



بررسی محتوای تام فنولی، اثرات آنتی اکسیدانت و مهار آنزیم تیروزیناز عصاره‌های تهیه شده از گونه‌های *Stachys* در ایران

نجمه ادراکی (PhD)^{۱*}، مجتبی اسداللهی (PhD)^۱، هاجر همیتیان (Pharm D)^۲،

مهدی خوشنویس زاده (PhD)^۱، امیدرضا فیروزی (PhD)^۱، امیرحسین ساختمان (PhD)^۲،

امیررضا جاسبی (PhD)^{۱**}

^۱ مرکز تحقیقات شیمی دارویی و گیاهی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، شیراز، ایران

^۲ گروه شیمی دارویی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، شیراز، ایران

(دریافت مقاله: ۹۷/۵/۸ - پذیرش مقاله: ۹۸/۳/۱۲)

چکیده

زمینه: با توجه به اهمیت گونه‌های جنس *Stachys* در ایران و اثرات بیولوژیک مهم آن، در این مطالعه سه گونه مختلف آن شامل *Stachys benthamiana* Boiss، *St. aucheri* Benth و *St. inflata* Benth از نواحی مختلف ایران جمع‌آوری گردیدند و عصاره‌های متانولی، متانول ۸۰ درصد و دی کلرومتانی جهت ارزیابی میزان فعالیت بازدارندگی رادیکال‌های آزاد، محتوای تام فنولی و مهار آنزیم تیروزیناز مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها: فعالیت آنتی اکسیدانتی با استفاده از آزمون بازدارندگی رادیکال آزاد با استفاده از معرف ۲ و ۲-دی فنیل-۱-پیکریل هیدرازیل (DPPH)، مقدار تام فنول با روش رنگ سنجی فولین سیو کالتو و اثر مهار عصاره‌ها بر آنزیم تیروزیناز مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: بررسی محتوای فنولی این عصاره‌ها بیانگر محتوای بالای ترکیبات فنولی (میلی گرم اکسی والان گالیک اسید / ۱ گرم گیاه خشک) به ترتیب کاهش در عصاره متانول ۸۰ درصد (۹۸/۵-۱۳۹/۷) عصاره متانولی (۳۶/۸-۵۴/۷) و در عصاره دی کلرومتانی (۱۷/۹-۴۴/۹) می‌باشد. به علاوه قدرت فعالیت آنتی اکسیدانتی با میزان محتوای تام فنولی در ارتباط مستقیم می‌باشد و عصاره‌های متانول ۸۰ درصد بیشترین محتوای فنولی و فعالیت آنتی اکسیدانت را دارا می‌باشند. بررسی فعالیت مهار آنزیم تیروزیناز نشان دهنده قدرت مهار قابل توجه عصاره‌های دی کلرومتانی گونه *St. inflata* می‌باشد (IC₅₀ معادل ۵/۴±۰/۶ میکرو مولار است).

نتیجه‌گیری: با توجه به مطالعات پیشین فعالیت مهار آنزیم تیروزیناز این گیاهان عمدتاً به واسطه حضور ترکیبات کمتر قطبی می‌باشند و احتمالاً این ترکیبات با میزان بیشتری در عصاره دی کلرومتانی *St. inflata* نسبت به دو گونه دیگر، یافت می‌شود.

واژگان کلیدی: تیروزیناز، مهار کننده تیروزیناز، *Stachys*، آنتی اکسیدانت، محتوای تام فنولی، DPPH

** مرکز تحقیقات شیمی دارویی و گیاهی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، شیراز، ایران،

مقدمه

تیروزیناز آنزیمی کلیدی در مسیر بیوستز رنگدانه‌های بیولوژیک و ملانین است که در جایگاه فعال خود دارای دو اتم مس است. این آنزیم، کاتالیزر مرحله اول سنتز ملانین در پستانداران و مسئول واکنش‌هایی است که در میوه‌ها باعث تخریب و قهوه‌ای شدن آن‌ها پس از برداشت محصول می‌شود. به علاوه در پستانداران و انسان این آنزیم در ارتباط با بسیاری از بیماری‌های مرتبط با تیرگی پوست از جمله هایپرپیگمنتاسیون و لک‌های پوستی می‌باشد. از این رو محققین به دنبال مهارکنندگان قدرتمند این آنزیم به منظور استفاده در صنایع غذایی و آرایشی بهداشتی می‌باشند و در این خصوص منابع و ترکیبات طبیعی و سنتزی متعددی مورد توجه قرار گرفته است.

