

## ترکیب شیمیایی اسانس و روغن سیاه‌دانه

فراز مجاب<sup>۱\*</sup>، بهمن نیک‌آور<sup>۱</sup>، کتایون جاویدنیا<sup>۲</sup>، محمدعلی رودگرآملی<sup>۳</sup>

۱- استادیار گروه فارماکوتکنوزی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران

۲- دانشیار گروه شیمی دارویی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز

۳- داروساز

\* آدرس مکاتبه: تهران، دانشکده داروسازی شهید بهشتی، صندوق پستی: ۶۱۵۳-۱۴۱۵۵

تلفن: ۸۷۷۳۵۲۱ (۰۲۱)، نمابر: ۸۷۹۵۰۰۸ (۰۲۱)

پست الکترونیک: sfmojab@yahoo.com

### چکیده

ترکیب شیمیایی اسانس و روغن استخراج‌شده از دانه‌های گیاه سیاه‌دانه با نام علمی (*Nigella sativa* L.) از خانواده آلاله (Ranunculaceae) به وسیله دستگاه‌های کروماتوگرافی گازی تجزیه‌ای و کروماتوگرافی گازی متصل به طیف نگار جرمی تعیین شد. در روغن و اسانس حاصل به ترتیب ۸ (شامل ۹۹/۵ درصد کل اجزای روغن) و ۳۲ ترکیب (شامل ۸۶/۷ درصد کل اجزای اسانس) شناسایی شدند. مواد عمده روغن، اسیدهای لینولئیک (۵۵/۶ درصد)، اولئیک (۲۳/۴ درصد) و پالمیتیک (۱۲/۵ درصد) بودند. اجزای عمده اسانس سیاه‌دانه عبارتند از: ترانس-آنتول (۳۸/۳ درصد)، پارا-سیمن (۱۴/۸ درصد)، لیمونن (۴/۳ درصد) و کارون (۴/۰ درصد).

گل‌واژگان: اسانس، روغن، سیاه‌دانه، *Nigella sativa* Ranunculaceae



## مقدمه

جنس *Nigella* از خانواده Ranunculaceae در ایران حدود ۸ گونه دارد [۱]. *Nigella sativa* L. یکی از این گونه‌ها است که به‌طور طبیعی در نقاط مختلف ایران به‌عمل می‌آید. به‌علاوه در بعضی نقاط به‌میزان فراوانی کشت می‌شود [۱، ۲]. دانه‌های گیاه سیاه‌دانه در طب سنتی ایران از قدیم‌الایام استفاده می‌شده و برای این دانه‌ها، خواصی مانند شیرآور، ضدنفخ، مسهل و ضد انگل قایل هستند [۲، ۳].

در سال‌های اخیر دانه‌های گیاه سیاه‌دانه مورد تحقیقات وسیع فارماکولوژیک بوده است. این مطالعات دامنه وسیعی از اثرات مانند ضدباکتری [۴-۶]، ضدتومور [۷]، ضدالتهاب [۸-۹]، مسکن [۱۰]، کاهنده قندخون [۱۱]، شل‌کننده عضلات صاف [۱۱-۱۳]، سیتوتوکسیک و محرک ایمنی [۱۴] را نشان می‌دهد. روی تجزیه شیمیایی اسانس و روغن این گیاه نیز مطالعه شده است [۱۵-۱۶]. هدف از پژوهش حاضر، شناسایی و تعیین مقدار ترکیب شیمیایی اسانس و روغن سیاه‌دانه ایران به‌منظور تکمیل خصوصیات شیمیایی این گیاه می‌باشد. این پژوهش برای مشخص کردن مواد موثر بیولوژیک اسانس و روغن، که می‌تواند مسؤول خواص دانه‌ها باشد نیز مفید است.

## مواد و روش‌ها

### موادگیاهی

دانه‌های گیاه سیاه‌دانه از فروشگاه‌های گیاهان دارویی (عطاری) شهر تهران خریداری و شناسایی شد. نمونه‌ای از آن در هرباریوم گروه فارماکونوزی دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی نگهداری می‌شود.

