

## นิพนธ์ต้นฉบับ

# ฤทธิ์ของสมุนไพรไทยต่อการเกาะกลุ่มของ *Escherichia coli* O157: H7

สุรศักดิ์ ลิ้มสุวรรณ<sup>1</sup> ศิลารัตน์ วรรණมณี<sup>1</sup> และ ศุภยังค์ วรุณิคุณชัย<sup>2</sup>

### Abstract

Limsuwan, S., Vanmanee, S., and Voravuthikunchai, S.

**Effect of Thai medicinal plant extracts on cell aggregation of *Escherichia coli* O157: H7.**

Songklanakarin J. Sci. Technol., 2005, 27(Suppl. 2) : 545-554

Medicinal plants have been used for treating diarrhoea but the interference mechanisms are not clearly understood. One possible hypothesis is that of an effect on cell surface hydrophobicity of microbial cells. In this study, we examined cell aggregation affected by crude extracts of Thai medicinal plants on cell surface hydrophobicity of *Escherichia coli* strains by salt aggregation test. Correlation between minimal inhibitory concentration and cell aggregation was performed. Aqueous and ethanolic extracts of 8 medicinal plants including *Acacia catechu*, *Holarrhena antidysenterica*, *Peltophorum pterocarpum*, *Piper sarmentosum*, *Psidium guajava*, *Punica granatum*, *Quercus infectoria*, and *Tamarindus indica* were tested with *E. coli* O157: H7 and other *E. coli* strains isolated from human, porcine, and foods. Aqueous extracts of *Peltophorum pterocarpum*, *Psidium guajava*, and *Punica granatum* were highly effective against *E. coli* O157: H7 with the MIC values of 0.09 to 0.39, 0.19 to 0.78, and 0.09 to 1.56 mg/ml, respectively. Ethanolic extract of *Quercus infectoria* and *Punica granatum* demonstrated good MIC values of 0.09 to 0.78, and 0.19 to 0.78 mg/ml, respectively. It was established that aqueous extracts of *Punica granatum* and *Piper sarmentosum* at high concentration (25 mg/ml) enhanced cell aggregation of almost all *E. coli* strains while aqueous and ethanolic extracts of *Quercus infectoria* enhanced cell aggregation of some *E. coli* strains. Correlation between minimal inhibitory concentration and cell aggregation was not found in this study.

**Key words :** *Escherichia coli* O157: H7, medicinal plants, salt aggregation test, hydrophobicity

**Department of Microbiology, Faculty of Science, Prince of Songkla University, Hat Yai, Songkhla 90112 Thailand.**

<sup>1</sup> นักศึกษาหลักสูตร วท.บ. สาขาวิชาจุลชีววิทยา, Ph.D. (Microbiology) รองศาสตราจารย์ ภาควิชาจุลชีววิทยา มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ อำเภอหาดใหญ่ จังหวัดสงขลา 90112

Corresponding e-mail : bslimsuwan@yahoo.com

รับต้นฉบับ 2 พฤษภาคม 2547      รับลงพิมพ์ 24 มกราคม 2548

## บทคัดย่อ

สุรศักดิ์ ลีมสุวรรณ คิลาวรรณ วรร商量ณี และ สุภายางค์ วรุตติคุณชัย  
ฤทธิ์ของสมุนไพรไทยต่อการรวมกลุ่มของ *Escherichia coli* O157: H7  
ว.สหกานครวินทร์ วทท. 2548 27(ฉบับพิเศษ 2) : 545-554

กลไกการออกฤทธิ์ยับยั้งเชื้อของสมุนไพรที่ใช้รักษาโรคท้องเสียจากแบคทีเรียยังไม่เป็นที่ทราบชัดเจนสมมุติฐาน หนึ่งก็คือสมุนไพรมีผลต่อสภาวะ hydrophobicity ของเชื้อ งานวิจัยนี้ได้ศึกษาการเกิดการรวมกลุ่ม (aggregation) ระหว่างสารสกัดพืชจากสมุนไพรไทยกับเชื้อแบคทีเรียโดยวิธี salt aggregation test และศึกษาความสัมพันธ์ระหว่างค่าความเข้มข้นต่ำสุดที่ยับยั้งเชื้อ (minimal inhibitory concentration) กับการรวมกลุ่มของแบคทีเรีย *Escherichia coli* O157: H7 รวมทั้งสายพันธุ์อื่น ๆ ที่แยกได้จากคน สุกร และอาหาร รวมทั้งหมด 15 สายพันธุ์ โดยใช้สารสกัดพืชจากตัวน้ำและ ethanol จากพืชสมุนไพรไทย 8 ชนิด ได้แก่ ชาพลู (*Piper sarmentosum*) ทับทิม (*Punica granatum*) หนานทรี (*Peltophorum pterocarpum*) เบญญาณ (*Quercus infectoria*) ฝรั่ง (*Psidium guajava*) มะขาม (*Tamarindus indica*) โนกหลวง (*Holarrhena antidysenterica*) และ ลิ่สีเดียดเหนือ (*Acacia catechu*) พบร่วมกับสารสกัดพืชจากตัวน้ำ 3 ชนิด ที่มีฤทธิ์ต้านการยับยั้ง *E. coli* O157: H7 ได้แก่ สารสกัดพืชจากหนานทรี ฝรั่งและทับทิม โดยมีค่า MIC อยู่ในช่วง 0.09 ถึง 0.39, 0.19 ถึง 0.78 และ 0.09 ถึง 1.56 มก./มล. ตามลำดับ สารสกัดพืชจากตัวน้ำ ethanol ที่มีฤทธิ์ต้านการยับยั้ง *E. coli* O157: H7 ได้แก่ สารสกัดพืชจากเบญญาณและทับทิม มีค่า MIC อยู่ในช่วง 0.09 ถึง 0.78 และ 0.19 ถึง 0.78 มก./มล. ผลการศึกษา SAT พบร่วมกับสารสกัดพืชจากตัวน้ำจากทับทิมและชาพลูที่ความเข้มข้น 25 มก./มล. มีผลไปเพิ่มการเกิดการรวมกลุ่มของ *E. coli* ได้ดีเกือนทุกสายพันธุ์ สารสกัดพืชจากตัวน้ำและ ethanol จากเบญญาณมีผลไปเพิ่มการเกิดการรวมกลุ่มของ *E. coli* ได้บางสายพันธุ์ การทดลองนี้ไม่พบความสัมพันธ์ระหว่างความเข้มข้นที่ออกฤทธิ์ยับยั้งแบคทีเรียของสารสกัดพืชจากสมุนไพรกับการเกิดรวมกลุ่มของเชลต์

