

## دراسة حساسية البكتريا المعزولة من الإصابات التنفسية للفول السوداني ومختلف المضادات الحيوية

ميسون صباح عباس\* و إنعام جاسم لفته الجبوري\*  
و بان صاحب عبد النبي الناصري\*

تاريخ التسلم: 2011/5/17

تاريخ القبول: 2011/11/3

### الخلاصة

جرى دراسة حساسية البكتريا المعزولة من الإصابات التنفسية للفول السوداني و المضادات الحيوية والتي ضمت خمسة أنواع بكتيرية سالبة لصبغة كرام هي: عزلة واحدة لكل من *Neisseria meningitidis* و *Klebsiella oxytoca* و *K. pneumoniae* و المكورات السحائية *Pseudomonas aeruginosa* و 6 عزلات من الزوائف الزنجارية *Escherichia coli*. بينما شملت البكتريا الموجبة لصبغة كرام و عزلتين للأشيريكيما القولونية *Staphylococcus aureus* (6 عزلات) و المكورات السبحية الرؤوية *Streptococcus pneumoniae* (6 عزلات) و عزلة واحدة من كل من *Micrococcus antarcticus* و الوتدييات *Corynebacterium spp.* و *Coagulase- negative Staphylococci* (CNS).

اختبرت حساسية البكتريا لـ 16 نوعا من المضادات الحيوية هي: (10 µg) Tobramycin و (30 µg) Cefazidime و (30 µg) Vancomycin و (10 µg) Ampicillin و (30 µg) Cefaclor و (5 µg) Ofloxacin و (1 µg) Cloxacillin و (30 µg) Cefalothin و (15 µg) Erythromycin و (2 µg) Clindamycin و (30 µg) Oxytetracycline و (5 µg) Enrofloxacin و (30 µg) Neomycin و (30 µg) Amoxicillin/Clavulanic acid و (30 µg) Cefotaxime و (30 µg) Ampicillin/Cloxacillin.

وأيضا جرى دراسة حساسيتها للمستخلص الكحولي الأيثيلي للفول السوداني. وجد أن جرثيم *S. aureus* كانت مقاومة لمعظم المضادات الحيوية (13 مضادا)، وحساسية لثلاث مضادات هي: Vancomycin و Ofloxacin و Enrofloxacin كذلك الحال في جرثيم *S. pneumoniae* التي كانت حساسة للمضادات نفسها مضافا إليها Ampicillin/ Cloxacillin و قاومت 12 من المضادات. كانت بكتريا *K. oxytoca* أكثر مقاومة من *K. pneumoniae* وكلاهما كانتا حساستين لـ Tobramycin و Enrofloxacin. فيما يتعلق بـ *E. coli* و *P. aeruginosa* فقد كانتا مقاومة لـ 13 مضادا حيويًا وكلاهما كانتا أكثر حساسية تجاه Tobramycin و Ofloxacin. و قاومت *N. meningitidis* لـ 9 مضادات، فيما كانت كل من CNS و *M. antarcticus* و *Corynebacterium spp.* حساسة للعديد من المضادات. وعند دراسة حساسية العزلات للفول السوداني، فقد سجلت *S. aureus* نتائج ايجابية تراوحت أقطار التثبيط ما بين 7- 11 ملم في أربع عزلات، فيما لم نحصل على نتيجة في عزلتين فقط، وفيما يخص *S. pneumoniae*، فقد تثبط الفول السوداني النمو في عزلتين فقط بقطري تثبيط 8 و 10 ملم، وكان سلبيًا في أربع عزلات، وأعطى قطر تثبيط 8 ملم في عزلة واحدة لـ *P. aeruginosa*.

