

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية
وزارة التعليم العالي و البحث العلمي
جامعة منتوري قسنطينة

قسم الكيمياء

كلية العلوم الدقيقة

رقم الترتيب:

رقم التسلسل:

مذكرة

مقدمة لنيل شهادة الماجستير في الكيمياء العضوية
تخصص تحاليل فيزيوكيميائية و كيمياء عضوية
تحت عنوان

دراسة فيتوكيميائية لنبات *Thymelaea microphylla!!Coss. et Dur.* وتثمين الفعالية البيولوجية

تحت إشراف الدكتور : زلاقي عمار

تقديم الطالب : لبيب علي سعيد نعمان

لجنة المناقشة:

رئيسا	أستاذ التعليم العالي بجامعة منتوري قسنطينة	أ.د. خواطي صالح
مقررا	أستاذ محاضر بجامعة أم البوachi	د. زلاقي عمار
متحنا	أستاذ التعليم العالي بجامعة منتوري قسنطينة	أ.د. عکال صالح
متحنا	أستاذ محاضر بجامعة أم البوachi	د. غراف نور الدين
متحنا	أستاذ محاضر بجامعة منتوري قسنطينة	د. بن كنوار رشيد

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية
وزارة التعليم العالي و البحث العلمي
جامعة منتوري قسنطينة

قسم الكيمياء

كلية العلوم الدقيقة

رقم الترتيب:

رقم التسلسل:

مذكرة

مقدمة لنيل شهادة الماجستير في الكيمياء العضوية
تخصص تحاليل فيزيوكيميائية و كيمياء عضوية
تحت عنوان

دراسة فيتوكميائية لنبات *Thymelaea microphylla!!*Coss. et Dur. وتثمين الفعالية البيولوجية

تقديم الطالب : لبيب علي سعيد نعمان تحت إشراف الدكتور : زلاقي عمار

لجنة المناقشة:

رئيسا	أستاذ التعليم العالي بجامعة منتوري قسنطينة	أ.د. غواطي صالح
مقررا	أستاذ محاضر بجامعة أم البوachi	د. زلاقي عمار
متحنا	أستاذ التعليم العالي بجامعة منتوري قسنطينة	أ.د. عکال صالح
متحنا	أستاذ محاضر بجامعة أم البوachi	د. غراف نور الدين
متحنا	أستاذ محاضر بجامعة منتوري قسنطينة	د. بن کنوار رشيد

الله أهدى اربع

إلى روح أمي الغالية

إلى عائلة الكريمة

إلى محببي العلم

شكر و تقدير

الحمد لله على كل نعمه الصغيرة منها قبل الكبيرة، الحمد لله الذي وفتي لإنجاز هذا العمل.

أتقدم بالشكر الخاص إلى الأستاذ زلقي عمار الذي كان لي المشرف والموجه والمعين خلال مراحل إنجاز هذا العمل.

أتوجه بشكري الجزيل إلى الأستاذ غواطي صالح عميد كلية العلوم الدقيقة على قبوله ترأس لجنة المناقشة.
أتوجه بالشكر إلى الأستاذ عكال صالح أستاذ التعليم العالي وللأستاذ بن كنوار رشيد استاذ محاضر بقسم الكيمياء
بجامعة منتوري قسنطينة على قبولهما لمناقشته وإثراعه هذه الرسالة كم أتوجه به بالشكر الجزيل للأستاذ راف
نور الدين من جامعة أم البوادي علقيوه مناقشة وإثراء هذه الرسالة كم لأنسسى ألتوج به بالشكر للأستاذ
فضيله بن عياش على كل المساعدات والتوجيهات المقدمة.

كما أتقدم بالشكر الخالص إلى جميع أفراد مخبرنا على ما قدموه لي من نصائح ومساعدات.

كذلك إلى كل أفراد دفعتي متمنيا لهم النجاح والتوفيق في جميع الميادين.

وتحية عرفان وتقدير لأحفاد الأمير عبدالقادر أبناء جميله بوحيرد الشعب الجزائري الشقيق.

وأشير إلى أن التجارب المخبرية أجريت في:

مخبر المنتجات الطبيعية ذات الأصل النباتي قسم الكيمياء جامعة منتوري قسنطينة.

مخبر الميكروبيولوجيا والبيوكيماء بقسم علوم الطبيعة والحياة جامعة أم البوادي.

شكرا لكل من ساعدني ولو بكلمة الطيبة.

قائمة المختصرات

CC : Column Cromatography.

CCM : Cromatography Couche Mince.

¹³C-NMR : ¹³C Nuclear Magnetic Resonance.

d : doublet.

dd : doublet of doublet.

DPPH : 2,2 diphenyl 1 picryl hydrazyl

ES : Electro Spray.

HMBC : Heteronuclear Multiple Bond Correlation.

HMQC : Heteronuclear Multiple Quantum Correlation.

¹H-NMR : ¹H Nuclear Magnetic Resonance.

HPLC : High Performance Liquid Cromatography.

Hz : Hertz.

F : Flours.

GC-MS : Gaz chromatography-Mass Spectrometry.

J : Coupling constant.

L : Leaves.

ppm : parts per million.

R : Roots .

Rt : Retation time.

s : singlet.

St : Stems.

TLC : Thin-Layer Chromatography .

T : *Thymelaea*

UV : Ultraviole

الفهرس

مقدمة الجزء النظري

الفصل الأول نواتج الأيض الثانوي

01.....	1- الزيوت الأساسية
01.....	1- 2- الفوائد الطبيعية للزيوت الأساسية
02.....	3- التطبيقات الصناعية للزيوت الأساسية
02.....	2- المركبات الفينولية
02.....	1- الكومارينات
03.....	2- 1- تواجد وتوزع الكومارينات
03.....	2- 2- تسمية الكومارينات
04.....	2- 3- تقسيم الكومارينات
04.....	أ) كومارينات بسيطة
04.....	ب) Furocoumarin
05.....	ج) Pyranocoumarins
06.....	2- 4- دور الكومارينات في النبات
06.....	2- 5- الفعالية البيولوجية للكومارينات
06.....	2- 2- الليجنانات
07.....	2- 3- الفلافونيدات
07.....	1- 3- 2- تعريف الفلافونيدات
08.....	2- 3- 2- أقسام الفلافونيدات
08.....	أ - الفلافون
08.....	ب - الفلافونول
09.....	ج - الفلافانون
09.....	د - نيوفلافون
09.....	ه - إيزوفلافون

الفصل الثاني فيتوكييميات العائلة Thymelaeaceae

1 العائلة Thymelaeaceae	12.....
2 الخواص المورفولوجية العامة للعائلة Thymelaeaceae	12.....
3 - عائلة Thymelaeaceae فيتوكييميات	13.....
3 - 1- الزيوت الأساسية	13.....
3 - 2- التربينات الأحادية	14.....
3 - 3- التربينات الثنائية	15.....
3 - 4- الكومارينات	15.....
3 - 4- 1- كومارينات بسيطة	15.....

16.....	2 كومارينات بسيطة ذات حلقة فيورانية.....	3
16.....	3 كومارينات ثنائية.....	3
17.....	4 كومارينات على شكل dibenzofuranique.....	3
18.....	5 كومارينات ثلاثية.....	3
18.....	5 الفلافونويات.....	3
21.....	6 الليجنات.....	3
23	الجنس 4 Thymelaea	
25	5 - التصنيف النظمي للنبة <i>Thymelaea microphylla</i> Coss et Dur.	
25	6 - الخواص المورفولوجية للنبة <i>Thymelaea microphylla</i> coss. et dur.	
	الفصل الثالث الفعالية ضد مicrobacteria	
26	1- بعض الإستخدامات التقليدية للعائلة Thymelaeaceae	
26.....	1 - 1 الإستخدامات الطبيعية.....	1
26	1 - 2 الإستخدامات غير الطبيعية.....	1
29.....	2 - الفعالية البيولوجية للجنس Thymelaea	2
29.....	3 - أهمية الفعالية البيولوجية.....	3
30.....	4 - خصائص السلالات البكتيرية المختبرة.....	4
30.....	4 - 1 السلالات سالية الجرام.....	4
30..... <i>Escherichia coli</i> 1 - 1 - 4	
30..... <i>Klebsiell pneumonia</i> 2 - 1 - 4	
31.....	4 - 2 السلالات الموجبة الجرام.....	4
31..... <i>Staphylococcus</i> 1 - 2 - 4	
31..... <i>S.aureus</i> 2 - 2 - 4	
31..... <i>S.blanc</i> 3 - 2 - 4	
32..... <i>Pseudomonas aerogenosa</i> 4 - 2 - 4	
32.....	5 - فطريات <i>Aspergillus niger</i>	
32.....	6 - الفعالية المضادة للاكسدة.....	6
32.....	6-1 ما هي مضادات الاكسدة.....	6
32.....	6-2 أهمية مضادات الاكسدة.....	6
33.....	6-3 الأسباب البيئية المسببة لتكوين الجذور الحرة.....	6
33.....	6-4 أنواع مضادات الأكسدة.....	6
34	6-5 أضرار الجذور الحرة.....	6

الجزء العملي

الفصل الأول الطرق و الوسائل

35.....	1 - المادة النباتية.....
Thymelaea microphylla coss. et	2 - الكشف عن المواد الفعالة المختلفة الموجودة في نبات
35.....dur.

35.....	2 - 1 الكشف عن الكومارينات
37.....	2 - 2 الكشف على القلويدات
39.....	2 - 3 الكشف على الفلافونويديات
40.....	2 - 4 الكشف على الصابونيات
40.....	2 - 5 الكشف على الزيوت الأساسية
40.....	2 - 6 الكشف على التينات
42.....	3- الاستخلاص
42.....	3 - 1 استخلاص الزيوت الأساسية
42.....	3 - 2 تحليل الزيوت الأساسية باستعمال GC-MS
42.....	3 - 2 الاستخلاص الكلي للفينولات والفينولات المتعددة
43.....	4 - 2 - 1 عملية الفصل الأولى (Fractionation column) عمود التجزئة
44.....	4 - 2 - 2 معالجة الكسور المتحصل عليها
47.....	3- التعرف على البنى الكيميائية للمركبات
47.....	4 - الفعالية البيولوجية
47.....	4 - 1 مكان التجربة
47.....	4 - 2 الأدوات والوسائل المستعملة
48.....	4 - 3 العينات البيولوجية
48.....	4 - 4 دراسة الأثر التثبيطي للمستخلص الخام باستعمال طريقة الإنتشار على الأقراص
50.....	5- الفعالية المضادة للأكسدة
50.....	1-5 الطرق والوسائل

الفصل الثاني النتائج و المناقشة

52.....	1 - نتائج المسح الكيميائي للنبة <i>Thymelaea microphylla</i> Doss. et Dur
53	2 - نتائج تحليل الزيوت الأساسية للنبة <i>Thymelaea microphylla</i> Coss. et Dur.
60.....	3 - دراسة للمركب LC12
65.....	4 - دراسة للمركب LF2
79.....	5 - نتائج الفعالية البيولوجية
79.....	5-1- نتائج الفعالية ضد ميكروبية للزيوت الأساسية للنبة <i>Thymellaea microphylla</i> Coss. et Dur
79.....	5-2- نتائج الفعالية ضد ميكروبية للمستخلص الخام للنبة <i>Thymellaea microphylla</i> Coss. et Dur.
81	6 - نتائج الفعل المضاد للأكسدة للمستخلص الخام للنبة <i>Thymellaea microphylla</i> Coss. et Dur.

الخاتمة

الملحق

قائمة المراجع

الملخص بالعربية

الملخص بالفرنسية

الملخص بالإنجليزية

مقدمة

لقد خلق الله سبحانه وتعالى الإنسان وسخر له كل ما هو على وجه الأرض من نعم ظاهرة وباطنة لتنبلي كافه احتياجاته وتساعده في حياته اليومية والمضي في إعمار الأرض وجعلها بيئه مناسبه يعيش فيها بيسر وسهولة وللأجيال المتعاقبه.

قال تعالى(ألم تروا أن الله سخر لكم ما في السموات وما في الأرض وأسبغ عليكم نعمه ظاهرة وباطنة ومن الناس من يجادل في الله بغير علم ولا هدى ولا كتاب منير) سورة لقمان 20.

وقد استخدم الإنسان نعمة العقل في تسخير ما خلقه الله سبحانه وتعالى له من خلال التفكير في كل ما يدور من حوله واكتشاف أسرار الطبيعة، فمنذ القدم ربط الإنسان الأول العلاقة بين النباتات البرية التي تغطي وجه الأرض وبين الأمراض التي يصاب بها، فاستعمل هذه النباتات أو جزءاً منها في التداوي حتى وصل إلى درجة عالية من المهارة دلت عليها الآثار الباقيه من الحضارات القديمه خاصة الحضارة المصرية والصينية والهندية، كما أنه لا ننسى ما أسهم به المسلمين وما جاء عن رسولنا الكريم صلى الله عليه وسلم من طبٍ نبوي يتداوِل إلى يومنا هذا.

ولقد ظهرت بصمات المسلمين واضحة من خلال علماء أبدعوا في هذا المجال وغيرهم من العلماء الذين ترجمت مؤلفاتهم وكانت أساس الحضارة في القرن التاسع عشر، ويتقدم العلوم الكيميائية وطرق التحليل الحديثة فصلت المواد الفعالة من النباتات الطبية على صورة نقية، وأصبحت تستخلص من النباتات وتحدد بنيتها الكيميائية، وتصنع في شركات الأدوية على شكل أقراص، وحقن، ودهانات، وخلافه بما يتماشى مع آلية العلاج [1].

لا تزال العقاقير النباتية الطبيعية تستعمل في الطب الشعبي في أكثر من بلدان العالم، وقد أصبح اهتمام الكيميائيين الصيادلة والبيولوجيين أكثر من سابقهم في الاهتمام باكتشاف الجديد من المواد العلاجية وينظرون إلى النباتات الطبية كمصدر وذخيرة كبيرة لإنتاج هذه الأدوية، ومن جملة الاهتمامات استعمال كثير من الأدوية في الطب الشعبي لتنبيط البكتيريا الممرضة، خاصة تلك التي اكتسبت مقاومة طبيعية من المضادات الحيوية المعروفة، أما الاهتمام الأكبر في العشرين سنة الأخيرة فهو ذلك المتمثل في دراسة مضادات الأكسدة على أنها مواد حافظة للمواد الغذائية وكذا المساهمة في حماية الخلايا من السرطنة.

ولكون الشعوب العربية لازالت تهتم بالتطبيب والتداوي بالأعشاب، نجد أن الجزائر احدي هذه الدول التي لازالت فيها هذه الممارسة قائمة ونظراً لغنى هذا البلد بكثير من النباتات الهامة، دفعنا التفكير في الربط بين نوعية النبات المختار واستعماله في الطب الشعبي.

من هذا المنطلق تم اختيارنا للمادة النباتية للنوع *Thymelaea microphylla* Coss. et Dur. على أساس كيميائية من جهة وبiology من جهة أخرى و ذلك بعد اختيار نبات آخر من العائلة المركبة *Cynara cardunculus* ولكن كون الأول لم يحظ بالدراسة شجعنا أكثر على البحث فيه.

ويهدف هذا البحث إلى إجراء:

- ❖ مسح فيتوكيميائي.
- ❖ استخلاص المواد الفعالة من النبات قيد الدراسة.
- ❖ فصل، تنقية، وتعريف البنى الكيميائية للمركبات المعزولة.
- ❖ دراسة الفعالية ضد ميكروبية والمضادة للأكسدة.

الجزء الناطري

الفصل الأول

نواتج الأيض الثانوي

نواتج الأيض الثانوي:

قسمت نواتج الأيض الثانوي إلى ثلاثة أقسام رئيسية هي:

1. التربينات : تربينات أحادية، سيسكويتربيجنات ، تربينات ثنائية، تربينات ثلاثية، تربينات رباعية،

[2]

2. القلويادات.

3. الفينولات والفينولات المتعددة : الأحماض الفينولية، الكومارينات، الفلافونويدات، التينينات، جميع

هذه الأنواع ذات أهمية كبيرة حيث تلعب دوراً هاماً في مجال الطب والصيدلة ولها تأثيراً

فزيولوجيَا على الكائن الحي لاسيما الإنسان [3].

4. ستيرولات، سترويدات، صابونينات.

ولأن الهدف من هذا البحث هو دراسة الزيوت الأساسية والمركبات الفينولية، سنورد لمحة عن هذه

المواد.

1- الزيوت الأساسية:

الزيوت الأساسية خليط من مواد ذات رائحة عطرية وطيارة تستعمل في العطارة والتغذية، وأهم مكونات

الزيوت العطرية التربينات الأحادية والسيكتوربيجنات [4].

1-2- الفوائد الطبيعية للزيوت الأساسية [5]:

تعتبر المواد التربيعية المكونة للزيوت الأساسية إحدى أهم المنتجات الأولية التي تفرزها النباتات العطرية

لتتنفيذها مباشراً تبعاً لإحدى هذه الفوائد الذاتية كما يلي:

1- مقاومة المواد السامة بيولوجياً لبعض المركبات الناتجة من عمليات الهم الكيميائي في داخل الأنسجة النباتية.

2- جذب بعض الحشرات من أجل القيام بعمليات التلقيح الحشري في النباتات لرفع عقد ثمارها وإنتاجها البذرية.

3- طرد الكائنات من الحشرات والحيوانات، منعاً لتلف وضرر النباتات المفرزة لهذ الزيوت الأساسية.

4- إنتاج بعض المركبات التربيعية لمقاومة الإصابة الفطرية المهاجمة من بعض الفطريات نتيجة تكوينها ضمن مكونات الزيوت الأساسية.

!

5- إنتاج خليط من المركبات التربينية في أوراق العوائل النباتية غير النباتات التابعة للنباتات العطرية مثل جنس اللوبيا والقطن والبطاطس لجذب الحشرات لكي تضع تجمعات بيضها الذي يفقس متحولاً إلى يرقات دودية كي تلتهم الأوراق الخاصة بأوراق العائل.

1-3-2. التطبيقات الصناعية للزيوت الأساسية:

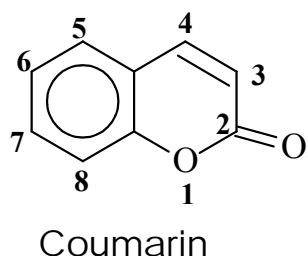
- 1- الروائح والعطور.
- 2- مستحضرات التجميل.
- 3- العلاج الحيوي الطبي.
- 4- حافظات الطعام.
- 5- المطهرات البيولوجية.
- 6- المانعات الحشرية.

2- المركبات الفينولية:

2-1-2. الكومارينات:

اشتقت كلمة كومارين من الإسم المحلي للنوع *Dipterix odorata* Willd (Fabaceae)، وهو الإسم المحلي للنوع *Coumarou* الذي فصل منه الكومارين سنة 1820 [3].

يعتبر الكومارين البسيط الموجود في الطبيعة المركب الأم للعديد من الكومارينات وذلك بإستبدال موضع أو أكثر من المواقع غير المستبدلة من 3 إلى 8 في نواة الكومارين.



أكثر المجموعات البديلة الموجودة على حلقة الكومارين هي المجموعات الأكسجينية التي توجد على هيئة فينولية أو إيثيرية OR-O- أو مرتبطة بوحدة سكر O-Glycoside. ويعتبر 7-hydroxy coumarin

!

(Ombelliferone) المركب الأم لمعظم الكومارينات التي تم فصلها من الطبيعة. القليل من هذه المركبات الطبيعية يحتوي مجموعة هيدروكسيل في الموضع 4، بينما يكون وجود مجموعة هيدروكسيل على الموضع 3 نادراً، كما يندر وجود مجموعات ألكيلية على نفس ذرة الكربون، كما نشير إلى أن هناك كومارينات في الطبيعة تحوي سلسل إيزوبرين إما أن تكون مرتبطة إلى ذرات الأكسجين أو مرتبطة مباشرة إلى ذرة كربون أو أكثر من المواقع غير المستبدلة في مركب كومارين، كما يوجد في حالات قليلة نوعي الارتباط في المركب الواحد. وتنتمي أغلب الكومارينات في الطبيعة بوجود حلقة إضافية إما أن تكون خماسية وهي حلقة Furane ويطلق عندها الكومارينات من هذا النوع Furocoumarins نإما أن تكون حلقة سداسية وهي حلقة Pyranocoumarins، وقد تكون كل من حلقة Dihydrofuranocoumarins و Pyrane مختزلة وتسمى في هذه الحالة Furane و Pyrane على التوالي، وتنشأ كل من حلقة Furane و Pyrane من تحلق وحدة إيزوبرين على حلقة كومارين مع مجموعة هيدروكسيل [7,6].

2-1-2 تواجد وتوزع الكومارينات:

تنتشر الكومارينات في المملكة النباتية وتغزر في فصائل نباتية من ثنائيات الفلقة Dicotyledonae خاصة: الفصيلة الخيمية Ombelliferae، السذنبية Rutaceae ، كما تتوارد في الفصيلة القولية Fabaceae، المركبة Compositae، الوردية Rosaceae والروبية Rubiaceae، وبعض فصائل أحadiات الفلقة هي الفصيلة النجيلية Gramineae، الأراضدية Orchidaceae وتكون الكومارينات في حالتها الحرة أو الإتروزيردية [9,8].

وعن مكان الاصطناع الحيوي يبقى الاقتراح المرجح هو الأوراق الفتية ، غير أن تراكم الكومارينات يكون في الثمار بتركيز أعلى ، مع مراعاة بعض الاختلافات بين الأنواع النباتية مثلا Furanocoumarins في النوع *Pastinaca sativa* يتم تخليقها الحيوي واكتثارها في الثمار بينما نفس النوع من الكومارينات لدى النوع *Angelica archangelica* يتم تخليقها الحيوي وتخزينها في الأوراق إلا أن هناك استثناء حول كومارين بسيط Osthenoal يعتقد أن يتم اصطناعه في الجذور . أما بالنسبة لتواجد الكومارينات تتوزع في كل أجزاء النبات حسب مراحل النمو[6].

2-2-2 تسمية الكومارينات:

كما هو الحال في كثير من المواد الفعالة فإن تسمية الكومارينات لم تخضع لنظام معين أو تسمية محددة وعليه فالتسمية المتبرعة تشقق من الفصيلة مثل Ombelliferone، أو من الجنس وهي التسمية الغالبة مثل مركب Rutaretin من الجنس *Ruta* ، والمركب Xantoxyletin من الجنس *Xanthoxylum* ، كما تشقق كذلك

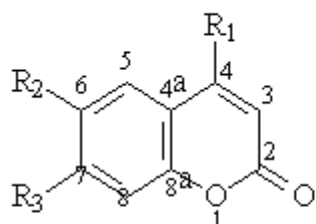
!

من النوع مثل مركب Scoparin من النوع *Artemisia scoparia*, والمركب Mogoltadone .[10] *Ferula mogoltravica*

3-1-2 تقسيم الكومارينات:

تقسم الكومارينات إلى [6] :

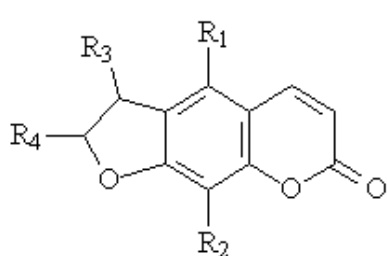
أ) كومارينات بسيطة: وتشمل المشتقات الهيدروكسيلية مثل Herniarine، الألكوكسيدية مثل Aesculetin، الألكلية مثل Ostenol لجزيئ الكومارين الأصلي مع بعض جليكوسيداته كما هو موضح في الشكل-01.



اسم المركب	R1	R2	R3
coumarine	H	H	H
hemiarine	H	H	OCH ₃
méthylombelliférone	CH ₃	H	OH
scopolétine	H	OCH ₃	OH
ombelliférone	H	H	OH

شكل-01- بنية بعض المركبات الكومارينية البسيطة

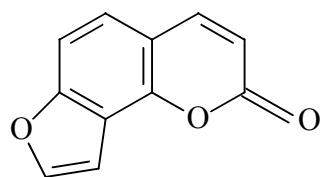
ب) تتألف هذه المجموعة القليلة الإنتشار في الطبيعة والتي تعتبر من حيث القيمة الطبيعية نوعية وعالية من اتحاد حلقة Furane مع الكومارين في الموقع 7 وتضم هذه المجموعة نموذجين يسمى الأول الخطى والثانى الزاوي والأمثلة كما يوضحها الشكلان 02 و 03.



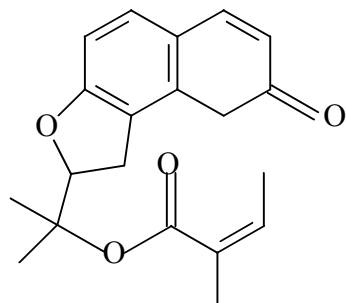
اسم المركب	R1	R2	R3	R4
bergapténe	OCH ₃	H	H	H
isopimpinelline	OCH ₃	OCH ₃	H	H
peucedanine	H	H	OCH ₃	CH
psoraléne	H	H	H	H
xanthotoxine	H	OCH ₃	H	H

شكل 02 : بنية بعض المركبات الكومارينية من النوع Furocoumarine الخطى

!



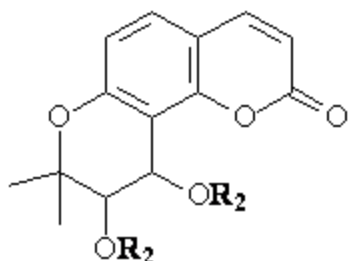
Angélicine



Columbianadine

شكل 03: بنية بعض المركبات الكومارينية من النوع Furocoumarine الزاوية

ج) Pyranocoumarins : هي مجموعة شبيهة بالسابقة لكن تحتوي على حلقة Pyrane بدلاً من Furane . (الشكل 04)



اسم المركب	R ₁	R ₂
Anomalone	Valeryl	Valeryl
Visnadine	COCH ₃	COCH(CH ₃)CH ₂ CH ₃

شكل 04 : بنية بعض المركبات الكومارينية من النوع Pyranocoumarins الزاوية.

4-1-2 دور الكومارينات في النبات :

!

تتميز الكومارينات بدور دفاعي تجاه بعض الكائنات مثل بعض الحشرات واللافقاريات الأرضية، لاسيما دورها في تنبيط نمو بعض أنواع الفطريات على الأوراق والثمار أين يتم تراكمها كما تساهم الكومارينات في بعض الأنشطة الأيضية لتنظيم النمو، كما تشتهر الـ Furocoumarins بكونها مثبطة للنمو القمي للجذر كما أن إفرازها على سطح البذور يؤخر إنتاشها [9,8].

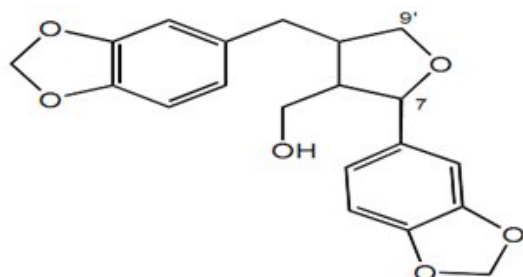
2-1-2 الفعالية البيولوجية للكومارينات:

إن الكومارينات شأنها شأن أغلبية المنتجات الطبيعية الأخرى، تبدي فعالية عالية ضد بعض الكائنات الممرضة أو علاج أمراض معينة فهي :

- مضادة للبكتيريا، الفطريات والفيروسات [15,14,13,12,11].
- مضادة للمalaria، السرطان والإلتهابات [18,17,16].
- مضادة للنشاط الإنزيمي الكبدي [20,19].
- تثبيط تخثر الدم مثل المركب Cyclocoumarol [21].
- بعض الكومارينات الهيدروكسيلية لها القدرة على امتصاص الأشعة فوق البنفسجية UV مما ينصح بها في الاستطبابات الجلدية [22].

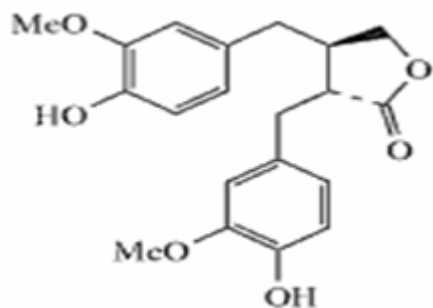
2-2 الليجنات:

• مركبات عبارة عن تكاف وحدتين من phénylpropaniques وهي مركبات تلعب دورا هاماً في عملية الحماية للنباتات ، كما أن لها فعالية بيولوجية ضد بيكترية وفطرية [23].
وتتوارد على شكل ليجان ذو حلقة فيورانية أو أكثر كما يمكن أن ترتبط بمركبات أخرى كالكومارينات،
شكل - 05 - [24].



. dihydrosésamine -05

كما أنها يمكن أن تتواجد مرتبطة بحلقة لاكتونية، شكل - 06 - [25].



شكل - 06 - matairesinol

3- الفلافونيدات:

3-1 تعريف الفلافونيدات:

الفلافونيدات عبارة عن مركبات طبيعية من نواتج الأيض الثنائي، وهي صبغات نباتية تتواجد في مختلف أجزاء النبتة وتساهم بإعطاء اللون للنبات [26] ، غير أنها تتركز بنسب عالية في القسم المهوائي وكلمة فلافونويد تعود إلى (Flavus) وهي في الأصل كلمة لاتينية تعني اللون الأصفر[27]. توجد في معظم الأصناف النباتية خاصة الراقصة منها، وبشكل واسع عند كاسيات البذو كذلك عند نباتات أحادية الفلقة، ونسبة عند عاريات البذور وشحيحه لدى الطحالب[28] كما توجد عند الحزازيات[29] .

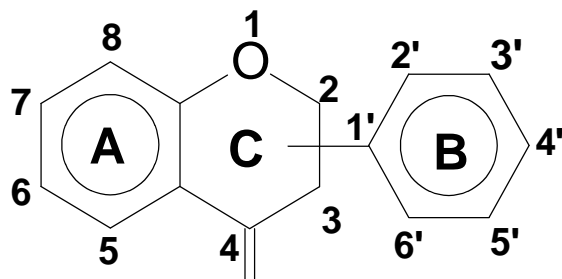
تتواجد بصفة عامة في الخلايا السطحية للأنسجة النباتية، حيث تؤمن لها الحماية من الأشعة فوق البنفسجية المضرة[30]. كما أنها تتوارد ذائبة في الفجوات على شكل إيتيروزيدات hétéroside (أي الفلافونيدات التي تحل في الماء) أما بقية الفلافونيدات التي تذوب في مذيبات غير قطبية (أي الفلافونيدات عديدة الميتوكسيل) فتجدها في سيتوبلازم الخلية [31]، بالنسبة للأجلoronات فتتووضع على سطح النبات وخاصة الأوراق [32].

توجد في العادة على شكل جليكوزيدات التي قد تكون على هيئة سكر أحادي أو ثنائي ، أو ربما يدخل في بناء السكر أكثر من وحدتي سكر أحادي. لحد الآن يوجد أكثر من 2000 جليكوزيد (فلافلونات ، فلافلونولات) تم عزله [33] .

بالرغم من العدد الكبير للفلافونيدات المعروفة واختلاف الصيغ البنائية لها إلا أن لها قاسماً مشتركةً بإحتواها على 15 ذرة كربون في الهيكل الأساسي لها موزعة على شكل حلقتين عطريتين تسمى

!

الوحدتين A و B ترتبطان بسلسلة من ثلاثة كربونات من الشكل $\text{Ar-C}_3\text{-Ar}$ بحيث تتصل الحلقتان البنزينيتان "A" و "B" بحلقة غير متاجنة "C" تحتوي على عنصر الأكسجين [34]. شكل - 7 - .



شكل - 07 - الهيكل الفلافونويدي

- 2-3- أقسام الفلافونيدات:

تقسم حسب نوع التحقق، ودرجة عدم تشبع وأكسدة الحلقة C في حين يحدد نوع الفلافونيد داخل المجموعة الواحدة من خلال المستبدلات على الحلقتين A و B:

أ - الفلافون: يمكن للحلقة B المشار إليها سابقاً أن تتوارد في الموضع 2، وإذا كانت الرابطة 2-3 غير مشبعة ، سمى المركب حينئذ فلافون، وتتضمن هذه المركبات مجموعات بديلة تكون في الغالب مجموعة هيدروكسيل أو ميتووكسيل وقد يحوي بناؤها على وحدات سكرية على هيئة سكر أحادي أو ثنائي أو أكثر، وقد ترتبط هذه الوحدات بذرة أكسجين المكونة لمجموعة الهيدروكسيل أو ترتبط مباشرة بإحدى ذرات الكربون للهيكل الفلافونويدي و من أشهر هذه السكريات نجد : الهاكسوزات Hexoses D-, D-glucose .(galactose

والبنتوزات (D-xylose ، L-arabinose ، D-apioses) Pentoses

ب - الفلافونول: إذا وجدت مجموعة هيدروكسيل(OH) حرة أو مستبدلة (OR) في الموضع(3) لمركب الفلافون حيث يتم تثبيت مجموعة الهيدروكسيل في مرحلة الشالكون سمي المركب بالفلافونول وهو يشكل نواة أساسية للعديد من المركبات الطبيعية.

تنتشر كل من الفلافونات و الفلافونولات بشكل واسع في الطبيعة إذ تمثل حوالي 80% من الفلافونيدات حيث تكون الحلقة A مستبدلة بأكثر من 90% بواسطة مجموعة هيدروكسيل حرة في الموضعين C-5,C-7

!

