

EFFECT OF ETHANOL PLANT EXTRACTS ON *STAPHYLOCOCCUS EPIDERMIDIS, STAPHYLOCOCCUS AUREUS*

V. V. Zazharskyi¹, P. O. Davydenko¹, O. M. Kulishenko¹, I. V. Borovik², V. V. Brygadyrenko³

¹Dnipro State Agrarian and Economic University, Dnipro, Ukraine

²Dnipropetrovsk Regional State Laboratory of the State Service of Ukraine for Food Safety and Consumer Protection, Dnipro, Ukraine

³Oles Honchar Dnipro National University, Dnipro, Ukraine

The emergence of multiresistant strains of *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus* that are difficult to antibiotics and cause severe lesions of soft tissues, sepsis, and complicated surgical pathology are recognized as the one of problems of current infectious diseases of animals and humans. One of challenges in pharmacognosy is the search for alternative sources of antibacterial substances with an exhaustive resource of antibiotics of fungal origin. The use of raw medicinal plants is quite promising in this regard. The tendency of scientific research of recent decade reveals a promising range of plants of a number of families, which typically contents certain active substances (phytoncides, saponins, alkaloids, glycosides, tannins, essential oils etc.).

The goal of the work was to establish the antibacterial effect of plant infusions on reference cryogenic strains of *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus* in vitro.

Herbal material of 50 species (seeds, grass, shoots, leaves, compound fruit, peel) obtained at different periods of the growing season was used for investigation. The material was classified, dried, and grounded. Samples of 1 g were poured with 5 cm³ of 96 % ethanol and were kept it over three weeks in a dry cold place. The obtained alcohol infusion was filtered with sterile multi-layer gauze disc filters. Before the discs were put on the surface of agar with inoculation of the corresponding culture, they were dried in a sterile laminar box under ultraviolet rays. Antibacterial activity of various tinctures was determined by the disk diffusion method in agar with the measurement of the diameter of the growth suppression zone of the culture using a template ruler.

Concerning the above mentioned point, herein, we report the results of the use of tinctures *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus* in vitro. Obtained data has been systematized, summarized and evaluated.

The paper presents the results of the effectiveness of phytopreparations on *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus* in vitro. The antibacterial effect of plant tinctures of *Cephalotaxus harringtonia*, *Hedera helix*, *Geranium sanguineum* on cryogenic strains *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus*. We consider it possible to recommend the investigated extracts of *Cephalotaxus harringtonia*, *Hedera helix*, *Geranium sanguineum* for further research in the fight against polyresistant strains of the above-mentioned microorganisms.

The obtained results give grounds to recommend herbal tinctures to combat multi-resistant strains of *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus*.

Keywords: ANTIBACTERIAL ACTIVITY, TINCTURE, *STAPHYLOCOCCUS EPIDERMIDIS, STAPHYLOCOCCUS AUREUS*.

One of the problems of modern veterinary medicine is the antibiotic resistance of *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus*, which greatly complicates the prevention and control of these infections and reduces the therapeutic efficacy of existing antibacterial and

antiparasitic agents (Zazharska et al., 2018; Zazharskyi et al., 2018; Boyko & Brygadyrenko, 2016; Ali et al., 2017; Semeniuc et al., 2017).

According to Dancer et al. (2014), *Staphylococcus aureus*, including methicillin-resistant strains, is a major cause of nosocomial infections. The rise of specific strains in hospitalized patients and even in the community calls for a better understanding of prevention and control measures.

Research results Karam et al. (2017), suggest that 80% of *S. aureus* and 80% of *S. epidermidis* isolates developed Methicillin resistance. The findings of the current work have shown that most of the methicillin-resistant *S. aureus* (MRSA) and methicillin-resistant *S. epidermidis* (MRSE) formed a weak biofilm. Results showed that the number of biofilm cells strongly reduced to undetectable limits in the presence of gentamicin.

Vandecandelaere et al. (2017) found that *S. epidermidis* ET-024 genes encoding resistance to oxacillin, erythromycin and tobramycin were upregulated in dual species biofilms and increased resistance was subsequently confirmed. This indicates that both species in dual species biofilms of *S. epidermidis* and *S. aureus* influence each other's behavior, but additional studies are required to clarify the exact mechanism (s) involved.

