

AVALIAÇÃO ANTIFÚNGICA DE DERIVADOS DE QUITOSANA CONTRA C.KRUSEI

I Simpósio de Microbiologia de Rondônia: Saúde, Ambiente e Inovação., 1ª edição, de 23/03/2021 a 25/03/2021 ISBN dos Anais: 978-65-86861-91-4

MOZANER; Letícia de Queiroz 1, LIMA; Taiza Maschio de 2, LEMES; Thiago Henrique 3, MARQUES; Mariela Domeciano Ribeiro ⁴, BIANCO; Leticia Monteiro ⁵, CAETANO; Maicon Henrique ⁶, MAZUCHI; Natalia Seron B. ⁷, ALMEIDA; Bianca Gottardo ⁸, SIQUEIRA; João Paulo Zen 9, ALMEIDA; Margarete Gottardo de 10

RESUMO

INTRODUÇÃO: As infecções fúngicas superficiais e/ou invasivas afetam milhares de pessoas causadas por vários agentes etiológicos, merecendo destaque as espécies de Candida não albicans. Considerando-se este grupo, a espécie C.krusei apresenta-se como relevante, dada sua alta frequência em diversas ocorrências e, sua resistência intrínseca aos derivados azólicos. Dessa forma, a busca de novos fármacos mais eficazes para o controle desses fungos, é de grande importância. Nesse contexto, a quitosana, proveniente da quitina, é um polímero promissor, devido sua alta biocompatibilidade, baixa toxicidade, biodegradabilidade e efeitos antimicrobianos. Estudos mostram que alterações em sua estrutura podem potencializar esses efeitos. OBJETIVOS: Avaliar a atividade antifúngica de derivados de quitosana contra C.krusei e relacionar os resultados com mudanças estruturais dos derivados. METODO: Foram determinadas as Concentrações Inibitórias Mínimas (CIM) de acordo com a metodologia M27-S4E Clinical and Laboratory Standard Institute (CLSI, 2012), com registros da menor concentração capaz de inibir 90%. Utilizou-se uma suspensão-padrão de levedura contendo 1x10⁶ a 5 x10⁶ células/mL. As linhagens clínicas de *C.krusei*, registradas no Sistema Nacional de Gestão do Patrimônio Genético e do Conhecimento Tradicional Associado (SisGen) foram utilizadas para fins desta pesquisa acadêmica. Após a leitura da CIM, as Concentrações Fungicidas Mínimas (CFM) foram obtidas por transferência de uma alíquota de cada poço para uma placa de Petri, contendo Ágar Sabouraud Dextrose. A leitura foi realizada após 24h do inóculo. Os derivados testados foram: quitosana comercial de alta massa (CHC); CHC com 40% dietilaminoetil (DEAE); CHC com 40% DEAE e 3% dodecil (DOD); quitosana comercial de baixa massa (CHL); CHL com 44% DEAE; CHL com 44%DEAE e 24% DOD. **RESULTADOS:** Os derivados de quitosana de baixa massa: CHL e CHL com 44%DEAE e 24%DOD foram os mais efetivos contras as cepas clínicas de C.krusei, com valores de CIM e CFM entre 500 e 750 μg mL⁻¹. Os demais derivados de quitosana apresentaram valores entre 500 e 2000 μg mL⁻¹ para ambos, evidenciando a ação fungicida dos derivados. Tal fato relata a importância da proporção hidrofóbica e hidrofílica na estrutura, e da massa molecular, na ação antifúngica dos derivados de quitosana. CONCLUSÃO: Os derivados de quitosana de baixa massa molecular com DEAE e DOD são moléculas fungicidas contra cepas clínicas de C.krusei, com valores de CIM e CFM satisfatórios para

UNESP, lelemozaner@gmail.com
 UNESP, taiza.m.lima@unesp.br

³ UNESP, th.lemes@unesp.br 4 FAMERP, mariela.ribeiro@famerp.br 5 UNESP, leticiambianco@hotmail.com 6 UNESP, maiconhenrique28@hotmail.com

FAMERP, bionath@hotmail.com UNESP, bianca.gottardo.almeida@hotmail.com

⁹ FAMERP, jpzensiqueira@yahoo.com.bi ¹⁰ FAMERP, margarete@famerp.br

estratégia de controle de infecções causadas por esta espécie fúngica.

PALAVRAS-CHAVE: leveduras, resistência fúngica, CIM, CFM

¹ UNESP, lelemozaner@gmail.com
2 UNESP, taiza.m.lima@unesp.br
3 UNESP, th.lemes@unesp.br
4 FAMERP, mariela.ribeiro@famerp.br
5 UNESP, leticiambianco@hotmail.com
6 UNESP, maiconhenrique28@hotmail.com
7 FAMERP, bionath@hotmail.com
8 UNESP, bianca.gottardo.almeida@hotmail.com
9 FAMERP, jpzensiqueira@yahoo.com.br
10 FAMERP, margarete@famerp.br