

Green synthesis and cytotoxicity effect of silver nanoparticles by using the extract of *Tuber spp.*

Shahla Nedaei¹, Hashem Yaghoubi^{2*}, Hossein Akbari³

1- M.Sc., Department of Biology, Ardabil Branch, Islamic Azad University, Ardabil, Iran

2- Assistant Professor, Department of Biology, Ardabil Branch, Islamic Azad University, Ardabil, Iran

3- Assistant Professor, Department of Physics, Ardabil Branch, Islamic Azad University, Ardabil, Iran

*Corresponding Address: Postal Code: 5615731567, Department of Biology, Ardabil Branch, Islamic Azad University, Ardabil, Iran
Email: yaghoubi_h@iauardabil.ac.ir

Received: 29/Aug/2017, Accepted: 03/Oct/2017

Abstract

Objective: Recently, green synthesis of silver nanoparticles has been performed out through plants, fungi, bacteria, and algae because this is a simple, low-cost, and environmentally friendly method. This technique can be a suitable alternative to physical and chemical methods. In this study, we assess green synthesis of silver nanoparticles by the truffle fungus (*Tuber spp.*) extract and MTT assessment of its cytotoxicity.

Methods: We used the *Tuber spp.* Extract as the reducing agent for the biosynthesis of silver nanoparticles. The sizes, structural, optical and morphological properties of the nanoparticles were analyzed by FT-IR, X-ray diffraction and field emission scanning (transmission; TEM) electron microscope. The cytotoxicity effect of silver nanoparticles on cell lines was evaluated by the MTT assay after 24 h.

Result: UV-Vis spectrum exhibited an absorption band at around 400-450 nm that suggested the formation of biological silver nanoparticles. The size and morphological properties of nanoparticles were assessed by TEM which showed that the particles had spherical shapes with diameters of approximately 15-30 nm. The MTT assay revealed a dose- and time-dependent anti-proliferative effect of the silver nanoparticles.

Conclusion: The extract of *Tuber spp.* has the ability to reduce the Ag⁺ ion to silver nanoparticles. Silver nanoparticles produced by green synthesis have good anti-proliferative effects compare to the *Tuber spp.* extract.

Keywords: Green synthesis, *Tuber spp.*, Silver nanoparticle

Pathobiology Research, Vol. 20 (2017), No.3, Pages: 61-76

ستز سبز و بررسی سمیت سلولی نانوذرات نقره با استفاده از عصاره قارچ دنبلان (*Tuber spp.*)

شهلا ندایی^۱، هاشم یعقوبی^{۲*}، حسین اکبری^۳

۱- کارشناس ارشد، گروه زیست شناسی، واحد اردبیل، دانشگاه آزاد اسلامی، اردبیل، ایران

۲- استادیار، گروه زیست شناسی، واحد اردبیل، دانشگاه آزاد اسلامی، اردبیل، ایران

۳- استادیار، گروه فیزیک، واحد اردبیل، دانشگاه آزاد اسلامی، اردبیل، ایران

*آدرس نویسنده مسئول: ایران، اردبیل، کدپستی: ۵۶۱۵۷۳۱۵۶۷، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد اردبیل، گروه زیست شناسی

Email: yaghoubi_h@iauardabil.ac.ir

پذیرش مقاله: ۹۶/۰۷/۱۱

دریافت مقاله: ۹۶/۰۶/۰۷

چکیده

هدف: اخیراً ستز سبز نانوذرات نقره از طریق گیاهان، قارچ، باکتری‌ها و جلبک‌ها انجام می‌گیرد؛ به دلیل اینکه روشی ساده، کم هزینه و سازگار با محیط زیست است و می‌تواند جایگزین مناسب برای روش‌های فیزیکی و شیمیایی باشد. در این مطالعه ستز سبز نانوذرات نقره به وسیله عصاره قارچ دنبلان و ارزیابی سمیت سلولی آن توسط MTT کارش شده است. مواد و روش‌ها: در این تحقیق از عصاره قارچ دنبلان به عنوان عامل کاهنده برای تولید زیستی نانوذرات نقره استفاده شد. نانوذرات حاصل برای تعیین اندازه، خواص ساختاری، خواص اپتیکی، ریخت شناسی به ترتیب با دستگاه‌های طیف‌سنجی مادون قرمز، پراش اشعه ایکس، میکروسکوپ الکترونی روبشی میدان گسیلی و میکروسکوپ الکترونی عبوری تحلیل و بررسی قرار شد. آثار سمیت سلولی نانوذرات روی سلول‌ها با روش رنگ‌سنجی MTT طی ۲۴ ساعت ارزیابی شد.

نتایج: تشکیل نانوذرات زیستی نقره در محدوده ۴۰۰ الی ۴۵۰ نانومتر با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر نشان داده شد. اندازه و ریخت شناسی این نانوذرات توسط میکروسکوپ الکترونی عبوری تعیین شد که شکل ذرات کروی و اندازه متوسط آن‌ها در حدود ۱۵-۳۰ نانومتر است. نتایج MTT نشان داد که اثر ضد تکثیری نانوذرات بستگی به غلظت و زمان دارد.

نتیجه گیری: عصاره قارچ قادر به احیای یون Ag^+ به نانوذرات نقره است. همچنین نانوذرات نقره تولید شده به روش سبز دارای فعالیت ضد تکثیری بیشتری نسبت به عصاره قارچ است.

کلیدواژگان: ستز سبز، عصاره قارچ دنبلان، نانوذرات نقره

پژوهش‌های آسیب شناسی زیستی، دوره ۲۰، شماره ۳، پاییز ۱۳۹۶، صفحات: ۶۱-۷۶

مقدمه

جاده‌ای، سومین عامل مرگ و میر در ایران است. از این رو یافتن روش‌های جدید و کم خطر برای درمان این بیماری امری ضروری است. یکی از ایده‌های نو در این حیطه،

در قرن حاضر یکی از دغدغه‌های دانشمندان در حیطه علم پژوهشکی یافتن راههایی برای درمان قطعی بیماری سرطان است. طبق آمار سرطان پس از بیماری‌های قلبی و عروقی و حوادث

سنتر سبز و بررسی سمیت سلولی نانوذرات نقره

برخوردار باشد. همچنین خاصیت ضدسرطانی نانوذرات نقره در بسیاری از مطالعات مشخص شده است. نانوذرات نقره با اختلال در انتقال پیام سلولی، باعث ایجاد اختلال در شبکه ارتباطی سلولی می شود [۱۰، ۱۱]. همچنین، نانوذرات نقره در آسیب به DNA و در افزایش بیان مولکول پروتئینی کاسپاز ۳ (Apoptosis) و به راه انداختن مرگ برنامه ریزی شده سلولی (nano Oncology) شده است. این امر در درمان سرطان بسیار دارای اهمیت است [۱۲]. اصلی ترین ویژگی نانوذرات نقره خاصیت ضدباکتریایی این نانوذرات است بنابراین از این ویژگی در زخم پوش ها (پانسمان زخم)، پماد زخم های پوستی، ضدعفونی کننده ها و پوشش های ابزار پزشکی استفاده می شود [۱۳].

توسعه روش های تولید نانوذرات نقره که سازگار با محیط زیست و فاقد مواد سمی باشند، یکی از مهم ترین جنبه های علم نانوفناوری است. برای تولید نانوذرات بیشتر از روش های فیزیکی و شیمیایی استفاده می شود که متأسفانه در این روش ها از مواد سمی و مضر استفاده می شود. از معایب دیگر این روش ها می توان به تولید کم نانوذرات، اتلاف انرژی زیاد و هزینه بالا را اشاره نمود [۱۴].

