

بررسی خواص ضدجهشی و ضدسرطانی لیمو شیرین *Citrus Limon*

ملیحه انتظاری^۱، احمد مجد^۲، فتح ا... فلاحیان^۳، صدیقه مهرابیان^۴، مهرداد هاشمی^۵

^۱ دانشجوی دکترای سلولی تکوینی، گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران

^۲ استاد، گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تهران شمال

^۳ استاد، گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران

^۴ دانشیار، گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه تربیت معلم

^۵ استادیار، ژنتیک مولکولی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران

چکیده

سابقه و هدف: در حال حاضر سرطان یکی از عوامل مرگ و میر در جهان می‌باشد. بسیاری از مواد شیمیایی جهش‌زا باعث مرگ میلیون‌ها بیمار سرطانی هستند. امروزه دانشمندان در حال بررسی و پیدا کردن مواد غذایی طبیعی هستند که بتوانند از بروز سرطان پیشگیری کنند. در این تحقیق، خواص ضدجهشی و ضدسرطانی آب میوه لیمو شیرین مورد بررسی قرار گرفت.

روش بررسی: در این تحقیق تجربی، سلول‌های سرطانی آستروروستیومای انسانی در محیط (Gibco) DMEM بعلاوه ۱۰٪ سرم جنین گاوی (FBS: Fetal Bovine Serum)، L-گلوتامین، پنی سیلین و استروروپوتومایسین در دمای ۳۷ درجه به مدت ۲ روز کشت و سپس با آب میوه لیمو شیرین تیمار شدند و توان زیستی سلول‌ها با روش MTT ارزیابی شد. همچنین خواص ضدجهشی و ضدسرطانی آب میوه لیمو شیرین بر حسب روش استاندارد سنجش جهش برگشتی (آزمون ایمز) مورد بررسی قرار گرفت. برای انجام آزمون ایمز، از سوش سالمونلا تیفی موریوم TA100 استفاده شد که جهشی در اپران هیستیدین خود دارد و جهت رشد نیازمند به منع هیستیدین خارجی می‌باشد. سوش مذکور در مقابل مواد سرطان‌زا (آزید سدیم) ایجاد کلنی برگشتی می‌کند.

یافته‌ها: در روش MTT سلول‌های سرطانی آستروروستیومای انسان مرگ سلولی معنی‌داری را نسبت به گروه‌های کنترل نشان دادند ($p < 0.01$). در آزمون ایمز، آب میوه از موتاسیون برگشتی جلوگیری نمود و درصد بازدارندگی در سنجش ضدجهشی لیمو شیرین نیمه رسیده ۷۱/۷٪ و لیمو شیرین رسیده ۳۴/۴٪ و این میزان در سنجش ضدسرطان‌زا به لیمو شیرین نیمه رسیده ۸۳/۳٪ و لیمو شیرین رسیده ۵۰٪ بود.

نتیجه‌گیری: در این بررسی برای اولین بار خواص ضدجهشی و ضدسرطانی آب میوه لیمو شیرین مشخص گردید و این اثر در لیمو شیرین نیمه رسیده بیشتر از اثر لیمو شیرین رسیده بود.

واژگان کلیدی: ضدجهشی، ضدسرطانی، لیمو شیرین، سلول‌های سرطانی آستروروستیومای انسان، آزمون ایمز

برآوردهای انجام شده ممکن است بیش از ۷۵٪ سرطان‌ها دارای منشاء محیطی باشند (۱،۲). آسیب‌ها و تغییرات ژنتیکی ایجاد شده در توالی DNA و بروز جهش در ژنها و دیگر تغییرات در ساختار کروموزومی در سرطان‌زا به نقش بسزایی دارند (۳). بسیاری از مواد جهش‌زا و سرطان‌زا از طریق رادیکال‌های آزاد از جمله گونه‌های اکسیژن واکنش‌گر (ROS: Reactive Oxygen species) اثر تخریبی خود را نشان می‌دهند. موادی که به عنوان آنتی‌اکسیدان عمل می‌کنند،

