

بررسی تنوع شیمیایی انسانس اندام‌های مختلف گیاه مریم‌گلی سهندی

(*Salvia sahendica* Boiss. & Buhse)

احد هدایتی، محمدحسین میرجلیلی* و جواد هادیان

تهران، دانشگاه شهید بهشتی، پژوهشکده گیاهان و مواد اولیه دارویی، گروه کشاورزی

تاریخ دریافت: ۹۳/۱۰/۲۴ تاریخ پذیرش: ۹۳/۱۲/۸

چکیده

در این تحقیق، اندام‌های مختلف (برگ، گل، ساقه و ریشه) مریم‌گلی سهندی، از نظر مقدار انسانس و تنوع ترکیبات شیمیایی موجود در آنها مطالعه شد. انسانس نمونه‌ها بهروش تقطیر با آب استخراج و ترکیبات شیمیایی آنها با دستگاه گاز کروماتوگرافی همراه با طیفسنج جرمی شناسایی گردید. عملکرد انسانس اندام‌های مختلف به ترتیب ۱/۲، ۰/۶، ۰/۰۶ و ۰/۰۴ درصد (وزنی به وزنی) برای برگ، گل، ساقه و ریشه بدست آمد. در مجموع، ۴۴، ۴۶ و ۴۵ ترکیب در انسانس برگ، گل، ساقه و ریشه این گیاه شناسایی شد که به ترتیب ۹۹/۶، ۹۸/۲، ۹۹/۳، ۹۸/۲، ۹۹/۴ درصد کل ترکیبات انسانس را تشکیل دادند. بتا-پین (۱۶/۳-۵/۳)، درصد، مانول (۷/۱۳-۰/۰ درصد)، آلفا-پین (۲/۱۲-۰/۱۱ درصد)، آلفا-پین (۴/۹-۲/۲ درصد)، بورنیل استات (۴/۸-۲/۲ درصد)، بای‌سیکلو جرم‌ماکرن (۳/۶-۹/۳ درصد) و ۱/۲-۱۱/۱ (۱/۲ درصد)، لینالول استات (۷/۲-۱۰/۱ درصد) از ترکیبات عمده انسانس اندام‌های مورد مطالعه گیاه بودند. تجزیه خوشی انسانس از ترکیبات شیمیایی انسانس، اندام‌های مختلف را در دو گروه اصلی قرار داد که در گروه اول اندام‌های برگ و ساقه در یک زیر گروه و اندام گل در زیر گروه دیگر قرار گرفتند. در گروه دوم نیز اندام ریشه داری قرار گرفت. تنوع شیمیایی باز انسانس اندام‌های این گیاه می‌تواند برای صنایع دارویی و غذایی و همچنین بهزادگران گیاهان دارویی در انتخاب هر اندام برای مصرف و اهداف اصلاحی مورد توجه قرار گیرد.

واژه‌های کلیدی: مریم‌گلی، نعناعیان، انسانس، اندام گیاه، تنوع شیمیایی

* نویسنده مسئول، تلفن: ۰۲۱-۲۹۹۰۴۰۴۶، پست الکترونیکی: m-mirjalili@sbu.ac.ir

مقدمه

ایران شناخته شده است که ۱۷ گونه آن (۲۹ درصد) بومی ایران می‌باشند (۷، ۱۱ و ۲۱). از انسانس مریم‌گلی در صنایع عطر سازی، صنایع غذایی (به عنوان چاشنی و طعم دهنده و از گل‌های آن به عنوان نوعی نوشابه) و صنایع دارویی (خاصیت کرم کشی، ضد اسپاسم، ضد قابض، آنتی‌بیوتیک، محرك کبد و بهبود دهنده عمل هضم) استفاده می‌شود (۷، ۱۹، ۲۴، ۲۵ و ۳۱). گونه مریم‌گلی سهندی منطقه سهند آذربایجان است که توسط مردم محلی این

جنس مریم‌گلی (*Salvia*) یکی از جنس‌های مهم خانواده نعناعیان (Lamiaceae) است که با حدود ۹۰۰ گونه زیستی، دارویی و ادویه‌ای در سرتاسر جهان گسترده شده است (۲۱ و ۲۲). گیاهان این جنس دارای انسانس قابل توجهی با بیش از ۱۰۰ ترکیب فعال شامل مونوترپین‌های هیدروکربن، مونوترپین‌های اکسیژنه، سزکوئی ترپین‌های هیدروکربن، سزکوئی ترپین‌های اکسیژنه و دی‌ترپین‌های می‌باشند که فعالیت‌های بیولوژیکی فراوانی از خود نشان می‌دهند (۱۸ و ۲۳). در حدود ۵۸ گونه از این جنس در

گیاه کوهستانی فرنگی جعفری (Chaeophyllum macropodium) مورد ارزیابی کمی و کیفی قرار گرفت و بازده انسانس ریشه ۰/۱۷ درصد و اندام هوایی ۰/۲۰ درصد بدست آمد و تعداد ۱۰ و ۱۸ ترکیب که به ترتیب ۹۶/۳ درصد و ۹۹/۲ درصد کل ترکیبات انسانس ریشه و اندام هوایی را شامل بودند، شناسایی شد (۹). اخگر و مراد علیزاده (۲) ترکیب‌های شیمیایی انسانس ساقه، گل و برگ گیاه پونه‌سای شیرازی (Nepeta schiraziana) را مورد بررسی قرار دادند و تعداد ۱۴، ۱۴ و ۱۸ ترکیب از انسانس ساقه، گل و برگ گزارش کردند که ۸ و ۱-سینثول در هر سه اندام مورد بررسی بیشترین درصد انسانس را بخود اختصاص داده بود (۱). استخراج و شناسایی ترکیب‌های تشکیل دهنده انسانس برگ، ساقه و میوه برگ بو (Laurus nobilis) نشان داد که بازده انسانس این اندام‌ها به ترتیب ۱/۳۵، ۰/۴۳ و ۰/۲۲ درصد است. ۸ و ۱-سینثول (۴۷ درصد)، ساینن (۱۳/۹ درصد) و آلفا-ترپینیل استات (۱۱/۵ درصد) از اجزای عمده انسانس این گیاه بودند (۱۳). عسکری و همکاران انسانس حاصل از برگ و گل آذین گیاه گل گندم جنگلی انسانس برگ ۰/۰۷ و گل آذین را ۰/۰۲ درصد گزارش کردند. اسپاتولول (۲۸/۸ درصد)، تیمول (۲۱/۷ درصد)، کاریوفیلن اکساید (۲۰/۹ درصد) و لینالول (۱۹/۵ درصد) نیز از اجزای اصلی انسانس این گیاه بودند (۱۰). بررسی منابع علمی نشان می‌دهد که تا کنون هیچ مطالعه‌ای روی ترکیبات شیمیایی انسانس اندام‌های مختلف مریم‌گلی سهندی انجام نشده است. از این‌رو نتایج این تحقیق می‌تواند برای صنایع دارویی و غذایی و همچنین به‌نژادگران گیاهان دارویی در انتخاب هر اندام برای مصرف و اهداف به‌نژادی مورد استفاده قرار گیرد.