از این رو دستیابی به روشی با بازده بالا، قیمت کم، بدون تولید مواد سمی و بدون آسیب های زیست محیطی رو به افزایش است. یکی از روش های تولید نانوذرات، تولید به روش زیستی است و توجه به این روش برای تولید نانوذرات رو به افزایش است. موادی مانند گیاهان، محصولات گیاهان، جلبک ها، قارچ ها و ویروس ها در تولید زیستی نانوذرات کاربرد دارند [۱۵]. استفاده از گیاهان و قارچ ها به علت سازگاری با محیط و فراوانی معمولاً فاقد این مشکلات است و می توانند به طور گستردگی مورد استفاده قرار گیرند، بدون اینکه منجر به بروز آسیب های زیست محیطی شوند. همچنین گیاهان و قارچ ها به علت فراوانی و عدم نیاز به شرایط و مواد غذایی خاص برای رشد، گزینه ای مناسب برای تولید نانوذرات به روش زیستی محسوب می شود [۱۶، ۱۷].

به کارگیری نانو مواد در تشخیص و درمان تعدادی از سرطان های رایج است [۱].

استفاده از نانوذرات در صنایع غذایی، الکترونیک و پزشکی رو به گسترش است. تهیه و ایجاد ذرات در اندازه نانو (کمتر از ۱۰۰ نانومتر) باعث افزایش نسبت سطح به حجم شده است و امکان واکنش آنها با مولکول های آلی و غیرآلی را بیشتر می کند [۲]. کاربرد نانوتکنولوژی در علم پزشکی استفاده از ذرات بسیار کوچک در زمینه های تشخیص و درمان سرطان های انسانی است که باعث ایجاد یک شاخه جدید علمی در سرطان شناسی (Oncology) تحت عنوان سرطان شناسی نانو (nano Oncology) شده است [۳]. نانو ذرات برای تصویربرداری از تومور، نشان دادن نشانگرهای زیستی سرطان و همچنین هدف دار نمودن حمل دارو بیشتر مورد توجه قرار گرفته است [۴]. بر اساس تحقیقات انجام شده در بین نانوساختارها، نانوذرات فلزی در کاربردهای زیستی مؤثر ترند و بررسی های انجام شده نیز نشان دهنده آن است که ۵۶ درصد سهم نانوذرات جهان به نانوذرات نقره اختصاص یافته است [۵].

نانوذرات نقره دارای کاربردهای بالقوه ای در عرصه علوم پایه زندگی بشر به ویژه در پزشکی، شیمی مواد غذایی، علم پزشکی قانونی، کشاورزی و لوازم آرایشی است [۶]. در این میان، مطالعات یانگر آن است که نانوذرات نقره نسبت به سایر نانوذرات آثار بیشتری در برابر باکتری ها و ویروس ها از خود نشان می دهد [۷]. به طور کلی خواص نانوذرات نقره را می توان تأثیر سریع، غیرسمی، غیرحساسیت زا، قابلیت تحمل شرایط مختلف (پایداری زیاد)، آب دوست بودن، سازگاری با محیط زیست، مقاوم در برابر حرارت، عدم ایجاد و افزایش و سازگاری در میکروارگانیسم، تأثیر داشتن روی باکتری ها، قارچ ها، از بین بردن ویروس ها نام برد [۸]. یون نقره به دلیل خواص آنتی بیوتیکی آن به مدت طولانی شناخته شده بود، اما به تازگی به دلیل ساخته شدن به صورت نانوذرات استفاده بیشتری یافته است [۹]. وجود این خاصیت ذرات نقره باعث شد تا امروزه در زیست شناسی و نانوزیست فناوری از اهمیت بالایی

۱). این قارچ‌ها زیرسطح خاک‌هایی که دارای بافت نرم و آهکی هستند یافت می‌شود. به‌همین علت تحت عنوان قارچ‌های زیرزمینی نیز مشهور هستند. اندام بارده این قارچ‌ها یک ماده غذایی سرشار از مواد ازته، نمک‌های معدنی کلروفسفات، چربی، کربن، اسیدهای آلی، آب و غیره است. ترکیب شیمیایی اندام‌های بارده بسته به میزان و نوع مواد موجود در خاک و گیاه با هم تفاوت زیادی داردند [۱۹].

بیشتر قارچ‌هایی که تولید اندام بارده زیرزمینی می‌کنند از دسته آسکومیست‌ها (Ascomycetes) است و تحت عنوان دنبلان (Truffle) شناسایی و معرفی می‌شوند [۱۸]. قارچ‌های دنبلان (*Tuber spp.*) معمولاً به صورت دسته‌ای در عمق ۳۰ سانتی‌متری در خاک و نزدیک به ریشه‌های گیاهان و درخت‌ها می‌رویند. این قارچ‌ها در گونه‌های مختلف به رنگ‌های قرمز تیره، خاکستری، سفید، بنفش و سیاه مشاهده می‌شوند (شکل).



شکل ۱ تصویر قارچ دنبلان

دارد. این خصوصیات آثار مثبت زیادی بر سلامت انسان دارد و از بیماری‌های مربوط به تنفس اکسیداتیو نظیر کرونر قلب، سرطان و سیروز کبدی (Hepatic cirrhosis) جلوگیری می‌کند [۲۲]. در پژوهش حاضر، هدف سنتز سبز نانوذرات نقره با استفاده از عصاره قارچ دنبلان و همچنین مقایسه سمیت نانوذرات نقره روی سلول‌های سرطانی پستان MCF-7 با روش 3-(4,5-Dimethylthiazol-2-yl)-MTT [diphenyltetrazolium bromide] ارزیابی و بررسی شد.

مواد و روش‌ها

تهیه عصاره آبی از قارچ

در ابتدا قارچ دنبلان (*Tuber spp.*) تهیه شده از شهر مشگین شهر اردبیل با آب مقطر به خوبی شستشو و پس از

قارچ خوارکی دنبلان یک نوع غده بسیار با ارزش از نظر تغذیه‌ای و دارویی است و از خواص زیستی می‌توان به آثار ضدپیروسی، ضدمیکروبی، ضداسیدانی، اشاره کرد. همچنین دارای ضداسیدان‌های طبیعی توکوفرول‌ها (Tocopherol)، اسید فلانونئیدها (Flavonoids)، کوئرستین‌ها (Quercetins)، سینامیک اسید (Cinnamic acid)، ترکیبات پیتیدی و فنولی است [۲۰]. این ترکیبات می‌توانند در شیمی درمانی انواع سرطان‌ها و بیماری‌های قلبی و عروقی و سایر بیماری‌ها مفید باشد و همچنین می‌توانند در تغذیه سالم به عنوان منبع ضداسیدانی مشتق شده به طور طبیعی استفاده شود [۲۱]. ضداسیدان‌ها با خشی کردن رادیکال‌های آزاد موجب کاهش آثار مخرب آن‌ها و پیشگیری از انواع بیماری‌ها می‌شود. این ترکیبات به خاطر خصوصیات احیاکنندگی و ساختار خود نقش مهمی در به دام انداختن رادیکال‌های آزاد، فلزات واسطه و حذف اکسیژن یگانه

ستز سبز و بررسی سمیت سلولی نانوذرات نقره

پراش اشعه ایکس از دستگاه پراش سنج پودری اشعه ایکس مدل Philips X'pert Pro ساخت کشور هلند با منبع لامپ آند مسی $\text{Cu K}\alpha$ استفاده شد. برای تعیین اندازه و توزیع پراکنده‌گی نانوذرات نقره ستزشده از عصاره قارچ دنبلان، میکروسکوپ الکترونی عبوری (LEO-912AB) با ولتاژ اعمالی ۱۲۰ کیلوولت برای گسیل اشعه الکترونی استفاده شد. ریخت‌شناسی نانوذرات نقره ستزشده از عصاره توسط دستگاه میکروسکوپ الکترون روبشی میدان گسیلی (Mira-Xmu) بررسی شد. برای آماده سازی نمونه تصویربرداری، پودر نانوذرات با لایه بسیار نازکی از طلا پوشش داده می‌شود تا باعث رسانای سطحی شود طوری که مسیر باریکه‌های الکترونی برگشتی را تغییر ندهد و همچنین پودر نانوذرات نقره باقی‌ماند. روی یک سطح هادی که بیشتر از جنس آلومینیوم است پخش شده باشد.

