

Rosa gallica L. Ferulago subvelutina Rech.F. Chenopodium botrys L.

فیروزه چلبیان^۱، اعظم منفرد^۲، کامبیز لاریجانی^۳، سارا سلدوزی^۴

e-mail: chalabian1969@yahoo.com

چکیده

اسانس اندام هوایی گیاه *Chenopodium botrys* L. از خانواده *Chenopodiaceae* با روش تقطیر با آب و روش استخراج با حلال هگزان تهیه شد. از ۳۴ ترکیب با ۹۱/۸٪ کل شناسایی شده در اسانس این گیاه در روش تقطیر با آب آلفا-اویدسمول (۰/۱۵۲٪)، آبی-آلفا-مورولول (۰/۱۱۰٪) و کوبنول (۰/۱۰۰٪) و از ۱۹ ترکیب، ۱۴ ترکیب با ۹۱/۰٪ کل شناسایی شده در روش استخراج با هگزان آلفا-کنپودیول استات (۰/۳۵٪) و اویدسما-۱۱ و ۳-دیان-۶-آلفا-ال (۰/۱۸۹٪) بیشترین درصد را دربرداشتند. اسانس اندام هوایی گیاه *Ferulago subvelutina* Rech.F. از خانواده *Apiaceae* با روش تقطیر با آب تهیه شد و از ۳۹ ترکیب با ۹۸/۳٪ کل شناسایی شده لیمونن (۰/۲۷٪)، آلفا-فلاندرن (۰/۲۳٪) و آلفا-پینن (۰/۱۳٪) بیشترین درصد را به خود اختصاص داده بودند. اسانس گل گیاه *Rosa gallica* L. از خانواده *Rosaceae* از روش استخراج با حلال هگزان تهیه شد و از ۱۲ ترکیب، ۱۲ ترکیب با ۹۸/۰٪ کل شناسایی گردید. نونادیسن (۰/۲۳٪)، ایزوپروپیل تیگلات (۰/۱۷٪)، ۲-متیل-۴-هپتان (۰/۱۴٪) و نرمال - نونان (۰/۱۱٪) بیشترین درصد را دارا بودند. اسانس گیاهان مورد بررسی همچنین از نظر فعالیت ضدمیکروبی برعلیه باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی، ۳ گونه از جنس *Escherichia coli* و *Salmonella typhi* *Shigella flexneri* *Staphylococcus* spp. بررسی شدند. نتایج نشان داد که اسانس گیاه *Chenopodium botrys* L. بر روی همه باکتری‌های مورد بررسی اثر مهاری دارد. اسانس گیاه *Ferulago subvelutina* Rech.F. فعالیت بازدارندگی بر روی *Staphylococcus aureus* و باکتری‌های گرم منفی نشان داد. اسانس گیاه *Rosa gallica* L. بر روی *Salmonella typhi*, *Shigella flexneri*, *Staphylococcus saprophyticus* اثر بازدارندگی دارد.

واژه‌های کلیدی: *Rosa gallica* L. *Ferulago subvelutina* Rech.F. *Chenopodium botrys* L. روغن‌های اسانسی، اثرات ضدمیکروبی.

دندان درد، بیماری‌های پوستی و ... کاربرد دارند
جنس *Chenopodium* با بیش از ۱۲۰ گونه (از خانواده *Chenopodiaceae*) پراکنده‌گی وسیعی در جهان دارد (زرگری، ۱۳۷۵). چندگونه از این جنس مانند *C. C. anthelminticum*, *C. rubrum* L., *album* L. و *C. vulvaria* L. در شوروی سابق به عنوان داروهای ضد اسپاسم، سرماخوردگی، میگرن، گلودرد،

ضد میکروبی آن ماده به صورت خالص و اسانس گیاه بررسی گردیده است (Bacer *et al.*, 2002). تجزیه و تحلیل شیمیایی و مطالعه ضد میکروبی سه گونه فرولاگو (*F. nodosa*, *F. sylvatica*, *F. thyrsiflora*) در یونان بررسی شده است (Demetzos *et al.*, 2000). محققان ایرانی درباره گونه فرولاگو کانتراکتا (بومی ایران) تحقیق نموده اند که آلفا-فلاندرن (۴۶/۸٪) و بتا-فلاندرن (۲۴/۵٪) ترکیب‌های عمدۀ اسانس گل و پارا-سایمین (۲۸/۹٪) و آلفا-فلاندرن (۲۲/۷٪) ترکیب‌های عمدۀ اسانس ساقه بوده اند (Rustaiyian *et al.*, 1999)، آنها همچنین گونه فرولاگو آنگولاتا را مورد بررسی قرار داده اند (Rustaiyian *et al.*, 2002). هدف از این تحقیق شناسایی ترکیب‌های شیمیایی و نیز بررسی فعالیت ضد میکروبی اسانس تهیه شده از این گیاهان بوده است.

