



Antioxidant Activity and Cytotoxicity of Organic Extracts from Three Species of Green Macroalgae of Ulvaceae from Persian Gulf

ARTICLE INFO

Article Type

Original Research

Authors

Zarei Jeliani Z.¹ MSc,
Mashjoor S.¹ MSc,
Soleimani S.¹ MSc,
Pirian K.² PhD,
Sedaghat F.¹ MSc,
Yosefzadi M.* PhD

How to cite this article

Zarei Jeliani Z, Mashjoor S, Soleimani S, Pirian K, Sedaghat F, Yosefzadi M. Antioxidant Activity and Cytotoxicity of Organic Extracts from Three Species of Green Macroalgae of Ulvaceae from Persian Gulf. Modares Journal of Biotechnology. 2018;9(1): 59-67.

*Marine Biology Department, Marine Science and Technology Faculty, Hormozgan University, Bandar Abbas, Iran

¹Marine Biology Department, Marine Science and Technology Faculty, Hormozgan University, Bandar Abbas, Iran

²Biotechnology Department, Agriculture Faculty, Bu-Ali Sina University, Hamedan, Iran

Correspondence

Address: Hormozgan University, Kilometer 9 of Minab Road, Bandar Abbas, Iran. Postal Code: 791619345
Phone: +98 (76) 33711025
Fax: +98 (76) 33711025
morteza110110@gmail.com

Article History

Received: April 5, 2016

Accepted: June 25, 2017

ePublished: March 20, 2018

ABSTRACT

Aims Marine macroalgae are diverse organisms with adaptation for live in stressful environments. The aim of this study was to investigate the biological activities of organic extract; n-Hexane (nH), ethylacetate (E) and methanol (M) of three green alga from family Ulvaceae, *Ulva clathrata*, *Ulva linza* and *Ulva intestinalis*, collected from the coast of Bandar Abbas.

Materials & Methods In this experimental study, for identification the superior species, the tested activities included antioxidant assay at gradient concentrations by ferric reducing power assay, total antioxidant capacity, total phenolic content, and brine shrimp cytotoxicity activity of these extracts on model organism, *Artemia salina*. Data analysis was performed by one-way analysis of variance and Duncan's multiple tests at 5% probability level using SPSS 21 software and drawing charts using Excel 2013 software.

Findings The more effective algal extracts by maximum antioxidant capacity, were recorded for M extracts of *U.intestinalis*, E and M extracts of *U.linza* and *U.clathrata*. The algal extract exhibited a higher antioxidant activity in comparing to ascorbic acid (as a standard) with significant differences between the extract in different concentrations ($p \leq 0.05$). The result showed the highest content of total phenol were recorded for the M extracts of *U.linza* and *U.clathrata* which confirmed the findings of other researchers that the increase in free radical scavenging activity of natural extracts is associated with the content of phenolic compounds. The highest brine shrimp cytotoxicity activity was recorded for the nH extracts of *U. linza* ($LC_{50} = 300.78$ mg/ml). According to the results, in general, *U.linza* can be introduced as a priority species for biological properties and in further studies.

Conclusion Three green alga from family Ulvaceae, *Ulva clathrata*, *Ulva linza* and *Ulva intestinalis*, have antioxidant and cytotoxic activity. *U.linza* due to the high amount of phenol and high antioxidant power can be introduced as a priority species for biological properties.

Keywords Antioxidants; Phenol; Artemia; Ulva

CITATION LINKS

[1] In vitro antioxidant properties and FTIR analysis ... [2] Chemical characterization and antioxidant ... [3] Biological activities of selected marine ... [4] Dietary fibre and physicochemical properties ... [5] Seaweeds: A sustainable functional food for ... [6] Antioxidant properties of ... [7] Free radicals, oxidative stress, and antioxidants in human ... [8] Revaccination with Fendrix® or HBVaxPro® results in better response ... [9] Bioprotective properties of seaweeds: In vitro ... [10] Phlorotannins, brown algal ... [11] An assessment of the ... [12] Toxicity of sewage sludge to Crangon ... [13] Cyanobacterial cytotoxicity versus ... [14] Marine algae of the Arabian gulf coast of ... [15] Diversity of the seaweed flora of the ... [16] Checklist of the marine macroalgae ... [17] The marine algae of the southern coast of ... [18] The checklist of green algae of the Iranian coastal ... [19] Cytotoxic terpenoids from Satureja ... [20] Naphthaquinone pigments in psammechinus ... [21] Antioxidation action of indole ... [22] Extraction of bioactive ... [23] Colorimetry of total phenolics with ... [24] The use of Artemia nauplii for ... [25] Natural products: The secondary ... [26] Natural products from marine ... [27] Bioactive compounds in seaweed: Functional food ... [28] Anticancer compounds from marine macroalgae and their application ... [29] Cytotoxicity and antimicrobial activity of marine ... [30] Antioxidant activities in vitro of ethanol extract ... [31] Total antioxidant capacity ... [32] Phenolic antioxidants of some ... [33] Antioxidant activity of extracts of the ... [34] Antioxidant activity, total ... [35] In vitro antioxidant properties and ... [36] Cytotoxicity and antimicrobial activity of marine ... [37] Seasonal variation in bromophenol ... [38] Antioxidant properties of some ... [39] Phenolic antioxidants of some ... [40] Evaluation of marine ... [41] Potential anti-cancer and ... [42] Cytotoxic activity of marine ... [43] Biopotentials of *Ulva fasciata* ... [44] Evaluation of macroalgae ... [45] Larvicidal activity against ... [46] In vitro cytotoxicity ...

فعالیت ضداکسیدانی و سمیت سلولی عصاره‌های آلی حاصل از سه گونه ماکروجلبک سبز از خانواده Ulvaceae از خلیج فارس

زهرا زارعی جلیانی MSc

گروه زیست‌شناسی دریا، دانشکده علوم و فنون دریایی، دانشگاه هرمزگان، بندرعباس، ایران

سکینه مشجور MSc

گروه زیست‌شناسی دریا، دانشکده علوم و فنون دریایی، دانشگاه هرمزگان، بندرعباس، ایران

سولماز سلیمانی MSc

گروه زیست‌شناسی دریا، دانشکده علوم و فنون دریایی، دانشگاه هرمزگان، بندرعباس، ایران

کیانا پیریان PhD

گروه بیوتکنولوژی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه بوعلی سینا، همدان، ایران

فاطمه صداقت MSc

گروه زیست‌شناسی دریا، دانشکده علوم و فنون دریایی، دانشگاه هرمزگان، بندرعباس، ایران

مرتضی یوسفزادی PhD

گروه زیست‌شناسی دریا، دانشکده علوم و فنون دریایی، دانشگاه هرمزگان، بندرعباس، ایران

چکیده

اهداف: ماکروجلبک‌های دریایی، ارگانیزم‌های متنوع با سازگاری زیست در محیط‌های پراسترس هستند. هدف مطالعه حاضر ارزیابی فعالیت ضداکسیدانی و سمیت سلولی عصاره‌های حاصل از سه گونه ماکروجلبک سبز اولواسه شامل *اولوا اینتستینالیس*، *اولوا کلاتراتا* و *اولوا لینیزا* از سواحل بندرعباس بود.

مواد و روش‌ها: در مطالعه تجربی حاضر، به منظور ارزیابی خواص زیستی، از یک گرادیان غلظتی با روش‌های سنجش قدرت احیاکنندگی آهن، ظرفیت ضداکسیدانی کل، تعیین ترکیبات فنلی و نیز سنجش سمیت سلولی این عصاره‌ها بر مدل ارگانیزمی، میگوی آب شور *آرتمیا سالینا* استفاده شد. تحلیل داده‌ها به وسیله آزمون تحلیل واریانس یک‌طرفه و آزمون چنددامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵% توسط نرم‌افزار آماری SPSS 21 و رسم نمودار با نرم‌افزار Excel 2013 انجام شد.

یافته‌ها: افزایش قدرت احیاکنندگی عصاره‌ها از روندی وابسته به افزایش غلظت عصاره ماکروجلبکی تبعیت کرد. عصاره متانولی گونه *اولوا اینتستینالیس* و اتیل‌استاتی و متانولی گونه *اولوا لینیزا* و گونه *اولوا کلاتراتا* دارای بیشترین فعالیت احیاکنندگی آهن و ظرفیت ضداکسیدانی کل، که در مقایسه با آسکوربیک‌اسید (استاندارد)، فعالیت بالاتری داشتند، بین غلظت‌های مختلف عصاره‌ها نیز اختلاف معنی‌دار بود ($P < 0.05$). بیشترین محتوای ترکیبات فنلی در عصاره‌های متانولی ماکروجلبک‌های گونه *اولوا کلاتراتا* و *اولوا لینیزا* مشاهده شد. عصاره ان‌هگزانی گونه *اولوا لینیزا* بیشترین تاثیر را بر ناپلیوس میگوی آب شور نشان داد.

نتیجه‌گیری: سه گونه ماکروجلبک سبز شامل *اولوا اینتستینالیس*، *اولوا کلاتراتا* و *اولوا لینیزا* خواص ضداکسیدانی و سمیت سلولی دارند، ماکروجلبک گونه *اولوا لینیزا* به دلیل دارا بودن مقادیر زیادی فنل و قدرت آنتی‌اکسیدانی بالا، می‌تواند به عنوان گونه‌ای با ارجحیت خواص زیستی معرفی شود.

