

Efficiency effect of the chamomile extracts *Matricaria chamomile* which biofertilized with the *Bacillus subtilis* and *Pseudomonas fluorescens* of mice blood clotting properties

تأثير كفاءة مستخلصات ازهار البابونج *Matricaria chamomile* المعاملة بالتسميد الحيوي ببكتيريا *Bacillus subtilis* و *Pseudomonas fluorescens* في بعض صفات تثثر الدم لذكور الجرذان المختبرية

كاظم محمد ابراهيم
كلية التقنيات الحيوية
جامعة النهرين

ناجحة محمد باري احمد
كلية التربية للعلوم الصرفة
جامعة كربلاء

بحث مستقل من اطروحة دكتوراه للباحث الاول

المستخلص

اجريت الدراسة في حقل النباتات الطبية والبيت الحيواني التابع الى كلية الصيدلة / جامعة كربلاء بهدف معرفة تأثير التس媚 الحيوي Biofertilization ببكتيريا *Bacillus subtilis* و *Pseudomonas fluorescens* ومزيج نوعي البكتيريا معًا على كمية المواد الفعالة للمستخلصات الكحولية لازهار البابونج، بصفتها مواد مانعة لتخثر الدم (Anti-Coagulant) داخل الجسم الحي (In – vivo) ومعرفة تأثيراتها في بعض صفات الدم في ذكور الجرذان (Sprague dawley) المعاملة بهذه المستخلصات.

اوأوضحت نتائج الكشف الاستدلالي (الترسيبي) للمستخلصات الكحولية لازهار نبات البابونج باحتواه على المركبات الفينولية ، والقلويدية والتربينية اضافة الى الكلايوكسیدات . بلغت قيمة الجرعة القاتلة للنصف LD50 للمستخلص الايثانولي لازهار نبات البابونج ولكلة معاملات التس媚 الحيوي 9875 ملغم / كغم من وزن الجسم وبطريقة الحقن تحت الجلد ، كما ولوحظ ارتفاعاً معنوياً في زمن النزف وזמן التخثر وזמן البرواثرومبيين وزمن الثروموبلاستين ، اذ اظهرت معاملة المستخلص الكحولي لمعاملة *B. + Ps.* و عند الجرعة 1250 ملغم / كغم زيادة واضحة في زمن النزف و زمن التخثر اللذان بلغا 9.01 و 8.99 دقيقة على الترتيب مقارنة مع معاملة السيطرة والتي بلغت معدلاتها 2.89 و 2.66 دقيقة. كما ولوحظت زيادة معنوية في البرواثرومبيين والثروموبلاستين اذ بلغ معدلهما 23.69 و 43.69 ثانية مقارنة مع معاملة السيطرة والتي بلغت معدلاتها 11.31 و 20.73 ثانية. ادت التراكيز العالية (1000 و 1250) ملغم / كغم من المستخلصات ولمعاملات التس媚 الحيوي ببكتيريا *B. + Ps.* توسيعاً في الاوعية الدموية واحتقانها مع نزف وتورم الخلايا مع ارتفاع في الخلايا المقاومة لكل من اعضاء الكبد ، الكلى ، الطحال . كما بينت الدراسة ان اقل تركيز مضاد لتخثر الدم لمستخلص *B. + Ps.* بلغ 23 ملغم / سم³ من الدم ولم تتأثر مكونات الدم الاساسية عند معاملة الدم بالمستخلص والتراكيز اعلاه وان مستخلص *B. + Ps.* يعمل عمل الهيبارين (Heparin) وان مدة الخزن لم تؤثر في الفعالية البيولوجية للمستخلص.

Abstract

This study was conducted at the medical plants farm , and the animal house of the College of Pharmacy / Kerbala University . The aim was to investigate effects of biofertilization with *Bacillus subtilis* , *Pseudomonas fluorescens* and *Bacillus subtilis + Pseudomonas fluorescens* on the composition of active ingredient (Anti-coagulant) using Matricaria chamomile alcoholic flower extracts , it is also aimed to asses the effects of the extract on some blood clotting features.

The primary diagnostic results revealed that *M. chamomile* flower alcoholic extracts for all biofertilization treatments contain phenols , alkaloids , terpens , and glycosides.