مواد و روشها

جمع آوری گیاهان: گیاه *Ferulago subvelutina*
در تیرماه سال ۱۳۸۱ از استان خراسان رضوی، گیاه *Chenopodium botrys* L در تیرماه سال ۱۳۸۲ از شهرستان خوی و گیاه *Rosa gallica* L در تیرماه ۱۳۸۱ از باغی در شمال تهران جمع آوری شدند. گیاهان پس از جمع آوری توسط آقای دکتر ولی ... مظفریان در باغ گیاه شناسی ملی ایران مورد شناسایی قرار گرفتند.

روش اسانس گیری

از ۱۰۰ گرم اندام هوایی گیاه *Ferulago subvelutina* و ۹۰ گرم اندام هوایی گیاه *Chenopodium botrys* L با روش تقطیر با آب (روش کلونجر) به مدت تقریبی ۳ تا ۴ ساعت اسانس گیری شد، سپس با استفاده از سولفات سدیم انیدر آبگیری انجام شد. میزان اسانس

- ان - ۱۱ - آل، بتا- مالین، پاچولن، آلفا و بتا- اویدسمول و سه سزکویی ترپنیوید ناشناخته شده می‌باشد (El-sayed *et al.*, 1994 & 1989).

که از سه محل مختلف در قزاقستان *C. botrys* جمع آوری شده بود، غنی از هیدروکربن‌ها (۶۳ - ۷۸٪) بود. اسانس این گونه، همچنین حاوی میرسن (۲۰/۵٪)، گاما-کادین (۱۳/۵٪) و آر-کورکومن (۷٪) نیز می‌باشد (Gulyas *et al.*, 1974). در سالهای اخیر از گونه فوق در آمریکای شمالی الكلهایی شناسایی گردید (Bedrossian, 2001). همچنین محققان ایرانی در مورد اسانس گیاه *C. botrys* L. جمع آوری شده از دو محل متفاوت بررسی انجام داده، ترکیب‌های عمدۀ آن زوئنی پرکامفر، المول و آلفا- کادینول گزارش شده است (Rostaiyan *et al.*, 2003).

جنس *Rosa* از خانواده *Rosaceae* با بیش از ۱۰۰ گونه در نواحی مختلف کره زمین به ویژه در نواحی معتدلۀ و سرد نیمکره شمالی پراکنده‌گی دارد و خواص درمانی چندگونه آن از جمله *R. canina*, *R. gallica* و *R. damascena* آنها گزارش شده است (زرگری، ۱۳۷۵) و گونه مورد بررسی اخیراً مورد تحقیق واقع شده است (Nakamura, 1987 ; Tucker, 1988 ; Muehlbauer, 2002).

جنس *Ferulago* و خانواده *Apiaceae* با بیش از ۳۰ گونه به طور گسترده در جنوب اروپا و نواحی بالکان پراکنده می‌باشد (زرگری، ۱۳۷۵). گونه‌های فرولاگو، فرولا و پرانگوس در زمانهای قدیم در طب سنتی به عنوان مسکن، هضم‌کننده و در درمان کرم‌های روده و همورویید استفاده می‌شده است (Alkaline, 1999). فرولاگون یک استر منوترپنی (Baytop *et al.*, 1999) جدیدی است که از اسانس گیاه فرولاگو تریکینا با روش تقطیر میکرو و تقطیر با آب بدست آمده است و فعالیت

مقایسه مواد موجود در اسانس سه گیا *Chenopodium botrys* L. و *Rosa gallica* L. و *Ferulago subvelutina* Rech.F.

گردید. گاز حامل هلیم بود (۱ میلی لیتر بر دقیقه) و MS در ۷۰ الکترون ولت بدست آمد. شناسایی ترکیب‌های اسانسها توسط مقایسه طیف جرمی (MS) و زمان بازداری (RI) آنها با نمونه‌های استاندارد انجام شد (Davies, 1990; Unwin, 1991; Adams, 1995).

بررسی فعالیت ضدبکروبی

فعالیت ضدبکروبی با اندازه گیری قطر هاله مهار رشد (روش چاهک) (Baver et al, ۱۹۶۶) در مقابل ۶ گونه از باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی تعیین شد. باکتری‌های گرم مثبت شامل *Staphylococcus aureus* (PTCC *Staphylococcus epidermidis*, PTCC 1113) (PTCC *Staphylococcus saprophyticus*, 1349) ۱۳۷۹ و باکتری‌های گرم منفی شامل *Salmonella typhi* (PTCC 1234) *Shigella flexneri*, (PTCC 1185) و *Escherichia coli* (PTCC 1330) میکروارگانیسم‌ها از مرکز پژوهشگاه علمی و صنعتی ایران تهیه شدند. باکتری‌ها (بدست آمده از محیط غنی از میکروارگانیسم‌ها در ۱ میلی لیتر از محیط کشت ۱۲ ساعت) بر روی محیط کشت مولرهیتون آگار کشت شدند. فعالیت بازدارندگی با آنتی بیوتیک جنتامایسین (۱۰ میکروگرم) مقایسه شد، دیسک آنتی بیوتیک مربوطه از شرکت پادتن طب تهیه گردید. اسانس گیاهان در n - هگزان ۱۰٪ به نسبت ۱:۱ حل شد و ۶۰ میکرولیتر از محلول حاصل در هر چاهک به قطر ۶ mm ریخته شد. بعد از ۲۴ ساعت قرارگیری در ۳۷ درجه سانتیگراد، قطر هاله مهار رشد اندازه گیری گردید. هر آزمایش سه بار تکرار گردید.

