

## اثربخشی عصاره‌ی شیرین‌بیان در درمان ملاسمایی بالینی تصادفی، دوسوکور و دارای گروه شاهد

**زمینه و هدف:** ملاسما یک اختلال رنگ‌دانه‌ای شایع و اکتسابی است که با ایجاد ضایعات هیپرپیگماتنته در نواحی در معرض آفتاب، به خصوص در ناحیه‌ی صورت می‌گردد. این مطالعه با هدف مقایسه‌ی اثربخشی کرم ۴٪ عصاره‌ی شیرین‌بیان تهیه‌شده با فناوری نانو با دارونما در مبتلایان به ملاسما انجام شد.

**روش اجرا:** این کارآزمایی بالینی تصادفی شده، دوسوکور و دارای گروه شاهد دارونما، روی ۴۴ بیمار زن مراجعه‌کننده به درمانگاه پوست بیمارستان آموزشی درمانی افضلی‌پور کرمان که تشخیص بالینی ملاسما برای آن‌ها داده شده بود، انجام گرفت. شاخص تعییریافته وسعت و شدت ملاسما (MMASI) در هر شروع درمان و هفته‌های ۸، ۱۲ و ۱۶ تعیین و اثربخشی مداخلات در چهار گروه پاسخ کامل، پاسخ قابل توجه، پاسخ ننسی و عدم پاسخ طبقه‌بندی شد.

**یافته‌ها:** چهل بیمار زن مبتلا به ملاسما وارد مطالعه شدند و درمان را تا پایان ادامه دادند. میانگین و انحراف معیار (MMASI) در گروه مداخله از  $(11.0 \pm 2.7)$  به  $(11.0 \pm 0.6)$  و در گروه کنترل از  $(11.25 \pm 2.9)$  به  $(11.37 \pm 1.2)$  در پایان هفته‌ی دوازدهم کاهش یافت.  $(P < 0.001)$ .

**نتیجه‌گیری:** عصاره‌ی شیرین‌بیان می‌تواند به عنوان یک عامل روش‌کننده‌ی پوست با حداقل اثرات ناخواسته در درمان بیماری ملاسما مورد استفاده قرار گیرد. حامل‌های میکرو/نانوذرات لیپیدی جامد با ارائه‌ی خواص منحصر به فرد از جمله اندازه‌ی کوچک، سطح تماس بیشتر، بارگیری حجم زیادی از دارو و فعل و انفعال بهتر در واکنش‌های دارویی عملکرد دارو را بهبود بخشند.

**کلیدواژه‌ها:** ملاسما، عصاره‌ی شیرین‌بیان، کارآزمایی بالینی، نانوذرات لیپیدی جامد

دریافت مقاله: ۱۳۹۴/۰۹/۲۴ پذیرش مقاله: ۱۳۹۴/۱۰/۲۸

پوست و زیبایی؛ بهار ۱۳۹۵، دوره‌ی ۷ (۱): ۱-۹

<sup>۱</sup> دکتر سیمین شمسی میمندی  
<sup>۲</sup> دکتر سیاوش محمدزاده شانه‌ساز  
<sup>۳</sup> دکتر مهدی انصاری دوگاهه  
<sup>۴</sup> دکتر یونس جهانی

۱. مرکز تحقیقات پوست و لیشمانيوز جلدی، دانشکده‌ی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران
۲. گروه پوست، دانشکده‌ی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران
۳. مرکز تحقیقات فارماستیکس، دانشکده‌ی داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران
۴. گروه آمار و اپیدمیولوژی، دانشکده‌ی بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران

نویسنده‌ی مسئول:  
دکتر سیاوش محمدزاده شانه‌ساز

کرمان، بیمارستان افضلی‌پور، مرکز تحقیقات پوست و لیشمانيوز جلدی  
پست الکترونیک:  
mdsiavash@yahoo.com

تعارض منافع: اعلام نشده است.

مقدمه

که با ایجاد ملاسما مرتبط است، قرارگرفتن در معرض نور خورشید می‌باشد.<sup>۳</sup> از جمله سایر عوامل مرتبط با ایجاد ملاسما می‌توان به قرارگرفتن در معرض پرتوهای فرابنفش، هورمون‌های دوره‌ی بارداری، مصرف قرص‌های پیشگیری از بارداری، اختلالات غدد نظیر اختلال عملکرد غده‌ی تیروئید، سابقه‌ی خانوادگی ملاسما، مصرف محصولات آرایشی و مصرف داروهای ضدصرع و فتوتوکسیک اشاره کرد.<sup>۳-۶</sup>

تعداد، میزان ذخیره‌ی ملانین و محل سلول‌های ملانیزه‌شده به همراه عوامل دیگری چون میزان هموگلوبین، رنگ پوست را تعیین می‌نمایند.<sup>۱,۶</sup> ملاسما بیماری شایع و اکتسابی است که با پچ‌های قرینه‌ی هیپرپیگماتنه با حاشیه‌های نامنظم مشخص شده و در بیشتر موارد در صورت رخ می‌دهد. از مهم‌ترین عاملی

