

## بررسی میزان لیشمانیاکشی گونه‌های آرتمیزیای بومی استان خراسان رضوی

### در شرایط برون تنی

دکتر احمد امامی<sup>۱</sup>، دکتر محمود محمودی<sup>۲</sup>، شهرزاد زمانی تقی‌زاده رایج<sup>۳</sup>، علی آھی<sup>۴</sup>

۱- استادیار گروه فارماکوگوزی، دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی مشهد

۲- دانشیار گروه ایمونولوژی، مرکز تحقیقات ایمونولوژی، پژوهشکده بوعالی، دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی مشهد تلفن: ۰۵۱۱-۷۱۱۲۶۱۱  
(مؤلف مسئول) mahmoudi@mums.ac.ir

۳- کارشناس ارشد ایمونولوژی، مرکز تحقیقات ایمنولوژی، پژوهشکده بوعالی، دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی مشهد

۴- کارشناس گروه فارماکوگوزی، دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی مشهد

### چکیده

**زمینه و هدف:** لیشمانیا مژور مسئول ایجاد لیشمانیوز جلدی است که تعداد زیادی از مردم دنیا به آن مبتلا بوده یا در خطر ابتلاء قرار دارند. داروهای مورد استفاده برای درمان لیشمانیوز عوارض جانبی نامطلوبی داشته یا مؤثر نیستند. با توجه به شیوع روز افزون لیشمانیوز جلدی، تولید داروی لیشمانیا کش جدید و مؤثر بسیار ضروری است. گونه‌های مختلف گیاه آرتمیزیا (*Artemisia spp.*) فعالیت لیشمانیا کشی دارند ولی گزارشی درباره گونه‌های بومی استان خراسان وجود ندارد. هدف از تحقیق حاضر بررسی تأثیر لیشمانیا کشی عصاره‌های مختلف ۱۱ گونه بومی گیاه آرتمیزیا می‌باشد.

**روش بررسی:** یازده گونه گیاه آرتمیزیای بومی استان خراسان جمع آوری شده و عصاره‌های اتانولی، اتیل استاتی، دی کلرومتانی و هگرانی آنها تهیه شد. پروماستیگوتها لیشمانیا مژور در محیط کشت *in vitro* RPMI در *in vitro* کشت داده شدند. تأثیر عصاره‌های مذکور بر بقای پرماستیگوتها توسط تست MTT ارزیابی و بصورت ۵۰٪ غلظت مهاری ( $IC_{50}$ ) محاسبه گردید.

**یافته‌ها:** غلظتها مختلف تمامی عصاره‌ها تکثیر پرماستیگوتها را بطور وابسته به دوز مهار کردند. عصاره‌های اتانولی قویترین و عصاره‌های هگرانی ضعیفترین تأثیر لیشمانیا کشی (*A. fragrans*) (جزء *A. kulbadica*) را داشتند. عصاره‌های اتانولی ( $IC_{50}:0.025$ )، *A. kulbadica* ( $IC_{50}:0.080$ ) و *A. santolina* ( $IC_{50}:0.025$ ) قویترین تأثیر لیشمانیا کشی را در مقایسه با سایر گونه‌ها نشان دادند.

تأثیر عصاره‌های اتیل استاتی تمام گونه‌ها بجز *A. turanica* و *A. fragrans* قویتر از عصاره دی کلرومتانی آنها بود.

**نتیجه‌گیری:** بر اساس نتایج حاصله، آرتمیزیاهای بومی کشور می‌توانند گیاهان مناسبی برای بررسی خاصیت لیشمانیا کشی در *in vivo* باشند. بدین منظور، جداسازی و تعیین ساختار ترکیبات مؤثر آنها در آینده امری ضروری بنظر می‌رسد.

