



## (12) BREVET D'INVENTION

(11) N° de publication :  
**MA 37532 B1**

(51) Cl. internationale :  
**A61K 36/899; A61P 43/00;  
A61P 31/04**

(43) Date de publication :  
**31.01.2017**

---

(21) N° Dépôt :  
**37532**

(22) Date de Dépôt :  
**13.11.2014**

(71) Demandeur(s) :  
**UNIVERSITÉ MOHAMMED V DE RABAT, Angle avenue Allal El Fassi et Mfadel  
Cherkaoui, Alirfane 8007.N.U, Rabat Rabat-Chellah (MA)**

(72) Inventeur(s) :  
**LAKHDAR Leila ; FARAH Abdellah ; ENNIBI Oumkeltoum**

(74) Mandataire :  
**KARTIT ZAID**

---

(54) Titre : **Composition pharmacologique de Palmarosa (huile essentielle) à effet  
antibactérien sur d'Aaggreatibacter actinomycetemcomitans**

(57) Abrégé : L'application de l'effet antibactérien de l'huile essentielle de Palmarosa (Cymbopogon martinii) d'origine Marocaine sur une souche bactérienne orale virulente; Aaggreatibacter actinomycetemcomitans clone JP2. Cette souche originelle n'a jamais fait l'objet de tests antimicrobiens à base d'huiles essentielles. Cette nouvelle application englobe aussi bien la méthodologie que les résultats obtenus. La technique utilisée est une méthode simple, claire, basée sur la preuve et offrant une meilleure précision et une meilleure reproductibilité des résultats.

**Abrégé**

L'application de l'effet antibactérien de l'huile essentielle de **Palmarosa (*Cymbopogon martinii*)** d'origine Marocaine sur une souche bactérienne orale virulente; **Aggregatibacter actinomycetemcomitans** clone JP2. Cette souche originelle n'a jamais fait l'objet de tests antimicrobiens à base d'huiles essentielles.

Cette nouvelle application englobe aussi bien la méthodologie que les résultats obtenus. La technique utilisée est une méthode simple, claire, basée sur la preuve et offrant une meilleure précision et une meilleure reproductibilité des résultats.

30 JUN 2016

**Titre : Composition pharmacologique de Palmarosa (huile essentielle) à effet antibactérien sur *Aggregatibacter actinomycetemcomitans* clone JP2**

### **Description :**

Notre invention concerne la phytothérapie, en particulier l'effet antibactérien de l'huile essentielle de **Palmarosa (*Cymbopogon martinii*)** d'origine Marocaine sur une souche bactérienne orale virulente; *Aggregatibacter actinomycetemcomitans* clone JP2. Cette souche originelle n'a jamais fait l'objet de tests antimicrobiens à base d'huiles essentielles.

Cette nouvelle application englobe aussi bien la méthodologie que les résultats obtenus. La technique utilisée est une méthode simple, claire, basée sur la preuve et offrant une meilleure précision et une meilleure reproductibilité des résultats.

*Aggregatibacter actinomycetemcomitans* (Aa) clone JP2 est une bactérie orale à Gram négatif anaérobie facultative, connue virulente, incriminée comme agent étiologique principal dans les parodontites agressives, réel problème de santé publique au Maroc. Il s'agit de maladies parodontales destructrices entraînant des pertes osseuses sévères et aboutissant à la perte des dents chez de jeunes adolescents Marocains (Haubek et al. 2001, Haubek et al. 2008, Ennibi et al. 2012). Ces dernières décennies, en raison de l'incidence croissante de ces parodontites, de la résistance accrue des bactéries orales aux antibiotiques et des effets secondaires liés aux agents antibactériens fréquemment utilisés en dentisterie, la recherche d'un nouvel agent thérapeutique alternatif sans danger pour la santé s'impose. Ainsi, les huiles essentielles, utilisés en Médecine traditionnelle, peuvent être considérées comme une bonne alternative thérapeutique. Ceci d'autant plus que le Maroc figure parmi les principaux pays producteurs d'huiles essentielles.