Kiranasari et al. (2018) have established that extract of *Syzygium aromaticum*, *Piper betle* and *Aleurites moluccana* were show anti bacterial activity against MRSA (Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*), *Staphylococcus aureus* and *Staphylococcus epidermidis*.

Kirmusaoglu (2017) found the rate of methicillin resistance of biofilm producer *Staphylococcus* strains are higher than non-biofilm producer *Staphylococcus* strains, and MRSE strains were more related with biofilm production (80%, 56/70) than MSSE strains (64%, 138/217) significantly.

In studies McFadden (2016) explored the role *Staphylococcus aureus* autolysins play in biofilm formation, pathogenesis and resistance to both cell wall targeting and protein synthesis-inhibiting antibiotics. Using a variety of mutant strains in the USA300 background lacking genes encoding autolysins, sortases, histidine-kinase signaling systems, as well as regulatory proteins, the role of these genes in MRSA could be elucidated. The results suggest a variety of negative phenotypes that correlate with the loss of these key autolysins and regulatory genes. Decreases in biofilm formation, antibiotic resistance, and pathogenesis were seen in many of the mutants. This indicates a possible relationship between autolysins and many of the characteristics of pathogenesis in *Staphylococcus aureus*.

Anitua et al. (2012) got the potential antimicrobial effects of a product (plasma rich in growth factors; PRGF®-Endoret®) against both methicillin-sensitive and methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* and *Staphylococcus epidermidis*. The microbiological activity of PRGF-Endoret against both staphylococcal strains was performed by counting the number of the surviving bacterial colonies after incubation at 0, 4 and 8 h with the different formulations.

Antibacterial potency with change of volume was increased in proportion to increase volume and increased on 6 days, but bacteria was increased. Antibacterial potency of Tangpo-san on *S. epidermidis* wasn't appeared continuous сделав вывод, что Antibacterial potency of Tangpo-san on cultivation of *S. aureus* showed continuous, but on cultivation of *S. epidermidis* was not showed continuous (Seo, 2007).

The purpose of this article – is to establish the antibacterial effect of in vitro herbal infusions on reference strains *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus*.

Material and methods. 50 species of plant raw materials (seeds, grass, shoots, leaves, breeding, flax, fruit bodies, skin) of different vegetation periods were harvested in the Dnipropetrovsk botanical garden and the recreational zone of the city of Dnipro

The collected raw materials were sorted and dried in a drying cabinet ML-309 (Poland) at a temperature of 60 °C for 5-6 days. Subsequently, the raw material was placed in a grain mill grain laboratory LSMK and crushed to a particle size of 0.5-1.0 mm. The resulting vegetable raw material was packed in disposable polyethylene bags with locks and marketed with stickers. 1 g of appropriate

crumbled raw material was weighed using laboratory electron analytical grade ESJ-200-4 (USA) and placed in sterile vials of 10 cm³ and poured into 5 cm³ of 96 % ethanol with the appropriate labeling of the vials. Alcoholic tinctures in a ratio of 1: 5 were kept for three weeks by infusion in a dark cool place. After holding, the tincture was filtered through sterile multi-layer gauze filters in sterile vials, which were placed in 50 sterile disks of filter paper 6 mm in diameter, which were kept in appropriate versions of tinctures for 10 days. Before placing the disks on the agar surface with the sowing of the corresponding culture, they were dried in a sterile laminar box (BMB-II-Laminar-C-1,2 CYTOS (Germany) under ultraviolet rays for 30 minutes.

The antibacterial activity of various plant infusions was determined by the method of disk diffusion in agar. From the daily culture of reference cryogenic strains of *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus* was prepared according to the standard of turbidity of a bacterial suspension of 0.5 unit density McFarland 1.5 × 10⁸ CFUs (colony forming units), which was determined using densitometry Densimeter II. The obtained charge was transplanted onto a Himedia agar with subsequent cultivation in a thermostat TSO-80/1 (Russia) for 24 hours at 37 ° C. On top of the seedlings, discs impregnated with appropriate plant infusions were placed on the six-wheel drive in time, as a positive control, placed disks with antibiotics (1 disk contains 30 µg tetracycline, 5 µg ciprofloxacin, 15 µg azithromycin).

