

تعیین میزان هایپرپسین در ۹ گونه *Hypericum*

کامکار جابمند^{۱*}، محمدباقر رضایی^۲، زهرا بهراد^۳، مهدی میرزا^۴، ولی‌الله مظفریان^۵، رحمان آزادی^۶، محمود نادری^۳،

مصطفی گلی‌پور^۷، عاطفه بهمن‌زادگان^۸، سعیده مشککی‌زاده^۷ و شاهرخ کریمی^۷

*- نویسنده مسئول، دانشیار، بخش تحقیقات گیاهان دارویی و محصولات فرعی، مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور

پست الکترونیک: Jaimand@rifr-ac.ir

۲- استاد، بخش تحقیقات گیاهان دارویی و محصولات فرعی، مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور

۳- کارشناس ارشد، بخش تحقیقات گیاهان دارویی و محصولات فرعی، مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور

۴- دانشیار، بخش تحقیقات گیاهان دارویی و محصولات فرعی، مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور

۵- دانشیار، بخش تحقیقات گیاه‌شناسی، مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور

۶- مربی پژوهشی، بخش تحقیقات گیاه‌شناسی، مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور

۷- کارشناس، بخش تحقیقات گیاهان دارویی و محصولات فرعی، مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور

۸- کارشناس ارشد، مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی استان فارس

تاریخ پذیرش: آذر ۱۳۹۱

تاریخ اصلاح نهایی: مرداد ۱۳۹۱

تاریخ دریافت: خرداد ۱۳۹۱

چکیده

گونه *Hypericum* از جنس‌های مهم گیاهان دارویی محسوب می‌شود. در حال حاضر در ایران ۱۷ گونه گیاه علفی، چندساله و درختچه‌ای هیپریکوم (گل‌راعی) وجود دارد که سه گونه آن انحصاری ایران هستند. این تحقیق جهت بررسی میزان ترکیب هیپریسین در ۹ گونه گل‌راعی انجام شد. پس از جمع‌آوری و آماده‌سازی گیاه (جدا کردن گل و برگ) اقدام به تهیه عصاره آن در دو مرحله با حلال‌های کلروفرم و متانول به‌وسیله دستگاه سوکسله گردید و بعد مواد استخراجی توسط دستگاه HPLC مورد بررسی قرار گرفتند. فاز متحرک شامل متانول ۶۸٪، اتیل استات ۲۰٪ و سدیم هیدروسولفات (۰/۱ مول) و فاز ثابت، C₁₈ بود. دتکتور مورد استفاده UV بود که در ۵۹۰ نانومتر تنظیم گردید. اندامهای مختلف گونه *H. androsaemum* L. به‌طورکلی فاقد ترکیب هیپریسین بودند. میزان ترکیب هیپریسین در عصاره گل گونه *H. apricum* Kar. & Kir. ۰/۰۶۱٪ و در عصاره برگ آن ۰/۰۰۵٪ بود. در عصاره گل *H. armenum* Jaub. & Spach ۰/۰۰۳٪ هیپریسین وجود داشت. برای گونه *H. asperulum* Jaub. & Spach میزان هیپریسین در عصاره گل ۰/۰۲۵٪، برگ ۰/۰۰۴٪ و ساقه ۰/۰۰۳٪ بود. در عصاره گل‌های گونه‌های *H. hirsutum* L. و *H. linarioides* Boss. ۰/۰۰۷٪ و *H. tetrapterum* Fries ۰/۰۰۵٪ هیپریسین وجود داشت. گونه *H. perforatum* L. در عصاره گل ۰/۰۸۳٪، برگ ۰/۰۱۴٪ و ساقه ۰/۰۰۱٪ هیپریسین داشت و گونه *H. perforatum* L. در عصاره گل حاوی ۰/۱۲۴٪، برگ ۰/۰۲۸٪ و ساقه ۰/۰۰۳٪ هیپریسین بود.

واژه‌های کلیدی: گل‌راعی (*Hypericum*)، هیپریسین، HPLC.