کشت سلول سرطانی MCF_7

رده سلولی سینه (MCF_7) از بانک سلولی انتیتو پاستور ایران تهیه شد و برای کشت سلول‌های سرطانی محیط کشت Roswell park (RPMI 1640) کامل شامل محیط کشت (memorial institute) حاوی ۱۰ درصد سرم جنین گاوی (Fetal bovine serum: FBS) و ۱ درصد آنتی‌بیوتیک پنی‌سیلین / استرپتومایسین (Penicillin/Streptomycin) تهیه و به درون فلاسک‌های مخصوص کشت سلولی اضافه شد و در انکوباتور با دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و ۹۵ درصد رطوبت و ۵ درصد CO_2 قرار داده شدند. زمانی که سلول‌ها ۸۰ درصد کف فلاسک را پر کردند، پاساژ صورت گرفت.

ستجش بقای سلول‌ها با استفاده از روش MTT

این روش بر فعالیت آنزیم سوکسینات دهیدروژناز میتوکندریایی سلول‌های زنده استوار است که طی آن محلول زرد رنگ MTT تحت تأثیر آنزیم به کریستال‌های نامحلول فورمازان (Formazan) بنفس رنگ تبدیل می‌شود. افزایش

خرد شدن به قطعات ریز، در محیط تاریک قرار داده شد تا به طور کامل خشک شود. برای تهیه عصاره آبی، ۱۰۰ گرم قارچ درون بشر ریخته شد و سپس ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر دوبار تقطیر شد به آن اضافه شد. سپس به مدت ۱۰ دقیقه با دمای ۹۰ درجه سانتی گراد جوشانده شد و پس از سرد شدن، توسط (Whatman filter paper 1) گردد جوشانده شد و پس از استفاده (Whatman filter paper 1) فیلتر و برای استفاده در یخچال نگهداری شد.

ستز نانوذرات نقره از عصاره قارچ

۱۰ سی سی از عصاره تهیه شده با ۹۰ سی سی محلول نیترات نقره ۱ میلی مولار مخلوط و محلول به مدت ۲۴ ساعت روی همزن قرار داده شد و میزان جذب محلول با استفاده از دستگاه اسپکتوفوتومتر UV2550 (Shimadzu) در محلوده ۳۰۰-۷۰۰ نانومتر بررسی شد. محلول حاوی نانوذرات ساخته شده توسط سانتریفوژ با سرعت ۱۲۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۱۵ دقیقه خالص‌سازی شد.

نانوذرات نقره ستزشده از عصاره قارچ دنبلان، برای تعیین اندازه، خواص ساختاری، خواص نوری و ریخت‌شناسی Fourier-transform infrared spectroscopy: FT-IR ایکس (X-ray diffraction)، میکروسکوپ الکترونی روشی Field-emission scanning electron microscopy: FESEM و میکروسکوپ الکترونی عبوری (microscopy: TEM) بررسی شد. طیف‌های مادون قرمز نمونه‌ها با دستگاه Brucker Tehsor27 ساخت آلمان با استفاده از قرص برومید پتاسیم (KBr) ثبت شد. در روش مادون قرمز ارتعاش پیوندها بررسی می‌شود که در اثر تغییر طول پیوند یا زاویه پیوند در مولکول‌ها صورت می‌گیرد. برای تعیین فازهای بلورین (کریستالی) نانوذرات نقره ستزشده، همچنین برای اندازه‌گیری ثابت‌های کریستالی نانوذرات نقره و محاسبه اندازه بلورک‌ها از الگوی پراش اشعه ایکس نمونه‌ها استفاده شد. برای تهیه الگوی

میلی لیتر از عصاره و نانوذره تیمار داده شد. سلول‌ها به مدت ۲۴ ساعت انکوبه شدند. بعد از سپری شدن زمان تیمار، محیط کشت رویی سلول‌ها خارج شد و به هر چاهک ۱۸۰ میلی لیتر محیط کشت بدون FBS به همراه ۲۰ میکرولیتر محلول MTT اضافه و پلیت سلولی به مدت ۴ ساعت دیگر انکوبه شد. پس از چهار ساعت محیط کشت هر چاهک تخلیه و در هر چاهک ۲۰۰ میکرولیتر DMSO (Dimethyl sulfoxide) (Dimethyl sulfoxide) (DMSO) اضافه و جذب سلول‌ها بعد از ۱۰ دقیقه در طول موج ۵۷۰ نانومتر توسط قرائت‌گر الایزا (ELISA reader) اندازه‌گیری شد. درصد سلول‌های زنده با استفاده از معادله زیر برای هر ردیف محاسبه شد:

$$\text{درصد سلول‌های زنده} = \frac{\text{قراءت گر الایزا}}{100} \times (\text{میانگین میزان جذب نوری سلول‌های کنترل})$$

ANOVA با میزان خطای ($P < 0.05$) به عنوان معنی‌دار در نظر گرفته شد.

صرف MTT و ایجاد کریستال‌های بیشتر و تولید رنگ بنفش پر رنگ، نشانه فعال بودن میتوکندری و حضور سلول‌های سالم در محیط است.

در این پژوهش، برای سنجش سمیت سلولی از آزمون MTT استفاده شد. برای این منظور، پس از تهیه سوسپانسیون سلولی از رده MCF_7 به مقدار ۱۰^۴ سلول زنده و سالم در ۲۰۰ میکرولیتر محیط کشت کامل داخل پلیت ۹۶ خانه کشت داده شد. پلیت‌ها به مدت ۲۴ ساعت انکوبه شد تا سلول‌ها به کف پلیت بعصبند. ردیف اول پلیت ۹۶ خانه به عنوان شاهد، ردیف دوم به عنوان کنترل و ردیف‌های بعدی به ترتیب با غلظت‌هایی برابر ۰/۱۲۵، ۰/۲۵، ۰/۰۵ و ۱ میلی‌گرم بر

تحلیل آماری با استفاده از نرم‌افزار SPSS 22 و آنالیز one way Analysis of variance: واریانس یک طرفه (



شکل ۲ ساخت نانوذرات نقره از عصاره قارچ دنبلان؛ (الف) محلول نیترات نقره، (ب) عصاره، (ج) ده دقیقه بعد از مخلوط شدن عصاره با نیترات نقره، (د) ۲۴ ساعت بعد از تکان دادن

نقره به وسیله عصاره قارچ دنبلان انجام شد. اولین نشانه تولید نانوذرات نقره تغییر رنگ نانوذرات نقره تغییر رنگ محلول است. رنگ فهیه‌ای تیره حاصل بعد از ۲۴ ساعت نشان از تولید نانوذرات نقره در محلول است که در شکل ۲ نشان داده شده است.

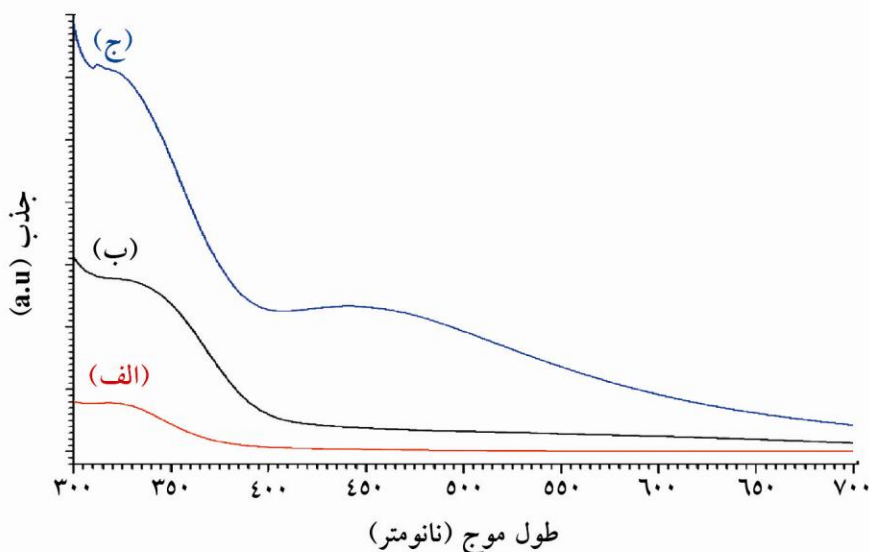
نتایج ساخت و طیف‌سنجی ماورای بنفش - مرئی نانوذرات

روش سنتز سبز نانوذرات نقره با استفاده از احیای یون‌های

ستز سبز و بررسی سمیت سلولی نانوذرات نقره

حالی که در عصاره چنین نقطه اوج جذبی مشاهده نمی شود. وجود نقطه اوج جذبی حداکثر در منحنی به دست آمده از عصاره به همراه نقره در محدوده ۴۰۰ الی ۴۵۰ یکی از نشانه های ستز نانوذرات نقره است.

