

المعالجة الأحيائية لسم الأوكراتوكسين A بأستخدام بعض البكتيريا المعزولة من التمور العراقية

تاريخ القبول: ٢٠١٥/١٢٢

تاريخ الاستلام: ٢٠١٤/١١/١٨

حيدر كامل جبار الكعبي

بسعد عبد زيد

كلية التمريض

كلية العلوم

Haydar alkaabi1979@gmail.com.

E.mail Bsaid Abd.@gmail.com.

الخلاصة

هدفت الدراسة إلى تقييم فعالية بعض انواع البكتيريا المعزولة من التمور العراقية في معالجة سم الأوكراتوكسين A وامكانية توضيف عزلة واحدة منها كعقار مضاد لسم الأوكراتوكسين A داخل جسم الكائن الحي In vivo فأظهرت نتائج الدراسة فعالية بكتيريا *Lactobacillus plantarum* في اختزال سمية الأوكراتوكسين A خارجياً إذ اخفقى تأثير بقعة سم الأوكراتوكسين A على *Lactobacillus plantarum* في طبقة TLC (Thin layer Chromatography) إذ احتوى تأثير بقعة سم الأوكراتوكسين A على *Lactobacillus plantarum* على معايير اعلى من طبقة TLC (Thin layer Chromatography) إذ احتوى تأثير بقعة سم الأوكراتوكسين A على *Lactobacillus plantarum* على معايير اعلى من طبقة TLC (Thin layer Chromatography) عند تعریضها للأشعة فوق البنفسجية وعززت هذه النتيجة بالاختبارات الحيوية التي أجريت داخل جسم حيوانات الجرذ الأبيض والمعاملة باسم الأوكراتوكسين A المعامل مسبقاً ببكتيريا *Lactobacillus plantarum* إذ كانت جميع المعايير الفسيولوجية والنسيجية سليمة تماماً في حين ظهرت تغيرات مرضية واضحة في تلك المعايير عند معالمة البكتيريا باسم الأوكراتوكسين A فقط.

وقد أثبتت البكتيريا المقتولة حراريًا فعالية عالية في اختزال سمية الأوكراتوكسين A تجلى ذلك من خلال بقاء كل من كمية الهيموغلوبين والكرياتينين والبيوريا ضمن الحدود الطبيعية في دم الحيوانات المعاملة أو لا بالبكتيريا المقتولة حراريًا تبعها المعاملة باسم الأوكراتوكسين A إذ بلغت قيم المعايير أعلى (14 غم/100 مل)، (23 غم/ديسيلتر)، (65 غم/ديسيلتر) على التوالي في حين كان معدل المعايير أعلى في دم الحيوانات المعاملة باسم الأوكراتوكسين A فقط (9 غم/100 مل)، (43 غم/ديسيلتر) و (320 غم/ديسيلتر) على التوالي، من جانب آخر كان للبكتيريا المقتولة حراريًا دور في حماية نسيج الكلى للحيوانات المعاملة بها متبايناً بمعاملة سم الأوكراتوكسين A إذ أظهرت نتائج الفحص النسيجي للكلى سلامتها من أي تغيرات مرضية في الوقت الذي ظهرت فيه تغيرات مرضية شديدة في نسيج كلى الحيوانات المعاملة باسم الأوكراتوكسين A تمثلت بتضخم جدار الكبيبة وضمور الكبيبات والنزف وتخرّب وموت خلايا النبيبيات الكلوية.

الكلمات المفتاحية: سموم الأوكراتوكسين A، بكتيريا *Lactobacillus plantarum*، الفشل الكلوي

Microbiology Classification QR₁ (74.5)

المحاصيل الزيتية ومنها الفواكه والمكسرات ويؤثر اساسا على الكلى ويكون التسمم به احد اسباب الفشل الكلوي بنوعيه الحاد والمزمن كما يؤدي الى انكمash الكلى او اورام في القناة البولية، وذكر ان لهذا السم علاقة بمرض الأعتلال الكلوي لمنطقة Balkan Endemic Nephropathy (BEN) والذي تم ملاحظته في المجتمعات الريفية في بلغاريا ورومانيا ويوغسلافيا كما انه يؤثر على تمثيل الكاربوهيدرات في الجسم الى جانب تأثيره على اغشية المايتوكوندريا مما يؤدي الى تثبيتها (9).

استخدمت وسائل عديدة في تحطيم السموم الفطرية كالوسائل الكيميائية والفيزيائية ولكنها لم تكن فعالة في القدر المطلوب فضلا عن كافتها العالية مما حدا بالكثير من الباحثين في الكثير من مناطق العالم للاتجاه نحو دراسة أمكانية توضيف بعض الأحياء الدقيقة في تحطيم السموم الفطرية كاستراتيجية لعلاج واحتزال السموم الفطرية كون هذه الاحياء الدقيقة كفؤة وغير مؤثرة على البيئة والانسان وبنفس الوقت قادرة على احتزال وازالة الملوثات المختلفة ومنها السموم الفطرية. من الاحياء الدقيقة المستخدمة في تحطيم سموم *Lactobacillus* *Bacillus* *Bacillus subtilis*, *plantrum* *seudomonas flourescens*, *licheniformis* *Luconistoc mesentroides* ، *Lactobacillus lactis* . (9)

المقدمة Introduction

تعد السموم الفطرية احد اهم مجاميع السموم والتي تنتج بواسطة كائنات حية دقيقة متباعدة التغذية (Heterophilic Microorganisms) الفطريات (Fungi) والتي تتواجد في الطبيعة وتحتاج في نموها وتكاثرها لعوامل عده منها الحرارة والرطوبة ومواد غذائية كمصدر للطاقة وخلال دورة حياتها تنتج مركبات ايضية ثانوية مختلفة ذات اوزان جزيئية واطئة تعرف بالسموم الفطرية (Mycotoxins) تنتج خلال طور النمو الثابت (Stationary Phase) وممكن ان تتواجد في ابواغ الفطر (5).

تكمن المشكلة الحقيقية للسموم الفطرية في كونها ذات اوزان جزيئية واطئة لاستحث الجهاز المناعي لمعادلة سميتها فضلا عن مقاومتها لدرجات الحرارة العالية وبالتالي فانها لا تتحطم بدرجة الحرارة المستخدمة في طهي الطعام (6). وتتسبب السموم الفطرية في احداث الكثير من العلل والامراض والتي يطلق عليها مصطلح (Mycotoxicosis) كالسرطانات والفشل الكلوي واحادث الطفرات الوراثية مع اضعاف فعالية الجهاز المناعي والجهاز التناسلي وغيرها من الامراض ولا توجد في الوقت الحاضر منطقة خالية من التلوث بالسموم الفطرية وتتأثيراتها السلبية على صحة الانسان (7).

