

EXTRACTION AND IDENTIFICATION OF VOLATILE OIL OF *Salvia fruticosa* AND ITS ANTIMUTAGENIC ACTIVITY USING HGPRT TEST IN OIDIA OF *Coprinus cinereus*

Benkhayal, F. A.*; M. H. Al-Saadi ** and Hamida M. Al-Sanousi ***

* Department of Food Science and Technology, College of Agriculture, University of Omar EL- Mukhtar, Libya

** Faculty of Pharmacy , University of Omar EL- Mukhtar, Libya

***Department of Botany , College of Science, University of Omar EL- Mukhtar, Libya

استخلاص وتوصيف الزيت الطيار لنبات المريمية *Salvia fruticosa* والكشف عن فعاليته المضادة للتطفير باستخدام اختبار الـ (HGPRT) في أويديا الفطر *Coprinus cinereus*

فهيم عبد الكريم بن خيال *، محمد حمود السعدي ** وحميدة مصطفى السنوسي ***
* قسم علوم وتقنية الأغذية - كلية الزراعة - جامعة عمر المختار - البيضاء- ليبيا
** كلية الصيدلة - جامعة عمر المختار - البيضاء- ليبيا
*** كلية العلوم - قسم النبات - جامعة عمر المختار - البيضاء- ليبيا

الملخص

تهدف هذه الدراسة إلى استخلاص الزيت الطيار لنبات *Salvia fruticosa* بطريقة التقطير المائي ودراسة مكونات الزيت باستخدام كروماتوجرافيا الطبقة الرقيقة (Thin Layer Chromatography Mass) وكروماتوجرافيا الغاز المدمج بطيف الكتلة (Chromatography Mass) وذلك لتحليل مكوناته الكيميائية نوعياً وكمياً. جمعت أوراق النبات من منطقة الجبل الأخضر بليبيا في شهر مارس ٢٠٠٥ والزيت الطيار المتحصل عليه كانت نسبته ٠,٧% لونه اصفر ورائحة عطرية. بينت النتائج المتحصل عليها باستخدام تقنية كروماتوجرافيا الطبقة الرقيقة (TLC) إلى أن هناك التفاوت في ألوان وقيمة الـ (RF) للحزم المفصولة عند فحصها بالضوء المرئي والتي كان عددها ستة حزم رئيسية. بينما أوضحت نتائج التحليل الذي أجري باستخدام تقنية كروماتوجرافيا الغاز المدمج بطيف الكتلة (GC-MS) إلى وجود (٢٣) مركباً - توجد عالي (١٠) مركبات بنسبة عالية تمثلت بمركبات الـ 1,8-Cineole ، 1,8-Cineol Isomer ، Camphor ، α -Terpineol ، α -Camphene ، β -Myrcene ، α -Pinene ، Trans- β -Caryophyllene ، α -Camphene ، Terpineol isomer .

وللكشف عن الدور المثبيطي للزيت الطيار لنبات المريمية *S. fruticosa* ضد الفعّل السمي والتطفري لعقار السايكوفوسفومايد بجرعته التطفيرية والتي تبلغ ٧ ميكرو جرام/مل استخدمت خمس تراكيز تدرجية من الزيت الطيار (١٠، ٢٠، ٣٠، ٤٠، ٥٠) ميكروليتر/مل وأجريت معاملتين سئلت باستخدامه قبل وبعد المطفر. أظهرت النتائج المتحصل عليها عدم كفاءة الزيت الطيار في الحد من الفعالية السمية للمطفر بل على العكس أظهرت كل من المعاملتين (قبل وبعد المطفر) فعلاً سميّاً تعاونياً من خلال حفظها لحيوية الأويديا لفطر *Coprinus cinereus* خصوصاً عند استخدام التركيز العالي (٥٠ ميكروليتر/مل) قبل المطفر والتركيزين ٤٠ و ٥٠ ميكروليتر/مل بعد المطفر. وقد يعزى ذلك لارتفاع مستوى المركبين 1,8-Cineole و Camphor ذات التأثير السمي في التراكيز العالية على العكس من التراكيز المعتدلة والتي تظهر فعلاً مضاداً للتطفير من خلال خفض معدل الطفرة في جين HGPRT لأويديا الفطر، حيث لوحظ أن التركيزين ٢٠ و ٣٠ ميكروليتر/مل أظهرت كفاءة أعلى في خفض معدل

الطفرة عند استخدام الزيت الطيار قبل المطفر عنه بعد المطفر وبتكريز واحد فقط (٢٠ ميكروليتر/مل) مما يشير إلى كفاءة الزيت الطيار كمضاد للتطفر في التراكيز المعتدلة.

