

# التمثيل الطبيعية والكمالية

للزيوت والدهون

دكتور

رضوان صدقى فرج محمد



المكتبة الأكاديمية

# التدليل الطبيعية والكيمائية

للزيوت والدهون

## حقوق النشر

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

### **المكتبة الأكاديمية**

١٢١ ش التحرير - الدقى - القاهرة

تلفون: ٣٤٩١٨٩٠ / ٣٤٨٥٢٨٢

تلكس: ABCMN UN ٩٤١٢٤

فاكس: ٢٠٢ - ٣٤٩١٨٩٠

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

مع تحيات د. سلام حسين عويد الهلاوي

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

[salamalhelali@yahoo.com](mailto:salamalhelali@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**



# الثاليل الطبيعية والكيمائية

للزيوت والدهون

تأليف

دكتور / رضوان صدقى فرج محمد

أستاذ الكيمياء الحيوية - كلية الزراعة

جامعة القاهرة



الناشر  
المكتبة الأكاديمية

١٩٩٥



# إهداء

إلى أسرتي الغالية

وفاءً واعترافاً بفضلها وتضحيتها بوقتها

لاتمام تأليف هذا الكتاب



## محتويات الكتاب

### الفصل الأول

#### اللبيدات

١٤	تعريفاللبيدات
١٥	تقسيماللبيدات
٢٢	المذيبات والاجهزه الشائعة وتقسيماللبيدات
٢٨	طرق تبخير المذيبات
٣٠	استخلاصاللبيدات
٣٥	تقديراللبيدات كميًّا

### الفصل الثاني

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

الفصل الثالث

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

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

الفصل الخامس

١٢١	البلوره الجزيئية
١٢٢	الطرق
١٢٦	التطبيقات
١٣٩	الفحص الميكروسكوبى للبلورات
١٤١	الاختبار الكيميائى للبلورات

الفصل السادس

الادمصاص الكروماتوجرافي باستخدام أيون الفضة ١٤٥

الطرق ١٤٥

التطبيقات ١٥٣

الفصل السابع

تفاعلات الازالة الجزئية لاسيل الاحماس الدهنية ١٥٩

الطرق الكيماوية لنزع مجاميع الاسيل ١٦٠

الطرق الانزيمية لازالة مجاميع الاسيل ١٦٢

الفصل الثامن

التعرف على توزيع الاحماس الدهنية في جزء الجلسريدات الثلاثية ١٦٧

طريقة بروكرهوف للجلسريد الثنائي ٢،١ - ٢،٢ ١٦٧

طريقة بروكرهوف للجلسريدات الثنائي ٢،١ ١٦٩

طريقة لاندس ١٦٩

فسفرة الجلسريدات الثنائية ١٧٢

التطبيقات ١٧٤

الفصل التاسع

الكروماتوجرافى الغارى ١٧٩

الفصل العاشر

الطرق الطبيعية لتعيين التركيب الكيماوى للبييدات ١٨٧

الطرق ١٩٢

التطبيقات ١٩٢

تحليل الليبيدات باستخدام الاشعة تحت الحمراء ١٩٥

---

---

== التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون ==

- ١٢ - الكروماتوجرافي الغازى .
- ١٣ - الطرق الطبيعية لتعيين التركيب الكيماوي للبييدات .
- ١٣ - ١ - الطرق .
- ١٣ - ٢ - التطبيقات .
- ١٣ - ٣ - تحليل الليبيادات باستخدام الاشعه تحت الحمراء .
- ١٣ - ٣ - ١ - تحضير العينات .
- ١٣ - ٤ - طيف الليبيادات .
- ١٤ - المراجع .

## مقدمة

يتناول هذا الكتاب بعض الموضوعات التي تهم الذين يقومون بابحاث في مجال الليبيدات اكاديميا وتطبيقيا - والمواضيع التي تتناولها هذا الكتاب تشتمل على إعطاء فكرة بسيطة عن التركيب الكيماوي للمركبات الليبية المختلفة وعلاقة هذه التركيبات مع خواصها القطبية وهذا يتبعه توضيح المشاكل عند اختيار المذيب المناسب لاستخلاص الليبيدات من مصادرها الطبيعية كميا وبيان تغير في تركيبها الكيماوي .

وذكرت الطرق المختلفة التي تستخدم في معرفة النوع والمصدر الطبيعي الذي تم استخلاص الليبيدات منه وكذلك التأكيد من عدم حدوث أي تغير في تركيب الليبيدات بعد الحصول عليها من مصادرها العديدة قبل اجراء التحليلات الكيماوية المختلفة عليها والتي ترتبط ارتباطا وثيقا بمحتها من الاحماض الدهنية المشبعة وغير المشبعة - وتشتمل التحليلات الكيماوية على عملية البلورة وتطبيقاتها - الطرق الكروماتوجرافية التي تعتمد على خاصية الامتصاص لفصل الجلسريدات الثلاثية ومتشابهاتها وايضا تطبيقاتها - كما شرح بالتفصيل الطرق الكيماوية والانزيمية التي تستغل لمعرفة توزيع الاحماض الدهنية على جزء الجلسرون والتي ترتبط ارتباطا واسحا بخواص الليبيدات الطبيعية - واعطيت فكرة بسيطة عن استخدام اجهزة التحليل الكروماتوجرافية الغازية والامتصاص الطيفي لمعرفة مكونات الليبيدات من الاحماض الدهنية واهم المجاميع الفعالة التي توجد بها - وفي جميع الاحوال تم ذكر الاساس النظري ثم الطريقة العملية لاجراء أي نوع من التحليلات الكيماوية على المركبات الليبية .

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



## الفصل الأول

### اللبيبات Lipids

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

وبصفه عامة تستعمل كلمة الدهن Fat للدلالة على المادة التي لا تنوب في الماء ولها خواص شمعية الملمس - وكلمة زيت Oil تدل على الحالة الطبيعية فقط التي توجد عليها المادة أي سائله علي درجة حرارة الغرفة وهي لا تدل مطلقا علي التركيب الكيماوي لها ويجب التفرق 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 الثابته . Fixed oils

وتوجد عدة إختبارات للتعرف علي وجود الليبيبات منها : -

- ١ - تكون الليبيبات 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 الليبيبات منها أن المواد الدهنية تصبغ بواسطة صبغة سودان III ( تذاب ١٠٠ جم صبغة في ٥ سم<sup>٢</sup> كحول (٪٩٥ + ٥ سم<sup>٣</sup> جلسول ) وهذا التفاعل يعطي أيضا نتيجة موجبة مع البروتين .
- ٣ - عند تسخين كمية قليلة من المواد الدهنية مع ضعف وزنها بيكبريتيت الصوديوم فانه يتتصاعد غاز الأكرولين ذو الرائحة المميزة - كما أنه عند تسخين الزيت مع الرمل Sand فإنه تتتصاعد غازات محتوية علي أكرولين الذي يعطي إختبار موجب مع جوهر كشاف شيف ويختزل محلول نترات الفضة الأمونيومي .

