

## شناسایی و تعیین مقدار فیتواسترول‌ها در بذرهای روغنی جمعیت‌هایی از دو گونه گل گاوزبان (*Echium*) ایران

سکینه عباس‌زاده<sup>۱</sup>، طبیه رجبیان<sup>۲\*</sup> و مسعود تقی‌زاده<sup>۳</sup>

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه شاهد، تهران

۲- نویسنده مسئول، استادیار، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه شاهد، تهران، پست الکترونیک: rajabian@shahed.ac.ir

۳- استادیار، گروه شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه شاهد، تهران

تاریخ پذیرش: تیر ۱۳۹۰

تاریخ اصلاح نهایی: تیر ۱۳۹۰

تاریخ دریافت: خرداد ۱۳۹۰

### چکیده

فیتواسترول نامیست برای بسیاری از استرول‌های گیاهی که دارای فعالیت زیستی مؤثری در انسان‌ها هستند و به عنوان یک عامل پایین‌آورنده کلسترول می‌توانند در پیشگیری و مهار بیماری‌های قلبی-عروقی و همچنین انواعی از سرطان‌ها نقش داشته باشند. فیتواسترول‌ها به مقدار زیاد در روغن‌های بعضی گونه‌های گیاهی از جمله جنس گل گاوزبان (*Echium*) از تیره گل گاوزبان (Boraginaceae) یافت می‌شوند. تاکنون در ایران ۴ گونه گل گاوزبان شناسایی شده‌است. با توجه به نقش منحصر به‌فرد فیتواسترول‌ها در سلامتی انسان، هدف پژوهش حاضر شناسایی و تعیین مقدار این ترکیب‌های دارویی در دو گونه گل گاوزبان ایران بود. بذرهای ۶ جمعیت از دو گونه گل گاوزبان ایرانی (*E. amoenum*) و گل گاوزبان ایتالیایی (*E. italicum*) از رویشگاه‌های طبیعی آنها جمع‌آوری شدند. وجود فیتواسترول‌ها در نمونه‌های بذر پس از استخراج با حللاهای مناسب به روش TLC مورد مطالعه قرار گرفت و بعد مقدار آنها با روش‌های GC و طیف‌سنجی نوری تعیین شد. در روش طیف‌سنجی، مقدار فیتواسترول تام در نمونه‌ها با استفاده از معادله منحنی استاندارد بدست آمده از تغییرات جذب محلول‌های با غلظت‌های  $0\text{--}1/4$  میلی‌گرم در لیتر استیگما استرول استاندارد در طول موج ۶۴۰ نانومتر تعیین شد. به روش GC، بیشترین مقدار فیتواسترول تام در بذر گل گاوزبان ایتالیایی، جمعیت استاندارد در طول موج ۳۹۹/۴ میلی‌گرم در  $100\text{--}112$  میلی‌گرم در  $100\text{--}141$  میلی‌گرم وزن خشک در بذر الموت قزوین با  $20\text{--}50\%$  فیتواسترول تام در بذر گل گاوزبان ایرانی، جمعیت هزارجربی بدست آمد. همچنین بتا-سیتواسترول (با بیش از  $50\%$  فیتواسترول تام) و کمپسترون (با  $100\text{--}141$  میلی‌گرم وزن خشک بتا-سیتواسترول و بذر گل گاوزبان ایتالیایی، جمعیت الموت قزوین به ترتیب با  $212\text{--}214$  و  $100\text{--}141$  میلی‌گرم وزن خشک کمپسترون و بتا-سیتواسترانول، غنی‌ترین منابع از نظر فیتواسترول‌ها بودند.

واژه‌های کلیدی: گل گاوزبان (*Echium*), تیره گل گاوزبان، فیتواسترول، طیف‌سنجی نوری، کروماتوگرافی لایه نازک، کروماتوگرافی گازی.

## مقدمه

و یا با یک قند شش کربنی (به طور معمول گلوكز) و یا یک ۶-فتشی آسیل هگروزگلیکوزیدی می‌شود، وجود دارد. فراورده‌های غلات منابع طبیعی و عمده استرول‌های آزاد، استری شده و استرهای گلیکوزیدی می‌باشند. استرهای گلوكوزیدی فیتواسترول‌ها متداول‌ترین شکل یافت شده آنها در غلات هستند. براساس مطالعات انجام شده بر روی غلات در سوئد و هلند، میانگین استرول تام در آنها ۴۹ میلی گرم/۱۰۰ گرم می‌باشد. محتوای استرول تام در چاودار ۹۵/۵، در گندم ۶۹/۵، در جو دوسر ۷۶/۱ و در جو ۴۴/۷ میلی گرم/۱۰۰ گرم (وزن خشک) گزارش شده‌است. استرول غالب در این گیاهان را بتا-سیتواسترول (۶۲٪ محتوای فیتواسترول تام) تشکیل می‌دهد. مقادیر بسیار کمی از کمپسترون (۲۱٪)، استیگماسترول (۰٪۴) و کمپستانول (۰٪۲) نیز در آنها یافت می‌شود. محتوای استرول‌های آزاد و استری شده در گندم زمستانه ۵۲/۸ میلی گرم/۱۰۰ گرم و مقدار استرول‌های گلیکوزیدی شده ۱۱۲/۶ میلی گرم/۱۰۰ گرم برآورد شده‌است. فیتواسترول‌ها در مغزها و بذرهای سایر گیاهان نیز یافت می‌شوند. بیشترین مقدار فیتواسترول تام در مغزها و بذرهای مورد استفاده در مواد غذایی در آمریکا، در کنجد و ژرم گندم (۴۱۳-۴۰۰ میلی گرم/۱۰۰ گرم) و کمترین مقدار آن در بادام برزیلی (*Bertholletia excelsa*) (۹۵ میلی گرم/۱۰۰ گرم) گزارش شده‌است. بتا-سیتواسترول فراوانترین استرول در مغزها (گردو، بادام، بادام زمینی و فندق) بود و مقدار استرول تام در آنها بین ۹۹/۱۲ تا ۲۰۷/۱۷ میلی گرم/۱۰۰ گرم وزن خشک تغییر می‌کرد. در گردو وجود کمپسترون (۶ میلی گرم/۱۰۰ گرم) و مقدار بسیار ناچیزی از استیگماسترول گزارش شده‌است. مقدار استیگماسترول در فندق ۳/۸۱ میلی گرم/

فیتواسترول‌ها، استرول‌های گیاهی و مولکول‌های فعال زیستی هستند که در گونه‌های مختلف گیاهان وجود دارند (Lagarda *et al.*, 2006). این متابولیت‌ها در همه بافت‌های گیاهان عالی و با فراوانی بیشتر در بذرها یافت می‌شوند. آنها الكل‌های استروئیدی ۲۸ یا ۲۹ کربن‌های هستند که از یک ساختار تتراسیکلیک سیکلوپنتافنترن تشکیل شده‌اند و به طور معمول دارای یک زنجیره جانبی بلند در کربن شماره ۱۷ می‌باشند (Liu *et al.*, 2007). فیتواسترول‌ها هم از نظر عملکرد (مؤثر در پایداری دولایه‌های فسفولیپیدی در غشاء سلولی) و هم از نظر ساختاری (هسته استروئیدی و گروه ۳ بتا-هیدروکسیل و پیوند دوگانه بین کربن ۵ و ۶) تری‌ترپن‌هایی مشابه با کلسترول هستند. زنجیر جانبی اغلب فیتواسترول‌های گیاهی شامل ۹-۱۰ اتم کربن به جای ۸ کربن در کلسترول است. فیتواسترول‌ها به صورت ۴-متیل استرول‌هایی از سری‌های کلستان طبقه‌بندی می‌شوند. در گیاهان بیش از ۲۰۰ نوع مختلف از فیتواسترول‌ها گزارش شده‌است که فراوانترین آنها: بتا-سیتواسترول (۴-اتیل کلسترول)، کمپسترون (۴-ا-اتیل کلسترول) و استیگماسترول (۴-ا-اتیل کلسترول می‌باشند (شکل ۱). انواع دیگری از فیتواسترول‌ها مانند: آونالاسترول (brasicasterol)،  $\Delta^5$ -avenasterol، بتا-سیتواستانول ( $\beta$ -sitostanol) و کمپستانول (campestanol) نیز شناسایی شده‌اند که به مقدار کمتر در گیاهان یافت می‌شوند (Fernandez & Cabral, 2007).

