

Evaluation of antioxidant, anti-cancer and anti-inflammatory characteristics of bio-synthesized silver nanoparticles produced by waste extract of *Rheum ribes* L.

Naeimi Z, Neamati A*, Homayouni-Tabrizi M

Department of Biology, Mashhad Branch, Islamic Azad University, Mashhad, I. R. Iran.

Received: 2019/01/20 | Accepted: 2019/05/20

Abstract:

Background: This study was designed to evaluate the antioxidant, anti-inflammation and anti-cancer potency of silver nanoparticles produced by waste *Rheum ribes* L. extract.

Materials and Methods: in this study, 10 gr of dried *Rheum ribes* L powder after 3 hours dissolving at 37°C was filtered and applied for silver nanoparticles preparation. Particle size, X-ray diffractometer (XRD), Fourier transform infrared radiometer (FT-IR) and transmission electron microscope (TEM) methods were used to measurement the properties of silver nanoparticles. The 3-(4,5-Dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium (MTT) method accompanied by 2,2'-azino-bis (3-ethylbenzothiazoline-6-sulphonic acid) (ABTS) and 2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl (DPPH) compounds were used to evaluate the cytotoxicity and antioxidant capacity of the nanoparticles.

Results: The size of the produced silver nanoparticles was 28 nm with a uniform distribution and spherical appearance. The effective antioxidant dose for the ABTS and DPPH compounds was 200 µg/ml, and the obtained IC₅₀ on HDF, Huvec, and MCF-7 cells for 24, 48 and 72 hours treatment were 30, 25, 12; 13.2, 11, 10; and 10, 9 and 8 µg/ml, respectively.

Conclusion: The silver nanoparticles produced by waste *Rheum ribes* L. extract can have potential for use as a therapeutic strategy against cancer.

Keywords: *Rheum ribes* L, Silver nanoparticles, Antioxidant, Cancer, Anti-inflammation

*Corresponding Author:

Email: neamati.ali@gmail.com

Tel: 0098 915 504 6940

Fax: 0098 513 843 5050

Conflict of Interests: No

Feyz, Journal of Kashan University of Medical Sciences, August, 2019; Vol. 23, No 3, Pages 241-252

Please cite this article as: Naeimi Z, Neamati A, Homayouni-Tabrizi M. Evaluation of antioxidant, anti-cancer and anti-inflammatory characteristics of bio-synthesized silver nanoparticles produced by waste extract of *Rheum ribes* L. *Feyz* 2019; 23(3): 241-52.

هدف از انجام این مطالعه تهیه نانوذرات نقره از عصاره برگ‌های گیاه ریواس به روش سبز می‌باشد. خصوصیات مختلف سمیت و آنتی‌اکسیدانی این نانوذرات پس از ارزیابی خصوصیات ظاهری آن مورد بررسی قرار گرفت. همچنین توان ضدالتهابی این نانوذرات با استفاده از مدل حیوانی *In situ* (درون‌جا) بررسی شد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه به صورت کارآزمایی بنیادی- کاربردی بر روی مدل سلولی و مدل حیوانی به انجام رسید. رده‌های سلولی از انستیتو پاستور (تهران، ایران) و مواد لازم جهت انجام آزمایش بر سلول‌های کشت‌شده از شرکت Gibco تهیه شد. موش‌های مورد مطالعه از نژاد موش سوری بوده ($25/0 \pm 0/6$ گرم) و از خانه حیوانات مؤسسه واکسن و سرم‌سازی رازی (مشهد، ایران) تهیه شدند. کارازینان (Carrageenan) از شرکت سیگما (ایالات متحده) و ایندومتاسین (Indomethacin) از شرکت داروسازی آریا (تهران، ایران) تهیه شد.

۱- ساخت نانوذرات نقره

ابتدا جهت تهیه عصاره احیاکننده، گیاه ریواس از کوهپایه‌های شهرستان نیشابور در استان خراسان رضوی تهیه و جهت شناسایی و تعیین گونه به هرابیوم دانشکده علوم پایه دانشگاه آزاد اسلامی مشهد تحویل داده شد. پس از تعیین گونه ۱۰ گرم از پودر خشک‌شده دورریخت گیاه ریواس در ۱۰۰ میلی‌لیتر آب مقطر به مدت ۶۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد در بشر و مگنت در هات پلیت استیرر قرار گرفت. سپس از کاغذ صافی (Whatman) عبور داده شد و عصاره، جهت تولید نانوذرات نقره مورد استفاده قرار گرفت. میزان ۱۰۰ میلی‌لیتر محلول نیترات نقره (۱ میلی‌مولار) به ۱۵ میلی‌لیتر از عصاره آبی گیاه ریواس افزوده شد و در هات پلیت استیرر و مگنت به مدت ۳ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرار گرفت. پس از گذشت زمان، رنگ محلول تیره (تصویر ۱) (نشانه تشکیل نانوذرات نقره) و سانتریفیوژ شد. رسوب حاصل ۳ مرتبه سانتریفیوژ شده (جهت شستشو) و جهت تأیید ساختار، ابعاد و شکل نانوذرات مورد آنالیز قرار گرفت [۲۳].

داروها در ابعاد نانو می‌توانند به راحتی و با سرعت از غشاهای بیولوژیک عبور نموده، کاربردهای درمانی خود را در مناطقی که قبل از تولید نانوذرات دور از دسترس داروها بود، به انجام رسانند [۱۰]. خصوصیات فارموکولوژیک ترکیبات شیمیایی در ابعاد نانومتر به دلیل افزایش نسبت سطح به حجم به طور چشمگیری تغییر می‌کند [۱۱]. فلز نقره از نظر تاریخی دارای کاربردهای فراوان ضد میکروبی و ضد قارچی بوده، به عنوان عنصر ضد عفونی کننده در طبخ غذا و درمان استفاده فراوان داشت [۱۲، ۱۳]. نانوذرات نقره به دلیل توان ضد میکروبی، آنتی‌اکسیدانی و درمانی خود رواج فراوانی در عرصه نانو بیوتکنولوژی یافته، توجه محققان را به خود معطوف نموده‌اند [۱۴]. این ترکیبات می‌توانند توسط روش‌های فیزیکی، شیمیایی و بیولوژیک تولید شوند. در روش‌های بیولوژیک که اصطلاحاً به نام روش سبز شناخته می‌شود، نانوذرات با صرفه اقتصادی و حجم تولید بیشتر، خطرات زیست محیطی کمتر، حلالیت بهتر و تأثیر بیشتر تولید می‌شوند [۱۵]. در این روش از ترکیب آلی به دست آمده از عصاره گیاه به عنوان ترکیب کاهنده استفاده می‌شود. در روش فوق شرایط انجام واکنش تولید نانوذرات از جمله: دما، فشار و pH واکنش قابل کنترل بوده در نتیجه نانوذرات با اندازه بسیار کوچک تولید می‌شوند که از پایداری مناسب و عملکرد بالایی برخوردار هستند [۱۶]. ریواس که همچنین به نام ریواس یا با نام علمی *Rheum ribes* L. نیز شناخته می‌شود؛ از تیره گیاهان هفت‌بند (ترشک)‌ها دارای ۷۰ گونه مختلف است که در مناطق سردسیر در کشورهای ایران، پاکستان، هند و چین دیده می‌شود [۱۷]. بخش‌های مختلف این گیاه از جمله: ساقه و برگ‌ها دارای ترکیبات شیمیایی از جمله: اگزالات، ترکیبات فلاونوئیدی، ویتامین‌های A، B و C، اسید اگزالیک، اسید سینامیک، رتین، نشاسته و بتاگلوکوکالین است [۱۸، ۱۹]. یافته‌های بالینی نشان می‌دهد ریواس سبب تحریک و تنظیم ترشح نمک‌های صفراوی شده و به جذب چربی و ویتامین‌های محلول در چربی از روده کمک می‌نماید [۱۸]. از این گیاه در درمان هموروئید، دیابت و اسهال استفاده شده است [۲۰] و مطالعات نشان داده‌اند این گیاه در درمان ضعف، افسردگی، کم‌خونی و بی‌اشتهایی مؤثر است [۲۱، ۲۲]. از پودر خشک‌شده ریواس در درمان دیابت، کم‌خونی، معالجه آبسه چرکی و قانقاریا استفاده شده است [۱۸].