٢ - عند وضع كمية قليلة من المواد الدهنية على شريحة ميكروسكوب ثم يضاف إليها نقطة من مخلوط مركز من البوتاسي الكاوية والأمونيا أو محلول إيثلات الصوديوم ثم تغطي بقطعة الشريحة Cover فإنه تظهر بلورات أبالية بعد يوم في حالة المواد الدهنية .

### تعريف الليبيادات : Definition

تعرف الليبيادات بأنها المركبات التي لا تنوب في الماء وتذوب في مذيبات الدهون العضوية والمذيبات المستخدمة في إستخلاص الليبيادات تشمل - الأثير - إيثير البنزول - الإسيتون - الكلوروформ - البنزين - الكحول - البيوتانول المشبع بالماء وتحتوي على احماض دهنية كجزء من مكوناتها .

وهذا التعريف ليس مطلق ويوضح ذلك من خلال الأمثلة التالية :-

\* الاستيروولات والاسكرابين والكاروتينات تنوب في مذيبات الدهون ولا تحتوي على احماض دهنية .

\* الجانجلوسيدات Gangliosides تنوب في الماء وخلط الماء والكحول ولا تنوب في كثير من المذيبات العضوية المستخدمة في إستخلاص الليبيادات وتحتوي على احماض دهنية .

ومن هنا يتضح أن تقسيم الليبيادات أمر صعب وذلك لطبيعتها الغير متجانسة .

والنظام الأكثر استخداماً لتجنب تلك الصعوبات هو النظام المقترن بواسطة العالم

Bloor

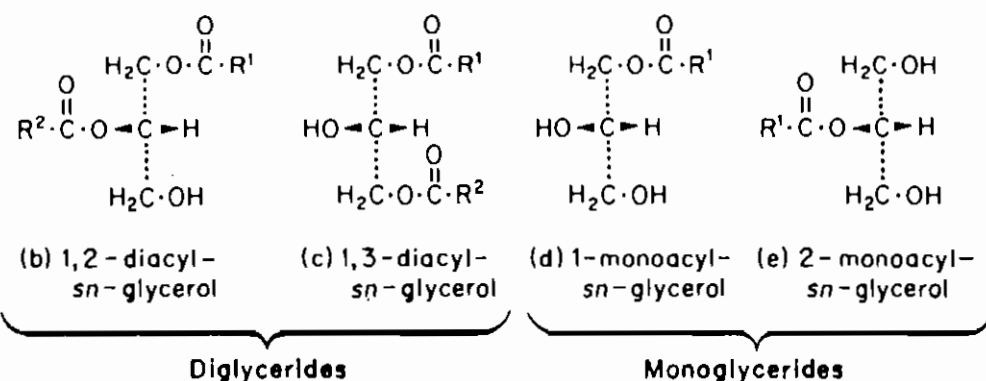
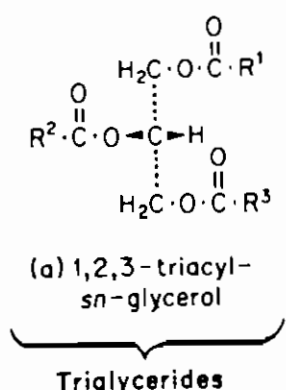
## تقسيم الليبيدات

### أولاً : الليبيدات البسيطة Simple Lipids

مركبات تتكون فقط من نوعين من التركيبات الكيماوية المختلفة مثل :

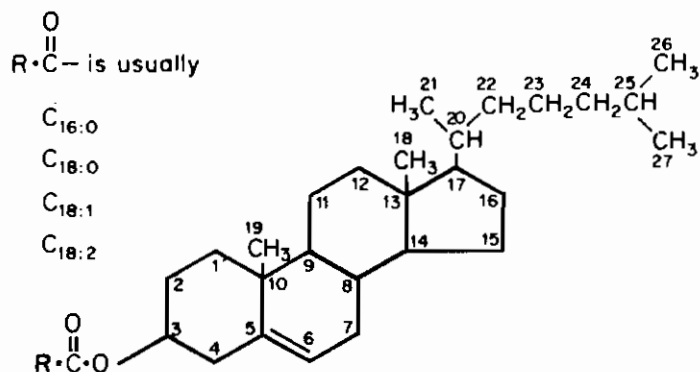
#### ١ - استرات الجليسروول Glyceral esters

هي استرات جليسروول مع حامض دهني وتشتمل على الجليسيريدات الثلاثية والثنائية والحادية .



## ٣ - استرات الكوليستيروول

تتكون من الكوليستيروول والاحماس الدهنية .



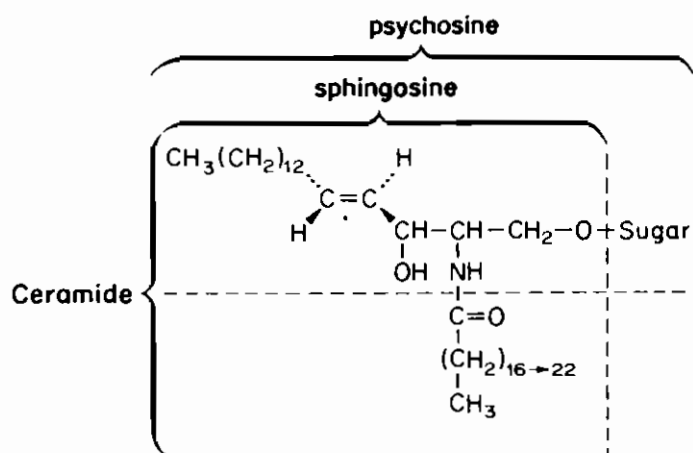
## ٤ - الشموع

عبارة عن إسترات الكحولات طويلة السلسلة مع الاحماس الدهنية .

## ٥ - السيراميدات :

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

والمركبات المكونة من الاسفنجوزين هي الأكثر شيوعا .



## ثانياً : الليبيدات المركبة : Compound Lipids :

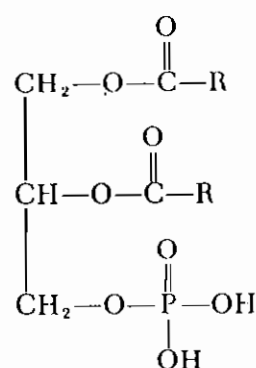
عبارة عن مركبات تكون من أكثر من نوعين من التركيبات الكيماوية المختلفة .

