



بسم الله وبعد: تم الرفع بحمد الله من طرف
بن عيسى قرمزي متخرج من جامعة المدينة

تخصص: إعلام آلي
التخصص الثاني: حفظ التراث بنفس الجامعة

1983/08/28 بالمدية - الجزائر -

الجنسية الجزائر وليس لي وطن فأنا مسلم

للتواصل **طلب المذكرات** مجاناً وبدون مقابل

هاتف : +213(0)771.08.79.69

بريد الإلكتروني: benaissa.inf@gmail.com

benaissa.inf@hotmail.com :MSN

[فيس بوك:](http://www.facebook.com/benaissa.inf) http://www.facebook.com/benaissa.inf

سكايب: benaissa20082

دعوة صالحة بظهور الغيب فربما يصلك ملفي وأنا في التراب
أن يغفو عنا وأن يدخلنا جنته وأن يرزقنا الإخلاص في القول والعمل..

ملاحظة: أي طالب أو باحث يضئ نسخة لصق لكتاب المذكورة ثم يزعم أن المذكورة له
فحسينا الله وسوسوف يسأل يوم القيمة وما هدفنا إلا النفع حيث كنا لا أنه نتبني أعمال
الغير والله الموفق وهو نعم المولى ونعم الوكيل....

لا تنسوا الصلاة على النبي صلوا الله عليه وسلم
صلوا على النبي - سبحانه الله وبحمدك سبحانه الله العظيم -

بن عيسى قرمزي 2013

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 العلوم
تخصص تحاليل فيزيوكيميائية و كيمياء عضوية
تحت عنوان:

فصل و تحديد نواتج الأيض الثنوي لنسبة

لطور خلات الإيثيل *Ononis angustissima*. (Fabaceae)

تقديم الطالب : مزراق عبدالرحمن
تحت إشراف الدكتور : بوهروم محمد

لجنة المناقشة:

رئيسة	أستاذة بجامعة منتوري قسنطينة	فضيلة بن عياش	الدكتورة
مقررا	أستاذ محاضر بجامعة منتوري قسنطينة	محمد بوهروم	الدكتور
متحنا	أستاذ بجامعة منتوري قسنطينة	سمير بن عياش	الدكتور
متحنا	أستاذ محاضر بجامعة منتوري قسنطينة	نور الدين بغيجة	الدكتور
متحنا	أستاذ محاضر بجامعة منتوري قسنطينة	لحسن زعير	الدكتور

الإهاداء

إلى من كان خلقه القرآن ، سيدني وحبيبي وقرة عيني ،

"رسول الله محمد صلى الله عليه وسلم"

إلى الذين أخذوا بيدي ووفرالي سبيل التعلم وكانوا لي الوجه الطافح حبا وحنانا،

"والدائي الكريمين"

إلى من تتلمذت على أياديهم، وإلى من أمدوني بنصائحهم، وتوجيهاتهم،

"أساتذتي"

إلى من كانوا لي حشدا لهمتي كلما رأوا ضجرا أو توأن مني في بحثي ،

"أخوتي"

إلى كل أفراد دفعتي دون إستثناء ،

و إلى السيد أحمد عبد الرحيم يحياوي ،

إلى كل هؤلاء أهدي ثمرة هذا الجهد المتواضع .

تشكرات

الحمد لله الذي علم بالقلم، علم الإنسان ما لم يعلم، و الصلاة و السلام على معلم البشر، و على الله و صحبه أجمعين.

أولا و قبل كل شيء أتقدم بأسمى عبارات الشكر و الامتنان و التقدير إلى من يعجز لساني عن إيجاد العبارات المناسبة لشكره، إلى من سدد خطاي و أنار طريقي، إلى واهبي الحياة، إلى ربى، رب العزة جل جلاله.

أتقدم بالشكر و الثناء و العرفان للأستاذ سمير بن عياش على التوجيهات و النصائح التي قدمها إلى خلال كل مراحل إنجاز هذا العمل الذي تم بمخبر " تثمين الثروات الطبيعية ذات الأصل النباتي واصطناع الجزيئات الفعالة ببیولوجیا " بقسم الكيمياء جامعة منتوري قسنطينة .

كما أتقدم بتشكراتي الخالصة للسيدة الغالية فضيلة بن عياش أستاذة بجامعة منتوري على تفضلها بقبول رئاسة لجنة مناقشة هذه الرسالة التي لم تدخل على بتوجيهاتها و نصائحها القيمة و الثمينة طوال مراحل إنجازنا لهذا العمل وخاصة في تحديد بنى المركبات المقصولة.

و أتقدم بالشكر الجزيل إلى الأستاذ الغالي بوهروم محمد ، الذي لم يدخل على بتوجيهاته و نصائحه القيمة و الثمينة طوال مراحل إنجازنا لهذا العمل.

كذلك أتوجه بشكري إلى الأستاذ بغيجة نورالدين و الأستاذ زعير لحسن على قبولهما المشاركة في لجنة المناقشة.

كما أتقدم بالشكر الخالص إلى جميع أفراد مخبرنا على ما قدموه لي من نصائح و مساعدات، خاصة بلوم زهية ، وهيبة بن عيسى ، صغيري رمضان ، دون أن أنسى الذين اعتبرهم بمثابة أخوتي و أخواتي الأعزاء أفراد دفعتي محمد، سهام، رضوان، فيروز، لبيب مجد، عمار، سمير، فريد، سيف الدين، حنان، لويزة و أتمنى لهم جميعا كل التوفيق و النجاح.

كما لا أنسى كل من ساعدني من قريب أو بعيد.

الفهرس

1	المقدمة
4	المراجع

الفصل الأول: المركبات الفلافونيدية

6	I – الفلافونيدات
7	II – الاصطناع الحيوي للفلافونيدات
7	II-1- طريق الشيكيميك
10	II-2- طريق الخلات
10	II-3- طريق الشالكون
13	III- الاصطناع المخبري
13	III- 1 - تصنيع الشالكون
14	III- 2- تصنيع ثنائي هيدرو شالكون
15	III- 3- تصنيع الفلافونول والأورون
15	III- 4- تصنيع الأورون
16	IV – تثبيت المجموعات الإستبدالية على الهيكل الفلافونيدي
16	IV-1- تثبيت مجموعة الهيدروكسيل
16	IV-2- تثبيت مجموعة الميثيل
18	IV-3- تثبيت السكريات
19	V – أقسام الفلافونيدات
24	VI – أهمية الفلافونيدات
24	VI-1- دورها الفيسيولوجي
24	VI-2 دورها البيولوجي و العلاجي
25	VII- خواص الفلافونيدات المضادة للأكسدة
27	VIII- الفلافونيدات المعزولة من الجنس <i>Ononis</i>
33	المراجع

الفصل الثاني: طرق دراسة المركبات الفلافونيدية

37.....	I – عملية الإستخلاص.....
40.....	II – طرق الفصل.....
40.....	II – 1- كروماتوغرافيا العمود(CC).....
41.....	II – 2- كروماتوغرافيا الورقة التحضيرية (CP).....
42.....	II – 3- كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة(CCM).....
45.....	II – 4 - كروماتوغرافية نظام السائل عالي الأداء(HPLC).....
45.....	III – التنقية.....
45.....	III – 1 - التنقية على عمود من متعدد الأميد ₆ SC ₆
45.....	III – 2 - التنقية على عمود من السيفاداكس.....
45.....	IV- التحديد البنوي للفلافونيدات.....
45.....	IV-1- الخواص الكروماتوغرافية.....
45.....	IV-1-1- معامل الانحباس R _f
48.....	IV-1-2- اللون الإستشعاعي.....
48.....	IV-2 - طرق التحليل الفيزيوكيميائية.....
48.....	IV-2-1- مطيافية الأشعة فوق البنفسجية UV.....
48.....	IV-2-2- أ. مطيافية الأشعة فوق البنفسجية UV للشالكونات و الاورونات.....
49.....	IV-2-2-1- طيف الامتصاص في الوسط الميثانولي.....
52.....	IV-2-2-2- أ-2- طيف الامتصاص في وجود NaOMe أو NaOH.....
52.....	IV-2-2-3- أ-3- طيف الامتصاص في وجود NaOAc.....
52.....	IV-2-2-4- أ-4- طيف الامتصاص في وجود NaOAc +H ₃ BO ₃
54.....	IV-2-2-5- أ-5- طيف الامتصاص في وجود AlCl ₃ +HCl و AlCl ₃
58.....	IV-2-2- مطيافية الرنين النووي المغناطيسي RMN.....
58.....	IV-2-2-1- أ- مطيافية الرنين النووي المغناطيسي ¹ H-RMN.....
61.....	IV-2-2-2- ب- مطيافية الرنين النووي المغناطيسي ¹³ C-RM.....
63.....	IV-2-2-3- مطيافية الكتلة.....

63.....	IV-3-2-أ- تقنية القذف الإلكتروني (EI).....
68.....	IV-3-2-ب- تقنية القذف السريع بالذرات (F.A.B).....
68.....	IV-3-2-ج- تقنية الرش الإلكتروني.....
68.....	V-الإماهة الحمضية.....
69.....	V-1-الطريقة العملية.....
70.....	V-2-تحضير العينة.....
71.....	المراجع.....

الفصل الثالث: الدراسة النباتية و الكيميائية للنبة

74.....	I – الدراسة النباتية للنبة.....
74.....	I – 1- المادة النباتية.....
74.....	I – 2- وصف النبتة.....
75.....	I – 3- الوضع ضمن التصنيف النباتي
75.....	II-الدراسة الكيميائية للنبة.....
75.....	II – 1- استخلاص النبتة.....
78.....	II – 2- الفصل و التقنية
82.....	II – 3- معالجة الكسور المتحصل عليها

الفصل الرابع : النتائج والمناقشة

85.....	I- التحليل البنوي للمركب F-2.....
96.....	II- التحليل البنوي للمركب F9-1.....
105.....	III- التحليل البنوي للمركب F9-2.....
115	IV- التحليل البنوي للمركب F-C1.....
129.....	الخاتمة.....
.....	الملخص.....

المقدمة :

من المشاهد في واقعنا اليومي زيادة اهتمام الناس بالطب والعلاج الطبيعي، والتداوي بالأغذية الطبيعية والأعشاب والنباتات الطبية والوصفات الشعبية المجربة من أهل الخبرة .

قدימה كانت تستعمل الأعشاب كمصدر رئيسي في معظم العقاقير، [2,1] فملكة النبات تزود الطب بصفة مستمرة و تستعمل في شكلها الخام على شكل شايات، شراب منقوع، مراهم، دهان أو مساحيق. ويعود ظهور طب الأعشاب إلى حوالي 60000 سنة حيث اكتشف سنة (1960) قبر في مغارة شمال العراق [3]، إذ أسفرت التحاليل المخبرية على التربة المحيطة بالهيكل العظمي على وجود حبوب طلع لثمانية نباتات سبعة منها طبية لا تزال تستعمل في كل أنحاء العالم. [4]

مع تطور الكيمياء و الطب المعاصر أعتمد على التداوي بالعقاقير والأدوية المصنعة [5] و قد اعتقد الكثيرون أن هذه الأدوية المصنعة سوف تحل محل النباتات الطبية المستعملة في الطب والطب الشعبي، وكان من المتوقع أن يتراجع المرض أمام هذه الثورة الكاسحة في علم العقاقير ، لكن الذي حدث هو العكس تماما ، فقد عرف الإنسان الحديث أمراضًا لم تكن معروفة أو منتشرة من قبل ، بل دخل عصر الأمراض المزمنة ، ويرجع ذلك إلى التقدم الرهيب في علم الكيمياء العضوية التي أدخلت مواد كيميائية في جميع ميادين الحياة ، ولوثت بيئه الإنسان ، وبالتالي أثرت على صحته وقوته ، ومناعته في مقاومة الأمراض ، كذلك فان الأدوية المصنعة ما زال الكثير منها يفتقر إلى معلومات أوفى ، وما زال البحث العلمي يحمل لنا الكثير من الآثار الجانبية الضارة لبعض الأدوية المصنعة ، إما بسبب نقصان المعرفة عنها وإما لأنها مواد كيميائية مركزة ، تم تحضيرها في المعمل تحت ظروف تفاعلات كيميائية قاسية ، بينما أبت حكمة الخالق عز وجل إلا أن تجعل هذه المواد الفاعلة في النباتات بتركيزات مخفضة سهلة ، يمكن للجسم البشري التفاعل معها برفق في صورتها الطبيعية.

و ثبت أن استخدام الأدوية الصناعية قد يسبب آثارا جانبية ضارة، كما أوصت المؤتمرات الدولية بالعودة إلى الطبيعة أي إلى النباتات الطبية والاهتمام بها بصفتها مصدر آمن لصناعة الأدوية. ولقد قال أبو قرات منذ 4500 عام (ليكن غذاؤك دواعك ، وعالجو كل مريض بنبات أرضه ، فهي أجلب لشفائه).

لدى الأقطار العربية (الإتساع رقعتها واعتدال جوها) ثروة طبيعية وأخرى اقتصادية هائلة من الأعشاب الطبية والمعطرية ، استخدمها قدماء المصريين والعرب من قديم الزمان ، ويشهد على ذلك ما دونه المصريون في بردياتهم ، والعرب في مذكراتهم وموسوعاتهم عن النباتات الطبية ، وكذلك ما تحويه أسواق العطارين من الأعشاب والثمار والبذور التي يستخدمها العامة في علاج أمراضهم ، وما يزال تجار العطارة يستخدمون موسوعة ابن سيناء وغيرها من كتب علماء العرب لعلاج المرضى الذين ما يزالون يؤمنون بالعطارة وذخيرته.

ولا يتسع المجال هنا لذكر فضل المصريين القدماء والعرب على الطب والعقاقير والتداوي بها ، والمصريون أول من استخدم زيت الحلبة لإزالة تجاعيد الوجه ، وزيت الخروع لعلاج الإمساك ، ودهانا للشعر ، وأول من استخدم الخشasha لعلاج التهاب الأمعاء ، وتسكين الآلام ، والنعناع والمر لعلاج القروح والالتهابات الجلدية والاضطرابات المغوية وقشر الرمان لطرد الديدان والحنظل لعلاج الإسهال وطرد الديدان .

من هنا وقع اختيارنا على العائلة البقولية لدراستها إذ تعتبر من أرقى العائلات النباتية حيث أنها تضم ما يقارب 700 جنس و 1700 نوع. لها أهمية اقتصادية كبيرة حيث تعتبر ثالث أكبر عائلة زهرية غنية بالفلافونويات . و من أشهر أنواعها نباتات السنط و السلم و اللبج و السنامكي و الفول و البازلا و الحمص و عرق السوس الخ . وهي تمثل عدد كبير من الأجناس ذكر منها جنس *Acacia* , *Alibizia* , *Bauhinia* , *Ceratonia* , *Cercis* , *Colivillea* , *Erythrina* , *Gliricidia* , *Labumum* , *Maackia* , *Ougeinia* , *Ononis* ,

نركز اهتمامنا في هذا البحث على فصيلة البقوليات (*Fabaceae*) الذي يضم الجنس *ononis* والذي يشتهر بالمركبات الفلافونيدية . يبدو أن الفلافونيدات لها دوراً مهماً في التداوي من أمراض القلب والأوردة، يمكن أن تتفاعل مع الكثير من أنواع المتفاعلات الأكسجينية. [6,7]

تعتبر الفلافونيدات مركبات فعالة ضد السرطان و الضغط و غيرها، من جهة و تعتبر هذه عائلة *Fabaceae* غنية بمثل هذه المركبات . و مالدرسة السابقة لها لدليل على ذلك بحيث أربع فلافونات قد فصلت منها في هذا المخبر" مخبر تثمين الثروات الطبيعية ذات الأصل النباتي واصطناع المركبات الفعالة بيولوجيا " بقسم الكيمياء جامعة منتوري فلسطينية [8].

و قد تم تقسيم هذه الرسالة إلى أربعة فصول و خاتمة:

- في الفصل الأول تمت فيه دراسة المركبات الفلافونيدية.
- في الفصل الثاني تمت فيه دراسة طرق فصل و دراسة المركبات الفلافونيدية.
- في الفصل الثالث تمت فيه الدراسة النباتية والكميائية للنبتة.
- في الفصل الرابع وضعت فيه النتائج المتحصل عليها متبرعة بتحديد الصيغ البنوية للمركبات المفصولة بإستعمال الطرق الطيفية (UV, RMN)
- وأخيرا الخاتمة: قيمنا فيه نتائج هذا البحث.

المراجع

- [1] Cooper, E. (2004). Evid. based complement altern. med.1, 215-217.
- [2] Tsao, G. C. I., Zeltzer, L. K. (2005). Evid. based complement altern med.2, 149-159.
- [3] Solecki, R., Shanidar, I.V. (1975). A Neanderthal flower burial in northern Iraq, Science, 190, 880-881.
- [4] Bensky, D., Gamble, A. (1993). Chinese herbal medicine, *materia medica*, revised edition, Seattle, W.A. Eastland press, Inc. 13-17.
- [5] Farnsworth, N. R., Morris, R.W. (1976). Am. J. pharm. Sci. support public health. 148, 46-52.
- [6] Remesy, C., Manach, C., Demigne, C., Texier, O., Regerat, F. (1998), « Polyphe nols 96», Edition INRA, Paris, 251-265.
- [7] Erlund, I. (2004). Nutrition Research, 24, 851–874.
- [8] Bouheroum, M., Zaiter, L., Benayache, S., Benayache, F., Bermejo, J. B., Leon, F., Garcia, V. (2009). Chemistry of Natural Compounds, 45, 6.

الأصل الأول

المركبات الفلافونويدية

I – الفلافونيدات:

• تعريفها:

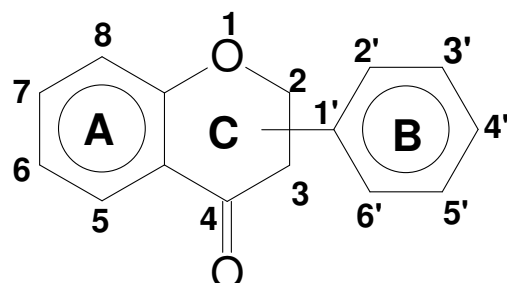
هي عبارة عن مركبات طبيعية من ناتج الأيض الثانوي، و هي صبغات نباتية تتواجد في مختلف أجزاء النبتة (جذور، أوراق، أزهار).

أشتق إسمها من *flavus* التي تعني أصفر في اللاتينية، وهو المصطلح العام لمجموعة كبيرة من المركبات الفينولية التي عرفت لأول مرة من قبل العالم "Albert Szent-györgyi" و الذي صنفها على أساس أنها فيتامين P [1] ، حيث تتواجد بتراتيز عالية في القسم الهوائي للنبات. توجد في معظم الأصناف النباتية خاصة الراقية منها، و هي واسعة الانتشار عند كاسيات البذور، متوسطة الحضور عند عاريات البذور و شبه منعدمة عند الطحالب[2] كما وجدت عند الحزازيات[3]، كذلك عند نباتات أحادية الفلقة، و تعتبر كأداة تشخيصية لذوات الفلافونيدات[2].

كما تتواجد على مستوى الخلية النباتية في صورة إيتروزيدات دواية في الماء متمركزة في حويصلة الخلية أما الفلافونيدات التي تحل في المذيبات غير القطبية (كالفلافونيدات عديدة الميتوكسيل) فتتواجد في سيتوبلازم الخلية [4] ، و تتوسط الفلافونيدات حالة وجودها في صورة أجليكونات (aglycones) على الأنسجة السطحية للأوراق حيث تكون ملزمة لمواد مفرزة هي الأخرى ليبوفيلية وهو حال نباتات المناطق الجافة و شبه الجافة[5] ، و عموما توجد أغلب الفلافونيدات في النباتات بشكل محمي (إيتروزيدات) بينما توجد الأجليكونات في الأنسجة النباتية الميتة (نتيجة التمييـ الحمضـيـ المحفـزـ بواسـطـةـ الإنـزـيمـاتـ) و كذلك في خشب الأشجار.[4]

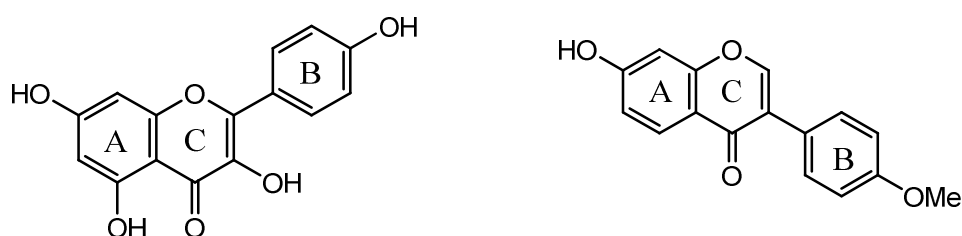
جميع الفلافونيدات تحتوي على 15 ذرة كربون و ذلك في هيكلها الأساسي موزعة على الشكل $C_6-C_3-C_6$ بحيث تتصل حلقتا البنزين "A" و "B" بحلقة غير متجانسة "C" تحتوي على عنصر الأكسجين.[4]

الشكل -1- يبين الهيكل العام للفلافونيدات.



شكل - 1 -

كما أن هناك منتجات طبيعية وثيقة الصلة بالتركيب البنائي للفلافونات وهي الإيزوفلافونات مثل : (2) أدناء ، و فلافونويديات سلفاتية وهي عبارة عن مركبات إستر سولفاتي للعديد من هيدروكسيلات الفلافون أو الفلافونول (kaempferole) أو مثيلاتهم الإيثيرية ، وهي أقل إنتشارا في الطبيعة بخلاف الفلافونات و الفلافونولات المنتشرة على نطاق واسع. [6]



Kaempferole

Formononetine

شكل - 2 -

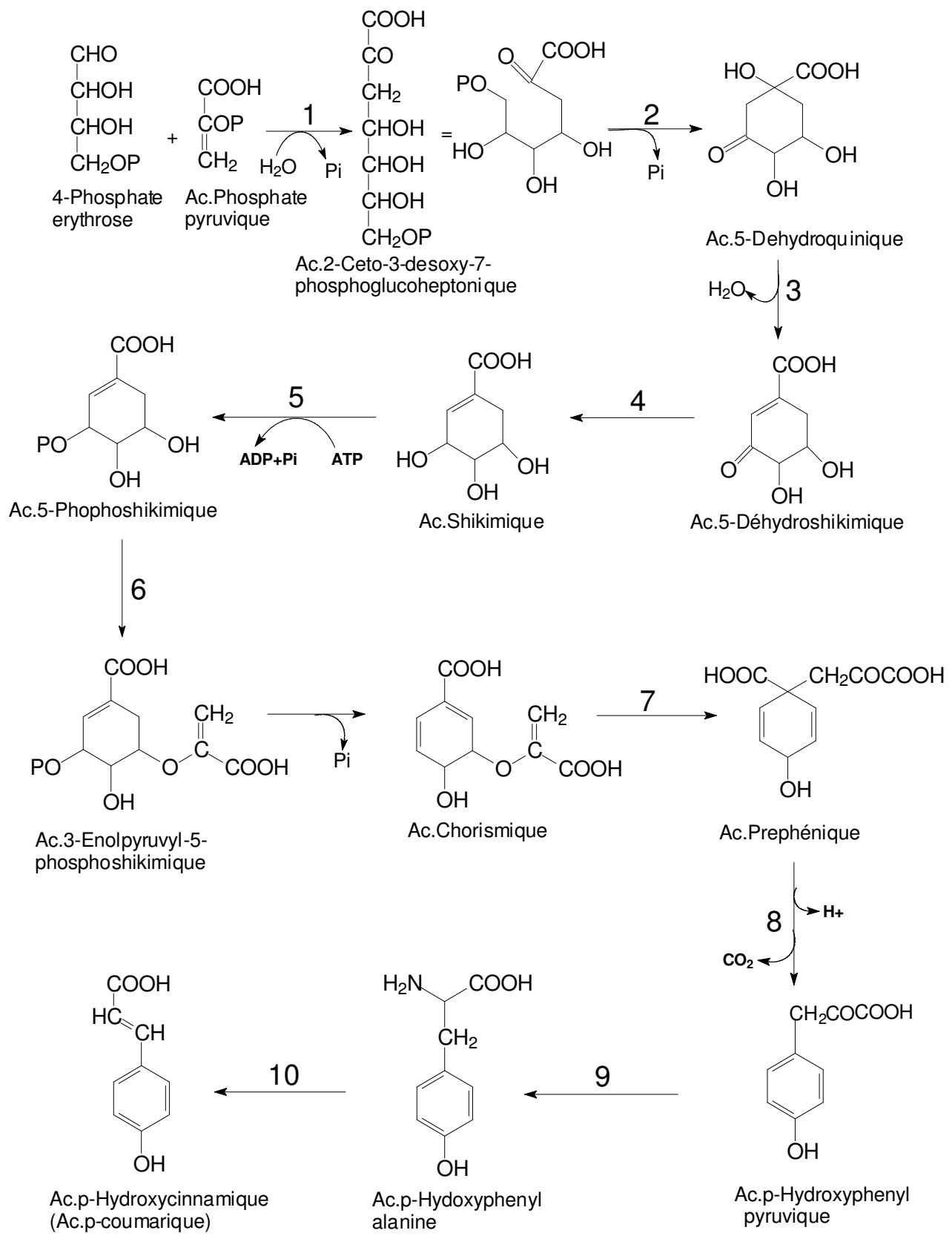
II - الاصطناع الحيوي للفلافونيدات:

تعتمد الخلية في اصطناع منتجاتها الطبيعية على مجموعة من الوحدات الأساسية، كالماء و ثاني أكسيد الكربون، حمض النمل، و حمض الخل عبر تفاعلات الأكسدة، الاختزال، الألكلة، الأسيلة.....الخ، و يتم ذلك بوجود إنزيمات خاصة لذلك.

حيث انه تم إجراء تجارب عديدة و ذلك باستعمال النظائر الموسومة بـ ^{14}C المشع، فقد لاحظ الباحث " Robinson " سنة 1936 [7] أن النواتين البنزينية للمركبات الفلافونيدية ليس لهما نفس الأصل الوراثي الحيوي و عليه فإن عملية الاصطناع الحيوي تتم خلال ثلاثة طرق:

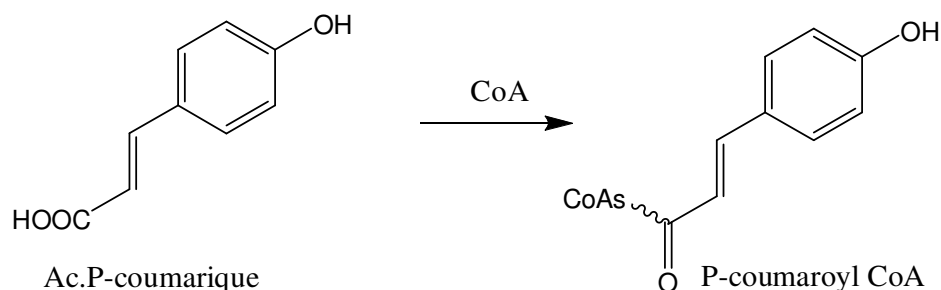
II - 1 - طرق الشيكيميك:

و هي المراحل الأولى حيث أن الباحث " Davis " أثبت سنة 1955 [8] دور حمض الشيكيميك في تكوين الحلقة B و كذلك السلسلة الكربونية الثلاثية C_3 و ذلك بدءا بال글وكوز، كما هو مبين في الشكل - 3 -



شكل - 3 - تشكيل Ac.P-Coumarique انطلاقا من الغلوكوز مرورا بحمض الشيكيميك

يليه تحول الناتج و المتمثل في (Ac.P-Coumarique) Ac.4-coumaroyl Malonyl-CoA الذي يكون جاهزا للاتحاد مع 4-coumaroyl-CoA في مرحلة قادمة.



شكل -4-

جدول -1- قائمة الإنزيمات الدالة في تكوين حمض Ac.p-Coumarique

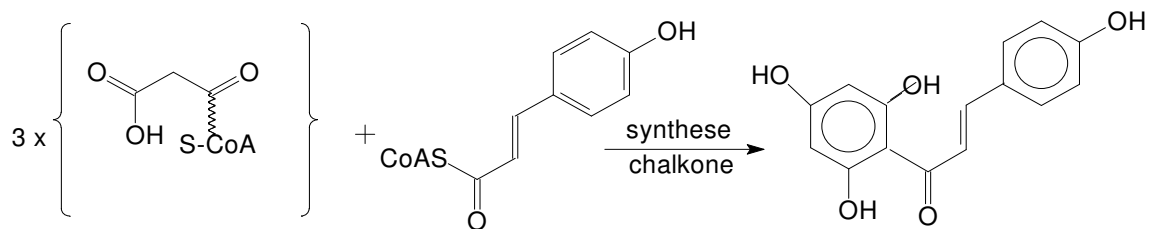
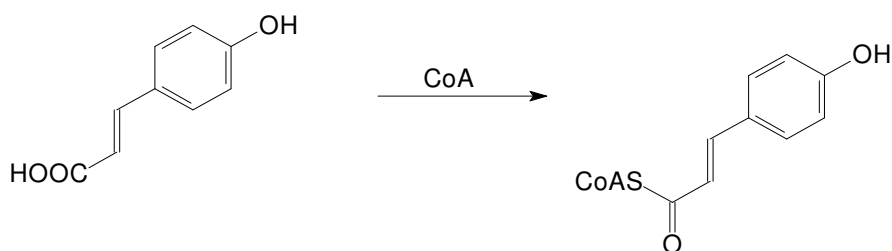
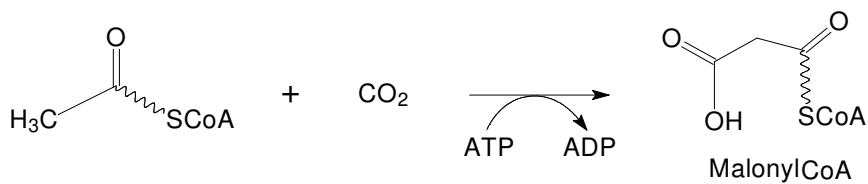
الرقم	الإنزيم
1	Aldolase, 3-désoxy-O-arabinoheptulosonate-7-phosphate synthase ou DHAP synthase
2	Déhydroquinate synthase
3	Déhydroquinate déhydratase
4	Shikimate déshydrogénase
5	Complexe shikimate kinase
6	Ac.Phosphate pyruvique
7	Chorismate mutase
8	Préphénate déshydrogénase
9	Aminitransférases
10	Tyrosine ammonia-lyase

جدول -1- الإنزيمات الدالة في تكوين حمض Ac.p-Coumarique

II-2- طريق الخلات:

الحلقة A تتشكل من تكافف رأس - ذيل لثلاث وحدات من الخلات على شكل

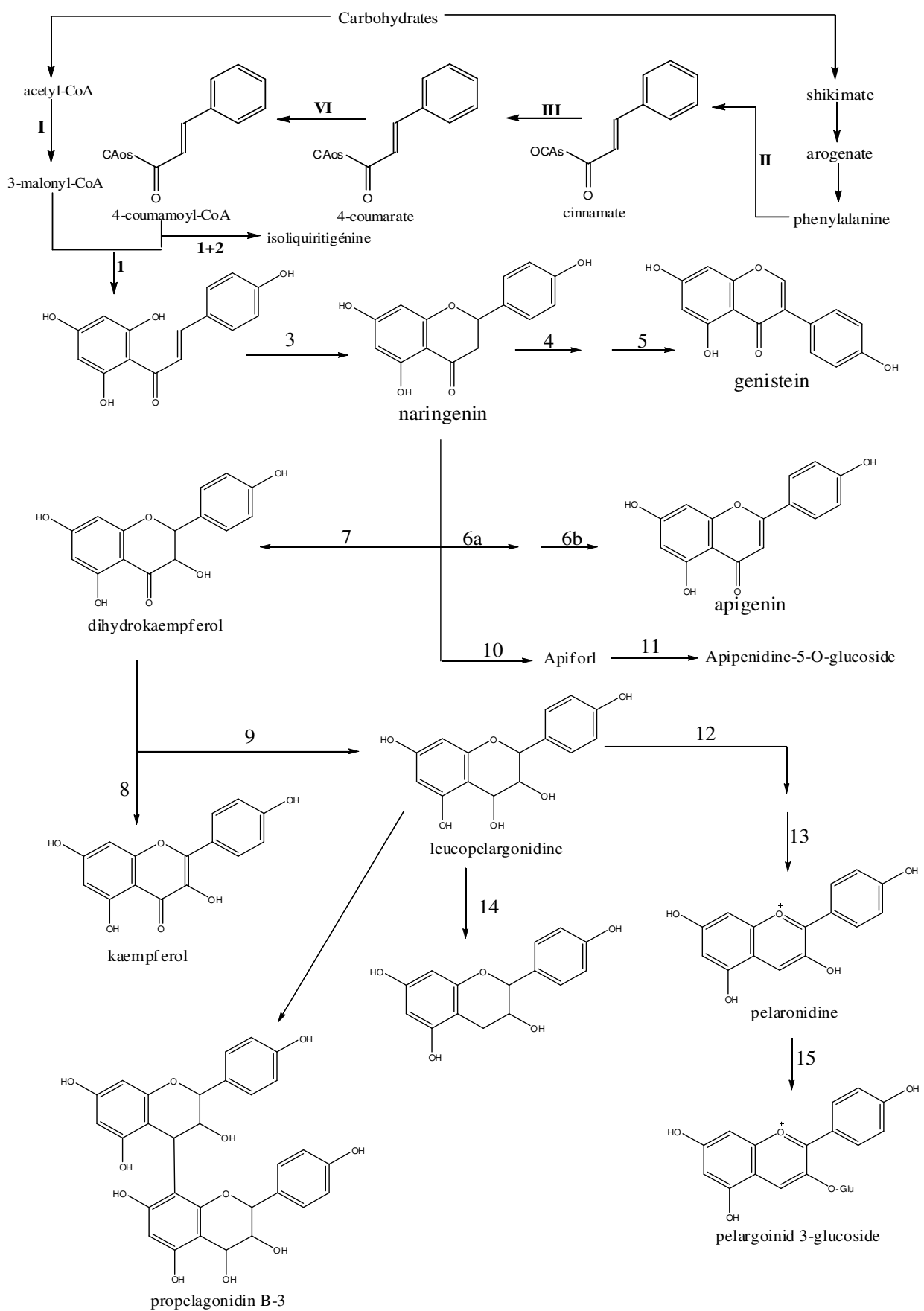
[7-6-4]. Ac.P-Coumarique مع حمض Malonyl-CoA . الشكل رقم -5.



