

## Investigation of Antibacterial Activities of Ethanol and Methanol Extracts of Some Marine Algae Species on *Yersinia ruckeri*

Jale KORUN<sup>1\*</sup>, Emine Şükran OKUDAN<sup>1</sup>, Remziye Eda YARDIMCI<sup>2</sup>, Gülşen TİMUR<sup>2</sup>, Aycan ULUTAŞ<sup>1</sup>, Mehmet GÖKOĞLU<sup>1</sup>, Yağmur Saadet ÇELİK<sup>1</sup>, Beytullah Ahmet BALCI<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Akdeniz University, Faculty of Fisheries Campus, Antalya, Turkey

<sup>2</sup>Istanbul University, Faculty of Fisheries Laleli, İstanbul, Turkey

### ABSTRACT

In this study, antibacterial activities of extracts of *Liagora ceranoides* (Rhodophyta), *Halopteris scoparia* (Ocrophyta), *Padina pavonica* (Ocrophyta) and *Sargassum vulgare* (Ocrophyta) on *Yersinia ruckeri* strains isolated from sick rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) were evaluated. Also, susceptibilities of the strains against various antibiotics were studied. The strains isolated from the sick fish were identified as *Yersinia ruckeri* according to the results of the phenotypic tests, the API 20E rapid diagnostic kit and PCR. In the study, it was found that the methanol extracts of *L. ceranoides*, *H. scoparia*, *P. pavonica* and *S. vulgare* did not show antibacterial activity against *Y. ruckeri*. The ethanol extract of *P. pavonica* showed low antibacterial activity against *Y. ruckeri*. The ethanol extracts of *L. ceranoides*, *H. scoparia* and *S. vulgare* macroalgae did not show antibacterial activity against the bacterium. According to the results of the antibiogram test, it was found that the strains were sensitive against ampicillin, flumequine, oxytetracycline and trimethoprim. The strains showed intermediate resistance against erythromycine. In conclusion, although it was reported that algae had antibacterial activities, it was understood that every algae species could not exhibit antibacterial activity.

**Keywords:** Rainbow trout, *Yersinia ruckeri*, marine algae, antibacterial activity

\*\*\*

### Bazı Deniz Alg Türlerinin Etanol ve Metanol Ekstraktlarının Antibakteriyel Aktivitelerinin *Yersinia ruckeri* Üzerinde Araştırılması

#### ÖZ

Bu çalışmada *Liagora ceranoides* (Rhodophyta), *Halopteris scoparia* (Ocrophyta), *Padina pavonica* (Ocrophyta) ve *Sargassum vulgare* (Ocrophyta) alglerinin etanol ve metanol ekstraktlarının hasta gökkuşuğu alabalığı (*Oncorhynchus mykiss*)'ndan izole edilen *Yersinia ruckeri* suşları üzerine antibakteriyel aktiviteleri değerlendirilmiştir. Ayrıca, suşların çeşitli antibiyotiklere duyarlılıkları da çalışılmıştır. Balıklardan izole edilen suşlar fenotipik testler, API 20E hızlı tanı kiti ve PZR sonuçlarına göre *Yersinia ruckeri* olarak tanımlanmıştır. Çalışmada *L. ceranoides*, *H. scoparia*, *P. pavonica* ve *S. vulgare* makroalglerinin metanol ekstraktlarının *Y. ruckeri*'ye karşı antibakteriyel etki göstermediği bulunmuştur. *P. pavonica*'nın etanol ekstraktı *Y. ruckeri*'ye karşı düşük antibakteriyel aktivite göstermiştir. *L. ceranoides*, *H. scoparia* ve *S. vulgare* makroalglerinin etanol ekstraktlarının bakteriye karşı antibakteriyel aktivite göstermediği tespit edilmiştir. Antibiogram test sonuçlarına göre suşların ampisilin, flumequin, oksitetrasiklin ve trimetoprim duyarlı oldukları bulunmuştur. Suşlar eritromisine karşı orta derecede direnç göstermiştir. Sonuç olarak, alglerin antibakteriyel aktiviteye sahip olduklarının bildirilmesine karşın her alg türünün antibakteriyel aktivite gösteremeyeceği anlaşılmıştır.

**Anahtar Kelimeler:** Gökkuşuğu alabalığı, *Yersinia ruckeri*, deniz algleri, antibakteriyel aktivite

To cite this article: Korun J, Okudan E.Ş, Yardımcı R.E, Timur G, Ulutaş A, Gököğlü M, Çelik Y.S, Balcı B.A. Investigation of Antibacterial Activities of Ethanol and Methanol Extracts of Some Marine Algae Species on *Yersinia ruckeri*. Kocatepe Vet J. (2019) 12(3):226-234