نتایج طیف سنجی ماوراء بخش سرمه ای عصاره قارچ دبلان قبل و بعد از ستز نانوذرات نقره در شکل ۳ آورده شده است. همان طور که در شکل ۳ دیده می شود عصاره به همراه نقره در محدوده ۴۰۰ الی ۴۵۰ نانومتر نقطه اوج (Peak) جذبی دارد در



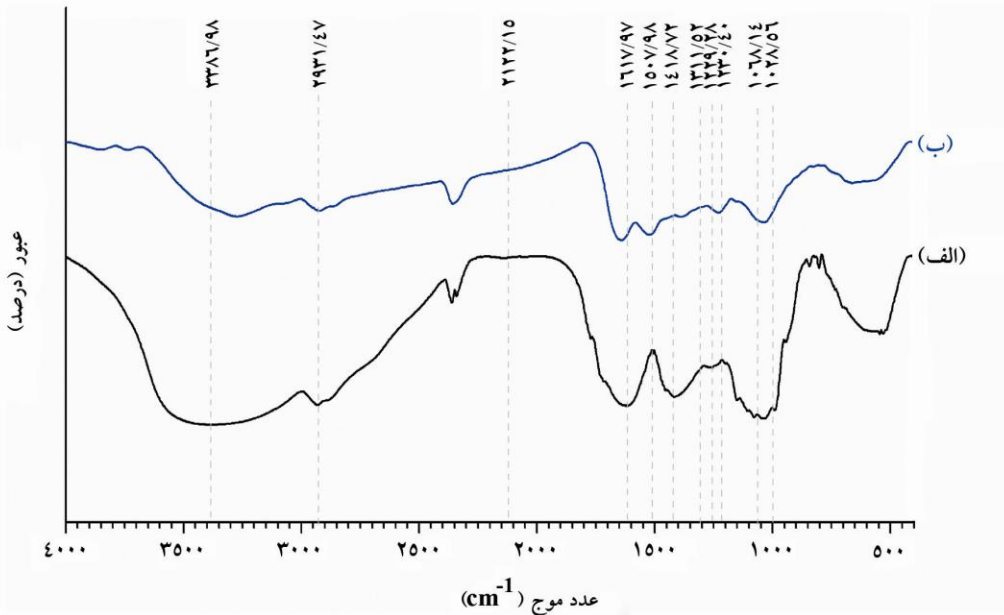
شکل ۳ جذب اسپکتروفوتومتری UV-Vis؛ (الف) نیترات نقره، (ب) عصاره قارچ دبلان، (ج) نانوذرات نقره

اندازه گیری ثابت های کریستالی نانوذرات نقره و محاسبه اندازه بلورک های نمونه ها، از رابطه شر (Scherrer equation) استفاده شد. در شکل ۵ طیف پراش پرتو اشعه ایکس نانوذرات ساخته شده در زمان ۲۴ ساعت نشان می دهد که نقاط اوج مشاهده شده در زوایای $38/22^{\circ}$ درجه، $44/19^{\circ}$ ، $64/60^{\circ}$ و $77/51^{\circ}$ درجه به ترتیب مطابق با صفحات کریستالی (۱۱۱)، (۲۰۰)، (۲۲۰) و (۳۱۰) بودند که دقیقاً متنطبق بر طیف استاندارد بالک نقره هستند. اندازه کریستالی نانوذرات نقره از رابطه شر $D = \frac{k\lambda}{2\sin\theta}$ به دست می آید که در رابطه فرق $k=0.9$ عامل شکلی است، λ طول موج پرتو ایکس و معادل $1.5406 A^{\circ}$ است. β پهنه ای کامل در نصف قله نقطه اوج پراش و θ زاویه مربوط به نقطه اوج پراش است. پهنه ای کم نقطه اوج ظاهر شده در $38/22^{\circ}$ درجه بیانگر اندازه کم

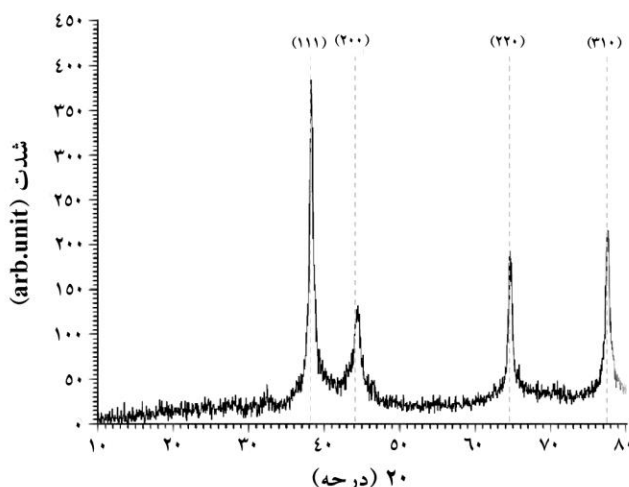
تعیین ویژگی های فیزیکو شیمیایی نانوذرات نقره طیف های مادون قرمز نمونه ها برای تعیین گروه های عاملی در ترکیبات با دستگاه طیف سنجی FT-IR و با استفاده از قرص KBr ثبت شد. عدد های موجی ۳۳۸۶، ۲۹۳۱، ۲۱۲۲، ۱۶۱۷، ۱۵۰۷، ۱۴۱۸، ۱۳۱۱، ۱۰۲۸ به ترتیب مربوط به ارتعاشات گروه های OH ارتعاشی الكل (هیدروکسیل)، متیل کششی غیر متقارن، C-O کربونیل، COOH کششی غیر متقارن کربوکسیلات، آمید (II)، خمثی (Scissoring) متیل، متیل کربوکسیلات، کششی ارتعاشی الكل هستند. طیف نانوذرات ساخته شده نیز به همین روش اندازه گیری شد (شکل ۴). برای تأیید کریستالی بودن نوع فلز تولید شده و همچنین

با ۲۵ نانومتر است.

