

## ارزیابی فعالیت آنتیاکسیدانی قارچ‌های اندوفیت جداسده از برخی گونه‌های دارویی بومی استان گلستان

ساره حاتم‌زاده<sup>۱</sup>، کامران رهنما<sup>۲\*</sup>، سعید نصرالهزاد<sup>۳</sup>، خلیل بردى فتوحی‌فر<sup>۴</sup>، خدایار‌همتی<sup>۴</sup>، جیمز وايت<sup>۵</sup>

<sup>۱</sup>دکتری بیماری شناسی گیاهی، گروه گیاه‌پزشکی، دانشکده تولید گیاهی، دانشگاه علوم کشاورزی منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران

<sup>۲</sup>دانشیار، گروه گیاه‌پزشکی، دانشکده تولید گیاهی، دانشگاه علوم کشاورزی منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران

<sup>۳</sup>دانشیار، گروه گیاه‌پزشکی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه تهران، کرج، ایران

<sup>۴</sup>دانشیار، گروه گیاه‌پزشکی، دانشکده تولید گیاهی، دانشگاه علوم کشاورزی منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران

<sup>۵</sup>استاد، گروه بیولوژی بیماری شناسی گیاهی، دانشگاه رانگر، نیوبرونزويک نیوجرسی، آمریکا

تاریخ دریافت: ۹۷/۱۱/۲ تاریخ پذیرش: ۹۸/۲/۳۱

### چکیده

گیاهان دارویی منبع بسیار غنی از ترکیبات آنتیاکسیدانی هستند، قارچ‌های اندوفیت گیاهان دارویی درنتیجه همزیستی طولانی مدت با این گیاهان می‌توانند برخی خصوصیات زیستی گیاه میزبان خود و توانایی تولید متابولیت‌های ثانویه گیاهی را به دست آورده‌اند. از این‌رو در این پژوهش خاصیت آنتیاکسیدانی قارچ‌های اندوفیت همزیست با هفت گیاه دارویی از تیره *Matricaria chamomilla*, *Anthemis triumfetii*, *Anthemis parthenium*, *Anthemis altissima* Asteraceae شامل *Asteraceae* var. *altissima*, *Achillea millefolium*, *Achillea filipendulina*, *Cichorium intybus* نمونه‌برداری از گیاهان سالم و عاری از هرگونه عالم بیماری از بیشتر مناطق رویشگاه این گیاهان از ارتفاعات استان گلستان در بهار ۱۳۹۵ انجام شد. پس از جداسازی قارچ‌ها و بررسی‌های ریخت‌شناسی و شناسایی مولکولی به روش چندزنگی خاصیت آنتیاکسیدانی ۳۷ گونه قارچ اندوفیت به روش تخریب رادیکال‌های آزاد DPPH موردنرسی قرار گرفت. بر اساس نتایج به دست آمده اختلاف معنی دار در سطح ۹۹ درصد بین خواص آنتیاکسیدانی قارچ‌های اندوفیت مشاهده گردید و دامنه فعالیت آنتیاکسیدانی بین ۹۸/۸۳ تا ۹۸/۱۱ درصد متغیر بود. کمترین فعالیت آنتیاکسیدانی مربوط به قارچ *Stemphylium amaranthi* که از بافت برگ گونه *Anthemis triumfetii* جدا شده بود و بیشترین میزان فعالیت آنتیاکسیدانی مربوط به قارچ *Trametes versicolor* جدا شده از بافت ساقه گونه بومادران زرد (*Achillea filipendulina*) بود. همچنین از نظر فعالیت آنتیاکسیدانی گونه قارچ گوش ماهی *Schizophyllum commune* با میزان ۹۸/۸ درصد در یک گروه با قارچ *T. versicolor* از بازیدیومیست‌ها قرار گرفت. گونه‌هایی از جنس *Cladioporum* sp. *Cladosporium cladosporioides* شامل *Cladosporium ramotellenum* میزان فعالیت آنتیاکسیدانی بالایی را حدود ۹۷ درصد از خود نشان دادند. با توجه به زمان تولید کوتاه مدت و نرخ رشد بالای قارچ‌ها و عدم نیاز به تخریب اکوسیستم نسبت به حفظ ذخایر گیاهان دارویی می‌تواند اندوفیتها را به انتخاب خوبی برای تولید مواد آنتیاکسیدانی تبدیل کند.

واژه‌های کلیدی: آنتیاکسیدانی، قارچ اندوفیت، گیاهان دارویی، Asteraceae

\*نویسنده مسئول: Kamranrahnama1995@gmail.com

قادر به تولید تاکسول بودند (نصیری مدیسه و همکاران ۱۳۸۸). در مطالعه ای که در استان همدان برای بررسی حضور قارچ های اندوفیت در گیاه *Alternaria* آویشن انجام گرفت، جنس های *Phoma*, *Ulocladium*, *Stemphylium*, *Fusarium* اندوفیت از گیاه آویشن با استفاده از روش های *Masoumi et al.*, (2012).

در سال ۱۳۹۱ به منظور شناسایی قارچ های اندوفیت گیاه سرخدار معمولی نمونه هایی از بافت های سالم پوست و شاخه این گیاه از مناطق زرین گل شهرستان علی آباد استان گلستان و باغ گیاه شناسی پردیس کشاورزی و منابع طبیعی دانشگاه تهران، گونه های *C. herbarum*, *C. cladosporioides*, *C. subtilissimum*, *C. basiinflatum* و *C. perangustum* شناسایی شدند (*Jam Ashkezari et al.*, 2014).

اخیراً استفاده از گیاهان دارویی به خاطر کاربرد چند منظوره آنها و تنوع فراوان آنها برای منابع جدیدی از آنتی اکسیدان ها مورد مطالعه فراوان قرار گرفته اند (*Srinivasan et al.*, 2010) علی الخصوص خاصیت آنتی اکسیدانی به میزان بالا برای ترکیب های فنولیک و فلاونوئید حاصل از گیاهان به اثبات رسیده است. یکی از مهمترین اثرات تخریبی رادیکال های آزاد شروع پر اکسیداسیون لیپید می باشد که به تخریب غشای سلول منجر می شود. پر اکسیداسیون لیپید باعث اختلال در سازمان بندي غشا و تغییر فعالیت آنزیم های وابسته به آن و پروتئین های دیگر می شود که همراه با آزاد کردن رادیکال های هیدروپر اکسیل و الکوپر اکسیل به صورت بالقوه برای سلول مضر می باشد. وجود میزان بالا رادیکال های آزاد در بدن خطرناک است زیرا با آسیب به سلول ها