## Studying the Sensitivity of Bacteria Isolated From Respiratory Tract Infections To Peanut and Various Antibiotics

### Abstract

The sensitivity of bacteria isolated from respiratory tract infections for various antibiotics and peanut was studied. These bacteria included 5 gram- negative species: *Klebsiella pneumoniae* (1 isolate), *K. oxytoca* (1 isolate), *Pseudomonas aeruginosa* (6 isolates), *Escherichia coli* (2 isolates) and *Neisseria meningitidis* (1 isolate), while gram- positive bacteria included: *Staphylococcus aureus* (6 isolates), *Streptococcus pneumoniae* (6 isolates), *Micrococcus antarcticus*, coagulase-negative *Staphylococci* (CNS) and *Corynebacterium* spp., one isolate of each. We tested the sensitivity of bacteria to 16 antibiotics as follows: Tobramycin (10 µg), Ceftazidime (30 µg), Vancomycin (30 µg), Ampicillin (10 µg), Cefaclor (30 µg), Ofloxacin (5 µg), Cloxacillin (1 µg), Cefalothin (30 µg), Erythromycine (15 µg), Clindamycin (2 µg), Oxytetracycline (30 µg), Enrofloxacin (5 µg), Neomycin (30 µg), Amoxicillin/Clavulanic acid (30 µg), Ampicillin/ Cloxacillin (30 µg) and Cefotaxime (30 µg). Also the sensitivity of bacteria to ethanolic extracts of peanut (*Arachis hypogaea*) was tested. We found that *S. aureus* was resistant to most antibiotics (13 antibiotics), and was sensitive to vancomycin, ofloxacin and enrofloxacin. As well as *S. pneumoniae* which was sensitive to the same antibiotics above in addition to ampicillin/ cloxacillin, while was resistant to 12 antibiotics. *K. oxytoca* was more resistant than *K. pneumoniae* and both were sensitive to enrofloxacin. Both *E. coli* and *P. aeruginosa* were resistant to 13 antibiotics and both were more sensitive to tobramycin and ofloxacin. *N. meningitidis* resisted 9 antibiotics, where as all of CNS, *M. antarcticus* and *Corynebacterium* spp. were sensitive to most antibiotics. When we studied the sensitivity of bacteria to ethanolic extracts of *Arachis hypogaea*, four isolate of *S. aureus* were sensitive with zones of inhibition 7- 11 mm and two isolates were negative. The growth of two isolates of *S. pneumoniae* was inhibited with inhibition zones of 8 and 10 mm, while 4 isolates were not inhibited. The herb extract recorded zone of inhibition of 8 mm in only one isolate of *P. aeruginosa*.

Chanda (2007) & Parekh أشار .  
إلى أن الإصابات الرئوية من إصابات  
الجهاز التنفسي الخطيرة التي قد تؤدي  
إلى الوفاة، ومن بين أهم مسبباتها هي  
الإصابة الجرثومية، إذ تعد الكليسيلا  
الرئوية *Klebsiella pneumoniae*  
الأكثر أهمية من بين أفراد عائلة البكتريا  
المعوية Enterobacteriaceae. أن  
إصابات القناة التنفسية السفلى تشكل 5-  
3 % من وفيات البالغين وخاصة فوق

### المقدمة

تعد أحماج القناة التنفسية السفلى  
المكتسبة Community acquired lower  
respiratory tract infections (LRTIs)  
سببا مهما للإصابات والوفيات لكل  
المجاميع العمرية، إذ ما يقارب سبعة  
ملايين شخص يموتون سنويا كنتيجة مباشرة  
للإصابة التنفسية الحادة والمزمنة، وان  
LRTIs شائع جدا في أنحاء العالم بنسبة  
حدوث 40- 50 لكل 1000  
شخص (Ozyilmaz et al., 2005)

*P. aeruginosa* و *S. pyogenes* وبعض أعضاء عائلة البكتريا المعوية (Ndip et al., 2008). على الرغم من أن زرع القشع (Sputum) يمتاز بحساسيته العالية، إلا أن المختبرات الروتينية غير قادرة على إجراء هذا الفحص لأسباب مختلفة، ولهذا السبب علاج LRTIs بالمضادات الحيوية يكون في أكثر الأحيان تجريبي ويوصف العلاج قبل معرفة المسبب الخاص بالمرض (Ozyilmaz et al., 2005)، وان القدرة العلاجية للمضادات الحيوية الموجودة يهددها ظهور مسببات مرضية متعددة المقاومة للأدوية (Multidrug – resistant pathogens)، إذ أن المسببات المرضية الجرثومية والفطرية أظهرت آليات دفاعية متعددة تجاه المضادات الحيوية ومقاومة للأدوية القديمة والمنتجة حديثاً، وان الفشل المتزايد للأدوية الكيميائية ومقاومة المسببات المرضية الميكروبية للمضادات الحيوية أدت إلى البحث عن عدة نباتات طبية من أجل دراسة وتقويم فعاليتها المضادة للميكروبات (Parekh & Chanda, 2007). فقد أصبح القول السوداني وأسمه العلمي *Arachis hypogaea* واحداً من المحاصيل الزراعية المهمة في أقطار عدة خلال العقود القليلة المنصرمة كغذاء فضلاً عن فعالياته المضادة للأكسدة والمضادة للسرطنة (Antimutagen)، كما وجد أن تناوله بكميات كبيرة يقلل معدلات النزف المزمن، والتهاب القصبات (Bronchitis) (Lee et al., 2007)، لذا جاءت هذه الدراسة لمعرفة حساسية الأنواع البكتيرية المهمة المعزولة من الإصابات التنفسية لمختلف المضادات الحيوية ولدراسة تأثير مستخلص القول السوداني على نمو البكتريا المدروسة. المواد وطرائق العمل

