

## بررسی اثر محافظت کبدی عصاره هیدروالکلی صمغ پسته بر سمیت کبدی القا شده توسط تتراکلرید کربن در موس صحرایی

سیاوش پروردۀ<sup>۱</sup>، مریم نیاپور<sup>۲</sup>، حسین حسینزاده<sup>۳\*</sup>

- ۱- دستیار فارماکولوژی، مرکز تحقیقات علوم دارویی پژوهشکده بوعالی مشهد
  - ۲- داروساز، مرکز تحقیقات علوم دارویی پژوهشکده بوعالی مشهد
  - ۳- دانشیار فارماکولوژی، مرکز تحقیقات علوم دارویی پژوهشکده بوعالی و دانشکده داروسازی مشهد
- \*آدرس مکاتبه: مشهد، مرکز تحقیقات علوم دارویی پژوهشکده بوعالی، دانشکده داروسازی  
صندوق پستی ۹۱۷۷۵-۱۳۶۵، نمبر: ۸۴۳۷۰۷۵
- hosseinzadehh@yahoo.com

### چکیده

از آنجایی که اثرات ضد اکسیدان برای بعضی از گونه‌های پسته گزارش شده است، در این مطالعه اثر محافظت کبدی عصاره آبی-الکلی صمغ پسته بومی ایران (*Pistacia vera*) بر روی کبد موس صحرایی پس از القای سمیت توسط تتراکلرید کربن (CCl<sub>4</sub>) مورد بررسی قرار گرفت. تتراکلریدکربن با دوز ۱/۲۵ میلیلیتر بر کیلوگرم باعث ایجاد آسیب کبدی شده و میزان ترانس‌آمینازهای خون را به میزان قابل توجهی افزایش داد. تجویز عصاره صمغ پسته با دوزهای ۰/۵ و ۱ گرم به کیلوگرم قبل از تتراکلریدکربن به طور مشخصی از افزایش گلوتامیل پیروات ترانس‌آمیناز (SGPT) جلوگیری کرد ولی اثری بر روی غلظت گلوتامیل اگزالواستاب ترانس‌آمیناز (SGOT) نداشت. LD<sub>50</sub> و حداقل دوز قابل تحمل عصاره صمغ به ترتیب ۳/۷۷ و ۱ گرم بر کیلوگرم وزن موس به صورت داخل صفاقی بود. عصاره صمغ پسته حاوی فلانویید، ساپونین و تانن بود. نتایج این تحقیق خاطرنشان می‌سازد که عصاره صمغ پسته در برابر آسیب کبدی ایجاد شده توسط CCl<sub>4</sub> اثرات محافظتی داشته است.

گل واژگان: صمغ پسته، محافظت کبدی، تتراکلرید کربن، SGPT، SGOT



## مقدمه

یکی از گیاهان تیره *Pistacia vera* (Anacardiaceae) میباشد که به طور وسیع در خراسان، کرمان و سمنان رویش دارد. تحقیقات در مورد سایر گونههای پسته اثرات فارماکولوژیکی متعددی را نشان داده است که از آن جمله میتوان به اثرات کاهنده‌گی فشار خون [۱]، ضدالتهابی [۲، ۳] و ضدمیکروبی [۴، ۵] اشاره کرد.

گیاهان دارویی شناخته شدهای در اختلالات و بیماریهای کبدی به علت اثرات محافظت کبدی مورد استفاده قرار میگیرند از قبیل *Acanthus illicifolius* [۶]، *Luffa echinata* [۷]، *Ventilago leiocarpa* [۸]، *Berberis aristata* [۹] و *Cichorium intybus* [۱۰].