يعد سم الاوكرا A أحد السموم الفطرية الذي تم اكتشافه عام 1965 من قبل العالم Scott وترجع سميتها الى اول فطر عزل منه وهو الفطر *Aspergillus ochraceus*

٤- تصنيع تحضيره من العزلة الأكفاً واختبار

فعاليتها داخل جسم الكائن الحي.

طائق العمل

أجمع العينات

تم جمع (3) كيلو من التمر المحلي من الأسواق المحلية لمدينة الديوانية لغرض عزل البكتيريا المرافقة للتمرة، تم مزج العينات ثم أخذت عينة عشوائية بمقدار نصف كيلو غرام من المزيج النهائي وقطعت ثمار التمرة إلى قطع صغيرة باستخدام سكين معقم بعدها أخذت هذه القطع وزرعت على وسط Brian -Heart Agar المضاف إليه مضاد Amphotericin B لمنع نمو الفطريات الواقع (6) قطع من التمر كل طبق حضنت الأطباق بدرجة حرارة 37 م° لمدة 48 ساعة، بعدها تم تشخيص البكتيريا بالأعتماد على الصفات التشخيصية التي ذكرها (10) وكذلك تم تشخيصها باستخدام نظام الـ Vitec 20 .

ب- سم الأوكراء A القياسي

تم الحصول على سم الأوكراء A القياسي بشكل متبلور في عبوة زجاجية من شركة Hi-media بوزن (3) ملغم ، أذيب في (10) مل من مادة (Dimethyle Sulfoxide) DMSO ليصبح التركيز 300 وحفظت مايكروغرام / مل واعتبر ك محلول خزين اساس (Stock Solution) ووضع في قنينة زجاجية معقمة ، غلقت بحاكم وغافت بورق الألمنيوم لبقائهما بعيدا عن الضوء بدرجة حرارة 18- لحين الاستعمال.

على ضوء ما تقدم تم اجراء هذه الدراسة وفقاً لبعض الموجبات منها افتتاح السوق العراقية على الأسواق العالمية مما ادى الى دخول كميات كبيرة من السلع الغذائية وهناك دراسات محلية أكدت على ان الكثير من هذه السلع كانت ملوثة بالسموم الفطرية وخاصة الأفلاتوكسينات والأوكرا توكسينات ومنها دراسات (1 و 2). فضلاً عن عدم وجود عقار لمعالجة حالات التسمم بهذه السموم ، فجاءت هذه الدراسة لغرض أيجاد وسيلة بديلة عن العقارات والتحطيم الفيزيائي والكيميائي للسموم الذي لم يعد ذات جدوى للحد من مخاطر السموم الفطرية اذ تتضمن هذه الدراسة تقييم الفعالية التحطيمية لبكتيريا المعزولة من التمر *Lactobacillus plantrum* خارج جسم الكائن الحي وداخله وامكانية تصنيع تحضيره Formula حيوية في اختزال سمية الأوكراء A يمكن استعمالها مستقبلاً بعد اجراء دراسات تكميلية كعقار لمعالجة التسمم باسم الأوكراء A ولتحقيق هذا الهدف تم اتباع المحاور التالية :

- ١- عزل وتشخيص بكتيريا *Lactobacillus plantrum* من التمر المحلي .
- ٢- اختبار الفعالية التحطيمية للبكتيريا اعلاه لسم الأوكراء A خارج جسم الكائن الحي وختبار الأكفاً منها.
- ٣- اختبار فعالية العزلة الأكفاً على اختزال سمية الأوكراء A داخل جسم الكائن الحي .

ووضع على بعد 1.5 سم من الحافة السفلية للصفيحة بعدها وضعت في حوض الفصل الحاوي على طور الفصل المتحرك المكون من (ميثانول ماء مقطر) بنسبة (90: 10) وتركت لحين وصول الطور المتحرك إلى مسافة 1.5 سم من الحافة العلوية للصفيحة ، بعدها أخرجت الصفيحة وتركت لتجف ثم فحصت تحت الأشعة فوق البنفسجية وبطول موجي (340) نانومتر (11). سجلت النتائج وتم اختبار العزلة الأكفاء بالأعتماد على درجة التالق اللوني للمادة السامة بالمقارنة مع معاملة السيطرة . (10).

بعد غربلة العزلات البكتيرية تم اختيار العزلة الأكفاء منها أستناداً إلى القدرة على تحطيم سم الأوكراء A ، حفظت هذه العزلة في وسط الحفظ المكون من 90% من وسط نقىع القلب والدماغ السائل و 10% من الكليسرول ، حفظت في الثلاجة بدرجة حرارة (5-15) °م لغرض استخدامها في التجارب اللاحقة (3)

هـ- اختبار قابلية بكتيريا Lactobacillus plantrum في تحطيم سم الأوكراء A داخلياً وبشكل وقائي

أولاً- تهيئة الحيوانات

تم تهيئة (16) حيوان من ذكور الجرذ الأبيض بعمر (8-10) أسبوع وبوزن (200-210) غم وتم تقسيمها إلى أربع مجاميع ثانوية وعملت ميائةي :

جـ- الحيوانات المختبرية

استعملت ذكور الجرذ الأبيض المختبرية (Albino Rats Rattus rattus) من النوع Albino Rats عمرها 8-10 أسابيع تراوحت أوزانها بين 200 - 210 غم ، تم الحصول عليها من البيت الحيواني في كلية التربية / جامعة القadesية . وضعت في أقفاص بلاستيكية بهيئة مجاميع وتم تهيئة الظروف الملائمة من درجة حرارة 23-28 °م واضاءة مناسبة وغذاء صحي .

دـ- اختبار قدرة العزلة الأكفاء في تحطيم سم الأوكراء A خارجياً باستعمال طبقة TLC Layer Chromotography

نشطة العزلات البكتيرية المعزولة خلال الدراسة على الوسط الغذائي نقىع القلب والدماغ Brain Heart Infusion Broth (BHI) المحضر حسب تعليمات الشركة المصنعة - Hi media أولاً ثم حضر نفس الوسط في أنابيب اختبار معقمة وبواسع 2 مل من الوسط لقتلة الأنابيب بمستعمرات من كل عزلة بكتيرية كلاً على حدة وأضيف لكل أنبوب 100 مايكروليلتر من سم الأوكراتوكسين A القياسي الذي تم تحضيره في الفقرة بـ ، ثم حضنت الأنابيب بدرجة حرارة 37 °م لمدة 72 ساعة لتحديد أي العزلات البكتيرية أكثر كفاءة في تحطيم سم الأوكراء A ، بعد انتهاء فترة الحضن تم ترحيل العينات المحسونة على صفائح TLC ، أذ أخذ 0.1 مل من كل عينة ووضعت بشكل بقع مع بقعة سم الأوكراء A فقط (معاملة سيطرة)

أ- المعايير الفسلجية للدم

تمت عملية قياس معايير الدم المدونة في أدناه باستخدام جهاز Automated Hematology Sysmex analyzer المصنع من قبل شركة Sysmex Japan ، وشملت الدراسة الفسلجية الاختبارات الآتية :

١- حساب كمية الهيموغلوبين . ٢- حساب مستوى الاليوريا . ٣- حساب مستوى الكرياتينين .