کلیدواژه‌ها: ضداکسیدان‌ها، فنل، آرتمیا، اولوا

تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۰۱/۲۹

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۶/۰۵/۰۵

*نویسنده مسئول: morteza110110@gmail.com

مقدمه

قرن‌هاست به‌طور سنتی ماکروجلبک‌ها به‌صورت تازه و خشک، به‌عنوان مکمل‌های غذایی و نیز برای مقاصد مختلف دارویی استفاده می‌شوند^[1]. در ارتباط با علوم دارویی از دیرباز ماکروجلبک‌ها به‌عنوان عوامل چسباننده و ژله‌ای‌کننده در صنایع

غذایی- دارویی به کار می‌روند، اما امروزه حصول دانش و آگاهی در مورد ترکیبات زیست‌فعال گوناگون آنها، فرصت‌های تازه‌ای برای بهره‌برداری‌های بیشتر گشوده است^[2]. زیرا این ماکروجلبک‌های دریایی، ترکیبات بسیار متنوعی تولید می‌کنند که فعالیت زیستی و پتانسیل ارزشمند دارویی دارند^[3].

ماکروجلبک‌های خوراکی از نظر دارا بودن ترکیبات فعال زیستی، ضداکسیدانی، فیبرهای محلول، پروتئین‌ها، عناصر معدنی، ویتامین‌ها و اسیدهای چرب غیراشباع غنی هستند^[4]. ماکروجلبک‌های قرمز، قهوه‌ای و سبز، دارای خواص درمانی بسیاری مانند خواص ضدسرطانی، ضددیابتی، ضدفشار خون، ضداکسیدانی، ضدانقباض، ضدقارچی و ضدباکتری هستند و همچنین توانایی معالجه بافت آسیب‌دیده موجود زنده را دارند. در این میان ترکیبات فعالی مانند پلی‌ساکاریدهای سولفات، فلوروتانین‌ها، رنگدانه‌های کاروتنوئیدی مانند فوکوزانتین و آستازانتین، استرول‌ها، پتیدیها و فسفولیپیدها، در مقابله با بیماری‌های متابولیک مخرب، اثرات درمانی سودمندی را نشان داده‌اند^[5]. با توجه به فعالیت‌های زیستی ارزشمند و پتانسیل‌های دارویی و عصاره‌های ماکروجلبک‌ها، تمایل به انجام تحقیقات در رابطه با تولید عوامل ضداکسیدانت ایمن و طبیعی از ماکروجلبک‌های دریایی رو به توسعه است.

در بسیاری از ارگانیزم‌ها اکسیداسیون به‌منظور تولید انرژی برای فرآیندهای زیستی ضروری است، اما به‌واسطه این عمل رادیکال‌های آزاد اکسیژن نیز تولید می‌شوند که خود در وهله اول عامل بروز بسیاری از بیماری‌ها محسوب می‌شوند^[6]. شواهد نشان می‌دهد که تجمع رادیکال‌های آزاد اکسیژن با توان واکنشی بالا (گونه‌های فعال اکسیژن)، در سیستم‌های زیستی عامل بروز آسیب‌های استرس اکسیداتیو، از جمله پیری، ورم مفاصل، سرطان، التهاب و بیماری‌های مزمن انسانی مانند بیماری‌های قلبی-عروقی و تخریب یاخته‌های عصبی است^[7]. از این رو ایجاد تعادل بین اکسیدان‌ها و ضداکسیدان‌ها در سلول تضمین‌کننده سلامتی است^[8]. در حال حاضر استفاده از انواع داروهای شیمیایی، به‌علت عوارض جانبی آنها تا حدودی محدود شده و با توجه به ضرورت ایمنی و جایگزینی ضداکسیدانت‌های مصنوعی با نمونه‌های استحصال‌شده از طبیعت و نیز پیشرفت‌های شایان توجه در بهره‌گیری از ترکیبات جلبکی در درمان سلول‌های سرطانی موش، علاقه‌مندی محققان به‌منظور تولید ضداکسیدانت از خاستگاه طبیعی افزایش یافته است^[9].

در راس بسیاری از ضداکسیدانت‌های طبیعی دریایی، انواع بسیار زیادی از نمونه‌های مشتق‌شده از ماکروجلبک‌های دریایی قرار دارد که شامل طیف وسیعی از ترکیبات زیست‌فعال با پتانسیل فعالیت ضداکسیدانی از جمله ترکیبات پلی‌فنلیک است^[10]. مطالعات نشان داده‌اند که پلی‌فنل‌های مشتق‌شده از ماکروجلبک‌ها، قوی‌تر از پلی‌فنل‌های مشابه به‌دست‌آمده از دیگر منابع گیاهی خشکی است که این امر، احتمالاً به‌علت حضور بیش از ۸ حلقه فنلی به‌هم‌متصل در آنها است^[11]. در هر صورت در تقابل با مطالعاتی که در مورد گیاهان خشکی انجام شده، تحقیقات اندکی به‌منظور دستیابی به پتانسیل‌های ضداکسیدانی ماکروجلبک‌های دریایی صورت گرفته است که در این میان ارگانیزم‌های مدلی مانند میگوی آب شور (*Artemia salina*) و انواع دافنی (*Daphnia sp*) برای ارزیابی اولیه فعالیت سمیت سلولی عصاره‌های گیاهی، پایلوت مناسبی محسوب می‌شوند، زیرا برخی از این مطالعات بین اثرات سمیت بر میگوی آب شور و سمیت سلولی در مقابل رده‌های

۰/۰۹ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر) با ۱/۲۵ میلی‌لیتر بافر فسفات (۱/۱ مولار، pH=۶/۶) و ۱/۲۵ میلی‌لیتر فری‌سیانید پتاسیم (۱٪) مخلوط شد، سپس به مدت ۲۰ دقیقه در حمام آب (WiseBath؛ کره جنوبی) با دمای ۵۰°C قرار گرفت. پس از آن ۲/۵ میلی‌لیتر از محلول برداشته و به آن ۱/۲۵ میلی‌لیتر تری‌کلرواستیک اسید (۱۰٪) و ۱/۲۵ میلی‌لیتر آب مقطر و در نهایت ۰/۲۵ میلی‌لیتر کلروفریک (۱۰٪) اضافه شد. بلافاصله جذب نمونه‌ها در طول موج ۷۰۰ نانومتر به کمک دستگاه اسپکتروفتومتر (Alpha؛ کره جنوبی) خوانده شد. افزایش جذب نمونه‌ها به معنی افزایش قدرت احیاکنندگی است. آب مقطر به عنوان بلانک و آسکوربیک اسید نیز به عنوان استاندارد استفاده شد [20].

ارزیابی ظرفیت ضداکسیدانی کل (TAC): ظرفیت ضداکسیدانی کل عصاره‌ها طبق روش میتسودا و همکاران تعیین شد. در این روش برای تهیه محلول ظرفیت ضداکسیدانی کل (TAC) به عنوان معرف، ۷/۴۵ میلی‌لیتر سولفوریک اسید ۰/۶ مولار، ۰/۹۹ گرم سولفات سدیم و ۱/۲۳ گرم آمونیوم مولیبدات را مخلوط و با آب مقطر به حجم ۲۵۰ میلی‌لیتر رسانده شد. سپس ۰/۱ میلی‌لیتر از غلظت‌های مختلف عصاره (۰/۰۹، ۰/۱۸، ۰/۳۶، ۰/۷۵، ۱/۱۵، ۳، ۶، ۱۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر) با ۱ میلی‌لیتر از معرف مخلوط و پس از ورنکس، ۱۵ دقیقه در دمای آزمایشگاه (۲۵°C) قرار گرفت و در ادامه جذب نمونه‌ها در طول موج ۶۹۵ نانومتر خوانده شد. افزایش جذب نمونه‌ها به معنی افزایش ظرفیت ضداکسیدانی است. آب مقطر به عنوان بلانک و آسکوربیک اسید نیز به عنوان استاندارد استفاده شد [21].

اندازه‌گیری محتوای کل ترکیبات فنلی عصاره‌ها: از آنجایی که ترکیبات فنلی، ترکیباتی قطبی هستند و حلالیت این ترکیبات در حلال‌های قطبی نیز بیشتر است [22]، میزان کل ترکیبات فنلی، در عصاره‌های متانولی ماکروجلبک‌ها محاسبه می‌شود. برای این منظور، کل ترکیبات فنلی عصاره‌ها با روش فولین سیوکالتو و طبق متد سینگلتون و جوزف با اندکی تغییر، اندازه‌گیری شد. روش فولین سیوکالتو از متداول‌ترین روش‌های اندازه‌گیری ترکیبات فنلی است. اساس کار در این روش، احیای معرف فولین توسط ترکیبات فنلی در محیط قلیایی و ایجاد کمپلکس آبی‌رنگ است که حداکثر جذب را در طول موج ۷۶۵ نانومتر نشان می‌دهد.

در این آزمایش، ابتدا غلظت‌های مختلفی از اسیدگالیک (۰/۹، ۰/۱ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر) به عنوان استاندارد تهیه و سپس به طور خلاصه، ۰/۱۵ میلی‌لیتر از غلظت ۱۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر عصاره‌ها را با ۰/۷۵ میلی‌لیتر فولین سیوکالتو (۱ به ۱۰ رقیق شده با آب مقطر) مخلوط شد. بعد از گذشت ۳ دقیقه، ۰/۶ میلی‌لیتر محلول سدیم‌کربنات (۷/۵٪) به آنها اضافه و نمونه‌ها ورتکس شدند سپس به مدت ۶۰ دقیقه (۳۰ دقیقه برای استاندارد به دلیل قوی بودن) در دمای آزمایشگاه (۲۵°C) و در تاریکی قرار گرفتند. در ادامه میزان جذب نمونه‌ها در طول موج ۷۶۵ نانومتر خوانده شد [23].