### استخراج و تجزیه روغن

۲۵ گرم از دانه‌های گیاه خرد و آسیاب شد و با حلال اتر نفت به‌مدت ۴ ساعت توسط ابزار سوکسله استخراج گردید. سپس عصاره تحت خلا تغلیظ شد. ۱ میلی‌لیتر از عصاره تغلیظ شده، در ۲۰ میلی‌لیتر اتر نفت حل و به آن ۲ میلی‌لیتر محلول پتاس متانولی ۲ مولار افزوده گردید. مخلوط دو دقیقه تکان داده شد و سپس ۱۰ دقیقه ثابت ماند. لایه بالایی برداشته و با آب شسته شد. روغن گیاه (به صورت متیل استر اسیدهای چرب) با استفاده از دستگاه کروماتوگرافی گازی مدل شیمادزو A ۱۷، ردیاب FID، نوع ستون SGE BX-70 (به طول ۳۰ متر و قطر ۰/۲۵ میلی‌متر) و ازت به‌عنوان گاز حامل، آنالیز گردید. حرارت آن دستگاه به مدت ۱ دقیقه در ۱۳۰ درجه سانتی‌گراد قرار داده شد و سپس با سرعت ۵ درجه سانتی‌گراد به ۱۸۵ درجه سانتی‌گراد رسید. در این درجه حرارت دو دقیقه ثابت ماند، سپس با سرعت ۱۵ درجه سانتی‌گراد به ۲۲۰ درجه سانتی‌گراد رسید و ۳ دقیقه نیز در این درجه حرارت ثابت نگهداشته شد. حجم محلول تزریقی ۱ میکرولیتر بود. اجزای روغن توسط مقایسه زمان بازداری‌شان با نمونه‌های شاهد شناسایی شدند. محلول‌های شاهد، شامل متیل استر اسیدهای لوریک، پالمیتیک، استئاریک، اولئیک، لینولئیک، لینولنیک و ایکوزادینوئیک با غلظت ۱ درصد بودند.

### استخراج و تجزیه اسانس

۲۵ میلی‌لیتر از عصاره تغلیظ شده (در روش بالا) به‌مدت ۴ ساعت با آب تقطیر گردید. حاصل تقطیر با هگزان نرمال استخراج شد. لایه آلی برداشته و تحت خلا تغلیظ گردید تا به حجم ۱ میلی‌لیتر رسید و سپس با سولفات سدیم انیدر، خشک شد. اسانس فوق با استفاده از یک دستگاه GC/MS از نوع Hewlett- Packard 6890-5972 با سیستم مجهز



## بمٹ

عصاره استخراج شده روغنی حاوی ۴ اسید چرب اشباع (۱۷/۰ درصد) و ۴ اسید غیر اشباع (۸۲/۵ درصد) بود. اسیدهای لینولئیک (۵۵/۶ درصد)، اولئیک (۲۳/۴ درصد) و پالمیتیک (۱۲/۵ درصد) اجزای عمده بودند. ترکیب اسیدهای چرب تعیین شده در این پژوهش شبیه به مقادیر گزارش شده در منابع [۱۵] بود.

در اسانس گیاه سیاه‌دانه ۳۲ ترکیب شامل ۸۶/۷ درصد کل اجزا شناسایی شدند. اسانس فوق شامل ۶ ترکیب فنیل پروپانوییدی (۴۶/۱ درصد)، ۹ ترکیب مونوترپنی (۲۶/۹ درصد)، ۴ مونوترپنویید کتنی (۶ درصد)، ۸ هیدروکربن غیرترپنوییدی (۴ درصد)، ۳ مونوترپنویید الکلی (۲/۷ درصد) و دو سزکویی‌ترین (۱ درصد) بود. بنابراین اسانس مذکور با مقادیر بالای ترکیبات فنیل پروپانوییدی معرفی و مشخص می‌گردد. این اسانس دارای مواد عمده ترانس- آنتول (۳۸/۳ درصد) و پارا- سیمن (۱۴/۸ درصد) می‌باشد. سایر اجزای مهم، لیمونن (۴/۳ درصد) و کارون (۴/۰ درصد) هستند. این نتایج کاملاً شبیه به نتایج کیفی به دست آمده در سایر پژوهش‌ها است [۱۶].

