

بررسی مواد تشکیل دهنده و ویژگی های ضد باکتریایی *Xanthogalum purpurascens* Ave-Lall گیاه روغن انسانی برگ گیاه در ایران

محبوبه طاهرخانی*

گروه شیمی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تاکستان، تاکستان، ایران

شیوا مسعودی

گروه شیمی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تهران مرکزی، تهران، ایران

عبدالحسین روستائیان

گروه شیمی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران، تهران، ایران

چکیده: در این کار پژوهشی انسانس برگ گیاه *Xanthogalum purpurascens* Ave-Lall جمع آوری شده از شمال ایران، به روش تقطیر با آب استخراج شد و توسط دستگاه های GC و GC/MS مورد تجزیه و بررسی قرار گرفت. ۶۲٪ ترکیب با درصد ۹۱٪ شناسایی شدند، که از این میان (۱۷/۵۹٪) ۱,۸-cineole بیشتر بوده است. سایر ترکیب هایی با درصد چشمگیر عبارتند از: (۰/۵٪)، (۰/۳٪)، (۰/۵٪)، (۰/۷٪)، (۰/۵٪)، (۰/۲٪) و (۰/۵٪) E-anethole. ویژگی های ضد باکتریایی انسانس برگ گیاه *X. purpurascens*، به دو روش سنجش قطر هاله مهار رشد بر روی محیط کشت مولر- هیتوون آگار و روش غلاظت بازدارندگی کمینه در مقابل شش باکتری گرم مشبت و منفی اندازه گیری شد. انسانس برگ گیاه *X. purpurascens*، اثر ضد باکتریایی به نسبت خوبی، در مقابل باکتری Klebsiella pneumoniae از خود نشان داد. در صورتی که این انسانس در مقابل دو باکتری گرم مشبت و منفی *Pseudomonas aeruginosa* و *Bacillus anthracis* بی اثر بوده است.

واژه های کلیدی: روغن انسانسی، فعالیت ضد باکتریایی، *Xanthogalum purpurascens*، ۱,۸-cineole.

KEY WORDS: Essential oil, Antibacterial activity, *Xanthogalum purpurascens*, 1,8-Cineole.

مقدمه

گیاه *X. purpurascens* توسط روستائیان و همکاران مورد بررسی قرار گرفت. که در بین آنها ترکیب های (۱۰/۲٪) β-phellandrene و (۳/۱۱٪) β-caryophyllene از درصد بالایی برخوردار بودند [۳]. و همکاران در سال ۲۰۰۱ میلادی، به وجود ترکیب های *Baser*

جنس *Xanthogalum* از خانواده چتریان، در ایران یک گونه به نام *X. purpurascens* دارد. در بررسی فیتوشیمیایی بر روی عصاره گیاه *X. purpurascens*، ترکیب های کومارینی و لاکتونی شناسایی شده اند [۲، ۱] در سال ۱۳۸۴، انسان اندام هوایی

+E-mail: mahtaherkhani@yahoo.com

*عهده دار مکاتبات

جداسازی و شناسایی ترکیب‌های تشکیل دهنده

برای شناسایی ترکیب‌های انسانس از دستگاه‌های کروماتوگرافی گازی (GC) و کروماتوگرافی گازی متصل به طیف‌سنج جرمی (GC/MS) استفاده شد. پس از تزریق انسانس به این دستگاه‌ها، ان迪س بازداری کواتس (KI) برای تمام ترکیب‌ها محاسبه شد و با مقایسه این ان迪س‌ها با شاخص‌های بازداری استاندارد و همچنین با استفاده از اطلاعات مربوط به ترکیب‌های استاندارد در کتابخانه، ترکیب‌های تشکیل دهنده روغن انسانسی شناسایی شد [۷].