Enterohaemorrhagic *Escherichia coli* (EHEC) โดยเฉพาะ serotype O157: H7 (Wells et al., 1995; Paton and Paton, 1998) เป็นสาเหตุของโรคท้องเสีย (Pai et al., 1988) สำหรับเด็กที่มีอาการเลือดออกร่วม (haemorrhagic colitis) กลุ่มอาการไดบกพร่องเนื่องจากเม็ดเลือดแดงแตก (haemolytic-uremic syndrome, HUS) และภาวะเกร็จเลือดตัว (thrombocytopenic purpura, TTP) (Yoh et al., 1997) โดย Verocytotoxin (VT) 1 และ VT 2 ที่ปล่อยจากเชื้อเป็นปัจจัยหนึ่งที่สำคัญในการก่อโรค (Scotland et al., 1985) แม้ว่าจะไม่มีรายงานการตื้อยามากนัก แต่มีรายงานจาก Yoh และคณะ (1999) พบร่วมกับความเข้มข้นที่ระดับ subinhibitory ของยาต้านกลุ่ม macrolides มีผลกระตุ้นให้เชื้อปล่อย VT 1 และ VT 2 ซึ่งทำให้ความรุนแรงของโรคเพิ่มขึ้น

Vieira และคณะ (2001) นำสารสกัดพืชจากฝรั่ง (*Psidium guajava*) มาทดสอบฤทธิ์ในการยับยั้งแบคทีเรียที่ก่อโรคท้องร่วง พบร่วมกับการลดจำนวน *E. coli* ได้

ดี โดยเฉพาะอย่างยิ่งสายพันธุ์ enteropathogenic *E. coli* (EPEC) Voravuthikunchai และคณะ (2004a) ได้ศึกษาสารสกัดพืชจากพืชสมุนไพรไทย 38 ชนิด พบร่วมกับเบญญาณ 8 ชนิด ได้แก่ *Acacia catechu*, *Holarrhena antidysenterica*, *Peltophorum pterocarpum*, *Psidium guajava*, *Punica granatum*, *Quercus infectoria*, *Uncaria gambir* และ *Walsura robusta* ที่มีฤทธิ์ยับยั้ง *E. coli* O157: H7 และยังพบร่วมกับสมุนไพรในกลุ่มนี้มีฤทธิ์ยับยั้งแบคทีเรีย Gram-negative อื่น ๆ ที่ก่อโรคอาทิเช่น *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella typhi* และ *Shigella sonnei* (Voravuthikunchai et al., 2004b)

กลไกการยับยั้งหรือผ่าแบคทีเรียโดยสารสกัดจากสมุนไพรยังไม่เป็นที่ทราบแน่ชัด กลไกที่สำคัญอย่างหนึ่งในการก่อโรคของแบคทีเรียในกลุ่ม Gram-negative ได้แก่ ความสามารถในการยึดเกาะกับ host cell ที่จำเพาะกัน โดยใช้ adhesin เช่น pili (Jallat et al., 1994; Li and McLansborough, 1999; Bennett et al., 2000; Takeuchi

et al., 2000; Gopal et al., 2001) และแรงยึดเหนี่ยวที่ไม่จำเพาะ เช่น hydrophobic force (Gibbison, 1992) Turi และคณะ (1997) พบว่าสารสกัดจาก wild chamomile และ marigold ซึ่งไม่มีฤทธิ์ฆ่าเชื้อแต่มีผลไปลด hydrophobicity จึงสามารถขับยั้งการรวมกลุ่มของ *E. coli* และ *Acinetobacter baumannii* ส่วนสารสกัดจาก bearberry และ St. John's wort ซึ่งมีฤทธิ์ในการฆ่าเชื้อและทำให้ hydrophobicity ของเชื้อ 2 ชนิดนี้เพิ่มขึ้น จึงเพิ่มการเกิดการรวมกลุ่ม การที่สารสกัดจากสมุนไพรทำให้ hydrophobicity เพิ่มขึ้น ทำให้เชื้อเกิดการรวมกลุ่มกันได้เอง ซึ่งทำให้เชื้อถูกขับออก โดยกระบวนการของร่างกายได้ง่ายหรือทำให้ระบบภูมิคุ้มกันของร่างกายกำจัดเชื้อได้ง่ายขึ้น ในขณะเดียวกันเมื่อ hydrophobicity ของเชื้อลดลง อาจมีผลทำให้เชื้อเกาะติด กับผนังลำไส้ได้ไม่ดี เชื้อจึงถูกขับออกจากการร่างกายได้ง่าย เช่นกัน นอกจากนี้การศึกษาของ Annuk และคณะ (1999) พบว่าสารสกัดจาก bearberry และ cowberry สามารถเพิ่ม hydrophobicity ของ *Helicobacter pylori* จึงทำให้เกิดการรวมกลุ่มของเชื้อดีดี