مقدمه

در حال حاضر سرطان یکی از علل عمدی مرگ و میر در جهان می‌باشد که در اثر عوامل مختلفی از جمله مواد جهش‌زا و مواد شیمیایی سرطان‌زا در محیط بوجود می‌آید. بر طبق

آدرس نویسنده مسئول: تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات، گروه زیست شناسی، ملیحه انتظاری (email: entezarimail@yahoo.com)

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۷/۲/۵

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۸۷/۵/۱۲

چسبینده بوده و برای ارزیابی بایستی در شرایط نرمال رشد قرار داشته باشند، تمامی آزمایش‌ها بعد از ۱۸ ساعت انکوباسیون در چاهک‌های پلیت کشت سلول (چسبیدن کامل سلول به پلیت) انجام گرفت.

در صد سلول‌های زنده در سوسپانسیون سلولی (viability test) تعیین شد. هدف از انجام این تکنیک، تنظیم و کنترل مقدار سلول‌ها و دانسته آنها در محیط کشت سلولی است. این تکنیک ناشی از اثر رنگ MTT بر روی سلول‌ها است که سلول‌های زنده را می‌توان از طریق کریستالهای ارغوانی که ناشی از احیا شدن رنگ توسط دهیدروژنان میتوکندریابی آنها است، شمارش و از طریق فرمول زیر درصد سلول‌های زنده تعیین می‌گردد:

(توان زیستی)= (تعداد سلول‌های زنده تقسیم بر
کل سلول‌های کشت داده شده) ضرب در ۱۰۰

بعد از گذشت ۱۸ ساعت به منظور چسبیدن کامل سلول به سطح پلیت، غلظت‌های مختلف آب میوه (صفر به عنوان کنترل، ۵۰، ۱۰۰، ۲۵۰ میکرولیتر در میلی لیتر) را به سلولها اضافه و پلیت‌ها به مدت ۴۸ ساعت درون انکوباتور با دمای ۳۷ درجه سانتی گراد و CO₂ ۵٪ نگهداری شدند. برای رنگ‌آمیزی از روش MTT استفاده شد. این روش بر MTT (dimethylthiazol diphenyl tetrazolium bromide) مبتنی است که فرآورده نامحلول (Formazan) بنفسن آبی توسط فعالیت آنزیم دهیدروژنان میتوکندری در سلول‌های زنده استوار است. برای تهیه محلول MTT با غلظت ۵ میلی گرم در میلی لیتر، ۵۰ میلی گرم از پودر MTT در ۱۰ میلی لیتر از PBS ۰/۱۵ مولار حل شد و هنگام استفاده در رنگ آمیزی ۱۰ برابر با PBS رقیق گردید تا محلول ۰/۵ میلی گرم در میلی لیتر MTT به دست آید. لازم به ذکر است که پس از تهیه PBS، محلول اتوکلاو گردید. پس از انکوباسیون سلول‌های سرطانی با غلظت‌های مختلف آب میوه در زمان ۴۸ ساعت، پلیت‌هایی که در دمای ۳۷ درجه سانتی گراد و CO₂ ۵ درصد انکوبه شده بودند با محلول ۰/۵ MTT ۵ میلی گرم در میلی لیتر رنگ آمیزی شدند. پس از ۳ تا ۵ ساعت انکوباسیون در ۳۷ درجه سانتی گراد مایع رویی سلول‌ها برداشته شد و به جای آن ۲۰۰ میکرولیتر محلول ایزوپرپانول (Merck, Germany) به حفره‌های مربوط اضافه شد و پلیت مربوط بمدت ۱۰ الی ۱۵ دقیقه روی شیکر قرار گرفت. سپس آن را توسط یک