A day later, the diameter of the growth inhibition zone (GIZ) of the culture was measured using a template ruler to measure the size of the microorganism growth retardation zones (Antibiotic Zone Scale-C, model PW297, India).

Results and discussion. The results of the influence of ethanol extracts on the growth of *Staphylococcus epidermidis* are given in Table 1.

We determined the moderate sensitivity of the microorganisms *Staphylococcus epidermidis* to *Vitex negundo*, *Maclura pomifera*, *Rhus typhina*, *Koebreteria paniculata*, *Cephalotaxus harringtonia*, *Saburumim an angrioides*, *Aristolochia mansjurica*, which was equal to the control parameters azithromycin. Intermediate sensitivity was detected in *Leptopus chinensis* ($P < 0.05$), *Geranium sanguineum* ($P < 0.05$), *Celastrus scandens*, *Clematis flammula* ($P < 0.05$), *Chimonanthus praecox* ($P < 0.05$), *Rhus trilobata triloboida*), GIZ within 14-19 mm. The high sensitivity of the experimental strain was detected by *Hedera helix* and *Mahonia aquifolium* spp. (within 21-27 mm). In addition, the GIZ to *Hedera helix* is higher than control (tetracycline and azithromycin) at 2.2 and 11.6 mm respectively. *Mahonia aquifolium* spp. Has GIZ above azithromycin 6.8 mm ($P < 0.05$).

Analyzing the effectiveness of the effect of the experimental drugs on *Staphylococcus aureus* (Table 2), we determined the fluctuations of the growth inhibition zone of more than 10 mm with the use of *Juniperus sabína*, *Styphnolobium japonicum*, *Cotinus coggygria*, *Ginkgo biloba*, *Quercus castaneifolia*, *Ptelea trifoliata*, *Toxicodendron orientale* (GIZ 10-13 mm), which in 2 and more times below control (tetracycline, ciprofloxacin, azithromycin). Intermediate sensitivity is defined for *Clematis flammula*, *Celastrus scandens*, *Rhus trilobata* (triloboida), which is 4-10 mm insignificantly below control.

We detected a highly sensitive antibacterial effect on the *Staphylococcus aureus* strain under the action of *Cephalotaxus harringtonia*, *Hedera helix*, *Geranium sanguineum*, and GIZ ranged from 21 to 28 mm. Moreover, if the effect of *Cephalotaxus harringtonia* at the control level (ciprofloxacin and azithromycin), then *Hedera helix*, *Geranium sanguineum* exceeded the control: by 2.1; 1.0 mm and 4.2; 1.0 mm respectively. The highest antibacterial effect is obtained from tetracycline (GIZ within 26-29 mm).

Table 1

Effect of ethanolic extracts on growth of *Staphylococcus epidermidis*, (M±m), n=12

