

## سنجهش ترکیبات فنولی، اسانس و فعالیت آنتیاکسیدانی بومادران هزاربرگ (*Achillea millefolium L.*) در مراحل رشد

مهوش افشاری و مهدی رحیم ملک\*

گروه زراعت و اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه صنعتی اصفهان، ۸۴۱۵۶۸۳۱۱۱، ایران

(تاریخ دریافت: ۱۲/۱۱/۱۳۹۴، تاریخ پذیرش نهایی: ۰۶/۲۷/۱۳۹۵)

چکیده:

گیاهان سرده بومادران (*Achillea*) از تیره کاسنی (Asteraceae) از گیاهان مهم دارویی و زیستی محسوب می‌شوند. گونه بومادران هزاربرگ یکی از گونه‌های مهم بومادران و منبع غنی از آنتیاکسیدان محسوب می‌شود. در این پژوهش، بخش‌های هوایی پنج ژنوتیپ بومادران هزاربرگ از کندوان ایران (Amk)، لیتوانی (AmUK)، انگلیس (AmlitR)، ارومیه ایران (Amo) و همدان ایران (Amh) در طی چهار مرحله (پنج برگی، غنچه دهی، ۵۰٪ گلدنهی، ۱۰۰٪ گلدنهی) از نظر ترکیبات فنولی، اسانس و فعالیت آنتیاکسیدانی مطالعه گردیدند. فعالیت آنتیاکسیدانی با استفاده از مدل سیستم آلفا و آلفا-دی فنیل-بنا-پیکریل هیدرازیل (DPPH) و قدرت احیا کنندگی آهن (FTC) ارزیابی شد. آزمایش با ۳ تکرار در قالب طرح اسپلیت پلات در زمان در سال ۹۳ مورد ارزیابی قرار گرفت. تکرار نتایج نشان داد که در همه ژنوتیپ‌ها میزان فنل، فلاونوئید، میزان اسانس و قابلیت احیا کنندگی آهن (در چهار غلظت ۳۰۰، ۱۰۰ و ۵۰ ppm) در مرحله ۵۰٪ گلدنهی بیشتر از سایر مراحل است و کمترین مقدار فعالیت آنتیاکسیدانی به روش DPPH بر اساس IC<sub>50</sub> در این مرحله مشاهده شد. بیشترین میزان فنل و فلاونوئید به ترتیب در ژنوتیپ کندوان و ژنوتیپ ارومیه با مقادیر (۸۴/۰۲ میلی‌گرم تانیک اسید بر گرم ماده خشک) و (۱۳/۹۳۶ میلی‌گرم کوئرستین بر گرم ماده خشک) مشاهده شد. بیشترین میزان احیاکنندگی آهن در هر دو غلظت و کمترین شاخص IC<sub>50</sub> (۶۳۹/۱۶۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر حجم عصاره) در ژنوتیپ کندوان بدست آمد. بیشترین و کمترین درصد اسانس متعلق به ژنوتیپ لیتوانی (۰/۷٪) و همدان (۰/۰۷٪) بود. بنابراین بهترین زمان برداشت این گونه از نظر ترکیبات فنولیک زمان ۵۰٪ گلدنهی و از نظر درصد اسانس زمان ۱۰۰٪ گلدنهی گیاه بود.

کلمات کلیدی: آنتیاکسیدان، بومادران، فلاونوئید، اسانس.

مقدمه:

شمالی اوشان، در اشتران کوه، تبریز، در شمال شرق و همدان می‌رویند. این گیاه معطر دارای اسانس و مقدار کمی تانن است و سرشاخه‌های گلدار آن دارای نوعی هتروزید مولد اسید سیانیدریک، گلیکو آلکالوئیدی به نام آکی لشن، اینولین، مواد چرب موئی، فیتوستروول و اسید آکونی تیک است (میر

بومادران هزار برگ (*Achillea millefolium L.*) گیاهی است چندساله که به طور خودرو در دشت‌ها، کنار جاده‌ها و نواحی کوهستانی نقاط مختلف جهان می‌روید. سرده بومادران نوزده گونه در ایران دارد که در دامنه‌های زاگرس، البرز قسمت‌های

نیست. مثلاً در برگ‌های جوان آفتابگردان (*Helianthus annus*) و تنباقو (*Nicotinia tabaceum*) مقدار ترکیبات فنولی بیشتر از سایر قسمت‌های گیاه است. با توجه به مشاهدات Valentine و همکاران (۲۰۰۳) برگ‌های بید بهاره حاوی ترکیبات فنولی بیشتری نسبت به همان برگ‌ها در پائیز می‌باشند. بررسی‌ها نشان می‌دهد تولید ترکیبات فنولی در گیاهان بخشی از دفاع شیمیایی گیاه است که تحت کنترل عوامل محیطی و ژنتیکی قرار دارد.

برای حصول حداقل درصد اسانس، زمان مناسب برداشت گیاهان دارویی باید به دقت انتخاب شود. از آنجایی که عملکرد اندام رویشی و مقدار اسانس در مراحل مختلف فنولوژیکی گیاه متفاوت می‌باشد، تعیین بهترین مرحله برداشت از بین مراحل مختلف فنولوژیکی گیاه دارویی، اهمیت ویژه‌ای دارد (Omidbeigi *et al.*, 2003).

از آنجا که خواص دارویی اندام هوایی بومادران در ارتباط با ترکیبات آنتی اکسیدانی موجود در آن است، انتخاب بهترین مرحله رشد و نموی آن برای استخراج مواد آنتی اکسیدانی می‌تواند راهگشای استفاده مؤثرتر از آن در داروسازی باشد. در این تحقیق روند تغییرات ترکیبات فنولی، اسانس و فعالیت آنتی اکسیدانی بومادران هزاربرگ طی مراحل مختلف رشد مورد بررسی گردید تا در تحقیقات بعدی از استراتژی‌های هدف دارتری جهت افزایش متابولیت‌های ثانویه مهم در صنعت دارویی و مدیریت بهتر زمان برداشت این گیاه استفاده شود.

#### مواد و روش‌ها:

این آزمایش در دانشگاه صنعتی اصفهان در سال زراعی ۹۴-۹۳ در قالب طرح اسپیلیت پلات در زمان با سه تکرار در کرت‌هایی به ابعاد  $2 \times 1$  متر انجام شد. بررسی‌ها و نمونه-برداری‌ها از اندام‌های هوایی از گونه *A. millefolium* که شامل Amk، AmR، AmUK، AmlitR، Amo و Amh به ترتیب جمع آوری شده از کندوان، لیتوانی، انگلیس، ارومیه و همدان بود در چهار مرحله فنولوژیک پنج برگی، غنچه دهی، ۵۰٪ گلدهی و ۱۰۰٪ گلدهی انجام شد (جدول ۱).