المقدمة

يعتبر نبات المريمية والمعروف باسم (Sage) أحد النباتات العطرية الهامة ، التي تنتمي إلى العائلة الشفوية (Lamiaceae) المنتشرة في منطقة حوض البحر الأبيض المتوسط ، ويوجد منه شجرة أنواع في ليبيا خمسة منها في منطقة الجبل الأخضر وأكثرها انتشاراً النوع *Salvia fruticosa* . ولقد أشار كثير من البحوث منهم Daniela (١٩٩٣) وBlumental وآخرون (٢٠٠٠) وMantle وآخرون (٢٠٠٠) وBaricevic وآخرون (٢٠٠١) وDauksas وآخرون (٢٠٠١) ، أنه نظراً لما تحويه أوراق هذا النبات على العديد من المركبات الهامة مثل مركب *Salvialannis* والتانينات (Catechin) والأحماض الفينولية (Rosmarinic ، Gallic ، Caffeic ، Ursolic ، Ferulic ، Oleanolic ، Chlorogenic) والفلافونيدات (Luteolin و Apigenin) وبعض الراتنجيات والتربينات الأحادية والثنائية والثلاثية والمتعددة ، فقد استخدم سواء في الطب الشعبي أو في صناعة الكثير من العقاقير والأدوية المستخدمة في علاج العديد من الأمراض مثل الصرع والتهاب القنوات التنفسية والحجارة والقصبه الهوائية وتسكين السعال ونزلات البرد وكعامل مضاد للالتهابات المتسببة عن الجروح وتخفيف الاضطرابات الهضمية وعلاج آلام المعدة وعسر الهضم ولعلاج الزهايمر والتوتر العصبي ، كما استخدم في صناعة معاجين الأسنان والصابون وبعض أنواع المنظفات . أما عن استخدام الزيوت الطيارة كمضادات للطفرة والسرطان فقد الزيت الطيار المستخلص من أزهار نبات القرع *Cucurbita pepo* كفاءة مضادة للسرطن حيث انخفضت نسبة الأورام إلى ٥٥,٦% بعد استخدامها باستخدام المطفر (DMBA) 7,12-Dimethyl benz alanthracen (Villasenor and) (Domingo, 2000) . كما كان للزيت الطيار المستخلص من كل من النعناع *Mentha cordifolia* (Villasenor et al., 2002) والكوبيبا *Mentha multijuga* (Fabiani et al., 2002) و *Copaifera* (Lima et al., 2003) والبابونج *Matricaria chamomilla* (Hernades-) (Cerulos et al., 2004) والميركا *Myrica gale* (Sylvestere et al., 2005) والشاي *Lavandula angustifolia* واللافندر *Melaleuca alternifolia* (Evandri) (et al., 2005) تأثيراً مثبطاً للأورام السرطانية من خلال تثبيطها لفاعلية المطفرات . وفي الجماهيرية الليبية وبالرغم من تواجد العديد من النباتات العطرية والتي من بينها المريمية وخاصة في منطقة الجبل الأخضر الغنية بهذه النباتات إلا أن الدراسات التي أجريت عليها كانت قليلة مقارنة ببعض الدول الأخرى واستكمالاً للدراسات السابقة في هذا المجال فإن هذه الدراسة تهدف إلى استخلاص الزيت الطيار كمكون أساسي هام واسع الاستخدام لنبات المريمية نوع *Salvia fruticosa* أو ما يعرف بـستفاح الشامي ومن ثم توصيفه والتعرف على مكوناته الفعالة باستخدام كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة Thin Layer Chromatography (TLC) وكروماتوغرافيا الغاز المدمج بمطياف الكتلة (GC-MS) Gas Chromatography–Mass Spectroscopy . واختبار فعاليته المضادة للتطفر من خلال تقيله معدل الطفرة في جين الـ (HGPRT) Hypoxanthine-Guanine Phosphoribosyl Transferase بعد استحالتها بالمطفر سايكلوفوسفومايد Cyclophosphomide في أوسيديا الفطر *Coprinus cinereus* .

المواد وطرق العمل

١- المادة النباتية :

جمعت الأوراق الذائجة لنبات المريمية *Salvia fruticosa* من منطقة الجبل الأخضر بليبيا في شهر مارس ٢٠٠٥ وتم معرف عليها بالاعتماد على سلسلة الفلورا الليبية والجزء الخاص بالعائلة الشفوية (Jafri and EL-Gadi , 1985).

٢- استخلاص الزيت الطيار :

استخلص الزيت الطيار من الأوراق الطازجة بالتقطير المائي Hydrodistillation باستخدام طريقة Balbaa وآخرون (١٩٨١)، حيث تم وزن ١٠٠ جم من أوراق النبات مع ٦٠٠ مل من الماء المقطر ووضعت في منظومة التقطير وأجريت عملية التقطير لمدة ٥-٦ ساعات، ثم أخذ ناتج عملية التقطير (الزيت والماء) بعد التكثيف وشبغ بكلوريد الصوديوم NaCl ثم الاستخلاص بالايثر وإزالة الماء باستخدام كبريتات الصوديوم اللامائية Na_2SO_4 anhydrous، ثم التخلّص من المخيب باستخدام جهاز المبخّر الدوار Rotary evaporator والاحتفاظ بالزيت الناتج لإجراء الاختبارات .

٣- كروموتوجرافيا الطبقة الرقيقة (TLC) :

فصلت مكونات الزيت الطيار (١٠ مايكرليتر) على صفائح TLC المغطاة بالسليكا جل F245 وذلك بمذيب بنزين: خلات الاثيل بنسبة (٩٦:٤ v/v) واستخدم الفانلين / حامض الكبريتيك ١% كجوه كاشف لإظهار الحزم بالتسخين ثم حسبت قيمة Relative fractionation (RF) لكل حزمة Vekiani (١٩٩٣) .

٤- كروموتوجرافيا الغاز- المدمج بمطياف الكتلة (GC-MS):

أجريت التحليلات الكيميائية للزيت بجهاز كروموتوجرافيا الغاز المنمّج مع مطياف الكتلة (Shimadzu GC/MS - QPSOSOA, Software class 5000) في المركز الإقليمي للفطريات وتطبيقاتها - جامعة الأزهر - جمهورية مصر العربية . تم التعرف على عدد المركبات ومعامل الاحتجاز Retention time (RT) وتحديد نسبة المركب في الخليط. كما تم التعرف على نوعية المركبات عن طريق منظومة التحليل الطيفي للكتلة من مكتبة ويلى (Wiley Mass Spectrum database) وتحديد المجموعة الكيميائية التي ينتمي إليها المركب بمطابقة كل من القيمة الدالة للكتلة (Molecular ion peak) والقيمة الأعلى نسبة (Base Peak) والنظام التجزيئي الطيفي مع العينة قياسية .

