوله ها به مدت ۳۰ دقیقه با سرعت ۶۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شدند. مایع رویی لوله ها به یک بشر ۱۰۰۰ میلی لیتری استریل که قبلاً توسط ترازوی دیجیتال با دقت وزن آن تعیین گردیده بود انتقال داده شد. بشر حاوی رنگیزه به مدت ۲۴ ساعت در انکوباتور با دمای ۴۰ درجه سلسیوس قرار داده شد تا استون موجود در آن کاملاً تبخیر گشته و رنگیزه خشک شود.

تاکنون استفاده از آنتی بیوتیک ها، هسته اصلی درمان عفونت های باکتریایی را تشکیل داده، ولی به دلیل افزایش روز افزون مقاومت آنتی بیوتیکی در باکتری ها و وجود عوارض جانبی اغلب این داروها، به کارگیری روش های مکمل و یا جایگزین برای درمان عفونت های باکتریایی اهمیت ویژه ای پیدا کرده است. امروزه مشخص گردیده که حدود ۷۰ درصد باکتری هایی که باعث عفونت های بیمارستانی می شوند، حداقل نسبت به یکی از داروهای معمول مورد استفاده برای درمان مقاوم شده اند. به کارگیری محصولات ثانویه باکتریایی با قابلیت ضد میکروبی همچون رنگیزه ها و باکتریوسین ها، به عنوان مکمل و یا جایگزین داروهای فعلی، توجه بسیاری از پژوهشگران را به خود معطوف کرده است و به نظر می رسد که استفاده از این ترکیبات می تواند یکی از راهکارهای مقابله با مقاومت دارویی ایجاد شده در باکتری ها باشد. باکتری های رنگیزه دار از جمله باکتری هایی هستند که قادر به تولید رنگیزه به عنوان یک محصول ثانویه می باشند. این باکتری ها در مقایسه با سویه های بدون رنگیزه تفاوت هایی را از نظر مقاومت نسبت به عوامل فیزیکی و شیمیایی از خود نشان می دهند. باکتری *سراشیا مارسنس*، یک گونه گرم منفی، بی هوازی اختیاری، متحرک و میله ای شکل از خانواده انتروباکتریاسه است که برخی از نژادهای آن از توانایی تولید رنگدانه قرمز پرودیجیوسین برخوردارند. رنگدانه پرودیجیوسین یک متابولیت ثانویه ویژه با فرمول مولکولی  $C_{20}H_{25}N_{3}O$  و وزن مولکولی  $323/4$  گرم بر مول می باشد. ساختار آن دارای سه حلقه پیرولی بوده و یک پیریل دی پیریل متن می باشد. این رنگیزه در آب نامحلول بوده، در کلروفورم و استونیتریل بطور نسبی محلول و در اتانول، متانول، استون، اتر نفت و دی متیل سولفوکساید محلول می باشد. تحقیقات متعدد نشان داده اند که رنگیزه پرودیجیوسین از خواص متعددی برخوردار بوده و می تواند در پزشکی به عنوان داروی سرکوب کننده ایمنی و عامل ضد تومور کاربرد داشته باشد. دارای اثرات ضد انگل مالاریا<sup>۱</sup> و ضد میکروبی بوده و در صنایع نساجی و رنگرزی نیز می توان از آن استفاده کرد.<sup>۲</sup> هدف از انجام این تحقیق، تولید رنگیزه پرودیجیوسین توسط

صورت چشمی و هم توسط دستگاه اسپکتروفتومتر در طول موج ۶۰۰ نانومتر مقایسه گردید و کمترین غلظت پرودیجوسین که توانسته بود از رشد باکتری ها ممانعت نماید، به عنوان MIC رنگیزه پرودیجوسین در نظر گرفته شد.<sup>۱۱</sup>

### تعیین حداقل غلظت کشنده (MBC) پرودیجوسین

جهت تعیین حداقل غلظت کشنده پرودیجوسین، از تک تک لوله های MIC که فاقد کدورت بودند نمونه برداری شد و در پلیت های حاوی محیط مولر هیتون آگار کشت سطحی داده شد. پس از ۲۴ ساعت گرمخانه گذاری در دمای ۳۵ درجه سلسیوس، کمترین غلظتی از رنگیزه که توانسته بود بیشتر از ۹۹/۹٪ از باکتری ها را از بین ببرد به عنوان MBC در نظر گرفته شد.<sup>۱۱</sup>