حیدر، ۱۳۸۲). نیمی از نواحی زیر کشت بادام زمینی در مناطق خشک و نیمه خشک جهان قرار دارد (Reddy *et al.*, 2003). آفاجانی و همکاران (۲۰۰۰) ترکیب مواد مؤثره گل در گونه *Achillea tenuifolia* را بررسی کردند. دخانی و همکاران (۲۰۰۵) در گونه‌های خاصی از گیاه بومادران مواد معطره و ترکیبات فنولی آن را مورد بررسی قرار دادند. در مطالعات میرزاچی و اکبر تبارطوری (۱۳۸۹) میزان کل ترکیبات فنولیک و فعالیت آنتی اکسیدانی بومادران، درمنه و بابونه ارزیابی و نشان داده شد که عصاره هیدرو الکلی بومادران، درمنه و بابونه در تمام مدل‌های مورد مطالعه، سطوح متفاوتی از فعالیت آنتی اکسیدانی از خود نشان می‌دهند و بهترین فعالیت آنتی اکسیدانی مربوط به گیاه درمنه بود. اقدامی و صادقی (۲۰۱۰) با معرف فولین و متاد آلومنیوم کلرید از عصاره‌ی گیاه بومادران هزار برگ، میزان فنولیک و فلاونوئید آن را ارزیابی نمودند و مشاهده کردند بین قدرت عصاره گیاهی در به دام انداختن رادیکال‌های آزاد و میزان ترکیبات فنولیک در گونه بومادران هزاربرگ ارتباط معنی‌داری وجود دارد. با این وجود، هنوز گزارش کاملی درباره تأثیر مراحل مختلف فنولوژیک بر روی میزان تجمع متابولیت‌های ثانویه در بومادران هزار برگ انجام نگرفته است.

کیفیت و کمیت گیاهان دارویی به طور خاصی تحت تأثیر ژنتیک (ژنتیپ گیاه)، عوامل محیطی و اثر متقابل این دو عامل است (Abdalla & El- Khoshiban, 2007). میزان و نوع مواد مؤثره موجود در گیاهان که عمدهاً متابولیت‌های ثانویه هستند، در طول دوره رشد و نمو گیاه تغییر می‌کند، بنابراین خواص دارویی گیاهان که وابسته به حضور متابولیت‌های ثانویه است نیز ممکن است دچار تغییر شود.

بیشتر گیاهان دارویی با توجه به دارا بودن ترکیبات فنولی، خواص آنتی اکسیدانی بالایی دارند Dawidowicza *et al.*, 2006). ثابت شده است که ارتباط معنی‌داری بین مقدار ترکیبات فنولی و عملکرد آنتی اکسیدانی آنها وجود دارد (Sawdogo *et al.*, 2006). مقدار ترکیبات فنولی در مراحل مختلف رشد و نمو گیاهان و بسته به نوع گونه گیاهی ثابت

جدول ۱- مشخصات گونه‌های مورد استفاده در این مطالعه

ردیف	محل جمع آوری	نوع گونه	عرض جغرافیایی	طول جغرافیایی
۱	ارومیه	<i>A. millefolium</i>	'N <sup>37</sup> ° ۵۲	'W <sup>۴۵</sup> ° ۰۴
۲	انگلیس	<i>A. millefolium</i>	'N <sup>۵۰</sup> ° ۱۹	'W <sup>۰۵</sup> ° ۰۴
۳	لیتوانی	<i>A. millefolium</i>	'N <sup>۵۶</sup> ° ۱	'E <sup>۲۴</sup> ° ۰۰
۴	کندوان	<i>A. millefolium</i>	'N <sup>۳۷</sup> ° ۲۰	'W <sup>۴۷</sup> ° ۴۲
۵	همدان	<i>millefolium A.</i>	'N <sup>۴۶</sup> ° ۳۴	'E <sup>۴۹</sup> ° ۲۸

عصاره گیاهی در به دام انداختن رادیکال‌های آزاد DPPH (2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl) بر اساس متده روش کولیسیک و همکاران (۲۰۰۴) اندازه‌گیری گردید. فعالیت حذف‌کنندگی رادیکال DPPH توسط عصاره که معیاری از میزان فعالیت آنتی رادیکالی عصاره گیاهی است، مطابق فرمول زیر محاسبه شد:

(%RSA = OD control – OD sample / OD control  $\times 100$ )  
در این رابطه OD sample جذب نمونه، OD control جذب کنترل و RSA میزان فعالیت حذف‌کنندگی رادیکال آزاد است. برای بررسی بهتر فعالیت آنتی رادیکالی عصاره از شاخص IC<sub>50</sub> نیز استفاده شد. برای بررسی بهتر این فعالیت از آنتی اکسیدان سنتزی BHT (Butylated Hydroxy Toluene) به عنوان کنترل مثبت استفاده گردید.

IC<sub>50</sub> بیان‌گر مقدار میلی‌گرم عصاره است که قادر به حذف ۵۰ درصد از رادیکال‌های DPPH موجود در محیط می‌باشد. برای محاسبه آن ابتدا نموداری از رابطه میان مقادیر غلظت عصاره و درصد DPPH باقی‌مانده رسم نموده و با توجه به نمودار حاصل و به صورت ترسیمی غلظتی از عصاره را که قادر است ۵۰ درصد رادیکال‌های آزاد را خشی بکند، تعیین می‌شود.

بررسی خاصیت احیاکنندگی آهن (FTC): برای تعیین قدرت احیا کنندگی آهن، محلولی از ۱ میکروگرم عصاره در ۱ میلی‌لیتر آب مقطر تهیه گردید. یک میلی‌لیتر از این محلول با ۲/۵ میلی‌لیتر بافر فسفات ۰/۲ مولار (PH=۶/۵) و ۲/۵ میلی‌لیتر محلول آبی یک درصد فری سیانید پتابسیم (C<sub>6</sub>N<sub>6</sub>FeK<sub>3</sub>) مخلوط و سپس به مدت ۲ دقیقه در دمای ۵

تهیه عصاره از برگ: اندامهای هوایی نمونه‌های جمع آوری شده در چهار مرحله رشدی (پنج برگی، غنچه دهی، ۵٪ گلدنهی، ۱۰٪ گلدنهی) به مدت یک هفته در سایه قرار داده شد تا کاملاً خشک گردید. سپس مقدار ۲/۵ گرم پودر برگ خشک شده گیاه به همراه ۵۰ میلی لیتر متانول ۸٪ به مدت ۲۴ ساعت بر روی شیکر قرار گرفت. در نهایت عصاره حاصل را سه مرتبه از کاغذ صافی عبور داده تا محلول شفافی به دست آید. عصاره‌های تهیه شده فیلتر شده و با استفاده از روش پرکولاسیون عصاره‌گیری و با روش تقطیر در خلا تغییظ گردیدند. عصاره‌های خشک شده تا زمان انجام آزمایش در دمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شدند.