به دلیل اهمیت آنزیم تیروزیناز در صنایع آرایشی، غذایی به ویژه در ارتباط با فراورده‌های دارویی مرتبط با بسیاری از بیماری‌های پوستی (از جمله هایپرپیگمنتاسیون و ویتیلگو) و نورودژنراتیو، مهارکنندگان آنزیم تیروزیناز بسیار مورد توجه هستند. دسته‌های مختلفی از مهارکنندگان صنعتی و طبیعی این آنزیم توسط محققین مختلف معرفی شده و مورد بررسی قرار گرفته‌اند (۱). از میان دسته‌های مهارکننده‌های مختلف آنزیم تیروزیناز، مشتقات فنولی مختلف از جمله مشتقات هیدروکینون، آربوتین، کاتچین، کوچیک اسید و فلاونوئیدها را می‌توان نام برد که در منابع گیاهی مختلف یافت می‌شوند (۲-۶).

گیاهان جنس سنبله‌ای *Stachys* (از خانواده *Lamiaceae*) متشکل از ۳۰۰ گونه مختلف می‌باشند که در مناطق گرم و معتدل سراسر دنیا یافت می‌گردند و به ویژه در نقاط کوهستانی و مرطوب گسترش یافته‌اند. گونه‌های سنبله‌ای در طب گیاهی و سنتی بسیاری از مناطق ایران مورد استفاده قرار می‌گیرد. گونه‌های *S. aucheri* (سنبله فارسی)

و *S. benthamiana* (سنبله صخره‌ای) از جمله گیاهان بومی ایران می‌باشند (۷). مطالعات مختلف اثرات ضد میکروبی، ضد التهابی، آنتی اکسیدانت و مهارکننده رشد و تکثیر سلولی این گیاه را نشان داده است (۸-۱۱). در حدود ۳۸ گونه از این جنس در فلور ایران وجود دارد که ۱۳ گونه آن از جمله *St. aucheri* به صورت اندمیک در ایران یافت می‌شوند. دیگر گونه‌های آن علاوه بر ایران، در افغانستان، عراق، آسیای مرکزی و آمریکا نیز وجود دارند. اسامی فارسی این جنس شاطرا، صور اسرافیل و سنبله می‌باشد (۹). مطالعات مختلف اثرات آنتی اکسیدانت قابل توجه *St. aucheri* را به اثبات رسانده است (۱۲). بررسی عصاره اتیل استاتی *St. annua* نیز اثرات آنتی اکسیدانت و مهارکنندگی تیروزیناز این گیاه را به اثبات رسانده است (۱۳).

در این مطالعه سه گونه مختلف *Stachys* شامل *St. benthamiana*، *St. aucheri* و *St. inflata* از نواحی مختلف ایران جمع‌آوری گردیدند و عصاره‌های مختلف جهت ارزیابی میزان فعالیت آنتی اکسیدانت، محتوای تام فنولی و مهار آنزیم تیروزیناز مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

مطالعه حاضر، یک مطالعه تجربی می‌باشد که به شرح زیر انجام پذیرفت.

جمع‌آوری گیاه و تهیه عصاره

سه گونه مختلف *Stachys* شامل *St. Aucheri*، *St. benthamiana* و *St. inflata* به ترتیب از نواحی جنوب غرب و شمال غرب ایران، جمع‌آوری گردید (جدول ۱) و توسط اسداللهی (گیاه‌شناس) شناسایی گردیدند.

جدول ۱) مشخصات گیاهان جمع‌آوری شده در این مطالعه				
نام گیاه	محل جمع‌آوری	طول و عرض جغرافیایی و ارتفاع	شماره هرباریومی	زمان جمع‌آوری
<i>Stachys benthamiana</i> Boiss	فارس؛ دشت ارژن	۳۷°، ۳۹'N ۵۶°، ۵۱'E ۲۰۷۰ متر	PC-96-3-8-16	خرداد ۹۵
<i>Stachys aucheri</i> Benth	کوه دنا؛ گردنه بیژن	۵۱°، ۳۰'N ۳۰°، ۵۱'E ۲۵۶۰ متر	PC-96-3-8-11	خرداد ۹۵
<i>Stachys inflata</i> Benth.	آذربایجان غربی؛ سلماس	۰۸°، ۳۸'N ۵۳°، ۴۴'E ۱۴۰۰ متر	PC-96-3-8-8	تیر ۹۵