در طبیعت استرول‌ها به طور آزاد یا به صورت ۴ نوع همیوغ که در آنها گروه هیدروکسیل ۳ بتا با یک اسید چرب یا با یک هیدروکسی سینامیک اسید استری می‌شود

روغن‌های مورد مطالعه داشتند. در بین مغزها و بذرها نیز بیشترین مقدار بتا-سیتواستانول در کدو تبل با  $\frac{39}{4}$  میلی گرم / ۱۰۰ گرم بدست آمد و میوه نارگیل، کنجد، پسته و گردو (۰ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) قادر این استرول بودند (Normén *et al.*, 2007). بررسی مقدار و انواع فیتواسترول‌ها و فیتواستانول‌ها در روغن سه بخش دانه ذرت (ژرم، پریکارپ و آندوسپرم) نشان داد که از فیتواستانول‌ها، بتا-سیتواستانول (۷۷–۸۷٪) و کمپستانول (۱۳–۲۳٪) و از فیتواسترول‌ها، بتا-سیتواسترول (۶۲–۶۹٪)، کمپسترول (۱۱–۱۸٪) و استیگماسترول (۵–۱۳٪) فراوانترین استرول‌ها را تشکیل می‌دهند (Harrabi *et al.*, 2008).

امروزه فیتواسترول‌ها کاربردهای متعددی در صنایع داروسازی (تولید استروئیدهای دارویی)، غذایی (افزودنی‌های پادکلسترول در غذا) و در صنایع آرایشی (کرم‌ها) دارند (Fernandez & Cabral, 2007) (Jain *et al.*, 2007; Fassbender *et al.*, 2008; Li *et al.*, 2008). فیتواسترول‌ها در درمان بیماری‌های پوستی مزمن مانند اگزما و دیابت نیز مفید می‌باشند (Tanaka *et al.*, 2006). در صنعت فیتواسترول‌ها به عنوان یک ماده امولسیون‌کننده فعال زیستی کاربرد دارند (Sokirka *et al.*, 1987). گزارش‌ها در رابطه با بررسی فیتواسترول‌ها در تیره گل گل‌گاو زبان (Boraginaceae) بسیار اندک می‌باشد. Karlberg و Wretenjo (۲۰۰۲) با روش GC-MS وجود استرول‌هایی مانند کمپسترول، سیتواسترول، ایزوفوکواسترول (isofucosterol)،

۱۰۰ گرم برآورده است. در روغن سویا وجود مقادیر قابل توجهی از استیگماسترول (۶۱ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) و بتا-سیتواسترول (۱۱۸ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) گزارش شده است (Lagarda *et al.*, 2006).

در مطالعه‌ای دیگر بر روی محتوای فیتواسترول‌ها و فیتواستانول‌های ۱۹ روغن گیاهی و ۱۲ مغز و بذر مشخص شد که میانگین فیتواسترول تمام در روغن‌های گیاهی مورد مطالعه  $\frac{348}{48}$  میلی گرم / ۱۰۰ گرم (بیشترین مقدار در روغن ذرت با ۹۷۸ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) و کمترین مقدار در روغن خرما با ۳۹ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) می‌باشد. در بین مغزها و بذرها مورد بررسی نیز کنجد با ۴۰۴ میلی گرم / ۱۰۰ گرم بیشترین و میوه نارگیل با ۶۸ میلی گرم / ۱۰۰ گرم کمترین مقدار فیتواسترول تمام را دارد. کمترین مقدار کمپسترول در روغن‌ها، در روغن زیتون و خرما (۹ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) و بیشترین مقدار آن در روغن کلزا (۲۷۹ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) و در مغزها و بذرها، در کنجد (۷۰ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) بدست آمد. بیشترین مقدار استیگماسترول در روغن ذرت (۶۶ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) و از بذرها در آفتابگردان (۲۹ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) و کمترین مقدار آن در روغن گردو و مغز آن (۰ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) برآورده شد. بیشترین مقدار بتا-سیتواسترول در روغن ذرت (۵۸۶ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) و بذر کنجد (۲۶۳ میلی گرم / ۱۰۰ گرم) و کمترین مقدار آن به ترتیب در روغن خرما و میوه نارگیل با ۲۴ و ۳۹ میلی گرم / ۱۰۰ گرم سنجش شد. روغن ذرت با ۲۸ میلی گرم / ۱۰۰ گرم و روغن‌های کتان، زیتون، خرما و کنجد با ۰ میلی گرم / ۱۰۰ گرم بیشترین و کمترین مقدار بتا-سیتواستانول را در بین

کمتر از ۱ بار و فشار کمتر از ۰/۰۰۱ اتمسفر، به طور کامل آب‌گیری شده و بعد با آسیاب به طور کامل پودر شدند و تا زمان استفاده در دمای ۲۰°C - نگهداری شدند.

### بررسی کیفی فیتواستروول‌ها به روش TLC

از هر نمونه پودر بذر، ۰/۵ گرم وزن و با استفاده از حلال کلروفرم عصاره‌گیری از آن انجام شد. برای بررسی کیفی فیتواستروول‌ها در عصاره‌ها از روش کروماتوگرافی لایه نازک استفاده شد. برای این منظور از صفحات ۲۰cm × ۲۰ از پیش آماده و فعال شده آلومینیومی و پوشیده شده با سیلیکاژل G (Merck) ۶۰ به عنوان فاز ثابت استفاده شد. از اتیل استات و پترولیوم بنزن (۸۵:۱۵) به عنوان فاز متحرک برای تفکیک اجزای استروولی عصاره‌ها استفاده شد. حجم ۱۰ میکرولیتر از هر یک از عصاره‌ها و ۵ میکرولیتر از نمونه‌های استاندارد استیگما استروول (شرکت سیگما-آلدریچ)، بتا-سیتواستروول (شرکت سیگما-آلدریچ) و کلستروول (شرکت مرک) به صورت نواری بر روی صفحه TLC لکه‌گذاری شدند. پس از پیشروی فاز حلال تا ارتفاع ۱۰cm، صفحه‌ها از تانک کروماتوگرافی خارج و با معرف سولفوریک اسید ۹۷٪ و متانول (۱:۱) افشاره شدند. سپس صفحه‌ها برای آشکارسازی نوارها در آون استاندارد مقایسه شد.

سنجهش فیتواستروول تام به روش طیفسنجی نوری پودر بذر (۰/۵ گرم) هر یک از نمونه‌های مورد مطالعه با کلروفرم عصاره‌گیری شد و بعد به هر یک ۲ میلی‌لیتر معرف لیبرمن بورشارد اضافه گردید و پس از ۱۵ دقیقه

سیترواستادینول (citrostadienol) و گرامی استروول (gramisterol) را در روغن گل گاوزبان اروپایی (*Borage officinalis*) نشان دادند.

در ایران چهار گونه از جنس گل گاوزبان متعلق به تیره گل گاوزبان به نام‌های گل گاوزبان ایرانی (*E. italicum*), گل گاوزبان ایتالیایی (*E. amoenum*), گل گاوزبان قرمز یا روسی (*E. russicum*) و گل گاوزبان خوزستانی (*E. khorasanicum*) به صورت خودرو می‌رویند. این گونه‌ها بیشتر در نواحی شمالی و غربی ایران پراکنش دارند (Riedl, 1967). با توجه به این‌که تعداد گزارش‌ها در رابطه با وجود فیتواستروول‌ها در گونه‌های تیره گل گاوزبان اندک می‌باشد، بنابراین در خصوص وجود این ترکیب‌ها در گونه‌های گل گاوزبان ایران بهویژه انواع بومی تاکنون بررسی نشده‌است؛ هدف اصلی پژوهش حاضر مطالعه کمی و کیفی فیتواستروول‌ها در بذر برخی جمعیت‌های خودرو ۲ گونه گل گاوزبان ایران در نظر گرفته شد.

