

تأثیر کادمیوم بر روی رشد و متابولیسم اشریشیاکلی و باسیلوس سرئوس

نرگس کلانتری^۱، دکتر ایرج نحوی^۲، دکتر علی اصغر مشتاقی^۳

۱- عضو هیأت علمی گروه انگل شناسی دانشگاه علوم پزشکی بابل - ۲- دانشیار گروه میکروبیشناسی دانشگاه اصفهان
۳- دانشیار گروه بیوشیمی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

سابقه و هدف: نیاز موجودات زنده از جمله میکروارگانیسم ها به عناصر کمیاب از مدت‌ها قبل شناخته شده است. از طرفی وجود عناصر مختلف از جمله کادمیوم در غلظت های بالا در محیط کشت میکروارگانیسم ها می‌تواند منجر به عدم رشد آنها گردد و راههای متابولیکی آنها را تغییر دهد.

مواد و روشها: در این مطالعه دو باکتری اشریشیاکلی و باسیلوس سرئوس را در محیط کشت نوتریمنت براز N.B حاوی (1mM/lit)، 1mM/lit کلرید کادمیوم و N.B خالص به مدت ۵ ساعت در 37°C کشت داده شد و تغییرات رشد باکتری ها هر نیم ساعت پیکار توسط دستگاه اسپکترو فوتومتر سنجش گردید.

یافته ها: نتایج حاصل از این بررسی نشان داد که Cd^{2+} بر روی رشد اشریشیاکلی تأثیر چندانی ندارد، در حالیکه از رشد باسیلوس سرئوس به میزان $1/11\%$ بعد از $2/5$ ساعت انکوباسیون در مقایسه با کنترل کاسته می‌شود. در حضور غلظت Cd^{2+} 5mM/lit رشد اشریشیاکلی به میزان $87/5\%$ بعد از $2/5$ ساعت انکوباسیون در مقایسه با کنترل کاهش می‌یابد. در صورتیکه این غلظت از کادمیوم موجب توقف رشد باسیلوس سرئوس میگردد.

نتیجه گیری: این نتایج بیانگر نقش غلظت عناصر کمیاب در محیط زیست میکروارگانیسم ها می‌باشد. ضمناً باسیلوس سرئوس در مقایسه با اشریشیاکلی نسبت به کادمیوم حساس‌تر می‌باشد.

واژه های کلیدی: کادمیوم، اشریشیاکلی، باسیلوس سرئوس، عناصر کمیاب.

مقدمه

سمیت آن بر روی حیات اثبات گردیده است (۲). همچنین سمیت این عنصر برای باکتریها و ویروسها به اثبات رسیده است. به عنوان مثال اگر اشریشیاکلی در معرض $3\times 10\text{M}$ کادمیوم قرار بگیرد، 95% سلولها بعد از گذشت ۳ ساعت، توانایی تشکیل کلنی را از دست می‌دهند (۳ و ۴). جذب این عنصر در باکتریهای مختلف از راه انتقال فعال و به طریق مکانیسم انتقال کاتیونهای دو ظرفیتی مانند منگنز و روی می‌باشد (۴ و ۵). از آنجاییکه رشد باکتریها می‌تواند

در طبیعت عناصر مختلفی وجود دارد. دسته‌ای از این عناصر با مقادیر بسیار کم در بدن موجودات زنده و ظایف بسیار حیاتی انجام می‌دهند. از طرفی میزان این عناصر در رژیم غذایی بایستی در حد مطلوب باشد تا موجود زنده در اثر کمبود یا از دیاد این عناصر دچار اختلال نگردد (۱). کادمیوم از عناصر کمیابی است که در بدن موجودات زنده قادر فعالیت فیزیولوژیکی بوده و مقادیری از آن برای موجودات زنده اثرات جهش‌زاوی و سرطان‌زاوی دارد و

۱۴ ساعته به هر کدام اضافه گردید. رشد باکتریها توسط دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۵۲۰ نانومتر هر نیم ساعت یکبار (در طی ۵ ساعت) اندازه گیری شد. لازم به ذکر است که تمام آزمایشات در سه نوبت انجام گردید و یافته‌ها با آزمون t مورد تحلیل قرار گرفت و سطح معنی دار، $p < 0.05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

