

Study chemical composition and inhibitor effect of Fenugreek seeds extracts aqueous and alcoholic on some positive and gram negative bacteria

دراسة المكونات الكيميائية والتأثير التثبيطي للمستخلص المائي والكحولي لمسحوق بذور نبات الحلبة على بعض البكتيريا الموجبة والسلالبة لصبغة كرام

فليحة حسن حسين عالية زيارة هاشم علاء رياض عبد الستار
قسم علوم الأغذية / كلية الزراعة / جامعة البصرة

الخلاصة

درس التركيب الكيميائي وبعض العناصر المعدنية النزرة والمحتوى الكلى للفينولات ومدى التأثير التثبيطي للمستخلص المائي والكحولي لمسحوق بذور نبات الحلبة على خمسة أنواع من البكتيريا الموجبة والسلالبة لصبغة كرام . أظهرت النتائج إن طريقة الاستخلاص تأثيراً في المحتوى الكلى للفينولات ، إذ أعطى المستخلص المائي المحضر بطريقة النقع قيمة مرتفعة من الفينولات الكلية بلغت 2.77 mg/g مقارنة بطريقة الاستخلاص الكحولي (الإيثانول والكلوروформ والهكسان) والتي بلغت دراسة التأثير التثبيطي للمستخلصات المائية والكحولية على بكتيريا *Escherichia coli* ، *Bacillus subtilis* ، *Pseudomonas aeruginosa* ، *Staphylococcus aureus* و *Micrococcus roseus* إن نسب التثبيط لمستخلصات بذور نبات الحلبة تباينت بتباين البكتيريا وطريقة الاستخلاص، إذ أعطى الاستخلاص المائي بطريقة النقع أعلى نسب تثبيط بلغت 98.6 % مقارنة بطرق الاستخلاص الأخرى باستثناء بكتيريا *E. coli* التي لم تتأثر بأي من المستخلصات المائية والكحولية لمسحوق بذور نبات الحلبة . وأظهرت نتائج التحليل الإحصائي وجود فروق معنوية بين طرق الاستخلاص الكحولي بالهكسان والاستخلاص المائي بالنقع كما ظهرت فروقاً معنوية في نسب التثبيط بين أنواع البكتيريا المدروسة .

Abstract

The chemical composition, trace element total phenols and the inhibitory effect of Fenugreek seeds extracts aqueous and alcoholic on five bacteria gram positive and gram negative were studied. It was found that the extract method effect of total phenolic content for Fenugreek seeds ,Aqueous extract prepared by soaking was showed the highest value of total phenols 2.77mg/g compared to alcoholic extract (ethanol, chloroform, Hexane) $0.78 ,0.74 ,0.62 \text{ mg/g}$ respectively and aqueous extract by boiling 2.32mg/g and alcoholic extract were studied on *Bacillus subtilis* ,*Escherichia coli* ,*Staphylococcus aureus* ,*Pseudomonas aeruginosa* and *Micrococcus roseus* .The ratio of inhibitor of Fenugreek seeds extract different between bacteria types and extract method ,soaking extract gave highest ratio 98.6% compared to other methods except *E.coil* don't effect any aqueous and alcoholic extracts from Fenugreek seeds powder .The results showed significant variation in hexane extract and soaking extract and showed significant variation in all types of bacteria .

المقدمة

تعد الحلبة *Trigonella foenum - graecum* من الأعشاب الطبية التي تنتمي إلى العائلة البقولية (1) والتي تنمو على نطاق واسع في الباكستان والهند والشرق الأوسط وهي من أقدم النباتات الطبية المزروعة والشائعة الاستعمال في معظم دول العالم كغذاء ودواء (2 و3). تعد بذورها مصدراً غنياً بالبروتينات والدهون والكاربوهيدرات والفيتامينات وبعض المعادن كالصوديوم Na والكلاسيوم Ca وال الحديد Fe والفسفور P والمغنيسيوم Mg والبوتاسيوم K وكميات أقل من المغنيزيوم Mn والزنك Zn والنحاس Cu وغيرها من المعادن (4 و5 و6) وتحتوي على مجموعة كبيرة من المواد الفعالة أهمها القلويات (7) وكلايكوسيدات (8) ومواد مرهم الطعام مثل الكومارين(9) ، والمركبات الفينولية التي تؤدي دوراً مهماً في نمو وتكاثر النبات فضلاً عن إنها تعد عوامل مقاومة طبيعية للنبات (10) ، إذ يؤثر موقع وعدد مجاميع الهيدروكسييل للفينولات بالفعالية المضادة للأحياء المجهرية والفعالية المضادة للأكسدة (11) إذ تعرف بذور الحلبة بفعاليتها التثبيطية الواسعة ضد البكتيريا الموجبة والسلالبة لصبغة كرام(12)

