

## ارزیابی برخی خصوصیات فیتوشیمی، نوتریسیتیکال و ضدمیکروبی عصاره میوه رملک (*Ziziphus nummularia*)

قاسم احمدی (MSc)<sup>۱\*</sup>، طاهره خلیفه (MSc)<sup>۱</sup>، نبی الله مبارکی (PhD)<sup>۱</sup>، غلامحسین محبی (PhD)<sup>۱\*\*</sup>  
علیرضا برمنک (PhD)<sup>۱</sup>

<sup>۱</sup> مرکز تحقیقات زیست فناوری دریابی خلیج فارس، پژوهشکده علوم زیست پزشکی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر، بوشهر، ایران.

(دریافت مقاله: ۱۴۰۰/۱۲/۲۵ - پذیرش مقاله: ۱۴۰۱/۳/۱۰)

### چکیده

**زمینه:** گرایش‌های اخیر به غذاهای عملگرا و ترکیبات غذا- دارویی، بیانگر نقش مهم مولکول‌های زیست‌فعال در درمان بیماری‌های انسانی است. در مطالعه اخیر، برخی خصوصیات فیتوشیمیایی و غذا- دارویی عصاره میوه زیزیفوس نومولاریا برداشت شده از جنگل‌های پشت پر دشتستان مورد ارزیابی قرار گرفت.

**مواد و روش‌ها:** فعالیت آنتی‌اکسیدانی با روش ۲،۲-دی‌فنیل-۱-پیکریل هیدرازیل (DPPH) و محتوای فتلی کل عصاره میوه زیزیفوس نومولاریا با اسپکتروفوتومتری مورد بررسی قرار گرفتند. متabolیت‌های ثانویه آن با روش GC-MS شناسایی گردیدند. فعالیت ضدمیکروبی عصاره آبی آن با استفاده از روش میکرودیلوشن در برابر باکتری‌های گرم مثبت استافیلوکوکوس اورئوس و باسیلوس سرئوس، باکتری‌های گرم منفی اشربیایا کلی و سالمونلا تیفی، قارچ آسپرژیلوس نایجر و مخمر کاندیدا آلبیکنس، مورد ارزیابی قرار گرفتند.

**یافته‌ها:** آنالیز GC-MS نمونه، تعداد ۵۱ ترکیب شیمیایی با ساختارهای شیمیایی و زیست‌فعال مختلف مانند آکالوئیدها، ترپن‌ها و استروئیدها را نشان داد. براساس نتایج، عصاره زیزیفوس فعالیت مهاری و کشنده قابل توجهی را در برابر سویه‌های میکروبی مورد مطالعه نشان داد و عصاره، دارای بیشترین فعالیت ضدمیکروبی در برابر مخمر کاندیدا آلبیکنس بود. وجود ترکیبات ضد میکروبی شناسایی شده توسط GC-MS نتایج فعالیت ضد باکتریایی عصاره را تأیید نمود.

**نتیجه‌گیری:** با توجه به نتایج، عصاره زیزیفوس نومولاریا می‌تواند منع زمینی مناسبی از ترکیبات ضدمیکروبی با عملکرد قابل توجهی در برابر پاتوژن‌های غذایی باشد. براساس مطالعات، متabolیت‌های ثانویه عصاره زیزیفوس، دارای اثرات نوتریسیتیکال و بیولوژیکی بالقوه‌ای هستند که به مطالعات آزمایشگاهی بیشتری نیازمند است.

**واژگان کلیدی:** آنتی‌اکسیدانی، زیزیفوس نومولاریا، کروماتوگرافی گازی- طیف سنجی جرمی، ضدمیکروبی، نوتریسیتیکال

\*\* بوشهر، مرکز تحقیقات زیست فناوری دریابی خلیج فارس، پژوهشکده علوم زیست پزشکی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر، بوشهر، ایران

E.mail: mohebbihsn@yahoo.com

\* ORCID: 0000-0003-1680-8162

\*\* ORCID: 0000-0003-3393-702X

حياتی سلول نظیر اسیدهای چرب، پروتئین‌ها، اسیدهای نوکلئیک و رنگدانه‌ها، سبب ایجاد صدمات بافتی جبران‌ناپذیری می‌گرددند<sup>(۷)</sup>. با وجود ترکیبات آنتی‌اسیدانی درون‌زاد مختلف در پلاسماء، سیستم دفاعی بدن به تنها‌ی قادر به از بین بردن رادیکال‌های آزاد مازاد در بدن نمی‌باشد و تأمین منابع خارجی آنتی‌اسیدانی به ویژه از طریق منابع غذایی ضرورت می‌یابد<sup>(۸)</sup>. گسترش روزافزون مقاومت سویه‌های میکروبی به داروها و آنتی‌بیوتیک‌های صناعی و اثرات سمیت و سرطان-زاوی برخی از این ترکیبات، موجب جایگزینی آن‌ها با ترکیبات ضد میکروبی و آنتی‌اسیدانی طبیعی شده است<sup>(۹)</sup>. شواهدی از اثرات سوء تغذیه‌ای و توکسیک آنتی‌اسیدان‌های صناعی همچون بوتیل‌هیدروکسی‌آنیزول<sup>(۱۰)</sup>، بوتیل‌هیدروکسی‌تولوئن<sup>(BHT)<sup>۶</sup></sup> و ترت‌باتاهیدروکسی‌کینون TBHQ<sup>(۷)</sup> وجود دارند<sup>(۱۰)</sup>؛ بنابراین، نیاز به آنتی‌اسیدان‌های قوی با سمیت کمتر و اثربخشی بیشتر یک ضرورت اجتناب‌ناپذیر است. آنتی‌اسیدان‌های طبیعی با عوارض جانبی کمتر، می‌توانند موجب افزایش قدرت آنتی‌اسیدانی پلاسماء و در نتیجه کاهش ابتلا به برخی بیماری‌ها گرددند<sup>(۱۱)</sup>. در سه دهه گذشته، طیف گسترده‌ای از ترکیبات طبیعی گیاهی به منظور محافظت از بافت‌ها در برابر آسیب‌های ناشی از رادیکال‌های آزاد اکسیژن و کاهش خطرات ناشی آن‌ها در انسان مورد بررسی قرار گرفته‌اند<sup>(۱۲)</sup>. یکی از بهترین منابع آنتی‌اسیدانی، ترکیبات فنولی گیاهی می‌باشند که در پاسخ به استرس‌های محیطی تولید می‌گردند و

## مقدمه

استفاده از گیاهان دارویی برای درمان و پیشگیری از بیماری‌ها، از قرن‌ها پیش مورد توجه بشر بوده‌اند. امروزه بخش عظیمی از داروها، دارای منشاء سنتزی و شیمیایی می‌باشند. هرچند، تخمین زده می‌شود که حدود یک سوم فرآورده‌های دارویی، دارای منشاء گیاهی می‌باشند<sup>(۱)</sup>. گیاه کنار<sup>۱</sup> (عناب، سدر، رملک)، از درختان و درختچه‌های تیغ‌دار همیشه‌سبز از تیره عنابیان<sup>۲</sup> است که در نواحی گرمسیری و نیمه‌گرمسیری جهان پراکنده و در استان‌های جنوبی ایران به خوبی می‌روید<sup>(۲)</sup>. گونه‌های کنار و توده‌های خودرو و بومی، مهم‌ترین منابع ژرم‌پلاسم<sup>۳</sup> این گیاه به شمار می‌آیند و به دلیل داشتن ژن‌های مفید فراوان نظیر ژن‌های مقاومت به تنش‌های زنده و غیرزنده از اهمیت ویژه‌ای برخوردارند<sup>(۳)</sup>. مطالعات در زمینه گیاه‌شناسی و دارویی درخت سدر در کشورهای مختلف نشان داده‌اند که این گیاهان دارای اثرات فارماکولوژیکی قابل ملاحظه‌ای می‌باشند<sup>(۴)</sup>؛ به‌طوری‌که گونه‌های بومی رملک، به دلیل غنای ترکیبات زیست‌فعال با اثرات نوتریسیتیکال، از زمان کهن در طب سنتی جهت بهبود برخی بیماری‌ها مورد استفاده قرار گرفته‌اند<sup>(۵)</sup>.

رادیکال‌های آزاد و گونه‌های فعال اکسیژن ROS<sup>(۶)</sup>، در صورت تولید در زمان مناسب، بخش ضروری از حیات بوده و در واکنش‌های بیولوژیک مهمی شرکت دارند<sup>(۶)</sup>؛ در صورت تولید نامناسب، اثرات سوء خود را اعمال نموده و با اکسیداسیون ترکیبات

<sup>۵</sup> Butyl Hydroxy anisole

<sup>۶</sup> Butyl Hydroxy Toluene

<sup>۷</sup> Tert-Butylhydroquinone

<sup>۱</sup> *Ziziphus mauritiana*

<sup>۲</sup> Rhamnaceae

<sup>۳</sup> Germplasm

<sup>۴</sup> Reactive Oxygens Species

هدفمندتر از میوه این گیاهان ارزشمند را فراهم آورد؛ لذا در این مطالعه ترکیبات شیمیایی و خواص نوتریسیتیکال، آنتیاکسیدانی و ضدمیکروبی میوه رملک مورد بررسی قرار گرفت.

## مواد و روش‌ها

### مواد شیمیایی

مواد شیمیایی، حلال‌ها، استانداردها و محیط‌های کشت مورد استفاده در مطالعه از شرکت مرک<sup>۸</sup> آلمان و پودر شیر از شرکت مولتی ایران، تهیه گردیدند. سویه‌های باکتریایی مرجع شامل اشريشیا کلی (ATCC 25922)، سالمونلا تیفی (1609)، استافیلکوکوس اورئوس (ATCC 25923)، باسیلوس سرئوس (ATCC 9634)، یک سویه مخمر کاندیدا آلبیکنس (ATCC 10231) و یک سویه کپک آسپرژیلوس نایجر (ATCC 9142)، از آزمایشگاه میکروب‌شناسی گروه علوم و صنایع غذایی دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان، نگهداری شده در محیط کشت اسکیم میلک حاوی ۱۰ درصد گلیسرول تهیه گردیدند.

### نمونه‌برداری و آماده‌سازی اولیه

میزان ۳۰ کیلوگرم از میوه‌های رسیده و تازه رملک در آبان‌ماه سال ۱۳۹۸، از درختچه‌های وحشی رملک در جنگل‌های کوهپایه‌ای زاگرس واقع در منطقه پشت پر شهرستان دشتستان، پس از شناسایی دقیق گونه گیاهی توسط پژوهشگران مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی استان بوشهر، جمع‌آوری گردیدند (شکل ۱). پس از پاکسازی کامل نمونه، جداسازی و هسته‌گیری میوه‌های سالم، به مدت ۱۵ روز در دمای اتاق با

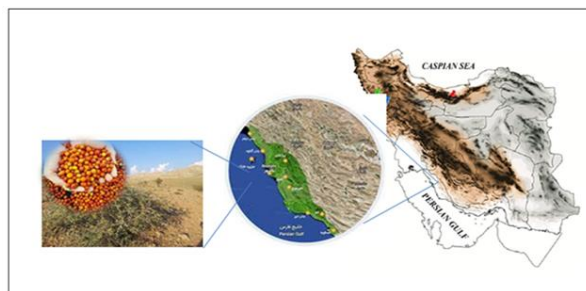
نقش مهمی در حفاظت بافت‌ها در مقابل اثرات اکسیدنگی رادیکال‌های آزاد اکسیژن و سایر گونه‌های فعال ایفاء می‌نمایند (۱۳). برخی از مطالعات، اثرات آنتیاکسیدانی و درمان بیماری‌های قلبی را در زیزیفوس جوجوبا به ترکیبات فنولی و تانن‌های متراکم نسبت می‌دهند (۱۴). میوه کنار به دلیل غنای ترکیبات فنولی گوناگون، یک ترکیب آنتیاکسیدان قوی است که قابل رقابت با آنتیاکسیدان‌های سنتزی بوده و برخلاف آن‌ها، هیچ‌گونه عوارضی بر عملکرد کبد و کلیه ندارد (۱۵). در سال‌های اخیر، به دلیل افزایش مقاومت آنتیبیوتیکی در تعداد زیادی از گونه‌های میکروبی و اثرات نامطلوب ناشی از مصرف بالای مواد آنتیبیوتیکی و ضرورت بازگشت به استفاده از ترکیبات ضدمیکروبی گیاهان دارویی، توجه اهالی علم و صنعت را به خود جلب نموده است (۱۶). ترکیبات فیتوشیمی حاصل از عصاره‌های مختلف میوه، هسته و برگ کنار، علاوه بر پتانسیل قوی پاکسازی رادیکال‌های آزاد، دارای خاصیت ضدپروسی، ضدباکتریایی و ضدقارچی نیز می‌باشند (۱۷). استفاده از میوه کنار به صورت تازه و خشک، دارای اثرات تب‌بر، ضداسهال و قابض بوده و در تسکین دردهای معده و دندان قدمت زیادی دارد. عصاره آبی میوه زیزیفوس موریتانی در فعالیت‌های کاهش قندخون و محافظت‌کننده‌گی کبد نقش داشته است (۱۸).

با توجه به اثرات ارزشمند درمانی و زیست‌پزشکی این گونه گیاهی و از طرفی وجود فراوان درختچه‌های وحشی رملک در جنگل‌های کوهپایه‌ای زاگرس واقع در منطقه پشت پر شهرستان دشتستان، انجام مطالعات با اهداف زیست‌غذای دارویی، می‌تواند موجبات استفاده گسترده‌تر و

<sup>8</sup> Merck

به آزمایشگاه میکروبیولوژی گروه علوم و صنایع غذایی دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان جهت ارزیابی میکروبی، ارسال گردیدند.

