

التقييم النوعي والكمي للفلافونويدات المستخلصة من بذور نبات الكراويا (*Carum carvi* L.)
Qualitative and Quantitative Estimation of Flavonoids Extracted from Caraway
(*Carum carvi* L.) Seeds

زيد اكرم ثابت*

حميد حسين علي

نصر عفت العبيدي

كلية العلوم/ جامعة الانبار
*مركز بحوث التقنيات الاحيائية/ جامعة النهريين

Naser A. Alobaidy Hamid H. Ali Zaid A. Thabit*

College of Science/ AL-Anbar University

*Biotechnology Research Center/ AL-Nahrain University

E-mail: Naseraafet@yahoo.com

المخلص

الكراويا من النباتات الطبية المهمة والتي تحتوي على مجموعة من نواتج الايض الثانوي ذات الفعالية الحيوية الواسعة. استخلصت بذور النبات الجافة باستخدام اربع مذيبات منفصلة هي: الميثانول 70%، الايثانول 70%، الهكسان 70% والماء بالاستخلاص المستمر باستخدام جهاز السكسلت Soxhlet لثلاث مذيبات. تم الكشف الكيميائي للمكونات الفعالة في المستخلصات الخام. وقد استخلصت الفلافونويدات من بذور نبات الكراويا باستخدام الـ Reflex وتعريضها الى صفيحة TLC. استخلص الجزء غير السكري aglycon بالكلوروفورم. تم الكشف عن الفلافونويدات للمستخلص باستخدام تقنية HPLC. نتاج هذه الدراسة بينت ان كل المستخلصات تختلف مكوناتها عن الاخرى وان النبات غني بالفلافونويدات وبالأخص الروتين والكوارستين والكامفيرول والبيوتولين وكميات قليلة من الكومارين. الفلافونويدات الكلية لكل غرام من مسحوق بذور الكراويا الجافة تساوي 0.78 ملغم.

الكلمات المفتاحية: الكراويا، بذور، الاستشراب السائل الفائق الاداء، كروموتوغرافيا الفصل بالطبقة الرقيقة، الروتين

Abstract

Caraway (*Carum carvi* L.) was an important medicinal plant, which contains a lot of secondary metabolites with wide bioactivity. The dried seeds plant was extracted overnight with four solvents separately: 70% methanol, 70% ethanol, 70% n-hexane and water by continuous hot extraction using Soxhlet apparatus for the three solvents and by maceration with the last. Chemical detection for major active constituents in the four extracts was performed. The flavonoids was isolated from the crud plant using reflux, and subjected to thin layer chromatography (TLC). The aglycon moiety was extracted with chloroform. The extracted material was augmented by using high performance liquid chromatography (HPLC). The result of this study was indicated that each solvent extracts different compounds than the other and the plant was rich with flavonoids specially Rutin, Quarecetin kaempferol, Luteolin and less amount of Cumarins. The total flavonoid in each one gram dried caraway seed is 0.78mg.

Key words: caraway, Seeds, HPLC technique, TLC, Rutin

المقدمة

الكراويا *Carum carvi* L. من النباتات المعمرة من الفصيلة الخيمية تتميز بجذورها الغليظة واوراقها المركبة وازهارها البيض الصغيرة وثمارها قليلة الانتشار وهي نباتات عشبية ثنائية الحول لها جذر وتدي وساق قائمه متفرعة واوراقها كثيرة التقصيص مجنحة الشكل ثمارها اقابوحيه [1]. عرفت زراعة نبات الكراويا في العصور الوسطى في صقلية وشبه الجزيرة الاسكندنافية. استخدمت كعقار بشكل واسع وتستخدم حديثاً لأغراض صناعية متعددة. تزرع تجارياً في هولندا والمانيا وبولندا واوركرانيا وهنغاريا ورومانيا والسويد والنرويج واسبانيا والنمسا وكذلك يزدهر انتاجها في مناطق اخرى من العالم مثل كندا والولايات المتحدة وفلندا وسوريا والمغرب، ففي سوريا والمغرب تزرع الاصناف الحولية. بينما ينتشر انتاج الطرز المحولة في بلدان اوربا الوسطى والغربية لاحتياجاتها البينية البسيطة و حاصلها العالي وكذلك يزدهر انتاجها في ايران والعراق [2]. وتزرع ايضا في اسيا وشمال افريقيا واوربا وكاليفورنيا واندونيسيا وشمال امريكا وروسيا والهند كما تعد الولايات المتحدة اكبر منتج للكراويا للعام 2006 [4,3]. تسمى الكراويا بـ Carvi، Cumin des press في فرنسا واطاليا) و Kummel في (المانيا) و Alcaravea في (اسبانيا) و Karriy في (هولندا) و Kminek في (بولندا) و Komeny في (هنغاريا) ، فلكل بلد اوروبي تسميته الخاصة به إلا انها مشتقة من الكلمة العربية كراوية [5,1]. القيمة الطبية والغذائية لبذور الكراويا تعتمد على طبيعة المكونات الموجودة في بذور هذا النبات حيث تحتوي بذور النبات على البروتينات والراتنجات والكلابكوسيدات والتانينات و الصابونينات والفلافونويدات، والفينولات التي من اهمها(الثيمول، الاوجينول، او Carvacrol) [6,7].

