



## الفعالية ضد بكتيرية لمستخلصات نبات الصبار وتشخيص بعض المركبات الفعالة.

مروه عزيز فياض صبري محمد المرسومي عبدالله صالح الحسن

جامعة الانبار - كلية العلوم  
كلية الطب جامعة الانبار

### الخلاصة:

تم استخلاص الجزء الخضري لنبات الصبار *Opuntia ficus indica* باستعمال مذيبات متدرجة القطبية هي الماء و الميثانول ٦٠% و الميثانول نقي ٩٨% و ايثانول نقي ٩٩% و اسيتون و خلات الاثيل والكلوروفورم. وحسبت النسبة المئوية للاستخلاص لكل مستخلص حيث وجد ان أعلى نسبة مئوية كانت للمستخلص المائي وبلغت ١٢% أما اقل نسبة مئوية فكانت لخلاصة الكلوروفورم حيث بلغت ٤%. تم تشخيص بعض الاحماض العضوية (حامض السالسيك و حامض التانيك) باستعمال تقنية كروماتوغرافيا السائل عالي الأداء (HPLC) بعد مقارنة زمن احتجازها مع حوامض عضوية نقية قياسية بعدها لجئنا الى تقنية كروماتوغرافيا الطبقات الرقيقة (T.L.C) لأجل فصلها بشكل نقي و كانت نسبها حامض السالسيك ٢٤% و حامض التانيك ٤٣% و تم تشخيص الحامضين بالطرائق الطيفية للأشعة فوق البنفسجية- المرئية و طيف الأشعة تحت الحمراء. تم فصل المادة الزيتية من نبات الصبار باستخدام جهاز Soxhlet وكانت نسبة الزيت المستخلص ٢.٥%. درست الفعالية الحيوية للمستخلصات جميعها إضافة الى زيت الصبار بتركيز مختلفة تجاه ثلاث انواع من البكتيريا إحداها موجب لصبغة كرام (*Staphylococcus aureus*)، واثان سالبة لصبغة كرام (*Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*) اظهرت نتائج دراسة الفعالية الحيوية وجود تباين في الفعالية الحيوية اعتمادا على طبيعة المذيب المستعمل في الاستخلاص وطبيعة المركبات الفعالة التي يحتويها المستخلص.

### معلومات البحث:

تاريخ التسليم: ٢٠١٣/٠٠/٠٠  
تاريخ القبول: ٢٠١٤/٠٥/٠٦  
تاريخ النشر: / / ٢٠٢٢  
DOI: <http://dx.doi.org/10.37652/JUAPS.....>

### الكلمات المفتاحية:

نبات الصبار ،  
الفعالية الحيوية ،  
البكتيريا المرضية.

### المقدمة:

المواد النباتية هو الذي يلعب الدور الفعال<sup>(٢)</sup>. وبناء على ذلك فان العقاقير الطبية النباتية تفوق العقاقير الصناعية في خواصها العلاجية<sup>(٣)</sup>.

نتيجة لتقدم العلوم الكيميائية وطرائق التحليل الحديثة فصلت المواد الفعالة ذات التأثير العلاجي من النباتات على هيئة نقية و متبلورة و تصنع في شركات الادوية<sup>(٤)</sup>، ومع اكتشاف طرائق الفصل الحديثة زاد الاهتمام بالنباتات الطبية واهتم الباحثون بالكشف والبحث عما تحتويه من اسرار علاجية فأنشأت لذلك مراكز بحثية متخصصة في الكثير من دول العالم المتقدمة كاليابان ، امريكا ، الصين ، المانيا إضافة الى

النباتات بشكل عام والطبية منها على وجه الخصوص تعد مصدرا مهما للمركبات العضوية وغير العضوية ذات الاهمية الصيدلانية والدوائية التي يمكن ان تعالج الكثير من الحالات المرضية.<sup>(١)</sup>

تحتوي النباتات الطبية على مواد اساسية فعالة و اخرى ثانوية ، حيث وجد في الكثير من الحالات ان المواد الثانوية تؤدي دورا مهما في العلاجات، بينما ثبت ان هناك مجموعة من المواد الفعالة لو تم استعمالها لوحدها لما اعطت الغرض المنشود ، لذا فان المجموع الكلي

\* Corresponding author at: Continuous Education Center, Mustansiriyah University, , Baghdad, Iraq;  
ORCID: <https://orcid.org/0000-0001-5859-6212> .Mobil:777777  
E-mail address: [dean\\_coll.science@yahoo.com](mailto:dean_coll.science@yahoo.com)

## ٢- تحضير المستخلصات النباتية:

بعد جمع الجزء الخضري لنبات الصبار تم تقطيعه الى قطع صغيرة ، بعدها تم وزن ٢٠ غم من ذلك الجزء الخضري في دورق مخروطي سعة ٥٠٠ مل أضيف إليها ١٠٠ مل من مذيبات متدرجة القطبية(الماء ، الميثانول ، الميثانول ٦٠% ، الايثانول ، الاستيون ، خلات الاثيل ، الكلوروفورم) مع التحريك المستمر لمدة ساعتين باستعمال محرك مغناطيسي عند درجة حرارة الغرفة بعدها تم الترشيح بواسطة ورق ترشيح وبمسامية ٠.٤٥ مايكرومتر وتبخير الراشح بواسطة المبخر الدوار تحت ضغط مخلخل للحصول على المستخلص بشكل مادة جافة ثم تم وزنها وتسجيل النسبة المئوية للاستخلاص .  
(النسبة المئوية= وزن الناتج / الوزن الكلي \* ١٠٠). (١٢) ٠.٠٠٠ (١).