جامعة كربلاء // المؤتمر العلمي الثاني لكلية الزراعة 2012

والفعالية المضادة للأكسدة (13 و 14) وتستعمل بذور الحلبة على نطاق واسع في أوروبا وأمريكا وفي معظم دول العالم كتناول وبهارات تضاف إلى الأغذية والمشروبات (15 و 16 و 17) وفي علاج العديد من الأمراض منها السكري (18) وانخفاض ضغط الدم (19) وعلاج أمراض القلب والجلطة (20) وتخفيض نسبة كوليسترول الدم (21) وفي علاج قرحة المعدة (22 و 23) وتنبطة الأورام الخبيثة والوقاية منها خاصة سرطان غدة المثانة وسرطان الثدي والمعدة (24 و 25) ويستعمل المستخلص المائي أو الكحولي للبذور المطحونة أو مطحون البذور في كبسولات عن طريق الفم لتسهيل عملية الولادة (26 و 27 و 28) وتعطي البذور للنساء المرضعات لإدرار اللبن (29 و 30) إذ إن أكثر المستخلصات النباتية المستعملة في العلاج تحتوي على مركيبات حلقية (31) وقد ازداد الاهتمام بها ونظراً لزيادة مقاومة الأحياء المجهرية للمضادات الحيوية التي كانت قليل عدد من العقود هي الحل الأفضل (32) وعلى ضوء ما تقدم ولا أهمية بذور نبات الحلبة تغذوية وعلجياً هدفت الدراسة إلى تقدير المكونات الكيميائية ومحتوها من بعض العناصر المعدنية النزرة ومعرفة التأثير التثبيطي للمستخلص المائي والكحولي لمسحوق بذور نبات الحلبة على البعض من البكتيريا الموجبة والسلبية لصبغة كرام.

المواد وطرائق العمل

تحضير العينات:

جمعت عينات بذور نبات الحلبة من السوق المحلي لمحافظة البصرة. نظفت البذور الجافة بإزالة الشوائب منها وسحقت ونخلت ثم قدر التركيب الكيميائي لها من رطوبة ، رماد ، بروتين ودهن وفقاً للطريقة الواردة في (32).

تقدير العناصر المعدنية:

قدرت العناصر المعدنية لمسحوق بذور نبات الحلبة بحرق 2 غم من مسحوق البذور الجافة للتخلص من الرطوبة المتبقية من المسحوق، ورمد باستعمال (Muffle fernace) عند درجة 500 °C لمدة 16 ساعة، ثم أخذ 0.5 غم من الرماد المتخلص بعد تبریده وأذيب في 12 مل من خليط (HNO₃ + H₂O₂) 5:1 (V/V) المركز وسخن الخليط حتى أصبح محلول رائق ثم رفعت المادة المهدومة وخففت إلى 50 مل باستعمال الماء المقطر ، قيست العناصر المعدنية باستخدام جهاز الامتصاص الذري Flame atomic absorption ، حضرت محاليل قياسية لكل عنصر معدني بموجب الظروف القياسية وفقاً لما ذكره (33) .

تحضير المستخلصات

المستخلص الكحولي:

استعملت ثلاثة أنواع من المذيبات(إيثانول، كلوروформ والهكسان)في الاستخلاص الكحولي لمسحوق بذور نبات الحلبة. اجري الاستخلاص بوضع 20 غم من المسحوق مع 200 مل من كل مذيب في دورق زجاجي ، وترك على المحرك الدوار Magnetic Stirrer عند درجة حرارة الغرفة لمدة 24 ساعة، بعدها رشح المستخلص باستعمال أوراق ترشيح Whatman No.1 ثم ركز الراشح باستعمال جهاز المبخر الدوار rotary vacuum evaporator وبعد الحصول على المستخلص الجاف حضر المستخلص النهائي بإذابة 0.15 غم في 1مل من الماء المقطر المعقم ثم وضع في قناني معقمة محكمة الغلق وحفظ بدرجة (-18°C) لحين الاستعمال (34) .

