

ارزیابی میزان عفونت زایی گونه‌های قارچ *Rhizopus* بر روی لارو حشره *Galleria mellonella* و موش آزمایشگاهی

سمیه دولت‌آبادی^{۱*}، محمد جواد نجف‌زاده^۲

مقاله پژوهشی

مقدمه: با وجود اینکه قارچ ریزوپوس اصلی‌ترین عامل ایجاد بیماری موکورمایکوزیس می‌باشد، اطلاعات ما در مورد این عوامل بیماریزا اندک می‌باشد. قدرت عفونت زایی سویه‌های *R. arrhizus* و *R. microsporus* که از منابع مختلف بالینی و محیطی جمع‌آوری شده‌اند، در مدل آزمایشگاهی لارو حشره *Galleria mellonella* و موش مورد بررسی قرار گرفتند.

روش بررسی: در این مطالعه آزمایشگاهی، تعداد ۲۶ سویه، ۱۳ مورد از هر یک از دو گونه فوق در لارو حشره با غلظت نهایی $10^6/ml$ اسپور برای هر سویه آماده شدند. بیماری‌زایی ۸ عدد از این سویه‌ها در موش آزمایشگاهی نیز مورد بررسی قرار گرفت. نمونه‌های تلقیح شده در لارو حشره به مدت ۶ روز و موش‌های آزمایشگاهی به مدت ۱۴ روز مورد بررسی قرار گرفتند. اطلاعات آماری به وسیله نرم‌افزار نمودارهای Kaplan-Meier رسم و با استفاده از تست log rank آنالیز شدند. میزان p-value کمتر از ۰/۰۵ درصد در نظر گرفته شد.

نتایج: میزان کشندگی قارچ *R. arrhizus* در لارو حشره و موش‌های تلقیح شده بیشتر از *R. microsporus* بوده است. تفاوت بیماری‌زایی در دو وارسته *R. arrhizus* معنادار نبود. میزان مرگ و میر ارتباطی با منبع جداسازی نداشته و در میان سویه‌های مربوط به یک گونه متغیر بودند. تولید سم باکتری همزیست در گونه *R. microsporus*، بر میزان مرگ و میر تأثیری نداشت. مرگ و میر در دو نوع مدل آزمایشگاهی یک الگوی مشابه را نشان می‌دهد.

نتیجه‌گیری: با توجه به بروز مرگ و میر در نمونه‌هایی با منبع محیطی، چنین استنباط می‌گردد که این گروه از قارچ‌ها ماهیت فرصت طلب داشته، در شرایط مساعد قادر به ایجاد بیماری در افراد مستعد می‌باشند. مدل آزمایشگاهی لارو حشره نتایج قابل قبولی را در مقایسه با مدل حیوانی بدست می‌دهد.

واژه‌های کلیدی: ریزوپوس، بیماری‌زایی، *Galleria mellonella*، موش آزمایشگاهی

ارجاع: دولت‌آبادی سیمیه، نجف‌زاده محمدجواد. ارزیابی میزان عفونت‌زایی گونه‌های قارچ *Rhizopus* بر روی لارو حشره *Galleria mellonella* و

موش آزمایشگاهی. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد ۱۴۰۰؛ ۲۹ (۶): ۶۶-۳۸۵۴.

۱- گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه حکیم سبزواری، سبزوار، ایران.

۲- گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران.

* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۹۱۵۱۷۱۱۲۷۵، پست الکترونیکی: Somayeh99@gmail.com، صندوق پستی: ۹۶۱۷۹۷۶۴۸۷

بیماری‌های زمینه‌ای و بیشترین درگیری این عفونت در نواحی سینوس بوده است (۱۰). عفونت رینوسربرال رایج‌ترین نوع این عفونت‌ها در سطح جهانی نیز می‌باشد (۱۱). در سال‌های اخیر میزان بروز این عفونت با توجه به استفاده از داروهای سرکوب کننده سیستم ایمنی؛ در بیمارانی با مشکلات خونی، پیوند اعضا، دیابت کنترل نشده، کتواسیدوزیس، استفاده طولانی از کورتیکواستروئیدها، غلظت بالای آهن، و نوزادان نارس رو به رشد بوده است (۱۴-۱۲ و ۶). بیشترین موارد بیماری‌زایی از قارچ‌های گونه ریزوپوس *Rhizopus* و *Lichtheimia* و موکور *Mucor* گزارش شده است (۷). *Rhizopus arrhizus* به تنهایی عامل ۷۰ درصد از موارد موکورمایکوزیس و ۹۰ درصد از موارد عفونت رینوسربرال می‌باشد. گونه‌های *Lichtheimia* و موکور در مقام دوم قرار می‌گیرند. دیگر گونه ریزوپوس *R. microsporus* مقام سوم ایجاد عفونت در بیماران مستعد را دارا می‌باشد (۶-۵). *Rhizopus arrhizus* هم‌چنین، گونه رایج در ایجاد موکورمایکوزیس در ایران است (۱۰). *Lichtheimia* و *Mucor* در مجموع باعث ایجاد ۱۹ درصد موارد این بیماری در اروپا می‌باشند (۱۲). از دیگر نمونه‌های رایج در ایجاد موکورمایکوزیس، می‌توان به گونه‌های *Apophysomyces*، *Rhizomucor*، *Saksenaea*، *Cunninghamella* اشاره نمود (۱۷-۱۵، ۱۳). تهدید دیگر این گروه از قارچ‌ها، رابطه همزیستی آن‌ها با باکتری گرم منفی *Bulkholderia* می‌باشد. این باکتری از خانواده *Burkholderiaceae* عامل تولید سم ریزوکسین است که خاصیت antimicrotubule داشته و با قرار گرفتن در سلول‌های کوچک سرطان ریه، می‌تواند در درمان بیماران سرطان موثر باشد (۳، ۱). بروز و تولید این سم در سویه CBS 111563 جداسازی شده از ماده غذایی سوفو ردیابی شده است (۱۸) که می‌تواند هشدار برای استفاده از این قارچ در صنعت مواد غذایی باشد. در گذشته تصور بر این بود که سویه‌های محیطی متفاوت از سویه‌های بالینی می‌باشند. ولیکن مطالعات مولکولی جدید در مورد گونه *R. microsporus* نشانگر تک نژادی بودن این گونه در سطح مولکولی می‌باشد و بر اساس مطالعات انجام شده، در مورد گونه *R. arrhizus* تنها دو