ویژگی‌های دستگاه GC/MS

دستگاه کروماتوگرافی گازی مورد استفاده در این پژوهش، از نوع ۶۸۹۰ Agilent، با ستنونی به طول ۳۰ متر، قطر داخلی ۰/۲۵ میلی‌متر و با ضخامت لایه ۰/۲۵ میکرومتر و از نوع HP-5MS بود. برنامه دمایی ستون به این صورت تنظیم شد که دمای ابتدای آون ۵۰ درجه سانتی‌گراد و توقف در این دما به مدت ۵ دقیقه، شیب دمایی ۳ درجه سانتی‌گراد در هر دقیقه، افزایش دما تا ۲۴ درجه سانتی‌گراد با سرعت ۱۵ درجه در هر دقیقه، افزایش دما تا ۳۰۰ درجه سانتی‌گراد و سه دقیقه توقف در این دما. دمای اتناک تزریق ۲۹۰ درجه سانتی‌گراد بود و از گاز هلیم به عنوان گاز حامل با شدت جریان ۰/۸ میلی لیتر در دقیقه استفاده شد. طیف نگار جرمی مورد استفاده مدل ۵۹۷۳ Agilent با ولتاژ یونیزاسیون ۷۰ الکترون ولت، روش یونیزاسیون EI و دمای منبع یونیزاسیون ۷۰ درجه سانتی‌گراد بود.

بورسی ویژگی‌های میکروبی

ویژگی‌های میکروبی انسانس برگ گیاه *X. purpurascens*، به دو روش سنجش قطره‌الله مهار رشد و روش غلظت بازدارندگی کمینه در مقابل سه باکتری گرم مثبت: استروپیتوکوکوس پاپیوزنر (RITCC1036)، پاسیلوس آنتراسیس (RITCC1949) و سه باکتری گرم استافیلوکوکوس اورئوس (RITCC1885)، و سه باکتری گرم منفی: کلبیسیلا پنومونیه (RITCC1249)، اشريشیا کلی (RITCC1330)، پزودوموناس آگریوزنیوزرا (RITCC1547)، اندازه‌گیری شد. در روش سنجش قطره‌الله مهار رشد، باکتری‌های مورد بررسی در آب قطره سترون حل شده و کدورت آن با شاهد ۰/۵ مک فارلن (۱۰ میکرووارگانیسم در هر میلی لیتر محلول) مقایسه شد. سپس با سواپ سترون از باکتری‌ها برداشته شد و بر روی محیط‌های کشت سترون مولر هیبتون آگار کشت داده شد،

β -phellandrene(٪/۷/۱)، bicyclogermacrene (٪/۱۲/۰)، spathulenol (٪/۶/۹)، به عنوان ترکیب‌های غالب در انسانس میوه این گیاه اشاره نمودند [۴].

ویژگی‌های گیاه شناختی

گونه *Xanthogalum purpurascens* Ave. Lall.، با نام‌های (syn.*Tommasinia kotschy* Boiss., *Tommasinia purpurascens* (Ave. Lall) Boiss.) دیگر، گیاهی است چند ساله، با ارتفاع ۱ تا ۴ متر، بدون کرک، با ساقه‌های ضخیم، شیار دار و لوله‌ای برگ‌ها با غلافی پهنه و ۲ تا ۳ بار شانه‌ای دمبرگ‌دار، پهنهک با محيطی تخم مرغی به طول ۳۰ تا ۴۰ سانتی‌متر و عرض ۲۰ تا ۳۰ سانتی‌متر، با قطعه‌های اولیه دمبرگ‌چه دار با لبه‌ای دندانه‌ای درشت یا به صورت کنگره‌ای - دندانه‌ای، میوه‌ها بیضی شکل پهنه، به طول ۱۰ تا ۱۵ و عرض ۸ تا ۱۲ میلی‌متر، چترها با شعاع‌های ضخیم به تعداد ۲۰ تا ۳۰ تایی، نامساوی، پرزدار. کاسبرگ‌ها به طول حدود یک میلی‌متر. خامه‌ها دو برابر اندازه پایک خامه، به طرف خارج خمیده. گلهای نر، ماده یا چند جنسی. گلبرگ‌ها زرد مایل به سیز، به تقریب دایره‌ای، با انتهای برگشته. فصل گل و میوه‌دهی اوخر بهار تا اواسط تابستان می‌باشد.