Submission: 06.02.2019 Accepted: 09.06.2019 Published Online: 20.07.2019

ORCID ID; JK: 0000-0002-1930-9978, EŞO: 0000-0001-5309-7238, REY: 0000-0001-7737-8739,

AU: 0000-0002-4892-6326, MG: 0000-0001-9723-8581, YSC: 0000-0003-2877-0915, BAB: 0000-0002-6762-3259

\*Corresponding author e-mail: jalekorun@akdeniz.edu.tr

## GİRİŞ

Su ürünleri yetiştiriciliği hızlı gelişme gösteren gıda sektörleri arasında yer almakta olup, dünya genelinde tüketilen balığın yaklaşık olarak %50'si yetiştiricilik yolu ile sağlanmaktadır. Kültür koşullarında görülen bulaşıcı hastalıklar ise sektörün gelişmesine engel olmakla birlikte, birçok ülkenin ekonomik gelişimi üzerinde önemli bir etki yapmaktadır (Kumar ve ark 2015). Bakteriyel enfeksiyonlar ciddi epidemiyolojik faktör olup, gökkuşağı alabalığı kültüründe önemli balık kayıplarına sebep olur (Gohari ve ark 2010, Orozova ve ark 2014). Enterik kızılgağz hastalığı (ERM) ya da diğer ismi ile yersiniozis balıkların sistemik bakteriyel bir enfeksiyonudur. Hastalık etkeni *Yersinia ruckeri*'dir. Etken, ilk olarak 1950'li yılların başında ABD Idaho Hagerman Vadisi'nde yer alan bir alabalık kuluçkahanesindeki hasta balıklardan izole edilmiştir (Horne ve Barnes 1999, Orozova ve ark 2014). *Y. ruckeri*'nin bu ilk izolasyonundan sonra, bakteri başta Alaska olmak üzere ABD'nin batı bölgesi ile Kanada'dan bildirilmiştir. Avrupa da ise *Y. ruckeri* ilk kez 1983 yılında bildirilmiş, daha sonraları Danimarka, Fransa, Almanya, İtalya, Norveç, Birleşik Krallık, Yeni Zelanda ve Afrika olmak üzere birçok ülkeye yayılmış ve salmonid balık türlerinin yanı sıra Nil tilapyası (*Oreochromis niloticus*), kalkan (*Scophthalmus maximus*), sazan (*Cyprinus carpio*), Avrupa yılan balığı (*Anguilla anguilla*) ve Avrupa deniz levreği (*Dicentrarchus labrax*) dahil doğal ve kültürü yapılan çeşitli balık türlerinden de izole edilmiştir (Huang ve ark 2013, Zorriehzahra ve ark 2017). Ülkemizde ise ilk *Y. ruckeri* kaynaklı hastalık vakası 1991 yılında bildirilmiştir (Timur ve Timur 1991). Alabalık kültürünün yaygınlaşması ile birlikte, hastalık çıkışlarında da artış yaşanmıştır (Şeker ve ark 2011, Öztürk ve Altınok 2014). *Y. ruckeri* Gram-negatif, çomak şekilli, sitokrom oksidaz negatif, katalaz pozitif, fermentatif bir bakteri türüdür. Tür çoğunlukla hareketli olmakla birlikte, hareketlilik özelliği suşlara bağlı olarak değişiklik göstermektedir (Fouz ve ark 2006, Zorriehzahra ve ark 2017). ERM tüm yaş gruplarındaki balıkları etkilemekle birlikte, hastalığın akut formu çoğunlukla yavru balıklarda gözlenirken, kronik formu ise daha büyük balıklarda gözlenir. Hastalıktan etkilenen balıklar iştahsız, durgun ve su yüzeyine yakın bir şekilde yüzer. Balıkların vücut yüzeyinde kanamalar mevcut ve yaygın olup, bu kanamalara yüzgeçlerin taban kısımlarında, baş bölgesinde ve yan çizgi boyunca rastlanır (Toback 2009). Nekropside karaciğer, pilorik seka ve hava kesesi ile lateral vücut kaslarında peteşiyel kanamalar, ascites, dalakta büyüme ve renginde koyulaşma gözlenir. Bağırsak yangılı olup, opak ve pürümlent bir sıvı ile doludur (Toback 2009). Hastalığın tedavisinde genel olarak amoksisilin, okzalinik asit, oksitetrasiklin, kuvvetlendirilmiş sülfonamidler ve florfenikolün kullanıldığı bildirilmesine karşın, *Y. ruckeri* de okzalinik asit, oksitetrasiklin ve sülfonamidlere karşı direnç geliştirdiği

yapılan *in vitro* çalışmalar ile ortaya koyulmuştur (Strand 2017, Zorriehzahra ve ark 2017). *Y. ruckeri* de gözlenen antibiyotik direnç, araştırmacıları probiyotik, aşılama ve faj tedavisi gibi koruyucu önlemleri araştırmaya yönlendirmiştir (Strand 2017, Zorriehzahra ve ark 2017). Ayrıca, İran, Hindistan ve Çin gibi birçok ülkede balık patojenlerine karşı bitkilerde kullanılmaya başlanmış ve *Nigella sativa*, *Olea europea* ve *Melissa officinalis* gibi bitkilerin *in vitro* koşullarda antibakteriyel etkileri araştırılmıştır (Zorriehzahra ve ark 2017). Deniz fauna ve florası içerisinde yer alan algler çeşitli biyolojik aktivitelere sahiptir (Kavsalya ve Narasimha, 2015). Alglerin zengin biyoaktif kaynaklar olarak kabul edilmeleri sebebi ile son yıllarda farmasötik ajan kaynakları şeklinde kullanımları yaygınlaşmıştır (Kavsalya ve Narasimha 2015). Birçok deniz alginin bazı Gram-pozitif ve Gram-negatif patojenlerin gelişmesini engellediği bildirilmiştir (Kalanjinathan ve ark 2009). Ülkemizde ise çeşitli alg türlerinin *Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli* ve *Enterococcus* türleri üzerine antibakteriyel aktiviteleri farklı araştırmacılar tarafından çalışılmıştır (Tüney ve ark 2006, Taşkın ve ark 2007). Bu çalışmanın amacı *Liagora ceranoides*, *Halogetis scoparia*, *Padina pavonica* ve *Sargassum vulgare* alg türlerinin metanol ve etanol ekstraktlarının *Y. ruckeri* suşları üzerine antibakteriyel aktivitelerini ayrıca çeşitli antibiyotiklere olan duyarlılıklarını da araştırmaktır.

## MATERYAL ve METOT

### Balık materyali

Çalışma Akdeniz Üniversitesi BAP 201101.0111.001 proje kodu ile desteklenip, 2011.10.01 sayı ile A.Ü. Deneysel Hayvanları Yerel Etik Kurul onayı alınmıştır. Hasta gökkuşağı alabalıkları Antalya civarındaki ticari bir işletmeden temin edilmiştir. İşletmede balıkların bulunduğu havuzların su sıcaklığı 15 °C olarak ölçülmüştür. Çalışmada vücut ağırlıkları 82.9 g'dan 253.44 g'a kadar değişen 10 balıktan örnekleme yapılmıştır. Balıklarda gözlenen dış bulgular kaydedildikten sonra balıklara nekropsi uygulanarak iç bulgular kaydedilmiştir. Bakteriyolojik çalışmalar için balıkların karaciğer, dalak ve ön böbreklerinden beyin kalp infüzyon (BHI) agar'lı besiyerlerine ekimler yapılmıştır. Ekimli besiyerleri 24 ± 2 °C de 48 saat süre ile inkübe edilmiştir. Bu süre sonunda besiyerinde gelişme gösteren yuvarlak, krem-beyaz renkli bakteri kolonilerinden altkültürler hazırlanmıştır.