می‌توانند آثار زیان بار ROS را کاهش دهند. ROS در سبب‌شناسی بیماری‌های مانند سرطان، بیماری‌های قلبی-عروقی، مشکلات عصبی و پیری نقش دارد. لذا مصرف روزانه آنتی‌اکسیدان‌ها دفاع و اینمی بدن را در مقابل تولید رادیکال‌های آزاد افزایش داده و به عنوان ضد سرطان عمل می‌کند (۴-۶). برخی میوه‌ها و سبزیجات به علت داشتن مقدار زیادی آنتی‌اکسیدان‌ها مانند پلی فنل‌ها، ویتامین C، ویتامین E، بتاکاروتون و لیپوتون، از مواد غذایی اصلی ضد سرطان محسوب می‌گردند (۷). مرکبات از میوه‌های غنی از آنتی‌اکسیدان هستند (۸،۹). از شایع‌ترین آزمایش‌ها برای سنجش اثرات ضد سرطانی و ضد جهشی آزمون ایمز با بکارگیری باکتری‌های دارای جهش خاص (۱۰،۱۱) و تاثیر in vitro مواد مورد نظر بر سلول‌های سرطانی کشت شده در می‌باشد. هدف پژوهش حاضر بررسی اثر ضد سرطانی آب میوه لیموشیرین نیمه‌رسیده و رسیده از طریق تاثیر بر سلول‌های سرطانی و نیز آزمون ایمز برای اولین بار می‌باشد.

مواد و روشها

در این تحقیق تجربی برای بررسی اثر سایتوکسیسیته آب میوه لیموشیرین بر رده سلول سرطانی (in vitro) از روش آزمون توان حیاتی (MTT) استفاده شد و نتایج بر حسب اندکس تحریک محاسبه و به روش آماری آزمون t مورد ارزیابی قرار گرفت.

برای ارزیابی اثر ضد سرطانی و ضد جهشی آب میوه ها، از روش استاندارد آزمون ایمز (Ames) بر روی باکتری‌های جهش یافته سالمونلا تیفی موریوم استفاده گردید و نتایج بر حسب رشد کلونی‌های باکتری در شرایط انتخابی با آزمون آماری ANOVA تحلیل شدند.

در این مطالعه از سلول‌های سرطانی آستروروسیتومای انسانی (لاین ۱۳۲۱) استفاده شد. سلول‌های مورد آزمایش، در محیط DMEM دارای ۱۰ تا ۲۰ درصد سرم جنین گلوبی FBS(Fetal Bovine Serum) و در انکوباتور با دمای ۳۷ درجه سانتیگراد حاوی ۵ درصد گاز CO₂ کشت داده شدند. برای انجام آزمایش‌ها و انکوباسیون سلول‌ها با مواد مورد نظر، پس از رشد و ازدیاد سلول‌ها، سلول‌های چسبیده به کمک تریپسین ۰/۲۵٪ از کف فلاسک جدا و پس از شمارش به میزان ۵۰۰۰ سلول به فلاسک منتقل شدند. در تمامی موارد برای هر آزمایش فلاسک در نظر گرفته شد و کلیه آزمایش‌ها سه بار تکرار شدند. از آنجا که برخی از سلول‌های فوق

و افزایش آن شده بود. کبدها در محلول کلرید پتاسیم ۰/۱۵ مولار هموژن گردیده و به مدت ۱۰ دقیقه با دور ۹۰۰۰ دور در دقیقه و دمای ۴ سانتی گراد عمل سانتریفیوژ انجام شد. مایع رویی (مخلوط، S9) جدا شد و با کوفاکتورهای لازم NADP و گلوکز ۶ فسفات (S9) مخلوط شدند و ۰/۵ میلی لیتر برای بررسی خاصیت ضد سرطانی به مخلوط agar اضافه شد. همچنین پس از شمارش کلنی‌ها در آزمون ضد جهش زایی- ضد سرطانی، درصد بازدارندگی یا آنتی اکسیدانی از فرمول ذیل محاسبه گردید (۱۲).

$$\text{درصد بازدارندگی} = \frac{100}{T/M - 1}$$

T نشان دهنده کلنی‌های برگشتی در هر پتری دیش در مجاورت ماده جهش زایی و آب میوه‌ها و M نشان دهنده کلنی‌های برگشتی موجود در پتری‌های مربوط به کنترل مثبت (ماده جهش زایی) باشد.

