

## بررسی اثرات داروشناسی و سم‌شناسی سیاهدانه

سیده تکم ضیایی<sup>۱</sup>، نرگس محرری<sup>۱</sup>، حسین حسین‌زاده<sup>۲\*</sup>

۱- داروساز، کارشناس گروه فارماکودینامی و سم‌شناسی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد

۲- استاد، گروه فارماکودینامی و سم‌شناسی، مرکز تحقیقات علوم دارویی و دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد

\*آدرس مکاتبه: مشهد، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، دانشکده داروسازی، صندوق پستی: ۹۱۷۷۵ - ۱۳۶۵

تلفن و نمایر: (۰۵۱) ۸۸۲۳۲۵۱

پست الکترونیک: hosseinzadehh@mums.ac.ir

تاریخ تصویب: ۹۰/۶/۲۳

تاریخ دریافت: ۸۹/۲/۴

### چکیده

سیاهدانه گیاهی یکساله از خانواده آلاله است که فلور طبیعی جنوب اروپا، شمال آفریقا و جنوب غربی آسیا می‌باشد. دانه این گیاه حاوی روغن، پروتئین، آلکالوئید (مثل نیجلیسین و نیجلیدین)، کینون‌ها (مانند تیموکینون)، ساپونین و اسانس فرار است. در طب سنتی برای چندین بیماری استفاده می‌شود که از جمله به عنوان ضدکرم و جهت مشکلات قاعدگی، آسم، دیابت، سرفه بوده، ادرارآور و شیر افزایست. اثرات فارماکولوژیکی و زیستی سیاهدانه و تیموکینون، به عنوان یکی از اجزای سیاهدانه، شامل مواردی چون اثر آنتی‌اکسیدانی، ضدایسکمی، ضدالتهاب و ضددرد، ضدصرع و ضدسرفه می‌باشد.

گل واژگان: سیاهدانه، تیموکینون، فارماکولوژی و سم‌شناسی



و آنفلوانزا نیز مصرف داشته است. دانه یا روغن آن به عنوان داروی ضدتغیر، ادرارآور، شیرآور و ضدانگل استفاده می‌شود. حتی به عنوان افزودنی غذایی نیز مفید است. یک عقیده قدیمی استی در اسلام راجع به سیاهدانه وجود دارد که در اعراب رایج است و آن این است که سیاهدانه یک اکسیر و معجون شفاده‌نده جهانی و عمومی است و به همین خاطر به عنوان نوشدارو در درمان تمام بیماری‌ها به جز مرگ مفید است. در کتابی مقدس سیاهدانه به عنوان داروی شفابخش یاد شده و در طب بقراط از آن به عنوان بهبوتدهنده یاد شده است. بسیاری از موارد مصرف آن در طب سنتی به صورت علمی نیز آزمایش شده است.

قسمت مورد استفاده از گیاه، نوع عصاره، روش مصرف، مورد مصرف و نوع مصرف‌کننده در جدول شماره ۱ به تفکیک ذکر شده است. متن زیر یک مطالعه کلی از مقالات در دسترس از فیتوشیمی، فارماکولوژی و سم‌شناسی این گیاه است [۵، ۶، ۷].

**مقدمه**  
علاقة به داروهای گیاهی باعث افزایش رشد و مصرف آنها شده است. به خاطر عوارض جانبی داروهای معمول استفاده از فرآورده‌های گیاهی و طبیعی به عنوان درمان سنتی تعداد زیادی از بیماری‌ها در چند دهه اخیر بیشتر شده است. استفاده از گیاهان از قدیم‌الایام معمول بوده است [۱، ۲]. گیاهان دارویی به عنوان انتخاب سالم‌تر در بعضی موارد یا حتی تنها ماده مؤثر معرفی شده‌اند. مردم در فرهنگ‌های مختلف و مکان‌های متفاوت گیاهان مشابهی را برای اثر بر بیماری‌های شبیه به هم می‌شناسند. مانند اثر ضدرسatan، آنتی‌اکسیدان، ضدمیکروب، ضدالتهاب و اثرات تعدیل‌کننده سیستم ایمنی [۳، ۴].  
**سیاهدانه** (*Nigella sativa* Linn.) از خانواده آلاله (Ranunculaceae) به طور معمول به عنوان دانه سیاه در طب سنتی شناخته شده است. در هند، کشورهای عربی، اروپا و ایران برای اهداف درمانی استفاده می‌شده است. همچنین به عنوان ادویه و در درمان بیماری‌هایی مثل آسم، فشار خون، دیابت، التهاب، سرفه، برونشیت، سردرد، اگزما، تب، سرگیجه

جدول شماره ۱- جدول تفکیکی قسمت‌های مختلف مورد استفاده گیاه سیاهدانه با توجه به نوع عصاره، روش و مورد مصرف و نوع مصرف کننده (انسانی و غیرانسانی)

شماره	قسمت مورد استفاده از گیاه	نوع عصاره	روش مصرف	مورد مصرف	مصرف کننده
۱	تمام گیاه خشک	HW	خوراکی	بیماری‌های قلبی - عروقی	بزرگسالان
۲	دانه خشک - اسانس دانه - روغن دانه	NSA- EO	وریدی	فعالیت کلیدنده و ضعیف کننده خربیان قلب - اثر کرونوتروپیک منفی	قلب قورباغه - رت
۳	دانه خشک - دانه بدون پوسیت خشک شده	HW,S,DEC, E80%, E95%	خوراکی - محیط کشت آگار	درمان گال - ضدکرم‌های انگل‌های روده‌ای	کودکان و بزرگسالان Cells-FL
۴	دانه خشک	E,Et,Plant,HW,S,M,E95% ,W,E100%, H, S DEC	خوراکی	غذای روزانه -	رت - بزرگسالان و دام
۵	دانه خشک - نمونه تجاری از دانه	HW,W,M - W-E1:1, E70%- SC	خوراکی - گاواز معدی - داخل صفاتی	چاشنی غذا - اشتها آور	رت - بزرگسالان - رت - موش اثر ضدتب و ضدالتهاب



## ادامه جدول شماره ۱

شماره	قسمت مورد استفاده از گیاه	نوع عصاره	روش مصرف	مورد مصرف	صرف کننده
۶	نمونه تجاری از دانه - روغن دانه - دانه خشک	W, SO, SC, E100%	گاواز معدی - داخل صفاقی - خوراکی	فعالیت ضد دردی	موش و رت
۷	ترواشات دانه - روغن دانه - دانه و برگ و ریشه	HW, S-DEC - S- SO - E100%- W	خوراکی - گاواز - معدی	فعالیت ضدزخم معدی - درمان معده درد - ضدنفخ	بزرگسالان - رت (معده)
۸	دانه	SO, S, W	داخل گوش - خوراکی	گوش درد - درمان دندان	اطفال - بزرگسالان
۹	دانه	S	خوراکی	درد دردهای شکمی	بزرگسالان
۱۰	دانه بدون پوست خشک شده - دانه	HW, DEC	خوراکی	ضدتهوع	بزرگسالان
۱۱	دانه	DEC	موقعی	پیشگیری از بید زدن پارچه پشمی	---
۱۲	دانه خشک - تراوشات دانه - روغن دانه	HW, S, SO, DEC, Ma	خوراکی	ریوی ناشی از سرماخوردگی - ضدرسفة	بزرگسالان
۱۳	اسانس دانه	EO	وریدی - داخل صفاقی	اثر محرك تنفسی و برونکوردیلاتوری	خوکچه هندی - سگ
۱۴	دانه مخلوط با میوه کالوتروپیس پروسرا وترمینالیا کاتاتاپا	S	خارجی	فلج	بزرگسالان
۱۵	دانه	S, Ma	خوراکی - چشمی	سینوزیت - آنفلوانزا - کوئیزگتویت - احتقان	بزرگسالان
۱۶	دانه خشک	Ma	استعمال خارجی	جوش های پوستی - ایجاد درماتیت	بزرگسالان
۱۷	دانه خشک	Et, E95%	—	فعالیت ضد لاروی (کشندۀ لارو)	آرتیمیا سالینا و لاروکولکس - پی بینز
۱۸	دانه خشک شده در آون - دانه خشک با عسل	W,S	خوراکی	فعالیت خدمالاریایی (پلاسماودیوم فالسپیاروم) FCR-3(GAMBIA	بزرگسالان
۱۹	دانه خشک - تراوشات دانه - روغن دانه	E100%-S- HW, S, DCM, SO	تجویز موضعی بر پیس - خوراکی - گاواز معدی -	تقویت کننده قوای جنسی - ادرار آور افزاینده سطح تستوسترون	رت - بزرگسالان
۲۰	دانه خشک	HW-S	خوراکی	محرك کلیه ها - دفع سنگ کلیه	بزرگسالان
۲۱	دانه خشک	E95%-E70%	گاواز معدی - خوراکی	مهار تخمک گذاری	خرگوش



ادامه جدول شماره ۱

شماره	قسمت مورد استفاده از گیاه	نوع عصاره	روش مصرف	مورد مصرف	صرف کننده
۲۲	E95%	—	اثر ضدکاشت	رت (فاز استروژنی رحم)	دانه خشک
۲۳	اسانس دانه - دانه روغن دانه	EO, NSA, ED	غذای روزانه- خوارکی- گواژ معدی	اثر آنتی اکسی توسيک- اثر شل کنندگی رحم - شیرافرا	رحم خوکچه هندی و رحم - بزرگسالان
۲۴	دانه بدون پوست خشک شدہ- دانه - روغن دانه	S, HW, DEC, Powder, W, E95%, NSA	خوارکی	صرف در عدم قاعدگی (آمنوره) - افزایش جریان خون در قاعدگی، قاعدگه آور سقط آور - صرف در زایمان و بعد از زایمان- محرك رحم	بزرگسالان (باردار)- بزرگسالان - رحم خوکچه هندی و رت غیرباردار
۲۵	دانه- اسانس دانه - کل گیاه خشک شده	S, HW, Ma, CF, S	خوارکی- محیط کشت سلولی زیرپوستی-	فعالیت ضدآلرژی و تعديل کننده سیستم ایمنی	بزرگسالان و خوکچه هندی- موش طحال
۲۶	دانه	NSE, EO, E95%, S	خوارکی- محیط کشت آگار	محرك سیستم ایمنی	رت - بزرگسالان
۲۷	اندامهای هوایی خشک- دانه خشک	Ch, EA, W, H, M, ED	داخل صفاقی	کند کننده فعالیت حرکتی و رفتار جستجوگرانه	حلزون- موش
۲۸	دانه	W-E1:1	داخل صفاقی	اثر نورولپتیک- ضد تشنج	موش
۲۹	روغن دانه- زهر	NSA-EO	—	فعالیت محرك عضلات اسکلتی	عضله رت (رکتوم آبدومینوس وایلنوم)- فقط عضله رکتوم آبدومینوس رت تراشه خوکچه هندی و ژوژنوم خرگوش - فقط ژوژنوم خرگوش بزرگسالان - ایلنوم و تراشه خوکچه هندی- رحم و روده و ایلنوم سگ- رت- گربه- بزرگسالان
۳۰	دانه خشک - روغن دانه	M, E80-95%, SO, HW, NSA, S, W-E1:1, W, EO, M	خوارکی	فعالیت غیراختصاصی ضدانقباضی	لوفوسيت-ها- لوسما پلی مورفو نوکلئار
۳۱	دانه- اسانس دانه- برگ ساقه و ریشه	Alk, EO, W-E1:1, E95%, DCM, S, W	وریدی- گواژ معدی- خوارکی	کاهنده فشار خون - کاهنده لمف	کاهنده خشک
۳۲	دانه	NS	محیط کشت سلولی	محرك تولید ایترولوکین ۱ و ۳- مهار کننده فاگوکسیت ها	لوفوسيت-ها- لوسما پلی مورفو نوکلئار



## ادامه جدول شماره ۱-

شماره	قسمت مورد استفاده از گیاه	نوع عصاره	روش مصرف	مورد مصرف	صرف کننده
۳۳	روغن دانه- دانه	SO, W, FixO	گاواز معدی	ALT و AST - مهارکننده ۵ - HETE Synthesis آلkalin فسفاتاز سیتوکروم ۴۵۰ و آ استیل ترانسفراز و آنزیم برگرداننده ترانس کریبتازو تیروزیناز	کاهش دهنده
۳۴	دانه- دانه خشک	W-HW	گاواز معدی	محیط کشت	رت (لکوسیت‌ها)
۳۵	روغن دانه	SO	سلولی	مهارکننده لوکوتربین B4	لیپوزوم‌ها
۳۶	دانه خشک	W-S	داخل صفاقی- خوارکی	کاهنده میزان کراتینین مهارکننده آنزیم تبدیل آنزیوتانسین و پروتاز HIV و ویروس هپاتیت C	رت- خون کامل بزرگسالان
۳۷	دانه خشک	Et, M, W	—	—	لکوسیت‌های رت
۳۸	روغن دانه	SO	گاواز معدی و	مهارکننده ۵- لیپاکسیژنаз	رت (باردار)
۳۹	دانه خشک	E100%-Plant, Powder	داخل صفاقی- گاواز معدی	اثر ضد القاء اثر داروها	رت
۴۰	روغن دانه	SO	داخل صفاقی- گاواز معدی	افزاینده اثر باربیتورات‌ها	موس- قلب قورباغه-
۴۱	دانه- روغن دانه- زهر	W-E1:1, SO-NSA, EO	داخل صفاقی- گاواز معدی	تضعیف‌کننده CNS	رت
۴۲	دانه خشک- روغن دانه	HW- FixO- ED	گاواز معدی	افزایش حساسیت به انسولین	رت- خرگوش
۴۳	دانه خشک- روغن دانه خشک شده- کل گیاه خشک شده	Powder, Fla, W, M-EO W(HW) - W-E1:1, S, SO	خوارکی- گاواز معدی- داخل صفاقی گاواز معدی-	ضد دیابت	بزرگسالان (خون کامل)- رت خرگوش
۴۴	نمونه تجاری از دانه	ED-EO	خوارکی- گاواز معدی-	مهار آزادسازی انسولین	پلاسمای رت- خرگوش
۴۵	دانه خشک- روغن دانه	FixO, S, HW, ED, W	خوارکی- گاواز معدی	کاهنده سطح کلسترول و تری گلیسرید	خون کامل بزرگسالان- رت
۴۶	دانه خشک شده در آون	عصاره آبی	—	مهارکننده رشد ریشه گیاه	—
۴۷	اسانس دانه	—	خوارکی	فعالیت افزاینده عصبانیت و بدلخلقی	سگ