مقدمه

از دهه‌های گذشته، علاقه به ترکیب‌های گیاهان دارویی به‌عنوان داروی گیاهی مورد توجه قرار گرفته‌است. در میان این گیاهان، گل‌راعی به علت داشتن متابولیت‌های ثانویه باارزش از اهمیت خاصی برخوردار بوده است. گونه‌های گل‌راعی دارای ترکیب‌های متعددی از جمله اسیدهای فنلی [(اسید کلروژنیک)، فلوروگلوکوسینول‌ها (phloroglucinols) (هیپرفورین (hyperforin) و آدهیپرفورین (adhyperforin)] هستند. ترکیب هیپرفورین برای پیشگیری از فرستنده‌های عصبی سروتونین (Serotonin)، نورپین‌فرین (norepinephrine) و دوپامین (dopamine) می‌باشد (Chatterjee *et al.*, 1998). فلاونوئیدهای موجود در این گونه‌ها روتین، هیپروسید، ایزوکوئیرسیتین، کوئرسیتین و کوئرستین هستند. فلاونوئیدها دارای بعضی فعالیت‌های ضدافسردگی و نیز ضداکسیدکنندگی می‌باشند (Butterweck *et al.*, 2000). از میان ترکیب‌های نافتودی‌آترونها (naphthodianthrones) ترکیب‌های هیپریسین و پزدوهیپریسین مسئول فعالیت‌های ضدافسردگی در انسان می‌باشند. همچنین فعالیت ضدویروسی انسانی (Cytomegalovirus)، ضدآنفلوآنزایی و بعضی ویروس‌های قوی را نشان داده‌اند.

مکمل غذایی گیاه گل‌راعی که عموماً به نام St John's Wort شناخته می‌شود، در معالجه افسردگی ملایم و کاهش آن نقش اساسی داشته‌است. البته جهت درمان و با توجه به تجویز پزشک، باید مقدار ۳۰۰ میلی‌گرم استاندارد را با ۰/۳٪ هیپریسین، روزانه ۳ مرتبه مصرف شود (Barnes *et al.*, 2001).

این ترکیب‌ها به‌صورت غده‌هایی سیاه رنگ بر روی گل‌ها، پرچم‌ها، برگ‌ها و ساقه‌های گیاه مشاهده می‌شوند

(Jensen *et al.*, 1995). ترکیب هیپریسین و پزدوهیپریسین جزء رنگدانه‌های فعال نوری در گیاه هستند که از طریق اکسیداسیون فنل جلوتر از اکسید شدن هیپریسین بدست می‌آید (Falk, 1999).

یکی از آثار جالب و مفید چای کوهی اثر ماده شیمیایی فعال هیپرسین بر ضدویروس ایدز است (Merulo *et al.*, 1988). هیپریسین دارای خواص ضدافسردگی است، تغییر مونوآمین در سیستم عصبی مرکزی تأثیر می‌گذارد (Briskin, 2000). با وجود توجه شدید محققان به بررسی ترکیب هیپریسین در درمان بیماریها، ترکیب فعال عمده در گل‌راعی پزدوهیپریسین ذکر شده‌است. البته میزان این ترکیب دو تا سه مرتبه بیشتر از ترکیب هیپریسین در گونه‌های گل‌راعی وحشی مشاهده شده‌است (Cameron & Raverty, 1976). استفاده تجاری از پزدوهیپریسین محدود است، زیرا خواص دارویی آن هنوز به‌طور جامع مورد مطالعه قرار نگرفته‌است.

متأسفانه، هجوم جانوران موذی توسط باکتری، قارچ و حشره می‌تواند میزان ترکیب هیپریسین را در گیاه تغییر دهد (Greenson *et al.*, 2001). مناطق محدود رویش این گیاه و برداشت فصلی، باعث کاهش در میزان فعالیت بیوشیمیایی و ناپایداری در کیفیت محصول می‌شود. این امر باعث شده تا تحقیق بیشتر برای تعیین روشهای جانشین برای افزایش تولید ترکیب هیپریسین شود. البته برای صنایع داروسازی، یک راه حل می‌تواند از طریق ریزازدیادی گیاه باشد. تاکنون مطالعات زیادی برای بالابردن تولید هیپریسین و پزدوهیپریسین شده‌است (Kirakosyan *et al.*, 2000؛ Kirakosyan *et al.*, 2001؛ Walker *et al.*, 2002؛ Sirvent & Gibson, 2002).

شرایط محیطی ($p < 0/01$) قرار گرفت. بنابراین ژنتیک و شرایط محیطی به ترتیب نقش اصلی را در تولید اندام دارویی و کیفیت این گیاه (میزان هایپرین) دارند و دو فاکتور کلیدی در تولید اقتصادی آن بشمار می‌روند.

میزان تغییرات هایپرین در *H. perforatum* در استرالیا نیز بررسی شده است. گونه برگ پهن، دارای ۰/۰۳۷٪ تا ۰/۰۵۸٪ و گونه برگ باریک دارای ۰/۱۰۴٪ تا ۰/۱۶۳٪ هایپرین بود. همچنین مقدار هایپرین در ساقه اصلی ۰/۰۰۴٪، ساقه‌های جانبی ۰/۰۱۲٪ با برگ‌های زیرین ۰/۰۲۵٪، برگ‌های بالا ۰/۰۳۸٪، کاسه گل‌ها ۰/۰۷۳٪ و غنچه‌ها و گل‌ها ۰/۲۱۵٪ تفاوت داشته است (Southwell & Campbel, 1991).