موکورال‌ها قارچ‌های ساپروفیت بوده که در محیط‌های مختلفی مانند خاک، آب، و مواد در حال فساد دیده می‌شوند. این قارچ‌ها به عنوان تجزیه کننده مواد آلی عمل نموده و باعث فساد، تغییر طعم و مزه در محصولات کشاورزی، و تولید سم شده در نتیجه خسارات بالایی در بخش کشاورزی قابل انتظار می‌باشد (۱). این قارچ‌ها با توجه به سرعت رشد بالا، ساختار رشته‌ای، توانایی رشد در حرارت بالا، و نیز تولید طیف وسیعی از آنزیم‌ها و متابولیت‌های ثانویه، گزینه‌های مناسبی جهت تولید فرآورده‌های زیستی در صنعت می‌باشند که با صرفه‌جویی مالی بسیار همراه خواهد بود (۲). تولید متابولیت‌های ثانویه‌ای مانند اسیدهای آلی (اسید مالیک، اسید لاکتیک)، کاروتن، آنزیم‌های مختلف (لیپاز، آمیلاز، تیروزیناز، سلولاز، پکتیناز)، الکل، سوخت‌های زیستی، و مواد دارویی از گونه‌های مختلف این گروه گزارش شده‌اند که هر کدام به نوبه خود می‌توانند بخش عظیمی از تقاضای روزافزون این محصولات در بازارهای تجاری و صنعت‌های وابسته را پوشش دهند (۳). گونه‌های موکورال از دیر باز در تولید غذاهای تخمیری بر پایه سویا و برنج در کشورهای آسیای دور بکار می‌رفته‌اند (۴). از دیدگاه کلی، قارچ *R. arrhizus* به عنوان قارچ امن Generally Recognized As Safe (GRAS) شناخته می‌شود و قادر به استفاده از منابع کربنی مختلفی می‌باشد (۳-۴). این گروه قارچی هم‌چنین قادر به ایجاد عفونت موکورمایکوزیس می‌باشند. بروز عفونت موکورمایکوزیس در افراد سالم نادر بوده ولیکن بروز این عفونت در بیماران با نقص سیستم ایمنی در دهه‌های اخیر رو به رشد بوده است (۷-۵). اگرچه بروز موکورمایکوزیس از شیوع کمتری نسبت به عفونت‌های ناشی از قارچ آسپرژیلوس و کاندیدا برخوردار می‌باشد ولیکن درصد مرگ و میر و سرعت پیشرفت آن بسیار بالاتر می‌باشد (۸). بسته به نوع بیماری زمینه‌ای افراد، و موضع عفونت، میزان مرگ و میر بین ۱۰۰-۲۰ درصد گزارش شده است (۹). در مطالعه مروری انجام شده در ایران، دیابت نوع ۲ اصلی‌ترین

قرار می‌گیرد. تاثیر سم ریزوکسین موجود در باکتری همزیست بر ایجاد بیماری موکورمایکوزیس نیز با استفاده از سویه‌های مثبت و منفی از نظر تولید سم مورد بررسی قرار گرفته و نتایج حاصله با نتایج مشابه در موش آزمایشگاهی به عنوان مدل استاندارد در آزمایشات بالینی، مورد مقایسه قرار می‌گیرند. استفاده از مدل‌های آزمایشگاهی اطلاعات گسترده‌ای را در زمینه شناخت مولکولی موکورمایکوزیس و روش‌های درمانی آن در اختیار ما قرار داده است (۲۹). نتایج حاصله از این مطالعه بر میزان شناخت ما نسبت به عملکرد این گونه‌ها در بالین خواهد افزود و امکان مدیریت بهتر این نوع عفونت را فراهم می‌آورد.

روش بررسی

آماده سازی نمونه های قارچی

در این مطالعه آزمایشگاهی، تعداد کل ۲۶ نمونه قارچی مورد بررسی قرار گرفتند. این سویه‌ها از مرکز CBS-KNAW (Utrecht, The Netherlands) تهیه شدند. از این میان، تعداد ۱۳ نمونه از گونه *Rhizopus microsporus* بودند که شامل دو نمونه محیطی، ۷ نمونه غذایی، و ۴ نمونه بالینی می‌باشد. از این میان تعداد دو نمونه حاوی باکتری همزیست و قادر به تولید سم ریزوکسین می‌باشند و تعداد دو نمونه فاقد این باکتری همزیست و عاری از سم می‌باشند (جدول ۱). حضور یا عدم حضور باکتری همزیست در این سویه‌ها در مطالعات قبلی با استفاده از روش کشت در محیط مناسب جهت رشد باکتری‌ها به اثبات رسیده بوده است (۳). تعداد ۱۳ نمونه از قارچ *R. arrhizus* نیز مورد مطالعه قرار گرفتند که شامل ۵ نمونه محیطی، ۵ نمونه غذایی و ۳ نمونه بالینی می‌باشد. نمونه‌های زیر مجموعه قارچ *R. arrhizus* شامل دو وارپته این گونه می‌باشد؛ وارپته *arrhizus* (n=8)، *delemar* (n=5). نمونه‌های استفاده شده در این مطالعه از مناطق جغرافیایی متنوعی به دست آمده‌اند (جدول ۱). سویه‌های لیوفیلیزه شده بر روی محیط کشت مالت پیتون (MP, Oxoid, Basingstoke, U.K.) به مدت دو روز قرار گرفتند و سپس به محیط کشت مالت اکسترکت آگار (MEA, Oxoid) منتقل شده و به مدت ۲ روز در دمای ۳۰ درجه سانتی‌گراد انکوبه شدند. در مورد مدل