**کلید واژه‌ها:** آرتمیزیا (*Artemisia spp.*), فعالیت لیشمانیا کشی، لیشمانیا مژور، پرماستیگوت

وصول مقاله: ۸۶/۱۲/۷ اصلاحیه نهایی: ۸۷/۵/۱۴ پذیرش مقاله: ۸۷/۵/۱۹

### مقدمه

غمده آنها در مناطق معتدل، از جمله اروپا، آسیا و امریکای شمالی وجود دارند (۱-۵). در ایران <sup>۳۰</sup> گونه گیاه آرتمیزیا وجود دارد که دو گونه آن منحصرًا در ایران دیده می‌شود (۵-۷). ترکیبات شیمیایی مختلفی در گیاه آرتمیزیا یکی از بزرگترین و وسیع الطیف‌ترین جنس‌های (Order) در دنیا Astraceae محسوب می‌شود. این جنس بیش از ۴۰۰ گونه دارد که

(۱۷). یک استراتژی برای کشف داروهای جدید، تحقیق بر روی اثرات لیشمانیا کشی محصولات طبیعی گیاهی است. بسیاری از مردمی که در مناطق اندمیک لیشمانیوز زندگی می‌کنند تا حد زیادی به طب سنتی وابسته هستند. ما در جریان جستجو برای یافتن داروهای ضد انگلی جدید و مؤثر از منابع طبیعی، دریافتیم که گونه‌های آرتیمیزیا که از استان خراسان جمع‌آوری شده‌اند در *in vitro* فعالیت ضد میکروبی دارند. در گزارشات قبلی فعالیت لیشمانیا کشی *Artemisia herba* و عصاره اتانولی برگ‌های *A. indica* نشان داده شده بود ولی گزارشی درباره فعالیت لیشمانیا کشی گونه‌های دیگر آرتیمیزیا، بویژه آرتیمیزیاهای بومی استان خراسان وجود نداشت (۱۸,۱۹). این تحقیق به منظور کسب شواهد علمی جهت استفاده از گونه‌های آرتیمیزیا و نیز تعیین غلظت مهاری  $IC_{50}$ <sup>۱</sup> این ترکیبات و تأثیر لیشمانیا کشی عصاره‌های اتانولی، اتیل استاتی، دی‌کلرومتانی و هگزانی ۱۱ گونه از آرتیمیزیاهای بومی استان خراسان بر پرستیگوتهای لیشمانیا مأذور در *in vitro* صورت گرفت (۲۰,۲۱).

### روش بررسی نمونه‌های گیاهی

یازده گونه آرتیمیزیا زیر از استان خراسان جمع‌آوری شد و مورد بررسی قرار گرفت:

*A. Absinthium*, *A. annua*, *A. biennis*, *A. ciniformis*, *A. fragrans*, *A. khorassanica*, *A. kopedaghensis*, *A. kulbadica*, *A. santolina*, *A. siberi*, *A. turanica*

### عصاره‌گیری

نمونه‌های گیاهی در سایه خشک شده و سپس پودر شدند. عصاره‌های اتانولی، اتیل استاتی، دی