### مواد و روش‌ها

#### جمع‌آوری نمونه‌ها

بذرهای کاملاً رسیده و بالغ ۶ جمعیت از ۲ گونه گل گاوزبان ایرانی (*E. amoenum* Fisch & C.A.) و گل گاوزبان ایتالیایی (*E. italicum* L.) از رویشگاه‌های طبیعی آنها در شهریورماه ۱۳۸۷ از ۶ منطقه متفاوت جمع‌آوری شدند. ویژگی‌های جغرافیایی زیستگاه‌های نمونه‌های مورد مطالعه در جدول ۱ آورده شده‌است. نمونه‌های هرباریومی گونه‌های جمع‌آوری شده در هرباریوم مرکزی دانشگاه تهران نگهداری می‌شوند. بذرها پس از جمع‌آوری با استفاده از دستگاه فریز درایر (Snijders Scientific Freeze Dryer, Germany) و در خلا

۳ میلی لیتر محلول آبی پتاسیم هیدروکسید ۰/۲۵ مولار شستشو شد و هر بار لایه رویی هگزان جداسازی و pH آن با استفاده از آب بدون یون روی ۶ تنظیم شد. سپس عصاره حاصل به یک بالن انتقال داده شد و مقداری پتاسیم سولفات بدون آب برای آب گیری به آن افزوده شد. در نهایت با استفاده از دستگاه تقطیر در خلاً حجم محلول هگزان به ۱ میلی لیتر رسانده شد و با استفاده از کاز نیتروژن، حلال هگزان به طور کامل تبخیر شد و نمونه برای مشتق‌سازی آماده گردید (Liu *et al.*, 2007).

آماده‌سازی نمونه‌ها برای استخراج فیتواسترول‌های آزاد به ۱ گرم از پودر بذر هر نمونه ۲۰ میلی لیتر دی‌کلرومتان افزوده شد و مخلوط به مدت ۱۰ دقیقه با کمک دستگاه فراصوت همگن گردید. مخلوط حاصل به مدت نیم ساعت در دمای اتاق به حالت سکون نگهداری شد و با استفاده از کاغذ صافی واتمن شماره ۱، صاف گردید و بعد با استفاده از دستگاه تبخیر در خلاً و گاز نیتروژن، حلال به طور کامل خشک و نمونه مورد نظر برای مشتق‌سازی آماده شد (Liu *et al.*, 2007).

مشتق‌سازی فیتواسترول‌های آزاد و همیوغ در نمونه‌ها پس از استخراج فیتواسترول‌های آزاد و همیوغ از نمونه‌های بذر، نمونه‌ها برای آنالیز با دستگاه GC طبق روش زیر مشتق‌سازی شدند: بعد از خشک شدن کامل عصاره‌ها با استفاده از گاز نیتروژن، ۵۰ میکرولیتر پیریدین BSTFA ( $\text{N},\text{O}\text{-bis(trimethylsilyl)-trifluoroacetamide}$   $\geq 99\%$ ) حاوی ۱٪ TMCS (trimethylchlorosilane) (شرکت سیگما-آلدریچ) به آنها افزوده شد و به مدت یک شب در تاریکی و در دمای اتاق نگهداری شدند. سپس هر یک از

نگهداری در تاریکی، جذب عصاره‌ها با دستگاه طیف‌سنج UV-Vis Shimadzu spectrophotometer, UV-(1601PC) در طول موج ۶۴۰ نانومتر اندازه‌گیری شد. این معرف با استرول‌ها واکنش داده و رنگ سبز درخشانی را ایجاد می‌کند (Sabir *et al.*, 2003). از هر نمونه بذر ۳ بار عصاره گیری انجام شد. برای تعیین مقدار فیتواسترول تام در نمونه‌ها محلول‌هایی با غلظت‌های ۰، ۰/۲، ۰/۴، ۰/۶، ۱/۰، ۱/۲ و ۱/۴ میلی گرم در لیتر استیگما‌استرول استاندارد تهیه شد و پس از اندازه‌گیری میزان جذب آنها در طول موج ۶۴۰ نانومتر منحنی استانداردی رسم شد (شکل ۲). با استفاده از معادله بدست آمده از منحنی استاندارد، درصد فیتواسترول تام (وزن خشک) هر یک از نمونه‌های بذر محاسبه شد.

### بررسی فیتواسترول‌ها به روش GC

آماده‌سازی نمونه‌ها برای استخراج فیتواسترول‌های همیوغ حدود ۰/۵ گرم از پودر بذر هر نمونه همراه با ۲۰۰ میکروگرم کلسترول (استاندارد داخلی) با ۱۰ میلی لیتر هیدروکلریک اسید ۴ مولار مخلوط و به مدت ۱ ساعت در دمای  $80^{\circ}\text{C}$  با استفاده از خنک‌کننده، رفلکس شد. به مخلوط حاصل پس از سرد شدن در دمای اتاق، ۵ میلی لیتر محلول پتاسیم هیدروکسید اتانولی ۴ مولار افزوده شد و دوباره در دمای  $70^{\circ}\text{C}$  به مدت ۱ ساعت رفلکس گردید و پس از سرد شدن در دمای اتاق ۱۰ میلی لیتر هگزان و ۵ میلی لیتر آب بدون یون و مقدار کمی پتاسیم کلرید به آن افزوده شد. مخلوط حاصل به مدت ۵ دقیقه با کمک دستگاه فراصوت، به‌طور کامل همگن شد و پس از آن به قیف جداکننده ۱۲۵ میلی لیتری منتقل و لایه رویی هگزان جمع‌آوری شد. در مرحله بعد لایه هگزان، ۳ مرتبه با

## نتایج

**نتایج حاصل از بررسی کمّی و کیفی فیتواسترول‌ها**

**نتایج بررسی کیفی فیتواسترول‌ها به روش TLC**

نتایج حاصل از TLC عصاره‌های کلروفرمی بذر نمونه‌های مورد مطالعه وجود فیتواسترول‌ها را در آنها مورد تأیید قرار دادند. TLC کروماتوگرام حاصل وجود دو فیتواسترول، استیگماسترول و بتا-سیتواسترول را با Rf نزدیک  $0.2$  و  $0.25$  در نمونه‌های مورد بررسی نشان داد. به دلیل تشابه ساختمانی فیتواسترول‌ها، استفاده از نسبت‌های مختلف حلال‌ها به عنوان فاز متحرک نتوانست سبب تغییر بیشتر Rf نمونه‌ها و تفکیک بهتر آنها شود، اما متفاوت بودن رنگ نوار نمونه‌های استاندارد به تشخیص فیتواسترول‌ها کمک نمود. رنگ نوار استیگماسترول در نور مرئی پس از افشاره کردن معرف، سبز و نوار حاوی بتا-سیتواسترول صورتی بود. عدم مشاهده لکه ارغوانی در کروماتوگرام عصاره‌ها نشان‌دهنده نبود کلسسترول در آنها بود.

**نتایج سنجش فیتواسترول** قائم به روش طیف‌سنجی نوری همان‌گونه که در جدول ۲ مشخص می‌باشد، مقدار فیتواسترول قائم (در یک گرم وزن خشک) در بذر گل گاوزبان‌های رویش یافته در مناطق جغرافیایی مختلف تفاوت به طور کامل معنی داری ( $p < 0.05$ ) نشان دادند. بیشترین مقدار فیتواسترول قائم،  $0.16 \pm 0.09$  میلی‌گرم/گرم وزن خشک در بذر گل گاوزبان ایرانی جمعیت جنت رودبار رامسر و کمترین مقدار در بذر گل گاوزبان ایتالیایی جمعیت الموت قزوین به میزان  $0.017 \pm 0.019$  میلی‌گرم/گرم وزن خشک برآورد شد.

عصاره‌ها با  $1$  میلی‌لیتر دی‌کلرومتان رقيق شده و حجم  $1$  میکرولیتر از هر یک از آنها برای آنالیز به دستگاه GC تزریق شد (Liu *et al.*, 2007). استخراج و مشتق‌سازی از هر نمونه  $3$  بار انجام شد.