المواد وطرائق العمل

A- جمع النباتات واستخلاصه

تم جمع عينات من بذور نبات الكراويا من معشب النباتات الطبية في الباب المعظم - بغداد - العراق وتم تصنيفه في معشب كلية العلوم جامعة بغداد. جلبت عينات من بذور نبات الكراويا الى المختبر حيث تم تنظيفها من الأتربة العالقة بها بصورة جيدة، وبعد تجفيفها بدرجة حرارة

الغرفة 25م طحنت بمطحنة كهربائية ثم عبتت في حاويات معقمة وذات سداد محكم وحفظت بعيدا عن الضوء المباشر في الثلاجة لحين الاستخدام. وزن 50 غم من مسحوق بذور الكراويا الجافة، وضعت في الكثبان Thampel في جهاز السكليت Soxhlet واستخدم 400مل من المذيبات الاتية كل على انفراد (ميثانول70%، ايثانول70% وهكسان) ولمدة ثماني ساعات، وتم تنقيع 50 غم اخرى في 400مل ماء مقطر لمدة 48 ساعة. ثم رشحت المستخلصات باستخدام الضغط المخلخل وورق ترشيح. بعدها تم تركيز المستخلصات باستخدام المبخر الدوار بدرجة حرارة 45م لجميع المستخلصات عدا المائية حيث تم تجفيفها بفرن بدرجة 65 م. تم نقل المستخلصات المركزة، ووزنت وقدرت نسبتها المئوية ونقلت الى حاويات معقمة ملائمة وحفظت في الثلاجة بدرجة 4 م لحين الاستخدام [9].

B- الاختبارات الكيميائية

تم إجراء كشوفات نوعية للتعرف على المكونات الكيميائية للنبات قيد الدراسة

1- الكشف عن التانينات Tannins test

تم الكشف بإضافة بضع قطرات من محلول 1% كلوريد الحديدك إلى المستخلص المائي للنبات وان تكون لون أزرق مخضر دلالة على وجود التانينات [10].

2- الكشف عن الكلايكوسيدات والسكريات Glycosides test

اجري الكشف بمزج 1 مل من المستخلص المائي للنبات مع 2 مل من كاشف بندكت ، ووضع المزيج في حمام مائي مغلي لمدة 5 دقائق و ترك المحلول ليبرد عند تكون راسب أحمر دلالة على وجود الكلايكوسيدات [11].

3- الكشف عن القلويدات Alkloids test

تم الكشف بإضافة 1-2 مل من كاشف دراكندروف إلى 5 مل من المستخلص المائي وان ظهور لون برتقالي محمر دلالة على وجود القلويدات [12].

4- الكشف عن الصابونين Saponin test

اجري الكشف بإضافة 3 مل من محلول 1% كلوريد الزئبق إلى 3 مل من المستخلص المائي وترك لمدة 5-10 دقائق تكون راسب ابيض دلالة على وجود الصابونين [13].

5- الكشف عن الفلافونيدات Flavonoids test

اجري الكشف بإضافة 5مل من الامونيا المخففة (3M) إلى 10 مل من المستخلص المائي للنبات ثم إضافة بضع قطرات من حامض الكبريتيك المركز وعند تكون لون اصفر دلالة على وجود الفلافونيدات [14].

6- الكشف عن الفينولات Phenolic test

يتم الكشف بإضافة 2 مل من 1% كلوريد الحديدك إلى 3 مل من المستخلص المائي ثم إضافة 2 مل من 1% سيانيد البوتاسيوم الحديدك الى المزيج يتكون لون اخضر مزرق قائم دلالة على وجود الفينولات [15].

7- الكشف عن الراتنجات Resin test

يتم بإضافة 50 مل من الكحول الايثلي إلى 5 غم من مسحوق النبات وتركه في حمام مائي مغلي لمدة دقيقتين، يرشح بعدها ويضاف للمحلول 20 مل من الماء المقطر المحمض بـ (4%) حامض الهيدروكلوريك حيث يلاحظ تكون عكوره دلالة على وجود الراتنجات [13].

8- الكشف عن التربينات Terpenoides

أضيف 5 مل من المستخلص المائي إلى 2 مل من الكلوروفورم تبعها إضافة 3 مل من حامض الكبريتيك المركز بحذر على الجدار الداخلي لأنبوبة الاختبار حيث تكونت طبقة فاصلة ذات لون احمر مسمر دلالة على وجود التربينات [15].

9- الكشف عن الأحماض الامينية Amino acids

أضيفت قطرتان من 0.2 % ننهايدرين إلى 1 مل من المستخلص النباتي ووضعت أنبوبة الاختبار في حمام مائي مغلي لمدة دقيقتين، تكون لون أرجواني أو أصفر دلالة على وجود الأحماض الامينية [11].

C- استخلاص الفلافونويدات الكلية من بذور نبات الكراويا Extraction of total flavonoids from Caraway

وزن 75غم من مسحوق بذور الكراويا ووضعت في دورق زجاجي سعته 1 لتر ثم اضيف 600 مل ماء مقطر مضافا اليه 10% ح/ح من حامض HCl. تم الاستخلاص الانعكاسي Reflex extraction لمدة 8 ساعات متواصلة لضمان كسر الاصرة الكلايكوسيدية للفلافونويدات والحصول على الجزء غير السكري aglycon.

رشح المستخلص وبرد الراشح، يتم استخلاص الجزء غير السكري aglycon وهو الجزء الفعال للفلافونويدات بواسطة مذيب عضوي مثل الكلوروفورم بإضافة 50 مل كلوروفورم لكل 35 مل مستخلص وتكرر العملية ثلاث مرات باستخدام قمع فصل. تجمع طبقة الكلوروفورم في قمع الفصل مرة اخرى ويضاف اليها كمية مساوية من الماء المقطر لإزالة بقايا حامض HCl المستخدم في الاستخلاص. وتم اخيرا تجفيف طبقة الكلوروفورم باستعمال المبخر الدوار Rotary evaporator بدرجة 45م°. وحفظ الناتج لإكمال اجراء بقية التحاليل [16].

