



مقاله مروری

اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری جلبک‌های خلیج فارس: یک مرور نظام‌مند

عرفان جامعی¹، محمدرضا کله‌گیریان¹، معصومه شیروانی¹، علی صادقی¹، محدثه مهدی¹، مریم نکوئی^{2*}

¹ کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر، بوشهر، ایران
² گروه بیوشیمی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر، بوشهر، ایران

چکیده

زمینه: در سال‌های اخیر، جلبک‌های دریایی به دلیل ترکیبات زیست فعال خود، مورد توجه محققان قرار گرفته‌اند. با توجه به ذخایر گسترده جلبک‌های خلیج فارس، این مطالعه به بررسی خواص آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری این جلبک‌ها پرداخته است.

مواد و روش‌ها: مطالعات منتشر شده در مجموعه‌ای از پایگاه‌های معتبر علمی (PubMed، Web of Science، Scopus و Google scholar) به وسیله ترکیبی از عبارات MeSH و Emtree از ابتدا تا سال ۲۰۲۴ جستجو شدند. مطالعات مرتبط با اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری جلبک‌های خلیج فارس انتخاب و داده‌های مربوط به نام علمی جلبک، ترکیبات مؤثر، حلال‌های استخراج، روش‌های سنجش و ترکیبات مؤثر استخراج شده و به صورت کیفی تحلیل شدند.

یافته‌ها: تعداد ۹۶ مطالعه در این مرور گنجانده شد. بیشترین تعداد مطالعات به جلبک‌های قهوه‌ای اختصاص داشت. در بین آن‌ها، برخی از گونه‌ها بیشترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی را نشان دادند. همچنین، برخی از عصاره‌های جلبکی، به ویژه عصاره‌های استخراج شده با حلال‌های آلی، قوی‌ترین اثرات ضدتوموری را داشتند. متانول و اتانول رایج‌ترین حلال‌های مورد استفاده برای استخراج ترکیبات آنتی‌اکسیدانی از جلبک‌های خلیج فارس بودند. علاوه بر این، سایر حلال‌های آلی مانند ان-هگزان، اتیل استات و دی‌کلرومتان، به طور کلی در فعالیت ضدتوموری عملکرد بهتری نسبت به حلال‌های آبی داشتند.

نتیجه‌گیری: جلبک‌های خلیج فارس به عنوان منبع غنی از ترکیبات زیست فعال، پتانسیل بالایی در درمان سرطان و کاهش استرس اکسیداتیو دارند. با این حال، تحقیقات بیشتری برای بهره‌برداری بهینه از این منابع ضروری در پزشکی و توسعه دارو مورد نیاز است.

پیام کلیدی: جلبک‌های خلیج فارس به عنوان منبع غنی از ترکیبات زیست فعال، پتانسیل بالایی در درمان سرطان و کاهش استرس اکسیداتیو دارند و می‌توانند در توسعه داروهای جدید مورد توجه قرار گیرند.

واژگان کلیدی:

جلبک
آنتی‌اکسیدان
ضدتومور
خلیج فارس

*نویسنده مسئول:

مریم نکوئی

nekoeei.maryam@yahoo.com



دریافت: ۱۴۰۳/۱۰/۱۸
پذیرش: ۱۴۰۳/۱۱/۳۰



CrossMarck



10.61186/ismj.27.4.297



دانشگاه علوم پزشکی
و خدمات بهداشتی و درمانی بوشهر



CrossMarck



10.61186/ismj.27.4.297

Review article

The Antioxidant and Antitumor Effects of Algae from the Persian Gulf: A Systematic Review

E. Jamei ¹ , MR. Gallehgiryan ¹, M. Shiravani ¹, A. Sadeghi ¹, M. Mahdi ¹, M. Nekooei ^{2*} 

¹ Student Research Committee, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

² Department of Biochemistry, School of Medicine, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

Abstract

Background: Marine algae have gained attention due to their bioactive compounds. Given the vast reserves of algae in the Persian Gulf, this study explores the antioxidant and antitumor properties of these algae.

Materials and Methods: Published studies were searched from scientific databases (PubMed, Web of Science, Scopus, and Google Scholar) using a combination of MeSH and Emtree terms from inception to 2024. Studies related to the antioxidant and antitumor effects of Persian Gulf algae were selected, and data regarding the scientific names of the algae, active compounds, extraction solvents, assay methods, and extracted active compounds were qualitatively analyzed.

Results: A total of 96 studies were included in this review. The majority of the studies focused on brown algae, among which certain species exhibited the highest antioxidant activity. Some algal extracts, particularly those obtained using organic solvents, also demonstrated the strongest antitumor effects. Methanol and ethanol were the most commonly used solvents for extracting antioxidant compounds from Persian Gulf algae. Furthermore, other organic solvents such as n-hexane, ethyl acetate, and dichloromethane generally showed better antitumor activity than aqueous solvents.

Conclusion: Persian Gulf algae, as a rich source of bioactive compounds, have significant potential in cancer therapy and oxidative stress reduction. However, further research is required for the optimal exploitation of these resources in medicine and drug development.

Keywords:

Algae
antioxidant
antitumor
Persian Gulf

*Corresponding author:

Maryam Nekooei
nekooei.maryam@yahoo.com

Received: 2025/01/07
Accepted: 2025/02/18



مقدمه

اکسیژن عنصری است که برای زندگی ضروری است و خواص اکسیداتیو آن نقش حیاتی در پدیده‌های بیولوژیکی متنوع ایفا می‌کند. اما باید توجه داشت که اکسیژن دارای خواص دوگانه است و علاوه بر نقش مؤثر آن بر حیات موجودات، می‌تواند آسیب‌های درون سلولی را با رویدادهای اکسیداتیو تشدید کند (۱). هنگامی که سلول‌ها از اکسیژن برای تولید انرژی استفاده می‌کنند، رادیکال‌های آزاد در نتیجه تولید ATP (آدنوزین‌تری فسفات) توسط میتوکندری و یا در اثر عوامل خارجی (آلودگی، دود سیگار، تشعشع، دارو) تولید می‌شوند. این محصولات فرعی عموماً گونه‌های اکسیژن فعال (ROS) و همچنین گونه‌های نیتروژن فعال (RNS)^۲ هستند و نقش عمده‌ای در ایجاد بیماری‌های مزمن و دژنراتیو مانند سرطان، آرتریت، اختلالات خود ایمنی، بیماری‌های قلبی عروقی و عصبی دارند. بدن انسان برای مقابله با اثرات مضر رادیکال‌های آزاد دارای مکانیسم‌های مختلفی به کمک آنتی‌اکسیدان‌ها است که این آنتی‌اکسیدان‌ها می‌توانند هم در داخل بدن و هم از خارج بدن تأمین شوند (۲-۴). اکسیژن فعال ممکن است از طریق دو مکانیسم در سرطان‌زایی نقش داشته باشد: (۱) القای جهش‌های ژنی ناشی از آسیب سلولی (۲) تأثیر بر انتقال سیگنال و فاکتورهای رونویسی. اینکه کدام مکانیسم را دنبال می‌کند به عواملی مانند نوع گونه‌های اکسیژن فعال درگیر و شدت استرس بستگی دارد. اهداف سلولی تحت تأثیر استرس اکسیداتیو شامل DNA، فسفولیپیدها، پروتئین‌ها و کربوهیدرات‌های غشای سلولی است که DNA اکسید شده و آسیب دیده دارای پتانسیل القای جهش‌های ژنتیکی است. همچنین ثابت شده است، برخی از ژن‌های تلومر، ژن‌های سرکوبگر تومور مانند P53 و دیگر ژن‌های مربوط به چرخه سلولی در حضور رادیکال‌های آزاد مستعد جهش هستند که این موضوع می‌تواند وقوع انواع سرطان را در پی داشته باشد (۵ و ۶). بنابراین از آنجایی که رادیکال‌های فعال اکسیژن نقش مهمی در سرطان‌زایی و سایر بیماری‌های انسانی ایفا می‌کنند، آنتی‌اکسیدان‌های موجود در منابع طبیعی به‌عنوان عوامل شیمیایی

پیشگیری‌کننده سرطان به طور قابل‌توجهی مورد بررسی قرار می‌گیرند (۷).

به دنبال مطالعات صورت گرفته، اکوسیستم دریایی مخزن دست نخورده‌ای از ترکیبات فعال بیولوژیکی است و ثابت شده است که ارگانوسم‌های دریایی منابع بسیار بالقوه‌ای برای تجاری‌سازی ترکیبات سودمند دارویی و پزشکی هستند (۸). علاوه بر این به دلیل مصرف بیش از حد گیاهان خشکی‌زی و خطراتی مانند کاهش نسبی آن‌ها و تهدید انقراض برای برخی گونه‌ها، منابع دریایی به‌عنوان جایگزینی برای مطالعات ترجیح داده می‌شوند (۹). یکی از ارگانوسم‌های فراوان دریایی جلبک‌ها هستند. جلبک‌ها، علاوه بر زیبایی‌بخشی به مناظر زیر آب، به‌عنوان مواد غذایی و مواد اولیه صنعتی برای انسان و سایر جانداران دارای اهمیت ویژه‌ای هستند. همچنین از دیرباز، جلبک‌های دریایی در رژیم‌های غذایی و به‌عنوان داروهای سنتی در دنیا مورد استفاده قرار گرفته‌اند. جلبک‌های دریایی، مشابه گیاهان، از انرژی خورشیدی برای تولید کربوهیدرات از دی‌اکسید کربن و آب بهره می‌برند (فتوسنتز). با این حال، در مقایسه با گیاهان زمینی ساختار ساده‌تری دارند، چرا که مواد مغذی مورد نیاز خود را مستقیماً از آب اطراف جذب می‌کنند و نیازی به ریشه‌ها یا بافت‌های هدایت‌کننده پیچیده ندارند (۱۰). جلبک‌ها در زیستگاه‌های پیچیده‌ای زندگی می‌کنند و همواره در معرض شرایط تهدیدکننده قرار دارند که منجر به تشکیل رادیکال‌های آزاد و سایر عوامل اکسید کننده می‌شود. با این حال، بسیاری از شواهد نشان می‌دهد که سلول‌های آن‌ها مکانیسم‌هایی برای سازگاری سریع با محیط دارند و متابولیت‌های ثانویه تولید می‌کنند که از آن‌ها در برابر این آسیب‌ها محافظت می‌کند (۱۱). بنابراین باید در نظر داشت که جلبک‌ها از طیف عظیمی از ترکیبات در مواجهه با بسترهای مختلف و شرایط استرس برخوردار هستند که این ترکیبات شامل پلی‌ساکاریدها، ترکیبات فنلی و مشتقات آن‌ها، رنگدانه‌ها، پروتئین‌ها، لیپیدها و اسیدهای چرب قابل جداسازی هستند که می‌توانند دارای خواص ضد میکروبی، ضد ویروسی، ضد قارچی، ضد چربی خون، ضد توموری، ضد دیابت، ضد انعقادی، آنتی‌اکسیدانی و ضد حساسیت باشند (۱۲ و ۱۳).

¹ Reactive oxygen species

² Reactive nitrogen species

خلیج فارس با برخورداری از ۱۲۶۰ کیلومتر خط ساحلی در امتداد با دریای عمان یکی از غنی‌ترین منابع ارگانسیم‌های مختلف از جمله جلبک‌ها می‌باشد (۱۴). اکنون ۱۵۳ گونه جلبک از سواحل خلیج فارس شناسایی شده است که شامل رودوفیت (جلبک قرمز)، فئوفیت (جلبک قهوه‌ای)، کلروفیت (جلبک سبز)، آگروانتوفیت (جلبک سبز- زرد) و سیانوفیت (آبی- سبز) هستند (۱۵). عصاره‌های مختلف انواع گونه‌های جلبک در خلیج فارس از نظر خواص آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری مورد مطالعه قرار گرفته‌اند که شواهد نشان از وجود اثر آنتی‌اکسیدانی قابل توجه در غلظت‌های مختلف عصاره و بروز میزان چشم‌گیری اثر ضدتوموری دارد (۱۶ و ۱۷). همچنین یکی از ترکیبات رایج موجود در جلبک‌های قهوه‌ای، پلی‌ساکارید سولفات ه فوکوئیدان است که حاوی فعالیت‌های زیستی به ویژه فعالیت آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری است (۱۸). برخی دیگر از جلبک‌های خلیج فارس به جهت برخورداری از ترکیبات پلی‌فنلی از جمله فلاونوئیدها به عنوان آنتی‌اکسیدان‌های ایمن و غیرسمی شناخته شده‌اند (۱۹). با این وجود پژوهش‌ها در حوزه کشف اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری عصاره و یا ترکیبات استخراج شده از جلبک‌های شناخته شده و یا مجهول همچنان ادامه دارد و سهم ارزشمندی را در توسعه روش‌های درمان و سلامت خواهد داشت.

در این مطالعه مرور نظام‌مند سعی شده است تا مطالعات انجام گرفته درباره خواص آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری و ترکیبات فعال موجود در سه گونه جلبک قرمز، قهوه‌ای و سبز بررسی شوند. این بررسی می‌تواند راهنمایی جامع و سودمند برای تحقیقات آینده و آزمایش‌های بالینی ارائه کند و به توسعه درمان‌های نوین با کارایی بیشتر و عوارض جانبی کمتر و ارائه راهکارهایی برای مبارزه با چالش‌های رو به رشد بهداشت و درمان کمک نماید.