نتایج

حاصل به ترتیب ۱/۸۲٪ (Chenopodium botrys L.) و ۰/۳۶٪ (Rech.F.) بود. همچنین از ۳۳ گرم اندام هوایی گیاه *Chenopodium botrys* L به روش استخراج با حلال هگزان عصاره‌گیری شد. گل گیاه *Rosa gallica* L. (۸ گرم) نیز به روش استخراج با حلال هگزان عصاره‌گیری گردید و عصاره‌ها چربی‌زدایی شدند. بازده عصاره *R. gallica* بعد از چربی‌زدایی برابر ۰/۰۲٪ و عصاره *C. botrys* ۰/۰۹٪ بود. در نهایت، با تکنیک GC و GC/MS اسانسها مورد جداسازی قرار گرفتند.

جداسازی اسانسها

GC دستگاه

اسانسها پس از تهیه توسط دستگاه GC با مشخصات شیمادزو ۱۵A مجهز به تزریق Split/splitless (۲۵۰ درجه سانتیگراد) و دتکتور FID (۲۵۰ درجه سانتیگراد) جداسازی شدند. گاز حامل N₂ بود (۱ میلی لیتر بر دقیقه) و ستون موئین (Capillary) از نوع DB-5 استفاده شده که دارای مشخصات (۵۰ m × ۰/۲ mm) و ضخامت فیلم ۰/۳۲ میکرومتر بود. ستون به مدت ۳ دقیقه در دمای ۶۰ درجه سانتیگراد نگهداشته شده و بعد با گرادیان ۵ °C/min تا دمای ۲۲۰ درجه سانتیگراد رسانده شد و در دمای ۲۲۰ درجه سانتیگراد به مدت ۵ دقیقه نگهداری گردید.

GC/MS دستگاه

از دستگاه Hewlett- Packard 5973 با ستون ۰/۲۵ m × ۰/۲۵ mm (۳۰ ۵MS) و ضخامت فیلم ۰/۲۵ میکرومتر استفاده شد. دمای ستون به مدت ۳ دقیقه در ۶۰ درجه سانتیگراد نگهداری شده و با برنامه گرادیان ۵ °C/min تا دمای ۲۲۰ درجه سانتیگراد گرم شد و به مدت ۵ دقیقه در این دما (۲۲۰ درجه سانتیگراد) نگهداری

باکتری‌های گرم منفی نشان داد. اسانس این گیاه بر روی *Salmonella typhi* بیشترین اثر مهاری را داشت. *Staphylococcus epidermidis* و *Staphylococcus saprophyticus* در مقابل اسانس این گیاه غیرحساس بودند.

نتایج ضدمیکروبی عصاره‌های به دست آمده از اسانس *Rosa gallica* L. و *Chenopodium botrys* L. روش استخراج با حلال هگزان نشان داد که عصاره *Staphylococcus gallica* L. *Salmonella typhi* و *Shigella flexneri* *saprophyticus* اثر بازدارنده‌ی دارد. باکتری‌های *Escherichia coli* و *Staphylococcus epidermidis aureus* در برابر عصاره این گیاه مقاوم بودند. اسانس گیاه *Chenopodium botrys* L.، اثر مهاری موثری بر *Shigella flexneri* نشان داد. عصاره این گیاه بر روی باکتری‌های *Staphylococcus pidermidis* *Staphylococcus aureus* و *Salmonella typhi* اثر مهاری متوسطی داشت. *Escherichia coli* در مقابل عصاره فوق غیرحساس بود.

اسانس حاصل از گیاه *Chenopodium botrys* L. به روش تقطیر دارای ۳۴ ترکیب بوده است که ۲۹ ترکیب با درصد کلی ۹۱/۸۴٪ شناسایی شده که آلفا - اویدسمول (۰/۱۵٪)، آبی - آلفا - مورولول (۱۱/۱٪) و کوبنول (۰/۱۰٪) ترکیب‌های عمده بودند. اسانس حاصل از همین گیاه به روش استخراج با حلال هگزان دارای ۱۹ ترکیب بوده که ۱۵ ترکیب با درصد کل ۹۱/۰۵٪ شناسایی شدند که آلفا - کنپودیول استات (۰/۳۵٪) و اویدسمما - دی ان - ۶ - آلفا - آل (۰/۱۸٪) ترکیب‌های عمده بودند (نتایج در جداول ۱ و ۲ ارائه شده است).