المستخلص المائي:

شملت طريقة الاستخلاص بالماء كل من:

الاستخلاص بالغليان:

في هذه الطريقة وضع 20 غم من مسحوق بذور نبات الحلبة في 200 مل من الماء المقطر المعقم وغلي لمدة خمس دقائق، رشح المستخلص باستعمال أوراق ترشيح Whatman No.1 وركز الراشح باستعمال المبخر الدوار rotary vacuum evaporator وبعد الحصول على المستخلص الجاف حضر المستخلص النهائي بإذابة 0.15 غم في 1مل من الماء المقطر المعقم ثم وضع في قناني معقمة محكمة الغلق وحفظ بدرجة حرارة (-18°C) لحين الاستعمال (35) .

الاستخلاص بالنقع :

وضع 20 غم من مسحوق بذور نبات الحلبة في 200 مل من المقطر المعقم البارد في دورق زجاجي وترك على المحرك الدوار عند درجة حرارة الغرفة لمدة 24 ساعة ثم رشح المستخلص باستعمال أوراق ترشيح Whatman No.1 ثم ركز الراشح باستعمال جهاز المبخر الدوار، حضر المستخلص النهائي كما في الطريقة المذكورة أعلاه وحفظ في قناني معقمة على نفس درجة الحرارة السابقة الذكر (34) .

تقدير الفينولات الكلية :

قدر المحتوى الكلي للفينولات في المستخلصات المائية والكحولية لمسحوق بذور نبات الحلبة باستعمال كاشف فولن (Folin-Ciocalteu) حسب الطريقة المذكورة من قبل (36) وذلك بوضع 0.125 غ من المستخلص المائي أو الكحولي في أنبوبة اختبار وأضيف له 0.5 مل من الماء المقطر و 0.125 مل كاشف فولن وخلط المزيج جيداً وترك لمدة 6 دقائق ، بعدها أضيف له 0.125 مل كربونات الصوديوم بتركيز 7% وخفف الخليط بالماء المقطر إلى 3 مل وترك لمدة 90 دقيقة بدرجة حرارة الغرفة مع التحريك

جامعة كربلاء // المؤتمر العلمي الثاني لكلية الزراعة 2012

المستمر ثم قيست الامتصاصية بجهاز Spectrophotometer على طول موجي 760 نانوميتر ثم قورنت النتائج بعمل منحني فياسي من حامض الكالك .

الطرق البكتريولوجية العزلات البكتيرية:

استعملت خمسة أنواع من العزلات البكتيرية، ثلاثة منها موجبة لصبغة كرام وهي *Bacillus subtilis* و *Micrococcus roseus* و *Staphylococcus aureus* والثنان المتبقيان مثلاً البكتيريا السالبة لصبغة كرام وهي *Pseudomonas aeruginosa* و *Escherichia coli* وجميع هذه الأنواع تم الحصول عليها من قسم علوم الأغذية في كلية الزراعة جامعة البصرة. وقد تم تشخيص هذه العزلات بدراسة خصائصها الشكلية وقابلية اصطباغها بصبغة كرام وفقاً لما ذكر في كل من (37 و 38)، نشطت العزلات وحضر اللقاح البكتيري والتلقيح المناسب قبل إنختبار فعاليتها التثبيطية اعتماداً على (39) ثم حسبت النسبة المئوية للتلقيط من المعادلة الآتية:

$$\text{نسبة التلقيط \%} = \frac{\text{عدد المستعمرات في الوسط بدون المستخلص - عدد المستعمرات في الوسط مع المستخلص}}{\text{عدد المستعمرات في الوسط بدون المستخلص}} \times 100$$

اختبار الفعالية التثبيطية للمستخلص المائي والكحولي لمسحوق بذور نبات الحبة :

اختبرت الفعالية التثبيطية بأخذ 0.1 مل بطريقة معقمة من كل مستخلص من المستخلصات (المائية والكحولية) بتركيز 0.15 غم/مل ، وضع في أطباق بتري معقمة وأضيف له 0.1 مل من العزلات البكتيرية النشطة للتخفيف 10⁻⁵ وفي الوقت نفسه عملت أطباق سيطرة ثم أضيف الوسط الزراعي Nutrient Agar ورج الطبق وترك ليتصلب ثم حضنت الأطباق بدرجة حرارة 37 م لمنطقة 24-18 ساعة بعدها تم حساب المستعمرات النامية واستخدمت المعادلة المذكورة أعلاه لحساب النسبة المئوية للتلقيط .

التحليل الإحصائي:

استعمل البرنامج الإحصائي الجاهز (SPSS) special package for social science في تحليل البيانات إحصائيا.