یافته‌ها

از مقایسه نتایج حاصل از آزمون MTT بر سلولهای سرطانی که در مجاورت غلظت‌های مختلف آب میوه قرار گرفته بودند، مشخص گردید که سلولهای سرطانی توان زیستی خود را از دست داده‌اند و تفاوت معنی‌داری بین اثر آب میوه نیمه‌رسیده و رسیده در سرکوبی رشد سلولهای سرطانی دیده شد ($P < 0.05$) و اثر بازدارندگی آب میوه نیمه‌رسیده بیشتر بود (نمودار ۱).

از مقایسه نتایج حاصل از شمارش کلنی‌ها که در مجاورت غلظت ۲۵ میکرولیتر آب میوه (با توجه به نتایج آزمون توان زیستی) قرار گرفته بودند، مشخص گردید تاثیر آب میوه‌های نیمه‌رسیده و رسیده تفاوت آماری معنی‌داری در خاصیت ضد جهشی رشد کلنی نسبت به کنترل‌ها (آزید سدیم و آب مقطر) دارند ($P < 0.05$). آب میوه‌های رسیده اثر ضدجهشی متوسط و آب میوه‌های نیمه‌رسیده اثر ضدجهشی قوی داشتند، به طوری که درصد بازدارندگی جهشی در آب میوه‌های رسیده ۳۴/۳۶ درصد و در آب میوه‌های نیمه‌رسیده ۷۱/۷۱ درصد بود. برای بررسی اثر ضدسرطانی پس از اضافه کردن S9 برای فعل شدن متابولیکی آب میوه‌ها، آزمون ایمز تکرار گردید. آب میوه‌های نیمه‌رسیده و رسیده اثر بیشتری در خاصیت ضد سرطان زایی رشد کلنی نسبت به کنترل‌ها (آزید سدیم و آب مقطر) داشتند ($P < 0.05$).

ELISA-reader, Organon-Teknika, Netherland (در ۵۷۰ نانومتر مطالعه نمودیم. میزان توکسیسیتی ایجاد شده با استفاده از فرمول ذیل مورد محاسبه قرار گرفت.

$$\% \text{ Cytotoxicity} = \frac{(1 - \text{mean absorbance of toxicant}) \times 100}{\text{mean absorbance of negative control}}$$

$$\% \text{ Viability} = 100 - \% \text{ Cytotoxicity}$$

برای کم کردن میزان خطای آزمایش در چند چاهک بدون سلول نیز رنگ MTT اضافه و سپس شستشو داده شد و همراه دیگر چاهک‌ها میزان جذب آن خوانده شد و در نهایت از کل جذب‌ها کم گردید.

از باکتری سالمونلا تیفی موریوم TA100 برای آزمون Ames استفاده شد. سوش سالمونلا تیفی موریوم TA100 موتان محتاج به هیستیدین مستقیماً از پروفسور ایمز دریافت شد. برای آزمون می‌بایست از کشت تازه باکتری استفاده شود و مدت زمان انکوباسیون در کشت تازه شبانه باکتری در محیط نوترینت براث نباید از ۱۶ ساعت تجاوز کند. غلظت مناسب باکتریها $10^9 \times 1-2$ سلول در میلی لیتر در نظر گرفته شد. پس از بررسی اثر سایتوکسیسیته آب میوه بر روی سلول سرطانی، آزمون ایمز با اضافه کردن آب میوه به ۰/۵ میلی لیتر کشت تازه شبانه TA100 و ۰/۵ میلی لیتر محلول هیستیدین و بیوتین به میزان ۰/۵ میلی مول از هر کدام در لوله محتوى ۱۰ میلی لیتر تاپ آگار (۵۰ gr/lit Agar + ۵۰ gr/lit NaCl) و ماده سرطان‌زای آزید سدیم (۱.۵ $\mu\text{gr}/\text{ml}$ Sodium azide) صورت گرفت. محتویات این لوله پس از ۳ ثانیه تکان دهی در سطح محیط گلوکز آگار حداقل (گلوکز ۴۰ درصد) گسترده شدند و به مدت ۴۸ ساعت در انکوباتور ۳۷ درجه سانتی گراد قرار گرفتند. برای هر تیمار ۳ تکرار در نظر گرفته شد. در این آزمون پس از گذشت ۴۸ ساعت انکوباسیون ۳۷ درجه سانتی گراد کلنی‌های برگشتی در پلیت‌های آزمایشی و کنترل شمارش شدند و در نتایج پس از تبدیل زاویه‌ای به روش تجزیه واریانس مقایسه گردیدند.