اخیراً توجه زیادی به فعالیت آنتیاکسیدانی فلاونوئیدهای طبیعی و ترکیبات فنلی وابسته به آن میشود. گیاهان منبع غنی و مناسبی از نظر آنتیاکسیدانهای طبیعی هستند. از برگهای *Pistafolia P. weinmannifolia* ترکیبی به نام استخراج شده است که یک پاککننده قوی رادیکالهای آزاد میباشد. این ترکیب در کشت سلولی گرانولهای مخچه که دچار آسیب اکسیداتیو شده بودند فعالیت آنتیاکسیدانی از خود نشان داد [۱۱، ۱۲]. در طب سنتی، پسته در درمان بیماری احتقان کبد استفاده میشود. همچنین از رزین یا آب گونه *P. lentiscus* در درمان تورمورهای کبد و معده استفاده میشود [۱۳]. در تحقیقی که پیش رو دارید اثرات محافظتکننده‌گی عصاره آبی-الکلی صمع پسته بر روی کبد در مقابل سمیت القا شده توسط تتراکلرید کربن در موش صحرایی بررسی شده است. معیار فعالیت محافظت کبدی اندازه‌گیری متغیرهای بیوشیمیایی شامل گلوتامیل اگزالواتستات ترانس آمیناز (SGOT) و گلوتامیل پیرووات ترانس آمیناز (SGPT) میباشد [۱۴].

## مواد و روش کار

### جمع‌آوری و شناسایی صمع پسته

صمغ پسته از سرشاخه‌های گیاه که قبل از برش خورده بود در اوایل مرداد ماه از خاف تربت جام جمع‌آوری شد. درخت پسته در مرکز هرباریوم دانشگاه فردوسی شناسایی شد (شماره شناسایی: هرباریوم دانشگاه داروسازی ۰۵-۱۶۲۲-۱۶۲۲).

### حیوانات آزمایشگاهی

موش صحرایی از نژاد وسیتار آلبینو، نر و با وزن ۲۵۰ تا ۳۰۰ گرم و موش نر سفید با وزن ۲۵ تا ۳۰ گرم مورد استفاده قرار گرفتند. حیوانات از بخش اتاق حیوانات دانشگاه داروسازی مشهد تهیه شد و در اتاق حیوانات مرکز تحقیقات علوم دارویی پژوهشکده بوعلى در شرایط دمایی  $2 \pm 21$  درجه سانتی‌گراد و در موقعیت نوری ۱۲ ساعت تاریکی، ۱۲ ساعت روشنایی و رطوبت مناسب قرار گرفتند. حیوانات از نظر رژیم غذایی و آب محدودیتی نداشتند.

### عصاره گیری

عصاره‌گیری به روش خیسانده الکلی- آبی صورت گرفت. صمع پسته به مدت ۴۸ ساعت در اتائل و آب به نسبت ۳ به ۱ خیسانده شد. نسبت ۱:۱ انحلال پایین داشت و عملاً قابل استفاده به صورت داخل صفاقی نبود. پس از این مدت عصاره صاف شده و نصف حجم کل به آن آب اضافه و در دمای ۴۰ درجه سانتی‌گراد عمل حذف حلال صورت گرفت. پس از حذف حلال، باقیمانده عصاره در فور ۴۰ درجه سانتی‌گراد خشک گردید. عصاره خشک شده کاملاً پودر شد و تا هنگام استفاده در یخچال نگهداری گردید. از چند قطره توبین ۸۰ به عنوان کمک حلال استفاده شد. در گروه نرمال سالین نیز به همین نسبت توبین اضافه شد.

سازمان  
تحقیقات  
دانشگاه  
زبان



شد. ثابت ماندن کف به مدت نیم ساعت نشانه حضور ساپونین است [۱۵، ۱۶].

#### ارزیابی حداقل دوز قابل تحمل و LD<sub>50</sub>

برای این منظور ابتدا دوز ۱۲۵/۰ گرم بر کیلوگرم وزن موش به عنوان دوز پایه انتخاب و از راه داخل صفاقی به موش‌ها تجویز شد. پس از ۷۲ ساعت هیچ گونه مرگ و میری مشاهده نگردید. این دوز را در ضرب ۲ ضرب و سطوح دوز ۲۵/۰، ۲۱، ۰/۵، ۴ و ۸ گرم بر کیلوگرم وزن موش به گروه‌های پنج تایی موش تجویز شد و مرگ و میر پس از ۲۴ ساعت کنترل گردید. بیشترین دوزی که در آن مرگ و میر مشاهده نگردید به عنوان حداقل دوز قابل تحمل در نظر گرفته شد. جهت تعیین LD<sub>50</sub> از برنامه کامپیوترا PCS و از روش Wilcoxon استفاده شد و نتایج سمیت حاد به صورت LD<sub>50</sub> و محدوده اطمینان (Confident Limit = CL) گزارش گردید [۱۷].

