

دارای رتبه علمی - پژوهشی از کمیسیون نشریات علوم پزشکی کشور

اثرات نانو ذرات مس و اسانس روغنی گیاه بادرنجبویه در مهار رشد باکتری اشریشیاکلی و استرپتوکوکوس موتانس

چکیده

زمینه و هدف: شیوه درمانی با گیاهان با عوارض جانبی و مقاومت دارویی کم برای درمان بیماری ها در سراسر دنیا به کار برده می شود. در این تحقیق به مقایسه اثرات مهار نانو ذرات مس و اسانس بادرنجبویه بر *E.coli* و *S.mutans* در شرایط *In vitro* پرداخت شده است.

روش بررسی: در این تحقیق به منظور بررسی قطر هاله عدم رشد از روش انتشار دیسک آگار استفاده شد. سپس اثرات ضدباکتریایی این مواد ۲۴ ساعت بعد از تیمار در غلظت های ۱۰۰ و ۵۰۰ ppm از نانو ذرات مس (۱۰nm) و اسانس روغنی ۱۲/۵ تا ۱۰۰ درصد با استفاده از آزمون ANOVA مورد بررسی قرار گرفت.

یافته ها: نانو ذرات مس ۲۴ ساعت بعد از تیمار هیچ تاثیری بر این باکتری ها نداشت. در حالی که میانگین قطر هاله عدم رشد به ترتیب برای اشریشیاکلی و استرپتوکوکوس موتانس در غلظت های مختلف اسانس روغنی بادرنجبویه برابر $31/30 \pm 0/13$ mm و $16/13 \pm 0/13$ بود. ترکیب غلظت های مختلف اسانس بادرنجبویه و غلظت ۵۰ ppm نانو ذرات مس بعد از ۲۴ ساعت هیچ اثری بر اشریشیاکلی وجود نداشت در حالی که در استرپتوکوکوس موتانس ترکیب غلظت های ۲۵ و ۵۰ درصد اسانس و ۵۰ ppm نانو ذرات مس نسبت به غلظت های اسانس به تنهایی دارای تفاوت معنی داری ($p=0/01$)، بود ($p=0/01$).

نتیجه گیری: ترکیب نانو ذرات مس و اسانس بر اشریشیاکلی اثر هم افزایی نداشته ولی در بعضی از غلظت های اسانس بر استرپتوکوکوس موتانس اثر هم افزایی داشته است.

واژه های کلیدی: اسانس بادرنجبویه، نانو ذرات مس، اشریشیاکلی، استرپتوکوکوس موتانس

نوشین نقش

استادیار فیزیولوژی جانوری، گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد فلاورجان، ایران

زهره نیکبخت

کارشناسی ارشد میکروبیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد فلاورجان، ایران

منیره دودی

استادیار میکروبیولوژی، گروه میکروبیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد فلاورجان، ایران

نویسنده مسئول: زهره نیکبخت

پست الکترونیک: nikbakhatzohre@yahoo.com

تلفن: ۰۹۳۷۶۴۴۸۹۶۸

آدرس: دانشگاه آزاد اسلامی واحد فلاورجان

دریافت: ۹۱/۹/۲۶

ویرایش پایانی: ۹۲/۴/۲۶

پذیرش: ۹۲/۴/۲۹

آدرس مقاله:

نقش ن، ارم نیکبخت ز، دودی م " اثرات نانو ذرات مس و اسانس روغنی گیاه بادرنجبویه در مهار رشد باکتری اشریشیاکلی و استرپتوکوکوس موتانس " مجله علوم آزمایشگاهی، ویژه نامه باکتری شناسی ۱۳۹۲، دوره هفتم (شماره ۵): ۱۶-۲۲