A la date d'aujourd'hui, il n'existe pas de procédures standardisées concernant la détermination du pouvoir antimicrobien des huiles essentielles telles qu'il en existe pour les antibiotiques selon les recommandations de CLSI par National Committee for Clinical Laboratory Standards, Wayne, PA, USA (NCCLS). Toutefois, l'évaluation de l'activité antibactérienne de ces agents a fait l'objet de plusieurs publications dont celles sur *Aggregatibacter actinomycetemcomitans* (clone non-JP2), et ce suivant différentes méthodes non standardisées pour la détermination de la CMI (Concentration Minimale Inhibitrice) des huiles sur cette bactérie. En effet, on retrouve une grande divergence entre les études concernant le protocole employé ainsi que le matériel utilisé. Certains auteurs utilisent la méthode de diffusion en milieu solide (Shih et al. 2013, Kędzia et al. 2013, GURSOY et al. 2009), d'autres rapportent la méthode de diffusion en milieu liquide, en macrodilution pour certains (Cha et al. 2005, 2007, Kulik et al. 2000) et en microdilution pour d'autres (Cunha et al. 2013, Francesca et al. 2013, Park et al. 2012, Taweekaisupapong et al. 2010, Takarada et al. 2004, Shapiro et al. 1994).

La méthode de diffusion en milieu solide est moins précise et présente certaines limites dû au cloisonnement des composants de l'huile dans la gélose en fonction de leur affinité avec l'eau (Budzyńska et al. 2009). Concernant la méthode de diffusion en milieu liquide en macrodilution, la CMI est généralement déterminée visuellement ce qui également manque de précision. Quant à la technique de dilution en milieu liquide en microdilution, elle reste la plus sensible, la plus précise et la plus reproductible pour le calcul de la CMI (Budzyńska et al. 2009). Cependant, afin de mener à bien cette technique et obtenir des résultats probants, l'utilisation d'un indicateur de croissance est recommandée selon plusieurs auteurs (tel : Triphényl Tétrazolium Chloride (TTC), piodonitrotétrazolium violet (INT)...). Or, les études divergent concernant le choix de la dose appropriée de cet indicateur, sachant que ce dernier peut être toxique et peut avoir un effet inhibiteur sur la croissance bactérienne à haute concentration. Ainsi, dans notre méthodologie adoptée, nous avons utilisé une concentration appropriée de TTC (qui ne montre aucun effet inhibiteur sur la croissance bactérienne), en se référant à l'étude de Rahman et al. 2004 sur les bactéries anaérobies à Gram négatif.

Il est important de signaler que les protocoles rapportés sur l'étude de l'effet des huiles essentielles sur *Aggregatibacter actinomycetemcomitans* sont souvent ambiguës, non clairs et/ou utilisant des matériaux ou appareils coûteux souvent compliqués tels que les systèmes automatisés (plaques microscan avec le système WalkAway-96 (Saiman et al. 2003), système de microbiologie automatisé Vitek (bioMérieuxVitek, Inc.)(Barry et al. 2003)...) ou semiautomatisés (spectrophotomètres, traitement d'image assistée par ordinateur (Canton et al. 2000, Korgenski et al. 1998)...).

Par ailleurs, il est judicieux de noter qu'il n'existe pas de standards internationaux concernant les tests de susceptibilité antimicrobienne pour les bactéries orales. Par conséquent, notre présent travail se propose de présenter une méthodologie précise basée sur la preuve, aboutissant à des résultats reproductibles et fiables.

### Matériel et méthodes :

- Matériel :

- L'huile essentielle de Palmarosa: Il s'agit de *Cymbopogon martinii* de la famille des *Poaceae*. Elle a été extraite de plantes qui ont été cultivées au Maroc. Les spécimens authentifiés ont été déposés dans l'herbier de laboratoire de photochimie de l'Institut national de plantes médicinales et aromatiques - Université de Sidi Mohamed Ben Abdellah, Fès, Maroc, selon le code FA/RP/INPMA/109.

Une solution mère de travail de cette huile est d'abord préparée selon la technique de Benjilali et al. 1986 comme suit:

Une solution de Tween 80 à 10% (diluée dans l'eau distillée) est préalablement autoclavée. Ensuite, 900 µl de cette solution est ajoutée à 100 µl d'huile essentielle et puis l'ensemble est homogénéisé : c'est la solution mère de l'huile essentielle émulsifiée.

- Souche bactérienne : *Aggregatibacter actinomycetemcomitans*, clone JP2, sérotype b. Il s'agit d'un isolat clinique issu de prélèvements de plaque sous-gingivale de patients atteints de parodontite agressive, au Service de Parodontologie du Centre de Consultation et de traitement dentaire de Rabat.