#### بررسی سمیت مزمون کبدی

حیوانات به ۴ گروه پنج تایی تقسیم شدند. گروه اول گروه کنترل که نرمال سالین را با دوز ۱۰ میلی‌لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن حیوان دریافت کردند. گروه دوم و سوم به ترتیب عصاره آبی-الکلی صمع پسته را با دوزهای ۲۵/۰ و ۱ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن حیوان دریافت نمودند و گروه چهارم دریافت کننده تترالکریدکربن با دوز ۳۳/۰ میلی‌لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن بدن حیوان بودند. کلیه تجویزها به صورت داخل صفاقی و با فاصله ۲۴ ساعت و به مدت یک هفته انجام شد [۱۸، ۲۰]. جهت رقیق کردن تترالکریدکربن از پارافین استفاده شد.

#### بررسی سمیت حاد کبدی

حیوانات به ۴ گروه پنج تایی تقسیم شدند و به صورت تک دوز نرمال سالین با دوز ۱۰ میلی‌لیتر به

بررسی فیتوشیمی عصاره آبی-الکلی صمع پسته به منظور آگاهی از نوع ترکیبات اساسی موجود در عصاره آبی-الکلی صمع پسته آزمایش‌های زیر انجام شد. این آزمایش‌های تشخیصی بر روی عصاره خشک شده نهایی انجام گرفت.

آزمون فلاونوییدها: ۱ گرم از عصاره خشک شده با ۵ میلی لیتر متانول برای چند دقیقه جوشانده شد. مخلوط حاصله صاف گردید. عصاره الکلی حاصل با ۱۵ میلی لیتر اتردوپترول در یک دکانتور مخلوط شد و محلول استخراج شده تقریباً بی‌رنگ گردید. مقدار ۱ تا ۲ میلی‌لیتر از محلول در دو لوله آزمایش ریخته شد. سپس به هر یک از لوله‌ها مقدار نیم میلی‌لیتر اسید کلریدریک غلیظ و ۲۰ میلی‌گرم براده منیزیم اضافه گردید. رنگ حاصله در قسمت کف لوله پس از ده دقیقه ملاحظه شد [۱۵، ۱۶].

آزمون تانن‌ها: ۵/۰ گرم از عصاره خشک شده در ۲۰ میلی‌لیتر آب مقطر حل گردید. به محلول فوق ۳ تا ۴ میلی‌لیتر نرمال سالین اضافه شد. دو قطره کلوروفریک ۵ درصد در یک لوله آزمایش به ۵ میلی‌لیتر آب مقطر اضافه گردید. آنگاه چند قطره از محلول عصاره به لوله آزمایش اضافه گردید و نتیجه ملاحظه شد [۱۵، ۱۶].

آزمون آکالالوییدها: به ۵/۰ گرم از عصاره خشک شده ۱۰ میلی‌لیتر اسید سولفوریک ۱ درصد اضافه کرده و ۵ دقیقه جوشانده شد. سپس حجم را به میزان اولیه رسانده و محلول صاف گردید. در دو لوله آزمایش در هر یک ۵/۰ میلی‌لیتر از محلول صاف شده ریخته و در یکی چند قطره مایر و در دیگری چند قطره معرف بوشارد ریخته و رنگ رسوب یادداشت شد [۱۵، ۱۶].