این ذره است که از رابطه شرر اندازه کریستالی این نانوذرات برابر



شکل ۴ (الف) طیف FT-IR عصاره قارچ دنبلان (ب) طیف FT-IR نانوذرات نقره ساخته شده از عصاره قارچ دنبلان

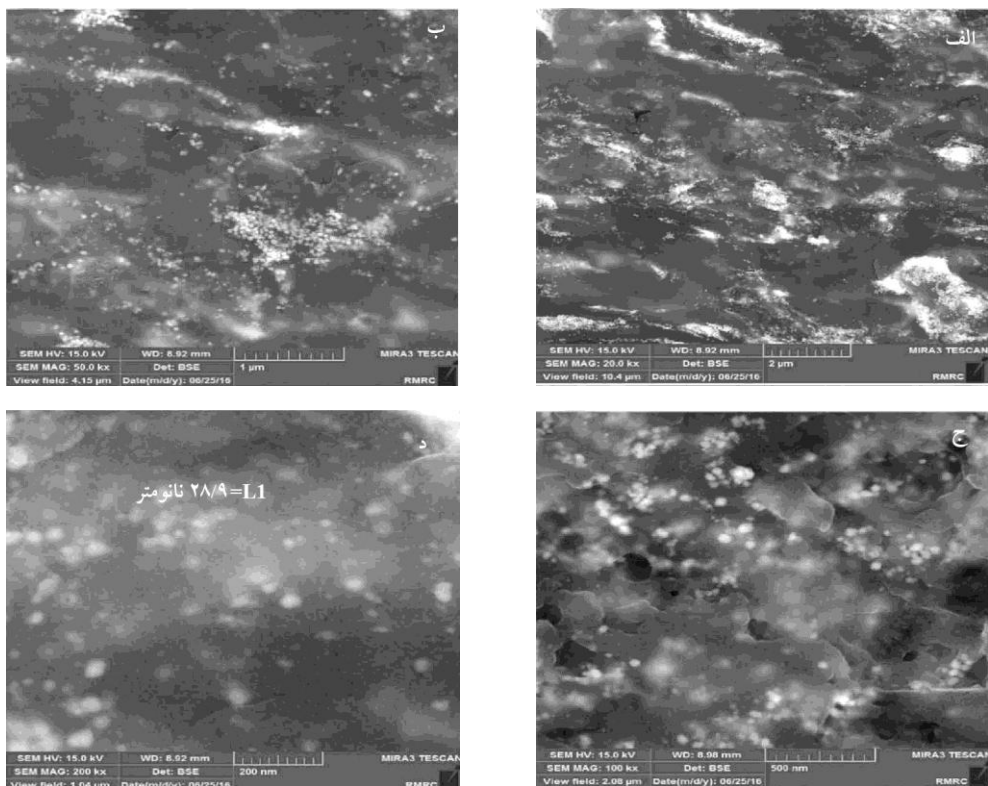


شکل ۵ الگوی پراش اشعه ایکس از نانوذرات نقره سنتز شده در مدت زمان ۲۴ ساعت از عصاره قارچ دنبلان

۱ میکرومتر و ۵۰۰ و ۲۰۰ نانومتر نشان می دهد که همه این بزرگنمایی ها برای یک نمونه تهیه شده است. تصاویر نشان می دهد که اندازه تقریبی نانوذرات ساخته شده در مدت زمان ۲۴ ساعت حدود ۲۹ نانومتر است.

ویژگی های ریخت شناسی و اندازه نانوذرات تولید شده با استفاده از دستگاه میکروسکوپ الکترونی رویشی گسیل میدانی بررسی شد. شکل ۶، تصاویر FESEM نانوذرات نقره سنتز شده با عصاره قارچ دنبلان را با بزرگنمایی های مختلف ۲ و

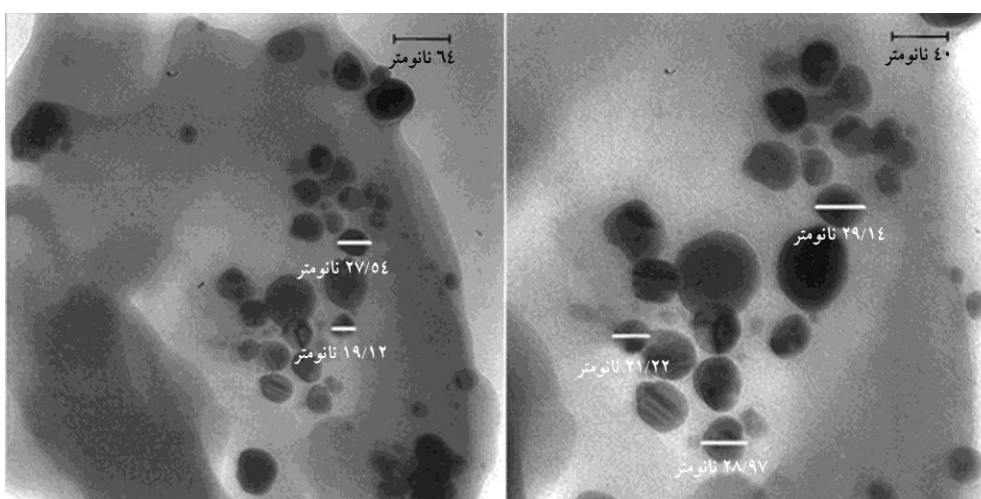
سنتر سبز و بررسی سمیت سلولی نانوذرات نقره



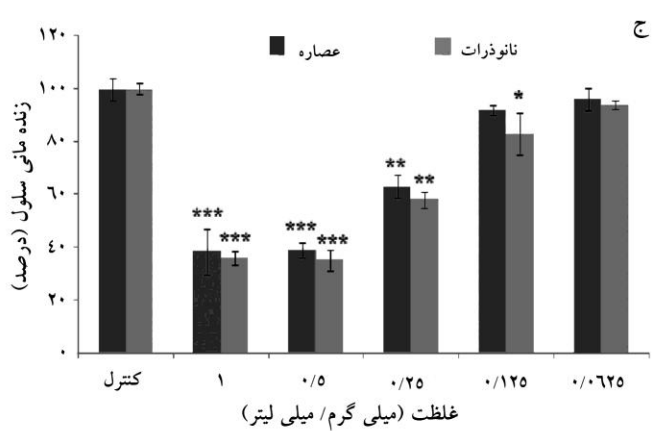
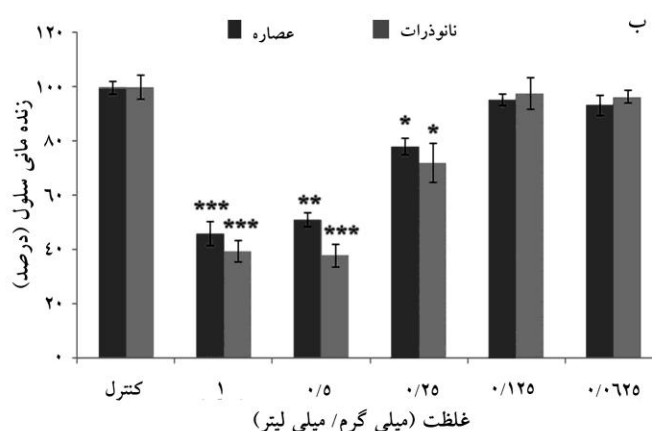
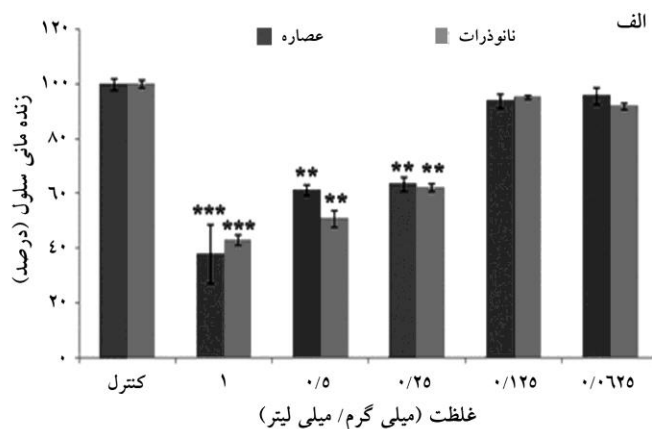
شکل ۶ تصاویر FESEM نانوذرات سنتز شده از عصاره آبی قارچ دنبلان

شکل نانوذرات است. با استفاده از تصاویر به دست آمده از TEM اندازه نانوذرات در ۲۴ ساعت بین ۱۵ تا ۳۰ نانومتر تعیین شد (شکل ۷).