٥- تحضير العالق الأويدي والتعامل معه عند إجراء التدخل بين الزيت والمطر :

استخدم في هذه الدراسة السلالة البرية للفطر *Coprinus cinereus* وهو أحد الفطريات البازيدية التي تنتمي إلى الفصيلة الكوبرينية Coprinaceae حيث تم الحصول على عينة الفطر من كلية الصيدلة - جامعة عمر المختار. زرعت لقاحه صغيرة منه في كل طبق بترى يحتوي على الوسط الغذائي الكامل (CM) والذي وصف من قبل Moor (١٩٦٨) وبعد ٥-٦ أيام من الحضانة وعند درجة حرارة ٢٧°م تم الحصول على الغزل الفطري وحضر العالق الأويدي بحجم ١٥٠٠ مل اعتمادا على طريقة Anderson (١٩٧١).

تم التعامل مع الأويديا بإتباع طريقة Whong (١٩٧٩) مع بعض التحوير . استخدم ٢ مل من العالق الأويدي في كل أنبوبة مع مراعاة عزل الأويديا من محلولها أو الزيت أو المطر من خلال الطرد المركزي بسرعة ١٥٠٠ دورة/دقيقة ولمدة ١٥ دقيقة ، وأجريت جميع خطوات التجربة في درجة حرارة المعمل . ولدراسة التداخل بين الزيت الطيار والمطر استخدمت خمس تراكيز تدريجية للزيت (٠،١٠،٢٠،٤٠،٥٠) مايكروليتير/مل وتركيز امثل للمطر سايكولوفوسفومايد هو ٧ ميكروجرام/مل كما ورد في AL-Saadi (١٩٩٧) حيث أجريت معاملتين تمثلت في إضافة الزيت قبل وبعد المطر وفي كل معاملة خصصت ثلاث أنابيب للقياسي السالب (بدون معاملة) وثلاث أنابيب للقياسي الموجب (المطر فقط) وثلاث أنابيب لكل تركيز مع المطر .

٦- زرع الأويديا :

بعد الحصول على ٢ مل من العالق الأويدي الحاوي على الأويديا الصاملة والجاهزة لعملية السزرع أجريت عملية الزرع لكل أنبوبة ، ثم أخذ ١ مل من العالق الأويدي وزرع في (٤) أطباق بترى حاوية على الوسط الزرعى لكامل (CM) وذلك بواقع ٠،٢٥ مل لكل طبق ، واخذ المتبقي من العالق الأويدي والذي يبلغ ١ مل وزرع بنفس الطريقة على الوسط الاختياري (SM) Selective Medium) والمتمثل بالوسط الغذائي الكامل مضافا له النظير القاعدي ٨-ازوجوانين (8-Azoguanine) بتركيز نهائي في وسط النمو قدره ٥٠ مايكرو جرام / مل. حضنت جميع الأطباق لمدة ٤٨ ساعة على درجة ٢٧°م ثم عُدت المستعمرات التي تمثل عدد الأويديا الحية (الطافرة وغير الطافرة) عند نموها على الوسط الزرعى الكامل والأويديا الطافرة لجين HGPRT عند نموها على الوسط الزرعى الاختياري واستخرج معدل كل ثلاثة

أنايبب مكررة. بعد ذلك تم حساب النسبة المئوية للحيوية بالنسبة للسيطرة السالبة باعتبار أن حيويتها ١٠٠% وحساب معدل الطفرة باستخدام المعادلتين:

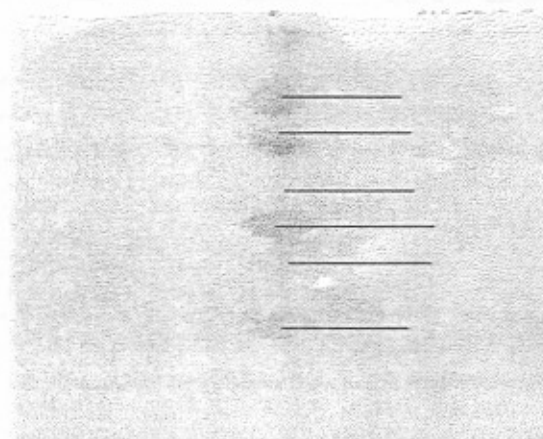
$$\text{النسبة المئوية للحيوية} = \frac{\text{عدد الأويدبا النامية بعد المعاملة}}{\text{عدد الأويدبا النامية غير المعاملة}} \times 100$$

$$\text{معدل الطفرة} = \frac{\text{عدد الأويدبا الطافرة في جين HGPRT}}{\text{عدد الأويدبا الحبة (الطافرة وغير الطافرة)}}$$

النتائج والمناقشة

١- توصيف الزيت الطيار

سجلت طريقة الاستخلاص بالتقطير المائي لأوراق نبات المريمية *Salvia fruticosa* النامي في منطقة شحات من الجبل الأخضر في ليبيا حاصل زيتي طيار ذو لون اصفر ورائحة عطرية قدر بـ ٠,٧ % وبينت النتائج المتحصل عليها باستخدام تقنية كروماتوجرافيا الطبقة الرقيقة (TLC) وجود تفاوت في ألوان وقيمة الـ (RF) عند الفحص بالضوء المرئي للمجموعات الرئيسية التي تم فصلها لتسجل (٦) حزم (الشكل ١ و الجدول ١).



