

## 한국과 중국의 자두나무(*Prunus salicina*) 잎 추출물의 항산화 활성

송원섭, 윤재호\*, 양덕춘<sup>1)</sup>, 진영숙, 리소화<sup>2)</sup>, 장애민<sup>3)</sup>

순천대학교 식물생산과학부, <sup>1)</sup>경희대학교 한방재료가공학과, <sup>2)</sup>중국과학원 식물연구소,  
<sup>3)</sup>중국과학원 유전과발육생물학연구소

### 연구목적

자두(*Prunus salicina*)는 식물분류학상 앵두나무과(Prunoideae), 자두속(*Prunus* L.), 자두아속(*Prunophora* (Nec) Focke)에 속한다. 자두의 품종 분류에는 크게 유럽계, 일본계, 미국계 자두나무로 나눌수 있는데, 자두 기본종 중 우리나라에서는 *P. salicina*(2n=2x=16)와 *P. domestica*(2n=6x=48)에서 유래된 품종들이 가장 널리 재배되고 있다. 약용적인 가치가 뚜렷하지 않지만 항산화 효과가 높은 매실나무, 복숭아나무와 같은 자두속에 속하고 있다. 그래서 본 연구는 이러한 자두나무의 항산화 활성 효과를 알아보기 위해서 중국과 한국에서 각각 채취한 잎을 공시재료로 하여 그 추출물에 대한 항산화 활성을 조사하였다.

### 재료 및 방법

공시재료는 中國에서 채취한 자두나무(*Prunus salicina*)와 한국에서 채취한 자두나무의 잎을 음건한 후 각각 500g을 공시재료로 사용하였다. 잘게 자른 다음 잎은 엽록소를 제거하기 위하여 CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(5L)에 2일간 2회 엽록소를 추출한 후 Lead acetate 10%(w/v) 용액으로 엽록소를 걸러내어, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 분획을 따로 항산화 활성 측정에 이용하였고, 엽록소를 걸러낸 잎을 MeOH(5L)에 담궈 2일간 2회 추출하여 40°C의 중탕에서 감압농축하여 MeOH 추출물을 얻었다. MeOH 추출물을 용매 분획하기 위해 농축물에 중류수를 혼탁시킨 후, 분획 플라스크를 이용하여 n-Hexane, Ethyl acetate(EtOAc) 및 n-Butanol(BuOH)을 사용하여 순차적으로 용매 분획하였고, 각각 분획의 일정량을 MeOH에 녹여 DPPH(1,1-diphenyl-2-2-picrylhydrazyl, Sigma) free radical 소거법에 의해 항산화 활성을 측정하였다. 여러 농도의 시료를 4mL의 MeOH에 녹여, DPPH 용액( $1.5 \times 10^{-4}$  M DPPH in MeOH) 1mL를 첨가한 후, 30분간 실온에 방치한 후 517nm에서 흡광도를 측정하여, 천연 항산화제인 α-tocopherol과 합성 항산화제인 BHA와 비교하였다.

### 결과 및 고찰

중국의 자두나무 잎 추출물과 한국 자두나무 잎 추출물의 항산화 활성을 비교하여 보았다. 중국의 자두나무 잎 추출물에서는 항산화 활성이 EtOAc 분획에서 RC50 에 필요한 량이 32 μg 으로 가장 강한 활성을 나타내었고, 한국 자두나무에서는 BuOH 분획에서 RC50이 29μg 으로 가장 강한 활성을 나타내었다.