نتایج تحقیقات قبلی در خصوص میزان هایپرین در برگ و گل هشت گونه گل راعی به قرار زیر است: گونه *H. dogonbadanicum* (انحصاری ایران) (گل ۰/۰۰۴٪ و برگ ۰/۰۰۴٪)، گونه *H. helianthemoides* (گل ۰/۰۱۲٪ و برگ ۰/۰۰۲٪)، گونه *H. hirtellum* (گل ۰/۰۱۸٪ و برگ ۰/۰۰۳٪)، گونه *H. hyssopifolium* (گل ۰/۰۲۲٪ و برگ ۰/۰۱۲٪)، گونه *H. lysimachoides* (گل ۰/۰۱۸٪ و برگ ۰/۰۱۸٪)، گونه *H. perforatum* (گل ۰/۱۹٪ و برگ ۰/۰۸۱٪)، گونه *H. scabrum* (گل ۰/۰۰۱٪ و برگ ۰/۰۰۱٪) و گونه *H. triquetrifolium* (گل ۰/۱۴۶٪، برگ ۰/۱۴۳٪ و ساقه ۰/۰۰۲٪) (جایمند و همکاران، ۱۳۸۶).

هدف تحقیق حاضر، بررسی میزان ترکیب هایپرین در ۹ گونه دیگر از جنس هایپرینوم بوده است. از آنجا که تحقیقات عمدتاً بر روی گونه *H. perforatum* انجام شده است، بنابراین در این تحقیق این گونه به عنوان مرجع برای مقایسه آورده شده است.

محدودیت در شرایط کشت می‌تواند در سطح سوخت و ساز و فعالیت حیاتی گونه‌های گل‌راعی تأثیرگذار باشد. در طی گزارشی توسط Gadzovska و همکاران (۲۰۰۵)، روی گونه *H. perforatum* L. با استفاده از روش کشت بافت میزان دو ترکیب هایپرین و پزودوهایپرین افزایش یافته است که از روش دستگاه کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا (HPLC) با دکتور فلورسنس (در طول موج‌های ۲۳۶ نانومتر و ۵۹۲ نانومتر) و ستون C_{18} استفاده شده بود (Gadzovska et al., 2005).

لباسچی و شریفی عاشورآبادی (۱۳۸۰) در بررسی تغییرات میزان ترکیب هایپرین در رویشگاه‌های مختلف گل‌راعی اعلام کردند که در بین رویشگاه‌های مورد بررسی، گرگان و گیلان در سال اول، به ترتیب با ۰/۲۷۳٪ و ۰/۲۵۸٪ هایپرین و گیلان، گرگان و نوشهر در سال دوم، به ترتیب با ۰/۲۲۳٪، ۰/۲۲۲٪ و ۰/۲۱۲٪ با خلخال ۰/۱۹۴٪ و ۰/۲۷۸٪ تفاوت معنی‌داری نشان دادند. بنابراین چنین به نظر می‌رسد که در مناطقی با ارتفاع ۲۵۰ تا ۴۰۰ متر از سطح دریا و بارندگی ۵۰۰ تا ۹۰۰ میلی‌متر و خاکی با مواد آلی و معدنی کافی، توان بالقوه تولید هایپرین بالا باشد. رضایی و همکاران (۱۳۸۰) میزان ترکیب هایپرین در *H. perforatum* جمع‌آوری شده از همدان و نوشهر را به ترتیب ۰/۱۷۵٪ و ۰/۱۴۲٪ گزارش کردند.

نقدی‌بادی و همکاران (۱۳۸۳) به بررسی تغییرات عملکرد کمی و میزان هایپرین توده‌های مختلف *H. perforatum* پرداختند. تحقیقات آنها نشان داد که ژنتیک (توده) بر عملکرد وزن تر ($p < 0/05$)، ماده خشک، ارتفاع بوته و قطر بوته ($p < 0/01$) از نظر آماری تأثیر معنی‌داری داشت ولی این تأثیر روی میزان هایپرین معنی‌دار نبود. البته میزان هایپرین تحت تأثیر سال یا