أو مماثلة أو مرتبطة بسكريات، كما أن هناك استبدالات أخرى تتم بواسطة مجموعات هيدروكسيلية حرة بنسب مقاومة في الموقعين C-6,C-8 وقد تكون مرتبطة بمثيل أو بجموعات سكرية أو بجذور أخرى كما يمكن لهذا الإرتباط أن يكون من نوع C-C.

الحلقة B تكون مستبدلة بحوالي٪ 80 في الموقع' C-4 ويتم ذلك قبل مرحلة تكوين الشالكون ،أو ثنائية الإستبدال في الموقعين' C-3,C-4 أي بعد تكوين الشالكون، وتكون ثلاثة الإستبدال في الواقع' C-2 و' C-3 و' C-4 وبنسبة ضعيفة.أما الموقعين' C-5 فنادرا ما تكون مستبدلة [27].

ج - **الفلافونون:** إذا كانت الرابطة 2-3 في هيكل الفلافون مشبعة يسمى المركب فلافانون . كما هو موضح في الشكل (8) الذي يبيّن مختلف الهياكل الأساسية للفلافونيدات.

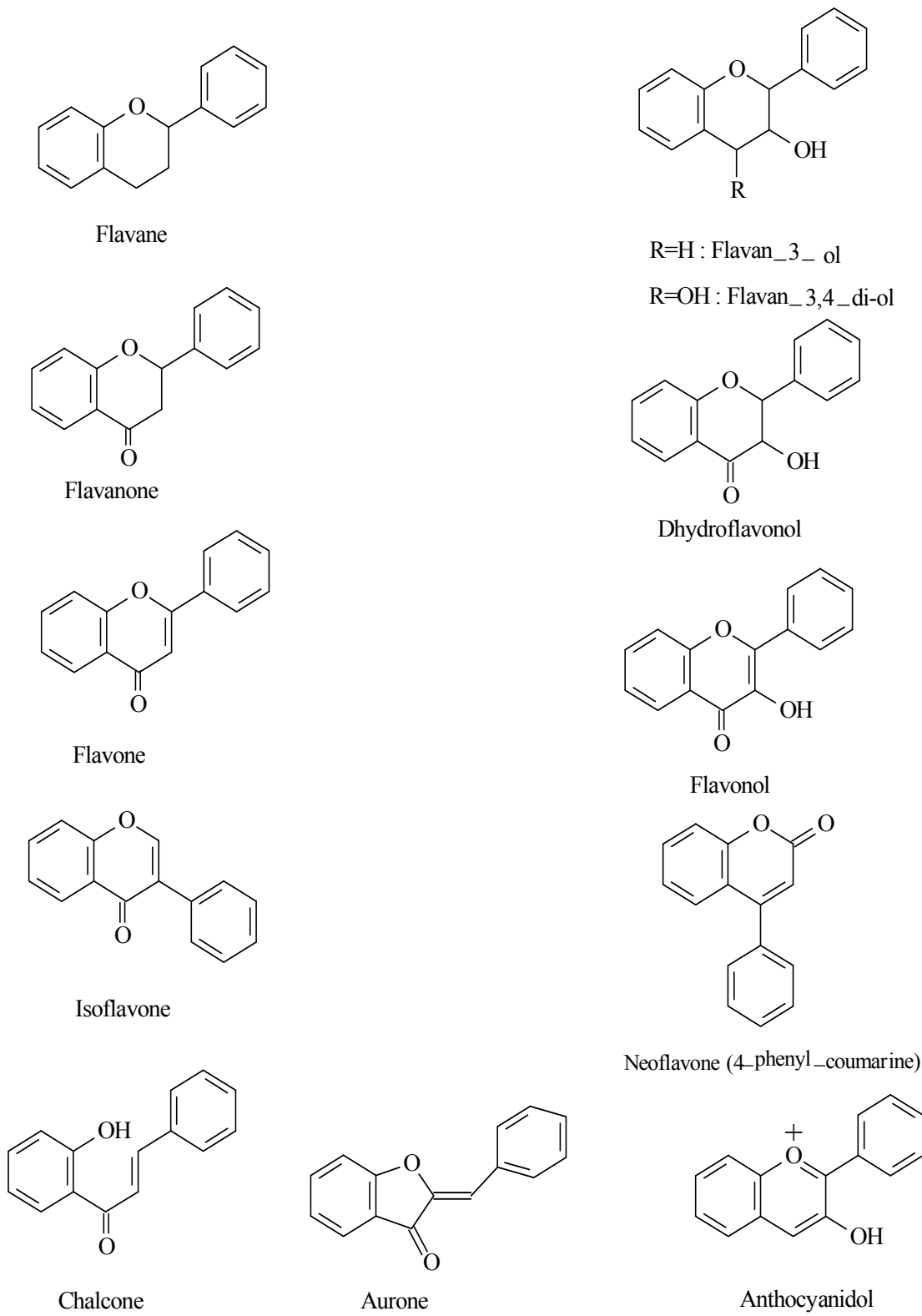
د - **نيوفلافون:** إذا وجد استبدال بين مجموعة الكربونيل والحلقة B في هيكل الفلافون سمّي المركب نيولافون والذي تم عزله من عدة أنواع للعائلة البقولية [34]. فهو يشكل مع الإيزوفلافون الفلافونيدات الشادة وذلك لقلة انتشارها في الطبيعة خلافا عن الفلافونات والفلافونولات المنتشرة على نطاق واسع في العائلة البقولية [35].

ه - **إيزوفلافون :** وهي لا تختلف في بنائها عن الفلافونات إلا باختلاف ارتباط الحلقة B حيث تتواجد في الموضع رقم 3. ويعود تاريخ إكتشاف أول إيزوفلافون formononetin كمركب طبيعي إلى منتصف القرن التاسع عشر.من جذور النبتة البقولية *Ononis spinosa L.* [36] .

ومع نهاية 2004 تم إحصاء ما يزيد عن 1600 إيزوفلافون أغلبها مفصول من العائلة البقولية [37] التي تعتبر ثالث أهم عائلة زهرية .

كما يشهد محدودية الإيزوفلافونات عند العائلات غير البقولية إذ فصل منها أول إيزوفلافون في أواخر القرن التاسع عشر من النوع (*Iris florentina* Iridaceae) [38] . وفي ماي 2007 تم إحصاء 225 إيزوفلافون مفصول من 59 عائلة غير بقولية مع العلم أن أغلب هذه المركبات تم الكشف عنها لدى العائلة البقولية [39] .

!



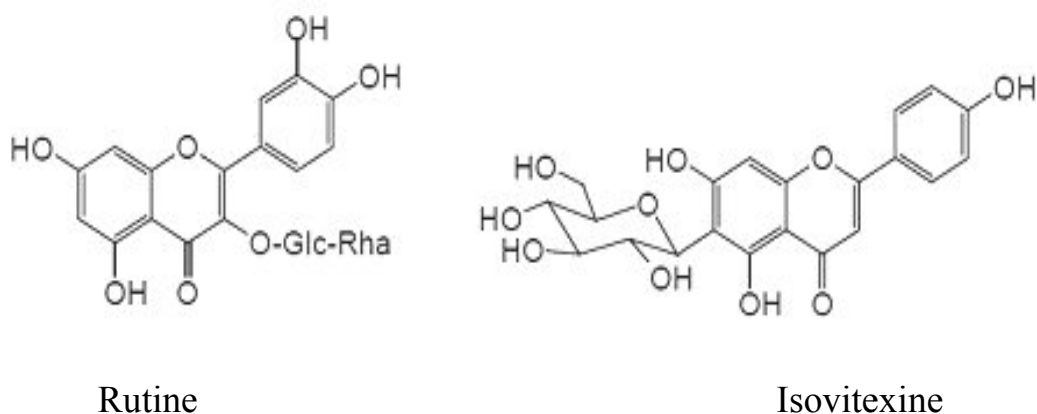
الشكل - 8- الهيئات الأساسية لمختلف الفلافونيدات [33].

!

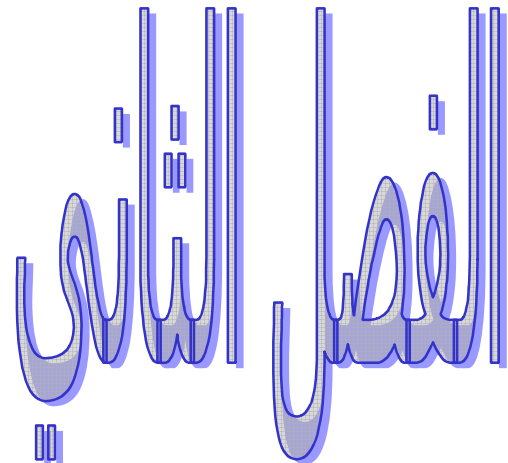
الجدير بالذكر أن الفلافونيدات تتواجد في الشكل الأجلكوني غير المستبدل بسكريات و العديد منها يوجد طبيعيا في الشكل الإيتيروزيدي [40] و هي غالبا من النوع flavone ، dihydroflavonol .

مستبدلة بسكر في الموضع 3 لكن كذلك في المواقع 5 و 7، حيث الشق الجليكورزيدي يكون مرتبط من الشكل (O- سكر) كما يمكن أن يكون الإرتباط من النوع (C- سكر) خاصة إذا كان الإستبدال من المواقعين 6 و 8.

ويمكن أن تكون هذه السكريات أحادية أو متعددة منها: arabinose ، galactose ، glucose ، mannose ، xylose ، rhamnose .[41].



الشكل 9: فلافونويدات جليكونية

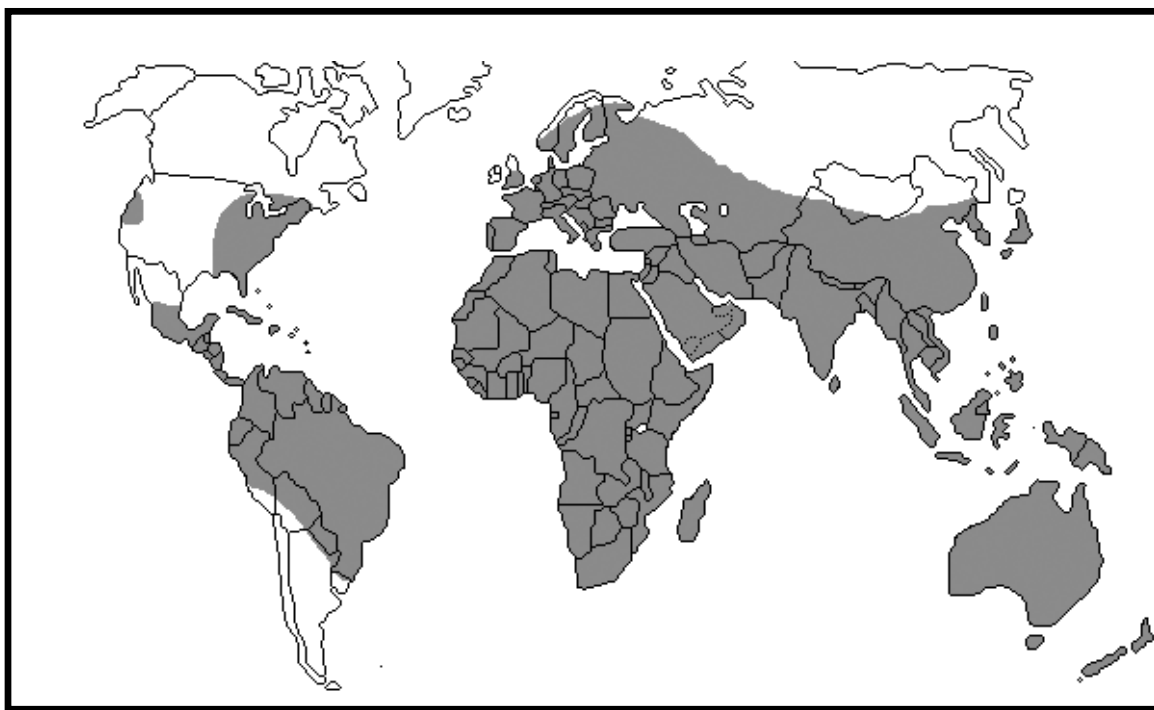


Thymelaeaceae "ثيميلاء العائلة"

- العائلة : *Thymelaeaceae*

إن اختيارنا للعائلة *Thymelaeaceae* كموضوع لهذا البحث يعود إلى الاستعمالات العديدة في الطب لهذه العائلة، وتعد هذه العائلة عائلة صغيرة تنتهي إلى ذوات الفلقتين وهي تتكون من 1200 نوع مقسم إلى 67 جنس.

تتوزع هذه العائلة في المناطق الاستوائية والمعتدلة حرارياً خاصة في إفريقيا وتنعدم في المناطق الباردة .[42]



شكل -10- خريطة توزيع العائلة *Thymelaeaceae* في العالم .

2 الخواص المورفولوجية العامة للعائلة *Thymelaeaceae* : [30]

1-2 الأوراق :

○ متبادلة ونادراً ما تكون متقابلة.

2-2 الأزهار:

○ مختلطة بانتظام على شكل نوارة أو حزم .

○ في الشكل الكأسى : قرص الزهرة مجوف على شكل أنبوب عميق ومن حوافه عموماً يحمل الأجزاء الزهرية.

- البتلات تظهر وكأنها متصلة بالأنبوب، الأسدية بداخل الأنوب والتابع شبه منعدم أولاً وجود له.
- النباتات ذات المبيض المرتفع ذات نمط بسيط ومثبتة إلى قاعدة قرص الزهرة وتمتلك 1 أو 2 (ونادرًاً 3-8) كربلات ملتحمة.

2-3 الثمار :

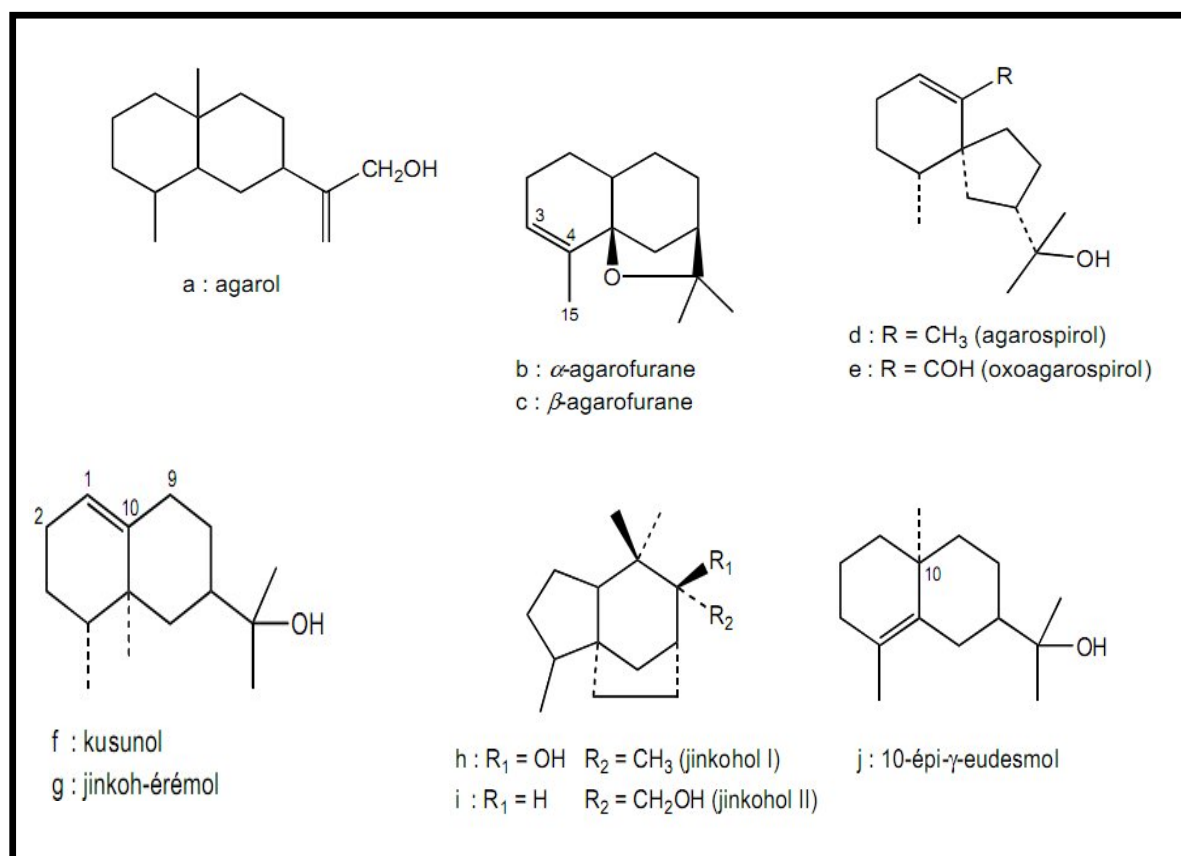
- ❖ ثمرة يابسة وحيدة البذرة.
- ❖ ثمرة عنبية.
- ❖ ثمرة منفردة النواة.
- ❖ ثمرة متفتحة لها أشكال مختلفة.
- ❖ البذرة تمتلك قليلاً من الألبومين أو قد يكون منعدماً.

3- عائلة **Thymelaeaceae** فيتوكيميائيا:

لقد أجريت على هذه العائلة العديد من الدراسات خلال السنوات السبعين الأخيرة تم خلالها عزل عدة مركبات كيميائية تتمثل في : الزيوت الأساسية، التربينات الثنائية، الإسترات ثنائية التربين، الكومارينات، الفلافونويدات، الليجينات، الإسترويدات [43].

3 - 1 الزيوت الأساسية:

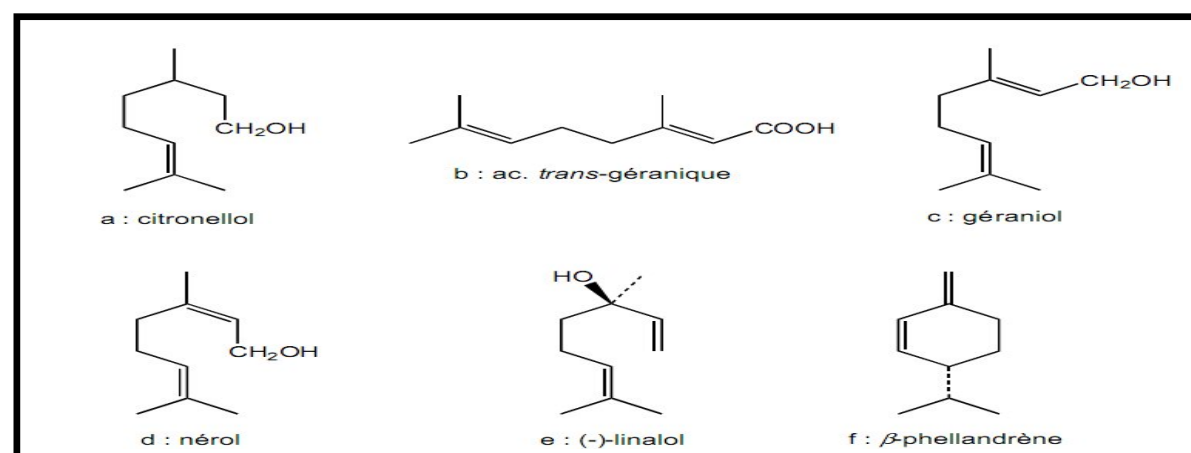
بعض الأشجار القديمة لها ذه العائمة والمصدابة ببعض الفطريات تصبح غنية بـ الزيوت الأساسية والتي يمكن تصنيع العطر والبخور وذلك في كل من الهند وباكستان وإندونيسيا يوجد وبر شرق آسيا وفي باكستان تم تحديد الفطر *Cytosphaera mangiferae* المسؤول عن إصابة هذه الأشجار بالفطريات وإنذاج الرائد *الغيلير* يذكر أن إصابة هذه الأشجار بالفطريات تعمد على زيادة كمية الزيوت الأساسية كما هو الحال في نبات *Agallocha* حيث أن العينات المصدابة بالفطريات تكون غنية بالسيكتوربينات الأكسيجينية بنسبة 0,4% من الزيوت الأساسية ، ألمعطر مصدابة منه افتكتون بنسيونية 0,08% حيث أن *Aquilaria malaccensis* و *Aquilaria agallocha* المركب الأكثرة وفرة هي *agarospirol* ، *α, β -agarofurane* ، *jinkohols I, II* و *oxoagarospirol* ، *kusunol*, *jinkoh- érémol* . [44]



شكل - 11 - بعض الزيوت الأساسية في عائلة Thymelaeaceae

3 - التربينات الأحادية:

يعزى امتلاك هذه العائلة للعديد من النباتات التي تستخدم كعطور أو بخور إلى إحتوائها على العديد من الزيوت العطرية ومنها التربينات الأحادية ، المبينة في الشكل - 12 - [45,46,47].

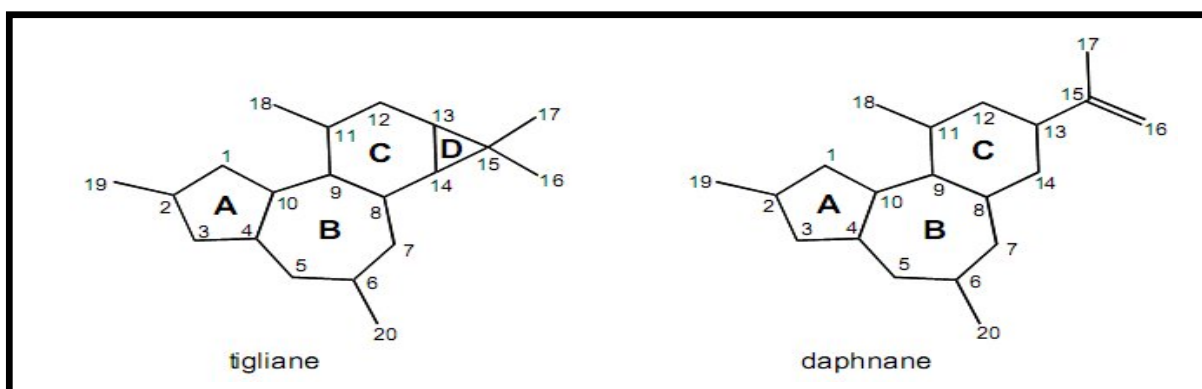


شكل - 12 - التربينات الأحادية

3 - التربينات الثنائية:

تعتبر المركبات الأكثر تمييزاً لهذه العائلة، ويمكن أن تتوارد في جميع أجزاء النبتة، الطبيعة الكيميائية للتربينات السامة التي توجد في هذه العائلة لم تكن معروفة منذ 30 سنة، وبالرغم من تنوع صيغ هذه المركبات إلا أن معظمها مشتقة من الهيكل الأساسي للمركبين tiglane، daphnan، المبينة في الشكل -

. [48] - 13

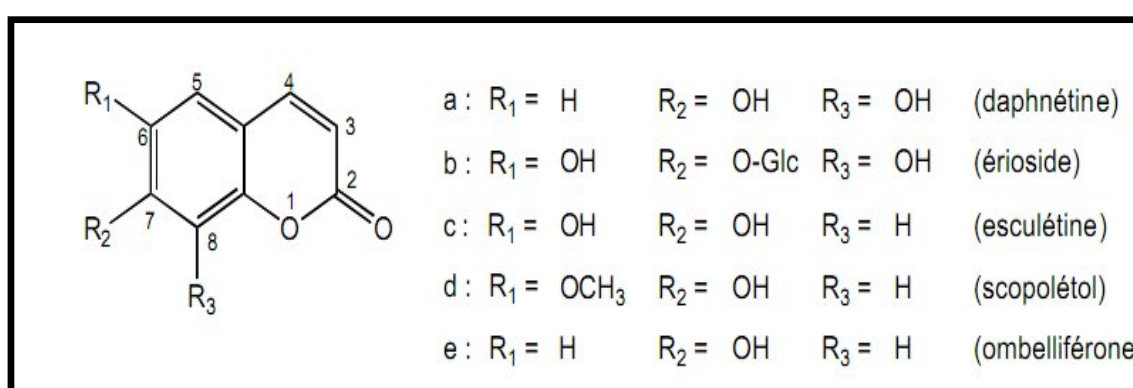


شكل - 13- التربينات الثنائية.

4 - الكومارينات:

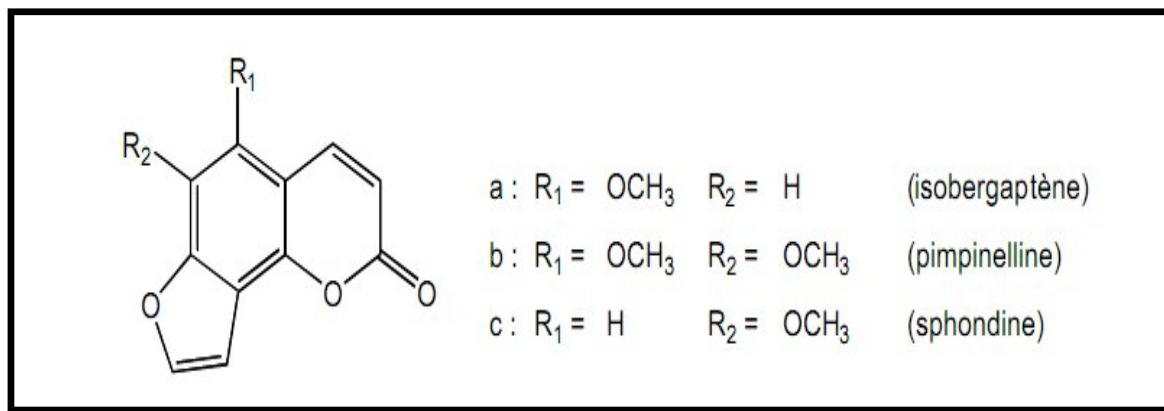
الكومارينات هي الأخرى من المركبات المهمة في هذه العائلة وتوجد على هيئة كومارينات بسيطة كما أنها توجد على شكل كومارينات ثنائية وثلاثية عن طريق رابطة كربونية أو عن طريق رابطة إيثيرية أو على شكل dibenzofuranique.

: 1 - كومارينات بسيطة، المبينة في الشكل - 14 -



شكل - 14 - كومارينات بسيطة [50,49,3].

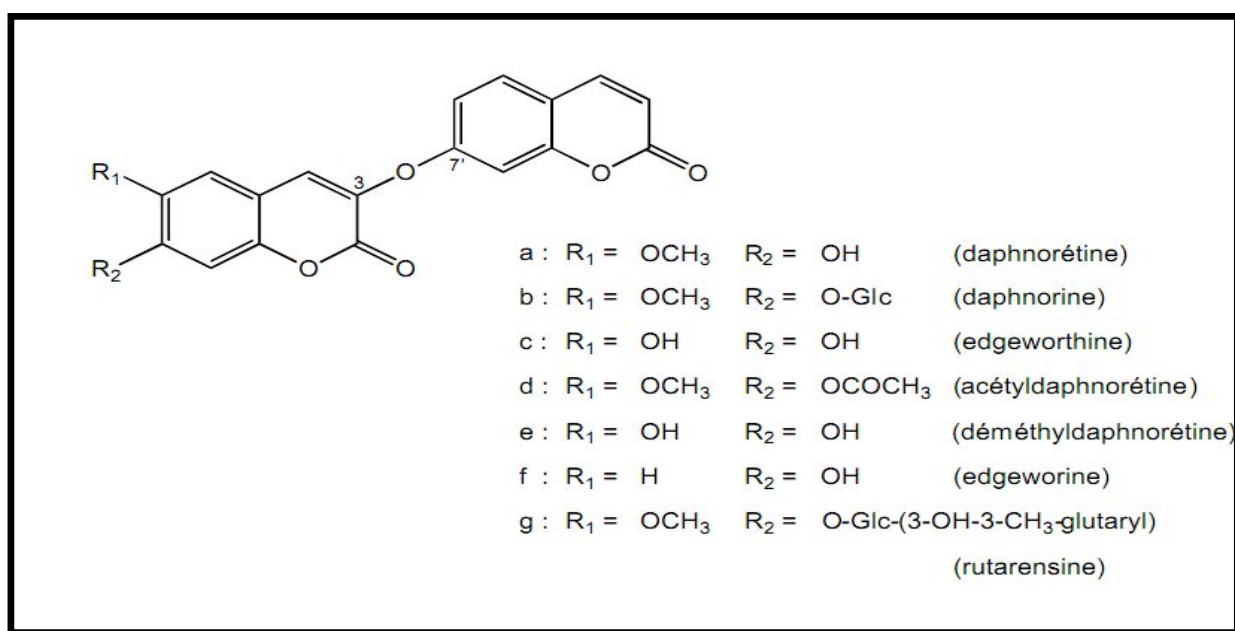
: 2 - كومارينات بسيطة ذات حلقة فيورانية، المبينة في الشكل - 15 -



شكل - 15 - كومارينات بسيطة ذات حلقة فيورانية [51, 52].

3 - 4 - 3 كومارينات ثنائية :

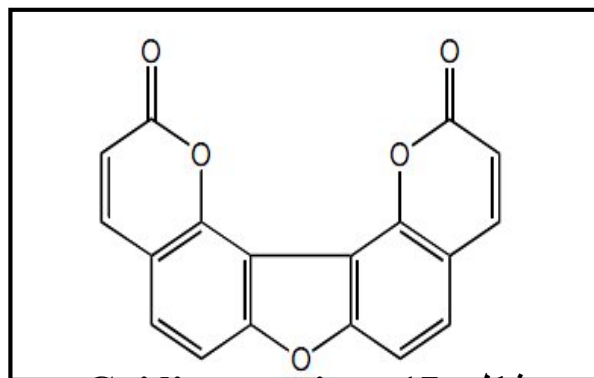
وتاريخياً أول كومارين ثنائي فصل من هذه العائلة في عام 1936 هو مركب daphnorétine وذلك من النبتة *Daphne mezereum* [53] والشكل التالي يبين بعض الكومارينات الثنائية، المبينة في الشكل - 16 - [54, 55, 56, 57] :



شكل - 16 - كومارينات ثنائية .

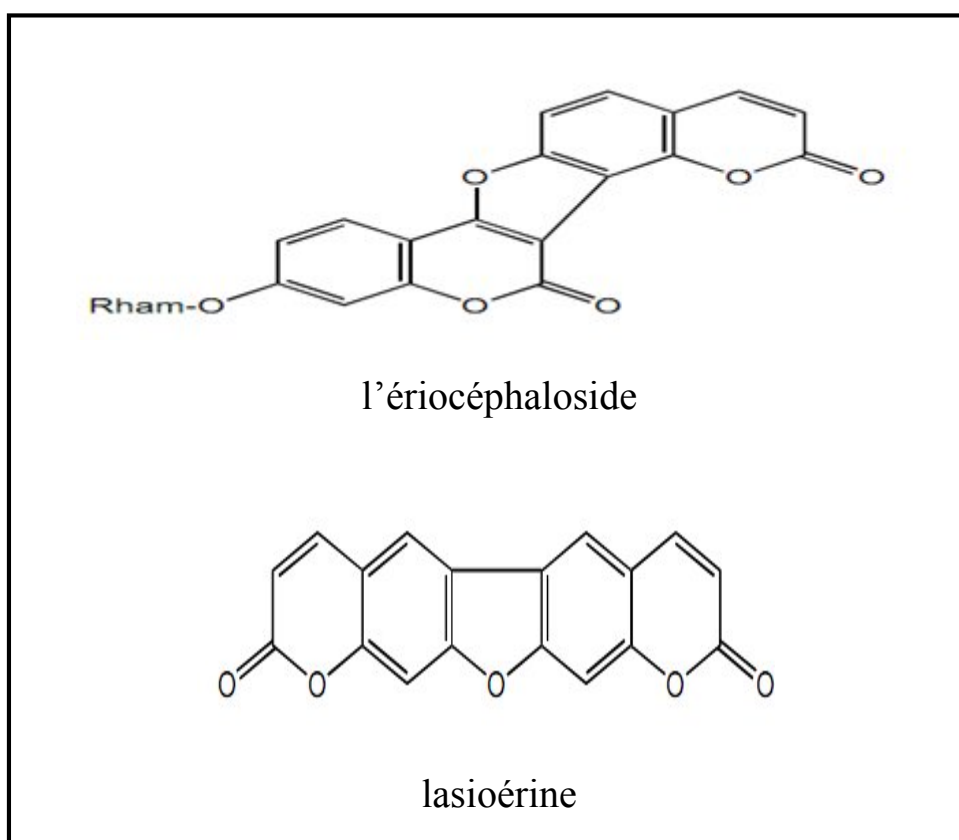
3 - 4 - 4 كومارينات على شكل dibenzofuranique :

كumarins تم فصله من *Gnidia lamprantha* المبين في الشكل - 17 :-



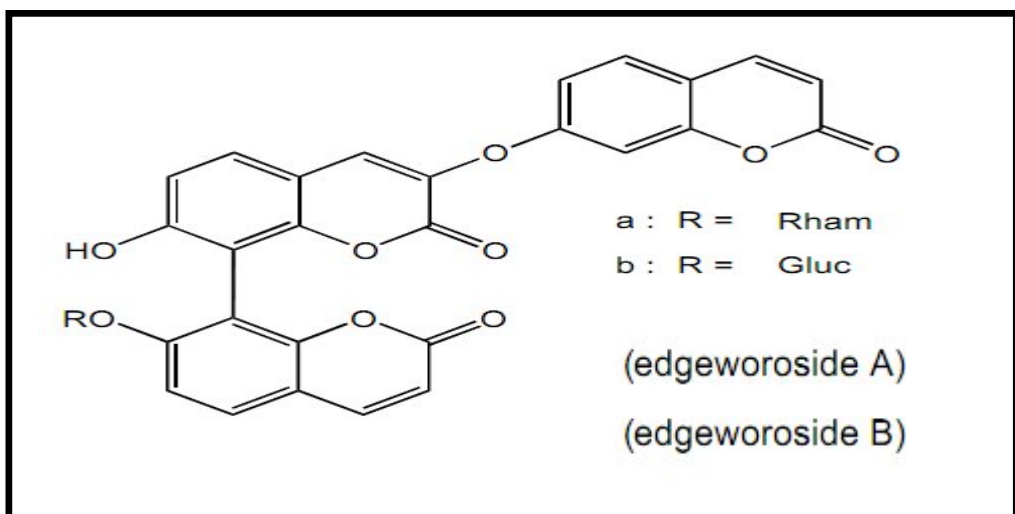
شكل - 17 - [159] **Gnidicoumarine**

تم فصلهما من *Lasiosiphon eriocephalus* مبين في الشكل - 18 :-



. [61,60]dibenzofuranique على شكل - 18 - كومارينات

3 - 4 - 5 كومارينات ثلاثة، المبينة في الشكل - 19 :-



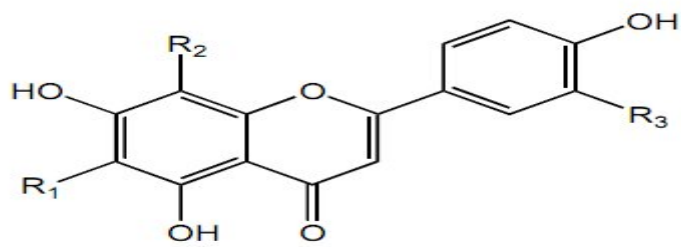
شكل - 19- كومارينات ثلاثة [62، 63].

