

دراسة الفعالية البايولوجية لبعض مستخلصات أوراق نبات كف مريم *Vitex agnus-castus* L.

لؤي حسين علي

علي عبود شريف

عبد الأمير عبد الله الموسوي

قسم علوم الحياة - كلية التربية - جامعة البصرة

الخلاصة

اختبرت الفعالية التضادية لمستخلصات أوراق نبات كف مريم *Vitex agnus-castus* L. وتضمنت المستخلصات: مستخلص ميثانولي ٧٠٪ حار ومستخلص ايثانولي ٧٠٪ حار ومستخلص فلاونوينيدي ومستخلص الدهون الأساسية ومستخلص الزيوت الطيارة ، اختبرت تلك المستخلصات ضد نوعين من البكتيريا وهي *Escherichia coli* و *Staphylococcus aureus* . أظهرت نتائج الدراسة الحالية ان هنالك تبايناً ملحوظاً بين فعالية تلك المستخلصات مع وجود أفضلية للمستخلص فلاونوينيدي حيث اعطى قطر تثبيط (٢٦ ملم) تجاه *E. coli* و (٢٨ ملم) تجاه *Staph. aureus* ، يليه المستخلص الايثانولي ٧٠٪ الحار واعطى قطر تثبيط (١٣ ملم) و (١٦ ملم) بالتابع، ثم المستخلص الميثانولي ٧٠٪ الحار واعطى قطر تثبيط (١٠ ملم) و (١٢ ملم) بالتابع ، فيما لم يظهر مستخلص الدهون الأساسية ومستخلص الزيوت الطيارة اي فعالية . كما اختبرت الفعالية ضد السرطانية للمستخلص فلاونوينيدي لأربع تراكيز (٢٥، ١٢٥، ٦٢٥، ٣١٢٥ ملغم/مل) ولثلاث مكررات ضد خطبين من الخلايا السرطانية هما HEP-2 (خلايا سرطان الحنجرة البشرية) و AMN3 (خلايا سرطانة الغدة اللبنيّة الفاري)، وبينت النتائج ان المستخلص فلاونوينيدي لم يظهر أي فعالية ضد الخط (HEP-2) و الخط (AMN3) مقارنة بخط السيطرة ، كما وبينت نتائج الكشوفات النوعية لمكونات اوراق النبات انها تحتوي على فلاونوينات و تаниنات و صابونين و فينولات وكربوهيدرات، وعدم احتوائها على قلويدات وبروتينات.

الكلمات المفتاحية: نبات كف مريم، *Vitex agnus-castus* ، مستخلصات ، فلاونوينات.

المقدمة:

بعد (Harborne and Baxter, 1995) نبات كف مريم *Vitex agnus-castus* L. من النباتات الطبيعية المشهورة وتم اختياره في الدراسة الحالية لوفرته في البيئة العراقية المحلية وكونها من النباتات الطبيعية شائعة الاستخدام في الطب التقليدي،

رغم التطور الهائل في علم الأدوية الكيميائية ورواجها وظهور أعداد كبيرة منها للعلاج إلا أن الفترة الماضية شهدت عودة إلى استخدام الإعشاب الطبيعية في علاج الإمراض كبدائل الطبيعية لأنها تمتلك العديد من الخصائص العلاجية المعروفة

الآم الدورة الشهرية، يخفف من الآم انقطاع الطمث ويعمل على توازنها (Christie and Walker, 1997). ، يقلل من أنتاج هرمون البروجسترون والاستروجين. وقد ورد أيضاً بأنه يستخدم لإعادة Peirce, 1999; McGuffin et al., 1997). كما يستخدم لإزالة حب الشباب في مرحلة المراهقة (Amann, 1967)، كما وصف بالطبع الشعبي استخدامه كمساعد هضمي وبعض المركبات تمتلك فعلاً مضاد للالتهابات، ذات خواص مسكنة Analgesic properties ; Christie and Walker, 1997) (Newall et al., 1996).

أن التأثيرات الجانبية تكاد تكون معروفة أو نادرة وتتمثل بصداع وزيادة بالجريان الطمثي عند الإناث(Amann, 1967). ميكانيكية التأثير وبعض مركباته المؤثرة لم تدرس سابقاً (Newall et al., 1996). بينما دراسة (Lal et al., 1985) على الرحم المعزول من الجرذان المختبرية أظهرت أن مستخلص نبات كف مريم يرتبط الفعالية التلقائية للرحم ولا يظهر أي تأثيرات مضادة للاخصاب.تمكن (الاسيدي وعبد الله، ٢٠٠٧) من عزل وتشخيص مركب فلافنوينيدي من ثمار نبات كف مريم ودراسة فعاليته التضاديه، وبينت النتائج أن المركب أعطى فعالية عالية ضد نوعين من البكتيريا.