وارپته *delemar, arrhizus* پذیرفته می‌باشد (۱۹-۲۰). استفاده از پستاندارانی مانند موش، روش ایده آل جهت بررسی شدت بیماری‌زایی عوامل عفونی می‌باشد. استفاده از موش‌ها برای بررسی اثر داروهای ضدقارچی و نیز شدت بیماری‌زایی ریزوپوس مورد استفاده قرار گرفته است (۲۱، ۲۲). اما استفاده از پستانداران در مقیاس بالا با محدودیت‌های اخلاقی، زمان و هزینه مواجه می‌باشد. در نتیجه استفاده از مدل‌های جایگزین مانند لارو حشرات مورد توجه قرار می‌گیرد. لارو حشره *Galleria mellonella* به‌طور گسترده در مطالعات مربوط به قارچ‌های بیماری‌زا مورد استفاده بوده است (۲۳، ۲۴). لارو حشره دارای سلول‌های هموسیت می‌باشد که عملکردی مشابه فاگوسیت‌ها دارند و بیشتر اعمال این سلول‌ها را اجرا می‌کنند و با تولید مواد ضد باکتریایی مانند سوپراکسید قادر به حذف سلول‌های باکتریایی مانند *Burkholderia mallei* می‌باشند (۲۵، ۲۶). ایجاد عفونت در این لاروها با تولید ملانین همراه می‌باشد. ملانین در هموسل تولید و در بافت‌ها آزاد می‌شود. در نتیجه لاروهای آلوده از رنگ کرم روشن به قهوه‌ای تیره تغییر رنگ می‌دهند. سیستم ایمنی حشرات شباهت ساختاری و عملکردی بالایی را با سیستم ایمنی ذاتی در پستانداران بروز می‌دهد و در نتیجه این حشرات به‌عنوان مدل مناسبی در مطالعات بالینی مطرح می‌گردند. لارو این حشره نیازی به خوراک دهی نداشته، دارای مزیت‌هایی مانند ارزان و سریع تر بودن و عدم نیاز به کد اخلاقی می‌باشد (۲۴). اگرچه عفونت قارچی موکورمایکوزیس معمولاً در افراد با نقص سیستم ایمنی مانند بیماران مبتلا به دیابت و پیوند اعضا رخ می‌دهد ولیکن با وجود استفاده رایج این گونه‌ها در صنایع مختلف و امکان بروز موکورمایکوزیس، و با توجه به ماهیت فرصت طلب بودن برخی از گونه‌های این قارچ، بایستی مکانیسم‌های بیماری‌زایی این گونه‌ها مدنظر قرار گیرد تا راه حل مقابله و پیشگیری از این عفونت شناسایی شوند (۲۷). لذا با توجه به بیماری‌زایی شدید گونه‌های ریزوپوس (۲۸)، توانایی دو گونه رایج این قارچ، جهت ارزیابی شدت بیماری‌زایی و ارتباط آن با منبع جداسازی نمونه‌ها در مدل لارو حشره *Galleria mellonella* مورد بررسی

مجموع ۵۴ موش مورد استفاده قرار گرفت. موش‌های تزریق شده حداقل سه بار در روز مورد بررسی قرار می‌گرفتند. علایم بالینی مد نظر شامل بروز مواردی مانند کم‌آبی، کاهش وزن (حدود ۱۵٪ وزن بدن در ۴۸ ساعت و یا ۲۰٪ در ۲۴ ساعت)، افت درجه حرارت بدن تا ۳۳ درجه سانتیگراد، سفتی عضلات گردن، بیقراری می‌باشد. موش‌هایی که این علایم را بروز دادند با حفظ اصول اخلاقی از آزمایش حذف شدند. آزمایش در روز ۱۴ بعد از تلقیح خاتمه یافته و تمامی موش‌های مورد آزمایش با بیهوشی ایزوفلوران از بین رفتند و اندام‌های داخلی جدا شدند. تست حرارت: تست حرارت برای تمامی سویه‌های قارچی که مورد مطالعه قرار گرفتند، انجام شد. سویه‌ها در دمای ۱۵ درجه تا ۳۶ درجه سانتی‌گراد با فواصل ۳ درجه به مدت ۳ روز انکوبه شدند. همچنین سویه‌ها در دمای ۵۲، ۵۵، ۵۰، ۴۵، و ۴۰ درجه سانتی‌گراد نیز انکوبه شدند. سویه‌ها در پلیت‌های ۸ سانتی‌متری مالت اکسترکت آگار و در تاریکی قرار گرفتند (۱۹).

تجزیه و تحلیل آماری

تمام اطلاعات آماری به وسیله نرم افزار Graphpad Prism (GraphPad Software, San Diego, CA) نسخه ۷ انجام شد. داده‌های مربوط به بقاء نمونه‌ها با استفاده از نمودارهای Kaplan-Meier رسم و با استفاده از تست log rank آنالیز شدند. میزان p-value کمتر از ۰/۰۵ درصد در نظر گرفته شد. میانگین زمانی زنده ماندن (Median Survival Time, MST) نمونه‌ها، به معنای زمانی که نیمی از لاروها و یا موش‌ها مرده‌اند، می‌باشد.

ملاحظات اخلاقی

پروپوزال این تحقیق توسط دانشگاه علوم پزشکی مشهد تایید شده است (کد اخلاق 1396.457.IR.MUMS.fm.REC).

نتایج

دمای رشد بهینه برای رشد سویه‌های *R. microsporus* دمای ۳۶ درجه سانتی‌گراد و دمای رشد بیشینه برای این سویه‌ها در محدوده ۵۰-۵۲ به دست آمد. اکثر نمونه‌ها در بازه دمایی ۳۰ تا ۴۰ درجه سانتی‌گراد قادر به رشد مطلوب بوده‌اند. دمای رشد بهینه برای رشد سویه‌های *R. arrhizus*

آزمایشگاهی موش، پس از اسپورزایی کافی، اسپورها در بافر استریل PBS جمع‌آوری شده و غلظت 10^7 اسپور در یک میلی‌لیتر برای هر سویه قارچی و به ازای هر نمونه موش آزمایشگاهی و یا لارو حشره تهیه شد. اسپورها با استفاده از لام نیوبار شمارش شده و در دمای 4°C نگهداری می‌شوند. از این میزان اسپور، مقدار ۰/۱ میلی‌لیتر با کمک سرنگ استریل به هر لارو تزریق می‌گردد تا غلظت نهایی 10^6 به دست آید. بافر PBS به عنوان کنترل منفی و سویه *R. microsporus* CBS 102277 به عنوان کنترل مثبت مورد استفاده قرار گرفتند (۱۷). در مورد آزمون لارو حشره *G. mellonella*، از بافر IPS (Insect Phosphate Saline; 8/76 g NaCl, 0/35 g KCl, 15/76 g Tris-HCl, 3/72 g EDTA, 4/72 g Na-citrate per litre, pH = 6/9) استفاده شد. این بافر به عنوان کنترل منفی در این آزمون و سویه *R. microsporus* CBS 102277 به عنوان کنترل مثبت مورد استفاده قرار گرفت. به منظور بررسی قابلیت تکرار آزمون، از تعداد ۲۰ عدد لارو حشره به ازای هر نمونه استفاده شده است و هر آزمون دو بار تکرار شده است.