آزمون ساپونین‌ها: ۵/۰ گرم از عصاره خشک را در آب مقطر حل کرده، محلول حاصل را به یک لوله آزمایش منتقل و به مدت ۳۰ ثانیه به شدت تکان داده



## تجزیه و تحلیل داده‌ها

جهت آنالیز داده‌ها از برنامه نرم افزاری Instat استفاده شد. ابتدا داده‌های خام به رایانه داده شد و آزمون ANOVA یک طرفه روی آنها انجام گرفت. طبق آزمون Bartlett اختلاف معنی‌داری بین انحراف استانداردها وجود نداشت و از آزمون Tukey-Kramer استفاده شد.

## نتایج

درصد بازیابی عصاره از هر ۱۰ گرم صمغ پسته، ۱ گرم عصاره خشک به دست آمد و درصد بازیابی عصاره ۱۰ درصد بود.

### نتایج آزمون‌های فیتوشیمی

تاثن و ساپونین به مقدار زیاد و فلاونوئید به میزان کمتری در عصاره آبی-الکلی صمغ پسته ردیابی شد.

### ارزیابی حداقل دوز قابل تحمل و LD<sub>50</sub> عصاره آبی-الکلی صمغ پسته

نتایج بررسی حداقل دوز قابل تحمل عصاره آبی-الکلی صمغ پسته در جدول ۱ ذکر شده است. طبق نتایج حداقل دوز قابل تحمل در حیوان ۱ گرم بر کیلوگرم وزن موش می‌باشد. LD<sub>50</sub> عصاره آبی-الکلی صمغ پسته ۳/۷۷ گرم بر کیلوگرم وزن

ازای هر کیلوگرم وزن حیوان، عصاره آبی-الکلی صمغ پسته را با دوزهای ۰/۲۵ و ۱ گرم به کیلوگرم وزن بدن حیوان و تتراکلریدکربن با دوز ۱/۲۵ میلی‌لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن بدن دریافت کردند [۸، ۲۱].

### بررسی اثرات محافظت‌کنندگی عصاره آبی-الکلی صمغ پسته

حیوانات به ۵ گروه ۵ تایی تقسیم شدند و به صورت تک دوز نرمال سالین با دوز ۱۰ میلی‌لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن بدن، عصاره آبی-الکلی صمغ پسته با دوزهای ۰/۲۵، ۰/۵ و ۱ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن و تتراکلرید کربن با دوز ۱/۲۵ میلی‌لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن بدن دریافت کردند. ۴۵ دقیقه بعد از تزریق اول به همه گروه‌ها مجدداً تتراکلریدکربن با دوز ۱/۲۵ میلی‌لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن بدن دریافت نمودند [۲۲].

### ارزیابی عملکرد کبدی

حیوانات ۲۴ ساعت بعد از دریافت آخرین درمان با کلرفرم بیهوش شده و از طریق خون‌گیری از قلب از هر حیوان ۳ تا ۵ میلی‌لیتر خون جمع‌آوری شد. خون‌های جمع شده به مدت ۱۰ دقیقه و با دور ۳۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شدند. سپس سرم هر لوله جمع‌آوری شد و ترانس آمینازهای خون (SGOT) و (SGPT) با استفاده از کیت تشخیصی زیست شیمی و اسپکتروفوتومتر اندازه‌گیری و به صورت IU/L گزارش شد [۲۳].

**جدول شماره ۱- ارزیابی حداقل دوز قابل تحمل عصاره آبی-الکلی صمغ پسته در موش**

دوز (گرم بر کیلوگرم وزن موش)	تعداد مرگ و میر	تعداد حیوان
۰/۱۲۵	۰	۵
۰/۲۵	۰	۵
۰/۵	۰	۵
۱	۰	۵
۲	۱	۵

٤  
٨  
٥  
٥

عصاره به صورت دافل صفاچی تزریق شد و آن LD<sub>50</sub> ۷۷ g/kg (۱۶/۲) محسسه گردید

دوزهای عصاره آبی - الکلی صمغ پسته در ترانسآمینازهای خون افزایشی ایجاد نکردند (جدول شماره ۳).