مطالعات بالینی و تجربی اثرات درمانی در زمینه‌ی اختلالات دستگاه تنفسی، گوارشی<sup>۱۰</sup> و پوستی، خواص ضدالتهابی، ضدویروسی<sup>۱۱، ۱۲</sup>، ضدمیکروبی، آنتی‌اکسیدان، ضدسرطانی و همچنین تقویت سیستم ایمنی برای این گیاه مشخص شده است. جنبه‌های روانی و اجتماعی بیماری ملاسما تقریباً همیشه سلامت عمومی بیماران را تحت تأثیر قرار می‌دهد و اثر آشکاری بر کیفیت زندگی مبتلایان داشته و همچنین خودپنداری فرد و اعتمادبه‌نفس بیمار را تحت تأثیر قرار می‌دهد.<sup>۱۳</sup> با توجه به رویش طبیعی گیاه شیرین‌بیان در پهنه‌ی وسیعی از کشور ایران، کم عارضه‌بودن آن و یافته‌های موفقیت‌آمیز در استفاده از این عصاره، این مطالعه با هدف مقایسه اثربخشی کرم ۴٪ عصاره‌ی این گیاه که با بهره‌گیری از فناوری نانوذرات لیپیدی جامد تهیه شده بود با دارونما در مبتلایان به ملاسما طراحی و انجام شد. براساس دانسته‌های پژوهشگران تا پیش از این مطالعه، پژوهشی با این فرمولاسیون در داخل و خاج از کشور انجام نشده است.

### روش اجرا

مطالعه‌ی حاضر به صورت یک کارآزمایی بالینی تصادفی شده، دوسوکور و دارای گروه شاهد دارونما، روی ۴۴ بیمار زن مراجعه کننده به درمانگاه پوست بیمارستان آموزشی درمانی افضلی پور کرمان با تشخیص بالینی ملاسما انجام گرفت. توالی تصادفی‌سازی بیماران با استفاده از شماره‌های تصادفی تولید شده توسط کامپیوتر و نسخه‌ی ۱۵ نرم‌افزار Mini-tab انجام شد. معیارهای ورود به مطالعه عبارت بودند از تشخیص بالینی ملاسما، جنسیت مؤنث، سن بین ۲۰ تا ۴۰ سال و عدم استفاده از هر نوع درمان برای ملاسما در شش ماه پیش از آغاز مطالعه. معیارهای واردنشدن به مطالعه شامل بارداری، شیردهی، سابقه‌ی حساسیت به گیاه شیرین‌بیان، درمان با داروهای ضدبارداری خوراکی هنگام انجام مطالعه و مصرف دارو به علت بیماری‌های دیگر بود.

علاوه‌بر فرآورده‌های ضدآفاتاب که جزء جدایی‌ناپذیر درمان ملاسما هستند، برای درمان این بیماری روش‌های درمانی مختلفی توصیه شده است که از میان آن‌ها می‌توان به ترکیبات کاهش‌دهنده‌ی تولید ملانین، پیلینگ شیمیایی (اسید گلیکولیک و اسید سالیسیلیک)، درمان با لیزر (به‌طور مثال لیزر اربیوم فرکشنال با طول موج ۱۵۵۰ نانومتر و لیزر Q-switched ruby) و درمان‌برشن اشاره کرد.

از داروهای مورد استفاده می‌توان هیدروکینون (hydroquinon) را نام برد که به عنوان درمان استاندارد انواع مختلف هیپرپیگماتیاسیون پوستی در ایالات متحده امریکا و بسیاری از کشورهای دیگر به کار می‌رود. عوارض گزارش شده به‌دلیل مصرف این دارو شامل تحریک پوستی، درماتیت تماسی، سمتی دارو برای ملانوسیت‌ها، دیگماتیاسیون پوست و exogenous ochronosis می‌باشد که عموماً در افراد سیاه‌پوست و به‌دلیل مصرف طولانی مدت آن بروز می‌کند.<sup>۷</sup> با توجه به این عوارض، یافتن داروهای جایگزین که اثربخشی مشابه هیدروکینون را دارا بوده ولی از عوارض کمتری برخوردار باشد اهمیت پیدا می‌کند. از جمله‌ی این ترکیبات می‌توان به اسید آزلائیک، اسید کوجیک، آربوتین و رتینوئید موضعی اشاره کرد. از ترکیبات دیگر مؤثر در درمان ملاسما عصاره‌ی شیرین‌بیان (licorice extracts) می‌باشد.<sup>۸</sup> نام این گیاه Glycyrrhiza از دو بخش glukos (شیرین) و riza (ریشه) تشکیل شده است. ماده‌ی اصلی موجود در ریشه‌ی این گیاه glycyrrhizin می‌باشد که عامل شیرین‌بودن ریشه می‌باشد. مواد دیگر تشکیل‌دهنده عبارتند از قند، نشاسته، آسپارژین و رزین که این مواد خواص ضدالتهابی داشته و همچنین می‌توانند از متابولیسم کورتیزول در بدن جلوگیری نمایند.<sup>۹</sup> ترکیبات دیگری که از نظر دارویی اهمیت دارند عبارتند از فلاونوئیدها (flavonoids) که شامل ترکیباتی هستند که به‌طور عمده در کاهش تولید ملانین و درنتیجه کاهش هیپرپیگماتیاسیون مؤثر می‌باشد. در