آزمایشات نشان داد غلظت Cd^{2+} 1 mM/lit بر روی اشريشياکلى تأثیر ندارد ($OD = 0.8$)، ولی موجب کاهش رشد باسيلوس سرئوس به میزان ۱/۴۱٪ در مقایسه باکتریل در ساعت $3/5$ می‌گردد ($OD = 0.56$). در حضور غلظت Cd^{2+} 0.05 mM/lit کاهشی به میزان $0.87/5$ ٪ در رشد اشريشياکلى دیده می‌شود ($OD = 0.1/1$)، در حالیکه این غلظت از کادمیوم موجب توقف رشد باسيلوس سرئوس می‌شود ($OD = 0.6$). وقتی باکتری‌ها 0.1 mM/lit ($E.coli$ ، $B.cereus$) در مجاورت غلظت کادمیوم قرار می‌گیرند، وارد فاز رشد نمی‌گردند (نمودار ۱). OD کنترل برای $E.coli$ برابر 0.8 و برای

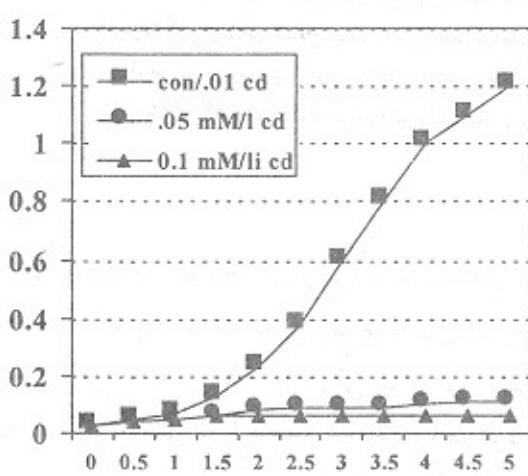
تابع غلظت‌های مختلفی از عناصر کمیاب از جمله کادمیوم باشد، این مطالعه به بررسی مقایسه اثرات کادمیوم بر روی رشد اشريشياکلى به عنوان یک باکتری گرم منفی و باسيلوس سرئوس به عنوان یک باکتری گرم مثبت می‌پردازد.

مواد و روشها

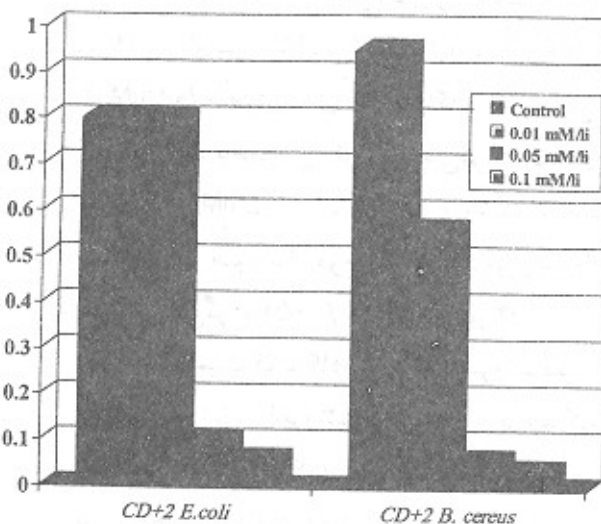
۱) سوش مورد استفاده: اشريشياکلى موجود در کلکسیون میکروبی بخش میکروب‌شناسی دانشکده علوم ، باسيلوس سرئوس با مشخصات ۱۰۳۲, Pcl, NtcATC, ۱۱.۷۷۸ mg H₂O ۲/۸ mg ازنمک $CdCl_2$ با آب مقطر با 100 ml به حجم رسانیده شد).