شکل شماره ۱- A: نانوذرات نقره تولیدشده با استفاده از عصاره برگ

گیاه ریواس، B: عصاره برگ گیاه ریواس

۲- تعیین مشخصات نانوذرات نقره

در این بخش با استفاده از روش‌های سنجش اندازه نانوذرات (Particle size)، تصویربرداری با استفاده از میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM)، FT-IR و XRD، اندازه، شکل ظاهری، پراکنش، ساختار و مواد تشکیل‌دهنده نانوذرات نقره تولیدشده با استفاده از عصاره برگ گیاه ریواس مورد ارزیابی قرار گرفت. جهت ارزیابی با روش پراش پرتو X (XRD)، ۳۰ میلی‌لیتر نانوذرات نقره تولیدشده به مدت ۱۰ دقیقه با سرعت ۱۵۰۰۰ rpm در دمای ۲۵ درجه سلسیوس سانتریفیوژ شده، رسوب حاصل در ۳۰ میلی‌لیتر آب مقطر دیونیزه ۳ مرتبه شستشو و خشک شد و مورد آنالیز قرار گرفت. جهت آنالیز با روش طیف‌سنجی مادون قرمز تبدیل فوریه (FT-IR) که جهت ارزیابی مولکول‌ها و گروه‌های عاملی استفاده می‌شود. میزان ۱۰ میلی‌لیتر عصاره برگ گیاه ریواس و ۱۰ میلی‌لیتر نانوذرات نقره به مدت ۱۰ دقیقه در ۶۰۰۰ rpm سانتریفیوژ شده، پس از خشک شدن مورد آنالیز قرار گرفت. جهت عکس‌برداری با استفاده از میکروسکوپ الکترونی عبوری، ۵ میلی‌لیتر عصاره برگ گیاه ریواس به مدت ۵ دقیقه با استفاده از دستگاه اولتراسونیک مخلوط شدند. سپس مقدار مناسب از آن‌ها بر روی فیلم کربنی در مجاورت جریان هوا خشک شد. سپس جهت تصویربرداری استفاده شد. این روش جهت ارزیابی شکل، تعیین اندازه و پراکندگی نانوذرات به کار گرفته شد.

۳- سنجش سمیت سلولی

در این مطالعه از رده سلولی MCF-7 به عنوان رده سرطانی و مدلی جهت بررسی تأثیرات سایتوتوکسیک نانوذرات فوق بر سلول‌های سرطان پستان استفاده شد. همچنین رده‌های سلولی HDF و Huvec به عنوان رده سلولی طبیعی غیرسرطانی

استفاده شد. جهت ارزیابی قدرت سایتوتوکسیک نانوذرات نقره از روش MTT استفاده شد. این روش آزمون کمی جهت ارزیابی توان آنزیم‌های میتوکندریایی سلول در احیا کردن ترکیب MTT (۳- {۴- دیمتیل تiazول- ۲- نیل} -۲-۵- دیفنیل تترازولیوم برومید) به کریستال‌های نامحلول آبی‌رنگ فورمازان که فقط در سلول‌های زنده این واکنش قابل انجام بود، صورت پذیرفت. بنابراین این روش جهت ارزیابی قدرت سمیت ترکیبات مختلف بر سلول‌ها می‌باشد. در این روش تعداد 10^4 سلول در هر چاهک از پلیت ۹۶ خانه‌ای کشت شده، پس از ۲۴ ساعت انکوباسیون در دمای ۳۷ درجه سلسیوس، هر رده سلولی با غلظت‌های ۵۰، ۲۵، ۱۲/۵ و ۶/۲۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر از نانوذرات نقره به مدت ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت در سه پلیت جداگانه تیمار شدند. پس از اتمام زمان انکوباسیون محیط رویی تخلیه شده و به هر چاهک میزان ۲۵ میکرولیتر محلول ۵ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر MTT افزوده و در تاریکی انکوبه شد. پس از طی زمان ۴ ساعته انکوباسیون، محیط تخلیه و ۱۰۰ میکرولیتر DMSO به هر چاهک افزوده و میزان جذب هر چاهک در طول موج ۵۷۰ نانومتر قرائت شد [۲۴].

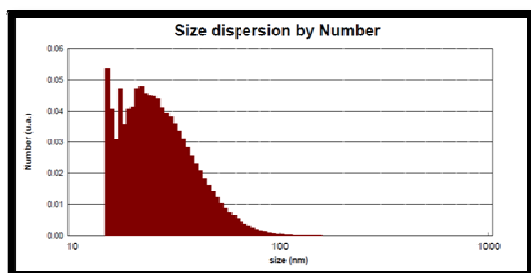
۳- سنجش فعالیت آنتی‌اکسیدانی

۱-۴: ارزیابی قدرت حذف رادیکال ABTS

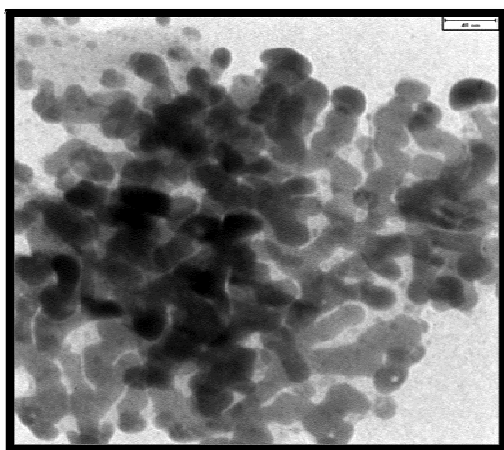
در این آزمایش پس از تهیه نمودن محلول رقیق‌شده رادیکال ABTS با غلظت ۰/۵۱۴ میلی‌مولار، میزان ۱ میلی‌لیتر از آن با میزان برابر از غلظت‌های مختلف نانوذرات نقره تولیدشده مخلوط شده و به مدت ۶۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سلسیوس انکوبه شد. سپس میزان جذب محلول در طول موج ۷۳۴ نانومتر قرائت شد. غلظت‌های مختلف ۳۲،۲۵، ۶۲،۵، ۱۲۵، ۲۵۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر از نانوذرات نقره تولیدشده به صورت ۳ بار تکرار مورد آنالیز قرار گرفتند. در این آزمایش از ترکیب گلوکاتایون به عنوان ترکیب استاندارد استفاده شد [۲۵].