هدفت الدراسة الحالية إلى اختبار الفعالية التثبيطية لمستخلصات أوراق نبات كف مريم Vitex agnus-castus L. وتضمنت المستخلصات: مستخلص ميثانولي ٧٠% حار ومستخلص ايثانولي ٧٠% حار ومستخلص فلافنوينيدي ومستخلص الدهون الأساسية ومستخلص الزيوت الطيارة ، اختبرت تلك المستخلصات ضد نوعين من البكتيريا

وتركزت الدراسات السابقة في دراسة مكونات ثماره واختبار فعاليتها التثبيطية وأهملت بقية أجزاء النبات لذلك تركزت هذه الدراسة على دراسة المكونات الفعالة في أوراق النبات واختبار فعاليتها التثبيطية لاكتشاف خصائص علاجيةً. ونبات كف مريم شجيرة جميلة متسلقة الأوراق يمكن أن تنمو لحوالي ٦,٧ متر (٢٠-١٠ قدم)، وتنشر على صفات الأنهر الرطبة في جنوب أوروبا وبلدان المتوسط ووسط آسيا والشرق الأوسط، الأوراق بحجم كف اليد وتحتوي من خمس إلى سبع وريقات تشبه الأصابع ذات لون أخضر غامق لامعة من الأسفل، ويمتلك النبات مقاومة للجفاف وينمو سريعاً ويأخذ منظراً بهيجاً عندما يكون الماء متوفراً. الأزهار بنفسجية اللون بشكل نورات عنقودية مركبة ذات رائحة عطرية يمكن أن تنمو لأكثر من ١٢ انج (٨-١٠ سم). الجزء الطبيعي الأكثر استخداماً هو الثمار التي تشبه التوت ولها طعم الفلفل (Townsend et al., 1980). يحتوي نبات كف مريم على عدة مكونات فعالة أهمها الفلافونيدات والكلابيوكوسيدات والتربونيدات (Dombek and Lawerence., 1996). كما تحتوي الأوراق كميات كبيرة من الفلافونيدات أكثر من (Du Mee, 1993; Fleming, 1998) ٥١,٥% مع زيت طيار تقريباً.

أظهرت بعض الدراسات أن مستخلصات النبات تحفز إطلاق هرمون Luteinizing Hormone (LH) ويبطئ إطلاق الهرمون المحفز للجربيات (Follicle Stimulating Hormone FSH) ويعمل على زيادة التبويض والخصوبة، وينظم عمل الغدة النخامية إذ يعتقد انه يحفز أنتاج هرمون البرولاكتين (Blumenthal., 1998) prolactin كمنظم، مفعّل، مقوّي للكليّة، يعالج رطوبة الطحال، منظم لتوازن هرمونات النساء ، يساعد على تسكين

المذيب والحصول على زيت ذو لونبني غامق
(Plummer, 1971).

بـ المستخلص الايثانولي والميثانولي :
مزج (٥٠) غم من مسحوق الاوراق المزال
عنها الزيوت وفقاً للفترة (أ) مع ٢٥٠ مل من
الايثانول والميثانول المائي %٧٠ واجريت عملية
الاستخلاص الترجيعي *Reflex* للمحلول لمدة ١٦
ساعة، ومن ثم برد المحلول ورشح بواسطة اوراق
ترشيح ، ثم ركز بواسطة المبخر الدوار الى حوالي
١٠ مل. ثم جفف المستخلص بوضعه في طبق بتري
(Petri dish)، بعد ذلك تم جمعه ووضعه في قنينة
معتمدة لحين الاستخدام (Plummer, 1971).

جـ المستخلص الفلافونيدي :
مزج ٥٠ مل من مسحوق الاوراق المزال عنها
الزيوت وفقاً للطريقة (أ) مع ٢٥٠ مل من الايثانول
المائي %٧٠ واجريت له عملية الاستخلاص
الترجيعي (Reflex) لمدة ١٦ ساعة، ثم برد المحلول
ورشح بواسطة اوراق ترشيح ، ثم ركز المحلول الى
حوالي ٥٠ مل بواسطة المبخر الدوار . وضع
المحلول المتبقى في قمع فصل وتم استخلاصه
بمذيب خلات الايثيل (3X ml ٥٠)، بعدها جفت
طبقة خلات الايثيل للحصول على الفلافونيدات
(Harborne, 1984).

دـ مستخلص الزيوت الطيارة :
تم عزل الزيوت الطيارة من العينة النباتية
حسب طريقة (Farag *et al.*, 1989) وذلك بمزج
٧٠ غرام من العينة مع ٧٥٠ مل من الماء المقطر
في دورق سعته ٢ لتر وتم تحضير الزيوت بطريقة
القطير البخاري، تم بعدها جمع الزيت وفصله عن
الماء باستخدام قمع فصل بواسطة n-Hexane
ويخر بعدها المذيب باستخدام المبخر الدوار
Rotary Evaporator وبدرجة حرارة ٤٠ درجة مئوية .