**اثر محافظت کبدی صمغ پسته**  
 تجویز تتراکلریدکربن بعد از تجویز عصاره با دوزهای ۰/۲۵، ۰/۰ و ۱ گرم به کیلوگرم وزن حیوان توانست SGOT را به صورت قابل توجهی افزایش دهد (P<0.001) و به عبارتی عملأً عصاره اثری روی افزایش این ترانس آمیناز نداشت. اما در مورد SGPT دوزهای ۰/۰ و ۱ گرم از عصاره آبی - الکلی صمغ پسته توانست از افزایش غلظت این ترانس آمیناز توسط تتراکلرید کربن به خوبی جلوگیری کند (جدول شماره ۴).

بدن (C.L= ۲/۱ - ۶/۷) به دست آمد.

#### سمیت مزمن کبدی

تتراکلرید کربن با دوز ۰/۳۳ میلی لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن بدن موش صحرایی به صورت معنی داری باعث افزایش SGOT و SGPT شد (P<0.001). در صورتی که هیچ یک از دوزهای عصاره آبی - الکلی صمغ پسته در ترانسآمینازهای خون افزایشی ایجاد نکردند (جدول شماره ۲).

#### سمیت حاد کبدی

تجویز تک دوز تتراکلریدکربن با دوز ۱/۲۵ میلی لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن بدن موش صحرایی به صورت معنی داری باعث افزایش SGOT و SGPT شد (P<0.001). در صورتی که هیچ یک از

**جدول شماره ۲ - اثر عصاره آبی - الکلی صمغ پسته در سمیت مزمن کبدی بعد از یک هفته تجویز در موش صحرایی**

SGPT (IU/L)	SGOT (IU/L)	درمان
۷۴/۴۰ ± ۷/۳۶	۶۹/۴۰ ± ۴/۳۹	نرمال سالین (۱۰ ml/kg, i.p.)
۱۳۷/۰۰ ± ۱۲/۵۰***	۱۴۳/۴۰ ± ۱۰/۳۸**	تتراکلرید کربن (۰/۳۳ ml/kg, i.p.)
۵۹/۶۰ ± ۲/۷۹	۶۱/۰۴ ± ۳/۷۱	عصاره آبی - الکلی صمغ پسته (۰/۲۵ g/kg, i.p.)
۵۵/۶۰ ± ۶/۴۲	۷۲/۴۰ ± ۹/۰۷	عصاره آبی - الکلی صمغ پسته (۱ g/kg, i.p.)
۷۰/۲۸ ± ۷/۳۶	۷۳/۲۰ ± ۱/۹۰	پارافین (۵ ml/kg, i.p.)

۰/۰۰۱ در مقایسه با نرمال سالین، آزمون Tukey، پارافین (قیق کننده تتراکلرید کربن

**جدول شماره ۳ - اثر عصاره آبی - الکلی صمغ پسته در سمیت ماد کبدی بعد از یک روز تجویز در موش صحرایی**

SGPT (IU/L)	SGOT (IU/L)	درمان
۷۳/۲۰ ± ۶/۶۱	۶۹/۰۰ ± ۵/۳۴	نرمال سالین (۱۰ ml/kg, i.p.)
۲۹۶/۸۰ ± ۳۵/۵۰	۱۴۶/۸۰ ± ۵/۵۴**	تتراکلرید کربن (۱/۲۵ ml/kg, i.p.)
۷۳/۶۰ ± ۸/۴۱	۷۷/۴۰ ± ۹/۸۹	عصاره آبی - الکلی صمغ پسته (۰/۲۵ g/kg, i.p.)

۶۷/۲۰ ± ۱۴/۳۲

۷۸/۰۰ ± ۱۲/۰۵

عصاره آبی - الکلی صمغ پسته (1 g/kg, i.p.)

