



Available online: <http://ijhe.tums.ac.ir>

مقاله پژوهشی



کارایی روش‌های ترکیبی گندزدایی در غیرفعال سازی اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس

حسن اصلاحی^۱، رامین نبی‌زاده^{۲*}

۱- دانشجوی دکتری مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران
۲- (نویسنده مسئول): استاد گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

اطلاعات مقاله:	چکیده
تاریخ دریافت:	۹۴/۰۸/۱۸
تاریخ پذیرش:	۹۴/۱۰/۲۱
واژگان کلیدی:	اسپور، باسیلوس سوبتیلیس، گندزدایی، پراکسید هیدروژن
یافته‌ها:	نتایج نشان داد که غاظت‌های پایین هیچ‌یک از ترکیبات قادر به غیرفعال سازی اسپورها نبوده است. بالاترین راندمان کاهش اسپورها با میزان ۱/۴۸ HP/Ag ⁺ با میزان کاهش ۱/۰۳ HP/Cu ⁺² بوده و ترکیب HP/Ag ⁺ با میزان کاهش ۱/۰۳ لگاریتم در رتبه دوم قرار داشته است. حداقل میزان کاهش اسپورها توسط گندزدای با پایه گلوتار آلدئید برابر ۰/۶ لگاریتم بدست آمد. نتیجه‌گیری: نتایج این مطالعه نشان داد که مقاومت اسپورها حتی در برابر ترکیبی از چند گندزدای نیز بسیار بالا است. قدرت اسپورکشی عوامل گندزدای استفاده شده در این مطالعه به ترتیب، $HP/Ag^+ < HP/Cu^{+2}$ گندزدای گلوتار آلدئیدی بود.
پست الکترونیکی نویسنده مسئول:	Rnabizadeh@tums.ac.ir

مقدمه

مطالعات مختلف استفاده از فرایندهای اکسیداسیون پیش‌رفته در گندزدایی آب مورد بررسی قرار گرفته است (۱۶-۱۱). به کارگیری ترکیب پراکسید هیدروژن و یون‌های مس و نقره برای گندزدایی فاضلاب و کاهش کلی فرم‌های مقاوم به حرارت و باکتری‌های بیماری‌زا در مطالعات مختلف مورد ارزیابی قرار گرفته و نتایج مطلوبی ارائه شده است (۱۷، ۱۸). مکانیسم اصلی گندزدایی با پراکسید هیدروژن تولید رادیکال‌های آزاد هیدروکسیدی است که با قدرت اکسیداسیون بالا (V_{۲/۷}) به دیواره سلولی و غشاء عوامل میکربی حمله کرده و آنها را از بین می‌برد. علاوه بر این انتشار ماده گندزدا به داخل سلول و غیرفعال کردن آنزیم‌ها، آسیب به اجزای داخل سلولی و ایجاد اختلال در سنتز پروتئین نیز می‌تواند در از بین بردن باکتری‌ها و ویروس‌ها توسط مواد اکسید کننده نقش داشته باشد. رادیکال هیدروکسید با اغلب ملکول‌های بیولوژیکی (با سرعت کترول شده) وارد واکنش می‌شود. بنابراین، قدرت گندزدایی رادیکال هیدروکسیل احتمالاً بوسیله میزان انتقال جرم از طریق دیواره سلولی محدود می‌شود (۱۹). در این مطالعه امکان‌پذیری کاربرد ترکیب پراکسید هیدروژن به همراه یون‌های مس و نقره در غیرفعال سازی اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس مورد بررسی قرار گرفت. همچنین تاثیر یک ترکیب گندزدایی جدید با پایه گلوتار آلدئید که برای گندزدایی سطوح کاربرد دارد نیز در غیرفعال سازی اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس مورد مطالعه قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

تهیه اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس

سوش استاندارد باسیلوس سوبتیلیس (فرم رویشی باکتری ATCC 6633) از انستیتو پاستور ایران تهیه شده و بر روی محیط کشت (Tryptic Soy Agar (TSA) به مدت ۲۴ h در دمای ۳۵°C (داخل انکوباتور) رشد داده شد. برای تولید اسپور، کلنی‌های رشد کرده بر روی محیط TSA در شرایط Antibiotic استریل بر روی یک محیط کشت ضعیف بنام