میزان کل ترکیبات فنلی موجود در عصاره طبق فرمول $C = \frac{c.v}{m}$ محاسبه و به صورت میلی‌گرم گالیک اسید بر گرم ماده خشک عنوان شد، مطابق این فرمول C میزان کل ترکیبات فنلی بر حسب میلی‌گرم بر گرم موجود در عصاره را نشان می‌دهد، C غلظت معادل اسیدگالیک (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر) که از منحنی استاندارد به دست می‌آید، v حجمی از عصاره بر حسب میلی‌لیتر که با آن آزمایش صورت گرفته و m- میزان عصاره به دست آمده از یک گرم بافت است [23].

سلولی سرطانی، همبستگی و ارتباط مثبتی را نشان داده‌اند [12]. بر این اساس آزمون میگوی آب شور، عموماً به عنوان یک شاخص تعیین سمیت سلولی کم‌هزینه و در دسترس، جایگزین آزمون رده‌های سلولی سرطانی شده و به ابزاری برای جداسازی ترکیبات زیست‌فعال از عصاره‌های گیاهی مختلف تبدیل شده است [13].

خطوط ساحلی بندرعباس، منابع عظیمی از ماکروجلبک‌های دریایی با گستره وسیع و متنوع دارد. بنابراین مطالعه حاضر با هدف ارزیابی اثرات فعالیت ضداکسیدانی و سمیت سلولی عصاره‌های حاصل از سه گونه ماکروجلبک سبز اولواسه شامل *اولو/لینتستینالیس (Ulva intestinalis)*، *اولو/کلاتراتا (Ulva clathrata)* و *اولو/لینزا (Ulva linza)* از سواحل بندرعباس انجام شد.

مواد و روش‌ها

در مطالعه تجربی حاضر عملیات نمونه‌برداری ماکروجلبک‌های سبز از ساحل سور و بندرعباس (با مختصات جغرافیایی ۲۷ درجه و ۹۸ دقیقه عرض شمالی و ۵۶ درجه ۱۳ دقیقه طول جنوبی) برگرفته از www.mobilegeographics.com در اواخر پاییز ۱۳۹۴، هنگام پیشینه جزر صورت گرفت. ماکروجلبک‌های جمع‌آوری شده از آب دریا، در خود محیط ابتدا برای زدودن شن، ماسه و جانداران اپیفیت شسته و سپس درون کیسه‌های پلاستیکی برچسب‌دار، درون جعبه یونولیتی حاوی یخ، سریعاً به آزمایشگاه زیست‌فناوری دانشگاه هرمزگان منتقل شدند. در آزمایشگاه ماکروجلبک‌ها دوباره با آب معمولی و نهایتاً با آب مقطر شسته و سپس به منظور خشک شدن روی پارچه تمیزی در سایه قرار داده شدند.

شناسایی نمونه: هر یک از نمونه‌ها با کلیدهای شناسایی معتبر [14-16]، اطلس و چک‌لیست‌های موجود از ماکروجلبک‌های منطقه خلیج فارس [17، 18]، جست‌وجو در پایگاه علمی بانک جلبک (*AlgaeBase*) و نیز براساس خصوصیات مورفولوژیک تا سطح گونه شناسایی شدند. برای بررسی خصوصیات مورفولوژیک نمونه‌ها از فتومیکروسکوپ المپیوس مدل CX 21 (المپیوس؛ ژاپن) و فتواستریومیکروسکوپ مدل SQF 301 (Axiom؛ ایالات متحده) استفاده شد.

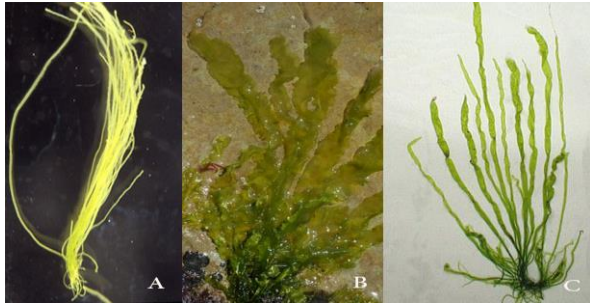
عصاره‌گیری: نمونه‌های ماکروجلبکی پس از خشک شدن، به وسیله دستگاه آسیاب برقی کاملاً به صورت پودر درآمدند، سپس با استفاده از سه حلال ان‌هگزان، اتیل‌استات و متانول (۶۰۰ میلی‌لیتر حلال و ۱۰۰ گرم ماکروجلبک پودر شده) و به ترتیب افزایش قطبیت هر کدام به مدت ۴۸ ساعت عصاره‌گیری شدند. عصاره‌ها در دستگاه روتاری (Strike102؛ ایتالیا) در دمای ۳۷ تا ۴۰°C و در شرایط خلا تغلیظ شدند. عصاره‌های غلیظ شده تا زمان استفاده در دمای ۲۰°C- نگهداری شدند و به منظور غلظت‌سازی از حلال دی‌متیل‌سولفوکساید (DMSO) استفاده شد. لازم به ذکر است که تمام مراحل عصاره‌گیری در دمای آزمایشگاه (۲۵°C) انجام پذیرفت تا طیفی از ترکیبات با درجه قطبیت متفاوت حاصل شود [19].

بررسی خواص ضداکسیدانی با ارزیابی قدرت احیاکنندگی آهن (FRP): این آزمایش بر مبنای توان احیایی کلرید آهن III (سه‌ظرفیتی) به کلرید آهن II (دو ظرفیتی) به وسیله عصاره‌ها، طبق روش یوشیدا انجام شد. در این روش گرایش رنگ زرد به سبز یا آبی تیره مبنای سنجش است. برای این منظور، ۰/۵ میلی‌لیتر از غلظت‌های مختلف عصاره (۰/۰۹، ۰/۱۸، ۰/۳۶، ۰/۷۵، ۱/۱۵، ۳، ۶، ۱۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)

با آزمون تحلیل واریانس یک طرفه و همچنین مقایسه میانگین به روش آزمون چنددامنه‌ای دانکن در سطح احتمال ۵٪ توسط نرم‌افزار آماری SPSS 21 انجام شد. همچنین رسم نمودار با نرم‌افزار Excel 2013 صورت گرفت.

یافته‌ها

سه ماکرو جلبک مورد مطالعه *اولوا اینتستینالیس*، *اولوا کلاتراتا* و *اولوا لینزا* تشخیص داده شدند (شکل ۱).



شکل ۱) ماکرو جلبک‌های مورد مطالعه، (A) *U. clathrata* (B) *U. linza* (C) *U. intestinalis*

افزایش قدرت احیاکنندگی عصاره‌ها از روندی وابسته به افزایش غلظت عصاره ماکرو جلبکی تبعیت کرد (جدول ۱)، به نحوی که عصاره متانولی گونه *اولوا اینتستینالیس* و عصاره اتیل استاتی و متانولی *اولوا لینزا* و نیز عصاره اتیل استاتی گونه *اولوا کلاتراتا* دارای قوی‌ترین قدرت احیاکنندگی بودند (نمودار ۱).

عصاره اتیل استاتی گونه *اولوا لینزا*، از عصاره متانولی گونه *اولوا اینتستینالیس* و عصاره اتیل استاتی گونه *اولوا کلاتراتا*، همچنین آسکوربیک اسید به‌عنوان استاندارد (البته با غلظت‌سازی نهایی معادل یک سوم غلظت عصاره‌ها)، فعالیت احیاکنندگی بیشتری داشت. در حالی که، کمترین میزان قدرت احیاکنندگی در عصاره ان‌هگزانی گونه *اولوا اینتستینالیس* مشاهده شد، عصاره متانولی گونه *اولوا لینزا* (۱/۱۶۶۹±۰/۰۲۶)، از دیگر عصاره‌های ماکرو جلبک‌های تحت مطالعه و همچنین آسکوربیک اسید (۱/۰۸۷±۰/۰۸۲) به‌عنوان استاندارد (البته رقیق شده در غلظت نهایی یک سوم غلظت عصاره‌ها) فعالیت احیاکنندگی بیشتری داشت (نمودار ۱).

ارزیابی فعالیت سمیت سلولی با استفاده از آزمون کشندگی لارو میگوی آب شور (BSA): در این روش از سیستم میگوی آب شور گونه‌ای از سخت‌پوستان آیزی از شاخه بندپایان، استفاده می‌شود. در ابتدا به منظور آماده‌سازی میگوی آب شور ابتدا یک گرم از سیستم خشک آرتمیا به مدت یک ساعت در ۳۰ سی‌سی آب لوله‌کشی هیدراته شد. سپس سیستم‌های هیدراته با کاغذ صافی از آب جدا و به ظرف استوانه‌ای شکل حاوی ۵۰۰ سی‌سی آب دریای مصنوعی با شوری ۳۵ppm و دمای ۱۹±۳°C منتقل شدند. ظرف حاوی آب دریا و سیستم به مدت ۲۸ ساعت هوادهی و نوردهی (نورفلورسنت با شدت ۱۰۰mE/m²/s) شده و پس از ۲۸ ساعت سیستم‌ها هج شدند. در این مرحله هوادهی و نوردهی قطع و با استفاده از نورگرایی نقطه‌ای، لاروهای تازه تفریخ شده در مرحله ناپیلوس (نخستین مرحله لاروی) از سیستم‌ها جدا و به ظرف جداگانه‌ای منتقل شدند [24].