## ٣- استخلاص زيت الصبار:

لأجل استخلاص الزيت الثابت في الصبار بطريقة الاستخلاص المستمر (Continuous extraction) تم وزن ٨ غم من الجزء الخضري لنبات الصبار واستخلاصها بمزيج ٧٥ مل من ثنائي كلورو ميثان و ٧٥ مل هكسان في جهاز السوكسلت ( Soxhlet ) لمدة ٨ ساعات ، تم الترشيح بواسطة قمع بخنر ، بعدها تم تبخير جزء من المذيب بواسطة المبخر الدوار ثم فصل المادة الزيتية بواسطة قمع الفصل ثم تجفيفها في فرن عند درجة حرارة ١٠٠ م° ووضعها في مجفف يحتوي على كلوريد الكالسيوم اللامائي كان وزن الزيت ٠.٢ غرام أما نسبته فهي ٢.٥% (١٣).

## ٤- انواع البكتريا المستخدمة في الدراسة:

اختيرت ثلاثة انواع من الجراثيم ، نوع واحد منها كان موجب لصبغة كرام (*Staphylococcus aureus*) والنوعان الآخران سالبان لصبغة كرام (*Escherichia coli* , *Pseudomonas aeruginosa*)

بعض الدول العربية ويوجد الان العديد من الجامعات والكليات التي تعني بدراسة ما يسمى بالطب البديل (طب الاعشاب)<sup>(٥)</sup>.

نبات الصبار من نوع *Opuntia ficus indica*. ويعود موطنه الاصلي الى القارة الامريكية وتتكيف للعيش بالأراضي القاحلة الصحراوية.<sup>(٦)</sup> وهو نبات متكيف جدا الى تنوع المناخ ويمكن ان يكون موجوداً في كافة انحاء العالم بأكثر من ٢٥٨ نوعاً، بضمن ذلك البلدان التي تطل على البحر الابيض المتوسط وجنوب امريكا والشرق الاوسط و جنوب افريقيا والهند.<sup>(٧)</sup> يستعمل هذا النوع من الصبار بشكل رئيسي لإنتاج فاكهة التين الشوكي.<sup>(٨)</sup> جنس *Opuntia* كان كثير الاستعمال كدواء في الطب الشعبي حيث عالج الكثير من الامراض.<sup>(٩)</sup>

يحتوي نبات الصبار على اكثر من ٢٠٠ مادة حيوية فعالة ومن اهمها: سكريات متعددة (Polysaccharides)، انثراكينونات (Anthraquinones)، انزيمات (Enzymes) والاحماض العضوية (Organic acids).<sup>(١٠)</sup>

اثبتت الدراسات الحديثة ان هذا النوع من الصبار يحتوي على مضادات اكسدة (Antioxidants) والتي تعد من النباتات ذات التأثير الوقائي لعدة امراض.<sup>(١١)</sup> يهدف هذا البحث الى استخلاص بعض المركبات الفعالة من نبات الصبار *Opuntia ficus indica* باستخدام مذيبات مختلفة القطبية اضافة الى استخلاص المادة الزيتية ودراسة الفعالية الحيوية للمستخلصات تجاه عده اجناس من البكتريا.

## المواد وطرائق العمل:

### ١- تصنيف النبات:

تم جمع النبات خلال فصل الصيف للفترة من ٢٠١٣/٥/٢ لغاية ٢٠١٣/٨/٣١ وتم تصنيفه في مختبرات قسم علوم الحياة / كلية التربية للعلوم الصرفة / جامعة الانبار.

بهلام السليكا ((Silica gel (6\*3 cm) وسمك ٢ ملم المجهزة من شركة Merck، وبوجود طور متحرك هو Ethyl acetate – Acetic acid وبنسبة ١:٥ على التوالي ، خطت الصفيحة على بعد ١ سم من نهايتها بواسطة قلم رصاص، اخذ ٣٠ مايكروليتر من المستخلص الزيتي ووضعت في حوض يحتوي على الطور المتحرك وبعد التأكد من مواقع المركبات العضوية تم تحديد قيمة الانسياب النسبي Rf (Relative Flow) لكل مركب ثم أعيدت التجربة باستخدام الواح زجاجية بمقاسات ٢٠\*١٠ سم لغرض فصل كمية من الحوامض العضوية المشار اليها ( تم قشط كل بقعة (spot) على حده واذابتها في الاسيتون ثم رشحت بواسطة ورق الترشيح لفصل السليكا ) تم تجفيفها عند درجة حرارة الغرفة وتم الحصول على الحوامض بشكل نقي تم تشخيصها بطيف الاشعة تحت الحمراء .

#### ٧- التشخيص بمطيافية الأشعة فوق البنفسجية (UV):

سجل طيف الاشعة فوق البنفسجية للمركبات العضوية باستعمال جهاز Ultraviolet Spectrophotometer في قسم الكيمياء كلية العلوم - جامعة الانبار ، اذ سجلت اطياف الاشعة فوق البنفسجية في المنطقة المحصورة بين ٢٠٠ - ٥٠٠ نانوميتر .