عوامل بیماری‌زای موجود در آب نظیر اووسیست‌های کریپتوسپوریدیوم و کیست‌های ژیارديا مقاومت بسیار بالایی در برابر گندزداهای متداول در صنعت تصفیه آب نظیر کلر و مونوکلرامین از خود نشان می‌دهند (۳-۱). روش‌های مورد استفاده برای شمارش ژیارديا و کریپتوسپوریدیوم پیچیده، گران قیمت و زمان بر بوده، بنابراین استفاده از آنها برای پایش متداول عملی نیست (۴). در مطالعات متعددی از شاخص‌های میکربی یا شاخص‌های جایگزین این عوامل بیماری‌زا برای بررسی کارایی فرایند گندزدایی در تصفیه آب استفاده شده است. اسپورهای هوایی گونه باسیلوس عنوان جایگزین مناسبی برای ارزیابی کارایی فرایند گندزدایی پیشنهاد شده است (۴، ۵). برای ارزیابی کارایی فرایند ترکیبی پراکسید هیدروژن و یون‌های فلزی در غیرفعال‌سازی عوامل بیماری‌زا از اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس عنوان شاخصی برای پارازیت‌های پروتوزوایی نظیر کریپتوسپوریدیوم پاروم در این مطالعه استفاده گردید. مزایای استفاده از اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس در مطالعات شامل عدم بیماری‌زا آن برای انسان و سادگی تشخیص و شمارش آنها است. این ویژگی‌ها سبب شده تا از آنها عنوان شاخص مناسبی در مطالعات پایلوت استفاده شود (۶، ۱).

کلرزنی به سبب راندمان بالا، هزینه کم و ایجاد باقیمانده آزاد، از قدیمی‌ترین و متداول‌ترین روش‌های مورد استفاده برای حذف میکروارگانیسم‌های موجود در آب و فاضلاب است (۹-۷). بزرگترین عیب کلرزنی آب افزایش تعداد باکتری‌های مقاوم به آنتی‌بیوتیک (که بالقوه بیماری‌زا هستند) و نیز تولید ترکیباتی نظری هالومتان‌ها و هالواستیک اسیدها است، که از نظر سلامت مصرف کنندگان بسیار خطرناک بوده و در طبقه‌بندی ترکیبات سرطانزا در گروه B2 و C (ترکیبات سرطانزا احتمالی برای انسان) قرار می‌گیرند (۱۰). لذا تلاش برای جایگزین نمودن کلر و سایر گندزداهای متداول از موضوعات مهم مطالعات سال‌های اخیر بوده است. امروزه در

از رقت‌های مورد نظر 1 mL را با استفاده از پمپ خلاء از روی فیلتر عبور داده و سپس فیلتر بر روی محیط نوترینت آگار حاوی $0/015\text{ g/L}$ تریپان بلو قرار داده شده و در دمای 37°C به مدت 24 h انکوبه گردید. پس از این مدت تعداد کلنی‌های رشد کرده شمارش شده و با واحد CFU/mL بیان شد.

آماده سازی نمونه و گندزدایی

برای تهیه نمونه آب حاوی اسپور از نمونه‌های سنتیک استفاده گردید. به این ترتیب که 1 mL از سوسپانسیون اسپور آماده شده را به 1 L آب استریل (آب شهری اتوکلاو شده)، اضافه کرده و غلظت اسپورهای اولیه شمارش گردید.

برای مطالعه تاثیر گندزدایها در غیرفعال سازی اسپورها از ترکیب پراکسیدهیدروژن و یون‌های نقره و مس بعنوان عوامل گندزدا استفاده شد. علاوه بر این تاثیر یک گندزدای جدید با پایه گلوتار آلدئید (ترکیبی از آلدئید، آمونیوم چهارتایی و الکل) نیز مورد بررسی قرار گرفت. جزئیات ترکیب این گندزدا در جدول شماره ۱ نشان داده شده است. برای غیرفعال سازی اسپورها غلاظت‌های مختلف پراکسیدهیدروژن و یون‌های مس و نقره به کار برده شد. جدول شماره ۲ شرایط مختلف گندزدایی بکار برده شده در این مطالعه را نشان می‌دهد. پس از سپری شدن زمان تماس مورد نظر برای شمارش