№	The name of the plant	Growth inhibition zone, mm	Reference, mm		
			Tetracycline	Ciprofloxacin	Azithromycin
1	Vitex negundo	10,5±2,13	26,5±3,44	27,6±4,54	11,3±1,89
2	Genista tanaitica	0	28,7±3,56	28,8±3,12	13,6±1,67
3	Juníperus sabína	0	24,6±2,45	29,7±3,25	10,8±1,19
4	Leptopus chinensis	18,7±1,78*	24,9±2,45	26,4±2,56	12,9±1,67*
5	Chamaecyparis lawsoniana	0	25,4±3,12	28,9±4,13	13,1±1,78
6	Pseudotsuga menziesii	0	27,1±2,67	29,8±3,24	10,3±1,34
7	Styphnolobium japonicum	0	28,2±3,12	27,6±2,87	12,6±1,78
8	Artemisia absinthium	2,3±0,67	24,1±1,45	26,9±2,67	11,6±1,98
9	Maclura pomifera	10,9±1,12	23,6±2,34	27,7±3,21	10,7±1,56
10	Koebreteria paniculata	11,3±1,45	28,5±3,42	28,8±2,87	12,7±1,44
11	Phellodendron amurense	2,6±0,45	24,7±2,56	27,6±3,12	13,6±1,32
12	Vitex agnus castus	4,4±0,78	26,4±2,58	26,3±2,77	10,4±0,87
13	Rhus typhina	10,7±1,22	28,5±4,32	28,9±3,67	14,3±1,55
14	Aralia elata	0	24,4±2,43	29,2±3,34	12,6±1,78
15	Cotinus coggygria	11,9±1,54	26,8±2,54	26,7±3,21	11,1±1,67
16	Cephalotaxus harringtonia	13,4±1,45	27,8±3,17	29,7±2,89	13,9±1,15
17	Polygonatum multiflorum	8,6±1,34	25,7±3,45	26,9±2,98	12,7±1,56
18	Dictamnus alba	8,9±1,56	24,6±2,56	28,8±3,54	13,8±1,78
19	Amygdalus communis (prensului)	8,5±2,13	28,9±3,54	27,6±3,56	12,1±0,87
20	Hedera helix	26,3±2,15	24,1±3,12	28,4±2,78	14,7±1,46
21	Eucommia ulmoides	0	26,7±2,32	26,8±1,99	13,7±0,87
22	Geranium sanguineum	18,4±1,45*	27,4±2,76	29,7±3,78	14,2±1,38*
23	Kalicopa bodimerium	8,3±1,13	26,9±2,78	26,5±2,67	13,7±2,11
24	Salvia officinalis	6,2±0,88	26,4±2,55	29,8±3,76	11,7±1,66
25	Chimonanthus praecox	18,7±1,84*	26,5±3,67	28,4±4,23	13,7±1,49*
26	Nepeta mussinii	0	24,8±2,56	27,5±3,24	11,8±0,98
27	Tamarix elongata	8,7±1,77	23,8±2,78	26,9±2,67	10,4±1,65
28	Catalpa fargesii	0	25,7±3,32	27,5±4,12	14,3±1,88
29	Wisteria sinensis	0	24,9±2,76	28,7±3,12	12,8±1,15
30	Ailanthus altissima	1,2±0,22	26,5±2,77	27,7±3,65	11,7±1,69
31	Saburumim anagrioides	10,3±1,57	25,2±2,97	26,2±3,56	10,5±1,78
32	Securigera varia	0	27,2±3,42	29,8±4,12	12,3±2,18
33	Potensisus tricopidata	0	26,7±2,44	28,8±3,19	14,9±1,23
34	Magnolia kobus	0	24,8±1,89	27,5±2,16	12,3±1,89
35	Berberis vulgaris	0	24,4±2,14	26,7±2,32	12,7±1,98
36	Clematis flammula	18,7±1,77*	26,6±2,56	29,4±3,78	11,6±2,19*
37	Aristolochia mansjurica	12,8±2,44	24,1±3,34	28,3±4,15	10,7±2,67
38	Celastrus scandens	15,3±1,78	27,8±3,21	27,4±2,67	12,6±1,67
39	Mahonia aquifolium spp.	21,6±2,34*	23,6±1,78	25,6±3,11	14,8±1,78*
40	Quercus petrariberica	0	24,5±2,34	29,5±3,21	12,5±1,87
41	Ginkgo biloba	8,7±0,76	28,7±3,31	28,3±2,89	11,8±1,13
42	Colchicum autumnale	8,3±0,88	23,8±2,44	29,8±4,33	12,7±2,11
43	Quercus castaneifolia	8,9±1,13	26,3±2,43	26,5±2,87	14,8±1,89
44	Rhus trilobata (triloboida)	14,4±0,78	25,8±2,49	28,4±1,98	12,9±1,77
45	Prunus laurocerasus	2,3±0,76	24,9±2,12	29,1±3,12	13,8±2,32
46	Ptelea trifoliata	4,6±0,87	23,6±2,33	25,2±2,11	11,7±1,32
47	Toxicodendron orientale	0	26,7±3,54	29,5±4,11	13,8±1,67
48	Liriodendrom talipifero	0	27,6±2,76	28,7±2,67	14,7±0,87
49	Campsis radicans	0	28,7±3,45	29,6±3,21	13,5±2,11
50	Pteridium aquilinum	0	25,5±2,15	28,4±2,56	12,8±1,76