برای کم کردن اثرات احتمالی از نرم افزار فتوشاپ استفاده و تأثیر دارو با اندازه گیری کمی کنتراست رنگ صورت با کاغذهای رنگی استاندارد اندازه گیری شد. مقدار (MMASI) در هر گروه براساس فرمول ذکر شده در هنگام شروع درمان و هفته های ۴، ۸ و ۱۲ ارزیابی شد. این ارزیابی دارای چهار رتبه بود که عبارت بودند از:

- بهبودی کامل: کاهش در معیار MMASI بیشتر از ۷۵٪.
- بهبودی قابل توجه: کاهش در معیار MMASI بین ۵۰٪ تا ۷۵٪.
- بهبودی نسبی: کاهش در معیار MMASI بین ۲۵٪ تا ۵۰٪.
- عدم بهبودی: کاهش در معیار MMASI کمتر از ۲۵٪.

از فراوانی، فراوانی نسبی و شاخص های مرکزی و پراکندگی (انحراف معیار  $\pm$  میانگین) برای آمار توصیفی و برای مقایسه متغیرهای کمی بین دو گروه از آزمون آماری  $t$  یا معادل غیر اپارامترب آن یعنی آزمون Mann-Whitney بهره گرفته شد. برای بررسی ارتباط متغیرهای کیفی بین دو گروه از آزمون مربع کای استفاده شد. تفاوت معنی دار نیز کمتر از ۰.۰۵ در نظر گرفته شد. تحلیل داده ها با استفاده از نسخه ۱۷ SPSS (SPSS Inc, Chicago, IL, USA) نرم افزار انجام گرفت. لازم به ذکر است که تمامی بیماران پیش از ورود به مطالعه و پس از آگاهی کامل از روند انجام آن فرم رضایت نامه ای را برای همکاری در این مطالعه، تکمیل و امضاء کردند.

### یافته ها

چهل و چهار (۴۴) زن مبتلا به ملاسمما وارد مطالعه شده که ۴۰ نفر آنها به مدت ۱۲ هفته تا پایان مطالعه به طور کامل پیگیری شدند. فرآیند انجام مطالعه در شکل ۱ نشان داده شده است. محدوده سنی بیماران بین ۲۰ سال تا ۴۰ سال و متوسط سن

عصاره گیری به روش ماسراسیون و با استفاده از متابول ۸۰٪ (Merck) انجام شد. پس از ۲۴ ساعت عمل ماسراسیون مخلوط حاصل صاف و با دستگاه تغليظ شد. مایع حاصل کاملاً خشک و تا زمان استفاده در یخچال نگهداری شد. کرم شیرین بیان به صورت ۴٪ و براساس فناوری نانوذرات لیپیدی جامد در مرکز تحقیقات فارماسیوتیکس دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی کرمان ساخته شد. کرم تهیه شده در ظروف ۳۰ گرمی در اختیار بیماران مبتلا به ملاسمما قرار گرفت. دارونمای به کار رفته در این طرح نیز با رنگ، ترکیبات و وزن یکسان (در ظروف ۳۰ گرمی) به صورت کرم ساخته شد.

به یک گروه از بیماران کرم ۴٪ تهیه شده از عصاره شیرین بیان و به گروه دیگر کرم دارونما به صورت مالیدن لایه نازکی از آن در موضع روزی دو مرتبه (صبح و شب) تجویز شد. مصرف ضدآفتگان نیز به بیماران توصیه شد<sup>۱۴</sup>. بیماران و ارزیابان نسبت به مداخله انجام شده ناآگاه (blind) بودند.

جهت ارزیابی شدت ملاسمما از شاخص Modified Melasma Area and Severity Index (MMASI) استفاده شد. این شاخص براساس سطح در گیری (A) و کدورت (D) ضایعات در نواحی پیشانی (F)، گونه هی راست (Rm)، گونه هی چپ (Lm) و چانه (C) محاسبه می شود و بین صفر تا ۲۴ بر حسب شدت ضایعات تغییر می کند که نمره بالاتر دال بر شدت بیشتر ضایعات می باشد<sup>۱۴</sup>.

$MMASI = 0.3 A (f) D (f) + 0.3 A (Lm) D (Lm) + 0.3 A (Rm) D (Rm) + 0.1 A (C) D (C)$

و سعی منطقه ای در گیر براساس درجه بندی بین ۰-۶ تعیین شد که ۰٪ تا ۱۰٪ (۱)، ۱۰٪ تا ۲۹٪ (۲)، ۲۹٪ تا ۴۹٪ (۳)، ۴۹٪ تا ۶۹٪ (۴)، ۶۹٪ تا ۸۹٪ (۵) و ۸۹٪ تا ۱۰۰٪ (۶). شدت تیرگی براساس درجه بندی ۰-۴ تعیین می گردید که (۰) به معنی پوست طبیعی، (۱) تیرگی سیار کم، (۲) تیرگی کم، (۳) تیرگی قابل ملاحظه و (۴) تیرگی شدید است.