۲-۴: ارزیابی قدرت حذف رادیکال DPPH

در این آزمایش نیز از غلظت‌های ۳۲،۲۵، ۶۲،۵، ۱۲۵، ۲۵۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر از نانوذرات نقره تولیدشده به صورت ۳ بار تکرار استفاده شد. میزان ۱ میلی‌لیتر از غلظت‌های مختلف نانوذرات نقره همراه با حجم برابر از ترکیب ۰/۱ درصد DPPH به مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق انکوبه شد. سپس میزان جذب آن‌ها در طول موج ۵۱۷ نانومتر قرائت شد. در این بخش نیز از گلوکاتایون به عنوان کنترل و جهت ارزیابی درصد حذف رادیکال‌های ABTS و DPPH از فرمول زیر استفاده شد [۲۶].



نمودار شماره ۱- نتایج حاصل از نمودار Particle size نشان می دهد اندازه نانوذرات نقره تولید شده ۲۸ نانومتر می باشد.



شکل شماره ۲- تصاویر به دست آمده از میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) نشان دهنده ساختار کروی و پراکنش مناسب نانوذرات نقره تولید شده می باشد.

یافته های حاصل از روش پراش اشعه X (XRD) نیز دال بر صحت تولید نانوذرات نقره می باشد (شکل شماره ۳). وجود لیگاندهای آلی سبب تقویت پایداری نانوذرات نقره تولید شده است که میزان گسترش نانوذرات تولید شده را کنترل نموده، درحالی که وجود ترکیبات آلی موجب احیاء یون نقره به نانوذرات نقره (Ag^{2+} to Ag^0) شده است. یافته های روش FT-IR تعاملات بین عصاره برگ ریواس و نیترات نقره را نشان داد. باندهای دارای اندازه های مختلف در طول موج های گوناگون، تعاملات و گروه های عاملی مؤثر در تولید نانوذرات نقره را نشان می دهد (شکل شماره ۴). این باندها در 3430 cm^{-1} نشان دهنده گروه های هیدروکسیل (OH^-), $1715-1675\text{ cm}^{-1}$ مربوط به گروه های $C=O$, $C-N$ و $C-O$, $722-615\text{ cm}^{-1}$ مربوط به گروه $C-H$ است [۲۸].

$$\text{درصد مهار رادیکال} = \frac{(A_{\text{Control}} - A_{\text{Sample}})}{A_{\text{Control}}} \times 100$$

DPPH

۵- سنجش فعالیت ضد التهابی

این آزمایش بر روی ۳۰ عدد موش سوری با وزن 30 ± 5 گرم در شرایط کنترل شده نگهداری (درجه حرارت 22 ± 1 درجه سلسیوس و رطوبت نسبی 60 ± 10 درصد، نور ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی) با دسترسی کامل به آب تازه و غذا انجام شد. پس از یک هفته موش ها به صورت تصادفی به شش گروه پنج-تایی تقسیم شدند. ۱: گروه کنترل که تزریق بر آنها انجام نشد؛ ۲: گروه کنترل منفی که ۳۰ دقیقه قبل از تزریق زیرجلدی در ناحیه کف پا میزان ۵۰ میکرولیتر کاراژینان و ۵۰۰ میکرولیتر نرمال سالین به صورت صفاقی به آنان تزریق شد؛ ۳: گروه کنترل مثبت که ۶۰ دقیقه قبل از تزریق کاراژینان، ۵۰۰ میکرولیتر ایندومتاسین به صورت صفاقی دریافت کردند. گروه های چهارم، پنجم و ششم ۳۰ دقیقه قبل از تزریق کاراژینان، به ترتیب مقادیر ۵۰، ۱۰۰ و ۱۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم نانوذرات نقره به صورت صفاقی دریافت کردند. همچنین تمام تزریقات داخل صفاقی در حجم ۱۰ میلی لیتر به ازای هر کیلوگرم وزن حیوان و تزریق زیرجلدی کف پا طبق تحقیقات قبلی در فاصله زمانی مشخص انجام گرفت [۲۷]. در تمامی مراحل آزمایش اصول اخلاقی کار با حیوانات آزمایشگاهی مورد توجه قرار گرفت.

۶- آنالیزهای آماری

جهت انجام آنالیزهای آماری از نرم افزار SPSS و ویرایش ۱۶ (شیکاگو، ایالات متحده) استفاده شد. میزان $P < 0.05$ معیار معنی داری در نظر گرفته شد. مقایسه میانگین گروه های مختلف توسط آزمون ANOVA و LSD مورد تحلیل قرار گرفت.

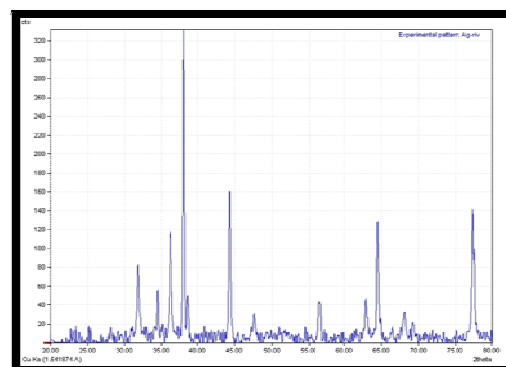
نتایج

۱- مشخصات نانوذرات تولید شده

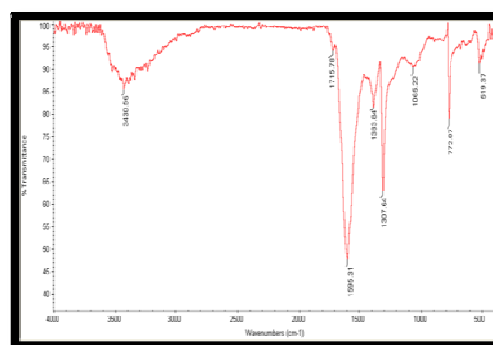
تهیه نانوذرات نقره با استفاده از عصاره برگ های گیاه ریواس به روش سبز به انجام رسید. نتایج حاصل از روش اندازه گیری اندازه (Particle size) نانوذرات تولید شده نشان داد که اندازه این نانوذرات، ۲۸ نانومتر می باشد (نمودار شماره ۱). همچنین تصاویر به دست آمده از روش عکس برداری با استفاده از میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) نشان داد شکل نانوذرات تولید شده کروی بوده، دارای پراکندگی مناسبی می باشند (شکل شماره ۲).

