

## سمیت فراکشن‌های جدا شده از آرتمیزیاها بومی ایران بر رده‌ی سلول‌های سرطانی انسانی

دکتر احمد امامی<sup>۱</sup>، شهرزاد زمانی تقی‌زاده‌رابع<sup>۲</sup>، علی آهی<sup>۳</sup>، دکتر محمود محمودی<sup>۴</sup>

نویسنده‌ی مسئول: مشهد، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، پژوهشکده‌ی بوعالی، مرکز تحقیقات ایمونولوژی mahmoudim@mums.ac.ir

دریافت: ۸۷/۱۱/۳ پذیرش: ۸۷/۹/۲۹

### چکیده

**زمینه و هدف:** برای بسیاری از سرطان‌ها درمان کامل وجود ندارد و اغلب به مرگ بیمار ختم می‌شوند. در این راستا اولین مرحله‌ی تحقیقاتی، ارزیابی کشندگی فراکشن‌های گیاهی بر سلول‌های سرطانی است. اعضای خانواده‌ی آرتمیزیا گیاهان دارویی مهمی در سرتاسر دنیا محسوب می‌شوند. در این تحقیق، تاثیر ضدسرطانی فراکشن‌های هفت گونه‌ی آرتمیزیای بومی ایران بر سلول‌های سرطانی و نرم‌البررسی شد.

**روش بررسی:** فراکشن‌های اتانلی، اتیل استاتی، دی کلرومانتانی و هگزانی هفت گونه‌ی آرتمیزیای بومی ایران به روش عصاره‌گیری مرحله‌ای تهیه شد. سلول‌های سرطانی و فیروبلاستی کشت داده با غلاظت‌های مختلف فراکشن‌ها به مدت ۷۲ ساعت انتکویه شده، میزان سمیت سلولی توسط تست MTT بررسی شد. نتایج به صورت  $IC_{50}$  گزارش شدند.

**یافته‌ها:** مهار قوی و وابسته به غلاظت تکثیر سلول‌های سرطانی توسط فراکشن‌های مختلف آرتمیزیاها مشاهده شد. بیشترین سمیت سلولی را فراکشن دی کلرومانتانی آرتمیزیا Biennis بر سلول‌های سرطان رحم، فراکشن دی کلرومانتانی آرتمیزیا Ciniformis بر سلول‌های سرطان معده، فراکشن دی کلرومانتانی آرتمیزیا Diffusa بر سلول‌های سرطان کولون داشت. فراکشن‌های اتانلی، اتیل استاتی، دی کلرومانتانی و هگزانی آرتمیزیا Santolina، فراکشن هگزانی آرتمیزیا Ciniformis و فراکشن اتیل استاتی آرتمیزیا Vulgaris کمترین Biennis تاثیر کشندگی را بر سلول‌های سالم L929 نشان دادند.

**نتیجه‌گیری:** برخی فراکشن‌های جدا شده رشد سلول‌های سرطانی را به طور قابل توجه کاهش داده، هم‌زمان سمیت کمتری بر سلول‌های طبیعی داشتند. بنابراین بررسی آرتمیزیاها در پیشگیری یا درمان موثر و بی خطر سرطان‌های مختلف مفید می‌باشد. بررسی تاثیر فراکشن‌های موثر بر القای آپوپتوز سلول‌های سرطانی و تعیین مکانیسم تاثیر آن‌ها توصیه می‌شود.

**واژگان کلیدی:** آرتمیزیا، رده‌ی سلول‌های سرطانی، سمیت سلولی، تست MTT

### مقدمه

از مواد طبیعی مثل فراکشن‌های گیاهی برای درمان بیماران مبتلا به سرطان‌های مختلف با حدقه سمتی و هزینه برای بیماران، استفاده

با در نظر گیری توجه روزافزون به درمان سرطان‌های مختلف با حداقل سمتی و هزینه برای بیماران، استفاده

۱- دکرای تحصصی فارماکوگنوزی، دانشیار دانشگاه علوم پزشکی مشهد

۲- کارشناس ارشد ایمونولوژی، مرکز تحقیقات ایمونولوژی، پژوهشکده‌ی بوعالی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

۳- کارشناس گروه فارماکوگنوزی، دانشکده‌ی داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

۴- دکرای تحصصی ایمونولوژی، استاد دانشگاه علوم پزشکی مشهد، پژوهشکده‌ی بوعالی، مرکز تحقیقات ایمونولوژی،

سبب القای آپوپتوز سلول‌های پرومیلوسیتیک (HL-60) و سلول‌های سرطان معده (AGS) می‌شود (۴۵و۴۶). تاثیر کشنده‌گی آرتیمیزیا *Capillaris*, آرتیمیزیا *Iwayomogi* و آرتیمیزیا *Princep* نیز بر رده‌های سلول‌های سرطانی مختلف (Artemisinin) نشان داده شده است (۴۷و۴۸). آرتیمیزین (Artemisinin) جدا شده از آرتیمیزیا *Annua* نیز در شرایط بروون تنی کشنده‌گی بالایی بر سلول‌های سرطانی از جمله رده‌ی سلولی هپاتوکارسینوما داشته، از ایجاد سرطان پستان در موش‌های تیمار شده با ماده سرطان‌زای DMBA جلوگیری می‌کند (۴۹و۵۰).