### Bakteri suşlarının fenotipik özelliklerinin tespiti

İzole edilen bakteri suşlarının fenotipik özelliklerinin tespiti için bir dizi test uygulanmıştır (Roberts 2012). Ayrıca, API 20E (BioMerieux, Fransa) hızlı tanı kiti de kullanılmıştır. Kit üretici firmanın önerileri doğrultusunda hazırlanarak, sonuçlar 24-48 saat sonra okunmuştur. Çalışmalara Refik Saydam Hıfzısıhha Merkezi Başkanlığı/Ankara'dan temin edilen ATCC

19570 kodlu *Aeromonas hydrophila* suşu da dahil edilmiştir.

### Polimeraz Zincir Reaksiyonu (PZR)

Fenotipik tanı test sonuçlarına göre *Yersinia ruckeri* şüpheli suşların konfirmasyonunda PZR tekniğinden de yararlanılmıştır. Bu amaçla suşlardan DNA izolasyonu InstaGene Matrix (BioRad) marka ticari kit kullanılarak yapılmıştır. İleri ve geri primerler, YER8 (5'-GCGAGGAGGAAGGGTTAAGTG-3') ve YER10 (5'-GAAGGCACCAAGGCATCTCTG-3') (Gibello ve ark 1999) ticari bir firmaya sentezletirilmiştir. İlk denatürasyon 94 °C de 2 dakika, diğerleri ise 94 °C de 1 dakika, primer bağlanması 55 °C de 1 dakika ve uzama (polimerizasyon) 72 °C de 8 dakika olacak şekilde toplam 35 PZR döngüsü gerçekleştirilmiştir (Şeker ve ark 2012). PZR ürünleri 100 V da 45 dakika yürütülmüş ve yürütme sonrası ürünler görüntülenmiştir. Ürünler 50 ng/ml yoğunluk ve minimum 20 µl olacak şekilde hazırlanmış ve dizi analizi için özel bir laboratuvara gönderilmiştir. Her ürün için DNA saflaştırması ve çift yönlü okuma işlemi yapılarak ham dizi verileri Chromas-Pro 1.7,5 programı ile FASTA formatına çevrilerek temizlenmiş ve tek bir dizi haline getirilmiştir. BLAST analizi uygulaması ile en yakın türler ve benzerlik oranları her bir suş için tespit edilmiştir.

### Bakteri suşlarının antimikrobiyal duyarlılıklarının tespiti

Suşların antimikrobiyal duyarlılıkları Mueller-Hinton Agar (MHA)'lı besiyerleri kullanılarak Kirby-Bauer disk difüzyon yöntemi ile tespit edilmiştir. İnokulum öncesi sıvı kültürün bulanıklığı McFarland No 0.5 (1-2x10<sup>8</sup>) standardı ile standardize edilerek, MHA'lı petri kutularına inoküle edilmiştir. Petri kutuları oda sıcaklığında 15-20 dakika bekletildikten sonra besiyeri yüzeyine test edilecek olan ticari diskler yerleştirilmiş ve 24 ± 2 °C de 24 ila 28 saat süre ile inkübe edilmiştir. Test sonuçlarına göre suşların çeşitli antibiyotiklere (ampisilin, eritromisin, flumekuin, oksitetrasiklin ve trimetoprim) duyarlılıkları Balta ve ark (2010), CLSI (2006a) ve NCCLS (2003)'e göre belirlenmiştir.

### Deniz makroalglerinin antibakteriyel duyarlılıklarının tespiti

*Liagora ceranoides* J. V. Lamouroux 1816, *Halopteris scoparia* (Linnaeus) Sauvageau 1904, *Padina pavonica* (Linnaeus) Thivy in Taylor 1960 ve *Sargossum vulgare* C. Agardh 1820 makroalg türlerinin (Tablo 1) etanol ve metanol ekstraktlarının *Y. ruckeri* suşları üzerine antibakteriyel aktiviteleri agar difüzyon yöntemi kullanılarak *in vitro* koşullarda çalışılmıştır. Algler Antalya ve Çanakkale kıyılarından SCUBA dalışları ve plankton bezlerinden yapılmış ağzı büzgülü torbalar (70x50 cm) ile toplanmıştır (Şekil 1). Toplanan alg örnekleri epifitlerinden, içlerinde bulunabilecek kaya, kum ve çamurdan arındırılmak amacı ile ayıklanıp tatlı

