

## جستجوی فعالیت مهارکنندگی تیروزیناز قارچی در عصاره‌ی متانولی ۷۰ گیاهان استان کردستان

اسرین حسنی<sup>۱</sup>، محمدعلی زارعی<sup>۲\*</sup>

۱- کارشناس ارشد علوم سلولی و مولکولی، گروه علوم زیستی، دانشکده علوم، دانشگاه کردستان، سنندج، ایران

۲- دانشیار بیوشیمی، گروه علوم زیستی، دانشکده علوم، دانشگاه کردستان، سنندج، ایران

\*آدرس مکاتبه: بلوار پاسداران، دانشگاه کردستان، دانشکده‌ی علوم پایه، گروه علوم زیستی

تلفن: ۰۹۱۸۸۷۱۰۶۳۲، نمابر: ۳۳۶۲۲۷۰۲ (۰۸۷)

پست الکترونیک: mazarei@uok.ac.ir

DOI: 10.29252/jmp.4.72.S12.247

تاریخ پذیرش: ۹۷/۱۰/۲

تاریخ دریافت: ۹۶/۱/۲۰

## چکیده

مقدمه: آنزیم تیروزیناز دو مرحله‌ی اول ملانوژنز را در پستانداران کاتالیز می‌کند و مسئول واکنش سیاه‌شدگی آنزیمی میوه‌های آسیب دیده و سبزیجات می‌باشد. با مهار آنزیم تیروزیناز می‌توان این بیماری‌ها را تا حد زیادی درمان کرد.

هدف: یافتن مهارکننده‌های قوی، جدید و دارای عوارض کمتر برای آنزیم تیروزیناز در عصاره‌های گیاهی.

روش بررسی: در این پژوهش اثر مهار عصاره‌ی متانولی ۷۰ گونه‌ی گیاهی بر روی تیروزیناز قارچی سنجیده شده است. اثر مهار عصاره‌ها در غلظت‌های نهایی ۴۰۰، ۱۰۰، ۲۵ و ۶/۲ میکروگرم در میلی‌لیتر مورد سنجش قرار گرفت. از کوچیک اسید به عنوان کنترل مثبت استفاده شده است. سنجش‌ها در سه تکرار با استفاده از دستگاه میکروپلیت ریدر در طول موج ۴۹۲ نانومتر انجام شد.

نتایج: عصاره‌ی نه گیاه با غلظت ۴۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر شامل *Heptaptera anatolica* *Bongardia chrysogonum* *Salvia suffruticosa* *Nonea hypoleia* *Marrubium cuneatum* *Hypericum scabrum* *Hyoscyamus kurdicus* *Scrophularia pruinosa* و *Verbascum phoenicum* و دو گیاه با غلظت ۲۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر شامل *Asperugo procumbens* و *Astragalus siliquosus subsp. siliquosus* دارای مهار بالای ۶۰ درصد می‌باشند. میزان مهار آنزیم توسط عصاره‌ی گیاه مریم‌گلی بوته‌ای *Salvia suffruticosa* ۹۲/۶۲ درصد و  $IC_{50}$  آن ۹۴/۷۷ میکروگرم در میلی‌لیتر و نوع مهار نارقیبتی بود.

نتیجه‌گیری: عصاره‌ی هگزانی گیاه مریم‌گلی بوته‌ای (*Salvia suffruticosa*) به دلیل درصد مهار بالا و  $IC_{50}$  پایین می‌تواند با هدف جداسازی و تعیین ماهیت عامل مهارکننده آنزیم تیروزیناز قارچی، مورد استفاده قرار گیرد.

کل واژگان: تیروزیناز، مریم‌گلی بوته‌ای، مهار آنزیمی، هایپریگماتتاسیون



## مقدمه

واقع اغلب مطالعات روی مهار این آنزیم تاکنون روی تیروزیناز قارچی انجام شده است، زیرا این آنزیم از لحاظ تجاری بیشتر در دسترس می‌باشد [۴].

تیروزیناز را می‌توان از منابع ارزانی مثل قارچ خوراکی استخراج کرد. تیروزیناز قارچ خوراکی ویژگی جالب توجهی نشان داده است. تحقیقات تمایل زیاد این آنزیم برای سوبستراهای مختلف را نشان داده است. به علاوه تیروزیناز قارچ خوراکی یک پلی‌پتید ترامری است که از جهاتی مشابه با آنزیم تیروزیناز در پستانداران است. ویژگی قابل ملاحظه در تیروزینازهای منابع مختلف این است که به بخش مرکزی آنها دو عنصر مس متصل می‌باشند [۱].

رنگ پوست و موی پستانداران توسط تعدادی فاکتور تعیین می‌شود که مهمترین آنها میزان و نحوه‌ی پراکندگی تولید ملانین می‌باشد. اگرچه عمدتاً تولید ملانین در پوست انسان باعث حفاظت پوست در برابر اشعه‌ی فرابنفش می‌شود اما تولید بیش از حد یا تجمع غیرطبیعی ملانین در نقاط مختلف پوست باعث ایجاد لکه‌هایی در پوست می‌شود [۳۸]. به این دلیل اختلالات متعدد پوستی ناشی از افزایش سطح پیگمانتاسیون اپیدرمی ایجاد می‌شود. از انواع این اختلالات می‌توان به ملازما، لکه‌های پوستی، اگرما، خال، آکنه و آسیب‌های پوستی اشاره کرد که از جمله مشکلات بزرگ زیبایی محسوب می‌شوند [۴۰، ۳۴، ۱۳]. عواملی از جمله قرار گرفتن در معرض نور خورشید، عوامل ژنتیکی، بارداری و بیماری‌های مختلف از جمله بیماری‌های عصبی مانند آلزایمر، پارکینسون و همچنین استفاده از داروهای شیمیایی، از جمله شرایطی است که منجر به ایجاد لکه‌های پوستی و مشکلات زیبایی می‌شوند [۱۴، ۱۰].

فعالیت بالای آنزیم تیروزیناز منجر به هایپرپیگمانتاسیون (hyperpigmentation) می‌شود و کاهش فعالیت آنزیم باعث ایجاد هیپوپیگمانتاسیون (hypopigmentation) می‌شود [۳۰، ۷]. از طرفی فرایند سیاه‌شدگی مواد غذایی که در اثر اکسیداسیون‌های آنزیمی و غیر آنزیمی ایجاد می‌شود، باعث کم ارزش شدن مواد غذایی و نوشیدنی‌های مشتق از گیاهان می‌شود [۱۵]. می‌توان از اکسیداسیون غیرآنزیمی مواد غذایی

تیروزیناز (Tyrosinase) (مونوفنل، ال-دوپا: اکسیژن اکسیدوردوکتاز، EC ۱.۱۴.۱۸.۱) متالوآنزیمی حاوی عنصر مس و دارای چندین عملکرد است. تیروزیناز در ارتباط با یکی از سوبستراهای آن که اسیدآمینه‌ی تیروزین (Tyrosine) می‌باشد، نامگذاری شده است. این آنزیم تمایل بیشتری برای پیش ماده‌های ال-ایزومر تا دی-ایزومر دارد. اولین بررسی‌های بیوشیمیایی آنزیم تیروزیناز روی قارچ *Russula nigricans* در سال ۱۹۸۵ انجام شد که با آسیب‌دیدگی ساقه‌ی قارچ هنگامی که در معرض هوا قرار گرفت، رنگ آن به قرمز و سپس سیاه تغییر کرد. بعد از این مطالعه، آنزیم به طور وسیعی در بسیاری از موجودات از باکتری‌ها تا پستانداران یافت شد. شناخته شده‌ترین آنزیم‌ها از *Streptomyces glaucescens*، *Agaricus bisporus*، *Neurospora crassa* شدند و از دو دیدگاه عملکردی و ساختاری مورد مطالعه‌ی فراوان قرار گرفته‌اند [۱]. بسیاری از تیروزینازها از جمله تیروزیناز انسانی، تیروزیناز قارچ خوراکی (Mushroom tyrosinase) و نوروسپورا کراسا تعیین توالی شده‌اند. در قارچ‌ها و بی‌مهرگان، تیروزیناز مرحله‌ی اول تشکیل رنگدانه‌ی ملانین از تیروزین را کاتالیز می‌کند. در گیاهان سوبسترای فیزیولوژیک آنزیم تیروزیناز انواعی از فنول‌ها هستند که آنزیم آنها را اکسید کرده و در بافت‌های آسیب دیده قرار می‌دهد و باعث سیاه شدن ناحیه‌ی آسیب دیده می‌شود. در نهایت این آنزیم باعث تیره شدن میوه‌ها و سبزیجات آسیب دیده، در طول حمل و نقل و برداشت می‌شود. در پستانداران این آنزیم مسئول تشکیل رنگدانه‌های پوست، مو و چشم است [۴۶، ۷، ۲]. تیروزیناز اعمال دیگری غیر از تولید ملانین انجام می‌دهد از جمله سم‌زدایی از گیاهان، سنتز آنتی‌بیوتیک از اسیدآمینه و در حشرات نقش تدافعی، بهبود زخم و اسکلت‌سازی را ایفا می‌کند [۳۵، ۵].

تیروزیناز استخراج شده از قارچ *Agaricus bisporus* با آنزیم استخراج شده از پستانداران از لحاظ ساختاری شبیه هستند و به عنوان مدل مناسب برای مطالعات ملانوزنز (Melanogenesis) مورد استفاده قرار گرفته است [۳، ۱]. در



هاى مهارى گياهمى و مصنوعى با عوارض جانبى حداقل براى درمان لكه‌هاى پوستى بيشتر شده است [۴۵، ۱۴، ۷].

رويكرد جهانى براى استفاده از گياهان داروى و تركيب-هاى طبيعى در صنايع داروى و بهداشتى، نياز ضرورى به تحقيقات پايه‌اى و كاربرى وسيعى در زمينه‌هاى مهاركننده‌هاى گياهمى را نشان مى‌دهد.

تاكنون تحقيقات انجام شده بر روى گياهان در مناطق مختلف جهان منجر به معرفى مهاركننده‌هاى جديدى شده است. بنابراين پژوهش براى يافتن مهاركننده‌هاى جديد تيروزيناز در ميان گياهان، به صورت انتخابى بسيار مهم است، زيرا منجر به شناسايى مهاركننده‌هاى جديد و قوى مى‌شود.

فلور گياهمى استان كردستان بسيار غنى و متنوع است و از بسيارى از گونه‌هاى گياهمى اين منطقه در طب سنتى براى درمان بيمارى‌هاى مختلف استفاده مى‌شود. هدف اصلى پروژه ي حاضر، غربالگرى بخشى از گياهان بومى استان كردستان از لحاظ ميزان درصد مهار آنزيم تيروزيناز است. بدين منظور هفتاد گونه‌اى گياهمى از مناطق مختلف استان كردستان جمع آورى و شناسايى شده و پس از عصاره‌گيرى در محلول متانول، از لحاظ توانايى مهار آنزيم مورد بررسى قرار گرفته‌اند. در اين پروژه از كوچيك اسيد و آربوتين به عنوان كنترل مثبت استفاده شده است.

## مواد و روش‌ها

### مواد شيميايى و بيوشيميايى

آنزيم تيروزيناز قارچى، اسيد كوچيك از شركت سيگما و مابقى مواد شيميايى از شركت مرگ آلمان با واسطه نمايندگى‌هاى مربوطه در ايران خريدارى شدند.