3 – الفلافونويدات:

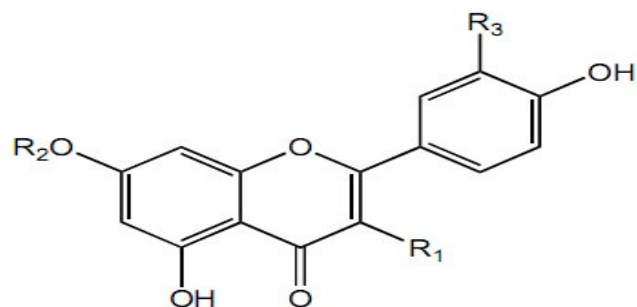
تتميز هذه العائلة بإحتوائها على C- biflavonoides ،flavanones ،flavonols ،flavones [64].glycosylflavones

والفلافونويدات الأكثر شيوعا في هذه العائلة هي من نوع ---m\'ethyl\'es ،

.[42]- 20 لكل من O-glycosyl\'es كل من المبينة في الشكل -



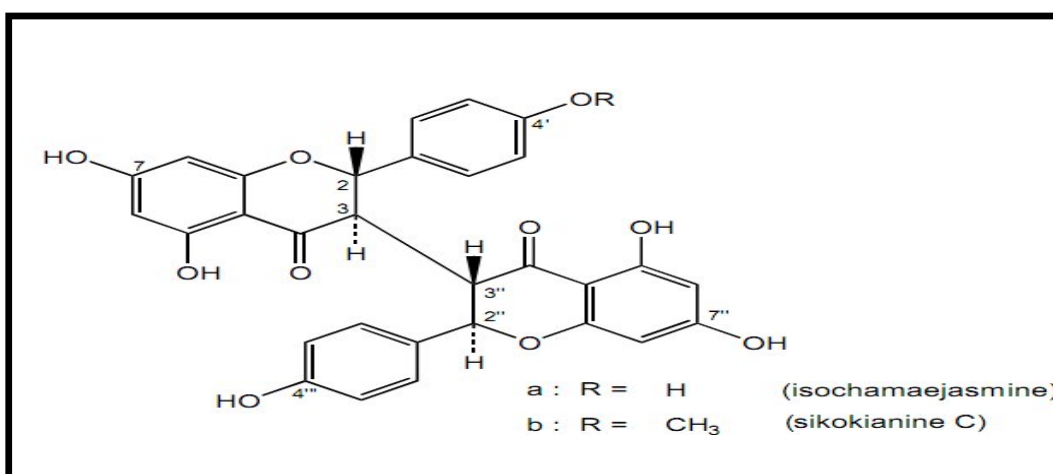
- a : R₁ = Glc R₂ = H R₃ = OH (orientine)
- b : R₁ = H R₂ = Glc R₃ = H (vitexine)
- c : R₁ = Glc R₂ = H R₃ = H (isovitexine)



- a : R₁ = H R₂ = H R₃ = H (apigénine)
- b : R₁ = H R₂ = CH₃ R₃ = H (genkwanine)
- c : R₁ = OH R₂ = H R₃ = H (kaempférol)
- d : R₁ = H R₂ = H R₃ = OH (lutéoline)

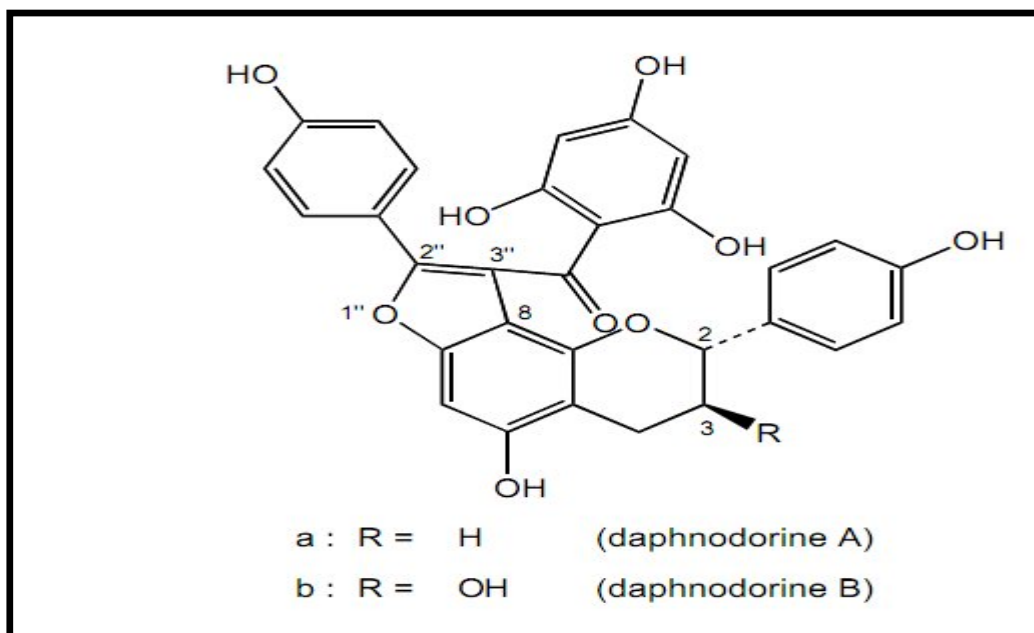
شكل – 20- الفلافونويدات الأكثر شيوعا في العائلة Thymelaeaceae .

فلافونويدات ثنائية تم فصلها من *Wikstroemia sikokiana*, المبينة في الشكل - 21 :-



شكل - 21 - فلافونويدات ثنائية [65,66].

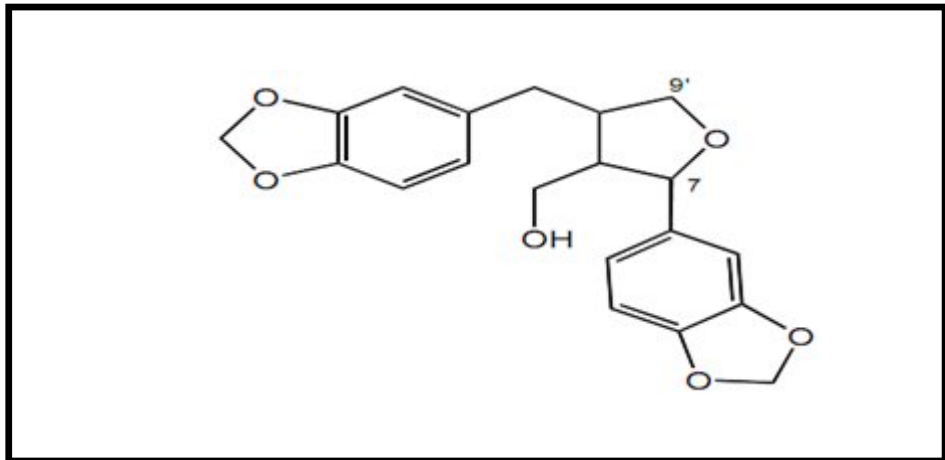
- فلافونويدات ثنائية من نوع furanobiflavonoides فصلت من *Daphne odora Thunb*, المبينة في الشكل :- 22



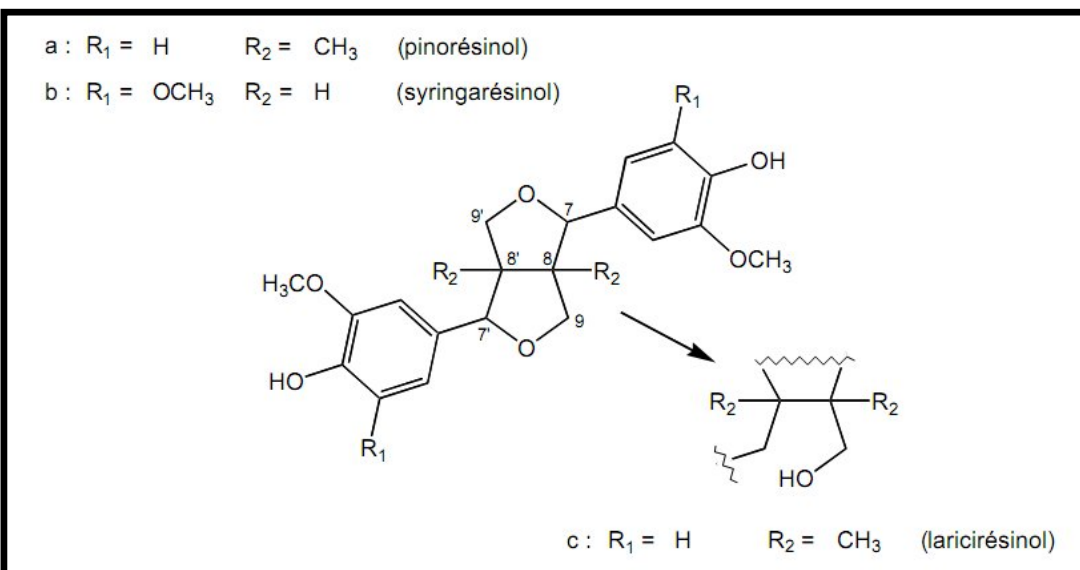
شكل - 22 - [67] furanobiflavonoides

6 - 3 الليجنات:

الليجنات المتواجدة في العائلة تتواجد على شكل ليجنان ذو حلقة فيورانية [23] أو أكثر [24] لمبينة في الشكلين - 23 - 24 :

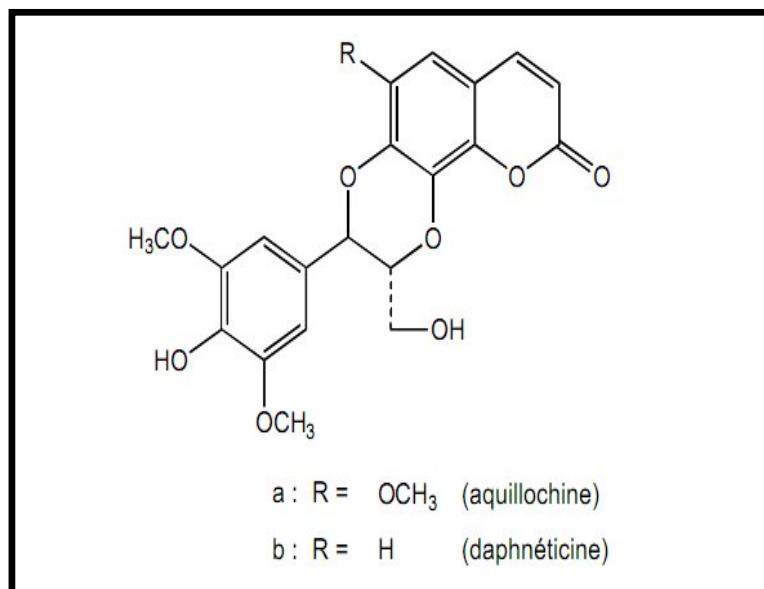


شكل - 23- ليجنان ذو حلقة فيورانية dihydrosésamine



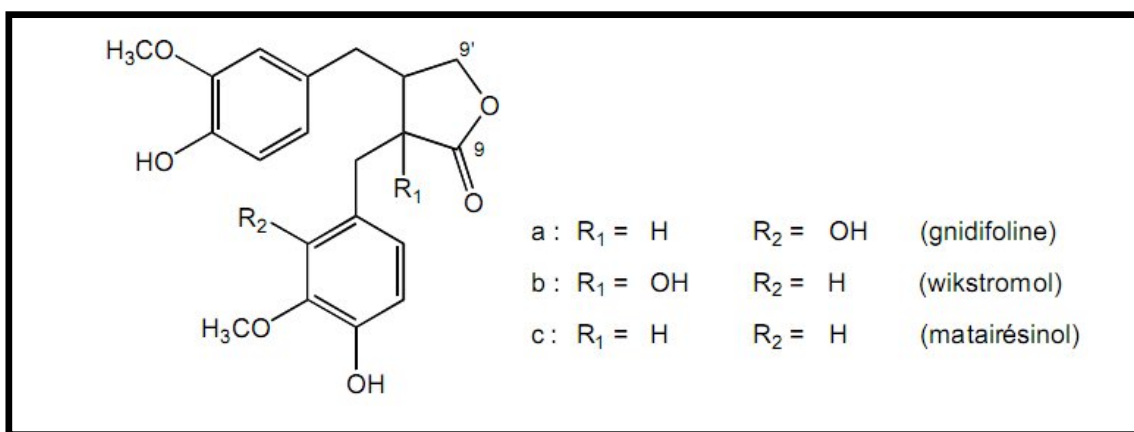
شكل - 24- ليجنان بأكثر من حلقة فيورانية.

كما تتوارد مرتبطة مع مركبات أخرى كالكومارينات، المبينة في الشكل - 27 :-



شكل - 25- ليجنان كوماريني [24,68]

كما تتوارد على شكل ليجنانات لاكتونية، المبينة في الشكل - 26 :-



شكل - 26- ليجنانات لاكتونية [70,69,25]

4 - الجنس :*Thymelaea*

يشمل حوالي 31 نوعاً في العالم [71]:

- *Thymelaea antiatlantica* Maire
- *Thymelaea aucheri*
- *Thymelaea broteriana* Cout.
- *Thymelaea calycina* (Lapeyr.) Meisn.
- *Thymelaea cilicica*
- *Thymelaea coridifolia* (Lam.).
- *Thymelaea dioica* (Gouan) All.
- *Thymelaea granatensis* Pau ex Lacaita
- *Thymelaea gussonei*
- *Thymelaea hirsuta* (L.).
- *Thymelaea lanuginosa* (Lam.) Ceballos & C.Vicioso
- *Thymelaea lythroides*
- *Thymelaea mesopotamica*
- *Thymelaea microphylla* Coss et Dur
- *Thymelaea myrtifolia*
- *Thymelaea nitida* (Vahl).
- *Thymelaea passerina* (L.) Coss. & Germ.
- *Thymelaea procumbens* A.Fern. & R.Fern.
- *Thymelaea pubescens* (L.) Meisn.
- *Thymelaea putoroides*
- *Thymelaea ruizii* Loscos ex Casav.
- *Thymelaea salsa*
- *Thymelaea sanamunda* All.
- *Thymelaea sempervirens*
- *Thymelaea subrepens*
- *Thymelaea tartonraira* (L.) All.
- *Thymelaea tinctoria* (Pourr.)
- *Thymelaea velutina* Meiss.
- *Thymelaea virescens*
- *Thymelaea villosa* (L.) l.

أما بالنسبة لتوارد الجنس *Thymelaea* في الجزائر فيوجد 8 أنواع هي:

T. velutina, *T. virgata*, *T. nitida*, *T. virescens*, *T. microphylla*, *T. Meisn*, *T. hirsuta*, *T. passerine*.[72]

وقد أظهرت الدراسات إحتواء أنواع جنس *Thymelaea* على الفلافونويدات والكومارينات و التربينات الثانوية بالإضافة إلى مركبات أخرى كما هي مبينة في الجدول .01

جدول - 01 - يبين بعض المركبات المفصولة من جنس *Thymelaea*

النوع	الجزء المستخدم	المركبات المفصولة
<i>Thymelaea hirsuta</i> (L.)	الأوراق	flavones, terpènes et autres [73,74] thymélol ((C H O)) [75] stigmasterol, β-sitosterol, alcool aliphatique C ₁₂ H ₂₂ O, lactone C ₁₉ H ₁₈ O [76] daphnoretine, β -sitosterol-β - D-glucoside [77] alcanes en C27 à 31, alcanols en C22, 24, 26 et 28, -sitostérol et campestérol [78] daphnorine, daphnorétine, daphnine, daphnétique, daphné-glycoside, ombelliférone, scopolétine et esculétine (coumarines) [79] 2-vicénine (C-flavone) [80] tiliroside (3-p - coumaroylglucosylkaempférol) (flavanol) [81] lupéol, β-sitostérol, phytol, β-amyrine, bétuline, erythrodiol, cholestérol et lanostérol [82] 5,12-dihydroxy-6,7-époxy-résiniféronol [83] proteines [84] gnidicine, gniditrine, genkwadaphnine, 12-O - heptadécenoyl-5-hydroxy-6,7-époxy- résiniféronol-9,13,14-orthobenzoate et 12-O - butényl-5-hydroxy-6,7-époxy-résiniféronol- 9,13,14-orthobenzoate (diterpènes daphnane)[85] daphnorétine (éther de dicoumaryl). [86] Tanins. [87]
<i>Thymelaea passerina</i> (L.) Coss. & Germ.	الجزء الهوائي	pentacosane, triacontanol, sitostérol, stigmastérol, β- amyrine, ombelliférone et scopolétin. [88]
<i>Thymelaea</i> <i>tartonraira</i> (L.) All.	الجزء الهوائي الأوراق والأغصان والجذور	orientine, isoorientine, vitexine, 2-vicénine, kaempférol, daphnorétine, genkwanine, 5-o- D-genkwanine, primevériosyl (flavone- coumarine). [89] Lipides, sucres et amidon. [90]

5 - التصنيف النظمي للنبة : [71] *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur.

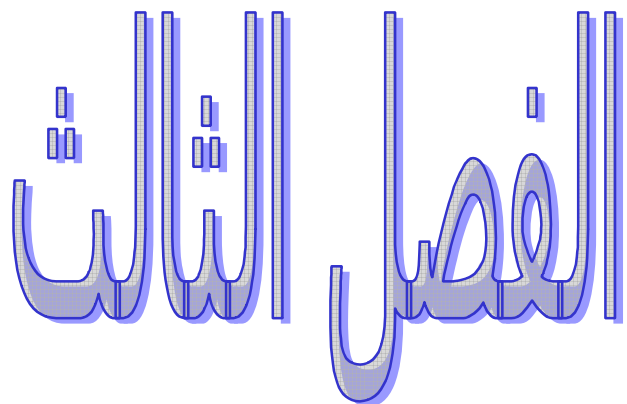
Phylum	Spermatophyta	شعبة
Sub- Phylum	Angiospermes	تحت شعبة
Sub-Classe	Dicotyledonae	الصف
Sub- classe	Rosidae	تحت الصف
Ordre	Malvales	الرتبة
Family	Thymelaeaceae	العائلة
Sub-family	Thymelaeoideae	تحت العائلة
Tribe	Gnidieae	القبيلة (الفصيلة)
Genus	<i>Thymelaea</i>	الجنس
Especie	<i>T.microphylla</i> Coss. et Dur.	النوع

6 - الخواص المورفولوجية للنبة : *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur.



تسمى المثناة وهو شجيرات صغيرة طولها لا يتعدى المتر، متفرعة وأغصانها كثيفة متشابكة، السوق الحديثة مرتبة مبيضة اللون لوجود زغبات صوفية ناعمية تكسو السطح الخارجي.

الأوراق حرشفية صغيرة خطية طولها لا تتعدي 7 ميليمتر، أزهارها بيضاء مصفرة تتوزع على طول الساق ولا تتجمع نورات محددة [72].



الفعالية البيولوجية

• مدخل:

أظهرت الدراسات والأبحاث أهمية العائلة التيميلية والجنس *Thymelaea* بإمتلاكهما خواص مضادة للبكتيريا والفطريات وخصائص أخرى شجعتنا على دراسة الفعالية البيولوجية للنوع *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur

1 - بعض الاستخدامات التقليدية للعائلة : **Thymelaeaceae**

1 - 1 الاستخدامات الطبية :

في الطب الشعبي العديد من الثقافات تستخدم هذه العائلة لتحضير الأدوية وعلاج العديد من الأمراض نظراً لاحتوائها على أنواع مختلفة من المركبات، وعلى سبيل المثال تستخدم كمفيئات ومسهلات وفي علاج البثور والأمراض الجلدية وذلك استخداماً للتآثير السمي لمركبات التربينات الثنائية السامة التي تحتويها نباتات هذه العائلة، وفي هذه التطبيقات تستخدم الجرع بكميات قليلة ومنخفضة حتى تكون الفعالية أفضل ونسبة التأثيرات الجانبية أقل. الجدول-2- [42، 91].

1 - 2 الاستخدامات غير الطبية :

تنتشر هذه العائلة في أنحاء العالم ولديها استعمالات وأهمية اقتصادية في البلدان المتواجدة فيها حيث أن بعض أنواع العائلة تستخدم لإنتاج مواد البناء أو الزينة ،والعديد من الأنواع التي لديها لحاء ليفي تصنع منها الأوراق والحبال، كما أن بعض الأنواع المصابة بالفطريات تباع كروائح أو بخور. الجدول-3- [29، 91، 92].

جدول -02- يبين بعض الإستخدامات الطبية لنباتات العائلة :Thymelaeaceae

البلد	الإستخدام	الجزء المستخدم	النبات
الهند، الصين	منشط ، مثير جنسي	الأغصان	<i>Aquilaria agallocha Roxb</i>
تنزانيا	مستخلص مضاد للملاريا والروماتيزم	الجذور	<i>Arthrosolen chrysanthus</i>
افريقيا	دخان لألم الرأس	الأوراق	<i>A. gymnostachys C.A. Mey</i>
افريقيا	مضاد للربو	الجذور	<i>A. polycephalus C.A. Mey.</i>
نيجيريا	مجهض	الجذور	<i>Craterosiphon scandens Enlg</i>
افريقيا	ألم الظهر، التهاب المفاصل، مقوي	الأوراق والساق	<i>C. quarrei Staner</i>
تونس	التهاب الكبد	اللحاء	<i>Daphne gnidium L</i>
افريقيا	منشط	اللحاء	<i>Dicranolepis lacinata Gilg.</i>
افريقيا	اظطراب الكبد	اللحاء	<i>D. persei Cummins.</i>
غانا	ملين	الزهور	<i>D. persei Cummins</i>
غانا	مطهر	الفاكهة	<i>D. persei Cummins</i>
ساحل العاج	مستخلص مطهر	الجذور	<i>D. persei Cummins</i>
غانا	مستخلص مطهر، مساعد للتوليد	البنور	<i>D. persei Cummins</i>
افريقيا	مستخلص مضاد لإلتهاب الشعب الهوائية، ألم البطن	الجذور	<i>Gnidia buchananii Gilg</i>
زيمبابوي	دخان مضاد للربو، نقيع مضاد للأمراض التناسلية، مستخلص مضاد لإلتهاب اللوزتين	الجذور	<i>G. capitata Linn. F</i>
زيمبابوي	تقليص فتحة المهبل	الجذور	<i>G. chrysantha Gilg</i>
افريقيا	مجهض ، مطهر	الجذور والأزهار	<i>G. chrysantha Gilg</i>
الصومال	بودر مخلوط مع حليب الجمل كمسهل، أو مع مرق اللحم كمقبي	الجذور	<i>G. glabra H.H.W. Pearson</i>
افريقيا	مستخلص لعسر الهضم	الجذور	<i>G. glauca Steud</i>
افريقيا	ممضوغ كمضاد للسعال	الجذور	<i>G. goetzeana Gilg</i>
اثيوبيا	مسهل طارد للدود	الجذور	<i>G. involucrata Steud. Ex A</i>
مدغشقر	مطهر	اللحاء	<i>W. viridiflora Meissn.</i>

جدول -03- يبين بعض الإستخدامات الغير طبية لنباتات العائلة Thymelaeaceae

البلد	الإستخدام	الجزء المستخدم	النبات
الهند، الصين	بخور، أغصان عطرية، منحوتات صناعة الورق	الأغصان اللحاء	<i>Aquilaria agallocha Roxb.</i>
الهند، اندونيسيا	صناعة الحبال بخور	اللحاء الأغصان	<i>A. malaccensis Lamk.</i>
افريقيا، مدغشقر	صناعة الخيوط	اللحاء	<i>Dais glaucescens Decne.</i>
افريقيا، الصين، الهند، دول الأبيض المتوسط	سم لصيد السمك صناعة الورق والحبال	اللحاء	<i>Daphne spp.</i>
أوروبا	بديل للفلفل الأحمر	الفاكهة	<i>D. mezereum L.</i>
البرازيل	صناعة الورق	اللحاء	<i>Daphnopsis brasiliensis Mart. et Zucc.</i>
غانا	للأكل	الفاكهة	<i>Dicranolepis persei Cummins.</i>
هند أميركا	يستخدمه الهنود لصناعة النعال، أوتار القوس، السلال	اللحاء	<i>Dirca pallustris L.</i>
اليابان، النبيال، التشيك	صناعة الورق	اللحاء	<i>Edgeworthia spp.</i>
افريقيا ، مدغشقر	صناعة الملبوسات صناعة الورق والحبال	اللحاء	<i>Gnidia spp.</i>
افريقيا	سم للأسمهم، سم لصيد السمك، يستخدم في الجرائم	المستخلص	<i>Gnidia spp</i>
اليابان، ماليزيا	صناعة الألواح	الأغصان	<i>G. kraussiana Meissn</i>
اندونيسيا	أغصان عطرية	الأغصان	<i>Gonystylus spp.</i>

2- الفعالية البيولوجية للجنس *Thymelaea*

أشارت الدراسات المتعلقة بالفعالية البيولوجية لبعض نباتات الجنس *Thymelaea* على إظهار فعالية ناجحة ضد كثير من الأمراض أمكن حصرها منها:

جدول - 04 – يبين الفعالية البيولوجية للجنس *Thymelaea*

المرجع	الاستخدام	النوع
[93]	مضاد للسكري	<i>Thymelaea hirsuta</i> (L.)
[94]	مضاد للفطريات	<i>Thymelaea lythroides</i>
[95]	لاتهاب البروستاتا وآلام المعدة	<i>Thymelaea lythroides</i>

3- أهمية الفعالية البيولوجية:

لأشكفي أن دراسة النباتات الطبيعية وتحدي دفعاليتها افاد في تثبيط البكتيريا والفطريات هي طريقة تعلميه فتحت المجال للناس تقديره من الدراسات السريرية من هذه النباتات الطبيعية، وهذا الكثيرون من النباتات المعتمد بفعاليتها في تثبيط البكتيريا رائيف في معالجة التهابات المثانة وآلام المعدة تخلص الثوم *Allium sativum* L. ومستخلص حبة البركة المائية والكحولية في معالجة رضالتهاب المعدة والمجاري البولية وفعاليتها في تثبيط جراثيم *E. coli*، والجراثيم العنقودية *Staphylococcus aureus* كما أن مقاومة البكتيريا والفطريات للمضادات الحيوية زاد من أهميتها البحث عن مضادات حيوية جديدة أو معالجات جديدة تعتمد على ما هو موجود في الطبيعة، ويُعد ذلك رأيًا في تهديد ذرّب الخطير

والتي لم تكشف الدراسات عن الآليات الخلوية والوظيفية المعقدة للكائنات الحية المقاومة، والتي يقصد تحساسيتها للمضادات الحيوية بفضل كلامه وظبيئه لحافظ تعلق درتها المرضية. إن دراساته أثيرة المضادات الحيوية تؤدي إلى "الاكتشاف" للمضاد الحيوي "المريض" الذي ينبع من بوضوحه المرضي. تعرف التداخلات المعقدة بين المضادات الحيوية من جهة والأحياء الدقيقة والمريض من جهة أخرى. رغم النجاح الكبير الذي تم تحقيقه من اكتشاف المضادات الحيوية بتوسيع وراثتها الدوائية، والتغلب على الأمراض الناجمة عن الإصابة الميكروبية، فإن العدوى من الأمراض الجرثومية لا زالت تتطلب رعايةً ملحوظةً في علاجها. لذا، فإن رفع المقاومة للمضادات الحيوية يتطلب دعم مقاومتها بمضادات حيوية أخرى.

4 - خصائص السلالات البكتيرية المختبرة:

:Gram-negatives 1 - 4

:*Escherichia coli* 1 - 1 - 4

عزلت لأول مرة من قبل العالم *Escherich* عام 1885م

- بكتيريا عصوية متحركة.
- تعيش عند درجة حرارة مثالية 37°C.
- تعيش في الأنبوب الهضمي للإنسان والحيوان.
- ذات أبعاد 2-3 ميكرومتر طولاً و 0,6 ميكرومتر عرضاً.
- تنتج الأندول والغاز إفراطاً من التريبتوفان.
- لا تنتج H_2S .

:*Klebsiella pneumoniae* 2 - 1 - 4

- غير متحركة.
- تتميز خلاياها بوجود المحفظة.
- تنتج الغاز أثناء تخمر الجلوكوز.
- تتوارد في الأنبوب الهضمي للإنسان والأنبوب التنفسى للحيوان.
- توجد أيضاً في الماء والتربة.

: Gram-positives 2 - 4

: *Staphylococcus* 1 - 2 - 4

- غير متحركة.
- غير متجرثمة وخلالية من المحفظة.
- قطرها 1 ميكرومتر.

: *S.aureus* 2 - 2 - 4

- تتوارد على الجلد واللعاب والأمعاء للإنسان والحيوان ، كما تتوارد في التربة والهواء.
- هوائية اختيارياً.
- تنمو عند درجة حرارة مثل 10 - 42 ° م.
- قطرها 1 ميكرومتر.
- تسبب تغون دموي وإلتهاب السحايا.
- مقاومة للحرارة والجفاف.
- تموت حال تعرضها للمطهرات بما في ذلك الفينول.
- ذات مستعمرات ذهبية.
- تفرز أنزيم التخثر Coagulasse.

: *S.blanc* 3 - 2 - 4

- هوائية اختيارياً.
- غير متجرثمة.
- تكون مستعمرات بيضاء صغيرة بحجم 1,2 ملم نتيجة إفرازها لصبغة بيضاء عند زرعها في وسط صلب.
- تعيش في المجاري التنفسية العليا وعلى مخاطيات وبشرة الإنسان و الحيوان.
- تتنمي إلى صنف المكورات Coccis.

Pseudomonas aerogenosa 4 - 2 - 4

- تم عزلها من طرف العالم Gessard سنة 1882 تنتشر في كل مكان : التربة، الماء الهواء وتوجد في الأنابيب المعوي بصورة طبيعية للإنسان والحيوان تعرف بمحاجبتها للعديد من الآفات التقىحية (الجروح-الحرائق) بالإضافة إلى التهابات الفتواف الكلوية وهي تتميز بما يلي :

 - متحركة وتمتلك أهداباً قطبية.
 - تنتج السترات .
 - لا تنتج الأندول .
 - تنتج اليوريا . [96]

5- فطريات *Aspergillus niger* :

- هي فطريات أسكية دنيا ، جهازها الكونيدي تميز إلى سلاسل كونيدية موجهة في كل الاتجاهات. [97]

6- الفعالية المضادة للأكسدة:

1- ما هي مضادات الأكسدة:

هي نظام دفاعي لحماية خلايا الجسم من أضرارها ، وت تكون مضادات الأكسدة من بعض الإنزيمات التي يصنعها الجسم وبعض العناصر الغذائية التي يتناولها الإنسان ضمن طعامه اليومي وتعمل عناصر مضادات الأكسدة بالإضافة كم هائل من الالكترونات إلى الأوعية الدموية مما يحقق التوازن للجذور الحرة، ومضادات الأكسدة تزيل الجذور الحرة بعد تكوينها ومقاومتها وتحويلها إلى صورة أخرى فاقدة للمقدرة على الأكسدة.

الجذور الحرة عبارة عن جزئ أو ذرة تحتوي في المدار الخارجي على إلكترون أعزب (O^{\cdot} , H_2O_2 , OH^{\cdot} , N^{\cdot} , NO^{\cdot} , RO^{\cdot} , HOO^{\cdot} , ROO^{\cdot} , ONOO^{\cdot} , ClO^{\cdot}) ، وهذا يجعلها تحاول استعادة الإلكترون المفقودة من مركبات الجسم الأخرى وبذلك تسبب تلف لخلايا الجسم عن طريق تكسير الحاجز الواقي الذي يحيط بالخلايا وذلك من خلال تفاعلها مع الدهون الفسفورية للأغشية الخلوية. مما يؤدي إلى إصابة كل شيء بالضرر بدءاً بالحامض النووي وحتى طبقة الكولاجين بالجلد .

