

# Saffron SAP

Safran à base scientifique pour un équilibre de l'humeur et une santé optimale

Le safran est une épice parfumée provenant des stigmates allongés et des styles séchés de la fleur de *Crocus sativus*. Les principaux composés bioactifs des stigmates du safran: les crocines, la crocétine, la picrocrocine et le safranal sont indiqués pour les propriétés bénéfiques pour la santé du safran. En outre, le safran contient également divers autres composants actifs, notamment des caroténoïdes, de la zéaxanthine, du lycopène, des bêta-carotènes et des polysaccharides. Le safran a été utilisé en médecine traditionnelle comme antidépresseur, anticonvulsivant, analgésique, aphrodisiaque, antispasmodique et expectorant. Une pléthore d'études précliniques et cliniques suggèrent des propriétés anti-inflammatoires, antioxydantes, antiplaquettaires et anticancéreuses du safran. En particulier, des preuves cliniques substantielles et des études cliniques randomisées soutiennent les avantages potentiels du safran dans la gestion de la dépression, de la maladie d'Alzheimer, de la fonction sexuelle chez l'homme et la femme, du syndrome prémenstruel, du glaucome, de la dégénérescence maculaire et en tant que soutien complémentaire au traitement du cancer et à la fibromyalgie.

**Saffron SAP** fournit l'extrait de stigmate de safran (*Crocus sativus* L.) (affron™) de la plus haute qualité ayant fait l'objet d'études cliniques pour soutenir une santé optimale. **Saffron SAP** peut aider à soulager la dépression et l'anxiété, améliorer la fonction cognitive chez les patients atteints de la maladie d'Alzheimer, améliorer la fonction sexuelle chez les hommes et les femmes, soulager les symptômes du syndrome prémenstruel, promouvoir la santé oculaire et fournir un soutien complémentaire au traitement du cancer et à la fibromyalgie.

## INGRÉDIENTS ACTIFS

### Chaque capsule fournit :

Extrait de stigmate de safran (*Crocus sativus* L.) (affron™) normalisé à 3,5 %  
de Lepticrosalides™, fournissant des crocines et du safranal. . . . . 14 mg

**Other ingredients:** Stéarate de magnésium végétal, cellulose microcristalline et dioxyde de silicium dans une capsule composée de gomme de glucides végétale et d'eau purifiée.

**Ce produit est sans OGM et végétalien.**

**Ne contient pas :** Gluten, soja, blé, maïs, oeufs, produits laitiers, levure, agrumes, agents de conservation, arôme ou colorant artificiels, ou sucre.

**Saffron SAP** contient 60 capsules par bouteille.

## DIRECTIVES D'UTILISATION

**Adultes et adolescents de 12 ans et plus :** Prendre 1 capsule deux fois par jour ou tel qu'indiqué par votre praticien de soins de santé.

**Durée d'utilisation :** **Adolescents (12-17 ans) :** Consulter un praticien de soins de santé pour tout usage au-delà de 8 semaines. **Adultes (18 ans et plus) :** Consulter un praticien de soins de santé pour tout usage au-delà de 12 semaines.

## INDICATIONS

**Saffron SAP** peut être utilisé comme adjuvant dans le traitement du cancer et la fibromyalgie, et peut aider à :

- Gérer la dépression et l'anxiété.
- Promouvoir la fonction cognitive dans la maladie d'Alzheimer.
- Améliorer la fonction sexuelle chez les hommes et les femmes.
- Soulager les symptômes du syndrome prémenstruel.
- Soutenir la santé oculaire.

## PRÉCAUTIONS ET AVERTISSEMENTS

Consulter un praticien de soins de santé si les symptômes persistent ou s'aggravent, ou si vous prenez des antidépresseurs. Consulter un praticien de soins de santé avant l'utilisation si vous souffrez d'un trouble et / ou d'une condition psychologique tels qu'une anxiété ou une dépression fréquente. Consulter un praticien de soins de santé si l'insomnie persiste de façon continue pendant plus de 4 semaines (insomnie chronique).