### جمع‌آورى، تهيه پودر و تهيه عصاره هگزانى از نمونه‌هاى گياهمى

گياهان تحت نظارت آقاى مهندس حسين معروفى از مركز تحقيقات كشاورزى استان كردستان جمع‌آورى و شناسايى شدند و براى هريك از نمونه‌ها شماره‌اى سند در هرباريوم

توسط افزودنى‌هاى آنتى‌اكسيدانى، و از اكسيداسيون آنزيمى از طريق مهار آنزيم تيروزيناز جلوگيرى نمود [۱۶]. آنزيم تيروزيناز با اكسيداسيون تركيبات فنلى، مسئول سياه‌شدگى آنزيمى ميوه‌ها، سبزيجات و قارچ‌ها است و اين سياه‌شدگى اثر نامطلوب ظاهرى دارد و به همين دليل در صنايع غذايى، تيروزيناز در كنترل كيفى و اقتصادى ميوه‌ها و سبزيجات نقش مهمى دارد [۴۴، ۳۷]. پس هايپريگماتاسيون در پوست انسان و سياه‌شدگى آنزيمى در ميوه‌ها و قارچ‌ها مطلوب نيست و اين اثرات نامطلوب باعث تشويق محققان، براى يافتن مهاركننده‌هاى تيروزيناز شده است، تا بتوان از سياه‌شدگى ميوه‌ها و قارچ‌ها جلوگيرى کرده و براى سفيد كردن پوست از آنها استفاده نمود [۲۶، ۱]. کاهش فعاليت تيروزيناز به عنوان روشى براى مهار ملانوزن گزارش شده است. هايپريگماتاسيون يك مشكل جدى زيبايى محسوب مى‌شود و به دليل اهميت فراوان زيبايى، نياز شديدى به مهاركننده‌هاى تيروزيناز به منظور توسعه‌اى روش‌هاى درمانى و پيشگيرى از اختلالات هايپريگماتاسيون وجود دارد تا بتوانند ملانوزن را مهار كنند [۴۴، ۳۰، ۱۰]. در نتيجه محققان به دنبال مهاركننده‌هاى قوى ملانوزن از منابع طبيعى براى استفاده در لوازم آرايش و بهداشتى هستند [۱۵، ۱۰].

در ميان عوامل روشن‌كننده‌اى پوست و عوامل برطرف‌كننده ي لكه‌هاى پوستى منيزيم-ال-آسكوربيل-۲-فسفات، هيدروكسى‌آيزول، ان-استيل-۴-اس-سيستمينيل فنول، آربوتين، ساليسيل هيدروكزاميك اسيد، ديويك اسيد، كوچيك-اسيد، هيدروكوئينون، آلئوزين، نياسيناميد كه به طور گسترده در صنايع آرايشى و بهداشتى استفاده مى‌شوند و در حال تجويز در سراسر جهان هستند [۲۰، ۱۹، ۱۴].

استفاده‌اى طولانى مدت از هيدروكوئينون در لوازم آرايشى منجر به ايجاد عوارض جانبى از جمله تحريك پوستى و ايجاد جهش مى‌شود. به همين دليل استفاده از هيدروكوئينون در لوازم آرايشى در اتحاديده‌اى اروپا ممنوع شده است و به شدت در ايالات متحده توسط سازمان غذا و دارو (FDA) كنترل مى‌شود [۸]. همچنين ديويك اسيد براى درمان هايپريگماتاسيون اثرات خوبى داشته اما عوارض جانبى مشابهى با هيدروكوئينون دارد به همين دليل انگيزه‌اى روزافزون براى پيدا كردن جايگزين



درجه سانتی‌گراد تغلیظ می‌شد و پس از تخلیه از مخزن دستگاه، جهت خشک شدن کامل، روی ظروف شیشه‌ای مسطح پخش می‌شد و در زیر هود، به دور از نور و در دمای محیط به مدت ۲۴ ساعت قرار می‌گرفت. عصاره‌ی خشک شده از روی سطح ظروف شیشه‌ای جمع‌آوری شده و در میکروتیوب ریخته می‌شد. عصاره‌ها تا انجام مراحل بعدی در دمای ۲۰- درجه‌ی سانتی‌گراد نگهداری می‌شدند.

**سنجش مهار فعالیت آنزیم با استفاده از دستگاه میکروپلیت‌ریدر**  
در این پروژه برای سنجش تأثیرات عصاره‌های متانولی بر روی آنزیم تیروزیناز از روش ممتاز و همکاران با مختصر تغییراتی استفاده شد [۸]. بافر مورد استفاده در این سنجش‌ها بافر فسفات پتاسیم ۵۰ میلی‌مولار با  $pH = 6.5$  بود، که در مابقی این متن از آن تنها به عنوان بافر یاد خواهد شد. سنجش‌ها در میکروپلیت‌های ۹۶ چاهکی مطابق جدول شماره ۱ و در حجم کل  $210 \mu l$  با استفاده از دستگاه میکروپلیت‌ریدر انجام شد. در هر چاهک به ترتیب عصاره‌ی متانولی (در یکی از غلظت‌های ۶/۲، ۲۵، ۱۰۰ یا ۴۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر بافر) و آنزیم تیروزیناز (۳۳۳ واحد آنزیمی در میلی‌لیتر بافر) ریخته شده و به مدت ۵ دقیقه در دمای اتاق انکوبه شد، سپس سوبسترای کتکول (۲ میلی‌مولار) را به

مرکز تحقیقات کشاورزی استان کردستان موجود است. گیاهان جمع‌آوری شده در مرکز تحقیقات کشاورزی بوسیله قیچی باغبانی، به صورت قطعات بزرگ برش داده می‌شدند. قطعات گیاهی حاصل بر روی کاغذ قرار داده می‌شدند و برای جلوگیری از قرار گرفتن در معرض نور روی آنها با کاغذ پوشیده می‌شد. هر روز یک بار قطعات گیاهی، به منظور تهویه و خشک شدن بهتر و همچنین کنترل کیفیت روند خشک شدن جابه‌جا می‌شدند. طول مدت خشک شدن در گیاهان مختلف، متفاوت بود اما به طور متوسط در دمای آزمایشگاه طی سه تا چهار روز فرآیند خشک شدن کامل می‌شد. ابتدا نمونه‌ها از لحاظ عدم آلودگی به خاک و یا سایر گیاهان بررسی می‌شدند. آنگاه بوسیله قیچی باغبانی به صورت قطعات کوچکی خرد شده و سپس بوسیله آسیاب خانگی طی سه تا پنج پالس ۳۰ ثانیه‌ای، پودر می‌شدند. پودرهای به دست آمده پس از توزین در ظروف تیره پلاستیکی و درب‌دار تا زمان عصاره‌گیری، در دمای اتاق نگهداری می‌شدند ۱۰ گرم پودر گیاهی در ۱۰۰ میلی‌لیتر متانول خالص، به مدت ۲۴ ساعت، در ظروف تیره و به دور از نور خیسانده شده، طی این مدت چندین بار در فواصل زمانی مختلف، پودر گیاهی با متانول، بوسیله همزن شیشه‌ای کاملاً مخلوط می‌شد. مخلوط حاصل پس از ۲۴ ساعت توسط کاغذ صافی واتمن شماره ۴۲ صاف می‌شد. مایع صاف شده با استفاده از دستگاه روتاری اوپراتور با دمای ۶۵

جدول شماره ۱ - تعریف ترکیبات یا محتوای چاهک‌های آزمایش

تست مهار	تست بلانک مهار	کنترل منفی	تست بلانک کنترل منفی	کنترل مثبت	تست بلانک کنترل مثبت
عصاره	$70 \mu l$	-	-	-	-
آنزیم	$30 \mu l$	-	-	$30 \mu l$	-
سوبسترا	$110 \mu l$	$110 \mu l$	$110 \mu l$	$110 \mu l$	$110 \mu l$
بافر	-	$30 \mu l$	$100 \mu l$	-	$30 \mu l$
کوچیک اسید	-	-	-	$70 \mu l$	$70 \mu l$



نهایی محاسبه شد. شیب نمودار جذب نهایی چاهک‌ها بر علیه زمان محاسبه شد. با مقایسه شیب نمودار مربوط به عصاره و شیب نمودار کنترل منفی و استفاده از فرمول شماره ۱، درصد مهار آنزیم تیروزیناز بوسیله عصاره به دست آمد. درصد مهار برای سه تکرار هر عصاره محاسبه و در پایان میانگین گرفته شد و انحراف استاندارد محاسبه شد. تمامی این مراحل با استفاده از نرم‌افزار Excel انجام شده است.

تمام مراحل گفته شده برای چهار غلظت عصاره انجام شده و میانگین درصد مهار به دست آمد. از طریق رسم نمودار درصد مهار بر علیه لگاریتم غلظت عصاره،  $IC_{50}$  (مقدار غلظتی از عصاره که ۵۰ درصد از فعالیت آنزیم تیروزیناز را مهار می‌کند) تعیین شد.

#### بررسی ستیکی مهار آنزیم تیروزیناز در حضور عصاره‌ی گیاهی با بالاترین درصد مهار

برای تعیین نوع مهار و محاسبه‌ی مقادیر  $K_m$ ،  $K_m$ ،  $V_{max}$ ،  $K_i$  و  $V_{max}$  نمودار لاینیوبریک برای آنزیم تیروزیناز، در حضور عصاره‌ی گیاهی و بدون حضور عصاره (کنترل) در چهار غلظت متفاوت سوبسترا رسم شد. محلول‌های سوبسترا در چهار غلظت ۱۰، ۵، ۲، ۱ میکروگرم بر میلی‌لیتر تهیه شدند. برای سنجش فعالیت آنزیم، مقادیر تست و بلانک مطابق جدول شماره ۱، انتخاب شدند و تمام سنجش‌ها در سه تکرار انجام شدند. جذب در طول موج ۴۹۲ نانومتر بعد از گذشتن زمان انکوباسیون ثبت شد. تمام محاسبات با استفاده از معادله‌ی خط نمودار لاینیوبریک در نرم‌افزار Excel محاسبه شد.

چاهک‌ها اضافه کرده و به منظور همزمانی شروع واکنش‌ها، از سمپلر ۱۲ کاناله استفاده شد. سپس میکروپلیت پس از ۲۰ دقیقه انکوباسیون در دمای اتاق درون دستگاه قرار گرفته و پس از ۲ ثانیه هم‌زدن توسط دستگاه، جذب آن به مدت ۱۰ دقیقه با فواصل ۱ دقیقه‌ای در طول موج ۴۹۲ نانومتر ثبت شد. سنجش‌ها در ۳ تکرار انجام شد. جذب میکروپلیت‌های خالی، در طول موج ۴۹۲ نانومتر اندازه‌گیری شده و از جذب نهایی کم شد. به دلیل احتمال وجود عواملی از جمله هیدرولیز خودبخودی سوبسترا و امکان حضور ترکیباتی در عصاره که ممکن است در طول موج ۴۹۲ نانومتر دارای جذب باشند، چاهک بلانک به صورت جداگانه تعریف شد. چاهک بلانک حاوی تمام مواد غیر از آنزیم بوده و در واقع جذب عوامل مزاحم سنجیده می‌شد و از جذب چاهک تست کسر شد. به این دلیل برای هر کدام از عصاره‌ها یک چاهک تست و یک چاهک بلانک در نظر گرفته شد. همه‌ی این تدابیر باعث می‌شود که جذب نهایی فقط در نتیجه‌ی فعالیت آنزیم باشد. همچنین، برای سنجش‌های هر روز از کنترل مثبت و کنترل منفی استفاده شد. در چاهک تست کنترل مثبت به جای عصاره از مهارکننده شناخته شده‌ی کوچیک اسید (در غلظت‌های ۰/۱، ۰/۱، ۱، ۱۰ و ۱۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر بافر) و در چاهک تست کنترل منفی به جای عصاره از بافر استفاده شد (جدول شماره ۱).