## شناسایی و سنجش فیتواسترول‌ها به روش GC

برای شناسایی و جداسازی انواع استرول‌ها در عصاره‌ها از دستگاه گاز کروماتوگراف CP-3800 (شرکت Varian هلند) متصل به آشکارساز FID و مجهز به ستون مویین سیلیکای (CP-Sil 5 CB WCOT) (طول ستون:  $15$  متر، قطر داخلی:  $0.25$  میلی‌متر، ضخامت فیلم:  $0.25$  میکرومتر) استفاده شد. هلیم با فشار  $6$  در ستون به عنوان گاز حامل بکار رفت. نسبت شکاف در اتاقک تزریق  $1:20$  بود، برنامه حرارتی ستون با دمای  $150^{\circ}\text{C}$  به مدت  $2$  دقیقه آغاز شد و پس از آن با افزایش دمای  $5^{\circ}\text{C}$  در دقیقه به دمای  $300^{\circ}\text{C}$  رسید و بعد به مدت  $15$  دقیقه در همین دما باقی ماند. دمای اتاقک تزریق  $300^{\circ}\text{C}$ ، دمای آشکارساز  $300^{\circ}\text{C}$  و حجم عصاره برای تزریق  $1$  میکرولیتر بود. شناسایی اجزای موجود در کروماتوگرام‌ها به کمک زمان بازداری آنها انجام شد. زمان بازداری اجزای مختلف با استفاده از داده‌های تزریق فیتواسترول‌های استاندارد (کمپسترول، استیگماسترول، بتا‌سیتواسترول و بتا-سیتواستانول) (شرکت سیگما-آلدریچ)، در شرایط یکسان با تزریق نمونه‌ها محاسبه گردید و از کلسسترول به عنوان استاندارد داخلی برای سنجش‌های کمّی استفاده شد.

## آنالیز آماری داده‌ها

داده‌ها با کمک نرم‌افزار SPSS (version 16) و برنامه آماری ANOVA یک‌طرفه مورد پردازش قرار گرفتند و میانگین‌ها با کمک آزمون دانکن گروه‌بندی و مقایسه شدند.

مورد مطالعه، بذر جمعیت‌های بومهن و الموت قزوین از گونه گل گاوزبان ایتالیایی به ترتیب بیشترین محتوای فیتواسترول آزاد (۱۲۲ میلی گرم / ۱۰۰ گرم وزن خشک) و فیتواسترول همیوغ (۳۳۱/۴ میلی گرم / ۱۰۰ گرم وزن خشک) را دارا می‌باشند.

مقدار کمپسترونل تام نسبت به فیتواسترول تام بذر از ۲۲/۸۹٪ در جمعیت جنت روبار رامسر از گونه گل گاوزبان ایرانی تا ۵۳/۱۳٪ در جمعیت الموت قزوین از گل گاوزبان ایتالیایی برآورده است. استیگماسترونل چه به صورت آزاد و چه به صورت همیوغ در بیشتر نمونه‌ها وجود نداشت و مقدار استیگماسترونل تام نسبت به فیتواسترول تام در بذر ۲٪ جمعیت بهشهر از گونه گل گاوزبان ایرانی و کلیبر از گونه گل گاوزبان ایتالیایی به ترتیب ۰/۸۰٪ و ۰/۵۶٪ سنجش شد. بتا-سیتواسترول از فیتواسترول های شاخص موجود در بذر نمونه‌ها بود که مقدار آن نسبت به فیتواسترول تام از ۱۱/۵۳٪ در گل گاوزبان ایتالیایی جمعیت الموت قزوین تا ۵۶/۴۰٪ در گل گاوزبان ایرانی جمعیت بهشهر متغیر بود. بتا-سیتواستانول از فیتواسترول های مهم دیگری بود که در تمام نمونه‌های بذر وجود داشت و مقدار آن از ۲۰/۴۰٪ محتوای فیتواسترول تام در جمعیت بهشهر از گونه گل گاوزبان ایرانی تا ۳۵/۴۴٪ در جمعیت الموت قزوین از گل گاوزبان ایتالیایی تغییر می‌کرد.

**نتایج شناسایی و سنجش فیتواسترول‌ها به روش GC**  
 فیتواسترول‌های آزاد و همیوغ از بذرهای ۶ گونه از ۲ گونه گل گاوزبان ایران استخراج و مقدار و نوع آنها به روش GC مورد بررسی قرار گرفت (جدول‌های ۳ و ۴). کمپسترونل، استیگماسترونل، بتا-سیتواسترول و بتا-سیتواستانول به ترتیب با زمان‌های بازداری ۳۲/۸۶، ۳۳/۲۲، ۳۴/۳۵ و ۳۴/۱۶ دقیقه، مهمترین فیتواسترول‌های شناسایی شده در گاز کروماتوگرام‌های حاصل بودند. کمترین و بیشترین مقدار فیتواسترول تام در بذر نمونه‌های مختلف، از ۱۱۲ میلی گرم / ۱۰۰ گرم وزن خشک در جمعیت هزار جریب از گونه گل گاوزبان ایرانی تا ۳۹۹/۴ میلی گرم / ۱۰۰ گرم وزن خشک در جمعیت الموت قزوین گونه گل گاوزبان ایتالیایی متغیر بود. تفاوت بین میانگین‌ها در سطح اختلاف کمتر از ۵٪ معنی‌دار بود. بیشترین مقدار بتا-سیتواستانول تام (آزاد + همیوغ) (۱۴۱/۴ میلی گرم / ۱۰۰ گرم زن خشک) و کمپسترونل تام (۲۱۲ میلی گرم / ۱۰۰ گرم وزن خشک) در بذر گل گاوزبان ایتالیایی جمعیت الموت قزوین برآورده شد و بذرهای جمعیت بهشهر از گونه گل گاوزبان ایرانی و جمعیت کلیبر از گونه گل گاوزبان ایتالیایی با ۱۴۱ و ۴ میلی گرم / ۱۰۰ گرم وزن خشک به ترتیب بیشترین مقدار بتا-سیتواسترول تام و استیگماسترونل تام را دارا بودند. همچنین نتایج نشان داد که در بین نمونه‌های

**جدول ۱- ویژگی‌های اکولوژیکی مناطق جمع‌آوری گیاهان مورد مطالعه و شماره هرباریومی نمونه‌ها در هرباریوم مرکزی دانشگاه تهران**

شماره هرباریومی	موقعیت جغرافیایی	گونه (جمعیت)
۳۸۸۹۱	بومهن، استان تهران، ۳۵ کیلومتری شهرستان تهران، کوهپایه، آب و هوای سرد و نیمه‌مرطوب، ارتفاع از سطح دریا ۱۷۱۱ متر و متوسط بارندگی سالیانه ۳۰۵ میلی‌متر	<i>E. italicum</i> (بومهن)
۳۸۸۹۲	کلیبر در استان آذربایجان شرقی، ۵ کیلومتری قصر بابک، آب و هوای معتدل کوهستانی، ارتفاع از سطح دریا ۱۷۱۰ متر و متوسط بارندگی سالیانه ۳۳۰ میلی‌متر	<i>E. italicum</i> (کلیبر)
۳۸۸۹۳	الموت قزوین، استان قزوین، ۴۵ کیلومتری قزوین به سوی دریاچه اوان، آب و هوای کوهستانی و سرد، ارتفاع از سطح دریا ۱۳۰۰ متر و متوسط بارندگی سالیانه ۲۰۰۰-۳۰۰۰ میلی‌متر	<i>E. italicum</i> (الموت قزوین)
۳۸۸۹۴	هزارجریب، استان مازندران، ۸۰ کیلومتری جنوب شهرستان بهشهر، از جنوب و شرق به ترتیب به استان‌های سمنان و گلستان و از غرب به ارتفاعات شهرستان نکا محدود می‌شود، آب و هوای معتدل کوهستانی، ارتفاع از سطح دریا ۲۰۰۰-۲۸۰۰ متر و متوسط بارندگی سالیانه ۳۸۳ میلی‌متر	<i>E. amoenum</i> (هزارجریب)
۳۸۸۹۵	شهرستان بهشهر در شرق استان مازندران، آب و هوای معتدل و مرطوب، ارتفاع از سطح دریا ۳۰-۳۰۰ متر و متوسط بارندگی سالیانه ۶۵۱/۹ میلی‌متر	<i>E. amoenum</i> (بهشهر)
۳۸۸۹۶	شهرستان رامسر در غرب استان مازندران، ۴۵ کیلومتری جنت رودبار به تنکابن بعد از منطقه حفاظت‌شده بیا و سیبون، آب و هوای معتدل و مرطوب، ارتفاع از سطح دریا ۱۲۵۰ متر و متوسط بارندگی سالیانه ۱۳۰۰ میلی‌متر	<i>E. amoenum</i> (جنت رودبار)