The Lethal dose fifty (LD50) of alchol extract was 9875 mg / kg by subcutaneous injection. Results showed that there was a highly significant increasing in the clotting of blood. The interaction between (*B. + Ps.*) alcoholic extract and dose 1250 mg / kg produced an increase in bleeding time , clotting time prothrombine time , and thromboplastin time as (9.01) minutes , (8.99) minutes , (23.09) second and (43.63) second , compared to control groups . These values were (2.89) minutes , (2.66) minutes , (11.31) second , (20.73) second for all above parameter

respectively. The high concentration of *M. chamomile* (1000 , 1250) mg / kg caused and infiltration in the congestion region in the orgaus , kidney , and liver section. The present study appeared that the lowest dose of the blood anticoagulant to alcoholic extracts for (B. Ps.) treatment was 25 mg/kg of the blood , and it works a similarly to heparin.

المقدمة :

يع نبات البابونج *Matricaria chamomile* من النباتات الطبية المهمة التي عرفها الانسان منذ القدم لكثير من الامراض ، حيث عزلت العديد من المركبات الفعالة طبياً كالمركيبات الفينولية المتمثلة بالفلافونيدات ، والمركبات التربينية المتمثلة بالزيوت اضافية الى الكلايكوسيدات ، فضلاً عن قيمتها الغذائية العالية في مكوناتها الاساسية الاخرى ، كالسكريات والدهون والعديد من الفيتامينات والعناصر المعدنية والروائح العطرية وصبغة الازولين الصفراء . [1] . تعد مستخلصات ازهار البابونج *M. chamomile* من العقاقير المهمة التي شاع استعمالها كعلاج في كثير من الامراض[2]. واثبتت الدراسات ان البابونج يعمل مضاداً للاكسدة ويفيد في مرض سرطان الجلد وان المستخلص الكحولي لازهاره له تأثير في نمو الفايروس Herpesvirus و ذلك بتثبيط الخلايا التي تكون RNA الفايروسي[3] . ووجدت في البحوث الحديثة ان مستخلص البابونج يحتوي على Coumarin لذلك فهو يشابه فعل Warfarin في منع تخثر الدم وذلك بارتباطه مع فيتامين K ويقلل من هذا الفيتامين الذي يعد عاملاً مهماً في تخثر الدم [4] . ومن التقنيات الاحيائية المتطورة هي استخدام الاسمية الحيوية التي تساهم في تجهيز النباتات بقدر كبير من المغذيات كالعناصر المعدنية ، والهرمونات لغرض تحسين كمية ونوعية الانتاج الزراعي[5] . وفي هذا المجال تحتل البكتيريا *Bacillus subtilis* و *Pseudomonas fluorescens* مرکز الصدارة لامتلاكها الكثير من مواصفات العامل الحيوي في مجالات تصنيع الاسمية الحيوية[6] . ونتيجة للزيادة الكبيرة في عدد سكان العالم وارتفاع الوعي الصحي لدى الشعوب ، ازداد الطلب على العقاقير الطبية المصنعة ، لكون الادوية التي يتناولها المريض تعمل في اغلب الاحيان على شفاء المرضي ظاهرياً لكن تبقى مسبباته كافية لتحول الى حالة مرضية مزمنة ، وقد تؤثر في مناعة و مقاومة الجسم للامراض[7] . وظفت كل من بكتيريا *B. subtilis* و *P. fluorescens* كاسمية حيوية لمعرفة مدى تأثيراتها في مستخلصات ازهار البابونج *M. chamomile* كمواد مانعة لتخثر الدم داخل الجسم الحي.

الهدف من الدراسة :

وبالنظر لقلة الدراسات في العراق في مجال التسخيم الحيوي للنباتات الطبية وتأثير محتوياتها في معالجة امراض الدم وخصوصاً تخثر الدم تم تطبيق ذلك على ذكور الجرذان المختبرية وعلى ضوء ما سبق هدفت الدراسة الحالية الى : بيان مدى كفاءة المستخلصات الكحولية لنبات البابونج ومعاملة بالتسخيم الحيوي بكتيريا *B. subtilis* و *P. fluorescens* وتأثيرهما في بعض صفات تخثر الدم للذكور الجرذان المختبرية .

المواد وطرق العمل : Materials and Methods

* تحضير مستخلصات ازهار نبات البابونج وللمعاملات المدروسة

تم تحضير المستخلص الكحولي بحسب طريقة [8] اذ وزن مقدار 10 غ من مسحوق المادة الجافة وكل معاملة من المعاملات ووضعت بجهاز الاستخلاص (Soxhlet) بدرجة حرارة 45-40°C واضيف لها 200 مل من الكحول الايثيلي 90% واستمر استخلاص العينات لمدة 24 ساعة ، بعد ذلك تم تجفيف المستخلصات .