مواد و روش‌ها

منابع داده و جستجو

مطالعات در مورد اثر آنتی‌اکسیدانی و اثر ضدتوموری جلبک‌های خلیج فارس، در پایگاه‌های اطلاعاتی معتبر این حوزه شامل Scopus، Web of Science، Pubmed و Google Scholar از ابتدا تا سال ۲۰۲۴ جستجو شدند. جستجو، به وسیله ترکیبی از عبارات MeSH و Emtree

(اصطلاحات موضوعی در Embase) انجام شد تا جستجوی کامل و جامعی به عمل آید. به منظور پوشش‌دهی جامع و کامل موضوع، استراتژی جستجو در دو گروه اصلی انجام شد: ۱) مطالعات مرتبط با اثر آنتی‌اکسیدانی جلبک‌های خلیج فارس با استفاده از عبارات "Antioxidant" AND "Algae" AND "Persian Gulf" (۲) مطالعات مرتبط با اثر ضدتوموری جلبک‌های خلیج فارس با استفاده از عبارات "Antitumor" AND "Algae" AND "Persian Gulf".

معیارهای ورود و خروج

در این مرور نظام‌مند، به منظور بررسی دقیق و جامع، معیارهای مشخصی برای ورود و خروج مطالعات در نظر گرفته شد. مطالعاتی که به بررسی عملکرد جلبک‌های منطقه خلیج فارس به عنوان یک عامل آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری پرداخته بودند، انتخاب شدند. همچنین مطالعات منتشر شده به زبان‌های فارسی و انگلیسی، به مطالعه وارد شدند. به منظور اطمینان از جامعیت و به روز بودن داده‌ها، مطالعاتی که از ابتدا تا سال ۲۰۲۴ منتشر شده‌اند، در این مطالعه مروری لحاظ شدند. در عین حال، برخی از مطالعات مانند مقالات مروری (Review Articles)، مقالات کنفرانسی، گزارش موردی (Case Report)، مطالعات تکراری، چکیده کنفرانس‌ها، پایان‌نامه‌ها و ثبت اختراعات به دلیل عدم انطباق با معیارهای مطالعه از بررسی کنار گذاشته شدند تا تمرکز مطالعه مروری بر مطالعات اصلی و مرتبط باقی بماند.

غربالگری و استخراج داده‌ها

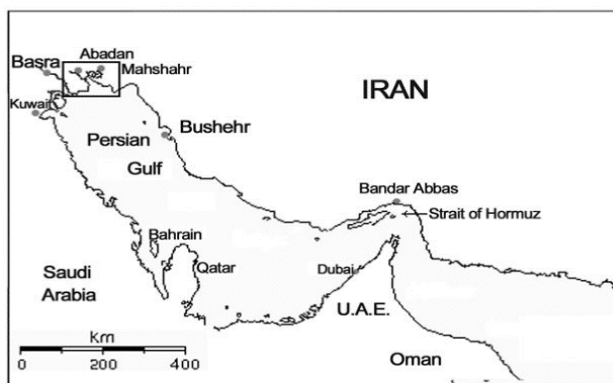
نرم‌افزار Endnote ویرایش ۲۰/۵ توسط دو نفر از نویسندگان برای غربالگری مطالعات به طور دقیق بر اساس معیارهای ورود و خروج مورد استفاده قرار گرفت. مجموعاً ۴۰۱۶ مطالعه از چهار پایگاه نام برده شده یافت شد که از این تعداد ۳۰۸۱ مطالعه مربوط به گروه اول جستجو (مطالعات مرتبط با اثر آنتی‌اکسیدانی جلبک‌های خلیج فارس) و ۹۳۵ مطالعه مربوط به گروه دوم جستجو (مطالعات مرتبط با اثر ضدتوموری جلبک‌های خلیج فارس) بود. تعداد ۷۴۶ مطالعه تکراری و ۳۱۷۴ مطالعه به علت عدم تطابق با معیارهای ورود و خروج از مطالعه حذف شدند. تعداد ۹۶ مطالعه مورد

یافته‌ها

جلبک‌های خلیج فارس

خلیج فارس یک منطقه نیمه محصور شناخته می‌شود که از طریق تنگه هرمز به دریای عمان متصل می‌شود و از غرب به کشورهای جهان عرب محدود می‌شود. خلیج فارس منطقه‌ای با جزر و مد، آب هوای خشک استوایی و منبع گروه بزرگ و متنوعی از ارگانسیم‌های دریایی است (شکل ۱) (۲۰). مطالعات درباره جلبک‌های خلیج فارس بر روی سه گونه قرمز، قهوه‌ای و سبز انجام شده است که هرکدام از این جلبک‌ها، از ترکیبات و خواص متنوعی برخوردار هستند. تراکم هرگونه در فصول مختلف سال متفاوت است، برای مثال در خط ساحلی استان بوشهر بیشترین تعداد گونه در بهار و پس از آن تابستان، زمستان و پاییز ثبت شده است و از این تعداد، دو جلبک قرمز *لورنسیا پنیکولاتا*^۳ و *لورنسیا پاپیلوسا*^۴ و سه جلبک قهوه‌ای *سیستوسیره میریکا*^۵، *سیستوسیره ترینودیس*^۶ و *پادینا دیستروماتیک*^۷ در طول هر چهار فصل سال مشاهده شدند (شکل ۲) (۲۱).

مرور نظام‌مند قرار گرفتند. در ابتدا، با مطالعه عناوین و چکیده‌های مقالات، هر مقاله که به وضوح شرایط ورود را نداشت حذف شد. سپس، متن کامل مقالات باقی‌مانده با دقت بیشتری بر اساس معیارهای ورود و خروج دوباره غربالگری شدند. در صورت وجود اختلافات بین نویسندگان، این اختلافات از طریق بحث و تجزیه و تحلیل حل شدند. اگر اجماع حاصل نشد، قبل از تصمیم‌گیری در مورد گنجاندن مطالعه، نویسنده سوم در مشورت شرکت کرد. داده‌های استخراج شده از مطالعات وارد شده شامل نام علمی جلبک‌ها، نام انواع حلال‌های مورد استفاده به منظور استخراج ترکیبات موجود در جلبک‌ها، نام انواع ترکیبات استخراج شده از جلبک‌ها، روش‌های سنجش اثر آنتی‌اکسیدانی در جلبک‌ها، میزان اثر آنتی‌اکسیدانی جلبک‌ها، انواع رده‌های سلولی مورد بررسی در مطالعات و میزان اثر ضدتوموری جلبک‌ها بودند.



شکل ۱. موقعیت خلیج فارس (۲۲)

Fig 1. Location of the Persian Gulf

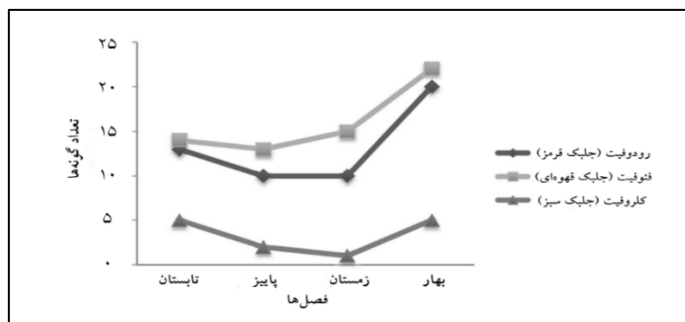
³ *Laurencia paniculate*

⁴ *Laurencia papillosa*

⁵ *Cystoseira myrica*

⁶ *Cystoseira trinodis*

⁷ *Padina distromatic*



شکل ۲. تعداد گونه های جلبک دریایی در فصول مختلف در منطقه جزر و مدی بوشهر، خلیج فارس (۲۱)
 Fig 2. The number of seaweed species in different seasons in the tidal zone of Bushehr, Persian Gulf

قابل توجهی هستند که برای محققان در ساخت داروهای ضدتوموری مفید واقع شده‌اند (۲۳).

جلبک‌های سبز (Chlorophyte)

کلروفیت‌ها در خلیج فارس به نسبت کمتری مورد مطالعه قرار گرفته‌اند اما تنوع ترکیبات زیست فعال در این گونه از جلبک‌ها نیز حفظ شده است. برای مثال فراکسیون هگزان و فراکسیون متانولی-آبی جلبک سبز *اولوا فلیکسا*^۸ جمع‌آوری شده از خلیج فارس، اثر سیتوتوکسیک قابل توجهی علیه رده سلولی T47D نشان داده است (۲۴). کلرلا^۹ سردهای از ریزجلبک‌های سبز تک سلولی خلیج فارس است. عصاره متانولی جلبک کلرلا نقش مهاری در مرگ سلولی، تولید بیش از حد ROS، تغییرات مورفولوژیکی در سلول‌ها، اختلال در آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی، پراکسیداسیون لیپیدی، از دست دادن MMP^{۱۰} و فعال شدن کاسپاز ۳ در سمیت ناشی از H₂O₂ در سلول‌های PC12 را در پی داشته است (۲۵). گونه‌های مختلفی از ماکروجلبک‌های خلیج فارس که اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضدسرطانی در آن‌ها مورد بررسی قرار گرفته است، در جدول ۱ فهرست شده‌اند.

جلبک‌های قرمز (Rhodophyta)

رودوفیت‌ها منابع غنی از متابولیت‌های ساختاری جدید و فعال بیولوژیکی هستند. آنالیز آنتی‌اکسیدانی، سیتوتوکسیک و فیتوشیمیایی عصاره دو جلبک قرمز فراوان خلیج فارس نشان دهنده وجود متابولیت‌های اولیه و ثانویه بود و نتایج فیتوشیمیایی و سیتوتوکسیک با چند تفاوت در مورد همه جلبک‌های قرمز خلیج فارس مشابه بود. با توجه به اثر ضدتوموری قابل توجه این گونه، عصاره جلبک قرمز خلیج فارس و اجزای فعال موجود در آن‌ها می‌توانند به عنوان آنتی‌اکسیدان‌های طبیعی و جایگزین ظاهر شوند و یا به عنوان نقطه شروع برای سنتز داروهای سیتوتوکسیک مؤثرتر عمل کنند (۱۷ و ۸۱).

جلبک‌های قهوه‌ای (Phaeophyceae)

فتوفیت‌ها نیز حاوی انواع متنوعی از ترکیبات زیست فعال هستند. عصاره‌ها و فراکسیون‌های جلبک‌های قهوه‌ای خلیج فارس اثرات سیتوتوکسیک متفاوتی را بر انواع مختلف رده‌های سلول سرطانی دارند و توانایی تولید ترکیباتی با خواص امیدوارکننده را دارند که می‌توانند در زمینه زیست پزشکی مورد استفاده قرار گیرند. این ترکیبات دارای خواص آنتی‌اکسیدانی، ضدالتهابی و ضدتوموری

⁸ *Ulva flexuosa*

⁹ *Chlorella*

¹⁰ Matrix Metalloproteinase

جدول ۱. گونه‌های مختلف ماکرو جلبک‌های مطالعه شده از نظر اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضدسرطانی در خلیج فارس

منابع	نوع فعالیت	نوع گونه	نام علمی جلبک
(۲۶)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Acanthophora muscoides</i>
(۲۷)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Acanthophora nayadiformis</i>
(۲۸)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Botryocladia leptopoda</i>
(۲۹)	آنتی‌اکسیدانی	سبز	<i>Caulerpa sertularioides</i>
(۳۰-۳۲)	آنتی‌اکسیدانی	سبز	<i>Chaetomorpha sp</i>
(۲۵)	آنتی‌اکسیدانی + ضدسرطانی	سبز	<i>Chlorella sp</i>
(۲۴)	ضدسرطانی	قهوه‌ای	<i>Chondria dasyphylla</i>
(۲۸)	آنتی‌اکسیدانی	سبز	<i>Cladophoropsis sp</i>
(۳۳)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Colopomenia sinuosa</i>
(۳۴)	آنتی‌اکسیدانی + ضدسرطانی	قهوه‌ای	<i>Cystoseira indica</i>
(۳۵-۳۷)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Cystoseira myrica</i>
(۳۸-۴۰)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Cystoseira trinodis</i>
(۴۱)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Dictyota indica</i>
(۴۰ و ۳۸)	آنتی‌اکسیدانی	سبز	<i>Entromorpha intestinalis</i>
(۴۲)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Fucus trinodis</i>
(۴۲ و ۲۶)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Galaxaura rugosa</i>
(۴۳-۴۶, ۱۷)	آنتی‌اکسیدانی + ضدسرطانی	قرمز	<i>Gracilaria corticata</i>
(۲۸)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Gracilaria folifera</i>
(۴۷)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Gracilaria gracilis</i>
(۲۸ و ۱۷)	آنتی‌اکسیدانی + ضدسرطانی	قرمز	<i>Gracilaria salicornia</i>
(۴۸)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Gracilariopsis persica</i>
(۲۸)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Gracilariopsis longissima</i>
(۳۷)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Hypnea flagelliformis</i>
(۴۹)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Hypnea hamulosa</i>
(۵۰)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Iyengaria stellata</i>
(۴۲)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Laurencia denderoidea</i>
(۲۸)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Laurencia papillosa</i>
(۳۸ و ۲۷)	آنتی‌اکسیدانی	قرمز	<i>Laurencia snyderia</i>
(۵۰)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Lyengaria stellata</i>
(۴۷)	آنتی‌اکسیدانی	سبز	<i>Nannochloropsis oculata</i>
(۵۱)	آنتی‌اکسیدانی	سبز	<i>pachynema Valoniopsis</i>
(۴۹)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Padina astraulis</i>
(۵۲ و ۵۰)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Padina boergesenii</i>
(۵۴ و ۵۳, ۲۹)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Padina distromatic</i>
(۳۶)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Padina pavonica</i>
(۵۶ و ۵۵)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Padina sp</i>
(۴۱)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Padina tenuis</i>
(۵۷)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Palisada perforata</i>
(۵۸)	ضدسرطانی	سبز	<i>Picochlorum sp</i>
(۵۹ و ۵۶, ۲۶)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Polycladia myrica</i>
(۶۰)	ضدسرطانی	قهوه‌ای	<i>S. micraacanthum</i>
(۶۲-۶۳)	آنتی‌اکسیدانی + ضدسرطانی	قهوه‌ای	<i>Sargassum angustifolium</i>
(۶۵ و ۶۴, ۲۹)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Sargassum boveanum</i>
(۶۶)	ضدسرطانی	قرمز	<i>Sargassum glaucescens</i>
(۶۷)	ضدسرطانی	قهوه‌ای	<i>Sargassum oligocystum</i>
(۵۵)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Sargassum sp</i>
(۳۵)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Sargassum swartzii</i>
(۶۸ و ۶۹)	آنتی‌اکسیدانی + ضدسرطانی	قهوه‌ای	<i>Sargassum tenerimum</i>
(۷۱ و ۷۰, ۵۶)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Sargassum vulgare</i>
(۵۹ و ۲۶)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Sirophysalis trinodis</i>
(۷۲)	ضدسرطانی	سبز	<i>Spirogyra sp</i>
(۷۴ و ۷۳)	آنتی‌اکسیدانی	قهوه‌ای	<i>Stoechospermum marginatum</i>
(۱۹)	آنتی‌اکسیدانی	سبز	<i>Ulva clathrate</i>
(۲۴ و ۱۹)	آنتی‌اکسیدانی + ضدسرطانی	سبز	<i>Ulva flexuosa</i>
(۷۵ و ۱۹)	آنتی‌اکسیدانی	سبز	<i>Ulva intestinalis</i>
(۷۵)	آنتی‌اکسیدانی	سبز	<i>Ulva linza</i>