ปัญหาการดื้อยาปฏิชีวนะของแบคทีเรียเป็นปัญหาที่เกิดขึ้นโดยเฉพาะในกลุ่มประเทศไทยที่กำลังพัฒนาที่ไม่มีมาตรการเข้มงวดในการใช้ยาปฏิชีวนะ ในประเทศไทยที่เจริญแล้วที่มีศักยภาพในการคิดค้นด้วยฯ ใหม่ ๆ และไม่ได้ให้ความสนใจศึกษาพัฒนาอย่างมากนัก ดังนั้นจึงเป็นที่น่าสนใจที่จะศึกษาฤทธิ์ต้านแบคทีเรียของพืชสมุนไพรไทย เพื่อที่จะเป็นแนวทางใช้ในการพัฒนายาจากผลิตภัณฑ์ธรรมชาติ เป็นการทดแทนยาปฏิชีวนะที่มีราคาแพงและลดปัญหาเชื้อดื้อยา งานวิจัยนี้ได้ศึกษาฤทธิ์ของสมุนไพรไทย 8 ชนิด ต่อ *E. coli* จำนวน 15 สายพันธุ์ และได้ศึกษาความสัมพันธ์ระหว่างความเข้มข้นที่ออกฤทธิ์บังยั้งเชื้อของสมุนไพรกับ hydrophobicity โดยดูผลจากค่า minimal inhibitory concentration (MIC) และการรวมกลุ่มของแบคทีเรีย

### วัสดุอุปกรณ์และวิธีการ

#### 1. เชื้อแบคทีเรีย

*Escherichia coli* จำนวน 15 สายพันธุ์ ได้แก่

RIMD 0509952 O157: H7, RIMD 05091078 O157: H7, RIMD 05091083 O157: H7, RIMD 05091055 O26: H11, RIMD 05091556 O22 และ RIMD 05091056 O111: NM แยกได้จากคนญี่ปุ่นในประเทศญี่ปุ่น ปี ค.ศ. 1997 โดยได้รับความอนุเคราะห์จาก Professor Takeshi Honda, Research Institute for Microbial Diseases, Osaka University ประเทศญี่ปุ่น PSU 001 O157: H7, PSU 002 O157: H7 และ PSU 003 O157: H7 เป็นเชื้อที่แยกได้จากอาหาร สายพันธุ์ 238/1, 3198/3, 3732/3, 3738/1 และ 3740/1 แยกได้จากสุกร โดยได้รับความอนุเคราะห์จาก รศ.ดร.เสาวลักษณ์ พงษ์ไพจิตร และ นพ.วิวัฒน์ ศมศานต์ ภาควิชาจุลชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ และใช้ ATCC 25922 เป็นสายพันธุ์อ้างอิง

#### 2. พืชสมุนไพร

คัดเลือกส่วนของสมุนไพรจากสมุนไพร 8 ชนิด ที่ใช้ในตำรับยาพื้นบ้านในการรักษาโรคท้องเสีย ได้แก่ ลำต้นแห้งของสีเสียดหนืด (*Acacia catechu* (L. f.) Willd.) โนกหลวง (*Holarrhena antidysenterica* (L.) Wall. ex A. DC.) และนนท์ (*Peltophorum pterocarpum* (DC.) Backer ex K. Heyne) ชะพฤกษ์ (*Piper sarmentosum* Roxb.) ฝรั่ง (*Psidium guajava* L.) และมะขาม (*Tamarindus indica* L.) ใช้ใบสด หัวพิม (*Punica granatum* L.) ใช้เปลือกผลแห้ง เบญญาณี (*Quercus infectoria* Oliv.) ใช้ปูด (gall) แห้ง ตัวอย่างพืช voucher specimens เก็บไว้ที่ภาควิชาเภสัชเวทและเภสัช พฤกษาศาสตร์ คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ อ.หาดใหญ่ จ.สงขลา

#### 3. การเตรียมสารสกัด

บดสมุนไพรให้ละเอียดแล้วนำไปแช่น้ำ และ ethanol 95% นำสารละลายที่ได้มา分別แห้ง จากนั้นซึ่งสารสกัดที่หายใจระเหยแห้งแล้ว 0.25 กรัม ใส่ในขวดไรเชื้อ เดิม dimethylsulfoxide (DMSO, Sigma) 1 มล. ได้สารสกัดความเข้มข้น 250 มก./มล. เป็นความเข้มข้นสูงสุดที่ใช้ในการทดลองตรวจเชื้อการปลดล็อกเชื้อของสารสกัด ทำได้โดยนำ

“ไปลาก (streak) บน nutrient agar (NA, Difco) แล้วนำ “ไปบ่มที่ 35 °C เป็นเวลา 18 ถึง 24 ชั่วโมง ถ้ามีเชื้อเป็น เปื้อน ในสารสกัดน้ำไปปกรองด้วย membrane filter ขนาด 0.45 ไมครอน ที่ทันต์ DMSO

#### 4. การหาค่าความเข้มข้นต่ำสุดของสารสกัดพยาบาลที่ยับยั้ง การเจริญของแบคทีเรีย (minimal inhibitory concentration (MIC)) โดยวิธี agar microdilution (Lorian, 1998)