* الكشف عن المركبات الفعالة للمستخلص الكحولي لازهار نبات البابونج :

تم الكشف عن المركبات الفعالة للمستخلص الكحولي باستخدام تقنية صفائح الكروماتوغرافي الرقيقة (T.L.C) حيث استخدم نظام الفصل (75% ميثanol : 25% ايثانول) في حوض الفصل [9] . تم عمل خط مسقى خفيف على لوح T.L.C سحب 10 ملیکرولیتر بواسطة انبوبة شعرية من المستخلص الكحولي ووضعت على الخط وبمسافة متساوية بين كل بقعة اخرى ، ثم وضعت في حوض الفصل. وتمت مراقبتها لحين وصول الاطوار المتحركة الى مسافة تقرب 1.5 سم من الحافة العليا ، اخرجت الصفائح وجففت ثم فحصت تحت الاشعة فوق البنفسجية وبطول موجي 360 نانوميتر.

* فصل وتنقية المركبات الفعالة :

تم ترحيل العينات المستخلصة من المستخلصات الكحولية على صفائح T.L.C وبطريقة الخط الاققي (Horizontal stripe) للحصول على اكبر كمية من المركبات الفعالة ومن ثم رحلت بنفس نظام الفصل وتم تحديد المركبات وقياس (R.F. Reflection) factor ، بعدها تم قشط السليكا الحاوي على المركبات الفعالة المحددة وجمعت في انباب اختبار اضيف لها 10 مل من الكلوروفورم ثم نبذت بالطرد المركزي لمدة 15 دقيقة بعدها سحب الراسح واهمل الراسب ، نقل الراسح الى دورق صغير وجفف في الفرن الكهربائي لحين جفاف العينة . كررت العملية عدة مرات للحصول على كمية كافية تقدر بـ 10.000 ملیکروغرام [10] . تم اذابته في مادة (DMSO) (Dimethyl sulfo oxide) . حضن المزيج تم بعد ذلك ترشيح المزيج بالترشيح الفائق عبر اوراق ترشيح (0.22) مایکرون .

* تهيئة الحيوانات المختبرية : Preparation of the laboratory animals
تم الحصول على الجرذان الذكور من سلالة Sprague – Dawley من مركز السيطرة الدوائية / بغداد وحضرت الحيوانات في مراحل الدراسة الى ظروف مختبرية متماثلة من حيث التغذية والتهوية والاضاءة ودرجة الحرارة.

*** تعين الجرعة القاتلة LD₅₀ بطريقة الحقن تحت الجلد**

Determination of Lethal Dose by Subcutaneous Injection

استخدمت في هذه الدراسة 16 جرذاً قسمت الى اربعة مجاميع ، حقنت تحت الجلد بحادي الجرع الآتية من مستخلصات التسميد الحيوي قيد الدراسة الذي حضر من اذابة كمية من المستخلص في محلول الملح الفسلجي (Normal saline) ولجرع 5000 و 6000 و 7000 و 8000 و 9000 و 10000 و 11000 ملغم / كغم من وزن الجسم ثم حسبت بعد ذلك LD₅₀ [11] .

*** دراسة صفات تخثر الدم : Study of blood coagulation properties**
1- زمن النزف (Bleeding time)

تم بوضع شريحة زجاجية خلف شحمة اذن الحيوان بوخزة قوية ، ثم رفعت الشريحة تم توقيت الساعة وترك الدم ينضج على ورقة الترشيح لحين توقف النزف ، وسجل زمن النزف [12] .

2- زمن التخثر : (Clotting time)

تم حساب زمن التخثر حسب طريقة الانبوب الشعري لرأيت اذ جمع الدم بواسطة الانابيب الشعرية وكسرت الانابيب الشعرية قبل 30 ثانية الى حين ملاحظة الجلطة بين النهايتين المكسورتين وسجل الوقت [12].

3- زمن البروثيرومبين (Prothrombin time)

تم قياس زمن البروثيرومبين بعد سحب الدم حالاً واخذ البلازما وتم اضافة 1.8 مل من الدم الى انبوب يحتوي 0.2 مل من سترات الصوديوم (3.8%) وضعت في المبندة بسرعة 3000 دورة في الدقيقة لمدة 10 دقائق ثم سحب الراشح (البلازما) ثم وضعت داخل حمام مائي بدرجة حرارة 37°C لمدة 15 دقيقة. أضيف 0.1 مل من محلول جاهز (Kit) وبدأ التوقيت مباشرة بعد الاضافة . وبعد كل 5 دقائق تمت مراقبة ظهور الخثرة الدموية وحال ظهورها اوقف التوقيت وسجل الوقت [13].