### أ - فوسفاتيدات الجليسروول : Glyceryl phosphatids :

مركبات مشتقة من حامض الفوسفاتيديك .

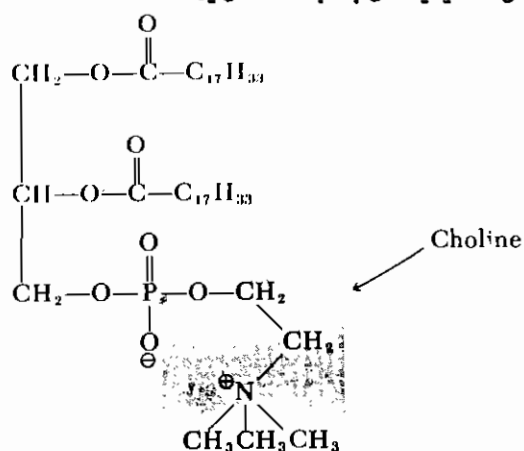
#### ١ - حامض الفوسفاتيديك : Phosphatidic acid :

عبارة عن جليسريد ثائي متعدد مع حامض الفوسفوريك .



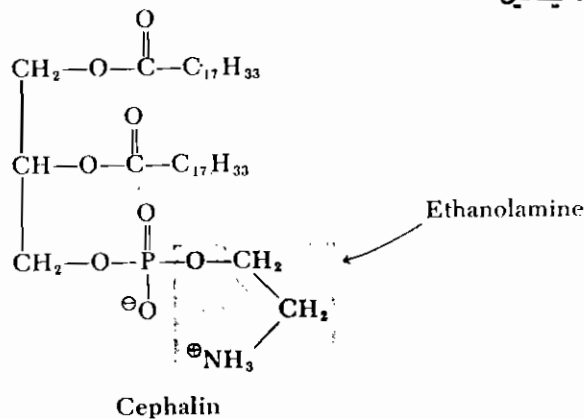
### ٢ - فوسفاتيديل كولين : Phosphatidyl Choline :

يتكون من حامض فوسفاتيديك مرتبط بقاعدة كولين .



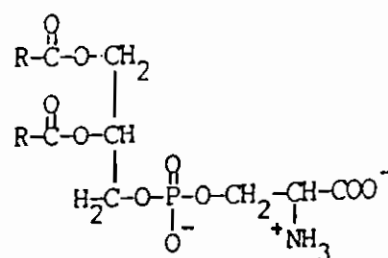
### ٣ - فوسفاتيديل ايثانول أمين :

وسمى خطأ سيفالين



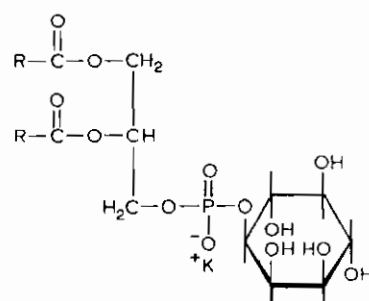
### ٤ - فوسفاتيديل سيرين :

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



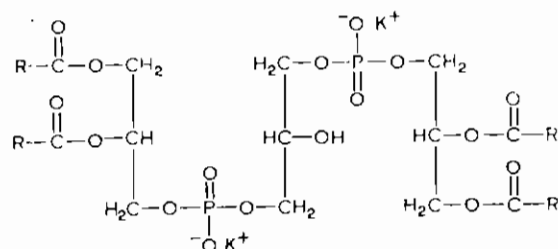
### ٥ - فوسفاتيديل إينوزيتول :

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



## ٦ - ثنائي فوسفاتيديل جليسول : Diphosphatidyl glycerol

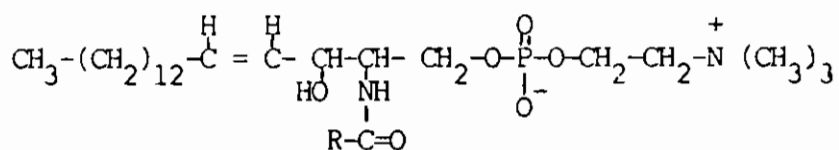
ويطلق عليه أيضاً كارديوليبين



## ب - سفنجوليبيدات : Sphingolipids

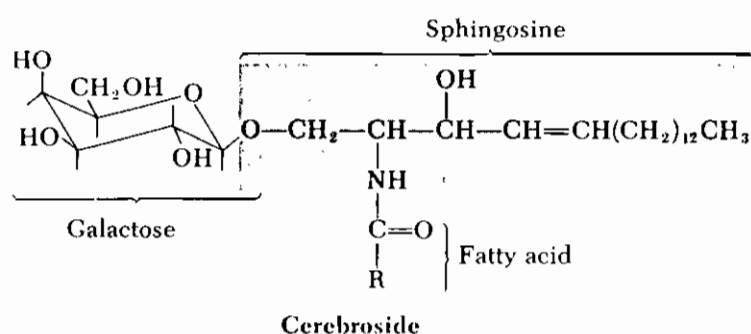
وهي مشتقات السيراميد

### ١ - سفنجوميelin : Sphingomyelin



## ٢ - سربوسيدات : Cerebrosides

سيراميد مرتبط مع سكر أحادي ويعرف بسيراميد أحادي السكر



### ٣ - سيراميد ثنائي السكر : Ceramide dihexoside

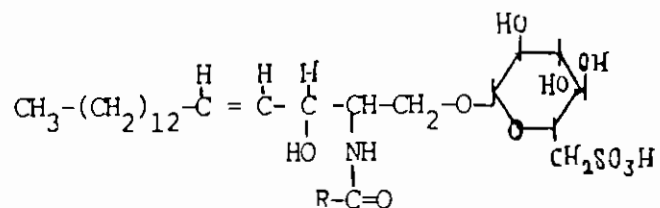
نفس التركيب السابق ولكن يرتبط السيراميد مع سكر ثانوي .