#### ٨- التشخيص بمطيافية الأشعة تحت الحمراء (IR):

سجل طيف الاشعة تحت الحمراء للمركبات العضوية (بعد اضافة مسحوق مادة بروميد البوتاسيوم KBr على شكل اقراص بروميد البوتاسيوم (KBr – Disc) باستعمال جهاز Testcam Shimadzu FTIR 8000 Series في مركز ابن سينا - بغداد ، اذ سجلت اطياف الاشعة تحت الحمراء في المنطقة المحصورة بين ٤٠٠ - ٤٠٠٠ cm<sup>-1</sup>.

#### النتائج والمناقشة:

الانواع كلها من مختبر ابحاث البكتريا في قسم علوم الحياة - كلية التربية للنبات - جامعة الانبار .

حيث استعملت طريقة الحفر (diffusion method well) Agar فقد استعمل في البحث وسط Muller-Hinton agar . تم عمل حفر قطر كل حفرة ٥ ملم على سطح الوسط الزرع، واذيف ١٠٠ مايكرو لتر من مستخلصات نبات الصبار وبالترايز 10,20,30,40,50 ملغم/مل لكل حفرة، ثم حضنت الاطباق عند درجة ٣٧ م<sup>٠</sup> لمدة ٢٤ ساعة.<sup>(١٤)</sup>

#### ٥- فصل بعض المركبات العضوية من المستخلص المائي لنبات الصبار باستعمال تقنية HPLC:

تم فصل وتحديد المركبات العضوية وذلك باستعمال جهاز كروموتوغرافيا السائل العالي الأداء High Performance Liquid Chromatography (HPLC) باستعمال كاشف UV-Vis-Detector بطول موجي 254nm وعمود الفصل من نوع الفولاذ غير قابل للصدأ octa decyl silica ODS-C18 بالأبعاد 250 × 4.6 ملم ، كما استخدم الماء كطور متحرك بسرعة جريان 0.5 مليلتر/دقيقة ودرجة حرارة الفرن 40م<sup>٠</sup>، قدرت نوعية المركبات العضوية للمستخلص المائي للنبات بحقن 20 مايكرو ليتر من المستخلص المائي في جهاز كروموتوغرافيا السائل عالي الاداء (HPLC)، وتم التعرف على أنواع المركبات العضوية بمقارنة زمن الاحتجاز (Retention Time) بأوقات ظهور المركبات العضوية القياسية التي حقنت عند الظروف نفسها.

#### ٦- فصل بعض المركبات العضوية من المستخلص الزيتي لنبات الصبار باستعمال تقنية T.L.C:

فصلت المركبات العضوية باستعمال تقنية (T.L.C) Thin Layer Chromatography اذ استعملت صفائح الالمنيوم المغطاء

## ١- تحضير المستخلصات النباتية:

المستخلصات ضد الانواع البكتيرية نجد انها تؤثر وبشكل واضح في مستخلص خلات الاثيل حيث اعطى اعلى اقطار تثبيط لنمو جميع الاجناس البكتيرية قيد الدراسة . حيث وجد ان بكتريا *Pseudomonas aeruginosa* اعطت اعلى تثبيط اذ بلغ معدل قطر التثبيط 45mm عند التركيز 50 mg/ml . كما اظهرت الدراسة مقاومة عالية لبكتريا *Escherichia coli* و *Pseudomonas aeruginosa* لمستخلصي الاسيتون والماء .

اذ ان بكتريا *Escherichia coli* اظهرت مقاومة عالية لمستخلص الاسيتون لكن لم تظهر مقاومة في المستخلص المائي عند التراكيز 50,40 mg/ml . في حين ان بكتريا *Pseudomonas aeruginosa* قد اظهرت مقاومة عند التركيز الاعلى 50 mg/ml اعطى اقطار تثبيط 6 mm و 9 لكلا المستخلصين الاسيتوني والمائي على التوالي . كما وجد ان بكتريا *Staphylococcus aureus* قد ابدت مقاومة عند التراكيز 40,30,20,10 mg/ml لمستخلص الكلوروفورم والمستخلص الزيتي بينما ابدت فعالية مضادة في المستخلص الميثانولي عند التراكيز 20 و 10 mg/ml .

بينما في المستخلص المائي اظهرت فعالية مضادة فقط في التركيز الواطئ 10 mg/ml . وقد بينت الدراسة ايضا ان التراكيز 40,30,20,10 mg/ml في المستخلص الميثانولي ليس لها فاعليه تجاه بكتريا *Pseudomonas aeruginosa* حيث ان التركيز 50 mg/ml هو الوحيد الذي اظهر تثبيط بقطر 9 mm تجاه هذا النوع البكتيري .

وكذلك اظهرت الدراسة ان تركيزي 20,10 mg/ml لمستخلص الكلوروفورم لم يظهر أي نتيجة تثبيطية تجاه بكتريا *Escherichia coli* و *Pseudomonas aeruginosa* بينما التراكيز المتبقية اظهرت فعالية تثبيطية تجاه هذه الانواع البكتيرية .

تفاوتت النسب المئوية للاستخلاص وذلك بسبب اختلاف قطبية المذيبات حيث لوحظ تباين الاستخلاص تبعا للاختلاف بالقطبية ويستنتج من ذلك انه كلما كان المذيب اعلى قطبية كانت نسبة الاستخلاص اعلى حيث لوحظ ذلك في الجدول ١ ان الماء اعلى المذيبات قطبية واعطى اعلى نسبة مئوية للاستخلاص، مما يشير الى كون معظم المركبات التي يحتويها نبات الصبار هي مركبات قطبية.