اثرات ضد میکروبی نانو ذرات مس در مطالعات مختلف بررسی شده است (۱). مشخصات ضد میکروبی نانوذرات نقره و مس در مقابل /شریشیاکلی و باسیلوس سوبتیلیس نشان داده که باسیلوس سوبتیلیس حساسیت بالاتری در مقابل نانو ذرات مس (۱۰۰nm) دارد (۱). نقره و مس از قدیم مشهور به دارا بودن فعالیت ضد میکروبی بودند دانشمندان اعتقاد دارند که این فلزات با پروتئین ها از طریق ترکیب شدن با گروه SH آنزیم ها کار خود را انجام می دهند در نتیجه این واکنش ها منجر به غیرفعال شدن این پروتئین ها می شود. محققان وقتی این فلزات را در ذرات خیلی کوچک آماده کردند انتظار داشتند که خواص ضد میکروبی بهتری را از خود نشان دهند. با توسعه نانوتکنولوژی این فلزات در اندازه های نانو تهیه شد و خواص ضد میکروبی آن را در این مطالعه و خیلی از مطالعات دیگر بررسی شد. Yoon و همکاران در سال ۲۰۰۷ اثرات ضد میکروبی نانوذرات نقره با اندازه ۴۰nm و مس با اندازه ۱۰۰nm را گزارش دادند و اعلام کردند که اثر گذاری نانو ذرات مس بیشتر است (۲). امروزه با توجه به اثرات جانبی آنتی بیوتیک ها و مقاومتی که میکروارگانیسم های بیماری زا علیه آنها کسب کرده اند در پزشکی استفاده از عصاره ها و ترکیبات با خواص بیولوژیکی با گونه های گیاهی متداول شده است. در این تحقیق از گیاه بادرنجبویه (*Melissa officinalis* (Lemon balm) استفاده شده و اثرات این گیاه بر روی باکتری /شریشیاکلی که یک باکتری مسبب انواع عفونت ها در انسان می باشد مورد بررسی قرار گرفته است. گیاه بادرنجبویه یکی از اعضای خانواده نعنائیان می باشد (۳). اثرات سانس آن به تازگی در داروها و علم داروشناسی به عنوان ضدسرطان، ضدباکتری، آنتی هیستامین و ضد ویروسی ثابت شده است. همچنین به دلیل خاصیت آنتی اکسیدان برای معالجه هرپس به کار برده شده است. این گیاه باعث کاهش عوارض بیماری آلزایمر می شود و از اثرات دیگر آن می توان به تحریک سیستم ایمنی در مقابل ایدز نام برد (۴، ۵). ماده اصلی

متشکله اسانس این گیاه، سیترال، سیترونلال، گرانول، بتا پینین، آلفا پینین، بتا کاربو فیلین می باشد که در بر دارنده ۹۶ درصد از اعضاء تشکیل دهنده این گیاه است (۴). مطالعات Mimica-Dukic و همکاران در سال ۲۰۰۴ در مورد اسانس این گیاه نشان می دهد که تعدادی از باکتری های بیماری زا های گرم منفی نسبت به اسانس این گیاه حساسند. بروز مقاومت نسبت به عوامل کشنده باکتری ها و همچنین آنتی بیوتیک ها در میان مجموعه باکتری های دهان به ویژه استرپتوکوک های گروه ویریدانس نشان داده شده است (۶، ۷) پنی سیلین و اریتروماکسین از داروهای انتخابی برای درمان عفونت های ایجادشده توسط استرپتوکوک های ویریدانس هستند و این گروه به طور یکنواخت نسبت به عوامل ضد میکروبی بتالاکتام حساس هستند (۶). باکتری /استرپتوکوکوس موتانس یکی از باکتری های گرم مثبتی است که در دهان به سر می برد و از طریق متابولیزه کردن کربوهیدرات های مختلف محیط اسیدی ایجاد می کند قابلیت *S. mutans* برای ساخت گلوکان خارج سلولی عامل بیماری زایی اصلی این باکتری ها بوده و عامل ایجاد کننده ی پوسیدگی های دندان در حیوانات و انسان است (۸)، از طرفی مطالعات دانشمندان نشان می دهد یکی از عوامل مهم در عفونت های ادراری باکتری /شریشیاکلی است. مطابق این پژوهش می توان از اسانس این گیاه برای مقابله با این عفونت ها با انجام آزمایش های در شرایط *In vivo* از اسانس این گیاه استفاده نمود. یکی از آنتی بیوتیک هایی که برای درمان عفونت /شریشیاکلی تجویز می کنند سیپروفلوکساسین می باشد (۹، ۱۰). شایع ترین عوارض جانبی ناشی از مصرف این آنتی بیوتیک ناراحتی های گوارشی و دستگاه سیستم عصبی است (۱۰)، در مقابل یکی از این گیاه اثرات آرام بخشی روی اعصاب معده می باشد (۳). هدف از انجام تحقیق بررسی اثرات نانو ذرات مس و اسانس بادرنجبویه بر روی باکتری /شریشیاکلی و /استرپتوکوکوس موتانس بود.