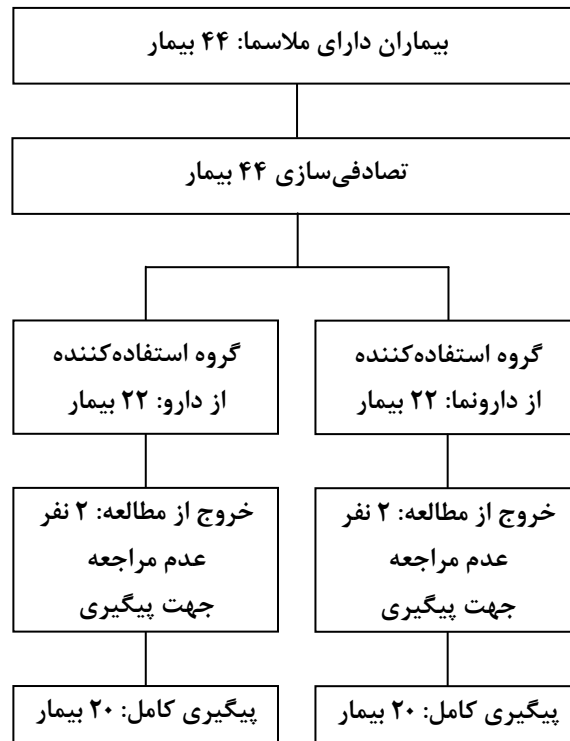
جدول ۱: مقایسه‌ی خصوصیات دموگرافیک بیماران مبتلا به ملاسما در دو گروه

<i>P</i>	گروه شاهد (N=۲۰)		گروه مداخله (N=۲۰)	
	سن (سال) <sup>a</sup>	تیپ پوستی براساس طبقه‌بندی Fitzpatrick	سن (سال) <sup>a</sup>	تیپ
* <sup>۰.۶۵۸</sup>	۲۵.۸±۱۱.۲	۲۷.۶±۱۱.۳		
				تیپ ۲
		(b) Fitzpatrick		تیپ ۳
† <sup>۰.۷۹</sup>	(٪۱۰) ۲	(٪۱۵) ۳		تیپ ۲
	(٪۳۰) ۶	(٪۳۵) ۷		تیپ ۳
	(٪۶۰) ۱۲	(٪۵۰) ۱۰		تیپ ۴
			محل ضایعات <sup>b</sup>	
† <sup>۰.۴۹</sup>	(٪۶۵) ۱۳	(٪۷۵) ۱۵	Centrofacial	
	(٪۳۵) ۷	(٪۲۵) ۵	Malar	
** <sup>۰.۶۳۱</sup>	۲۷.۲±۴.۲	۳۰.۴±۷.۳	مدت زمان ابتلا <sup>a</sup> به ملاسما (ماه)	
			تعداد ضایعات <sup>a</sup>	
† <sup>۰.۹۹</sup>	۲۰.۵±۰.۶۰	۲۰.۵±۰.۶۰		نوع ملاسما <sup>b</sup>
† <sup>۰.۱۰</sup>	(٪۵۰) ۱۰	(٪۷۵) ۱۵	اپی‌درمال	
	(٪۵۰) ۱۰	(٪۲۵) ۵	درمال	
			وضعیت تأهل <sup>b</sup>	
† <sup>۰.۱۱</sup>	(٪۶۰) ۱۲	(٪۶۵) ۱۳	متأهل	
	(٪۴۰) ۸	(٪۲۰) ۴	مجرد	
	(٪۰) ۰	(٪۱۵) ۳	مطلقه	
			وضعیت اشتغال <sup>b</sup>	
† <sup>۰.۰۶</sup>	(٪۴۰) ۸	(٪۷۰) ۱۴	شاغل	
	(٪۶۰) ۱۲	(٪۳۰) ۶	خانه‌دار / بیکار	
			میزان تحصیلات <sup>b</sup>	
† <sup>۰.۸۰</sup>	(٪۱۰) ۲	(٪۱۵) ۳	کم‌سواد	
	(٪۱۵) ۳	(٪۱۰) ۲	زیر دیبلم	
	(٪۲۵) ۵	(٪۱۵) ۳	دیبلم	
	(٪۵۰) ۱۰	(٪۶۰) ۱۲	دانشگاهی	

a = انحراف معیار ± میانگین، b = فراوانی (درصد فراوانی)

\*Independent *t*-test, \*\*Mann-Whitney *U*

بهبودی قابل توجه و ۴ بیمار (٪۲۰) بهبودی کامل داشتند و در هفته‌ی دوازدهم (پایان مطالعه) ۳ بیمار (٪۱۵) بهبودی نسبی، ۹ بیمار (٪۴۵) بهبودی قابل توجه و ۸ بیمار (٪۴۰) بهبودی کامل داشتند. در گروه شاهد در هفته‌ی چهارم ۱۳ بیمار (٪۶۵) عدم بهبودی، ۳ بیمار (٪۱۵) بهبودی نسبی، ۳ بیمار



شکل ۱: فلوچارت انجام مطالعه

(میانگین ± انحراف معیار) بیماران برابر  $۲۶.۷\pm ۱۱$  سال بود. ویژگی‌های دموگرافیک بیماران در جدول شماره‌ی ۱ نمایش داده شده است. تعداد کل ضایعات ۸۲ ضایعه بود که از میان ۴۱ ضایعه (٪۵۰) در گروه مداخله شامل هفت ضایعه (٪۱۷) درمال و ۳۴ ضایعه (٪۸۳) اپی‌درمال و ۴۱ ضایعه (٪۵۰) در گروه شاهد، شامل ۱۹ ضایعه (٪۴۶.۳) درمال و ۲۲ ضایعه (٪۵۳.۷) اپی‌درمال بودند. در جدول شماره‌ی ۲ مقایسه‌ی میزان تا هفته‌ی چهارم بین دو گروه مداخله و کنترل بوده گردیده است و مقدار *P* به ترتیب به  $۰.۰۲$  در هفته‌ی هشتم و  $۰.۰۰۱$  در هفته‌ی دوازدهم رسید.