### ٤ - سيراميد عديد السكريات : Ceramide poly hexoside

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

### ٥ - كبريتات السيروبروسيد : Cerebroside sulphate

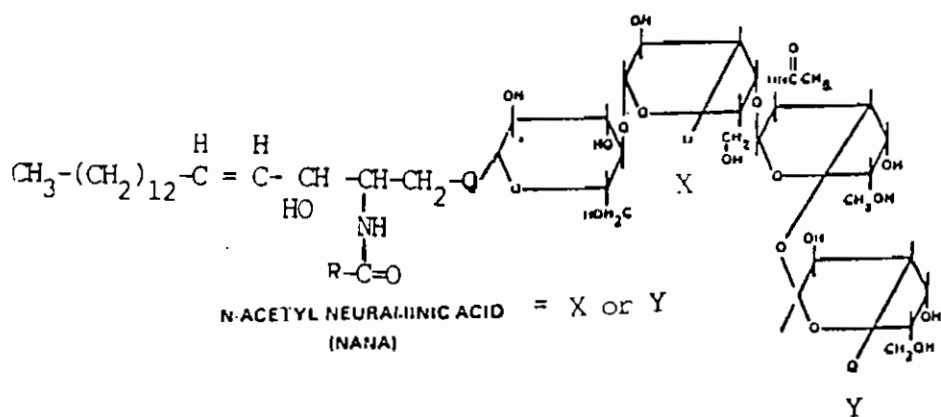
سيراميد مرتبط مع سكر أحادي مرتبط برابطة إستر بمجموعة كبريت .

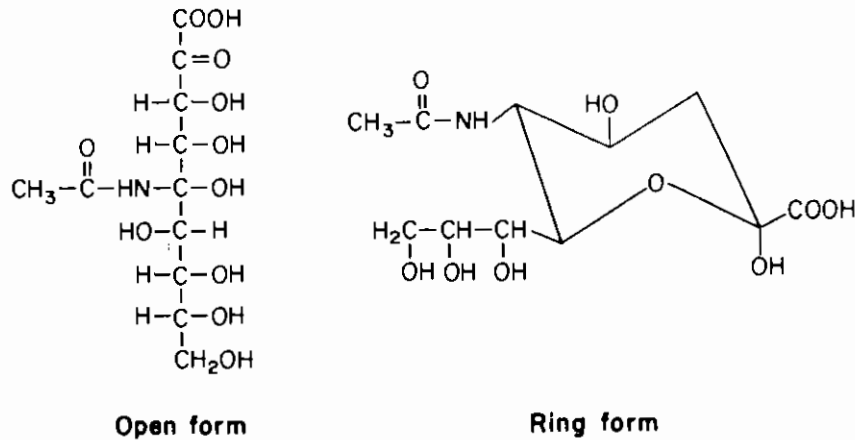


### ٦ - الجانجليو سيدات : Gangliosides

ليبيادات سكرية معقدة تشبه السيراميد عديد السكريات ولكن تحتوي أيضا على حامض السialiيك .

ومعظمها يحتوي على سكر أميني بالإضافة إلى سكريات أخرى ولكن ليس معنى ذلك أن كل الجانجليوسيدات تحتوى على سكريات أمينية .





### ثالثاً : الليبييدات المشتقه : Derived Lipids :

هي مركبات تحتوي علي تركيب كيماوي واحد من الليبييدات كجزء في تكوينها .

" أي هي المركبات التي توجد مكونة للأنواع المختلفة من الليبييدات "

## المذيبات والأجهزة الشائعة في تحليل الليبيادات

### المذيبات : Solvents

نظراً للحساسية الشديدة لطبيعة الليبيادات للأكسدة والتحليل المائي فانه لا بد من استخدام مذيبات عضوية عالية في النقاوة وخلالية تماماً من الشوائب فإذا إحتوى مذيب ما على ١٠٠٪ شوائب من المواد الغير الطيارة الضارة واستخدم في استخلاص الليبيادات فان كميات كبيرة من هذه المذيبات عند تبخيرها يصبح تركيز هذه المواد الضارة محسوساً وتتضح المشكلة بدرجة كبيرة عند تحليل الليبيادات باستخدام GLC أو TLC أو IR أو NMR أو Mass spec-  
trometry التي تمتاز بحساسيتها العالية.

واللتغلب على 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 .

ومالمذيبات 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 على مواد ضارة تظهر أثناء التخزين ومن أمثلة ذلك :

### ١ - الألدهيدات :

توجد في الكحولات وهي تتفاعل مع مجاميع الأمين ، الهيدروكسيل أو مجاميع المثيلين النشطة في جزء الليبيادات .

### ٢ - الفرسجين $\text{COCl}_2$

يظهر في الكلوروформ وثنائي كلوروميثان وهو يتفاعل مع مجاميع الأمين والهيدروكسيل في جزء الليبيادات .

### ٣ - البيروكسيدات :

وتظهر في الأثير وأثير البترول وهي تعمل على أكسدة الرابطة الزوجية في الليبيادات .

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

### أولاً : الكحولات

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

### ثانياً : المذيبات التي تحتوي على كلور Chloronated solvents

يتم التخلص من الفوسجين COCl<sub>2</sub> من المذيبات التي تحتوي على كلور مثل الكلوروفورم عن طريق الغسيل بالماء ثم التجفيف فوق كلوريد الكالسيوم ثم التقطير ولمنع 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 دون الغسيل بالماء .

### ثالثاً : الإيثير والهيدروكربونات واثير البترول

Alkyl ether and hydrocarbons or petroleum ether

يمكن استخدام هذه المذيبات بعد إجراء عملية تقطير بسيطة خاصة إذا كانت لا تحتوي على بيروكسیدات ، ويمكن إجراء اختبار بسيط للكشف عن البيروكسیدات في تلك المذيبات كالاتي : يرج ٢ سم<sup>3</sup> من المذيب مع ١ سم<sup>3</sup> محلول يوديد بوتاسيوم ١٠٪ " محضر حديثا " وعن طريق إضافة محلول النشا كدليل فإذا تكون اللون الأزرق دل ذلك على وجود البيروكسیدات (نتيجة لاكتسة البيروكسیدات لمحلول يوديد البوتاسيوم ينفرد يود يعطي لون أزرق مع النشا)-

وتوجد طريقة بديلة Alternal method للكشف عن البيروكسیدات وهي :

- ١ - يذاب ١ ملجم ثاني كرومات البوتاسيوم في ١ سم<sup>3</sup> ماء في أنبوبة اختبار .
- ٢ - يضاف نقطة أو نقطتين من حمض كبريتيك مخفف .
- ٣ - تكمل أنبوبة الاختبار بالاثير وترج الانبوبة .

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

يتم التخلص من البيروكسيدات عمليا برج ١ لتر مذيب مع ١٠٠ سم<sup>٣</sup> محلول كبريتات حديوز تركيزه ٢٠٪ في حمض كبريتيك ١ لتر ثم يتابع ذلك الغسيل بـ ١٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء ثم التجفيف فوق كلوريد كالسيوم ثم التقطر.

