

بررسی تغییرات کمی و کیفی اسانس *Diplotaenia cachrydifolia* Boiss. در مراحل مختلف رشد

فاطمه سفیدکن^۱، مسعود علیها^۲، سعیده مشکیزاده^۳

- ۱- دانشیار گروه شیمی گیاهی، بخش تحقیقات گیاهان دارویی، موسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع
 - ۲- مری پژوهش، موسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع (ایستگاه هومند)
 - ۳- کارشناس علوم گیاهی، بخش تحقیقات گیاهان دارویی، موسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع
- *آدرس مکاتبه: موسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع، کیلومتر ۱۶ اتوبان تهران-کرج
صندوق پستی: ۱۱۶۱۸۵-۰۲۱، تلفن: ۰۲۱-۴۱۹۵۹۰۰، نما بر: ۴۱۹۵۷۵
پست الکترونیک: frsef@rifr-ac.ir, frsef@yahoo.com

چکیده

در این تحقیق سرشاره *Diplotaenia cachrydifolia* Boiss. در سه مرحله رشد (قبل از گل‌دهی، گل‌دهی کامل و بعد از گل‌دهی در اوایل تشکیل میوه) جمع‌آوری گردید و پس از خشک شدن در محیط آزمایشگاه مورد اسانس گیری قرار گرفت. سیس ترکیب‌های تشکیل‌دهنده اسانس‌ها با استفاده از کروماتوگرافی گازی تجزیه‌ای (Analytical GC) و گازکروماتوگرافی کوپل شده با طیف سنج جرمی (GC/MS) مورد شناسایی قرار گرفت. بازده اسانس *D. cachrydifolia* به میزان ۹/۳۰ درصد در مرحله قبل از گل‌دهی، ۴/۴۹ درصد در مرحله گل‌دهی کامل و ۲/۶۶ درصد پس از زمان گل‌دهی بدست آمد. تعداد ۱۸ ترکیب در اسانس سرشاره *D. cachrydifolia* در زمان قبل از گل‌دهی، شناسایی شد. ترکیب‌های عمده اسانس در این مرحله، لیمونن (۴۰/۰۴ درصد)، المیسین (۱۵/۳۵ درصد)، سیس ایزوالمیسین (۱۵/۱۲ درصد)، دیل آپیول (۱۱/۷۸ درصد) و سیس بتا اوسیمین (۱۰/۸۷ درصد) بودند. در مرحله گل‌دهی کامل نیز تعداد ۱۸ ترکیب در اسانس شناسایی شد که عمده‌ترین آنها لیمونن (۴۱/۸۱ درصد)، المیسین (۲۱/۹۶ درصد) و سیس بتا اوسیمین (۱۸/۷۰ درصد) بودند. تعداد ۲۲ ترکیب در اسانس *D. cachrydifolia* در مرحله بعد از گل‌دهی و شروع تشکیل میوه شناسایی شد که از بین آنها لیمونن (۴۷/۶۳ درصد)، المیسین (۵۱/۲۰ درصد)، سیس بتا اوسیمین (۵۵/۸ درصد) و ۱۰-سینئول (۵/۵ درصد) اجزای اصلی اسانس هستند. از اختلافات عمده اسانس *D. cachrydifolia* در سه مرحله رشد، می‌توان به حذف کامل ترکیب سیس ایزوالمیسین در مرحله گل‌دهی و پس از آن و نیز حضور ۱۰-سینئول فقط در زمان پس از گل‌دهی اشاره کرد.

گل‌وازگان: *Diplotaenia cachrydifolia*, اسانس، لیمونن، المیسین، سیس ایزوالمیسین، سیس بتا اوسیمین، ۱۰-سینئول

D. *cachrydifolia* (columbianadin) از صمع ریشه

جداسازی و شناسایی شده است [۸].

در مورد *D. damavandica* ضمن مطالعه آناتومیک [۹]، تحقیقاتی بر روی خواص ضدقارچ گیاه انجام شده و مشخص گردیده است که عصاره این گیاه خاصیت ضدقارچی دارد [۱۰]. همچنین فورانوکومارین‌های دارای خواص ضدقارچی از این گیاه جداسازی و شناسایی شده‌اند [۱۱].