ب - الدراسة النسيجية

حضرت المقاطع النسيجية في مستشفى الصدر العام - محافظة النجف الاشرف واتبعت طريقة (13) في تحضير المقاطع .

ج - اختبار فعالية بكتيريا *Lactobacillus plantrum* المقتولة حرارياً في تحطيم سم الأوكرا A داخل جسم الكائن الحي .

أولاً- تهيئة الحيوانات

تم تهيئة (16) حيوان من ذكور الجرذ الأبيض بعمر (10-8) أسبوع ويوزن (200-210) غم وتم تقسيمها إلى أربع مجاميع ثانوية وعممت كما يأتي :

أ- معاملة سم الأوكرا A + البكتيريا المقتولة حرارياً : تم تجريع (4) حيوانات بـ 1 مل / كغم وزن حيوان بعالي البكتيريا المقتولة حرارياً في اليوم الأول من التجربة وفي اليوم الثاني جرعت نفس الحيوانات بـ 2.5 مل وبتركيز 75 مايكروغرام / كغم وزن حيوان .

أ- معاملة سم الأوكرا A + البكتيريا : تم تجريع (4) حيوانات بـ 1 مل / كغم وزن حيوان بعالي البكتيريا أعلى وذلك في اليوم الأول من التجربة وفي اليوم الثاني جرعت نفس الحيوانات بـ سم الأوكرا A بجرعة مقدارها 2.5 مل وبتركيز 75 مايكروغرام / كغم وزن حيوان .

ب- معاملة البكتيريا فقط : جرعت (4) حيوانات بلقاح البكتيريا (1×10^8) خلية / مل) وبمقدار 1 مل / كغم وزن حيوان

ج- معاملة سم الأوكرا A فقط : جرعت (4) حيوانات بـ سم الأوكرا A الذائب في مادة DMSO وبجرعة مقدارها 2.5 مل / كغم وزن حيوان وبتركيز 75 مايكروغرام / كغم وزن حيوان

د- معاملة السيطرة : تم معاملة الحيوانات بمادة DMSO بمقدار 1 مل / كغم وزن حيوان .

كررت عملية التجريع اربع مرات وعلى مدار ثمانية ايام مع متابعة الأعراض التي يمكن ان تظهر على الحيوانات المعاملة ، تركت لمدة يومين وبعدها تم تخدير الحيوانات بمادة الكلوروفورم وسحب عينات الدم من الحيوانات بطريقة طعن القلب ووضع الدم في انبيب اختبار حاوية على مادة EDTA (لإجراء فحوصات الدم الفسيولوجية ثم شرحت الحيوانات عن طريق فتح التجويف البطني واخذت الكلية (Kidney) وحفظت في الفورمالين بتركيز 10 % لدراسة التغيرات النسجية فيها (12) .

ثانياً- المعايير المدروسة

نفذت نفس الخطوات الوارد ذكرها في الفقرة د فيما يخص المعايير الفسلجية والنسيجية .

بـ-معاملة البكتيريا المقتولة فقط : جرعت (4) حيوانات بعالق البكتيريا المقتولة وبمقدار 1 مل/ كغم وزن حيوان

النتائج والمناقشة

١- العزل والتشخيص

أظهرت نتائج الدراسة الحالية أن عينات التمر المدروسة كانت حاوية على (13) عزلة بكتيرية توزعت على أربعة أجناس هي *Lactobacillus* (%)53.84 *plantrum* بواقع 7 عزلات (*Streptococcus spp* بواقع 4 عزلات (*Micrococcus spp* بواقع 2 عزلة (%) 30.76 . جدول (1) 15.38 %).

جـ-معاملة سم الأوكرا A فقط : جرعت (4) حيوانات بسم الأوكرا A الذائب في مادة DMSO وبجرعة مقدارها 2.5 مل/ كغم وزن حيوان وبتركيز 75 مايكروغرام / كغم وزن حيوان
دـ- معاملة السيطرة : تم معاملة الحيوانات بمادة DMSO بمقدار 1 مل / كغم وزن حيوان .

ثانياً : المعايير المدروسة

جدول (1) البكتيريا المعزولة من التمور العراقية خلال فترة الدراسة

النسبة المئوية	عدد العزلات	البكتيريا المعزولة
53.84	7	<i>Lactobacillus plantrum</i>
30.76	4	<i>Streptococcus spp</i>
15.38	2	<i>Micrococcus spp</i>
	13	المجموع

Lactobacillus البكتيرية العائدة الجنس *plantrum* والمصبغة بصبغة كرام فاظهر ان الخلايا كروية الشكل مرتبة بشكل أزواج وبعضها تظهر ثلاثة موجة لصبغة كرام .اما جنس *Streptococcus spp* فكانت كروية الشكل وبعضها بيضوي تظهر بشكل سلاسل طويلة وقصيرة موجة لصبغة كرام ،وفيما يخص الجنس *Micrococcus spp* فظهرت خلاياه دائيرية

امتازت مستعمرات بكتيريا *Lactobacillus* على وسط MRS الصلب بكونها دائيرية الشكل صغيرة الحجم ناعمة ولماعة وكان لونها يتراوح بين الأبيض إلى الكريمي في حين كانت مستعمرات الجنس *Streptococcus* بيضاء صغيرة ومسطحة ذات لون أبيض وامتازت مستعمرات بكتيريا *Micrococcus* بكونها أكبر حجما من سابقتها وذات لون كريمي لامعة، محدبة ، اما فيما يخص الفحص المجهي لخلايا العزلات

التي أوردها (10) .

للكتريريا اعلاه على التوالي ، كذلك مقاربة لماتوصل اليه (15) من أمثلك سلالات مختلفة من بكتيريا Lactic acid الفعالية في اختزال سموم الأوكرا A والباتولين باستخدام تقنية HPLC ، اما (3) أشارت الى قابلية بكتيريا *Lactococcus lactis* على تحطيم سم الأفلاتوكسين في جسم الكائن الحي .