در گروه مداخله در هفته‌ی چهارم ۱۰ بیمار (٪۵۰) عدم بهبودی، ۴ بیمار (٪۲۰) بهبودی نسبی، ۴ بیمار (٪۲۰) بهبودی قابل توجه و ۲ بیمار (٪۱۰) بهبودی کامل داشتند؛ در هفته‌ی هشتم ۲ بیمار (٪۱۰) عدم بهبودی، ۸ بیمار (٪۴۰) بهبودی نسبی، ۶ بیمار (٪۳۰)

قطعه قرص‌های پیشگیری از بارداری، استفاده نکردن از فرآورده‌های آرایشی حاوی عطر و اسانس و داروهای فوتوفتوکسیک و محافظت در برابر اشعهٔ پرتوفرابنفش با استفاده از ضدآفتاب‌هایی که محافظت در برابر طیف وسیع اشعه‌های UVA و UVB را فراهم می‌کنند.<sup>۱۸</sup> این قضیه اهمیت ضدآفتاب‌های وسیع‌الطیف ( $SPF > 35$ ) در درمان ملاسم‌ها را مشخص می‌کند. مطالعات اخیر نشان داده‌اند که ترکیبات خاص یا فلاونوئیدهای ریشه‌ی شیرین‌بیان مثل glabrene و soliquiritigenin دارای اثر مهاری تیروزیناز بوده، بنابراین می‌توانند به عنوان عوامل روش‌کننده‌ی پوست استفاده شوند.<sup>۱۹</sup> liquiritin ترکیب فلاونوئیدی می‌باشد که در عصاره‌ی شیرین‌بیان یافت می‌شود و به صورت کرم ۰٪۲ در دسترس است. این فرآورده با دو مکانیسم مختلف می‌تواند سبب دیگمانتاسیون شود: از طریق پخش کردن ملانین و زدودن ملانین از درم و پاک کردن لک‌های اپیدرم.<sup>۲۰</sup> مطالعه‌ی Fujita و همکاران مؤید تأثیر مثبت این دارو در کاهش التهاب و ضایعات التهابی ناشی از اشعهٔ فرابنفش بوده است.<sup>۲۱</sup> مطالعه‌ی Yokota و همکاران روی سلول‌های ملانوم موش و پوست خوکچه هندی انجام شد، نشان داد که گلابریدین - از ترکیبات فلاونوئیدی موجود در ریشه‌ی شیرین‌بیان - از طریق مهار تولید آئیون‌های سوپراکسید و مهار فعالیت سیکلواکسیژناز قادر به پیشگیری و مهار اریتم و جلوگیری از ازدیاد پیگمانتاسیون ناشی از UVB در پوست خوکچه هندی بوده است.<sup>۲۲</sup> این مطالعه هم‌چنین مهار ملانوژن از طریق مهار فعالیت تیروزیناز در سلول‌های ملانوم موش نشان داد. در کارآزمایی بالینی انجام شده توسط Amer و همکاران، استفاده از کرم liquiritin و مقایسه‌ی آن با دارونما در مبتلایان به ملاسم‌ها نشان دهنده‌ی بهبود پیگمانتاسیون و تیرگی پوست به میزان خوب و عالی در ۸۰٪ بیماران مورد مطالعه بود.<sup>۲۳</sup> مطوريان‌پور و همکاران، کاهش قابل توجهه پیگمانتاسیون (از ۱۰/۵۹ ± ۶/۱) به

جدول ۲: مقایسه‌ی میزان MMASI بین دو گروه مبتلا به ملاسم‌ها

P	MMASI Score	گروه مداخله	گروه شاهد
۰/۸۰	۱۱/۲۵ ± ۲/۹	۱۱/۰۳ ± ۲/۷	شروع درمان
۰/۱۵	۱۲/۹۵ ± ۵/۳	۱۲/۸۸ ± ۵/۱	هفتنه‌ی چهارم
۰/۰۲	۶/۳۴ ± ۲/۷	۴/۳۵ ± ۲/۵	هفتنه‌ی هشتم
۰/۰۰۱	۲/۳۷ ± ۱/۲	۱/۴۱ ± ۰/۶	هفتنه‌ی دوازدهم