### روش بررسی

تهیه فرآکشن‌های آبی، اتانولی، اتیل استاتی و دی‌کلرومتانی و هگزانی از اندام‌های هوایی هفت گونه آرتیمیزیای بومی A. *Biennis*, A. *Ciniformis*, A. *Diffusa*, A. *Khorassanica*, A. *Persica*, A. *Vulgaris*, A. *Santulina* آرتیمیزیاهای بومی ایران جمع‌آوری شدند. این گیاهان در فصل تابستان از مناطق وحشی چیده شده، توسط دکتر مظفریان (مرکز تحقیقات مراعع و جنگل‌ها، وزارت جهاد کشاورزی، ایران) شناسایی گردیدند. گیاهان جمع‌آوری شده بعد از خشک شدن، پودر شده، در حلال‌های اتانول، اتیل استات، دی‌کلرومتان و هگزان حل شدند. روش عصاره‌گیری مرحله‌ای بود و به دنبال هم انجام گرفت. حذف حلال توسط تبخیر صورت گرفت.

سلول‌های سرطان معده (AGS)، کولون (HT-29)، پستان MCF-7 (L929) و رحم (Hela) و سلول‌های فیبروبلاستی از بانک سلولی انتیتوپاستورایران تهیه شدند. سلول‌ها در فلاسک‌های حاوی محیط کشت RPMI یا DMEM ۱۰ FCS درصد، ۱۰۰ واحد در میلی‌لیتر پنی‌سیلین، ۱۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر استرپتومایسین ریخته شده، در دمای

کولون، معده، رحم و پستان که درمان کاملی برای آنها وجود ندارد و به مرگ بیمار ختم می‌شوند، بسیار مورد توجه می‌باشد. در این راستا اولین مرحله‌ی تحقیقاتی ارزیابی تاثیر کشنده‌گی فرآکشن‌های گیاهی بر رده‌های سلول‌های سرطانی مذکور می‌باشد. یکی از استراتژی‌هایی که به طور رایج در درمان سرطان‌ها استفاده می‌شود، جلوگیری از سنتز DNA یا میتووز از طریق بلوکه کردن پیشرفت سیکل سلولی در سلول‌های پرنوپلاستیک و بدخیم می‌باشد. مواد دارویی گیاهی متنوعی (Phytochemicals) در گیاهان مختلف وجود دارند که با متوقف کردن رشد و تکثیر سلول‌های بدخیم یا ترانسفرم شده، تاثیر کشنده‌گی بر آن‌ها دارد (۱). اعضای خانواده‌ی گیاه آرتیمیزیا (درمنه)، گیاهان دارویی مهمی در سرتاسر دنیا محسوب می‌شوند. آرتیمیزیا گونه‌های مختلفی دارد و بعضی از گونه‌های آن تنها بومی ایران می‌باشد. آرتیمیزیاهای حاوی مواد مؤثره‌ی آلفا توجون، بتا توجون، کاریوفیلین می‌باشند. تاثیر سمیت سلولی بعضی از گونه‌های آرتیمیزیا بر بعضی از رده‌های سلولی سرطانی گزارش شده است. بررسی بر روی تاثیر بسیاری از آرتیمیزیاهای به‌خصوص آرتیمیزیاهای بومی ایران بر سمیت سلول‌های سرطانی صورت نگرفته بود. به منظور یافتن ترکیبات گیاهی ضدسرطانی قوی و بی‌خطر از میان گیاهان بومی کشور، در این تحقیق تاثیر فرآکشن‌های اتانولی، اتیل استاتی، دی‌کلرو متانی و هگزانی هفت گونه از آرتیمیزیاهای بومی کشور بر رده‌ی سلول‌های سرطانی معده (AGS)، کولون (HT-29)، پستان MCF-7 (L929) و سرویکس (Hela) و سلول‌های فیبروبلاستی نرمال (L929) با استفاده از تست MTT بررسی شد. عصاره‌ی مтанولی آرتیمیزیا (Argyi) و ترکیب فلاونی جاسوسیدین (Jaceosidin) موجود در آن تکثیر چندین رده‌ی سلولی توموری از جمله سلول‌های سرطانی سرویکس (Hela) را مهار می‌کند (۳۰و۳۱). آرتیمیزیای Asiatica و Eupatilin (Eupatilin) آن با مکانیسم شناخته شده‌ای ترکیب یوپاتیلین (Eupatilin) آن با مکانیسم شناخته شده‌ای