استخراج و شناسایی ترکیب‌های انسانس ریشه *D. cachrydifolia* نیز قبلاً مطالعه شده که بازده انسانس ۲/۵ درصد و اجزای عمدۀ آن آلفا‌فلاندن (۲۰ درصد)، آلفا‌پین (۱۲ درصد)، بتا‌فلاندن (۱۲ درصد) و تریپنولن (۱۲ درصد) گزارش شده است [۳]. در این تحقیق میزان انسانس و همچنین نوع و درصد ترکیب‌های تشکیل‌دهنده انسانس سرشاخه *D. cachrydifolia* در سه مرحله رشد (قبل از گل‌دهی، گل‌دهی کامل و بعد از گل‌دهی در شروع تشکیل میوه) مورد مطالعه و مقایسه قرار گرفته است.

مواد و روش‌ها

تهیه نمونه گیاهی و استخراج انسانس

در این تحقیق، سرشاخه‌های گیاه *D. cachrydifolia* از جاده چالوس (حدفاصل رودخانه کندوان، ارتفاعات متنه‌ی به کاروانسرای شاه عباسی) در سه مرحله رویشی، قبل از گل‌دهی (اواسط خرداد ماه)، گل‌دهی کامل (اواسط تیر ماه) و بعد از گل‌دهی و شروع تشکیل میوه (اوایل شهریور ماه) جمع‌آوری شده است. جهت کاهش رطوبت نمونه‌های گیاهی ابتدا آنها را در سایه پهنه نموده و پس از مقداری خشکشدن انسانس گیری از آنها به عمل آمده است.

برای تهیه انسانس مقدار ۶۰ الی ۱۰۰ گرم از سرشاخه گیاه، به روش تقطیر با آب توسط دستگاه کلونجر مورد انسانس گیری قرار گرفت. پس از ۴ ساعت انسانس گیری، انسانس حاصل جمع‌آوری و با سولفات‌سدیم رطوبت‌زدایی شد و پس از تعیین وزن دقیق انسانس، راندمان انسانس بر حسب وزن گیاه خشک محاسبه گردید. بازده انسانس با محاسبه میانگین بازده‌های به دست آمده از چند تکرار برای هر نمونه، نمونه ۰/۹۳، ۰/۴۹ (برای نمونه برداشت شده در زمان قبل از گل‌دهی، نمونه ۱)، ۰/۴۹ (برای نمونه برداشت شده در زمان گل‌دهی کامل، نمونه ۲) و ۰/۶۶ درصد (برای نمونه برداشت شده در زمان شروع تشکیل میوه، نمونه ۳) به دست آمد. انسانس‌ها تا زمان آنالیز در شیشه در بسته در یخچال نگهداری شد.

برای تعیین درصد رطوبت نمونه، در هر نوبت انسانس گیری، مقدار ۵ گرم از گیاه در دمای ۵۵ درجه خشک گردید. مقدار رطوبت نمونه‌ها در زمان انسانس گیری، به ترتیب صفر الی ۵ درصد (نمونه ۱)، ۰/۱۲ الی ۰/۵۷ درصد (نمونه ۲) و ۰/۲۷ الی ۰/۱۵ درصد (نمونه ۳) بوده است.

جنس *Diplotaenia* از تیره Umbelliferae در ایران دو گونه به نام‌های *D. cachrydifolia* و *D. damavandica* دارد که از گیاهان مرتعی ارزشمند هستند. گونه اول دارویی و انحصاری البرز مرکزی بوده و تاکنون از هیچ نقطه دیگری جمع‌آوری نشده است. گونه دوم نیز بومی ایران و آناتولی است [۱]. گونه مورد آزمایش در این تحقیق *D. cachrydifolia* با نام فارسی کزل *Peucedanum cachrydifolium* چاشیزی و نام مترادف آن *Glossy Peucedanum* باشد.