بررسی مداوم خشک و سپس، توسط آسیاب به صورت پودر در آورده شدند. سپس نمونه‌ها، جهت انجام آنالیزهای مورد نظر، به آزمایشگاه آنالیز دستگاهی غذا و داروی بوشهر ارسال گردیدند. همچنین، بخشی از نمونه پس از آماده‌سازی‌های اولیه در این آزمایشگاه،



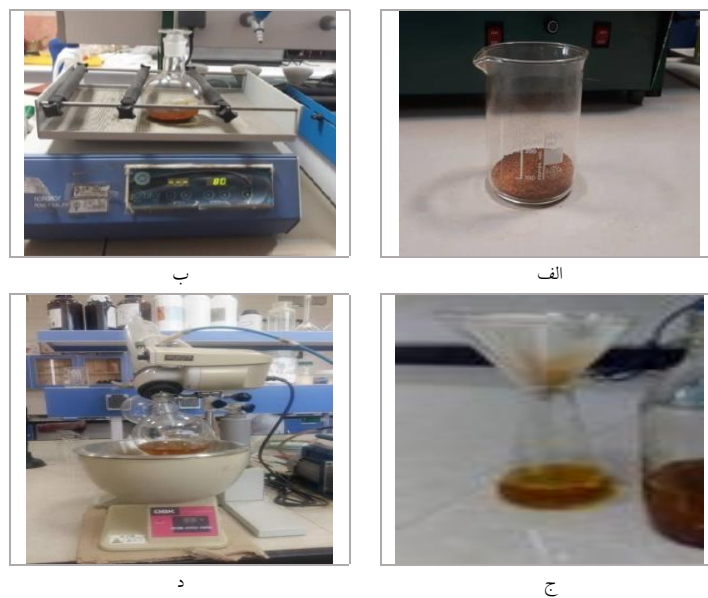
شکل ۱) منطقه نمونه‌برداری میوه رملک از درختچه‌های وحشی زیزیفوس موریتانی (*Ziziphus nummularia*). واقع در جنگل کوهپایه‌های زاگرسی منطقه پشت پر شهرستان دشتستان، بوشهر - ایران

Fig 1) the *Ziziphus* fruit sampling area from the wild shrubs of *Ziziphus nummularia*, located in the forest of Zagros foothills, Poshtpar region, Dashtestan city, Bushehr, Iran.

رسوب ناخالصی‌ها، در دور ۴۰۰rpm به مدت ۵ دقیقه، سانتریفیوژ گردید. سپس، حلال‌ها توسط دستگاه تبخیرکننده<sup>۹</sup> و نمونه به دست آمده تا زمان انجام آنالیز در دمای ۲۰-۲۰ درجه سانتی‌گراد نگهداری گردید (شکل ۲).

آماده‌سازی نمونه جهت شناسایی ترکیبات شیمیایی به منظور تهیه عصاره آلی میوه رملک، مقدار ۱۵ گرم از پودر لیوفیلیزه میوه رملک با ۱۵ میلی‌لیتر از هر یک از حلال‌های سه‌گانه مтанول: کلروفرم: ان - هگزان (۱:۱:۱)، مخلوط و به مدت ۲۴ ساعت توسط روتاتور با دور ۸۰rpm بهم زده شد. مخلوط حلال، پس از صاف نمودن با کاغذ صافی واتمن شماره یک، جهت

<sup>۹</sup> Rotary Evaporator



شکل ۲) مراحل تهیه عصاره آلى از میوه رملک جهت شناسایی ترکیبات شیمیایی با روش GC-MS. پودر میوه رملک (الف)؛ استخراج با حلالت های سه گانه متانول:کلروفرم: n - هگزان (۱:۱:۱) (ب)؛ مرحله صاف نمودن نمونه (ج)؛ حذف حلال توسط دستگاه روتاری تبخیر در خلاء (د).

Fig 2) the preparation steps of the organic extract from the Ziziphus fruit to identify the chemical compositions by GC-MS method. The lyophilized Ziziphus fruit (a); Extraction with the triple solvents' methanol: chloroform: n – hexane (1: 1: 1) (b); the filtration stage of the sample (c); removing the solvent by the vacuum rotary evaporator (d).

متانول محلوط و پس از گذشت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق، جذب محلول حاصل، با استفاده از یک دستگاه اسپکتروفتوومتر دو پرتویی سیسیل<sup>۱۰</sup> (سیسیل، انگلستان)، در طول موج ۵۱۷ نانومتر خوانده شد. درصد مهار رادیکال های آزاد (DPPH)، با استفاده از رابطه ذیل محاسبه گردید. در محلول کنترل، به جای نمونه از حلال متانول استفاده گردید (۲۰). آسکوربیک اسید، به عنوان ماده مرجع بود.

$$\text{درصد مهار (\%)} = \frac{\text{جذب نمونه} - \text{جذب کنترل}}{\text{جذب کنترل}} \times 100$$

تعیین غلظت محتوای فنولی تام عصاره رملک تعیین کیفی ترکیبات فنولی بر اساس روش الیا (Elya)

### سنجهش فعالیت آنتی اکسیدانی عصاره آلى میوه رملک به روش DPPH

فعالیت آنتی اکسیدانی عصاره توسط DPPH، با استفاده از روش رنگ سنجی مورد سنجهش گرفت. آزمون DPPH یکی از قدیمی ترین روش های سنجهش غیر مستقیم خاصیت آنتی اکسیدانی می باشد که برای یافتن ترکیبات دهنده هیدروژن در مواد طبیعی پیشنهاد شده است و بر اساس واکنش رادیکال آزاد پایدار DPPH با ترکیبات دهنده هیدروژن مانند فنول ها استوار می باشد. این آزمون نسبتاً اختصاصی عمل می کند و بخصوص با ترکیباتی که حاوی گروه هیدروکسیل می باشند، واکنش می دهد. بدین منظور، یک میلی لیتر از محلول متانولی رملک با غلظت های ۵۰، ۱۰۰، ۲۵۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکرو گرم بر میلی لیتر با سه میلی لیتر از محلول ۰/۱ میلی مولار DPPH در

<sup>10</sup> CECIL

و سپس مقدار ۰/۰ میلی لیتر اسید سولفوریک غلیظ به آن اضافه گردید. پیدایش رنگ زرد بیانگر وجود، ترکیبات فلاونوئیدی در نمونه بود (۲۳).

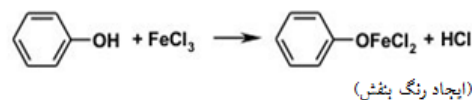
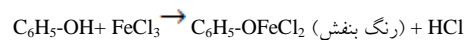
#### تعیین ترکیبات شیمیایی (متabolیت‌های ثانویه)

**بهروش کروماتوگرافی گازی- طیف‌سنجه جرمی**

جهت تعیین ترکیبات شیمیایی، یک میکرولیتر از عصاره آلی تهیه شده میوه رملک، پس از عبور از فیلتر Agilent 5977A- GC-MS (GC-5890B MS) مجهز به آشکارساز جرمی و ستون کاپیلاری HP-5MS تزریق گردید. جهت برنامه دمایی، ابتدا آون دستگاه در دمای ۵۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲ دقیقه قرار داده شد. سپس دما با سرعت ۲۵ درجه در هر دقیقه به ۱۵۰ درجه سانتی‌گراد و پس از آن بلافاصله با سرعت ۳ درجه سانتی‌گراد در دقیقه به ۲۰۰ درجه سانتی‌گراد و سرانجام، با سرعت ۸ درجه سانتی‌گراد در دقیقه به ۲۸۰ درجه سانتی‌گراد رسید. زمان نهایی اجراء<sup>۱۲</sup>، ۷۲/۶۷ دقیقه و دماهای اینجکتور، دتکتور و منبع یون به ترتیب بر ۲۴۰، ۲۵۰ و ۲۲۰ درجه سانتی‌گراد تنظیم بودند. از گاز هلیم با فلوی ۲۱/۷ میلی لیتر بر دقیقه و فشار ۴psi با نسبت ۱: ۳۰ به عنوان گاز حامل و از طیف‌سنجه جرمی چهارقطبی با یونیزاسیون انرژی و حالت ۷۰eV استفاده گردید.

دستگاه مجهز به نرم‌افزار کمستیشن<sup>۱۳</sup> (USA)، (Agilent G1701DA GC/MSD ChemStation) بود. شناسایی ترکیبات براساس مقایسه طیف‌های جرمی موجود در کروماتوگرام عصاره میوه رملک با کتابخانه مؤسسه ملی استاندارد و تکنولوژی (NIST)<sup>۱۴</sup> و وایلی (Wiley) انجام گردید. ساختار

و همکاران، انجام گرفت؛ به طور خلاصه، مقدار ۲۰ میلی‌گرم از عصاره به ۱۰ میلی‌لیتر آب مقطر اضافه و بهم زده شد. سپس، دو قطره محلول یک درصد FeCl<sub>3</sub> افزوده شد؛ تشکیل رنگ بنفش، بیانگر وجود هسته فنلی در محلول بود (۲۱):



محتوای فنلی تام عصاره با روش فولین- سیوکالتو<sup>۱۱</sup> تعیین گردید. در این روش، مقدار ۲۰ میکرولیتر از محلول متانولی عصاره با غلظت ۲ میلی‌گرم در میلی‌لیتر، به ۱۰۰ میکرولیتر از محلول ۱۰ درصد (V/V) واکنش‌گر فولین- سیوکالتو اضافه گردید. مخلوط حاصل به مدت ۶ دقیقه در تاریکی بهم زده و سپس ۸۰ میکرولیتر از محلول ۷/۵ درصد سدیم کربنات به آن افزوده شد و پس از ۹۰ دقیقه نگهداری در دمای محیط، جذب محلول در طول موج ۷۶۵ نانومتر خوانده شد. از محلول‌های با غلظت بین ۱ تا ۱۰۰۰ میلی‌گرم در لیتر گالیک اسید، برای رسم منحنی کالیبراسیون استفاده شدند و محتوای فنلی تام نمونه، بر حسب معادل میلی‌گرم گالیک اسید در گرم عصاره خشک، بدست آمدند (۲۲).

#### تعیین کیفی محتوای فلاونوئیدی عصاره

جهت غربالگری کیفی ترکیبات فلاونوئیدی، بر اساس روش آسایش (Asayesh) و همکاران، مقدار ۵۰ میلی‌گرم پودر لیوفیلیزه در ۱۰۰ میلی‌لیتر آب دیونیزه حل و صاف گردید. پس از آن، ابتدا ۵ میلی‌لیتر محلول آمونیاک رقیق (۵ درصد)، به ۱۰ میلی‌لیتر از آن افزوده

<sup>12</sup>Run time

<sup>13</sup>Chemstation

<sup>14</sup>National Institute of Standards and Technology

<sup>11</sup>Folin-Ciocalteu method

صنایع غذایی دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی خوزستان که برای نگهداری طولانی مدت، در محیط کشت اسکیم میلک حاوی ۱۰ درصد گلیسرول و دمای ۷۰-۷۰ درجه سانتی گراد ذخیره بودند استفاده گردید. جهت فعالسازی و دسترسی به کشت تازه از سویه های مورد بررسی، ۲۴ ساعت قبل از آزمون، هر سویه به طور مجزا با روش کشت خطی یا استریک پلیت، از محیط اسکیم میلک به محیط نوترینت آگار انتقال داده شدند (۲۴).

#### آماده سازی سوسپانسیون میکروبی

ابتدا، قبل از آزمون های ضد میکروبی، سوسپانسیون معادل با استاندارد نیم مکفارلند تهیه گردید، در این حالت، استاندارد نیم مکفارلند کدورتی معادل با یک سوسپانسیون که برای سویه های باکتریایی  $10^{17} \times 10^{15}$  واحد تشکیل کلنی بر میلی لیتر (CFU/ml) و برای سویه های قارچی  $10^6 \times 10^3$  واحد تشکیل کلنی بر میلی لیتر بود، ایجاد می کند. برای تأیید فعال بودن هر یک از سویه های موجود در سوسپانسیون میکروبی اولیه، رقت های متوالی ده برابر تهیه گردید. سرانجام، پس از ۲۴ ساعت انکوباسیون در دمای  $37^\circ\text{C}$ ، با بررسی کدورت محتوای لوله ها، رشد میکرووار گانیسم ها در آنها مشخص گردید (۲۴).

بررسی فعالیت ضد میکروبی عصاره میوه رملک سوسپانسیون سویه های باکتریایی و قارچی مرجع در محیط مایع مولر هیلتون 2X (مرک، آلمان) در مجاورت عصاره تهیه شده از میوه رملک قرار گرفتند. مقدار محتویات هر لوله، به نحوی تنظیم شد که حجم نهایی هر یک از لوله های تست، کنترل مثبت رشد

ترکیبات با جستجو در بانک داده های پژوهشکی پابکم<sup>۱۵</sup>، مورد تأیید قرار گرفت. فراوانی هر یک از ترکیبات در نمونه، از محاسبه سطح زیر منحنی هر یک از پیک های کروماتوگرام بر حسب درصد بدست آمدند (۱۹).

#### آماده سازی عصاره میوه رملک، جهت آزمون های میکروبی

برای تهیه عصاره رملک جهت آزمون های میکروبی، مقدار ۷۵۰ میلی گرم از پودر لیوفیلیزه، به ۶ میلی لیتر آب دیونیزه استریل افزوده و توسط ورتکس کاملاً مخلوط گردید. به منظور استریل نمودن عصاره، سوسپانسیون به دست آمده ابتدا از فیلتر سر سرنگی (جتبیوفیل<sup>۱۶</sup>، چین)، با قطر  $45/45$  نانومتر و سپس از فیلتر سر سرنگی با قطر  $22/22$  نانومتر عبور داده شدند. برای اطمینان از استریل بودن عصاره، مقدار ۵۰ میکرو لیتر از آن بر روی محیط کشت مولر هیلتون آگار (مرک، آلمان)، به صورت خطی، کشت داده شد و به مدت ۲۴ ساعت در دمای  $37^\circ\text{C}$  انکوبه گردید. عدم رشد میکرووار گانیسم، نشانگر استریل بودن عصاره بود (۲۴).

