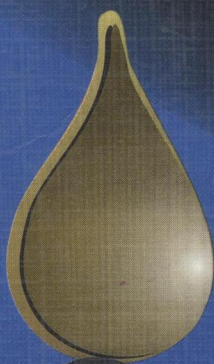


# التحاليل الطبيعية والكيمائية

للزيوت والدهون

دكتور

رضوان صدقي فرج محمد



المكتبة الأكاديمية

# التحليل الطيفي والكيمياء

للزيوت والدهون

## حقوق النشر

الطبعة الأولى: حقوق التأليف والطبع والنشر © ١٩٩٥  
جميع الحقوق محفوظة للناشر.

### **المكتبة الأكاديمية**

١٢١ ش التحرير - الدقى - القاهرة

تليفون: ٣٤٩١٨٩٠ / ٣٤٨٥٢٨٢

تلكس: ABCMN U N ٩٤١٢٤

فاكس: ٣٤٩١٨٩٠ - ٢٠٢

لا يجوز إستنساخ أى جزء من هذا الكتاب أو نقله بأى طريقة كانت إلا بعد  
الحصول على تصريح كتابى من الناشر.

مع تحيات د. سلام حسين عويد الهلالي

<https://scholar.google.com/citations?>

[user=t1aAacgAAAAJ&hl=en](https://scholar.google.com/citations?user=t1aAacgAAAAJ&hl=en)

[salamahelali@yahoo.com](mailto:salamahelali@yahoo.com)

فيس بك... كروب... رسائل وأطاريح في علوم الحياة

[https://www.facebook.com/groups/  
/Biothesis](https://www.facebook.com/groups/Biothesis)

[https://www.researchgate.net/profile/  
/Salam\\_Ewaid](https://www.researchgate.net/profile/Salam_Ewaid)

07807137614



# التحليل الطيفي والكيمياء للزيوت والدهون

تأليف

**دكتور / رضوان صدقي فرج محمد**

أستاذ الكيمياء الحيوية - كلية الزراعة

جامعة القاهرة



الناشر

المكتبة الأكاديمية

١٩٩٥



# إهداء

إلى أسرتي الغالية

وفاء واعترافاً بفضلها وتضحيتها بوقتها

لاتمام تأليف هذا الكتاب





## محتويات الكتاب

### الفصل الأول

	الليبيدات
١٤	تعريف الليبيدات
١٥	تقسيم الليبيدات
٢٢	المذيبات والاجهزة الشائعة وتقسيم الليبيدات
٢٨	طرق تبخير المذيبات
٣٠	استخلاص الليبيدات
٣٥	تقدير الليبيدات كميأ

### الفصل الثاني

٤١	التعريف علي نوعية الزيت أو الدهن
٤٣	الخصائص الطبيعية والكيمائية لبعض الزيوت والدهون
٤٤	نقطة الانصهار
٤٤	معامل الانكسار
٤٦	نقطة التعكير
٤٩	اللون
٥١	التحويل الضوئي
٥٣	تقدير الاحماض الدهنية الحرة
٥٥	رقم التصبن
٥٦	الرقم اليودي
٦١	رقم الايدروكسيل
٦٥	الاختبارات الخاصة المميزة للزيوت
٧٣	تركيب الاحماض الدهنية والمواد غير المتصينة لبعض الزيوت
٧٨	التعرف علي نوعية الأحماض الدهنية
٧٩	المواد غير المتصينة .

### الفصل الثالث

٨٣	التزنخ
٨٤	الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون
٨٨	اختبار سيلفستر
٩٠	طريقة فاربورج
٩٥	طريقة الاكسجين النشط
٩٨	جهاز الرانسيمات
١٠٣	البيروكسيد
١٠٥	اختبار كريس
١٠٦	اختبار شتال
١٠٦	رقم الانيزيدين
١٠٨	رقم التوكوكس
١٠٩	رقم حامض الثيوبار بيتيوريك

### الفصل الرابع

١١١	مشتقات الجلسريدات الثلاثية
١١١	التفاعلات مع الروابط الزوجية
١١٨	تفاعلات روابط الاستر
١١٨	التفاعل مع مجاميع الهيدروكس - الايبوكسي - الكيتونية

### الفصل الخامس

١٢١	البلوره الجزيئية
١٢٢	الطرق
١٢٦	التطبيقات
١٣٩	الفحص الميكروسكوبي للبلورات
١٤١	الاختبار الكيمائي للبلورات

الفصل السادس

- ١٤٥ الادمصاص الكروماتوجرافي باستخدام أيون الفضة  
 الطرق  
 ١٤٥  
 ١٥٣ التطبيقات

الفصل السابع

- ١٥٩ تفاعلات الازالة الجزئية لاسيل الاحماض الدهنية  
 الطرق الكيماوية لنزع مجاميع الاسيل  
 ١٦٠  
 الطرق الانزيمية لازالة مجاميع الاسيل  
 ١٦٢

الفصل الثامن

- التعرف علي توزيع الاحماض الدهنية في جزيء الجلسريدات الثلاثية  
 ١٦٧ طريقة بروكروهوف للجلسريد الثنائي ٢،١ - ٢،٢  
 ١٦٩ طريقة بروكروهوف للجلسريدات الثنائي ٢،١  
 ١٦٩ طريقة لاندس  
 ١٧٢ فسفرة الجلسريدات الثنائية  
 ١٧٤ التطبيقات

الفصل التاسع

- ١٧٩ الكروماتوجرافي الغازي

الفصل العاشر

- ١٨٧ الطرق الطبيعية لتعيين التركيب الكيماوي لليبيدات  
 الطرق  
 ١٩٢  
 ١٩٢ التطبيقات  
 ١٩٥ تحليل الليبيدات باستخدام الاشعة تحت الحمراء

١٢ - الكروماتوجرافي الغازي .

١٣ - الطرق الطبيعية لتعيين التركيب الكيماوي لليبيدات .

١٣ - ١ - الطرق .

١٣ - ٢ - التطبيقات .

١٣ - ٣ - تحليل الليبيدات باستخدام الاشعه تحت الحمراء .

١٣ - ٣ - ١ - تحضير العينات .

١٣ - ٤ - طيف الليبيدات .

١٤ - المراجع .

بسم الله الرحمن الرحيم

## مقدمة

يتناول هذا الكتاب بعض الموضوعات التي تهتم الذين يقومون بأبحاث في مجال الليبيدات أكاديميا وتطبيقيا - والموضوعات التي تناولها هذا الكتاب تشتمل علي إعطاء فكرة بسيطة عن التركيب الكيماوي للمركبات الليبيدية المختلفة وعلاقة هذه التركيبات مع خواصها القطبية وهذا يتبعه توضيح المشاكل عند اختيار المذيب المناسب لاستخلاص الليبيدات من مصادرها الطبيعية كميما وبدون تغير في تركيبها الكيماوي .

وذكرت الطرق المختلفة التي تستخدم في معرفة النوع والمصدر الطبيعي الذي تم استخلاص الليبيدات منه وكذلك التأكد من عدم حدوث أي تغيير في تركيب الليبيدات بعد الحصول عليها من مصادرها العديدة قبل إجراء التحليلات الكيماوية المختلفة عليها والتي ترتبط ارتباطا وثيقا بمحتواها من الاحماض الدهنية المشبعة وغير المشبعة - وتشتمل التحليلات الكيماوية علي عملية البلورة وتطبيقاتها - الطرق الكروماتوجرافية التي تعتمد علي خاصية الادمصاص لفصل الجلسريدات الثلاثية ومتشابهاتها وايضا تطبيقاتها - كما شرح بالتفصيل الطرق الكيماوية والانزيمية التي تستغل لمعرفة توزيع الاحماض الدهنية علي جزيء الجلسرول والتي ترتبط ارتباطا واضحا بخواص الليبيدات الطبيعية - واعطيت فكرة بسيطة عن استخدام اجهزة التحليل الكروماتوجرافي الغازي والامتصاص الطيفي لمعرفة مكونات الليبيدات من الاحماض الدهنية واهم الجاميع الفعالة التي توجد بها - وفي جميع الاحوال تم ذكر الاساس النظري ثم الطريقة العملية لاجراء أي نوع من التحليلات الكيماوية علي المركبات الليبيدية .

ونسأل الله ان يساهم هذا الكتاب ولو بالقدر القليل في اعطاء العاملين في مجال الليبيدات المعلومات اللازمة التي تساعد في البحث العلمي وتطبيقاته .



## الفصل الأول

### الليبيدات Lipids

تعتبر الليبيدات أحد المركبات العضوية الثلاث الأساسية المكونة للكائنات الحية وتحتوي تقريبا كل الكائنات الحية علي البروتينات - الكربوهيدرات والليبيدات وتختلف نسب هذه المكونات تبعا لنوع الكائن الحي .

وبصفه عامة تستعمل كلمة الدهن Fat للدلالة علي المادة التي لا تنوب في الماء ولها خواص شمعية الملمس - وكلمة زيت Oil تدل علي الحالة الطبيعية فقط التي توجد عليها المادة أي سائله علي درجة حرارة الغرفة وهي لا تدل مطلقا علي التركيب الكيماوي لها ويجب التفرقه ما بين كلمة زيت وزيوت عطرية Essential Oils وزيوت معدنية Mineral oils وزيوت مصهورة Fused oils ولذلك يطلق علي كلمة زيت في بعض الأحيان الزيوت الدهنية أو الزيوت الثابتة . Fixed oils

وتوجد عدة إختبارات للتعرف علي وجود الليبيدات منها :-

١ - تكون الليبيدات بقع شمعية Greasy ولا تنوب في الماء وتطفو علي سطح الماء حيث أن كثافتها النوعية تقع ما بين ٠.٨٧ - ٠.٩٧ . . .

٢ - توجد عدة تفاعلات لونية للتعرف علي الليبيدات منها أن المواد الدهنية تصبغ بواسطة صبغة سودان III ( تذاب ٠.٠١ جم صبغة في ٥ سم<sup>٣</sup> كحول (٩٥٪) + ٥ سم<sup>٣</sup> جلسرول ) وهذا التفاعل يعطي ايضا نتيجة موجبة مع البروتين .

٣ - عند تسخين كمية قليلة من المواد الدهنية مع ضعف وزنها بيكبريتيت الصوديوم فانه يتصاعد غاز الاكرولين ذو الرائحة المميزة - كما أنه عند تسخين الزيت مع الرمل Sand فانه تتصاعد غازات محتوية علي أكرولين الذي يعطي إختبار موجب مع جوهر كشاف شيف ويختزل محلول نترات الفضة الامونيومي .

٢ - عند وضع كمية قليلة من المواد الدهنية علي شريحة ميكروسكوب ثم يضاف اليها نقطة من مخلوط مركز من البوتاسا الكاوية والامونيا أو محلول إيثلات الصوديوم ثم تغطي بغطاء الشريحة Cover فانه تظهر بلورات ابرية بعد يوم في حالة المواد الدهنية .

#### تعريف الليبيدات : Definition

تعرف الليبيدات بانها المركبات التي لا تنوب في الماء وتنوب في مذيبات الدهون العضوية والمذيبات المستخدمة في إستخلاص الليبيدات تشمل - الاثير - إيثير البترول - الاسيتون - الكلوروفورم - البنزين - الكحول - البيوتانول المشبع بالماء وتحتوي علي احماض دهنية كجزء من مكوناتها .

وهذا التعريف ليس مطلق ويتضح ذلك من خلال الامثلة التالية :-

\* الاستيرولات والاسكوالين والكاروتينات تنوب في مذيبات الدهون ولا تحتوي علي احماض دهنية .

\* الجانجليوسيدات Gangliosides تنوب في الماء وخليط الماء والكحول ولا تنوب في كثير من المذيبات العضوية المستخدمة في استخلاص الليبيدات وتحتوي علي احماض دهنية .

ومن هنا يتضح ان تقسيم الليبيدات أمر صعب وذلك لطبيعتها الغير متجانسة .

والنظام الاكثر استخداما لتجنب تلك الصعوبات هو النظام المقترح بواسطة العالم

.Bloor



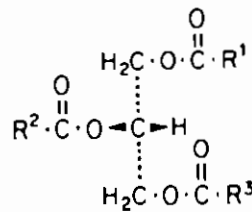
## تقسيم الليبيدات

أولاً : الليبيدات البسيطة Simple Lipids

مركبات تتكون فقط من نوعين من التركيبات الكيميائية المختلفة مثل :

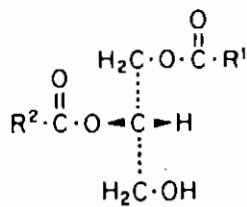
1 - استرات الجليسرول Glyceryl esters

هي استرات جليسرول مع حامض دهني وتشتمل علي الجليسيريدات الثلاثية والثنائية والاحادية .

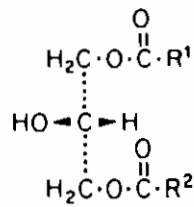


(a) 1,2,3-triacyl-*sn*-glycerol

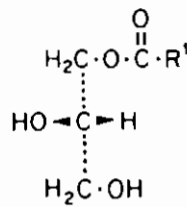
Triglycerides



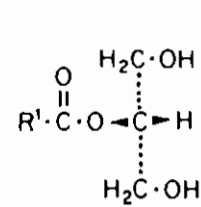
(b) 1,2-diacyl-*sn*-glycerol



(c) 1,3-diacyl-*sn*-glycerol



(d) 1-monoacyl-*sn*-glycerol



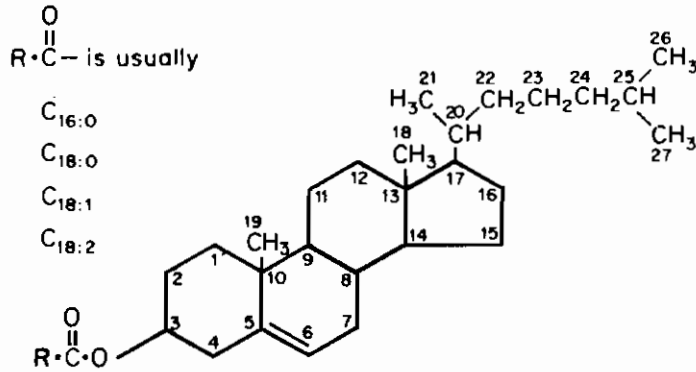
(e) 2-monoacyl-*sn*-glycerol

Diglycerides

Monoglycerides

### ٢ - استرات الكوليستيرول Cholesteryl esters

تتكون من الكوليستيرول والاحماض الدهنية .



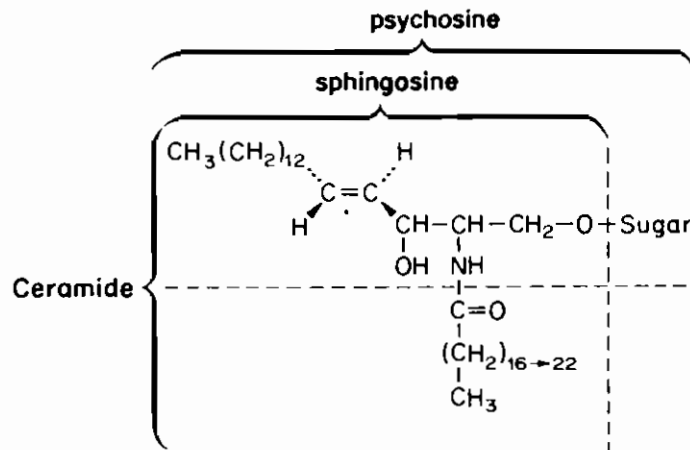
### ٣ - الشموع : Waxes

عبارة عن إسترات الكحولات طويلة السلسلة مع الاحماض الدهنية .

### ٤ - السيراميدات : Ceramides

عبارة عن أميد يتكون من إتحاد قاعدة إسفنجوزين أو مشتقاتها مع حامض دهني مرتبطين بروابط أميدية .

والمركبات المتكونة من الاسفنجوزين هي الاكثر شيوعا .



ثانيا : الليبيدات المركبة : Compound Lipids

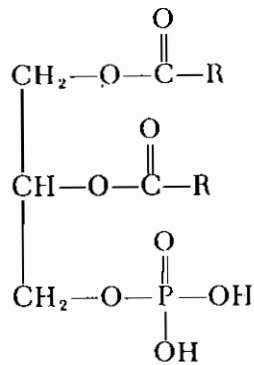
عبارة عن مركبات تتكون من أكثر من نوعين من التركيبات الكيميائية المختلفة .

أ - فوسفاتيديات الجليسرول : Glycerol phosphatids

مركبات مشتقة من حامض الفوسفاتيديك .

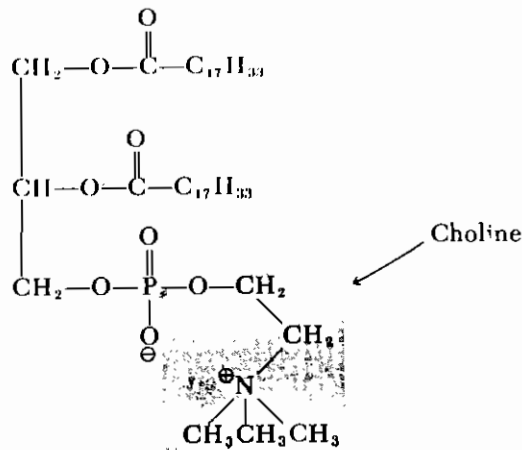
١- حامض الفوسفاتيديك : Phosphatidic acid

عبارة عن جليسرود ثنائي متحد مع حامض الفوسفوريك .



٢ - فوسفاتيديل كولين : Phosphatidyl Choline

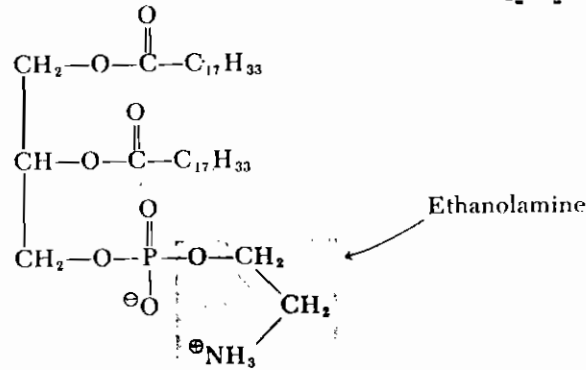
يتكون من حامض فوسفاتيديك مرتبط بقاعدة كولين .



Lecithin

٣ - فوسفاتيديل ايثانول امين : Phosphatidyl ethanol amine

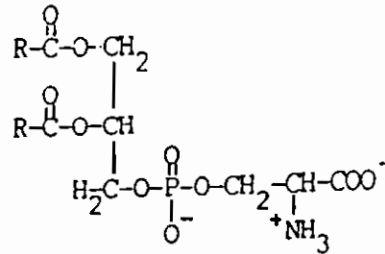
ويسمى خطأ سيفالين



Cephalin

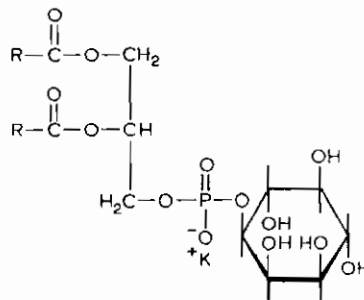
٤ - فوسفاتيديل سيرين : Phosphatidyl serine

يسمى خطأ أيضا سيفالين - وهي عبارة عن جلسريد ثنائي متحد مع حامض فوسفوريك وحامض أميني سيرين .



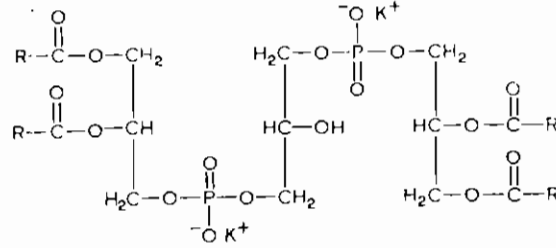
٥ - فوسفاتيديل اينوزيتول : Phosphatidyl Inositol

قسم أساسي من مركبات الفوسفاتيدات المعقدة المحتوية إينوزيتول ومجموعة أو أكثر من الفوسفات .



٦ - ثنائي فوسفاتيديل جليسرول : Diposphatidyl glycerol

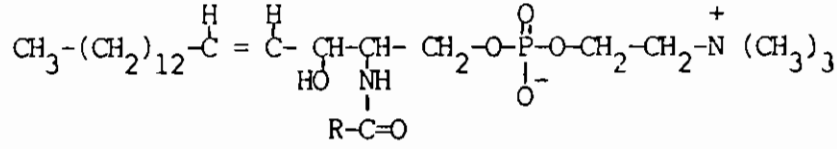
ويطلق عليه أيضا كارديوليبيين



ب - سفنجوليبيدات : Sphingolipids

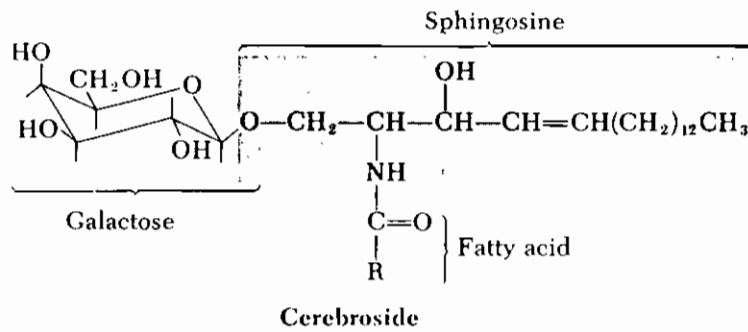
وهي مشتقات السيراميد

١ - سفنجوميالين : Sphingomyelin



٢ - سيربوسيدات : Cerebrosides

سيراميد مرتبط مع سكر أحادي ويعرف بسيراميد أحادي السكر



٣ - سيراميد ثنائي السكر : Ceramide dihexoside

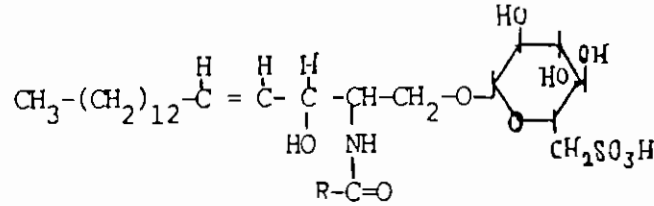
نفس التركيب السابق ولكن يرتبط السيراميد مع سكر ثنائي .

٤ - سيراميد عديد السكريات : Ceramide poly hexoside

نفس التركيب السابق ولكن يرتبط مع أكثر من ٣ وحدات سكر أحادي .

٥ - كبريتات السيربوسيد : Cerebroside sulphate

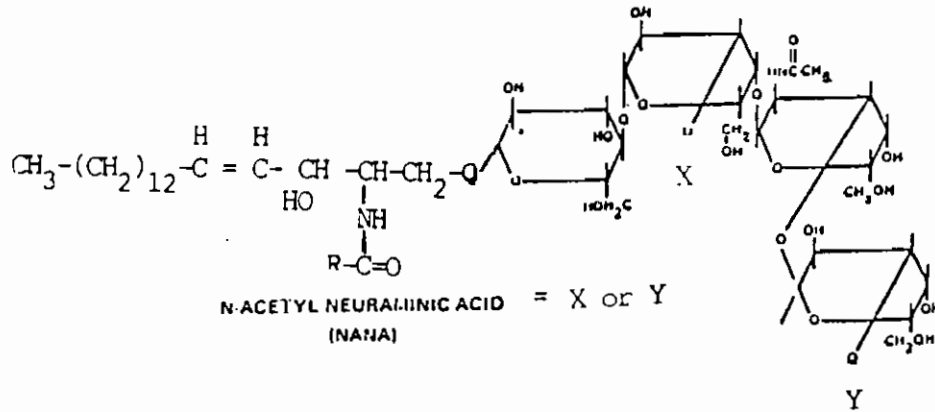
سيراميد مرتبط مع سكر أحادي مرتبط برابطة إستر بمجموعة كبريت .

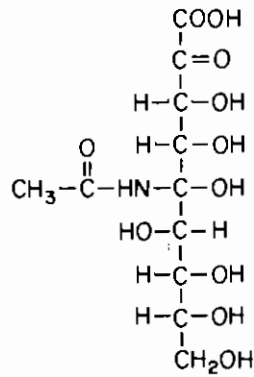


٦ - الجانجليو سيدات : Gangliosides

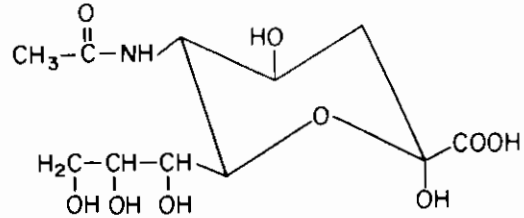
ليبيدات سكرية معقدة تشبه السيراميد عديده السكريات ولكن تحتوي أيضا علي حامض السيليك .

ومعظمها يحتوي علي سكر أميني بالإضافة إلي سكريات أخرى ولكن ليس معني ذلك أن كل الجانجليوسيدات تحتوي على سكريات أمينية .





Open form



Ring form

### ثالثاً : الليبيدات المشتقة : Derived Lipids

هي مركبات تحتوي علي تركيب كيميائي واحد من الليبيدات كجزء في تكوينها .

" أي هي المركبات التي توجد مكونة للانواع المختلفة من الليبيدات "

## المذيبات والأجهزة الشائعة في تحليل الليبيدات

Solvents : المذيبات

نظرا للحساسية الشديدة لطبيعة الليبيدات للاكسدة والتحليل المائي فإنه لا بد من استخدام مذيبات عضوية عالية في النقاوة وخالية تماما من الشوائب فاذا إحتوى مذيب ما علي ٠.٠١٪ شوائب من المواد الغير الطيارة الضارة وإستخدم في استخلاص الليبيدات فان كميات كبيرة من هذه المذيبات عند تبخيرها يصبح تركيز هذه المواد الضارة محسوسا وتتضح المشكلة بدرجة كبيرة عند تحليل الليبيدات باستخدام GLC أو TLC أو IR أو NMR أو Mass spec-trometry التي تمتاز بحساسيتها العالية .

وللتغلب علي الصعوبات يجب إتباع الآتي :

١ - استخدام مذيبات ذات درجة عالية من النقاوة .

٢ - تقطير كل المذيبات قبل الاستخدام مع إستبعاد ١٠٪ في بداية ونهاية عملية التقطير .

٣ - تخزين المذيبات المقطرة في عبوات زجاجية بنية اللون .

والمذيبات الآتية لا يتطلب منها الا التقطير البسيط قبل الاستعمال وتظل ثابتة لعدة أشهر :

البنزين - التولوين - رابع كلوريد الكربون - خلات الايثايل - الاسيتون .

أما المذيبات الأخرى فانها تحتوي علي مواد ضارة تظهر أثناء التخزين ومن أمثلة ذلك :

١ - الألهيدات :

توجد في الكحولات وهي تتفاعل مع مجاميع الأمين ، الهيدروكسيل أو مجاميع المثيلين

النشطة في جزيء الليبيدات .

٢ - الفوسجين  $\text{COCl}_2$

يظهر في الكلوروفورم وثنائي كلوروميثان وهو يتفاعل مع مجاميع الأمين والهيدروكسيل في

جزيء الليبيدات .

٣ - البيروكسيدات :

وتظهر في الاثير واثير البترول وهي تعمل علي أكسدة الرابطة الزوجية في الليبيدات .



والطرق التالية تبين كيفية إزالة الشوائب الضارة السابق ذكرها من أهم المذيبات المستخدمة في مجال تحليل الليبيدات .

### أولاً : الكحولات

يتم التخلص من الادهيدات التي تتكون في كل من الايثانول والميثانول (٩٥ - ٩٩٪) . وكحول البروبايل العادي ، كذلك الايزوبروبانول عن طريق التقطير في وجود إيدروكسيد بوتاسيوم KOH ويتم تخزين المذيبات في زجاجات بنية لمدة ١ - ٢ شهر .

### ثانياً : المذيبات التي نحتوي علي كلور Chloronated solvents

يتم التخلص من الفوسجين  $COCl_2$  من المذيبات التي تحتوي علي كلور مثل الكلوروفورم عن طريق الغسيل بالماء ثم التجفيف فوق كلوريد الكالسيوم ثم التقطير ولتجنب تكوين الفوسجين مرة أخرى يضاف ١٪ كحول ميثايل أو إيثانول ثم التخزين في زجاجات بنية ومن المعروف ان الكلوروفورم العالي النقاوة وكذلك التجاري والمحضر حديثا يكون خالي من الفوسجين لذلك يمكن تقطيره مباشرة بون الغسيل بالماء .

### ثالثاً : الايثير والهيدروكربونات واثير البترول

Alkyl ether and hydrocarbons or petroleum ether

يمكن استخدام هذه المذيبات بعد إجراء عملية تقطير بسيطة خاصة إذا كانت لا تحتوي علي بيروكسيدات ، ويمكن إجراء إختبار بسيط للكشف عن البيروكسيدات في تلك المذيبات كالآتي : يرج ٢ سم<sup>٢</sup> من المذيب مع ١ سم<sup>٢</sup> محلول يوديد بوتاسيوم ١٠٪ " محضر حديثا " وعن طريق إضافة محلول النشا كدليل فاذا تكون اللون الأزرق دل ذلك علي وجود البيروكسيدات (نتيجة لاكسدة البيروكسيدات لمحلول يوديد البوتاسيوم ينفرد يود يعطي لون أزرق مع النشا) -

وتوجد طريقة بديله Alternat method للكشف عن البيروكسيدات وهي :

١ - يذاب ١ ملجم ثاني كرومات البوتاسيوم في ١ سم<sup>٢</sup> ماء في أنبوبة إختبار .

٢ - يضاف نقطة أو نقطتين من حمض كبريتيك مخفف .

٣ - تكمل أنبوبة الاختبار بالاثير وترج الانبوبة .

٤ - يتكون لون أزرق في طبقة ثاني كرومات البوتاسيوم والتي لا تمتزج مع الاثير دليل علي وجود البيروكسيدات .

يتم التخلص من البيروكسيدات عمليا برج ١ لتر مذيب مع ١٠٠ سم<sup>٢</sup> محلول كبريتات حديدوز تركيزه ٢٠٪ في حمض كبريتيك ١ ع ثم يتبع ذلك الغسيل بـ ١٠٠ سم<sup>٢</sup> ماء ثم التجفيف فوق كلوريد كالسيوم ثم التقطير .

أما بالنسبة لمذيب ايثايل اثير فيضاف الي المذيب ببطء ويحذر شديد ليثيوم الومنيوم هيدريد Li Al H<sub>4</sub> في حدود ٥ - ١٠ جم لكل ١٠٠ سم<sup>٢</sup> مذيب ثم يسخن في وجود مكثف عاكس Reflux لمدة ١ - ٢ ساعة ويقطر .

### إثير البترول Petroleum ether

عادة يحتوي إثير البترول علي هيدروكربونات غير مشبعة والتي تكون غير مرغوبة بسبب نشاطها . ويمكن التخلص من هذه الهيدروكربونات الغير المشبعة عن طريق الرج مع حامض كبريتيك مركز ويمكن إستخدام محلول برمنجنات بوتاسيوم وحامض كبريتيك والرج حتي يتم كسر المواد القابلة للاكسدة " الهيدروكربونات الغير مشبعة " ثم يجري بعد ذلك الغسيل بالماء ثم التجفيف فوق كلوريد كالسيوم والتقطير .

### البنزين أو التولوين Benzene or toluene

يرج البنزين أو التولوين مع حامض الكبريتيك المركز (٨٠ سم<sup>٢</sup> حامض كبريتيك مركز / لتر بنزين ) في قمع فصل وعلي درجة حرارة الغرفة لمدة تتراوح من نصف - ١ ساعة ثم يتم سحب الجزء الحامض المسود من أسفل القمع وتكرر هذه العملية مرتين باضافة جزء جديد من حامض الكبريتيك والرج حتي تصبح طبقة الحامض عديمة اللون ثم يغسل بالماء المقطر للتخلص من الحموضه ثم بعد ذلك ينقل البنزين الي دورق نظيف ويقطر .

والجدول (١) يبين أهم خصائص المذيبات الشائعة الاستخدام في تحليل الليبيدات :

الاسم	الرمز الجزئي	الوزن الجزئي	الكثافة	درجة الغليان (م°)
أستون	C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> O	٥٨.١	٠.٧٩٦ علي ١٥ م°	٥٧
بنزين	C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	٧٨.٠٥	٠.٨٧٨ علي ٢٠ م°	٨٠.٢
رابع كلوريد الكربون	CCl <sub>4</sub>	١٥٣.٨	١.٤٨٣ علي ٢٥ م°	٧٦.٧
ثنائي كبريتيد الكربون	CS <sub>2</sub>	٧٦.١٣	١.٢٩٢٧ علي ٢٠ م°	٤٦
كلوروفورم	CHCl <sub>3</sub>	١١٩.٣٨	١.٥٢٦ علي ٢٠ م°	٦١.٢
ثنائي كلور وإيثان	C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> Cl <sub>2</sub>	٩٨.٩٥	١.٢٥٧ علي ٢٠ م°	٨٣.٨٤
هكسان	C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	٢٦.١	٠.٦٦٢ علي ١٧ م°	٧١

### الأواني الزجاجية Glassware

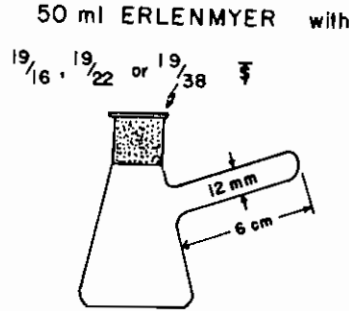
يجب إبعاد وتقادي أي مصدر للتلوث أثناء إجراء التجارب العملية علي الليبيدات وهذا المصدر ربما يكون متمثلا في الاجهزة المستعملة أو الادوات مثل الصنابير أو السدادات أو الوصلات . لذلك يجب عدم استعمال الشحوم ، البلاستيك أو اللدائن Plastics .

ويجب أن تتم جميع العمليات في أواني من الزجاج ويجب أن تكون جميع الوصلات والسدادات من الزجاج مع إحكام القفل وعدم إستخدام الشحوم أو وصلات الكاوتشوك كذلك لا يستخدم سدادات من الفلين ، ويجب إستخدام صنابير مصنوعة من التفلون Teflon بعد إختبارها بالمذيب بحك جزء منها مع المذيب وملاحظة حدوث تآكل من عدمه لذلك يجب عدم إستخدام سدادات من الفلين أو المطاط أو البولي إيثيلين للنوارق أو الانابيب بل يجب أن تكون من الزجاج فان كان ذلك غير متاح فيستعاض عن ذلك بأغطية من شرائح الألومنيوم .

## دورق الاستخلاص والتحليل :

Combination hydrolysis and extraction flask

هذا الدورق مهم خاصة في عمليات التحليل المائي والميثله حيث يتم الفصل والاستخلاص لنواتج التحليل كيميا في نفس الدورق . ويصنع الدورق ( ٥٠ سم<sup>٢</sup> ) من الزجاج المقاوم للحرارة وله عنق بمقاس ( ١٦/١٩ . ٢٢/١٩ ، ٢٨/١٩ ) وله أنبوبة جانبية سعة ٥ سم<sup>٢</sup> ( ١.٢ × ٦ سم ) تقع عموديا علي جانب الدورق أسفل فوهة الدورق بحوالي ١ سم .



ويستخدم هذا الدورق اذا كانت العينة في حدود ار - ١٠٠ ملجم أما بالنسبة للعينات الكبيرة فان الدورق يمكن أن يدرج في أبعاده ليكون مناسباً مثال ذلك دورق سعته ١٢٥ سم<sup>٢</sup> له أنبوبة جانبية ١٠ - ١٥ سم<sup>٢</sup> يمكن إستخدامه لعينات أكثر من ٥ جم .

ولقد صمم هذا الدورق لاستعماله مع أي زوج من المذيبات الغير قابلة للامتزاج فاذا كان المطلوب إستخلاص الطبقة السفلي عدة مرات بواسطة الطبقة الاعلي . يضاف كميته من المذيب الاعلي كثافة ( الجزء السفلي ) تكفي للمليء الانبوبة الجانبية ثم يضاف بعد ذلك المذيب الاخف كثافة ( الجزء العلوي ) في حدود ٥ - ١٠ سم<sup>٢</sup> ثم يرج الخليط ثم تترك فترة لكي ينفصلا عن بعضهما ثم يميل الدورق ببطء للوضع الافقي حيث تدخل الطبقة السفلي في الانبوبة الجانبية وفي نفس الوقت تخرج الطبقة العليا من الدورق حيث يجمع في كأس مناسب .

ثم يغسل فوهة الدورق بالمذيب ثم يرجع الدورق لوضعه الرأس ثم تضاف كمية أخرى من المذيب العلوي ويكرر ما سبق أكثر من مرتين كلما دعت الضرورة وبذلك يمكن استخلاص كمي وسريع لكل من الطبقة العليا والطبقة السفلي .

## طرق تبخير المذيبات Evaporatorion

توجد ثلاث طرق لتبخير المذيب في الليبيدات تعتمد علي كمية المذيب المطلوب تبخيره .

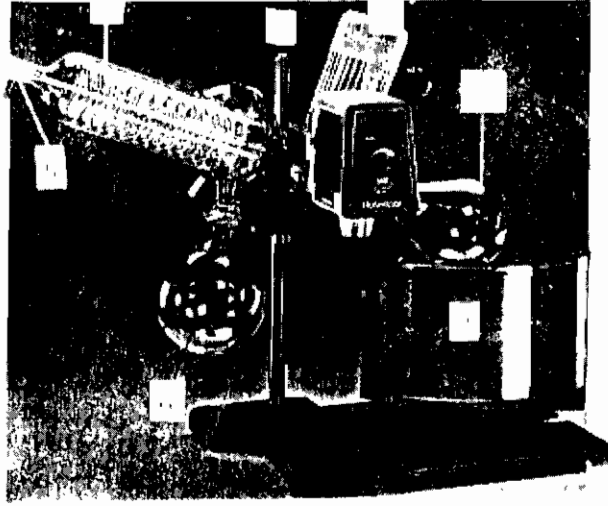
### التبخير في وجود تيار من النتروجين Evaporation in a stream of N<sub>2</sub>

تستخدم هذه الطريقة لتبخير أحجام صغيرة من المذيب ( ١٠ - ١٥ سم<sup>٣</sup> أو أقل ) الموجودة في أنبوبة صغيرة أو دوارق والطريقة الملائمة هو توجيه تيار من النتروجين (N<sub>2</sub>) فوق سطح المحلول الموجودة في حمام مائي درجة حرارته ٣٠ درجة مئوية .

### المبخرات الدورانية Rotary evaporators

يعتبر التبخير باستخدام المتبخرات الدورانية هو الاجراء الاكثر كفاءة الي جانب أنه يستخدم لتركيز حجم كبير أو صغير من محاليل الليبيدات بسرعة علي درجة حرارة منخفضة وبدون حدوث تلوث للعينة بالشحوم أو الدهون وتتم عملية التبخير للمذيبات تحت تفريغ مع إستعمال مضخة مائية قادرة علي إعطاء تفريغ ١٠ - ٢٠ مم زئبق .

ويجب أن تكون درجة الحرارة في حدود ٣٠ - ٣٥ درجة مئوية أو أقل باستخدام حمام مائي ومنظم حراري .



ويتكون الجهاز من :

- ١ - بورق المبخر وسعته ٥٠٠ سم<sup>٢</sup> .
- ٢ - حامل معدني .
- ٣ - موتور .
- ٤ - مكثف قياسي .
- ٥ - أنبوبة ملىء يضاف خلالها باستمرار محلول العينة أثناء عملية التبخير .
- ٦ - قابلة للجزء المقطر
- ٧ - حمام مائي مزود بترموستات .

### إحلال المذيب Solvent replacement

ويستخدم ذلك عند التخلص من آثار الماء في الكلوروفورم عن طريق إضافة البنزين الي الكلوروفورم . كذلك عند التخلص من الميثانول ، والماء ، AcOH عن طريق إضافة كميات صغيرة من الكلوروفورم ثم التبخير حتي الجفاف بين كل إضافة وأخري من الكلوروفورم .

## إستخلاص الليبيدات Lipid extraction

الخطوة الاولى في تحليل الليبيدات هي فصل كل الجلسريدات الثلاثية من العينة الاصلية ودراسة الاحماض الدهنية الداخلية في تركيبها والتعرف عليها .

وتعتمد الدراسات الحيوية علي الطرق المتاحة لاستخلاص الليبيدات كميًا من مصادرها بأقل قدر ممكن من التغير في تركيبها - والتغير الحادث في التركيب نتيجة للهضم Degradation والتكسير ربما يحدث أثناء تخزين العينة وكذلك أثناء الاستخلاص ويرجع ذلك لنشاط انزيمات الليباز : والفوسفوليپاز ، والاكسيديز حيث أن بعضها يكون نشط تحت الصفر المئوي وأما التغيرات الكيماوية فتشمل التحليل المائي والاكسدة - لذلك فان الطريقة المثلي لاستخلاص الليبيدات هي التي تعمل علي إستخلاص كلي الليبيدات وأن تخلو من المواد المصاحبة مثل السكريات الحرة والاحماض الامينية وتعتمد الكفاءة العالية في الاستخلاص علي طبيعة التركيب الكيماوي Chemical nature لمكونات الليبيد ونوع الارتباط Kind of complex or association بينها وبين مكونات الخلايا وكما هو معروف أن الدهون تمتاز بصعوبة ذوبانها في الماء وقابليتها العالية للذوبان في المذيبات العضوية ومع ذلك وجد مدي واسع في خاصية ذوبان الليبيدات وذلك لاختلافها في التركيب الكيماوي مما جعل من المستحيل إختيار مذيب واحد شامل لاستخلاص الليبيدات والاستخلاص الناجح يعتمد علي إمكانية كسر الروابط بين الليبيدات والمركبات الاخرى المصاحبة لها وبذلك يصبح الليبيد في صورة حرة يسهل ذوبانها بعد ذلك وعموما هذه الدرجة من الاذابة يمكن أن تتحقق عندما تتشابه كل من قطبية الليبيد مع قطبية المذيب وبالتالي فان الجلسريدات الثلاثية الغير قطبية تنوب في المذيبات الغير قطبية مثل الهكسان وإثير البترول أما المركبات القطبية مثل الجليكوليبيدات فانها تنوب في الكحول .

### أنواع الروابط التي تشترك فيها الليبيدات مع المواد المصاحبة في الخلايا .

توجد ثلاث أنواع رئيسية من الروابط في الليبيدات .

#### 1 - إنحداد Van der Waals أو الارتباط الكاره للماء

Van der Waals or hydrophobic association

ترتبط الليبيدات المتعادلة أو الغير قطبية مثل إسترات الاستيرولات - الجلسريدات - الهيدروكربونات والكاروتينات بواسطة روابط ضعيفة نسبيا غير تساهمية تسمى فان در

فالس أو إرتباط كارهه للماء من خلال الارتباط مع السلاسل الهيدروكربونية الجانبية للأحماض الأمينية . ومن أمثلة ذلك الارتباط الذي يحدث في أنسجة تخزين الدهون -adi pose tissue وكذلك الليبوبروتين من نوع Chylomicrons والمعقد المكون من الالبومين مع الحامض الدهني .

### ٢ - الروابط الهيدروجينية ، الارتباط الألكتروستاتيكي أو الأئحاد المحب للماء :

Hydrogen bonding, electrostatic and hydrophilic association

ترتبط الليبيدات القطبية والفوسفاتيدات ، والجليكوليبيدات مع البروتين بواسطة رابطة هيدروجينية أو الكترولستاتيكية أو هيدروفيلية ومن أمثلة ذلك كما في أغشية البلازما ؛ الميتوكوندريا ، النسيج الانوبلازمي ومعقد السيرم والليبوبروتين .

### ٣ - الرابطة التساهمية Covalent association

ترتبط الأحماض الدهنية ، الأحماض الهيدروكسيلية ، الأحماض المتفرعة برابطة تساهمية في صورة إستر أو رابطة أميدية أو رابطة جليكوسيدية مع مركبات السكريات العديدة ومن أمثلة ذلك الليبيدات المحتوية علي سكر عديد في جدر أغشية خلايا البكتريا .

وعند الاستخلاص الكامل لليبيدات يجب الأخذ في الاعتبار الثلاث أنواع من الارتباط

وذلك:

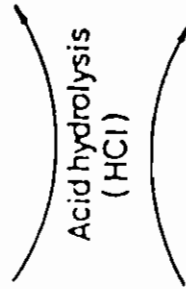
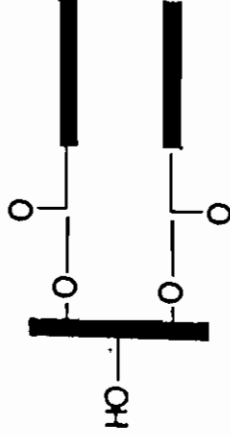
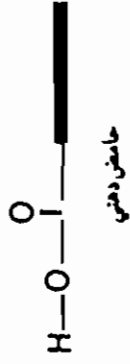
١ - في حالة الليبيدات التي ترتبط برابطة ضعيفة وهي الكارهة للماء أو رابطة فان در فالس "غير قطبية " فإنه يمكن إستخلاصها بمذيبات غير قطبية مثل الاثير - البنزين - الكلوروفورم.

٢ - في حالة الليبيدات التي ترتبط برابطة هيدروجينية كما في الليبيدات المرتبطة بالأغشية فإنه يمكن إستخلاصها بمذيبات قطبية مثل الايثانول والميثانول وذلك بكسر الروابط الهيدروجينية أو القوي الألكتروستاتيكية الموجودة بين الليبيدات والبروتين .

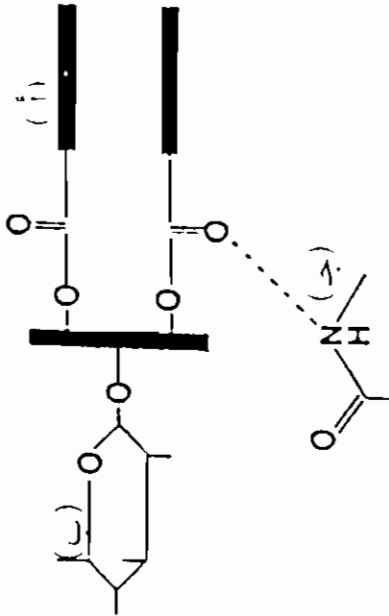
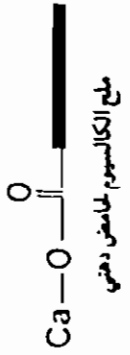
٣ - في حالة الليبيدات التي ترتبط برابطة تساهمية فإنه لا يمكن استخلاصها مباشرة بأي مذيب ولكي يتم إستخلاصها لا بد أولا من فصلها من المعقد وذلك بالتحليل المائي بالحامض أو القلوي .



تستخلص هذه الأنواع من الليبيدات  
كاملا بالليبيدات العضوية



هذه الأنواع من الليبيدات لا تستخلص  
كاملا بواسطة الليبيدات العضوية



الرسم التخطيطي السابق بين انفراد الاحماض الدهنية المرتبطة كيميائيا مع مكونات الخلايا  
بالتحليل المائي باستخدام حامض معدني .

ويجب مراعاة ما يلي عند استخلاص الليبيدات :

- ١ - تحدد طبيعة التركيب الكيماوي لليبيدات طريقة إستخلاصها .
- ٢ - لمنع أكسدة الروابط الزوجية يجب أن تكون كل المذيبات مقطره حديثا وخالية من البيروكسيدات قبل إستخدامها .
- ٣ - بالنسبة للزيوت العالية في درجة عدم التشبع يجب أن تستخدم لها مذيبات خالية من الهواء وذلك بأمرار تيار من النيتروجين خلال المذيب وكذلك فان عملية الاستخلاص والعمليات التالية لها يجب أن تتم في جو خامل خالي من الاكسجين ( أي في وجود تيار من النيتروجين ) .
- ٤ - بعد عملية الاستخلاص يجب عدم تبخير المذيب الي الجفاف التام كما لا يجب أن يترك المستخلص علي هذه الحالة لفترة طويلة ، بل يجب أن ينوب بأسرع ما يمكن في مذيب مناسب .
- ٥ - يجب حفظ الليبيدات علي صورة محلول وعادة يستخدم الكلوروفورم الذي يحتوي علي ميثانول الذي يعمل كمضاد للاكسدة .
- ٦ - يجب أن تكون درجة حرارة عملية الاستخلاص في حدود درجة حرارة الغرفة أو أقل إذا كان ذلك ضروريا وذلك لمنع تكوين البيروكسيدات أو حدوث تفاعل التحلل المائي . وتلعب درجة الحرارة دورا أساسيا في عملية الاستخلاص فتؤدي درجة الحرارة المنخفضة إلي خفض أو قلة ذوبان بعض الليبيدات بينما إذا تمت عملية الاستخلاص علي درجة حرارة مرتفعة فان ذلك يؤدي إلي تنشيط الانزيمات مما يؤدي إلي تغير وكسر في التركيب الكيماوي لليبيدات خاصة وأن الليياز ينشط عند درجة حرارة أعلى من ٤٥م بينما إنزيم الفوسفوريليز ينشط باستخدام مذيبات معينة . لذلك فان طريقة سوكسلت الخاصة باستخلاص الليبيدات من الانسجة يجب تجنبها وعدم إستخدامها وذلك لأنها تستخدم حرارة مرتفعة لعدة ساعات .
- ٧ - يحدث للعينات النباتية تحلل إنزيمي أثناء عملية الاستخلاص ولايقاف ذلك يفضل إستخدام الكحول ضمن مخلوط المذيبات المستخدم حيث أن الكحول كاف لايقاف نشاط كل من الفوسفوريليز والليياز أما الانزيمات الاكثر ثباتا عادة يوقف نشاطها بغمر النسيج لمدة ١-٢ دقيقة في الكحول الساخن أو الماء المغلي .

- مما سبق يتضح أهمية الكحول كمعاون لمذيب الاستخلاص وضروري للأسباب الآتية :
- ١ - يعمل علي كسر Disruption المعقد أو الرابطة بين الليبيدات والبروتين (الرابطة الأيدروجينية).
  - ٢ - يعمل علي إذابة Dissolution الدهون ( ذات القطبية العالية مثل الجليكوليبيدات ) .
  - ٣ - يعمل علي وقف النشاط Inactivation الانزيمي ( أو منع التحلل الانزيمي ) .
  - ٤ - تعتبر الكحولات مضادات للاكسدة Antioxidants .

لكن هناك عيب عند استخدام الكحول كمذيب معاون في إستخلاص الليبيدات من الانسجة وهو أن يعمل الكحول علي استخلاص مواد مصاحبة أخرى غير دهنية Water soluble contaminants مثل السكريات والاحماض الامينية والاملاح ولذلك يجب تخلص الزيت أو الدهون الخام المتحصل عليه بهذه الطريقة من المواد المصاحبة ( الشوائب ) والتي تنوب في الماء .

### إعداد العينة لاستخلاص الليبيدات

#### Preparation of sample for lipid extraction

ليست هناك طريقة واحدة قياسية لاستخلاص الليبيدات والطريقة المستعملة تعتمد علي نوع الليبيد ومصدره وطبيعة الطرق التحليلية المراد القيام بها لذلك فان طريقة استخلاص الدهون من اللبن تعتبر بسيطة نسبيا بالمقارنة باستخلاص الدهون من الانسجة النباتية أو الحيوانية حيث أن الانسجة النباتية والحيوانية تحتاج الي بعض عمليات من الاعداد والتجهيز (تكسير الانسجة) مثل الطحن الميكانيكي ، التكسير بواسطة الموجات فوق الصوتية العالية - التجنيس ، الضغط وغيرها .

ومن أكثر الطرق كفاءة في إستخلاص الليبيدات والتي تتغلب علي كل العقبات السابق ذكرها هي طريقة (Bligh and Dyer 1959) .

وفيها يتم مزج العينة مع مخلوط من الكلوروفورم والميثانول بنسبة ٢ : ١ حجم/ حجم . وهذا النظام قابل الامتزاج بالماء الموجود بالعينة التي سبق معاملتها بالكلوروفورم - ميثانول وأن إضافة كمية ملحوظة من الماء تعمل علي فصل مخلوط المذيب الي طبقتين (طبقة الكلوروفورم وهي تحتوي علي كل الليبيدات والطبقة الثانية هي طبقة الميثانول والتي تحتوي علي

كل المركبات الغير دهنية) . يتم فصل طبقة الكلوروفورم للحصول علي الليبيد النقي عن المواد الغير ليبيدية والذائبة في الماء (مثل الكربوهيدرات - الاملاح - الاحماض الامينية التي تستخلص من الانسجة مع الليبيدات) . أحيانا يتكون مستحلب عند السطح الفاصل بين الطبقتين وبذلك قد تهرب بعض الليبيدات وتظل في منطقة الاستحلاب لذلك يجب كسر هذا المستحلب ويتم ذلك بواسطة إضافة كميات من مخلوط الاملاح الذي يحتوي علي كلوريد كالسيوم (٢.٠٪) ، كلوريد ماغنسيوم (١٧٪) كلوريد صوديوم (٢٩٪) أو كلوريد بوتاسيوم (٣٧٪) في ماء مشبع بالكلورفورم والرسم في صفحة ٣٦ يبين طريقة استخلاص وتقدير الليبيدات عمليا .

### تقدير الليبيدات

#### Lipid determination

هناك العديد من الوسائل والاساليب المختلفة المتاحة لتقدير محتوى الليبيدات بسرعة ويستخدم جهاز التردد النووي المغناطيسي (NMR) Nuclear Magnetic Resonance spec. في تحليل الزيوت في البنور وهذا فتح الطريق وأعطى فرصة عظيمة لعلماء الوراثة والتجن في النبات حيث لا يحدث بهذه الطريقة أي تكسير في العينات أو هدم وهي طريقة سريعة ويمكن إستخدامها لتقدير محتوى الزيت لبذرة واحدة أو لكمية من البنور والقراءة المقاسة بجهاز NMR ترجع الي الهيدروجين الكلي للجزء الزيتي في البذرة ولا تتأثر بالهيدروجين الموجود في الجزء الغير زيتي ويتم حساب كمية الزيت عن طريق جداول أو منحنيات معايره .

وتوجد طرق لونية لتقدير الزيت حيث يعامل مستخلص الليبيدات بواسطة محلول قلوي لحامض الهيدروكساميك Hydroxamic وبعد ذلك تترك فترة للتفاعل ثم تحمض بحامض HCl ويضاف كلوريد الحديدك فيتكون لون ثابت نسبيا له أقصى إمتصاص عند طول موجي ٥٤٠ nm .

ومن التفاعلات اللونية التي تستخدم لتقدير الليبيدات الكلية كيميا سواء في السيرم أو أي مستخلص يحتوي علي المواد الليبيدية هو تفاعل سلفو فوسفوفانيلين - Sulfo - phospho - vanillin ( Knight et al, 1972 ) ويشترط لنجاح هذا التفاعل وجود مركب يحتوي علي رابطة زوجية بين ذرتي كربون - وفيما يلي خطوات هذا التفاعل :-

استخلاص الليبيدات بالذئبات العضوية

توضيح ٦ أكواف الاستخلاص في حدة الاستخلاص

توضع الكستبات داخل الاستخلاص

دزن العينة داخل الكستبان (١)

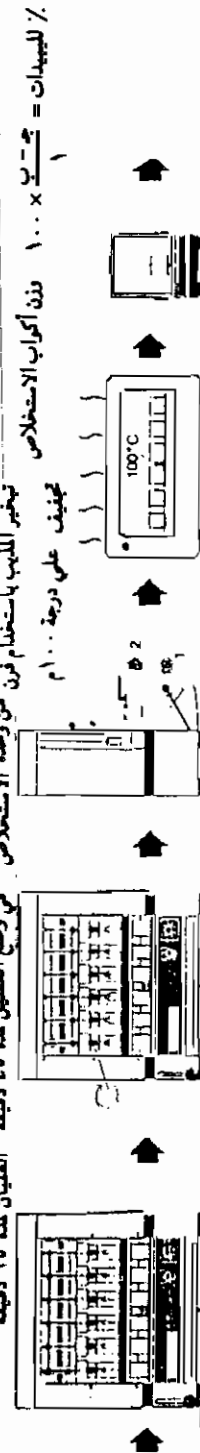
تحضير العينة (طمن - تجنيس)



دزن أكواف الاستخلاص (ب)

بعض اللهب

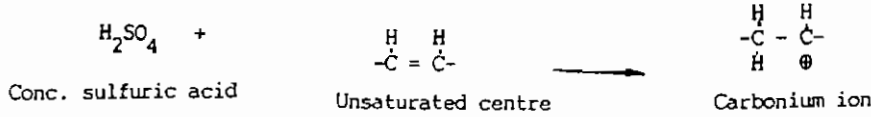
أخراج أكواف الاستخلاص تتم عملية الاستخلاص في وضع القسبل لمدة ٤٥ دقيقة الفيلان لمدة ١٥ دقيقة تجنيس على درجة ١٠٠ م



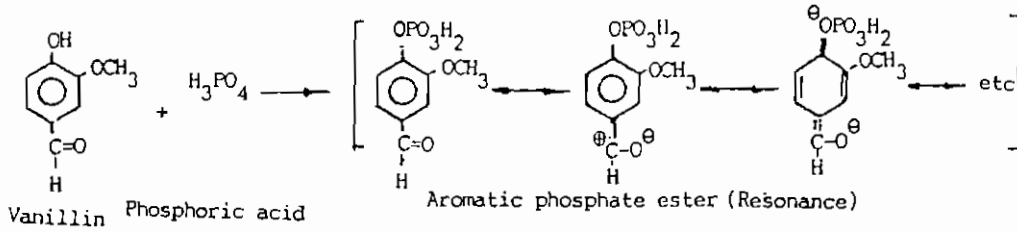
% الليبيدات =  $100 \times \frac{ب - ج}{د}$  دزن أكواف الاستخلاص

- ١ - يتفاعل حامض الكبريتيك المركز مع الليبيدات غير المشبعة لتكوين أيون الكربونيوم.
  - ٢ - يتفاعل حامض الفوسفوريك مع القانيلين ليعطي إسترفوسفات عطري وهذا يؤدي إلى زيادة نشاط مجموعة الكربونيل للقانيلين .
  - ٣ - يتفاعل أيون الكربونيوم Carbonium مع مجموعة الكربونيل النشطة للفوسفوفانيلين ليتكون المركب الملون الثابت نتيجة لعملية التردد Resonance .
  - ٤ - تتفاعل أيضا المركبات غير المشبعة المحتوية على أكثر من رابطة زوجية بنفس الطريقة ولكن تختلف طبيعة هذا التفاعل طبقا للإعاقة الفراغية Steric hindrance .
- تبين المعادلات التالية كيفية تتابع هذا التفاعل :

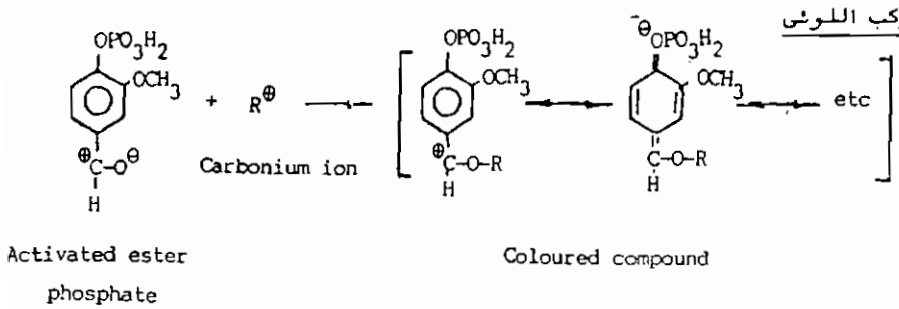
١- تكوين ايون الكربونيوم



٢- تكوين استرفوسفات عطري



٣- تكوين المركب اللوني



## Reagents الجواهر الكشافه

## ١ - الفوسفوثانيلين

يذاب الثانيلين ( ٠.٦ جم ) في كحول إيثايل مطلق ( ٨ - ١٠ سم<sup>٣</sup> ) ثم يكمل الحجم بالماء المقطر الي ١٠٠ سم<sup>٣</sup> - يضاف إلي هذا المحلول حامض فوسفوريك مركز ( ٤٠٠ سم<sup>٣</sup> ) مع الرج المستمر - يحفظ المخروط في زجاجة بنية علي درجة حرارة الغرفة .