### تعیین اثر سینرژیزم پرودیجوسین با آنتی بیوتیک ها

در این تحقیق، به منظور بررسی اثر سینرژیزم بین پرودیجوسین تولیدی با تعدادی از آنتی بیوتیک های رایج، آنتی بیوتیک های آموکسی سیلین، سفتریاکسون، جتتامایسین، تراسایکلین، کلرامفنیکل، ونکومایسین، سیپروفلوکساسین و اگزاسیلین انتخاب و تهیه گردیدند. با حل نمودن مقدار مناسبی از پودر این آنتی بیوتیک ها در محیط کشت مولر هیتون برات، محلول هایی با غلظت  $10^{24} \mu\text{g/ml}$  تهیه شد و همانند آنچه که در خصوص رنگیزه پرودیجوسین بیان شد، با روش رقیق سازی متوالی، MIC و MBC آنتی بیوتیک ها نیز تعیین گردید. جهت بررسی اثر سینرژیزم بین رنگیزه پرودیجوسین با آنتی بیوتیک ها از روش ترکیب شطرنجی استفاده شد. برای این منظور، مطابق شکل ۱ سایر رقت های تهیه شده از پرودیجوسین با سایر رقت های تهیه شده از آنتی بیوتیک ها به صورت شطرنجی با یکدیگر ترکیب گشته و تاثیر مخلوط حاصله، بر تک تک باکتری های هدف مورد بررسی قرار گرفت.<sup>۱۱</sup>

جهت ارزیابی نتایج سینرژیزم، شاخص نسبی غلظت ممانعت کنندگی FIC (fractional inhibitory concentration index) تعیین گردید. برای این منظور FICProdigiosin (MIC) پرودیجوسین در حالت مخلوط با آنتی بیوتیک، تقسیم بر MIC پرودیجوسین به

سپس بشر به مدت ۳ ساعت در محفظه دسیکاتور قرار داده شد تا هرگونه رطوبت احتمالی آن نیز حذف گردد. بشر حاوی پودر رنگیزه را مجددا وزن نموده و اختلاف وزن بشر نسبت به وزن اولیه آن، که معادل وزن رنگیزه پرودیجوسین تولیدی بود محاسبه گردید. میزان ۱۰ میلی لیتر الکل اتانول ۹۶ درصد به بشر اضافه شد و با حرکت دورانی، ذرات رنگیزه چسبیده به جداره های بشر کاملا در اتانول حل گردید.<sup>۱۲</sup> با توجه به اینکه در مرحله تولید، میزان ۵۱ میلی گرم پودر رنگیزه به دست آمده بود، با افزودن آب مقطر استریل به ارلن، حجم محلول رنگیزه به  $24/9$  میلی لیتر رسانده شد تا غلظت نهایی پرودیجوسین معادل  $2048 \mu\text{g/ml}$  گردد. در پایان جهت اطمینان از فقدان هرگونه آلودگی میکروبی، با استفاده از فیلتر سرنگی  $0/22$  میکرون محلول رنگیزه تولید شده فیلتر گردید.<sup>۱۳</sup>