اندازه‌گیری کل ترکیبات فنولیک از عصاره گیاه: مقدار کل ترکیبات فنولی موجود در عصاره گیاهی بر اساس روش اسلینکارد و همکاران (۱۹۷۷) اندازه‌گیری شد. به ۰/۵ میلی لیتر از عصاره‌های مختلف رقیق شده (۰/۰۱) گرم در ۱۰ میلی لیتر متانول ۸٪ مقدار ۲/۵ میلی‌لیتر از محلول فولین سیوکالتیو ۱٪ اضافه گردید و پس از ۵ دقیقه مقدار ۲ میلی لیتر از کربنات سدیم ۷/۵٪ اضافه گردید. پس از ۳۰ دقیقه انکوباسیون در دمای اتاق جذب نمونه‌ها در مقابل محلول کنترل متانول در طول موج ۷۶۵ نانومتر قرائت گردید. همزمان با انجام آزمایش رقت‌های مختلف اسید تانیک تهیه و مانند روش فوق آزمایش و منحنی استاندارد تهیه گردید. جذب نمونه‌ها با منحنی استاندارد مقایسه و مقدار فتل کل هر عصاره بر حسب میلی‌گرم در هر گرم عصاره خشک محاسبه گردید. بررسی خاصیت آنتی رادیکالی: برای تعیین قدرت

مختلف نموی بر اختلاف فنول در گیاه بومادران هزاربرگ در سطح احتمال یک درصد معنی دار شد (جدول ۲). مقدار فنول تام در تمامی ژنتیپ‌ها در طی مراحل رویشی به تدریج افزایش یافت، به طوری که در مرحله ۵۰٪ گلدهی به بیشترین میزان خود رسید و در نهایت در مرحله ۱۰۰٪ گلدهی میزان آن مجدداً کاهش یافت. بیشترین مقدار فنول تام در مرحله ۵۰٪ گلدهی (۸۴/۵۲) میلی‌گرم تانیک اسید بر گرم ماده خشک) در ژنتیپ کندوان مشاهده شد در حالی که ژنتیپ ارومیه با ۴۲/۶۳ میلی‌گرم تانیک اسید بر گرم ماده خشک کمترین فنول تام را دارا بود (جدول ۳). رسیدگی گیاهان دارویی با تغییرات مهم بیوشیمیایی اتفاق می‌افتد. اغلب میزان فلکل با نمو و رسیدن کامل گیاه به طور پیوسته کاهش می‌یابد که این موضوع با نتایج این بررسی مطابقت داشت و میزان فنول تام بعد از مرحله ۵۰٪ گلدهی روند نزولی نشان داد. (جدول ۲). کمترین مقدار ( $IC_{50}$ ) و بیشترین خاصیت آنتی‌اسیدانی در مرحله ۵۰٪ گلدهی برابر با ۶۳۹/۱۶۵ میکرو‌گرم بر میلی‌لیتر حجم عصاره در ژنتیپ کندوان مشاهده شد. در حالی که ژنتیپ ارومیه با ۱۰۵۷/۵ میکرو‌گرم بر میلی‌لیتر حجم عصاره کمترین مقدار ( $IC_{50}$ ) و بیشترین خاصیت آنتی‌اسیدانی را در بین ژنتیپ‌های مورد مطالعه‌ی این گونه دارا بود (شکل ۱). عصاره همه ژنتیپ‌ها نسبت به آنتی‌اسیدان سنتزی، شاخص  $IC_{50}$  بیشتری از خود نشان دادند (شکل ۱).

بین قدرت احیاکنندگی عصاره‌ها هم با گذشت زمان اختلاف معنی‌داری مشاهده شد و در زمان ۵۰٪ گلدهی بیشترین میزان جذب مشاهده شد. بیشترین و کمترین جذب نوری عصاره در هر چهار غلظت ۵۰ و ۱۰۰ و ۳۰۰ و ۵۰۰ ppm در ژنتیپ‌های بومادران هزاربرگ به ترتیب مربوط کندوان و ارومیه بود (شکل ۲ تا ۵). بین قدرت احیاکنندگی عصاره‌ها هم با گذشت زمان اختلاف معنی‌داری مشاهده شد و در زمان ۵۰٪ گلدهی بیشترین میزان جذب مشاهده شد. مطابق روش DPPH غلظت‌های ۵۰۰ ppm نسبت به غلظت‌های پایین تر (۵۰ ppm) قوی‌تر عمل کرده است. عصاره همه ژنتیپ‌ها

درجه سانتی‌گراد قرار داده شد. سپس ۲/۵ میلی‌لیتر محلول ۱ درصد اسیدتری کلرو استیک اسید (C<sub>2</sub>HCl<sub>3</sub>O<sub>2</sub>) به محلول اضافه شد. محلول به دست آمده به مدت ۱۰ دقیقه با سرعت ۲ دور در دقیقه سانتریفیوژ شد. در نهایت، ۲/۵ میلی‌لیتر از محلول رویی با ۲/۵ میلی‌لیتر آب م قطر و ۵/۰ میلی‌لیتر محلول کلرید فریک محلول و جذب توسط دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۷۰۰ نانومتر قرائت گردید. افزایش جذب در محلول واکنش به مفهوم قدرت احیاکنندگی بیشتر عصاره (آنتی‌اسیدان) است (گلی موحد، ۱۳۸۲).

**اندازه‌گیری محتوی تام فلاونوئید عصاره‌ها:** محتوی تام فلاونوئیدی با استفاده از معرف کلرید آلومینیم اندازه‌گیری شد. به نیم میلی‌لیتر از هر عصاره ۱۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر از محلول ۱/۵ میلی‌لیتر متانول، ۱/۰ میلی‌لیتر از محلول آلومینیم کلراید ۱۰ درصد در اتانول، ۱/۰ میلی‌لیتر از استات پتابسیم یک مولار و ۲/۸ میلی‌لیتر آب م قطر اضافه شد. جذب محلول نیم ساعت بعد از نگهداری در دمای اتاق، در طول موج ۴۱۵ نانومتر خوانده شد (کوئرسین به عنوان استاندارد استفاده شد). سپس میزان فلاونوئید براساس میزان معادل (میلی‌گرم کوئرسین در گرم عصاره) ثبت گردید (Braca *et al.*, 2002).

**اسانس گیری:** استخراج اسانس از پودر اندام‌های هوایی بومادران‌های خشک شده در سایه با روش تقطیر با آب م قطر به کمک دستگاه کلونجر به مدت ۵ ساعت انجام شد (زینلی بادی، ۱۳۸۲). میزان اسانس بر اساس تفاوت وزن اولیه شیشه و وزن شیشه حاوی اسانس محاسبه شده و درصد اسانس بر حسب میزان پودر اولیه هر نمونه مورد استفاده، محاسبه گردید (زمان، ۱۳۷۰).

کلیه محاسبات آماری، تجزیه واریانس و مقایسات میانگین و ضرایب همبستگی با استفاده از نرم افزار SAS انجام شد و میانگین‌ها با آزمون LSD در سطح احتمال ۵ درصد مقایسه شدند.

#### نتایج و بحث:

نتایج تجزیه واریانس نشان داد که اثر متقابل ژنتیپ و مراحل

جدول ۲- تجزیه واریانس صفات فیتوشیمیایی گونه بومادران هزاربرگ (*A.millefolium*) در مراحل مختلف نموی.