این تست شکستن نمک ترازوژلیوم توسط آنزیم سوکسینات دهیدروژناز میتوکندریایی سلول‌های زنده است. نتیجه‌ی این فعالیت ایجاد بلورهای فورمازان ارغوانی رنگ است که توسط دی‌متیل سولفوکساید (DMSO) به صورت محلول در می‌آیند. هر چه سلول‌ها فعال‌تر و تعدادشان بیشتر باشد میزان رنگ ایجاد شده بیشتر است. بعد از ۷۲ ساعت انکوباسیون، ۲۵ میکرومیتر از محلول MTT (از شرکت Sigma) با غلظت ۵ میلی‌گرم در میلی‌لیتر) به هر چاهک افزوده شد و پلیت به مدت ۳ ساعت دیگر در دمای ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد در تاریکی انکوبه گردید. سپس مایع رویی هر چاهک خارج شده و ۱۰۰ میکرومیتر از DMSO به هر چاهک اضافه شد تا بلورهای تشکیل شده در ته چاهک‌ها به طور کامل حل شوند. پلیت به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق قرار داده شد. سپس جذب نوری هر چاهک با استفاده از دستگاه خواننده‌ی الیزا (Stat Fax-2600) در طول موج ۵۴۵ نانومتر در مقابل بلانک (DMSO) قرائت شد. نتایج حاصله به صورت ۵۰ IC (غاظتی که سبب کشته شدن نیمی از سلول‌ها شود) از روی منحنی غلظت (میکروگرم در میلی‌لیتر) درصد مهار سلولی گزارش شد.

#### یافته‌ها

**نتایج حاصل از بررسی تاثیر غلظت‌های مختلف فراکشن‌ها بر سمیت سلولی توسط تست MTT:** تاثیر فراکشن‌های اتانولی، اتیل استاتی، دی‌کلرومتانی و هگزانی هفت گونه از آرتمیزیاهای بومی ایران و نیز تاثیر استفاده از ۵-FU (به عنوان کنترل مثبت) بر سمیت سلول‌های سرطان معده (AGS)، کولون (HT-29)، پستان L929 (MCF-7) و رحم (Hela) و سلول‌های فیبروبلاستی توسط تست MTT بررسی شد. نتایج در جدول ۱ گزارش شده است.

۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد در انکوباتور دی‌اکسید کربن دار نگهداری شدند. برای انجام تست‌های مختلف زمانی که حداقل ۷۰ درصد سلول‌ها در فلاسک کشت به رشد کافی رسیدند، توسط تریپسین-EDTA از ته فلاسک جدا شده، با دور ۱۱۰۰ rpm به مدت ۷ دقیقه سانتریفیوژ شدند. رسوب سلولی در ۱ سی‌سی محیط کشت به حالت سوسپانسیون درآورده شده، درصد زنده بودن سلول‌های موجود در سوسپانسیون سلولی با مخلوط شدن نسبت مساوی از تریپسان بلو با استفاده از هموسیتومنتر تعیین شد. از سلول‌های با درصد زنده بودن بالاتر از ۹۰ درصد برای انجام تست‌ها استفاده شد. ابتدا غلظت اولیه ۱۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر از فراکشن‌ها در محیط کشت تهیه شد و با عبور دادن از فیلتر ۰/۲ میکرون استریل شد. سپس غلظت‌های مختلف فراکشن‌ها (۰ تا ۲۰۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر) در محیط کشت تهیه شد. تعداد  $2 \times 10^4$  عدد سلول در هر چاهک پلیت ۹۶ خانه‌ای ریخته شدند. برای هر غلظت حداقل سه چاهک اختصاص داده شد. همچنین از سلول‌های تیمار نشده به عنوان گروه کنترل استفاده شد. بعد از ۲۴ ساعت انکوباسیون، سلول‌ها به صورت گروه‌های مختلف تست با غلظت‌های مختلف فراکشن‌ها (۰ تا ۲۰۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر) به مدت ۷۲ ساعت در انکوباتور ۳۷ درجه و محیط کشت مناسب تیمار شدند. همچنین از سلول‌های تیمار نشده به عنوان گروه کنترل استفاده شد. از سلول‌های تیمار شده با ترکیب ضد سرطانی ۵-فلورو اوراسیل (5-FU) با غلظت  $10^{-3}$  مولار نیز به عنوان کنترل مثبت استفاده گردید و تاثیر آن بر سلول‌های مورد بررسی به صورت درصد کشندگی نشان داده شد. **تعیین سمیت سلولی با استفاده از تست MTT:** به منظور بررسی تاثیر فراکشن‌های اتانولی، اتیل استاتی، دی‌کلرومتانی و هگزانی هفت گونه آرتمیزیای بررسی شده بر رشد و تکثیر سلول‌های سرطانی و فیبروبلاستی کشت داده شده از روش رنگ‌سنگی MTT استفاده شد (۱۱). اساس

جدول ۱: نتایج حاصل از بررسی تاثیر غلظت‌های مختلف فراکشن‌های هفت گونه‌ی آرتمیزیا بر سمیت سلولی بر حسب  $IC_{50}$  (میکروگرم در میلی‌لیتر).