## مقدمه

قارچ های اندوفیت از مهمترین میکرو ارگانیسم های نهفته همراه با گیاهان در طبیعت هستند که همراه با گیاهان تک پهنه ای و دولپه ای بوده و در طی چند سال گذشته به اهمیت آنها در حفاظت از گیاهان در برابر استرس، خشکی و شوری خاک پی برده شده است. لیکن این عوامل از گیاهان دارویی کمتر در مقایسه با سایر گیاهان مورد مطالعه قرار گرفته است. اولین گزارش شناخته شده از قارچ های اندوفیت توسط دانشمندانی صورت گرفت که هیف های قارچی را در داخل دانه های به ظاهر سالم *Lolium temulentum* گراسی که در زمان های قدیم به عنوان علف هرز سمی شناخته شده *Sánchez Márquez et al.*, (2010). زئو در سال ۱۹۹۹ قارچ های اندوفیت را در گیاه دارویی پالم فن چینی (*Livistona chinesis*) در هنک کنگ مور دبررسی قرار داد و تعداد ۶۰ گونه بر اساس خصوصیات مور فولوژیکی شناسایی کرد (*Guo et al.*, 1999). سپس مطالعه قارچ های اندوفیت در درخت *Rubus parviflor* در کانادا انجام گرفت (Shamouna and Sieber, 2000). مطالعه فراوانی قارچ های اندوفیت در چهار گیاه رازیانه، کاهو، کاسنی و کرفس نشان داد که جنس های *Acremonium*, *Alternaria*, *Fusarium*, *Plectosporium tabacinum* و گونه *Gigliola* یافت شدند و گونه غالب جداسازی شده بود (*D'Amico et al.*, 2008). علی رغم مطالعات زیادی که روی قارچ های اندوفیت در دنیا انجام گرفته است، در ایران مطالعات در زمینه قارچ های اندوفیت گیاهان دارویی بسیار اندک می باشد. به منظور جداسازی قارچ های اندوفیت و بررسی تولید تاکسول در این قارچ ها از سرخدار بومی ایران *Taxus baccata*، تعداد ۸۰ جدایه اندوفیت جداسازی گردیده است که در این بین، پنج جدایه

بسیاری از گزارش‌ها و مطالعات در مورد فعالیت‌های بیولوژیکی اندوفیت‌ها مانند اثرات ضدسرطان و اثرات ضد میکروبی منتشر شده در صورتی که خواص آنتی‌اکسیدانی قارچ اندوفیت گیاهان دارویی به میزان بسیار کم مورد مطالعه قرار گرفته‌اند. با توجه به اینکه استان گلستان زیست بومی غنی از تنوع زیستی و بیولوژیکی گیاهان دارویی به شمار می‌آید و امروزه در قلمرو وسیع این گیاهان، تنها تعداد انگشت شماری از گونه‌های گیاهی همزیست با اندوفیت‌ها مورد مطالعه قرار گرفته است. در این تحقیق خواص آنتی‌اکسیدانی قارچ‌های اندوفیت همزیست گیاهان دارویی تیره Asteraceae در استان گلستان مورد بررسی قرار گرفته است.

#### مواد و روش‌ها

**تهیه نمونه گیاهی و قارچی:** استان گلستان را از نظر ناهمواری‌ها می‌توان به سه ناحیه کوهستانی، کوهپایه‌ای و جلگه‌ای تقسیم کرد. درجه حرارت نقاط مختلف استان یکسان نیست. هرچه از غرب به شرق و از جنوب به شمال برویم بر دمای محیط افزوده می‌شود. روش تحقیق بدین صورت بوده است که ابتدا استان گلستان به ۴ قسمت اراضی جنگلی، مراعع قشلاقی، مراعع بیلاقی و اراضی زراعی تقسیم شد. سپس با توجه به فصل رویش هر قسمت، مبادرت به انجام عملیات صحرایی و نمونه گیری از گیاهان شد. نمونه‌برداری از گیاهان سالم و عاری از هر گونه بیماری از گونه‌های *Matricaria chamomilla*, *Anthemis triumfetii*, *Anthemis parthenium*, *Anthemis altissima* var. *altissima*, *Achillea millefolium*, *Achillea filipendulina*, *Cichorium intybus* از مناطق بومی این گیاهان نظیر ارتفاعات توسکستان، چهارباغ، مراوهه تپه، آق قلا، پارک ملی گلستان، منطقه حفاظت شده جهان‌نما، دنهه محمدآباد، کلاله، درازنو، چه‌جا، هزارپیچ و زیارت در

می‌توانند منجر به سرطان شوند (Jagadish et al., 2009).

بدن برای مقابله با رادیکال‌های آزاد شروع به تولید مقادیری آنتی‌اکسیدان‌های مورد نیاز می‌نماید. از این رو، مصرف آنتی‌اکسیدان در رژیم غذایی ضروری است. اندوفیتها میکروارگانیسم‌های هستند که در داخل گیاه بخصوص برگها، ساقه‌ها و ریشه‌ها به صورت همزیست زندگی می‌کنند و هیچ آسیبی آشکاری به میزان نمی‌رسانند (Duan et al., 2010). تقریباً همه رده‌های گیاهان آوندی و گیاهان داروئی موردنرسی قرار گرفته تا به امروز میزان موجودات اندوفیت هستند (Aly et al., 2011). قارچ‌های اندوفیت مخزن متابولیت‌های ثانویه میزان خود بوده و حاوی ترکیبات فعال زیستی می‌باشند. قارچ‌های اندوفیت گیاهان دارویی در نتیجه همزیستی طولانی‌مدت با این گیاهان می‌توانند توانایی تولید متابولیت‌های ثانویه جدید را به دست آورده‌اند (Arbaayah et al., 2013). محققین باور دارند، دلیل این‌که چرا قارچ‌های اندوفیت برخی ترکیبات شیمیایی شبیه به گیاهان را تولید می‌کنند این است که یک نوترکیبی ژنتیکی در طی تکامل بین اندوفیت و میزان رخ داده است (Strobel et al., 1996; Shahiri et al., 2016). علاوه بر این مشخص شده که تولید محصولات با ارزش از منبع میکروبی آسان‌تر، با سرعت بالاتر و اقتصادی تر بوده و در کاهش قیمت فروش آن‌ها موثر است. در همین حال، تصور می‌شود که برخی گیاهان تولیدکننده محصولات طبیعی فعال زیستی با اندوفیت‌های تولیدکننده محصولات طبیعی مشابه در ارتباط اند و این واقعیت که با توجه به زمان تولید کوتاه مدت و نرخ رشد بالای میکروب‌ها، اندوفیت‌ها را به انتخاب خوبی برای تولید مواد کاربردی در طیف گسترده‌ای از عرصه‌های پژوهشی، کشاورزی و صنعتی تبدیل کرده است. همچنین

مورفولوژیک معتبر (Eliss, 1971) و همچنین روش های مولکولی انجام گردید.

**تهیه عصاره از قارچ ها:** قارچ ها در محیط کشت PDA در ۲۸ درجه سانتی گراد به مدت ۶-۳ روز کشت شدند. برای تهیه محیط کشت سوسپانسیون برای رشد PDB (Potato dextrose broth) استفاده شد. قارچ ها خالص سازی شده و در قرص های مشخص به میزان  $5 \times 5$  سانتی متر قطع شده و در ارلن های ۲۵۰ سی سی با ۲۰۰ سی سی محیط کشت PDB مایع کشت گردید و ارلن های آماده شده درون شیکر در شرایط تاریکی، دمای  $25 \pm 2$  درجه و دور ۱۲۰ rpm برای مدت زمان ۳-۴ هفته نگهداری گردیدند. پس از گذشت این زمان ماده موثره موجود در محیط کشت قارچ استخراج گردید. بدین منظور ابتدا ریسه های قارچی به وسیله غربال از قسمت مایع جدا شده و با آب مقطر استریل سه بار شستشو شده و این مسیلیوم ها پس از پودر شدن با حجم برابر از حلال اتیل استرات مخلوط و ۲۴ ساعت روی دستگاه شیکر در شرایط تاریکی، دمای  $25 \pm 2$  درجه و دور ۱۲۰ rpm از یک قیف دکانتور فاز آلی حاصل جداسازی و در دمای اتاق با استفاده از دستگاه روتاری تبخیر گردید. استخراج سه بار انجام گرفت و ماده خشک حاصل در یک میلی لیتر متابول حل و در ۴ درجه سانتی گراد نگهداری گردید (Jagadish et al., 2009).