- Méthode expérimentale :

- **Extraction de l'huile essentielle**

Une portion (100 g) des parties aériennes des plantes a été hydrodistillée, pendant au moins trois heures, en utilisant un appareil de type Clevenger. Pour éliminer toute trace d'eau, l'huile extraite a été traitée avec du sulfate de sodium anhydre (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), filtrée et ensuite stockée à l'obscurité à 4 ° C. Le rendement en huiles essentielles est calculé selon la formule :  $Yield = \frac{Volume}{Mass} \times 100$

Ce dernier est exprimé en ml/100 g de matière sèche.

- **Analyse chromatographique et caractérisation de l'huile essentielle**

CG : analyse par la chromatographie en phase gazeuse (CG) est effectuée sur un chromatographe Hewlett -Packard ( HP 6890 ) gazeuse ( FID ) , équipé d'une colonne capillaire HP- 5 (5% de phényl méthyl silicone ) . La caractéristique de cette colonne était de: 30 m de longueur, 0,25 mm de diamètre et de 0,25 mm d'épaisseur de film. La température est programmée de 50 ° C (5min d'attente initiale) à 200 ° C à 4 ° C / min . Des conditions de chromatographie en phase gazeuse ont été les suivantes : N<sub>2</sub> comme gaz porteur (1,8 ml / min) ; mode partagé (débit: 72,1 ml / min , le rapport : 1/50 ) a été utilisée , les températures de l'injecteur et le détecteur sont de 275 ° C et 250 ° C respectivement . Les échantillons dilués (1/20 dans l'hexane) de 1 ml ont été injectés manuellement. La machine a été dirigée par un type de système informatique « HP ChemStation ».

GC / MS : chromatographie en phase gazeuse /spectrométrie de masse : La composition chimique des huiles essentielles ont été analysées en utilisant un chromatographe en phase gazeuse (GC Ultra TRACE ) monté sur un spectromètre de masse (Polaris Q-Ion Trap MS). Fonctionnement en mode impact électronique d'assurance-emploi (70 eV). VB- 5 (méthylpolysiloxane 5% phényle ) et une colonne ( 30m x 0,25 mm x épaisseur de 0,25 pm ) ont été utilisés (Centre national de la recherche scientifique et technique - ( CNRST ) , Rabat , Maroc ) . Les conditions chromatographiques sont les suivantes: températures de l'injecteur et du détecteur à 220 et 300 ° C respectivement; gaz porteur, de l'hélium à un débit de 1,4 ml / min, température de programme rampe de 40 à 300 ° C avec un gradient de 4 ° C / min (maintien de la température initiale et finale pendant 4min). La quantité relative des composants individuels de l'huile totale a été exprimée en pourcentage d'aire du pic par rapport à la zone de pic totale. Une recherche bibliographique a été réalisée en utilisant la combinaison de NIST MS Recherche et de la littérature. Les composants des huiles ont également été identifiés par leurs indices de rétention relatifs à n-alcane (C8 - C24)

- **Etude de l'activité antibactérienne in vitro de *Cymbopogon martinii***

Le protocole fait appel dans un 1<sup>er</sup> temps à la technique de contact direct par diffusion en milieu gélosé (en puits), qui permet de prévoir l'efficacité in vitro de l'huile essentielle. Ensuite, pour le calcul de la CMI (Concentration Minimale Inhibitrice) de L'huile testée

efficace, la méthode de microdilution sur microplaque de 96 puits est utilisée. La CMB (Concentration Minimale Bactéricide) est également mesurée suivant le protocole ci-après.

### 1. Méthode de diffusion en puits

Ce test est réalisé par dépôt de l'huile essentielle dans des puits creusés dans la gélose suivant une modification de la technique de Dorman et Deans 2000. Elle assure une diffusion totale de l'huile essentielle à partir d'un puits en donnant une zone d'inhibition claire et de diamètre facilement mesurable sur gélose ensemencée par la suspension bactérienne.

#### ➤ Préparation de l'inoculum

A partir de souches conservées à -20°C (sous formes de billes), une mise en culture est réalisée sur gélose au sang cuit en condition d'anaérobiose sous 5% de CO<sub>2</sub> à 37°C pendant 24h. Une suspension bactérienne d'une densité de 0.5 Mc Farland est ensuite préparée à partir de cette culture pure et jeune (âgée de 24 heures) dans une solution de 0,85% NaCl, en utilisant un étalon. La suspension ajustée devra ainsi contenir approximativement 10<sup>8</sup> CFU/ml (colony forming units /ml).