محیط کشت مطابق با دستورالعمل مندرج بر روی برچسب محیط‌های کشت تجاری N.A ، N.B تهیه گردید. برای تهیه کلنی‌های مجزا، باکتری‌های مورد نظر را به روش استریک پلیت رفرانس بر روی N.A استریل کشت داده و به مدت ۲۴ ساعت در حرارت 37°C اتوگذاری گردید. بعد از این مدت پلیت‌ها در یخچال نگهداری شدند. برای انجام مراحل مختلف آزمایش کشت‌های ۱۴ ساعته در نظر گرفته شد. بدین منظور رأس ساعت ۵ عصر روز قبل از انجام آزمایشات اصلی دو کلنی از اشريشياکلى و یک کلنی از باسيلوس سرئوس را به 100 ml میلی لیتر N.B استریل تلقیح و در حرارت 37°C ، بر روی شیکر با دور کم اتوگذاری گردید.

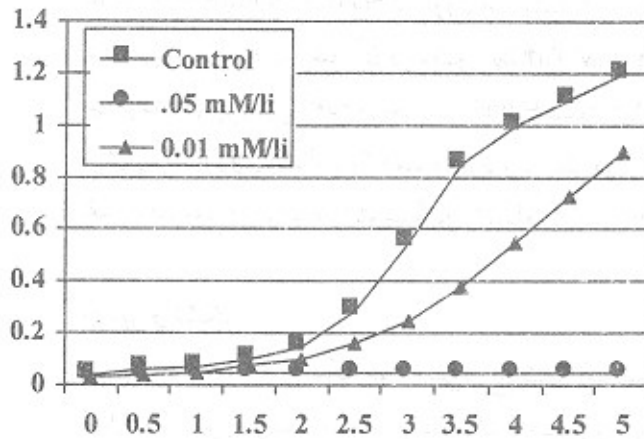
برای بررسی اثر کادمیوم بر روی رشد و تکثیر باکتری‌های مورد مطالعه از غلظت‌های 0.05 mM/lit و 0.1 mM/lit از محیط کشت N.B استفاده شد که مقدار 1 ml و 0.5 ml از محلول ذخیره کادمیوم را به ترتیب به 199 ml و $199/5\text{ ml}$ و $199/9\text{ ml}$ محیط کشت N.B انتقال داده و کاملاً مخلوط گردید. سپس 5 ml از هر محیط کشت را به عنوان بلانک برداشته و سپس 3 ml کشت میکروبی



نمودار ۱. تأثیر کادمیوم بر روی رشد اشريشياکلى در طی ۵ ساعت انکوباسيون



نمودار ۳. مقایسه تأثیر غلظت‌های مختلف کادمیوم بر روش اشريشياکلى و باسيلوس سرثوس بعداز ۳/۵ ساعت انکوباسيون



نمودار ۲. بررسی تأثیر کادمیوم بر روش باسيلوس سرثوس در طی ۵ ساعت انکوباسيون

اشريشياکلى توسط ساير محققين نشان مى دهد که کادمیوم به آنزيم‌هایی که در سنتز اسیدهای نوکلئیک دخالت دارند، متصل گشته و موجب اتصال غلط بین نوکلئوتیدها می‌گردد (۲). از طرف دیگر اين کاتيون می‌تواند از الگوبرداری DNA در باسيلوس سوپريلیس جلوگیری نماید. همینطور می‌تواند به پروتئین‌هایی که دارای گروههای سولفیدريل هستند متصل گردد (۳). اين مطالعات با فرضيه موجود در اين بروسي مطابقت می‌نماید.

از طرفی وقتی تأثیر دوزهای مختلف کادمیوم را بر روی رشد باسيلوس سرثوس مورد مطالعه قرار مى‌دهیم. در می‌باییم که اين باكتري در مقایسه با اشريشياکلى به کادمیوم حساس‌تر می‌باشد و اختلاف مابین آنها معنی دار است؛ بطوریکه اين باكتري در حضور غلظت 1 mM/lit کاهش رشد معادل $41/1\%$ نشان می‌دهد ($p=0.003$, $CI=0.291, 0.489$) و موجب $95\% CI=0.02$ و 0.02 ($p<0.0001$) (نمودار ۱).

B.cereus برابر 95% بعد از $3/5$ ساعت انکوباسيون می‌باشد.