بعضی از این گونه‌ها وجود دارد که از آن جمله می‌توان مونوتربنها، سسکوئیترپنها، سسکوئیترپن لاكتونها، فلاونونوئیدها، کومارینها، استرولها و پلی استاتها را نام برد (۳,۸). گونه‌های مختلف آرتیمیزیا اثرات بیولوژیکی بسیار متنوعی دارند که می‌توان اثرات ضد مالاریایی (۸)، سایوتوكسیک (۹)، ضد باکتریایی، ضد قارچی (۸) و آنتی‌اسیدانی را نام برد (۱۰). لیشمانیوز جلدی توسط گونه‌های مختلف از جمله لیشمانیا مأذور<sup>۱</sup> ایجاد می‌شود. این بیماری توسط پشه خاکی (*Phlebotomus spp.*) منتقل می‌شود. بر طبق گزارشات سازمان بهداشت جهانی (WHO)، ۱۲ میلیون نفر در دنیا آلوده به انگل لیشمانیا هستند و ۳۵۰ میلیون نفر در مناطق پرخطر ابتلا به آن زندگی می‌کنند (۱۱,۱۲). بروز سالیانه موارد جدید حدود ۲ میلیون نفر می‌باشد که از میان آنها ۱/۵ میلیون نفر به لیشمانیوز جلدی (CL) مبتلا می‌باشند. لیشمانیوز جلدی که توسط زیر گونه‌های مختلف لیشمانیا ایجاد می‌شود، یک زخم پوستی است که در اغلب موارد بطور خودبخود بهبود می‌یابد ولی دوران بهبود طولانی دارد. ترکیبات آنتی مونیال پنج ظرفیتی، اولین داروهایی هستند که برای درمان لیشمانیوز استفاده می‌شوند ولی عوارض جانبی نامطلوبی داشته، در بعضی موارد سمی بوده و یا اصلاً مؤثر نیستند (۱۳,۱۴). به علاوه، استفاده از آنها در درمان بیمارانی که بطور همزمان به ایدز و لیشمانیوز مبتلا هستند چندان مؤثر نیست (۱۵). استفاده از داروهای دیگر از جمله آمفوتیریسین<sup>۲</sup> نیز تنها به بیمارستانها محدود می‌شود. بعلاوه، مقاومت انگل به این داروها مشاهده شده است (۱۶). با توجه به شیوع رو به افزایش لیشمانیوز جلدی در شهر مشهد، تولید یک داروی لیشمانیا کش جدید و مؤثر بسیار ضروری بنظر می‌رسد

2. %50 Inhibition Concentration

1. *Leishmani major*

کلرومتانی و هگزانی هر یک از ۱۱ گونه آرتیمیزیای مورد بررسی ( $n=3$ ) اضافه شد. پلیت به مدت ۲۴ ساعت در انکوباتور  $27^{\circ}\text{C}$  و فشار  $5\% \text{CO}_2$  قرار داده شد. بعد از انکوباسیون، ۱۰ میکرولیتر از محلول MTT (با غلظت ۱۰ میلی گرم در میلی لیتر) به هر چاهک اضافه شد و پلیت به مدت ۴ ساعت انکوبه شد. سپس واکنش آنزیمی با افزودن ۱۰۰ میکرولیتر محلول  $50\% \text{Z}\text{-}2\text{-phenylbenzimidazole sulfonate}$  ایزوپروپانول-۱۰٪ سدیم دی دسیل سولفات متوقف شد. پلیت به مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق قرار داده شد. دانسیته نوری (OD) رنگ حاصله در طول موج  $570\text{ nm}$  نانومتر با استفاده از دستگاه میکروپلیت ریدر قرائت شد. تمام آزمایشات حداقل ۲ یا ۳ بار تکرار شدند. جذب نوری عصاره‌های آرتیمیزیا به تنها یک نیز به عنوان کنترل بررسی شد ولی هیچ جذب قابل توجهی در طول موج  $570\text{ nm}$  نانومتر مشاهده نشد.  $\text{IC}_{50}$  (غلظتی است که سبب کشته شدن نیمی از پروماستیگوتهاي ليشمانيا شود) عصاره‌های مورد بررسی از روی نمودار غلظت تعیین شد.

### یافته‌ها

غلظت‌های مختلف تمامی عصاره‌ها تکثیر پروماستیگوتها را بطور وابسته به دوز مهار کردند (جدول ۱ و نمودار ۱). عصاره‌های اتانولی قویترین و عصاره‌های هگزانی ضعیف‌ترین تأثیر ليشمانیاکشی (بجز A.fragrans) را داشتند. عصاره‌های اتانولی A.ciniformis ( $\text{IC}_{50}:0.025$ ) A.kulbadica ( $\text{IC}_{50}:0.080$ ) A.santolina ( $\text{IC}_{50}:0.025$ ) تأثیر ليشمانیاکشی را در مقایسه با سایر گونه‌ها نشان دادند. تأثیر عصاره‌های اتيل استاتی تمام گونه‌ها بجز

کلرومتانی و هگزانی ۱۰۰ گرم از هر یک از نمونه‌های پودر شده با استفاده از حلال‌های اتانول، اتيل استات، دی کلرومتان و هگزان در دمای اتاق توسط روش ماسراسیون تهیه شد. عصاره‌های تهیه شده در دمای ۵۰ درجه سانتی گراد و تحت شرایط خلاء خشک شدند.