**بررسی خاصیت آنتی اکسیدانی:** برای انجام این مرحله ابتدا عصاره های قارچی متفاوت با متابول  $80$  درصد مخلوط شده و به مدت ۲۴ ساعت برروی شیکر قرار داده شدند. سپس با دور  $3500$  rpm به مدت ده دقیقه سانتریفیوژ شدند. برای سنجش فعالیت آنتی اکسیدانی از روش DPPH(2,2-diphenyl-1-

استان گلستان و در فصل بهار سال ۱۳۹۵ انجام گردید. ارتفاع مکان های نمونه برداری متفاوت بود و بالاترین ارتفاع در منطقه درازنو حدود ۲۷۷۰ متر تا کمترین ارتفاع که حدود ۵۶ متر در محدوده شهر آق قلا بود.

**کشت و جداسازی قارچ های اندوفیت:** از هر گونه گیاه دارویی  $30$  گیاه سالم، شامل ریشه، ساقه، برگ و گل انتخاب گردید. نمونه ها در کیسه های پلاستیکی در یخچال قبل از جداسازی قارچ های نگهداری شدند. سپس نمونه ها به مدت  $10$  دقیقه در زیر آب شیر شستشو سپس خشک گردید و به قطعات  $0/5$  تا  $1$  سانتی متری تقسیم شده و ابتدا در اتانول  $75\%$  به مدت  $1$  دقیقه و در محلول هیپوکلریت سدیم  $0/5$  تا  $3$  درصد به مدت  $3$  تا  $5$  دقیقه (بسته به ضخامت بافت) و سپس اتانول  $75$  درصد به مدت  $30$  ثانیه قرار داده شدند. نمونه ها پس از ضد عفونی سطحی  $6$  بار در آب مقطر شسته شده و برای خشک شدن بر روی کاغذ فیلتر در شرایط استریل قرار داده شدند. پس از خشک شدن در پتری های حاوی PDA(Potato dextrose agar)  $20$  میکرو گرم / میلی لیتر) و کلرامفنیکل ( $30$  میکرو گرم / میلی لیتر) برای جلوگیری از رشد باکتری ها قرار داده شدند. این نمونه ها در دمای  $-27$  درجه سلسیوس به مدت  $30$  روز نگهداری گردیدند. سپس بررسی روزانه جهت رویت عدم حضور آلدگی ساپروفیتی و اطمینان از حضور قارچ های اندوفیت انجام گرفت. پس از رویت قارچ ها روی ریزنمونه ها به روش نوک هیف قارچ های رشد یافته از قطعات برگ جدا نموده و در محیط کشت جدید خالص سازی گردیدند. پس از خالص سازی ریسه های قارچ های اندوفیت در هر تیمار اقدام به تهیه اسلايد و بررسی خصوصیات ریسه ها، زیر میکروسکوپ و شناسایی با استفاده از بررسی های

سانتریفیوژ گردید. پس از سانتریفیوژ سه فاز تشکیل گردید فاز زیرین کلروفرم و فاز رویی محتوی DNA بود. بین این دو فاز مایع، لایه‌ای مت Shank از بقایای دیواره سلولی قرار گرفت. فاز رویی با دقیقت به ویال‌های جدید منتقل گردید و هم حجم آن ایزوپروپانول خنک به محتویات ویال اضافه شده و بعد از ده بار وارونه کردن ویال‌ها، آنها را به مدت نیم ساعت در دمای ۲۰-۲۰ درجه سانتی‌گراد نگهداری گردید. پس از این مدت تیوب‌ها، به مدت ۱۵ دقیقه در ۱۳۰۰ دور سانتریفیوژ شده و در نهایت پس از رسوب DNA، فاز مایع تخلیه و رسوب حاصله با اتانول ۷۰ درصد شستشو شد. بعد از خشک شدن رسوب DNA به هر ویال ۷۰ میکرولیتر آب مقطر تزریقی اضافه گردید و پس از ۳۰ دقیقه نگهداری در یخچال به فریزر ۲۰-۲۰ انتحال یافت. برای تکثیر در PCR از پرایمرهای (LROR, LR5)، ITS4، (EF1-983F, Efgr)، (BSANDRY, T1) هر کدام از پرایمرها به میزان ۱ میکرولیتر، ITS5 ژن. می به میزان ۲ میکرولیتر (۴۰ میکروگرم)، Red amplicon Master Mix ۲x میکرولیتر و آب دوبا تقاطیر به میزان ۸,۵ میکرولیتر استفاده گردید (Raja et al., 2017). برای ارزیابی محصول، از آگارز یک درصد در بافر TBE با ولتاژ ۸۵ استفاده شد. رنگ آمیزی محصول PCR با استفاده از Gel red انجام گرفت و با دستگاه Gel documentation system عکس برداشت انجام گرفت. سپس برای توالی یابی به روش سنگر به شرکت ماکروژن کره جنوبی ارسال گردید. توالی ژنوم بدست آمده را از طریق نرم افزار بلاست در NCBI موردنبررسی قرار گرفت و شباهت آنها با سایر توالی موجود در بانک جهانی تعیین شده و مراحل ثبت ژن در این پایگاه انجام پذیرفت.

picrylhydrazyl) استفاده شد. برای این منظور ابتدا محلول DPPH با غلظت ۰/۰۰۴ درصد تهیه و از آن یک میلی‌لیتر با یک میلی‌لیتر عصاره با غلظت ۱/۱ درصد مخلوط و بشدت تکان داده شد. سپس محلول آماده شده به مدت ۳۰ دقیقه در تاریکی قرار داده شد و میزان جذب آن در طول موج ۵۱۷ نانومتر در دستگاه اسپکتروفوتومتر قرائت گردید. سپس با استفاده از معادله زیر درصد دام اندازی رادیکال آزاد DPPH اندازه‌گیری گردید (Liu et al., 2007).

$$\text{Scavenged\%} = \frac{\text{Ab-As}}{\text{Ab}} \times 100$$

A<sub>blank</sub>: جذب DPPH در ۵۱۷ نانومتر (بدون عصاره قارچ)

A<sub>sample</sub>: جذب نمونه‌ها در ۵۱۷ نانومتر طرح در قالب طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار انجام پذیرفت و آنالیز داده‌ها با استفاده از نرم افزار SPSS و آزمون چند دامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۱٪ صورت پذیرفت.