سویه های باکتریایی مورد بررسی و آماده سازی آنها جهت بررسی اثر ضد میکروبی عصاره آبی میوه رملک از دو سویه باکتریایی گرم منفی مرجع شامل اشريشيا كلی (ATCC 25922) و سالمونلا تیفی (ATCC 1609)، دو سویه گرم مثبت استاندارد استافیلوكوکوس اورئوس (ATCC 25923) و باسیلوس سرئوس (ATCC 9634) و یک سویه مخمر کاندیدا آلبیکنس (ATCC 10231) و یک سویه کپک آسپرژیلوس نایجر (ATCC 9142)، موجود در آزمایشگاه میکروب شناسی گروه علوم و

<sup>۱۷</sup> Colony Forming Units

<sup>۱۵</sup> PubChem

<sup>۱۶</sup> Jet Biofil

سرسرنگی ۰/۲۲ میکرون عبور داده شد. سپس، غلظت‌های مختلف عصاره (۰/۲۵، ۰/۵، ۱، ۲، ۴، ۸، ۱۶، ۳۲، ۶۴، ۱۲۸ و ۲۵۶ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر) با رقیق‌سازی محلول پایه با محیط کشت مولر‌هیتون براث تهیه گردیدند. جهت فعال‌سازی سویه‌های میکروبی، از محیط کشت مولر هیتون براث استفاده شد و کشت تازه آن‌ها ۲۴ ساعت قبل از انجام آزمایش، در محیط کشت نوترینت آگار تهیه گردید. پس از آن، به هریک از چاهک‌های ۹۶ خانه، ۲۰۰ میکرولیتر از رقت‌های تهیه شده از عصاره میوه رملک و ۲۰ میکرولیتر از سوسپانسیون میکروب مورد نظر (با غلظت معادل ۰/۵ مکفارلندر) اضافه شد. یک خانه به عنوان کنترل مثبت (محیط کشت و سوسپانسیون میکروبی) و یک خانه به عنوان کنترل منفی (محیط کشت و عصاره) در نظر گرفته شد. سپس، چاهک‌های ۹۶ خانه، درب‌گذاری و در دمای بهینه رشد میکرووارگانیسم به مدت ۲۴ ساعت گرمخانه‌گذاری شدند. سرانجام، به هریک از خانه‌های پلیت ۹۶ خانه، ۲۰ میکرولیتر معرف تری‌فنیل‌تترازولیوم کلرید ۵ درصد اضافه و به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد، گرمخانه‌گذاری گردیدند. اولین خانه‌ای که در آن تغییر رنگ قرمز یا ارغوانی ایجاد نشد به عنوان حداقل غلظت مهارکنندگی عصاره میوه رملک یادداشت گردید. جهت تعیین حداقل غلظت کشندگی عصاره، از خانه‌های فاقد رنگ قرمز یا ارغوانی (از حداقل غلظت مهارکنندگی به غلظت‌های بالاتر)، ۱۰۰ میکرولیتر بر پلیت‌های حاوی محیط کشت مولر هیتون آگار کشت داده شد و گرمخانه‌گذاری گردید. کمترین غلظت فاقد رشد میکرووارگانیسم، به عنوان حداقل غلظت کشندگی برای سویه میکروبی مورد آزمون، در نظر گرفته شد (۲۵)

(باکتری + محیط مایع مولر هیتون 2X) و کنترل منفی رشد (عصاره + محیط مایع مولر هیتون 2X)، یک میلی‌لیتر باشد. پس از افزودن ۱۰ میکرولیتر از سوسپانسیون میکرووارگانیسم به لوله‌های تست و کنترل مثبت رشد، غلظت نهایی باکتری‌ها و قارچ‌ها در هر لوله به ترتیب  $5 \times 10^5$  و  $1 \times 10^4$  واحد تشکیل کلنی بر میلی‌لیتر بود. همه لوله‌ها به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۳۷°C، انکوبه شدند؛ سپس از لوله تست مربوط به هر میکرووارگانیسم، ۶ رقت متوالی ۱۰ برابر تهیه و پس از ۲۴ ساعت انکوباسیون در دمای ۳۷°C، میزان رشد باکتری‌ها و قارچ‌ها براساس واحد تشکیل دهنده کلونی در هر میلی‌لیتر، محاسبه گردید و با میزان رشد باکتری و قارچ در لوله کنترل فاقد عصاره مورد مقایسه قرار گرفت. حساسیت یا عدم حساسیت هر سویه به عصاره، با ایجاد کدورت محتوای لوله‌ها تعیین و با رقت‌های حاصل از سوسپانسیون اولیه آن سویه مقایسه گردید (۲۴).

## تعیین حداقل غلظت مهارکنندگی و حداقل غلظت

### کشندگی عصاره آبی میوه رملک

حداقل غلظت مهارکنندگی (MIC)<sup>۱۸</sup> و حداقل غلظت کشندگی (MBC)<sup>۱۹</sup> عصاره بر روی سویه‌های حساس، با استفاده از روش رقت‌سازی در لوله (میکرودایلوشن<sup>۲۰</sup>) انجام شد. در این روش، از چاهک ۹۶ خانه استریل و معرف تری‌فنیل‌تترازولیوم کلرید ۵ درصد، جهت بررسی رشد میکرووارگانیسم‌ها استفاده گردید. ابتدا، محلول پایه عصاره با غلظت ۵۱۲ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر در محیط کشت مولر هیتون براث و دی‌متیل سولفوكسید تهیه و با عبور از فیلتر

<sup>18</sup> Minimum Inhibitory Concentration

<sup>19</sup> Minimum Bactericidal Concentration

<sup>20</sup> Micro Dilution

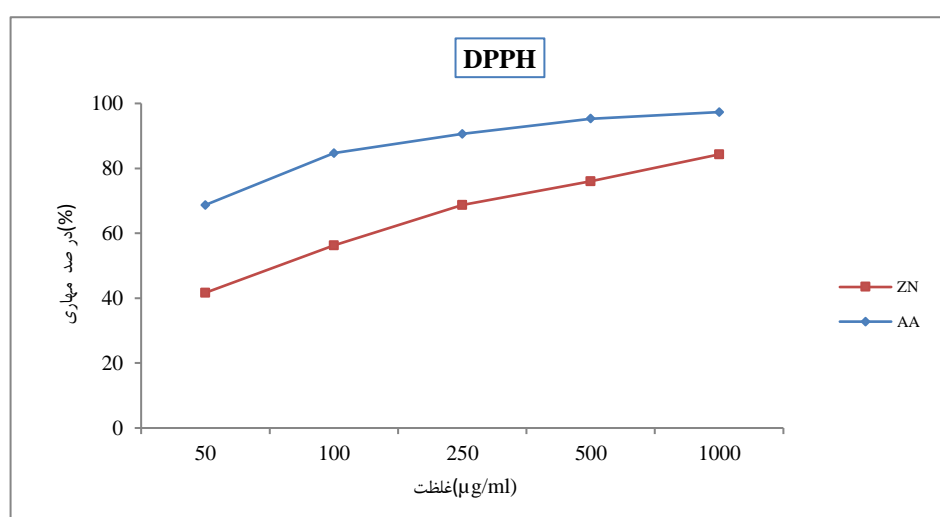
## تجزیه و تحلیل آماری

آزمون‌ها با سه بار تکرار انجام گردیدند. نتایج با استفاده از آزمون آنالیز آماری واریانس مورد بررسی قرار گرفتند. در تجزیه و تحلیل داده‌ها از نرم‌افزار SPSS ویرایش ۲۰ و جهت رسم نمودار از نرم‌افزار Excel استفاده شد. بهمنظور بررسی نرمال بودن داده‌ها از آزمون کروسکال والیس در سطح معناداری آزمون GC-MS (p<0.05)، استفاده شد. مدیریت دستگاه

## یافته‌ها

### مهار رادیکال‌های آزاد توسط DPPH

فعالیت مهارکنندگی رادیکال آزاد DPPH توسط عصاره میوه رملک در برابر استاندارد آسکوربیک اسید در شکل (۳)، نشان داده شده است.



شکل ۳) ارزیابی فعالیت‌های آنتی‌اکسیدانی عصاره میوه رملک و آسکوربیک اسید توسط روش DPPH

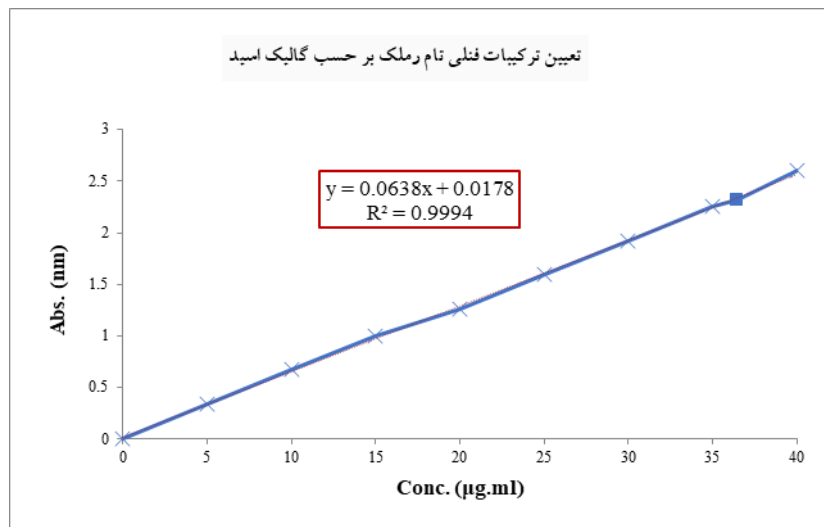
Fig 3) Evaluation of antioxidant activities of the Ziziphus fruit extract and ascorbic acid by DPPH method.

هسته فنولی در عصاره میوه رملک بود. میزان ترکیبات فنولی تام موجود در عصاره، بر مبنای میزان جذب ناشی از واکنش ترکیبات فنولی محتمل در عصاره با معرف فولین-سیوکالتو و مقایسه آن با غلظت‌های مختلف گالیک اسید، برابر  $36/45 \pm 2/09$  میلی‌گرم گالیک اسید بر گرم عصاره خشک بدست آمد (شکل ۴) (p<0.05).

بر اساس نتایج، درصد مهارکنندگی رادیکال آزاد DPPH، شاخص  $IC_{50}$  برای آسکوربیک اسید و عصاره میوه رملک به ترتیب معادل ۳۰ و ۷۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر، برآورد گردیدند. رابطه مستقیم غلظت و میزان مهار رادیکال‌های آزاد DPPH در شکل ۳ نشان داده شده است (p<0.05).

## محتوای فنولی تام

در تعیین کیفی، تشکیل رنگ بنفس، بیانگر وجود



شکل ۴) منحنی کالیبراسیون گالیک اسید، بعنوان استاندارد جهت اندازه‌گیری ترکیبات فنلی تام عصاره میوه رملک.

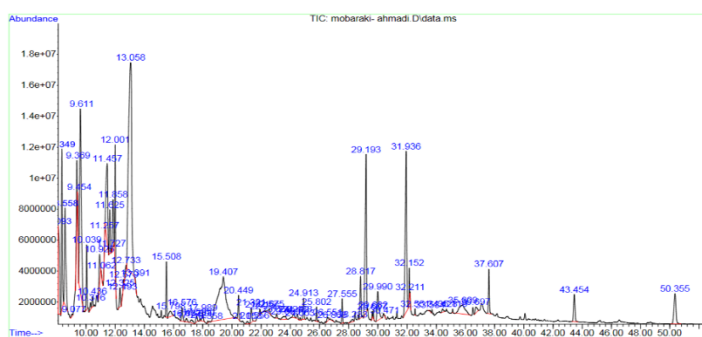
Fig 4) the calibration curve of the gallic acid as a standard, to measure of the total phenolic compounds of the *Ziziphus* fruit extract

#### ترکیبات شیمیابی

آنالیز GC-MS عصاره مтанول: کلروفرم: ان-هگزانی (۱:۱:۱) میوه رملک، حضور ۵۱ ترکیب شیمیابی مختلف با هسته‌ها و گروه‌های عاملی متنوع و ساختارهای شیمیابی مختلف را نشان داد. شکل ۵، یک کروماتوگرام مربوط به آنالیز GC-MS عصاره را نشان می‌دهد.

#### تعیین کیفی محظای فلاونوئیدی

در آزمون کیفی ترکیبات فلاونوئیدی عصاره آلی میوه رملک، حضور رنگ زرد بیانگر وجود فلاونوئیدها در نمونه بود که حضور ترکیبات فلاونوئیدی در آنالیز GC-MS نیز این نتیجه را تأیید نمود.



شکل ۵) طیفی از آنالیز GC-MS عصاره آلی میوه رملک

Fig 5) A spectrum of the GC-MS analysis from the organic extract of the *Ziziphus* fruit.

به هر یک از آن‌ها، در جدول ۱، آورده شده است.

پروفایل ترکیبات شیمیابی، همراه با فراوانی (%) مربوط

جدول ۱) پروفایل ترکیبات شیمیابی حاصل از آنالیز GC-MS مربوط به عصاره مтанول: کلروفرم: ان-هگزانی (۱:۱:۱) میوه رملک