#### تحلیل داده‌ها

پس از پایان سنجش، همان‌طور که گفته شد جذب پلیت خالی از جذب چاهک‌های متناظرش کسر شده و سپس با تفریق جذب چاهک بلانک از جذب چاهک تست، جذب

#### فرمول شماره ۱

$$\text{شیب منحنی جذب علیه زمان عصاره- شیب منحنی جذب علیه زمان فعالیت} \times 100 = \frac{\text{شیب منحنی جذب علیه زمان نمونه فعالیت}}{\text{درصد مهار}}$$



## نتایج

### سنجش درصد مهار آنزیم تیروزیناز

پس از انجام سنجش‌ها، تحلیل داده‌های هر سنجش که در سه تکرار انجام شده بود، با استفاده از نرم‌افزار Excel درصد

مهار و انحراف استاندارد به دست آمده در جدول شماره ۲ ارائه شده است.

جدول شماره ۲ - درصد مهار فعالیت تیروزیناز توسط عصاره

ردیف	نام علمی گیاه	کد مرکب‌یومی	خانواده	۲۰۰ µg/ml		۱۰۰ µg/ml		۵۰ µg/ml		۲۵ µg/ml	
				%	SD	%	SD	%	SD	%	SD
۱	<i>Astragalus siliginosus</i> Boiss. subsp.	۸۶۱۲	Papilionaceae	۵۸/۰۰۵	۰/۸۵	۵۲/۳۰۱	۱۵/۲۰۶	۷۸/۸۳۸	۱۵/۲۰۶	۵۶/۸۸۹	۱۱/۲۸۳
۲	<i>Astragalus vegetus</i> Bunge	۵۶۷۷	Papilionaceae	۳۳/۴۶۷	۱۸/۰۵	۴۷/۵۰۰	۱/۹۰۰	۳۹/۵۱۶	۱۲/۸۲۱	۱۷/۱۱۴	۱۰/۰۸۸
۳	<i>Astragalus macrourus</i> F. & M.	۶۱۹۹	Papilionaceae	۳۹/۴۰۸	۹/۶۹۰	۰/۲۴۶	۱/۰۴۴	۵/۴۱۸	۱/۳۷۷	۱۶/۵۰۲	۱۳/۵۸۴
۴	<i>Aristolochia holzii</i> Jaub & Spach	۱۱۵۹۵	Aristolochiaceae	۵۷/۲۲۷	۱۰/۲۲۴	۷/۶۵۴	۶/۲۵۷	۱۷/۲۰۴	۸/۳۴۴	-۳/۷۵۳	۲/۱۵۷
۵	<i>Astragalus caraganae</i> Hohen.	۱۲۵۵۶	Papilionaceae	۵۰/۵۸۹	۷/۰۴۲	۶/۳۴۲	۷/۳۰۰	۷/۱۶۳	۰/۸۵۱	۱۳/۷۱۶	۵/۲۱۴
۶	<i>Astragalus caryolobus</i> Bge	۵۷۴۴	Papilionaceae	-۱۶/۲۴۲	۱۱/۵۱۸	۲/۹۴۱	۱۴/۳۹۸	۱۷/۸۸۳	۶/۷۱۹	۴/۰۸۵۰	۲/۷۹۹
۷	<i>Asperugo procumbens</i> L.	۷۰۳۴	Borraginaceae	-۳۷/۶۰۱	۱۵/۲۵۷	۱۴/۲۷۹	۰/۷۸۳	۶۰/۶۳۳	۹/۵۹۸	۳۱/۴۴۷	۶/۷۱۹
۸	<i>Astragalus orientalis</i> (L.) Drude var. <i>eriacarpus</i> (Boiss.) Woron.	۱۲۹۰۹	Apiaceae	-۹۹/۲۷۵	۱۰/۲۲۷	-۶/۸۸۴	۰/۸۵۳	۱۱/۸۲۵	۵/۱۲۳	۷۸/۱۴۰	۷/۶۸۵
۹	<i>Astragalus cyclophyllon</i> G. Beck	۸۶۶۴	Papilionaceae	-۰/۸۲۵	۴/۲۶۹	-۶/۸۸۴	۰/۸۵۳	۲۲/۷۰۵	۶/۳۹۰	۲۹/۸۵۱	۸/۵۳۹
۱۰	<i>Astragalus jesseni</i> Bunge	۷۶۰۸	Papilionaceae	-۷/۰۳۰	۶/۴۶۰	-۳/۵۵۳	۶/۴۶۰	۰/۲۵۳	۷/۵۲۷	۱۰/۹۱۳	۱/۰۷۶
۱۱	<i>Allium stipitatum</i> Boiss.	۸۶۶۸	Alliaceae	-۰/۰۳۳	۴/۳۱۶	-۱۸/۹۶۸	۵/۲۱۶	۷/۶۶۱	۷/۵۵۴	۱۶/۰۵۶	۶/۳۱۶
۱۲	<i>Bongardia chrysogonum</i> (L.) Spach	۷۰۵۴	Podophyllaceae	۶۱/۴۶۹	۱۰/۱۱۷	۱۹/۲۵۶	۱/۹۰۰	۱۹/۳۵۶	۵/۷۰۲	۱۲/۶۳۴	۱۱/۴۰۴
۱۳	<i>Bellota nigra</i> L. subsp. <i>Kurdica</i> P.H.Davis	۱۱۳۱۰	Lamiaceae	۴۱/۰۲۵	۹/۰۶۵	۱۶/۲۲۹	۶/۲۲۶	۱۵/۳۷۴	۵/۴۳۹	۱۳/۴۶۱	۸/۱۵۸
۱۴	<i>Bellverbia glauca</i> (Lindl.) Kunth.	۵۳۵۳	Liliaceae	-۷/۶۱۴	۰/۸۷۹	-۳/۷۹۱	۶/۲۳۰	۱۷/۰۰۵	۹/۶۹۱	۴۱/۳۷۰	۱/۸۸۴



ادامه جدول شماره ۲ -

ردیف	نام علمى گیاه	کد موربى	خانواده	۲۰۰ µg/ml		۱۰۰ µg/ml		۲۵ µg/ml		۲ µg/ml	
				%	SD	%	SD	%	SD	%	SD
۱۵	<i>Centauria nemecii</i> Nab.	۱۱۲۹	Asteraceae	۵۵/۶۲۵	۷/۲۱۸	۵۸/۲۲۲	۷/۸۰۰	۴۲/۴۴۴	۷/۲۲۰	۳۹/۵۱۶	۷/۶۰۳
۱۶	<i>Campanula involucreata</i> Auch. ex DC.	۱۱۱۳۲	Campanulaceae	۵۶/۶۳۹	۱۵/۲۳	۲/۹۸۱	۷/۸۱۶	۵۰/۱۱۳	۷/۸۸۴	۸۰/۷۸	۱۰/۵۲۹
۱۷	<i>Centauria behen</i> L.	۵۲۷۵	Asteraceae	۲۰/۱۲۸	۹/۶۸	۸۵/۶۸۴	۱۳/۶۷۹	۶/۲۵	۸/۸۱۸	۲/۹۱۰	۳/۱۵۶
۱۸	<i>Conium maculatum</i> L.	۶۷۵۵	Apiaceae	۳۲/۵۸	۵/۲۳۹	۱۸/۵۸۹	۸/۱۵۸	۱۲/۱۰۲	۳/۹۱۶	۱۷/۹۲۸	۲/۵۰۲
۱۹	<i>Crambe orientalis</i> L.	۱۱۰۶۰	Brassicaceae	۸۲/۸۵۲	۷/۲۷۹	۲۱/۹۱۱	۱۰۰۳۹	۲۲/۵۲۹	۷۰۰۷۹	۱۲/۲۲۵	۲/۲۱۱
۲۰	<i>Chaerophyllum macropodium</i> Boiss.	۶۵۵۸	Apiaceae	۱۳/۹۷۰	۷/۲۷۹	۱۶/۹۱۱	۵/۱۹۹	۱۱/۲۷۴	۱۳/۵۱۸	۲/۱۵۶	۲/۳۲۷
۲۱	<i>Claslopus erubescens</i> Hausskn.	۱۵۶۵	Brassicaceae	۳۰/۹۶۴	.	۲۷/۱۵۷	۱۶/۱۵۲	۲۳/۲۵۰	۶/۶۳۷	۲۵/۶۳۴	۵/۳۸۴
۲۲	<i>Cruciatia taurica</i> (Pall. ex Willd.) Ehrenb. subsp. <i>Persica</i> (DC.) Ehrenb.	۱۲۰۱۷	Rubiaceae	۹/۱۵۴	۶/۸۷۱	۱۶/۷۶۰	۷/۷۹۱	۷/۸۱۶	۸/۲۵۰	۱۰/۷۹۸	۱۶/۳۳۴
۲۳	<i>Colchicum kotschy</i> Boiss.	۱۰۰۸۶۱	Colchicaceae	۷/۳۸۸	۱۱/۲۱۴	۳/۸۴۵	۱/۸۶۹	۴/۴۰۵	۵/۶۰۷	۱۲/۳۳۴	۱۲/۲۷۹
۲۴	<i>Decurrania sophia</i> (L.) Webb & Berth.	۱۲۹۹۸	Brassicaceae	۲۰/۵۲۱	۱۰/۶۵۶	۲۴/۸۲۷	۳۲/۷۹۱	۲۱/۱۸۲	۱۲/۶۲۹	۱۵/۲۷۰	۷/۰۸۹
۲۵	<i>Eremurus spectabilis</i> M.B. subsp. <i>Speciabilis</i>	۶۸۴۹	Liliaceae	۲۷/۰۸۳	۶/۲۸۶	۳/۲۷۳	.	۴/۷۶۱	۴/۲۰۵	۱۳/۱۹۴	۵/۲۲۶
۲۶	<i>Eremosachys laevigata</i> Bunge	۴۸۴۳	Lamiaceae	۱۲/۸۷۶	۳/۵۰۶	۱۴/۸۷۶	۳/۵۰۶	۷/۳۳۸	۷/۳۳۷	۳/۳۰۵	۳/۵۰۶
۲۷	<i>Eremosachys macropophylla</i> Montr. & Auch	۹۲۴۶	Lamiaceae	۸/۸۱۰	۷/۲۷۶	۵/۲۸۶	۷/۲۴۲	۳/۵۲۴	۷/۰۱۸	۹/۴۷۱	۰/۹۳۴
۲۸	<i>Euphorbia denticulata</i> Lam.	۶۹۱۶	Euphorbiaceae	۵/۶۳۳	۷/۸۴۱	۷/۷۴۶	۸/۸۶۲	۴/۹۲۹	۶/۸۷۱	۵/۱۶۴	۹/۳۷۷
۲۹	<i>Ferula hussknechti</i> Wolf ex Rech.	۲۲۴۱	Apiaceae	۳۳/۰۲۵	۴/۸۳۷	۶/۷۶۱	۷/۱۰۴	۸/۶۳۰	۷/۱۰۴	۷/۸۸۶	۱/۰۵۲
۳۰	<i>Fumaria williamii</i> Loisel.	۶۹۹۶	Fumariaceae	۳۷/۳۱۵	۱۵/۶۴۳	۵/۶۰۴	۲/۰۸۵	۱۱/۱۱۱	۳/۷۱۱	۱۹/۴۶۹	۸/۳۴۳
۳۱	<i>Glaucium grandiflorum</i> Boiss. & Huet	۱۲۰۲۵	Papaveraceae	۱۴/۵۲۸	۰/۸۶۸	۳۰/۷۹۰	۱۱/۸۸۴	۱۵/۹۶۰	۴/۹۹۳	۱۱/۰۱۶	۱/۹۹۷