* P<0,05

Table 2

Effect of ethanolic extracts on growth of *Staphylococcus aureus*, (M±m), n=12

№	The name of the plant	Growth inhibition zone, mm	Reference, mm		
			Tetracycline	Ciprofloxacin	Azithromycin
1	Vitex negundo	0	27,4±2,19	20,9±2,98	24,1±2,54
2	Genista tanaitica	1,3±0,11	25,7±2,98	22,8±2,97	22,3±2,39
3	Juníperus sabína	11,5±0,64	24,6±2,67	21,7±2,68	21,6±2,45
4	Leptopus chinensis	2,6±0,21	27,9±2,66	19,4±2,11	22,5±1,77
5	Chamaecyparis lawsoniana	4,4±0,32	28,4±2,14	18,9±2,15	23,2±2,39
6	Pseudotsuga menziesii	4,1±0,33	29,1±2,66	19,8±2,93	24,1±2,48
7	Styphnolobium japonicum	10,7±0,89	25,2±2,76	20,6±2,32	22,6±2,34
8	Artemisia absinthium	4,5±0,43	26,1±2,69	20,9±2,68	20,9±2,25
9	Maclura pomifera	1,7±0,31	27,6±2,19	19,7±2,67	20,9±1,88
10	Koebreteria paniculata	3,2±0,24	26,5±2,33	21,8±2,76	23,1±2,35
11	Phellodendron amurense	4,8±0,43	26,7±2,79	21,6±2,15	25,6±2,32
12	Vitex agnus castus	6,5±0,42	25,4±2,61	19,3±2,04	24,1±2,27
13	Rhus typhina	8,3±0,46	24,5±2,36	22,9±2,13	22,5±2,78
14	Aralia elata	9,7±0,78	29,4±2,16	19,2±2,79	23,4±2,77
15	Cotinus coggygria	13,3±1,12	29,8±2,11	18,7±2,78	25,3±2,67
16	Cephalotaxus harringtonia	21,2±2,41	28,8±2,33	21,7±2,16	21,8±2,56
17	Polygonatum multiflorum	9,9±0,91	27,7±2,79	20,9±2,36	24,9±2,78
18	Dictamnus alba	2,1±0,26	26,6±2,51	21,8±2,52	25,8±2,67
19	Amygdalus communis (prensului)	3,8±0,32	25,9±2,61	20,6±2,21	22,6±2,67
20	Hedera helix	23,5±2,78	26,1±2,21	21,4±2,41	22,7±2,21
21	Eucommia ulmoides	1,3±0,11	27,7±2,51	22,8±2,09	24,6±2,67
22	Geranium sanguineum	25,9±3,12	29,4±2,57	21,7±2,12	24,4±2,78
23	Kalicopa bodimerium	3,5±0,12	29,9±2,61	19,5±2,27	25,9±3,41
24	Salvia officinalis	2,4±0,23	28,4±2,44	18,8±2,98	22,4±2,13
25	Chimonanthus praecox	5,2±0,24	27,5±2,61	19,4±2,29	23,5±2,21
26	Nepeta mussinii	0	26,8±2,88	20,5±2,89	22,5±2,19
27	Tamarix elongata	4,8±0,42	27,8±2,87	21,9±2,22	25,6±2,31
28	Catalpa fargesii	4,2±0,34	26,7±2,46	20,5±2,78	22,4±2,11
29	Wisteria sinensis	0	27,9±2,12	21,7±2,51	23,8±1,97
30	Ailanthus altissima	0	28,5±2,41	19,7±2,32	22,1±2,14
31	Saburumim anagrioides	0	27,2±2,78	18,2±2,76	23,8±2,41
32	Securigera varia	0	26,2±2,69	19,8±2,32	22,4±2,71
33	Potensisus tricopidata	0	28,7±2,54	20,8±2,21	24,5±2,31
34	Magnolia kobus	0	26,8±2,61	20,5±2,41	24,6±2,13
35	Berberis vulgaris	1,8±0,11	27,4±2,32	19,7±2,62	22,4±2,31
36	Clematis flammula	16,4±1,34	25,6±2,23	19,4±2,77	24,8±2,74
37	Aristolochia mansjurica	1,9±0,18	27,1±2,77	18,3±2,11	24,4±2,31
38	Celastrus scandens	14,4±1,54	28,8±2,98	21,4±2,41	24,8±2,53
39	Mahonia aquifolium spp.	2,8±0,19	26,6±2,41	22,6±2,12	22,6±2,31
40	Quercus petrariberica	0	26,5±2,67	22,5±2,03	23,2±2,59
41	Ginkgo biloba	10,8±0,89	25,7±2,76	21,3±2,51	20,9±2,46
42	Colchicum autumnale	8,5±0,76	27,8±2,89	18,8±2,78	22,4±2,77
43	Quercus castaneifolia	11,4±1,43	27,3±2,71	21,5±2,61	20,6±2,77
44	Rhus trilobata (triloboida)	15,8±1,29	26,8±2,24	19,4±2,76	22,8±2,11
45	Prunus laurocerasus	7,5±0,88	27,9±2,76	20,1±2,78	22,6±2,75
46	Ptelea trifoliata	10,3±0,92	28,6±2,59	21,2±2,21	23,3±2,14
47	Toxicodendron orientale	10,8±0,87	26,7±2,76	19,5±2,08	21,8±2,31
48	Liriodendrom tulipifero	1,3±0,19	29,6±2,34	18,7±2,64	21,5±2,11
49	Campsis radicans	0	27,7±2,21	19,6±2,42	22,7±2,41
50	Pteridium aquilinum	2,7±0,18	27,2±2,44	21,4±2,21	21,9±1,56