الشكل - 5 - تكوين الشالكون

II-3- طريق الشالكون: و هي المرحلة الثالثة، حيث يعتبر الشالكون النواة الرئيسية التي تحدّر

منها مختلف الهياكل الفلافونويدية



الشكل -6- الإصطناع الحيوي لمختلف الهياكل الفلافونويدية انطلاقاً من الشالكون

الجدول – 2- يبين قائمة الإنزيمات الدالة في التصنيع الحيوى :

العامل المساعد(CO-FACTEUR)	الإنزيم(ACRONYME)	الرقم
Non	Acétyl-CoA	I
Non	Phénylalanine ammonia-lyase(PAL)	II
NADPH	Cinnamate 4- hydroxylase (C ₄ H)	III
CO-Sh ATP	4-Coumarate:CoA ligase (4CL)	VI
Non	Chalcone synthase (CHS)	1
NADPH	Polyketide réductase (PKR)	2
Non	Chalcone isomérase	3
NADPH	2-Hydroxyisoflavone synthase (IFS)	4
Non	2-Hydroxyisoflavanol déhydrathase	5
NADPH	6-a Flavone synthase I (FNSI)	6
NADPH	6-b Flavone synthase II (FNSI)	6
2-Oxoglutarate Fe ²⁺ ascoparate	Flavanone 3-hydroxylase (FHT)	7
2-Oxoglutarate Fe ²⁺ ascoparate	Flavonol synthase (FLS)	8
NADPH	Dihydroflavanol 4- réductase (DFR)	9
NADPH	Flavanone 4-réductase (FNR)	10
NADPH	Leucoanthocyanidine 4-réductase	11
Inconnu	Anthocyanine synthase (ANS)	12
	Flavonoid 3-O-glucosyltransférase	13
Non	Flava-3,4-cis-diol-reductase	14
non	Anthocyanidine / flavonol 3-O-glucosyltransférase	15

الجدول – 2- الإنزيمات الدالة في التصنيع الحيوى

III- الاصطناع المخبري: [2]

III- 1- تصنيع الشالكون: [2]

يمكنا الحصول على الشالكونات و ذلك بالتكافف الألدولي لـ :

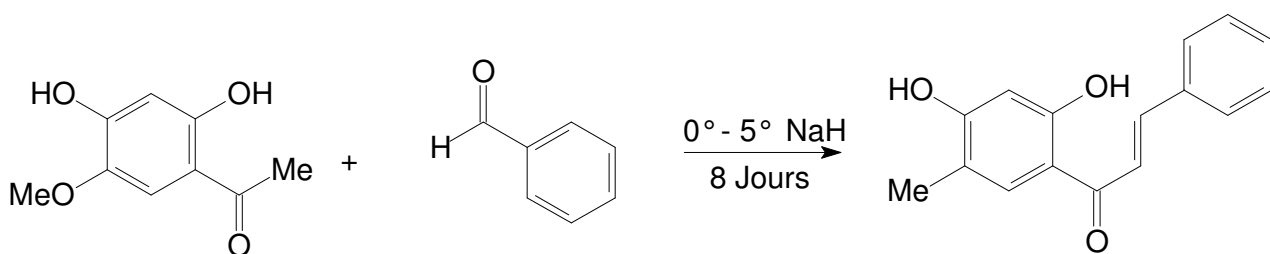
2- hydroxyacetophenone مع المشتقات البنزينية الألدهيدية (benzenaldehydes) و ذلك في الوسط الحمضي أو القاعدي.

تحدث عملية تحلق للشالكون و ذلك في الوسط الحمضي الذي يؤدي إلى ظهور الفلافانون وفق تفاعل متوازن (شالكون - فلافانون)، إلا أن هذا التوازن ينزاح بشكل شبه كلي إلى جهة الشالكون و هذا في حالة وجود هيدروكسيل حر في الموقع 4 بالنسبة للشالكون.

التفاعل في الوسط القاعدي يتطلب الشروط التالية:

الزمن اللازم للتفاعل	تركيز القاعدة	درجة حرارة التفاعل
48 - 15 ساعة	%60 - %50 KOH	°0 - 20 °م

و قد لوحظ أن انعدام مجموعات المثيل يؤدي إلى مردود جيد حسب الشكل 7 .

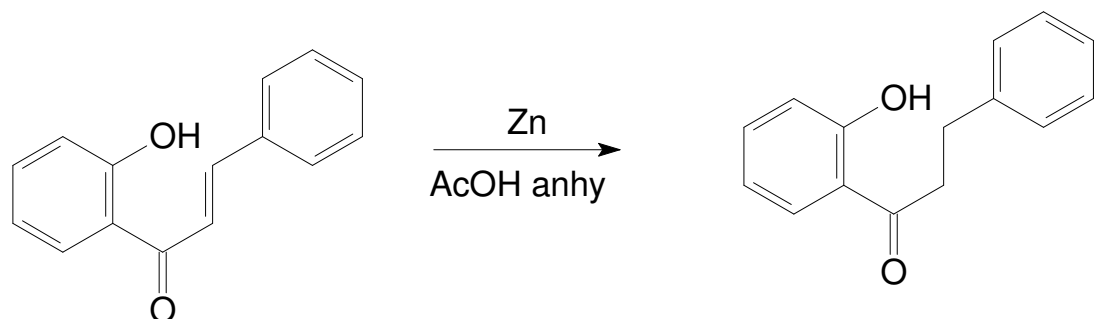


الشكل - 7

من أجل الحصول على الشالكونات ذات مجموعات المثيل انطلاقاً من الفلافانون و ذلك بفتح الحلقة في الوسط القاعدي الكحولي ثم الترسيب بالحمض الممدد و تحت حرارة منخفضة و للحصول على مردود جيد ينبغي عدم وجود هيدروكسيل حر في الوضع 5 بالنسبة للفلافانون.

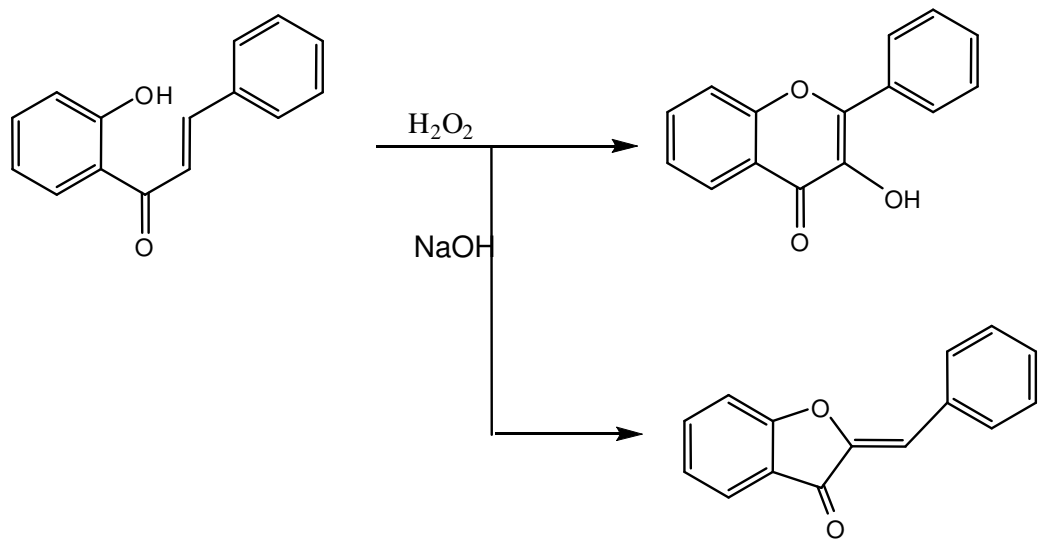
III-2- تصنيع ثائي هيدروشالكون: [2]

نتحصل على ثائي هيدروشالكون وذلك من تكافف الفينولات مع مشقات حمض ثائي هيدروسيناميک (acide dihydrocinnamique) أو بهدرجة الشالكون أو الفلافانون حسب الشكل 8.



الشكل -8 -

-3- تصنيع الفلافونول والأورون: [2]



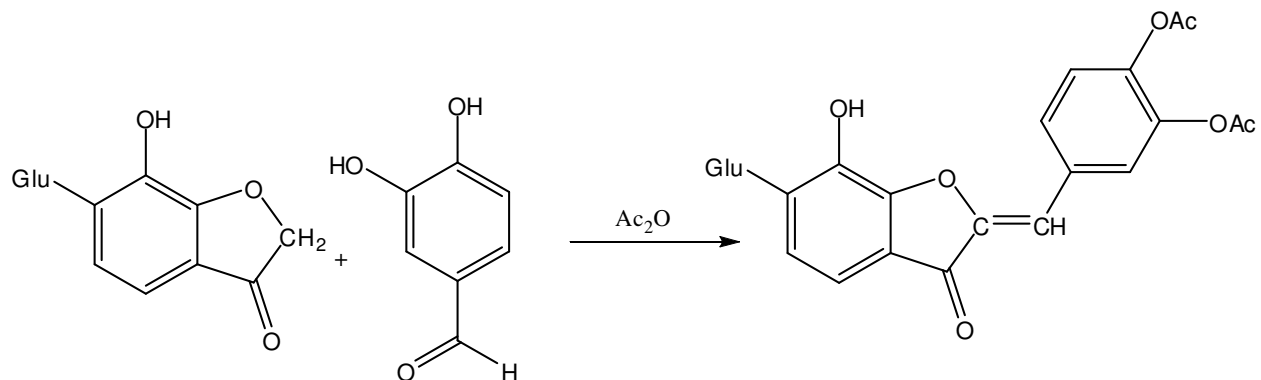
الشكل - 9

للحظ أن شروط التفاعل و وجود المستبدلات لها تأثير كبير على مردودية التفاعل، فبالنسبة للمستبدلات لوحظ أن وجود هيدروكسيل في الموضع 2 و الموضع 4 بالإضافة إلى مجموعة ميتوكسيل في الموضع 6، فإن مردود التفاعل يزيد باتجاه الحصول على الفلافونول المطلوب.

الشروط المثالية: $\%20 \text{ NaOH} - \%30 \text{ H}_2\text{O}_2$

-4- تصنيع الأورون: [2]

الطرق العملية المستعملة تقريبا كلها تعتمد أساسا على تكافض الكومارين مع الألدهيدات العطرية في وسط حمضي إلا أنه في حالة وجود سكريات كمستبدلات لا يمكن استعمال هذه الطريقة التي تتطلب وجود حمض HCl لذا فإننا نلجأ إلى تفاعلات أخرى.



الشكل - 10

IV- تثبيت المجموعات الاستبدالية على الهيكل الفلافونيدي:

إن تثبيت مجموعات الهيدروكسيل، الميتوكسيل أو السكر، بصورة عامة يتم عند نهاية الاصطناع الحيوي للفلافونيدات لأن عملية تثبيت هذه المجموعات تؤثر في بعض الفلافونيدات ولا تؤثر على البعض الآخر [9].

IV-1- تثبيت مجموعة الهيدروكسيل : [10]

إن تثبيت المجموعات الهيدروكسيلية في المواقع 5 و 7 يتم قبل تشكيل الحلقة A ، و لهذا فهي تعتبر مجموعات أصلية، نفس الأمر بالنسبة لهيدروكسيل الموقعة 4 للحلقة B .

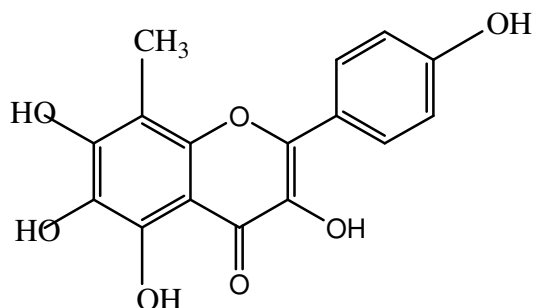
أما تثبيت مجموعة الهيدروكسيل في الموضع 3 يتم في مرحلة تكوين الشالكون على خلاف الموضع 3' الذي يتم فيه تثبيت مجموعة الهيدروكسيل بعد مرحلة الشالكون أي بعد غلق الحلقة C .

IV-2- تثبيت مجموعة المثيل :

إن تثبيت المثيل يأتي بعد تثبيت الهيدروكسيل، و يتم هذا الأخير على هيكل الأجليلكون في حالتين :

الحالة الأولى:

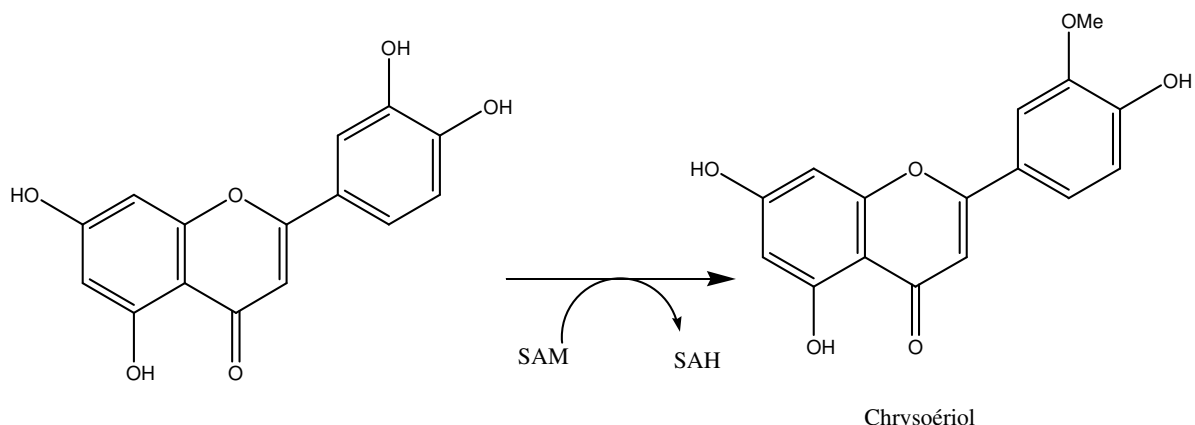
تكون الرابطة بين كربون المثيل و كربون النواتين A و (أو) B و مثل على ذلك المركب



8-C-méthylgalangine

الحالة الثانية:

هي مثيلية المجموعات الهيدروكسيلية التي تم تثبيتها من قبل (O-methylation) و هذا في وجود أنزيم O-methyltransférase كمانح للمثيل [10] و الشكل التالي يبين ذلك.



Lutéoline

SAM: S – adénosyl méthionine

homocysteine

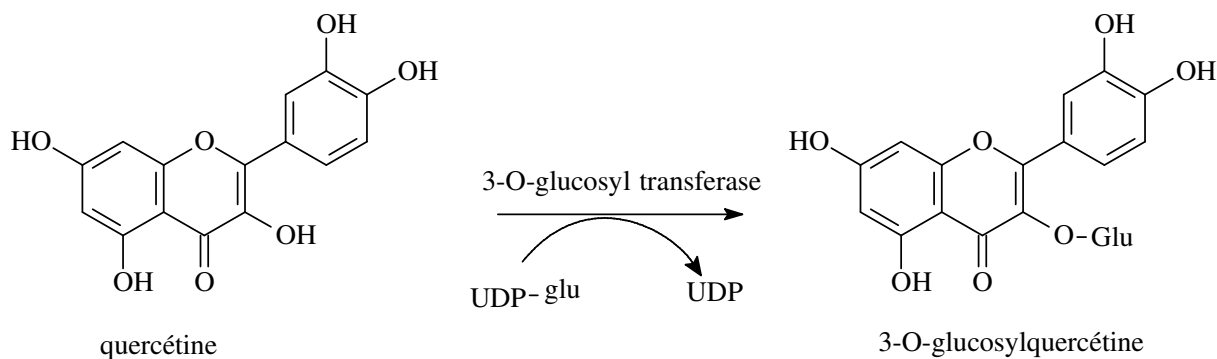
SAH: S – adénosyl

التحول الانزيمي لـ chrysoériol إلى lutéoline

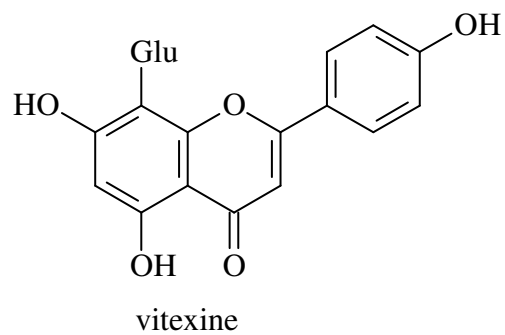
3-ثبيت السكريات: IV

توجد المركبات الفلافونيدية على هيئة جليوكوزيدات، أي أن بناءها يحتوي على وحدات سكرية قد تكون أحادية أو ثنائية كما يمكن أن يدخل في بناء المركب أكثر من مستبدل سكري. و ترتبط وحدة السكر بذرة أكسجين مباشرة أي من نوع (O-heterosidique) إما تكون في الموضع 7 للفالفونات أو في الموضع 3 للفالفونولات و يتم ثبيت السكر في وجود إنزيم "O -glucosyl" و مانح للسكر مثل :

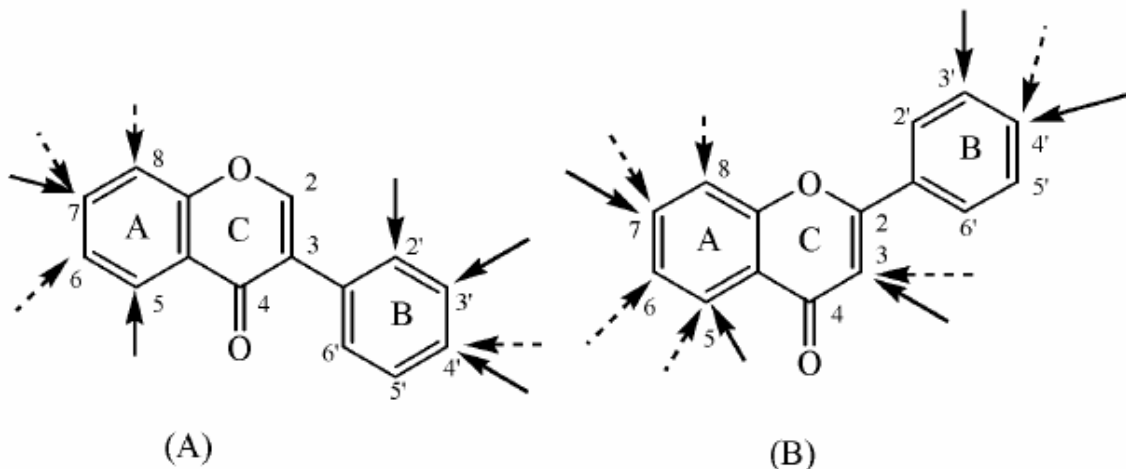
والشكل التالي يوضح ذلك.



و قد ترتبط وحدة السكر بإحدى ذرات كربون الحلقة العطرية للهيكل الفلافونيدي أي من نوع (C-hétérosidique) و تتشكل الرابطة في هذه الحالة بين ذرة الكربون الأنوميري C_1 لجزيء السكر و أحد الموضعين C_6 أو C_8 للأجليكون، و تنشأ رابطة من نوع كربون - كربون ، و تتم بعد تكوين الشالكون مباشرة [11] ، و مثل على ذلك المركب vitexine .



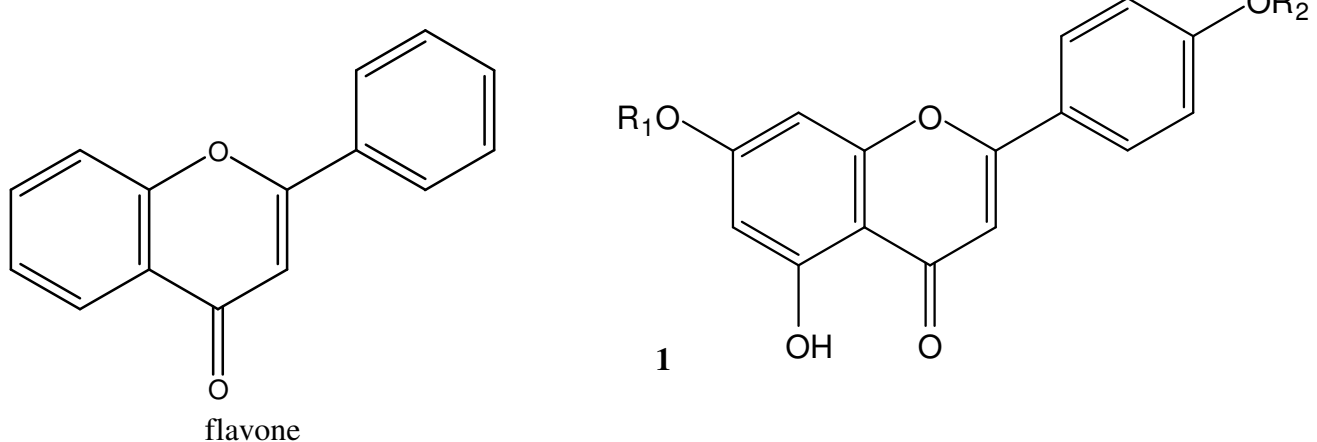
والصورة التالية توضح موقع الأكثر ارتباط مجموعات الهيدروكسيل (سهم ممتئ) بالهيكل الفلافونيدي، وكذلك مجموعات السكر من نوع O-glycosylation و/أو C-glycosylation (سهم المقطوع) [10].



٥- أقسام الفلوفونيدات:

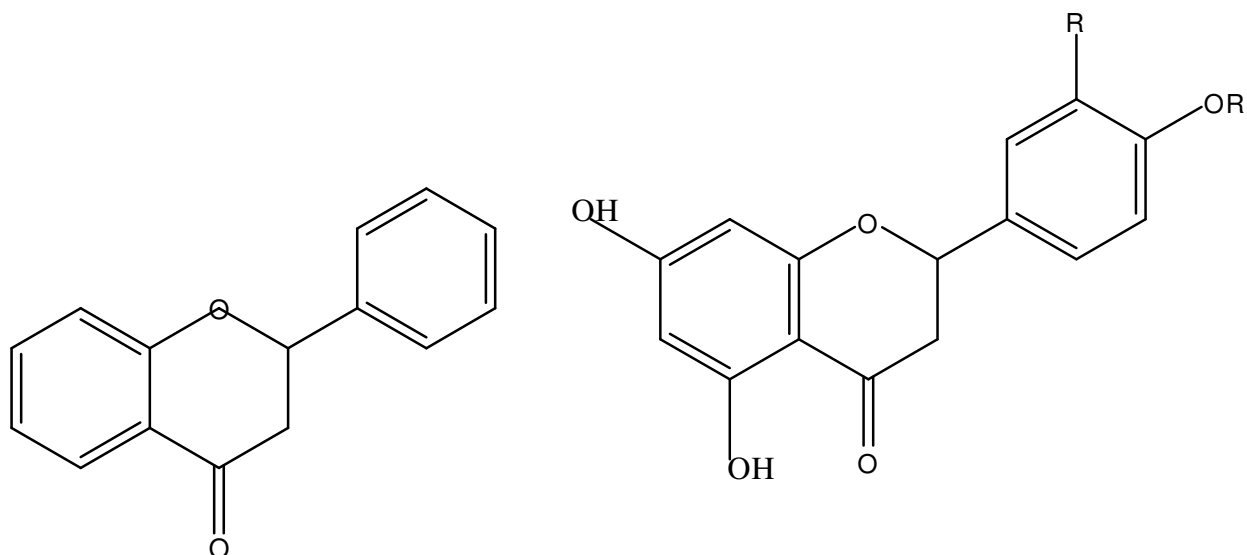
يمكن تقسيمها اعتماداً على درجة تأكسد الحلقة C، وعلى حسب جهة ارتباط الحلقة C بالحلقة A. كما نستطيع تقسيمها إنطلاقاً من الإصطناع الحيوي لها، فبعضها يعتبر وسائط ومركبات نهائية في الإصطناع الحيوي مثل الشالكونات، الفلافانو-3-أول، فلافان-3,4-ديول. بعضها الآخر تعرف فقط بالمركبات النهائية في الإصطناع الحيوي كالفلافانونات، الفلافونولات [6].

الفلافون: يمكن للحلقة B أن تتوارد في الموضع 2، وإذا كانت الرابطة 2-3 غير مشبعة واستبدل الموقع 4 بمجموعة كربونيل، سُمِّيَ المركب حينئذ فلافون، وتتضمن هذه المركبات مجموعات بديلة في الغالب هي مجموعة هيدروكسيل أو ميتووكسيل وقد يحوي بناؤها على وحدات سكرية على هيئة سكر أحادي أو ثانوي أو أكثر، وقد ترتبط هذه الوحدات بذرة أكسجين المكونة لمجموعة الهيدرووكسيل أو ترتبط مباشرة بإحدى ذرات الكربون للهيكل الفلافونيدي و من أشهر هذه السكريات نجد : الهاكسوزات D-، L-rhamnose ، L-arabinose(D-allose ، D-galactose ، D-glucose) Hexoses . (xylose. D-apioses



1	R ₁	R ₂
Genkwanine	CH ₃	H
Acacétine	H	CH ₃
Apigénine	H	H
7,4'diméthoxyapigénine	CH ₃	CH ₃

الفلافون: إذا كانت الرابطة C_3-C_2 في هيكل الفلافون مشبعة يسمى المركب فلافانون.

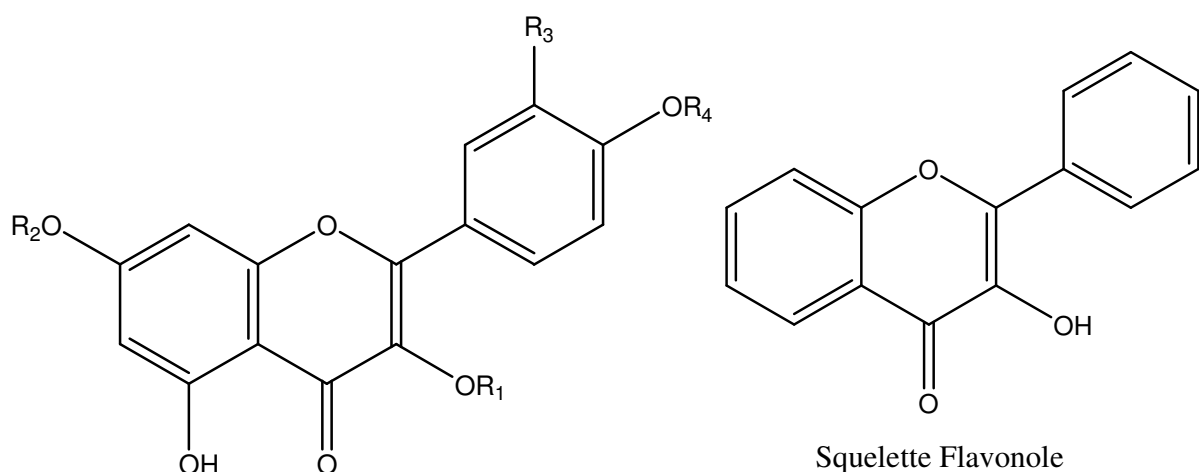


Squelette Flavonone

Naringenine (R=H)

Eriodictyole (R=OH)

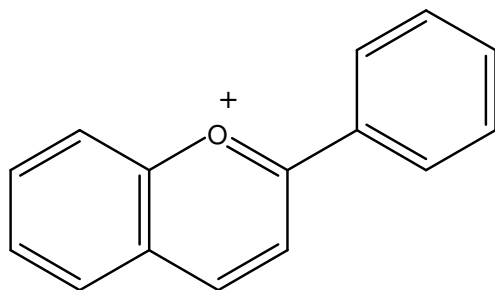
الفلافونول: إذا وجدت مجموعة هيدروكسيل(OH) حرة أو مستبدلة (OR) في الموقع(3) لمركب الفلافون سمي المركب بالفلافونول وهو يشكل نواة أساسية للعديد من المركبات الفلافونيدية.



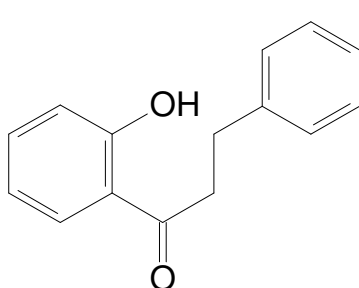
Squelette Flavonole

	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄
Quercétine	H	H	OH	H
Quercétine -3-glycoside	Gluc	H	OH	H
Kaempferole	H	H	H	H

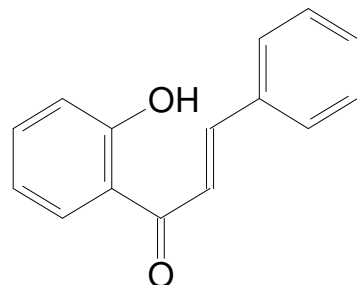
انطوسينيدين: تتميز هذه المركبات بغياب الوضيفة السيتونية في الموقع 4. وجود رابطة ثنائية في الموقع O_1-C_2 و كذلك في الموقع C_3-C_4 . وتتوارد على شكل أملاح.



الشالكون: هي مركبات تكون مخاليل للفلافونويدات و تكون مفتوحة أي غياب الحلقة C كما يمكن أن تكون فيها الرابطة C_3-C_2 مشبعة لتعطي تتائي الهيدروشالكونات.

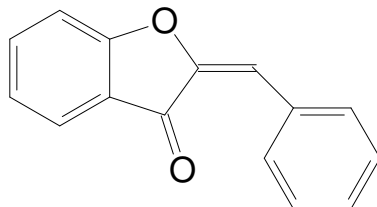


DIHYDROCHALCONE



CHALCONE

الأورون: و هي مركبات تتميز بكون الحلقة C خماسية .

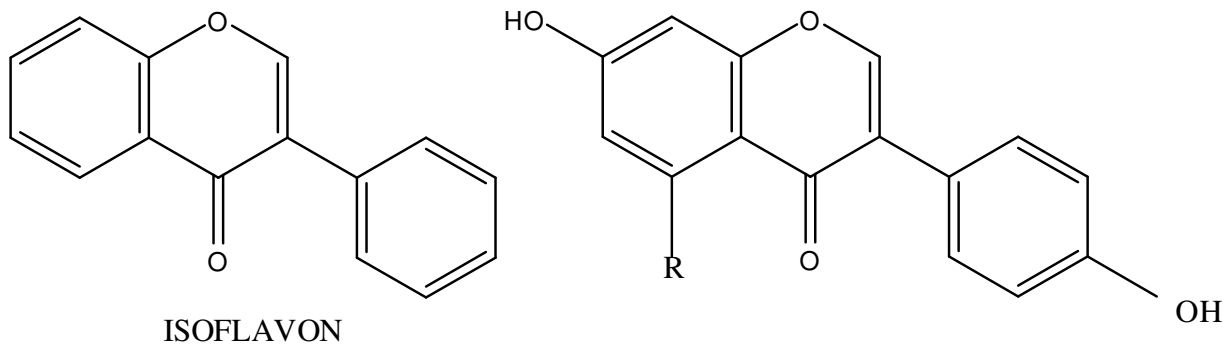


AURONE

نيوفلافون: إذا وجد استبدال بين مجموعة الكربونيل والمجموعة B في هيكل الفلافون سُمي المركب نيوفلافون والذي تم عزله من عدة أنواع للعائلة البقولية [13]. فهو يشكل مع الإيزوفلافون الفلافونيدات النادرة وذلك لقلة انتشارها في الطبيعة خلافا عن الفلافونات والفلافونولات المنتشرة على نطاق واسع [14].

- إيزوفلافون : وهي لا تختلف في بنائها عن الفلافونات إلا باختلاف ارتباط الحلقة B حيث تتوارد في الموضع رقم 3. ويعود تاريخ إكتشاف أول إيزوفلافون formononetin كمركب طبيعي إلى منتصف القرن التاسع عشر [15]. من جذور النبتة البقولية *Ononis spinosa L* . ومع نهاية 2004 تم إحصاء ما يزيد عن 1600 إيزوفلافون أغلبها مفصول من العائلة البقولية [16] 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 (*Iridaceae*) *Iris florentina* [17] . 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. [18]



	R
Daidzeine	H
Genisteine	OH

VI- أهمية الفلافونيدات:

1- دورها الفيسيولوجي:

بفضل تركيبها المتعدد الفينولي تستطيع الفلافونيدات أن تلعب دورا هاما في سلسل الأكسدة الإرجاعية، فبعضها ضد مؤكسدات، إذ يظهر سلوكها في الترابط المعقد للمعادن الداخلة في تفاعل الأكسدة [19] ويتوقف هذا الترابط على كربونيل الموضع 4 وجود مجموعة هيدروكسيل في الموضع 5 أو 3 وكذا وجود 3،4'أرثو ثائي هيدروكسي. [19] ، [20] وبحكم غنى المركبات الفلافونيدية بمجاميع فينولية فهي قادرة على أن تثبت على بعض البروتينات والإنزيمات ومن ثم تغير التوازنات الإنزيمية، وتتدخل في المراحل المختلفة للتطور و وخاصة عند التلقيح ، هذا عند النبات. أما تأثيرها على وصائف خلايا الثدييات فإن بعضا مما عرف من الفلافونيدات لحد الأن فقط يستعمل في علاجها.

2- دورها البيولوجي و العلاجي :

هناك العديد من المنشورات المتعلقة بفعاليات الفلافونيدات البيولوجية و التي تبرز تصنيفها ك bioflafonoides و في هذا الإطار يمكن حصر بعض الفعالities البيولوجية الهامة منها:

- الفلافونيدات لها تأثير مضاد للإلتهاب وذلك أن بعض الأمراض المتميزة بزيادة النفاذية أو بضعف الشعيرات يمكن أن تعالج بمستخلصات اليمون الغنية بالفلافونيدات. [23]
- كما تعتبر أدوية للعجز الوريدي ، إذ تعتبر منشطات للأوردة ، و في نفس الوقت تقلل نفاذية الأوعية الدموية ، فتأثيرها على جدار الأوعية و كذا خواصها المضادة للإلتهاب هي أصل استعمالها في التطبيب كحاميات أوعية أو مقومات وریدية. [24]

مضادة للتشنج إذ يعتبر Quercétine، Kaempferole، Luteoline وبعض مشتقاتها مؤثرة على العضلات الملساء. [25]

- كما لها تأثيرات مضادة للسرطان فالفلافونات و الفلافونولات الميتوکسيلية تأثيرات مضادة لسرطان البلعوم الأنفي و لأورام لويس(الخاصة باللسان) . [26]

- بالإضافة إلى ذلك كشفت الدراسات على كون الفلافونيدات مضادة لارتفاع الضغط [25] ، للحساسية [26-27] ، ومضادة للتسمم الكبدي [28] وذات فعالية ضد الملاريا [29]. كما تستعمل الفلافونيدات لأغراض أخرى، فنظرًا لكون الأنثوسيانيوزيدات حساسة للضوء والحرارة وتغير pH فهي تستعمل في المعلمات كمواد حافظة. وتضاف الفلافونيدات إلى بعض المواد الغذائية كالخمور (30 mg/l anthocyanoside) والمربي، وإلى الحلويات لتتوسيع ألوانها والتحسين من طعمها [30]. كما توجد بعض الفلافونولات في الشكولاتة. [31]

٧- خواص الفلافونيدات المضادة للأكسدة:

تمتاز الفلافونيدات بخواصها المقاومة للتأكسد لوجود مجموعات (OH) و يتلخص ذلك في :

- حماية الأنظمة المضادة للأكسدة داخل الخلية (In Vitro) .
- التثبيط الإنزيمي و مخلبة الأثار المعدنية المولدة لـ ROS المسؤولة عن إتلاف الأحماض النوويه و ظهور الأورام السرطانية كما تتسبب تفاعلاتها المستمرة مع الفوسفوليبيد الغشائي في إتلاف الخلية. [28]

- أسر الجذور الأكسجينية النشطة ROS كـ NO^- , O_2^- , OH^- ... ويتوقف هذا على مدى قابلية تحرير البروتونات من طرف الفلافونيد [32]، وعلى العموم يتوقف اصطياد هذه الجذور على الصيغة الكيميائية للفلافونيدات و مستبدلاتها الهيدروكسيلية . [23]
- تعتبر الفلافونيدات كعوامل مرجعة قوية و تعمل على تكسير تسلسل التفاعلات الجذرية نتيجة لبنيتها المستقرة الناتجة عن ظاهرة الرنين الإلكتروني الناشئة عن الحلقات الأروماتية [35,34]، وقد بيّنت الدراسات أن فعالية الفلافونيدات المضادة للأكسدة متعلقة بعدد و موقع مجاميع الهيدروكسيل [35] خاصة منها تلك المستبدلة في الموضع 3 للحلقة C [36] و اورثوثائي هيدروكسي '3,4' للحلقة B، كما تعود مقاومتها للتأكسد لاحتواها على الرابطة المضاعفة في الحلقة C بين C_2 - C_3 المترافق مع 4-الكريونيل [35]، وجود OH في الموضع 3 و 5 بالإتحاد مع مجموعة الكريونيل 4 و الرابطة المضاعفة بين C_2 - C_3 يزيد من فعالية أسر الجذور الحرة.