**Contre-indications :** Ne pas utiliser si vous prenez des antiagrégants plaquettaires / anticoagulants ou si vous avez un trouble de la coagulation. Ne pas utiliser si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

## PURETÉ, PROPRIÉTÉ, ET STABILITÉ

Tous les ingrédients énumérés pour chaque de lot de **Saffron SAP** ont été testés par un laboratoire externe certifié ISO 17025 pour leur identité, leur puissance, et leur pureté.

affron™ & Lepticrosalides™ sont des marques déposées de Pharmactive Biotech Products, S.L.U.

affron™



Panel-conseil scientifique (PCS) :  
recherche nutraceutique ajoutée  
pour atteindre une meilleure santé



351, Rue Joseph-Carrier, Vaudreuil-Dorion (Québec), J7V 5V5  
Tél. 1 866 510 3123 • Téléc. 1 866 510 3130 • nfh.ca

## SAFRAN-CHIMIE ET UTILISATION TRADITIONNELLE

Le safran est une épice parfumée dérivée des stigmates allongés séchés et des styles de la fleur de safran bleu-violet (*Crocus sativus* L.). [1] Quatre composés bioactifs majeurs sont présents dans les stigmates du safran, à savoir: les crocines (famille de six esters mono-glycosyl ou di-glycosyl polyène), la crocétine (un précurseur naturel de l'acide caroténoïde dicarboxylique de la crocine), la picrocrocine (monoterpène glycoside précurseur du safranal et un produit de dégradation de la zéaxanthine) et safranal. Ces composés contribuent à la couleur, au goût et à l'arôme du safran et sont suggérés pour leurs propriétés bénéfiques pour la santé. En outre, le safran contient également divers autres composants actifs, notamment des caroténoïdes, de la zéaxanthine, du lycopène, des bêta-carotènes et des polysaccharides. [1] Le safran a été utilisé en médecine traditionnelle comme antidépresseur, anticonvulsivant, analgésique, aphrodisiaque, antispasmodique et expectorant et des études pharmacologiques plus récentes suggèrent des attributs anticancéreux, anti-inflammatoires, antioxydants et antiplaquettaires du safran. [1] En particulier, un certain nombre d'essais cliniques humains ont récemment démontré les avantages potentiels du safran dans la gestion de la dépression et de l'anxiété, de la maladie d'Alzheimer, du glaucome, de la dégénérescence maculaire, de la dysménorrhée et de la dysfonction érectile. [1]

## DÉPRESSION ET ANXIÉTÉ

L'un des aspects les plus étudiés du safran est son rôle dans le traitement de la dépression et de l'anxiété. Les études sur le safran vont des troubles dépressifs majeurs (TDM) au traitement de la dépression légère à modérée. [2] Une revue systématique combinant les données de 12 essais cliniques évaluant l'efficacité du safran sur les résultats psychologiques et comportementaux, a montré que le safran pouvait améliorer les symptômes et les effets de la dépression, du dysfonctionnement sexuel et des comportements excessifs de grignotage. [2]

Une autre méta-analyse examinant les données de six essais randomisés contrôlés par placebo a conclu que le safran avait des effets thérapeutiques importants et, comparé aux antidépresseurs, avait une efficacité antidépressive similaire. Les effets antidépresseurs du safran sont potentiellement dus à ses effets sérotoninergiques, antioxydants, anti-inflammatoires, neuro-endocriniens et neuroprotecteurs. [1] Dans une étude portant sur 60 patients souffrant d'anxiété et de dépression randomisés pour recevoir une capsule de 50 mg de safran (stigmatisation séchée) ou une capsule de placebo deux fois par jour pendant 12 semaines, la supplémentation en safran a considérablement amélioré les symptômes par rapport au placebo avec presque aucun effet secondaire. [3] Dans une étude clinique pilote randomisée, en double aveugle, contrôlée versus placebo, l'efficacité de 30 mg / jour de crocine a été étudiée en traitement d'appoint (en association avec un ISRS fluoxétine / sertraline / citalopram) pendant 4 semaines sur 40 patients atteints de TDM. Crocin combiné avec le SSRI a démontré une réduction significative de la dépression. [4]

Dans une méta-analyse de Hausenblas et al, il a été montré que la supplémentation en safran réduisait significativement les symptômes de la dépression par rapport à la condition placebo et que la supplémentation en safran était tout aussi efficace que le traitement antidépresseur pour réduire les symptômes de la dépression. [5] Un certain nombre d'autres études ont corroboré l'utilité d'appoint du safran avec des médicaments antidépresseurs (imipramine et fluoxétine), en particulier chez les patients souffrant de dépression légère à modérée, y compris la dépression post-partum et les patients ayant subi une intervention coronarienne post-percutanée [6, 7]

