

مقاله پژوهشی

بررسی خواص ضد اکسیدانی و ضد میکروبی و انجام مطالعات فیتوشیمیایی اولیه بر روی یک گونه نادر گیاهی از خانواده آنوناسه

* بهرام بیباک^۱، علی خاکشور^۲، حسین کمالی^۳، ریحانه احمدزاده قویدل^۴، نوشین امینی مقدم فاروج^۵

^۱ استادیار فیزیولوژی، مرکز تحقیقات ایمنی فرآورده های طبیعی و گیاهان دارویی، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران
^۲ استادیار، متخصص اطفال، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران
^۳ کارشناس ارشد مهندسی شیمی، مرکز تحقیقات ایمنی فرآورده های طبیعی و گیاهان دارویی، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران
^۴ دکتری تخصص علوم غذایی و تغذیه، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد قوچان، ایران
^۵ دکتری حرفه ای داروسازی، مرکز تحقیقات ایمنی فرآورده های طبیعی و گیاهان دارویی، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران
* نویسنده مسئول: بجنورد، خیابان شهید چمران، معاونت غذا و دارو، مرکز تحقیقات ایمنی فرآورده های طبیعی و گیاهان دارویی
پست الکترونیک: noushin_aminimoghadamfarouj@yahoo.com

وصول: ۱۳۹۱/۴/۲۶ اصلاح: ۱۳۹۱/۵/۵ پذیرش: ۱۳۹۱/۵/۱۰

چکیده

زمینه و هدف: امروزه استفاده از فرآورده های طبیعی و گیاهان دارویی در یافتن ترکیبات نوین با خواص ضد میکروبی و ضد اکسیدانی مورد توجه می باشد. با نظر به این موضوع در این مطالعه اثرات ضد میکروبی و ضد اکسیدانی گیاه دارویی اواریا گراندی فلورا مورد بررسی قرار گرفته اند.

مواد و روش کار: اثر ضد میکروبی فراکسیون های هگزانی، کلروفرمی و اتانولی گیاه اواریا گراندی فلورا با به کار گیری روش *Diffusion Disc* مورد ارزیابی قرار گرفت. همچنین در این مطالعه از روش *DPPH assay* جهت سنجش ظرفیت مهارکنندگی رادیکال آزاد فراکسیون های مختلف بهره گرفته شد و جهت کنترل و مقایسه و تکمیل مطالعات آزمون فیتوشیمیایی مقدماتی انجام پذیرفت. یافته ها: نتایج این بررسی نشان داد که جزء های اتانولی پوست ساقه و برگ گیاه اواریا گراندی فلورا دارای بیشترین درصد پلی فنول و فلاونوئید می باشند. همچنین این دو جزء در غلظت ۲ mg/disc دارای بالاترین خصلت مهاری علیه باسیلوس سرئوس و استاف ارتوس می باشند. این فراکسیون ها در میان تمامی نمونه های تست شده در غلظت ۱۰۰ µg/ml ۱۰۰ بالاترین درصد فعالیت مهارکنندگی رادیکال آزاد به ترتیب با مقدادیر ۹۵/۳۲٪ و ۸۶/۳۸٪ از خود نشان دادند.

نتیجه گیری: نتایج به دست آمده نشان داد که ترکیبات پلی فنولی و فلاونوئیدی در گیاه اواریا گراندی فلورا نقش عمده ای را بر عهده دارند که این امر مطالعات بیشتری جهت جداسازی و خالص سازی ترکیبات موثره این گیاه را می طلبد.

واژه های کلیدی: ضد میکروبی، ضد اکسیدانی، اواریا گراندی فلورا، آزمون فیتوشیمیایی، *DPPH assay*

باشد. استفاده درمانی از گیاهان از نظر تاریخی به دوره

سومریان باز می گردد و همچنین در منابع تاریخی ثبت

مقدمه

مطالعه گیاهان دارویی به عنوان منبعی برای تأمین ترکیبات فعال بیولوژیکی در دهه های اخیر رو به افزایش بوده است. استفاده از منابع طبیعی به طور ویژه گیاهان برای درمان، از نظر قدمت هم عصر خود علم پزشکی می

گردیده است که بقراط حکیم حدود ۴۰۰ گونه گیاهی را برای اهداف درمانی و پزشکی را به کار برده است. می توان ادعا کرد که فرآورده های طبیعی در سیستم درمانی سنتی کهن نقش مهمی را بر عهده دارد، همانند طب

های عصاره‌ی حاصله از گیاه اواریاگراندی فلورا، یک گیاه نایاب از خانواده آنوناسه می‌باشد.

