

Total Flavonoid Content and Cytotoxicity of *Jurinea leptoloba* Extract Collected from South of Shiraz on Human Lymphocytes and Tumor HeLa Cells

Mahboubeh Taherkhani*

Assistant Professor, Department of Chemistry, Faculty of Science, Takestan Branch, Islamic Azad University, Takestan, Iran

(Received: Jun. 24, 2016 - Accepted: Oct. 23, 2017)

تعیین محتوای فلاونوئیدی کل و سمیت سلولی عصاره گیاه *Jurinea leptoloba* جمع‌آوری شده از جنوب شیراز بر روی سلول‌های سرطانی و سالم

محبوبه طاهرخانی*

استادیار، گروه شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تاکستان

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۴/۴ - تاریخ تصویب: ۱۳۹۶/۸/۱)

Abstract

Cervical cancer is the second most common cancer in women in the world. So far, many natural products have been identified as potent anti-cancer agents. The large Eurasian genus *Jurinea* (tribe Cynareae, subtribe Carduinae) has 250 species. In this study, the aerial parts of *Jurinea leptoloba* DC. from Compositae were collected from the south of Shiraz in August 2012. Defatted extract of *J. leptoloba* was investigated for total flavonoid content and cytotoxic properties. Total flavonoid content was determined as mg Catechin equivalents (CE)/g dried extract by spectrophotometry. Total flavonoid content (TFC) of the extract of *J. leptoloba* was determined to be 98.81 ± 7.74 mg catechin equivalent/g sample. Cytotoxicity was measured using a modified MTT assay on normal human lymphocytes and tumor HeLa cells. The results indicated that the extract of *J. leptoloba* exhibited a dose-dependent cytotoxicity against both HeLa and lymphocyte cells. The LD₅₀ values for HeLa and lymphocyte cells were obtained to be 11.12 µg/ml and 6068.64 µg/ml respectively. The LD₅₀ shows that the cytotoxicity of the extract of *J. leptoloba* on human cancer cell lines is much higher than that observed in normal lymphocytes. The results obtained suggest that *J. leptoloba* extract may be exploited as a natural anti-oxidant and anti-cancer agent with low adverse side effects.

Keywords: Cytotoxicity, *Jurinea leptoloba*, HeLa and Lymphocyte Cells, Total Flavonoid Content.

چکیده

سرطان دهانه رحم، دومین سرطان شایع خانم‌ها در سراسر جهان است. تاکنون گیاهان زیادی با خاصیت ضدسرطانی شناسایی شده‌اند. جنس *Jurinea* (قبیله Cynareae، زیر شاخه Carduinae) دارای ۲۵۰ گونه است. در این تحقیق، گیاه *Jurinea leptoloba* DC. از خانواده Compositae در مرداد ماه سال ۱۳۹۱ از جنوب شیراز جمع‌آوری و عصاره چربی‌زدایی شده آن از نظر محتوای فلاونوئیدی کل و خواص سمیت سلولی مورد ارزیابی قرار گرفت. میزان محتوای فلاونوئیدی عصاره از طریق اسپکتروفوتومتري و معادل با کاتچین به عنوان استاندارد اندازه‌گیری شد. محتوای فلاونوئیدی عصاره برابر با مقدار 98.81 ± 7.74 میلی‌گرم معادل کاتچین بر گرم عصاره خشک به دست آمد. سمیت سلولی عصاره نیز به روش MTT بر روی دو رده سلول‌های سرطانی هلا و سلول‌های تک هسته‌ای لنفوسیت خون مورد مطالعه قرار گرفت. نتایج نشان داد که میزان سمیت برای هر دو نوع سلول، وابسته به دوز عصاره است. غلظت ۵۰٪ کشتنده (LD₅₀) عصاره مذکور بر علیه سلول‌های هلا و خون محیطی توسط دستگاه قرائت‌گر الیزا ارزیابی و به ترتیب برابر با ۱۱/۱۲ و ۶۰۶۸/۶۴ میکروگرم بر میلی‌لیتر به دست آمد. نتایج حاصل از آزمایش سمیت نشان داد که مقدار عصاره مورد نیاز برای اثر کشندگی بر روی سلول‌های طبیعی بسیار بیشتر از سلول‌های سرطانی است. این نتیجه نشان‌دهنده این است که عصاره گیاه *J. leptoloba* در برابر سلول‌های سرطانی از سمیت بیشتری برخوردار است؛ در صورتی که به سلول‌های طبیعی و سالم آسیب‌چندانی وارد نمی‌کند.