کورتی‌کاتا^{۱۲}، سیستوزیرا میریکا^{۱۳}، کولوپومینا سینووسا^{۱۴} با اختلاف، بیشترین تعداد مطالعات را به خود اختصاص دادند. این امر ممکن است به دلیل اثرات برجسته این

در بررسی مطالعات مرتبط با اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری جلبک‌های خلیج فارس (جدول ۱)، ماکرو جلبک‌های سارگاسوم آنگوستیفولیوم^{۱۱}، گراسیلاریا

¹¹ *Sargassum angustifolium*

¹² *Gracilaria corticata*

¹³ *Cystoseira myrica*

¹⁴ *Colopomenia sinuosa*

گونه‌ها، نتایج مثبت دریافت شده از این گونه‌ها در آزمون‌های مربوطه، فراوانی و میزان در دسترس بودن آن‌ها باشد. همچنین از میان سه گونه جلبک قرمز، قهوه‌ای و سبز به ترتیب بیشترین تعداد مطالعات به جلبک‌های قهوه‌ای اختصاص دارد. پس از آن، جلبک‌های قرمز در رتبه دوم و جلبک‌های سبز در رتبه سوم قرار می‌گیرند.

خواص آنتی‌اکسیدانی جلبک‌ها

به‌طور کلی ماکروجلبک‌ها قادر به تولید طیف گسترده‌ای از متابولیت‌های ثانویه مانند پلی‌فنل‌ها، فلاونوئیدها، استروئیدها، فلوروتانین‌ها، کاروتنوئیدها، آلکان‌ها، کتون‌ها و پلی‌ساکاریدهای جلبکی از جمله فوکوئیدان، آسکوفیالین، آلزینات، کاراگینان و بسیاری از ترکیبات دیگر هستند که هرکدام از این ترکیبات می‌توانند از قابلیت مهار رادیکال‌های آزاد برخوردار باشند (۲۶ و ۷۶). به‌طور کلی جلبک‌ها رنگدانه‌های متنوعی جهت فتوسنتز تولید می‌کنند که آن‌ها را می‌توان به سه گروه بزرگ طبقه‌بندی کرد: کلروفیل‌ها، کاروتنوئیدها و فیکوبیلین‌ها. در داخل کاروتنوئیدها گزانتوفیل‌ها قرار دارند که گزانتوفیل‌ها (فوکوزانتین^{۱۵}، آستاگزانتین^{۱۶}، لوتئین^{۱۷}، زآگزانتین^{۱۸} و β -کرپیتوکسانتین^{۱۹}) نوعی کاروتنوئید با فعالیت ضدتومور و ضدالتهابی هستند و به دلیل برخوردار بودن از ساختار شیمیایی غنی از پیوندهای مضاعف دارای خواص آنتی‌اکسیدانی می‌باشند (۷۰ و ۷۷). فوکوگزانتین نیز به عنوان یکی از مهم‌ترین کاروتنوئیدها (گزانتوفیل‌ها) شناخته می‌شود که در محیط‌های دریایی به فراوانی یافت می‌شود و مسئول فعالیت‌های ارزشمند بیولوژیکی مانند فعالیت آنتی‌اکسیدانی است (۴۱). رایج‌ترین پلی‌ساکاریدهای سولفات‌ها استخراج شده از گونه‌های مختلف جلبکی شامل گالاکتان از جلبک‌های قرمز، الوان از جلبک‌های سبز و فوکوئیدان از جلبک‌های قهوه‌ای است که با توجه به عواملی مانند فصل جمع‌آوری جلبک، گونه جلبک و روش استخراج پلی‌ساکارید سولفات‌ها از جلبک،

فعالیت‌های آنتی‌اکسیدانی منحصر به فردی را از خود نشان می‌دهند (۵۵). به منظور استخراج ترکیبات آنتی‌اکسیدانی متنوع از جلبک‌های خلیج فارس، از حلال‌های گوناگون با قطبیت و نسبت‌های مختلف استفاده شده است که شامل آب، متانول، اتانول، کلروفرم، استون، ان-هگزان، اتیل استات، دی‌کلرومتان و ان-بوتانول هستند (۴۳، ۵۹ و ۷۸). مطالعات گوناگونی در حوزه بررسی اثر آنتی‌اکسیدانی انواع عصاره و ترکیبات جلبک‌های خلیج فارس انجام شده است (جدول ۲). استفاده از آزمون‌های متنوع مانند TAC، DPPH، FIC، RP، FRAP، ABTS و TPC نشان‌دهنده یک ارزیابی جامع و چندوجهی از فعالیت آنتی‌اکسیدانی جلبک‌های خلیج فارس می‌باشد. در برخی مطالعات از مخلوط آب و اتانول در نسبت‌های مختلف (۳۰:۷۰، ۵۰:۵۰ و ۷۰:۳۰) برای استخراج ترکیبات فعال از جلبک‌ها استفاده شده است. متانول و اتانول به‌عنوان حلال‌های غالب در بسیاری از مطالعات مشاهده شده است که نشان‌دهنده استفاده گسترده از این حلال‌ها برای استخراج ترکیبات آنتی‌اکسیدانی از جلبک‌های خلیج فارس است. فعالیت آنتی‌اکسیدانی برخی از ترکیبات خاص مانند فوکوئیدان، آلزینات و فوکوگزانتین موجود در جلبک‌های خلیج فارس، به‌طور جداگانه ارزیابی شده است. غلظت عصاره و ترکیبات مختلف جلبک‌های خلیج فارس از مقادیر کم مانند ۰/۰۱ میلی‌گرم/ میلی‌لیتر تا مقادیر بالا مانند ۳۲۰۰ میکروگرم/ میلی‌لیتر متغیر هستند. بنابراین فعالیت آنتی‌اکسیدانی در جلبک‌ها به غلظت عصاره‌ها وابسته است. به‌عنوان مثال، *سارگاسوم آنگوستیفولیوم*^{۲۰} در غلظت ۰/۰۱۸ میلی‌گرم/ میلی‌لیتر بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی را داشت، در حالی که در برخی از جلبک‌های خلیج فارس مانند *سارگاسوم سوارتزئی*^{۲۱} و *هینیا فلاژلیفرمیس*^{۲۲}، بالاترین اثر آنتی‌اکسیدانی در غلظت‌های ۱ میلی‌گرم/ میلی‌لیتر مشاهده شد. عصاره‌های اتیل استات و متانولی در بیشتر جلبک‌ها به‌طور قابل توجهی توانستند بالاترین

¹⁵ Fucoxanthin

¹⁶ Astaxanthin

¹⁷ lutein

¹⁸ zeaxanthin

¹⁹ β -cryptoxanthin

²⁰ *Sargassum angustifolium*

²¹ *Sargassum swartzii*

²² *Hypnea flagelliformis*

قدرت آنتی‌اکسیدانی را نشان دهند. عصاره اتیل استات جلبک *سارگاسوم آنگوستیفولیوم*، بیشترین فعالیت مهار رادیکال آزاد را از خود نشان داد. همچنین استفاده از روش‌های مختلف استخراج مانند اولتراسوند و

ماسیراسیون، تأثیر مستقیمی بر فعالیت آنتی‌اکسیدانی جلبک‌های خلیج فارس داشت. به‌عنوان مثال، جلبک *پادینا* ۳۳ با استفاده از روش استخراج اولتراسوند بالاترین مقدار فنول کل را نشان داد.

جدول ۲. بررسی اثر آنتی‌اکسیدانی جلبک‌های خلیج فارس در مطالعات مختلف

نام جلبک	حلال یا ترکیب	غلظت	آزمون و مقیاس آزمون	نتایج	منابع
<i>Sargassum angustifolium</i>	آب- اتانول در نسبت‌های ۷۰:۳۰ و ۵۰:۵۰ و ۳۰:۷۰	۴۰ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	TAC (میلی‌گرم آسکوربیک اسید/ گرم پودر جلبکی خشک)	بالاترین اثر آنتی‌اکسیدانی جلبک <i>Sargassum angustifolium</i> در نسبت ۷۰:۳۰ حلال آب- اتانول مشاهده شد	(۶۲)
<i>Colopomenia sinuosa, astraulis Padina, Cystoseira merica, Sargassum angustifolium</i>	آب- اتانول، اتانول، آب	ذکر نشده	DPPH (درصد)	عصاره آبی جلبک <i>Cystoseira merica</i> بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی را نسبت به عصاره آبی سایر جلبک‌ها داشت و عصاره‌های آبی/ اتانولی در جلبک <i>Sargassum angustifolium</i> بالاترین قدرت آنتی‌اکسیدانی را از خود نشان داد	(۳۳)
<i>Iyengarina stellata</i>	آب	۱/۵ و ۱/۷ و ۲/۱۰ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	FIC (درصد)	توانایی شلخته‌کنندگی یون آهن (۹۷/۱۴ درصد) در غلظت ۲ میلی‌گرم/ میلی‌لیتر جلبک <i>Iyengarina stellata</i> بالا بود	(۷۹)
<i>Laurencia snyderia, Entromorpha intestinalis, Cystoseira trinodis</i>	اتانول (۷۰ درصد)	۱ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	RP (جذب نوری)	بیشترین جذب نوری (فعالیت آنتی‌اکسیدانی) با جذب ۷۹۹ مربوط به جلبک سبز <i>Entromorpha intestinalis</i> است	(۴۰)
<i>Sargassum angustifolium</i>	آب- اتانول، اتانول، آب	۷۴/۲۰ و ۳۵/۵۹ و ۱۶/۱۴ و ۳۷/۱۸ و ۵۸/۰۰۸ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	DPPH (درصد)	بیشترین قدرت اثر آنتی‌اکسیدانی مربوط به عصاره آب- اتانول جلبک <i>Sargassum angustifolium</i> در غلظت ۱/۱۸ میلی‌لیتر است	(۸۰)
<i>Hypnea hamulosa</i>	آب، استون، متانول، اتانول (در نسبت‌های ۱۰۰، ۷۰، ۵۰، ۳۰ و ۱۰۰)	ذکر نشده	TAC (میلی‌گرم آسکوربیک اسید/ گرم پودر جلبکی خشک)	بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی کل در آب ۱۰۰ درصد و استون ۵۰ درصد بهترین با مقادیر ۰/۰۶ و ۰/۰۷ میلی‌گرم آسکوربیک بر گرم پودر جلبکی خشک شده بود	(۷۸)
<i>Hypnea hamulosa, Gracilaria corticata</i>	آب، متانول، اتانول، استون (در نسبت‌های ۷۰، ۵۰، ۳۰ و ۱۰۰)	ذکر نشده	TAC (میلی‌گرم اسیدتانیک / گرم پودر جلبکی خشک شده)	بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی کل بالاتری بودند نسبت به جلبک <i>Gracilaria corticata</i>	(۴۹)
<i>Colpomenia sinuosa</i>	اتانول (۹۰ درصد)	۱ و ۱/۱۰ و ۱/۵۰ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	DPPH (درصد)	بیشترین اثر آنتی‌اکسیدانی در غلظت ۱ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	(۸۲)
<i>Cystoseira indica</i>	ان‌هگزان، اتانول، متانول، کلروفرم، آب	۱ و ۱۰ و ۱۰۰ و ۵۰۰ (میکروگرم/ میلی‌لیتر)	RP (جذب)	بیشترین اثر آنتی‌اکسیدانی در غلظت ۱ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر) از عصاره متانولی	(۳۴)
<i>Sargassum boveanum</i>	اتانول (۷۰ درصد)	۱ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	TAC (میلی‌گرم آسکوربیک اسید/ گرم پودر جلبکی خشک)	عصاره هیدروالکلی جلبک به میزان ۵۲۶/۹۹ میلی‌گرم آسکوربیک اسید/ گرم پودر جلبکی خشک دارای اثر آنتی‌اکسیدانی است	(۸۳)
<i>Cystoserriaceae myrica, Gracilaria corticata</i>	اتانول، متانول	۲۰ و ۳۰ و ۴۰ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	DPPH (درصد)	بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی را عصاره اتانولی برگ درخت حرا داشت و کمترین مقادیر را عصاره متانولی گونه <i>Cystoserriaceae myrica</i> داشت	(۸۴)
<i>Entromorpha intestinalis, Cystoseira myrica, Gracilaria corticata</i>	اتانول ۷۰ درصد	۱ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	FRAP (میکرومول آهن/ گرم عصاره)	بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی به میزان ۹۱۴/۶ میکرومول آهن/ گرم عصاره به جلبک سبز <i>Entromorpha intestinalis</i> تعلق دارد	(۳۸)