الشكل (١) نمط ترحيل للزيت الطيار المستخلص بواسطة التقطير المائي لنبات المريمية *S. Fruticosa* على صفائح (TLC) باستخدام مزيج البنزين: خلات الاثيل (٤:٩٦)

بينما بينت نتائج تقنية كروماتوجرافيا الغاز المدمج بطيف الكتلة GC/MS لفحص العينة أن المركبات المتعرف عليها وصلت إلى ٢٣ مركبا مع نسبة عالية لـ ١٠ مركبات (1,8-Cineole ، 1,8-Cineol ، Linalol ، β -Myrcene ، α -Pinene ، Trans- β -Caryophyllene ، Camphor ، Isomer α -Camphene ، α -Terpineol Isomer ، α -Terpineol ، مع انخفاض لمستوى الـ Thujone بنوعيه alpha و beta ذو التأثيرات السامة مع المركبات الأخرى (جدول ٢) . وفي دراسة لكمية ونوعية زيت هذا النبات في اليونان أشار Sivropoulou وآخرون (١٩٩٧) إلى احتواءه على ٣٧ مركب شكلت النسبة العظمى منها مركبات الـ (α -Pinene ، β -Pinene ، Camphene ، Camphor) لتصل إلى 4,7 ، ٤,٥ ، ٣,٨ ، ٩,٠ % على التوالي مع سيادة للمركب 1,8-Cineole ليصل إلى ٤٧,٤ % و ١- Thujone بنوعيه alpha و beta ليصل إلى ٤,٣ و ٧,٦ % على التوالي .

وقد نذكر Sokovic وآخرون (٢٠٠٢) ان مركبات 1.8-Cineole ، Camphor ، Carvacrol هي من المكونات الأساسية للزيت الطيار لنوعين من المريمية هما *S. pomifera* و *S. Fruticosa* . كما اثنار Pitarokili وآخرون (٢٠٠٣) في دراسة للزيت الطيار لنفس النوع من النبات النامي في مناطق برية في اليونان عند استخلاصه وتحليله بنفس الطريقة الى ارتفاع نسب مركبات الـ Camphor ، Cineole ، E-Caryophyllene مع ارتفاع لمركب Thujone بنوعيه α ، β والذي كان منخفض في هذه الدراسة (جدول ٢) مما يشير الى انخفاض سمية نفس هذا النوع في ليبيا مقارنة باليونان .

جدول (١) توصيف الحزم المتكونة على صفائح (TLC) للزيت الطيار المستخلص بواسطة التقطير المائي لنبات المريمية *S. Fruticosa* في الضوء المرئي

| لون الحزمة | RF |
|-------------|------|
| بنفسجي داكن | ٠,١٥ |
| أزرق مخضر | ٠,٢٥ |
| أزرق | ٠,٤٠ |
| أصفر | ٠,٥٣ |
| الأزرق فاتح | 0.58 |
| بنفسجي | ٠,٦٩ |

جدول (٢) تحاليل كروماتوجرافيا الغاز المدمج مع طيف الكتلة للزيت الطيار المستخلص بواسطة التقطير المائي لنبات المريمية *S. fruticosa*

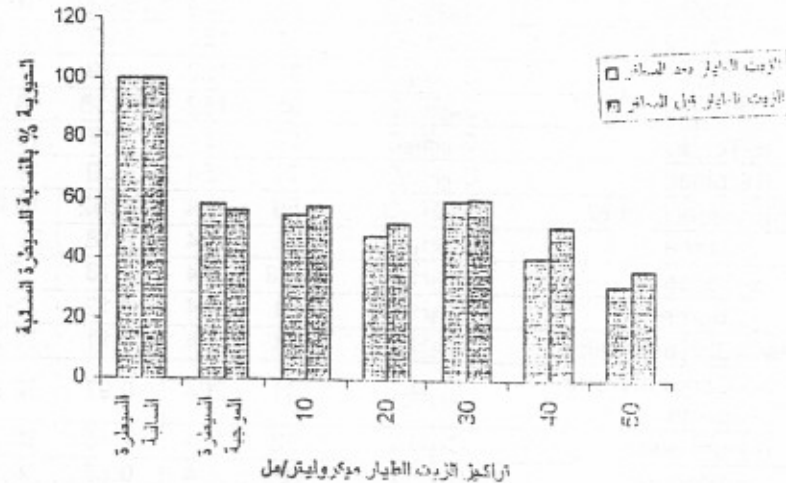
| الاسم | أرمز الكيميائي | القيمة العظمى | الكتلة | النسبة المئوية | معامل الاحتجاز |
|--------------------------------------|-------------------|---------------|--------|----------------|----------------|
| α -Pinene | $C_{10}H_{16}$ | 93 | 136 | 5.39 | 12.71 |
| α -Camphene | $C_{10}H_{16}$ | 93 | 136 | 3.7 | 13.13 |
| 3-Octanon | $C_8H_{16}O$ | 43 | 128 | 0.24 | 13.51 |
| β -Myrcene | $C_{10}H_{16}$ | 41 | 136 | 9.58 | 14.26 |
| 1,8-Cineole | $C_{10}H_{18}O$ | 43 | 154 | 8.12 | 15.1 |
| 1,8-Cineol Isomer | $C_{10}H_{18}O$ | 43 | 154 | 7.7 | 15.28 |
| γ -Terpinene | $C_{10}H_{16}$ | 93 | 136 | 1.16 | 16.008 |
| Linalool Oxide | $C_{10}H_{16}O_2$ | 59 | 170 | 0.36 | 16.31 |
| Linalool | $C_{10}H_{18}O$ | 71 | 154 | 6.42 | 16.6 |
| α -Thujone | $C_{10}H_{16}O$ | 81 | 152 | 1.93 | 16.94 |
| β -thujone | $C_{10}H_{16}O$ | 81 | 152 | 1.79 | 17.25 |
| Camphor | $C_{10}H_{16}O$ | 95 | 152 | 15.58 | 18.31 |
| α -Terpineol | $C_{10}H_{18}O$ | 59 | 154 | 4.17 | 18.92 |
| Terpineol-4 | $C_{10}H_{18}O$ | 71 | 154 | 2.09 | 19.39 |
| α -Terpineol Isomer | $C_{10}H_{18}O$ | 59 | 154 | 10.62 | 19.86 |
| 1-Borneol | $C_{10}H_{18}O$ | 95 | 154 | 2.18 | 20.62 |
| α -Copaene | $C_{15}H_{24}$ | 119 | 204 | 0.18 | 29 |
| β -Bourmene | $C_{15}H_{24}$ | 81 | 204 | 0.12 | 29.6 |
| Trans- β -Caryophyllene | $C_{15}H_{24}$ | 41 | 204 | 8.11 | 31.78 |
| Trans- β -Caryophyllene Isomer | $C_{15}H_{24}$ | 41 | 204 | 0.97 | 32.94 |
| α -Humulene | $C_{15}H_{24}$ | 93 | 204 | 2.65 | 33.73 |
| Ledene | $C_{15}H_{24}$ | 105 | 204 | 0.38 | 36.17 |
| Cadinene Isomer | $C_{15}H_{24}$ | 159 | 204 | 0.83 | 37.45 |