سپس آزمون سمیت روی لارو میگوی آب شور انجام شد، ارزیابی سمیت عصاره‌ها روی آرتمیا *سالینا* طبق روش سورگوس و همکاران، با اندکی تغییر انجام شد. در این روش ابتدا محلول‌های استوک عصاره‌های ماکرو جلبکی در دی‌متیل سولفوکساید آماده و سپس غلظت‌های ۱۲۵، ۲۵۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر استفاده شدند. این آزمون درون میکروپلیت‌های ۲۴ خانه‌ای صورت گرفت، به این ترتیب که در هر چاهک، از هر غلظت ۱۰۰ میکرولیتر ریخته شد و در نهایت حجم هر چاهک به کمک آب دریای محتوی لارو تازه هج شده آرتمیا به یک میلی‌لیتر افزایش یافت. به دلیل سمی بودن دی‌متیل سولفوکساید، ۱۰۰ میکرولیتر از آن نیز در چاهک تعبیه شده به منظور کنترل ریخته شد. در آخر، میکروپلیت‌ها به مدت ۲۴ ساعت در دمای اتاق قرار گرفتند و پس از آن تعداد آرتمیای زنده و تعداد کل آنها در هر چاهک شمارش شد [24]. محاسبه درصد سمیت با کمک فرمول زیر صورت گرفت:

درصد سمیت

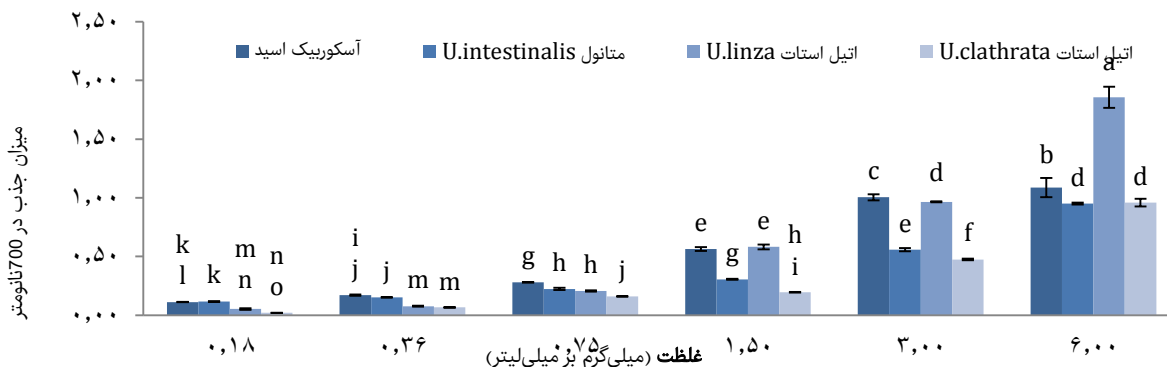
$$= \left[\frac{\text{تعداد لارو در زنده در آرتمیا} - \text{تعداد لارو زنده در کنترل}}{\text{تعداد لارو زنده در کنترل}} \right] * 100$$

آنالیز آماری: چگونگی همسان بودن پراش و پیروی داده‌ها از توزیع طبیعی توسط آزمون شاپیروویک بررسی شد. تجزیه و تحلیل داده‌ها

جدول ۱) میانگین آماری توانایی احیای یون کلرید آهن در غلظت‌های مختلف عصاره‌های آلی ماکرو جلبک‌های سبز دریایی مورد مطالعه

گونه جلبک/عصاره	غلظت عصاره (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)				
	۱/۱۸	۰/۳۶	۰/۷۵	۱/۱۵	۳
اینستینالیس					
آسکوربیک اسید	۰/۱۱±۰/۰۱kl	۰/۰۱۷±۰/۰۰۵l	۰/۲۷۹±۰/۰۰۲g	۰/۵۶۳±۰/۰۱۵e	۱/۰۰۴±۰/۰۲۵b
متانول+ماکرو جلبک	۰/۱۱۷±۰/۰۰۲k	۰/۱۵۱±۰/۰۰۳ij	۰/۲۲۳±۰/۰۰۹h	۰/۳۰۵±۰/۰۰۴fg	۰/۵۵۷±۰/۰۱۳e
اتیل استات+ماکرو جلبک	۰	۰/۰۰۹±۰/۰۰۶no	۰/۰۲۴±۰/۰۰۱no	۰/۱۳۵±۰/۰۰۵jk	۰/۳۱۲±۰/۰۰۹f
ان‌هگزان+ماکرو جلبک	۰/۰۲۹±۰/۰۰۳no	۰/۰۳۹±۰/۰۰۴n	۰/۰۷۶±۰/۰۰۳m	۰/۱۱۷±۰/۰۰۲k	۰/۳۱۵±۰/۰۰۵f
لینزا					
آسکوربیک اسید	۰/۱۱±۰/۰۰۱ij	۰/۰۱۷±۰/۰۰۵gh	۰/۲۷۹±۰/۰۰۲f	۰/۵۶۳±۰/۰۱۵e	۱/۰۰۴±۰/۰۲۵d
متانول+ماکرو جلبک	۰/۰۵۱±۰/۰۰۱klm	۰/۰۷۴±۰/۰۰۱kl	۰/۱۳۳±۰/۰۰۷hi	۰/۲۱۱±۰/۰۰۳g	۰/۵۷۰±۰/۰۱۷e
اتیل استات+ماکرو جلبک	۰/۰۵۲±۰/۰۰۷klm	۰/۰۷۶±۰/۰۰۴kl	۰/۲۰۷±۰/۰۰۵g	۰/۵۸۱±۰/۰۰۲e	۰/۹۶۵±۰/۰۰۵d
ان‌هگزان+ماکرو جلبک	۰/۰۲۵±۰/۰۰۱lm	۰/۰۴۸±۰/۰۰۱klm	۰/۱۰۵±۰/۰۰۱ij	۰/۲۸۱±۰/۰۱۲f	۰/۵۶۳±۰/۰۱۵e
کلاتراتا					
آسکوربیک اسید	۰/۰۱۱±۰/۰۰۱l	۰/۰۱۷±۰/۰۰۵ijl	۰/۲۷۹±۰/۰۰۲h	۰/۵۶۳±۰/۰۱۵e	۱/۰۰۴±۰/۰۲۵b
متانول+ماکرو جلبک	۰/۰۸۷±۰/۰۰۲lm	۰/۱۱۴±۰/۰۰۶e	۰/۱۵۲±۰/۰۰۳k	۰/۲۰۲±۰/۰۰۷i	۰/۳۴۵±۰/۰۰۴fg
اتیل استات+ماکرو جلبک	۰/۰۱۹±۰/۰۰۱op	۰/۰۶۵±۰/۰۰۵mn	۰/۱۶۰±۰/۰۰۲jk	۰/۱۹۴±۰/۰۰۲i	۰/۴۷۴±۰/۰۰۶f
ان‌هگزان+ماکرو جلبک	۰/۰۱۷±۰/۰۰۲op	۰/۰۳۶±۰/۰۰۲no	۰/۰۸۶±۰/۰۰۲lm	۰/۱۸۹±۰/۰۰۸ij	۰/۴۵۲±۰/۰۰۷f

حروف غیرمشابه بیانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۰/۰۵ است.



نمودار ۱) قدرت احیایی قوی‌ترین عصاره‌های آلی ماکرو جلبک‌های سبز دریایی مورد مطالعه، در مقایسه با آسکوربیک اسید به‌عنوان استاندارد در غلظت‌های مختلف (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر).

در غلظت‌های بالا، عصاره اتیل‌استاتی *U.linza* دارای بیشترین قدرت احیاکنندگی بود. حروف غیرمشابه بیانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال 0/05 است.

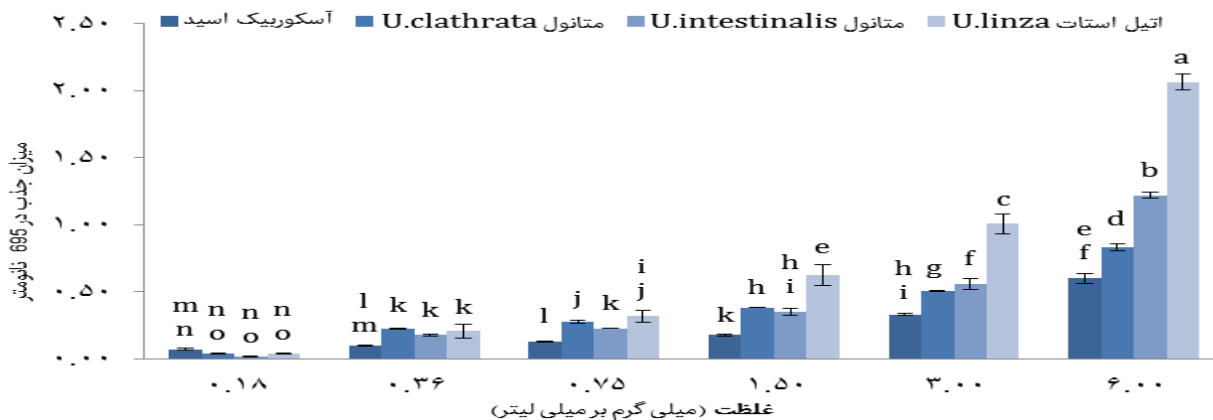
اتیل‌استاتی گونه *اولو/لینزا* در غلظت 3 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر، میزان یکسانی از قدرت احیاکنندگی را داشتند (نمودار ۱). اختلاف معنی‌داری بین عصاره‌های ماکرو جلبک‌ها در غلظت‌های مختلف مورد آزمایش مشاهده شد ($P < 0.05$; نمودار ۱).