النتائج والمناقشات

يتضح من نتائج جدول (1) امتلاك التركيب الكيميائي لبذور نبات الحبة قيمة غذائية جيدة خاصة بالنسبة للبروتين الذي يحتل المرتبة الأولى والذي تقدر نسبته بـ 24.33% إذ يعد مصدراً للبروتينات الغنية باللاليسين والتربيوفان ، وهذه النتيجة جاءت مقاربة لما توصل إليه(40) إن نسبة البروتين في بذور نبات الحبة كانت 24.7% و مختلفة مما توصل إليه (41) من إن نسبة البروتين في بذور نبات الحبة كانت 27.20%. في حين يلاحظ من الجدول إن نسبة دهن بذور الحبة بلغت 6.48% وهذه النتيجة تقارب مع ما أشار إليه (41) من إن نسبة دهن بذور نبات الحبة كانت 6.20%. وذكر (42) من إن نسبة الدهون في بذور نبات الحبة تتراوح بين 5-8 %. أما بالنسبة لمحتوى الدهون من الرطوبة والرماد فقد كان (2.38 و 3.72 %) على التوالي، وهذه النتيجة مقاربة لما توصل إليه (41) من إن نسبة الرماد في بذور نبات الحبة كانت 4.10%. وقد يعود التباين في التركيب الكيميائي لبذور الحبة ظروف النمو المتعددة كالتربيه والتسميد ومناطق زراعتها والري . فقد وجد (43) إن التركيب الكيميائي لبذور الحبة يتتنوع بتنوع الحبة ومنتشرها في دول العالم .

جدول (1) التركيب الكيميائي لبذور نبات الحبة

المحتوى الكيميائي %	بروتين	دهن	رطوبة	رماد
24.33	6.48	2.38	3.72	

أما نتائج تقدير العناصر المعدنية النزرة لبذور نبات الحبة يمكن ملاحظتها في جدول(2) الذي يوضح محتوى بذور الحبة من بعض العناصر المعدنية النزرة من رصاص ، حديد ، زنك ، كروم وكادميوم ، إذ أظهرت الدراسة إن أعلى تركيز للرصاص كان 1.7772 μg/g واقل تركيز 0.0036 μg/g كان للكادميوم . بينما كان تركيز الحديد في بذور نبات الحبة 0.1836 μg/g كما احتوت بذور نبات الحبة على الكروم والزنك وبتركيز 0.0049 و 0.1047 μg/g ، وانفت هذه النتيجة مع (44)، إذ يحتاج جسم الإنسان إلى العناصر المعدنية لأجل النمو والتطور وضمن الحدود المسموح بها وبالتركيز التي يحتاجها لهذا الغرض ، وتبدأ الحاجة إلى العناصر المعدنية من الأطفال إلى البالغين من الرجال والنساء وان تحديد هذه العناصر في الشراب والغذاء والماء يعتبر ضروري ، ففي العديد من البحوث حدد المتناول اليومي والذي يشمل تقريراً كل العناصر الرئيسية التي تحتاجها لأجل النمو والتغير الفيزيائي في جسم الإنسان (45 و 46)، أما إذا تجاوزت عن حدتها وخصوصاً المعرفة بتأثيراتها السمية كالرصاص والكادميوم فأثنها تسبب مشاكل صحية للإنسان (47) ، وفقاً لهذه النتائج كانت محتويات بذور الحبة من العناصر المعدنية النزرة منخفضة في الدراسة الحالية أقل من الحدود المسموح بها من قبل وزارة الصحة الألمانية في مشروع التوصية لحدود المعادن الثقيلة في المنتجات الطبية ذات الأصل النباتي والحيواني (48) وقد يعود سبب الانخفاض إلى عوامل كثيرة أثرت في محتوى بذور نبات الحبة من هذه العناصر ، إذ تعد بيضة النمو المصدر الرئيسي للعناصر المعدنية النزرة في النباتات كنوع التربة وظروفها ، الري والطقس ، حالة النضج للنبات و التسميد والمبادات (49 و 50) وسوء الخزن والعرض بطريقة مكشوفة

جامعة كربلاء // المؤتمر العلمي الثاني لكلية الزراعة 2012

يعرضها إلى الغبار ومصادر التلوث الأخرى ، إلا إن استعمالها بكميات قليلة قد لا يتعدى عدة غرامات مما يقلل من خطورتها على الإنسان ولكن يبقى الخطر من قابليتها للتراكم وعدم التخلص داخل الجسم (51).