D. cachrydifolia گیاهی پایا، بلند و ایستاده، بدون کرک، سبز و با ارتفاع ۱۵۰-۲۰۰ سانتی‌متر است. ساقه‌های این گیاه تقریباً خیم، بدون کرک، شیاردار، ایستاده، در بالا دارای تقسیمات و انشعابات تقریباً چرخه‌ای و برگدار می‌باشد. برگ‌های بن رست دارای دمبرگی به طول ۶۰ سانتی‌متر با پیرامون عمومی پهنه دراز، خطی یا مثلثی، بسیار بریده و تقسیم شده، دارای ۳-۴ بار تقسیم، با قطعات طویل، بسیار باریک و خطی که تقسیمات انتهایی به ابعاد ۰/۵ × ۰/۳ میلی‌متر می‌باشد [۲].

گلهای این گیاه ریز و سفید رنگ، مجتمع در گل آذین چتری، دارای ۱۵-۲۵ انشعاب به طول ۲-۳ سانتی‌متر، میوه‌دارها غیرضخمیم، برآکته‌های گربیان و گربیانک متعدد، سریزه‌ای، با انتهای باریک نخی، میوه به ابعاد ۳-۵ × ۸-۱۰ میلی‌متر، دوبار بلندتر از دمگل، بیضی، فندقه‌ها (مریکارب) به طول ۱۰ میلی‌متر است [۲].

موسوم گل‌دهی این گیاه در خرداد و تیر می‌باشد. محل پراکنش آن در ایران در منطقه البرز و شمال غربی کشور می‌باشد. این گیاه علاوه بر ایران از ترکیه نیز گزارش شده است [۲].

بررسی ترکیب‌های موجود در انسانس میوه *D. cachrydifolia* وجود ۳۵ ترکیب مختلف را نشان داده است. انسانس شامل ۶۳/۵ درصد آکان، ۱۸ درصد استرهای آروماتیک، ۲ درصد الکل، ۱/۱ درصد هیدروکربن‌های سزکوبی ترپنی، ۰/۴ درصد ترکیب‌های آلدید، ۰/۱ درصد ترکیب‌های کتونی و عدمه‌ترین ترکیب انسانس میوه لیمونن (۳۶ درصد) بوده است [۵].

همچنین ترکیب‌های فرار موجود در ریشه *D. cachrydifolia* مورد استخراج و شناسایی قرار گرفته که ترکیب اصلی آن کامفنون (۴۳ درصد) بوده است. ضمناً الکل ۲/۸ (Nojigiku ester) و استر آن (Nojigiku ester ۱/۲) درصد (درصد) نیز در ترکیب‌های فرار این گیاه، شناسایی شده است [۶].

از برگ، میوه و ریشه *D. cachrydifolia* کومارین ترپنی به نام *jatamansin* و یک مشتق الکلی از آن به نام *jatamansinol* (فقط از ریشه) استخراج و شناسایی شده است [۷]. فورانوکومارین‌های دیگری به نام‌های کولومبانتین (columbanetin) و کولومبیانادین





شکل شماره ۱- تصویر گیاه *D. cachrydifolia*

دستگاه مورد استفاده گاز کروماتوگراف واریان ۳۴۰۰ کوپل شده با طیف سنج جرمی از نوع تله یونی و ستون ۵ DB به طول ۳۰ متر و قطر ۰/۲۵ میلی متر که ضخامت لایه فاز ساکن در آن ۰/۲۵ میکرومتر بوده است.

برنامه ریزی حرارتی ستون مشابه با برنامه ریزی ستون در دستگاه GC بوده است. دمای محفظه تزریق ۱۰ درجه بالاتر از دمای نهایی ستون تنظیم شده است. گاز حامل هلیوم بوده که با سرعت ۳/۵ سانتی متر بر ثانیه در طول ستون حرکت کرده است. زمان اسکن برابر یک ثانیه، انرژی یونیزاسیون ۷۰ الکترون ولت و ناحیه جرمی از ۴۰ تا ۳۴۰ بوده است.