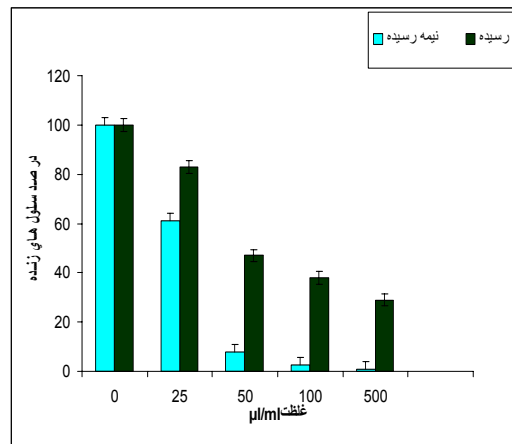
بسیاری از مواد در شکل اصلی خود از نظر جهش زایی و سرطان‌زایی غیر فعالند و بسیاری از ترکیبات برای بروز خصوصیات جهش زایی (سرطان‌زایی) از نظر متابولیکی می‌بایست فعل شوند؛ لذا افزودن آب میوه استریل به عصاره میکروزومی سلولهای کبد پستانداران مانند موش الزامی است. بر این اساس پس از ۲۴ ساعت گرسنگی ۱۰ موش نر، کبد آنها جدا گردید. گرسنگی باعث تحریک ترشح آنزیمه‌ای کبدی

خواص ضدجهشی و ضدسرطانی لیمو شیرین

آزمایشاتی برروی نوبیلیتین (فلاؤنوفیوئید موجود در پوست مرکبات) مشخص گردید که این ماده فعالیت ضد سرطانی، ضد ویروسی و ضد التهابی دارد (۱۸). در سال ۲۰۰۶ با جداسازی لیمنوفیوئیدهای مرکبات اثر ضدسرطانی آنها بر روی سلول‌های سرطانی نوروبلاستوما (SH-SY5Y) و آدنوکارسینوما (Caco-2) به روش MTT تایید شد و مشخص گردید نوروبلاستوما حساسیت بیشتری دارد (۱۹). طی مطالعه‌ای مشخص گردید القای آپوپتوزیس با فعال‌سازی مسیر کاسپازی انجام می‌شود (۲۰). مسیرهای انتقال سیگنال‌ها که باعث آغاز فعال شدن آبشاری آنزیم‌هایی بنام کاسپاز می‌گردد، آسیب‌های سلولی که افزایش نفوذ پذیری غشاء میتوکندری‌ها و فعال شدن آنزیم‌های کاسپازی اتفاق می‌افتد، آسیب DNA که منجر به تجمع پروتئین P53 و تسهیل ترمیم DNA توسط پروتئین فوق صورت می‌گیرد و مسیر آسیب‌های غشا سلولی که باعث فعال شدن آنزیم اسفنگومیلیناز و نهایتاً تولید عامل سرامیدی از ترکیبات لیپیدی غشا سلول می‌شود، چهار سیستم اصلی در راهاندازی آپوپتوزیس می‌باشند (۲۱-۲۴).