٢- الدور التثبيطي للزيت الطيار

ومن الأهداف الرئيسية في هذه الدراسة هو الكشف عن الدور التثبيطي للزيت الطيار لنبات المرمية *S. fruticosa* ضد الفعل السمي والتطفري لعقار السايكوفوسفومايد بجرعته التطهيرية والتي تبلغ ٧ ميكروجرام/مل ولأجل الوصول الى تفسير معقول لهذا الدور أجريت معاملتين تمثلت باستخدام الزيت الطيار قبل وبعد المطفر حيث أن عملية تعاقب أعطاء المثبط بالنسبة للمطفر له تأثير واضح فمثلا بعض الفينولات الصناعية تلعب دورا كعامل مضاد للأكسدة والسرطان عند إعطائها قبل المطفر ولكنها تعزز السرطان عند إعطائها بعد المطفر، كما أن إجراء مثل هذا التعاقب يساعدنا في الوصول الى تفسير معقول للميكانيكية التي تعمل من خلالها المثبطات وبالتحديد المرحلة التي تعترض بها عملية التطهير والتسرطن، حيث أن وقت أعطاء المثبط بالنسبة للمطفر يكون بالاعتماد على المرحلة التي من خلالها تمارس هذه المثبطات دورها (Alekperov, 1982 ; Alekperov, 1984).

وعند استعراض نتائج الأوبديا للفطر *Coprinus cinereus* المعاملة بالزيت الطيار لنبات المرمية يلاحظ أن المعاملة الأولى (قبل استخدام المطفر) والمعاملة الثانية (بعد استخدام المطفر) لم تؤدي إلى رفع الحيوية في أي تركيز من التراكيز بل على العكس سجلت كلا المعاملتين تأثير سمي تعاوني مع المطفر لتساهم في خفض الحيوية إلى ٣٦,٦٢% عند التركيز ٥٠ ميكروليتر/مل للمعاملة الأولى والى ٤٠,٤١,٣١,٢٥% للتركيزين ٤٠، ٥٠ ميكروليتر/مل على التوالي للمعاملة الثانية ويفرق معنوي ($P > 0.01$) عن حيوية الأوبديا عند استخدام المطفر بدون الزيت في السيطرة الموجبة بعد أن سجلت ٥٦,٠٣% في المعاملة الأولى و٥٨,١٤% للمعاملة الثانية الشكل (٢). وعند المقارنة بين سمية المعاملتين في التراكيز العالية سجلت المعاملة الثانية سمية أعلى مقارنة بالأولى ويفرق معنوي ($P > 0.05$).

حيث أن التعامل مع المستخلصات النباتية سواء كانت طيبة أو غذائية تحتاج إلى الانتباه الشديد لأنها قد تحتوي على تراكيز مرتفعة من بعض العناصر والمركبات مما يظهر فعاليتها السلبية فمثلا حامض الأسكوريك يثبط تكوين بعض المطفرات التي يدخل النتروجين في تركيبها ولكنه يجعل تكوين مركبات أخرى مطفرة كما أن التركيز العالي الفاتيكوفيرول والفينول يستحث سرطان المعدة (Ramel et al., 1986 ; Deflora and Ramel, 1988).