IC <sub>50</sub> (غلظت کشندۀ ۵۰ درصد)						گونه‌های آرتمیزیا
AGS	Hela	HT-29	L929	MCF-7	نوع فرکشن	
525	288	925	401	451	اتانلی	<i>Biennis</i>
963	1050	1100	1350	1224	اتیل استاتی	
337	74	337	902	451	دی کلرومتانی	
463	301	131	538	338	هگزانی	
60	130	388	79	73	اتانلی	<i>Ciniformis</i>
750	73	1252	168	64	اتیل استاتی	
35	97	94	82	29	دی کلرومتانی	
205	300	337	498	363	هگزانی	
338	> 2000	851	1200	115	اتانلی	<i>Diffusa</i>
325	154	155	153	103	اتیل استاتی	
> 2000	71	42	388	88	دی کلرومتانی	
138	205	375	84	> 2000	هگزانی	
152	465	97	133	76	اتانلی	<i>Khorassanica</i>
96	312	1075	92	62	اتیل استاتی	
67	77	738	198	57	دی کلرومتانی	
263	91	138	205	288	هگزانی	
675	> 2000	688	198	438	اتانلی	<i>Persica</i>
160	248	253	275	376	اتیل استاتی	
800	219	205	257	812	دی کلرومتانی	
337	138	113	188	301	هگزانی	
1226	> 2000	> 2000	1276	526	اتانلی	<i>Santolina</i>
713	221	301	288	387	اتیل استاتی	
153	538	91	313	364	دی کلرومتانی	
145	357	130	539	76	هگزانی	
588	> 2000	1850	913	551	اتانلی	<i>Vulgaris</i>
505	387	505	538	57	اتیل استاتی	
563	351	363	755	1125	دی کلرومتانی	
153	160	288	451	1951	هگزانی	

آرتمیزیا *Biennis*: بیشترین تاثیر فراکشن اتانلی به ترتیب بر سلول‌های سلطانی AGS، MCF-7، L929، Hela و

AGS و HT-29 و Hela L929 به ترتیب با ۵۰ IC: ۱۰۳، ۱۵۳، ۱۵۴، ۱۵۵ و ۳۲۵ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن دی کلرومتانی به ترتیب بر سلولهای سرطانی HT-29، MCF-7، Hela و AGS و به ترتیب با ۵۰ IC: ۴۲، ۷۱، ۸۸ و ۳۸۸ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن هگزانی به HT-29، MCF-7 و AGS و به ترتیب با ۵۰ IC: ۱۳۸، ۲۰۵ و ۳۷۵ میکروگرم در میلی لیتر بود.

**آرتمیزیا Khorassanica:** بیشترین تاثیر فراکشن اتانلی به ترتیب بر سلولهای سرطانی HT-29، MCF-7، L929، AGS و Hela و به ترتیب با ۵۰ IC: ۹۷، ۷۶، ۱۳۳ و ۱۵۲ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن اتیل استاتی به ترتیب بر سلولهای سرطانی MCF-7، Hela، AGS و L929 و به ترتیب با ۵۰ IC: ۶۲ و ۴۶۵ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن دی کلرومتانی به ترتیب بر سلولهای سرطانی HT-29، MCF-7، Hela و AGS و به ترتیب با ۵۰ IC: ۹۶، ۹۲ و ۳۱۲ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن هگزانی به ترتیب بر سلولهای سرطانی HT-29 و L929 و به ترتیب با ۵۰ IC: ۶۷ و ۱۹۸ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن هگزانی به ترتیب بر سلولهای سرطانی MCF-7 و AGS و HT-29 و L929 و به ترتیب با ۵۰ IC: ۲۰۵، ۲۶۳ و ۲۸۸ میکروگرم در میلی لیتر بود.