ادامه جدول شماره ۱-

شماره	قسمت مورد استفاده از گیاه	نوع عصاره	روش مصرف	مورد مصرف	صرف کننده
۴۸	دانه خشک- روغن دانه	عصاره اتردوپترولی	وریدی	خرگوش و خون انسان - اثر بند آورنده خون - کاهنده زمان پرتوترمین	
۴۹	روغن دانه	عصاره اتردوپترولی - روغن فیکسه شده	وریدی - گواژ معدی	- افزاینده زمان خون کامل بزرگسالان - خرگوش رت پروتومین - القاء هموگلوبین افزاینده نفوذپذیری غشاء	مهارکننده تجمع پلاکت ها
۵۰	روغن دانه	روغن دانه	محیط کشت	و مهارکننده ستر ترومبوسان B2	لیپوزومها - فیروسارکوما HT-۱۰۸۰
۵۱	دانه تازه	W, E100%	سلولی	مهارکننده پتانسیل فیرینولیتیکی تشدید کننده سلولهای کشنده طبیعی	لوفوما-I
۵۲	دانه - دانه خشک شده در آون- اسانس دانه	Ma - W-E1:1, W, Alch-SEA, M, CF	محیط کشت آکار فعالیت ضد سرطان - سلولی - استعمال خارجی و داخل - داخل صفاقی و زیرجلدی	مالتو نلاتیفی - ملانوما - موش (رده سلولی - LEUKP388 سلول های ریه موسن سلول های جورکت - لیمفومای دالتون لنفوسیت ها، رده های سلولی اریچ CA و سارکوما (ASC) ۱۸۰ و لیمفومای دالتون موس (کبد) و رت (سرم) و خرگوش	سالمونلاتیفی - ملانوما - موس (رده سلولی - LEUKP388 سلول های ریه موسن سلول های جورکت - لیمفومای دالتون لنفوسیت ها، رده های سلولی اریچ CA و سارکوما (ASC) ۱۸۰ و لیمفومای دالتون موس (کبد) و رت (سرم) و خرگوش
۵۳	دانه خشک- اسانس دانه	M, W-M1:1, EO	سلولی	سمیت سلولی - مهار دگردیاسیون دزوکسی ریبوز اثر از بین برنده رادیکال ها	
۵۴	شاخه های کوچک - روغن دانه - دانه خشک	E95%, W-E50, 70-95% Fla, Powder, SO, EO, FixO, S	داخل صفاقی - گواژ معده - غذای روزانه	اثر ضد سمیت کبدی وکلیوی - اثر سمیت وابسته به دوز	

علایم اختصاری موجود در جدول در ذیل توضیح داده شده اند:

ED: عصاره اتر دوپترولی، E: عصاره هگزانی، H: عصاره اتانولی، A-E: عصاره اسیدی - اتانولی، DEE: عصاره دی اتیل اتری، Et: عصاره اتری، Ch: عصاره کلروفرمی، DCM: عصاره دی کلرومانتانی، M: عصاره هگزانی، W-A: عصاره آبی - اسیدی، DEC: عصاره جوشانده آبی، Ma: عصاره خیسانده (دمکرده)، W-E: عصاره آبی - اتانولی، SO: روغن دانه، S: دانه، SS: پوست دانه، HW: آب داغ، NSA: قسمت غیرسپاروبینی، Plant: گیاه، SC: هسته دانه، FixO: قسمت محلول در اتیل استات، SW: قسمت محلول در آب، Fla: فلاونونید، Powder: پودر، Alk: فاز آلکالوئیدی، NS: غیر محلول در اتانول، NS: نرمال سالین، CF: قسمت جدا شده با کروماتوگرافی

سفید. فرم میوه آن کپسولی است و شامل تعداد زیادی دانه های مثلثی سفید رنگ است. هنگامی که کپسول میوه ای می رسد، باز می شود و دانه های آن به داخل فضای ریخته به رنگ سیاه در می آیند [۸]. دانه های گیاه منبع اجزای اصلی آن هستند [۹].

مرفوولوژی گیاه این گیاه به طور گسترده در جنوب اروپا، شمال آفریقا و آسیا و در کشورهایی مانند هند، ایران و کشورهای عربی یافت می شود. گیاهی خودروست با گل های آبی پررنگ و کمرنگ و



## طب سنتی

دانه‌های این گیاه توسط پزشکان مصری و یونانی از دیرباز برای درمان سردرد، التهاب مخاط بینی، دندان درد و کرم‌های روده‌ای، ادرار‌آور، تنظیم قاعدگی و افزایش شیر [۹، ۱۰] استفاده می‌شده‌اند. دانه‌های این گیاه با نام سیاهدانه معروفند که از قدیم در طب سنتی اسلامی و خاورمیانه برای درمان گروه زیادی از بیماری‌ها مانند آسم، سردرد، اسهال خونی، عفونت، چاقی مفرط، پشت درد، افزایش فشار خون و مشکلات سیستم گوارشی [۸، ۱۱] و اگزمای پوستی در تمام جهان استفاده می‌شده است [۹]. می‌توان دانه‌ها را با کمی آرد به عنوان چسباننده برای درمان زخم بینی و رماتیسم استفاده نمود [۱۱].

## ترکیبات موجود در سیاهدانه

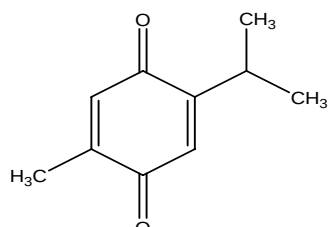
در مطالعه‌های دیگر به کمک روش HPLC تیموکینون (۰/۰۵ درصد)، تیمول (۰/۰۹۱ درصد) (شکل شماره ۹)، تیموهیدروکینون (۰/۰۰۷۷ درصد) (شکل شماره ۱۰) و دی تیموکینون در حد خیلی کم و غیرقابل اندازه‌گیری گزارش شده است [۲۵]. در نمونه‌های هندی، سوریه، اتیوپی و سودان، سلینیوم،  $\alpha$  و  $\gamma$  توکوفرول و رتینول نیز یافت شده است [۲۶]. آکاللوئیدهای قابل جداسازی به روش TLC نیجلیدین و نیجلیسین هستند که حلقه ایندازول دارند [۱۶]. در بررسی سیاهدانه هندی به روش GC-Mass، ۳۸ ترکیب که ۸۴/۶۵ درصد کل ترکیبات موجود در سیاهدانه را تشکیل می‌دهند مشخص شده که عمدۀ آنها ۹۷/۹ (درصد) عبارتند از: P-سیمن (۳۶/۲ درصد)، تیموکینون (۱۱/۳۷) درصد، آلفا توجن (۱۰/۰۳ درصد)، لونجی فولن (۶/۳۲) درصد و کارواکرول (۲/۱۲ درصد) [۱۶]. ترکیبات موجود در انسان آن، لینولئیک اسید (۵۲/۶ درصد)، تیموکینون (۱۱/۸ درصد)، کاروکرول (۳/۷ درصد) و ترانس آنتول (۲/۵ درصد) می‌باشد [۲۷]. در نمونه مصری میزان پروتئین ۲۰/۸ درصد، رطوبت ۷ درصد، کربوهیدرات ۳۳/۷ درصد و چربی ۳۴/۸ درصد بوده است [۲۸]. ترکیبات اصلی گیاه ایرانی شامل: ترانس آنتول (۳۸/۳ درصد)، P-سیمن (۱۴/۸ درصد)، لیمونن (۴/۳ درصد) (شکل شماره ۱۱)، کارون (۴ درصد) (شکل شماره ۱۲) و تیموکینون (۵/۸ درصد) می‌باشد [۲۹].

در هر کیلوگرم سیاهدانه، ۲۱۶ گرم پروتئین، ۴۰۶ گرم چربی، ۴۵ گرم خاکستر (ash)، ۸۴ گرم فیبر، ۲۴۹ گرم عصاره بدون نیتروژن، ۳۸ گرم رطوبت، ۱۰۵ میلی‌گرم آهن، ۱۸ میلی‌گرم مس، ۶۰ میلی‌گرم روی، ۵۲۷ میلی‌گرم فسفر، ۱۸۶۰ میلی‌گرم کلسیم، ۱۵/۴ میلی‌گرم تیامین، ۵۷ میلی‌گرم نیاسین، ۵ میلی‌گرم پیرودوکسین و ۱۶۰ میکروگرم فولیک اسید وجود دارد [۱۲] و به طور کلی ۳۸ - ۳۶ درصد روغن، پروتئین، آکاللوئید، ساپونین و ۲/۵ - ۰/۴ درصد انسان از آن تهیه می‌شود [۶].

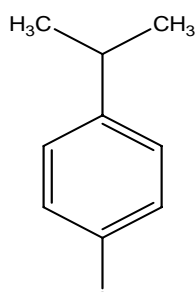
در بررسی انسان آن با GC-Mass [۱۳]، اصلی‌ترین ماده تیموکینون (۵۷ - ۲۷/۸ درصد) (شکل شماره ۱) و بعد از آن به ترتیب P-سیمن (۱۵/۵ - ۷/۱ درصد) (شکل شماره ۲)، کارواکرول (۱۱/۶ - ۵/۸ درصد) (شکل شماره ۳) و لونجیفولن (۱ - ۸ درصد) (شکل شماره ۴) مشخص شده است. تیموکینون دیمره شده و تبدیل به دی تیموکینون می‌شود [۱۴]. نیجلیسین [۱۵] (شکل شماره ۵)، نیجلیدین [۱۶] (شکل شماره ۶)، نیجلیمین [۱۷] (شکل شماره ۷) و فرم ان اکساید آن [۱۸] که یک ایزوکینولین است، چهار آکاللوئیدی هستند که به عنوان ماده مؤثره سیاهدانه شناخته شده‌اند.



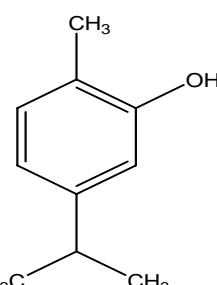
شکل ساختمان شیمیایی بعضی از ترکیبات موجود در سیاهدانه



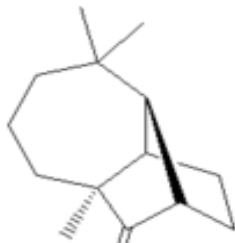
شکل شماره ۱



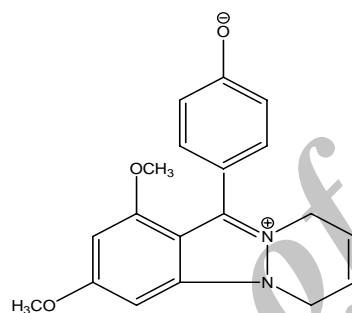
شکل شماره ۲



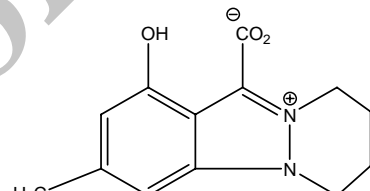
شکل شماره ۳



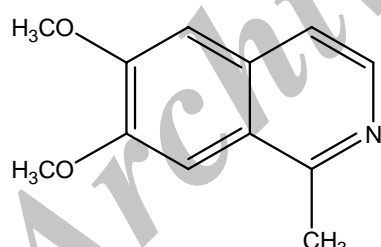
شکل شماره ۴



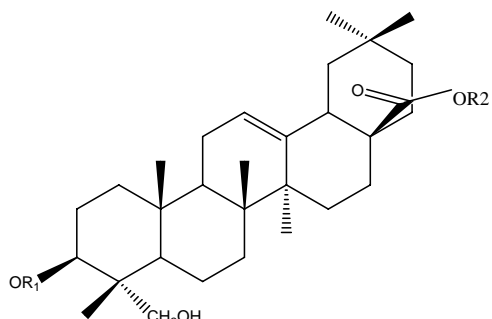
شکل شماره ۵



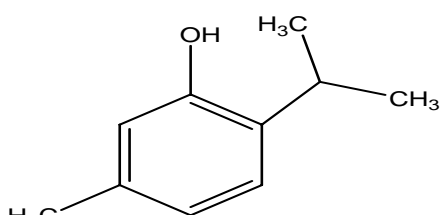
شکل شماره ۶



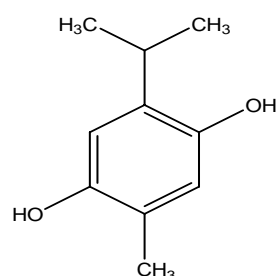
شکل شماره ۷



شکل شماره ۸

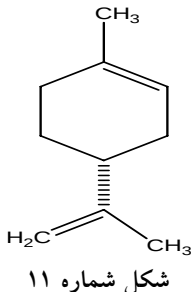


شکل شماره ۹

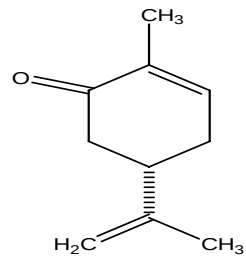


شکل شماره ۱۰





شکل شماره ۱۱



شکل شماره ۱۲

می‌کنند [۳۶]. ترکیبات دیگر سیاهدانه مانند کینون، کارواکرول، تی‌آنтол و ۴ ترپئنول، در اتصال رادیکال‌های آزاد به یکدیگر فوق العاده‌اند [۱۳]. این ترکیبات در گروهی از آزمون‌های برونتی آنتی‌اکسیدانی بررسی شده‌اند. ترکیبات مختلف سیاهدانه اثر هم‌افراطی دارند. سیاهدانه در اثر ترکیب با آهن مانع اکسیداسیون آن می‌شود. در بسیاری از بیماری‌ها مانند سیروز کبدی یا آسیب‌های کبدی ناشی از عفونت و مواد شیمیایی که رادیکال آزاد تولید می‌شود، عمل آنتی‌اکسیدانی سیاهدانه می‌تواند بسیار مفید واقع شود [۳۷، ۳۸]. اثر آنتی‌اکسیدانی در پیشگیری از سمیت کبدی ناشی از مواد شیمیایی و در نتیجه سرطان کبدی، با عصاره‌های جوشانده، اتانولی و متانولی سیاهدانه نیز، مشاهده شده است [۳۹]. در مطالعه‌ای دیگر سیاهدانه با اثر آنتی‌اکسیدانی خود داکسی ریبوز را به صورت برونتی مهار کرده است [۱۳]. به خاطر اثر پیشگیری از تخریب DNA و در نتیجه افزایش بیوسترن آن و جلوگیری از تغییر شکل کروموزوم‌ها است که می‌تواند سمیت ناشی از عفونت شیستوزومایی بر سیستم تناسلی و جنسی را کنترل نماید [۴۰].

سیاهدانه با اثر انتخابی بر لمفوسیت‌های B و T از طریق میتوژن، اثر ضدلوسی دارد [۴۱]. در مطالعه‌ای دیگر، سیاهدانه هندی با استفاده از روش تیو سیانات آهن و به کمک لینولئیک و دستگاه اسپکتروفوتومتری، با کاهش رادیکال‌های آزاد، باعث شده است. این نتیجه با استفاده از روغن دانه کلزا نیز مشاهده شده است [۲۷]. به علت وجود اسیدهای چرب و ترکیباتی نظیر توکوفرول، کاروتینوئیدها، یونهای فلزی و ترکیبات

روش مناسب برای کنترل کیفیت روزانه میزان تیموکینون موجود در اسانس و روغن گیاهان دارویی روش پالسی پلازوگرافیک می‌باشد [۳۰]. تیموکینون را با سولفونه کردن تیمول و کارواکرول و سپس اکسیداسیون آن توسط پتابسیم دی کرومات یا منگنز دی اکساید می‌توان تهیه کرد [۳۱]. کبد کاروتین حاصل از کارواکرول را به ویتامن A تبدیل می‌کند [۳۲].