4- زمن الثروموبلاستين الجزئي (Partial thromboplastin time)

أضيف 0.1 مل من البلازما التي يراد اختبارها في انبوب اختبار ووضع في حمام مائي بدرجة حرارة 37°C لمدة 15 دقيقة واضيف الى الانبوب بالتعاقب السريع (0.1) مل من معلق الثروموبلاستين الجزئي (Kit) و 0.1 مل من محلول كلوريد الكالسيوم ، بدأت عملية التوقيت بعد الاضافة مباشرة وتم مراقبة ظهور الخثرة الدموية بعد كل 5 ثواني وأوقف التوقيت حال ظهور الخثرة وسجل الوقت [14].

*** تحديد التركيز الادنى من مستخلصات ازهار البابونج المعاملة بالتسميد الحيوي لمنع التخثر**

تم سحب 30 نموذجاً من الدم سحب من ذكور الجرذان لكل مستخلص من المستخلصات ، يحتوي كل انموذج 2 سم³ من الدم ووضعت في انابيب اختبار وقسمت الى مجاميع ، أضيف لها تراكيز المستخلصات وهي (25 و 50 و 75) ملغم / مل من الدم على التوالي وعوملت المجموعة الاخرى بمحلول سترات الصوديوم الثلاثية (3.8%) بنسبة (1 : 9) من الدم كمجموعه قياسية.

*** التصميم التجاربي التحليل الاحصائى Experimental design and statistical analysis**

صممت التجارب وفق تصميم القطاعات العشوائية الكاملة (R..S B..D) (Randomized Complet Blosk Design) . وحللت جميع النتائج وفق التصميم المتبع وقورنت متوسطات المعاملات باستعمال أقل فرق معنوي (L.S.D) وعلى مستوى أحتمالية ($P < 0.05$) لبيان معنوية النتائج [15] .

Results and Discussion :

تبين النتائج في جدول 1 ان مستخلصات ازهار البابونج تحتوي على المركبات الفينولية بالدرجة الاولى والمتمثلة بالكumarins (Comurin) والتانينات (Tannins) ومن ثم الكلايوكوسيدات (Glycosides). تتفق هذه النتائج مع [16] .

مجلة جامعة كريلاء العلمية – المجلد الرابع عشر- العدد الأول / علمي / 2016

جدول (1) . الكشف الكيميائي الاستدلالي (الترسيبي) للكشف عن المجاميع الفعالة لمستخلصات ازهار البابونج المعاملة بالتسميد الحيوي ببكتيريا (*Ps. Fluorescens + B. subtilis* و *Ps. fluorescens* و *B. subtilis*)

كواشف الفينولات		
استجابة التفاعل	نوع المستخلص	اسم الكاشف
+	كحول ايثانولي	خلات الرصاص 1%
+	كحول ايثانولي	كلوريد الحديديك %1
+	كحول ايثانولي	هيدروكسيد البوتاسيوم
++	كحول ايثانولي	الكومارين
كواشف القلويدات		
+	كحول ايثانولي	كاشف ماير
++	كحول ايثانولي	دراكتنوف
+	كحول ايثانولي	حامض التانينيك
كواشف التربينات		
+	كحول ايثانولي	الرغوة
-	كحول ايثانولي	كلوريد الزئنيك
كواشف الكلايوكسيدات		
+	كحول ايثانولي	فهانك
+	كحول ايثانولي	بندكت
-	كحول ايثانولي	حامض HCL

(+) متوسط التفاعل (++) شديد التفاعل (-) لا يوجد تفاعل

استخدمت طريقة [16] لتحديد الجرعة القاتلة لنصف حيوانات التجربة LD₅₀ للمستخلص الكحولي لازهار البابونج ، حيث بينت النتائج المبينة في جدول 2 ان الجرعة 9000 ملغم / كغم تسبب في تفوق حيوان واحد في حين نفقت الحيوانات المعاملة بالجرعة 11000 ملغم / كغم وباستعمال الطريقة نفسها حدلت الجرعة LD₅₀ بمقدار 9875 ملغم / كغم، وهذا يشجع امكانية استعمال مستخلصات ازهار البابونج في العلاجات الطبية .