เลี้ยงเชื้อบนอาหาร NA ที่ 35 °C เป็นเวลา 18 ถึง 24 ชั่วโมง และวิเคราะห์เชื้อลงใน Mueller Hinton broth (Difco) บ่มต่อที่ 35 °C เป็นเวลา 3 ถึง 8 ชั่วโมง จากนั้นนำมารับความเข้มข้นให้ได้ 0.5 McFarland ในน้ำเกลือ 0.85% ที่ปลดเชื้อ เจือจางสารสกัดพยาบาลแบบลำดับสอง ด้วย DMSO ทั้งหมด 12 ความเข้มข้น โดยใช้สารสกัด ความเข้มข้นเริ่มต้น 250 ไมครอน. จากนั้นนำไปผสมกับ melted Mueller Hinton agar (Difco) ในอัตราส่วน 1:10 ใช้ micropipette ดูดขึ้นลงเพื่อให้อาหารกับสารสกัดเข้ากัน ดี จากนั้นนำไปหยอดลงใน microtiter plate หากเกิดฟอง อากาศ ใช้ปลายเข็มเจียร์เชื้อที่ปราศจากเชื้อจิมให้ฟองแตก เนื่องจากฟองอากาศจะทำให้หน้าวุ่นเป็นโพร่งและอ่านผลยาก จากนั้นปล่อยให้อาหารแข็ง ทำการถ่ายเชื้อ 1 μl ลงใน แต่ละหลุม หลุมที่มีความเข้มข้นต่ำที่สุดที่เชื้อไม่เจริญคือ หลุมที่เป็นค่า MIC ทำซ้ำ 2 ครั้ง และอ่านค่าเฉลี่ย ในการทดลองนี้ใช้ยาปฏิชีวนะ ampicillin, ciprofloxacin และ gentamicin เป็นยามาตรฐานทดลองเบรียบที่ยืน

#### 5. การทดสอบการเกิดการเกาะกลุ่มโดย salt aggregation test (SAT) (ดัดแปลงจาก Turi et al., 1997)

เลี้ยงเชื้อบน NA ที่ 35 °C เป็นเวลา 18 ถึง 24 ชั่วโมง จากนั้นนำเชื้อมารับความเข้มข้นให้ได้ 5 McFarland โดยใช้ 0.04 M phosphate (Pp) buffer pH 6.8 ดูด ammonium sulfate (Sigma) แต่ละความเข้มข้น (0.1 M, 0.5 M, 1.0 M, 1.5 M และ 5.0 M) ใส่ microtiter plate หลุมละ 50 μl และดูดเชื้อ ปริมาตร 50 μl ใส่ลงใน แต่ละหลุมที่มี 50 μl ของสารละลาย ammonium sulfate โดยในแต่ละความเข้มข้นของ ammonium sulfate ทำ 2

ชั่ว เข่าเบาๆ 5 นาที นำไปบ่มที่ 35 °C เป็นเวลา 30 นาที จากนั้นอ่านผลจากกล้องจุลทรรศน์ที่กำลังขยาย 40 เท่า แปลผลโดยอ่านจากค่า SAT titer คือค่าความเข้มข้นต่ำสุดของ ammonium sulfate ที่ทำให้เชื้อเกิดการรวมกลุ่ม

#### 6. SAT assay กับสารสกัด

เลี้ยงเชื้อบน NA ที่ 35 °C เป็นเวลา 18 ถึง 24 ชั่วโมง แล้วนำเชื้อมารับความเข้มข้นให้ได้ 5 McFarland โดยใช้ 0.04 M Pp buffer pH 6.8 ดูด ammonium sulfate แต่ละความเข้มข้น (0.1 M, 0.5 M, 1.0 M, 1.5 M และ 5.0 M) ใส่ microtiter plate หลุมละ 50 μl จากนั้นนำเชื้อแต่ที่ปรับ McFarland และ 9 ส่วน ผสมกับสารสกัด ชนิดละ 1 ส่วน (ให้ได้ความเข้มข้นสุดท้าย ของสารสกัดเท่ากับ 25 ไมครอน. หรือที่ค่า MIC) ทิ้งไว้ 15 นาที ดูดเชื้อที่ได้ผสมกับสารสกัดปริมาตร 50 ไมลิลิตร ใส่ลงใน แต่ละหลุมที่มี 50 ไมลิลิตร ของสารละลาย ammonium sulfate เข่าเบาๆ 5 นาที แล้วนำไปบ่มที่ 35 °C เป็นเวลา 30 นาที จากนั้นอ่านผลจากกล้องจุลทรรศน์ที่กำลังขยาย 40 เท่า และแปลผลโดยอ่าน จากค่า SAT titer ทำการทดลอง 2 ชั่ว High aggregative คือ เกิดการรวมกลุ่ม กับ 0.04 M Pp buffer pH 6.8 และ/หรือ ที่มี SAT titer 0.05 ถึง 0.25 Low aggregative คือ เกิดการรวมกลุ่มที่ค่า SAT titer อยู่ระหว่าง 0.5 ถึง 1.5 Non aggregative คือ ไม่เกิดการรวมกลุ่ม ที่ความเข้มข้นของ ammonium sulfate เท่ากับ 1.5 M หรือมากกว่า

#### ผลการทดลอง และวิจารณ์

จาก Table 1 พบว่าสารสกัดพยาบาลที่มีความสามารถยับยั้งเชื้อ *E. coli* ทั้ง 15 สายพันธุ์ได้ดีที่สุดคือสารสกัดพยาบาลจาก *Quercus infectoria* ด้วย ethanol โดยมีค่า MIC อยู่ในช่วง 0.09 ถึง 0.78 ไมครอน. รองลงมาคือสารสกัดพยาบาลจาก *Peltophorum pterocarpum* ด้วยน้ำ โดยมีค่า MIC อยู่ในช่วง 0.09 ถึง 1.56 ไมครอน. เมื่อพิจารณาตามแหล่งที่มาของเชื้อ *E. coli* คือ สายพันธุ์ที่แยกจากคนอาหาร และสุกร สารสกัดพยาบาลด้วย ethanol จาก *Quercus infectoria* มีฤทธิ์ในการยับยั้งเชื้อทั้ง 3 กลุ่มได้ดีที่สุด โดย