Assay Medium 32 (که همان Medium شماره ۱ حاوی $0/03\text{ g/L}$ سولفات منگنز است) انتقال داده شده و به مدت ۵ الی ۷ روز در انکوباتور 37°C قرار داده شد. پس از خارج نمودن محیط‌های کشت حاوی اسپور از داخل انکوباتور، اسپورهای رشد کرده با 10 mL سرم فیزیولوژی به داخل لوله سانتریفیوژ 15 میلی لیتری شستشو داده شد. برای تغليظ اسپورها از سانتریفیوژ 6000 rpm به مدت 10 min استفاده گردید. برای تشخیص بهتر اسپورها، هر سوسپانسیون اسپور را سه بار با آب مقطر دو بار تقطیر شستشو داده و عمل سانتریفیوژ مجدداً تکرار گردید و در هر مرتبه مایع رویی دور ریخته شد. برای اطمینان از غیرفعال شدن همه باکتری‌های رویشی، سوسپانسیون نهایی اسپورها به مدت 10 min در حمام آب داغ 80°C نگهداری شده و اسپورهای تهیه شده تا زمان استفاده در دمای 0°C نگهداری شد(۴).

شمارش اسپورها

برای شمارش اسپورها از روش ممبران فیلتر (متد شماره ۹۲۲۲) کتاب استاندارد متدهای چاپ ۲۰۱۲ استفاده گردید(۲۰). روش کار به این صورت بود که ابتدا محیط کشت نوترینت آگار حاوی $0/015\text{ g/L}$ تریپان بلو آماده شده سپس رقت‌های متوالی از نمونه خام با استفاده از سرم فیزیولوژی تهیه گردید.

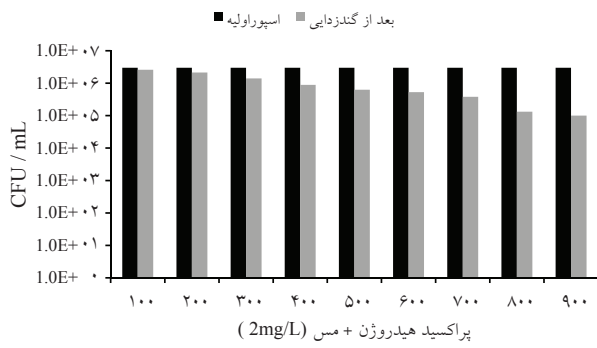
جدول ۱- درصد اجزاء تشکیل دهنده گندزدای گلوتار آلدئیدی در یک لیتر محلول

ردیف	نام ترکیب	ردیف	درصد	ردیف	نام ترکیب	ردیف
۱	دی‌دی‌دی‌دی میتل آمونیوم کلراید	۴	10 mL	۳/۲	گلی اکسال	۳/۲
۲	گلوتار آلدئید	۵	4 mL	۵	ایزوپروپیل الکل	۵
۳	فرمالدئید	۶	$3/15\text{ mL}$	100 mL	عامل ثبیت کننده	$0/5-2\text{ %}$

جدول ۲- شرایط گندزدایی استفاده شده

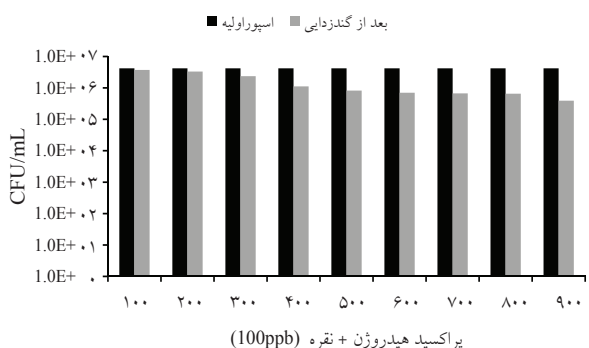
ترکیب گندزدا	HP+Cu ²⁺ (ppm)	HP + Ag ⁺	گندزدای گلوتار آلدئیدی %
غلاظت	$100-900+2$	$(100-900\text{ ppm})+100\text{ ppb}$	$0/5-2$
زمان تماس (min)	۶۰	۶۰	۶۰

اسپورها نداشته است. بیشترین تاثیر ترکیب به کار برده شده در غلظت‌های ۸۰۰ و 900 mg/L بوده که قادر به کاهش اسپورها به ترتیب به میزان $1/36$ و $1/48$ لگاریتم بوده است.