#### ➤ Ensemencement des boîtes de pétri :

1ml de l'inoculum préparé est ensemencé en surface du milieu gélosé par inondation. Après 15 min, des puits sont creusés à l'aide de pipettes Pasteur (l'extrémité épaisse de 6 mm). Il est à signaler que l'inoculum ainsi préparé ne doit pas être utilisé au delà de 30 minutes au risque d'une augmentation de la densité de l'inoculum à cause de la croissance bactérienne. Ensuite, 50 µl de l'huile essentielle est versée dans chaque puits. On teste l'huile essentielle pure et diluée dans du Tween 80 à 1/10 (10%).

La doxycycline en disque de 30µg est utilisée comme contrôle positif, Tween 80 pur et dilué à 10% sont utilisés comme contrôle négatif. Une boîte de pétri ensemencée par inondation a été prise comme témoin de croissance bactérienne. Tous les tests sont effectués en triplicata.

- Incubation : Les boîtes de pétri ensemencées sont incubées à l'étuve à 37°C, dans des jarres, sous 5% de CO<sub>2</sub>, pendant 48h.

### 2. Méthode de microdilution

La détermination de la concentration minimale inhibitrice (CMI) de l'huile testée sur *Aggregatibacter actinomycetemcomitans* (Aa) est réalisée sur microplaque à 96 puits de culture cellulaire selon une modification de la méthode décrite par Shapiro et al. 1994 et Carson et al. 1995. A partir de colonies de Aa datant de 48h, on inocule 2 tubes contenant 10 ml de BHI (Brain Heart Infusion) stérile. Après 24h d'incubation à 37°C dans une jarre sous 5% de CO<sub>2</sub>, on ajuste la densité à 0.5 Mc Farland. Parallèlement, des dilutions en série successives par progression géométrique de raison 2 de la solution mère obtenue pour chaque huile essentielle testée sont préparées dans un milieu de culture stérile (BHI), de façon à obtenir successivement les dilutions : 1/2, 1/4, 1/8, 1/16, 1/32, 1/64, 1/128, 1/256, 1/512. En prenant en compte la solution mère de base préparée de l'huile essentielle (10%), ces dilutions correspondent, par conséquent, à : 5%, 2,5%, 1,25%, 0,6%, 0,3%, 0,15%, 0,07%, 0,03%, 0,01%. Ensuite, des aliquotes de 100 µl de chaque dilution préparée d'huile testée ont été ajoutées, dans chaque puits de microplaque, à 100 µl d'inoculum préparé. Le Tween

80 à 10% est utilisé comme contrôle négatif. Un contrôle de croissance (inoculum seul) pour chaque souche est inclus également dans l'essai. Les tests sont effectués en triplicata sur la même microplaque et l'expérimentation est répétée 2 fois. Le schéma de la distribution expérimentale au niveau des microplaques est illustré ci-après (Fig 1).

Concernant le contrôle positif : nous avons utilisé l'Amoxicilline que nous avons préparé et dont nous avons déterminé la CMI sur *Aa* en utilisant la méthode de microdilution dans un bouillon de culture adapté. En l'absence de méthode standardisée d'antibiogramme de Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) pour ce type de souche, nous avons adopté la procédure suivante en s'inspirant de celle des « entérobactéries » dans les recommandations de CLSI (2006):

Une suspension bactérienne en bouillon BHI (Brain Heart Infusion) équivalente au standard McFarland 0,5 est préparée et ajoutée aux solutions antibiotiques à différentes concentrations (0,01mg/ml, 0,1mg/ml, 1mg/ml, 10mg/ml). Un contrôle négatif (eau stérile + inoculum) est utilisé comme témoin de croissance bactérienne et une solution contenant du bouillon stérile est utilisée comme contrôle de contamination. Ainsi, la concentration de 10 mg/ml, dont la solution est restée claire (non trouble) est considérée comme la CMI de l'Amoxicilline sur *Aa* et qui sera utilisée comme contrôle positif dans notre essai.

Les microplaques, recouvertes de leurs couvercles, ont été mises à l'étuve pour incubation dans des sachets en plastique sous 5% de CO<sub>2</sub> à 37°C pendant 48h.