**Table 1. Minimal inhibitory concentration (MIC) of aqueous and ethanolic crude extracts of medicinal plants by agar microdilution method.**

<i>E. coli</i> strains	MIC (mg/ml)							
	<i>Acacia catechu</i>	<i>Holarhena antisyenterica</i>	<i>Peltophorum pterocarpum</i>	<i>Piper sarmentosum</i>	<i>Psidium guajava</i>	<i>Punica granatum</i>	<i>Quercus infectoria</i>	<i>Tamarindus indica</i>
RIMD 0509952 O157: H7	1.15*	1.56	0.09	25.00	0.78	0.09	1.56	12.50
	0.97 <sup>t</sup>	>25.00	25.00	3.12	3.13	0.78	0.78	12.50
RIMD 05091078 O157: H7	1.56	25.00	0.39	12.50	0.19	1.56	0.78	12.50
	0.78	6.25	0.39	6.25	1.56	0.19	0.09	>25.00
RIMD 05091083 O157: H7	3.13	25.00	0.39	12.50	0.39	0.09	25.00	1.56
	0.78	6.25	1.56	0.39	0.78	0.19	0.78	25.00
RIMD 05091056 O111: NM	6.25	6.25	0.09	25.00	0.78	0.78	1.56	12.50
	3.13	>25.00	0.39	3.13	3.13	0.39	0.78	12.50
RIMD 05091556 O22	3.13	12.50	1.56	12.50	1.56	0.39	25.00	6.25
	0.78	6.25	6.25	6.25	1.56	0.19	0.78	>25.00
RIMD 05091055 O26: H11	6.25	1.56	0.09	25.00	6.25	0.78	1.56	12.50
	3.13	>25.00	25.00	3.13	12.50	1.56	0.78	12.50
238/1	1.56	>25.00	1.56	12.50	3.13	>25.00	25.00	6.25
	0.78	6.25	25.00	6.25	6.25	6.25	0.78	25.00
3198/3	0.39	>25.00	1.56	12.50	0.19	1.56	25.00	0.78
	0.19	1.56	1.56	12.50	1.56	1.56	0.78	>25.00
3732/3	1.56	25.00	0.78	12.50	1.56	3.13	25.00	12.50
	1.56	12.50	0.78	>25.00	6.25	3.13	0.78	>25.00
3738/1	3.13	25.00	1.56	12.50	1.56	6.25	25.00	12.50
	1.56	12.50	1.56	>25.00	6.25	3.13	0.78	>25.00
3740/1	1.56	25.00	0.78	12.50	0.39	3.13	3.13	12.50
	3.13	12.50	25.00	>25.00	6.25	3.13	0.78	>25.00
PSU 001 O157: H7	0.78	25.00	0.19	6.25	0.05	0.19	0.78	12.50
	0.78	6.25	0.09	12.50	1.56	0.39	0.39	25.00
PSU 002 O157: H7	3.13	>25.00	0.78	12.50	1.56	>25.00	25.00	12.50
	1.56	6.25	3.13	6.25	6.25	12.50	0.78	>25.00
PSU 003 O157: H7	3.13	>25.00	1.56	12.50	1.56	>25.00	12.50	12.50
	1.56	6.25	3.13	12.50	6.25	3.13	0.78	>25.00
ATCC 25922	3.13	>25.00	1.56	12.50	3.13	>25.00	25.00	6.25
	0.78	6.25	3.13	6.25	6.25	3.13	0.78	25.00

\* = Aqueous extracts, <sup>t</sup> = Ethanolic extracts.

มีค่า MIC อยู่ในช่วง 0.09 ถึง 0.78, 0.78 และ 0.39 ถึง 0.78 มก./มล. ตามลำดับ รองลงมาได้แก่สารสกัดพืชจาก *Peltophorum pterocarpum* ด้วยน้ำ มีค่า MIC อยู่ในช่วง 0.09 ถึง 1.56, 0.78 ถึง 1.56 และ 0.19 ถึง 1.56 มก./มล. ตามลำดับ หากพิจารณาเฉพาะ *E. coli* O157: H7 พบว่า มีสารสกัดพืชที่มีฤทธิ์ในการยับยั้ง *E. coli* O157: H7 ได้แก่ สารสกัดพืชจาก *Peltophorum pterocarpum*, *Psidium guajava* และ *Punica granatum* โดย มีค่า MIC อยู่ในช่วง 0.09 ถึง 0.39, 0.19 ถึง 0.78 และ 0.09 ถึง 1.56 มก./มล. ตามลำดับ และสารสกัดพืชด้วย ethanol 2 ชนิดที่มีฤทธิ์ยับยั้งเชื้อได้ ได้แก่ สารสกัดพืชจาก *Quercus infectoria* และ *Punica granatum* มีค่า MIC อยู่ในช่วง 0.09 ถึง 0.78 และ 0.19 ถึง 0.78 มก./มล.