[37]

وفي دراسة لـ Gwan-sub Sim و آخرون أثبت فيها أنه كلما زادت مجاميع الهيدروكسيل في البنية الفلافونيدية زادت القدرة على أسر الجذور الحرة، ففي اختبار للفلافونيدات الحاوية على الرابطة المضاعفة المترافق مع مجموعة الكريونيل 4-C في الحلقة C لكل من الفلافونات Chrysine :

Kaempferole, Quercetine, Myricetine, Apigenine, Luteoline.

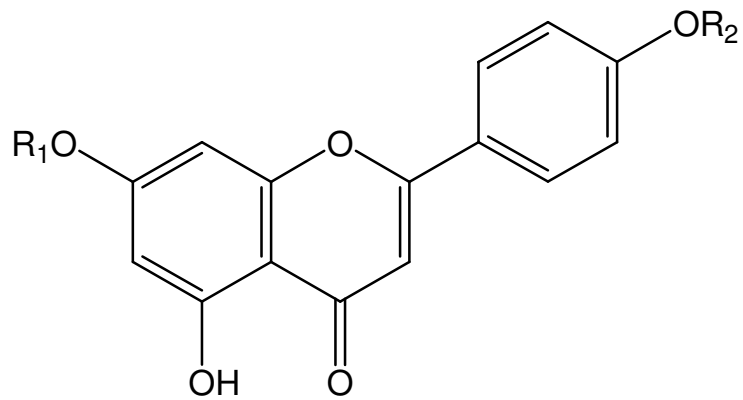
للحظ عند الفلافونات أن Apigenine و Chrysine أبدى فعالية أقل من Luteoline و عند الفلافونولات لوحظ أن Myricetine الحاوية على 6 مجاميع OH أظهر فعالية أكبر من Quercetine ذو الخمس مجاميع OH وهذا الأخير أكبر من Kaempferole ذو الأربع مجاميع. [33]

VIII- الفلافونيدات المفصولة من الجنس *Ononis*

تمت دراسات لمختلفة أنواع هذه الجنس *Ononis* ولقد فصلت أنواع مختلفة من الفلافونيدات الموجودة يمكن تلخيص في الجدول التالي :

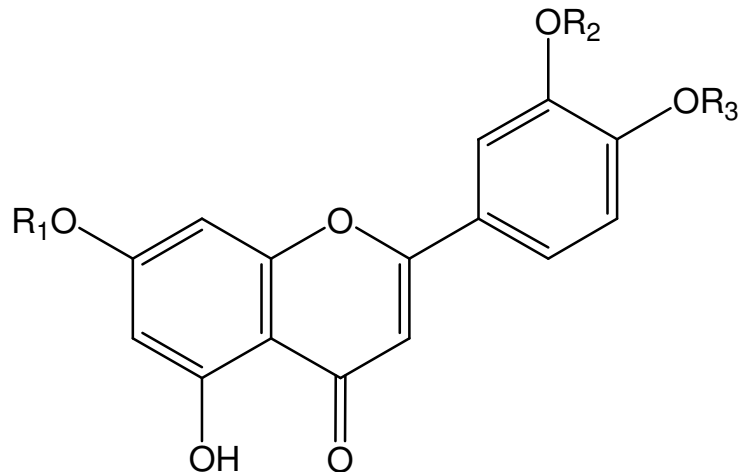
البنية	المرجع	النوع	الفلافونيدات
A1	[38]	<i>O. natrix ssp ramosissime</i> <i>O. fruticosa</i> <i>O. natrix(2coll)</i> <i>O. sicula spinosa</i> <i>O. vaginalis</i> <i>O. ronindifolia</i> <i>O. spinosa</i>	Apigénine
A2	[38]	<i>O. fruticosa</i> <i>O. natrix(2coll)</i> <i>O. ronindifolia</i> <i>O. spinosa</i>	Genkwanine
A3	[38]	<i>O. ronindifolia</i> <i>O. spinosa</i> <i>O. fruticosa</i>	Acacétine
A4	[38]	<i>O. fruticosa</i> <i>O. spinosa</i>	7,4'-diméthoxyapigénine
B1	[38]	<i>O. natrix(2coll)</i> <i>O. fruticosa</i> <i>O. tridentate</i> <i>O. spinosa</i>	Lutéoline
B2	[38]	<i>O. spinosa</i> <i>O. tridentate</i> <i>O. natrix(2coll)</i> <i>O. natrix ssp ramosissime</i>	Chrysoériole
B3	[38]	<i>O. natrix(2coll)</i> <i>O. tridentate</i> <i>O. spinosa</i>	Velutine
C1	[38]	<i>O. natrix(2coll)</i> <i>O. ronindifolia</i> <i>O. sicula</i> <i>O. spinosa</i>	Hispiduline
C2	[38]	<i>O. sicula</i> <i>O. tridentate</i> <i>O. vaginalis</i>	Cirsimartine

Pectolinarigénine	<i>O .fruticosa</i> <i>O .natrix ssp ramosissime</i> <i>O . ronindifolia</i>	[38]	C3
Salvigénine	<i>O .fruticosa</i> <i>O .tridentate</i> <i>O . ronindifolia</i>	[38]	C4
Quercétine	<i>O .fruticosa</i> <i>O . spinosa</i>	[38]	D1
Quercétine -3-glycoside	<i>O .speciosa</i> <i>O .fruticosa</i>	[38]	D2
5,3',4'-triOH-6, 7,8-triOMe flavone	<i>O .natrix ssp ramosissime</i>	[38]	E1
5,7, 3'-triOH-6,8, 4'-triOMe flavone	<i>O .natrix ssp ramosissime</i>	[38]	E2
5,4'-diOH-6, 7, 8,3'- tetraOMe flavone	<i>O .natrix ssp ramosissime</i> <i>O .tridentate</i>	[38]	E3
5,7-diOH-6, 8,3,4'-tetraOMe flavone	<i>O .natrix ssp ramosissime</i> <i>O .natrix ssp natrix</i>	[38]	E4
5-hydroxy-6,7,8-tetraOMe flavone	<i>O .angustissima</i>	[39]	E5
5-hydroxy-6,7 -tetraOMe flavone	<i>O .angustissima</i>	[39]	E6
5,6-dihydroxy-,7-OMe flavone	<i>O .angustissima</i>	[39]	E7
5,7-dihydroxy flavone	<i>O .Angustissima</i>	[39]	E8
5,7,4'-triOH-3,6, 8-triOMe flavonole	<i>O . spinosa</i>	[38]	F1
5,7,4'-triOH-3,6, 8,3'- tetraOMe flavonole	<i>O . spinosa</i>	[38]	F2
<i>Chalcone</i>	<i>O .natrix ssp ramosissime</i>	[38]	G
<i>dihydrochalcone</i>	<i>O .natrix ssp ramosissime</i>	[38]	H



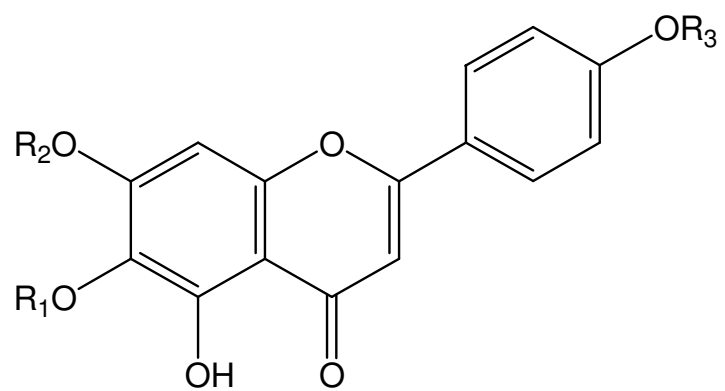
A

A	R ₁	R ₂
1	H	H
2	CH ₃	H
3	H	CH ₃
4	CH ₃	CH ₃



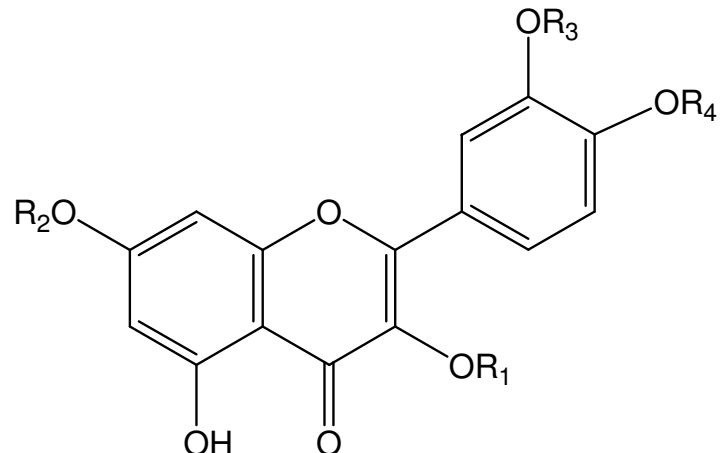
B

B	R ₁	R ₂	R ₃
1	H	H	H
2	H	CH ₃	H
3	CH ₃	OH	CH ₃



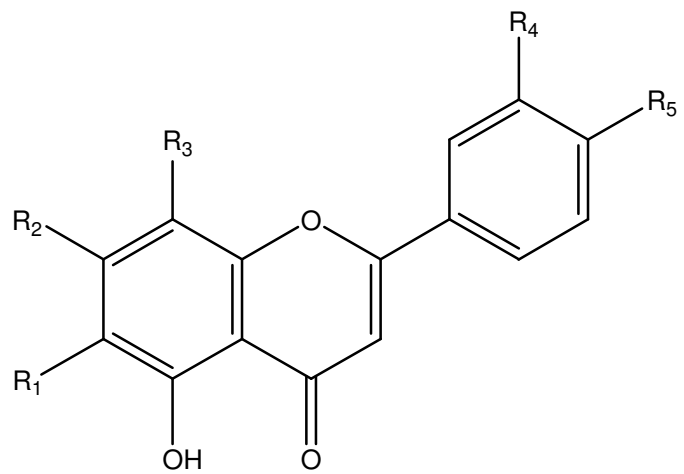
C

C	R ₁	R ₂	R ₃
1	H	H	CH ₃
2	CH ₃	H	CH ₃
3	H	CH ₃	CH ₃
4	CH ₃	CH ₃	CH ₃



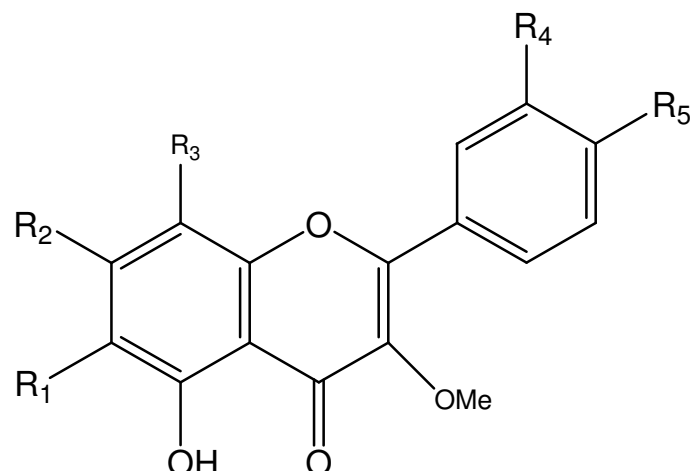
D

D	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄
1	H	H	H	H
2	Gluc	H	H	H



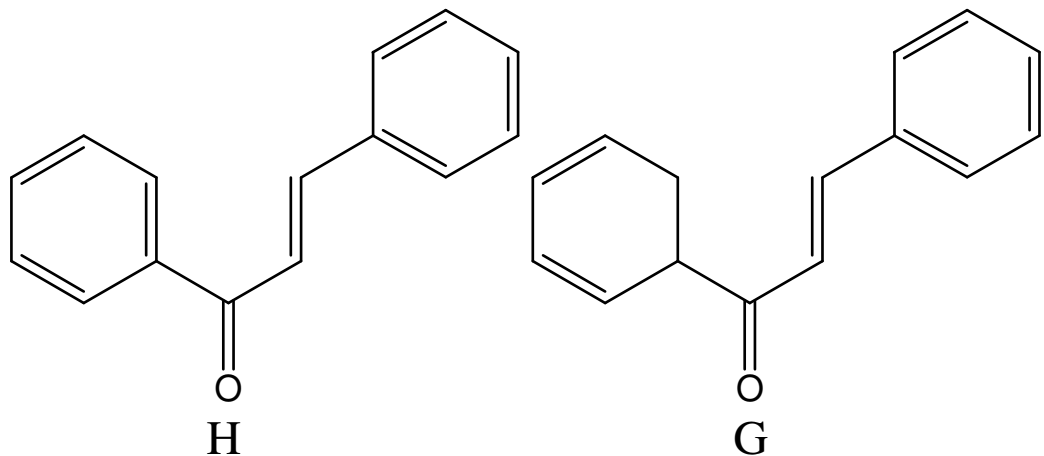
E

E	R1	R2	R3	R4	R5
1	OMe	OMe	OMe	OH	OH
2	OMe	OH	OMe	OH	OMe
3	OMe	OMe	OMe	OMe	OH
4	OMe	OH	OMe	OMe	OMe
5	OMe	OMe	OMe	H	H
6	OMe	OMe	H	H	H
7	OH	OMe	H	H	H
8	H	OH	H	H	H



F

F	R1	R2	R3	R4	R5
1	OMe	OH	OMe	H	OH
2	OMe	OH	OMe	OH	OH



مراجع الفصل الأول

- [1] Mabry T. J., Thomas M. B., Markham K. R. (1970), the systematic identification of flavonoids, 13.
- [2] Harborne J. B. (1989). The flavonoids, advances in research since 1980, eds. Chapman and Hall, New York.
- [3] Harborne J. B. (1975). Progress in phytochemistry, V. 5, eds. Swin, T, Pergamon press.
- [4] Harborne J. B. (1973). phytochemistry, 2, 334.
- [5] Wollenweber, E. and Dietz, V. H. (1980). Biochem. Syst.Eco, 8, 21
- [6] Satyajit, D. (2007). Chemistry for Pharmacy Students, John Wiley & Sons Ltd, England.
- [7] Robinson, R. (1936). Nature, 137, 1172.
- [8] Davis, B. D. (1955). Advances in Enzymology, 16, 227.
- [9] Nazemiyeh, H., Shoeb, M., Movahhedin, N., Kumarasamy, Y., Talebpour, A. H., Delazar, A., Lutfun, N., Satyajit D. Sarker, (2000). Biochem. Syst. And.
- [10] Jurd, L. (1962). The chemistry of flavonoid compounds. Geissman, Peragmon press, New- York
- [11] Jay, M. (1983). Z.Naturforsch, 38c, 413.
- [12] Harborne J. B. (1967). Comparative biochemistry of the flavonoids. Academic press. London.
- [13] Eyton, W. B., Ollis, W. D., Sutherland, I. O., Gottlieb, O. R., Tavira Magalhaes, M. (1965). Proc. Tetrahedron, 21, 2683.
- [14] El hazimi, H. (1995). Natural product, 149-190.
- [15] Reinsch, H., Repert, (1842). Pharm. 26, 18-25.
- [16] De Laire, G., Tiemann, F., (1893). Iridin, the glycoside of the iris root, J. Am. Chem. Soc. 15, 400-411.

- [17] Lapčík, O., (2007). *Phytochemistry*, 68, 2909-2916.
- [18] Ingham, J. L. (1983). *Prog. Chem. Org. Nat. Prod.* 43, 1–266.
- [19] Pincemail, J., Debby, C., Lion, Y., Braquet, P., Hans, P., Drieu, K., Goutier R. (1986). *Stud. Org. Chem.*, 23, 423.
- [20] Robak, J., Gyglewsky, R. J. (1988). *Biochem. Pharmacol.*, 37, 838.
- [21] Szent-Gyorgyi, A., Rusznyak, S. (1936). *Nature*, 138, 27.
- [22] Hertog, M. G. L., Feskens, E. J. M., hollman, P.C.H., Katan, M.B., Kromboult D. (1993). *Lancet*, 342, 1007.
- [23] Ferraro, G. E. (1983). *Acta Farm. Bonaerense*, 2, 97.
- [24] Wagner, H. (1977). *Biology and Chemistry of Compositae*, 1, 411.
- [25] Elber, G., Wagner, H. (1992). *Planta Med.*, 57, 137-141.
- [26] Sankawa, U., Chum, Y.T. (1985). *Advances in Chinese.*
- [27] Matsuda, H. Yano, M., Kubo, M., Linuma, M., Oyama, M. and Mizuno, M. (1991). *Pharmacological study on citrus fruits unshiu markovich (2) on flavonoid components*, *Yakugata Zasshi*, 111, 193-198.
- [28] Wagner, H., Wirer, M., Bauer, R. (1986). *Planta Med.*, 184-187.
- [29] Murakami, N., Mostaqul, H. M., Tamura, S., Itagak, S., Horü, T.T. (2001). *Bivorg. Med. Chem. Lett.*, 11, 2445-2447.
- [30] Bruneton, J. (1999). *Pharmacognosie phytochimie plantes médicinales*, éd. 3, Lavoisier, Paris.
- [31] Hammerstone, J. F., lazarus, S., Mitchell, A., Rucker, R., Schmitz, H. (1999). *Agric. Food chem.*, 47, 490-496.
- [32] Pietta, P.G., (2000). *Flavonoids as antioxidants*, *J. Nat. Prod.*, 63, 1035-1042.
- [33] Sim, G.S., Lee, B.C., Cho, H.S., Lee, J.W., Kim, J.H., Lee, D.H., Pyo, H. B., Moon, D. C. (2007). *Arch. Pharm. Res.*, 30, 290-298.
- [34] Bors, W., Heller, W., Michel, C. Saran, M. (1990). *Flavonoids as antioxidants, determination of radical scavenging efficiencies methods enzymol*, 186, 343-355.

- [35] Rice-Evans, C. A., Miller, N. J., Paganga, G. (1996). Free Radi. Biol. Med, 20, 933-956.
- [36] VanAcker, S.A.B.E., van den Berg, D. J., Tromp, M.N.J.L., Griffioen, D.H.V., Bennekom, W.P., Van der vijgh, W.J.F., Bast, A. (1996). Free Radi. Biol. Med, 20, 331-342.
- [37] Heijnen, C.G.M., Haenen, G.R.M.M., Van Acker, F.A.A., Van der Vijgh, W.J.F., Bast, A. (2001). Toxicol. In vitro, 5, 3-6.
- [38] Wollenweber, E., Dorra, M., Rivera, D., Roitman, J. N., Verlag der Zeitschrift fur Naturforschung, Tubingen, <http://www.znaturforsch.com>.
- [39] Bouheroum, M., Zaiter, L., Benayache, S., Benayache, F., Bermejo, J. B., Leon, F., Garcia, V. (2009). Chemistry of Natural Compounds, 45, 6.

الْأَعْصَمُ لِلثَّانِي

طرق دراسة المركبات الفلافونيدية

١- عملية الاستخلاص:

قبل القيام بعملية الاستخلاص لا بد من تحضير النبتة المراد إجراء دراستها و ذلك بتقسيتها و تجفيفها جيدا في أماكن خاصة تسمح بالتهوية وبعدها عن أشعة الشمس والرطوبة، تفادي لتفاعلات الإنزيمية التي قد تحدث تغيرات على المركبات الطبيعية الأصلية المراد استخلاصها، بعدها نقوم بطحنها وزنها. قد تستعمل النبتة بجميع أجزائها، كما قد يؤخذ الجزء الهوائي لوحده أو الجذور أو الثمار فقط، و عموما تتوارد الفلافونيدات في الجزء الهوائي في معظم الحالات الذي يتم الاصطناع الحيوي للفلافونيدات و ذلك لارتباطه بالعامل الضوئي.

تعامل الأجزاء المراد استخلاص الأيض الثانوي منها بمذيب مناسب، و يعتبر المذيب (كحول/ماء) أكثر المذيبات استعمالا و ذلك بنسب معينة (3/7) أو (2/8) و هذا في حالة المادة النباتية الجافة، و يستعمل الكحول لوحده في حالة ما إذا كانت المادة النباتية غضة (خضراء)، الكحولات المستعملة هي الإيثanol و الميثانول .

و تتم عملية الاستخلاص على مراحل :

نأخذ الأجزاء النباتية المطحونة و نسكب عليها المحلول الهيدروكحولي على البارد و نتركها لمدة 24 سا مع التحريك من حين لآخر، بعدها نرشح و نركز الراشح، تكرر العملية 3 مرات أو أكثر و في كل مرة نرشح و نركز الراشح و ذلك بتخمير أكبر كمية ممكنة من المحلول الهيدروكحولي أين نتحصل على المستخلص الخام.

يؤخذ المستخلص الخام و يعامل بالماء المقطر الساخن ثم يترك مدة ليلة كاملة بعدها يرشح على ورق الترشيح و يحتفظ بالرشاحة.

تعامل الرشاحة المائية ببايثر البيترول أو الهكسان و ذلك من أجل التخلص من المركبات الطبيعية ذات القطبية الضعيفة مثل الدهون، و الكلوروفيل.

يعامل الطور المائي بالكلوروفورم ثلث مرات لنحصل على طور الكلوروفورم الذي يخرج تحت ضغط منخفض.

يعامل الطور المائي بخلات الإيثيل ثلات مرات لنحصل على طور الخلات الذي يبخر تحت ضغط منخفض.

يعامل كذلك الطور المائي بالبوتانول العادي و تكرر هذه العملية ثلات مرات أو أكثر، لنحصل على طور البوتانول و ذلك بعد التبخير تحت ضغط منخفض.

يكون لدينا في النهاية:

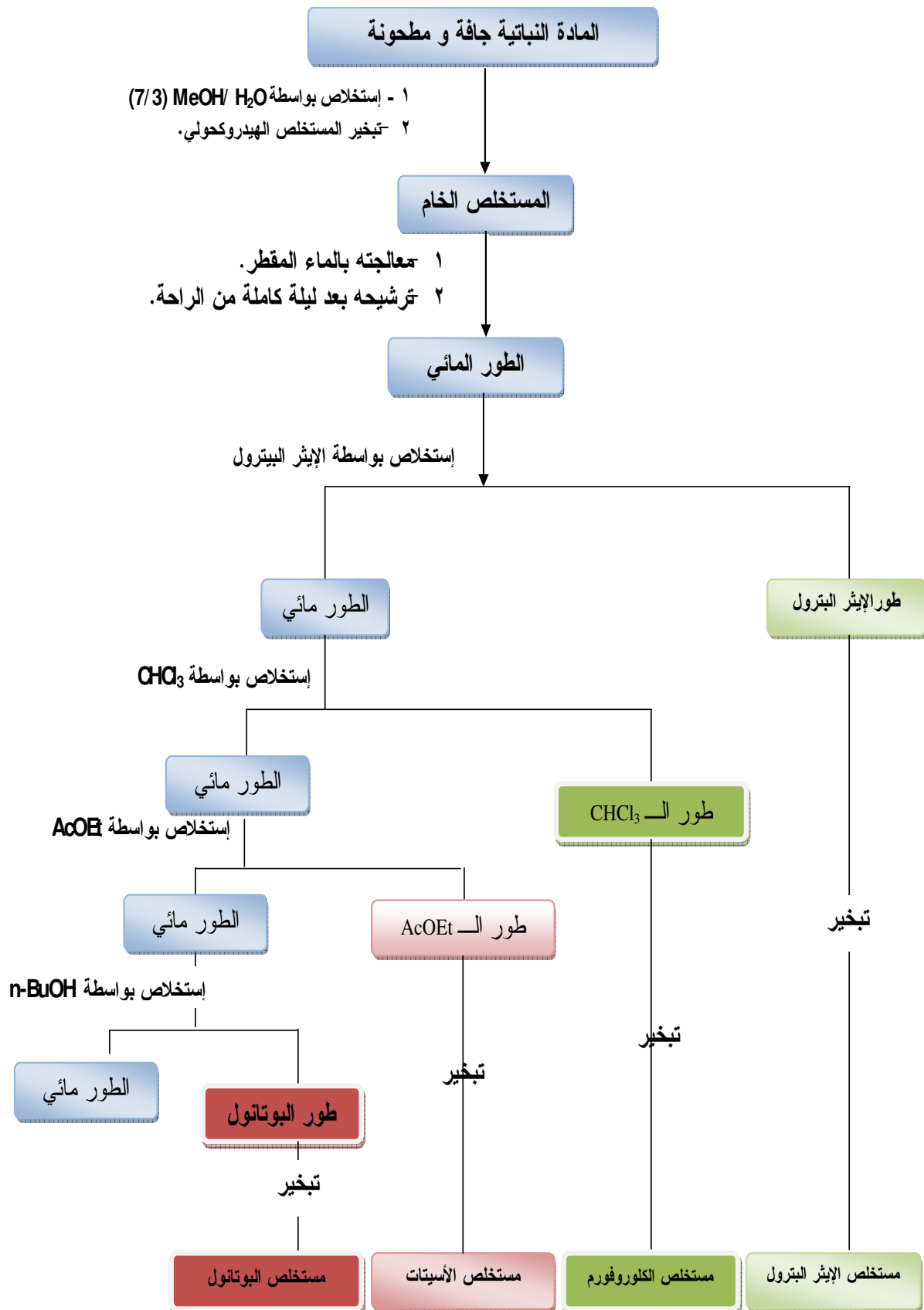
المستخلص الجاف للإيثر البيترولي.

المستخلص الجاف للكلوروفورم.

المستخلص الجاف لخلات الإيثيل .

المستخلص الجاف للبوتانول العادي.

و الشكل التالي يبين لنا المراحل المتتبعة في ذلك :



الشكل-1 - مخطط عام لاستخلاص الفلافونيدات.

II- طرق الفصل:

التقنية الأساسية المستعملة لذلك هي الكروماتوغرافيا بمختلف أنواعها، حيث تستعمل كلمة كروماتوغرافيا للإشارة إلى تقنيات فصل مختلفة، تعتمد جميعها على توزيع المادة تحت الدراسة بين طورين أحدهما ثابت و الآخر متحرك، و الطور الثابت قد يكون جامداً أو سائلاً محلاً على الداعمة جامدة، أما الطور المتحرك فعادة يكون مذرياً عضوياً [1].

- إن هدف الفيتو كيميائي هو الحصول على مركبات نقية لأجل ذلك يستعمل طرق فصل متالية أهمها:

- كروماتوغرافيا العمود (CC).
- كروماتوغرافيا الورق (CP).
- كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة (CCM).
- كروماتوغرافيا السائل عالي الأداء (HPLC).

1-II- كروماتوغرافيا العمود (CC):

هي طريقة كلاسيكية، الهدف منها هو فصل خليط معقد من المركبات الفلافونيدية و يستعمل لهذا الغرض كداعمة ثابتة :

السيليكاجال، السيليلوز، و متعدد الأميد. حيث يستخدم السيликاجال لفصل الفلافونيدات الأقل قطبية، أما السيليلوز فقد أثبتت فعاليته في فصل الفلافونيدات الغليكوزيدية عن تلك المجردة من السكر؛ غير أن متعدد الأميد لقي تطبيقاً واسع النطاق في فصل الفلافونيدات الغليكوزيدية بعضها عن بعض.

و يتلخص طريق إجراء هذه التقنية فيما يلي :

- يؤخذ العمود الذي تختلف أبعاده باختلاف كمية المستخلص و يثبت بواسطة حامل و يعبأ بالطور الثابت المشبع بالمذيب الأقل قطبية مع الداعمة المستعملة لذلك الغرض.

- بعد ترصيص الطور الثابت جيدا داخل العمود توضع طبقة من رمل خاص يدعى **Sable de fontainebleau** بسمك 0.5 سم، بعدها تحضر العينة حيث يذاب المستخلص المراد فصله في أقل كمية ممكنة من الميثانول، و بواسطة ماصة باستور يتم توزيعه على سطح الرمل مع الحرص على عدم إتلافه، أو باتباع طريقة أخرى و التي تستعمل في حالة ما إذا تطلبت إذابة المستخلص الجاف كمية كبيرة من الميثانول، ففي هذه الحالة نضيف لمحلول المستخلص كمية من مسحوق البولي أميد SC_6 و نركز هذا الخليط حتى نحصل على مسحوق جاف الذي يضاف إلى العمود الكروماتوغرافي، بعد ذلك يضاف المملص الذي يكون في البداية مذيب أقل قطبية ثم نغير قطبيته بإضافة مذيب قطبي تدريجيا إلى غاية الوصول إلى قطبية عالية، و يتم مراقبة الحزم باستعمال مصباح Wood (للأشعة فوق البنفسجية UV حيث تستقبل أسفل العمود و تركز حتى الجاف أو عن طريق الطبقة الواقعية CCM).

II - كروماتوغرافيا الورقة التحضيرية (CP):

يمكن استعمال هذه التقنية مباشرة على المستخلص في حالة عدم غنائه بالمركبات الفلافونويدية. كما تستعمل لجمع و فصل الكسور المحصل عليها من العمود الكروماتوغرافي.

يكون الورق المستعمل من نوع Whatman رقم I أو III، حيث يوضع الخليط بواسطة ماصة على كامل عرض الورقة على مسافة 2 سم من الحافة العلوية للورقة، و بعد أن تجف تغمس الورقة في المملص أين تبدأ الحزم في الهبوط تسلسليا، حتى وصول المملص إلى مسافة قصيرة من الحافة السفلية للورقة.

بعد جفافها و بالاستعانة بمصباح (Wood) يتم تحديد الحزم التي تقص على شكل قطع صغيرة و تغمس في الميثانول، أين ترشف ليجف الراشح، ثم تجرى له عملية فحص متعددة بواسطة كروماتوغرافيا الطبقة الواقعية للتأكد من نقاوة المركبات الذي تم فصلها، و الأنظمة المستعملة في هذه التقنية عادة هي: [2]

الماء المقطر : حمض الخل : البيوتانول العادي. (BAW)

4 1 5

الماء المقطر : حمض الخل

10 90

25 75

حمض الخل

تراكيز مختلفة (....30,25,20,15,10)

كما يمكن استعمال كروماتوغرافيا الورق التحضيرية ذات البعدين إذا كان البعد الواحد غير كاف لفصل الخليط فصلاً كاملاً.

حيث يكون البعد الأول عمودي على البعد الثاني، وبعد إجراء البعد الأول تسحب الورقة و تترك لتجف ثم تدار بزاوية 90° و تغمس في مذيب آخر، حيث يكون البعد الأول عادة عضوي مثل الطبقة العضوية للنظام BAW و البعد الثاني مائيا كالنظام $\text{ACOH}/\text{H}_2\text{O}$.

الماء المقطر: حمض الخل: البيوتانول العادي. :BAW

4 1 5

الماء المقطر : حمض الخل : $\text{ACOH}/\text{H}_2\text{O}$

25 75

3-II - كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة (CCM):

تستعمل في هذه التقنية شرائج من الزجاج أو البلاستيك ذات الأبعاد (20x20 سم) لتنبت عليها دعامة صلبة ثم يوضع الخليط المراد فصله عرضياً على بعد 1.5 سم من خط الانطلاق، بعدها توضع الصفائح في حوض به ملص، و أثناء هجرته يمر بالعينة الموضوعة أين يجر معه مختلف المركبات في شكل حزم التي يتم تحديدها بواسطة مصباح (Wood) ، بعد أن تجف الصفائح تكتشط الحزم كلاً على حدى و توضع في قمع زجاجي لتنغسل جيداً بالميثانول، يركز الرشيح و تجرى له عمليات فحص متعددة للتأكد من نقاوته و الأنظمة المستعملة كمملصات هي :

بالنسبة لمتعدد الأميد (كدعامة صلبة) :

: (13 / 3 / 3 / 1) $\text{H}_2\text{O} / \text{MeOH} / \text{MEC} / \text{Acétylacétone}$

) : (4 / 3 / 3 $\text{Toluène} / \text{MEC} / \text{MeOH}$

$\text{MeOH} / \text{H}_2\text{O} / \text{AcOH}$: (18 / 1 / 1)

أما بالنسبة لـ : السيليكاجال (كدعامة صلبة) فهي ملخصة في الجدول (1)[3]:

جدول - 1 -

نوع الفلافونويد	المملص
Flavonoides aglycones	EtOAc-i-PrOH-H ₂ O, 100:17:13 EtOAc-CHCl ₃ , 60:40 CHCl ₃ -MeOH, 96:4 Toluène-CHCl ₃ -MeCOMe, 8:5:7 Toluène-HCOOEt-HCOOH, 5:4:1 Toluène-EtOAc-HCOOH, 10:4:1 Toluène-EtOAc-HCOOH, 58:33:9 Toluène-EtCOMe-HCOOH, 18:5:1 <i>Toluène-dioxane-HOAc, 90:25:4</i>
Flavonoides glycosides	n-BuOH-HOAc-H ₂ O, 65:15:25 n-BuOH-HOAc-H ₂ O, 3:1:1 EtOAc-MeOH-H ₂ O, 50:3:10 EtOAc-MeOH-HCOOH-H ₂ O, 50:2:3:6 EtOAc-EtOH-HCOOH-H ₂ O, 100:11:11:26 EtOAc-HCOOH-H ₂ O, 9:1:1 EtOAc-HCOOH-H ₂ O, 6:1:1 EtOAc-HCOOH-H ₂ O, 50:4:10 EtOAc-HCOOH-HOAc-H ₂ O, 100:11:11:26 EtOAc-HCOOH-HOAc-H ₂ O, 25:2:2:4 THF-Toluène-HCOOH-H ₂ O, 16:8:2:1 CHCl ₃ -MeCOMe-HCOOH, 50:33:17 CHCl ₃ -EtOAc-MeCOMe, 5:1:4 CHCl ₃ -MeOH-H ₂ O, 65:45:12 CHCl ₃ -MeOH-H ₂ O, 40:10:1 MeCOMe-butanone-HCOOH, 10:7:1 <i>MeOH-butanone-H₂O, 8:1:1</i>
Flavonoides glucuronides	EtOAc-Et ₂ O-dioxane-HCOOH-H ₂ O, 30:50:15:3:2 <i>EtOAc-EtCOMe-HCOOH-H₂O, 60:35:3:2</i>

Flavanone aglycones	$CH_2Cl_2-HOAc-H_2O, 2:1:1$
Flavanone glycosides	$CHCl_3-HOAc, 100:4$ $CHCl_3-MeOH-HOAc, 90:5:5$ $n-BuOH-HOAc-H_2O, 4:1:5 (la couche supérieur)$
Chalcones	<i>Hexane –EtOAc, 1:1</i>
Isoflavones	$CHCl_3-MeOH, 92:8$ $CHCl_3-MeOH, 3:1$
Isoflavone glycosides	$n-BuOH-HOAc-H_2O, 4:1:5 (couche supérieure)$
Dihydroflavonoles	$CHCl_3-MeOH-HOAc, 7:1:1$
Biflavonoides	$CHCl_3-MeCOMe-HCOOH, 75:16.5:8.5$ $Toluène-HCOOEt-HCOOH, 5:4:1$
Anthocyanidines et anthocyanines	$EtOAc-HCOOH-2 M HCl, 85:6:9$ $n-BuOH-HOAc-H_2O, 4:1:2$ $EtCOMe-HCOOEt-HCOOH-H_2O, 4:3:1:2$ $EtOAc-butanone-HCOOH-H_2O, 6:3:1:1$
Proanthocyanidines	$EtOAc-MeOH-H_2O, 79:11:10$ $EtOAc-HCOOH-HOAc-H_2O, 30:1.2:0.8:8$

II-4- الكروماتوغرافي نظام السائل عالي الاداء (HPLC)

تسمح هذه التقنية بتحديد المحتوى الفينولي للعينة المراد تحليلها، و هي أيضا نوع من أنواع التحليل الكروماتوغرافي التجزيئي الذي يتطلب استخدام ضغوط عالية لدفع المذيب خلال العمود، و تعتبر التقنية الأفضل لفصل و تحليل الخلائق المعقده في وقت قصير [4]، و أهم المذيبات المستعملة هي:

الماء المقطر : الأسيتونتريل : حمض الخل

- يجر المmlص معه المركبات في العمود بصفة انتقائية فتنزل المركبات ثنائية السكر قبل أحادية السكر، و هذه الأخيرة قبل الأجلونات [5].