روش کار

مواد شیمیایی مورد استفاده: اسکوربیک اسید و ماده ۲ و ۲ دی‌فنیل یک پیکریل هیدرازیل (DPPH) از کارخانه مواد شیمیایی سیگما خریداری شدند. تمام حلال مورد مصرف در این مطالعه از کارخانه Essex انگلستان تهیه گشت. محیط کشت مولرهینتون و براث تریپتکاز سُی از میدیا لابوراتوری، خریداری شدند. سایر مواد استفاده شده در این تست از گرید بالای مواد شیمیایی بودند.

مواد گیاهی: اواریاگراندی فلورا از منطقه ایپوه در پراک (مالزی) در سپتامبر ۲۰۱۰ جمع آوری شد و در موسسه (FRIM) تحقیقات جنگلی مالزی شناسایی گردید و با نمونه هرباریومی مقایسه و ثبت شد.

تهیه عصاره‌ها: از گیاه اواریاگراندی فلورا، بخش برگ‌ها و پوسته‌های ساقه جمع آوری و در سایه خشک شد و سپس خرد گردید. این دو نمونه پودر پوسته ساقه (۲/۱) کیلوگرم) و پودر برگ (۰/۹ کیلوگرم) بطور جداگانه و پیوسته با حلال‌هایی با قطبیت در حال افزایش (هگزان، کلرفرم و اتانول) در طی دو هفته با روش خیساندن عصاره گیری شدند. حلال‌ها تحت دستگاه خلاء چرخان خارج شدند و نمونه‌ها در دمای ۲۰-۲۰ درجه سانتی گراد تا زمان تست نگهداری شدند. راندمان عصاره گیری در جدول ۱ نشان داده شده است.

آزمون‌های فیتوشیمیایی: تمام ۶ نمونه عصاره (هگزان، کلرفرم و اتانول) حاصله از پوسته ساقه و برگ‌های گیاه برای تعیین خصلت فیتوشیمیایی مختلف پیرو پروتکل دکتر مجتب و همکاران (۲۰۰۳) بررسی شدند که نتایج در جدول شماره ۱ آورده شده است.

تهیه ارگانیسم‌های مورد آزمایش: در این تحقیق ۴ گونه باسیلوس سرئوس (ATCC 10876)، استافیلوکوکوس ATCC 11632 (ATCC 10536) سودمناس اکروزنسیوز / (10145) و شرشیاکلی (ATCC 10536) استفاده گردیدند، بطوطیکه در طول ۲۴-۱۸ ساعت قبل تست بطور تازه در محیط TSA تهیه و کشت داده شدند.