*E. coli* เกือบทุกสายพันธุ์ไม่เกิดการรวมกลุ่มกับ ammonium sulfate แปลผล SAT titer ได้เป็น non aggregative ยกเว้น *E. coli* ATCC 25922 ที่เกิดการรวมกลุ่มกับ ammonium sulfate ที่ความเข้มข้น 0.75

และ 1.5 M แปลผล SAT titer ได้เป็น low aggregative (Table 2) สารสกัดพืชที่มีฤทธิ์ยับยั้งเชื้อ *E. coli* 25 ชนิดที่มีฤทธิ์ต่อ *E. coli* ที่ความเข้มข้น 25 มก./มล. จากสมุนไพรเกือบทุกชนิดเกิดการรวมกลุ่มกับ ammonium sulfate ส่วนใหญ่แปลผล SAT titer ได้เป็น high aggregative ยกเว้น *Piper sarmentosum* และ *Punica granatum* ที่สกัดด้วยน้ำ แปลผลเป็น low aggregative และสารสกัดพืชจาก *Quercus infectoria* ที่สกัดด้วยน้ำและ ethanol จัดเป็น non aggregative เนื่องจากไม่เกิดการรวมกลุ่มกับ ammonium sulfate ทุกๆ ความเข้มข้นที่ใช้ทดสอบ (Table 3)

เนื่องจากสารสกัดพืชด้วยน้ำและ ethanol จากพืชสมุนไพรเกือบทุกชนิดมีลักษณะเป็น high aggregative เมื่อนำมาทดสอบการเกิดการรวมกลุ่มกับ *E. coli* พบว่า เป็น high aggregative (Table 4) จึงไม่สามารถสรุปได้ว่าสารสกัดพืชจากสมุนไพรมีผลต่อสภาวะ hydrophobicity ของเชื้อ ยกเว้นสารสกัดพืชบางชนิด ได้แก่ สารสกัดพืชด้วยน้ำจาก *Piper sarmentosum* และ *Punica granatum* ซึ่งมีผลไปเพิ่มการเกิดการรวมกลุ่มของ *E. coli* ได้ดีเกือบ

Table 2. Salt aggregation test (SAT) of *Escherichia coli* strains with ammonium sulfate.

<i>E. coli</i> strains	ammonium sulfate (M)					Controls			Results of SAT titer
	1.5	0.75	0.5	0.25	0.05	Pp buffer	H <sub>2</sub> O	DMSO	
RIMD 0509952 O157: H7	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
RIMD 05091078 O157: H7	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
RIMD 05091083 O157: H7	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
RIMD 05091056 O111: NM	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
RIMD 05091556 O22	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
RIMD 05091055 O26: H11	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
238/1	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
3198/3	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
3732/3	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
3738/1	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
3740/1	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
PSU 001 O157:H7	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
PSU 002 O157: H7	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
PSU 003 O157: H7	-	-	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
ATCC 25922	+	+	-	-	-	-	-	-	Low aggregative

+ = Aggregation, - = Non aggregation.

**Table 3. Salt aggregation test (SAT) of aqueous and ethanolic extracts of medicinal plants (25 mg/ml) with ammonium sulfate.**

Crude extracts	ammonium sulfate (M)					Pp buffer	Results of SAT titer
	1.5	0.75	0.5	0.25	0.05		
<i>Acacia catechu</i>	+	+	+	+	-	-	High aggregative
	+	+	+	+	+	-	High aggregative
<i>Holarrhena antidysenterica</i>	+	+	+	+	+	+	High aggregative
<i>Peltophorum pterocarpum</i>	+	+	+	+	+	-	High aggregative
	+	+	+	+	+	-	High aggregative
<i>Piper sarmentosum</i>	+	+	+	-	-	-	Low aggregative
	+	+	+	+	+	-	High aggregative
<i>Psidium guajava</i>	+	+	+	+	-	-	High aggregative
	+	+	+	+	+	-	High aggregative
<i>Punica granatum</i>	+	-	-	-	-	-	Low aggregative
	+	+	+	+	+	+	High aggregative
<i>Quercus infectoria</i>	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
	-	-	-	-	-	-	Non aggregative
<i>Tamarindus indica</i>	+	+	+	+	+	-	High aggregative
	+	+	+	+	+	+	High aggregative

\* = Aqueous extracts, † = Ethanolic extracts, + = Aggregative, - = Non aggregative

ทุกสายพันธุ์ โดยเปลี่ยนลักษณะการรวมกลุ่มจาก non aggregative เป็น high aggregative ส่วนสารสกัดหมายด้วยน้ำและ ethanol จาก *Quercus infectoria* มีผลไปเพิ่มการเกิดการรวมกลุ่มของ *E. coli* บางสายพันธุ์ เช่น *E. coli* ATCC 25922 เปลี่ยนจากสายพันธุ์ที่เป็น low aggregative เป็น high aggregative ดังนั้นจึงกล่าวได้ว่าสารสกัดหมายด้วยน้ำจาก *Punica granatum* และ *Piper sarmentosum* รวมทั้งสารสกัดหมายด้วยน้ำและ ethanol จาก *Quercus infectoria* สามารถเพิ่ม hydrophobicity ของ *E. coli* Lawrence (1951) พบว่าในเปลือกผลของ *Punica granatum* มีปริมาณของ tannin สูงประมาณ 22-25% Turi และคณะ (1999) พบว่าปริมาณของ tannin มีผลต่อความสามารถในการยับยั้งเชื้อ โดยสารที่มี tannin สูงจะยับยั้งเชื้อได้ดีและทำให้มีการเกิดการรวมกลุ่ม

การเกิดการรวมกลุ่มระหว่างสารสกัดหมายจากสมุนไพรที่ความเข้มข้นเท่ากันค่า MIC กับ *E. coli* สายพันธุ์ต่างๆ (Table 5) พบว่ามีความแตกต่างกันตามสายพันธุ์ ชนิดของสมุนไพร และสารสกัด โดยภาพรวมแล้วที่ MIC การเกิดการรวมกลุ่มของเชื้อขึ้นกับความเข้มข้นของสมุนไพรที่ใช้ในการทดสอบ กล่าวคือ สมุนไพรที่มีค่า MIC สูง มีปริมาณเนื้อสมุนไพรมากทำให้เกิดการรวมกลุ่มได้ดี โดยการตรวจด้วยกล้องจุลทรรศน์ที่กำลังขยาย 40 เท่า ไม่สามารถแยกได้ชัดเจนว่าเป็นการเกิดการรวมกลุ่มกันเองของสมุนไพร การรวมกลุ่มของเชื้อ หรือการรวมกลุ่มของเชื้อกับสมุนไพร เพราะลักษณะการเกิดการรวมกลุ่มนี้ความใกล้เคียงกัน การใช้กล้องจุลทรรศน์อิเล็กตรอนอาจทำให้อธิบายได้ชัดเจนขึ้น