**جدول ۲- مقایسه مقدار فیتواسترول تام در بذرهای ۶ گونه گل گاو زبان ایران به روش طیف‌سنجی نوری**

فیتواسترول تام (میلی‌گرم/گرم وزن خشک)	گونه (جمعیت)
۱/۰۵ ± ۰/۱۴ b	<i>E. italicum</i> (بومهن)
۰/۴۰ ± ۰/۰۶۶ d	<i>E. italicum</i> (کلیبر)
۰/۱۹ ± ۰/۰۱۷ d	(الموت قزوین)
۰/۸۸ ± ۰/۰۶۴ c	<i>E. amoenum</i> (هزارجریب)
۱/۷۳ ± ۰/۰۰۹ b	<i>E. amoenum</i> (بهشهر)
۱/۹۹ ± ۰/۱۶ a	<i>E. amoenum</i> (جنت رودبار)

d c b a

.

±

.

*p < /*

جدول ۳- داده‌های حاصل از سنجش مقدار فیتواسترول تام و فیتواسترول‌های آزاد و همیوغ (میلی‌گرم/ ۱۰۰ گرم وزن خشک) در بذرهای ۶ جمعیت از ۲ گونه گل گاوزبان ایران به روش GC

(جمعیت) گونه	فیتواسترول تام (میلی‌گرم/ ۱۰۰ گرم وزن خشک)					فیتواسترول آزاد (میلی‌گرم/ ۱۰۰ گرم وزن خشک)					فیتواسترول همیوغ (میلی‌گرم/ ۱۰۰ گرم وزن خشک)				
	استیگما استرول		کمپسترون			استیگما استرول		کمپسترون			استیگما استرول		کمپسترون		
	تام	سیتواسترول	سیتواستانول	استیگما استرول	کمپسترون	تام	سیتواسترول	سیتواستانول	استیگما استرول	کمپسترون	تام	سیتواسترول	سیتواستانول	استیگما استرول	کمپسترون
<i>E. italicum</i> (بومهن)	۲۳۴ b	۲۸	۱۳۰	-	۷۶	۱۲۲	۱۶±۰/۰۹	۶۸±۰/۹۶	-	۳۸±۱/۵۸	۱۱۲	۱۲±۰/۳۳	۶۲±۱/۰۹	-	۳۸±۱/۲۱
<i>E. italicum</i> (کلیبر)	۱۵۶ c	۲۳	۸۱	۴	۴۸	۴۶	۵±۰/۰۲	۲۵±۰/۸۳	۲±۰/۰۸	۱۴±۰/۲۹	۱۱۰	۱۸±۰/۱۲	۵۶±۰/۹۱	۲±۰/۰۲	۳۴±۲/۹۰
<i>E. italicum</i> (الموت قروین)	۳۹۹/۴ a	۱۴۱/۴	۴۶	-	۲۱۲	۶۸	۳۶±۰/۱۶	۱۰±۰/۲۹	-	۲۲±۰/۱۶	۳۳۱/۴	۱۰۵/۴±۰/۱۳	۳۶±۰/۸۹	-	۱۹۰±۱/۷۲
<i>E. amoenum</i> (هزارجریب)	۱۱۲ d	۲۳	۵۹	-	۳۰	۵۰	۹±۰/۰۷	۲۷±۰/۱۷	-	۱۴±۰/۱۸	۶۲	۱۴±۰/۱۹	۳۲±۱/۲۳	-	۱۶±۰/۸۰
<i>E. amoenum</i> (بهشهر)	۲۵۰ b	۵۱	۱۴۱	۲	۵۶	۱۱۱	۱۸±۰/۱۵	۷۰±۰/۸۷	-	۲۳±۰/۱۳	۱۳۹	۳۳±۰/۰۹	۷۱±۲/۰۱	۲±۰/۱۱	۳۳±۱/۰۰
<i>E. amoenum</i> (جنت روبار)	۱۷۴ c	۱۹	۱۰۹	-	۴۶	۷۳	۱۶±۱/۲۷	۳۷±۰/۹۱	-	۲۰±۰/۴۱	۱۰۱	۳±۰/۰۵	۷۲±۱/۷۶	-	۲۶±۱/۲۳

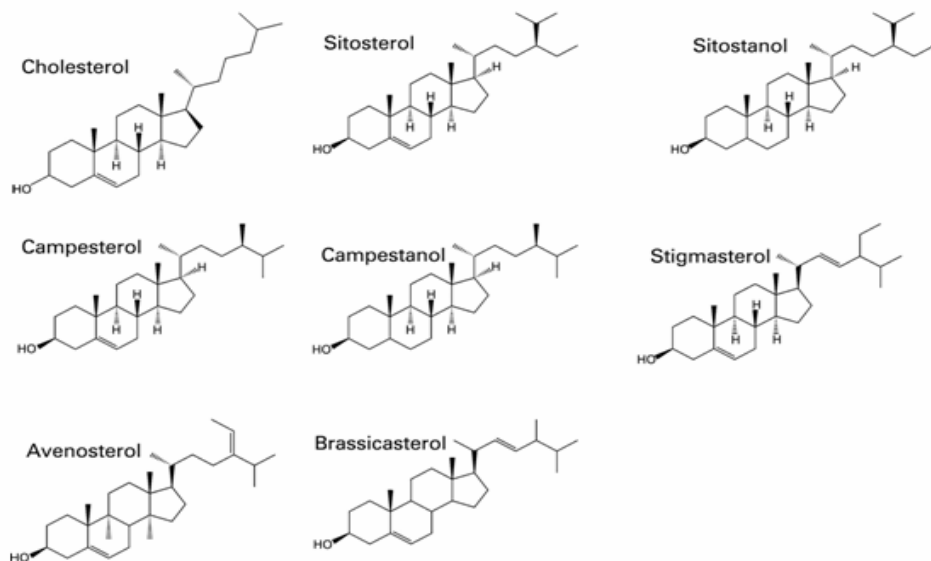
داده‌ها به صورت میانگین‌ها  $\pm$  انحراف معیار نمایش داده شده‌اند. حروف a, b, c و d نشان‌دهنده معنی‌دار بودن تفاوت میانگین‌ها با استفاده از آزمون دانکن در سطح  $< 0.05$  می‌باشد.

جدول ۴- داده‌های حاصل از سنجش مقدار فیتواسترول تام و فیتواسترول‌های آزاد و همیوغ (%) نسبت به فیتواسترول تام (میلی‌گرم/گرم وزن خشک)

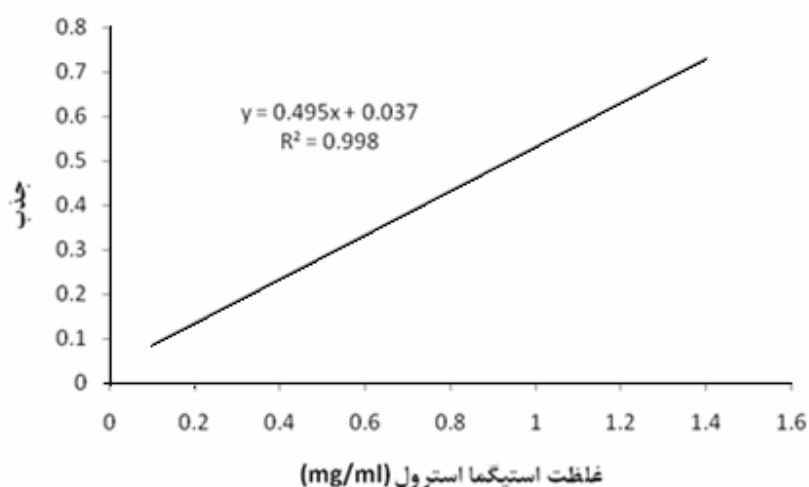
## در بذرهای ۶ جمعیت از ۲ گونه گل گاوزبان ایران به روش GC