سننتی چینی و یا مصری که امروزه نیز محبوب می‌باشد. بر اساس آمار منتشر شده از سوی سازمان بهداشت جهانی، ۷۵ درصد مردم هنوز جهت مداوای اولیه بر روی درمان گیاهی - سننتی تکیه دارند. بسیاری از گیاهان و ترکیباتشان در بخش‌های مختلف جهان برای درمان بیماری‌های مختلف مورد مصرف قرار گرفته‌اند [۱-۳]. گیاهان از گذشته‌های دور منبعی برای یافتن دارو و درمان بیماری‌ها بوده که با تولید داروهای صناعی برای مدت‌ها به ورطه فراموشی سپرده شده و امروزه به دلیل عوارض جانبی زیاد داروهای صناعی مجدداً نظر جستجوگرانه پژوهشگران متوجه این منبع سرشار و با ارزش شده است. یکی از بیماری‌های مهم که همواره انسان با آن دست به گریبان بوده بیماری‌های باکتریایی است و مقاومت باکتریایی در برابر عوامل ضد باکتریایی از موضوعات مهمی است در امر درمان بیماری‌های عفونی، که رو به افزایش است. علاوه بر مقاومت میکروبی، عوارض جانبی عوامل ضد باکتریایی را نیز می‌توان به آنها اضافه کرد که عبارتند از: سمیت و عوارض جانبی مثل: بثورات جلدی، کهیر، درد مفاصل، ضعف و بی حالی، شوک آنافیلاکسی شدید، آنمی همولیتیک. وجود این مشکلات باعث تداوم تحقیقات در جهت یافتن ترکیبات ضد میکروبی جدید موثر علیه عفونت‌های بالینی ناشی از باکتری‌ها گردیده است. علاوه بر این که برای تهیه آنتی بیوتیک‌ها از قارچ‌ها، باکتریها، اکتینومیست‌ها و گلشنگ‌ها استفاده می‌شود، گیاهان در حدود ۱۰٪ آنتی بیوتیک‌های شناخته شده را می‌سازند [۴،۵]. با توجه به مطالب پیش گفته لزوم جستجو برای یافتن داروهای ضد میکروبی جدید احساس می‌شود. علاوه بر مطالب پیش گفته، آنتی اکسیدانها از یک طرف باعث کاهش خطر ابتدا به بیماری‌های قلبی عروقی و سکته می‌شوند و از طرف دیگر از پیشرفت سلطانها که موجب آسیب به DNA می‌شوند جلوگیری می‌کنند. نظر به این که فرآورده‌های طبیعی یکی از منابع مهم آنتی اکسیدانها می‌باشد، تحقیقات در این زمینه رو به افزایش می‌باشد. متابولیتهاهای ثانویه مشتق مانند فنول و فلاونوئید تام مشتق از گیاهان دارای پتانسیل قوی برای پاکسازی رادیکالهای آزاد می‌باشند [۶-۱۰]. لذا هدف مطالعه حاضر اندازه گیری خصلت ضد باکتریایی و ضد اسیدانی نمونه

سنجه ظرفیت آنتی اکسیدانی: روش DPPH assay که براساس مصرف پلیت های ۹۶ چاهکی می باشد، طبق پروتکل Habtemariam و همکاران در سال ۲۰۰۷ انجام شد. نمونه های رقتی آزمایش توسط متانول و DMSO بعنوان حلال ضروری تهیه گشت. بعد از ۲۰ دقیقه انکوباسیون مواد در تاریکی و دمای اتاق جذب نمونه ها در ۵۵۰ nm خوانده و درصد فعالیت آنتی اکسیدانی ثبت و محاسبه شد [۱۱].

نهایتاً تمام آزمایشات حداقل سه مرتبه تکرار شدند و برای محاسبه از برنامه Excel software استفاده گردید.

یافته ها

آزمون های فیتوشیمیایی اولیه انجام گرفته روی عصاره ی پوسته ساقه و برگ های گیاه اوریا گراندی فلورا حضور آلkalوئید ها، فلاونوئیدها و استروئید ها را در نمونه های عصاره تایید کردند. اطلاعات حاصل از مطالعات فیتوشیمیایی در جدول ۱ آورده شده است.

نتایج آزمون آنتی باکتریال نیز نشان داد که نمونه عصاره اتانولی پوسته ساقه در غلظت ۲ mg/disc دارای خصلت مهارکنندگی بالایی علیه بسیلوس سرئوس و استاف /رئوس می باشد (جدول ۲).

نتایج نشان داد که عصاره اتانولی پوسته ساقه گیاه حاوی ترکیب های بسیار فعال بر علیه بسیلوس سرئوس و استافیلوكوکوس /رئوس می باشد. بعلت فعالیت قوی عصاره اتانولی پوسته ساقه و اطلاعات حاصله از تست های فیتوشیمیایی اولیه، این مطلب قابل استنتاج است که

آزمون ضدباکتریایی: روش تست اثر ضدباکتریایی براساس روش کمیته NCCLS (۲۰۰۲) روش دیسک دیفوزن انتخاب شد. از محیط TSB برای تهیه سوسپانسیون باکتری با غلظت معادل استاندارد ۰/۵ مک فارلن استفاده گشت. سپس نمونه باکتری روی محیط مولرهینتون آگار کشت داده شد و بعد دیسک های کاغذی استریل (که هر یک با محلول ۱۰ μ l از هر نمونه عصاره حل شده در حلال DMSO تلقیح شده بودند) به پلیت های حاوی ۲ mg/disc باکتری اضافه گشتند. به این ترتیب غلظت ۲ mg/disc برای هر دیسک در نظر گرفته شده بود و به آن ها زمان کافی داده شد تا قبل از جاگذاری عاری از حلال و کاملاً خشک باشند. دیسک حاوی حلال DMSO به عنوان شاهد منفی و دیسک حاوی ۱۰ μ g آنتی بیوتیک استریتومایسین بعنوان شاهد مثبت مصرف شد. پلیت ها برای ۲۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه انکوباتور قرار داده شدند. هاله های شفاف عدم رشد در اطراف دیسک ها نشان گرفتاری این هاله های عدم رشد دقیقاً اندازه گیری شدند. آزمون به صورت سه تایی و تکرار پذیر انجام شد و هاله های عدم رشد به دقت ثبت گشت. قدرت فعالیت به صورت زیر تفسیر شده است: (+++) برای قطر های عدم رشد بیشتر از ۱۲ mm، (++) متوسط برای قطرهای ۱۰ - ۱۲ mm و (+) برای قطر های ۸ - ۹/۵ mm (جدول ۲).