به ستون موئینه HP-SMS (به طول ۳۰ متر، قطر ۰/۲۵ میلی‌متر و ضخامت لایه داخلی ۰/۲۵ میکرون) تجزیه شد. گاز حامل هلیوم با جریان ۰/۸ میلی‌لیتر در دقیقه و نسبت شکافت نمونه ۱ به ۱۰ بود. برنامه دمایی ستون از ۶۰ تا ۲۶۰ درجه سانتی‌گراد با سرعت ۴ درجه در دقیقه تنظیم شد. طیف‌های جرمی در ۷۰ الکترون ولت تهیه شده و دامنه این طیف‌ها ۳۵ تا ۳۵۰ m/z بودند. شناسایی اجزای اسانس در نتیجه مقایسه طیف جرمی آنها با بانک طیفی و مقایسه ضرایب بازداری‌شان با مقادیر رفرانس صورت‌گرفت [۱۷]. ضرایب بازداری با استفاده از زمان‌های بازداری آلکان‌های نرمال که با همان دستگاه و تحت همان شرایط کروماتوگرافی، تزریق شد، تهیه گردیدند. مقادیر نسبی اجزا از روی سطح کل پیک‌ها توسط نرم‌افزار دستگاه محاسبه شد.

## نتایج

حاصل استخراج با حلال از دانه‌های گیاه سیاه دانه، عصاره روغنی سبز رنگی با بوی معطر قوی بود. هشت اسید چرب در این عصاره شناسایی شدند که ۹۹/۵ درصد کل اسیدهای چرب را تشکیل می‌دادند (جدول شماره ۱).

تقطیر با آب عصاره حاصل از دانه‌های گیاه، اسانس زرد رنگی تولید کرد. ترکیب شیمیایی این اسانس در جدول شماره ۲ آمده است.

جدول شماره ۱- اسیدهای چرب شناسایی شده در سیاه دانه

اسید چرب	زمان بازداری	درصد
اسید لوریک	۴/۶۸	۰/۶
اسید میریستیک	۵/۹۱	۰/۵
اسید پالمیتیک	۷/۴۸	۱۲/۵
اسید استئاریک	۹/۳۷	۳/۴
اسید اولئیک	۹/۷۹	۲۳/۴



۵۵/۶	۱۰/۵۲	اسید لینولئیک
۰/۴	۱۱/۹۵	اسید لینولئیک
۳/۱	۱۲/۷۱	اسید ایکوزادینوئیک

جدول شماره ۲- اجزای اسانس شناسایی شده در اسانس سیاه‌دانه

ترکیب	ضریب بازداری	درصد
نونان نرمال	۹۰۱	۱/۷
۳- متیل نونان	۹۳۱	۰/۳
۳، ۱ و ۵- تری متیل بنزن	۹۶۹	۰/۵
دکان نرمال	۱۰۰۱	۰/۴
۱- متیل ۳- پروپیل بنزن	۱۰۵۲	۰/۵
۱- اتیل ۲ و ۳- دی متیل بنزن	۱۰۸۷	۰/۲
تترادکان نرمال	۱۴۰۰	۰/۲
هگزادکان نرمال	۱۶۰۰	۰/۲
<b>مجموع هیدروکربونهای غیرترپنوییدی</b>		
آلفا- توجن	۹۲۸	۲/۴
آلفا- پینن	۹۳۵	۱/۲
سایینن	۹۷۵	۱/۴
بتا- پینن	۹۷۹	۱/۳
میرسن	۹۹۲	۰/۴
آلفا- فلاندرن	۱۰۰۷	۰/۶
پارا- سیمن	۱۰۲۶	۱۴/۸
لیمونن	۱۰۳۰	۴/۳
گاما- ترپینن	۱۰۵۹	۰/۵
<b>مجموع مونوترپنهای هیدروکربنی</b>		
فنشون	۱۰۹۷	۱/۱
دی هیدروکارون	۱۲۰۶	۰/۳
کارون	۱۲۴۵	۴/۰
تیموکتون	۱۲۵۱	۰/۶
<b>مجموع مونوترپنهای کتنی</b>		
ترپینن - ۴- ال	۱۱۷۹	۰/۷
پاراسیمن - ۸- ال	۱۱۸۶	۰/۴
کارواکرول	۱۰۳۲	۱/۶
<b>مجموع مونوترپنهای الکلی</b>		
آلفا- لونجی پینن	۱۳۵۳	۰/۳
لونجی فولن	۱۴۰۸	۰/۷
<b>مجموع سزکویی ترپنها</b>		
استراگول	۱۲۰۰	۱/۹
انیس آلدیید	۱۲۵۵	۱/۷
ترانس - آنتول	۱۲۸۹	۳۸/۳
میریستیسین	۱۵۲۳	۱/۴
دیل آپیول	۱۶۲۷	۱/۸
آپیول	۱۶۸۴	۱/۰
<b>مجموع ترکیبات فنیل پروپانوییدی</b>		
<b>جمع کل مواد شناسایی شده</b>		
		۸۶/۷

## تشکر و قدردانی

قدردانی و سپاسگزاری خود را از مقام محترم معاونت پژوهشی، همچنین اعضای محترم شورای پژوهشی و نیز دفتر خدمات پژوهشی این دانشگاه اعلام می‌دارند.