سن 60 عاماً، كما تعد الأنواع الأكثر عزلاً من بين البكتريا السالبة لصبغة كرام هو أنواع الكلبسيلا و الزوائف الزنجارية *P. aeruginosa* والمعزولة بصورة فردية و الأكثر تكراراً من بين الأحماج المختلطة (Mixed infections)، وبينما كانت البكتريا الأكثر سيادة من الأنواع الموجبة لصبغة كرام هي *S. pneumoniae* وتليها *S. pyogenes* و المكورات العنقودية الذهبية *S. aureus*. بينما أشار Srifuengfung et al. (2005) إلى أن جراثيم الزوائف الزنجارية كانت الأكثر عزلاً من بين الإصابات البكتيرية للجهاز التنفسي تلتها المكورات العنقودية الذهبية والكلبسيلا الرئوية، وذكر الباحث نفسه أن حدوث ذات الرئة يزداد مع انخفاض الحالة المناعية. وتعد *S. pneumoniae* السبب الرئيس لذات الرئة البكتيري المكتسب في كل من الأطفال المصابين وغير المصابين بفيروس العوز المناعي Human Immunodeficiency virus (HIV)، وكذلك الحال في *S. aureus* (Madhi, 2001). وبينما أشار Ozyilmaz et al. (2005) في دراسته لمرضى LRTIs في تركيا أن المسبب الرئيس هو *Haemophilus influenzae* يليه *S. pneumoniae* و *Moraxella catarrhalis*. يتفق العديد من العلماء والباحثين أن الفيروسات هي البوادي الرئيسية لإصابات القناة التنفسية، وقد سجل أن ذات الرئة بسبب الإصابات البكتيرية الثانوية هي المضاعفات الأكثر أهمية للقناة التنفسية السفلى، وأن المسببات البكتيرية الأساسية الناتجة بعد الإصابة بمضاعفات الأنفلونزا تتضمن: *H. influenzae* و *K. pneumoniae*

حضر المستخلص الكحولي للفول السوداني حسب طريقة (Anesiny & Perez, 1993) كآلاتي:-

جرى طحن الفول السوداني بصورة ناعمة ووضع في قنار زجاجية نظيفة، وبعد ذلك أخذ 100غم من المسحوق النباتي الجاف وتم وضعه في دورق مخروطي سعة 1000 مل، وأضيف له 500مل كحول أثيلي بتركيز 70% وترك منفوعا لمدة 24 ساعة بدرجة حرارة الغرفة، بعد ذلك رسب المزيج باستخدام جهاز الطرد المركزي 3000دورة/ دقيقة لمدة 15دقيقة وجمع المحلول ثم رشح باستخدام ورق الترشيح Whatman No.1، وبخر المحلول بجهاز المبخر الدوار Rotary vacuum evaporator بدرجة حرارة 40°م لحين الحصول على شكل كثيف إذ جفف في الحاضنة بدرجة 37°م خلال 3-4 يوما وحفظ المسحوق الناتج في الثلاجة لحين الاستعمال، وحضر محلول خزين (Stock solution) من المستخلص النباتي بتركيز 200 ملغم/مل وجرى قياس الأس الهيدروجيني له ، ورشح المحلول باستخدام ورق Whatman membrane filter 4.5µm ، شبت أقراص من ورق الترشيح قست بقطر 5ملم بالمستخلص الكحولي للفول السوداني.