## FONCTION COGNITIVE DANS LA MALADIE D'ALZHEIMER

Des explorations cliniques ont été faites pour évaluer le potentiel du safran dans le traitement et la gestion de la maladie d'Alzheimer (MA). Il a été suggéré que le safran inhibe potentiellement l'agrégation et le dépôt de l'amyloïde  $\beta$  dans le cerveau humain et peut donc être utile dans la MA. Dans une étude en double aveugle de 16 semaines chez 46 patients atteints de MA légère à modérée, l'administration de 30 mg / jour d'extrait de safran (contenant 0,26-0,30 mg de safranal et 3,70-3,50 mg de crocine) a abouti à un résultat significativement meilleur sur la fonction cognitive que le placebo sans effets indésirables signalés. [9] Dans une autre étude multicentrique randomisée en double aveugle de 22 semaines, 54 adultes (âgés de 55 ans et plus) ont reçu soit 30 mg / jour d'extrait de safran (fournissant 0,26-0,30 mg de safranal et 3,70-3,50 mg de crocine) ou donepezil 10 mg / jour. Les résultats de l'étude ont montré que l'extrait de safran était efficace comme le donepezil dans le traitement de la MA légère à modérée. [10]

## FONCTION SEXUELLE

Le safran a été utilisé traditionnellement pour promouvoir la fonction sexuelle et un certain nombre d'études cliniques soutiennent l'utilité clinique du safran dans le traitement du dysfonctionnement sexuel. Dans une étude randomisée en double aveugle contrôlée contre placebo, les chercheurs ont évalué l'innocuité et l'efficacité du safran sur le dysfonctionnement sexuel induit par un inhibiteur sélectif du recaptage de la sérotonine chez les femmes. Dans cette étude, 38 femmes souffrant de dépression majeure qui étaient stabilisées sous fluoxétine 40 mg / jour pendant au moins 6 semaines et avaient ressenti une sensation subjective de dysfonctionnement sexuel, ont été assignées au hasard à un extrait de safran (30 mg / jour), fournissant 0,26-0,30 mg de safranal et 3,70-3,50 mg de crocine ou un placebo pendant 4 semaines. L'indice de la fonction sexuelle féminine (FSFI) a été utilisé comme mesure effectuée au départ, à la semaine 2 et à la semaine 4. À la fin de la quatrième semaine, les patients du groupe safran avaient connu une amélioration significativement plus importante de la FSFI totale, de l'excitation, de la lubrification et de la douleur de la FSFI, mais pas dans les aspects de désir, de satisfaction ou d'orgasme. [11]

Dans une autre étude randomisée en double aveugle contrôlée contre placebo de 4 semaines, 36 patients de sexe masculin atteints de TDM dont les symptômes dépressifs avaient été stabilisés sous fluoxétine et avaient des plaintes subjectives de déficience sexuelle ont été assignés au hasard à l'extrait de safran (15 mg deux fois par jour), apportant 0,26-0,30 mg de safranal et 3,70-3,50 mg de crocine ou placebo. L'échelle de l'indice international de la fonction érectile a été utilisée pour évaluer la fonction sexuelle au départ et aux semaines 2 et 4. Les résultats de l'étude ont montré que l'extrait de safran améliorait considérablement la fonction érectile et les domaines de satisfaction des rapports sexuels par rapport au placebo. Ces résultats suggèrent que le safran pourrait être utilisé efficacement pour le traitement de la dysfonction érectile liée à la fluoxétine. [12] Des résultats intéressants d'une étude pilote en ouvert chez 20 patients de sexe masculin atteints de dysfonction érectile qui ont été complétés par un comprimé contenant 200 mg d'extrait de safran (contenant 3,9 mg de crocine et 0,05 mg de safranal) ont montré une amélioration significative de la fonction sexuelle avec un nombre accru et la durée des événements érectiles même après l'avoir pris pendant seulement dix jours. [13] L'étude présentait certaines limites, notamment l'absence de mise en aveugle des participants, un manque de contrôle et une petite taille de l'échantillon. Cependant, les résultats suggèrent un rôle potentiel du safran pour la dysfonction érectile et de futurs essais cliniques bien contrôlés sont nécessaires pour confirmer les observations de cette étude pilote.

## SYNDROME PRÉMENSTRUEL

Une étude en double aveugle et contrôlée par placebo chez des femmes âgées de 20 à 45 ans ayant des cycles menstruels réguliers et présentant des symptômes du syndrome prémenstruel (SPM) a été assignée au hasard pour recevoir des capsules d'extrait de safran à 30 mg / jour (15 mg deux fois par jour) ou un placebo pendant deux cycles menstruels. Les femmes ayant reçu de l'extrait de safran ont connu un soulagement significatif des symptômes du syndrome prémenstruel aux cycles 3 et 4 ainsi qu'une réduction de l'échelle d'évaluation de la dépression de Hamilton. Ces résultats

sont encourageants pour soutenir l'utilisation du safran comme traitement alternatif du syndrome prémenstruel. Cependant, d'autres études sont nécessaires pour confirmer ces résultats. [14]