انتشار جغرافیایی

پراکندگی جغرافیایی گونه مورد مطالعه مربوط به ترکیه، ایران و قفقاز می‌باشد. پراکندگی این گیاه در شمال و غرب ایران مربوط به مناطق جاده چالوس به طرف جاده هراز و کوه‌های چهل چشمہ کردستان می‌باشد [۶، ۵].

بخش تجربی

جمع آوری گیاه و استخراج

اندام‌های هوایی گیاه *X. purpurascens* در بهار سال ۱۳۸۷ از شمال ایران، منطقه جاده چالوس جمع آوری شد و در هوای آزاد و سایه خشک شد. نمونه هرباریومی آن توسط هرباریوم مؤسسه جنگل‌ها و مراتع مورد شناسایی قرار گرفت. سپس برگ‌های گیاه از کل اندام هوایی آن جدا شده و حدود ۴۰ گرم از برگ آن به روش تقطیر با آب و به مدت ۳ ساعت در دستگاه کلونجر انسانس گیری شد.

بیشتر مورد شناسایی واقع شد. در میان ترکیب های غیر ترپنoidی (۰.۵٪/۲۱) E-anethole بالاترین درصد را به خود اختصاص داده بود. از تجزیه اسانس به دست آمده از برگ گیاه *X. purpurascens* ، ۱۱ ترکیب مونوترپنی هیدرو کربنی با درصد (۰.۸٪/۱۲)، ۱۱ ترکیب سزکوئی ترپنی مونوترپنی اکسیژن دار (۰.۴٪/۷۰)، ۷ ترکیب سزکوئی ترپن اکسیژن دار هیدرو کربنی (۰.۸٪/۲۲)، ۷ ترکیب غیر ترپنoidی (۰.۴٪/۴۸) شناسایی شد. در مجموع بیشترین درصد از روغن اسانسی به دست آمده از برگ گیاه *X. purpurascens* ، را ترکیب های مونوترپنی اکسیژن دار با درصد ۰.۴٪/۷۰ تشکیل می دهند.

در اسانس مربوط به برگ گیاه *X. purpurascens* ، ۰.۵٪/۸۲ را مونوترپن ها و ۰.۲٪/۹ از آن را سزکوئی ترپن ها به خود اختصاص داده اند. از میان ترکیب ها شناسایی شده (۰.۷٪/۵۹) ۱,۸-cineole و (۰.۵٪/۳۱) neryl acetate به عنوان مونوترپن های بیشتر و ترکیب (۰.۵٪/۷۰) cis-muurol-5-en-4- α -ol، سزکوئی ترپن بیشتر بود. در صورتی که از تجزیه روغن اسانسی به دست آمده از کل اندام هوایی آن، ۰.۳٪ ترکیب های مونوترپنی و ۰.۴٪/۱۵ را سزکوئی ترپن ها تشکیل می داند، که از میان مونوترپن های آن (۰.۲٪/۱) β -phellandrene و (۰.۷٪/۴) α -pinene بیشتر و از میان سزکوئی ترپن های آن نیز (۱۱٪/۳) bicyclogermacrene و (۰.۵٪/۲) spathulenol به عنوان مقدار را به خود اختصاص داده بودند. بنابراین بیشترین درصد از اسانس کل اندام هوایی این گیاه را سزکوئی ترپن ها تشکیل می دهند، در صورتی که مونوترپن ها بخش بیشتر اسانس برگ این گیاه را تشکیل می دانند.

مطابق با این اطلاعات، ترکیب اصلی در اسانس برگ گیاه *X. purpurascens* ۱,۸-cineole، در مقایسه با جنتامایسین اندام هوایی این گیاه دیده نشده است.