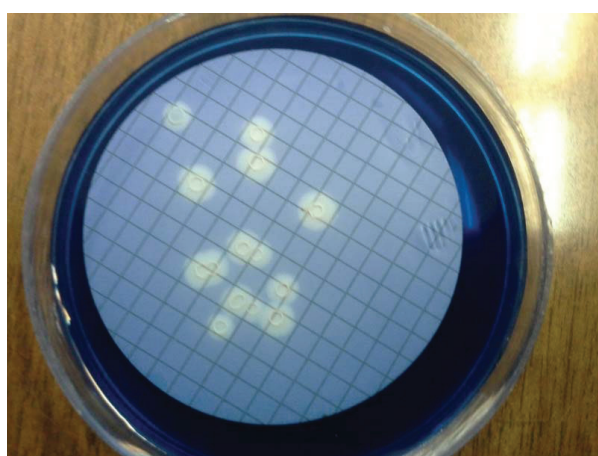
شکل ۲- تاثیر ترکیب $\text{HP}+\text{Cu}^{2+}$ در غیرفعال سازی اسپورهای *B. Subtilis*

نتایج تاثیر ترکیب پراکسید هیدروژن و یون نقره در غیرفعال سازی اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس در شکل ۳ نشان داده شده است، همان‌طوری که ملاحظه می‌شود این ترکیب در غلظت‌های پایین‌تر از 400 mg/L (ترکیب $\text{HP} 400 \text{ mg/L}$) تاثیر شده با 100 ppb یون نقره (تاثیری در غیرفعال سازی اسپورها نداشته و بیشترین تاثیر ترکیب به کار برده شده در غلظت‌های 800 و 900 mg/L بوده که قادر به کاهش اسپورها به ترتیب به میزان $1/81$ و $1/103$ لگاریتم بوده است.



شکل ۳- تاثیر ترکیب $\text{HP}+\text{Ag}$ در غیرفعال سازی اسپورهای *B. Subtilis*

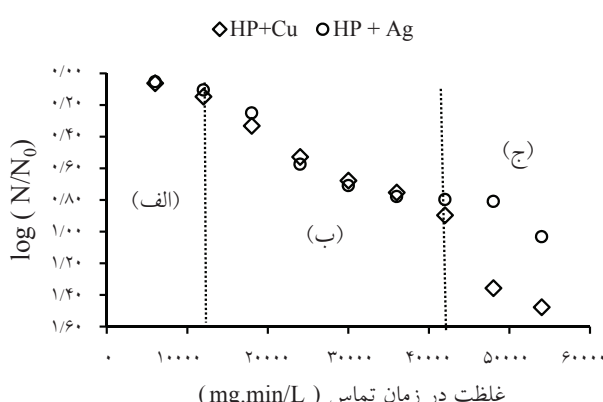
اسپورهای باکتری در نمونه آب گندزدایی شده، آن را با گرمای 0°C به مدت 12 min تیمار نموده (این کار برای مطمئن شدن از نابود شدن همه باکتری‌های رویشی صورت می‌گیرد) و با استفاده از روش فیلتراسیون غشایی با فیلتر $0.45 \mu\text{m}$ و بر روی محیط تریپان نوترینت آگار کشت داده شد. حجم نمونه عبوری برای شمارش بعد از گندزدایی بسته به قدرت گندزدا و باز میکروبی اولیه متفاوت بوده اما بطور کلی در مورد گندزدahای ضعیف مقدار 1 mL با رقت مناسب (10^{-3} تا 10^{-5}) مقدار مناسب‌تری است. کلنجهای رشد کرده بر روی محیط نوترینت آگار با هاله سفید و لبه‌های موجود که در کنارهای رو به بیرون رشد می‌کنند، قابل شناسایی است (شکل ۱). اختلاف تعداد اسپورها در نمونه اولیه و پس از گندزدایی برای تعیین میزان کارایی گندزدahای بکار برده شده مورد استفاده قرار گرفت.



شکل ۱- اسپورهای رشد کرده بر روی محیط نوترینت آگار حاوی تریپان بلو

یافته‌ها

شکل ۲ نتایج تاثیر ترکیب پراکسید هیدروژن و یون مس دو طرفیتی در غیرفعال سازی اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس را نشان می‌دهد، همان‌طوری که در شکل نشان داده شده است این ترکیب در غلظت‌های کمتر از 400 mg/L (ترکیب شده با 2 mg/L یون مس) تاثیری در غیرفعال سازی



شکل ۴- میزان کاهش لگاریتمی اسپورها در برابر پارامتر C.T

روند کاهش لگاریتمی اسپورها در زمان تماس یک ساعته با گندزدایی $\text{HP}+\text{Ag}^+$ در شکل شماره ۴ نشان داده شده است. همان‌گونه که در شکل ملاحظه می‌شود در غلظت‌های بالاتر پراکسید هیدروژن میزان اثر سینزیستی یون مس در کارایی HP برای غیرفعال سازی اسپورهای *B. Subtilis* بیشتر از یون‌های نقره بوده است، بطوری که در نمودار ملاحظه می‌شود زمانی که غلظت L HP ۹۰۰ mg/L با ۲ یون مس ترکیب شده میزان تاثیر آن بر روی کاهش اسپورها در مقایسه با ترکیب HP با یون نقره حدود ۱/۶۸ برابر بوده است.