جدول (2) تراكيز بعض العناصر المعدنية النزرة لمسحوق بذور الحبة $\mu\text{g/g}$

العنصر	التركيز			
Cd	Cr	Zn	Fe	Pb
0.0036	0.0049	0.1047	0.1836	1.7772

يوضح جدول (3) تأثير طريقة الاستخلاص المائي والكحولي لبذور نبات الحبة على المحتوى الكلي للفينولات ، إذ أظهرت نتائج التحليل الإحصائي وجود فروقاً معنوية بين طريقة الاستخلاص المائي بالنفع والكحولي بالإيثanol على المحتوى الكلي للفينولات . وقد تبين إن طريقة تحضير المستخلص المائي تؤثر في قيمة المركبات الفينولية إذ تزداد هذه المركبات عند تحضير المستخلص مائياً بطريقة النقع مقارنة مع طريقة الغليان ، إذ بلغت قيمة الفينولات الكلية 2.77 و 2.32 mg/g لكلا الطريقيتين على التوالي ، والذان تفوقاً على قيم الفينولات الناتجة عن قيم الفينولات التي كانت أعلى قيمة له للمستخلص الكحولي بالإيثanol 0.78 mg/g و أقل قيمة 0.62 mg/g للمستخلص الكحولي بالهكسان . وقد يعود سبب انخفاض المحتوى الكلي للفينولات في المستخلصات المحضرة كحولياً إلى نوع المذيب وقابليته على استخلاص المركبات الفعالة ، إما احتواء مستخلص بذور الحبة المحضر بطريقة النقع على كمية أكبر من الفينولات مقارنة بالمستخلص المحضر بطريقة الغليان قد يكون ناتج عن تحطم قسم من هذه المركبات أثناء الغليان وتطاير الزيوت الطيارة وهذا مخالف لما حدث في طريقة النقع إذ احتوى المستخلص على أكبر كمية من المركبات الفينولية.

جدول (3) تأثير طريقة الاستخلاص لبذور الحبة على المحتوى الكلي للفينولات (mg/g)

الاستخلاص المائي		الاستخلاص المائي		
هكسان	كلوروفورم	إيثanol	غليان	نفع
0.62	0.74	0.78	2.32	2.77

يبين جدول (4) النسبة المئوية للتشبيطية للمستخلص المائي والكحولي لبذور نبات الحبة ، أظهرت نتائج التحليل الإحصائي وجود فروق معنوية بين طريقة الاستخلاص وبعض أنواع البكتيريا المدروسة. إذ أعطت طريقة الاستخلاص المائي بالنفع والغليان أعلى نسب تشيبيط لأغلب أنواع البكتيريا الموجبة والسلبية لصبغة كرام إلا إن الاستخلاص المائي بالنفع كان واضحاً التأثير إذ بلغت أعلى نسبة تشيبيط له 98.6 % ضد بكتيريا *Pseudomonas aeruginosa* وأقل نسبة تشيبيط له 2.77 ضد بكتيريا *Staphylococcus aureus* وعند مقارنة هذه النتائج مع نتائج طريقة الاستخلاص الكحولي نجد أنها أعطت نسب تشيبيط منخفضة جداً هو عليه في الاستخلاص المائي إذ بلغت أعلى نسبة تشيبيط للاستخلاص الكحولي بالإيثanol 64 % ضد بكتيريا *Bacillus subtilis* واقل نسبة تشيبيط للاستخلاص الكحولي بالهكسان بلغت 29 % ضد بكتيريا *Pseudomonas aeruginosa* بينما لم يلاحظ أي تأثير للهكسان ضد بكتيريا *Staphylococcus aureus*، أما بكتيريا *Pseudomonas aeruginosa* فلم تتأثر بأي نوع من المستخلصات الكحولية لأنها أعطت نسبة تشيبيط 66 % للاستخلاص المائي بالنفع مقارنة بالاستخلاص المائي بطريقه الغليان والتي بلغت 57.1 %، في حين لم تتأثر بكتيريا *E. coli* بأي من المستخلصات المائية والكحولية لبذور نبات الحبة . وقد يكون سبب التأثير القاتل للبكتيريا ناتج عن عملية التتقسيم بصورة كافية والتي حررت أكبر كمية من المواد الفعالة من فلافلونويدات وفلافونويدات وكلايكوسيدات التي أعطت خصائص التشيبيط. فقد أشار (52) إلى أن بذور الحبة المستخلصة بالطريقة المائية والكحولية قادرة على إظهار تشيبيط واضح في البكتيريا الموجبة والسلبية لصبغة كرام. إما (53) بين إن المستخلص الكحولي لبذور الحبة المائية والكحولية تأثير فعال على نمو البكتيريا والخمائر . من النتائج أعلاه يمكن القول إن المستخلصات بذور الحبة المائية والكحولية تأثير فعال على نمو بعض أنواع البكتيريا وذلك لأن مستخلصات بذور الحبة تؤدي العديد من المركبات الفعالة التي لها تأثيرات في الأحياء المجهرية مثل مركبات *Digonellin* و *Trigonelline* و *Choline* بالإضافة إلى البروتينات والسكريات المتمثلة بـ *Mannogalactan* وتحتوي مركبات الصابونيات والفالكونيدات والفالكونويدينات وغيرها التي وصلت إلى أكثر من 39 مركب من الأجزاء الطيارة بالإضافة إلى حامض النيكوتينيك (31). وبعض هذه المركبات تؤدي إلى اضطراب الجهد الكهربائي على جنبي الأغشية الحيوية للأحياء المجهرية الحساسة لها مما يؤدي إلى اضطراب وظيفتها وبالتالي موت الخلايا ، كما إن مركبات أخرى تؤثر في السلسلة التنفسية للخلايا مؤدية إلى توقف عمليات إنتاج الطاقة عبر الأغشية وبالتالي ظهور تأثيرها القاتل نحو الأحياء المجهرية (13).