اسانس حاصل از گیاه *Ferulago subvelutina* Rech.F. به روش تقطیر دارای ۳۹ ترکیب بوده که ۳۶ ترکیب با درصد کلی ۹۸/۳٪ شناسایی شدند و آلفا-فلاندرن (۰/۲۳٪)، لیمونن (۰/۲۷٪) و آلفا-پین (۰/۱۳٪) درصد عمده را دربرداشتند (نتایج در جدول ۳ نشان داده شده است).

اسانس حاصل از گل *Rosa gallica* L. به روش استخراج با حلال هگزان دارای ۱۳ ترکیب بود که ۱۲ ترکیب با درصد کلی ۹۸٪ شناسایی شدند و نونادیسن (۰/۲۳٪)، ایزوپروپیل تیگلات (۰/۱۷٪)، ۲-متیل-۴-هپتان (۰/۱۴٪) و نرمال نونان (۰/۱۱٪) درصد عمده را داشتند (نتایج در جدول شماره ۴ آورده شده است).

نتایج حاصل از فعالیتهای ضدمیکروبی در جدول‌های ۵ و ۶ ارائه شده است. بررسی فعالیت ضدمیکروبی اسانس گیاه *Chenopodium botrys* L. به روش تقطیر نشان داد که اسانس این گیاه بر روی همه باکتری‌های مورد بررسی اثر مهاری دارد. این اثر بازدارنده‌ی بر روی *Staphylococcus* مثبت به ویژه بر روی *Staphylococcus saprophyticus* (۴۰ mm) و *aureus* (۳۳ mm) قابل توجه می‌باشد.

اسانس گیاه *Ferulago subvelutina* Rech.F فعالیت *Staphylococcus aureus* و *Staphylococcus saprophyticus* بازدارنده‌ی بر روی (۴۰ mm)

مقایسه مواد موجود در اسانس سه گیا
... و *Rosa gallica* L. و *Ferulago subvelutina* Rech.F.

۱۵۰

جدول شماره ۳- ترکیب‌های موجود در اسانس *Ferulago subvelutina* Rech.F (روش تقطیر)

%	RI	Compound	ردیف
۱۲/۳	۹۲۹	α -pinene	۱
۲/۷	۹۵۳	Camphene	۲
۳/۰	۹۷۶	Sabinene	۳
۵	۹۹۱	Myrcene	۴
۲۳/۱	۱۰۰۵	α -phellandrene	۵
۲۷	۱۰۳۱	Limonene	۶
۱/۷	۱۰۵۰	(E)- β -ocimene	۷
۱/۷	۱۰۵۲	δ -terpinene	۸
۲/۲	۱۰۸۸	Terpinolene	۹
۰/۷	۱۰۹۸	Linalool	۱۰
۰/۵	۱۱۲۹	allo-ocimene	۱۱
۰/۸	۱۱۴۰	cis-verbenol	۱۲
۰/۳	۱۱۶۶	α -phellandren-8-ol	۱۳
۰/۳	۱۱۷۷	terpinen-4-ol	۱۴
۲/۵	۱۱۹۵	methyl chavicol	۱۵
۰/۸	۱۲۲۸	Citronellol	۱۶
۰/۲	۱۲۵۲	Piperitone	۱۷
۳/۰	۱۲۸۵	bornyl acetate	۱۸
۰/۲	-	2-methyl naphthalene	۱۹
۰/۵	۱۲۹۸	Carvacrol	۲۰
۰/۱	۱۳۵۴	citronellyl acetate	۲۱
۰/۱	۱۳۵۶	Eugenole	۲۲
۰/۱	۱۳۸۰	Daucene	۲۳
۰/۱	۱۳۹۷	α -funebrene	۲۴
۰/۳	۱۳۸۴	β -bourbonene	۲۵
۳/۲	۱۴۰۱	methyl eugenol	۲۶
۰/۵	۱۴۴۷	α -himachalene	۲۷
۰/۵	۱۴۸۰	δ -curcumene	۲۸
۰/۷	۱۴۹۵	(E)-methyl isoeugenol	۲۹
۰/۲	۱۵۲۸	Kessane	۳۰
۰/۱	۱۵۴۰	Elemol	۳۱
۰/۱	۱۵۵۶	germacrene B	۳۲
۲/۰	۱۵۶۶	Longipinanol	۳۳
۰/۴	۱۵۹۵	Guaiol	۳۴
۰/۲	۱۶۴۹	β -eudesmol	۳۵
۰/۲	۱۶۷۲	Valerenone	۳۶
۹۸/۲۹		جمع شناسایی شده	

جدول ۱- ترکیب‌های موجود در اسانس گونه *Chenopodium botrys* L. (به روش تقطیر)