با توجه به حساسیت سلول‌های سرطانی نوروبلاستوما، در این تحقیق نیز اثر ممانعت از رشد آب میوه لیموشیرین بر سلول سرطانی آستروسویتموای انسانی به روش MTT تایید شد. در سال ۲۰۰۲ با آنالیز ترکیبات میوه مرکبات از جمله ویتامین C، بتاکاروتن، فلامونیک، لیمنوفیوئید و فولیک اسید خاصیت ضدسرطانی آنها مطرح شد (۲۵). با توجه به اینکه تا کنون اثر ضدجهشی و ضدسرطانی آب میوه لیموشیرین نیمه‌رسیده و رسیده گزارش نشده است، در این راستا برای بررسی اثر ضدسرطانی آن از روش‌های آزمون توان زیستی و آزمون Ames استفاده گردید و این آزمون با توجه به تأکیدهای به عمل آمده بر روی استفاده از باکتری سالمونولا تیفی‌موریوم برای شناسایی میزان جهش‌زایی و ضد سرطانی مواد شیمیایی انتخاب گردید. در تحقیق حاضر لیموشیرین نیمه‌رسیده و رسیده خاصیت ضدجهشی و ضد سرطانی را نشان دادند. طبق تئوری Ames که در سال ۱۹۸۲ ارائه شده است، در صورتی که تعداد کلنی‌ها بر روی محیط کشت کنترل مثبت (حاوی ماده جهش‌زا) دو برابر نمونه آزمایش باشد ماده ضد جهش‌زا و ضد سرطان محسوب می‌گردد. زمانی که درصد بازدارندگی بین ۲۵ الی ۴۰ درصد باشد، اثر متوسط فرض می‌شود؛ هنگامیکه درصد بازدارندگی بیشتر از ۴۰ درصد باشد، اثر ضدجهشی نمونه آزمایشی قوی است و درصورتی که کمتر از ۲۵ درصد باشد، اثر ضدجهشی منفی است که این موضوع در زمان بررسی اثر ضدسرطانی با اضافه کردن S9 برای فعال

هم‌چنین تفاوت معنی‌داری بین تاثیر آب میوه‌های نیمه‌رسیده و رسیده وجود داشت ($P < 0.05$)، البته هر دوی آنها اثر ضدسرطانی قوی داشتند و درصد بازدارندگی سرطان زایی در آب میوه‌های رسیده ۵۰ درصد و در آب میوه‌های نیمه‌رسیده ۸۳/۳۳ درصد بود.



نمودار ۱ - نتایج توان زیستی سلول‌های سرطانی پس از تیمار با آب میوه رسیده و نیمه رسیده

بحث

از آنجایی که روش‌های معمول در درمان سرطان (جراحی، شیمی درمانی، رادیوتراپی) علاوه بر سلول‌های توموری بر سلول‌های طبیعی در حال تقسیم نیز اثرات کشنده‌یا مهار تقسیم سلولی را بهمراه دارد (۱۳)، در سالهای اخیر استفاده از داروهای طبیعی گیاهی برای پیشگیری و درمان سرطان مطرح شده است. در این روش نه تنها سلول‌های توموری کنترل می‌شوند، بلکه به سلول‌های سالم آسیب رسانده نمی‌شود (۱۴). اثر انواع آنتی‌اکسیدان‌های خوارکی بر سرطان و بیماری‌های قلبی-عروقی به اثبات رسیده و مشخص شده که این مواد موجب افزایش بیش از شصت درصد طول عمر می‌گردد (۱۵). طی بررسی‌های آزمایشگاهی بر روی فلامونوفیوئیدهای پلی متوكسیله از جمله تانگرین مشخص شده است که این مواد اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضد سرطانی و محافظت کننده نورون‌ها را دارند (۱۶). در سال ۲۰۰۱ اثر لیموینین‌ها (فلامونوفیوئیدها) بر چرخه سلولی بررسی و نشان داده شد که این مواد سبب تغییر در تقسیم سلولی و یا مرگ سلولی (آپوپتوزیس) می‌گردد که این توقف تقسیم سلولی در مرحله G1 تقسیم رخ می‌دهد (۱۷). در سال ۲۰۰۵ با انجام