## ١ - المخروط القياسي من الليبيدات

يتكون هذا المخروط من ٧٠٪ حامض أوليك ، ٣٠٪ حامض بالميتيك أو حامض إستياريك ويحضر بنسبة ١٪ باستعمال كحول إيثايل مطلق .

## Procedure طريقة العمل

- ١ - يضاف ٥ سم<sup>٣</sup> حامض كبريتيك مركز إلي أنبوبة إختبار تحتوي علي ١ . ٠ سم<sup>٣</sup> سيرم أو مستخلص ليبيدي .
- ٢ - تسخن الأنبوبة ١٠ دقائق باستخدام حمام مائي يغلي - تبرد الأنبوبة ثم يؤخذ منها ٤ . ٠ سم<sup>٣</sup> وتوضع في أنبوبة نظيفة وتعرف بالـ Unknown .
- ٣ - يجري عمل بلانك Blank بوضع ٤ . ٠ سم<sup>٣</sup> حامض كبريتيك مركز في أنبوبة إختبار .
- ٤ - يضاف ٦ سم<sup>٣</sup> من الجواهر الكشاف الفوسفوثانيلين لكل أنبويه وتترك الأنابيب في الظلام لمدة ٤٥ دقيقة ثم تسجل قراءات الامتصاص عن طول موجة ٥٢٥ .
- ٥ - يجري عمل منحنى قياسي الذي يدل علي العلاقة بين الامتصاص عند طول موجة ٥٢٥ وتركيزات مختلفة من المخروط القياسي لليبيدات ومنه نستنتج تركيز الليبيدات في العينات .

## تخزين الليبيدات المستخلصة Storage of lipid extraction

نتيجة لتعرض الليبيدات للتحليل المائي أو تكوين البيروكسيدات نتيجة للاكسدة لذلك يفضل أو ينصح بعدم تخزينها لفترات طويلة أكثر ١ - ٢ سنة لاجراء الدراسات التحليلية عليها . لذلك فانه من الافضل إجراء تلك الدراسات التحليلية علي الليبيدات المستخلصة حديثا أو علي الأقل المخزنة لفترات قصيرة وذلك لأنه في هذه الحالة تكون النتائج أفضل .

في حالة تخزين الليبيدات علي فترات قصيرة عدة أسابيع فانه :

١ - يفضل نويان الليبيدات في مخلوط من الكلوروفورم والميثانول بنسبة ٢ : ١ حجم / حجم بحيث يكون المذيب حديث التقطير ويخزن علي درجة تتراوح من صفر الي - ١٥ درجة مئوية .

٢ - يجب وضعها في عبوات زجاجية لها غطاء مصنفّر .

٣ - تملئ هذه العبوات حتي النهاية ( أي مملوءه حتي العنق ) بالمذيب .

وفي حالة التخزين لفترات طويلة ( ١ - ٢ سنة ) يجب اضافة مضادات للاكسدة مثل التوكوفيرول أو Butylated hydroxytoluene (BHT) بنسبة ٠.٠٥٪ ويخزن المحلول علي درجة حرارة - ٤٠ درجة مئوية أو اقل إن أمكن .

ويجب أخذ الحيطة والحذر اللازم لمنع التلوث أو التغير الكيمائي للعينة سواء قبل أو أثناء الاستخلاص والاجراء ذلك يتبع الاتي :

#### لمنع التلوث بالشوائب to avoid contamination

١ - يجب تقطير كل المذيبات قبل الاستعمال .

٢ - يجب غسل جميع الاواني الزجاجية قبل الاستخدام مباشرة بالمخلوط كلوروفورم - ميثانول بنسبة ٢ : ١ ، حجم / حجم .

٣ - تجنب ملامسة العينة مع أي من المطاط أو البلاستيك وإستخدام سدادات من التفلون .

٤ - يجب أن تحفظ العينة في أوعية من الزجاج ذات غطاء من الزجاج أو التفلون ونفس الاجراء يجري علي المذيبات .

#### لمنع أكسدة الأحماض عديدة التشعب

to prevent oxidation of poly unsaturated acids.

١ - تتم كل عمليات التحليل في جو غني من النيتروجين .

٢ - طرد الاكسجين من المذيبات عن طريق إمرار غاز النيتروجين خلال المذيب .

٣ - تبخير المذيبات تحت درجة حرارة أقل من ٤٠ درجة مئوية وتحت ضغط منخفض .

٤ - إضافة مادة مضادة للاكسدة بتركيز ٠.٠٥٪ ( وزن / حجم ) لمحلول العينة المخزنة ويجب



الاهتمام باختيار هذه المادة " المضادة للاكسدة " وذلك حتي لا يحدث لها تداخل مع عمليات التحليل الكروماتوجرافي وغالبا ما يستخدم BHT لانها لا تتداخل مع الأحماض الدهنية قصيرة أو طويلة السلسلة حيث أن ال Peak الخاص بال BHT يظهر قريب من أو مع ال Peak الخاص بالمذيب وذلك عند تحليل إسترات الميثايل للأحماض الدهنية بواسطة جهاز التحليل الكروماتوجرافي الغازي .

٥ - تجنب تعريض العينة للهواء لتقليل فرص حدوث عمليات الاكسدة الذاتية وإحماية المركبات الحساسة للضوء مثل الكينونات .

٦ - تخزين العينات في صورة محلول وفي جو غني بالنتروجين وعلي درجة حرارة الصفر المنوي أو أقل .

### لمنع حدوث التغيير الكيماوي to avoid chemical alteration

١ - يجب أن يتم الاستخلاص لليبيدات مباشرة بعد قطع النسيج والهرس .

٢ - تجنب إطالة ملامسة العينات للكحولات خاصة في وجود وسط حامضي أو قلوي لمنع حدوث عملية تبادل تكوين الاستر .



## الفصل الثانى

### التعرف على نوعية الزيت أو الدهن

#### Identification

يعتمد التعرف على الدهن أو الزيت على بعض إختبارات معينة متخصصه Specific كذلك تركيب الاحماض الدهنية والخصائص الطبيعية والكىماوية . ويتم غالبا التعرف على الزيوت الخام أو المكررة بتقدير ثوابت الدهن Fat constants مثل رقم التصبن - الرقم اليودى - نقطة تيتير Titer .. الخ ثم تقارن النتائج المتحصل عليها مع قيم الزيوت النقية المعروفة .

ومع ذلك فهناك تداخل كبير Over lapping لقيم العينات المعروفة وعليه فان المقارنة لوحدها لا تعطى دائما نتائج مؤكدة للتعرف على الزيوت . يستخدم تركيب الاحماض الدهنية وكذلك وجود مكونات معينة توجد بنسبة قليلة فى الجزء الغير متصبن من الليبيدات عادة فى تقسيم الزيوت والدهون ولكن بعض هذه المواد قد تتغير بدرجات متفاوتة أثناء التصنيع Processing .

وعلى ذلك تستخدم الاختبارات المتخصصة فى الغالبية العظمى من الزيوت أو الدهون الغير مصنعه للتعرف عليها - من ذلك يتضح أن مشكلة التعرف ليست عملية سهلة نظرا لان التصنيع والخلط Mixing ينتج مركبات يناوىء Defy التعرف على الزيوت .

وبصفة عامة يعتمد التعرف على الزيت أو الدهن على ما يلى :

- ١ - تقدير الثوابت الطبيعية والكىماوية للزيت أو الدهن .
- ٢ - الاختبارات الخاصة المميزة للزيوت والدهون .
- ٣ - تركيب الاحماض الدهنية والمواد غير المتصبنة .

ويجب قبل اجراء التجارب العملية يجري تجهيز عينات الزيوت والدهون كما يلي :-

### طريقة تجهيز العينات

#### أ - العينات السائلة الرائقة

تمزج العينة جيدا بان يقلب الوعاء المحتوي عليها عدة مرات حتى تتجانس العينة .

#### ب - العينات السائلة العكوه او المحتويه علي راسب

١ - يقلب الوعاء المحتوي علي العينة عدة مرات إلي أن ينفصل الراسب إنفصالا تاما عن جدران الوعاء ويتوزع توزيعا منتظما في الزيت .

٢ - يوضع الوعاء المحتوي علي العينة في الفرن علي درجة ٥٠م وتترك العينة حتي تصل إلي درجة حرارة الفرن ثم تمزج جيدا وترشح داخل الفرن عند درجة ٥٠م ويجب أن يكون الراشح رائقا تماما .

#### ج - العينات الصلبة :

تصهر العينة بوضعها في الفرن عند درجة حرارة تزيد بمقدار ١٠م علي درجة انصهار الدهن وترشح داخل الفرن عند درجة ٥٠م .

#### د - العينات التي تتاثر فيها النتائج بوجود رطوبة

يجب تجفيف العينة قبل إجراء الاختبار باضافة كبريتات صوديوم لا مائة بنسبة ١-٢ جم / ١٠ جم زيت أو دهن بعد تسخينها علي درجة ٥٠م داخل الفرن وتقلب جيدا ثم ترشح .

أولاً : الخصائص الطبيعية والكيميائية و Physical and chemical characteristics لبعض  
الدهون والزيوت ( جدول ٢ )

معامل الانكسار (م٢٥)	تتر (م)	رقم التصين	الرقم اليودي	الزيت أو الدهن
١.٤٧٧-١.٤٧٣	-	١٨٦-١٧٦	٩١-٨١	Castor الخرع
١.٤٤٨-١.٤٤٥ (م٤٠)	٢٤-٢٠	٢٦٤-٢٥٠	١٠٥-٧٥	Coconut زيت جوز الهند
١.٤٧٤-١.٤٧٠	٢٠-١٤	١٩٣-١٨٧	١٢٨-١٠٣	Corn الذرة
١.٤٧٢-١.٤٦٣	٣٧-٣٠	١٩٨-١٨٩	١١٣-٩٩	Cotton seed القطن
١.٣٧٣-١.٤٦٨	٣٢-٢٧	١٩٧-١٨٩	١١٠-٨٦	Kapok الكابوك
١.٤٨٢-١.٤٧٧	٢١-١٩	١٩٦-١٨٨	٢٠٤-١٧٠	Linseed الكتان
١.٤٦٨-١.٤٦٦	٢٦-١٧	١٩٦-١٨٨	٨٨-٨٠	Olive الزيتون
١.٤٥٦-١.٤٥٣	٤٧-٤٠	٢٠٥-١٩٥	٥٤-٤٤	Palm النخيل
١.٤٥٢-١.٤٤٩	٢٨-٢٠	٢٢٥-٢٤٥	٢٣-١٤	Palm Kernel لب النخيل
١.٤٧٠-١.٤٦٦	٣٢-٢٦	١٩٥-١٨٨	١٠٠-٨٤	Peanut فول سوداني
١.٤٨٢-١.٤٨٠	-	١٩٧-١٨٨	٢٠٨-١٩٣	Perilla
١.٤٦٨-١.٤٦٤	١٥-١١	١٨٠-١٧٠	١٠٨-٩٧	Rapeseed الشلجم
١.٤٧٦-١.٤٧٣	-	١٩٤-١٨٨	١٥٠-١٤٠	Safflower القرطم
١.٤٧٤-١.٤٧٠	٢٥-٢٠	١٩٤-١٨٨	١١٦-١٠٣	Sesame السمسم
١.٤٧٥-١.٤٧١	٢٣-٢١	١٩٥-١٨٩	١٤١-١٢٠	Soy bean فول الصويا
١.٤٧٥-١.٤٧١	٢٠-١٦	١٩٤-١٨٨	١٣٦-١٢٥	Sun flower عباد الشمس
١.٤٦٩-١.٤٦٦	١٨-١٣	١٩٦-١٨٨	٩٠-٨٠	Tea seed الشاي
١.٥١٦-١.٥١٦	-	١٩٥-١٨٩	١٧٥-١٦٠	Tung التانج
١.٤٥٣-١.٤٥٦ (م٤٠)	٣٨-٣٣	٢٣٣-٢١٠	٤٢-٢٦	Butter fat دهن لبن
١.٤٦٠-١.٤٥٢	-	٢٠٤-١٩٤	٧٦-٦٤	Chicken دهن دجاج
١.٤٦١-١.٤٥٩	٤٣-٣٢	٢٠٢-١٩٠	٧٧-٥٢	Lard خنزير
١.٤٥٨-١.٤٥٠ (م٤٠)	٤٧-٤٠	١٩٩-١٩٠	٤٨-٤٠	Tallow - beef دهن بقر
-	٤٨-٤٣	١٩٧-١٩٢	٤٦-٣٥	Tallow - Mutton دهن غنم
١.٤٧٣-١.٤٧٠	-	١٩٦-١٨٨	١٠٢-٩٥	Almond اللوز
١.٤٧٢٥-١.٤٧١٥	-	١٩٣-١٨٨	١١٠-٩٨	Apricot المشمش
١.٤٦٥٠-١.٤٦٤٠	-	١٩٢-١٨٩	١٠٥-٩٣	Peach الخوخ

**نقطة الانصهار Melting point**

تستخدم نقطة الانصهار لتقييم المركبات النقية حيث تنصهر إنصهارا كاملا - وفي حالة الزيوت والدهون فإن الوضع يختلف تماما لأنها تتكون من مخاليط من إسترات الجلسريدات الثلاثية والتي تختلف في مقدار عدم تشبعها وأن حقيقة الامر هو أن الجلسريدات المشبعة تنصهر في الجلسريدات غير المشبعة وقد يستخدم لفظ نقطة النوبان Solubility point بدلا من نقطة الانصهار .

والطريقة الشائعة لتقدير نقطة الانصهار هي وضع عينه من الدهن في أنبوبة شعريه ذات نهاية مغلقة ثم تحفظ في مبرد لعدة ساعات على درجة حرارة ٥ - ١٠م حتى تتجمد تماما - تخرج الأنبوبه من المبرد وتسخن ببطء في حمام مائي حتى يصبح الدهن رائقا تماما وتسجل درجة الحرارة عند هذه الحالة .

**معامل الانكسار Refractive index**

تختلف قوة الانكسار لليبيدات بدرجة واضحة وهي تعتمد بدرجة كبيرة على مقدار عدم التشبع . فالاحماض الدهنية عالية عدم التشبع لها معامل إنكسار كبير - وعلى ذلك فان معامل الانكسار خاصية طبيعية تستخدم للتمييز بين أقسام الليبيدات المختلفة وهي أيضا مهمه في تحليل الزيت . ويقدر معامل الانكسار عند درجة ٤٠م للزيوت والدهون - وتبعا للمواصفات القياسية الانجليزية فانه يقدر معامل الانكسار على درجة ٢٠م في حالة الزيوت ، ٤٠م في حالة الدهون الصلبه . ويلاحظ أن رفع درجة الحرارة تقلل من قيمة معامل الانكسار وترتفع القيمه بخفض درجة الحرارة .

ويستخدم جهاز Abbe refractometer في القياس حيث يمكن قراءة معامل الانكسار مباشرة عند وضع فيلم رقيق من سائل بين منشورين مصنوعين من الزجاج .

**تركيب الجهاز**

يتكون الجهاز من منشورين يوضع بينهما الزيت وتسخن بواسطة ماء ساخن وتتحرك على المحور الافقى ومقياس معامل الانكسار محفور على قطعة من المعدن على هيئة Sector الذي يتصل بتلسكوب . وعند ضبط العدسه العينيه المتصله بالتلسكوب فانه يظهر المجال الذي به خطين على هيئة علامه x .

وعند ضبط الجهاز فإن المجال ينقسم إلى قسمين أحدهما للضوء والآخر للظل Shadow ويمكن زيادة مساحة قسم عن الآخر بواسطة مفتاح مركب على الجهة اليسرى للقائم بالقياس .

والخط الفاصل بين الضوء والظل يمكن رفعه لاعلى أو لاسفل على حسب رغبة القائم بالتحليل - ويظهر هذا الخط ملون خلال الضوء والذي ينكسر علويا Upwards خلال المنشور بواسطة مرآة عن طريق المواد الملونة أو فيلم السائل بين المنشورين - فإذا كان الخط ملونا فإنه يجب إرجاعه مرة أخرى الى لون أبيض أو رمادي بتحريك مفتاح آخر باحتراس على يمين القائم بالقياس . وتحت هذه الظروف ووجود الفيلم على المنشور نو درجة الحرارة المطلوبة فإن الخط الفاصل يتحرك إلى أعلى أو أسفل حتى يمر بنقطة التقاطع للخطوط الرفيعة على شكل  $\times$  فى التلسكوب . وعند هذا الموضع تقرأ قيمة معامل الانكسار من على الـ Sector وتضبط حرارة المنشورين إلى درجة الحرارة المطلوبة ( ٤٠ م أو ٢٠ م ) بواسطة إمرار تيار من الماء الساخن لفترة مناسبة للتأكد من الحصول على درجة الحرارة المطلوبة .

### الطريقة :

- ١ - يفتح المنشور المتحرك ويوضع ١ - ٢ نقطة من الزيت أو الدهن على سطح المنشور الثابت يجب مراعاة عدم خدش أسطح المنشور ثم يغلق المنشور المتحرك .
- ٢ - يمرر تيار من الماء الساخن عن طريق حمام مائى حول المنشورين ويترك الزيت أو الدهن لفترة ٢ - ٣ دقائق حتى يأخذ درجة حرارة الماء الساخن .
- ٣ - يضبط مصدر الضوء ليضىء المجال البصرى عن طريق الذراع المتحرك للمنشورين حتى تظهر بوضوح الخطوط الرفيعة التى تحدد الخط الفاصل ثم يقرأ معامل الانكسار .
- ٤ - للحصول على تقديرات مضبوطة يفضل استخدام ضوء أحادى الموجات Monochromatic light ويعتبر ضوء الصوديوم الاصفر الذى له طول موجة ٥٨٩ نانومتر أكثر ملائمة - وإنه يمكن إستخدام الضوء العادى إلا أنه يصعب تحديد الخط الفاصل بين الجزء المظلم والمضىء للمجال .

### طريقة الحساب :

- ١ - فى حالة إستخدام درجة حرارة أقل  $t_1$  من درجة الحرارة القياسية  $t$  تستخدم المعادلة التالية :

$$\eta t = \eta t_1 - (t - t_1) F$$

٢ - فى حالة إستخدام درجة حرارة  $t_1$  أعلى من درجة الحرارة القياسية  $t$  تستخدم المعادلة التالى .

$$\eta_t = \eta_{t_1} + (t_1 - t) F$$

حيث أن  $t$  = معامل الانكسار عند درجة ٢٠ م

$t$  = معامل الانكسار عند اى درجة حرارة .

$F$  = معامل وهو يساوى ٠.٠٠٣٥ فى حالة الزيوت .

### نقطة التعكير Turbidity point

تقدر درجة التعكير بتسخين الزيت مذابا فى مذيب مثل حامض الخليك أو كحول وفى معظم الحالات تنوب الزيوت فقط عند درجات الحرارة العالية - وعلى ذلك تسخن الزيوت حتى نحصل على مخلوط رائق ثم يسمح بالتبريد البطيء حتى تظهر عكارة دائمة نتيجة لانفصال الزيت وعند هذه الحالة تسجل درجة الحرارة والتي تعرف باسم نقطة التعكير .

### الجواهر الكشافة :

١ - زيت لوز منخفض فى درجة الحموضة .

٢ - مخلوط كحولى .

يحضر مخلوط كحولى من حجوم متساوية من كحول إيثايل (٩٢٪) وكحول أمايل ثم يضاف ماء إلى المخلوط الكحولى ليعطى عكارة عند ٧٠م - ويلاحظ أن كمية الماء التى تضاف هى حوالى ١١٪ لكل درجة حرارة لاعطاء نقطة التعكير .

٣ - تحضير الزيوت

أ - يضاف ٢ جم كبريتات صوديوم لامائية الى ٢٥ - ٣٠ سم<sup>٣</sup> عينة زيت .

ب - يرج ثم تترك العينة لمدة ١/٢ ساعة ويرشح من خلال ورقة ترشيح عديدة الثنيات للحصول على مترشح رائق .

ج - يقدر للزيت رقم الحموضة باستخدام وزنه ٥ - ١٠ جم .



### الاجهزة : -

- ١ - ترمومتر قياسى .
- ٢ - أنابيب إختبار .
- ١٢.٥ × ١.٣ سم ومدرجة الى ٢ ، ٤ سم من قاع الأنبوية بواسطة قلم ماس Diamond
- ٢ - محركات زجاجية .
- ٤ - كاسات سعة ٤٠٠ سم<sup>٣</sup> .

### طريقة العمل : -

- ١ - يسخن جزء من العينه الجافه فى أنبوية إختبار بوضعها فى كأس مملوء لمنتصفه بماء مغلى لمدة ٥ دقائق .
- ٢ - يوضع ٢ سم<sup>٣</sup> من العينه فى أنبوية إختبار المدرجة ثم يضاف الخليط الكحولى حتى ٤ سم<sup>٣</sup> .
- ٣ - تعلق الانبوية فى كأس آخر يحتوى على ٢٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء ساخن .
- ٤ - يسخن الكأس تدريجيا مع التحريك حتى يصبح الخليط فى الانبوية رائقا .
- ٥ - يلاحظ درجة حرارة الترمومتر ويستمر التسخين حتى تصبح هُم فوق درجة الحرارة التى أدت إلى تكوين خليط رائق .
- ٦ - يرفع المحرك ويمنع التخسين ويترك الماء فى الكأس لتبرد .
- ٧ - تسجل درجة الحرارة التى تبدأ عندها ظهور العكارة .
- ٨ - يكرر هذا الاختبار باستعمال عينه زيت جديده ومخلوط كحولى - ويجب أن لا يزيد الفرق فى درجة الحرارة عن نصف درجة للتجربتين لعينة الزيت .

### تتر Tetre

تعرف تتر لزيت أو دهن بأنه نقطة التصلب Solidifying point لخليط الاحماض الدهنية وتعتبر درجة حرارة تتر ذات قيمه فى التعرف على الزيوت والدهون وقياس مدى التقسيمه Hardness وفى هذه الطريقة تجرى عملية تصبن للزيوت ثم التحميض ثم يسمح بتبريد

الاحماض الدهنية وعندما يبدأ الصلب فى الانفصال ترتفع درجة الحرارة قليلا وهذا راجع إلى إنطلاق الحرارة الكامنه ثم تصل درجة الحرارة الى درجة عالية وهى ما يطلق عليها تتر .

### طريقة العمل

١ - يسخن ١٩ - ٢٠ جم بوتاسا كاوية صلبه مع ٧٠ سم<sup>٢</sup> جلسرول فى كأس معته ٤٠٠ سم<sup>٢</sup> حتى تصل درجة الحرارة الى ١٥٠ م وفى أثناء تسخين السائق يقلب تدريجيا ثم يضاف ٥٠ سم<sup>٢</sup> من الدهن المنصهر وتظل درجة الحرارة ١٤٥ - ١٥٠ م لمدة ١٥ دقيقه مع التقليب أثناء التسخين .

٢ - يبرد المحلول جزئيا ثم يصب فى كأس يحتوى على ٤٥٠ سم<sup>٢</sup> ماء ساخن ثم يغسل المتبقى بواسطة ٥٠ سم<sup>٢</sup> أو أكثر من ماء ساخن .

٣ - يضاف ٥٠ سم<sup>٢</sup> حامض كبريتيك مخفف ( ١ حجم مركز + ٣ حجوم ماء ) ثم يغلى حتى تنصهر طبقة الاحماض الدهنية العلوية وتصبح رانقة - ثم تهمل الطبقة المائيه - يضاف ٢٠٠ سم<sup>٢</sup> ماء ساخن إلى النورق ثم يهمل الماء وتكرر عملية الغسيل مرتين .

٤ - تنقل الاحماض الدهنية باحتراس على ورقه ترشيح ثم توضع فى دورق داخل فرن مسخن على درجة ١٠٠ م لمدة نصف ساعة - ثم تنقل الاحماض الدهنية إلى انبوبة إختبار كبيرة ( ٩ سم × ٣ سم ) .

٥ - يعلق ترمومتر رأسيا وفى منتصف الانبوبة - يسمح للسائل داخل الانبوبة بان يبرد وعندما يبدأ فى التجمد يقلب بواسطة الترمومتر وأن التقليب يكون عدة مرات من الشمال الى اليمين ثم من اليمين الى الشمال - ثم يحرك بسرعة بواسطة مقلب بحيث لا يلمس جدار الانبوبة - يلاحظ إنخفاض فى درجة الحرارة فى البداية ثم تظل ثابتة ثم ترتفع قبل أن تنخفض مرة ثانية .

٦ - ورقم تتر هو أعلى درجة بعد أن تظل درجة الحرارة ثابتة .

٧ - يعاد صهر الاحماض الدهنية ويعاد التقدير مرتين متتاليتين بحيث يكون هناك تطابق بين التقديرين المتتالين وأن الفرق فى درجة الحرارة بينهما ٠.٢ م .

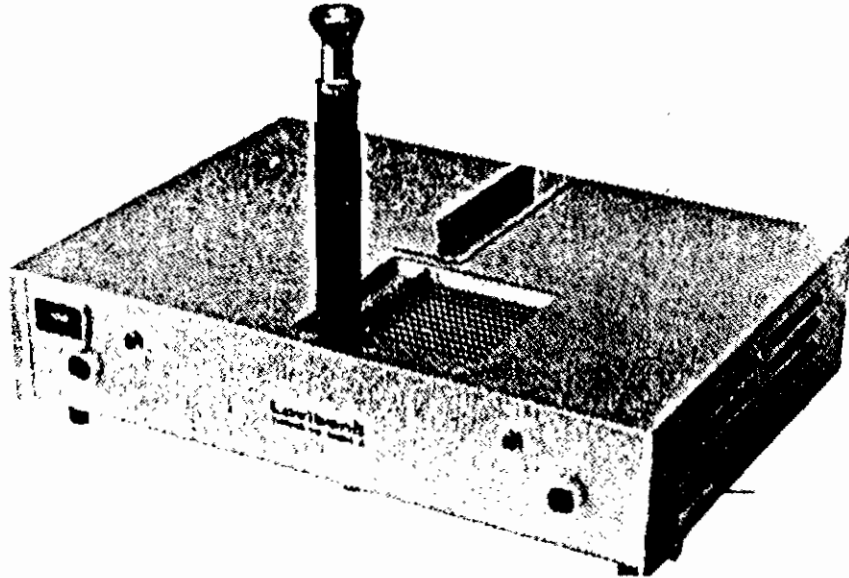
٨ - أرقام التتر لبعض الزيوت كما يلى :-

زيت فول سودانى ٣٠ م، زيت بذرة قطن ٢٣ م، زيت زيتون ٢٣ م، زيت بذرة الشاي ١٤ م.

## اللون Colour

يعتبر قياس لون الزيت مؤشرا لجودته - ويتميز كل نوع من الزيوت بلون نوعي - وتوجد صبغات معينة في زيوت تنفرد بها عن الزيوت الأخرى - ويلاحظ أن ألوان هذه الزيوت تتأثر بعملية قصر اللون Bleaching - وكقاعدة عامة يفضل المستهلك سمن صناعي أبيض وزيوت ناصعه صفراء اللون إلا في حالة زيت الزيتون فلونه أخضر - ويرجع اللون الداكن للزيت إلى أن الزيت الخام الذي صنع منه هذا الزيت رديء الدرجة وأنه لم يكن قابلا للتبييض أو لقلّة مادة التبييض - أو قد يتخلف من عملية التبييض الضعيفة صموغ وفوسفوليبيدات حيث تكسب الزيت لون قاتم أثناء عملية إزالة الرائحة . وكذلك عند إصابة البنور الزيتية ببعض الفطريات أثناء التخزين ( Farag et al, 1981 ) .

إن لون الزيت له أهمية كبيرة من الناحية التجارية حيث يفضل أن يكون لون الزيت الخام أصفر فاتح وتوجد وحدات units لتقدير اللون باستخدام جهاز Lovibond tintometer وهذه الوحدات عبارة عن مجموعة من زجاج ملون قياسي أو كمرجع وعلى أساسها تقارن لون الزيوت ويتكون مقياس اللون من ثلاثة أنواع من الزجاج وهي الأحمر - الأصفر - الأزرق . وعادة تستخدم أرقام مناسبة من الزجاج الملون الأحمر والأصفر عند مقارنة لون الزيت - وأرقام وحدات الزجاج القياسي الملون الأحمر والأصفر هي :



جهاز اللوڤيوند

٠.٩	٠.٨	٠.٧	٠.٦	٠.٥	٠.٤	٠.٣	٠.٢	٠.١
٧	٦	٥	٤	٣.٥	٣	٢.٥	٢	١
	٢٠	١٦	١٢	١١	١٠	٩	٨	٧.٦

ويقارن مدى عمق لون الزيت عادة باستخدام الزجاج القياسى للمجاميع الثلاثة ويبدأ القياس باللون الاحمر ثم الاصفر و يليه الازرق أى تحتاج إلى توليفة من الزجاج القياسى لتقدير لون الزيت ويلاحظ أن القيم المذكوره تتدرج فى عمق اللون وأن قيمتها إضافية فمثلا يمكن الحصول على أربعة وحدات من اللون الأحمر باستخدام زجاج أحمر وحدته واحد أو استخدام نوعين من زجاج أحمر وحدة كل منها ١/٢ وهكذا . والجهاز المستخدم اللوڤيوند Lovibond tintometer يتكون من عدسة عينية مركبه فوق أنبوية التى توضع بدورها فى مكان يحتوى على الزجاج الملون - وتحمل النهاية السفلية من الانبوية مرأتان مثبتتان على زاوية ٤٥ درجة لتعكس الضوء الى أنبويه النظر من كلا من لون الزيت المراد قياسه ولون الزجاج القياسى وكلا اللوينين يظهران بجانب بعضهما ويفصلهما خط شعرى - ويتحرك الزجاج الملون القياسى فى مقدمة نصف مجال الرؤية ويظهر للزيت المراد معرفة لونه فى النصف الاخر من المجال وعند تساوى الكثافة اللونية لكليهما فانه يمكن معرفة درجة لون الزيت من الوحدات على الزجاج الملون، ويدرج الزيت فى الاسواق الى أرقام ١ ، ٢ ، ٣ على حسب درجة التكرير عن طريق الحكم باللون .

وعادة يقارن لون الزيوت بجهاز Lovibond tintometer باستخدام خليه ١ بوصه أو ١/٤ بوصه - وتوجد طريقة بديلة تعتمد على قياس الامتصاص باستخدام جهاز الاسبيكتروفوتومتر مع رابع كلوريد الكربون كمذيب فى خلية البلاتك ( ٠.٥ - ٥ سم ) عند طول الموجة التى يحدث عندها أقصى إمتصاص .

وفى بعض الزيوت التى تحتوى على الصبغة الخضراء النباتية ( الكلوروفيل ) فانه يمكن قياس الوانها عن طريق تقدير الامتصاص عند الاطوال الموجيه ٦٣٠ ، ٦٧٠ ، ٧١٠ نانومتر ويعبر عن الناتج بجزء فى المليون من الكلوروفيل .

عند إجراء التقدير يجب صهر الدهون وفى حالة الزيوت أو الدهون الغير شفافه Cloudy فيجب ترسيحها عند درجة حرارة لا تزيد عن ٦٠°م - وعند القياس يجب أن تكون درجة حرارة العينة مطابقة لدرجة حرارة المعمل أو لا تزيد عن ١٠°م فوق درجة الانصهار .

## التعريف Definition

يقدر لون الزيت أو الدهن عن طريق المقارنه بزجاج له خواص معينه .

## المدى التطبيقي Scope

يستخدم لكل أنواع الزيوت والدهون العادية بشرط أن تخلو العينة من العكارة .

## الطريقة Method

- ١ - يجب أن تكون العينة راتقة تماما وفي حالة وجود عكارة لا بد من الترشيح .
- ٢ - تنظف أنبوبة القياس المطلوبة بمحلول رابع كلوريد الكربون وتجفف .
- ٣ - تملأ أنبوبة القياس ( ١ أو  $\frac{1}{4}$  بوصة ) بالعينه حتى العلامة - تضبط درجة الحرارة  $(22 \pm 2)^\circ\text{C}$  في حالة ما إذا كانت العينه غير سائلة تماما على درجة  $22^\circ\text{C}$  فإنه ترفع درجة الحرارة بحيث لا تزيد عن  $10^\circ\text{C}$  فوق درجة الانصهار الكاملة للعينه .
- ٤ - توضع أنبوبة القياس المحتوية على العينة في الموضع المخصص لها في جهاز اللوفايوند وتوضع في الجانب الآخر الشرائح الزجاجية القياسية اللازمة لمضاهاة لون العينه .
- ٥ - يعبر عن لون الزيت بوحدات اللوفايوند أصفر وأحمر كما يلي :-  
اللون مقاسا بأنبوبة القياس .... بوصة = مجموع شرائح اللون الاصفر + مجموع شرائح اللون الاحمر .

## التحويل الضوئي Optical rotation

### التعريف

التحويل النوعى أو قوة التحويل هو التحويل الزاوى لمستوى Angular rotation الضوء المستقطب بواسطة عمود سائل طوله ١٠ سم<sup>٢</sup> .

### ملاحظات عامة

- ١ - معظم الزيوت والدهون لها تحويل ضوئى قليل جدا ولكن زيت الخروع والزيوت التى تحتوى على حامض الشالموجريك لها معامل تحويل ضوئى عالى .
- ٢ - فى بعض الزيوت والدهون التى تحتوى على كمية قليلة من الاستيروولات المختلفة تظهر معامل تحويل ضوئى واضح .

## الجواهر الكشافة

كلوروفورم

الاجهزة

بولاريمتر Polarimeter

الطريقة

أولا : فى حالة الزيوت السائلة يوضع الزيت فى عمود ويحسب معامل التحويل الضوئى من المعادلة .

$$\infty = \frac{r}{l \times d}$$

حيث أن  $\infty$  = معامل التحويل = 1 = طول انبوبة القياس .

$r$  = قراءة التحويل الضوئى .

$d$  = كثافة السائل .

ثانيا : فى حالة المواد الصلبة مثل الدهون والاحماض الدهنيه تستخدم المعادله التاليه .

$$\infty = \frac{100.r}{lc}$$

حيث ان  $c$  = عدد جرامات ماده فى ١٠٠ سم<sup>٣</sup> محلول .

ويجب عند تقدير التحويل الضوئى ذكر اسم المذيب المستخدم وايضا درجة الحرارة التى تم عندها القياس .

$$\infty = D_1^{20}$$

## تقدير الأحماض الدهنية الحرة

Free fatty acids ( Acid value )

### التعريف Definition

تقدر هذه الطريقة الأحماض الدهنية الحرة الموجودة في العينة .

### المجال Scope

تستخدم هذه الطريقة في الزيوت الخام والمكرره وكذلك الدهون الحيوانيه .  
ويستخدم هذا الرقم في معرفة الى أى مدى للجسريدات في الزيت حدث لها تحلل تحت تأثير إنزيم الليباز وهذا التحلل يزداد بالحرارة والضوء وعادة يصاحب التزنخ تكوين احماض دهنيه حرة ويعطى هذا التقدير بصفة عامه دليل على صلاحية الزيت للاكل .

### الأدوات Apparatus

عينات الزيوت - ورق مخروط سعة ٢٥٠ سم<sup>٢</sup> .

### الجواهر الكاشفه Reagents

- ١ - كحول إيثايل ( ٩٥٪ ) ويجب معادلة حموضته عن طريق إضافة دليل فينولفثالين والمعايره بواسطة قلوئى حتى الحصول على لون وردى فاتح وذلك قبل إستخدامه مباشرة .
- ٢ - محلول دليل فينولفثالين ( ١٪ فى ٩٥ ٪ كحول ) .
- ٣ - محلول صودا كاويه معروفه العياريه .

### الطريقه Procedure

- ١ - يجب أن تكون العينه متجانسه وسائله تماما قبل الوزن .
- ٢ - يستخدم الجلول (٣) كدليل فى أخذ وزنه العينه .

مدى تركيز الاحماض الحرة (%)	وزن العينه ( جم )	حجم الكحول (سم)	قوه القلوئى
صفر - ٠.٢	٠.٢ ± ٥٦.٤	٥٠	ع ٠.١
١ - ٢	٠.٢ ± ٢٨.٢	٥٠	ع ٠.١
٣٠ - ١	٠.٠٥ ± ٧.٠٥	٧٥	ع ٠.٢٥
٥٠ - ٣٠	٠.٠٥ ± ٧.٠٥	١٠٠	ع ١ - ع ٠.٢٥
١٠٠ - ٥٠	٠.٠٠١ ± ٣٥٢٥	١٠٠	ع ١

- ٢ - يضاف الحجم المخصص من الكحول الساخن والمتعادل ثم ٢ سم<sup>٣</sup> من الدليل .  
 ٤ - تعابير محتويات الدورق مع الرج الشديد حتى بداية ظهور لون وردى ويظل ثابتا لمدة ٢٠ ثانية .

### الحساب Calculation

تقدر النسبة المئوية للأحماض الدهنية الحرة في معظم حالات الدهون والزيوت على أساس حامض الأوليك - وفي حالات أخرى تنسب إلى الأحماض الدهنية الشائعة الانتشار في العينة فمثلا تنسب النسبة المئوية للأحماض الدهنية الحرة على أساس حامض اللوريك والبالميتيك لكل من جوز الهند Coconut وزيت النخيل Palm oil على التوالي .

$$\frac{\text{حجم القلوى (سم}^3\text{)} \times \text{ع} \times 28.2}{\text{وزنه العينة}} = (\%) \text{ على أساس حامض الأوليك}$$

$$\frac{\text{حجم القلوى (سم}^3\text{)} \times \text{ع} \times 20}{\text{وزنه العينة}} = (\%) \text{ على أساس حامض اللوريك}$$

$$\frac{\text{حجم القلوى (سم}^3\text{)} \times \text{ع} \times 20.6}{\text{وزنه العينة}} = (\%) \text{ على أساس حامض البالميتيك}$$

وفي أغلب الاحوال يعبر عن الأحماض الدهنية الحرة بالاصطلاح رقم الحموضة بدلا من النسبة المئوية للأحماض الدهنية الحرة . ويعرف رقم الحموضة بأنه عدد ملليجرامات البوتاسا الكاويه اللازمه لمعادله الأحماض الدهنية الحرة في ١ جم عينة . ولتحويل النسبة المئوية للأحماض الدهنية الحرة ( محسوبه على أساس أوليك ) إلى رقم الحموضة يضرب الرقم  $\times 1.99$  .

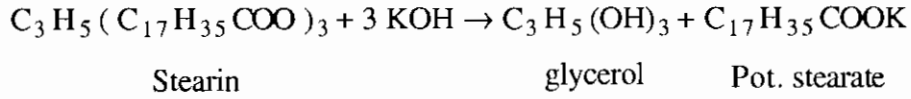
ويمكن تقدير الأحماض الدهنية الحرة في الزيوت النباتيه لونيا عن طريق رج مستخلص بنزين مع محلول خلات نحاس . حيث تتفاعل الأحماض الدهنيه مع أملاح النحاس وتعطى لون ازرق في طبقه المذيب العضوى الذى يمكن قياسه عند طول موجه ٦٤٠ - ٦٩٠ nm ثم مقارنه النتائج باستعمال محاليل محتويه على كميات معروفه من حامض أوليك .



## رقم التصبن Saponification number

### التعريف Definition

هو عدد مليجرامات البوتاسا الكاوية اللازمه لتصبن ١ جم من العينه .  
يتكون الصابون Soap اثناء عملية التصبن فمثلا :



وتحتاج إسترات الاحماض الدهنية ذات الوزن الجزيء المنخفض إلى كمية كبيرة من القلوى للتصبن وعلى ذلك توجد علاقة عكسية ما بين رقم التصبن ومتوسط الاوزان الجزيئية للاحماض الدهنية فى الجلسريدات ، ولا يعتبر رقم التصبن له قيمه تشخيصيه فى التعرف على الزيوت بالمقارنه مع الرقم البيودى خاصة فى حالة الزيوت التى لها قيم متقاربه مثل مجموعه زيت الزيتون ( رقم التصبن ١٨٨ - ١٩٦ ) - ويعتبر رقم التصبن له اهميه خاصة فى الكشف عن وجود زيت جوز الهند ( رقم التصبن ٢٢٥ ) ، لب زيت النخيل ( رقم التصبن ٢٤٧ ) ، دهن الزبد ( رقم التصبن ٢٢٥ ) وهى التى تحتوى على نسبة عاليه من الاحماض الدهنية قصيرة السلسله . ومن المعروف أن زيت البرافين يعطى نتيجة سالبه مع رقم التصبن وبالتالي يمكن الكشف عنه وتقدير كميته إذا وجد كمادة يغش بها .

### الجوهر الكشاف Reagent

محلول بوتاسا كاويه كحوليه

أ - يوضع ١٢ لتر كحول فى دورق ويضاف اليه ١٠ جم بوتاسا كاويه + ٦ جم مسحوق أو ورق الومنيوم ) ويسخن تحت مكثف عاكس لمدة نصف ساعة يقطر الكحول ويهمل ٥٠ سم ٣ الأولى .

ب - يذاب ٤٠ جم بوتاسا كاويه فى اللتر من الكحول .

### الطريقة Procedure

- ١ - يوزن بالضبط حوالى ٥ جم من العينه المتجانسه فى دورق مخروطى ٢٥٠ سم ٣
- ٢ - يضاف بالماصة ٥٠ سم ٣ محلول بوتاسا كاويه كحوليه إلى الدورق - ويجب أن يسمح بالتنقيط للجزء المتبقى من محلول البوتاسا الكاويه الكحوليه حتى وقت محدد .

٣ - يسخن الدورق بعد تركيب مكثف هوائى ويفلى محتويات الدورق حتى تمام عملية التصبين (نصف ساعة) .

٤ - يبرد الدورق وتعاير محتوياته بواسطة حامض HCl ( ٥.٠ ع ) باستخدام دليل الفينولفيثالين.

٥ - يجرى عمل بلانك فى نفس الوقت مع العينة باستخدام نفس الماصة التى أضيف بها الجوهر الكشاف والتنقيط بنفس المدة التى استخدمت فى العينة .

#### الحساب Calculation

$$\text{رقم التصبين} = \frac{28.05 \times (ب - 1)}{\text{وزن العينة (جم)}}$$

حيث :

أ = حجم الحامض بالسمل ٢ ( ٥.٠ ع ) اللازم لمعايرة البلاك .

ب = حجم الحامض بالسمل ٢ ( ٥.٠ ع ) اللازم لمعايرة العينة .

#### الرقم اليودى Iodine value

##### التعريف Definition

يدل الرقم اليودى على مقدار عدم التشبع للدهون والزيوت ويعبر عنه بعدد جرامات اليود التى تمتص بواسطة ١٠٠ جم عينه .

##### تطبيقاته Scope

يستخدم لجميع الدهون والزيوت الطبيعية التى لا تحتوى على نظام غير مشبع متبادل Conjugated ويرتبط اليود بكميات معينة من الجلسريدات التى تحتوى على أحماض دهنية غير مشبعة وبالتالي فان الرقم اليودى هو مقياس لمقدار عدم التشبع- وهذا الرقم قيمة ثابتة لزيت أو لدهن معين ولكن قيمة الرقم تعتمد بنوع خاص على الطريقة المستخدمة - ومن المعروف أن الزيوت تقسم إلى أقسام ( دهون حيوانية - زيوت غير قابلة للجفاف - زيوت نصف جافه - زيوت جافه ) تبعا للرقم اليودى وعلى ذلك يستخدم هذا الرقم فى التعرف على المكان المناسب فى التقسيم المذكور الذى يوضع فيه الزيت والجدير بالذكر أن الدهون التى تحتوى على كمية قليلة من أحماض دهنية غير مشبعة ولها أرقام يودية منخفضة تكون صلبة على درجة حرارة

الغرفة وعلى العكس فان الزيوت التى تحتوى على كمية كبيرة من أحماض دهنية غير مشبعه تكون سائله - وهذا يدل على وجود علاقة ما بين درجات الانصهار والارقام اليودية . وأيضا يجب التنويه بصفه عامه على أنه فى حالة إرتفاع مقدار عدم التشبع فان الزيت أو الدهن تزداد قابليته للترنخ عن طريق الاكسدة .

وتعتبر طريقة الرقم اليودى وسيله إرشاديه لتتبع عملية الهدرجه . والجدير بالذكر أنه يوجد إرتباط بين قيمة الرقم اليودى ومتوسط عدد الروابط الزوجية فى عينة الزيت أو الدهن ولا توجد علاقة بين قيمة الرقم اليودى وتوزيع هذه الروابط الزوجيه بين الاحماض الدهنية غير المشبعة بالعيهه وبذلك لا يمكن عن طريق الرقم اليودى معرفة نوعية الاحماض الدهنية غير المشبعة .

### الأدوات Apparatus

١ - دوارق مخروطية بغطاء مصنفر ( ٥٠٠ سم<sup>٢</sup> ) .

٢ - ورق معيارى ( ١٠٠٠ سم<sup>٢</sup> )

٣ - ماصات ( ٢٠ سم - ٢٥ سم<sup>٢</sup> )

### الجواهر الكشافة Reagents

١ - حامض خليك ثلجى نقى .

يجب عند تخفيف ٢ سم<sup>٣</sup> من الحامض بواسطة ١٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر وإضافة ١ سم<sup>٣</sup> برمجنات بوتاسيوم ١٠٠ ع ألا يختفى اللون الوردى فى خلال ساعتان .

٢ - يوديد بوتاسيوم .

٣ - غاز الكلور .

يحضر بإضافة حامض HCl ( كثافته ١.١٩ ) نقطه نقطه على برمجنات بوتاسيوم أو على خليط من برمجنات البوتاسيوم وثانى اكسيد المنجنيز - يمرر غاز الكلور المتصاعد خلال أنبويه زجاجية تحتوى على حامض كبريتيك كثافته ١.٨٤ ثم خلال محلول اليود .

٤ - رابع كلوريد الكربون .

٥ - حامض هيدروكلوريك كثافه ١.١٩ .

٦ - نشا ذائب .

يحضر بعمل عجينة Paste من إضافة كمية قليله من ماء مقطر بارد الى ١ جم نشا .

يضاف ٢٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء يغلي مع التحريك - وللتأكد من حساسية محلول النشا يوضع ٣ سم<sup>٥</sup> من المحلول السابق تحضيره الي ١٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء ثم يضاف ٠.٥ سم<sup>٣</sup> محلول يود ٠.١ ع ويجب أن يختفي اللون الأزرق الغامق عند اضافة ٠.٠٥ سم<sup>٣</sup> من محلول ثيوكبريتات الصوديوم ٠.١ ع .

٧- ثاني كرومات البوتاسيوم .

يجب أن تكون مطحونه جيدا ومجففه علي درجة ١١٠ م حتي ثبات الوزن قبل الاستخدام.

٨ - ثيوكبريتات الصوديوم .

٩ - يود .

١٠ - حامض كبريتيك كثافته ١.٨٤ .

### المحاليل Solutions

١ - محلول يوديد البوتاسيوم .

يذاب ١٥٠ جم في ماء مقطر ثم يكمل الحجم الي لتر .

٢ - محلول نشا .

تحضر عجينة متجانسة من ١٠ جم نشا ذائب في ماء مقطر بارد . ثم يضاف مع التحريك ١ لتر ماء مقطر يغلي ثم يبرد . يمكن إضافة حامض ساليسيليك ( ١.٢٥ جم / لتر ) كمادة حافظة - واذا كان المطلوب حفظ محلول النشا لفترة طويلة فيجب وضعه في الثلج علي درجة حرارة ٤ - ١٠ م - وفي حالة عدم تحديد نقطة نهاية التفاعل بالمعايره من تحول اللون من الازرق إلي عديم اللون يجب يحضر حديثا محلول النشا .

٣ - محلول قياسي من ثاني كرومات البوتاسيوم ( ٠.١ ع ) .

يذاب ٤.٩٠٣٥ جم من ثاني كرومات البوتاسيوم الناعم والمجفف في ماء مقطر ثم يكمل الحجم الي لتر باستخدام ورق معياري .

٤ - محلول ثيوكبريتات الصوديوم ( ٠.١ ع ) .

يذاب ٢٤.٨ جم ثيوكبريتات صوديوم في ماء مقطر ويكمل الحجم الي لتر - ولعرفة قوة

محلول ثيوكبريتات الصوديوم يوضع ٢٥ سم<sup>٣</sup> من محلول ثاني كرومات البوتاسيوم في دورق مخروطي ثم يضاف ٥ سم<sup>٣</sup> حامض HCl و ١٠ سم<sup>٣</sup> محلول يوديد بوتاسيوم ثم ترج محتويات الدورق وتترك لمدة ٥ دقائق ويضاف ١٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر - يعاير بمحلول ثيوكبريتات الصوديوم مع الرج المستمر حتي يكاد أن يختفي اللون الأصفر - يضاف ١ - ٢ سم<sup>٣</sup> محلول النشا ثم تكمل عملية المعايرة بإضافة ببطء من محلول الثيوكبريتات حتي يكاد يختفي اللون الأزرق ثم تحسب عياره محلول الثيوكبريتات .

عيارية محلول الثيوكبريتات = ٢ . ٥ ÷ حجم الثيوكبريتات المطلوب في المعايرة (سم) .

٥ - محلول ويجز Wijs

يذاب ١٣ جم من اليود في واحد لتر حامض خليك ثلجي ويمكن التسخين البسيط لاسراع الذوبان ثم التبريد - يؤخذ ١٠٠ - ٢٠٠ سم<sup>٣</sup> من هذا المحلول البسيط لاستخدامه فيما بعد - يمرر تيار من غاز الكلور في محلول اليود الباقي حتي عند أخذ كمية منه ومعايرته بالثيوكبريتات يعطي نصف الحجم من الثيوكبريتات عند معايرة كمية مساوية له من محلول اليود الأصلي - يلاحظ ظهور لون مميز لمحلول اليود عند إمرار الكلور حتي الوقت اللازم للحصول علي محلول ويجز .

### الطريقة Procedure

١ - تصهر العينه إذا كانت غير سائلة تماما ثم ترشح خلال ورقه ترشيح للتخلص من الشوائب وأثار الرطويه .

ملحوظه : يجب أن تكون العينات جافة تماما وجميع الزجاجيات نظيفة وجافة .

٢ - تؤخذ وزنه بالضبط من العينه في دورق ٥٠٠ سم<sup>٣</sup> ذي غطاء مصنفر سبق إضافه إليه ٢٠ سم<sup>٣</sup> من محلول رابع كلوريد الكربون - يجب أن تكون وزنه العينه مناسبه بحيث يجب أن تكون هناك كميته زائده من محلول ويجز تعادل من ٥٠ - ٦٠٪ من الكمية المضافة أي ١٠٠ - ١٥٠٪ من الكمية الممتصه بواسطة العينه - والجدول (٤) عباره عن دليل لأخذ وزن العينه .

## جدول (٤)

دقة الوزن (جم)	وزنة العينة (جم)		الرقم اليودي
	١٥٠٪ زيادة	١٠٠٪ زيادة	
	من الجوهري	من الجوهري	
٠.٠٠١	١٠	١٠	أقل من ٣
٠.٠٠٥	٨.٤٦١٣	٨.٥٧٦	٣
٠.٠٠٥٥	٥.٠٧٧٠	٦.٤٣٦	٥
٠.٠٠٥٢	٢.٥٣٨٤	٣.١٧٣٠	١٠
٠.٠٠٥٢	٠.٨٤٦١	١.٥٨٦٥	٢٠
٠.٠٠٥٢	٠.٦٣٤٦	٠.٧٩٣٥	٤٠
٠.٠٠٥٢	٠.٤٢٣١	٠.٥٢٨٨	٦٠
٠.٠٠٥١	٠.٣١٧٣	٠.٣٩٦٦	٨٠
٠.٠٠٥١	٠.٢٥٣٨	٠.٣١٧٣	١٠٠
٠.٠٠٥١	٠.٢١١٥	٠.٢٦٤٤	١٢٠
٠.٠٠٥١	٠.١٨١٣	٠.٢٢٦٦	١٤٠
٠.٠٠٥١	٠.١٥٨٧	٠.١٩٨٣	١٦٠
٠.٠٠٥١	٠.١٤١٠	٠.١٧٦٢	١٨٠
٠.٠٠٥١	٠.١٢٦٩	٠.١٥٨٦	٢٠٠

- ٣ - يضاف ٢٥ سم<sup>٣</sup> من محلول ويجز بالماء إلى النورق المحتوي على العينة ثم ترج محتويات النورق حركه مروحيه للتأكد من تمام المزج .
- ٤ - يجري عمل علي الأقل ٢ بلانك في نفس الوقت مع العينات .
- ٥ - تخزن النوارق في مكان مظلم لمدة نصف ساعه علي درجة ٢٥ م<sup>±</sup> م<sup>٥</sup> .
- ٦ - تخرج النوارق من الظلام ويضاف ٢٠ سم<sup>٣</sup> من محلول يوديد بوتاسيوم يتبعها إضافة ١٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر .
- ٧ - تعابير محتويات النورق بواسطة محلول ثيوكبريتات الصوديوم علي أن تكون الاضافة تدريجية مع الرج الشديد . تستمر عملية المعايره حتي يكاد أن يختفي اللون الأصفر - يضاف ١ - ٢ سم<sup>٣</sup> دليل النشا وتكمل عملية المعايره حتي إختفاء اللون الأزرق .

### الحساب Calculation

$$\frac{12.69 \times c \times (b - a)}{\text{وزن العينة}} = \text{الرقم اليودي}$$

حيث :

ب = معايرة البلانك      أ = معايرة العينة

ع = عيارية محلول الثيوكبريتات .

يمكن معرفة الرقم اليودي بطريقة اخري وهي تعتمد علي معرفة نوعية وكمية الاحماض الدهنية بواسطة جهاز التحليل الكروماتوجرافي الغازي ثم إستخدام المعادلة التالية :-

$$\text{الرقم اليودي} = 1 \left( \frac{\% \text{ للاحماض الدهنية أحادية عدم التشبع}}{100} \right) + 2 \left( \frac{\% \text{ للاحماض الدهنية ثنائية عدم التشبع}}{100} \right) + 3 \left( \frac{\% \text{ للاحماض الدهنية ثلاثية عدم التشبع}}{100} \right)$$

### رقم الايدروكسيل Hydroxyl value

#### التعريف Definition

يعرف رقم الايدروكسيل بأنه عدد ملليجرامات البوتاسا الكاويه التي تكافيء المحتوي الايدروكسيلي في ١ جم عينه .

## المجال Scope

تستخدم هذه الطريقة في الزيوت ومشتقاتها مثل الأحماض الكحولية - الجلسريدات الأحادية والثنائية .

تجري عملية الاستلة بواسطة أندريد حامض الخليك في البيريدين ثم تحلل الكمية الزائدة من الاندريد بالغليان مع الماء وبعد الحصول علي محلول متجانس باضافة كحول بيوتاتيل عادي - تعابر الحموضه بواسطة صودا كاويه كحوليه . وتقدر كمية أندريد حامض الخليك اللازمه في عملية الاستله بان يجري التقدير بدون عينه - ويجري نفس التقدير باستعمال البيريدين بدون أندريد حامض الخليك لتعيين كميته الاحماض الدهنيه الحره في العينه .

## الجواهر الكشافه Reagents

- ١ - بيريدين معاد تقطيره عند درجة ١١٤ - ١١٥ م .
- ٢ - أندريد حامض الخليك .
- ٣ - الجواهر الكشاف بيريدين - أندريد حامض الخليك .
- يحضر بخلط ٣ حجوم من البيريدين مع حجم واحد من أندريد حامض الخليك قبل الاستعمال مباشرة .
- ٤ - كحول البيوتاتيل : يجب معادلته بواسطة محلول بوتاسا كاويه ٠.٥ ع في وجود دليل فينولفيثالين حتي اللون الوردي .
- ٥ - محلول قياس كحولي من البوتاسا الكاويه (٠.٥ ع) .

## الطريقة Procedure

- ١ - يستخدم الجدول (٥) كدليل في أخذ وزنه العينه .

وزن العينه (جم)	رقم الايدروكسيل
٠.١ ± ١.٠	صفر - ٢٠
٥	٥٠ - ٢٠
٣	١٠٠ - ٥٠
٢	٢٠٠ - ١٠٠



- تؤخذ وزنة العينه ( ٩ - ١٠ جم ) في ورق آخر لتقدير الحموضه .
- ٢ - يضاف بالماصه ٥ سم<sup>٣</sup> من الجوهر الكشاف إلي ورق العينه التي تجري لها عمليه أستئله Acetylation ففي حالة العينات التي لها أرقام إيدروكسيل في حدود صفر - ٢٠ يضاف كمية أخرى من البيريدين ( ٥ سم<sup>٣</sup> ) ثم تخلط مكونات الدورق بحركه مروحيه .
- ٣ - يضاف بالماصه ٥ سم<sup>٣</sup> من الجوهر الكشاف إلي ورق آخر كبلانك للجواهر الكشافه.
- ٤ - توضع الدوارق داخل حمام مائى يغلي وتسخن تحت مكثف عاكس لمدة ساعة .
- ٥ - يضاف ١٠ سم<sup>٣</sup> ماء من خلال المكثف وتسخن الدوارق مره أخرى لمدة ١٠ دقائق .
- ٦ - تترك الدوارق لتبرد ثم تزال المكثفات ويضاف ٢٥ سم<sup>٣</sup> من كحول البيوتاييل العادي علي أن تضاف نصف الكميه من خلال المكثف قبل إزالته ثم تغسل فوهة وجوانب الدورق بالكميه الباقية من الكحول .
- ٧ - يضاف ١ سم<sup>٣</sup> من دليل الفينولفيثالين ثم تعابير محتويات الدورق حتي اللون الوردي باستخدام بوتاسا كاويه كحويه ( ٥٠ . ع ) .
- ٨ - يضاف ١٠ سم<sup>٣</sup> من البيريدين المتعادل إلي العينه التي يجري لها تقدير الحموضه - ثم اسم<sup>٣</sup> من دليل الفينولفيثالين وتعابير محتويات الدورق حتي اللون الوردي باستخدام بوتاسا كاويه كحويه ( ٥٠ . ع ) .