شناسایی ترکیبات تشکیل دهنده اسانس

پس از تزریق اسانس‌ها به دستگاه گاز کروماتوگراف (GC) و یافتن مناسب ترین برنامه ریزی حرارتی ستون، جهت دستیابی به

تجزیه دستگاهی GC

دستگاه مورد استفاده گاز کروماتوگراف Shimadzu (مدل ۹A) و ستون ۵ DB به طول ۳۰ متر و قطر ۰/۲۵ میلی متر که ضخامت لایه فاز ساکن در آن ۰/۲۵ میکرومتر می‌باشد. برنامه ریزی حرارتی ستون از ۵۰ تا ۲۵۰ درجه سانتی گراد بوده که پس از ۵ الی ۱۰ دقیقه توقف در دمای اولیه، به تدریج دما با سرعت ۴ درجه در دقیقه افزایش یافته تا به ۲۵۰ درجه سانتی گراد رسیده است. دمای محفظه تزریق و دتکتور ۱۰ درجه از آخرین دمای ستون بالاتر نگه داشته شده است. دتکتور مورد استفاده در دستگاه GC از نوع FID بوده و از گاز هلیوم به عنوان گاز حامل استفاده شده است که با سرعت ۳۲ سانتی متر بر ثانیه در طول ستون حرکت کرده است.

دستگاه GC-MS

در مرحله بعد از گل دهی و شروع تشکیل میوه، اجزای اصلی انسانس ۲۰/۵۱) D. *cachrydifolia* لیمونن (۴۷/۶۳ درصد)، المیسین (۵/۷۱) درصد، سیس بتا اوسیمین (۸/۵۵ درصد) و ۱ و -۸ سینثول (درصد) بودند.

بحث

مقایسه بازده انسانس حاصل از سرشارخه گیاه D. *cachrydifolia* در مراحل مختلف رشد نشان می‌دهد که ماکریمم میزان انسانس را از این گیاه می‌توان در مرحله گل دهی کامل (۴/۴۹ درصد) به دست آورد. در مرحله تشکیل میوه نیز بازده انسانس (۲/۶۶ درصد) بیش از دوره رویشی (۰/۹۳ درصد) می‌باشد.

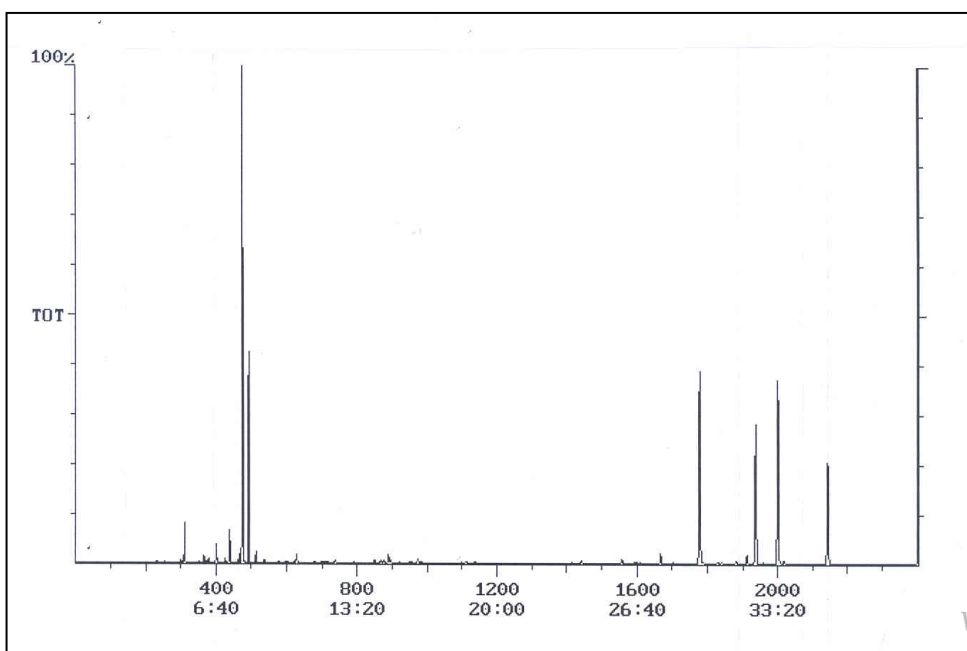
بررسی ترکیب‌های موجود در انسانس در مراحل مختلف رشد گیاه نیز نشان‌دهنده شباهت‌ها و تفاوت‌های مهمی بین سه نمونه است. انسانس در دوره رویشی گیاه (قبل از گل دهی) با مشخصه‌های ویژه‌ای از انسانس در مراحل دیگر جدا می‌شود. برای مثال وجود حدود ۱۵ درصد سیس ایزوالمیسین، میزان بالای دیل آپیول (۱۱/۸ درصد)، میزان نسبی کمتر لیمونن (۲۸ درصد) و عدم وجود تیمول، کادین و تریپنولون در انسانس این مرحله قابل توجه است.