مواد و روشها

جمع آوری و خشک کردن گیاه

سرشاخه‌های گلدار گونه‌های *Hypericum*، از

مناطق مختلف جمع آوری گردیده‌است. در جدول ۱

جدول ۱- جمع آوری گونه‌های *Hypericum* از مناطق مختلف کشور

ارتفاع	محل جمع آوری	تاریخ جمع آوری	نام علمی گونه
۸۰۰ متر	گیلان: سیکاهل به دیلمان	۱۳۹۰/۰۴/۲۰	<i>H. androsaemum</i>
۱۶۰۰ متر	آذربایجان شرقی: اهر ۱۵ کیلومتر به تبریز	۱۳۹۰/۰۴/۰۱	<i>H. apricum</i>
۲۲۷۵ متر	سمنان: هیکو	۱۳۹۰/۰۴/۲۱	<i>H. armenum</i>
۲۵۰۰ متر	سنندج: ارتفاعات آبدر بالای روستای نوره	۱۳۹۰/۰۴/۰۶	<i>H. asperulum</i>
۱۷۲۰ متر	ارسباران: کلیبر به کلاله	۱۳۹۰/۰۴/۰۱	<i>H. hirsutum</i>
۱۷۶۰ متر	ارسباران	۱۳۹۰/۰۴/۰۱	<i>H. linarioides</i>
۱۵۰۷ متر	ارومیه- بعد از روستای بند نرسیده به سد شهر چای	۱۳۹۰/۰۵/۳۱	<i>H. perforatum</i>
	استان فارس- داراب- لایزنگان	۱۳۹۰/۰۳/۱۰	<i>H. perforatum</i>
۱۸۰ متر	نوشهر- خیرود کنار	۱۳۹۰/۰۵/۱۹	<i>H. tetrapterum</i>
۱۸۰ متر	نوشهر- خیرود کنار	۱۳۹۰/۰۵/۱۹	<i>H. tetrapterum</i>
۱۳۲۰ متر	مسیر جلفا به هادی شهر	۱۳۹۰/۰۴/۰۲	<i>H. vermiculare</i>
۱۶۲۰ متر	از سنندج بین بسطام و دو آب جاده مریوان به بانه	۱۳۹۰/۰۴/۲۸	<i>H. vermiculare</i>

شرایط دستگاهی HPLC

دستگاه مورد استفاده ساخت شرکت Knauer مدل Well Chrom 2000، پمپ مدل Maxi-star K-1000 و دکتور مدل K-2500 spectrophotometer بود که در ۵۹۰ نانومتر تنظیم گردید. ستون مورد استفاده Erospher 100 C₁₈ به طول ۲۵ سانتی متر و قطر ۴ میلی متر، فاز متحرک متانول ۶۸٪، اتیل استات ۲۰٪ و سدیم هیدروسولفات (۱/۰ مول) ۱۲٪، و با شدت جریان یک میلی لیتر در دقیقه و مقدار نمونه تزریق شده ۲۰ μl بود. زمان انجام آزمایش مدت ۳۰ دقیقه به طول انجامید.

استخراج هیپریسین از گیاه

پس از جمع آوری و آماده سازی گیاه (جدا کردن گل و برگ)، اقدام به استخراج ترکیب‌های آن جهت تجزیه گردید. در مرحله اول ۱ گرم گل و برگ خشک گیاه را به طور جداگانه وزن کرده و در مخزن دستگاه سوکسله قرار داده و جهت حذف کلروفیل از حلال کلروفرم و در مرحله دوم از حلال متانول استفاده گردید. پس از صاف کردن محلول آن را با متانول به حجم ۳۰ میلی لیتر رسانده و عصاره در شیشه‌های تیره رنگ و در یخچال نگهداری شد. برای تجزیه عصاره از دستگاه HPLC استفاده گردید.

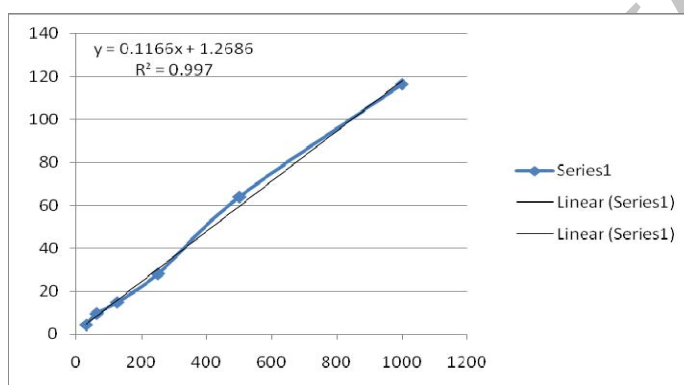
به صورت زیر انجام شد. غلظت‌های متفاوتی از نمونه استاندارد (۶۲ و ۱۲۵، ۲۵۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۰۰۰ ppm) در متانول تهیه و به دستگاه تزریق شد. بعد با محاسبه مساحت سطح زیر طیف ماده مجهول و انطباق آن با نمودار کالیبراسیون غلظت ماده مجهول بدست آمد (شکل ۱).