نتیجه هایی به دست آمده از بررسی ویژگی های میکروبی اسانس برگ گیاه *X. purpurascens* ، در مقایسه با جنتامایسین به عنوان استاندارد و به دو روش سنجش قطر هاله مهار رشد بر روی محیط کشت مولر- هیلتون آگار و روش غلظت بازدارندگی کمینه، در جدول ۲ آورده شده است. بررسی اثرهای ضد باکتریایی در مقابل شش باکتری گرم مثبت و منفی اندازه گیری شد. مطابق با نتیجه هایی به دست آمده اسانس برگ گیاه *X. purpurascens* ، اثر ضد باکتریایی به نسبت خوبی را در مقایسه با جنتامایسین *Klebsiella pneumoniae* به عنوان استاندارد، در مقابل باکتری

در مورد باکتری استرپتوکوس پاپیوزن از محیط کشت بلاد آگار استفاده شد. سپس گودال هایی بر روی محیط حفر شد. در ابتدا ته چاهک ها با ۱۰ میکرولیتر محیط پر شد تا از نفوذ احتمالی اسانس ها به کف محیط جلوگیری شود و از بروز هر گونه خطا پیشگیری شود. ۵۰ میکرولیتر از اسانس مورد نظر به طور جداگانه در چاهک ها ریخته شد و در هر ظرف کشت یک چاهک به عنوان شاهد در نظر گرفته شد. ظرف های کشت شده مربوط به باکتری ها در دمای ۳۸ درجه سانتی گراد به مدت ۲۰-۲۴ ساعت گرمگذاری شد و بعد از رشد، قطر هاله های مهار رشد مورد سنجش قرار گرفت. آزمایش ها سه بار تکرار شد. در روش غلظت بازدارندگی حداقل (MIC)، محیط کشت مولر هیلتون براث تهیه و در ده لوله به مقدار مساوی ۱ میلی لیتر ریخته شد. پس از اتوکلاو و خنک شدن محیط ها، اسانس مورد بررسی با این باکتری ها تحت آزمایش قرار گرفت. بدین طریق ۱ میلی لیتر از اسانس در لوله شماره ۱ ریخته شده به طور پشت سر هم از لوله شماره ۱۱ با پیشتهای جداگانه رقت تهیه شد، سپس ۰.۱ میلی لیتر از سوسپانسیون باکتری مورد نظر که با شاهد مک فارلند مقایسه شده بود، به هر لوله افزوده شد. بدین ترتیب که لوله شماره ۱ با بیشترین غلظت اسانس و اثر بازدارندگی و لوله شماره ۱۱ با کمترین غلظت اسانس و اثر بازدارندگی بود. لوله های دارای اسانس و باکتری در انکوباتور ۳۷ سانتی گراد به مدت ۲۴ ساعت گرمگذاری شده و نتیجه ها پس از ۲۴ ساعت بررسی و مقایسه شد.

نتیجه ها و بحث

اسانس به دست آمده از برگ گیاه *X. purpurascens* به صورت روغن زرد روشن بود و بازده نسبت به وزن خشک گیاه (W/W) ۰.۲٪/۲۳ بود. پس از تزریق نمونه به دستگاه کروماتوگرافی GC و GC/MS ، با محاسبه و بررسی مؤلفه های گوناگون نظیر اندیس های بازداری کواتس و بررسی طیف های جرمی ترکیب های موجود در اسانس و مقایسه تمامی این مؤلفه ها با ویژگی های ترکیب های استاندارد اقدام به شناسایی اجزای موجود در اسانس ها شد. کلیه ترکیب های شناسایی شده در اسانس ها به همراه درصد نسبی و شاخص بازداری در جدول ۱ قابل دیدن می باشد. در اسانس گیاه ۶۲ ترکیب شناسایی شد که در مجموع ۹۱٪/۲ درصد از اسانس را تشکیل می دهند. از میان ترکیب های شناسایی شده، ۱,۸-cineole (۰.۷٪/۵۹) و (۰.۵٪/۳۱) neryl acetate به عنوان سزکوئی ترپن عمده و (۰.۵٪/۷) cis-muurol-5-en-4- α -ol، به عنوان سزکوئی ترپن