3- تقييم فعالية بكتيريا *Lactobacillus plantrum* في تحطيم سم الأوكرا A داخل جسم الكائن الحي

أ- الفحوصات الفسيولوجية

1- كمية الهيموغلوبين

تشير النتائج الموضحة في الجدول (2) الى وجود تأثير معنوي $P < 0.05$ لسم الأوكرا A على معيار كمية الهيموغلوبين بالنسبة للحيوانات المعاملة به فقط اذ بلغت الكمية 9.22 غم / 100 مل مقارنة بمعاملة السيطرة والبالغة 12.1 غم / 100 مل اما كمية الهيموغلوبين في الحيوانات المعاملة بالبكتيريا فقط فقد ارتفعت الى 14.1 غم / 100 مل كذلك ارتفعت كمية الهيموغلوبين في الحيوانات المعاملة بالبكتيريا مع سم الأوكراتوكسين A الى 13.6 غم / 100 مل مقارنة مع معاملة السم فقط .

قد يعود سبب انخفاض كمية الهيموغلوبين في الحيوانات التي جرعت سم الأوكرا A الى أن السموم الفطرية تعمل كمثبطات تنافسية للأنزيمات

الشكل موجبة لصبغة كرام وهذه مطابقة للصفات

2- اختبار قدرة العزلة الأكفا في تحطيم سم الأوكرا خارجياً بأسعمال تقنية TLC A

اثبتت نتائج هذه التجربة كفاءة بكتيريا *Lactobacillus plantrum* في تحطيم سم الأوكرا A على طبقة TLC وذلك من خلال الأعتماد على درجة التالق اللوني للمادة السامة حيث بينت النتائج انخفاض نسبة التالق

اللوني للمادة السامة المعاملة ببكتيريا *Lactobacillus plantrum* وتفاوتت العزلات السبعة العائدة لنفس الجنس والنوع في تحطيمها لسم الأوكرا ولكن أبدت العزلة رقم 5 (Lp5) قدرتها العالية في تحطيم السم إذ انخفضت درجة التالق اللوني إلى الحد الذي لا يمكن مشاهدته عند استخدام الأشعة فوق البنفسجية مقارنة مع السم القياسي والسم المعامل ببقية العزلات البكتيرية العائدة لنفس النوع في حين أبدت عزلات الجنس *Streptococcus spp* كفاءة قليلة جدا في تحطيم السم ولكن لم تظهر عزلات بكتيريا *Micrococcus spp* أي فعالية في تحطيم السم المدروس وعلى هذا الأساس تم اختيار العزلة الأكفا في تحطيم السم وهي Lp5 .

جاءت هذه النتيجة مقاربة في مفهومها لما توصل إليه (14) الذي اشار الى قابلية كل من بكتيريا *Lactobacillus* و *Lactococcus lactis* *plantrum* في اختزال وأزالة سمية سم الأفلاتوكسين B1 في الأوساط السائلة بنسبة 46-20 %

اليوريا الى 75 غم /ديسيلتر ويزداد هذا الانخفاض حتى وصل الى مستوى الطبيعي عند معاملة الحيوانات بالبكتيريا فقط اذ بلغ مستوى اليوريا 21 غم /ديسيلتر في هذه المعاملة مقارنة مع معاملة السم فقط .

ان قياس تركيز بعض المركبات النتروجينية في الدم كالاليوريا والكرياتينين يعد مؤشرا على كفاءة الكلية في اداء وظائفها المتمثلة بازالة هذه المركبات من الدم عن طريق الترشيح الكبيبي وطرحها مع الأدرار (18) وقد

يعود سبب زيادة هذين المعيارين عند معاملة الحيوانات باسم الأوكراء A الى حصول قصور في وظيفة الكلية بسبب التلف الحاصل فيها ، اذ اشارت بعض الدراسات الى ان سم الأوكراء يعمل على تحلل الخلايا الطلائية المكعبية المبطنة للنبيبات الدانية في الكلية بسبب الجذور الحرة المتولدة بفعل السم والتي تسبب اكسدة لدهون غير المشبعة الموجودة في أغشية الخلايا الكلوية (19).

وقد يعود سبب بقاء مستويات الكرياتينين والاليوريا ضمن الحدود الطبيعية عند معاملة الحيوانات ببكتيريا *L.plantrum* الى قدرة هذه البكتيريا على تحطيم سم الأوكراء A وتمكن فعله التأكسدي في تخليل الجذور الحرة وبالتالي حماية الكلية من فعل الجذور الحرة والمحافظة على اداء وظائفها بالصورة الصحيحة .

المسؤولة عن التخليل الحيوي لكريات الدم الحمر (16) أما سبب ارتفاع كمية الهيموغلوبين في معاملة بكتيريا *L. plantrum* فقد يعود الى قدرة البكتيريا على تحطيم سم الأوكراء A وربما استغلت انواع التحطيم كمصدر غذائي من قبل الحيوان وبالتالي زادت الفعاليات الحيوية الخاصة بتصنيع كريات الدم الحمر ، علما ان سم الوكراء A غني بعنصر الكاربون وعند تحطيمه يستغل من قبل الحيوانات كمصدر للكاربون في العمليات الحيوية (17).

٢- مستوى الكرياتينين والاليوريا

ادت معاملة الحيوانات باسم الأوكراء A فقط الى حصول زيادة معنوية ($P<0.05$) في كمية الكرياتينين والاليوريا اذ بلغت كمية الكرياتينين 45 غم /ديسيلتر مقارنة مع معاملة السيطرة التي بلغ فيها 18 غم /ديسيلتر بينما بلغت كميته 24.2 غم /ديسيلتر عند معاملة الحيوانات باسم الأوكراء والبكتيريا معا ،في حين ادت معاملة الحيوانات ببكتيريا *L.plantrum* الى خفض مستوى الكرياتينين الى 16.4 غم /ديسيلتر مقارنة مع المعاملة باسم الأوكراء فقط . اما اليوريا فقد ارتفعت الى 300 غم /ديسيلتر عند معاملة الحيوانات باسم الاوكراء A مقارنة مع مجموعة السيطرة التي بلغ فيها المعدل 22.5 غم /ديسيلتر اما عند معاملة الحيوانات بالسم والبكتيريا معا فانخفض مستوى

جدول (2) تأثير بكتيريا *L. plantrum* في الحد من تأثيرات سم الأوكرا A في المعايير الفسيولوجية الذكور الجرد الأبيض .