su ile yıkanmıştır. Ayıklanan alg örnekleri direkt güneş ışığına maruz bırakılmadan gölge bir alanda kurutulmuştur (Şekil 2). Toplanan alg örneklerinin bir kısmı tayin ve tanımları laboratuvarında yapılmak üzere deniz suyu ile hazırlanmış %4-6'lık formaldehit solüsyonunda tespit edilmiştir. Alg materyallerinin tanımlanma çalışması Olympus marka SZX16 model stereo zoom ve BX51 model ışık mikroskopları kullanılarak yapılmıştır. Alglerin etanol ve metanol ekstraktları filtre edilerek örnekler kullanılabildiği kadar +4 °C de muhafaza edilmiştir (Akraiy 2012). Alglerin etanol ve metanol ekstraktları Akraiy (2012)'ye göre hazırlanmıştır. Kısaca, alg örnekleri kurutulduktan sonra öğütücü kullanılarak toz haline getirilmiştir. Öğütme işlemi, her alg örneği için ayrı ayrı yapılmıştır. Toz haline getirilen örneklerin etanol ekstraktlarını elde edebilmek için 150 ml etanol 15 gram toz haldeki alg örneğine ilave edilerek, kaynama noktasına kadar karıştırılarak ısıtılmıştır. Daha sonra solüsyon Whatman No 1 filtre kağıdı kullanılarak filtre edilmiştir. Aynı yöntem alglerin metanol ekstraktlarının eldesi için tekrarlanmıştır. 11 *Y. ruckeri* suşunun 24 saatlik kültüründen 2-3 koloni alınarak 5 ml'lik nutrient buyyona ekimleri yapılarak 24 ± 2°C de 24 saat süre ile inkübe edilmiştir. İnkübasyon sonrası bakteriyel süspansiyonun bulanıklığı 1x10<sup>6</sup> olacak şekilde ayarlanmıştır (Akraiy 2012). Süspansiyondan 0.1 ml alınarak nutrient agarlı petri kutularının yüzeyine aşılacaktır. Daha sonra besiyeri yüzeyine 8 mm çapında delik açılarak içerisine alglerin etanol ve metanol ekstraktlarından 100 µl aktarılacak 24 ± 2°C de 24 saat süre ile inkübe edilmiştir. Bu süre sonunda inhibisyon zon çapları ölçülerek sonuçlar Tuney ve ark (2006) ve Akraiy (2012)'ye göre değerlendirilmiştir. Çalışmada kontrol amaçlı olarak toz haldeki trimetoprim CLSI (M49-A) (2006b) önerileri doğrultusunda çözücü olarak hidroklorik asit kullanılarak stok antibiyotik solüsyonu hazırlanmıştır. Stok antibiyotik solüsyonundan 2 ml alınarak 2 ml sulandırıcı (steril distile su) kullanılarak dilue edilmiştir. Bu solüsyondan 100 µl alınarak ekimli besiyeri yüzeyine açılan 8 mm çapındaki deliklere aktarılacak 24 ± 2°C de 24 saat süre ile inkübe edilmiştir. Bu süre sonunda inhibisyon zon çapı ölçülerek sonuçlar değerlendirilmiştir (NCCLS 2003).

## BULGULAR

### Klinik bulgular

Hastalıktan etkilenen balıklarda durgunluk, yem alımında azalma, pul kaybı, deri renginde koyulaşma, solungaçlarda solgunluk, gözde, çenelerde, ağızda, yutak ve dilde hemorajiler (Şekil 3), anüs etrafında hemoraji ve abdominal dropsi tespit edilmiştir. Nekropsi de vücut kasında, hava kesesi cidarında, pilorik seka ve karaciğerde hemoraji, karaciğerde büyüme ile dalak renginde koyulaşma gözlenmiştir. Hasta balıklarda mide bağırsak içeriği gıda yönünden boş olup, sarımsı renkli asidik sıvı içerdiği tespit edilmiştir.

### ***Yersinia ruckeri* suşunun bakteriyolojik ve moleküler tanımlanması**

Çalışmada izole edilen 11 suşun Gram-negatif, sitokrom oksidaz negatif, katalaz pozitif, 24 °C de hareketli iken 37 °C de hareketsiz olduğu, non-hemolitik, fruktoz, galaktoz, glukoz, mannitol ve mannozdan asit üretirken, arabinoz, inositol ve ksilozdan asit üretmediği tespit edilmiştir. Suşlar *Yersinia* selektif besiyerinde pembe-kırmızı renkli koloniler meydana getirirken, Shotts Waltman (SW) besiyerinde ise etrafında buzlu cam görünümünde olan yeşil renkli kolonileri oluşturdukları saptanmıştır (Tablo 2). Çalışmada suşların API 20E profilleri 5104100/77 olarak bulunmuştur. Bu profilin *Y. ruckeri* için bildirilen profil ile uyumlu olduğu anlaşılmıştır. PZR çalışması sonrası oluşan ürünler %1'lik agaroz jele yüklenerek elektroforez ile yürütülmüş ve UV altında görüntülenen jelde suşların 589 bç'lik ampikon çoğaltımları tespit edilmiştir (Şekil 4). BLAST analizi uygulaması ile en yakın türler ve benzerlik oranları her bir suş için tespit edilmiş ve suşların *Y. ruckeri* ile olan dizi benzerliği %100 olarak bulunmuştur.

### **Suşların antimikrobiyal duyarlılıkları**

Antibiyogram test sonuçlarına göre, 11 suşun Ampisilin'e (inhibisyon zon çapı 20 mm'den 26 mm'e

kadar değişmiştir), Trimetoprim'e (inhibisyon zon çapı 16 mm'den 20 mm'e kadar değişmiştir), Flumekuim (inhibisyon zon çapı 30 mm'den 40 mm'ye kadar değişmiştir) ve Oksitetrasiklin'e (inhibisyon zon çapı 29 mm'den 34 mm'ye kadar değişmiştir) duyarlı oldukları, Eritromisin'e ise (inhibisyon zon çapı 17 mm'den 20 mm'e kadar değişmiştir) orta derecede dirençli oldukları bulunmuştur (Tablo 3).

### **Deniz makroalglerinin antibakteriyel aktiviteleri**

*L. ceranoides* (Rhodophyta), *H. scoparia* (Ocrophyta), *P. pavonica* (Ocrophyta) ve *S. vulgare* (Ocrophyta) alglerinin etanol ve metanol ekstraktlarının *Y. ruckeri* suşları üzerine antibakteriyel aktiviteleri değerlendirildiğinde, yukarıda belirtilen dört alge ait metanol ekstraktlarının suşlar üzerine etkili olmadığı anlaşılmıştır. *P. pavonica*'nın etanol ekstraktının ise düşük inhibitör aktiviteye (10 mm) sahip olduğu ancak *L. ceranoides*, *H. scoparia* ve *S. vulgare*'nin etanol ekstraktlarının ise bakteri üzerinde etkili olmadığı tespit edilmiştir. Suşlar kontrol amaçlı olarak çalışmaya dahil edilen Trimetoprim'in %1'lik konsantrasyonuna karşı hassasiyet gösterdiği (inhibisyon zon çapı 20 mm'den 32 mm'ye kadar değişmiştir) bulunmuştur (Tablo 4).