جدول (4) نسب التشيبيط (%) لبذور نبات الحبة على بعض أنواع البكتيريا الموجبة والسلبية لصبغة كرام

<i>Micrococcus roseus</i>	<i>Escherichia coli</i>	<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	<i>Staphylococcus aureus</i>	المستخلص
-	-	60	64	28.6	إيثanol
-	-	50	63	-	كلوروفورم
-	-	29	-	-	هكسان
66.7	-	83.3	98.6	50	نفع
57.1	-	40	82.5	10	غليان

العلامة (-) تشير إلى انعدام التشبيط

المصادر

- 1- Shaprio,K.and Gong,W.C.(2002).Natural products used for diabetes.Journal of the American pharmaceutical Association,42:217-226.
- 2-Grower,J.K.; Yadav,S. and Vats, V. (2002).Medicinal plants of India with anti- diabetic potential.J.E ethnopharmacol ,81:81-100.
- 3-Oubre A.Y.;Carlson,T.J.;Kindy,S.R.and Reaven,G.M.(1997).From plant to patient- an ethnomedical approach to the identification of new drugs to the treatment of NIDDM.Diabetologia,40:614-7.
- 4-Makai,S.;Balatincz,J.and pocza,V.(1999).Examinations on biology of germination of the fenugreek (*Trigonella foenum- graecum L.*) Acta Agronomica Ovarensis,41(1):27-34.
5- القباني ، صبري (1985) .الغذاء لا الدواء .دار العلم للملايين ، بيروت / لبنان .
- 6-Mansour,E.H. and El-Adawy,T.A.(1994). Nutritional potential and functional properties of heat-treated and germinated fenugreek seeds Lebensmittel-Wissenschaft und-Technologie,27(6):568-572.
- 7-Daglia,M.;Tarsi,R.;Papetti,A.;Grisoil,P.;Dacarro,C.;Pruzzo,C.and Gazzani,G.(2002).Antiadhesive effect of green and roasted coffee on streptococcus mutants Adhesive properties on saliva coated Hydroxyapatite Beads .Journal of Agricultural and Food Chemistry,50:1225-1229.
- 8-Han,Y.;Nishibe,S.;Noguchi,Y.and Jin,Z. F. (2001). lavonol glycosides from the stems of *Trigonella foenum-graecum* .Phytochemistry,58(4):577-580.
- 9-Khurana,S.K.; Krishnamoorthy, V.; Parmar,V.S.; Sanduja,R. and Chawla,H .(1982).3,4,7- Trimethylcoumarin from *Trigonella foenum-graecum* steems.phytochemistry,21:2145-2146
- 10- Butler,L.G.,(1992). Ant nutritional effects of condensed and hydrolyte Sabletannins in Heming way,R.W.&Laks,P.E.(eds) plant polyphone, plenumpress,New York City,: 693-698.
- 11- Devasagayam,T.P.A. and Sanis ,K.B. (2002). Immune System and antioxidants, especially those derived from Indian medicinal plants .Indian J.Exper.Biol.,40:639-955.
- 12-Thomas, J.E.;Baus,S.K. and Acharya,S.N.(2006).Identification of *Trigonella* accessions which lack antimicrobial activity and are suitable for forage development .Dep.of Biological Sciences,Univer.of Leth bridge,Canada,: 727-732.
- 13- Cowan , M.M. (1999). Plants products as antimicrobial agents. Clin. Microbial. Rev. 12:564-582.
- 14-Shetty ,K.,Asia Pac.J.Ctin.Nutr.(1997).21-79.
15-سعد، شكري أبراهيم (1985) . نباتات العقاقير والتواابل . الفكر العربي . القاهرة – مصر .
- 16-Blank, L.; Lin, J.; Devaud, S.; Fumeaux, R. and Fay, L. B.(1997). The principal flavor components of fenugreek (*Trigonella foenum-graecum L.*) .Spices flavor chemistry and antioxidant properties.Washington, DC (USA). American chemical Society, : 12- 28.
- 17-Naumann, C.A. and Bohrmann,H.(1993).Condiment.Makati,Metro Manila (Philippines). Bureau of patents,Trademarks, and Technology Transfer Library.1Feb. 19 leaves.
- 18-Devi,B.A.,Kamala-Kannan,N. and prince,P.S.(2003). Supplementation of fenugreek leaves to diabetic liver and Kidney. Phyther Res,17 110:1231-1233.
- 19-Gupta,A.; Gupta ,R. and Lal,B.(2001).Effect of *Trigonella foenum- graecum* (Fenugreek) seeds on glycogenic control and insulin resistance in type 2 diabetes mellitus : Adouble blind placebo controlled study. JAPI,49:1057-1061.
- 20-Fetrow,C.W. and Avila,J.R. (1999).Professional's Handbook of Complementary and Alternative Medicines. Philadelphia: Springhouse, :250- 253.
- 21-Zia,T.;Siddiqu,I.A.and Hasnain,N.(2002).Nematicidal activity of *Trigonella foenum- graecum L.* Phyther Res.,15(6):538-540.
- 22-Langmead,L.;Dawson,C.;Hawkins,C.Banna,N.;Loo,S.andRampton, D.S.(2002).Antioxidant effects of herbal therapies used by patients with inflammatory bowel disease:an in vitro study. Aliment pharmacology,16(2):197-205.