اندامه جدول شماره ۲ -

ردیف	نام علمی گیاه	کد موربایوس	خانواده	۲۰۰ µg/ml		۱۰۰ µg/ml		۲۵ µg/ml		۶/۲ µg/ml	
				%	SD	%	SD	%	SD	%	SD
۳۱	<i>Gundelia tournefortii</i> L.	۲۱۸۶	Asteraceae	-۷۸/۱۴	۱۹/۶۴۱	-۱۷۳/۱۸	۵/۱۳۳	۱۹/۸۸۷	۳/۶۵۹	۱۶/۰۶۲	۰/۸۵۳
۳۳	<i>Hyoscyamus kurdicus</i> Bomm.	۲۸۳۴	Solanaceae	۵۸/۵۳	۶/۶۳۴	۵۱/۱۶۴	۸/۹۳۹	۸۶/۵۵۹	۵۷/۰۲	۴۵/۷۸۸	۳/۳۸۱
۳۴	<i>Hepiaptera anatolica</i> (Boiss.) Tutin	۳۳۷۷	Apiaceae	۶۶/۵۷۶	۶/۸۰۰	۷۹/۵۳۹	۷/۶۶۵	-۷/۳۹۷	۵/۳۷۶	-۰/۸۴۸	۷/۸۷۴
۳۵	<i>Hordeum bulbosum</i> L.	۶۸۷۰	Poaceae	۵۶/۴۲۱	۱/۸۱۳	۴۵/۷۵۶	۴/۵۳۳	۱۶/۰۲۵	۴/۵۳۳	۱۹/۳۳۰	۱۷/۶۹۱
۳۶	<i>Haplophyllum acutifolium</i> (DC.) G. Don	۷۹۶۴	Rutaceae	-۳۶/۰۸۸	۳/۵۰۶	-۶/۰۳۳۰	۷/۳۳۷	-۲۳/۸۶۵	۱/۱۶۵	-۱۶/۰۰۸	۱/۷۷۶
۳۷	<i>Hypericum scaberrimum</i> L.	۵۴۱۶	Guttiferae	۶۷/۸۷۶	.	-۳۷/۲۹۴	۱/۳۳۰	-۹/۰۱۳	۷/۳۱۱	۳۳/۶۳۹	۳/۳۷۲
۳۸	<i>Isatis cappadocica</i> Desv.	۶۱۶۳	Brassicaceae	-۲۵/۶۱۹	۷/۲۸۹	-۴۱/۰۶۶	۳/۳۴۰	-۱۱/۲۹۴	۶/۱۵۹	-۹/۶۴۱	۱/۹۰۸
۳۹	<i>Leonice leontopetalum</i> L.	۷۳۳۷	Podophyllaceae	۷۵/۰۹۹	۹/۳۵۰	۳۸/۳۳۴	۹/۳۷۰	۳/۷۶۹	۶/۳۱۳	۳/۷۹۳	۵/۲۳۶
۴۰	<i>Linum glaucum</i> Boiss. & Noe	۹۵۰۸	Linaceae	-۴۶/۶۰۶	۱۹/۱۹۷	-۱۸/۰۹۹	۱/۹۱۹	-۴/۵۳۳	۳/۷۰۲	۱۵/۱۵۸	۴/۷۹۹
۴۱	<i>Linum album</i> Ky. ex Boiss.	۱۱۷۶۸	Linaceae	-۶/۸۳۷	۴/۰۳۸	-۱۰/۱۳۶۵	۱۰/۷۹۲	۱/۳۰۲	۷/۵۳۴	-۹/۸۹۰	۳/۵۱۷
۴۲	<i>Marrubium cuneatum</i> Russell	۴۶۷۴	Lamiaceae	۶۶/۱۱۴	۷/۶۶۵	۷۱/۴۰۹	۵/۷۳۸	۲۷/۷۶۴	۱۳/۴۱۳	-۹/۷۵۶	۷/۶۶۵
۴۳	<i>Noreia hypoleia</i> Bomm.	۷۶۷۵	Borraginaceae	۶/۸۷۵	۸/۴۱۷	۴/۳۶۵	۳/۰۹۷	۶/۳۵	۷/۸۷۶	-۱/۹۳۴	۱/۰۵۲
۴۴	<i>Nepeta heliotropifolia</i> Lam.	۵۴۴۴	Lamiaceae	۷/۰۵۱	۴/۵۳۳	۰/۶۳۱	۴/۵۳۳	۳/۰۱۷۸	۴/۵۳۳	۸/۳۳۳	۲/۰/۸۵۰
۴۵	<i>Onobrychis megacarpus</i> Boiss.	۵۳۳۴	Papilionaceae	۴۶/۷۹۴	۳/۷۱۹	۴۱/۷۹۴	۳/۶۶۶	-۱/۰/۲۵۶	۱/۸۱۳	۷/۵۳۴	۵/۴۳۹
۴۶	<i>Oxytropis kotschyana</i> Boiss. & Hohen.	۳۳۶۶	Papilionaceae	-۲۳/۳۳۴	۳/۸۱۳	-۱۱/۳۸۶	۶/۶۸۴	-۱/۳/۵۱	۷/۷۰۲	۱/۰/۳۶۰	۸/۱۲۵
۴۷	<i>Phlomis persica</i> Boiss.	۱۰۹۹۱	Lamiaceae	۴/۸/۴۱۷	۳/۷۷۴	۳۳/۳۶۳	۱۹/۹۹۳	-۱/۱۹۰	۵/۳۶۵	۱/۷/۸۵	۱۶/۷۳۱
۴۸	<i>Pegannum harmala</i> L. var. <i>harmala</i>	۵۳۱۴	Zygophyllaceae	-۴/۳۰۳	۱/۰۹۱	-۳/۸/۱۱۷	۵/۳۵۶	-۳۳/۳۵۶	۱۰/۹۱۳	-۷/۳۵۳	۵/۳۵۶





ادامه جدول شماره ۲ -

ردیف	نام علمى گیاه	کد مرزبومى	خانواده	۲۰۰ µg/ml		۱۰۰ µg/ml		۷۵ µg/ml		۵۰ µg/ml	
				1%	SD	1%	SD	1%	SD	1%	SD
۴۹	<i>Pedicularis sibirica</i> Boiss	۸۱۶۷	Scrophulariaceae	۳۷/۱۴	۶/۴۹۱	۳۹/۹۷۱	۷/۴۴۶	۳۸/۶۷	۶/۴۹۹	۰/۳۳۳	۶/۴۹۳
۵۰	<i>Rindera lanata</i> (Lam.) Bge.	۱۱۱۴۱	Boraginaceae	۷/۷۴۶	۰/۴۹۵	۹/۵۵۹	۵/۸۷۵	۱۷/۶۰	۱۰/۸	۲/۱۸۳	۱۲/۸۴
۵۱	<i>Sanguisorba minor</i> Scop. (Boiss & Hausskn)	۳۳۰۵	Rosaceae	۳/۸۱۷	.	۱/۲۰۹	۱۰/۲۵	-۰/۸	۳/۸۰	-۸/۸۷۰	۳/۸۰۱
۵۲	<i>Stroganovia persica</i> Busch	۷۳۶۰	Brassicaceae	-۲۵	۷/۴۴۶	۳۷/۴۶۶	۱۷/۹۷	۱۴/۵۴	۴/۹۹	۱۰/۳۱۰	۶/۹۹۱
۵۳	<i>Silene latifolia</i> Poir.	۱۱۶۷۹	Caryophyllaceae	۳۳/۷۵	۱/۰۴۴	-۵۸/۱۷۸	۲۹/۲۵۹	۱۳/۵۴۶	۹/۲۰۴	-۱۶/۰۰۹	۵/۲۲۴
۵۴	<i>Salvia suffruticosa</i> Montr. & Auch.	۱۲۰۵۵	Lamiaceae	۹/۲۶۴۵	۸/۷۷۲	۳/۲۳۴	۳/۰۵۵	-۹/۱۲۴	۶/۱۷۱	۶/۳۴۳	۵/۲۱۴
۵۵	<i>Scrophularia pruinosa</i> Boiss.	۷۷۶۳	Scrophulariaceae	۶۰/۶۸۳	۱۲/۲۵۱	۱۹/۳۳۰	۱۴/۵۰۴	۳۳/۰۷۶	.	۱۱/۱۱۱	۵/۹۳۱
۵۶	<i>Salvia pocolata</i> Nab.	۷۶۳۳	Lamiaceae	۲/۸۷۲	۲/۳۳۰	-۱۷/۶۹۰	۱۷/۹۲۱	۵/۷۰۳	۱/۰۷۶	۵۵/۸۳۷	۸/۶۱۴
۵۷	<i>Salvia multicaulis</i> Vahl.	۶۸۹۷	Lamiaceae	-۲/۶۳۳	۱/۰۹۱	۸/۹۰	۲/۱۸۲	-۲/۶۳۳	۳/۳۷۳	۳۶/۲۱۳	۷/۹۱۹
۵۸	<i>Silene aucheriana</i> Boiss.	۱۱۰۰۹	Caryophyllaceae	۰/۸۲۰	۱/۸۸۱	-۱۷/۶۵۴	۸/۷۲۹	۱۲/۰۳۷	۲/۱۸۲	۷/۸۲۰	۱۶/۳۶۸
۵۹	<i>Solenanthes circinata</i> Ledeb.	۶۳۹۸	Boraginaceae	۳/۸۲۴	۶/۳۶۳	-۰/۰۳۷۱	۴/۳۶۳	۱۳/۶۱۲	۶/۳۶۳	۱/۳۷۱	۶/۵۴۴
۶۰	<i>Stachys lavandulifolia</i> Vahl	۵۳۳۰	Lamiaceae	۱۵/۲۹۳	۲/۳۲۷	-۱۹/۸۱۰	۳/۳۲۷	۱۲/۲۲۰	۵/۳۴۶	۷۹۳	۵/۲۸۷
۶۱	<i>Scrophularia nervosa</i> Benth in <i>C. sinisp. boissierana</i> (Lamb. & Spach) Grau.	۹۱۷۹	Scrophulariaceae	۲۶/۲۶۴	۷/۷۷۹	۱۹/۱۱۷	۱۰/۳۶۸	-۵/۸۸۲	۲/۰۷۹	۱۱/۰۲۹	۱/۰۳۹
۶۲	<i>Scorzonera calyculata</i> Boiss.	۷۳۵۰	Asteraceae	-۸۹/۵۸۴	۵/۳۴۴	-۳۷/۹۱۸	۴/۳۰۷	-۲۲/۵۸۸	۷/۵۳۷	-۸/۱۲۱	۴/۳۰۷
۶۳	<i>Silene comelinifolia</i> Boiss.	۱۱۳۸۲	Caryophyllaceae	۶۱/۸۹۱	۲۲/۹۳۳	-۲۰/۴۴۵	۶/۶۸۸	-۹/۴۵۵	۱/۹۱۱	-۱۰/۸۱۰	۴/۶۸۱
۶۴	<i>Salvia striata</i> L.	۵۳۷۰	Lamiaceae	-۱۳/۵۱۳	۷/۶۴۴	-۹/۳۵۹	۸/۸۶۰	-۳/۱۵۳	۵/۶۶۶	۷/۶۵۷	۶/۳۸۶