Après la période d'incubation, 40 ul d'une solution à 2 mg / mL de Triphényl Tétrazolium Chloride (TTC) (indicateur de croissance bactérienne) (Shafiei et *al.* 2012) est ajouté dans chaque puits et la plaque est incubée à 37 ° C pendant 1 heure à 2 heures environ. La solution d'indicateur TTC change du clair au pourpre en présence d'activité bactérienne, tandis qu'elle reste claire lorsque la croissance microbienne est inhibée. CMI (Concentration Minimale Inhibitrice) est définie comme la plus faible concentration de l'huile essentielle qui ne montre aucune croissance bactérienne visible après la période d'incubation (pas de changement de couleur (claire) de TTC). Pour déterminer la Concentration Minimale Bactéricide (CMB), une aliquote de 10 ul est prélevée à partir de cultures au niveau des puits ne présentant pas de turbidité visible, etensemencée sur des milieux de gélose de sang cuit et incubée pendant 48h à 37 ° C sous 5% de CO<sub>2</sub> (Hammer et *al.* 2003). La détermination des valeurs de CMB a été réalisée en triplicata. Le rapport CMB / CMI a également été calculé pour mettre en évidence la nature de l'effet antibactérien de l'huiles essentielle testée. Lorsque le rapport est inférieur à 4, l'huile essentielle est considérée comme une huile essentielle bactéricide et lorsque le ratio est supérieur à 4, elle est considérée comme une huile essentielle bactériostatique (Levison et *al.* 2004).

- **Analyse statistique**

Les diamètres des zones d'inhibition, la CMI et CMB, variables continues avec distribution normale, ont été présentés en moyenne  $\pm$  écart type. Pour les différences statistiques entre *Cymbopogon martinii*, Doxycycline et Tween 80, l'analyse à un facteur (ANOVA) avec correction Bonferroni a été effectuée. La valeur du  $P < 0.05$  a été considérée comme statistiquement significative. L'analyse statistique a été menée en utilisant SPSS pour Windows (SPSS, Inc., Chicago, IL, USA).

## RESULTATS

### 1. Composition chimique :

L'analyse chimique de l'huile essentielle étudiée a mis en évidence les constituants majeurs suivants : Géraniol 84,12%, Geranyl acetate (6,67%) (Tableau 1).

### 2. Activité antibactérienne :

#### ➤ Essai de diffusion en puits :

Après la période d'incubation (48h), des zones d'inhibition de croissance bactérienne sur gélose sont obtenues et mesurées par un pied à coulisse (Tableau 2). Cependant, aucun halo d'inhibition n'est obtenu pour les contrôles négatifs (Tween 80 pur et dilué à 10%). Concernant, le témoin de croissance utilisé, une croissance bactérienne sous forme d'un film recouvrant la gélose est obtenue. Le diamètre moyen des zones d'inhibition induits par la Doxycycline ( $22,67 \pm 1,15$  mm) est significativement plus petit que celui produit par l'huile essentielle testée à l'état pur ( $39,00 \pm 6,55$  mm). Les diamètres des zones d'inhibition observés pour l'huile essentielle de *Cymbopogon martinii* à l'état brut, ont montré des valeurs supérieures à 20 mm (Tableau 2), traduisant une forte sensibilité de la souche *Aggregatibacter actinomycetemcomitans* clone JP2 à l'huile étudiée.

#### ➤ Essai de microdilution :

Les valeurs enregistrées de CMI, CMB et rapport CMB/CMI sont représentés dans le Tableau 3. La CMI ( $0,05 \pm 0,01$  %) et la CMB ( $0,07 \pm 0$  %) obtenues témoignent d'une activité antibactérienne effective de l'huile essentielle de *Cymbopogon martinii*. Le rapport CMB/CMI obtenu est inférieur à 4, ce qui renseigne sur la nature de l'effet antibactérien de l'huile essentielle testée qui s'avère ainsi bactéricide.