مواد و روشها

جمع آوری مواد گیاهی و خشک کردن: اندام‌های

منطقه برای درمان عفونت‌های باکتریایی، قارچی و رفع سوء‌هضمی مورد استفاده قرار می‌گیرد (۱۲). فعالیت‌های بیولوژیکی این گیاه مانند آنتی‌باکتریال، آنتی‌اکسیدانی، آنتی‌اچ آی وی، ضد التهابی، ضد آلزایمر، ضد زخم معده و کاهنده چربی خون گزارش شده است (۱۲، ۱۹ و ۲۹). با توجه به اهمیت و کاربرد انسانس‌ها در صنایع مختلف دارویی، غذایی و آرایشی و بهداشتی، استخراج و مطالعه اجزای تشکیل دهنده آنها از مواد گیاهی مختلف بیش از پیش مورد توجه قرار گرفته است. گزارش‌های متنوعی از مطالعه انسانس گونه‌های مختلف مریم‌گلی در ایران وجود دارد (۳، ۸ و ۱۱). در مطالعات قبلی میزان انسانس گیاه مریم‌گلی سهندی در مراحل مختلف فنولوژیکی مورد مطالعه قرار گرفته که بیشترین درصد انسانس (۱/۱ درصد) در مرحله تمام گل و کمترین میزان انسانس (۰/۳ درصد) در مرحله رویشی بدست آمد و میزان انسانس در مراحل میوه بستن و جوانه گل به ترتیب ۰/۶ و ۰/۵ درصد بود و در کل ۴۵ ترکیب در انسانس اندام هوایی گیاه شناسایی شد (۲۹). همچنین در بررسی‌های قبلی که روی این گیاه انجام شده است میزان انسانس آن ۰/۶۷ درصد (وزنی به وزنی) و آلفا-پین (۲۹/۴ درصد) و بتا-پین (۳۴/۸ درصد) عده‌ترین ترکیبات تشکیل دهنده انسانس آن گزارش شدند (۲۸). تحقیقات نشان می‌دهد که کمیت و کیفیت ترکیبات شیمیایی انسانس تولید شده در اندام‌های مختلف گیاهان متفاوت بوده و تحت تأثیر عوامل محیطی و اکولوژیکی، زمان برداشت و زنگنه‌کی قرار می‌گیرد (۵، ۶، ۱۵، ۲۶ و ۲۷). اندام‌های مختلف برگ، ساقه و ریشه گیاه کرقیچ (Hertia intermedia) از نظر ترکیبات تشکیل دهنده انسانس مورد بررسی قرار گرفت و در کل ۱۷، ۰/۲۱ و ۰/۲۸ ترکیب در انسانس برگ، ساقه و ریشه که به ترتیب ۹۷/۶، ۹۴/۲ و ۹۵/۳ درصد کل انسانس را تشکیل می‌دادند شناسایی شد و در انسانس هر سه اندام گیاه مورد بررسی درصد مونوتپین‌ها بمراتب بیشتر از سزکوئی‌ترپین‌ها بود (۲). در یک تحقیق انسانس حاصل از ریشه و اندام هوایی

استفاده گردید. برای تعیین درصد نسبی هر یک از ترکیبات تشکیل دهنده انسانس، آنالیز آنها با دستگاه گاز کروماتوگرافی (Gas chromatography, GC) ترموکوئست Flaminigen مجهز به دتکتور یونیزاسیون شعله DB-5 (ionization detector) دارای ستون کاپیلاری ۵۷ متر طول ۳۰ میلی‌متر و ضخامت لایه نازک ۰/۲۵ میکرومتر، دمای محفظه تزریق ۲۵۰ درجه سانتی‌گراد، دمای آون از ۶۰ درجه سانتی‌گراد تا ۲۵۰ درجه سانتی‌گراد با سرعت افزایش ۴ درجه سانتی‌گراد بر دقیقه، ۱۰ دقیقه نگه داشتن در دمای ۲۵۰ درجه سانتی‌گراد، دمای دتکتور ۳۰۰ درجه سانتی‌گراد، گاز حامل نیتروژن با سرعت جریان ۱/۱ میلی‌لیتر بر دقیقه، نسبت توزیع (1:۵۰) انجام شده و با توجه به سطح زیر منحنی آن در کروماتوگرام دستگاه بهروش نرمال کردن سطح و نادیده گرفتن ضرایب پاسخ بدست آمد.

شناسایی ترکیبات تشکیل دهنده انسانس: شناسایی ترکیبات انسانس نیز با استفاده از پارامترهای مختلف از قبیل زمان و شاخص بازداری (Retention index)، مطالعه طیف‌های جرمی و مقایسه این طیف‌ها با ترکیبات استاندارد و اطلاعات موجود در کتابخانه رایانه دستگاه گازکروماتوگرافی-طیف سنج جرمی توسط نرم افزار Xcalibur (نسخه ۱,۲ مخصوص فینیگن ۱۹۹۸-۲۰۰۰) انجام شد (۱۴).

تجزیه و تحلیل آماری: تجزیه و تحلیل داده‌های مربوط به عملکرد انسانس با سه تکرار و با استفاده از نرم افزار آماری MSTATC و آنالیز تجزیه خوش‌های (Cluster analysis) با روش وارد (Ward) و بر اساس فاصله اقلیدسی (Euclidean distance) (با استفاده از ماتریس داده‌های حاصل از اجزای تشکیل دهنده انسانس با نرم افزار SPSS نسخه ۱۶ انجام شد.

نتایج

مختلف (برگ، گل، ساقه و ریشه) گیاه مریم‌گلی سهندی در تیرماه سال ۱۳۹۲ از منطقه سهند استان آذربایجان شرقی با مختصات جغرافیایی مشخص (ارتفاع ۱۵۷۹ متر، طول شرقی ۴۶°۰۵' و عرض شمالی ۵۷°۳۷') جمع‌آوری گردید. اندام‌های مختلف بصورت جداگانه در آزمایشگاه گروه کشاورزی خشک گردیده و تا زمان استفاده در ظرف‌های دربسته نگهداری شد. نمونه هرباریومی تأیید شده این گیاه با کد ۱۹۹۲ در هرباریوم پژوهشکده گیاهان و مواد اولیه دارویی دانشگاه شهید بهشتی نگهداری می‌شود.