در غلظت 6 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بیشترین قدرت احیاکنندگی مربوط به عصاره اتیل‌استاتی *اولو/لینزا* و پس از آن آسکوربیک اسید بوده و عصاره‌های اتیل‌استاتی گونه *اولو/کلاتراتا*، متانولی گونه *اولو/اینستینالیس* در غلظت 6 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر و نیز عصاره

جدول ۲) میزان ظرفیت ضداکسیدانی کل عصاره‌های آلی ماکرو جلبک‌های سبز دریایی مورد مطالعه در غلظت‌های مختلف (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)

گونه/عصاره	غلظت عصاره (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)	0.18	0.36	0.75	1.5	3	6
اینستینالیس							
آسکوربیک اسید		0.07±0.007 ⁱ	0.10±0.003 ⁱ	0.12±0.002 ^h	0.17±0.007 ^e	0.33±0.009 ^e	0.60±0.036 ^b
متانول+ماکرو جلبک		0.19±0.006 ^k	0.22±0.002 ^f	0.35±0.027 ^e	0.55±0.04 ^c	1.22±0.02 ^a	1.22±0.02 ^a
اتیل‌استات+ماکرو جلبک		0.10±0.001 ^k	0.09±0.001 ⁱ	0.07±0.007 ⁱ	0.10±0.007 ⁱ	0.15±0.006 ^g	0.34±0.006 ^e
ان‌هگزان+ماکرو جلبک		0.16±0.002 ^k	0.18±0.001 ^k	0.33±0.001 ^k	0.68±0.007 ⁱ	1.68±0.02 ^g	4.33±0.032 ^d
لینزا							
آسکوربیک اسید		0.07±0.007 ^{gh}	0.10±0.003 ^{fg}	0.12±0.002 ^f	0.17±0.007 ^e	0.33±0.009 ^d	0.60±0.036 ^c
متانول+ماکرو جلبک		—	—	—	—	—	—
اتیل‌استات+ماکرو جلبک		0.04±0.004 ^{hi}	0.07±0.005 ^e	0.17±0.045 ^e	0.27±0.077 ^c	0.7±0.07 ^b	1.65±0.058 ^a
ان‌هگزان+ماکرو جلبک		—	—	—	—	—	—
کلاتراتا							
آسکوربیک اسید		0.07±0.007 ^{kl}	0.10±0.003 ^{jk}	0.12±0.002 ^j	0.17±0.007 ⁱ	0.33±0.009 ^e	0.60±0.036 ^b
متانول+ماکرو جلبک		0.04±0.005 ^{lm}	0.07±0.004 ^g	0.27±0.09 ^{fg}	0.38±0.02 ^c	0.58±0.02 ^c	0.83±0.026 ^a
اتیل‌استات+ماکرو جلبک		0.12±0.002 ^m	0.12±0.013 ^g	0.17±0.004 ^f	0.37±0.02 ^d	0.47±0.015 ^c	0.84±0.077 ^a
ان‌هگزان+ماکرو جلبک		0.08±0.001 ^m	0.12±0.016 ^h	0.13±0.05 ^{ij}	0.25±0.09 ^{gh}	0.29±0.043 ^{ef}	0.68±0.07 ^b

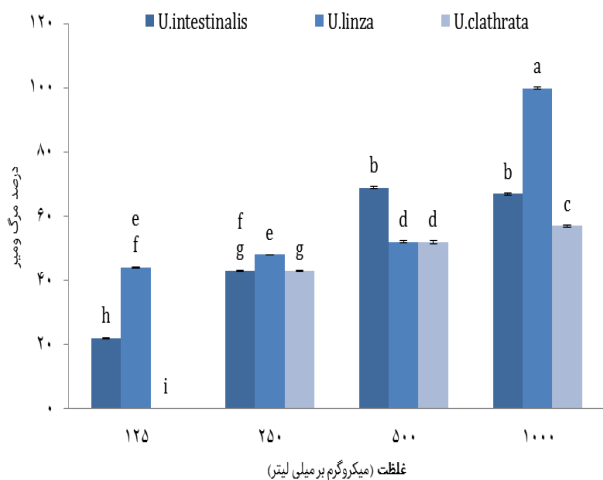
حروف غیرمشابه بیانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال 0/05 است.



نمودار ۲) میزان ظرفیت ضداکسیدانی کل، قوی‌ترین عصاره‌های آلی ماکرو جلبک‌های سبز دریایی در مقایسه با آسکوربیک اسید به‌عنوان استاندارد در غلظت‌های مختلف (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)

تقریباً در تمامی غلظت‌ها عصاره اتیل‌استاتی *U.linza* بیشترین و قابل توجه‌ترین ظرفیت ضداکسیدانی کل را داشت. حروف غیرمشابه بیانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال 0/05 است.

در عصاره‌های متانولی گونه *اولوا کلاتراتا* و اتیل‌استاتی گونه *اولوا لینیزا* مشاهده شد (نمودار ۳).



نمودار ۳ مقایسه درصد مرگ‌ومیر قوی‌ترین عصاره‌های ماکرو جلبک‌های سبز دریایی در برابر آرتیمیا سالیئا در غلظت‌های مختلف (میکروگرم بر میلی‌لیتر). در این میان عصاره *اولوا لینیزا* اثر مرگ‌ومیر بیشتری داشت. حروف غیرمشابه بیانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۰/۰۵ است.

تمام عصاره‌های آلی ماکرو جلبک‌های سبز مورد مطالعه و غلظت‌های مورد آزمایش آنها، تاثیر معنی‌داری روی درصد مرگ‌ومیر لارو *آرتیمیا سالیئا* داشتند ($p \leq 0/05$).

بحث

مطالعه حاضر با هدف ارزیابی اثرات فعالیت ضد اکسیدانی و سمیت سلولی بر سه گونه ماکرو جلبک سبز اولواسه شامل *اولوا اینتستینالیس*، *اولوا کلاتراتا* و *اولوا لینیزا* در سواحل خلیج فارس و نیز سنجش میزان سمیت عصاره‌های ماکرو جلبکی استحصال شده بر گونه میگوی آب شور انجام شد. تولیدات طبیعی دریا، ترکیباتی آلی هستند که توسط ارگانیزم‌های زنده دریایی نظیر میکروپها، اسفنج‌ها، علف‌های دریایی، جلبک‌ها و دیگر ارگانیزم‌ها تولید و به سه دسته شامل متابولیت‌های اولیه، ثانویه و نیز مواد پلیمری با وزن مولکولی بالا تقسیم می‌شوند [25]. در این میان علف‌های دریایی یا ماکرو جلبک‌ها یکی از گروه‌های متنوع ارگانیزمی با سازگاری‌های بسیار برای زیست در محیط‌های پراسترس دریایی از حیث شوری، دما و نور هستند و از منابع طبیعی واجد پتانسیل اقتصادی (به‌عنوان منابعی از آگار، کاراژینان، آلژینات، پروتئین، اسیدهای چرب غیراشباع، ویتامین و مواد معدنی) شناخته شده‌اند که از اهمیت ویژه‌ای در توسعه صنعت دارویی برخوردارند [26, 27]. این ارگانیزم‌ها برای حفاظت از خود و سازش در چنین محیط‌هایی انواع بسیار زیادی از ترکیبات زیست‌فعال و متابولیت‌های ثانویه را تولید می‌کنند [27]. تاکنون گزارشات متعددی از استخراج ترکیبات زیست‌فعال از ماکرو جلبک‌ها با طیف وسیع فعالیت‌های زیستی مانند فعالیت‌های ضد اکسیدانی، ضدباکتریایی، ضدویروسی و ضدسرطانی منتشر شده است [28, 29].

نتایج مطالعه حاضر گویای این بود که در ارتباط با فعالیت ضد اکسیدانی طی یک روند وابسته به غلظت، عصاره متانولی گونه *اولوا اینتستینالیس*، اتیل‌استاتی و متانولی گونه *اولوا لینیزا* و *اولوا*

افزایش ظرفیت ضد اکسیدانی کل، در عصاره‌ها از روندی وابسته به افزایش غلظت عصاره ماکرو جلبکی تبعیت کرد (جدول ۲؛ نمودار ۲)، به نحوی که عصاره‌های متانولی گونه *اولوا اینتستینالیس* و گونه *اولوا کلاتراتا* و عصاره اتیل‌استاتی گونه *اولوا لینیزا* دارای بیشترین میزان ظرفیت ضد اکسیدانی کل بودند که در هر سه مورد این میزان در مقایسه با آسکوربیک اسید به‌عنوان استاندارد، بالاتر بود. بیشترین ظرفیت ضد اکسیدانی در همه غلظت‌های موجود متعلق به عصاره اتیل‌استاتی گونه *اولوا لینیزا* بود (جدول ۲)، اما در بالاترین غلظت از عصاره ماکرو جلبکی (۶ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)، عصاره اتیل‌استاتی گونه *اولوا لینیزا* ($21/065 \pm 0/058$) و پس از آن عصاره متانولی گونه *اولوا اینتستینالیس* ($11/22 \pm 0/020$)، از دیگر عصاره‌های ماکرو جلبک‌های تحت مطالعه و همچنین از استاندارد آسکوربیک اسید ($0/600 \pm 0/036$)، ظرفیت ضد اکسیدانی بیشتری داشته‌اند و کمترین میزان آن نیز به عصاره‌های متانولی و ان‌هگزانی گونه *اولوا لینیزا* متعلق بود (نمودار ۲)، اما تفاوت معنی‌داری بین آنها مشاهده نشد. هر چند میزان ظرفیت ضد اکسیدانی کل عصاره‌های آلی در غلظت‌های مختلف، تفاوت معنی‌داری داشت ($p \leq 0/05$).