#### الحساب Calculation

$$\text{رقم الايدروكسيل} = \frac{0.1 \times e \times \left[ a - \left( \frac{b}{c} \right) \right]}{\text{وزن العينه}}$$

حيث :

- أ = حجم القلوي ( سم<sup>٣</sup> ) المستخدم لمعايرة الجوهر الكشاف .
- ب - وزن العينه ( جم ) المستخدمة في عملية الأستله .
- ج = حجم القلوي ( سم<sup>٣</sup> ) المستخدم في معايرة الحموضه .
- د = وزن العينه ( جم ) المستخدم في تقدير الحموضه .
- هـ = حجم القلوي اللازم في عملية الأستله .

ثانيا : الخصائص المميزة التي تستخدم للتعرف علي زيوت ودهون معينه : -

جدول (٦)

الخاصية المميزة Specific characteristic	الزيت أو الدهن
Halphen اختبار هالفن	Cottonseed زيت بذرة القطن
Villavecchia اختبار فيلافيشيا	Sesame زيت السمسم
Bellier اختبار بيلير	Peanut زيت الفول السوداني
Libermann - Burchard اختبار معدل للبرمان - بيرخارد	Teaseed زيت بذر الشاي
Besson اختبار بسون	Kapok زيت كابوك
رقم التصبن مرتفع مع إحتوائه علي حامض لوريك	Coconut زيت جوز الهند
إرتفاع تركيز الاسكوالين - إختبار البروميدي الغير ذائب	Marine الزيوت البحرية
إختبارات البلوره .	Vegetative butter الزيت النباتي
يحتوي علي أحماض دهنيه غير مشبعه متبادله Conjugated	Tung زيت التانج
تحتوي علي حامض بيوتريك وأحماض دهنية أخرى ذات وزن جزئي منخفض	Butter fat دهن اللبن
تحتوي علي كولستيرول	Animal fats دهون حيوانية
Boemer اختبار بومر	دهن البقر وزيوت نباتية مهدرجة في دهن الخنزير
تقدير درجة الانصهار للاستيرولات	زيوت نباتيه في دهون حيوانية أخرى
يحتوي علي إسكوالين .	Olive زيت زيتون
إختبارات الذويان - إرتفاع اللزوجة - إرتفاع تركيز مجاميع الايدروكسيل .	Castor زيت خروع .

## الاختبارات الخاصة بالهميزه للزيوت

Special tests for individual oils

### ا - الكشف عن زيت الفول السوداني Peanut ( Arachis ) oil

تعتمد طريقة الكشف عنه علي فصل حامض الاراشيديك Arachidic من الجلسريدات الموجوده في زيت الفول السوداني . ويعتمد إختبار بليير Bellier لزيت الفول علي عدم النوبان النسبي لحامض الاراشيديك في ٧٠٪ كحول عند المقارنه بالاحماض إستياريك وبالميتيك .

#### طريقة العمل :

أ - يغلي ١ سم<sup>٢</sup> من الزيت مع ٥ سم<sup>٢</sup> بوتاسا كحولية ١٥ ر مول (١٦ر٨٪ بوتاسا كاويه في ٩٥٪ كحول ) في دورق صغير تحت مكثف عاكس لمدة ١٠ دقائق .

ب - يضاف ٥٠ سم<sup>٢</sup> كحول ( ٧٠٪ - حجم / حجم ) و ٠.٨ سم<sup>٢</sup> حامض هيدروكلوريك (كثافته ١.١٦ ) ثم يسخن لنوبان أي راسب يتكون .

ج - يبرد مع الرج المستمر بواسطة ترمومتر في السائل بحيث تنخفض درجة الحرارة بمعدل ١ م / دقيقة ثم تسجل درجة الحرارة التي عندها يبدأ ظهور العكارة .

د - أرقام العكارة Clouding Point للزيوت المختلفه هي :

زيت الفول السوداني ٣٩ - ٤٠ م	زيت الشلجم ٢٢.٥ م
زيت السمسم ١٥ م	زيت بذرة القطن ١٣ م
زيت الذرة ٧ - ١٤ م	زيت الزيتون ٦ - ٩ م
زيت الذرة ٧ - ١٤ م	زيت اللوز - ١ م الي + ١ م
زيت بذرة الشاي ٣ - ٩ م	
زيت المشمش - ٤ م الي - ٨ م	

## ٢ - - اختبار هالفن Halphen لزيت بذرة القطن Cottonseed :

## جواهر كشاف هالفن :

تخلط حجوم متساوية من كحول أميل ١٪ (وزن / حجم) مع محلول من كبريت مترسب في ثاني كبريتيد الكربون .

## طريقة العمل :

أ - يمزج ٢.٥ سم<sup>٣</sup> من الزيت أو الدهن المنصهر مع ٢.٥ سم<sup>٣</sup> من الجواهر الكشاف في زجاجة ذات غطاء له قلاووظ .

ب - يوضع الغطاء غير محكم القفل ويسخن علي حمام مائي يغلي لمدة ربع ساعة .

ج - في حالة وجود ٢٪ أو أعلي من زيت بذرة القطن يتكون لون وردي نتيجة لوجود أحماض Cyclo - propenoid وأن الكثافة اللونية للمحلول تتناسب طرديا مع كمية زيت بذرة القطن .

د - يلاحظ أن الكثافة اللونية تقل عند التسخين علي درجة حرارة مرتفعه ولا يظهر لون في حالة الزيت الذي يسخن علي درجة ٢٢٥°م أو أعلي - كما أن عملية الهدرجة الكاملة أو الجزئية تكسر Destroy الاجسام الكروموجينية معتمدا علي درجة المعاملة.

## ٣ - اختبار باودوين Baudouin لزيت السمسم Sesame :

أ - يرج ٢ سم<sup>٣</sup> زيت أو دهن منصهر مع ١ سم<sup>٣</sup> حامض هيدروكلوريك مركز المحتوي علي ١٪ (وزن / حجم) سكر سكروز ويترك جانبا لمدة ٥ دقائق .

ب - يظهر لون أحمر في الطبقة السفلية في حالة وجود ١٪ أو أكثر من زيت السمسم وذلك يرجع إلي وجود ماده السيسامولين Sesamoline (جليكوسيد) والسيسامين Sesamine (معقد من إثيرات حلقيه) .

ج - تعطي عديد من الزيوت لون بني مع هذا الاختبار - كما أن الزبد ودهن الخنزير الناتجة من حيوانات مغذاه علي كسب Cake السمسم تعطي لون قرمزي خفيف وهناك أنواع معينة من زيوت الزيتون الناتجة من شمال أفريقيا تعطي نتيجة إيجابية مع الاختبار ولذلك يجري الاختبار التالي المعدل :

يرج ٥ سم ٣ زيت في دورق مع ٥ سم ٣ مخلوط من ٩ : ١ ( حجم / حجم ) كحول إيثايل ( ٩٠٪ حجم / حجم ) وأمونيا ٠.٨٨. ويسخن الخليط علي حمام مائي حتي يتم التخلص من الكحول والامونيا . ثم يجري إختبار باودوين علي الناتج ويلاحظ أن زيت الزيتون الحقيقي Genuine يعطي نتيجة سالبه مع الاختبار .

وهناك إختبار آخر للسمسم يسمى اختبار فيلافيشيا .

### إختبار فيلافيشيا Villavecchia :

- يخلط ١٠ سم ٣ زيت أو دهن سائل مع حجم مساو من حامض هيدروكلوريك مركز في أنبوبة إختبار .

- يضاف ٠.١ سم ٣ من مخلوط يتكون من ٢ سم ٣ فيرفيرال و ١٠٠ سم ٣ كحول (٩٥٪).

- يرج جيدا لمدة ١٥ ثانية ويترك جانبا حتي ينكسر المستحلب ويلاحظ اللون المتكون في الطبقة السفليه بسرعه .

- في حالة عدم ظهور لون قرمزي في هذا الاختبار يكون سالبا أما إذا ظهر أي لون قرمزي في الطبقة السفليه يضاف ١٠ سم ٣ ماء مقطر ويرج مرة ثانية ويلاحظ اللون بسرعة عند إنفصال الطبقات فاذا ظل اللون فهذا يدل علي عدم وجود زيت السمسم وإذا اختفي اللون فهذا يدل علي وجود زيت السمسم .

- ينطبق هذا التفاعل علي الزيوت المهدرجه وغير المهدرجه ولكن ليس بنفس درجة الحساسيه ويمكن أن تزداد حساسيه التفاعل بزيادة كمية الجوهر الكشاف إلي ١ سم ٣ وهذا يؤدي إلي إسرار معدل تكوين اللون وكذلك إسرار تكوين كميات من الوان غير مميزة وبالتالي يجعل عملية المقارنه أكثر صعوبة .

### ٤ - إختبار فيتلسون Fitelson لزيت بذرة الشاي Teaseed :

أ - يخلط كل من ٠.٨ سم ٣ أندريد حامض الخليك و ١.٥ سم ٣ كلوروفورم و ٠.٢ سم ٣ حامض كبريتيك مركز ( كثافة ١.٨٢ ) في أنبوبة إختبار ثم يبرد في ماء مثلج .

ب - يضاف حوالي ٠.٢٢ جم ( ٧ نقط ) من الزيت - يبرد مرة ثانية ويرج .

ج - إذا كان السائل معكر Cloudy يضاف أندريد حامض الخليك نقطه نقطه مع الرج بعد كل إضافه حتي يصير السائل رائقا وتوضع الانبوبة في ماء مثلج لمدة ٥ دقائق.

د - يعطي زيت الشاي لون اخضر غامق من الضوء الساقط ولون بني من الضوء النافذ ويعطي زيت الزيتون لون أخضر في كلتا الحالتين .

هـ - عند إضافة ١٠ سم<sup>٣</sup> إثير جاف مع الرج وقلب الانبوبة ثم إعادتها يعطي زيت بذرة الشاي لون بني الذي يتغير إلي اللون الاحمر في خلال دقيقه ثم يختفي - في حالة زيت الزيتون فانه يعطي في البداية لون أخضر الذي يتحول تدريجيا الي اللون البني - وهناك بعض أنواع من زيت الزيتون التونسي يعطي لون قرمزي فاتح كمرحلة إنتقاليه .

والمركب المسئول عن إختبار فيتلسون يرجع إلي وجود تربين كحولي Butyro spermol .

#### ٥ - إختبار بيبر Bieber للكشف عن زيت لب اللوز Kernel almond :

أ - يخلط اجزاء متساوية في الوزن باحتراس مع التبريد كلا من الماء وحامض كبريتيك مركز وحامض نيتريك مدخن ( كثافه ١.٤٥ ) .

ب - يرج ٥ سم<sup>٣</sup> من زيت اللوز بشده مع ١ سم<sup>٣</sup> من مخلوط الاحماض وتترك لمدة ١٥ دقيقة في حالة وجود زيت المشمش أو الخوخ فان المخلوط المبيض Whitish المتكون يعطي لون قرمزي وزيت اللوز الحقيقي يعطي فقط لون بني خفيف .

#### ٦ - الكشف عن زيت الشلجم Rape :

يعتمد إختبار تورتللي - فورتيني Tortelli & Fortini للكشف عن زيت الشلجم علي وجود حوالي ٥٠٪ حامض إيروسيك بالزيت - الملح الرصاصي لهذا الحامض غير المشبع ينوب جزئيا في الاثير في حين أن الملح الرصاص للاوليات تنوب بسهولة في الاثير .

#### طريقة العمل :

أ - تجري عملية تصبن باضافة ٥٠ سم<sup>٣</sup> بوتاسا كحولية (١٢٪ بوتاسا في ٩٠٪ كحول الي ٢٠ جم زيت ثم التسخين تحت مكثف عاكس لمدة نصف ساعه - يعادل ناتج التصبن بواسطة ١٠٪ حامض خليك في وجود دليل فينولفيثالين .

ب - يصب Pour المحلول المتعادل إلي ٣٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء يغلي يحتوي علي ٢٠ جم خلاص رصاص ثم يبرد المحلول مع الرج النوراني بحيث يلصق الصابون علي جوانب الكأس - ثم يهمل السائل ويفسل الراسب الصابون الرصاصي ثلاث مرات كل مرة ب ٢٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء ساخن ( ٦٠ - ٧٠ م ) قبل التجفيف بواسطة ورقة ترشيح .

ج - يرج الصابون الجاف مع ٨٥ سم<sup>٣</sup> إثير ويغلي تحت مكثف عاكس لمدة نصف ساعه ثم يبرد الدورق ويقلل ويترك بالضبط لمدة ١ ساعه عند درجة ١٥ م .

د - يرشح المحلول إلى قمع فصل مع تغطيته لمنع الفقد عن طريق البخار - يعامل الراسب بواسطة ٤٠ سم<sup>٣</sup> إثير ويبرد مرة أخرى لمدة ١ ساعه ويرشح الي قمع الفصل.

هـ - تنفرد الأحماض الدهنية من مخلوط الاثير للصابون الرصاصي باضافة ١٥٠ سم<sup>٣</sup> من ١٠٪ حامض هيدروكلوريك ثم تغسل طبقة الاثير مرتين كل مرة بواسطة ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من الماء - ثم يبخر الاثير عند درجة حرارة منخفضة (يفضل التبخير التلقائي) في دورق جاف .

و - تذاب الاحماض السائلة في ٤٠ سم<sup>٣</sup> من كحول ٩٥٪ ثم تضاف كمية زائدة قليلا من محلول مشبع لكاربونات الصوديوم حتي تبدأ كاربونات الصوديوم في الانفصال . يجري تقطير للكحول ويجفف الصابون الصوديومي المتبقي في مجفف تحت تفريغ لمدة ٤٨ ساعه - يسخن مع ٥٠ سم<sup>٣</sup> كحول مطلق ثم يرشح بسرعة - يعامل المتبقي مرة أخرى بالكحول المطلق حتي تنوب كل كمية الصابون - يبخر الصابون الكحولي ويجفف فوق حامض كبريتيك .

يذاب ٥٠ جم من الصابون الجاف بالتسخين مع ٢٠ سم<sup>٣</sup> كحول مطلق في أنبوبة إختبار كبيرة - ثم يبرد المحلول ببطء مع الرج باستعمال ترمومتر ثم تسجل درجة الحرارة التي عندها يصبح المحلول معكرا .

وفيما يلي درجات حرارة التعكير للزيوت المختلفة :

زيت فول سوداني ٢٢ - ١٨ م

زيت زيتون ٢٤ - ٢٠ م

زيت سمسم ١٨ - ٢٠ م

زيت بذرة قطن ١٤ - ١٦ م

زيت شلجم ٤٥ - ٥٠ م

## ١ - الكشف عن زيوت الأسماك Fish :

تستغل عدم ذوبان البروميديات للأحماض الدهنية عاليه عدم التشبع كوسيلة للكشف عن

زيت السمك غير المهدرج - وهذه الطريقة حساسة يمكن الكشف عن وجود زيت السمك في الزيوت والدهون النباتية .

#### أ - اختبار هكسابروميد (Hexabromide test) (Insoluble bromide test)

يذاب ٠.٥ سم<sup>٣</sup> زيت في ١٠ سم<sup>٣</sup> إثير جاف ثم يضاف ١٠ سم<sup>٣</sup> من مخلوط مكون من ٢٨ حجم حمض خليك ثلجي - ١ حجم ماء بروم - ٤ حجم نيتروبنزين ثم يرج بشده ويترك علي درجة ٢٠ م لمدة ١٥ دقيقة .

ب - في حالة وجود فقط زيت شلجم أو زيوت نباتية فان المحلول يظل رائقا ولكن في حالة زيت السمك أو زيوت قابلة للجفاف مثل الكتان فانه يظهر في الحال راسب من البروميدات غير الذائبة .

ج - في حالة عدم نوبان الزيت في الاثير فان الزيوت الجافه أو زيوت الاسماك تعطي في الحال راسب - ويعطي زيت الشلجم وزيت فول الصويا عكارة وفي حالة الزيوت الغير قابلة للجفاف لا تعطي راسب أو تعطي عكارة خفيفه - تعطي الدهون الحيوانية عكارة إذا أجري الاختبار بهذه الطريقة .

وفيما يلي خصائص المشتقات البرومية لبعض للاحماض الدهنية الغير مشبعة :

#### جدول (٧)

الحمض الدهني	المشتق	النوبان	درجة الانصهار للبرميد (م)
الاوليك	ثنائي البروم	يذوب في الاثير والكلوروفورم والمذيبات العضوية الاخرى .	سائل
لينوليك	رباعي البروم	كحول إيثايل Ditto	١١٣ - ١١٦ م
لينولينيك	سداسي البروم	لا يذوب في الاثير البارد يذوب في البنزين Benzine الساخن	١٧٠ - ١٨٠ م
كليبا نوبونيك Clupano donic (22:5 & 22:6)	عديد البروم	لا يذوب	يحترق عند درجة حرارة أعلى من ١٨٠ م ينصهر عند درجة حرارة أعلى من ٢٠٠ م مع التحليل Decomposition



## ب - اختبار لتكوين متشابهات الأحماض Alkali isomerization

يسخن الزيت مع ١.٣ مول بوتاسا كاوية في إثيلين جليكول علي درجة ١٨٠° م لمدة ٤٥ دقيقة ويقدر الامتصاص عند طول موجة ٣١٥ مستخدما بلانك - يكون الامتصاص أعلي من واحد في حالة زيوت الاسماك - ويجب قبل تفسير النتائج معرفة هل حدث أكسدة للزيت أو أضيف اليه ماء أو وجود زيت سمك متبلر .

## ١ - اختبار بسون Besson لزيت Kapok :

يستخدم هذا الاختبار للعينات التي أجري عليها عملية تكرير بالقلوي ثم رشحت خلال تراب التبييض Diatomaceous earth في بعض الاحيان يعطي زيت بذرة القطن لون أحمر غامق مع إختيار بسون وعلي ذلك من الضروري يجب الاحتياط عند تفسير النتائج خاصة إذا وجدت كميته قليلة من زيت Kapok وتعطي عادة الزيوت النباتية وزيت بذرة القطن لون أصفر غامق تحت نفس الظروف التالية :

- يوضع ٥ - ١٠ سم<sup>٣</sup> من الزيت أو الدهن المنصهر في انبوبة إختبار ويضاف كميته من الكلوروفورم أكبر قليلا من حجم العينه .

- يرج العينه حتي النوبان ويضاف كمية من نترات الفضة (٢٪ نترات فضه في كحول مطلق) تساوي كمية العينه .

- يرج المخلوط لمدة ٣٠ ثانيه وتترك لمدة نصف ساعة .

- إذا وجد زيت Kapok تظهر عكارة بنية - سوداء وفي حالة وجود كميات قليلة جدا من زيت Kapok يلاحظ لون أحمر - بني .

## ١ - الكشف عن وجود ثلاثي إستيرين في دهن الخنزير :

يستخدم رقم بومر Boemer في الكشف عن وجود دهن البقر والدهون الاخري المحتوية علي ثلاثي إستيرين في دهن الخنزير - وتعتمد هذه الطريقة علي الاختلاف في درجة الانصهار للجلسريدات ودرجة الانصهار للأحماض الدهنية المقابلة لها . ويلاحظ أن هذا الاختلاف يكون كبيرا بين دهن الخنزير ودهن البقر ولا تستخدم هذه الطريقة في حالة دهن الخنزير المهدرج . ويستخدم رقم بومر ( عند تقديره بعناية ) في الكشف عن وجود ١٠٪ دهن بقر في دهن الخنزير ويمكن أيضا أن يصل مستوي الكشف إلي ٥٪ .

**الطريقة :**

- ينقل ٢٠ جم من العينة المرشحة إلي مخبار وتضاف كمية من الأسيتون سبق تبريده الي ٢٠ م<sup>٣</sup> ± ٢ م بحيث يصل الحجم إلي ١٠٠ سم<sup>٣</sup> .
- يرج جيدا حتي ذوبان العينة وتترك لمدة ١٨ ساعة علي درجة ٣٠ م ± ٢ م في حالة ما إذا كانت كمية البلورات الناتجة من ٢٠ جم غير كافية فانه يجب زيادة كمية عينه الدهن مع مراعاة أن تزداد نسبة الاسيتون زيادة طردية .
- تجري عملية طرد مركزي لمدة ٥ دقائق ويهمل السائل الرائق أو يسحب الجزء الرائق من المخبار .
- تضاف ٢٠ سم<sup>٣</sup> من أسيتون ( ٢٠ ± ٢ م ) للبلورات - يرج - طرد مركزي أو يسحب الجزء الرائق .
- تكرر هذه العملية مرة أخرى باضافة ٢٠ سم<sup>٣</sup> أسيتون مع الرج ثم الترشيح علي ورقة ترشيح وتنقل كاملا للبلورات إلي ورقة الترشيح وتغسل ٥ مرات بكميات قليلة من الاسيتون .
- يجري سحب الاسيتون من البلورات باستعمال مضخة تفريغ - ثم تنقل البلورات إلي زجاجة ساعه ويكسر أي تجمعات Lumps وتترك لتجف وتقدر درجة الانصهار لها .
- تؤخذ كمية من البلورات وتجري لها عملية تصين باضافة ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من بوتاسا كاويه (٥٠ . ٥) ويوضع فوق بورق التصين قمع صغير لمنع التبخر أثناء التسخين وتجري عملية التصين للدهن بالتسخين لمدة ١ ساعة .
- يضاف ١٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر الي محلول الصابون ويبخر علي حمام مائي يغلي للتخلص من الكحول بقدر الامكان .
- ينقل المحلول المائي إلي قمع فصل وتضاف كمية أخرى من الماء المقطر حتي يصبح الحجم الكلي ٢٥٠ سم<sup>٣</sup> وتعادل القلوية بواسطة حامض هيدروكلوريك (٥٠٪) وتضاف كمية بسيطة زائدة منه .
- تستخلص الاحماض الدهنية بواسطة ٧٥ سم<sup>٣</sup> إيثير مع الرج - تهمل الطبقة المائية وتغسل طبقة الزيت بالماء المقطر علي الاقل ٣ مرات حتي يكون ناتج الغسيل متعادل بالنسبة لبرنتقال الميثايل .

تسحب طبقة الاثير - ترشيح - يبخر الاثير علي حمام مائي يغلي - تجفف الاحماض الدهنية علي درجة ١٠٠م لعدة دقائق .

تقدر درجة الانصهار للجلسريدات باستعمال ثلاث أنابيب قياسية لتقدير درجة الانصهار ويسمح للبلورات بان تدخل الي الطرف المغلق من الانبوبة بواسطة سلك رفيع . وأيضا يجهز ثلاث أنابيب قياسية لتقدير درجة الانصهار للاحماض الدهنية - ويسمح للأنابيب المحتوية علي الاحماض الدهنية بأن تترك لمدة نصف ساعة في حمام مائي مثلج أو تترك في الثلجة علي ٤° - صفر م لمدة ١٢ ساعة ثم تقدر درجة الانصهار للبلورات والاحماض الدهنية في نفس الوقت ثم يحسب رقم بومر من المعادلة .

$$\text{رقم بومر} = \text{أ} + ٢(\text{ب} - \text{أ}) .$$

حيث أن أ ، ب تمثل درجات الانصهار للجلسريدات والاحماض الدهنية علي التوالي ويعتبر أن دهن الخنزير مخلوط أو مغشوش اذا كان رقم بومر اقل من ٧٣ .

### ثالثا : تركيب الاحماض الدهنية والمواد غير المتصينة .

يبين الجدول (٨) النسب المئوية للأحماض الدهنية في بعض الزيوت والدهون الشائعة :

الزيت	لوريك	ميرستيك	بالميتيك	إستياريك	أرشيديك	أوليك	لينوليك	لينولينيك
الكتان	-	-	-	٩	-	٢٣	٢٠	٤٨
القرطم	-	-	٥	١	١	٢٠	٧٠	-
فول الصويا	-	-	٩	٢	١	٣٢	٥٣	٣
عباد الشمس	-	-	٥	٢	١	٣٥	٥٧	-
الذرة	-	-	٦	٢	١	٣٧	٥٤	-
السمن	-	-	٨	٣	١	٤٧	٤١	-
القطن	-	١	٢١	٢	١	٢٥	٥٠	-
الشلجم	-	-	١	١	-	٢٢	٢٢	٣
فول سوداني	-	-	٨	٤	٣	٥٥	٢٥	-
زيتون	-	١	٩	١	١	٨٠	٨	-
النخيل	-	٢	٤٢	٤	-	٤٢	١٠	-
دهن لبن البقر	٣	١٠	٣١	١٠	-	٢٧	١	-
دهن لبن الماعز	٦	١٢	٢٨	٦	-	٢١	٤	-

والجدير بالذكر أن زيت بذرة القطن - زيت الفول السوداني - زيت الذرة - زيت السمسم - زيت عباد الشمس - زيت الزيتون - زيت النخيل تحتوى على أحماض أوليك و لينوليك بدرجة عالية - وأن زيت الكتان - زيت البيرللا - زيت فول الصويا - زيت بذرة القنب - تحتوى على حامض اللينولينيك بدرجة عالية - وأن زيت الشلجم - زيت الخردل - زيت رافيسون تحتوى على حامض إيروسيك بتركيز عالى .

ويستغل تركيب الاحماض الدهنية للبييدات فى معرفة العائلة النباتية وكذلك الاصناف التى تتبع عائلة واحدة التى تم إستخلاص الليبيدات منها فمثلا إستخدم تركيب الاحماض الدهنية لليبيدات المستخلصة من بعض حبوب اللقاح فى معرفة العائلات النباتية التى جمعت منها فمثلا: حبوب اللقاح من البرسيم المصرى ( العائلة البقولية ) - الفول ( العائلة البقولية ) - الخردل Mustard ( العائلة الصليبية ) - عباد الشمس ( العائلة المركبة ) - الكتان ( العائلة الكتانية ) - الموالح ( العائلة Rutaceae ) تم استخلاص الليبيدات منها وفصلت الاحماض الدهنية وتم التعرف عليها وصفيا وكما بواسطة جهاز التحليل الكروماتوجرافى الغازى .

والجدول (٩) يبين تركيب الاحماض الدهنية لحبوب اللقاح التى تتبع عائلات نباتية مختلفه

النسبة المئوية للاحماض الدهنيه فى بعض حبوب اللقاح

الموالمح	الكتان	عباد الشمس	الخردل	الفول	البرسيم	الاحماض الدهنى
-	-	٠.١٣	٠.٨٤	-	-	كابريك
٠.٤٣	٠.٠٦	٠.٠٩	٠.٢٣	٠.٢	-	لوريك
١٤.١٧	١٠.٩٧	٤٧.٦٢	٢١.٣٤	١٢.٢٤	٢١.٢٢	ميرستيك
-	١.١٢	-	٤.٧٤	٢.٤٩	-	ميرستواوليك
١٧.٢٨	٢١.٥٨	١٠.٢٧	١٥.٩١	٢٣.٥٠	١٨.٣٩	بالميتيك
٤.٧٥	٢.٥٥	٢٠.٢٧	٦.١٢	٤.٧٩	٥.٢٦	بالميتواوليك
٤.٠٥	٢.٣٠	٥.٠٢	٩.٢٢	٤.٦٧	٣.٠٧	إستياريك
١٨.٤٣	١٤.٢١	٧.٥٨	٣.٩٠	١٤.٢٩	١٠.٢٢	أوليك
٢٧.١٨	٣.٤٤	٥.٣٨	٦.٥٤	١٢.٩٩	٩.٦٤	لينوليك
١١.٢٥	٤٢.٩٠	٣.٦٣	٢٩.٤٥	٤٢.٨٢	٣٢.٣١	لينولينيك
٢.٢٧	٠.٨٨	-	١.٧٢	-	-	أر اشيديك

كما استخدم الجزء الغير متصبن من الليبيدات المستخلصه من حبوب اللقاح السابق الذكر لمعرفة المصدر النباتى التى جمعت منه ويظهر ذلك من الجدول (١٠) :

النسبة المئوية لمكونات المواد الغير متصبنه فى ليبيدات بعض حبوب اللقاح

الموالمح	الكتان	عباد الشمس	الخرذل	الفول	البرسيم	المكون
						أولاً : الهيدروكربونات
-	-	١٠.٠٩	-	-	-	٢٠
-	٦.٤١	١٤.٧٢	-	٩.٠٢	٩.٥٩	٢١
٣.٢٢	١.٤٦	٣.٠٢	٢.٠٦	١.٤٦	٢.٢٤	٢٢
٨.٩٦	٩.٠١	٨.٨٠	٤.٣٨	١١.٩٨	٤.١٦	٢٢
٠.٩٩	١.١٨	٠.١٤	-	٠.٩٥	٠.٤٤	٢٣
٠.٣٠	-	٠.٦٥	١.٣٠	-	٢.٠٨	٢٤
١٣.٨٧	٩.٩٩	٦.٦٣	٩.٥٤	٧.٩٣	٣.٢٦	٢٥
-	-	-	-	-	٠.٢٥	٢٦
٢١.٣٩	١٨.٥٥	١٢.٣٦	٢.٨٨	٢٦.٧٦	٦.٠٧	٢٦
١.٠٧	٠.٠٩	٠.١٦	١.٥٤	-	١.٠٥	٢٦
٦.١٠	٥.٠٦	٤.١٦	٢.٩٩	٢.٦٠	٢.١٦	٢٨
٠.٤٦	-	-	٠.٣٤	-	٠.٨٤	٢٩
٥.٨٥	٦.٦١	٦.٣٧	١.٠٦	٦.٣٠	١.٣٤	إسكوالين
٣.٢٨	٠.٢٨	٠.٥٣	٦.٦٣	٠.١٢	٠.٤٩	٣٠
٣.٢٥	٣.٥٦	٥.١٠	١.٠٥	٤.٤٥	٢.٥٢	٣١
٠.٢٣	٠.٦٤	٠.٥٥	-	٠.٠٨	٠.١٠	٣١
١.٥٥	١.٧٧	٠.٧٨	١.٥٠	١.٢	١.٤٤	٣١
						٣٢
						ثانياً : الاستيرولات
٠.٣٨	٠.٤٤	٠.٧٤	١.٠٨	٢٩	-	كولستيرول
٢.٧٦	٢.٩٣	١.٦٣	-	١.٢٩	-	ستيجماستيرول
٦.٨٦	٥.٦٧	١١.٢٩	١٢.٠٤	٧.٣٦	٢.٢٤	بيتا سيتوستيرول

Farag et al ( 1980 b )

وقد تستخدم التركيزات الكلية للهيدروكربونات والتركيزات الكلية للاستيرولات وهى مكونات المواد غير المتصبنه ونسبهم الى بعض فى تمييز المصدر النباتى لحبوب اللقاح كما فى الجدول التالى

النسبة المئوية والنسب ما بين الهيدروكربونات  
والاستيروولات الكلية لحبوب اللقاح جدول (١١)

المصدر النباتي	الهيدروكربونات الكلية (أ)	الاستيروولات الكلية (ب)	أ : ب
البرسيم	٤٠.٥٦	٥٩.٤٤	١:٠.٦٨
الفول	٨١.٧٥	١٨.٢٥	١:٤.٤٨
الخرذل	٣٧.٦١	٦٢.٣٩	١:٠.٦٠
عباش الشمس	٧٨.٤٦	٢١.٥٤	١:٣.٦٤
الكتان	٧٢.٢٧	٢٧.٧٣	١:٢.٦١
الموالج	٧٤.٩٨	٢٥.٠٢	١:٢.٩٩

وإستخدام تركيب الاحماض الدهنيه والمواد غير المتصبينه أيضا فى التعرف على الفطريات  
التي تتبع جنس واحد وأجناس مختلفة كما فى الجداول التالية :

## جدول (١٢)

الحماض الدهنى	A.flavus	A.mellus	A.nidulans	A.niger	P.oxalicum	F.moniliforme
كابريك	-	٠.٢٦	٠.٢	-	٠.٤	١
١١ : صفر	-	-	-	-	-	٢.٩
ميرستيك	٥٠	-	٠.١٥	٠.٦٠	٠.٤	١.٩
بنتاديكانويك	٠.٠٥	-	٠.١٢	٠.٣٠	٠.٢	١.٤
بنتاديسينويك	-	-	٠.٧٠	-	٠.٨	-
بالميتيك	١٥.٨٠	١٣.٩٠	١٩.٨٠	٢٠.٥٠	٣٦.٥	٠.٩
بالميتواوليك	٢.٠٠	٣.٨٠	٣.٣٠	٣.٤٠	٤.٢	٨.٢
مارجاريك	٠.٤٠	-	٠.٢٠	٠.٥٠	٠.٢	-
إستياريك	١٧.٦٠	٤.٨٠	١١.٧٠	١٥.١٠	١٤.٤	٥.٢
أوليك	٢٥.١٠	٢٣.٩٠	٣٩.٤٠	٣٤.٥٠	٣٣.٧	٣٠.٨
لينوليك	١٥.٦٢	١٩.٩١	١٢.٦٠	١٨.٤٠	٥.٦	٣٥.١
أراشيديك	٢٢.٩٣	٣٠.٨٠	٩.٤٠	٦.٧٠	٣.٦	١٣.٦
بهنك	-	٢.٦٤	٢.٤٣	-	-	-

Farang et al ( 1981 a)

النسبة المئوية لمكونات المواد غير المتصينة

في لببيدات بعض الفطريات

جدول (١٣)

<i>E.moniliforme</i>	<i>P.oxalicum</i>	<i>A.niger</i>	<i>A.nidulans</i>	<i>A.mellus</i>	<i>A.flavus</i>	الحمض الدهني
						الهيدروكربونات
-	-	٦-	-	-	-	٢١
٤٠.٠	-	٢٠.٣٠	٢٠.٣٠	٣٣.٢٩	-	٢٢
٠.٨	-	-	-	-	٨.٧٩	٢٣
٠.٨	-	-	٢.٢٧	٢.٧١	١١.٦٢	٢٤
-	-	١.٦٨	-	-	-	٢٥
٥.٦٠	٦٤.٢٢	-	٢٢.٧٣	٢٧.٤١	٢٧.٦٣	٢٨
٠.٥٣	-	-	١.٥٢	١.٠٢	٤.٧١	٢٩
-	-	٠.٥١	١.٥٢	١.٣٦	-	٣٠
-	٥.٥٥	-	-	-	٢.٥١	٣١
-	٧.٣٩	١.٢٥	٢.٥٣	٤.٤١	٣.٩٢	٣٢
-	٣.٧٠	-	-	-	١.٨٨	٣٣
						الاستيرولات
٢٨.٢٣	٣.٧٠	-	٤.٥٥	١٦.٢٠	٦.٤٤	كولستيرول
-	٢.٧٧	٢٨.٢٦	٢٩.٥٣	٨.١٤	٤.٤٠	كامبستيرول
٣.٢٠	٠.٥٥	-	-	٦.١٠	١.٨٨	إستجماستيرول
٣.٧٢	٨.٢٢	٢٤.٨١	٥.٠٥	٣.٢٦	٢١.٩٨	بيتا سيتوستيرول
٤٨.٢٦	٨٠.٩٧	٣٠.١٤	٦٠.٠٧	٧٤.٤٧	٦١.٠٦	% للهيدروكربونات
-	١:٣	١.٢٣:١	٠.١٧:١	٠.٤:١	٥:١	كامبستيرول/ ستجماستيرول

Farag et al ( 1981 b )

وفيما يلي الطرق التي تستخدم للتعرف على نوعية الاحماض الدهنية والمواد غير المتصينة.

## ١ - التعرف على نوعية الاحماض الدهنية

يعتبر تقدير الاحماض الدهنية جزء أساسي في تحليل الجلسريدات ويعتبر CLC هو الوسيله المفضله لتحليل الاحماض الدهنية وأنه يلزم لتحليل الاحماض الدهنية تحويلها الى صورة إستر الميثايل .

### طريقة تحضير إستر الميثايل للاحماض الدهنية :

توجد عدة طرق لتحويل الجلسريدات الثلاثة الى إستر الميثايل للاحماض الدهنية منها التحليل الميثانولي Methanolysis في وجود حامض هيدروكلوريك ، حامض كبريتيك ، بوتاسا كاوية . ميثوكسيد صوديوم أو ثالث فلوريد البورون كعامل مساعد وفيما يلي أحد أبسط الطرق التي تعتمد على استخدام الميثانول في وجود بوتاسا كاوية للعالم Brockerhoff .

- يذاب ١ - ٤٠ مجم جلسريد ثلاثي في ٥ سم<sup>٣</sup> إثير ويضاف ١ سم<sup>٢</sup> بوتاسا كاوية (٥٠ . ٥) عذابة في كحول ميثايل .

- ترح محتويات المخلوط وتترك لمدة ١٠ دقائق على درجة حرارة الغرفة ويضاف ١ سم<sup>٢</sup> من ١ ع حامض هيدروكلوريك .

- تستخلص إسترات الميثايل للاحماض الدهنية بواسطة ٣ × ١ سم<sup>٢</sup> إثير البترول - وتجمع المستخلصات في أنبوبة ويبخر المذيب بواسطة النتروجين - ثم تذاب إسترات الميثايل بواسطة ثاني كبريتيد الكربون للتحليل بواسطة GLC .

وتظهر مشكلة بنوع خاص للاحماض الدهنية التي تحتوى على ١٠ ذرات كربون أو أقل حيث أن إستر الميثايل لها متطايرة وتنوب بقله في الماء وهذا يؤدي الى حدوث فقد أثناء عملية الاستخلاص وتبخير المذيب وتوجد طريقتين للتغلب على مشكلة الاحماض الدهنية قصيرة السلسلة وهما :-

١ - تحلل الاحماض الدهنية بواسطة GLC على صورة إسترات لكحولات طويلة السلسلة مثل كحول البيوتايل .

٢ - لا يجرى عملية تبخير للمذيب أثناء تحضير إستر الميثايل وتحقن كمية كبيرة من المستخلص الكلى أو مخلوط التفاعل في جهاز GLC .



## ظروف الفصل للإحماض الدهنية بجهاز التحليل الكروماتوجرافى

الغازى (Farag et al 1986) GLC

لفصل إسترات الميثايل للأحماض الدهنية يستخدم عمود أبعاده ( ١.٥ متر × ٤مم ) معبأ بمادة دياتوميت Diatomite C قطر حبيباتها ( 120 - 100 ) ومغطاه بمادة عديد الاثيلين جليكول أديبات ( ١٠ ٪ ) Poly ethylene glycol adipate (PEGA) ويستخدم للفصل نظام حرارى حيث يسخن العمود من درجة حرارة إبتدائية ٧٠°م إلى درجة حرارة عظمى ١٩٠°م وترتفع درجة الحرارة بمعدل ٨°م / دقيقة ثم يستمر الفصل على درجة الحرارة النهائية ١٩٠°م لمدة ١٥ دقيقة باستخدام النيتروجين كغاز حامل بمعدل سريان ٣٠ مل / دقيقة والجهاز مزود بكاشف من نوع ( FID ) Flame ionization detector .

### ٢ - المواد غير المتصينة

Unsaponifiable matter

تعرف محتويات الزيوت والدهون من المواد غير المتصينة بانها المركبات التى تنوب فى مذيبات الدهون ولكن لا تتصبن بواسطة القلوى ولا تتطاير بالتسخين على ٨٠°م . وتتكون هذه المواد أساسا من كحولات اليفاتيه عاليه فى عدد ذرات الكربون - الاستيرولات - الصبغات - الهيدروكربونات ... الخ .

توجد طريقتين لإستخلاص المواد غير المتصينة تبعا لنوع المذيب وهما الإستخلاص بواسطة إثير البترول والاثير . وكلا الطريقتين تعطيان كميات من المواد غير المتصينة تقريبا متساوية فى حالة الدهون العادية التى تحتوى على كميات عادية ولكن تعتبر طريقة الاستخلاص بواسطة إثير البترول غير مرضية لاستخلاص المواد غير المتصينة للدهون التى تحتوى على كميات عالية من المواد غير المتصينة مثل زيوت الكائنات البحرية أو أى أنواع أخرى من الدهون التى تحتوى على كميات أكثر من العادية وفى هذه الحالة يفضل الاستخلاص بالاثير حتى يعطى كمية منها تقارب النتائج الصحيحة ، تحتوى أغلب الزيوت والدهون النقية على أقل من ٢٪ مواد غير متصينه .

فى بعض الاحيان يضاف زيت معدنى كنوع من الغش والكشف عن هذا الغش يجرى اختبار وصفى qualitative test كما يلى :

١ - يوضع فى أنبوبة إختبار ١٠ نقط زيت نباتى أو دهن مصهور ثم يضاف ٥ سم<sup>٣</sup> من ٠.٥ .

مول بوتاسا كحولية ويسخن على حمام مائى يغلى ثم الرج من وقت لآخر لعدة دقائق للتأكد من تمام التفاعل .

٢ - يضاف الى محلول الصابون الساخن  $\frac{1}{7}$  سم<sup>٢</sup> ماء فى كل مره حتى يصبح الحجم الكلى المضاف ١٠ سم<sup>٢</sup> ثم يرج المحلول ويلاحظ ماذا يحدث بعد كل اضافة ماء - اذا تكونت عكاره فهذا يدل على وجود زيوت معدنية .

### أولاً : طريقة الاستخلاص بواسطة اثير البترول Petroleum ether

١ - يوزن ٥ جم عينه متجانسه ويضاف اليها ٣٠ سم<sup>٢</sup> ٩٥٪ كحول و ٥ سم<sup>٢</sup> بوتاسا كاوية مائية ٥٠٪ (وزن / وزن) .

٢ - يغلى بانتظام تحت مكثف عاكس لمدة ساعة حتى يحدث تصبن كامل للدهن .

٣ - ينقل محلول الصابون الى قمع فصل والنقل كميًا يغسل دورق التصبن بواسطة ٤٠ سم<sup>٢</sup> كحول ٩٥٪ ، ٤٠ سم<sup>٢</sup> ماء مقطر ساخن ثم بكمية قليلة من اثير البترول ثم يضاف الى قمع الفصل ٥٠ سم<sup>٢</sup> من اثير البترول .

٤ - يرج قمع الفصل جيداً لمدة دقيقة ويترك حتى تنفصل الطبقات - ثم تنقل طبقة الاثير البترول الى قمع فصل آخر وتستخلص الطبقة المائية على الاقل ٤ مرات بواسطة اثير البترول ويجمع مستخلص اثير البترول الكلى ويغسل ٣ مرات كل مرة ٢٥ سم<sup>٢</sup> بواسطة ١٠٪ كحول مع الرج الشديد وإهمال طبقة الكحول فى كل مرة .

٥ - ينقل المستخلص اثير البترول الى كأس معروف الوزن ويبخر للجفاف باستعمال حمام مائى ثم يوضع فى الفرن تحت تفريغ على درجة ٧٥°م حتى ثبات الوزن .

٦ - بعد الوزن يذاب الراسب فى ٥٠ سم<sup>٢</sup> ٩٥٪ كحول يحتوى على دليل فينولفيثالين سبق معادلته إلى اللون الاحمر الفاتح ثم يعاير بواسطة ٠.٠٢ ع صودا كاوية حتى تصل الى نفس اللون .

وزن الاحماض الدهنية المستخلص (جم) = عدد ملليمترات ٠.٠٢ صودا كاويه  $\times ٠.٠٥٦$

النسبة المئوية للمادة غير المتصبنة =

وزن المتبقى - وزن الاحماض الدهنية  $\times ١٠٠$

وزن العينه

## ثانياً: استخلاص المواد غير المتصينة بواسطة الاثير Diethyl ether

- ١ - يوزن بالضبط ٢ - ٢.٥ جم عينه ويضاف اليها ٢٥ سم<sup>٣</sup> كحول + ١.٥ جم من محلول بوتاسا كاوية مركزة ( ٥٠٪ وزن / وزن ) ثم يرج ثم يسخن فى حمام مائى تحت مكثف عاكس مع التحريك من وقت لآخر حركة مروحية لمدة نصف ساعة .
- ٢ - ينقل المحلول وهو ساخن الى قمع فصل ويغسل دورق التصبن بحوالى ٥٠ سم<sup>٣</sup> ماء ثم ٥٠ سم<sup>٣</sup> اثير وينقل إلى قمع الفصل .
- ٣ - يقفل قمع الفصل ويرج جيداً بشده مع الاحتراس من تولد ضغط داخل القمع ويترك الطبقات لكي تنفصل ثم تنقل الطبقة العلوية الى قمع فصل آخر يحتوى على ٢٠ سم<sup>٣</sup> ماء وتكرر عملية الاستخلاص مرتين كل مرة ٥٠ سم<sup>٣</sup> كحول - ثم يجمع المستخلص الاثيرى .
- ٤ - ترج محتويات قمع الفصل ثم يترك لبتنفسل الطبقات وبعد الاتزان تهمل طبقة الماء ثم تجرى عملية غسيل لطبقة الاثير مرتين بواسطة الماء كل مرة بـ ٢٠ سم<sup>٣</sup> ماء وتهمل فى كل مرة طبقة الماء ثم تغسل طبقة الاثير ٣ مرات كل مرة بواسطة ٢٠ سم<sup>٣</sup> بوتاسا مائية ٠.٥ . ع ويغسل بالماء ٢٠ سم<sup>٣</sup> بعد كل مرة غسيل بالقلوى . قد يتكون مستحلب فى هذه الحالة وبالتالي يجب ترك قمع الفصل جانبا حتى يحدث فصل للطبقات - بعد الغسيل فى المرة الثالثة بالقلوى تغسل طبقة الاثير بالماء عدة مرات حتى تصبح متعادلة بالنسبة لدليل الفينولفيثالين .
- ٥ - ينقل المستخلص الاثيرى الى دورق سبق وزنه يبخر الاثير وعند تمام تبخر الاثير يضاف ٢ أو ٣ سم<sup>٣</sup> أسيتون ويبخر للجفاف فى وجود تيار من الهواء . ثم تكمل عملية التجفيف فى فرن تفريغ على درجة ٧٥ - ٨٠ م حتى الوزن الثابت .
- ٦ - بعد الوزن يذاب المتبقى فى الدورق بـ ٢ سم<sup>٣</sup> اثير ثم يضاف ١٠ سم<sup>٣</sup> كحول متعادل الى اللون القرمزى الفاتح باستعمال دليل الفينولفيثالين ثم تعابير محتويات الدورق بواسطة ٠.٠٢ ع بوتاسا كاوية حتى نصل الى نفس اللون القرمزى .
- ٧ - يحسب وزن المواد غير المتصينة المضبوطة بعد طرح الاحماض الدهنية الحرة على أساس ١ سم<sup>٣</sup> من ٠.٠٢ ع سودا كاوية تكافىء ٠.٠٥٦ جم حامض أوليك - ومن المعادلة التالية يمكن حساب النسبة المئوية للمواد غير المتصينه .

المواد غير المتصينة =

وزن المواد غير المتصينه - وزن الاحماض الدهنية - وزن البلاك × ١٠٠

وزن العينة .

ظروف الفصل بواسطة التحليل الكروماتوجرافى الغازى GLC (Farag et al 1986)

تفصل المواد الغير متصينه باستخدام عمود أبعاده (١.٤ متر × ٤مم ) معبأ بمادة Diatomite-C قطر حبيباتها (100 - 120 mesh) ومغطاه بمادة سيليكون من نوع OV - 17 بتركيز ١ ٪ ويستخدم للفصل نظام حرارى حيث يسخن العمود من ٧٠ م° ( حرارة ابتدائية ) الى ٢٧٠ م° ( حرارة عظمى ) بمعدل ١٠ م° / دقيقة . ثم يستمر التسخين على درجة الحرارة العظمى Isothermally لمدة ١٥ دقيقة - وبمعدل سريان للنيتروجين كغاز حامل مقدار ٣٠ مل / دقيقة .

## الفصل الثالث

### التزنخ Rancidity

يحدث للبيدات تغيرات أثناء التخزين ونتيجة لذلك ينتج طعم ورائحة غير مقبولة وهذا ما يعبر عنه بالتزنخ - ويحدث التزنخ بتأثير الهواء ( تزنخ أكسیدی oxidative ) أو بواسطة الكائنات الدقيقة ( تزنخ تحللي Hydrolytic ) ويسرع التزنخ الأكسیدی بالتعرض للحرارة والضوء والرطوبة في وجود آثار من عناصر معينة ( نحاس - حديد - نيكل ) - ومن المعروف أن الليبيدات تمتص الأكسوجين ويتكون مركبات تظهر خصائص البيروكسيدات ويصفه عامه المادة التي تحتوي على نسبة عالية من عدم التشبع ( رقم يودي مرتفع ) تكون سهلة التعرض للتزنخ الأكسیدی وعندما يصل تركيز الهيدروبيروكسيدات إلى حد معين تحدث تغيرات كيميائية معقدة وتتكون مركبات متطايرة وهي المسؤولة عن إعطاء الرائحة والطعم المتزنخ ويحدث لأغلب الزيوت والدهون زيادة في الحوضة الحرة Free acidity أثناء التخزين ولكن في حالة الزيوت المكره Refined فإن مستوى الحموضه الحرة يكون منخفضا بدرجة لا تسمح بظهور التزنخ .

وتجرى إختبارات التزنخ على الزيت أو الدهن المؤكسد كما أنه يمكن تحضير مركبات عالية في محتواها من نواتج الأكسده حيث تؤخذ وزنه من إسترات حامض اللينوليك واللينولينيك ( ١٠٠ مجم من كل حامض نقاوته ٩٨٪ ) ويجرى لها أكسدة ذاتية بتعريضها الى أشعة فوق البنفسجية عند درجة حرارة الغرفة - كما تحضر هيدروبيروكسيدات حامض اللينوليك بأكسدة حامض اللينوليك بواسطة إنزيم الليبواكس جينيز Lipoygenase - في الحالة الأولى تكون قيمة البيروكسيد منخفضة على العكس من الطريقة الثانية فتكون مرتفعه - تذاب الاحماض الدهنية المؤكسدة في خليط مكون هكسان حلقي والاثير ( ٩ : ١ حجم / حجم ) .

يدل لفظ الثبات للزيوت والدهون الطبيعية ومنتجاتها على مقاومتها Resistance للأكسدة ويصفه خاصه الأكسده بواسطة أكسوجين الهواء الجوى - ويقدر ثبات الليبيد عاده إما بتقدير معدل تكوين نواتج الأكسده تحت ظروف تساعد على سرعة تكوينها Accelerated conditions ( طريقة الأكسجين النشط ) أو بتقدير معدل إمتصاص الأكسوجين عند درجات حرارة عالية .

ويجب أن يكون واضحاً عند استعمال اختبارات ثبات الدهن التفرقة بين الطرق التي تقدر طول فترة الحفظ وبين التي تستخدم كمقياس Index لمعرفة حالة أكسدة العينة عند وقت الإختبار ومن الطرق التي تحت النوع الأول هي طريقة الاكسجين النشط (AOM) Active oxygen method والطرق المختلفة لتقدير الاكسجين الممتص - بينما تقدير رقم البيروكسيد - إختبار حامض الثيوباربيتيوريك واختبار كريس Kreis تعتبر من أفضل الطرق في النوع الثاني .  
الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون

## جدول (١٤)

الطريقة	نبذه عن طريقة العمل
١ - تقدير الاكسوجين الممتص Oxygen uptake	وفيها يتم إسراع الاكسدة بامرار تيار من الهواء في العينة أو برفع درجة الحرارة أو كليهما معا وتؤخذ عينات من الزيت أو الدهن على فترات ويقدر لها الحموضة الحرة أو رقم البيروكسيد وتوجد طرق أخرى لامتناص الاكسوجين تعتمد على معرفة الزيادة في وزن الزيت أو الدهن أو تقدير الانخفاض في الضغط في نوريق مغلق بجهاز فاربورج Warburg .
٢ - اختبار Schaal أو اختبار الفرن	توضع العينة في كأس ثم تسخن على درجة حرارة عالية (٦٣ - ٧٠م) وتظل على هذه الدرجة حتى تظهر رائحة التزنخ على أن يتم فحص العينة يوميا أو على فترات معينة .
٣ - إختبار حامض الثيو باربيتيوريك .	تعامل العينة بواسطة حامض الثيو باربيتيوريك ويدل كثافته اللون على مدى حالة الدهن أو الزيت المؤكسد .
٤ - إختبار كريس Kreis	تعامل العينة بواسطة جوهر كشاف فلوروجليسينول - وتدل الكثافة اللونية على مدى حالة الدهن أو الزيت المؤكسد .
٥ - معامل الانكسار	حيث وجد أن رقم معامل الانكسار للزيوت المسخنة يرتفع مطابقا للزيادة في رقم البيروكسيد .

## تابع : الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون

الطريقة	نبذة عن طريقة العمل
٦ - رقم البيروكسيد Peroxide value	يلاحظ أن رقم ٢٠ ملليمكافئات/ كيلو جرام دهن خنزير أو دهن بقر يدل على نهاية فترة الاعداد .
٧ - إختبار سويفت Swift stability test	يمرر تيار من الهواء فى عينه الدهن أو الزيت عند درجة ٩٨م ويقدر رقم البيروكسيد كل ساعة .
٨ - الامتصاص فى منطقة الاشعة الفوق بنفسجية U.V. absorption	يخفف ١/٢ سم <sup>٢</sup> من محلول الحامض المؤكسد بواسطة ٢ سم <sup>٢</sup> ميثانول وتسجل الامتصاصات عند الاطوال الموجبة ٢٣٤ ( للروابط الزوجية الثنائية المتبادلة ) ٢٧٠ نانوميتر ( للروابط الزوجية الثلاثية المتبادلة ) .
٩ - تفاعل Diphenyl - B - Picryl hydrazyl reaction	يضاف الى ٠.٦ سم <sup>٣</sup> من العينه ٣ سم <sup>٣</sup> من الجوهر الكشاف مخفف بـ ٣ سم <sup>٣</sup> من خليط المذيبات ( هكسان حلقي + اثير ) ويقدر الامتصاص عند طول موجة ٥١٧ نانوميتر مستخدما الجوهر الكشاف كبلانك .
١٠ - إختيار الحديد Fe - test	يجرى عمل مخلوط مكون من ٠.١ سم <sup>٣</sup> عينه + ٤.٨٥ سم <sup>٣</sup> من بنزين - ميثانول (٢:٧ حجم/ حجم) ٠.١ سم <sup>٣</sup> ماء + ٢.٦ ميكرومول كبريتات حديدوز مذابه فى ٠.٠٢ سم <sup>٣</sup> حامض هيدروكلوريك (٣.٦٪) . يضاف ٠.٠٢ سم <sup>٣</sup> محلول ثيوسيانات البوتاسيوم (٣٠٪) بعد نصف دقيقة من إضافة كبريتات الحديدوز ثم تقدر كثافة اللون المتكون .

تابع : الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون

الطريقة	نبذة عن طريقة العمل
١١ - رقم الانيزيديين Anisidine Value	تمزج العينة (٢سم <sup>٢</sup> ) مع ٤ سم <sup>٣</sup> محلول ثلاثى كلوريد حامض الخليك (١.٥٪ مذابا فى الايثانول) و ٤ سم <sup>٣</sup> من بارا أنيزيديين (٠.٢٥٪ مذابا فى الايثانول) - وبعد التسخين على درجة ٦٠م لمدة ساعة يقدر الامتصاص عند طول موجة ٤٠٠ نانوميتر ويستخدم الجواهر الكشافه كبلانك .
١٢ - اختبار الهبتانال Heptanal test	ترج العينة (٢سم <sup>٢</sup> ) مع ١ سم <sup>٣</sup> ثنائى نيتروفيثيل هيدرازين (٠.٥٪ فى البنزين) و ١ سم <sup>٣</sup> ميثانول و ٠.٥ سم <sup>٣</sup> حامض خليك (٦٠٪ فى البنزين) . تفصل الكمية الزائده من الجواهر الكشاف خلال متبادل كاتيونى ويسجل الامتصاص عند طول موجة ٢٦٦ نانوميتر باستخدام الجواهر الكشاف كبلانك .

وقبل ذكر الاختبارات التى تستخدم فى تقدير تزنج الليبيدات فانه يلزم معرفة ميكانيكية الاكسدة الذاتية بصورة مبسطة ومنها نستنتج طبيعة الاختبارات المختلفة المستخدمة فى تقدير تزنج الليبيدات - ويصفه عامه يمكن تقسيم تفاعلات الاكسده الذاتيه الى قسمين :-

#### ١ - التفاعل الأولي : Primary reaction

وفيه يتم تكوين هيدروبيروكسيدات الاحماض الدهنية الغير مشبعة وتتم هذه العمليه عن طريق ثلاث خطوات رئيسية وهى :-

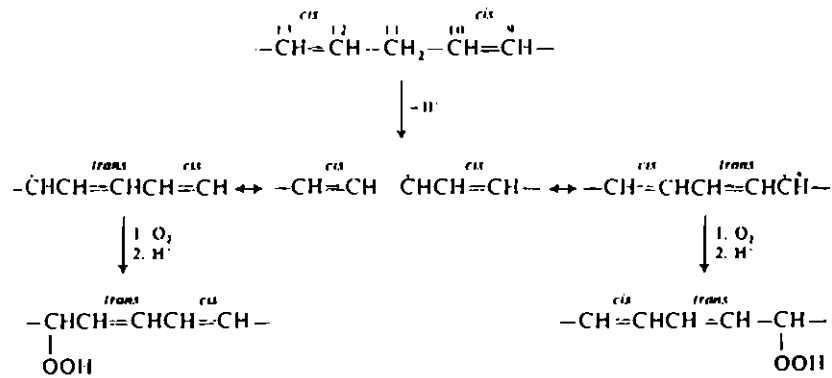
أ - فقد ذرة إيدروجين من مجموعة ميثيلين نشطه وهى المجاورة للرابطة الزوجية لتكوين الكيل حر .



ب - حدوث عملية تردد أى تبادل أماكن الروابط الزوجية مع الإلكترون للاكيل الحر وبذلك يتغير التركيب الفراغى للروابط الزوجية مع الإلكترون للاكيل الحر وبذلك يتغير التركيب الفراغى للروابط غير المشبعة من الصورة المضاهية Cis إلى الصورة المخالفة Trans - كما أنه فى حالة وجود رابطتين زوجيتين أو أكثر فى جزء الحامض الدهنى فان النظام غير المشبع الغير متبادل Non - conjugated sys- tem يتحول إلى النظام غير المشبع المتبادل Conjugated System .