از آنجایی که میزان انسانس در زمان گل دهی کامل، نه تنها در مقایسه با سایر مراحل رشد، بلکه در قیاس با میزان انسانس بسیاری از گیاهان معطر، از جمله D. *damavandica* قابل توجه است [۳]. بررسی ترکیب‌های موجود در انسانس در این مرحله و کاربردهای احتمالی آن در صنایع داروسراسی یا آرایشی- بهداشتی از اهمیت ویژه ای برخوردار است. همان‌گونه که در جدول شماره ۱ ملاحظه می‌شود این انسانس دارای حدود ۴۲

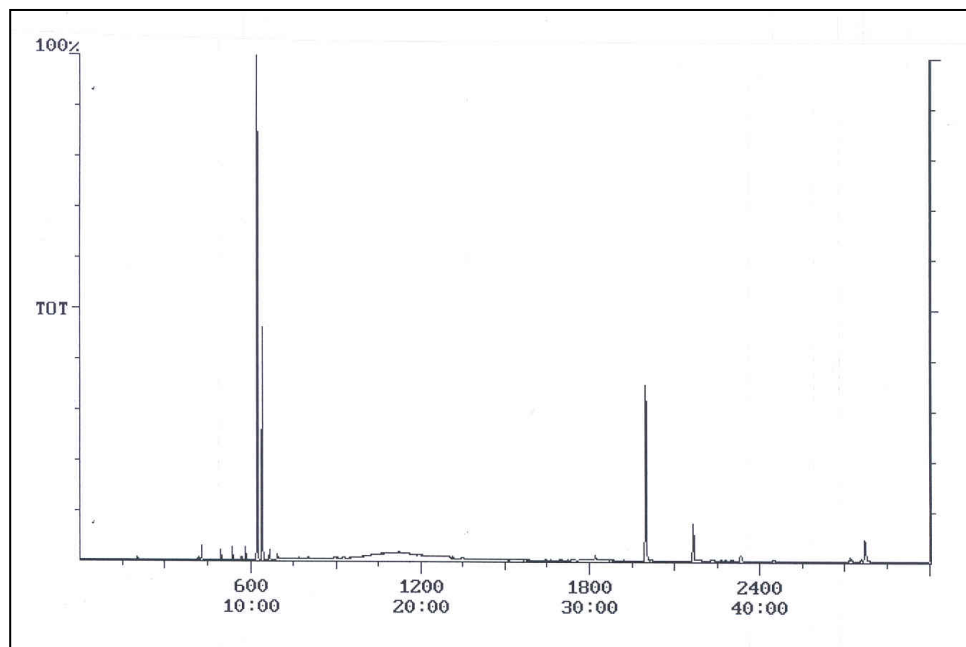
بهترین جداسازی، انسانس‌های حاصل با دی کلروومتان دقیق شده و به دستگاه گازکروماتوگراف کوپل شده با طیف سنج جرمی (GC/MS) تزریق گشت و طیف‌های جرمی و کروماتوگرام‌های مربوط به دست آمد. سپس با استفاده از زمان بازداری، اندیس بازداری کواتس، مطالعه طیف‌های جرمی و مقایسه با ترکیبات استاندارد و استفاده از اطلاعات موجود در نرم افزار SATURN و مراجعه به منابع ترکیبات تشکیل‌دهنده انسانس‌ها، مورد شناسایی کمی و کیفی قرار گرفت [۱۲].