وهي *Staphylococcus* و *Escherichia coli*
aureus

المواد وطرائق العمل:

١- الانواع الجرثومية المستخدمة في الدراسة:

تم اختيار نوعين جرثوميين هما المكورات
العنقدية الذهبية *Staphylococcus aureus*
الموجبة لصبغة كرام والابشيريشيا القولونية
Escherichia coli السالبة لصبغة كرام. شخصت
في مختبر أبحاث البكتيريا / قسم علوم الحياة / كلية
التربية / جامعة البصرة.

٢- جمع أوراق النبات :

جمعت أوراق نبات كف مريم من حدائق كلية
التربية ، جامعة البصرة خلال شهرى تشرين الأول
وتشرين الثاني من العام ٢٠٠٨ ، بعدها غسلت
الأوراق جيداً بالماء لإزالة كافة الأتربة والشوائب
العالقة بها، ثم تركت لتجف في الظل مع التقليب
المستمر لمنعها من التعفن، تم الحصول على
مسحوق ناعم لأوراق النبات من خلال طحنها
بواسطة مطحنة كهربائية.

٣- تحضير المستخلصات النباتية

أـ مستخلص الزيوت :

عزلت زيوت اوراق نبات كف مريم بطريقة
الاستخلاص المستمر Soxhlet Continuous
extraction، وأستخدام الهكسان (n-hexane)
كمذيب وذلك بأستخدام الهكسان
الاوراق الموضوعة في (Thumble) و ٥٠٠ مل من
الهكسان حيث اجريت عملية الاستخلاص لمدة ٢٤
ساعة، بعدها ركز المحلول بواسطة جهاز المبخر
الدوار (Rotary Evaporater) حيث فصل كل

الحديديك FeCl_3 (١%) ، عند ظهور اللون الازرق او الاخضر تعتبر النتيجة موجبة يدلل على وجود الفينولات .

٥. **كشف الصابونين Saponin test** : تم اجراء الكشف حسب طريقة (Haddad , 1965) اذ أضيف (١) مل من كاشف كلوريد الزئبق المائي (٥%) الى (١) مل من المستخلص ، وعند تكون راسب ابيض تعتبر النتيجة موجبة يدلل على وجود الصابونينات .

٦. **كشف الكاريوهيدرات Carbohydrate test** : تم الكشف عن الكاريوهيدرات باستخدام كاشف مولش ، اذ منزج ١ مل من المستخلص مع ٥ قطرات من الفانثول الكحولي في انبوبة اختبار وتدرج جيدا ويضاف بعد ذلك ٢,٥ مل من حامض الكبريتيك وعند تكون حلقة زرقاء تدل على وجود الكاريوهيدرات (Hawk et al., 1954).

٧. **كشف البروتين Protein test** : تم الكشف عن البروتينات باستخدام كشف بايوريت والذي يتكون من والذي من ٨٠% كبريتات النحاس مذابة بالماء المقطر و ١ مل من ١٠% من هيدروكسيد الصوديوم مذاب الماء المقطر ثم يخلط ١ مل من المستخلص مع ١ مل من الكاشف وعند تكون اللون البنفسجي فانه يدل على وجود البروتينات (Harborn, 1973).

١. الفعالية الإحيائية:

١. **الفعالية ضد الجراثيمية**: استخدمت طريقة الانشار بالحفر حسب طريقة Perez et al., 1990 (وذلك لاختبار فعالية المستخلصات الثلاثة حيث صب ٢٠ مل من الوسط (Muller-Hinton agar) لكل طبق زجاجي قياس (٩ سم ، ثم لقح الوسط ب(0.1) مل من عالق جرثومي حاوي على 10×10^7 خلية/مل وذلك باستخدام ناشر زجاجي معقم (spreader) ، تركت بعدها الأطباق لمدة (١٥-٣٠) دقيقة لحين الجفاف. بعدها عمل (٣) حفر لكل طبق

٤- الكشوفات النوعية :

أجريت مجموعة من الكشوفات النوعية للتعرف على المكونات الكيميائية في مستخلص الوراق الميثانولي %٧٠ :

١. **كشف القلويدات Alkaloid test** : تم الكشف عن القلويدات باستخدام الكواشف الآتية :

أ. **كاشف دراكندروف Dragendorff Reagent** : تم اجراء الكشف حسب طريقة (Harborne , 1984) إذ أضيفت عدة قطرات من الكاشف إلى (١) مل من المستخلص ، وعند ظهور راسب برتقالي تعتبر النتيجة موجبة مما يدلل على وجود القلويدات.

ب. **كاشف واكنر Wagner's Reagent** : تم اجراء الكشف حسب طريقة (Tyler et al , 1988) اذ أضيفت عدة قطرات من الكاشف الى (١) مل من المستخلص ، عند ظهور عكورة تعتبر النتيجة موجبة يدلل على وجود القلويدات .

٢. **كشف الفلافونويديات Flavonoid's test** : تم اجراء الكشف حسب طريقة (Al-Kazraji , 1991) اذ أضيف (١) مل من الكاشف (هيدروكسيد البوتاسيوم الكحولي [5N]) الى (١) مل من المستخلص ، عند ظهور راسب اصفر تعتبر النتيجة موجبة يدلل على وجود الفلافونويديات .