**Şekil 1.** Makroalglerin SCUBA dalışı ile toplanması  
**Figure 1.** Collection of macroalgae by using SCUBA diving

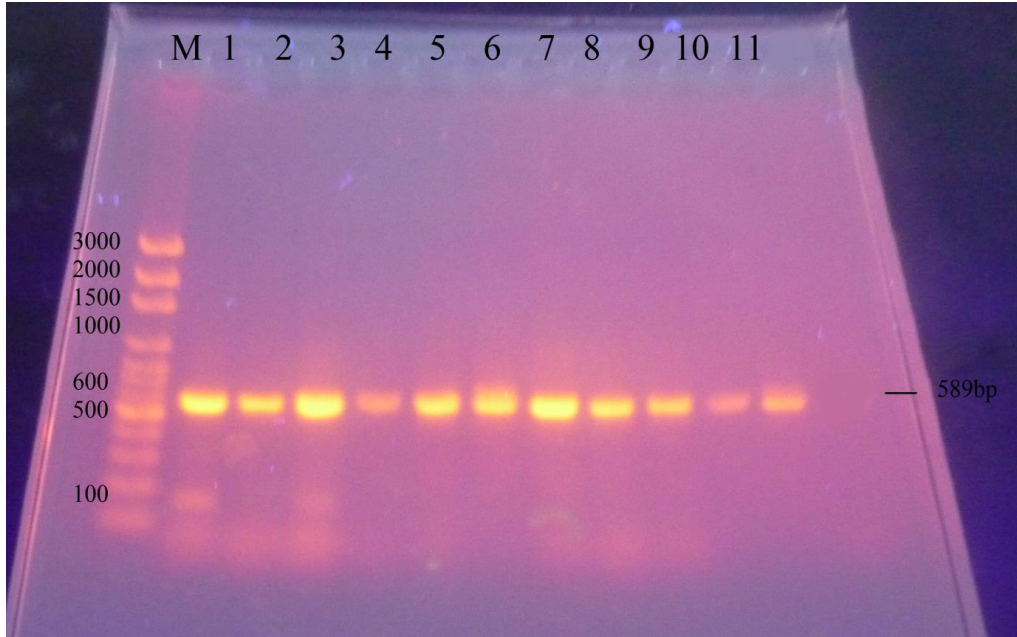


**Şekil 2.** Makroalglerin kurutulma işlemi  
**Figure 2.** Drying process of macroalgae



**Şekil 3.** *Y. ruckeri* ile enfekte balıklarda ağızda ve dil üzerinde hemoraji

**Figure 3.** Hemorrhages on the tongue and mouth of the fish infected with *Y. ruckeri*



**Şekil 4.** 11 *Y. ruckeri* suşunda gözlenen 589 bp'lik bant oluşumu. M: marker.

**Figure 4.** 589 bp band formation observed in 11 *Y. ruckeri* strains. M: marker.

**Tablo 1.** Çalışmada kullanılan makroalgler.

**Table 1.** Macroalgae used in the study.

Tür adı	Şehir	Koordinat	Derinlik (m)
<b>Rhodophyta</b>			
<i>Liagora ceranoides</i>	Antalya	36°52'57.15''K 30°40'40.36''D	0-5
<b>Ocrophyta</b>			
<i>Halopteris scoparia</i>	Çanakkale	40°7'34.96''K 26°20'49.84''D	0-1
<i>Padina pavonica</i>	Antalya		5-20
<i>Sargassum vulgare</i>	Antalya	36°49'59.84''K 31°7'28.67''D	

**Tablo 2.** Hasta balıklardan izole edilen *Yersinia ruckeri* suşlarının fenotipik özellikleri  
**Table 2.** Phenotypic characteristics of the *Yersinia ruckeri* strains isolated from diseased fish

Testler	<i>Y. ruckeri</i> suşları (11 suş)	<i>Y. ruckeri</i> (Austin ve Austin, 2012)	<i>A. hydrophila</i> (ATCC 19570)
Gram boyama	-	-	-
<b>Hareket</b>			
24°C	+	+	+
30°C	+		+
37°C	-		-
Sitokrom oksidaz	-	-	+
Katalaz	+	+	+
O/F	F	F	F
H <sub>2</sub> S	-	-	-
Sitrat	D	+	-
onpg*	D	+	+
İndol	+	-	+
MR	+	+	+
VP	-	-	-
Arjinin dihidrolaz	+		-
Lizin dekarboksilaz	+	+	-
Ornitin dekarboksilaz	+	+	-
<b>Şekerlerden asit üretimi</b>			
Arabinoz	-		+
Fruktoz	+	+	-
Galaktoz	+		-
Glukoz	+	+	+
İnositol	-	-	-
Ksiloz	-		-
Mannitol	+	+	-
Mannoz	+		+
Sorbitol	D	-	-
Sukroz	-	-	-
Tween80 hidrolizi	+	-	
Jelatin indirgeme	+	+	+
Nişasta indirgeme	D		+
<b>Farklı tuzluluklarda gelişme</b>			
%0 NaCl	+	+	+
%2 NaCl	+	+	+
%4 NaCl	+		+
%6 NaCl	+		+
%8 NaCl	-		+
<b>Farklı sıcaklıklarda gelişme</b>			
24 °C	+		+
30 °C	+		+
37 °C	+		+
Nitratı indirgeme	+	+	+

+: pozitif, -: negatif, F: fermentatif, onpg: Orto-Nitrofenil-β-Galaktozid

**Tablo 3.** Çalışmada izole edilen 11 *Y. ruckeri* suşunun standart disk difüzyon testine göre antibiyotik duyarlılık sonuçları

**Table 3.** Antibiotic sensitivity results of 11 *Y. ruckeri* strains isolated in the study according to the standard disk diffusion test.