### تعیین حداقل غلظت بازدارنده (MIC) پرودیجوسین

در این تحقیق، اثر ضد باکتریایی رنگیزه پرودیجوسین تولیدی، بر روی چهار باکتری مختلف مورد بررسی قرار گرفت. برای این منظور از باکتری های گرم منفی کلبسیلا آکسی توکا و اشریشیا کلی و باکتری های گرم مثبت باسیلوس سرئوس و استافیلوکوکوس اورئوس استفاده گردید. این باکتری ها که قبلا با آزمون های بیوشیمیایی<sup>۹</sup> و تعیین توالی مولکولی اصالت آنها تایید شده بود از آزمایشگاه میکروبیولوژی دانشگاه آزاد واحد کازرون تهیه گردیدند. از کشت ۱۸ ساعته باکتری ها در محیط نوترینت آگار چندین کلنی برداشته و با حل نمودن تدریجی در محیط مولر هیتون برات و مقایسه کدورت حاصله با لوله استاندارد  $0/5$  مک فارلند، غلظت هر باکتری معادل  $10^8 \times 1/5$  CFU/ml تنظیم گردید. مطابق دستورالعمل موسسه استاندارد آزمایشگاهی و بالینی (CLSI, ۲۰۱۸) ابتدا با روش رقیق سازی متوالی، رقت های مختلفی از رنگیزه پرودیجوسین در لوله های حاوی محیط مولر هیتون برات تهیه گردید و از یک باکتری هدف به آن لوله ها تلقیح شد. این مراحل برای تک تک باکتری های مورد بررسی به صورت مجزا تکرار گردید. بعد از گرمخانه گذاری به مدت ۱۸ ساعت در دمای ۳۵ درجه سلسیوس، کدورت لوله ها در مقایسه با لوله های شاهد (حاوی رنگیزه با غلظت های مختلف اما فاقد باکتری) هم به

بین آنتی بیوتیک و پرودیجوسین خواهد بود<sup>۱۲</sup>.

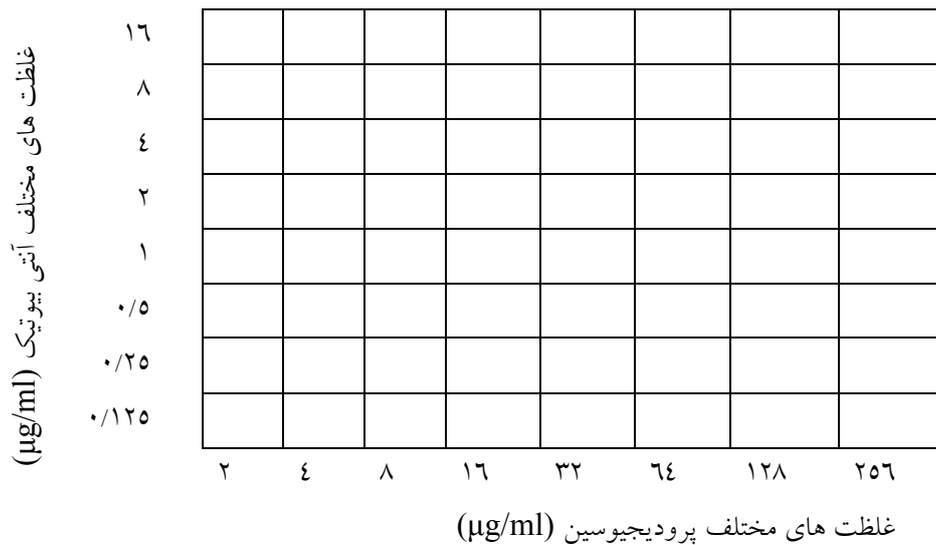
## نتایج

در این تحقیق مشخص گردید که رنگیزه پرودیجوسین تهیه شده از شیرابه کشت باکتری *S. marcescens*، دارای اثرات ممانعت کنندگی و کشندگی بر برخی از باکتری های هدف می باشد. نتایج این بررسی در جدول ۱ نشان داده شده است. نتایج حداقل غلظت ممانعتی و کشندگی آنتی بیوتیک های مورد بررسی نیز در جدول ۲ نمایش داده شده است. در این تحقیق اثر سینرژیسم بین رنگیزه پرودیجوسین تولیدی با آنتی بیوتیک ها نیز مورد بررسی قرار گرفت که نتایج آن در جدول ۳ نمایش داده شده است.