D- تحديد الفلافونويدات الكلية

- الفحص النوعي Qualitative assay

اذيبت الفلافونويدات الكلية Total Flavonoids المستخلصة بالخطوة اعلاه في 25 مل من الكحول الايثلي بتركيز 50%. وحضرت نماذج للفلافونويدات القياسية بالايثانول Standards Flavonoids solution والتي تشمل: الروتين (Rutin)، الكوارستين Quercetin واليوتولين Luteolin. اجريت عملية كروموتوغرافيا الطبقة الرقيقة Thin layer chromatography (TLC) باستخدام صفيحة المنيوم مغطاة بمادة السليكا 60 رقيقة بسمك 0.1 ملم والذي يمثل الطور الثابت في عملية الفصل الملون. اما الطور المتحرك فتم استخدام الطور (n-Hexan ، Ethyl Acetate ، Glacial acetic acid) بنسب (6 : 4 : 0.3). طبقت عملية (TLC) ووضع الصفيحة في الجار المشبع بالطور المتحرك المذكور اعلاه وتفصل الفلافونويدات Flavonoids اعتمادا على مدى ارتباطها بالطور الثابت وكفائتها للذوبان في الطور المتحرك وعندما وصل الطور المتحرك الى ثلاث ارباع الصفيحة او اكثر حيث يعلم الخط الذي يقف عنده الطور المتحرك ب (خط تقدم المذيب

وكشف عن نوع الفلافونويدات Flavonoids المفصولة بالمقارنة مع نقاط الفلافونويدات القياسية وما قطعته من مسافة R_F value وتسمى هذه القيمة يتم حسابها من تقسيم قيمة قياس المسافة، للمسافة التي يقطعها كل نموذج على المسافة التي قطعها الطور المتحرك:

$$R_f = \frac{\text{المسافة التي قطعها كل نموذج}}{\text{المسافة التي قطعها الطور المتحرك}}$$

اما البقع (Spots) للفلافونويدات Flavonoids المفصولة فيتم الكشف عنها بتعريض صفيحة الالمنيوم لضوء الاشعة فوق البنفسجية U.V كون مادة السليكا المغطاة للصفحة مضاف اليها مادة متفلورة Florecent تتألق عند ارتباطها بالمجاميع الفعالة للفلافونويدات Flavonoids باستخدام U.V بطول موجي 254nm وتظهر النتيجة بشكل نقاط او بقع متألقة تحت اشعة U.V المستعملة [17].

- الفحص الكمي Quantitative Assay

حضرت عدة تراكيز للفلافونويد Flavonoid القياسي روتين Rutin وتشمل (0.2 ، 0.5 ، 1 ، 2.5، 5) ملغم/مل في محلول الايثانول بتركيز 50%. ويتم اجراء التفاعل التالي:

يؤخذ 1 مل من مستخلص الفلافونيدات Flavonoids الكلية لنبات الكراويا وكذلك 1 مل من كل تركيز من المحاليل القياسية المحضرة للروتين Rutin وتوضع كل من هذه المحاليل في انابيب زجاجية كل على حدة، يضاف 0.75 مل من محلول نترتيت الصوديوم sodium nitrite بتركيز 5% مذاب في 50% ايثانول. ويحرك ثم يترك في حرارة الغرفة لمدة 5 دقائق، بعدها يضاف لكل انبوب 1.5 مل من مادة كلوريد الالمنيوم بتركيز 10% مذاب في 50% ايثانول. يحرك المزيج ويترك لمدة 5 دقائق اخرى في درجة حرارة الغرفة. واخيرا يضاف 5 مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم بتركيز 1N ويحرك المزيج ليتم بعد ذلك قراءة اللون الناتج من التفاعل بجهاز المطياف الضوئي spectrophotometer وبطول موجي 510nm [18].

يتم بعد ذلك عمل منحنى قياسي بين قراءة كل محلول قياسي بتركيز معلوم وبين الامتصاصية ليتم بعد ذلك استخراج معادلة الخط المستقيم ومن ثم حساب تركيز الكمية الكلية للفلافونويدات في نبات الكراويا.

-E- التقدير النوعي والكمي للفلافونويد باستخدام تقنية الـ HPLC

استعملت تقنية HPLC للفلافونويدات لقياس البيوتولين Luteolin والروتين Rutin والكاراستين Quercetin بتركيز (1ملغم/مل، 1ملغم/مل، 1ملغم/مل، 1ملغم/مل) والفلافونويدات الكلية لمستخلصات الكراويا بتركيز (4 ملغم/مل). والظروف المستخدمة في هذه التقنية هي :

Mobile phase : Methanol: Water (70:30)
Column : C18
Flow rate : 0.5 ml/min
Injected volume : 10 µl
Wave length : 280 nm
Instrument : Waters/487 USA

النتائج

A- جمع بذور النبات واستخلاصه Plant Collection and Extraction

كل 50 غم من مسحوق بذور نبات الكراويا الجافة بعد استخلاصها تم الحصول على وزن 6.06 غم متبقي للمستخلص المائي البارد، و 1 غم متبقي للمستخلص المائي الحار، و 2.6 غم متبقي للمستخلص الميثانولي، و 2.2 غم متبقي للمستخلص الايثانولي و 0.9 غم متبقي للمستخلص الهكساني.