المعايير المدروسة			المعاملة
اليوريا غم /ديسيلتر	الكرياتين غم /ديسيلتر	الهيموغلوبين غم / 100 مل	
300	45	9.22	سم الأوكرا A (75) مايكروغرام/كغم
75	24.2	13.6	سم الأوكرا (75) (مايكروغرام/كغم + بكتيريا <i>L. plantrum</i> 2.5 مل / كغم)
21	16.4	14.1	بكتيريا <i>L. plantrum</i> ((2.5 مل / كغم)
22.5	18.1	12.1	DMSO مادة

تتفق نتائج هذه الدراسة مع ماذكره (20) بأن سم

أوكراتوكسين A يعُد بحد ذاته من السموم المؤثرة على الكلية ومن أهم التغيرات التي يحدثها هي حصول تلف في الأنابيب الملتوية القريبة والأنباب المتواجدة في لب الكلية وحصول ضمور للكبيبات الكلوية بالإضافة إلى النزف الدموي . كذلك أشار (21) إلى حدوث تغيرات مظهرية لمزارع الخلايا الطلائية لклية القرود الإفريقية ، وأنخفاضا في أعداد الخلايا وفي معدل انقساماتها الخيطية مع زيادة في النسبة المئوية للخلايا غير الطبيعية والمتسبة من جراء أوكراتوكسين A .

وقد يعود سبب هذه التأثيرات إلى ان سم الأوكرا أدى إلى حصول زيادة في عملية تزدخن الدهون ، إذ تؤدي المركبات الثانوية الناتجة من تحول سم الأوكرا داخل جسم الكائن الحي إلى رفع مستوى بيروكسيد الدهن في الخلايا وأن زيادة عملية تزدخن الدهون المتواجدة في الأغشية الخلوية وبالتالي حصول التحلل الخلوي (Cell lysis) (22) إذ يحصل التحطّم التأكسدي في الخلايا أو الأنسجة

بـ- المعايير النسجية

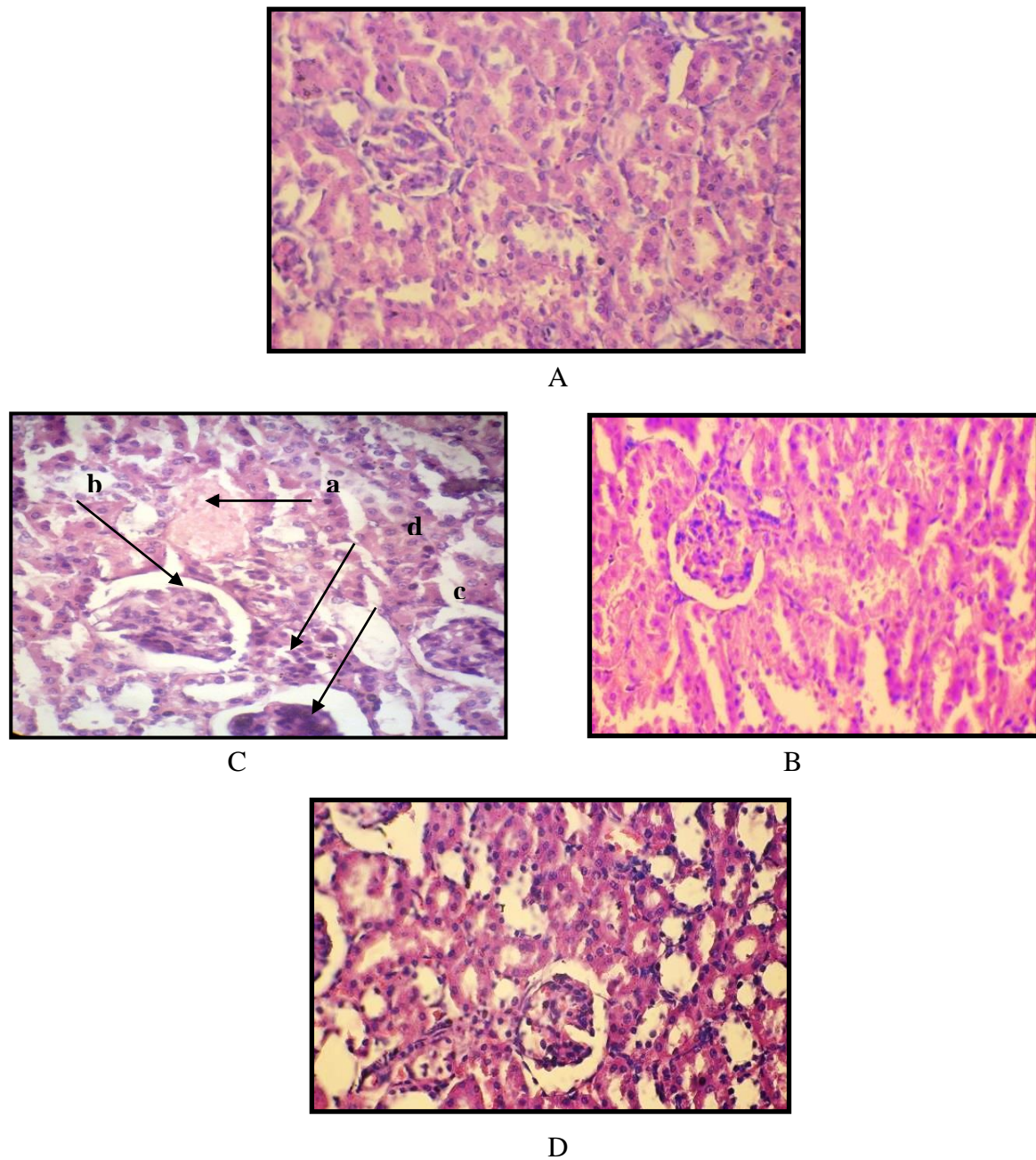
أظهرت نتائج التشخيص المجهري للمقاطع النسيجية المأخوذة من كلى الجرذان التي تم معاملتها ب 75 مايكروغرام /كغم من وزن الحيوان بسم الأوكرا A حدوث تأثيرات نسيجية مختلفة في الكلية تمثلت بحصول ضمور (atrophy) (التطور غير الطبيعي للكبيبة) Abnormal development في الكبيبات الكلوية مع تضخم في جدارها ونزف دموي بالإضافة إلى ظهور حالة التحبيب في نسيج الكلى Granulation نتيجة لتجمع مفرط في الخلايا الالتهابية وبروز النوية بشكل واضح (صورة، C) . وأختفت أغلب هذه التأثيرات عند تجريع الحيوانات ب 75 مايكروغرام /كغم من سم الأوكرا A ومن ثم ب 2.5 مل من عالي بكتيريا *L. plantrum* أذ لم يظهر في الكلية أي تأثيرات مرضية تذكر (صورة ، D) كما لم تظهر أي تأثيرات تذكر عند تجريع الحيوانات بالبكتيريا اعلاه فقط او مادة DMSO (صورة A و B) .

الحي وموقع الارتباط هذه هي β -D-glucans التي تعد المكون الأساس للجدار الخلوي ، إذ تعمل السموم على تخريب هذه الطبقة وتجعل الجدار فاقداً لقوامه الأصلي مخترقة أياه إلى النواة مسببة تأثيرات على المستوى الجيني .