نتایج

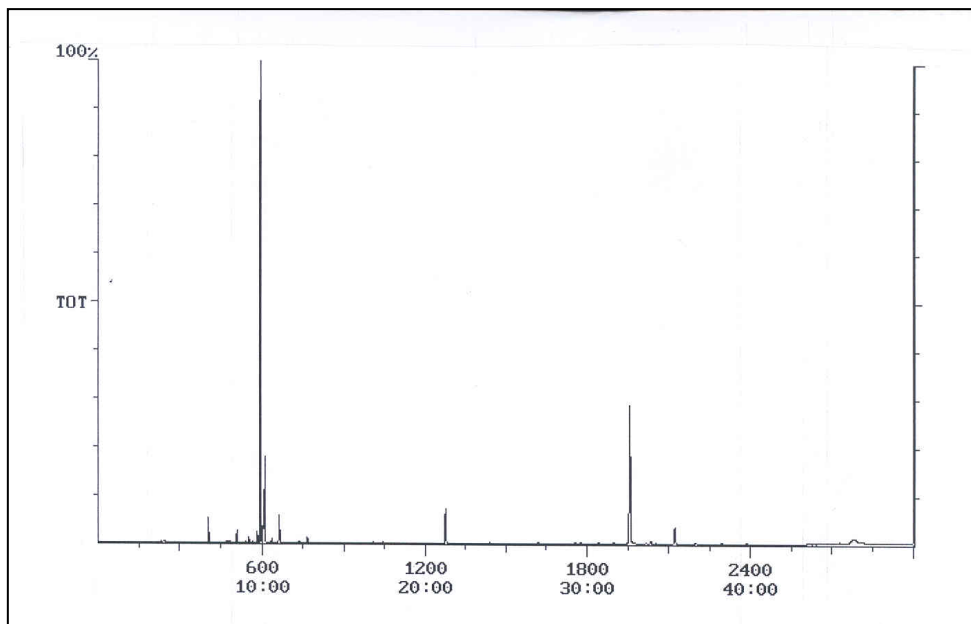
بازده انسانس با محاسبه میانگین بازده‌های به دست آمده از چند تکرار برای هر نمونه، ۰/۹۳ درصد در زمان قبل از گل دهی، ۴/۴۹ درصد در زمان گل دهی کامل و ۲/۶۶ درصد در زمان شروع تشکیل میوه به دست آمد. شناسایی ترکیب‌های تشکیل‌دهنده این انسانس‌ها با استفاده از مطالعه طیف‌های جرمی و محاسبه اندیس‌های بازداری از طریق تزریق هیدروکربن‌های نرمال، وجود ۱۸ ترکیب مختلف را در انسانس نمونه برداشت شده در زمان قبل از گل دهی، گل دهی کامل و تعداد ۲۲ ترکیب را در انسانس نمونه برداشت شده در زمان شروع تشکیل میوه نشان داد. طیف کروماتوگرام انسانس حاصل از ۳ نمونه در شکل‌های شماره ۲-۴ و همچنین کلیه ترکیب‌های شناسایی شده در این سه انسانس به همراه زمان بازداری و اندیس بازداری هر ترکیب بر روی ستون DB-5 و نیز درصد هر ترکیب، در جدول شماره ۱ دیده می‌شوند. ترکیب‌های عمدۀ انسانس سرشارخه گیاه D. *cachrydifolia* زمان قبل از گل دهی، لیمونن (۲۸/۰۴ درصد)، المیسین (۱۵/۳۵ درصد)، سیس ایزوالمیسین (۱۵/۱۲ درصد)، دیل آپیول (۱۱/۷۸ درصد) و سیس بتا اوسیمین (۱۰/۸۷ درصد) بودند. حالی که، عمدۀ ترین ترکیب‌های موجود در انسانس در مرحله گل دهی کامل لیمونن (۴۱/۸۱ درصد)، المیسین (۲۱/۹۶ درصد) و سیس بتا اوسیمین (۱۸/۷۰ درصد) بودند.