جدول ١ النسب المئوية للاستخلاص حسب المذيبات المستعملة

ت	المذيب	النسبة المئوية للاستخلاص
١	الماء	12%
٢	ميثانول ٦٠%	11.425%
٣	ميثانول	7.18%
٤	ايتانول	6.75%
٥	اسيتون	5.5%
٦	خلات الاثيل	5.1%
٧	كلوروفورم	4%

## ٢- الفعالية ضد البكتيرية لمستخلصات النبات والزيت المستخلص:

الجدول ٢ يبين تأثير مستخلصات نبات الصبار بمذيبات مختلفة القطبية بضمنها المستخلص الزيتي على الفعالية الحيوية تجاه البكتريا المرضية ومقارنتها مع المجموعة الضابطة Control.

تم دراسة الفعالية ضد البكتريا لمستخلصات اوراق نبات الصبار وباستخدام التراكيز 50,40,30,20,10 ملغم/مل من المستخلصات السبعة للنبات. حيث تم دراسة فاعلية هذه المستخلصات كل على انفراد بتراكيز مختلفة باستعمال ثلاثة انواع من البكتريا الموجبة والسالبة لصبغة كرام . فاظهرت الدراسة ان للمستخلصات فاعلية مضادة للبكتريا (Antibacterial activity)، ولكن تختلف هذه الفاعلية بحسب تراكيز هذه المستخلصات اذ ان بعض التراكيز الواطئة لم تظهر فاعلية ضد البكتريا. يلاحظ من خلال جدول ٢ ان الفاعلية التثبيطية للمستخلصات تزداد بزيادة التراكيز، وبمقارنة فاعلية

0mm	0mm	0mm	10mg/ml	٧	٣
0mm	0mm	8mm	20mg/ml		
0mm	0mm	10mm	30mg/ml		
0mm	7mm	11mm	40mg/ml		
9mm	8mm	12mm	50mg/ml		

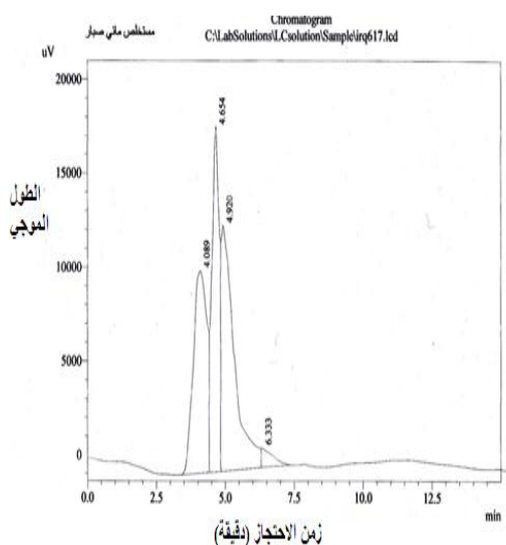
توضح نتائج دراسة الفاعلية التثبيطية تباينا واضحا في فاعلية المستخلصات ضد الانواع البكتيرية قيد الدراسة ويعتمد هذا الاختلاف على طبيعة المركبات ومجموعاتها الفعالة التي توجد في المستخلصات النباتية وكذلك على تراكيزها ومقاومة هذه الاجناس البكتيرية لهذه المواد ايضا.

٣- فصل بعض المركبات العضوية من المستخلص المائي لنبات الصبار باستعمال تقنية HPLC:

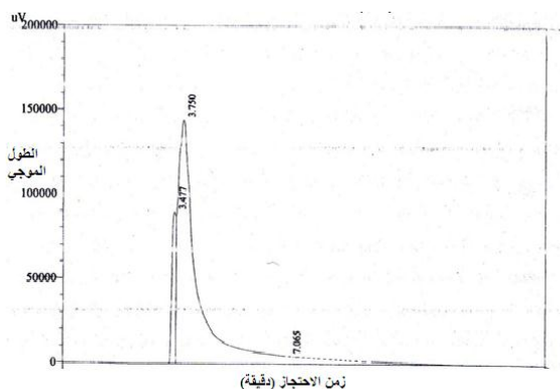
تم فصل حامض الساليسليك (salicylic acid) وحامض التانيك (Tannic acid) من المستخلص المائي في جهاز الHPLC وذلك بمقارنة زمن الاحتجاز للمستخلص المائي بزمن احتجاز الاحماض القياسية وعند الظروف نفسها.