روش بررسی

در این تحقیق از سویه استاندارد/شریشیاکلی با کد *Escherichia coli* PTCC1270 تهیه شده از مرکز باکتری های علمی و صنعتی ایران و سویه استاندارد/ستریپتوکوکوس *Mutans* که از سازمان پژوهش تهران با کد ۱۶۵۸ تهیه شد، استفاده گردید. محیط کشت های مورد استفاده در این تحقیق مولر هینتون آگار و نوترینت براث و Brain Heart Infusion broth (BHI) و Infusion agar (ساخت شرکت Merck;Germany) بود. برگ های گیاه بادرنجبویه به صورت خشک شده به وسیله آسیاب برقی پودر شدند برای تهیه اسانس از این گیاه از دستگاه تقطیر کلونجر استفاده شد که در هر بار اسانس گیری حدود ۵۰۰ گرم از این گیاه داخل بالن دستگاه قرار داده شد. بعد از تهیه ۰/۵-۰/۴ میلی لیتر اسانس داخل یک شیشه جمع آوری و در داخل یخچال دمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شد. نانو ذرات مس به شکل کروی با قطر کمتر از ۱۰ نانومتر تهیه شدند. روش استفاده از احیا کننده های شیمیایی یکی از استانداردترین روش های تهیه نانو ذرات می باشد که برای سنتز نانو ذرات مس از آن استفاده شد. در این روش از احیای شیمیایی محلول های نمکی مس توسط عوامل احیا کننده سیترات استفاده شد. استفاده از احیا کننده های ضعیف تر مانند سیترات، با آنکه سرعت احیا را کم می کند، اما کنترل بیشتری را بر روی اندازه ذرات فراهم می کند (۱۱). جهت تایید قطر و شکل نانو ذرات مس از TEM (Transmission Electron Microscopy) استفاده شد. جهت اشباع دیسک ها با اسانس و نانو ذرات مس از آزمون تعیین حساسیت بلانک دیسک استفاده شد. با استفاده از DMSO 99% (Sigma;Germany) غلظت های مختلف اسانس روغنی ۱۲/۵ و ۲۵ و ۵۰ و ۱۰۰ درصد تهیه و برای تهیه غلظت های مختلف نانو ذرات مس از آب دوبار تقطیر استفاده شد. غلظت های ۱۰۰ و ۵۰۰ ppm