III-التقنية:

الهدف منها هو التخلص من الشوائب العالقة بالمركبات المفصولة (متعدد الأميد، سيليلوز ... الخ) و للحصول على نتائج جيدة نستعمل عمود بطول 20 سم و قطر 1 سم ثم نتبع الخطوات التالية :

1- التقنية على عمود من متعدد الأميد SC6

يتم مزج متعدد الأميد SC_6 بالطوليين، ثم يصب في العمود الكروماتوغرافي و بعد استقرار المزيج فيه يوضع المركب المفصول و المذاب في أقل كمية من الميثانول على سطح الدعامة. بعد وضعه يغسل بالطوليين ثم يغير المملص تدريجيا بإضافة الميثانول حتى يتم نزول المركب كليا.

2- التقنية على عمود السيفاداكس:

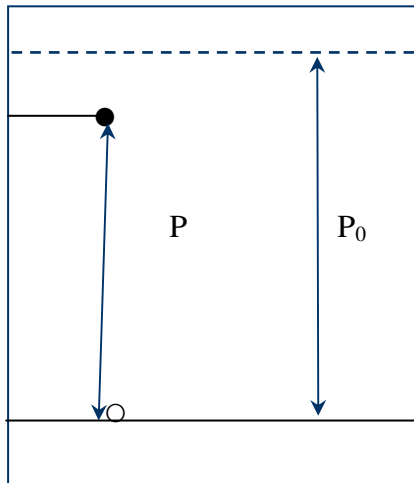
تستعمل هذه التقنية في المراحل الأخيرة من عمليات الفصل و التقنية. و لتحقيق عمود من SC_6 يتم نقع جال السيفاداكس في الميثانول، ثم يصب المزيج بطف في العمود، و بعد استقراره يتم وضع المركب المفصول و المذاب في أقل كمية ممكنة من الميثانول على السطح بعناية، يملص بعدها بدفعات متتالية من الميثانول، حيث يخرج المركب أسفل العمود نقيا و جاهزا لخليفة الدراسات البنوية.

IV- التحديد البنوي للفلافونيدات:

1- الخواص الكروماتوغرافية :

1-1- معامل الانحباس (معامل الاعاقة): R_F

وهو النسبة بين المسافة المقطوعة من طرف المركب P اطلاقا من نقطة البداية والمسافة المقطوعة من طرف المذيب P_0 من نفس النقطة، و هو قيمة مميزة لكل مركب في شروط كروماتوغرافية معينة (درجة الحرارة، المذيب،...) و ترتبط قيمة R_F بطبيعة المجموعات الاستبدالية على المركب [6] ، [7] .



$$R_f = P/P_0$$

و يتم قياس R_f للمركبات الندية عادة من ثلاثة أنظمة لمذيبات مختلفة:

النظام 1: toluène / méthanol / méthyléthylcétone : (4/3/3)

النظام 2: eau / méthanol / méthyléthylcétone / acétylacétone : (13/ 3/ 3/ 1)

النظام 3: 15% acide acetique

ومن خلال قيم R_f في مختلف الأنظمة يمكن معرفة ما إذا كان المركب أجيكونا أو إيتيروزيدا، كذلك معرفة ما إذا كان أحادي، ثنائي أو ثلاثي السكر [6][8].

والجدول-2- يبين العلاقة بين الفلافونيد وقيمة R_f .

قيمة R_f	بنية الفلافونيد
تزيد قيمة R_f في الأنظمة العضوية	زيادة عدد مجموعات OCH_3
تزيد قيمة R_f في الأنظمة العضوية	مثالة OH الموضع 5
تنقص قيمة R_f في الأنظمة المائية	
تنقص قيمة R_f في الأنظمة العضوية	وجود السكر
تنقص قيمة R_f في الأنظمة المائية	
تنزيد قيمة R_f في الأنظمة المائية ($H_2O/EtOH/MEC/Acetylacétone$ 13/3/3/1)	
تنزيد قيمة R_f في الأنظمة العضوية	وجود مجموعات أستيل
تنقص قيمة R_f في الأنظمة المائية	
تنقص قيمة R_f في الأنظمة العضوية ($T/MEC/MeOH$ 4/3/3)	زيادة عدد مجموعات OH

والجدولين 3 و 4 يبيّنان قيمة R_f لبعض الشالكونات و الأورونات [9][10][11].

R_f (TBA)	R_f (HOAc)	الشالكونات
0.87	0.26	3,4-Dihydroxychalcone
0.93	0.11	Dihydroxychalcone', 4-'2
0.84	0.16	Trihydroxychalcone'-,4',3'2
0.7	0.07	Tetrahydroxychalcone'-,3,4,4'2

الجدول-3- قيمة R_f لبعض الشالكونات

R_f (TBA)	R_f (HOAc)	الأورونات
0.85	0.06	-Dihydroxyaurone',4'3
0.87	0.9	6,7-Dihydroxyaurone
0.39	0.02	Tetrahydroxyaurone (Maritimetin)',7-6,',4'3
0.64	0.02	Leptosidine

الجدول-4- قيمة R_f لبعض الأورونات

TBA: *Tertio Butyl Alcool*

اللون الاستشعاعي: -1-2-IV

إن المركب تحت الأشعة فوق البنفسجية يعطينا معلومات أولية تخص صيغته البنوية المحتملة و الجدول - 5 - الموالي يوضح ذلك [6]

التركيب البنوية المحتملة	لون المركب تحت الأشعة (UV)
فلافون، فلافون مع (5-OH). فلافون مستبدل في الموضع 3. 7,6,5 أو 8,7,5 ثلثي هيدروكسي فلافون.	بنفسجي مسود
فلافون أو فلافانون بدون (5-OH). فلافونول مستبدل في 3 وبدون (5-OH).	أزرق (بنفسجي نيلي)
فلافونول غير مستبدل مع أو بدون (5-OH)	أصفر أو أصفر باهت
إيزوفلافون.	برتقالي لامع
أورون.	أصفر مخضر
بعض الشالكونات	أخضر

جدول-5- يوضح العلاقة بين لون المركب تحت (UV) وبنيته الكيميائية.

2-IV- طرق التحليل الفيزيوكيميائية:

1-2-IV - مطيافية الأشعة فوق البنفسجية UV:

الفلافونيدات واحدة من المركبات القادر على امتصاص الأشعة فوق البنفسجية، و ذلك لاحتوائها على مجموعات مسؤولة عن ذلك تدعى — chromophores (و هذه الأخيرة عبارة عن موقع غنية بالإلكترونات كما قد تكون عبارة عن مجموعات كيميائية مثل مجموعة الهيدروكسيل "OH" و مجموعة الميتوكسيل "... OCH₃).

و تعتبر مطابقة الأشعة فوق البنفسجية من أهم الوسائل المستعملة للتعرف على بنية المركبات الفلافونويدية، وقد نشرت أبحاث كثيرة بهذا الصدد [5] [12-13-14-15]. و تكمن أهميتها في:

- لا تحتاج إلى كمية كبيرة من المركب لإنجازها (1،0 ملخ).
- سهولة و سرعة تحقيقها.
- تعطي معلومات معتبرة عن البنية المحتملة للمركب.

ويعتمد أساس هذه التقنية في كون كل مركب فلافونويدي له طيف امتصاص مميز و خاص في الوسط الميثانولي، و يتغير هذا الطيف بإزاحات معينة بعد إضافة كواشف معروفة: إما قواعد (هيدروكسيد الصوديوم NaOH ، أسيتات الصوديوم NaOAc) أو أحماض لويس (AlCl_3 كلوريد الألمنيوم، حمض البوريك H_3BO_3) حيث أن طبيعة الكاشف و تأثيره على طيف الامتصاص يوفران معلومات حول بنية المركب [16].

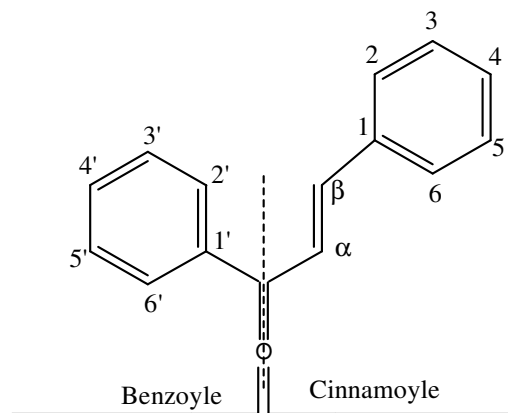
IV-2-1-أ- مطابقة الأشعة فوق البنفسجية UV للشالكونات و الاورونات :

طيف الأشعة فوق البنفسجية لكل من الشالكونات و الاورونات مميز بشدة(حدة) امتصاص العصابة I و ضعف (قص - شبه انعدام) العصابة II [9][17].

IV-2-1-أ-1- طيف الامتصاص في الوسط الميثانولي: [9]

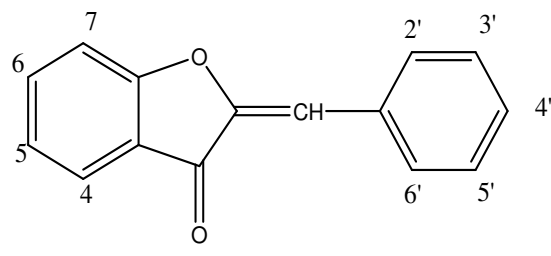
طيف امتصاص الشالكونات في الوسط الميثانولي يعطي عصابتين : العصابة I : تتميز بطول موجة أعظمية مابين (340-390 نم) و تعود إلى امتصاص الشكل cinnamoyle و ذلك نتيجة للرنين الناتج عن ترافق مجموعة الكربونيل مع الحلقة البنزينية B .

العصابة II : تتميز بطول موجة أقل شدة من العصابة I تقع مابين (220-270 نم) و تعود إلى امتصاص الشكل Benzoyle للمركب و ذلك نتيجة للرنين الناتج عن ترافق مجموعة الكربونيل مع الحلقة البنزينية A . كما هو موضح في الشكل 2-2 :



الشكل -2- ترافق مجموعة الكربونيل مع كل من الحلقتين A وB للشالكون

- إن التمييز بين بنية (شالكون) و (أورون) يكون من خلال وضعية العصابة I في الطيف الميثانولي.



Aurone

فالحزمة I تظهر بين (340 - 390 نم) بالنسبة للشالكون وبين (370 - 430 نم) بالنسبة للأورون.

- تثبيت مجموعة OH على الحلقة B يغير إزاحة العصابة I أكثر مما لو كان تثبيت المجموعة على الحلقة A.

الجدول - 6 - أهم الإنزيمات الملاحظة للعصاقبتين (I) و (II) في الوسط الميثانولي للفلافونيدات:

نوع الفلافونويد	العصاقبة II (nm)	العصاقبة I (nm)
فلافون	280 – 250	350 – 310
فلافونول 3-OH مستبدل	280 – 250	360 – 330
فلافونول 3-OH حر	280 – 250	385 – 350
ايزوفلافون	275 – 245	330 – 310
فلافانون و dihydroflavonol	295 – 275	330 – 300
شالكون	270 – 220	390 – 340
	شدة منخفضة	
اورون	270 – 220	430 – 380
	شدة منخفضة	
انثوسيانيدين و انثوسيانيين	270 – 230	560 – 465

الجدول - 6 - أهم الإنزيمات الملاحظة للعصاقبتين (I) و (II) في الوسط الميثانولي للفلافونيدات

أ-2-1-2- طيف الامتصاص في وجود NaOMe أو NaOH :

NaOH : هي عبارة عن قاعدة قوية تؤين كل هيدروكسيلات الفلافونويد، و إضافتها لـ (مركب + ميثانول) تحدث إزاحة باثوكروميه لكل الطيف، أي إنزياح في اتجاه λ طول الموجي الأعظمي و يظهر تأثيرها خاصة على العصابة (I) أشد منه على العصابة (II) ، و مثل ذلك وجود OH حر في الموقع 4 لـ شالكون يؤدي إلى إزاحة باثوكروميه بمقدار [60+ إلى 100+ نم] للعصابة (I) مع زيادة في الشدة الضوئية. أما إذا كان الشالكون يحتوي على OH حر في الموقع 2 أو (و) 4 فإنه يعطي نفس الإزاحة الباثوكروميه السابقة بدون زيادة في الشدة الضوئية [9][11].

أما في حالة الأورونات فإذا كانت تحتوي على OH حر في الموقع 4 فإنها تعطي إزاحة باثوكروميه للعصابة (I) بمقدار [80+ إلى 95 نم]. و إذا كانت تحتوي على OH حر في الموقع 6 فإنها تعطي إزاحة باثوكروميه لكن بمقدار أصغر من [70 نم] . أما إذا كانت كلتا المجموعتين 6 و 4 (OH) موجودتين فإن الإزاحة الباثوكروميه تتحفظ إلى حد كبير [10].

أ-3-1-2- طيف الامتصاص في وجود NaOAc :

بخصوص تأثير الـ NaOAc على طيف uv للشالكونات والأورونات الإزاحة الباثوكروميه للعصابة (I) (أو ظهور كتف على جانب الطول الموجي الطويل للعصابة(I) يمكن ربطه بوجود مجموعة هيدروكسيل (OH) حر في الموقع 4 أو (و) 4 في الشالكونات أو في الموقع 6 أو (و) 4 في الأورونات.

مجموعة هيدروكسيل (OH) في الموقع 2 على نواة الشالكون لاظهر بواسطة NaOAc.

الشالكون مع ثلات مجموعات هيدروكسيل متجاورة قد يتفكك في NaOAc.

أ-4-1-2- طيف الامتصاص في وجود H_3BO_3 + NaOAc :

يضاف H_3BO_3 على العينة في وجود NaOAc للكشف عن مجموعة أورثو ثنائي الهيدروكسيل على الحلقة B فتشكل معقدات مخلبية و الشكل-3- يوضح ذلك. و يلغى في حالة استبدال أحدهما فقط.

وجود مجموعة أورثو ثنائي الهيدروكسيل على الحلقة B في الشالكونات والأورونات تظهر عند اضاف H_3BO_3 على العينة في وجود $NaOAc$ إزياح باثوكرومي للعصابة I بمقدار [28+ إلى 36+] نم.

مجموعة أورثو ثنائي الهيدروكسيل على الحلقة A ايضا قابل للكشف بهذا الإجراء بالرغم أن الإزاحة الملاحظة تكون أصغر بعض الشئ.

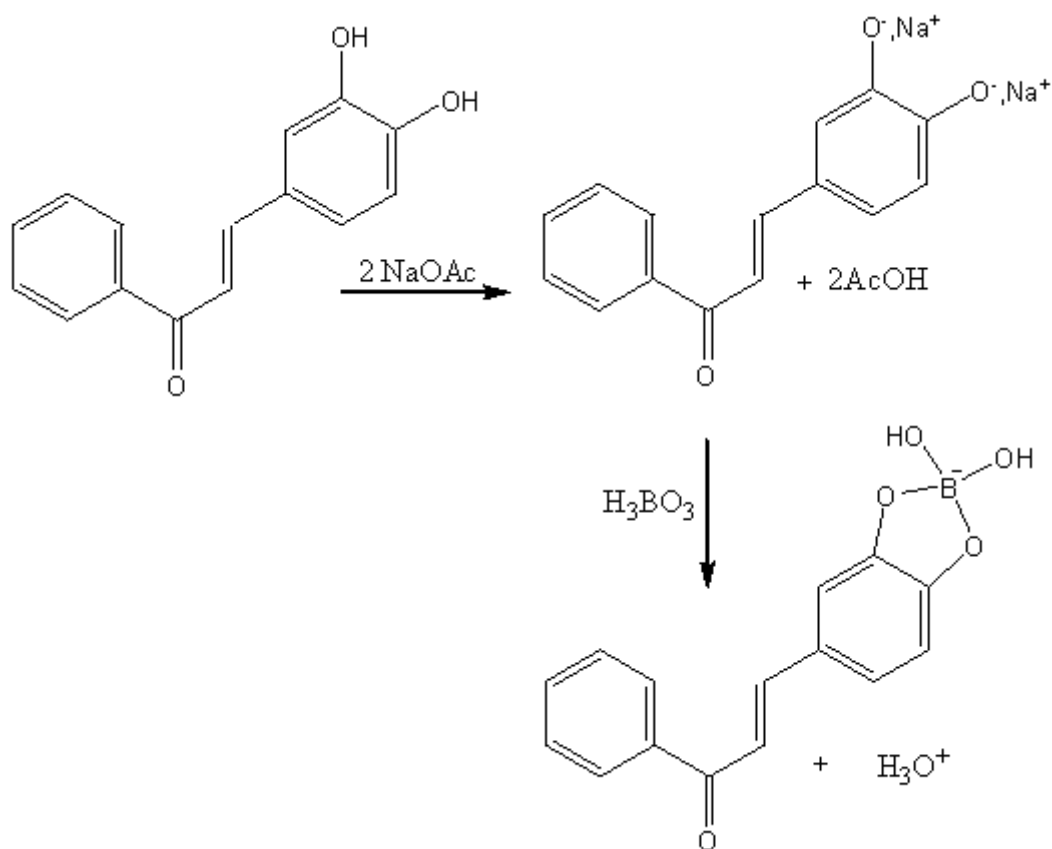
والجدولين 7 و 8 يبينان مقدار الإزاحة الباثوكروميه ($+Δλ$) للعصابة I في وجود (H_3BO_3) في وجود $(NaOAc^+)$ بالمقارنة مع طيف الميثانول لمجموعة من المركبات:

$+Δλ$	الشالكونات
36	3,4-Dihydroxychalcone
10	-Trihydroxychalcone',4',3'2
30	Trihydroxychalcone'-,3,4'2
36	Tetrahydroxychalcone'-,3,4,4'2

الجدول-7

$+Δλ$	الأورونات
32	-Dihydroxyaurone',4'3
22	6,7-Dihydroxyaurone
33	Tetrahydroxyaurone',7-6,',4'3
28	Leptosidine

الجدول-8



الشكل -3- تشكيل المعقد في وجود H₃BO₃ + NaOAc

: (AlCl₃ + HCl) و (AlCl₃ + H₃BO₃)

كلوريد الألمنيوم (AlCl₃) يكون معقدات ثابتة مع الكربونيل و هيدروكسيل الموضع C₂ ، و تبقى هذه المعقدات ثابتة بعد إضافة حمض HCl. كما يشكل نفس الكاشف AlCl₃ مع مجموعة أرثو ثانئي هيدروكسيل معقدات تكون غير ثابتة بعد إضافة حمض HCl [8] و الشكل-4-يوضح هذه المعقدات.

وجود مجموعة أرثو ثانئي الهيدروكسيل على الحلقه B لكل من الشالكونات والأورونات يظهر إنزياح باثوكرومي للعصابة I بمقدار [+40+ إلى +70+ نم] .

مجموعة أورثو ثلثي الهيدروكسيل على الحلقة A أيضا قابل للكشف بهذا الإجراء بالرغم أن الإزاحة الملاحظة تكون أصغر بعض الشئ.

والجدولين التاليين يبينان مقدار الإزاحة الباثوكروميه $(+\Delta\lambda)$ للعصابة I في وجود (AlCl_3) بالمقارنة مع طيف $(\text{AlCl}_3 + \text{HCl})$ لمجموعة من المركبات:

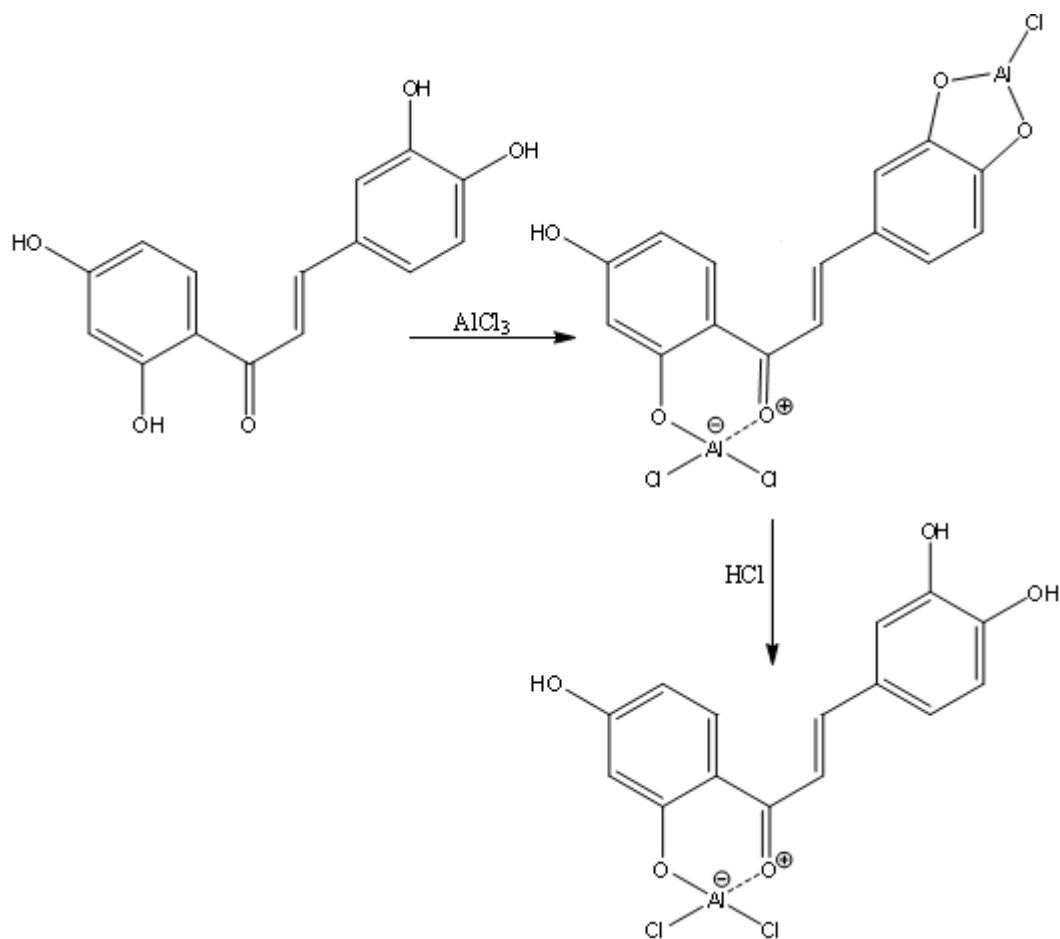
$+\Delta\lambda$	الشالكونات
48	3,4-Dihydroxychalcone
22	-Trihydroxychalcone',4',3'2
67	Trihydroxychalcone'-',3,4'2
63	Tetrahydroxychalcone'-',3,4,4'2

الجدول-9-

$+\Delta\lambda$	الأورونات
50	-Dihydroxyaurone',4'3
39	6,7-Dihydroxyaurone
48	Tetrahydroxyaurone'-6,7 ,',4'3
44	Leptosidine

الجدول-10-

أما في حالة الشالكونات المستبدلة في الموقع 2' فإنها تعطي في وجود $\text{AlCl}_3 + \text{HCl}$ إزاحة باشوكرومية للعصابة I بالمقارنة مع طيف الميثانول. أما إذا كانت مستبدلة في الموقع 4',3',2' فإنها تعطي إزاحة بمقدار +40 نم.



الشكل-4-المعقدات الثابتة وغير الثابتة بين الفلافونيد و AlCl_3 قبل وبعد إضافة HCl

والجدول التالي يوضح مختلف التأثيرات المحتملة على طيف UV و تفسيراتها قبل وبعد إضافة الكواشف [9,10,11,17,18].

التحليل	الإزاحة الملاحظة (ن)	الكافف
شالكون أورون	العصابة (II) 220-270 العصابة (I) 340-390 220-270 430-370	MeOH
(شالكون) 4-OH (شالكون) 2-OH أو (أو) 4'-OH	إلى 100 للعصابة (I) مع زيادة في شدة الإمتصاص إلى 60+ للعصابة (I) مع نقصان في شدة الإمتصاص	NaOMe (NaOH)
(أورون) 4'-OH (أورون) 6-OH	إلى 95 للعصابة (I) مع ثبات في شدة الإمتصاص إلى 70+ للعصابة (I) مع ثبات في شدة الإمتصاص	
OH في الموضع 4 أو (أو) 4' في الشالكونات أو في الموضع 6 أو (أو) 4' في الأورونات	إزاحة باثوكروميمية للعصابة (I)	NaOAc
أرتو ثانوي هيدروكسيل على الحلقة B للشالكونات و الأورونات أرتو ثانوي الهيدروكيل على الحلقة A	إلى 28+ للعصابة (I)	NaOAc + H ₃ BO ₃
أرتو ثانوي هيدروكسيل على الحلقة B للشالكونات و الأورونات أرتو ثانوي هيدروكسيل على الحلقة A (إضافة إلى أرتو ثانوي هيدروكسيل على الحلقة B)	HCl + AlCl ₃ إلى 70+ مقارنة بطيف HCl + AlCl ₃ إلى 25+ مقارنة بطيف	AlCl ₃

الجدول - 11 -

IV-2-2- مطيافية الرنين النووي المغناطيسي:RMN

يعتبر مطيافية الرنين النووي المغناطيسي RMN من أهم الوسائل التحليلية المستخدمة في تشخيص التركيبة الكيميائية للمركبات و توجد عدة تقنيات هي :

طيف RMN للبروتون ^1H .

طيف RMN للكربون ^{13}C .

طيف RMN ثانوي الإتجاه .

IV-2-2-أ- مطيافية الرنين النووي المغناطيسي ^1H -RMN

يتم الحصول على طيف ^1H -RMN باستعمال مذيبات مختلفة حسب قطبية المركبات مثل CDCl_3 مع الفلافونويدات غير القطبية و مذيب DMSO-d_6 و CD_3OD مع معظم الغليكوزيدات و الجليكونات [5].

و فيما يلي جداول تبين بعض الإزاحات الكيميائية لبروتونات الحلقة C [19-20]A, B, C

الجدول - 6 - الإزاحات الكيميائية لبروتونات الحلقة A [19]

(H-8) δ, ppm	J, Hz	(H-6) δ, ppm	J, Hz	(H-5) δ, ppm	J, Hz	بروتونات الحلقة A طبيعة الفلافونيد
6,3-6,5 (d)	2,5	6,0-6,2 (d)	2,5	–	–	5,7-OH
6,5-6,9 (d)	2,5	6,2-6,4 (d)	2,5	–	–	5-OH , 7-OR (R: Glu)
6,7-7,0 (d)	2,5	6,7-7,1(dd)	2,5-9	8,0 (d)	9,0	7-OR (R = H , sucre)
6,3 (s)	–	–	–	–	–	5,6,7-OR (R = H , sucre)
–	6,3 (s)	–	–	–	–	5,7,8-OR

الجدول - 6 -

الجدول - 7 - الانزياحات الكيميائية لبروتونات الحلقة B [5][20]

(H-3' / H-5')		(H-2' / H-6')		بروتونات الحلقة B طبيعة الفلافلونيد
δ , ppm	J , Hz	δ , ppm	J , Hz	
6,5-7,1(d)	8,5	7,7-7,9(d)	8,5	فلافلون (4'-OR)
6,5-7,1(d)	8,5	7,9-8,1(d)	8,5	فلافلونول (4'-OR)
6,5-7,1(d)	8,5	-7,8(d)	8,567,	الأورون (4'-OR)
(H-3 / H-5)		(H-2 / H-6)		الشالكون (4-OR)
6,5-7,1(d)	8,5	7,4-7,6(d)	8,5	

الجدول - 7 -

H-6'		H-2'		بروتونات الحلقة B طبيعة الفلافلونيد
δ , ppm	J , Hz	δ , ppm	J , Hz	
8.5 (q) و	2,55-7,3,7	(d)	2,53-7,27,	فلافلون (4'-OMe 3'-OH), 3',4'-OH)
8.5 (q) و	2,59-7,6,7	7,5-7,7(d)	2,5	فلافلول (4'-OMe 3'-OH), 3',4'-OH)
8.5 (q) و	2,56-7,4,7	-7,8(d)	2,567,	فلافلول (4'-OH, 3'-OMe)

الجدول - 7 -

بروتونات الحلقة C :

يعطي البروتون H-3 في الفلافلون إشارة أحادية حادة في المجال [6,2-6,4 ppm] و تتدخل مع إشارة بروتوني الحلقة A (H-8, H-6).

بروتونات الميتوكسيل : -OMe

وجود مجموعة ميتوكسيل أو عدة ميتوكسيلات في الجزيء يظهر مجموعة من الإشارات الأحادية [21]. [3,8 – 4,5ppm] بين

بروتونات السكر:

بروتونات السكر تتميز بالبروتون الأنوميري، إذ يختلف إزاحة هذا البروتون حسب طبيعة السكر وكذا موقع و نوع الرابطة بين السكر والأجليكون و تتوارد إشارته عموما في مجالات أدنى من مجال إشارات بقية بروتونات الأجليلكون [5] و الجدول - 11 - يعطينا قيم الإزاحات للبروتون الأنوميري لبعض الجليكوزيدات في $DMSO-D_6$

الجدول - 8 - قيم الإنزياح للبروتون الأنوميري لبعض الجليكوزيدات في $DMSO-D_6$

H-1 (δ ,ppm)	طبيعة السكر
5,25 – 5,56	3-O- β -D-Glucoside
5,6	3-O- β -D-Galactoside
4,64 – 4,88	8-O- β -D-Glucoside
4,85 – 5,26	6-O- β -D-Rhamnoside

الجدول - 8 -

البروتونات المميزة للشالكونات و الأورونات: [22-23]

الأورونات		الشالكونات			
H ايثيليك		H α		H β	
δ ,ppm		δ ,ppm	J ,Hz	δ ,ppm	J ,Hz
6,75 (s)		6,7-7,4(d)	15	7,3-7,7(d)	15

IV-2-2- ب- مطيافية الرنين النووي المغناطيسي للكربون ^{13}C :

تعتبر مطيافية الرنين النووي المغناطيسي للكربون 13 تقنية مكملة لمطيافية البروتون و تستعمل مع مختلف أنواع الفلافونيدات

* كما تستخدم أطيااف الكربون في التعرف على جليكوزيدات الفلافونات و الفلافونولات حيث تؤدي إلى معلومات مهمة عن طبيعة و مكان ارتباط الوحدة السكرية كما تفيد أيضا في:

معرفة العدد الإجمالي لذرات الكربون للفلافونيد .

معرفة عدد كربونات السكر .

معرفة عدد الكربونات الأوكسيجينية داخل أنوية الفلافونيدات .

طبيعة ومكان ارتباط الوحدة السكرية .

التمييز بين هيئات الفلافونيدات إعتمادا على الإنزياح الكيميائي للكربونات 2 ، 3 و 4 .

يوضح الجدول التالي الإزاحات الكيميائية لذرات الكربون 2 ، 3 ، 4 للفلافونات و الفلافونولات من خلال تقنية الرنين النووي المغناطيسي ^{13}C [22-24].

*** الجدول-9- الإزاحة الكيميائية لبعض ذرات الكربون للفلافونولات و الفلافونولات و الشالكونات**

الإزاحة الكيميائية ppm بالنسبة لـ TMS	طبيعة الكربون
7 – 22	Aromatique C-CH ₃
59 – 63	Aromatique O-CH ₃
58 – 59	3-Methoxyflavone (3-OCH ₃)
56 – 78	Sucre CH ₂ OH, CH-OH, C-glycoside
90 – 110	5,7-Dihydroxyflavonoide (C ₆ -C ₈)
90 – 135	Flavone (C-3)
135 – 144	Flavanol (C-3) 3-Methoxyflavone (C-3)
136 – 158	Flavanol (C-2) 3-Methoxyflavone (C-2)
155 – 168	Flavone (C-2)
172 – 186	Flavone (C-4) Flavanol (C-4) 3-Methoxyflavone (C-4)
143	chalcone(C β)
129	chalcone(C α)

الجدول-9-

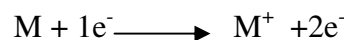
IV-2-3- مطابقة الكتلة:

و تستعمل هذه التقنية للتعرف على البنية الكيميائية للمركب بمعرفة الوزن الجزيئي، و بدراسة مختلف الشظايا الناتجة عن إنشطاره ، و تكمن أهمية هذه التقنية في كون أنها لا تحتاج إلى كميات كبيرة من العينة، و من بين التقنيات المستعملة في هذا المجال

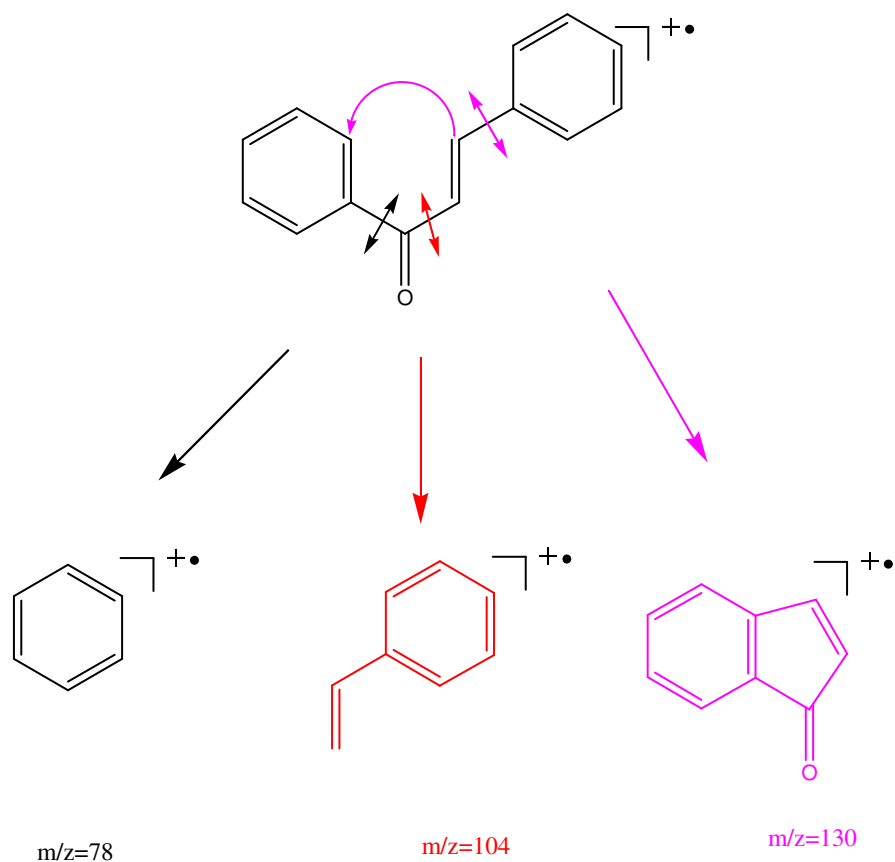
- تقنية القذف الإلكتروني (EI).
- تقنية القذف السريع (F.A.B).
- تقنية الإلكتروسبراي (ES).