همان طور که در آزمون ضد جهش زایی مشخص گردید، آب میوه لیموشیرین به تنها ی قادر به بروز خاصیت ضد جهشی است. در این تحقیق از آب میوه مذکور همراه با عصاره کبدی موش (S9) آزمون به عمل آمد. بسیاری از مواد ضد سرطانی تا زمانی که در یک فعالیت آنزیمی الکتروفیلیک وارد نشوند، غیرفعال می‌مانند و نمی‌توانند به DNA متصل شوند. لذا چون باکتری فاقد این سیستم می‌باشد، از عصاره کبدی S9 سیستم فعال سیتوکروم P-450/P-448 برای فعال‌سازی این مواد استفاده می‌شود (۲۸). همان طور که ملاحظه شد آب میوه همراه با عصاره کبدی S9 فعالیت ضد سرطانی دارد و در صد بازدارندگی لیمو شیرین نیمه‌رسیده نسبت به رسیده در این سیستم نیز بیشتر است. قوی‌تر بودن خاصیت ضدسرطانی آب میوه رسیده نسبت به خاصیت ضدجهشی می‌تواند حاکی از این موضوع باشد که احتمالاً ترکیباتی در آب میوه موجود است که برای فعال شدن نیاز به سیستم آنزیمی P-450/P-448 دارد.

REFERENCES

- Moller P, Wallin H, Knudsen LE. Oxidative stress associated psychological stress and life-style factor. *Chem Bio Interact* 1996;102:1-36
- Namiki M. Antioxidants/antimutagenes in foods. *Crit Rev Food Sci Nutr* 1990;29:273-300.
- McCord JM. Free radicals and prooxidants in health and nutrition. *Food Technol* 1994;48:106-10.
- Clarkson PM, Thompson HS. Antioxidant: What role do they play in physical activity and health? *Am J Clin Nutr* 2000;72:637-46.
- Fujiki H, Suganuma M, Imai K, Nakachi K. Green tea: Cancer preventive beverage and /or drug. *Cancer Lett* 2002;188:9-13
- Chen SC, Chung KT. Mutagenicity and antimutagenicity studies of Tannic acid and related compounds. *Food Chem Toxicol* 2000;38:1-5.
- Ghasemian A, Mehrabian S, Majd A. Peel Extracts of two Iranian cultivars of Pomegranate(*punica granatum*) have antioxidant and antimutagenic activities. *Pak J Biol Sci* 2006;7:1402-405.
- Jacob R, Hasegawa Sh, Manners G. The potential of Citrus Limnoids as anticancer agents. *perishables Handling Quarterly* 2000;102:6-8.
- Mazaki M, Ishii T, Uyeta M. Mutagenicity of hydrolysates of citrus fruit juices. *Mutat Res* 1982;101:283-91.
- Ames BN. Methods for detecting carcinogens and mutagens with the *Salmonella* mammalian microsome mutagenicity test. *Mutat Res* 1976;31:347-49.
- Ames BN, Durston WE, Yamasaki E, Lee FD. Carcinogens are mutagens: A simple test system combining liver homogenates for activation and bacteria for detection. *Proc Natl Acad Sci* 1973;70:2281-85.
- Ong T, Wong WZ, Stewart JD, Brockman HE. Chlorophyllin:A potent antimutagen against environmental and dietary complex mixture. *Mutat Res* 1986;173:111-15.
- Chabner BA, Friedman MA. Progress against rare and not so-rare cancer. *New Engl J Med* 1992;236:564-68.
- Franks LM, Teich NM. Introduction to the cellular and molecular biology of cancer. New York: Oxford university press; 1997.
- Sunj J, Chu YF, Wu X. Antioxidant and antiproliferative activities of common fruits. *J Agric Food Chem* 2002;25:7449-54.
- Bennett JP, Gompert S, Wollenweber E. Inhibitory effects of natural inflavonoids on secretion from mast cells and neutrophils. *Arzneimittelforschung* 1981;31:433-37.