روغن سیاهدانه متشکل از دو جزء فسفولیپید شامل: فسفاتیدیل کولین، فسفاتیدیل تانولامین و فسفاتیدیل سرین، فسفاتیدیل نیستیل [۱۹، ۲۰، ۳۳] و اسیدهای چرب غیراشباع (۸۳ درصد) شامل: اسید لینولئیک (۵۷ درصد) و اسید اولئیک (۲۴ درصد) [۳]. لیگنوسریک، لینولئیک و پالمیتوئیک (۰/۳ درصد)، آراثیدیک اسید (۰/۱۴ درصد)، میریستوئیک (۰/۱۸ درصد)، میرستیک (۰/۰۹ درصد) می‌باشد [۳۴]. اسیدهای چرب اشباع مثل پالمتیک اسید (۱۳ درصد) و استئاریک اسید (۳ درصد) از عصاره سیاهدانه گزارش شده است [۳].

۲۰ درصد روغن سیاهدانه در طی فرایندهای جمع‌آوری گیاه، جداسازی دانه و تهیه روغن با آنزیم‌ها هیدرولیز می‌شود [۳۵]. مطالعات زیادی در مورد خواص عصاره سیاهدانه، روغن، اسانس یا ترکیبات آن مانند تیموکینون در سیستم‌های مختلف بدن به صورت درون‌تنی و برون‌تنی انجام شده است که بخشی از آنها در ذیل آمده است.

### اثرات داروشناسی

#### اثر آنتی‌اکسیدانی

مطالعات نشان داده است که روغن سیاهدانه و تیموکینون، از طریق غیرآنزیمی، پراکسیداسیون چربی‌ها را در لیپوزوم مهار



درخوکچه هندی نشان داد. این اثرات با پیش درمانی نالوکسان ۲ میلی گرم بر کیلوگرم) مهار شد [۵۱].

### اثرات ضدایسکمی

دانه سیاهدانه، عصاره آبی (۱ گرم بر کیلوگرم) و الکلی ۱/۶ میلی گرم بر کیلوگرم) به طور معنی داری صدمات سلولی ناشی از ایسکمی مغزی بابستن ۴ رگ را در مناطق CA1 و CA3 هیپوکامپ کاهش داد [۵۲]. در مطالعه‌ای دیگر انسانس سیاهدانه (۰/۳۸۴ - ۰/۰۴۸ میلی گرم بر کیلوگرم) و تیموکینون (۰/۵ - ۰/۲ میلی گرم بر کیلوگرم) اثرات محافظتی روی لیپوپراکسیداسیون ناشی از ایسکمی مغزی با بستن چهار رگ در هیپوکامپ رت نشان داد [۵۳]. علاوه بر مغز عصاره دانه سیاهدانه باعث کاهش صدمات ایسکمی در عضلات اسکلتی شد [۵۴]. سیاهدانه با مقادیر ۰/۲ میلی گرم بر کیلوگرم داخل صفاقی باعث محافظت کبد در مقابل ایسکمی این بافت شد [۵۵]. انسانس سیاهدانه صدمات اکسیداتیو و بافتی ناشی از ایسکمی را در بافت کلیه در رت کاهش داد [۵۶]. همچنان تیموکینون (۱۰۰ - ۵ خوراکی میلی گرم بر کیلوگرم) و انسانس سیاهدانه (۵ - ۲/۵ خوراکی میلی گرم بر کیلوگرم) اثرات محافظت گوارشی در مقابل ایسکمی - رپرفیوژن در رت نشان داد [۵۷، ۵۸].

### اثرات ضددرد و التهاب

طبق مطالعات انجام شده در مورد اثر ضددردی قوی روغن سیاهدانه به کمک آزمون‌های ضددردی صفحه داغ، پرش دم و پیچش (با اسید استیک) مشخص شده که به علت کاهش این اثر به دنبال تجویز همزمان با نالوکسان، سیستم اوپیوئیدی وارد عمل شده است [۵۸]. روغن سیاهدانه باعث تضعیف سیستم عصبی مرکزی می‌شود [۵۹]. روغن سیاهدانه یا تیموکینون به صور مختلف خوراکی، داخل صفاقی و داخل مغزی استفاده شده است. با بررسی مکانیسم اثر ضددردی آنها با نالوکسان و تعدادی از آنتاگونیست‌های گیرنده‌های کاپا و مو مشخص شده که روغن سیاهدانه و تیموکینون اثرات ضددردی خود را از

فسفری در مقادیر کمتر، گیاه تازه و دست نخورده بیشتر از روغن حاصل از آن در برابر اکسیداسیون مقاوم است. لیپیدهای قطبی سیاهدانه به ویژه فسفولیپیدها منبع قوی ترکیبات آنتی‌اکسیدان است. خروج هیدروپراکسایدها از روغن سرعت اکسیداسیون را کند می‌کند [۴۲]. از عصاره آبی و اتانولی سیاهدانه می‌توان به عنوان پایدارکننده و آنتی‌اکسیدان در روغن ذرت استفاده کرد، البته تأثیر عصاره الکلی بیشتر از آبی است [۴۳]. اثرات آنتی‌اکسیدانی، آنتی‌پراکسایدی و آنتی‌هیستامینی سیاهدانه موجب محافظت مخاط معده از آسیب ناشی از مصرف الكل شده و از بروز زخم معده پیشگیری می‌کند [۴۴]. انسانس سیاهدانه نیز از آسیب DNA پیشگیری می‌کند [۴۵]. روغن سیاهدانه بر آسیب اکسیداتیو ناشی از سم آفلاتوکسین و سمیت کبدی و کلیسوی ناشی از آن مؤثر است [۴۶]. اثر آنتی‌اکسیدانی روغن سیاهدانه ۵ - ۴ برابر انسانس آن است. در نتیجه این اثر به تیموکینون وابسته نبوده به کارواکرول وابسته است [۴۷]. مصرف تیموکینون، میزان اسپرم‌ها را به حد نرمال می‌رساند [۴۰]. تیموکینون به عنوان یک آنتی‌اکسیدان با ختشی کردن رادیکال‌های آزاد دخیل در سمیت دوکسوروپیسین، اثر محافظتی در پروتئین اوری و افزایش چربی ناشی از ستدرم التهاب سلول‌های کلیوی دارد [۴۸]. تیموکینون و متابولیت آن دی‌هیدروتیموکینون به عنوان آنتی‌اکسیدان نقش مهمی در پیشگیری از پراکسیداسیون چربی‌ها در بافت‌های مختلف موش از خود نشان داده‌اند [۴۹]. تیموکینون و روغن سیاهدانه به علت خاصیت آنتی‌اکسیدانی باعث پیشگیری از افزایش هموسیستئین ناشی از متیونین شده که این امر خود منجر به کاهش بیماری‌های قلبی عروقی می‌شود [۵۰]. در مطالعه‌ای دیگر اثرات محافظتی تیموکینون و روغن سیاهدانه در پیشگیری از پراکسیداسیون چربی‌های ناشی از آسیب ایسکمیک به هیپوکامپ به اثبات رسیده است [۲۹].

### اثرات ضدسرفه

تیموکینون با دوزهای ۲۰ و ۴۰ میلی گرم بر کیلوگرم اثرات محافظتی در برابر سرفه ناشی از اسیداستیک ۲۰ درصد



حرکتی حیوان با تست‌های حرکت به دنبال چراغ روشن در قفس تاریک و میله چرخان اثر تضعیف‌کنندگی سیستم اعصاب مرکزی با این دو عصاره مشاهده شده که در مورد عصاره متانولی این اثر بیشتر بوده است [۶۳].

### اثرات ضدسرطان

اثر ضدسرطان احتمالی سیاهدانه یا مواد مؤثره آن بررسی شده است. به طور مثال عصاره متانولی دانه گیاهی بدون کمترین سمیت بر روی لنفوسیت‌های طبیعی، اثر ضدسرطانی قوی بر روی سلول‌های لمفوما و سارکوما ۱۸۰ دارد [۶۴]. مصرف ۲ میلی‌گرم عصاره در هر موش به مدت ۱۰ روز به صورت درون‌تنی می‌تواند سلول‌های کارسینومای الدریچ را مهار کند. انسان سیاهدانه بیان پلی‌پتیدها در سلول‌های T لنفوسیت را تغییر داده که این تغییر ممکن است مربوط به یکی از خواص بیولوژیکی سیاهدانه باشد [۴۵]. سیاهدانه ضمن پیشگیری از سرطان، سمیت داروهای ضدسرطان را نیز کاهش می‌دهد. به طور مثال نشان داده شده است که مصرف موضعی عصاره سیاهدانه می‌تواند سرطان پوست ایجاد شده توسط دی‌متیل بنزوآنتراسن موجود در روغن کرچک را در مراحل ابتدایی در موش مهار نماید [۶۵]. تزریق داخل صفاقی عصاره سیاهدانه تقریباً ۶۷ درصد از میزان شیوع سارکومای بافت نرم را، که بعد از ۳۰ روز مصرف زیرجلدی ۲۰ متیل کلاترن ایجاد می‌شود، کاهش می‌دهد [۶۶]. درمان با عصاره اتانولی به طور مشخصی عوارض سیس پلاتین را در موش کمتر می‌کند [۶۶]. این عصاره ۳۰ دقیقه قبل از سیس پلاتین به رت‌ها تزریق شده و اثر محافظتی بر سمیت کلیوی ناشی از این داروی ضدسرطان دارد [۶۷]. روش محافظتی عصاره دقیقاً مشخص نیست اما گفته می‌شود که ممکن است این اثر را از طریق افزایش سرعت دفع سیس پلاتین اعمال نماید. در صورتی که تیموکینون، ماده اصلی انسان سیاهدانه، در آب خوراکی با دوز ۵ mg/kg/day به مدت ۵ روز به تنهایی و ۵ روز نیز همراه ایفوسفامید مصرف شود، به طور مشخص سمیت کلیوی این دارو را که منجر به بروز سندروم فانکونی در موش می‌شود

طریق گیرنده‌های فوق نخاعی ۱۱ و ۲۰ اعمال می‌کنند. سیاهدانه در شرایط التهابی نیز مفید است. عصاره آبی سیاهدانه به عنوان ماده ضددرد، ضدالتهاب و ضدتب در موش استفاده شده است [۶۰]. در مطالعه‌ای دیگر اثر ضددردی و ضدالتهابی عصاره سیاهدانه بر آدم به وجود آمده توسط کاراجینان در پنجه موش و همچنین در تست‌های صفحه داغ به اثبات رسید [۵۹]. مکانیسم احتمالی اثر ضدالتهابی عصاره سیاهدانه نیز بررسی شده است. تیموکینون موجود در عصاره از طریق مهار سیکلوakkسیژناز و لیپوakkسیژناز از تولید ایکوزانوئیدهای نظری ترومبوکسان  $B_2$ ، لکوتین  $B_4$  قویاً جلوگیری می‌کند. مشخص شده است که روغن سیاهدانه اثر ضدایکوزانوئیدی و آنتی‌اکسیدانی بیشتری از تیموکینون دارد [۳۶، ۶۰].

تیموکینون به صورت داخل صفاقی و داخل مغزی نیز استفاده شده که در کترول هر دو فاز اولیه و ثانویه تست فرمالین مؤثر بوده است. علاوه بر نالوکسان، سایر آنتاگونیست‌های گیرنده‌های ۱۱ و ۲۰ اثر ضددردی تیموکینون را در فاز اولیه تست فرمالین مهار می‌کنند. اما آنتاگونیست گیرنده ۷ اوپیوئیدی روی هیچ فازی تأثیر ندارد [۵۹]. همچنین عصاره آبی سیاهدانه نیز اثر ضدسرفه خود را از طریق گیرنده‌های اوپیوئیدی اعمال می‌کند که تأیید اثر آن برگیرنده‌های اوپیوئیدی است [۶۱]. اثر ضددردی و ضدالتهابی انسان سیاهدانه با تست‌های آدم پا با کاراجینان، رایتینگ (با استیک اسید)، تست فرمالین و تست ضددردی پرش دم نیز بررسی شده است. در تست فرمالین، اثر ضددردی ناشی از انسان سیاهدانه در تزریق همزمان با نالوکسان تغییری نکرد. اثر ضدالتهابی انسان سیاهدانه با حداقل دوز ۰/۴ میلی‌لیتر بر کیلوگرم، به دو صورت موضعی و خوراکی بر التهاب پای رت به اثبات رسیده است که احتمالاً این اثر مربوط به تیموکینون موجود در آن می‌باشد [۶۲]. اثر عصاره آبی و متانولی سیاهدانه بر CNS به کمک آزمون‌های رفتاری بررسی شده است. یکی از این تست‌ها یک صفحه سیاه ۱۶ خانه‌ای است (عرضه هر خانه، ۳ سانتی‌متر) که تعداد ورود حیوانات به این خانه‌ها در طی ۵ دقیقه بررسی می‌شود. در بررسی فعالیت و تعادل

اثرات با سیپروهپتادین که یک آنتاگونیست گیرنده‌های هیستامینی و سروتونینی است، آنتاگونیزه می‌شود. همچنین آتروپین (آنتاگونیست رسپتورهای کولینرژیک)، هگزامتونیوم (آنتاگونیست گانگلیونهای نیکوتینی)، رزپین (عامل تهی کننده آدرنرژیک) نیز می‌توانند این اثرات را آنتاگونیزه نمایند. با توجه به مطالب فوق می‌توان این طور نتیجه گرفت که تأثیر عصاره و ترکیبات سیاهدانه بر سیستم قلبی عروقی به طور مستقیم و غیرمستقیم از طریق سیستم‌های کولینرژیک و تریپاتامینرژیک است. از روغن سیاهدانه به عنوان یک داروی کاهنده فشار خون استفاده می‌شود [۷۶]. لینولئیک اسید به عنوان عمدۀ ترین اسید چرب غیراشبع موجود در روغن سیاهدانه، در متابولیسم بافتی و ساخت پروستاگلاندین‌ها مؤثر بوده و باعث کاهش فشار خون و انقباض عضلات صاف می‌شود [۳۵]. طی بررسی به عمل آمده در مراکش بر روی عصاره دی‌کلرومتانی سیاهدانه در رت‌های با فشار خون بالا، اثرات کاهنده‌گی فشار خون و ادرار آوری از این عصاره دیده شده است [۷۷]. اثر ادرارآوری عصاره دی‌کلرومتانی با دوز  $6/0$  میلی‌لیتر بر کیلوگرم تقریباً نصف این اثر در فورزمايد با دوز  $5$  میلی‌گرم بر کیلوگرم (نسبت  $16$  درصد به  $30$  درصد) می‌باشد. این اثر با افزایش دفع کلرید، سدیم، پتاسیم و اوره همراه است. بلوك کننده‌های کanal کلسیمی مانند نیفیدیین ( $0/5$  میلی‌گرم بر کیلوگرم) به میزان  $18$  درصد و سیاهدانه  $22$  درصد فشار خون شریانی را کاهش می‌دهد. سیاهدانه از طریق تأثیر بر سیستم اعصاب مرکزی نیز می‌تواند منجر به کاهش فشار خون شود [۷۶]. تأثیر انسانس بدون تیموکینون و  $\alpha$ -پین و  $P$ -سیمن بر سیستم قلبی عروقی، در رت بیهوش شده با اورتان نیز بررسی شده است. تجویز داخل وریدی این انسانس باعث کاهش فشار خون شریانی و تعداد ضربان قلب شد که با هگزامتونیوم آنتاگونیزه شد. برادی کاردی آن با آتروپین خنثی شد سپس این برادی کاردی مرکزی بوده و از طریق مرکز واژوموتور در مدلولا با کاهش برون ده قلبی ایجاد می‌شود. پس در نتیجه خروج این اجزاء از انسانس باعث از بین رفتن اثر مضعف سیستم قلبی عروقی آن نمی‌شود [۷۸].