از بررسی‌های اسپکتروفوتومتر، مورد بررسی قرار گرفت. تمام نمونه‌های مورد بررسی با غلظت ۴۰۰۰ میکروگرم/میلی‌لیتر در دی‌متیل سولفوکساید تهیه شده و جهت تهیه غلظت‌های مختلف در دی‌متیل اکساید رقیق‌سازی گردید. در ابتدای تست، مقدار ۱۰ میکرولیتر آنزیم تیروزیناز (۰/۵ میلی‌گرم/میلی‌لیتر) در ۱۶۰ میکرولیتر از بافر فسفات (pH=۶/۸) حل گردیده و در ادامه ۱۰ میکرولیتر از نمونه‌های مورد بررسی با غلظت مشخص در چاهک مربوطه پلیت ۹۶ خانه اضافه گردید. پس از مخلوط شدن و انکوبه شده در دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۰ دقیقه، ۲۰ میکرولیتر از محلول ال-دوپا (با غلظت ۰/۵ میلی‌مولار) اضافه می‌گردد. نمونه کنترل شامل دی‌متیل سولفوکساید بدون ترکیبات مورد بررسی بوده و کوچیک اسید به‌عنوان نمونه استاندارد کنترل مثبت مورد استفاده قرار گرفت. هر یک از ارزیابی‌ها سه بار تکرار گردید (غلظت نهایی دی‌متیل سولفوکساید در چاهک نمونه‌ها و کنترل ۲ درصد می‌باشد). میزان اثر مهارتی ترکیبات مورد آزمون، به صورت غلظت مورد نیاز جهت مهار ۵۰ درصد فعالیت آنزیم (IC₅₀) محاسبه و گزارش شد. نسبت درصد مهارتی فعالیت آنزیم توسط نمونه‌ها (به صورت درصد) بر اساس رابطه زیر محاسبه گردید:

جذب نمونه گیاهی - جذب نمونه کنترل Sample

$$\text{جذب درصد مهار} = \frac{\text{جذب کنترل}}{\text{جذب کنترل}} \times 100$$

گیاهان جمع‌آوری شده پس از خشک کردن در سایه، آسیاب شده و با استفاده از روش خیساندن در حلال‌های متانول و دی‌کلرومتان عصاره‌گیری شدند. طی فرایند عصاره‌گیری، از هر نمونه‌ی پودر گیاهی، ۳۰ گرم توزین شده و هر کدام را به ۳ بخش ۱۰ گرمی تقسیم کرده و هر بخش در ۱۰۰ سی‌سی متانول خالص، ۱۰۰ سی‌سی متانول ۸۰ درصد و ۱۰۰ سی‌سی دی‌کلرومتان به مدت ۲۴ ساعت در دمای اتاق و تاریکی خیسانده شد. پس از ۲۴ ساعت، محلول رویی هر یک از حلال‌ها صاف شده و تغلیظ گردیده و از باقیمانده گیاه مجدداً عصاره‌گیری شد عصاره‌های تغلیظ شده و خشک شده، در فریزر ۲۰°C- درجه سانتی‌گراد نگهداری گردید. بلافاصله پیش از انجام هر ارزیابی عصاره‌ها در حلال مناسب، حل گردیده و پس از تهیه محلول با غلظت مشخص، به منظور ارزیابی آنتی‌اکسیدانت، فنل تام و مهار آنزیم تیروزیناز مورد استفاده قرار گرفتند.

ارزیابی فعالیت مهارتی آنزیم تیروزیناز

این ارزیابی با استفاده از ال-دوپا به‌عنوان سوبسترا، کوچیک اسید به‌عنوان کنترل مثبت و آنزیم تیروزیناز قارچی صورت گرفت و تولید دوپاکروم در طول موج ۴۷۵ نانومتر با استفاده

گردید. مقدار ۵ میکرولیتر از غلظت‌های تهیه شده عصاره‌ها در چاهک‌های پلیت‌های ۹۶ چاهک به ۱۹۵ میکرولیتر محلول ۱۰۰ میکرومولار DPPH (در متانول) در چاهک‌های مجزا اضافه شد (غلظت‌های نهایی عصاره‌ها در هر چاهک ۲۵۰، ۱۲۵، ۶۲/۵، ۳۱/۲ و ۱۵/۶ میکروگرم بر میلی‌لیتر بوده است). پس از سی دقیقه مخلوط شدن در تاریکی، جذب نمونه‌ها در طول موج ۵۱۷ نانومتر با استفاده از اسپکتروفوتومتر اندازه‌گیری شد. درصد احیای DPPH توسط غلظت‌های مختلف عصاره‌ها با استفاده از فرمول زیر محاسبه گردید. چاهک‌های جداگانه‌ای برای نمونه کنترل (نمونه بدون دارو) در نظر گرفته شد. ترکیب آنتی‌اکسیدانت *Quercetine* به‌عنوان نمونه استاندارد مورد استفاده قرار گرفت.