جدول (2) تعين الجرعة القاتلة للنصف (LD₅₀) Lethal dose 50% للمستخلص الكحولي لازهار البابونج ولكلافة المعاملات قيد الدراسة

الجرعة ملغم / كغم	عدد الحيوانات	عدد الحيوانات الميتة	a	b	ab
5000	8	-			
6000	8	-	1000		
7000	8	-	1000		
8000	8	-	1000		
9000	8	1	1000	0	500
10000	8	4	1000	2.5	2500
11000	8	8	1000	6.0	6000

$$LD_{50} = \text{Biggest dose} - (A \times b) / n$$

$$LD_{50} = 11000 - 9000 / 8$$

$$LD_{50} = 9875 \text{ mg / kg}$$

مجلة جامعة كريلاء العلمية – المجلد الرابع عشر- العدد الأول / علمي / 2016

اذ ان :

$a = \frac{b}{n}$ = معدل الاختلافات بين الجرع $b = \frac{\sum d_i^2}{n}$ = معدل عدد الحيوانات في كل مجموعة .

تفق هذه النتائج مع ما توصلت اليه [16] والتي حصلت على نتائج مشابهة عند استعمالها للمستخلص الكحولي لازهار البابونج.

* تأثير كفاءة مستخلصات ازهار البابونج المعاملة بالتسميد الحيوي

تشير نتائج الجدول 3 بأن جميع مستخلصات ازهار البابونج المعاملة بالتسميد الحيوي قيد البحث اثرت في صفات تخثر الدم اذ تفوق مستخلص معاملة التسميد الحيوي ببكتيريا (*B. + Ps. s.*) على باقي المعاملات وبفارق معنوي اذ ازداد زمن النزف والتخثر والبروثرومبيين والثرومبوبلاستين الى 7.01 دقيقة و 6.89 دقيقة و 19.31 ثانية و 34.88 ثانية على الترتيب ، اما مستخلص معاملة التسميد الحيوي ببكتيريا *B. subtilis* فكان الاقل في صفات تخثر الدم اعلاه اذ بلغت 4.42 دقيقة و 3.30 دقيقة و 15.65 ثانية و 31.55 ثانية على الترتيب.

جدول (3) تأثير كفاءة مستخلصات ازهار البابونج لمعاملات التسميد الحيوي ببكتيريا *B. subtilis* وبكتيريا *Ps. fluorescens* و (*B. subtilis + Ps. fluorescens*) في بعض صفات تخثر الدم لحيوانات التجربة المعاملة قيد الدراسة

المعاملات	زمن النزف (دقيقة)	زمن التخثر (دقيقة)	زمن البروثرومبيين (ثانية)	زمن الثرومبوبلاستين (ثانية)
السيطرة	2.98	2.66	11.31	23.74
<i>B. subtilis</i>	4.42	3.30	15.65	31.55
<i>Ps. fluorescens</i>	5.81	5.20	16.21	33.19
<i>B. subtilis</i> + <i>Ps. fluorescens</i>	7.01	6.89	19.31	34.88
L.S.D _{0.05}	0.228	0.199	0.146	1.601

القيم تمثل المتوسط \pm الخطأ القياسي

كما ويلاحظ من النتائج المعروضة في جدول 4 ان الجرعة 1250 ملغم / كغم اعطت اطول زمن لنزف الدم وتخثر الدم وزمن البروثرومبيين وزن الثرومبوبلاستين والبالغة 9.01 دقيقة و 8.99 دقيقة و 23.09 ثانية و 43.63 ثانية على الترتيب وبفارق معنوي عن جميع الجرعات في حين انخفضت في معاملة 750 ملغم / كغم في زمن النزف والتخثر والبروثرومبيين والثرومبوبلاستين اذ بلغت 4.67 و 4.11 و 15.90 و 23.67 ، على الترتيب والتي لم تختلف معنويًا عن معاملة السيطرة.

مجلة جامعة كربلاء العلمية – المجلد الرابع عشر- العدد الاول / علمي / 2016

جدول (4) تأثير جرع مستخلصات ازهار البابونج لمعاملات التسميد الحيوي ببكتيريا *B. subtilis* وبكتيريا *Ps. fluorescens* في بعض صفات تخثر الدم لحيوانات التجربة قيد الدراسة.

الجرعة ملغم / كغم	زمن النزف (دقيقة)	زمن التخثر (دقيقة)	زمن البروترومبين (ثانية)	زمن الثرومبوبلاستين (ثانية)
السيطرة	2.98	2.66	11.31	20.73 ± 0.699
750	4.67	4.11	15.90 ± 0.615	23.67 ± 0.761
1000	7.39	7.00	20.87 ± 1.50	37.05 ± 2.221
1250	9.01	8.99	23.09 ± 3.502	43.63 ± 4.001
L.S.D _{0.05}	0.305	0.200	1.033	2.320