کاهش و اثر ضدسلطانی آن را افزایش می‌دهد [۶۸]. به نظر می‌رسد که مکانیسم پیشنهادی دیگر برای تیموکینون که موجب کاهش سمیت کلیوی ناشی از سیس پلاتین در موش و رت می‌شود، خاصیت آنتی‌اکسیدانی آن باشد [۶۹]. تیموکینون همچنین اثر ضدسلطانی سیس پلاتین را افزایش می‌دهد. اثر صمغ، روغن و دو ترکیب خالص جدا شده از سیاهدانه به نامهای تیموکینون و دی تیموکینون نیز به صورت برون‌تنی بر سمیت سلول‌های پایه رده‌های سلولی تومور انسانی بررسی شده است. علیرغم اثر سمیت تیموکینون و دی تیموکینون بر تمام رده‌های سلولی، صمغ و روغن سیاهدانه تا حداقل دوز  $W/W 1$  درصد سمیتی بر این دسته از سلول‌ها تدارند. این اثرات نمی‌تواند به خاطر خشی‌سازی رادیکال‌های آزاد باشد [۵۷۰]. اثرات قوی سمیت سلولی عصاره اتیل استاتی به صورت برون‌تنی بر روی انواع مختلف سلول‌های سلطانی نیز گزارش شده است [۱۷۶]. اثرات مهاری برون‌تنی و درون‌تنی تیموکینون بر سلطان گردن معده القاء شده با بنزوپیرن در موش مشخص شده است [۷۸]. تیموکینون به صورت برون‌تنی می‌تواند القاء فیروسارکوما را مهار نماید. مکانیسم این اثرات کاملاً مشخص نیست اما احتمالاً با ستر DNA تداخل داشته که این امر خود با ذخیره‌سازی و کاهش غلظت گلوتاتیون و لیپید پراکسایدها و فعالیت بعضی آنزیم‌ها مرتبط است [۷۲۰۳]. سیاهدانه همچنین در پیشگیری و درمان سرطان طحال هم به صورت خوراکی و هم به صورت برون‌تنی در محیط کشت مؤثر است [۷۴]. آفاهادرین جدا شده از سیاهدانه اثر ضدسلطانی خود را در موش به صورت درون‌تنی و با کاهش سلول‌های سارکوماری ریه و لوسمی P388 مورین اعمال می‌کند [۷۱۷۵]. عصاره سیاهدانه و تیموکینون مغز استخوان و سلول‌های طحال را در برابر عفونت شیستوزومایی حفظ کرده و از بروز ناهنجاری‌های کروموزومی ناشی از آن پیشگیری می‌کند [۴۰].

### تأثیر بر سیستم قلبی عروقی

اثر عصاره و ترکیبات سیاهدانه بر فشار خون و قلب رت بررسی شده است. وقتی این مواد را به صورت تزریق داخل وریدی به حیوان بیهوش انکوبه می‌کنیم، فشار خون و تعداد ضربانات قلب به صورت وابسته به دوز کاهش می‌یابد. این



## اثر بر خون

### اثر بر سیستم گوارشی

عصاره آبی سیاهدانه ایندکس‌های زخم معده ایجاد شده با آسپرین را به میزان ۳۶ درصد کاهش می‌دهد [۸۲]. مطالعه دیگر نشان داد که مصرف ۲ هفتگه‌ای روغن سیاهدانه با دوز g/kg/day ۰/۸۸، میزان موسین، گلوتاتیون معده را افزایش داده و میزان هیستامین را کاهش می‌دهد و اثرات محافظتی در برابر الكل بر مخاط معده نشان می‌دهد [۱۴]. روغن سیاهدانه به خاطر عمل محافظت سلولی نیز به عنوان داروی ضدزخم معده استفاده شده است [۸۳]. در مطالعه دیگری مصرف روغن سیاهدانه در رت با افزایش سطح گلوتاتیون، موسین و کاهش هیستامین مخاطی جداره معده را به میزان ۵۳ درصد از زخم ایجاد شده با اتانول محافظت می‌کند [۱۴]. تیموکینون با دوزهای ۵۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم و سیاهدانه در رت‌های ویستار باعث محافظت از زخم معده شده و از طریق اثر آنتیاکسیدانی، ایسکمی - رپروفیوژن القابی با زخم معده را کاهش می‌دهد [۵۷]. اثر تیموکینون بر کولیت ایجاد شده با استیک اسید نیز در رت بررسی شده است. کولیت با تزریق داخل کولونی استیک اسید ۳ درصد ایجاد می‌شود. فاکتورهای مختلفی نظیر زخم ماکروسکوپیک، تست‌های بیوشیمیایی شامل فعالیت میلوبراکسیداز، کاهش سطح گلوتاتیون، فاکتور فعال‌کننده پلاکتی و میزان هیستامین و هم‌چنین آزمون‌های بافت‌شناسی برای تعیین درجه محافظت مورد بررسی قرار می‌گیرد. تیموکینون با دوز ۱۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم و سولفاسالازین با دوز ۵۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم، به مدت ۳ روز قبل از القا کولیت به رت‌ها داده شد و مشاهده شد که اثر پیشگیری کنندگی بیشتر تیموکینون نسبت به سولفاسالازین به خاطر خاصیت آنتیاکسیدانی آن می‌باشد که با کاهش آزادسازی فاکتور فعال‌کننده پلاکتی و هیستامین، جلوگیری از تخلیه گلوتاتیون و ممانعت از پراکسیداسیون چربی‌ها همراه است [۸۴].

### اثر ضدمیکروبی و ضدانگلی

بررسی‌های انجام شده نشان می‌دهد که اثر ضدنماتودی و ضدسستودی روغن سیاهدانه با پی‌پرازین رقابت می‌کند.

پودر سیاهدانه به مدت ۱، ۲ و ۴ هفته به صورت خوراکی به رت‌های سفید نر بالغ داده شده و اثر آن بر انعقاد خون و بعضی تست‌های عملی کبدی رت سفید نر بالغ بررسی شده است. این تست‌ها شامل بررسی اندازه‌گیری زمان پرتورومیین، زمان ترومبوپلاستین نسبی فعال، زمان ترومیین، سطوح فیبرینوژن، آنتیتروومیین III و آلبومین و فعالیت آسپارتات آمینوترانسферاز (AST) و آلانین آمینوترانسферاز (ALT) می‌باشند. سیاهدانه در عرض ۴ هفته باعث افزایش فیبرینوژن به میزان ۱۴ درصد، کاهش زمان پرتورومیین به ترتیب به میزان ۷/۸ و ۱۳ درصد شد. در مصرف ۲ هفتگه‌ای سیاهدانه، کاهش زمان ترومبوپلاستین ۱۶ درصد گزارش شد. با یک هفته تجویز آن، زمان ترومیین ۱۳ درصد کاهش یافته، سطح آلبومین و فعالیت ALT افزایش پیدا کرد. هیچ تغییری در تعداد پلاکت‌ها، آنتیتروومیین III و AST مشاهده نشد [۷۹]. در بررسی اثر انسنس سیاهدانه و ترکیبات اصلی آن بر فعالیت نوتروفیل الاستاز انسانی مشخص شده که اثر مهاری انسنس بر این فعالیت مستلزم حضور مولکول‌های فعال زیستی است. کارواکرول از جمله ترکیبات اصلی انسنس است که می‌تواند با مهار فعالیت نوتروفیل الاستاز انسانی به عنوان یک عامل طبیعی ضدالاستاز عمل نموده و در درمان آسم، بیماری انسدادی مزمن ریوی و آمفیزم مؤثر باشد [۸۰]. روغن سیاهدانه باعث مهار انعقاد خون و تجمع پلاکت‌ها ناشی از آراشیدونیک اسید شد [۸۱]. در بررسی‌های به عمل آمده، مشخص شده که چندین ترکیب ضدانعقاد خون در سیاهدانه وجود دارد. اثرات درمانی این ترکیبات در جلوگیری از لخته از آسپرین قوی‌تر بوده است [۷۷]. با مصرف خوراکی سیاهدانه به مدت ۱۲ هفته، کلسترول، تری‌گلیسرید و گلوکز خون کاهش می‌یابد. تعداد پلاکت‌ها و لکوسیت‌ها ۳۵ - ۱۵ درصد نسبت به گروه کنترل کمتر شده، سطح هموگلوبین و PCV ۶ - ۱۷ درمان کم خونی‌ها می‌توان از روغن سیاهدانه استفاده نمود [۷۶].



اشریشیاکلی، ۲۴ ساعت بعد از آلوودگی تزریق شد. از جنتامایسین به عنوان کترول مثبت استفاده شد. بعد از ۲۴ ساعت، مایع داخل صفاقی روی آگار کشت داده شد. نتایج نشان داد که اثر ضداستافیلوکوکی عصاره متابولی ۷۸ درصد و ضدasherیشیاکلی آن ۱۰۰ درصد، اثر عصاره کلروفرمی مشابه جنتامایسین و روغن سیاهدانه نیز بر هر دو نوع ۱۰۰ درصد اثر داشت در حالی که عصاره آبی هیچ‌گونه اثر مهاری بر رشد باکتری‌های مذکور نداشت [۸۷].

نتایج یک مطالعه دیگر نیز نشان می‌دهد که روغن سیاهدانه می‌تواند اثر مهاری بر لیستریا مونوسیتوژنر داشته باشد که این بررسی با روش پلیت روی محیط کشت انجام شده است [۸۸]. نتایج متابولی گاما باعث مهار ایجاد اسپور و کاهش وزن خشک می‌سیلیال می‌شود در حالی که روغن سیاهدانه باعث تولید سریع اسپور و افزایش وزن خشک می‌سیلیال می‌شود پس از ۵۰ درصد نگهداری گیاه سیاهدانه نباید با رطوبت بیشتر از ۸۵ درصد نگهداری شود با توجه به مطالب مذکور می‌توان گفت که کاربرد اشعه گاما در مقایسه با روغن سیاهدانه برای کاهش نیمه عمر باکتری بهتر است به علاوه اسانس و روغن سیاهدانه در محیط کشت، رشد آسپرژیلوس‌ها را تحрیک می‌کند [۸۹]. ۶۰ - ۴۵ دقیقه بعد از مصرف اسانس اثر ضدشیگلازی آن در میمون مشاهده شد. همچین با مصرف سه روزه اسانس پس از تلقیح شیگلا به میمون، نمونه مدفع حیوان عاری از شیگلا شد که این برای ۸ گونه شیگلا صادق است [۹۰].

عصاره آبی سیاهدانه اثر مهاری بر کاندیدیازیس دارد [۹۱]. همچنین اثر ضدقارچی سیاهدانه در محیط کشت آگار بر علیه ۸ گونه مختلف درماتوفیت‌ها، ۴ گونه تریکوفیتیون روبروم، تریکوفیتیون ایتر دیجیتال، تریکوفیتیون متاگروفیتیس، اپسی درموفیتیون فلوکوزوم و میکروسپوروم کنیس ۱۰۰ - ۸۰ درصد بوده است، در نتیجه به نظر می‌رسد می‌توان از سیاهدانه در عفونت‌های قارچی پوستی استفاده کرد [۹۲].

تجویز روغن سیاهدانه با دوزهای ۵ و ۲/۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم به مدت ۲ هفته، از تعداد کرم‌های شیستوزما منسونی در کبد می‌کاهد. تعداد کل تخم‌ها را در روده و کبد کاهش، تعداد تخم‌های مرده را در دیواره روده افزایش و تعداد لاروها را کاهش می‌دهد. مصرف روغن سیاهدانه به همراه پرازی کواول تعداد تخم‌های مرده را بیش از تجویز پرازی کواول به تنهایی افزایش می‌دهد که این امر نشان‌دهنده تقویت اثر این دارو با روغن سیاهدانه می‌باشد [۸۵].