جذب نمونه گیاهی - جذب نمونه کنترل Sample

= درصد مهار

× ۱۰۰

جذب کنترل

۳۰ میکرولیتر محلول سدیم بی‌کربنات (۰/۲۵ درصد) به مخلوط واکنش اضافه گردیده و مخلوط مجدداً به مدت ۲ ساعت در دمای اتاق انکوبه گردید. جذب مخلوط در طول موج ۷۶۵ نانومتر خوانده شد. غلظت فنولی تام در برابر غلظت‌های متوالی استاندارد گالیک اسید اندازه‌گیری شده و به صورت میلی‌گرم معادل گالیک اسید در ۱ گرم گیاه خشک گزارش گردید.

تجزیه و تحلیل آماری

نتایج با استفاده از نرم‌افزار SPSS و پیرایش ۲۱ آنالیز شدند. داده‌های کمی حاصل به صورت میانگین \pm انحراف معیار نشان داده شدند و مقایسه آماری میان گروه‌ها توسط آنالیز واریانس یکطرفه (ANOVA) و به دنبال آن تست Tukey انجام گردید. سطح معنی‌داری آزمون‌های آماری ۰/۰۵ در نظر گرفته شده

ارزیابی فعالیت آنتی‌اکسیدانت (رویش رادیکال‌های

آزاد) با استفاده از معرف DPPH

سنجش فعالیت رویش رادیکال‌های آزاد توسط عصاره‌های گیاهی با استفاده از روش ارایه شده توسط Blois (۱۴) با تغییر مختصری در روش آزمون و در پلیت‌های ۹۶ خانه صورت گرفت.

به طور خلاصه عصاره‌های متانولی در حجم مناسب متانول خالص و عصاره‌های متانول ۸۰ درصد در مخلوط متشکل از متانول/آب (۸۰ درصد) حل شده و محلول‌هایی با غلظت معادل ۲۵۰۰۰ میکروگرم/میلی‌لیتر تهیه گردید. از محلول تهیه شده، غلظت‌هایی حد واسط معادل ۱۰۰۰۰، ۵۰۰۰، ۲۵۰۰، ۱۲۵۰ و ۶۲۵ میکروگرم/میلی‌لیتر تهیه

ارزیابی فوق سه بار تکرار گردید و مقادیر IC_{50} از طریق رگرسیون خطی و با استفاده از میانگین درصد مهار DPPH توسط غلظت‌های مختلف عصاره‌ها توسط نرم‌افزار Curve expert محاسبه گردید و به صورت میکروگرم عصاره/ میلی‌لیتر DPPH (۴-۱۰ مولار) گزارش گردید.

تعیین مقدار فنول تام

مقدار فنول تام عصاره‌های گیاهی با استفاده از روش ارایه شده فولین-سیو کالتو با مقداری تغییر تعیین گردید (۱۵). به طور خلاصه، مقدار ۵ میکرولیتر از محلول عصاره متانولی، ۱۵۵ میکرولیتر آب دیونیزه و ۱۰ میکرولیتر واکنشگر فولین به هریک از چاهک‌های پلیت ۹۶ خانه اضافه گردید و به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق مخلوط گردید. سپس به نمونه‌های درون چاهک‌ها مقدار

ارزیابی میزان فعالیت مهاری آنزیم تیروزیناز توسط عصاره‌های تهیه شده

عصاره‌های گیاهی تهیه شده و کوچیک اسید (به‌عنوان کنترل مثبت) به منظور ارزیابی میزان فعالیت مهاری آنزیم تیروزیناز مورد بررسی قرار گرفتند. نتایج در جدول ۲ نشان داده شده است. همانطور که در جدول ۳ نشان داده شده است در میان گونه‌های مختلف *Stachys* مورد ارزیابی، عصاره دی کلرومتانی *St. inflata* بیشترین میزان فعالیت مهاری آنزیم تیروزیناز را نشان داده است ($IC_{50}=5/4$ میکروگرم/میلی‌لیتر). در حالی که عصاره‌های متانولی ($IC_{50}=47/5$ میکروگرم/میلی‌لیتر) و متانول ۸۰ درصد ($IC_{50}=21/9$ میکروگرم/میلی‌لیتر) این گونه میزان فعالیت مهاری کمتری در برابر آنزیم تیروزیناز اعمال نموده‌اند. عصاره‌های دی کلرومتانی گونه‌های *St. aucheri* و *St. benthamiana* با میزان IC_{50} (به ترتیب) ۱۳/۸ و ۲۱/۵ میکروگرم/میلی‌لیتر نیز اثرات مهاری قابل توجهی را دارند. اما عصاره متانول ۸۰ درصد این دو گونه دارای اثرات مهاری ناچیزی در برابر آنزیم تیروزیناز می‌باشند (میزان IC_{50} محاسبه شده به ترتیب ۶۱/۱ و ۸۷/۰ میکروگرم/میلی‌لیتر بوده است). عصاره‌های متانولی هر سه گونه مورد بررسی نیز اثرات مهارکنندگی کمی در برابر آنزیم تیروزیناز نشان داده‌اند؛ عصاره متانولی گونه *St. aucheri* در غلظت‌های مورد بررسی غیر فعالی بوده و عصاره متانولی گونه‌های *St. benthamiana* ($IC_{50}=150/5$ میکروگرم/میلی‌لیتر) و *St. inflata* ($IC_{50}=47/5$ میکروگرم/میلی‌لیتر). به ترتیب فعالیت مهاری اندک و متوسطی در برابر آنزیم تیروزیناز دارند.