میانگین مربعات صفات											منابع تغییرات
ppm ۵۰۰	FTC				IC <sub>50</sub>	فلاؤنوتید تمام	فنول تمام	درصد اسانس	درجہ آزادی		
۳۰۰ ppm	۱۰۰ ppm	۵۰ ppm	۱۰۰ ppm	۵۰ ppm	۱۰۰ ppm	۵۰ ppm	۱۰۰ ppm	۵۰ ppm	۱۰۰ ppm		
۰/۰۴۳ns	۰/۰۰۳۴ ns	۰/۰۰۱۹ ns	۰/۰۰۲۷ ns	۱۱۴۱۳۸۹ **	۰/۰۲۸ ns	۱۲/۷۳ ns	۰/۰۰۰۴ ns	۲	تکرار		
۰/۰۷۲ **	۰/۰۴۲ **	۰/۰۵۴ **	۰/۰۲۴ **	۱۱۳۳۲۷۹ **	۲۰/۰۵ **	۲۵۹۲ **	۰/۴۷۴ **	۴	ژنوتیپ		
۰/۰۰۹۰	۰/۰۰۰۷	۰/۰۰۱۱	۰/۰۰۰۷	۸۰۲۷	۰/۱۱۳	۲۱/۳۴۶	۰/۰۰۰۲۴	۸	تکرار×ژنوتیپ		
۰/۴۱۱ **	۰/۲۶۵ **	۰/۲۰۱ **	۰/۲۲۲ **	۶۴۰۱۷۱ **	۵۳/۷۳ **	۱۹۲۵ **	۰/۰۸۳ **	۳	مرحله نموی		
۰/۰۰۰۵ **	۰/۰۰۰۹ **	۰/۰۰۰۸ **	۰/۰۰۰۶ **	۷۹۰۸۶ **	۱/۰۸ **	۳۸/۰۹ **	۰/۰۱۵ **	۱۲	ژنوتیپ×مرحله نموی		
۰/۰۰۱۲	۰/۰۰۱۱	۰/۰۰۰۴	۰/۰۰۱۱	۵۶۳/۸۸	۰/۱۳۷	۸/۸۸۵	۰/۰۰۱۱	۲۴	خطای آزمایشی		
۹/۷۲	۹/۷۲	۹/۷۲	۱۰/۵۴	۲/۳۱	۳/۷۶	۶/۷۶	۱۵/۹۵	ضریب تغییرات (%)			

\* و \*\* به ترتیب عدم معنی داری، معنی داری در سطح احتمال ۵ و ۱ درصد می باشد.

بعضی از فلاؤنوتیدها به بافت های خاص در گیاه عناب نیز گزارش شده است (Pellotte *et al.*, 1993).

در رابطه با محتوی اسانس، نتایج تجزیه واریانس نشان داد که ژنوتیپ های مختلف بومادران هزاربرگ از نظر میزان اسانس اختلاف معنی داری را دارند (جدول ۲). کمترین محتوای اسانس در مرحله ۱۰۰٪ گلدهی برابر با ۰/۷٪ در ژنوتیپ لیتوانی مشاهده شد. در حالی که ژنوتیپ همدان با ۰/۰٪ کمترین درصد اسانس را در بین ژنوتیپ های مورد مطالعه ای این گونه دارا بود (جدول ۴). تحقیقات محققان نشان داده است که کمیت ترکیبها و نسبتهای مربوط به اجزای تشکیل دهنده اسانس به طور گسترش تحت تأثیر ژنوتیپ، مرحله تکوینی- تکاملی و رشد و نموی گیاه می باشد (Marotti and Piccaglia, 1994). بنابراین تغییرات کمی اسانس گیاه بومادران در طی مراحل مختلف رشد نیز از این قاعده تعیت می کند و این نیاز ما به یک کمیت خاص از اسانس است که تعیین کننده زمان مناسب برداشت گیاه می باشد. مطالعات انجام شده توسط میراحمدی و همکاران (۲۰۱۲) نشان داد که در مرحله گلدهی کامل *Achillea biebersteinii* Afan. میزان اسانس به بیشترین مقدار می رسد که با نتایج این مطالعه مطابقت داشت و نتایج بررسی های ترکی و امجد (۲۰۱۵)

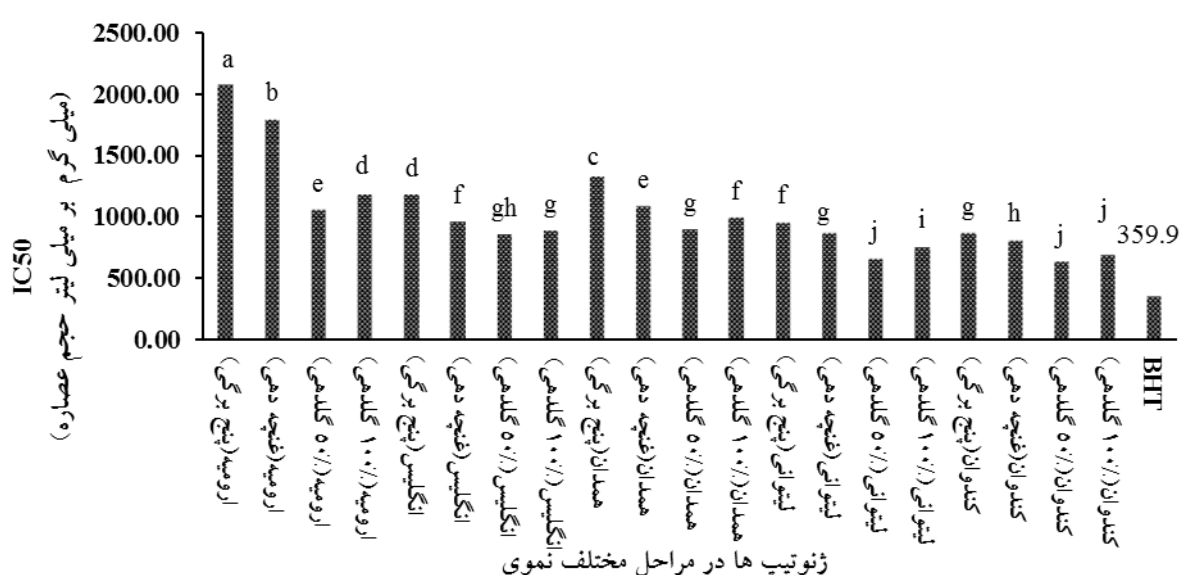
نسبت به آنتیاکسیدان سنتزی، خاصیت احیاکنندگی بیشتری از خود نشان دادند (شکل ۲ تا ۵).

به نظر می رسد تأثیر دوره‌ی رشد و بلوغ بر محتوای فنول و فلاؤنوتیدها در بین میوه ها و سبزیجات متفاوت باشد، چنان که طبق نتایج Marin و همکاران (۲۰۰۴) در فلفل، نتایج Kim و همکاران (۲۰۰۸) در انگور و بررسی های Castrejón و همکاران (۲۰۰۴) در کلم نشان داد که سطح ترکیبات فنولی و فلاؤنوتیدی در پاسخ به بلوغ کاهش می یابد و در توت فرنگی، شاه توت و تمشک همراه با بلوغ سطح این ترکیبات افزایش می یابد (Kim *et al.*, 2004). نتایج مطالعه حاضر مشخص نمود که تجمع ترکیبات فنولی و فلاؤنوتیدی در بومادران هزاربرگ در مرحله رشد رویشی گیاه آغاز شده و بعد از گل دهی مقدار آن افزایش می یابد و در انتهای رسیدگی گیاه مجدداً مقدار این مواد کاهش می یابد. نقش دفاعی برخی از فلاؤنوتیدها در زمان تنفس در گیاهان اثبات شده است (Kim *et al.*, 2004). برای مثال کوئرستین در گیاه سیاه گیله (Vaccinium myrtills) نقش دفاعی را در این گیاه بر عهده دارد (Witzell *et al.*, 2003). در گیاه عطرسنج (Varthemia Persica) برخی از ترکیبات فلاؤنوتیدی نظیر میرستین و آبی ژنین فقط در مرحله گل دهی وجود دارند. اختصاصی بودن