۱- سنجش سمیت سلولی

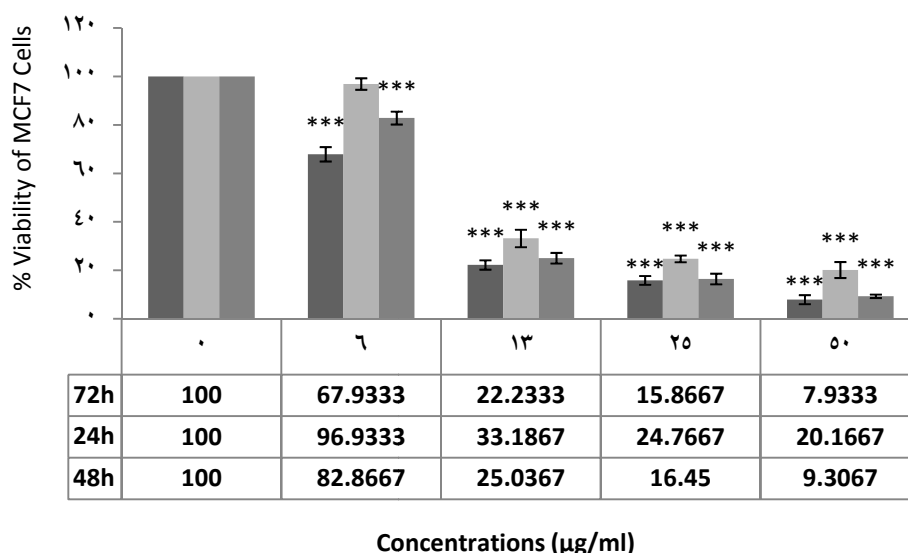
نتایج به دست آمده از آزمون MTT نشان داد نانوذرات نقره تولید شده با عصاره برگ های گیاه ریواس می تواند سبب کاهش معنی دار در تکثیر سلول های رده MCF-7 به صورت وابسته به غلظت و وابسته به زمان شود. غلظت ۵۰ میکروگرم بر میلی لیتر نانوذرات نقره تولید شده اثرات چشمگیری بر سلول های سرطانی داشته، به نحوی که میزان IC_{50} به دست آمده در زمان های ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت به ترتیب حدود ۱۰، ۹ و ۸ میکروگرم بر میلی لیتر است (نمودار شماره ۲). همچنین تأثیر نانوذرات نقره تولید شده بر سلول های فیرو بلاست پوست رده HDF نشان داد این سلول ها به نانوذرات تولید شده مقاوم تر هستند. میزان IC_{50} به دست آمده در زمان های ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت در این سلول ها به ترتیب حدود ۳۰، ۲۵ و ۱۲ میکروگرم بر میلی لیتر است (نمودار شماره ۳). یافته های به دست آمده از تأثیر این نانوذرات بر سلول های نرمال رده Huvec نشان می دهد این سلول ها در مقایسه با سلول های رده HDF به نانوذرات تولید شده حساس تر هستند. این سلول ها با غلظت های ۲۵، ۱۲/۵، ۶/۲۵ و ۳/۱ میکروگرم بر میلی لیتر به مدت ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت تیمار شدند و میزان IC_{50} به دست آمده به ترتیب حدود ۱۳/۲، ۱۱ و ۱۰ میکروگرم بر میلی لیتر است (نمودار شماره ۳).



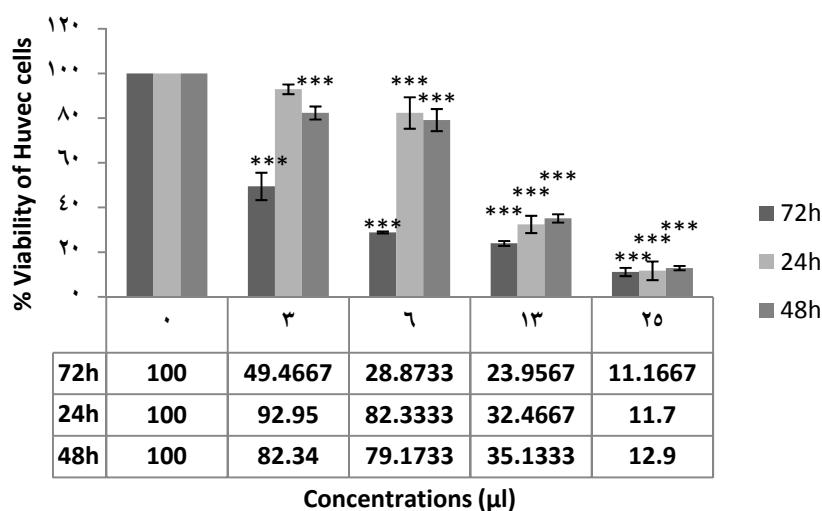
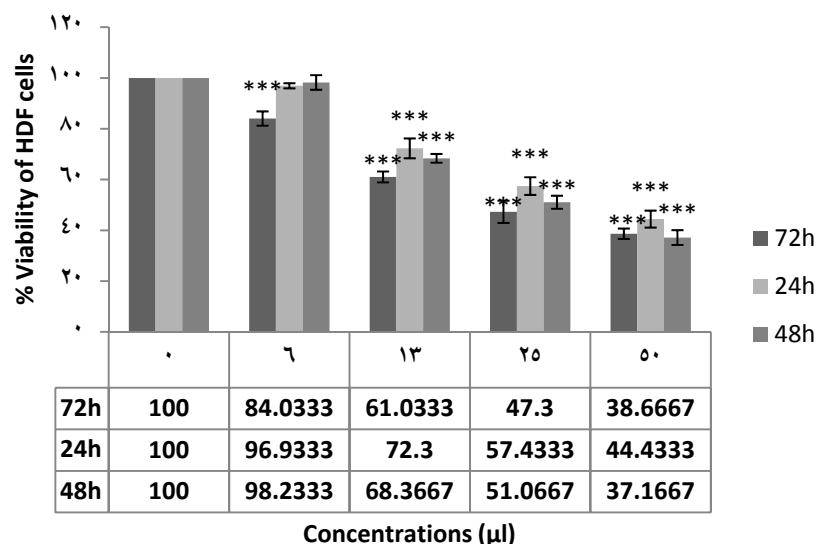
شکل شماره ۲- زاویه پیک های XRD نشان دهنده نوع ترکیبات موجود و تأیید کننده صحت تولید نانوذرات نقره می باشد.



شکل شماره ۴- باندهای ایجاد شده در روش FT-IR تعاملات بین عصاره گیاهی و نیترات نقره و گروه های عاملی زیستی مسئول تولید نانوذرات را نشان می دهد.



نمودار شماره ۲- نتایج حاصل از آزمون MTT بر سلول های رده MCF-7 که نشان دهنده اثر سایتوتوکسیک نانوذرات نقره تولیدی به صورت وابسته به غلظت و وابسته به زمان است. ($P < 0.001 = ***$ در مقایسه با غلظت صفر به عنوان کنترل)

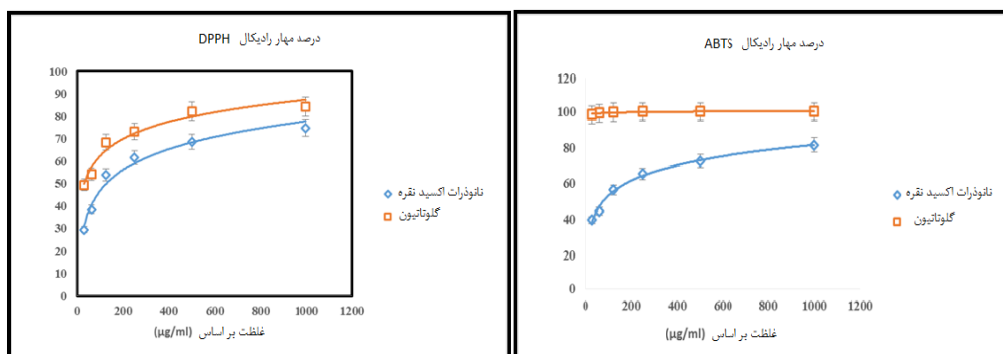


نمودار شماره ۳- ارزیابی سمیت نانوذرات نقره تولیدشده بر رده‌های فیبروبلاست پوست (HDF) و رده Huvec: تأثیرات به صورت وابسته به غلظت و وابسته به زمان می‌باشد. ($P < 0.001 = ***$) در مقایسه با غلظت صفر به عنوان کنترل

ریواس می‌تواند رادیکال‌های فوق را با $IC_{50} = 200 \mu l$ مهار نماید. فعالیت آنتی اکسیدانی نانوذرات فوق به صورت وابسته به غلظت بوده به طوری که در غلظت ۱ میلی مولار از نانوذرات میزان درصد مهار رادیکال ABTS و DPPH به ترتیب برابر با ۸۰ و ۷۵ درصد بود.