%	RI	Compound	ردیف
۰/۷	۹۹۱	β -myrcene	۱
۰/۱	۱۳۹۰	β -cubebeene	۲
۱/۸	۱۳۹۱	β -elemene	۳
۰/۲	۱۴۱۸	β -caryophyllene	۴
۰/۳	۱۴۱۰	β -funebrene	۵
۰/۷	۱۴۳۲	β -gurjunene	۶
۳/۰	۱۴۳۳	γ -elemene	۷
۳/۸	۱۴۸۰	germacrene D	۸
۰/۱	۱۵۲۴	δ -cadinene	۹
۰/۳	۱۵۳۲	cubenene	۱۰
۰/۷	۱۵۳۸	α -cadinene	۱۱
۶/۷	۱۵۴۱	elemol	۱۲
۷/۷	۱۵۷۴	germacren D-4- ol	۱۳
۱/۱	۱۵۹۰	viridiflorol	۱۴
۱/۷	۱۵۹۴	carotol	۱۵
۰/۹	-	α -copaene – 11-ol	۱۶
۰/۴	۱۶۳۰	γ -eudesmol	۱۷
۲/۷	۱۶۳۸	hinesol	۱۸
۱۰/۲	۱۶۴۲	cubenol	۱۹
۱۱/۰	۱۶۴۰	Epi- α -muurolol	۲۰
۱۰/۲	۱۶۵۲	α -eudesmol	۲۱
۱/۱	۱۶۷۸	botrydiol*	۲۲
۰/۸	۱۶۹۱	juniper camphor	۲۳
۰/۷	۱۷۲۴	guaiol acetate	۲۴
۱/۹	۱۷۷۸	γ -eudesmol acetate	۲۵
۲/۷	۱۷۸۹	α -eudesmol acetate	۲۶
۱/۲	-	B-chenopodiol*	۲۷
۳/۸	-	A-chenopodiol*	۲۸
۲/۷	-	phthalates	۲۹
۲/۲	-	phthalates	۳۰
۷/۱	-	bis (2-ethyl hexyl)- phthalate	۳۱
۹۱/۸۴		جمع شناسایی شده	

(Rustembekova, 1974)*

جدول ۲- ترکیب‌های موجود در اسانس گونه *Chenopodium botrys* L. (استخراج با حلال هگزان)

درصد	RI	Compound	ردیف
۴/۰	۱۳۰۰	tridecane	۱
۰/۷	۱۳۳۹	δ -lemene	۲
۰/۸	۱۳۵۱	α -cubebeene	۳
۰/۰	۱۴۳۳	γ -elemene	۴
۲/۰	۱۴۵۴	α -humulene	۵
۲/۰	۱۴۶۲	B-santalene	۶
۷/۰	-	β -chenopodiol*	۷
۱۸/۹	-	eudesma-3,11-dien-6- α -ol*	۸
۱/۲	-	α -chenopodiol*	۹
۱/۹	۱۶۱۱	tetradecanal	۱۰
۲/۴	۱۶۳۰	γ -eudesmol	۱۱
۴/۰	-	β -chenopodiol acetate*	۱۲
۳۰/۰	-	α -chenopodiol acetate*	۱۳
۱۰/۷	۱۸۰۰	octadecane	۱۴
۹۱/۰		جمع شناسایی شده	

(Rustembekova, 1974)*

جدول ۴- ترکیبیهای موجود در اسانس گونه *Rosa gallica* L. (استخراج با حلal هگزان)

%	RI	Compound	ردیف
۱/۰	۸۰۰	n-octane	۱
۱۱/۹	۸۹۹	n-nonane	۲
۱۴/۹	۹۲۳	2-methyl-4-heptane	۳
۱۷/۵	۹۷۳	isopropyl tiglate	۴
۴/۸	۱۰۹۸	n-nonal	۵
۳/۲	۱۱۱۴	β-thujone	۶
۱۰/۷	۱۲۴۲	carvone	۷
۲۳/۸	۱۸۹۳	nonadecene	۸
۳/۴	۱۹۰۰	nonadecane	۹
۲/۱	-	dibutyl phthalate	۱۰
۱/۲	۲۰۰۰	n-eicosane	۱۱
۳/۶	-	17-octadecenal	۱۲
۹۸/۰			جمع شناسایی شده

جدول ۵- فعالیت ضدمیکروبی اسانس‌های تهیه شده از *Ferulago subvelutina* Rech.F و *Chenopodium botrys* L. به روش تقطیر (قطر هاله مهار رشد به میلی‌متر)

جنتامایسین	- n شاهد هگزان	<i>Ferulago subvelutina</i> Rech.F	<i>Chenopodium botrys</i> L.	میکروارگانیسم‌های مورد آزمایش
۱۲	—	۱۴	۴۰	<i>Staphylococcus aureus</i> (PTCC 1113) (GP)
۲۰	—	—	۱۲	(PTCC 1349) (GP) <i>Staphylococcus epidermidis</i>
۱۵	—	—	۳۳	<i>Staphylococcus saprophyticus</i> (PTCC 1376) (GP)
۱۲	—	۱۲	۱۱	<i>Shigella flexneri</i> (PTCC 1234) (GN)
۱۴	—	۱۷	۱۰	<i>Salmonella typhi</i> (PTCC 1185) (GN)
۱۵	—	۱۱	۷	<i>Escherichia coli</i> (PTCC 1330) (GN)