کشت پروماستیگوتهاي ليشمانيا ماژور پروماستیگوتهاي ليشمانيا ماژور (سویه MRHO/IR/75/ER) از خانم دکتر سازگارنیا (پژوهشکده بوعلی، بخش فیزیک پزشکی) دریافت شد. پروماستیگوتها در محیط کشت RPMI 1640 حاوی  $10\% \text{FBS}$  غیر فعال شده، ۲ میلی مولار ال-گلوتامین و پنی سیلین - استرپتومایسین در انکوباتور  $27^{\circ}\text{C}$  و فشار  $5\% \text{CO}_2$  کشت داده شدند.

سنجه فعالیت ليشمانيا کشي به منظور تعیین  $50\%$  غلظت مهاری<sup>۱</sup> ( $\text{IC}_{50}$ ) عصاره‌های بررسی شده از روش MTT<sup>۲</sup> استفاده شد (۱۰, ۱۱). اساس این روش شکستن نمک تترازولیوم توسط آنزیم سوکسینات دهیدروژناز میتوکندریایی است. نتیجه این فعالیت ایجاد بلورهای فورمازان ارغوانی رنگ می‌باشد که توسط دی متیل سولفوکساید به صورت محلول در می‌آیند. هر چه تعداد انگلکها بیشتر باشد میزان رنگ ایجاد شده بیشتر است. بطور خلاصه، پروماستیگوتهاي ليشمانيا ماژور زمانی که در انتهای مرحله رشد لگاریتمی بودند از فلاسک جدا شده و در پلیت ۹۶ خانه‌ای ( $4 \times 10^5$  عدد در  $50\text{ }\mu\text{l}$  میکرولیتر محیط کشت در هر چاهک) ریخته شدند. سپس  $50\text{ }\mu\text{l}$  میکرولیتر از غلظتهاي مختلف (۲۰ تا  $2000\text{ }\mu\text{g}$  میکروگرم در میلی لیتر) عصاره‌های اتانولی، اتيل استاتی، دی

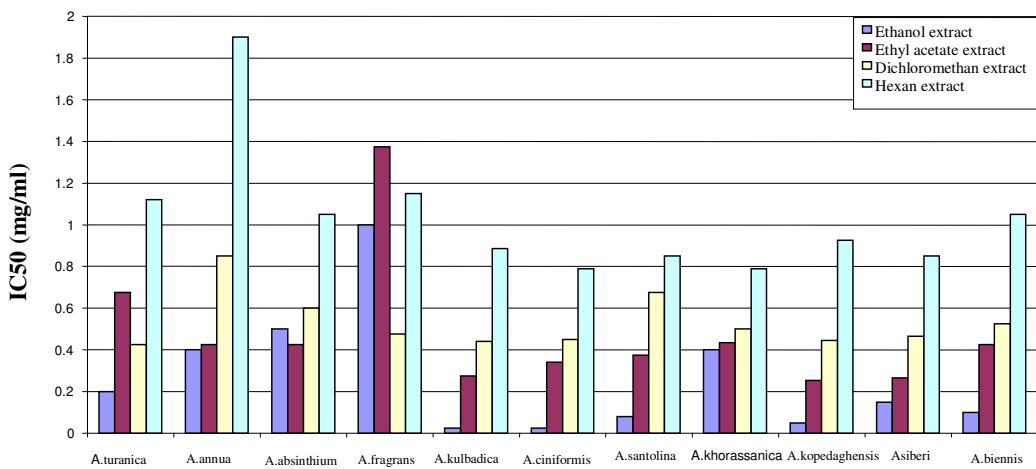
۱. غلظتی که سبب کشته شدن نیمی از پروماستیگوتهاي ليشمانيا می شود.