٣. **كشف العفصيات Tannins test** : تم اجراء الكشف حسب طريقة (Jawad , 1997) اذ أضيف (١) مل من خلات الرصاص المائي Lead acetate (١%) الى (١) مل من المستخلص ، عند تكون راسب ابيض تعتبر النتيجة موجبة يدلل على وجود العفصيات .

٤. **كشف الفينولات Phenol's test** : تم اجراء الكشف حسب طريقة (Gayon , 1972) اذ اذيب (١،٠ غم من المستخلص في (١) مل من الماء المقطر وأضيفت له (٢-١) قطرة من محلول كلوريد

١٦٤٠ ، وتم تحريك الوعاء جيدا وبعدها افرغت محتويات الوعاء الحاوي على الوسط الغذائي الجديد مع الخلايا الى وعاء اخر حيث يكمن مستوى الوسط الزرعي مع الخلايا متساويا بين الوعائين وبذلك تم الحصول على المزرعة الثانية (Subculture or Passage).

- حضنت الاوعية بحرارة (٣٧)م بعد ان كتب عليها معلومات كاملة عن نوع الخلايا ورقم التمريرة الجديدة (New Passage) وتاريخ تكوين المزرعة الثانية، وتمت متابعة اوعية الزرع النسيجي يوميا للتأكد من خلوها من أي ثلثوت، وان الخلايا بحالة جيدة وذلك بفحصها بواسطة المجهر مقلوب الطور (Inverted Microscope) . وعندما تصبح الخلايا ذات نمو جيد تمثل بتكوين طبقة احادية (Confluent monolayers) فحص السمية الخلوية.

٤. اختبار السمية الخلوية للمستخلص الفلافونيدي في نمو الخطوط الخلوية السرطانية:

جهز عالق الخلايا عن طريق معاملة وعاء الزرع النسيجي حجم (٥٠) سم^٢ بمحلول التريسين- فرسين، ثم اضيف له (٢٠) مل من الوسط الزرعي المزود بالمصل ، وقد تم مزج عالق الخلايا جيدا واخذ منه (٢٠,٢) مل بعد كل مزجة الى كل حفرة من حفر طبق الزرع النسيجي ذي القعر المسطح (96- Microtiter plates) باستعمال ماصة اوتوماتيكية دقيقة، اذ احتوت كل حفرة على (1x10^٣) خلية / مفردة، ثم تمت ملاحظة تغطية سطح الطبق بورق لاصق شفاف معتم وحرك الطبق بلف لتجانس توزيع الخلايا في الحفر.

بقطر (٨) ملم لكل حفرة وذلك باستخدام ثاقب معدني معقم . تم إضافة (١٠٠) مايكروليلتر من المستخلص لكل حفرة باستخدام ماصة دقيقة ذات أغطية محكمة.

٢. الفعالية ضد السرطانية:

٣. تهيئة خطوط الخلايا :

تم الحصول على نوعين من الخطوط الخلوية السرطانية وهي الخط Hep-2 تمريره (٢٥٣) لخلايا سرطان الحنجرة البشرية ، والخط AMN3 لخلايا سرطانه الغدة اللبنيّة أفاليري تمريره (٦٠) من المركز العراقي لبحوث السرطان والوراثة الطبية /جامعة المستنصرية.

واجريت الخطوات الخاصة بالزرع النسيجي تحت ظروف معقمة حسب طريقة (Freshney, 1994) وكالاتي:

- اضيف (٢) مل من محلول التريسين- فرسين المحضر الى وعاء الزرع النسيجي حجم (٥٠) سم^٢ الحاوي على الخلايا بعد تفريغه من الوسط الزرعي وغسله بمحلول (PBS) المعقم ، ثم حرك الوعاء برفق وحضنت الاطباقي في الحاضنة بحرارة (٣٧)م لمدة (١٠-٥) دقيقة لنفكك الخلايا الملتصقة وكذلك خلخلة التصاقها بجار الوعاء لحصول على خلايا منفردة.

- عدت الخلايا الحية على وفق (Freshney, 2000) لكل نوع من الخلايا باستخدام صبغة الترييان الزرقاء (Trypan blue) ، اذا تأخذ الخلايا الميتة الصبغة بيوضع ثوان مما يجعلها سهلة التمييز من الخلايا الحية ذات اللون البراق، ويتم ذلك بمزج (٢,٦) مل من الصبغة مع (٦,١) مل من (PBS).