تهیه استاندارد

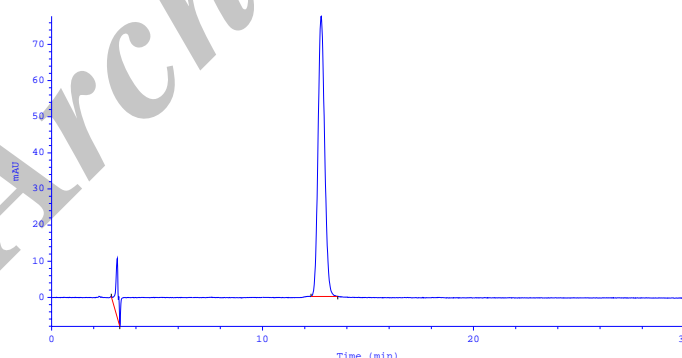
استاندارد هایپیرسین (فرمول مولکولی $C_{30}H_{16}O_8$) با جرم مولکولی $504/43 \text{ gmol}^{-1}$ به مقدار ۱۰ میلی‌گرم از شرکت Roth (شهر Karlsruhe در کشور آلمان) خریداری گردید.

رسم منحنی کالیبراسیون برای نمونه استاندارد

بررسی میزان هایپیرسین با تهیه منحنی استاندارد



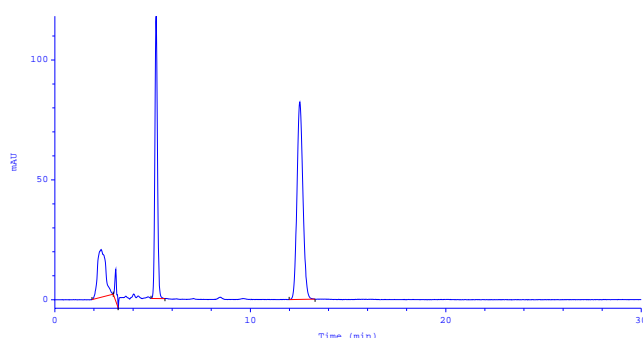
شکل ۱- منحنی خط کالیبراسیون ترکیب هایپیرسین



Hypericine Standard 250 ppm

Ret. Time [min]	Start [min]	End [min]	compound	Amount	Units	Area [mAU* min]	Height [mAU]
12.783	12.30	13.57	Hypericine	236.751	ppm	28.1089	77.566

شکل ۲- کروماتوگرام و جدول استاندارد هایپیرسین

P9005480-*Hypericum asperulum* (Flower)

Ret. Time [min]	Start [min]	End [min]	compound	Amount	Units	Area	Height
12.533	11.98	13.32	Hypericine	245.394	ppm	29.1351	82.3502

شکل ۳- کروماتوگرام و جدول نمونه گل راعی گونه *H. asperulum* (Flower)

نتایج

بعد اندازه‌گیری مواد استخراجی توسط دستگاه HPLC بدست آمد که در جدول ۲ آورده شده است.

میزان ترکیب هیپیریسین پس از استخراج در دو مرحله با حلالهای کلروفرم و متانول بوسیله دستگاه سوکسله و

جدول ۲- میزان ترکیب هیپیریسین در گل، برگ و ساقه گل راعی به وسیله HPLC

میزان ترکیب هیپیریسین به %			نام علمی گونه‌ها	نام منطقه
ساقه	برگ	گل		
-	-	-	<i>Hypericum androsaemum</i> L.	گیلان: سیاهکل به دیلمان
-	۰/۰۰۵	۰/۰۶۱	<i>Hypericum apricum</i>	آذربایجان شرقی: تبریز به اهر، ۱۵ کیلومتر به اهر
-	-	۰/۰۳	<i>Hypericum armenum</i>	سمنان: هیکو
۰/۰۰۳	۰/۰۰۴	۰/۰۲۵	<i>Hypericum asperulum</i>	سندج: ارتفاعات آبدرد بالای روستای نوره
-	-	۰/۰۰۷	<i>Hypericum hirsutum</i> L.	ارسباران: کلیبر به کلاله
-	-	۰/۰۰۷	<i>Hypericum linarioides</i>	ارسباران
۰/۰۰۳	۰/۰۲۸	۰/۱۲۴	<i>Hypericum perforatum</i>	ارومیه- بعد از روستای بند نرسیده به سد شهر چای
-	۰/۰۱۳	۰/۱۳۲	<i>Hypericum perforatum</i>	استان فارس- داراب- لایزنگان
-	۰/۰۱۳	۰/۰۱۶	<i>Hypericum tetrapterum</i>	نوشهر- خیرود کنار
-	-	۰/۰۰۸	<i>Hypericum tetrapterum</i>	نوشهر- خیرود کنار
-	-	۰/۰۰۵	<i>Hypericum vermiculare</i>	مسیر جلفا به هادی شهر
-	-	۰/۰۰۲	<i>Hypericum vermiculare</i>	از سندج بین بسطام و دو آب جاده مریوان به بانه