**آرتمیزیا Persica:** بیشترین تاثیر فراکشن اتانلی به ترتیب بر سلولهای سرطانی L929، MCF-7، AGS و HT-29 و به ترتیب با ۵۰ IC: ۱۹۸، ۴۳۸، ۶۷۵ و ۶۸۸ و بیشتر از Hela استاتی به ترتیب بر سلولهای سرطانی MCF-7 و L929 و به ترتیب با ۵۰ IC: ۱۶۰ و ۲۰۰۰ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن اتیل استاتی به ترتیب بر سلولهای سرطانی HT-29، MCF-7، Hela و AGS و به ترتیب با ۵۰ IC: ۲۴۸، ۲۵۳، ۳۷۶ و ۲۷۵ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن دی کلرومتانی به ترتیب بر سلولهای سرطانی

HT-29 به ترتیب با ۵۰ IC: ۹۲۵، ۴۵۱، ۴۰۱، ۲۸۸ و ۵۲۵ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن اتیل استاتی به ترتیب بر سلولهای سرطانی HT-29، MCF-7 و L929 به ترتیب با ۵۰ IC: ۱۱۰۰، ۹۶۳ و ۱۲۲۴ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن دی کلرومتانی به ترتیب بر سلولهای L929 و MCF-7، HT-29 و AGS و Hela و به ترتیب با ۵۰ IC: ۴۵۱، ۳۳۷، ۳۳۷ و ۹۰۲ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن هگزانی به ترتیب بر سلولهای سرطانی HT-29 و MCF-7 به ترتیب با ۵۰ IC: ۳۰۱، ۳۴۸ و ۴۶۳ میکروگرم در میلی لیتر بود.

**آرتمیزیا Ciniformis:** بیشترین تاثیر فراکشن اتانلی به ترتیب بر سلولهای سرطانی L929، MCF-7، AGS و Hela و به ترتیب با ۵۰ IC: ۷۹، ۷۳، ۶۰ و ۱۳۰ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن اتیل استاتی به ترتیب بر سلولهای سرطانی MCF-7، Hela و AGS و به ترتیب با ۵۰ IC: ۶۴، ۷۳ و ۳۸۸ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن دی کلرومتانی به ترتیب بر سلولهای سرطانی HT-29 و L929 و به ترتیب با ۵۰ IC: ۱۶۸، ۷۵۰ و ۱۲۵۲ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن هگزانی به ترتیب بر سلولهای سرطانی Hela و HT-29 و L929 و AGS و MCF-7 و به ترتیب با ۵۰ IC: ۸۲، ۳۵ و ۹۷ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن هگزانی به ترتیب بر سلولهای سرطانی HT-29 و L929 و MCF-7 و به ترتیب با ۵۰ IC: ۲۹، ۵۰ و ۱۲۰۰ میکروگرم در میلی لیتر بود.

**آرتمیزیا Diffusa:** بیشترین تاثیر فراکشن اتانلی به ترتیب بر سلولهای سرطانی MCF-7، AGS و HT-29 و به ترتیب با ۵۰ IC: ۱۱۵، ۳۳۸، ۳۳۷ و ۴۹۸ میکروگرم در میلی لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن اتیل استاتی به ترتیب بر سلولهای سرطانی MCF-7 به ترتیب با ۵۰ IC: ۲۰۵، ۳۰۰ و ۴۹۸ میکروگرم در میلی لیتر بود.

سلول‌های سرطانی L929، HT-29، Hela، AGS و MCF-7 و به ترتیب با IC ۵۰، ۱۵۳، ۱۶۰، ۲۸۸، ۴۵۱ و ۴۵۱ میکروگرم در میلی‌لیتر بود. میزان کشندگی سلول‌های سرطانی تیمار شده با غلظت  $10^{-3}$  مولار از ترکیب ضد سرطانی ۵-فلئورو اوراسیل (به عنوان کنترل مثبت) بر سلول‌های سرطانی L929، MCF-7، AGS، HT-29، Hela و MCF-7 به ترتیب ۳۲، ۵۷، ۲۰ و ۳۰ و صفر درصد بود (جدول ۲).

**جدول ۲.** نتایج حاصل از تاثیر ۵-فلئورو اوراسیل ( $10^{-3}$  مولار) بر سمیت سلولی

AGS	Hela	HT-29	MCF-7	L929	نوع سلول
۲۰	۳۲	۵۷	۳۰	۰	کشندگی سلولی (درصد)

### بحث

سرطان از بزرگترین عوامل مرگ و میر در میان زنان و مردان است. امروزه از روش‌های درمانی متعددی برای درمان سرطان‌ها استفاده می‌شود، ولی متأسفانه در اکثر موارد پاسخ به درمان بسیار ضعیف بوده و اغلب با اثرات جانبی نامطلوب همراه می‌باشد. بنابراین، با توجه به عدم پاسخ مطلوب به درمان و رشد سریع بیماری، تحقیق در جهت تولید داروهایی با کارایی بیشتر و سمیت کمتر امری ضروری است. ترکیبات طبیعی بسیاری با اثرات بیولوژیکی متنوع وجود دارند که حدود ۷۵ درصد از داروهای ضدسرطانی را در علم داروسازی نوین شامل می‌شوند. بسیاری از این ترکیبات از گیاهان مشتق شده و در درمان سرطان‌های مختلف موثرند (۱۲ و ۱۳). بر طبق نتایج حاصله (جدول ۱)، فراکشن دی کلرومتانی آرتمیزیا *Biennis* بیشترین سمیت سلولی را بر سلول‌های سرطان رحم (Hela) داشت و درصد مهار رشد این سلول‌ها توسط این فراکشن بیشتر از عصاره‌ی مтанولی (Jaceosidin) آرتمیزیا *Argyi* و ترکیب فلاونی جاسوسیدین (Jaceosidin)