این پژوهش به اعتبار معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی در دانشکده داروسازی این دانشگاه انجام شده است. نویسندگان مراتب

## منابع

1. مظفریان ولی‌ا...، فرهنگ اسامی گیاهان ایران، فرهنگ معاصر، تهران، ۱۳۷۵، ص ۳۶۵.
  2. زرگری علی، گیاهان دارویی، جلد اول، چاپ پنجم، موسسه چاپ و انتشارات دانشگاه تهران، تهران، ۱۳۶۸، صص ۴۴-۴۳.
  3. امین غلامرضا، گیاهان دارویی سنتی ایران، جلد اول، انتشارات معاونت پژوهشی وزارت بهداشت و درمان، ۱۳۷۰، صص ۱۱۹-۱۱۸.
  4. Ferdous AJ, Islam SN, Ashan M, Hasan CM and Ahmed ZU. In vitro antibacterial activity of the volatile oil of *Nigella sativa* seeds against multiple drug resistant isolates of *Shigella*, *V. Cholerae* and *E. coli*. *Phytother. Res.* 1992; 6: 137-40.
  5. Hanafy MS and Hatem ME. Studies on the antimicrobial activity of *Nigella sativa* seed (black cumin). *J. Ethnopharmacol.* 1991; 34: 275-8.
  6. Rathee PS, Mishra SH and Kaushal R. Antimicrobial activity of essential oil, fixed oil and unsaponifiable matter of *Nigella sativa* L. *Indian J. Pharm. Sci.* 1982; 44: 8-10.
  7. David RW, Omar AG and Peter AC. The in vitro antitumor activity of some crude and purified components of black seed *Nigella sativa*. *Anticancer Res.* 1998; 18: 1527-32.
  8. Houghton PJ, Zarka R, Heras B and Hoult JRS. Fixed oil of *Nigella sativa* and derived
- thymoquinone inhibit eicosanoid generation in leukocytes and membrane lipid peroxidation. *Planta Med.* 1995; 61: 33-6.
  9. Mutabagani A and El-Mahdy SA. Study of the anti-inflammatory activity of *Nigella sativa* L. and thymoquinone in rats. *Saudi Pharm. J.* 1997; 5: 110-13.
  10. Khanna T, Zaidi FA and Dandiya PC. CNS and analgesic studies on *Nigella sativa*. *Fitoterapia* 1993; 64: 407-10.
  11. Al Hader A, Aqel M and Hasan Z. Hypoglycemic effects of the volatile oil of *Nigella sativa*. *Int. J. Pharmacogn.* 1993; 31: 96-100.
  12. Aqel M. Effects of *Nigella sativa* seeds on intestinal smooth muscle. *Int. J. Pharmacogn.* 1993; 31: 55-60.
  13. Aqel M. The relaxing effects of the volatile oil of *Nigella sativa* seeds on vascular smooth muscles. *Dirasat.* 1995; 19: 91-100.
  14. Aqel M and Shaheen R. Effects of the volatile oil of *Nigella sativa* seeds on the uterine smooth muscle of rat and guinea pig. *J. Ethnopharmacol.* 1996; 52: 23-6.
  15. Swamy SMK and Tan BKH. Cytotoxic and immunopotentiating effects of ethanolic extract of *Nigella sativa* L. seeds. *J. Ethnopharmacol.* 2000; 70: 1-7.
  16. Mozaffari FS, Ghorbanli M, Babai A and Farzami Sepehr M. The effect of water stress on the seed oil of *Nigella sativa* L. *J. Essent. Oil Res.* 2000; 12: 36-8.

17. Adams RP. Identification of Essential Oil Components by Gas Chromatography /Mass

Spectroscopy. Allured Publishing Co. IL. 1995.