جدول ٢ أقطار تثبيط نمو البكتريا باستعمال تراكيز مختلفة من مستخلصات نبات الصبار

٤	المذيب	التراكيز	بكتريا موجبة لصبغة غرام		
			<i>Staphylococcus aureus</i>	<i>Escherichia Coli</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
١	خلات الاثيل	10mg/ml	14mm	26mm	32mm
		20mg/ml	15mm	33mm	33mm
		30mg/ml	16mm	34mm	40mm
		40mg/ml	17mm	35mm	44mm
		50mg/ml	18mm	41mm	45mm
٢	الاسيتون	10mg/ml	9mm	0mm	0mm
		20mg/ml	12mm	0mm	0mm
		30mg/ml	12mm	0mm	0mm
		40mg/ml	13mm	0mm	0mm
		50mg/ml	15mm	0mm	6mm
٣	الايثانول	10mg/ml	6mm	0mm	6mm
		20mg/ml	7mm	6mm	10mm
		30mg/ml	10mm	6mm	10mm
		40mg/ml	11mm	8mm	11mm
		50mg/ml	12mm	9mm	15mm
٤	الميثانول	10mg/ml	0mm	6mm	0mm
		20mg/ml	0mm	9mm	0mm
		30mg/ml	8mm	10mm	0mm
		40mg/ml	9mm	11mm	0mm
		50mg/ml	11mm	12mm	9mm
٥	الكوروفورم	10mg/ml	0mm	0mm	0mm
		20mg/ml	0mm	0mm	0mm
		30mg/ml	0mm	6mm	7mm
		40mg/ml	0mm	9mm	9mm
		50mg/ml	7mm	13mm	11mm
٦	زيت الصبار	10mg/ml	0mm	6mm	6mm
		20mg/ml	0mm	10mm	10mm
		30mg/ml	0mm	11mm	11mm
		40mg/ml	0mm	14mm	14mm
		50mg/ml	8mm	17mm	15mm



الشكل ١ - أ المنحني البياني للمستخلص المائي لنبات الصبار



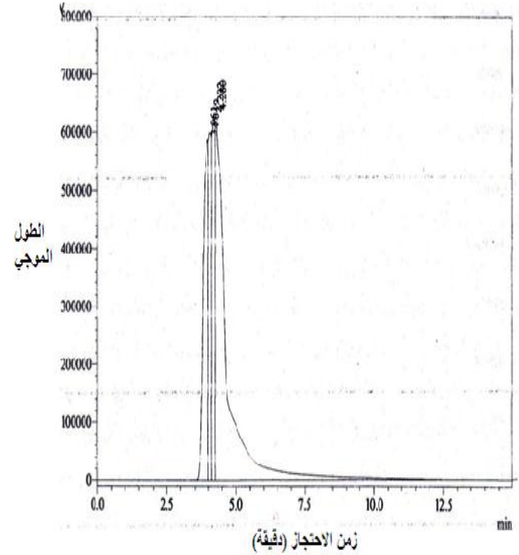
الشكل ١ - ب المنحني البياني لحامض الساليسليك salicylic acid

وتجفيف الراشح للحصول على الحامض بشكل مادة صلبة ثم تشخيصها بطيف الاشعة تحت الحمراء .

جدول ٤ : الاحماض العضوية المفصولة من الجزء الخضري لنبات الصبار

T.L.C بتقنية opuntia ficus-indica

ت	الحامض العضوي	اللون	معدل الجريان النسبي R <sub>F</sub>
1	حامض الساليسليك Salicylic acid	بنفسجي فاتح	0.7
2	حامض التانيك Tannic acid	بني	0.94



الشكل ١ - ج المنحني البياني لحامض التانيك Tannic acid

جدول ٣ الاحماض العضوية التي تم فصلها في نبات الصبار

الحامض العضوي	زمن الاحتجاز (دقيقة)	Area مساحة القمة	Area% نسبة مئوية لمساحة القمة	النسبة المئوية للحامض العضوي
حامض الساليسليك	4.089	368223	31.312	11.339%
حامض التانيك	4.654	345146	29.349	10.68%

٤- فصل بعض المركبات العضوية من المستخلص الزيتي لنبات

الصبار باستعمال تقنية T.L.C:

لأجل فصل بعض المركبات العضوية في نبات الصبار لجأنا

الى تقنية كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة Thin Layer

Chromatography (T.L.C) باستعمال خلات الايثيل وحامض

الخليك بنسبة 5:1 كطور متحرك كما في الاشكال ٢ و ٣ حيث لوحظ

ظهور عدد من البقع (Spots) مما يشير الى وجود عدد من المركبات

العضوية ولدى مقارنتها مع بعض الحوامض القياسية المتوفرة تبين

وجود نوعين من هذه الاحماض هما Salicylic acid و Tannic

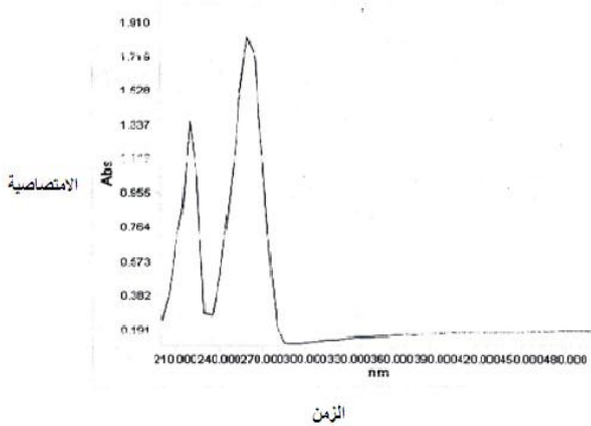
acid وكما مبين في الجدول ٤ . تم فصل هذه الحوامض بعد قشط كل

بقعة على حده واذابتها بالاسيتون ثم ترشيحها لإزالة السليكا جيل



الشكل ٢ المركبات المفصولة بوساطة تقنية كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة TLC حيث يمثل رقم 1 زيت الصبار ورقم 2 حامض الساليسليك القياسي

نانوميتر. والشكل (٦) يوضح ذلك ، منه يتبين وجود حزم امتصاص عند الاطوال الموجية (230) (270) نانوميتر. و  $\lambda_{max} = 260 \text{ nm}$ .