گزارش‌های متعددی از تأثیر عصاره‌های سیاهدانه و روغن آن بر باکتری‌های مختلف منتشر شده است. عصاره و روغن سیاهدانه اثر ضدمیکروبی گسترده‌ای دارند. به عنوان مثال در محیط کشت باکتریایی خاصیت ضدمیکروبی روغن سیاهدانه با رقت ۰/۰۱ بر علیه چندین ارگانیسم نظیر استافیلوکوکوس آرئوس، اشریشیاکلی، سالمونلا تیفی، شیگلانیجر و ویبریوکلرا دیده شده است [۸۵]. گزارش‌های متناقضی از تأثیر روغن سیاهدانه بر باکتری‌های گرم منفی و گرم مثبت در دست است. در بعضی از اینها تأثیر بیشتر بر گرم منفی‌ها [۸۶] و در دستهای دیگر تأثیر بیشتر بر گرم مثبت‌ها عنوان شده است. همچنین روغن سیاهدانه اثر ضدقارچی قوی‌ای به خصوص بر علیه گونه‌های آسپرژیلوس دارد. روش دیسک نشان داده است که اسانس سیاهدانه نیز بر گرم مثبت‌ها مانند استافیلوکوکوس آرئوس، باسیلوس سابتیلیس و گرم منفی‌ها مانند اشریشیاکلی، پسودومونا آئروژینوزا موثر است و بیشترین اثر ضدباکتریایی را بر باسیلوس سابتیلیس دارد. آکالوئیدهای عصاره آبی سیاهدانه بر باکتری‌های مختلف مقاوم به آنتی‌بیوتیک‌ها در عفونت آرتریت انسانی مؤثرند [۲۷۸۶]. فاکتورهای فیزیکوشیمیایی مانند نفوذپذیری و حلالیت ممکن است در تأثیر بهتر عصاره در غلاظت‌های پایین تر نسبت به غلاظت‌های بالاتر دخیل باشند. تجویز داخل صفاقی روغن سیاهدانه، با عملکرد قوی بر سیستم ایمنی، اثر مناسبی بر سیتومگالوویروس‌های مورین مولد عفونت در موش دارد [۳۴۸۶]. عصاره‌های کلروفرمی، متابولی و آبی سیاهدانه با نرمال سالین رقیق شده و به صورت داخل صفاقی به موش‌های آلووده به استافیلوکوکوس آرئوس و



بعد از ۲ ماه نمونه خونی برای اندازه‌گیری غلظت مالون دآلدئید، گلوتاتیون سرولوپلاسمین و گلوکز تهیه شده و کبد برای بررسی‌های بافت‌شناسی برداشته شد. کاهش غلظت مالون دآلدئید توسط عصاره سیاهدانه نشان‌دهنده کاهش پراکسیداسیون چربی‌ها و در نتیجه جلوگیری از آسیب کبدی است. غلظت گلوتاتیون و سرولوپلاسمین را نیز افزایش یافت که عمدۀ این تغییرات به علت خاصیت آنتی‌اکسیدانی آن می‌باشد. اثر سیاهدانه بر پیشگیری از آسیب سلول‌های β پانکراس در دیابت القائی با استرپتوزوسین نیز بررسی شد. در این بررسی سیاهدانه با دوز ۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم به مدت ۳ روز قبل از تزریق استرپتوزوسین و ۴ هفته بعد از آن به حیوانات داده شد. چون به نظر می‌رسید که استرنس اکسیداتیو می‌تواند در ایجاد دیابت نقش داشته باشد، فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی مانند گلوتاتیون پراکسیداز، سوپراکساید دسموتاز و کاتالاز در بافت پانکراس هموژن شده بررسی شد. همچنین نیتریک اکساید سرم، مالون دآلدئید بافت پانکراس و گلبول‌های قرمز نیز به عنوان نشانگرهای پراکسیداسیون چربی‌ها موردنبررسی قرار گرفتند. سلول‌های پانکراس هم از نظر بافت‌شناسی بررسی شدند. استرپتوزوسین غلظت نیتریک اکساید سرم و پراکسیداسیون چربی‌ها را افزایش و فعالیت آنتی‌اکسیدان‌ها را کاهش می‌دهد. اندازه‌گیری آنزیم‌های فوق نشان داد که مصرف سیاهدانه، بدون تغییر در تعداد سلول‌های β پانکراس ترشح انسولین را افزایش و استرنس اکسیداتیو را کاهش می‌دهد [۹۸]. با مصرف عصاره آبی سیاهدانه علاوه‌بر کاهش قند خون در رت‌های دیابتی انسولین، تستوسترون سرم و متابولیسم گلوکز افزایش یافته، سلول‌های β پانکراس محافظت می‌شوند [۹۹].

روغن سیاهدانه به مدت ۴ هفته به هامسترها یک که در اثر تجویز همزمان استرپتوزوسین و نیکوتینامید به دیابت نوع ۲ مبتلا شده بودند، داده شد. با بررسی میزان انسولین خون توسط روش ایمونواسی، افزایش انسولین و کاهش غلظت گلوکز سرم مشخص شد. بررسی‌های بافت‌شناسی نیز محافظت سلول‌های β پانکراس از آسیب را نشان دادند [۱۰۰]. اثر روغن سیاهدانه

### اثر ضددیابت

در مطالعات انجام شده، اثر سیاهدانه بر دیابت شیرین ایجاد شده با آلوکسان در خرگوش بررسی شده است. تجویز داخل صفاتی انسان سیاهدانه با دوز ۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم به طور مشخص، غلظت گلوکز ناشتا را در حیوانات دیابتی و نرمال ۶ - ۴ ساعت پس از مصرف به اندازه ۲۳ - ۱۵ درصد کاهش می‌دهد. غلظت انسولین با این درمان تغییر نمی‌کند. این امر نشان می‌دهد که اثر کاهش قند خون آن از طریق مکانیسم‌های غیروابسته به انسولین می‌باشد [۹۳]. درمان با عصاره سیاهدانه کاملاً بر پانکراس رت‌های دیابتی مؤثر است [۹۴]. در خرگوش‌های دیابتی تأثیر عصاره گیاه بر پارامترهای مختلفی نظر پراکسیداسیون چربی‌ها، گلوتاتیون سرولوپلاسمین، گلوکز، بافت‌شناسی کبد و پانکراس بررسی شده است. نتایج نشان می‌دهد که مصرف عصاره به مدت ۲ ماه به طور مشخصی غلظت گلوکز و سرولوپلاسمین را کاهش داده، علاوه‌بر بافت‌شناسی و بیوشیمیایی آسیب کبدی را بهبود می‌بخشد که احتمالاً این اثرات مفید را می‌توان به خاصیت آنتی‌اکسیدانی آن ربط داد [۹۵]. در گزارشی از کویت، ذکر شده که سیاهدانه هیچ تأثیری بر دیابت القاء شده توسط استرپتوزوسین ندارد. اما مخلوط ۵ گیاه که یکی از آنها سیاهدانه است به طور معمول در افراد دیابتی برای کنترل قند خون در این کشور استفاده می‌شود و همچنین باعث کاهش قند خون ناشی از دیابت القاء شده با استرپتوزوسین در رت می‌شود [۹۶].

در مطالعه‌ای سیاهدانه به صورت پودر شده مخلوط با غذای خوراکی و تیموکینون به صورت حل شده به کمک الکل در آب خوراکی به مدت ۲۵ روز به رت‌ها داده شد. قند خون پس از ۲ ساعت ناشتابی اندازه‌گیری شد. در پایان دوره پس از بی‌هوش کردن حیوانات، از آثورت شکمی نمونه خونی تهیه شد. در اندازه‌گیری پارامترهای خونی با اسپکتروفوتومتر مشاهده شد که تیموکینون و سیاهدانه هر دو کاهش معنی‌داری در قند خون حیوانات سالم ایجاد کردند [۹۷]. در بررسی دیگر، خرگوش‌های دیابتی شده با آلوکسان ۱۰ درصد (۱۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم)، به مدت ۲ ماه از عصاره سیاهدانه استفاده کردند.



داشته [۱۰۵] و خاصیت آنتی‌هیستامینی تیموکینون و دی‌تیموکینون را تأیید می‌کند [۱۰۶]. به صورت برونشیونی نشان داده شده است که سیاهدانه خواص ایمنی‌زایی سلول‌های T انسانی را افزایش می‌دهد [۱۰۷]. همچنین این گیاه لمفوسیت‌های T را برای ترشح ایترولوکین ۳ تحریک کرده، با تأثیر بر ماکروفازها تولید ایترولوکین ۱ (یک بتا) را افزایش می‌دهد. در محیط کشت سلول‌های لمفوسیتی، بعضی از پروتئین‌های موجود در سیاهدانه این اثرات را مهار و برخی دیگر تحریک می‌کنند [۱۰۸]. پروتئین‌های سیاهدانه همچنین در تولید سیتوکین‌ها نقش دارند [۱۰۷]. در مطالعه‌ای دیگر بر سلول‌های طحال موش، عدم تأثیر عصاره سیاهدانه بر سیستم ایمنی گزارش شده است. هرچند در حضور دوزهای میتوژن، پاسخ‌های ایمونولوژیکی با مکانیسم نامعلوم مشاهده شده است [۷۱].

در بررسی‌های انجام شده مشخص شده که روغن سیاهدانه اثری محرك بر سیستم ایمنی دارد. در این مطالعات، ماده فلورسنت به صورت داخل صفاتی به رت تزریق شده است. یافته‌ها نشان می‌دهد که روغن سیاهدانه فعالیت فاگوسیتی ماکروفازها را تحریک می‌کند [۱۰۹]. در مطالعه‌ای انسانی، روغن سیاهدانه به صورت کپسول، با دوزهای ۴۰ mg/kg/day و ۸۰ mg/kg/day به ۱۵۲ بیمار تجویز شد. این افراد مبتلا به بیماری‌های آرژیکی چون رینیت، آسم، برونشیت و اگزما بودند. در این افراد فاکتورهایی نظیر تعداد لمفوسیت‌ها و ائزوینوفیل‌ها، میزان کورتیزول پلاسمایی و ادرار، ACTH، IgE، تری‌گلیسرید، کلسترول مورد اندازه‌گیری قرار گرفت. در طول درمان عالیم بیماری کاهش یافت. کاهش تری‌گلیسرید و کلسترول و افزایش HDL مشاهده شد. تعداد لمفوسیت‌ها و مقدار ترشح کورتیزول و ACTH تغییری نکرد. لذا شاید بتوان از روغن سیاهدانه در درمان بیماری‌های آرژیک استفاده نمود [۱۰۹]. روغن سیاهدانه و تیموکینون اثرات ضدالتهابی قوی در مدل‌های التهابی آزمایشگاهی مختلف از خود نشان داده‌اند. این مدل‌ها شامل التهاب مغزی، کولیت، التهاب صفاق و آرتربیت هستند که از طریق میانجی‌های التهابی مانند پروستاگلاندین‌ها

بر تولید گلوکز کبدی در دیابت القابی با استرپتوزوسین (۶۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم) نیز در هامستر بررسی شد. افزایش میزان تولید گلوکز در سلول‌های کبدی جدا شده، افزایش گلوکونوژن در کبد در نتیجه مصرف روغن سیاهدانه را نشان داد [۱۰۱]. بررسی گزارش شده از کشور مراکش بر روی ۵۳ مورد دیابت انسانی که بعضی از آنها به بیماری‌های قلبی و کلیوی نیز مبتلا بوده‌اند، مشخص نمود که مصرف سیاهدانه برای درمان دیابت مؤثرتر از درمان‌های مدرن می‌باشد. اغلب این افراد که ۵۹ درصد جمعیت دیابتی‌های مراکش را تشکیل می‌دهند، دلیل استفاده از داروهای گیاهی را ارزان‌تر بودن و در دسترس‌تر بودن آنها ذکر کرده‌اند [۱۰۲]. سیاهدانه یکی از داروهایی است که از قدیم در طب سنتی مراکش برای درمان دیابت استفاده می‌شده است. افزایش عصاره سیاهدانه به محیط کشت سلول‌های β جزایر لانگرهانس به صورت برونشیونی ترشح انسولین را افزایش می‌دهد [۱۰۳]. در دیابت نوع یک القا شده با استرپتوزوسین، مصرف تیموکینون به مدت یک ماه از طریق مسیر مهاری نیتریک اکساید و کاهش فعالیت التهابی واپس‌ته به آن، میزان نیتریت‌ها را در تحریک ماکروفازها کاهش داده که این امر به نوبه خود اثر محافظتی بر سلول‌های β پانکراس دارد [۱۰۴]. در مطالعه صورت گرفته جهت بررسی اثر عصاره اتردوپترولی سیاهدانه بر گلوکز خون، انسولین و چربی‌ها در رت‌های سالم پس از گاواز ۴ هفته‌ای، روشن شد که این عصاره بدون هیچ‌گونه سمیت برونشیونی و درون‌تنی فقط در ۲۵ درصد موارد باعث کاهش جذب غذا و در نتیجه کاهش وزن شد. سطح تری‌گلیسریدها کاهش و HDL افزایش یافت و سلول‌های کبدی به انسولین حساس‌تر شدند. پس مصرف این عصاره می‌تواند در پیشگیری از دیابت نوع ۲ مؤثر باشد [۸۹].

### اثر بر سیستم ایمنی

طی بررسی انجام شده در ماستوسیت‌های جدا شده از صفاق به صورت برونشیونی نشان داده شد که پلیمر کربونیل، تیموکینون، نیجلون، تأثیر زیادی بر مهار آزادسازی هیستامین



بلوک کننده کلسمی است [۱۱۴]. انسان سیاهدانه، در بافت ایزوله شاخه رحمی خوکچه هندی و رت باعث مهار حرکات انقباض خود به خودی عضلات صاف شده و به صورت وابسته به دوز انقباضات ناشی از افزودن اکسی توسین به حمام بافت را نیز کاهش می دهد [۱۱۸].

### اثر ضدتشنج

مطالعات نشان داده است که تشنج القایی با پنتیلن تترازول توسط تیموکینون مهار می شود. مکانیسم آن افزایش میانجی گری گیرنده های اوپیوئیدی است که به خاطر تأثیر بر سیستم گابارژیک به وجود می آید. در این بررسی ها، میزان خواب القا شده توسط پنتوباربیتال با مصرف تیموکینون هیچ تغییری نکرد. تیموکینون با دوزهای ۸۰ و ۴۰ میلی گرم بر کیلو گرم به ترتیب به میزان ۱۰۰ و ۷۴ درصد از مرگ و میر ناشی از تست الکتروشوک و تشنج القایی با پنتیلن تترازول (۹۰ میلی گرم بر کیلو گرم) پیشگیری نموده و از مدت زمان صرع القایی با الکتروشوک می کاهد. نالوکسان به عنوان آنتاگونیست اوپیوئیدی، اثر ضدصرع تیموکینون را با کاهش شروع اثر تشنج و افزایش مدت تشنج نشان داد. فلومازنیل به عنوان آنتاگونیست گیرنده های بنزو دیازپینی فقط اثر تیموکینون را روی طولانی شدن شروع تشنج کاهش داد [۲۹]. روغن سیاهدانه با دوز ۱۲ میلی لیتر بر کیلو گرم اثر ضدتشنج داشته، از آسیب اکسیداتیو جلوگیری می کند و توانایی مهار صرع و کاهش مرگ و میر در هر دو مدل القاء تشنج، الکتروشوک و پنتیلن تترازول، را دارد [۱۱۹].

اثر ضدتشنجی تیموکینون به صورت مستقیم و با تزریق داخل مغزی، نیز بررسی شده است. در این مطالعه، ۳۰ دقیقه پس از تزریق پنتیلن تترازول حیوانات در محفظه های پلاستیکی مورد بررسی قرار گرفتند. دوزهای ۴۰۰ و ۲۰۰ میکرومول تیموکینون زمان شروع و مدت زمان صرع را کاهش دادند. اثر محافظتی تیموکینون بر مرگ و میر به ترتیب ۵۰ و ۴۵ درصد بود. در این روش، فلومازنیل و نالوکسان اثر ضدصرع تیموکینون را آنتاگونیزه نمودند؛ در نتیجه مکانیسم اثر

و لکوتین ها ایجاد می شوند [۱۱۰]. اثر ضدالتهابی روغن سیاهدانه، تیموکینون و نیجلون از طریق مهار مسیر ۵-لیپوکسیژناز اعمال می شود [۱۱۱]. عصاره آبی سیاهدانه و تیموکینون با کاهش تولید نیتریک اکساید مترشحه از ماکروفازهای جدا شده از صفاق در محیط کشت، التهاب را در بیماری های التهابی و خود ایمن کنترل می کند [۱۱۲]. طی تجویز ۳۰ روزه خوراکی سیاهدانه به موش ها و اندازه گیری اینترلوکین های ۴ و ۱۰ مشخص شد که سیاهدانه اثری بر سلول های T هلپر ۱ و ۲ ندارد [۱۱۳].