=GP گرم مثبت، — مقاوم =GN گرم منفی

جدول ۶- فعالیت ضدمیکروبی اسانس‌های تهیه شده از *Rosa gallica* L. و *Chenopodium botrys* L. به روش استخراج با حلal هگزان (قطر هاله مهار رشد به میلی‌متر)

جنتامایسین	n شاهد هگزان	<i>Rosa gallica</i> L.	<i>Chenopodium botrys</i> L.	میکروارگانیسم‌های مورد آزمایش
۱۲	—	—	۱۰	<i>Staphylococcus aureus</i> (PTCC 1113) (GP)
۲۰	—	—	۱۰	(PTCC 1349) (GP) <i>Staphylococcus epidermidis</i>
۱۵	—	۱۰	۲۱	<i>Staphylococcus saprophyticus</i> (PTCC 1376) (GP)
۱۲	—	۱۲	۱۵	<i>Shigella flexneri</i> (PTCC 1234) (GN)
۱۴	—	۷	۸	<i>Salmonella typhi</i> (PTCC 1185) (GN)
۱۵	—	—	—	<i>Escherichia coli</i> (PTCC 1330) (GN)

=GP گرم مثبت، — مقاوم =GN گرم منفی

۷/۶٪)، بیس (۲-اتیل هگزیل) فتالات (۱/۶٪)، دلتا-کادینن، (۵/۰٪) بود. در این مقایسه مشخص می‌گردد ترکیب‌های آپی-آلفا-مورولول، کوبنول و جرمکرن-D-۴-۴-۱۱ و نیز تعدادی از ترکیب‌های که در جدول ۱ آورده شده است قبلًا گزارش نشده است و همچنین با توجه به درصد بوتریدیول (۲/۱٪)، آلفا-کنوپودیول (۹/۳٪) و بتا-کنوپودیول (۹/۱٪) برخلاف گونه‌ی گزارش شده آمریکای شمالی ترکیب‌های عمدۀ نبوده‌اند.

ترکیب‌های فرار حاصل از روش استخراج با حلال هگزان از گیاه *Chenopodium botrys* L. جمع‌آوری شده از منطقه Villageejida اسپانیا دارای ۴/۲۵٪ هیدروکربن‌ها سزکوئی‌ترپنی از جمله آلفا و بتا-سلین و بتا-المن گزارش شده است (*Pasual et al., 1980*). در حالیکه اسانس حاصل از روش استخراج با n-هگزان از *Chenopodium botrys* L. همان طور که در جدول ۲ آورده شده است شامل ۱۵ ترکیب با ۰/۹۱ درصد کل شناسایی از ۱۵ ترکیب و ترکیب‌های عمدۀ شامل آلفا-کنوپودیول استات (۰/۴۴٪)، اویدوسما-۳ و ۱۱-دی‌ان-۶-آلfa-آل (۹/۱۸٪) و اکتادکان (۷/۱۰٪) بود.

در مورد گیاه *Ferulago subvelutina* Rech.F طبق تحقیقات بعض عمل آمده این گونه برای اولین بار مورد بررسی قرار گرفته است. همچنین در مورد گیاه *Rosa gallica* L. بررسی ترکیب‌های فرار با روش استخراج با n-هگزان تاکنون بررسی نشده است.

در خصوص بررسی اثرات ضدمیکروبی بر روی سه گیاه مورد مطالعه، اسانس گیاه *Chenopodium botrys* L. بر روی همه باکتری‌های مورد بررسی اثر بازدارندگی نشان داد. این نتیجه با نتایج حاصل از آزمایش‌های El-Yahaya و Sayed-Al-Yahaya در مورد اثر بازدارندگی اسانس این گیاه بر روی باکتری *Staphylococcus aureus* مطابقت دارد. اسانس گیاه *Ferulago subvelutina* Rech.F اثر