شكل ٤ : طيف الأشعة فوق البنفسجية- المرئية للمستخلص المائي ان ظهور حزم امتصاص في طيف الاشعة فوق البنفسجية يدل على وجود مركبات عضوية غير مشبعة. ومن خلال تححص طيف الاشعة فوق البنفسجية يلاحظ ظهور حزمتي امتصاص في الطول الموجي الاعلى والادنى الحزمة الاولى دلالة على انتقال من المستوى  $\pi \rightarrow \pi^*$  اما الحزمة الثانية تشير الى حدوث انتقال من المستوى  $\pi \rightarrow \pi^*$ .

ب- التشخيص بمطيافية الأشعة تحت الحمراء (IR): أظهرت نتائج مطيافية الأشعة تحت الحمراء الجداول (٥)، (٦)، (٧) والأشكال (٥)، (٦)، (٧) وجود حزم امتصاص لعدد من المجاميع الفعالة (O-H) ، (C=O) ، (C...C) الأروماتية مما يشير إلى كون المستخلصات تحتوي العديد من المركبات الفعالة.

جدول ٥ بيانات طيف الأشعة تحت الحمراء لخالصة الماء

المجموعة الفعالة Functional group	الاعداد الموجية للمجاميع الفعالة ( $\text{cm}^{-1}$ )
O-H	3425.58
C=O	1743.65
O	1620.21
Asymmetric C-O	1080.14
C-O	1080.14
O-H	891.11
C-H	725.23
C...C Aromatic	1539.20

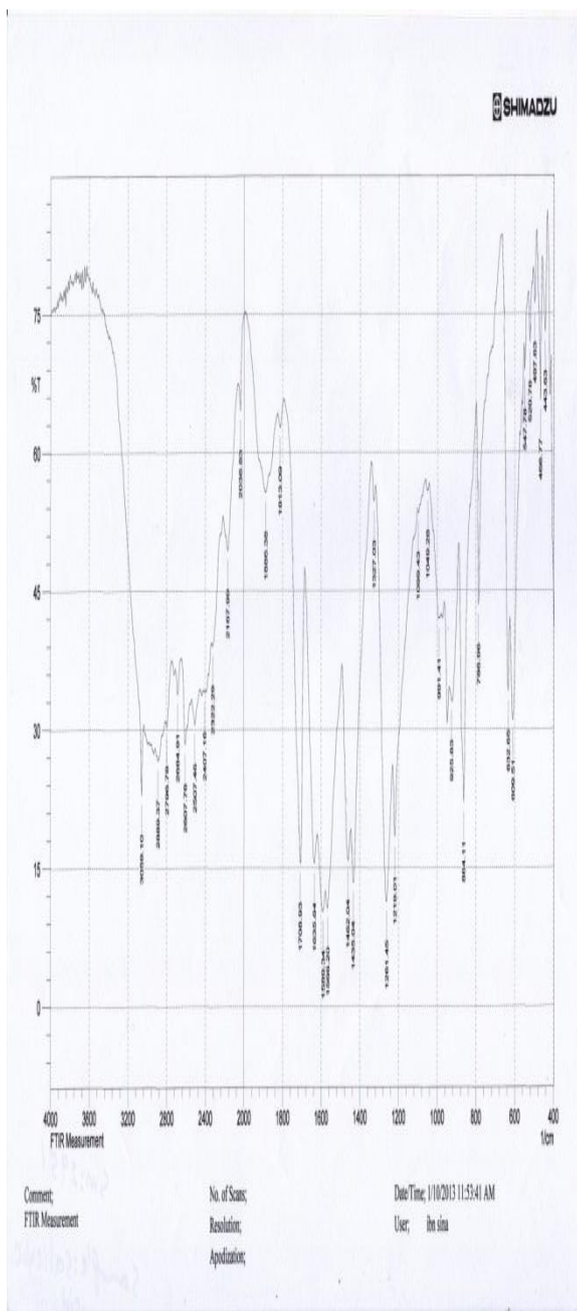
الشكل ٣ المركبات المفصولة بواسطة تقنية كروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة TLC حيث يمثل رقم لزيت الصبار ورقم 2 حامض التانيك القياسي