جدول ۱: محتويات فیتوشیمیایی گیاه اوریا گراندی فلورا و بازده عصاره گیری.

مواد مورد تست	آلkalوئید	فلاونوئید	تانن	استروئید	ساپونین	گلیکوزید	راندمان عصاره گیری قلبی
عصاره هگزان برگ	-	-	+++	-	-	-	۴/۱٪.
عصاره کلرفرم برگ	-	-	+++	-	-	-	۷/۸٪.
عصاره اتانول برگ	-	-	+	-	+	+	۴/۲٪.
عصاره هگزان پوسته ساقه	-	-	+++	-	-	+	۲/۵٪.
عصاره کلرفرم پوسته ساقه	-	-	+++	-	-	-	۵/۸٪.
عصاره اتانول پوسته ساقه	-	-	+	-	+++	++++	۳/۷٪.

ویتامین C بیشتر بوده است. در غلظت ۱۰۰ $\mu\text{g}/\text{ml}$ فعالیت مهارکنندگی رادیکال آزاد پوسته ساقه به ۹۵/۳۲٪. رسید بطوریکه در همان غلظت نمونه حاصله از برگ تنها ۸۶/۳۸٪ فعالیت از خود بروز داد.

احتمالاً فلاونوئید ها نقش کلیدی را در این بین دارا هستند.

از تست DPPH برای اندازه گیری خصلت آنتی اکسیدانی عصاره های پلی فنلی استفاده شد [۱۲، ۱۳]. در این تحقیق با قیاس نمونه های مختلف، نمونه عصاره اتانولی

جدول ۲: مهارکنندگی رشد نمونه های مختلف تهیه شده از گیاه اواریا گراندی فلورا.

فرکشن (نمونه)	باسیلوس سرئوس	استافیلوکوکوس ارئوس	سودمناس اتروزینوزا	اشرشیاکلی	
فرکشن هنگزان برگ	+	+	-	-	-
فرکشن کلرفرم برگ	-	-	-	-	-
فرکشن اتانولی برگ	-	+	+	+	-
فرکشن هنگزان پوسته ساقه	+	+	-	-	-
فرکشن کلرفرم پوسته ساقه	-	-	-	-	-
فرکشن اتانول پوسته ساقه	-	+++	+++	+++	-
استرپتومایسین ($10 \mu\text{g}/\text{disc}$)	++	+++	+++	+++	-
شاهد منفی DMSO	+++	+++	+++	+++	-
رشد کامل	رشد کامل	رشد کامل	رشد کامل	رشد کامل	رشد کامل

جدول ۳: درصد فعالیت آنتی اکسیدانی روی DPPH برای عصاره های اواریا گراندی فلورا.

فرکشن (نمونه)	غلظت $\mu\text{g}/\text{ml}$	عصاره اتانولی پوسته ساقه	عصاره اتانولی برگ	اکسوربیک اسید (استاندارد +)
۱۰۰	۸۶/۳۸ $\pm 2/57$	۹۵/۳۲ $\pm 3/07$	۹۴/۰۹ $\pm 3/17$	۹۴/۰۹ $\pm 3/17$
۵۰	۶۵/۴۱ $\pm 3/07$	۹۰/۳۰ $\pm 2/25$	۸۶/۹۳ $\pm 2/96$	۸۶/۹۳ $\pm 2/96$
۲۵	۴۸/۴۳ $\pm 1/88$	۷۹/۴۰ $\pm 1/96$	۷۸/۹۲ $\pm 3/55$	۷۸/۹۲ $\pm 3/55$
۱۲/۵	۳۳/۲۷ $\pm 1/99$	۵۹/۶۵ $\pm 2/19$	۳۷/۹۲ $\pm 4/23$	۳۷/۹۲ $\pm 4/23$
۶/۲۵	۱۷/۷۶ $\pm 2/18$	۵۴/۰۱ $\pm 1/97$	۱۲/۷۷ $\pm 2/58$	۱۲/۷۷ $\pm 2/58$
۳/۱۲۵	۶/۵۹ $\pm 1/90$	۲۲/۹۰ $\pm 1/85$	۷/۵۹ $\pm 3/02$	۷/۵۹ $\pm 3/02$