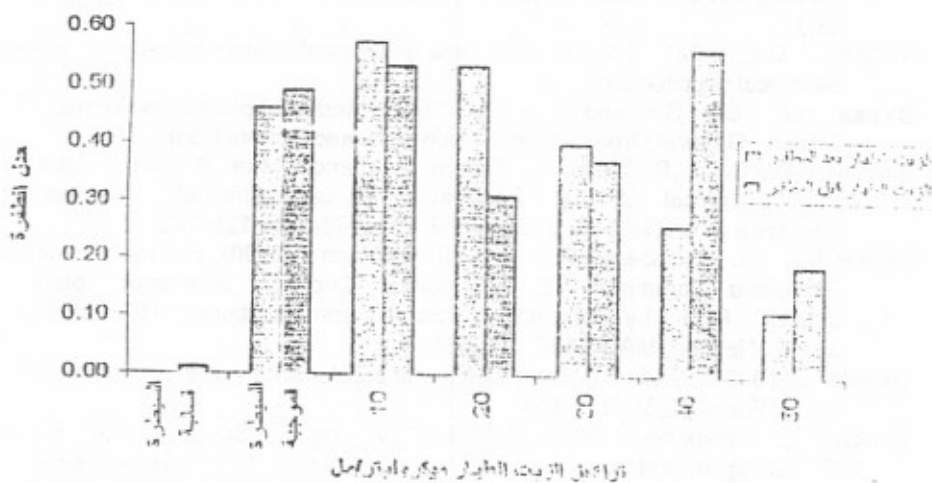


شكل (2) التداخل بين الزيت الطيار لنبات المرمية والمطفر سايكوفوسفومايد-الحيوية %

فعلی الرغم من انخفاض لمركب Thujone بنوعيه alpha و beta في هذا النبات كمرکب رئيسي سام إلا أن هذا لا يعني خلو النبات من مركبات سمية أخرى حتى وإن كانت أقل فعالية والتي يظهر فعلها من خلال زيادة التركيز مثل مركبي 1,8-Cineol ، Camphor حيث أشارت الكثير من الدراسات (Sivropoulou et al., 1997 ; Pitarokili et al., 2003) الى سمية هذين المركبين في زيت هذا النوع من خلال فعلها في قتل الإحياء الدقيقة كالفيروسات والبكتريا والفطريات وخلايا اللبائن مثل خلايا الـ Vero في كلية القروء الخضراء الإفريقية.

كذلك أكد Lazutka وآخرون (2001) على أن التراكيز العالية للزيوت الطيارة لنباتات النعناع *Mentha xpiperita* والكمون *Anethum graveolens* والصنوبر *Pinus slyrestris* تستحث التشوهات الكروموسومية بأنواعها المختلفة والتبادل الكروماتيدي الشقيقي في الخلايا الجسمية لحشرة الدروسوفيلا وخلايا الدم اللمفاوية بأسلوب معتمد على الجرعة بالإضافة الى التسمم الخلوي في النوع الأخير من الخلايا على العكس من التراكيز المعتدلة من هذه الزيوت والتي تمتلك تأثيرات مضادة للتطفر بصورة مماثلة لهذه الدراسة ، ومن ثم تتفق نتائج هذه الدراسة مع ما أشار إليه Blagojevic و Vujosevic (2004) على أن التراكيز العالية للزيت الطيار لنبات المرمية النوع *S. officinalis* قد سبب تأثيرات سمية تعاونية مع المطفر Mitomycin-C (MMC) عند إعطائها للفئران البيضاء وخصوصاً عند الجرعة 100 ميكروليتر/كغم من وزن الجسم من خلال زيادة التشوهات الكروموسومية في خلايا نخاع العظم على الرغم من أن التراكيز المعتدلة 25 و 50 ميكروليتر/كغم تظهر فعالية مضادة للتطفر من خلال خفضها لمثل هذه التشوهات بعد استحثاثها بالمطفر وهذا ما أظهرته نتائج هذه الدراسة والخاصة بمعدل الطفرة في جين الـ HGPRT في أوبيا الفطر .

ويلاحظ من الشكل (3) كفاءة التراكيزين 20، 30 ميكروليتر/مل في خفض معدل الطفرة الى 0.31 ، 0.37 على التوالي ويفرق معنوي ($P > 0.005$) عن السيطرة الموجبة والذي بلغ 0.49 في حين سجل التركيز 40 ميكروليتر/مل فعل تعاوني مع المطفر في رفع معدل الطفرة من جديد بصورة مقاربة للسيطرة الموجبة ليصل الى 0.56 . في حين أظهرت نتائج المعاملة الثانية كفاءة التركيز 30 ميكروليتر/مل في خفض معدل الطفرة الى 0.40 ويفرق معنوي ($P > 0.005$) عن السيطرة الموجبة والذي بلغ 0.46 . وعند المقارنة بين كفاءة المعاملتين أظهرت المعاملة الأولى فعلاً تثبيطياً مقارنةً بالثانية ويفرق معنوي ($P > 0.005$) ، وعلى الرغم من انخفاض معدل الطفرة للتركيز الأخير في المعاملة الأولى والتراكيزين الأخيرين في المعاملة الثانية ويفرق معنوي ($P > 0.001$) عن السيطرة الموجبة إلا أن هذا لا يعتبر فعلاً تثبيطياً يبدية الزيت الطيار اتجاه المطفر ساينكولوفوسفومايد كونه ترافق مع انخفاض الحيوية تحت مستوى 50% بالمقارنة مع الشكل (2) الذي تم لتطرق إليه سابقاً.



شكل (3) المقارنة بين الزيوت الطيارة لنبات المرمية والمطفر ساينكولوفوسفومايد بمعدل الطفرة

أن النشاط التثبيطي المضاد للتطفر الذي يبدیه الزيت الطیار لنبات المریمیة *fruticosa* S. سجل لأول مرة وهو بذلك یمثل بنشاطه زیوت طیارة أخرى تناولتها دراسات سابقة كالتدراسة التي أجريت من قبل Hastak وآخرون (1997) التي توصل فيها الى كفاءة الزيت الطیار لنبات الكرکم *Curcuma longa* في التقلیل من التشوهات الكروموسومية من نوع النریات الدقیقة *Micronucleus* في خلايا الدم اللمفاویة للإنسان بعد استحثاتها بالمطر *benzo(a) pyrene*. في حين أشار Hiramatsu (2004) في نفس هذا المجال الى امتلاك الزيت الطیار لبعض الأعشاب الطیبة المستخدمة في الطب الشعبي التقليدي الياباني وخصوصاً الشیخ *Artemisia lactiflora* وعرق السوس *Glycyrrhiza glabra* فعالية تثبیطه اتجاه المطفر *Benzo(a) pyrene* عند إجراء اختبار أمیز وباستخدام السلالتین TA100 و TA98 من بكتريا السالمونیلا وهذا الاختبار مماثل للاختبار محل الدراسة كونه يعتمد على الكشف عن معدل الطفرة الجینیة في الكائنات الدقیقة .