3- المضادات الحيوية المستخدمة :

جرى استخدام 16 نوعا من المضادات الحيوية الجاهزة وذلك لغرض دراسة حساسية العزلات لمختلف المضادات المتوافرة تجاريا ولمقارنتها مع مستخلص الفول السوداني كما هو موضح في

4- دراسة الفعالية التنشيطية:

أخذت 4- 5 مستعمرات بكتيرية مفردة نقية من سطح أكار الدم بواسطة

جرى دراسة حساسية البكتريا المعزولة من الإصابات التنفسية للفول السوداني و المضادات الحيوية والتي ضمت خمسة أنواع بكتيرية سالبة لصبغة كرام هي: عزلة لكل من *Klebsiella oxytoca* و *K. pneumoniae* و المكورات السحائية *Neisseria meningitidis* و 6 عزلات من الزوائف الزنجارية *Pseudomonas aeruginosa* وعزلتين للأشيريكية القولونية *Escherichia coli*. بينما شملت البكتريا الموجبة لصبغة كرام خمسة أنواع : *Staphylococcus aureus* (6 عزلات) والمكورات السبحية الرئوية *Streptococcus pneumoniae* (6 عزلات) وعزلة واحدة من كل من *Micrococcus antarcticus* والوتديات *Corynebacterium spp.* و *Coagulase-negative Staphylococci* (CNS).

1- تهيئة العتر الجرثومية لفحص الحساسية:

قبل إجراء الفحص، زرعت العتر الجرثومية على الأوساط التفريقية والاختيارية المختلفة الخاصة بكل نوع مثل وسط الماكونكي MacConkey للبكتريا السالبة لصبغة الكرام ووسط Mannitol Salt agar و Kanamycin Aesculin Azide agar وغيرها للبكتريا الموجبة الكرام، فضلا عن إجراء الاختبارات البايوكيميائية المختلفة للتأكد من نقاوتها، وبعدها زرعت لمدة 18-24 ساعة على وسط أكار الدم (Blood agar) قبل البدء بفحص الحساسية.

2- تحضير مستخلص الفول السوداني:

(13مضادا) من ضمنها Cloxacillin وأكثر حساسية لـ Vancomycin و Ofloxacin و Enrofloxacin، وكانت *S. pneumoniae* مقاومة لـ 12 مضادا حيويًا وحساسة لأربع مضادات هي نفسها في *S. aureus* لكن مضافا إليها Ampicillin/ Cloxacillin. وكانت *K. oxytoca* أكثر مقاومة من *K. pneumoniae*، فالأولى مقاومة لـ 12 مضادا حيويًا وحساسة لـ 4 مضادات هي: Erythromycin و Clindamycin و Oxytetracycline و Enrofloxacin، أما الثانية فقد كانت مقاومة لـ 10 مضادات حيوية فقط وحساسة للبقية. كانت معظم العزلات في دراستنا سواء الموجبة أم السالبة لصبغة كرام مقاومة للمضاد Amoxicillin/ Clavulanic acid، فيما يخص *E. coli* و *P. aeruginosa* فقد كانتا مقاومة لـ 13 مضادا حيويًا وكلاهما كانتا أكثر حساسية لـ Tobramycin و Ofloxacin. أما *N. meningitidis* فكانت مقاومة تجاه 9 مضادات، فيما كانت كل من CNS و *M. antarcticus* و *Corynebacterium* spp. حساسة للعديد من المضادات. وفيما يخص *S. pneumoniae* فقد تثبط الفول السوداني النمو في عزلتين فقط بقطري تثبيط 8 و 10 ملم، وكان سلبيا في أربع عزلات، وأعطى قطر تثبيط 8 ملم في عزلة واحدة لـ *P. aeruginosa*، وسجل قطري تثبيط صغيرين جدا (6ملم) في عزلتين. كما هو موضح في جدول 2 و 3 و 4.