اظهرت البكتيريا *L.plantrum* الاكفاف في تحطيم الأوكراتوكسين A فعالية عالية في حماية نسيج الكلى من التأثيرات السامة لهذا السم حيث ظهرت المقاطع النسيجية لكلى الحيوانات المعاملة بسم الأوكراتوكسين والمعالج احيائيا بالبكتيريا اعلاه خالية من اي اعراض مرضية مشابهة في ذلك معاملة السيطرة ، وهذا يعود ربما الى قدرة البكتيريا على اختزال سمية المادة السامة بدرجة كبيرة وهذا ما يؤكد سلامة العضو المدروس من اضرار هذا السم . او يعود سبب اختفاء اغلب التأثيرات النسيجية عند تجريح الحيوانات بسم الأوكراA والبكتيريا اعلاه الى قابلية هذه البكتيريا على تحطيمه لسم الاوكرا الى مركبات اقل سمية اولقابلية البكتيريا على ربط السم في جدارها الخلوي مانعة بذلك تأثيراته السمية وهذا ما اشار اليه (4) اذ تمتلك عدة سلالات من البكتيريا القدرة على ربط المادة السامة في الجدار الخلوي او تحطيمها بفعل الانزيمات المحللة والتي تفرزها بعض السلالات البكتيرية والفطرية ، وبالتالي ازالة اثارها السامة

عندما يتجاوز تركيز الانواع الأوكسجينية الفعالة (O⁻) القابلية المضادة للأكسدة في الخلايا وأن سبب ذلك قد يرجع إلى الأنخفاض الواضح في مستويات المواد المضادة للأكسدة اللاإنزيمية (مثل فيتامين C و E) وكذلك في مستويات المواد المضادة للأكسدة الإنزيمية مثل (الكتاليز وبيروكسيد الكلوتاثايون) والتي قد تحطمها السموم أو ترتبط معها مسببة هذا النقص فيها وبالتالي التأثير على الخلية (3). او قد يهاجم سم الاوكراتوكسين جسيمات البيروكسيسوم (peroxisome) مسبباً تلف الانزيمات فيها والتي تعمل على تحطيم H₂O₂ في الخلية مما يؤدي الى زيادة بيروكسيد الهيدروجين عن المستوى الطبيعي .

كما أن تفعيل المواد الناتجة من التحول الحيوي للسموم داخل الجسم يؤدي إلى ارتباطها بالجزئيات الكبيرة في الخلية وبالتالي أيداؤها ، أو ترتبط مع الحامض النووي DNA والبروتينات مسببة عرقلة لكافة فعاليات الخلية وبالتالي موتها (23) أو قد يعود سبب هذه التأثيرات إلى قابلية سم الأوكرا على الارتباط مع الجدار الخلوي للخلايا مسببة انحلاله، أو أنها تمتلك تأثيراً على المستوى الوراثي مسببة تلف أو عدم تصنيع بروتينات الجدار وبالتالي عدم تكوينه ثم موت وأنحلال الخلايا ، فقد أشار (24). إلى أن بعض السموم الفطرية لها القابلية على الارتباط بمواقع خاصة في الجدار الخلوي للكائن



صورة (2) مقطع في نسيج الكلية لذكور الجرذ الابيض (A) معاملة السيطرة (B) معاملة الحيوانات ببكتيريا *L.plantrum* بجرعة مقدارها 1 مل / كغم. (C) معاملة الحيوانات بسم الاوکرا A بجرعة مقدارها 75 مايكروغرام / كغم (D) معاملة بسم الاوکرا A بجرعة مقدارها 75 مايكروغرام+بكتيريا *L.plantrum* (قوة تكبير X 40).

a=نزف دموي ، b =تضخم جدار الكبيبة، c =ضمور الكبيبة (التطور غير الطبيعي للكبيبة) ، d= تجمع بوزي لخلايا التهابية (تحبب نسيج الكلية (Granulation .

عند معاملة الحيوانات بسم الاوكراء A فقط ادت الى حصول زيادة معنوية ($P < 0.05$) في كمية الكرياتتين 43 غم / ديسيلتر مقارنة مع معاملة السيطرة التي بلغ فيها 16.4 غم / ديسيلتر بينما بلغت كميته (23) غم / ديسيلتر عند معاملة الحيوانات بسم الاوكراء وبكتيريا *L.plantrum* معاملة الحيوانات ببكتيريا *L.plantrum* المقتولة حراريا فقط الى خفض مستوى الكرياتتين الى 15 غم / ديسيلتر مقارنة مع المعاملة بسم الاوكراء فقط . اما اليوريا فقد ارتفعت الى 320 غم / ديسيلتر عند معاملة الحيوانات بسم الاوكراء A مقارنة مع مجموعة السيطرة التي بلغ فيها المعدل 20.5 غم / ديسيلتر اما عند معاملة الحيوانات بالسم وبكتيريا اعلاه المقتولة حراريا معا فانخفض مستوى اليوريا الى 65 غم / ديسيلتر ويزداد هذا الانخفاض حتى وصل الى مستوى الطبيعي عند معاملة الحيوانات ببكتيريا فقط اذ بلغ مستوى اليوريا 20 غم / ديسيلتر في هذه المعاملة مقارنة مع معاملة السمية فقط . أيضا تم تفسير هذه النتائج في الفقرة (3) .

٤- تقييم فعالية بكتيريا *Lactobacillus plantrum* المقتولة حراريا في تحطيم سمية الاوكراء A داخل جسم الكائن الحي

أ- الفحوصات الفسيولوجية

١- كمية الهيموغلوبين

تشير النتائج الموضحة في الجدول (3) الى وجود تأثير معنوي ($P < 0.05$) لسم الاوكراء A على معيار كمية الهيموغلوبين بالنسبة للحيوانات المعاملة به فقط اذ بلغت الكمية 9 غم / 100 مل مقارنة بمعاملة السيطرة والبالغة 12.4 غم / 100 مل اما كمية الهيموغلوبين في الحيوانات المعاملة ببكتيريا فقط فقد ارتفعت الى 14.5 غم / 100 مل كذلك ارتفعت كمية الهيموغلوبين في الحيوانات المعاملة ببكتيريا مع سمية الاوكراتوكسين A الى 14 غم / 100 مل مقارنة مع معاملة السمية فقط . وتم تفسير النتائج في الفقرة (3) .

٢- مستوى الكرياتتين واليوريا

جدول (٣) تأثير بكتيريا *L. plantrum* المقتولة حراريا في الحد من تأثيرات سم الأوكرا A في المعايير الفسيولوجية لذكور الجرذ الأبيض .