مدل لارو حشره *Galleria mellonella*: لارو مرحله ششم برای این آزمون مورد استفاده قرار گرفته است. لاروها قبل از استفاده در دمای 18°C و در تاریکی قرار گرفتند. وزن لاروها ۰/۳-۰/۴ گرم بوده است. اسپورهای تهیه شده در بافر IPS به قسمت پای شکمی لاروها تزریق شدند. نمونه‌های تلقیح شده و نمونه‌های کنترل به مدت شش روز در 30°C و تاریکی انکوبه و بررسی شدند. تغییر رنگ لاروها به قهوه‌ای نشانه از بین رفتن آنها می‌باشد (۲۳).

مدل موش آزمایشگاهی: تعداد ۵۴ عدد موش ماده CD-1 با وزن ۲۵-۲۰ با سن ۵-۴ هفته، در ۱۸ گروه دسته بندی شدند. تعداد سه موش برای هر گروه در نظر گرفته شد. شدت بیماری‌زایی ۸ عدد از سویه‌های ذکر شده در مدل آزمایشگاهی لارو حشره در مدل موش نیز بررسی شدند (۲۲). میزان ۰/۱ میلی‌لیتر از اسپور با غلظت نهایی 10^6 در یک میلی‌لیتر از طریق رگ دمی به بدن موش تزریق شد. گروه شاهد فقط بافر PBS را دریافت نمودند. مطالعه دو مرتبه تکرار شد بنابراین

40) در مقایسه با سویه های فاقد باکتری همزیست ایجاد نمودند (40 ± 58.33%, av. 80-0%). مرگ و میر در روز دوم معنادار نبود. در مقایسه با منبع جداسازی نمونه ها بر اساس سه گروه نمونه های محیطی، غذایی، و بالینی، نتایج معناداری به دست نیامد. توان بیماری زایی در سویه ها با منبع مختلف مشهود بود. نتایج به دست آمده در میان سویه های مربوط به یک گونه متغیر بودند. از میان نمونه های فوق، تعداد ۸ عدد نمونه که از منابع متفاوتی جداسازی شده اند برای آزمون موش مدنظر گرفته شدند. (4 *R. microsporus*, 2 *R. arrhizus* var. *delemar*). *arrhizus* and 2 *R. arrhizus* var. *delemar* تمام موش ها با غلظت 10^6 /ml تلقیح شدند. میزان مرگ و میر در *R. microsporus* برابر با ۶۶/۶۶٪ با میانگین زمانی ۶ روز بوده است (شکل ۱ آ). این امر در مورد *R. arrhizus* var. *delemar* در بازه زمانی ۵-۶ روز رخ داده و برابر با ۶۶/۶۶٪ می باشد. در مورد *arrhizus* var. *arrhizus* مرگ و میر به میزان ۱۰۰٪ در بازه زمانی ۲-۳ روز بوده است (شکل ۱ ب). سویه های تولیدکننده سم (CBS 339.62, CBS 112588) مرگ و میری برابر با سویه های فاقد توانایی تولید سم (CBS 700.68, CBS 631.82) از خود نشان دادند. سویه (*R. arrhizus* var. *arrhizus*) CBS 136239 که از خاک جداسازی شده است بیشترین میزان مرگ و میر را در میان دیگر نمونه های تلقیح شده در موش های آزمایشگاهی بروز داد. در مقایسه با منبع جداسازی نمونه ها بر اساس سه گروه نمونه های محیطی، غذایی، و بالینی، نتایج معناداری به دست نیامد.

دمای ۳۰ درجه سانتی گراد و دمای رشد بیشینه برای این سویه ها ۴۵ درجه سانتی گراد به دست آمد. قابلیت تکرار در آزمون لارو حشره، با استفاده از ۲۰ لارو به ازای هر نمونه و دو بار تکرار آزمون نشان داد که تفاوت در نتایج پس از ۴۸ ساعت به استثنا سویه های CBS 324.35, CBS 137314 کمتر از ۲۵٪ و در آخرین روز آزمون به استثنا سویه های CBS 631.82, CBS 137314، کمتر از ۱۵٪ بوده است. میزان مرگ و میر در آخرین روز آزمون کاملاً تکرارپذیر بوده است. *R. microsporus* به میزان (av. 87.72% ± 25.33) 70-100% مرگ و میر ایجاد نموده که این امر در بازه زمانی ۴.۵-۱ روز رخ داده است (شکل ۲ ب). در مورد *R. arrhizus* مرگ و میر به میزان 90-100% (av. 98.34% ± 3.11) در بازه زمانی 1-2 روز بوده است. میزان مرگ و میر *arrhizus* var. *delemar* (av. 90-100%) مرگ و میر 96.67% ± 4.24) و در مورد *arrhizus* var. *arrhizus* میزان مرگ و میر (av. 99.38% ± 1.76) 95-100% بوده است (شکل ۲ آ). در نتیجه تفاوت بین دو وارسته معنادار نمی باشد. در مورد قارچ *R. microsporus* میزان مرگ و میر 48.77% در دومین روز پس از تلقیح بوده است در حالی که این رقم در مورد *R. arrhizus* ۷۰٪ بوده است. تفاوت میان این دو گونه معنادار بوده و بیانگر بیماری زایی قوی تر گونه *arrhizus* در روز دوم می باشد. *Rhizopus microsporus* افزایش مرگ و میری به میزان ۸/۱۵٪ در روز آخر آزمایش از خود نشان می دهد. سویه های دارای باکتری همزیست که قادر به ایجاد سم می باشند، مرگ و میری به میزان (av. 51.41% ± 0-100%)

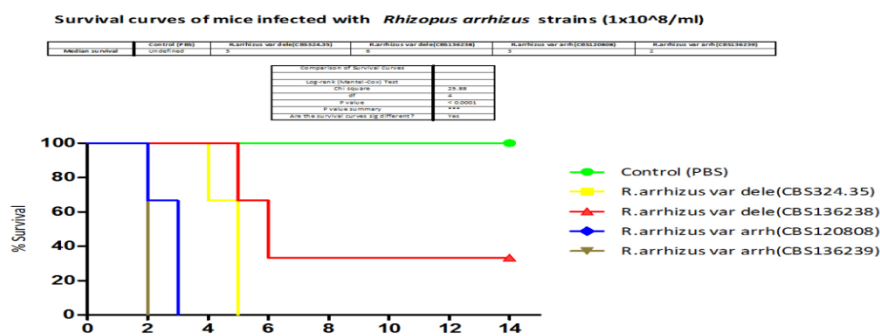
جدول ۱: نمونه های قارچی مورد استفاده در این مطالعه آزمایشگاهی: نام گونه، منبع و مکان جداسازی، وجود باکتری همزیست در برخی سویه ها، نتایج حاصله در دو مدل آزمایشگاهی