(جمعیت) گونه	فیتواسترول تام (%)				فیتواسترول آزاد (%)				فیتواسترول همیوغ (%)				فیتواسترول تام (میلی‌گرم/گرم وزن خشک)		
	سیتواسترول		سیتواستانول		سیتواسترول		سیتواستانول		سیتواسترول		سیتواستانول		استیگماسترون		
	سیتواسترول	سیتواستانول	سیتواسترول	سیتواستانول	سیتواسترول	سیتواستانول	سیتواسترول	سیتواستانول	سیتواسترول	سیتواستانول	سیتواسترول	سیتواستانول	کمپسترون	استیگماسترون	
<i>E. italicum</i> (بومهن)	۱۱/۹۷	۵۵/۶۰	-	۳۲/۴۸	۷/۸۴	۲۹/۱۰	-	۱۳/۲۴	۵/۱۲	۲۷/۵۰	-	۱۳/۲۴	۲/۳۴ b		
<i>E. italicum</i> (کلیبر)	۱۴/۷۵	۵۱/۹۳	۲/۵۶	۳۰/۷۶	۳/۲۱	۱۷/۰۳	۱/۲۸	۸/۹۷	۱۱/۵۴	۳۵/۹۰	۱/۲۸	۲۱/۷۹	۱/۵۶ c		
<i>E. italicum</i> (الموت قروین)	۳۵/۴۴	۱۱/۵۳	-	۵۳/۱۳	۹/۰۲	۲/۵۱	-	۵/۵۱	۲۷/۴۲	۹/۰۲	-	۴۷/۶۲	۳/۹۹ a		
<i>E. amoenum</i> (هزارجریب)	۲۰/۵۴	۵۲/۶۸	-	۲۶/۷۹	۱۲/۵۰	۲۸/۵۷	-	۱۴/۲۹	۸/۰۴	۲۴/۱۱	-	۱۲/۵۰	۱/۱۲ d		
<i>E. amoenum</i> (بهشهر)	۲۰/۴۰	۵۷/۴۰	۰/۸۰	۴۵/۲۹	۷/۲۰	۲۸/۰۰	-	۹/۲۰	۱۳/۲۰	۲۸/۴۰	۰/۸۰	۱۳/۲۰	۲/۵ b		
<i>E. amoenum</i> (جنت روبار)	۲۲/۸۹	۵۴/۲۳	-	۲۲/۸۹	۷/۹۶	۱۸/۴۱	-	۹/۹۵	۱۴/۹۳	۳۵/۸۲	-	۱۲/۹۴	۱/۷۴ c		

داده‌ها به صورت میانگین‌ها  $\pm$  انحراف معیار نمایش داده شده‌اند. حروف a, b, c و d نشان‌دهنده معنی‌دار بودن تفاوت میانگین‌ها با استفاده از آزمون دانکن در سطح  $< 0.05$  می‌باشد.



شکل ۱- مقایسه ساختار فیتواستروول‌ها و فیتواستانول‌های متداول در روغن‌های گیاهی با کلسسترول (Kidambi & Patel, 2008)



شکل ۲- منحنی استاندارد استیگما استروول

## بحث

نتایج کمی حاصل از روش GC نشان داد که مقدار استرول تام (۱۱۲/۴-۳۹۹ میلی گرم/۱۰۰ گرم وزن خشک) در بذر گیاهان گل گاو زبان مورد مطالعه در پژوهش حاضر بسیار بیشتر از مقادیر گزارش شده (۷/۴۴-۹۵/۵ میلی گرم/۱۰۰ گرم وزن خشک) در غلاتی مانند جو، جو دوسر، چاودار و گندم، و مغزهایی مانند گردو، فندق، بادام و بادام زمینی (۱۲/۱۶-۹۹/۱۷ میلی گرم/۱۰۰ گرم وزن روغن) می باشد؛ به طوری که میانگین فیتواسترول تام (۳۴۸ میلی گرم/۱۰۰ گرم) در روغن های گیاهی مانند زیتون، کنجد، خرما، کلزا، ذرت، آفتابگردان و کتان قابل مقایسه با منابع غنی از فیتواسترول مانند کنجد و ژرم گندم (۴۰۰-۴۱۳ میلی گرم/۱۰۰ گرم وزن خشک) می باشد (Normén *et al.*, 2007; Harrabi *et al.*, 2008). بیشترین مقدار بتا-سیتواسترول تام (۱۴۱ میلی گرم/۱۰۰ گرم وزن خشک) سنجش شده در بذر گیاهان گل گاو زبان نیز بسیار بیشتر از مقدار آن در روغن خرما (۲۴ میلی گرم/۱۰۰ گرم) (Normén *et al.*, 2007) میوه نارگیل (۳۹ میلی گرم/۱۰۰ گرم) (Lagarda *et al.*, 2006) و قابل مقایسه با مقدار گزارش شده برای سویا (۱۱۸ میلی گرم/۱۰۰ گرم وزن خشک) (Lagarda *et al.*, 2006) می باشد. با توجه به آن که بتا-سیتواسترول فیتواسترول غالب در غلات، مغزها (Lagarda *et al.*, 2006) و بخش های مختلف دانه ذرت (Harrabi *et al.*, 2008) (۶۹-۶۲٪) می باشد، در اغلب جمیعت های گل گاو زبان مورد مطالعه این استرول بیش از ۵۰٪ محتوای فیتواسترول تام بذر را تشکیل می داد. بذر گل گاو زبان ایرانی جمیعت به شهر، با مقدار ۵۶/۴۰٪ بتا-سیتواسترول تام (آزاد + همیوغ)، غنی ترین منبع از نظر این استرول بود. کمپسترون نیز در تمام نمونه ها، مقدار بیشتر از ۲۰٪ فیتواسترول تام را تشکیل می داد و در بذر دو جمیعت

همان گونه که در بخش نتایج آورده شده است تفاوت معنی داری بین مقدار فیتواسترول تام برآورده شده با هر دو روش طیف سنجی نوری و GC در بذر های گیاهان مورد مطالعه هم در سطح بین گونه ای و هم در سطح بین جمیعتی مشاهده شد. این امر می تواند ناشی از تفاوت های ژنتیکی و همچنین ویژگی های جغرافیایی و شرایط آب و هوایی روی شگاه های آنها باشد. اگرچه تفاوت قابل توجهی بین نتایج سنجش فیتواسترول تام در بذرها در دو روش مشاهده شد، اما این تفاوت در مقدار فیتواسترول تام نمونه های بذر دو جمیعت کلیبر و الموت قزوین از گونه گل گاو زبان ایتالیایی بیشتر قابل مشاهده بود. با توجه به داده ها در جدول های ۳ و ۴ می توان دریافت که در بذر دو نمونه ذکر شده مقدار و نسبت فیتواسترول های همیوغ به فیتواسترول های آزاد در آنها بسیار بیشتر است. با توجه به این مسئله به نظر می رسد که یا حساسیت معرف مورد استفاده در روش طیف سنجی تنها نسبت به فیتواسترول های آزاد بالا می باشد و یا روش مورد استفاده روش مناسبی برای استخراج فیتواسترول های همیوغ نمی باشد، به همین علت در کل دقت این روش برای سنجش میزان فیتواسترول تام در نمونه هایی که مقدار فیتواسترول های همیوغ در آنها زیاد می باشد، پایین است. با توجه به تفاوت محسوس مشاهده شده بین نتایج در دو روش و خطای بسیار بالای روش طیف سنجی برای سنجش فیتواسترول تام در تعدادی از نمونه ها، برای ارزیابی دقیق و واقعی میزان این ترکیب ها در نمونه های گیاهی روش GC بسیار مناسبتر به نظر می رسد.