MCF-7، AGS، L929، Hela، HT-29 و به ترتیب با IC ۵۰، ۱۵۳، ۲۱۹، ۲۵۷، ۲۰۵ و ۸۱۲ میکروگرم در میلی‌لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن هگزانی به ترتیب بر سلول‌های سرطانی L929، Hela، HT-29، MCF-7 و AGS و به ترتیب ۳۳۷، ۳۰۱، ۱۸۸، ۱۳۸، ۱۱۳ و ۵۰ میکروگرم در میلی‌لیتر بود.

**آرتمیزیا Santolina:** بیشترین تاثیر فراکشن اتانلی به ترتیب بر سلول‌های سرطانی MCF-7، AGS، L929، Hela، HT-29 و به ترتیب با IC ۵۲۶، ۱۲۲۶، ۱۲۷۶ و ۵۲۶ میکروگرم در میلی‌لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن اتیل استاتی به ترتیب بر سلول‌های سرطان MCF-7، L929، Hela و AGS و به ترتیب با IC ۳۸۷، ۳۰۱، ۲۸۸ و ۲۲۱ میکروگرم در میلی‌لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن دی کلرومتانی به ترتیب بر سلول‌های سرطانی MCF-7، AGS، HT-29 و L929 و به ترتیب با IC ۵۰، ۹۱، ۱۵۳، ۳۶۴ و ۵۳۸ میکروگرم در میلی‌لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن هگزانی به AGS، HT-29، MCF-7 و L929 و به ترتیب با IC ۷۶، ۱۳۰، ۱۴۵ و ۳۱۳ میکروگرم در میلی‌لیتر بود.

**آرتمیزیا Vulgaris:** بیشترین تاثیر فراکشن اتانلی به ترتیب بر سلول‌های سرطانی MCF-7، AGS، L929، Hela، HT-29 و به ترتیب با IC ۵۵۱، ۹۱۳، ۵۸۸ و ۱۸۵۰ میکروگرم در میلی‌لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن اتیل استاتی به ترتیب بر سلول‌های سرطانی MCF-7 و L929 و به ترتیب با IC ۵۷، ۳۸۷، ۵۰۵ و ۵۳۸ میکروگرم در میلی‌لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن دی کلرومتانی به ترتیب بر سلول‌های سرطانی MCF-7، AGS، HT-29 و L929 و به ترتیب با IC ۵۷، ۳۸۷، ۵۰۵ و ۵۳۸ میکروگرم در میلی‌لیتر بود. بیشترین تاثیر فراکشن هگزانی به ترتیب بر میلی‌لیتر بود.

آرتمیزیاها اثرات متفاوتی بر سمیت سلول‌های سالم L929 داشتند. از میان فراکشن‌های مختلف آرتمیزیا *Biennis* تمامی فراکشن‌ها به جز فراکشن اتانلی سمیت انتخابی بر سلول‌های سرطانی داشتند و سمیت آن‌ها بر سلول‌های L929 کمتر از سلول‌های سرطانی مورد بررسی بود. فراکشن هگزانی آرتمیزیا *Ciniformis* کمترین کشندگی را بر سلول‌های سالم داشت. تاثیر کشندگی سایر فراکشن‌های جدا شده از آن بر سلول‌های سرطانی و سالم متفاوت بود. فراکشن هگزانی آرتمیزیا *Diffusa* سمیت بالایی بر سلول‌های L929 داشت و برخی از سلول‌های سرطانی سلامت باشند. برطبق نتایج حاصل از تاثیر کشندگی فراکشن‌های جدا شده از آرتمیزیا *Persica* و آرتمیزیا *Khorassanica*، برخی از سلول‌های سرطانی مورد بررسی نسبت به سلول‌های سالم حساس‌تر و برخی مقاوم‌تر بودند. فراکشن هگزانی آرتمیزیا *Santulina* و فراکشن اتیل استاتی آرتمیزیا *Vulgaris* کمترین تاثیر کشندگی را بر سلول‌های سالم L929 نشان دادند و تاثیر کشندگی آن‌ها بر سلول‌های سرطانی نسبت به سلول‌های سالم متفاوت بود. فراکشن هگزانی *Biennis* اتیل استاتی، دی کلرومتانی و هگزانی آرتمیزیا *Ciniformis*، فراکشن هگزانی آرتمیزیا *Santulina* و فراکشن اتیل استاتی آرتمیزیا *Vulgaris* کمترین تاثیر کشندگی را بر سلول‌های سالم L929 نشان دادند. همان‌طور که ذکر شد فراکشن‌های مختلف گونه‌های مختلف آرتمیزیا تاثیر کشندگی بسیار متفاوتی بر سلول‌های سرطانی مختلف داشتند و نمی‌توان تنها یک نوع فراکشن را در تمامی آنها موثر دانست و یا سلول سرطانی خاصی را به تمامی آرتمیزیاهای حساس دانست که این امر می‌تواند به دلیل تعداد زیاد مواد موثره موجود در فراکشن‌های مختلف (قطبی تا غیر قطبی) آرتمیزیاها باشد.