أما بالنسبة لمذيب إيثيل إثير فيضاف إلى المذيب ببطء وبحذر شديد ليثيوم الومنيوم هيدريد  $\text{Li Al H}_4$  في حدود ٥ - ١٠ جم لكل ١٠٠ سم<sup>٣</sup> مذيب ثم يسخن في وجود مكثف عاكس Reflux لمدة ١ - ٢ ساعة ويقطر.

### إثيو البترول Petroleum ether

عادة يحتوي إثير البترول على هيدروكربونات غير مشبعة والتي تكون غير مرغوبة بسبب نشاطها . ويمكن التخلص من هذه الهيدروكربونات الغير المشبعة عن طريق الرج مع حامض كبريتيك مركز ويمكن استخدام محلول برمجيات بوتاسيوم وحامض كبريتيك والرج حتى يتم كسر المواد القابلة للأكسدة " 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>٣</sup> حامض كبريتيك مركز / لتر بنزين ) في قمع فصل وعلى درجة حرارة الغرفة لمدة تتراوح من نصف - ١ ساعة ثم يتم سحب الجزء الحامضي المسود من أسفل القمع وتكرر هذه العملية مرتين باضافة جزء جديد من حامض الكبريتيك والرج حتى تصبح طبقة الحامض عديمة اللون ثم يغسل بالماء المقطر للتخلص من الحموضه ثم بعد ذلك ينقل البنزين إلى دورق نظيف ويقطر .

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

الاسم	الرمز الجزئي	الوزن الجزئي	الكثافة	درجة الفليان (°)
أسيتون	C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> O	٥٨.١	٠.٧٩٦ على ١٥ م°	٥٧
بنزين	C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	٧٨.٠٥	٠.٨٧٨ على ٢٠ م°	٨٠.٢
رابع كلوريد الكربون	CCl <sub>4</sub>	١٥٣.٨	١.٤٨٣ على ٢٥ م°	٧٦.٧
ثنائي كبريتيد الكربون	CS <sub>2</sub>	٧٦.١٢	١.٢٩٢٧ على ٢٠ م°	٤٦
كلوروform	CHCl <sub>3</sub>	١١٩.٣٨	١.٥٢٦ على ٢٠ م°	٦١.٢
ثنائي كلور وإيثان	C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> Cl <sub>2</sub>	٩٨.٩٥	١.٢٥٧ على ٢٠ م°	٨٢.٨٤
هكسان	C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	٢٦.١	٠.٦٦٢ على ١٧ م°	٧١

## الأواني الزجاجية Glassware

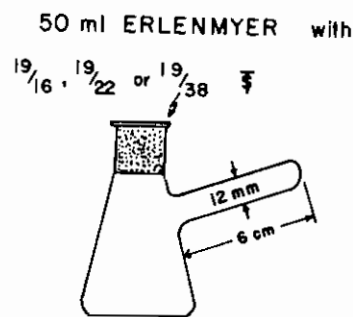
يجب إبعاد وتقادم أي مصدر للتلويث أثناء إجراء التجارب العملية على الليبيات وهذا المصدر ربما يكون متمثلاً في الأجهزة المستعملة أو الأدوات مثل الصنابير أو السدادات أو الوصلات . لذلك يجب عدم استعمال الشحوم ، البلاستيك أو اللدائن . Plasticisers

ويجب أن تتم جميع العمليات في أواني من الزجاج ويجب أن تكون جميع الوصلات والسدادات من الزجاج مع إحكام القفل وعدم استخدام الشحوم أو وصلات الكاوتشوك كذلك لا يستخدم سدادات من الفلين ، ويجب استخدام صنابير مصنوعة من التفلون Teflon بعد اختبارها بالذيب بحك جزء منها مع الذيب وملاحظة حدوث تأكل من عدمه لذلك يجب عدم استخدام سدادات من الفلين أو المطاط أو البولي إثيلين للدوارق أو الأنابيب 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 والبيئي حيث يتم الفصل والاستخلاص لنتائج التحليل كميا في نفس الدورق . ويصنع الدورق ( ٥٠ سم<sup>٢</sup> ) من الزجاج المقاوم للحرارة وله عنق بمقاس ( ١٦/١٩ ، ٢٢/١٩ ، ٣٨/١٩ ) وله أنبوبة جانبية سعة ٥ سم<sup>٣</sup> ( ٦ × ١.٢ سم ) تقع عموديا على جانب الدورق أسفل فوهة الدورق بحوالي ١ سم .



ويستخدم هذا الدورق اذا كانت العينة في حدود ١ - ١٠٠ ملجم أما بالنسبة للعينات الكبيرة فان الدورق يمكن أن يدرج في أبعاده ليكون مناسبا مثال ذلك دورق سعته ١٢٥ سم<sup>٣</sup> له أنبوبة جانبية ١٥ - ١٠ سم<sup>٣</sup> يمكن استخدامه لعينات أكثر من ٥ جم .

ولقد صمم هذا الدورق لاستعماله مع أي نوع من المذيبات الغير قابلة للامتصاص فإذا كان المطلوب إستخلاص الطبقة السفلية عدة مرات بواسطة الطبقة الاعلى . يضاف كمية من المذيب الاعلى كثافة ( الجزء السفلي ) تكفي لملء الانبوبة الجانبية ثم يضاف بعد ذلك المذيب الاخف كثافة ( الجزء العلوي ) في حدود ٥ - ١٠ سم<sup>٣</sup> ثم يرج الخليط ثم ترك فترة لكي ينفصل عن بعضهما ثم يميل الدورق ببطء للوضع الافقى حيث تدخل الطبقة السفلية 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 مررتين كلما دعت الضرورة وبذلك يمكن استخلاص كمي وسريع لكل من الطبقة العليا والطبقة السفلية .

## طرق تبخير المذيبات Evaporatorion

توجد ثلاثة طرق لتبخير المذيب في الليبيات تعتمد على كمية المذيب المطلوب تبخيره .

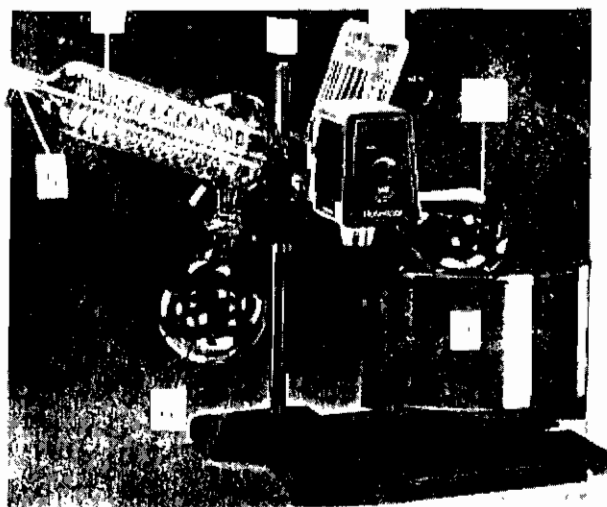
### التبخير في وجود تيار من النيتروجين Evaporation in a stream of N<sub>2</sub>

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 النيتروجين (N<sub>2</sub>) فوق سطح محلول الموجودة في حمام مائي درجة حرارته ٣٠ درجة مئوية .