ج - تفاعل الاكليات الحرة مع أكسوجين الهواء الجوى واكتساب ذرة إيدروجين من مجموعة ميثلين نشطه من جزء حامض دهنى آخر لتكوين الهيدروبيروكسيدات .

والمثال التالى يبين ميكانيكية اكسدة ميثيل اللينوليوات ذاتيا .



Autoxidation of methyl linoleate

الاكسدة الذاتية لميثايل اللينوليوات

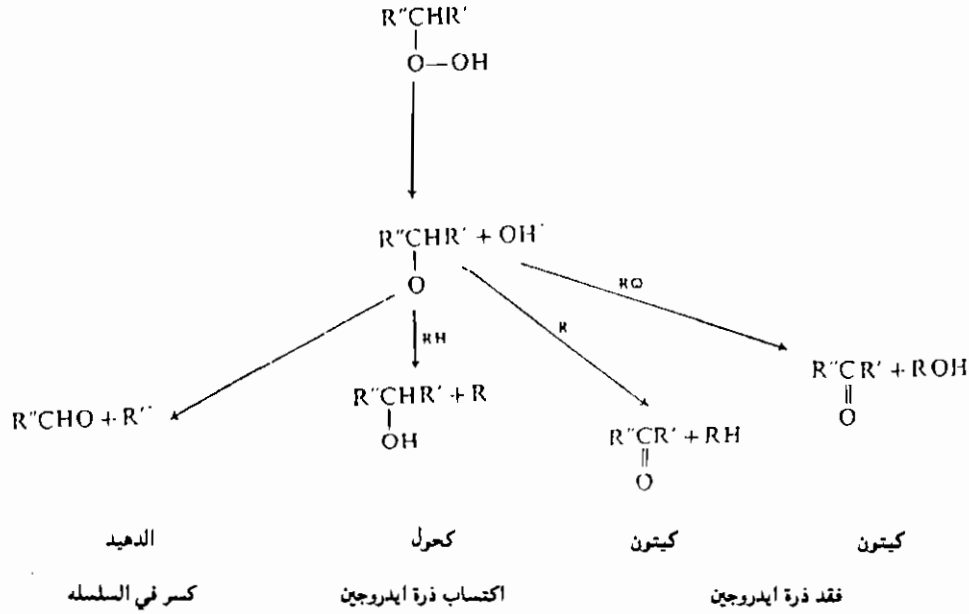
### ٣ - التفاعل الثانوى Secondary reaction

تعتبر هيدروبيروكسيدات الليبيدات مواد غير ثابتة بدرجة كبيرة ولذلك تتعرض لعدة

تفاعلات من أهمها ما يلى :-

أ - فقد أيون إيدروكسيل وتكوين الكوكسيدات حره .

ب - التفاعل مع الكيلات حره أو الكيل الكوكسى لتكوين كيتونات وكحولات عن طريق فقد أو إكتساب ذرة ايدروجين من ذرة الكربون المحملة بذرة اكسوجين على التوالى . كما يحدث انقسام على جانبي ذرة الكربون المرتبطة بذرة الاكسوجين وتكوين الدهيدات كما فى المثال العام التالى :

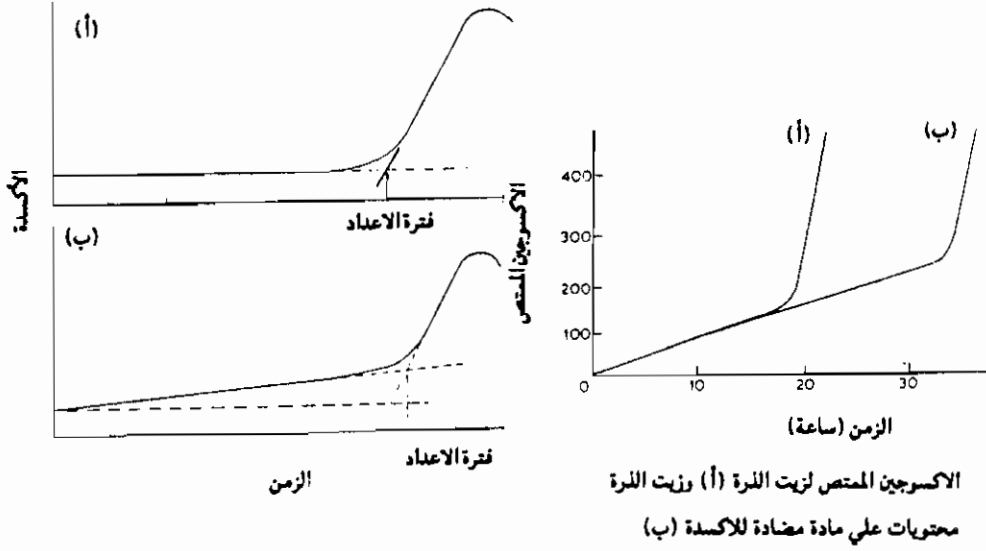


من ذلك يتضح أن تقدير تزنخ الليبيدات يعتمد على تقدير نواتج الاكسده الاولى والثانوية كما يلى :

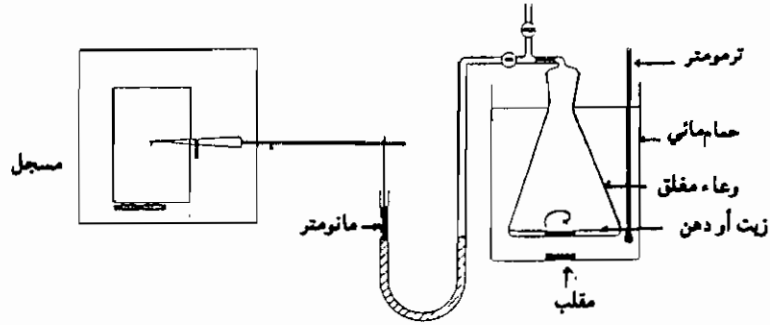
### اختبار سيلفستر : Sylvester test

يعتمد هذا الاختبار على وضع عينه الدهن أو الزيت فى وعاء مغلق Closed vessel الذى يسخن على درجة ١٠٠م بواسطة حمام مزود بثرموستات ويحرك Shaken باستمرار ويتفاعل اكسوجين الهواء الجوى فوق الزيت أو الدهن ببطء بواسطة الزيت أو الدهن حتى يصبح مؤكسدا وتسجل كمية الاكسوجين الممتص مع الوقت ، ومن المعروف أن الاكسدة تحدث فى بداية الامر ببطء نتيجة حماية الزيت بواسطة المواد المضادة للاكسدة الموجودة به وعندما تستنزف Exhaust المواد المضادة للاكسدة تزداد سرعة الاكسدة تدريجيا Progressively .

يبين منحنى إمتصاص الأكسجين مع الوقت حدوث كسر واضح distinct break وعنده تتم نهاية فترة الاعداد Induction Period كما هو واضح فى الرسومات التالية :



امثلة توضح منحنيات فترة الاعداد



جهاز لامتصاص الأكسجين المستخدم بواسطة إختبار سيلفستر

## طريقة فاربورج لتقدير الاكسوجين الممتص بواسطة الليبيدات

### الاساس النظرى لجهاز فاربورج

يعتمد تقدير غاز الاكسوجين الممتص لنظام مغلق Closed system على أن تكون درجة الحرارة ثابتة ويقدر أى تغير فى حجم الغاز الممتص بواسطة التغير فى الضغط - وعموما يقدر حجم الاكسوجين الممتص عند ضغط معين وثابت وأن تكون درجة الحرارة ثابتة خلال فترة التجربة - وبصفه عامة تعتمد طريقة فاربورج على قانونين :

١ - القانون العام للغازات

$$\text{الضغط} \times \text{الحجم} = \text{ثابت الغاز} \times \text{درجة الحرارة المطلقة} .$$

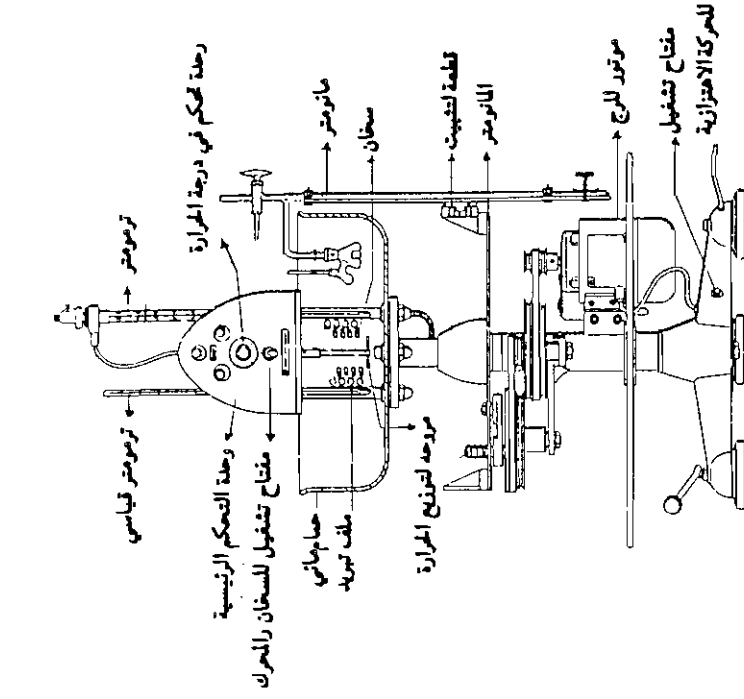
٢ - قانون هنرى : الذى ينص على أن ذوبان أى غاز فى سائل ما يتناسب طرديا مع الضغط الجزئى لهذا الغاز .

وعلى ذلك فإن الاساس النظرى لجهاز فاربورج يعتمد على قياس التغير فى الضغط الناتج من امتصاص حجم معين من الاكسوجين خلال التفاعل على أن يظل حجم النظام ثابتا وعند درجة حرارة ثابتة ايضا .

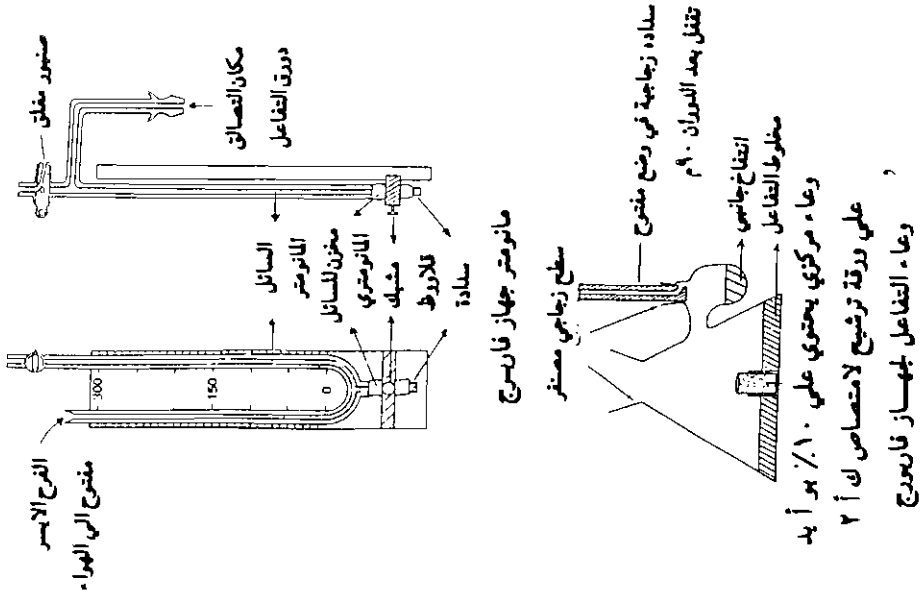
وتحويل ملليمترات الضغط الى ميكرو لتر غاز تضرب قيمة التغير فى الضغط فى عامل ثابت (K) كما هو مبين بطريقة الحساب .

### جهاز فاربورج : Warburg apparatus

يستخدم جهاز فاربورج لقياس غاز الاكسوجين الممتص بواسطة الليبيدات وذلك بتقدير التغير فى الضغط لانبوية شعيرية لمانومتر فى نظام مغلق يظل على حجم ودرجة حرارة ثابتين - يتكون الجهاز من عدة وحدات (عادة ١٤ وحدة) كل وحدة يطلق عليها مانومتر Manometer والمانومتر عبارة عن أنبوية شعيرية على شكل حرف U ذات طول ٣٠ سم وقطره ١.٢ مم - يتصل الفرع الايمن Right Limb الذى يحمل من أعلى صنبور Tap بدورق التفاعل Reaction vessel بواسطة ذراع جانبي side arm ويكون الفرع اليسارى من المانومتر مفتوحا للهواء الجوى .



جهاز فاراداي



يوضع المانومتر على لوح ومثبت على اللوح تدريج مقسم إلى سنتيمترات ومليمترات ( غالباً ماتسجل القراءات بالميليمترات ) ويبدأ تدريج هذا المقياس في معظم المانومترات من المنتصف أى يبدأ التدريج بحيث يكون في منتصف المانومتر الصفر ويمتد ١٥٠ مم على جانبي الصفر ومن المعروف أن القراءات التي تحت الصفر تكون سالبة أى يحدث إمتصاص لغاز الاكسوجين بينما القراءات التي فوق الصفر تكون موجبه أى يخرج النظام في الدورق غاز .

يوضع السائل المانومتري الذي يكون ملونا لتسهيل أخذ القراءه ومحتويا على منظف لتسهيل حركته داخل المانومتر في مستودع مطاط Rubber reservoir مثبت في قاع المانومتر - ويمكن التحكم في مستوى السائل في المانومتر بواسطة مقبض قلاووظ مثبت فوق المستودع المطاطي الذي يجب أن يحتوى على كمية من السائل المانومتري تكفى للملأ الفرع الايمن باكماله . وعادة يكون دورق التفاعل ذو شكل مخروطى وسعته من ١٥ - ٢٠ سم<sup>٣</sup> ومثبت به أنبوية قصيرة مركزية Central well ويتصل بالدورق إنتفاخ صغير جانبي Side bulb ويلاحظ أن دورق التفاعل يثبت في المانومتر بواسطة سوسته معدنية Steel spring .

ويمكن الحصول على درجة حرارة ثابتة خلال فترة التجربة بغمر دورق التفاعل في حمام مائى مزود بثرموستات لضبط درجة الحرارة - وللتأكد من إتزان الغازات خلال التبادل الغازى يحرك المانومتر ذهابا وإيابا to and fro بواسطة جهاز تحريك حيث ترج الدوارق مع المانومترات أفقيا بسرعات تصل ما بين ١١٠ - ١١٥ هزة Oscillation فى الدقيقة بمسافة تصل من ٣ - ٤ سم .

ونظرا لان الفرع الايسر للمانومتر مفتوح للهواء الجوى فان ضغط النظام يتأثر بتغير الضغط الجوى وأيضا يتأثر بتغير درجة حرارة الحمام - وحيث أن كل هذه التغيرات تؤثر بدرجة واحده على كل المانومترات فانه يضاف مانومتر كبلانك لتقدير التغير فى الضغط الجوى أثناء التجربه ويسمى Thermo barometer ويجب أن يحتوى هذا المانومتر على حجم من السائل مثل الموجود فى بوراق التفاعل - وتسجل التغيرات فى الضغط بواسطة المانومتر (البلانك) ويطرح حسابيا من الارقام المسجلة من مانومترات التجارب .

### طريقة العمل :

- ١ - توضع العينات فى نوارق فاربورج .
- ٢ - توصل الدوارق مع المانومترات المقابلة بعد تشحيمها للتأكد من عدم التنفيس وتثبيتها بالسوست المعدنية ويجب أن تكون صنابير المانومترات مفتوحة .

- ٣ - توضع المانومتريات فى الحمام المائى نو درجة حرارة معينه مضبوطة بواسطة ثرموستات .  
٤ - ترج المانومتريات لمدة ٥ دقائق لكى يحدث اتزان .

٥ - فى حالة الرغبة فى إمتصاص أكبر حجم ممكن من الاكسوجين داخل جهاز فاربوج يخفض مستوى سائل المانومتر حتى بالقرب من نهاية المانومتر التى على شكل حرف U تقفل صنادير المانومتريات - برفع السائل المانومتري حتى يصل إرتفاعه فى الفرع الأيمن ( المتصل بالنورق ) الى علامة الصفر - تؤخذ قراءة السائل المانومتري فى الفرع اليسارى .

- ٦ - للحصول على القراءات المتتالية بعد فترات زمنية معينه يجرى :-

- أ - يوقف رج المانومتريات .  
ب - يرفع السائل المانومتري بحيث يكون القراءة على الفرع الأيمن تساوى صفر .  
ج - تؤخذ القراءة من الفرع اليسارى .

### طريق الحساب :

لمعرفة كمية الاكسوجين الممتصه على أساس مليمول يجرى الاتى :-

- ١ - تسجل قراءات المانومتريات ( وهى التى تحتوى على الزيت وأيضا البلاك ) على فترات مختلفه بـ ميليمتر (h) .  
٢ - يحسب التغير فى القراءات مع الزمن أى تطرح قيمة القراءة عند بداية التجربة  $\Delta h$  لتعديل التغير فى الضغط الجوى .  
٣ - يضرب التغير فى القراءة  $\Delta h$  فى ثابت المانومتر للحصول على الاكسوجين الممتص بالميكرو لتر فى حجم أو وزنة العينة ثم تطرح قيمة  $\Delta h$  للبلاك من  $\Delta h$  للعينات للحصول على كمية الاكسوجين الممتصه المضبوطة  $\mu\text{O}_2/\text{Sample}$   
٤ - تحسب كمية الاكسوجين الممتص بالمليمول من معرفة أن الوزن الجزيء لاي غاز يشغل ٢٢.٤ لتر تحت نفس الظروف كالاتى :

$$\text{mM O}_2/\text{L} = \frac{\Delta h \times k}{22.4}$$

ولحساب ثابت المانومتر k تستعمل المعادلة التالية :

$$k = \{ (Vg \times (273/T) + (Vf \times a) \} Po$$

حيث أن :

$Vg$  = حجم الغاز الكلي في المانومتر (الدورق + الانبوبة الشعرية حتى نقطة الصفر) .

$T$  = درجة الحرارة المطلقة للحمام المائي =  $t + 273$

إذا كانت  $t = 30$ م فأن :

$$T = 273 + 30 = 303$$

$Vg$  = حجم السوائل أو العينات داخل المانومتر 2 سم<sup>3</sup> = 2000 ميكرو لتر .

$a$  = معامل إتصاص الاكسوجين في العينة أو المحلول

= 0.026 عند درجة 30م

$Po$  = الضغط العادي بالميلترات (760 مم زئبق) لسائل المانومتر وحيث أن كثافة السائل

1.034 وأن كثافة الزئبق = 13.60 حجم / سم<sup>3</sup> فان .

$$Po = \frac{13.60 \times 760}{1.034} = 1000$$

والمثال العددي يبين كيفية الحساب لكمية الاكسوجين الممتص

جنول (١٥)

$\mu O_2$ h x k	$\Delta h$ المضبوطة	مانومتر التجربة		مانومتر البلاذك		درجة الحرارة م	الزمن (دقيقة)
		$\Delta h$	القراءة	$\Delta h$	القراءة		
	صفر	صفر	200	صفر	150	37	صفر
	6-	8-	192	2-	148	37	5
	12-	12-	187	1-	149	37	10
	19-	16-	185	3+	153	37.1	15
	24-	21-	179	3+	153	37.1	20
	31-	31-	169	صفر	150	37	25

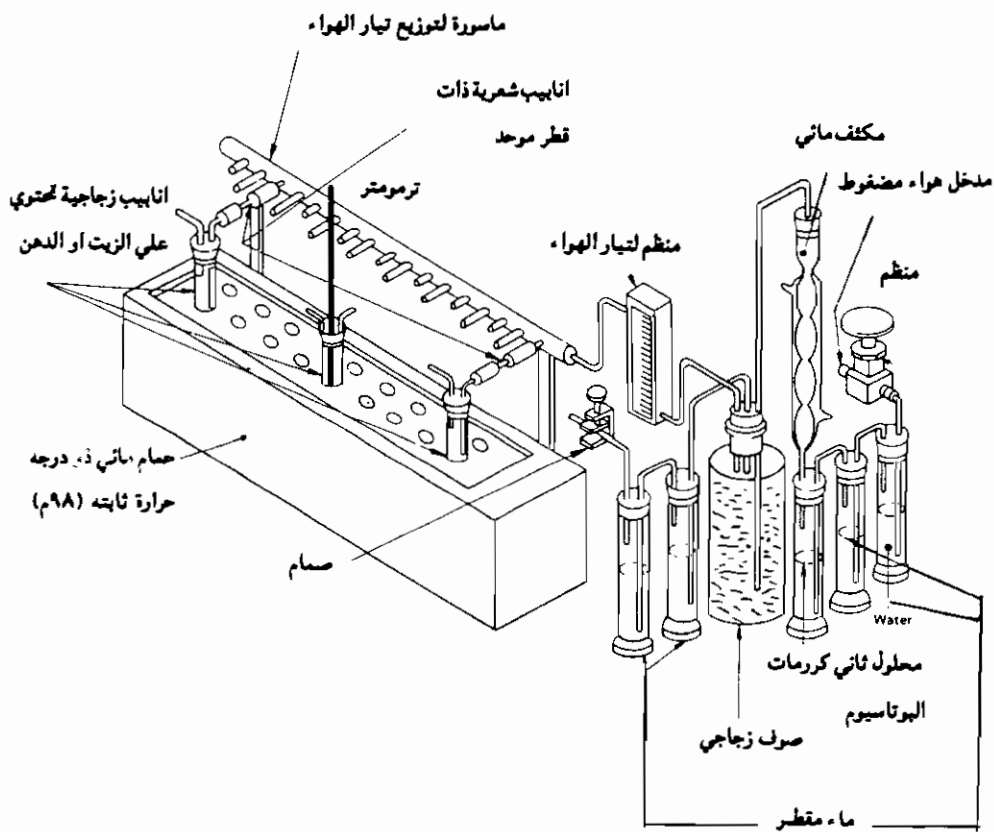


## طريقة الاكسجين النشط

The active Oxygen method

### اختبار سويفت : Swift test

إن الاساس الذي يبني عليه إختبار سويفت أو طريقة الاكسجين النشط Active Oxygen Method (AOM) يختلف عن إختبار سيلفستر - حيث أنه في هذه الطريقة يمرر تيار من الهواء خلال زيت مسخن علي درجة حرارة ثابتة وهي ٩٨ م . وتؤخذ عينات من الزيت علي فترات زمنية مختلفة ويقدر فيها رقم البيروكسيد - ثم يرسم العلاقة ما بين رقم البيروكسيد والزمن ثم تحسب فترة الاعداد كما سبق ذكره في طريقة سيلفستر .



يستخدم جهاز سويفت Swift لتقدير الاكسجين النشط كما هو مبين بالرسم السابق ويتكون جهاز سويفت من الاجزاء التالية :

١ - حمام مائي أو سخان ذو درجة حرارة ثابتة Constant temperature bath يعطي العينات جميعها درجة حرارة ٩٧.٨م أو ١١٠م ± ٠.٢م .

٢ - أنبوبة متفرعة لتوزيع الهواء Air distributing manifold وتصنع هذه الانبوبة من الحديد غير القابل للصدأ - النيكل - الومنيوم أو الزجاج .

٣ - أنابيب زجاجية شعيرية Glass capillary tubes يجب أن تكون ذات سمك واحد وتعطي جميعها نفس معدل السريان ( ± ١٠٪ ) عند كل مدخل عندما يضبط مرور الهواء الكلي عند ٢.٣٣ سم<sup>٢</sup> لكل ثانية .

٤ - وسائل لتنقية الهواء Air purification

A : تمثل انبوبة مدخل الهواء من كباس هواء ومزوده بصمام تحكم لمرور الهواء .

B : عمود لغسل الهواء عبارة عن مخبر قطر ه ٥ سم وارتفاعه ٣٧.٥ سم يحتوي علي ماء .

C : عمود لغسل الهواء عبارة عن مخبر قطر ه ٥ سم وارتفاعه ٣٧.٥ سم يحتوي علي ٢٪ ثاني كرومات البوتاسيوم في ١٪ حامض كبريتيك ويملا المخبر حتي إرتفاع ٢٥ سم ويغير المحلول بعد ٧٢ ساعة من العمل المستمر .

D : عمود لغسل الهواء عبارة عن مخبر قطر ه ٥ سم وارتفاعه ٣٧.٥ سم ويحتوي علي ماء ويمليء المخبر بالماء حتي إرتفاع ٢٥ سم ويغير الماء في بداية ظهور لون أصفر .

E : مكثف لتبريد الهواء .

F : مصيده Trap عبارة عن زجاجة ذات فوهه واسعه تحتوي على صوف زجاجي .

G,H : أعمده لتنظيم الضغط عبارة عن مخابير قطرها ٥ سم وإرتفاعها ٣٧.٥ سم تحتوي علي ماء مقطر وتمليء بالماء حتي إرتفاع ٢٠ سم ويمكن أيضا تنظيم الضغط عن طريق منظم توزيع Regulating Valve .

### أخذ العينه :

١ - في حالة الدهن المعبأ يجب أن تكون العبوة غير مفتوحة - وإذا وجدت الدهون في أوعيه كبيرة أو جهاز تصنيع فتؤخذ العينه بوسيلة معينه بحيث تكون نظيفه ومصنوعه من الحديد غير قابل للصدأ - الالومنيوم - النيكل أو الزجاج .

- ٢ - يجب أن تؤخذ عينات الدهن الصلب علي الأقل علي بعد ٢ بوصة من جدار الوعاء الكبير وعلي بعد واحد بوصة من الوعاء الصغير .
- ٣ - في حالة الزيت فانه يجب تنظيف فوهة الوعاء بقطعة قماش نظيفة مبللة بالاسيتون ثم يصب كميته من الزيت ثم تؤخذ بعد ذلك العينه .
- ٤ - بعد أخذ العينات من العبوات أو أجهزة التصنيع يجب أن توضع في أوعية زجاجية نظيفه ويجب عدم إستعمال غطاء لها مصنوع من البلاستيك أو تغطي بالورق وأن تحمي العينات من الحرارة والهواء بقدر الامكان .

ويجري تنظيف الاوعية لوضع العينات بان تسخن أولا لنوبان أي دهن من التقدير السابق ويهمل ثم تغسل بمذيب عضوي ويفضل إثير البترول إذا كان الرقم اليودي للدهن ١٠٠ أو أقل وما عدا ذلك يستعمل الاسيتون يحضر محلول منظف (١٪) ويفضل المنظف من النوع الذي لا يترك متبقي علي الزجاج ويوضع هذا المحلول في حمام مائي ثم يسخن تقريبا للغليان ويستعمل هذا المحلول المنظف في تنظيف جميع الوصلات الزجاجيه والسدادات باستعمال الفرشاه ثم تنقع داخله وتترك لمدة نصف ساعة - ثم تغسل بماء الصنبور ثم بالماء وتجفف باستعمال فرن علي درجة ١٠٠ م .

#### الطريقة Procedure :

يجب أن تذكر درجة الحرارة المستخدمة والمقصود بها درجة الدهن المسخن وليس درجة حرارة الحمام المستخدم ويجب التحكم في درجة الحرارة أثناء التسخين وإمرار الهواء في العينه وكذلك النظافه العاليه ومنع الشوائب مع توخي الحرص الشديد وإلا تصبح النتائج غير دقيقه . وفي حالة حدوث أي خطأ فان النتائج باستعمال هذه الطريقة تكون أقل من القيم المتوقعه .

١ - يوضح في كل أنبوبة ( ٢.٥ × ٢٠ سم ) ٢٠ سم زيت أو دهن مصهور ويبين علي الانبوبة علامة لارتفاع ٢٠ سم .

٢ - توضع أحد الانابيب في الحمام الذي سبق تسخينه إلي درجة الحرارة المطلوبه ثم توضع أنبوبة الهواء Aeration Assembly ثم توصل بنظام مرور الهواء تقفل الانبوبة الاخرى وتحفظ علي درجة حرارة منخفضة حتي يبدأ تسخينها ويبدأ نظام التسخين طبقا للمعلومات التاليه:

وقت الحفظ	فترات التباعد Spacing of tubes
صفر - ١٦ ساعة	تترك علي حده لمدة ١ ساعة
١٦ - ٣٢ ساعة	تترك علي حده لمدة ٢ ساعة
٣٢ - ٥٠ ساعة	تترك علي حده لمدة ٣ ساعة
أكثر من ٥٠ ساعة	تترك علي حده لمدة ٤ ساعة

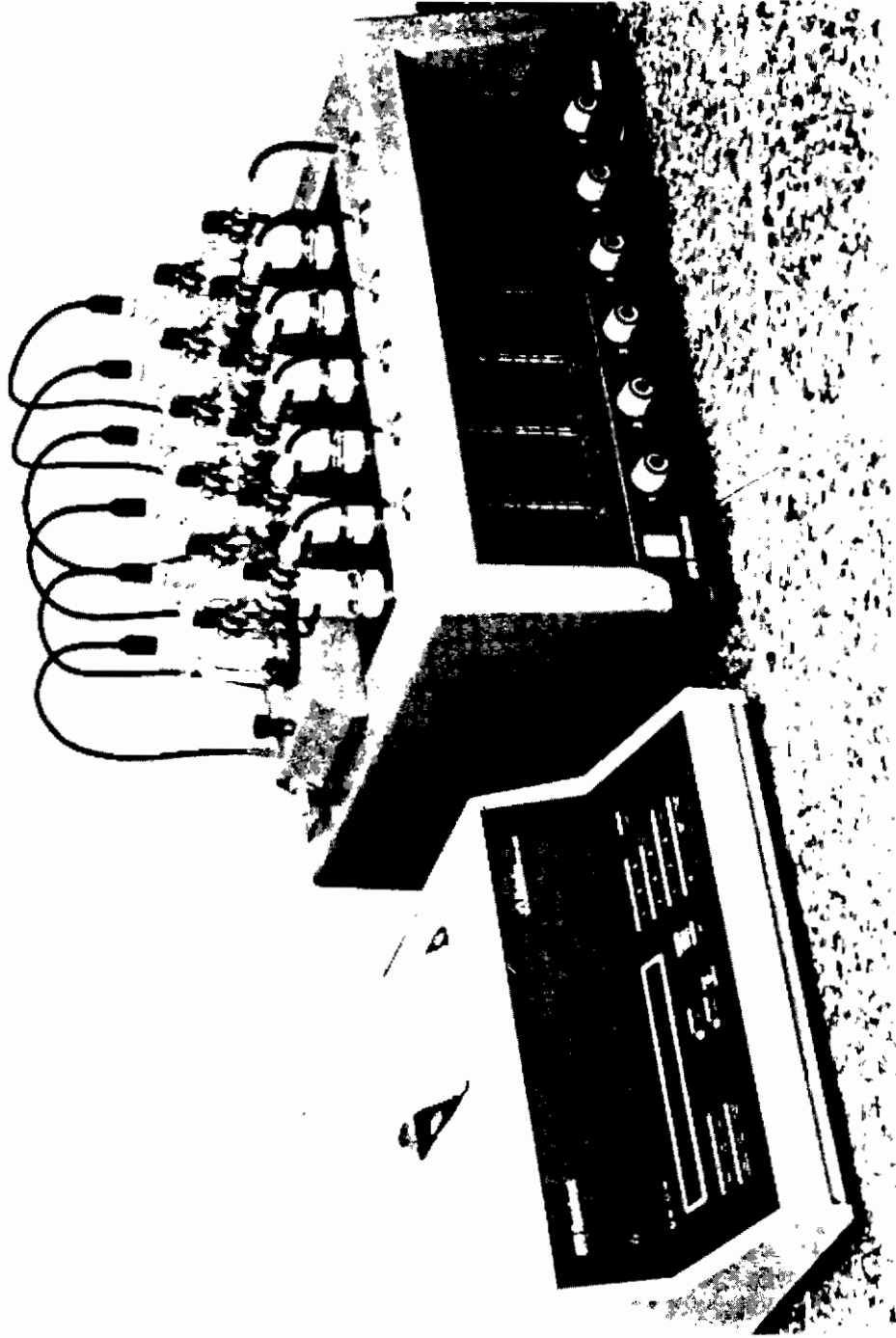
٣ - تترك محتويات الانابيب عند درجات الحرارة المعينه ويجري الكشف باستمرار علي الانابيب للتأكد من مرور الهواء كما يجب .

٤ - تستمر عملية التسخين والتهوية حتي يصل رقم البيروكسيد إلي النقطه التي تطابق تزنخ الدهن وهي تبعا للطرق القياسية ١٠ ميللمكافي/ كيلو جرام دهن عمليا ونقطه النهاية تساوي ٢٠ ميللمكافي/ كيلو جرام في حالة دهن الحيوان غير المهدرج ، ٧٥ - ١٢٥ للزيوت والدهون المهدرجة الاخرى وأنه يمكن استمرار عملية التسخين والتهوية بدون إنقطاع حتي نقطه النهاية End point واذا لم يكن ذلك مستطاعا فانه يجب حفظ الانابيب مباشرة تحت برودة عاليه Chilled بعد رفعها من الحمام وتبقي علي هذه الحالة حتي يستأنف التسخين مرة اخري .

٥ - عند الوصول الي نقطه النهاية يقدر رقم البيروكسيد للعينه ويعبر عن الثبات بعدد الساعات ( بعد تقريبها الي أقرب ساعه ) اللازمه للوصول إلي رقم بيروكسيدي معين .

٦ - بعد إجراء الطريقة عدة مرات فانه بهذه الطريقه يمكن تحديد نقطه النهاية عن طريق شم رائحة الهواء الخارج من أنبوية العادم Exhaust حيث تعطي دليل جديد لتحديد هذه النقطه ولكن نظرا لاختلاف الاشخاص في حساسية تحديد هذه الرائحة فانه لا يمكن قبول الرائحة كصفة نهائية لتحديد نقطه النهاية .

يعمل جهاز الرانسيمات Rancimate علي نفس فكرة جهاز سويفت . يقدر هذا الجهاز مدي ثبات زيوت ودهون الطعام والمنتجات التي تحتوي علي نسبة عالية من الدهون مثل النقل Nuts وزبده الكاكاو ضد الاكسده Oxidation stability بسرعة وأتوماتيكيا وبدقه عالية .



جهاز الرنسيمات

وتعتمد الفكرة الاساسية لهذا الجهاز علي إمرار تيار مستمر من اكسوجين الهواء ( ٣ - ٣٠ لتر/ ساعة ) في عينات الزيت أو الدهن ( جرامات قليلة أو ملليمترات قليلة ) عند درجة عالية ( ١٠٠ - ١٤٠ م ) حيث تبدأ Onset الاكسدة الانقسامية بسرعة Oxidative degradation وتنتج أحماض عضوية التي تنقل الي نوارق معيارية Measuring flasks حيث ترتبط Captured مع كمية من الماء ويكشف عنها عن طريق التوصيل الكهربائي Conductivity ويعرف الوقت الذي يمر من بداية الاختبار حتي ظهور تغير واضح في التوصيل الكهربائي بفترة الاعداد وهي خاصية تدل علي مقاومة Resistance عينه الزيت أو الدهن للترنخ . ويمكن معرفة وقت الاعداد لعينات الزيت أو الدهن في خلال ساعات قليلة إلي بداية الاكسده الانقساميه .

### ويستخدم هذا الجهاز فيما يلي :

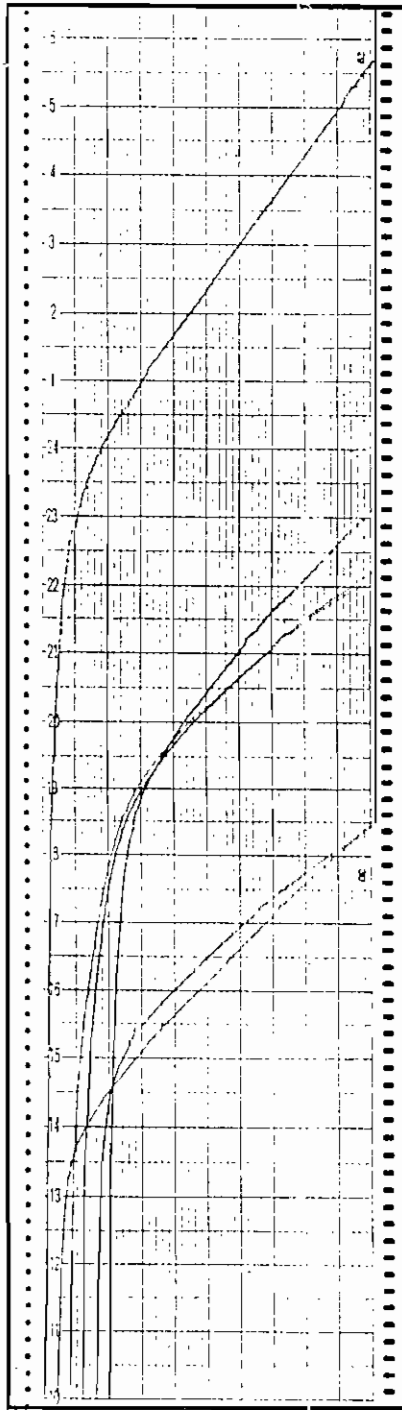
- ١ - معرفة مدى كفاءة المواد المضادة الاكسدة المضافة إلي الاغذية بسرعة .
- ٢ - معرفة الظروف المناسبة لحفظ وتداول الزيوت والمنتجات الدهنيه عن طريق نتائج التحليل الدقيقة .
- ٣ - تأثير إنتشار الاكسوجين خلال مواد عديده معبأه Packaging materials تستخدم في تعبئة الاغذية المصنعه .
- ٤ - تقييم عمليات تكرير Refining الزيوت وعمليات التصنيع الاخري للحصول علي الزيت المكرر .
- ٥ - يمكن معرفة الوقت اللازم لتخزين وتصنيع المواد ذات نوعيه رديئه Poor quality .
- ٦ - وضع المواصفات الدقيقة Decision criteria عند شراء الزيوت والمواد الدهنية الخام Raw وكذلك المواد المصنعه والوسيطة Intermediate and Finished .

### وفيما يلي خطوات تشغيل الجهاز :

- ١ - يوضع عدد ٦ عينات في مخابير التفاعل .
- ٢ - توضع العينات داخل غرفة Compartment التي تسخن بطريق غير مباشر بواسطة حمام زيتي مزود بثروماستات .
- ٣ - تشغيل مضخة لامرار تيار قليل من الهواء .
- ٤ - يقدر تعرض Proneness العينات للترنخ أوتوماتيكيا - والشكل في الصفحة التاليه يبين

بدقة فترات الاعداد لعينات زيوت مختلفة والتي تبين نوعيات منها رديئه bad ومنها جيده  
جدا Verg good .

يختلف جهاز الرانسيماات عن جهاز فاريج في أن الأكسوجين في الجهاز الثاني  
يستنزف باستمرار Progressively depleted علي العكس من جهاز الرانسيماات الذي  
يمرر خلال العينه تيار مستمر من الهواء وبالتالي فهو يشابه طرق التخزين العادية .



عينات زيت لها درجة  
ثبات عالية ضد الاكسدة

عينات من زيوت لها درجة  
ثبات متوسطة ضد الاكسدة

عينات من زيوت لها درجة  
ثبات منخفضة ضد الاكسدة



## رقم البيروكسيد

Peroxide value

يعتبر تقدير رقم البيروكسيد كمقياس للبيروكسيدات الموجودة في الزيت - ويلاحظ أثناء التخزين أن تكوين البيروكسيدات يكون بطيئا في أول الامر خلال فترة الاعداد Induction period وهي تختلف فمن أسابيع قليلة الى عدة أشهر تبعا لنوع الزيت أو الدهن ، درجة الحرارة ... الخ ويقدر رقم البيروكسيد حجما وهي تعتمد على تفاعل يوديد بوتاسيوم في محلول حامضى مع الاكسوجين المرتبط يعقبه معايرة اليود المنفرد بواسطة ثيوكبريتات الصوديوم - وعادة يستخدم خليط من الكلوروفورم مع حامض الخليك كمذيب .

### التعريف :

هو عدد المليمكافئات من البيروكسيد الموجود في ١ كيلو جرام زيت أو دهن .

### الكيمائيات المطلوبة :

حامض خليك - كلوروفورم - يوديد بوتاسيوم - ثيوكبريتات صوديوم - دليل النشا .

### الزجاجيات المطلوبة :

دورق مخروطى سعته ٢٥٠ سم<sup>٣</sup> - ماصه ١ سم<sup>٣</sup> - سحاحه .

### طريقة العمل :

- ١ - يوزن ٥ جم  $\pm 0.05$  جم من العينه فى دورق مخروطى ٢٥٠ سم<sup>٣</sup> ثم يضاف ٢٠ سم<sup>٣</sup> من محلول حامض خليك - كلوروفورم (٢ + ٣ ، حجم / حجم) .
- ٢ - يحرك الدورق حركه دورانيه حتى تنوب العينه ويضاف ( ١ سم<sup>٣</sup> من محلول يوديد بوتاسيوم مشبع بواسطة ماصه دقيقة ويترك المحلول لمدة دقيقة بالضبط مع الرج من حين لآخر ثم يضاف ٣٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر .
- ٣ - يعاير المخلوط بواسطة ٠.١ ع ثيوكبريتات صوديوم - تضاف الثيوكبريتات تدريجيا مع الرج الشديد الثابت لمحتويات الدورق وتستمر عملية المعايرة حتى يكاد يختفى اللون الأصفر - يضاف ٠.٥ سم<sup>٣</sup> نشا (١٪) وتكمل عملية المعايرة مع الرج الشديد بالقرب من نقطة النهاية لانفراد اليود من طبقة الكلوروفورم وتضاف الثيوكبريتات نقطة نقطة حتى يختفى اللون الازرق .

٤ - اذا كانت كمية الثيوكبريتات التي استخدمت فى المعايرة أقل من ٠.٥ سم<sup>٢</sup> يعاد مرة اخرى التقدير باستعمال ثيوكبريتات قوتها ٠.٠١ ع .

٥ - يجرى عمل بلانك يوميا على الجواهر الكشافة ويجب أن يكون حجم المعايرة للبلانك لا يزيد عن ٠.١ سم<sup>٢</sup> من ٠.١ ع محلول ثيوكبريتات الصوديوم .

الحساب : يحسب رقم البيروكسيد من المعادله الاتية :

$$\text{رقم البيروكسيد ( ملليمكافئات / كيلو جرام دهن )} = \frac{\text{حجم الثيوكبريتات} \times \text{ع} \times ١٠٠٠}{\text{وزن العينة}}$$

حيث أن ع = عيارية الثيوكبريتات .

تكون أرقام البيروكسيد فى حالة الزيوت المستخلصه حديثا Fresh أقل بدرجة كبيرة من ١٠ ملليمكافئات / كيلو جرام ويظهر الطعم المتزنخ بدرجة واضحة عندما يكون رقم البيروكسيد يقع ما بين ٢٠ - ٤٠ ملليمكافئات / كيلو جرام وتوجد طريقه أخرى تعطى نتائج سريعه وفيما يلي خطوات هذه الطريقه التى يجب أن تجرى بعيدا عن الضوء .

١ - يوزن ١ جم أو أقل من زيت أو دهن فى أنبوية نظيفة جافه ثم يضاف ١ جم مسحوق يوديد بوتاسيوم ، ٢٠ سم<sup>٢</sup> من خليط مذيب ( ٢ حجم حامض خليك ثلجى + ١ حجم كلوروفورم ) .

٢ - توضع الانبوية فى حمام مائى يغلى بحيث يغلى السائل فى خلال نصف دقيقه وتظل للغليان الشديد لمدة لا تزيد عن نصف دقيقه وتنقل المحتويات بسرعة الى دورق يحتوى على ٢٠ سم<sup>٢</sup> من محلول يوديد بوتاسيوم (٥٪) وتغسل الانبوية مرتين بواسطة ٢٥ سم<sup>٢</sup> ماء .

٣ - تعابير محتويات الدورق بواسطة ٠.٠٢ ر. مولر ثيوكبريتات صوديوم فى وجود النشا .

٤ - يجرى بلانك تحت نفس الظروف .

٥ - وعادة يعبر عن رقم البيروكسيد بعدد الملليمترات من ٠.٠٠٢ ع ثيوكبريتات صوديوم لكل جرام عينه وعند ضرب هذه القيمة فى ٢ فإن الرقم الناتج يكون مساويا لعدد الملليمكافئات من البيروكسيد لكل ١ كيلو جرام عينه .

وهناك أخطاء errors تحدث عند تقدير رقم البيروكسيد مرجعها إلى أن اليود المنفرد يمتص بواسطة الروابط غير المشبعه فى الاحماض الدهنيه وعلى العكس من ذلك إنفراد اليود من يوديد البوتاسيوم بواسطة الاكسوجين الموجود فى المحلول الذى يجرى معايرته .

## اختبار كريس

### Kreis test

يشمل هذا التفاعل على إنتاج لون أحمر عند تفاعل الفلوروجليسينول مع الدهن المؤكسد فى محلول حامضى . واللون الناتج يتناسب طرديا مع الزيادة فى إنتاج الدهيد الايبهيدرين Epihydrin aldehyde أو الدهيد حامض المالونيك malonaldehyde من الدهن أو الزيت .

### الاختبار الوصفى :

- ١ - يرج ١٠ سم<sup>٢</sup> زيت أو دهن مصهور بشده مع ١٠ سم<sup>٢</sup> من محلول ٠.١٪ محلول فلوروجليسينول فى الاثير و ١٠ سم<sup>٢</sup> حامض هيدروكلوريك مركز لمدة ٢٠ ثانيه . ثم تترك الانبوية لمدة ١٠ دقائق مع ملاحظة اللون المتكون .
- ٢ - يدل ظهور لون قرمزي على بداية حدوث incipient التزنخ - إذا ما خفف الزيت بنسبة ١ : ٢٠ بواسطة الكيروسين ومازال الاختبار موجب بالنسبة للتزنخ فهذا يدل على الطعم والرائحة الغير مقبولة .

### الاختبار الكمي :

- ١ - يوزن ٣ جم زيت أو دهن مصهور فى أنبوية إختبار - يضاف ١ سم<sup>٢</sup> من محلول فلوروجليسينول ( ٠.٥٪ وزن / حجم فى كحول أمايل ) ويرج بشده لمدة دقيقة .
- ٢ - يضاف ٢ سم<sup>٢</sup> من محلول يحتوى على ١٠ جم ثلاثى كلورو حامض خليك مذابا فى ٣.٢٨ سم<sup>٢</sup> خلات أمايل وتغمر الانبوية فى حمام مائى على درجة ٤٥م لمدة ١٥ دقيقة مع الرج المستمر .
- ٣ - ترفع الانبوية من الحمام المائى وتخفف فى الحال بواسطة ١٠ سم<sup>٢</sup> من محلول مثنج ناتج من تخفيف ١ حجم من ثلاثى كلورو حامض الخليك السابق ذكره مع ٢ حجم من خلات أمايل .
- ٤ - تقارن الكثافة اللونية فى الحال باستخدام Lovibond وتسجل أرقام وحدات الزجاج الاحمر .
- ٥ - يجرى بلانك فى نفس الوقت باستخدام خلات أمايل بدلا من محلول الفلوروجليسينول .

٦ - يحسب رقم كريس من المعادلة

$$T = \frac{R - RI}{LC}$$

حيث :

R = أرقام وحدات الزجاج الاحمر للعينه .

RI = أرقام وحدات الزجاج الاحمر للبلانك

L = طول الخليه ( سم ) .

C = تركيز الزيت ( جم / سم ) للمحلول النهائي .

وقد وجد أن رقم T لدهن الزيد الحديث يساوى تقريبا ٢٠ .

**اختبار شتال Schaal test**

يقدر هذا الاختبار مقاومة الزيوت والدهون ضد الاكسدة ويشمل على تسخين ٥ - ١٠٠ جم من العينه فى طبق مفتوح Open dish داخل فرن مضبوط على درجة حرارة ٩٣ + ٥ر٠م أو ٧٠ م حتى يبدأ التزنخ . وتفحص العينات على فترات منتظمة Regular intervals يوميا أو أسبوعيا معتمدا على مدى قابلية الدهن للاكسده ويحدد الزمن الذى عنده بدأ الاحساس ببداية التزنخ بخاصية الشم taste panel وبطبيعة الحال إذا كان الدهن له رائحة تزنخ فلا يمكن استخدام هذا الاختبار لمعرفة مدى مقاومة الزيت أو الدهن للتاكسد .

**رقم الانيزيديين Anisidine test**

تعتبر البيروكسيدات الناتجة من الزيوت المؤكسده بانها مركبات وسطية حيث تنكسر Decompose وتعطى مركبات كربونيلية مختلفة ومركبات أخرى . ويزداد التفسير برفع درجة الحرارة وبالتالي ينخفض رقم البيروكسيد بتسخين الزيت فى غياب الهواء أو الاكسوجين والجدير بالذكر أنه تتم عمليات التبييض Bleaching وإزالة الرائحة deodorisation فى مراحل تكرير الزيت الخام فى غياب الهواء لمنع عمليات الاكسده .

ويلاحظ أن نواتج تكسير البيروكسيد تؤدي إلى زيادة الاكسدة أو انها تنكسر أو تتفاعل مرة اخرى لتعطى مركبات جديده لها رائحة غير مقبوله .

ويعرف رقم الانيزيديين على أنه يعادل ١٠٠ مرة إمتصاص محلول ناتج من تفاعل ١ جم زيت أو دهن فى ١٠٠ سم<sup>٣</sup> مخلوط من المذيب والبارا أنيزيديين عند طول موجه ٢٥٠ نانومتر باستخدام خليه ١ سم<sup>٢</sup>.

ويقدر رقم الانيزيديين للدهن بمعاملته بواسطة الجهر الكشاف بارا أنيزيديين فى محلول الأوكتان المشابه Iso - Octane وتقدر تركيزات نواتج التفاعل إسبكتروسكوبيا على طول موجه ٢٥٠ نانومتر - وهذا الاختبار يقدر تركيز الألهيدات ويصفه أساسيه ألهيدات غير المشبعه alkenals - 2 الموجوده بالزيت .

ولتنقية بلورات الانيزيديين يتم بنويان ٤٠ جم بارا أنيزيديين فى واحد لتر ماء مقطر على درجة ٧٥م<sup>٢</sup> ثم يضاف ٢٠ جم فحم نباتى ، ٢ جم كبريتيت صوديوم الى المحلول الذى يرج بعد ذلك لمدة ٥ دقائق ويرشح ويبرد المترشح على درجة الصفر المئوى ويترك على هذه الدرجة لمدة لا تقل عن ٤ ساعات . ثم تفصل البلورات بالترشيح ويفضل أن تتم هذه الخطوة تحت تفريغ ثم تغسل بكميات قليلة من الماء درجة حرارتها صفر ثم تجفف فى مجفف تحت تفريغ - ويجب إستخدام البلورات قبل حدوث أى تغير فى اللون ولونها الطبيعى هو سمنى Cream ويجب حفظها على درجة صفر - ٤ م<sup>٢</sup> فى زجاجات غامقه ولا تعرض للضوء وهذه البلورات سامه ويجب أن لا تلامس الجلد مباشرة .

### تحضير الجهر الكشاف :

يذاب ٠.٢٥ جم بارا أنيزيديين فى ١٠٠ سم<sup>٣</sup> حامض خليك ثلجى يحفظ هذا الجهر الكشاف بعد تحضيره فى زجاجات بنيه اللون وعلى درجة حرارة أقل من ٠.٥ م<sup>٢</sup> ويستخدم فقط فى خلال ٢ أيام من التحضير ويجب أن تكون العينات والجواهر الكشافه جافه ويصفه خاصة حامض الخليك ويمكن إزالة آثار الماء منه باضافة أندريد حامض الخليك .

### طريقة العمل :

١ - يوزن ٠.٥ جم من عينة الزيت أو الدهن الجاف فى ورق معيارى سعة ٢٥ سم<sup>٢</sup> ويملا هذا اللورق الى العلامة بواسطة الاوكتان المشابه الذى له إمتصاص قيمته صفر عند الاطوال الموجيه ٢٠٠ - ٢٨٠ نانومتر .

٢ - يؤخذ ٥ سم<sup>٢</sup> من هذا المحلول فى أنبوية إختبار لها سداده وتجهز أنبوية أخرى محتوية على ٥ سم<sup>٢</sup> أوكتان المشابه ثم يضاف اليها ١ سم<sup>٢</sup> من الجهر الانيزيديين ثققل الانبويتين

وترج جيدا . ويترك في الظلام على درجة  $25 \pm 1$  م لمدة ٨ دقائق تقريبا - تنقل المحاليل الى خلايا جهاز الاسبيكتروفوتومتر وبعد ١٠ دقائق بالضبط من خلط الجوهر الانيزيديين مع المحلول المختبر تقدير قيمة الامتصاص لهما .

٣ - يحسب رقم الانيزيديين من المعادله التالية :

$$\text{رقم الانيزيديين} = \frac{25 (1.2 - \text{ب} - \text{أ})}{\text{ج}}$$

حيث :

أ = إمتصاص محلول الزيت أو الدهن

ب = إمتصاص نواتج الزيت أو الدهن مع الجوهر الكشاف .

ج = وزن الزيت أو الدهن ( جم ) الموجود في ٢٥ سم<sup>٣</sup> من المحلول .

والمعامل ١.٢ المذكور في المعادله ناتج من أن محلول الزيت أو الدهن مع الانيزيديين قد خفف باضافة محلول الجوهر الانيزيديين في حين لم يخفف محلول الزيت أو الدهن نفسه .

#### رقم التوتوكس Totox Value

يعتمد هذا الاختبار على استخدام ارقام البيروكسيد والانيزيديين معا لحساب رقم الاكسده

الكلى ( Total Oxidation ( Totox ) ويحسب هذا الرقم من المعادله :

$$\text{رقم الاكسده الكلى} = 2 (\text{رقم البيروكسيد}) + \text{رقم الانيزيديين}$$

وفي حالة النوعية الجيدة من الزيت يكون رقم الانيزيديين لها أقل من ١٠ - وفي حالات

قليلة للزيوت أو الدهون يكون لها أرقام محسوسه لكل من أرقام البيروكسيد والانيزيديين وهذا يدل على بداية في زيادة التلف .

## رقم حامض الثيوباربيتوريك

Thiobarbituric acid number (TBA)

تظهر وتزداد الصبغة الحمراء الناتجة من تفاعل حامض الثيوباربيتوريك مع الليبيدات المؤكسدة مع زيادة التزنخ الاكسيدي ويعتبر إختبار TBA كمقياس لمدى التلف سواء لليبيدات المستخلصة وغير المستخلصة من مصادر غذائية وعلى ذلك يستخدم هذا الاختيار بصفه عامة للأطعمة الدهنية بالاضافة الى الزيوت والدهون النقية .

ويجرى التفاعل يتسخين اللحم Flesh مع جوهر كشاف TBA واستخلاص اللون بواسطة خليط من الكحول والبيريدين - كما يجرى التفاعل مع مستخلصات ثلاثي كلوروجمض خليك للسّمك - ويعبر عن النتائج بأنها عبارة عن الدهيد حامض المألونيك باستخدام منحني قياسى يحضر باستخدام ١ و ٢ و ٣ رباعى ايثوكسى بروبان والذى يعطى الدهيد حامض المألونيك بالتحليل الحامضى ، ويعرف رقم TBA بأنه عدد ملليجرامات الدهيد حامض المألونيك / كيلو جرام وفيما يلي خطوات تقدير رقم TBA فى الزيوت والدهون .

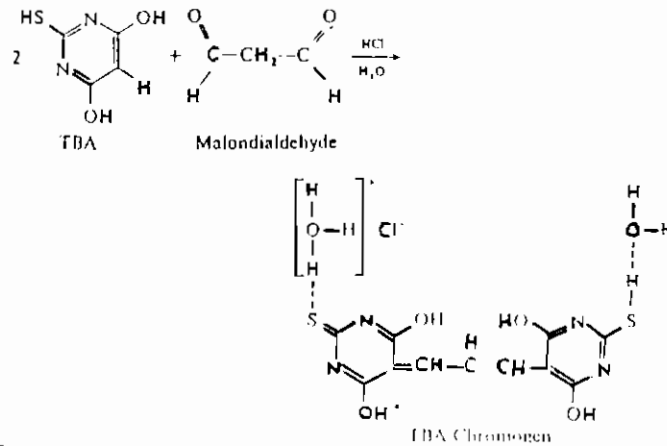
١ - تؤخذ وزنه من الزيت أو الدهن ( ٠.٥ جم ) وتخلط جيدا مع جوهر كشاف حامض الثيوباربيتوريك ( ٥ سم<sup>٢</sup> - ٠.٣٪ مذابا فى ٩٠٪ حامض خليك ) .

٢ - تمزج مكونات العينة جيدا وتسخن فى حمام مائى لمدة نصف ساعة .

٣ - يجرى بلانك باضافة جميع الجواهر الكشافة بدون الدهن أو الزيت .

٤ - بعد التبريد تقاس كثافة الامتصاص عند طول موجة ٥٢٨ نانومتر .

وفيما يلي ميكانيكية حدوث التفاعل :



مع تحيات د. سلام حسين عويد الهلالي

<https://scholar.google.com/citations?>

[user=t1aAacgAAAAJ&hl=en](https://scholar.google.com/citations?user=t1aAacgAAAAJ&hl=en)

[salamahelali@yahoo.com](mailto:salamahelali@yahoo.com)

فيس بك... كروب... رسائل وأطاريح في علوم الحياة

[https://www.facebook.com/groups/  
/Biothesis](https://www.facebook.com/groups/Biothesis)

[https://www.researchgate.net/profile/  
/Salam\\_Ewaid](https://www.researchgate.net/profile/Salam_Ewaid)

07807137614





وفيما يلي تقييم للطرق السابق ذكرها لتقدير تزنخ الليبيدات :

تتكون الهيدروبيروكسيدات عند تخزين الدهون الموجودة فى الاغذية وتنكسر تدريجيا ويعتبر اختبار الحديد اكثر الطرق اللونية ( الفوتومترية ) للكشف عن الاكسده الذاتيه ونظرا لتداخل مكونات الاغذية مع البيروكسيدات فانها تتحلل بسرعة جدا . كما أن تكسير البيروكسيدات الناتجة من حامض اللينوليك أو اللينولينيك تعطى بجانب مركبات أخرى مركبات تحتوى على روابط زوجيه ثنائيه متبادله وعلى ذلك فتعتبر طريقة تقدير الامتصاص عند طول موجة ٢٢٤ فى بعض الحالات من أكثر الطرق حساسية للكشف عن بداية أكسدة الليبيدات .