استخراج اسانس: بمنظور استخراج و تعیین درصد اسانس از روش تقطیر با آب استفاده گردید. برای این منظور ۳۰ گرم از پودر خشک هر اندام در دستگاه کلونجر و بر اساس فارماکوپه بریتانیا بمدت سه ساعت (۱۷) و با سه تکرار اسانس‌گیری و اسانس حاصل پس از جمع‌آوری با سولفات سدیم بدون آب خشک شد. درصد اسانس (وزنی به وزنی) نمونه‌ها بر حسب وزن خشک ماده گیاهی مورد استفاده، محاسبه گردید. اسانس‌ها تا زمان آنالیز در شیشه بسته درون فریزر (دمای ۱۸-۲۵ درجه سانتی‌گراد) نگهداری شدند.

تجزیه و آنالیز دستگاهی اسانس: برای آنالیز نمونه‌های اسانس از دستگاه گاز کروماتوگراف ترموکوئست فینیگن (Thermoquest-Finnigan) متصل به طیف سنج جرمی (Mass spectrometry) فینیگن مجهز به ستون کاپیلاری از نوع DB-5 طول ۶۰ متر و قطر داخلی ۰/۲۵ میلی‌متر و ضخامت لایه نازک ۰/۲۵ میکرومتر استفاده شد. دمای محفوظه تزریق ۲۵۰ درجه سانتی‌گراد و دمای آون از ۶۰ درجه سانتی‌گراد تا ۲۵۰ درجه سانتی‌گراد با سرعت ۵ دقیقه در ۲۵۰ درجه سانتی‌گراد نگهداری شد. از گاز حامل هلیوم با سرعت جریان ۱/۱ میلی‌لیتر بر دقیقه، انرژی یونیزاسیون ۷۰ الکترون ولت و ناحیه جرمی از ۴۳ تا ۴۵۶

باهم متفاوت بودند، بگونه‌ای که اسانس برگ سبز کم رنگ، اسانس گل زرد کم رنگ، اسانس ساقه زرد پررنگ و اسانس ریشه قرمز رنگ بود.

بازده اسانس اندام‌های مختلف: بازده اسانس مربوط به ریشه، ساقه، گل و برگ گیاه مریم‌گلی سهندی به ترتیب $4/06$ ، $0/06$ و $1/2$ درصد (وزنی به وزنی) بدست آمد (جدول ۱). از نظر رنگ اسانس نیز اندام‌های مختلف

جدول ۱- مقایسه میانگین بازده اسانس (درصد وزنی به وزنی) اندام‌های مختلف مریم‌گلی سهندی

بازده اسانس (درصد)	اندام گیاه	برگ	گل	ساقه	ریشه
$1/2 \pm 0/18^a$		$0/6 \pm 0/11^b$	$0/06 \pm 0/02^c$	$0/04 \pm 0/01^d$	

۴۶، ۴۲ و ۴۵ ترکیب شناسایی شدند که به ترتیب $99/6$ ، $99/3$ و $99/4$ درصد کل ترکیبات اسانس را شامل می‌شدند.

ترکیبات شیمیابی اسانس اندام‌های مختلف: اندام‌های مورد مطالعه مریم‌گلی سهندی از نظر نوع و درصد ترکیبات اسانس تنوع قابل توجهی نشان دادند (جدول ۲). در مجموع از اسانس برگ، گل، ساقه و ریشه به ترتیب 44 ،

جدول ۲- اجزای تشکیل دهنده اسانس اندام‌های مختلف گیاه مریم‌گلی سهندی

شماره	نام ترکیب	شاخص بازداری	اندام مورد مطالعه	ساقه	گل	برگ	ریشه
۱	α -Thujene	۹۲۷	۲/۹	-	-	۲/۹	۱/۱
۲	α -Pinene	۹۳۸	۹/۶	۷/۲	۷/۲	۱۲/۲	۸/۶
۳	Camphene	۹۵۳	۳/۲	۲/۲	۲/۰	۲/۰	۰/۷
۴	Sabinene	۹۷۵	-	-	۷/۰	۷/۰	-
۵	β -Pinene	۹۷۸	۸/۰	۶/۵	۱۶/۰	۱۶/۰	۲/۵
۶	<i>trans</i> -meta-Mentha-2,8-diene	۹۸۶	۱۱/۱	۱۰/۷	۱۰/۷	۱/۲	۸/۹
۷	α -Phellandrene	۱۰۰۵	۰/۳	۰/۲	۰/۱	۰/۱	-
۸	α -Terpinene	۱۰۱۷	۰/۶	۰/۴	۰/۲	۰/۲	۰/۲
۹	p-Cymene	۱۰۲۴	۰/۳	۰/۲	۰/۲	۰/۲	۰/۴
۱۰	Sylvestrene	۱۰۲۹	۴/۰	۳/۲	۳/۱	۳/۱	۰/۹
۱۱	1,8-Cineol	۱۰۳۴	۵/۲	۵/۰	۸/۵	۸/۵	۲/۰
۱۲	(E)- β -Ocimene	۱۰۴۴	۰/۳	۳/۵	۳/۵	۰/۳	۰/۲
۱۳	γ -Terpinene	۱۰۵۸	۲/۰	۱/۲	۰/۷	۰/۷	۰/۷
۱۴	<i>cis</i> -Sabinene hydrate	۱۰۶۷	۱/۴	۰/۷	۰/۳	-	-
۱۵	Terpinolene	۱۰۸۸	۲/۰	۱/۴	۱/۵	۱/۵	۰/۷
۱۶	Linalool	۱۰۹۵	۲/۳	۶/۱	۳/۸	۳/۸	۰/۸
۱۷	<i>n</i> -Nonanal	۱۰۹۸	-	-	-	-	۱/۸
۱۸	<i>trans</i> -Sabinene hydrate	۱۰۹۹	۰/۷	-	-	-	-
۱۹	<i>trans</i> -Pinocarveol	۱۱۴۳	-	-	۰/۲	۰/۲	-
۲۰	Camphor	۱۱۵۰	۰/۵	۰/۴	۰/۵	۰/۵	۰/۵
۲۱	Pinocarveon	۱۱۶۵	۰/۲	۰/۱	۰/۱	-	-
۲۲	δ -Terpineol	۱۱۶۹	-	-	۰/۵	۰/۵	-
۲۳	Borneol	۱۱۷۰	۳/۵	۱/۹	۱/۷	-	-