واژه‌های کلیدی: *Jurinea leptoloba*، محتوای فلاونوئیدی

کل، سمیت سلولی، سلول‌های سرطانی هلا و لنفوسیت.

* نویسنده مسئول: محبوبه طاهرخانی

مقدمه

گیاه *Jurinea* از خانواده Compositae، از قبیله *Cynareae* و از زیرقبیله *Carduinae* با حدود ۲۵۰ گونه است (Rustaiyan & Ganji, 1988). تاکنون چندین گونه از جنس *Jurinea* از نظر فیتوشیمیایی مورد بررسی قرار گرفته و وجود سزکوئی‌ترین‌ها بویژه المانولیدها و ملامپولیدها در آن‌ها به اثبات رسیده است (Rustaiyan et al., 1991a). از عصاره گیاه *Jurinea leptoloba* DC. چندین ژرمکرانولید و مشتقاتی نظیر *pectorolide*، *albicolide*، *salonitenolide* و *jurinelloide* و همچنین چهار ملامپولید، دو المانولید، گلوکوپیرانوزید و دی‌هیدروسیرین ژنین استخراج، جداسازی و توسط تکنیک‌های طیف‌سنجی NMR شناسایی شده است (Rustaiyan et al., 1991b). علاوه بر آن از فراکسیون‌های نیمه قطبی عصاره گیاه *J. leptoloba* یک المانولید به نام شیرازولید استخراج و شناسایی شده است (Rustaiyan et al., 1991a). از این‌رو مطالعات صورت گرفته وجود ترکیبات تریپنی و بویژه سزکوئی‌ترینی را در این جنس به اثبات رسانده است، ولی تاکنون مطالعه‌ای بر روی محتوای ترکیبات فلاونوئیدی آن و همچنین اثرات بیولوژیکی این گیاه صورت نگرفته است. از آنجایی که ترکیب‌های طبیعی موجود در این جنس، نظیر شیرازولید به دلیل داشتن اسکلت خاص کربنی با چندین باند غیر اشباع مستعد بروز خاصیت سمیت هستند، از این‌رو، هدف از این تحقیق، بررسی محتوای فلاونوئیدی کل و میزان سمیت سلولی عصاره گیاه *J. leptoloba* بر روی سلول‌های سرطانی و سالم انسانی است.

مواد و روش‌ها

تهیه نمونه گیاهی و مواد مورد نیاز

اندام‌های هوایی گیاه *J. leptoloba* در مرداد ماه

سال ۱۳۹۱ از ۴۰ کیلومتری جنوب شیراز، توسط دکتر ولی‌الله مظفریان در مؤسسه جنگل‌ها و مراتع ایران جمع‌آوری شد. نمونه هرباریومی این گیاه (Voucher Number 324R) در هرباریوم دانشگاه شهید بهشتی نگهداری شده است. مواد مورد نیاز برای تهیه محیط کشت سلولی، محیط کشت RPMI، تهیه بافر PBS، تمامی مواد آزمایشگاهی مورد نیاز نظیر MTT، DMSO، FBS، تریپسین و سایر مواد مصرفی از شرکت Merck آلمان خریداری شده بودند. سلول نفوسیت انسانی (NCBI Code: C124) و سلول هلا (NCBI Code: C115) از مؤسسه پاستور ایران تهیه شد.

تجهیزات مورد نیاز

عمده‌ترین تجهیزات مورد نیاز، دستگاه اسپکتروفوتومتر UV-2501PC (Shimadzu, Japan) و دستگاه خواننده الایزا DNМ-9602G (Perlong Group, Beijing, China) بودند.