* P<0,05

C O N C L U S I O N

In vitro experiment revealed a positive antibacterial effect from the use of extracts of *Cephalotaxus harringtonia*, *Hedera helix*, *Geranium sanguineum* on cryogenic strains *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus*. We consider it possible to recommend the investigated extracts of *Cephalotaxus harringtonia*, *Hedera helix*, *Geranium sanguineum* for further research in the fight against polyresistant strains of the above-mentioned microorganisms.

Conflicts of interest. The authors declare that there is no conflict of interest. The authors alone are responsible for the content of the paper.

ВПЛИВ ЕТАНОЛЬНИХ РОСЛИНИХ ЕКСТРАКТІВ НА STAPHYLOCOCCUS EPIDERMIDIS, STAPHYLOCOCCUS AUREUS

*В. В. Зажарський¹, канд. вет. наук, доцент,
П. О. Давиденко¹, канд. вет. наук, доцент,
О. М. Кулішенко¹, канд. вет. наук, доцент,
І. В. Боровік², зав. бактеріологічного відділу,
В. В. Бригадиренко³, канд. біол. наук, доцент*

¹Дніпровський державний аграрно-економічний університет
вул. Сергія Єфремова, 25, м. Дніпро, 49600, Україна

²Дніпропетровська регіональна державна лабораторія Держпродспоживслужби України
пр. Олександра Поля, 48, м. Дніпро, 49054, Україна

³Дніпровський національний університет імені Олеся Гончара
пр. Гагаріна, 72, м. Дніпро, 49000, Україна

A H O T A Ц I Я

Останнім часом все частіше з'являються повідомлення про потенційну можливість пошуку ефективних антибактеріальних речовин в рослинних екстрактах в зв'язку з поширенням полірезистентних до антибіотиків бактеріальних штамів, які важко піддаються лікуванню.

Однією з проблем у фармакогнозі є пошук альтернативних джерел антибактеріальних речовин з вичерпним ресурсом антибіотиків грибного походження. Використання етанольних екстрактів лікарських рослин є досить перспективним у цьому відношенні. Тенденція наукових досліджень останнього десятиліття розкриває багатообіцяючий асортимент рослин ряду родин, які зазвичай містять певні активні речовини (фітонциди, сапоніни, алкалоїди, глікозиди, дубильні речовини, ефірні масла тощо).

Метою роботи було встановлення антибактеріального ефекту етанольних екстрактів рослин на штами *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus* *in vitro*.

Для дослідження використовували рослинний матеріал 50 видів (насіння, трава, пагони, листя), отримані в різний час вегетаційного періоду. Матеріал був класифікований і висушений. Зразки по 1 г виливали 5 см³ 96% етанолу і витримували протягом трьох тижнів в сухому холодному місці. Отриманий спиртовий настій фільтрували стерильними багатошаровими марлевими дисковими фільтрами. Перед тим, як диски були поміщені на поверхню агару з інокуляцією відповідної культури, їх сушили в стерильному ламінарному ящику під ультрафіолетовими променями. Антибактеріальну активність різних настоїв визначали методом дискової дифузії в агарі з вимірюванням діаметра зони пригнічення росту культури з використанням шаблону лінійки. Отримані дані систематизовані, узагальнені та оцінені.