بحث

این مطالعه جهت اندازه گیری قدرت آنتی اکسیدانی و آنتی باکتریایی ۶ نمونه تهیه شده از گیاه Uvaria grandiflora Roxb. انجام گشت. در گیاهان ترکیبات پلی فنلی نقش زیادی در فعالیت آنتی اکسیدانی

پوست ساقه حاصل از گیاه اواریا گراندی فلورا، حداقل فعالیت آنتی اکسیدانی را در بین نمونه های مورد آزمایش به خود اختصاص داد. (جدول ۳) طبق اعداد بدست آمده فعالیت مهارکنندگی رادیکال آزاد در نمونه عصاره اتانولی پوست ساقه گیاه از فعالیت

احتمال را تقویت کرد که همچنان فلاؤنوفیوئیدها مسئول این اثرات می باشند. علاوه بر این دیده شد که اوایل گراندی فلورا فعالیت آنتی باکتریایی قوی که قابل مقایسه با استاندارد (+) آزمایش یعنی استرپتومایسین است، از خود بروز می دهد. اگرچه برخی ممکن است ادعای کنند که غلظت 2 mg/disc غلظت انبویی است اما این آزمایش توانست گیاه اوایل گراندی فلورا را بعنوان منبعی برای فعالیت *In vitro* ضدباکتریایی معرفی کند.

نتیجه گیری

نتایج به دست آمده نشان داد که ترکیبات پلی فنولی و فلاؤنوفیوئیدی در گیاه اوایل گراندی فلورا نقش عمده ای را بر عهده دارند که این امر مطالعات بیشتری جهت جداسازی و خالص سازی ترکیبات موثره این گیاه را می طلبد.

دارند. که این فعالیت به نظر مربوط به خاصیت اکسایش و کاهش آنها می باشد [۱۴]. طبق مطالعات مقدماتی فیتوشیمیایی، سطح این ترکیبات پلی فنلی در عصاره های اتانولی برگ و پوسته ساقه گیاه اوایل گراندی فلورا قابل توجه بوده است. بنابراین این نتایج ارزشمند می تواند حاکی از نقش بیولوژیکی (زیستی) پراهمیت مواد پلی فنلی موجود در نمونه های این گیاه باشد. دانشمندان بر این باورند که فعالیت آنتی اکسیدانی فلاؤنوفیوئیدها به علت قابلیت در اختیار گذاشتن هیدروژن آنها

می باشد). [۱۵] (Hydrogen donation).

علاوه بر این ها با مدنظر گرفتن فعالیت ضدباکتریایی نمونه عصاره اتانولی پوسته ساقه گیاه که بیشتر از فعالیت نمونه های حاصله از برگ آن می باشد، می توان این