شناسایی مولکولی قارچ‌های اندوفیت دارای فعالیت آنتی‌اکسیدانی: استخراج DNA ژنومی به روش CTAB انجام گرفت به این صورت که دیسک‌هایی از کلیه‌های رشد کرده روی محیط PDA در محیط کشت مایع PDB کشت داده شد. بطری‌های حاوی محیط کشت مایع به شیکر (با سرعت ۱۲۰ دور در دقیقه) انتقال یافت و پس از حدود یک هفته، میسلیوم‌های قارچ به دست آمد. پس از آب‌گیری، میسلیوم‌ها در هاون استریل پودر شده و ۶۰۰ میکرولیتر بافر CTAB به ویال‌های حاوی پودر میسلیوم اضافه و کاملاً مخلوط گردید. سپس به هر کدام از ویال‌ها ۲ میکرولیتر مرکاپتواتانول اضافه و سپس به بن ماری ۶۵°C ۶۵ متنقل گردیدند. پس از گذشت ۴۵ دقیقه، به منظور پروتئین‌زدایی، به هر ویال ۶۰۰ میکرولیتر مخلوط کلروفرم-ایزوآمیل الکل به نسبت ۱:۲۴ اضافه شده و به مدت ۱۰ دقیقه در ۱۲۰۰۰ دور

(جدول ۲). تمام این گونه های قارچی برای اولین بار از ایران و جهان به عنوان اندوفیت این گیاهان گزارش می شوند. گونه های *Septoria tormentillae*, *Stephanonectria keithii*, *Preussia africana* تاکنون از ایران گزارش نشده بوده و برای اولین بار در این بررسی از ایران گزارش می شوند و برای میکروفلور ایران جدید می باشند. همچنین جداسازی قارچ های اندوفیت از رده بازیدیومیست ها نظری *Schizophyllum commune*, *Bjerkandera adusta*, *Trametes versicolor* تا به امروز جز موارد نادر از گزارش این رده از قارچ ها به عنوان اندوفیت از گیاهان می باشند.

## نتایج

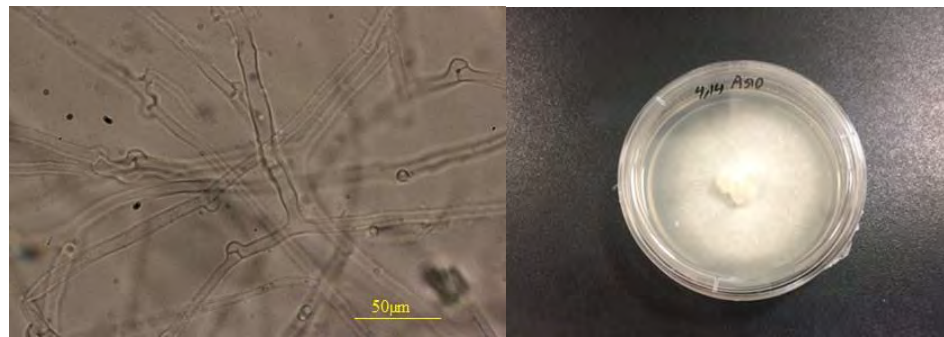
شناسایی قارچ های اندوفیت: در این بررسی ۸۲۷ ایزوله قارچی از هفت گونه گیاه دارویی مورد جداسازی قرار گرفت که پس از بررسی های مورفولوژیک و مطالعات مولکولی چند ثانی بر اساس پرایمر های (BSANDRY, T1, LROR, LR5), (ITS4, ITS5), (EF1-983F, Efgr) قارچی مورد شناسایی قرار گرفت و ژن های موربد بررسی قرار گرفته در پایگاه داده های بیوتکنولوژی NCBI ثبت گردید. به دلیل تعدد گونه های شناسایی شده از هر گونه گیاهی تعداد محدودی برای بررسی های آنتیاکسیدانی در نظر گرفته شد



شکل ۱: خارج شدن قارچ های اندوفیت از بافت ساقه پس از ۱۴ روز روی محیط کشت PDA

گونه قارچ *Trametes versicolor* (Fr.) pilat: این گونه قارچی که متعلق به شاخه بازیدیومایکوتا و معروف به قارچ رنگین کمان می باشد از بافت ساقه گونه بومادران زرد *Achillea filipendulina* جداسازی گردید و پرگنه های قارچ روزی محیط کشت PDA پس از ۱۴ روز به رنگ سفید و پنبه ای، دارای نرخ رشد سریع، میسیلیوم دارای دیواره نازک، شفاف، پرس از ۱۴ روز به رنگ سفید و پنبه ای، دارای نرخ رشد سریع، میسیلیوم دارای دیواره نازک، شفاف، منشعب و به قطر ۲-۴ میکرومتر بود. بر اساس خصوصیات ریخت شناسی (Ryvarden, L.; Johansen, I. 1980) و مولکولی چندگانه، جدایه ای *Trametes versicolor* (fr.) pilat آمده شناسایی گردید.

گونه قارچ *Schizophyllum commune* (Fr): این گونه قارچ اندوفیت از گیاه *Anthemis altissima* جداسازی گردید و روزی محیط کشت PDA پس از ۱۴ روز به رنگ سفید و پنبه ای، دارای نرخ رشد سریع، میسیلیوم دارای دیواره نازک، شفاف، اسپورها استوانه ای تا بیضوی به ابعاد ۱-۳ میکرومتر بودند، اندام باردهی قارچ در روزی محیط کشت تشکیل گردید. بر اساس بررسی های (Natrajan and Kolandavelu, 1998) و مولکولی جدایه مورد نظر شباهت ۹۹٪ را با گونه *Schizophyllum commune* نشان داد.



شکل ۲: راست: کلنی قارچ روی محیط کشت PDA. چپ: رویت قوس اتصال در قارچ *T. versicolor*

گلابی شکل، صاف، قهوه‌ای روشن تا قهوه‌ای تیره دارای گردن باریک به قطر  $22-40 \times 52-60$  میکرومتر، استوانه‌ای شکل و دارای هیف‌های به قطر  $2-4 \times 12-20$  میکرومتر، پریدیوم به رنگ قهوه‌ای تیره، آسک  $110-17 \times 90-110$  میکرومتر، هشت اسپوره، بیرنگ، استوانه‌ای شکل، اسکوسبورها به ابعاد  $42 \times 37-4 \times 37$  میکرومتر، استوانه‌ای شکل، بیرنگ تا قهوه‌ای تیره بودند.

**گونه قارچ *Preussia africana*(Arenal, Platas and Peláez)**: این گونه قارچی از گیاه *Achillea filipendulina* جداسازی گردید. کلنی قارچ روی محیط کشت PDA پس از ۱۴ روز در دمای ۲۵ درجه به قطر ۷۰ میلیمتر و به رنگ قهوه‌ای تیره تا سیاه و فرورفته در محیط کشت بود. آسکوماتا پراکنده تا مجتمع و در بیشتر اوقات در بافت محیط کشت غوطه ور بود. سودوتیسیوم به قطر  $205-288$  میکرومتر،



شکل ۳: سمت راست: آسکوکارپ قارچ *Preussia africana* سمت چپ: کلنی قارچ *Preussia africana* روی محیط کشت PDA پس از ۱۴ روز

تماس با ترکیب آنتیاکسیدان (عصاره) به ترکیب پایدار زرد رنگی تبدیل می‌شود که آنتیاکسیدان‌ها، پروتون را به رادیکال‌های آزاد داده و سبب کاهش میزان جذب می‌شوند. کاهش میزان جذب معیاری برای سنجش به دام اندازی رادیکال‌های آزاد می‌باشد. ظرفیت به دام اندازی رادیکال‌های آزاد به روش DDPH در جدول ۲ نشان داده شده است.