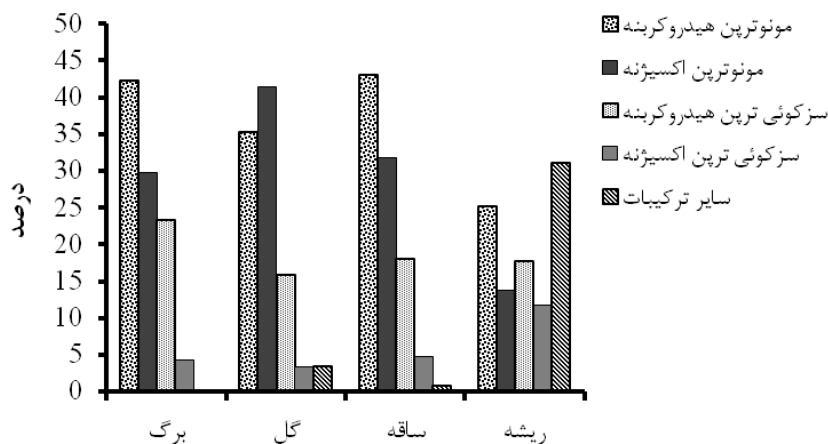
۰/۴	۱/۰	۱/۰	۱/۶	۱۱۷۹	Terpinen-4-ol	۲۴
۰/۳	۱/۴	۲/۲	۱/۳	۱۱۹۲	α -Terpineol	۲۵
۱/۷	۰/۷	۰/۱	۰/۳	۱۱۹۹	Myrtenal	۲۶
-	-	۰/۴	-	۱۲۳۱	Nerol	۲۷
۲/۲	۶/۲	۱۰/۷	۵/۱	۱۲۵۳	Linalool acetate	۲۸
-	۰/۴	-	-	۱۲۵۹	Geraniol	۲۹
۲/۸	۴/۳	۹/۴	۵/۴	۱۲۸۸	Bornyl acetate	۳۰
-	۰/۸	۰/۵	۰/۳	۱۲۹۷	Carvacrol	۳۱
-	-	۰/۲	-	۱۳۰۳	Undecanal	۳۲
۳/۷	۰/۷	۱/۹	۳/۶	۱۳۴۲	δ -Elemene	۳۳
۱/۱	۱/۷	۱/۶	۱/۳	۱۳۴۹	α -Terpinyl acetate	۳۴
-	۰/۴	۱/۲	۰/۳	۱۳۵۳	Neryl acetate	۳۵
۰/۴	۰/۸	۱/۹	۰/۴	۱۳۷۳	Geranyl acetate	۳۶
-	۰/۱	۰/۲	۰/۳	۱۳۸۶	β -Cubebene	۳۷
۱/۰	۰/۵	۰/۷	۰/۷	۱۳۹۹	β -Elemene	۳۸
-	۰/۲	۱/۰	۰/۵	۱۴۳۱	(E)-Caryophyllene	۳۹
-	-	-	۰/۳	۱۴۷۲	9-epi-(E)-Caryophyllene	۴۰
-	-	-	۰/۲	۱۴۷۵	γ -Gurjunene	۴۱
۳/۸	۴/۶	۲/۲	۵/۷	۱۴۹۱	Germacrene D	۴۲
۰/۳	-	-	-	۱۴۹۸	Valencene	۴۳
۶/۹	۸/۸	۲/۶	۹/۳	۱۵۰۹	Bicyclogermacrene	۴۴
۰/۵	۰/۲	۰/۱	۰/۳	۱۵۲۸	δ -Amorphene	۴۵
-	-	۰/۴	۰/۳	۱۵۴۵	(E)- γ -Bisabolene	۴۶
۲/۵	۴/۰	۱/۳	۲/۵	۱۵۹۳	Spathulenol	۴۷
۰/۲	۰/۲	۰/۲	۰/۲	۱۵۹۸	Caryophyllene oxide	۴۸
۰/۶	-	-	۰/۲	۱۶۰۷	Globulol	۴۹
۰/۲	-	-	-	۱۶۲۹	Muurola-4,10(14)-dien-1 β -ol	۵۰
۰/۷	۰/۲	۰/۲	۰/۶	۱۶۳۷	<i>trans</i> -Isolongifolanone	۵۱
۰/۳	۰/۳	۰/۲	۰/۴	۱۶۴۸	<i>cis</i> -Guaia-3,9-dien-11-ol	۵۲
۰/۸	-	۱/۴	-	۱۶۶۴	β -Eudesmol	۵۳
-	-	-	۰/۴	۱۶۶۷	α -Cadinol	۵۴
۰/۷	-	-	-	۱۶۶۸	Pogostol	۵۵
۰/۲	-	-	-	۱۶۶۹	α -Bisabolol	۵۶
۰/۲	-	-	-	۱۶۶۳	<i>n</i> -Heptadecane	۵۷
۲/۷	-	-	-	۱۷۰۴	Isobicyclogermacrenal	۵۸
۲/۰	-	-	-	۱۷۰۶	Eremophilone	۵۹
-	۰/۲	۰/۸	-	۱۹۱۵	Rimuene	۶۰
۲/۰	-	-	-	۱۹۴۴	Isopimara-9(11),15-diene	۶۱
۰/۴	-	-	-	۱۹۶۳	Callitrisin	۶۲
۰/۳	-	-	-	۲۰۳۹	Kaur-15-ene	۶۳

۱۱/۲	-	۰/۳	-	۲۰۸۵	Abietatriene	۶۴
۱۳/۷	۰/۵	۰/۳	-	۲۰۸۵	Manool	۶۵
-	-	۰/۵	-	۲۲۰۳	Abienol	۶۶
-	-	۱/۳	-	۲۲۴۶	Sclareol	۶۷
۱/۸	-	-	-	۲۳۴۸	<i>trans</i> -Ferruginol	۶۸
۲۵/۲	۴۳/۰	۳۵/۳	۴۲/۳		مونوتربین‌های هیدروکربنیه	
۱۳/۷	۳۱/۸	۴۱/۴	۲۹/۸		مونوتربین‌های اکسیژنه	
۱۷/۷	۱۸/۰	۱۵/۸	۲۳/۲		سزکوئی‌ترین‌های هیدروکربنیه	
۱۱/۸	۴/۷	۳/۴	۴/۳		سزکوئی‌ترین‌های اکسیژنه	
۳۱/۰	۰/۷	۳/۴	-		سایر ترکیبات	
۹۹/۴	۹۸/۲	۹۹/۳	۹۹/۶		مقدار کل ترکیبات شناسایی شده	