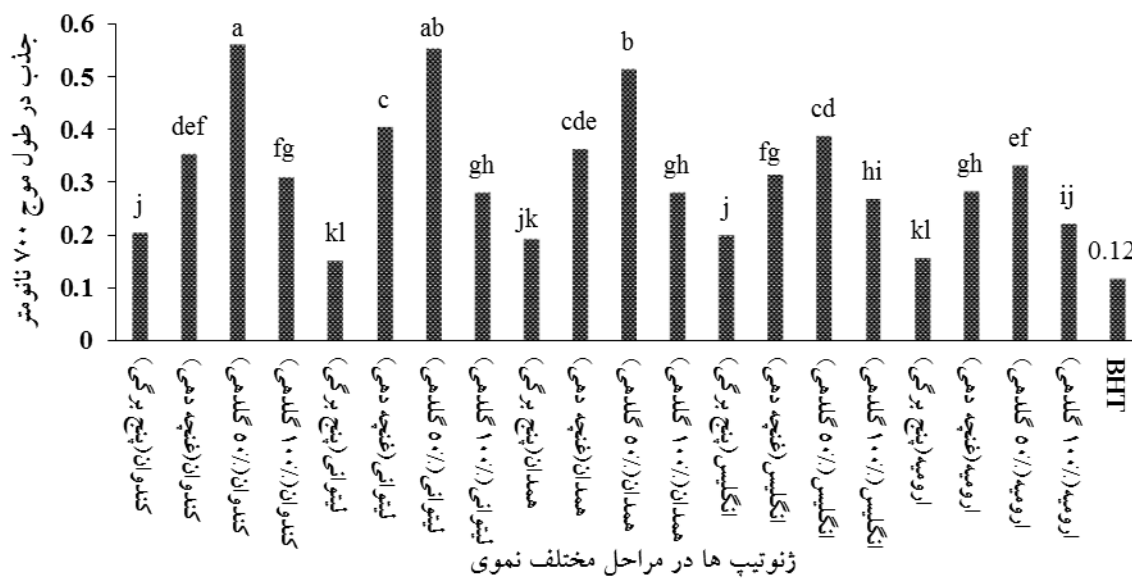
جدول ۳- مقایسه میانگین فلاونوئید تام و فنول تام بومادران هزاربرگ (*A.millefolium*) در مراحل مختلف رشد.

نام ژنوتیپ	مراحل نموی	فلاونوئید تام (mgg <sup>-1</sup> )	فول تام (mgg <sup>-1</sup> )	نام ژنوتیپ	مراحل نموی	فلاونوئید تام (mgg <sup>-1</sup> )	فول تام (mgg <sup>-1</sup> )	نام ژنوتیپ
پنج برگی	پنج	۴۴/۷۲۲ <sup>de</sup>	۸/۸۹۰ <sup>hi</sup>	غنچه دهی	غنچه دهی	۱۸/۴۱۳ <sup>n</sup>	۸/۵۰۰ <sup>ij</sup>	پنج برگی
غنچه دهی	غنچه دهی	۶۶/۱۳۰ <sup>b</sup>	۱۰/۳۴۰ <sup>f</sup>	Amk	۳۵/۴۷۳ <sup>ij</sup>	۱۳/۱۵۳ <sup>b</sup>	غنچه دهی	غنچه دهی
۵۰٪ گلدهی	۵۰٪ گلدهی	۸۴/۵۲۳ <sup>a</sup>	۱۱/۳۶۶ <sup>de</sup>	(کندوان)	۴۲/۶۳۰ <sup>gh</sup>	۱۳/۹۳۳ <sup>a</sup>	۵۰٪ گلدهی	۵۰٪ گلدهی
۱۰۰٪ گلدهی	۱۰۰٪ گلدهی	۵۵/۰۱۶ <sup>cd</sup>	۹/۶۳۳ <sup>g</sup>		۲۵/ ۵۷۹ <sup>lm</sup>	۱۱/۶۹۰ <sup>cd</sup>	۱۰۰٪ گلدهی	۱۰۰٪ گلدهی
پنج برگی	پنج برگی	۲۱/۵۶۳ <sup>mn</sup>	۶/۶۰۰ <sup>k</sup>	غنچه دهی	۲۷/۶۵۰ <sup>l</sup>	۵/۳۰۶ <sup>l</sup>	پنج برگی	پنج برگی
۵۰٪ گلدهی	۵۰٪ گلدهی	۳۳/۳۰۰ <sup>jk</sup>	۹/۵۷۶ <sup>g</sup>	Amh	۳۸/۹۷۳ <sup>hi</sup>	۹/۳۵۰ <sup>gh</sup>	۵۰٪ گلدهی	۵۰٪ گلدهی
۱۰۰٪ گلدهی	۱۰۰٪ گلدهی	۴۸/۶۱۶ <sup>ef</sup>	۱۰/۸۳۰ <sup>ef</sup>	(همدان)	۴۸/۱۰۶ <sup>f</sup>	۱۰/۹۱۰ <sup>ef</sup>	۱۰۰٪ گلدهی	۱۰۰٪ گلدهی
۱۰۰٪ گلدهی	۱۰۰٪ گلدهی	۲۹/۷۷۰ <sup>kl</sup>	۸/۷۲۰ <sup>i</sup>		۳۲/۹۲۳ <sup>jk</sup>	۸/۱۸۶ <sup>ef</sup>	۱۰۰٪ گلدهی	۱۰۰٪ گلدهی
پنج برگی	LSD	۴/۳۷۹	۰/۳۱۷	۴۷/۱۳۶ <sup>fg</sup>	۷/۶۸۷ <sup>j</sup>	۴۷/۱۳۶ <sup>fg</sup>	۷/۶۸۷ <sup>j</sup>	پنج برگی
غنچه دهی		۵۹/۱۴۶ <sup>c</sup>		۱۰/۸۸۶ <sup>ef</sup>		۱۰/۸۸۶ <sup>ef</sup>	۱۰/۸۸۶ <sup>ef</sup>	غنچه دهی
۵۰٪ گلدهی		۶۸/۶۵۳ <sup>b</sup>		۱۲/۲۳۳ <sup>c</sup>		۱۲/۲۳۳ <sup>c</sup>	۱۲/۲۳۳ <sup>c</sup>	۵۰٪ گلدهی
۱۰۰٪ گلدهی		۵۳/۵۸۰ <sup>de</sup>		۹/۴۱۳ <sup>gh</sup>		۹/۴۱۳ <sup>gh</sup>	۹/۴۱۳ <sup>gh</sup>	۱۰۰٪ گلدهی