2- أهمية مضادات الأكسدة :

كلما زادت الجذور الحرة فان قدرتها على اختراق غشاء الخلية ونفاذها للداخل يكون أكبر وهنا يكون الضرر الذي تلحقه هذه الشوارد أكبر وتصل الى الميتوكوندريا والクロموسومات أهم مكونات الخلية وتدميرها ، وبالرغم من أن الخلية لديها حماية ذاتية وخط دفاعي لإفرازها مضادات الأكسدة الذاتية ولكن زيادة الجذور تضعف تلك القدرة من مضادات الأكسدة الذاتية والإنزيمات التي تفرزها الخلايا وهنا تبرز أهمية مضادات الأكسدة.

6-3- الأسباب البيئية المسببة لتكوين الجذور الحرة :

- أشعة التأين الصادرة من الصناعة .
- التعرض لأشعة الشمس والأشعة الكونية .
- أشعة X.
- الأوزون ، عوادم السيارات ، المعادن الثقيلة (الرثيق ، الكاديوم ، الرصاص ، الكيماويات الأخرى) .
- التدخين .
- تعاطي المشروبات الكحولية .
- الدهون غير المشبعة والكيماويات التي تلوث الماء والهواء والغذاء ومبيدات الحشرات.

6-4- أنواع مضادات الأكسدة :

مضادات الأكسدة نظام دفاعي ضد الأكسدة التي تسببه الجذور الحرة لحماية الخلايا من أضرار هذه الذرات وهي تشمل ما يأتى:

مضادات الأكسدة الإنزيمية :

- .Glutathione peroxydase •
- .Catalase •
- .Super oxide dismutase •

مضادات الأكسدة غير الإنزيمية :

- ,Glutathione •
- .Thioredoxines •
- .Métal cathioneines •
- .vitamines A, C, E •

5-6- أضرار الجذور الحرة:

- زيادة سرعة أمراض الشيخوخة.
- أمراض القلب والأوعية الدموية.
- أمراض الجهاز الهضمي.
- أمراض العيون واضطرابات الرؤية.
- أمراض الكلى.
- الأمراض الجلدية.
- الاضطرابات العصبية.
- أمراض الكبد.

[99,98]

الجامعة العالمية

الفصل الأول

!!

الطرق و الوسائل

1- المادة النباتية:

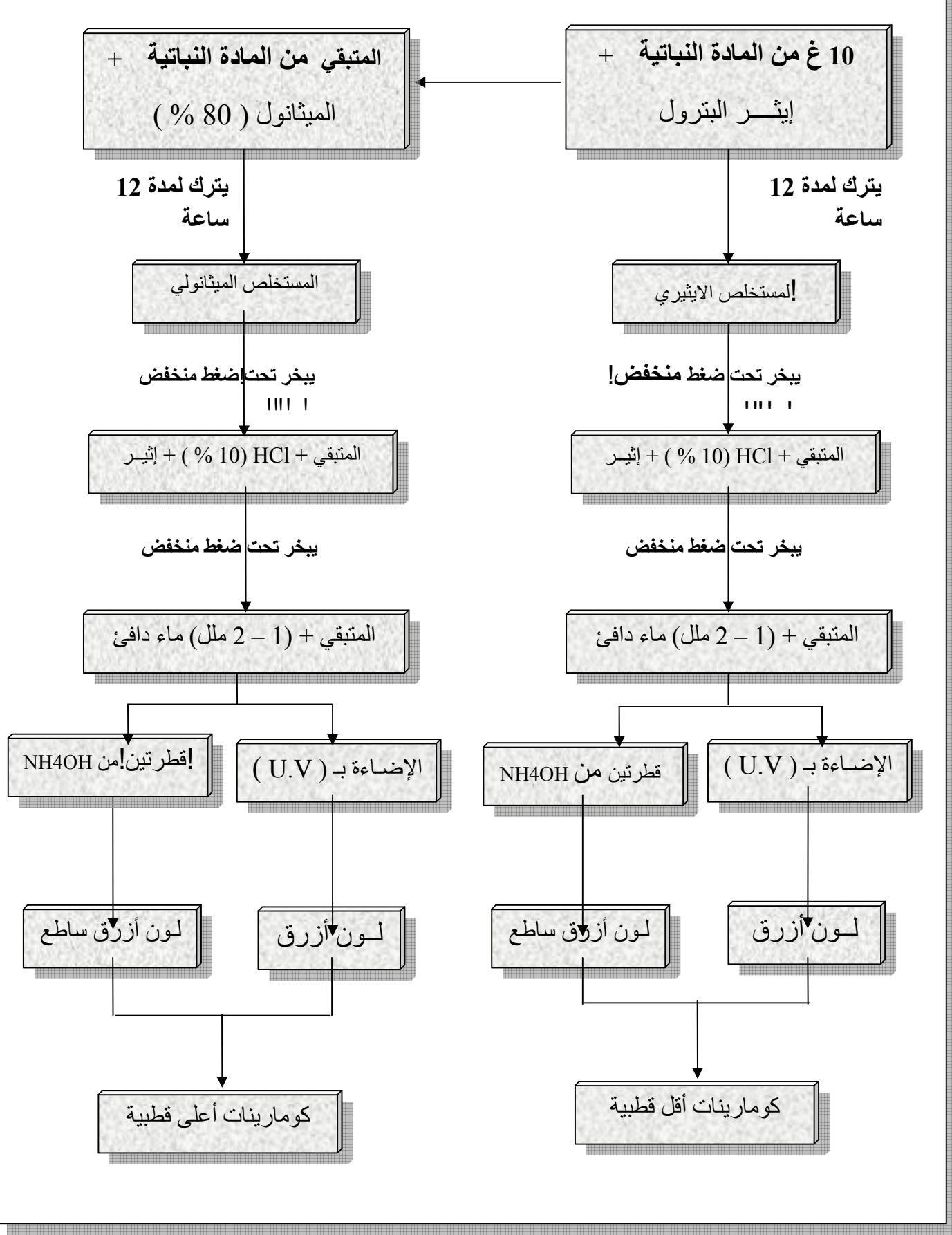
تم جمع الجزء الهوائي لنبات *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur. من منطقة وادي سوف بالجنوب الشرقي الجزائري في شهر يناير 2009 في مرحلة التزهير التي أجريت لها عملية التجفيف وضعها بعيدا عن الشمس والرطوبة، ومن ثم طحنها لإجراء عملية الاستخلاص لها.

2 - الكشف عن المواد الفعالة المختلفة الموجودة في نبات *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur.

: [99]

1 - الكشف عن الكومارينات :

تم وضع ملء مسحوق العضد والنباطي الجللي في البترول لمدة ليلة كاملة رش المزيج والمتبقي من المادة النباتية يضاف له كحول الميثanol (80%) ، المستخلص الكحولي المحصل عليه بخر تحت ضغط مخفض باس تعمال جهاز التبخير الدوراني ، المتبقى يضاف إليه 10% HCl و الإيثير ثم يبخر المزيج والمتبقي يضاف إليه (2-1 مل) من الماء الدافئ ، يقسم محلول المائي إلى جزئين متساوين حيث يضاف 0.5 mL NH_4OH للأجل وبالأول، ويظهر اللون الأزرق لخلاص الأنبي وثاني تحت U.V بطيئاً وجود الكومارينات ، كما يظهر اللون الأزرق للأنبي وثاني تحت U.V وجود الكومارينات شكل (29).



الشكل (29) : مخطط يوضح الكشف عن الكومارينات

2 - الكشف على القلويدات :

2 - 1 باستعمال كاشف دراجندوف المعدل :

- تحضير الكاشف : يتكون هذا الكاشف من:

المحلول (أ) : يتكون من (8.5 غ) من نترات البزموت مع (40 مل) ماء مقطر يضاف للمزيج 10 مل حمض الخليك.

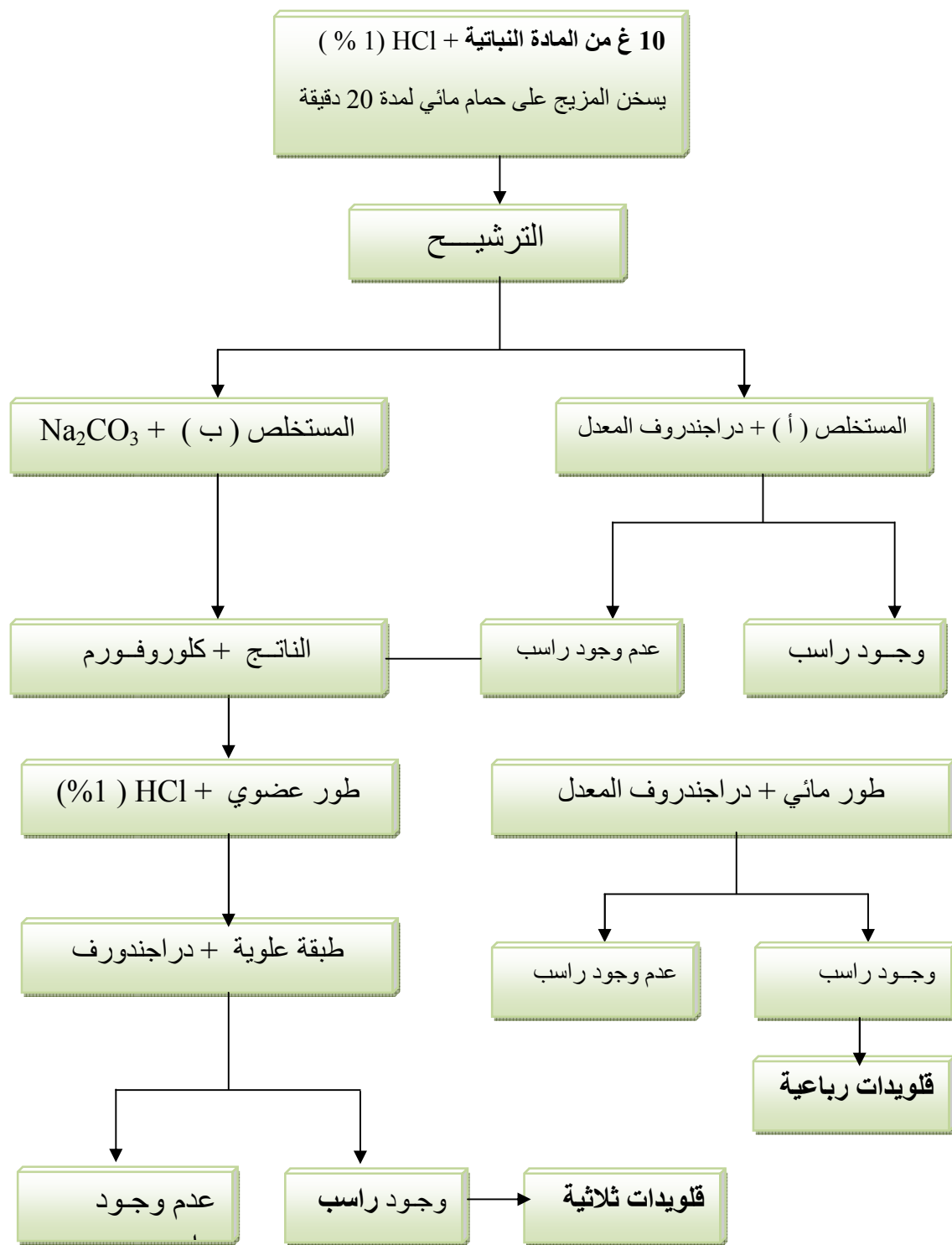
المحلول (ب) : يتكون من (8 غ) من يوديت البوتاسيوم مذابة في (20 مل) ماء مقطر.

و عند الكشف عن القلويدات يخلط (5 مل) من الجزء (أ) مع (5 مل) من الجزء الثاني (ب) مضافاً إليها (20 مل) من حمض الخليك مع (100 مل) ماء مقطر و يحفظ الخليط في زجاجة دليل داكنة.

• طريقة الكشف :

يؤخذ 10 غ من مسحوق النبات الجاف لكل عضو على حدة: جذور ، سوق ، أوراق ، أزهار ، ثمار بذور داخل أنبوبة اختبار سعة 25 مل يضاف 5 مل حمض البوتاسيوم (HCl 1%) ، ثم تخلص خلال 15-20 دقيقة، ثم تفصل المسحوق إلى قسمين متساوين حجم الكلاجل منهم يضاف إلى كل منهما 5 مل من حمض الخليك (ب) و (أ).

يضاف للأنبوبة (أ) بضع نقط من دليل دراجندوف المعدل لإختبار وجود القلويدات. يضاف للأنبوبة (ب) محلول المشبع من كربونات الصوديوم حتى $pH=9$ ، ثم يضاف لها مذيب الكلوروفورم (15 سم³) داخل قمع الفصل ، تسحب الطبقة المائية و يضاف لها بضع قطرات من محلول دراجندوف المعدل إذا ظهر الراسب فدليل على وجود القلويدات من النوع رباعي ، ثم تسحب الطبقة العضوية من المستخلص و تعامل بمحلول حمض كلور الماء HCl (1%) مع رجهها جيداً ثم تسحب الطبقة العلوية و يضاف لها دليل دراجندوف المعدل إذا ظهر الراسب فدليل على وجود قلويدات من النوع الثلاثي.



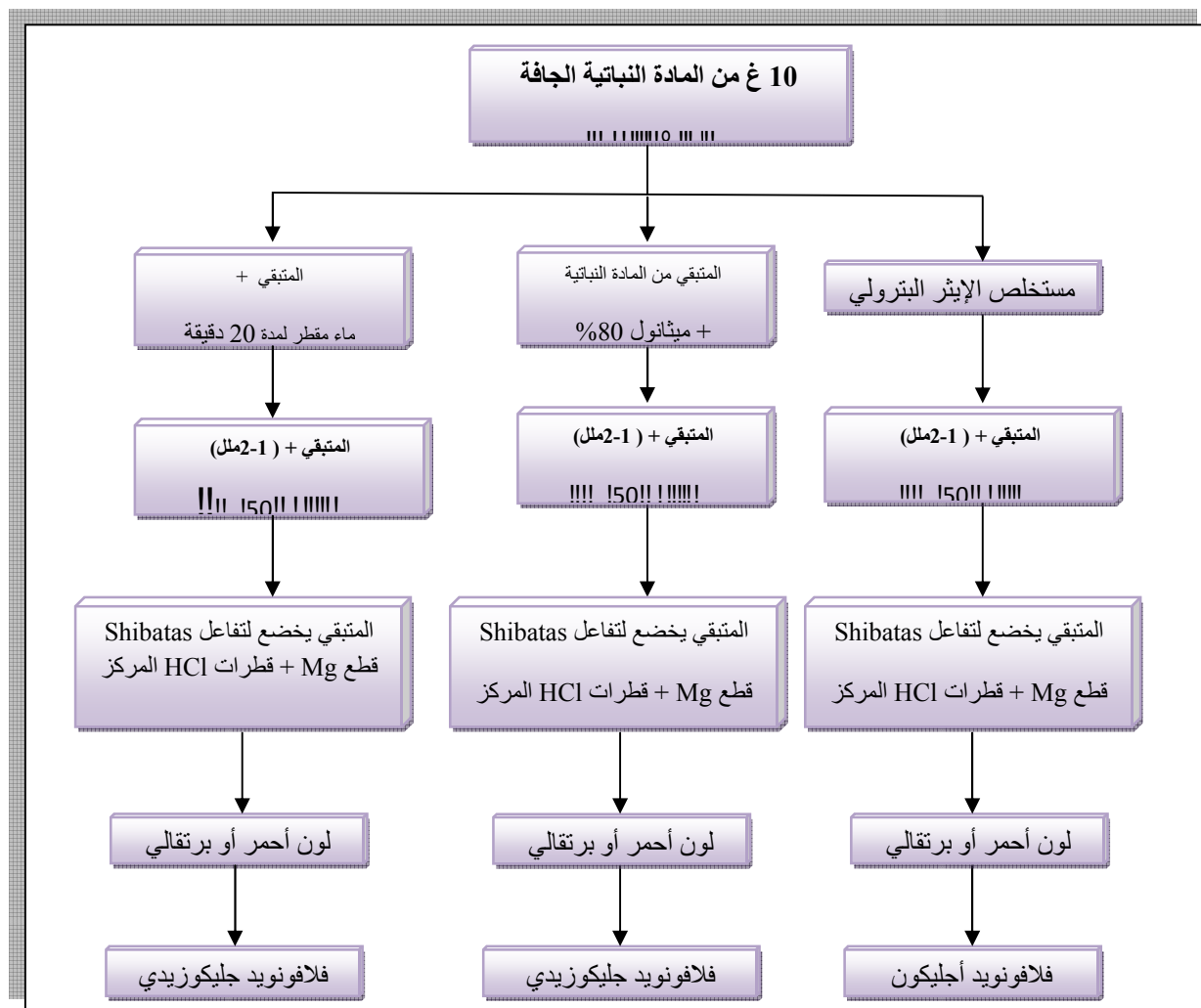
2 - 3 الكشف على الفلافونويات :

تم وضع 10 غ من المادة النباتية الجافة في الإثير البترولي لمدة ليلة كاملة تم رشح المزيج بحيث:

مستخلص الإثير البترولي يبخر تحت ضغط منخفض في جهاز Rotavapeur المتبقى يضاف إليه 4 مل (50%) ميثanol ثم يبخر و المتبقى يخضع لتفاعل Shibatas

تقطع فقط مع م Mg مع HCl إلى المية ظليلة لون أحمر أو برتقالي يدل على وجود فلافونويد أجيكوني.

2- المتبقى من المادة النباتية يضاف إليه كحول الميثانول (80%) ثم يرشح المزيج ويُبخر المس تخلص الكحولي تحت ضغط منخفض في جهاز Rotavapeur المتبقى يضاف إليه 4 مل (50%) ميثanol ثم يبخر المزيج تحت ضغط منخفض ، المتبقى يخضع لتفاعل Shibatas إن ظهر لون أحمر أو برتقالي يدل على وجود فلافونويد جليكوسيد.



الشكل (31) : مخطط الكشف عن الفلافونويات

2 - 4 الكشف على الصابونيات :

سخن 2 غ من المسحوق النباتي مع 80 مل ماقطر ، وبعد الترشيح و التبريد يرج رج ا قوي ا ، ظهر ور الرغوة الثابتة دليل على وجود الصابونيات.

2 - 5 الكشف على الزيوت الأساسية:

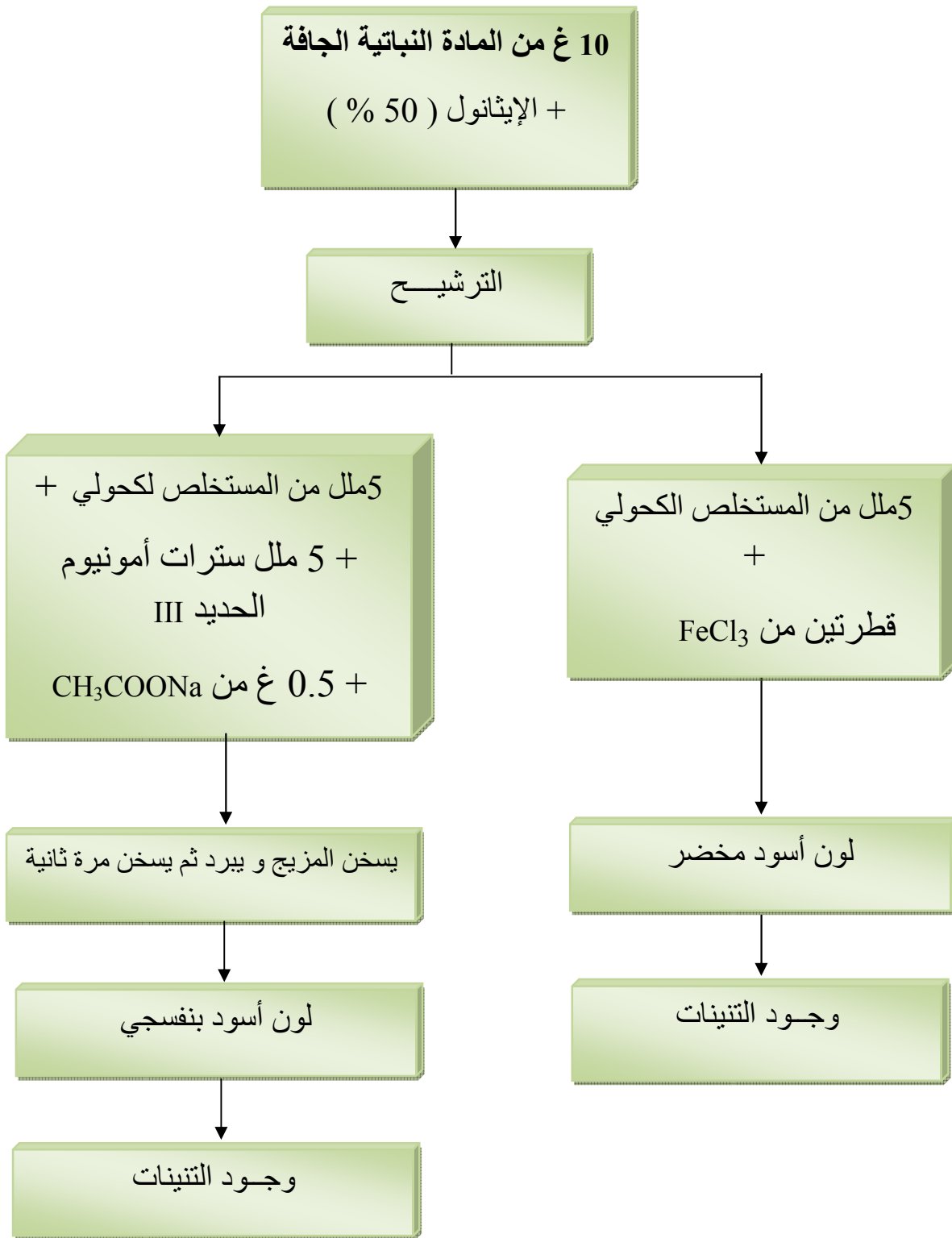
وضعت كمية من مسحوق المادة النباتية الجافة في جهاز تقطير Clevenge type ويج رى عليه ا عمليه الإستخلاص بالماء المقطر إن ظهور الطبقة الزيتية يدل على وجود الزيوت الأساسية.

2 - 6 الكشف على التنينات :

تمأخذ 10 غ من مسحوق كل عضو من النبتة و استخلاص بالإيثانول (50 %) برشح ثم يكشف بالطرق التالية.

أ- بواسطة كلوريد الحديديك (FeCl_3) تؤخذ بضع ميليلترات من المستخلص يضاف لها قطرتين أو ثلاث من كلوريد الحديديك ، يدل ظهور اللون الأسود المخضر على وجود التنينات .

ب- بواسطة معدن الحديد ذو تأوه 5 ن المسد تخلص الكولي ، يضاف إليه 5 مل من سد ترات أمونيوم الحديدي III 15% مع بمقادير 0.5 غرام من أسيدات الصوديوم $(\text{CH}_3\text{COONa})$ يسخن المزيج و يبرد ثم يسخن مرة ثانية ، يدل ظهور اللون الأسود البنفسجي على وجود التنينات.



3 – الاستخلاص:

3 - 1 - 1 استخلاص الزيوت الأساسية:

تحصلنا على الزيت الأساسي بواسطة عملية التقطير المائي لكمية قدرها 100 غ من الجزء الهوائي للنبتة وغمرها بالماء المقطر واستخدمنا لذلك جهاز Clevenger type بحيث تم ضبط درجة الحرارة عند 100°C ولمدة ثلاثة ساعات، بعد عملية التقطير وجمع الماء المشبع بالزيت قمنا بإضافة 10 مل من ثنائي إيثيل كمذيب جامع للزيت وتكونين طبقة مائية وعضوية ، بعد فصل الطبقة العضوية ، تم تجميع الزيت في أنبوب مغلق وحفظ عند درجة حرارة 4°C قبل عملية التحليل.

3 - 1 - 2 تحليل الزيت الأساسي باستعمال GC-MS :

تم تحليل عينة الزيت الأساسي بواسطة جهاز كروماتوغرافيا الغاز الموصولة بمطيافية الكتلة Agilent 5973EI (GC/MS Gas chromatography/mass spectrometry) وذلك بالاقتران مع Agilent GC6890A gas chromatograph mass و ذلك بعمود شعري (film thickness 0.25 μm 30 mm وظروف التحليل:

تدفق الغاز 1.6 ml He/min ، ظغط العمود 100 Kpa ، درجة حرارة الحاقن والكافش 220°C و 250°C على التوالي ، درجة حرارة العمود 60°C لمدة دقيقة ثم تزداد تدريجيا بقدر 10°C في الدقيقة من 60°C إلى 200°C ولمدة 5 دقائق ، وتزداد تدريجيا بقدر 10°C في الدقيقة من 200°C إلى 240°C ولمدة 6 دقائق.

3 - 2 الاستخلاص الكلي للمركبات الفينولية ومركبات أخرى :

بعد تنقية النبتة و طحنها أخذنا منها كمية (200Gram) أجريت لها عملية الاستخلاص بواسطة الميثanol والثنائي كلورو ميثان (CH₂Cl₂:MeOH) (1 : 1 حجم/حجم) وذلك بتركها منقوعة في هذا محلول لمدة 72 ساعة وكررت العملية مرتين متتاليتين مع تجديد المذيب في كل مرة للحصول على كمية معتبرة من المستخلص حيث تجمع الرشاحة في دورق في كل مرة بعدها تركيز هذه الأخيرة بواسطة التبخير عند درجة حرارة أقل من 60°C حتى التخلص من أكبر كمية من الميثanol والثنائي كلورو ميثان (CH₂Cl₂,MeOH) تحت ضغط منخفض للحصول على مستخلص خام في الحالة الجافة تقريبا.

المادة النباتية المتبقية تم نقعها في الميثanol والماء (H₂O:MeOH) (3:7 حجم/حجم) لمدة 72 ساعة وكررت نفس عملية الإستخلاص السابقة وتركت للعمل عليها لاحقاً.

3 - 2 - 1 عملية الفصل الأولي (عمود التجزئة : Fractionaction)

بعد عملية التبخير حصلنا على كمية 103.7 غرام) جافة لمستخلص الميثanol و الثنائي كلورو ميثان (1:1) أجريت عليها عملية الفصل بواسطة عمود التجزئة سيلكا جيل.

بعد وضع المستخلص الجاف في عمود التجزئة سيلكا جيل استخدمنا مذيب n-Hexane كملص بنسبة 100% ومن ثم أضفنا إليه مذيب CH₂Cl₂ تدريجياً للحصول على عدة كسور تحوي مركبات ذات قطبية مختلفة ، وبالوصول إلى نسبة 100% لمذيب ثانوي كلورو ميثان أضفنا إليه مذيب الميثanol تدريجياً حتى الوصول إلى نسبة 100% لمذيب الميثanol [100].

وبذلك قمنا بتجزئة المستخلص إلى عدة كسور تحوي مركبات ذات قطبية مختلفة ليتسنى لنا اختيار الكسور المناسبة لغرض عملية الفصل والتنقية من خلال إختبارها بواسطة التحليل على كرومتوغرافيا الطبقة الرقيقة (TLC) ذلك حسب الجدول (5).

جدول رقم (05) : عملية الفصل الأولي (عمود التجزئة : Fractionation column)

الكسر	الهكسان	الثاني كلوروميثان	الميثanol	وزن الكسر
F1	%100	-	-	غ 0,19
F2	%75	%25	-	غ 0,25
F3	%50	%50	-	غ 0,4
F4	%25	%75	-	غ 0,6
F5	-	%100	-	غ 0,87
F6	-	%90	%10	غ 6,7
F7	-	%80	%20	غ 45,78
F8	-	%50	%50	غ 37,1
F9	-	-	%100	غ 1,3

بعد الفصل الأولي لمكونات المستخلص عن طريق كروماتوغرافيا عمود التجزئة، تم اختيار الكسور غير متماثلة المظهر في كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة (TLC) لدراستها، بحيث اعتمدنا على فحصها ومقارنتها في عدة أنظمة، و على الوزن المتحصل عليه لكل كسر، وطبيعة المركبات الموجودة في كل كسر ومن ثم تحديد نوع الكروماتوغرافيا المطبقة على كل منهم لعملية الفصل.

2 - 2 معالجة الكسور المتحصل عليها :

بواسطة كروماتوغرافيا الطبقة المحضرة بالسيليكا جيل(TLC) تمت عملية الفصل للكسر F5 وذلك بتحضير طبقة رقيقة من دعامة صلبة على شريحة من الزجاج (20 سم x 20 سم) تم وضع الخليط عرضيا على بعد 1.5 سم من خط الانطلاق ثم وضع الشريحة في حوض به الملخص:

(n-Hexane:CH₂Cl₂:AcEt) (1:0.5:1)

بعد أن جفت الصفائح كثُنِّتَت الحزم كلا على حده بعد تحديدها بواسطة مصباح UV، ووُضعت في قمع زجاجي وغسلت مرتين، الأولى بالمملص المستعمل و الثانية بالميثانول، رُكِّزَ الراشح وأجريت له عمليات فحص متعددة للتأكد من نقاوته.

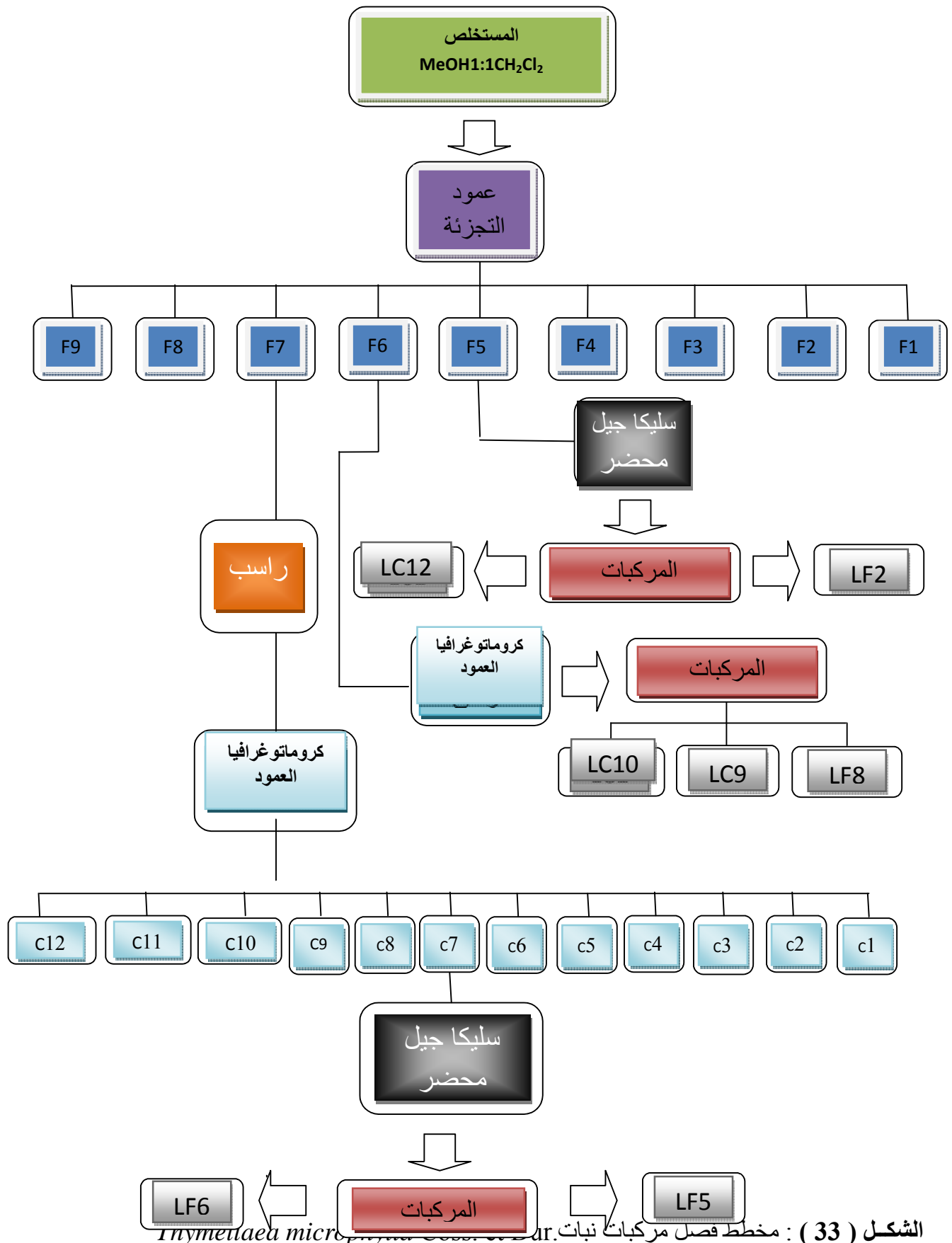
ملاحظة:

هناك مركبات تم فصلها من الكسور F6,F7 لم يتم التطرق لها هنا ومبينة في الجدول (02) ومخطط الفصل وهي قيد الدراسة للتعرف على بنيتها الكيميائية

جدول رقم (٠٦) : طرق فصل المركبات المتحصل عليها من كسور عمود التجزئة:

الوزن	المركبات المفصولة	المملص	طريقة الفصل	الكسر
4.13 ملغ	LF2			
6.39 ملغ	LC12	(n-Hexane:CH ₂ Cl ₂ :AcEt) (1:0.5:1)	クロマトグラフィーの層 支撑されたシリカゲル カラム	F5
	LF8 LC9 LC10	—	クロマトグラフィーの柱 カラム	F6
	LF5 LF6	—	クロマトグラフィーの柱 + カラム支撑 シリカゲル 支撑された	F7

تمت دراسة كل من المركبين LF2, LC12 أما المركبات المتبقية فتحتاج إلى تحليل طيفية كافية للتعرف على بنيتها الكيميائية.