У статті представлені результати ефективності фітопрепаратів на *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus* *in vitro*. Антибактеріальна дія рослинних настоянок *Cephalotaxus harringtonia*,

Hedera helix, Geranium sanguineum на кріогенні штами *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus*. Ми вважаємо за можливе рекомендувати досліджені екстракти Головчастого тису Гаррингтону, Плюща звичайного, Герань криваво-червону для подальших досліджень у боротьбі з полірезистентними штамами вищезгаданих мікроорганізмів.

Отримані результати дають підстави рекомендувати трав'яні настоїнки для боротьби з мультирезистентними штамами *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus*.

Ключові слова: АНТИБАКТЕРІАЛЬНА АКТИВНІСТЬ, ЕТАНОЛЬНІ ЕКСТРАКТИ, *STAPHYLOCOCCUS EPIDER MIDIS*, *STAPHYLOCOCCUS AUREUS*.

ВЛИЯНИЕ ЭТАНОЛЬНЫХ РАСТИТЕЛЬНЫХ ЭКСТРАКТОВ НА *STAPHYLOCOCCUS EPIDER MIDIS*, *STAPHYLOCOCCUS AUREUS*

В. В. Зажарский¹, П. А. Давыденко¹, О. Н. Кулишенко¹, И. В. Боровик², В. В. Бригадиренко³

¹Днепровский государственный аграрно-экономический университет
ул. Сергея Ефремова, 25, г. Днепр, 49600, Украина

²Днепропетровская региональная государственная лаборатория Государственной службы
Украины по вопросам безопасности пищевых продуктов и защиты потребителей
пр. Александра Поля, 48, г. Днепр, 49054, Украина

³Днепровский национальный университет имени Олеся Гончара
пр. Гагарина, 72, г. Днепр, 49000, Украина

АННОТАЦИЯ

В последнее время все чаще появляются сообщения о потенциальной возможности поиска эффективных антибактериальных веществ в растительных экстрактах в связи с распространением полирезистентных к антибиотикам бактериальных штаммов, которые трудно поддаются лечению.

Одной из проблем в фармакогнозии является поиск альтернативных источников антибактериальных веществ с исчерпывающим ресурсом антибиотиков грибного происхождения. Использование этанольных экстрактов лекарственных растений является перспективным в этом отношении. Тенденция научных исследований последнего десятилетия раскрывает многообещающий ассортимент растений ряда семей, которые обычно содержат определенные активные вещества (фитонциды, сапонины, алкалоиды, гликозиды, дубильные вещества, эфирные масла и т.п.).

Целью работы было установление антибактериального эффекта этанольных экстрактов растений на штаммы *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus* *in vitro*. Для исследования использовали растительный материал 50 видов (семена, трава, побеги, листья), полученные в разное время вегетационного периода. Материал был классифицирован и высушен. Образцы по 1 г выливали 5 см³ 96 % этанола и выдерживали в течение трех недель в сухом холодном месте. Полученный спиртовой настой фильтровали стерильными многослойными марлевыми дисковыми фильтрами. Перед тем, как диски были помещены на поверхность агара с инокуляцией соответствующей культуры, их сушили в стерильном ламинарном ящике под ультрафиолетовыми лучами. Антибактериальную активность различных настоев определяли методом дисковой диффузии в агаре с измерением диаметра зоны подавления роста культуры с использованием шаблона линейки. Полученные данные систематизированы, обобщены и оценены.

В статье представлены результаты эффективности фитопрепараторов на *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus* *in vitro*. Антибактериальное действие растительных настоек *Cephalotaxus harringtonia*, *Hedera helix*, *Geranium sanguineum* на криогенные штаммы *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus*. Мы считаем возможным рекомендовать исследованные экстракти Головчатотисса Харрингтона, Плюща обыкновенного, Герани кроваво-красной для

далнейших исследований в борьбе с полирезистентными штаммами вышеупомянутых микроорганизмов.