نانو ذرات مس تهیه شد که بر روی دیسک ها به ترتیب به مقدار ۱۰ μl و ۵۰ μl تلقیح شد (۲) سپس از غلظت ۵۰۰ ppm نانو ذره همراه با هر یک از غلظت های مختلف اسانس (از هر یک به مقدار ۱۰ μl) بر روی دیسک ها تلقیح شد. از باکتری *E.coli* کشت داده در آگار مغزی و از *S. mutans* کشت داده شده در BHI غلظت معادل استاندارد نیم مک فارلند تهیه شد و توسط لوپ به ترتیب بر روی پلیت حاوی محیط کشت Brain Heart Infusion و Moler Hinton Agar (MHA) agar، پخش گردید. سپس دیسک ها روی محیط کشت در فواصل مناسب قرار داده شدند. به همراه هر ۳ غلظت در یک پلیت حاوی باکتری، یک دیسک آغشته به آب مقطر، و یک دیسک آغشته به دی متیل سولفوکساید (DMSO 99%) به ترتیب به عنوان کنترل منفی برای نانو ذرات مس و اسانس قرار داده شد. به منظور مقایسه قطر هاله عدم رشد از آزمون ANOVA برای سنجش آماری داده ها از برنامه نرم افزاری SPSS15 استفاده شد و نمودار ها با برنامه Excel رسم گردید.

یافته ها

در این مطالعه میانگین قطر هاله عدم رشد سویه های مورد مطالعه در برابر غلظت های مختلف نانو ذرات مس (۱۰۰، ۵۰۰ ppm) نزدیک به صفر بود ولی میانگین قطر هاله عدم رشد در برابر غلظت های متفاوت اسانس در /شریشیاکلی نزدیک به ۳۰ mm بود (جدول ۱). قطر هاله عدم رشد در برابر مخلوط غلظت های متفاوت اسانس و نانو ذرات مس نزدیک به ۳۱ mm بود. ولی میانگین قطر هاله عدم رشد در برابر غلظت های متفاوت اسانس در /ستریپتوکوکوس *Mutans* نزدیک به ۱۶/۱۳±۰/۱۳ mm بود (جدول ۲) و قطر هاله عدم رشد در برابر مخلوط غلظت های متفاوت اسانس و نانو ذرات مس نزدیک به ۷۵/۱۵±۰/۱۴ mm بود.

جدول ۱- مقایسه قطر هاله عدم رشد غلظت های مختلف اسانس به تنهایی و همراه با نانو ذرات مس و مقدار p-value در *E. coli*

غلظت های اسانس (%)	اسانس به تنهایی (<i>E. coli</i>)		اسانس + غلظت ۵۰۰ نانو		p-value
	میانگین قطر هاله ها (mm)	انحراف معیار	میانگین قطر هاله ها (mm)	انحراف معیار	
۱۲/۵	۱۱	۱	۱۱	۰/۸	۱
۲۵	۱۳/۸	۶/۱	۷۵ (mm)	۱/۵	۰/۹۶
۵۰	۱۷/۲	۳/۲	۱۵/۲۵	۱/۵	۰/۱۹
۱۰۰	۳۳	۱/۸	۲۵/۳۲	۱/۷	۰/۹۶
p-value	<۰/۰۰۱		۰/۰۰۴		

جدول ۲- مقایسه قطر هاله عدم رشد غلظت های مختلف اسانس به تنهایی و همراه با نانو ذرات مس در *S. mutans*

غلظت های اسانس (%)	اسانس به تنهایی (<i>S. mutans</i>)		اسانس + غلظت ۵۰۰ نانو		p-value
	میانگین قطر هاله ها (mm)	انحراف معیار	میانگین قطر هاله ها (mm)	انحراف معیار	
۵/۱۲	۱۰/۲۵	۰/۵	۱۰/۸۳	۱/۳	۰/۴۳
۲۵	۱۱/۵	۱/۳	۱۶/۶	۱/۶	۰/۰۰۱
۵۰	۱۷/۲۵	۱/۷	۱۹/۸۳	۲/۹۹	۰/۰۱
p-value	<۰/۰۰۱		۰/۰۲		