۲. 4,5-dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium bromide

دی کلرومتانی آنها بود. قویتر از عصاره A. fragrans و A. turanica

جدول ۱: فعالیت لیشمانیا کشی (IC<sub>50</sub>) بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر) عصاره های یازده گونه آر تمیزیا بعد از ۲۴ ساعت انکوباسیون.  
نتایج حاصل از ۳-۲ بار تکرار آزمایش

گونه آر تمیزیا	عصاره اثانولی	عصاره استانی	عصاره دی کلرومتانی	عصاره هنگرانی
IC <sub>50</sub>	IC <sub>50</sub>	IC <sub>50</sub>	IC <sub>50</sub>	IC <sub>50</sub>
۰/۱۲۰	۰/۴۲۵	۰/۶۷۵	۰/۲	A. turanica
۱/۹۰۰	۰/۸۵۰	۰/۴۲۵	۰/۴	A. annua
۱/۰۵۰	۰/۶۰۰	۰/۴۲۵	۰/۵	A. absinthium
۱/۱۵۰	۰/۴۷۵	۱/۳۷۵	۱	A. fragrans
۰/۸۸۵	۰/۴۴۰	۰/۲۷۵	۰/۰۲۵	A. kulbadica
۰/۷۹۰	۰/۴۵۰	۰/۳۴۰	۰/۰۲۵	A. ciniformis
۰/۸۵۰	۰/۶۷۵	۰/۳۷۵	۰/۰۸۰	A. santolina
۰/۷۹۰	۰/۵۰۰	۰/۴۳۵	۰/۴	A. khorassanica
۰/۹۲۵	۰/۴۴۵	۰/۲۵۵	۰/۰۵	A. kopedaghensis
۰/۸۵۰	۰/۴۶۵	۰/۲۶۵	۰/۱۵	A. siberi
۱/۰۵۰	۰/۵۲۵	۰/۴۲۵	۰/۱	A. biennis



نمودار ۱: فعالیت لیشمانیا کشی (IC<sub>50</sub>) بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر). عصاره های اثانولی، استانی، دی کلرومتانی و هگزانی ۱۱ گونه آر تمیزیا بر پروماتستیگوتهای لیشمانیا مأذور.

## بحث

اگرچه تمام گونه‌های بررسی شده بعد از ۲۴ ساعت انکوباسیون فعالیت لیشمانیا کشی داشتند ولی عصاره‌های اتانولی اغلب آنها قویترین و عصاره‌های هگرانی ضعیفترین تأثیر لیشمانیا کشی (بجز *A.fragrans*) را نشان دادند. عصاره‌های اتانولی *A.kulbadica* ( $IC_{50}$  : ۰/۰۲۵) میلی گرم در میلی لیتر)، *A.ciniformis* ( $IC_{50}$  : ۰/۰۲۵) میلی گرم در میلی لیتر) و *A.santolina* ( $IC_{50}$  : ۰/۰۸۵) میلی گرم در میلی لیتر) تأثیر لیشمانیا کشی را در مقایسه با سایر گونه‌ها داشتند. تأثیر لیشمانیا کشی این عصاره‌ها قویتر از تأثیر عصاره آبی *A.indica* بود که علاوه بر این که این عصاره همچنان قوی تر از عصاره‌های آرتیمیزیاهای مورد بررسی بود.