المعايير المدروسة			المعاملة
اليوريا غم /ديسيلتر	الكرياتين غم /ديسيلتر	الهيموغلوبين غم / 100 مل	
320	43	9	سم الأوكرا A (75) مايكروغرام/كغم
65	23	14	سم الأوكرا (75) (مايكروغرام/كغم + بكتيريا <i>L. plantrum</i> المقتولة حراريا (2.5 مل / كغم)
20	15	14.5	بكتيريا <i>L. plantrum</i> المقتولة حراريا فقط (2.5 مل / كغم)
20.5	15.4	14.2	DMSO مادة

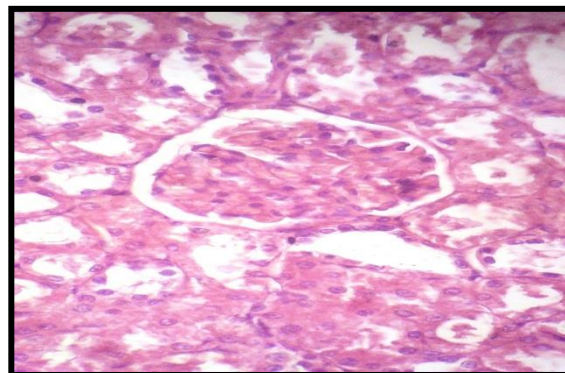
بينما لم تظهر اي تغيرات مرضية في الانسجة المعاملة بالبكتيريا *L. Plantrum* المقتولة حراريا" فقط وكذلك الحال مع معاملة الحيوانات بمادة DMSO. (صورة ٣ ، A و D) . وتم تفسير هذه النتائج في فقرات سابقة .

نستنتج من الدراسة الحالية بان بكتيريا *L. plantrum* أبدت فعالية عالية سواء الحية او المقتولة حراريا في الحد من التأثيرات السامة لسم الأوكرا A وبهذا من الممكن استخدام هذه البكتيريا في برنامج السيطرة الحيوية على السموم الفطرية وتأثيراتها المرضية وينصح بالإكثار من تناول التمر لما له من فائدة لاحتواءه على البكتيريا اعلاه التي ظهر من خلال نتائج الدراسة الحالية ان لها فائدة في الحد من تأثيرات سموم الأوكرا A بالإضافة الى فوائد التمر المعروفة .

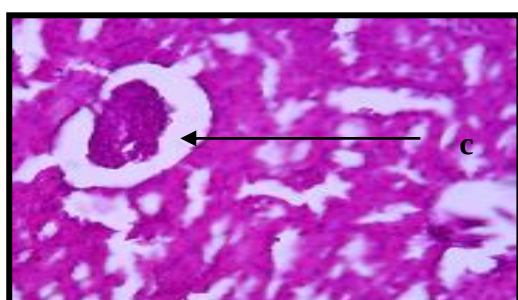
2 - المعايير النسجية

أوضحت نتائج فحص المقاطع النسجية للحيوانات المعاملة بسم الاوكرا A بتركيز 75 مايكرو غرام/ كغم وزن حيوان حصول تأثيرات نسيجية في الكلى مشابهة للتأثيرات التي ظهرت في التجارب السابقة والتي نفذت في هذه الدراسة اذ أظهرت النتائج حدوث التixer وموت الخلايا للنبيبات الكلوية مع التوسع والاحتقان في الأوعية الدموية ،بالإضافة الى تضخم جدار الكبيبة وكما موضح في (صورة ٣ – B1 و B2) .

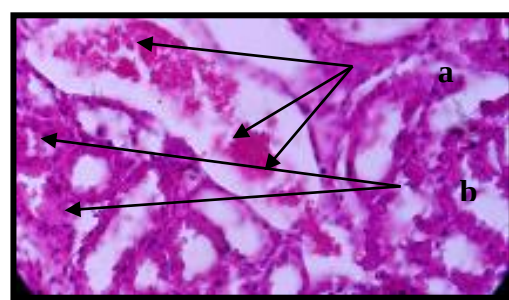
اما عند معاملة الحيوانات ب 75 مايكروغرام / كغم وزن الجسم من سم الأوكرا A مع بكتيريا *L. plantrum* المقتولة حراريا فقد ظهر التهاب بسيط في الكبيبات الكلوية (صورة ٣ – C) .



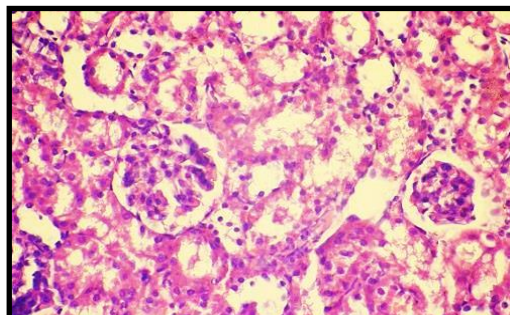
A



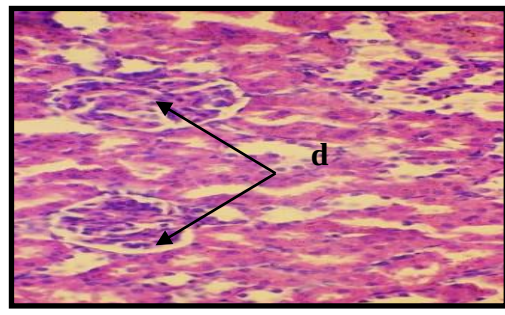
B2



B1



D



C

صورة (3) مقطع في نسيج الكلية لذكور الجرذ الايبير (A) معاملة السيطرة (B1 و B2) معاملة الحيوانات بسم الأوكرا A بتركيز 75 مايكروغرام / كغم وزن حيوان. (C) معاملة الحيوانات بسم الأوكرا A بتركيز 75 مايكروغرام / كغم و Bakteria L.plantrum المقتولة حراريا (قوة تكبير X 40).
= توسيع واحقان الأوعية الدموية ، b = تخر وموت خلايا النبيبات الكلوية ، c = تضخم جدار الكبيبات ، d = التهاب الكبيبة . قوة التكبير X 40 .

fungi : Mycotoxin and mycotoxicosis in fungi pathogenic for human and animal . Part B. Pathogenicity and Detection : 1" (D.H.Howard and L.F. Howard eds.) . pp. 413-469

7-Verma, R.J. (2004) . Aflatoxin cause DNA damage . Int. J. Hum. Genet

- 4: 231-236

8- Ceovic ,H.B. Fuche .F.O.

Verma.B.E. (1991) Balkan endemic nephopathy and associated urinary tract tumors :are view on etiological causes and the potential role of mycotoxins food .;19:282-302.

9- Qinghua, W.U. ; Alena, J. ; Zonghni, Y. ; Lucie, P. ; Vlastimil, D. and Kamil, K. (2009) . Biological degradation of aflatoxin . Drug Metabolism Reviews . 41(1): 1-7

10-MacFadden, J. F. (2000) . Biochemical test for identification of medical bacteria . (3rd ed.) . Williams and Willkins Company . USA . pp. 912.