ادامه جدول شماره ۲ -

ردیف	نام علمی گیاه	کد موربزیومی	خانواده	۲۰۰ µg/ml		۱۰۰ µg/ml		۵۰ µg/ml		۲۵ µg/ml	
				I%	SD	I%	SD	I%	SD	I%	SD
۶۵	<i>Stene ampullata</i> Boiss.	۲۱۹۸	Caryophyllaceae	۲۸.۹۲۴	۳.۸۰۱	۱۸.۶۸۲	۰.۹۵۰	۳.۸۴۲	۶.۷۶۵	۱.۲۳۷	۵.۵۵۸
۶۶	<i>Tragopogon vaghinatus</i> M.Omney & Rech. F.	۹۸۲۲	Asteraceae	۱۷.۴۵۳	۲.۷۳۸	۳۵.۲۲۲	۶.۵۴۱	۴۸.۸۴۵	۷.۰۱۸	۱.۷۶۲	۰.۷۶۳
۶۷	<i>Ficaria venticulata</i> Fresn & Siml	۹۰۹۴	Papilionaceae	۵۰.۶۴۵	۸.۳۸۵	۵۲.۲۷۳	۷.۱۰۴۴	۳۲.۲۲۲	۳.۱۵۶	۱.۰۷۹۴	۳.۳۹۳
۶۸	<i>Verbascum phoenicum</i> L.	۱۰۳۳۳	Scrophulariaceae	۸۱.۴۴۱	۰.۸۰۶	۹۹.۰۵۹	۲.۷۷۹	۱۳.۳۳۷	۲.۳۳۶	۳۳.۸۷۳	۰.۳۹۰۶
۶۹	<i>Ficaria hircanica</i> Fisch. & C. A. Mey.	۹۲۹۵	Papilionaceae	۳۹.۵۸۳	۱.۷۷۵	۸۱.۱۲۱	۲.۱۵۴	۱۳.۳۵۱	۹.۲۹۱	۲.۷۹۱	۲.۳۳۰
۷۰	<i>Valeriana sisymbriifolia</i> Vahl	۱۱۹۲۸	Valerianaceae	۳۳.۳۸۲	۱.۰۲۷۱	۱۳۲.۹۸	۱.۷۸۱	۳۰.۵۸۱	۲.۷۸۱	۳۲.۶۸۸	۴.۳۶۳

۳- مهارکننده ضعیف: گیاهان با درصد مهارکنندگی پایین تر از ۱۵ درصد (جدول شماره ۳)  
توجه به نتایج مندرج در جداول فوق، از میان ۷۰ عصاره گیاهی بررسی شده در این مطالعه، عصاره متانولی ۹ گیاه دارای فعالیت مهارى بالای ۶۰ درصد بودند که مشخصات کلی آنها در جدول شماره ۴ آمده است. این گیاهان جهت مراحل بعدی مطالعه یعنی تعیین شاخص  $IC_{50}$  انتخاب شدند (جدول شماره ۵).

دسته‌بندی گیاهان بر اساس درصد مهار  
پس از محاسبه درصد مهارکنندگی عصاره‌ی متانولی ۷۰ گیاه، بر اساس فعالیت مهارى آنها به سه گروه تقسیم شدند:  
۱- مهارکننده قوی: گیاهان با درصد مهارکنندگی بالای ۶۰ درصد  
۲- مهارکننده متوسط: گیاهان با درصد مهارکنندگی ۶۰-۱۵ درصد  
۳- مهارکننده ضعیف: گیاهان با درصد مهارکنندگی پایین تر از ۱۵ درصد

جدول شماره ۳- فراوانی و درصد فراوانی چهار غلظت عصاره‌ی گیاهی در سه گروه مهارى

درصد مهار	≤/۱۵		٪ ۱۵-۶۰		≥/۶۰	
	غلظت عصاره (µg/ml)	فراوانی	فراوانی	درصد فراوانی	فراوانی	درصد فراوانی
۴۰۰		۳۴	۲۷	۳۸/۶	۹	۱۲/۹
۱۰۰		۵۰	۲۰	۲۸/۶	۰	۰
۲۵		۴۹	۱۸	۲۵/۷	۳	۴/۳
۶/۲		۴۷	۲۳	۳۲/۹	۰	۰

جدول شماره ۴ - فهرست گیاهان دارای فعالیت مهارى قوی

ردیف	نام علمى گیاه	کد هر بارىومى	خانواده	درصد مهار ± SD	غلظت g/mlµ
۱	<i>Astragalus siliquosus</i> Boiss. subsp. <i>siliquosus</i>	۸۶۱۴	Papilionaceae	۷۹/۸۳±۱۵/۲۰	۲۵
۲	<i>Asperugo procumbens</i> L.	۷۰۳۴	Boraginaceae	۶۰/۶۳±۹/۵۹	۲۵
۳	<i>Bongardia chrysogonum</i> (L.) Spach	۷۰۵۴	Podophyllaceae	۶۱/۴۶±۱۰/۱۷	۴۰۰
۴	<i>Hyoscyamus kurdicus</i> Bornm.	۳۸۳۴	Solanaceae	۸۶/۵۵±۵/۷۰	۲۵
۵	<i>Heptaptera anatolica</i> (Boiss.) Tutin	۳۲۷۷	Apiaceae	۶۶/۵۷±۶/۸۲	۴۰۰
۶	<i>Hypericum scabrum</i> L.	۵۴۱۶	Guttiferae	۶۲/۹۷±۰	۴۰۰
۷	<i>Marrubium cuneatum</i> Russell	۴۶۷۴	Lamiaceae	۶۶/۱۲±۷/۶۶	۴۰۰
۸	<i>Nonea hypoleia</i> Bornm.	۷۶۷۵	Boraginaceae	۶۸/۷۵±۸/۴۱	۴۰۰
۹	<i>Salvia suffruticosa</i> Montbr. & Auch.	۱۲۰۵۵	Lamiaceae	۹۲/۶۲±۸/۷۷	۴۰۰
۱۰	<i>Scrophularia pruinosa</i> Boiss.	۹۱۷۹	Scrophulariaceae	۶۰/۶۸±۱۲/۴۵	۴۰۰
۱۱	<i>Verbascum phoenicum</i> L.	۱۰۳۳۳	Scrophulariaceae	۸۱/۴۱±۰/۹۰	۴۰۰

جدول شماره ۵ - نتایج IC<sub>50</sub> گیاهان دارای فعالیت مهاری قوی

ردیف	نام علمی گیاه	کد هرباریومی	خانواده	IC <sub>50</sub> (µg/ml)
۱	<i>Astragalus siliquosus</i> Boiss. subsp. <i>siliquosus</i>	۸۶۱۴	Papilionaceae	۲/۱۵
۲	<i>Asperugo procumbens</i> L.	۷۰۳۴	Boraginaceae	۲۵/۲۳
۳	<i>Bongardia chrysogonum</i> (L.) Spach	۷۰۵۴	Podophyllaceae	۳۵۸/۷۵
۴	<i>Hyoscyamus kurdicus</i> Bornm.	۳۸۳۴	Solanaceae	۲۹/۴۸
۵	<i>Heptaptera anatolica</i> (Boiss.) Tutin	۳۲۷۷	Apiaceae	۲۰۵/۰۲
۶	<i>Hypericum scabrum</i> L.	۵۴۱۶	Guttiferae	۲۴۲/۶۷
۷	<i>Marrubium cuneatum</i> Russell	۴۶۷۴	Lamiaceae	۱۴۸/۶۹
۸	<i>Nonea hypoleia</i> Bornm.	۷۶۷۵	Boraginaceae	۱۶۷/۸۰
۹	<i>Salvia suffruticosa</i> Montbr. & Auch.	۱۲۰۵۵	Lamiaceae	۹۴/۷۷
۱۰	<i>Scrophularia pruinosa</i> Boiss.	۹۱۷۹	Scrophulariaceae	۱۷۹/۹۷
۱۱	<i>Verbascum phoenicum</i> L.	۱۰۳۳۳	Scrophulariaceae	۱۴۲/۸۰

تعیین مقدار IC<sub>50</sub>

بررسی سنتیکی فعالیت آنزیم تیروزیناز در حضور و عدم حضور عصاره گیاهی مریم‌گلی بوته‌ای *Salvia suffruticosa*

با توجه به نتایج فوق، مشخص شد که عصاره *Salvia suffruticosa* در غلظت ۴۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر دارای بالاترین درصد مهار است. به منظور تعیین نوع مهار اعمال شده توسط عصاره‌های دارای بیشترین درصد مهار، نمودار معکوس مضاعف لینویور- برک بر اساس واکنش آنزیمی در حضور غلظت‌های مختلف مهارکننده در چهار غلظت مختلف سوبسترا رسم شد. بر اساس مقایسه‌ی شیب نمودار کنترل و شیب نمودار عصاره مشخص شد که مهار آنزیم توسط عصاره از نوع مهار نارقابتی است. مقادیر  $K_m$ ،  $K_m$ ،  $V_{max}$ ،  $V_{max}$  و  $K_i$  از طریق رسم نمودار  $1/[V]$  بر علیه  $1/[S]$  و به دست آوردن معادله‌ی خط (شکل شماره ۲)، محاسبه شد و نتایج در جدول شماره ۷ آمده است.

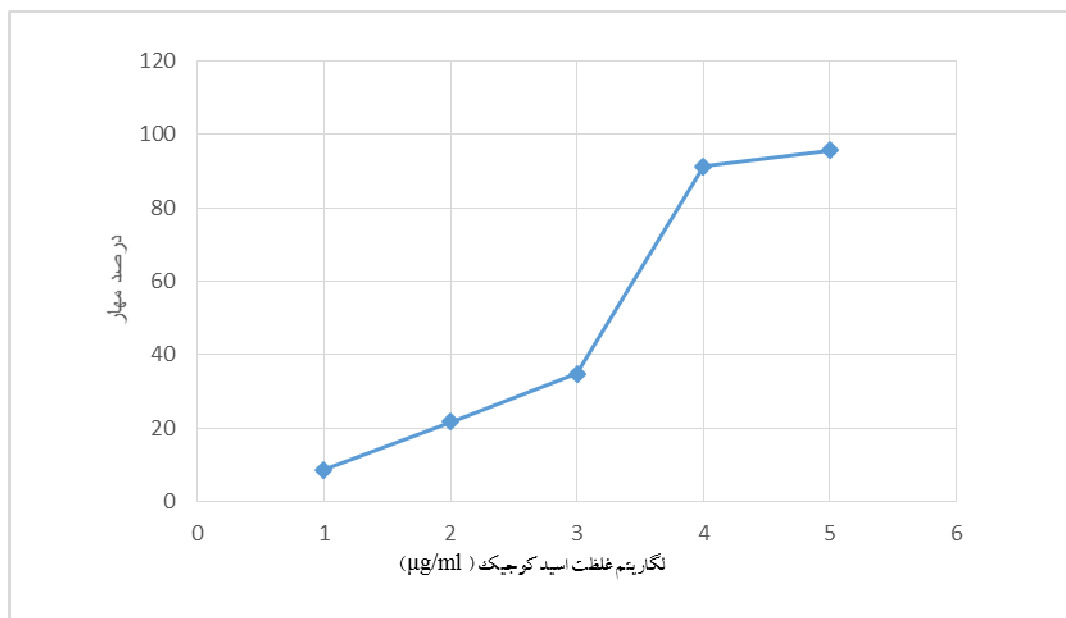
مقدار IC<sub>50</sub> یک ثابت برای تعیین میزان مهار می‌باشد که نشان‌دهنده غلظت بازدارنده موردنیاز برای ۵۰ درصد مهار آنزیم می‌باشد. IC<sub>50</sub> گیاهان دارای فعالیت مهاری قوی، از طریق رسم نمودار درصد مهار بر علیه لگاریتم غلظت و بدست آوردن معادله‌ی خط محاسبه شد. نتایج بدست آمده جزئیات در جدول شماره ۵ آمده است. نظر به فعالیت مهاری چشمگیر و همچنین شاخص نسبتاً پایین عصاره گیاه مریم‌گلی بوته‌ای، مطالعات سنتیک مهار آنزیمی بر روی عصاره این گیاه انجام شد.

جهت فراهم شدن امکان مقایسه نتایج مهار توسط عصاره‌های گیاهی، فعالیت مهاری کوچیک‌اسید به عنوان یک مهارکننده شناخته شده تیروزیناز در پنج غلظت تعیین شد که نتایج آن در جدول شماره ۶ آمده است. سپس مقدار IC<sub>50</sub> آن به کمک رسم نمودار مطابق شکل شماره ۱ محاسبه شد.