۰/۰۰&lt;\*\*\*P در مقایسه با نرمال سالین، آزمون Tukey

**جدول شماره ۴- اثر عصاره آبی- الکلی پسته بر ترانس آمینازهای سرمی بعد از القای سمیت کبدی توسط تتراکلرید کربن در موش صدرایی**

SGPT(IU/L)	SGOT(IU/L)	درمان
۷۸/۴۰ ± ۴/۵۰	۷۴/۴۰ ± ۰/۸۹	نرمال سالین (10 ml/kg, i.p.)
۳۰/۲/۶۰ ± ۳۵/۱۵	۱۶۰/۲۰ ± ۲/۸۶	نرمال سالین + تتراکلرید کربن (10 ml/kg + ۱/۲۵ ml/kg)
۲۹۷/۴۰ ± ۳۲/۸۰	۱۴۶/۸۰ ± ۵/۵۴	عصاره + تتراکلرید کربن (۰/۲۵ g/kg + ۱/۲۵ ml/kg)
۱۳۰/۲۰ ± ۱۹/۳۰***	۱۵۰/۸۰ ± ۹/۵۲	عصاره + تتراکلرید کربن (۰/۵ g/kg + ۱/۲۵ ml/kg)
۱۳۳/۴۰ ± ۳۰/۰۰***	۱۴۶/۴۰ ± ۱۲/۷۷	عصاره + تتراکلرید کربن (۱ g/kg + ۱/۲۵ ml/kg)

۰/۰۰&lt;\*\*\*P در مقایسه با تتراکلرید کربن، آزمون Tukey، تزریق دافل صفاقي

گیاهان فراوانی در درمان مسمومیتها و بیماری‌های کبدی در طب سنتی کاربرد دارند. ۱۷۰ جز گیاهی از ۱۱۰ گیاه متعلق به ۵۵ خانواده گزارش شده است که نقش حفاظت کبدی دارند. گیاهانی مانند خارمریم، قاصدک، شاهتره، زردچوبه، کنگر فرنگی و چندین گیاه دیگر در درمان بیماری‌های کبدی موثر بوده‌اند. تعدادی از گیاهان خانواده نعناع مانند اکلیل کوهی و بعضی از گونه‌های جنس *Salvia* از این خانواده نیز اثرات ضدسمیت کبدی از خود نشان داده‌اند [۲۵].

آزمایش‌های فیتوشیمی اولیه عصاره صمغ پسته میزان فلاونوئید، تانن و ساپونین را نشان داده است. تحقیقات نشان داده‌اند که فلاونوئیدها دارای اثر محافظت کبدی هستند [۲۶، ۲۷]. طبق بررسی و مطالعات انجام شده بعضی از گونه‌های سالویا واجد اثرات درمانی در ناراحتی‌های کبدی بوده‌اند که می‌توان به اثر حفاظت کبدی گیاه *S. miltiorrhiza* [۲۸] و اثرات ضد سمیت کبدی گیاه *S. plaebeia* [۲۹] اشاره نمود. از طرفی طبق یک بررسی بر روی گیاه [۲۵] اشاره نمود. از طرفی طبق یک بررسی بر روی *S. miltiorrhiza* مشخص شد که این گیاه دارای مواد آنتی‌اکسیدان می‌باشد که ممکن است در بروز

**بحث**  
در این مطالعه تجویز عصاره صمغ پسته قبل از تجویز  $\text{CCl}_4$  میزان SGPT را کاهش داد ولی هیچ تاثیری بر سطوح SGOT نداشت. عصاره به تنها یی تاثیر و تغییری در سطوح ترانس‌آمینازها ایجاد نکرد. با توجه به  $\text{LD}_{50}$  ۳/۷۷ گرم بر کیلوگرم وزن بدن) و مقایسه با طبقه‌بندی سمیت لومیس، این عصاره در رده بندی ترکیبات نسبتاً سمی قرار می‌گیرد [۲۴].