11-Sobolev, V.S. and Doruer, J.W. (2002) . Cleanup procedure for determination of aflatoxin in major

1- الجنابي ،بيداء عبود حسن. (٢٠٠٩) دراسة التأثيرات السمية للفطر *Aspergillus flavus* في بعض المعايير الفسيولوجية والكيموحيوية والنسيجية لدى انثى الجرذ الابيض وامكانية السيطرة على الاضرار الناجمة عنها. رسالة ماجستير. كلية العلوم. جامعة الكوفة

2- الخلف، سما صفاء عبد الامير . (٢٠١١) دراسة التأثيرات السمية للافلاتونوكسين B1 و B2 في بعض المعايير الفسلجية والكيموحيوية والنسيجية المرضية لذكور الجرذ الابيض وسبل الحد من تأثيراتها . رسالة ماجستير . كلية العلوم . جامعة الكوفة .

3- الهاشمي ، هدى عبد الرضا عبد الله . (٢٠١٤) . المعالجة الحيائية لبعض السموم البيئية باستخدام بعض انواع البكتيريا.أطروحة دكتوراه . كلية التربية للعلوم الصرفية ، جامعة كربلاء.

4- الجميلي ، سامي عبد الرضا علي . (٢٠١٤) السموم الفطرية (Mycotoxins) . دار الكتب للطباعة والنشر – العراق ، ٤٢٣ صفحة .

5- Hussein, S. and Brasel, J.M. (2001). Toxicity , metabolism and impact of mycotoxin on hummans and animals . Toxicolgy . 15: 101-134

6.-Ciegter, A. ; Burmeister, H. R. and Vesonder, R. F. (1983). Posionous

- fumigatus* in chiken agricultural commodities by liquid chromatography . J. of Association of official Analytical chemists International . 85: 642- 45 .
- 17-Bennett, J. W. and Christensen, S. B. (1983). New perspectives on aflatoxin biosynthesis. Adv. Appl. Microbiol., 29: 53-92.
- 18- Meyer ,D.J.& Harvey ,J.W.(1998) Veterinary laboratory medicine 2nd .Saunder ,W.B.Comnpy .Philadelphia ,p:241-247.
- 19- Pfohl-leszkowicz A.Petkova-Bocharova ,T. Cheronzem –Sky (2002) Urinary biomrkers and risk of mycotoxin ,lancet ;339:943-6.
- 20- Aislabie, J. and Liyod-Jones, G. (1995). A review of bacterial degradation of Toxin, Australin J. of Soil . Research. 33. Pp. 925-942 .
- 21- lbert, J. F. ; Englbrecht, Y. ; Steyn, P. S. ; Holzapfel, W. H. and Vanzyl, W. H. (2006). Biological degradation of some mycotoxins by *Rhodococcus erythropolis* cultures. Int. J. Food Microbiol. 109: 121-126 .
- 12-Brown, B.A. (1976). Principles and procedure . 2nd ed. Lea and Febiger . Philadelphia. NewYork . pp. 78.
- 13-Bancroft, J. D. ; Stevens, A. (1982). Theory and practice of histological technique .Churchill living Stone. New York . pp.117
- 14-Sezer, G. ; Abamuslum, G. ;Nebahat, B.O. and Leyla, V. (2013) . Detoxification of aflatoxin B1 by bacteriocins and bacteriocinogenic lactic acid bacteria . Turk. J. Vet. Anim. Sci. 37:594- 601
- 15- Fuchs, S. ; Sontag, G. ; Stidl, R. ; Ehrlich, V. ;Kundi, M. and Knasmuller, S. (2008). Detoxification of Patulin and Ochratoxin A two abundant Mycotoxins by Lactic acid bacteria . Food Chem. Toxicol. 46:1398- 1407 .
- 16- Groopman ,A.M.;Stevan ,M.A. and Cole,M.N.(2003).Astudy about effect of *Aspergillus flavus* and *Aspergillus*

- 24-Jouany, J. W. , Ziannikouris, A. and Bertin, G. (2005). The chemical bonds between mycotoxins and cell wall components of animals have been identified . Research centre of Clermont-Theix . France . pp.78 -90 .
- 22- Creppy, E.E. (2002). Update of survey , regulation and toxic effect of Mycotoxin in Europe doxicol. Lette. 127(1-3): 19-28 .
- 23-Meerdink, G.L. (2004) . Aflatoxins . In: Plumlee, K.H. (ed.) . Clinical veterinary toxicology . Little Rock , Arkansas, USA . pp.231-235 1-

Bioremediation for Ochratoxin A by Using Some Species of Bacteria isolated from Iraqi Dates

Basaid A.Zaid,Science college .Microbiology. E.mail. Bsaid Abd.@gmail.com

Haidar K.Jabar ,Nursing college , Clinical pathology. E.mail. Haydar alkaabi1979@gmail.com.

Received :18/11/2014

Accepted : 22/1/2015

Abstract

This study aimed to evaluate the effectiveness of some species of bacterial isolated from Iraqi Dates in the treatment of toxic Ochratoxin A and the possibility of appointment one isolate them as us drug country poison Ochratoxin A In Invivo.

The study results showed the effectiveness of the bacteria *Lactococcus plantrum* in reducing the toxicity of Ochratoxin A externally (Invitro) since disappeared shine spot poison Ochratoxin A treatment with bacteria from the plate Thin layer chromatography when exposed UV , reinforced this result vital tests that took place inside the body of animals albino Rat and the transaction of Ochratoxin A pre- treatment bacterium *Lactococcus plantrum* that were in organ of the studied included the kidneys, completely intact while showed pathogenic changes clear in those animals treated with the organs of Ochratoxin A untreated bacteria.

It also proved of the formula manufacturedfrom bacteria *L. plantrum* and debilitating heat highly effective in reducing the toxicity of Ochratoxin A demonstrated by the survival of all of the level of hemoglobin ,Keriatenin and urea the levels of these parameters were (14g/ml,23 g/dl and 65g/dl)respectively /, while the level s of above parameters in animals treated of Ochratoxin A only(9g/ml,43g/dl and 320g/dl) respectively.

On the other hand it was the preparation of vital important role in defense the tissues of animals treated by followed by treating them Ochratoxin A, as results showed histological examination of sections of textile for kidneys safety of any pathological changes , in the time it appeared pathological changes severe in all those organs of the animals organs tissues treated by Ochratoxin A only was the emergence of hypertrophy of glomerulus, necrosis and cells death of the tubules renal in kidneys.

Keyword:Ochratoxin A,*Lactobacillus plantrum*, Renal faliure