جدول ۳- نتایج آنالیز رگرسیونی متغیرهای پراکسید هیدروژن، یون مس و یون نقره را نشان می‌دهد. همان طوری که در این جدول دیده می‌شود هر سه متغیر ذکر شده بصورت معنی داری میزان کاهش اسپورهای *Basilewsky Sوبتیلیس* را تحت تاثیر قرار داده است.

جدول ۳- ضرایب مدل رگرسیونی متغیرهای مستقل

P-value	آماره t	خطای استاندارد	ضرایب
۸/۲۵E-۰۵	-۴/۷۷۰ ۲۳	۰/۰۸۶۶۹	-۰/۴۱۳۵۶۳
۷/۳۹E-۰۹	۸/۸۴۲۱۵۶	۰/۰۰۰ ۱۲۹	۰/۰۰۱۱۴۲۷
۱/۱۴E-۰۶	۶/۵۳۵۳۸۲	۰/۰۴۰ ۸۶۹	۰/۲۶۷۰۹۶
۴/۵۲E-۰۵	۵/۰ ۱۲۴۸۵	۰/۸۱۷۳۸۴	۴/۰۹۷۱۲۷۸

رشد کرده بدلیل تراکم زیاد اسپورها تا رقت‌های 10^{-3} وجود نداشت، که این امر نشان‌دهنده این موضوع است که باید از رقت‌های بالاتری استفاده شود. با انجام مجدد آزمایش ملاحظه می‌شود که محلول گندزدا در غلظت‌های ۱ و ۲ درصد تعداد اسپورها را به ترتیب $۰/۵۵$ و $۰/۶$ لگاریتم کاهش داده است.

نتایج غیرفعال سازی اسپورهای *B. Subtilis* با استفاده از گندزدای گلوتار آلدئیدی (که اغلب برای گندزدایی سطوح مورد استفاده قرار می‌گیرد)، در جدول ۴ نشان داده شده است. همان‌گونه که در جدول دیده می‌شود، در غلظت‌های $۰/۵$ تا ۲ درصد گندزدای گلوتار آلدئیدی امکان شمارش اسپورهای

جدول ۴- نتایج غیرفعال سازی اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس با گندزدای آلدئیدی

گندزدای آلدئیدی %	اسپور	تعداد اولیه	تعداد اسپور پس از گندزدایی	نام
۰/۵	۲/۶E+۰۶	۱۰-۱	غ ق ش*	—
۱	۲/۶E+۰۶	۱۰-۲	غ ق ش	—
۲	۲/۶E+۰۶	۱۰-۳	غ ق ش	—
۱	۴/۰E+۰۶	۱۱۲	—	—
۲	۴/۰E+۰۶	۹۹	—	—

* غیر قابل شمارش

ناحیه (ب) تا $C.T = ۴۲۰۰۰ \text{ mg}.\text{min}/\text{L}$ میزان کاهش لگاریتمی برای هر دو ترکیب تقریباً یکسان بوده و با افزایش $C.T$ با شیب ملایمی افزایش پیدا کرده و در نهایت به میزان $۰/۹$ لگاریتم کاهش رسیده است. در ناحیه (ج) برای دو ترکیب ($\text{HP}+\text{Ag}^{+2}$ و $\text{HP}+\text{Cu}^{+2}$) وضعیت متفاوتی وجود دارد. بطوری که در مورد ترکیب HP/Ag^{+} با افزایش $C.T$ از ۴۲۰۰۰ تا $۴۸۰۰۰ \text{ mg}.\text{min}/\text{L}$ راندمان کاهش تغییری پیدا نکرده و ثابت باقی مانده است، اما پس از این نقطه تا انتهای زمان گندزدایی ($C.T = ۵۴۰۰۰ \text{ mg}.\text{min}/\text{L}$) کاهش لگاریتمی با شیب تندی افزایش پیدا کرده و به $۱/۰۳$ لگاریتم کاهش رسیده است. در مورد ترکیب HP/Cu^{+2} در ناحیه (ج) ملاحظه می‌شود که وضعیت در مقایسه با HP/Ag^{+} متفاوت بوده و نمودار کاهش اسپورها با شیب تندتری کاهش پیدا کرده است. همچنین مقایسه دو ترکیب HP/Cu^{+2} و HP/Ag^{+} در این ناحیه نشان می‌دهد که قدرت اسپور کشی ترکیب اولی نسبت به دومی بالاتر بوده است، بطوری که در مقدار $C.T$ برابر $۵۴۰۰۰ \text{ mg}.\text{min}/\text{L}$ توانایی ترکیب HP/Cu^{+2} در غیرفعال سازی اسپورها حدود $۱/۶۸$ برابر بالاتر از ترکیب HP/Ag^{+} بوده، که تایید کننده نتایج مطالعات قبلی است (۲۳، ۲۲، ۱۸).