تعتبر عملية تقدير المركبات الكربونيلية الناتجة من الاكسدة الذاتية غير دقيقة فى وجود البيروكسيدات وقد وجد أن طريقة تقدير الهبتانال أكثر الطرق حساسية الا أنه عند استخدام الاحماض فى التقدير فانها تؤدي الى تكوين مجاميع كربونيل إضافيه من البيروكسيدات وبهذه الطريقة فان النتائج تكون أعلى من القيمة الحقيقية والجدير بالذكر أنه يتكون آثار من المركبات الكربونيلية من الدهن المتزنخ .

وتعتبر طرق الانيزيدين وكريس غير مناسبة للكشف عن أكسدة الليبيدات لانها غير حساسه وغير متخصصه وبالنسبه لطريقة حامض الثيوباربيتيوريك فهناك مقترحات عديدة لزيادة حساسية هذا الاختبار منها إضافة أيونات الحديدك التى تتفاعل مع الهيدروبيروكسيدات ويتلاشى تأثيرها ( J. Biol. Chem. 250: 8814 1975 ) ويرجع الارتفاع فى قيم إختبار حامض الثيوباربيتيوريك عن الارقام الحقيقية الى انكسار Breakdown البيروكسيدات التى تتفاعل مع TBA هذا بالإضافة الى أنه تحت الظروف القاسية Drastic التى يجرى عليها التفاعل يحدث زيادة فى معدل الاكسدة الذاتية وبالتالي زيادة فى كمية البيروكسيدات ويتبعها زيادة فى المركبات الكربونيلية .

## الفصل الرابع

### مشتقات الجلسريدات الثلاثية

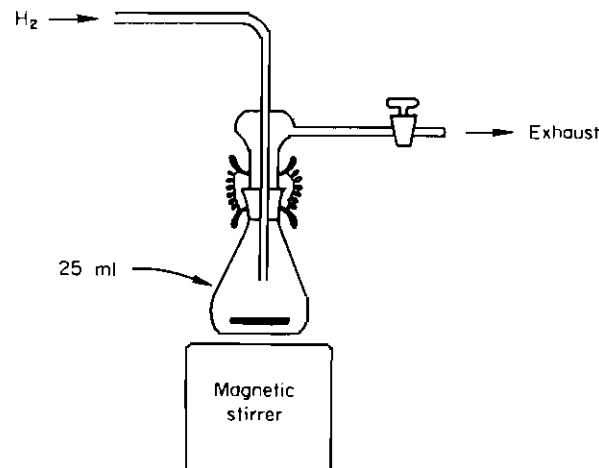
Triglyceride derivatives

Potential Sites تحتوى الجلسريدات على ثلاث مجاميع فعالة وهى الأماكن الفعالة لتكوين المشتقات : الروابط الزوجية - روابط الاستر - مجاميع الهيدروكسى - الايبوكسى - الكيتونية .

أولاً : التفاعلات مع الروابط الزوجية Reaction at double bonds

أ - الهدرجة Hydrogenation

يمكن بسهولة تحويل الجلسريدات الثلاثية غير المشبعة الى جزيئات مشبعة تماما بواسطة الهدرجة . وهذا التفاعل يحدث كيميا ويمكن إجراؤه على درجة حرارة الغرفة فى وجود البلاتين كعامل مساعد ذو النشاط العالى وفيما يلى الخطوات التى تجرى فى المعمل لهدرجة الجلسريدات الثلاثية .



١ - يذاب ١ - ٥٠ مجم من عينة الجلسريدات الثلاثية في ٣ - ٥ سم<sup>٢</sup> dioxane حديث التقطير ويوضع المخلوط في ورق نوسعة ٢٥ سم<sup>٢</sup> ومصنفر كما في الرسم (صفحة ١١١) .

٢ - يضاف ١٠ - ٢٠ مجم من أكسيد البلاتين ( Adam's catalyst ) ويوضع مقلب مغناطيسي مغطى بالتيفلون Teflon ثم يغطى الورق .

٣ - يمرر تيار من الهيدروجين مع قفل الصنبور للحصول على ضغط ( ١ - ٣ رطل على البوصه المربعه ) موجب أثناء التفاعل .

٤ - يبدأ التقليل ولمدة نصف ساعه - ويدل على أن التفاعل يسير على ما يرام هو تحول لون العامل المساعد من البنى الغامق الى الاسود وأخيرا يكون عصى طويله Long Strands .

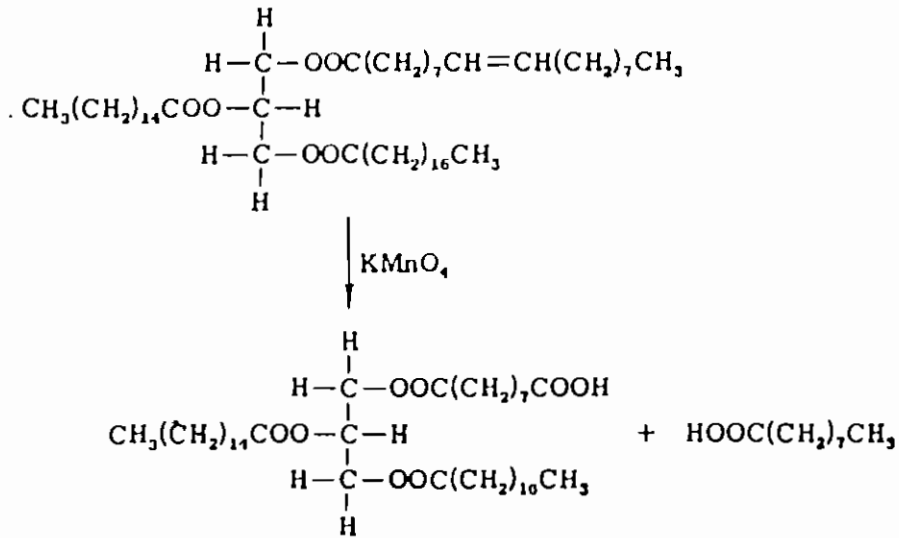
٥ - بعد إنتهاء التفاعل يضاف ١٠ سم<sup>٢</sup> كلوروفورم ثم تجرى عملية الترشيح للتخلص من العامل المساعد المستنزف Spent - يغسل المترشح بواسطة الماء - يجفف فوق كبريتات صوديوم لا مائيه - يرشح - يبخر المحلول للحصول على الجلسريدات الثلاثية المهدرجه .

ويجب أن يكون تركيز الجلسريدات الثلاثية غير المشبعة منخفضا حتى لا تنفصل بلورات الجلسريدات الثلاثية من المحلول قبل أن يحدث لها هدرجة كاملة - ويلاحظ أن وجود مذيبات كحولييه تحدث في بعض الاحيان تبادل تكوين الاستر ولذلك يجب عدم إستخدام هذه المذيبات وللتأكد من حدوث الهدرجة الكاملة للروابط غير المشبعة فانه يجرى التحليل بواسطة جهاز الكروماتوجرافى الغازى لاسترات الميثائل المشتقه منها وهناك بعض الدهون الطبيعيه وبصفة خاصة الزيوت البحريه وزيوت بنور العائلة الصليبية Cruciferae تحتوى على مواد تسمم العامل المساعد والتي تعوق عملية الهدرجة بدرجة ملحوظة .

### ب - الاكسدة بواسطة البرمنجنات

#### Permanganate oxidation

تجرى عملية أكسدة للدهون الطبيعية بواسطة برمنجنات البوتاسيوم لتقدير المحتوى وأنواع الجلسريدات التالية : UUU, SUU, SSU, SSS ونظريا فأن البرمنجنات تقوم بفتح Cleave كل رابطة زوجية فى الجلسريد الثلاثى وتكوين مجموعتين كربوكسيليتين :



تتأكسد الجلسريدات الثلاثية التي تحتوي على أحماض دهنية غير مشبعة إلى جلسريدات للأحماض ثنائية الكربوكسيل - وعلى ذلك في حالة مخلوط الجلسريد الثلاثي الذي يحتوي ١٨:٠ و ١٨:١ و ١٨:٢ و ١٨:٣ تتحول إلى خليط من SSS, SSA, SAA, AAA حيث تفصل بواسطة طرق كروماتوجرافية مختلفة - وعمليا تعتبر الاكسدة بالبرمنجنات هي طريقة نصف كمية Semi quantitative وذلك للأسباب الآتية :

- ١ - لا يحدث التفاعل كاملا حيث تترك بعض الروابط الزوجية غير مؤكسدة .
- ٢ - يحدث تحلل في بعض الاحيان للروابط الاستيريه .
- ٣ - تتكون نواتج ثانوية من التفاعل تحتوي على مجاميع إستر إضافية ومركبات غير معروفة متعادلة .

٤ - تحدث أكسدة ثانوية للسلسلة الكربونية (Over oxidation) وتتكون أحماض ثنائية الكربوكسيل تحتوى على ذرات كربون أقل بمقدار ذرة أو اثنتين عن المتوقع .  
توجد ثلاث طرق أساسية لأكسدة الجلسريدات الثلاثية غير المشبعة بواسطة البرمنجنات وهى :

١ - طريقة Hilditch حيث يستخدم البرمنجنات فى محلول أسيتون (Hilditch and Williams. 1964

٢ - طريقة Kartha حيث يستخدم البرمنجنات فى محلول اسيتون / خليك (Kartha, 1953)

٣ - طريقة Von Rudloff حيث يستخدم برمنجنات/ برأيودات فى محلول كحول البيوتاييل الثلاثي ( Von Rudloff, 1956 ) .

وفى طريقة Hiditch والتي تعتمد على أكسدة الجلسريدات الثلاثية الطبيعية فى محلول أسيتون والتسخين تحت مكثف عاكس باستخدام مسحوق البرمنجنات - تعتبر نصف كمية ويحدد إستخدامها كما يلى :

أ - التفاعل غير كامل حيث أن العينة المؤكسدة لها رقم يودى يقع ما بين ٢ - ٨ .

ب - يحدث تحلل مائى بدرجة محسوسه أثناء الاكسدة .

ج - يحدث أيضا أكسدة زائدة نتيجة لكسر الروابط الزوجية .

وقد وجد Kartha أنه يمكن تقليل التحليل المائى للروابط الاستر فى وجود كميته زائدة من حامض الخليك أثناء أكسدة الجلسريدات الثلاثية فى محلول أسيتون بواسطة البرمنجنات وعلى الرغم من ذلك فما زالت هذه الطريقة نصف كميته Semiquantitative كما أنه يتكون مجاميع إستر خلات فى حالة إستعمال حامض الخليك عند الاكسدة بالبرمنجنات بالاضافة الى وجود نواتج الاكسدة لا تحتوى على مجاميع كربوكسيل حرة .

وقد وجد Rudloff أنه يمكن أن تتأكسد الروابط الزوجية للجلسريدات الثلاثية فى كحول البيوتاييل الثالث لبرأيودات الصوديوم المحتوى على كميات قليلة من البرمنجنات - وفيما يلى خطوات طريقة أكسدة خليط الجلسريدات الثلاثية من الدهون الطبيعية :

١ - تذاب ٢٠ مجم من ثلاثى أوليين فى ٥ سم<sup>٣</sup> tert-butanol وتضاف الى مخلوط ٥ سم<sup>٣</sup> من محلول الاكسده ( ٢١ جم بيرأبيودات صوديوم + ٢٥ سم<sup>٣</sup> ٠.١ مول برمجنات بوتاسيوم / لتر ) و ٤ سم<sup>٣</sup> ماء فقط و ١ سم<sup>٣</sup> محلول كربونات بوتاسيوم (٨مجم / سم<sup>٣</sup>) و ١٠ سم<sup>٣</sup> كحول بيوتاييل ثالث .

٢ - يجرى تحريك مخلوط التفاعل لمدة ٢.٥ ساعه على درجة ٦٥م<sup>+</sup> - يبرد تحت ماء الصنبور - ثم يمرر غاز الايثلين فى المخلوط حتى يختفى اللون القرمزى.

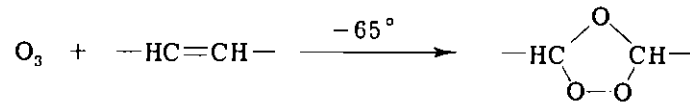
٣ - ييخر محلول الكحول البيوتاييل الثالث تحت ضغط منخفض على درجة ٧٠ - ٨٠م<sup>+</sup> - ثم يضاف ٢ - ٣ فقط من حامض HCl لجعل الوسط حامضى - يشبع المحلول المائى بواسطة كلوريد الصوديوم ثم تستخلص الجلسريدات المؤكسدة ثلاث مرات بواسطة كلوروفورم كل مره ب ٢٥ سم<sup>٣</sup> .

٤ - تفصل طبقة الكلوروفورم ويبخر المذيب فى وجود تيار من الهواء تفصل الاحماض أحادية الكربوكسيل قصيرة السلسلة والناجة من عملية الاكسدة من العينة بتركها فى فرن تحت تفريغ على درجة ٨٥م<sup>+</sup> لمدة ١٢ ساعة .

ويجب ضبط نسب الجواهر الكشافه المستخدمه فى الاكسدة تبعاً لتركيب الأحماض الدهنيه فمثلا يحتاج حامض اللينوليك واللينولينيك كميته تعادل ٣ - ٥ مرات الكميته المطلوبه لحامض الأوليك .

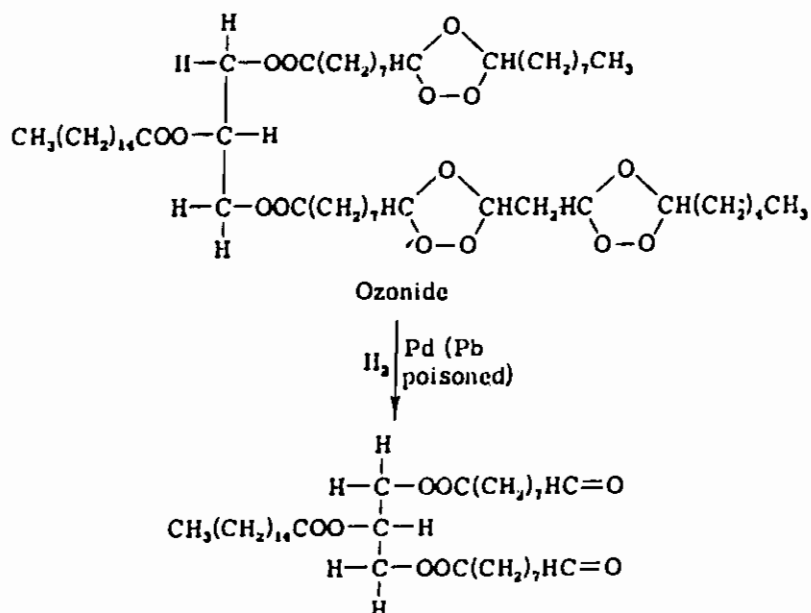
### ج . التفاعل مع الأوزون Ozonization

عند إضافة الأوزون الى الليبيدات غير المشبعه فانه ينتج أوزونيد الجلسريدات الثلاثية والتي يمكن فصلها باستخدام حامض السيليسيك تبعاً لمحتواها من الاكسوجين . ويجرى التفاعل مع الأوزون عند درجة - ٦٥م<sup>+</sup> باضافة محلول البننتان للعينة الى محلول البننتان للأوزون ثم تبخير جميع المذيب بعد ١ - ٣ دقيقه .



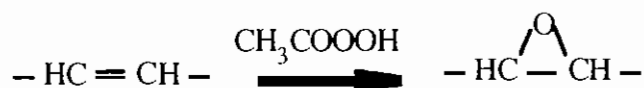
ويلاحظ أن هذا التفاعل غير كمي حيث أنه ينتج من تفاعل أوليات الميثايل مع الأوزون فى البننتان ٧٢.١٪ من الأوزونيد المتوقع - وهذا الانخفاض فى كمية الأوزونيد يرجع الى تكوين هيدروبيروكسيدات - أحماض - ألدهيدات وأيضاً تغيير مواضع الاكيلات فى الأوزونيدات .

وتعطى أوزونيدات الجلسريدات الثلاثية كليا ما يطابقها من الأدهيدات بالهدرجة باستخدام العامل المساعد Lindlar - وتحول عملية الأوزون والهدرجة الجلسريدات الثلاثية غير المشبعة الأصلية إلى مركبات أدهيدية .



#### د . تكوين إيبوكسيد Epoxidation

تتفاعل الجلسريدات الثلاثية غير المشبعة مع حامض الخليك الفوقى وتعطى مشتقات إيبوكسيدية ذات درجة انصهار مرتفعة والتي يمكن فصلها بواسطة البلورة . وهذا التفاعل غير كمي حيث أنه يتكون ٦٥ - ٨٧٪ إيبوكسيد .



#### هـ . التفاعل مع البروم Bromination

يتفاعل البروم بالاضافة إلى الروابط الزوجية للجلسريدات الثلاثية غير المشبعة وهذا يؤدي إلى اختلاف واضح في معدل ذوبان المركبات البرومية أي تنفصل المشتقات ثنائية ورباعية

وسداسية البروم للأحماض الدهنية عن بعضها البعض بسهولة- والطريقة الشائعة الاستخدام للتفاعل مع البروم تشمل على الاضافه التدريجية للبروم مذابا فى الكلوروفورم للعينه المذابة فى الكلوروفورم على درجة حرارة - ١٠ م مع الرج الشديد حتى يأخذ محلول العينه لون أصفر ثابت - وأن ناتج التفاعل يكون كبيرا ولكن لا تتم الاضافة كاملا حيث أنه يحدث بجانب التفاعل الاضافى الى الروابط الزوجية تفاعل إستبدالى ويمكن حساب كمية البروم المأخوذة لتقدير الرقم اليودى وفيما يلى طريقة إدخال البروم الى الجلسريدات الثلاثية :

١ - توزن وزنة مناسبة من الجلسريد الثلاثى ( ١٠٠ مجم للعينات التى لها أرقام يودية أعلى من ١٢٠ و ٢٠٠ مجم للعينات التى لها أرقام يودية ما بين ٦٠ - ١٢٠ ، ٥٠٠ مجم عندما يكون الرقم اليودى أقل من ٦٠ ) فى دورق وتذاب فى ١٠ سم<sup>٢</sup> كلوروفورم .

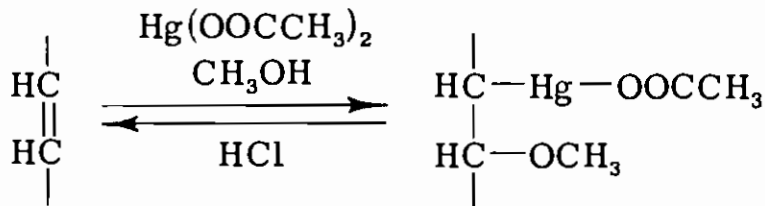
٢ - يضاف ٢٥ سم<sup>٢</sup> من محلول Kaufmann ( ٥ . ٢ سم<sup>٢</sup> بروم سائل يضاف الى ١٠٠٠ سم<sup>٢</sup> محلول مشبع من بروميد الصوديوم فى كحول ميثايل مطلق ) - فى حالة إنفصال الجلسريدات الثلاثية من الوسط السائل تضاف كميته مناسبة من الكلوروفورم للحصول على محلول متجانس .

٣ - يترك المخلوط فى مكان مظلم لمدة ٣٠ - ١٢٠ دقيقة معتمدا على الرقم اليودى ثم يضاف ١٥ سم<sup>٢</sup> محلول يوديد بوتاسيوم ثم تعابير محتويات الدورق بواسطة الثيوكبريتات الصوديوم حتى يختفى اللون الازرق فى وجود النشا كدليل .

٤ - تستخلص الجلسريدات البروميه باضافة ٥٠ سم<sup>٢</sup> ماء ثم الاستخلاص بالكلوروفورم . ويلاحظ أن النظام غير المشبع المتبادل conjugated وأيضا المحتوى على رابطة أسيتيلينه لا يحدث له ادخال كامل للبروم .

### و . التفاعل مع الزئبق Mercuration

تتفاعل خلاصات الزئبق مع الروابط الزوجية للجلسريدات الثلاثيه غير المشبعة لزيادة قطبية الجزيئات وهذا التفاعل يتناسب مع كمية الروابط غير المشبعة .





وتنفصل هذه المشتقات بالطرق الكروماتوجرافية تبعا لعدد ذرات الزئبق القطبية وفيما يلي خطوات التفاعل مع الزئبق .

١ - تذاب ٥٠٠ مجم من خليط الجلسريدات الثلاثية في ٢ سم<sup>٢</sup> بنزين ، ثم يضاف ٥ سم<sup>٢</sup> من محلول خلات الزئبق ( ٢٠٪ زيادة ) .

٢ - يسخن مخلوط التفاعل على درجة ٦٠ م لمدة ٣٠ دقيقة - يبرد ثم يبخر للجفاف - وتذاب نواتج الاضافة للجلسريد الثلاثي في إثير البترول ويستخدم مباشرة في التحليل .

وللوصول إلى إضافة كمية بالزئبق لزيت الكتان يستخدم كحول البروبانول أو حمض خليك بدلا من الميثانول لتكوين مشتقات بروبيوكسي أو أسيتوكسي على التوالي .

ويمكن إسترجاع الجلسريدات الثلاثية الأصلية كليا من ملحها خلات الزئبق الناتج من الاضافة بالتفاعل مع حامض HCl مخفف .

### ثانيا : تفاعلات روابط الأستر Reactions at ester linkages

تؤدي معظم التفاعلات مع روابط الأستر للجلسريدات الثلاثية إلى إنفراد سلاسل الاحماض الدهنية من جزيء الجلسرول وهي بالتالي تغير جزئيا تركيب الجزيء الأصلي ومن نوعية الاحماض الدهنية المنفردة ويمكن بالتالي معرفة توزيعها على جزيء الجلسريد الثلاثي .

### ثالثا : التفاعل مع مجاميع الهيدروكسي - الأيبوكسي - الكيتونية

إن تكوين مشتقات لمجاميع الهيدروكسي - الأيبوكسي - الكيتونية في الجلسريدات الثلاثية لا يكون عادة ضروريا لفصلها حيث أن فصل مخاليط الجلسريدات الثلاثية يتم بسهولة بواسطة الادمصاص الكروماتوجرافي معتمدا على عدد الاحماض الدهنية المحتوية على إكسوجين لكل جزيء . وفي بعض الأحيان نجد أن مشتقات معينة لها أهمية خاصة في ثبات أو تغيير الخواص الطبيعية للجلسريدات .

### أ - عملية الأستلة : Acetylation

تتم أستلة مجاميع الايدروكسيل بواسطة أندريد حامض الخليك - وهذا التفاعل يحدث كليا . وفيما يلي خطوات الأستلة لايدروكسيل الاسيل والجلسريدات الثنائية .

- ١ - يوضع محلول يحتوى على ١ - ١٠٠ مجم عينه فى أمبولة ثم يبخر المذيب باستخدام تيار من النتروجين .
- ٢ - يضاف ٢.٥ سم<sup>٣</sup> أندريد حامص الخليك و ٠.٥ سم<sup>٣</sup> بيريدين ثم تغلق الامبولة Sealed وتسخن لمدة ٢ ساعات على حمام مائى يغلى ثم تبرد .
- ٣ - تفتح الأمبولة Ampule ويبخر المذيب تحت ضغط منخفض - ثم يحدث توزيع لمخلوط التفاعل فى ٦٠ سم<sup>٣</sup> من محلول كلوروفورم - ميثانول - ماء (٣٢ - ١٦ - ١٢ حجم/حجم/حجم) .
- ٤ - تنوب الجلسريدات المؤسسته فى طبقة الكلوروفورم التى تفصل وتجفف فوق كبريتات صوديوم لا مائية .
- ٥ - بعد الترشيح يبخر المذيب ثم ينقى الناتج باستخدام TLC .

#### ب - تكوين إثيرات Trimethyl silyl ethers

تحول مجاميع الايدروكسيل-الحررة للجلسريدات الثلاثية الايدروكسيلية والجلسريدات الثنائية إلى إثيرات ثلاثى ميثايل السيليل قبل التحليل بواسطة جهاز التحليل الكروماتوجرافى الغازى لزيادة درجة تطايرها ولتجنب فقد الماء أو تحرك مجاميع الاسيل خلال التحليل وفيما يلى خطوات التفاعل .

- ١ - تذاب ١٠٠ ميكروجرام من ثنائى الأوليين فى ٢٠ ميكرو لتر من هبتان و N - bis-n ( trimethylsilyl ) acetamide بنسبة ١٠ : ١ حجم / حجم .
- ٢ - بعد ١٠ دقائق يحقن حوالى ميكرو لتر من ناتج التفاعل مباشرة الى GLC ويفضل استخدام البيريدين عن الهبتان كمذيب للتفاعل لازابة الجلسريدات المشبعة ويلاحظ أن إثيرات السيليل غير ثابتة لفترة طويلة ولهذا يجب تحضيرها مباشرة قبل الاستعمال .



## الفصل الخامس

### البلورة الجزئية

#### Fractional Crystallization

تعتبر طريقة البلورة الجزئية باستخدام المذيبات من أقدم الطرق المستخدمة لفصل الدهون الطبيعية الى مكوناتها من الجلسريدات الثلاثية حيث تنوب الجلسريدات الغير مشبعة بدرجة أكبر في مذيب كالأستيون عن الجلسريدات المشبعة فالجلسريد الثلاثي PPO ينوب اكبر من PPP في الاستيون لذلك يمكن إستغلال تلك الظاهرة لفصل أنواع الجلسريدات الثلاثية عن بعضها حيث عن طريق تبريد محلول الاستيون الذى يحتوى على كلا من PPO و PPP على ٢٠م نجد أن PPP " غير ذائب " يترسب على هذه الدرجة وبذلك يمكن فصل أنواع الجلسريدات الثلاثية بتكرار تلك العملية أكثر من مرة .

من ذلك يتضح أنه يمكن فصل الجلسريدات الثلاثية للدهون الطبيعية تبعا لعدد مجاميع الاسيل المشبعة أى على حسب عدد الاحماض الدهنية المشبعة الموجودة بجزء الجلسريد الثلاثى أى تفصل الجلسريدات الثلاثية الى أربعة اقسام رئيسية وهى :

SSS و SSU و SUU و UUU

ولكن عمليا لا يمكن الحصول على الاقسام الاربعة السالفة الذكر لحدوث تداخل بين الجلسريدات وعند اعادة البلورة عدة مرات تنفصل الدهون الى مكونين وهما الصلبه والنصف صلبه والتي تكون فيها تركيب الجلسريدات الثلاثية مطابقا تقريبا للأحماض الدهنية الموجودة عليها وظلت تستخدم هذه الطريقة حتى سنة ١٩٦٠ ثم إستبدلت بطرق فصل أكثر دقة باستخدام طريق الفصل الكروماتوجرافى .

وفى عام ١٩٦٥ أدخل جنستون وآخرون (Gunstone et al (1965 بعض التعديلات على هذه الطريقة حيث أستخدمت مذيبات تحتوى على أيون الفضة مما أدى إلى تحسين كفاءة الفصل وتعتمد طريقة الفصل هذه على عدد الروابط الزوجية لكل جزىء وليس كما سبق على حسب عدد الاحماض المشبعة وبصفة عامة لا تستخدم البلورة الجزئية فى التقدير الكمى للجلسريدات على نطاق واسع ولكن تستخدم هذه الطريقة فى فصل الجلسريدات الثلاثية تبعا لمكوناتها من الاحماض الدهنية .

P = حامض بالميتيك U = Unsaturated = غير مشبع  
O = حامض أوليك S = Saturated = مشبع

## أولا : الطرق Methods

### 1 - المذيبات Solvents

يستخدم نوعان من المذيبات فى طرق البلورة الجزيئية لمخلوط الجلسريدات الثلاثية وهما :  
أ - مذيبات تعتمد على عدد الاحماض الدهنية المشبعة أى على حسب عدد مجاميع الاسيل المشبعة بجزء الجلسريد الثلاثى ومن أمثلتها الاسيتون والاثير .  
ب - مذيبات تحتوى على أيون الفضة Ag+ والتي تعتمد على عدد الروابط الزوجية التى توجد فى الجزء أى على عدد الاحماض الدهنية الغير المشبعة .

### \* الطريقة التى تعتمد فى الفصل على عدد مجاميع الأسيل المشبعة فى الجلسريدات الثلاثية :

Number of saturated acyl groups / TGS

أستخدم الأسيتون الجاف على نطاق واسع كمذيب فى البلورة الجزيئية لفصل مخلوط الجلسريدات الثلاثية الذى يعتمد فى فصله على عدد مجاميع الاسيل المشبعة حيث أن إختلاف عدد مجاميع الاسيل المشبعة الموجوده فى جزء الجلسريدات الثلاثية TG يؤدى الى إختلاف فى درجة الذوبان فى الاسيتون والبلورات المتكونة يمكن التعرف عليها ويسهل ترشيحها .

### عيوبها :

لهذه الطريقة مشكلة يجب تجنبها وهى إمتزاج الاسيتون بالماء المتكثف من الهواء الجوى على درجة الحرارة العادية وذلك لأن وجود كمية ولو قليلة من الماء فى الاسيتون تؤثر بدرجة ملحوظة على ذوبان الجلسريدات الثلاثية ويمكن تفادى هذه المشكلة بالآتى :

تجرى عملية البلورة فى وعاء مغلق وفى جو من النتروجين ويمكن إستخدام إثير البترول وكذلك الاثير بنجاح فى عملية فصل الجلسريدات الثلاثية بالبلورة نظرا لعدم إمتزاجهم بالماء ولكن تحتاج إلى كميات كبيرة من المذيب أما الايثانول والميثانول يستخدمان فى فصل TG

الأكثر قطبية ومن أمثلة ذلك الجلسريدات الثلاثية التي تحتوى أحماض دهنية قصيرة السلسلة وأيضا التي تحتوى على أحماض دهنية ألكسوجينية .

يوضع المحلول المراد بلورته فى قاع الانبوبة والتي على شكل V وتغمر فى حمام ذو درجة حرارة ثابتة .

ويمكن إسترجاع البلوره عن طريق إمالة الانبوبة (V) جهة اليمين مع إستخدام ضغط النتروجين من جهة (B) ويرشح المحلول خلال القرص المسامى الزجاجى (C) وبالنسبة للحمام ذو درجة الحرارة المعينة يجب أن يجهز بوسيلة ترشيح على نفس درجة الحرارة التى تمت عليها البلمرة ويعطى المخلوط المبرد ثلج وملح إنخفاض فى درجة الحرارة حتى - ١٠م° بينما يعطى الثلج الجاف فى الاسيتون درجة حرارة تتراوح من - ١٠ الى - ٧٨م° . ومن الخطأ التحكم فى درجة الحرارة عن طريق الاضافة المباشرة بحبيبات الثلج الجاف الى المخلوط المبرد وذلك لانه يسبب تبريد مفاجىء وموضعى ويجب تقليب كل من محلول العينة والمحلول المبرد فى الحمام لتوزيع وتثبيت درجة الحرارة عند عملية البلوره وذلك حتى يتم تجانس درجة الحرارة خلالها ويكون تقليب محلول العينه برفق أو ببطىء حتى لا يحدث تكسير للوراث الجلسريدات الثلاثية ثم تترك ليحدث إتزان بين الجلسريدات الذائبة والمتبلوره وهذا الاتزان يتم ببطء شديد لذلك فان التبريد البطىء مرغوب ومطلوب للحصول على شكل جيد للبلورات وأفضل فصل ممكن . ويترك المحلول عادة على درجة الحرارة النهائية لمدة ٣ - ٢٤ ساعة قبل الترشيح وبعد إنتهاء عملية البلمرة يسمح للجزء المتبلور بأن يرسب لاسفل ويرشح ويسحب المحلول الباقي . ويجب أن تتم عملية الترشيح على نفس درجة الحرارة التى تمت عليها عملية البلمرة وبذلك نتجنب ذوبان أى بلورات فى المحلول أثناء الترشيح مرة أخرى ويتم ذلك بسهولة باستخدام الجهازين التاليين

ونظراً لاحتواء البلورات على كمية من المحلول المتبقى ( الجلسريدات الذائبة ) فانه يجب غسلها مرتين بواسطة نفس المذيب وفى نهاية كل عملية بلورة جزئية يجب معرفة كمية البلورات المنفصلة وكمية الجلسريدات الذائبة بعد تبخير المذيب بالوزن .

### \* الطريقة التى تعتمد فى الفصل على عدد الروابط الزوجية فى الجلسريدات الثلاثية :

Number of unsaturated double bonds / TGS

يمكن فصل الجلسريدات الثلاثية تبعا لعدد الروابط الزوجية الموجودة فى الوضع المضاهى CIS وذلك باجراء عملية البلمرة باستخدام مذيبات تحتوى على نترات الفضة حيث يعمل أيون

الفضة  $Ag^+$  على تكوين معقد مع الكترولونات  $\pi$  للرابطة الزوجية وبالتالي تختلف درجة ذوبان الجلسريدات الثلاثية وهذا يؤدي إلى فصل الجلسريدات عن بعضها البعض بالبلورة على حسب عدد الروابط الزوجية .

وفي هذه الطريقة يستخدم مخلوط المذيبات الآتي : ميثانول مشبع بنترات الفضة / اسيتون بنسبة ٣٠/٧٠ مع الجلسريدات الثلاثية للدهون الطبيعية ويلاحظ أن كمية نترات الفضة الموجودة تساوى ضعف الكمية المطلوبة لعمل معقد مع الكترولونات  $\pi$  لكل الروابط الزوجية الموجودة في الجلسريدات الثلاثية .

وفيما يلي الشروط الواجب توافرها أثناء عملية البلورة :

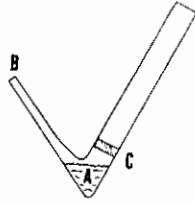
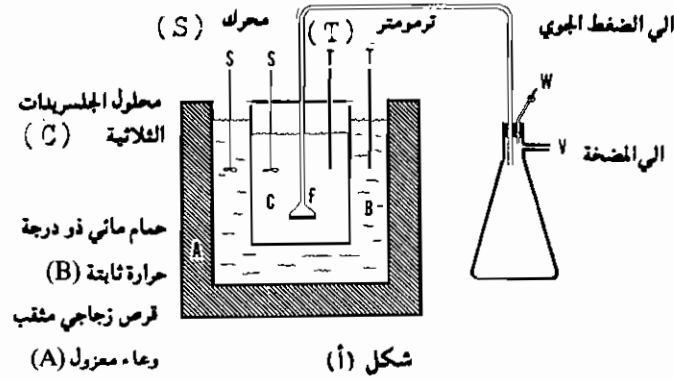
- ١ - يجب أن يزود الحمام ذو درجة الحرارة الثابتة الذي يوضع فيه خليط الجلسريدات بوسيلة لاجراء الترشيح عند نفس درجة حرارة البلورة - وعند إستخدام حمام الثلج الجاف في الاسيتون فانه يعطى مدى درجات حرارة ما بين - ١٠ حتى - ٧٨ م .
- ٢ - يجب عند ضبط درجة حرارة الحمام الا يضاف قطع الثلج الجاف مباشرة الى مخلوط العينة حيث يؤدي هذا الى التبريد العالى في مكان معين ويعطى فصل غير كاف .
- ٣- يجب أن يوضع مقلب في الحمام عند إجراء بلورة عينات كبيرة لتقليب المخلوط على درجة حرارة موحدة Uniform temperature ويجب أن يكون تقليب محلول العينة بدرجة بسيطة حيث أن التحريك بمعدل عالى يؤدي الى كسر Fracture بلورات الجلسريدات الثلاثية.
- ٤ - نظرا لأن الاتزان ما بين الجلسريدات الغير ذائبة ( البلورات ) والذائبة يتم ببطء جدا كما أن التبريد البطيء مطلوب للحصول على تركيب بلورى جيد وأيضا للوصول الى الفصل العالى لا بد من ترك مخلوط الجلسريدات على درجة حرارة البلورة المطلوبه لمدة ٢٤ ساعة قبل إجراء عملية الترشيح .
- ٥ - يجب بعد إنتهاء عملية البلوره ترك البلورات لترسب ثم يرشح المحلول المتبقى ويجب أيضا أن تجرى عملية الترشيح عند نفس درجة حرارة البلورة لمنع إعادة ذوبان البلورات . كما يجب أيضا عدم إحتواء البلورات على جزء من الراشح ولذلك تغسل البلورات مرتين بواسطة نفس المذيب الذى إستخدم فى عملية البلورة وله نفس درجة حرارة عملية البلورة .

## ٢ - طريقة العمل : Procedure :

لفصل مخلوط الجلسريدات الثلاثية يجب إذابته في مذيب مناسب ويمكن إستخدام الحرارة عند اللزوم ويتراوح نسبة المذيب الى العينة عادة ما بين ٥ : ١ الى ١٥ : ١ حجم / وزن وهي تعتمد على حسب طبيعة العينة واذا لم يتمكن توفير الحرارة الثابتة الملائمة للبلورة يمكن إستخدام الجهازين الآتيين لعمل البلورة على نطاق كبير وكذلك على نطاق صغير :

١ - يوضع المحلول (A) المراد إجراء له عملية البلورة في قاع الانبوبة التي على شكل حرف (V) وتغمر في حمام مائي ذو درجة حرارة ثابتة .

٢ - تفصل البلورات عن طريق ميل Tilt الانبوبة (V) جهة اليمين ثم يمرر تيار من النتروجين من الفتحة (B) حيث يمر المترشح من خلال القرص الزجاجي المثقب (C) .



شكل (أ) في العينات الكبيرة يستخدم قمع مقلوب مثقب كمرشح

Precooled filter stick with large bottles

شكل (ب) في حالة العينات الصغيرة حيث يستخدم قرص مسامي زجاجي كمرشح

Fritted glass disk in the small - scale



## أ - الفصل على أساس عدد سجايع الاسبيل المشبعة

Separation by number of saturated acyl groups

### ا - خاصية الذوبان Solubility considerations

أ - عند إستخدام مذيبات مثل الاسيتون أو الاثير البترول فان عملية الفصل تعتمد على أساس عدد أو محتوى الاحماض الدهنية المشبعة والموجودة فى جزئىء الجلسريدات الثلاثية .

ب - يمكن فصل مخلوط من الجلسريدات الثلاثية مثل StStL, StOO, وذلك بطريقة البلورة التجزيئية باستخدام مذيبات مثل الاسيتون أو اثير البترول.

حيث أن St StO و St StL لهما نفس العدد من الاحماض الدهنية المشبعة.

: St StL و StOO لهما نفس عدد الروابط الزوجية .

فاذا كان عدم التشبع هو أساس الفصل فانه يمكن فصل StStO عن النوعين الاخرين واما اذا كان عدد الاحماض المشبعة هو اساس الفصل فانه يمكن فصل StOO فى النوعى الاخرين .

ونظريا فانه من الممكن فصل مخاليط الجلسريدات الثلاثية الى الاقسام الاربعة الرئيسية وهى SSS و SSU و SUU و UUU بواسطة البلورة الجزئية - وعمليا لا يمكن فصل هذه الاقسام عن بعضها البعض وتستخدم عملية البلورة فى الحصول على أى قسم مركز من الأقسام السابقة أى كل قسم يكون مختلطا بنسبة بسيطة من القسم الآخر القريب له فى درجة عدم التشبع ومن المعروف أن مخاليط الجلسريدات الثلاثية للبيدات الطبيعية لها تركيب معقد كما أن تأثيرات الذوبان المتبادل تؤدي إلى وجود جلسريدات ثلاثية فى المحلول وكان من افروض أن تكون هذه الجلسريدات ضمن البلورات التى تنفصل عند درجة حرارة معينة . ومن المعروف أن الجلسريدات الثلاثية تكون بلورات حقيقية ببطء شديد وان ظروف الاتزان لا يمكن أن نصل إليها بسهولة تحت ظروف العمل العادية وعلى ذلك فان الفصل عن طرق البلورة الجزئية تعطى جلسريدات مختلطة بالاضافة الى ذلك فان تأثيرات الذوبان المتبادل والجلسريدات المختلطة تزداد بزيادة عدم التشبع وعلى ذلك فهذه طريقة تستخدم فقط فى فصل

الدهون الصلبة فصلا حادا بينما يكون الفصل غير مناسب في حالة الزيوت السائلة وهناك صعوبات أخرى تتمثل في أنه عند وجود أحماض دهنية ذات طول سلسلة C4 - CI2 لها خصائص ذوبان تتشابه مع الأحماض طويلة السلسلة غير المشبعة - ونتيجة لكل هذه المشاكل فإنه عن طريق الفصل بواسطة البلورة الجزيئية نحصل على فصل معقول فقط للدهون النصف صلبة وأن تحتوي على أحماض دهنية بسيطة أي تحتوي الجلسريدات الثلاثية بصفة عامة على الأحماض الدهنية التالية 16:0 و 16:1 و 18:0 و 18:1 ونسبة لا تزيد عن ٣٠٪ من 18:2.

حامض لينوليك L = حامض إستيريك S = حامض أوليك O =

### تتابع عمليات البلورة :

إن تتابع عملية البلورة المضبوط لفصل مخاليط الجلسريدات الثلاثية يعتمد بدرجة كبيرة على تركيب العينة وأنه يمكن فصل الجلسريدات الثلاثية لعينة ما بالرجوع الى الطرق المذكورة في المراجع لفصل عينه من دهن آخر قريب لها في التركيب . والرسم التخطيطي التالي (صفحة ١٢٦) يبين تتابع عملية البلورة لفصل الجلسريدات الثلاثية لدهن الغنم الى مكونات تختلف بدرجة كبيرة عن بعضها البعض في محتواها من الجلسريدات المختلفة .

تجرى عمليات البلورة للعينات باستخدام مخاليط ١٠٪ في الاسيتون أو في الاثير على درجات الحرارة المبينة بالشكل التخطيطي ، والجدول في صفحة ١٢٤ يبين التركيب الكيماوى للأحماض الدهنية لسنة المكونات الناتجة من عملية البلورة .

### تأثيرات الذوبان المتبادل Mutual Solubility Effects

يؤدى الذوبان المتبادل خاصة في وجود جلسريدات مختلطة إلى وجود نسبة من نوع معين من الجلسريدات الثلاثية في صورة ذائبة أي غير مترسبة ( أي لا تكون ضمن البلورات ) وحيث من المفروض طبقا للأساسيات التي سبق ذكرها أن تكون ضمن البلورات عند درجة حرارة معينة.

أي يفهم مما سبق أن بعض الجلسريدات حينما تكون في المذيب على حدة أي ليست في مخلوط وعند التبريد فيتوقع أن تكون كمية البلورات كبيرة أي لا تنوب في المذيب بل تترسب . بينما نفس هذه المركبات إذا وجدت في مخلوط من TGS وعلى نفس درجة الحرارة فإنه يتبقى جزء منها في المذيب في صورة ذائبة أي تقل كمية البلورات نتيجة لوجود جلسريدات أخرى قريبة لها في التركيب الكيماوى " مثل SSS و SSU وكذلك UUU و UUS .

وعملية تكوين بلورات من TGS تمثل نوعية معينة تعتبر عملية بطيئة جدا لأن الاتزان لا يمكن الوصول اليه بسهولة تحت الظروف المعملية العادية .

كما تحدث خاصة النويان المعاكس " أى تؤدي الى نويان انواع معينة من الجلسريدات من المفروض أنها تكون ضمن الجلسريدات المتبلوره وتظهر هذه الخاصية بدرجة واضحة فى وجود الجلسريدات المختلفة أى أنه يوجد تأثير متبادل على درجة النويان كما يزداد هذا التأثير بزيادة درجة عدم التشبع لذلك من السهل فصل الدهون الصلبه لأن نسبة الأحماض الغير مشبعة قليلة وبالتالي يقل تأثير العوامل التى تعوق تكوين البلورات التى تخص تركيب معين ويزيد من صعوبة فصل جلسريدات الزيوت السائلة الى وجود الاحماض التى تحتوى على C4 - C12 والتى لها نفس درجة النويان للأحماض الدهنيه ذات السلسلة الكربونية الطويلة والغير مشبعة .

مما سبق يتضح أن أفضل عملية فصل بالبلورة يمكن الحصول عليها فى حالة الدهون النصف صلبة والتى تحتوى على الاحماض الدهنية البسيطة مثال ذلك مخلوط TGS الذى يحتوى على أحماض بالميتيك - بالميتو أوليك - إستياريك - أوليك وأقل من ٢٠٪ لينوليك .

### البلورة المتتابة Crystallization Sequence

تختلف عملية تتابع البلورة لفصل المخاليط من الجلسريدات الثلاثية اختلافا كبيرا على حسب تركيب العينة ولأجراء عملية البلورة الجزئية لدهن ما فانه يمكن الاستعانة بالطرق المذكوره فى المراجع والتى تستخدم دهون قريبة فى التركيب مع العينه المختبرة .

والشكل التالى يوضح نتائج عملية البلورة لفصل الجلسريدات الثلاثية من دهن الغنم الى مكوناتها المختلفة أخذاً فى الاعتبار إختلاف تركيب TGS بقدر الامكان .

العينات التى يجرى عليها البلورة عبارة عن ١٠٪ ( وزن حجم ) فى محلول الاسيتون (A) أو اثير (E) على درجة الحرارة المشار اليها ، والاحماض الدهنية المكونة للاقسام الستة النهائية موضحة بالجدول (١٦) :

جدول (١٦)

المكونات	Fraction (mole%)			الاقسام (مول %)			
	I	II	III	IV	V	VI	Total
Component acids							
تركيب الاحماض							
Saturated (S)	94.8	75.6	63.1	49.8	36.0	18.2	60.8
مشبعة							
Unsaturated (U)	5.2	24.4	36.9	50.2	64.0	81.0	39.2
غير مشبعة							
Component TG							
تركيب الجلسريدات الثلاثية							
SSS	84.4	35.2	23.2	13.0	*	*	28.0
SSU	15.6	56.4	42.3	23.4	8.1	*	28.5
SUU	*	8.4	34.5	36.9	91.8	54.6	40.7
UUU	*	*	*	*	*	45.4	2.8

تم حساب تركيب الجلسريدات الثلاثية من :

١ - تركيب الاحماض الدهنية كاقسام منفردة

٢ - محتوى الاحماض الدهنية المشبعة SSS مقدره عن طريق الاكسدة بالبرمنجات البوتاسيوم  
 $KM_mO_4$ .

٣ - المكونات المشار اليها \* تكون غير موجودة بالاقسام التي بها العلامة .

ب - الفصل على أساس عدد الروابط الزوجية

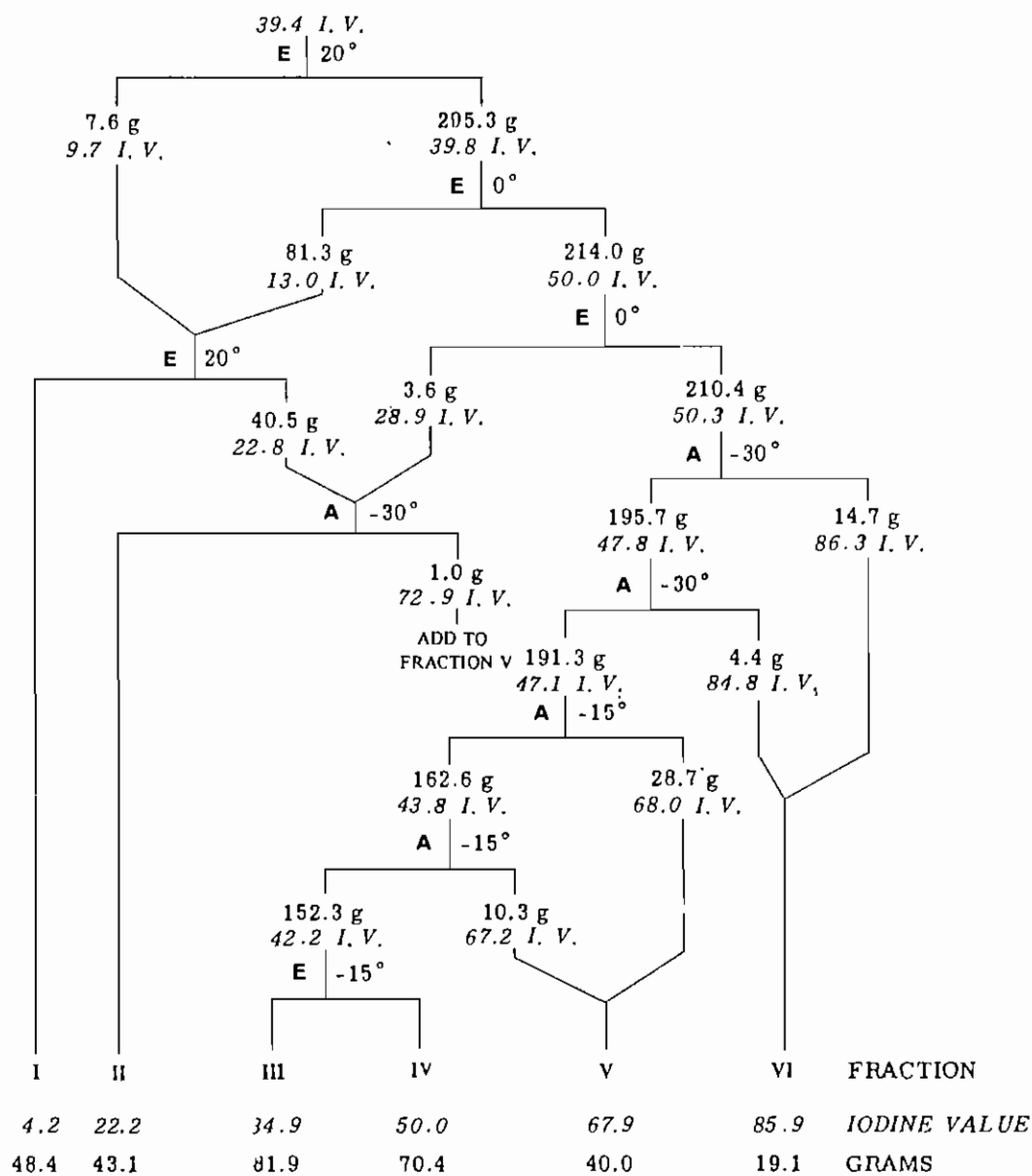
### Separation by number of double bonds

في المحاولات الاولى التي أجراها هيلدتش وسيڤيل (Hilditch and Seavell, 1950) لفصل الجلسريدات العالية في عدم التشبع من الدهون الطبيعية وذلك باجراء عملية البلورة باستخدام الاسيتون فقط على درجة حرارة من -١٠م الى -٧٠م كانت غير ناجحة .

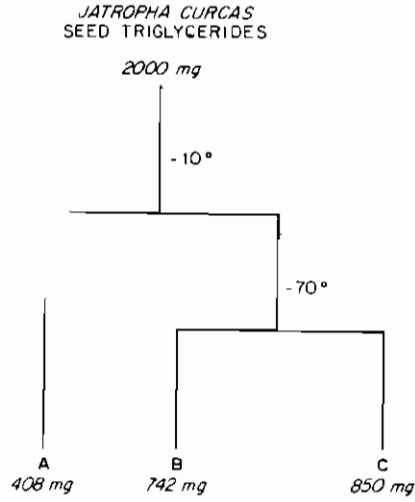
إلا أنه يمكن فصل خليط الجلسريدات الثلاثية بكفاءة تبعا لمحتواها من الروابط الزوجية في الوضع CIS وذلك باجراء عملية البلورة باستخدام مذيبات تحتوي على نترات فضه  $AgNO_3$

بتكوين المعقد بين  $Ag^+$  والكثرونات  $\pi$  للرابطة الزوجية مع تغيير درجة حرارة البلورة للجلسريدات وبذلك يتم الفصل على حسب درجة عدم التشبع وقد استخدمت هذه الطريقة لفصل TGs من دهون بعض النباتات مثل *Jatropha Curcas* وذلك باستخدام مذيبات مشبعة بمحلول نترات الفضة والمذيبات المستخدمة هي ميثانول / أسيتون بنسبة ٣٠/٧٠ وعلى درجة حرارة - ١٠م والرسم التخطيطي التالي يبين أن (A) هو راسب يحتوى أساسا على SSU أى يحتوى على رابطة واحدة أو رابطتين زوجيتين فى جزىء TG وعند تبريد الراشح على - ٧٠م أعطت بللورات (B) تتبع القسم SUU والذي يحتوى على ٣ أو ٤ روابط زوجية أما المتبقى (Mother liquor) (٢) كله تقريبا UUU يحتوى على ٥ أو ٦ روابط زوجية لكل جزىء TG.

ومن الملاحظ عند إجراء عملية البلورة مرتين فى وجود  $Ag^+$  فإنها تعمل على تفريد جيد لمكونات TG لدهن نبات *Jatropha Curcas* كما فى شكل حـ ، s وهذا الفصل أفضل بكثير من إجراء عملية البلورة عشر مرات باستخدام مذيبات تخلو من  $Ag^+$  لتفريد TG لدهن الغنم كما فى شكل هـ ، وهذه الطريقة لها أهمية كبيرة إذا كان المطلوب بصفة خاصة فصل كل من SUU و UUU عن بعضهما البعض .



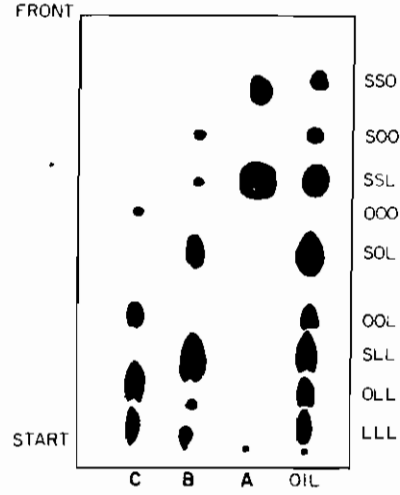
شكل تخطيطي يبين فصل الجلسريدات الثلاثية لدهن الغنم .



الشكل الايسر :

يعتمد الفصل على أساس عدد الروابط الزوجية في الوضع CIS وبإجراء عملية البلورة المتتابعه وفي وجود أيون الفضة .

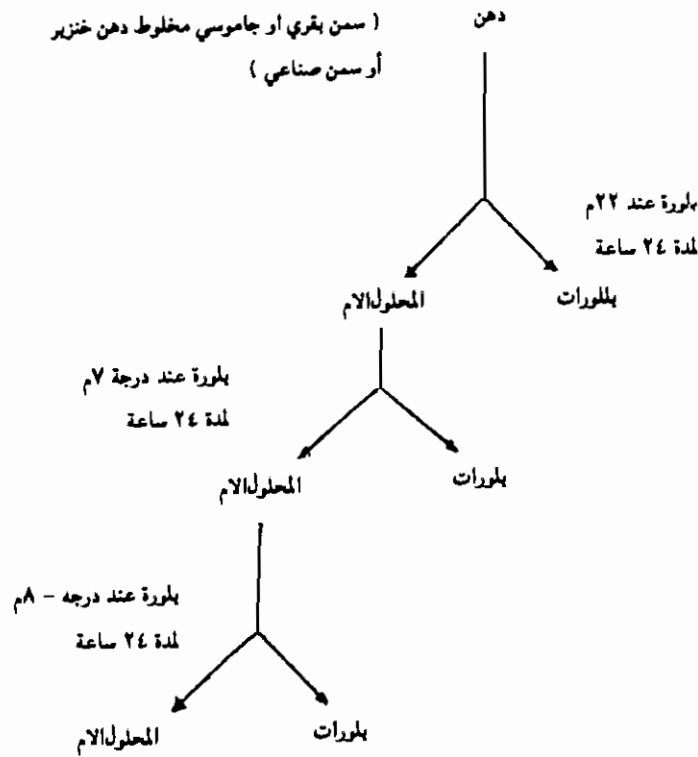
أخذت وزنه معلومه من العينة (٢٠٠ ملجم) وبلورتها على -١٠م لمدة ٢٤ ساعة في وجود ١٠ سم<sup>٣</sup> ميثانول ومشبع بمحلول نترات الفضة  $AgNO_3$  أسيتون ٣٠/٧٠ ثم الترشيح ثم تكرار البلوره للمحلول على -٧٠م لمدة ٢٤ ساعة باستخدام مذيب اثير البترول



الشكل الأيمن :

يبين فصل المكونات الثلاثة السابقة من الشكل السابق (A,B,C) وتم إجراء تحليل عليها باستخدام الواح TLC المدعمة  $Ag^+$  تحضر المادة الدعامية من حامض السيليسيك مع ١٧٪ نترات فضة "وباستخدام المذيب بنزين / اثير (١٠/٩٠ حجم/حجم).

ومن تطبيقات البلورة الجزيئية عند درجات منخفضة هي الكشف عن خلط السمن البلدى بدهن الخنزير حيث أجريت عدة عمليات بلورة لسمن بقري وسمن جاموس نقى مخلوط بدهن خنزير وسمن صناعى بنسب من ٥ - ٢٠٪ باستخدام مذيبات محتوية على أيون الفضة - ثم إذابة العينات المراد تقديرها فى خليط من الميثانول المشبع بنترات الفضة وأسيتون بنسبة ٣٠/٧٠ ( حجم / حجم ) ونسبة الليبيدات إلى نترات الفضة فى المخلوط هى ١ : ١٠ ( وزن / حجم ) أجريت عملية البلورة الاولى عند درجة حرارة الغرفة وفصلت البلورات عند نفس درجة الحرارة بعد ٢٤ ساعة ثم أجريت عملية بلورة ثانية للمحلول الأم عند درجة حرارة ٧م - وتم فصل البلورات من المحلول الأم بعد عملية الاتزان وأجريت عملية بلورة ثالثة للمحلول الأم الناتج من البلورة الثانية على درجة - ٨م وتم معرفة نسبة الاحماض الدهنية فى كل جزء متبلور والشكل التخطيطى التالى يبين خطوات عمليات البلورة المتتابعة ( Farag et al., 1983 ).





تبين الجداول ١٧ و ١٨ تركيب الاحماض الدهنية للبلورات المفصولة على درجات حرارة ٢٢ ، ٧ ، ٨ -م والتي توضح إختلاف التركيب الكيمائى للمخاليط عن التركيب الاصلى للسمن الطبيعى البقرى أو الجاموس .

ومن ثم يمكن معرفة مدى غش الدهون الطبيعية بدهون الخنزير والسمن الصناعى .

وأستخدام أيضا رقم بومر Boemer Number لمعرفة مقدار خلط الدهون الحيوانية النقيه بدهون حيوانية أخرى عن طريق عملية البلورة كما يلى :

جدول (١٧)

التغير في النسب المئوية للأحماض الدهنية المشبعة في السمن البقري ، الخنزير ، السمن الصناعي والمنتجات المخاططة الناتجة من عملية البلورة الجزيئية .