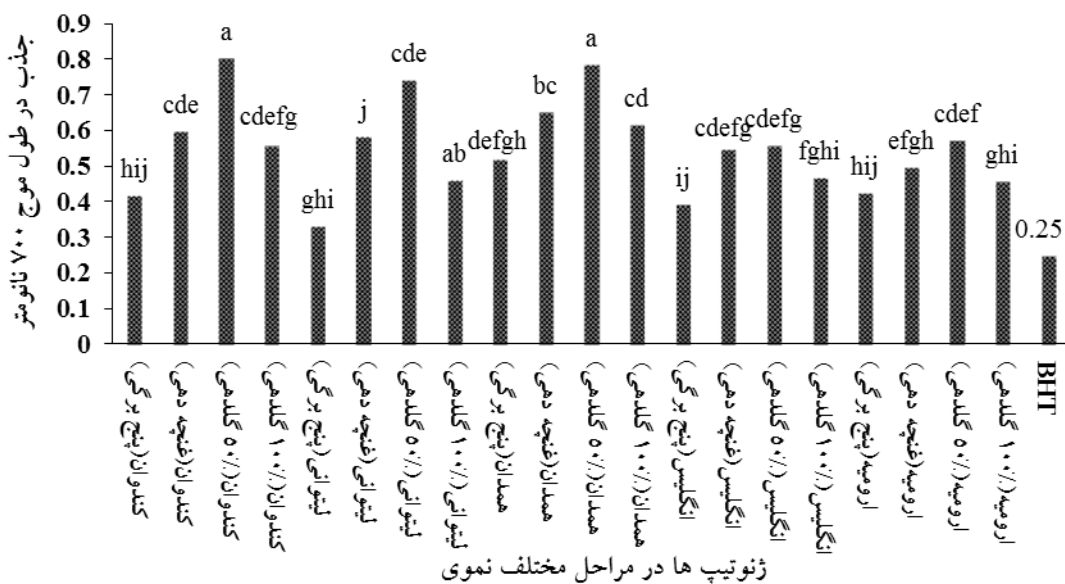
(mgTAEg<sup>-1</sup>): میلی گرم تانیک اسید بر گرم ماده خشک، (mgQUE g<sup>-1</sup>): میلی گرم کوئرستین بر گرم ماده خشک. در هر ستون حروف معنی داری پیانگر عدم اختلاف معنی دار در سطح 5 درصد بر اساس آزمون LSD می‌باشد.



شکل ۱- مقایسه تأثیر مراحل مختلف نموی بر میزان فعالیت آنتی اکسیدانی به روش DPPH بر اساس IC<sub>50</sub> در پنج ژنوتیپ مختلف گونه‌ی بومادران هزاربرگ. در هر ستون حروف معنی داری بیانگر عدم اختلاف معنی دار در سطح ۵ درصد بر اساس آزمون LSD می‌باشد.



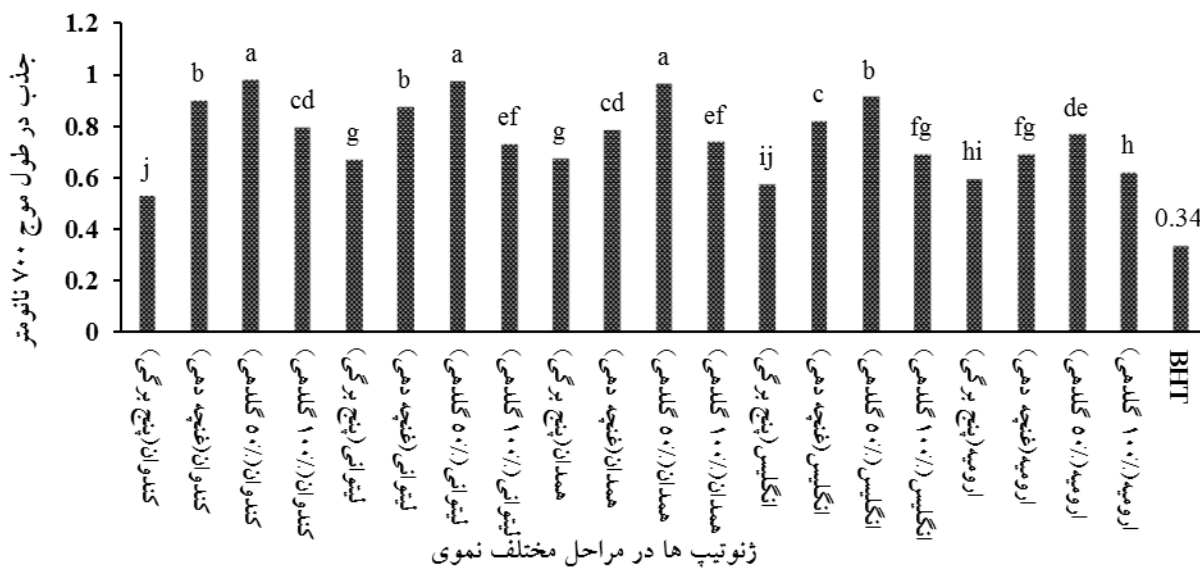
شکل ۲- نمودار مقایسه تأثیر مراحل مختلف نموی بر میزان فعالیت آنتی اکسیدانتی به روش (FTC) در غلظت ۵۰ ppm در پنج ژنوتیپ مختلف گونه‌ی بومادران هزاربرگ.. در هر ستون حروف معنی داری بیانگر عدم اختلاف معنی دار در سطح ۵ درصد بر اساس آزمون LSD می‌باشد.



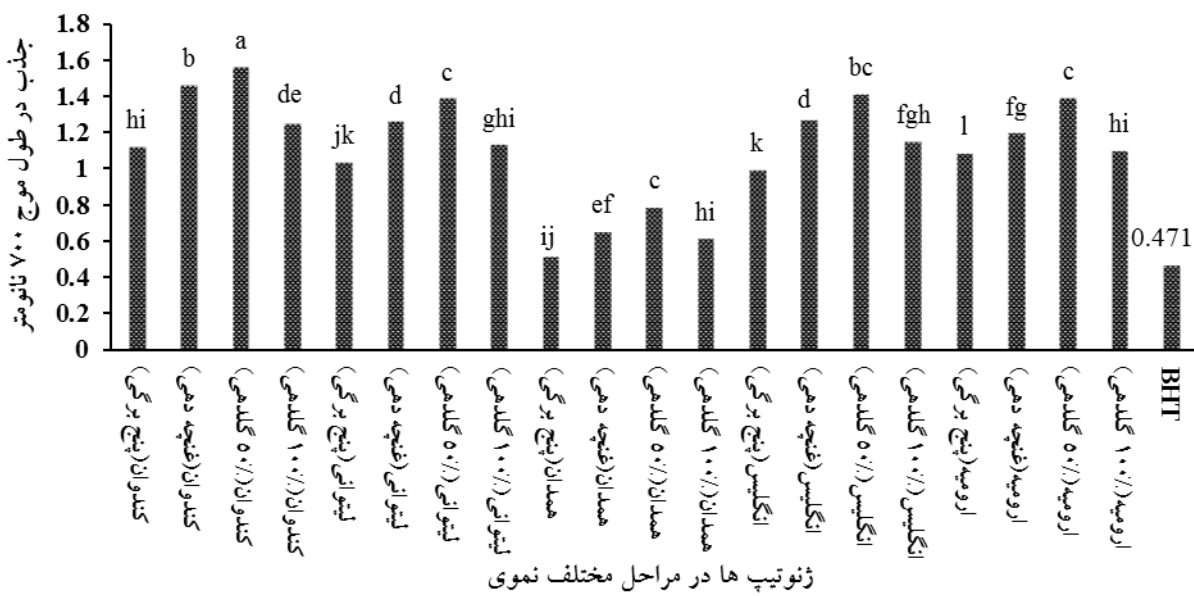
شکل ۳- نمودار مقایسه تأثیر مراحل مختلف نموی بر میزان فعالیت آنتی اکسیدانتی به روش (FTC) در غلظت ۱۰۰ ppm در پنج ژنوتیپ مختلف گونه‌ی بومادران هزاربرگ.. در هر ستون حروف معنی داری یبانگر عدم اختلاف معنی دار در سطح ۵ درصد بر اساس آزمون LSD ممکن باشد.