موجود در آن بود (۳۰). فراکشن اتانلی آن بیش از سایرین کشندگی بود. هیچ‌کدام از فراکشن‌ها نسبت به سلول‌های سرطانی تاثیر زیادی بر سلول‌های فیربولاستی نداشتند. فراکشن دی کلرومتانی آرتمیزیا *Ciniformis* همانند آرتمیزیا *Asiatica* و ترکیب یوپاتیلین (Eupatilin) (AGS) کشندگی بسیار بالایی برای سلول‌های سرطان معده (MCF-7) داشت (۳۱). به‌طور کلی فراکشن‌های دی کلرومتانی و سپس اتانلی آرتمیزیا *cinformis* تاثیر کشندگی بسیار بالایی برای تمام سلول‌های سرطانی داشتند. فراکشن دی کلرومتانی آرتمیزیا *Diffusa* تاثیر کشندگی بالاتری نسبت به سایر فراکشن‌ها داشت و حساس‌ترین ردیف سلولی بر این فراکشن سلول‌های سرطان کولون (HT-29) بود. از میان فراکشن‌های مختلف آرتمیزیا *Khorassanica*، فراکشن دی کلرومتانی کشندگی‌تر از سایرین بود و بیشترین تاثیر کشندگی را بر سلول‌های سرطانی پستان (MCF-7) داشت. اگرچه بعد از آن، عصاره‌ی اتیل استاتی و عصاره‌ی اتانلی آن نیز تاثیر کشندگی بالایی بر این سلول‌های داشتند. فراکشن‌های مختلف آرتمیزیا *persica* تاثیر کشندگی بالایی برای هیچ‌یک از سلول‌های سرطانی نداشتند و از میان آن‌ها، بیشترین کشندگی را فراکشن هگزانی بر سلول‌های سرطان کولون (HT-29) داشت. فراکشن هگزانی آرتمیزیا *Santulina* تاثیر کشندگی بالایی بر سلول‌های سرطانی پستان (MCF-7) و فراکشن دی کلرومتانی آن کشندگی بالایی بر سلول‌های سرطان کولون (HT-29) داشتند.

به‌طور کلی فراکشن هگزانی آرتمیزیا *Santulina* کشندگی تر از سایرین بود. تنها فراکشن اتیل استاتی آرتمیزیا *Vulgaris* کشندگی بالایی بر سلول‌های سرطانی پستان (MCF-7) داشت و سایر فراکشن‌ها کشندگی بالایی نداشتند. آرتمیزینین (Artemisinin) جدا شده از آرتمیزیا *Annua* نیز از ایجاد سرطان پستان در موش‌های تیمار شده با ماده سرطان‌زای DMBA جلوگیری می‌کند (۳۲). فراکشن‌های مختلف

آرتمیزیاها ممکن است در پیشگیری یا درمان موثر و بی خطر سرطان‌های مختلف مفید باشند. بررسی تاثیر فرآکشن‌های موثر بر القای آپوپتوز سلول‌های سرطانی و نیز تعیین مکانیسم تاثیر آن‌ها نیز توصیه می‌شود.

### نتیجه‌گیری

بسیاری از فرآکشن‌های جداشده از آرتمیزیاها مورد بررسی رشد و تکثیر سلول‌های سرطانی مختلف را به طور قابل توجه کاهش دادند و هم‌زمان سمیت کمتری بر سلول‌های طبیعی داشتند، از این روی