Antibiyotikler	Zon çapı*			Suşlar (11 suş)
	D	I	H	
Ampisilin (10 µg) <sup>a</sup>	≤13	14-16	≥17	H
Eritromisin (15 µg) <sup>b</sup>	≤13	14-22	≥23	I
Flumekuın (30 µg)	d			
Oksitetrasiklin (30 µg) <sup>b</sup>	≤14	15-18	≥19	H
Trimetoprim (5 µg) <sup>c</sup>	≤13	14-16	≥17	H

\* Enterobacteriaceae ve *Y. ruckeri* için bildirilen zon çapları, <sup>a</sup>(Balta ve ark. 2010), <sup>b</sup>(Balta ve ark. 2016), <sup>c</sup>(NCCLS, 2003), H: Hassas, I: Orta derecede dirençli, D: Dirençli, d: *Y. ruckeri* için bildirilmemiştir.

**Tablo 4.** Rhodophyta ve Ocrophyta üyesi alglerin *Y. ruckeri* üzerine antibakteriyel aktiviteleri

**Table 4.** Antibacterial activities of algae of members of Rhodophyta and Ocrophyta on *Y. ruckeri*

Rhodophyta	Çözücü	11 <i>Y. ruckeri</i> suşu
<i>L. ceronoides</i>	metanol	-
<i>H. scoparia</i>	metanol	-
<i>S. vulgare</i>	metanol	-
<b>Ocrophyta</b>		
<i>P. pavonica</i>	metanol	-
<b>Rhodophyta</b>		
<i>L. ceronoides</i>	etanol	-
<i>H. scoparia</i>	etanol	-
<i>S. vulgare</i>	etanol	-
<b>Ocrophyta</b>		
<i>P. pavonica</i>	etanol	+ (10mm)

-: aktivite tespit edilmemiştir; +: düşük aktivite (10 mm zon çapı)

## TARTIŞMA

Algler polisakkarit, tannin, flavoidler, fenolik asit, bromfenoller ve karetonoidler gibi bileşiklerin önemli kaynakları olmakla birlikte, bu bileşiklerin farklı çözücüler ile eriyebilme özelliklerine ve polaritelerine göre farklı antimikrobiyal aktivite gösterdikleri bildirilmiştir (Kausalya ve Narasimha, 2015). Bu nedenle, mevcut çalışmada *L. ceronoides* (Rhodophyta), *H. scoparia* (Ocrophyta), *P. pavonica* (Ocrophyta) ve *S. vulgare* (Ocrophyta) makroalglerinin etanol ve metanol ekstraktlarının hasta gökkuşağı alabalıklarından izole edilen *Y. ruckeri* suşları üzerine antibakteriyel aktiviteleri araştırılmıştır. Ayrıca, suşların çeşitli antibiyotiklere olan duyarlılıkları da incelenmiştir.

Çalışmada yersiniozisten etkilenen balıklarda iştahsızlık, deri renginde koyulaşma, solgun solungaçlar, alt ve üst çenelerde, dilde, yüzgeçlerin taban kısımlarında, gözde ve anüs etrafında ve iç organlarda hemorajiler, karaciğerde büyüme ve dalak renginde koyulaşma tespit edilerek, bu bulguların diğer araştırmacıların (Mahjoor ve Akhlaghi 2012, Orozova ve ark 2014) bulguları ile benzerlik gösterdiği anlaşılmıştır.

Yapılan çalışmada suşların Gram-negatif, fermentatif, sitokrom oksidaz negatif ve katalaz pozitif olduğu,

Tween 80'i hidrolize ettikleri, *Yersinia* selektif besiyerinde pembe kırmızı renkli koloni oluştururken, SW besiyerinde ise etrafında buzlu cam görünümü olan yeşil renkli kolonileri oluşturdukları tespit edilmiştir.

Altun ve ark (2010) izole ettikleri *Y. ruckeri* suşlarının sitokrom oksidaz negatif, katalaz pozitif, fermentatif olduğunu, SW besiyerinde yeşil renkli kolonileri oluşturduğunu ve bu kolonilerin etrafında buzlu cam görünümünde zon geliştiğini ve suşların Tween 80'i hidrolize ettiğini bildirmiştir.

Çalışmada uygulanan PZR tekniği sonrası ürünler %1'lik agaroz jele yüklenerek elektroforez de yürütülmüştür. Görüntüleme 11 *Y. ruckeri* suşunun tümünde 598 bç'lik amplikon çoğaltımının yapıldığı gözlenmiştir. Elde edilen bu bulguların, Şeker ve ark (2012) tarafından *Y. ruckeri* için bildirilen 589 bç'lik moleküler büyüklüğe sahip pozitif örnekler ile uyumlu olduğu anlaşılmıştır.

*Yersinia* cinsi üyeleri için eritromisine karşı doğal direnç bildirilmekle birlikte, *Y. ruckeri*'nin genellikle ampisilin, flumekuın, oksitetrasiklin ve trimetoprime duyarlı olduğu bildirilmiştir (Calvez ve ark. 2014). Orozova ve ark (2014) Bulgaristan da yersiniozisten etkilenen balıklardan izole ettikleri suşların eritromisin

dışında ampisilin, flumequin, oksitetrasiklin ve trimetoprim duyarlı, eritromisine ise orta derecede dirençli olduğunu tespit etmiştir. Ülkemiz de ise Balta ve ark (2010) çalışmalarında *Y. ruckeri* suşlarının oksitetrasikline en yüksek direnci gösterdiğini, bu direnci sırası ile ampisilin ile okzalik asidin izlediğini, suşların en düşük direnci ise enroflaksozine gösterdiğini bildirmiştir. Mevcut çalışmada Balta ve ark (2010) ile Orozova ve ark (2014) tarafından *Y. ruckeri* için bildirilen eritromisine direnç, orta direnç şeklinde tespit edilirken, suşların Calvez ve ark (2014) tarafından bildirildiği gibi ampisilin, flumequin, oksitetrasiklin ve trimetoprim duyarlı olduğu bulunmuştur.