شماره نمونه	مکان	نام گونه	منبع	میانگین مرگ و میر (روز)		تولید سم
				موش	لارو حشره	
				6	1	No
CBS 112588	اندونزی	<i>R. microsporus</i>	Tempe	6	1	Yes
CBS 339.62	اندونزی	<i>R. microsporus</i>	Tempe	6	4.5	No

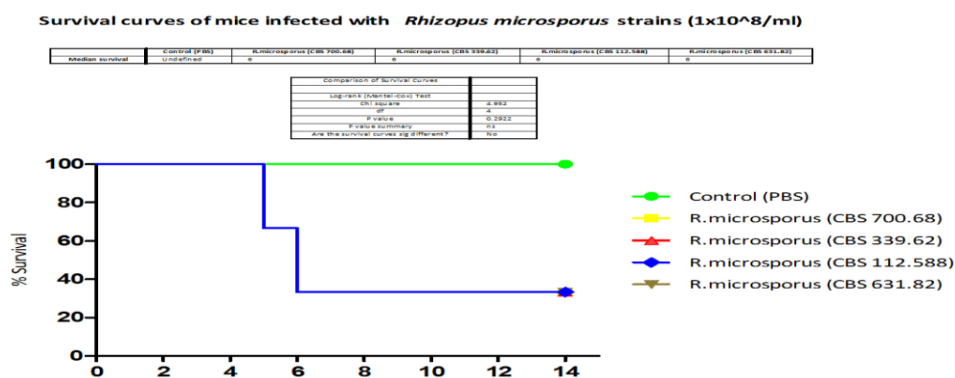
سمیه دولت آبادی و همکاری

CBS 631.82	چین	<i>R. microsporus</i>	Bread	6	1	Yes
CBS 700.68	گرجستان	<i>R. microsporus</i>	Forest soil		3.5	
CBS 102277	--	<i>R. microsporus</i>	Human rhinocerebral		2	No
CBS 112586	اندونزی	<i>R. microsporus</i>	Tempe		2	
CBS 124669	یونان	<i>R. microsporus</i>	Human, soft palate		3	
CBS 264.60	نروژ	<i>R. microsporus</i>	liver abscess in pig		2	
CBS 294.31	فرانسه	<i>R. microsporus</i>	Cow foetus		2	
CBS 337.62	اندونزی	<i>R. microsporus</i>	Tempe		3	
CBS 536.80	آفریقای جنوبی	<i>R. microsporus</i>	Sorghum malt		1	No
CBS 537.80	آفریقای جنوبی	<i>R. microsporus</i>	Sorghum malt		1	Yes
CBS 699.68	اکراین	<i>R. microsporus</i>	Soil	3	2	
CBS 120808	فرانسه	var. <i>arrhizus</i>	Sputum	2	2	
CBS 136239	ایران	var. <i>arrhizus</i>	Soil		2	
CBS 120809	فرانسه	var. <i>arrhizus</i>	Sputum		2	
CBS 136236	هلند	var. <i>arrhizus</i>	Soil		2	
CBS 136237	هلند	var. <i>arrhizus</i>	Soil		2	

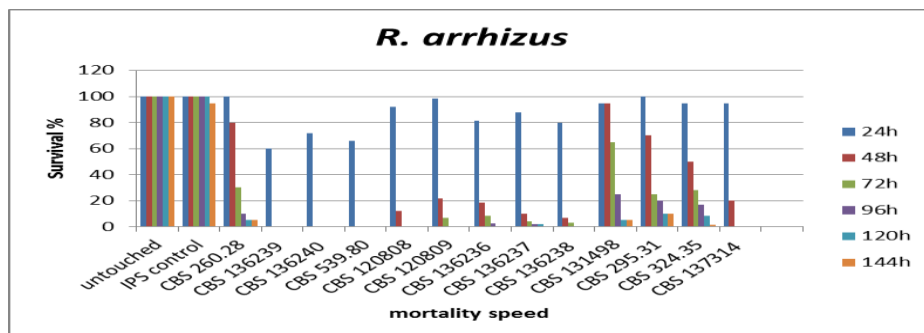
CBS 136240	ایران	var. <i>arrhizus</i>	Soil	1	
CBS 260.28	چین	var. <i>arrhizus</i>	Chines e yeast	2	
CBS 539.80	آفریقای جنوبی	var. <i>arrhizus</i>	Sorghu m malt	6	2
CBS 136238	هلند	var. <i>delemar</i>	Soil	5	2.5
CBS 324.35	اندونزی	var. <i>delemar</i>	Cocos cake		1
CBS 131498	هلند	var. <i>delemar</i>	Tempe		1
CBS 137314	آفریقای جنوبی	var. <i>delemar</i>	Sorghu m malt		1
CBS 295.31	آلمان	var. <i>delemar</i>	Pig		



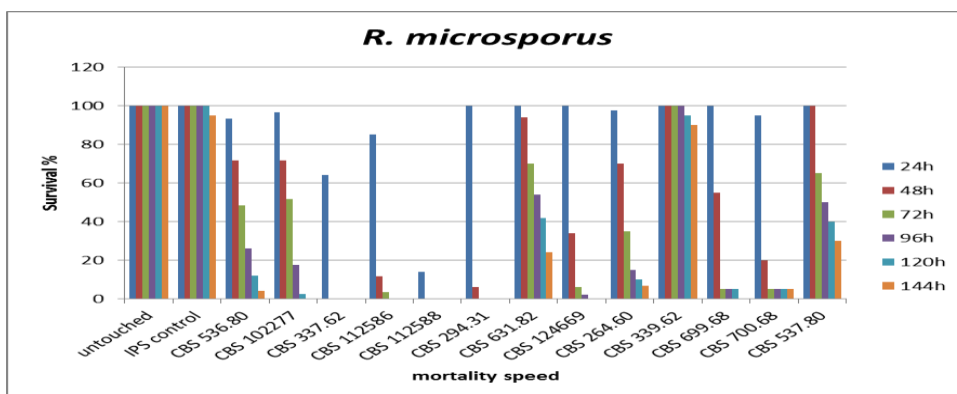
شکل ۱: نمودار مرگ و میر گونه *R. microsporus* در بازه زمانی ۱۴ روزه در موش آزمایشگاهی.