**المناقشة**

عروة لوب loop معقم ووضعت في أنبوب اختبار يحوي 4 مل من وسط المرق المغذي Nutrient broth ورج جيدا بحيث يكون عتمة مقارنة لأنبوب ماكفرلند (MacFarland tube) رقم 0.5 الذي يحوي  $1 \times 10^8$  CFU/ml. جرى بعد مرور 1-2 ساعة زرع أطباق بتري تحوي وسط Mueller Hinton agar بالعالق البكتيري الذي حضر، زرع سطح الأكار بواسطة مسحة قطنية cotton swab معقمة بعد أن جرى التخلص من الكميات الزائدة من العالق البكتيري بضغط المسحة القطنية بقوة بجران أنبوب الاختبار من الداخل، وبعدها جرى تخطيط الأكار من جميع الجهات لكي تتوزع الكمية بالتساوي، وأستخدم طبقان لكل عترة جرثومية وتركت الأطباق لتجف لمدة 15-30 دقيقة. بعد ذلك وضعت أقراص المضادات الحيوية بواسطة ملقط معقم على سطح الأكار المزروع. استخدم 4 أقراص لكل طبق بينها مسافات متباعدة متساوية بين القرص والآخر وحضنت الأطباق بدون قلبها في الحاضنة بدرجة 37 °م لمدة 18-24 ساعة (Harley & Prescott, 2002). اتبعت الطريقة نفسها للمستخلص الكحولي للقول السوداني المحضر بتركيز 200 ملغم/مل والمشبع في أوراق ترشيح، ماعدا استخدام قرص واحد لكل طبق مزروع بعزلة معينة. جرى قياس قطر منطقة التثبيط حول أقراص المضادات الحيوية وأقراص مستخلص الفول السوداني بالمليمتر بواسطة المسطرة الاعتيادية.

#### النتائج

ولقد وجدنا في دراستنا لـ 16 مضادا حيويًا أن جرثيم *S. aureus* كانت مقاومة لمعظم المضادات الحيوية

Amoxicillin على الأكثر ترتبط مع إنتاج أنزيم  $\beta$ - lactamase إذ بلغت مقاومة *S. pneumoniae* لذلك المضاد الحيوي في دراسة أجريت في نيجيريا 47 % وهي ليست عالية كالذي سجل في بلدان أخرى مثل جنوب أفريقيا، وأن هذه الاختلافات في مقاومة المضادات الحيوية قد تكون بسبب الاختلافات في عادات وصف الطبيب للمضادات في مناطق مختلفة جغرافياً، ومن هنا تأتي أهمية المراقبة الدورية لمقاومة البكتريا للمضادات الحيوية في أقطار مختلفة من العالم . أن الطرائق الطبية التقليدية وخاصة استعمال النباتات الطبية لا تزال تلعب الدور الحيوي لتغطية الاحتياجات الطبية الأساس في البلدان النامية، وعلاوة على ذلك فإن استعمال العلاجات العشبية قد نهض في الدول المتقدمة في العقد المنصرم (Parekh & Chanda, 2008). لقد اتجه الباحثون في السنوات الأخيرة إلى البحث عن مستخلصات نباتية مفيدة، ينتمي الفول السوداني إلى عائلة Fabaceae ويتركب كيميائياً من حامض Palmitic وحمض Oleic وبروتين وفيتامين B1 و B2 و B6 ويحوي اللسيتين (Lecithin) ، ومن استعمالاته العلاجية هي: للربو والأم البطن والتهاب القصبات والإمساك وغيرها (Parekh & Chanda, 2008). وأشار الباحثان نفسهما إلى أن المستخلص المائي للفول السوداني لم يعط أي نتيجة عند اختبار فاعليته تجاه ثلاث جرثومات: *S. aureus* و *S. epidermidis* و *S. subfava* والتي أعطت أقطار تثبيط 3 و 7 و 3 ملم على التوالي عندما استخدم المستخلص الكحولي الأثيلي وهي أقل مما سجلناه في دراستنا فيما يتعلق بـ *S. aureus*