بررسی خاصیت آنتیاکسیدانی: عصاره اتیل استاتی قارچ‌های اندوفیت هفت گونه گیاه دارویی از لحاظ میزان فعالیت آنتیاکسیدانی مورد ارزیابی قرار گرفت. DPPH (۲-دی‌فنیل-۱-پیکریل هیدرازیل) رادیکال آزاد پایداری است که خصوصیت جذب آن در  $517$  نانومتر برای مطالعه اثرات به دام اندازی رادیکال‌ها توسط عصاره، مورد استفاده قرار می‌گیرد. این رادیکال آزاد ارگوانی رنگ است، در

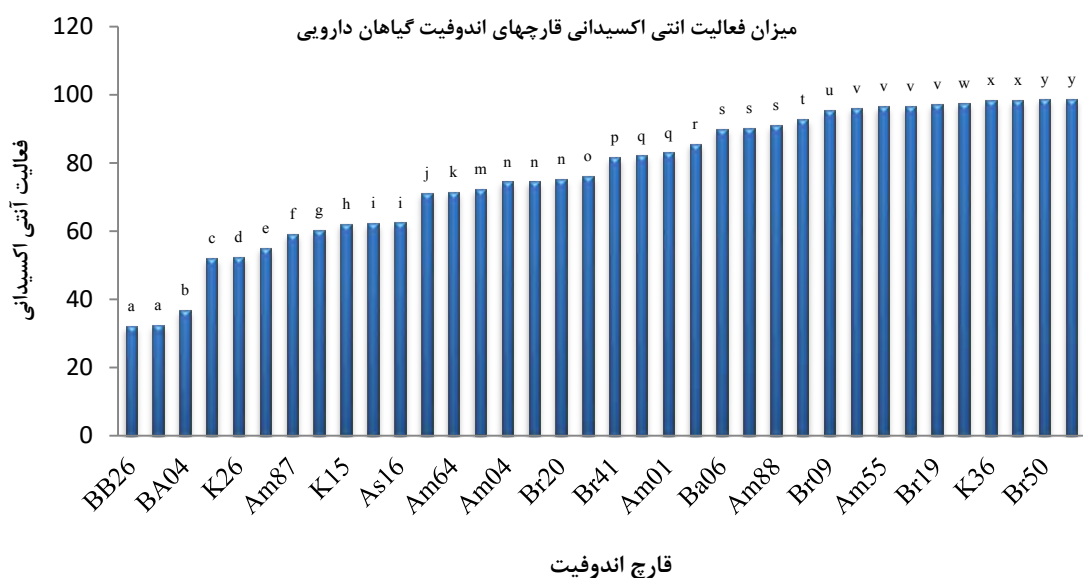
جدول ۱: نتایج تجزیه واریانس بررسی خاصیت آنتی اکسیدانی به روش ANOVA

منبع تغییرات	درجه آزادی	میانگین مربعات	مقدار F	سطح معنی دار
بین گروه ها	۳۵	۱۱۸۲/۳۴	۱/۰۵۳	۰/۰۰۰
درون گروه	۷۲	۱۱		
کل	۱۰۷			

با میزان ۹۸/۸ درصد در یک گروه با قارچ *commune* قرار گرفت. در این بررسی گونه هایی از جنس *Cladosporium* شامل *Cladosporium sp.* *Cladosporium ramotenellum* و *cladosporioides* میزان فعالیت آنتی اکسیدانی بالایی را از خود نشان دادند (جدول ۲).

بنابراین در این بررسی گونه های اندوفیت قارچی جدا شده از گیاه بومادران *Achillea filipendulina* فعالیت آنتی اکسیدانی بیشتری نسبت به بقیه گیاهان از خود نشان دادند.

بر اساس نتایج به دست آمده اختلاف معنی دار در سطح ۹۹ درصد بین خواص آنتی اکسیدانی قارچ ها مشاهده گردید که دامنه فعالیت آنتی اکسیدانی بین ۹۸/۸۳ و ۳۲/۱۱ درصد بود و کمترین فعالیت آنتی اکسیدانی مربوط به قارچ *Stemphylium* که از بافت برگ *Anthemis triumfetii amaranthi* جدا شده بود و بیشترین میزان فعالیت آنتی اکسیدانی مربوط به قارچ *Trametes versicolor* از بافت ساقه گونه گیاهی بومادران زرد *Achillea santolina* بود. همچنین گونه بازیدوبیست *Schizophyllum* همچنین گونه بازیدوبیست



شکل ۴؛ میزان فعالیت آنتی اکسیدانی قارچ های اندوفیت از هفت گونه گیاه دارویی در استان گلستان