تنهایی) و  $FIC_{Antibiotic}$  (MIC آنتی بیوتیک در حالت مخلوط با پرودیجوسین، تقسیم بر MIC آنتی بیوتیک به تنهایی) تعیین گردیدند و سپس مجموع آنها به عنوان شاخص  $FIC$  محاسبه گردید<sup>۱۳</sup>.

$$FIC\ index = FIC_{Prodigiosin} + FIC_{Antibiotic}$$

اگر  $FIC\ index \leq 0.5$  باشد نشانه پدیده سینرژیسم (synergism) بین آنتی بیوتیک و پرودیجوسین خواهد بود.  
اگر  $1 < FIC\ index \leq 0.5$  باشد نشانه جمع اثرات ضدباکتریایی (additive) آنتی بیوتیک و پرودیجوسین خواهد بود.  
اگر  $1 < FIC\ index \leq 2$  باشد نشانه عدم وجود رابطه (indifferent) بین آنتی بیوتیک و پرودیجوسین خواهد بود.  
اگر  $FIC\ index > 2$  باشد نشانه پدیده تضاد (antagonism)



شکل ۱: بررسی اثر سینرژیسم غلظت های مختلف پرودیجوسین و آنتی بیوتیک ها به روش شطرنجی

جدول ۱: نتایج حداقل غلظت ممانعتی و کشندگی پرودیجوسین بر باکتری های مورد مطالعه

باکتری هدف	حداقل غلظت ممانعتی (µg/ml)	حداقل غلظت کشندگی (µg/ml)
باسیلوس سرئوس	۳۲	۱۲۸
استافیلوکوکوس اورئوس	۶۴	۱۲۸
اشریشیا کولی	۲۵۶	۲۵۶
کلبسیلا آکسی توکا	۵۱۲	۵۱۲

جدول ۲: نتایج حداقل غلظت ممانعتی و کشندگی آنتی بیوتیک ها بر باکتری های مورد مطالعه

کلبسیلا اکسی توکا		اشریشیا کولی		استافیلوکوکوس اورئوس		باسیلوس سرئوس		آنتی بیوتیک
MBC	MIC	MBC	MIC	MBC	MIC	MBC	MIC	
۲۵۶	۶۴	۶۴	۱۶	۵۱۲	۲۵۶	۲۵۶	۱۲۸	آموکسی سیلین
۱۲۸	۶۴	۶۴	۱۶	۸	۱	۱۲۸	۳۲	اگزاسیلین
۱۶	۴	۴	۰/۵	۱۶	۴	۲۵۶	۶۴	سفتریاکسون
۱۰۲۴	۲۵۶	۲۵۶	۶۴	۸	۰/۵	۸	۱	ونکومايسين
۳۲	۴	۳۲	۲	۳۲	۴	۶۴	۴	تتراسیکلین
۱۲۸	۸	۱۲۸	۴	۲۵۶	۱۶	۶۴	۲	کلرآمفنیکل
۶۴	۸	۶۴	۴	۳۲	۴	۱۶	۱	جتنامایسین
۴	۰/۵	۴	۰/۱۲۵	۶۴	۴	۱۶	۲	سیپروفلوکساسین

جدول ۳: نتایج اثر سینرژیزم پرودیجوسین تولیدی با آنتی بیوتیک های مورد مطالعه

کلبسیلا اکسی توکا			اشریشیا کولی			استافیلوکوکوس اورئوس			باسیلوس سرئوس			ترکیب پرودیجوسین با
نتایج	FIC <sub>A</sub>	FIC <sub>P</sub>	نتایج	FIC <sub>A</sub>	FIC <sub>P</sub>	نتایج	FIC <sub>A</sub>	FIC <sub>P</sub>	نتایج	FIC <sub>A</sub>	FIC <sub>P</sub>	
بی اثر	۱	۱	بی اثر	۰/۵	۱	مجموع	۰/۵	۰/۵	مجموع	۰/۲۵	۰/۵	آموکسی سیلین
مجموع	۰/۲۵	۰/۵	مجموع	۰/۵	۰/۲۵	سینرژیزم	۰/۲۵	۰/۰۶۲۵	مجموع	۰/۵	۰/۲۵	اگزاسیلین
مجموع	۰/۵	۰/۲۵	مجموع	۰/۵	۰/۲۵	سینرژیزم	۰/۲۵	۰/۱۲۵	سینرژیزم	۰/۱۲۵	۰/۲۵	سفتریاکسون
بی اثر	۰/۵	۱	بی اثر	۰/۵	۱	سینرژیزم	۰/۲۵	۰/۱۲۵	سینرژیزم	۰/۱۲۵	۰/۱۲۵	ونکومايسين
بی اثر	۱	۱	بی اثر	۰/۲۵	۱	بی اثر	۰/۵	۱	بی اثر	۱	۰/۵	تتراسیکلین
بی اثر	۰/۵	۱	مجموع	۰/۵	۰/۲۵	بی اثر	۱	۱	بی اثر	۱	۰/۵	کلرآمفنیکل
بی اثر	۰/۲۵	۱	مجموع	۰/۲۵	۰/۵	مجموع	۰/۲۵	۰/۵	مجموع	۰/۵	۰/۲۵	جتنامایسین
بی اثر	۱	۰/۵	بی اثر	۱	۰/۵	مجموع	۰/۵	۰/۵	مجموع	۰/۵	۰/۵	سیپروفلوکساسین