تهیه عصاره گیاه

اندام‌های هوایی گیاه *J. leptoloba* در مکانی تاریک و خشک و سپس توسط دستگاه خردکن، خرد شد. سپس ۵۰ گرم از آن توسط حلال‌های دی‌اتیل اترمتانول - پترولیوم اتر به نسبت ۱:۱:۱ و به روش خیساندن در حلال به مدت ۷۲ ساعت در تاریکی و در دمای محیط عصاره‌گیری شد (Praveen et al., 2009). به منظور چربی زدایی، عصاره گیاه در متانول داغ (۱۰ میلی لیتر بر گرم عصاره) حل و سپس به مدت سه ساعت در دمای ۱۵- درجه سانتی‌گراد در سرما نگهداری شد. سپس لایه چربی توسط کاغذ صافی فیلتر جداسازی و عصاره حاصل در خلأ تغلیظ گردید (Marco et al., 1993). عصاره حاصل برای تهیه رقت‌های متفاوت مورد استفاده قرار گرفت.

چسبیدن، زمان داده شد. پس از آن به مدت ۴۸ ساعت با رقت‌های مختلف عصاره مواجه شدند. سپس به میزان ۲۰ میکرولیتر از ۵ میلی‌گرم در میلی‌لیتر MTT در بافر فسفات‌سالیین به هر چاهک افزوده و به مدت ۴ ساعت در دمای ۳۷ درجه سلسیوس انکوبه شد. پس از اتمام این مدت، محلول رویی با احتیاط خارج و به هر چاهک به میزان ۱۰۰ میکرولیتر DMSO افزوده شد تا کریستال‌های آبی رنگ حاصل از احیاء MTT در آن حل شود و به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سلسیوس انکوبه شد. سپس جذب شاهد (مواجهه شده با ۰/۱ درصد DMSO) و نمونه‌های مواجهه شده با عصاره توسط دستگاه قرائت‌گر الایزا با طول موج ۵۷۰ نانومتر اندازه‌گیری شد (Allahghadri *et al.*, 2010). منحنی مرگ سلولی رسم شد. در این صورت، سمیت سلولی به غلظتی از عصاره گفته می‌شود که مانع از رشد ۵۰ درصد سلول‌ها می‌شود. تمامی تست‌ها سه بار تکرار شد.

نتایج

تعیین محتوای فلاونوئید کل عصاره

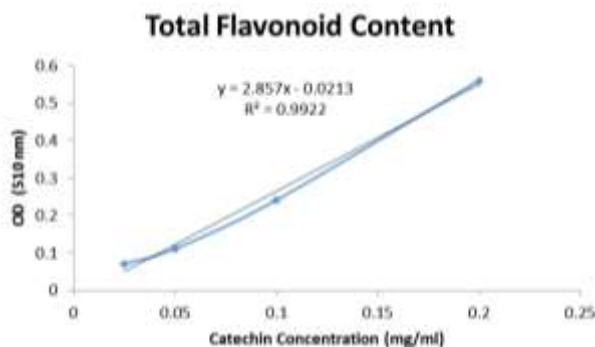
ابتدا منحنی استاندارد مربوط به محتوای فلاونوئیدهای کل برای ترکیب کاتچین به عنوان فلاونوئید استاندارد اندازه‌گیری و سپس ترسیم شد ($y = 2.857x - 0.0213$) (شکل ۱). $(r^2 = 0.9922, 0.0213)$

تعیین محتوای فلاونوئید کل

تعیین محتوای کل فلاونوئیدهای موجود در عصاره گیاه بر اساس روش Zhishen *et al.* (1999) انجام شد. ۰/۲۵ میلی‌لیتر از نمونه رقیق‌شده به یک لوله حاوی یک میلی‌لیتر آب دوبار تقطیرشده اضافه شد. سپس ۰/۷۵ میلی‌لیتر از محلول ۵٪ NaNO_2 و ۰/۰۷۵ میلی‌لیتر از محلول ۱۰٪ AlCl_3 و ۰/۵ میلی‌لیتر از NaOH یک مولار در زمان صفر، پنج و شش دقیقه پشت‌سرهم اضافه شدند. در نهایت حجم محلول واکنش به‌همراه آب دوبار تقطیرشده به میزان ۲/۵ میلی‌لیتر تنظیم شد. جذب محلول توسط اسپکتروفوتومتر در طول موج ۵۱۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. محتوای کل فلاونوئیدی موجود در عصاره گیاه به صورت معادل میلی‌گرم کاتچین هم‌ارز (CE: Catechin Equivalent) در هر گرم عصاره گیاه بیان شد.