## جدول ۲: میزان فعالیت آنتی اکسیدانی قارچ‌های اندوفیت هفت گونه گیاه دارویی

درصد مهار	کد ثبت شده در NCBI	درصد شباهت	گونه قارچ	بافت	گیاه میزبان	نام ایزوولد
۸۳/۳	MH583749	%100	<i>Leptosphaerulina saccharicola</i>	برگ	<i>Achillea millefolium</i>	AM01
۷۴/۴۹	MH259172	%99	<i>Septoria lycopersici var. lycopersici</i>	ساقه	<i>Achillea millefolium</i>	AM04
۵۸/۰۸	MH259166	%100	<i>Fusarium redolens</i>	ریشه	<i>Achillea millefolium</i>	AM13
۹۲/۷۵	MH259188	%100	<i>Colletotrichum tanaceti</i>	ساقه	<i>Achillea millefolium</i>	Am33
۷۴/۴۹	MH259171	%100	<i>Septoria tormentillae</i>	برگ	<i>Achillea millefolium</i>	AM51
۹۶/۰۵	MH259170	%99	<i>Cladosporium ramotenenillum</i>	ساقه	<i>Achillea millefolium</i>	AM55
۷۱/۵۲	MH259183	%99	<i>Nemania serpens</i>	ساقه	<i>Achillea millefolium</i>	Am64
۷۲/۳۵	MG583742	%100	<i>Fusarium avenacearum</i>	برگ	<i>Achillea millefolium</i>	Am84
۵۹/۱۲	MH259177	%100	<i>Fusarium sp.</i>	برگ	<i>Achillea millefolium</i>	Am87
۹۱/۱۳	MH259181	%99	<i>Alternaria burnssii</i>	برگ	<i>Achillea millefolium</i>	Am88
۷۶/۰۵	MH250008	%98	<i>Antennariella placitae</i>	ساقه	<i>Achillea filipendulina</i>	As01
۷۶/۰۵	MG583753	%99	<i>Preussia africana</i>	ساقه	<i>Achillea filipendulina</i>	As03
۹۸/۸۳	MG583750	%99	<i>Trametes versicolor</i>	ساقه	<i>Achillea filipendulina</i>	As10
۶۲/۴۴	MH250010	%100	<i>Acremonium sclerotigenum</i>	ساقه	<i>Achillea filipendulina</i>	As16
۳۲/۲۶	MH250007	%100	<i>Plectosphaerella cucumerina</i>	ساقه	<i>Achillea filipendulina</i>	As23
۵۲/۱۲	MH245101	%99	<i>Xylaria sp.</i>	ساقه	<i>Matricaria chamomilla</i>	BA04
۳۶/۷۲	MH245096	%99	<i>Phoma haematocycla</i>	ساقه	<i>Matricaria chamomilla</i>	BA06
۹۰/۰۱	MH245107	%100	<i>Epicoccum nigrum</i>	ساقه	<i>Matricaria chamomilla</i>	BA18
۸۵/۰۷	MH245097	%99	<i>Paramyrothecium roridum</i>	ساقه	<i>Matricaria chamomilla</i>	BA24
۳۲/۱۱	MH245085	%100	<i>Stemphylium amaranthi</i>	برگ	<i>Anthemis triumfetii</i>	BB26
۹۶/۶۱	MH245079	%100	<i>Arthrinium phaeospermum</i>	گل	<i>Achillea filipendulina</i>	Bg15
۹۵/۴۹	MH245075	%99	<i>Verticillium dahliae</i>	ساقه	<i>Anthemis altissima</i>	Br09
۹۸/۲۹	MH245072	%99	<i>Cladosporium cladosporioides</i>	برگ	<i>Anthemis altissima</i>	Br15
۹۷/۱۵	MH255558	%99	<i>Bjerkandera adusta</i>	ساقه	<i>Anthemis altissima</i>	Br19
۷۵/۱۲	MH245105	%99	<i>Plenodomus tracheiphilus</i>	ساقه	<i>Anthemis altissima</i>	Br20
۷۱/۲۵	MH245078	%99	<i>Aspergillus calidoustus</i>	برگ	<i>Anthemis altissima</i>	Br38
۸۱/۶۲	MH245090	%99	<i>Ulocladium consortiale</i>	برگ	<i>Anthemis altissima</i>	Br41
۶۰/۲۰	MH245108	%100	<i>Didymella tanaceti</i>	برگ	<i>Anthemis altissima</i>	Br42
۹۸/۸	MH255552	%99	<i>Schizophyllum commune</i>	ساقه	<i>Anthemis altissima</i>	Br50
۶۲/۰۸	MG655161	%100	<i>Cladosporium tenuissimum</i>	ساقه	<i>Cichorium intybus</i>	K15
۸۲/۰۹	MH255560	%100	<i>Bjerkandera adusta</i>	ساقه	<i>Cichorium intybus</i>	K20
۵۲/۴۵	MH258985	%99	<i>Diaporthe noveum</i>	برگ	<i>Cichorium intybus</i>	K26
۹۸/۲۸	MH258972	%100	<i>Epicoccum nigrum</i>	ساقه	<i>Cichorium intybus</i>	K36
۵۲/۰۳	MG655164	%99	<i>Fusarium avenaceum</i>	برگ	<i>Cichorium intybus</i>	K37
۹۰/۰۸	MH258976	%99	<i>Stephanonectria keithii</i>	ساقه	<i>Cichorium intybus</i>	Kc01
۹۷/۵۸	MG655175	%99	<i>Penicillium canescens</i>	برگ	<i>Cichorium intybus</i>	K101

کردند که روند استخراج ترکیبات فنلی فاکتوری مهم در تعیین ویژگیهای آنتی اکسیدانی عصاره است. دما، حلال، زمان عصاره گیری، قدرت استخراج و روش استخراج تأثیر بارزی در محتویات عصاره خواهد گذاشت (Valikha et al., 2008). چنانچه، تفاوت موجود بین خاصیت آنتی اکسیدانی قارچ اندوفیت و گیاه میزانش در این بررسی ممکن است مرتبط با تفاوت در روند استخراج ترکیبات باشد. تمام گونه های اندوفیت جنس *Cladosporium* که در این بررسی از میزانهای متفاوت جداسازی شده بودند، دارای خاصیت آنتی اکسیدانی بالا بودند و بالاترین میزان آن حدود ۹۸ درصد و مربوط به گونه *Cladosporium cladosporioides* جداسازی شده از *Cladosporium ramotellenum* با پس گونه Mirzaie et al., 2010) نشان داده شده است که خاصیت آنتی اکسیدانی گیاه بابونه بیشتر از بومادران است. که نتایج حاصل از خاصیت آنتی اکسیدانی قارچ های اندوفیت جداسده از آنها در این تحقیق نیز این موضوع را تایید می کند. مطالعه انجام شده در رابطه با قارچ های اندوفیت گیاهان دارویی، خاصیت آنتی اکسیدانی گونه *C. cladosporioides* حدود ۸۰ درصد گزارش گردیده است. ( Hulikere et al., 2016) خاصیت ظرفیت کاهشی در عصاره قارچ ها به دلیل قابلیت انتقال هیدروژن آنها می باشد که مولکول های مربوطه را با پذیرش یون های هیدروژنی از عصاره ها و پایان دادن به زنجیره های رادیکال ثبیت می کند. بنابراین، خاصیت ظرفیت کاهشی می تواند به عنوان یک شاخص قابل توجه از پتانسیل آنتی اکسیدانی یک ترکیب بیان شود. نتایج برخی پژوهش ها نشان داده است که قارچ *S. commune* در مقایسه با سایر قارچ های ماکرو بازیدیومیست خاصیت آنتی اکسیدانی بالاتری دارد که با نتایج حاصل از این

## بحث

تمام گونه های قارچی گزارش شده در این بررسی برای اولین بار به عنوان اندوفیت از گیاهان دارویی مطالعه شده از تیره آفتابگردان گزارش گردیدند. نتایج این بررسی به وضوح نشان می دهد که جدایه های قارچ های اندوفیت برخی گیاهان دارویی که در این تحقیق مورد مطالعه قرار گرفته اند، از نظر خاصیت آنتی اکسیدانی، در گروه های مختلف آماری قرار می گیرند و قدرت آنها با آنتی اکسیدان های استاندارد قابل مقایسه بوده و می توانند به عنوان منابع میکروبی، که به مراتب تولید آنها در آزمایشگاه راحت تر از گیاهان بوده و موجبات تخریب محیط زیست را به واسطه برداشت بی رویه گیاهان دارویی رخ می دهد نمی شوند، برای تولید آنتی اکسیدان ها مورد استفاده قرار گیرند.

تصور می شود که اندوفیت ها و گیاهان میزان آنها به صورت همزمان تکامل یافته باشند، قضابت در رابطه با این موضوع بر اساس این واقعیت است که گونه های اندوفیتی نزدیک به هم از خانواده های گیاهی یکسان جداسازی گردیده اند ( Aly et al., 2011). بنابراین این فرضیه را که اندوفیت ها خاصیت آنتی اکسیدانی را از گیاه میزانشان به ارث برده اند، می توان مطرح کرد. بررسی خاصیت آنتی اکسیدانی عصاره مтанولی گیاه بومادران نشان داده است که خاصیت آنتی اکسیدانی این گیاه حدود ۹۰ درصد بوده است (Georgieva et al., 2015)، در صورتی که در این بررسی قارچ *T. versicolor* از رده بازیدیومیکوتا که از گیاه بومادران زرد *A. filipendulina* جداسازی گردیده است، بالاترین خاصیت آنتی اکسیدانی را حتی نسبت به گیاه میزانش از خود نشان داد. ابراهیم زاده و همکاران نشان دادند که فعالیت آنتی اکسیدانی گیاهان به حضور ترکیبات فنلی در آنها مرتبط می باشد (Ebrahimzadeh et al., 2015).