بحث

استفاده از گیاهان دارویی در طب سنتی برای درمان بیماری‌ها قرن‌ها متداول است و بیانگر این واقعیت است که انسان و عصاره‌های گیاهی دارای اهمیت ویژه در پزشکی و داروسازی هستند. از این رو، از نظر علمی مشخص کردن گیاهانی که دارای ترکیب‌های جدید و اثرات ضد میکروبی هستند بسیار حائز اهمیت است. از نظر ترکیب‌های شیمیایی موجود در اسانس سه گیاه مورد بررسی با توجه به فعالیت‌های محققان در مورد گیاه *Chenopodium botrys* L. در عربستان سعودی با روش تقطیر با آب ترکیب‌های عمدۀ گاما-کادینن کادینا-۳ و ۹-دی‌ان، گوایا-۱(۵)-ان-۱۱-آل، بتا-مالائین، پاچولن، آلفا و بتا-اویدسمول (گزارش شده است) (*El-Sayed, 1994 & 1989*). همچنین در قرقاسitan گونه *Chenopodium botrys* L. جمع‌آوری شده که ۶۸-۶۳٪ آن را هیدروکربن دربرداشته و مقدار زیادی میرسن (۰/۵۰٪) همراه با گاما-کادینن (۰/۵۳٪) و آر-کورکومن (۰/۰۷٪) گزارش گردیده (Rustembekova *et al., 1974*). همچنین از این گونه جمع‌آوری شده از آمریکای شمالی، ۰/۴۰۰ متری نوادا، ۳۹ ترکیب با ۰/۲۷٪ کل شناسایی گردیده و ترکیب‌های عمدۀ عبارت است از: (*Bedrossian, 2001*) آلفا و بتا-چنپودیال (۰/۳۶٪)، اویدسمما-۳ و ۱۱-دی‌ان-۶-آلfa-آل (۰/۴٪)، بوتریدیول (۰/۹٪)، المول (۰/۵٪)، گاما-اویدسمول (۰/۴٪)، آلفا و بتا-اویدسمول (۰/۵٪)، در حالی که ترکیب‌های شناسایی شده اسانس *Chenopodium botrys* L. حاصل از روش تقطیر از گیاه *Chenopodium botrys* L. که در این تحقیق بدست آمده است شامل ۲۹ ترکیب با ۸۴-۹۱ درصد کلی از ۳۴ ترکیب بود. ترکیبات عمدۀ شامل آلفا-اویدسمول (۰/۲۵٪)، آپی-آلفا-مورولول (۰/۱۰٪)، کوبنول (۰/۱۰٪)، جرمکرن-۴-آل (۰/۴٪)، المول

- Baytop T., 1999. Turkiye'de Tibbi Bitkiler ile Tedavi – Geçmiste ve Bugun (Therapy with Medicinal Plants in Turkey – Past and Present), 2nd Ed: Nobel Tip Basimevi, Istanbul: 348-9.
- Bedrossian AG., 2001. Analysis of North American *Chenopodium botrys* essential Oil isolation and Structure of two new sesquiterpene alcohols. *J. Essen. Oil Res.*, 13(6), 393-400.
- Davies, N.W., 1999. Gas chromatographic retention indices of monoterpenes and sesquiterpenes on methyl silicone and carbowax 20M phases. *J. Chromatogr.*, 503: 1-24.
- Demetzos, C. and Tan K., 2000. Chemical analysis and antimicrobial studies on three species of *Ferulago* from Greece. *Planta Med.*, 66(6): 560-3.
- El-Sayed, AM., 1994 Sesquiterpene constituents of *Chenopodium botrys* and *Venidium decurrens*. *Zagazig. J. Pharm. Sci.*, 3: 131-5.
- El-Sayed AM., Al-Yahya MA., 1989. Chemical composition and Anti-microbial Activity of the Essential oil of *Chenopodium botrys* growing in Saudi Arabia. *Int. J. Crude Drug Res.*, 27: 185-8.
- Muehlbauer, R., 2002. Essential oils and chemically related speices for the treatment of increases bone resorption, PCT Int. Appl. WO 0213, 840, 21Feb..
- Nakamura S., 1987. Scent and component analysis of the hybrid tea rosa. *Perfum. Flavor.*, 12 (3): 44-45.
- Pascual, T.J. and Gonzales, M.S., 1981. Flavonoids from *Chenopodium botrys*. *Planta Med.* 41: 389-41.
- Pascual, T.J. and Bellido, I.S., 1980. Aceite essential de plantas jovenes de *Chenopodium botrys*. L. *Rivista Ital. EPPOS.*, 62: 63-64.
- Rustaiyan, A. and Feizbakhsh, A., 2003. Chemical composition of the essential oils of *Chenopodium botrys* L. from two different locations in Iran. *J. Essen. Oil Res.*, 15: 193-94.
- Rustaiyan, A. and Sedagat, S., 2002. *Ferulago angulata* Composition of The essential oil of *Ferulago angulata* (Schlecht) Boiss. from Iran. *J. Essen. Oil Res.*, 14(6): 447-8.
- Rustaiyan, A. and Yari, M., 1999. Chemical constituents of the essential oil of *Ferulago contraca* Boiss. et Hausskn. a speices endemic to Iran. *J. Essent. Oil Res.*, 11(5): 609-10.
- Rustembekova, G.B. and Goryaev, M.I., 1973. Fatty acid compositon of oil from "Jerusalem Oak" *Chenopodium botrys* L. seeds. *Izv. Akad. Nauk. Kaz. SSR., Ser. Khim.*, 23: 75-6.
- Rustembekova, G.B. and Goryaev M.I., 1974. Flavonoits from *Chenopodium botrys*. *Khim. Prir. Soedin.*, 3: 403.
- Rustembekova, GB., Goryaev M.I.. 1974. Substances contained in essential oils 58. Hydrocarbons of "Jerusalem Oak" (*Chenopodium botrys*). *Izv. Akad. Nauk, Kaz. SSR., Ser. Khim.*, 24: 47-51.