شکل ۲: نمودار مرگ و میر دو وارسته از گونه *R. arrhizus* در بازه زمانی ۱۴ روزه در موش آزمایشگاهی.



شکل ۲: نمودار مرگ و میر دو وارسته از گونه *R. arrhizus* در بازه زمانی شش روزه در لارو حشره.



شکل ۲ ب: نمودار مرگ و میر گونه *R. microsporus* در بازه زمانی شش روزه در لارو حشره.

مطالعات مربوط به موکورالها نیز مورد استفاده بوده اند (۳۵،۳۴). در این مطالعه از مدل موش جهت مقایسه نتایج در آزمایش لارو حشره و نیز بهره‌مندی از یک مدل استاندارد استفاده شده است. در دیگر مطالعات، میزان مرگ و میر گونه ریزوپوس در مقایسه با دیگر گونه‌های موکورال در دمای ۳۰ و ۳۷ درجه سانتی‌گراد شدیدتر گزارش شده است (۳۳). میزان مرگ و میر *R. arrhizus* در لارو حشره بالاتر از گونه *R. microsporus* بود (تصویر ۲ آ). این تفاوت می‌تواند در ارتباط با دمای بهینه رشد بالاتر برای *R. microsporus* در مقایسه با دمای بهینه کمتر برای گونه *R. arrhizus* و لارو حشره باشد. دمای رشد بهینه برای *R. arrhizus* ۳۰ درجه سانتی‌گراد و در مورد *R. microsporus* ۴۵ درجه می‌باشد. توان رشد در دماهای بالاتر، نیاز اولیه میکروارگانیسم‌ها برای آلوده کردن میزبان خونگرم می‌باشد. قارچ‌های موکورال به خوبی از این

بحث

در این مطالعه، با استفاده از مدل آزمایشگاهی لارو حشره، میزان بیماری‌زایی دو گونه رایج ریزوپوس ارزیابی گردید. استفاده از لارو حشره *Galleria mellonella* در بررسی بیماری‌زایی قارچ‌های پاتوژن مختلف و هم‌چنین سویه‌های *Madurella mycetomatis* نتایج قابل قبولی را به همراه داشته است (۳۱،۳۰). نتایج آزمایشگاهی به دست آمده از این لارو جهت بررسی بیماری‌زایی قارچ *Aspergillus* و *Candida* با مدل استاندارد موش آزمایشگاهی قابل مقایسه (۲۳،۳۲) و هم‌چنین کاربرد این مدل در مورد بیماری‌زایی گونه‌های موکورال، موفقیت‌آمیز بوده است (۳۳). پستانداران مختلفی مانند خرگوش، خوکچه هندی، و موش به دلیل شباهت‌های ساختاری و فیزیولوژیکی با بدن انسان، مدل مناسبی را جهت بررسی‌های آزمایشگاهی فراهم می‌آورند. این جانوران در

مقایسه داده‌ها فراهم شود. به این منظور استفاده از سویه‌های استاندارد میکروبی و مدل‌های آزمایشگاهی مناسب توصیه می‌شود (۳۳). استراتژی این مطالعه استفاده از نمونه‌هایی بوده است که دمای رشد و نمو آن‌ها برای زندگی، نزدیک به دمای بدن انسان است. پس با بررسی زمان مرگ و میر نمونه‌های آلوده با این گونه قارچی و به‌دست آوردن میزان درصد مرگ و میر آن‌ها می‌توان به یافته‌های مقایسه‌ای با شرایط ایجاد بیماری در بالین دست یافت. این آزمون نشان داد هر دو گونه *R. arrhizus* و *R. microsporus* و هم‌چنین پاتوژن‌های مهم فرصت طلب مانند موکور، کاندیدا، اسپیریلوس و فوزاریوم قادر به ایجاد عفونت در میزبان‌هایی با نقص سیستم ایمنی می‌باشند (۲۹). پس با به‌دست آوردن زمان مرگ و میر نمونه‌ها و درصد آلودگی آن‌ها می‌توان به زمان لازم جهت بهبودی بیماران و درمان آن‌ها و نیز روند پیشروی بیماری پی برد.

نتیجه‌گیری

سویه‌های تست شده در این آزمایش، در میزان بیماری‌زایی متفاوت بودند. درصد بیماری‌زایی بالا در نمونه‌های جداسازی شده از منابع محیطی نیز مشاهده شده است. لذا با توجه به گستردگی وسیع این گونه قارچی در طبیعت و نیز بیماری‌زایی آن‌ها در انسان، بررسی میزان بیماری‌زایی این گونه‌ها ضروری می‌باشد. با توجه به نتایج بدست آمده در این مطالعه قدرت ذاتی در تولید بیماری در گونه‌های مذکور وجود داشته و بنابراین باید به عنوان یک ریسک و خطر در عرصه بالین و صنایع مختلف با آن‌ها برخورد نمود.

سپاس‌گزاری

نتایج این کار مربوط به طرح شماره ۹۵۱۸۳۷ دانشگاه علوم پزشکی مشهد می‌باشد.

حامی مالی: حامی مالی این طرح، دانشگاه علوم پزشکی مشهد.

تعارض در منافع: وجود ندارد.