۳- سنجش فعالیت آنتی اکسیدانی

در این مطالعه به منظور ارزیابی قدرت آنتی اکسیدانی نانوذرات نقره تولیدشده، توان این نانوذرات در مهار رادیکال‌های DPPH و ABTS مورد سنجش قرار گرفتند (نمودار شماره ۴). یافته‌های این آزمایش نشان داد نانوذرات نقره تولیدشده با عصاره برگ

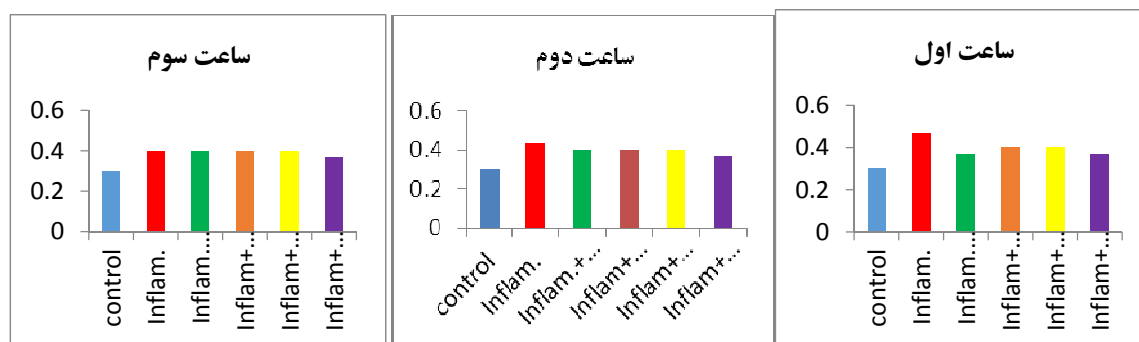


نمودار شماره ۴- ارزیابی قدرت جذب رادیکال‌های ABTS و DPPH توسط نانوذرات نقره در مقایسه با گلوتاتیون به عنوان کنترل

۴- سنجش فعالیت ضدالتهابی

های ما نشان می‌دهد نانوذرات نقره با غلظت ۱۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن موش در مدت زمان ۳ ساعت پس از تزریق بیشترین تأثیر ضدالتهابی را در مقایسه با غلظت‌های کمتر ایجاد نموده‌است.

ارزیابی قدرت ضدالتهابی نانوذرات نقره تولیدشده با استفاده از عصاره برگ ریواس بر مدل حیوانی نشان داد ترکیب نانوذرات توانسته است میزان التهاب را کاهش دهد (نمودار شماره ۵). یافته-



نمودار شماره ۵- ارزیابی قدرت ضدالتهابی نانوذرات نقره نشان می‌دهد بیشترین قدرت ضدالتهابی مربوط به بیشترین غلظت نانوذرات بوده است. (control=کنترل؛ ترکیب التهاب‌زا=Inflam، ایندومتاسین=Indo، غلظت ۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم نانوذرات نقره =Nano 0.5، غلظت ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم =Nano 1، غلظت ۱۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم =Nano 1.5)

بحث

MCF-7 داشته باشند (IC_{50} 24 hours=10 µg/ml). تأثیر نانوذرات بر سلول‌های نرمال رده HDF و HUVEC نشان داد نانوذرات تولیدی تأثیر کمتری بر رده‌های نرمال در مقایسه به رده سرطانی دارند. میزان IC_{50} در تیمار ۲۴ ساعته بر رده‌های HDF و HUVEC به ترتیب ۳۰ و ۱۳/۲ میکروگرم بر میلی‌لیتر می‌باشد که بیشتر از میزان به دست آمده در مورد رده سرطانی MCF-7 است. همچنین یافته‌های ما در مدل حیوان آزمایشگاهی نشان داد نانوذرات تولیدشده از خصوصیات ضدالتهابی جهت کاهش التهاب برخوردار هستند. یافته فوق می‌تواند نشان دهد نانوذرات تولیدشده از عصاره برگ‌های گیاه ریواس دارای پتانسیل ضدالتهابی هستند. در مطالعه حاضر از عصاره برگ‌های گیاه ریواس (*Rheum ribes. L.*) جهت تولید نانوذرات نقره استفاده شد. این عصاره دارای ویتامین‌های A، C و E و مواد معدنی از

توان آنتی‌اکسیدانی و سمیت نانوذرات نقره تولیدشده به روش سبز از عصاره برگ‌های گیاه ریواس نشان می‌دهد این نانوذرات قادرند از تکثیر سلول‌های سرطانی جلوگیری کرده، درحالی‌که از ظرفیت مناسب آنتی‌اکسیدانی برخوردار هستند. یافته‌های حاصل از روش‌های سنجش ساختار نانوذرات نقره تولیدی از جمله Particle size، FT-IR، XRD و تصویربرداری الکترونی (TEM) مشخص نمود نانوذرات تولیدشده از ساختار کروی، اندازه کوچک و پراکندگی یکنواختی برخوردار هستند. همچنین، نانوذرات تولیدشده دارای ظرفیت آنتی‌اکسیدانی بالا در مقایسه با ترکیب گلوتاتیون (IC_{50} =200 µg/ml) در مهار رادیکال‌های ABTS و DPPH هستند. این نانوذرات می‌توانند در غلظت‌های پایین توان سایتوتوکسیک بالایی در مهار سلول‌های رده

مطالعه نشان می‌دهد استفاده از روش سبز در تولید نانوذرات نقره می‌تواند سبب افزایش توان سمیت نانوذرات باشد. عوامل مختلفی در افزایش قدرت سمیت نانوذرات نقش دارند. اندازه کوچک نانوذرات و پراکنش آن‌ها از عوامل مهم در حفظ پایداری نانوذرات است. یافته‌های مطالعه Ellis و همکارانش نشان می‌دهد استفاده از ترکیبات احیاکننده در تولید نانوذرات فلزی سبب کاهش تأثیرات سمی آن‌ها بر محیط زیست می‌شود [۳۵]. این نانوذرات توسط ترکیبات احیاکننده عصاره گیاهی یا بیولوژیک پوشش‌دار شده و این پوشش سبب پایداری بیشتر نانوذرات و ایجاد شکل کروی می‌شود. شکل کروی ایجادشده سبب نفوذ سریع‌تر و راحت‌تر نانوذرات به سلول‌های سرطانی می‌شود. در مطالعه ما وجود گروه‌های عاملی (گروه هیدروکسیل و گروه کربونیل) بر سطح نانوذرات نقره توسط نتایج حاصل از روش FT-IR و XRD نشان می‌دهد عمل احیاشدن به‌درستی صورت پذیرفته است. نانوذرات نقره پس از ورود به درون سلول‌های سرطانی با تغییر تعادل میان اکسیدان‌ها و آنتی اکسیدان‌ها و افزایش تولید گونه‌های فعال اکسیژن سبب ایجاد استرس اکسیداتیو و فعال‌شدن مسیرهای آپوپتوتیک در این سلول‌ها می‌شوند. استرس اکسیداتیو به‌دلیل ناتوانی آنتی اکسیدان‌های آنزیمی و غیرآنزیمی سلول در حذف و خنثی‌سازی گونه‌های فعال و رادیکال‌های آزاد روی داده و در بروز بیماری‌های مختلفی نقش دارد [۳۶-۳۸]. استفاده از عصاره‌های گیاهی در تولید نانوذرات نقره به‌منظور بررسی تأثیر درمانی و آنتی اکسیدانی آن نشان می‌دهد نانوذرات تولیدشده از این طریق ظرفیت آنتی اکسیدانی بالایی از خود نشان می‌دهند. در مطالعه Reddy و همکاران، قدرت آنتی اکسیدانی نانوذرات نقره تولیدشده با عصاره میوه *Piper longum* به‌منظور مهار رادیکال DPPH و آنیون سوپر اکسید مورد ارزیابی قرار گرفت. یافته‌های این مطالعه نشان داد نانوذرات فوق قادرند ۶۵ درصد از رادیکال DPPH را در غلظت‌های ۱۰۰-۶۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر مهار نمایند [۳۹]. نانوذرات تولیدشده در مطالعه ما نیز دارای $IC_{50}=200 \mu g/ml$ برای مهار رادیکال‌های DPPH و ABTS می‌باشد. مشاهدات Ranjitham و همکاران نشان داد نانوذرات تولیدشده با عصاره گل کلم قادرند در غلظت‌های ۵۰-۲۵۰ میکروگرم در میلی‌لیتر میزان ۱۵/۹-۶۲/۸ درصد رادیکال‌های DPPH را مهار نماید [۴۰]. گزارشات به‌دست‌آمده از مطالعه Kokila و همکارانش نشان داد نانوذرات نقره تولیدشده از عصاره پوست موز (*Cavendish banana peel*) ۷۱ درصد از رادیکال‌های DPPH و ۸۰ درصد از رادیکال‌های ABTS را در غلظت ۲۵۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر مهار نماید [۳۸]. نانوذرات نقره