بحث

میانگین قطر هاله عدم رشد بین غلظت های ۱۲/۵، ۲۵، ۵۰، ۱۰۰ درصد از اسانس روغنی برگ های بادرنجبویه به روش دیسک گذاری بر روی باکتریها یکسان نمی باشد. به این معنی که با افزایش غلظت اسانس قطر هاله عدم رشد افزایش معنی دار داشته است. این روند اثر بر روی این سویه حکایت از این واقعیت دارد که اسانس این گیاه اثر ضد باکتریایی مشخصی دارد که با افزایش غلظت این اثر بیشتری شود ($p=۰/۰۰۱$). بنابراین این تاثیر وابسته به دوز (Dose dependent) می باشد. مکانیسم این عمل را می توان تا حدی به افزایش ماده موثر موجود در اسانس روغنی برگ های این گیاه نسبت داد. همچنین بر اساس این آزمون، میانگین قطر هاله عدم رشد باکتری/شریشیاکلی در همه غلظت های مختلف اسانس به تنهایی و در ترکیب با غلظت ۵۰۰ ppm نانو ذرات مس دارای اختلاف معنی داری نسبت به هم بودند (جدول ۱) اما در استرپتوکوکوس موتانس میانگین قطر هاله عدم رشد در غلظت های ۲۵ و

۵۰ درصد اسانس به همراه غلظت ۵۰۰ ppm نانو ذرات نسبت به اسانس به تنهایی در همین غلظت ها دارای تفاوت معنی داری بود. به عبارت دیگر نانو ذرات مس به همراه در غلظت های ۲۵ و ۵۰ درصد اسانس روی قطر هاله عدم رشد این باکتری مؤثر می باشد (جدول ۲). این نتایج نشان داد که نانو ذرات مس (حداقل در غلظت مورد استفاده) تأثیر کمکی در اثر ضد میکروبی اسانس بادرنجبویه بر روی باکتری /شریشیاکلی نداشته است. در غلظت ۵۰۰ ppm نانو ذرات مس در قطر ۱۰ نانومتری بر روی اسانس روغنی بادرنجبویه دارای اثرات سینرژیک نبود. در حالی که بر روی باکتری /ستریپتوکوکوس موتانس در غلظت ۲۵ و ۵۰ درصد اسانس تأثیر کمکی در اثر ضد میکروبی اسانس بادرنجبویه بر روی این باکتری داشته است. به عبارت دیگر دارای اثرات هم افزایی بوده است. Kennedy در سال ۲۰۰۴ مطالعات زیادی روی اثرات ضد میکروبی و آنتی اکسیدانی اسانس روغنی بادرنجبویه انجام داد. یافته های به دست

آمده نشان می دهد که این روغن دارای اثرات سیتوتوکسیک در مقابل برخی از رده های سلول های سرطانی انسان مانند MCF-7، A569، Caco-2، HI-60 و K562 و یک سری از رده های موشی (B16F10) می باشد. همچنین این روغن دارای فعالیت آنتی اکسیدانی است و مکانیسم عملکرد این عصاره از طریق تاثیر بر روی رادیکال های آزاد (Free radicals) می باشد. در تحقیق حاضر نیز ممکن است مکانیسم اثرات اسانس روغنی بادرنجبویه بر روی باکتری /شریشیاکلی و /استرپتوکوکوس موتانس نیز از طریق فعال سازی رادیکال های آزاد و ایجاد آپوپتوزیس باشد. این نتایج اشاره دارد به اینکه از بادرنجبویه به عنوان یک عامل ضد میکروبی می توان استفاده نمود (۱۲). گزارش افزایش میزا MIC کلرهگزیدین و آنتی بیوتیک های بتالاکتام و ماکرولیدی در مورد S.mutans نشان دهنده ی افزایش مقاومت بوده و این مقاومت در ارتباط با مصرف آنتی بیوتیک ها در درمان عفونت های دندانی است (۱۳). طبق گزارشی تمام سویه های جدا شده ی استرپتوکوکوس گروه ویریدانس به ترتیب ۲۵ و ۳۳ درصد نسبت به پنی سیلین و اریترومايسين مقاوم بودند (۱۵). در این تحقیق از گیاه بادرنجبویه استفاده شده که از قدیم آن را به عنوان یک آرام بخش ملایم، تقویت کننده قلب و تقویت کننده ذهن و هوش و... استفاده می کردند (۳). با توجه به اثر گذاری اسانس گیاه بادرنجبویه بر روی باکتری /استرپتوکوکوس موتانس و مقاومت های این باکتری نسبت به آنتی بیوتیک ها و محلول هایی مثل کلروهگزیدین شاید به توان از اسانس این گیاه در شرایط *In vivo* استفاده نمود. Ruparelia و همکاران در سال ۲۰۰۸ اثرات نانو ذرات نقره به قطر ۳ نانو متر و نانو ذرات مس به قطر ۹ نانو متر را بر روی باکتری ها بررسی کردند. آنها نشان دادند که باکتری ها نسبت به نانو ذرات نقره بیشتر حساس هستند (۱۶). مطالعات Mimica-Dukic و همکاران در سال ۲۰۰۴ در مورد اسانس این گیاه نشان داد که باکتری های گرم منفی مانند سودوموناس آئروژینوزا، /شریشیاکلی، سالمونلا