توانایی برخوردار می‌باشند. در مطالعه کانگر و همکاران Kaerger et al. 2015 در سال ۲۰۱۵ (۳۶) گونه‌های گرمادوست توانایی بیشتری به بیماری‌زایی داشتند در حالیکه دیگر عوامل مانند اندازه اسپور، مقاومت در برابر استرس‌ها، و ... تأثیری در این امر نداشتند. هر دو مدل آزمایشگاهی لارو حشره و موش، مدل عفونت سیستمی را ارائه می‌دهند و در نتیجه نتایج حاصله قابل مقایسه می‌باشد. لذا با وجود تعداد کم نمونه‌های بررسی شده در مدل موش آزمایشگاهی، نتایج به‌دست آمده در دو مدل مشابه می‌باشند (۲۹). این امر بر قابلیت مدل لارو حشره به عنوان مدل آزمایشگاهی مطلوب در مطالعات بالینی تأکید می‌نماید. توان بیماری‌زایی بالاتر گونه *R. arrhizus* در هر دو مدل لارو حشره و موش مشابه شرایط موجود در بالین می‌باشد. تفاوت اندکی در میان دو وارسته این گونه وجود دارد ولیکن تعداد سویه‌ها ممکن است برای نتیجه‌گیری کلی اندک باشد. در مجموع نتایج متفاوت بین دو گونه با تفاوت در سطح سویه‌ها مرتبط نبوده است، حتی در مطالعاتی که از تعداد بیست سویه ریزوپوس استفاده نموده‌اند (۳۳، ۳۵). نتایج حاصل از این آزمون تفاوت معناداری را در میان نمونه‌های جداسازی شده از منابع مختلف، نشان نداده و این امر دلالت بر توان ذاتی این نمونه‌ها در ایجاد عفونت در شرایط مساعد مانند بدن فرد مبتلا به نقص سیستم ایمنی می‌باشد. میزان مرگ و میر ارتباطی با حضور باکتری همزیست در برخی سویه‌ها نداشت. لذا استنباط می‌گردد که بیماری‌زایی این گونه‌ها و عفونت موکورمایکوزیس ارتباطی با وجود این باکتری نداشته باشد (۳۷، ۲۸). سرعت ایجاد مرگ و میر در سویه‌های مورد مطالعه بالا و در همان روزهای اولیه پس از تلقیح بوده است. این امر مطابق با سرعت پیشروی عفونت در بالین و ایجاد مرگ و میر بالا در زمان کوتاه می‌باشد که مشخصه عفونت موکورمایکوزیس می‌باشد. به نظر می‌رسد مواردی مانند ترکیب محیط کشت، درجه حرارت، جنسیت جانور، ... بر نتایج آزمون‌ها تأثیرگذار می‌باشند (۲۹). لذا استفاده از پروتوکول‌های یکسان در مطالعات ضروری بوده تا امکان

References:

- 1-Dolatabadi S. *Mucorales between Food and Infection* [Thesis]. Netherlands: Amsterdam University 2015.
- 2-Hesseltine CW. *Microbiology of Oriental Fermented Foods*. Annu Rev Microbiol 1983; 37: 575-601.
- 3-Jennessen J, Nielsen KF, Houbraken J, Lyhne EK, Schnurer J, Frisvad JC, Samson RA. *Secondary Metabolite and Mycotoxin Production by the Rhizopus Microsporus Group*. J Agr Food Chem 2005; 53(5): 1833-40.
- 4-Hong SB, Kim DH, Lee M, Baek SY, Kwon SW, Houbraken J, Samson RA. *Zygomycota Associated with Traditional Meju, A Fermented Soybean Starting Material For Soy Sauce and Soybean Paste*. J Microbiol 2012; 50(3): 386-93.
- 5-Ibrahim AS, Spellberg B, Walsh TJ, Kontoyiannis DP. *Pathogenesis of Mucormycosis*. Clin Infect Dis 2012; 54: S16-S22.
- 6-Rammaert B, Lanternier F, Zahar JR, Dannaoui E, Bougnoux ME, Lecuit M, et al. *Healthcare-Associated Mucormycosis*. Clin Infect Dis 2012; 54: S44-S54.
- 7-Lanternier F, Sun HY, Ribaud P, Singh N, Kontoyiannis DP, Lortholary O. *Mucormycosis in Organ and Stem Cell Transplant Recipients*. Clin Infect Dis 2012; 54(11): S35-S43.
- 8-Quan C, Spellberg B. *Mucormycosis, Pseudallescheriasis, and Other Uncommon Mold Infections*. Proc Am Thorac Soc 2010; 7: 210-5.
- 9-Ribes JA, Vanover-Sams CL, Baker DJ. *Zygomycetes in Human Disease*. Clin Microbiol Rev 2000; 13(2): 236-301.
- 10-Dolatabadi S, Ahmadi B, Rezaei-Matehkolaei A, Zarrinfar H, Skiada A, Mirhendi H, et al. *Mucormycosis in Iran: A Six-Year Retrospective Experience*. J Mycol Med 2018; 28(2): 269-73.
- 11-Ribeiro LC, Wanke Da Silva M, Dias LB, Mello R, Canavarros FAPB, Leite DP, et al. *Mucormycosis in Mato Grosso, Brazil: Case 1089 Reports, Caused By Rhizopus Microsporus Var. Oligosporus and Rhizopus Microsporus Var. Rhizopodiformis*. Mycopathologia 2012; 173(2-3): 187-92.
- 12-Skiada A, Pagano L, Groll A. *Analysis of 230 Cases Accrued by the Registry of the European Confederation of Medical Mycology (ECMM) Working Group on Zygomycosis Between 2005 and 2007*. Clin Microbiol Infect 2011; 17(12): 1859-67.
- 13-Binder U, Maurer E, Lass-Flörl C. *Mucormycosis from the Pathogens to the Disease*. Clin Microbiol Infect 2014; 20: 6: 60-6.
- 14-Kontoyiannis DP, Marr KA, Park BJ, Alexander BD, Anaissie EJ, Walsh TJ, et al. *Prospective Surveillance for Invasive Fungal Infections in Hematopoietic Stem Cell Transplant Recipients, 2001-2006: Overview of the Transplant-Associated Infection Surveillance Network (TRANSNET) Database*. Clin Infect Dis 2010; 50(8): 1091-100.
- 15-Petrikkos G, Skiada A, Lortholary O, Roilides E, Walsh TJ, Kontoyiannis DP. *Epidemiology and Clinical Manifestations of Mucormycosis*. Clin Infect Dis 2012; 54: S23-S34.
- 16-Gomes MZ, Lewis RE, Kontoyiannis DP. *Mucormycosis Caused by Unusual Mucormycetes*,