(۴۸)	عصاره اتیل استاتی <i>Hypnea flagelliformis</i> به میزان ۲۲۵۰ دارای بیشترین مقدار ظرفیت آکسیدانی کل می‌باشد. بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی در عصاره متانولی جلبک <i>Sargassum tenerimum</i> در غلظت ۱ میلی‌گرم/میلی‌لیتر به میزان است ۸۸/۲۲	TAC (میلی‌گرم آسکوربیک اسید/ گرم پودر جلبکی خشک)	۳ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	ان‌هگزان، اتیل استات، متانول	<i>Gracilariopsis persica, Hypnea flagelliformis</i>
(۵۱)	شخص آنتی‌اکسیدانی براساس IC50 به روش اولتراسوند ۹۲ و به روش ماسپراسیون ۴۲ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر) است بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی در عصاره کلروفرمی جلبک <i>Fucus trinodis</i> به میزان ۲/۹۸ است	DPPH (درصد)	۱/۰ و ۱/۰ و ۱ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	متانول، ان‌هگزان، دی-کلرومتان، کلروفرم	<i>Valoniopsis pachynema, Sargassum tenerimum</i>
(۵۴)	عصاره آنتی‌اکسیدانی در عصاره کلروفرمی جلبک <i>Fucus trinodis</i> به میزان ۲/۹۸ است بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی در عصاره <i>Sargassum boveanum</i> در غلظت ۳ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر) به میزان ۹۴ بود	DPPH (IC50)	ذکر نشده	متانول، ان‌هگزان، ان‌یوتانول	<i>Padina distromatic</i>
(۴۲)	عصاره آنتی‌اکسیدانی در عصاره کلروفرمی جلبک <i>Fucus trinodis</i> به میزان ۲/۹۸ است بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی در عصاره <i>Sargassum boveanum</i> در غلظت ۳ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر) به میزان ۹۴ بود	TAC (میلی‌گرم آسکوربیک اسید/ گرم عصاره)	۳۶/۰ و ۷۵/۰ و ۳ و ۶ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	ان‌هگزان، کلروفرم، اتانول	<i>Sargassum boveanum, Fucus trinodis, Laurencia denderoidea, Galaxaura rugosa</i>
(۶۴)	عصاره متانولی در غلظت ۱ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر) افزایش یافت ۲۳۷/۰۸	DPPH (درصد)	۱ و ۱۰ و ۱۰۰ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	اتانول، آب	<i>Sargassum boveanum</i>
(۲۵)	بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی مربوط به عصاره اتیل استاتی با ۹۲ درصد مهار در غلظت ۱ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر) بود بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی پلی‌ساکارید خام به میزان ۸۷/۷۹ در جلبک <i>Sirophysalis trinodis</i>	FRAP (میکرومول آهن/ گرم عصاره)	۱/۰ و ۰/۶، ۰/۴، ۰/۲ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	متانول، کلروفرم، اتیل استات، اتانول	<i>Chlorella sp</i>
(۳۹)	بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی مربوط به عصاره اتیل استاتی با ۹۲ درصد مهار در غلظت ۱ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر) بود بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی پلی‌ساکارید خام به میزان ۸۷/۷۹ در جلبک <i>Sirophysalis trinodis</i>	DPPH (درصد)	۱/۰ و ۰/۱ و ۰/۱ و ۰/۵ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	متانول، کلروفرم، اتیل استات، ان‌هگزان	<i>Cystoseira trinodis</i>
(۵۹)	فعالیت آنتی‌اکسیدانی این جلبک به میزان ۲۳/۶۹ میلی‌گرم در گرم است فعالیت آنتی‌اکسیدانی در تمام حلال‌های عصاره جلبک <i>Colpomenia sinuosa</i> بالاتر از جلبک <i>Chaetomorpha sp</i> بود	TAC (میلی‌گرم آسکوربیک اسید/ گرم پودر جلبکی خشک)	۵ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	پلی‌ساکاریدهای خام	<i>Sirophysalis trinodis, Polycladia myrica</i>
(۷۹)	فعالیت آنتی‌اکسیدانی این جلبک به میزان ۲۳/۶۹ میلی‌گرم در گرم است فعالیت آنتی‌اکسیدانی در تمام حلال‌های عصاره جلبک <i>Colpomenia sinuosa</i> بالاتر از جلبک <i>Chaetomorpha sp</i> بود	TAC (میلی‌گرم آسکوربیک اسید/ گرم پودر جلبکی خشک)	۵ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	آب	<i>Iyengaria stellata</i>
(۳۱)	بیشترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی در عصاره متانولی جلبک <i>Sargassum swartzii</i> به مقدار ۷۳/۹۲ بود عصاره‌های اتیل استاتی و متانولی جلبک <i>Palisada perforata</i> در هر سه غلظت فعالیت مهاری یکسانی نشان دادند به میزان ۸۷/۵۰ و ۳۷/۱۴ و عصاره هگزان فعالیت بسیار کمی را برای این جلبک نشان داد	DPPH (درصد)	ذکر نشده	استون، اتانول، متانول، آب (نسبت آب خالص ۱۰۰٪ و ۷۰٪:۳ برای سایر حلال‌ها)	<i>Chaetomorpha sp, Colpomenia sinuosa</i>
(۳۵)	بیشترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی در عصاره متانولی جلبک <i>Sargassum swartzii</i> به مقدار ۷۳/۹۲ بود عصاره‌های اتیل استاتی و متانولی جلبک <i>Palisada perforata</i> در هر سه غلظت فعالیت مهاری یکسانی نشان دادند به میزان ۸۷/۵۰ و ۳۷/۱۴ و عصاره هگزان فعالیت بسیار کمی را برای این جلبک نشان داد	FRAP (میکرومول آهن/ گرم عصاره)	۱۰ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	متانول، ان‌هگزان، اتیل استات، کلروفرم	<i>Sargassum swartzii, Cystoseira myrica, Colpomenia sinuosa</i>
(۵۷)	فعالیت آنتی‌اکسیدانی در تمام حلال‌های عصاره جلبک <i>Colpomenia sinuosa</i> بالاتر از جلبک <i>Chaetomorpha sp</i> بود	ABTS (درصد)	۱/۵ و ۳ و ۶ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	ان‌هگزان، اتیل استات، متانول	<i>Palisada perforate, Sargassum angostifolium</i>
(۲۶)	عصاره اتیل استات <i>Sargassum angustifolium</i> با IC50 ۴/۰ و عصاره ان‌هگزانی <i>Galaxaura rugosa</i> با IC50 ۵/۵۰ به ترتیب بیشترین و حداقل فعالیت‌های مهار را نشان دادند	ABTS (IC50)	۳۶/۰ و ۷۵/۰ و ۷۵/۰ و ۳ و ۷۵/۶ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	ان‌هگزان، اتیل استات، متانول	<i>Sirophysalis trinodis, Polycladia myrica, Sargassum angustifolium, Sargassum boveanum, Sargassum vulgare, Palisada perforate, Gracilaria corticate, Acanthophora muscoidea, Laurencia denderoidea, Galaxaura rugosa</i>
(۸۵)	عصاره اتیل استات جلبک <i>Sargassum vulgare</i> به میزان ۸۰۴/۰ به‌طور قابل توجهی بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی را در مقایسه با اسپداسکوربیک به میزان ۷۰۰/۰ به عنوان یک کنترل مثبت نشان داد بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی به میزان ۸۸۸/۸ متعلق به جلبک فرم <i>G. corticata</i> و کمترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی به میزان ۵۸۵/۴ متعلق به جلبک قهوه‌ای <i>Sargassum tenerimum</i> است	RP (جذب)	۷۵ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	ان‌هگزان، متانول، اتیل استات	<i>Sargassum vulgare, Ulva linza, Gracilaria corticata</i>
(۷۲)	بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی به میزان ۸۸۸/۸ متعلق به جلبک فرم <i>G. corticata</i> و کمترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی به میزان ۵۸۵/۴ متعلق به جلبک قهوه‌ای <i>Sargassum tenerimum</i> است	FRAP (میکرومول آهن/ گرم عصاره)	۱ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	متانول	<i>Sargassum tenerimum, Gracilaria corticata</i>

(۲۸)	بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی را جلبک <i>Cladophoropsis sp</i> به میزان ۴۸/۱ (میلی‌گرم/میلی‌لیتر) با جذب ۵/۰ نشان داد	RP (جذب)	۱۲-۳۲۰۰/۵ (میکروگرم/میلی‌لیتر)	اتانول (٪۹۰)	<i>Botryocladia leptopoda, Gracilaria folifera, Cladophoropsis sp, Colpomenia sinuosa, Cystoseira myrica, Gracilaria Salicornia, Gracillariopsis, longssima Iyengaria stellata, Hypneaflagelliformis, Laurenciapapillosa</i>
(۸۶)	حداکثر محتوای فنل در <i>Sargassum wightii</i> به میزان ۳/۴۶ مشاهده شد	TPC (میلی‌گرم در گرم)	۲۰۰-۱۰۰۰ (میکروگرم/میلی‌لیتر)	متانول (٪۸۰)	<i>Sargassum wightii Greville, Padina tetrastronoma Hauck, Chnoospora minima, Hormophysa triquetra</i>
(۳۶)	در میان عصاره چهار جلبک دریایی، عصاره اتیل استات جلبک <i>U. lactuca</i> بیشترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی را با IC50 به میزان ۶۲/۱۳ نشان داد	DPPH (IC50)	۲۰ و ۴۰ و ۸۰ و ۱۲۰ (میکروگرم/میلی‌لیتر)	اتیل استات، ان-هگزان، متانول	<i>Padina pavonica, Colpomenia sinuosa, Cystoseira myrica</i>
(۴۵)	بیشترین قدرت آنتی‌اکسیدانی عصاره متانولی جلبک <i>Gracilaria corticata</i> به میزان ۰/۰۶ مشاهده شد	FRAP (اسید تانیک (TAE) در هر گرم نمونه)	۱۰-۱۰۰۰ (میکروگرم/میلی‌لیتر)	متانول، استون	<i>Hypnea hamulosa, Gracilaria corticata, Enteromorpha intestinalis</i>
(۳۷)	در کل عصاره‌های آبی فعالیت آنتی‌اکسیدانی بالاتری داشتند و در این میان عصاره آبی جلبک <i>Cystoseira myrica</i> با IC50 به میزان ۷۷۸ بیشترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی را نسبت به جلبک‌های دیگر دارد	DPPH (IC50)	۱۰۰ (میلی‌گرم/میلی‌لیتر)	دی کلرومتان، متانول، اتیل استات، آب	<i>Hypnea flagelliformis, Cystoseira myrica, Sargassum boveanum</i>
(۴۴)	بالاترین مقدار فنل را جلبک <i>Enteromorpha intestinalis</i> داشت و کمترین مقدار فنل نیز مربوط به جلبک قرمز <i>Gracilaria corticata</i> بود.	TPC (میلی‌گرم اسید گالیک در گرم عصاره)	۱ (میلی‌گرم/میلی‌لیتر)	اتانول	<i>Cystoseira myrica, Enteromorpha intestinalis, Gracilaria corticata</i>
(۱۷)	بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی با IC50 به میزان ۰/۵۴ مربوط به جلبک <i>Gracilaria corticata</i> بود	DPPH (درصد)	۱ و ۳ و ۹ و ۲۷ و ۸۱ و ۲۴۳ (میکروگرم/میلی‌لیتر)	متانول	<i>Gracilaria Salicornia, Gracilaria corticata</i>
(۵۰)	بالاترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی به میزان ۸۸/۵ در عصاره استونی جلبک <i>Lyengaria stellat</i> مشاهده شد	DPPH (درصد)	۰/۵ و ۱ و ۰/۲۵ و ۰/۵ (میلی‌گرم/میلی‌لیتر)	استون، متانول، اتانول	<i>Lyengaria stellata, Padina boergesenii</i>
(۱۹)	جلبک <i>Ulva clathrate</i> نسبتاً بالاتری فعالیت آنتی‌اکسیدانی بالایی با IC50 به میزان ۰/۸۸ از خود نشان داد	DPPH (IC50)	۰/۱ و ۰/۵ و ۱ (میلی‌گرم/میلی‌لیتر)	متانول (٪۸۰)	<i>Ulva clathrate, Ulva linza, Ulva flexuosa, Ulva intestinalis</i>
(۷۳)	عصاره متانولی جلبک <i>Stoechospermum marginatum</i> با IC50 به میزان ۰/۰۰۱۲ دارای بیشترین اثر آنتی‌اکسیدانی است	DPPH (IC50)	۰/۱۰۰۰۰۵ (میلی‌گرم/میلی‌لیتر)	متانول، کلروفرم، اتانول، ان-هگزان	<i>Stoechospermum marginatum</i>
(۴۷)	بیشترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی مربوط به عصاره اتیل استات جلبک <i>Nannochloropsis oculata</i> به میزان ۷۲/۹۵ بود	FIC (درصد)	۸۰۰ (میکروگرم/میلی‌لیتر)	اتیل استات، متانول	<i>Gracilaria gracilis, Nannochloropsis oculata</i>
(۵۳)	میزان فنول کل عصاره ماسپراسوندی و اولتراسوندی جلبک پادینا به ترتیب ۴۰۵۵ و ۴۳۶۵ و فنول کل عصاره ماسپراسوندی و اولتراسوندی جلبک سارگاسوم برابر با ۳۳۹۷ و ۴۶۶۳ بود.	TPC (گرم گالیک اسید / کیلوگرم)	۲۰۰ (میلی‌گرم/میلی‌لیتر)	متانول، ان-هگزان، ان-بوتانول	<i>Padina distromatic, Sargassum angustifolium</i>
(۷۰)	فعالیت آنتی‌اکسیدانی جلبک با افزایش غلظت از ۳۳/۸۴ به ۷۰/۵۲۱ افزایش می‌یابد	TAC (میلی‌گرم آسکوربیک اسید/عصاره)	۲۰-۲۰۰ (میکروگرم/میلی‌لیتر)	آب	<i>Sargassum vulgare</i>
(۵۵)	میزان IC50 در فوتوتیدان استخراج شده در جلبک سارگاسوم و پادینا به ترتیب ۰/۱۴ و ۰/۱ میلی‌گرم/میلی‌لیتر بود که بیشتر از یادگرفته صنعتی BHT به میزان ۱۱ میکروگرم/میلی‌لیتر بود	DPPH (IC50)	۰/۱۲ و ۰/۵۶ و ۰/۰۹ و ۰/۳ (میلی‌گرم/میلی‌لیتر)	فوکوئیدان	<i>Sargassum sp, Padina sp</i>