- اضيف الى الوعاء الحاوي على الخلايا المفكرة نحو (١٠) مل من وسط نمو جديد RPMI-

تم تحديد معدل تثبيط النمو للخلايا السرطانية على وفق المعادلة المشار إليها في (Gao *et al.*, 2003) من خلال تحويل قيم التأثير السمي للمستخلص الفلافونيدي لنبات كف مريم في الخطوط الخلوية السرطانية إلى نسب مئوية وكالاتي:

$$\text{Inhibition Rate(IR)\%} = \frac{(A-B/A)}{A} \times 100$$

حيث ان:

IR : النسبة المئوية لمعدل التثبيط

A : الكثافة الضوئية للسيطرة

B : الكثافة الضوئية لمجموعة الاختبار

٣. النتائج:

١. نتائج التحليل الكيميائي

أظهرت نتائج التحليل النوعي الكيميائي الأولى لمستخلص أوراق نبات كف مريم احتوائها على مركبات فلافونيدية وثنائيات وصابونين وفينولات وكابوهيدرات حيث أعطى الاختبار نتيجة موجبة ، فيما كانت نتيجة اختبار القلويات والبروتينات سالبة (جدول ١).

تركز الاطباق في الحاضنة بحرارة (٣٧) م لمندة تراوحت بين ١٨-١٢ ساعة الى حين التصاق الخلايا في الحفرة، وبعدها تم التخلص من الوسط الزراعي القديم في الحفر، واضيف (٠,٢) مل من التراكيز الأربع المحضرة انيا من المستخلص الفلافونيدي باستعمال الوسط الحالي من المصل (SFM) و——— (٢٥، ٦,٢٥، ١٢,٥، ٣,١٢٥) ملغم/مل) ويوافق ثلات مكررات لكل تركيز . كما تم عمل ثلات مكررات للسيطرة السالبة والتي اضيف لها (٠,٢) مل من الوسط الزراعي الحالي من المصل، حضنت الاطباق بدرجة حرارة (٣٧) م.

بعد مرور مدة التعرض (Exposure time) المحددة للحصن وحسب طريقة (McKeehan *et al.*, 1977) اخرج الطبق من الحاضنة واضيف له (١٥٠) من صبغة البنفسج البلوري لكل حفرة واعيد الطبق الى الحاضنة ليحصن لمدة (٢٠) دقيقة، بعدها اخرج الطبق وازيلت محتوياته وغسلت بمحلول (PBS) لحين زوال الصبغة الزائدة وتركت الخلايا لتجف (اذا ان الخلايا الميتة تأخذ الصبغة اما الحية فلا تأخذها)، قرأت النتائج باستخدام جهاز المطياف الضوئي باطباق المعايرة الدقيقة عند طول موجي ٤٩٢ نانوميتر .

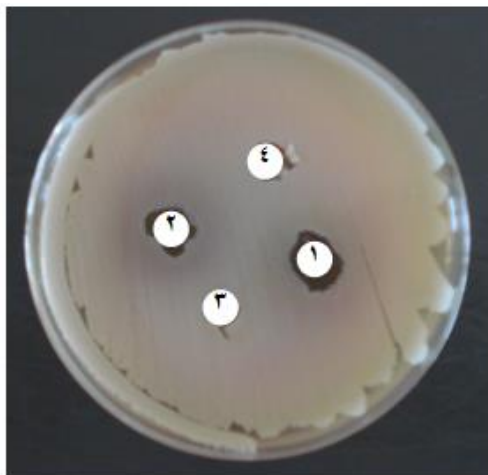
الجدول (١) الاختبارات النوعية الكيميائية لمستخلص أوراق نبات كف مريم

الكشفات النوعية							المستخلص الميثانولي %٧٠
القلويات	الفلافونيدا	الصابونين	الفينولات	البروتين	الكافوهيدرا	الثانية	

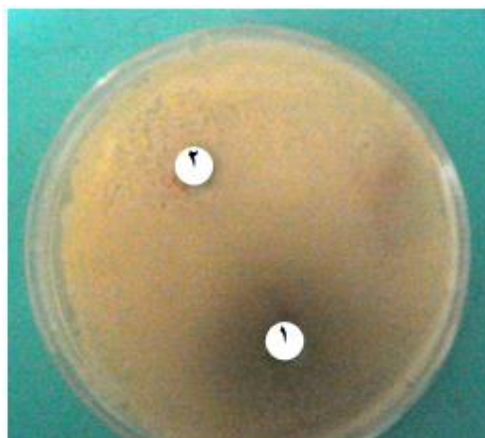
ت	ن			ت	ت		
+	-	+	+	+	+	-	<i>Vitex agnus-castus</i> L

الدهون الأساسية و الزيوت الطيارة أي فعالية تثبيطية
(الشكل ١، ٢)(الجدول ٢).