## SANTÉ DES YEUX

Un certain nombre d'études soutiennent les effets bénéfiques du safran sur l'amélioration de la santé oculaire. Dans une étude pilote interventionnelle prospective, comparative et randomisée, l'utilisation clinique du safran comme adjuvant pour améliorer la pression intraoculaire (PIO) chez les patients atteints de glaucome primitif à angle ouvert (POAG) a été évaluée. Dans cette étude, 34 patients atteints de GPAO cliniquement stables recevant un traitement par timolol et dorzolamide en collyre ont été randomisés pour recevoir 30 mg / jour d'extrait aqueux de safran par voie orale (17 patients) ou un placebo (17 patients) pendant un mois en complément. Les chercheurs ont observé que la PIO était significativement diminuée par rapport au placebo après 3 semaines de traitement. Même à quatre semaines, la PIO était encore significativement plus faible dans le groupe safran. Il convient de noter qu'aucun des patients n'a ressenti d'effets secondaires au cours de l'étude. [15] Le safran a été étudié pour son efficacité dans l'amélioration de la dégénérescence maculaire liée à l'âge précoce (DMLA) dans une étude où 25 patients atteints de DMLA ont été assignés au hasard à une stigmatisation du safran par voie orale à 20 mg / jour ou à une supplémentation sous placebo sur une période de 3 mois. Il a été constaté que l'administration de safran améliorait la sensibilité au scintillement de la rétine dans la DMLA précoce. [16] Ces propriétés bénéfiques pourraient être attribuées aux différents caroténoïdes tels que la zéaxanthine et le lycopène présents dans le safran.

## CANCER

Plusieurs études précliniques ont suggéré l'utilisation potentielle du safran dans le traitement d'appoint du cancer. Des études sur des modèles animaux et avec des lignées cellulaires malignes humaines cultivées ont démontré des activités antitumorales et de prévention du cancer du safran. [17] Une petite étude clinique randomisée, en double aveugle et contrôlée par placebo chez 13 patients souffrant de métastases hépatiques où, parallèlement au schéma de chimiothérapie standard, les patients d'un groupe ont reçu une capsule de safran (50 mg, deux fois par jour) pendant les périodes de chimiothérapie alors que les patients d'un autre groupe viennent de recevoir un placebo. Les résultats de l'étude ont montré que dans le groupe traité au safran, deux patients ont présenté une réponse partielle et complète (50%), alors que dans le groupe placebo, aucune réponse n'a été observée. En outre, deux décès dans le groupe placebo et un dans le groupe safran sont survenus. Cependant, en raison du faible nombre de participants à l'étude, d'autres investigations avec un échantillon de plus grande taille sont nécessaires. [18]

## FIBROMYALGIE

Dans une étude, 54 patients atteints de fibromyalgie (FM), âgés de 18 à 60 ans, ont été randomisés pour prendre une gélule contenant 30 mg de duloxétine ou une gélule contenant 15 mg d'extrait de safran (fournissant 0,13 à 0,15 mg de safranal et 1,65 à 1,75 mg de crocine) tous les jours pendant la première semaine. Les patients ont ensuite pris deux gélules de duloxétine ou de safran par jour pendant la deuxième semaine et ont continué à cette dose pendant un total de 2 mois. Les principaux critères de jugement étaient les changements dans l'échelle d'évaluation de Hamilton pour le score de dépression, le score du questionnaire d'impact de la fibromyalgie et le score de douleur Brief Pain Inventory entre le départ et huit semaines. Les critères de jugement secondaires étaient les changements du score de douleur EVA, les évaluations de la fatigue et les scores d'anxiété et de dépression à l'hôpital entre le départ et huit semaines. Les scores moyens pour toutes les évaluations des résultats se sont améliorés après huit semaines dans les groupes safran et duloxétine et n'étaient pas statistiquement significativement différents les uns des autres. Il n'y avait pas de différences significatives dans le nombre d'événements indésirables entre les groupes. Ces résultats fournissent certainement de bonnes preuves préliminaires d'un niveau mesurable d'amélioration des symptômes de la fibromyalgie. L'absence d'un bras placebo, la petite taille de l'échantillon et la durée de l'étude plus courte étaient des faiblesses de l'étude, mais les résultats sont encourageants pour considérer le safran comme faisant partie d'une stratégie de traitement pour les personnes souffrant de fibromyalgie. [19]