**Table 4. Salt aggregation test (SAT) of *Escherichia coli* strains with crude medicinal plant extracts (25 mg/ml).**

<i>E. coli</i> strains	Result of SAT titer							
	<i>Acacia catechu</i>	<i>Holarhena antidyseatica</i>	<i>Peltophorum pterocarpum</i>	<i>Piper sarmentosum</i>	<i>Psidium guajava</i>	<i>Punica granatum</i>	<i>Quercus infectoria</i>	<i>Tamarindus indica</i>
RIMD 0509952 O157: H7	H*/H <sup>†</sup>	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	N/L	H/H
RIMD 05091078 O157: H7	H/H	H/H	H/H	N/H	H/H	H/H	N/L	H/H
RIMD 05091083 O157: H7	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	N/N	H/H
RIMD 05091056 O111: NM	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	N/L	H/H
RIMD 05091556 O22	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/N	H/H
RIMD 05091055 O26: H11	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/L	H/H
238/1	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	N/N	H/H
3198/3	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	N/N	H/H
3732/3	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	N/N	L/H
3738/1	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	N/N	L/H
3740/1	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	N/N	H/H
PSU 001 O157: H7	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	L/L	H/H
PSU 002 O157: H7	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	N/L	H/H
PSU 003 O157: H7	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	L/L	H/H
ATCC 25922	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H	H/H

\* = Aqueous extracts, † = Ethanolic extracts, H = High aggregative, L = Low aggregative, N = Non aggregative.

### สรุปผลการทดลอง

สารสกัดพยาบถี่ที่มีฤทธิ์ในการขับยังออกซ์ *E. coli* ทั้ง 15 สายพันธุ์ได้ดีที่สุด ได้แก่ สารสกัดพยาบถี่ด้วย ethanol จาก *Quercus infectoria* รองลงมาคือสารสกัดพยาบถี่ด้วยน้ำจาก *Peltophorum pterocarpum* ผลการศึกษา SAT พบว่า *E. coli* เกือบทุกสายพันธุ์ไม่เกิดการรวมกลุ่มกับ ammonium sulfate จัดเป็น non aggregative ยกเว้น *E. coli* ATCC 25922 ที่เป็น low aggregative สารสกัดพยาบถี่ด้วยน้ำจาก *Punica granatum* และ *Piper sarmentosum* มีผลไปเพิ่มการเกิดการรวมกลุ่มของ *E. coli* ได้ดีเกือบทุกสายพันธุ์ สารสกัดพยาบถี่ด้วยน้ำและ ethanol จาก *Quercus infectoria* มีผลไปเพิ่มการเกิดการรวมกลุ่มของ

*E. coli* ได้บางสายพันธุ์ โดยรวมแล้วความเข้มข้นที่ออกฤทธิ์ยังคงแบนค์ที่เรียของสารสกัดพยาบถี่จากสมุนไพรที่ใช้ทดสอบไม่มีความสัมพันธ์กับการเกิดการรวมกลุ่มของ *E. coli* ทั้ง 15 สายพันธุ์ เนื่องจากพืชสมุนไพรที่ศึกษาหาได้ง่ายในห้องถัง ราคายังไม่แพงและสกัดง่าย ดังนั้นจึงควรศึกษาต่อในรายละเอียดเพื่อหาสารบบสุทธิ์ส่วนที่มีฤทธิ์เพื่อที่จะนำมาพัฒนาใช้เป็นยาด้านแบนค์ที่เรียดต่อไป

### กิตติกรรมประกาศ

การศึกษาที่ได้รับทุนสนับสนุนจาก Thailand-Tropical Diseases Research Programme, National Center for Genetic Engineering and Biotechnology (ID 02-1-ENT-07-042) ปี 2004-2005

**Table 5. Salt aggregation test (SAT) of *Escherichia coli* strains with crude medicinal plant extracts at concentration of minimal inhibitory concentration (MIC).**

<i>E. coli</i> strains	Result of SAT titer								
	<i>Acacia catechu</i>	<i>Holarhena antidyserterica</i>	<i>Peltophorum pterocarpum</i>	<i>Piper sarmentosum</i>	<i>Psidium guajava</i>	<i>Punica granatum</i>	<i>Quercus infectoria</i>	<i>Tamarindus indica</i>	
RIMD 0509952 O157: H7	L*/N <sup>r</sup>	N/ND	N/H	H/H	H/H	L/L	N/N	H/H	
RIMD 05091078 O157: H7	L/N	H/H	L/H	L/H	L/H	N/N	N/N	ND/H	
RIMD 05091083 O157: H7	L/L	H/H	L/H	L/H	L/H	N/N	N/N	N/H	
RIMD 05091056 O111: NM	L/L	N/H	L/H	H/H	H/H	N/N	L/N	L/H	
RIMD 05091556 O22	L/L	H/H	L/H	L/H	H/H	N/L	H/H	L/ND	
RIMD 05091055 O26: H11	L/L	N/H	N/H	L/H	H/H	N/N	N/N	L/H	
238/1	L/L	ND/H	H/H	L/H	H/H	ND/H	N/N	L/H	
3198/3	N/N	ND/H	H/H	L/H	H/H	N/H	N/L	N/ND	
3732/3	L/L	H/H	H/H	L/ND	H/H	L/H	N/L	L/ND	
3738/1	N/N	H/H	N/H	L/ND	H/H	N/H	N/N	ND/H	
3740/1	L/N	H/H	L/H	L/ND	L/H	N/H	N/N	L/ND	
PSU 001 O157: H7	N/L	H/H	N/H	L/H	L/H	N/L	N/L	H/H	
PSU 002 O157: H7	N/N	ND/H	N/H	L/H	H/H	ND/H	N/L	ND/L	
PSU 003 O157: H7	L/N	ND/H	N/H	L/H	L/H	ND/H	N/N	L/ND	
ATCC 25922	H/H	ND/H	H/H	H/H	H/H	ND/H	H/H	L/H	

\* = Aqueous extracts, <sup>r</sup> = Ethanolic extracts, H = High aggregative, L = Low aggregative,  
N = Non aggregative, ND = Not done.