برای پی بردن به اندازه دقیق، شکل و توزیع نانوذرات نقره تولید شده توسط عصاره قارچ از میکروسکوپ الکترونی عبوری استفاده شد، چون راهی مطمئن برای تعیین اندازه و



شکل ۷ تصاویر TEM نانوذرات نقره ساخته شده از عصاره آبی قارچ دنبلان



سنتر سبز و بررسی سمیت سلولی نانوذرات نقره

و استفاده از فشار، دما و انرژی بالا طی فرآیند واکنش اشاره کرد. با توجه به مشکلات عمدہای که در روش‌های شیمیایی و فیزیکی برای تولید نانوذرات نقره وجود دارد نیاز به توسعه روش‌های زیستی سازگار با محیط زیست، مقرر شده بصرفه بودن و فاقد مواد شیمیایی وجود دارد. یکی از روش‌ها، روش زیستی است که از همگرایی نانوفناوری و زیست فناوری حاصل شده و به سمت توسعه نانوزیست فناوری پیش می‌رود. ساخت زیستی نانوذرات نقره با استفاده از میکروارگانیسم‌ها، قارچ‌ها، گیاهان و جلبک‌ها جایگزین مناسب برای واکنش‌های معمول شیمیایی است. دلیل محکم برای تلاش برای ساخت نانوذرات نقره با استفاده از سامانه‌های زیستی این است که روش ایمن، ساده، با دوام، غیرسمی سازگار با محیط زیست و مقرر شده بصرفه است؛ به طوری که در دمای اتاق و بدون نیاز به فشار بالا قابل انجام است و هیچ‌گونه محصولات جانبی سمی تولید نمی‌کند [۱۹].

محصلی و همکاران نانوذرات نقره را با استفاده از عصاره بذر گیاه کنجد ساختند. در اثر احیای یون نقره و تولید نانوذرات نقره، رنگ نمونه‌ها از زرد کم رنگ به قهوه‌ای تغییر کرد و نشان دهنده تولید سوسپانسیون کلویدی نانوذرات نقره بود. تحلیل طیف فرابنفش-مرئی وجود نقطه اوج در ۴۲۰ نانومتر نشانگر ساخت زیستی این نانوذرات در عصاره است و تصویر TEM شکل نانوذرات را کروی و میانگین اندازه آن را در حدود ۱۴ نانومتر تعیین کرد [۲۳].

در تحقیق حاضر نیز ساخت نانوذرات به روش زیستی با استفاده از قارچ دنبلان انجام شد. تغییر رنگ مشاهده شده از زرد به قهوه‌ای پررنگ نشان دهنده احیای یون‌های نقره و تشکیل نانوذرات بود و اولین نشانه از تولید نانوذرات نقره محسوب می‌شود. طیف UV-Vis ثبت شده به طور کامل نشان دهنده افزایش ارتعاشات پلاسمن سطحی در طول موج ۴۵۰ نانومتر است [۲۴]. نمودار طیف جذبی نشان داد که λ_{max} در حدود ۴۲۰ نانومتر است که با نتایج سایر محققین هم خوانی دارد [۲۵-۲۸] همچنین وجود یک نقطه اوج در طیف جذبی

بررسی سمیت سلولی عصاره و نانوذرات نقره قارچ دنبلان روی سلول‌های سرطانی MCF_7 با روش MTT

نتایج حاصل از آزمون MTT با استفاده از تجزیه واریانس زنده مانی سلول‌های در سطح احتمال ۵ درصد و میانگین زنده مانی سلول‌ها بر حسب غلظت و شب خطی مقایسه میانگین زنده مانی سلول‌ها بررسی شد. نتایج MTT نشان داد که سلول‌های سرطانی MCF_7 در حضور غلظت‌های مختلف نانوذرات نقره ساخته شده به روش سبز از عصاره قارچ دنبلان (۶۲/۵ میکروگرم/میلی لیتر) اثر کشنده‌گی وابسته به غلظت و زمان نشان می‌دهد. مقدار IC50 برای مدت زمان ۲۴ ساعت برای عصاره و نانوذرات روی سلول‌های سرطانی MCF_7 به ترتیب ۷۳۰ و ۵۰۰ میکروگرم/میلی لیتر به دست آمد. مقدار IC50 برای مدت زمان‌های ۴۸ و ۷۲ ساعت برای عصاره و نانوذرات نیز به ترتیب ۵۰۰ و ۳۹۲ میکروگرم/میلی لیتر برای ۴۸ ساعت و ۳۹۸ و ۳۱۲ میکروگرم/میلی لیتر برای ۷۲ ساعت محاسبه شد. بررسی نمودار ستونی شکل ۸ مقایسه زنده مانی سلول‌ها با غلظت‌های مختلف عصاره و نانوذرات ساخته شده نشان می‌دهد که با افزایش غلظت و مدت زمان تیمار، کشنده‌گی نانوذرات و عصاره بیشتر شده است و با مقایسه IC50 محاسبه شده، عصاره و نانوذرات مشخص می‌شود که میزان IC50 نانوذرات پایین‌تر از عصاره است.

بحث

روش‌های مختلفی از جمله روش‌های شیمیایی و فیزیکی برای ساخت نانوذرات نقره در اندازه‌های مختلف وجود دارد. نانوذرات حاصل از این روش‌ها به دلیل استفاده از مواد شیمیایی سمی که نقش عوامل احیایی و تثبیت کننده را ایفا می‌کند، به شدت آتش زا است و در طبیعت به صورت تجزیه نشده باقی می‌ماند که در نهایت موجب آلودگی‌های شیمیایی محیط زیست می‌شود. از دیگر معایب این روش‌ها میزان تولید پایین

نانوذرات کاملاً کروی است و توزیع آنها نیز یکنواخت است. اندازه تقریبی نانوذرات ۲۹ نانومتر است و تصاویر بدست آمده از TEM نمونه‌ها به خوبی کروی شکل بودن، توزیع یکنواخت نانوذرات را نشان می‌دهد. در این تصاویر اندازه نانوذرات بین ۱۵ تا ۳۰ نانومتر تعیین شد. نتیجه فوق با نتیجه حاصل از پژوهش سایر محققین هم خوانی دارد [۲۷-۳۱]، البته لازم به ذکر است که تعییرات دما و pH و مدت زمان و غلظت‌های مختلف بر هم کنش محلول نمکی و عصاره مورد نظر می‌تواند بر دامنه تعییرات اندازه نانوذرات تأثیر داشته باشد [۳۲].

وانگ (Wang) و همکاران خواص زیستی قارچ خوراکی دنبالان را مطالعه کردند. در این بررسی فعالیت‌های زیستی بالقوه قارچ مانند آثار ضدویروسی، ضدمیکروبی، ضداسیدانی، ضدالتهابی، و ضد میکروب سل این قارچ مشخص شد [۲۰]. در مطالعه‌ای صفاتی پور و همکارانش نانوذرات نقره را با استفاده از گل شمعدانی در اندازه ۱-۱۰ نانومتر و متوسط ۶ نانومتر ساختند. در غلظت ۱ میلی گرم/میلی لیتر نانوذرات نقره از رشد سلول‌های سرطانی تا ۳۰ درصد جلوگیری کرد و در غلظت ۵ میلی گرم/میلی لیتر بیش از ۶۰ درصد از رشد آن‌ها جلوگیری کرده است [۵].

طی مطالعه‌ای سلیمان (Sulaiman) و همکاران سترز سبز نانوذرات نقره با استفاده از احیای عصاره برگ گیاهی *Eucalyptus chapmaniana* علیه رده سلولی لوسمی میلوبئید HL-60 myeloid (HL-60 leukemia) انجام دادند. تشکیل نانوذرات نقره مبتنی بر تعییر از زرد کم رنگ به قهوه ای تیره و تشکیل یک پیک شدید توسط اسپکتروفوتومتر UV-Visible در محدوده ۴۳۰ نانومتر به ثبت رسیده است. در مطالعه آن‌ها سمیت نانوذرات نقره در زمان‌های ۱۲، ۲۴، ۲۴ ساعت بررسی شد. نتایج حاصل از آزمون MTT نشان‌دهنده کاهش درصد زنده بودن سلول‌های HL-60 به صورت وابسته به غلظت در غلظت ۲ میلی مولار بر میلی لیتر در ۲۴ ساعت بود. این نانوذرات منجر به کشنیدگی ۸۵ درصدی این رده سلولی سرطانی شده بود [۳۳].