IV-2-3-أ-تقنية القذف الإلكتروني (EI):

تم هذه التقنية بقذف المركب بسائل من الإلكترونات داخل غرفة التأين عند درجة الحرارة المناسبة ($100 - 300^{\circ} \text{م}$)

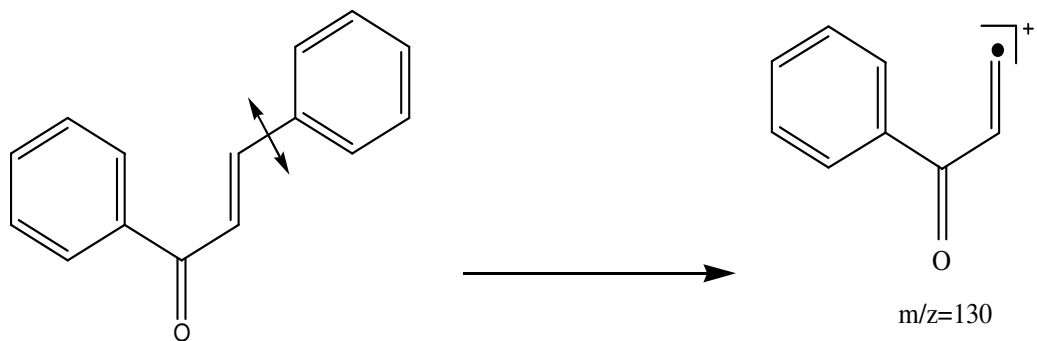


فيما يلي شرح لأهم شظايا الشالكون المقترحة من قبل العالم [25] Van De Sand

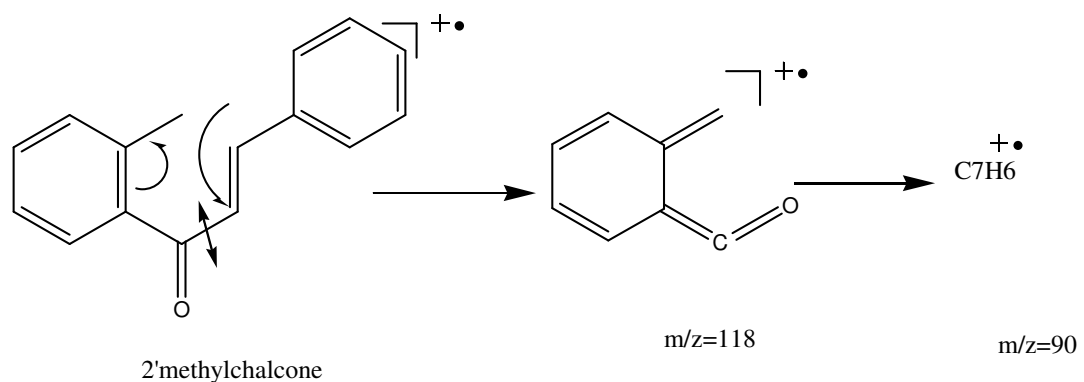


أهم شظايا الشالكون المقترحة من قبل العالم Van De Sand et al 1972

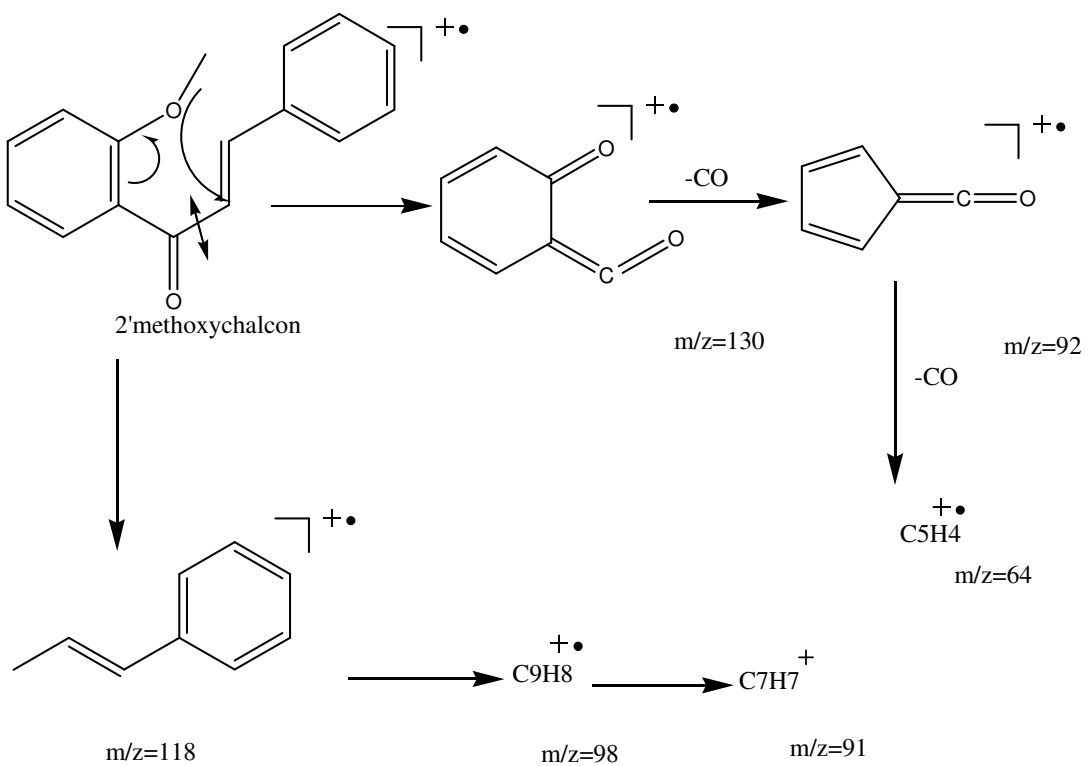
بالنسبة للشظية $m/z=130$ فسرت من قبل العالم [25] Van De San et al 1972 بأنها ناتجة عن إعادة ترتيب للبروتون H في الموقع *Ortho* و تشكيل حلقة خماسية. لكن العالم Ardanaz et al [26] أظهر أن هذه الشظية تنتج عن إعادة ترتيب :



في حالة شالكون مستبدل بميتيل في الحلقة A في الموضع 2' أهم الشظايا الظاهرة في الطيف هي : [25]

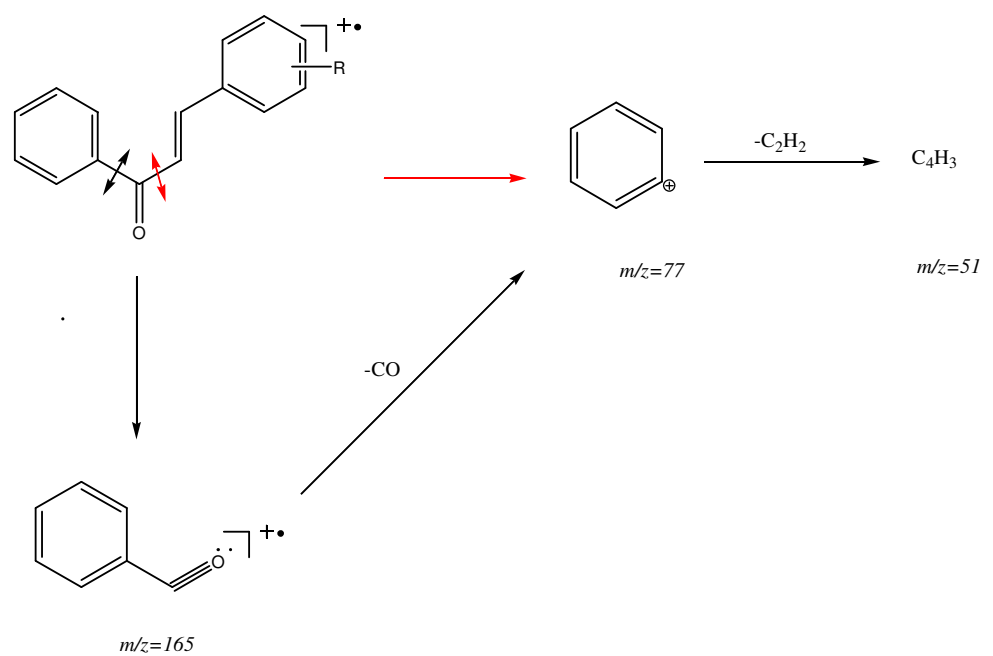
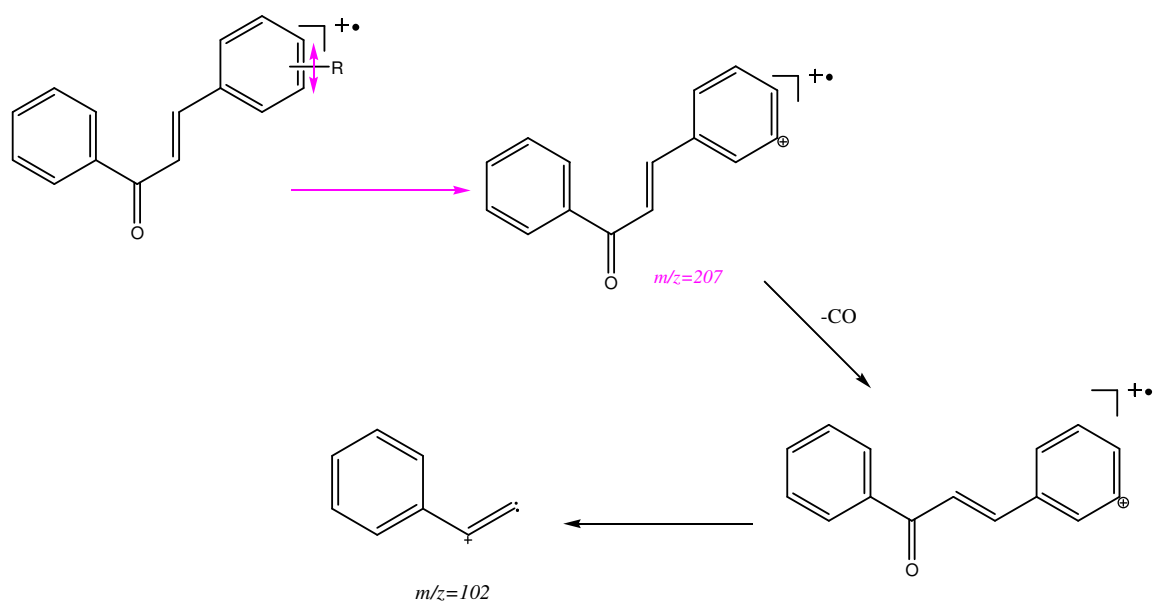


في حالة شالكون مستبدل بميتوكسي في الحلقة A في الموضع 2' أهم الشظايا الظاهرة في الطيف هي :[25]



العالم Van De Sand et al 1972

اما اذا كانت الحلقة B مستبدلة اهم الشظايا الظاهرة في الطيف هي [25]



IV-3- ب- تقنية القذف السريع بالذرات (FAB) [27]

تستعمل هذه التقنية مع المركبات الجليكوزيدية، حيث يتم تأين المركبات دون تسخين و من مميزات هذه التقنية:

تكوين أيونات موجبة و سالبة
مدة حياة طويلة للعينة
تكوين أيونات شبه جزيئية (quasi moléculaires)

تطبيق هذه التقنية (F.A.B) مع الجليكوزيدات يمكننا من الحصول على معلومات فيما يخص الجزء السكري منها، و إضافة إلى أيونات التنشيطية العادية المميزة للفلافونويدات نحصل على قيم موافقة للأيونات شبه الجزيئية من الشكل: $[M+K]^+$, $[M+Na]^+$, $[M+H]^+$

IV-3- ج- تقنية الرش الإلكتروني :

تعتبر هذه التقنية أحدث من (F.A.B) و تختلف عنها في الطريقة العملية، حيث تسمح بدراسة الجزيئات ذات الأوزان الكبيرة مثل البروتينات و الجزيئات الصغيرة سهلة التكسير مثل المضادات الحيوية و المبيدات .

أما بالنسبة للفلافونويدات فتستعمل تقنية (ES^+) لدراسة المركبات سهلة التكسير مثل:

• O-glycosides

V- الإماهة الحمضية :

تستعمل هذه الأخيرة لمعرفة طبيعة السكر المرتبط بالمركبات الغليكوزيدية المعزولة. كما أنها تعطينا فكرة عن ما إذا كان المركب غليكوزيدا من نوع (O-glycosyl) أو (C-glycosyl) لأن الرابطة من النوع الثاني أي (C-glycosyl) مقاومة للإماهة في الوسط الحمضي؛ فيستفاد من هذه الخاصية في تمييز هذا النوع من الروابط عن النوع الأول (أي O-glycosyl).

٤-١-الطريقة العملية :

تؤخذ كمية قليلة من الغليكوزيد المذابة في مذيب معين، و يضاف إليها 2 مل من حمض كلور الماء (HCl , 4N) في أنبوب اختبار، يسخن الخليط في حمام مائي (100 ° م) لمدة ساعة، بعد التبريد يستخرج الأنبوب و يضاف له حوالي (2 مل) من ثنائي إيثيل الإثير، و يرج جيدا ثم يترك ليهدا حتى ظهور خط الفصل بين الطورين المائي و العضوي، و تفصل الطبقة العضوية (ثنائي إيثيل الإثير) .

تكرر العملية مرة أخرى مع ثنائي إيثيل الإثير، و مرتين مع أسيتات الإيثيل ؛ حيث دائما تفصل الطبقة العضوية عن المائية، ليضاف إلى هذه الأخيرة (2 مل) من البوتانول العادي مرة أولى ثم مرة ثانية.

بعد تجميع الطبقات العضوية كلا على حدود يتم تجفيفها ليصبح لدينا :

- الطبقة العضوية الخاصة بثنائي إيثيل الإثير .
- الطبقة العضوية الخاصة بأسيتات الإيثيل .
- الطبقة العضوية الخاصة بالبوتانول العادي .

عموما الطبقة العضوية لثنائي إيثيل الإثير هي التي تحتوي على الأغليكون ، أما الجزء السكري من الغليكوزيد فيبقى مذابا في الطبقة المائية التي يتم تجفيفها.

التعرف على الأغليكون يكون بواسطة تسجيل الطيف (UV) له في الميثانول كما يمكن التعرف عليه بواسطة كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة باستعمال شواهد.
أما الجزء السكري فيتم التعرف عليه باتباع الخطوات التالية:

2- تحضير العينة:

نقوم بتخمير الطور المائي المتحصل عليه و الذي يحتوي على الجزء السكري حتى الجفاف و ذلك باستعمال مضخة خاصة (pompe à palettes)، لنعيد تذويبه في كمية قليلة جدا من الماء و بذلك يكون جاهزا للاستعمال فيما بعد.

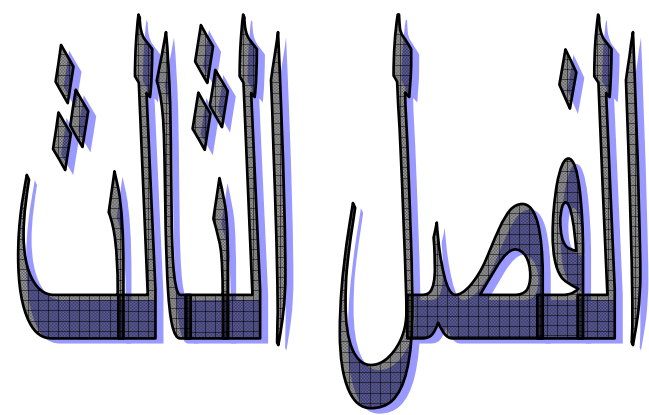
3- تحضير اللوح الكروماتوغرافي من نوع (Gel de silice 60F 254)

يرش هذا الأخير بمحلول من NaH_2PO_4 (0.2 M) ، ثم يترك ليجف في الهواء بضع دقائق قبل وضعه في فرن تحت درجة حرارة $100^{\circ}M$ لمدة ساعة، بعدها وباستعمال ماصة توضع نقاط من الطور المائي المحتوي على السكر (المحضر سابقا) مع بعض شواهد سكرية معروفة، ليغمس اللوح في ملص محتوي على (أسيتون : ماء) بنسبة (9 : 1)، و بعد 150-180 دقيقة يستخرج الكروماتوغرام و يترك ليجف مدة ساعة، ليعاد وضعه مرة ثانية في نفس الملص السابق و لنفس المدة السابقة، يستخرج بعدها ليجف مدة ساعة، عندها يرش بواسطة كاشف مالونات الأنيلين (حمض المالونات 1 غ - حمض الفوسفوريك 3 مل - الأنيلين 1مل - الإيثانول 100 مل) و يترك بضع دقائق ليجف في الهواء بعد ذلك يوضع في الفرن تحت درجة حرارة $100^{\circ}M$ لمدة 5 دقائق، حيث تبدأ بقع السكريات في الظهور فتكون بنية اللون بالعين المجردة و صفراء عند رؤيتها تحت أشعة UV ، عندها يتم التعرف على السكريات التي بحوزتنا و ذلك بمقارنتها مع الشواهد السكرية المستعملة.

مراجع الفصل الثاني

- [1] Abd Elchakour, A. S. (1987). Chimie organique moderne et pratique.
Université du Roi Abd Elaziz, Djedda, 173.
- [2] Randerah, (1971). Chromatographie sur couche mince, eds Gautier Villard.
- [3] Andersen Øyvind, M., Markham, Kenneth R. (2006). Flavonoid chemistry, biochemistry, and applications. CRC Press Taylor & Francis Group.
- [4] Francisco, A., Tomas-Barberan, F. (1990). Phytochem. Anal. 1, 44.
- [5] Mabry, T. J., Markham, K. R., Thomas, M.B. (1970). The systematic identification of flavonoids. Springer-Verlag, Berlin.
- [6] Markham, K.R. (1982). Techniques of flavonoids identification. Academic press. London.
- [7] Alain, B. (1972). La chromatographic et ses applications. Dunod, Paris.
- [8] Harborne, J.B. (1988). The flavonoids, Advances in research since 1980. Chapman & Hall. London.
- [9] Jurd, L. (1962).,The chemestry of the flavonoid compounds (edited by I.A.Geissman), 107-155.
- [10] Geissman, T.A., Harbone, J. B. (1956). J. Am. Chem. Soc. 78, 832.
- [11] Jurd, L., Horowitz, R.M. (1961). J. Org. Chem, 26, 2561.
- [12] Harborne, J. B. (1967). Comparative biochemistry of the flavonoids. Academic press. London.
- [13] Jay, M., Gonnet, J. F., Wollenweber, E., Voirin, B. (1975). Phytochemistry, 14, 1605.
- [14] Voirin, B. (1983). Phytochemistry, 22, 2107
- [15] Jurd, L. (1962). the chemistry of flavonoids compounds. Pergamon press, New – York.
- [16] Elhazemi, H. (1995). Natural products, eds University of King Saoud.

- [17] Geissman, T.A., Harbone, J. B. (1955). *J. Am. Chem. Soc*, 77, 4622.
- [18] Harbone, J.B. (1967). Comparative biochemistry of the flavonoids, 78-83.
- [19] Mabry, T. J. (1969). perspectives in phytochemistry, 45, eds Chapman and Hall. London.
- [20] Mabry, T. J. (1963). Perspectives in phytochemistry, eds, Harborne, J. B. Academic press. London.
- [21] Mabry, T. J. (1969). Perspectives in phytochemistry,. eds, Harborne J. B. 1-45. Academic press. London.
- [22] Huk M., Gorlitzer K., (1969). *Arch. Pharm.* 302, 423
- [23].Harborne, J. B., 1993. The flavonoids: advances in research since 1986. Chapman & Hall/CRC, London
- [24] Markham,K,R.,Tenai,B., Geiger H.,Mabry,T.J. (1978)" Tetrahedron" Carbon-13 NMR.Studies of flavonoids, 3, 1389-1397.
- [25] Van De Sande, C., Serum, J. W., Vandewalle, M. (1972). Organic mass spectrometry.6, 1333-1346.
- [26] Ardanaz et al, (1991), *Rapid Communications in Mass Spectrometry* 5, 569-573.
- [27] Becchi, M., Fraisse, D.(1989). . *Biomed. & environmental mass spectromet.* 18, 122.



الدراسة النباتية والكميائية لنبة
Ononis angustissima

الدراسة النباتية والكيميائية للنبة :

I-الدراسة النباتية للنبة:

I-1- المادّة النباتيّة:

تم قطف و جمع النبتة في شهر أبريل من سنة 2007 من طرف الأستاذ بوهروم محمد من من ضواحي ولاية بسكرة بالجنوب الجزائري، وقد تعرف عليها البروفسور كعباش (جامعة سطيف) ، أجريت لها عملية التجفيف بوضعها في أماكن خاصة تحت الظل وبعيدا عن الرطوبة، بعد ذلك طحنت وكانت الكتلة المتحصل عليها 980 غ.



صورة فوتوغرافية لنبتة *Ononis angustissima*

I-2- وصف النبتة:

نبتة ذات أزهار صفراء، تمتد على ساقان طويلة، ذات شكل عنقودي، يتراوح طولها ما بين 30 - 100 سم تزهر في فصل الربيع بين شهري أبريل و ماي. تنمو في شمال الصحراء الجزائرية و تمتد من بسكرة إلى بشار مرورا بغرداية.

3- الوضع ضمن التصنيف النباتي:

Royaume	Plantes	المملكة
Embranchement	Spermatophytes	تحت المملكة
Sous Embranchement	Angiospermes	الفرع
Classe	Dicotylédones	الصنف
Ordre	Rasales(Fabales)	الرتبة
Famille	Léguminoseae(Fabaceae)	العائلة
Sous Familles	Papilionacées	تحت العائلة
Genre	<i>Ononis</i>	الجنس
Espèce	<i>angustissima</i>	النوع

II - الدراسة الكميائية للنبة :

1-II- استخلاص النبات:

اتبعنا في عملية الاستخلاص البروتوكول التالي :

بعد تجفيف الجزء الهوائي للنبة قمنا بتنقيتها و تقطيعها (980 غ)، نقعت في خليط من الايثانول والماء المقطر بنسبة (2:8) على الترتيب مدة 24 ساعة ، رشح و رکز المحلول تحت ضغط منخفض و 40 درجة مئوية. ثم أعيدت العملية مرتين لمدة زمنية 36 ساعة، 72 ساعة على الترتيب وهذا لاستفاد النسيج النباتي والحصول على مردود معتبر و كاف.

خفف المحلول الناتج بالماء المقطر (890 مل) ترك ليلة كاملة ثم رشح للخلاص من الأتربة والشوائب. قمنا بعد ذلك باستخلاص من نوع سائل- سائل في قمع فصل باستعمال مذيبات مقاومة القطبية: ايثير البترول، كلوروفورم، خلات الإيثيل، البيوتانول العادي.

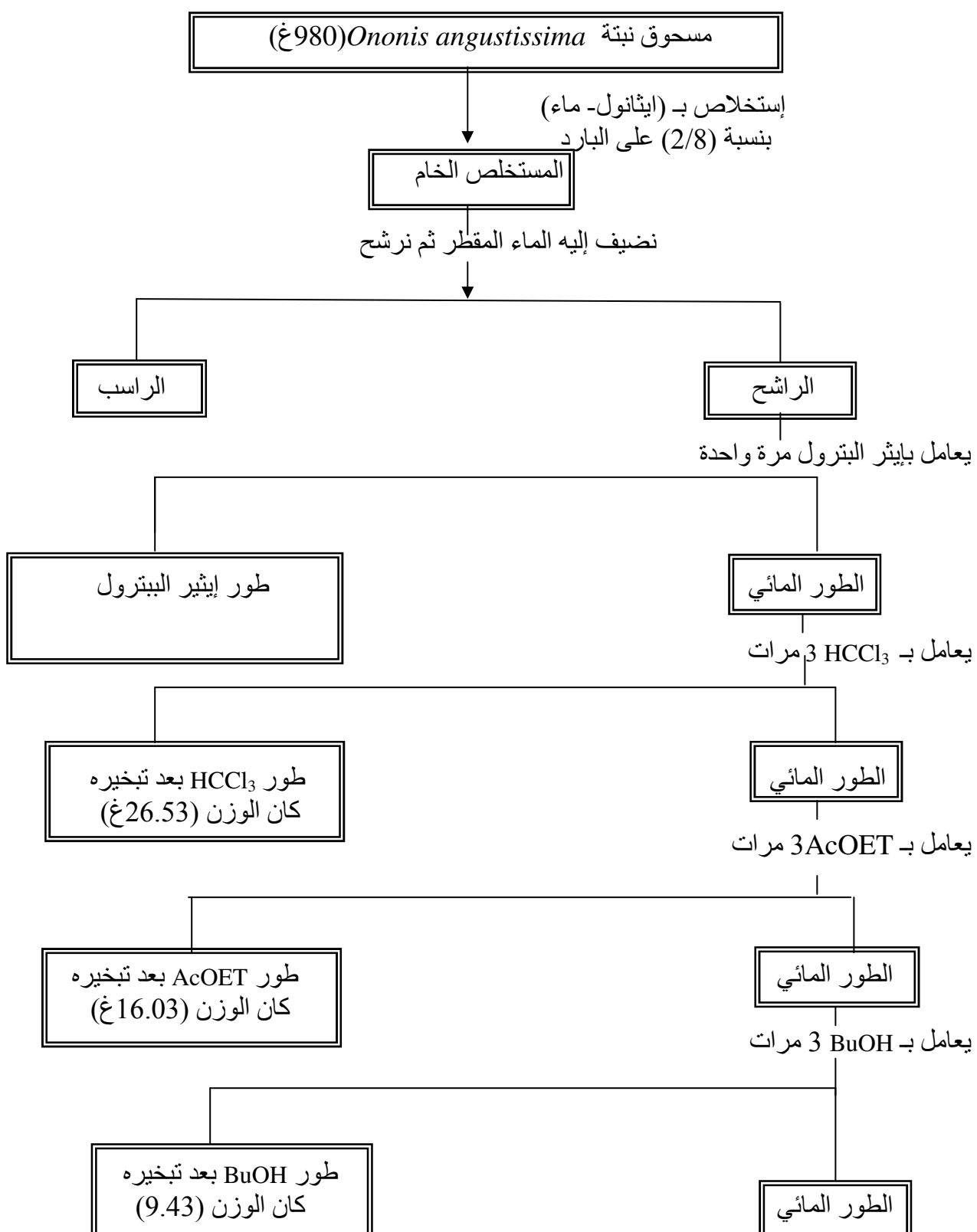
إيثر البترول مرة واحدة 300 مل للتخلص من الدهون و بعض الكلوروفيل.

الكلوروفورم أعيدت العملية ثلاثة مرات (300 مل × 3) حيث كان الرج خفيفا في بداية الأمر لتفادي تشكيل أي مستحلب، الطور العضوي جمع و رکز تحت درجة حرارة لم تتعذر 35°C. فحصلنا على طور كلوروفورمي بوزن 25.06 غ.

خلات الإيثيل حيث أُنجزت العملية ثلاثة مرات (300 مل كل مرة) والطور العضوي جمع و رکز تحت درجة حرارة لا تتعذر 35°C. فحصلنا على طور خلات الإيثيل بوزن 16.03 غ مع وجود راسب أبيض ، وهو الجزء الذي تمت عليه الدراسة.

البوتانول العادي حيث أُنجزت العملية ثلاثة مرات (300 مل كل مرة) والطور العضوي جمع و رکز ، فحصلنا على طور البوتانول بوزن 9.34 غ.

و المخطط -1- يمثل مختلف خطوات الاستخلاص:



المخطط-1- خطوات عملية إستخلاص المادة النباتية النبتة *Ononis angustissima*

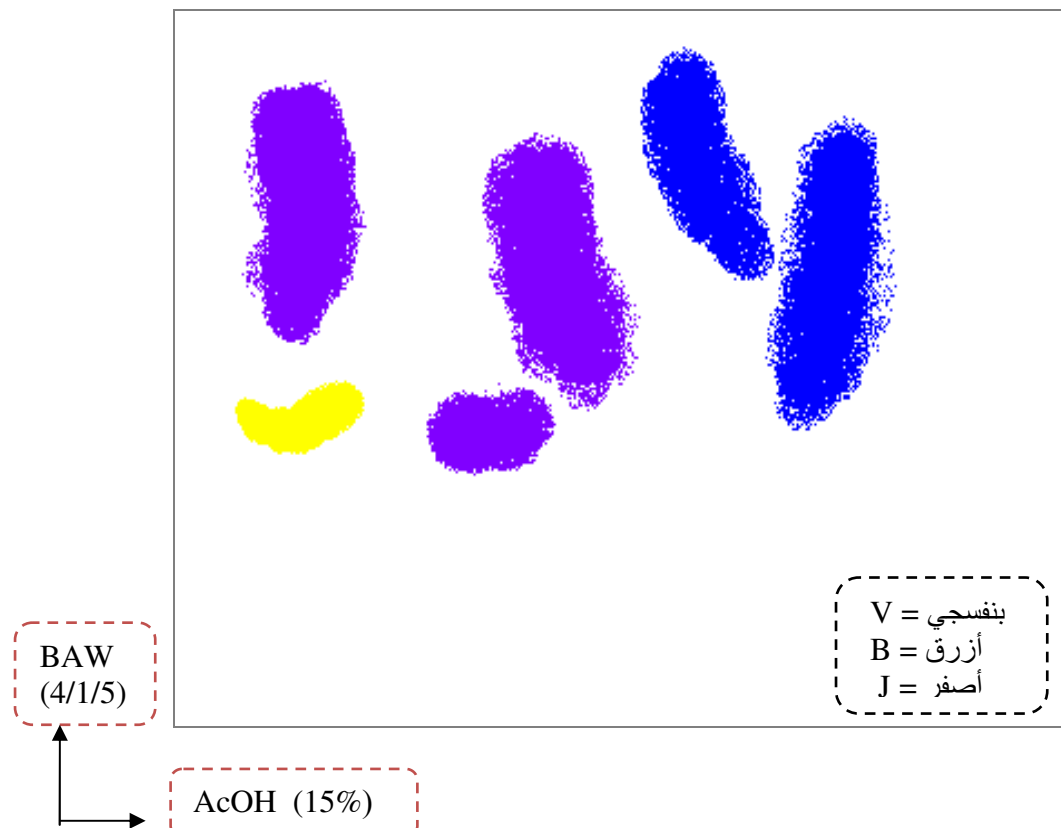
II-2-الفصل و التنقية:

قبل شروعنا في إنجاز عمليات الفصل أجرينا فحوصات تحليلية تمهدية للمستخلص الأسيتاتي باستعمال جمل الكروماتوغرافيا التالية :

الجملة I : كروماتوغرافيا الورق (CP WHATMAN N°3) تالية البعد باستعمال المديبات التالية :

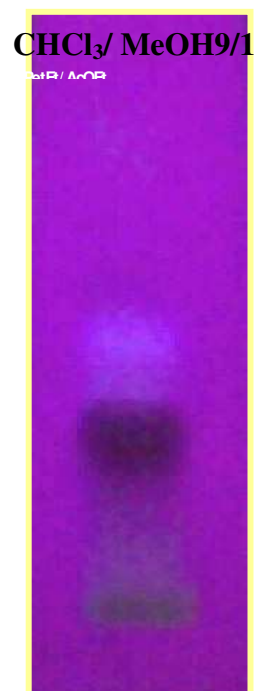
(1) n- BuOH : HOAc : H₂O (BAW) 4 : 1 : 5 (الطور العضوية)

(2) AcOH 15 %



الجملة II : الطبقة الرقيقة التحليلية من السيليكاجال 60(CCM)، وتم الكشف عنها بمصباح UV (365nm و 245nm).

وهذا للبحث عن الجملة المناسبة لتمليس و فصل أكبر عدد من المركبات. وبعد عدة اختبارات تحصلنا على الجملة المناسبة لتمليس و هي $\text{CHCl}_3/\text{MeOH}$ 9/1 والصفائح الكروماتوغرافية المرفقة في الشكل (1) توضح ذلك.



بعد إستظهارها بكاشف حمض الكبريت المركز

تحت أشعة UV
365nm

الشكل (1): الصفائح الكروماتوغرافية للمستخلص الأسيتاتي، تحت مصباح UV (365nm) وبعد إستظهارها بكاشف (Wood 365nm).

تم اختيار تقنية كروماتوغرافيا العمود لغرض فصل مكونات مستخلص خلات الإيتيل (13 غ) ، و ذلك باستعمال السيليكاجال كدعامة ثابتة أما الطور المتحرك السائل (المملص) يتكون من الكلوروفورم و الميثانول .

* تمت عملية التميص باستعمال الكلوروفورم بنسبة 100% ثم نرفع قطبيته بإضافة الميثانول بالتدريج إلى غاية الوصول إلى 100%.

* اعتمدنا في تغيير قطبية المذيبات على فحوص كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة التحليلية لمختلف الكسور، بعد معاينتها بمصباح UV (245nm و 365nm) .

* جمعت الكسور المتماثلة اعتمادا على نفس الطريقة السابقة من فحوص كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة التحليلية، والجدول (1) التالي يبين ذلك .