مختلف نموی انجام گرفته است. طبق مطالعات انجام شده توسط امیری (۱۳۸۶) میزان تجمع انسانس در مراحل مختلف رشدی در گیاه *Prangos ferulacea* Lindl. متفاوت است و در مرحله بلوغ کاما، گیاه میزان آن در گاه کاهش، می باشد.

روی گونه *Achillea wilhelmsii* نیز همین نتایج را درباره نحوه تجمع اسانس در بومادران ارائه داد. بررسی‌هایی نیز توسط سفیدکن و همکاران (۱۳۸۳) روی تغییرات کمی اسانس *Diplotaenia cachrydifolia* Boiss. در مراحل



شکل ۴- نمودار مقایسه تأثیر مراحل مختلف نموی بر میزان فعالیت آنتی اکسیدانتی به روش (FTC) در غلظت ۳۰۰ ppm در پنج ژنوتیپ مختلف گونه‌ی بومادران هزاربرگ. در هر ستون حروف معنی داری ییانگر عدم اختلاف معنی دار در سطح ۵ درصد بر اساس آزمون LSD می‌باشد.



شکل ۵- نمودار مقایسه تأثیر مراحل مختلف نموی بر میزان فعالیت آنتی اکسیدانتی به روش (FTC) در غلظت ۵۰۰ ppm در پنج ژنوتیپ مختلف گونه‌ی بومادران هزاربرگ. در هر ستون حروف معنی داری ییانگر عدم اختلاف معنی دار در سطح ۵ درصد بر اساس آزمون LSD می‌باشد.

معنی داری (در سطح ۱ درصد) دارد. همچنین، سنجش فعالیت آنتی اکسیدانی به روش FTC با میزان فنول همبستگی مثبت و با میزان فلاونوئیدکل همبستگی مثبت معنی داری دارد. بررسی همبستگی شاخص  $IC_{50}$  نیز حاکی از همبستگی مثبت و

بررسی همبستگی بین مقادیر سنجش فعالیت آنتی اکسیدانی عصاره‌ها با دیگر فاکتورهای اندازه‌گیری شده نشانی دهد که سنجش فعالیت آنتی اکسیدانی به روش DPPH، با محتوای فنول و فلاونوئید کل همبستگی مثبت و

جدول ۴- جدول مقایسه تأثیر مراحل مختلف رشدی بر درصد اسانس در پنج ژنوتیپ مختلف بومادران هزاربرگ (*A. millefolium*)

نام ژنوتیپ	مراحل نموی	میزان اسانس (%)	نام ژنوتیپ	مراحل نموی	میزان اسانس (%)	نام ژنوتیپ
پنج برگی		۰/۳۳	پنج برگی		۰/۳۳	پنج برگی
غنچه دهی	Amo	۰/۴۵	غنچه دهی		۰/۴۵	غنچه دهی
۵۰٪ گلدهی (ارومیه)		۰/۶۰	۵۰٪ گلدهی (لیتوانی)		۰/۶۰	۵۰٪ گلدهی (لیتوانی)
۱۰۰٪ گلدهی		۰/۷۹	۱۰۰٪ گلدهی		۰/۷۹	۱۰۰٪ گلدهی
پنج برگی		۰/۱۳	پنج برگی		۰/۱۳	پنج برگی
غنچه دهی	Amh	۰/۲	غنچه دهی		۰/۲	غنچه دهی
۵۰٪ گلدهی (همدان)		۰/۲۶	۵۰٪ گلدهی		۰/۲۶	۵۰٪ گلدهی (انگلیس)
۱۰۰٪ گلدهی		۰/۲۹	۱۰۰٪ گلدهی		۰/۲۹	۱۰۰٪ گلدهی
		۰/۰۸	پنج برگی		۰/۰۸	پنج برگی
		۰/۱۲	غنچه دهی		۰/۱۲	غنچه دهی
		۰/۱۵	۵۰٪ گلدهی		۰/۱۵	۵۰٪ گلدهی (کندوان)
		۰/۱۸	۱۰۰٪ گلدهی		۰/۱۸	۱۰۰٪ گلدهی

احیاکنندگی آهن در مرحله ۵۰٪ گلدهی مشاهده شد. همچنین خصوصیت پاکسازی رادیکال‌های آزاد در این مرحله کمترین مقدار خود را نشان می‌دهد. بیشترین میزان اسانس هم در زمان ۱۰۰٪ گلدهی ارزیابی شد. ژنوتیپ کندوان بیشترین میزان فنول تام و خاصیت آنتی اکسیدانی را از خود نشان داد و ژنوتیپ لیتوانی بیشترین میزان اسانس را دارا بود. با توجه به این که گیاهان دارویی از جمله گیاه بومادران در صنعت داروسازی بسیار مورد توجه است؛ زمان برداشت مناسب برای بهره وری از بیشترین متابولیت‌های آن بسیار حائز اهمیت می‌باشد.

با محتوای فنول می‌باشد. میزان اسانس هم با میزان فنول همبستگی مثبت و معنی دار و با فعالیت آنتی اکسیدانی به روش DPPH بر اساس IC50 همبستگی منفی و معنی داری را نشان داد (جدول ۴).

#### نتیجه‌گیری:

نتایج این مطالعه، نشان داد که عصاره متداولی ژنوتیپ‌های مختلف بومادران هزاربرگ در طی مراحل نموی حاوی غلظت‌های مختلفی از ترکیبات مختلف آنتی اکسیدانی می‌باشد. به طوری که بیشترین میزان فنول، فلاونوئید و خاصیت

#### منابع:

- امیری، ا. (۱۳۸۶) مقایسه تغییرات کمی و کیفی روغن اسانسی گیاه *Prangos ferulacea* Lindl. در مراحل مختلف رشد. فصلنامه علمی-پژوهشی تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران ۱: ۱۲۱-۱۲۷.
- پوربزرگی، ن.، شریفی، م. و بهمنش، م. (۱۳۸۵) بررسی تغییرات فنلی و اسانس ریحان سبز و بنفش در مراحل مختلف دوره روش. مجموعه خلاصه مقالات چهاردهمین کنفرانس سراسری و دومین کنفرانس بین المللی زیست‌شناسی ایران، دانشگاه تربیت مدرس، تهران.
- تایز، ل. و زایگر، ا. (۱۳۷۹) فیزیولوژی گیاهی. ترجمه کافی، م. و زند، ا. انتشارات جهاد دانشگاهی. مشهد.
- زمان، س. (۱۳۷۰) گیاهان دارویی، چاپ صنوبر، ص ۹۸-۱۰۵.

زینلی بادی، ح. (۱۳۸۲) بررسی تنوع صفات زراعی، سیتوژنتیک و فیتوشیمیایی در نعناع‌های ایرانی، رساله دکتری اصلاح نباتات، دانشگاه صنعتی اصفهان.

سفیدکن، ف. علیها، م. و مشکی زاده، س. (۱۳۸۳) بررسی تغییرات کمی و کیفی اسانس در *Diplotaenia cachrydifolia* Boiss. در مراحل مختلف رشد. فصلنامه گیاهان دارویی ۱۱: ۳۷-۳۱.