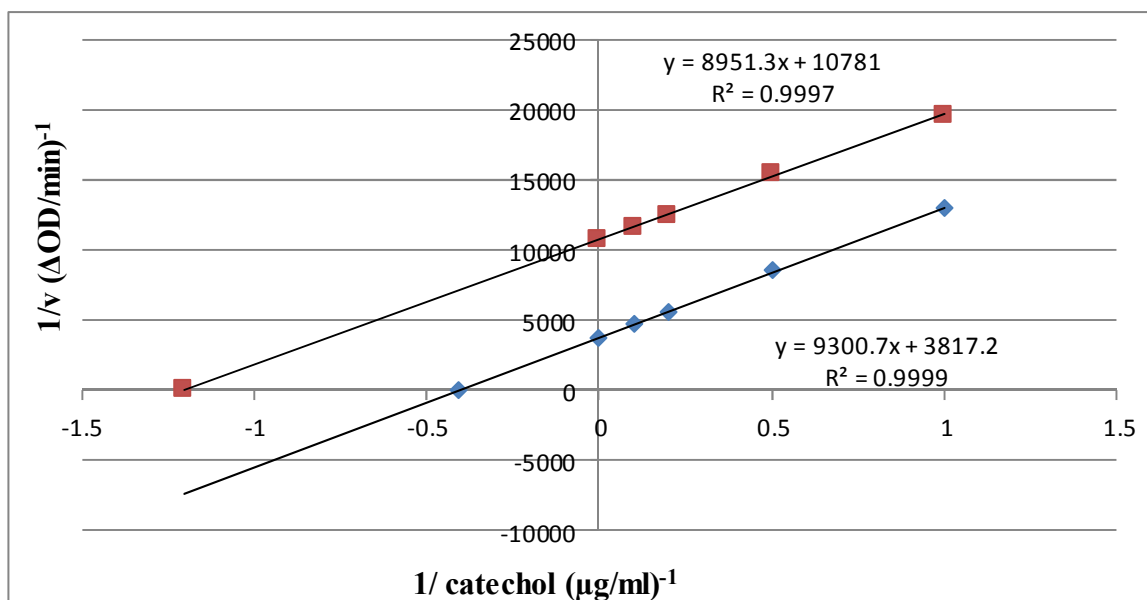


جدول شماره ۶- درصد مهار تيروزيناز بوسيله‌ى كوجيك اسيد

مهاركننده	درصد مهار آنزيم در غلظت‌هاى مختلف اسيد كوجيك										IC <sub>50</sub> µg/ml
	۰/۰۱ µg/ml		۰/۱ µg/ml		۱ µg/ml		۱۰ µg/ml		۱۰۰ µg/ml		
	I%	SD	I%	SD	I%	SD	I%	SD	I%	SD	
اسيد كوجيك	۸/۶۹	۰/۸۳	۲۱/۷۳	۰/۲۲	۳۴/۷۸	۰/۲۱	۹۱/۳	۱/۱۸	۹۵/۶۵	۱/۲۵	۰/۱۵



شكل شماره ۱- نمودار تعيين IC<sub>50</sub> كنترل مثبت (اسيد كوجيك)



شكل شماره ۲- نمودار 1/[V] بر عليه 1/[S] براي آنزيم تيروزيناز قارچى بدون حضور و در حضور عصاره‌ى مريم گلى بوته‌اى، *Salvia suffruticosa*

كنترل (♦) تست (■)

جدول شماره ۷ - نتایج محاسبه‌ی مقادیر  $K_m$ ،  $V_{max}$ ،  $V_{max}$ ،  $K_m$  و  $K_i$  آنزیم بدون حضور و در حضور عصاره‌ی *Salvia suffruticosa*

$K_m$ ( $\mu\text{g/ml}$ )	$K_m$ ( $\mu\text{g/ml}$ )	$V_{max}$ ( $\Delta\text{OD/min}$ ) <sup>-1</sup>	$V_{max}$ ( $\Delta\text{OD/min}$ ) <sup>-1</sup>	$K_i$ ( $\mu\text{g/ml}$ )
۲/۴۴	۰/۸۳	۰/۰۰۰۲۶	۰/۰۰۰۰۹۳	۲۰۶/۷۶

## بحث

برای تهیه‌ی لوازم آرایشی و سفیدکننده‌ی پوست، شرکت‌های سازنده‌ی لوازم آرایشی به دنبال مهارکننده‌های جدید و مؤثر برای فرایند ملانوزن با منشاء گیاهی هستند [۳۸].

چندین ماده‌ی شیمیایی با منشاء گیاهی امروزه در مواد آرایشی و دارویی به عنوان سفیدکننده‌ی پوست استفاده می‌شود تا از تولید بیش از حد ملانین در لایه‌های اپیدرمی جلوگیری کند [۴۳، ۴۶]. بر اساس مطالعات و پژوهش‌های چندین ساله استفاده از عصاره‌های گیاهی در لوازم آرایشی و بهداشتی توسعه یافته است مثلاً از عصاره‌های گیاهی *Areca catechu* و *Morus alba* به عنوان سفیدکننده و ضدچین و چروک استفاده شده است [۳۸].

در این پژوهش، در جستجوی ترکیبات فعال طبیعی برای مهار آنزیم تیروزیناز، عصاره‌ی متانولی ۷۰ گونه‌ی گیاهی بررسی شد. نتایج فعالیت مهارتی آنزیم تیروزیناز قارچی بر روی ۷۰ عصاره‌ی گیاهی استان کردستان در چهار غلظت و سه تکرار در جدول شماره ۱ ارائه شده است. محاسبه‌ی فعالیت مهارتی عصاره‌ها بر اساس مقایسه با کنترل منفی انجام شد و نتایج به صورت درصد مهار بیان شده است. کوچیک اسید و آربوتین به عنوان کنترل مثبت استفاده شده است. بر اساس نتایج به دست آمده در این پژوهش، در میان ۷۰ عصاره‌ی گیاهی که مورد سنجش قرار گرفتند، عصاره‌ی متانولی گیاهان *Heptaptera anatolica*، *Bongardia chrysogonum*، *Hypericum scabrum*، *Hyoscyamus kurdicus*، *Nonea hypoleia*، *Marrubium cuneatum*، *Scrophularia pruinosa*، *Salvia suffruticosa* و *Asperugo procumbens*، *Verbascum phoenicum* و *Astragalus siliquosus* subsp. *siliquosus* فعالیت مهارکنندگی بالای ۶۰ درصد را برای آنزیم تیروزیناز از خود

ملانوزن یک فرایند فیزیولوژیک مهم در ملانوسیت‌ها می‌باشد. ملانین توسط فرایند ملانوزن، از طریق واکنش‌های آنزیمی و شیمیایی سنتز می‌شود. تیروزیناز آنزیم کلیدی در مسیر بیوسنتز ملانین محسوب می‌شود [۴۶، ۳۰]. وجود رنگدانه‌ی ملانین در پوست، باعث حفاظت پوست در برابر اشعه‌ی فرابنفش و سرطان پوست می‌شود. تغییر در فرایند ملانوزن، باعث ایجاد اختلالات پوستی مرتبط با هایپر-پیگمانتاسیون می‌شود از جمله ایجاد لکه‌های پوستی، تیره شدن پوست، اگزما و ملازما [۳۵].

به دلیل اهمیت زیبایی و سلامت پوست، مهار آنزیم تیروزیناز برای درمان اختلالات پوستی بسیار مورد توجه قرار گرفته است. از مهارکننده‌های تیروزیناز علاوه بر استفاده‌های دارویی، در لوازم آرایشی و بهداشتی برای سفیدکردن پوست استفاده می‌شود [۴۳]. در بسیاری از کشورهای جهان، نگهداری و سلامت پوست، سفید کردن پوست و محافظت از آن در برابر اشعه‌ی فرابنفش بسیار اهمیت دارد و از اهداف مهم صنایع آرایشی و بهداشتی محسوب می‌شود. در کشورهای آسیایی مانند هندوستان برای سفیدکردن پوست از گیاهان به طور سنتی استفاده می‌کنند [۳۰].

در صنایع آرایشی و بهداشتی و صنایع داروسازی به دلیل عوارض جانبی ترکیبات شیمیایی و مصنوعی، به دنبال یافتن ترکیباتی با منشاء گیاهی می‌باشند زیرا استفاده از عصاره‌های گیاهی برای مهار ملانوزن و همچنین اهداف صنایع آرایشی و بهداشتی، عوارض جانبی بسیار پایینی نسبت به ترکیبات مصنوعی دارند [۳۸]. به طور مثال هیدروکوئینون استفاده شده در لوازم آرایشی برای سفید کردن پوست، سمیت بسیار بالایی دارد. پس به تحقیقات بیشتری برای یافتن مهارکننده‌های جدید با عوارض جانبی پایین نیاز است [۳۴]. به دلیل افزایش تقاضا



داراى قدرت مهارى  $81/41 \pm 0/90$  درصد است. از برگ و گل بعضى از گونه‌هاى جنس *Verbascum* به عنوان دارو براى درمان بيمارى‌هاىى از جمله تشنج، سرماخوردگى، آسم و همچنين از عصاره‌ى آنها براى رفع خارش و نرم كردن پوست و تقويت مو استفاده شده است. از گونه‌ى *Verbascum thapsus* به عنوان سفيدكننده‌ى پوست استفاده شده است [51].

اثر مهارى گونه‌ى *Astragalus siliquosus* Boiss از خانواده‌ى Papilionaceae (باقلايان) بر روى تيروزيناز قارچى هنوز گزارش نشده است اما اثر مهارى گونه‌ى ديگر اين جنس، *Astragalus membranaceus* در سال 2009 توسط كيم (Kim) و همكاران بررسى شد و نشان داده شد كه مهاركننده‌ى قوى براى تيروزيناز قارچى است [49].

فعاليت مهارى چندين گونه از جنس *Marrubium* بر روى تيروزيناز قارچى گزارش شده است، اثر مهارى تيروزيناز قارچى روى عصاره متانولى *Marrubium velutinum* و *Marrubium cylleneum* در سال 2007 توسط كاريوتى (Karioti) و همكارانش بررسى شد. اين گياهان داراى تركيبات مهاركننده‌ى فلاونويدى بودند و اثر مهارى قوى بر روى تيروزيناز داشتند [50].

اثر مهارى ساير گونه‌هاى گياهى ذكر شده در اين مطالعه با درصد مهار بالاتر از 60، بر روى تيروزيناز قارچى براى اولين بار بررسى شده و مطالعه مشابهى تاكنون روى گونه‌هاى اين جنس‌ها صورت نگرفته است.

تعدادى از گياهان نيز درصد مهار متوسط و تعدادى نيز درصد مهار ضعيف دارند كه در فصل نتايج به آنها پرداخته شد. تعدادى از گياهان نيز داراى درصد مهار منفى بودند. در واقع عصاره گياهان با درصد مهار منفى در چاهك تست، ظاهراً باعث فعال‌تر شدن آنزيم شده‌اند كه چگونگى اين امر كاملاً مشخص نشده است اما مى‌توان با جداسازى و شناسايى اجزاى موجود در عصاره تا حدودى به چگونگى فعال شدن آنزيم پى برد.

از گياه *Aloe vera* در طب سنتى براى سفيد كردن پوست استفاده مى‌شود در مطالعات انجام گرفته با استفاده از عصاره‌ى متانولى اين گياه، براى مهار كردن آنزيم تيروزيناز قارچى

نشان دادند. اين گياهان مى‌توانند منبع بالقوه‌ى جديدى براى مهاركننده‌هاى تيروزيناز قارچى باشند.