3- التعرف على البنى الكيميائية للمركبات:

طريقة تحليل الزيت الطيار تمت باستعمال GC-MS أما من أجل التحديد البنوي للمركبات استخدمنا مطيافية الأشعة فوق البنفسجية، مطيافية الرنين النووي المغناطيسي و مطيافية الكتلة.

4 - الفعالية البيولوجية :

4 - 1 مكان التجربة :

مكان التجربة : تم إجراء التجربة العملية بمختبر الميكرو بيولوجيا بقسم العلوم الطبيعية و الحياة التابع لجامعة العربي بن مهيدى - أم البوachi .

4 - 2 الأدوات والوسائل المستعملة :

- ◊ أوساط مغذية.
- ◊ أنابيب اختبار معقمة.
- ◊ أطباق بتري معقمة.
- ◊ ماء مقطر معقم .
- ◊ ورق واتمان رقم 3.
- ◊ إبرة تلقيح.
- ◊ ماصات معقمة .
- ◊ السلالات البكتيرية والعزلات الفطرية .
- ◊ المستخلص النباتي لنبات *. Thymellaea microphylla* Coss. et Dur.
- ◊ ملقط معقم .
- ◊ موقد بنزن .
- ◊ ماء جافيل .
- ◊ حوجلات.
- ◊ سحاحات مدرجة.
- ◊ ميزان حساس .
- ◊ حمام مائي.
- ◊ حاضنة وفور باستور.

4 - 3 العينات البيولوجية:

المستخلص النباتي : المستخلص النباتي لـ *Thymellaea microphylla Coss. et Dur.* (MeOH :CH₂Cl₂ 1 :1).

تحضير التراكيز : لتحضير المحلول الأصلي A قمنا بوزن 0.08 غرام من المستخلص النباتي وإذابته في 10ml (8000µg/ml) من الماء المقطر المعقم وانطلاقاً من هذا التركيز قمنا بتحضير بقية التراكيز .250µg/ml، 500µg/ml، 1000µg/ml، 2000µg/ml، 4000µg/ml

تحضير الأقراص : تم تحضير أقراص من ورق (Wattman n°3) ذات قطر 5 ملم بوضعها في طبق بتري ونضيف لها 10 مل ماء مقطر ثم تعقم في جهاز Auto clave لمدة 20 دقيقة عند درجة حرارة 120°C ونشبعها بوضعها في التراكيز المختلفة للمستخلص.

العزلات الفطرية : تم الحصول عليها عن طريق مختبر الميكرو بيولوجيا بقسم العلوم الطبيعية التابع لجامعة العربي بن مهيدى - أم البوachi.

تحضير الماء الفزيولوجي : تم تحضيره بإذابة 9 غ من NaCl 1 ل من الماء المقطر ومن ثم توزيعه في أنابيب اختبار بأحجام متساوية (2 ملل في كل أنبوب) بعد ذلك قمنا بتعقيمها في جهاز Auto clave لمدة 30 دقيقة عند 120°C.

4 - 4 دراسة الأثر التثبيطي للمستخلص الخام باستعمال طريقة الإنتشار على الأقراص :

أ - استعمال الأوساط الغذائية:

- وسط Muller Hinton: وهو عبارة عن وسط خاص بعملية الفعالية البيولوجية بالنسبة للبكتيريا، حيث نقوم بإذابة هذا الوسط في حمام مائي ثم توزيعه على أطباق بتيرية ويترك ليبرد ويتجدد.

- وسط Sabouadud: وهو عبارة عن وسط خاص بعملية الفعالية البيولوجية بالنسبة للفطريات، حيث نقوم بإذابة هذا الوسط في حمام مائي ثم توزيعه على أطباق بتيرية ويترك ليبرد ويتجدد.

ب - تحضير اللقاح البادئ :Inoculum

نأخذ مسحة من مسدة تعميرات بكتيرية ثم زرعينا على وسط جيل وز المغذي وحقنه المدة 24 ساعة عند درجة حرارة 37°C بواسطة إبرة تلقيح ونضعها في 2 ml من الماء الفيزيولاوجي المعقم للحصد ولعل المعلق البكتيري ثم تترك لمدة 15 دقيقة.

ج - طريقة الزرع :

نضع المعلق المحضر في الطبق البترى المقدس إلى أقصى زاء والمحتوى على وسط muller Henton ثم يوزع المعلق البكتيري على كامل مساحة الطبق ونخلص من الفائض بتقريغه في إناء يحتوى على ماء جافى.

تعامل العزلات الفطرية بنفس الطريقة باستثناء وسط الزرع الذى يستعمل وسط Saboudaud.

د - استعمال الأقراص:

وزعنا الأقراص بواسطة ملقط معقم حيث نضع كل قرص مشبع بتركيز المستخلص المخفف المعين في أحد الأجزاء للطبق المقدس بحيث تكون قد استخدمنا كل التخفيقات لكل سلالة في طبق واحد.

هـ - عملية الحضن :

بعد الإنتهاء من عملية وضع الأقراص وضعا الأطباق البترى المحتوية على السلالات البكتيرية في الحاضنة لمدة 18-24 ساعة عند درجة حرارة 37°C أما الأطباق البترية المحتوية على العزلات الفطرية فنضعها في الحاضنة لمدة 18-24 ساعة ولكن عند درجة حرارة 28°C [101].

و - عملية قراءة النتائج :

بواسطة قياس منطقة التثبيط حول القرص الذي لم تتم فيه سلالات البكتيريا والفطريات.

5- الفعالية المضادة للأكسدة :

1-5- الطرق والوسائل :

أ) الأدوات والوسائل المستعملة:

- ◊ مركب DPPH (الجزر الحر).
- ◊ الشاهد فيتامين C.
- ◊ جهاز UV Spectrophotometer لقياس شدة الامتصاص.
- ◊ العينة المراد اختبارها.

ب) طريقة العمل :

- استخدمنا لذلك مركب (DPPH 2,2diphenyl 1- picryl hydrazyl) ، قمنا بوزن 3.375 ملغ من DPPH وإذابتها في 863 ميكرولتر من الإيثانول بعد عملية الإذابة الكلية قمنا بأخذ 300 ميكرولتر من العينة المذابة وأكملنا الحجم بإضافة 29.7 مل ماء مقطر فيصبح الحجم الكلي 30 مل.
- بعد ضبط الجهاز على تردد 517 نانومتر ، قمنا بوضع الماء المقطر في خلية القياس الخاصة بالجهاز ومن ثم ضبط الجهاز على الصفر.
- قمنا بأخذ 1.5 مل من DPPH المحضر وحقنها في خلية القياس الخاصة بالجهاز ثم أخذنا القراءة على فترات زمنية مختلفة 30 ثانية – 60 ثانية ، إلى 5 دقائق.
- بعد ذلك أخذنا 1.5 ميكرولتر من الشاهد (فيتامين C) وحقنها في عينة DPPH وأخذنا قياس الأثر التثبيطي للشاهد على فترات زمنية مختلفة 30 ثانية – 60 ثانية ، إلى 5 دقائق.
- أعدنا عملية وضع 1.5 ميكرولتر من DPPH من جديد وأخذنا أيضا القراءة على فترات زمنية كالسابق.
- قمنا بحقن 1.5 ميكرولتر من العينة (A) للمستخلص الخام لنبات *Thymellaea microphylla* في عينة DPPH Coss. et Dur. وأخذنا قراءة الأثر التثبيطي للمستخلص على فترات زمنية مختلفة كالسابق.
- كررنا أخذ قراءة الأثر التثبيطي لتراكيز مخففة من المستخلص الخام لنبات *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur. على فترات زمنية مختلفة كالسابق.

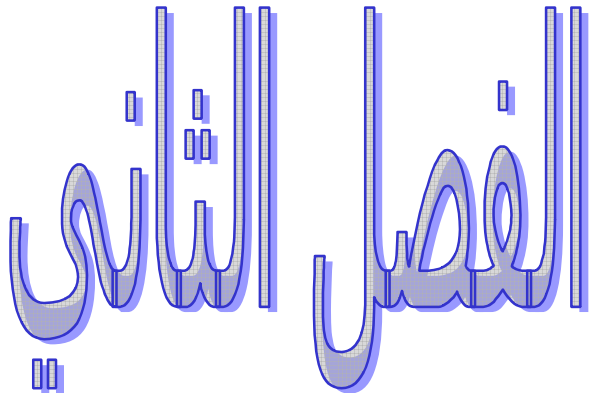
- لحساب نسبة الاختزال يتم التعويض بالقراءات المأخوذة في المعادلة التالية:

$$\text{نسبة الاختزال} = \frac{\text{قراءة الشاهد}_{\text{العينة}} - \text{قراءة الشاهد}_{\text{الشاهد}}}{\text{قراءة الشاهد}_{\text{الشاهد}}} \times 100$$

ج) تحضير التراكيز :

لتحضير محلول الأصلي A قمنا بأخذ 1ملغ من المستخلص النباتي وإذابته في 10مل من الماء المقطر المعقم وانطلاقاً من هذا التركيز (1/10 ملغ) قمنا بتحضير بقية التراكيز (1/100 ملغ) ، (1/1000 ملغ) ، (1/10000 ملغ).

!!



النتائج و المذاقة

1 - نتائج المسح الفيتوكييميائي للنبة : *Thymellaea microphylla Coss. et Dur.*

أظهرت نتائج المسح الفيتوكييميائي للنوعين النباتيين *Cynara cardunculus* و *Thymellaea microphylla Coss. et Dur.* التي أجريت على كل الأجزاء النباتية من أجل الكشف عن سبع عائلات كيميائية معروفة وهي :

الزيوت الأساسية، الفلافونيدات الأجلوكينية والجليكوزيدية، الصابونيات، التаниنات، الكومارينات والقلويدات. كما هو مبين في الجدولين-07- و -08-.

نلاحظ أن النتائج أظهرت إحتواء النباتين على كل العائلات المختبرة ماعدا القلويدات . كما أظهرت النتائج أفضليّة تواجد بعض المواد الفعالة مثل الزيوت الأساسية في الأوراق، والسوق ، واحتواها على الفلافونيدات الأجلوكينية والجليكوزيدية، والكومارينات كما هو عليه في نبات *Thymellaea microphylla Coss. et Dur.* في كل من الأوراق، والسوق والأزهار في نبات *Cynara cardunculus* زبادة على هذا فإن نبات *Thymellaea microphylla Coss. et Dur.* ولم تتحقق لحد الان دراسة فيتو كيميائية ولا بيلولوجية عليه وهو عامل أساسي حفزنا لاختيار هذه الدراسة وفصل المركبات الزيتية والفينولية التي يحتويها وكذلك الفعالية البيولوجية.

الجدول -07-: نتائج المسح الفيتوكييميائي للنبة : *Thymellaea microphylla Coss. et Dur.*

<i>Thymellaea microphylla Coss. et Dur.</i>				
العائلات الكيميائية	R	L	St	F1
Volatile oils	-	++	++	+
Flavonoides Aglycone	-	+	+	+
Flavonoides glycoside	-	+++	++	+++
Tannins	+	++	++	++
Coumarins	++	+++	+++	+++
Saponins	-+	-+	-+	-+
Alkaloids	-	-	-	-

الجدول -08-: نتائج المسح الفيتوكييميائي لنبتة *Cynara cardunculus*

<i>Cynara cardunculus</i>				
العائلات الكيميائية	R	L	St	F1
Volatile oils	-	+	+	+

Flavonoides Aglcone	-	+	+	+
Flavonoides glycoside	-	++	++	++
Tannins	+	+++	+++	+++
Coumarins	-	+	+	+
Saponins	-+	-+	-+	-+
Alkaloids	-	-	-	-

F = (Flowers) أزهار , St = (Stems) سوق , L = (Leaves) أوراق , R = (Roots) جذور

2 - نتائج تحليل الزيت الأساسي للنبة : *Thymelaea microphylla* Coss. et Dur.

إن إخضاع الزيت المتحصل عليه من عملية الاستخلاص لعملية التحليل الكروماتوغرافي للطوارق والغمازي GC الموصول بمطيافية الكتلة GC/MS تحليل الأطيف الكروماتوغرافية المتحصل عليها بيذت بـ أن هذه الأطيف تدل على وجود إمرکب في عينة الزيت ومن خلال الجدول 2 ظهر أن النتائج أظهرت أن مركب D-menthone يتواجد بنسبة عالية (41.86 %) حيث يعتبر المركب الأكثر وفرة في عينة الزيت الأساسي للنبة *Thymelaea microphylla* Coss. et Dur. يليه مركب 2-Undecanone بنسبة (23.74 %) ثم مركب بنسبة (11.74%) Pulegone ومركب Perillal بنسبة (9.34 %)، أي ما يعادل (86.68 %) من إجمالي عينة الزيت المتحصل عليه وتمثل بقية المركبات المتحصل عليها نسبة (13.32 %).

الجدول - 9 :

نتائج تحليل الزيوت الأساسية للنبة : *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur.

المحتوى الكيميائي	الزيوت الأساسية	Rt	%
5,5Dimethylbicyclo[2.1.1]hexane-1-carboxylic acid		2.634	3.88
Limonene	Hydrocarbon monoterpene	9.695	1.92
Isobutyranilide		10.376	0.58
D-menthone	Oxygenated monoterpene	16.432	41.86
Pulegone	Oxygenated monoterpene	21.006	11.74
(6E)-2,5-Dimethyl-1,6-octadiene	Hydrocarbon monoterpene	21.784	1.40
Perillal	Oxygenated monoterpene	22.876	9.34

2-Undecanone		25.649	23.94
(Z,E)-α-Farnesene	Hydrocarbon sesquiterpene	33.018	1.54
1-(2-Bromovinyl)-adamantane		36.556	2.15
Artemesia triene	Hydrocarbon monoterpene	37.494	1.66
Total			100

يتبيّن أن عينة الزيت الأساسي للنبة *Thymeleae microphylla* Coss. et Dur. كما هو موضح في الشكل - 34 - تحتوي على :

❖ التربينات الأحادية (%) 62.94 ممثلة في :

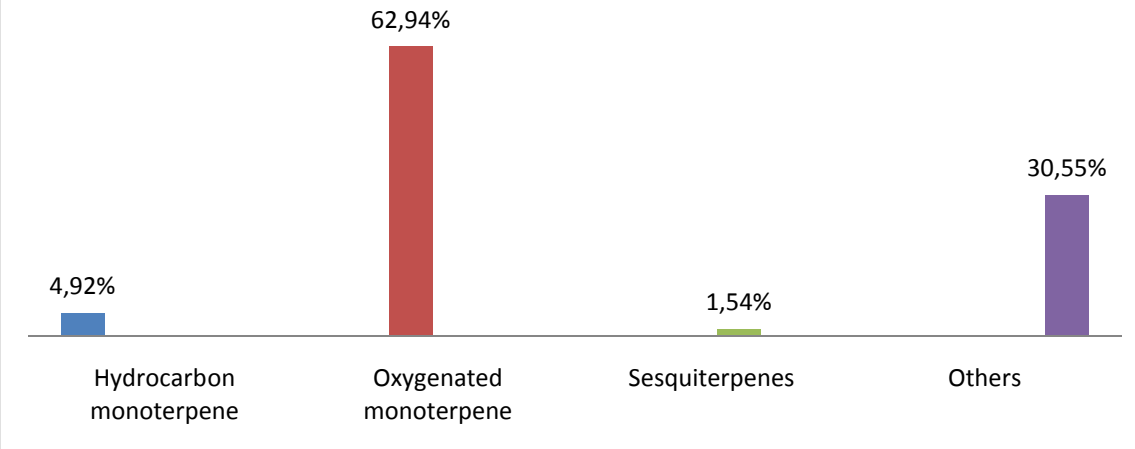
- التربينات الأحادية الأكسجينية (%) 67.84.
- التربينات الأحادية الهيدروكربونية (%) 4.92.

❖ سيسكوتربينات هيدروكربونية (%) 1.54 .

❖ مركبات أخرى بنسبة (%) 30.55 .

محتوى أنواع الزيت الأساسي للنبة
***Thymelaea microphylla* Coss. et Dur.**

■ Hydrocarbon Monoterpene ■ Oxygenated Monoterpenes ■ Sesquiterpenes ■ Others

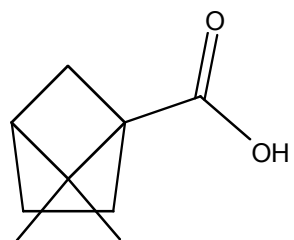


شكل 34 - محتوى أنواع الزيت الأساسي للنبة

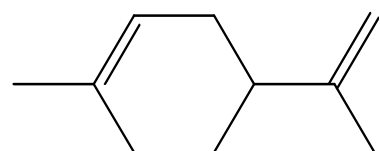
***Thymelaea microphylla* Coss. et Dur.**

2 - بنية الزيوت الأساسية المفصولة:

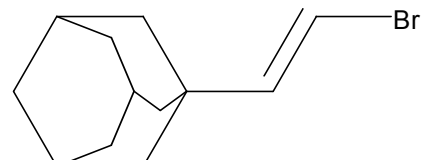
5,5Dimethylbicyclo[2.1.1]hexane-1-carboxylic acid



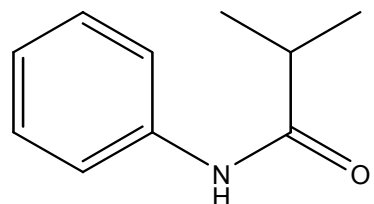
Limonene



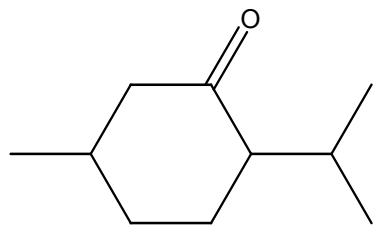
1-(2-Bromovinyl)-adamantane



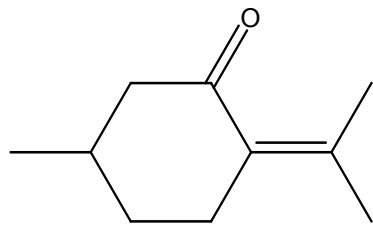
isobutyranilide



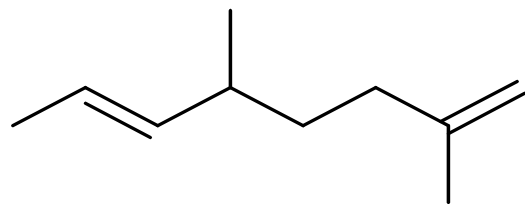
D-menthone



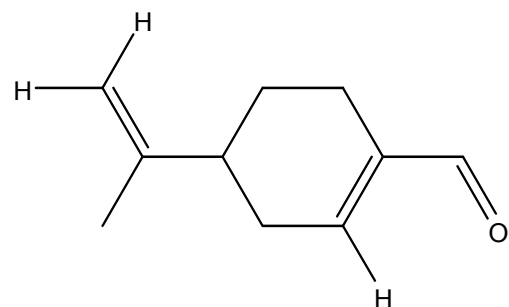
pulegone



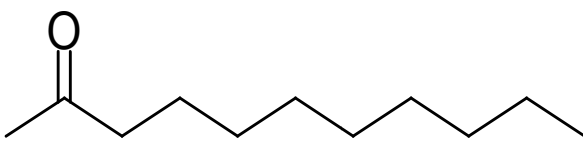
(6E)-2,5-Dimethyl-1,6-octadiene



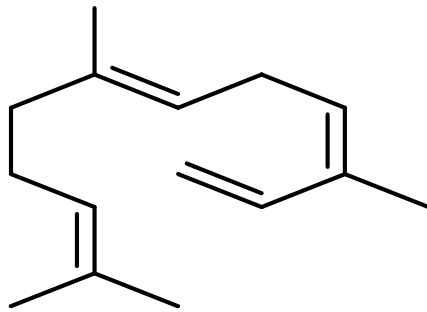
Perillal



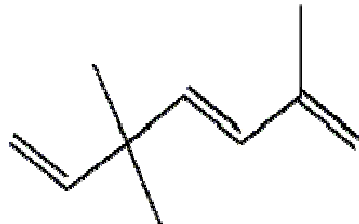
2-Undecanone



(Z,E)- α -Farnesene



Artemesia triene



❖ نشير إلى أن هذه النتائج لم يسبق نشرها في المراجع وقد توجت بإنجاز نشرية في مجلة دولية محكمة كما هو مبين في الملحق.

3 - دراسة للمركب : LC12

3 - 1 اللون الإستشعاعي:

تحت مصباح WOOD (254-365nm) أعطى هذا المركب لوناً أزرقاً مما يقربنا من التفكير بأن المركب كومارين LC12.

3 - 2 مطيافية الرنين النووي المغناطيسي للبروتون ^1H - NMR :

يبين طيف الرنين النووي المغناطيسي للبروتون ^1H -NMR (الطيف 01) الذي دونت نتائجه في الجدول - 4 - وجود :

إشارة ثنائية ($J = 9.5\text{Hz}$) بتكامل 1H عند $\delta = 6.29 \text{ ppm}$ يمكن نسبها للبروتون H_3 .

إشارة ثنائية ($J = 9.5\text{Hz}$) بتكامل 1H عند $\delta = 7.92 \text{ ppm}$ يمكن نسبها للبروتون H_4 .

هـما إشاراتان مميزتان لمركب كوماريني H_4, H_3 .

إشارة ثنائية ($J = 8.1\text{Hz}$) بتكامل 1H عند $\delta = 6.80 \text{ ppm}$ يمكن نسبها للبروتون H_6 متداخلة مع

إشارة أحادية بتكامل 1H خاصة بالبروتون H_8 و ذلك عند $\delta = 6.82 \text{ ppm}$.

كما نلاحظ وجود إشارة ثنائية ($J = 8.1\text{Hz}$) بتكامل 1H عند $\delta = 7.49 \text{ ppm}$ يمكن نسبها للبروتون

H_5 .

عدم وجود أي إشارة أخرى في طيف ^1H -NMR LC12 للمركب يؤكد وجود مستبدل على ذرة الكربون في الموضع 7.

جدول - 10 - نتائج طيف الرنين النووي المغناطيسي ^1H -NMR .(CD₃OD, 400MHz)

التعين	الإزاحة الكيميائية δ (ppm)	التكامل	العددية	ثابت التزاوج J (Hz)
H ₃	6.29	1H	<i>d</i>	9.5
H ₄	7.92	1H	<i>d</i>	9.5
H ₆	6.80	1H	<i>d</i>	8.1
H ₅	7.49	1H	<i>d</i>	8.1
H ₈	6.82	1H	<i>s</i>	-

3 - 3 مطيافية الرنين النووي المغناطيسي للكربون : ^{13}C - NMR

جدول - 11- نتائج طيف الرنين النووي المغناطيسي للكربون ^{13}C - NMR .(CDCl₃, 400MHz)

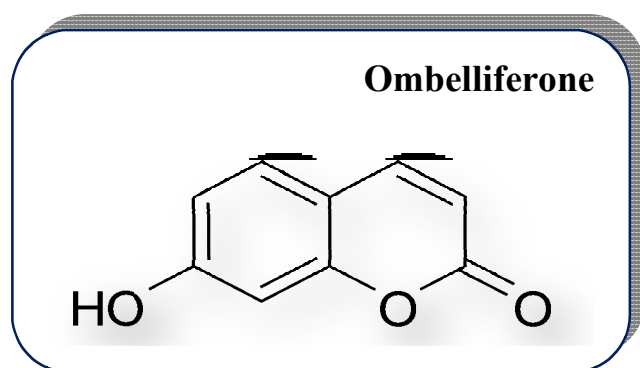
ذرة الكربون	الإزاحة الكيميائية δ (ppm)
C ₂	$\delta = 160.9\text{ppm}$
C ₃	$\delta = 113.7\text{ppm}$
C ₄	$\delta = 148.7\text{ppm}$
C ₅	$\delta = 128.8\text{ppm}$
C ₆	$\delta = 111.9\text{ppm}$
C ₇	$\delta = 158.1\text{ppm}$
C ₈	$\delta = 109.0\text{ppm}$
C _{4'}	$\delta = 115.3 \text{ ppm}$
C _{8'}	$\delta = 151.1 \text{ ppm}$

يؤكد طيف الرنين النووي المغناطيسي للكربون NMR-¹³C (الطيف 02) الذي دونت نتائجه في الجدول - 4- على وجود 9 ذرات كربون غير متكافئة والمميزة للهيكل الكوماريني عن وجود مستبدل في الموضع 7 يمكن أن يكون مجموعة هيدروكسيل .

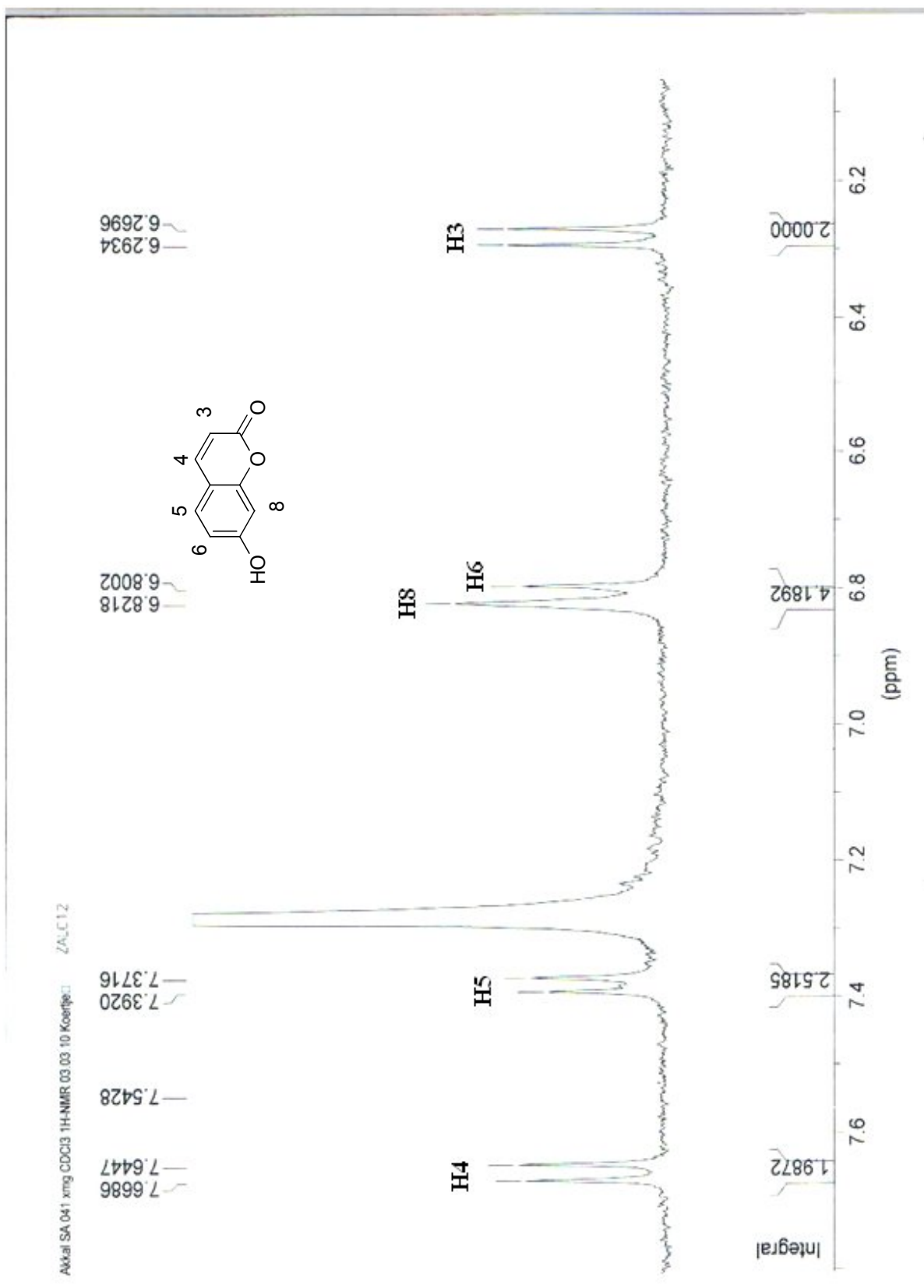
وبحسب الدراسات السابقة المتعلقة بالمركيبات الكومارينية [102]، يمكن تحديد ذرات الكربون المتمثلة في الطيف المتحصل عليه كالتالي :

- ذرة الكربون C₂ عند 160.9 ppm = δ والمميزة للوظيفة الكربونيلية.
- ذرة الكربون C₃ عند 113.7 ppm = δ
- ذرة الكربون C₄ عند 148.7 ppm = δ
- ذرة الكربون C₅ عند 128.8 ppm = δ
- ذرة الكربون C₆ عند 111.9 ppm = δ
- ذرة الكربون C₇ عند 158.1 ppm = δ وتأكد قيمة هذه الإزاحة وجود مجموعة هيدروكسيل على هذه الذرة
- ذرة الكربون C₈ عند 109.0 ppm = δ
- ذرة الكربون C₉ عند 115.3 ppm = δ
- ذرة الكربون C₁₀ عند 151.1 ppm = δ

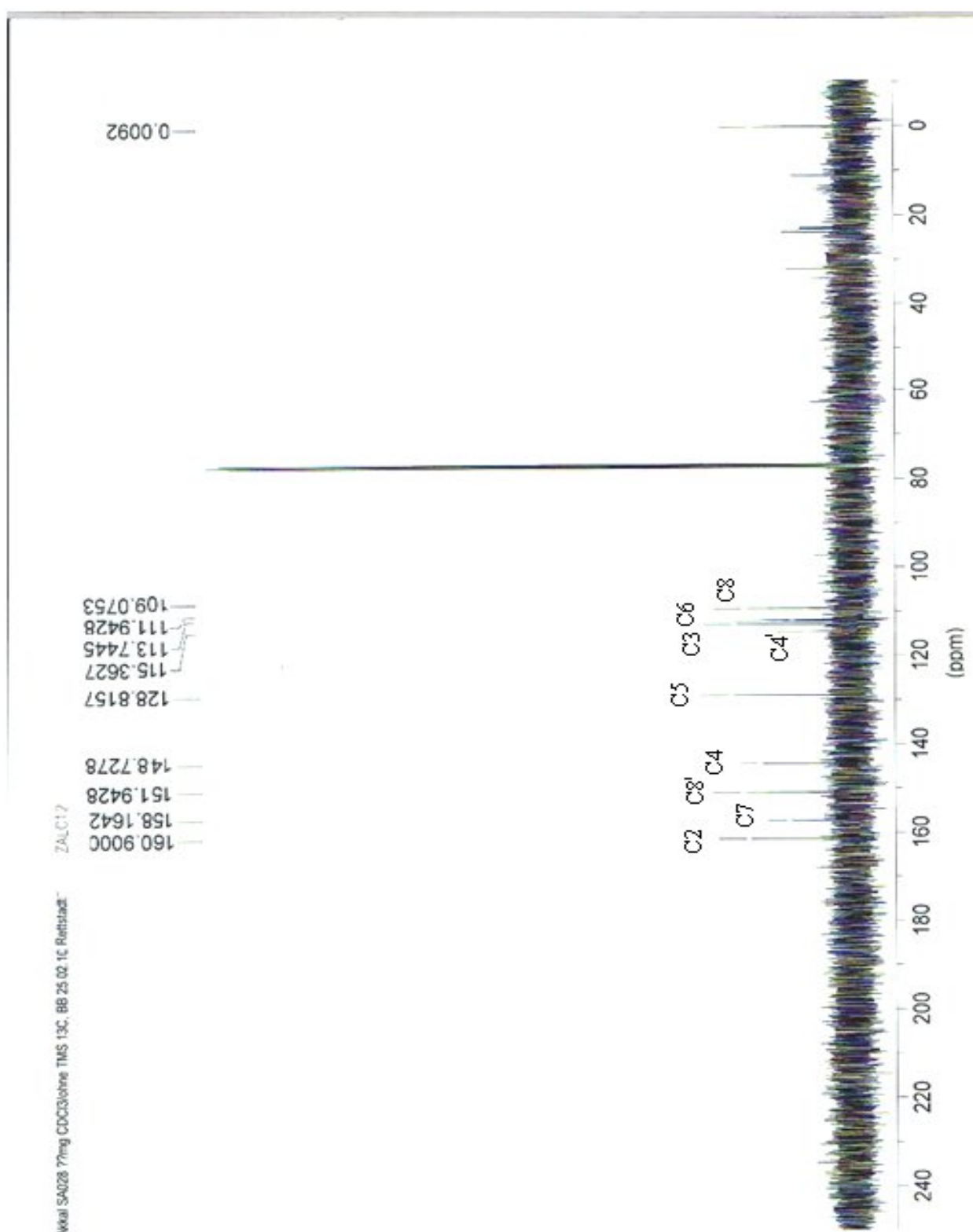
ومنه مجموعة هذه المعلومات تقودنا إلى أن المركب LC12 هو مركب كوماريني بسيط ويعرف باسم (7-Hydroxychromen-2-one) **Ombelliferone** :