كانت النباتات منذ الأزمنة القديمة المصدر الحقيقي للأدوية، مع ذلك اتجه الإنسان إلى تجاهل أهمية طب الأعشاب، ولقد اختبرت خلاصات مختلفة من النباتات الطبية التقليدية لتعيين مصدر الفعاليات العلاجية، وبالنتيجة بعض المنتجات الطبيعية جرت المصادقة عليها كأدوية جديدة مضادة للبكتريا، لكن لا تزال هناك حاجة ملحة لتعيين مواد غريبة فعالة تجاه مسببات مرضية ذات مقاومة عالية (Parekh & Chanda, 2007). إن ازدياد مقاومة البكتريا للمضادات الحيوية سجل في كل أنحاء العالم، إذ أن الاستعمال الكثير والاستعمال الخاطئ للمضادات الحيوية لإصابات الجهاز التنفسي العليا في الأطفال هو واسع ويؤدي إلى نشوء المقاومة، وأن حساسية المسببات المرضية للمضادات الحيوية يختلف مع الوقت والموقع الجغرافي، ولهذا السبب من الضروري دراسة حساسية العزلات للمضادات الحيوية (Ndip et al., 2008). إن إنتاج أنزيم  $\beta$ - lactamase هو الآلية الرئيسية لمقاومة كل من *Moraxella catarrhalis* و *Haemophilus influenzae* للمضادات الحيوية (Ozyilmaz et al., 2005).

أشار Okesola & Ige (2008) إلى أن عطر *S. aureus* أظهرت حساسية عالية لـ Cloxacillin لكن عطر أقل منها عدداً تابعاً لـ *S. pneumoniae* كانت حساسة لذلك المضاد الحيوي، وأظهرت أنواع الكلبسيلا حساسية منخفضة جداً لمعظم المضادات الحيوية ما عدا Ciprofloxacin و Gentamicin و Ceftriaxone. إذ أشار Okesola & Ige (2008) إلى أن المقاومة لـ

- [1] Ozyilmaz, E.; Akan, O. A.; Gulhan, M.; Ahmed, K. and Nagatake, T. (2005). Major bacteria of community- acquired respiratory tract infections in Turkey. *Jpn. J. Infect. Dis.* 58: 50- 52.
- [2] Parekh, J. and Chanda, S. (2007). In vitro screening of antibacterial activity of aqueous and alcoholic extracts of various Indian plant species against selected pathogens from Enterobacteriaceae. *African J. Microbial. Res.* 1(6): 92- 99.
- [3] Srfuengfung, S.; Tribuddharat, C.; Yung Yuen, T. and Wensentia, T. (2005). Respiratory tract infection caused by bacteria (Non-Mycobacterium) and their antibiogram in HIV- positive patients. *Southeast Asian J. Trop. Med. Public Health.* 36(3): 709- 712.
- [4] Madhi, S. A. (2001). Lower respiratory tract infections in HIV-1- infected South African children. *The southern African J. HIV Medicine.* Pp: 32- 37.
- [5] Ndip , R. N. ; Ntiege , E. A. ; Ndip, L. M. ; Nkwelang , G. Akoachere , T. K. and Akenji , N. T. (2008) . Antimicrobial resistance of bacterial agents of the upper respiratory tract of school children in Buea, Cameroon. *J. Health Popul. Nutr.* 26(4): 397- 404.
- [6] Lee, J. H. ; Baek, I. Y. ; Kang, N. S. ; Ko, J. M. ; Kim, H. S. ; Park, K. Y. ; Ahn, Y. S. ; Suh, D. UY. And Ha, T. J. (2007). Identification of phenolic compounds and antioxidant effects from the exudates of

التي سجلت نتائج ايجابية تراوحت ما بين 7 و 11 ملم في أربع عزلات، فيما لم تعط نتيجة في عزلتين فقط،  
في دراسة أجراها Parekh & Chanda (2007) لم يظهر المستخلص الكحولي الأيثيلي للفول السوداني أي تأثير يذكر في *Salmonella Typhimurium* و *P. mirabilis* و *Proteus vulgaris* و *Enterobacter coli* و *aerogenes pneumoniae* ولكنه أظهر تأثيرا إن النتائج السلبية لا تشير إلى انعدام المكونات الفعالة بيولوجيا ولا أن النبات غير فعال، فالمركبات الفعالة قد تكون موجودة بكميات غير كافية في المستخلصات الخام لإظهار فعالية بمستوى الجرعة المستخدمة (Taylor et al. , 2001 . Igbal et al. , 2011 ) ، وهكذا فإن فقدان الفعالية يمكن إثباته فقط باستخدام جرع كبيرة من مستخلص النبات ، وإذا كانت المادة الفعالة موجودة بكميات عالية كافية فقد تكون هناك مكونات أخرى تظهر تأثيرات مضادة (Antagonistic) أو تمنع التأثيرات الايجابية للعوامل الفعالة بيولوجيا ، وبدون فعالية مضادة للبكتريا فالمستخلصات ربما تكون فعالة تجاه أنواعا بكتيرية أخرى غير مختبرة (Parekh & Chanda, 2008 , Wunna et al. , 2009 ) . بعد كل ما تقدم ننصح باستعمال مستخلصات كيميائية مختلفة لاختبار فاعلية الفول السوداني تجاه جراثيم أخرى ومقارنته مع نباتات طبية أخرى ومحاولة اختبار مستخلصاته بتراكيز مختلفة.  
المصادر