جدول ۱- ترکیب‌های شناسایی شده اسانس برگ گیاه *X. purpurascens*

Compound	RI	Percentage	Compound	RI	Percentage
Octane	۸۰۰	۲,۳۹	Cumin aldehyde	۱۲۳۹	۰,۷۹
Santene	۸۸۸	۰,۲۴	Carvone	۱۲۴۲	۰,۵۸
α -Pinene	۹۳۹	۱,۶	Geranial	۱۲۷۰	۰,۲۲
Camphepane	۹۵۳	۰,۸	E-Anethole	۱۲۸۳	۰,۲۱
Sabinene	۹۷۶	۰,۱۴	Lavandulyl acetate	۱۲۸۹	۰,۳۸
β -Pinene	۹۸۰	۱,۶۷	Perilla alcohol	۱۲۹۵	۰,۳
Myrcene	۹۹۱	۰,۵۶	Citronellyl acetate	۱۳۵۴	۰,۵۹
n-Decane	۹۹۹	۰,۸۰	Eugenol	۱۳۵۶	۳,۱۸
α -Phellandrene	۱۰۰۵	۰,۳۵	Neryl acetate	۱۳۶۵	۰,۳۱
α -Terpinene	۱۰۱۸	۰,۳۴	α -Copaene	۱۳۷۶	۰,۳
p-Cymene	۱۰۲۶	۱,۲۹	Geranyl acetate	۱۳۸۳	۰,۵۱
1,8-Cineole	۱۰۳۳	۱۷,۵۹	β -Caryophyllene	۱۴۱۸	۲,۸
(Z)- β -Ocimene	۱۰۴۰	۰,۴۹	γ -Elemene	۱۴۳۳	۰,۹۳
γ -Terpinene	۱۰۶۲	۰,۵۱	α -Humulene	۱۴۵۴	۰,۳۴
Fenchone	۱۰۸۷	۰,۴۹	γ -Muurolene	۱۴۷۷	۰,۵۴
Terpinolene	۱۰۸۸	۰,۳۷	Germacrene D	۱۴۸۰	۰,۵۲
Linalool	۱۰۹۸	۰,۵۹	Viridiflorene	۱۴۹۳	۰,۴۱
trans-Thujone	۱۱۱۴	۱,۰۷	Bicyclogermacrene	۱۴۹۴	۱,۱۴
α -Campholenal	۱۱۲۵	۰,۶۳	(Z)- γ -Bisabolene	۱۵۱۵	۰,۴۱
Nopinone	۱۱۳۷	۱,۲	δ -Cadinene	۱۵۲۴	۰,۵۱
trans-Pinocarveol	۱۱۳۹	۲,۳۸	Liguloxide	۱۵۳۱	۰,۵۸
Cis-Verbenol	۱۱۴۰	۱,۳	Cis-Muurol-5-en-4- α -ol	۱۵۵۴	۰,۷۰
Camphor	۱۱۴۳	۰,۵۸	Germacrene B	۱۵۵۶	۰,۳۲
Pinocarvone	۱۱۶۲	۱,۱	(E)-Nerolidol	۱۵۶۴	۰,۵
Teroin-4-ol	۱۱۷۷	۱,۴۷	Spathulenol	۱۵۷۶	۳,۱
α -Terpineol	۱۱۸۹	۰,۷۶	Carryophyllene oxide	۱۵۸۱	۳,۰۴
Myrtenal	۱۱۹۳	۱,۶۷	Dillapiole	۱۶۲۲	۰,۳۳
Myrtenol	۱۱۹۴	۱,۲۲	β -Eudesmole	۱۶۴۹	۳,۲۷
Verbenone	۱۲۰۴	۰,۶۶	α -Eudesmole	۱۶۵۲	۰,۵۵
Trans-Carveol	۱۲۱۷	۰,۵۶	Apiole	۱۶۸۰	۰,۳۱
Nerol	۱۲۲۸	۱,۵۵	Hexadecanoic acid	۱۹۷۳	۰,۸۲

Total of percentage = ۹۱,۲۴%

جدول ۲- نتیجه های ویژگی های آنتی میکروبی اسانس برگ گیاه *X. purpurascens*

Microorganisms	Gram +/-	IZ	MIC	Gentamicin
<i>Bacillus anthracis</i> RITCC1036	+	-	-	۳۲
<i>Klebsiella pneumonia</i> RITCC1249	-	۳۰	۱۲,۵	۲۰
<i>Escherichia coli</i> RITCC1330	-	۱۸	۲۵	۱۳
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> RITCC1574	-	-	-	۱۶
<i>Stereptococcus pyogenes</i> RITCC1949	+	۲۰	۲۵	۱۳
<i>Staphylococcus aureus</i> RITCC1885	+	۱۷	۲۵	۱۳

IZ - Inhibition Zone(mm); MIC- Minimum Inhibitory Concentration as mg/ml; Gentamicin(mm).