جمله: سلنیوم، کلسیم، آهن، پتاسیم، منیزیم، سدیم، روی و فسفر می‌باشد که علاوه بر تأثیرات آنتی اکسیدانی، در بهبود اختلالات متابولیکی، کم‌خونی و بی‌اشتهایی نیز مؤثر است [۲۹،۲۲،۳۰]. یکی از مهم‌ترین عرصه‌های بهره‌گیری از نانوذرات تولیدشده توسط عصاره‌های گیاهی، استفاده در بخش‌های دارویی و پزشکی جهت مبارزه با سرطان است. علی‌رغم تلاش‌های گسترده جهت پیشگیری و درمان سرطان، این بیماری پس از امراض قلبی-عروقی، بیشترین میزان مرگ‌ومیر را به خود اختصاص داده در حالی که سرطان پستان شایع‌ترین و مهلک‌ترین نوع سرطان در زنان است [۳۱،۳۲]. تاکنون، مطالعات مختلفی به‌منظور بررسی تأثیر نانوذرات نقره بر سرطان پستان و رده‌های سلولی مرتبط به آن به انجام رسیده است و از عصاره‌های گیاهی مختلف و روش‌های سنتزی مختلف جهت تولید نانوذرات استفاده شده است. در این مطالعات، گونه‌های باکتریایی و جلبک‌های دریایی به کار گرفته شده‌است. در مطالعه انجام‌شده توسط Gurunathan و همکاران، جهت سنتز نانوذرات نقره از عصاره باکتری *Bacillus funiculus* استفاده شد. میزان غلظت مهارکننده ۵۰ درصد (IC_{50}) بر سلول‌های رده MDA-MB-231 در این مطالعه $8 \mu g/ml$ بوده، درحالی‌که این میزان برای سلول‌های سرطانی رده HT29 $27 \mu g/ml$ بود [۱۶]. در مطالعه ما میزان IC_{50} در تیمارهای ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعته بر سلول‌های رده MCF-7، ۱۰، ۹ و $8 \mu g/ml$ و برای رده HDF، ۳۰، ۲۵ و $12 \mu g/ml$ و ۱۱، ۱۰ و $8 \mu g/ml$ برای رده سلولی HUVEC حاصل شد که نشان‌دهنده خصوصیت سمیت وابسته به زمان و وابسته به غلظت نانوذرات نقره می‌باشد. در مطالعه فوق میزان IC_{50} به‌دست‌آمده برای سلول سرطانی رده HT29 بیشتر از میزان به‌دست‌آمده در مطالعه ما برای سلول‌های رده MCF-7 بود. درحالی‌که میزان IC_{50} برای سلول‌های رده MDA-MB-231 قرابت بیشتری با نتایج به‌دست‌آمده در مطالعه ما داشت. این موضوع می‌تواند احتمالاً نشان دهد اثر نانوذرات نقره بر رده‌های سلولی سرطانی پستان بیشتر از رده سلولی سرطان کولون است. به‌طور کلی یافته‌های هر دو مطالعه نشان‌دهنده اثرات سمیت مشابه نانوذرات نقره بر سلول‌های رده سرطان پستان دارد. مطالعه انجام‌شده توسط قندهاری و همکارانش نشان داد نانوذرات نقره تولیدشده به روش سبز با استفاده از برگ‌های گیاه روناس (*Rubia tinctorum*) می‌تواند در تیمار ۷۲ ساعته تأثیر سائیتوتوکسیک معنی‌داری بر سلول‌های رده MDA-MB-231 با میزان $3 \mu g/ml \sim IC_{50}$ ایجاد نماید [۳۳]. در مطالعه Zanette و همکارانش، نتایج ارزیابی اثرات سمیت نانوذرات نقره بر کراتینوسیت‌های انسانی میزان $IC_{50}=6.8 \mu l$ حاصل شد [۳۴]. این

نیازمند مطالعات بیشتر در این زمینه است. نتایج مطالعه ما نشان داد نانوذرات نقره قادرند در غلظت ۲۵۰ ppm در حجم ۰/۵ میلی لیتر اثرات ضدالتهابی مشابه با ۲۰ میلی لیتر ترکیب ایندومتاسین از خود بروز دهند. علاوه بر این، مشخص شد با افزایش زمان و غلظت نانوذرات نقره، اثرات ضدالتهابی آن افزایش می یابد [۴۳]. مطالعات انجام شده در حوزه استفاده از نانوذرات جهت درمان سرطان نشان می دهد این روش نتایج امیدوارکننده ای در پی دارد. سلول های سرطانی به دلیل متابولیسم بالا سبب تولید رادیکال های آزاد و گونه های مخرب اکسیژن شده در حالی که نانوذرات تولید شده با استفاده از عصاره های گیاهی، به دلیل توانایی در مهار رادیکال های آزاد و گونه های پراتروزی تأثیر قابل توجهی در روند درمان خواهند داشت [۴۴]. همچنین، تولید نانوذرات با استفاده از عصاره های گیاهی موجب تولید نانوذرات با اندازه های کوچک و ساختار کروی و پایدار شده که موجب می شود به راحتی از غشای سلول های سرطانی عبور نموده، با نفوذ به سیتوپلاسم و هسته، اثرات سایتوتوکسیک و آپوپتوتیک خود را اعمال نماید [۴۵].

نتیجه گیری

براساس یافته های این مطالعه می توان نتیجه گیری نمود تولید نانوذرات نقره با استفاده از عصاره آبی برگ های گیاه ریواس علاوه بر داشتن قدرت بالای آنتی اکسیدانی و اثرات سمیت علیه سلول های رده MCF-7 مرتبط با سرطان پستان، دارای قدرت ضدالتهابی می باشد. این اثرات که به صورت وابسته به غلظت و وابسته به زمان می باشد، می تواند زمینه ساز استفاده از نانوذرات نقره در عرصه های دارویی و پزشکی باشد.