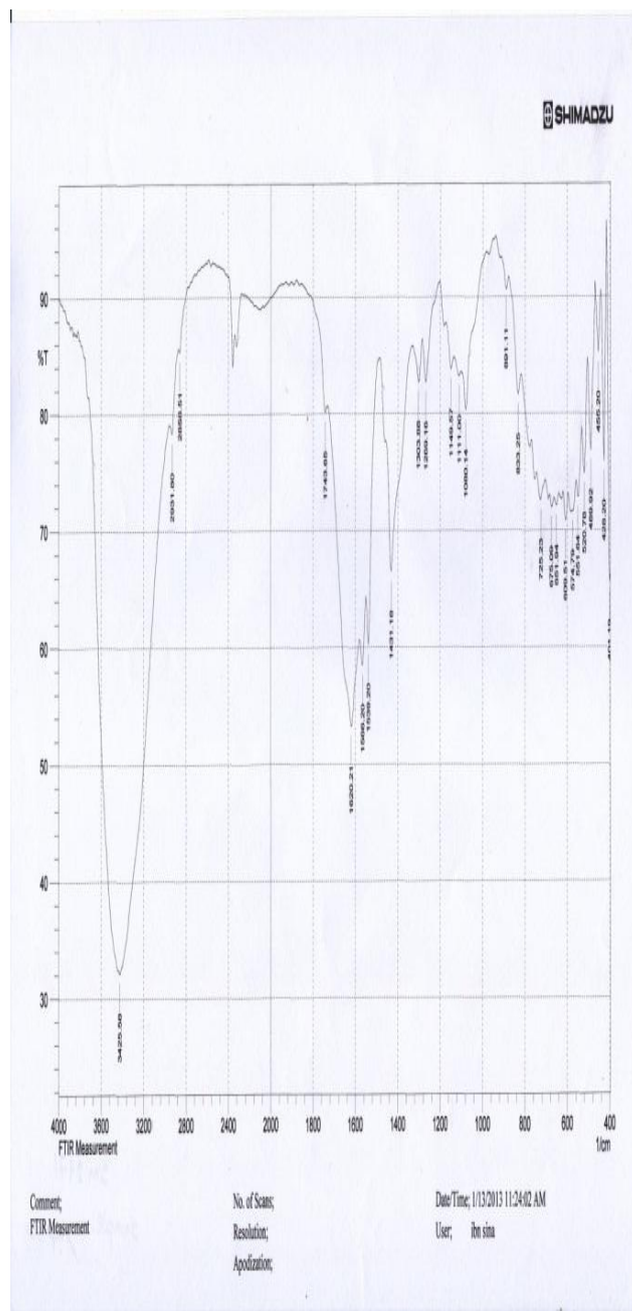
#### ٥- تشخيص المركبات العضوية:

من الجدول ١ تبين ان افضل خلاصة تعود الى المذيب المائي ولذلك تم اخذ طيفي ال U.V و IR للمستخلص المائي.

أ- التشخيص بمطيافية الاشعة فوق البنفسجية (UV) :- حيث تم تسجيل طيف الاشعة فوق البنفسجية - المرئية للمستخلص المائي حيث تم اذابة (1) ملغم من الخلاصة في ميثانول 60% واكمال الحجم الى 100 مل وتسجيل طيفه في مدى 500-200



الشكل ٦ طيف الأشعة تحت الحمراء لحمض الساليسليك Salicylic acid



الشكل ٥ طيف الأشعة تحت الحمراء لخلاصة الماء

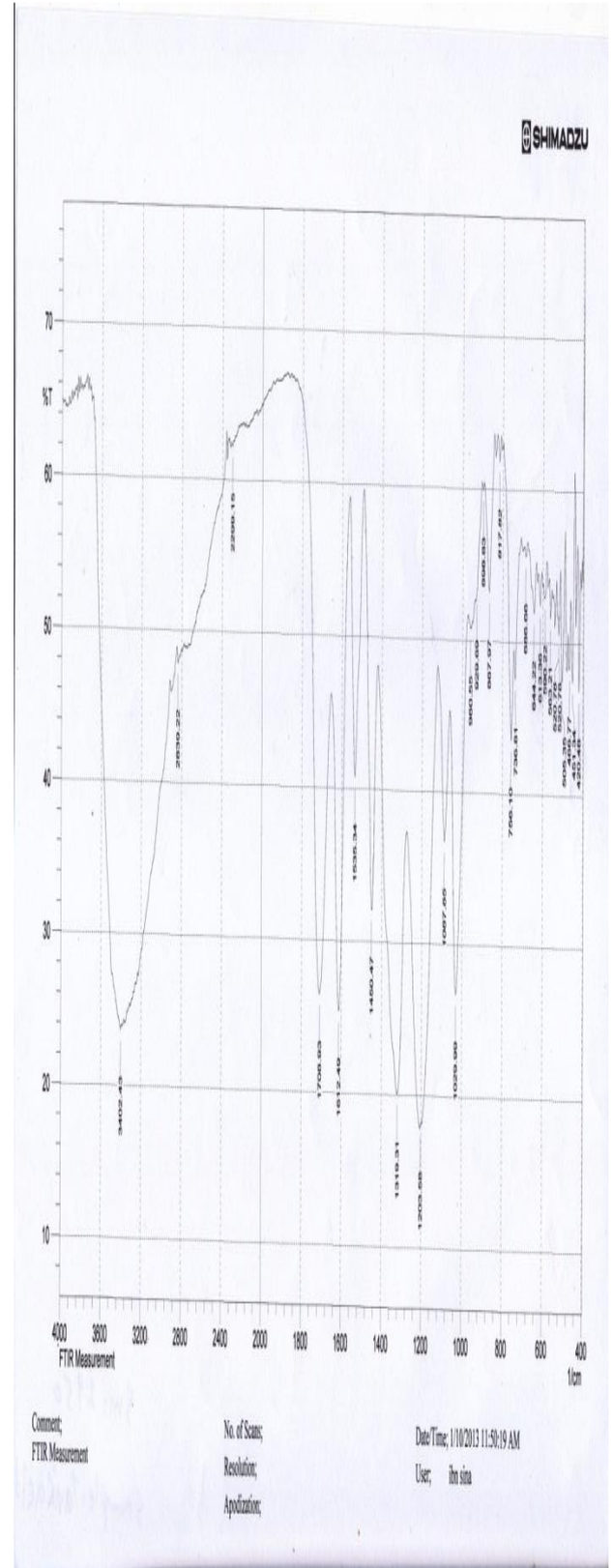
جدول ٦ بيانات طيف الأشعة تحت الحمراء لحمض الساليسليك Salicylic acid