(۷۶)	در غلظت‌های ۷۰ تا ۲ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر از ترکیب‌های مورد استفاده، درصد شلاته‌کنندگی آئینات و فوکوئیدان به ترتیب ۷۸/۱۹ تا ۷۶/۳ و ۹/۱۵ تا ۹/۱۵ به دست آمد و در تمامی غلظت‌ها توانایی شلاته‌کنندگی یون آهن توسط آئینات از فوکوئیدان بالاتر بود.	FIC (درصد)	۱/۵ و ۷۰ و ۲/۰ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	آئینات، فوکوئیدان	<i>Sargassum boveanum</i>
(۴۱)	فعالیت آنتی‌اکسیدانی عصاره <i>Dictyota indica</i> (در فصل زمستان) به میزان ۹۰ بیشتر از سایر گونه‌ها بود و <i>lyengaria stellata</i> کمترین فعالیت را نشان داد.	FRAP (میکروگرم اسید اسکوربیک/ گرم وزن خشک عصاره)	۵/۰ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	فوکوگزانتین	<i>Dictyota indica, Padina tenuis, Colpomenia sinuosa, lyengaria stellata</i>
(۵۶)	فراکشن اتیل استاتی <i>Macroclypea</i> قهوه‌ای . SP با غلظت ۳ میلی‌گرم در میلی‌لیتر دارای بیشترین فعالیت آنتی‌اکسیدانی بود و کمترین میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی مربوط به فراکشن آبی <i>myrica</i> . P با غلظت ۲۵/۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر بود	FRAP (میکرومول آهن/ گرم عصاره)	۲۵/۰ و ۱ و ۲ و ۳ (میلی‌گرم/ میلی‌لیتر)	آب-اتانول، اتیل استات	<i>Polycladia myrica, Padina sp</i>

اندازه‌گیری و ماده مرجع متفاوتی استفاده شده است (جدول ۳).

به منظور سنجش فعالیت آنتی‌اکسیدانی جلبک‌های خلیج فارس، مطالعات مختلف از انواع مختلف آزمون‌های آنتی‌اکسیدانی استفاده کرده‌اند که در هر کدام متغیر

جدول ۳. انواع آزمون‌های مورد استفاده برای سنجش فعالیت آنتی‌اکسیدانی جلبک‌های خلیج فارس

عنوان آزمون	نام جلبک	هدف آزمون	متغیر اندازه‌گیری	ماده مرجع	منابع
DPPH	<i>Cystoseria trinodis</i>	سنجش فعالیت مهار رادیکال‌های آزاد (رادیکال DPPH)	مهار (%) درصد	اسید آسکوربیک	(۳۹)
FRAP	<i>Gracilariopsis persica</i>	سنجش قدرت احیا کنندگی کلرید آهن III به کلرید آهن I	میزان جذب در ۷۰۰ نانومتر	اسید آسکوربیک	(۴۸)
FIC	<i>Sargassum tenerimum</i>	فعالیت کلاته‌کنندگی یون آهن	درصد کلاته‌کنندگی	EDTA	(۵۱)
RP	<i>Cystoseriaceae myrica</i>	سنجش قدرت کاهشی	میزان جذب در ۷۰۰ نانومتر	بوهیل هیدرواکسی آنیزول	(۸۴)
ABTS	<i>Palisada perforate</i>	سنجش فعالیت مهار رادیکال ABTS	EC50	کوئرستین	(۵۷)
TAC	<i>Fucus trinodis</i>	سنجش ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل	میکرو گرم اسیداسکوربیک بر میلی‌گرم عصاره	اسید آسکوربیک	(۴۲)
AOA	<i>Sargassum vulgar</i>	سنجش فعالیت آنتی‌اکسیدانی	میزان جذب در ۴۹۰ نانومتر	کاتچین	(۷۱)
TPC	<i>Gracilaria corticata</i>	سنجش میزان فنل کل	میلی‌گرم اسید تانیک بر گرم پودر جلبک	اسید تانیک	(۴۹)
TFC	<i>Gracilariopsis persica</i>	سنجش میزان فلاونوئید	میزان جذب در ۴۱۵ نانومتر	کوئرستین	(۴۸)
OH	<i>lyengaria stellata</i>	سنجش توانایی مهار رادیکال آزاد هیدروکسیل	میزان جذب در ۵۲۰ نانومتر	آب مقطر	(۷۹)

خواص ضدتوموری جلبک‌ها

می‌دهد که مواد زیست فعال بدست آمده از این جلبک‌ها اثرات ضدسرطان را از طریق مکانیسم‌های عملکردی چندگانه، از جمله ایجاد توقف در رشد سلول سرطانی و متاستاز و تهاجم و القای مرگ سلولی در سلول‌های سرطانی ایجاد می‌کنند (۶۶). ماکروجلبک قرمز، *گراسیلاریا کورتیکا* یک جلبک فراوان در دریای خلیج فارس است که از خود فعالیت ضد سرطانی در

انجام مطالعات گسترده در حوزه سلولی مولکولی بر سلول‌های سرطانی، یک رویکرد هدفمند در پیشگیری بیوشیمیایی از انواع سرطان‌ها به وجود آورده است که با هدف توقف و یا برگرداندن سلول‌ها به حالت قبل از سرطان از طریق عوامل دارویی دنبال می‌شود (۳۴). نتایج مطالعات روی جلبک‌های خلیج فارس نشان

²⁴ *Gracilaria corticata*

در اثرات ضدتوموری آنها است. به عنوان مثال، جلبک *پادینا آسترالیس*^{۲۸} در عصاره ان-هگزانی کمترین مقدار IC50 (۲/۰ میکروگرم/ میلی‌لیتر) را در رده سلولی HeLa نشان داد، که نشان دهنده قوی‌ترین اثر ضد توموری در بین جلبک‌های مورد بررسی بوده است. جلبک‌های *سیستوسریا ایندیکا*^{۲۹} و *سارگاسوم بووانوم*^{۳۰} در رده‌های سلولی مانند HCT116 و SW742 مقادیر IC50 قابل توجهی داشتند که نشان‌دهنده پتانسیل بالای این گونه از جلبک‌های خلیج فارس برای توسعه به عنوان عوامل ضدتوموری است. همچنین نانوذرات نقره بیوسنتز شده با عصاره آبی جلبک *اسپیروژایرا*^{۳۱} با IC50 (۴۴/۵ میکروگرم/ میلی‌لیتر) در رده سلولی MDA-MB-231، نشان دهنده اثر ضدتوموری قابل توجه این گونه جلبکی موجود در خلیج فارس بود. حلال‌های هگزان، اتیل استات، و دی‌کلرومتان به‌طور کلی در استخراج ترکیبات زیستی فعال با فعالیت ضدتوموری، موفق‌تر از حلال‌های آبی بوده‌اند و حلال متانول نیز بسته به رده سلولی و نوع جلبک، نتایج متغیری ارائه داده است.

برابر رده‌های سلولی لوسمیک انسانی نشان داده است (۴۶). جزء ان-هگزانی دو جلبک *سارگاسوم سوارتنزی*^{۲۵} و *سیستوسریا میریکا*^{۲۶} خلیج فارس به ترتیب سلول‌های آپوپتوتیک را در بین رده‌های سلولی Caco2 و T47D افزایش دادند که این موضوع نشان‌دهنده یک مسیر آپوپتوز برای مکانیسم سمیت سلولی عصاره‌ها است و همچنان نیاز به ارزیابی بیشتر برای شفاف‌سازی عصاره‌ها دارد (۶۰). نتایج اثر سیتوتوکسیک عصاره فوکوئیدانی که از جلبک قهوه‌ای *سارگاسوم ایلیسیفولیوم*^{۲۷} استخراج شده است، بر رده سلولی MCF-7 سرطان پستان مثبت بوده و منجر به القای آپوپتوز در این سلول سرطانی شده است (۱۸). نانوذرات بیوسنتز شده با عصاره آبی و متانولی نیز می‌توانند سمیت سلولی قابل توجهی علیه رده سلولی MDA-MB-231 سرطان پستان ایجاد کنند (۷۲). مطالعات گوناگونی در حوزه بررسی اثر ضدسرطانی انواع عصاره و ترکیبات جلبک‌های خلیج فارس انجام شده است (جدول ۴). مقادیر IC50 برای جلبک‌های مختلف در خلیج فارس نشان‌دهنده تفاوت قابل توجهی

²⁹ *Cystoseira indica*

³⁰ *Sargassum boveanum*

³¹ *Spirogyra sp*

²⁵ *Sargassum swartzii*

²⁶ *Cystoseira myrica*

²⁷ *Sargassum ilicifolium*

²⁸ *Padina australis*

جدول ۴. بررسی اثر ضدتوموری جلبک‌های خلیج فارس در مطالعات مختلف

منابع	IC50 (میکروگرم/ میلی‌لیتر)	عامل استخراج	رده سلولی	نام علمی جلبک
(۳۴)	۶۹۱۰ ۵۸۵۵۰ ۳۰۰۰۰ ۵۰۱۰ ۶۶۶۷۰	n-هگزان اتیل استات متانول کلروفرم آب	HTC116	<i>Cystoseira indica</i>
(۶۶)	۲۷۱۷۰ ۴۱۱۰ ۶۹۴۴۰ ۷۷۹۰۰ ۳۹۶۷۰ ۵۰۶۶۰ ۶۰۱۰ ۸۱۲۹۰	متانول کلروفرم اتیل استات n-هگزان متانول کلروفرم اتیل استات n-هگزان	HT-29 MCF-7	<i>Sargassum glaucescens</i>
(۸۳)	۱۵۱/۶۰ ۹۸/۱۰۰	اتانول اتانول	SW742 HCT116	<i>Sargassum boveanum</i>
(۴۶)	۹۳۳۶۰ ۹۷۲۶۰	آب آب	Jurkat molt-4	<i>Gracilaria corticata</i>
(۶۶)	۴۰۰ ۵۰۰	آب آب	K562 Daudi	<i>Sargassum oligocystum</i>
(۸۷)	۲/۰ ۲۰ ۱۹/۷ ۱۸۲/۷ ۱۳۴/۷ ۶۲/۵۱۴۶ -	ان-هگزان دی کلرومتان بوتانول آب هگزان دی کلرومتان بوتانول	HeLa Hela	<i>australis Padina</i>
(۶۱)	۷۱/۲۶۶ ۳۶/۱۷۷۳ ۲۵/۲۷۴۶	هگزان دی کلرومتان بوتانول	MCF-7	<i>Sargassum angustifolium</i>
(۸۸)	۱۲/۲ ۲۵/۸ ۱۴/۹ ۹/۸ ۵/۶	ترکیب ۱ ترکیب ۲ ترکیب ۳ ترکیب ۴ ترکیب ۵	HeLa	<i>Sargassum Angustifolium</i>
(۶۰)	>۱۰۰۰ >۱۰۰۰ ۲۱۱/۵۴ ۴۴۶ >۱۰۰۰ >۱۰۰۰ >۱۰۰۰ ۹۹/۹ ۵۳۰/۶۴ ۱۸	متانول مطلق متانول (۷۰ درصد) هگزان کلروفرم اتیل استات متانول مطلق متانول (۷۰ درصد) هگزان کلروفرم اتیل استات	HT-29 Caco-2	<i>Sargassum swartzii</i>
(۶۰)	۲۰۵/۲ ۸۵۳/۸۹ >۱۰۰۰ >۱۰۰۰ ۹۷۰/۹۵	متانول مطلق متانول (۷۰ درصد) هگزان کلروفرم اتیل استات	T47D	
(۶۰)	>۱۰۰۰ >۱۰۰۰ ۳۲۸/۷ >۱۰۰۰ ۴۷۳ >۱۰۰۰ >۱۰۰۰ ۲۵۴/۹۲ >۱۰۰۰ ۵۴۱/۲ >۱۰۰۰ ۳۸۱/۵۹ ۹۹/۹ ۱۶۵/۴۳ ۴۵۳/۵۲	متانول مطلق متانول (۷۰ درصد) هگزان کلروفرم اتیل استات متانول مطلق متانول (۷۰ درصد) هگزان کلروفرم اتیل استات	HT-29 Caco-2 T47D	<i>Cystoseira myrica</i>