B- الاختبارات الكيميائية phytochemical tests

اظهرت نتائج التحليل والكشوفات الكيميائية الاستدلالية للمستخلصات المائية الخام لبذور نبات الكراويا، ان المستخلص المائي البارد يحتوي على المواد الفعالة (الصابونينات، والكلايكوسيدات والكربوهيدرات، التانينات، القلويدات، الفلافونويدات، الراتنجات، التربينات، الفينولات)، اما المستخلص المائي الحار لبذور نبات الكراويا فيحتوي على المواد الفعالة (التانينات، الفلافونويدات، الراتنجات، الاحماض الامينية، الفينولات) كما في جدول (1). بينما المستخلصات الكحولية الخام لبذور نبات الكراويا تحتوي على المواد الفعالة كما في جدول (1) حيث يحتوي المستخلص الميثيلي على المواد الفعالة (الصابونينات، التانينات، الفلافونويدات، الراتنجات، التربينات، الاحماض الامينية، الفينولات)، بينما يحتوي المستخلص الايثيلي على المواد الفعالة (الصابونينات، التانينات، الفلافونويدات، الراتنجات، الاحماض الامينية، الفينولات)، اما مستخلص الهكسان لبذور نبات الكراويا فيحتوي على المواد الفعالة (الصابونينات، القلويدات، الراتنجات التربينات، الاحماض الامينية).

جدول (1): الكشف عن المركبات الفعالة في بذور نبات الكراويا باستعمال المستخلصات المائية والكحولية

ت	المركبات الفعالة	نتيجة الكشف		
		مستخلص مائي ماء بارد	مستخلص مائي ماء حار	مستخلص كحولي ايثانول هكسان
1	الصابونينات	+	-	+
2	الكلايكوسيدات والكربوهيدرات	+	-	-
3	التانينات	+	+	-
4	القلويدات	+	-	-
5	الفلافونويدات	+	+	+
6	الراتنجات	+	+	+
7	التربينات	+	-	-
8	الاحماض الامينية	-	+	+
9	الفينولات	+	+	+

العلامة (+) تدل على ظهور المركب العلامة (-) تدل على اختفاء المركب

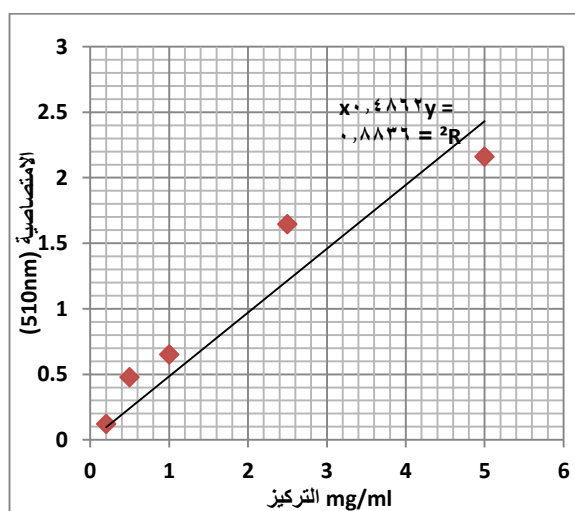
C- استخلاص الفلافونويدات الكلية Extraction of total flavonoids

1- الفحص الكمي Quantitative Assay

قدرت كمية الفلافونويدات الموجودة في بذور نبات الكراويا باستخدام جهاز (UV سبيكترو) عند الطول الموجي 510 nm بالاعتماد على تراكيز محلول الروتين القياسي جدول (2) حيث تم الحصول على معادلة الخط المستقيم كما في شكل (1).

جدول (2): قيم الامتصاصية للفلافونويد القياسي الروتين عند تراكيز مختلفة و الفلافونويدات الكلية في بذور نباتي الكراويا

الامتصاصية (510 nm)	تركيز Rutin (Mg/ml)
0.12	0.2
0.478	0.5
0.65	1
1.645	2.5
2.159	5
1.137	مستخلص الفلافونويدات الكلية للكراويا



شكل (1): المنحني القياسي للفلافونويد القياسي الروتين Rutin

من معادلة الخط المستقيم للمنحني القياسي للفلافونويد القياسي الروتين Rutin بتراكيز مختلفة يكون تركيز الفلافونويدات الكلية لمستخلص نبات الكراويا كلاتي:

$$Y = 0.4862 X_1$$

$$1.1377 = 0.4862 X_1$$

$$X_1 = 2.339 \text{ mg/ml}$$

بما ان المستخلص مذاب في 25 مل في المذيب الكحولي (50 % كحول) فالتركيز الكلي للفلافونويدات لكل 75 غم من مسحوق بذور الكراويا يكون

$$2.339 \times 25 = 58.49 \text{ mg}$$

اما التركيز الكلي للفلافونويدات لكل 1 غم من مسحوق بذور الكراويا فيكون:

$$= 0.779 \text{ mg} \frac{58.49}{75}$$

$$Y = \text{الامتصاصية} \quad X = \text{التركيز}$$

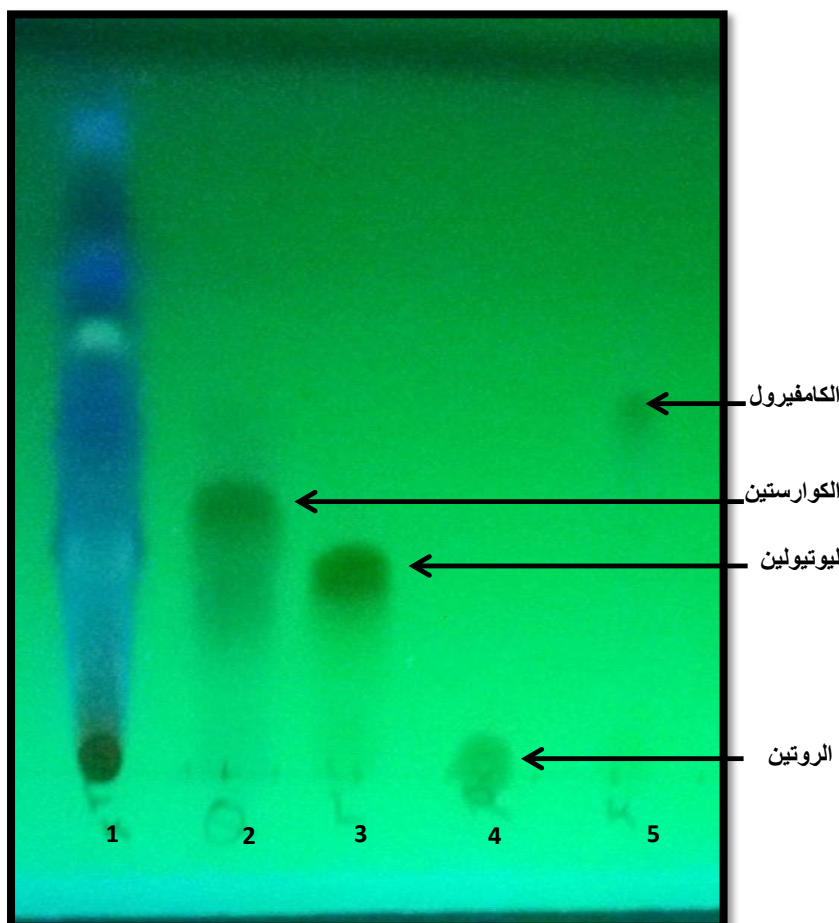
2- الفحص النوعي Qualitative assay

فصلت الفلافونويدات من بذور نبات الكراويا باستعمال كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة (T.L.C) Thin layer chromatography فتتم الحصول على بقع (Spots) والتي ظهرت بواسطة الاشعة فوق البنفسجية U.V بتعريض الصفحة اليها عند طول موجي 254nm بالمقارنة مع سلسلة من الفلافونويدات القياسية، وشكل (2) يبين الفلافونويدات المفصولة من بذور نبات الكراويا وجدول (3) يبين قيم (R_f) للفلافونويدات التي تم تشخيصها في نبات الكراويا.

جدول (3): الفلافونويدات التي شخّصت في نبات الكراويا وقيم R_f لها

نوع الفلافونويد	معدل الجريان النسبي R_f خط الاساس (Baseline)
Rutin	0.312
Quarecetin	0.25
Luteolin	0.5
Kaempferol	0.812

كل القيم اعلاه مع قيم الفلافونويد المجهول 0.812



شكل (2): تقنية (TLC) المستخدمة في عملية فصل الفلافونويدات مع محاليل قياسية تتضمن (1) مستخلص فلافونويد الكراويا، (2) الكوارستين، (3) ليوتولين، (4) الروتين، (5) الكامفيرول.

E - التقدير النوعي والكمي للفلافونويد باستخدام تقنية الـ HPLC

اظهرت نتائج كروماتوغرافيا (HPLC) لمستخلصات فلافونويدات الكراويا ثلاث قمم حادة مع زمن احتجاز للكراويا (2.384، 2.960، 3.484) كما في شكل (3). وقورن زمن احتجاز فلافونويدات المستخلصات النباتية مع زمن احتجاز الفلافونويدات القياسية المستخدمة ووجد انها متطابقة. وقد استخدمت الفلافونويدات القياسية (الروتين، الكوارستين، الكومارين) وكان زمن الاحتجاز لكل منها في الدقيقة (2.602، 3.041، 3.372) على التوالي كما في الاشكال (4 - 6).

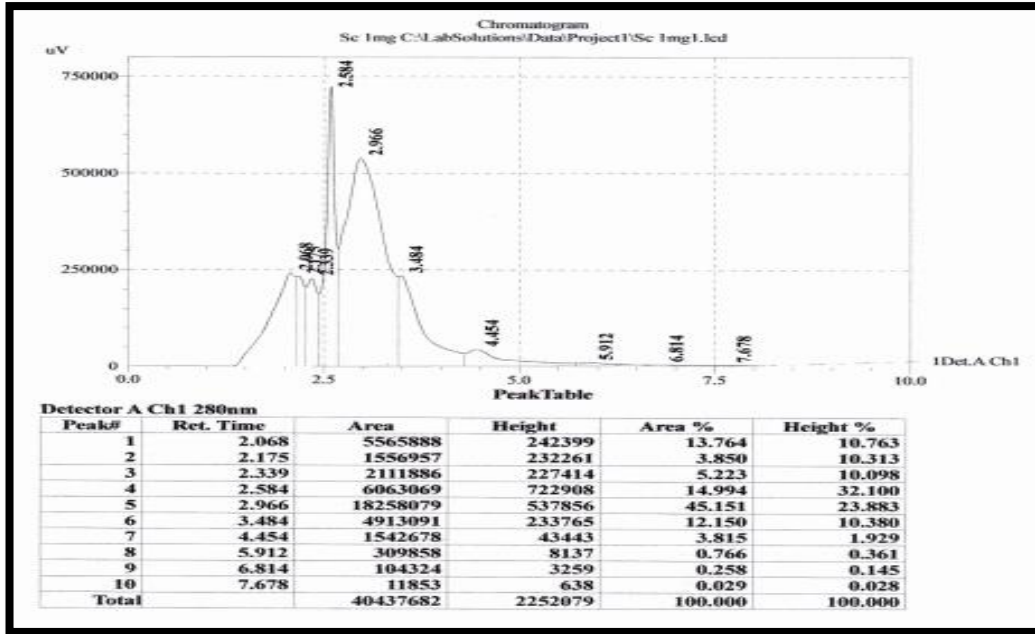
وعندما طبقت مساحة تحت المنحني عند زمن احتجاز نوع الفلافونويد القياسي والمستخلص، فإن التركيز الكلي لنوع الفلافونويد يحسب كالتالي:

$$\frac{\text{مساحة تحت المنحني للمستخلص}}{\text{مساحة تحت المنحني للقياسي}} = x \cdot \frac{\text{تركيز المحلول القياسي}}{\text{الحجم الكلي للمستخلص}}$$

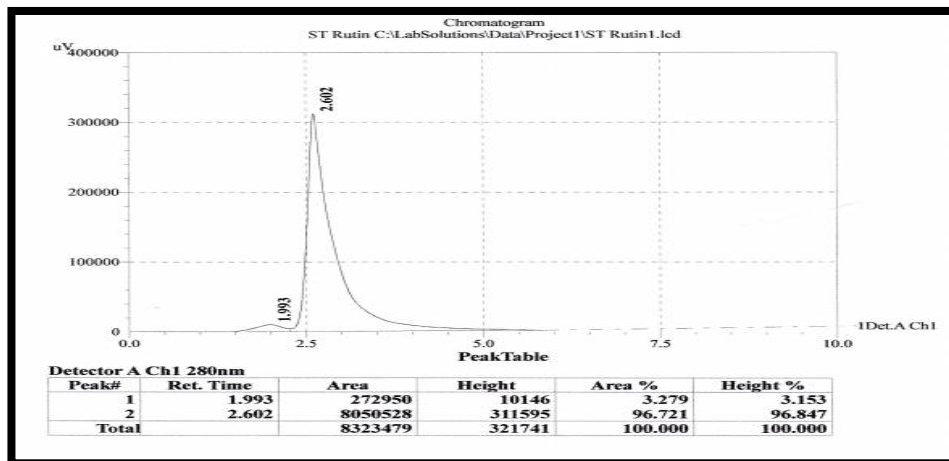
$$\frac{\text{الروتين}}{\text{الكوارستين}} = \frac{6063069}{8050528} \cdot x \cdot \frac{1 \text{ ملغم/مل}}{0.251 \text{ ملغم}} = \frac{25 \text{ مل}}{75}$$

$$\frac{\text{الكوارستين}}{\text{الكومارين}} = \frac{18258079}{52494016} \cdot x \cdot \frac{1 \text{ ملغم/مل}}{0.119 \text{ ملغم}} = \frac{25 \text{ مل}}{75}$$

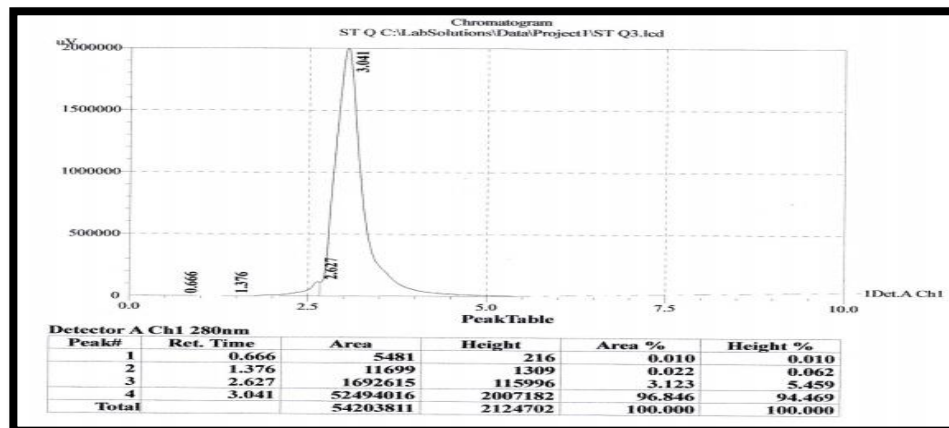
$$\frac{\text{الكومارين}}{\text{الروتين}} = \frac{4913091}{26715986} \cdot x \cdot \frac{0.062 \text{ ملغم/مل}}{0.0038 \text{ ملغم}} = \frac{25 \text{ مل}}{75}$$