بحث

ترکیب هیپریسین معمولاً به عنوان یک ترکیب علامت‌گذار برای یکسان‌سازی گل‌راعی بکار برده می‌شود و اخیراً، گزارش شده که مسئول اولیه برای فعالیت‌های ضدافسردگی، فعالیت‌های ضدویروس بر علیه ویروس انسانی Cytomegalovirus، آنفلوانزا و دیگر ویروس‌های قوی است (Chatterjee et al., 1998). ترکیب هیپریسین از گونه *H. perforatum* با روش‌های مختلف مورد استخراج و اندازه‌گیری قرار گرفته است. نظر به اینکه میزان ترکیب‌های موجود در گیاه گل‌راعی به خصوص هیپریسین با شرایط مختلف آب و هوایی و به نسبت گونه متفاوت می‌باشد، طی آزمایش‌های متعددی میزان هیپریسین در اندام‌های مختلف گیاه گل‌راعی مورد بررسی قرار گرفته است.

همان‌طور که در جدول ۲ مشاهده می‌نمایید نتایج بررسی میزان ترکیب هیپریسین در گونه *H. perforatum* از دو منطقه متفاوت ارومیه و داراب به ترتیب (گل ۰/۱۳۲٪، برگ ۰/۰۸٪ و ساقه ۰/۰۳٪) و (گل ۰/۱۲۴٪، برگ ۰/۰۸٪ و ساقه ۰/۰۱٪) بدست آمدند. همچنین گونه *H. tetrapterum* از دو نقطه متفاوت خیرودکنار نوشهر جمع‌آوری گردید میزان هیپریسین در یک نمونه (گل ۰/۰۱۶٪، برگ ۰/۰۱۳٪) با نمونه دیگر (گل ۰/۰۰۸٪، برگ ۰/۰۱۴٪ و ساقه ۰/۰۰۱٪) متفاوت بود که می‌تواند به نوع خاک بستگی داشته باشد. همین‌طور میزان هیپریسین در گل‌های دو گونه متفاوت *H. hirsutum* و *H. linarioides* از منطقه ارسباران مشابه (۰/۰۰۷٪) بدست آمد. با توجه به نتایج بدست آمده بهترین گونه‌ای که می‌تواند با *H. perforatum* رقابت کند، گونه *H. triquetrifolium* می‌باشد. میزان هیپریسین در گل این گونه ۰/۱۴۶٪، برگ ۰/۱۴۳٪ و ساقه ۰/۰۰۲٪ بود. اگر نمونه‌های جمع‌آوری شده در یک محیط کشت شده و

بیشتر تحقیقات قبلی روی میزان ترکیب‌های هیپریسین و پزدوهیپریسین در گونه *H. perforatum* انجام شده است. نتایج این تحقیق نشان داد که اندام‌های مختلف گونه *H. androsaemum* L. به‌طور کلی فاقد ترکیب هیپریسین بودند. میزان ترکیب هیپریسین در عصاره گل گونه *H. apricum* ۰/۰۶۱٪ و در عصاره برگ آن ۰/۰۰۵٪ بود. در عصاره گل *H. armenum* ۰/۰۰۳٪ هیپریسین وجود داشت. برای گونه *H. asperulum*، میزان هیپریسین در عصاره گل ۰/۰۲۵٪، برگ ۰/۰۰۴٪ و ساقه ۰/۰۰۳٪ بود. در عصاره گل‌های گونه‌های *H. hirsutum* L. و *H. linarioides* ۰/۰۰۷٪ و *H. vermiculare* ۰/۰۰۵٪ هیپریسین وجود داشت. گونه *H. tetrapterum* در عصاره گل ۰/۰۸۳٪، برگ ۰/۰۱۴٪ و ساقه ۰/۰۰۱٪ هیپریسین داشت و گونه *H. perforatum* در عصاره گل حاوی ۰/۱۲۴٪، برگ ۰/۰۲۸٪ و ساقه ۰/۰۰۳٪ هیپریسین بود (جدول ۲).