	>۱۰۰۰ >۱۰۰۰ >۱۰۰۰ ۷۷۱/۹۷ >۱۰۰۰	متانول مطلق متانول (۷۰ درصد) هگزان کلروفرم اتیل استات	HT-29	
(۶۰)	>۱۰۰۰ >۱۰۰۰ ۵۰۱/۶۵ >۱۰۰۰ >۱۰۰۰	متانول مطلق متانول (۷۰ درصد) هگزان کلروفرم اتیل استات	Caco-2	<i>Colpomenia sinuosa</i>
	>۱۰۰۰ >۱۰۰۰ ۴۹۴/۰۳ ۸۷۷/۸ >۱۰۰۰	متانول مطلق متانول (۷۰ درصد) هگزان کلروفرم اتیل استات	T47D	
(۱۷)	۶۸/۲ ۱۲۵/۹ ۱۸۵/۸ ۵۸/۶	متانول متانول متانول متانول	HT-29 HeLa MCF 7 HT-29	<i>Gracilaria salicornia</i>
(۱۷)	۱۱۷/۴ ۱۲۰/۶	متانول متانول	HeLa MCF 7	<i>Gracilaria corticata</i>
(۵۸)	۱۱۷/۴ ۲۹۱/۳۸ ۱۱۴۸/۳ ۲۶۸۶/۱ ۱۲۱/۸۲ ۹۶/۳۳ ۱۴۵/۹۰ ۱۳۲/۶۵ ۱۱۶/۴۵ ۱۲۳/۳۷ ۱۰۹/۸۴ ۲۰۲/۵۳ ۱۷۳/۵۶ ۱۰۶/۸۸ ۲۴۳/۵۶	n-هگزان دی کلرومتان n-بوتانول آب فراکشن A فراکشن B فراکشن C فراکشن D فراکشن E فراکشن F فراکشن G فراکشن H فراکشن I ترکیب ۱ ترکیب ۲	HeLa	<i>Gracilaria corticata</i>
	۱۴۷/۶۵ ۱۹۱/۷۶ >۵۰۰ >۵۰۰	متانول ایل استات کلروفرم هگزان	MDA-MB-231	
(۵۸)	۲۴۰/۶۱ ۲۵۴/۲۹ >۵۰۰ >۵۰۰	متانول اتیل استات کلروفرم هگزان	MCF-7	<i>Picochlorum sp.</i>
	۲۸۳/۰۴ ۳۴۰/۸۶ >۵۰۰ >۵۰۰	متانول اتیل استات کلروفرم هگزان	Hep-G2	
	۴۰۴/۱۳ ۵۱۴/۳۹ >۵۰۰ >۵۰۰	متانول اتیل استات کلروفرم هگزان	A-549	
(۱۸)	۲۵	فوکوئیدان	MCF-7	<i>Sargassum ilicifolium</i>
(۷۲)	۴۴/۵ ۶۲/۹۷	نانوذرات نقره بیوسنتز شده با عصاره آبی نانوذرات نقره بیوسنتز شده با عصاره متانولی	MDA-MB-231	<i>Spirogyra sp.</i>

بحث

جلبک‌های دریایی مدت‌هاست که به‌عنوان منابع مغذی و دارویی مورد استفاده قرار می‌گیرند (۲۸). طبق دانش ما این مطالعه اولین بررسی جامع و نظام‌مند از اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری جلبک‌های خلیج فارس است. طبق اطلاعات موجود، این مطالعه نخستین بررسی جامع و نظام‌مند از اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری جلبک‌های خلیج فارس محسوب می‌شود. یک مطالعه وسیع بر روی ده گونه قرمز و قهوه‌ای از جلبک‌های خلیج فارس نشان داد که گونه *سارگاسوم* دارای فعالیت بالای مهار رادیکال ABTS همراه با فعالیت کم در آزمایش قدرت احیای آهن (FRAP) بود (۲۶). این یافته‌ها ممکن است به وابستگی بیشتر گونه‌های *سارگاسوم* به مکانیسم‌های خنثی‌سازی رادیکال‌های آزاد نسبت به مکانیسم‌های احیای فلزات اشاره داشته باشد. همچنین، ممکن است تفاوت‌های مشاهده‌شده در نتایج آزمایش‌های ABTS و FRAP ناشی از ماهیت خاص ترکیبات موجود در این گونه‌ها باشد. بنابراین، برای درک بهتر این موضوع، بررسی دقیق‌تر ماهیت ترکیبات آنتی‌اکسیدانی جلبک‌های خلیج فارس از طریق آزمایش‌های متنوع ضروری به نظر می‌رسد. لازم به ذکر است که انتخاب حلال مناسب به‌دلیل نقش آن در انحلال ترکیبات آنتی‌اکسیدانی با ساختارهای شیمیایی و قطبیت مختلف، می‌تواند بر بازده استخراج و فعالیت‌های آنتی‌اکسیدانی عصاره‌های ماکروجلبک‌ها تأثیرگذار باشد (۸۹). در بازیابی پلی‌فنل‌ها، حلال‌های قطبی معمولاً به‌صورت مخلوط‌های آبی همراه با متانول، اتانول، استون یا اتیل استات مورد استفاده قرار می‌گیرند (۹۰). با این حال، در مطالعات گذشته نشان داده شده است که مخلوط‌های متانول-آب (هیدروالکلی) و اتانول همواره در بازیابی مقادیر بالای ترکیبات آنتی‌اکسیدانی موفق‌تر بوده‌اند (۹۱). بنابراین، طبق مطالعات انجام‌شده بر روی گونه‌های مختلف جلبک‌های خلیج فارس، استفاده گسترده از دو حلال متانول-آب (هیدروالکلی) و اتانول برای استخراج ترکیبات گوناگون موجود در جلبک‌ها، در تحقیقات آینده توصیه می‌شود. یافته‌های به‌دست‌آمده از مطالعات مختلف نشان‌دهنده وجود تفاوت در میزان اثر سیتوتوکسیک جلبک‌های خلیج فارس بر سلول‌های سرطانی است (۹۲). بنابراین، با توجه به وجود ترکیبات

ضدتوموری مختلف در جلبک‌های خلیج فارس، تفکیک و خالص‌سازی عصاره‌های جلبک در مطالعات آتی توصیه می‌شود. پیش‌تر، موسوی و همکاران، در یک مطالعه مروری، موجودات دریایی خلیج فارس را از نظر اثر سیتوتوکسیک و ضدباکتریایی بررسی کردند و مؤثرترین عملکرد سیتوتوکسیک را مربوط به عصاره ان- بوتانول جلبک قهوه‌ای *سارگاسوم آنگوستیفولیوم* بر روی رده سلولی Huvec معرفی نمودند. در حالی که مطالعه حاضر، اثر عصاره ان- هگزان جلبک قهوه‌ای *پادینا آسترالیس* را به‌عنوان قوی‌ترین اثر ضد توموری در میان جلبک‌های مورد بررسی نشان می‌دهد (۹۳). همچنین، صادقی و همکاران در یک مطالعه مروری بر روی جلبک‌های قهوه‌ای خلیج فارس به‌عنوان منبع بالقوه داروهای ضدسرطان نشان دادند که گونه جلبک دریایی *سارگاسوم* بیشترین مطالعات را در زمینه خواص ضدسرطانی در خلیج فارس به خود اختصاص داده است. عصاره‌ها و فراکسیون‌های جلبک‌های قهوه‌ای خلیج فارس اثرات سیتوتوکسیک متفاوتی را بر انواع مختلف رده‌های سلول سرطانی نشان داده‌اند (۹۴)، که با نتایج به‌دست‌آمده در مطالعه ما همسو است و بیانگر اهمیت امیدوارکننده و قابل توجه جلبک‌های قهوه‌ای در ساخت داروهای مؤثر ضدسرطان و دسترسی فراوان به این گونه جلبکی در خلیج فارس می‌باشد. با توجه به فعالیت‌های ضدتوموری قابل توجه در جلبک‌های خلیج فارس و یافته‌های این مرور، انجام بررسی‌های بیشتر، از جمله ارزیابی فعالیت ضدسرطانی گونه‌های مختلف جلبک‌های خلیج فارس در داخل بدن نیز توصیه می‌شود. از محدودیت‌های موجود در این مطالعه هنگام تفسیر یافته‌ها، می‌توان به اختلاف قابل توجه در استفاده از آزمون‌های سنجش فعالیت آنتی‌اکسیدانی اشاره کرد که مقایسه نتایج را دشوار می‌سازد. همچنین، با توجه به عدم دسترسی فراوان به برخی گونه‌های جلبک‌های خلیج فارس، تعدادی از مطالعات تنها بر روی جلبک‌های تکراری انجام شده است. وقوع شرایط متفاوت آب و هوایی، نور، دما، شوری، مواد مغذی موجود در آب و تغییرات فصلی، به دلیل تأثیر مستقیم بر میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی و ضدتوموری جلبک‌های خلیج فارس، منجر به عدم ثبات در برخی داده‌ها، تعمیم‌پذیری محدود و ناهمگونی در نتایج می‌شود.

نتیجه‌گیری

جلبک‌های خلیج فارس به عنوان گنجینه‌ای ارزشمند در دل طبیعت، حاوی ترکیبات زیست فعال از جمله آنتی‌اکسیدان‌ها و عوامل ضدتومور هستند. ارزیابی مطالعات در این مرور نظام‌مند، همگی به نوعی نشان‌دهنده خواص سودمند انواع مختلف جلبک‌های خلیج فارس در پیشگیری و مبارزه با سرطان و آسیب‌های وارد شده از طریق استرس اکسیداتیو به سلول‌های انسانی می‌باشند. با توجه به میزان سازگاری و پایداری فوق‌العاده این جلبک‌ها با محیط زیست دریای خلیج فارس، آینده‌ای امیدوارکننده در انتظار ورود این موجودات دریایی به عرصه‌های درمانی در علوم پزشکی و داروسازی است. هرچند نیاز به تحقیقات گسترده‌تر برای

کشف پتانسیل‌های ناشناخته در این جلبک‌ها احساس می‌شود، اما بی‌شک با برداشت هرگامی در مسیر بهره‌گیری از این منابع زیستی گرانبها، یک قدم به افق‌های جدید سلامت و درمان پیش روی بشر نزدیک می‌شویم.

سپاس و قدردانی

نویسندگان از کمیته تحقیقات دانشجویی دانشگاه علوم پزشکی بوشهر به جهت حمایت مادی و معنوی از انجام این مطالعه تشکر و قدردانی می‌نمایند.

تضاد منافع

هیچ گونه تعارض منافع توسط نویسندگان بیان نشده است.

References:

- Sen S, Chakraborty R, Sridhar C, et al. Free radicals, antioxidants, Diseases and phytomedicines: Current status and Future prospect. *Intl J Pharm Sci Rev Res* 2010; 3(1): 91-100. <https://www.globalresearchonline.net/journalcontents/volume3issue1/Article%20021.pdf>
- Valko M, Izakovic M, Mazur M, et al. Role of oxygen radicals in DNA damage and cancer incidence. *Mol Cell Biochem* 2004; 266(1-2): 37-56. [10.1023/b:mcbi.0000049134.69131.89](https://doi.org/10.1023/b:mcbi.0000049134.69131.89)
- Valko M, Leibfritz D, Moncol J, et al. Free radicals and antioxidants in normal physiological functions and human disease. *Int J Biochem Cell Biol* 2007; 39(1): 44-84. <https://doi.org/10.1016/j.biocel.2006.07.001>
- Pham-Huy LA, He H, Pham-Huy C. Free radicals, antioxidants in disease and health. *Int J Biomed Sci* 2008; 4(2): 89-96. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC3614697/>
- Matés JM, Pérez-Gómez C, De Castro IN. Antioxidant enzymes and human diseases. *Clin Biochem* 1999; 32(8): 595-603. [https://doi.org/10.1016/s0009-9120\(99\)00075-2](https://doi.org/10.1016/s0009-9120(99)00075-2)
- Noda N, Wakasugi H. Cancer and oxidative stress. *Japan Med Assoc J: JMAJ* 2001; 44(12): 535-9. <https://www.semanticscholar.org/paper/Cancer-and-Oxidative-Stress-Noda-Wakasugi/7031dea799bf8efec4ec178df897d5233640870f>
- Lee SK, Mbwambo ZH, Chung H, et al. Evaluation of the antioxidant potential of natural products. *Comb Chem High Throughput Screen* 1998; 1(1): 35-46. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/10499128/>
- Balakrishnan D, Kandasamy D, Nithyanand P. A review on antioxidant activity of marine organisms. *Int J Chem Tech Res* 2014; 6(7): 3431-6. [https://sphinx-sai.com/2014/ch_vol_6_7/1/\(3431-3436\)%20014.pdf](https://sphinx-sai.com/2014/ch_vol_6_7/1/(3431-3436)%20014.pdf)
- Fahmy NM, El-Din MIG, Salem MM, et al. Enhanced expression of p53 and suppression of PI3K/Akt/mTOR by three red sea algal extracts: insights on their composition by LC-MS-based metabolic profiling and molecular networking. *Mar Drugs* 2023; 21(7): 404. <https://doi.org/10.3390/md21070404>
- Kandale A, Meena A, Rao M, et al. Marine algae: an introduction, food value and medicinal uses. *J Pharm Res* 2011; 4(1): 219-21. https://www.researchgate.net/publication/234002702_Marine_algae_An_Introduction_Food_value_and_Medicinal_uses
- Balboa EM, Conde E, Moure A, et al. In vitro antioxidant properties of crude extracts and compounds from brown algae. *Food chem* 2013; 138(2-3): 1764-85. <https://doi.org/10.1016/j.foodchem.2012.11.026>
- Schwimmer D, Schwimmer M. Algae and medicine. In: Jackson, D.F. (eds) *Algae and Man*, Louisville, Kentucky: Springer, 1964, 368-412. https://link.springer.com/chapter/10.1007/978-1-4684-1719-7_17
- Korzeniowska K, Górka B, Lipok J, et al. Algae and their extracts in medical treatment. *Algae Biomass: Characteristics and Applications. Towards Algae-based Products* 2018; 8: 73-87. https://doi.org/10.1007/978-3-319-74703-3_7
- 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. https://ijb.areeo.ac.ir/article_102847.html