صمصام شريعت، ه. (۱۳۷۲) عصاره گیری و استخراج مواد مؤثره گیاهان دارویی و روش‌های شناسایی و ارزشیابی آنها، انتشاراتمانی، اصفهان.

گلی موحد، ا. (۱۳۸۲) بررسی اثر استخراج و نوع ماده اولیه بر قدرت آنتی اکسیدانی عصاره استحصالی از برگ گیاه چای. پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه فردوسی، مشهد، ایران.

میرحیدر، ح. (۱۳۸۲) معارف گیاهی. جلد پنجم، انتشارات دفتر نشر فرهنگ اسلامی، تهران.

میرزاپوری، ع. و اکبر تبارطوری، م. (۱۳۸۹) ارزیابی میزان فنول تام و فعالیت‌های آنتی اکسیدانی بومادران، درمنه و بابونه، مجله ارمغان دانش ۱۵: ۲۵۳-۲۴۳.

- Abdalla, M. M. and El-Khoshiban, N. H. (2007) The influence of water stress on growth, relative water content, photosynthetic pigments, some metabolic and hormonal contents of two *Triticum aestivum* cultivars. Journal of Applied Science Research 3: 2062-2074.
- Aghjani, Z., Masoudi, S. W. and Rustaiyan, A. (2000) Composition of the essential oil from flowers of *Achillea tenuifolia* Lam. Journal of Essential Oil Research 12: 723-724.
- Asgarirad, H., Pourmorad, F., HosseiniMehr, S., Saeidnia, J., Ebrahimzadeh S. and Lotfi, F. (2010) In vitro antioxidant analysis of *Achillea tenuifolia*. American Journal of Botany 9: 3536-3541.
- Braca, A., Sortino, C., Politi, M., Morelli I. and Mendez, J. (2002) Antioxidant activity of flavonoids from *Licania licaniaeeflora*. Journal of Ethnopharmacology 79: 379-381.
- Castrejón, A. D. R., Eichholz, I., Rohn, S., Kroh L. W. and Huyskens-Keil, S. (2008) Phenolic profile and antioxidant activity of highbush blueberry (*Vacciniumcor ymbosum* L.) during fruit maturation and ripening. Food Chemistry 109: 564-572.
- Dawidowicza, A. L., Wianowska, D., Baraniak, B. (2005) The antioxidant properties of alcoholic extracts from *Sambucus nigra* L. (antioxidant properties of extracts). Journal of LWT-Food Science and Technology 39: 308-315.
- Dokhani, S., Cottrell, T., Khajedin J. and Mazza, G. (2005) Analysis of aroma And phenolic components of selected *Achillea sp.* Plant Foods for Human Nutrition 60: 55-62.
- Eghdami, A. and Sadeghi, F. (2010) Determination of total phenolic and flavonoids contents in methanolic and aqueous extract of *Achillea millefolium*. Journal of Organic Chemistry 2: 81-84.
- Ehrendorfer, F. (1973) New chromosome numbers and remarks on the *Achillea millefolium* polyploid complex in North America. Plant Systematics and Evolution 122: 133-143.
- Ghasemi Pirbalouti, A., Firoznezhad, M., Craker, L. and Akbarzadeh, M. (2013) Essential oil compositions, antibacterial and antioxidant activities of various populations of *Artemisia chamaemelifolia* at two phenological stages. Revista Brasileria Farmacognosia 23:861-869.
- Jordan, M. J., Lax, V., Rota, M. C., Loran, S. and Sotomayor, J. A. (2013) Effect of the phenological stage on the chemical composition, and antimicrobial and antioxidant properties of *Rosmarinus officinalis* Lessential oil and its polyphenolic extract. Industrial Crops and Products 48:144-152.
- Kim, D. O., Padilla-Zakour O. I. and Griffiths, P. D. (2004) Flavonoids and antioxidant capacity of various cabbage genotypes at juvenile stage. Journal of Food Science 69: 685-689.
- Kulusic, T., Radonic, A., Katalinic V. and Milos, M. (2004) Use of different methods for testing antioxidative activity of oregano essential oil. Food Chemistry 85: 633- 640.
- Marin, A., Ferreres, F., Tomas-Barberan, F. and Gil, M. I. (2004) Characterization and quantitation of antioxidant constituents of sweet pepper (*Capsicum annuum* L.). Journal of the Science of Food and Agriculture 52: 3861-3869.
- Marotti, M. and Piccaglia, R. (1994) Effects of varietyand ontogenetic stage on the essential oil compositionand biological activity of Fennel. Journal of Essential Oil Research 6: 57-62.
- Mejia, L. A., Hudson, E., Gonzalez-deMejia E. and Vasquez, F. (1988) Carotenoid content and vitamin A activity of some common cultivars of Mexican peppers (*Capsicum annuum*) as determined by HPLC. Journal of Food Science 53: 1448-1451.

- Michalak, A. (2006) Phenolic compounds and their antioxidant activity in plants growing under heavy metal stress. Polish Journal of Environmental Studies 15: 523-530.
- Mirahmadi, S. F., Sefidkon. F. Hassandokht. M. R and Hassani. M. E. (2012) Essential oil content and composition of *Achillea biebersteinii* Afan. in different plant parts and phenological stages. Journal of Essential Oil Research 24: 25–29.
- Nejad-Ebrahimi, S., Hadian, J. Mirjalili, M. H. Sonboli, A. and Yousefzadi, M. (2008) Essential oil composition and antibacterial activity of *Thymus caramanicus* at different phenological stages. Food Chemistry 110: 927-931.
- Omidbeigi, R., Hassani, A., and Sefidkon, F. (2003) Essential oil content and composition of sweet Basil (*Ocimum basilicum* L.) at different irrigation regimes. Journal of Essential Oil Bearing Plants 6: 104-108.
- Pelotte, J. P., Maria A. and Martinez, D. P. (1993) Flavonoid variation with the plant age in *zyzyphus mistol* leaves. Biochemical Systematics and Ecology 2: 645-646.
- Porres-Martinez, M., Gonzalez-Burgos E. Carretero M. E. and Gomez-Serranillos, M. P. (2014) Influence of phenological stage on chemical composition and antioxidant activity of *Salvia lavandulifolia* Vahl. essential oils. Industrial Crops and Products 53:71-77.
- Slinkard, K. and V. L. Singleton. (1977) Total phenol analysis; automation and comparison with manual methods. American Journal of Enology and Viticulture. 28: 49-55.
- Sawdogo, W.R., Meda, A., Lamien, C.E., Kiendrebeogo, M., Guissou, I. and Nacoulma, O.G. (2006) Phenolic content and antioxidant activity if six Acanthaceae from Burkina Faso. Journal of Biological Sciences 6: 249-252.
- Torki, M. and Amjad, L. (2015) Comparative analysis of chemical composition of *Achillea wilhelmsii* flowers in phenological different stages. Indian Journal of Fundamental and Applied Life Sciences 5: 90-93.
- Valentine, I. K., Kalevitch, M. V. and Borsari, B. (2003) Phenolic cycle in plants and environment. Journal of Cell and Molecular Biology 2: 13-18.
- Witzell, G., Gref, R. and Nasholm, T. (2003) Plant-Part specific and temporal variation in phenolic compounds of boreal bilberry (*Vaccinium myrtills*) plants. Biochemical Systematics and Ecology 31: 115-127.