/اتریدیس، سالمونلا تیفی و سویه های شیگلا که مقاومت های چند گانه در برابر آنتی بیوتیک ها دارند نسبت به اسانس این گیاه حساس هستند به ویژه که بالاترین حساسیت به روغن اصلی بادرنجبویه در سویه استاندارد E.coli ATCC 25922 (۳۹/۸ mm و ۳۰/۲) و چندین سویه حساس از شیگلای سونئی (PH-MR) با قطر هاله عدم رشدی معادل (۳۸/۴ mm و ۳۷/۴) به ترتیب در غلظت های ۵۰ درصد و ۲۰ درصد مشاهده شد (۱۷). در این بررسی، سویه باکتری هایی که مورد مطالعه قرار گرفته متفاوت بوده و همچنین غلظت هایی که مورد استفاده قرار گرفته تا حدودی متفاوت می باشند. Sondi و Salopek خواص ضد میکروبی نانوذرات نقره و Hsiao و همکاران فعالیت ضد میکروبی نانوذرات مس را تحقیق کردند (۱۹، ۱۸). آنها اثبات کردند که نانوذرات نقره و مس روی غشای باکتری ها اثر می کند، به خاطر تغییرات ساختمانی که اتفاق می افتد باعث می شود که پمپ های پروتونی در غشا کارشان کم شود و سرانجام سلول بمیرد. در تحقیق حاضر با توجه به اینکه قطر نانو ذرات متفاوت از تحقیقات دیگر بوده است اثرات ضد باکتریایی آن نیز خیلی کم و قطر هاله عدم رشد در باکتری ها مورد مطالعه در استفاده نانو ذرات به تنهایی نزدیک به صفر می باشد. از طرفی Yoon و همکاران اثرات ضد میکروبی نانو ذرات نقره و مس را بر روی یک سویه از /شریشیاکلی و باسیلوس سوبتیلیس بررسی کردند. این دانشمندان نشان دادند که اثر گذاری نانو ذرات مس بیشتر است (۲). در این تحقیق قطر، شکل و غلظت نانو ذات و احتمالاً روش تهیه نانو ذرات از تحقیق های قبلی متفاوت بوده است. احتمال دارد با کوچکتر شدن سایز نانوذرات مس در این تحقیق اثر گذاری آنها بر روی غشای باکتری های مذکور کمتر شده باشد. طی تحقیقاتی که دانشمندان بر روی موش ها انجام دادند متوجه شدند که نانو ذرات اثرات زیادی بر روی کبد، طحال و کلیه ها می گذارد نتایج نشان می دهد چندین عامل مانند سطح بسیار بزرگ، واکنش پذیری بالا و مصرف

است که این سویه مورد مطالعه در این تحقیق با مکانیسم هایی که گفته شد مانع اثر گذاری نانو ذرات مس شده باشد.

نتیجه گیری

از اسانس گیاه بادرنجبویه با انجام تحقیقات بیشتر در شرایط *in vivo* می توان برای درمان بیماری های عفونی حاصل از این باکتری ها در انسان استفاده نمود.