دلالت بر شکل کروی و ایزوتروپ ذرات است. طیف‌های مادون قرمز نمونه‌ها برای تعیین گروه‌های عاملی در ترکیبات با دستگاه طیف‌سنجی FT-IR ثبت شد. با مقایسه طیف‌های نانوذرات با عصاره این نتیجه حاصل شد که تعییر باند از فرکانس ۳۳۸۶ عصاره به ۳۲۷۳ در نانوذره و تعییر فرکانس ۱۶۱۷ عصاره به فرکانس ۱۶۴۱ در نانوذره و نیز تعییر باند ۱۳۱۱ عصاره به فرکانس ۱۴۱۷ در نانوذره بیانگر پیوند یون‌های نقره با گروه‌های هیدروکسیل و گروه کربوکسیلات است. ایجاد نقطه اوج ضعیف و جدیدی در مقایسه با عصاره در فرکانس ۱۷۸۰ و حذف نقطه اوج ۲۱۲۲ در طیف نانوذره بیانگر ارتعاش کششی کربونیل است و وجود آن دلیل بر احیای یون‌های نقره از عصاره است و نشان دهنده خاصیت اکسیدکنندگی قوی عصاره قارچ دنبالان است (اکسیدکنندگی گروه‌های هیدروکسیل و کربونیل). براساس این تعییرات (جابه جایی) در باندهای مربوط به گروه‌های کربونیل و هیدروکسیل و همچنین کم شدن شدت (یا از بین رفتن) گروه‌های کربونیل و ظهر نقطه اوج کربونیل جدید می‌توان به نقش این گروه‌ها در عصاره قارچ دنبالان در ساخت نانوذرات نقره اشاره کرد. همچنین وجود نقطه اوج آمیدی (II) در ۱۵۰۷ در عصاره در مقایسه با نقطه اوج ۱۵۸۳ نانوذره بیانگر پیوند نانوذرات نقره با گروه‌های آمین (I) و (II) آزاد موجود در ساختار پروتئین‌ها است. در این مطالعه با استفاده از روش XRD از وجود و ساخت نانوکریستال‌های نقره توسط عصاره قارچ دنبالان اطمینان حاصل شد. چهار نقطه اوج مجزا در زوایای ۴۴/۱۹، ۳۸/۲۲، ۶۴/۶۰ و ۶۷/۵۱ درجه که به ترتیب مطابق با صفحات کریستالی (۱۱۱)، (۲۰۰)، (۲۲۰) و (۳۱۰) بودند که منطبق بر طیف استاندارد بالک نقره هستند. با استفاده از این الگو اندازه نانوکریستال‌های نقره مورد بررسی قرار گرفت. به طوری که اندازه نانوکریستال‌ها در نانوذرات ستزشده ۲۵ نانومتر به دست آمد که این یافته کاملاً با نتایج حاصل از پژوهش سایر محققین هم خوانی دارد [۲۵-۲۹].

تصاویر به دست آمده از FESEM نشان داد که شکل

سنتر سبز و بررسی سمیت سلولی نانوذرات نقره

ذکر شده باعث شده است که نانوذرات نقره حاصل با استفاده از عصاره قارچ دنبالان دارای آثار مهاری بهتری نسبت به عصاره روی سلول های سرطانی سینه MCF-7 از خود نشان دهد. البته لازم به ذکر است که خود عصاره قارچ دنبالان نیز اثر کشنده گی بر سلول های سرطانی سینه MCF-7 دارد ولی در مقایسه با نانوذرات حاصل از عصاره قارچ اثر کمتری دارد؛ بنابراین خود قارچ دنبالان نیز می تواند برای از بین بردن سلول های سرطانی استفاده شود. با توجه به مطالعات فوق می توان نتیجه گرفت قارچ دنبالان به علت خواص دارویی می تواند به عنوان گزینه مناسب در تولید نانوذرات به روش سبز مطرح باشد. در میان روش های تولید نانوذرات، روش تولید سبز روشی پاک، ارزان، کم خطر و سازگار با محیط زیست محسوب می شود. نانوذرات نقره که با این روش تولید می شود به علت عدم به کار گیری مواد شیمیایی خطرناک این پتانسیل را دارد تا در صنایع مرتبط با سلامت انسان مانند بهداشت و درمان استفاده شود و نیز نانوذرات نقره حاصل با استفاده از عصاره این قارچ دارای آثار مهاری بهتری نسبت به عصاره روی سلول های سرطانی سینه MCF-7 است.

تشکر و قدردانی

بدین وسیله از معاونت محترم پژوهشی و مرکز تحقیقات سلول های بنیادی دانشگاه آزاد اسلامی واحد اردبیل که نویسنده گان مقاله حاضر را در اجرای هر چه بهتر تحقیق یاری کردند صمیمانه سپاسگزاری می شود.

در این پژوهش نیز، آثار سمیت نانوذرات ساخته شده پس از تعیین خواص فیزیکی و شیمیایی روی سلول های سرطانی سینه MCF-7 آزمون MTT بررسی شد. نتایج نشان داد که با افزایش غلظت و مدت زمان تیمار کشنده گی بیشتر شده و مدت زمان ۷۲ ساعت بیشترین اثر کشنده گی را دارد. میزان IC₅₀ محاسبه شده برای عصاره و نانوذرات نشان داد که IC₅₀ نانوذرات کمتر از عصاره بوده است بدین معنی که نانوذرات کشنده گی بیشتری نسبت به عصاره دارد و یکی از اهداف پژوهش نیز همین بوده است. نانوذرات نقره حاصل با استفاده از عصاره قارچ دنبالان بر سلول های سرطانی سینه MCF-7 بود. به نظر می رسد دلیل آن ناپایداری پتانسیل غشایی پلاسمای توسط نانوذرات نقره باشد که نتیجه آن کاهش سطح آدنوزین تری فسفات (ATP) درون سلول است. این عمل با هدف قرار دادن غشای سلول انجام می شود و چون بین غشای سلول های سرطانی و طبیعی از لحاظ اندازه منافذ و ریخت شناسی تفاوت های وجود دارد باعث مرگ سلول می شود. همچنین نانونقره فقط به سطح غشای سلولی نمی چسبد بلکه به درون سلول ها هم نفوذ می کند، نانونقره پس از نفوذ به داخل سلول می تواند با تأثیر روی سامانه تنفسی سلول (فرآیند فسفوریلاسیون اکسیداتیو) در میتوکندری باعث ایجاد اختلال در عملکرد آن شود. علاوه بر این آثار نانوذرات نقره در افزایش بیان ژن پروتئاز کاسپاز ۳ در سلول های سرطانی و القای مرگ برنامه ریزی شده سلولی در مطالعات مختلف نشان داده شده است [۳۴-۳۶]. بنابراین مجموعه ای از عوامل

منابع

- [1] Thakkar KN, Mhatre SS, Parikh RY. Biological synthesis of metallic nanoparticles. Nanomedicine 2010; 6(2): 257-62.
- [2] Zaboli K, Aliarabi H, Bahari AA, Abbasalipourkabir R. Role of dietary nano-zinc oxide on growth performance and blood levels of mineral: A study on in Iranian Angora (Markhoz) goat kids. J Pharm Health Sci 2013; 2(1): 19-26.
- [3] Jain KK. Nanotechnology in clinical laboratory diagnostics. Clin Chim Acta 2005; 358(1-2): 37-54.