فقط در اسانس گل و ترکیبات سایین (۷/۰ درصد) و دلتا-ترپینول (۰/۵ درصد) فقط در اسانس ساقه و ترکیبات ان-نونانال (۱/۸ درصد)، والنسن (۰/۳ درصد)، ایزوپیمارا-۹-۱۱/۸ و ۱۵-دین (۲)، کالیسترین (۰/۴ درصد)، کائور-۱۵-ان (۰/۳ درصد) و ترنس-فروجینول (۱/۸ درصد) فقط در اسانس ریشه وجود دارند. ترکیبات تشکیل دهنده اسانس اندام‌های مورد مطالعه از نظر فرمول شیمیایی گروه بندی و در انتهای جدول ۲ آورده شده است. این گروه بندی بیانگر آن است که ساقه، گل، برگ و ریشه مریم‌گلی سهندی به ترتیب غنی از مونوتربین‌های هیدروکربنیه (۴۳ درصد)، مونوتربین‌های اکسیژنه (۴۱/۴ درصد)، سزکوئی‌ترین‌های هیدروکربنیه (۲۲/۲ درصد) و سزکوئی‌ترین‌های اکسیژنه (۱۱/۸ درصد) هستند (شکل ۱). این نتایج همچنین نشان داد که ریشه مریم‌گلی سهندی حاوی ترکیبات دی‌ترین مانند آبیاترین و مانول است که بخش قابل توجهی از سایر ترکیبات موجود در اسانس ریشه گیاه را دربر می‌گیرد.

ترکیبات مشترک تشکیل دهنده اسانس اندام‌های مختلف: از نظر ترکیبات تشکیل دهنده اسانس در اندام‌های مختلف مریم‌گلی سهندی، ۲۸ ترکیب مشترک بین آنها وجود داشت که از عمده‌ترین آنها می‌توان به آلفا-پین، بتا-پین، ترنس-متا-متا-۲-دین، جرمакرن-دی، ۸ و ۱ سینثول، لینالول استات و بای سیکلوجرماکرن اشاره کرد.

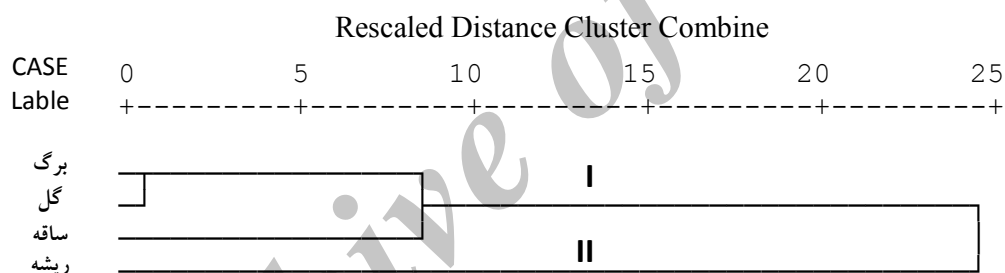
عمدت‌ترین ترکیبات تشکیل دهنده اسانس اندام‌های مختلف گیاه شامل هشت ترکیب ترنس-متا-متا-۲-دین (۱۱/۱ درصد)، آلفا-پین (۹/۶ درصد)، بای سیکلوجرماکرن (۹/۳ درصد)، بتا-پین (۸ درصد)، جرمکرن-دی (۵/۷ درصد)، بورنیل استات (۵/۴ درصد)، ۸ و ۱ سینثول (۵/۲ درصد) و لینالول استات (۵/۱ درصد) از اسانس برگ، هفت ترکیب لینالول استات (۱۰/۶ درصد)، ترنس-متا-متا-۲-دین (۱۰/۶ درصد)، بورنیل استات (۶/۵ درصد)، آلفا-پین (۷/۲ درصد)، بتا-پین (۶/۵ درصد)، لینالول (۱۶ درصد) و ۸ و ۱ سینثول (۵ درصد) از اسانس گل؛ شش ترکیب بتا-پین (۱۶ درصد)، آلفا-پین (۱۲/۲ درصد)، بای سیکلوجرماکرن (۸/۸)، ۸ و ۱ سینثول (۸/۵ درصد)، سایین (۷ درصد) و لینالول استات (۶/۲ درصد) از اسانس ساقه و پنج ترکیب مانول (۱۳/۷ درصد)، آبیاترین (۱۱/۲ درصد)، ترنس-متا-متا-۲-دین (۸/۹ درصد)، آلفا-پین (۸/۶ درصد) و بای سیکلوجرماکرن (۶/۹ درصد) از اسانس ریشه بودند. بررسی ترکیبات شیمیایی اسانس اندام‌های مختلف (جدول ۲) همچنین نشان داد که ترکیبات ترنس-سایین هیدرات (۰/۰ درصد)، ۹-اپی-ای-کاریوفیلن (۰/۳ درصد)، گاما-گورجون (۰/۲ درصد) و آلفا-کادینول (۰/۴ درصد) فقط در اسانس برگ و ترکیبات نرول (۰/۰ درصد) و اوندکانال (۰/۲ درصد)



شکل ۱- مقایسه درصد گروه‌های شیمیایی تشکیل دهنده انسانس اندام‌های مختلف مریم‌گلی سهندی

وجود داشت. در زیر گروه اول انسانس برگ و ساقه و در زیر گروه دوم انسانس گل و در گروه اصلی دوم نیز انسانس ریشه قرار داشت (شکل ۲).

دندروگرام حاصل از تجزیه خوش‌های ترکیبات شیمیایی انسانس، اندام‌های مختلف گیاه مریم‌گلی سهندی را در دو گروه اصلی قرار داد که در گروه اصلی اول دو زیر گروه



شکل ۲- دندروگرام تجزیه خوش‌های اندام‌های مختلف گیاه مریم‌گلی سهندی بر اساس ترکیبات تشکیل دهنده انسانس با فاصله اقلیدسی از ترکیباتی که باعث قرار گرفتن برگ و ساقه در گذار هم و ۰/۰۴ درصد کمترین عملکرد انسانس را داشتند. اندام‌های مختلف گیاهان دارای ظرفیت متفاوتی برای تولید انسانس می‌باشند و برای دستیابی به بیشترین عملکرد انسانس، آگاهی داشتن از اندام با درصد انسانس بالا ضروریست. این موضوع می‌تواند از یکسو مورد توجه به نژادگران گیاهان دارویی به عنوان یک هدف اصلاحی در عملکرد ماده خشک اندام و از سوی دیگر برای استفاده در صنایع دارویی، غذایی و آرایشی بهداشتی مورد توجه قرار گیرد. با توجه به اینکه در خانواده نعناعیان مقدار قابل توجهی از انسانس روی کرک‌های ترشحی ذخیره می‌شوند (۱۶)، بنابراین تراکم کرک‌های ترشحی در واحد سطح برگ مریم