تشکر و قدردانی

از زحمات کلیه کارکنان پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد فلاورجان کمال تشکر را داریم.

References

1. Braydich-Stolle L, Hussain SS, Schlager JJ, Hofmann M. *In Vitro Cytotoxicity of Nanoparticles in Mammalian Germline Stem Cells*. Toxocological Sciences. 2005; 88(2): 412-419.
2. Yoon KY, Hoon Byeon J, Park JH, Hwang J. *Susceptibility constants of Escherichiacoli and Bacillus subtilis to silver and copper nanoparticles*. Science of the Total Environment. 2007; 373(2-3): 572-575.
3. Keskin D, Oskay D, Oskay M. *Antimicrobial activity of selected plant spices marketed in the West Anatolia*. Int J Agric Biol. 2010; 12(6): 916-920.
4. Bahtiyarcar Bagad R. *These Essential Oil of Lemon Balm (Melissa officinalis L.), Its component and using fields*. J of Fac of Agric, OMU. 2006; 21(1): 116-121.
6. Eley BM. *Antibacterial agents in the control of supragingival plaque: a review*. Br Dent J 1999; 186(6): 286-96.
7. Dever JG, Beck DJ, Tagg JR. *Oral changes associated with six months' exposure to chlorhexidine*. J Dent Res. 1982; 61: 529.
8. Biswas S, Biswas I. *Role of HtrA in surface protein expression and biofilm formation by Streptococcus mutans*. Infect Immun. 2005; 73(10): 6923-6934.
9. Moradkhani H, Sargsyan E, Bibak H, Naseri B, Sadat-Hosseini M, Fayazi-Barjin A, et al. *Melissa officinalis L., a valuable medicine plant: A review*. Journal of Medicinal Plants Research. 2010; 4(25): 2753-2759.
10. Talan DA. *Treatment of complicate Urinary Tract infection Emerging Role of extended-release Ciprofloxacin*. Business Briefing: Long – term healthcare Techonology&Services. 2004.
11. Moaddab S, Ahari H, Shahbazzadeh D, Motallebi AA, Anvar AA, Rahman-Nya J, et al. *Oxicity Study of Nanosilver on Osteoblast Cancer Cell Line*. Int Nano Lett. 2011; 1(1): 11-16.
12. Kennedy DO, Little W, Scoley AB. *Attenuation of laboratory – induced stress in humans after acute*.

خیلی زیاد H^+ باعث افزایش سمیت نانو ذرات مس (17mμ) می شود (۲۰). در این تحقیق قطر نانو ها در حدود ۱۰ نانومتر است که با انجام آزمایش های بیشتر در محیط *In vivo* بر روی موش ها و اثبات عدم اثرات زیانبار در این غلظت و قطر بر روی سلول های موش، می توان از این نانو ذرات در سنتز نانوترکیبات گیاهی برای موش و انسان کمک گرفت. یکی دیگر از مکانیسم های بی تاثیر بودن نانو ذرات مس بر روی باکتری را می توان به وجود ژن های مقاومت به یون ها بر روی پلاسמיד در باکتری ها نسبت داد (۲۱). ممکن

administration of Melissa officinalis (lemonbalm) Psychosom Med. 2004; 66(4): 607-13.

13. Castillo A, Li'ebana J, L'opez E, Baca P, Jos'e M, Li'ebana M, Li'ebana J. *Interference of antibiotics in the growth curves of oral streptococci*. Internat J Antimicrob Agent. 2006; 27(3): 263-266.

14. Castillo A, Li'ebana J, L'opez E, Baca P, Jos'e M, Li'ebana M, Li'ebana J. *Interference of antibiotics in the growth curves of oral streptococci*. Internat J Antimicrob Agent, 2006; 27(3): 263-266.