Полученные результаты дают основания рекомендовать травяные настойки для борьбы с мультирезистентными штаммами *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus*.

Ключевые слова: АНТИБАКТЕРИАЛЬНА АКТИВНОСТЬ, ЭТАНОЛЬНЫЕ ЭКСТРАКТЫ, *STAPHYLOCOCCUS EPIDERMIDIS*, *STAPHYLOCOCCUS AUREUS*.

References

1. Anitua E, Alonso R, Girbau C, Aguirre JJ, Muruzabal F, Orive G. Antibacterial effect of plasma rich in growth factors (PRGF®-Endoret®) against *Staphylococcus aureus* and *Staphylococcus epidermidis* strains. Clinical and Experimental Dermatology [Internet]. Wiley; 2012 Feb 14;37(6):652–7. Available from: <http://dx.doi.org/10.1111/j.1365-2230.2011.04303.x>
2. Dancer SJ. *Staphylococcus aureus* antibiotic resistance. Clinical Insights: *Staphylococcus aureus* Antibiotic Resistance [Internet]. Future Medicine Ltd; 2014 Jul;2–5. Available from: <http://dx.doi.org/10.2217/ebo.13.716>
3. Zazharska N, Boyko O, Brygadyrenko V. Influence of diet on the productivity and characteristics of goat milk. Indian J Anim Res. 2018;52(5):711-7. doi:10.18805/ijar.v0iOF.6826
4. Zazharskyi VV, Davydenko P, Kulishenko O, Chumak V, Kryvaya A, Biben IA, Tishkina NM, Borovik I, Boyko OO, Brygadyrenko VV. Bactericidal, protistocidal and nematocidal properties of mixtures of alkyldimethylbenzyl ammonium chloride, didecyldimethyl ammonium chloride, glutaraldehyde and formaldehyde. Regul. Mech Biosyst. 2018;9(4):540-5. doi:10.15421/021881
5. Karam N.J., Fahad Al-Mathkhury H.J. *Staphylococcus epidermidis* Prevails *Staphylococcus aureus* in Multispecies Biofilm under Gentamicin Stress. International Journal of Science and Research (IJSR) [Internet]. International Journal of Science and Research; 2017 Jul 5;6(7):528–39. Available from: <http://dx.doi.org/10.21275/20061703>
6. Kiranasari A, Bonita A, Melina E, Winston K, Baht N, Sutandi N, et al. Antibacterial Activity of Several Indonesian Endemic Plants against *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus* and Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*. Proceedings of BROMO Conference [Internet]. SCITEPRESS - Science and Technology Publications; 2018; Available from: <http://dx.doi.org/10.5220/0008359501780182>
7. Kirmusaoglu S. The Correlation of The Biofilm Production with Methicillin Resistance in *Staphylococcus aureus* and *Staphylococcus epidermidis*. PONTE International Scientific Researchs Journal [Internet]. Ponte Academic Journal; 2017;73(4). Available from: <http://dx.doi.org/10.21506/j.ponte.2017.4.17>
8. McFadden SA. Role of Autolysins in Biofilm Formation, Pathogenesis and Antibiotic Resistance in *Staphylococcus aureus*. Illinois State University; Available from: <http://dx.doi.org/10.30707/etd2016.mcfadden.s>
9. Vandecandelaere I, Van Nieuwerburgh F, Deforce D, Coenye T. Metabolic activity, urease production, antibiotic resistance and virulence in dual species biofilms of *Staphylococcus epidermidis* and *Staphylococcus aureus*. Rohde H, editor. PLOS ONE [Internet]. Public Library of Science (PLoS); 2017 Mar 6;12(3):e0172700. Available from: <http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0172700>
10. Seo H-S. The Experimental Study on the continuous Anti-bacterial Potency of Tangpo-san on Cultivation of *Staphylococcus* species(*S. aureus*, *S. epidermidis*). Journal of Korean Institute of Herbal Acupuncture [Internet]. Korean Pharmacopuncture Institute; 2007 Jun 30;10(2):67–71. Available from: <http://dx.doi.org/10.3831/kpi.2007.10.2.067>

Рецензент – П. М. Скляров, д. вет. н., професор кафедри хірургії та акушерства Дніпровського державного аграрно-економічного університету.