كتلة الكسر (g)	% MeOH	% CHCl ₃	رقم الكسور بعد التجميع	رقم الكسور قبل التجميع
0.256	00	100	F1	<u>15-1</u>
0.970	05	95	<u>F2</u>	<u>56-16</u>
0.320	10	90	F3	<u>80-57</u>
0.346	12	88	F4	<u>100-81</u>
0.650	15	85	F5	<u>121-100</u>
0.485	20	80	F6	<u>140-122</u>
0.360	23	77	F7	<u>165-141</u>
0.280	25	75	F8	<u>182-166</u>
0.850	30	70	<u>F9</u>	<u>250-183</u>
0.420	30	70	F10	<u>272-251</u>
2.30	35	65	<u>F11</u>	<u>335-273</u>
0.340	40	60	F12	<u>365-336</u>
0.780	45	55	F13	<u>397-366</u>
0.320	50	50	F14	<u>410-398</u>
0.490	55	45	F15	<u>430-411</u>
0.560	60	40	F16	<u>445-431</u>
0.480	65	35	F17	<u>457-446</u>
0.730	70	30	F18	<u>469-458</u>
0.565	80	20	F19	<u>483-470</u>
0.380	90	10	F20	<u>496-484</u>
0.340	100	00	F21	<u>500-497</u>
12.222			مجم ^ر 21	المجموع

الجدول (1): نتائج الفصل يكروماتوغرافيا العمود المستخلص الأسيتاتي

تم اختيار الكسور غير متماثلة المظهر في كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة (CCM) لدراستها، كما اعتمدنا أيضاً على فحصها ومقارنتها في عدة أنظمة، و على الوزن المتحصل عليه لكل كسر، ومن ثم تحديد نوع الكروماتوغرافيا المطبقة على كل منهم.

3-II- معالجة الكسور المتحصل عليها :

دراسة الكسر F2:

أخضع هذا الكسر لعملية الفصل بواسطة كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة (CCM) لسيليكاجال 60 مستعملين في ذلك النظام: 6/2/1 Hexane/AcOEt/ Acétone .F₂

دراسة الكسر F9:

تضمن هذا الكسر مركبات عديدة ذات قطبية متقاربة جداً و ذات ألوان مختلفة، وقد تم فصلها بکروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة التحضيرية (HF)، مستعملين في ذلك النظام: 6/2/1/1 Hexane/AcOEt/ CHCl₃/ Acétone

الفصل الأولي لهذا الكسر أعطى خمس مركبات ذات قطبية متقاربة. أخضعت هذه المركبات لعملية فصل جديدة بواسطة كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة لسيليكاجال 60 و ذلك بإستعمال النظام: 6/4 F₉₋₁ و F₉₋₂ فتحصلنا على مركبين نقيين .Hexane/AcOEt

دراسة الكسر F11:

الوزن المعتبر لهذا الكسر (2.30 غ) أدى بنا لفصله مرة أخرى عن طريق كروماتوغرافيا العمود ،استخدمنا فيه طور ثابت من السيليكاجال، وطور متحرك يتكون من الهكسان و خلات الإيثيل مع التدرج في التركيز إلى غاية الوصول 100 % من هذا الأخير.

* جمعت الكسور المتماثلة اعتماداً على نفس الطريقة السابقة من فحوص كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة التحليلية، و الجدول (2) يبين ذلك :

الملاحظة	أسيتات الإثيل %	الهكسان %	رقم الكسر
FC1 راسب أبيض	0	100	1-10
خليط معقد	10	90	11-21
	15	85	22-32
خليط معقد	20	80	33-43
	25	75	44-54
خليط معقد	30	70	55-65
	30	70	66-76
خليط معقد	40	60	77-88
خليط معقد	50	50	89-99
خليط معقد	100	0	100-110

الجدول (2): نتائج الفصل بکروماتوغرافيا العمود لـ F 11

الفصل الرابع

النتائج و المناقشة

I- التحليل البنوي للمركب : F₆₋₂

بعد فصل و تنقية هذا المركب نلاحظ أنه يظهر على شكل إبر صغيرة صفراء اللون تذوب في كل من الميثanol و الكلوروفورم .

اللون الإستشعاعي:

اللون الإستشعاعي لهذا المركب تحت مصباح وود Wood (365nm) أعطى لونا بنفسجيا .

معامل الاحتباس (R_f) :

قيم معامل الاحتباس للمركب F₆₋₂ مبينة في الجدول (1) .

R _f	الجملة المستعملة	الدعاة
0.14	AcOH	ك. ط. ر على متعدد الأميد DC.6.6

* الجدول (1): قيم معامل الاحتباس (R_f) للمركب F₆₋₂ .

المعطيات الطيفية:

1- أطیاف الأشعة فوق البنفسجية:

إن دراسة طيف الأشعة فوق البنفسجية لهذا المركب في الميثanol يتميز بشدة(حدة) امتصاص

العصابة I عند طول موجي أعظمي λ_{max} 350 نم و ضعف (نقص) العصابة II عند طول موجي أعظمي λ_{max} 223 نم .

2- طيف الرنين النووي المغناطيسي للكربون ^{13}C RMN

تبين مطيافية الرنين النووي المغناطيسي للكربون ^{13}C RMN (أنظر الطيف 1) المسجلة في جهاز ذو تردد (65.5 MHz)، (باستعمال المذيب CDCl_3) ، وجود حوالي 13 ذرة كربون غير متكافئة مغناطيسيا، وبعد فحص الإزاحة الكيميائية لمختلف أنواع ^{13}C أمكننا توزيع أهمها كالتالي:

وظيفة كربون نيلية واحدة (C=O) تظهر عند ($\delta=192.036 \text{ ppm}$) و 4 كربونات رباعية تظهر عند ($\delta_{\text{C}1}=107.9 \text{ ppm}$ ، $\delta_{\text{C}2}=162.89 \text{ ppm}$ ، $\delta_{\text{C}3}=134.67 \text{ ppm}$ و $\delta_{\text{C}4}=166.37 \text{ ppm}$).

مجموعتين إيثيلينيتين (CH=) تهجينها sp^2 عند ($\delta_{\text{C}a}=120.18 \text{ ppm}$ و $\delta_{\text{C}b}=144.70 \text{ ppm}$) .

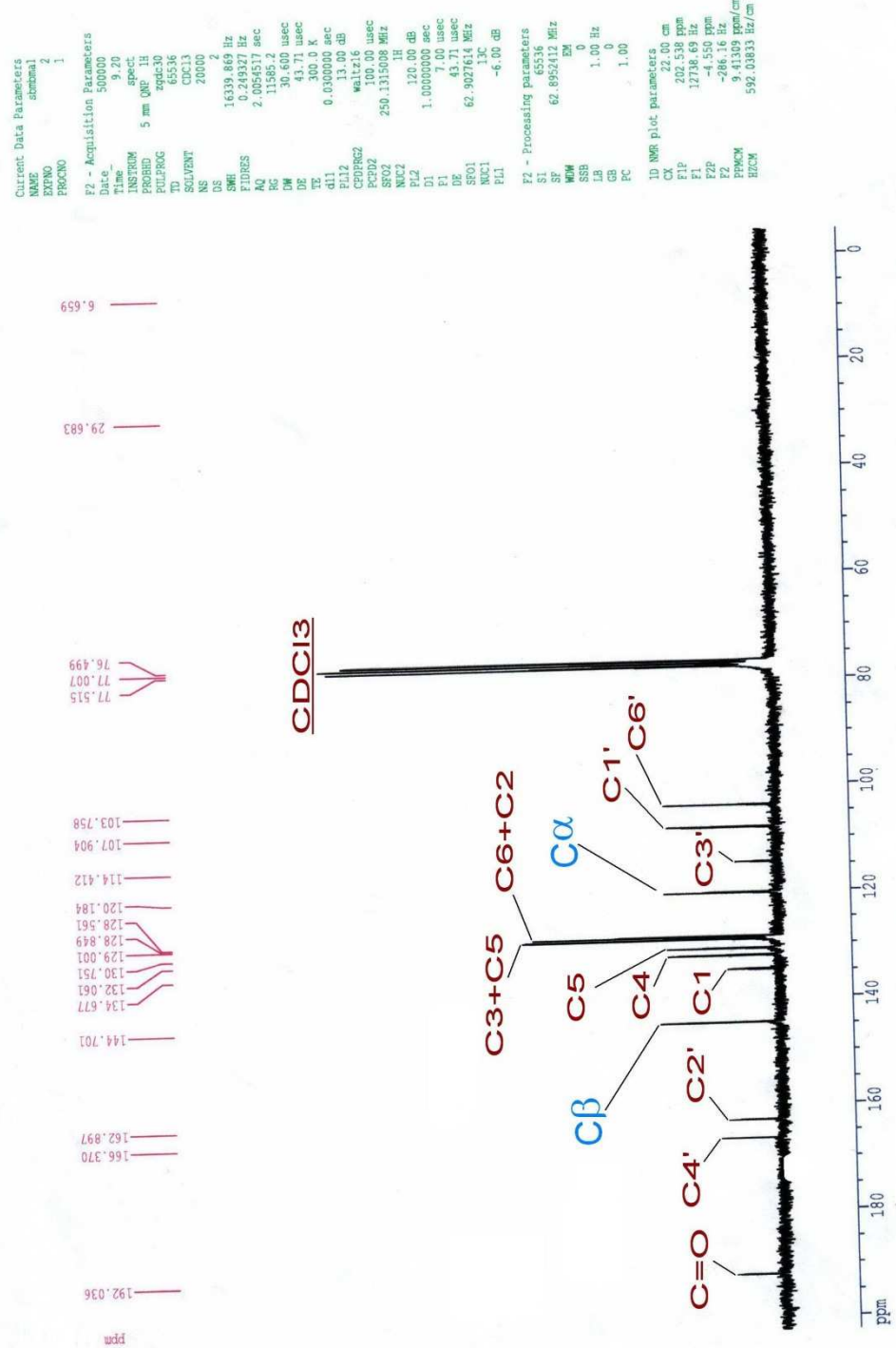
يبعد أن المركب يحتوي سوى على 15 ذرة كربون و الجدول 2 يوضح مختلف الإزاحات الكيميائية للكربونات الموجودة في الطيف 1 (أنظر جدول 2)

الانزياح الكيميائي PPm	الكربونات
134.67	C1
128.56	C2+ C6
129.01	C3+ C5
132.06	C4
192.03	C=O
120.18	C α
144.70	C β
107.90	C1'
162.89	C2'
114.41	C3'
166.37	C4'
130.75	C5'
103.75	C6'

* الجدول(2): معطيات طيف الكربون للمركب $\text{F}_2\text{.F}$

Spectre Carbone:13C-1H

Dept De Chimie
Labo De RMN Constantine



طيف-1 RMN -¹³C -2

3- طيف الرنين النووي المغناطيسي للبروتون ^1H -RMN

تبين مطيافية الرنين النووي المغناطيسي للبروتون ^1H -RMN (أنظر الطيف 2) :

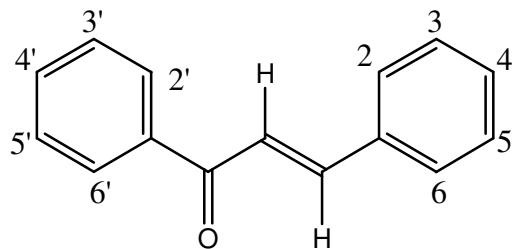
إشارة ثنائية بتكامل 1H بثابت تزوج $J=15.6 \text{ Hz}$ عند الإزاحة $\delta_{\text{H}\alpha}=7.65 \text{ ppm}$ خاصة

بالبروتون H_α وهي ميزة الشالكونات[2].

إشارة ثنائية بتكامل 1H عند الإزاحة $\delta_{\text{H}\beta}=7.86 \text{ ppm}$ بثابت تزوج $J=15.6 \text{ Hz}$

خاصة بالبروتون H_β وهي مايؤكّد أن المركب المدروس شالكون. ومنه هيكل هذا المركب

يكون من الشكل (1)[2]:



الشكل (1)

كما نلاحظ ظهور 10 بروتونات فقط عوض 12 في الطيف ^1H -RMN ، هذا مايدل على أن المركب ثبائي الاستبدال .

- بالنسبة للحلقة A نلاحظ وجود (أنظر الطيف 2) :

إشارة أحادية بتكامل $1H$ عند $\delta=13.48$ ppm خاصة بـ (' $\text{OH}-2$) ميزة الرابطة

الهيدروجينية بين مجموعة الفينول و الوظيفة الكربونيلية. [2].

إشارة ثنائي ثائي بتكامل $1H$ عند $\delta=6.52$ ppm خاصة بـ (' $\text{H}-2$) بثابت تزوج $J=2.4$ Hz

() خاصة بالبروتون ' $\text{H}-5$ مما يدل على وجود كل من ' $\text{H}-3$ و ' $\text{H}-6$.

إشارة ثنائي ثائي بتكامل $1H$ عند $\delta=6.48$ ppm خاصة بالبروتون $J=2.2$ Hz

. ' $\text{H}-5$ مما يدل على وجود ' $\text{H}-3$.

إشارة ثنائية بتكامل $1H$ بثابت تزوج $J=6.5$ Hz عند $\delta=7.79$ ppm خاصة بالبروتون

. ' $\text{H}-6$

بالنسبة للحلقة B نلاحظ من خلال دراسة الطيف أنها غير مستبدلة إذ يظهر لنا :

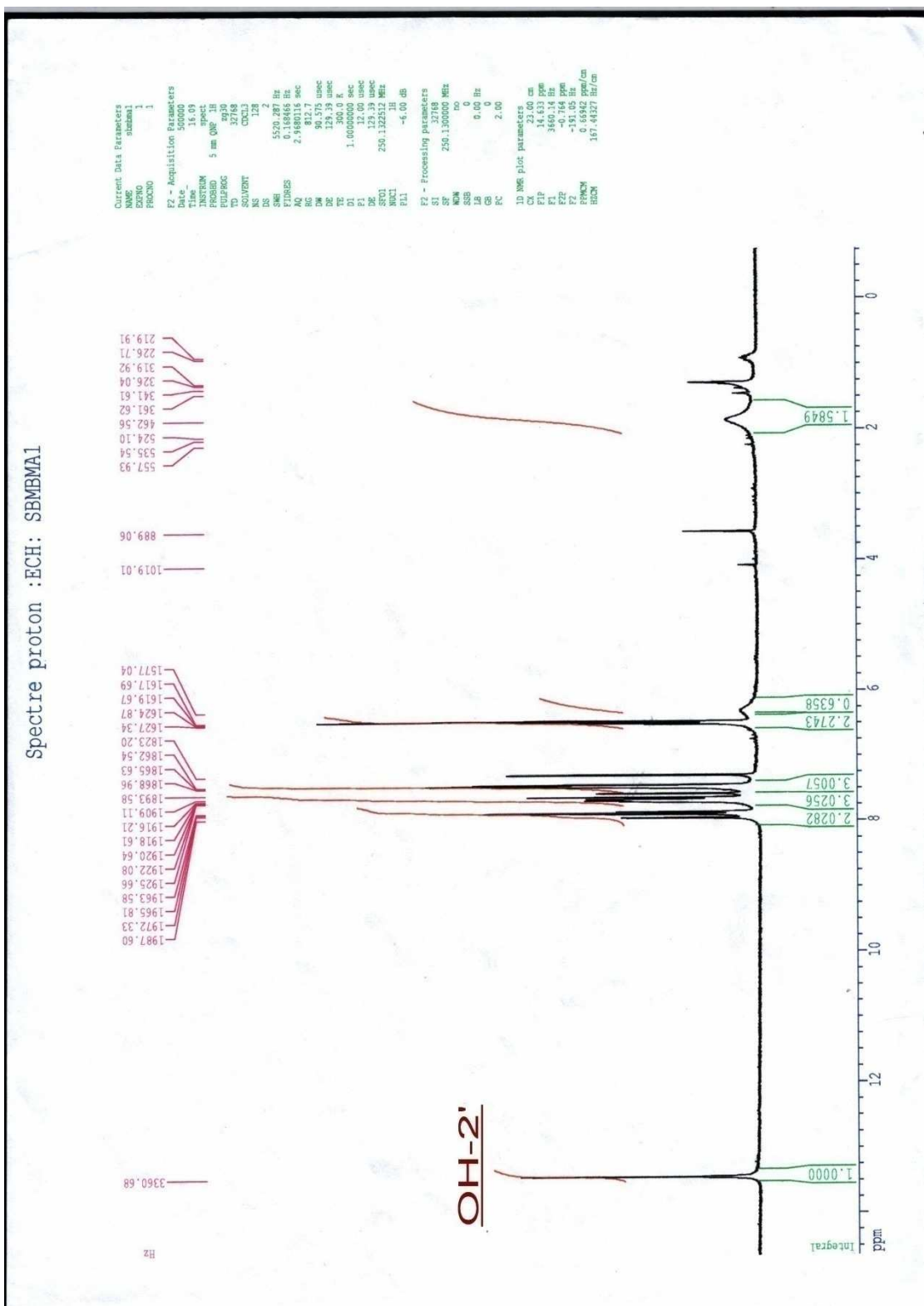
إشارة تعددية بتكامل $2H$ عند $\delta=7.72$ ppm خاصة بالبروتون $\text{H}-2$ و $\text{H}-6$.

إشارة تعددية بتكامل $3H$ عند $\delta=7.48$ ppm خاصة بكل من البروتون $\text{H}-3$ و $\text{H}-4$.

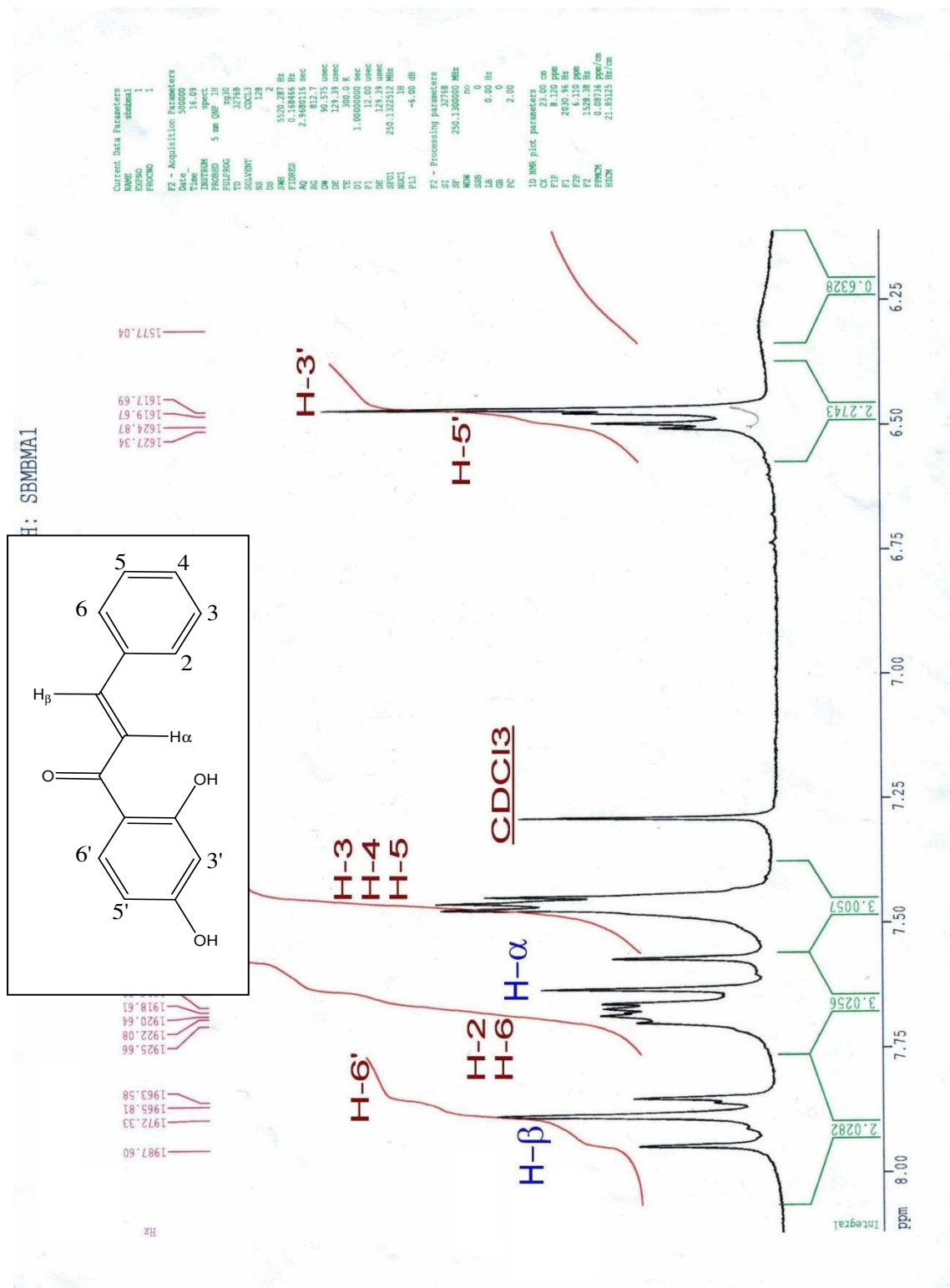
ونتائج طيف ^1H RMN- ^1H المسجل في (CDCl₃, 250 MHz) كلها مدونة في الجدول 3 :

البروتونات	الانزياح الكيميائي (δ_{H} ppm)	التعديدية	ثابت التزواج (Hz)
H-3'	6.48	<i>d</i>	2.2
H-5'	6.52	<i>dd</i>	6.5 ; 2.4
H-6'	7.79	<i>d</i>	6.5
H_{β}	7.86	<i>d</i>	15.6
H_{α}	7.65	<i>d</i>	15.6
H-3-4-5	7.48	<i>m</i>	/
H-6 و H-2	7.72	<i>m</i>	/

* الجدول(3): معطيات طيف البروتون للمركب $\text{F}_2\text{-F}\text{-}\text{C}_6\text{H}_4\text{-C}_6\text{H}_4\text{-F}$



طيف F-2 للمركب RMN^{-1}H



تكبير المجال 8.00-6.25 ppm (لتفيف -2-)

بينما تبين دراسة الأشعة فوق البنفسجية لهذا المركب مaily و كل النتائج مدونة في الجدول (4).

الملحوظات	العصابة I (nm)	العصابة II (nm)	الكوافض
شالكون	316-349	223	MeOH
$\Delta\lambda_{\text{maxI}} (\text{NaOH} / \text{MeOH}) = +41 \text{ nm}$ مع زيادة في الشدة	390	278	NaOH
$\Delta\lambda_{\text{maxI}} (\text{AlCl}_3 / \text{AlCl}_3 + \text{HCl})$ مستقر مع زيادة في الشدة	407	263	AlCl_3
$\Delta\lambda_{\text{maxI}} (\text{AlCl}_3 + \text{HCl} / \text{MeOH}) = +58 \text{ nm.}$	407	263	$\text{AlCl}_3 + \text{HCl}$
$\Delta\lambda_{\text{maxII}} (\text{NaOAc} / \text{MeOH}) = +39 \text{ nm}$	388	277	NaOAc
$\Delta\lambda_{\text{maxI}} (\text{NaOAc} + \text{H}_3\text{BO}_3 / \text{MeOH})$ مستقر مع نقصان في الشدة	349	223	$\text{NaOAc} + \text{H}_3\text{BO}_3$
الطيف المسجل في NaOH بقي مستقرًا بعد 5 دقائق			

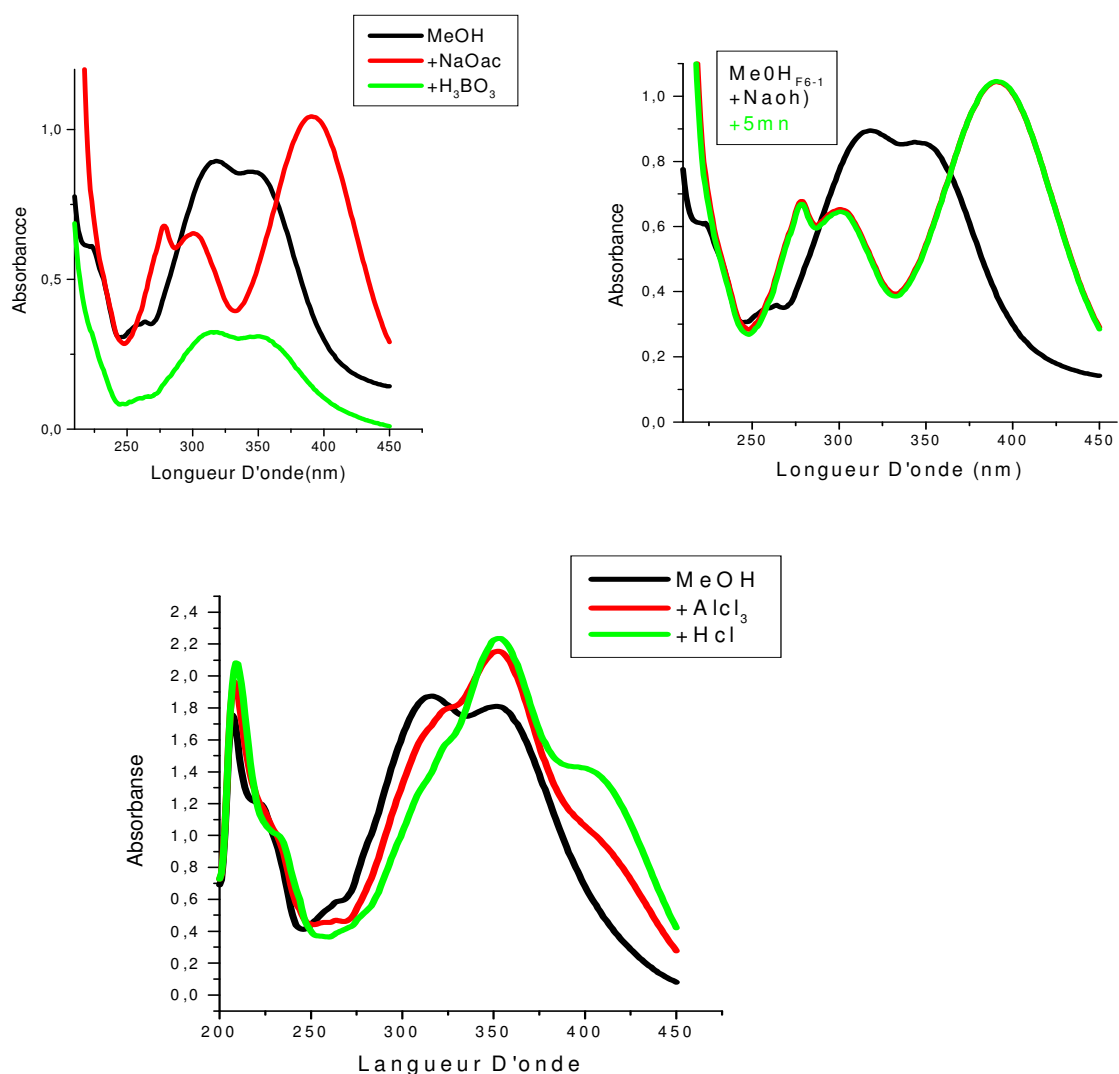
* الجدول (4): معطيات أطيف الأشعة فوق البنفسجية (UV) للمركب $\text{F}_2\text{.F}$.

وجود إزاحة باثوكروميه للعصابة I بـ+39 مقارنة بطياف NaOAc مع طيف الميثanol تدل

على وجود OH حر في الموضع 4.

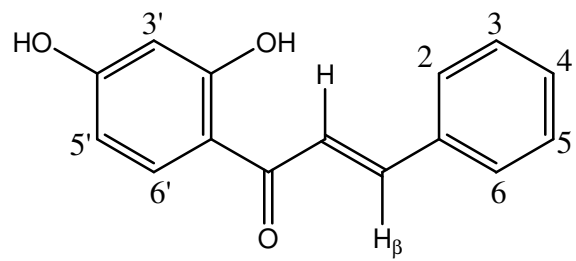
وجود إزاحة باثوكروميه للعصابة I بـ+58 مقارنة بطياف $\text{AlCl}_3 + \text{HCl}$ مع طيف الميثanol

تدل على وجود OH حر في الموضع 2. (أنظر الطيف 3)



طيف (3) يبين إمتصاص الأشعة فوق البنفسجية الخاصة بالمركب F₂

ومنه صيغة هذا المركب تكون :



2',4'-Dihydroxychalcone

II- التحليل البنوي للمركب : F9-1

بعد فصل هذا المركب و تتفقيته نلاحظ أنه يظهر على شكل راسب أبيض اللون يذوب في الميثانول .

اللون الاستشعاعي:

يظهر لون هذا المركب تحت مصباح وود Wood (365nm) لوناً أخضر مصفر .

معامل الاحتباس (R_f) :

قيم معامل الاحتباس للمركب F₉₋₁ مبينة في الجدول (5) .

R _f	الجملة المستعملة	الدعامة
0.03	AcOH	ك. ط. ر على متعدد الأميد DC.6.6

الجدول (5): قيم معامل الاحتباس (R_f) للمركب F₉₋₁

المعطيات الطيفية:

1- أطیاف الأشعة فوق البنفسجية:

طيف الأشعة فوق البنفسجية لهذا المركب في الميثانول بين وجود عصابتين هذا دليل على أن

المركب المدروس من نوع الفلافونويات.

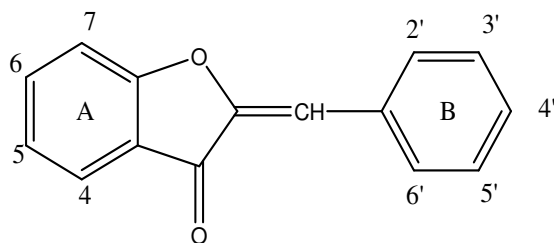
2-طيف الرنين النووي المغناطيسي للبروتون ^1H RMN- ^1H

أهم ملاحظة يمكن استخلاصها من هذا الطيف وجود إشارة أحادية بتكميل 1H عند الإزاحة

الإيتيلينيك (H α) وهي إشارة مميزة لنوع من الفلافونويدات و المتمثل في

الأورونات. (أنظر الطيف 4).[3].

ومنه الهيكل العام لهذا المركب يكون من الشكل :



Aurone

• تتميز بروتونات الحلقة A للأورونات بإزاحة كيميائية أصغر نوعاً ما مع خاصية مميزة

للبروتون H-4 بإزاحة كيميائية أكبر.[3].

• كما نلاحظ ظهور ثمان بروتونات فقط عوض عشرة في هذا الطيف ما يدل على أن المركب ثنائي الإستبدال.

• من خلال طيف الرنين النووي المغناطيسي للبروتون ^1H RMN- ^1H نلاحظ:

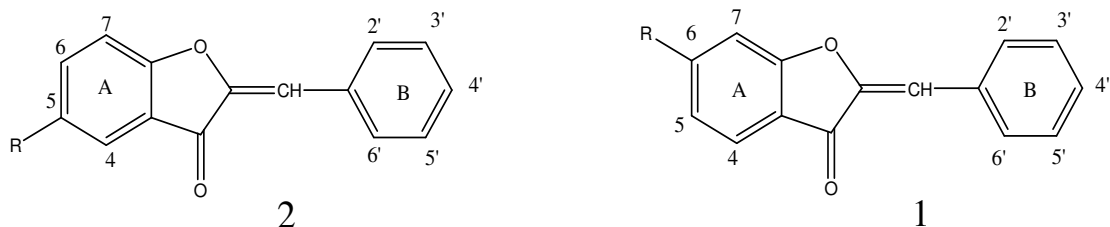
بالنسبة للحلقة A :

إشارة ثنائي ثائي بتكميل 1H عند الإزاحة $\delta = 6.92 \text{ ppm}$ بثبات تراوح ($J = 9.0 \text{ Hz}$;

. H-5 أو H-6 ($J = 2.2 \text{ Hz}$) يمكن نسبها لـ

إشارة ثنائية فقط بتكامل $1H$ بثابت تزوج $J=2.2\text{ Hz}$ عند الإزاحة $\delta=6.94\text{ ppm}$ يمكن

نسبها لـ $H-4$ أو $H-7$ ومنه الحلقة A مستبدلة مرة واحد على الشكل 1 أو 2 :



إشارة ثنائية فقط بتكامل $1H$ بثابت تزوج $J=9.2\text{ Hz}$ عند $\delta=7.98\text{ ppm}$ خاصة

بالبروتون $H-4$ مما يدل على وجود $H-5$ بجواره ومنه الحلقة A مستبدلة مرة واحد على

الشكل 1 [3].

بالنسبة للحلقة B : عدد البروتونات الباقي هي أربعة ومنه الحلقة B مستبدلة مرة واحدة .

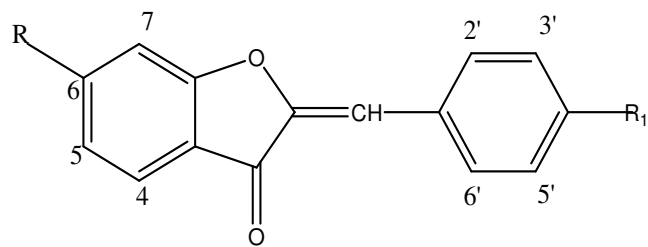
من خلال طيف 1H -RMN نجد في المنطقة الخاصة بالبروتونات العطرية للحلقة B أنها مستبدلة مرة واحدة على شكل *para* حيث ظهرت البروتونات $H-3'$ و $H-5'$ متطابقتين و كذلك $H-2'$ و $H-6'$ إذ نجد :

إشارة ثنائية بتكامل $2H$ بثابت تزوج $J=9.0\text{ Hz}$ عند $\delta=7.13\text{ ppm}$ خاصة بالبروتونين

$H-3'$ و $H-5'$.

إشارة ثنائية بتكامل $2H$ بثابت تزوج $J=9.0\text{ Hz}$ عند الإزاحة $\delta=8.03\text{ ppm}$ خاصة

بالبروتونين $H-2'$ و $H-6'$. ومنه نستطيع كتابة F_{9-1} من الشكل :

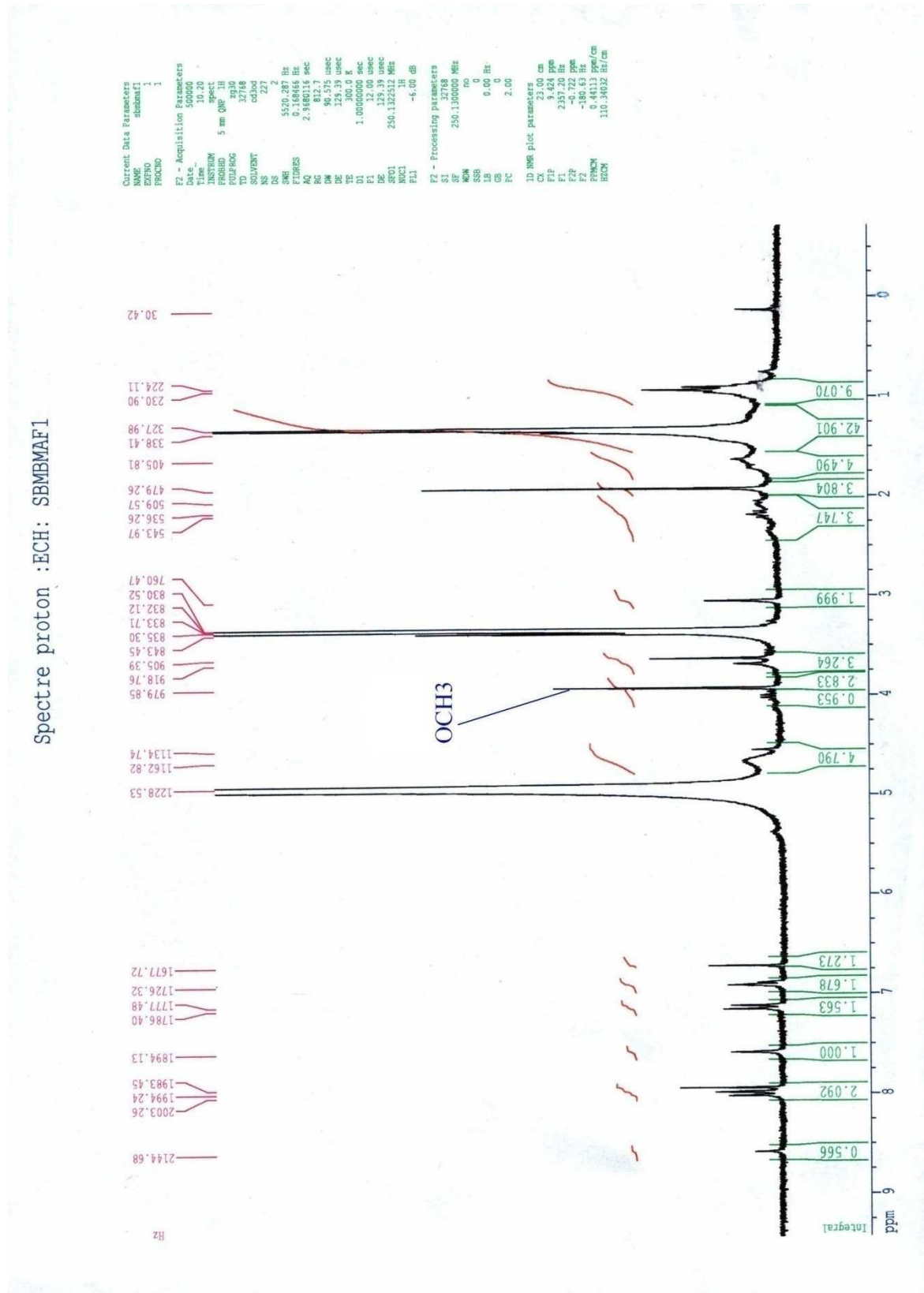


إشارة أحادية عند الإزاحة $\delta=3.94$ ppm بتكامل ثلاثة بروتونات تلحق لمجموعة الميثوكسي.