بیشترین میزان ترکیبات فنلی متعلق به ماکرو جلبک‌های گونه *اولوا کلاتراتا* و *اولوا لینیزا* بود و کمترین میزان آن در گونه *اولوا اینتستینالیس* مشاهده شد (جدول ۳).

جدول ۳ میزان کل ترکیبات فنلی عصاره‌های متانولی ماکرو جلبک‌های سبز دریایی

گونه	فنل کل (میلی‌گرم گالیک اسید بر گرم عصاره)
کلاتراتا	$0/700 \pm 0/006^a$
لینیزا	$0/700 \pm 0/006^a$
اینستینالیس	$0/400 \pm 0/024^b$

حروف غیرمشابه بیانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۰/۰۵ است.

از بین عصاره‌های آلی ماکرو جلبک‌های سبز مورد مطالعه، عصاره‌های ان‌هگزانی گونه *لینیزا*، اتیل‌استاتی گونه *اولوا اینتستینالیس* و *اولوا کلاتراتا* بیشترین اثرات سمیت بر لارو *آرتیمیا سالیئا* داشتند (جدول ۴؛ نمودار ۳).

جدول ۴ درصد کشندگی لارو *آرتیمیا* توسط عصاره‌های مختلف ماکرو جلبک‌های سبز مورد مطالعه در غلظت‌های مختلف (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)

گونه / عصاره	غلظت عصاره (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)	LC50
اینستینالیس	متانول	$60/25$
	اتیل‌استات	$462/15$
	ان‌هگزانی	$87/89$
لینیزا	متانول	$866/46$
	اتیل‌استات	>100
	ان‌هگزانی	$300/78$
کلاتراتا	متانول	>100
	اتیل‌استات	$781/65$
	ان‌هگزانی	$845/27$

حروف غیرمشابه بیانگر اختلاف معنی‌دار در سطح احتمال ۰/۰۵ است.

عصاره ان‌هگزانی گونه *اولوا لینیزا* بیشترین سمیت را در غلظت ۱۰۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر داشت، حال آنکه کمترین اثرات سمیت

ضد اکسیدانی عصاره‌های آلی ماکروجلبک‌های دریایی سواحل بندرعباس، عصاره متانولی گونه *اولوا/ اینتستینالیس* و اتیل استاتی و متانولی *اولوا/ لینزا* و *اولوا/ کلاتراتا* را به عنوان دارنده بیشترین فعالیت احیاکنندگی آهن و ظرفیت ضد اکسیدانی کل معرفی کرد، در حالی که یافته‌های محققین دیگر تا حدودی متنوع و متفاوت بوده است، به‌طور مثال *فراست* و همکاران توانستند خواص ضد اکسیدانی عصاره‌های متانولی ۴ گونه از ماکروجلبک‌های سبز خلیج فارس از جنس چیتومورفا (*Chaetomorpha*) شامل چیتومورفا *برانچیوگونا* (*Chaetomorpha brachygona*)، چیتومورفا *لاینوم* (*Chaetomorpha linum*)، چیتومورفا *کراسا* (*Chaetomorpha crassa*) و چیتومورفا *آئرا* (*Chaetomorpha aerea*) را به روش توان مهار رادیکال‌های آزاد DPPH و تعیین محتوای فنلی و فلاونوئیدی ارزیابی کنند، در این بین گونه لاینوم ماکریم فعالیت ضد اکسیدانی و محتوای فنلی ($2/89 \text{mg GAE g}^{-1}$) و فلاونوئیدی ($18/17 \text{mg RE g}^{-1}$) را نشان داد [38]. از طرفی طارق و همکاران نیز در سال ۲۰۱۵ فعالیت ضد اکسیدانی کل عصاره‌های آبی و اتانولی ۱۵ گونه از ماکروجلبک‌های سواحل کراچی پاکستان را ارزیابی کردند و توانستند ترکیبات پلی‌ساکاریدی را در آنها شناسایی و مسئول خواص ضد اکسیدانی معرفی کنند که بالاترین میزان آن در ماکروجلبک *کالریا تاکسی‌فولیا* (*Caulerpa taxifolia*) مشاهده شد [39]. هانا در سال ۲۰۰۸ نشان داد که عصاره آلی خام *اولوا/ لاتوتوس* (*Ulva latutis*) خواص ضد اکسیدانی دارد و آنالیز ترکیبات شیمیایی آن به روش کروماتوگرافی لایه نازک (TLC) و کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا (HPLC) نشان داد که فعالیت ضد اکسیدانی با محتوای فنلی، کاروتنوئیدی (بتاکاروتن) و کلروفیلی مرتبط است [40] که با نتایج مطالعه حاضر همخوانی دارد. آزمون کشندگی لارو میگوی آب شور یک روش کاربردی در ارزیابی، غربال و جداسازی ترکیبات فعال زیستی است و در حدود ۳۰ سال از میگوی آب شور برای بررسی و سم‌شناسی محیطی استفاده می‌شود [12]. این گونه خاص از میگوی آب شور، گونه استاندارد به‌منظور بررسی اثرات سمیت سلولی است و این آزمایش یک آزمون غربالگری اولیه در شرایط آزمایشگاهی با هزینه کم و حساسیت بالا است که در زمان کوتاهی قابل اجرا است و نیز مقدار نمونه مورد نیاز برای هر آزمایش کم است. بنابر جوابیه این آزمون و مطابق بر استانداردهای موسسه بین‌المللی سرطان ایالات متحده (NCI) زمانی یک ترکیب زیست‌فعال واجد خواص ضدتوموری و ضدسرطانی موثر محسوب می‌شود که دوز موثره سمیت آن برابر یا کمتر از ۳۰ ppm باشد [41].

بررسی اثرات سمیت بر لارو میگوی آب شور (*آرتمیا سالینا*) در عصاره‌های آلی ماکروجلبک‌های سبز دریایی در تحقیق حاضر نشان داد که عصاره ان‌هگزانی گونه *اولوا/ لینزا* ($LC_{50} = 300/78 \text{ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر}$)، بیشترین تأثیرات کشندگی را داشت حال آنکه کمترین اثرات سمیت در عصاره‌های متانولی گونه *اولوا/ کلاتراتا* و اتیل استاتی گونه *اولوا/ لینزا* مشاهده شد. آرا و همکاران نیز در سال ۱۹۹۹ عصاره اتانولی ۲۲ گونه از ماکروجلبک‌های دریایی (مشتمل بر ۶ گونه ماکروجلبک سبز) سواحل کراچی پاکستان را مورد ارزیابی توسط آزمون سمیت سلولی آرتمیا قرار دادند که از میان ماکروجلبک‌های سبز، تنها بخش ان‌هگزانی محلول در اتانول *کالریا ریسوسا* (*Caulerpa racemosa*) واجد فعالیت کشندگی بالا ($LC_{50} = 929 \text{ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر}$) بود [42]. سلوین و لپیتن در سال ۲۰۰۴ چنین گزارش کردند که عصاره متانول-دی‌کلرومتان

کلاتراتا دارای بیشترین فعالیت احیاکنندگی آهن و ظرفیت ضد اکسیدانی کل بوده که در قیاس با آسکوربیک اسید (استاندارد)، فعالیت بالاتری داشتند. یه و همکاران در سال ۲۰۰۹ چنین پیشنهاد می‌کنند که نوع حلال و مکانیزم استخراج در تغییر ترکیبات شیمیایی با خواص ضد اکسیدانی و توان مهار رادیکال‌های آزاد، اثرات شایان توجهی دارد [30]. توان احیایی آهن در عصاره‌ها نشان‌دهنده وجود ترکیبات ضد اکسیدانی است که قادرند نقش الکترون‌دهنده را ایفا نموده و فرآیند اکسیداسیون لیپیدی را به واسطه تولیدات فرعی با توان اکسایشی بالا تقلیل بخشند. بنابراین چنین ترکیباتی نقش مهارکنندگان اکسیداسیون اولیه و ثانویه را ایفا می‌کنند [31].

از نظر محتوای ترکیبات فنلی نیز، ارزیابی به روش فولین‌سیوکالتو نشان داد که بیشترین میزان این ترکیبات متعلق به عصاره‌های متانولی ماکروجلبک‌های گونه *اولوا/ کلاتراتا* و گونه *اولوا/ لینزا* ($0/7 \text{ mg GAE g}^{-1}$) بود که در تایید یافته‌های دیگر محققین بیانگر فعالیت مهار رادیکال‌های آزاد عصاره‌های طبیعی با محتوای ترکیبات فنلی آنها مرتبط است. لادا و دنیل بیان کردند که ترکیبات فنلی، متابولیت‌های ثانویه‌ای هستند که نقش مهمی را در محافظت از بدن ایفا می‌کنند [32]. متابولیت‌های گیاهی مانند فنل‌ها، فلاونوئیدها و تانن‌ها در ماکروجلبک‌های دریایی نیز واجد فعالیت ضد اکسیدانی بوده‌اند و به‌واسطه مهار رادیکال‌های آزاد امکان پیشگیری شماری از بیماری‌ها را فراهم ساخته‌اند [33]. فراست و همکاران در سال ۲۰۱۴ فعالیت ضد اکسیدانی عصاره‌های متانولی ۴ گونه از ماکروجلبک‌های سبز خوراکی *اولوا/ اینتستینالیس* و *اولوا/ فلکسوسا* (*Ulva flexuosa*) *اولوا/ لینزا* و *اولوا/ کلاتراتا* جمع‌آوری شده از سواحل دیر، طاهری و نواحی شمالی اولی خلیج فارس به روش توان مهار رادیکال‌های دی‌پی‌پی‌اچ (DPPH) و تعیین محتوای فنلی و فلاونوئیدی ارزیابی کردند، نتایج ایشان نشان داد که ماکروجلبک گونه کلاتراتا بالاترین توان مهار رادیکالی DPPH و محتوای فنلی ($5/08 \text{ mg GAE g}^{-1}$) و فلاونوئیدی ($33/09 \text{ mg RE g}^{-1}$) را دارد [34]. در حالی که در مطالعه حاضر میزان ترکیبات فنلی متعلق به این ماکروجلبک در سواحل بندرعباس $0/7 \text{ mg GA/g}$ به‌دست آمد.