آن حدود ۸۳ درصد گزارش گردیده است. اگرچه این تفاوت می‌تواند به منطقه جمع‌آوری گیاه و شرایط اکولوژیک آنها نسبت داده شود. امروزه محققین، علاقه زیادی به مطالعه اندوفیت‌های گیاهان دارویی و استخراج آنتی‌اکسیدان‌های طبیعی از آنها، برای کاربرد آنها به عنوان جانشین آنتی‌اکسیدان‌های مصنوعی دارند. آنتی‌اکسیدان‌های طبیعی سالم‌تر هستند؛ فواید بیشتری دارند و با توجه به زمان تولید کوتاه مدت و نرخ رشد بالای میکروب‌ها و عدم نیاز به تحریب اکسیستم نسبت به حفاظت از ذخایر گیاهان دارویی می‌تواند اندوفیت‌ها را به انتخاب بسیار مناسبی برای تولید مواد آنتی‌اکسیدانی تبدیل کند (Srinivasan et al., 2010; Arbaayah and Umi, 2013).

#### نتیجه‌گیری نهایی

نتایج پژوهش حاضر نشان داد که قارچ‌های اندوفیت بازیدیومیست با خاصیت آنتی‌اکسیدانی بالا جزء قارچ‌های دارویی ارزشمند مطرح بوده و می‌توانند به عنوان منابع آنتی‌اکسیدانی بالقوه در آینده نزدیک در صنایع دارویی مورد توجه قرار گیرند.

#### Reference

- Aly, A.H., Debbab, A. and Chaidir, C. 2011. Fungal endophytes: Unique plant inhabitants with great promises. *Applied Microbiology and Biotechnology*, 90(6):1829-45.
- Arbaayah, H.H. and Umi K.Y. 2013. Antioxidant properties in the oyster mushrooms (*Pleurotus* spp.) and split gill mushroom (*Schizophyllum commune*) ethanolic extracts. *Mycosphere*, 4 (4): 661-673.
- Arona, M.B., Cano, A. and Acosta, M. 2001. The hydrophilic and lipophilic contribution to total antioxidant activity. *Food Chemistry*, 73: 239-244.
- Barros, L., Ferreira, M.J., Queirós, B., Ferreira, C.F.R. and Baptista, P. 2007. Total phenols, ascorbic acid, β-carotene

بررسی مطابقت دارد (Arbaayah and Umi, 2013) بازیدیومیست‌ها گروه مهمی از قارچ‌ها هستند که برخی از آنها ارزش خوراکی داشته و جهت استفاده به صورت غذا کشت می‌گردند. همچنین بازیدیومیست‌ها به خاطر تولید انواع مواد ویژه از لحاظ طعم، عطر، رنگ و خصوصیات سمی مورد توجه می‌باشند و در علوم پزشکی، کشاورزی و صنعت مورد استفاده قرار گرفته‌اند (Mirfat et al., 2010). قارچ بازیدیومیست *T. versicolor* دارای بیشترین خاصیت آنتی‌اکسیدانی به میزان حدود ۹۸ درصد بود که در مقایسه با مطالعه ای که توسط (Jhan et al., 2016) انجام گرفته و میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی این قارچ را حدود ۹۰ درصد گزارش کرده، بیشتر است و این موضوع نشان دهنده این است که احتمالاً همیستی بین این قارچ و گیاه دارویی بومادران موجب افزایش در فعالیت آنتی‌اکسیدانی این قارچ گردیده است. از سوی دیگر قارچ بازیدیومیست *S. commune* نیز میزان خاصیت آنتی‌اکسیدانی حدود ۹۷ درصد از خود نشان داد که در مطالعه محققان دیگر (Mirfat et al., 2010) میزان

- and lycopene in Portuguese wild edible mushrooms and their antioxidant activities. *Food Chemistry*, 103: 413-419.
- Barnett, H.L. and Hunter, B.B. 1999. *Illustrated genera of imperfect fungi*. APS press, 217pp.
- D'Amico, M., Frisullo S. and Cirulli M. 2008. Endophytic fungi occurring in fennel, lettuce, chicory, and celery—commercial crops in southern Italy. *Mycological Research*, 112: 100-107.
- Duan, X.J., Zhang, W.W., Li, X.M. and Wang, B.G. 2006. Evaluation of antioxidant property of extract and fractions obtained from a red alga, *Polysiphonia urceolata*. *Food Chemistry*, 95: 37-43.

8. Ebrahimzadeh, M.A., HosseiniMehr, S.J., Hamidinia, A. and Jafari, M. 2008. Antioxidant, and free radical scavenging activity of *Feijoa sellowiana* fruits peel and leaves. *Pharmacology*, 1: 7-14.
9. Ellis, M.B. 1997. Dematiaceous Hyphomycetes. Commonw. Mycol. Inst. Kew, Surrey, England, 608pp.
10. Georgieva, L., Gadjalova, A., Mihaylova, D. and Pavlov, A. 2015. *Achillea millefolium* L. – phytochemical profile and in vitro antioxidant activity. *International Food Research Journal*, 22(4): 1347-1352.
11. Guo, L.D. 1999. Identification of endophytic fungi in *Livistona chinesis* (Palmae). Ph. D dissertation, Department of Ecology and Biodiversity, University of Hong Kong. 243pp.
12. Guo, B. 2000. Cytonic acids A & B: novel tridepside inhibitors of hCMV protease from the endophytic fungus *Cytonaema* species. *Journal of Natural Product*, 63: 602-604.
13. Hatamzadeh, M., Rahnama, K., Nasrollahnejad, S., Fotowhifar, K., Hemmati, Kh. and White, J. 2017. Isolation and Identification of some endophytic fungi of four species of Camomile in Golestan province. 3rd Iranian Mycological Congress, Kurdistan, Sanandaj, Iran.
14. Hatamzadeh, M., Rahnama, K., Nasrollahnejad, S., Fotowhifar, K., Hemmati, Kh. and White. J. 2017. Effect of plant tissue and culture media on the isolation rate of endophytic fungi of some medicinal plants. 3rd Iranian Mycological Congress, Kurdistan, Sanandaj, Iran.
15. Hulikere, M.M., Joshi, G.C.D., Jagadeesh J. and T. Nivya. 2016. Antiangiogenic, wound healing and antioxidant activity of *Cladosporium cladosporioides* (Endophytic Fungus) isolated from seaweed (*Sargassum wightii*). *Mycology*, 20(40): 22-29.
16. Jagadish, L.K., Krishnan, V.V., Shenbhagaraman, R. and Kaviyarasan, V. 2009. Comparative study on the antioxidant, anticancer and antimicrobial property of *Agaricus bisporus* (J.E. Lange) Imbach before and after boiling. *African Journal of Biotechnology*, 8(4): 654-661.
17. Jam Ashkezari, S., Fotouhifar, K. and Farzaneh, M. 2014. Identification of some endophytic fungi of common yew trees (*Taxus baccata*) in Iran. *Rostaniha*, 15(1): 50-64.
18. Jhan, M.H., Yeh, C.H., Tsai, C.C., Kao, C.T., Chang, C.K. and Hsieh, C.W. 2016. Enhancing the antioxidant ability of *Trametes versicolor* polysaccharopeptides by an enzymatic hydrolysis process. *Molecules*. 21: 215-220.
19. Leong, L.P. and Shui, G. 2002. An investigation of antioxidant capacity of fruits in Singapore markets. *Food Chemistry*, 76: 69-75.
20. Jagadish, L.K., Krishnan, V.V., Shenbhagaraman, R. and Kaviyarasan, V. 2009. Comparative study on the antioxidant, anticancer and antimicrobial property of *Agaricus bisporus* imbach before and after boiling. *African Journal of Biotechnology*, 8: 654-661. Liu, X., Mingsheng D., Xiaohong Ch., Mei J., Xin L.V. and Guijun, Y. 2007. Antioxidant activity and phenolics of an endophytic *Xylaria* sp. from *Ginkgo biloba*. *Food Chemistry*, 105: 548-554.
21. Masoumi, S., Mirzai, S., Kalvandi. R. and Zafari D. 2012. Identification of fungal endophytes of thyme in Hamedan province. 20th Iranian Plant Protection Congress, Shiraz, Iran, 127.
22. Mirfat, A.H.S., Noorlidah A. and Vikineswary, S. 2010. Scavenging activity of *Schizophyllum commune* extracts and its correlation to total phenolic content. *Journal of tropical agriculture and food science*, 38(2): 231-238.
23. Mirzaei, A., Akbartabartori, M., Sadeghi, H. and Sharifi B. 2010. The evaluation of total phenol and antioxidant activity yarrow, wormwood and chamomile. *Journal of Armaghane Danesh*. 15: 243-252.
24. Natarajan, K. and Kolandavelu K. 1998. Resupinate Aphyllorales of Tamil Nadu, India. Centre for advanced study in Botany, University of Madras, 133pp.