*L. ceranoides* (Rhodophyta), *H. scoparia* (Ocrophyta), *P. pavonica* (Ocrophyta) ve *S. vulgare* (Ocrophyta) makroalglerinin etanol ve metanol ekstraktlarının *Y. ruckeri* üzerine antibakteriyel aktiviteleri değerlendirildiğinde, yukarıda bahsedilen dört alge ait metanol ekstraktlarının *Y. ruckeri* üzerine antibakteriyel yönden etkili olmadığı anlaşılmıştır. *P. pavonica*'nın etanol ekstraktının *Y. ruckeri* üzerinde düşük inhibitör aktiviteye (10 mm) sahip olduğu ancak *L. ceranoides*, *H. scoparia* ve *S. vulgare*'nin etanol ekstraktlarının ise bakteri üzerinde antibakteriyel yönden etkili olmadığı görülmüştür. Çalışmada suşların kontrol amaçlı trimetoprim'in %1'lik konsantrasyonuna karşı duyarlılık gösterdiği tespit edilmiştir (inhibisyon zon çapı 20 mm'den 32 mm'ye kadar değişmiştir). Taşkın ve ark (2007) çalışmalarında Rhodophyta (*Corallina officinalis* Linnaeus 1758), Ocrophyta (*Cystoseira barbata* (Stackhouse) C.Agardh 1820, *Dictyota dichotoma* (Hudson) J.V.Lamouroux 1809, *Halopteris filicina* (Grateloup) Kützinger 1843, *Cladostephus spongiosum* f. *verticillatum* (Lightfoot) Prud'homme van Reine 1972) ve Chlorophyta (*Ulva rigida* C.Agardh 1823)'ye ait deniz alglerinin metanol ekstraktlarının *in vitro* olarak Gram-negatif ve Gram-pozitif bakteri türleri üzerine antibakteriyel etkileri çalışmışlardır. Çalışma sonuçlarına göre, *C. officinalis* dışında diğer alg türlerinin *Staphylococcus aureus* üzerine inhibisyon aktivite göstermiştir. Tüney ve ark (2006) çalışmalarında *P. pavonica*'nın etanol ekstraktlarının *Candida* sp., *Enterococcus faecalis*, *S. aureus* ve *Escherichia coli*'ye karşı zayıf aktivite gösterdiğini bildirirken, *P. pavonica*'nın metanol ekstraktlarının ise antibakteriyel veya antifungal aktivite göstermediğini bildirmiştir. Gonzalez del Val ve ark (2001) 82 deniz alginin antimikrobiyal aktivitelerini araştırdıkları çalışmalarında, Ocrophyta üyelerinin %84'ünün, Rhodophyta üyelerinin %67'sinin ve Chlorophyta üyelerinin %44'ünün üç gram-pozitif, iki gram-negatif ve bir maya türü üzerine etkili olduğunu, *P. pavonica*'nın sadece metanol ekstraktının *B. subtilis* üzerine etkili olduğunu bildirmiştir. Çalışmamızda Gonzalez del Val ve ark (2001)'nin bildirdiğine benzer olarak Ocrophyta üyesi *P. pavonica*'nın etanol ekstraktı *Y. ruckeri*'ye karşı düşük aktiviteye sahip iken, aynı aktivite Rhodophyta üyesi *L. ceranoides*'in etanol

ekstraktında tespit edilememiştir. Çalışmamızda *P. pavonica*'nın etanol ekstraktının *Y. ruckeri*'ye karşı düşük aktivite göstermesi yönünden Tüney ve ark (2006)'nın sonuçları ile benzerlik gösterdiği ancak Gonzalez del Val ve ark (2001)'nin sonuçları ile farklılık gösterdiği anlaşılmıştır.

Sonuç olarak, alglerin antibakteriyel aktivitelerinin bulunduğu bildirilmesine karşın, mevcut çalışmada ve diğer çalışmalarda da olduğu gibi her alg türünün antibakteriyel aktivite gösteremeyeceği, bu durumun ise kullanılan çözücü ve alg türüne göre değişiklik gösterebileceği anlaşılmıştır.

## TEŞEKKÜR

Çalışma Akdeniz Üniversitesi BAP 201101.0111.001 proje kodu ile desteklenmiş, çalışmanın bir kısmı Doğu Anadolu Bölgesi 5. Su Ürünleri Sempozyumu'nda sunulmuş, Akdeniz Üniversitesi Hayvan Deneyleri Yerel Etik Kurulu tarafından 2011. 10.01. protokol numarası ile Etik Kurul onayı alınarak gerçekleştirilmiştir.

## KAYNAKLAR

- Akroyi HFS.** Effect of some plant extracts on isolated bacteria from eyelids of natural eye liner users and eye cosmetics users. JAPS. 2012; 2(11): 003-008.
- Altun S, Kubilay A, Diler Ö.** *Yersinia ruckeri* suşlarının fenotipik ve serolojik özelliklerinin incelenmesi. Kafkas Univ Vet Fak Derg. 2010. 16; Suppl-B: 223-229.
- Austin B, Austin DA.** Bacterial fish pathogens; diseases of farmed and wild fish. Springer, 2012, New York, London.
- Balta F, Sandallı C, Kayış S, Özgümüş OB.** Molecular analysis of antimicrobial resistance in *Yersinia ruckeri* strains isolated from rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) grown in commercial fish farms in Turkey. Bull Eur Ass Fish Pathol. 2010; 30(16): 211-219.
- Balta F, Balta ZD, Özgümüş OB, Çağırğan H.** Doğu Karadeniz Bölgesi'ndeki gökkuşuğu alabalığı (*Oncorhynchus mykiss*) çiftliklerinde *Yersinia ruckeri*'nin portörlük yönünden tetkiki ve antimikrobiyal direncin tespiti. Anadolu Çevre ve Hayvancılık Bilimleri Dergisi. 2016; 1(3): 72-76.
- Calvez S, Gantelet H, Blanc G, Dovet DG, Daniel P.** *Yersinia ruckeri* biotypes 1 and 2 in France: presence and antibiotic susceptibility. Dis Aquat Org. 2014; 109: 117-126.
- CLSI (Clinical and Laboratory Standards Institute).** Methods for antimicrobial disk susceptibility testing of bacteria isolated from aquatic animals; Approved Guideline. CLSI Document M42-A. 2006a, USA.
- CLSI (Clinical and Laboratory Standards Institute).** Methods for broth dilution susceptibility testing of bacteria isolated from aquatic animals; Approved Guideline. CLSI document M49-A. 2006b, USA.
- Fouz B, Zarza C, Amaro C.** First description of non-motile *Yersinia ruckeri* serovar I strains causing disease in rainbow trout, *Oncorhynchus mykiss* (Walbaum), cultured in Spain. Journal of Fish Diseases. 2006; 29: 339-346.
- Gibello A, Blanco MM, Moreno MA, Cutuli MT, Domenech A, Domínguez L, Fernández-Garazabal JF.** Development of a PCR assay for detection of *Yersinia*