15. Sohrabipour J, Rabii R. A list of marine algae of sea-shores of Persian Gulf and Oman Sea in the Hormozgan Province. *Iran Jo Bot* 1999; 8(1): 131-62. https://ijb.areeo.ac.ir/article_103502.html
16. Namvar F, Baharara J, Mahdi A. Antioxidant and anticancer activities of selected Persian Gulf algae. *Indian J Clin Biochem* 2014; 29(1): 13-20. <https://doi.org/10.1007/s12291-013-0313-4>
17. Ghannadi A, Shabani L, Yegdaneh A. Cytotoxic, antioxidant and phytochemical analysis of *Gracilaria* species from Persian Gulf. *Adv Biomed Res* 2016; 5(1): 139. <https://doi.org/10.4103/2277-9175.187373>
18. Niknejad F, Kordjazi M, Asadi Farsani O, et al. Cytotoxic effects of the fucoidan extracted from Persian Gulf brown algae *Sargassum ilicifolium* inducing apoptosis in breast cancer cell line. *Journal of Fisheries* 2022; 75(1):63-73. (Persian) <https://doi.org/10.22059/jfisheries.2021.319262.1231>
19. Farasat M, Khavari-Nejad RA, Nabavi SMB, et al. Antioxidant activity, total phenolics and flavonoid contents of some edible green seaweeds from northern coasts of the Persian Gulf. *Iran J pharm res: IJPR* 2014; 13(1): 163-70. <https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC3985267/>
20. Saeidnia S, Permeh P, Nasiri M, et al. Biological activity of two red algae, *Gracilaria salicornia* and *Hypnea flagelliformis* from Persian Gulf. *Pharmacognosy Res* 2009; 1(6): 428-30. <https://www.phcogres.com/article/2009/1/6/nil-16>
21. Niamaimandi N, Bahmyari Z, Sheykhsagha N, et al. Species diversity and biomass of macroalgae in different seasons in the northern part of the Persian Gulf. *Region Stud Marine Sci* 2017; 15: 26-30. [10.1016/j.rsm.2017.07.001](https://doi.org/10.1016/j.rsm.2017.07.001)
22. Akhiani H, Deil U. First Observations On The Flora And Vegetation Of Three Islands In The NW Persian Gulf (Iran). *Phyton* 2012; 52: 73-99. https://www.zobodat.at/pdf/PHY_52_0073-0099.pdf
23. Mousavi SE, Hatamipour MS, Yegdaneh A. Ultrasound-assisted extraction of alginic acid from *Sargassum angustifolium* harvested from Persian Gulf shores using response surface methodology. *Int J Biol Macromol* 2023; 226: 660-9. <https://doi.org/10.1016/j.ijbiomac.2022.12.070>
24. Khanavi M, Gheidarloo R, Sadati N, et al. Cytotoxicity of fucosterol containing fraction of marine algae against breast and colon carcinoma cell line. *Pharmacogn Mag* 2012; 8(29): 60-4. <https://doi.org/10.4103/0973-1296.93327>
25. Vahdati SN, Lashkari A, Navasatli SA, et al. Butylated hydroxyl-toluene, 2,4-Di-tert-butylphenol, and phytol of *Chlorella* sp. protect the PC12 cell line against H2O2-induced neurotoxicity. *Biomed Pharmacother* 2022; 145: 112415. [10.1016/j.biopha.2021.112415](https://doi.org/10.1016/j.biopha.2021.112415)
26. Pirian K, Moein S, Sohrabipour J, et al. Antidiabetic and antioxidant activities of brown and red macroalgae from the Persian Gulf. *J Apply Phycol* 2017; 29. <https://doi.org/10.1007/s10811-017-1152-0>
27. Hosseinzadeh S, Afsharmanesh Sh, Hosseini A. The Comparison of Antioxidant Power of Two Marine Algae Species with the Skin of Oak Fruit (*Quercus brantii*). *World J Fish , Marine Sci* 2015; 7(4): 237-42. <https://doi.org/10.5829/idosi.wjfm.2015.7.4.94245>
28. Moein S, Moein M, Ebrahimi N, et al. Extraction and determination of protein content and antioxidant properties of ten algae from Persian Gulf. *Int J Aquatic Sci* 2015; 6(2): 29-38. https://www.researchgate.net/publication/278020960_Extraction_and_determination_of_protein_content_and_antioxidant_properties_of_ten_algae_from_Persian_Gulf
29. Ebrahimi S, Babaei S, Naseri M, et al. Polyphenols content, antioxidant and antibacterial activities of seaweeds from the Persian gulf. *Environment Engin , Manage J (EEMJ)* 2021; 20(7): 1203-11. <https://doi.org/10.30638/eemj.2021.112>
30. Safari P, Rezaei M, Shaviklo AR. The optimum conditions for the extraction of antioxidant compounds from the Persian gulf green algae (*Chaetomorpha* sp.) using response surface methodology. *J Food Sci Technol* 2014; 52(5): 2974-81. <https://doi.org/10.1007/s13197-014-1355-1>
31. Safari P, Rezaei M, Shaviklo AR, et al. In vitro antioxidative activity and total phenolic content determination of two Persian Gulf seaweed species *Chaetomorpha* sp and *Colpomenia sinuosa*. *J Marine Sci Technol* 2015; 14(1): 64-77. (Persian) <https://doi.org/10.22113/jmst.2015.9724>
32. Safari P, Rezaei M, Shaviklo A, et al. Optimization of microwave and ultrasound-assisted extraction of antioxidant extract from Green marine algae (*Chaetomorpha* sp) using response surface methodology (RSM). *J Fisheries* 2015; 68(4): 555-75. (Persian) https://jfisheries.ut.ac.ir/article_57250.html?lang=en
33. Naghdi S, Babakhani A. Ultrasound assisted extraction of antioxidant compounds from four Persian Gulf seaweed. *Aquaculture Sciences* 2019; 6(2): 29-38. (Persian) https://www.aquaculturesciences.ir/article_77401.html?lang=en
34. Taheri A, Ghaffari M, Houshmandi S, et al. Investigation of the anticancer and antioxidant activity of the brown algae (*Cystoseira indica*) extract against the colorectal

- cancer cells. *Fez Med Sci J* 2017; 21(4): 317-25. <https://fez.kaums.ac.ir/article-1-2904-en.html>
35. Sadati N, Khanavi M, Mahrok A, et al. Comparison of antioxidant activity and total phenolic contents of some Persian Gulf marine algae. *J Med Plants* 2011; 10(37): 73-9. https://jmp.ir/browse.php?a_id=235,sid=1,slc_lang=en
36. Kokabi M, Yousefzadi M, Fegghi MA, et al. Antioxidant activity of extracts of selected algae from the Persian Gulf, Iran. *J Persian Gulf* 2013; 4(12): 45-50. https://www.researchgate.net/publication/281286090_Antioxidant_Activity_of_Extracts_of_Selected_Algae_from_the_Persian_Gulf_Iran
37. Jassbi AR, Mohabati M, Eslami S, et al. Biological activity and chemical constituents of red and brown algae from the Persian Gulf. *Iran J Pharm Res: IJPR* 2013; 12(3): 339. <https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC3813271/>
38. Heidari M, Zolgharnine H, Sakhaei N, et al. Comparisons of anti-radical and antibacterial potential among macro algae from northern coasts of the Persian Gulf. *Iran J Fish Sci: IJFS* 2015; 24(2): 53-63. (Persian) https://www.researchgate.net/publication/350957439_Comparisons_of_anti_radical_and_antibacterial_potential_among_macro_algae_from_northern_coasts_of_the_Persian_Gulf
39. Taheri A, Ghaffari M, Attaran Fariman G. Study the Antioxiative Properties of the Marine Algae *Cystoseira trinodis* extracts from Chabahar Coastal Water. *J Shahid Sadoughi Univ Med Sci: JSSUMS* 2017; 2 5(8): 658-69. (Persian) https://jssu.ssu.ac.ir/browse.php?a_id=4051,sid=1,slc_lang=en
40. Heidari M, Zolgharnine H. Antioxidant capacity and phenolic and flavonoid content of macro algae in the northern coasts of the Persian Gulf in Bushehr province. *J Mar Sci Technol* 2015; 14(1): 45-54. (Persian) <https://doi.org/10.22113/jmst.2015.9283>
41. Karkhaneh Yousefi M, Seyed Hashtroudi M, Mashinchian Moradi A, et al. Seasonal variation of fucoxanthin content in four species of brown seaweeds from Qeshm Island, Persian Gulf and evaluation of their antibacterial and antioxidant activities. *Iran J Fish Sci* 2020; 19(5): 2394-408. https://jifro.ir/browse.php?a_id=3610,sid=1,slc_lang=en
42. Arman M, Pirian K, Khosheghbal F, et al. Evaluation of the content and bioactivity of four macroalgae species from the Persian Gulf. *Fez Med Sci J* 2020; 24(5): 525-35. https://fez.kaums.ac.ir/browse.php?a_id=3895,sid=1,slc_lang=en
43. Akbari V, Abedi M, Yegdaneh A. Bioassay-guided isolation of glycolipids from the seaweed *Gracilaria corticata*. *Res Pharm Sci* 2020; 15(5): 473-80. <https://doi.org/10.4103/1735-5362.297850>
44. Heydari M, Zolgharnein H, Sakhaei N, et al. Antibacterial and antioxidant activities of hydro-alcoholic extracts of some marine algal species from Persian Gulf coastal waters in Booshehr province. *Aquatic Physiology and Biotechnology* 2013; 1(1): 49-62. (Persian) https://japb.guilan.ac.ir/article_554.html?lang=en
45. Khezri M, Rezaei M, Rabiey S, et al. Antioxidant and antibacterial activity of three algae from Persian gulf and Caspian sea. *Ecopersia* 2016; 4(2): 1425-35. <https://ecopersia.modares.ac.ir/article-24-10215-fa.html>
46. Zandi K, Tajbakhsh S, Nabipour I, et al. In vitro anti-tumor activity of *Gracilaria corticata* (a red alga) against Jurkat and molt-4 human cancer cell lines. *Afr J Biotechnol* 2010; 9(40): 6787-90. <https://www.ajol.info/index.php/ajb/article/view/92544>
47. Ebrahimzadeh MA, Khalili M, Dehpour AA. Antioxidant activity of ethyl acetate and methanolic extracts of two marine algae, *Nannochloropsis oculata* and *Gracilaria gracilis*-an in vitro assay. *Brazilian Journal of Pharmaceutical Sciences* 2018; 54(01): e17280. <https://www.scielo.br/j/bjps/a/zPnctBTZ4yqFcXF8ynJ6dhh/?format=pdf,lang=en>
48. Zarei Jeliani Z, Yusef Zadi M, Sohrabipour J, et al. Antioxidant and antibacterial assay of two red marine macro-alga of Bandar Abbas coastal. *J Marine Sci Technol* 2018; 17(2): 58-69. (Persian) <https://doi.org/10.22113/jmst.2017.43978>
49. Garmsiri E RM, Safari P, Babakhani A. Determination of Antioxidant activities of two red algae (*Hypnea hamulosa* and *Gracilaria corticata*) from Persian Gulf. *J Fisheries Sci Technol: JFST* 2017; 6(3): 131-45. (Persian) https://jfst.modares.ac.ir/browse.php?a_id=9764,sid=6,slc_lang=en
50. Fu P, Akhoundian M. Evaluation of in vitro Antioxidant Activities and Antibacterial Potentials of Two Brown Algae Extracts; *Lyengaria stellata* and *Padina boergesenii* Inhabiting the Persian Gulf, Iran. *Plant, Algae, and Environment* 2022; 6(1): 776-94. https://scj.sbu.ac.ir/article_102953.html
51. Jami F, Taheri A. Antioxidant properties of *Sargassum tenerrimum* brown algae and *Valoniopsis pachynema* green algae from Chabahar coasts. *J Utiliz Cultivat Aquatics* 2023; 12(1): 128-41. (Persian) https://japu.gau.ac.ir/article_6418.html?lang=en
52. Permeh P, Gohari A, Saaidnia S, et al. Alpha amylase inhibitory and Antioxidant activity of *Padina*