SGOT را می‌توان در بافت‌های کبد، قلب و عضله اسکلتی به میزان زیاد و در کبد، مغز، پانکراس و ریه و لکوسیت‌ها و اریتروسیت‌ها به میزان کمتری یافت. در حالی‌که SGPT به مقداری زیاد فقط در کبد یافت می‌شود و معیار حساس‌تر و اختصاصی‌تری برای آسیب سلولی کبد می‌باشد [۷]. در مطالعه ما عصاره به طور عمدی فقط قادر بود که افزایش سطوح SGPT ناشی از  $\text{CCl}_4$  را کاهش دهد و اثری بر روی افزایش SGOT نداشت و این بدین معنا است که عصاره بیشترین اثر حفاظتی خود را اختصاصاً در سلولهای کبدی دارد است.



## تشکر و قدردانی

این مطالعه بر اساس طرح پژوهشی تایید شده توسط شورای پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی مشهد

انجام پذیرفته است. بدین‌وسیله از این معاونت صمیمانه تشکر می‌نماییم.

اثرات حفاظت کبدی اثر داشته باشد [۲۹]. احتمال آن وجود دارد که این اثر عصاره صمغ پسته مربوط به فلاونوییدهای آن باشد. فلاونوییدها در سایر گونه‌های پسته نیز وجود دارند [۳۰، ۳۱].

نتایج این تحقیق نشان می‌دهد که عصاره الکلی صمغ پسته اثرات محافظتی کبد در برابر CCl<sub>4</sub> داشته است که ممکن است مرتبط با فلاونویید موجود در این صمغ باشد.

## منابع

1. Villar A, Sanz MJ, Paya M. Hypotensive effect of *Pistacia lentiscus* L. *Int. J. Crude Drug Res.* 1987; 25: 1-3.
2. Giner EM, Manez S, Recio C, Gine RM, Prieto JM. Oleonic acid, a 3-oxotriterpene from pistacia inhibits leukotriene synthesis and has anti-inflammatory activity, *Eur. J. Pharmacol.* 2001; 428: 137-43.
3. Giner EM, Manez S, Giner RM On the anti-inflammatory and anti-phospholipase A(2) activity of extract from lanostane-rich species. *J. Ethnopharmacol.* 2000; 73:61-9.
4. Ali-Shtayeh MS, Abu Ghdeib SI. Antifungal activity of plant extracts against dermatophytes. *Mycoses*. 1999; 42: 665-72.
5. Magiatis P, Mellou E, Skaltsounis AL, Chinou IB, Mitaku S. Chemical composition and antimicrobial activity of the essential oils of *Pistacia lentiscus* var. Chiao. *Planta Med.* 1999; 65: 749-52.
6. Babu BH, Shylesh J, Padikkala J, Antioxidant and hepatoprotective effect of *Acanthus illicifolius*. *Fitoterapia*. 2001; 72:272-7.
7. Lin CC, Chang CH, Yang JJ, Namba T, Hattori M. Hepatoprotective effect of emodin from *Ventilago leiocarpa*, *J. Ethnopharmacol.* 1996; 52: 107 -11.
8. Ahmed B, Alam T, Khan AS. Hepatoprotective activity of *Luffa echinata* fruits. *J. Ethnopharmacol.* 2001; 76: 187-9.
9. Gadgoli C, Mishra SH. Antihepatotoxicity of *Cichorium intybus*. *J. Ethnopharmacol.* 1997; 58: 131-4.
10. Gilani AH, Janbazz KH. Preventive and curative effects of *Berberis aristata* extract on paracetamol and CCl<sub>4</sub>-induced hepatotoxicity. *Gen. Pharmacol.* 1995; 26:627-31.
11. Hou AJ, Peng, LY, Liu YZ, Lin ZW, Sun HD. Gallotannins and related polyphenols from *Pistacia weinmannifolia*. *Planta Med.* 2000;66: 624-6.
12. Wei T, Sunb H, Zhaoa X, Houa J, Houb A, Zhaob Q, Xina W. Scavenging of reactive oxygen species and prevention of oxidative neural cell damage by a novel gallotannin, *Pistafolia A*. *Life Sci.* 2002; 70: 1889-99.
13. Duke, JA. *Handbook of Medicinal Herbs*. CRC Press, London, 2001, 385.
14. Wong CK, Ooi VEK, Ang PO. Protective effects of see weeds against liver injury caused by carbon tetrachloride in rats. *Chemosphere*. 2000; 41: 173-6.
15. صمصم شریعت هادی. عصاره‌گیری و استخراج مواد موثره گیاهان دارویی و روش‌های شناسایی و ارزشیابی آنها، انتشارات هانی، اصفهان، صفحات ۲۴۲-۱۷۴، سال ۱۳۷۱.
16. Trease GE, Evans WC. *Pharmacognosy*. Bailliere Tindall Press, London. 1983; 309-706.