قبلاً میزان ترکیب هیپریسین در برگ و گل ۸ گونه گل‌راعی اندازه‌گیری شده که نتایج به صورت زیر بوده است: گونه *H. dogonbadanicum* (انحصاری ایران) (گل ۰/۰۰۴٪ و برگ ۰/۰۰۴٪)، گونه *H. helianthemoides* (گل ۰/۰۱۲٪ و برگ ۰/۰۰۲٪)، گونه *H. hirtellum* (گل ۰/۰۱۸٪ و برگ ۰/۰۰۳٪)، گونه *H. hyssopifolium* (گل ۰/۰۲۲٪ و برگ ۰/۰۱۲٪)، گونه *H. lysimachioides* (گل ۰/۰۱۸٪ و برگ ۰/۰۱۸٪)، گونه *H. perforatum* (گل ۰/۰۱۹٪ و برگ ۰/۰۸۱٪)، گونه *H. scabrum* (گل ۰/۰۰۱٪ و برگ ۰/۰۰۱٪) و گونه *H. triquetrifolium* (گل ۰/۱۴۶٪، برگ ۰/۱۴۳٪ و ساقه ۰/۰۰۲٪) (جایمند و همکاران، ۱۳۸۶).

- Cameron, D.W. and Raverty, W.D., 1976. Pseudohypericin and other phenanthroperilene quinones. *Australian Journal of Chemistry*, 29: 1523-1533.
- Chatterjee, S.S., Bhattacharya, S.K., Wonnemann, M., Singer, A. and Müller, W.E., 1998. Hyperforin as a possible antidepressant component of hypericum extracts. *Life Sciences*, 63(6): 499-510.
- Falk, H., 1999. From the photosensitizer hypericin to the photoreceptor stentorin-the chemistry of phenanthroperylene quinones. *Angewandte Chemie International Edition*, 38(21): 3116-3136.
- Gadzovska, S., Maury, S., Ounnar, S., Righazza, M., Kascakova, S., Refregiers, M., Spasenoski, M., Joseph, C. and Hagege, D., 2005. Identification and quantification of hypericin and pseudohypericin in different *Hypericum perforatum* L. *in vitro* cultures., *Plant Physiology and Biochemistry*, 43(6): 591-601.
- Greeson, J.M., Sanford, B. and Monti, A.D., 2001. St. John's wort (*Hypericum perforatum*), a review of the current pharmacological, toxicological and clinical literature. *Psychopharmacology*, 153(4): 402-414.
- Jensen, K.I.N., Gaul, S.O., Specht, E.G. and Doohan, D.J., 1995. Hypericin content of Nova Scotia biotypes of *Hypericum perforatum* L. *Canadian Journal of Plant Science*, 75(4): 923-926.
- Kirakosyan, A., Hayashi, H., Inoue, K., Charchoglyan, A. and Varda-petyan, H., 2000. Stimulation of the production of hypericins by mannan in *Hypericum perforatum* shoot cultures. *Phytochemistry*, 53(2): 345-348.
- Kirakosyan, A.B., Vardapetyan, R.R., Charchoglyan, A.G., Yamamoto, H., Hayashi, H. and Inoue, K., 2001. The effect of cork pieces on pseudohypericin production in cells of *Hypericum perforatum* shoots. *Russian Journal of Plant Physiology*, 48(6): 816-819.
- Meruelo, D., Lavie, G. and Lavie, D., 1988. Therapeutic agents with dramatic antiretroviral activity and little toxicity and effective doses: aromatic polycyclic diones hypericin and pseudohypericin. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 85(14): 5230-5234.
- Sirvent, T. and Gibson, D., 2002. Induction of hypericins and hyperforin in *Hypericum perforatum* L. in response to biotic and chemical elicitors. *Physiological and Molecular Plant Pathology*, 60(6): 311-320.
- Southwell, J.A. and Campbel, M.H., 1991. Hypericin content variation in *Hypericum perforatum* L. in Australia. *Phytochemistry*, 30: 475-478.
- Walker, T.S., Bais, H.P. and Vivanco, M.J., 2002. Jasmonic acid-induced hypericin production in cell suspension cultures of *Hypericum perforatum* L. (St. John's wort). *Phytochemistry*, 60(3): 289-293.

همزمان برداشت شده باشند و مورد اندازه‌گیری قرار گیرند، شاید بهتر بتوان دآوری نمود.