القيم تمثل المتوسط \pm الخطأ القياسي

اوضحت النتائج في الجداول (3 و 4 و 5) ان جميع مستخلصات ازهار البابونج المعاملة بالتسميد الحيوي ببكتيريا *B. subtilis* و *Ps. fluorescens* قيد الدراسة ذات تأثير فعال في التأثير المضاد لتخثر الدم لذكور الجرذان. وقد لوحظ ان مستخلص ازهار البابونج لمعاملة (*B. subtilis* + *Ps. fluorescens*) له تأثير اكبر وفعال في اطالة زمن النزف والتخثر وزن البروترومبين وزمن الثرومبوبلاستين ، وقد يعزى سبب ذلك الى احتواء مستخلصات ازهار البابونج في المعاملة (*B. subtilis* + *Ps. fluorescens*) على اكبر كمية من المركبات الفينولية الخام والمتمثلة بوجود الكومارين والذي سبب انخفاضاً في كمية البروترومبين في الدم لدرجة يستحيل عندها تجلطه ، وذلك لتاثيره الغعال على عمل فيتامين K الضروري والاساسي لتكوين البروترومبين في الكبد والذي يؤدي بدوره الى نقص في عوامل التخثر وهي II و IV و IX و XI . [17]

جدول (5) تأثير التداخل بين نوع المستخلص لازهار البابونج المعاملة بالتسميد الحيوي لبكتيريا *B. subtilis* وبكتيريا *Ps. fluorescens* وجموع المستخلصات في بعض صفات تخثر الدم

الجرعة ملغم / كغم	نوع المستخلص	زمن النزف (دقيقة)	زمن التخثر (دقيقة)	زمن البروترومبين (ثانية)	زمن الثرومبلاستين (ثانية)
السيطرة	<i>B. subtilis</i>	2.99 ± 0.221	3.00 ± 0.265	13.99 ± 0.906	20.66 ± 1.632
	<i>Ps. fluorescens</i>	3.11 ± 0.613	3.12 ± 0.104	11.78 ± 0.817	21.73 ± 1.721
	<i>B. subtilis</i> + <i>Ps. fluorescens</i>	3.45 ± 0.215	3.33 ± 0.177	14.56 ± 0.911	23.66 ± 1.063
	<i>B. subtilis</i>	4.11 ± 0.131	3.50 ± 0.163	13.61 ± 0.666	25.99 ± 0.873
	<i>Ps. fluorescens</i>	3.65 ± 0.359	3.60 ± 0.003	14.32 ± 0.561	25.62 ± 0.930
	<i>B. subtilis</i> + <i>Ps. fluorescens</i>	4.49 ± 0.403	4.00 ± 0.302	15.33 ± 0.762	27.52 ± 0.817
750	<i>B. subtilis</i>	7.00 ± 0.012	6.88 ± 0.127	18.43 ± 0.819	36.64 ± 0.916
	<i>Ps. fluorescens</i>	7.11 ± 0.017	7.30 ± 0.347	21.52 ± 1.940	37.10 ± 1.753
	<i>B. subtilis</i> + <i>Ps. fluorescens</i>	7.20 ± 0.118	7.88 ± 0.345	22.53 ± 1.941	38.77 ± 1.827
1000	<i>B. subtilis</i>	7.91 ± 0.341	7.90 ± 0.315	25.67 ± 0.890	39.13 ± 0.816
	<i>Ps. fluorescens</i>	8.88 ± 0.355	8.60 ± 0.331	26.94 ± 2.447	42.50 ± 3.121
	<i>B. subtilis</i> + <i>Ps. fluorescens</i>	9.00 ± 0.356	8.77 ± 0.365	28.11 ± 2.221	45.62 ± 3.190
L.S.D _{0.05}					0.395
0.255					0.151
0.061					

القيم تمثل المتوسط ± الخطأ القياسي

بيّنت النتائج في الجداول نفسها ان الجرعات العالية من مستخلصات ازهار البابونج كانت ذات تأثير فعال في اطالة زمن النزف وزمن البروترومبين و زمن الثرومبلاستين وبالجرعات الثلاث (750 ، 1000 و 1250) ملغم / كغم.

مجلة جامعة كريلاء العلمية – المجلد الرابع عشر- العدد الأول / علمي / 2016

كما قد تعود فعالية مستخلصات ازهار البابونج كعوامل مضادة للتخثر الى قدرتها على خفض الكوليستروول والذي بدوره ينعكس سلباً على فعالية (VII) نتيجة انخفاض التأثير المحفز لجزيئات الدهنية الغنية بالكليسيدات الثلاثية مما يؤدي الى خفض فعالية العامل (XII) الذي يعمل على تثبيط فعالية العامل (VII) ومن ثم زيادة زمن التخثر ، وقد ادى التسميد الحيوي ببكتيريا *B. sutilis* و *Ps. fluorescens* والاثنين معاً الى زيادة مكونات المواد الفعالة التي تعمل على الاسراع في تحطيم العامل (Xa) وزيادة كمية تحطيمه ، وان مضاد الثرومبين (III) (Anti-thrombin) هو احد العوامل المساعدة ، وبوجود مضاد الثرومبين فأن مكونات المستخلصات لازهار نبات البابونج ولاسيما معاملة $(B. + Ps.)$ والثرومبين يكونان مركباً مرتبطة عكسياً والذي يكون فيه الثرومبين غير فعال [18].