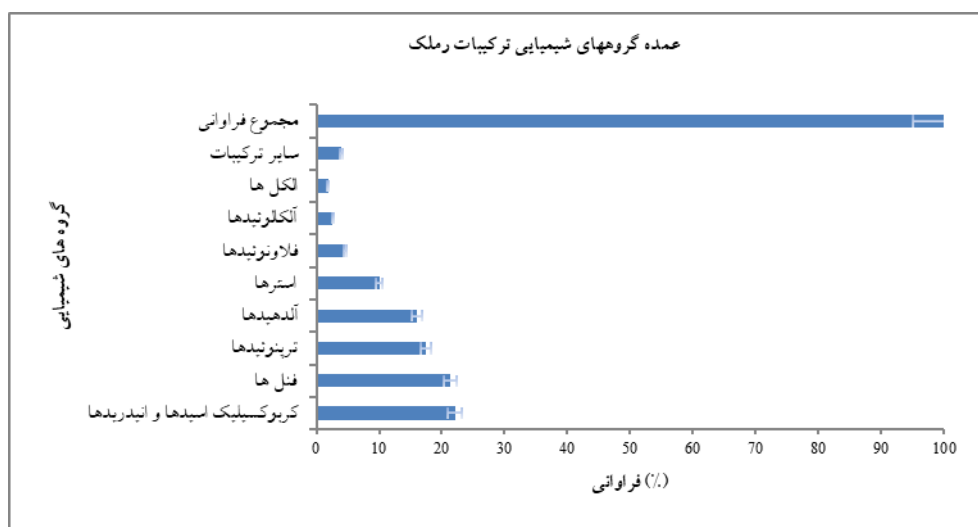
پیک	RT*	نام ترکیب	فرمول ملکولی	MW**	فراوانی (%)
۱	۸۰۹۳	2,5-Dimethylhexane	C <sub>8</sub> H <sub>18</sub>	۱۱۴/۲۳	۲/۹۵۴
۲	۸۳۴۹	Furfural	C <sub>5</sub> H <sub>4</sub> O <sub>2</sub>	۹۶/۰۸	۴/۲۹۹
۳	۸۵۵۸	Maleic anhydride	C <sub>4</sub> H <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	۹۸/۰۶	۴/۱۰۱
۴	۹۰۷۷	3-Hexadecyloxycarbonyl-5-(2-hydroxyethyl)-4-methylimidazolium ion	C <sub>24</sub> H <sub>45</sub> N <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	۴۰۹/۶	۰/۱۰۹
۵	۹۳۶۹	Imidazole-4-carboxamide	C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> N <sub>3</sub> O	۱۱۱/۱	۱/۱۵۷
۶	۹۴۵۴	3-Furoic acid	C <sub>5</sub> H <sub>4</sub> O <sub>3</sub>	۱۱۲/۰۸	۰/۶۳۷
۷	۹۶۱۱	2,7-Dimethyloctane	C <sub>10</sub> H <sub>22</sub>	۱۴۲/۲۸	۹/۷۹۷
۸	۱۰۰۳۹	1-Octanol	C <sub>8</sub> H <sub>18</sub> O	۱۳۰/۲۳۱	۱/۴۸۵
۹	۱۰۳۱۶	Methyl palmitoleate	C <sub>17</sub> H <sub>32</sub> O <sub>2</sub>	۲۶۸/۴	۱/۳۷۴
۱۰	۱۰۴۳۶	4-Oxononanoic acid	C <sub>9</sub> H <sub>16</sub> O <sub>3</sub>	۱۷۲/۲۲	۰/۳۰۲
۱۱	۱۱۰۶۲	6-Acetyl-beta-D-mannose	C <sub>8</sub> H <sub>14</sub> O <sub>7</sub>	۲۲۲/۱۹	۰/۰۵۷
۱۲	۱۱۲۵۷	Linamarin	C <sub>10</sub> H <sub>17</sub> NO <sub>6</sub>	۲۴۷/۲۴	۰/۱۱۹
۱۳	۱۱۴۵۷	Monomethyl fumarate	C <sub>5</sub> H <sub>6</sub> O <sub>4</sub>	۱۳۰/۱	۴/۰۶۸
۱۴	۱۱۶۲۵	2-Hexyl-4-acetoxytetrahydrofuran	C <sub>12</sub> H <sub>22</sub> O <sub>3</sub>	۲۱۴/۳	۱/۱۴۷
۱۵	۱۱۷۷۷	Sucrose	C <sub>12</sub> H <sub>22</sub> O <sub>11</sub>	۳۴۲/۳	۰/۰۴۴
۱۶	۱۱۸۵۸	Dimethyl fumarate	C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> O <sub>4</sub>	۱۴۴/۱۲	۱/۵۸۴
۱۷	۱۲۰۰۱	2,3,6,7-tetramethyloctane	C <sub>12</sub> H <sub>26</sub>	۱۷۰/۳۴	۲/۷۶۵
۱۸	۱۲۲۲۵	Cystine acid	C <sub>6</sub> H <sub>12</sub> N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> S <sub>2</sub>	۲۴۰/۳	۰/۰۵۹
۱۹	۱۲۴۹۳	Alyssin	C <sub>7</sub> H <sub>13</sub> NOS <sub>2</sub>	۱۹۱/۳	۰/۰۸۵
۲۰	۱۲۵۷۹	Trimethylolpropane	C <sub>6</sub> H <sub>14</sub> O <sub>3</sub>	۱۳۴/۱۷	۰/۱۵۱
۲۱	۱۲۷۳۳	Melezitose	C <sub>18</sub> H <sub>32</sub> O <sub>16</sub>	۵۰۴/۴	۰/۰۴۸
۲۲	۱۳۰۵۸	Pyrogallol	C <sub>6</sub> H <sub>6</sub> O <sub>3</sub>	۱۲۶/۱۱	۲۱/۳۸۱
۲۳	۱۳۵۰۸	2,3,4,5,6,7-hexamethyloctane	C <sub>14</sub> H <sub>30</sub>	۱۹۸/۳۹	۱/۲۹۴
۲۴	۱۳۷۹۸	11-Octadecenal	C <sub>18</sub> H <sub>34</sub> O	۲۶۶/۴۷	۰/۴۷۴
۲۵	۱۳۸۷۶	Methyl geranate	C <sub>11</sub> H <sub>18</sub> O <sub>2</sub>	۱۸۲/۲۶	۰/۰۸
۲۶	۱۳۸۸۷	Kainic acid	C <sub>10</sub> H <sub>15</sub> NO <sub>4</sub>	۲۱۳/۲۳	۰/۱۶۱
۲۷	۱۳۹۴۲	3-Hydroxylauric acid	C <sub>12</sub> H <sub>24</sub> O <sub>3</sub>	۲۱۶/۳۲	۰/۲۱۹
۲۸	۱۴۰۹۹	3,7,11-Trimethyl-1-dodecanol	C <sub>15</sub> H <sub>32</sub> O	۲۲۸/۴۱	۰/۰۵۶
۲۹	۱۴۹۸۹	1-Cyclopentyl-3-piperidinone	C <sub>10</sub> H <sub>17</sub> NO	۱۶۷/۲۵	۰/۳۵۳
۳۰	۱۴۹۰۷	D-Allose	C <sub>6</sub> H <sub>12</sub> O <sub>6</sub>	۱۸۰/۱۶	۱/۶۶۸
۳۱	۱۴۹۴۹	3,3,4,5,6,8-Hexamethyldecano	C <sub>16</sub> H <sub>34</sub>	۲۲۶/۴۴	۰/۰۵۶
۳۲	۱۴۹۲۱	4-Piperidinoaniline	C <sub>11</sub> H <sub>16</sub> N <sub>2</sub>	۱۷۶/۲۶	۰/۰۹۷
۳۳	۱۴۹۵۶	2-Myristynoyl pantetheine	C <sub>25</sub> H <sub>44</sub> N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> S	۴۸۴/۷	۰/۰۰۷
۳۴	۱۴۹۱۶	1-Nitro-beta-d-arabinofuranose, tetraacetate	C <sub>13</sub> H <sub>17</sub> NO <sub>11</sub>	۳۶۳/۲۷	۰/۳۷۶
۳۵	۱۴۹۸۸	Paromomycin	C <sub>23</sub> H <sub>45</sub> N <sub>5</sub> O <sub>14</sub>	۶۱۵/۶	۰/۰۵۶
۳۶	۱۴۹۱۳	Myristic acid	C <sub>14</sub> H <sub>28</sub> O <sub>2</sub>	۲۲۸/۳۷	۰/۶۶۱
۳۷	۱۴۹۰۲	Heptacosane	C <sub>27</sub> H <sub>56</sub>	۳۸۰/۷	۰/۳۳۵
۳۸	۱۴۹۵۵	Diisobutyl phthalate	C <sub>16</sub> H <sub>22</sub> O <sub>4</sub>	۲۷۸/۳۴	۰/۰۹۳
۳۹	۱۴۸۱۷	Palmitoleic acid	C <sub>16</sub> H <sub>30</sub> O <sub>2</sub>	۲۵۴/۴۱	۱/۳۳۵
۴۰	۱۴۹۱۳	Palmitic acid	C <sub>16</sub> H <sub>32</sub> O <sub>2</sub>	۲۵۶/۴۳	۶/۳۵۹
۴۱	۱۴۹۸۲	2-Hexadecanol	C <sub>16</sub> H <sub>34</sub> O	۲۴۲/۴۴	۰/۲۲۴

۱/۵۳۲	۲۷۰/۹	$C_{17}H_{31}Cl$	17-Chloro-7-heptadecyne	۲۹/۹۹۰	۴۲
۷/۱۰	۲۸۲/۵	$C_{18}H_{34}O_2$	Oleic acid	۳۱/۹۳۶	۴۳
۰/۷۰۵	۲۸۴/۵	$C_{18}H_{36}O_2$	Stearic acid	۳۲/۱۵۲	۴۴
۰/۰۶۳	۳۱۰/۵	$C_{20}H_{38}O_2$	Ethyl oleate	۳۲/۲۱۱	۴۵
۰/۱۱۷	۵۹۳	$C_{39}H_{76}O_3$	Oleic acid, 3-(octadecyloxy)propyl ester	۳۳/۵۸۴	۴۶
۰/۵۲۳	۴۳۶/۶	$C_{26}H_{44}O_5$	Ethyl cholate	۳۴/۴۲۸	۴۷
۱/۶۸۶	۵۳۶/۶	$C_{28}H_{40}O_{10}$	Strophantidin-D-xylose	۳۵/۸۰۹	۴۸
۱/۲۴۰	۳۹۰/۶	$C_{24}H_{38}O_4$	Apocholic acid	۳۷/۶۰۷	۴۹
۱/۱۲۹	۴۲۸/۷	$C_{30}H_{52}O$	Cycloartanol	۴۳/۴۵۴	۵۰
۱/۸۴۷	۴۹۰/۹	$C_{35}H_{70}$	17-Pentatriacontene	۵۰/۳۵۵	۵۱
۱۰۰	مجموع				

(Retention time) RT° : زمان نگهداری بر حسب دقیقه  
(Molecular weight) MW°° : وزن مولکولی بر حسب گرم بر مول

درصد)، ترکیبات فنولیک (۲۱/۳۸۱ درصد)، مشتقات ترپنئیدی (۱۷/۴۶۶ درصد)، آلدیدها (۱۵/۹۸۹ درصد)، استرها (۱۰/۰۰۶ درصد)، مشتقات فلاونئیدی (۴/۵۷۸ درصد)، سایر گروهها (۴/۰۳۹ درصد)، آکالوئیدها (۲/۵۷۶ درصد) و الکلها (۱/۹۱۶ درصد) بودند (شکل ۶).

از عده گروههای عاملی و شیمیابی در ۵۱ متابولیت ثانویه موجود در عصاره آلی میوه رملک را می‌توان به اسیدهای کربوکسیلیک، ایندریدها، ترکیبات فنولی و ترپنئیدها، آلدیدها، استرها، فلاونئیدها، آکالوئیدها، الکلها و سایر گروهها اشاره نمود. بیشترین میزان فراوانی در این گروهها به ترتیب مربوط به گروه اسیدهای کربوکسیلیک و ایندرید آنها (۲۲/۰۴۹)



شکل ۶) فراوانی ترکیبات شناسایی شده توسط GC-MS از عصاره آلی میوه رملک.

Fig 6) the abundance of compounds detected by GC-MS from the organic extract of Ziziphus fruit.

فراوانی ۲۱/۳۸۱ درصد، از خانواده فنولها و پس از

ترکیبات غالب عصاره آلی میوه رملک، پیروگالول با

درصد شناسایی شدند که از این میان، به ترتیب اولئیک اسید (۷/۰۱۰ درصد) و پالمیتیک اسید (۶/۳۵۹ درصد)، دارای بیشترین فراوانی بودند. علاوه بر این، تعداد یازده ترکیب استر کربوکسیلیک (C<sub>5</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>)، اسید شامل مونومتیل فومارات (C<sub>16</sub>H<sub>22</sub>O<sub>4</sub>)، دی متیل فومارات دی ایزو بوتیل فتالات (C<sub>16</sub>H<sub>22</sub>O<sub>4</sub>)، ۱- نیترو- بتا- آرابینوفورانوز ترا استات (C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>)، C<sub>13</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>11</sub>)، متیل پالمیتوئات (C<sub>11</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>)<sup>۲۸</sup>، استات (C<sub>17</sub>H<sub>32</sub>O<sub>2</sub>)، ۶- استیل - بتا- D- مانوز (C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>O<sub>7</sub>)<sup>۲۹</sup>، لینامارین (C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>6</sub>)، اتیل اولنات (C<sub>20</sub>H<sub>38</sub>O<sub>2</sub>)، متیل گرانات (C<sub>11</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>)، اولئیک اسید، ۳-(اکتادسایلیوکسی) پروپیل استر<sup>۳۰</sup> (C<sub>39</sub>H<sub>76</sub>O<sub>3</sub>) و ۲- هگزیل- ۴- استوکسی تراهیدروفوران (C<sub>12</sub>H<sub>22</sub>O<sub>3</sub>)، با مجموع فراوانی ۱۰/۰۰۶ درصد، نیز در مطالعه اخیر شناسایی شدند و متابولیت‌های مونومتیل فومارات و دی متیل فومارات به ترتیب با میزان ۴/۰۶۸ و ۱/۰۸۴ درصد بیشترین مقدار از این استرها را شامل شدند.

فعالیت ضدباکتریایی و ضدقارچی عصاره و حداقل غلظت‌های مهارکنندگی و کشنندگی آن‌ها نتایج ارزیابی اثرات ضدباکتریایی و ضدقارچی عصاره میوه رملک بر روی سویه‌های باکتری‌های گرم منفی اشریشیاکلی و سالمونلا تیفی، باکتری‌های گرم مثبت باسیلوس سرئوس و استافیلوکوکوس- اورئوس و قارچ‌های آسپرژیلوس نایجر (کپک) و کاندیدا آلبیکنس (مخمر)، همچنین، مقادیر حداقل غلظت مهارکنندگی (MIC) و حداقل غلظت کشنندگی (MBC) آن‌ها به روش میکرودایلوشن در

<sup>۲۸</sup>1-Nitro-beta-D-arabinofuranose, tetraacetate

<sup>۲۹</sup>Linamarin

<sup>۳۰</sup>Oleic acid, 3-(octadecyloxy)propyl ester

آن D-آلوز و ۲،۷-دی متیل اکتان به ترتیب با مقادیر ۱۰/۶۶۸ و ۴۹/۷۹۷ درصد بود. در آنالیز عصاره آلى میوه رملک، تعداد ۱۲ ترکیب از مشتقات ترپنوتئیدی شامل ۲،۵-دی متیل هگزان (C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>)، ۲،۷-دی متیل اکتان (C<sub>10</sub>H<sub>22</sub>)، ۲،۳،۶،۷- ترا متیل اکتان (C<sub>12</sub>H<sub>26</sub>)، ۲-۳،۴،۵،۶،۷- هگزا متیل اکتان (C<sub>14</sub>H<sub>30</sub>)، ۳-۳،۴،۵،۶،۸- هگزا متیل دکان (C<sub>11</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>)<sup>۲۱</sup>، متیل گرانات (C<sub>16</sub>H<sub>34</sub>)، سیکلوآرتانول<sup>۲۲</sup> (C<sub>30</sub>H<sub>52</sub>O)، آپوکولیک اسید<sup>۲۳</sup> (C<sub>26</sub>H<sub>44</sub>O<sub>5</sub>)، اتیل کولات (C<sub>24</sub>H<sub>38</sub>O<sub>4</sub>)، استروفانتیدین-۱- زایلوز (C<sub>28</sub>H<sub>40</sub>O<sub>10</sub>)، سیکلوپنتیل-۳- پیپریدینون (C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>NO) و ترکیب ایمیدازول-۴- کربوکسامید<sup>۲۴</sup> (C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>N<sub>3</sub>O) به شناسایی گردیدند. بیشترین فراوانی مربوط به ترکیب ۲،۷-دی متیل اکتان (۹/۷۹۷ درصد)، بود. در مطالعه حاضر، تعداد یازده اسید چرب یا مشتقات آن‌ها شامل ۳- فوروئیک اسید<sup>۲۵</sup> (C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>) (یک آنالوگ ساختاری نیکوتینیک اسید (نیاسین)، میریستیک اسید (C<sub>14</sub>H<sub>28</sub>O<sub>2</sub>)، پالمیتیک اسید (C<sub>16</sub>H<sub>32</sub>O<sub>2</sub>)، اولئیک اسید (C<sub>18</sub>H<sub>34</sub>O<sub>2</sub>)، استئاریک اسید (C<sub>18</sub>H<sub>36</sub>O<sub>2</sub>)، پالمیتوئیک اسید (C<sub>16</sub>H<sub>30</sub>O<sub>2</sub>)، ۳- هیدروکسی لوریک اسید (C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>S<sub>2</sub>)، سیستین اسید (C<sub>12</sub>H<sub>24</sub>O<sub>3</sub>)، کاینیک اسید<sup>۲۶</sup> (C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>NO<sub>4</sub>)، ۴- اکسونونانوئیک اسید<sup>۲۷</sup> (C<sub>9</sub>H<sub>16</sub>O<sub>3</sub>) و مونومتیل فومارات (C<sub>5</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>) و ترکیب ایندریدی مالئیک ایندرید با فرمول شیمیایی (C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) و مجموع فراوانی ۲۶/۱۱۷