است. بررسی ارتباط بین فعالیت آنتی اکسیدانت و محتوای تام فنولی با استفاده از روش رگرسیون خطی مورد ارزیابی قرار گرفته است.

یافته‌ها

عصاره‌گیری از گونه‌های مختلف *stachys* شامل *St. aucheri*, *St. benthamiana* و *St. inflata* در حلال‌های متانول خالص، متانول ۸۰ درصد و دی‌کلرومتان با استفاده از روش خیساندن صورت گرفت. نتایج مربوط به راندمان عصاره‌های خشک تهیه شده از حلال‌های مورد آزمون در جدول ۲ آورده شده است. به طور کلی راندمان عصاره‌های متانولی و متانول ۸۰ درصد بیشتر از عصاره‌های دی‌کلرومتانی است و راندمان عصاره‌ی متانولی و متانول ۸۰ درصد تقریباً یکسان هستند و تفاوت چندانی با هم ندارند.

جدول ۲) راندمان عصاره‌های متانولی، متانول ۸۰ درصد و دی کلرومتانی ۳ گونه <i>Stachys</i>		
راندمان عصاره (%)	نوع عصاره	نام گیاه
۱۹	متانولی	<i>Stachys aucheri</i>
۲۰	متانول ۸۰ درصد	
۸	دی کلرومتانی	
۱۳	متانولی	<i>Stachys benthamiana</i>
۱۲	متانول ۸۰ درصد	
۳	دی کلرومتانی	
۱۰	متانولی	<i>Stachys inflata</i>
۱۳	متانول ۸۰ درصد	
۵	دی کلرومتانی	

جدول ۳) فعالیت مهاري ۵۰ درصد آنزيم تيروزيناز توسط عصاره‌های دي کلرومتانی، متانولي و متانول ۸۰ درصد سه گونه <i>Stachys</i>			
IC ₅₀ * میکروگرم / میلی‌لیتر		نام گیاه	
دي کلرو متان	متانول ۸۰ درصد	متانولي	نوع عصاره
۱۳/۸±۰/۶	۶۱/۱±۱/۰	>۲۰۰	<i>Stachys aucheri</i>
۲۱/۵±۰/۸	۸۷/۰±۱/۱	۱۵۰/۵±۰/۵	<i>Stachys benthamiana</i>
۵/۴±۰/۶	۲۱/۹±۰/۶	۴۷/۵±۰/۷	<i>Stachys inflata</i>
	۹/۲±۱/۱ میکرومولار		<i>Kojic acid</i>

مقادير به صورت میانگين ± S.E.M سه الي چهار آزمون مختلف گزارش شده است.
* غلظت لازم برای مهار فعالیت آنزيم به میزان ۵۰ درصد

ارزیابی فعالیت آنتی اکسیدانت و محتوای تام فنولی

عصاره‌های مختلف سه گونه *Stachys*

فعالیت آنتی اکسیدانی و محتوای تام فنولی عصاره دی

کلرومتانی، متانولي و متانول ۸۰ درصد سه گونه مختلف *Stachys* به ترتیب با استفاده از آزمون روبش رادیکال‌های DPPH و ارزیابی فولین - سیو کالتو مورد بررسی قرار گرفت (جدول ۴).

جدول ۴) فعالیت بازدارنگی ۵۰ درصد رادیکال‌های آزاد DPPH و محتوای تام فنولی عصاره‌های متانولي و دي کلرومتانی گونه‌های <i>Stachys</i>			
محتوای تام فنولی (میلی گرم اکی والان/گرم)**	DPPH IC ₅₀ (میلی گرم / میلی لیتر)	نوع عصاره	نام گیاه
۰/۹±۵۴/۷	۱/۳±۶۳/۴	متانول	<i>Stachys aucheri</i>
۲/۲±۱۳۹/۷	۰/۳±۱۷/۰	متانول ۸۰٪	
۰/۷±۴۴/۹	غیرفعال	دی کلرومتان	
۰/۴±۵۲/۷	۰/۵±۶۴/۰	متانول	<i>Stachys benthamiana</i>
۱/۸±۱۳۸/۶	۱۶/۴ ± ۰/۲	متانول ۸۰٪	
۰/۶±۱۷/۹	غیرفعال	دی کلرومتان	
۰/۸±۳۶/۸	۰/۴±۱۰۸/۰	متانول	<i>Stachys inflata</i>
۲/۱±۹۸/۵	۰/۲±۲۹/۵	متانول ۸۰٪	
۱/۲±۲۴/۰	غیرفعال	دی کلرومتان	
	۰/۱±۱۲/۰		<i>Quercetin</i>