- boergesenii (Allander and Kraft) from Persian Gulf. *Planta Med* 2013; 79(13): PA31. <https://www.thieme-connect.com/products/ejournals/abstract/10.1055/s-0033-1351935>
53. Shirani Bidabadi K, Safaeian S, Mousavi Nadushan R, et al. Identification of Bioactive Compounds in the Extracts of Brown Algae *Sargassum* (*Sargassum angustifolium*) and *Padina* (*Padina distromatic*) and Evaluation of Antimicrobial, Antioxidant and Enzymatic Properties. *Iran Food Sci Technol Res J* 2023; 19(2): 259-77. (Persian) <https://doi.org/10.22067/ifstrj.2021.73113.1104>
54. Shirani bidabadi K, Safaeian S, Mousavi Nadushan R, et al. Evaluation of different extraction methods (maceration and ultrasound) on antioxidant, anti-Alzheimer's and antimicrobial properties of *Padina distromatic* extract. *Mdrsjrns* 2022; 19(122): 199-209. (Persian) <https://fsct.modares.ac.ir/article-7-56772-en.html>
55. Vardizadeh F, Babaei S, Naseri M, et al. Characterization of fucoidan extracted from brown macroalgae *Padina* sp. and *Sargassum* sp. *Fisheries Sci Technol* 2020; 9(4): 271-84. (Persian) <https://jfst.modares.ac.ir/article-6-49247-en.html>
56. Babaei Mahani Nejad S, yousefzadi M, Soleimani S. Phlorotannins extracted from macroalgae as a new antioxidant source. *Aquatic Physiology and Biotechnology* 2020; 8(1): 69-94. https://japb.guilan.ac.ir/article_4081.html?lang=en
57. Pirian K, Piri K, Moien S, et al. Evaluation of antioxidant and α -amylase inhibitory activity of two species *Sargassum angustifolium* and *Palisada perforata*. *Cellular and Molecular Research (Iran J Biol)* 2018; 31(2): 158-71. https://cell.ijbio.ir/article_1097.html?lang=en
58. Abolhasani MH, Safavi M, Goodarzi MT, et al. Identification and anti-cancer activity in 2D and 3D cell culture evaluation of an Iranian isolated marine microalgae *Picochlorum* sp. RCC486. *Daru* 2018; 26(2): 105-16. <https://doi.org/10.1007/s40199-018-0213-5>
59. Etemadian Y, Shabanpour B, Ramzanpour Z, et al. Nutritional and functional properties of two dried brown seaweeds *Sirophysis trinodis* and *Polycladia myrica*. *J Aquatic Food Product Technol* 2018; 27(2): 219-35. <https://doi.org/10.1080/10498850.2018.1424281>
60. Khanavi M, Nabavi M, Sadati N, et al. Cytotoxic activity of some marine brown algae against cancer cell lines. *Biol Res* 2010; 43(1): 31-7. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/21157630/>
61. Vaseghi G, Sharifi M, Dana N, et al. Cytotoxicity of *Sargassum angustifolium* partitions against breast and cervical cancer cell lines. *Adv Biomed Res* 2018; 7(1): 43. https://doi.org/10.4103/abr.abr_259_16
62. Hodhodi A, Babakhani A, Rostamzad H. Extraction of brown alga *Sargassum angustifolium* and evaluation of its phlorotannin compounds and antioxidant properties. *Fisheries Sci Technol* 2020; 9(3): 156-69. (Persian) https://jfst.modares.ac.ir/browse.php?a_id=47568,sid=6,slc_lang=en
63. Hodhodi A, Babakhani A, Rostamzad H. Effect of different extraction conditions on phlorotannin content and antioxidant activity of extract from brown algae (*Sargassum angustifolium*). *J Food Process Preserv* 2022; 46(3): e16307. <https://doi.org/10.1111/jfpp.16307>
64. Rastian Z, Mehranian M, Vahabzadeh F, et al. Antioxidant activity of extract from a brown alga, *Sargassum boveanum*. *Afr J Biotechnol* 2007; 6(24). <https://www.ajol.info/index.php/ajb/article/view/58190>
65. Savaghebi D, Barzegar M, Mozafari MR. Manufacturing of nanoliposomal extract from *Sargassum boveanum* algae and investigating its release behavior and antioxidant activity. *Food sci Nut* 2020; 8(1): 299-310. <https://doi.org/10.1002/fsn3.1306>
66. Taheri A, Ghaffari M, Bavi Z, et al. Cytotoxic effect of the extract of seaweed *Sargassum glaucescens* against breast (MCF-7) and colorectal (HT-29) cancer cell lines. *Feyz Med Sci J* 2018; 22(3): 292-301. <https://feyz.kaums.ac.ir/article-1-3454-en.html>
67. Zandi K, Ahmadzadeh S, Tajbakhsh S, et al. Anticancer activity of *Sargassum oligocystum* water extract against human cancer cell lines. *Eur Rev Med Pharmacol Sci* 2010; 14(8): 669-73. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/20707286/>
68. Noshadi A, Khaledi H, Khodadadi A, et al. The effect of *Sargassum tenerrimum* seaweed extracts on WT1 gene expression in K562 leukemia cancer cell line. *J Oceanography* 2023; 14(54): 112-21. (Persian) http://joc.inio.ac.ir/browse.php?a_id=1740,sid=1,slc_lang=en
69. Movahedinia A, Heydari M, editors. Antioxidant Activity and Total Phenolic Content in Two Alga Species from the Persian Gulf in Bushehr Province; Iran. *Int J Sci Res* 2014; 3(5): 954-8. <https://www.semanticscholar.org/paper/Antioxidant-Activity-and-Total-Phenolic-Content-in-Movahedinia-Heydari/df5962aecf729e2d5ced00828c2d1308563127c8>
70. Ahadifar M, Ojagh SM, Hoseinifar H, et al. Evaluation of antioxidant properties of aqueous extract of brown *Sargassum vulgare* macroalgae collected from qeshm

- coast. J Utiliz Cultivat Aquatics 2021; 10(3): 49-63. (Persian) https://japu.gau.ac.ir/article_5758.html
- 71.Rastian Z, Mehranian M, Vahabzadeh F, et al. Antioxidant activity of brown algae *Sargassum vulgare* and *Sargassum angustifolium*. J Aquatic Food Product Technol 2007; 16(2): 17-26. https://doi.org/10.1300/J030v16n02_03
- 72.Mazraavi F, Moradi F, Aghamaali MR. Evaluation of anti-cancer effect of biosynthetic silver nanoparticles by *Spirogyra* sp. green algae extract on MDA-MB-231 breast cancer cell line. Aquatic Physiology and Biotechnology 2023; 11(3): 69-91. (Persian) <https://www.sid.ir/paper/1168072/en>
- 73.Esmaeili A, Khakpoor M. Biological activities and chemical composition of solvent extracts of *Stoechospermum marginatum* (C. Agardh). Acta Biochimica Polonica 2012; 59(4): 581-5. https://doi.org/10.18388/abp.2012_2095
- 74.Akbary P, Ajdari A, Dutta S. Dietary effect of *Artemia urmiana* enriched with a brown macroalgae premix (*Padina australis*, *Sargassum ilicifolium*, and *Stoechospermum marginatum*) on the growth performance, nutritional value, phytochemical, and antioxidant properties of *Litopenaeus vannamei*. Iran J Fish Sci 2024; 23(1): 109-32. https://jifro.areeo.ac.ir/article_130832.html
- 75.Pirian K, Piri K, Sohrabipour J, et al. Evaluation of chemical components and physicochemical properties of two green macroalgae species *Ulva intestinalis* and *Ulva linza* from Persian Gulf. Iranian J Med Aromatic Plants Res 2017; 33(1): 62-72. <https://doi.org/10.22092/ijmapr.2017.109708>
- 76.Gharekhan Taghar Tapeh R, Kordjazi M, Ahmad Nasrollahi S, et al. Investigation of antioxidant properties and antibacterial activity of alginate and fucoidan extracted from *Sargassum boveanum* algae collected from the Persian Gulf coast. Aquaculture Sciences. 2020; 7(2): 64-76. (Persian) https://www.aquaculturesciences.ir/article_88936.html?lang=en
- 77.Pereira AG, Otero P, Echave J, et al. Xanthophylls from the Sea: Algae as Source of Bioactive Carotenoids. Mar Drugs 2021; 19(4): 188. <https://www.mdpi.com/1660-3397/19/4/188>
- 78.Garmsiri E. Antioxidant Activity and Total Phenolic Contents of Persian Gulf Red Algae (*Hypnea hamulosa*). J Utilization and Cultivation of Aquatics 2013; 2(3): 37-48. (Persian) https://japu.gau.ac.ir/article_2823_en.html?lang=en
- 79.Mohammadi E, Shabanpour B, Kordjazi M. Evaluation of antioxidant and antibacterial activity of brown seaweed *Iyengaria stellata* collected from Persian Gulf. Aquatic Physiol Biotechnol 2016; 4(3): 43-57. https://japb.guilan.ac.ir/article_2141_en.html
- 80.Babakhani Lashkan A. Optimization of antioxidant compounds extraction from brown algae *Sargassum angustifolium* in heating reflux methods using Taguchi design. J Utiliz Cultivat Aquatics 2016; 5(3): 1-13. (Persian) https://japu.gau.ac.ir/article_3603.html?lang=en
- 81.Veeragurunathan V, Vijay Anand KG, Grace PG, et al. Marine macro algal products. 2022; 126-47. https://www.researchgate.net/publication/364739945_Marine_macro_algal_products
- 82.Taheri A, Moradi S. Antioxidative properties of *Colpomenia sinuosa* Organic extract. J Mazandaran Univ Med Sci 2018; 28(160): 151-5. (Persian) https://jmums.mazums.ac.ir/browse.php?a_id=7568,sid=1,slc_lang=en
- 83.Khosravani AR, Akbarzadeh S, Movahed A, et al. The Anticancer Effects of *Sargassum Boveanum* Hydroalcoholic Extract in Human Colorectal Cancer Cell Lines. Iran S Med J 2022; 25(3): 198-209. (Persian) <https://ismj.bpums.ac.ir/article-1-1624-en.html>
- 84.Heidari M, Movahedinia a, Hosseini S. Assessment of antiradical and antioxidant potentials in two red and brown algae from Persian Gulf in Booshehr province in comparison with leaf of mangrove (*Avicennia marina*). J Environmental Sci Technol 2017; 5(19): 179-89. (Persian) <https://sanad.iau.ir/en/Article/839769?FullText=FullText>
- 85.Pirian K, Jeliani ZZ, Sohrabipour J, et al. Nutritional and Bioactivity Evaluation of common seaweed species from the Persian Gulf. Iran J Sci Technol, Transac A: Sci 2018; 42: 1795-804. <https://doi.org/10.1007/s40995-017-0383-x>
- 86.Kokilam G, Vasuki S, Sajitha N. Biochemical composition, alginic acid yield and antioxidant activity of brown seaweeds from Mandapam region, Gulf of Mannar. J apply pharma Sci 2013; 3(11): 099-104. https://japsonline.com/abstract.php?article_id=1116&sts=2
- 87.Vaseghi G, Zakeri N, Mazlounfard F, et al. Evaluation of the Anti-tuberculosis and Cytotoxic Potential of the Seaweed *Padina australis*: Antituberculosis and cytotoxic potential of the seaweed *Padina australis*. Iran J Pharm Sci 2019; 15(1): 29-38. <https://doi.org/10.22037/ijps.v15.40587>
- 88.Sajjadi SE, Ghobeishavi S, Yegdaneh A. Cytotoxic Sulfquinovosyl Glycerols from the Seaweed *Sargassum Angustifolium* from Persian Gulf. Adv Biomed Res 2024; 13(1): 22. https://doi.org/10.4103/abr.abr_103_23

89. Do QD, Angkawijaya AE, Tran-Nguyen PL, et al. Effect of extraction solvent on total phenol content, total flavonoid content, and antioxidant activity of *Limnophila aromatica*. *J Food and Drug Analysis* 2014; 22(3): 296-302. <https://doi.org/10.1016/j.jfda.2013.11.001>
90. Heffernan N, Smyth TJ, FitzGerald RJ, et al. Antioxidant activity and phenolic content of pressurised liquid and solid-liquid extracts from four Irish origin macroalgae. *Int J Food Sci Technol* 2014; 49(7): 1765-72. <https://doi.org/10.1111/ijfs.12512>
91. Monteiro M, Santos RA, Iglesias P, et al. Effect of extraction method and solvent system on the phenolic content and antioxidant activity of selected macro- and microalgae extracts. *J Appl Phycol* 2020; 32(1): 349-62. <https://doi.org/10.1007/s10811-019-01927-1>
92. Mashjoor S, Yousefzadi M, Esmaili MA, et al. Cytotoxicity and antimicrobial activity of marine macroalgae (*Dictyotaceae* and *Ulvaceae*) from the Persian Gulf. *Cytotechnology* 2016; 68(5): 1717-26. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/26507649/>
93. Schwimmer D, Schwimmer M. *Algae and medicine*. In: Jackson, D.F. editors. *Algae and Man*. Louisville, Kentucky: Springer; 1964, 368-41. <https://link.springer.com/book/10.1007/978-1-4684-1719-7>
94. Sadeghi A, Rajabiyani A, Meygoli Nezhad N, et al. A review on Persian Gulf brown algae as potential source for anticancer drugs. *Algal Res* 2024; 79: 103446. <https://doi.org/10.1016/j.algal.2024.103446>