سلوراجو و همکاران در سال ۲۰۱۲، طی تحقیقی مشابه، فعالیت ضد اکسیدانی و محتوای فنلی عصاره آبی- متانولی ماکروجلبک سبز گونه *اولوا/ کلاتراتا* را ارزیابی کردند و محتوای ترکیبات فنلی آن را $0/۲$ میلی‌گرم گالیک اسید بر گرم ماده خشک، گزارش کردند [35] که در مقایسه با گونه‌های مطالعه حاضر، این میزان کمتر بود. متانجوم و همکاران در سال ۲۰۰۸ نتیجه گرفتند که محتوای فنلیک ماکروجلبک‌های قهوه‌ای بسیار بیشتر از ماکروجلبک‌های سبز و قرمز است [36]. دیگر مطالعات در این زمینه عنوان می‌کنند که محتوای فنلی ماکروجلبک‌های دریایی، مستقیماً متأثر از نور خورشید و شرایط آب‌وهوایی بوده، از این رو ترکیبات فنل ماکروجلبک‌های دریایی از گونه‌های مشابه در کشورهای مختلف می‌تواند متفاوت باشد [37]. بنابر آنچه که عنوان شد ماکروجلبک‌های واقع در مناطق پایین جزر و مدی که مدت طولانی‌تری در آب غوطه‌ور هستند و سطح پایین‌تری از استرس را متحمل می‌شوند، غلظت‌های پایین‌تری از ترکیبات فنل نیاز دارند. نظر به اینکه ماکروجلبک‌های مطالعه حاضر در فصول سرد سال، از مناطق پایین جزر و مدی و در هنگامه پیشینه جزر جمع‌آوری شدند، گمان می‌رود که این شرایط احتمالاً بر میزان کم محتوای فنلی آنها اثرگذار بوده باشد. نتایج به‌دست آمده از مقایسه فعالیت

تشکر و قدردانی: از مسئولان محترم دانشگاه هرمزگان که ضمن حمایت مالی، محیط و امکانات پژوهشی مناسب را برای تحقیق حاضر فراهم کردند و نیز از تمامی همکاری‌هایی که در انجام عملیات میدانی و آزمایشگاهی با ما مشارکت داشته‌اند، سپاسگزاری و تقدیر می‌شود.

تاییدیه اخلاقی: موردی گزارش نشده است.

تعارض منافع: هیچ گونه تعارض منافی وجود ندارد.

سهم نویسندگان: زهرا زارعی‌جلیانی (نویسنده اول)، نگارنده مقدمه/پژوهشگر اصلی/نگارنده بحث (۴۵٪)؛ سکینه مشجور (نویسنده دوم)، پژوهشگر کمکی/نگارنده بحث (۲۵٪)؛ سولماز سلیمانی (نویسنده سوم)، روش‌شناس/پژوهشگر کمکی/تحلیلگر آماری (۵٪)؛ کیانا پیریان (نویسنده چهارم)، پژوهشگر کمکی/تحلیلگر آماری (۵٪)؛ فاطمه صداقت (نویسنده پنجم)، روش‌شناس/پژوهشگر کمکی (۵٪)؛ مرتضی یوسف‌زادی (نویسنده ششم)، پژوهشگر اصلی/نگارنده بحث (۱۵٪).

منابع مالی: این پژوهش تحت حمایت مالی سازمان یا نهادهی نبوده است.

منابع

- 1- Meenakshi S, Umayaparvathi Sh, Arumugam M, Balasubramanian Th. In vitro antioxidant properties and FTIR analysis of two seaweeds of Gulf of Mannar. *Asian Pac J Trop Biomed*. 2011;1(1):S66-70.
- 2- Souza BWS, Cerqueira MA, Bourbon AI, Pinheiro AC, Martins JT, Teixeira JA, et al. Chemical characterization and antioxidant activity of sulfated polysaccharide from the red seaweed *Gracilaria birdiae*. *Food Hydrocoll*. 2012;27(2):287-92.
- 3- König GM, Wright AD, Sticher O, Anghofer CK, Pezutto JM. Biological activities of selected marine natural products. *Planta Med*. 1994;60(6):532-7.
- 4- Gómez-Ordóñez E, Jiménez-Escrig A, Rupérez P. Dietary fibre and physicochemical properties of several edible seaweeds from the northwestern Spanish coast. *Food Res Int*. 2010;43(9):2289-94.
- 5- Mohamed S, Hashim SN, Rahman HA. Seaweeds: A sustainable functional food for complementary and alternative therapy. *Trends Food Sci Technol*. 2012;23(2):83-96.
- 6- Mau JL, Lin HC, Song SF. Antioxidant properties of several specialty mushrooms. *Food Res Int*. 2002;35(6):519-26.
- 7- Aruoma OI. Free radicals, oxidative stress, and antioxidants in human health and disease. *J Am Oil Chem Soc*. 1998;75(2):199-212.
- 8- Dutot M, Fagon R, Hemon M, Rat P. Antioxidant, anti-inflammatory, and anti-senescence activities of a Phlorotannin-Rich natural extract from Brown Seaweed *Ascophyllum nodosum*. *Appl Biochem Biotechnol*. 2012;167(8):2234-40.
- 9- Devi KP, Suganthi N, Kesika P, Pandian SK. Bioprotective properties of seaweeds: In vitro evaluation of antioxidant activity and antimicrobial activity against food borne bacteria in relation to polyphenolic content. *BMC Complement Altern Med*. 2008;8:38.
- 10- Ragan MA, Glombitza KW. Phlorotannins, brown algal polyphenols. *Prog Phycol Res*. 1986;4:129-241.
- 11- Cox S, Abu-Ghannam N, Gupta Sh. An assessment of the antioxidant and antimicrobial activity of six species of edible Irish seaweeds. *Int Food Res J*. 2010;17:205-20.

ماکروجلبک سبز *اولوا فاسیاتا (Ulva fasciata)* از سواحل هند، واجد فعالیت زیستی سمیت سلولی قوی بر لارو میگوی آب شور و خواص لارو کشی در برابر پشه جنس کولکس (*Culex sp*) است. منتهی با کاهش دما اثرات سمیتی آن کاهش یافته، به نحوی که این اثرات سمیت در عصاره با غلظت ۶ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر برابر با ۹۷٪ کشندگی در دمای ۳۰°C بوده در حالی که این درصد کشندگی در این گونه تا ۶۰٪ در دمای ۲۰±۲°C کاهش یافته است. اما خواص لارو کشی آن نسبت به پشه کولکس در غلظت ۱۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر برابر با ۱۰۰٪ بود^[43]. در مطالعه‌ای سمیت عصاره ۲۶ گونه از ماکروجلبک‌های بنتیک دریایی (مشمتمل بر گونه ماکروجلبک سبز) ایالت سانتا کاترینا را بر گونه *آرتمیا سالیئا* بررسی شد که اکثریت آنها در غلظت ۵۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر اثرات قوی داشتند^[44]. در مطالعه مشابه دیگری فعالیت لارو کشی عصاره‌های آبی، دی‌کلرومتان، متانول و اتانول ماکروجلبک‌های سواحل برزیل مشتمل بر ماکروجلبک سبز *اولوا لاکتوکا (Ulva lactuca)* بررسی شد و نتایج نشان داد که عصاره‌های آبی فاقد اثرات سمیت بوده اما عصاره‌های غیرقطبی (کلروفرم و هگزان) در پادینا جیمینوسپورا (*Padina gymnospora*) تاثیرات کشندگی متوسطی دارند^[45]. آیشا و همکاران نیز در سال ۲۰۱۰ فعالیت سمیت سلولی عصاره‌های اتانولی ۹ گونه از علف‌های دریایی سواحل کراچی پاکستان مشتمل بر گونه‌های *اولوا فاسیاتا* را به روش BSA ارزیابی کردند که نتایج ایشان نشان داد که علی‌رغم اینکه تمامی گونه‌ها اثرات سمیت قابل توجهی داشتند، اما در *دیکتیوتا ایندیکا (Dictyota indica)* بالاترین میزان فعالیت (LC₅₀=۱۴۳ μg) مشاهده شد و این میزان برای *اولوا فاسیاتا* نیز برابر با LC₅₀=۷۲۴ میکروگرم بود^[46].