## Liste des tableaux :

Fig 1: Distribution expérimentale de la microplaque pour l'huile testée pour la détermination de la CMI : C1  
 → C4 : différentes concentrations de l'huile testée + inoculum, Cc : contrôle de croissance (inoculum seul), C- : contrôle négatif (tween 80 à 10% + inoculum), C+ : contrôle positif (Amoxicilline + inoculum)

Tableau 1 : Composition chimique de *Cymbopogon martinii* huile essentielle

Tableau 2 : Diamètres d'inhibition (mm) obtenues par la méthode de diffusion en puits

Tableau 3: Concentration Minimale Inhibitrice (CMI) et Concentration Minimale Bactéricide (CMB) (%) (v/v) de l'huile essentielle testée sur la souche *A. actinomycetemcomitans* clone JP2



IR	Constituents	%
931	$\alpha$ -thujene	0.05
939	$\alpha$ -pinene	0.14
948	Camphene	0.07
973	Sabinene	0.09
980	$\beta$ -pinene	0.06
991	$\beta$ -Myrcene	0.34
1011	$\delta$ -3-carene	0.08
1018	$\alpha$ -terpinene	0.09
1031	Limonene	0.28
1044	b-Ocimene	0.86
1098	Linalool	2.42
1228	Nerol	0.13
1240	Neral	0.21
1255	Geraniol	84.12
1270	Geranial	2.16
1383	Geranyl acetate	6.67
1418	b-Caryophyllene	0.54
1581	Caryophyllene oxide	0.64
<b>IR: Index de Rétention</b>	<b>Total</b>	<b>98.95</b>

**Revendications**

1. Composition pharmacologique d'extrait de Palmarosa comprenant au moins :  
Géranol 84,12%  
Geranyl acetate (6,67%)  
Caractérisée en ce que la dite composition produit un effet antibactérien sur *Aggregatibacter actinomycetemcomitans clone JP2*
2. Composition pharmacologique d'extrait de Palmarosa selon la revendication 1 caractérisée en ce que l'effet antibactérien se produit avec l'utilisation de l'extrait de l'huile essentielle de Palmarosa (tableau 1);
3. Composition pharmacologique d'extrait de Palmarosa selon la revendication 1 et 2 caractérisée en ce que l'effet est bactéricide sur espèce *Aggregatibacter actinomycetemcomitans clone JP2*.
4. Composition pharmacologique d'extrait de Palmarosa selon la revendication 1,2 et 3 caractérisée en ce que la composition se présente sous les formes galéniques liquide et solide.

Agents	<i>Cymbopogon martinii</i> pur	<i>Cymbopogon martinii</i> dilué 1/10	Doxycycline (30µg)	Tween 80	Tween 80 (10%)	P
Diamètres des zones d'inhibition (mm) † (M±ET)	39,00 ± 6,55	22,67 ± 1,52	22,67 ± 1,15 *	6,00 ± 0††	6,00 ± 0°	<0,001

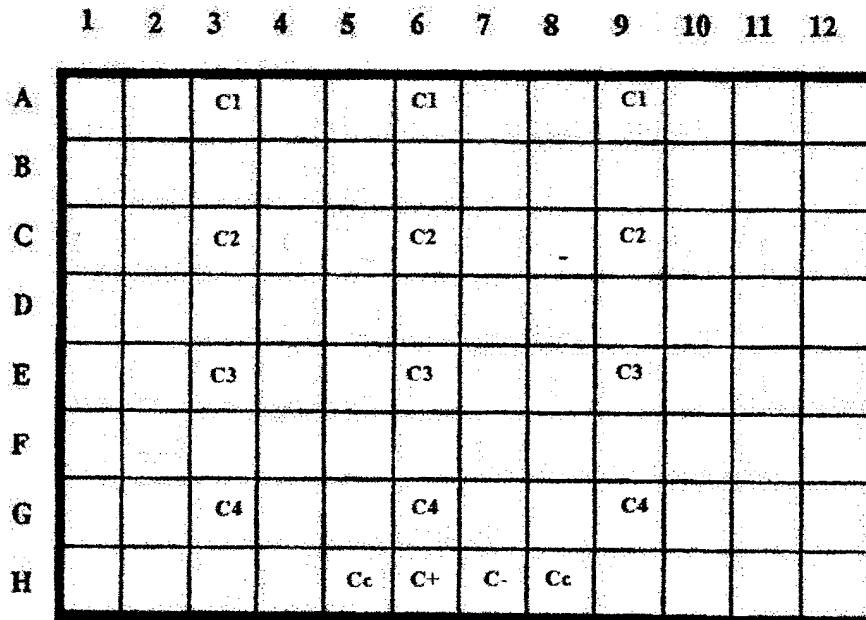
N : nombre de l'effectif, M± ET : Moyenne ± Ecart Type (pour une expérimentation en triplicata),  
 † : diamètre de la zone d'inhibition incluant le diamètre du puits (6mm). \* : P <0,001: Doxycycline Vs *Cymbopogon martinii* pur.