مقادير به صورت میانگين ± S.E.M سه الي چهار آزمون مختلف گزارش شده است.
* میکروگرم گرم عصاره گیاه/میلی لیتر DPPH (۱۰^{-۴} مولار)
** میلی گرم اکی والان گالیک اسید / ۱ گرم گیاه خشک

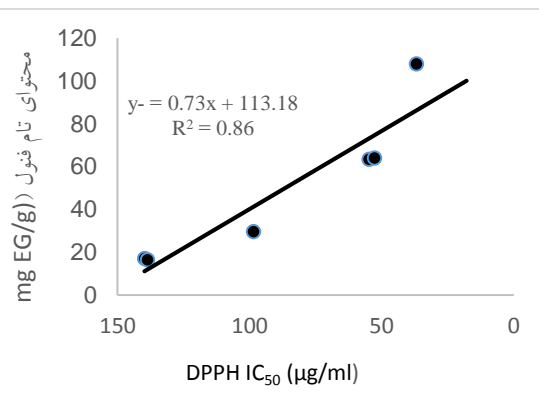
همان‌طور که مشاهده می‌گردد محتوای تام فنولی عصاره‌های متانول ۸۰ درصد هر سه گونه مورد بررسی بسیار بالاتر از عصاره‌های متانولي می‌باشد (محتوای تام فنولی عصاره متانول ۸۰ درصد سه گونه در محدوده ۹۸/۵-۱۳۹/۸ و عصاره متانولي ۳۶/۸-۵۴/۷ (میلی گرم اکی

والان گالیک اسید/۱ گرم گیاه خشک) می‌باشد. همان‌طور که انتظار می‌رود میزان فعالیت آنتی اکسیدانت این گونه‌ها در ارتباط مستقیم با میزان محتوای فنولی این ترکیبات بوده و رابطه خطی بین این دو متغیر معنی‌دار می‌باشد ($P < 0.05$) و ضریب تعیین رگرسیون ۰/۸۶ (نمودار ۱).

اندام‌های هوایی *St. lavandulifolia* را نشان داده است $IC_{50}=33/4$ میکروگرم / میلی لیتر (۱۳). بررسی محتوای فنولی این ترکیبات بیانگر حضور بالای ترکیبات فنولی در عصاره متانول ۸۰ درصد و با میزان کمتر در عصاره متانولی و با درصد ناچیز در عصاره دی کلرومتانی این دسته از ترکیبات است. بررسی فعالیت آنتی اکسیدانت با استفاده از روش فولین-سیکالتو (۱۶) نشان می‌دهد که میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانت با میزان محتوای تام فنولی در ارتباط مستقیم می‌باشد و عصاره‌های متانول ۸۰ درصد بیشترین محتوای فنولی و فعالیت آنتی اکسیدانت را دارا می‌باشند. بررسی فعالیت مهارى آنزیم تیروزیناز نشان دهنده قدرت مهارى قابل توجه عصاره‌های دی کلرومتانی می‌باشد و در این میان عصاره دی کلرومتانی گونه *St. inflata* بیشترین فعالیت مهارى این آنزیم را نشان داده است.

نتیجه‌گیری

با توجه به مطالعات پیشین که بیانگر حضور ترکیباتی مشابه ترکیبات ترپنی در عصاره دی کلرومتانی این گونه می‌باشند (۸) می‌توان پیشنهاد کرد که فعالیت مهارى آنزیم تیروزیناز این گیاهان عمدتاً به واسطه حضور ترکیبات شبه ترپنی یا سایر ترکیبات غیرقطبی می‌باشند و احتمالاً این ترکیبات با میزان بیشتری در عصاره دی کلرومتانی *St. inflata* نسبت به دو گونه دیگر، یافت می‌شود. ولی برای مشخص شدن نوع ترکیبات مؤثره و تعیین ساختار مولکولی آنها می‌بایست عصاره مذکور با روش‌های کروماتوگرافی و با راهنمایی آزمون‌های زیستی مناسب خالص‌سازی شده و سپس با روش‌های طیف‌سنجی این ترکیبات تعیین ساختار شیمیایی گردند.