### اثر بر عضلات صاف

تجویز وریدی انسان سیاهدانه به صورت وابسته به دوز، میزان تنفس و فشار هوای داخل تراشه های خوکچه هندی را با تأثیر بر عضلات صاف مجاری هوایی افزایش می دهد [۷۶]، اما تیموکینون بر میزان تنفس تأثیری نداشته، فقط فشار هوای داخل تراشه ای را افزایش می دهد؛ پس اگر تیموکینون را از انسان سیاهدانه خارج کنیم انسان از طریق سیستم موسکارینی و هیستامینی محرک قوی تنفس می شود [۱۱۴]. در مطالعه ای بر عضلات صاف زنجیره تراشه خوکچه هندی و خرگوش، اثر مهاری انسان سیاهدانه بر انقباض ناشی از تزریق استیل کولین و هیستامین گزارش شده است [۱۱۵]. عصاره های سیاهدانه نیز به صورت برونتنی اثر هیستامین، کاربیکول و KCl را در تراشه خوکچه هندی آنتاگونیزه می نمایند. اثر عصاره اتردوپترولی سیاهدانه ۱۰ برابر عصاره تام آن است [۱۱۴] این انسان به صورت برونتنی در حمام بافتی، اثر انقباضی نوراپی نفرین بر حلقه آثورتی خرگوش [۱۱۶] و حرکات خودبخودی روده خرگوش و خوکچه را، از طریق بلوک کانال های کلسمی، مهار می کند [۱۱۷، ۱۱۸]. در مطالعه ای در کشور پاکستان، اثرات عصاره تام سیاهدانه بر ژوژنوم خرگوش و تراشه خوکچه هندی بررسی شده است. در آزمون های برونتنی، با مصرف این عصاره، شلی عضلانی وابسته به دوز در ژوژنوم خرگوش مشاهده شده، انقباضات ناشی از KCl مهار شد. این اثر مشابه و راپامیل، به عنوان یک



سیاهدانه و ترکیبات جدا شده از عصاره آن نیز این تأثیر را بر بهبود عملکرد کبدی دارند. ایندکس‌های بیوشیمیایی و فیزیولوژیکی مرتبط با سمیت کلیوی داروی سیس پلاتین، با تجویز عصاره سیاهدانه با دوز ۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم به مدت ۳۰ دقیقه قبل از مصرف این دارو بهبود می‌یابد [۶۷]. تیموکینون نیز این اثر را بر کاهش سمیت سیس پلاتین دارد [۶۹]. دلیل خاصیت محافظتی آن مشخص نیست اما ممکن است مربوط به اثر آنتی‌اکسیدانی عصاره باشد و در حقیقت داروهایی که سمیت کلیوی ایجاد می‌کنند ممکن است این عوارض را از طریق ایجاد رادیکال‌های آزاد ایجاد کنند. تیموکینون و سیاهدانه پراکسیداسیون چربی‌ها و آنزیم‌های کبدی را کاهش داده، فعالیت سیستم دفاعی آنتی‌اکسیدانی را در آسیب کبدی ناشی از مصرف ۹۰ روزه تراکلریدکربن در رت افزایش می‌دهند [۱۲۵، ۱۲۶].

#### سمیت حاد و مزمون

عصاره سیاهدانه و ترکیبات آن سمیت پایینی دارند. در مطالعه انجام شده، تجویز عصاره با دوز ۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم به صورت داخل صفاقی در رت به مدت ۵ روز تأثیر مشخصی بر آنزیم‌ها و متابولیت‌های نشان‌دهنده عملکرد مناسب کلیه و کبد نداشت [۶۷]. با تجویز خوراکی روغن سیاهدانه به رت حتی با دوزهای بالا (۱۰ میلی‌لیتر بر کیلوگرم) هیچ‌گونه مرگ و میر یا سمیتی در طول دوره مشاهده‌ای ۴۸ ساعته گزارش نشد [۵۸]. تجویز این دوز تا ۱۲ هفته نیز هیچ مرگ و میر یا تغییر مشخص در آنزیم‌های کبدی و کلیوی در بر نداشت [۱۲۷].

در مطالعه‌ای در موش سفید سوئیسی، LD<sub>50</sub> تیموکینون حدود ۲/۴ گرم بر کیلوگرم [۷۳] و در گزارشی دیگر ۹۰/۳ میلی‌گرم بر کیلوگرم ذکر شده است [۱۲۸]. تجویز این ماده با تک دوز بالا (۲ گرم بر کیلوگرم)، باعث بروز اشکالات تنفسی می‌شود. مصرف مقداری زیاد تیموکینون میزان گلوتاتیون کبدی، کلیوی و قلب را کاهش می‌دهد. در تست‌های بیوشیمیایی افزایش میزان متابولیت‌ها و آنزیم‌های کبد

ضدتشنج تیموکینون از طریق سیستم اوپیوئیدی وابسته به گاباژرژیک است [۱۲۰].

#### اثر بر کلیه و کبد

در بازار برخی کشورها، برای درمان بیماری‌های کبدی، سیاهدانه خرید و فروش می‌شود. در مطالعات انجام شده نشان داده شده است که به خاطر افزودن تیموکینون به محیط کشت سلول‌های جدا شده کبدی، سمیت هیدروپراکساید بوتیل بر این سلول‌ها کمتر می‌شود. تیموکینون اثری مشابه با سیلی بین در محافظت از کبد دارد. مکانیسم این اثر مشخص نیست، احتمالاً به محافظت از گلوتاتیون‌های داخل سلولی در مقابل استرس‌های اکسیداتیو ناشی از جراحت‌ها مربوط می‌شود و یا مکانیسم عمل آن ممکن است مربوط به مهار تولید ترومبوکسان<sub>2</sub> باشد [۱۲۱]. در مطالعه‌ای دیگر، مشخص شد که مصرف ۴ هفت‌های روغن سیاهدانه، به میزان ۸۰۰ ml/kg/day در رت از آسیب کبدی ناشی از تراکلریدکربن و گالاکتوزامین پیشگیری می‌کند. البته این محافظت فقط برای قسمت عقبی کبد کامل است. در طی این مدت مصرف، هیچ بیماری کبدی که منجر به اختلال عملکرد کبدی شود مشاهده نشد. این روغن همچنین کلسترول تام، LDL و تری‌گلیسرید را در سرم کاهش داد. سیاهدانه از سیروز و فیروز کبدی القایی با تراکلرید کربن در خرگوش پیشگیری می‌کند، اما نکروز در بافت کبد مشاهده می‌شود. عصاره سیاهدانه می‌تواند تصویر بافت‌شناسی و ایندکس‌های وضعیت اکسیداتیو کبدی را اصلاح کند [۱۲۲]. مصرف تیموکینون با دوز ۸ mg/kg/day به مدت ۵ روز قبل و یک روز بعد از تجویز تراکلریدکربن از طریق آب خوراکی از ایجاد مارکرهای بیوشیمیایی و بافت‌شناسی ناشی از آسیب کبدی موش پیشگیری می‌کند [۱۲۳]. به نظر می‌رسد این اثر به خاطر توانایی تیموکینون در مهار پراکسیداسیون چربی‌ها باشد. فاکتورهای خونی که از عفونت شیستوتزوما مانسونی در بدن افزایش پیدا می‌کنند، با مصرف روغن سیاهدانه کاهش می‌یابند [۱۲۴] که این نشانه بهبود عملکرد کبدی است. گیاه تام



مانند آسپارتات آمینوترانسفراز و آلانین آمینوترانسفراز و گاماگلوتامیل ترانسفراز و فاکتورهای بافت‌شناسی (کبد، قلب، کلیه و پانکراس) مورد آنالیز قرار گرفت. غلظت کلسترول، تری گلیسرید و گلوکز و تعداد گلوبول‌های سفید و پلاکت‌ها کاهش یافته، هماتوکریت و هموگلوبین افزایش پیدا کرد. عارضه خاصی در سطح بافتی مشاهده نشد [۱۳۲، ۱۳۳].

### محصولات در بازار

محصولات متعددی از سیاهدانه در بازارهای جهانی وجود داشته و مصرف می‌شود؛ از آن جمله می‌توان کرم‌های ضدقارچ، ضدبacterی، شل کننده عضلانی، ضدآکنه، ضدگزش حشرات، ضدسوختگی، ترمیم‌کننده بریدگی‌ها، جوش‌ها و زخم‌ها، پاک‌کننده، لایه بردار و روشن کننده را نام برد. صابون تمیزکننده و نرم‌کننده پوست نیز تهیه شده است. مصرف ۴ هفتگی از کپسول‌های حاوی روغن سیاهدانه باعث کاهش کلسترول شده از خطر بیماری‌های کرونری می‌کاهد. برای سرماخوردگی، سردرد، آنفولانزا، دردهای مفصلی، دندان‌درد، زکام، ورم لوزه، رگ به رگ شدگی و کوفتگی نیز در بازار مژده سیاهدانه وجود دارد. چای سیاهدانه به عنوان آنتی‌اکسیدان در فروشگاه‌ها یافت می‌شود. شامپوی سیاهدانه و روغن ۱۰٪ درصد خالص آن در بازارهای جهانی موجود است. کپسول حاوی پودر سیاهدانه جهت افزایش حافظه، افزایش فعالیت سیستم ایمنی، افزایش سلامتی، کاهش فشار خون و قند خون تجویز می‌شود.

### نتیجه‌گیری نهایی

طی بررسی‌های متعدد خواص آنتی‌اکسیدانی، ضددرد و التهاب، ضدسرطان، ضدمیکروبی و ضد انگلی، ضدتشنج و اثر بر روی سیستم قلب و عروق، گوارش، خون، سیستم ایمنی، عضلات صاف، دیابت، کلیه و کبد و سمیت حاد و مزمن برای سیاهدانه بیان شده است که با انجام مطالعات بیشتر در زمینه اثرات فارماکولوژیکی عصاره، اسانس و روغن سیاهدانه شاید بتوان در آینده از گیاه در درمان بیماری‌های مختلف استفاده نمود.

نشانده‌نده وجود آسیب آن است. هیچ علامت سمیتی در موس با مصرف ۹۰ روزه تیموکینون (۰/۰۳ درصد) در آب خوراکی مشاهده نشده، فقط کاهش اندکی در غلظت گلوکز ناشتاپی پلاسمایی به وجود آمد [۱۲۹]. ۲۴ ساعت بعد از تجویز ۳ گرم بر کیلوگرم تیموکینون، کاهش بارزی در میزان گلوتاتیون موجود در بافت‌های کبد، کلیه و قلب مشاهده شد. غلظت اوره و کراتینین پلاسمایی و فعالیت آنزیم‌های آلانین آمینوترانسفراز، لاکتانز دهیدروژنانز و کراتینین فسفوکیناز افزایش یافت. در مطالعه سمیت تحت حاد تیموکینون با غلظت‌های ۰/۰۱ - ۰/۰۳ درصد به مدت ۳ ماه، به صورت خوراکی همراه با آب آشامیدنی درموش، هیچ مرگ و میری مشاهده نشد، میانگین مقدار مصرف تیموکینون توسط حیوانات حدود ۹۰ - ۳۰ mg/kg/day بود. تغییری در میزان مصرف آب و غذا، ادرار، مدفوع و وزن بدن گزارش نشد. غلظت گلوکوتیون بافتی، اوره، کراتینین و تری گلیسرید و فعالیت آنزیم‌های ALT و LDH و CPK تغییری نکرد. بررسی‌های انجام شده، آسیب بافتی میکروسکوپی نشان نداد، اما سطح گلوکز خون پایین آمد [۱۳۰]. در بررسی دیگر عصاره آبی سیاهدانه به صورت خوراکی به مدت ۱۴ روز به رت‌های اسپراگ داولی تزریق شد. پس از این مدت تغییر بافت‌شناسی مشاهده نشد ولی سطح آنزیم‌های کلیوی افزایش یافت [۱۲۸]. در مصرف موضعی روغن خالص سیاهدانه، در افرادی که از آگزما رنج می‌برند، دو مورد آلرژی پوستی گزارش شده است. در گزارشی متناقض عنوان شده که روغن سیاهدانه به درمان بیماری‌های پوستی، آکنه و آگزما کمک می‌کند. موردهایی از درماتیت تماسی با مصرف اسانس سیاهدانه نیز در کتب آرایشی بهداشتی گزارش شده است. این موارد همگی با کورتیکواستروئید درمان شده‌اند [۱۳۰، ۱۳۱]. هیچ گونه مرگ و میری در تجویز تک دوز روغن سیاهدانه به صورت خوراکی با دوز ۲/۸ میلی‌لیتر بر کیلوگرم و به صورت داخل صفاقی با دوز ۲۰/۶ میلی‌لیتر بر کیلوگرم مشاهده نشده است. سمیت مزمن در رت با تجویز ۱۲ هفته‌ای این روغن به صورت خوراکی با مصرف روزانه ۲ میلی‌لیتر بر کیلوگرم بررسی شد. میزان تغییر در آنزیم‌های کلیوی و کبدی



## منابع

1. Dattner AM. From medical herbalism to phytotherapy in dermatology: back to the future, *Dermatol. Ther.* 2003; 16: 106–113.
2. Fong HH. Integration of herbal medicine into modern medical practices: issues and prospects, *Integr. Cancer Ther.* 2002; 1: 287 – 93.
3. Huffman MA. Animal self-medication and ethno-medicine: exploration and exploitation of the medicinal properties of plants, *Proc. Nutr. Soc.* 2003; 62: 371 – 381.
4. Miller KL, Liebowitz RS and Newby LK. Complementary and alternative medicine in cardiovascular disease: a review of biologically based approaches, *Am. Heart J.* 2004; 147: 401 – 11.
5. Worthen DR, Ghosheh O and Crooks PA. The in vitro anti-tumor activity of some crude and purified components of blackseed, *Nigella sativa*. *Anticancer Res.* 1998; 18: 1527 – 32.
6. Lautenbacher LM. Schwarzkümmelöl. *Dtsch. Apoth. Ztg.* 1997; 137: 68 – 9.
7. Nadkarni AK. 1976. *Indian Materia Medica*. Popular Parkishan: Bombay, India, 854.
8. Schleicher P, Saleh M. Black seed cumin: the magical Egyptian herb for allergies, asthma, and immune disorders, Healing Arts Press, Rochester, Vermont. 1998. p. 90.
9. Goreja WG. Black Seed: Nature's Miracle Remedy, Amazing Herbs Press, New York, NY. 2003.
10. El Dakhakhny M. Studies on the Egyptian *Nigella sativa* L: IV. Some pharmacological properties of the seeds' active principle in comparison to its dihydro compound and its polymer, *Arzneimittel forschung* 1965; 15: 1227 – 9.
11. Al Rowais NA. Herbal medicine in the treatment of diabetes mellitus. *Saudi Med. J.* 2002; 23: 1327 – 31.
12. Takruri HR. and Dameh MAF. Study of the nutritional value of Black cumin seeds (*Nigella sativa* L.). *J. Sci. Food. Agric.* 1998; 76: 404-410.
13. Burits M and Bucar F. Antioxidant activity of *Nigella sativa* essential oil. *Phytother. Res.* 2000; 14: 323 – 8.
14. El Dakhakhny M, Barakat M, Abd El Halim M and Aly SM. Effect of *Nigella sativa* oil on gastric secretion and ethanol induced ulcer in rats. *J. Ethnopharmacol.* 2000; 72: 299 – 304.
15. Atta ur Rahman, Malik S, Cun heng H and Clardy J. Isolation and structure determination of nigellicine, a novel alkaloid from the seeds of *Nigella sativa*. *Tetrahedron Lett.* 1985b; 23: 2759 – 62.
16. Atta ur Rahman, Malik S, Hasan SS, Choudhary MI, Ni CZ and Clardy J. Nigellidine, a new indazole alkaloid from the seeds of *Nigella sativa*. *Tetrahedron Lett.* 1995; 36: 1993 – 6.
17. Atta ur Rahman, Malik S and Zaman K. Nigellimine, a new isoquinoline alkaloid from the seeds of *Nigella sativa*. *J. Nat. Prod.* 1992; 55: 676 – 8.
18. Atta ur Rahman, Malik S, Ahmed S, Choudhary MI and Habib-ur-Rehman. Nigellimine-N-oxide-a new isoquinoline alkaloid from the seeds of *Nigella sativa*. *Heterocycles* 1985a; 23: 953 – 5.
19. Omar A, Ghosheh Abdulghani SA, Houdi A, Crookscor PA. High performance liquid chromatographic analysis of the pharmacologically active quinones and related compounds in the oil of the black seed (*Nigella sativa* L). *J. Pharm. Biomed. Anal.* 1999; 19: 757 – 62.
20. Al Jassir MS. Chemical composition and microflora of black cumin (*Nigella sativa* L.) seeds growing in Saudi Arabia. *Food Chem.* 1992; 45: 239 – 42.