بحث

مطالعه لگاریتم کاهش اسپور در برابر $C.T$ سه ناحیه متمایز را در نمودار نشان داد، همان‌طوری که در شکل شماره ۴ ملاحظه می‌شود در مقادیر $C.T$ بین ۶۰۰۰ تا $۱۲۰۰۰ \text{ mg}.\text{min}/\text{L}$ دو ترکیب (نقره و مس) بسیار کند بوده، (قسمت الف در شکل شماره ۴)، بطوری که برای هر دو ترکیب پراکسید هیدروژن و نقره و پراکسیدهیدروژن و مس میزان کاهش لگاریتمی اسپورها بین $۰/۰۵$ تا $۰/۱$ قرار داشته است. ملاحظه می‌شود که در این ناحیه علی‌رغم استفاده از دوزهای بالای پراکسید هیدروژن و نقره و پراکسیدهیدروژن از ترکیبات بکار برده شده قادر نبوده تا کاهش قابل توجهی در تعداد اسپورها بوجود آورد. دلیل احتمالی این امر می‌تواند به وجود پوشش ضخیم لیپیدی در دیواره سلولی نسبت داده شود که مانع انتشار HP به داخل سلول می‌شود، علاوه بر این احتمالاً پروتئین‌های موجود در دیواره سلول قبل از اینکه HP به هسته اسپور برسد، آن را اکسید می‌کنند (۲۱). در مطالعه *Mamane* و همکاران در سال ۲۰۰۷ ، استفاده از ترکیب $\text{UV}/\text{H}_2\text{O}_2$ قادر به کاهش اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس از آب نبوده و نتایج با مطالعه حاضر همخوانی دارد (۱۹). در

نتیجه‌گیری

با توجه به این که مقاومت اسپورها در برابر گندزدایی متدائل نظیر کلر و امثال آن بسیار بالا بوده است، انتظار می‌رفت استفاده از ترکیب چند عامل گندزدا قادر به غیرفعال سازی این عوامل در آب باشد، اما نتایج این مطالعه نشان داد که مقاومت اسپورهای باکتری باسیلوس سوبتیلیس بسیار بالا بوده و مواد گندزدایی بکار برده شده قادر به کاهش موثر آنها نبوده است. حداکثر کاهش لگاریتمی بدست آمده برابر با $1/48$ لگاریتم بود که به ترکیب HP/Cu^{2+} مربوط می‌شد. بالاترین میزان کاهش بدست آمده از ترکیب HP/Ag^+ برابر با $1/03$ لگاریتم بود. قدرت اسپور کشی عوامل گندزدایی استفاده شده در این مطالعه به ترتیب، $\text{HP/Ag}^+ < \text{HP/Cu}^{2+}$ گندزدایی گلوتار آلدئیدی بوده است.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی مصوب دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی تهران در سال ۹۴ با کد ۹۴-۰۱-۲۷-۲۸۴۶۸ است که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی تهران اجرا شده است.

با توجه به اینکه در استفاده از ترکیب پراکسید هیدروژن و فلزاتی نظیر آهن و مس (فرایнд فتون و شبه فتون) تولید رادیکال‌های هیدروکسیدی اصلی‌ترین عامل از بین بردن عوامل میکروبی هستند(۱۷، ۱۸)، بنابراین چنین بنظر می‌رسد که یون‌های Cu^{2+} در مقایسه با Ag^+ رادیکال‌های آزاد بیشتری تولید کرده و کارایی بیشتری در غیرفعال‌سازی اسپورها از خود نشان داده است.