- 25.Raja, H.A., Miller, A.N., Pearce, C.J. and Oberlies, N.H. 2017. Fungal Identification Using Molecular Tools: A Primer for the Natural Products Research Community. *Journal of Natural Product*, 80(3): 756-770.
- 26.Ryvarden, L. and Johansen, I. 1980. A preliminary polypore flora of East Africa. *Fungiflora*, Oslo, 636pp.
- 27.Sánchez Márquez, S., Bills G.F., Domínguez Acuña, L. and Zabalgoeazcoa, I. 2010. Endophytic mycobiota of leaves and roots of the grass *Holcus lanatus*. *Fungal Diversity* 41: 115-123.
- 28.Shahiri Tabarestani, M., Rahnam, K., Nasrollanejad. S. and Fatemi. M.H. 2016. Identification of Volatile Organic Compounds from *Trichoderma virens* (6011) by GC-MS and Separation of a Bioactive Compound via Nanotechnology. *International Journal of Engineering*, 29 (10): 1347-1353.
- 29.Shamouna, S.F. and Sieber, T.N. 2000. Colonisation of leaves and twigs of *Rubus parviflorus* and *R. spectabilis* by endophytic fungi in a reforestation site in British Columbia. *Mycological Research*, 104: 841-845.
- 30.Shimada, K., Fujikawa, K., Yahara, K., and Nakamura, T. 1992. Antioxidative properties of xanthan on the autoxidation of soybean oil in cyclodextrin emulsion. *Journal of Agriculture and Food Chemistry*, 40 (6): 945-948.
- 31.Silva, F., Ferreres, J.O. and Malva, A.C.P. 2005. Phytochemical and antioxidant characterization of *Hypericum perforatum* alcoholic extracts. *Food Chemistry*, 90 (2): 157-167.
- 32.Srinivasan, K., Jagadish, L.K., Shenbhagaraman, R. and Muthumary, J. 2010. Antioxidant activity of endophytic fungus *phylllosticta* sp. isolated from guazuma tomentosa. *Journal of Phytology*, 2(6): 37-41.
- 33.Strobel, G., Yang, X., Sears, J., Kramer, R., Sidhu, R. S. and Hess, W. M. 1996. Taxol from Pestalotiopsis microspora, an endophytic fungus of *Taxus wallichiana*. *Microbiology*, 142: 435-440.
- 34.Taga, M.S., Miller, E.E. and Pratt, D.E. 1984. Chia seeds as a source of natural lipid antioxidants. *Journal of the American Oil Chemists Society*, 61: 928-993.
- 35.Tan, R.X., and Zou, W.X. 2001. Endophytes: a rich source of functional metabolites. *Natural Product Reports*, 18: 448-459.
- 36.Vilkha, K., Mawson, R., Simons, L. and Bates, D. 2008. Application and opportunities for ultrasound assisted extraction in food industry; a review. *Innovative Food Science and Emerging Technologies*, 9: 161-169.

## Evaluation of antioxidant activity of endophytic fungi isolated from some native medicinal species of Golestan province

Hatamzadeh, S.<sup>1</sup>, Rahnama, K.<sup>2</sup>, Nasrollahnejad, S.<sup>2</sup>, Berdi Fotowhifar, Kh.<sup>3</sup>, Hemmati, Kh.<sup>4</sup>, White, J.<sup>5</sup>

<sup>1</sup>Ph.D of plant pathology, Department of Plant Protection, Faculty of plant production, Gorgan University of Agricultural sciences and Natural Resources, Gorgan, Iran

<sup>2</sup>Associate professor, Department of Plant Protection, Faculty of plant production, Gorgan University of Agricultural sciences and Natural Resources, Gorgan, Iran

<sup>3</sup>Associate professor ,Department of Plant Protection, Faculty of Agricultural Science and Engineering, college of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran

<sup>4</sup>Associate professor Department of Horticulture, Faculty of plant production, Gorgan University of Agricultural sciences and Natural Resources, Gorgan, Iran

<sup>5</sup>Professor, Department of Plant Biology, Rutgers University, New Brunswick, New Jersey, U.S.A.

Received: 2019-1-22; Accepted: 2019-5-21

### Abstract

Medicinal plants are a very rich source of antioxidant compounds. Endophytic fungi of medicinal plants, due to long-term coexistence with these plants produce plant secondary metabolites. Therefore, in this study, the antioxidant properties of endophytic fungi isolated from 7 medicinal plants of the Asteraceae family includeing *Matricaria chamomilla*, *Anthemis triumfetii*, *Anthemis parthenium*, *Anthemis altissima* var. *Altissima*, *Achillea millefolium*, *Achillea filipendulina*, *Cichorium intybus*/ was investigated. The samplings were done from healthy plants and free of any diseases from most areas of Golestan province during 2016 spring. After morphological and molecular identification of endophytic fungi, the antioxidant property of 37 species of endophytic fungi was evaluated by DPPH free radicals metod. Based on the results, a significant difference of 99% was observed between the antioxidant properties of endophytic fungi. The lowest (32.1%) and highest (98.8%) antioxidant activity were related to the *Stemphylium amaranthi* and *Trametes versicolor* fungi isolated from *Anthemis triumfetii* leaf and *Achillea santolina* stem tissues, respectively. In addition, the *Schizophyllum commune* with 98.8% antioxidant activity was placed in the same group with *T. versicolor*. The *Cladioporum* spp. such as *Cladosporium cladosporioides* and *Cladosporium ramoteneleum* showed a high antioxidant activity of about 97%. Considering short-term production and the high growth rate of fungi, endophytes maybe a good choice for the production of antioxidant substances.

**Keywords:** Antioxidant activity, Asreraceae family, Endophytic fungi, Medicinal plants

\*Corresponding author; Kamranrahnama1995@gmail.com