سپاسگزاری

از مسئولین محترم مؤسسه تحقیقات جنگلها و مراتع کشور و همکاران بخش تحقیقات گیاهان دارویی و محصولات فرعی که نسبت به ارسال نمونه‌های گیاهی و همکاری در فعالیت‌های آزمایشگاهی همکاری داشته‌اند قدردانی می‌نماییم.

منابع مورد استفاده

- جایمند، ک.، رضایی، م.ب.، مظفریان، و.ا.، آزادی، ر.، نادری حاجی باقرکندی، م.، مشکلی‌زاده، س. و گلی‌پور، م.، ۱۳۸۶. اندازه‌گیری میزان ترکیب هیپیرسین در برگ و گل ۸ گونه *Hypericum* گیاهان دارویی، ۲۵(۷): ۴۹-۵۵.
- رضایی، م.ب.، جایمند، ک.، نوروزی، ح. و نادری، م.، ۱۳۸۰. بررسی میزان ترکیب هایپیرسین در گونه‌های گل‌راعی. پژوهش و سازندگی (در منابع طبیعی)، ۱۴(۲): ۹۷-۹۴.
- لباسچی، م.ح.، و شریفی عاشورآبادی، ا.، ۱۳۸۰. تغییرات هیپیرسین در رویشگاه‌های مختلف گل‌راعی. تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران، ۱۱: ۸۷-۱۰۱.
- نقدی بادی، ح.ع.، ضیایی، س.ع.، میرجلیلی، م.ح.، اهوازی، م.، خلیقی سیگارودی، ف.، حبیبی خانینانی، ب. و فراهانی، ا.، ۱۳۸۳. تغییرات عملکرد کمی و میزان هیپیرسین توده‌های مختلف گیاه دارویی هوفاریقون. گیاهان دارویی، ۱۱(۳): ۶۷-۵۹.
- Barnes, J., Anderson, L.A. and Phillipson, D., 2001. St. John's Wort (*Hypericum perforatum* L.): a review of its chemistry, pharmacology and clinical properties. *Journal of Pharmacy and Pharmacology*, 53(5):583-600.
- Briskin, D.P., 2000. Medicinal plants and phytomedicines. Linking plant biochemistry and physiology to human health. *Plant Physiology*, 124(2): 507-514.
- Butterweck, V., Jurgenliemk, G., Nahrstedt, A. and Winterhoff, H., 2000. Flavonoids from hypericum show antidepressant activity in the forced swimming test. *Planta Medica*, 66: 3-6.

Determination of Hypericine content in nine species of *Hypericum*

K. Jaimand^{1*}, M.B. Rezaee², Z. Behrad², M. Mirza², V. Mozaffarian², R. Azady²,
M. Naderi², M. Golipur², A. Bahmanzadegan³, S. Meshkizadeh² and Sh. Karimi²

1*- Corresponding author, Research Institute of Forests and Rangelands, Tehran, Iran, E-mail : Jaimand@rifr-ac.ir

2- Research Institute of Forests and Rangelands, Tehran, Iran

3- Fars Research Center for Agriculture and Natural Resources, Shiraz, Iran

Received: May 2012

Revised: August 2012

Accepted: December 2012

Abstract

Hypericum genus is one of the most important medicinal plants in Iran. Currently in Iran, there are 17 herbaceous, perennial and shrub species of *Hypericum* of which three species are endemic to Iran. This research was aimed to investigate Hypericine content in nine species of *Hypericum*. For Hypericine content 1 gram of plant was extracted in two steps, chloroform extraction then methanol extraction using a Soxhlet device. Hypericin content was measured by HPLC, using the following condition, mobile phase: (methanol 68%, ethyl acetate 20% and sodium hydrosulphate (0.1 M) 12%) and stationary phase C₁₈, and UV detector: set on 590 nm. Generally, no hypericin was detected in different organs of *H. androsaemum* L. Hypericine content detected in flowers, leaves and stems were: *H. apricum* Kar. & Kir. (in flowers 0.061% and leaves 0.005%), *H. armenum* Jaub. & Spach (flower 0.003%), *H. asperulum* Jaub. & Spach (in flower 0.025%, leaves 0.004% and stems 0.003%), in *H. hirsutum* L. (flower 0.007%), in *H. linarioides* Boss. (flower 0.007%), in *H. tetrapterum* Fries (flowers 0.008%, leaves 0.014%, and stem 0.001%), and *H. vermiculare* Boiss. & Hausskn. (flowers 0.005%), in *H. perforatum* L. (flowers 0.124%, leaf 0.028% , stem 0.003).

Key words: *Hypericum*, Hypericine, HPLC.