تشکر و قدردانی

نویسندگان این مقاله کمال تشکر و قدردانی خود را از گروه زیست شناسی دانشکده علوم پایه دانشگاه آزاد اسلامی واحد مشهد، جهت تهیه امکانات لازم ابراز می نمایند.

References:

- [1] Bray F, Ferlay J, Soerjomataram I, Siegel RL, Torre LA, Jemal A. Global cancer statistics 2018: GLOBOCAN estimates of incidence and mortality worldwide for 36 cancers in 185 countries. *CA Cancer J Clin* 2018; 68(6): 394-424.
- [2] El-Sayed MA. Some interesting properties of metals confined in time and nanometer space of different shapes. *Accounts Chem Res* 2001; 34(4): 257-64.

تولید شده در مطالعه ما دارای ظرفیت آنتی اکسیدانی در مهار رادیکال ABTS و DPPH به ترتیب برابر با ۸۰ و ۷۵ درصد در غلظت ۱ میلی مولار بودند. یکی از مهم ترین دلایل بالارفتن ظرفیت آنتی اکسیدانی نانوذرات، استفاده از عصاره گیاهی در آنان و وجود گروه های کربونیل و هیدروکسیل است که با دادن هیدروژن و جذب پروتون قادر به خنثی نمودن رادیکال ها و گونه های فعال می باشند. خصوصیات گوناگون آنتی اکسیدانی، سمیت، ضدالتهابی و ضدسرطانی نانوذرات تولید شده با استفاده از عصاره های گیاهی به دلیل تأثیرات مختلف این ترکیبات بر مسیرها و مکانیسم های مختلف سلولی است. این خصوصیات سبب استفاده های کاربردی از این نانوذرات در بخش درمانی شده است. به عنوان مثال، از نانوذرات نقره جهت تولید پانسمان های ضد میکروبی در ترمیم زخم، پارچه های پنبه ای مقاوم در برابر گونه های باکتریایی مختلف گرم منفی و گرم مثبت و تولید کرم استفاده شده است. اثرات ضدالتهابی نانوذرات نقره نیز سبب استفاده از آن در عرصه های درمانی شده است. در مطالعه انجام شده توسط Hebeish و همکارانش مشخص شد نانوذرات نقره تولید شده قادرند اثرات ضدالتهابی قابل توجهی در مدل حیوانی نشان دهند. مطالعه انجام شده توسط Trickler و همکارانش نشان می دهد نانوذرات نقره قادرند سبب تحریک مسیرهای التهابی شوند. به عبارت دیگر، نتایج این مطالعه مشخص نمود مسیرهای پیام رسانی درون سلولی مرتبط با NF-kb، TNF-alpha و IL1b توسط نانوذرات نقره فعال شده، سبب بروز پاسخ التهابی می شوند [۴۱]. در مقابل، نتایج به دست آمده از مطالعه Crisan و همکارانش نشان می دهد نانوذرات نقره قادرند اثرات ضدالتهابی در بیماری پزوریازیس از خود بروز دهند. بر اساس یافته های این مطالعه نانوذرات نقره قادرند از فعال شدن مسیرهای TNF-alpha، IL 12 جلوگیری نموده، تعداد ماکروفاژهای CD 68+ را کاهش دهند و از این طریق سبب غیرفعال شدن مسیر NF-kb در پلاک های پزوریازیس شوند [۴۲]. نتایج مطالعات مختلف در زمینه ارزیابی خصوصیات التهابی و ضدالتهابی نانوذرات نقره به صورت بحث انگیزی متناقض بوده،

- [3] Volders JH, Negenborn VL, Spronk PE, Krekel NM, Schoonmade LJ, Meijer S, et al. Breast-conserving surgery following neoadjuvant therapy-a systematic review on surgical outcomes. *Breast Cancer Res Treatment* 2018; 168(1): 1-12.
- [4] Poggio F, Bruzzzone M, Ceppi M, Pondé N, La Valle G, Del Mastro L, et al. Platinum-based neoadjuvant chemotherapy in triple-negative breast cancer: a systematic review and meta-analysis. *Ann Oncol* 2018; 29(7): 1497-508.