<sup>۲۱</sup>Methyl geranate

<sup>۲۲</sup>Cycloartanol

<sup>۲۳</sup>Apocholic acid

<sup>۲۴</sup>Imidazole-4-carboxamide

<sup>۲۵</sup>3-Furoic acid

<sup>۲۶</sup>Kainic acid

<sup>۲۷</sup>4-Oxononanoic acid

کمترین میزان از شاخص‌های MIC و MBC برای سویه‌های قارچی به خصوص مخمر کاندیدا آلبیکنس و در نتیجه بیشترین میزان تأثیر این عصاره بر آن‌ها، و نیز بالاترین میزان از این شاخص‌ها، برای باکتری‌های گرم منفی و در نتیجه کمترین میزان تأثیر عصاره مذکور بر آن‌ها بود. در مجموع، میزان فعالیت ضدمیکروبی عصاره آبی میوه رملک بر روی سویه‌های قارچی آسپرژیلوس نایجر و بهویژه مخمر کاندیدا آلبیکنس بیشتر بود.

جدول ۲ آمده است. از آنجا که در آزمون غربالگری، میکرووارگانیسمی که در غلظت بالاتر عصاره رشد نماید حساسیت کمتری به ماده ضدمیکروبی دارد، براساس نتایج، عصاره آبی میوه رملک، دارای سطوح متفاوتی از فعالیت ضدمیکروبی علیه باکتری‌ها و قارچ‌ها بود؛ بطوری‌که باکتری‌های گرم منفی بالاترین مقاومت را از خود نشان دادند و حساس‌ترین سویه در برابر این عصاره، کاندیدا آلبیکنس بود. نتایج، بیانگر

جدول ۲) نتایج غربالگری حساسیت ضدمیکروبی عصاره میوه رملک در رقت‌های مختلف میکروارگانیسم‌ها و حداقل غلظت‌های مهارکنندگی و کشنندگی آن‌ها به روش میکرودایلوشن								میکروارگانیسم	
MBC (mg/ml)	MIC (mg/ml)	رقت							
		$10^{-6}$	$10^{-5}$	$10^{-4}$	$10^{-3}$	$10^{-2}$	$10^{-1}$		
۵۱۲<	۱۶	+	+	+	+	+	-	اشریشیا کلی	
۵۱۲<	۱۶	+	+	+	+	+	-	سامونلا تیفی	
۵۱۲	۸	+	+	+	+	-	-	پاسیلوس سرئوس	
۵۱۲	۸	+	+	+	+	-	-	استافیلکوکوس اورئوس	
۱۶	۴	+	+	-	-	-	-	آسپرژیلوس نایجر	
۸	۴	+	-	-	-	-	-	کاندیدا آلبیکنس	

+: رشد؛ -: عدم رشد؛ MIC: حداقل غلظت مهارکنندگی؛ MBC: حداقل غلظت کشنندگی

بیماری‌ها نظیر دیابت، پیری، التهاب، سرطان، آترواسکلروز، صدمات کبدی، آلزایمر، پارکینسون و بیماری‌های عروق کرونر قلب مؤثر می‌باشند (۳۰)، یافتن گیاهانی با اثرات آنتی‌اکسیدانی قوی می‌تواند در کاهش سیر این بیماری‌ها مؤثر و یکی از مهم‌ترین عوامل مقابله با افزایش فاكتورهای التهابی و بروز التهاب در بدن باشند. در مطالعات مختلف، اثرات محافظتی میوه تیره عناییان در کبد بیان شده است که این اثرات را به خواص آنتی‌اکسیدانی و ضدالتهابی آن نسبت می‌دهند (۳۱). نشان داده شده است که میوه این گیاهان می‌تواند از طریق مهار بیان نیتریک اکسید در کاهش التهاب حاد و مزمن مؤثر باشد (۳۲ و ۳۳).

## بحث

ترکیبات استخراج شده از منابع گیاهی، دارای فعالیت‌های زیستی و اثرات فارماکولوژیکی مفید متعددی می‌باشند (۲۶). ترکیبات شیمیایی و آنتی‌اکسیدان‌ها دو دسته عمده از غذا-داروها هستند (۲۷). اثرات آنتی‌اکسیدانی میوه کنار به‌واسطه داشتن ترکیبات زیست‌فعال، کاملاً مشخص گردیده است (۲۸).

استرس اکسیداتیو یکی از شناخته شده‌ترین علل بسیاری از بیماری‌های مزمن است که توسط رادیکال‌های آزاد ایجاد می‌گردد. مهم‌ترین عامل دفاعی علیه رادیکال‌های آزاد، آنتی‌اکسیدان‌ها هستند (۲۹). از آنجا که آنتی‌اکسیدان‌ها در پیشگیری از بسیاری از

عصاره، مقدار ترکیبات فنولی نیز افزایش یافته و در نتیجه به دلیل افزایش در تعداد گروههای هیدروکسیل موجود در محیط واکنش، قدرت مهارکنندگی عصاره به دلیل افزایش احتمال هیدروژن دهی به رادیکالهای آزاد، افزایش می‌یابد (۳۹). بنابراین، می‌توان بیان نمود که ترکیبات دارای اثرات آنتیاکسیدانی عصاره میوه رملک و اثر سینرژیستی این ترکیبات، نقش مهمی بر فعالیت آنتیاکسیدانی آن دارند (۴۰).

در بین ترکیبات فنولی، فلاونوئیدها ترکیبات آنتیاکسیدانی قوی‌تری محسوب می‌شوند. فلاونوئیدها بازدارنده‌های قوی رادیکالهای آزاد هستند که به طور مستقیم موجب مهار مولکولهای فعال سوپراکسید، هیدروژن پراکسید، رادیکالهای هیدروکسیل و پراکسیل می‌گردند. گیاهان حاوی ترکیب‌های فلاونوئیدی، فعالیت آنتیاکسیدانی بالاتری را از خود نشان می‌دهند (۴۱).

حضور ترکیبات فلاونوئیدی در غربالگری کیفی، تأییدی بر فعالیت آنتیاکسیدانی آن بود. در مطالعات مختلف، مقادیر متفاوتی از محتوای فنولی و فلاونوئیدی میوه رملک گزارش گردیده‌اند؛ برآسم مطالعه امان (Aman) و همکاران، محتوای فنولی در عصاره مтанولی - آبی، میوه رملک، ۵۸۳ میلی‌گرم در ۱۰۰ گرم نمونه بود (۴۲). در یک مطالعه مشابه، بر روی یازده ژنوتیپ زیزیفوس در استان هرمزگان، مشخص گردید که ژنوتیپ‌های رملک و کنار دارای بیشترین محتوای فلاونوئیدی می‌باشند (۴۳). به علاوه، نتایج مطالعه چیتی (Chiti) و همکاران، نشان داد که محتوای فنولی کل، فلاونوئیدی و آنتیاکسیدانی در دو اکوتیپ بیرونی و خواص از گونه زیزیفوس دارای تفاوت معنی‌داری هستند (۴۴). تفاوت در میزان فعالیت آنتیاکسیدانی و ترکیبات فنولی گیاهان در

با توجه به فواید ارزشمند درمانی و زیست‌پژوهی این گونه گیاهی و از طرفی وجود فراوان درختچه‌های وحشی رملک در جنگلهای کوهپایه‌ای زاگرس واقع در منطقه پشت‌پر شهرستان دشتستان، در بخشی از مطالعه اخیر، قدرت آنتیاکسیدانی عصاره آلى میوه رملک، با استفاده از روش DPPH و تعیین محتواهای فلاونوئیدی و فنولی تام، مورد ارزیابی قرار گرفتند. در مطالعه حاضر، شاخص IC<sub>50</sub> برای عصاره مذکور و آسکوربیک اسید به عنوان ترکیب آنتیاکسیدان استاندارد، به ترتیب معادل ۷۵ و ۳۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر بدست آمد. در مطالعه اثر آنتیاکسیدانی عصاره میوه زیزیفوس اسپیناکریستی<sup>۳۱</sup> با روش DPPH توسط سینگ (Singh) و همکاران، میزان IC<sub>50</sub> برابر با ۱۴۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر (۳۴) و در مطالعه سترکی (Setorki) و همکاران، میزان IC<sub>50</sub> عصاره هیدروالکلی برگ زیزیفوس اسپیناکریستی، معادل ۷۵/۸ میکروگرم بر میلی‌لیتر به دست آمدند (۳۵). بنابراین، میوه رملک با توجه به ظرفیت ضداسایشی قابل ملاحظه خود، می‌تواند به عنوان یک منبع بالقوه آنتیاکسیدانی طبیعی در نظر گرفته شود.

در مطالعه حاضر، با افزایش غلظت عصاره، میزان فعالیت مهاری آنتیاکسیدانی نیز به طور قابل ملاحظه‌ای افزایش یافت؛ این نتیجه با نتایج مطالعات آلوتمن (Alothman) و همکاران، شوکلا (Shukla) و همکاران و همچنین، سان (Sun) و همکاران، مطابقت داشت (۳۶-۳۸). بر اساس یافته‌های سانچز-مورنو (Sanchez-Moreno) و همکاران، اثر افزایش غلظت بر خواص آنتیاکسیدانی عصاره، گواه بر همبستگی بین میزان ترکیبات فنولی عصاره و قدرت احیاء‌کنندگی آن دارد که با افزایش غلظت

<sup>۳۱</sup> *Ziziphus spina-christi*

درمان پرادراری، تب و بی خوابی اشاره نمود (۴۷). در مطالعه اخیر، از عصاره آلی میوه رملک، تعداد ۵۱ ترکیب شیمیایی شناسایی گردید. این ترکیبات، به گروههای شیمیایی و عاملی مختلفی از جمله اسیدهای کربوکسیلیک و ایندرید آنها، فنولها، مشتقات ترپنئیدی، آلدهیدها، استرهای، مشتقات فلاونوئیدی، آلکالوئیدها و الکلها تعلق داشتند. مطابق بررسی‌های انجام شده در متون مختلف، این ترکیبات دارای اثرات بیولوژیکی و خواص نوتریسیتیکالی فراوانی می‌باشند. براساس مطالعات پیشین، تعداد ۴۸ ترکیب از ۵۱ ترکیب موجود، علاوه بر اثرات زیست‌پزشکی سودمند دیگر، دارای فعالیت آنتی‌اسیدانی قابل ملاحظه‌ای بودند که بخشی از فعالیت آنتی‌اسیدانی میوه رملک را می‌توان به آن‌ها نسبت داد.

از ترکیبات عمدۀ حاصل از آنالیز عصاره آلی میوه رملک، ترکیب فنولیک پیروگالول، با فراوانی ۲۱/۳۸۱ درصد بود. اثرات ضدبакتریایی پیروگالول در برابر استافیلوکوکوس اورئوس و اشريشیاکلی و نیز فعالیت آنتی‌اسیدانی قوی این ترکیب ۹۲/۷۷ (درصد، در ۵۰۰ میکرومول) در مطالعه سیتیا (Cynthia) و همکاران، گزارش گردید (۴۸) که با نتایج مطالعه اخیر مبنی بر اثرات ضدبакتریایی عصاره میوه رملک در برابر استافیلوکوکوس اورئوس و اشريشیاکلی و نیز فعالیت‌های آنتی‌اسیدانی قابل ملاحظه مشابهت داشت. حضور این ترکیب در عصاره میوه رملک در مطالعه حاضر می‌تواند یکی از علل فعالیت ضدبакتریایی رملک باشد. با توجه به خواص آنتی‌اسیدانی و فعالیت‌های ضدبакتریایی آن پیشنهاد می‌شود به عنوان نگهدارنده طبیعی در صنایع غذایی و دارویی مورد مطالعه قرار گیرد. علاوه بر این، برخی اثرات زیستی دیگر پیروگالول نظیر اثرات مهاری آن بر

مطالعات مختلف، می‌تواند مربوط به عوامل متعددی چون شرایط اقلیمی، خاک، زمان جمع‌آوری نمونه، روش‌های خشک کردن، استحصال و نیز تفاوت در روش‌های اندازه‌گیری ترکیبات فنولی و فعالیت آنتی‌اسیدانی باشد (۴۹). در ارزیابی محتوای فنولی تام عصاره‌های مختلف دی‌کلرومتانی، متانولی، اتری و استونی میوه رملک، گوپتا (Gupta) و همکاران، نشان دادند که در بین عصاره‌ها، قوی‌ترین اثر مربوط به عصاره دی‌کلرومتانی با مقدار ۳۳/۹۴±۰/۲ میکروکی‌والان گرم گالیک اسید در هر میلی‌گرم عصاره خشک است که دارای خاصیت آنتی‌اسیدانی حداقلی نیز بود (۴۵)؛ همچنین، یافته‌های آلوتمن (Alothman) و همکاران، نیز نشان داد که نوع حلال استخراجی، تأثیر معنی‌داری بر میزان استخراج ترکیبات فنولی دارد. آن‌ها تفاوت‌های مشاهده شده بین عصاره‌های مختلف را با اختلاف در قطبیت حلال‌های مورد استفاده مرتبط دانستند و نشان دادند که حلال‌های قطبی، توانایی بیشتری در استخراج ترکیبات فنولی دارند (۳۶). با توجه به غنا و تعدد ترکیبات ضداسایشی میوه رملک جمع‌آوری شده از کوهپایه‌های استان بوشهر و نقش غذا- دارویی این ترکیبات، امید است بتوان با تکثیر بر اساس اصول کشاورزی و استفاده بهینه از میوه رملک در پیشگیری و درمان بسیاری از بیماری‌ها گام مؤثری برداشت. متابولیت‌های ثانویه گیاهی جزو گرانبهاترین ترکیبات شیمیایی می‌باشند (۴۶). درخت کنار (Ziziphus)، دارای اهمیت دارویی فراوانی در تولید ترکیبات مؤثره و متابولیت‌های ثانویه منحصر به فرد است و تقریباً همه بخش‌های آن برای اهداف دارویی استفاده می‌شود. از خصوصیات دارویی عصاره، می‌توان به اثرات ضدالتهابی، ضدبакتریایی، التیام بیماری‌های پوستی،