نسبة الشاغل	١٨ صفر			١٩ صفر			٢٠ صفر			٢١ صفر			٢٢ صفر			نظري
	١٨	١٩	٢٠	١٨	١٩	٢٠	١٨	١٩	٢٠	١٨	١٩	٢٠	١٨	١٩	٢٠	
١٠٠	٢٤.٧	٧.٧	٢٤.٧	٧.٧	٢٤.٧	٧.٧	٢٤.٧	٧.٧	٢٤.٧	٧.٧	٢٤.٧	٧.٧	٢٤.٧	٧.٧	٢٤.٧	٧.٧
٩٥	٢٩.٤	١١.٣	٢٩.٤	١١.٣	٢٩.٤	١١.٣	٢٩.٤	١١.٣	٢٩.٤	١١.٣	٢٩.٤	١١.٣	٢٩.٤	١١.٣	٢٩.٤	١١.٣
٩٠	٢٩.٦	١١.٣	٢٩.٦	١١.٣	٢٩.٦	١١.٣	٢٩.٦	١١.٣	٢٩.٦	١١.٣	٢٩.٦	١١.٣	٢٩.٦	١١.٣	٢٩.٦	١١.٣
٨٥	٢٩.٥	١١.٣	٢٩.٥	١١.٣	٢٩.٥	١١.٣	٢٩.٥	١١.٣	٢٩.٥	١١.٣	٢٩.٥	١١.٣	٢٩.٥	١١.٣	٢٩.٥	١١.٣
٨٠	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٧٥	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٧٠	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٦٥	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٦٠	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٥٥	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٥٠	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٤٥	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٤٠	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٣٥	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٣٠	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٢٥	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٢٠	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
١٥	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
١٠	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٥	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
٠	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣
١٠٠	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣	٢٩.٧	١١.٣

نظري سمن صناعي

١٤ : صفر = حامض ميرستيك ، ١٦ : صفر = حامض بالتيك ، ١٨ : صفر = حامض استيريك ، ١٨ : صفر = حامض اوليك ، ٢٠ : صفر = حامض اراغيديك ، ٢٢ : صفر = حامض بهيك

جدول (١٨)

التغير في النسب المئوية للاحماض الدهنية الشائعة في السمن الجاموسي ، الكنزير ، السمن الصناعي والزيوت المخلوطة الناتجة من عملية البورة الجوزية

نسبة الخلط	١٨صفر				١٧صفر				١٦صفر				١٥صفر				جاموس خنزير
	١٤صفر	١١صفر	٨صفر	٥صفر	١٢صفر	٩صفر	٦صفر	٣صفر	١٠صفر	٧صفر	٤صفر	١صفر	١٣صفر	١٠صفر	٧صفر	٤صفر	
١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	١٠٠	
٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥	
٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	
٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	٨٥	
٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	٨٠	
٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	٧٥	
٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	٧٠	
٦٨.٤	١٧.٥	١.٤	١.٧	٥.٨	٢.١	٦٧.١	١٢.٤	١.٥	١.٩	١٢.١	٢.٧	٢٢.٢	٨.٥	١٨.٧	٦.٩	٣٠.١	١٠.٧
٦٩.٢	١٧.٥	١.٥	١.٩	٦.٩	١.٩	٦٧.٢	١١.٦	١.٣	٢.٨	١٢.٥	١.١	٢٠.٥	٧.٣	١٩.٣	٧.٤	٣٢.٥	١٠.٧
٧٠.١	١٧.٥	١.٥	٤.٧	٤.٧	١.٩	٦٥.٥	١٢.٦	١.٣	٢.٨	١٢.٨	١.٨	١٩.٩	٥.١	٢٢.٣	٩	٣٢.٥	٨.٧
٧٤.٣	١٧.٣	٠.٧	١.٩	٢.١	١.٩	٦٨-	١٣-	١.٣	٢.١	١٢.٥	١.٧	٢٠.٣	٥.١	٢٢.٩	٩.١	٣٢.٥	٨.٥
٧٧.٥	١٧.٥	٠.٥	٢.٢	٢.٢	١.٢	٦٧.٦	١٢.٤	١.٣	٢.٥	١٢.٤	١.٧	١٨.١	٥.٤	٢٣.٥	٩.١	٣٣.٥	٧.٧
٧٥.٤	١٥.٣	١.٣	١.٣	٢.٥	١.٣	٧٠.٨	١١.١	١.٤	١.٩	١٢.١	٠.٩	١٧.٨	٤.٩	٢٥.١	٩.٦	٣٣.٣	٧.١
٧٧.٢	١٣.٩	١.١	١.٥	٢.٤	١.٣	٧٢.١	١٠.٣	١.٣	١.٤	١٢.٣	-٠.٨	١٧.٣	٤.٤	٢٧.٥	٨.٩	٣٤.٢	٥.٩
٩٠.٥	٦.٢	-٠.٩	١.٧	١.٧	-٠.٢	٨٨.١	٦.٧	١.٦	١.١	٢.٢	-٠.١	١٨.٣	٢.٦	١٢.٨	٣٦.٢	٢.٢	١٠٠
٦٨.٤	١٧.٥	١.٤	١.٧	٥.٨	٢.١	٦٧.١	١٢.٧	١.٢	١.٩	١٢.١	٢.٧	٢٢.٢	٨.٥	١٨.٧	٦.٩	٣٠.١	١٠.٧
٧١.٣	١٦.٤	١.٥	١.٩	٦.٩	١.٩	٦٦.١	١٤.٦	١.١	٢.٥	١١.٥	١.٨	١٨.٤	٧.٧	٢١.٧	٥.٩	٣١.٩	١١.٢
٧١.٢	١٦.٥	١.٥	١.٣	٧.٤	١.٥	٦٧.٦	١٢.٢	١.١	٢.٤	١٢.٥	١.٧	١٩.٩	٧.٥	٢٤.٤	٥.٦	٣٢.٥	٧.٨
٧٣.١	١٤.٥	١.٦	٢.١	٤.٨	٢.٤	٦٩.٥	١١.٥	١.٣	٢.٥	١٢.١	١.٥	٢٠.٣	٥.٣	٢٦.٥	٥.١	٣١.٢	٩.٥
٧٤.٤	١١.٦	١.٦	١.٩	٥.٩	١.٦	٦٨.٥	١٢.٢	١.١	٢.٢	١٢.٢	١.٥	١٤.٩	٤.٨	٢٤.٨	٤.٦	٣٠.٨	٧.٣
٧٦.٨	١٠.٣	١.٧	١.٨	٤.٨	١.٢	٦٩.٣	١٠.٥	١.٥	٢.٥	١٢.١	٣.٤	١٦.٢	٣.٧	٢٥.٩	٣.٢	٣٠.٥	٨.٣
٧٧.٥	٩.٩	١.٨	٢.٥	٥.٤	١.٤	٦٩.٥	١٠.٨	٢.٦	٢.٥	١٢.١	١.٢	١٦.٥	٣.٨	٢٥.٨	٣.٣	٣١.١	٧.٩
٨٥.٦	٤.٣	٦.٨	-٠.١	٢.٨	-٠.٥	٨٥.٧	١.٧	٨.٤	-٠.١	٣.٦	-٠.٣	١٣.٢	١	٥٥.١	١	٧٨.٥	١٠٠

جاموس سمن صناعي

١٤ : صفر = حامض بيرستيك ١٦ : صفر = حامض باليتيك ١٨ : صفر = حامض استيريك ١٨ : صفر = حامض اوليك ٢٠ : صفر = حامض اراشيديك ٢٢ : صفر = حامض بهيك

تؤخذ كمية من الدهون الحيوانية النقية والمخلوطة وتصهر وترشح ثم يذاب الدهن المصهور في أسيتون ويترك على درجة ٣٠ م لمدة ١٨ ساعة - تفصل البلورات بالترشيح عن المحلول الام ثم تغسل البلورات بواسطة الاسيتون . وتترك البلورات لتجف هوائيا ثم تستكمل عملية التجفيف فوق كبريتات الماغنسيوم ثم يعين لها درجة الانصهار .

يؤخذ جزء من بلورات الجلسريدات الثلاثية (٥ . ٠ جم) وتجرى لها عملية تصبن بواسطة بوتاسا كاوية كحولية (٥ . ٠ ع) ثم تفصل الاحماض الدهنية من املاحها بواسطة حامض معدني وتستخلص الاحماض الدهنية المنفردة بواسطة اثير - يبخر الاثير للحصول على الاحماض الدهنية ثم يقدر لها درجة الانصهار .

وقبل تقدير درجة الانصهار للجلسريدات الثلاثية والاحماض يجب وضعها فى ثلاجة على درجة ٠م ومن المعادلة التالية تستنتج مدى خلط الدهون النقية بدهون اخرى .

$$\text{رقم بومر} = \text{أ} + ٢ (\text{أ} - \text{ب})$$

حيث :

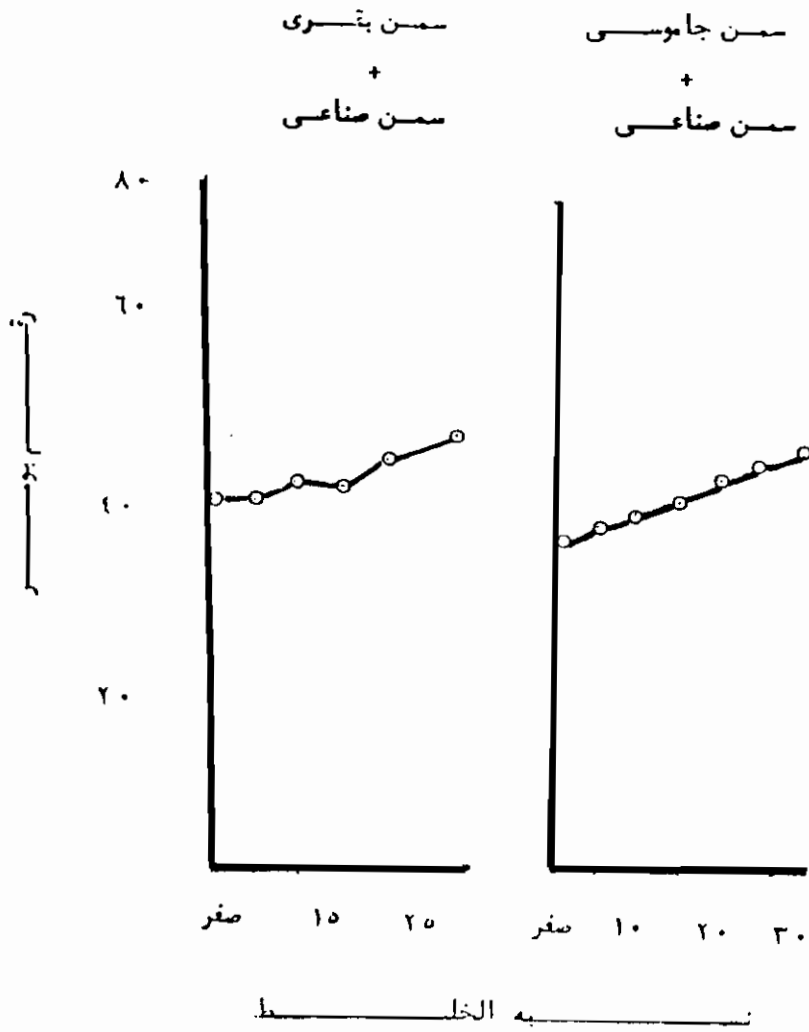
أ = درجة انصهار الجلسريدات الثلاثية .

ب = درجة انصهار الاحماض الدهنية .

والجدول (١٩) يبين أرقام بومر لخلط السمن الجاموس بدهون الخنزير والسمن الصناعى

جدول (١٩)

رقم بومر	السمن الجاموسى	السمن الصناعى	رقم بومر	دهن الخنزير	السمن الجاموسى
٤٠	١٠٠	صفر	٤٠	صفر	١٠٠
٤٢	٩٥	٥	٤٤	٥	٩٥
٤٤	٩٠	١٠	٥٠	١٠	٩٠
٤٥	٨٥	١٥	٥٨	١٥	٨٥
٤٨	٨٠	٢٠	٦٤	٢٠	٨٠
٥٠	٧٥	٢٥	٦٨	٢٥	٧٥
٦٠	صفر	١٠٠	٧٦	١٠٠	صفر



تأثير خلط السمن البقرى والجاموسى بدهن الخنزير والسمن الصناعى على رقم بومر

تشير النتائج السابقة الى أن خلط أو غش السمن الجاموسى بدهون الخنزير أو السمن الصناعى ادى الى زيادة تدريجية فى رقم بومر - والشكل فى صفحة ١٣٨ يبين العلاقة ما بين رقم بومر وخلط الدهن الجاموسى والبقرى مع دهن الخنزير أو السمن الصناعى .

ومن تطبيقات عملية البلورة البسيطة المستخدمة منذ فترة طويلة هى : الكشف عن دهن الخنزير فى الزيوت المهدرجة والدهون الاخرى طبقا للطرق التالية :

### الفحص الميكروسكوبى للبلورات :

وهى تعتمد على تركيز معظم بلورات جليسيريدات بالميتوثنائى إستيرين وفصلها ( وهى توجد فى دهن الخنزير بنسبة صغيرة ) عند درجة حرارة تتراوح بين ٢٥ ، ٣٠م تحت ظروف معينة .

### الجواهر الكشافة :

كحول مطلق - إثير - مذيب ( ١ حجم إثير + ٢ حجم كحول مطلق )

### الاجهزة والادوات :

جهاز طرد مركزى - أنابيب جهاز الطرد المركزى سعة حوالى ١٠ سم ٣ - ميكروسكوب .

### طريقة العمل :

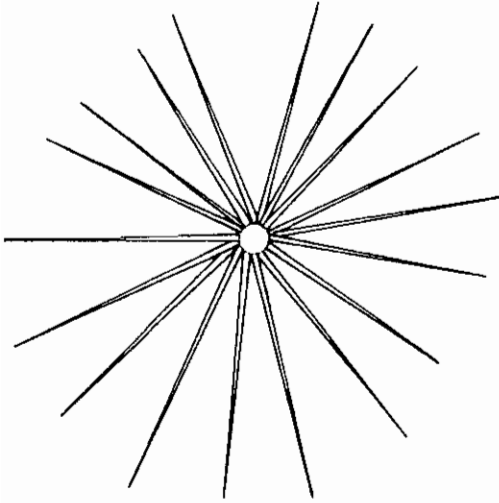
يسخن حوالى ٥ جم من العينه تسخيناً هيناً عند ٥٠م حتى ينصهر الدهن تنقل ٥٠ قطرة من الدهن المنصهر إلى إحدى الانابيب ويضاف إليها ٩ سم ٣ من المذيب ثم تمزج المحتويات جيداً . توضع الانبوبة فى حمام مائى بارد وتقلب محتوياتها بواسطة ساق الترمومتر حتى اذا ما اصبحت درجة حرارتها  $24 \pm 1$ م انفصلت المجموعة الأولى من الجليسيريدات ذات الوزن الجزئى العالى . يرفع الترمومتر وتوضع الانبوبة فى جهاز الطرد المركزى ويدار الجهاز لمدة دقيقتين ليتجمع الراسب فى قاع الانبوبة فى جهاز الطرد المركزى ويدار الجهاز لمدة دقيقتين ليتجمع الراسب فى قاع الانبوبة .

تستبعد الطبقة السائلة وتقاس درجة حرارة الغرفة ثم يضاف الاثير إلى الراسب المتجمع فى الانبوبة قطرة قطرة مع التقليب المستمر بلطف بواسطة الترمومتر حتى يكاد ينوب معظم الراسب ويصبح المحلول الاثيرى عكراً غير رائق . توضع الانبوبة فى حمام مائى درجة حرارته لا تزيد على درجة حرارة الغرفة بأكثر من ثلاث درجات مئوية ثم يرفع الترمومتر بعد أن يصبح المحلول رائقاً تسد الانبوبة بقطعة من القطن وتترك فى حمام مائى ( عند درجة حرارة لا تزيد

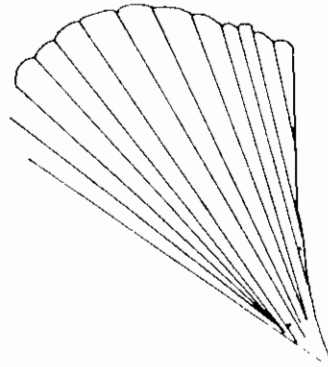
على درجة حرارة الغرفة باكثر من ٣م ( وتترك جانبا لمدة تتراوح بين ٣ - ٤ ساعات إلى أن تتكون بلورات كبيرة من الجلسريدات .

تنقل بعض البلورات إلى شريحة ميكروسكوب زجاجي بها قطرة من زيت متعادل مثل زيت الزيتون ثم تغطى بغطاء الشريحة الزجاجية مع مراعاة عدم الضغط حتى لا يتغير شكل البلورات ثم تفحص بالميكروسكوب .

نظرا لان دهن الخنزير يحتوى على نسبة صغيرة من الجليسريدات ألفا بالميتوثنائى إستياريين فان ظهور البلورات المميزة لهذا النوع من الجلسريدات (شكل و ) وهى عريضة الاطراف ذات مقطع مائل ليست متفرعة من مركز واحد إلى جانب بلورات الجلسريدات الاخرى وهى إبرية الشكل مدببه ( شكل ز ) يدل على وجود دهن خنزير بالعينه واذا لم تظهر البلورات المميزة للجلسريدات الفا بالميتوثنائى إستياريين فان العينه تكون خالية من دهن الخنزير .



شكل رقم ٤  
بلورات الجلسريدات الأخرى



شكل رقم ٣  
بلورات ألفا بالميتوثنائى سنيارين

## الاختبار الكيميائي للبلورات :

تعتمد هذه الطريقة على فصل جليسيريدات الدهن أو الزيت المهدرج أو الخليط عن طريق بلورتها جزئياً من الاسيتون ثم تقدير الشوائب المختلفة للأجزاء المنفصلة .

### الجواهر الكشافة :

أسيتون - يود - حمض خليك ٩٩.٥٪ - بروم - ثيوكبريتات الصوديوم - يوديد البوتاسيوم - هيدروكسيد صوديوم - جليسرين - كبريتات فضة - هيدروكسيد باريوم - دليل فينولفتالين (محلول ١٪) .

### الأجهزة والادوات :

دورق مخروطي سعة ٢٥٠ سم<sup>٣</sup> - حمام مائي - قمع بوخزر - مجفف زجاجي به كلوريد كالسيوم .

### طريقة العمل :

يوزن حوالي ٥٠ جم من العينة في دورق مخروطي جاف نظيف سعة ٢٥٠ سم<sup>٣</sup> يضاف إليها الاسيتون تدريجياً - حوالي ١٠٠ سم<sup>٣</sup> - ويغلى المزيج فوق حمام مائي أو سخان كهربائي حتى تمام ذوبان الدهن - تزداد كمية الاسيتون اذا لزم الامر .

يرشح المحلول وهو ساخن من خلال ورقة ترشيح مثناه ويركز السائل الراشح بتسخينه فوق حمام مائي حتى يبدأ الراشح في التعتكز . ثم يترك ليبرد عند درجة حرارة الغرفة ( لا تزيد على ٢٠ م ) حتى تنفصل البلورات . يتم الحصول على البلورات بالترشيح في قمع بوخزر تحت تفريغ ثم تغسل البلورات بقليل من الاسيتون البارد وتوضع في المجفف الزجاجي ويفرغ المجفف (من الهواء) ويحتفظ بهذا الجزء " البلورات الموجودة فوق ورق الترشيح " ويطلق عليه الجزء " أ " .

يقطر الاسيتون تماما من السائل الراشح ( وبعد فصل البلورات ) فوق حمام مائي ويحتفظ بالسائل الزيتي المتبقى ويطلق عليه الجزء " ب " .

تقدر الشوائب التالية في كل جزء وهي : الرقم اليودي - رقم رايزرت - رقم بوانسكي - رقم كرشنر - ثم تقارن الثوابت المقدرة لتمييز انواع الدهن تبعا للجولين ٢٠ و ٢١ :



## جدول (٢٠)

دهن الخنزير	دهن حيواني (غير الخنزير)	زيت نباتي مهدرج	الثوابت
٢٠ - ٢٧	٢٠ - ٢٥	٥٣ - ٥١	الرقم اليودي
١٠ - ٩	٣.٥ - ٢.٥	٢.٧ - ٢.٥	رقم ريخرت
٠.٨ - ٠.٧	١.٢ - ٠.٨	٠.٨ - ٠.٧	رقم بولنسكى
٧ - ٦	١.٨ - ١.٥	٢ - ١.٨	رقم كرشنر

## جدول (٢١)

## ثوابت الجزء (ب) المتبقى بعد تقطير الاسيتون

دهن الخنزير	دهن حيواني (غير الخنزير)	زيت نباتي مهدرج	الثوابت
٦٨ - ٦٢	٦٠ - ٤٥	٨٠ - ٧٥	الرقم اليودي
٧.٥ - ٧	٣.٥ - ٣	٤.٥ - ٣.٥	رقم ريخرت
٠.٦ - ٠.٥	١.٤ - ٠.٨	٠.٩ - ٠.٥	رقم بولنسكى
٧.٢ - ٦.٥	٤.٥ - ٣	٢.٥ - ٢.٢	رقم كرشنر

## ملاحظات :

أ - الزيوت النباتية المهدرجة تمتاز بما يلى :

فى الجزء (أ) يكون الرقم اليودي أعلى من ٥٠ ، ولا يزيد كل من رقم راىخرت على ٣ ، ورقم كرشنر على ٢ .

فى الجزء (ب) يكون الرقم اليودي اعلى من ٧٠ ، ولا يزيد كل من رقم راىخرت على ٤.٥ ، ورقم كرشنر على ٢.٥ .

ب - الدهون الحيوانية ( غير الخنزير ) تتميز بما يلي :

فى الجزء (أ) لا يزيد كل من الرقم اليودى على ٣٠ رقم راىخرت على ٣.٥ ورقم كرشنر على ٢ .

فى الجزء (ب) لا يتجاوز الرقم اليودى ٦٠ ولا يزيد كل من رقم راىخرت على ٣.٥ ورقم بوانسكى على ١.٥ ورقم كرشنر على ٤.٥ .

ج - تتميز دهون الخنزير فى خليط من الدهون .

فى الجزء (أ) اذا كان الرقم اليودى اعلى من ٥٠ فان زيادة كل من رقم راىخرت على ٣ ورقم كرشنر على ٢ تدل على وجود دهن خنزير . اذا كان الرقم اليودى لا يزيد على ٣٠ فان زيادة رقم راىخرت على ٣.٥ ورقم كرشنر على ٣ تدل على وجود دهن الخنزير

فى الجزء (ب) اذا كان الرقم اليودى أعلى من ٧٠ فان زيادة رقم راىخرت على ٤.٥ ورقم كرشنر على ٢.٥ تدل على وجود دهن الخنزير .

اذا كان الرقم اليودى من ٦٠ - ٦٥ فان زيادة راىخرت على ٣.٥ ورقم كرشنر على ٤.٥ تدل على وجود دهن خنزير .



## الفصل السادس

### الادمصاص الكروماتوجرافي باستخدام أيون الفضة

Silver ion adsorption chromatography

يعتبر التحليل الكروماتوجرافي باستخدام أيون الفضة من أفضل الطرق لفصل الجلسريدات الثلاثية ، ويستخدم أيون الفضة على نطاق واسع في الفصل الكروماتوجرافي للتعرف على تركيب الجلسريدات الغير مشبعة في الليبيدات الطبيعية .

وبدأ استخدام هذه الطريقة إعتبارا من سنة ١٩٦٢ بواسطة De Vries and Barrett وتبنى هذه الطريقة على أساس الارتباط الضعيف weak interaction بين أيون الفضة والكربونات  $\pi$  للروابط الزوجية والثلاثية والادمصاص الكروماتوجرافي باستخدام أيون الفضة يتم بنقع أو تشرب نترات الفضة على مادة الادمصاص مثل ح . السيليسيك أو الفلوريزيل Florisil وذلك بعد إختيار أفضل نظام من المذيبات يعطى فصل لليبيدات إلى أقسامها تبعا لعدد الروابط الزوجية في الجزيء number of double bonds per molecule وبالتالي يمكن إستخلاص الليبيدات المفصوله من المواد الادمصاصية المحتويه على أيونات الفضة بدون تغيير كيميائي Chemical alteration في نظامها الغير المشبع .

#### أولا - الطرق Methods

##### أ - إختيار الطريقة Choice of Method

يستخدم كلا من التحليل الكروماتوجرافي ذو الطبقة الرقيقة TLC والعمود الكروماتوجرافي Column المحتوى على نترات فضة في فصل الجلسريدات الثلاثية والجدير بالذكر أن إختيار الطريقة المناسبة يعتمد على نوع الفصل المطلوب Resolution desired وكميات amounts المواد المراد فصلها .

##### أ - طريقة العمود الكروماتوجرافي Column Chromatography

##### مميزات الطريقة :

١ - تستخدم لفصل كميات كبيرة من العينات تتراوح بين ٨٠ - ١٥٠ ملليجرام .

٢ - احتمال الاكسدة للجلسريدات ضعيف بواسطة أكسجين الهواء الجوى .

### عيوب الطريقة :

- ١ - عملية الفصل بطيئة وشاقة Difficult to Monitor .
- ٢ - يعطى فصل غير حاد Poor resolution أى يحدث تداخل بين المركبات المفصولة.

## ٢ - طريقة التحليل الكروماتوجرافى ذو الطبقة الرقيقة TLC

### مميزات الطريقة :

- ٢ - تعطى فصل سريع وممتاز .
- ٢ - أكثر دقة من العمود الكروماتوجرافى .
- ٢ - سهولة التعرف على الجلسريدات المفصولة .

### عيوب الطريقة :

- ١ - تفصل كميات قليلة Less capacity .
- ٢ - تكون الجلسريدات أكثر تعرضا للأكسدة بالاكسجين الجوى عن العمود الكروماتوجرافى .

ويفضل الباحثون استخدام طريقة TLC لسرعتها ودقتها Speed and resolution ويمكن تقليل الاكسدة باتمام كل العمليات فى جو خالى من الاكسجين ومشبع بواسطة النتروجين ويمكن استخدام من ٢ - ٥ ألواح وبسبك المادة الادمصاصية ١ مم لفصل ٢٠ - ١٠٠ ملليجرام من العينة كما فى حالة العمود الكروماتوجرافى .

## ثانيا : التحليل الكروماتوجرافى ذو الطبقة الرقيقة

Thin - Layer chromatography

### ١ - مواد الادمصاص Adsorbent

يتم تشبع ألواح الفصل بنترات الفضة التى عادة تحضر بخلط حامض السيليسيك مع محلول مائى من نترات الفضة حيث يتم فردها على الالواح وأن إضافة نترات الفضة بتركيز أعلى من ٢٪ (نترات الفضة : حامض سيليسيك = ٢ : ٩٨ وزن / وزن ) الى مادة الادمصاص

تعطى نفس كفاءة الفصل لعينة معينة ويعتبر مستوى ٥٪ من نترات الفضة هو التركيز الأمثل والاقتصادي Optimum and economic وأن التركيزات العالية تكون مفيدة لفصل أنواع معينة من الجلوسريدات فمثلا ٨٪ نترات الفضة يكون مناسباً لفصل الجلوسريدات عالية عدم التشبع highly unsaturated .

كما أن التركيز من ٢٠ - ٣٠٪ نترات الفضة يكون مناسباً لفصل المتشابهات الموضعية Positional isomers التى بها روابط زوجية ويمكن زيادة كفاءة الفصل بإضافة محلول ٣٠٪ إيدروكسيد أمونيوم إلى نترات الفضة لان وجود أيون  $Ag(NH_3)^+$  يؤدي إلى تكوين معقد أقوى Stronger عن إضافة أيون الفضة بمفرده مع الروابط غير المشبعة . يتم تشرب الواح TLC بنترات الفضة إما عن طريق الرش Spraying أو الغمر Developing ويكون سمك مادة الادمصاص ٠.٢٥ مم لاغراض التحليل Analytical ومن ٥ - ١ سمك فى حالة الاغراض التحضيرية Preparative .

### مشاكل استعمال نترات الفضة

١ - تسبب تآكل Corrode لجدر الـ Spreader المعدنية .

ويمكن حل هذه المشكلة باستخدام Spreaders مصنوعة من بلاستيك أو زجاج أو الصلب الذى لا يصدأ .

٢ - تفقد مادة الادمصاص المحتوى على نترات الفضة نشاطها inactivated بتعرضها للضوء وللتغلب على هذه المشكلة تخزن مواد الادمصاص بعيداً عن الضوء فى مكان مظلم .

٣ - يجب تنشيط الواح الفصل المحتوى على نترات الفضة بتسخينها لمدة ٢ - ٤ ساعات على ١٩٠ - ١٩٥ م بدلاً من ١٠٠ - ١٢٠ م لمدة نصف ساعة لأن ذلك يؤدي الى فصل على Better resolution للجلوسريدات الثلاثية ونتيجة لجفاف greater dehydration حامض السيليسيك العالى على ١٩٠ م يؤدي الى إنخفاض حاد فى تكوين روابط إيدروجينية بين مادة الادمصاص والجلوسريدات الثلاثية مما يؤدي إلى تكوين معقد بين الكترولونات  $\pi$  للبييدات غير المشبعة وأيون الفضة .

### ٢ - المذيبات Solvents

يوجد نوعان من مخاليط المذيبات التى تستخدم لفصل الجلوسريدات الثلاثية باستخدام مادة إدمصاصية محتوية على نترات الفضة .

١ - كلوروفورم يحتوى على صفر - ٦٪ ميثانول أو إيثانول أو أسيتون .

٢ - مخاليط مختلفة من البنزين / إثير .

والجنول (٢٢) يبين الانظمة المختلفة من المذيبات لفصل الجلسريدات الثلاثية التي تختلف فى درجة عدم التشبع .

جدول (٢٢)

بنزين / إثير	مخاليط المذيبات كلوروفورم / ميثانول / إيثانول / حامض خليك	عدد الروابط الزوجية بجزء الجلسريدات الثلاثية
١٠٠ صفر الى ٢٠ / ٨٠	١ / ٩٩ صفر الى ١٠٠	صفر - ٤
٢٠ / ٨٠ الى ١٠ / ٩٠	١.٥ / ٩٨.٥ الى ٨ / ٩٩.٢	١ - ٦
صفر / ١٠٠	٢.٥ / ٩٧.٥	٥ - ٩
	٦ / ٩٤	٧ - ١٢

\* يحتوى الكلوروفورم على ٥ - ٨٪ إيثانول كمثبت Stabilizer

### ٣ - عملية الفصل Separation Procedure

للحصول على الفصل الجيد يجب أن يكون تركيز عينة الجلسريدات الثلاثية قليل فى صورة بقع Spot أو شريط band وفى التحليلات العادية Routine analysis يجب أن يكون قطر البقعة قليل وتوضع بالقرب من الحافة السفلى للوح باستخدام أنبوبة شعرية أو ماصه دقيقة Micro syringe ويتم وضع الجلسريدات المذابة فى مذيب مناسب ويكون تركيزها ٣ - ٣٠ ميكروجرام على اللوح .

وللعمل التحضيرى Preparative work يستخدم ٣٠ - ١٠٠ ملليجرام من الجلسريدات الثلاثية وتفصل developed على ألواح أبعادها ٢٠ × ٢٠ سم أو ٢٠ × ٤٠ سم بسلك ١ مم من المادة الامصاصية .

توضع الألواح فى حجرة الكروماتوجرافى القياسية المحتوية على المذيب المناسب التى سبق إمرار تيار من النيتروجين داخلها لازاحة الاكسجين لمنع الاكسدة وتكرار خطوه الفصل بنفس الطور المتحرك يعطى فصل أفضل وبعد تمام الفصل تجفف الواح TLC بواسطة تيار من النيتروجين ويتحدد Locate مواضع الجلسريدات الثلاثية TG بعدة طرق وأكثر الطرق التى لا تسبب تكسير أو تغير فى المركبات non-destructive هى طريقة الرش بمحلول ٧.٢ ثنائى

كلوروفلورسين ٠.٥٪ في الميثانول / ماء - ٥٠/٥٠) ثم تعرض Viewing للاشعة فوق البنفسجية فتظهر الليبيدات كنقط صفراء على أرضية قرمزية وكذلك استخدام رودامين 6G ثنائي بروموفلورسين و صوديوم فلورسين للتعرف على المركبات المفصولة .

- وتشمل الطرق التي تغير في التركيب الكيماوي Destructive methods لتحديد مواضع الجلسريدات الثلاثية على ما يلي :

- إستعمال اللهب بامراره على أماكن الجلسريدات الثلاثية .

- الرش بحامض فوسفوريك ٥٠٪ أو حامض كبريتيك ٥٠٪ ثم التسخين على درجة ٢٠٠

- ٤٠٠ م .

لا يستخدم بخار اليود في التعرف على المركبات المفصولة باستخدام نترات الفضة لان اليود يتفاعل مع أيون الفضة ويعطى اللوح كله لون اصفر (AgI) وبالتالي يصعب التعرف على المركبات المفصولة .

### التقدير الكمي Quantitation

يمكن إجراء التقدير الكمي للمركبات المفصولة على الواح TLC بطريقتين :

١ - على اللوح Chromatoplate نفسه بحساب مساحة البقعة بجهاز البلانيمتر أو Photodensitometry .

٢ - تكشف البقع بعد إظهارها ثم تقديرها بأى من الطرق الكمية .

وتفضل الطريقة الاخيرة حيث أنه بعد التعرف على الجلسريدات يتم معرفة تركيب الاحماض الدهنية في كل جلسريد وبعد كشط البقع ونقلها في أنبوبة إختبار تستخلص الجلسريدات بواسطة إيثير وتعامل بأيون الكلوريد لكي يكسر الروابط بين أيون الفضة والرابطة الزوجية للجلسريدات الغير المشبعة .

وفيما يلي خطوات طريقة Hill et al (1986) لفصل وتقدير الجلسريدات :

١ - يرش لوح TLC بمحلول ٨٪ ٧.٢ - ثنائي كلوروفلورسين ثم يعرض لاشعة فوق البنفسجية UV لظهار مناطق الجلسريدات الثلاثية .

٢ - تكشف Scrap كل منطقة وتوضع في أنبوبة إختبار ويضاف اليها محلول ٨٪ كلوريد صوديوم في محلول من الميثانول / الماء ٩٠ : ١٠ حجم / حجم ويضاف المحلول تدريجيا



- بمعدل ٥ سم<sup>٢</sup> تقريبا مع الرج حتى إختفاء اللون الاحمر الناتج من إرتباط أيون الفضة مع ثنائى كلوريد الفلورسين .
- ٣ - يضاف ٥ سم<sup>٢</sup> من الاثير / ميثانول (١٠/٩٠ حجم / حجم ) وكذلك ١ ملليجرام BHT لكل لتر لاستخلاص الجلسريدات .
- ٤ - تفصل مادة الامصاص بواسطة الطرد المركزى .
- ٥ - يرشح decant وتغسل مادة الامصاص مرتين باستعمال ٤ سم<sup>٢</sup> من المذيب المستخدم فى كل مرة .
- ٦ - يبخر المذيب فى جو من النتروجين .
- ٧ - يمكن تقدير الجلسريدات الثلاثية كيميا باستعمال جهاز التحليل الكروماتوجرافى الغازى G.L.C. باستخدام مادة قياسية داخلية Internal Standard أو بالتفاعلات اللونية باستخدام حامض كروموتروبيك chromotropic acid أو حامض الهيدروكساميك hy-spectrophotometry أو بواسطة جهاز الامتصاص فى منطقة الاشعة تحت الحمراء Infrared .

## ثانيا : الفصل باستخدام العمود الكروماتوجرافى

Column chromatography

### ١- مواد الامصاص Adsorbents

- تحضر مادة الامصاص المحتوية على أيون الفضة فى العمود الكروماتوجرافى من حامض السيليسيك فى محلول نترات الفضة كما يلى :
- ١ - يعلق ١٠٠ جم من حامض السيليسيك المتجانس فى ٢٠٠ سم<sup>٣</sup> من محلول نترات الفضة ٥٠٪ (وزن / حجم) .
  - ٢ - يسخن المخلوط على ١٠٠ م° لمدة نصف ساعة ثم يبرد المحلول ويرشح ثم يجفف على ١٢٠ م° لمدة ١٦ ساعة ويحفظ .
- وبهذه الطريقة يحتوى حامض السيليسيك على ٣ر - ٤ر جم نترات فضه / جم مادة إدمصاصية ويتم تنشيط المادة الإدمصاصية على ١٩٥ م° بدلا من التسخين على ١٢٠ م° حيث تعطى فصل أفضل كما فى حالة TLC .

## ٢ - المذيب Solvent

يفصل مخلوط الجلوسريدات الثلاثية بواسطة العمود الكروماتوجرافى المحتوى على أيون الفضة المتحد مع حامض السيليسيك باستخدام مذيبات تدرج فى قطبيتها ويستخدم مخلوط من المذيبات التالى :

إثير البترول / بنزين / الاثير فى الفصل .

والجدول (٢٣) يوضح تدرج القطبية لاستخلاص الجلوسريدات الثلاثية المحتوية على روابط زوجية من صفر حتى ٤ روابط زوجية .

جدول (٢٣)

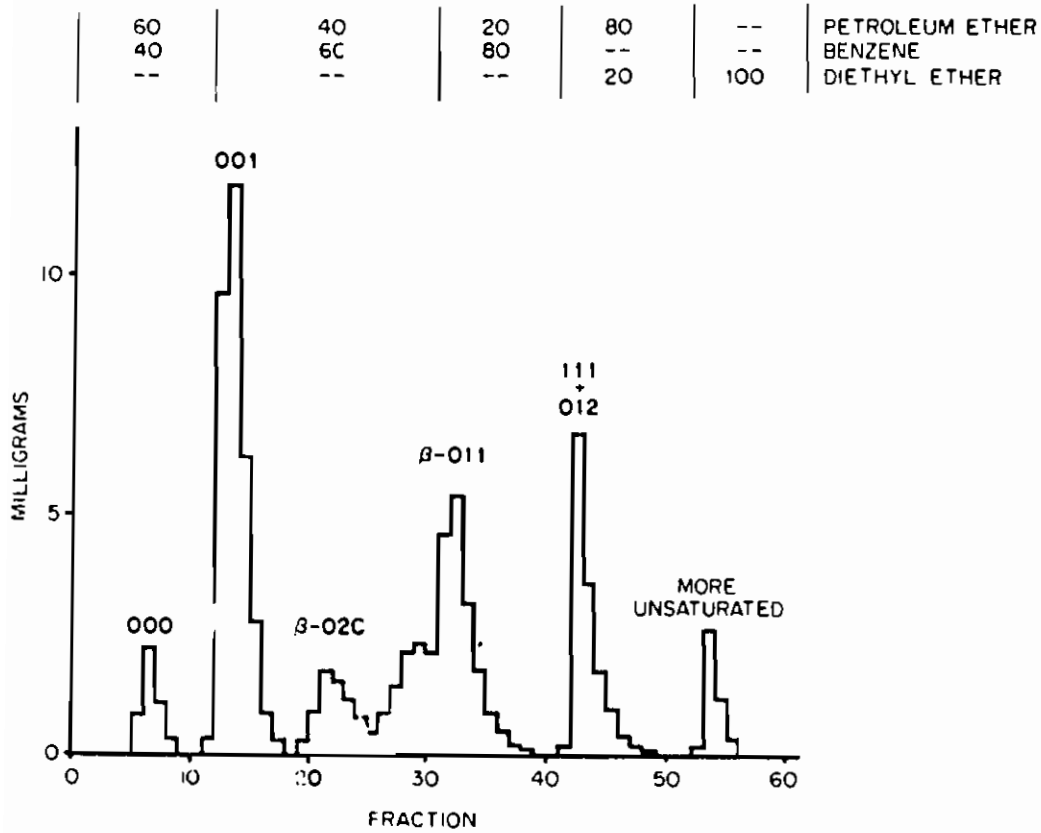
عدد الروابط الزوجية فى الجلوسريدات الثلاثية	المذيب	حجم/حجم
صفر	إثير البترول/ بنزين	٤٠/٦٠
١	إثير البترول/ بنزين	٥٥/٤٥
٢	إثير البترول/ بنزين	٨٠/٢٠
٣	إثير البترول/ اثير أو بنزين	٢٠/٨٠
٤	إثير	

ودلت النتائج أنه باستخدام العمود الكروماتوجرافى لم ينجح فى فصل الجلوسريدات الثلاثية المحتوية على أكثر من ٤ روابط زوجية فى الجزىء .

## ٣ - طريقة الفصل Separation procedure

يعبأ العمود بواسطة ١٠ - ٢٠ جم من حامض سيليسيك المحتوى على نترات فضة والمعلق فى إثير البترول ، وهذا العمود يكون كافيا لفصل ٨٠ - ١٨٠ ملليجرام من مخلوط الجلوسريدات الثلاثية فى عمود أبعاده ١١ × ١٨ مم ويراعى تغطية Wrapped الأعمدة بورق أسود أو ورق ألومنيوم لحماية المادة الادمصاصية من الضوء .

والشكل التالى يوضح عملية فصل الجلوسريدات الثلاثية باستخدام الاعمدة فى وجود أيون الفضة وحامض السيليسيك :



### التقدير الكمي Quantitation

من الطرق الواسعة الانتشار للتقدير الكمي هي تبخر المكونات Fractions في أنابيب معلومة الوزن tared ثم يعاد وزنها بعد التبخير . ولكن هذه الطريقة شاقة tedious ومن الطرق المستعملة هو التقدير المباشر لكمية من كل مكون Fraction باستخدام جهاز التحليل الكروماتوجرافي الغازي GLC أو باستخدام جهاز تقدير مساحة البقع Densitometry بأن توضح كمية aliquot من كل مكون على لوح TLC ثم حرقها Charred بدون اجراء عملية الفصل development .

## ثالثا : التطبيقات Applications

١ - الفصل على أساس عدد الروابط الزوجية في الوضع المضاهي

Separation by number of cis double bonds

## أ - تعاقب الفصل Elution Order

يظهر الترتيب التالي تتابع فصل خليط الجلسريدات الثلاثية باستخدام مادة إدمصاصية محتوية على أيونات الفضة - وتحتوى الجلسريدات المختلطة على أحماض دهنية مشبعة ، أحادية الروابط الزوجية (١) اللينوليك (٢) ، اللينولينيك (٣).

قمة اللوح

000	001	011	002	111	212	112	
220	003	122	013	222	113	023	123
223	033	133	233	333			

## أسفل اللوح

يتضح من القائمة السابقة بأن تعاقب الفصل لا يكون معتمداً فقط على عدد الروابط الزوجية في الوضع Cis بل يعتمد أيضا على عامل آخر وهو أن قوة إرتباط أيون الفضة يكون أقوى عندما تكون الروابط الزوجية مترابطة clustered في سلسلة حامض دهني واحد عما إذا كانت موزعة divided على عدد من سلاسل الاحماض الدهنية فمثلا سلسلة حامض اللينوليك يكون مركب أقوى إرتباط Stronger complex مع أيونات الفضة عن الارتباط مع سلسلتين لحامض الاوليك (110-200) وكذلك فإن ٣ روابط زوجية في سلسلة واحدة ١٨ : ٣ يعطى مركب أقوى إرتباط مع أيونات الفضة من ٤ روابط زوجية موزعة في سلسلتين ١٨ : ٣ (003-002) .

وقوة الارتباط  $\pi$  complexing power يمكن التنبؤ بها خلال قيم توقعية arbitrary

values لقوة المركب لكل سلسلة حامض دهني وهي كما يلي :

صفر	=	مشبعة
١	=	رابطة زوجية واحدة
٢ + ١	=	رابطتين زوجيتين
٤ + ١٤	=	٣ روابط زوجية

حيث أن (a) > ١

وعلى ذلك فإن الجلسريد الذى تركيبه 033 به ٦ روابط زوجية يكون معقد ذو قوة  $8 + 8a$  وهذه تكون أقوى إرتباط من 322 حيث تكون قوة الارتباط للمركب  $8 + 6a$  على الرغم من أن هذا المركب يحتوى على ٧ روابط زوجية .

وبالرغم من أن عملية الفصل تعتمد أساسا major separation characteristics على تكوين معقد ما بين الجلسريد الغير المشبع وأيون الفضة فان هناك ٣ عوامل أخرى ثانوية minor factors تؤثر على قيمة  $R_f$  للجلسريديات الثلاثية .

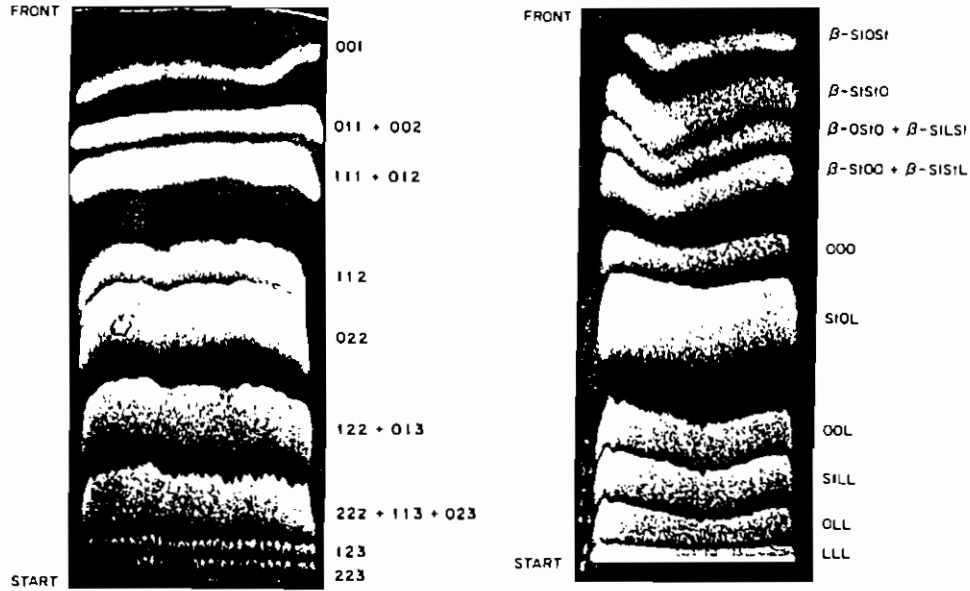
١ - الاحماض الدهنية طويلة السلسلة لها قيمة  $R_f$  أعلى من الاحماض الدهنية قصيرة السلسلة . وينشأ ذلك من ضعف إدمصاصها poorer adsorption على حامض السيليسيك وتظهر هذه الصفة بوضوح فى العينات المحتوية على أحماض دهنية قصيرة السلسلة أقل من C14 وطويلة السلسلة أعلى من C20 .

٢ - موضع الرابطة الزوجية position of a double bond على سلسلة الحامض الدهنى لها تأثير على درجة فصل الجلسريديات الثلاثية .

٣ - الوضع الهندسى positional isomers للجلسريديات الثلاثية ( المشابهات ) فمثلا B-001 ، B-010 و B-002 ، B-020 لها أيضا تأثير على درجة الفصل حيث أن الجلسريديات المتناسقة لها قيمة  $R_f$  أعلى من غير المتناسقة Asymmetric .

### الفصل باستخدام الطبقة الرقيقة TLC

يمكن فصل مخلوط من الجلسريديات الثلاثية الذى يحتوى من ٥ - ١٠ روابط زوجية على لوح واحد من TLC وفى حالة المخالط الاكثر تعقيدا يكون من الضرورى الفصل مرتين مستخدما مذيبات مختلفة فى درجة القطبية .



والشكل (أ) يوضح فصل TG من 001 الى 222 والشكل (ب) يوضح تتابع فصل الجلسريدات من 001 الى 222 .

ويلاحظ أن قوة الفصل Resolution تقل مع زيادة عدم التشبع في الجلسريدات الثلاثية حيث تفصل الجلسريدات الثلاثية من 000 الى 222 كشرائط منفصلة Single bands ولكن عندما يحتوي الليبيد على C18:3 فان الجلسريدات الثلاثية من 222 إلى 333 يكون فصلها جزئي Partially resolved وأن الجلسريدات الثلاثية المفصولة بالطريقة التحضيرية تعطى مكونات Fractions عباره عن مخاليط ثلاثيه ورباعية من أقسام الجلسريدات الثلاثيه ternary or quaternary mixtures وعلى ذلك فان إستخدام مادة إدمصاصية تحتوى على أيون الفضة في TLC يكون مفيدا في فصل الدهون المشبعة مثل السمن الصناعى .

## استخدامات العمود الكروماتوجرافى Column chromatography

يفصل العمود الكروماتوجرافى المحتوى على أيونات الفضة الجلسريدات الى ٦ أقسام فقط وهى الجلسريدات الأكثر فى عدم التشبع 012 + 011, 011, 002, 001, 000 والمحاولات التى بذلت حتى الآن لفصل مخاليط TG عالية عدم التشبع لم تنجح باستخدام العمود الكروماتوجرافى .

## أولاً : فصل المشابهات Isomer Separation

يمكن فصل ٤ أنواع من مشابهات الجلسريدات الثلاثية باستخدام الطرق الكروماتوجرافية المحتوية على أيون الفضة وهى :

أ - فصل الجلسريدات التى تحتوى على روابط زوجية فى أى موضع فى داخل جزئ الجلسريد الثلاثى Isomeric positioning of double bonds within the triglyceride molecule

مثال : يحدث فصل ممتاز لأزواج الجلسريدات التالية :

013 - 022 , 012 - 011, 111 - 020

ب - فصل المتشابهات التى تحتوى على روابط زوجية فى مواضع مختلفة داخل سلسلة حامض دهنى واحد Isomeric positioning of double bonds with- in a single fatty acid chain

مثال : يمكن فصل المتشابهات أوليك (9c) 18:1 عن البتروسيلينيك (6c) 18:1 بتكرار الفصل ٣ مرات عند درجة حرارة - ٢٢ م° .

يمكن فى بعض الأحيان فصل بعض المتشابهات التى تختلف فى :

موضع الرابطة الزوجية وطول سلسلة الحامض الدهنى أى جميع ما ذكر فى أ ، ب مثال ذلك يمكن فصل الجلسريدات : 16:1 (ω9) - 18:1 (ω11) - 18:1 (ω9) - 20:1 (ω11)

## ثانياً : فصل متشابهات الجلسريدات طبقاً للتوزيع الفراغى للروابط

الزوجية Geometric isomers of double bonds

تكون الجلسريدات الثلاثية التى تحتوى على روابط زوجية فى وضع مخالف trans مع الكترونات π أضعف من مثيلتها التى تحتوى على روابط زوجية فى وضع مضاهى Cis وعلى

ذلك يمكن فصل المتشابهات المضاهية والمخالفة بواسطة ادمصاص الكروماتوجرافي المحتوى على أيون الفضة فمثلا يمكن فصل متشابهات الجلسريدات الثلاثية المحتوية على أوليك (18:1,9c) وإلياديل (18:1, 9t) عن طريق هذه الطريقة الكروماتوجرافية وتعتبر طرق فصل المتشابهات المضاهية والمخالفة ذات أهمية كبيرة عند تحليل الدهون المهدرجة .

### ثالثا : فصل متشابهات الأحماض الدهنية المؤستله بالجلسرول

Isomeric esterification of fatty acids to glycerol

يمكن بسهولة فصل أزواج الجلسريدات الثلاثية التالية: B:020 - 002 , B : 101 - 011 بواسطة كروماتوجرافيا الطبقة الرقيقة المحتوية على أيون الفضة - فالمتشابهات المتناسقة symmetrical isomers لها قيمة  $R_f$  أعلى في كل نوع من الجلسريدات الثلاثية المذكورة .

يعتبر فصل المتشابهات بواسطة ادمصاص الكروماتوجرافي المحتوى على أيون الفضة ذات قيمة كبيرة عندما تحتوى الجلسريدات الثلاثية على عدد قليل نسبيا من الروابط الزوجية Relatively few double bonds والجدير بالذكر أن المتشابهات التى تختلف فى طول سلاسل الاحماض الدهنية (Sn - MPSt و Sn - PPP) والمتشابهات الضوئية (Sn - POL و Sn - OPL) للجلسريدات الثلاثية لا يمكن فصلها بهذه الطرق الكروماتوجرافية .

### مشتقات الجلسريدات الثنائية : Derived diglycerides

يمكن فصل الجلسريدات الثنائية الناتجة من الازالة الاختيارية Selective deacylation للاحماض الدهنية الناتجة من الجلسريدات الثلاثية أو من إزالة مجموعة الفوسفات -Dephos-phorylation من الفوسفوليبيدات بواسطة ادمصاص الكروماتوجرافي المحتوى على أيون الفضة ، وعلى الرغم من أنه يمكن إستخدام الجلسريدات الثنائية الحرة لاجراء عملية الفصل الا أنه يفضل إجراء عملية أستلة للموضع الخالى من الاحماض الدهنية لمنع تكوين المتشابهات isomerization التى تنتج من إنتقال أسيل الحامض الدهنى ، ويمكن بسهولة الحصول على فصل عالى لمتشابهات الجلسريدات الثنائية الأصلية وهى : Sn - 2,3 و Sn - 1,3 نظرا لأن هذه المتشابهات تدمص بدرجات مختلفة adsorbed differently باستخدام حامض السيليسيك .





## الفصل السابع

### تفاعلات الازالة الجزئية لاسيل الاحماض الدهنية

#### Partial Deacylation Reactions

بعد فصل مخلوط الجلسريدات الثلاثية بالطرق الكروماتوجرافية السابق ذكرها فانه يمكن الحصول على معلومات اضافية عن تركيب تلك الجلسريدات الثلاثية باستعمال تفاعلات الازالة الجزئية للاحماض Partial Deacylation وتستخدم مشتقات الجلسريدات الثنائية والاحادية (mono and diglycerides) في ٣ أنواع من التحليلات وهي

١ - بعد فصل الجلسريدات الثنائية بالطرق الكروماتوجرافية العادية يمكن مطابقة تركيبها بتركيب الجلسريدات الثلاثية في العينة الاصلية .

٢ - من تحليل الاحماض الدهنية للجلسريدات الثنائية والاحادية يمكن معرفة توزيع هذه الاحماض على المواضع ٢ - ١ و ٣ ، مجتمعا .

٣ - تستخدم الجلسريدات الثنائية الناتجة من عملية ازالة الاحماض الدهنية (deacylation) لمعرفة التوزيع الفرغى للاحماض الدهنية الداخلة في تركيبها وخاصة معرفة الاحماض التي تشغل الاماكن ١ و ٣ .

وتتم عملية الازالة الاختيارية للاحماض الدهنية (Selective deacylation) في الجلسريدات الثلاثية بطريقتين هما :

١ - استخدام طريقة إنزيمية (انزيم الليباز (Pancreatic lipase) .

٢ - استخدام طريقة كيميائية ( معقد جرينيارد (Grignard reagent) .

الشروط الواجب مراعاتها عند إجراء عملية إزالة الاحماض الدهنية (deacylation)

١ - يجب أن تكون الجلسريدات الاحادية والثنائية الناتجة من الازاله الجزئية مماثلة representative للجلسريدات الثلاثية الاصلية من حيث إحتلال الاحماض الدهنية لاماكن معينة أي يجب أن تكون الاحماض الدهنية التي تحتل المواضع ١ ، ٢ في الجلسريدات الثلاثية الاصلية هي نفسها الموجودة في المواضع ١ ، ٢ في الجلسريد الثنائي .

- ٢ - يجب ألا تظهر الجواهر الكشافة التي تستخدم في عملية إزالة الأحماض الدهنية (deacylation) أى تخصص تجاه نوعية معينة من الأحماض الدهنية أو الجلسريدات الثلاثية .
- ٣ - يجب ألا تشجع انتقال لمجاميع الاسيل (Acyl) أى تحرك الاحماض الدهنية من ١ الى ٢ أو من ٢ الى ٣ .

## أولاً : الطرق الكيمائية لإزالة مجاميع الاسيل

### Chemical Deacylation Methods

#### مركب جرينيارد Grignard reagent

إن معظم الطرق المستخدمة لانتاج جلسريدات ثنائيه يشابه أو يماثل الجلسريدات الثلاثية هى الطرق التى تعمل على إزالة مجاميع الاسيل بواسطة مركب جرينيارد ، يتفاعل مركب جرينيارد مع رابطة إستر واحدة فى جزئى الجلسريد الثلاثى ويعطى بعد التحليل المائى جلسريد ثنائى وكحول ثالث يحتوى على مجموعة الاسيل المفصولة ، وتستمر عملية نزع مجاميع الاسيل بحيث يحتوى نواتج التفاعل على متشابهات الجلسريدات الثنائية والاحادية والجليسرول وأحماض دهنيه .

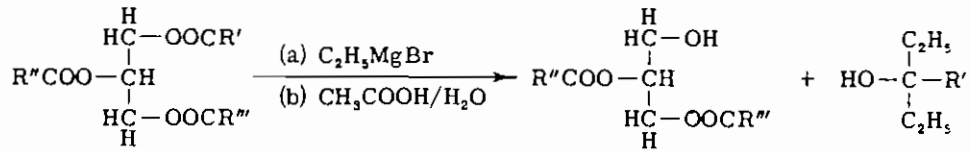
ويوقف التفاعل باضافة حامض الخليك عند النقطة التى يصل فيها انتاج الجلسريدات الثنائية الى أقصى تركيز ويفضل استخدام ايثايل بروميد الماغنسيوم ( $CH_3CH_2MgBr$ ) Ethyl Magnesium Bromide كجوهـر كشاف لهذا التفاعل لانه يعطى كحول ثالث يسهل فصله من الجلسريد الثنائى بطرق الفصل الكروماتوجرافى لنواتج التفاعل .

وفيما يلى خطوات الطريقة التى ذكرها (Christie and Moore 1969)

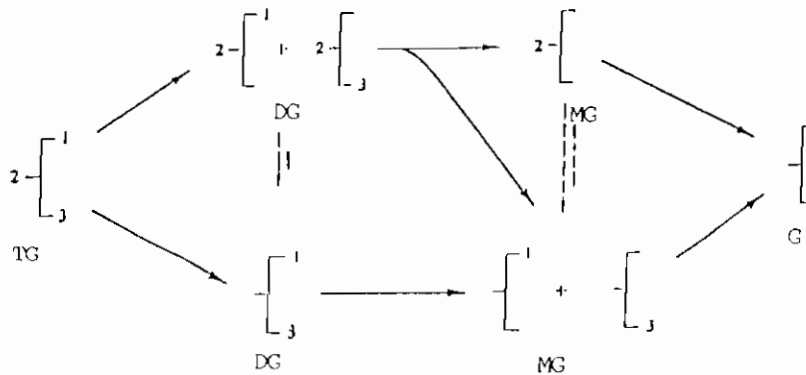
#### الطريقة :

تذاب ٤٠ ملجم من الجلسريدات الثلاثية فى ٣سم<sup>٣</sup> اثير جاف + ١ سم<sup>٣</sup> محلول جرينيارد (تركيزه ٠.٥ مول فى الاثير حديث التحضير) ويرج المخلوط لمدة ٦٠ ثانية - يضاف ٠.٥ سم<sup>٣</sup> حمض خليك ثلجى ثم ٢سم<sup>٣</sup> ماء لوقف التفاعل وتستخلص النواتج الدهنية بواسطة الاثير . يغسل المستخلص أولاً بمحلول مائى مخفف من بيكربونات البوتاسيوم ( $KHCO_3$ ) ثم يغسل بالماء ويجفف الناتج فى النهاية على كبريتات الماغنسيوم ( $MgSO_4$ ) وبعد التخلص من المذيب يتم فصل الجلسريدات الثنائية بسرعة على الواح T.L.C. (المادة الدعامية هى حمض السيليسيك محتويه على ٥٪ (وزن / وزن) حامض بوريك وذلك لمنع هجرة مجاميع الاسيل .