- [4] Bahreini E, Aghaiy Pour K, Abbasalipourkabir R, Mokarram AR, Goodarzi MT, Saidijam M. Preparation and nanoencapsulation of L-asparaginase II in chitosan-tripolyphosphate nanoparticles and in vitro release study. *Nanoscale Res Lett* 2014; 9(1): 340.
- [5] Safaepour M, Shahverdi AR, Shahverdi HR, Khorramizadeh MR, Gohari AR. Green Synthesis of Small Silver Nanoparticles Using Geraniol and Its Cytotoxicity against Fibrosarcoma-Wehi 164. *Avicenna J Med Biotechnol* 2009; 1(2): 111-5.
- [6] Vanaja M, Annadurai G. Coleus aromaticus leaf extract mediated synthesis of silver nanoparticles and its bactericidal activity. *Applied Nanoscience* 2013; 3(3): 217-23.
- [7] Bala M, Arya V. Biological synthesis of silver nanoparticles from aqueous extract of endophytic fungus Aspergillus Fumigatus and its antibacterial action. *International Journal of Nanomaterials and Biostructures* 2013; 3(2): 37-41.
- [8] Tolaymat TM, El Badawy AM, Genaidy A, Scheckel KG, Luxton TP, Suidan M. An evidence-based environmental perspective of manufactured silver nanoparticle in syntheses and applications: a systematic review and critical appraisal of peer-reviewed scientific papers. *Sci Total Environ* 2010; 408(5): 999-1006.
- [9] Real PJ1, Cao Y, Wang R, Nikolovska-Coleska Z, Sanz-Ortiz J, Wang S, Fernandez-Luna JL. Breast cancer cells can evade apoptosis-mediated selective killing by a novel small molecule inhibitor of Bcl-2. *Cancer Res* 2004; 64(21): 7947-53.
- [10] Jia Z, Sun H, Gu Q. Preparation of Ag nano particles with triethanolamine as reducing agent and their antibacterial property. *Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects* 2013; 419: 174-9.
- [11] Philip D. Green synthesis of gold and silver nano particles using Hibiscus rosa. *Physica E: Low-dimensional Systems and Nanostructures* 2010; 42(5): 1417-24.
- [12] Dubey SP, Lahtinen M, Silanpaa M. Tansy fruit mediated greener synthesis of silver and gold nano particles. *Process Biochemistry* 2010; 45(7): 1065-71.
- [13] Shen JM, Gao FY, Yin T, Zhang HX, Ma M, Yang YJ, Yue F. CRGD-functionalized polymeric magnetic nanoparticles as a dual-drug delivery system for safe targeted cancer therapy. *Pharmacological Research* 2013; 70(1): 102-15.
- [14] Awwad AM, Salem NM, Abdeen AO. Green synthesis of silver nanoparticles using carob leaf extract and its antibacterial activity. *Int J Ind Chem* 2013; 4: 29.
- [15] Pantidos N, Horsfall LE. Biological Synthesis of Metallic Nanoparticles by Bacteria, Fungi and Plants. *J Nanomed Nanotechnol* 2014; 5: 233.
- [16] Wang Y, He X, Wang K, Zhang X, Tan W. Barbated Skullcup herb extract-mediated biosynthesis of gold nanoparticles and its primary application in electrochemistry. *Colloids Surf B Biointerfaces* 2009; 73(1): 75-9.
- [17] Ahmad N, Sharma S, Alam MK, Singh VN, Shamshi SF, Mehta BR, Fatma A. Rapid synthesis of silver nanoparticles using dried

سنتر سبز و بررسی سمیت سلولی نانوذرات نقره

- medicinal plant of basil. *Colloids Surf B Biointerfaces* 2010; 81(1): 81-6.
- [18] Miller RM, Smith CI, Jastrow JD, Bever JD. Mycorrhizal status of the genus Carex (Cyperaceae). *Am J Bot* 1999; 86(4): 547-53.
- [19] Rahmani HR, Mohamadi-Goltapeh E. Six Forest Species of Truffles. *Plant Pathology Science* 2016; 5(2): 1-12.
- [20] Wang S, Marcane MF. The biochemistry and biological properties of the world's most expensive underground edible mushroom; Truffles. *Food Research International* 2011; 44(9): 2567-81.
- [21] Eilbert F, Engler-Lohr M, Anke H, Sterner O. Bioactive sesquiterpenes from the basidiomycete Resupinatus leightoni. *J Nat Prod* 2000; 63(9): 1286-7.
- [22] Pokorný J. Natural antioxidants for food use. *Trends in Food Science & Technology* 1991; 2: 223-7.
- [23] Mohasseli T, Poursidi Sh. Green synthesis and characterization of silver nanoparticles using aqueous extract of Sesamum indicum seeds. *Biotechnology Tarbiat Modares University* 2015; 6(1): 10-20. (Persian) Available from: http://biot.modares.ac.ir/article_13481_en.html
- [24] Thangaraju N, Venkatalakshmi RP, Chinnasamy A, Kannaiyan P. Synthesis of Silver Nanoparticles and the Antibacterial and Anticancer Activities of the Crude Extract of Sargassum Polycystum C. Agardh. *Nano Biomed Eng* 2012; 4(2): 89-94.
- [25] Mittal AK, Chisti Y, Banerjee UC. Synthesis of metallic nanoparticles using plant extracts. *Biotechnol Adv* 2013; 31(2): 346-56.
- [26] Jagtap UB, Bapat VA. Green synthesis of silver nanoparticles using Artocarpus heterophyllus lam. Seed extract and its antibacterial activity. *Industrial Crops and Products* 2013; 46: 132-7.
- [27] Song JY, Kim BS. Rapid biological synthesis of silver nanoparticles using plant leaf extracts. *Bioprocess Biosyst Eng* 2009; 32(1): 79-84.
- [28] Honary S, Barabadi H, Gharaei-Fathabad E, Naghibi F. Green synthesis of silver nanoparticles induced by the fungus Penicillium citrinum. *Trop J Pharm Res* 2013; 12(1): 7-11.
- [29] Shankar SS, Rai A, Ahmad A, Sastry M. Rapid synthesis of Au, Ag, and bimetallic Au core-Ag shell nanoparticles using Neem (*Azadirachta indica*) leaf broth. *J Colloid Interface Sci* 2004; 275(2): 496-502.
- [30] Méndez-Vilas A. Bionanoparticles: Synthesis and antimicrobial applications. In: *Science against microbial pathogens: communicating current research and technological advances*. 1th ed, Spain: Formatec Research Center, 2011; p: 228-44.
- [31] Shahverdi AR, Minaeian S, Shahverdi HR, Jamalifar H, Nohi AA. Rapid syn-thesis of silver nanoparticles using cult-ureesupernatants of Enterobacteria: a no-vel biological approach. *Process Biochemistry* 2007; 42(5): 919-23.
- [32] Sankar R1, Karthik A, Prabu A, Karthik S, Shivashangari KS, Ravikumar V. *Origanum vulgare* mediated biosynthesis of silver nanoparticles for its antibacterial and anticancer activity. *Colloids Surf B Biointerfaces* 2013; 108: 80-4.
- [33] Sulaiman GM, Mohammed WH, Marzoog

- TR, Al-Amiery AA, Kadhum AA, Mohamad AB. Green synthesis, antimicrobial and cytotoxic effects of silver nanoparticles using Eucalyptus chapmaniana leaves extract. *Asian Pac J Trop Biomed* 2013; 3(1): 58-63.
- [34] Santhoshkumar T, Rahuman AA, Bagavan A, Marimuthu S, Jayaseelan C, Kirthi AV, Kamaraj C, Rajakumar G, Zahir AA, Elango G, Velayutham K, Iyappan M, Siva C, Karthik L, Rao KV. Evaluation of stem aqueous extract and synthesized silver nanoparticles using *Cissus quadrangularis* against *Hippobosca maculata* and *Rhipicephalus (Boophilus)* microplus. *Exp Parasitol* 2012; 132(2): 156-65.
- [35] Mafune F, Kohno JY, Takeda Y, Kondow T, Sawabe H. Structure and stability of silver nanoparticles in aqueous solution produced by laser ablation. *J Phys Chem B* 2000; 104(35): 8333-7.
- [36] Kooyati R, Nagati V, Merugu R, Manthurpadigya P. Biological synthesis of silver nanoparticles using *Raphanus sativus* var. *Longipinnatus* leaf extract and evaluation of their antioxidant and antibacterial activity. *International Journal of Medicine and Pharmaceutical Sciences (IJMPS)* 2013; 3(4): 89-100.