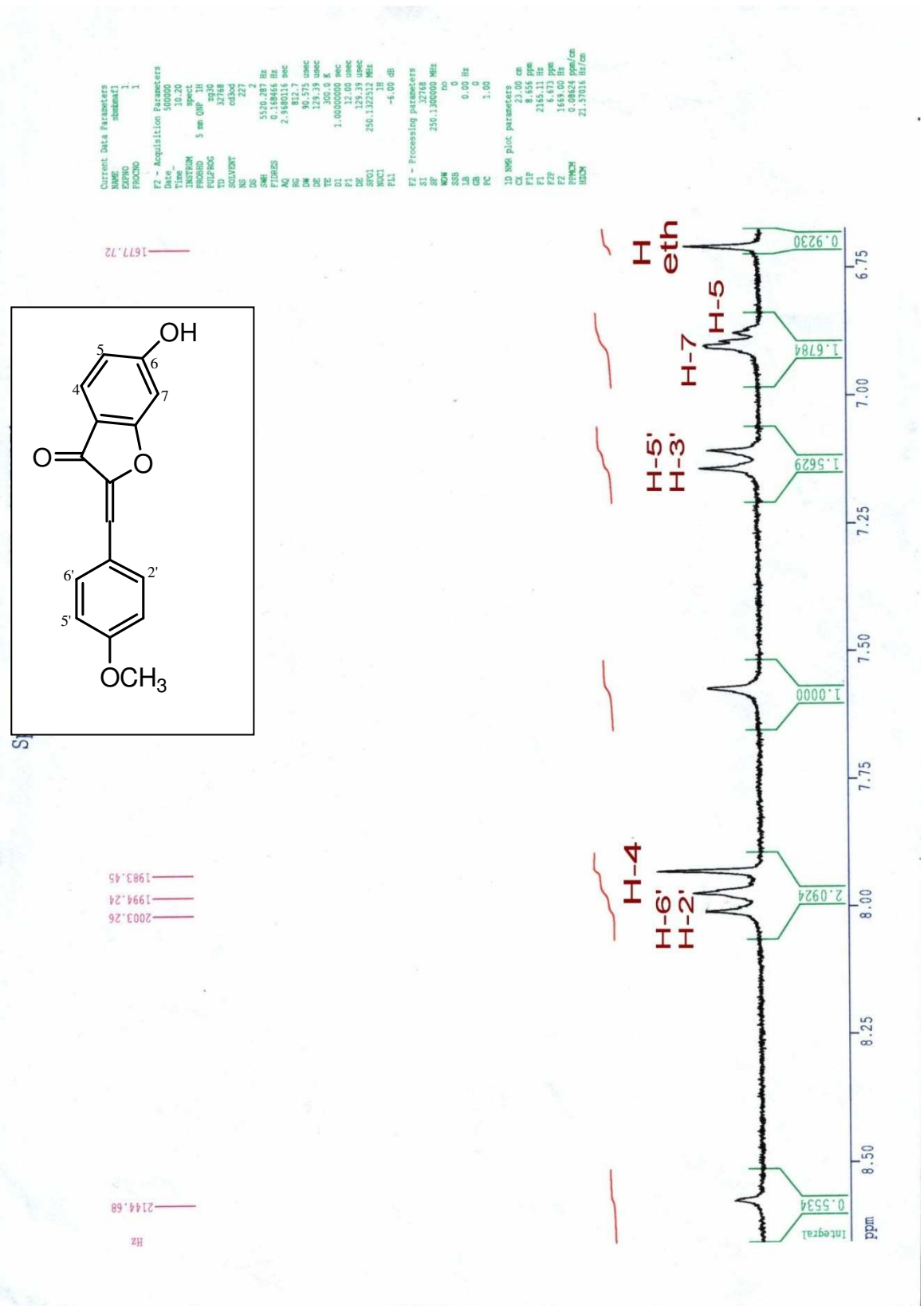
ونتائج طيف ^1H RMN- (CD_3OD , 250 MHz) المسجل في (الجدول 6

ثابت التزواج (Hz)	التعديدية	(δ_{H} ppm)	الإنزياح الكيميائي	البروتونات
/	<i>s</i>	6.72		$\text{H}\alpha$
9.02	<i>d</i>	7.13		$\text{H-3}' \text{ و } \text{H-5}'$
9.02	<i>d</i>	8.03		$\text{H-2}' \text{ و } \text{H-6}'$
9.24	<i>d</i>	7.98		H-4
9.0 ; 2.2	<i>dd</i>	6.92		H-5
2.2	<i>d</i>	6.94		H-7
/	<i>S</i>	3.94		OCH_3

* الجدول(6): معلومات طيف البروتون للمركب $\text{F}_{9.1}$.



طيف-4- المركب RMN-¹H



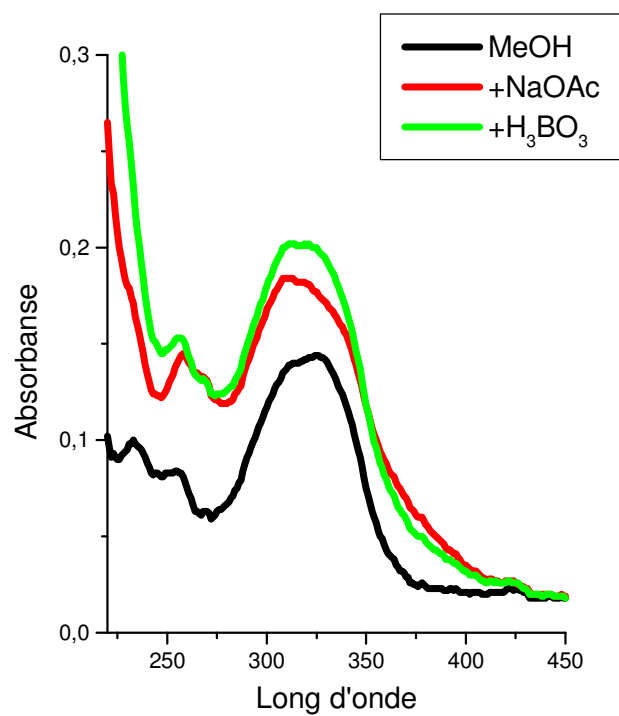
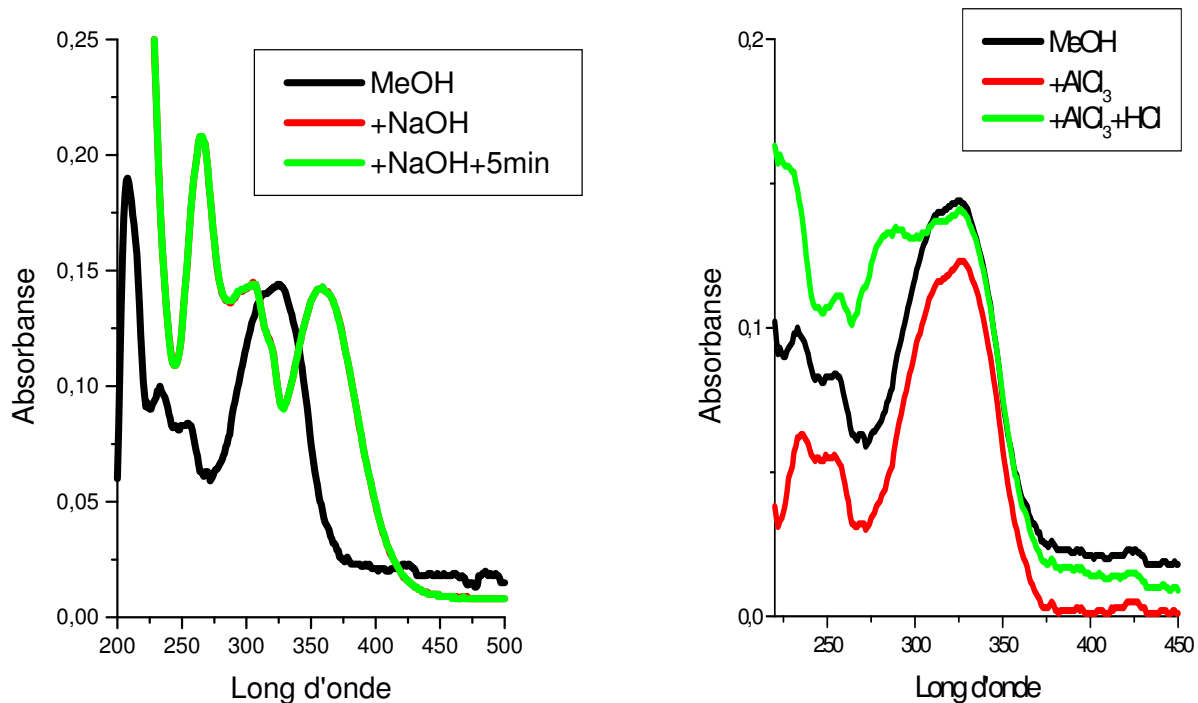
تكبير المجال (8.50-6.50 ppm للطيف -4-

بينما تبين دراسة الأشعة فوق البنفسجية لهذا المركب مaily و كل النتائج مدونة في الجدول (7).

الملحوظات	العصابة I (nm)	العصابة II (nm)	الكوافض
وجود عصابتين	325, 311sh	266sh,233	MeOH
$\Delta\lambda_{\text{maxI}}$ (NaOH / MeOH) =+35 مع زيادة في شدة العصابتين	305,318sh,360	266	NaOH
$\Delta\lambda_{\text{maxI}}$ (AlCl ₃ / AlCl ₃ +HCl) مستقر مع نقصان في شدة العصابتين	314sh, 325	235	AlCl ₃
$\Delta\lambda_{\text{maxI}}$ (AlCl ₃ +HCl/MeOH) مستقر	314sh,325	236 , 255	AlCl ₃ +HCl
$\Delta\lambda_{\text{maxI}}$ (NaOAc / MeOH) مستقر مع زيادة في شدة العصابتين	315sh,325	270, 258	NaOAc
$\Delta\lambda_{\text{maxI}}$ (NaOAc+H ₃ BO ₃ /MeOH) مستقر مع زيادة في شدة العصابتين	321	270, 258	NaOAc+H ₃ BO ₃
الطيف المسجل في NaOH بقي مستقراً بعد 5 دقائق			

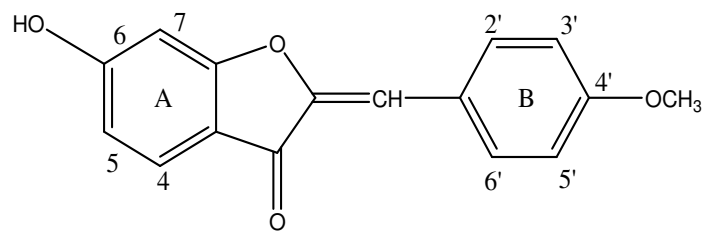
* الجدول(7): معطيات طيف الأشعة فوق البنفسجية (UV) للمركب F_{9.1}

بمقارنة الطيف المسجل في هيدروكسيد الصوديوم مع الطيف المسجل في الميثانول نجد أن إزاحة باثوكروميه للعصابة I بمقدار (+35 nm) أقل بكثير من (+70 nm) دلالة على وجود ميثوكسي في الموضع 4' وهيدروكسيل حر في الموضع 6. (أنظر الطيف 5)



طيف (5) إمتصاص الأشعة فوق البنفسجية الخاصة بالمركب F₉₋₁

ومنه يكون المركب على الشكل :



6 ,Hydroxy - 4'-methoxyaurone.

III- التحليل البنوي للمركب : F9-2

بعد فصل هذا المركب و تتفقيته نلاحظ أنه يظهر على شكل راسب أبيض اللون يذوب في الميثانول .

اللون الاستشعاعي:

يظهر لون هذا المركب تحت مصباح وود Wood (365nm) لوناً أصفراء .

معامل الاحتباس (R_f) :

قيم معامل الاحتباس للمركب F₉₋₂ مبينة في الجدول (1) .

R _f	الجملة المستعملة	الدعامة
0.05	AcOH	ك. ط. ر على متعدد الأميد DC.6.6

الجدول (8): قيم معامل الاحتباس (R_f) للمركب F₉₋₂.

المعطيات الطيفية:

1- أطيف الأشعة فوق البنفسجية:

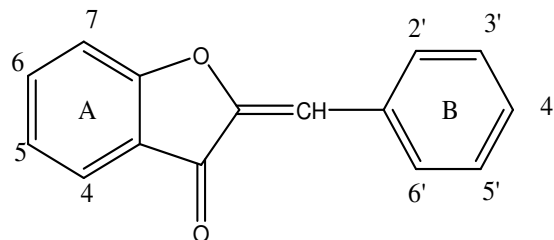
طيف الأشعة فوق البنفسجية لهذا المركب في الميثانول بين وجود عصابتين هذا دليل على أن المركب المدروس من نوع الفلافونيدات.

2-طيف الرنين النووي المغناطيسي للبروتون ^1H RMN- ^1H

نلاحظ في هذا الطيف وجود إشارة أحادية بتكامل 1H عند الإزاحة $\delta=6.79 \text{ ppm}$ ($\text{H}\alpha$ إيتيليك)

وهي إشارة مميزة لنوع من الفلافونيدات و المتمثل في الأورونات . (انظر الطيف 6).[3].

ومنه الشكل العام لهذا المركب يكون



Aurone

- تتميز بروتونات الحلقة A للأورونات بازاحة كيميائية أصغر نوعاً ما مع خاصية مميزة

للبروتون 4-H بازاحة كيميائية أكبر.[3].

- كما نلاحظ ظهور سبع بروتونات فقط عوض عشرة في الطيف، هذا مайдل على أن المركب ثلاثي الإستبدال.

من خلال طيف الرنين النووي المغناطيسي ^1H RMN- ^1H : (انظر الطيف 6)

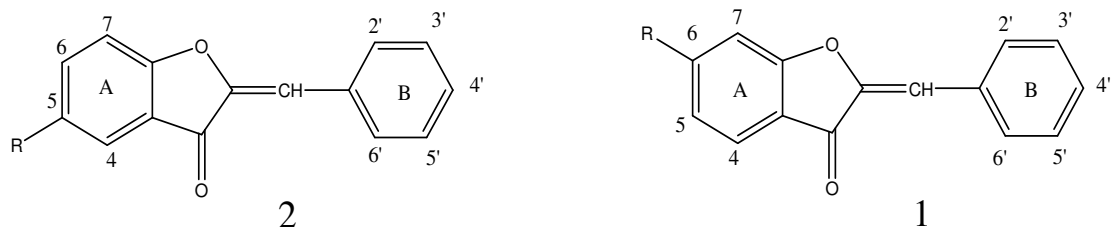
: A بالنسبة للحلقة

نلاحظ إشارة ثنائي ثائي بتكامل 1H عند الإزاحة $\delta=6.98 \text{ ppm}$ بثابت تزاوج ($J=8.4 \text{ Hz}$)

. H-5 أو H-6 ($J=2.0 \text{ Hz}$) يمكن نسبة لها .

نلاحظ إشارة ثنائية فقط بتكميل $1H$ بثابت تزاوج $J=2.0\text{Hz}$ عند الإزاحة $\delta=7.05\text{ ppm}$

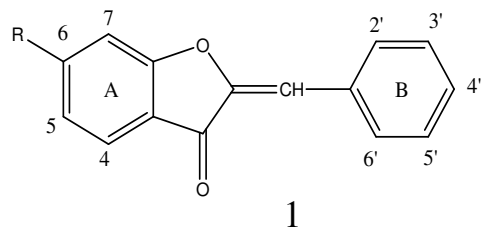
يمكن نسبها لـ H-4 أو H-7 ومنه الحلقة A مستبدلة مرة واحد على الشكل 1 أو 2 :



نلاحظ إشارة ثنائية فقط بتكميل $1H$ بثابت تزاوج $J_{\text{ortho}}=8.4\text{ Hz}$ عند الإزاحة $\delta=8.4\text{ Hz}$

خاصية بالبروتون $\text{H-4}'$ مما يدل على وجود $\text{H-5}'$ بجواره ومنه الحلقة

مستبدلة مرة واحد على الشكل 1 .



بالنسبة للحلقة B : عدد البروتونات الباقي هي ثلاثة ومنه الحلقة B مستبدلة مرتين.

نلاحظ إشارة ثنائي ثالثي بتكميل $1H$ عند الإزاحة $\delta=8.10\text{ ppm}$ بثابت تزاوج

$. \text{H-6}'$ يمكن نسبها لـ $(J=7.8\text{Hz}; J=2.2\text{ Hz})$

نلاحظ إشارة ثنائية بتكميل 1H بثابت تزلاج $J=7.8 \text{ Hz}$ عند الإزاحة $\delta=7.57 \text{ ppm}$ يمكن

نسبها لـ $\text{H-5}'$.

نلاحظ إشارة ثنائية بتكميل 1H بثابت تزلاج $J=2.1\text{Hz}$ عند الإزاحة $\delta=7.61 \text{ ppm}$ يمكن

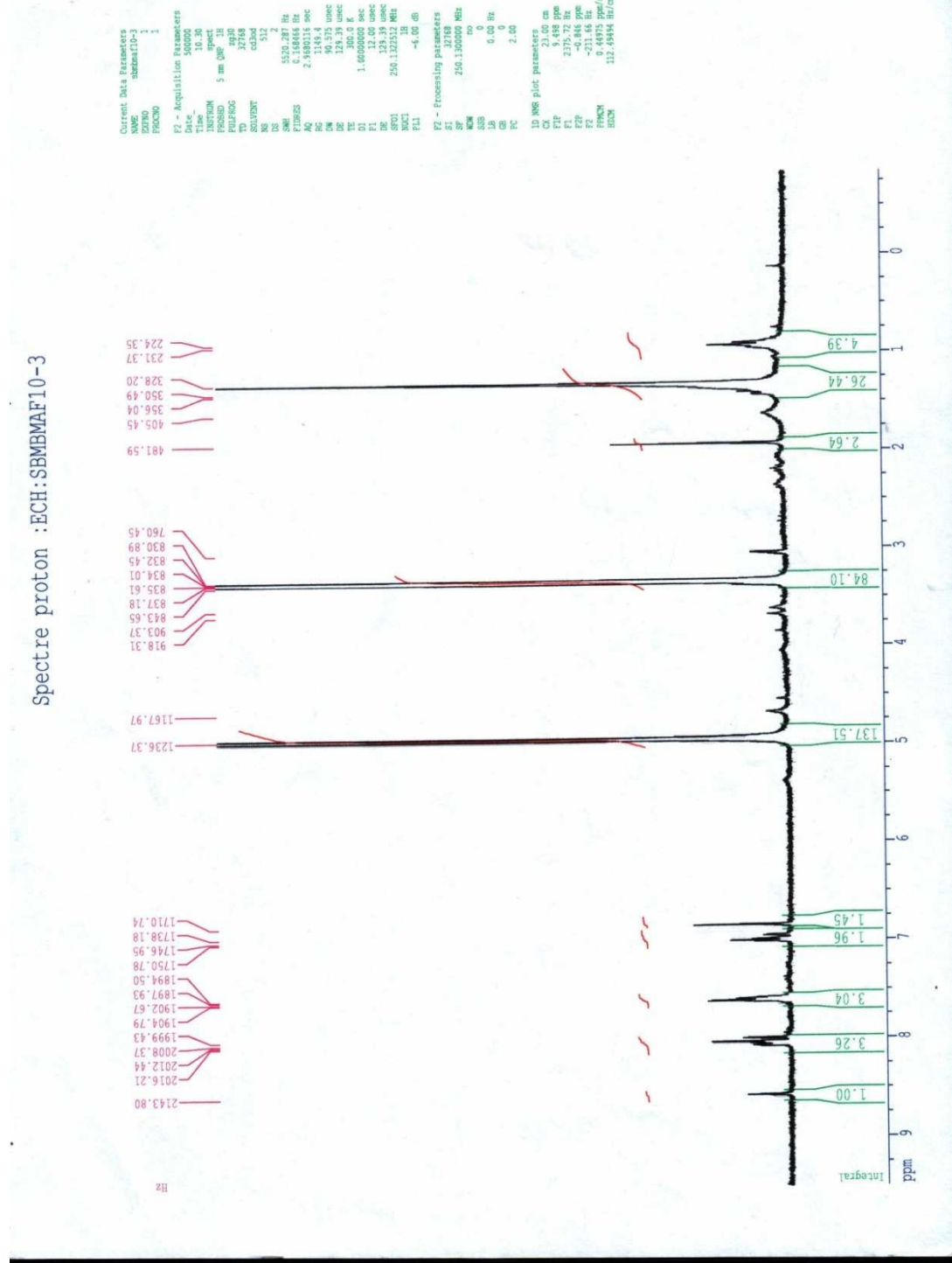
نسبها لـ $\text{H-2}'$.

ونتائج طيف ^1H -RMN المسجل في $(\text{CD}_3\text{OD}, 250 \text{ MHz})$ كلها مدونة في الجدول 9 (أنظر

الطيف 6):

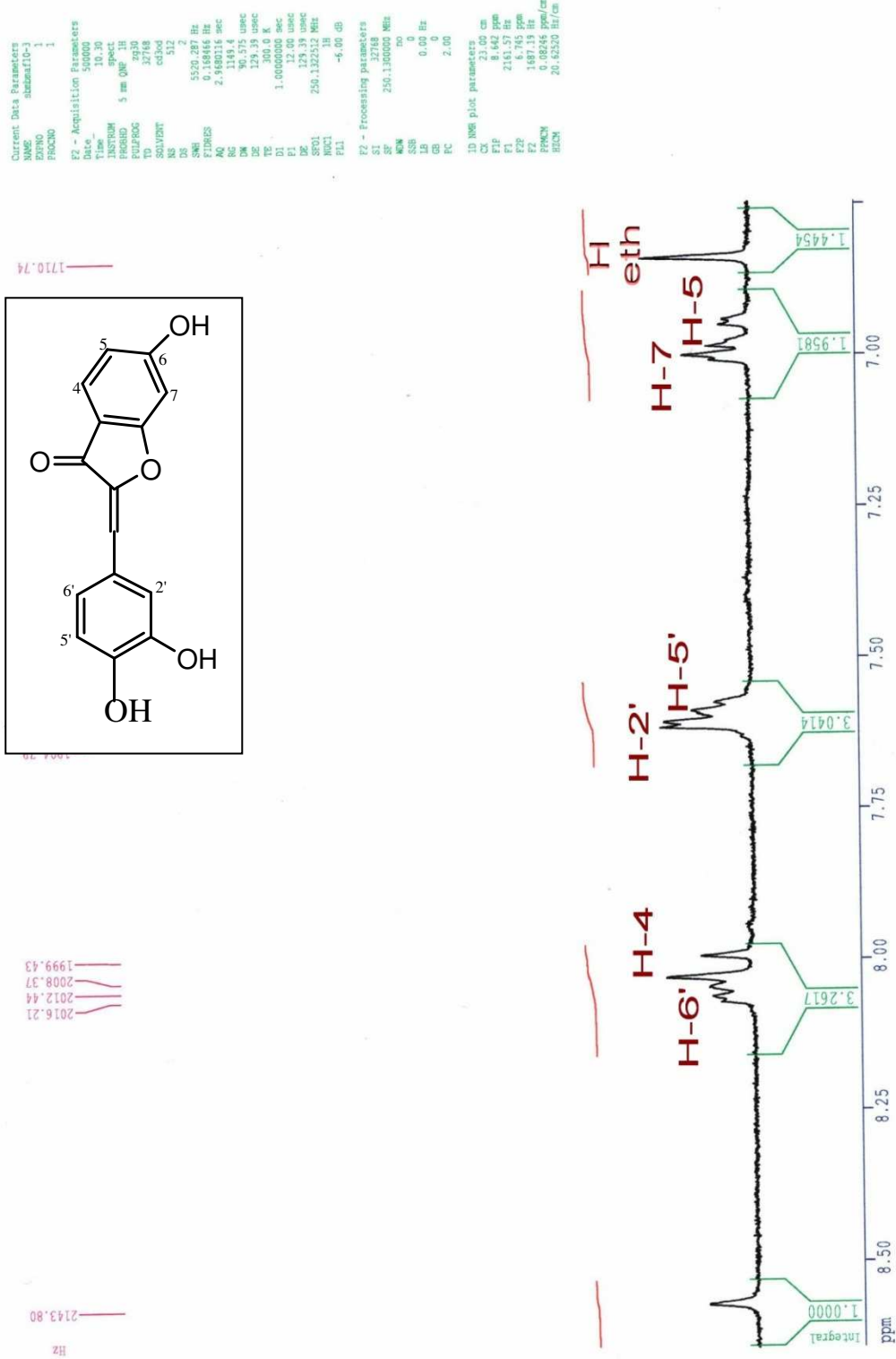
البروتونات	$(\delta_{\text{H}} \text{ ppm})$	النوعية	ثابت التزلاج $J (\text{Hz})$
$\text{H}\alpha$	6.79	s	/
$\text{H-6}'$	8.10	dd	7.8 ; 2.2
$\text{H-2}'$	7.61	d	2.1
$\text{H-5}'$	7.57	d	7.8
H-4	8.03	d	8.4
H-5	6.98	dd	8.4 ; 2.0
H-7	7.05	d	2.0

* الجدول (9): معلومات طيف البروتون للمركب $\text{F}_{9.2}\text{.F}$



طيف-6- المركب $\text{RMN}-^1\text{H}$ - F_9

Spectre proton : ECH:SBMBMAF10-3



تكبير المجال للطيف-6 (8.25-6.50) ppm

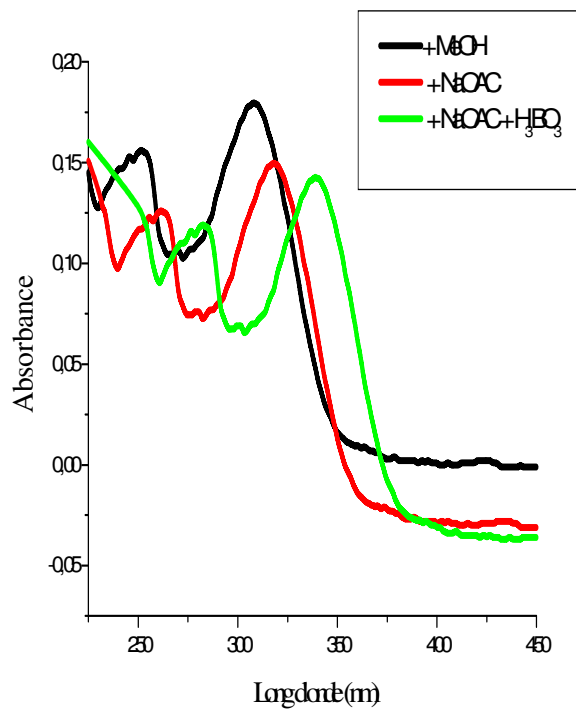
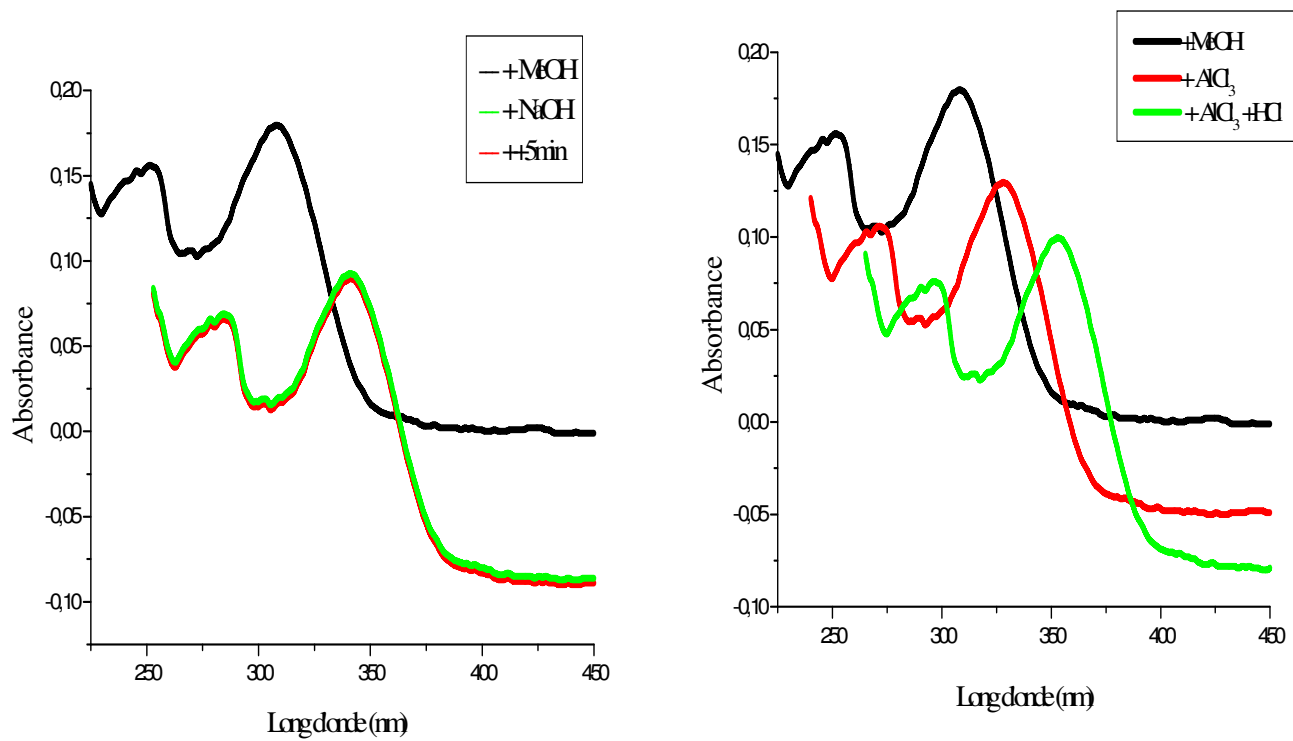
بينما تبين دراسة الأشعة فوق البنفسجية لهذا المركب مaily و كل النتائج مدونة في الجدول (10).

الملحوظات	العصابة I (nm)	العصابة II (nm)	الكوافض
وجود عصابتين	310	254	MeOH
$\Delta\lambda_I$ (NaOH / MeOH) =+29 مع نقصان في شدة العصابتين	341	286	NaOH
$\Delta\lambda_I$ (AlCl ₃ / AlCl ₃ +HCl) =+27 مع نقصان في شدة العصابتين	327	270	AlCl ₃
$\Delta\lambda_I$ (AlCl ₃ +HCl/MeOH) =+44 مع نقصان في شدة العصابتين	354	298	AlCl ₃ +HCl
$\Delta\lambda_I$ (NaOAc / MeOH) =+8 مع نقصان في شدة العصابتين	318	263	NaOAc
$\Delta\lambda_I$ (NaOAc+H ₃ BO ₃ / MeOH) =+30 مع نقصان في شدة العصابتين	340	283	NaOAc+H ₃ BO ₃
الطيف المسجل في NaOH بقي مستقراً بعد 5 دقائق			

* الجدول(10): معطيات أطيف الأشعة فوق البنفسجية (UV) للمركب F_{9.2}.

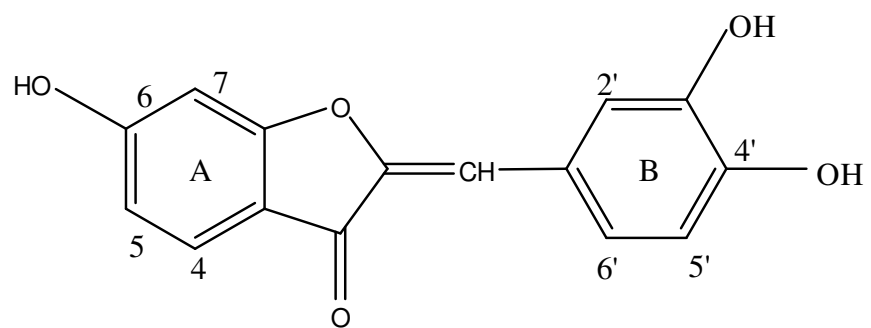
بمقارنة الطيف المسجل في هيدروكسيد الصوديوم مع الطيف المسجل في الميثانول نجد أن الإزاحة باثوكروميه للعصابة I بطول موجي أعظمي بمقدار (29nm) أقل بكثير من (+70nm) دلالة على وجود هيدروكسيل حر في الموضع 4 أو (و) في الموضع 6. (أنظر الطيف 7).

الإزاحة الباثوكروميه للعصابة I عند مقارنة $\Delta\lambda_{\text{maxI}} (\text{AlCl}_3 / \text{AlCl}_3 + \text{HCl}) = 17\text{nm}$ بـ الطيفين المسجلين في (AlCl_3) و $(\text{AlCl}_3 + \text{HCl})$ تدل على وجود نظام أرثو ثائي الهيدروكسيل في الحلقه B (أنظر الطيف 7).



طيف (7) إمتصاص الأشعة فوق البنفسجية الخاصة بالمركب F_{9.2}

ومنه يكون المركب على الشكل :



6 ,3',4' -Trihydroxyaurone.

IV- التحليل البنوي للمركب : Fc-1

بعد فصل و تنقية هذا المركب نلاحظ أنه يظهر على شكل إبر صغيرة بيضاء اللون تذوب في الميثانول .