- M. A.; Rashid , O.and Ali , G.M .(2011) . Over expression of bacterial chitinase gene in Pakistani peanut (*Arachis hypogaea* L.) cultivar GOLDEN Afric. J. Biotech Vol. 10 (31), pp. 5838-5844, N: not used; R: resistant; S: sensitive; CNS: coagulase-negative *Staphylococci*; Int.: intermediate; Mod. S: moderately susceptible.
- [13]- Wunna, H.; Jogloy, S.; Toomsan, B.; Santchon, J. and Patanothai , A. (2009) .Inheritance of traits related to biological nitrogen fixation and genotypic correlation of traits related to nitrogen fixation , Yield and Drought Tolerance in peanut (*Arachis hypogaea* ) . under early Drought .Asia . J. Plant Sci .8:265-275 .
- germinating peanut (*Arachis hypogaea*). Food Sci. Biotechnol.16(1): 29-36.
- [ 7]Anessiny, G. and Perez, C. (1993). Screening of plants used a green line. Folk medicine for antimicrobial activity. J. Ethnopharmacol. 39: 119-128.
- [8] Harley, J. P. and Prescott, L. M. (2002). Laboratory Exercises in Microbiology. 5<sup>th</sup> Ed. The Mc Grow- Hill Companies, U.S.A.
- [9]Okesola, A. O. and Ige, O. M. (2008). Trends in bacterial pathogens of lower respiratory tract infections. Indian J. Chest Dis. Allied Sci. 50: 269-272.
- [10] Parekh, J. and Chanda, S. (2008). Antibacterial activity of aqueous and alcoholic extracts of 34 Indian medicinal plants against some *Staphylococcus* spp. Turk. J. Biol. 32: 63- 71.
- [11] Taylor, J. L. S.; Rabe, T.; McGraw, L. J.; Jager, A. K. and Van Staden, J. (2001). Towards the scientific validation of traditional medicinal plants. Plant Growth Regul. 34: 23- 37.
- [12] Igbal , M.M .; Zafai , Y. Nazir , F.; Ali, S.; Igbal , J.;Asif,

جدول ( 1 ) يبين أسماء المضادات الحيوية رموزها وتركيزها .

| Antibiotic   | symbol | concentration |
|--------------|--------|---------------|
| Tobramycin   | TOB    | 10 µg         |
| Ceftazidime  | CAZ    | 30 µg         |
| Vancomycin   | VA     | 30 µg         |
| Ampicillin   | AM     | 10 µg         |
| Cefaclor     | CEC    | 30 µg         |
| Ofloxacin    | OFX    | 5 µg          |
| Cloxacillin  | CX     | 1 µg          |
| Cefalothin   | KF     | 30 µg         |
| Erythromycin | E      | 15 µg         |

|                                |        |       |
|--------------------------------|--------|-------|
| Clindamycin                    | DA2    | 2 µg  |
| Oxytetracycline                | T 30   | 30 µg |
| Enrofloxacin                   | ENR5   | 5 µg  |
| Neomycin                       | N 30   | 30 µg |
| Ampicillin/<br>clavulanic acid | AMC 30 | 30 µg |
| Cefotaxime                     | CTX 30 | 30 µg |
| Ampicillin/<br>cloxacillin     | APX 30 | 30 µg |