- 21.** Bhatia IS and Bajaj KL. Tannins in black-plum (*Syzygium cumini* L.) seeds, *Biochem. J.* 1972; 128: 56.
- 22.** Chun H, Shin DH, Hong BS, Cho WD, Cho HY and Yang HC. Biochemical properties of polysaccharides from black pepper, *Biol. Pharm. Bull.* 2002; 25: 1203 – 8.
- 23.** Correa AD, Jokl L and Carlsson R. Amino acid composition of some Amaranthus sp. grain proteins and of its fractions, *Arch. Latinoam Nutr.* 1986; 36: 466 – 76.
- 24.** Merfort I, Wary V, Barakat HH, Hussein SAM, nawwar MAM and Wiuhn G. Flavonol triglycosides from seeds of *Nigella sativa*. *Phytochem.* 1997; 46: 359 - 63.
- 25.** Ghosheh OA, Houdi AA and Crooks PA. High performance liquid chromatographic analysis of the pharmacologically active quinones and related compounds in the oil of the black seed (*Nigella sativa* L.). *J. Pharm. Biomed. Anal.* 1999; 19: 757 – 62.
- 26.** Al Saleh IA, Billedo G and El Doush II. Levels of selenium, DL-a-tocopherol, DL-g-tocopherol, all-trans-retinol, thymoquinone and thymol in different brands of *Nigella sativa* seeds. *J. Food Compost. Anal.* 2006; 19: 167 – 75.
- 27.** Singh G, Marimuthu P, Heluani CSD and Catalan C. Chemical constituents and antimicrobial and antioxidant potentials of essential oil and acetone extract of *Nigella sativa* seeds. *J. Sci. Food Agricultur* 2005; 85: 2297 - 306.
- 28.** Atta MB. Some characteristics of nigella (*Nigella sativa* L.) seed cultivated in Egypt and its lipid profile. *Food Chem.* 2003; 83: 63 – 8.
- 29.** Hosseinzadeh H and Parvardeh S. Anticonvulsant effects of thymoquinone, the major constituent of *Nigella sativa* seeds, in mice. *Phytomed.* 2004; 11: 56 – 64.
- 30.** Michelitsch A and Rittmannsberger A. A Simple Differential Pulse Polarographic Method for the Determination of Thymoquinone in Black Seed Oil. *Phytochem. Anal.* 2003; 14: 224 – 7.
- 31.** Khan MA. Chemical composition and medicinal properties of *Nigella sativa* Linn. *Inflammopharmacol.* 1999; 7: 15 - 35.
- 32.** Al Gaby AM. Amino acid composition and biological effects of supplementing broad bean and corn proteins with *Nigella sativa* (black cumin) cake protein, *Nahrung* 1998; 42: 290 – 4.
- 33.** El Mahmoudy A, Matsuyama H, Borga MA, Shimizu Y, El Sayed MG and Minamoto N. Thymoquinone suppress expression of inducible nitric oxide synthase in rat macrophages, *Int. Immunopharmacol.* 2002; 2: 1603 – 11.
- 34.** Salem ML and Hossain MS. Protective effect of black seed oil from *Nigella sativa* against murine cytomegalovirus infection, *Int. J. Immunopharmacol.* 2000; 22: 729 – 40.
- 35.** Nickavar B, Mojab F, Javidnia K and Amoli MA. Chemical composition of the fixed and volatile oils of *Nigella sativa* L. from Iran, *Z. Naturforsch. [C]* 2003; 58: 629 – 31.
- 36.** Houghton PJ, Zarka R, De las Heras B and Hoult JRS. Fixed oil of *Nigella sativa* and derived thymoquinone inhibit eicosanoid generation in leukocytes and membrane lipid peroxidation. *Planta Med.* 1995; 61: 33 – 6.
- 37.** Nagi MN, Alam K and Badary OA. Thymoquinone protects against carbon tetrachloride hepatotoxicity in mice via an antioxidant mechanism. *Biochem. Mol. Biol. Int.* 1999; 47: 143 – 59.
- 38.** Beckstrom Sternberg SM and Duke JA. Potential for synergistic action of phytochemicals in spices. In *Spices Herbs and Edible Fungi*. Elsevier Science: Oxford, 1994; 201 – 23.
- 39.** Thabrew MZ, Mitry RR, Morsy MA and Hughes RD. Cytotoxic effects of a decoction of *Nigella sativa*, *Hemidesmus indicus* and *smilax glabra* an human hepatoma HepG2 cells. *Life. Sci.* 2005; 77: 1319 - 30.
- 40.** Aboul Ela EI. Cytogenetic studies on *Nigella sativa* seeds extract and thymoquinone on mouse



cells infected with schistosomiasis using karyotyping. *Mut. Res.* 2002; 516: 11 - 7.

**41.** Swamy SMK and Tan BKH. Cytotoxic and immunopotentiating effects of ethanolic extract of *Nigella sativa* L. seeds. *J. Ethnopharmacol.* 2000; 70: 1 - 7.

**42.** Famadan MF. Oxidative stability of black cumin (*Nigella sativa* L.), coriander (*Coriandrum sativum* L.) and niger (*Guizotia abyssinica cass.*) Crude seed oils upon stripping. *Eur. J. Lipid Sci. Technol.* 2004; 106: 35 - 43.

**43.** Yanishlieva NV and Marinova EM. Stabilisation of edible oils with natural antioxidants. *Eur. J. Lipid Sci. Technol.* 2001; 103: 752 - 67.

**44.** Kanter M, Coskum O and Uysal H. The antioxidative and antihistaminic effect of *Nigella sativa* and its major constituent, thymoquinone on ethanol-induced gastric mucosal damage. *Arch. Toxicol.* 2006; 80: 217 - 24.

**45.** Hailat N, Batainch Z and Lafi S. Effect of *Nigella sativa* volatile oil on Jukart T cell leukemia polypeptides. *Int. J. Pharmacogen.* 1995; 33: 16 - 20.

**46.** Abdel wahhab MA and Aly SG. Antioxidant property of *Nigella sativa* (black cumin) and syzygium aromaticum (clove) in rats during aflatoxicosis. *J. APP. Toxic.* 2005; 25: 218 - 23.

**47.** Machmudah S, Shiramizu Y, Goto M, Sasaki M and Hirose T. Extraction of *Nigella sativa* L. using supercritical Co<sub>2</sub>: A study of antioxidant activity of the extract. *Sep. Sci. Technol.* 2005; 40: 1267 - 75.

**48.** Badary OA, Abdel Naim AB, Abdel wahab MH and Hamala FMA. The influence of thymoquinone on doxorubicin-induced hyperlipidemic nephropathy in rats. *Toxicology.* 2000; 143: 219 - 26.

**49.** Mansour MA, Nagi MN, El Khatib AS and Al Bekairi AM. Effects of thymoquinone on antioxidant enzyme activities, lipid peroxidation

and PI-diaphorase in different tissues of mice: a possible mechanism of action. *Cell Biochem. Funct.* 2002; 20: 143 - 51.

**50.** El saleh SC, Al sagair OA and Al khalf MI. Thymoquinone and *Nigella sativa* oil protection against methanol induced hyperhomocysteinemia in rats. *Int. Cardiol.* 2004; 93: 19 - 23.

**51.** Hosseinzadeh H, Montahaei R. Protective effect of *Nigella sativa* L. extracts and thymoquinone, its active constituent, on renal ischemia-reperfusion-induced oxidative damage in rats. *Pharmacologyonline* 2007; 1: 176 - 89.

**52.** Hosseinzadeh H, Jaafari MR, Khoe AR and Rahmani M. Anti-ischemic effect of *Nigella sativa* L. seed in male rats. *IJPR.* 2006; 1: 53 - 8.

**53.** Hosseinzadeh H, Parvardeh S, Nasiri-Asl MN, Sadeghnia HR, Ziae T. Effect of thymoquinone and *Nigella sativa* seeds oil on lipid peroxidation level during global cerebral ischemia-reperfusion injury in rat hippocampus. *Phytomedicine* 2007; 14: 621 - 7.

**54.** Hosseinzadeh H, Moghim FF, Mansouri SMT. Effect of *Nigella sativa* seed extracts on ischemia-reperfusion in rat skeletal muscle *Pharmacologyonline* 2007; 2: 326 - 35.

**55.** Yildiz F, Coban S, Terzi A, Ates M, Aksoy N, Cakir H, Ocak AR and Bitiren M. *Nigella sativa* relieves the deleterious effects of ischemia reperfusion injury on liver. *World J. Gastroenterol.* 2008; 14: 5204 - 9.

**56.** Bayrak O, Bavbek N, Karatas OF, Bayrak R, Catal F, Cimentepe E, Akbas A, Yildirim E, Unal D, Akcay A. *Nigella sativa* protects against ischaemia/reperfusion injury in rat kidneys. *Nephrology Dialysis Transplantation* 2008; 23: 2206 - 12.

**57.** El Abhar HS, Abdallah DM, Saleh S. Gastroprotective activity of *Nigella sativa* oil and its constituent, thymoquinone, against gastric mucosal injury induced by ischaemia-reperfusion in rats. *J. Ethnopharmacol.*, 2003; 84: 251-258.



- 58.** Khanna T, Zaidi FA and Dandiya PC. CNS and analgesic studies on *Nigella sativa*. *Fitoterapia* 1993; 5: 407 – 10.
- 59.** Abdel Fatah M, Matsumoto K and Watanake H. Antinociceptive effects of *Nigella sativa* oil and its major components in mice. *Eur. J. Pharmacol.* 2000; 400: 89 – 97.
- 60.** Al Ghamdi MS. The anti-inflammatory, analgesic and antipyretic activity of *Nigella sativa*. *J. Ethnopharmacol.* 2001; 76: 45 – 8.
- 61.** Boskabady MH, Kian S, Jandaghi P, Ziae T and Zarei. Comparison of antitussive effect of *Nigella sativa* with codeine in guinea pig. *IJMS*. 2003; 28: 111 - 5.
- 62.** Hajhashemi V, Ghannadi A and Jafarabadi H. Black cumin seed essential oil, as a potent analgesic and anti-inflammatory Drug. *Phytother. Res.* 2004; 18: 195 - 9.
- 63.** Al Naggar TB, Gomez serranillos MP, Carretero MG and Villar AM. Neuropharmacological activity of *Nigella sativa* L. extracts. *J. Ethnopharmacol.* 2003; 88: 63 - 8.
- 64.** Salomi NJ, Nair SC, Jayawardhanan KK, Varghese CD and Panikkar LR. Anti-tumor principles from *Nigella sativa* and saffron (*Crocus sativus*) on chemical carcinogenesis in mice. *Nutr. Cancer* 1992; 16: 67 – 72.
- 65.** Salomi NJ, Nair SC and Panikkar LR. Inhibitory effects of *Nigella sativa* and saffron (*Crocus sativus*) on chemical carcinogenesis seeds. *Cancer Lett.* 1991; 63; 41 – 6.
- 66.** Nair SC, Salomi MJ, Panikkar B and Panikkar KP. Modulatory effects of *Crocus sativus* and *Nigella sativa* extracts on cisplatininduced toxicity in mice. *J. Ethnopharmacol.* 1991; 31: 16 – 20.
- 67.** El Daly ES. Protective effect of cysteine and vitamin E, *Crocus sativus* and *Nigella sativa* extracts on cisplatininduced toxicity in rats. *J. Pharm. Bel.* 1998; 53: 87 – 95.
- 68.** Badary OA, Al Shabanah OA, Nagi MN, Al Rikabi AC and Almazar MMA. Inhibition of benzo (a) pyrene-induced forestomach carcinogenesis in mice by thymoquinone. *Eur. J. Cancer Prev.* 1999; 8: 435 – 40.
- 69.** Badary OA, Nagi MN, Al-Shabanah OA, Al-Shawaf HA, Al-Sohaibani MO and Al-Bekairi AM. Thymoquinone ameliorates the nephrotoxicity induced by cisplatin in rodents and potentiates its antitumor activity. *Can. J. Physiol. Pharmacol.* 1997; 75: 1356 – 61.
- 70.** Salomi NJ, Nair SC, Jayawardhanan KK, Varghese CP and panikkar KR. Antitumour principles from *Nigella sativa* seeds. *Cancer Lett.* 1992; 63: 41 - 6.
- 71.** Swang SMK and Tan BKH. Cytotoxic and immunopotentiating effects of ethanolic extract of *Nigella sativa* L. seed. *J. Ethnopharmacol.* 2000; 70: 1 - 7.
- 72.** Awad EM and Binder BR. In vitro induction of endothelial cell fibrinolytic alternations by *Nigella sativa*. *Phytomed.* 2005; 12: 194 - 202.
- 73.** Ali BH and Blunden G. Pharmacological and Toxicological Properties of *Nigella sativa*. *Phytother. Res.* 2003; 17: 299 – 305.
- 74.** Abuharfiel NM, Salim M and Kleist SV. Augmentation of Natural killer cell activity in vivo against tumor cells by some wild plants from Jordan. *Phytother. Res.* 2001; 15: 109 - 13.
- 75.** Kumara SS and Huat BT. Extraction, isolation and characterization of antitumor principle, alpha-hederin, from the seeds of *Nigella sativa*. *Planta Med.* 2001; 67: 29 – 32.
- 76.** El Tahir KE, Ashour MM and Al Harbi MM. The cardiovascular actions of the volatile oil of the black seed (*Nigella sativa*) in rats: elucidation of the mechanism of action. *Gen. Pharmacol.* 1993; 24: 1123 – 31.
- 77.** Zaoui A, Cherrah Y, Lacaille-Dubois MA, Settaf A, Amarouch H and Hassar M. Diuretic and hypotensive effects of *Nigella sativa* in the spontaneously hypertensive rat. *Therapie* 2000; 55: 379 – 82.