†† : P <0,001 : Tween 80 (pur) Vs *Cymbopogon martinii* (pur et dilué) et Doxycycline.

° : P <0,001 : Tween 80 (10%) Vs *Cymbopogon martinii* (pur et dilué) et Doxycycline.

Variables	CM (%) (M ± ET)	CMB (%) (M ± ET)	CMB/CM (M ± ET)
<i>Cymbopogon martinii</i> M ± ET : moyennes écart type	0,05 ± 0,01	0,07 ± 0	1,26 ± 0,41

FIG1



ROYAUME DU MAROC  
\*\*\*\*\*  
OFFICE MAROCAIN DE LA PROPRIÉTÉ  
INDUSTRIELLE ET COMMERCIALE  
\*\*\*\*\*



المملكة المغربية  
-----  
المكتب المغربي  
للملكية الصناعية والتجارية  
-----

**RAPPORT DE RECHERCHE  
AVEC OPINION SUR LA BREVETABILITE**  
(Conformément aux articles 43 et 43.2 de la loi 17-97 relative à la  
protection de la propriété industrielle)

**Renseignements relatifs à la demande**

N° de la demande : 37532

Date de dépôt : 13/11/2014

Déposant : UNIVERSITÉ MOHAMMED V DE RABAT

Intitulé de l'invention : COMPOSITION PHARMACOLOGIQUE DE PALMAROSA (HUILE ESSENTIELLE) A EFFET ANTIBACTERIEN SUR D'AAGGREGATIBACTER ACTINOMYCETEMCOMITANS

Le présent document est le rapport de recherche avec opinion sur la brevetabilité établi par l'OMPIC conformément aux articles 43 et 43.2, et notifié au déposant conformément à l'article 43.1 de la loi 17-97 relative à la protection de la propriété industrielle telle que modifiée et complétée par la loi 23-13.

Les documents cités par l'examineur dans la partie rapport de recherche sont joints au présent document

Le présent rapport contient des indications relatives aux éléments suivants :

Partie 1 : Considérations générales

- Cadre 1 : Base du présent rapport  
 Cadre 2 : Priorité  
 Cadre 3 : Titre et/ou Abrégé tel qu'ils sont définitivement arrêtés

Partie 2 : Rapport de recherche

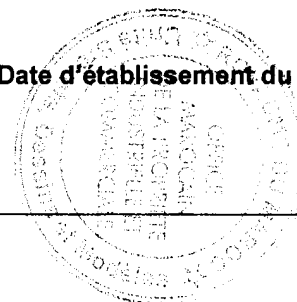
Partie 3 : Opinion sur la brevetabilité

- Cadre 4 : Remarques de clarté  
 Cadre 5 : Déclaration motivée quant à la Nouveauté, l'Activité Inventive et l'Application Industrielle  
 Cadre 6 : Observations à propos de certaines revendications dont aucune recherche significative n'a pu être effectuée  
 Cadre 7 : Défaut d'unité d'invention

Examineur: R. TELLAA

Date d'établissement du rapport : 13/11/2014

Téléphone: 212 5 22 58 64 14/00



**Partie 1 : Considérations générales**

*Cadre 1 : base du présent rapport*

Les pièces suivantes de la demande servent de base à l'établissement du présent rapport :

- Description  
1 - 6
- Revendications  
4
- Planches de dessin  
9 - 9

**Partie 2 : Rapport de recherche**

**Classement de l'objet de la demande :**

CIB: A61K 36/899, A61P 31/04, A61P 43/00.

CPC : A61K 36/899

Bases de données électroniques consultées au cours de la recherche :

EPOQUE, Orbit

Catégorie*	Documents cités avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	N° des revendications visées
A	JP2007210922; KITASATO GAKUEN. 23/08/2007	1 - 4
A	SANGEETA SONI et al; IN-VITRO ANTI-BACTERIAL AND ANTI-FUNGAL ACTIVITY OF SELECT ESSENTIAL OILS; 19/06/2014.	1 - 4