تعیین سمیت سلولی عصاره

دو رده سلول‌های سرطانی هلا و سلول‌های تک هسته‌ای لنفوسیت خون به روش MTT مورد بررسی قرار گرفتند (Plumb *et al.*, 1989). پس از برداشت سلول‌ها از فلاسک‌های کشت، مطابق با پروتوکول کشت هر سلول سرطانی، سلول‌ها به تعداد 1×10^4 تا 5×10^5 در پلیت‌های ۹۶ چاهکی حاوی ۱۰۰ میکرولیتر محیط کشت در هر چاهک انکوبه شدند. به سلول‌ها به مدت ۲۴ ساعت برای



شکل ۱. منحنی استاندارد محتوای فلاونوئید

جذب نمونه به وسیله دستگاه اسپکتروفوتومتر قرائت و میزان محتوای فلاونوئیدی کل عصاره گیاه *J. leptoloba* معادل کاتچین (mg/g CE) برابر با $98/81 \pm 7/74$ میلی گرم کاتچین به دست آمد.

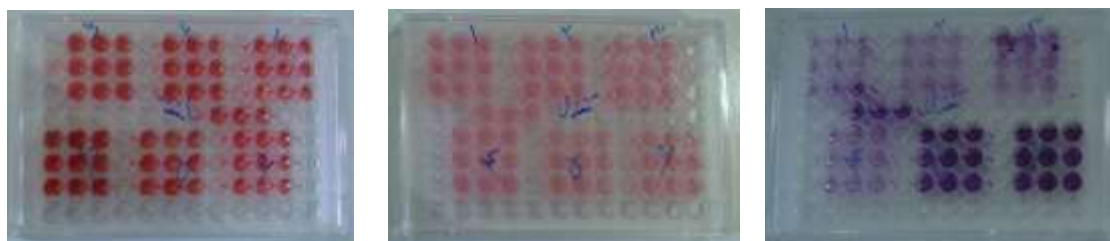
جدول ۱. سمیت سلولی عصاره گیاه *J. leptoloba* بر رده سلول‌های سرطانی هلا و لنفوسیت‌های خون

درصد مرگ سلول‌های هلا	درصد سلول‌های هلائی زنده	رقت‌های عصاره (µg/ml)
۰	۱۰۰	کنترل
۴۴/۲۳	$55/76 \pm 1/09$	۷
۵۴/۸۴	$45/15 \pm 1/48$	۱۴
۶۸/۸۲	$31/17 \pm 0/58$	۲۸
LD ₅₀ (µg/ml)		۱۱/۱۲

درصد مرگ لنفوسیت‌ها	درصد لنفوسیت‌های زنده	رقت‌های عصاره (µg/ml)
۰	۱۰۰	کنترل
۲۷/۱۶	$72/83 \pm 2/35$	۷۰۰
۳۴/۷۶	$65/23 \pm 2/10$	۱۴۰۰
۴۰/۲۹	$59/70 \pm 1/98$	۲۸۰۰
۴۷/۲۳	$52/76 \pm 2/52$	۵۶۰۰
LD ₅₀ (µg/ml)		۶۰۶۸/۶۴