وقد ادى التسميد الحيوي ببكتيريا الى زيادة كمية المواد الفعالة والزيت في مستخلصات ازهار البابونج المعاملة والتي ادت الى ارتفاع عضلات الاوعية وتسعها ولاسيما الاوعية الدموية الشعرية والتي ادت الى زيادة زمن النزف والتي تحتاج الى عدد كبير في الصفائح الدموية كي تسد فتحة النزف [19].

يعتبر الازولين (Azulene) الذي هو احد مكونات المستخلص ولاسيما الزيت الذي ازدادت كميته في معاملة $(B. + Ps.)$ والتي لها القدرة على احداث احتقان والتهابات في الامعاء مما يعرقل من عملية تكوين الدهون في الامعاء والذي انعكس سلباً على كمية فيتامين K الذي ينتمي الى مجموعة الفيتامينات القابلة للذوبان في الدهون ومن ثم نقص في كمية البروثرومبين (II) والعوامل (IX و X) المساعدة على التجلط مما يؤدي الى طول زمن النزف [20]. ومن المحتل ان المستخلصات عملت على عرقلة عمل العوامل V و X و XI والعامل VIII وذلك بتحويل فايبرينوجين الى الليفين ففيؤدي الى زيادة في زمن التخثر [21].
 تستنتج من هذه الدراسة ان التسميد الحيوي ببكتيريا *Ps. fluorescens* و *B. subtilis* والاثنين معاً ادى الى زيادة في المكونات الفعالة طيباً والتي اثرت بدورها في منع تخثر الدم داخل الجسم الحي وان المستخلص الكحولي لازهار البابونج ولمعاملة $(B. + Ps.)$ تأثير مشابه لعمل الهيبارين وليس لسترات الصوديوم. كما وان التراكيز العالية من المستخلصات الكحولية لازهار البابونج ادت الى تأثيرات سلبية كالنزف واحتفان الاوعية الدموية والتي اثرت بدورها على النزف.

ملحق (1) عوامل تخثر الدم : Factors of blood coagulation

الاسم	الرقم	الوظيفة
Fibrinogen	I	خثرة (الليفين)
Prothrombin	II	الفعال (IIa) ينشط العوامل I و V و VII و XII و بروتين C والصفائح الدموية
Tissue – factor	III	عامل مساعد لعامل VIIa موجود في اغشية الخلايا
Calcium	IV	متطلبات عوامل التخثر لربط مع Phosphor Lipid
Proaccelerating Labile Factor	V	عامل مساعد لعامل X ينشط بواسطة Thrombin
	VI	يسمي قدماً بالعامل Va
Stable Factor	VII	تنشيط العوامل IX و X
Anti-hemophilic factor	VIII	موجود في البلازمما يرتبط مع العامل (VWF) من عوامل مساعدة لعامل IX ينشط بواسطة الثرومبين
Christmas factor	IX	ينشط العامل X وتكون معقد مع العامل VIII
Stuart – power factor	X	ينشط العامل II ويكون معقد من Prothrombinase مع العامل V
Plasma thromboplastin antecedent	XI	ينشط العوامل XII و Prelalli kerin و IX
Hageman factor	XII	ينشط Fibrinolysis Prellallikerin وانزيم
Fibrin – stabilizing factor	XIII	يرتبط مع الغرين Fibrin

مجلة جامعة كربلاء العلمية – المجلد الرابع عشر- العدد الاول / علمي / 2016

المصادر :