با توجه به نتايج، بيشترين درصد مهار، مربوط به *Salvia suffruticosa* ( $8/77 \pm 92/62$ ) در غلظت  $400 \mu\text{g/ml}$  بود. علت مهار بالاى اين عصاره مى‌تواند به دليل وجود تركيبات مهاركنندگى قوى از پلى فنول‌ها و بنزوئيك اسيدها باشد. اختلاف درصد مهار غلظت‌هاى اين عصاره مى‌تواند به دليل وجود عوامل مداخله‌گر از جمله وجود فاكترهاى فعال‌كننده در عصاره باشد. جنس *Salvia* (مريم گلى) بزرگترين جنس از خانواده‌ى *Lamiaceae* (نعناع) مى‌باشد كه در قسمت مركزى و غرب آسيا به فراوانى يافت مى‌شود. از چندين گونه‌ى اين جنس براى درمان بيمارى‌هاى مختلف از جمله التهاب، ضدعفونى كردن زخم‌هاى عفونى، مالاريا، سرطان، از دست دادن حافظه و درمان بيمارى‌هاى پوستى استفاده مى‌شود. در طب سنتى تركيه از بعضى گونه‌هاى مريم‌گلى براى درمان بيمارى‌هاى پوستى استفاده مى‌شود. مثلاً از ريشه‌ى گياه *Salvia aethiopis* به همراه موم و رزين پمادى درست شده است كه براى درمان التهاب پوستى استفاده مى‌شود. از ساير گياهان اين جنس مانند *Salvia tomentosa* و *Salvia nemorosa* و *Salvia cryptantha* براى درمان درد روماتيسمى، بهبود زخم و ناراحتى‌هاى معده استفاده شده است [48].

گياه *Hyoscyamus kurdicus* Bornm از خانواده‌ى *Solanaceae* (تيره‌ى سيب‌زمينى) در غلظت  $400 \mu\text{g/ml}$  داراى قدرت مهارى  $86/55 \pm 5/70$  است. بسيارى از اعضاى خانواده‌ى *Solanaceae* داراى اهميت درمانى هستند، بخصوص به عنوان آرام‌بخش از آنها استفاده مى‌شود. گونه‌هاى جنس *Hyoscyamus* داراى مقدار زيادى آلكالويد هستند و اهميت درمانى بالايى دارند اما بعضى از آنها سمى هستند و براى درمان نبايد به مقدار زياد از آنها استفاده كرد. بر اساس تحقيقات صورت گرفته، تاكنون اثر مهارى اين جنس بر روى آنزيم تيروزيناز گزارش نشده است [51].

گياه *Verbascum phoenicum* L از خانواده‌ى *Scrophulariaceae* (تيره‌ى گل ميمون) در غلظت  $400 \mu\text{g/ml}$



پوست مفید هستند و باید تحقیقات بیولوژیکی برای تأیید فعالیت این ترکیبات در مسیر ملانوزنز صورت گیرد [۴۲]. از آنجا که مطالعه‌ی ما ممکن بود یک محدودیت رنگ داشته باشد، به این دلیل که سنجش بیولوژیکی عصاره‌ی گیاهان می‌تواند با رنگ عصاره دخالت داشته باشد و رنگ سبز شدید کلروفیل در طول موج آبی و قرمز جذب دارد، لذا با تعریف بلانک ویژه برای هریک از چاهک‌های تست، جذب نوری عصاره، گروه‌های فرعی در عصاره‌ها و هیدرولیز خود به خودی سوبسترا رد می‌شود [۱۳].

مهار عصاره‌ها در حلال متانول سنجیده شد. متانول حلالی قطبی است که می‌تواند پودر گیاهان را با بیشترین ترکیبات موجود حل کند و استخراج مؤثری داشته باشد. در طی مطالعات انجام شده ثابت شده است که متانول نسبت به حلال‌هایی مانند آب، هگزان و اتیل استات حلال مناسب‌تری برای استخراج ترکیبات فنولی عصاره‌ها است زیرا قدرت نفوذ متانول به سلول‌ها برای استخراج ترکیبات مهارکننده‌ی تیروزیناز زیاد است [۲۹].

در پژوهش حاضر میان درصد مهار چهار غلظت بعضی از عصاره‌ها همبستگی وجود نداشت همان طور که در مطالعات انجام شده بر روی سنجش مهار عصاره‌های چای سبز در سال ۲۰۱۰ توسط سانگ سریکن (Sangsrichan) و تینگ (Ting) انجام شد. بر اساس نتایج به دست آمده مشخص شد که این همبستگی ناچیز، ممکن است نتیجه‌ی حضور یا عدم حضور و یا مقدار ترکیبات مختلف باشد. اثر مهار ترکیبات موجود در عصاره‌های استخراج شده، متفاوت بوده است. پس از بررسی ثابت شد که در چای سبز ترکیبات مختلفی با قدرت مهار متفاوت مانند گلوکاتچین-۳-اکی-گالات (galocatechin-3-o-gallate)، اپی گلوکاتچین (epigallocatechin) و کاتچین (Catechin) وجود دارد که گلوکاتچین-۳-اکی-گالات مهار بالاتری داشته پس کار درست و پس از این مرحله، شناسایی و جداسازی ترکیبات مهار در عصاره‌های خام می‌باشد [۲۹، ۲۵]. در مطالعات مهار عصاره‌های گیاهی که در سال ۲۰۰۹ توسط ماکرینی (Macrini) و همکارانش صورت گرفت، مشخص شد که

مشخص شد که این عصاره بر روی تیروزیناز قارچی اثر مهار ندارد اما در کشت سلول‌های ملانوسیت باعث کاهش تولید ملانین شده است. دلیل آن می‌تواند چنین باشد که بیوستنز ملانین دارای چندین مرحله است پس عصاره‌ها می‌توانند آنزیم را در مسیر سنتز به طور غیرمستقیم مهار کنند [۷].

در این پژوهش از آنزیم تیروزیناز قارچی خریداری شده از شرکت سیگما استفاده شده است. با وجود برخی از محدودیت‌های استفاده از مهارکننده‌های تیروزیناز قارچی بر روی تیروزیناز انسانی، به دلیل در دسترس بودن تجاری آنزیم تیروزیناز قارچی و فقدان آنزیم تیروزیناز انسانی، این آنزیم نقش بسیار مهمی در مطالعات مهار تیروزیناز داشته است. بیشتر تحقیقات انجام گرفته در این زمینه بر روی آنزیم خالص شده از *A. bisporus* انجام شده است [۳۳]. تیروزیناز قارچی آنزیمی سیتوزولی است اما تیروزیناز انسانی آنزیمی متصل به غشا است. تیروزیناز قارچی تترامر است و در مقایسه با آن تیروزیناز انسانی مونومر است و همچنین در میزان گلیکوزیله شدن آنها نیز تفاوت وجود دارد. تفاوت‌های تیروزیناز قارچی با تیروزیناز انسانی موجب شده است که محدودیت‌هایی در استفاده از اطلاعات حاصل از پژوهش‌های مهارتی وجود داشته باشد [۲۱]. در برخی از مطالعات، از عصاره‌ی خام ملانوسیت‌های انسان به عنوان منبع آنزیم استفاده شده است اما مقدار آنزیم موجود در عصاره کم است و دارای ناخالصی می‌باشد. بنابراین مهندسان ژنتیک به دنبال تولید تیروزیناز نو ترکیب انسانی با خواص مناسب برای یافتن مهارکننده‌های جدید هستند [۹].

در طول بیست سال گذشته انواع متفاوتی از مهارکننده‌های تیروزیناز قارچی از منابع مختلف کشف شده‌اند. این موفقیت در مطالعات اساسی در زمینه‌های مختلف از جمله نقش آنزیم تیروزیناز در مسیر بیوستنز ملانین، بررسی جنبه‌های بیوشیمیایی و ساختاری آنزیم به دست آمده است. با وجود این موفقیت کارهای زیادی هنوز در این زمینه مورد نیاز است [۲۳، ۹].

انتظار می‌رود که وجود ترکیبات آلدئیدهای آروماتیک، اسیدهای آروماتیک و پلی‌فنل‌ها که شامل قسمت‌های آبگریز هستند، مهارکننده‌های رقابتی برای سنتز ملانین باشند. شناسایی و بررسی ساختار این ترکیبات در توسعه‌ی عوامل سفیدکننده‌ی





مداخله‌گر در عصاره‌هاى ناخالص مى‌تواند، باعث شود كه ميان داده‌هاى حاصل از مهار يك عصاره با چند غلظت همبستگى وجود نداشته باشد [۴۱، ۴۰، ۳۴، ۲۹].

### نتيجه‌گيرى

بر اساس نتايج به دست آمده در اين پژوهش، در ميان ۷۰ عصاره‌ى گياهى كه مورد سنجش قرار گرفتند، عصاره‌ى متانولى گياهان *Heptaptera Bongardia chrysogonum* *Hypericum Hyoscyamus kurdicus anatolica* *Nonea hypoleia Marrubium cuneatum scabrum* *Scrophularia pruinosa Salvia suffruticosa* و *Asperugo procumbens Verbascum phoenicum* فعاليت مهاركنندگى بالای ۶۰ درصد را براى آنزيم تيروزيناز از خود نشان دادند. هر يك از اين گياهان به نوبه خود مى‌توانند در مطالعات بعدى منبع بالقوه‌ى جديدى براى مهاركننده‌هاى تيروزيناز قارچى باشند. اما به هر حال عصاره هگزانى گياه مريم‌گلى بوته‌اى (*Salvia suffruticosa*) به دليل درصد مهار بالا و  $IC_{50}$  پايين مى‌تواند با هدف جداسازى و تعيين ماهيت عامل مهاركننده آنزيم تيروزيناز قارچى، مورد استفاده قرار گيرد.

محلولى عصاره‌هاى *Rapanea* و *Ruprechtia* sp براى آنزيم تيروزيناز مهاركننده‌هاى قوى هستند با اين حال رابطه‌ى معنى‌دارى بين غلظت‌هاى عصاره و درصد مهار وجود نداشت، كه ممكن است نتيجه‌ى وجود تركيبات مختلف مهارى با غلظت متفاوت در عصاره‌ها باشد [۳۴].

در پژوهش‌هاى متعدد بر روى قدرت مهار عصاره‌هاى گياهى، تركيبات مختلفى با قدرت مهار متفاوت جداسازى شده اند. همچنين روش مهار تركيبات نيز متفاوت بوده است. اكثر تركيبات مهار رقابتي ايجاد مى‌كنند اما بعضى از آنها باعث ايجاد مهارهاى ديگر و همچنين تخریب آنزيم تيروزيناز مى‌شوند [۳۴، ۲۹]. بر اساس نتايج سنتيكي آنزيم و مقايسه‌ى شيب نمودار کنترل با شيب نمودار عصاره‌ى *Salvia suffruticosa* با غلظت ۴۰۰ ميكروگرم بر ميلى‌ليتر مشخص شد كه مهار آنزيم از نوع مهار نارقابتي مى‌باشد. تركيبات مهارى استخراج شده از عصاره‌هاى گياهى در طى پژوهش‌هاى مختلف شامل: دى‌هيدروفلاونول، فلاونول، فلاونول، فلاون، ايزوفلاون، تانن، كوئرستين، كمفرول، روتين، راکمفوران و انواع ديگر مى‌باشند. اين تركيبات با توجه به تعداد استخلافات متنوع و موقعيت متفاوت آنها قدرت مهارى متفاوتى دارند. با توجه به ميزان غلظت اين تركيبات در عصاره‌هاى گياهى و قدرت مهارى متفاوت آنها، ممكن است درصد مهار متفاوتى بر روى آنزيم تيروزيناز ايجاد كنند. همچنين وجود اجزای آزاد

### منابع

1. Chang T. An Updated Review of Tyrosinase Inhibitors. *International Journal of Molecular Sciences* 2009; 10: 2440-2475.
2. Garcia-Borrón J. C. and Solano F. Molecular Anatomy of Tyrosinase and its Related Proteins: Beyond the Histidine-Bound Metal Catalytic Center. *Pigment Cell Res.* 2002; 15: 162-173.
3. Chang, T. Tyrosinase and Tyrosinase Inhibitors. *Journal of Biocatalysis & Biotransformation* 2012; 1: 1-2.
4. Kim M., Park J., Song K., Kim H. G., Koh J. S and Boo Y. C. Screening of plant extracts for human tyrosinase inhibiting effects. *International Journal of Cosmetic Science* 2012; 34: 202-208.
5. Ismaya W. T., Rozeboom H. J, Weijn A., Mes J. J., Fusetti F., Wichers H. J. and Dijkstra B. W. Crystal Structure of Agaricus bisporus Mushroom Tyrosinase: Identity of the Tetramer Subunits and Interaction with Tropolone. *Biochem.* 2011; 50: 5477-5486.