استیگماسترون در نیشکر به ترتیب ۴۲٪، ۲۵٪ و ۳۳٪ استرون تام گزارش شده است. در سویا، استیگماسترون ۲۵٪ و بتا-سیتواسترون ۷۰٪ استرون تام را تشکیل می‌دهند و حدود ۵٪ نیز فیتواسترون‌های دیگر گزارش شده است. در مطالعه‌ای دیگر بر روی سویا، مقدار بتا-سیتواسترون ۴۸٪، استیگماسترون ۲۱٪، کمپسترون ۲۷٪ و ۵٪ استرون‌های دیگر گزارش شده است (Matvienko *et al.*, 2002). مقدار استیگماسترون در روغن بخش‌های مختلف دانه ذرت ۱۳٪-۵٪ (Harrabi *et al.*, 2008) در غلات به طور میانگین ۴٪ و مقادیر کمی نیز در مغزها گل‌گاویزبان مورد بررسی از نظر مقدار استیگماسترون دارای ارزشی برابر یا بیشتر از غلات و مغزهایی مانند گردو، فندق و کدو تبل می‌باشند (Normén *et al.*, 2007). در مقایسه با گیاهانی مانند سویا و نیشکر و همچنین غلات و مغزها که مهمترین منابع غنی غذایی و قابل دسترس استرون‌ها می‌باشند، بترا-سیتواسترون و بتا-سیتواستانول قابل توجه بوده و می‌توانند به عنوان منابع مکمل این استرون‌ها در صنایع غذایی و دارویی مورد استفاده قرار گیرند. از آنجایی که استرون‌ها اجزای چربی دوست غشاء هستند و برای عملکردهای مختلف سلولی ضروری می‌باشند (Boutte & Grebe, 2009)، بنابراین با معرفی گونه‌های غنی از فیتواسترون گل‌گاویزبان و توصیه به مصرف این گیاهان در رژیم غذایی، می‌توان آنها را به عنوان جایگزین مناسبی برای کلسترول مورد توجه قرار داد. از طرف دیگر داروهایی مانند داروهای پروژسترونی، کلیوی، استروژنی و داروهای ضدبارداری، داروهای استروئیدی می‌باشند که از

بهشهر از گونه گل‌گاویزبان ایرانی و الموت قزوین از گونه گل‌گاویزبان ایتالیایی مقدار آن به بیش از ۴۰٪ فیتواسترون تام نیز رسید. مقایسه بیشترین مقدار کمپسترون تام ۲۱۲ میلی گرم (۱۰۰ گرم) در بذر گیاهان گل‌گاویزبان با مقادیر آن در روغن‌های غنی از این استرون مانند روغن کلزا (۲۷۹ میلی گرم/۱۰۰ گرم) و بذرهایی مانند کنجد (۷۰ میلی گرم/۱۰۰ گرم) (Normén *et al.*, 2007) و همچنین درصد بالای این فیتواسترون در بذر این گیاهان نسبت به روغن دانه ذرت (۱۸٪-۲۱٪) (Harrabi *et al.*, 2008) و غلات (Lagarda *et al.*, 2006) نشان می‌دهد که بذرهای گیاهان گل‌گاویزبان می‌توانند منابع غنی از این فیتواسترون برای مصارف صنعتی و دارویی باشند. بذر گل‌گاویزبان ایتالیایی جمعیت الموت قزوین با بیشترین مقدار بتا-سیتواستانول (۱۴۱/۴ میلی گرم/۱۰۰ گرم)، دارای ارزشی بسیار بیشتر از روغن‌ها و مغزهایی مانند روغن ذرت (۲۸ میلی گرم/۱۰۰ گرم) و کدو تبل (۳۹/۴ میلی گرم/۱۰۰ گرم) (Normén *et al.*, 2007) و قابل مقایسه با منابع غنی از این استرون مانند دانه ذرت (Harrabi *et al.*, 2008) می‌باشد. روغن حاصل از بخش‌های مختلف دانه ذرت با ۷۷-۸۷٪ روغن ژرم گندم با ۵۵/۳٪ بتا-سیتواستانول از منابع غذایی غنی این استرون دارویی هستند (Harrabi *et al.*, 2008)، در صورتی که وجود مقدار کمی (۴٪) از این استرون در غلات گزارش شده است (Lagarda *et al.*, 2006). لازم به یادآوریست که برخی از منابع عمده و پرمصرف غذایی مانند روغن کتان، روغن زیتون، روغن خرما، روغن کنجد، میوه نارگیل، کنجد و پسته قادر این فیتواستانول با ارزش می‌باشند (Normén *et al.*, 2007). در بررسی‌های انجام شده توسط Perez و همکاران (۲۰۰۶) مقدار کمپسترون، بتا-سیتواسترون و

نشده است، این اولین گزارش مقایسه‌ای در رابطه با این متابولیت‌های دارویی و صنعتی از نظر کمیت و کیفیت در گیاهان گل‌گاوزبان (*Echium*) در دنیا می‌باشد.

با توجه به ارزش بسیار بالای فیتواسترول‌ها از جمله بتا-سیتواسترول و استیگماسترون در صنعت داروسازی، بذر گونه‌های گل‌گاوزبان ایران می‌توانند منابع مناسبی برای این استرول‌های گیاهی در صنعت داروسازی باشند. بتا-سیتواسترول در بعضی از گیاهان به مقدار کم یافت می‌شود و جزء فیتواسترول‌های نادر می‌باشد که اثر دارویی آن در کاهش کلسترول و پیشگیری از بیماریهای قلبی-عروقی به طور کامل تأیید شده است (Fernandez & Cabral, 2007؛ Jain et al., 2008؛ Harrabi et al., 2008).

در حال حاضر گل‌گاوزبان ایرانی بهدلیل وجود شرایط آب و هوایی به طور کامل معتدل و مرطوب در استان‌های شمالی کشور از جمله مازندران و با اهداف دارویی و غذایی در سطح وسیعی کشت می‌شود. اما تاکنون تلاشی برای بومی‌سازی گل‌گاوزبان ایتالیایی و کشت آن در مقیاس وسیع انجام نشده است. با توجه به مقدار زیاد فیتواسترول‌ها در بذر برخی جمعیت‌های این گونه (بهویژه جمعیت الموت قزوین) و قابل مقایسه بودن آنها با گل‌گاوزبان ایرانی، پیشنهاد می‌شود که برای بومی‌سازی و کشت این گیاهان در آینده برنامه‌ریزی مناسبی انجام شود.

### سپاسگزاری

با تشکر و قدردانی از گروه زیست‌شناسی دانشکده علوم پایه دانشگاه شاهد که ما در تأمین امکانات آزمایشگاهی پاری نمودند و با سپاسگزاری از معاونت پژوهشی دانشگاه

1,4-androsta-diene-(4) ADD (androsten-dioen-4) و 3,17dione مشتق می‌شوند. با توجه به این که این داروها از داروهای وارداتی می‌باشند، می‌توان با استخراج استروئیدهایی مانند استیگماسترون از روغن‌های گیاهی با روش‌های بسیار آسان و تبدیل آنها به موادی مانند AD و ADD توسط مایکروبکتریها، به تولید این داروها در صنعت کمک بزرگی نمود. امروزه سویا و نیشکر یکی از منابع عمده فیتواسترول‌ها می‌باشند که در تمام دنیا و به طور عمده در آسیا برای مصارف صنعتی بسیار مورد توجه هستند (Perez et al., 2006).