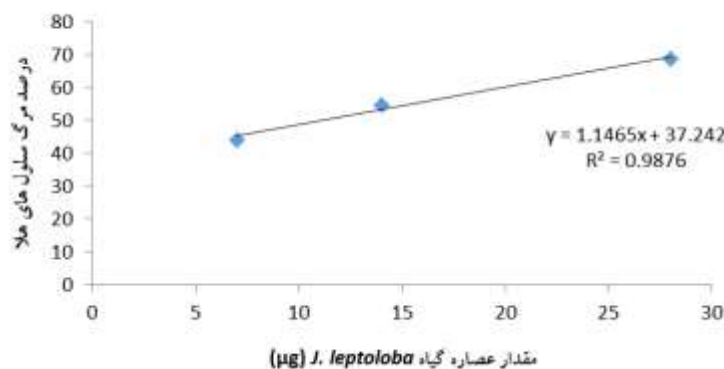
تعیین سمیت سلولی عصاره

سمیت سلولی عصاره گیاه *J. leptoloba* بر روی سلول‌های لنفوسیت خون محیطی و سلول‌های سرطانی هلائی دهانه رحم به روش MTT مورد مطالعه قرار گرفت (شکل ۲). سمیت سلولی رقت‌های مختلف عصاره *J. leptoloba* بر سلول‌های سرطانی به صورت ۵۰٪ غلظت ممانعت (LD₅₀) برابر با ۱۱/۱۲ میکروگرم بر میلی‌لیتر ($y = 1.1465x + 37.242, r^2 = 0.98$) (شکل ۳) و این سمیت در خصوص سلول‌های طبیعی انسان $6068/64$ میکروگرم بر میلی‌لیتر

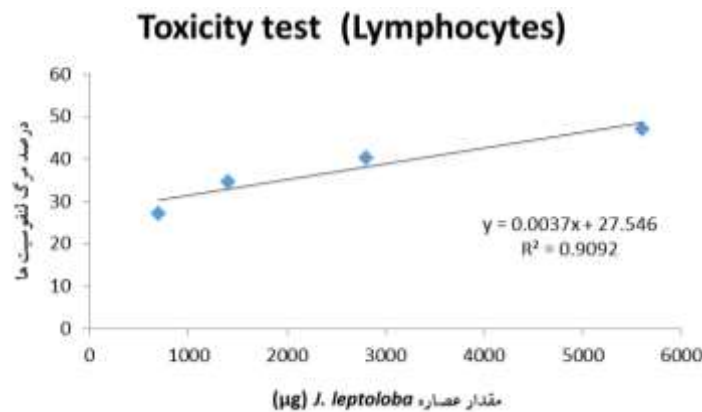


شکل ۲. روش MTT در تعیین سمیت سلولی

Toxicity Test (Hela cells)



شکل ۳. سمیت سلولی عصاره گیاه *J. leptoloba* بر رده سلول‌های سرطانی هلا



شکل ۴. سمیت سلولی عصاره گیاه *J. leptoloba* بر سلول‌های لنفوسیت

J. leptoloba در برابر سلول‌های سرطانی از سمیت بیشتری برخوردار است؛ در صورتی که به سلول‌های سالم آسیب چندانی نمی‌رساند. در هر دو آزمون، میزان سمیت سلولی با غلظت عصاره نسبت مستقیم داشته و میزان کشندگی (درصد مرگ سلولی) با افزایش غلظت عصاره افزایش می‌یابد. پیش از این مطالعه‌ای بر روی محتوای فلاونوئیدی کل و اثر سمیت سلولی عصاره گیاه *J. leptoloba* صورت نگرفته است.

یک عصاره و یا یک دارو زمانی می‌توانند به عنوان آنتی‌اکسیدان و یا به عنوان داروی شیمی‌درمانی مورد استفاده قرار بگیرند که اثرات سمی بر روی سلول‌های طبیعی نداشته باشند. نتایج این تحقیق نشان می‌دهد که با توجه به تأثیر منفی مقدار کم عصاره بر سلول‌های سالم خون محیطی و با مد نظر قرار دادن خاصیت کشندگی سلول‌های سرطانی در مقادیر کم عصاره، می‌توان نتیجه گرفت که این عصاره در مبارزه با سلول‌های سرطانی، آسیبی بر سلول‌های طبیعی نمی‌رساند. به بیان دیگر، به‌کارگیری این عصاره، تا جایی سودمند است که تنها سلول‌های سرطانی را از بین برده و آسیبی به سلول‌های سالم نزند. مکانیسم سمیت اسانس و عصاره‌های گیاهی، احتمالاً به خاطر داشتن طبیعت چربی دوست، در داخل غشاء تجمع یافته و باعث نفوذپذیر شدن غشاء و در نتیجه تراوش