شکل شماره ۲ - کروماتوگرام اسانس *D. cachrydifolia* در زمان قبل از گلدهی



شکل شماره ۳- کروماتوگرام اسانس *D. cachrydifolia* در زمان گلدهی کامل



شکل شماره ۴- کروماتوگرام اسانس *D. cachrydifolia* در زمان بعد از گلدهی (شروع تشکیل میوه)

مشخصات اسانس در این مرحله وجود ۵/۷ درصد ۱۰- سینئول

است که در دو اسانس دیگر وجود نداشته است.

این بررسی بار دیگر بر این تئوری قدمی صحه می‌گذارد که اسانس

گیاهان در مراحل مختلف رشد، تفاوت‌های کمی و کیفی زیادی دارد و این

نیاز ما به یک کمیت و کیفیت خاص از اسانس است که تعیین‌کننده زمان مناسب

برداشت گیاه می‌باشد.

درصد لیمونن و ۱۹ درصد سیس- بتا- اوسمیمن می‌باشد. هر چند میزان لیمونن در اسانس مرحله تشکیل میوه (۴/۶ درصد) کمی بیشتر است ولی میزان اوسمیمن در این مرحله ماقزیمم است. از طرفی با توجه به بازده اسانس در مرحله گلدهی کامل، عملکرد لیمونن نیز در این مرحله بیشتر است. از لیمونن به عنوان یک ترکیب با خواص ضدبacterی گسترده و از اوسمیمن به عنوان معطرکننده در صنایع آرایشی- بهداشتی استفاده می‌شود [۴].

اسانس در مرحله تشکیل میوه، شباهت زیادی با اسانس مرحله گلدهی دارد با این تفاوت که اولاً میزان آن در گیاه کمتر است و ثانیاً دارای میزان لیمونن، گاما-ترپین، گاما-ترپین و تیمول بالاتری است. از دیگر

جدول شماره ۱- ترکیب‌های تشکیل‌دهنده اسانس *Diplotaenia cachrydifolia*

ردیف	نام ترکیب	اندیس بازداری	قبل از گلدهی (درصد)	گلدهی (درصد)	بعد از گلدهی (درصد)
۱	α -Thujene	۹۳۰	-	۰/۲۸	t
۲	α -Pinene	۹۳۸	۱/۶۵	۱/۱۱	۲/۰۸
۳	Sabinene	۹۷۵	۰/۲۳	۰/۸۵	۰/۱۶
۴	β -Pinene	۹۸۰	۰/۲۵	t	۰/۱۴
۵	Myrcene	۹۹۰	۰/۹۲	۱/۰۲	۱/۱۳
۶	α -Phellandrene	۱۰۰۴	۰/۲۰	۰/۲۵	t
۷	δ -3-Carene	۱۰۱۰	۱/۸۹	۱/۱۲	۰/۵۲
۸	α -Terpinene	۱۰۱۷	-	-	۰/۲۲
۹	ρ -Cymene	۱۰۲۵	۰/۴۱	t	۱/۰۳
۱۰	Limonene	۱۰۳۰	۲۸/۰۴	۴۱/۸۱	۴۷/۶۳
۱۱	1,8-Cineole	۱۰۳۳	-	-	۵/۷۱
۱۲	(Z)- β -Ocimene	۱۰۳۶	۱۰/۸۷	۱۸/۷۰	۸/۵۵
۱۳	(E)- β -Ocimene	۱۰۵۰	۰/۶۷	۰/۷۶	۰/۴۱
۱۴	γ -Terpinene	۱۰۶۱	۰/۱۹	۰/۴۲	۲/۸۹
۱۵	Terpinolene	۱۰۸۸	-	۰/۱۷	۰/۱۴
۱۶	Linalool	۱۰۹۸	۰/۵۴	۰/۱۹	۰/۶۷
۱۷	n-Decanal	۱۲۰۴	۰/۰۹	-	-
۱۸	Pulegone	۱۲۳۷	۰/۳۶	-	-
۱۹	Thymol	۱۲۹۰	-	۰/۲۶	۴/۷۴
۲۰	β -Bisabolene	۱۵۰۹	۰/۷۲	-	-
۲۱	γ -Cadinene	۱۵۱۳	-	۰/۵۷	t
۲۲	Elemicin	۱۵۵۴	۱۰/۳۵	۲۱/۹۶	۲۰/۵۱
۲۳	cis Isoelemicin	۱۵۷۳	۱۰/۱۲	-	-