### المبخرات الدوائية Rotary evaporators

يعتبر التبخير باستخدام المبخرات الدوائية هو الاجراء الاكثر كفاءة الي جانب أنه يستخدم لتركيز حجم كبير أو صغير من محليل الليبيات بسرعة علي درجة حرارة منخفضة ويبدون حدوث تلوث للعينة بالشحوم أو الدهون وتم عملية التبخير للمذيبات تحت تفريغ مع إستعمال مضخة مائية قادرة علي إعطاء تفريغ ١٠ - ٢٠ مم زئيق .

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



ويتكون الجهاز من :

- |  |  |                                    |
|--|--|------------------------------------|
| ١ - بورق المبخر وسعة ٥٠٠ سم <sup>٣</sup> | ٢ - حامل معدني .   | ٣ - موتور .                        |
| ٤ - مكثف قياسي .                         | ٥ - أنبوبة ملء يضاف خلالها باستمرار محلول العينة أثناء عملية التبخير . |                                    |
| ٦ - قابلة للجزاء المقطر                  |  | ٧ - حمام مائي منزود بtermometers . |

### إحلال المذيب Solvent replacement

ويستخدم ذلك عند التخلص من أثار الماء في الكلوروفورم عن طريق إضافة البنزين إلى الكلوروفورم . كذلك عند التخلص من الميثانول ، والماء ،  $\text{AcOH}$  عن طريق إضافة كميات صغيرة من الكلوروفورم ثم التبخير حتى الجفاف بين كل إضافة وأخرى من الكلوروفورم .

## استخلاص الليبييدات Lipid extraction

الخطوة الأولى في تحليل الليبييدات هي فصل كل الجلسريدات الثلاثية من العينة الأصلية ودراسة الاحماس الدهنية الداخلية في تركيبها والتعرف عليها .

وتعتمد الدراسات الحيوية على الطرق المتاحة لاستخلاص الليبييدات كمياً من مصادرها بأقل قدر ممكن من التغير في تركيبها - والتغير الحادث في التركيب نتيجة للهدم Degradation والتكسير ربما يحدث أثناء تخزين العينة وكذلك أثناء الاستخلاص ويرجع ذلك لنشاط إنزيمات الليباز : والفوسفوليپاز ، والاكسیديز حيث أن بعضها يكون نشط تحت الصفر المئوي وأما التغيرات الكيماوية فتشمل التحليل المائي والاكسدة - لذلك فإن الطريقة المثلية لاستخلاص الليبييدات هي التي تعمل على إستخلاص كل ليبييدات وأن تخلو من المواد المصاحبة مثل السكريات الحرة والاحماس الامينية وتعتمد الكفاءة العالية في الاستخلاص على طبيعة التركيب الكيماوي Kind of nature لكونات الليبييد ونوع الارتباط 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 مدى واسع في خاصية ذوبان الليبييدات وذلك لاختلافها في التركيب الكيماوي مما جعل من المستحيل اختيار مذيب واحد شامل لاستخلاص الليبييدات والاستخلاص الناجع يعتمد على إمكانية كسر الروابط بين الليبييدات والمركبات الأخرى المصاحبة لها وبذلك يصبح الليبييد في صورة حرر يسهل ذوبانها بعد ذلك وعموماً هذه الدرجة من الأذابة يمكن أن تتحقق عندما تتشابه كل من قطبية الليبييد مع قطبية المذيب وبالتالي فإن الجلسريدات الثلاثية الغير قطبية تذوب في المذيبات الغير قطبية مثل الهكسان وإثير البنزول أما المركبات القطبية مثل الجليكوليبييدات فإنها تذوب في الكحول .

## أنواع الروابط التي تشتهر فيها الليبييدات مع المواد المصاحبة في الخلايا .

توجد ثلاثة أنواع رئيسية من الروابط في الليبييدات .

### ١ - إنعام Van der Waals أو الارتباط الكاره للماء

Van der Waals or hydrophobic association

ترتبط الليبييدات المتعادلة أو الغير قطبية مثل إسترات الاستيروولات - الجلسريدات - الهييدروكربونات والكاروتينات بواسطة روابط ضعيفة نسبياً غير تساهمية تسمى فان در

## التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون

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

## ٢ - الروابط الهيدروجينية ، الارتباط الالكتروستاتكي أو الانحدار المحب للماء :

Hydrogen bonding, electrostatic and hydrophilic association

ترتبط الليبيدات القطبية والفوسفاتيدات ، والجليكوليبيدات مع البروتين بواسطة رابطة هيدروجينية أو الالكتروستاتيكية أو هيدروفيلية ومن أمثلة ذلك كما في أغشية البلازما : الميتوكوندريا ، النسيج الانتوبلازمي 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 على سكر عديد في جدر أغشية خلايا البكتيريا .

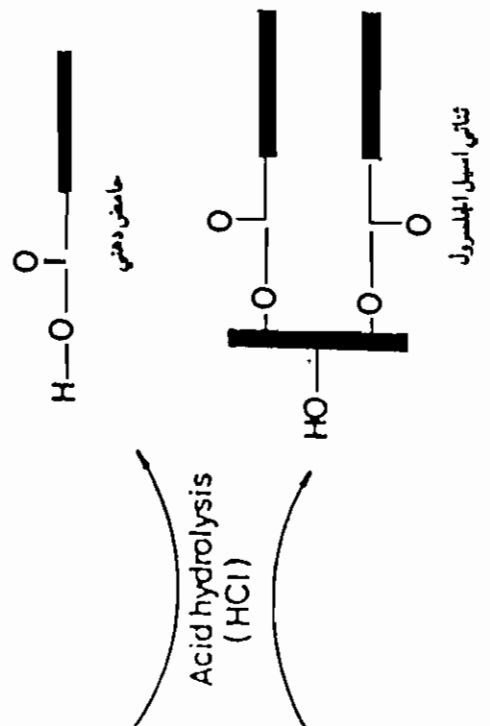
ومنذ الاستخلاص الكامل للنبيذ يجب الأخذ في الاعتبار الثلاث أنواع من الارتباط ولذلك:

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

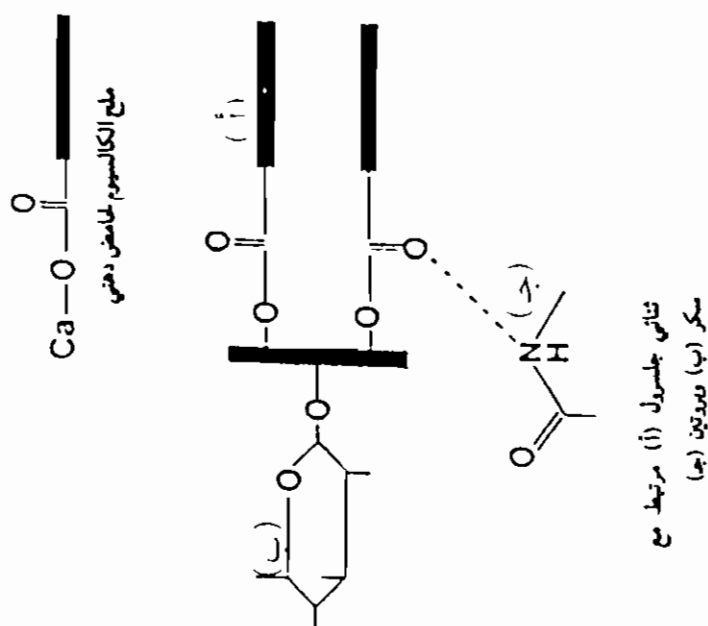
٢ - في حالة النبيذات التي ترتبط برابطة هيدروجينية كما في النبيذات المرتبطة بالأغشية فإنه يمكن إستخلاصها بمذيبات قطبية مثل الإيثanol والميثانول وذلك بكسر الرابطة الهيدروجينية أو القوي الالكتروستاتيكية الموجودة بين النبيذات والبروتين .

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

تستخلص هذه الأنواع من الليبيدات  
كاملًا باللبيدات المضوية



هذه الأنواع من الليبيدات لا تستخلص  
كاملًا بواسطة الليبيدات المضوية



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

ويجب مراعاة ما يلي عند استخلاص الليبيدات :

- ١ - تحدد طبيعة التركيب الكيميائي للبيبيدات طريقة إستخلاصها .
- ٢ - لمنع أكسدة الروابط الزوجية يجب أن تكون كل المذيبات مقطره حديثاً وخالية من البيروكسيدات قبل إستخدامها .
- ٣ - بالنسبة للزيوت العالية في درجة التشبع يجب أن تستخدم لها مذيبات خالية من الهواء وذلك بأمرار تيار من النيتروجين خلال المذيب وكذلك فإن عملية الاستخلاص والعمليات التالية لها يجب أن تتم في جو خامل خالي من الأكسجين ( أي في وجود تيار من النتروجين ) .
- ٤ - بعد عملية الاستخلاص يجب عدم تخمير المذيب إلى الجفاف التام كما لا يجب أن يترك المستخلص على هذه الحالة لفترة طويلة ، بل يجب أن ينوب بأسرع ما يمكن في مذيب مناسب .
- ٥ - يجب حفظ الليبيدات على صورة محلول وعادة يستخدم الكلوروفورم الذي يحتوي على ميثانول الذي يعمل كمضاد للأكسدة .
- ٦ - يجب أن تكون درجة حرارة عملية الاستخلاص في حدود درجة حرارة الغرفة أو أقل إذا كان ذلك ضرورياً وذلك لمنع تكوين البيروكسيدات أو حدوث تفاعل التحلل المائي . وتلعب درجة الحرارة دوراً أساسياً في عملية الاستخلاص فتؤدي درجة الحرارة المنخفضة إلى خفض أو قلة ذوبان بعض الليبيدات بينما إذا تمت عملية الاستخلاص على درجة حرارة مرتفعة فإن ذلك يؤدي إلى تنشيط الانزيمات مما يؤدي إلى تغير وكسر في التركيب الكيميائي للبيبيدات خاصة وأن الليبياز ينشط عند درجة حرارة أعلى من ٤٥°C بينما إنzym الفوسفوريليز ينشط باستخدام مذيبات معينة . لذلك فإن طريقة سوكسلت الخاصة باستخلاص الليبيدات من الأنسجة يجب تجنبها وعدم إستخدامها وذلك لأنها تستخدم حرارة مرتفعة لعدة ساعات .
- ٧ - يحدث للعينات النباتية تحلل إنزيمي أثناء عملية الاستخلاص ولا يكافئ ذلك بفضل إستخدام الكحول ضمن مخلوط المذيبات المستخدم حيث أن الكحول كاف لا يكافئ نشاط كل من الفوسفوريليز والليبياز أما الانزيمات الأكثر ثباتاً عادة يوقف نشاطها بعمر النسيج لمدة ١-٢ دقيقة في الكحول الساخن أو الماء المغلي .

ما سبق يتضح أهمية الكحول كمعاون لذيب الاستخلاص وضروري للأسباب الآتية :

- ١ - يعمل على كسر Disruption المقد أو الرابطه بين الليبييدات والبروتين (الرابطه الایدروجينية).
- ٢ - يعمل على إذابة Dissolution الدهون ( ذات القطبية العالية مثل الجليكوليبييدات ) .
- ٣ - يعمل على وقف النشاط Inactivation الانزيمي (أو منع التحلل الانزيمي) .
- ٤ - تعتبر الكحولات مضادات للأكسدة Antioxidants .

لكن هناك عيب عند استخدام الكحول كمذيب معاون في إستخلاص الليبييدات من الأنسجة وهو أن يعمل الكحول على استخلاص مواد مصاحبة اخرى غير دهنية Water soluble contaminants مثل السكريات والاحماس الامينية والأملام ولذلك يجب تخلص الزيت أو الدهون الخام المتحصل عليه بهذه الطريقة من المواد المصاحبة ( الشوائب ) والتي تنوب في الماء .

### **إعداد العينة لاستخلاص الليبييدات**

Preparation of sample for lipid extraction

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

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

وفيها يتم مزج العينة مع مخلوط من الكلوروفورم والميثanol بنسبة ٢ : ١ حجم / حجم . وهذا النظام قابل الامتصاص بالماء الموجود بالعينة التي سبق معاملتها بالكلوروفورم – ميثanol وأن أضافة كمية ملحومة من الماء تعمل علي فصل مخلوط المذيب الي طبقتين ( طبقة الكلوروفورم وهي تحتوي علي كل الليبييدات والطبقة الثانية هي طبقة الميثanol والتي تحتوي علي

كل المركبات الغير دهنية) . يتم فصل طبقة الكلوروفورم للحصول على الليبيد النقي عن المواد الغير ليبيدية والذائبة في الماء (مثل الكربوهيدرات - الاملاح - الاحماض الامينية التي تستخلص من الانسجة مع الليبيات) . أحيانا يتكون مستحلب عند السطح الفاصل بين الطبقتين وبذلك قد تهرب بعض الليبيات وتظل في منطقة الاستحلاب لذلك يجب كسر هذا المستحلب ويتم ذلك بواسطة إضافة كميات من مخلوط الاملاح الذي يحتوي على كلوريد كالسيوم (٢٠٪) ، كلوريد ماغنيسيوم (١٧٪) كلوريد صوديوم (٢٩٪) أو كلوريد بوتاسيوم (٣٧٪) في ماء مشبع بالكلوروفورم والرسم في صفحة ٣٦ يبين طريقة استخلاص وتقدير الليبيات عمليا .