Philadelphia., 10: 7-17.

#### เอกสารอ้างอิง

- Annuk, H., Hirimo, S., Turi, E., Mikelsaar, M., Arak, E., and Wadstrom, T. 1999. Effect on cell surface hydrophobicity and susceptibility of *Helicobacter pylori* to medicinal plant extracts. FEMS., 72: 41-45.
- Burnett, S.L., Chen, J., and Beuchat, L.R. 2000. Attachment of *Escherichia coli* O157: H7 to the surface and intestinal structures of apples as detected by confocal scanning laser microscopy. Appl. Env. Microbiol., 66: 4679-4687.
- Gibbison, R.J., 1992. Bacterial attachment to host tissue. In, Gorbach, S.L. (Ed), Infect. Dis., W.B., Saunders,
- Jallat, C., Darfeuille-Michaud, A., Rich, C., and Joly, B. 1994. Survey of clinical isolates of diarrhoeagenic *Escherichia coli*: diffusely adhering *E. coli* strains with multiple adhesive factors. Res. Microbiol., 145: 621-632.
- Li, J., and McLansborough, L.A. 1999. The effects of the surface charge and hydrophobicity of *Escherichia coli* on its adhesion to beef muscle. Intl. J. Food
- Gopal, P.K., Prasad, J., Smart, J., and Gill, H.S. 2001. *In vitro* adherence properties of *Lactobacillus rhamnosus* DR20 and *Bifidobacterium lactis* DR10 strains and their antagonistic activity against an enterotoxigenic *Escherichia coli*. Intl. J. Food Microbiol., 67: 207-216.

- Microbiol., 53: 185-193.
- Lawrence, G.H.M. 1951. Taxonomy of vascular plants. New York. Macmillan publishing Co., INC.
- Lorian, V. 1996. Antibiotic in Laboratory Medicine, 4<sup>th</sup> edn. Williams and Wilkins, Baltimore.
- Pai, C.H., Ahmed, N., Lior, H., Johnson, W.M., Sims, H.V., and Woods, D.E., 1988. Epidemiology of sporadic diarrhea due to Verocytotoxin-producing *Escherichia coli*: a 2-year prospective study. J. Infect. Dis., 157: 1054-1057.
- Paton, J.C., and Paton, A.W., 1998. Pathogenesis and diagnosis of Shiga toxin-producing *Escherichia coli* infections., Clin. Microbiol. Rev., 11: 450-497.
- Scotland, S.M., Smith, H.R., and Rowe, B., 1985. Two distinct toxins active on Vero cells from *Escherichia coli* O157. Lancet ii., 885-886.
- Takeuchi, K., Matute, C.M., Hassan, A.N., and Frank, J.F. 2000. Comparison of attachment of *Escherichia coli* O157: H7, *Listeria monocytogenes*, *Salmonella typhimurium* and *Pseudomonas fluorescens* to lettuce leaves. J. Food Protection., 63:1433-1437.
- Turi, M., Turi, E., Koljalg, S., and Mikelssar, M. 1997. Influence of aqueous extract of medicinal plants on surface hydrophobicity of *Escherichia coli* strain of different origin. APMIS., 105: 956-965.
- Vieira, R.H., Rodrigues, D.D., Goncalves, F.A., Menezes, F.G., Aragao, J.S., and Sousa, O.V. 2000. Microbicidal effect of medicinal plant extracts (*Psidium guajava* Linn. and *Carica papaya* Linn.) upon bacteria isolated from fish muscle and known to induce diarrhea in children. Revista Do Instituto de Medicina Tropical de Sao Paulo., 43: 145-148.
- Voravuthikunchai, S.P., Lorthraranuwat, A., Jeeju, W., Sririrak, T., Phongpaichit, S. and Supawita, T. 2004a. Effective medicinal plants against enterohaemorrhagic *Escherichia coli* O157: H7. J. Ethnopharmacol., 94: 49-54.
- Voravuthikunchai, S.P., Popay, W. and Supavita, T. 2004b. Antibacterial activity of crude extracts of medicinal plants used in Thailand against pathogenic bacteria. J. Ethnopharmacologia., 33: 60-65.
- Wells, T., Barrett, J., and Griffin, P.M. 1995. A university of outbreak of *Escherichia coli* O157: H7 infections associated with roast beef and an unusually benign clinical course. J. Infect. Dis., 172 : 1122-1125.
- Yoh, M., Frimpong, E.K., and Honda, T. 1997. Effect of antimicrobial agents, especially fosfomycin, on the production and release of vero toxin by enterohaemorrhagic *Escherichia coli* O157: H7. FEMS. Immunol. Med. Microbiol., 19: 54-64.
- Yoh, M., Frimpong, E.K., Voravuthikunchai, S.P. and Honda, T. 1999. Effect of subinhibitory concentrations of antimicrobial agents (quinolones and macrolide) on the production of verotoxin by enterohaemorrhagic *Escherichia coli* O157: H7. Can. J. Microbiol., 45: 732-739.