Archive of SID

References

1. M.G.L, Hertog D, Kromhout and D, Aravanis (1995), Flavonoid intake and long-term risk of coronary heart disease and cancer in seven countries study, *Archives of Internal Medicine*, 155, 381–386.
2. S.C, Langley-Evans (2000), Antioxidant potential of green and black tea determined using the ferric reducing power (FRAP) assay, *International Journal of Food Science and Nutrition*, 51, 181–188.
3. C. Lie and B, Xie (2000), Evaluation of the antioxidant pro-oxidant effects of tea catechin oxyzopolymers, *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 48, 6362–6366.
4. H.J.D, Dorman and S.G, Deans (2000), Antimicrobial agents from plants: Antibacterial activity of plant volatile oils, *Journal of Applied Microbiology*, 88, 308–316.
5. O. Sagdic (2003), Sensitivety of four pathogenic bacteria to Turkish thyme and oregano hydrosols, *Lebensm, Wissu Technol*, 36, 467-473.
6. Y.H, Cao and R.H, Cao (1999), Angiogenesis inhibited by drinking tea, *Nature*. 6726, 381–398.
7. J.M. Geleijnse, L.J. Launer, A, Hofman, H.A.P. Pols and J.C.M. Witteman (1999), Tea Flavonoids may protect against atherosclerosis – The Rotterdam study, *Archives of Internal Medicine*, 159, 2170–2174.
8. M.P. Kahkonen, A.I. Hopia, H.J. Vuorela, J.P. Rauha, K. Pihlaja and T.S. Kujala “et al”, (1999) Antioxidant activity of plant extracts containing phenolic compounds, *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 47, 3954–3962.
9. G.C,Yen and P.D. Duh (1994), Scavenging effect of methanolic extracts of peanut hulls on free radical and active-oxygen species, *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 42, 629–632.
10. Madsen, H.L. and Bertelsen, G. (1995), Spices as antioxidants, *Trends in Food Science and Technology*, 6, 271–277.
11. S. Habtemariam (2007), *Food Chem*, 102, 1042–1047.
12. Miliaskas, G , Venskutonis, P.R , and Beek, T. A.V. (2004), Screening of radical scavenging activity of some medicinal and aromatic plant extracts, *Food Chemistry*, 85, 231-237.
13. Hanmugam Puvanendran “et al” (2008), Antioxidant constituents from *Xylopia championii*, *Pharmaceutical Biology*, 46, 352-355.
14. Zheng W, Wang SY (2001), Antioxidant activity and phenolic compounds in selected herbs, *J Agr Food Chem* , 49, 5165-5170
15. Baumann J, Wurn G, Bruchlausen FV (1979), Prostaglandin synthetase inhibiting O-2 radical scavenging properties of some flavonoids and related phenolic compounds, *Arch Pharmacol* , 307,R1-R77.

Original Article

Evaluation of Antibacterial Properties, Phytochemical Contents and Antioxidant Capacities of leaf and stem barks of *Uvaria grandiflora Roxb*

Bibak B¹, Khakshor A², Kamali H³, Ahmadzadeh Ghavidel R⁴, Aminimoghadamfarouj N^{5*}

¹Assistant professor of Physiology, Natural Products Safety and Medicinal Plants Research Center, North Khorasan University of Medical Sciences

²Assistant professor of Pediatrics, School of medicine, North Khorasan University of Medical Sciences

³ M.Sc of Chemical Engineering, Natural Products Safety and Medicinal Plants Research Center, North Khorasan University of Medical Sciences

⁴ Assistant professor of Nutrition and Food Science, Islamic Azad University, Ghuchan Branch

⁵ Pharm.D, Natural Products Safety and Medicinal Plants Research Center, North Khorasan University of Medical Sciences

***Correspondence Author:**
Natural Products Safety and
Medicinal Plants Research
Center, North Khorasan
University of Medical Sciences
Email:
noushin_aminimoghadamfarouj@yahoo.com

Abstract

Background & Objectives: Nowadays it is very desirable to investigate and discover new antibacterial and anticancer agents from natural products and medicinal plants. In this regard, the current study is conducted in order to explore the antibacterial and antioxidant properties of a rare plant named *Uvaria grandiflora Roxb.*

Material & Methods: The antibacterial disc diffusion method, the DPPH radical scavenging test and the preliminary phytochemical screening were performed for six different extracts obtained by hexane, chloroform and ethanol.

Results: Data exhibited the stem bark and leaves ethanolic extract of the plant, have high amounts of flavonoids and poly-phenols and therefore they have strongly inhibited *Staphylococcus aureus* and *Bacillus cereus* growth at the concentration of 2mg/disc. These samples illustrated the highest radical scavenging activity with the percentages of 95.32% and 86.38% at the concentration of 100 μ g/ml, respectively.

Conclusion: Following the results, it was concluded that the flavonoids and poly-phenols play crucial roles in the properties of *Uvaria grandiflora Roxb.*, thus more investigations and isolations are recommended.

Keywords: antibacterial, antioxidant, *Uvaria grandiflora Roxb* phytochemical test, DPPH assay

Submitted: 2012 Jul 16

Revised: 2012 Jul 28

Accepted: 2012 Jul 31