با دقت در جدول ۳ ملاحظه می‌شود که ترکیب گندزدای گلوتار آلدئیدی در غلاظت‌های بیش از یک درصد قادر به غیرفعال‌سازی اسپورهای باسیلوس سوبتیلیس بوده است. ماده موثر دی دسیل دی متیل آمونیوم کلراید جدیدترین ترکیب از خانواده آمونیوم چهارتائی بوده و به علت فقدان حلقه بنزنی نسبت به سایر ترکیبات این گروه پایدارتر است. این ترکیب با تاثیر بر دیواره سلولی باعث رسوب سیتوپلاسم شده، همچنین ورود آلدئیدها را به سلول میکروارگانیسم تسهیل می‌نماید. ترکیبات آلدئیدی موجب اختلال در سنتز RNA و DNA سلول میکروارگانیسم شده و باعث کوآگولاسیون و تحریب پروتئین میکروارگانیسم‌ها می‌شوند. گروه الكل در این ترکیب اثر آنتی سپتیک و دترجنت داشته و باعث کامل شدن اثرات این ضدغفونی کننده می‌گردد(۲۴).

منابع

1. Radziminski C, Ballantyne L, Hodson J, Creason R, Andrews RC, Chauret C. Disinfection of *Bacillus subtilis* spores with chlorine dioxide: a bench-scale and pilot-scale study. Water Research. 2002;36(6):1629-39.
2. Hayes J, Kirf D, Garvey M, Rowan N. Disinfection and toxicological assessments of pulsed UV and pulsed-plasma gas-discharge treated-water containing the waterborne protozoan enteroparasite Cryptosporidium parvum. Journal of Microbiological

- Methods. 2013;94(3):325-37.
3. Choi Y, Cho M, Lee Y, Choi J, Yoon J. Inactivation of *Bacillus subtilis* spores during ozonation in water treatment plant: Influence of pre-treatment and consequences for positioning of the ozonation step. Chemosphere. 2007;69(5):675-81.
 4. Rice EW, Fox KR, Miltner RJ, Lytle DA, Johnson CH. Evaluating plant performance with endospores. Journal-American Water Works Association. 1996;88(9):122-30.
 5. Nieminski EC, Bellamy WD, Moss LR. Using surrogates to improve performance. Journal-American Water Works Association. 2000;92(3):67-77.
 6. Driedger A, Staub E, Pinkernell U, Mariñas B, Köster W, von Gunten U. Inactivation of *Bacillus subtilis* spores and formation of bromate during ozonation. Water Research. 2001;35(12):2950-60.
 7. Gyürék LL, Finch GR. Modeling water treatment chemical disinfection kinetics. Journal of Environmental Engineering. 1998;124:783-93.
 8. Liberti L, Lopez A, Notarnicola M, Barnea N, Pedahzur R, Fattal B. Comparison of advanced disinfecting methods for municipal wastewater reuse in agriculture. Water Science and Technology. 2000;42(1-2):215-20.
 9. Luna-Pabello V, Rios MM, Jimenez B, Orta De Velasquez M. Effectiveness of the use of Ag, Cu and PAA to disinfect municipal wastewater. Environmental Technology. 2009;30(2):129-39.
 10. Liberti L, Notarnicola M. Advanced treatment and disinfection for municipal wastewater reuse in agriculture. Water Science and Technology. 1999;40:235-45.
 11. de Velasquez MTO, Yanez-Noguez I, Jimenez-Cisneros B, Pabello VML. Adding silver and copper to hydrogen peroxide and peracetic acid in the disinfection of an advanced primary treatment effluent. Environmental Technology. 2008;29(11):1209-17.
 12. Debowski M, Krzemieniewski M. The influence of Fenton's reagent on the raw sludge disinfection. Environment Protection Engineering. 2007;33(1):65-76.
 13. Ragab-Depre NJ. Water disinfection with the hydrogen peroxide-ascorbic acid-copper (II) system. Applied and Environmental Microbiology. 1982;44(3):555-60.
 14. Omidbakhsh N. A new peroxide-based flexible endoscope-compatible high-level disinfectant. American Journal of Infection Control. 2006;34(9):571-77.
 15. Pedahzur R, Shuval HI, Ulitzur S. Silver and hydrogen peroxide as potential drinking water disinfectants: Their bactericidal effects and possible modes of action. Water Science and Technology. 1997;35(11-12):87-93.
 16. Selvakumar A, Tuccillo ME, Muthukrishnan S, Ray AB. Use of Fenton's reagent as a disinfectant. Remediation Journal. 2009;19(2):135-42.
 17. Ramin N, Mahmood A, Hasan A, Alireza M, Kazem N, Reza N, et al. Comparative study of Fenton's reagent performance in disinfection of raw wastewater and activated sludge effluent. Desalination and Water Treatment. 2012;37(1-3):108-13.
 18. Aslani H, Nabizadeh R, Alimohammadi M, Mesdaghinia A, Nadafi K, Nemati R, et al. Disinfection of raw wastewater and activated sludge effluent using Fenton like reagent. Journal of Environmental Health Science and Engineering. 2014;12(1):149.
 19. Mamane H, Shemer H, Linden KG. Inactivation of *E. coli*, *B. subtilis* spores, and MS2, T4, and T7 phage using UV/H₂O₂ advanced oxidation. Journal of Hazardous Materials. 2007;146(3):479-86.
 20. APHA, AWWA, WEF. Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater. 21st ed. Washington DC: American Public Health Association; 2005.
 21. Riesenman PJ, Nicholson WL. Role of the spore coat layers in *Bacillus subtilis* spore resistance to hydrogen peroxide, artificial UV-C, UV-B, and solar UV radiation. Applied and Environmental Microbiology. 2000;66(2):620-26.
 22. Mohammad K, Ramin N, Kazem N, Hassan I, Zeinab Y, Mehdi A. Disinfection of aerated lagoon effluent using Hydrogen peroxide and silve complex. Journal of Environmental Science and Technology. 2012;14(3):39-46.
 23. Nabizadeh Nodehi R, Aslani H, Alomohammadi M, Nemati R, Naddafi K, Ghany M. Performance Comparison of Fenton and Fenton Modified with Copper in Raw Wastewater Disinfection for reuse in Agriculture. Iranian Journal of Health and Environ-