بحث و نتیجه‌گیری

سنجش محتوای فلاونوئید کل عصاره نشان می‌دهد که عصاره گیاه مذکور شامل میزانی از ترکیبات فلاونوئیدی است. مطالعات قبلی نشان می‌دهد که فعالیت آنتی‌اکسیدانی گیاهان بیشتر مربوط به ترکیب‌های فنولی و فلاونوئیدی موجود در آنهاست (Torel *et al.*, 1986). فنول‌ها و فلاونوئیدهای گیاهان از طریق دفع رادیکال‌های آزاد، احیاء و یا کلاته کردن فلزات از خود خاصیت آنتی‌اکسیدانی نشان می‌دهند، به طوری که خاصیت آنتی‌اکسیدانی این ترکیب‌ها بیشتر به دلیل خواص اکسیداسیون و احیای آنهاست که به آنها امکان عملکرد به عنوان مواد احیاءکننده و اهداءکننده هیدروژن را داده است (Torel *et al.*, 1986).

در روش MTT [3-(4,5-dimethylthiazolyl)-2,5-diphenyltetrazolium bromide] به‌وسیله دی‌هیدروژناز میتوکندری‌ها به محصول آبی فرمازان انجام می‌گیرد که نشان‌دهنده عملکرد طبیعی میتوکندری و حیات سلول است (Ultee *et al.*, 1999). نتایج به دست آمده نشان می‌دهد که مقدار عصاره لازم برای کشتن سلول‌های سرطانی هلا بسیار کمتر از مقدار لازم برای کشتن لنفوسیت‌های خون است؛ به‌عبارت دیگر، عصاره گیاه

تأثیر منفی بسیار کم این عصاره بر سلول‌های سالم خون محیطی و با مد نظر قرار دادن خاصیت کشندگی سلول‌های سرطانی توسط مقادیر کم عصاره می‌توان نتیجه گرفت که این عصاره در مبارزه با سلول‌های سرطانی، آسیبی بر سلول‌های طبیعی نمی‌رساند. در واقع مقدار عصاره مورد نیاز نیز برای اثر کشندگی بر روی سلول‌های طبیعی بسیار بیشتر از سلول‌های سرطانی است. از این‌رو، این مطالعه ارزش توجه از دریچه خاصیت آنتی‌اکسیدانی و شیمی درمانی ضد نئوپلاستی پیدا می‌کند که می‌تواند پایه تحقیقات بعدی قرار گیرد. علاوه بر آن، با توجه به اینکه در عصاره این گیاه، حضور ترکیب‌های طبیعی از نوع ترپنی و همچنین محتوای فلاونوئیدی کل به اثبات رسیده است، بنابراین می‌توان اثرات آنتی‌اکسیدانی و بیولوژیکی بیشتری را از آن پیش‌بینی کرد.

سپاسگزاری

از جناب آقای دکتر ولی‌الله مظفریان به دلیل جمع‌آوری گیاه *J. leptoloba* و از راهنمایی جناب آقای پروفیسور ایرج رسولی در بخش بیولوژیکی و پروفیسور عبدالحسین روستاییان در بخش فیتوشیمی، تشکر و قدردانی می‌گردد.

REFERENCES

- Allahghadri, T.; Rsooli, I.; Owlia, P.; Jalali nadooshan, M.; Ghazanfari, T.; Taghizadeh, M.; Darvish Alipoor Astaneh. S.; (2010). Antimicrobial property, Antioxidant capacity, and cytotoxicity of essential oil from Cumin produced in Iran. *Journal of Food Science*; 75(2): H54-H61.
- Fernandes, M.B.; Scotti, M.T.; Ferreira, M.J.P.; Emerenciano, V.P.; (2008). Use of self-organizing maps and molecular descriptors to predict the cytotoxic activity of sesquiterpene lactones. *European Journal of Medicinal Chemistry*; 43(10): 2197-2205.
- Fischedick, J.T.; Pesic, M.; Podolski-Renic, A.; Bankovic, J.; de Vos, R.C.H.; Peric, M.; Todorovic, S.; Tanic, N.; (2013). Cytotoxic activity of sesquiterpene lactones from *Inula britannica* on human cancer cell lines. *Phytochemistry Letters*; 6: 246-252.
- Marco, J.A.; Sanz, J.F.; Albiach, R.; Rustaiyan, A.; Habibi, Z.; (1993). Bisabolene derivatives and sesquiterpene lactones from *Cousinia* species. *Phytochemistry*; 32(2): 395-400.
- Plumb, J.A.; Milroy, R.; Kaye, S.B.;

و آزاد شدن آنزیم‌ها و متابولیت‌های سلولی می‌شوند (Sikkema *et al.*, 1995).