٣،٢. نتائج الفعالية التثبيطية ضد الجرثومية:
يتبع من نتائج الدراسة الحالية تفوق المستخلص
الفلافونيدي لنبات *Vitex agnus-castus* تلاه
الإيثانولي ثم المستخلص فيما لم يبد مستخلصي

*E. coli**Staph. aureus*

الشكل (١) الفعالية التثبيطية ضد الجرثومية لمستخلصات نبات *Vitex agnus-castus* L.
١. مستخلص إيثانولي ٧٠% حار
٢. مستخلص ميثانولي ٧٠% حار
٣. مستخلص دهون أساسية
٤. مستخلص زيوت طيارة



الجدول (٢) الفعالية التثبيطية لمستخلصات نبات *Vitex agnus-castus*

قطر منطقة تثبيط الجراثيم (ملم)		نوع المستخلص
<i>Staph. aureus</i>	<i>E. coli</i>	
١٢	١٠	ميشاتولي ٧٠ % حر
١٦	١٣	ايثانولي ٧٠ % حر
.	.	دهون
.	.	زيوت طيارة
٢٨	٢٦	فلافونويدي

٣،٣ . نتائج الفعالية ضد السرطانية:

يتبع من خلال نتائج الدراسة ضد السرطانية للمستخلص الفلافونيدي ضد خطين من الخلايا المستخدمة للمستخلص لم تظهر أي فعالية تثبيطية للخلايا السرطانية للخطين المستخدمين في الدراسة (الجدولين ٣ و ٤).

الجدول (٣) الامتصاصية الضوئية للمستخلص الفلافونيدي لنبات *Vitex agnus-castus* ضد خلايا Hep-2 السرطانية عند طول موجي ٢٠٤ نانومتر

المعاملة	مكرر ١	مكرر ٢	مكرر ٣	المعدل
السيطرة	٠,٤٢١	٠,٤٢٤	٠,٤٠١	٠,٤١٥
التركيز ١	٠,٥٨٠	١,٢١٩	٠,٥١٦	٠,٧٧١
التركيز ٢	٠,٤٤٧	٠,٥٣٩	٠,٤٦٦	٠,٤٨٤
التركيز ٣	٠,٤٢٨	٠,٤٢٠	٠,٥١٢	٠,٤٥٣
التركيز ٤	٠,٣٣٧	٠,٣٥٨	٠,٦٨٧	٠,٤٦٠

الجدول (٤) الامتصاصية الضوئية للمستخلص الفلافونيدي لنبات *Vitex agnus-castus* ضد خلايا AMN3 السرطانية عند طول موجي ٢٠٤ نانوميتر

المعاملة	مكرر ١	مكرر ٢	مكرر ٣	المعدل
السيطرة	٠,٠٦٠	٠,٠٥٦	٠,٠٥٢	٠,٠٥٦
التركيز ١	٠,٦٦٢	٠,٧٣٢	٠,٥١٨	٠,٦٣٧
التركيز ٢	٠,٩٥٥	١,٠٣٤	٠,٦٠٦	٠,٨٦٥
التركيز ٣	١,٠٣١	٠,٩٣٧	٠,٥٦٦	٠,٨٤٤
التركيز ٤	٠,٦١٣	٠,٧٦٩	٠,٤٦٠	٠,٦١٤

الفعالة يمكن ارجاعه الى قطبية المذيب التي تلعب دوراً هاماً في استخلاص بعض المركبات الفعالة دون غيرها مما يؤدي الى ترسيب اكبر كمية ممكنة من المركبات الفعالة اثناء الاستخلاص (Kelmanson et al., 2000). ومن خلال نتائج الفعالية التثبيطية ضد الجرثومية (الجدول ٢) يظهر أن بكتيريا *S.aureu* الموجبة كانت أكثر تحسساً تجاه المستخلصات مقارنة ببكتيريا *E.coli* السالبة وهذا يتفق مع العديد من الدراسات السابقة (al., 1999; Karman et al., 2003).

أن بكتيريا *E.coli* السالبة لصبغة كرام تكون أكثر مقاومة للمركبات الفعالة مقارنة ببكتيريا

المناقشة :
تبين من نتائج الدراسة الحالية ان المستخلص الكحولي (الميثانولي والإيثانولي) والمستخلص الفلافونيدي لنبات *Vitex agnus-castus* فعالية تثبيطية مقارنة بمستخلص الدهون الأساسية ومستخلص الزيوت الطيارة (شكل ١، ٢) (جدول ٢).
ان كفاءة المستخلص الكحولي في تثبيط نمو الجراثيم تعود الى ان الكحول في الاستخلاص يعمل على ترسيب العديد من المركبات الفعالة حيوياً منها

القلويات والفالفونويدات والفينولات والتаниنات (Eloff 1998)، وان كفاءته في استخلاص المركبات

تعمل المركبات الفلافونويدية على تحطيم الغشاء الخلوي للخلية الجرثومية (Cowan, 1999). أكدت العديد من الدراسات بان المركبات الفلافونويدية تمتلك فعلاً تشبيطاً قوياً فهي تعد كمضادات لالتهابات والحساسية (Yamamoto and Yamamoto, 2006) وتمتلك فعلاً مضاداً للميكروبات، كما تعمل على تثبيط الالتهابات البكتيرية عن طريق تقليل أطلاق الوسائل الالتهابية والعمل على زيادة ثباتية العشاء الخلوي (Berkoff, 1998).

المصادر:

محمد ، عبد العظيم كاظم (١٩٨٥) . علم فسلحة النبات ، الجزء الثاني ، مطبعة جامعة الموصل ، الموصل ، صفحة ١٩٦٩ .