تأثیر عصاره‌های اتیل استاتی تمام گونه‌ها بجز *A.fragrans* و *A.turanica* قویتر از عصاره دی کلرومتانی آنها بود. بنابراین، با توجه به غربالگری شیمیایی ترکیبات موجود در این گیاهان، می‌توان خاصیت لیشمانیا کشی آنها را به یکی از گروه ترکیبات ذکر شده نسبت داد. با توجه به نتایج بدست آمده باید عصاره اتانولی گونه‌های بررسی شده را فراکشن کرده، تأثیر هر یک را بطور جداگانه بررسی کرده و درنهایت ترکیب/ترکیبات اصلی را از فراکشن/فراکشن‌های مؤثر جدا کرد.

بر طبق نتایج حاصل از این تحقیق، هر چهار نوع عصاره ۱۱ گونه آرتیمیزیاهای بررسی شده بطور وابسته به دوز، سبب کشتن پروماستیگوتهای لیشمانیا مژور شدند ولی عصاره‌های اتانولی بیشترین فعالیت لیشمانیا کشی را نشان دادند. بسیاری از عصاره‌های آرتیمیزیاهای کشور دارای فعالیت ضد لیشمانیایی قوی هستند که بسیار قویتر از بعضی گونه‌های آرتیمیزیای گزارش شده دنیا

مردم عموماً از مواد گیاهی برای درمان لیشمانیوز جلدی استفاده کرده و آنها را مؤثر می‌دانند بدون اینکه از نحوه عملکرد آنها آگاهی علمی داشته باشند. از آنجایی که لیشمانیوز جلدی یک معضل بهداشتی مهم محسوب می‌شود و درمانهای شیمیایی مورد استفاده عمده‌تاً غیر مؤثر و در دنیاک هستند، بسیاری از مردم از گیاهان دارویی که در عطاری‌ها فروخته می‌شوند برای بهبود زخم‌های خود استفاده می‌کنند. در گزارشات قبلی فعالیت لیشمانیا کشی عصاره آبی و روغنی *Artemisia herba alba* ( $IC_{50}$  : ۲ و ۴ میکرو گرم در میلی لیتر، به ترتیب) علیه لیشمانیا مژور گزارش شده بود. همچنین فعالیت لیشمانیا کشی عصاره آبی *A.indica* ( $IC_{50}$  : ۰/۴۳ میلی گرم در میلی لیتر) نشان داده شده بود (۹). همچنین مشخص شده بود که گونه‌های آرتیمیزیاهای بومی ایران خاصیت ضد میکروبی دارند (۱۲). در این تحقیق %۵۰ غلظت مهاری ( $IC_{50}$ ) عصاره‌های مورد بررسی با استفاده از تست MTT از روی نمودار غلظت تعیین شد و بدین وسیله تأثیر مهاری عصاره‌های اتانولی، اتیل استاتی، دی کلرومتانی و هگرانی ۱۱ گونه آرتیمیزیاهای بومی (Astraceae) بر رشد پروماستیگوتهای لیشمانیا مژور در *in vitro* بررسی شد. چهار نوع عصاره گونه‌های بررسی شده فعالیت لیشمانیا کشی داشتند (جدول ۱). قویترین عصاره‌های هر گونه شامل *A. turanica* عصاره اتانولی، *A. absinthium* عصاره اتانولی، *A. annua* استاتی، *A. fragrans* عصاره دی کلرومتانی، *A. ciniformis* عصاره اتانولی، *A. kulbadica* اتانولی، *A. khorassanica* عصاره اتانولی، *A. santolina* عصاره اتانولی، *A. kopedaghensis* عصاره اتانولی، *A. biennis siberi* عصاره اتانولی بود.

می باشند. بنابراین امید است بتوان تا با بررسی تأثیر آرتمیزیاهایی که تأثیر لیشمانیاکش قویتری دارند در بهبود ضایعات حاصل از لیشمانیا در بیماران یافته.