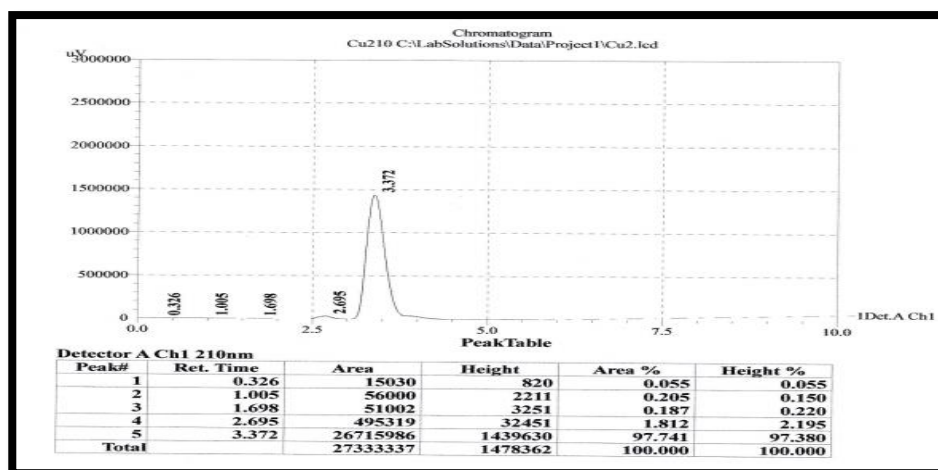
شكل (3): كروموتوغرافيا (HPLC) لمستخلص فلافونويدات الكراويا



شكل (4): كروموتوغرافيا (HPLC) للفلافونويد القياسي الروتين



شكل (5): كروموتوغرافيا (HPLC) للفلافونويد القياسي الكوارستين



شكل (6): كروماتوغرافيا (HPLC) للفلافونويد القياسي الكومارين

المناقشة

أثبتت الدراسة بان بذور نبات الكراويا غنية بالفلافونويدات وتحتوي على 77.99 ملغم من الفلافونويدات الكلية لكل 100 غم من مسحوق بذور نبات الكراويا، حيث توجد عادة الفلافونويدات في النباتات بشكل تتحد احدى مجموعات الهيدروكسيل الفينولية مع مركبات سكرية، وتتصف الفلافونويدات الحاوية على مجموعة هيدروكسيل قليلة بانها تستعمل كمدرر، وتمنع اكسدة المواد الدهنية [19]. وجدول (3) يوضح نوع الفلافونويدات التي تم تشخيصها بتقنية TLC وقيم R_f لها وكانت اعلى قيمة R_f للفلافونويد القياسي الكامفيرول (0.5) حيث يلعب هذا المركب الفلافونويدي دورا رئيسيا بقدرته الدوائية فهو مضاد للفيروسات والسرطان والالتهابات ومضادة للأكسدة وجاءت هذه النتائج مطابقة للدراسات السابقة [20]. ووجد ان الفلافونويد الروتين Rutin له فوائد فيسيولوجية عديدة منها المفعول المنشط للقلب [19]. كما وتحتوي الفلافونويدات المستخلصة من بذور نبات الكراويا على اليوتيوولين Luteolin والكوارستين Quercetin التي تلعب دورا رئيسيا في الفعالية البايولوجية، وكذلك وجود هذه الفلافونويدات له دورا رئيسيا في منع تجلط الدم من خلال منعها استخدام فيتامين K بواسطة خلايا الكبد لتكوين عوامل التجلط [21] ويعد مركب Dicumarol اول مركب استعمل مانعا للتجلط طبيا [22]. كما وتم تطبيق تقنية HPLC للكشف عن نوع الفلافونويدات الموجودة في بذور نبات الكراويا وبوجود عدد من الفلافونويدات القياسية (الكومارين، الكوارستين، الروتين) كما في الاشكال (4-6) حيث اظهرت جميع هذه المركبات قمم احتجاز مطابقة لقمم الاحتجاز التي ظهرت في قياس الفلافونويدات الكلية للكراويا شكل (3) وكانت نسبة هذه الفلافونويدات (0.0038 ملغم، 0.119 ملغم، 0.251 ملغم) للكومارين، الكوارستين، الروتين) على التوالي لكل 75 غم من بذور الكراويا وكانت اعلى نسبة لأنواع الفلافونويدات المفصولة هو الروتين وهذا يتفق مع الدراسات السابقة [23]. وتعد الفلافونويدات من اهم اصناف المركبات الموجودة في نبات الكراويا وبلاخص الروتين Rutin الذي يعتبر الفلافونويد الاكثر وفرة في النباتات والذي يمتلك فعالية حيوية متعددة في الطب كدواء، حيث يستعمل في علاج الحالات المتمثلة بنزيف الشعيرات الدموية Capillary Frogility [24, 25]. تحتوي

بذور الكراويا على 3-7% من الزيت الاساسي، وتحتوي على كميات كبيرة d-carvone و 50-65% و limonene اكثر من 45%، واقل من 1.5% و carveol و dihydrocarveol، وكذلك تحتوي 10-18% من الزيت الثابت الذي يتكون من 30-43% من حامض petroselinic و 34-37% من حامض linoleic و 15-25% من حامض oleic و 4-5% من حامض palmitic وتحتوي على الماء بنسبة 9-13%، والدهون بنسبة 13-21% ومركبات نتروجينية بنسبة 25-36% و 13-19% الياف، و 5-7% رماد و 1.5% شموع وكميات قليلة من التانينات والزرز. بالإضافة الى انها تحتوي على مكونات اخرى 2% بروتين و 5% كاربوهيدرات، والحوامض الفينولية. وكميات من الفلافونويدات مثل (quercetin, kaempferol) والكلايكوسيدات [8].

اشارت هذه الدراسة بان بذور نبات الكراويا غنية بالفلافونويدات. الفلافونويد الكلي مكون بشكل رئيسي من الروتين والكوارستين وكميات من الكومارين والكامفيرول واليوتيوولين.