15. Wayne A, Little Thomson L, Bowen WH. *Antibiotic susceptibility of streptococcus mutans: comparison of serotype profiles*. Antimicrobial Agents and Chemotherapy. 1979; 15(3): 440-443.

16. Ruparelia JP, Chatterjee AK, Duttagupta SP, Mukherji S. *Strain specificity in antimicrobial activity of silver and copper nanoparticles*. Acta Biomater. 2008; 4(3): 707-16.

17. Mimica-Dukic N, Bozin B, Sokovic M, and Simin N. *Antimicrobial and Antioxidant Activities of Melissa officinalis L. (Lamiaceae) essential Oil*. J Agric Food Chem. 2004; 52(9): 2485-9.

18. Sondi I and Salopek-Sondi B. *Silver nanoparticles as antimicrobial agent: a case study on E. coli as a model for Gram-negative bacteri*. Journal of Colloid and Interface Science. 2004; 275(1): 177-182.

19. Hsiao MT, Chen SF, Shieh DB, Yeh CS. *One-pot synthesis of hollow Au3Cu1 spherical-like and biomineral botallackite Cu2(OH)3Cl flowerlike architectures exhibiting antimicrobial activity*. J Phys Chem B. 2006; 110(1): 205-210.

20. Ojo AO, Heerden EV, Pieter LA. *Identification and initial characterization of a copper resistant south african mine isolate*. African Journal of Microbiology Research. 2008; 2: 281-287.

21. Chen Z, Menga H, Xing G, Chen C, Zhao Y, Jia G. *Acute toxicological effects of copper nanoparticles in vivo*. Toxicology Letters. 2006; 163: 109-120.

The Comparison Effect of Nanocopper Particles and *Melissa Officinalis* Essential Oil on Growth Inhibition of *Escherichia Coli* and *Streptococcus Mutans*

Naghsh, N. (PhD)

Assistant Professor of Animal Physiology, Department of Animal Physiology, Islamic Azad University, Falavarjan Branch, Esfahan, Iran

Nikbakht, Z. (MSc)

MSc of Microbiology, Department of Microbiology, Islamic Azad University, Falavarjan Branch, Esfahan, Iran

Doudi, M. (PhD)

Assistant Professor of Microbiology, Department of Microbiology, Islamic Azad University, Falavarjan Branch, Esfahan, Iran

Corresponding Author: Nikbakht, Z.

Email: nikbakhtzohre@yahoo.com

Received: 16 Dec 2012

Revised: 17 Jul 2013

Accepted: 20 Jul 2013

Abstract

Background and Objective: the plants with the less side effects and drug resistance have been used worldwide. In this study, we compared the inhibitory effects of nanocopper and essential oil of *Melissa officinalis*.La on *E.coli* and *S.mutans* in In Vitro condition.

Material and Methods: for studying diameter of inhibitory zone, disk agar diffusion method was used. Then, antibacterial effects of these substances were evaluated by treating them for 24 hours in Nanocopper particles (concentration of 100 and 500 ppm) and essential oil (12.5% to 100%), and analyzed by ANOVA.

Results: twenty-four hours after treatment, nanocopper had no inhibitory effect on these bacteria. However, the diameter of inhibitory zone for *E.coli* and *S.mutans* was 31.30 ± 0.13 mm and 16.30 ± 0.13 mm, respectively. There was not any synergistic effect between different concentrations of this plant and 500ppm of nanocopper after 24 hours of treatment on *E.coli*. But for *S. Mutans*, the diameter of inhibitory zone for mixture of 50% & 25% essential oil and 500ppm concentration of nanocopper was increased significantly compared to only essential oil ($p=0.001, p=0.01$).

Conclusion: based on the findings, nanocopper particles and essential oil of *Melissa officinalis* L.a have not any synergic effects on *E.coli*, but with some concentrations of this plant the reverse is true on *S.mutans*.

Keywords: Essential Oil of *Melissa Officinalis*, Nanocopper Particles, *E.Coli*, *S.Mutans*