- Non-Rhizopus, Mucor, and Lichtheimia Species.* Clin Microbiol Rev 2011; 24(2): 411-45.
- 17-Chakrabarti A, Singh R. *Mucormycosis in India: Unique Features.* Mycoses 2014; 57: 85-90.
- 18-Rohm B, Scherlach K, Möbius N, Partida-Martinez LP, Hertweck C. *Toxin Production by Bacterial Endosymbionts of a Rhizopus Microsporus Strain Used for Tempe/Sufu Processing.* Int J Food Microbiol 2010; 136(3): 368-71.
- 19-Dolatabadi S, Walther G, Gerrits Van Den Ende AHG, De Hoog GS. *Diversity and Delimitation of Rhizopus Microsporus.* Fungal Div 2014; 64: 145-63.
- 20-Dolatabadi S, De Hoog GS, Meis JF, Walther G. *Species Boundaries and Nomenclature of Rhizopus Arrhizus (Syn. R. Oryzae).* Mycoses 2014; 57: 108-27.
- 21-Odds FC, Van Gerven F, Espinel-Ingroff A, Bartlett MS, Ghannoum MA, Lancaster MV, et al. *Evaluation of Possible Correlations between Antifungal Susceptibilities of Filamentous Fungi in Vitro and Antifungal Treatment Outcomes in Animal Infection Models.* Antimicrob Agents Chemother 1998; 42(2): 282-88.
- 22-Seyedmousavi S, Melchers WJG, Verweij PE, Mouton JW. *Assessment of Efficacy of Antifungals in Experimental Models of Invasive Aspergillosis in an Era of Emerging Resistance: The Value of Real-Time Quantitative PCR.* Curr Opin Pharmacol 2011; 11(5): 486-93.
- 23-Jacobsen ID. *Galleria Mellonella as a Model Host to Study Virulence of Candida.* Virulence 2014; 5(2): 237-9.
- 24-Nappi AJ, Christensen BM. *Melanogenesis and Associated Cytotoxic Reactions: Applications to Insect Innate Immunity.* Insect Biochem Mol Biol 2005; 35(5): 443-59.
- 25-Bergin D. *Galleria Mellonella Hemocytes: Identification of Proteins Homologous to the NADPH Oxidase Complex of Human Neutrophils.* Infect Immun 2005; 73(7): 4161-70.
- 26-Mylonakis E, Casadevall A, Ausubel FM. *Exploiting Amoeboid and Non-Vertebrate Animal Model Systems to Study the Virulence of Human Pathogenic Fungi.* Plos Pathog 2007; 3(7): E101.
- 27-Alvarez E, Sutton DA, Cano J, Fothergill AW, Stchigel A, Rinaldi MG, et al. *Spectrum of Zygomycete Species Identified from Clinically Significant Specimens in the United States.* J Clin Microbiol 2009; 47: 1650-56.
- 28-Walther G, Pawłowska J, Alastruey-Izquierdo A, Wrzosek M, Rodriguez-Tudela JL, Dolatabadi S, et al. *DNA Barcoding in Mucorales: An Inventory of Biodiversity.* Persoonia 2013; 30: 11-47.
- 29-Jacobsen ID. *Animal Models to Study Mucormycosis.* J Fungi 2019; 5(2): 27.
- 30-Kloezen W, Van Helvert-Van Poppel M, Fahal AH, Van De Sande WW. *A Madurella Mycetomatis Grain Model in Galleria Mellonella Larvae.* Plos Neglected Tropical Disease 2015; 9: E0003926.
- 31-Fallon J, Kelly J, Kavanagh K. *Galleria Mellonella as a Model for Fungal Pathogenicity Testing.* Methods Mol Biol 2012; 845: 469-85.
- 32-Slater JL, Gregson L, Denning DW, Warn PA. *Pathogenicity of Aspergillus Fumigatus Mutants*

- Assessed in Galleria Mellonella Matches that in Mice.* Med Mycol 2010; 49: S107-13.
- 33-Maurer E, Hortnagl C, Lackner M, Grassle D, Naschberger V, Moser P; et al. *Galleria Mellonella as a Model System to Study Virulence Potential of Mucormycetes and Evaluation of Antifungal Treatment.* Med Mycol 2018; 57(3): 351-62
- 34-Schwartz VU, Jacobsen ID. *Mucormycoses Caused by Lichtheimia Species.* Mycoses 2014; 57: 73-8.
- 35-Kamei K. *Animal Models of Zygomycosis-Absidia, Rhizopus, Rhizomucor, and Cunninghamella.* Mycopathologia 2001; 152: 5-13
- 36-Kaerger K, Schwartz VU, Dolatabadi S, Nyilasi I, Kovács SA, Binder U, et al. *Adaptation to Thermotolerance in Rhizopus Coincides with Virulence as Revealed by Avian and Invertebrate Infection Models, Phylogeny, Physiological and Metabolic Flexibility.* Virulence 2015; 6(4): 395-403.
- 37-Ibrahim AS, Gebremariam T, Liu M, Chamilos G, Kontoyiannis DP, Mink R, et al. *Bacterial Endosymbiosis is Widely Present among Zygomycetes but Does Not Contribute to the Pathogenesis of Mucormycosis.* J Infect Dis 2008; 198(7): 1083-90.

Assessment of Virulence Potential in *Rhizopus* species in Larvae of *Galleria Mellonella* and Mice

Somayeh Dolatabadi^{1*}, Mohammad Javad Najafzadeh²

Original Article

Introduction: Although, *Rhizopus* species, are the main causative agents of mucormycosis, we know a little about these pathogens. We investigated the virulence potential of *Rhizopus arrhizus* and *R. microsporus* strains, obtained from a wide selection of clinical and environmental sources, in *Galleria mellonella* larvae and a mice model.

Methods: In this experiment, a total of 26 strains, 13 for each species of *R. microsporus*, *R. arrhizus* were tested in larvae with final concentration of 10^6 /ml per strain. Eight strains were tested in mice model. Inoculated samples were monitored in insect larvae for 6 days and in mice for 14 days. Statistical data were performed using Graphpad Prism software (GraphPad Software, San Diego, CA). Survival data of the samples were plotted using Kaplan-Meier diagrams and analyzed using log rank test P value was considered 0.05%.

Results: *R. arrhizus* showed higher virulence compare to *R. microsporus* in both models. No specific difference was seen in pathogenicity between the two varieties of *R. arrhizus*. Virulence was not affected by source of isolation or production of toxin in some strains of *R. microsporus*. Virulence pattern was similar in both models.

Conclusion: Considering the mortality rate which was happened with strains from environmental sources, we conclude that these fungi have an opportunistic nature, which make them pathogen in susceptible hosts in favorite conditions. Larvae model showed reliable results compare to mice model.

Keywords: *Rhizopus*, virulence, *Galleria mellonella*, mice model.

Citation: Dolatabadi S, Najafzadeh M.J. Assessment of Virulence Potential of *Rhizopus* Species in *Galleria Mellonella* and Mice. J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2021; 29(6): 3854-66.

¹Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Hakim Sabzevari University, Sabzevar, Iran.

²Department of Parasitology and Mycology, Faculty of Medicine, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran.

*Corresponding author: Tel: 09151711275, email: Somayeh99@gmail.com