*ruckeri* in tissues of inoculated and naturally infected trout. Appl Environ Microbiol. 1999; 65: 346-350.

- Gohari M, Sharifiyazdi H, Akhlaghi M.** Detection of *Yersinia ruckeri* in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) fry tissues, using bacterial culture, simple PCR and nested PCR. Bull Eur Assoc Fish Pathol. 2010; 30(5): 177-184.
- Gonzalez del Val A, Platas G, Basilic A, Cabello A, Garrochategui J, Suay I, Vicente F, Portillo E, Jimenez Del Rio M, Reina GG, Peleaz F.** Screening of antimicrobial activities in red, green and brown macro algae from Gran Canaria (Canary Islands, Spain). Int Microbiol. 2001; 4: 35-40.
- Horne MT, Barnes AC.** Enteric red mouth disease (*Yersinia ruckeri*). In: Fish Diseases and Disorders-Viral, Bacterial and Fungal Infections, Ed: Woo PTK, Bruno DW., CABI Publishing, UK. 1999; pp. 455-477.
- Huang Y, Runge M, Michael GB, Schwarz S, Jung A, Steinhagen D.** Biochemical and molecular heterogeneity among isolates of *Yersinia ruckeri* from rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*, Walbaum) in north west Germany. BMC Vet Res. 2013; 9: 215-224.
- Kausalya M, Narasimha Rao GM.** Antimicrobial activity of marine algae. J Algal Biomass Utiln. 2015; 6(1): 78-87.
- Kolanjinathan K, Ganesh P, Govindarajan M.** Antibacterial activity of ethanol extracts of seaweeds against fish bacterial pathogens. Eur Rev Med Pharmacol Sci. 2009; 13: 173-177.
- Kumar G, Menanteau-Ledouble S, Saleh M, El-Matbouli M.** *Yersinia ruckeri*, the causative agent of enteric redmouth disease in fish. Vet Res. 2015;46: 103-113.
- Mahjoor AA, Akhlaghi M.** A pathological study of rainbow trout organs naturally infected with enteric red mouth. Asian J Anim Sci. 2012; 6(3): 147-153.
- NCCLS (National Committee for Clinical Laboratory Standards).** Disk Difüzyon Ek Tablolar. M100-S13 (M2), Türk Mikrobiyoloji Cemiyeti, İstanbul.
- Orozova P, Chikova V, Sirakov I.** Diagnostics and antibiotic resistance of *Yersinia ruckeri* strains isolated from trout fish farms in Bulgaria. IJDR. 2014; 4(12): 2727-2733.
- Öztürk RÇ, Altınok İ.** Bacterial and viral fish diseases in Turkey. Turk J Fish Aquat Sci. 2014; 14: 275-297.
- Roberts RJ.** The Bacteriology of Teleosts, In: Fish pathology, Ed: Roberts RJ, 4th Ed., Blackwell Publishing Ltd, UK. 2012; pp. 339-382.
- Strand A.** Analyses of bacteriophages to *Yersinia ruckeri* and the salmon (*Salmo salar* L.) antibody response to the bacteriophages. MSc. Thesis, Master of Science in Aquamedicine. University of Bergen, Norway, 2017.
- Şeker E, Karahan M, Sarıyüpeoğlu M, Çetinkaya B.** Detection of *Yersinia ruckeri* by polymerase chain reaction (PCR) in infected rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*, Walbaum 1792). J Anim Plant Sci. 2011; 21(8): 570-574.
- Şeker E, Karahan M, İspir Ü, Çetinkaya B, Sarıyüpeoğlu M.** Investigation of *Y. ruckeri* infection in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*, Walbaum 1792) farms by polymerase chain reaction (PCR) and bacteriological culture. Kafkas Univ Vet Fak Derg. 2012; 18(6): 913-916.
- Taşkın E, Öztürk M, Taşkın E, Kurt O.** Antibacterial activities of some marine algae from the Aegean Sea (Turkey). Afr J Biotechnol. 2007; 6(24): 2746-2751.
- Timur G, Timur M.** An outbreak of enteric red mouth disease in farmed rainbow trout (*O. mykiss*) in Turkey. Bull Eur Assoc Fish Pathol. 1991; 11(5): 182-183.
- Tobback E.** Early pathogenesis of *Yersinia ruckeri* infections in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*, Walbaum). Ph. Thesis, Veterinary Sciences, Faculty of Veterinary Medicine, Ghent University, Ghent, 2009.
- Tüney İ, Çadırcı BH, Ünal D, Sukatar A.** Antimicrobial activities of the extracts of marine algae from the coast of Urla (İzmir, Turkey). Turk J Biol. 2006; 30: 171-175.
- Zorriehzahra MJ, Adel M, Tarabi Delshad S.** Enteric redmouth disease: past, present and future: a review. IJFS. 2017; 16(4): 1135-1156.