مطالعات بسیاری نشان داده‌اند که ترکیبات α و β - غیر اشباع کربونیل‌دار بویژه سزکوئی‌ترین لاکتون‌ها دارای فعالیت سمیت هستند (Fernandes *et al.*, 2008; Fischedick *et al.*, 2013). از این‌رو با توجه به وجود انواع مختلفی از این سزکوئی‌ترین لاکتون‌ها به‌ویژه المانولیدها، ملامپولیدها، چندین ژرمکرانولید و مشتقاتش در عصاره گیاه مذکور (Rustaiyan *et al.*, 1991a,b)، احتمال می‌رود که اثرات سمیت عصاره گیاه *J. leptoloba* به دلیل وجود این عوامل باشد. بویژه وجود یک ترکیب طبیعی به نام شیرازولید که علاوه بر داشتن گروه α و β - غیر اشباع کربونیلی در حلقه لاکتونی خود که می‌تواند وارد بسیاری از واکنش‌های هسته دوستی شود، یک واحد α و β - دی اینی نیز دارد که قادر به انجام نوآرایی کوپ است. بنابراین، هدف بعدی پس از این مطالعه، تعیین خاصیت ضد سرطانی، جهش‌زایی و ضد جهش‌زایی ترکیبات مؤثره این گیاه در شرایط *in vitro* است. نتایج حاصل از این پژوهش نشان می‌دهد که عصاره گیاه *J. leptoloba* قدرت بالایی در کشندگی سلول‌های سرطانی هلا دارد که با توجه به

- (1989). Effects of the pH dependence of 3- (4, 5-dimethylthiazol-2-yl)- 2, 5-diphenyltetrazoliumbromide - form a zanabsorption on chemosensitivity determined by a novel tetrazolium-based assay. *Cancer Research*; 49(16): 4435-4440.
- Praveen, T.K.; Dharmaraj, S.; Bajaj, J.; Dhanabal, S.P.; Manimaran, S.; Nanjan, M.J.; Razdan, R.; (2009). Hepatoprotective activity of petroleum ether, diethyl ether, and methanol extract of *Scoparia dulcis* L. against CCl₄ induced acute liver injury in mice. *Indian Journal of Pharmacology*; 41(3): 110-114.
- Rustaiyan, A.; Ganji, M.; (1988). Germacranolides from *Jurinea eriobasis*, *Phytochemistry*; 27(9): 2991-2992.
- Rustaiyan, A.; Habibi, Z.; Saberi, M.; (1991a). Shirazolide and 14 α -O-dihydroShirazolide two new elemanolides from *Jurinea leptoloba*, *Journal of Sciences Islamic Republic of Iran*; 2(1,2): 25-27.
- Rustaiyan, A.; Saberi, M.; Habibi, Z.; Jakupovic J.; (1991b). Melampolides and other constituents from *Jurinea leptoloba*. *Phytochemistry*; 30(6): 1929-1932.
- Sikkema, J.; de Boont, J.A.; and Poolman, B.; (1995). Mechanisms of membrane toxicity of hydrocarbons. *Microbiol Reviews*; 59(2): 201-222.
- Torel, J.; Cillard, J.; Cillard, P.; (1986). Antioxidant activity of flavonoids and reactivity with peroxy radical. *Phytochemistry*; 25(2): 383-385.
- Ultee, A.; Kets, E.P.W.; Smid, E.J.; (1999). Mechanisms of action of carvacrol on the food-borne pathogen *Bacillus cereus*. *Applied and Environmental Microbiology*; 65(10): 4606-4610.
- Zhishen, J.; Mengcheng, T.; Jianming, W.; (1999). The determination of flavonoid contents in mulberry and their scavenging effects on superoxide radicals. *Food Chemistry*; 64(4): 555-559.