(٪۱۵) بهبودی قابل توجه و ۱ بیمار (٪۰/۵) بهبودی کامل داشتند؛ در هفتنه‌ی هشتم ۱۱ بیمار (٪۰/۵۵) عدم بهبودی، ۴ بیمار (٪۰/۲۰) بهبودی نسبی، ۳ بیمار (٪۰/۱۵) بهبودی قابل توجه و ۲ بیمار (٪۰/۱۰) بهبودی کامل داشتند و در هفتنه‌ی دوازدهم (پایان مطالعه) ۶ بیمار (٪۰/۳۰) عدم بهبودی، ۶ بیمار (٪۰/۳۰) بهبودی نسبی، ۴ بیمار (٪۰/۲۰) بهبودی قابل توجه و ۴ بیمار (٪۰/۲۰) بهبودی کامل داشتند. هیچ عارضه‌ی جانبی بین دو گروه مشاهده نشد. هم‌چنین بیماران به مدت سه ماه مورد پیگیری قرار گرفتند که سه بیمار با بهبودی نسبی و یک بیمار با بهبودی قابل توجه در گروه مداخله و چهار بیمار با بهبودی نسبی در گروه شاهد دچار عود ضایعه شدند که تحت درمان‌های رایج و استاندارد قرار گرفتند.

## بحث

با توجه به ماهیت مقاوم و عودکننده‌ی بیماری، درمان ملاسم‌ها در بیشتر موارد دشوار است. اهداف درمانی عبارتند از پیشگیری یا کاهش شدت موارد عود، کاهش نواحی درگیر، بهبود مواردی که برروی زیبایی تأثیرگذارند و کاستن از زمان موردنیاز برای پاک‌شدن ضایعات. همه‌ی این موارد باید با کمترین عوارض جانبی ممکن حاصل شوند.<sup>۱۶</sup> اصول درمان شامل محافظت در برابر پرتوفرابنفش، مهار فعالیت ملانوسیت‌ها، ساخت ملانین و تخریب و زدودن گرانول‌های حاوی ملانین می‌باشد.<sup>۱۷</sup> توصیه‌های کلی که در برطرف شدن ضایعات کمک می‌کنند عبارتند از

قياس باشد. علاوه‌بر آن روش درمانی این مطالعه فاقد عوارض گزارش شده به دنبال مصرف هیدروکینون می‌باشد. از جمله محدودیت‌های مطالعه‌ی حاضر می‌توان به دوره‌ی پیگیری کوتاه‌مدت، عدم دسترسی به reflectance spectroscopy جهت تعیین دقیق میزان تیرگی پوست و فاصله‌ی زمانی کم بین مراجعات که باعث شد تعدادی از بیماران تمایلی به همکاری در مطالعه نشان ندهند، اشاره کرد.

پیشنهاد می‌شود مطالعات دیگری با استفاده از روش ارزیابی عینی (objective) با استفاده از دستگاه reflectance spectroscopy و همچنین، پژوهش‌هایی جهت تعیین غلظت مناسب عصاره‌ی شیرین‌بیان در درمان ملاسما با غلظت‌های متفاوت این ماده و در مقایسه با دارونما یا هیدروکینون به عنوان درمان استاندارد بیماری انجام گردند. انجام مطالعه با حجم نمونه‌ی بزرگتر نیز برای ارزیابی اثربخشی این فرآورده‌ی دارویی جدید در درمان ملاسما توصیه می‌شود.

از آنجایی که ملاسما در نواحی از بدن که در معرض تابش نور خورشید قرار دارند - بهویژه در صورت - رخ می‌دهد مشخصاً بر ظاهر مبتلایان تأثیر می‌گذارد. جنبه‌های روانی و اجتماعی این بیماری تقریباً همیشه سلامت عمومی بیماران را تحت تأثیر قرار می‌دهد و اثر آشکاری بر کیفیت زندگی آن‌ها دارد. بنابراین درمان ملاسما از اهمیت برخوردار است. نظر به رویش طبیعی گیاه شیرین‌بیان در پهنه‌ی وسیعی از سرزمین ایران و با توجه به یافته‌های موفقیت‌آمیز در استفاده از عصاره‌ی شیرین‌بیان، این گیاه می‌تواند به عنوان یک عامل روش‌کننده‌ی پوست با حداقل اثرات ناخواسته در درمان بیماری ملاسما مورد استفاده قرار گیرد. با توجه به اثرات ضدالتهابی عصاره‌ی شیرین‌بیان، این ترکیب می‌تواند برای درمان ملاسما در پوست‌های حساس و تحريك‌شده نیز استفاده شود. کاربرد حامل‌های میکرو/نانوذرات لیپیدی جامد با ارائه‌ی خواص منحصر‌به‌فرد از جمله اندازه‌ی کوچک،