بحث

با توجه به نتایج حاصل از ارزیابی میزان انسانس اندام‌های مختلف، برگ با ۱/۲ درصد انسانس بیشترین و ریشه با

و میزان ترکیبات تشکیل دهنده انسانس در اندام‌های مختلف گیاه است و با توجه به ترکیب مورد نیاز می‌توان اقدام به استحصال انسانس از اندام مورد نظر کرد. مقایسه ترکیبات تشکیل دهنده انسانس اندام‌های این گیاه نشان می‌دهد که در بین آنها تنوع شیمیابی زیادی وجود دارد و مشابه گزارش قبلی (۲۸)، ترکیبات آلفا-پین و بتا-پین از جمله ترکیبات غالب اندام‌های مختلف بهویژه اندام‌های هوایی می‌باشند. تنوع شیمیابی ترکیبات انسانس گیاهان می‌تواند تحت تأثیر عوامل مختلف از قبیل شرایط اکولوژیکی حاکم بر رویشگاه‌ها (۵ و ۶)، زمان برداشت و مراحل فنولوژیکی (۲۹) و همچنین اندام‌های مختلف قرار گیرد. تنوع شیمیابی موجود در انسانس اندام‌های مورد مطالعه همچنین می‌تواند بعلت وجود شرایط رشد و نموی و فیزیولوژیکی مختلف بر هر اندام باشد. همچنین، وجود شرایط اکولوژیکی و ادافیکی، بخوبی تفاوت ترکیبات تشکیل دهنده انسانس ریشه با سایر اندام را تأیید می‌کند. محمدیان (۱۳۹۲) طی مطالعه‌ای، تغییرات کمی و کیفی انسانس سه مرحله رشد و نموی (مرحله رویشی، مرحله گلدهی و مرحله تولید بذر) گیاه مریم‌گلی سهندی را مورد بررسی قرارداد و نتایج وی نشان داد که مونوترپین‌های هیدروکربنی بیشترین گروه تشکیل دهنده انسانس هر سه مرحله بوده و ترکیبات عمده انسانس‌ها را آلفا-پین (۱۵/۱)، ۱۴/۲ درصد، بتا-پین (۱۲/۶ درصد) و باز سیکلوجرمکرون (۷/۸ درصد) تشکیل داده است. میزان مونوترپین‌ها و ترکیبات فنلی انسانس‌ها نیز طی مراحل رشد به ترتیب افزایش و سزکوئی‌ترپین‌ها کاهش یافتند (۱۲). در مطالعه‌ای که گونه‌های مختلف جنس مریم‌گلی از نظر ترکیبات انسانس مورد بررسی قرار گرفته بودند مریم‌گلی سهندی در کنار گونه‌هایی مثل *S. aegyptiaca* و *S. leriiifolia* *S. limbata* *S. eremophila* *S. bracteata* *rhytidaea* در گروه گونه‌های مونوترپنی آلفا و بتا-پین‌دار قرار گرفت (۲۳) که این نتایج با نتایج این تحقیق مطابقت دارد. در بین سایر گونه‌های جنس مریم‌گلی مطالعات

گلی سهندی، درصد بالای انسانس برگ نسبت به سایر اندام‌های این گیاه در این تحقیق را توجیه می‌کند. افزایش تعداد و سطح برگ می‌تواند به عنوان یکی از اهداف اصلاحی برای افزایش راندمان انسانس در این گیاه مورد توجه قرار گیرد. در گیاهان دیگر نیز طی مطالعه‌ای امیری (۱۳۹۳) با بررسی ساختارهای ترشحی گیاه جعفری فرنگی (*Chaerophyllum macropodium* Boiss) گزارش کرد که کانال‌های ترشحی در مناطق مختلف ساقه بهویژه در مجاورت بافت‌های کلانشیمی وجود دارند که می‌تواند بازده بالای انسانس در این اندام را توجیه کند (۴). در مطالعات قبلی بازده انسانس مریم‌گلی سهندی در مراحل مختلف فنولوژیکی بین ۰/۳ و ۰/۴ درصد (مرحله رویشی) و ۱/۱ درصد (مرحله گلدهی کامل) گزارش شده است (۲۹). شناسایی ترکیب‌های موجود در انسانس اندام‌های موردنظر مطالعه نیز مشخص کرد که در همه اندام‌ها درصد مونوترپین‌ها بیشتر از سزکوئی‌ترپین‌ها است. در بین گروه‌های اسکیزینی بیشتر از انسانس همه اندام‌ها بغیر از گل از مونوترپین‌های هیدروکربنی بیشتری نسبت به مونوترپین‌های هیدروکربنی برخوردار بود. ساقه، برگ، گل و ریشه گیاه به ترتیب حاوی ۴۲/۳، ۴۳، ۳۵/۳ و ۲۵/۲ درصد مونوترپین‌های هیدروکربنی بود، در حالیکه اندام‌های گل، ساقه، برگ و ریشه به ترتیب حاوی ۴۱/۴، ۴۱/۸، ۳۱/۸ و ۱۳/۷ درصد مونوترپین‌های اسکیزینی بودند. نتایج این تحقیق یافته‌های مطالعات قبلی مبنی بر بالا بودن درصد مونوترپین‌های انسانس اندام هوایی مریم‌گلی سهندی در مرحله تمام گل (۸۴/۱ درصد) را تأیید می‌کند (۲۸). همچنین نتایج این تحقیق برتری اندام ریشه از نظر داشتن انسانس غنی از سایر ترکیبات (۳۱/۰ درصد) بهویژه دی‌ترپین‌های آبیتا‌ترین و مانول نسبت به سایر اندام‌ها را نشان داد. این اولین گزارش ترکیبات تشکیل دهنده انسانس ریشه مریم‌گلی سهندی بود. دندروگرام حاصل از تجزیه خوش‌های انسانس اندام‌های مختلف گیاه مریم‌گلی سهندی، آنها را در دو گروه اصلی قرار داد. این امر نشان دهنده متفاوت بودن نوع

بیولوژیکی ترپن‌های، انسانس این گونه می‌تواند مورد توجه صنایع دارویی و غذایی قرار گیرد.