جامعة كربلاء // المؤتمر العلمي الثاني لكلية الزراعة 2012

- 23-Pandian,R.S.;Anuradha,C.V. and Viswanathan,P.(2002).Gastro protective effect of fenugreek seeds (*Trigonella foenum-graecum*) on experimental gastric ulcer in rats.J.Ethnopharmacol, 81(3):393-397.
- 24-Duham,W.(2001).U.S. researchers launch big prostate Cancer Study.Reuters.July.
- 25-Sur,P.; Das, M .; Gomes ,A .; Vedasiromonis ,J .R . ;Sahu , N. P. ; Banerjee,S.;Sharma,R.M. and Ganguly,D.K.(2001).*Trigonella foenum-graecum* (fenugreek) seed extract as antineoplastic agent. Phytother Res.,15(3):257-259.
- 26-الحسني، أيمن (1993). أعشاب ونباتات في خدمة الجنس اللطيف 100 وصفة طبيعية لمعانع المرأة الصحية والجمال . مكتبة ابن سينا للنشر والتوزيع والتصدير. القاهرة - مصر .
- 27-Bingel, A.S.and Farnsworth,N.R.(1994).Higher plants as potential sources of galactagogues,economic and medicinal plant research.Academic Press New York ,6:1-5.
- 28-Willard,T.(1991). The wild rose. Scientific Herbal.Calgary Alberta:Wild Rose College in Natural Healing,Ltd.,123:62-173.
- 29-Hale,T.(2002).Medications and mothers milk, 10th edition. Pharmacist Medical Publishing,:27 – 279.
- 30-Swafford,S. and Berens,B.(2000).Effect of fenugreek on breast milk production. ABM News and Views:Annual Meeting Abstracts ,6(3):11-13.
- 31-Evans, W.C.(1999). Treas and Evans pharmacognosy.4th ed. W.B. Saunders Comp.Ltd.London and Philadelphia.
- 32-A O A C (1990) .Official methods of analysis (15 edition).
- 33-Lasheen,Y.F.;Awwad,N.S.; EL-Kalafawy,A. and Abdel-Rassonl,A.A (2008)Annual effective dose and concentration levels of heavy metals in different types of tea in Egypt. Int.J.Phys.Sci.:112-119.
- 34-Alarcon-Aguilar, F.G.; Roman -Romos ,R.; Perez-Gutierrez,S.;Conteras -Weber ,C.C.and Flores-Saenz,J.(1997).Study of the antihyperglycemic effect of plants used as antidiabetics.J Ethnopharmacol ,39:119-128
- 35- Anesini,C.and Perez.(1993).Screening of plants used in Argentina folk medicine for antimicrobial activity J.Ethnopharmacol, 39:119-129.
- 36-Sakanaka,S.;Tachibana,W.and Okada,W.(2005).Preparation and antioxidant properties of extracts Japanse persimmon leaf tea (Kakinona- Che) Food Chem.,189:569-575.
- 37- Cowan ,S.T.and Steel ,K.G.(1975).Manual of the identification of medical bacteria .Cambridge Univ.Londn.
- 38-Holt,J.G.;Krieg,N.R.;Sneath,P.H.A.;Staley,J.T.and Williams,S.T.(eds.).(1994) . Bergey's manual of Determinative Bacteriology,9th ed.,William and Wilkins company,Baltimore.U.S.A.