نمودار ۱) بررسی ارتباط میان محتوای تام فنولی و فعالیت آنتی‌اکسیدانت عصاره‌های مختلف گونه‌های مختلف استاخیس مورد ارزیابی

Fig. 1) Assessment of the relationship between total phenol content and anti-oxidant activity of different *stachys* extract under evaluation.

فعالیت آنتی اکسیدانت عصاره‌های متانول ۸۰ درصد سه گونه *Stachys* در روش ارزیابی روبش رادیکال‌های آزاد DPPH ($IC_{50}=16/4-29/0$ میکروگرم / میلی لیتر) قابل توجه و بیشتر از عصاره‌های متانول ($IC_{50}=63/4-108/0$) میکروگرم / میلی لیتر) سه گونه مورد بررسی می‌باشد. عصاره‌های دی کلرومتانی این گونه‌ها در غلظت‌های مورد بررسی محتوای فنولی (۱۷/۹-۴۴/۹) (میلی گرم اکی والان/گرم) و فعالیت آنتی‌اکسیدانت ناچیزی دارند.

بحث

طی این مطالعه عصاره‌های متانولی، متانول ۸۰ درصد و دی کلرومتانی سه گونه مختلف *Stachys* که از نواحی مختلف ایران جمع‌آوری گردیده بود، مورد ارزیابی‌های مهارى آنزیم تیروزیناز و روبش رادیکال‌های آزاد قرار گرفت. مطالعات مختلف بیانگر اثرات آنتی اکسیدانت و تیروزیناز قابل توجه این گونه می‌باشند. بررسی‌های مختلف اثرات مهار کنندگی آنزیم تیروزیناز توسط عصاره اتانولی

سپاس و قدردانی

بدین وسیله از حوزه معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شیراز به دلیل حمایت‌های همه جانبه خود سپاسگزاری می‌گردد.

تضاد منافع

هیچ‌گونه تعارض منافع توسط نویسندگان بیان نشده است.

نتایج حاصل از این مطالعه بیانگر این واقعیت است که گیاه سنبله‌ای به ویژه گونه *St. inflata* در کنار سایر فعالیت بیولوژیک قابل توجه خود، می‌تواند به‌عنوان گونه گیاهی مهمی جهت فعالیت آنتی‌اکسیدانی و مهار کننده آنزیم تیروزیناز مورد توجه قرار گیرد و در صنایع آرایشی بهداشتی و غذایی و به ویژه در صنایع دارویی به‌عنوان درمان کمکی در بیماری‌های نورودژنراتیو مانند پارکینسون مورد استفاده قرار گیرد.

References:

1. Ullah S, Son S, Yun HY, et al. Tyrosinase Inhibitors: A Patent Review (2011-2015). *Expert Opin Ther Pat* 2016; 26(3): 347-62.
2. Chai W-M, Wei M-K, Wang R, et al. Avocado Proanthocyanidins as a Source of Tyrosinase Inhibitors: Structure Characterization, Inhibitory Activity, and Mechanism. *J Agric Food Chem* 2015; 63(33): 7381-7.
3. Karim AA, Azlan A, Ismail A, et al. Phenolic Composition, Antioxidant, Anti-Wrinkles and Tyrosinase Inhibitory Activities of Cocoa Pod Extract. *BMC Complement Altern Med* 2014; 14(1): 381.
4. Orhan IE, Khan MT. Flavonoid Derivatives as Potent Tyrosinase Inhibitors—A Survey of Recent Findings Between 2008-2013. *Curr Top Med Chem* 2014; 14(12): 1486-93.
5. Yang YF, Lai XY, Lai GY, et al. Purification and Characterization of a Tyrosinase Inhibitor from *Camellia* Pollen. *J Func Foods* 2016; 27: 140-9.
6. Hseu YC, Cheng KC, Lin YC, et al. Synergistic Effects of Linderanolide B Combined with Arbutin, PTU or Kojic Acid on Tyrosinase Inhibition. *Curr Pharm Biotechnol* 2015; 16(12): 1120-6.
7. Jamzad Z. Florestic of Iran (Lamiaceae). 1st ed. Tehran: Research Institute of Forests and Rangelands, 2012, 1066. (Persian)
8. Tundis R, Peruzzi L, Menichini F. Phytochemical and Biological Studies of *Stachys* Species in Relation to Chemotaxonomy: A Review. *Phytochemistry* 2014; 102:7-39.
9. Salmaki Y, Zarre S, Govaerts R, et al. A Taxonomic Revision of the Genus *Stachys* (Lamiaceae: Lamioidae) in Iran. *Bot J Linn Soc* 2012; 170(4): 573-617.
10. Jassbi AR, Miri R, Asadollahi M, et al. Cytotoxic, Antioxidant and Antimicrobial Effects of Nine Species of Woundwort (*Stachys*) Plants. *Pharm Biol* 2014; 52(1): 62-7.
11. Tavakkoli M, Miri R, Jassbi AR, et al. *Carthamus*, *Salvia* and *Stachys* Species Protect Neuronal Cells Against Oxidative Stress-Induced Apoptosis. *Pharm Biol* 2014; 52(12): 1550-7.
12. Namjooyan F, Azemi M, Hejazi H, et al. Antioxidant capacity and total phenolic content of *Stachys aucheri* endemic plant to Persia. *Planta Medica* 2011; 77(12): PL95.
13. Kocak MS, Uren MC, Calapoglu M, et al. Phenolic Profile, Antioxidant and Enzyme Inhibitory Activities of *Stachys Annu* Subsp. *Annu* Var. *Annu*. *S Afr J Bot* 2017; 113: 128-32.
14. Blois MS. Antioxidant Determinations by the Use of a Stable Free Radical. *Nature* 1958; 181(4617): 1199-200.
15. Singleton VL, Rossi JA. Colorimetry of Total Phenolics with Phosphomolybdic-Phosphotungstic Acid Reagents. *Am J Enol Viticul* 1965; 16(3): 144-58.
16. Zarrabi MM, Asghari B, Maryamabadi A, et al. Phytochemical Properties and Inhibitory and Antioxidant Effects of the Decoction, Infusion and Hydro-Alcoholic Extract of *Nepeta Racemosa* on α -Amylase and α -Glucosidase. *Iran South Med J* 2019; 22(2): 90-105. (Persian)