MIC = FIC<sub>P</sub> پرودیجوسین در حالت مخلوط با آنتی بیوتیک، تقسیم بر MIC پرودیجوسین به تنهایی

MIC = FIC<sub>A</sub> آنتی بیوتیک در حالت مخلوط با پرودیجوسین، تقسیم بر MIC آنتی بیوتیک به تنهایی

به عنوان یک "تهدید بزرگ جهانی" نام برده است.<sup>۱</sup>

در تحقیق حاضر، ابتدا توسط سویه ای از باکتری *سراشیا مارسنس*، رنگیزه پرودیجوسین تولید و با استفاده از استون و اتانول از سلول های باکتری جداسازی گردید. اثر ضد باکتریایی رنگیزه تولیدی، بر تعدادی از باکتری های بیمارزای گرم مثبت و گرم منفی با روش رقیق سازی متوالی مورد بررسی قرار گرفت. نتایج این بررسی نشان داد که پرودیجوسین تولیدی در غلظت های

## بحث و نتیجه گیری

امروزه گسترش مقاومت دارویی در بین سویه های مختلف میکروبی موجب شده که محققین به دنبال کشف، شناسایی و یا تولید عوامل ضد میکروبی دیگری باشند. پیدایش مقاومت دارویی معضل جدیدی نبوده بلکه از بدو استفاده از آنتی بیوتیک ها در درمان بیماری های عفونی وجود داشته است. در سال ۲۰۱۴ سازمان بهداشت جهانی از مقاومت دارویی در برابر آنتی بیوتیک ها

خصوص اثر ضد میکروبی این رنگیزه بر باکتری های پاتوژن آمده است. در این گزارش ها تا حدودی به برهم کنش های این رنگیزه با غشاء و دیواره سلول های باکتری نیز پرداخته شده است<sup>۱۴</sup>. در این تحقیق مشخص گردید که رنگیزه پرودیجوسین می تواند با تعدادی از آنتی بیوتیک های مورد بررسی اثر سینرژیسیم داشته باشد و به نظر می رسد که این پدیده بیشتر با آنتی بیوتیک های موثر بر دیواره سلولی باکتری صورت گرفته است. همچنین نوع باکتری هدف نیز در این خصوص بی تاثیر نبوده به گونه ای که در خصوص باکتری های گرم مثبت، پرودیجوسین با آنتی بیوتیک های آگزیسلین، سفتریاکسون و ونکومایسین اثر سینرژیسیم داشته است اما در خصوص باکتری های گرم منفی، با همین آنتی بیوتیک ها به صورت اثر ترکیبی و یا فاقد اثر ظاهر شده است. این مسئله می تواند به دلیل تفاوت های ساختاری دیواره سلولی در این دو گروه باکتری باشد و احتمالاً وجود غشای خارجی (با ساختار چرب و آب گریز خود) و وجود فضای پری پلاسم (با آنزیم های هضم کننده موجود در آن) در باکتری های گرم منفی می تواند عامل مهمی در عدم کارایی مناسب پرودیجوسین و عدم شکل گیری پدیده سینرژیسیم در خصوص این باکتری ها باشد. بررسی نتایج نشان داد که آن دسته از آنتی بیوتیک های مورد بررسی که تاثیر مستقیم آنها بر ریوزوم باکتری و یا آنزیم های باکتری می باشد، فقط به صورت اثر ترکیبی و یا فاقد اثر، با پرودیجوسین وارد عمل می شوند ضمناً هیچ گونه اثر متضادی بین پرودیجوسین تولیدی با آنتی بیوتیک های مورد مطالعه مشاهده نشد. در هر صورت، حساسیت قابل توجه باکتری های گرم مثبت نسبت به اثرات ضد باکتریایی پرودیجوسین و توانایی این رنگیزه در ایجاد پدیده سینرژیسیم با تعدادی از آنتی بیوتیک ها نوید بخش امکان بکارگیری این رنگیزه به عنوان یک داروی مکمل در درمان عفونت های باکتریایی خواهد بود.