المصادر

1. ابو حجاج، يوسف. (2000). المعجم الاخضر للأعشاب والنباتات الطبية، مكتبة الايمان، المنصورة.
2. Keshavarz, A., Minaiyan, M., Ghannadi, A. and Mahzouni, P. (2013). Effects of *Carum carvi* L. (Caraway) extract and essential oil on TNBS-induced colitis in rats. Vol. 8(1), pp: 1-8.
3. Nicola, S., Iacobellis, Pietro, Lo., Cantore, Francesco Capasso, and Felice Senatore. (2005). Antibacterial Activity of *Cuminum cyminum* L. and *Carum carvi* L. Essential Oils. J. Agric. Food Chem. Vol. 53, pp: 57-61.
4. Johri, R. K. (2011). *Cuminum cyminum* and *Carum carvi*. Jan-Jun; Vol.5 (9), pp: 63-72.
5. المحمدي، علي فدعم. (2011). تأثير مواعيد الزراعة والجبرلين والمستخلصات النباتية والفيتامينات في نمو وحاصل صنفين من الكراويا. رسالة دكتوراه في المحاصيل الحقلية، كلية الزراعة، جامعة بغداد.
6. Katarzyna Seidler-Łożykowska, Bogdan Kędzi, Elżbieta Karpińska and Jan Bocianowski. (2013). Microbiological activity of caraway (*Carum carvi* L.) essential oil obtained from different origin. V. 35, n. 4, p. 495-500.
7. Sedlakova, J., Kocourkova, B., Lojkova, L., Kuban, V. (2003). The essential oil content in caraway species (*Carum carvi* L)", Hort. Sci. (PRAGUE). Vol. 30(2), pp: 73-79.

8. Rui Fang , Cai Hong Jiang , Xiu Yi Wang , Hai Ming Zhang , Zhi Long Liu , Ligang Zhou, Shu Shan Du , and Zhi Wei Deng. (2010). Insecticidal Activity of Essential Oil of *Carum Carvi* Fruits from China and Its Main Components against Two Grain Storage Insects. *Molecules*. Vol.15.pp. 9391-9402.
9. البالاني، ماجد رشيد مجيد. (2003). تأثير المستخلصات النباتية الخام وقلويد الفازيسين لنبات حلق السبع الشجيري *Adhatoda Vasica*، رسالة ماجستير ، كلية العلوم ، جامعة بغداد، 23.
10. Kelmanson, J.E., Jager, A.K. and Staden, T.V. (2000). Zulu medicinal plant with antibacterial activity. *J.Ethno pharmcal*, 69: 241 – 246.
11. القطان، منال. (2009). تأثير القسط الهندي على فطر *Aspergillus* و *A.Fumigatus* وخميرة *Candida albicans* التي تصيب الجهاز التنفسي في الانسان. المجلد الاول، العدد الثاني. الناشر. جامعة ام القرى للعلوم التطبيقية.
12. Bouaklin, A., Lacroix, C., Roux, N., Gangheux, J.P. and Deronin, F. (2000). Fungal contamination of food in Dermatology units. *J. Clin. Microbiology*. Vol.38, pp. 4272- 4273.
13. Melvinjoe, M., Jayachiyral, J. and viyayaprixa, M. (2000). *Candida* and *Candisis*. 3rded. *Journal of medicinal and plant Research* Vol. 3(11), pp.1134- 1136.
14. Wainstein, M.A., Graham, R.C., and Resnick, M.I. (1995). Predisposing factors of systemic fungal infections of genitourinary tract"; *J. Vol.154*, PP.160-163.
15. Roberts, M., Wink, M. (1998). *Alkaloids Biochemistry Ecology and Medicinal application*. Plenums press NewYork- London. pp.435-459.
16. Harborne, J.B. (1984). *Phytochemical methods, A guide to modern techniques of plant analysis*. Second edition, Chapman and Hall, London. pp. 169-172.
17. Kato, M., Mizuna, K., Fujimura, T., Iwama, M., Irie, M., Krozier, A., Ashihara, H. (1999). Purification and characterization of caffeine syntheses from tea leaves. *Plant physiology*. Vol.12. pp: 579 – 586.
18. Marcica, M.S., Vesna, R., Mirza, B. and Zelijan, M. (2012). From functional food to medicinal product systematic approach in analysis of polyphenolic, from popolis and wine. *Nutrition Journal*. Vol.8. pp.33.
19. Koshte, V. L., Van-Dijk, W. and Aalers, R. (1990). Isolation and Characterization of Ban Iection. Amonoside binding Iection from musa paradiside barana *Biochem*. 272(3):721-725.
20. Johri, R.K. (2011). *Cuminum cyminum* and *Carum carvi*: An update. *Pharmacogen Rev*. 5(9):63-72.
21. Keshavarz, A., Minaiyan1, M., Ghannadi, A. and Mahzouni, P. (2013). Effects of *Carum carvi* L. (Caraway) extract and essential oil on TNBS-induced colitis in rats. Vol. 8(1). pp: 1-8.
22. Dipalma, J.R., Digregorio, G.H., Barbieri, E.J., and Ferko, A.P. (1994). *Basic pharmacology in medicine*. 4th ed. Medical Surveillance Inc.USA.
23. Cook, N. C. and Samman, S. (1996). Flavonoids-Chemistry, metabolism, cardioprotective effects and dietary sources. 7(2): 66-76.
24. Reynolds, J. Elan. (1993). "Mareindal the Extra pharmaco poeia", 30thed London, the pharma ceutical press, 1342.
25. Koshte, V.L. , Van-dijk, W. and Aalers, R. (1990). "Isolation and characterization of ban ictin ", Amonoside Lectin from musa paradiside barana *Biochem*. Vol.772 (3), pp: (721-725).