- [5] Brown K. Breast cancer chemoprevention: risk-benefit effects of the antioestrogen tamoxifen. *Expert Opinion Drug Safety* 2002; 1(3): 253-67.
- [6] Smith LL, Brown K, Carthew P, Lim CK, Martin EA, Styles J, et al. Chemoprevention of breast cancer by tamoxifen: risks and opportunities. *Critical Reviews Toxicol* 2000; 30(5): 571-94.
- [7] Foldbjerg R, Dang DA, Autrup H. Cytotoxicity and genotoxicity of silver nanoparticles in the human lung cancer cell line, A549. *Arch Toxicol* 2011; 85(7): 743-50.
- [8] Sanpui P, Chattopadhyay A, Ghosh SS. Induction of apoptosis in cancer cells at low silver nanoparticle concentrations using chitosan nanocarrier. *ACS Appl Mater Interfaces* 2011; 3(2): 218-28.
- [9] Chung IM, Park I, Seung-Hyun K, Thiruvengadam M, Rajakumar G. Plant-mediated synthesis of silver nanoparticles: their characteristic properties and therapeutic applications. *Nanoscale Res Lett* 2016; 11(1): 40.
- [10] Sharma H, Mishra PK, Talegaonkar S, Vaidya B. Metal nanoparticles: a theranostic nanotool against cancer. *Drug Discov Today* 2015; 20(9): 1143-51.
- [11] Chen XJ, Zhang XQ, Liu Q, Zhang J, Zhou G. Nanotechnology: a promising method for oral cancer detection and diagnosis. *J Nanobiotechnol* 2018; 16(1): 52.
- [12] Bharathi D, Josebin MD, Vasantharaj S, Bhuvaneshwari V. Biosynthesis of silver nanoparticles using stem bark extracts of *Diospyros montana* and their antioxidant and antibacterial activities. *J Nanostructure Chem* 2018; 8(1): 83-92.
- [13] Kumar P, Yuvakkumar R, Vijayakumar S, Vaseeharan B. Cytotoxicity of phloroglucinol engineered silver (Ag) nanoparticles against MCF-7 breast cancer cell lines. *Materials Chem Physics* 2018; 220: 402-8.
- [14] Falinski MM, Plata DL, Chopra SS, Theis TL, Gilbertson LM, Zimmerman JB. A framework for sustainable nanomaterial selection and design based on performance, hazard, and economic considerations. *Nat Nanotechnol* 2018; 13: 708-14.
- [15] Malik MA, O'Brien P, Revaprasadu N. A simple route to the synthesis of core/shell nanoparticles of chalcogenides. *Chem Materials* 2002; 14(5): 2004-10.
- [16] Gurunathan S, Han JW, Eppakayala V, Jeyaraj M, Kim JH. Cytotoxicity of biologically synthesized silver nanoparticles in MDA-MB-231 human breast cancer cells. *BioMed Res Int* 2013; 2013.
- [17] Turkmen O, Crka M, Suat E. Initial evaluation of a new edible wild rhubarb species (*Rheum ribes* L.) with a modified weighted scaling index method. *Pakistan J Biological Sci* 2005; 8(5): 763-5.
- [18] Fallah Huseini H, Heshmat R, Mohseni F, Jamshidi AH, Alavi S, Ahvasi M, et al. The efficacy of *Rheum ribes* L. stalk extract on lipid profile in hypercholesterolemic type II diabetic patients: a randomized, double-blind, placebo-controlled, clinical trial. *J Medicinal Plants* 2008; 3(27): 92-7.
- [19] Bown D. The Royal Horticultural Society encyclopedia of herbs & their uses: Dorling Kindersley Limited; 1995.
- [20] Naqishbandi AM, Josefsen K, Pedersen ME, Jäger AK. Hypoglycemic activity of Iraqi *Rheum ribes* root extract. *Pharmaceutical Biol* 2009; 47(5): -3.
- [21] Ozbek H, Ceylan E, Kara M, Ozgokce F, Koyuncu M. Hypoglycemic effect of *Rheum ribes* roots in alloxan induced diabetic and normal mice. *Scandinavian J Laboratory Animal Sci* 2004; 31(2): 113-5.
- [22] Sayyah M, Boostani H, Pakseresht S, Malayeri A. Efficacy of hydroalcoholic extract of *Rheum ribes* L. in treatment of major depressive disorder. *J Medicinal Plants Res* 2009; 3(8): 573-5.
- [23] Abdelmoteleb A, Valdez-Salas B, Carrillo-Beltran M, Hernandez DD, González-Mendoza D. Green synthesis of silver nanoparticles using *Pluchea sericea* a native plants from Baja California, Mexico and their potential application as antimicrobials. *Iran J Sci Technol Transactions A: Sci* 2018; 1-7.
- [24] Wijesinghe W, Jeon YJ, Ramasamy P, Wahid MEA, Vairappan CS. Anticancer activity and mediation of apoptosis in human HL-60 leukaemia cells by edible sea cucumber (*Holothuria edulis*) extract. *Food Chem* 2013; 139(1-4): 326-31.
- [25] Ghorbani P, Hamidialamdari D, Namvar F, Yaghmaei P. Investigating the Antioxidant Properties of Silver Nano Particle (Sumac Fruit) Synthesized by Green Method. *Sci J Ilam Univ Med Sci* 2016; 23(7): 181-9.
- [26] Velammal SP, Devi TA, Amaladhas TP. Antioxidant, antimicrobial and cytotoxic activities of silver and gold nanoparticles synthesized using *Plumbago zeylanica* bark. *J Nanostructure Chem* 2016; 6(3): 247-60.
- [27] Pourpak Z, Alebouyeh M, Ahmadiani A. Anti-inflammatory effects of Morphine on Carrageenan induced Hind Paw edema in mice model of acute inflammation. *J Tehran Univ Med Sci* 2002; 60(4): 262-76.
- [28] Falcão L, Araújo ME. Tannins characterization in historic leathers by complementary analytical techniques ATR-FTIR, UV-Vis and chemical tests. *J Cultural Heritage* 2013; 14(6): 499-508.
- [29] Munzuroglu O, Karatas F, Gur N. A study of the levels of vitamins A, E and C and Selenium in Rhubarb (*Rheum ribes* L.). *Turkish J Biol* 2000; 24(3): 397-404.
- [30] Musa Özcan M, Dursun N, Arslan D. Some nutritional properties of *Prangos ferulacea* (L.) and *Rheum ribes* L. stems growing wild in Turkey. *Int J Food Sci Nutrition* 2007; 58(2): 162-7.

- [31] Nazir S, Hussain T, Ayub A, Rashid U, MacRobert AJ. Nanomaterials in combating cancer: therapeutic applications and developments. *Nanomedicine: Nanotechnol Biol Med* 2014; 10(1): 19-34.
- [32] Torre LA, Bray F, Siegel RL, Ferlay J, Lortet-Tieulent J, Jemal A. Global cancer statistics, 2012. *CA: Cancer J Clin* 2015; 65(2): 87-108.
- [33] Ghandehari S, Tabrizi MH, Ardalani P, Neamati A, Shali R. Green synthesis of silver nanoparticles using *Rubia tinctorum* extract and evaluation the anti-cancer properties in vitro. *IET Nanobiotechnol* 2018.
- [34] Zanette C, Pelin M, Crosera M, Adami G, Bovenzi M, Larese FF, et al. Silver nanoparticles exert a long-lasting antiproliferative effect on human keratinocyte HaCaT cell line. *Toxicol Vitro* 2011; 25(5): 1053-60.
- [35] Ellis LJ, Baalousha M, Valsami-Jones E, Lead JR. Seasonal variability of natural water chemistry affects the fate and behaviour of silver nanoparticles. *Chemosphere* 2018; 191: 616-25.
- [36] Moloney JN, Cotter TG, editors. ROS signalling in the biology of cancer. Seminars in cell & developmental biology; 2018: Elsevier.
- [37] Avval FZ, Mahmoudi N, Tirkani AN, Jarahi L, Alamdari DH, Sadjadi SA. Determining Pro-Oxidant Antioxidant Balance (PAB) and Total Antioxidant Capacity (TAC) in Patients with Schizophrenia. *Iran J Psychiatry* 2018; 13(3): 222.
- [38] Pouya VT, Hashemy SI, Shoeibi A, Tirkani AN, Tavallaie S, Avval FZ, et al. Serum Pro-Oxidant-Antioxidant Balance, Advanced Oxidized Protein Products (AOPP) and Protein Carbonyl in Patients With Stroke. *Razavi Int J Med* 2016; 4(2).
- [39] Reddy NJ, Vali DN, Rani M, Rani SS. Evaluation of antioxidant, antibacterial and cytotoxic effects of green synthesized silver nanoparticles by *Piper longum* fruit. *Materials Sci Engineering C* 2014; 34: 115-22.
- [40] Ranjitham AM, Suja R, Caroling G, Tiwari S. In vitro evaluation of antioxidant, antimicrobial, anticancer activities and characterisation of *Brassica oleracea*. var. Bortrytis. L synthesized silver nanoparticles. *Int J Pharm Pharm Sci* 2013; 5(4): 239-51.
- [41] Trickler WJ, Lantz SM, Murdock RC, Schrand AM, Robinson BL, Newport GD, et al. Silver nanoparticle induced blood-brain barrier inflammation and increased permeability in primary rat brain microvessel endothelial cells. *Toxicological Sci* 2010; 118(1): 160-70.
- [42] Crisan D, Scharffetter Kochanek K, Crisan M, Schatz S, Hainzl A, Olenic L, Filip A, Schneider LA, Sindrilaru A. Topical silver and gold nanoparticles complexed with Cornus mas suppress inflammation in human psoriasis plaques by inhibiting NF- κ B activity. *Experimental Dermatol* 2018; 27(10): 1166-9.
- [43] Hebeish A, El-Rafie M, El-Sheikh M, Seleem AA, El-Naggar ME. Antimicrobial wound dressing and anti-inflammatory efficacy of silver nanoparticles. *Int J Biological Macromolecules* 2014; 65: 509-15.
- [44] Vaidyanathan R, Kalishwaralal K, Gopalram S, Gurunathan S. Retracted: Nanosilver—The burgeoning therapeutic molecule and its green synthesis. Elsevier; 2009.
- [45] Basavaraja S, Balaji S, Lagashetty A, Rajasab A, Venkataraman A. Extracellular biosynthesis of silver nanoparticles using the fungus *Fusarium semitectum*. *Materials Res Bulletin* 2008; 43(5): 1164-70.