- 17.**Tallarida RJ and Murray RB. Manual of pharmacological calculations with Computer programs. 2<sup>th</sup> edition. Springer. Verlag. NewYork. 1986.
- 18.**Dumont JM, Maigana MF, Janin B, Herbage D. Effect of malotilate on chronic liver injury induced by carbon tetrachloride in the rat. *J. Hepatol.* 1986; 3: 260-8.
- 19.**Miech G, Myara I, Mangeot M, Leminnier A. Activity of the two prolidase isoforms in rat liver after chronic CCl<sub>4</sub> intoxication. *J. Biomedica. Acta.* 1988; 42: 1073-5.
- 20.**Nagabu E, Sesikaran B. The protective effect of eugenol on carbon tetrachloride induced hepatotoxicity in rats. *Free Radical Res.* 1995; 23: 617-27.
- 21.**ohkawa SI. Effects of carbon tetrachloride on fatty liver in experimental obese rats. *Yokohama Med. J.* 1987; 38: 19-30.
- 22.**Janbazz KH, Gilani AH. Evaluation of the protective potential of *Artemisia maritime* extract on acetaminophen and CCl<sub>4</sub> induced liver damage. *J. Ethnopharmacol.* 1995; 47:43-7.
- 23.**Rao KS, Mishara SH. Antihepatotoxic activity of monomethyl fumarate isolated from *Fumaria indica*. *J. Ethnopharmacol.* 1997; 60: 207-13.
- 24.**Loomis TA. *Essential of Toxicology*. Lea and Febiger, Philadelphia. 1968; pp: 67- 78.
- 25.**Evans WC. Trease and Evans Pharmacognosy. 14<sup>th</sup> ed. London. W.B. Saunders company Ltd 1996; PP: 434-439.
- 26.**Hodek P, Trefil P, Stiborova M. lavonoids-potent and versatile biologically active compounds interacting with cytochrom P450. *Chern. BioI. Interact.* 2002; 139:1-21.
- 27.**Rohrdanz E, Ohler S, Tran-Thi Q, Kahl R. The phytoestrogen diadzein affects the antioxidant enzyme system of rat hepatoma H411E cells. *J. Nutr.* 2002; 132: 370-5.
- 28.**Deng HJ, Ma XH, Xu RI, Chen XM, Zhao YC and etal. Studies on mechanisms of protective action of radix *Salvia miltiorrhiza* (RSM) against experimental hepatic-injury in rats. *J. Xin. Mater. Med. Zhongguo. Zhazhe.* 1992; 17: 233-236.
- 29.**Letteron P, Labbe G, Berson A, Fromentry B, Delaforge M, Larreg D, Passayer D. Mechanism for the protective effects of silymarin against carbon tetrachloride-induced lipid peroxidant and hepatotoxicity in mice. Evidence that silymarin acts both as an inhibitor of metabolic activation and as a chain-breaking antioxidant. *Biochem. Parmacol.* 1990; 30:2027-34.
- 30.**Kawashty SA, Mosharrafa SAM, El-Gibali, M, Saleh NAM. The flavonoids of four pistacia species in Egypt. *Biochem. System Ecol.* 2000; 28: 915-7.
- 31.**Nishimura S, Tak, M, Takaishi S, Iijima Y, Akiyama T. Structure of 4-aryl-coumarin (neoflavon) dimmers isolated from *Pistacia chinensis* BUNGE and their estrogen-like activity. *Chern. Pharm. Bull.* 2000; 48:505-8.