Alassadi, I.J. and Abd-allah, Z.S.(2007). Isolation and identification of flavonoid compound from vitex agnus- castus L. seed and study of antibacterial activity.

Al-Kazraji,S.(1991) Biopharmacological study of Artemisia herba- alba. ,MSc.Thesis, college of pharma , university of Baghdad .

Amann W. [Improvement of acne vulgaris following therapy with agnus castus (Agnolyt)]. Ther Ggw 1967; 106:124-6.

Blumenthal M. The complete German Commission E monographs : therapeutic guide to herbal medicines. Austin: American Botanical Council, 1998.

Christie S, Walker A.(1997). Vitex agnus castus, A review of its traditional and modern therapeutic use, current use from a survey of

Staph.aureus الموجبة لصبغة كرام، لأن الأولى تحتوي على الغلاف المكون من السكريات الدهنية المتعددة lipopolysaccharide بحيط بالغشاء الخلوي البكتيري (Ratledge and Wilkinson., 1988) وهذا يعطيها القابلية للحد من امتصاص المركبات النافرة للماء (hydrophobic) (Vaara, 1992).

أظهرت النتائج ان المستخلص الفلافونيدي ابدي فعالية قوية ضد جميع البكتيريا المستخدمة في الدراسة حيث اعطى قطر تثبيط (٢٨ ملم) تجاه بكتيريا *Staph.aureus* و (٢٦ ملم) تجاه بكتيريا *E.coli* (شكل ٢) (جدول ٢) . فيما أظهرت نتائج فعالية المستخلص الفلافونيدي ضد خطوط الخلايا السرطانية ان المستخلص الفلافونيدي لم يظهر أي فعالية تثبيطية ضد خطى الخلايا السرطانية (AMN3, Hep-2) ولاربع تراكيز ولثلاث مكررات مقارنة بخط السيطرة (خلايا سرطانية بدون معاملة) (جدول ٣،٤).

فعالية المستخلص الفلافونيدي يمكن ان تعزى الى ان المركبات الفلافونويدية هي مركبات اوروماتية حاوية على مجاميع الكاربوكسيل (COOH) ومجووعة او اكثر من مجاميع الهيدروكسيل وان القرفة التثبيطية لهذه المركبات تزداد بزيادة تلك المجاميع (Geiassman , 1963) . ان مجاميع الهيدروكسيل تمتلك القدرة على الارتباط مع المجاميع الفعالة لانزيمات الاحياء المجهرية بواسطة اواصر هيدروجينية (محمد ، 1995) ، Reed ، 1995 وتعمل المجاميع الهيدروكسيلية كذلك على ترسيب البروتينات بسبب تكوينها اواصر هيدروجينية مع تلك البروتينات وبذلك تعمل على تثبيط انزيمات ضرورية في الكائنات المجهرية (Berkoff, 1998; Yamamoto and Gaynor,2006 ، وكذلك

- a guide of modern teaching use of plant analysis 2th (ed.) , Chapman and Hill , New York , USA .
- Freshney, R. I.(1994). Culture of animal cells. A manual of basic technique . New York, pp.440.
- Freshney, R. I.(2000). Culture of animal cells. A manual of basic technique (4th ed).Wiley-liss, A Juhn Wiley and Sons, Inc. Publication, New York, pp.566.
- Geo, S.; Yu, B.; Li, Y.; Dong, W. and Luo, H.(2003). Antiproliferative effect of octreotide on gastric cells mediated by inhibition of Akt/PKB and telomerase. World J. Gastroentrol .9:2362-5.
- Gayon , P. (1972) . Plant phenolics , 11th (ed.) , Oliver and Boye , Edinburge p. 254.
- Geiassman , T. (1963) . Flavonoid compound , Tannins , Lignins and related compound , In . Florkin , M. and Stat , Z. Pyrrole pigments , isoprenoid compounds and phenolic plant constituents , Elsevier , New York .
- Haddad , D. (1965) . The chemistry of vegetable drug . part 2 , Cairo Univ. press , Cairo , Egypt . pp. 127 .
- Harborne , J. (1984) . Phytochemistry methods : a guide of modern teaching use of plant analysis 2th (ed.) , Chapman and Hill , New York , USA .
- Jawad , A. (1997) . Ethnological studies in assessing the anti-aggressive effects of some Iraqi medical practitioners. Euro. J. Herb. Med., 3:29 -45.
- Cosentino, S.; Tuberoso, C.I.G.; Pisano, B.; Satta, M.; Mascia, V.; Arzedi, E. and Palmas, F. (1999). In-vitro antimicrobial activity and chemical composition of Sardinian Thymus essential oils. Letters in App. Microbiol., 29: 130-135.
- Cowan , M. (1999) . Plant Products as Antimicrobial Agents . Clin. Microbiol. Rev. , 12: 564-582.
- Czygan, F.C., Mayer, J.G. (2005) Vitex agnus ctuass L. der oder das keuschlamm. Ein kulturhistorischer essay [in german]. Accessed online at: <http://www.Klostermedizin.de/html/moenchspfeffer.html>.
- Dombek C,(1998). ed. Lawerence Anonymous. Chaste Tree Review of Natural Products. St. Louis: Facts and Comparisons.
- Du Mee C.(1993). Vitex agnus castus. Aust J. Med. Herbalism. 1993; 5:63-65.
- Eloff , J. (1998) . Which extract should be used for the screening and isolation of antimicrobial compounds from plants . J . Ethnopharm., 60: 1-8 .
- Feeny , P. (1998) . Inhibitory effect of Oak leaf tannins on the hydrolysis of proteins by Trypine . J . Phytochem. , 8: 2119-2126 .
- Fleming T. PDR for herbal medicines. Montvale, NJ: Medical Economics Company, Inc., 1998. Harborne , J. (1984) . Phyto chemistry methods :