۰/۴۲	-	-	۱۵۸۳	Globulol	۲۴
۲/۴۵	۴/۶۶	۱۱/۷۸	۱۶۲۲	Dill apiol	۲۵

جزیی (کمتر از ۰/۰۵ درصد) = trace = t

تشکر و قدردانی

از کلیه همکاران عزیز و مسؤولین محترمی که همکاری و حمایت آنها از این تحقیق منجر به ارایه این مقاله گردید صمیمانه سپاسگزاریم. همچنین از آقای دکتر میرزا جهت تهیه طیف‌های GC/MS کمال تشکر را داریم.

مقایسه نتایج این تحقیق با مطالعه انجام شده بر روی انسانس ریشه این گیاه [۱۳] نشان می‌دهد که انسانس ریشه با ۴۳ درصد کامفنون کاملاً متفاوت از انسانس سرشاخه است. با توجه به وجود تیمول، لیمونن و برخی ترکیبات الکلی و فلئی در انسانس این گیاه، انتظار می‌رود همانند *D. damavandica* این گیاه نیز دارای اثرات ضدبacterی و ضدقارچی باشد [۱۰، ۱۱].

منابع

۱. مظفریان ولی... فرهنگ نامهای گیاهان ایران. انتشارات فرهنگ معاصر تهران، ۱۳۷۵، صفحه ۱۸۹.
 ۲. قهرمان احمد، فلور رنگی ایران. انتشارات موسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع، ۱۳۷۴، جلد چهاردهم.
 ۳. ساتی محمد. تجزیه و شناسایی کیفی و کمی اسانس ریشه کرل به روشن GC-Mass. پایان‌نامه دکتری. ۱۳۷۷-۱۳۷۸.
 ۴. میرزا مهدی، سفیدکن فاطمه، احمدی لطیفة، اسانس‌های طبیعی. انتشارات موسسه تحقیقات جنگل‌ها و مراتع. ۱۳۷۵، صفحات ۱۹۶-۱۸۳.
 ۵. Harkiss KJ, Salehy Surmaghy MH, Constituents of the essential oil of *Diplotaenia cachrydifolia*. *Planta Medica*, 1988, 54: 342-3.
 ۶. Harkiss, KJ, Salehy Surmaghy MH. Furocoumarins of the fruit and root of *Diplotaenia cachrydifolia*. *Fitoterapia* 1987; 58: 409-10.
 ۷. Harkiss (b) KJ, Salehy Surmaghy MH. *Diplotaenia cachrydifolia* a new source of jatamansin and jatamansinol. *Fitoterapia* 1988; 59: 55-6.
 ۸. Harkiss (c) KJ, Salehy Surmaghy MH. Further
- furanocoumarins from the root of *Diplotaenia cachrydifolia* *Fitoterapia* 1988; 59: 427.
- 9.** Ghahreman A, Amin G. Anatomical study of *Diplotaenia damavandica* (*Umbelliferae*). *Iranian Journal of Botany* 1996; 7: 73-9.
- 10.** Sardari S, Able M, Micetich RG, Daneshtalab M. Antifungal activity of 2'-substituted furanocoumarins and related compounds. *Pharmazie*. 1999; 54: 156-8.
- 11.** Sardari S, Amin G, Micetich RG, Daneshtalab M. Phytopharmaceuticals. Part 1. Antifungal activity of selected iranian and Canadian plants. *Pharmaceutical Biology* 1998; 36: 180-8.
- 12.** Adams RP. *Identification of Essential Oil Components by Gas Chromatography/ Mass Spectroscopy*. Allured Publishing Corp. Carol Stream. USA. 1995.
- 13.** Harkiss KJ, Salehy Surmaghy MH. Volatiles from the root of *Diplotaenia cachrydifolia*, the first natural source of 6-camphenone. *Journal of Natural products*, 1987; 50: 991-4.