جمع‌بندی

مقایسه بازده انسانس گیاه مورد مطالعه با سایر گونه‌های جنس مریم‌گلی حاکی از قابلیت بالای این گیاه در امر تولید انسانس است و برگ گیاه با دارا بودن بیشترین بازده انسانس (۱/۲ درصد) می‌تواند به عنوان اندام مورد استفاده مد نظر قرار گیرد. تنوع شیمیابی انسانس اندام‌های مختلف این گیاه نیز بارز بوده و از نظر نوع ترکیبات در گروه بندی متفاوتی قرار گرفته‌اند. شناسایی ترکیبات تشکیل دهنده انسانس اندام‌های مختلف نشان داد که در گیاه مریم‌گلی سهندی همانند اکثر گونه‌های جنس مریم‌گلی میزان مونوترين‌ها بیشتر از سزکوئی ترپین‌ها است.

متعددی بر روی شناسایی ترکیبات تشکیل دهنده انسانس توسط محققان ایرانی انجام شده است. در تحقیقی که بر روی *S. rhytidia* و *S. persepoltana* (درصد ۳۷/۳) به عنوان جزء اصلی انسانس ترکیب مانول (درصد ۳۷) به عنوان جزء اصلی انسانس *S. persepoltana* و ترکیبات ترپینول (درصد ۲۷) به عنوان اجزای (۱۷/۵) درصد) و لیمونن (درصد ۱۴/۹) به عنوان اجزای اصلی تشکیل دهنده انسانس گونه *S. rhytidia* شناسایی شدند (۲۰). در مطالعه‌ای دیگر از انسانس *S. chloroleuca* دو ترکیب عمده بتا-کاریوفیلن (درصد ۳۲/۷) و ۸ و ۱ سیئول (درصد ۱۸/۹) گزارش شدند (۳۰). با توجه به سوابق علمی در مورد جنس مریم‌گلی، در مریم‌گلی سهندی نیز همانند سایر گونه‌های دیگر این جنس مونوترين‌ها و سزکوئی ترپین‌ها ترکیبات غالب انسانس را تشکیل داده‌اند و با توجه به اثرات متنوع دارویی و

منابع

- ۱- روشگاه‌های مختلف استان همدان، مجله پژوهش‌های گیاهی، ۲۷، (۱): ۶۱-۷۱.
- ۲- رجبیان، ای، رحمانی، ن، سلیمی، ا، شهری طبرستانی، ف، ۱۳۹۳، بررسی اجزای شیمیابی روغن انسانس میوه چهار جمعیت (*Heracleum gorganicum* Rech. f.) ایران، مجله پژوهش‌های گیاهی، ۲۷، (۱): ۸۲-۹۰.
- ۳- سلیم‌پور، ف، مازوجی، ع، مظہر، ف، بزین، گ، ۱۳۹۲، مقایسه خواص ضد باکتریایی انسانس پهصار گونه گیاه دارویی مریم‌گلی (*Salvia* L.) پژوهش دریشكی، ۳۷، (۴): ۲۰۵-۲۱۰.
- ۴- سنبلي، ع، کعنی، م، ر، یوسفزادی، م، مجرد، م، ۱۳۸۸، مقایسه ترکیب‌های شیمیابی و بررسی اثرات ضد باکتریایی انسانس *Salvia hydrangea* L. در دو روشگاه مختلف، فصلنامه گیاهان دارویی، ۸، (۲).
- ۵- شفقت، ع، اخلاقی، ه، متولی زاده، ع، لاریجانی، ک، روستائیان، ع، ۱۳۸۷، مقایسه ترکیب‌های شیمیابی انسانس ریشه و اندام هوایی گیاهان *Chaerophyllum macropodium* L. دارویی و معطر ایران، ۲۴، (۲): ۲۴۴-۲۵۲.
- ۶- عسکری، ف، مظفریان، و، پارسا، ا، ۱۳۹۳، بررسی ترکیب‌های شیمیابی انسانس اندام‌های مختلف گیاه *Centaurea*

- ۷- اخگر، م، ر، مرادعلیزاده، م، ۱۳۹۱، بررسی ترکیب‌های شیمیابی انسانس ساقه، گل و برگ گیاه پونه‌سای شیرازی (*Nepeta schiraziana* Boiss.)، تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران، ۲۸، (۱): ۲۸-۳۴.
- ۸- اخگر، م، ر، مرادعلیزاده، م، شریعتی‌فر، م، سلاجه، م، ۱۳۹۱، بررسی ترکیب‌های شیمیابی انسانس برگ، ساقه و ریشه گیاه *Hertia intermedia* (Boiss.) O. Kuntze گیاهان دارویی و معطر ایران، ۲۸، (۲): ۲۶۰-۲۶۶.
- ۹- امیری، ح، ۱۳۹۳، شناسایی ترکیب‌های تشکیل دهنده انسانس و *Chaerophyllum macropodium* Boiss. مجله پژوهش‌های گیاهی، زیرچاپ (آماده انتشار).
- ۱۰- امیری، ح، مشکات السادات، م، ه، لاری بزدی، ح، گودرزی، ا، ۱۳۸۵، شناسایی ترکیب‌های انسانس گیاه *Salvia reuterana* Boiss. تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران، ۲۲، (۳): ۲۷۰-۲۷۵.
- ۱۱- دهقان، ز، سفیدکن، ف، امامی س، م، کلوندی ر، ۱۳۹۳، تأثیر شرایط اقلیمی بر بازده و کیفیت انسانس *Ziziphora clinopodioides* subsp. *rigida* (Boiss.) Rech.f.