مهاری بر روی باکتری‌های گرم منفی و *Staphylococcus aureus* نشان داد همچنین عصاره گیاه *Rosa gallica* L. اثر بازدارندگی بر روی باکتری‌های گرم منفی *Shigella flexneri* و نیز باکتری گرم مثبت *Salmonella typhi* داشت. این نتایج بسیار جالب و درخور توجه هستند به ویژه در مورد تاثیر انسانس گیاهان مورد بررسی بر روی باکتری‌های گرم منفی زیرا باکتری‌های گرم منفی بسیار مقاوم هستند. همچنین این مطالعه بر اهمیت ارتباط بین مواد طبیعی و فعالیت ضدмикروبی این مواد تاکید دارد. در نتیجه می‌توان بیان کرد که گیاهان مورد بررسی می‌توانند در مقابل عوامل بیماریزا مورد استفاده قرار گیرند.

سپاسگزاری

بدین وسیله از زحمات جناب آقای دکتر مظفریان به منظور جمع‌آوری و شناسایی گیاهان مورد بررسی تقدیر و تشکر می‌گردد.

منابع مورد استفاده

- زرگری، ع.، ۱۳۷۵. گیاهان دارویی. جلد ۴، انتشارات دانشگاه تهران، ۹۲۳ صفحه.
- Adams R.P., 1995. Identification of Essential oil Components by Gas Chromatography/Mass Spectroscopy. Allured Publ. Corp.
- Alkalın E., 1999. Pharmaceutical Botanical Investigation of *Ferulago* Species Growing in Western Turkey. Ph.D. Theses. Istanbul Univ., Istanbul.
- Bahrman N. and Jay M., 1985. Apport a la connaissance Chimiosystematique de quelques especes du genre *Chenopodium* L. lett. Bot. 2: 107-113.
- Baser K.H.C. and Demirci B., 2002. Ferulagone: A new monoterpane ester from *Ferulago thirkleana* essential oil. *Planta Medica*, 68 (6): 564-567.
- Bauer, A.W., Kirby WM., Sherris JC. and Turck M., 1966. Antibiotic susceptibility testing by a standardized single disc method. *Am. J. Clin. Pathol.*, 45: 493-496.

- alternatives from the horticultural trade of North Ameriac and Europe. Der. Food Sci., 18: 99-114.
- Unwin Brothers LTD., 1991. Eight peak Indexes of Mass Spectra, Royal Society of Chemistry, Nottingham, UK.
- Sadykoy, Y.D., Khodzhimatov, M., 1978. Alkaloids of *Chenopodium botrys* L. fruit. Rastit. Resur., 14: 385-7.
- Tuker, A.O., 1988. Nomenclature and chemistry of the kazanlik damask rosa and some potential

Comparison of the Essential Oils of *Chenopodium botrys* L., *Ferulago subvelutina* Rech.F, *Rosa gallica* L. and Antimicrobial Activity of the Oils against some Microbes

F. Chalabian¹, A. Monfared², K. Larijani³ and S. Saldoosi⁴

1- Academic member of Azad-e-Islamic North,Tehran University, Tajrish Sq. Darband Street Partovy Avenue.

E-mail: chalabian1969@yahoo.com

2- Academic member of Payame-e-Noor University, Chemistry Department.

3- Academic member of Azad-e-Islamic University, Science and Research Branch.

4- Student of B.S of Payame-e-Noor University, Chemistry Department

Abstract

Essential oil from aerial parts of *Chenopodium botrys* L. (*Chenopodiaceae*) was obtained by two methods, hydro-distillation and solvent extraction using n-hexane. From the first oil 29 compounds constituting 91.84% of the total components (34 compounds.) were identified, of which α -eudesmol (15.2%), epi- α -muurolol (11.1%) and cubenol (10.2%) were the major constituents. In the second oil 14 compounds were identified that representing 91.05% of the oil with α -chenopodiol acetate (35.0%) and eudesma-3, 11-dien-6- α -ol (18.9%) as the major constituents. Essential oil from aerial parts of *Ferulago subvelutina* Rech. F. (*Apiaceae*) was obtained by hydro-distillation method. Thirty six from 39 compounds constituting 98.29% were identified, which limonene (27.5%), α -phellandrene (23.1%) and α -pinene (13.3%) were the major components. Essential oil from flower of *Rosa gallica* L. (*Rosaceae* family) was obtained by solvent extraction method by n-Hexane. Twelve from 13 components constituting 98.01% were identified which nonadecene (23.8%), isopropyl tiglate (17.5%), 2-methyl-4-heptane (14.9%) and n-nonane (11.9%) were the majors.

Antibacterial activities of essential oils were investigated on pathogens including three species of *Staphylococcus* genus, *Shigella flexneri*, *Salmonella typhi* and *Escherichia coli*.

Key words: *Chenopodium botrys* L., *Ferulago subvelutina*. Rech.F. *Rosa gallica* L., essential oils, antibacterial activity.