## LES RÉFÉRENCES :

- Lopresti A.L., and Drummond P.D. "Saffron (*Crocus sativus*) for depression: a systematic review of clinical studies and examination of underlying antidepressant mechanisms of action." *Hum Psychopharmacol* Vol. 27, No. 6, (2014 Nov): 29-517.
- Hausenblas H.A., et al. "A systematic review of randomized controlled trials examining the effectiveness of saffron (*Crocus sativus* L.) on psychological and behavioral outcomes." *J Integr Med* Vol. 40, No. 4, (2015 Jul): 13-231.
- Mazidi M., et al. "A double-blind, randomized and placebo-controlled trial of Saffron (*Crocus sativus* L.) in the treatment of anxiety and depression." *J Complement Integr Med* Vol. 9, No. 2, (2016 Jun 1): 13-195.
- Talaei A., et al. "Crocine, the main active saffron constituent, as an adjunctive treatment in major depressive disorder: a randomized, double-blind, placebo-controlled, pilot clinical trial." *J Affect Disord* Vol. 6, (2015 Mar 15): 174-51.
- Hausenblas H.A., et al. "Saffron (*Crocus sativus* L.) and major depressive disorder: a meta-analysis of randomized clinical trials." *J Integr Med* Vol. 83, No. 6, (2013 Nov): 11-377.
- Kashani L., et al. "Comparison of saffron versus fluoxetine in treatment of mild to moderate postpartum depression: A double-blind, randomized clinical trial." *Pharmacopsychiatry* Vol. 68, No. 2, (2017 Mar): 50-64.
- Shahmansouri N., et al. "A randomized, double-blind, clinical trial comparing the efficacy and safety of *Crocus sativus* L. with fluoxetine for improving mild to moderate depression in post percutaneous coronary intervention patients." *J Affect Disord* Vol. 22, (2014 Feb): 155-216.
- Khazdair M.R., et al. "The effects of *Crocus sativus* (saffron) and its constituents on nervous system: A review." *Avicenna J Phytomed* Vol. 91, No. 5, (2015 Sep-Oct): 5-376.
- Akhondzadeh S., et al. "Saffron in the treatment of patients with mild to moderate Alzheimer's disease: a 16-week, randomized and placebo-controlled trial." *J Clin Pharm Ther* Vol. 8, No. 5, (2010 Oct): 35-581.
- Akhondzadeh S., et al. "A 22-week, multicenter, randomized, double-blind controlled trial of *Crocus sativus* in the treatment of mild-to-moderate Alzheimer's disease." *Psychopharmacology (Berl)*, Vol. 43, No. 4, (2010 Jan): 207-637.
- Kashani L., et al. "Saffron for treatment of fluoxetine-induced sexual dysfunction in women: randomized double-blind placebo-controlled study." *Hum Psychopharmacol* Vol. 60, No. 1 (2013 Jan): 28-54.
- Modabbernia A., et al. "Effect of saffron on fluoxetine-induced sexual impairment in men: randomized double-blind placebo-controlled trial." *Psychopharmacology (Berl)* Vol. 8, No. 4, (2012 Oct): 223-381.
- Shamsa A., et al. "Evaluation of *Crocus sativus* L. (saffron) on male erectile dysfunction: a pilot study." *Phytomedicine* Vol. 3, No. 8, (2009 Aug): 16-690.
- Agha-Hosseini M., et al. "Crocus sativus L. (saffron) in the treatment of premenstrual syndrome: a double-blind, randomized and placebo-controlled trial." *BJOG* Vol. 9, No. 4, (2008 Mar):115-515.
- Jabbarpoor Bonyadi M.H., et al. "The ocular hypotensive effect of saffron extract in primary open angle glaucoma: a pilot study." *BMC Complement Altern Med*. (2014 Oct 15): 14-399.
- Falsini B., et al. "Influence of saffron supplementation on retinal flicker sensitivity in early age-related macular degeneration." *Invest Ophthalmol Vis Sci* Vol. 24, No. 12, (2010 Dec): 51-6118.
- Samarghandian S., and Borji A. "Anticarcinogenic effect of saffron (*Crocus sativus* L.) and its ingredients." *Pharmacognosy Res* Vol. 107, No. 2, (2014 Apr): 6-99.
- Hosseini A., et al. "Effect of saffron on liver metastases in patients suffering from cancers with liver metastases: A randomized, double blind, placebo-controlled clinical trial." *Avicenna J Phytomed* Vol. 40, No. 5, (2015 Sep-Oct): 5-434.
- Shakiba M., et al. "Saffron (*Crocus sativus*) versus duloxetine for treatment of patients with fibromyalgia: A randomized double-blind clinical trial." *Avicenna J Phytomed* Vol. 523, No. 6 (2018 Nov-Dec): 8-513.