## References

1. Heywood VH, Humphries CJ, Anthemideae systematic review. In: VH Heywood, JB Harborn and BL Turner Ceds. *The Biology and chemistry of the compositae*, Academic Press: London. 1997. p. 868.
2. Tutin TG, Persson K, and Gutermann W. (1976), *Flora Europae Vol. 4* (Tutin T. G., Heywood V. H., Burges N. A., Moore D. M., Valentine D. H., Walters S.M., and weeb D. A., eds.). Cambridge University Press, UK, PP. 178-186.
3. Mucciaralli M and Maffel M. Introduction of the genus. In: CW Wright (eds.), *Artemisia*. Taylor and Francis: London. 1976. p. 1-50.
4. Polyakov p, Artemisia. In: BK Shishkin (eds.), *Flora of the USSR* (English translation) Bisnen Singh Scientific Books. Koeringstein: Germany. 1997. p. 488-489.
5. Podlech D, KH Rechinger. *Flora Iranica Akademische Druck-u. Verlagsansalt: Graz*. 1976. p. 158-223.
6. Ghahreman A, Attar F. Biodiversity of plant species in Iran. Tehran University Publication: Tehran. 1999. p. 41-42.
7. Emami SA, et Aghazari F, Les Phanerogames endemiques de la flore d Iran L Institute de Researches des forets et des paturag, Tehran, 2001.
8. Tan RV, Zh eng WF, Tang HQ. Biologically active substances from genus. *Artemisia Planta Medica* 1998; 64: 295-302.
9. Zheng GQ. 1994 Cytotoxic terpenoides and flavonoides from *Artemisia annua*. *Plant Medica* 1994; 60: 54-57.
10. Cakir A, Kilic H, Kodali S, Mavi A, Yildirim A. Screening of chemical composition and antifungal and antioxidant activities of the essential oils from three Turkish *Artemisia* species. *J Agric Food Chem* 2005; 53: 1408-1416.
11. Herwaldt BL. Leishmaniasis. *Lancet* 1999; 354: 1191-1199.
12. Ashford RW, Desjeux P, De Roadt P. Estimation of population at risk of infection & number of cases of leishmaniasis. *Parasitol Today* 1992; 8: 104-105.
13. Modabber F. Leishmaniasis, in tropical disease research progress 1991-1992. (UNDP/World Bank/WHO special programme for research and training in tropical disease), World Health Organization, Geneva, 1993 p. 77-87.
14. UNDP/WB/WHO, The leishmaniasis. In: Tropical disease: Progress in International Research, 1987-1988, WHO special programme for research and training in tropical disease, ninth programme report, World Health Organization, Geneva.
15. Peters BS, Fish D, Golden R, Evans DA, Bryceson ADM, Pinching AJ. Visceral leishmaniasis in HIV infection and AIDS: clinical feature and response to therapy. *Q J Med* 1999; 77: 1101-1111.
16. Savorin BS, Elias R, Lanza AMD, Balansard G, Gasquet M, Delmas F, *Planta Medica* 1991; 57: 260-262.
17. McGregor A, WHO warns of epidemic leishmania. *Lancet* 1998; 351: 575.
18. Hatimi S, Boudouma M, Bichichi M, Chaib N, Idrissi NG. In vitro evaluation of antileishmania activity of *Artemisia herba alba* Asso. *Bull Soc Pathol Exot* 2001; 94: 29-31.
19. Ganguly S, Bandyopadhyay S, Bera A, Chatterjee M. Antipromastigote activity of an ethanol extract of leaves of *Artemisia Indica*. *Indian Journal of Pharmacology* 2006; 38: 64-65.
20. Sereno D, Lemerse JL, Axenically cultured amastigote forms as an in vitro model for investigation of antileishmanial agents. *Antimicrobial Agents and Chemotherapy* 1997; 41: 972-976.
21. Sereno D, Lemere JL. Use of an enzymatic micromethod to quantify amastigote stage of *Leishmania amazonensis* in vitro. *Parasitol Res* 1997; 83: 401-403.