أن النشاط التثبيطي الذي يبدیه الزيت الطیار لنبات *fruticosa* S. اتجاه المطفر بكل المعاملتين يساعد في التفسیر المنطقي للميكانيكية التي تعمل بها المركبات الكیمیائیة الفعالة في الزيت الطیار وعلیه یمكن تصنیف هذا الزيت ضمن المثبطات التي تعمل داخل الخلية فمعد استخدامه قبل المطفر یمثل عملی غلق المواقع الحساسة في الـDNA عن طريق الألتصاق بها ومنع المطفر من الأرتباط معها وهذه الميكانيكية تتوافق بشكل أكبر مع طبیعة المركبات الموجودة في الزيت الطیار من خلال كفاءة المعاملة الأولى في التثبيط مقارنة بالثانیة والتي تمثلت باستخدام الزيت الطیار بعد المطفر والتي يظهر نشاطها من خلال حثها لأنظمة الإصلاح في الخلية لإصلاح التلف الوراثي بعد حدوثه على الرغم من ضعف هذه الميكانيكية مقارنة بالأولى. كما أن الزيت الطیار بنشاطه وميكانيكته هذا يتفق مع التصنیف العام والذي یمسح بتنظیم عند كبر من العناصر والمركبات التي تؤدي بدورها الى النهاية البيولوجية نفسها وهي منع الطفرة والوقاية من السرطان (Kada et al., 1982 ; Deflora and Ramel, 1988) .

المراجع

- Alekperov, U. (1982). Antimutagens and the problem of controlling the action of environmental mutagens .In: Sugimura, T.;Kondo,S. and Takebe ,H.(Eds.). Environmental, mutagens and carcinogens .Liss .,New York : 361-368.
- Alekperov, V. (1984) . Antimutagenesis : theoretical and practical aspects . Nauka , Moscow : 120 pp.
- AL-Saadi , M.H. (1997). Inhibition of mutagenic activity of some chemical carcinogens by AL-Zahdi date extraction . M.Sc. Thesis , Baghdad univ. , Iraq .
- Anderson , G.E. (1971). The life history and genetics of *Coprinus lagopus* . Harris Biological supplies Ltd .
- Balbaa , S.I. , Hilal , S.H. and A.Y., Zaki (1981). Medicinal plant constituents, 3rd. Edition , General Organisation for University and School Books.
- Baricevic ,D., Sosa ,S., Della ,R., Tubora ,A., Simonovska ,B. and A.,Zpancic .(2001). Topical anti-inflammatory activity of *salvia officinalis* L. leaves the relevance of ursolic acid. J. Ethnopharmacol 75(2-3): 125-132.
- Blumenthal , M. , Goldberg , A. and J., Brinckmann . (2000). Herbal Medicine : Expanded Commission E monographs. Copyright American Botanical council . Publ . by Integrative medicine communications , 1029 chestnut street , Newton, MAO 2464. 330-334.
- Daniela ,T.(1993). *Salvia officinalis* Botanic characteristics , use and cultivation . cesk . Farm .42(3) : 111-116.
- Dauksas ,E. Venskutons ,P.R., Povilaityte ,V. and B., Sivik . (2001). Rapid Screening of antioxidant activity of sage (*salvia officinalis* L.) extracts obtained by supercritical carbon dioxide at different e:t action conditions ; Nahrung . 45(5) : 338-341.