- 39-Asuzuiu.(1986).Pharmacological evaluation of folklore of sphenostylic selenocarpa. .J Ethnopharmacol ,16:236-237.
- 40-Elmadfa, I. (1975). Fenugreek (*Trigonella foenum- graecum*) protein Nahrung, 19(8):683-686.
- 41-الحمد ، سناء والياسين علي (2011) . تأثير مجروش بذور الحلبة والحبة السوداء في بعض الصفات النوعية لبيض دجاج المائدة مجلة دبالي للعلوم الزراعية . المجلد 3 العدد (2) ص 31 -48 .
- 42-Abdalla, A.E. and Melton ,S.L. (1991). Lipids extracted from fenugreek seeds by different methods and seed composition. Mansoura-Journal – of Agricultural – Sciences (Egypt). Apr.,16(4) :850 -861.
- 43-Taylor, W .G .; Zulyniak ,H . J.; Richards ,K .W .;Acharya ,S .N.; Bittman,S.and Elder,J.L.(2002).Variation in diosgenin leveis among 10 accessions of fenugreek seeds produced in western Canada.J.Agric. Food Chem.50:5994-5997.
- 44- Ozcan, M.(2004).Mineral contents of some plants used as condiments in Turkey Food Chemistry, 84:437-440.
- 45-Jakson,I.S. and Lee,K. (1988). Chemical forms of iron,Calcium,magnesium and Zinc in black oolong, green and instant black tea J . Food Sci., 53 :181-184.

- 46-Marcos, A.;Fisher,A.;Ree,G. and Hill,S.J. (1996). Preliminary study using trace element concentrations and a chemometrics approach to determine the geological origin of tea .J.Agric.Atom.Spect.,113:521-525.
- 47-Kumar,A.; Nair,A.G.C.; Reddy, A.V.R. and Garg,A.N.(2005). Availability of essential elements in Indian and US tea brands.Food Chem. ,89 :441-448.
- 48-Gaedcke,F. and Steinhoff, B.(2003). Herbal medicinal products, Medpharm GmbH Scientific publishers, :107,Stuttgart.
- 49-Seenivasan, S. ;Manikandan, N. ;Muraleedharan,N.N.; Selvaundaram, R. (2008). Heavy metal content of black teas from south India. Food control 19:746-749.
- 50-Hardisson,A.,Rubio, C., Baez, A., Martin, M.,Alvarez,R.,& Diaz,E.(2001). Mineral composition of the banana (*Musa acuminate*) from the island of Tenerife Food Chemistry,73:153-161.
- 51-الصابونجي ، أزهار علي والصابونجي ، عبد المجيد علي واليكسيف ،س.ف. وبيغوفاروف ، ي.ب. ويانوشaitis ، و.ي (2005) . "بيئة الإنسان" جامعة البصرة - البصرة - العراق .
- 52-Bhatti,M.A.;Khan,M.T.J.;Ahmed,B. and Jamshaid,M.(1996). Antimicrobial activity of *Trigonella foenum- graecum* seeds. Fitoterapia,67:372-374.
- 53- De,M.;De,A.K.and Banerjee, A.B.(1999). Antimicrobial screening of some Indian spices. Phytother.Res,13:616-618.