نتایج بررسی انواع و مقدار فیتواسترول‌ها در روغن گل‌گاوزبان اروپایی تنها گزارش موجود در رابطه با شناسایی فیتواسترول‌ها در تیره گل‌گاوزبان می‌باشد. نتایج این پژوهش نشان داد که سیتواسترول با ۲۳٪ و کمپسترونل با ۳۳٪، اجزای استرولی غالب در روغن گل‌گاوزبان اروپایی می‌باشند (Wretenjo & Karlberg, 2002). نتایج پژوهش حاضر در مقایسه با گل‌گاوزبان اروپایی، وجود مقداری قابل توجهی از فیتواسترول‌های مذکور را در بذر تمام جمعیت‌های مختلف گل‌گاوزبان ایران نشان داد. در بین گیاهان گل‌گاوزبان مورد مطالعه در این پژوهش، بذر جمعیت‌الموت قزوین از گونه گل‌گاوزبان ایتالیایی با ۴/۳۹۹ میلی‌گرم وزن خشک استرول تام و ۱۰۰/۱۳٪ کمپسترونل و ۴/۳۵٪ بتا-سیتواستانول و بذر جمعیت بهشهر از گونه گل‌گاوزبان ایرانی با ۰/۴۰۵ میلی‌گرم وزن خشک استرول تام و ۰/۴۰۵ میلی‌گرم وزن خشک استرول شاخص‌ترین نمونه‌ها از نظر کمیت و کیفیت فیتواسترول‌ها بودند. از آنجایی که در مورد فیتواسترول‌ها در جنس گل‌گاوزبان تاکنون گزارشی ارائه

- Li, T.S.C., Beveridge, T.H.J. and Drover J.C.G., 2007. Phytosterol content of sea buckthorn (*Hippophae rhamnoides* L.) seed oil: extraction and identification. *Food Chemistry*, 101(4): 1633-1639.
- Liu, W.H., Ding, B., Ruan, X.M., Xu, H.T., Yang, J. and Liu, S.M., 2007. Analysis of free and conjugated phytosterols in tobacco by an improved method using gas chromatography-flame ionization detection. *Journal of Chromatography A*, 1163(1-2): 304-311.
- Matvienko, O.A., Lewis, D.S., Swanson, M., Arndt, B., Rainwater, D.L., Stewart, J. and Alekel, D.L., 2002. A single daily dose of soybean phytosterols in ground beef decreases serum total cholesterol and LDL cholesterol in young, mildly hypercholesterolemic men. *American Journal of Clinical Nutrition*, 76(1):57-64.
- Normén, L., Ellegård, L., Brants, H., Dutta, P. and Andersson, H., 2007. A phytosterol database: Fatty foods consumed in Sweden and the Netherlands. *Journal of Food Composition and Analysis*, 20(3-4): 193-201.
- Perez, C., Falero, A., Luu Duc, H., Balcinde, Y. and Hung, B. R., 2006. A very efficient bioconversion of soybean phytosterols mixtures to androstanes by mycobacteria. *Journal of Industrial Microbiology Biotechnology*, 33(8): 719-723.
- Riedl, H., 1967. Boraginaceae. Akademische Druck-U. Verlagsanstalt, Graz, Austria, 281p.
- Sabir, S.M., Hayat, I. and Gardezi, S.D.A., 2003. Estimation of sterols in edible fats and oils. *Pakistan Journal of Nutrition*, 2(3): 178-181.
- Sokirka, V.V., Panina, V.V., Shemeryankin, B.V., Nekrasova, B.V. and Smirnova, V.G., 1987. Methods of synthesis and production technology of drugs: Methods of preparation of  $\beta$ -sitosterol (review). *Pharmaceutical Chemistry Journal*, 21(9): 666-674.
- Tanaka, M., Misawa, E., Ito, Y., Habara, N., Nomaguchi, K., Yamada, M., Toida, T., Hayasawa, H., Takase, M., Inagaki, M. and Higuchi, R., 2006. Identification of five phytosterols from *Aloe vera* gel as anti-diabetic compounds. *Biological and Pharmaceutical Bulletin*, 29(7): 1418-1422.
- Wretenjo, I. and Karlberg, B., 2002. Characterization of sterols in refined Borage oil by GC-MS. *Journal of the American Oil Chemists' Society*, 79: 1069-1074.

شاهد که هزینه‌های مالی پژوهش حاضر را در قالب پژوهانه تأمین نمودند. همچنین نویسنده‌گان این مقاله بر خود لازم می‌دانند تا از سرکار خانم یاسمون سلمکی دانشجوی دکترای سیستماتیک گیاهی دانشگاه تهران که جمع‌آوری برخی نمونه‌ها را بر عهده داشتند و همچنین کارشناسان محترم در پژوهشگاه شیمی و مهندسی شیمی ایران که آنالیز GC نمونه‌ها را انجام دادند، قدردانی نمایند.

### منابع مورد استفاده

- Boutte, Y. and Grebe, M., 2009. Cellular processes relying on sterol function in plants. *Current Opinion in Plant Biology*, 12(6): 705-713.
- Fassbender, K., Lütjohann, D., Dik, M.G., Bremmer, M., König, J., Walter, S., Liu, Y., Letiembre, M., von Bergmann, K. and Jonker, C., 2008. Moderately elevated plant sterol levels are associated with reduced cardiovascular risk-The LASA study. *Atherosclerosis*, 196: 283-288.
- Fernandez, P. and Cabral, J.M.S., 2007. Phytosterols: Applications and recovery methods. *Bioresource Technology*, 98(12): 2335-2350.
- Jain, D., Ebine, N., Jia, X., Kassis, A., Marinangeli, C., Fortin, M., Beech, R., Hicks, K.B., Moreau, R.A., Kubow S. and Jones, P.J.H., 2008. Corn fiber oil and sitostanol decrease cholesterol absorption independently of intestinal sterol transporters in hamsters. *Journal of Nutritional Biochemistry*, 19(4): 229-236.
- Harrabi, S., St-Amand, A., Sakouhi, F., Sebei, K., Kallel, H., Mayer, P.M. and Boukhchina, S., 2008. Phytstanols and phytosterols distributions in corn kernel. *Food Chemistry*, 111: 115-120.
- Kidambi, S. and Patel, S.B., 2008. Sitosterolaemia: pathophysiology, clinical presentation and laboratory diagnosis. *Journal of Clinical Pathology*, 61:588-594.
- Lagarda, M.J., Garc-Llatas, G. and Farr, R., 2006. Analysis of phytosterols in foods. *Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis*, 41(5): 1486-1496.

## Identification and determination of phytosterols in oilseeds of some populations from two Iranian *Echium* species

S. Abbaszadeh<sup>1</sup>, T. Radjabian<sup>2\*</sup> and M. Taghizadeh<sup>3</sup>

1- MSc. Student, Department of Biology, Faculty of Science, Shahed University, Tehran, Iran

2\*- Corresponding author, Department of Biology, Faculty of Science, Shahed University, Tehran, Iran

E-mail: rajabian@shahed.ac.ir

3- Department of Chemistry, Faculty of Science, Shahed University, Tehran, Iran

Received: May 2011

Revised: June 2011

Accepted: July 2011

### Abstract

Phytosterol, a general term applied to a large number of plant-derived sterols, is found exclusively in all organs of higher plants and are often enriched in oilseeds. Phytosterols have wide bioactivity in humans, in particular as an efficacious cholesterol-lowering agent and consequently may have a preventive role against cardiovascular disease and also a variety of cancers. Phytosterols occur in high concentrations in vegetable oils such as the *Echium* (Boraginaceae family). In Iran, four species of *Echium* have been identified so far. In respect of unique roles of phytosterols in human health, the aim of the present study was determination and quantification of sterols in seeds of two Iranian *Echium*. Seeds were collected from six populations of two Iranian *Echium* species (*E. italicum* and *E. amoenum*) from their natural habitats. After extraction with appropriate solvents, the existence of sterols in seeds was characterized by TLC and then their contents were measured using GC and spectrophotometric methods. Total phytosterol contents were determined using the standard curve equation obtained from the changes in the absorption of solutions at a wavelength of 640 nm. Results from GC analyses showed that total phytosterol contents based on total seed dry weight were also significant, as the highest amount (399/4 mg/100g D.W) was detected in seeds of *E. italicum* (Alamute Qazvin population) and the lowest (112 mg/100g D.W) was measured in seeds of *E. amoenum* species (Hezarjarib population). Also, campesterol (20-50% of total phytosterol) and  $\beta$ -sitosterol (more than 50% of total phytosterol) were the main constituents of the phytosterols in all seeds. Accordingly, seeds of *E. amoenum* (Behshahr population) with 141 mg/100g  $\beta$ -sitosterol and seeds of *E. italicum* (Alamute Qazvin population) with 212 and 141/4 mg/100g campesterol and  $\beta$ -sitostanol were respectively identified as the richest samples.

**Key words:** *Echium*, Boraginaceae, phytosterol, spectrophotometry, TLC, GC.