- Deflora, S. and Ramel, C. (1988). Mechanisms of mutagenesis and carcinogenesis classification and overview. *Mutat. Res.*, 202: 285-306.
- Evandri, M.G., Battinelli, L., Daniele, C., Mastrangelo, S., Bolle, P. and G., Mazzanti. (2005). The antimutagenic activity of *Lavandula angustifolia* (Lavender) essential oil in the bacterial reverse mutation assay. *Food Chem. Toxicol.*
- Fabiani, R., De Batolomeo, A., Rosignoli, P., Servili, M., Montedoro, G.F. and G., Morozzi. (2002). Cancer chemoprevention by hydroxytyrosol isolated from virgin olive oil through G1 Cell Cycle arrest and apoptosis. *Eur. J. Cancer. Prev.* 11 (4): 351-358
- Hastak, K., Lubri, N., Jakhi, S.D., Moer, C., John, A. and S.D., Ghaisas. (1997). Effect of turmeric oil and turmeric oleoresin on cytogenetic in patients suffering from oral Submucous fibrosis. *Cancer. Lett.* (2): 265-269.
- Hernandez-Ceruelos, A., Madrigal-Bujaidar, E. and C., de la Cruz. (2004). Inhibitory effect of chamomile essential oil on the sister chromatid exchanges induced by daunorubicin and methyl methanesulfonate in mouse bone marrow. *Toxicol. Lett.* 135 (1-2): 103-110.
- Hiramatsu, N., Xiufen, W., Takechi, R., Itoh, Y., Mamo, J. and S., Pal. (2004). Antimutagenicity of Japanese traditional herbs, gennoshoko, yomogi, senburi and iwa-tobacco. *Biofactors.* 22(1-4): 123-125.
- Jafri, S.M.S.H. and El-Gadi, A. (1985). Flora of Libya. Department of Botany, Al-Fateh Univ., Tripoli. 25-144.
- Kada, T., Inoue, T. and M., Namiki. (1982). Environmental desmutagens and antimutagens. In: Klekowski, E.J. (Ed.). *Environmental Mutagenesis and Plant Biology*. Praeger, New York: 137-151.
- Lazutka, J.R., Mierauskiene, J., Slapsyte, G. and V., Dedonyte. (2001). Genotoxicity of dill (*Anethum graveolens*), peppermint (*Mentha x piperita*) and pine (*Pinus silyrestris*) essential oils in human lymphocytes and *Drosophila melanogaster*. *Food Chem. Toxicol.* 39 (5): 485-492.
- Lima, S.R., Junior, V.F., Christo, H.B., Pinto, A.C. and P.D., Fernandes. (2003). In vivo and in vitro studies on the anticancer activity of *Copaifera multijuga* Hayne and its fractions. *Phytother. Res.* 17 (9): 1048-1053.
- Mantle, D., Pinnering, A.T. and E.K., Perry. (2000). Medicinal plant extracts for the treatment of dementia: A review of their pharmacology, efficacy and tolerability. *Chin. Drugs.* 13(3): 201-213.
- Moor, D. (1968). The effect of 2-deoxy-D-glucose on the growth and respiration of *Coprinus lagopus*. *J. Gen. Microbiol.*, 52:433-439.
- Pitarokili, D., Tzakou, O., Loukis, A. and C., Harvala. (2003). Volatile metabolites from *Salvia fruticosa* as antifungal agent soil borne pathogens. *J. Agric. Food Chem.* 51(11): 3294-3301.
- Ramel, C.; Alekperov, V.K.; Ames, B.N.; Kada, T. and L.W., Wattenberg. (1986). Inhibitors of mutagenesis and their relevance to carcinogenesis. Report ICPEMC expert group on antimutagens and desmutagens ICPEMC Publ. No. 12. *Mutat. Res.*, 168: 47-65.
- Sivropoulou, A., Nikoilaou, C., Papanikolaou, E., Kokkini, S., Lanaras, T. and M., Aresnakis. (1997). Antimicrobial, cytotoxic, and antiviral activities of *salvia fruticosa* essential oil. *J. Agric. Food Chem.* 45(8): 3197-3201.

- Sokovic ,M.,Tzakou, O., pitarokili ,D. and M., couladis . (2002). Antifungal activities of selected aromatic plants growing wild Greece. *Nahrung* .46 (5) : 317-320 .
- Sylvester , M., Legault ,J., Dufour ,D .and A., Pichette . (2005). Chemical composition and anticancer activity of leaf essential oil of *Myrica gale* L . *phyto medicine* . 12 (4) : 299-304.
- Vekiari , S.A. , Orcopoulo , V. , Tzia, C. and C.D., thomopoulos . (1993). Oregano flavonoids as lipid antioxidants. *JAOCS*. 70(5): 483-487.
- Villasenor , I .M., and Domingo , A.P.(2000) .Anticarcinogenicity potential of spinasterol isolated form Squash flowers. *Teratog . Carcinog Mutagen* .20 (3) :99-105 .
- Villasenor ,I.M., Echegoyen ,D.E. and J.S., Angelada.(2002).A new antimutagen from *Mentha cordifolia* Opiz. *Mutat.Res*.515(1-2):141-146.
- Vujosevic ,M. and Blagojevic ,J.(2004). Antimutagenic effects of extracts from sage (*salvia officinalis*) mammalian system *in vivo* . *Acta . vet . Hung* .52(4) : 439-443.
- Whong ,W.L. (1979). Effect of N2 on the mutagenic and lethal activities of Icr-170 *Neurospora crassa*. *Mutat. Res*. 60: 301-312

EXTRACTION AND IDENTIFICATION OF VOLATILE OIL OF *Salvia fruticosa* AND ITS ANTIMUTAGENIC ACTIVITY USING HGPRT TEST IN OIDIA OF *Coprinus cinereus*

Benkhayal, F. A.*; M. H. Al-Saadi ** and Hamida M. Al-Sanousi ***

*** Department of Food Science and Technology, College of Agriculture, University of Omar EL- Mukhtar, Libya**

**** Faculty of Pharmacy , University of Omar EL- Mukhtar, Libya**

*****Department of Botany , College of Science, University of Omar EL- Mukhtar, Libya**

ABSTRACT

This study was conducted in an attempt to study the antimutagenic effect of volatile oil of *Salvia fruticosa* plant in HGPRT gene of the fungus *Coprinus cinereus*. On wet weight basis, the leaves of the plant contained 0.7% volatile oil which was yellow in color and had aromatic odour. The oil was characterized using TLC and GC-MS. The latter showed the presence of twenty three components, ten of them were found in high percent (1,8-Cineole , 1,8-Cineol Isomer , Camphor , Trans- β -Caryophyllene , α -Pinene , β -Myrcene , Linalol , α -Terpineol, α -Terpineol isomer). Five different concentration were tested for their antimutagenic effect against the cyclophosphamid (CP) drug at the mutagenic dose (7 μ g/ml). The results indicating that the volatile oil was ineffective in preventing the toxic effect of the mutagenic drug. Further more, the tow treatment (before and after mutagenic drug application) showed synergistic toxic effect on *Coprinus cinereus* oidia particularly at the high concentration (50 μ l/ml) before mutagenic drug application and tow concentration (40 and 50 μ l/ml) after mutagenic drug application. On other hand, the lower concentration 20 and 30 μ l/ml showed a significant increase in the protective effect of mutagenic level in HGPRT gene, in both treatment before and after the mutagenic drug application, it could be possible that the use of volatile oil of *Salvia fruticosa* plant at moderate concentration more effective in preventing mutagenicity