ويستخدم المذيب الآتي : هكسان / ايثير (٥٠/٥٠ - حجم / حجم ) لفصل الجلسريدات الثنائية (2,3) sn - 1,2 و - sn 1,3 عن بعضها البعض .  
وفيما يلي المعادلات التي تبين ميكانيكية هذا التفاعل :



والرسم التخطيطي التالي يبين تفاعل معقد جرينيارد مع الجلسريد الثلاثي :



### نواتج الجلسريدات الثنائية Diglyceride products

تعطى عملية إزالة مجاميع الاسيل بواسطة مركب جرينيارد الجلسريدات الثنائية ١ ، ٢ - (٢ ، ٢) و (٢ ، ١) والنسبة بينهما هي ٢ : ١ تقريبا .

والتحليل المباشر للجلسريد الثنائي ١ ، ٢ يعطى تركيب الاحماض الدهنية الموجودة في المواضع ١ و ٢ - ويعرف نوع الحامض الدهني الذي يشغل الموضع ٢ بالفرق كما في المعادلة التالية :

٪ للحمض الدهنى فى الوضع ٢ = ٣ (٪ الاحماض الدهنية الكلية فى الجلسريد الثلاثى)-  
(٪ الاحماض الدهنية للجلسريد الثنائى ١ ، ٢) .

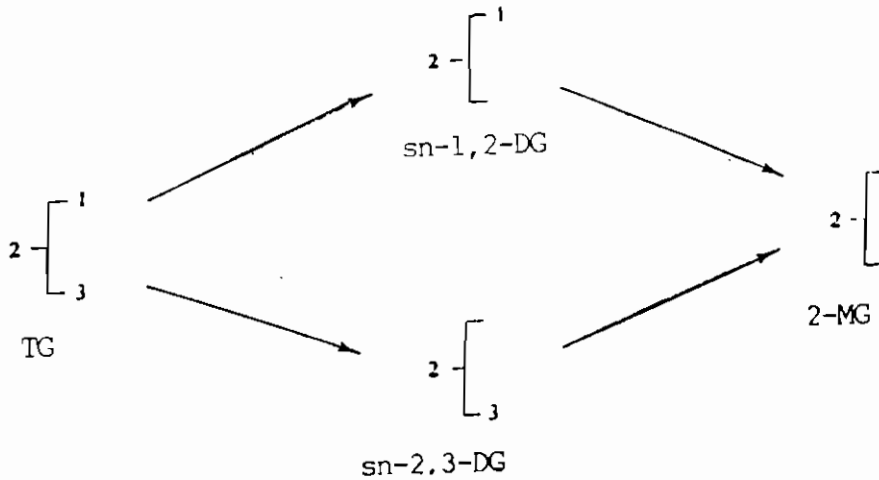
### نواتج الجلسريدات الاحادية Monoglyceride products

لا يمكن استخدام الجلسريدات الاحادية 3 - sn و 1 - sn و 2 - sn الناتجة من تفاعل مركب جرينيارد مع الجلسريدات الثلاثية فى الأغراض التحليلية وذلك لأن الاحماض الدهنية الموجودة بالجلسريدات الاحادية لا تماثل الاحماض الدهنية not representative التى تحتل مواضع معينة فى الجلسريدات الثلاثية الأصلية نظرا لحدوث عملية انتقال الاحماض الدهنية من مواضعها الاصلية الى مواضع اخرى .

### ثانيا : الطرق الانزيمية لازالة مجاميع الاسيل

#### Enzymatic deacylation methods

يعمل انزيم بنكرياس الليباز على تحليل رابطة استر أول فى جزىء الجلسريد الثلاثى ويعطى جلسريدات ثنائية من نوع ( ١ ، ٢ ) و ( ٢ ، ٢ ) ويعطى ٢ - جلسريد أحادى وكذلك أحماض دهنية حرة Free Fatty Acids .



وهذا الانزيم متخصص ويكاد يكون تخصصه مطلق لتحليل رابطة الاستر فى المواضع ١ و ٢ وتستخدم الجلسريدات الاحادية الناتجة من التحليل الانزيمى على نطاق واسع لمعرفة نوع الحامض الذى يشغل الوضع (٢) وعلى ذلك تستخدم نواتج التحليل الانزيمى لمعرفة توزيع وتحديد أماكن تلك الاحماض فى الدهون الطبيعية .

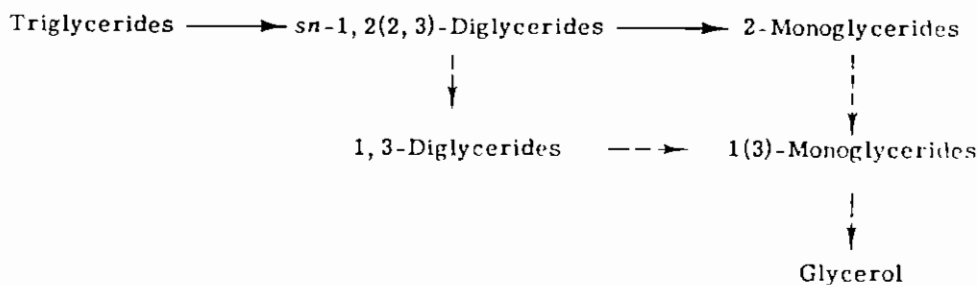
Enzyme **الانزيم**

يستعمل بنكرياس الخنزير على نطاق واسع كمصدر لانزيم الليباز Pancreatic lipase ويمكن الحصول عليه في صورة مسحوق powder وذلك عن طريق نزع الماء ونزع الدهن من البنكرياس (بنكرياس الخنزير) بواسطة الاسيتون والاثير ويكون الناتج بهذه الطريقة ثابت لمدة طويلة ويصاحب المستحضر الانزيمي كميات صغيرة من نوعين من الانزيمات غير المرغوبة في وجودها وهما :

١ - Esterase يعمل على تحليل رابطة الاستر للمركبات الذائبة في الماء .

٢ - Non - specific lipase يعمل على تحليل الاسترات الغير ذائبة في الماء سواء الناتجة من الكحولات الاولى أو الثانية .

وهذا الانزيم الغير متخصص يعطى نسبة قليلة من الجلسريدات الثنائية من نوع (١ ، ٣) والمفروض ان تنتج جلسريدات ثنائية من نوع (١ ، ٢) و (٢ ، ٣) كذلك يعطى نسبة قليلة من الجلسريدات الاحادية من نوع (١ -) أو (٣ -) والمفروض أن ينتج فقط جلسريد احادى من نوع (٢ -) وتتكون كل هذه المكونات إذا وجدت هذه الانزيمات مع إنزيم ليباز البنكرياس Pan-creatic Lipase أثناء إزالة مجاميع الاسيل من الجلسريد الثلاثى ويتضح ذلك من هذا الرسم التالي :



ويمكن وقف نشاط إنزيم الليباز الغير متخصص Non - specific lipase بدون حدوث فقد في نشاط إنزيم ليباز البنكرياس Pancreatic كما يلي :

- ١ - يتم التحليل في غياب أملاح الصفراء Bile salts
- ٢ - يحدث لانزيم لليباز البنكرياس Pancreatic lipase هضم ذاتي Self - digestion على pH - ٩ ودرجة حرارة ٤٠م° ولمدة ساعة .
- ٣ - يعامل إنزيم الليباز Pancreatic lipase بمحلول ثنائي إيثايل بارا نيتروفيثيل فوسفات diethyl - p-nitrophenyl phosphate بتركيز ٠.٠٠٠٥ مولر ولمدة ساعة .

### ٢ - ظروف التفاعل Reaction conditions

تختار ظروف التفاعل بحيث تتم عملية إزالة مجموعة الأسييل للحامض الدهني بسرعة كبيرة ( أقل من ٩٠ ثانية ) ومنع هجرة مجاميع الأسييل الغير مرغوبة باكبر قدر ممكن للجلسريدات الجزيئية ( ثنائية وأحادية ) والظروف المثلى لتفاعل انزيم لليباز البنكرياس المستخلصة من الخنزير هي :

- ١ - درجة الحوضه قريبة من ٨ .
  - ٢ - الكتروليت تركيزه ٠.٥ - ١.٥ مولر .
  - ٣ - وجود أيونات الكالسيوم .
  - ٤ - نسبة الانزيم الى العينة كبيرة .
  - ٥ - إثارة قوية (Vigorous agitation) .
  - ٦ - وجود مستحلبات ( أملاح الصفراء ) لمزج هذه المكونات مع بعضها ولزيادة مساحة الاسطح المتداخلة .
  - ٧ - درجة حرارة التفاعل هي ٣٧ - ٤٠م° وعلى هذه الدرجة تتم عملية إزالة أسيل الحامض الدهني Deacylation بسرعة بدون تغير في تركيبها الكيماوي كما أن الجلسريدات الثلاثية توجد في الحالة السائلة عند اجراء التفاعل " ما عدا الجلسريدات الثلاثية المشبعة تماما " .
- وفيما يلي طريقة (Luddy et al (1964) التي تستخدم في إزالة الاحماض الدهنية للجلسريدات الثلاثية بواسطة إنزيم الليباز .
- ١ - توزن ٥٠ ملجم عينه جلسريد ثلاثي في أنبوبة ويضاف كمية كافية من الانزيم ( ٩ ملجم ) لاتمام عملية التحليل .

- ٢ - يضاف ١ سم<sup>٢</sup> محلول منظم (Tris) تركيزه ١ مولر نو درجة حموضة ٨ بالضبط ثم يضاف ١ سم<sup>٢</sup> محلول كوريد كالسيوم (٢٢٪) ثم يضاف ٢٥ سم<sup>٢</sup> محلول أملاح صفراء (١٪) .
- ٣ - تسخن محتويات المخلوط فى حمام مائى على درجة حرارة ٤٠م لمدة ١ دقيقة بدون رج .
- ٤ - تغطى الانبوبة ويرج لمدة ٤٥ - ٩٠ ثانية بمعدل ٣٠٠٠ ذبذبة/دقيقة .
- ٥ - فى نهاية زمن التفاعل ينقل المخلوط فى الحال الى قمع فصل ويستخلص بواسطة الاثير ويوقف التحليل الانزيمى عن طريق إضافة ٠.٥ سم<sup>٢</sup> حامض HCl ٦ ع .
- ٦ - يغسل المستخلص بالماء ويجفف فوق كبريتات صوديوم لا مائية - يرشح ثم يبخر المذيب .
- ٧ - تفصل بسرعة نواتج التفاعل على ألواح TLC والمادة الدعامية المستخدمة هى حامض السيليسيك المدعمة - ب ٨٪ ( وزن / وزن ) حامض بوريك لمنع حدوث انتقال الاحماض الدهنية .

### ٣ - التخصص Specificity

- ١ - تعتبر قدرة إنزيم لبياز البنكرياس على التخصص التحليلى قريبة من المطلقة ( اكبر من ٩٧٪) وهذا التخصص يعنى تحليل رابطة الاستر الاولى الموجودة فى الموضع (١) أو (٣) فى جزئى الجلسريد الثلاثى ولا يبدأ فى تحليل رابطة الاستر الثانية الا بعد الانتهاء من تحليل مجاميع الاستر الاولى . ويلاحظ أن انفراد الحامض الدهنى الموجودة فى الموضع (٢) يكون مصدره أو ينسب الى هجرة مجموعة الاسيل . يهاجم إنزيم لبياز البنكرياس كل من الموضعين ( الاستر الاولى ) (١) ، (٣) بنفس المعدل على جزئى الجلسريد الثلاثى أى أن هذا الانزيم لا يميز فى تحليله لرابطة الاستر فى الموضع (١) ، أو (٣) اذا كان الحامض الدهنى المرتبط فى (١) هو نفس الحامض المرتبط فى الموضع (٣) .
- ٢ - يحلل هذا الانزيم الاحماض الدهنية الغير المشبعة بسرعة اكبر من الاحماض الدهنية المشبعة إذا تساوت طول السلسلة فى كل منهما . وعلى ذلك يقوم انزيم الليباز بتحليل الجلسريد الثلاثى الذى يحتوى على أوليك فى الموضع (١) ، وأحماض إستياريك فى المواضع (٢ ، ٣) ويعطى جلسريد ثنائى الاستياريين فهذا يدل على أن الانزيم يعمل على تحليل الحامض الدهنى أوليك أولا (١) ويعطى جلسريد ثنائى عبارة عن ثنائى إستياريين .
- ٣ - لا يميز هذا الانزيم فى تحليله بين المشابهات المضاهية والمخالفة حيث أوضحت الدراسات المقارنة بين الجلسريديات التى تحتوى على حامض الاوليك الذى يحتوى على رابطة زوجية



فى وضع مضاهى (9C) والاليديك الذى يحتوى على رابطة زوجية فى وضع مخالف (9t) . فان الإنزيم لا يميز بينهما فى تحليل الجلسريدات الثلاثية .

٤ - يحلل هذا الإنزيم الاحماض الدهنية التى تحتوى على رابطة زوجية ، تفرعات الالكيل أو مجاميع فعالة أخرى على ذرات الكربون ٢ ، ٣ ، ٤ ، ٥ بدرجة أبطأ من مشابهاها التى تحتوى على مجاميع فعالة ترتبط بذرات كربون بعيدة عن رابطة الاستر وهذا يرجع الى إعاقة هذه المجاميع عمل الإنزيم التحليلي .

٥ - يفضل إنزيم الليباز تحليل الاحماض الدهنية طويلة السلسلة بدرجة أكبر من الاحماض الدهنية قصيرة السلسلة بدليل أنه عند تحليل الجلسريد الثلاثي PBB يعطى نوعين من الجلسريدات الثنائية وهى ثنائى البيوترين ، بالميتوبيوترين إلا أن نسبة النوع الأول أعلى بمقدار أكثر من الضعف بالمقارنة بالجلسريد الآخر .

## الفصل الثامن

### التعرف على توزيع الاحماض الدهنية فى الجلسريدات الثلاثية

#### Stereospecific analysis

تستخدم الطرق الكيماوية والانزيمية كما سبق ذكره للتعرف على الاحماض الدهنية المرتبطة بروابط إستر فى الوضع ٢ والمتحدة فى المواضع ١ و ٣ وللتعرف على الاحماض الدهنية فى المواضع ١ و ٣ كل على حده يلزم اجراء التحليل الكامل باستخدام التحليل التخصصى الفراغى Stereospecific analysis .

#### الطرق Methods

تشمل طرق التحليل التخصصى الفراغى للجلسريدات الثلاثية على ٣ تفاعلات أساسية :

١ - تحليل الجلسريدات الثلاثية إلى جلسريدات ثنائية مشابه لتركيب الجلسريدات الثلاثية .

٢ - إجراء عملية فسفرة للجلسريد الثنائى وإنتاج فوسفوليبيد .

٣ - تحليل الفوسفوليبيد باستعمال إنزيم الفوسفوليبياز A .

وبعد كل تفاعل تفصل النواتج باستخدام TLC ثم التعرف على تركيب الحامض الدهنى عندما يكون ذلك ضروريا .

#### أ - طريقة بروكروهوف للجلسريد الثنائى ١ ، ٢ - و ٢ ، ٣ -

(Brockerhoff, 1967) : Sn - 1,2 - ; 2,3 - DG of Brockerhoff

١ - تشمل الخطوة الاولى على تحضين الجلسريد الثلاثى مع إنزيم ليباز البنكرياس للحصول على جلسريد أحادى (٢ -) كما يحدث فى نفس الوقت نزع مجموعة أسيل من الجلسريد الثلاثى ليعطى ١ ، ٢ - و ٢ ، ٣ - جلسريدات ثنائية .

٢ - بعد فصل الجلسريدات الثنائية ١ ، ٢ - و ٢ ، ٣ - بواسطة TLC يحدث لها تفاعل فسفرة مع فينايل ثنائى كلورو فوسفات وذلك لانتاج مخلوط من ١ ، ٢ - ثنائى أسيل - ٣ فوسفاتيديل فينول و ٢ ، ٣ - ثنائى أسيل - ١ - فوسفاتيديل فينول .

٣ - تحضين المركبات المفسفرة مع إنزيم الفسفوليبياز A فإنه ينفرد الحامض الدهنى من الموضع (٢) فى حالة ما اذا كانت مجموعة الفوسفاتيد على الموضع (٣) ولا يحدث ذلك اذا كانت مجموعة الفوسفاتيد على الموضع (١) اى أن هذا الانزيم يحلل فقط الحامض الدهنى فى الموضع ٢ عندما تكون مجموعة الفوسفاتيد فى الموضع (٣) .

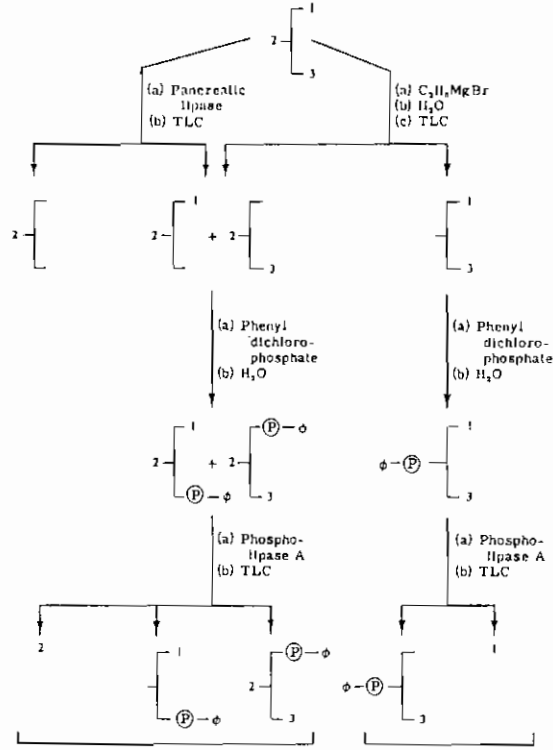
يتم فصل الاحماض الدهنية والتعرف على توزيعها فى المواضع ١ و ٢ و ٣ كما يلى :

١ - يتم التعرف على الحامض الذى يشغل الموضع (١) من خطوة التحليل المائى باستعمال انزيم الفوسفوليبياز A .

٢ - يتم التعرف على الحامض الذى يشغل الموضع (٢) من التحليل المائى للجلسريد الاحادى بواسطة إنزيم الليباز .

٣ - يتم معرفة الحامض الذى يشغل الموضع (٣) بالفرق .

فى هذه الطريقة يتم تقدير الاحماض فى الموضع ١ و ٢ مباشرة والموضع ٣ بالفرق .



Sn - 1,2 (2,3-) Diglyceride method

Sn - 1,3 - Diglyceride method

## ب - طريقة بروكروهوف للجلسريد الثنائى ١ ، ٣

sn-1,3 - Diglyceride Method of Brockerhoff (Brockerhoff et al. , 1966)

١ - يتفاعل مركب جرينيارد مع الجلسريد الثلاثى ليعطى جلسريداً ثنائياً (٣.١)،  
(٣.٢) وكذلك ٣.١ ممثلاً للجلسريد الثلاثى .

٢ - يفصل الجلسريد الثنائى ٣.١ باستخدام TLC ثم يحول الى ٣.١ ثنائى الاسيل ٣-  
فوسفاتيديل فينول وذلك باستخدام فينايل ثنائى كلوروفوسفات .

٣ - التفاعل مع إنزيم الفوسفوليبياز A يفرد الحامض الدهنى فى الوضع (١) فقط  
ويعطى ليسوفوسفاتيد يحتوى على مجموعة أسيل فى الوضع (٣) أى أن هذا الانزيم  
مختص فى هذه الحالة على انفراد الاحماض الدهنية فى الوضع ١ .

٤ - بعد فصل وتحليل الاحماض الدهنية من التفاعلات المختلفة يمكن معرفة انواع  
الاحماض التى تشغل المواضع الثلاثة كلها مباشرة .

\* يتم معرفة الحامض الذى يشغل الوضع ١ من خطوة التحليل بواسطة انزيم  
فسفوليبياز A

\* يتم معرفة الحامض الذى يشغل الوضع ٢ من الجلسريد الاحادى الناتج من خطوة  
التحليل بواسطة أنزيم الليباز .

\* يتم معرفة الحامض الذى يشغل الموضع ٣ من الليسوفوسفاتيد الناتج بفعل انزيم  
فسفوليبياز A .

\* ومن أهم عيوب هذه الطريقة هو أنه قد يحدث نتيجة لاستخدام مركب جرينارد  
تكوين مشابهاً مما يقلل من كفاءة الطريقة .

\* ومن مميزات هذه الطريقة هو تقدير الاحماض فى الوضع ٣ مباشرة وليس بطريقة  
الفرق كما فى الطريقة السابقة .

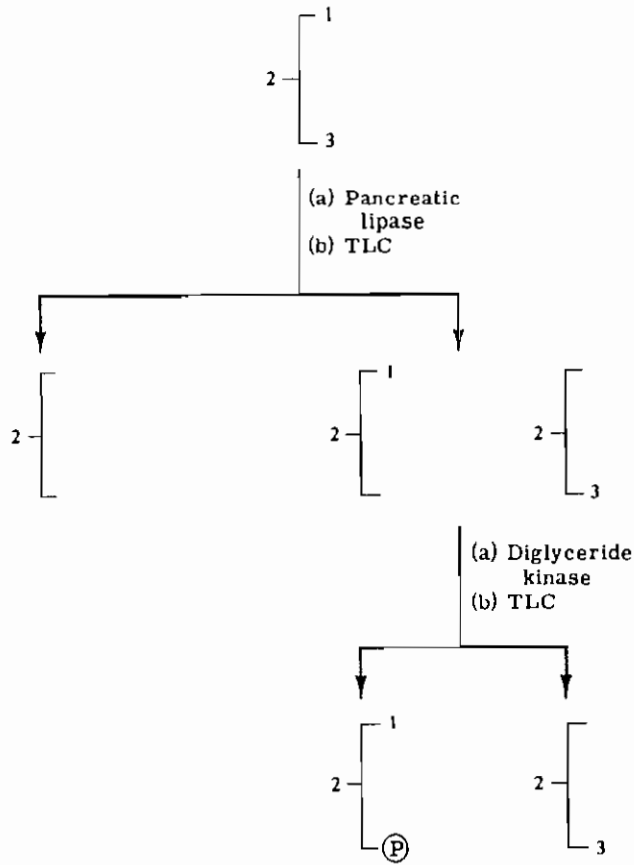
## ج - طريقة لاندس (Lands et al. , 1966) Method of Lands

١ - الخطوة الاولى هى تحليل جزئى للجلسريد الثلاثى بواسطة إنزيم الليباز ثم يتبع ذلك  
فصل ٢ - جلسريد أحادى وكذلك الجلسريداً الثنائى ١ ، ٢ و ٣ - من نواتج  
التفاعل .

٢ - تحضين الجلسريداً الثنائى مع إنزيم Diglyceride kinase الذى يفسفر ١.٢ -

- الجلسريد الثنائي فقط الى ٢,١ - ثنائي أسيل ٣ - فوسفاتيد بينما يبقى  
الجلسريد الثنائي الآخر كما هو بدون فسفرة .
- ٣ - يمكن حساب ومعرفة المواضع ١ و ٢ و ٣ التي تشغلها الاحماض الدهنية على جزىء  
الجلسريد الثلاثى الاصلى كما يلى :
- \* يمكن معرفة المواضع ١ من : ٢,١ - فوسفاتيد الجلسريد الاحادى .
  - \* يمكن معرفة المواضع ٢ من : ٢ - جلسريد احادى الناتج من التحليل الانزيمى  
مباشرة باستخدام الليباز .
  - \* يمكن معرفة المواضع ٣ من : ٣ (جلسريد ثلاثى اصلى - ٢,١ فوسفاتيد).

### I. METHODS



## إختيار الطريقة Choice of method

بتوقف إختيار الطريقة المناسبة على :

- ١ - الدقة . ٢ - السرعة . ٣ - كمية الحامض الدهنى المراد تقديره .
- ١ - عندما تكون الدقة المتناهية هى المطلوبة فنختار طريقة (2,3) - 1,2 الجلسريد الثنائى لبروكرهوف وذلك للأسباب التالية :
- إن إنتاج الجلسريديات الثنائية من ٢.١ - ٣.٢ - باستخدام مركب جرينيارد أو انزيم الليباز تعتبر أكثر تمثيلاً للواقع عن طريقة ٣.١ - وذلك لان طريقة ٣.١ - تعطى مشابهاً مما يزيد من الخطأ ويقلل من الدقة .
- ٢ - التقدير المباشر للأحماض الدهنية التى تشغل الوضع ١ وكذلك طريقة حساب الموضع ٣ تعطى بيانات أكثر دقة من طريقة لاندس التى تحسب الموضعين ١ و ٢ بالفرق .
- ٣ - عندما تكون السرعة هى المطلوبة تختار طريقة لاندس وذلك لانها أسرع طريقة وذلك لان طريقة بروكروهوف تشمل على الخطوات التالية :
  - أ - التحليل بواسطة إنزيم الليباز .
  - ب - الفسفرة .
  - ج - التحليل بانزيم فوسفوليبياز A .
- وكل هذه الخطوات تحتاج ٣ - ٤ يوم للتحليل التخصصى الفرغى وأن طريقة لاندس تحتاج الى ثلثى المدة السابقة حيث ليس من الضرورى إجراء خطوة التحليل بانزيم الفوسفوليبياز A .
- ٤ - اذا كان من الضرورى تقدير الحامض الدهنى الذى يشغل الوضع ٣ فلا بد من إختيار طريقة تقدير الحامض الدهنى الذى يشغل الوضع ٣ فلا بد من إختيار طريقة ٣.١ - الجسريد الثنائى لبروكرهوف التى تقدره مباشرة وليس بالفرق .

## فسفرة الجلسريدات الثنائية

Phosphorylation of diglycerides

### أولاً : بواسطة ثنائى كلوروفوسفات الفينايلىل

Phenyl dichlorophosphate

- ١ - يذاب ٩٣ مجم من الجلسريدات الثنائية فى اسم<sup>٢</sup> من الاثير الجاف ثم يضاف بالتدريج Dropwise مع التحريك الى المخلوط اسم<sup>٢</sup> من البيريدين الجاف - اسم<sup>٢</sup> اثير - ٥.٥ سم<sup>٢</sup> من ثنائى كلوروفوسفات الفينيل حديث التقطير .
- ٢ - بعد ٦٠ دقيقة على درجة حرارة الغرفة يضاف ٥ سم<sup>٢</sup> بيريدين و ٣ سم<sup>٢</sup> اثير ثم بضع نقط من الماء مع التبريد .
- ٣ - ينقل مخلوط التفاعل الى قمع فصل يحتوى على ٣٠ سم<sup>٢</sup> كحول ميثايل و ٢٥ سم<sup>٢</sup> ماء و ٣٠ سم<sup>٢</sup> كلوروفورم واسم<sup>٢</sup> ثلاثى ايثايل أمين - وبعد الرج تؤخذ طبقة الكلوروفورم السفليه ويبخر المذيب للحصول على فوسفاتيديل الفينول .

### ثانياً : فسفرة الجلسريدات الثنائية بواسطة إنزيم Diglyceride kinase

- ١ - يوضع ١ - ٣ مجم من الجلسريدات الثنائية ١ ، ٣ - ( ٢ ، ٣ - ) فى أنبوبة إختبار ثم تضاف الجواهر الكشافة التالية : ١٠ ميكرو لتر من ٢٠٠ مجم / سم<sup>٢</sup> مخلوط أملاح الصفراء Bile Salts - ٠.١ سم<sup>٢</sup> من ٠.٠٥ مول أدنينوزين ثلاثى فوسفات - ٠.٠٥ سم<sup>٢</sup> من امول كلوريد ماغنسيوم - ٠.٠٥ من ٠.٥ مول فوسفات الصوديوم كمحلول منظم ( pH ٧.٩٥ ) - ٠.٨ مجم من إنزيم diglyceride Kinase الخام فى ٠.١ سم<sup>٢</sup> من محلول منظم سستين الفوسفات .
- ٢ - يحضن التفاعل على ٣٧م مع التحريك المستمر وبعد ١ ساعة يضاف ٠.٢ سم<sup>٢</sup> من اعيارى حامض الهيدروكلوريك .
- ٣ - تستخلص الليبيدات بواسطة ٢ سم<sup>٢</sup> من مخلوط كلوروفورم : ميثانول ( ١:٢ ) يتبعه اضافة ١.٣ سم<sup>٢</sup> كلوروفورم .
- ٤ - تضاف نقطة من ثلاثى ايثايل أمين الى المستخلص الكوروفورمى الكلى ثم يبخر المذيب .

٥ - تفصل sn-1,2-diacyl-3-phosphatidate بواسطة TLC باستخدام حامض السيليسيك كطور ثابت وكوروفورم - ميثانول - ماء (٦٥ - ٢٦ - ٨) كطور متحرك.

### تحليل الفوسفاتيديل فينول بواسطة إنزيم Phospholipase A

- ١ - تذاب الفوسفاتيديل فينول (٧ - ١٠ مجم) في ٣ سم<sup>٢</sup> اثير ثم يضاف ٠.١ سم<sup>٢</sup> محلول منظم Tris يحتوى على كلوريد كالسيوم (٠.٥ مول Tris - ٠.٠٠٢ مول كلوريد كالسيوم نو (٥.٥ pH) ، ٠.٥ مجم من Ophiophagus hannah venom ثم يرج المخلوط لمدة ١٢ ساعة .
- ٢ - يضاف ٥ سم<sup>٢</sup> أيزوبيوتانول - ٠.٠٢ سم<sup>٢</sup> حامض خليك الى المخلوط السابق ثم يبخر نواتج التفاعل حتى الجفاف باستخدام Rotary evaporator .
- ٣ - يذاب المتبقى فى كمية قليلة من كلوروفورم - ميثانول (٢ : ١) ثم يضاف كشرط على لوح TLC يحتوى على حامض سيليسيك ثم تجرى له development باستخدام مذيب هكسان - اثير - حامض فورميك (٥٠ - ٥٠ - ١) .
- ٤ - يرش الثلث العلوى من اللوح بواسطة محلول 2,7-dichloro - fluorescein ثم تحدد مكان الحامض الدهنى المنفرد ويستخلص .
- ٥ - تجرى مرة أخرى عملية الـ development للوح باستخدام المذيب كلوروفورم - ميثانول - ١٤ مول إيدروكسيد الامونيوم (٩٠ - ٨ - ٢) حتى الثلث العلوى من اللوح .
- ٦ - يرش اللوح بواسطة محلول Rhodamine 6 G ثم تحدد أماكن الليسوفوسفاتيديل فينول والفوسفاتيديل فينول غير المحلل وتستخلص بواسطة مخلوط كلوروفورم - ميثانول (١:٢) .
- ٧ - تحول نواتج التفاعل الثلاثة الى إسترات الميثايل لمعرفة أنواع الأحماض الدهنية بواسطة جهاز الكروماتوجرافى الغازى .



## التطبيقات

## Application

## أ - توزيع مواضع الأحماض الدهنية

Positional distribution of fatty acids

تستخدم طرق التحليل التخصص الفراغى على نطاق كبير لمعرفة التوزيع الموضعى للأحماض الدهنية بين الموضع ١ ، والموضع ٢ ، الموضع ٣ للجلسريد الثلاثى فى الدهون الطبيعىة واجريت مقارنه بين طريقتى بروكرهوف - 1,3 و (2,3) - 1,2 على جلسريد ثلاثى لزيت الذرة فاوضح التحليل الفراغى المتخصص أن البيانات متقاربة جدا فى الطريقتين .

## ب - تركيب مخاليط الجلسريدات الثلاثية

Composition of TG mixtures

تستخدم طرق التحليل الفراغى المتخصص لمعرفة الاحماض الدهنية المكونة لمخاليط بسيطة من الجلسريدات الثلاثية المفصولة من الدهون الطبيعىة وتعتمد كفاءة هذه الطريقة على مدى تعقد متشابهات المخلوط فمثلا فى حالة الجلسريدات الثلاثية ثنائية الحامض لها ٣ متشابهات محتمله :

sn - PLL                      sn - LPL                      sn - LLP

وهذا التركيب الفراغى للمخلوط يكون من السهل مباشرة معرفته بطرق التحليل التخصص الفراغى .

وفى حالة الجلسريدات الثلاثية ثلاثية الحامض فان لها ستة متشابهات فمثلا :

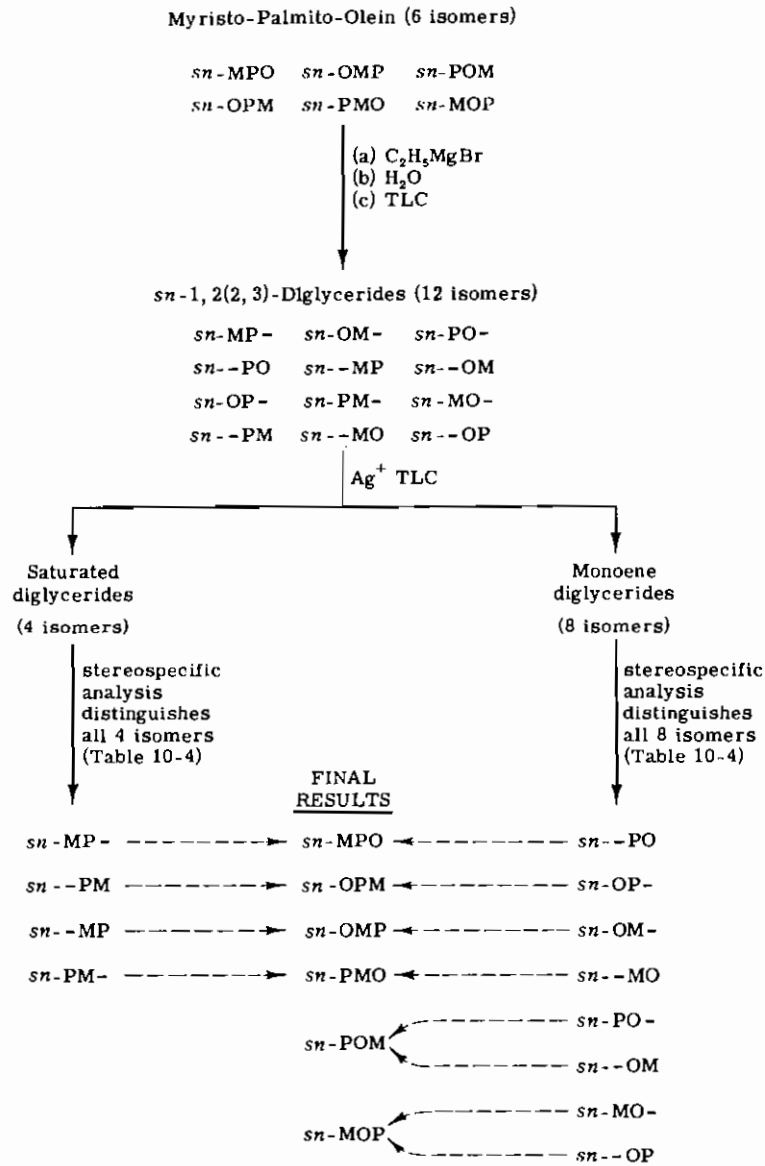
sn - MPO                      sn - OMP                      sn - POM

sn - OPM                      sn - PMO                      sn - MOP

وتوجد صعوبة فى فصل متشابهات هذا المخلوط بعملية واحدة single من التحليل الفراغى المتخصص وتنشأ هذه الصعوبة من المثال التالى اذا كان تركيز حامض الميرستيك هو ٣٠ ٪ فان معنى ذلك أن النسبة ٣٠٪ تتوزع على الجلسريدات الثلاثية Sn - MOP, Sn - MPO لكن النسبة بين هذين النوعين من متشابهات الجلسريدات الثلاثية غير معروفة ، وأيضا فى الجلسريد الثلاثى Sn - MPO الذى يحتوى فى الموضع ١ - على M والموضع ٢ على P

والموضع ٣ على O نجد أن P يشغل الموضع ٢ في كلا من المتشابهات OPM و Sn-MPO في إحتلال نفس الموضع ومرة أخرى فإن النسبة بين كل هذه الأزواج ما زالت غير معروفة وعادة تقدر واحدة فقط من أزواج تلك المشابهات .

ونظم التحليل العامة لتقدير الـ ٦ مشابهات من ميرستو بالميتو أولين Myristo Palmito Olein موضع بالشكل التالي :

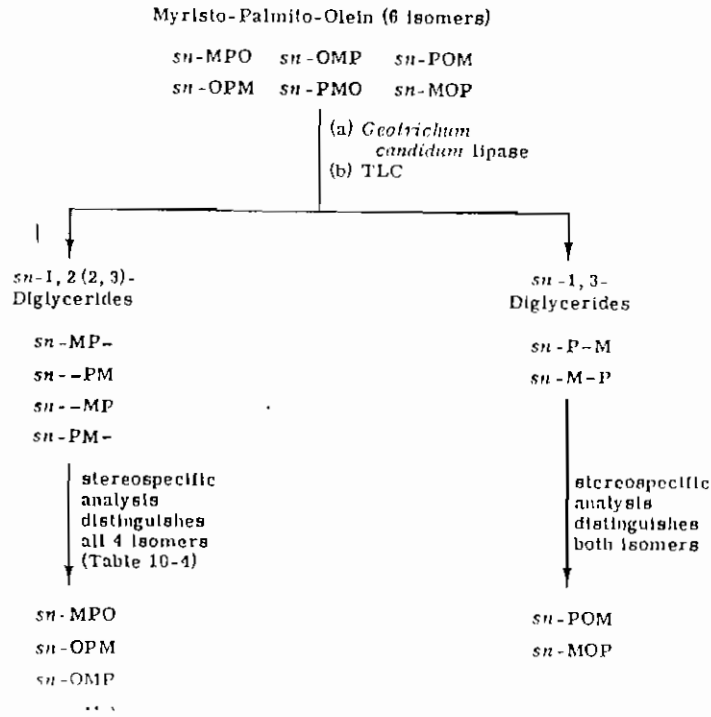


وتشمل خطوات التحليل علي النقاط التالية :

- ١ - ازالة مجموعة أسيل بواسطة الجوهر الكشاف جرينارد أو إنزيم ليباز البنكرياس .
- ٢ - فصل الجلسريدات الثنائية الناتجة عن طريق عدم التشبع باستخدام أيون الفضة المضاف الى حامض السيليسيك .
- ٣ - فصل أنواع الجلسريدات الثنائية بطريقة التحليل الفراغى التخصصى .

يتم نزع الاحماض الدهنية بواسطة مركب جرينيارد ليعطى ١٢ جلسريد ثنائى من نوع ١ - ٢ و ٢ - ٢ حيث تنفصل الى مركبات مشبعة ومركبات احادية عدم التشبع على الواح TLC المدعمة بالفضة ويتم التعرف على متشابهات الجلسريدات الثلاثية من معرفة تركيب الجلسريدات الثنائية معتمدا على نوع الحامض الدهنى الذى يشغل الموضع ٢ الذى يمكن اعتباره مشتركا مع جلسريد ثنائى آخر ولكن يختلف فى موضع الحامض الدهنى الذى يشغل الموضع ١ أو ٣ .

والشكل التخطيطى التالى عبارة عن نموذج آخر للتعرف على توزيع الاحماض الدهنية فى ميرستو بالميتو أوليين .



- ١ - يقوم انزيم الليباز المستخلص من *Geotrichum candidum* تخصصيا بازالة مجاميع الأوليل (cis-9) للجلسريدات الثلاثية .
- ٢ - الفصل الكروماتوجرافي للجلسريدات الثنائية ١ ، ٢ - (٢ ، ٣) و ١ ، ٣ على الواح TLC باستخدام حامض سيليسيك كطور ثابت .
- ٣ - التحليل الفراغى التخصصي لفصل المكونات لنوعين من الجلسريدات الثنائية ١ ، ٢ (٢ ، ٣) - و ١ ، ٣ للتمييز والتعرف على المتشابهات الست الأصلية للجلسريدات الثلاثية .



## الفصل التاسع

### الكروماتوجرافى الغازى

#### Gas - liquid chromatography

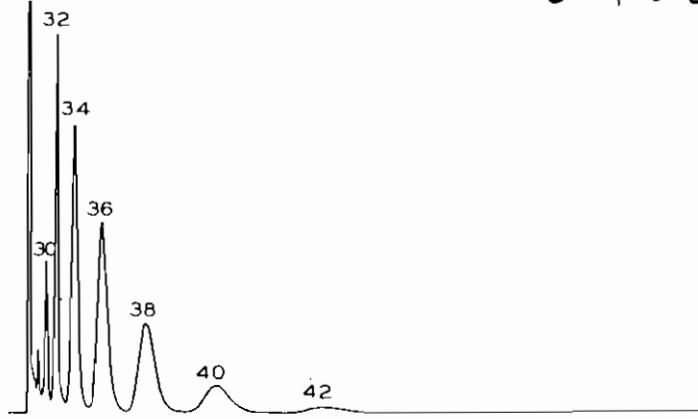
يعتبر الـ GLC بدون شك من أحسن الطرق التحليلية فى مجال كيمياء الليبيدات ويعتبر GLC طريقة فعالة لتقدير الأحماض الدهنية كميًا فى مخاليطها وبالتالي فهى قادرة على اعطاء معلومات وافية من الأحماض الدهنية الغير المعروفة التركيب ويمثل GLC أحد أنواع التوزيع الكروماتوجرافى ولكن يختلف عن الأنواع الأخرى فى أن الطور المتحرك هو غاز والطور الساكن (الطور الثابت) يلتصق على مادة دعامية خاملة كيميائية غالبًا ما تكون من الـ Celite أو الطوب الحرارى ويعبأ فى أنبوبة قطرها ٣ - ٦ ملليمتر وطولها ١.٢ - ٦.٣ متر أو قد يغطى السطح الداخلى مباشرة لأنبوبة شعرية طولها ١٥ - ٦٠ متر تجرى عملية الفصل على درجة حرارة مرتفعة للمركبات ذات الوزن الجزيء العالى على العكس من المركبات ذات الوزن الجزيئى المنخفض والغاز يمر خلال كاشف Detector الذى يقيس التغيرات فى الغاز .

يعتمد الفصل فى حالات التوزيع الكروماتوجرافى على الاختلافات فى معامل التوزيع للمركبات الموجودة فى المخلوط وهى تتأثر أيضا بمدى تطاير المكونات ومدى ذوبانها فى الطور الثابت وأيضا الوقت الذى يأخذه كل مكون أثناء مروره فى العمود .

وتفصل الأحماض الدهنية غالبًا على صورة إسترات الميثايل باستخدام نوعين رئيسيين من الأطوار الثابتة وهى القطبية Polar وغير القطبية Non - Polar وهى تختلف عن بعض بدرجة واضحة ويمكن إستخدام أطوار ثابتة مختلفة القطبية وهى تعطى معلومات قليلة عن التركيب الكيماوى ولكنها مفيدة بدرجة ما لمعرفة تركيب الأحماض الدهنية - ويستخدم بكثرة الطور الثابت الغير القطبى Non - Polar مثل Apiezon greases أو تحضيرات Fluorinated Silicone و Non - Volatile hydrocarbons .

والأطوار القطبية Polar غالبًا ما تكون عبارة عن إسترات عديدة مشنقة من كحولات ثنائية الأيدروكسيل مثل dihydric (ethylene glycol, diethylene glycol, propylene

( glycol glycol, 1,4 - butanediol ) وأحماض ثنائية القاعدة dibasic acids مثل ( succinic, glutaric, adipic, suberic, Phthalic, iso - phthalic acids ) والأطوار القطبية غالباً ما تكون أقل ثباتاً حرارياً من الطور الغير القطبي - عندما تجرى عمليات الفصل على درجة حرارة ثابتة isothermally تخرج المواد بسرعة من العمود على شكل شرائط وتظهر على المسجل على صورة Peaks وفي البداية يكون للـ peaks قمة حادة يتبعها Peaks ذات قمة مفلطحة كما في الرسم التالي :



وبزيادة درجة الحرارة بصورة منتظمة temperature programming خلال عملية الفصل يمكن الحصول على Peaks تمتاز بنون إختلافات في الشكل .

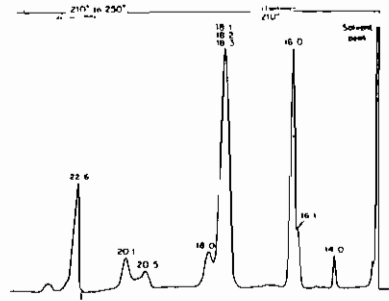
وعند جمع المركبات المفصولة من العمود خاصة اذا كان الـ detector من النوع الذي يتلف المركبات مثل Flame ionization detector فانه لا بد من وضع منظم أو مجزئ للغاز للتحكم في الغاز الداخل أو المسموح به فقط الذي يدخل الـ detector وأمكن عن طريق الفصل الجيد بواسطة جهاز الـ GLC إثبات أن معظم الدهون الطبيعية تحتوي على عدة أنواع من الاحماض غير متوقعة وتحتوى أيضا على بعض التراكيب الغير متوقعة وعلى سبيل المثال يحتوى لبن الانسان على الأقل ٣٩ حامض دهني ولبن البقرة يحتوى على الأقل ٨٥ حامضا دهنيا ويمكن فصل كل حامض في المخلوط وخاصة اذا استخدمت طرق أخرى من الفصل بالأضافة الى GLC .

ويمكن أن يطبق هذا التكنيك في حالات التقدير الكمي وهذا يأتي عن طريق قياس المساحة الموجودة تحت كل الـ Peaks عن طريق تحويل الـ Peak الى مثلث أو القطع ثم الوزن أو القياس عن طريق Planimeter أو باستعمال Integration recorder أو بواسطة recorder .

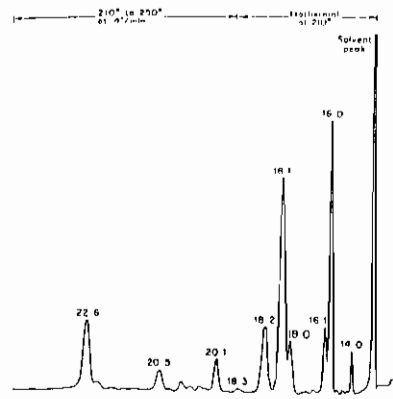
وفصل جهاز الـ GLC الأحماض الدهنية على صورة إسترات الميثايل ولكن فى حالة الأحماض الدهنية الطيارة فانها تحول إلى مشتقات Butyl أو الـ phenyl esters ( الأحماض أقل من ٣ - ٩ ذرة كربون ) أى عن طريق تطويل السلسلة الذى يقلل من درجة تطايرها .

ويجب التنويه الى أن بعض الاسترات لم تخرج من العمود وأنه يلزم إجراء بعض التحويلات لخروجها من العمود والكشف عنها - ويلاحظ أنه يحدث للأحماض الدهنية غير المشبعة التى تحتوى على ثلاث روابط زوجية فى وضع متبادل Conjugated trienoic تغير فى الوضع الفراغى وانتقال الروابط الزوجية الى موضع آخر .

ويحدث أيضا تحلل للأحماض التى تحتوى على حلقة ثلاثية غير مشبعة Cyclopropene acids والأحماض الأيدروكسيلية ثنائية الرابطة الزوجية hydroxy dienoic acid أى الأحماض التى تحتوى على نوعين من المجاميع الفعالة dimorphenolic إلا إذا أجرى التحكم فى درجة الحرارة بكفاءة عالية .



الفصل باستخدام عمود غير قطبى

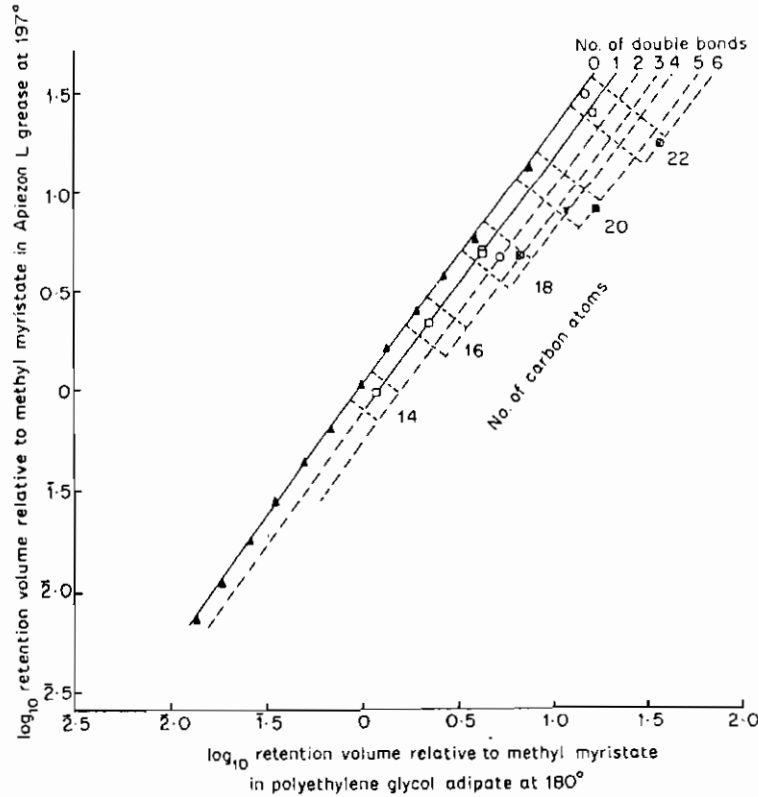


الفصل باستخدام عمود قطبى



وللتعرف على الـ Peaks المتحصل عليها من مخاليط الأحماض الدهنية يجرى مقارنة للـ Retention Volume مع الاسترات القياسية Reference esters ويفضل على الأقل استعمال نوعين من الأعمدة ذات القطبية المختلفة وهذا يسمح بالتعرف على المركبات غير المعروفة ويعطى معلومات إعتبارية عن التركيبات الغير معروفة .

وعند توقيع لوغاريتم أرقام الظهور Retention times لسلسلة من المركبات المتجانسة ضد عدد ذرات كربون وتم الفصل على درجة حرارة ثابتة تعطى علاقة خط مستقيم ميله عبارة عن الظروف التي أجري عندها الفصل مثل ( درجة الحرارة - الطور الثابت . . الخ ) وتعطى المركبات ذات السلاسل المتجانسة والقريبة في تركيبها الكيماوي خطأ موازيا والأحماض الدهنية المشبعة Saturated - أحادية عدم التشبع Monoene - ثنائية عدم التشبع diene المتشابهات Iso كلها تعطى خطوطا متوازية إلا أن كل خط يعبر عن تركيبه من الأحماض الدهنية بعينها والتي تختلف فقط في طول السلسلة كما في الرسم التالي :



وتوجد بصفة عامة طريقتين للتعرف على الأحماض الدهنية من الـ Retention data وهما:

١ - المقارنة عن طريق وقت الظهور النسبى أى إيجاد الـ Retention time لمخاليط الأحماض بالمقارنة بالـ Retention times للمواد القياسية المستعملة مثل methyl myristate و methyl palmitate .

٢ - الطريقة الثانية وهى أقل دقة ولكنها مفيدة وهى طريقة Equivalent Chain Length (E.C.L) أو تسمى بالرقم الكربونى Carbon number وهذه القيمة تعتمد على الطور الثابت ولا تعتمد بدرجة كبيرة على ظروف التجربة مثل درجة الحرارة ومعدل السريران وأبعاد العمود .

ويلاحظ أن رقم الكربون يكون رقما صحيحا للاسترات المشبعة وهو يساوى عدد ذرات الكربون فى الحامض . فمثلا يكون رقم الكربون ١٤ لميرستات الميثايل ، ١٨ لاستيرات الميثايل . ٠٠ ورقم الكربون لا يكون رقما صحيحا للأحماض الدهنية الأخرى فهو ١٧.٧ لأوليات الميثايل باستخدام عمود Apiezon L والجنول (٢٣) يبين بعض القيم لاسترات الاحماض الدهنية باستخدام أعمدة قطبية وغير قطبية

## جدول (٢٤)

أرقام الكربون لبعض إسترات الاحماض الدهنية الشائعة  
Carbon numbers of some common esters

METHYL ESTER	NON - POLAR APLa SE-30 b	EGAc	POLAR DEGSd	EGSe	
16:0	16	16	16	16	
18:0	18	18	18	18	
20:0	20	20	20	20	
22:0	22	22	22	22	
18:0 iso	17.6	--	17.5	17.5	--
18:0 anteiso	17.7	--	17.7	17.7	--
16:1	15.7	--	16.4	16.5	16.6
18:1 (9c)	17.7	17.8	18.4	18.5	18.5
18:1 (9a)	17.7	--	--	20.4	20.5
20:1	19.7	--	20.4	20.4	20.4
22:1	21.7	--	22.4	22.3	22.3
18:2 (9c, 12c)	17.5	--	19	19.4	19.2
18:2 (9t, 11t)	18.7	--	19.9	20.7	21
18:3 (6c, 9c, 12c)	17.4	--	--	19.9	19.8
18:3 (9c, 12c, 15c)	17.5	--	19.8	20.4	20.1
18:3 (9t, 11t, 13t)	19.7	--	--	22.8	--
12 - Hydroxystearate	19.7	20	--	--	26.3
12 - Hydroxyoleate	19.4	--	--	--	26.3
12 - Acetoxystearate	19.8	20.6	--	--	24.7
12 - Ketostearate	19.3	19.8	--	--	25.4
Azelate	11.7	--	16.4	--	--

وتدل الحروف a و b و c و d و e على : Apiezon L و Silicone elastomer و Ethylene glycol adipate و Diethylene glycol succinate و Ethylene glycol succinate على التوالي . تؤثر درجة حرارة الفصل والنسبة المثوية للطور الثابت في العمود وكذلك مدة استعمال العمود تأثيرا بسيطا على أرقام الكربون .

وترجع الأهمية من إستخدام على الأقل نوعين من الأطوار المختلفة لفصل الاحماض الدهنية من الأمثلة التالية :

يمكن تمييز ال Oleate, anteiso - stearate, iso - stearate عن ال باستخدام عمود قطبي Polar ولا يمكن ذلك باستخدام عمود غير قطبي Non - Polar .

وأيضاً يمكن تمييز استرات الاحماض الغير مشبعة  $C_{18}$  مثل ال Linoleate, oleate, Linolenate, isolinolenate على عمود قطبي Polar ولا يمكن ذلك باستخدام عمود غير قطبي non - Polar وقد يختلط الأمر للتمييز ما بين اللينولينات واسترات  $C_{18}$  الا اذا تم الفصل باستخدام عمود غير قطبي .

والاحماض الدهنية غير المشبعة العادية لها ارقام ثابتة تدل على نهاية السلسلة الكربونية (ECC) End carbon chain فهي 3 و 6 و 9 فمثلا الاحماض :

و (8, 11, 14, 17) 20:4 له رقم ECC يساوي 3 .

و (8, 11, 14) 20:3 له رقم ECC يساوي 6 .

و (8,11) 20:2 له رقم ECC يساوي 9 .

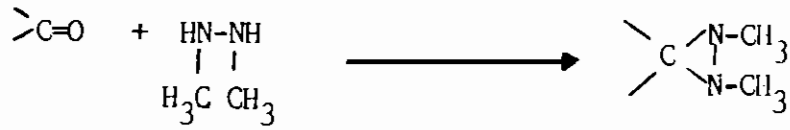
ويمتاز كل حامض من هذه الأحماض بأن أول رابطة زوجية تقع ما بين ذرات الكربون 8 و 9 من الطرف الكربوكسيلي وأن معامل الفصل النسبي لهذه الاسترات المقابل لـ ECC هو كما يلي :

معامل الفصل Separation factor	EEC
1.27	6 و 3
1.19	9 و 6
1.01	9 و 3

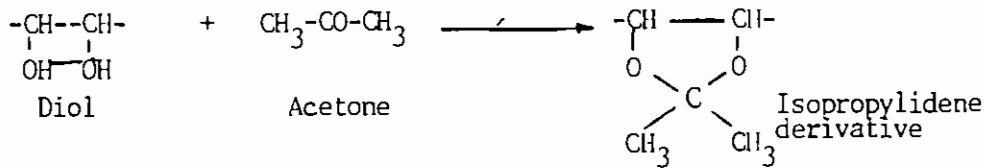
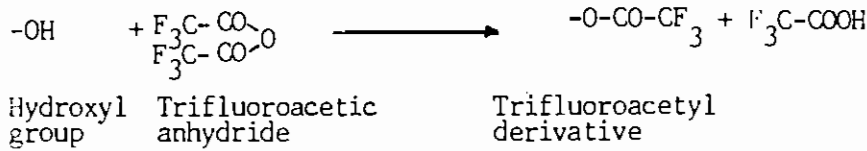
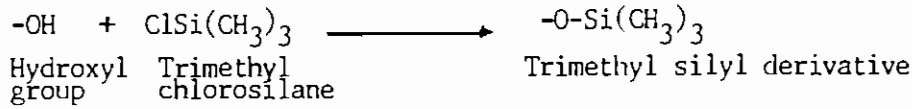
ويعبر عن معامل الفصل النسبي بأنه النسبة بين أوقات الظهور النسبية - Ratios of relative retention times ويغض النظر عن عدد ذرات الكربون وعدد الروابط الزوجية للأحماض الدهنية فانه يمكن إستخدام معامل الفصل للتنبأ بدرجة عدم التشبع ومواضع الروابط الزوجية لاسترات الميثايل للأحماض الدهنية - فمثلا عند قسمة وقت الظهور Retention time لحامض

مجهول على وقت الظهور لحامض قياسى مثل (8,11,14) 20:3 الذى له ECC ١.١٩ وأن نتيجة القسمة ١.٢٧ فهذا يدل على أن الحامض المجهول لا بد وأن له رقم ECC يساوى ٣ . ويمكن الحصول على معلومات مفيدة إضافية عن المكونات الغير معروفة التركيب والتعرف عليها بواسطة GLC وذلك بعد اجراء بعض التعديلات الكيمائية عليها فمثلا :

١ - تحول المركبات الكيتونية الى مشتقات N,N - dimethyl hydrazides أو تختزل المركبات الكيتونية الى مركبات إيدروكسيلية .