مهم از ترکیبات طبیعی با ساختارهای متنوع هستند که بهطور گسترده به عنوان مواد اویلی در صنایع دارویی، غذایی و آرایشی مورد استفاده قرار می‌گیرند (۵۸). در آنالیز عصاره آلی میوه رملک در مطالعه حاضر، تعداد ۱۲ ترکیب از مشتقات ترپنئیدی شناسایی گردیدند. بیشترین فراوانی مربوط به ترکیب ۲،۷-دی متیل اکтан بود. مطالعات متعدد در مورد ترپنئیدها، نشان داده‌اند که آن‌ها دارای فعالیت‌های بیولوژیکی و درمانی مختلفی همچون ضدتوموری، ضدالتهابی، ضدباکتری، ضدویروسی، ضدقارچی، ضدمالاریا، تقویت کنندگی پوست، پیشگیری و درمان بیماری‌های قلبی-عروقی، کاهنده‌گی قندخون و بسیاری اثرات مفید دیگر هستند. علاوه‌بر این، برخی از ترپنئیدها دارای فعالیت‌های حشره‌کشی، تعديل کنندگی سیستم ایمنی، آنتی‌اسیدانی، ضدآلرژی، ضدپیری و محافظت از نور می‌باشند. بنابراین، مطالعه در مورد فعالیت بیولوژیکی ترپنئیدها به کشف داروها و بهبود روش‌های درمانی کمک می‌کند (۵۹).

در مطالعه اخیر، چهار ترکیب آلدئیدی شامل فورفورال، D-آلوز، ۱۱-اکتادکنال و ملزیتوز با مجموع فراوانی ۱۵/۹۸۹ درصد شناسایی شدند. ترکیب D-آلوز، پس از پیروگالول، دارای بیشترین فراوانی D-آلوز، پس از پیروگالول، دارای بیشترین فراوانی ۱۰/۶۶۸ درصد بود. دی‌آلوز یک مونوساکارید نادر از خانواده آلدوهگزوza است که در طبیعت بهندرت یافت می‌شود و تاکنون فقط در چند گونه از جلبک‌های آب شیرین و بوته‌های گیاه آفریقایی پرورش روبرو پیلوسا<sup>۳۷</sup> شناسایی شده است (۵۶). نقش آنتی‌اسیدانی D-آلوز و کاهش تولید گونه‌های فعال اکسیژن در میتوکندری سلول‌های عصبی، در مطالعه ایشیهارا (Ishihara) و همکاران، نشان داده شده است

رشد سلول‌های آدنوکارسینومای ریوی انسان Calu-6 از طریق آپوپتوز وابسته به کاسپاز (۴۹)، اثرات ضدتکثیر پیروگالول نسبت به برخی رده‌های سلولی تومور انسانی (۵۰)، اثرات سیتو توکسیسیتی پیروگالول بر سلول‌های مزانژیال (۵۱)، سلول‌های لنفوم انسانی (۵۲)، سلول‌های گلیومای انسانی (۵۳) و سلول‌های ژاکتاگلومرولی<sup>۳۲</sup> (۵۴) به‌واسطه  $O^{2-}$ ، اثرات آنتی‌استیلکولین استرازی این ترکیب (۵۵)، در منابع ذکر شده‌اند. محتمل است که با توجه به حضور قابل ملاحظه پیروگالول در ماتریکس عصاره رملک، بتوان از این اثرات زیستی بهره جست.

چهار ترکیب فلاونئیدی شامل سیکلولارتانول<sup>۳۳</sup>، آپوکولیک اسید<sup>۳۴</sup> اتیل‌کولات<sup>۳۵</sup> و استروفانتیدین-D-زايلوز<sup>۳۶</sup>، در عصاره آلی میوه رملک، شناسایی گردیدند. از این میان، ترکیب استروفانتیدین-D-زايلوز دارای بیشترین فراوانی (۱/۶۸۶ درصد) بود. فلاونئیدها علاوه بر فعالیت آنتی‌اسیدانی، دارای فعالیت‌های بیولوژیکی متنوع و مرتبط با جنبه‌های سلامتی از جمله فعالیت‌های ضدالتهابی، ضدبایتی، ضدسمیت، ضدویروسی، ضدسرطانی و ترمیم کنندگی زخم می‌باشند (۵۶). همچون مطالعه اخیر، لامین-مدا (Lamien-Meda) و همکاران، در مطالعه خود گزارش نمودند که میوه‌های جنس زیزیفوس طیف وسیعی از فلاونئیدها را ارائه می‌دهند که با کاهش خطر ابتلا به سرطان و بیماری‌های قلبی-عروقی، نقش محافظتی خود را ایفاء می‌نمایند (۵۷).

یکی دیگر از متابولیت‌های گیاهی ترپنئیدها و ایزو ترپنئیدها هستند. ترپنئیدها، یک گروه عمدۀ و

<sup>۳۲</sup> As4.1 juxtapaglomerular cell

<sup>۳۳</sup> Cycloartanol

<sup>۳۴</sup> Apocholic acid

<sup>۳۵</sup> Ethyl cholate

<sup>۳۶</sup> Strophanthidin-D-xylose

<sup>۳۷</sup> Protea rubropilosa

نشان داده شد که اسید چرب عمدۀ در اکوتیپ‌های اسفکس، مهدیه و ماهرس، ترکیب اولئیک اسید، به ترتیب با مقادیر  $46/55$ ،  $46/6$  و  $45/47$  درصد و در اکوتاپ کوترانا، با مقدار  $43/55$  درصد، دومین اسید چرب غالب، پس از پالمیتیک اسید می‌باشد (۶۶). در مطالعه گونچارووا (Goncharova) و همکاران، نیز اولئیک اسید با میزان  $24/9$  درصد بالاترین اسید چرب زیزیفوس بود (۶۷). این نتایج شباهت زیادی با نتایج دو مطالعه ژاؤ (Zhao) و همکاران (۶۸)، و پنگ (Peng) و همکاران (۶۹) داشت که اولئیک اسید به عنوان ترکیب اصلی زیزیفوس معرفی گردیدند. اولئیک اسید یک اسید چرب امگا-۹ با اثرات تغذیه‌ای و پرشکی فراوان است که نقش آن در درمان برخی سرطان‌ها، بیماری‌های قلبی-عروقی، خودایمنی، پارکینسون، آزایمر، بیماری‌های التهابی، فشارخون بالا و بیماری سپسیس یا عفونت خونی حاد مشخص گردیده است (۷۰).

علاوه بر این، تعداد یازده ترکیب استر کربوکسیلیک - اسید نیز در مطالعه اخیر شناسایی شدند و متابولیت‌های مونومتیل فومارات و دی‌متیل فومارات به ترتیب با میزان  $4/068$  و  $1/084$  درصد بیشترین مقدار از این استرها را شامل شدند. استرهای فوماریک اسید (FAE)، مولکول‌های کوچکی با اثرات ضدالتهابی، آنتی‌اسیدانی و تنظیم کنندگی سیستم ایمنی بدن هستند. تأثیر درمانی بالقوه این استرها و قابلیت فراهمی زیستی قوی آن‌ها موجب شده است که داروهایی چون دی‌متیل فومارات (DMF) و مونومتیل فومارات (MMF)، در دسترس باشند (۷۱).

دی‌متیل فومارات و مونومتیل فومارات دارای پتانسیل درمانی در آسیب ایسکمی مغز-خونرسانی مجدد

(Kushwaha) (۶۰). در یک مطالعه مشابه، کوشواها و همکاران، در ارزیابی فیتوشیمیایی عصاره متانولی میوه کنار آفریقایی زیزیفوس موریتانیایی توسط GC-MS، فراوانی قند دی‌آلوز را  $6/92$  درصد گزارش کردند و نشان داده شد که این قند دارای فعالیت‌های بیولوژیکی متنوعی از جمله اثرات ضدسرطانی، اثرات محافظتی در برابر ایسکمی قلبی، سرکوب کنندگی سیستم ایمنی در پیوند کبد ارتوتوپیک آلوژنیک و اثرات محافظت عصبی در برابر ایسکمی شبکیه می‌باشد (۶۱). همچنین از فعالیت‌های بیولوژیکی این ترکیب می‌توان به جلوگیری از پیشرفت استرس اکسیداتیو، التهاب و نکروز پوستی از طریق مهار بیان MKP-1 (۶۲)، عملکرد محافظتی بر صدمات کبدی حیوانات آزمایشگاهی (۶۳)، اثر مهاری بالقوه بر سرطان کبد موش‌های آزمایشگاهی (۶۴)، مهار رشد چندین نوع بدخیمی از جمله سرطان‌های هپاتوسسلولار، پروستات، تخمدان، خون و سرطان ریه، به ویژه برای کارسینوم سلول سنگفرشی اشاره نمود (۶۵). با توجه به فراوانی قابل قبول دی‌آلوز در عصاره آلى میوه رملک و از طرفی فعالیت‌های بیولوژیکی متنوع از جمله اثرات ضدسرطانی گسترده آن، می‌توان امیدوار بود که با استفاده از این بسته کامل غذا-دارویی از اثرات بسیار ارزشمند آن نیز بهره برد. در مطالعه حاضر، تعداد یازده اسید چرب یا مشتق‌ات آن‌ها شناسایی شدند که از این میان، به ترتیب اولئیک اسید (۷۰/۱۰ درصد) و پالمیتیک اسید ( $6/359$  درصد)، دارای بیشترین فراوانی بودند. در مطالعه مریم (Meriem) و همکاران، بر روی بررسی پروفایل اسیدهای چرب چهار اکوتیپ زیزیفوس شامل مهدیه<sup>۳۸</sup>، ماهرس<sup>۳۹</sup>، کوترانا<sup>۴۰</sup> و اسفکس<sup>۴۱</sup> توسط GC-

<sup>40</sup> Choutrana<sup>41</sup> Sfax<sup>38</sup> Mahdia<sup>39</sup> Mahres

بدن و مشکلات عفونی مرتبط، استرس اکسیداتیو سیستمیک و بیماری‌های همراه با HIV، پیشنهاد کردند (۷۳). حضور این ترکیبات کمیاب و مؤثر با خواص درمانی کم‌نظیر در کنار استفاده آن با اهداف تغذیه‌ای و یا جداسازی این ترکیبات از ماتریکس نمونه، می‌تواند اثرات غذا- دارویی خود را به مصرف کننده القاء نماید.

ترکیب بنزیمیدازول از گروه آلکالوئیدها از جمله ترکیبات عصاره آلی میوه رملک بود بنزیمیدازول‌ها به سهولت می‌توانند با بیوپلیمرهای سیستم‌های زنده که مستحول بسیاری از فعالیت‌ها و عملکردهای بیولوژیکی آن‌ها هستند، پیوند برقرار نمایند. مطالعه تزانی (Tzani) و همکاران، فعالیت‌های ضدمیکروبی، ضدبیروسی، ضدسرطانی، مسکن، ضدالتهابی، ضدفسارخون و آنتی‌اکسیدانی را برای مشتقات بنزیمیدازول نشان دادند. آن‌ها به عنوان مهارکننده‌های پمپ پروتون، تعدیل کننده‌های سطح و داروهای ضددیابت شناخته شده‌اند (۷۴). مشتقات بنزیمیدازولی در مطالعه محمد (Mohamod) و همکاران، فعالیت ضدباکتریایی قابل ملاحظه‌ای را در برابر چهار سویه باکتریایی اشرشیاکلی، سودوموناس آئروژینوزا، باسیلوس سابتلیس و استافیلوکوکوس اورئوس نشان دادند (۷۵). این یافته‌ها با نتایج مطالعه حاضر در خصوص وجود ترکیبات بنزیمیدازول در عصاره آلی میوه رملک و خاصیت ضدباکتریایی عصاره این میوه بر برخی باکتری‌ها از جمله اشرشیاکلی و استافیلوکوکوس اورئوس مشابهت داشت. حضور این ترکیب در ماتریکس عصاره مطالعه حاضر، ممکن است یکی از علل فعالیت‌های ضدمیکروبی رملک بر شش سویه بیماری‌زا در شرایط آزمایشگاهی باشد. براساس نتایج مطالعه حاضر، عصاره آبی میوه رملک

مغزی هستند و نقش محافظتی آن‌ها احتمالاً به عنوان واسطه در مسیر Nrf2 می‌باشد (۷۶). بر اساس مطالعه کوراکیس (Kourakis) و همکاران، دی‌متیل فومارات رشد تومور و متاستاز را مهار و حساسیت سلول‌های CTCL را نسبت به آپوپتوز بازیابی می‌نماید و به دلیل سمیت ذاتی کم و خصوصیات ایمنی مطلوب، می‌تواند یک کاندید خوب در درمان بیماری CTCL باشد (۷۰). همچنین در مطالعه یائو (Yao) و همکاران، نشان داده شد که دی‌متیل فومارات در مدل بیماری پارکینسون، موجب بهبود مسمومیت عصبی دوپامینزیک می‌شود (۷۷). استرهای فوماریک اسید می‌توانند اثرات مفیدی بر بیماری‌های میتوکندریالی همچون آتاکسی فریدریش<sup>۴۲</sup> و سایر اختلالات عملکرد میتوکندری، بیماری‌های مرتبط با تنفس از جمله کرونا ویروس جدید (COVID-19) در بیماران به ابتلای شدید سندرم طوفان سیتوکین<sup>۴۳</sup>، داشته باشند. پسوریازیس و ام-اس یک اتیولوژی واسطه ایمنی دارند که ناشی از التهاب شدید و استرس اکسیداتیو است. دی‌متیل فومارات و مونومتیل فومارات، به عنوان داروی پسوریازیس و ام-اس، مورد تأیید قرار گرفته‌اند. یک مخلوط فوماریک اسید متشکل از ۶۰ درصد دی‌متیل فومارات، برای درمان اشکال متوسط و شدید پسوریازیس با نام تجاری فومادرم<sup>۴۴</sup> تأیید گردیده است. داروی اسکیلارنس<sup>۴۵</sup> که منحصرآ یک فرمولاسیون دی‌متیل فومارات است نیز توسط آژانس دارویی اروپا مورد تأیید قرار گرفته است (۷۰). گیل (Gill) و همکاران، دی‌متیل فومارات را به عنوان یک داروی کمکی در افراد مبتلا به HIV برای بهبود عوارض و مرگ و میر، با بهبود فعالیت سیستم ایمنی