اللون الإستشعاعي:

اللون الإستشعاعي لهذا المركب تحت مصباح وود Wood (365nm) أعطى لون أسود بنفسجي .

معامل الاحتباس (R_f) :

قيم معامل الاحتباس للمركب F_{c-1} مبينة في الجدول (1) .

R _f	الجملة المستعملة	الداعمة
0.26	AcOH	ك. ط. ر على متعدد الأميد DC.6.6

الجدول (11): قيم معامل الاحتباس (R_f) للمركب F_{c-1}

المعطيات الطيفية:

1- طيف الأشعة فوق البنفسجية:

طيف الأشعة فوق البنفسجية لهذا المركب في الميثانول بين وجود عصابتين هذا دليل على أن المركب المدروس من نوع الفلافونويدات.

2- طيف الرنين النووي المغناطيسي للكربون ^{13}C RMN

تبين مطيافية الرنين النووي المغناطيسي للكربون ^{13}C RMN (طيف 8) المسجلة في جهاز ذو تردد (MHZ 65.5)، (باستعمال المذيب CD_3OD)، وجود حوالي 13 ذرة كarbon غير متكافئة مغناطيسيا، وبعد فحص الإزاحة الكيميائية لمختلف أنواع ^{13}C أمكننا توزيع أهمها كالتالي:

كربون حامل وظيفة كربونيلية واحدة (C=O) تظهر عند ($\delta_{\text{C}} = 170.11 \text{ ppm}$)

3 كربونات رباعية تظهر عند ($\delta_{\text{C}1} = 120.27 \text{ ppm}$) و ($\delta_{\text{C}2} = 165.02 \text{ ppm}$) و ($\delta_{\text{C}3} = 131.25 \text{ ppm}$)

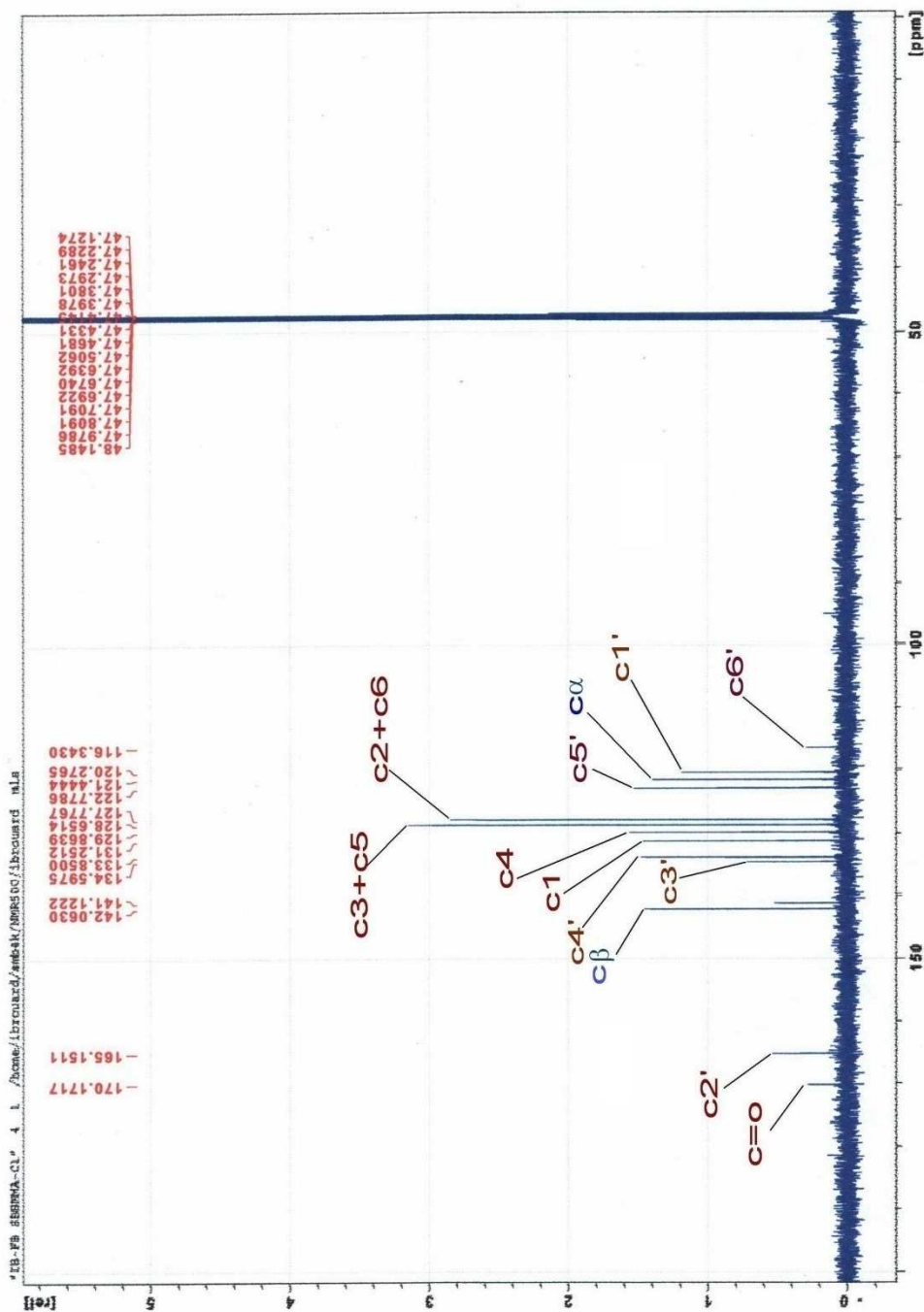
مجموعتين إيثيلينيتين (CH=) تهجينها sp^2 عند ($\delta_{\text{C}4} = 142.02 \text{ ppm}$) و ($\delta_{\text{C}5} = 121.44 \text{ ppm}$) .

هذا المركب لا يحمل سوى 15 ذرة كربون مما يدل على أن هذا الشالكون لا يحمل أي مستبدل كاربوني، وحسب الإزاحة الكيميائية لمختلف هذه الأنواع فإننا نستطيع كتابة الجدول التالي .

(أنظر جدول 12)

الانزياح الكيميائي PPm	الكربونات
131.25	C1
127.77	C2+ C6
128.65	C3+ C5
129.86	C4
170.11	C=O
121.44	C α
142.02	C β
120.27	C1'
165.02	C2'
134.59	C3'
133.85	C4'
122.77	C5'
116.34	C6'

*.F-_{c1} الجدول(12): مطبيات طيف الكربون للمركب *



طيف - 8 - $\text{RMN-}^{13}\text{C}$ للمركب F-C_1

3-طيف الرنين النووي المغناطيسي للبروتون RMN^1H

تبين مطيافية الرنين النووي المغناطيسي للبروتون RMN H^1 وجود : (أنظر الطيف 9)

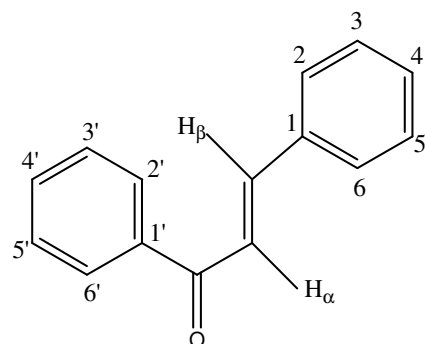
إشارة ثنائية بتكمال 1H عند الإزاحة $\delta=6.52 \text{ ppm}$ بثابت تزوج $J=15.7 \text{ Hz}$ خاصة

بالبروتون H_α وهي ميزة الشالكونات .

إشارة ثنائية بتكمال 1H بثابت تزوج $J=15.8 \text{ Hz}$ عند الإزاحة $\delta=7.73 \text{ ppm}$ خاصة

بالبروتون H_β وهي مايؤكد أن المركب المدروس شالكون. ومنه هيكل هذا المركب يكون من

الشكل :



كما نلاحظ ظهور 11 بروتونات فقط عوض 12 في الطيف RMN H^1 ، هذا مايدل على أن

المركب أحادي الإستبدال.

بالنسبة للحلقة A نلاحظ من خلال الطيف أنها مستبدلة مرة واحدة إذ يظهر لنا : (أنظر الطيف 9)

إشارة ثنائي ثائي بتكامل $\delta = 8.73 \text{ ppm}$ عند الإزاحة H-1 بثابت تزوج $J = 7.5 \text{ Hz}$

H-4 (يمكن نسبة H-6 مما يدل على وجود كل من H-5 و H-4) $J = 3.3 \text{ Hz}$

إشارة ثنائي ثائي بتكامل $\delta = 8.13 \text{ ppm}$ عند الإزاحة H-1 بثابت تزوج $J = 7.4 \text{ Hz}$

H-5 (يمكن نسبة H-3 مما يدل على وجود كل من H-4 و H-5) $J = 3.7 \text{ Hz}$

إشارة ثنائي ثائي ثائي بتكامل $\delta = 7.13 \text{ ppm}$ عند الإزاحة H-1 بثابت تزوج

H-4 (يمكن نسبة H-4 مما يدل على وجود كل من $J = 7.4 \text{ Hz}$, $J = 3.7 \text{ Hz}$, $J = 7.7 \text{ Hz}$)

من H-3 و H-5 و H-6

إشارة ثنائي ثائي ثائي بتكامل $\delta = 7.52 \text{ ppm}$ عند الإزاحة H-1 بثابت تزوج

H-5 (يمكن نسبة H-5 مما يدل على وجود كل من $J = 3.7 \text{ Hz}$, $J = 7.7 \text{ Hz}$, $J = 7.5 \text{ Hz}$)

من H-3 و H-4 و H-6

بالنسبة للحلقة B نلاحظ من خلال الطيف أنها غير مستبدلة إذ يظهر لنا:

إشارة تعددية بتكامل $\delta = 7.63 \text{ ppm}$ عند الإزاحة H-2 خاصة بالبروتونات H-2 و

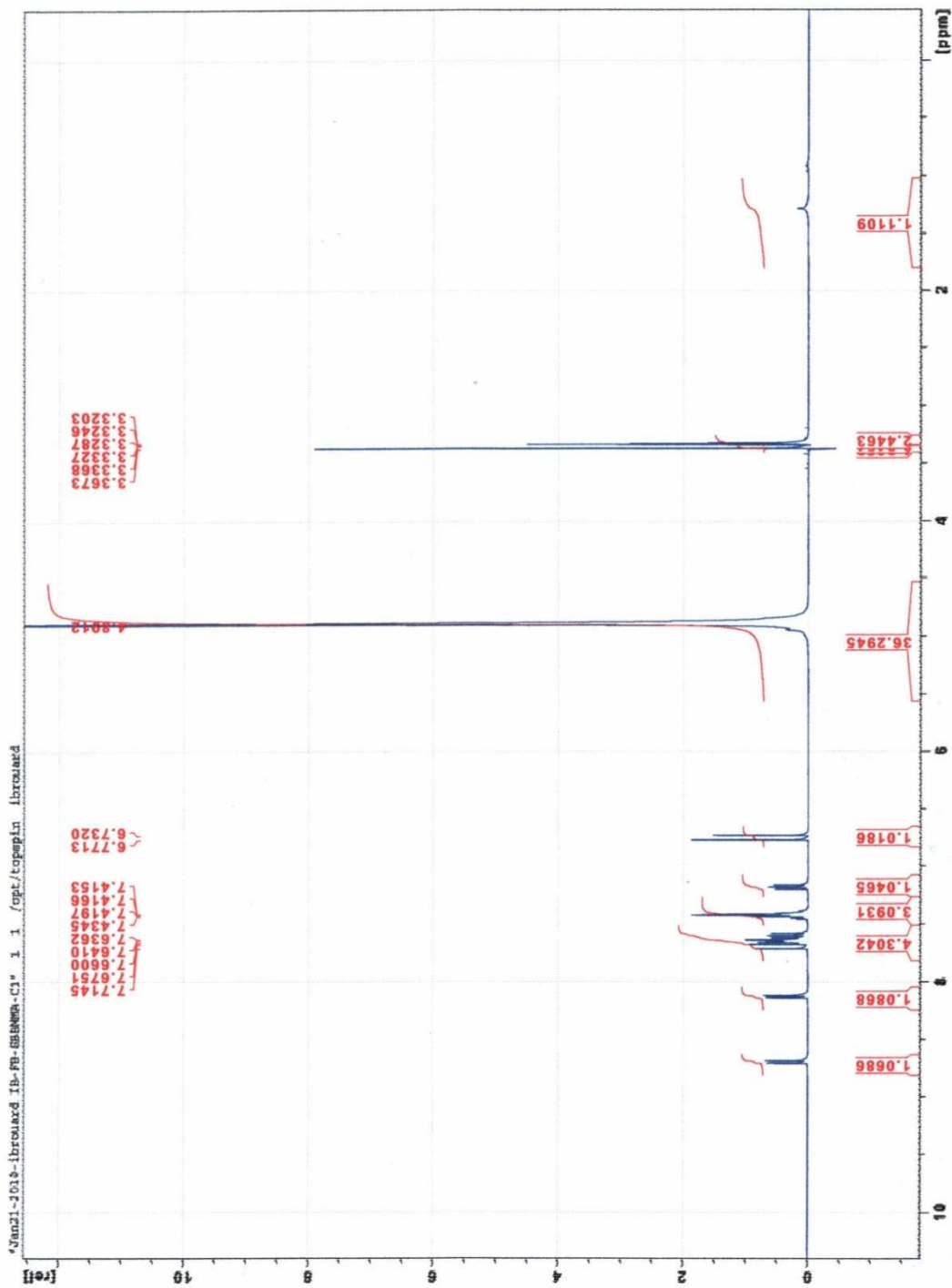
H-6

إشارة تعددية بتكامل $3H$ عند الإزاحة $\delta = 7.43 \text{ ppm}$ خاصة بكل من البروتون H-3 و H-4 و H-5 .

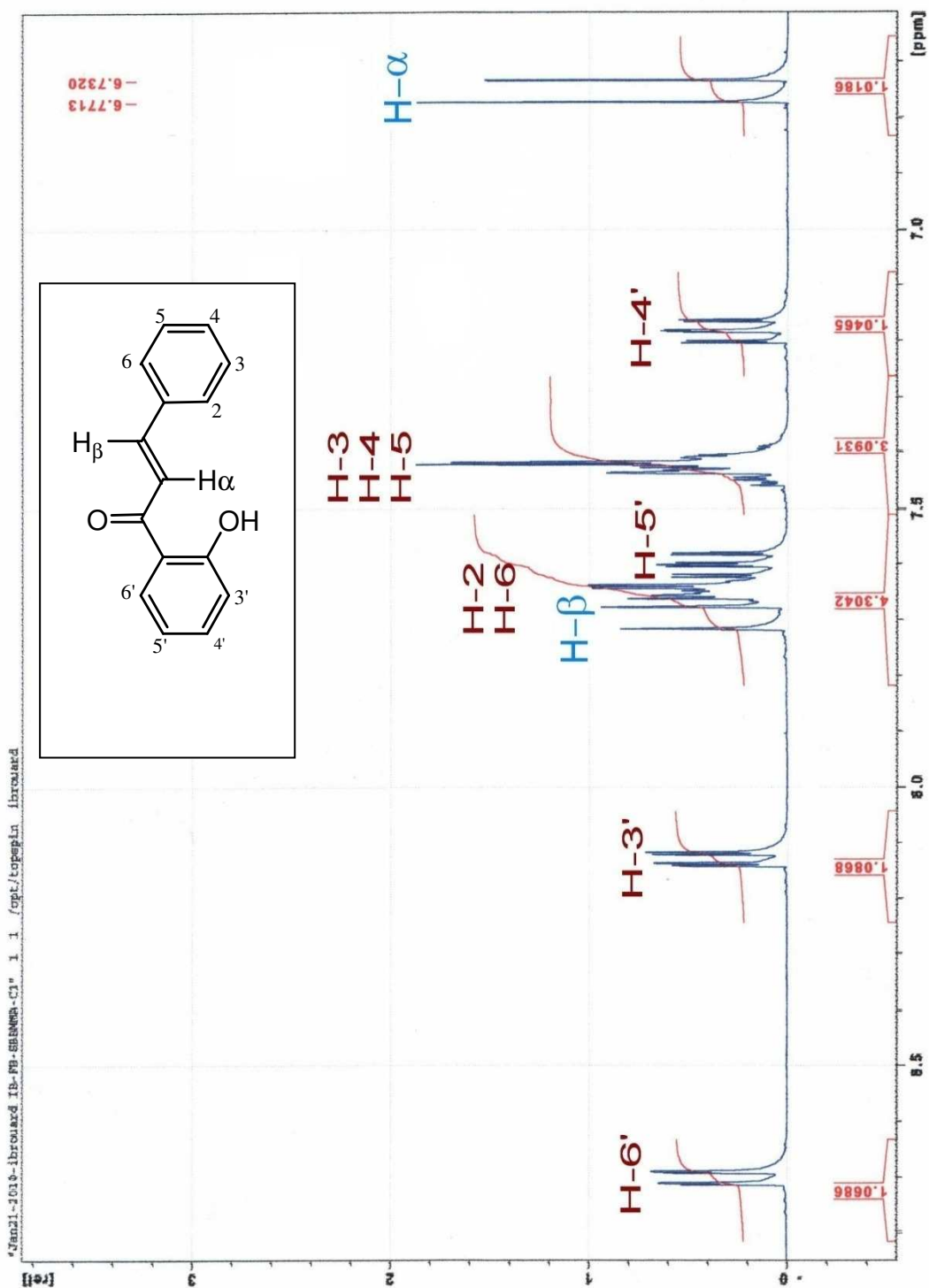
ونتائج طيف الرنين المغناطيسي للبروتون ^1H المسجل في RMN (MHz) CD_3OD ، كلها مدونة في الجدول 13:

ثابت التزواج (Hz)	النوعية	الإنزياح الكيميائي (δ_{H} ppm)	البروتونات
7.5; 3.3	<i>dd</i>	8.73	$\text{H-6}'$
7.4 ;3.7	<i>dd</i>	8.13	$\text{H-3}'$
7.4 ;7.7 ;3.7	<i>ddd</i>	7.13	$\text{H-4}'$
7.5 ;7.7 ;3.7	<i>ddd</i>	7.52	$\text{H-5}'$
15.7	<i>d</i>	6.52	H_{α}
15.8	<i>d</i>	7.73	H_{β}
/	<i>m</i>	7.43	H-3-4-5
/	<i>m</i>	7.63	H-6 و H-2

* الجدول(13): معطيات طيف البروتون للمركب $\text{F}_{\text{c1}}\text{.F}$.



طيف-9- RMN-¹H للمركب F-_{c1}



تكبير المجال (9.00-6.5) ppm للطيف-9-

ولتأكيد الفرضيات المقترنة في طيف ${}^1\text{H}$ RMN ندرس طيف cosy H-H : (أنظر الطيف 10)

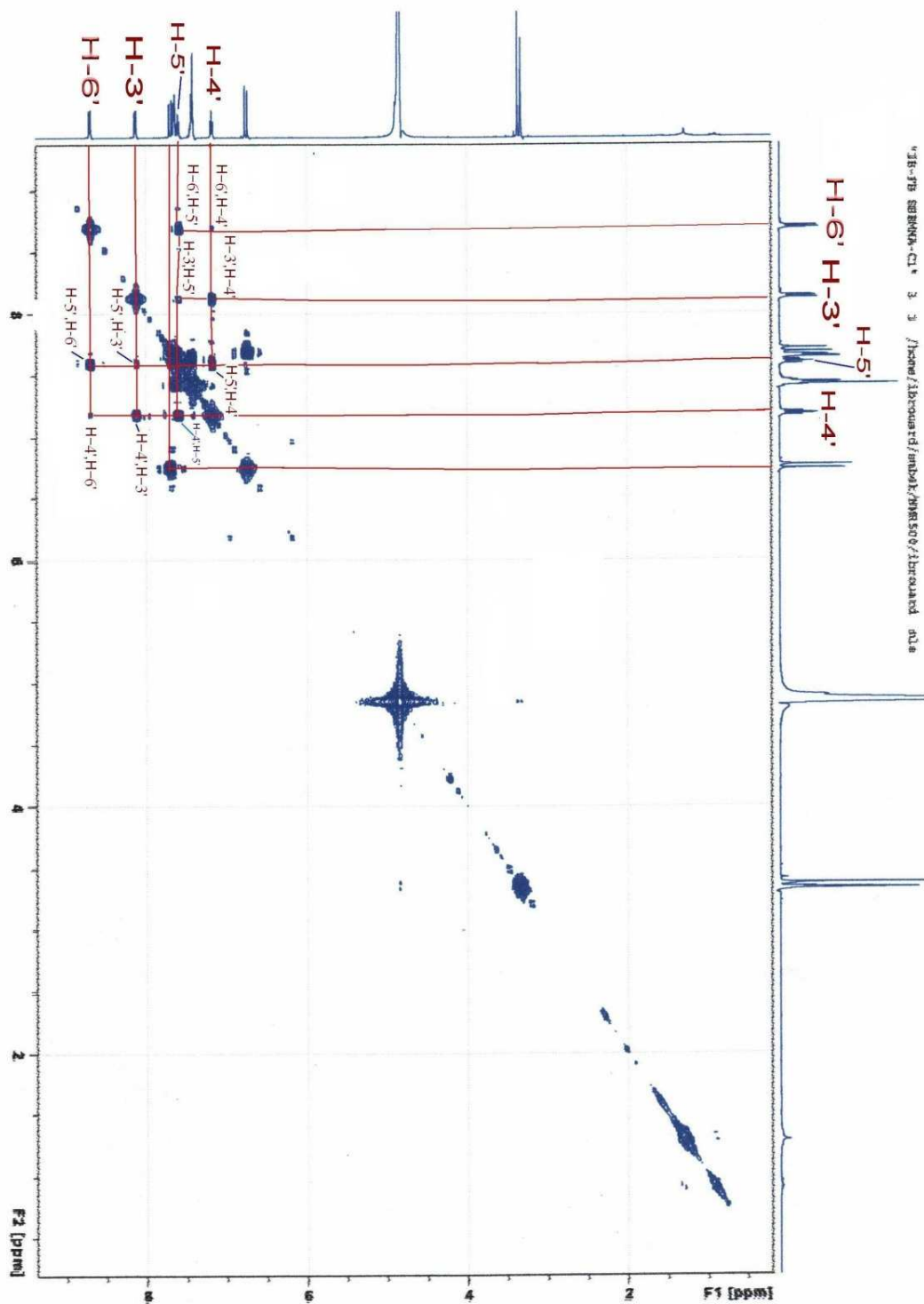
نلاحظ وجود نقطة تعاشق كبيرة نوعاً ما بين H_α و H_β هذا ما يفسر ظهور ثبائي ثابت تزاوج كبير (J_{trans}) لهذه الإشارة والذي يقدر بـ $J = 15.8 \text{ Hz}$.

نلاحظ وجود نقاط تعاشق بين $\text{H}'-4$ و $\text{H}'-5$ (لكن نقاط تعاشق $\text{H}'-4$ مع $\text{H}'-3$ أكبر من نقاط تعاشق $\text{H}'-5$ مع $\text{H}'-4$ ومنه فإن ثبات تزاوج $\text{H}'-4$ مع $\text{H}'-5$ أكبر من ثبات تزاوج $\text{H}'-3$ مع $\text{H}'-4$) و هذا ما يفسر ظهور ثبائي ثبائي ثبائي للاشارة الخاصة بـ $\text{H}'-4$.

نلاحظ وجود نقاط تعاشق بين $\text{H}'-5$ و $\text{H}'-6$ (لكن نقاط تعاشق $\text{H}'-5$ مع $\text{H}'-4$ أكبر من نقاط تعاشق $\text{H}'-6$ مع $\text{H}'-5$ ومنه فإن ثبات تزاوج $\text{H}'-5$ مع $\text{H}'-6$ أكبر من ثبات تزاوج $\text{H}'-4$ مع $\text{H}'-5$) و هذا ما يفسر ظهور ثبائي ثبائي ثبائي للاشارة الخاصة بـ $\text{H}'-5$.

بالنسبة لـ $\text{H}'-6$ نلاحظ وجود نقاط تعاشق بينه وبين كل من $\text{H}'-4$ مع $\text{H}'-5$ لكن نقطة تعاشق $\text{H}'-6$ مع $\text{H}'-5$ أكبر نقطة تعاشقه مع $\text{H}'-4$ ومنه فإن ثبات تزاوج $\text{H}'-6$ مع $\text{H}'-5$ أكبر من ثبات تزاوج $\text{H}'-4$ مع $\text{H}'-5$ (J_{ortho}) و هذا ما يفسر ظهور ثبائي ثبائي للاشارة الخاصة بـ $\text{H}'-5$.

بالنسبة لـ $\text{H}'-3$ نلاحظ وجود نقاط تعاشق بينه وبين كل من $\text{H}'-4$ مع $\text{H}'-5$ لكن نقطة تعاشق $\text{H}'-3$ مع $\text{H}'-4$ أكبر نقطة تعاشقه مع $\text{H}'-5$ ومنه فإن ثبات تزاوج $\text{H}'-3$ مع $\text{H}'-4$ أكبر من ثبات تزاوج $\text{H}'-5$ مع $\text{H}'-3$ (J_{ortho}) و هذا ما يفسر ظهور ثبائي ثبائي للاشارة الخاصة بـ $\text{H}'-3$.



طيف -10- H¹-H¹ للمركب F-C1 Cosy

بينما تبين دراسة الأشعة فوق البنفسجية لهذا المركب مائي و كل النتائج مدونة في الجدول(14).

الملحوظات	العصابة I (nm)	العصابة II (nm)	الکواشف
وجود عصابتين	315	210	MeOH
$\Delta\lambda_I$ (NaOH / MeOH) مستقر مع زيادة في شدة العصابة I	315	210	NaOH
$\Delta\lambda_I$ (AlCl ₃ / AlCl ₃ +HCl) مستقر	325	210	AlCl ₃
$\Delta\lambda_I$ (AlCl ₃ +HCl/MeOH) =+10nm.	325	210	AlCl ₃ +HCl
$\Delta\lambda_I$ (NaOAc / MeOH) مستقر مع زيادة في شدة العصابة I	315	277	NaOAc
$\Delta\lambda_I$ (NaOAc+H ₃ BO ₃ / MeOH) مستقر مع زيادة في شدة العصابة I	315	210	NaOAc+H ₃ BO ₃
الطيف المسجل في NaOH بقي مستقرا بعد 5 دقائق			

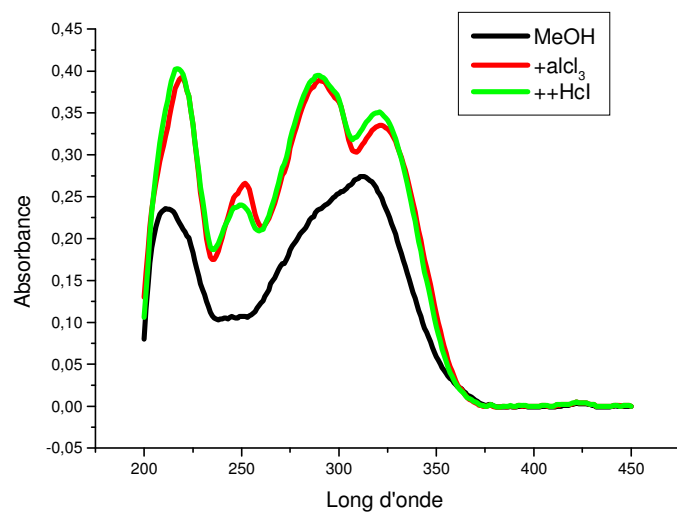
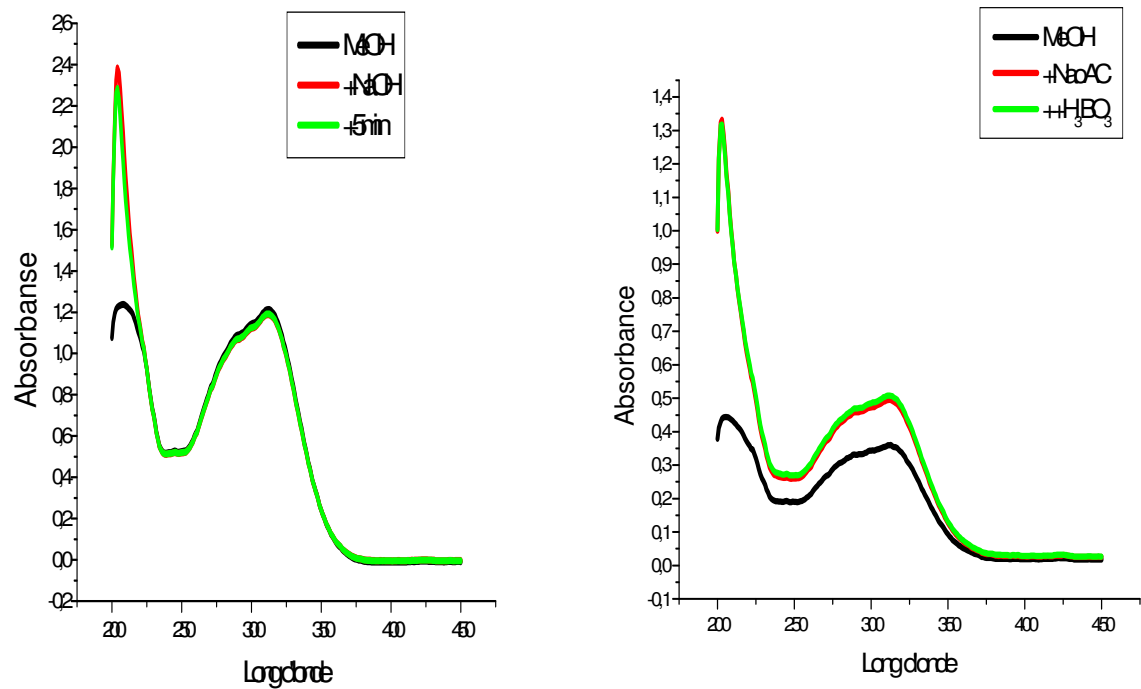
* الجدول(14): معلومات طيف الأشعة فوق البنفسجية (UV) للمركب F_{c1}

يترب عن مقارنة طيف (AlCl₃ + HCl) بطييف الميثanol إزاحة باثوكروميه للعصابة I

قدرها

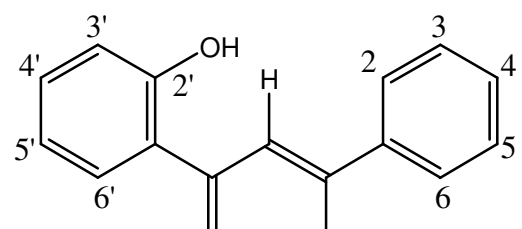
2' $\Delta\lambda_{\max I}$ (AlCl₃+HCl / MeOH) = +10 nm

(أنظر الطيف 11)



طيف (10) طيف إمتصاص الأشعة فوق البنفسجية الخاصة بالمركب F_{c-1}

ومنه يكون هذا الشكل على الشكل :



2' -Hydroxychalcone

مراجع الفصل الرابع

- [1] Jurd, L. (1962).,The chemestry of the flavonoid compounds (edited by I.A.Geissman), 107-155.
- [2] Huk, M., Gorlizter K., (1969). Arch. Pharm. 302- 423.
- [3].Harborne, J. B., (1993). The flavonoids: advances in research since 1986. Chapman & Hall/CRC, London.

الخاتمة

إن الغاية الرئيسية من هذا البحث هي التعرف على نواتج الأيض الثانوي لنبات *Ononis Angustissima. (Fabaceae)*

كما قمنا بدراسة ببليوغرافية عن الفلافونويدات، و 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 أولي بواسطة كروماتوغرافيا العمود بعدها القيام بعملية الفصل باستخدام كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة و التحضيرية .

و من أجل التحديد البنوي للمركبات استخدمنا مطيافية الأشعة فوق البنفسجية، مطيافية الرنين النووي المغناطيسي و قد تم فصل و تحديد أربع مركبات فلافونيدية هي :

- 2',4'-Dihydroxylchalcone.
- 2', -Dihydroxylchalcone.
- 6 ,Hydroxy-4'-methoxyaurone.
- 6 ,3',4' ,Trihydroxyaurone.

و هذه المركبات تعتبر جديدة بالنسبة للنوع مما يشجعنا في الإستمرار حول متابعة دراسة هذا النوع من النباتات.

Summary

This work makes part of our research programm on the Algerian medicinal plants belonging to the (Fabaceae) family which aims to provide actives molecules which my be applied in the pharmaceutical industries. Among this family, we've selected *Ononis angustissima* in order to identify its secondry metabolites.

The use of different chromatographic methods (column, thin layer) permitted the isolation of four (04) compounds flavonoids :

- ◆ 2', 4'-Dihydroxychalcone
- ◆ 2' -Hydroxychalcone
- ◆ 6'-Hydroxy-4'-methoxyaurone
- ◆ 6,3',4'-Trihydroxyaurone

These compounds are isolated for the first time from the specie *Ononis angustissima*.

The structures of the isolated compounds were well established using the spectroscopic methods (UV, NMR)

Key words: Fabaceae, *Ononis angustissima*, chalcone, aurone.

Résumé

Ce travail fait partie de notre programme de recherche sur les plantes médicinales algériennes de la famille de la légumineuse (Fabaceae), qui vise à accéder à des molécules actives pouvant trouver des applications dans l'industrie pharmaceutique. Parmi les plantes de cette famille, nous avons choisi l'espèce *Ononis angustissima* dont nous envisageons d'identifier le métabolite secondaire.

L'utilisation de différentes méthodes de séparations chromatographiques (colonne, couche mince) nous a permis d'isoler quatre (04) composés de type flavonoïde qui sont:

- ◆ 2', 4'-Dihydroxychalcone
- ◆ 2' -Hydroxychalcone
- ◆ 6 -Hydroxy-4'-methoxyaurone
- ◆ 6,3',4'-Trihydroxyaurone

Ces composés sont isolés pour la première fois de l'espèce *Ononis angustissima*.

Les structures des composés isolés ont été bien établies grâce aux méthodes spectroscopiques (UV, RMN).

Monts clés: Fabaceae, *Ononis angustissima* , chalcone, aurone.

ملخص

يندرج هذا العمل ضمن برنامج بحث على النباتات الطبية الجزائرية للعائلة البقولية، من أجل الحصول على مركبات فعالة قد تساهم في إعطاء نفع للصناعة الصيدلانية. و ضمن هذه العائلة اخترنا النبتة *Ononis angustissima* لغرض التعرف على نواتج الأيض الثانوي.

و قد تمكنا من فصل أربع (04) مركبات فلافونويدية باستعمال مختلف التقنيات الكروماتografية (العمود CCM، الطبقة الرقيقة CCM) و هي:

- ◆ 2', 4'-Dihydroxychalcone
- ◆ 2' -Hydroxychalcone
- ◆ 6 -Hydroxy-4'-methoxyaurone
- ◆ 6,3',4'-Trihydroxyaurone

و هي مركبات جديدة في هذا النوع

تم تحديد البنى الجزيئية للمركبات المفصولة باستخدام الطرق الفيزيوكيميائية: مطيافية الأشعة فوق البنفسجية UV، مطيافية الرنين النووي المغناطيسي RMN

المفتاح: العائلة البقولية ، نبات *Ononis angustissima* ، شالكون ، اورون.