٢ - تؤكسد الاسترات الايدروكسيلية لتعطى إسترات كيتونية التى يجرى لها بعد ذلك عملية أستلة أو تحول الى مشتقاتها ثلاثى ميثايل السيلليل أو ثلاثى فلورو أسيتيل أو ايزوبروبيليدين .



٣ - تجرى عملية هدرجة للإسترات غير المشبعة أو تؤكسد إلى أحماض أحادية وثنائية القاعدية قصيرة السلسلة .

## الفصل العاشر

### الطرق الطبيعية لتعيين التركيب الكيماوي لليبيدات

Non - Chromatographic Methods for chemical structure of lipids

#### أ - الطرق الضوئية (المرئية - فوق البنفسجية - والفلورة)

Ultraviolet, visible and fluorescence spectroscopy of lipids

تشمل الطرق الاسبكتروفوتومترية spectrophotometer على نوعين : امتصاص وفلوره . وقياس المادة المختبره يجب إذابتها في مذيب لا يمتص في مدى الطول الموجي المطلوب القياس عليه . ويدل الاصطلاح لطيف الامتصاص absorption spectrum على نسب من الضوء الساقط والامتص عند كل طول موجي معين وعند تركيز معين . أما طيف الفلوره فهو ينتج من الجزيئات التي تمتص طاقة تبعث جزء منها بشعاع أطول من الطول الموجي الممتص ، وتعتمد خصائص طيف الامتصاص على الطول الموجي وكثافة الامتصاص ، تستخدم هذه المقاييس في التحليل الطيفي الكمي والوصفي لتحديد نوع وتركيز الجزيئات الموجودة .

#### تعريفات Definitions

طول الموجه Wavelength

هي المسافة بين إرتفاعين أو إنخفاضين متتاليين لموجة الاشعاع وتحدد بالنانومتر (nm,  $10^{-9}$  m) وتميز العين البشرية فقط نطاق ضيق من الطيف يقع ما بين ٤٠٠ - ٨٠٠ نانومتر .

#### النفاذية (T) Transmittance .

هي النسبه ما بين الضوء النافذ (I) من محلول ما الى الضوء الساقط (I<sub>0</sub>) على المحلول .  $T = I / I_0$

#### النسبة المئوية للنفاذية (%T)

هي حاصل ضرب النفاذية في ١٠٠ .

## الامتصاص (Absorbance (A)

$$A = \log_{10} I_0/I$$

$$A = \log I_0/I$$

## قانون Beer - Lambert

يبين العلاقة ما بين الامتصاص والتركيز وطول الخلية Path length الذي يوضع فيه

$$A = a b c$$
 محلول العينه

حيث أن Absorptivity = a وهي ثابت وخاص للمركبات (معامل الامتصاص) ولا يعتمد

على التغير في التركيز .

$$b = \text{طول الخلية ( سم )}$$

$$c = \text{التركيز ( جرامات / لتر )}$$

## معامل الامتصاص الجزئي Molar absorptivity

$$E = A / bc$$

$$K = A / bc$$

ويكون التركيز  $c = \text{مولات / لتر}$

## الكروموفور Chromophore

هي ذرة أو مجموعة من الذرات في جزيء ما مسئولة عن الامتصاص الضوئي في منطقة

أو تحدث لون .

## الأكسوكروم Auxochrome

هي ذرة أو مجموعة من الذرات تزيد كلا من طول الموجه وكثافة الامتصاص للكروموفور

عندما تتصل مباشرة مع الكروموفور وهي لا تمتص الضوء .

Bathochromic effect

هي انتقال الامتصاص من طول موجه قصيرة الى طويلة .

Hypsochromic effect

هي إنتقال الامتصاص من طول موجه طويله الى قصيره .

Hyperchromic effect

يمثل زيادة في الامتصاص عند طول موجي معين .

## الانتقالات الإلكترونية ومصدر الامتصاص الضوئى :

تؤثر أشعة U.V. والمرئية على المدارات الخارجية لاكترونات المشتركة فى الروابط الجزيئية، ويعتمد الطول الموجى وكثافة الامتصاص على الانتقالات الالكترونية المختلفة فى أنواع الروابط الكيمايائية للجزئ - والاشعة ذات طاقة عالية لها طول موجى من ١٢٠ - ١٤٠ nm وهى مطلوبة لتهديج الكترولونات فى الروابط الفردية C - C للهيدروكربونات المشبعة وتعتمد شدة الامتصاص على الانتقال من  $\delta \leftarrow \delta^*$  تنتقل الكترولونات  $\pi$  فى ذرة الكربون المرتبط بروابط زوجيه وثلاثية من  $\pi^* \rightarrow \pi$  وينتج إمتصاص قوى يعرف باسم E-band ويحدث هذا الانتقال على طول موجى أطول من انتقال  $\sigma \rightarrow \sigma^*$  لان الكترولونات  $\pi$  اقل فى قوة الرابطة وتحتاج لطاقة أقل للانتقال وتمتص المركبات عديدة الروابط الزوجية المفصولة بمجموعة ميثيلين (-CH<sub>2</sub>-) واحده على الأقل على نفس الطول الموجى للرابطة الزوجية الواحدة ولكن تزداد شدة الامتصاص تقريبا تبعا لعدد الروابط الزوجية، وفى حالة وجود الروابط الزوجية فى الوضع التبادل conjugated تخفض الطاقة المطلوبة لانتقال  $\pi \rightarrow \pi^*$  معطيا K. band بزيادة الطول الموجى الذى يحدث عنده الامتصاص المطلوبة لانتقال  $\pi \rightarrow \pi^*$  بزيادة التبادل conjugation وانه بزيادة التبادل يزداد الامتصاص وتتغير قيم الامتصاص بحيث تحدث زيادة إضافية Additive values باضافة روابط زوجيه وهذا يؤدى الى رفع معامل الامتصاص الجزئى ( اكثر من ١٠٠.٠٠٠ ) .

وفى حالة الكترولونات n الغير مرتبطه للذره الغير متجانسه مثل الاكسوجين مجاورة

لمجموعة تحتوى على الكترولونات  $\pi$  مثل  $\text{C}=\text{O}$  و  $\text{C}=\text{O}-\text{OH}$  فانه يحدث انتقال من نوع  $n \leftarrow \pi^*$  معطيا إمتصاص ضعيف جدا R. band على طول موجى اعلى من ٢٠٠ nm بالاضافة الى وجود إمتصاص على يرجع إلى الانتقال  $\pi \rightarrow \pi^*$  وتعطى المجاميع الاكسوكرومية المحتوية على ذرات مثل الاكسوجين - النتروجين - الكبريت أو هالوجين إمتصاص ضعيف نتيجة للانتقال  $n \rightarrow \pi^*$  ويحدث عادة على طول موجى قصير وعندما تكون هذه الذرات مثل OH متبادله مع مجموعة تحتوى على الكترولونات  $\pi$  فانه يحدث امتصاص عال نتيجة للانتقال  $n \rightarrow \pi^*$  عادة على طول موجى طويل .

وبمعرفة موضع وكثافة الامتصاص فيمكن إستنتاج نوع الانتقال الالكتروني الحادث

وبالتالى طبيعة التركيبات الجزيئية الموجودة فمثلا :

يرجع عادة الامتصاص القوى اعلى من ٢٠٠ nm الى انتقال  $\pi \rightarrow \pi^*$  للمجاميع المتبادله

ويرجع الامتصاص المولى الضعيف اقل من ١٠.٠٠٠ الى الانتقالات  $n \rightarrow \sigma^*$  ،  $n \rightarrow \pi^*$  .



تظهر البيانات في الجداول ٢٥ ، ٢٦ معاملات الامتصاص الجزيئية للبيدات ويلاحظ زيادة الطول الموجي لأعلى الامتصاص بزيادة عدد الروابط الزوجية المتبادلة .

جدول رقم (٢٥)

قيم الامتصاص للكروموفورات الغير المتبادلة

Group	$\lambda_{max}$ (nm)	$\epsilon_{max}$	Reference
Saturated hydrocarbon —(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> —	122-135	Intense	
Monoenes —CH=CH—			
Cis	183-184	12,850-13,800	4, 5, 6
Trans	186-189	11,200-11,900	
In steroids	200-210	1,000-4,500	7
1,4-Polyenes —(CH=CH—CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> —			
n = 2 cis	190	18,750	4, 5, 6
n = 2 trans	192	16,050	
n = 3 cis	192	25,150	
n = 4 cis	193	31,800	
n = 5 cis	193	37,400	
n = 6 cis	194	43,600	
Isolated diene —CH=CH—(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> —CH=CH— n > 1	184	25,000-28,000	4
Alkyne —C≡C—	{180-196 223-225	{2,000-9,500 160-500	
Hydroxyl   CH—OH	180-185	150-500	8
Ketone   C=O	{265-285 189-200	{30 900-2,000	8, 9
Aldehyde O    —C   H	{280-300 190	{15 50	9
Carboxyl —COOH			
Saturated chains, C <sub>1</sub> -C <sub>14</sub> ,	204-212	60 <sup>1</sup>	5, 6, 7, 9
Methyl esters	± 2 of the acid	...	

جدول رقم (٢٦)

قيم الامتصاص للكروموفورات المتبادلة

Group	$\lambda_{max}$ (nm)	$\epsilon_{max}$	Reference
<b>1,3-Polyenes</b>			
—(CH=CH) <sub>n</sub> —			
<b>Dienes, n = 2</b>			
Trans, trans	231	33,000–35,000	
Cis, trans	232–235	24,600–28,700	7, 10, 11
<b>Trienes, n = 3</b>			
Trans, trans, trans	259	47,000	7, 10, 12
	268	61,000	
	279	49,000	
Cis, cis, cis	262	36,200	
	271	47,000–48,000	
Trans, trans, cis	281–283	37,000–38,000	
	265	...	
Cis, cis, trans	275	47,800	
	387	...	
	265	...	
<b>Tetraenes, n = 4</b>			
All trans	288	56,400	7, 10
	301	87,100	
	315	77,900	
Cis and trans	292	50,000–53,000	
	305–306	76,000–78,000	
	319–321	66,000–69,200	
	315	...	
Pentaene, n = 5	328	...	7, 10, 13
	346	...	
	333	...	
Hexaene, n = 6	353	...	7, 10, 13
	374	...	
	396	157,000	
<b>1,3-Poly-yenes</b>			
—(C≡C) <sub>n</sub> —			
Di-yne, n = 2	227	370	7, 10
	238	344	
	253	120	
Poly-yenes, n = 3–6	200–280	130,000–450,000	14
	300–390	100,000–200,000	
trans-Ene-yenes	229	16,200	7, 10, 15, 16
trans-Ene-diyne	216, 240, 255	...	16
	269	24,000	
	284	...	
Monoene-one	231–263	6,000–18,000	7
	300–312	100–120	
Diene-one	277–314	7,600–26,300	7
Monoene-dione	252–270	5,000–11,400	7
2-Enoic acid	210–215	13,200	5, 7, 10
2,4-Dienoic acid	260	25,800	7, 10

## الطرق Methods

تستخدم خلايا Cells أو Cuvettes عادة لمحلول الامتصاص لها قطر ١ سم وذات غطاء لمنع تبخر المذيب ويتطلب حوالي ٢ سم<sup>٢</sup> المحلول ، تصنع عادة الخلايا من الكوارتز لتقدير الامتصاص في منطقة الاشعة U.V. اما الخلايا المصنوعة من الزجاج يمكن إستخدامها عند تقدير الامتصاص في منطقة الطيف المرئي .

يجب الا تمتص المذيبات في نفس الحدود الطيفية للبيدات ولذلك يتطلب عادة مذيبات عالية النقاوة . ويوجد أنواع من المذيبات للتحليل الطيفي مخصوصة تجاريا وتستخدم المذيبات التالية هيدروكربونات مشبعة مثل هكسان ، هبتان heptane ، أيزو أوكتان Isooctane سيكلوهكسان ، كحولات ، إيثيرات ، أستونتريل ، ٤.١ داي اكسان عند تقدير الامتصاص على طول موجي أقل من ٢٢٠ nm.

ويلاحظ أن إختلاف قطبيه المذيبات يؤثر على شدة الامتصاص وذلك يجب ذكر إسم المذيب المستخدم عند تقدير الامتصاص وعموما المذيبات غير القطبية مثل الهيدروكربونات لها تداخل قليل جدا مع المواد المذابة وتسبب أقل تغير في التركيب الدقيق في التقدير الطيفي عند المقارنة بالمذيبات القطبية مثل الكحولات .

والجدير بالذكر ان الاكسجين في الهواء يتداخل في التحليل الضوئي الطيفي عند طول موجي اقل من ١٩٥ nm ولذلك توجد بعض الاجهزة يكون جوها غني بالنتروجين ليحدث إمتصاص عند طول موجي ١٨٠ nm وللحصول على امتصاص للطيف على طول موجي اقصر يجب تزويد الجهاز بمضخة تفريغ لازالة الهواء .

## التطبيقات Applications

أمكن التعرف على الاحماض الثلاثية المتبادلة conjugated triene في النباتات خلال امتصاصهم الطيفي القوي ، كذلك الاحماض المحتوية على مجاميع أسيتيلينية acetylenic وبعض الاحيان متبادلة مع روابط إيثلينية .

أجريت دراسة الامتصاص الطيفي على متشابهات الاحماض trans, cis المحتوية على روابط زوجيه وثلاثيه عديده متبادله poly - yne, polyene ويوجد العديد من الأبحاث التي تبين الاطوال الموجيه التي يحدث عندها أقصى امتصاص U.V. maxima بالاضافة الى معامل الامتصاص المولي له .

تحدث الاكسدة الذاتية للبيبيدات التى بها روابط زوجية عديدة polyene غير متبادله تغير فى النظام غير المشبع حيث يتحول إلى النظام المتبادل وبالتالي تعطى الليبيدات المؤكسدة امتصاص على طول موجى 230 nm .

يمكن تحديد كميات الدهون فى مخاليط بواسطة قياس الامتصاص المولى للمجاميع الكروموفورية chromophoric مثل المدونة فى الجداول (٢٥ ، ٢٦) وعادة تكون حساسية التقدير عالية عندما تختار المجموعات الكروموفورية التى تمتاز بمعامل امتصاص كبير وقياس التركيزات المنخفضة جدا ( أقل من ملجم / سم<sup>٢</sup> ) يدل على أنه توجد علاقة طردية ما بين التركيز والامتصاص .

ويرجع الانحراف عن الداله الخطيه الى عوامل تختص بالأجهزة ، مثل تشتت الضوء فى النظام الضوئى ، تغيرات فى التركيبات الجزيئية عند تركيزات مختلفة ، وأحيانا انبعاث فلورة بجانب الامتصاص .

عموما للدقة العالية يجب عند إستخدام الأجهزة تخفيف المحاليل لاعطاء قيم إمتصاص بين ٢ - ٨ ، والتحكم فى الظروف الاخرى مثل إجراء control وتحديد الطول الموجى الذى يعطى أقصى إمتصاص .

تم تقدير الاحماض الطبيعية غير المشبعة المتبادله ذات الروابط الزوجية polyene والروابط الزوجية والثلاثية polyene - yne معا بالتحليل الطيفى وكذلك تم تقدير المركبات الحيوية الهامة التى تحتوى على روابط زوجيه عديده فى الوضع المتبادل Polyene مثل الكاروتينات ، والكاروتيدات ، فيتامين A والمركبات المشابهه إستخدم أيضا التحليل الطيفى الضوئى لتحليل بعض المواد المتفاعلة والناجة من التخليق الانزيمى للاحماض الدهنية ، فمثلا قدر نشاط الانزيمات المسئولة عن نزع الماء من B-hydroxy decanoyl-NAC الى B-decenoly-NAC بتقدير الامتصاص عند موجى ٢٦٣ .

يمكن تقدير المجاميع الكروموفورية الناتجة عن إعادة الترتيب الداخلى ( تحويرات داخل الجزيء) أو بالتفاعل مع مواد محتوية على مجاميع لها قدره على إمتصاص الضوء - فمثلا عند تسخين المركبات التى تحتوى على ٢ ، ٣ ، ٤ ، ٥ ، ٦ روابط زوجية فى وجود قلوئى تنتج مركبات غير مشبعة متبادله لها امتصاص قوى وأيضاً قدر نشاط انزيم Lipoxigenase الذى يحول النظام غير المشبع Cis, cis- 1,4 diene الى Cis, trans-1,3-diene hydroperoxides الناتج من حامض اللينوليك بقياس الامتصاص عند طول موجى ٢٣٢.٥ .

يعتمد تقدير مجاميع الاستر في الليبيدات على تفاعلها مع محلول قلوئى من مادة هيدروكسيل أمين ليعطى حامض Hydroxamic وهذه الأحماض تكون معقدات ملونه مع ايونات الحديدك التي تمتص عند طول موجى ٥٣٠ .

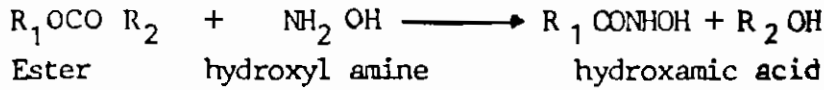
Ester hydroxyl amine hydroxamic acid

تتفاعل الكاروتينات - فيتامين A والمركبات المشابهة مع ثلاثى كلوريد الانتيمون ، 1,3 dichloro-2- propanol لتكوين معقدات ذات لون أزرق بنفسجى والذى يقدر لونها بواسطة جهاز الاسبكتروفوتومتر - ويقدر فيتامين D بعد التفاعل مع ثلاثى كلوريد الانتيمون والتوكوفيرول بعد التفاعل مع كلوريد الحديدك - وتقدير الاستيرولات فى المنطقة المرئية من الضوء بعد التفاعل مع جواهر كشافه تحتوى على حامض معدنى قوى وحامض خليك - كما يقدر الاسكوالين بعد التفاعل مع حامض الكبريتيك والفورمالدهيد .

### الفلوره Fluorescence

يعتبر طيف الفلوره طريقة ذات حساسية عاليه فى الكشف عن المركبات وبالرغم من انها غير شائعة لليبيدات فانه يمكن تطويرها بواسطة تفاعلات كيميائية مناسبة فمثلا يستخدم التفاعل بين الفوسفوليبيدات و Rhodamine 6G فى المحلول كطريقة للوره دقيقه لتحليل مستخلصات الانسجة . بعض الاستيرويدات مثل esterogens يحدث لها فلوره فى مدى U.V. بعد الاثارة باطوال موجيه قصيره - وعند معاملة معظم الاستيرولات بحامض كبريتيك تعطى نواتج لها فلوره عاليه فى المدى المرئى وبالتالي يمكن تحليلها بواسطة التحليل الطيفى الضوئى.

وأيضاً عند معاملة البروستجلاندينات Prostaglandins بحامض الكبريتيك يمكن تقديرها بواسطة الفلوره باستخدام كميات صغيرة تصل الى ٥٠ مللجم .

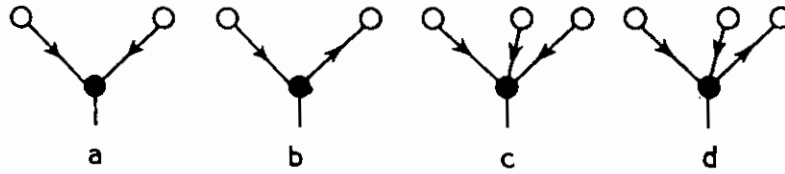


## تحليل الليبيدات باستخدام الاشعة تحت الحمراء

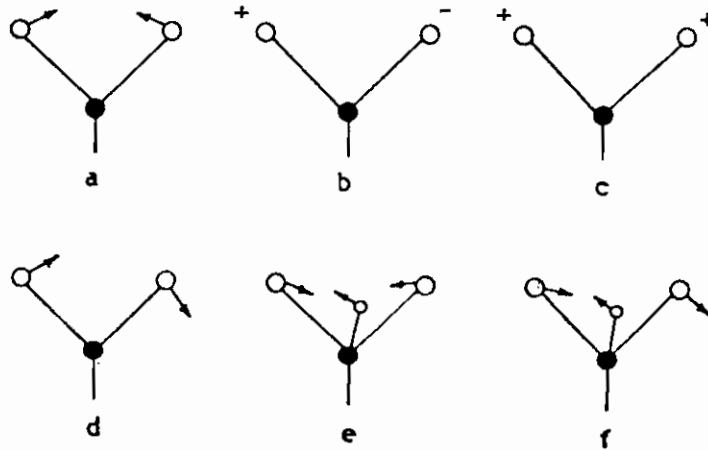
تبدأ المنطقة تحت الحمراء من نهاية اللون الاحمر فى الطيف المرئى عند طول موجى ٠.٠٨ ميكرون (١٢.٥٠٠ سم) وتمتد تقريبا الى منطقة الاشعاع القصير ٤٠٠ ميكرون (٢.٥ سم) ولقد بين العالم Planck أن طاقة الاشعاع تحت الحمراء أقل من الاشعة فوق البنفسجية أو المرئية ، وعلى هذا فهى غير قادرة على إثارة التركيب الالكترونى للجزيئات ولكن تؤثر فقط على طاقة الاهتزاز والدوران vibrational and rotational energy .

وتنقسم الاهتزازات المصاحبة للروابط التساهمية بين الذرات الى :

أ - إهتزازات Stretching على طول الروابط .



ب - إهتزازات إلتوائية Bending عمودياً على الروابط .



والجدول (٢٧) يبين نوعية الاهتزازات لمجموعة CH في البروبان واقصى امتصاص يحدث عنده هذه الاهتزازات .

جدول(٢٧)

	Frequency (cm-1)
Asymmetric stretching	2928
Symmetric stretching	2853
Scissoring	1460
Wagging	1336
Twisting	1276
Rocking	748

وتحدث كل هذه الانواع من الامتصاصات بشدة لليبيدات وذلك لاحتوائها على سلاسل هيدروكربونية طويلة وحيث أن كل زوج أو مجموعة صغيرة من الذرات في الجزئي تعطى سلسله من الامتصاصات Absorption bands فان الامتصاص في منطقة الاشعة تحت الحمراء يعطى الكثير من المعلومات عن التركيب الجزئي على عكس من الامتصاصات في مناطق المرئيه وفوق البنفسجية .

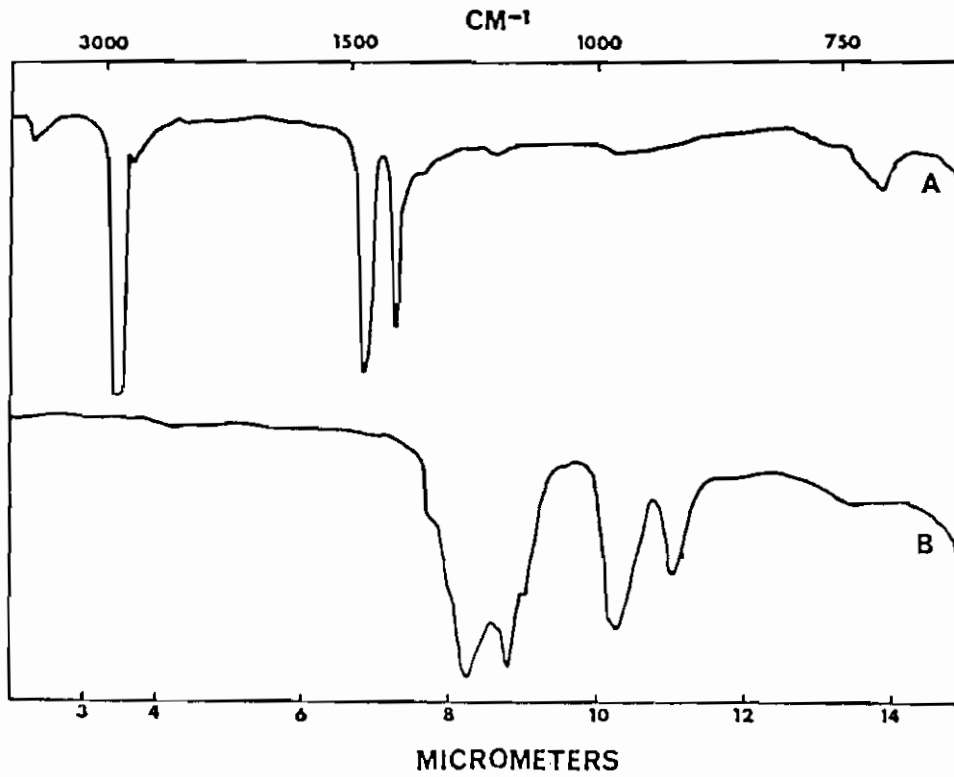
ومن الملاحظ أنه لا تظهر إمتصاصات في منطقة الاشعة تحت الحمراء إذا كانت هذه الاشعة لا تحدث لها تغير في ال Dipole moment للرابطة - فمثلا طيف الامتصاص لـ CO<sub>2</sub> يعطى امتصاص واحد وهو من نوع Asymmetric stretching ولا يعطى إمتصاص من نوع Symmetric stretching .

علاوة على ذلك فأن قوة الامتصاص تعتمد على معدل التغيرات في إزدواج القطب . ففي الليبيدات حيث يؤدي الامتصاص في منطقة الأشعة تحت الحمراء لوجود الروابط الزوجية لمجاميع P=O, C=O أقوى من الروابط الفردية C-H ونتيجة الامتصاص لمجموعة كربونيل واحدة فانها تعطى إمتصاص غالبا ما تكون قوته تعادل إمتصاص ١٧ مجموعة ميثيلين .

### تحضير العينات : Sample preparation :

تفحص الليبيدات على صورة أفلام - سوائل - أو مختلطة مع هاليد الكيل ، فاذا كانت الليبيدات سائله على درجة حرارة الغرفة فان ابسط طريقة هو عمل فيلم مضغوط بين لوحين من كلوريد الصوديوم .

واذا كان الليبيد صلب فيمكن عمل عجينه Mull مع زيت البرافين Nujol مكونا فيلم وفى حالة إستخدام زيت البرافين (A) فانه لا يظهر مناطق امتصاص الهيدروكربون على أطوال موجيه ٢٧٥٠ - ٢٠٠٠ سم<sup>-١</sup> ، ١٢٠٠ - ١٥٠٠ سم<sup>-١</sup> وبالتالى لا يمكن تمييز هيدروكربون الليبيدات وللتغلب على هذه المشكله يستخدم فلوروكربون Fluorocarbon (B) للقياسات فوق 1300 cm<sup>-1</sup> كما هو مبين فى الرسم التالى .



The infrared spectra of Nujol (a hydrocarbon, A) and Fluorolube (a fluorocarbon, B), both used for mulls.



واللحصول على Disc مناسب يجرى عمل Pellet من العينة وذلك باضافة بروميد بوتاسيوم أو كلوريد صوديوم أو كلوريد بوتاسيوم وهذه المواد شفافه ولا تمتص الاشعة فى المنطقة الاشعة تحت الحمراء وتوجد صعوبه فى عمل الـ disc متجانس ورائق مع الليبيدات عند خلطها بالاملاح التى تذوب فى الماء ( كلوريد بوتاسيوم ) ولذلك يجرى إضافة محلول الليبيدات الى الملح المعدنى وعند تبخير المذيب يترك disc متجانس .

ويتم عمليا إجراء spectrum للزيوت السائلة أو الدهون أو الليبيدات الصلبه كما يلى :

### ١ - فى حالة الزيوت :

توضع نقطة بين قرصين مسطحين من كلوريد الصوديوم مع استعمال الضغط الخفيف .

### ٢ - الزيوت والدهون فى صورة محلول .

تذاب ماده الليبيديه لتعطى ١ - ٥ ٪ محلول من رابع كلوريد الكربون ويوضع هذا المحلول فى خلية خاصة سمكها ١ او الى ٠.١ و مصنوعه من كلوريد الصوديوم وتوضع خليه أخرى لها نفس السمك ولكن تحتوى على المذيب النقى فقط فى الناحية الأخرى من مجموعه الاشعة تحت الحمراء للجهاز لإلغاء تأثير الامتصاص بالمذيب ويجرى عادة الامتصاص الطيفى باستعمال محاليل مخففة فى مذيبات غير قطبية حيث انها تقلل بدرجة كبيرة تأثير القوى التى تربط الجزيئات مع بعضها .

### ٣ - المواد الليبيديه الصلبة :

#### توجد طريقتان لتجهيز المواد الليبيديه الصلبة وهما :

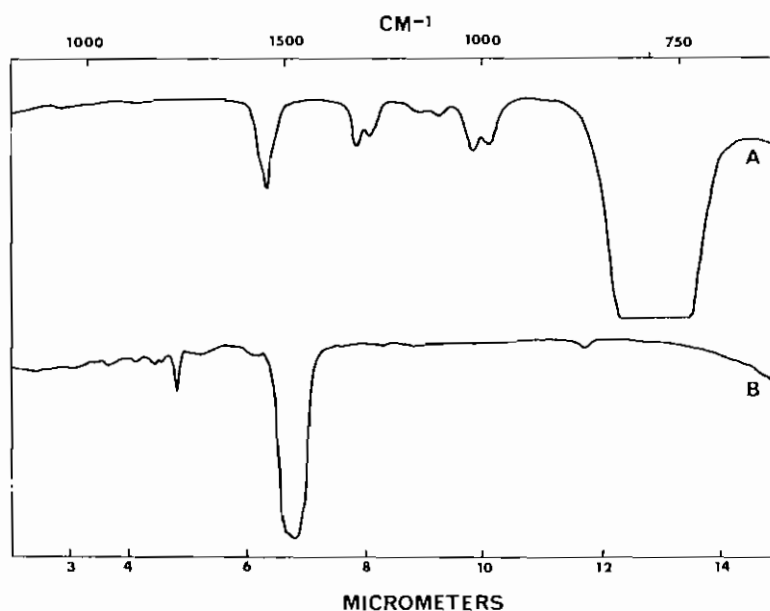
١ - Mull method

يوضع ٢ - ٥ مجم مادة ليبيديه صلبه ذات جزيئات دقيقة فى هون صغير مع ٤ - ٥ نقط من محلول هيدروكربون وتضغط هذه العجينة mull بين قرصين مسطحين من كلوريد الصوديوم ويعمل الزيت المعدنى على منع تشتت Scattering الضوء بدرجة كبيرة .

ب - تطحن ماده الليبيديه الصلبة مع ١٠ : ١٠٠ مرة وزنها بروميد البوتاسيوم النقى الجاف وتحول المخلوط الى صورته قرص باستعمال قالب mould مخصوص باستعمال الضغط وأن إستعمال بروميد البوتاسيوم يلغى المشاكل التى تنتج من إستخدام mulling agent وأيضا تميل إلى اعطاء إمتصاص طيف افضل .

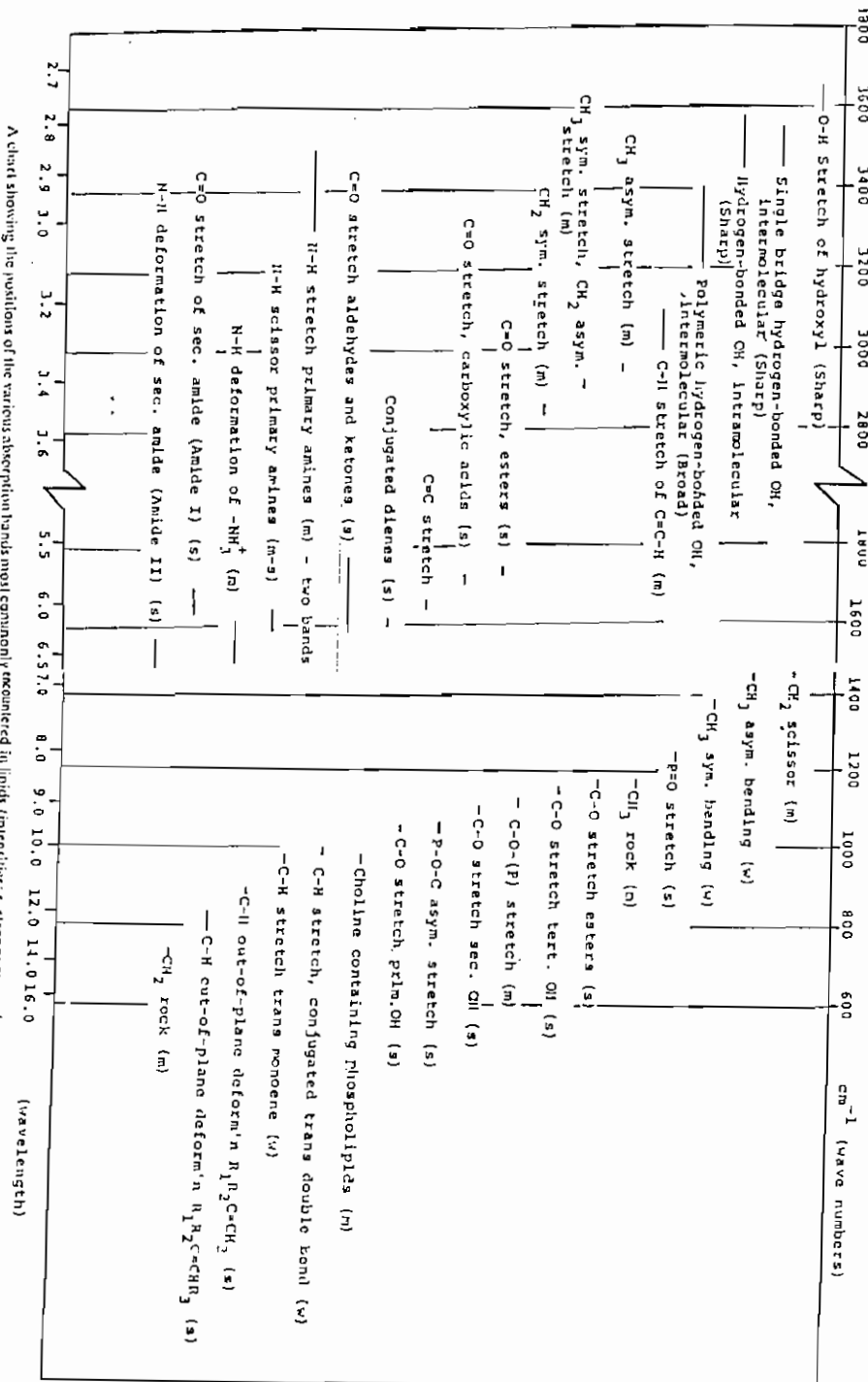
## اختبار شفافية الدهن :

عند عمل عجينه أو disc تظهر إمتصاصات ترجع إلى الصور البلورية للبييدات ولا ترتبط بالتركيب الكيماوى لها نظرا للتركيب البلورى والتغلب على هذه المشكلة يجب ان تذاب العينه فى مذيب مناسب وعادة تستخدم مذيبيات مثل رابع كلوريد الكربون وكبريتيد الكربون حيث أن هذه المذيبيات شفافة ولا تمتص فى منطقة الوسط من الاشعة تحت الحمراء كما فى الرسم التالى .



The IR spectra of carbon tetrachloride (*A*) and carbon disulfide (*B*).  
With the right choice of either of these solvents measurements can be made in the entire rock-salt region.

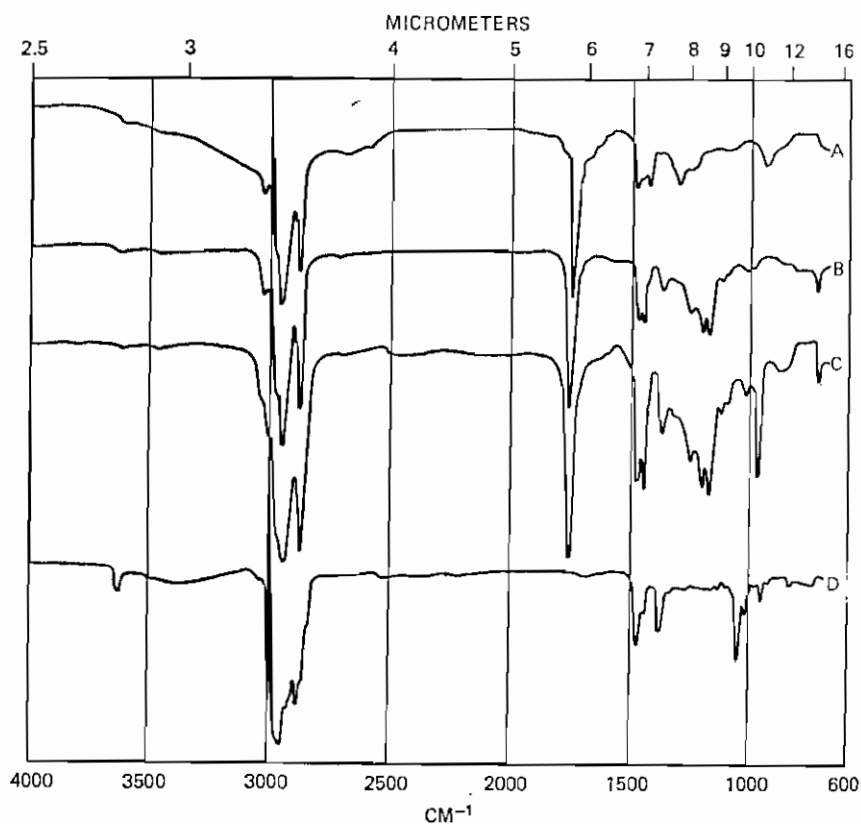
ويعتبر تركيز ٢ - ٥٪ يكون مناسباً وتوضع نقطة من هذا المحلول بين لوحين من كلوريد الصوديوم بينهما فاصل Spacer وبالتالي يمر بالضوء فى خلية ذات سمك ثابت .



A chart showing the positions of the various absorption bands most commonly encountered in lipids (intensities: s, strong; m, moderate; w, weak), with their structural assignments.

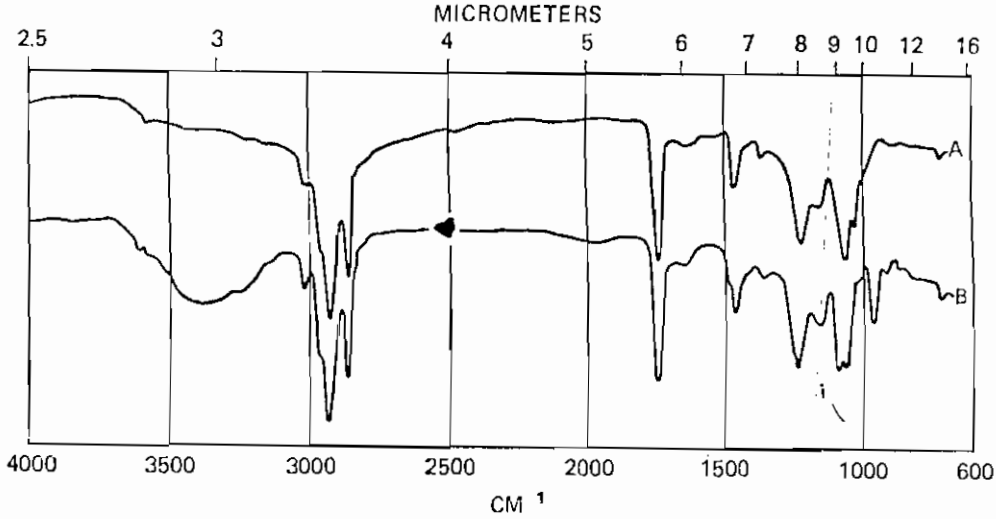
## طيف الليبيدات : The spectra of lipids

يبين الجدول فى الصفحة التالية : الامتصاص لمعظم أقسام الليبيدات الشائعة وعلاقة ذلك بالتركيب الكيماوى لها . والشكل التالى يظهر جميع المنحنيات الامتصاصية التى تدل على وجود امتصاص قوى عند مدى طول موجى ٢٧٥٠ - ٣٠٠٠ سم<sup>-١</sup> وذلك لوجود عدد كبير من مجاميع الميثيلين والميثايل - كما يحدث أيضا إمتصاص ما بين الأطوال الموجية ١٣٠٠ - ١٥٠٠ سم<sup>-١</sup> خاصة اذا كانت مجاميع الميثيلين والميثايل فى الصور Deformation وتعطى المركبات التى تحتوى (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> حيث تكون n اكبر من ٤ إمتصاص قوى عند ٧٢٠ سم<sup>-١</sup> وهذا الامتصاص يظهر فى منحنيات الامتصاص لاغلب الليبيدات ، وفى المركبات المتبلورة التى تحتوى على ذرات كربون فى سلاسل مستقيمة تعطى عدة امتصاصات فى المدى ١١٨٠ - ١٣٥٠ سم<sup>-١</sup> وأن عدد الامتصاصات يعتمد على طول السلسلة .



The IR spectra of: *A*, the fatty acids resulting from the saponification of olive oil (5% solution in CCl<sub>4</sub>); *B*, the methyl esters of the fatty acids from egg yolk (5% solution in CCl<sub>4</sub>); *C*, methyl elaidate (10% solution in CCl<sub>4</sub>); *D*, cholesterol (5% solution in CCl<sub>4</sub>).

والشكل (E) يبين منحنى الامتصاص للكواستيرون والذي يبين إمتصاص عند  $3620 \text{ سم}^{-1}$  للرابطة غير الأيدروجينية لمجموعة OH. ويدل الامتصاص عند  $3300 \text{ سم}^{-1}$  على الرابطة الأيدروجينية داخل الجزيء وأن كثافة الامتصاص عند هذه الأطوال الموجية يدل على تركيزها النسبي.



The IR spectra of *A*, phosphatidylethanolamine; *B*, phosphatidylcholine (4% solutions in  $\text{CCl}_4$ ; isolated from egg yolk by silicic acid chromatography).

ويظهر امتصاص واضح عند طول موجة  $1040 \text{ سم}^{-1}$  يميز وجود OH للرابطة C-O ويرجع الامتصاص العريض ما بين  $3100 - 1040 \text{ سم}^{-1}$  للفوسفاتيديل كولين والاسفنجومييلين الى ارتباط جزئي من الماء مع مجموعة CH من مجموعة الكولين و  $\text{H}^+$  من الفوسفات وتمتص مجموعة الكربونيل C=O للاسترات بقوة على  $1740 \text{ سم}^{-1}$ .

وتمتص مجموعة الكربوكسيل للأحماض الدهنية الحرة على  $1710 \text{ سم}^{-1}$  وعلى ذلك نستطيع اكتشاف وجود الأحماض الكربوكسيلية في الاسترات بواسطة الأشعة تحت الحمراء.

تمتص مجموعة الكربونيل للأدهيدات والكيثونات فى المدى ١٨٠٠ - ١٦٥٠ سم<sup>-١</sup> وحيث أن موضع الامتصاص بالضبط يعتمد على التركيب المحيط بالمجموعة فإن هذا يفيد جدا فى التعرف على التركيب الكيماوى لمجموعة الكربونيل فى مجموعة الاميد حيث تمتص على ١٦٤٠ سم<sup>-١</sup> وهذا يظهر بوضوح فى منحنى الامتصاص مثل السفنجوميلين والسربروسيدات ويعرف هذا الامتصاص باسم Amide I band ويكون مصحوبا بامتصاص آخر عند ١٥٥٠ سم<sup>-١</sup> مميز لمجموعة NH ويسمى Amide II band وأن وجود هذه الامتصاصات مع عدم وجود إمتصاص عند ١٧٤٠ سم<sup>-١</sup> يدل على وجود سفنجوليبيدات .

ويكشف عن عدم التشبع بواسطة C-H بالامتصاص بالقرب من ١٠٢٠ سم<sup>-١</sup> وفى حالة الروابط الزوجية المخالفة فانها تمتص على ١٠٠٠ - ٩٥٠ سم<sup>-١</sup> وهذا يكون واضحا من إمتصاص ميثايل اليادات وهذا يبين بوضوح ان الامتصاص فى منطقة IR يعطى معلومات وافية عن عدم التشبع والمتشابهات الفراغية لها .

تمتاز كل الفوسفوليبيدات بأن تمتص بشدة ما بين ١٢٠٠ - ١٢٥٠ سم<sup>-١</sup> وهذا يرجع الى  $P = O$  ( شكل E ) ومكان الامتصاص هذا يعتمد على الرابطة الايدروجينية فتمتص الفوسفاتيديل كولين (  $P = O$  ) عند ١٢٤٣ سم<sup>-١</sup> وفوسفاتيديل إيثانول أمين على ١٢٢٥ سم<sup>-١</sup> وتمتص استرات الفوسفات نتيجة لوجود C-O-P بشدة ما بين ١٠٠٠ - ١١٠٠ سم<sup>-١</sup> وتمتص كل الفوسفوليبيدات التى تحتوى على كولين عند ٩٧٠ سم<sup>-١</sup> .

من الامتصاصات السابق ذكرها يلاحظ أن طيف الاشعة تحت الحمراء يعطى معلومات كثيرة عن تركيب الجزئى بالمقارنة بطيف الاشعة المرئية وفوق البنفسجية .

تم بحمد الله



---

---

## References

1. Allen, J.C. and Hamilton, R.J. (1983). Rancidity in foods. Applied Sciences publishers, London and New York.
2. American Oil Chemists' Society (1987). Official and Tentative Methods of the American Oil Chemists' Soc., 3rd ed. American Oil Chemists' Soc., Champaign, IL.
3. Barrett, C.B., Dellas, M.S.J. and Padley, F.B. (1962)). Chem. Ind.(London) p 1050
4. Bligh, E.G. and Dyer, W.J. (1959). A rapid method of total lipid extraction and purification . Can. J. Biochem. Physiol. 37: 911.
- 5 - Brockerhoff, H. (1967) . J. Lipid Res. 8 : 167.
6. Brockerhoff, H., Hoyle, R.G. and Hwang, P.C. (1966). Can. J. Biochem. 44 : 1519.
7. Christie, W.W. and Moore, J.H. (1969).A semimicro method for the stereospecific analysis of triglycerides. Biochim. Biophys. Acta 167 : 445.
8. deVries, B. (1962).Chem. Ind. (London) p 1049.
9. Farag, R.S., Youssef, A.M., Ewies, M.A. and Hallabo, S.A.S. (1978). Long chain fatty acids of six pollens collected by honeybees in Egypt. J. Apic. Res. 117 : 100 - 104 .
10. Farag, R.S., Samad, A.A. and El - Rafey, H.H.A. (1980). Research Bull. No. 1283. Faculty of Agriculture, Ain Shams University.
11. Farag, R.S., Ahmed, A.I., Rashad, S.E. and Ewies, M.A. (1980). Un-saponifiable matter of six pollens collected by honeybees in Egypt. J. Apic. Res. 19: 248 - 254.



- 
- 
12. Farag, R.S., Youssef, A.M., Khalil, F.A. and Taha, R.A. (1981). The Lipids of various fungi grown on an artificial medium. *J. Am. Oil Chemists' Soc.* 58 : 765 - 768 .
  13. Farag, R.S., Youssef, A.M., Sabet, K.A., Fahim. M.M. and Khalil, F.A. (1981). Chemical studies on corn embryos infected by various fungi. *J. Am. Oil Chemists' Soc.* 58 : 722-728.
  14. Farag, R.S., Abo - Raya, S.H., Ahmed, F.A., Hewedi, F.M. and Khalifa, H.H. (1983). Fractional crystallization and gas chromatographic analysis of fatty acids as a means of detecting butterfat adulteration. *J. Am. Oil Chemists' Soc.* 60: 1665- 1669.
  15. Farag, R.S., Hallabo, S.A.S., Hewedi, F.M. and Basyony, A.E. (1986). Chemical evaluation of rapeseed. *Fette Seifen Anstrichmittel* 88 : 391 - 397 .
  16. Frank, J.W. (1963). *Standard Methods of Chemical Analysis Industrial and Natural Products and Non-Instrumental Methods. Vol. II, part B.* Van Von Nostrand Company Inc., Princeton, New Jersey, Toronto, London.
  17. Gunstone, F.D., Hamilton, R.J. and Qureshi, M.I. (1965). *J. Chem. Soc. London*, p 319 .
  18. Hilditch, T.P. and Scavell, A. (1950). *J. Oil Colour Chem. Ass.* 33:24.
  19. Hilditch T.P. And Williams P.N. ( 1964 ). " The Chemical Constitution of Natural Fats 4th ed., pp 700 - 701. Chapman & Hall, London.
  20. Hill. E.E., Husbands, D.R. and Lands, W.E.M (1968) . *J. Biol. Chem.* 243 : 4440.
  21. Johnson, A.R. and Davenport, J.B. (1971). *Biochemistry and Methodology of lipids.* Interscience, New York, London, Sydney, Toronto.

- 
- 
22. Kartha, A.R.S. (1953). *J. Am. Oil Chemists' Soc.* 30: 280.
  23. Kates, M. (1972). *Techniques, of lipidology, Isolation, Analysis and Identification of lipids*, North Holland Publishers, Co. Amsterdam.
  24. Knight, J.A., Anderson, S. and Rawle, J.M. (1972). Chemical basis of the sulfo - phospho - vanillin reaction for estimating total serum lipids. *Clinical Chem.* 18: 199 - 202.
  25. Lands, W.E.M., Pieringer, R.A., Slakey, P.M. and Zschocke, A. (1966). *Lipids* 1 : 444.
  26. Litchfield, C. (1972). *Analysis of triglycerides*. Academic Press, Inc., New York and London.
  27. Luddy, F.E., Barford, R.A., Herb, S.F., Magidman, P, and Riemschneider, R.W. ( 1964) . *J. Am. Oil Chemists' Soc*, 41 : 693.
  28. Plummer, D.T.(1971). *An introduction to practical biochemistry*. McGraw - Hill Book Company (UK) Limited.
  29. Perkins, E.G. (1975). *Analysis of lipids and lipoproteins*. Published by American Oil Chemists' Society.
  30. Von Rudloff, E. (1956). *Can. J. Chem.* 34 : 1413.

## قائمة بالجدول

الجدول	العنوان	الصفحة
١	خصائص المذيبات الشائعة في تحليل الليبيدات	٢٥
٢	الخصائص الطبيعية والكيميائية لبعض الدهون والزيوت	٤٣
٣	حدود أوزان الزيوت والدهن عند تقدير رقم الحموضة	٥٣
٤	حدود أوزان الزيوت والدهن عند تقدير الرقم اليودي	٦٠
٥	حدود أوزان الزيوت والدهن عند تقدير الرقم الايدروكسيل	٦٣
٦	الخصائص المميزة التي تستخدم للتعرف علي زيوت ودهون معينه	٦٤
٧	خصائص المشتقات البرومية لبعض الأحماض الدهنية الغير مشبه	٧٠
٨	النسبة المئوية للأحماض الدهنيه في بعض الزيوت والدهون الشائعة	٧٣
٩	تركيب الاحماض الدهنية لحبوب اللقاح لعائلات نباتيه مختلفة	٧٤
١٠	النسبة المئوية لمكونات المواد غير المتصبنة في ليبيدات بعض حبوب اللقاح	٧٥
١١	النسبة المئوية والنسب ما بين الهيدروكربونات والاستيرولات الكلية لحبوب اللقاح	٧٦
١٢	تركيب الاحماض الدهنية لبعض الفطريات	٧٦
١٣	النسبة المئوية لمكونات المواد غير المتصبنة في ليبيدات بعض الفطريات	٧٧
١٤	الطرق المستخدمه لتقدير ثبات الزيوت والدهون	٨٤
١٥	كيفية الحساب لكمية الاكسوجين الممتص	٩٤
١٦	الاحماض الدهنية والجلسريدات الناتجة من عملية البلورة المتتابة	١٢٩
١٧	التغير في النسب المئوية للاحماض الدهنية الشائعة في السمن البقرى ، الخنزير ، السمن الصناعي والعينات المخلوطة الناتجة من عملية البلورة الجزئية	١٣٥
١٨	التغير في النسب المئوية للاحماض الدهنية الشائعة في السمن الجاموسي الخنزير ، السمن الصناعي والعينات المخلوطة الناتجة من عملية البلورة الجزئية	١٣٦
١٩	أرقام بومر لخلط السن الجاموس بدهون الخنزير والسمن الصناعي	١٣٧
٢٠	أرقام اليودي - ديخرت - بولينسكي - كرشنر لبعض الزيوت والدهون الحيوانيه	١٤٢
٢١	أرقام اليودي - ديخرت - بولينسكي - كرشنر لبعض الزيوت والدهون الحيوانيه	١٤٢
٢٢	الانظمة المختلفة من المذيبات لفصل الجلسريدات الثلاثية التي تختلف في درجة عدم التشبع	١٤٨
٢٣	تدرج القطبيه لاستخلاص الجلسريدات الثلاثية	١٥١
٢٤	أرقام الكربون لبعض استرات الاحماض الدهنية الشائعة	١٨٤
٢٥	قيم الامتصاص للكروموفورات الغير متبادلة	١٩٠
٢٦	قيم الامتصاص للكروموفورات الغير متبادلة	١٩١
٢٧	نوعية الاهتزازت لمجموعة CH في البروبان واقصي امتصاص لها	١٩٦

مع تحيات د. سلام حسين عويد الهلالي

<https://scholar.google.com/citations?>

[user=t1aAacgAAAAJ&hl=en](https://scholar.google.com/citations?user=t1aAacgAAAAJ&hl=en)

[salamahelali@yahoo.com](mailto:salamahelali@yahoo.com)

فيس بك... كروب... رسائل وأطاريح في علوم الحياة

[https://www.facebook.com/groups/  
/Biothesis](https://www.facebook.com/groups/Biothesis)

[https://www.researchgate.net/profile/  
/Salam\\_Ewaid](https://www.researchgate.net/profile/Salam_Ewaid)

07807137614



بسم الله الرحمن الرحيم

## نبذة عن المؤلف

- \* حصل علي بكالوريوس في العلوم الزراعية " شعبة كيمياء حيوية " (١٩٦٣) وحصل علي درجة الماجستير في العلوم الزراعية " كيمياء حيوية " من كلية الزراعة جامعة القاهرة (١٩٦٦) - ثم حصل علي دكتوراه في فلسفة العلوم الكيمائية من جامعة لندن (١٩٧٤) بالملكة المتحدة .
- \* عضو هيئة التدريس بكلية الزراعة جامعة القاهرة حيث كان معيدا بقسم الكيمياء الحيوية (١٩٦٣) ، تدرج بسلك الوظائف حتي عين استاذًا بقسم الكيمياء الحيوية (١٩٨٤) ثم رئيسا لقسم الكيمياء الحيوية (١٩٨٨) - مدير المعمل المركزي الرئيسي بكلية الزراعة جامعة القاهرة - استاذًا زائرًا لجامعة كلسترتون بانجلترا (١٩٧٨ - ١٩٨٠) - عضوا في الجامعة الكيمائية الامريكية للزيوت - عضوا في لجنة التحرير والنشر بالمجلة العلمية بكلية الزراعة جامعة القاهرة ولجنة التحرير والنشر بالمجلة الطبية المصرية الجديدة - عضوا في الهيئة المصرية العامة للتوحيد القياسي وجودة الانتاج - عضوا بلجان تحكيم الأبحاث العلمية للمجالات المتخصصة - عضوا في مجلس ادارة مركز التحليل الدقيقة بجامعة القاهرة - اختير عضوا في الجمعية الامريكية لتقدم العلوم (١٩٩٢) - اختير عضوا في الجمعية الدولية لكيمياء الحبوب (١٩٩٣) .
- \* شارك في عدة مؤتمرات وندوات علمية عالمية ومحلية بالقاء محاضرات في المؤتمر العالمي الثالث عن اكسدة الليبيدات بفرنسا (١٩٧٣) - المؤتمر القومي الأول (١٩٨١) والثاني (١٩٨٥) والرابع (١٩٩٢) للكيمياء الحيوية بمصر - المؤتمر الدولي عن الجديد في تكنولوجيا الغذاء لحفظه وتوفيره (١٩٨١) - ندوة عن الملتقي العلمي حول انتاج الزيوت باكاديمية البحث العلمي والتكنولوجيا (١٩٩١) - ندوة علمية عن زيت النخيل بمعهد التغذية (١٩٩١) - اعياد العلم بسوريا الثاني والثلاثون (١٩٩٢) والثالث والثلاثون (١٩٩٣) - مؤتمر جماعة البحث العلمية الالمانية (١٩٩٢) .

\* اختير بصفته الشخصية لاعطاء محاضرات عن الزيوت العطرية بموسكو (١٩٨٧) ومحاضرات عن التحليل الكروماتوجرافي ممثلا لشركة باي يونيكام (١٩٨٩) - اختير ضمن اعضاء الوفد المصري المشارك في اللقاء المصري الفرنسي حول مواصفات زيت الشلجم (١٩٨٧) - اختير ضمن شخصيات الموسوعة القومية التي ساهمت بنور بارز في شتي مجالات الحياة المصرية والتي اصدرتها الهيئة العامة للاستعلامات الطبعة الاولى (١٩٨٩) والطبعة الثانية (١٩٢٩) - اختير كاستاذ محاضر في المؤتمر العالمي الخامس عن وقاية الاغذية المحفوظة بفرنسا (١٩٩٠) - اختير بواسطة اكااديمية العالم الثالث ممثلا عن الدول النامية لحضور المؤتمر العالمي السابع لتلوث البيئة بامريكا (١٩٩١) . اختير كاستاذ محاضر وضييفا متميزا في مؤتمر الزيوت العطرية الذي نظمته شركة يونج ليفينج بولاية يوتا الامريكية (١٩٩٤) .

\* كون مدرسة علمية متميزة في مجال الزيوت والدهون وبلغ عدد الذين اشرف عليهم في دراستهم لدرجتي الماجستير والدكتوراه اكثر من ٦٥ طالبا . قام بنشر اكثر من ٩٥ بحثا علميا مبتكرا وبصفة خاصة في مجال الزيوت والدهون في المجالات العلمية العالمية الامريكية والاوربية والمصرية . من مؤلفاته : عدد ٢ كتاب وهما :

١ - " التحليل الكروماتوجرافي " ( رقم الايداع : ٧٨١٧/١٩٩٠ ) .

٢ - " كيمياء الليبيدات " ( رقم الايداع : ٣٥٧٥/١٩٩١ ) .

اسند اليه مراجعة كتابي :

\* " تحاليل كيميائية وفيزيائية " لمركز التعليم المفتوح بجامعة القاهرة (١٩٩٣) .

\* " زيوت الطعام واستخداماتها " لمركز الترجمة بجامعة الملك سعود (١٩٩٣) .

\* حاصل علي جائزة الدولة التشجيعية ووسام العلوم والفنون من الطبقة الاولى عام ١٩٧٨ ثم مرة اخري عام ١٩٨٤ . رشح بواسطة جامعة القاهرة للحصول علي جائزة الدولة التقديرية (١٩٩١) .

رقم الإيداع : ١٠٦٤٩ / ١٩٩٤

**عربية للطباعة والنشر**

١٠٠٧ شارع السلام - أرض اللواء المهندسين

تليفون : ٣٠٣٦٠٩٨ - ٣٠٣١٠٤٣