ment. 2012;5(2):189-200 (in Persian).

24. Kimiafaam Pharmaceutical Co. KIMIA DESPADC FORTE. Tehran: Kimiafaam Pharmaceutical Co.; 2015 [cited 2016 Jul 13]. Available from: <http://www.kimiafaam.com/a/allp/dis1/6.php>.



Available online: <http://ijhe.tums.ac.ir>

Original Article



Effect of combined disinfection techniques for inactivation of *B. Subtilis* spores

H Aslani¹, R Nabizadeh^{1*}

¹ Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

ARTICLE INFORMATIONS:

Received: 9 November 2015;

Accepted: 11 January 2016

ABSTRACT

Background and Objectives: Considering the complexity, cost, and time-consuming techniques of detecting Cryptosporidium oocysts and Giardia cysts, *B. subtilis* spores have been introduced as microbial indicators of these pathogens to evaluate the efficacy of disinfection studies. The present study was aimed to investigate the feasibility of *B. subtilis* spores inactivation using hydrogen peroxide combined with copper and silver ions. A new glutaraldehyde based compound used for surface disinfection was also tested.

Materials and Methods: In order to sporulation, vegetative bacteria were allowed to grow on a medium with insufficient nutrients, and after 5 days incubation at 37°C, spores were washed and purified. Spore suspension was used to prepare synthetic water. Disinfection efficiency was reported as logarithmic decrease of initial spore count.

Results: This research found that none of the disinfection compounds was able to spore inactivation in low initial concentration. The highest spore reduction efficiency was related to HP/Cu⁺² with 1.48 log inactivation, and HP/Ag⁺ compound placed in the second rank with 1.03 log reduction. Maximum spore reduction of 0.6 log was achieved when glutaraldehyde based disinfectant was used in disinfection process.

Conclusion: According to the results, it can be concluded that spores are very resistant even to combination of disinfectants. Spore reduction potential of the studied compounds was as follows: HP/Cu⁺²> HP/Ag⁺> glutaraldehyde based compound.

Key words: Spore, *Bacillus Subtilis*, disinfection, hydrogen peroxide.

*Corresponding Author:

Rnabizadeh@tums.ac.ir

Mob: +9888951582

Please cite this article as: Aslani H, Nabizadeh R. Effect of combined disinfection techniques for inactivation of *B. Subtilis* spores. Iranian Journal of Health and Environment. 2016;8(4):481-90.