۳۲ و ۶۴ میکروگرم بر میلی لیتر می تواند به ترتیب از رشد باکتری های گرم مثبت باسیلوس سرئوس و استافیلوکوکوس اورئوس ممانعت نماید اما در خصوص باکتری های گرم منفی *اشریشیا کولی* و *کلبسیلا اکسی توکا*، غلظت های بیشتری از رنگیزه (به ترتیب ۲۵۶ و ۵۱۲ میکروگرم بر میلی لیتر) جهت ممانعت از رشد این باکتری ها لازم بود. به همین ترتیب، در خصوص حداقل غلظت کشنده این رنگیزه نیز مشخص گردید که باکتری های گرم منفی مقاومت بیشتری داشته و غلظت های بالاتری از رنگیزه برای از بین بردن آنها لازم می باشد. به نظر می رسد که تفاوت ساختاری دیواره سلولی باکتری های گرم مثبت و گرم منفی می تواند عامل اصلی مقاومت بیشتر باکتری های گرم منفی نسبت به این رنگیزه باشد. غشای خارجی باکتری های گرم منفی و چربی های موجود در آن می تواند همانند یک لایه مقاوم در برابر ترکیبات شیمیایی درشت مولکول عمل نموده و از ورود چنین ترکیباتی به درون سلول باکتری ممانعت کند. وجود فضای پری پلاسم نیز در باکتری های گرم منفی، خود عامل دیگری برای محافظت این باکتری ها در برابر مولکول های مهاجم خارجی است. آنزیم های هضم کننده مختلفی که در سیتوپلاسم باکتری های گرم منفی ساخته می شوند، عمدتاً در فضای پری پلاسم باکتری انباشته شده و همانند سپری محافظ می توانند سلول باکتری را در برابر هجوم ترکیبات مخرب خارجی محافظت نمایند. در تحقیقاتی نیز که توسط دیگر محققین صورت گرفته، گزارش هایی مبنی بر حساسیت بیشتر باکتری های گرم مثبت نسبت به رنگیزه پرودیجوسین آمده است. گولانی و همکاران در سال ۲۰۱۲ گزارشی مبنی بر فعالیت پرودیجوسین بر علیه باکتری های گرم مثبت *استافیلوکوکوس اپیدرمایدیس* و *باسیلوس سوبتیلیس* ارائه داشته اند. در این مطالعه همچنین فعالیت آنتی اکسیدانی رنگدانه پرودیجوسین نیز نشان داده شده است<sup>۱۳</sup>. گزارش های مشابه دیگری نیز توسط دارشان و همکاران در سال ۲۰۱۶ در

## References

1. Alanis AJ. Resistance to antibiotics: are we in the post antibiotic era. *Archives Med Res.* 2005; 36(6): 697-705.
2. Bennett JW, Bentley R. Seeing red: The story of prodigiosin. *Adv Appl Microbiol.* 2000; 47: 1-32.
3. Hee-Yong P, Tai-Kyong K, Se-Jong H, Jong-Han Y. Enhancement of the stability of prodigiosin using cyclodextrin in seawater. *KSBB Journal.* 2012; 27(2): 109-113.