Original Article

Phenolic Content, Antioxidant Effects and Tyrosinase Inhibitory Activity of Extract of Some *Stachys* Species from Iran

N. Edraki (PhD)^{1*}, M. Asadollahi (PhD)¹, H. Hemmatian (PharmD)²,
M. Khoshneviszadeh (PhD)^{1,2}, OR. Firuzi (PhD)¹, AH. Sakhteman (PhD)²,
AR. Jasbi (PhD)^{1**}

¹ Medicinal and Natural Products Chemistry Research Center, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

² Medicinal chemistry department, School of pharmacy, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

(Received 30 Jul, 2018)

Accepted 2 Jun, 2019)

Abstract

Background: Given the importance of *Stachys* genus in Iran and their significant biological activity, we collected three species of this plant: *St. aucheri* Benth., *Stachys benthamiana* Boiss and *St. inflata* Benth. from different regions of Iran. We examined the free radical scavenging potential, total phenol content and tyrosinase inhibitory activity of their methanol, methanol 80% and dichloromethane extracts.

Materials and Methods: Antioxidant activity and total phenol content of the mentioned extracts were assessed using DPPH and FolinCiocalteu reagent, respectively. The inhibitory activity of the extracts on tyrosinase was also investigated.

Results: Total phenol content of different extracts was high in the extracts as 98.5-139.7 mg eq. gallic acid/g in methanol 80% extract, 36.8-54.7 mg eq. gallic acid/g in methanol extract and 17.9-44.9 mg eq. gallic acid/g in dichloromethane extract. Furthermore, their antioxidant activity was correlated with total phenol content of the extracts. Methanol 80% extract had the highest total phenol content and antioxidant activity. Evaluation of the tyrosinase inhibitory potential of the extracts revealed that *St.inflata* exhibited a considerable inhibitory potential (IC₅₀= 5.4 ± 0.6 μM).

Conclusion: It can be concluded that tyrosinase inhibitory activity of *Stachys* genus might be due to the less polar compounds and these compounds are mostly present in the dichloromethane extract of *St. inflata* over *St. aucheri* and *St. benthamiana*

Keywords: Tyrosinase, tyrosinase inhibition, total phenol, DPPH, antioxidant activity, *Stachys*

©Iran South Med J. All right reserved

Cite this article as: Edraki N, Asadollahi M, Hemmatian H, Khoshneviszadeh M, Firuzi OR, Sakhteman AH, Jasbi AR. Phenolic Content, Antioxidant Effects and Tyrosinase Inhibitory Activity of Extract of Some *Stachys* Species from Iran. *Iran South Med J* 2019;22(4):191-199

Copyright © 2019 Edraki, et al This is an open-access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution-noncommercial 4.0 International License which permits copy and redistribute the material just in noncommercial usages, provided the original work is properly cited.

*Address for correspondence: Medicinal and Natural Products Chemistry Research Center, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran, Email: jassbiar@sums.ac.ir

Email: jassbiar@sums.ac.ir

*ORCID: 0000-0001-8306-2642

**ORCID: 0000-0003-3918-361X

Website: <http://bpums.ac.ir>

Journal Address: <http://ismj.bpums.ac.ir>