مطالعه حاضر نشان می‌دهد که علی‌رغم اینکه هر سه گونه واجد خواص ضد اکسیدنی و سمیت سلولی بودند، در یک قیاس کلی می‌توان ماکروجلبک گونه *اولوا لینزا* را به دلیل دارا بودن مقادیر زیادی فنل و به طبع قدرت آنتی‌اکسیدانی بالا، به عنوان گونه‌ای با ارجحیت خواص زیستی معرفی نمود. به علت اثرات مفید آنتی‌اکسیدان‌ها بر سلامت انسان و نیاز به محصولات طبیعی و ایمن در این زمینه، انتظار می‌رود مطالعات آتی بر خالص‌سازی و شناسایی ترکیبات شیمیایی احتمالی این گونه‌ها متمرکز شود و از آنجایی که ماکروجلبک‌های سبز خانواده اولواسه، در بیشتر فصول سال به وفور یافت می‌شوند، امید است طی تحقیقات بعدی، این منابع عظیم دریایی مورد مطالعه و بهره‌برداری در سطح وسیع‌تری قرار گیرند.

از جمله محدودیت‌های این پژوهش، در دست نبودن همیشگی ماکروجلبک‌ها در فصول خاص، به علت شرایط جوی حاکم در جنوب کشور بود. بررسی بیشتر ترکیبات اولیه و ثانویه متنوع در انواع ماکروجلبک‌های دریایی، به علت ایمن، بی‌خطر و نیز ارزان بودن دستیابی به این گونه ترکیبات نسبت به نوع شیمیایی آن از جمله پیشنهادات این پژوهش است.

نتیجه‌گیری

سه گونه ماکروجلبک سبز شامل *اولوا اینتستینالیس*، *اولوا کلاتراتا* و *اولوا لینزا* خواص ضد اکسیدانی و سمیت سلولی دارند. ماکروجلبک گونه *اولوا لینزا* به دلیل دارا بودن مقادیر زیادی فنل و به طبع قدرت آنتی‌اکسیدانی بالا، می‌تواند به عنوان گونه‌ای با ارجحیت خواص زیستی معرفی شود.

- 31- Benzie IFF, Szeto YT. Total antioxidant capacity of teas by the ferric reducing/antioxidant power assay. *J Agric Food Chem.* 1999;47(2):633-6.
- 32- Latha S, Daniel M. Phenolic antioxidants of some common pulses. *J Food Sci Technol.* 2001;38(3):272-3.
- 33- Ruberto G, Baratta MT, Biondi DM, Amico V. Antioxidant activity of extracts of the marine algal genus *Cystoseira* in a micellar model system. *J Appl Phycol.* 2001;13(5):403-7.
- 34- Farasat M, Khavari-Nejad RA, Nabavi SMB, Namjooyan F. Antioxidant activity, total phenolics and flavonoid contents of some edible green seaweeds from Northern coasts of the Persian Gulf. *Iran J Pharm Res.* 2014;13(1):163-70.
- 35- Meenakshi S, Umayaparvathi Sh, Arumugam M, Balasubramanian T. In vitro antioxidant properties and FTIR analysis of two seaweeds of Gulf of Mannar. *Asian Pac J Trop Biomed.* 2011;1(1):S66-70.
- 36- Matanjum P, Mohamed S, Mustapha NM, Muhamad K, Ming CH. Antioxidant activities and phenolics content of eight species of seaweeds from north Borneo. *J Appl Phycol.* 2008;20:367-73.
- 37- Flodin C, Helidoniotis F, Whitfield FB. Seasonal variation in bromophenol content and bromoperoxidase activity in *Ulva lactuca*. *Phytochemistry.* 1999;51(1):135-8.
- 38- Farasat M, Khavari-Nejad RA, Nabavi SMB, Namjooyan F. Antioxidant properties of some filamentous green algae (*Chaetomorpha* genus). *Braz Arch Biol Technol.* 2013;56(6):921-7.
- 39- Tariq A, Athar M, Ara J, Sultana V, Ehteshamul-Haque S, Ahmad M. Biochemical evaluation of antioxidant activity in extracts and polysaccharide fractions of seaweeds. *Glib J Environ Sci Manag.* 2015;1(1):47-62.
- 40- Abd El-Baky HH, El-Baz F, El-Baroty GSE. Evaluation of marine alga *Ulva lactuca* L. as a source of natural preservative ingredient. *Am Eurasian J Agric Environ Sci.* 2008;3(3):434-44.
- 41- Layson RJ, Rodil MCA, Mojica ERE, Deocarís CC. Potential anti-cancer and anti-bacterial activities of Philippine Echinoderm extracts. *J Trop Life Sci.* 2014;4(3):175-81.
- 42- Ara J, Sultana V, Ehteshamul-Haque S, Qasim R, Ahmad UV. Cytotoxic activity of marine macro-algae on *Artemia salina* (Brine Shrimp). *Phytother Res.* 1999;13(4):304-7.
- 43- Selvin J, Lipton AP. Biopotentials of *Ulva fasciata* and *Hypnea musciformis* collected from the peninsular coast of India. *J Mar Sci Technol.* 2004;12(1):1-6.
- 44- Lhullier C, Horta PA, Falkenberg M. Evaluation of macroalgae from Santa Catarina's coast with the brine shrimp assay. *Revista Brasileira de Farmacognosia.* 2006;16(2):158-63. [Portuguese]
- 45- Guedes EAC, de Carvalho CM, Riberio Junior KAL, Lisboa Ribeiro TF, de Barros LD, de Lima MRF, et al. Larvicidal activity against *Eedes Aegypti* and molluscicidal activity against *Biomphalaria glabrata* of Brazilian marine algae. *J Parasitol Res.* 2014;2014:501328.
- 46- Ayesha Hira, Sultana V, Ara J, Ehteshamul-Haque S. In vitro cytotoxicity of seaweeds from Karachi coast on brine shrimp. *Pak J Bot.* 2010;42(5):3555-60.
- 12- Costello MJ, Fretwell K, Read P. Toxicity of sewage sludge to Crangon crangon and *Artemia salina*, with reference to other marine Crustacea. *Aquat Living Resour.* 1993;6(4):351-6.
- 13- Hisem d, Hrouzek P, Tomek P, Tomsickova J, Zapomelova E, Skacelova K, et al. Cyanobacterial cytotoxicity versus toxicity to brine shrimp *Artemia salina*. *Toxicon.* 2010;57(1):76-83.
- 14- Basson PW. Marine algae of the Arabian gulf coast of Saudi Arabia (first half). *Bot Mar.* 1979;22(1):47-64.
- 15- Trono GC. Diversity of the seaweed flora of the Philippines and its utilization. *Hydrobiologia.* 1999;398(0):1-6.
- 16- Kokabi M, Yousefzadi M. Checklist of the marine macroalgae of Iran. *Botanica Marina.* 2015;58(4):307-20.
- 17- Sohrabipour J, Nejadstari T, Assadi M, Rabiei R. The marine algae of the southern coast of Iran, Persian Gulf, Lengeh area. *Iran J Bot.* 2004;10(2):83-93.
- 18- Sohrabipour J, Rabiei R. The checklist of green algae of the Iranian coastal lines of the Persian Gulf and Gulf of Oman. *Iran J Bot.* 2007;13(2):146-9.
- 19- Gouhari AR, Hadji Akhondi A, Saeidnia S, Shafiei A, Ebrahimi ES. Cytotoxic terpenoids from *Satureja macrantha* C.A. Mey. *Daru J Pharm Sci.* 2005;13(4):177-81.
- 20- Yoshida M. Naphthaquinone pigments in *Psammochinus miliaris* (Gmelin). *J Mar Biol Assoc UK.* 2009;38(3):455-60.
- 21- Mitsuda H, Yuasumoto K, Iwami I. Antioxidation action of indole compounds during the autooxidation of linoleic acid. *Eiyo Shokuryo.* 1996;19(3):210-4.
- 22- Salmanian Sh, Sadeghi Mahoonak AR, Maghsoudlou Y, Rabiee H, Tabatabaei Amid B. Extraction of bioactive compounds and determination of antioxidant activity of ethanolic and acetic extracts of *Mentha aquatica* leaves. *Elect J Food Process Preserv.* 2010;2(3):85-100. [Persian]
- 23- Singleton VL, Joseph AR. Colorimetry of total phenolics with phosphomolybdic-phosphotungstic acid reagents. *Am J Enol Vitic.* 1965;16:144-58.
- 24- Sorgeloos P, Van Der Wielen CR, Persoone G. The use of *Artemia nauplii* for toxicity tests a critical analysis. *Ecotoxicol Environ Safe.* 1978;2(3-4):249-55.
- 25- Hanson JR. Natural products: The secondary metabolites. Royal Society of Chemistry (Great Britain), editor. London: Royal Society of Chemistry, 2003.
- 26- Stengel DB, Connan S, editors. Natural products from marine algae: Methods and protocols. New York: Springer New York, 2016.
- 27- Løvstad Holdt S, Kraan S. Bioactive compounds in seaweed: Functional food applications and legislation. *J Appl Phycol.* 2011;32(3):543-97.
- 28- Kim SK, Thomas NV, Li X. Anticancer compounds from marine macroalgae and their application as medicinal foods. *Adv Food Nutr Res.* 2011;64:213-24.
- 29- Mashjoor S, Yousefzadi M, Esmaeili MA, Rafiee R. Cytotoxicity and antimicrobial activity of marine macroalgae (*Dictyotaceae* and *Ulvaceae*) from the Persian Gulf. *Cytotechnology.* 2016;68(5):1717-26.
- 30- Ye H, Zhou Ch, Sun Y, Zhang X, Liu J, Hu Q, et al. Antioxidant activities in vitro of ethanol extract from brown seaweed *Sargassum pallidum*. *Eur Food Res Technol.* 2009;230:101-9.