6. Mason H. S. Tyrosinase dihydroxyphenylalanine by mechanism of the oxidation of the chemistry of melanin: iii. *J. Biological Chem.* 1984; 172: 83-99.
7. Mapunya M. B., Nikolova R. V. and Lall N. Melanogenesis and Antityrosinase Activity of Selected South African Plants. *Evidence-Based Complementary and Alternative Medicine* 2012; 10: 1-6.
8. Momtaz S., Mapunya B. M., Houghton P. J., Edgerly C., Hussein A., Naidoo A. and Lall N. Tyrosinase inhibition by extracts and constituents of *Sideroxylon inerme* L. stem bark, used in South Africa for skin lightening. *J. Ethnopharmacol.* 2008; 119: 507-512.
9. Halaban R., Patton R. S., Cheng E., Svedine S., Trombetta E. S., Wahl M. L., Ariyan S. and Hebert D. N. Abnormal Acidification of Melanoma Cells Induces Tyrosinase Retention in the Early Secretory Pathway. *The Journal of Biological Chem.* 2002; 277: 14821-14828.
10. Chang T. Natural Melanogenesis Inhibitors Acting Through the Down-Regulation of Tyrosinase Activity. *Materials* 2012; 5: 1661-1685.
11. Brighti S., Camera E. and Picardo. Chemical and Instrumental Approaches to Treat Hyperpigmentation. *Pigment Cell Res.* 2003; 16: 101-110.
12. Zho W. and Gao J. The Use of Botanical Extracts as Topical Skin-Lightening Agents for the Improvement of Skin Pigmentation Disorders. *Journal of Investigative Dermatology Symposium Proceedings* 2008; 13: 20-24.
13. Kamkaen N., Mulsri N. and Treesak C. Screening of Some Tropical Vegetables for Anti-tyrosinase Activity. *Thai Pharmaceutical and Health Science J.* 2007; 2: 15-19.
14. Lima L. L., Lima R. M., da Silva A. F., deCarmo A. M., da Silva A. D. and Raposo N. R. B. Azastilbene Analogs as Tyrosinase Inhibitors: New Molecules with Depigmenting Potential. *Hindawi Publishing Corporation the Scientific World J.* 2013; 10: 1-7.
15. Sariri R., Sabbaghzadeh R. and Poumohamad F. In-Vitro Antioxidant and Anti-Tyrosinase Activity of Methanol Extracts from Crocus Sativus Flowers. *Pharmacologyonline* 2011; 3: 1-11.
16. Masuda T., Yamashita T., Takeda Y. and Yonemori S. Screening for Tyrosinase Inhibitors among Extracts of Seashore Plants and Identification of Potent Inhibitors from *Garcinia subelliptica*. *Bioscience, Biotechnology and Biochem.* 2005; 69: 197-201.
17. Vuthy T.Y. Screening of anti-tyrosinase activity of Cambodian plants. Ekong Health Congress. 2011, 24-27.
18. Harborne, J. B. and Williams, C. A. Advances in flavonoid research since 1992. *Phytochem.* 2000; 55: 481-504.
19. Rendon M. I. and Gaviri J. I. Review of Skin-Lightening Agents. *Dematol. Surg.* 2005; 31: 886-889.
20. Gillbro J. M. and Olsson M. J. The melanogenesis and mechanisms of skin lightening agents - existing and new approaches. *International Journal of Cosmetic Sci.* 2011; 33: 210-221.
21. An S. M., Lee S. I., Choi S. W., Moon S. M. and Boo Y. C. p-Coumaric acid, a constituent of *Sasa quelpaertensis* Nakai, inhibits cellular melanogenesis stimulated by a melanocyte stimulating hormone. *British Journal of Dermatol.* 2008; 159: 292-299.
22. Xie L. P., Chen Q. X., Huang H., Wang H. Z. and Zang R. Q. Inhibitory Effects of Some Flavonoids on the Activity of Mushroom Tyrosinase. *Biochemistry (Moscow)*, 2003; 68: 487-491.
23. Nitoda T., Isao T. and Kubo I. Effect of Phenolic Compounds Isolated from *Rabdosia Japonica* on B16-F10 Melanoma Cells. *Phytotherapy Res.* 2008; 22: 867-872.



24. Nagata H., Takekoshi S., Takeyama R., Homma T. and Osamura Y. Quercetin Enhances Melanogenesis by Increasing the Activity and Synthesis of Tyrosinase in Human Melanoma Cells and in Normal Human Melanocytes. *Pigment Cell Res.* 2004; 17: 66-73.
25. No J. K., Soung D. Y., Kim Y. J., Shim K. H., Jun Y. S., Rhee S. H., Yokozawa T. and Chung H. Y. Inhibition of tyrosinase by Green Tea Components. *Life Sci.* 1999; 65: 241-246.
26. Ioannou I. and Ghoul M. Prevention of Enzymatic Browning in Fruit and Vegetables. *European Scientific J.* 2013; 9: 310-341.
27. Leu Y. L., Hwang T. L., Hu J. W. and Fang J. Y. Anthraquinonea from *Polygonum cuspidatum* as Tyrosinase Inhibitors for dermal Use. *Phytotherapy Res.* 2008; 22: 552-556.
28. Tief K., Hahne M., Schmidt A. and Beermann F. Tyrosinase, the key enzyme in melanin synthesis, is expressed in murine brain. *European J. Biochem.* 1996; 241: 12-16.
29. Sangsrichan S. and Ting R. Antioxidation and Radical Scavenging Activities and Tyrosinase Inhibition of Fresh Tea Leaves, (*Camellia Sinensis*). *Science Journal Unon Ratchathani University* 2010; 1: 76-81.
30. Vaibhav S. and Lakshaman K. Tyrosinase Enzyme Inhibitory Activity of selected Indian Herbs. *International Journal of Research in Pharmaceutical and Biomedical Sci.* 2012; 3: 977-982.
31. Sahu R. K., Roy A., Matlam M., Deshmukh V. K., Dwivedi J. and Jha A. K. Review on Skin Aging and Compilation of Scientific validated medicinal Plants, Prominence to Flourish a Better Research reconnoiters in Herbal Cosmetic. *Research J. Medicinal* 2013; 7: 1-22.
32. Kim H., Choi J., Cho J. K., Kim S. Y. and Lee Y. S. Solid-phase synthesis of kojic acid-tripeptides and their tyrosinase inhibitory activity, storage stability, and toxicity. *Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters* 2004, 14: 2843-2846.
33. Sato K. and Toriyama M. Depigmenting Effect of Catechins. *Molecules* 2009; 14: 4425-4432.
34. Macrini D. J., Suffredini I. B., Varella A. D., Younes R. N. and Ohara M. T. Extracts from Amazonian plants have inhibitory activity against tyrosinase: an in vitro evaluation. *Brazilian J. Pharmaceutical Sci.* 2009; 45: 715-721.
35. Miyazawa M., Oshima T., Koshio K., Itsuzaki Y. and Anzai J. Tyrosinase Inhibitor from Black Rice Bran. *J. Agricultural Food Chem.* 2003; 5: 6953-6956.
36. Tel G., Ozturk M., Duru M. E., Dogan B. and Harmandar M. Fatty Acid Composition, Antioxidant, Anticholinesterase and Tyrosinase Inhibitory Activities of Four *Serratula* Species from Anatolia. *Records of Natural Products* 2013; 7: 86-95.
37. Ha T. J., Tamura S. and Kubo I. Effects of Mushroom Tyrosinase on Anisaldehyde. *J. Agricultural Food Chem.* 2005; 7: 7024-7028.
38. Moon J. Y., Yim E. Y., Song G., Lee N. H. and Hyun C. G. Screening of elastase and tyrosinase inhibitory activity from Jeju Island plants. *Eur. Asian J. BioSci.* 2010; 4 (6): 41-53.
39. Saewan N., Koysomboon S. and Chantrapromma K. Anti-tyrosinase and anti-cancer activities of flavonoids from *Blumea balsamifera* DC. *J. Medicinal Plants Res.* 2011; 5: 1018-1025.
40. Ding H. Y., Lin H. C. and Chang T. S. Tyrosinase inhibitors isolated from the roots of *Paeonia suffruticosa*. *J. Cosmetic Sci.* 2008; 60: 347-352.
41. Li H. T., Ruan S. W., Huang J. C., Chen H. L. and Chen C. Y. Antioxidant and tyrosinase inhibitor from *Leucaena leucocephala*. *African J. Biotechnol.* 2012; 11: 14182-14185.
42. Therdphapiyanak N., Jaturanpinyo M., Waranuch N., Kongkaneramt L. and Sarisuta N. Development and assessment of tyrosinase inhibitory activity of liposomes of *Asparagus racemosus* extracts. *Asian J. Pharmaceutical Sci.* 2013; 8: 134-142.



43. Souza P. M., Elias S. T., Simeoni L. A., de Paula J. E., Gomes S. M., Guerra E. N., Fonseca Y. M., Silva E. C., Silveira D. and Damaris M. P. O. Plants from Brazilian Cerrado with Potent Tyrosinase Inhibitory Activity. *PLoS ONE* 2012; 7: e48589. doi: 10.1371/journal.pone.0048589.
44. Loizzo M. R., Tundis R. and Menichini F. Natural and Synthetic Tyrosinase Inhibitors as Antibrowning Agents: An Update. *Comprehensive Reviews in Food Science and Food Safety* 2012; 11: 378-398.
45. Lim T. Y., Lim Y. Y. and Yule C. M. Evaluation of antioxidant, antibacterial and anti-tyrosinase activities of four *Macaranga* species. *Food Chem.* 2009; 114: 594-599.
46. Kubo I., Chen Q. X., Nihei K. I., Calderon J. S. and Cespedes C. L. Tyrosinase Inhibition Kinetics of Anisic Acid. *Verlag der Zeitschrift für Naturforschung* 2003; 58: 713-718.
47. Seo S. Y., Sharma V. K. and Sharma A. T. Mushroom Tyrosinase: Recent Prospects. *J. Agricultural and Food Chem.* 2003, 51: 2837-2853.
48. Sutar I., Akkol E. K., Senol F. S. Keles H. and Orhan I. E. Investigating wound healing, tyrosinase inhibitory and antioxidant activities of the ethanol extracts of *Salvia cryptantha* and *Salvia cyanescens* using in vivo and in vitro experimental models. *J. Ethnopharmacol.* 2011; 135: 71-77.
49. Kim J. H., Kim M. R., Lee E. S. and Lee C. H. Inhibitory Effects of Calycosin Isolated from the Root of *Astragalus membranaceus* on Melanin Biosynthesis. *Biological Pharmacology Bulletin* 2009; 32: 264-268.
50. Karioti A., Protopappa A., Megoulas N. and Skaltsa H. Identification of tyrosinase inhibitors from *Marrubium velutinum* and *Marrubium cylleneum*. *Bioorganic & Medical Chem.* 2007; 15: 2708-2714.
51. Zargari A., Medicinal Plants. (7<sup>th</sup> edition). Vol. 3. Tehran University Publications. IRAN. 1997, pp: 675-679.