4. Campas C. Prodigiosin induces apoptosis of B and T cells from B-cell chronic lymphocytic leukemia. *Leukemia*. 2003; 17: 746-750.
5. Castro A J. Antimalarial activity of prodigiosin. *Nature*. 1967; 213: 903-904.
6. Alihosseini F, Ju KS, Lango J, Bruce D, Sun HG. Antibacterial colorants: Characterization of prodiginines and their applications on textile materials. *Biotechnol Progress*. 2008; 24: 742-747.
7. Chang S, Sanada M, Johdo O. et al. High production of prodigiosin by *Serratia marcescens* grown on ethanol. *Biotchnol. Lett*. 2000; 22:1761-1765.
8. Haddix P L, Werner T F. Spectrophotometric assay of gene expression: *Serratia marcescens* pigmentation. *Bioscene*. 2000; 26: 4-7.
9. Baron EJ and Finegold SM. *Diagnostic microbiology*. 8<sup>th</sup> edition, C.V.Mosby Company. 1990; 363-380
10. Weinstein MP, Patel JB, Campeau Sh, et al. Performance Standards for Antimicrobial Susceptibility Testing. CLSI. M100, 28<sup>th</sup> ed. 2018; 38(3).
11. Gani O, Aisen B, Yasemin Z, Iclal B. Synergy tests by E-Test and checkerboard methods of antimicrobial combinations against *Brucella melitensis*. *Journal of clinical Microbiology*. 2005; 43(1): 140-143.
12. Nisarg G, Gargi B, Vijai S. Synergistic bactericidal profiling of prodigiosin extracted from *Serratia marcescens* in combination with antibiotics against pathogenic bacteria. *microbial pathogenesis*. 2020; 149:1-6.
13. Gulani Ch, Bhattacharya S, Das A. Assessment of process parameters influencing the enhanced production of prodigiosin from *Serratia marcescens* and evaluation of its antimicrobial, antioxidant and dyeing potentials. *Malaysian Journal of Microbiology*. 2012; 8(2): 116-122.
14. Darshan N, Manonmani HK. Prodigiosin inhibits motility and activates bacterial cell death revealing molecular biomarkers of programmed cell death. *AMB express*. 2016; 6: 50-54.

Seyed Mohammad Mehdi  
Mahmoodi<sup>1\*</sup>, Farahnaz  
Javanmardi<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Assistant Professor,  
Department of Microbiology,  
Faculty of Basic Sciences,  
Kazerun Branch, Islamic Azad  
University, Kazerun, Iran

<sup>2</sup>Assistant Professor,  
Department of Biology,  
Faculty of Basic Sciences,  
Kazerun Branch, Islamic Azad  
University, Kazerun, Iran

## Evaluation of Antibacterial Effect and Synergism of Prodigiosin with a Number of Common Antibiotics

Received: 8 Nov 2021 ; Accepted: 16 Apr 2022

### Abstract

**Aim and objective:** Today, the main treatment for bacterial infections is the use of antibiotics, but due to side effects and increased antibiotic resistance, the use of complementary or alternative methods to treat infectious diseases has become particularly important.

**Material and Method:** In this study, prodigiosin pigment was produced by a strain of *Serratia marcescens* and its antibacterial effect on a number of gram-positive and gram-negative pathogenic bacteria was investigated by determining the MIC and MBC of the pigment. The synergism effect of pigment with a number of common antibiotics was also investigated.

**Results:** The results of this study showed that produced prodigiosin, at concentrations of 32, 64, 256 and 512 µg / ml could inhibit the growth of *Bacillus cereus*, *Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli* and *Klebsiella oxytoca* respectively. The study of synergism phenomenon also showed that, this pigment has a synergistic effect with the antibiotics oxacillin, ceftriaxone and vancomycin.

**Conclusion:** According to the results, it seems that gram-positive bacteria are more sensitive to produced prodigiosin and also the synergistic effect of this pigment is mainly with antibiotics that affect the cell wall of bacteria. If the harmlessness and non-toxicity of this pigment is proven in living animal and human models, we can hope that this pigment will be used as a complementary drug or even as an alternative to antibiotics.

**Key words:** Prodigiosin, Synergism, MIC

### \*Corresponding Author:

Assistant Professor, Department  
of Microbiology, Faculty of  
Basic Sciences, Kazerun  
Branch, Islamic Azad  
University, Kazerun, Iran

Tel: 09177044800

E-mail: mm.mahmoodi@kau.ac.ir