شنده متابولیکی نیز صادق است (۱۱، ۱۰). این خواص در نمونه‌های آب میوه لیمو شیرین مشاهده گردید. در بررسی *in vitro* اثر آب میوه لیموشیرین بر کشت سلولهای سرطانی مشخص گردید که آب میوه موجب سرکوب سلولهای سرطانی می‌شود و هم‌چنین اثر آب میوه لیموشیرین نیمه‌رسیده بیشتر از لیموشیرین رسیده است. با بررسی درصد بازدارندگی یا آنتی‌اکسیدانی آب میوه‌ها مشخص گردید، هر دو نوع آب میوه‌ها اثرات بازدارندگی جهش زایی و سرطان زائی داشته و این اثر در لیموشیرین نارس بسیار بیشتر می‌باشد. در سال ۲۰۰۰ القای مرگ سلولی یا آپوپتوزیس در سلولهای سرطانی HL-60 توسط فلاونوئید موجود در لیمو گزارش گردید (۲۶). در سال ۲۰۰۷ پیشنهاد شد تغییرات pH در سلولهای سرطانی می‌تواند خاصیت ضدسرطانی داشته باشد (۲۷). همسو با گزارش مذکور تصور می‌کنیم که علت تاثیر بیشتر میوه نیمه‌رسیده مربوط به تفاوت مقدار فلاونوئیدها یا pH در این آب میوه‌ها می‌باشد.

17. Nijveldt RJ, Nood EV, Boelens PG. Flavonoids: A review of probable mechanisms of action and potential applications. *Am J Clin Nutr* 2001;74:418-25.
18. Li S, Yu H, Ho CT. Nobiletin: efficient and large quantity isolation from orange peel extract. *Biomed Chromatogr* 2006;20:133-38.
19. Poulose MP, Harris ED, Datil BS. Anti-proliferative effects of Citrus Limnoids against Human Neuroblastoma and colonic adenocarcinoma cells. *Nutr Cancer* 2006;56:103-12.
20. Poulose SM, Harris ED, Patil BS. Citrus limonoids induce apoptosis in human neuroblastoma cells and have radical scavenging activity. *Am Soc Nutr Sci* 2005;135:870-77.
21. Lynch DH, Ramsdell F, Alderson MR. Fas and FasL in the homeostatic regulation of immune responses. *Immunol Today* 1995;16:569-574.
22. Nozawa K. Soluble Fas (apo- 1, CD95) and soluble Fas ligand in rheumatic disease. *Arthritis Rheum* 1997;40:1126-29.
23. Gavrieli Y, Sherman Y, Ben-Sasson SA. Identification of programmed cell death in situ via specific labeling of nucleic DNA fragmentation. *J Cell Biol* 1992;119:493-501.
24. Kerr JFR, Searle J, Harmon BV, Bishop CJ. Apoptosis. In: Potten CS (ed). Perspectives on mammalian cell death. Oxford : Oxford University Press; 1987: 93.
25. Sillani J. Anticancer and health protective properties of fruit components. *Asia Pac J Clin Nutr* 2002;11:79-84.
26. Ogata S, Miyake Y, Yamamoto K, Okumura K, Taguchi H. Apoptosis induced by the flavonoid from lemon fruit (*Citrus limon* BURM. f.) and its metabolites in HL-60 cells. *Biosci Biotechnol Biochem* 2000;64:1075-78.
27. Gross L. Manipulating cellular pH suggests novel anticancer therapy. *PLoS Biol* 2007;5: e10
28. Hakura A, Shimada H, Nakajima M, Sui H, Kitamoto S, Suzuki S, et al. Salmonella/human S9 mutagenicity test: a collaborative study with 58 compounds. *Mutagenesis* 2005;20:217-28.