بحث

مطالعات انجام شده در اولين يخش اين پژوهش نشان می‌دهد که در مقایسه باكتري، غلظت 1 mM/lit کادمیوم اثری بر روش رشد و تکثیر اشريشياکلى ندارد و غلظت 0.5 mM/lit آن موجب کاهش رشد باكتري به میزان $5/87\%$ در مقایسه باكتري می‌گردد ($p=0.0001$, $CI=0.002, 0.0572$) و غلظت 0.1 mM/lit کادمیوم موجب توقف کامل رشد آن می‌شود ($p<0.0001$, $CI=0.004, 0.00626$) (نمودار ۱). اين نتایج نشان می‌دهد که کادمیوم قادر به دخالت در متابولیسم باكتري می‌باشد و با مختلف نمودن عمل آنزيم‌هایی که در متابولیسم باكتري ضروري می‌باشد، مانع از سنتز DNA و دیگر متابولیت‌های لازم برای تکثیر باكتري می‌گردد و اين چنین اثرات سمی خود را اعمال می‌دارد. مطالعات انجام شده بر روی

مس و روی مسی باشد^(۵). همینطور وقتی پیتید His-Ser-Gln-Lys- Val -phe داده می شود موجب رشد آن در حضور $1/2 \text{ mM CdCl}_2$ می گردد^(۶). پروتئین YJAI موجود در *E.coli* تمایل زیادی برای پیوند با روی، کبالت و کادمیوم دارد و به نظر می رسد نقش مقاومت در برابر فلزات سنگین را ایفاء می کند^(۷).

تقدیر و تشکر

بدین وسیله از همکاریهای بسیاری دریغ کلیه اساتید و کارکنان گروه زیست‌شناسی دانشکده علوم و گروه بیوشیمی دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان که در فراهم آوردن امکانات مختلف جهت این پژوهه مرا یاری دادند، سپاسگزارم.

در واقع تأثیر سمیت کادمیوم بر روی *باسیلوس سرئوس* بیشتر از اشریشیاکلی می باشد بطوریکه غلظت 1 mM/lit تأثیری روی اشریشیاکلی ندارد ولی موجب کاهش رشد *باسیلوس سرئوس* می گردد ($P < 0.005$) و غلظت 0.5 mM/lit آن ($P < 0.05$) از رشد اشریشیاکلی می کاهد، در صورتیکه موجب توقف کامل رشد *باسیلوس سرئوس* می گردد ($P < 0.05$) (نمودار ۳).

علت سمیت کادمیوم برای اشریشیاکلی شاید به دلیل وجود ژن و یا پروتئین و پیتیدهایی باشد که باعث مقاومت اشریشیاکلی نسبت به کادمیوم می گردد. بررسی های انجام شده توسط سایر محققین بر روی *E.coli K-12* نشان می دهد که این باکتری دارای ژنی است که مسئول مقاومت نسبت به عناصر سنگین مثل کادمیوم،

References

1. Bogert I, Jean, Brigg SS, George M. Nutrition and physical fitness. 9th edition . W. B. Saunders co, Philadelphia. 1973; 263-265.
2. Laddaga RA, Siluer S. Cadmium Uptake in E.Coli-K12. 5.of Bacteriology 1985; 162(3): 1100-1105.
3. Babich H, Stotazky G. Effect of cadmium on the biota, Influence of environmental factors. In Aduances in Applied microbiology 1978; 23: 55-73.
4. Gruzina IG, Balakina MN, Kavamusskha UI, Stepura LG. Ivansmembrane potential and ATP- ase activity of the plasma membrane of bacteria enxposed to heavy metals." Vkv Bio Khim Zh, Zan-1-eb:1973; 69(1):54-9.
5. Babai R, Ron EZ. An *Escherichia coli* gene responsive to heavy metals. Fems Micrbial Lett 1998; 167(2):107-111.
6. Mejare M, Ljung S, Bulow L. Selection of cadmium specific hexapeptides and their expression as ompA fusion proteins in *Escherichia coli*. Protein Eng 1998; 11(6):489-94.
7. Noll M, Petrukhin K, Lutsenko S. Identification of a novel transcription regulator from *Proteus mirabilis* PMTR, revealed a possible role of YJAI protein in balancing zinc in *E.coli*. J Biol Chem 1998; 273(33): 21393-401.