الجدول (2): معدل قطر تثبيط الفول السوداني مقارنة بالمضادات الحيوية بالملم تجاه للبكتريا السالبة  
لصبغة كرام

| Antibiotic               | <i>K. oxytoca</i> | <i>K. pneumoniae</i> | <i>P. aeruginosa</i> | <i>E. coli</i> | <i>N. meningitidis</i> |
|--------------------------|-------------------|----------------------|----------------------|----------------|------------------------|
| <i>Arachis hypogaeae</i> | 5                 | 6                    | 6                    | 5              | 5                      |
| TOB                      | 15 R              | 25 S                 | 21.5 S               | 18 S           | 40 S                   |
| CAZ                      | - R               | 24 S                 | 22.6 S               | 19 R           | -R                     |
| VA                       | - R               | - R                  | - R                  | - R            | 23 S                   |
| AM                       | - R               | - R                  | - R                  | - R            | -R                     |
| CEC                      | - R               | - R                  | - R                  | - R            | -R                     |
| OFX                      | 8 R               | 30 S                 | 23 S                 | 23.5 S         | 19 S                   |
| CX                       | - R               | - R                  | - R                  | - R            | -R                     |
| KF                       | - R               | - R                  | - R                  | - R            | -R                     |
| E                        | 25 S              | - R                  | - R                  | - R            | 25 S                   |
| DA2                      | 24 S              | - R                  | - R                  | - R            | 16 Int.                |
| T 30                     | 19 S              | 11 R                 | - R                  | 16.5 Int.      | 11 R                   |
| ENR5                     | 25 S              | 27 S                 | - R                  | 25 S           | 27 S                   |
| N 30                     | 15 Int.           | 19 S                 | 11.6 R               | 13.5 R         | 15 Int.                |
| AMC 30                   | - R               | - R                  | - R                  | - R            | 14 Mod. S              |
| CTX 30                   | - R               | 25 S                 | - R                  | 10.5 R         | 38 S                   |
| APX 30                   | 11 R              | - R                  | - R                  | - R            | 30 S                   |

الجدول (3): معدل قطر تثبيط الفول السوداني مقارنة بالمضادات الحيوية بالملم تجاه البكتريا الموجبة لصبغة كرام

| Antibiotic              | <i>S. aureus</i> | <i>S. pneumoniae</i> | <i>CNS</i> | <i>M. antarcticus</i> | <i>Corynebacterium</i> |
|-------------------------|------------------|----------------------|------------|-----------------------|------------------------|
| <i>Arachis hypogaea</i> | 8                | 6                    | 5          | 5                     | 6                      |
| TOB                     | 10.6 R           | 7.6 R                | 17 S       | 16 S                  | 16 S                   |
| CAZ                     | - R              | - R                  | - R        | 23 S                  | - R                    |
| VA                      | 17.3 S           | 19.16 S              | 33 S       | 28 S                  | 17 S                   |
| AM                      | 8.3 R            | 18.16 R              | 22 R       | 40 S                  | 20 R                   |
| CEC                     | 10 R             | 13.8 R               | 17 S       | 43 S                  | 8 R                    |
| OFX                     | 18.16 S          | 18.8 S               | 24 S       | 31 S                  | 18 S                   |
| CX                      | 9 R              | - R                  | 15 S       | 27 S                  | - R                    |
| KF                      | 6.6 R            | 9.8 R                | - R        | 40 S                  | 21 S                   |
| E                       | 9.4 R            | 18.2 Int.            | N          | N                     | 18 Int.                |
| DA2                     | 13.5 R           | 11.8 R               | N          | N                     | 22 S                   |
| T 30                    | 15.75 Int.       | 9.8 R                | N          | N                     | 10 R                   |
| ENR5                    | 17.25 S          | 27.6 S               | N          | N                     | 25 S                   |
| N 30                    | 10.5 R           | 12.6 R               | N          | N                     | 17 S                   |
| AMC 30                  | - R              | 6 R                  | N          | N                     | 9 R                    |
| CTX 30                  | - R              | 12 R                 | N          | N                     | 17 Mod. S              |
| APX 30                  | 11 R             | 19.4 S               | N          | N                     | 30 S                   |

الجدول (4): أقطار تثبيط الفول السوداني لـ *S. aureus* و *S. pneumoniae* و *P. aeruginosa*

| Bacteria spp.        | Zones of Inhibition |   |   |   |    |    |
|----------------------|---------------------|---|---|---|----|----|
|                      | 1                   | 2 | 3 | 4 | 5  | 6  |
| <i>S. aureus</i>     | 10                  | 5 | 7 | 5 | 11 | 10 |
| <i>S. pneumoniae</i> | 5                   | 8 | 5 | 5 | 5  | 10 |
| <i>P. aeruginosa</i> | 6                   | 5 | 5 | 6 | 8  | 5  |