نود الاشارة الى أن المركب Ombelliferone LC12 تم فصله من جنس *Thymelaea* من الأنواع التالية: *Thymelaea microphilla* [74]، ولكن لأول مرة فصل من النوع *T. passerine , T. hirsuta .coss. et Dur*



طيف -¹-H-NMR للمركب C12



طيف -2- ^{13}C - NMR للمركب C12

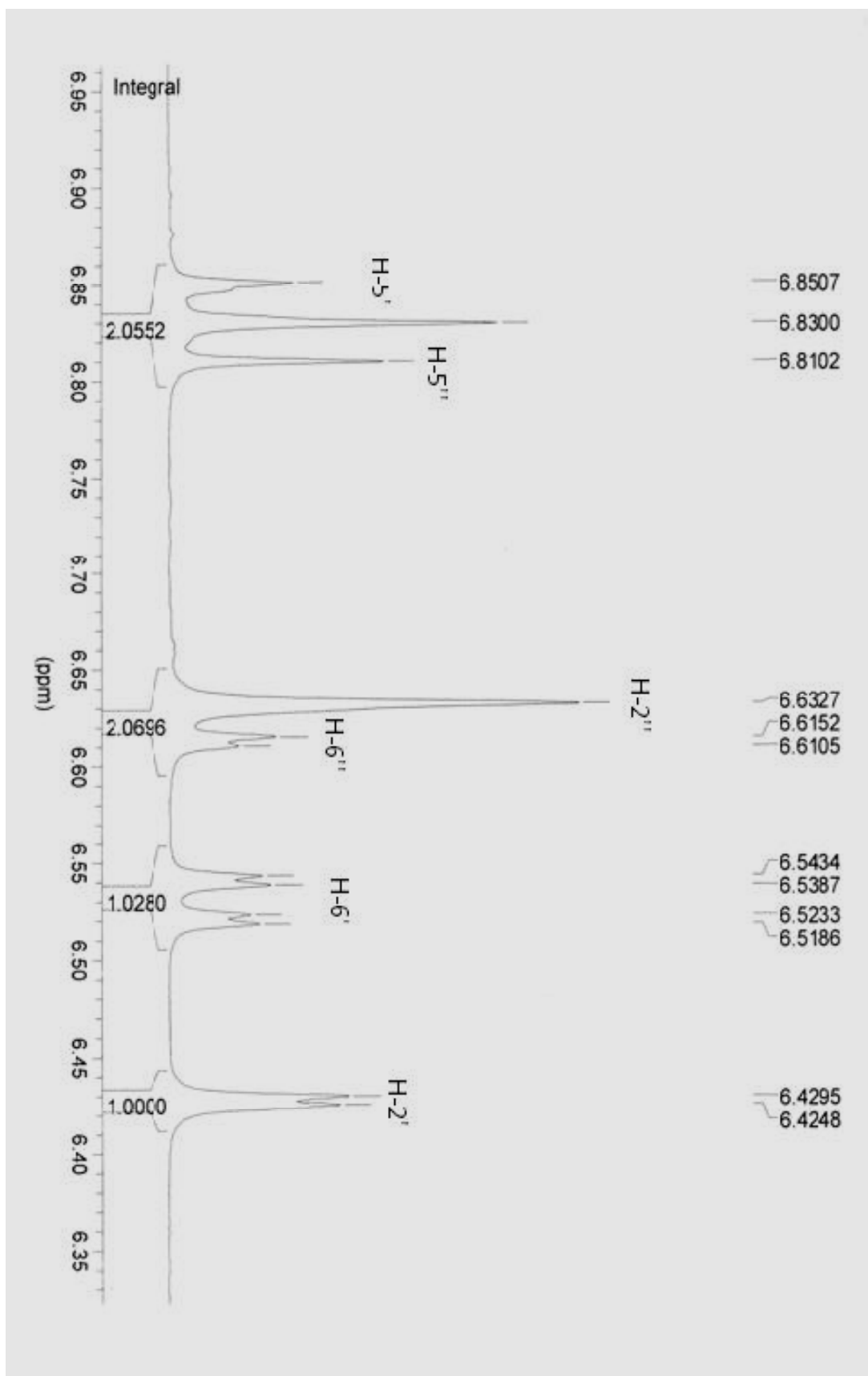
4 - دراسة للمركب :LF2

دراسة طيف الرنين النووي المغناطيسي للبروتون للمركب يبين وجود عشرين بروتون ممثلة كالتالي:

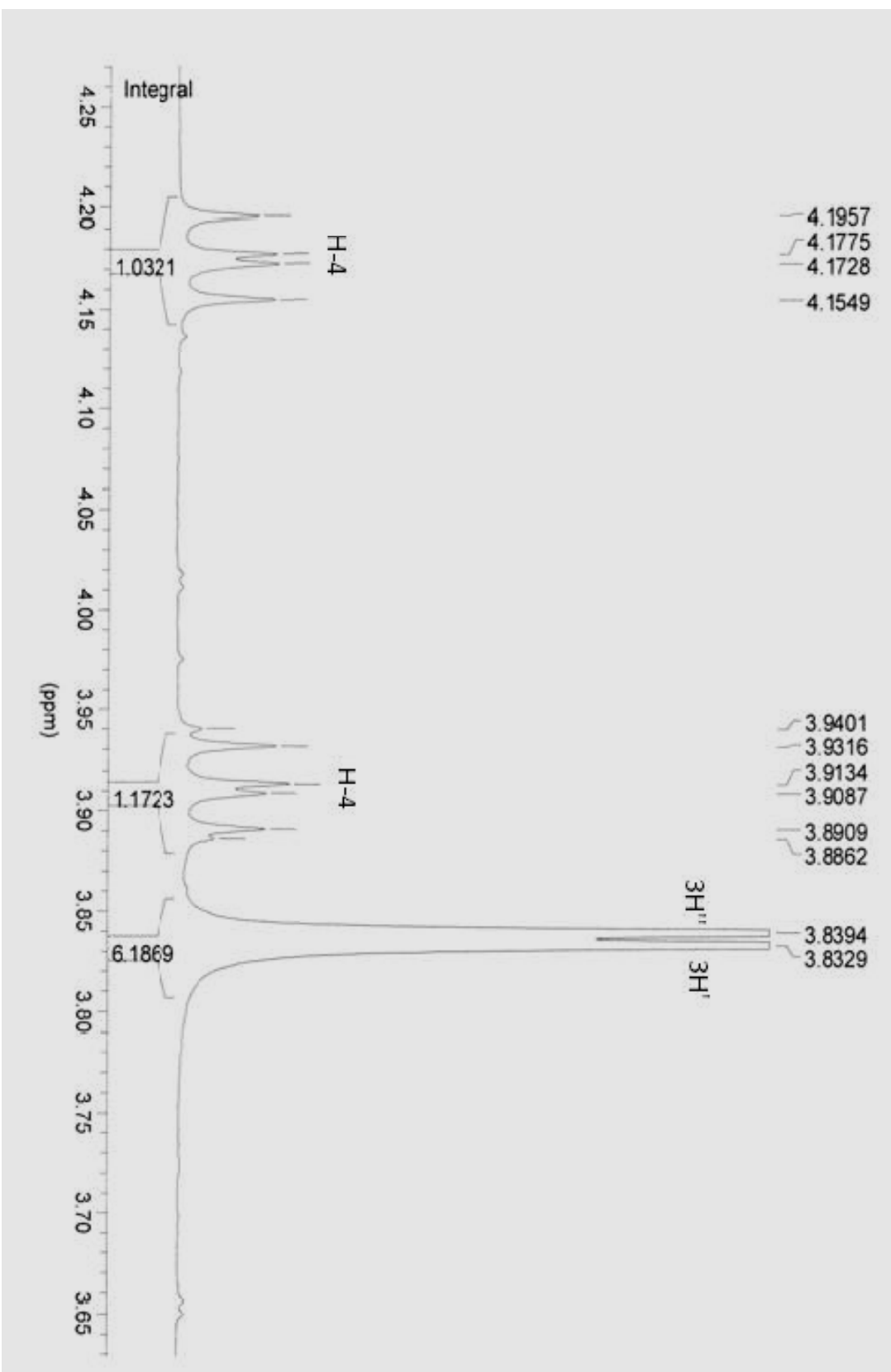
- 6 بروتونات خاصة بالحلقة البنزينية بين 7 ppm و .6 ppm
- بروتونين أكسجينيين على شكل إشاره ثنائية ثنائية لكل منهما الأولى تظهر عند 4.2 ppm و .3.9ppm
- مجموعتي ميثوكسي عند 3.84 ppm و 3.83ppm
- 6 بروتونات مابين 3 ppm و 2 ppm

جدول رقم -12-: يبين توزيع بروتونات و كربونات المركب LF2

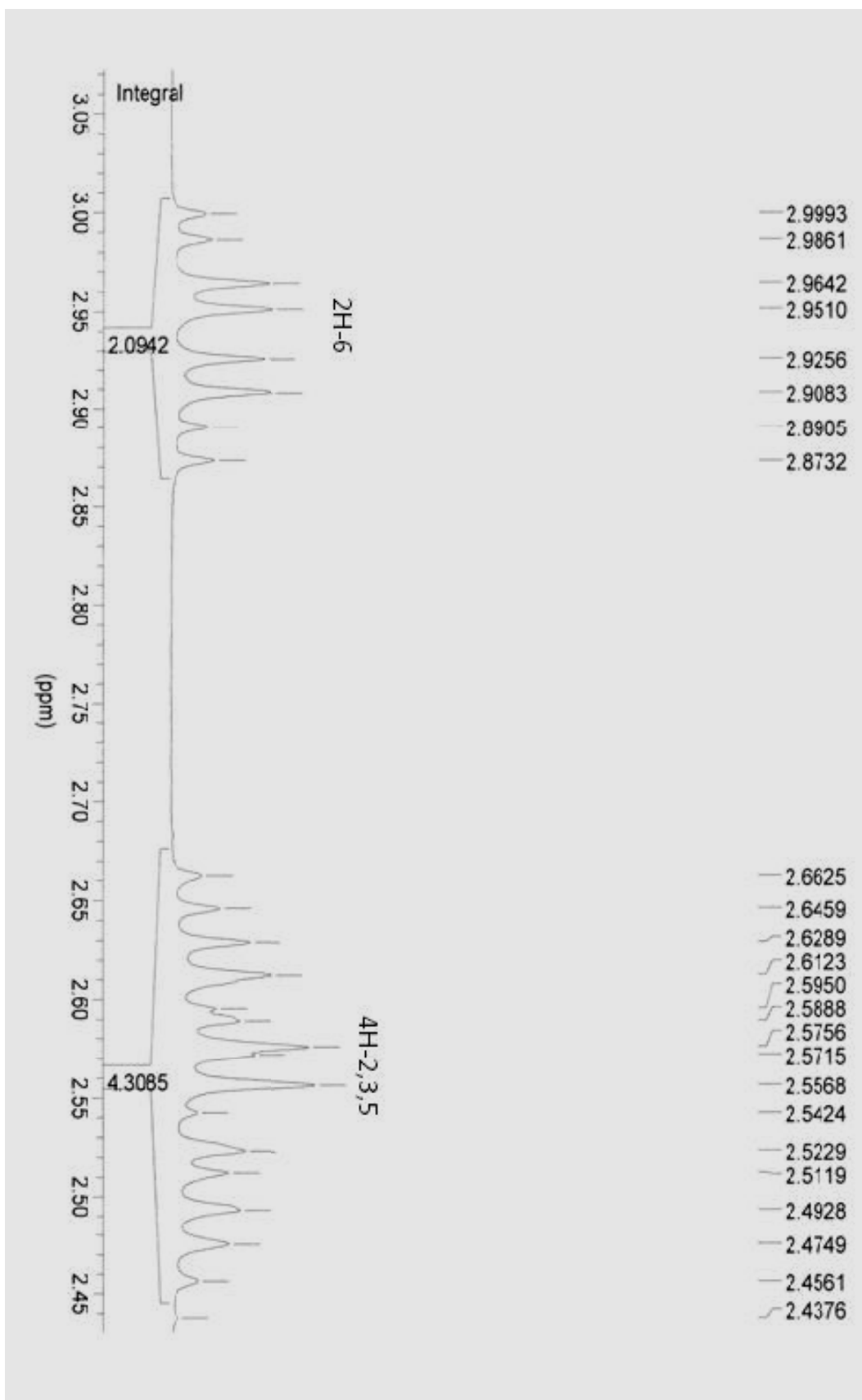
رقم الكربون	^1H [ppm)	^{13}C [ppm)
1	-	181
2	2.48m	46.56
3	2.55m	40.98
4	3.91(dd, $J=9.1.1\text{Hz}, J=7.2\text{Hz}$) 4.17(dd, $J=9.1.1\text{Hz}, J=7.2\text{Hz}$)	71.35
5	2.61m	38.32
6	2.97(dd, $J=14.0\text{Hz}, J=5.3\text{Hz}$) 2.85(dd, $J=14.0\text{Hz}, J=6.9\text{Hz}$)	34.57
1'	-	129.53
2'	6.42 (d, $J = 1.8 \text{ Hz}$)	110.89
3'	-	146.58
4'	-	144.37
5'	6.84 (d, $J = 8.3\text{Hz}$)	114.04
6'	6.52(dd, $J=8.4\text{Hz}, J=1.8\text{Hz}$)	121.32
1''	-	129.76
2''	6.83 (s <i>large</i>)	111.43
3''	-	146.57
4''	-	144.52
5''	6.82(d, $J=7.9\text{Hz}$)	114.37
6''	6.62(dd, $J=8.0\text{Hz}, J=1.8\text{Hz}$)	122.07
C'	3.83(s)	55.77
C''	3.84(s)	55.84



طيف -1- ^1H -NMR للكرب LF2 في المجال 6.35 ppm و 6.95 ppm



طيف ^1H -NMR للكرب LF2 في المجال 3.65 ppm و 4.25 ppm



طيف ^1H -NMR للكرب LF2 في المجال 2.45 ppm و 3.05 ppm

ومن جهة أخرى يبين كلا من طيف الرنين النووي المغناطيسي للكربون DEPT135 ثلاثة مجموعات CH_2 بتهجين sp^3 عند 72 ppm, 38 ppm, 34 ppm على التوالي هذا الأخير يوافق ميثيلين أكسجيني تم الإشارة إليه في طيف الرنين النووي المغناطيسي للبروتون.

بالإضافة إلى وجود مجموعتي CH بتهجين sp^3 عند 40.98 ppm و 46.56 ppm بالإضافة إلى الإشارتين الخاصة بمجموعتي ميثوكسي تظهران عند 55.6 ppm.

أما بالنسبة إلى الستة مجموعات من CH الخاصة للحقة البنزينية تظهر عند 110,89 ppm و 111,43 ppm و 114,04 ppm و 114,38 ppm و 121,32 ppm و 122,07 ppm تؤكد على ماجاء في معطيات مطيفية الرنين النووي المغناطيسي للبروتون.

وجود ستة كربونات رباعية و ذلك لظهورها في طيف الرنين النووي المغناطيسي للكربون و غيابها في طيف DEPT135 و هي تظهر عند 129,54 ppm و 129,74 ppm و 144,38 ppm و 144,52 ppm و 146,58 ppm و 146,60 ppm .

وقيمة إزاحة الكربونات عند 144,38 ppm و 144,52 ppm و 146,58 ppm و 146,60 ppm يدل على اتصالها بذارت أكسجينية.

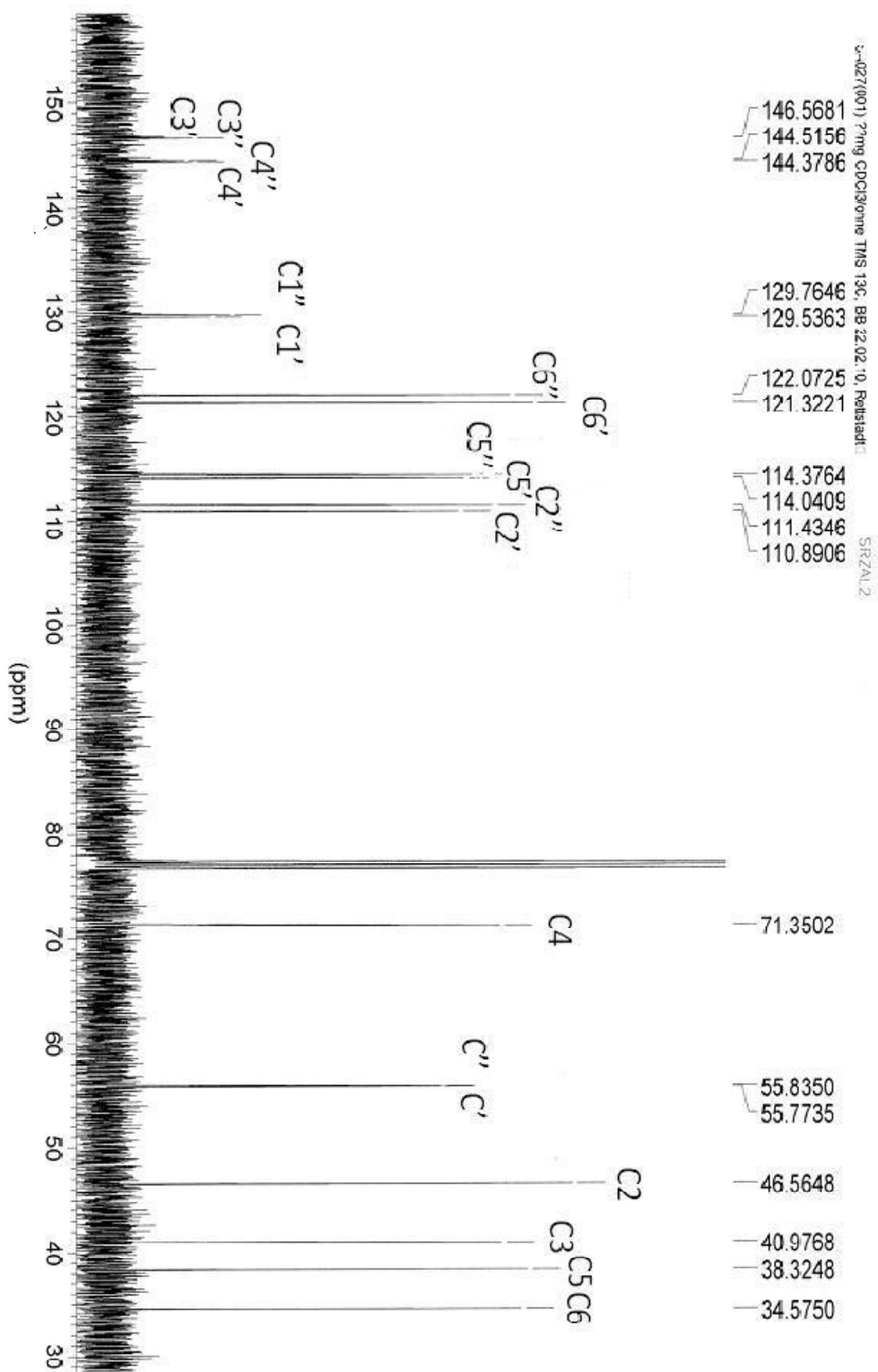
طيف الكتلة بتقنية ES+ تظهر لنا إشارة عند $m/z=381$ للأيون الجزيئي $[\text{M}+\text{Na}]^+$ وإشارة أخرى عند $m/z=359$ للأيون الجزيئي $[\text{M}+\text{H}]^+$ وبالتالي فإن الكتلة الجزيئية هي $\text{M}=358$ ، الإشارة = 341 والإشارة $m/z=323$ يوافقان على التوالي $[\text{M}+\text{H}-\text{H}_2\text{O}]^+$ و $[\text{M}+\text{H}-2\text{H}_2\text{O}]^+$ الموافقة للصيغة المجملة $\text{C}_{20}\text{H}_{22}\text{O}_6$.

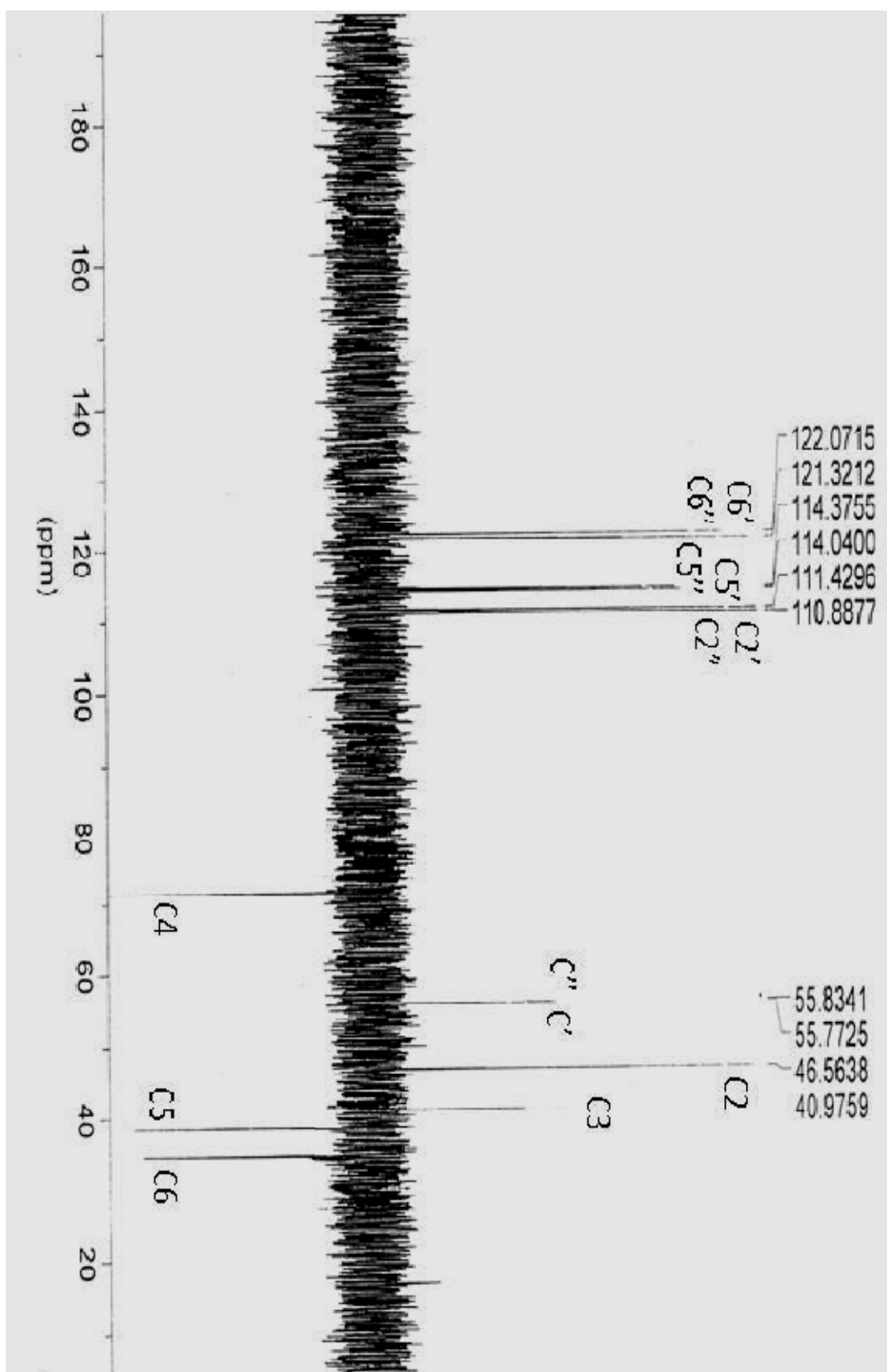
كما تبين لنا الإشارة $m/z=137$ على وجود تكسيرة بنزيلية.

ومن خلال دراستنا لكل من مطيفية HMQC و مطيفية HMBC كل المعطيات في هذه الأطيف أكّدت النتائج السابقة لكل من مطيفية البروتون والكربون، كذلك يبين لنا طيف HMBC معلومة

إضافية تتمثل في وجود إشارة عند 181 ppm تدل على وجود وظيفة كربونيل وهي إزاحة تميز المركبات اللاكتونية.

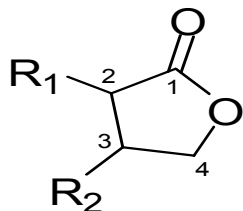
حيث أن طبيعة تعددية الميثيلين الأكسجيني (CH_2 72 ppm) تدل على ارتباطه مع CH لانتاظري كذلك بإزاحته الكيميائية توافق وتؤكّد وجود المركب اللاكتوني.



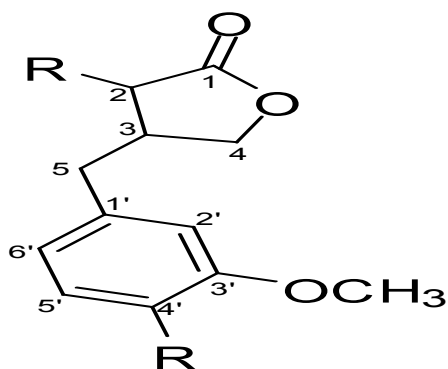


طيف 150 ppm DEPT135 في المجال 10 ppm و LF2 للمركب

كما تشير نقاط التعلق أن المركب اللاكتوني مرتبط عند كربون 2 (C2) و الكربون 3 (C3), والذي يمكن من خلال تتبع نقاط التعلق لكل تقرع تحديد بقية بنية المركب، و يمكن ذلك بتحديد نقاط التعلق من مطيافية HMBC ابتداءً من CH_2 الخاص بحلقة اللاكتون حيث نلاحظ:



- نقطة تعلق بين H-4 الخاص بحلقة اللاكتون و CH_2 عند 38 ppm التي تتوافق.
- نقطة تعلق بين ^1H -2 الخاص بالحلقة البنزينية و C5 عند 38 ppm التي تتوافق CH_2 .
- نقطة تعلق بين ^1H -2 الخاص بالحلقة البنزينية و ^1C 121.32 ppm عند C6.
- نقطة تعلق بين ^1H -2 الخاص بالحلقة البنزينية و ^1C 144.37 ppm عند C4.
- نقطة تعلق بين ^1H -6 الخاص بالحلقة البنزينية و ^1C 144.37 ppm عند C4.
- نقطة تعلق بين الهيدروجينات الخاصة بمجموعة الميثوكسي و ^1C 146.57 ppm عند C3.
- نقطة تعلق بين ^1H -5 الخاص بالحلقة البنزينية و ^1C 146.58 ppm الحامل لمجموعة الميثوكسي.
- نقطة تعلق بين ^1H -5 الخاص بالحلقة البنزينية و ^1C 129.53 ppm الرابع.

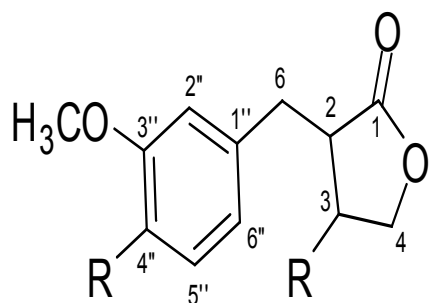


تبين لنا الإشارة $m/z = 137$ في طيف الكتلة على وجود تكسيرة بنزيلية . مما يعني أن:

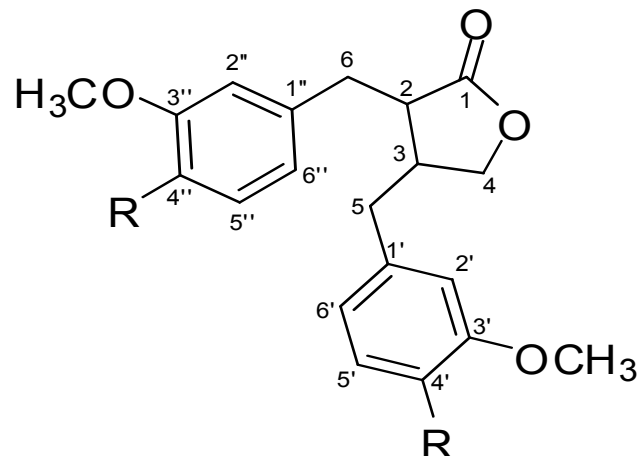
$$137 = 75(\text{C}_6\text{H}_3) + 14(\text{CH}_2) + 31(\text{OCH}_3) + \text{R} \Rightarrow \text{R} = 17 (\text{OH}).$$

وابتداءً من مجموعة الكربونيل الخاصة بحلقة اللاكتون نلاحظ :

- نقطة تعاشق بين $\text{H}-6$ الخاص بـ CH_2 و مجموعة الكربونيل الخاصة بحلقة اللاكتون عند 181 ppm .
- نقطة تعاشق بين $\text{H}-2$ '' الخاص بالحلقة البنزينية و $\text{C}6$ عند 34.57 ppm التي توافق CH_2 .
- نقطة تعاشق بين $\text{H}-2$ '' الخاص بالحلقة البنزينية و $\text{C}6$ '' عند 122.07 ppm .
- نقطة تعاشق بين $\text{H}-2$ '' الخاص بالحلقة البنزينية و $\text{C}4$ '' عند 144.52 ppm .
- نقطة تعاشق بين $\text{H}-2$ '' الخاص بالحلقة البنزينية و $\text{C}4$ '' عند 144.52 ppm .
- نقطة تعاشق بين الهيدروجينات الخاصة بمجموعة الميثوكسي و $\text{C}3$ '' عند 146.57 ppm .
- نقطة تعاشق بين $\text{H}-5$ '' الخاص بالحلقة البنزينية و $\text{C}3$ '' عند 146.57 ppm الحامل لمجموعة الميثوكسي.
- نقطة تعاشق بين $\text{H}-5$ '' الخاص بالحلقة البنزينية و $\text{C}1$ الرباعي عند 144.52 ppm .

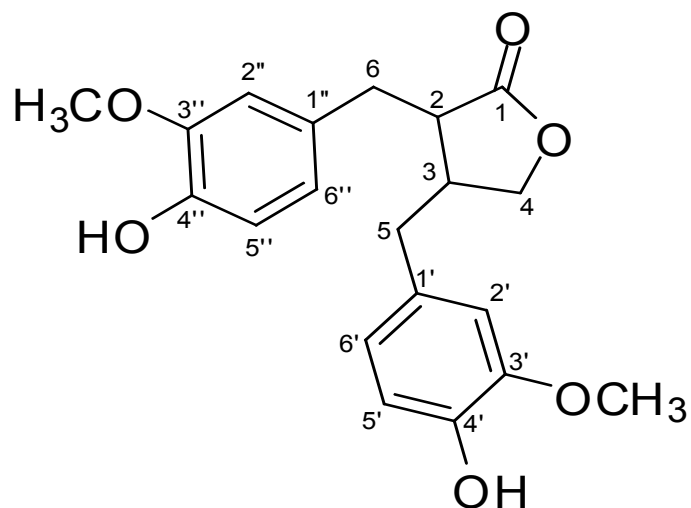


وعليه فإن صيغة المجملة للمركب هي:



من خلال مطابقة الكتلة نلاحظ أن كلا من الإشارة $m/z = 341$ والإشارة $m/z = 323$ يوافقان على التوالي $[M+H-H_2O]^+$ و $[M+H-2H_2O]^+$ ومنه نستنتج أن المركب يحتوي على مجموعتي هيدوكسيل.