**\*Catégories spéciales de documents cités :**

-« X » document particulièrement pertinent ; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément  
-« Y » document particulièrement pertinent ; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier  
-« A » document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent  
-« P » documents intercalaires ; Les documents dont la date de publication est située entre la date de dépôt de la demande examinée et la date de priorité revendiquée ou la priorité la plus ancienne s'il y en a plusieurs  
-« E » Éventuelles demandes de brevet interférentes. Tout document de brevet ayant une date de dépôt ou de priorité antérieure à la date de dépôt de la demande faisant l'objet de la recherche (et non à la date de priorité), mais publié postérieurement à cette date et dont le contenu constituerait un état de la technique pertinent pour la nouveauté

**Partie 3 : Opinion sur la brevetabilité***Cadre 4 : Remarques de clarté*

- a) les revendications 1 et 3 présentent un problème de clarté, car elles définissent un mécanisme d'action au lieu de définir l'application pratique à prévoir.
- b) La revendication 2 manque de clarté parce qu'elle se fonde sur une référence des dessins (Tableau 1) pour exprimer les caractéristiques techniques.

*Cadre 5 : Déclaration motivée quant à la Nouveauté, l'Activité Inventive et l'Application Industrielle*

Nouveauté (N)	Revendications 1 - 4 Revendications aucune	Oui Non
Activité inventive (AI)	Revendications 1 - 4 Revendications aucune	Oui Non
Possibilité d'application Industrielle (PAI)	Revendications 1 - 4 Revendications aucune	Oui Non

Il est fait référence aux documents suivants. Les numéros d'ordre qui leur sont attribués ci-après seront utilisés dans toute la suite de la procédure

D1 : JP2007210922

D2 : IN-VITRO ANTI-BACTERIAL AND ANTI-FUNGAL ACTIVITY OF SELECT ESSENTIAL OILS

**1. Nouveauté (N) :**

Aucune des publications mentionnées ci-dessus ne décrit l'effet antibactérien d'un extrait de la Palmarosa comprenant la Géraniol, la geranyl acétate contre l'espèce *Aggregatibacter actinomycetemcomitans* clone JP2.

Donc l'objet de la revendication 1 est nouveau, par la suite toutes les revendications dépendantes le sont.

D'où l'objet des revendications 2-4 est nouveau au sens de l'article 26 de la loi 17-97 modifiée et complétée par la loi 23-13.

**2. Activité inventive (AI) :**

La revendication 1 de la présente demande implique une activité inventive au sens de l'article 28 de la loi 17-97 modifiée et complétée par la loi 23-13 pour les raisons suivantes :

Le document D1 est considéré comme l'état de la technique le plus proche de l'objet de la revendication 1, dévoile l'effet antibactérien de l'essence de Palmarosa contre plusieurs types de bactérie pathogènes gram négatif comprenant l'espèce *Aggregatibacter actinomycetemcomitans*.

Par conséquent l'objet de cette revendication 1 diffère de ce document en ce que l'extrait de de Palmarosa possède une activité contre le clone JP2 d'*Aggregatibacter actinomycetemcomitans*.

L'effet technique apporté par cette différence réside dans le fait qu'elle va permettre de traiter d'autres pathologies dont l'*Aggregatibacter actinomycetemcomitans* clone JP2 est l'agent étiologique responsable.

Le problème que la présente invention se propose de résoudre peut donc être considéré comme fournir une composition pharmaceutique à base d'extrait de Palmarosa comprenant la Géraniol, la geranyl acétate pour le traitement de la parodontite agressive causé par *Aggregatibacter actinomycetemcomitans* clone jp2.

La solution à ce problème, proposée dans les revendications 1 à 4 de la présente demande, est considérée comme impliquant une activité inventive pour les motifs suivants :

L'utilisation extrait de Palmarosa comme agents antibactériens contre *Aggregatibacter actinomycetemcomitans* est connue du document D1, mais son utilisation spécifique contre le clone JP2 d'*Aggregatibacter actinomycetemcomitans* pour le traitement de la parodontite agressive n'est pas décrite dans l'art antérieur. L'homme du métier alors n'a aucune incitation à arriver à cette solution.

D'où l'objet de la revendication 1-4 implique une activité inventive au sens de l'article 28 de la loi 17-97 modifiée et complétée par la loi 23-13.

### **3. Possibilité d'application industrielle (PAI) :**

L'objet de la présente invention est susceptible d'application industrielle au sens de l'article 29 de la loi 17-97 telle que modifiée et complétée par la loi 23-13, parce qu'il présente une utilité déterminée, probante et crédible.