42 Ataxi Friedreichs

43 Cytokine Storm Syndrome

44 Fumaderm

45 Skilarence

کلروفرمی، متانولی، هگزانی و همچنین عصاره‌های آبی میوه، برگ و پوست درخت رملک در مقابل باکتری‌های استافیلوکوکوس اورئوس و اشريشیاکلی، بیشترین فعالیت، مربوط به عصاره متانولی میوه رملک بود که با نتایج مطالعه اخیر در قدرت بازدارندگی عصاره آبی میوه رملک بر رشد استافیلوکوکوس اورئوس و اشريشیاکلی مطابقت داشت (۷۶). همچنین، پادالیا و چاندا (Padalia & Chanda)، در بررسی تاثیر عصاره برگ رملک بر روی خاصیت ضدقارچی، نشان دادند که شاخص MIC برای کاندیدا آلبیکنس به میزان بسیار پایین و برابر  $1/25$  میلی‌گرم بر میلی‌لیتر است؛ این موضوع، نشان‌دهنده فعالیت بالای آنتی‌بیوتیکی، نسبت به آمفوتیریسین B بود که از نظر قدرت شاخص MIC (چهار میلی‌گرم بر میلی‌لیتر) در مطالعه اخیر برای مخمرا کاندیدا آلبیکنس همسو بود (۷۷). در مطالعه کومار (Kumar) و همکاران، نشان داده شد که میوه رملک به علت محتوای ترکیباتی چون آکالالوئیدها، اسیدهای چرب، ترپنولئیدها، فنول‌ها و فلاونولئیدها، در جلوگیری از حملات مکرر آنفولانزا و سرماخوردگی مفید است (۷۸). همان‌گونه که ذکر گردید نمونه مورد مطالعه، حاوی ترکیبات زیست‌فعالی است که بر اساس متون پیشین، دارای فعالیت‌های ضدمیکروبی چشمگیری در برابر طیف فراوانی از باکتری‌ها و قارچ‌ها می‌باشد که بخشی از فعالیت ضدمیکروبی میوه رملک را می‌توان به آن‌ها نسبت داد.

### نتیجه‌گیری

آنالیز GC-MS نمونه، متابولیت‌های ثانویه متنوع با ساختارهای شیمیایی و زیست فعال مختلف مانند آکالالوئیدها، ترپن‌ها، استروئیدها، اسیدهای چرب مفید،

دارای فعالیت‌های مهارکنندگی و کشنندگی قابل ملاحظه‌ای در برابر هر شش سویه مورد بررسی بود و به خوبی قادر به مهار رشد آن‌ها بر سطح محیط کشت گردید. حداقل غلظت‌های مهارکنندگی و کشنندگی این عصاره برای باکتری‌های گرم منفی، بیش از باکتری‌های گرم مثبت و قارچ‌ها بود؛ کمترین غلظت‌های مهارکنندگی و کشنندگی به روش میکرو‌دایلوشن برای مخمرا کاندیدا آلبیکنس به عنوان حساس‌ترین سویه به عصاره آبی میوه رملک، به ترتیب  $4$  و  $8$  میلی‌گرم بر میلی‌لیتر و برای باکتری گرم منفی مورد آزمون به ترتیب  $16$  و بیش از  $512$  میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بود. بر اساس نتایج، بیشترین میزان تأثیر عصاره بر مخمرا کاندیدا آلبیکنس و کمترین میزان تأثیر بر باکتری‌های گرم منفی بود.

در مطالعه امان (Aman) و همکاران، فعالیت ضدمیکروبی عصاره متانولی-آبی ( $20:80$ ) میوه رملک در برابر باکتری‌های گرم مثبت به‌ویژه استرپتوكوکوس پیوژنز، کورینه باکتریوم دیفتریا، استافیلوکوکوس اورئوس و استافیلوکوکوس-سایپوفیتیکوس به مراتب بیش از باکتری‌های گرم منفی بود. همچنین، شاخص حداقل غلظت‌مهارکنندگی برای باکتری‌های استافیلوکوکوس اورئوس و اشريشیاکلی به ترتیب  $31/25$  و  $250$  میکرو‌گرم بر میلی‌لیتر بود (۴۲). این نتایج از نظر تأثیر بیشتر عصاره بر باکتری‌های گرم مثبت نسبت به گرم منفی، با مطالعه اخیر، دارای مشابهت بود؛ میزان پایین‌تر شاخص MIC در مطالعه حاضر برای باکتری‌های استافیلوکوکوس اورئوس و اشريشیاکلی، نشان‌دهنده تأثیر بیشتر عصاره آبی میوه رملک مطالعه حاضر بر رشد این باکتری‌هاست. در مطالعه بیگ (Beg) و همکاران، بر روی فعالیت ضدمیکروبی عصاره‌های

همچنین، با توجه به اثرات آنتیاکسیدانی و ضد میکروبی مطلوب، این ماتریکس ارزشمند می‌تواند جایگزین مناسبی برای نگهدارنده‌ها و آنتیاکسیدان‌های سنتزی باشد. این مطالعه تحت حمایت مالی سازمان و یا مؤسسه‌ای انجام نگردیده است.

### تضاد منافع

هیچ‌گونه تعارض منافع توسط نویسنده‌گان مقاله بیان نشده است.

ترکیبات فنولی و فلاونوئیدی را نشان داد. براساس نتایج، عصاره زیزیفوس فعالیت مهاری و کشنده قابل توجهی را در برابر سویه‌های میکروبی مورد مطالعه نشان داد و عصاره، دارای بیشترین فعالیت ضد میکروبی در برابر مخمر کاندیدا آلبیکنیس بود. وجود ترکیبات ضد میکروبی شناسایی شده توسط GC-MS، نتایج فعالیت ضد باکتریایی عصاره را تأیید نمود؛ همچنین عصاره فعالیت آنتیاکسیدانی قابل ملاحظه‌ای را نشان داد. این میوه، می‌تواند به عنوان غذای عملکرای بالقوه و یک بسته غذا- دارویی مطرح باشد و یا در غنی‌سازی مواد غذایی دیگر از آن بهره برد؛

### References:

- Eisenberg DM, Davis RB, Ettner SL, et al. Trends in Alternative Medicine Use in The United States, 1990-1997: Results of A Follow-Up National Survey. *JAMA* 1998; 280(18): 1569-75.
- Mozafarian V. Classification of Plant Morphology and Taxonomy. Tehran: Amir Kabir Publications, 2010, 512.
- Wang F, Sun X, Dong J, et al. A primary study of breeding system of *Ziziphus jujuba* var. *spinosus*. *Sci Rep* 2021;11: 10318. <https://doi.org/10.1038/s41598-021-89696-1>.
- Dahiru D, Sini JM, John-Africa L. Antidiarrhoeal Activity of *Ziziphus Mauritiana* Root Extract In Rodents. *Afr J Biotechnol* 2006; 5(10): 941-5.
- Motamedi H, Safary A, Maleki S, et al. *Ziziphus spina-christi*, a Native Plant from Khuzestan, Iran, as a Potential Source for Discovery New Antimicrobial Agents. *Asian J Plant Sci* 2009; 8(2): 187-90.
- Khalili M, Ebrahimzadeh MA. A Review on Antioxidants and Some of Their Common Evaluation Methods. *J Mazandaran Univ Med Sci* 2015; 24(120): 188-208. (Persian).
- Ahmadi Mousavi E, Manochehri Kalantari K, Jafari S. Change of some osmolytes accumulation in water-stressed colza (*Brassica napus* L.) as affected by 24-epibrassinolide. *Iran J Sci Technol Trans.* 2009; 31:A1-1. Doi: 10.22099/Ijsts.2009.2197.
- Young IS, Woodside JV. Antioxidants In Health and Disease. *J Clin Pathol* 2001; 54(3): 176-86.
- Negi PS. Plant Extracts for The Control of Bacterial Growth: Efficacy, Stability and Safety Issues for Food Application. *Int J Food Microbiol* 2012; 156(1): 7-17.
- Williams GM, Iatropoulos MJ, Whysner J. Safety Assessment of Butylated Hydroxyanisole and Butylated Hydroxytoluene as Antioxidant Food Additives. *Food Chem Toxicol* 1999; 37(9-10): 1027-38.
- Prior RL, Cao G. Antioxidant Phytochemicals in Fruits and Vegetables. Diet And Health Implications. *Hortscience* 2000; 35(4): 588-92.
- Halvorsen BL, Carlsen MH, Phillips KM, et al. Content of Redox-Active Compounds (i.e., antioxidants) in Foods Consumed in the United States. *Am J Clin Nutr* 2006; 84(1): 95-135.

- 13.Dai J, Mumper RJ. Plant Phenolics: Extraction, Analysis and Their Antioxidant and Anticancer Properties. *Molecules* 2010; 15(10): 7313-52.
- 14.Kirakosyan A, Kaufman P, Warber S, et al. Applied Environmental Stresses to Enhance the Levels of Polyphenolics in Leaves of Hawthorn Plants. *Physiol Plant* 2004; 121(2): 182-6.
- 15.Amany MB, Shaker MA, Hoda AF. Utilization from fruits and leaves of napek (*Zizyphus spinachristi* L.) as a source of bioactive components. *Banat's J Biotechnol.* 2013; 4(7): 16. DOI: 10.7904/2068-4738-IV(7)-16.
- 16.Khorramizadeh M, Esmail-Nazari Z, Zarei-Ghaane Z, et al. Umbelliprenin-Coated Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> Magnetite Nanoparticles: Antiproliferation Evaluation on Human Fibrosarcoma Cell Line (HT-1080). *Mater Sci Eng C* 2010; 30(7): 1038-42.
- 17.Asgarpanah J, Haghight E. Phytochemistry and pharmacologic properties of *Ziziphus spina christi* (L.) Willd. *AJPP* 2012; 6(31): 2332-39. DOI: 10.5897/AJPP12.509.
- 18.Nazif NM. Phytoconstituents of *Ziziphus spina-christi* L. Fruits and Their Antimicrobial Activity. *Food Chem* 2002; 76(1): 77-81.
- 19.Mohebbi GH, Vatanpour H, Vazirizadeh A, et al. Phospholipase A2 Activity of The Persian Gulf Upside-Down Jellyfish Venom (*Cassiopea andromeda*). *Iran South Med J* 2017; 20(3): 287-300. (Persian).
- 20.Lesjak MM, Beara IN, Orćić DZ, et al. Phytochemical Composition and Antioxidant, Anti-inflammatory and Antimicrobial Activities of *Juniperus macrocarpa* Sibth. et Sm. *J Funct Food* 2014; 7: 257-68.
- 21.Elya B, Yasman, Edawati Z. Antioxidant Activity of The Ascidian Marine Invertebrates, Didemnum SP. *Int J App Pharm* 2018; 10(1): 81-6.
- 22.Slinkard K, Singleton VL. Total Phenol Analysis; Automation and Comparison with Manual Methods. *Am J Enol Viticult* 1977; 28: 49-55.
- 23.Asayesh G, Mohebbi GH, Nabipour I, et al. Secondary Metabolites from The Marine Tunicate "*Phallusia nigra*" and Some Biological Activities. *Biol Bull* 2021; 48(3): 263-73.
- 24.Alizadeh Behbahani B, Tabatabaei Yazdi F, Vasiee A, et al. *Oliveria decumbens* Essential Oil: Chemical Compositions and Antimicrobial Activity Against the Growth of Some Clinical and Standard Strains Causing Infection. *Microb Pathog* 2018; 114: 449-52.
- 25.Kolahi Marand S, Tabatabaei Yazdi F, Mortazavi SA, et al. Inhibitory and Bactericidal Effects of Artichoke (*Cynara scolymus*) on Pathogenic Strains and Their Comparison with Antibiotics In Vitro. *Qom Univ Med Sci J* 2016; 10(2): 32-42. (Persian).
- 26.Nayaka MAH, Sathisha UV, Dharmesh MS. Cytoprotective and Antioxidant Activity of Free, Conjugated and Insoluble-Bound Phenolic Acids from Swallow Root (*Decalepis hamiltonii*). *Food Chem* 2010; 119(4): 1307-12.
- 27.Suleria HA, Osborne S, Masci P, et al. Marine-Based Nutraceuticals: An Innovative Trend in the Food and Supplement Industries. *Mar Drugs* 2015; 13(10): 6336-51.
- 28.Abass MF, AL-Niami JH, AL-Ani RF. Some Physiological Characteristics of Fruit of Jujube (*Zizyphus spina-christi* willd) at Different Stages of Maturity. *J Hortic Sci* 1988; 63(2): 337-9.
- 29.Cho E, Min BD. Mechanisms of Antioxidants in The Oxidation of Food. *Compr Rev Food Sci F* 2009; 8(4): 345-58.
- 30.Utara B, Singh AV, Zamboni P, et al. Oxidative Stress and Neurodegenerative Diseases: A Review of Upstream and Downstream Antioxidant Therapeutic Options. *Curr Neuropharmacol* 2009; 7(1): 65-74.
- 31.Chen CF, Lee JF, Wang D, et al. Water Extract of *Zizyphus* Jujube Attenuates Ischemia/Reperfusion-Induced Liver Injury in