وعليه فإن الصيغة النهائية للمركب هي:

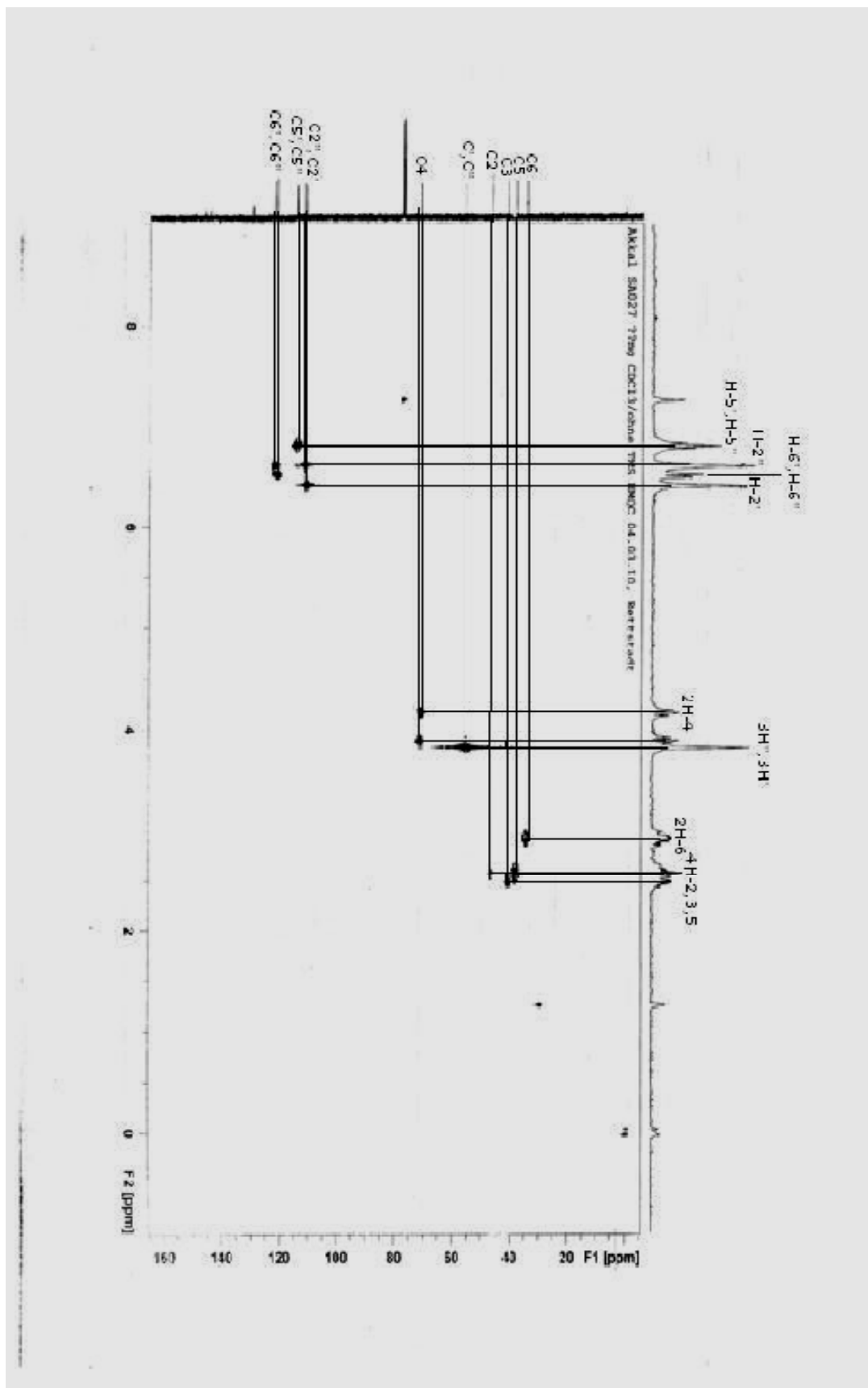


2 (4''-hydroxy-3''-methoxybenzyl)-3(4'-hydroxy-3'-methoxybenzyl)
butrolacton. [103] **(matairesinol)**

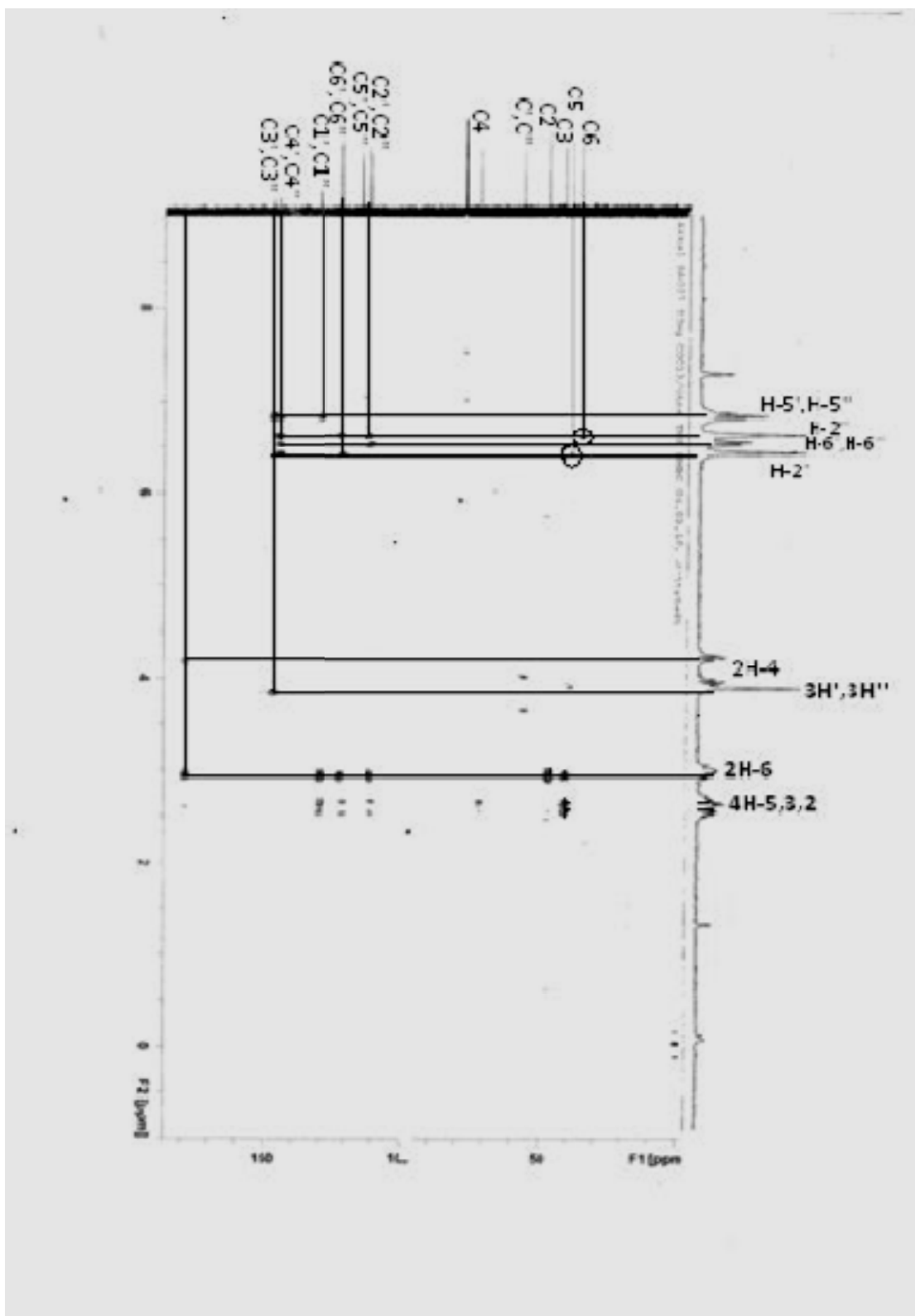
❖ الجدير بالذكر أن هذا المركب تم فصله في العائلة التيميلية من *Stellera chamaejasme* [25] ولكن لأول مرة تم فصله من الجنس *Thymelaea* في هذا النوع قيد الدراسة.

جدول - 13 - تعلقات المركب HMQC و HMBC للمركب :

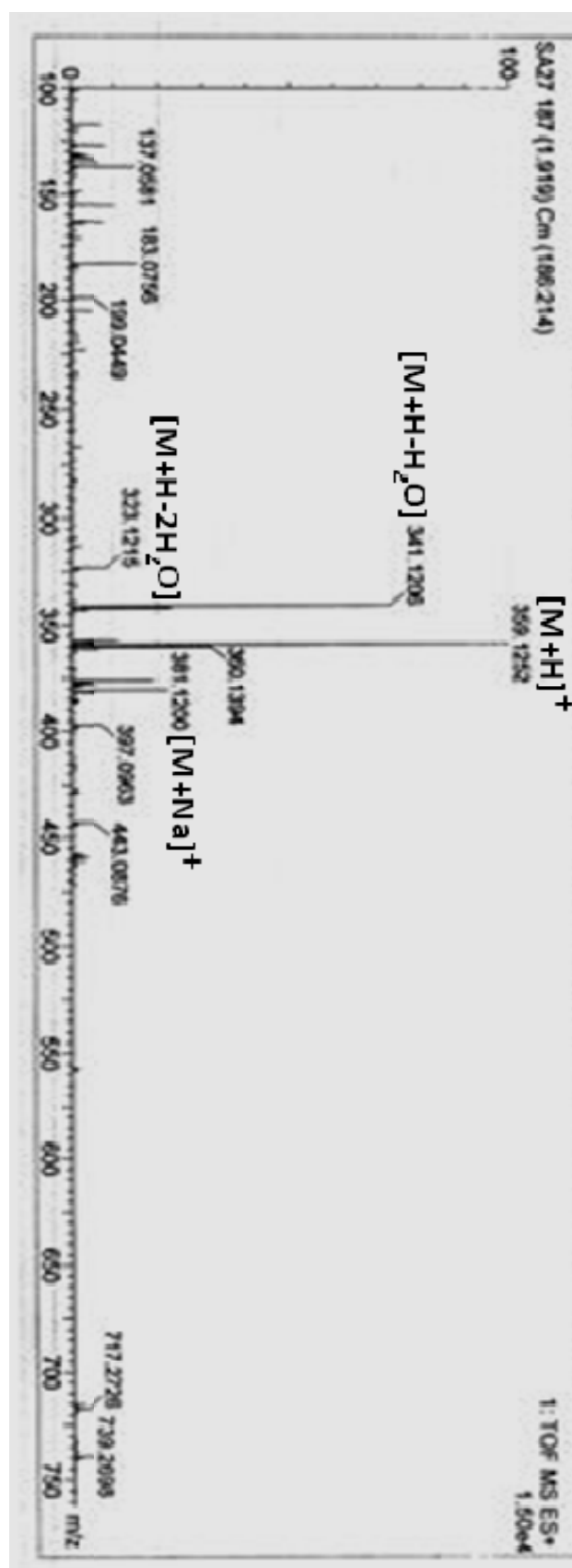
البروتون	^1H [ppm]	الكربون الذي يرتبط به البروتون HMQC [ppm])	الكربون الذي يجاوره HMBC [ppm])
H-2	2.48m	46.56	-
H-3	2.55m	40.98	-
H-5	2.61m	38.32	-
H-6	2.97(dd, $J=14.0\text{Hz}$, $J=5.3\text{Hz}$) 2.85(dd, $J=14.0\text{Hz}$, $J=6.9\text{Hz}$)	34.57	40.98 (C3) ; 181 (CO)
H''	3.84(s)	55.84	146.57 (C3'')
H'	3.83(s)	55.77	146.58 (C3')
H-4	3.91(dd, $J=10.1\text{Hz}$, $J=8.0\text{Hz}$) 4.17(dd, $J=10.1\text{Hz}$, $J=8.1\text{Hz}$)	71.35	181 (CO)
H-2'	6.42 (d, $J=1.8\text{ Hz}$)	110.89	152.35 (C5) ; 121.32 (C6') ; 71.35 (C4)
H-6'	6.52(dd, $J=8.0\text{Hz}$, $J=1.8\text{Hz}$)	121.32	110.89 (C2') ; 71.35 (C4)
H-6''	6.62(dd, $J=8.0\text{Hz}$, $J=1.8\text{Hz}$)	122.07	111.43 (C2'') ; 144.52 (C4'')
H-2''	6.83 (s <i>large</i>)	111.43	34.57 (C6) ; 122.07 (C6'') ; 144.52 (C4'')
H-5''	6.82(d, $J=7.9\text{Hz}$)	114.04	129.76 (C1'') ; 146.57 (C3'')
H-5'	6.84 (d, $J=8.3\text{Hz}$)	114.37	129.53 (C1') ; 146.58 (C3')



طيف ¹H-NMR لمركب LF2 ثانية البعد HMQC



طيف ^1H -NMR ثانية البعد HMBC للمركب LF2



طيف الكتلة للمركب LF2

5- نتائج الفعالية البيولوجية:

5-1- نتائج الفعالية ضد ميكروبية للزيوت الأساسية للنبة *Thymellaea microphylla Coss.*

:et Dur

أظهرت نتائج الإختبار البيولوجي للفعالية ضد بكتيرية للزيت الأساسي أن هذا الأخير أثر على نمو البكتيريا في التراكيز المختلفة المتغيرة وأن قطر التثبيط يزداد بزيادة تركيز الزيت الأساسي وبلغ أقصى حد له عند التركيز $2000\mu\text{g}/\text{ml}$ خاصة مع البكتيريا *S. aureus* و *E. coli*. بينما ينعدم تأثيره عند التركيز $25\mu\text{g}/\text{ml}$ في كل من *E. coli* و *P. aerogenosa*.

جدول - 14 - يبين نتائج الفعالية ضد ميكروبية للزيت الأساسي للنبة *Thymellaea microphylla* : Coss. et Dur.

السلالات البكتيرية	$25\mu\text{g}/\text{ml}$	$100\mu\text{g}/\text{ml}$	$500\mu\text{g}/\text{ml}$	$2000\mu\text{g}/\text{ml}$
<i>Bacteria :</i>				
<i>E.coli</i>	-	18.66 ± 0.15	25 ± 1.73	27.33 ± 0.57
<i>Klebsela pneumoniae</i>	9.0 ± 0.0	10.00 ± 0.0	23.66 ± 2.51	27 ± 1
<i>Staphylococcus aureus</i>	15.33 ± 1.15	20 ± 0.0	25.66 ± 0.57	27.33 ± 3.78
<i>Pseudomonas aerogenosa</i>	-	16.00 ± 0.0	10.66 ± 0.15	11.33 ± 0.15

5-2- نتائج الفعالية ضد ميكروبية للمستخلص الخام للنبة *Thymellaea microphylla Coss.*

:et Dur.

اختبار الفعالية ضد ميكروبية بالانتشار أجري على أربعة كائنات مجهرية إحداها فطر *Aspergillus niger* والبقية عبارة عن بكتيريا موجبة الجرام *Staphylococcus aureus* ، *Staphylococcus blanc* و سالبة الجرام *E.coli*

أظهرت النتائج الملخصة في الجدول (15) أن المستخلص الخام (1:1 MeOH :CH₂Cl₂) للنبة *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur. ثبط نمو الكائنات المهاجرية المختبرة وأن قطر منطقة التثبيط يتزايد نسبياً مع زيادة التركيز للمستخلص.

سجلت أعلى قيمة لقطر منطقة التثبيط لدى بكتيريا *Staphylococcus blanc* وذلك عند القيمة 8000μg/ml.

بالرغم من ذلك فإن الفطر *Aspergillus niger* قطر منطقة التثبيط التي سجلت له صغيرة حتى مع التركيز المرتفع للمستخلص عند 4000μg/ml بالمقارنة مع كل السلالات البكتيرية المختبرة، كما أنه لا توجد فعالية ضد كلاً من *Aspergillus niger* عند و *Staphylococcus aureus* الفطر عند التركيز المنخفضة.

جدول - 15 - يبين نتائج الفعالية ضد ميكروبية للمستخلص الخام للنبة *Thymellaea microphylla*

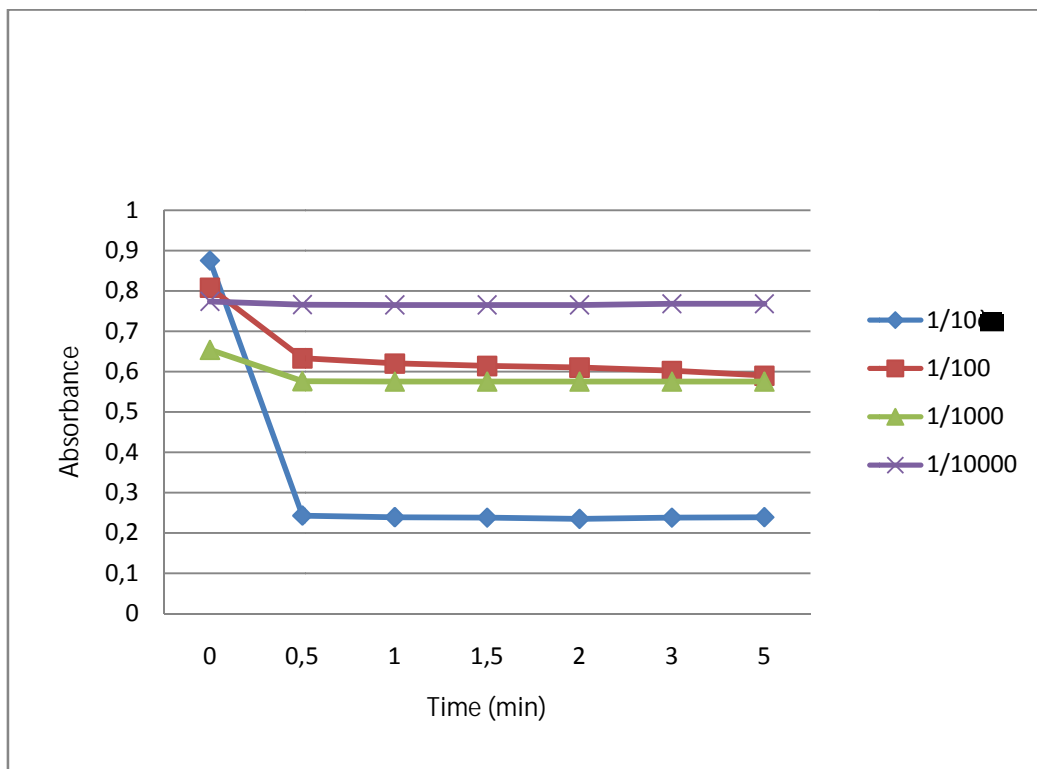
:Coss. et Dur.

السلالات البكتيرية والفطرية	250μg/ml	500μg/ml	1000μg/ml	2000μg/ml	4000μg/ml	8000μg/ml
Bacteria :						
<i>E.coli</i> ATCC 25922	-	6.75± 0.57	7.25±0.86	11±01.47	17.75±02.1	23±00
<i>Staphylococcus blanc</i> ATCC 27853	7±01.47	17.5±1.15	18.50±01.5	18.75±02.1	27.5±01.47	30.5±1.15
<i>Staphylococcus aureus</i>	-	-	10.25±00	16.5±0.81	18 ±1.75	26.25±1.15
Fungus						
<i>Aspergillus niger</i>	-	-	-	-	10±01.47	16.75±00

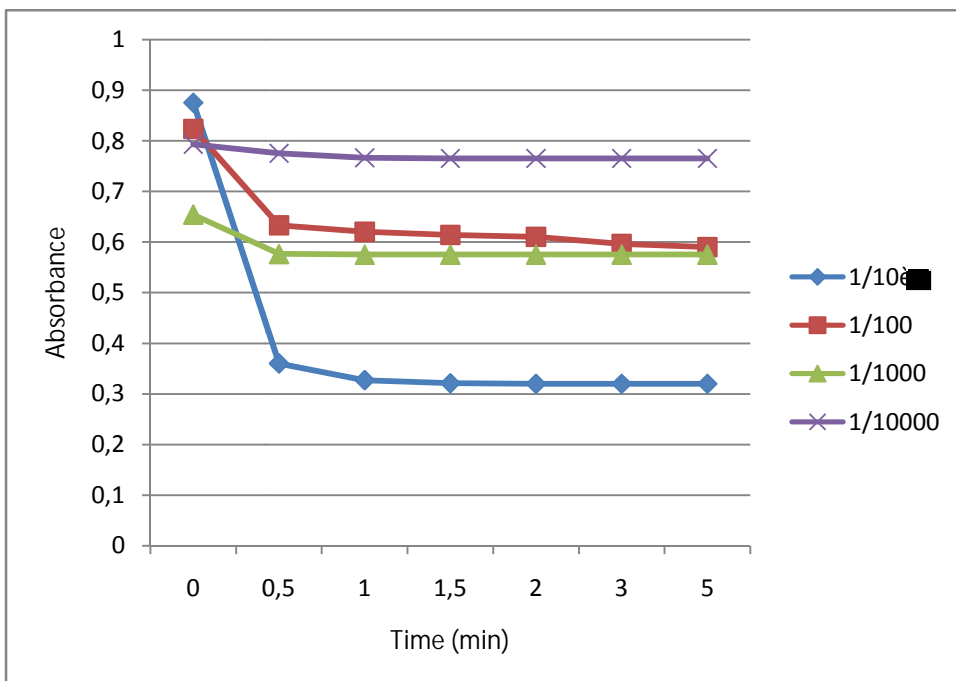
6- نتائج الفعل المضاد للأكسدة للمستخلص الخام للنبة *Thymellaea microphylla Coss.*

:et Dur.

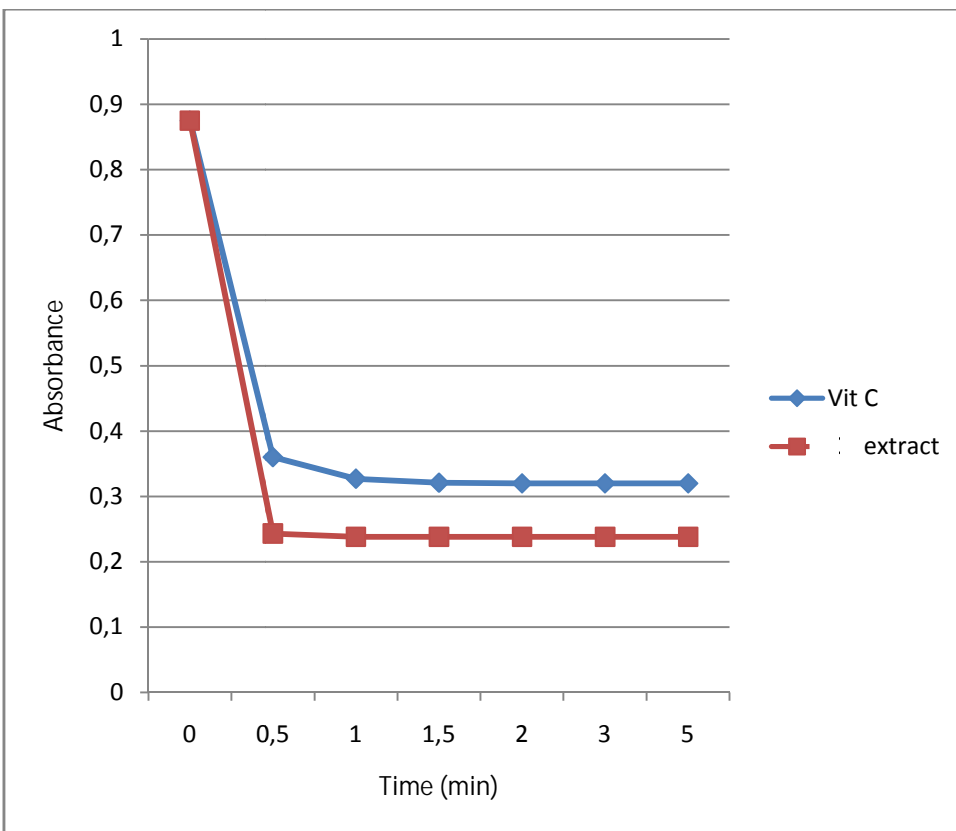
يتضح من خلال المدرجات والمنحنى البياني في الأشكال أن الفعل المضاد للأكسدة الذي أجري على المستخلص الخام لنبات *Thymellaea microphylla Coss. et Dur.* وذلك بتحضير 1 ملغم / 10 مل من هذا المستخلص ثم إجراء التخفيفات الموضحة في الأشكال البيانية بأنه عالي جداً مقارنة بالشاهد المستعمل وهو فيتامين C خاصه التركيز 1/10 حيث بلغ حد أقصى من نسبة الاختزال 73,00%.



شكل - 35- المنحنى البياني للفعل المضاد للأكسدة للمستخلص الخام لنبات *Thymellaea microphylla Coss. et Dur.*

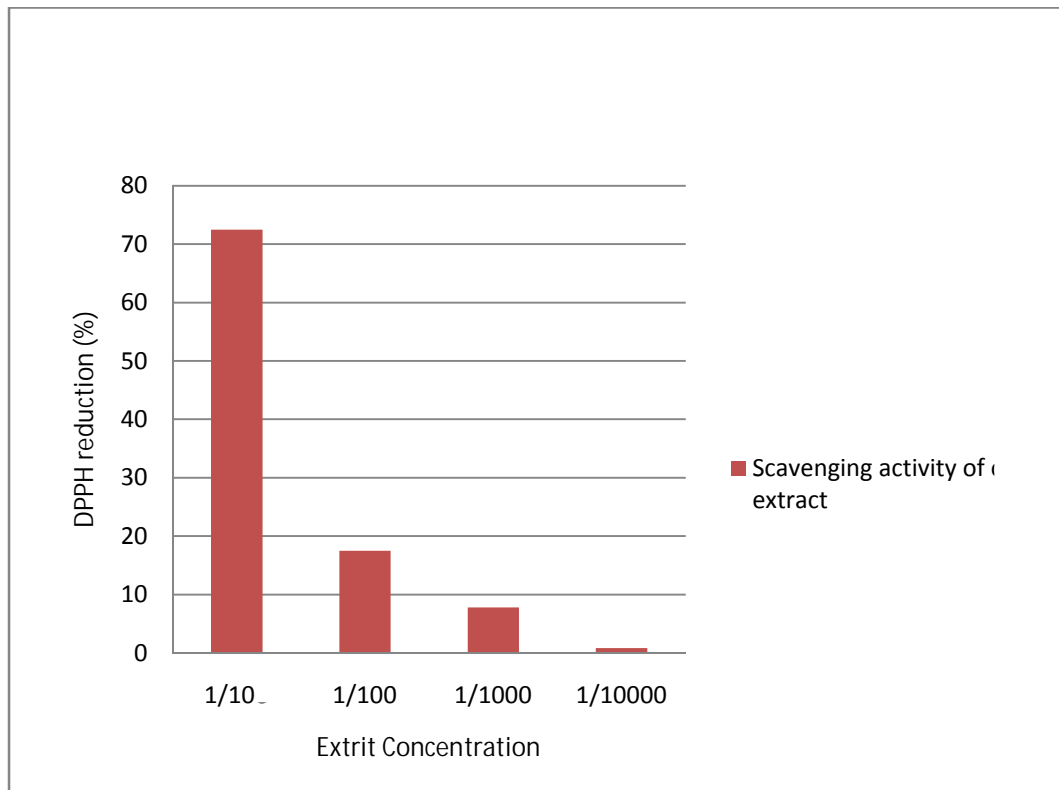


شكل -36- المنحنى البياني الفعل المضاد للأكسدة Vit C

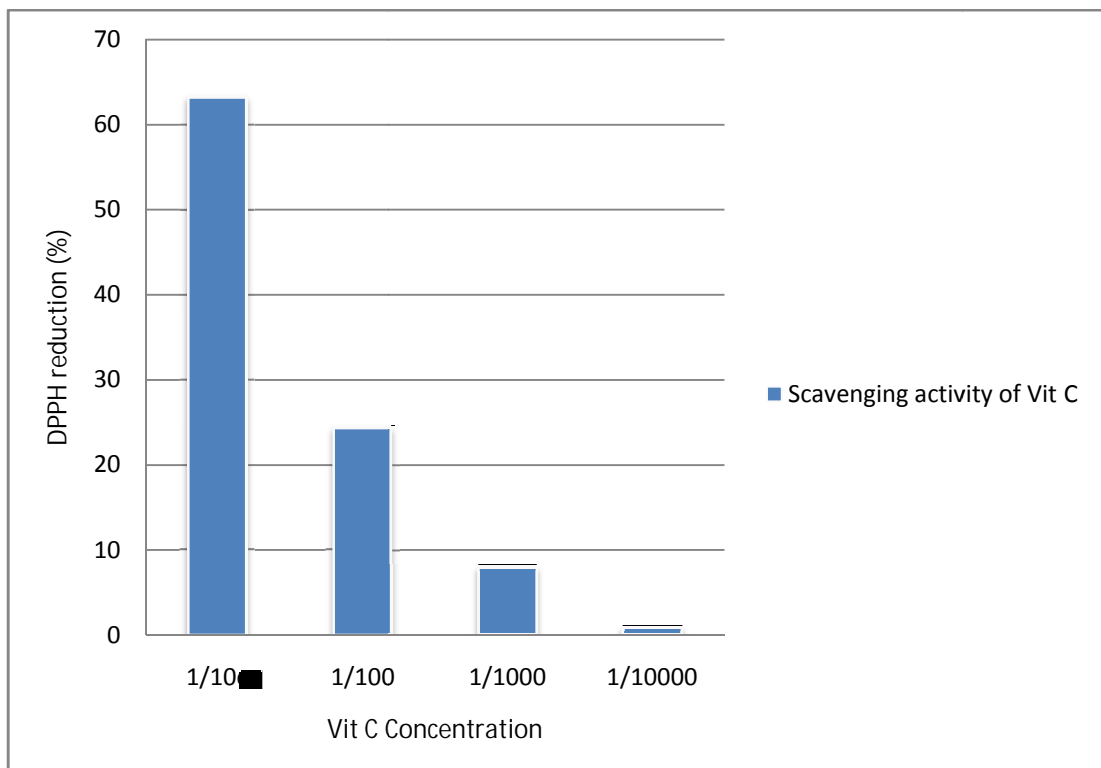


شكل -37- المنحنى البياني مقارنة الفعل المضاد للأكسدة للمستخلص الخام و Vit C

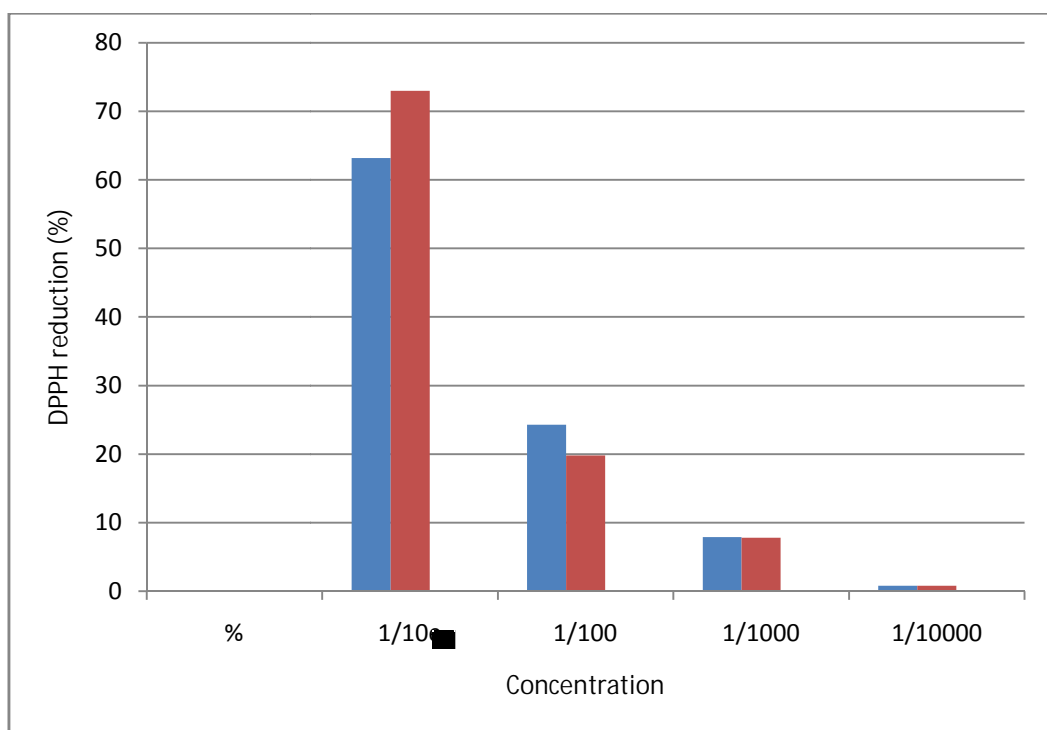
الشكل-35-. يبين مقدار الفعل المضاد للأكسدة للمستخلص الخام للنبة *Thymellaea microphylla* وذلك في العلاقة بين الامتصاصية والتركيز المختلفة للمستخلص ، حيث نلاحظ التزايد في الفعل التثبيطي مع زيادة التركيز من خلال نقصان الامتصاصية المسجلة للمركب DPPH وبالمقارنة مع الفعل المضاد للأكسدة لفيتامين C في الشكل -36- والمبينة في الشكل -37-. نلاحظ أن المستخلص الخام *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur. عند التركيز 1 ملغ / 10 مل أعطى نتيجة تثبيطية أكبر من فيتامين C .



شكل - 38 - المدرج التكراري نسبة إختزال الفعل المضاد للأكسدة للمستخلص الخام
Thymellaea microphylla Coss. et Dur.



شكل - 39 - المدرج التكراري نسبة إختزال الفعل المضاد للأكسدة Vit C



شكل - 40 - المدرج التكراري مقارنة نسبة إختزال الفعل المضاد للأكسدة للمستخلص الخام و Vit C

شكل - 38 - يبين مقدار الفعل المضاد للأكسدة للمستخلص الخام للنبتة *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur. وذلك في العلاقة بين نسبة إحتزال الفعل المضاد للأكسدة للمستخلص الخام والترابكيرز المختلفة له حيث نلاحظ التزايد في إحتزال الفعل المضاد للأكسدة مع زيادة الترابكيرز وبالمقارنة مع نسبة إحتزال الفعل المضاد للأكسدة فيتامين C في الشكل - 39 - والمبنية في الشكل - 40-. نلاحظ أن المستخلص الخام *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur. عند التركيز 1 مل/10 مل أعطى نتيجة تثبيطية بنسبة إحتزال 73,00% أكبر من فيتامين C بمقدار 10 %.

وبحسب المراجع العلمية المتوفرة لا يوجد بحث منشور حتى الان متعلق بالفعالية البيولوجية سواء المضادة للبكتيريا والفطريات أو المضادة للأكسدة للنبتة *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur.

الخاتمة

إن الغاية الرئيسية من هذا البحث هي التعرف على نواتج الأيض الثانوي للنبتة *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur. دراسة جانب من الفعالية البيولوجية لها.

خلال إنجازنا لهذا البحث قمنا بدراسة بيبليوغرافية لنواتج الأيض الثانوي عن الطرق المستخدمة في فصل و تنقية هذه المركبات و الطرق الفيزيو كميائية لتحديد بنيتها.

اتبعنا في عملية الفصل جملة من الخطوات ابتداء من الاستخلاص يليه فصل أولى بواسطة كروماتوغرافيا العمود بعدها القيام بعملية الفصل باستخدام كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة.