۲/۱۷±۰/۵۹ در پایان هشت هفته) با استفاده از کرم عصاره‌ی شیرین‌بیان ۴٪ را نشان داد ولی اثربخشی کرم هیدروکینون ۴٪ در درمان ملاسما به‌طور قابل توجهی بیشتر گزارش شد (کاهش از ۱۰/۳۴±۰/۸۱ در پایان هشت هفته). به هر روی نتایج مطالعه‌ی مطوريان‌پور و همکاران با نتایج مطالعه‌ی حاضر که نشان‌دهنده‌ی کاهش معنی‌دار میزان (MMASI) پس از دوازده هفته در گروه مداخله (از ۱۱/۰۳±۰/۷ به ۱/۴۱±۰/۶) بوده است مطابقت دارد.<sup>۲۳</sup> طوسی و همکاران نشان دادند استفاده از سرم روش‌کننده‌ی محتوى عصاره‌ی شیرین‌بیان در مقایسه با دارونما در بیماران دچار ملاسما با کاهش قابل توجه با دارونما در بیماران دچار ملاسما با کاهش قابل توجه ۰/۹۵±۰/۶۰ (از ۰/۳۰ به ۰/۱۸ در پایان دوازده هفته) همراه بود و بهبود پیگماناتاسیون و تیرگی پوست به میزان قابل توجه در ۰/۶۴٪ بیماران مشاهده شد.<sup>۱۳</sup> در مطالعه‌ی حاضر در ۰/۴۵٪ بیماران بهبود قابل توجه پیگماناتاسیون و تیرگی پوست رخ داده بود که علت کاهش درصد بهبودی قابل توجه نسبت به مطالعه‌ی قبل می‌تواند به دلیل کمبودن غلظت ماده‌ی مؤثره‌ی در عصاره‌ی تولیدی یا نیاز به درمان‌های با غلظت بالاتر یا استفاده‌نکردن از سایر ترکیبات روش‌کننده‌ی موجود در سرم نظیر ویتامین C، اسیدهای آلفا هیدروکسی (AHA)، جلبک دریایی *Ascophyllum nodosum* باشد. نانوذرات لیپیدی جامد با ارائه‌ی خواص منحصر‌به‌فرد از جمله اندازه‌ی کوچک، سطح تماس بیشتر، بارگیری حجم زیادی از دارو و فعل و انفعال بهتر در واکنش‌های دارویی از نظر بهبود عملکرد دارو مورد توجه قرار دارد.<sup>۲۴، ۲۵</sup> براساس یافته‌های این مطالعه نتایج حاصل از روش درمانی کرم عصاره‌ی شیرین‌بیان تولیدشده با فناوری نانوذرات لیپیدی جامد ممکن است با درمان هیدروکینون که به عنوان درمان استاندارد انواع مختلف هیپرپیگماناتاسیون پوستی در آمریکا و بسیاری از کشورهای دیگر به کار می‌رود، قابل

این مطالعه IRCT2016040316016N2 می‌باشد. فرآورده‌ی نهایی این مطالعه (کرم نانوذرات لیپیدی جامد حاوی عصاره‌ی شیرین‌بیان) با تأیید استعلام از س tad ویژه‌ی توسعه‌ی فناوری نانو معاونت علمی و فناوری با شماره‌ی ثبت ۸۸۴۶۹ و طبقه‌بندی بین‌المللی B82B;A45D;B82Y به‌نام آقای دکتر سیاوش محمدزاده شانه‌ساز و آقای دکتر مهدی انصاری دوگاهه در اداره‌ی کل مالکیت صنعتی ثبت اختراع شده است.

سطح تماس بیشتر، بارگیری حجم زیادی از دارو و فعل و انفعال بهتر در واکنش‌های داروبی از نظر بهبود عملکرد دارو مورد توجه قرار دارد.

## تشکر و قدردانی

این طرح تحقیقاتی با شماره‌ی ۹۳/۳۴۵ و کد اخلاق ۹۳/۲۹۳ کا به تصویب معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی کرمان رسیده و با حمایت مالی این معاونت انجام شد. شماره‌ی IRCT

## References

1. Taylor SC. Epidemiology of skin disease in people of color. Cutis 2003;71:271-5.
2. Pandya AG, Guevara IL. Disorders of hyperpigmentation. Dermatol Clin 2000;18: 91-8.
3. Balkrishnan R, McMichael AJ, Camacho FT, et al. Development and validation of a health related quality of life instrument for women with melasma. Br J Dermatol 2003; 149: 572-7.
4. Victor FC, Gelber J, Rao B. Melasma: A review. J Cutan Med Surg 2004; 8: 97-102.
5. Jadotte YT, Schwartz RA. Melasma: Insights and perspectives. Acta Dermatovenerol Croat 2010; 18: 124-9.
6. Damoa AS, Lambert WC, Schwartz RA. Melasma: Insight into a distressing dyschromia. Aesthet Dermatol 2006; 8: 1-6.
7. Halder RM, Richards GM. Management of dyschromias in ethnic skin. Dermatol Ther 2004; 17: 151-7.
8. Halder R. M, Richards G. M. Topical agents used in the management of hyperpigmentation. Skin Therapy Letter 2004;9(6).
9. Draelos Z. D. skin lightening preparation and the hydroquinone controversy: Dermatol Ther 2007; 20: 308-13.
10. Soma R, Ikeda M, Morise T, et al. Effect of glycyrrhizic acid on cortisol metabolism in humans. Endocr Regul 1994;28:31-4.
11. Utsunomi T, Kobayashi M, Pollard RB, et al. Glycyrrhizin an active component of licorice roots, reduces morbidity and mortality of mice infected with lethal dose of influenza virus. Antimicrob Agents Chemother 1997;41:551-6.
12. Sekizawa T, Yanagi K, Itomyata Y, Glycyrrhizin increases survival of mice with herpes simplex encephalitis. Acta Virologica 2001;45:51-4.
13. Toossi P, Esmaili-Azad M, Saeedi M. Evaluation of licorice efficacy on melasma. Iran J Dermatol 2013;16:118-9.
14. Semnani KM, Saeedi M, Shahnavaz B. [Comparative study on antioxidant property of licorice (Glycyrrhiza glabra) root extract with commercial antioxidant present in 2% hydroquinone cream]. J of Mazandaran University Med Sci 2003; 38: 1-13. [Persian]
15. Angsosuworang see S, Polnikorn N. Combined ultrapulse CO<sub>2</sub> laser and Q-switched alexanderite laser compared with Q-switched alexanderite laser alone for refractory melasma: Split face design. Dermatol Surg 2003; 29: 59-64.