جدول ٧ بيانات طيف الأشعة تحت الحمراء لحمض التانيك Tannic acid

المجموعة الفعالة Functional group	الاعداد الموجية للمجاميع الفعالة (cm <sup>-1</sup> )
□ O-H	3402.43
ν C=O	1708.93
O □ Asymmetric ν C—O	1612.49
□C—O	1087.85
δ O-H	1029.99
δ C-H	756.10
ν C...C Aromatic	1535.34

المجموعة الفعالة Functional group	الاعداد الموجية للمجاميع الفعالة (cm <sup>-1</sup> )
□ O-H	3059.10
ν C=O	1708.93
O □ Asymmetric ν C—O	1635.64
□C—O	1099.43
δ O-H	1049.28
δ C-H	786.96
ν C...C Aromatic	1589.34

- ٢- غسان حجاوي وحياء حسين المسيمي ورولا محمد قاسم، " علم العقاقير والنباتات الطبية " عمان ، دار الثقافة 2009 .
- ٣- المرسومي صبري ، عبدالله صالح ( 2012 ) - زيوت النباتات الطبية لعلاج الامراض العصبية - مطبعة الاثير للنشر-العراق.
- ٤- السيد، عبدالباسط ، "كنوز الطب الشعبي البديل الوقاية والعلاج" ، الناشر دار لقمان - مصر ، 250 - 256 ، (2003).
- ٥- عميرة ، اسراء ، "علم العقاقير الطبية النظرية والعلمية" ، دار البداية للنشر والتوزيع - عمان ، 33 - 40 ، 82 ، 115 ، (2005).
- ٦- جبر، ريم محمود ، الوجيز في علم العقاقير والنباتات الطبية " عمان ، الاردن ، الطبعة العربية الاولى (2007) .
- ٧- شمس الدين، احمد " التداوي بالأعشاب والنباتات قديما وحديثا " . دار الكتب العلمية. بيروت، لبنان (2000).
- 8- Al-Jugaimi, F., Ozcan, M. M. (2013). Determination of some mineral contents of prickly pear (*Opuntia ficus-indica*) seed flours, 185(5): 3659-3663.
- 9- Feugang, J.M., Konarski, P., Zou, D., Stintzing, F.C. and Zou, C.(2006). Nutritional and medicinal use of cactus pear (*Opuntia* spp.) cladodes and fruits-frontiers in Bioscience, 11,2574-2589.
- 10- Xian-Ke, Z., Xin, J., Feng-ying, L. (2010). Chemical analysis antioxidant activities in vitro of polysaccharide extracted from *Opuntia ficus-indica* Mill. Cultivated in China, **Carbohydrate Polymer**, 82(3):722-727.
- 11- Pretti, L., Bazzu, G., Serra, P. (2012). A novel method for the determination of ascorbic acid and antioxidant capacity in *Opuntia ficus-indica* using in vivo micro dialysis, **Food Chemistry**, 147:131-137.
- ١٢- البالاني، ماجد رشيد مجيد، "تأثير المستخلصات النباتية الخام وقلويد الفازيسين لنبات حلق السبع لشجيري *Adhatoda Vasica*"، رسالة ماجستير ،كلية العلوم، جامعة بغداد، بغداد (2003).
- 13- Duke , J. A; and A. A, Atchley "proximate analysis , In" , the hand book of plant science in agriculture. (Ed): B. R. chrwastie . CRC press , Boca Raton , FL (1984).
- 14- Cruickshank,R.;Duguid,J.P.;Marmion,B.P.And Sawain,R.H." Medical Microbiology" .12th ed , 2, Churchill Livingstone , New York (1975).



الشكل ٧ طيف الأشعة تحت الحمراء لحمض التانيك Tannic acid

#### المصادر:

- ١- محمد السعدي ، "خفايا واسرار النباتات الطبية والعقاقير في الطب القديم والحديث " عمان، الاردن، الطبعة العربية 2006.

## Antibacterial activity of *Opuntia ficus indica* extraction and identification of some active compounds.

Marwa Aziz

Sabri Mohammed

Abdulla Salih

E.mail: [dean\\_coll.science@uoanbar.edu.iq](mailto:dean_coll.science@uoanbar.edu.iq)

### Abstract:

Extraction of vegetative part of the plant *Opuntia ficus indica* was carried out by different polar solvents (i.e; Water, Methanol 60%, Absolute Methanol, Absolute Ethanol, Acetone, Ethyl acetate and Chloroform). Percentage of each extract was calculate and found as follow: H<sub>2</sub>O > 60% Me OH > abs. Me OH > abs. Et OH > Acetone > Ethyl acetate > Chloroform. Some organic acids (i.e; Salicylic and Tannic acids) were separated from liquid extraction by High Performance Liquid Chromatography (HPLC) and Thin Layer Chromatography (T.L.C.) The percentage of their acids 24% and 43% respectively. Spectroscopic tools (U.V and I.R) were used to identify the structure of these acids. Oil of *Opuntia ficus indica* was obtained by Soxhlet. The percentage of this oil was 2.5%. Antibacterial activity was studied for different extracts from *Opuntia ficus indica* and oil in the growth of three undiagnosed isolates of Gram negative and positive bacteria by Agar-Well diffusion method. Results of antibacterial activity study appeared variable activity depending on the nature of solvent and the nature of polar compound used in extraction.