- vitro. 3:399-416 (cited by) Freshney (1994).
- Newall CA, Anderson LA, Phillipson JD.(1996). Herbal medicines : a guide for health-care professionals. London: Pharmaceutical Press, PP. 296.
- Peirce A.(1999). The American Pharmaceutical Association practical guide to natural medicines. New York: William Morrow and Company, Inc.
- Plummer , D. (1971) . Introduction to practical biochemistry , McGraw Hill Book Co. LTD. , England pp. 186-190 .
- Ratledge, C. and Wilkinson, S.G.(1988). An overview of microbial lipids. *Microb. lip.*, 1:3-22.
- Reed , J. (1995) . Nutritional toxicology of tannins and related poly phenols , *J . Anim. Soc.* , 7: 1511-1528 .
- Schulz V, Hansel R, Tyler VE.(1997). Rational Phytotherapy: A Physicians' Guide to Herbal Medicine.Berlin, Springer, PP.306.
- Tyler , V. ; Braady , L. and Robber , J. (1988) . Pharmacology . (19th ed.) , Lea. And Febiger , USA .
- Vaara, M.(1992). Agents that increase the permeability of the outer membrane. *Microbiol. Rev.*, 56:395-411.
- Yamamoto and Gaynor .(2006).Therapeutic potential of inhibition of the NF-κB pathway in the treatment of inflammation and cancer. 107: 135 – *J.Clinic. Inves.. Ret.*,08-30.
- plants in laboratory mice .PhD.Thesis, Coll. Edu. Univ. Basrah .
- Karman, I.; Sahin F.; Gulluce, M.; Ogunlu, H.; Sengul, M. and Adiguzel, A.(2003). Antimicrobial activity of aqueous and methanol extracts of *Juniperus oxycedrus* L. *J. Ethnopharmacology*, 85: 231-235.
- Kelmanson , J. ; Jager , A. and Standen , J. (2000) . Zulu medicinal plants with antibacterial activity . *J. Ethnopharmacol.* , 69: 241-246 .
- Lal R, Sankaranarayanan A, Mathur VS, Sharma PL.(1985). Antifertility and Oxytocic Activity of *Vitex-Agnus-Castus* Seeds in Female Albino Rats. *Bulletin of Postgraduate Institute of Medical Education and Research Chandigarh*, 19:44-47.
- Martini,N.,D., Katerere ,D.R.P.,nd Eloff,J.N.(2004). Biological activity of five antibacterial flavonoids from *Combretum erythrophyllum* (Combretaceae) ,*J.Ethnopharmacology*,93:207-212.
- McGuffin M, Hobbs C, Upton R, Goldberg A.(1997). American Herbal Products Association's Botanical Safety Handbook. Boca Raton. New York: CRC Press, PP.231.
- McKeehan W. L.; McKeehan, K.A.; Hammond, S.L. and Ham,R.G.(1977). Improved medium for clonal growth of human diploid cells at low concentration of serum protein . In

Biological Activity of some Leaves Extracts of *Vitex agnus-castus* L.

Lauy Hussain Ali Ali Aboud Shareef A.A.AL-Mussawi

Biology department - College of Education - University of Basrah

Abstract

In this study, the antibacterial activity of some Leaves Extracts of (*Vitex agnus-castus* L.) were determined against two species of bacteria *Escherichia coli* and *Staphylococcus aureous*, These extracts including hot ethanolic 70% extract , hot methanolic 70% extract flavonoid extract , oil extract and essential oils extracts , and the anticancer activity of flavonoid extract was evaluated against two cancer cell lines (HEP-2, AMN3).

The results showed that flavonoid extract exhibited best antibacterial activity followed by hot ethanolic 70% extract and hot methanolic 70% extract , while oil extract and essential oils extracts showed no antibacterial activity .

Anti cancer activity of flavonoid extract showed no anticancer activity against Hep-2and AMN3 cell lines for three concentrations (3.125,6.25,12,5,25 mg/l) in comparison with negative control. Moreover, a photochemical screening of the methanolic extract was revealed that presence of flavonoids,tannins,saponins,phenols, and carbohydrates and absence of proteins and alkaloids

Key words: Pharmaceutical activity , flavonoid, anticancer, antibacterial, vitex, extract