- 78.** El Tahir KEH, Al Ajimi M F and Al Bekairi AM. Some cardiovascular effects of the dethymoquinated *Nigella sativa* volatile oil and its major components  $\alpha$ -pinene and P-cymene in rats. *Saudi Pharmaceut. J.* 2003; 11: 104 - 10.
- 79.** Al Jishi SA and Hozaifa BA. Effect of *Nigella sativa* on blood hemostatic function in rats. *J. Ethnopharmacol.* 2003; 85: 7 - 14.
- 80.** Kacem R and Meraihi Z. Effects of essential oil extracted from *Nigella sativa* L. seeds and its main components on human neutrophil elastase activity. *Yakugaku Zasshi* 2006; 126: 301 - 5.
- 81.** Enomoto S, Asano R and Iwahori Y. Hematological studies on black cumin oil from the seeds of *Nigella sativa* L. *Biol. Pharm. Bull.* 2001; 24: 307 - 10.
- 82.** Akhtar AH, Ahmad KD, Gilani SN and Nazir A. Antiulcer effects of aqueous extracts of *Nigella sativa* and *Pongamia pinnata* in rats. *Fitoterapia* 1996; 38: 195 - 9.
- 83.** El Kadi A, Kandil O and Tabuni AM. *Nigella sativa* cell-mediated immunity. *Arch AIDS Res.* 1987; 1: 232 - 3.
- 84.** Mahgoub AA. Thymoquinone protects against experimental colitis in rats. *Toxicol. Lett.* 2003; 143: 133 - 43.
- 85.** Agrawal R, Kharya MD and Shrivastava R. Antimicrobial and anthelmintic activities of the essential oil of *Nigella sativa* Linn. *Indian J. Exp. Biol.* 1979; 17: 1264 - 5.
- 86.** Morsi NM. Antimicrobial effect of crude extracts of *Nigella sativa* on multiple antibiotics-resistant bacteria. *Acta Microbiol. Pol.* 2000; 49: 63 - 74.
- 87.** Fazly Bazzaz BS, Hosseinzadeh H and Haghi M. Antibacterial activity of total extracts and essential oil of *Nigella sativa* seed on mice. *J. Pharm. Pharmacol.* 2002; 54: 246.
- 88.** Nair MKM, Vasudevan P and Venkitanarajanan K. Antibacterial effects of black seed oil on *listeria monocytogenes*. *Food Control* 2005; 16: 395 - 8.
- 89.** Mai Le P, Benhaddou Andaloussi A, Elimadi A, Sehaf A, Cherrah Y and Haddad PS. The petroleum ether extract of *Nigella sativa* exerts lipid-lowering and in sulin-sensitizing actions in the rat. *J. Ethnopharmacol.* 2004; 94: 251 - 9.
- 90.** Chowdhury AKA, Islam A, Rashiel A and Ferdous AJ. Therapeutic potential of the volatile oil of *Nigella sativa* seeds monkey model with experimental shigellosis. *Phytpther. Res.* 1998; 12: 361 - 3.
- 91.** Khan MAV, Zuberi NS, Ashfag MK, Mahmood MS and Gilani AH. The in vivo antifungal activity of the aqueous extract from *Nigella sativa* seeds. *Phytother. Res.* 2003; 17: 183 - 6.
- 92.** Al jabre SHM, Randhawa MA, Akhtar N, Alakloby OM, Alqurashi AM and Aldossary A. Antider matophyte activity of ether extract of *Nigella sativa* and its active principle, thymoquinone. *J. Ethnopharmacol.* 2005; 101: 116 - 9.
- 93.** Al Hader A, Aqel M and Hasan Z. Hypoglycemic effects of the volatile oil of *Nigella sativa* seeds. *Int. J. Pharmacog.* 1993; 31: 96 - 100.
- 94.** El Zawahrawy B and Fatma Al Zahraa AH. Effect of *Nigella sativa* on blood level and structure of liver and pancreas in adult male albino rats. *Al. Azhar Med. J.* 1998; 27: 479 - 83.
- 95.** Meral I, Yener Z, Kahraman T and Mert N. Effect of *Nigella sativa* on glucose concentration, lipid peroxidation, anti-oxidant defence system and liver damage in experimentally-induced diabetic rabbits. *J. Vet. Med. A.* 2001; 48: 593 - 9.
- 96.** Al Awadi F and Gumaa KA. Studies on the activity of individual plants of an antidiabetic plant mixture. *Acta Diab. Lat.* 1987; 24: 37 - 41.
- 97.** Hawsawi ZA, Ali BA and Bamosa AO. Effect of *Nigella sativa* (black seed) and thymoquinone



- on blood glucose in albino rats. *Annal. Saudi. Med.* 2001; 21: 3 - 4.
- 98.** Kanter M, Coskun O, Korkinaz A and Oter S. Effects of *Nigella sativa* on oxidative stress and  $\beta$ -cell damage in streptozoxin induced diabetic rats. *Ana. Rec. Part A.* 2004; 279: 685 - 91.
- 99.** Mansi KNS. Effects of oral administration of water extract of *Nigella sativa* on serum concentrations of insulin and testestron in allozan induced diabetic rats. *Pakistan J. Biology. Sci.* 2005; 8: 1152 - 6.
- 100.** Farah KM, Atoji Y, Shimizu Y and Takewaki T. Isulinotropic properties of *Nigella sativa* oil in streptozocin plus nicatinamide diabetic hamster. *Res. Vet. Sci.* 2002; 73: 279 - 82.
- 101.** Farah KM, Atoji Y, Shiina T, Nikami H and Takewaki T. Mechanisms of the hypoglycemic immunopotentiating effect of *Nigella sativa* L. oil in streptozotocin-induced diabetic hamsters. *Res. Vet. Sci.* 2004; 77: 123 - 9.
- 102.** Jouad H, Haloui M, Rhiouani H, Hilaly J and Eddouks M. Ethnobotanical survey of medicinal plats used for the treatment of diabetes, cardiac and renal diseases in the North centre region of Morocco (Fez-Boulemane). *J. Ethnopharmacol.* 2001; 77: 175-182.
- 103.** Rchioc H, Chevassus H, Nmila R, Guiral C, pepit P, Chokairi M and Sauvaire Y. *Nigella sativa* seed extracts enhance glucose induced insulin release from rat-isolated langerhans islets. *Funs. Clin. Pharmacol.* 2004; 18: 525 - 9
- 104.** El Mahmoudy A, Shimizu Y, Shiina T, Matsujama H, El Sayed M and Takewaki T. Successful abrogation by thymoquinone against induction of diabetes mellitus with streptozocin via nitric oxide inhibitory mechanism. *Int. Immunopharmacol.* 2005; 5: 195 - 207.
- 105.** Chakravarty N. Inhibition of histamine release from mast cells by nigellone. *Ann. Allergy* 1993; 70: 237 - 42.
- 106.** Marozzi FJ, Koclalski AB and Malone MH. Studies on the antihistaminic effects of thymoquinone, thymohydroquinone and quercitin. *Drug Res.* 1970; 20: 1574 - 7.
- 107.** El Kadi A and Kandil O. The black seed (*Nigella sativa*) and immunity: its effect on human T cell subset. *Fed. Proc.* 1987; 46: 1222.
- 108.** Haq A, Lobo PI, Al Tufail M, Rama NR and Al sedairy ST. Immunomodulatory effect of *Nigella sativa* protein fractionated by ion exchange chromatography. *Int. J. Immunopharmacol.* 1999; 21: 283 - 95.
- 109.** Kalus U, Pruss A, Bystron J, Jurecka M, Smerkalava A, Lichius JJ and Kiesewetter H. Effect of *Nigella sativa* (Black seed) on subjective feeling in patients with allergic diseases. *Phytother. Res.* 2003; 17: 1209 - 14.
- 110.** Salem ML. Immunomodulatory and therapeutic properties of the *Nigella sativa* L. seed. *Int. Immunopharmacol.* 2005; 5: 1749, 1770.
- 111.** El Pakhakahy M, Madi NJ, Lembert N and Ammon HPT. *Nigella sativa* oil, nigellone and derived thymoquinone inhibit synthesis of 5-lipoxygenase products in polymorphonuclear leukocytes from rats. *J. Ethnopharmacol.* 2002; 81: 161 - 4.
- 112.** El Mahmoudy A, Matsujama H, Borgan MA, Shimizu Y, El sayed MO, Minamoto N and Takewaki T. Thymoquinone suppresses expression of inducible nitric oxide syntheses in rat macrophages. *Int. Immunopharmacol.* 2002; 2: 1603 - 11.
- 113.** Bujukoztuk S, Gelincik A, Ozseker F, Genc S, Oguzsavran F, Kiran B, Yillar G, Erden S, Ajdin F, Colakaglu B, Oal M, Dzer H and Bilir A. *Nigella sativa* (black seed) oil does not affect the T-helper 1 and T-helper 2 type cytokine production from splenic mononuclear cells in allergen sensitized mice. *J. Ethnopharmacol.* 2005; 100: 295 - 8.



- 114.** Gilani AH, Aziz N, Khurram IM, Chaudary KS and Iqbal A. Bronchodilator, spasmolytic and calcium antagonist activities of *Nigella sativa* seeds (Kalonji). *J. Pak. Med. Assoc.* 2001; 51: 115 – 20.
- 115.** Aqel M. The calcium antagonistic effect of the volatile oil of *Nigella sativa* seeds. *Pirasat*. 1992a; 19: 119 - 33.
- 116.** Aqel M. The relaxing effect of the volatile oil of *Nigella sativa* seeds on vascular smooth muscle. *Pirasat*; 1992b; 19: 91 - 106.
- 117.** Aqel M. Effects of *Nigella sativa* seeds on intestinal smooth muscle. *Int. J. Pharmacy* 1993; 31: 55 - 66.
- 118.** Aqel M and shaheen R. Effects of the volatile oil of *Nigella sativa* seeds on the uterine smooth muscle of rat and guinea pig. *J. Ethnopharmacol.* 1996; 52: 23 - 6.
- 119.** Ilham A, Gurel A, Armutcu F, Kamishi S and Iraz M. Antiepileptogenic and antioxidant effects of *Nigella sativa* oil against pentylenetetrazole induced kindling in mice. *Neuropharmacol.* 2005; 49: 456 - 64.
- 120.** Hosseinzadeh H, Parvardeh S, Nassiri Asl M and Mansouri MT. Intracerebroventricular administration of thymoquinone, the major constituent of *Nigella sativa* seeds, suppresses epileptic seizures in rats. *Med. Sci. Monit.* 2005; 11: 106 - 10.
- 121.** Daba MH and Abdol Rahman M. Hepatoprotective activity of thymoquinone in isolated rat hepatocytes. *Toxicol. Lett.* 1998; 95: 23 - 9.
- 122.** El Dakhakhny M, Mady NI and Halim MA. *Nigella sativa* L. protects against induced hepatotoxicity and improves serum lipid profile in rats. *Arzneimittelforschung* 2000; 50: 832 – 6.
- 123.** Turkdogan MK, Agaoglu Z, Yener Z, Sekeroglu R, Akkan HA, Avci ME. The role of antioxidant vitamins (C and E), selenium and *Nigella sativa* in the prevention of liver fibrosis and cirrhosis in rabbits, new hopes. *Dtsch. Tierarzt. Wschr.* 2000; 108: 71 – 3.
- 124.** Al Gharably NM, Badary O and Nagi M. Protective effect of thymoquinone against carbon tetrachloride-induced hepatotoxicity in mice. *Res. Comm. Pharmacol. Toxicol.* 1997; 2: 41 – 50.
- 125.** Mahmoud MR, El Abhar HS and Saleh S. The effects of *Nigella sativa* oil against the liver damage induced by *Schistosoma mansoni* in mice. *J. Ethnopharmacol.* 2002; 79: 1 – 11.
- 126.** Kanter M, Meral I, Dede S, Ceme M, Ozbek H, Uygan I and Gu duz. Effect of *Nigella sativa* L. and *Urtica dioica* L. on Lipid Peroxidation, Antioxidant Enzyme Systems and Some Liver Enzymes in CCl<sub>4</sub>-Treated Rats. *J. Vet. Med. A.* 2005; 50: 264 - 8.
- 127.** Mansour MA. Protective effects of thymoquinone and desferriaxamine against hepatotoxicity of carbon tetrachloride in mice. *Life Sci.* 2000; 66: 2583 - 91.
- 128.** Zaoui A, Cherrah Y, Mahassine N, Alaoui K, Amarouch H and Hassar M. Acute and chronic toxicity of *Nigella sativa* fixed oil. *Phytomed.* 2002; 9: 69 – 74.
- 129.** Mansour MA, Ginawi OT, El Hadiyah T, El Khatib AS, Al Shabanah OA and Al Sawaf HA. Effects of volatile oil constituents of *Nigella sativa* on carbon tetrachloride-induced hepatotoxicity in mice: evidence for antioxidant effects of thymoquinone, *Res. Commun. Mol. Pathol. Pharmacol.* 2001; 110: 239 – 51.
- 130.** Badary OA, Al Shabanah OA, Nagi MN, Al Bekairi AM and Almazar MMA. Acute and subchronic toxicity of thymoquinone in mice. *Drug Develop. Res.* 1998; 44: 56 – 61.
- 131.** Steinmann A, Scatze M, Agathos M, Brett R. Allergic contact dermatitis from black cumin (*Nigella sativa*) oil after topical use. *Contact Dermat.* 1997; 36: 268 – 9.
- 132.** Zedlitz S, Kaufmann R, Bochnke WH. Allergic contact dermatitis from black cumin



(*Nigella sativa*) oil-containing ointment. *Contact Derm.* 2002; 46: 188.

**133.** Zaoui A, Cherrah Y, Mahassini N, Alaoui K,

Amarouch H and Hassar M. Acute & Chronic toxicity of *Nigella sativa* fixed oil. *Phytomed.* 2002; 9: 69 - 74.

Archive of SID