- [1] الدرويش ، مصطفى. (1983). موجز في علم العقاقير الطبية. الهيئة العامة للتعليم والتدريس . وزارة الصحة. الطبعة الثانية. ص 180.
- [2] قطب ، فوزي طه. (1981). النباتات الطبية ، زراعتها ومكوناتها. دار المريخ . القاهرة. جمهورية مصر العربية.
- [3] Bringo , L., F. and Sener , B. (1995). A Review of terrestrial plants and marins organisms having anti-inflammatory action , Int. J. Pharmacognos , 33 : 81-97.
- [4] Wang , Y. ; Tang , H. ; Nicholson , J. and Others. (2005). Ameltabonomic strategy for the detection of the metabolic effects of chamomile (*Matricaria recutitia* L.) Ingestion. J. Agric. Food Chem. , 53 : 191-196.
- [5] ابو عرقوب ، محمود موسى. (2000). المقارنة الحيوية لامراض النبات. المكتبة الاكاديمية ، جمهورية مصر العربية ، ص . 684
- [6] Safiyazov , J.S., Mananov , R.N. and Sattarova , R.K. 1995. The use of bacterial antagonists for control of cotton disease. Field Crops Research. 43 : 51-54.
- [7] المياح ، عبدالرضا علوان. (2001). النباتات الطبية والتداوي بالاعشاب . جامعة البصرة. مركز عبادي للدراسات والنشر. صنعاء ، اليمن. الطبعة الاولى. ص 232-231.
- [8] Ladd , J.L. ; Jacobson , M. and Buroff, M.C.R. (1978). Japanes beetles extracts from neem tree as feeding deteints , J.E. Con. Entomol., 71 : 810-813.
- [9] الجميلي ، سامي عبدالرضا. (1996). المقاومة المتكاملة ضد الاصابة بالفطر *Aspergillus flavus* والثلوث بسم الافلاتوكسين B1 في حاصل فستق الحقل. اطروحة دكتوراه. كلية الزراعة. جامعة بغداد. ص 87. جمهورية العراق.
- [10] العبيدي ، اثير باسل عباس. (2011). تصنيع مستحضر من البكتيريا *Bacillus licheniformis* لمكافحة بعض الفطريات المنتجة لسموم الافلاتوكسين في علائق الدجاج ، اطروحة دكتوراه ، قسم علوم الحياة ، كلية العلوم ، جامعة الكوفة. جمهورية العراق.
- [11] Karber , J. and Behrens. (1953). Review of Veterinary Microbiology Blackwell Scientific Publications , Inc. Boston , Oxford , London , Edinburgh , pp: 130-132.
- [12] سود ، رمنك. (1992). تقنية المختبر الطبي (طريق وتقديرات). ترجمة : حيدر صالح خميس ؛ سلطان باقر عيسى ؛ عبدالحسين ، عبدالرازاق جبار. دار الكتب للطباعة والنشر. جامعة الموصل. ص 191-318.
- [13] Reneke , J. ; Etzell , J. ; Les , I.E.S. and Others. (1998). Prolonged prothrombin time and activated partial thrombololaslin time due to underfilled specimen tubes with 109 mmol / L (3.2%) citrate anticoagulant. Am. J. Clin. Pathol. 109 (6) : 754-757.
- [14] McGlasson , D.L. ; More , L. ; Best , H.A. and Others . (1999). Drawing specimens for Coagulation testing : in a second tube necessary. Clin. Lab. Sci., 12 (3) : 137-139.
- [15] الرواي ، خاشع محمود وعبدالعزيز خلف الله. (1980). تصميم وتحليل التجارب الزراعية. دار الكتب للطباعة والنشر. جامعة الموصل. صفحه 488.
- [16] الطرفي ، زينب شنيلور. (2006). تأثير المستخلصات المائية والعضوية لازهار نبات البابونج *Matricaria chamomik* في عملية تخثر الدم لنکور الجرذان. اطروحة دكتوراه ، كلية التربية للبنات . جامعة الكوفة. جمهورية العراق.
- [17] Hirsh , J. ; Dalen , J. ; Auderson , D.R. and others. (2001). Oral anticoagulants : Mechanism of action clinical effectiveness and optimal therapeutic range chest. Jan, 119 (Suppl, I) : 84-21.
- [18] Kelleher , C.C. (1990). Clinical aspects of the relationship between oral contraceptives of cardiovascular disease. Am. J. Obstet. Gyncol., 163 : 392-395.
- [19] Drachman , M.D. (2002). Low platelet disorders. Puget sound blood center. Winter , No. 4. http : //www. A plastic . org.
- [20] عبدالفتاح ، رشدي فتوح. (1988). اسasيات عامة في علم الفسيولوجيا. ذات السلال للطباعة والنشر والتوزيع. الطبعة الثانية. القاهرة. جمهورية مصر العربية.
- [21] Poort , S.R. ; Rosendall , F.R. ; Reitsma , P.H. and Bertina , R. M. (1996). A common genetic variation in the 3 untral slated region of the prothrombin gene is associated with elevated plasma prothrombin levels and an increase in venous thrombosis. Blood , 88 : 3698-3703.