### References

- 1- Hwang JS. AIP1, a Water-Soluble Fraction from *Artemisia iwayomogi*, suppresses thymocyte apoptosis in vitro and down-regulates the expression of fas gene. *Biol Pharm Bull*. 2005; 28: 921-4.
- 2- Lee HG. Inhibitory effect of jaceosidin isolated from *Artemisia argyi* on the function of E6 and E7 oncoproteins of HPV 16. *J Ethnopharmacol*. 2005; 98: 339-43.
- 3- Seo JM, Kang HM, Son KH, et al. Antitumor activity of flavones isolated from *Artemisia argyi*. *Planta Med*. 2003; 69: 218-22.
- 4- Seo HJ, Surh YJ. Eupatilin, a pharmacologically active flavone derived from artemisia plants, induces apoptosis in human promyelocytic leukemia cells. *Mutation Research/Genetic Toxicol Environ Mutagen*. 2001; 496: 191-8.
- 5- Kim MJ, Kim DH, Na HK, Oh TY, Shin CY, Surh YJ. Eupatilin, a pharmacologically active flavone derived from artemisia plants, induces apoptosis in human gastric cancer (AGS) cells. *J Environ Pathol Toxicol Oncol*. 2005; 24: 261-9.
- 6- Hu YQ, Tan RX, Chu MY, Zhou J. Apoptosis in human hepatoma cell line SMMC-7721 induced by water-soluble macromolecular components of *Artemisia capillaris* Thunberg. *Jpn J Cancer Res*. 2000; 91: 113-7.
- 7- Jeong S.H. Induction of apoptosis by yomogin in human promyelocytic leukemic HL-60 cells. *Biol Pharm Bull*. 2004; 27: 1106-11.
- 8- Nakamura Y. A diacetylenic spiroketal enol ether epoxide, AL-1, from artemisia lactiflora inhibits 12-O-tetradecanoylphorbol-13-acetate-induced tumor promotion possibly by suppression of oxidative stress. *Cancer Letters*. 1999; 140: 37-45.
- 9- Li Y, Li MY, Wang L, Jiang ZH, Li WY, Li H. Induction of apoptosis of cultured hepatocarcinoma cell by essential oil of *Artemisia Annua* L. *Sichuan Da Xue Xue Bao Yi Xue Ban*. 2004; 35: 337-9.
- 10- Lai HP, Singh N. Oral artemisinin prevents and delays the development of 7, 12-dimethylbenz[a]anthracene (DMBA)-induced breast cancer in the rat. *Cancer Letters*. 2006; 231: 43-8.
- 11- Mosmann T. Rapid colometric assay for cellular growth and survival: application to

proliferation cytotoxicity assay. *J Immunol Methods.* 1983; 65: 55-63.

12- Newman DJ, Cragg GM, Sanders KM. Natural Products as sources of new drugs over the period. *J Nat Prod.* 2003; 66: 1022-37.

13- Srivastara V, Negi AS, Kumar JK, Gupta MM, Khanuja SPS. Plant based anticancer molecules: A chemical and biological profile of some important leads. *Bioorg Med Chem.* 2005; 13: 5892-908.

## ***Study on Toxic Effects of Artemisia Spp. Fractions from Iran on Human Cancer Cell Lines***

Emami A<sup>1</sup>, Zamani Taghizadeh Rabe SH<sup>2</sup>, Ahi A<sup>1</sup>, Mahmoudi M<sup>2</sup>

<sup>1</sup>School of Pharmacy, Mashhad University of Medical Sciences.

<sup>2</sup>Immunology Research Center, Bu-Ali Research Institute, Mashhad University of Medical Sciences.

***Corresponding Author:*** Mahmoudi M, Immunology Research Center, Bu-Ali Research Institute, Mashhad University of Medical Sciences.

***E-mail:*** mahmoudim@mums.ac.ir

**Received:** 22 Jan 2009      **Accepted:** 20 Dec 2009

**Background and Objective:** For most of cancers there is no treatment and most of them ended in death. So, the first investigational stage is evaluation of toxic effects of drug fractions on cancer cells. Artemisia species are important medicinal plants throughout the world. In this study, anti-tumoral effects of seven Artemisia spp. fractions from Iran were studied on cancer and normal cells.

**Material and Methods:** Ethanol, ethylacetate, dichloromethane and hexane fractions of seven Artemisia species from Iran were prepared by step to step procedure. Cultivated cancer and fibroblast cells were incubated with different concentrations of fractions for 72 hours and cytotoxicity was determined using MTT assay. Results were reported as IC<sub>50</sub> (concentration that kills 50 percent of cells).

**Results:** Obtained results showed strong and dose-dependent inhibition of cancer cell growth by different Artemisia fractions. The most cytotoxicity effects were for dichloromethane fraction from Artemisia biennis on cervix cancer cells, dichloromethane fraction from Artemisia ciniformis on gastric cancer cells and dichloromethane fraction from Artemisia diffusa on colon cancer cells. Ethylacetate, dichloromethane and hexane fractions from Artemisia biennis, hexane fraction from Artemisia ciniformis, hexane fraction from Artemisia santolina and ethylacetate fraction from Artemisia vulgaris had the least toxic effect on normal L929 cells.

**Conclusion:** Some isolated fractions caused a significant decrease in cancer cell growth and had less toxicity on normal cells. So, study on Artemisia in prevention or efficient treatment of different cancers is useful. Study the effect of effective fractions on apoptosis induction and determination of their mechanisms of actions is suggested.

**Key words:** *Artemisia, Cancer cell lines, Cytotoxicity, MTT assay*