- رشد و نمو، پایان‌نامه کارشناسی ارشد، دانشکده علوم، دانشگاه تبریز، ۱۲۳ صفحه.
- ۱۳- نادری حاجی باقر کندي، م، سفیدكمن، ف، پورهروي، م، ر، ميرزا، م، ۱۳۸۸، استخراج، شناساني و مقاييسه تركيب‌های تشکيل دهنده اسانس برگ، ساقه و میوه برگ بو (Laurus nobilis L.). تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران، ۲۵(۲): ۲۱۶-۲۲۷.
- ۱۴- Adams, R. P. (2007) Identification of essential oil Components by gas chromatography /quadrupole mass spectroscopy. Allured: Carol Stream.
- ۱۵- Aghaei, Y., Mirjalili, M. H. and Nazeri, V. (2013) Chemical diversity among the essential oils of wild population of *Stachys lavenulifolia* VAHL (Lamiaceae) from Iran. Chemistry & Biodiversity 10 (2): 262-273.
- ۱۶- Anačkov, G., Božin, B., Zorić, L., Vukov, D., Mimica-Dukić, N., Merkulov, L., Igić, R., Jovanović, M. and Boža, P. (2009) Chemical composition of essential oil and leaf anatomy of *Salvia bertolonii* Vis. and *Salvia pratensis* L. (Sect. Plethiosphace, Lamiaceae). Molecules 14: 1-9.
- ۱۷- British pharmacopoeia (1993) HMSO: London. ISBN 0-11-321543-6.
- ۱۸- Croteau, R. M., Felton, F., Krap, A. and Kjonaas, H. (1981) Relationship of camphor biosynthesis to leaf development in sage (*Salvia officinalis*). Plant Physiology 13 (4): 59-64.
- ۱۹- Esmaeili, M. A., Sonboli, A., Kanani, M. R., Sadeghi, H. and Karimianpour, N. (2010) Evaluation of the effect of *Salvia sahendica* on tissue damages induced by alcohol in oxidative stress conditions in the rat: Effect on liver and kidney oxidative parameters. Pharmaceutical .15(4): 315- 322.
- ۲۰- Habibi, Z., Yousefi, M., Aghaie, H. R., Salehi, P., Masoudi, S., Rustaiyan, A. (2008) Chemical composition of essential oil of *Salvia persepolitana* boiss. and *Salvia rhytidaea* Benth. from Iran. Journal of Essential Oil Research 20: 1-3.
- ۲۱- Hedge, A. (1982) *Salvia* L. In: Rechinger, K. H. (ed.), Flora Iranica 150: 403–476. Akad. Druck-u. Verlagsanstalt, Graz.
- ۲۲- Hey Wood, V. H. (ED). (1978) Flowering Plants of the World. Oxford University Press. 335 p.

- ۲۳- zuvandica (Sosn.) Sosn. از رویشگاه‌های مختلف، تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران، ۳۰(۲): ۳۲۲-۳۳۱.
- ۲۴- غنی، ع، ابراهیمپور، ا، تهرانی، ف، ع، حسن زاده خیاط، م، ۱۳۸۹، مطالعه سازگاری رشد و نمو و پتانسیل دارویی و زیستی مریم گلی کبیر در شرایط اقلیمی مشهد. مجله پژوهش‌های تولید گیاهی، ۱۷(۱): ۷۷-۹۰.
- ۲۵- محمدیان، ر، ۱۳۹۲، مطالعه فیتوشیمیابی گیاه مریم گلی سهندی (Salvia sahendica Boiss& Buhse) در مراحل مختلف،
- ۲۶- Jassbi, A. R Asadollahia, M., Masroora, M., Schumanb, M., Mehdizadehc, Z., Soleimani, M. and Miria, R. (2012) Chemical classification of the essential oils of the Iranian *Salvia* species in comparison with their botanical taxonomy. Chemistry & Biodiversity 9: 1254-1271.
- ۲۷- Kamatou, G. P. P., Makunga, N. P., Ramogola, W. P. N. and Viljoen, A. M. (2008) South African *Salvia* species: a review of biological activities and phytochemistry. Journal of Ethnopharmacology 119: 664-667.
- ۲۸- Lambert-Ortiz, E. (1996) Encyclopedia of herbs, spices & Flavourings. Dorling Kinderslej pp. 48-49.
- ۲۹- Paolini, J., Barboni, T., Desjober, J.M., Djabou, N., Muselli, A. and Costa, J. (2010) Chemical composition, intraspecies variation and seasonal variation in essential oils of *Calendula arvensis* L. Biochemical Systematic and Ecology 38: 865-874.
- ۳۰- Piccaglia, R., Marithi, M. and Dellaceae ,V. (1997) Effect of planting density & harvest date on yield & chemical composition of sage oil. Journal of Essential Oil Research 9: 187-191
- ۳۱- Rustaiyan, A., Korneilizadeh, H., Masoudi, SH. and Jassbi, A. R. (1997) Composition of the essential oil of *Salvia sahendica* Boiss. & Buhse. Journal of Essential Oil Research 9: 713-714.
- ۳۲- Salehi, P., Sonboli, A., Nejad Ebrahimi, S. and Yousefzadi, M. (2007) Antibacterial and antioxidant activities of the essential oils and various extracts of *Salvia sahendica* in different phenological stages. Chemistry of Natural Compounds 43(3): 328-330.
- ۳۳- Yousefzadi, M., Sonboli, A., Neghad Ebrahimi, N. and Hashemi, SH. (2008) Antimicrobial activity of essential oil and major constituents of *Salvia chloroleuca*. Verlag der Zeitschrift für Naturforschung 73: 337- 340.

- 31- Zhiming, F., W., Hang, H., iaofei, X., Zhaolin, S. and Chunchao, H. (2013) The pharmacological properties of *Salvia* essential oils. Journal of Applied Pharmaceutical Science 3(7): 122-127.

Chemical Diversity in the Essential Oil from Different Plant Organs of *Salvia sahendica* Boiss. & Buhse

Hedayati A., Mirjalili M.H. and Hadian J.

Agriculture Dept., Medicinal Plants and Drugs Research Institute, Shahid Beheshti University, Tehran, I.R. of Iran

Abstract

In the present study, variability in the essential oil content and composition of different plant organs (leaf, flower, stalk and root) of *Salvia sahendica* were studied. The hydro-distilled essential oils were analyzed by GC-FID and GC-MS to determine their chemical composition. The essential oil content (w/w %) was in the order of: leaf (1.2%)> flower (0.6%)> stalk (0.06%)> root (0.04%). The total number of compounds identified and quantified were 44 in leaf, 46 in flower, 42 in stalk, and 45 in roots, representing 99.6, 99.3, 98.2, and 99.4% of the total essential oil, respectively. β -Pinene (3.5-16.0%), manool (0.0-13.7%), abietatriene (0.0-11.2%), α -pinene (7.2-12.2%), *trans*-meta-mentha-2,8-diene (1.2-11.1%), linalool acetate (3.2-10.7%), bornyl acetate (2.8-9.4%), bicyclogermacrene (3.6-9.3%) and 1,8-cineol (2.0-8.5%) were the major compounds in all plant organs. Cluster analysis of the essential oil components grouped studied plant organs into two main clusters. Leaf and stalk were divided from the flower into two sub-clusters. Root was indicated in the second main group. Chemical diversity of the essential oil of *S. sahendica* plant parts can be considered by medicinal plants breeders and pharmaceutical industries for breeding and processing uses.

Key words: *Salvia* sp, Lamiaceae, Essential oil, Plant organ, Chemical diversity