16. Salim A, Rengifo-Pardo M, et al. Melasma. In: Williams HC, Bigby M, Diepgen T, et al. (eds.). Evidence-based dermatology. London: BMJ Books; 2003. pp.553-67.
17. Piampongsant T. Treatment of melasma: a review with personal experience. *Int J Dermatol* 1998;37:897-903.
18. Pathak MA, Fitzpatrick TB, Kraus EW. Usefulness of retinoic acid in the treatment of melasma. *J Am Acad Dermatol* 1986;15:894-9.
19. Nerya O, Vaya J, Musa R, et al. Glabrene and isoliquiritigenin as tyrosinase inhibitors from licorice roots. *J Agric Food Chem* 2003;51:1201-7.
20. Amer M, Meltawi M. Topical liquiritin improves melasma. *Int J Dermatol* 2000; 39: 299-301.
21. Fujita M, Sakurai T, Yoshida M. Antiinflammatory effect of glycyrrhizinic acid, effect of glycyrrizinic acid corragenin-induced edema, UV erythema, and skin reaction sensitized with DNCB. *Pharmacometrics* 1980; 19: 481-4.
22. Yokota T, Nishio H, Kubota Y, et al. The inhibitory effect of glabridin from licorice extract on melanogenesis and inflammation. *Pigment cell Res* 1998; 11: 355-61..
23. Mattoorian Pour H, Rashidi Pour M, Delfan B, et al. [Efficacy of licorice extracts in the treatment of melasma]. *Yafteh* 2010; 5: 15-23. [Persian].
24. Li H, Zhao X, Ma Y, et al. *J Control Release* 2009;133: 238-244
25. Ekambaram P, Abdul Hasan Sathali A, Priyanka K. Solid lipid nanoparticles: A review. *Sci Revs Chem Commun* 2012; 2:80-102.

## Efficacy of licorice extract in the treatment of melasma: A randomized, double-blind, placebo-controlled clinical trial

Simin Shamsi Meymandi, MD<sup>1,2</sup>  
 Siavash Mohamadzadeh  
 Shanehsaz, MD<sup>1,2</sup>  
 Mehdi Ansari Dogaheh, PharmD,  
 PhD<sup>3</sup>  
 Yunes Jahani, PhD<sup>4</sup>

1. Dermatology and Leishmaniasis Research Center, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran
2. Department of Dermatology, Faculty of Medicine, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran
3. Pharmaceutics Research Center, Faculty of Pharmacy, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran
4. Department of Biostatistics and Epidemiology, Faculty of Public Health, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran

**Background and Aim:** Melasma is a common acquired disorder characterized by symmetric, hyperpigmented patches with an irregular outline, occurring most commonly on the face. The goal of this study was to evaluate the efficacy of a cream containing 4% licorice extract with a novel formulation based on solid lipid nanoparticles technology in the treatment of melasma. To the best of our knowledge, it is the first study designed to investigate the efficacy of this novel formulation in the treatment of melasma all over the world.

**Methods:** In this randomized, double-blind, placebo-controlled clinical trial, 44 women with clinical diagnosis of melasma referred to the Afzalipour hospital dermatology clinic were randomly allocated into two treatment groups of equal size. All the patients were interviewed and examined every four weeks during the trial and their Modified Melasma Area and Severity Index (MMASI) score were evaluated at 4, 8 and 12 weeks. The efficacy of the interventions were classified in four levels: complete response, significant response, partial response and no response.

**Results:** Forty patients were enrolled in the study. At the end of the study (12 weeks), mean $\pm$  standard deviation of MMASI score changed from  $11.03\pm2.7$  to  $1.41\pm0.6$  in the intervention group and from  $11.25\pm2.9$  to  $2.37\pm1.2$  in the placebo group, respectively ( $P<0.001$ ).

**Conclusion:** Licorice extract can be used as a skin-lightening agent with minimal side effect in the treatment of melasma. Nano/micro solid lipid particles are used as carriers with unique properties like size, surface electrical bar. Moreover, a large amount of the drug might be loaded to increase the efficacy and decrease the adverse events.

**Keywords:** melasma, licorice extract, clinical trial, solid lipid nanoparticles

Received: Nov 25, 2015 Accepted: Jan 18, 2016

Dermatology and Cosmetic 2016; 7 (1): 1-9

**Corresponding Author:**  
 Siavash Mohamadzadeh Shanehsaz, MD

Dermatology and Cutaneous Leishmaniasis Research Center, Afzalipour Hospital, Kerman, Iran  
 Email: mdsiavash@yahoo.com

**Conflict of interest:** None to declare