- Rats (PP106). *Transplant Proc* 2010; 42(3): 741-3.
- 32.Goyal R, Sharma PL, Singh M. Possible Attenuation of Nitric Oxide Expression in Anti-Inflammatory Effect of *Ziziphus jujuba* in Rat. *J Nat Med* 2011; 65(3-4): 514-8.
- 33.Roginsky V, Lissi EA. Review of Methods to Determine Chain-Breaking Antioxidant Activity in Food. *Food Chem* 2005; 92(2): 235-54.
- 34.Singh V, Guizani N, Essa MM, et al. In Vitro Antioxidant Activities of *Ziziphus Spinachristi* Fruits (Red Date) Grown in Oman. *Biotechnol* 2012; 11(4): 209-16.
- 35.Setorki M. Effect of hydro-alcoholic extract of *Ziziphus spina-christi* against Scopolamine-Induced Anxiety in Rats. *Bangladesh J Pharmacol* 2016; 11(2): 421-7.
- 36.Alothman M, Bhat R, Karim AA. Antioxidant Capacity and Phenolic Content of Selected Tropical Fruits from Malaysia, Extracted with Different Solvents. *Food Chem* 2009; 115(3): 785-8.
- 37.Shukla S, Mehta A, Bajpai VK, et al. In Vitro Antioxidant Activity and Total Phenolic Content of Ethanolic Leaf Extract of Stevia Rebaudiana Bert. *Food Chem Toxicol* 2009; 47(9): 2338-43.
- 38.Sun L, Zhang J, Lu X, et al. Evaluation to The Antioxidant Activity of Total Flavonoids Extract from Persimmon (*Diospyros kaki* L.) leaves. *Food Chem Toxicol* 2011; 49(10): 2689-96.
- 39.Sanchez-Moreno C, Larrauri JA, Saura-Calixto F. Free Radical Scavenging Capacity and Inhibition of Lipid Oxidation of Wines, Grape Juices and Related Polyphenolic Compounds Constituents. *Food Res Int* 1999; 32(6): 407-12.
- 40.Maganha EG, Da Costa Halmenschlager R, Rosa RM, et al. Pharmacological Evidences for The Extracts and Secondary Metabolites from Plants of The Genus Hibiscus. *Food Chem* 2010; 118(1): 1-10.
- 41.Sharma RK, Samant SS, Sharma P, et al. Evaluation of Antioxidant Activities of *Withania somnifera* Leaves Growing in Natural Habitats of North-West Himalaya, India. *J Med Plant Res* 2012; 6(5): 657-61.
- 42.Aman S, Naim A, Siddiqi R, et al. Antimicrobial Polyphenols from Small Tropical Fruits, Tea and Spice Oilseeds. *Food Sci Technol Int* 2014; 20(4): 241-51.
- 43.Rastegar S, Hassanzadeh Khankahdani H. Evaluation of some quantity and quality properties of 11 *Ziziphus* genotypes fruit of Hormozgan province. *J Plant Prod*. 2015; 38(3): 105-11. doi: 10.22055/ppd.2015.11458.
- 44.Chiti S, Basiri S, Mortazavi A, et al. Evaluation on Physicochemical Properties and Antioxidant Capacity of Two Iranian Jujube (*Ziziphus jujuba* Mill.) Cultivars. *JMPB* 2019; 1: 85-93.
- 45.Gupta D, Mann S, Jain I, et al. Phytochemical, Nutritional and Antioxidant Activity Evaluation of Fruits of *Ziziphus nummularia* Burm. *Int J Pharma Bio Sci* 2011; 2(4): 629-38.
- 46.Wink M (ed). Functions and Biotechnology of Plant Secondary Metabolites, 2nd edn, Annual Plant Reviews, Vol 39. Chichester, UK, Wiley-Blackwell, 2010, ISBN 978-1-4051-8528-8, GBP 120.00. <https://doi.org/10.1111/j.1439-0434.2010.01716.x>
- 47.Mosaddegh M, Naghibi F, Moazzeni H, et al. Ethnobotanical survey of herbal remedies traditionally used in Kohgiluyeh va Boyer Ahmad province of Iran. *J Ethnopharmacol*. 2012; 141(1): 80-95. doi: 10.1016/j.jep.2012.02.004.
- 48.Cynthia FI, Hery S, Akhmad D. Antibacterial and Antioxidant Activities of Pyrogallol and Synthetic Pyrogallol Dimer. *Res J Chem Environ* 2018; 22: 39-47.

- 49.Han YH, Kim SZ, Kim SH, et al. Pyrogallol Inhibits the Growth of Lung Cancer Calu-6 Cells Via Caspase-Dependent Apoptosis. *Chem Biol Interact* 2009; 177(2): 107-14.
- 50.Khan MTH, Lampronti I, Martello D, et al. Identification of Pyrogallol as An Antiproliferative Compound Present in Extracts from The Medicinal Plant *Emblica Officinalis*: Effects On In Vitro Cell Growth of Human Tumor Cell Lines. *Int J Oncol* 2002; 21(1): 187-92.
- 51.Moreno-Manzano V, Ishikawa Y, Lucio-Cazana J, et al. Selective Involvement of Superoxide Anion, But Not Downstream Compounds Hydrogen Peroxide and Peroxynitrite, In Tumor Necrosis Factor-Alpha-Induced Apoptosis of Rat Mesangial Cells. *J Biol Chem* 2000; 275(17): 12684-91.
- 52.Saeki K, Hayakawa S, Isemura M, et al. Importance of A Pyrogallol-Type Structure in Catechin Compounds for Apoptosis-Inducing Activity. *Phytochemistry* 2000; 53(3): 391-4.
- 53.Sawada M, Nakashima S, Kiyono T, et al. p53 Regulates Ceramide Formation by Neutral Sphingomyelinase Through Reactive Oxygen Species in Human Glioma Cells. *Oncogene* 2001; 20(11): 1368-78.
- 54.Park WH, Han YW, Kim SH, et al. A Superoxide Anion Generator, Pyrogallol Induces Apoptosis in As4.1 Cells Through the Depletion of Intracellular GSH Content. *Mutat Res* 2007; 619(1-2): 81-92.
- 55.Ozturk Sarikaya SB. Acethylcholinesterase Inhibitory Potential and Antioxidant Properties of Pyrogallol. *J Enzyme Inhib Med Chem* 2015; 30(5): 761-6.
- 56.Vessal M, Hemmati M, Vasei M. Antidiabetic Effects of Quercetin in Streptozocin-Induced Diabetic Rats. *Comp Biochem Physiol C Toxicol Pharmacol* 2003; 135(3): 357-64.
- 57.Lamien-Meda A, Lamien CE, Compaoré MMY, et al. Polyphenol Content and Antioxidant Activity of Fourteen Wild Edible Fruits from Burkina Faso. *Molecules* 2008; 13(3): 581-94.
- 58.Yang W, Chen Xu, Li Y, et al. Advances in Pharmacological Activities of Terpenoids. *Nat Prod Commun* 2020; 15(3): 1-13.
- 59.Liu Y, Nakamura T, Toyoshima T, et al. The Effects of D-allose on Transient Ischemic Neuronal Death and Analysis of Its Mechanism. *Brain Res Bull* 2014; 109: 127-31.
- 60.Ishihara Y, Katayama K, Sakabe M, et al. Antioxidant Properties of Rare Sugar D-allose: Effects on Mitochondrial Reactive Oxygen Species Production in Neuro2A cells. *J Biosci Bioeng* 2011; 112(6): 638-42.
- 61.Kushwaha P, Yadav SS, Singh V, et al. Gc-Ms Analysis of Bio-Active Compounds in Methanolic Extract of *Ziziphus Mauritiana* Fruit. *Int J Pharmaceut Sci Res* 2019; 10(6): 2911-6.
- 62.Ju J, Hou R, Zhang P. D-allose Alleviates Ischemia/Reperfusion (I/R) injury in skin flap via MKP-1. *Mol Med* 2020; 26: 21.
- 63.Hossain MA, Izuishi K, Maeta H. Protective effects of D-allose Against Ischemia Reperfusion Injury of The Rat Liver. *J Hepatobiliary Pancreat Surg* 2003; 10(3): 218-25.
- 64.Yokohira M, Hosokawa K, Yamakawa K, et al. Potential Inhibitory Effects of D-Allose, A Rare Sugar, on Liver Preneoplastic Lesion Development in F344 Rat Medium-Term Bioassay. *J Biosci Bioeng* 2008; 105(5): 545-53.
- 65.Kanaji N, Kamitori K, Hossain A, et al. Additive Antitumour Effect of D Allose in Combination with Cisplatin in Non-Small Cell Lung Cancer Cells. *Oncol Rep* 2018; 39(3): 1292-8.
- 66.Aloui ME, Mguis K, Laamouri A, et al. Fatty Acid and Sterol Oil Composition of Four

- Tunisian Ecotypes of *Ziziphus zizyphus* (L.) H. Karst. *Acta Bot Gallica* 2012; 159(1): 25-31.
67. Goncharova NP, Isamukhamedov AS, Glushenkova AI. Glycolipids and phospholipids of the fruit of *Elaeagnus angustifolia*. *Chem Nat Compd* 1993; 29(5): 569–573. <https://doi.org/10.1007/BF00630198>.
68. Zhao J, Li SP, Yang FQ, et al. Simultaneous Determination of Saponins and Fatty Acids in *Ziziphus Jujuba* (Suanzaoren) by High Performance Liquid Chromatography-Evaporative Light Scattering Detection and Pressurized Liquid Extraction. *J Chromatogr A* 2006; 1108(2): 188-94.
69. Peng WH, Hsieh MT, Lee YS, et al. Anxiolytic effect of seed of *Ziziphus Jujuba* in Mouse Models of Anxiety. *J Ethnopharmacol* 2000; 72(3): 435-41.
70. Kourakis S, Timpanti CA, De Haan JB, et al. Dimethyl Fumarate and Its Esters: A Drug with Broad Clinical Utility? *Pharmaceuticals* 2020; 13(10): 306.
71. Lima MT, Finelli FG, De Oliveira AVB, et al. Continuous-Flow Synthesis of Dimethyl Fumarate: A Powerful Small Molecule for The Treatment of Psoriasis and Multiple Sclerosis. *RSC Adv* 2020; 10(5): 2490-4.
72. Yao Y, Miao W, Liu Z, et al. Dimethyl Fumarate and Monomethyl Fumarate Promote Post-Ischemic Recovery in Mice. *Transl Stroke Res* 2016; 7(6): 535-47.
73. Gill AJ, Kolson DL. Dimethyl Fumarate Modulation of Immune and Antioxidant Responses: Application to HIV Therapy. *Crit Rev Immunol* 2013; 33(4): 307-59.
74. Tzani MA, Gabriel C, Lykakis IN. Selective Synthesis of Benzimidazoles from *O*-Phenylenediamine and Aldehydes Promoted by Supported Gold Nanoparticles. *Nanomaterials* 2020; 10(12): 2405.
75. Mohamod AM, Redayan MA, Ali WB. Synthesis, Characterization and Antibacterial Evaluation of Some Novel Bis Benzimidazole Derivatives. *IOP Conf J Phys Conf Ser* 2019; 1294: 052012.
76. Beg MA, Teotia UVS, Farooq S. In Vitro Antibacterial and Anticancer Activity of *Ziziphus*. *J Med Plant Stud* 2016; 4(5): 230-3.
77. Padalia H, Chanda S. Characterization, Antifungal and Cytotoxic Evaluation of Green Synthesized Zinc Oxide Nanoparticles Using *Ziziphus nummularia* Leaf Extract. *Artif Cells Nanomed Biotechnol* 2017; 45(8): 1751-61.
78. Kumar S, Garg VK, Sharma PK. A Review on *Ziziphus nummularia*. *Pharmacologyonline* 2010; 2: 565-74.

**Original Article**

# Evaluation of Some Phytochemical, Nutraceutical, and Antimicrobial Properties of *Ziziphus Nummularia* Fruit Extract

**Gh. Ahmadi (MSc)<sup>1\*</sup>, T. Khalifeh (MSc)<sup>1</sup>, N. Mobaraki (PhD)<sup>1</sup>,**  
**Gh. Mohebbi (PhD)<sup>1\*\*</sup>, AR. Barmak (PhD)<sup>1</sup>**

<sup>1</sup> The Persian Gulf Marine Biotechnology Research Center, The Persian Gulf Biomedical Sciences Research Institute, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

(Received 16 Mar, 2022)

Accepted 31 May, 2022)

## Abstract

**Background:** Recent trends in the production of functional foods and nutraceutical compounds indicate the important role of bioactive molecules in the treatment of human diseases. In this study, some phytochemical and nutraceutical properties of *Ziziphus nummularia* fruit extract harvested from the Poshtpar-Dashtestan forests were evaluated.

**Materials and Methods:** The antioxidant activity and total phenolic content of *Ziziphus nummularia* fruit extract were studied by 2,2-Diphenyl-1-picrylhydrazyl (DPPH), and spectrophotometric methods, respectively. The secondary metabolites were analyzed by the gas chromatography-mass spectrometry (GC-MS) method. The antimicrobial activities of the aqueous extracts against gram-positive bacteria *Staphylococcus aureus* and *Bacillus cereus*; gram-negative bacteria *Escherichia coli* and *Salmonella typhi*; mold *Aspergillus niger* and yeast *Candida albicans* were evaluated using the microdilution method.

**Results:** The GC-MS analysis of the sample identified 51 chemical compounds with different chemical and bioactive structures, such as alkaloids, terpenes, and steroids. Furthermore, the *Ziziphus* extract showed significant inhibitory and lethal activities against the microbial strains, with its highest antimicrobial activity against *Candida albicans*. The presence of antimicrobial compounds detected by GC-MS confirmed the results of the antibacterial activity of the extract.

**Conclusion:** According to the results, the *Ziziphus nummularia* extract can be an appropriate terrestrial source of antimicrobial compounds with significant performance against foodborne pathogens. Consistent with the literature, the secondary metabolites from the *Ziziphus* extract have potential biological and nutraceutical effects which require more laboratory studies.

**Keywords:** Antioxidant, Antimicrobial, Gas chromatography-Mass spectrometry, Nutraceutical, *Ziziphus nummularia*.

©Iran South Med J. All right reserved

**Cite this article as:** Ahmadi Gh, Khalifeh T, Mobaraki N, Mohebbi Gh, Barmak AR. Evaluation of Some Phytochemical, Nutraceutical, and Antimicrobial Properties of *Ziziphus Nummularia* Fruit Extract. Iran South Med J 2022; 25(2): 130-155

<sup>\*\*Address for correspondence:</sup> The Persian Gulf Marine Biotechnology Research Center, The Persian Gulf Biomedical Sciences Research Institute, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

E-mail: mohebbihsn@yahoo.com

<sup>\*</sup>ORCID: 0000-0003-1680-8162

<sup>\*\*</sup>ORCID: 0000-0003-3393-702X