من أجل التحديد البنوي للمركبات استخدمنا مطيافية الأشعة فوق البنفسجية، مطيافية الرنين النووي المغناطيسي و مطيافية الكتلة. وقد تم فصل مركب كوماريني (**Ombelliferone**) و مركب ليجان لاكتوني (**matairesinol**) بالإضافة إلى تحليل الزيوت الأساسية الذي نتج عنه وجود احدى عشر مركباً أكثرها وفرة **Perillal 2-Undecanone**, **D-menthone** و **l-**

كما قمنا بدراسة الفعالية البيولوجية المتمثلة في نوعين مختلفين الأول خاص بالفعالية ضد ميكروبية بواسطة عملية الانتشار، وقد كانت نتائجها إيجابية جداً خاصة مع *Staphylococcus blanc* في المستخلص الخام للنبتة (1:1) (CH₂Cl₂ : MeOH) وكانت نتائج إيجابية خاصة مع *Staphylococcus aureus* وذلك مع الزيوت الأساسية. أما الفعالية المضادة للأكسدة للمستخلص استخدمنا فيه DPPH كانت نتائجه معتبرة جداً.

من خلال النتائج المشجعة لهذا البحث نتطلع لإستكمال دراسة بنية بقية المركبات المفصولة، وفصل المستخلص (H₂O:MeOH)(3:7 حجم/حجم) للنبتة، والتعمق أكثر في دراسة الفعالية البيولوجية للمركبات المفصولة.

الملحق



Scholars Research Library

Der Pharmacia Lettre, 2010, 2(5): 428-431
(<http://scholarsresearchlibrary.com/archive.html>)



ISSN 0975-5071
USA CODEN: DPLEB4

Essential oil Composition of *Thymelea microphylla* Coss et Dur.

¹**Said Noamane Labib, ¹Zellagui Amar*, ¹Mesbah Khaled, ¹Gherraf Noureddine, ²Lahouel Mesbah and ¹Rhouati Salah**

¹*Laboratory of Natural Products and Organic Synthesis, Department of Chemistry, Faculty of Science, University of Mentouri–Constantine, Algeria.*

²*Laboratory of Pharmacologie and phytochemistry, Department of natural and life science, Faculty of Science, University of Jijel, Algeria.*

ABSTRACT

Essential oil components of the aerial parts of Thymelea microphylla Coss et Dur. have been studied by gas chromatography-mass spectrometry to afford 11 components. The major components were found to be: D-menthone (41.86 %), 2-Undecanone (23.74 %), Pulegone(11.94%) and Perillal (9.34 %). Some other compounds were only present in minor amounts. In total, volatile oil composition of Thymelea microphylla Coss et Dur. was considered as a rich source of oxygenated monoterpenes .

Key words: *Thymelea microphylla* Coss. et Dur., Essential oil, GC-MS.

INTRODUCTION

Essential oils are secondary metabolites that plants usually synthesize to combat infectious or parasitic agents or generate in response to stress conditions. Essential oils are aromatic components obtained from different plant parts. They are important natural products used for their flavour and fragrances in food, pharmaceutical and perfumery industries. They are also sources of aroma chemicals, particularly of enantiomers and useful chiral building blocks in syntheses [3].

The investigation of essential oil of all species belonging to the Thymelaeaceae family is very poor especially the genus Thymelea.

Thymelea is a Mediterranean genus belonging to a primarily tropical and subtropical family. This genus is here presented as a particular case on which the hypothesis of an in situ evolution of the Mediterranean flora from a Tertiary subtropical stock can be phylogenetically tested.

Thymelea Mill. comprises 31 species [2]. In Algeria it is represented by 7 species one of which named *Thymelea microphylla* Coss et Dur. (Endemic plant) [1].

Thymelea species are reported to be medicinal plants in the literature as well as in folklore, and their medicinal values are well documented. Their properties are attributed to a variety of active phytochemical constituents. Many flavonoids and coumarins have been isolated from various species [4].

The present work deals with the chemical composition of the hydrodistilled oils obtained from the aerial parts of the Algerian *Thymelea microphylla* Coss. et Dur., previously not investigated. Noneless, some studies have been reported on the species *Thymelea* where, Odeh *et al.* (2007) investigated the volatile components of *Thymelea hirsuta* and identified the major components as hexanol, nonanal, decanal, benzaldehyde, 3,7- dimethyl-1,6-octadien-3-ol, nonanal, 9 – benzyl alcohol, dodecanal, tetradecane , phenylethyl alcohol [5]. Another study has been carried out on the antifungal activity of *Thymelea lythroides* extract [6].

MATERIALS AND METHODS

Plant material

The aerial parts of *Thymelea microphylla* Coss. et Dur. were collected in March 2008 (flowering stage) in Ouargla, Algeria. The plant was identified by Dr. Chahma A. M. university of Ouargla,. A voucher specimen was deposited at the chemistry Department University of Mentouri-Constantine under the code number ZA 107.

Extraction

Essential oils were obtained by hydrodistillation of 100g of dried fruits using a Clevenger-type apparatus for 3 h. diethyl ether (10 ml) was used as the collector solvent as reported in literature. After evaporation of the solvent, the oil was dried over anhydrous sodium sulphate and stored in sealed vials protected from the light at -20 °C before analyses to afford 0.02 g (02 %) of crude oil. The oil sample was subsequently analyzed by GC-MS .

Identification of components

Gas Chromatography/Mass Spectroscopy.

Gas chromatography/mass spectrometry (GC/MS)

The oil was analyzed by GC/MS using a Agilent 5973EI mass selective detector coupled with an Agilent GC6890A gas chromatograph, equipped with a cross-linked 5% PH ME siloxane HP-5MS capillary column (30 m · 0.25 mm · film thickness 0.25 µm). Operating conditions: The carrier gas flow was 1.6 ml He/min, column pressure was 100 Kpa. The injector and detector temperatures were 220°C and 250°C respectively. The column temperature was held at 60°C for 1 min, then raised from 60°C to 200°C at 10°C/min and held there for 5 min and from 200°C to 240°C at 10°C /min and held there for 6 min. The program was run in the splitless mode with a mass range of 50–400 u, and the scan interval was 0.5 s. Detector voltage was set at 1.5 kV.

Identification of components

Identification of oil components was achieved on the basis of their retention indices RI, (determined with reference to a homologous series of normal alkanes), and by comparison of their mass spectral fragmentation patterns with those reported in the literature [7] and stored on the MS library (NIST database). The concentration of the identified compounds was computed from the GC peak total area without any correction factor.

RESULTS AND DISCUSSION

Prior to carrying out the hydrodistillation, a phytoscreening study has been conducted focussing on 7 chemical groups. The results revealed the presence of essential oil, flavonoids, saponins, tannins, and Coumarins, not previously reported in the literature (Table:1).

Table 1 : Phytochemical survey from *Thymelea microphylla* Coss et Dur.

Chemical Groups	R	L	St	Fl	F&S
Volatile oils	-	++	++	+	+
Alkaloids	-	-	-	-	-
Flavone Aglycone	-	+	+	+	+
Coumarins	++	+++	+++	+++	+++
Tanins	+	++	++	++	+
Saponins	-+	--	-+	-+	-
Flavone glycoside	-	+++	++	+++	++

(+) present, (++) present, (+++) present, (±) Traces, (-) absent

R: Roots, L : Leaves, St : Steams, Fl : Flowers, F&S: Fruits and Seeds

The GC analysis identified 11 compounds representing 100 % of the total volatile content. The major components were found to be: D-menthone (41.86 %), 2-Undecanone (23.74 %), Pulegone (11.94%) and Perillal (9.34 %). Some other compounds were only present in minor amounts. The oil composition is dominated by the Monoterpenes (67.84 %) dominated by oxygenated compounds (62.94%). Among the sesquiterpenes, oxygenated compounds represent the whole content (1.54 %).

Table 2: Essential oil composition from *Thymelea microphylla* Coss et Dur.

Chemical constituents	Essential oil	Rt	%
1-carboxylic acid bornane		2.634	3.88
Limonene	Hydrocarbon monoterpene	9.695	1.92
isobutyranilide		10.376	0.58
D-menthone	Oxygenated monoterpene	16.432	41.86
Pulegone	Oxygenated monoterpene	21.006	11.74
(6E)-2,5-Dimethyl-1,6-	Hydrocarbon monoterpene	21.784	1.40
Perillal	Oxygenated monoterpene	22.876	9.34
2-Undecanone		25.649	23.94
(Z,E)- α -Farnesene	Hydrocarbon sesquiterpene	33.018	1.54
1-(2-Bromovinyl)-adamantane		36.556	2.15
Artemesiatriene	Hydrocarbon monoterpene	37.494	1.66

Table 3: main class and subclasses of essential oil components of *Thymelea microphylla* Coss et Dur.

Hydrocarbon Monoterpenes	4,92
Oxygenated Monoterpenes	62,94
Sesquiterpenes	1,54
Others	30,55

CONCLUSION

Based on the above study, it may be summarized that the flowering aerial parts of *Thymelea microphylla* Coss et Dur. may be utilized for separation of the essential oil and a source of Oxygenated monoterpenes.

Acknowledgments

We are grateful to Dr. Chahma A. M. university of Ouargla for his help in identifying the plant material.

REFERENCES

- [1] P. Quezel, S. Santa, Nouvelle flore d'Algérie et des régions désertiques méridionales, Paris :CNRS,**1962**, 672
- [2] D. Galicia-Herbada, *Syst. Evol.* **2006**, 257: 159–187
- [3] S. Bakkali, D. Averbeck, M. Averbeck Idaomar– A review *Food and Chemical Toxicology* , **2008**,46 446–475
- [4] F. Julien,.Contribution à la connaissance du métabolisme secondaire des Thymelaeaceae et investigation phytochimique de l'une d'elles : *Gnidia involucrata* Steud. ex A. Rich, Thèse de doctorat ,Lausane, **2002**, p 43-51.
- [5]. I. Odeh S. Abu-Lafi H.Dewik I.m Al-Najjar A. Imam V. M. Dembitsky Lumi O. Hanus A *Food Chemistry* 101, **2007**, 1393–1397.
- [6].N. Douhou ,K. Yamni , A. Badoc , A. Doura ., *Bull. Soc. Pharm. Bordeaux*, **2004**, 143, 31-38
- [7] R.P. Adams. Identification of Essential Oil Components by Gas Chromatography/Mass Spectrometry, 4th Ed. Allured Publishing Corporation. Carol Stream, Illinois, **2007**.

قائمة المراجع

- [1] غسان حجاوي, غ. (2002). علم العقاقير والنباتات الطبية الصيدلاني, 122.
- [2] Simpson, T. J. (1988). In the Chemistry of Natural Product (ed. R. H. Thomson), Blackie, Glasgow, 107.
- [3] Bruneton, J. (1999). Pharmacognosie, Phytochimie, Plantes médicinales. Tec et Doc éditions, 784-799.
- [4] Renfen, E.V., Wray, V, Witte, L., Canto, E., Greinwilb, R., Veen, G., Veit, N. and Richter, G. (1933). Metabolisme de Végétaux. Physiologie et Biochimie, 376.
- [5] أبو زيد، أ.ن.، (2000) الزيوت الطيارة.الدار العربية للنشر والتوزيع. 396.
- [6] Murray, R. D. H., Mendez, J., and Brown, S. A. (1982) The natural coumarins – occurrence ,chemistry and biochemistry, John Willey & Sons Ltd., Chichester., dihydrocoumarin and 6-methylcoumarin in the rat. *Fd. Chem. Toxic.*, 32, 743-751.
- [7] Keating, G. L., and O'Kennedy, R. (1997) The chemistry and occurrence of coumarins. pp : 23-66.in: O'Kennedy, R. and Thornes, R. D. (Eds.1997). Coumarins – Biologie application s and mode of action, John Willey & Sons Ltd., Chichester.
- [8] I. Weinmann, (1997) History of the development and application of coumarin and coumarin related compounds, 1-22.
- [9] Matern, U., Luer,P. and Kreusch, D. (1999) Biosynthesis of coumarins, 623-637. In : Barton ,D., Nakanishi, K., Meth – Cohn, O. and Sankawa, U. (Eds.) : Comprehensive natural products chemistry , Vol.1, Polyketides and other secondary metabolites including fatty acids and their derivatives. Elsevier Science Ltd., Oxford ,Uk.
- [10] Kenedy, O. R. and Thornes, R. D. (1991) Coumarins, biologie, applications and mode of action;1st edition,john wiley & sons, 384.
- [11] Fuller, R. B., Bokesch, H. R., Gustafson, K. R., McKee, T. C., Cardellina, J. H., memahon, J. B., Cragg, G. M., Sojaerto, D. D., and Boyd, M. R. (1994). HIV-inhibitory coumarins from latex of the tropical rainforest tree *Calophyllum teysmanii*, *Med.Chem.Lett*, 4, 1961-1964.

- [12] Kwon, Y. S., Kobayashi, A., Kajiyama, S.I., Kawazu, K., Kanzaki, H., and Kim, C. M. (1997). Antimicrobial constituents of *Angelica dahurica* roots. *Phytochemistry*, 44, 887-889.
- [13] Kayser, O. and Kolodziej, H. (1997). Antibacterial activity of extracts and constituents of *Pelargonium sidoides* and *P. reniforme*. *Planta med*, 63, 508-510.
- [14] Okuyama, T., Takata, M., Nishino, H., Nichino, A., Takayasu, J., and Iwashima, A. (1990). Studies on the antitumer – promoting activity of naturally occurring substances. Inhibition of tumer- promoter- enhanced phospholipid metabolism by umbelliferous materials, *Chem.Pharm.bull*, 38, 1084-1086.
- [15] Yang, Y., Z., Ranz, A. Pan, H. Z., Zhang, Z. N., Lin, X. B. and Meschnick, S. R. (1992). Daphnetin: a novel anti malarial agent with in vitro and in vivo activity. *Am. J. Trop. Med. Hyg.* 46. 15-20.
- [16] Mizuno, A., takata, M., Okada, Y., Okuyama, T., Nishino, H., Nishino, A., Takayasu, J., and Iwasshima, A. (1994). Structures of new coumarins and antitumer-promoting activity of coumarins of *Angelica edulis*. *Planta.Med*, 60, 333-336.
- [17] Lake, B.G., Evans, J. G., Lewis, D. F. V. and Price, R. G (1994). Comparison of the hepatic effects of coumarin, 3,4-dimethylcomarin.
- [18] Koengs, L. L., Peter, R. M., Thompson, S. J., Rettie, A. E. and Trager, W.F. (1997). Mecanism Based inactivation of human liver cytochrome 450 2A6 by 8-Méthoxypsoralen, *Drug. Metab. Dispos*, 25, 1407-1415.
- [19] Brockmeyer, N. H., Fruhauts, S., Mertins, L., Barthel, B., and Goos, M., (1998). Effeccts of antipsoriatic therapie on hepatic micromosomal enzyme activity In patients with psoriasis. *Eur.J.Med.Res*, 3, 361-366.
- [20] Egan, D., O'Kenedy, R., Moran, E., Cox, D., Procer, E., and Thornes, D. (1990). The pharmacology, metabolism, analysis and application of coumarin and coumarin related compounds. *Durg Metabolism Reviews*, 22, 503-529.
- [21] Lewis, H.M., (1994). Therapeutic progress: Treatment of psoriasis. *J. Clin. Pharm.Therap*, 19, 223-232.

- [22] Meneely, W., and Goa, K.L. (1998). 5-Methoxypsoralen – A review of its effects in psoriasis and vitiligo. *Drugs*. 56, 667-690.
- [23] Bruneton, J. (1987) Eléments de Phytochimie et de pharmacognosie. Tec et Doc. Lavoisier, 345-356.
- [24] Zhuang, L. G., Seligmann, O., Jurcic, K., Wagner, H. (1982). Constituents of *Daphne tangutica*. *Planta Med*, 45, 172-176
- [25] Bryan, R. F., Shen, M. S. (1978). Mataiserin. *Acta Crystallogr*, B 34, 327-329.
- [26] Marfak, A. G. (2003). Thèse de doctorat, Université de Limoges.
- [27] Harborne, J. B. (1989). The flavonoids, advances in research since 1980, eds. Chapman and Hall, New York.
- [28] Harborne, J. B. (1975). Progress in phytochemistry, 5, eds. Swin, T, Pergamon press. Oxford.
- [29] Harborne, J. B. (1980). The flavonoids,. Academic press. London.
- [30] Pawank, A. (1992). NMR Spectroscopy in the structural elucidation of oligo saccharids glycosides. *phytochemistry*. 10, 3307-3330.
- [31] Melcent, R. (2003). Chimie organique hétérocyclique, eds, EDP sciences.
- [32] Satyajit, D. (2007). Chemistry for Pharmacy Students, John Wiley & Sons Ltd, England.
- [33] Harborne, J. B. (1973). Flavonoids in phytochemistry, eds, J. B. Litton educational publishing inc. London.
- [34] Eyton, W.B., Ollis, W. D., Sutherland, I. O., Gottlieb, O. R., Tavira Magalhaes, M. (1965). *Proc. Tetrahedron*, 21, 2683.
- [35] El hazimi, H. (1995). *Natural product*, 149-190.
- [36] Reinsch, H., Repert. (1842). *Pharm*. 26, 12-31. Reinsch, H., Repert. (1842). *Pharm*. 28, 18-25.

- [37] Andersen, M., and Markham, K. (2006). In Flavonoids, chemistry, Biochemistryb and Application, RCRC Press, Boca raton, 1129-1197.
- [38] De Laire, G., Tiemann, F. (1893). Iridin, the glucoside of the iris root. *J. Am.Chem. Soc.* 15, 400-411.
- [39] Lapčík, O. (2007). Isoflavonoids in non-leguminous taxa: Ararity or a rule. *Phytochemistry*, 68, 2909-2916.
- [40] KJhnau, J. (1976). "The Flavonoids. A class of semi-essential food componen Their role in human nutrition". *Wld. Rev. Nutr. Diet,* 24, 117191.
- [41] Havsteen, B. (1983). " Biochem. Pharmacol ".Flavonoids, a class of natural products high pharmacological potency. 32, 1141-1148.
- [42] Borris, R. P., Blaskó, G., Cordell, G. A. (1988). Ethnopharmacologic and phytochemical studies of Thymelaeaceae. *J. Ethnopharmacol,* 24, 41-91.
- [43] Julien, F. (2002). Thèse de doctorat “Contribution à la connaissance du métabolisme secondaire des Thymelaeaceae et investigation phytochimique de l'une d'elles : Gnidia involucrata Steud. ex A. Rich”
- [44] Heywood, V. H. (1996). Les Plantes à Fleurs. Editions Nathan, Paris, 159-160.
- [45] Yoneda, K., Yamagata, E., Nakanishi, T., Nagashima, T., Kawasaki, I., Yoshida, T., Mori, M., Miura,I. (1986). Sesquiterpenoids in two different kinds of agarwood. *Phytochemistry*, 23, 2068-2069.
- [46] Sisido, K., Kurozumi, S., Utimoto, K. (1967). Fragrent flower constituents of Daphne odoraThunberg. *Perfum. Essent. Oil Rec,* 58, 528-529.
- [47] Watanabe, I., Yanai, T., Awano, K., Kogami, K., Hayashi, K. (1983). Volatile components of Zinchoge flower (Daphne odora Thunb.). *Agribiol. Res,* 47, 483-690.
- [48] Hegnauer, R. (1973). Chemotaxonomie der Pflanzen – Band 6. Birkhäuser Verlag, Basel, 508-518, 759 et 790.
- [49] Ergenç, N. (1968). The daphnin and daphnetin content of *Daphne pontica* L. *J. Fac. Pharm. Istanbul,* 4, 72-76.

- [50] Rizk, A. M., Hammouda, F. M., Ismail, S. I. (1975). Phytochemical investigation of *Thymelea hirsuta* –III. Coumarins. *Acta Chim. Hung.* 85, 107-115.
- [51] Tikhomirova, L.I., Markova, L.P., Tumbaa, Kh., Kuznetsova, G.A. (1974). Coumarins from Stellerachamaejasme. *Kim. Prir. Soedin.* 10, 404.
- [52] George, V., Rishi, A.K. (1982). Constituents of *Thymelaea passerina*. *Fitoterapia*, 53, 191-192.
- [53] Tschesche, R., Schacht, U., Legler, G. (1963b). Über Daphnorin, ein neues Cumaringlukosid aus *Daphne mezereum*. *Naturwissenschaften*, 50, 521-522.
- [54] Tschesche, R., Schacht, U., Legler, G. (1963). Über Daphnoretin, ein natürlich vorkommendes Derivat des 3,7'-Dicumaryläthers. *Liebigs Ann. Chem.* 662, 113-125.
- [55] Majumder, P.L., Sengupta, G.C., Dinda, B.N., Chatterjee, A. (1974). Edgeworthin, a new bis-coumarin from *Edgeworthia gardneri*. *Phytochemistry*, 13, 1929-1931.
- [56] Chakrabarti, R., Das, B. Banerji, J. (1986). Bis-coumarins from *Edgeworthia gardneri*. *Phytochemistry*, 25, 557-558.
- [57] Ulubelen, A., Terem, B., Tuzlaci, E. (1986). Coumarins and flavonoids from *Daphne gnidioides*. *J. Nat. Prod.* 49, 692-694.
- [58] Baba, K., Yoshikawa, M., Taniguchi, M., Kozawa, M. (1995). Biflavonoids from *Daphne odora*. *Phytochemistry* 38, 1021-1026.
- [59] Kupchan, S.M., Sweeny, J.G., Murae, T., Shen, M.S., Bryan, R.F. (1975). Structure of gnidicoumarin, a novel pentacyclic dicoumarin from *Gnidia lamprantha*. *J. Chem. Soc. Chem. Comm.*, 94-95.
- [60] Sengupta, S., Das, S.C. (1978). Structure of lasioerin : a novel coumarin from *Lasiosiphon eriocephalus* Decne (*Thymelaeaceae*). *Chem. Ind. (London)*, 954-955.
- [61] Bhandari, P., Rastogi, R.P. (1981). A novel type of bicoumarin rhamnoside from *Lasiosiphon eriocephalus*. *Phytochemistry* 20, 2044-2047.
- [62] Baba, K., Tabata, Y., Taniguti, M., Kozawa, M. (1989). Coumarins from *Edgeworthia chrysanthra*. *Phytochemistry*, 28, 221-225.

- [63] Baba, K., Taniguti, M., Yoneda, Y., Kozawa, M. (1990). Coumarin glycosides from Edgeworthiachrysantha. *Phytochemistry*, 29, 247-249.
- [64] Hegnauer, R. (1990). Chemotaxonomie der Pflanzen – Band 9. Birkhäuser Verlag, Basel, 6326-639.
- [65] Niwa, M., Jiang, P. F., Hirata, Y. (1986a). Two new C-3/C-3''-biflavones from Wikstroemiasikokiana. *Chem. Pharm. Bull*, 34, 3631-3634.
- [66] Baba, K., Taniguchi, M., Kozawa, M. (1994). Three biflavonoids from Wikstroemia sikokiana. *Phytochemistry*, 37, 879-883.
- [67] Taniguchi, M., Fujiwara, A., Baba, K. Wang, N.H. (1998). Two biflavonoids from Daphne acutiloba. *Phytochemistry*, 49, 863-867.
- [68] Bhandari, P., Pant, P., Rastogi, R.P. (1982). Aquillochin, a coumarino-lignan from *Aquilaria agallocha*. *Phytochemistry*, 21, 2147-2149.
- [69] Tandon, S., Rastogi, R. P. (1976). Wikstromol, a new lignan from *Wikstroemia viridiflora*. *Phytochemistry*, 15, 1789-1791.
- [70] Tatematsu, H., Kurokawa, M., Niwa, M., Hirata, Y. (1984). Piscicidal constituents of Stellera chamaejasme L. II. *Chem. Pharm. Bull*, 32, 1612-1613.
- [71] Royal, R. (2002). Botanic Garden Edinburgh, Inverleith Row, Edinburgh, EH3 5LR, United Kingdom.
- [72] Quezel, P. Santa, S. (1962) Nouvelle flore d'Algérie et des régions désertiques méridionales. Paris :CNRS, tome1.
- [73] Dohou, N., Yamani, K., Gmira, N., Idrissi Hassani, L. M. (2004). Polyphénols des *Thymelaea lythroides*. *Acta Botanica Malacitana*, 29: 233-239.
- [74] Yazine, L. & J. CHUNRU -1987-Chemicalconstituents and pharmacological actions of *Thymelaeaceous* plants. *Zhongcaoyao*, 18, 80-89.
- [75] Salem, M. R. I., D. Y. Hadadda, & T. M. Sarag-1965- Isolation of thcrystalline principle,thymelol, from leaves of *Thymelaea hirsuta*. U. Arab Rep. *J. Pharm. Sci*, 4, 49-56.

- [76] Gharbo, S. A., S. M. Khafagy, & T. M. Sarg-1970- Phytochemical investigation of *Thymelaea hirsuta*. U. Arab Rep. *J. Pharm.Sci*, 11,101-106.
- [77] Rizk, A. M.& H. Rimpler. (1972). Isolation of daphnoretin and glucoside from *Thymelaea hirsuta*. *Phytochemistry*, 11, 473-475.
- [78] Rizk, A. M. F. M. Hammouda, & S. I. Ismail. (1974). Phytochemical investigation of *Thymelaea hirsuta*. II. Lipid fraction. *Plant. Med*, 26, 346-358.
- [79] Rizk, A. M., F. M. Hammouda, & S. I. Ismail. (1975). Phytochemical investigation of *Thymelaea hirsuta*, III, Coumarins. *Actachimica Academiae scientiarum Hungaricae*, 85,107-115.
- [80] Nawwar, M. A. M., M. S. Ishak, A. D. Sherbieny & S. A. Meshaal -1977- Flavonoids of *Reaumuria mucronata* and *Thymelaea hirsuta*. *Phytochemistry*, 16, 1319-1320.
- [81] Ismail, S. I. -1978-Tiliroside (kaempferol-3-p-coumaroylglucoside) from *Thymelaea hirsuta*. IV. *Fitoterapia* 49, 156 - 159.
- [82] Garcia-Granados, A. & A. Saenz Deburuaga -1980-Thymeleaceae photochemistry. I. Diterpenes, triterpenes and sterols of *Thymelaea hirsuta* L. leaves. *AnalesQuim.*, Ser. C: Quim. Org. Bioquim, 76, 94-95.
- [83] Rizk, A. M., F. M. Hammouda, & S. Ismail, M. M. EL-Missiry & F. J. Evans - 1984-Irritant resiniferonol derivatives from Egyptian *Thymelaea hirsuta* L. *Experientia*, 40, 808-809.
- [84] Sammour, R. H. & A. El-Din Sharaf -1988- Qualitative study on seed proteins of *Thymelaea hirsuta* L. Populations. *DeltaJournal of Science*, 12, 290-312.
- [85] Brooks, G., Evans, A.T., Aitken, A., Evans, F. J., Rizk, A. F. M., Hammouda, F. M., El-Missiry, M. M., Ismail, S. E. (1990). Daphnane diterpenes of *Thymelaea hirsuta*. *Phytochemistry* , 29, 2235-2237.
- [86] Abou-Karam, M., El-Shaer, N. S., Shier, W. T. (1998). Inhibition of oncogene productenzyme activity as an approach to cancerchemoprevention. Tyrosine-specific proteinkinase inhibition by daphnoretin from *Thymelaea hirsuta* root. *Phytother. Res*. 12, 28284.

- [87] EL-Beheiry, M. A. H. (2000). Evaluation of the organic composition of *Thymelaea hirsute* populations in Egypt. Bull. Fac. Sci., Assiut Univ., D: Botany, 29, 375-383.
- [88] George, V., RISHI, A. K. (1982). Constituents of *Thymelaea passerina*. *Fitoterapia*, 53, 191-192.
- [89] Garcia-Granados, A., Saenz-Debruaga, J. M. (1980). *Thymeleacea* photochemistry. II. Flavone and coumarin components of *Thymelaea tartonraira* L. Anales Quim., Ser. C: Quim.Org. Bioquim, 76, 96-97.
- [90] Meletiou-Christou, M. S., Banilas, G. P., Diamantoglou, S. (1998). Seasonal trends in energy contents and storage substances of the Mediterranean species *Dittrichia viscosa* and *Thymelaea tartonraira*. Environmental and Experimental Botany, 39, 21-32.
- [91] Gelfand, M., Mavi, S., Drummond, R. B., Ndemera, B. (1985). The Traditional Medical Practitioner in Zimbabwe. Mambo Press, Gweru, 191-192, 268-269 et 304.
- [92] Iwu, M. M. (1993). Handbook of African Medicinal Plants. CRC Press, Boca Raton, Florida, 66-67.
- [93] Kokwaro, J. O. (1993). Medicinal Plants of East Africa. 2nd edition, Kenya Literature Bureau, Nairobi, 228-229
- [94] Gmira, N., Doumi, L., Bsaibis F., Hmamouc, S. (2007). Bordeaux, (2004), 143, 31-38
- [95] Bnouham, M., Merhfouf, Z., Legssyer, A., Mekhfi, H., Maallem, S., Ziyyat, A. (2007). Pharmazie ISSN 0031-7144 Coden pharat, 62, 630-632 .
- [96] Bernard, B. (1997). "plant et champignon", Paris, 70, 138, 605.
- [97] خليل محمد, س. (2009). مضادات الأكسدة, 1-5.
- [98] Drog, W. (2002). Free radicals in the physiological control of cell function. Cell Physiol, 82, 42.
- [99] Ciulel I. (1983) Methdologie for analysis of vegetable drug. Romania: 1-26.

[100] زلقي, ع. (2006). مسح فيتو كيميائي متبع بدراسة السكوتربينات و القلويدات في النوعين: *Genista* و *ferula vescertensis* Coss. et Dur. و *microcephala* Coss. et Dur ميكروبية.

[101] Carbonnelle, B. F., Denis, A., Marmonier, G. and Rivargues, P. (1987). Bacteriologie Medicale-techniques usuelles. 224-243 .

[102] Wei., Kazuo, K .,yoshiihisa . A ., Taka. Fumi. Y.,Tamosa,N(2002). Biotransformation of ombelliferone by panax ginseng. Rootcultures, *Tetrahedron letter.*, 42,32.

[103] Byung. Sun,M., Min. Kyun, N., Sei-Ryng, O.,Kyung-Seep, A.,Gil-Saeng, J., Gao, L., (2002). New furofuran and butyrolactone lignans with antioxidant activity from the stem bank of *Styax japonicia*. J. Nat. pord. 67,1980-1984.

الملخص

إن الهدف الرئيسي من هذا البحث هو الإستخلاص و الفصل و التعرف على نواتج الأيض الثانوي للنبتة *Thymelaea microphylla* Coss. et Dur. ، و تثمين الفعالية ضد ميكروبية، و الفعالية المضادة للأكسدة.

و قد تمكنا من فصل المركب الكوماريوني (Ombelliférone) و مركب ليجنان لاكتوني (matairesinol) بالإضافة إلى تحليل الزيت الأساسي الذي نتج عنه أحدى عشر مركباً أكثرها وفرة Undecanone ، D-menthone و Perillal .

كما استخدمنا طريقة الانتشار في تحديد الأثر التثبيطي الذي كانت نتائجه معتبرة على السلالات البكتيرية الموجبة والسلالات السلبية، وكذلك الفطرية، بالإضافة إلى الفعالية المضادة للأكسدة التي كانت نتائجها معتبرة جداً مماثلة لحد كبير فيتامين C.

استخدمت عدة تقنيات كروماتوغرافية (كروماتوغرافيا العمود CC ، كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة TLC) في عمليات الفصل و تقنيات فيزيائية (GC/MS)، مطيافية الرنين النووي المغناطيسي (RMN ^1H , RMN ^{13}C) في تحديد بنى المركبات المفصولة .

Résumé

Le but de notre travail est orienté vers l'extraction, l'isolement et l'identification des métabolites secondaires issues de *Thymellaea microphylla* Coss. et Dur. et suivi d'une évaluation de l'activité antimicrobienne et l'activité antioxydante.

L'étude phytochimique a permis d'isoler et d'identifier une coumarine (ombelliférone) et un composé de type lignane lactonique (matairesinol) ainsi l'analyse des huiles essentielles, nous a fourni onze produits, parmi les plus abondants on décèle le D-menthone, 2-undécanone et Perillal.

L'utilisation de la méthode de diffusion pour déterminer l'effet inhibitrice nous a fourni des résultats de souches bactériennes positives et gram-négatives, on note également des résultats considérable de l'efficacité de l'activité antioxydante .

Le processus de séparation s'est basé sur les techniques de chromatographie telle la chromatographie sur colonne (CC) et sur couche mince (CCM) ainsi une techniques physiques (GC / MS), en ce qui concerne l'identification structurale on a fait appelle aux techniques de RMN monodimensionnelle (RMN - ^1H et ^{13}C) et bidimensionnelle (HMQC et HMBC).

abstract

The main objective of this research is the extraction and separation and to identify the secondary metabolites of the plant *Thymelaea microphylla* Coss. et Dur. and evaluation of effectiveness against microbial, and effectiveness of anti-oxidant.

We separated the coumarin compound (Ombelliférone) and the lignan lactonic compound (matairesinol), also made the analysis of essential oils, which resulted eleven compounds, most abundants compounds D-menthone, 2-Undecanone and Perillal.

We used the diffusion method, which were considering the results of bacterial strains positive and Gram-negative, and fungus, as well as to the effectiveness of anti-oxidant which results were very significant.

We used several techniques (column chromatography CC, thin layer chromatography TLC) in separation processes and physical techniques (GC / MS), nuclear magnetic resonance spectroscopy (^1H -NMR, ^{13}C - NMR) and (HMQC, HMBC) for determine the structures of compounds separated.