که از این میان ۱,۸-cineole با ویژگی های ضد عفونی کنندگی، ضد سرفه و برونشیت، خلط آور، آرامبخش و درمان التهاب گلو به عنوان ترکیب بیشتر در اسانس برگ این گیاه شناسایی شد. این اسانس اثر به نسبت خوبی را در مقابل باکتری *K. pneumonia* از خود نشان داد، در صورتی که در مقابل دو باکتری *B. anthracis* و *P. aeruginosa* بی اثر بود.

قدرتمندی

از دکتر ولی ا... مظفریان به خاطر جمع آوری و نامگذاری گیاه تشکر می شود.

تاریخ دریافت: ۱۳۹۰/۳/۲۱ ، تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۸/۸

از خود نشان داد. قطر هاله مهار رشد برای این باکتری ۳۰ میلی متر و کمترین غلظت بازدارندگی آن، ۱۲,۵ mg/mL به دست آمد. در صورتی که قطر هاله مهار رشد جنتامايسین برای این باکتری ۲۰ میلی متر به دست آمد. همانگونه که در جدول ۲ نشان داده است، اسانس برگ این گیاه ویژگی های ضد باکتریایی ضعیفی را در مقابل دو باکتری گرم مثبت *Stereptococcus pyogenes* و *Escherichia coli* و یک باکتری گرم منفی *Staphylococcus aureus* از خود نشان می دهد. در صورتی که این اسانس در برابر *Bacillus anthracis* دو باکتری گرم مثبت و منفی *Pseudomonas aeruginosa* بی اثر بوده است.

نتیجه گیری

از تجزیه روغن اسانسی برگ گیاه *X. purpurascens* نتیجه شد که بیشترین غلظت را مونوترينها به خود اختصاص داده بودند

مراجع

- [1] Sokolova A.I., Perelson M.E., Nikonorov G.K., Tomazin, A New Coumarin from *Xanthogalum purpurascens*. *Khim. Prir. Soedin.*, **5**(5), p. 359-361 (1969).
- [2] Sokolova A.I., Nikonorov G.K., Lactones in *Xanthogalum purpurascens* Fruit, *Khim. Prir. Soedin.*, **5**(4), p. 317-318 (1969).
- [3] Assadian F., Masoudi S., Nematollahi F., Rustaiyan A., Larijani K., Mazloomifar H., Volatile Constituents of *Xanthogalum purpurascens* Ave-Lall., *Eryngium caeruleum* M.B. and *Pimpinella aurea* DC. Three Umbelliferae Herbs Growing in Iran., *J. Essent. Oil Res.*, **17**(3), p. 243-245 (2005).
- [4] Baser K.H.C., Ozek T., Kurkcuoglu M., Duman H., Aytac Z., Composition of Essential Oil of *Xanthogalum purpurascens* Lallemand. *J. Essent. Oil Res.*, **13**(3), p. 206-207 (2001).

- [5] Rechinger K.H., *Xanthogalum*. In: "Flora Iranica", Umbelliferae, No. 162. Edits., Rechinger, K.H., Hedge, I.C., Akademische Druck and Verlagsanstalt, Graz, Austria, p. 524, Respectively (1987).
- [6] Mozaffarian V., "A Dictionary of Plant Names". Farhang Moaser Publishers, Tehran (1996).
- [7] Adams R.P., "Identification of Essential Oil Components by Gas Chromatography/Mass Spectroscopy". Allured Publishing Corp., Carol Stream, IL (1995).

Archive of SID