### تقدير الليبيات

#### Lipid determination

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

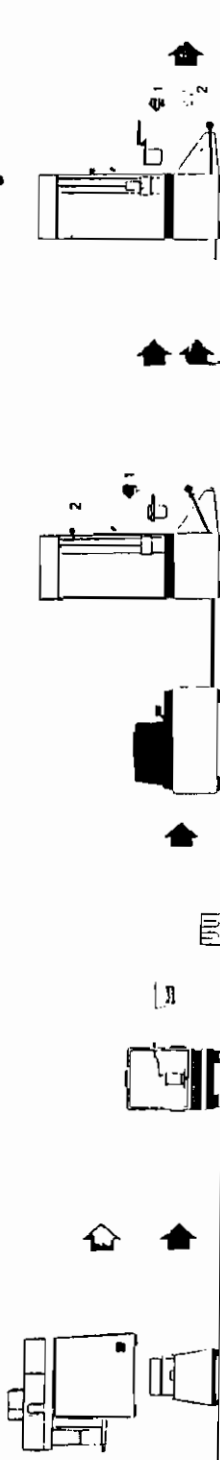
وتوجد طرق لونية لتقدير الزيت حيث يعامل مستخلص الليبيات بواسطة محلول قلوي لحامض الهيدروكساميك Hydroxamic acid وبعد ذلك تترك فترة للتفاعل ثم تحمض بحامض HCl ويضاف كلوريد الحديديك فيتكون لون ثابت نسبيا له أقصى إمتصاص عند طول موجي ٥٤٠ nm .

ومن التفاعلات اللونية التي تستخدم لتقدير الليبيات الكلية كهيا سواء في السيرم أو أي مستخلص يحتوي على المواد الليبية هو تفاعل سلفو فوسفوڤانيلين - Sulfo - phospho - vanillin ( Knight et al, 1972 ) ويشترط لنجاح هذا التفاعل وجود مركب يحتوي على رابطة زوجية بين ذرتى كربون - وفيما يلى خطوات هذا التفاعل :-

### استخلاص الليبيانات بالذريات المضروبة

دورة الكهرباء داخل الاستخلاص  
ذلك العينة داخل الكستان (١)

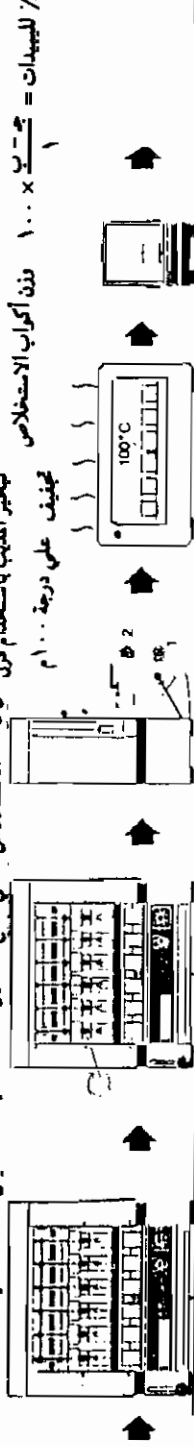
موضع ١ أكماب الاستخلاص في  
هذه الاستخلاص



### ذلك أكماب الاستخلاص (ب)



أخرج أكماب الاستخلاص من هذه الاستخلاص  
ثم يفرز على درجة ٠٠٠٠م  
تمشى اللبب باستخدام فون  
فون ورقة الاستخلاص  
تمشى على درجة ٠٠٠٠م  
تمشى على درجة ٠٠٠٠م  
٪ للبيدان =  $\frac{٣٥ - ٣٣}{٣٦} \times ١٠٠$

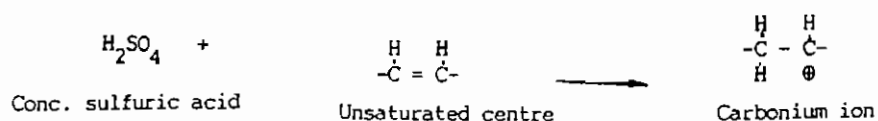


الحالات الطبيعية والكيمائية للزيوت والدهون

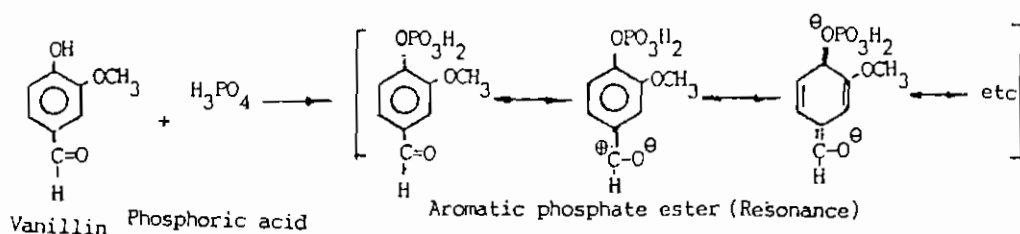
- ١ - يتفاعل حامض الكبريتيك المركز مع الليبيدات غير المشبعة لتكوين أيون الكاربونيوم.
- ٢ - يتفاعل حامض الفوسفوريك مع الثانيلين ليعطي إستر فوسفات عطري وهذا يؤدي إلى زيادة نشاط مجموعة الكاربونييل للثانيلين .
- ٣ - يتفاعل أيون الكاربونيوم Carbonium مع مجموعة الكاربونييل النشطة للفوسفوثانيلين ليكون المركب الملون الثابت نتيجة لعملية التردد Resonance .
- ٤ - يتفاعل أيضاً المركبات غير المشبعة المحتوية على أكثر من رابطة زوجية بنفس الطريقة ولكن تختلف طبيعة هذا التفاعل طبقاً للإعاقه الفراغيه Steric hindrance .

تبين المعادلات التالية كيفية تتابع هذا التفاعل :

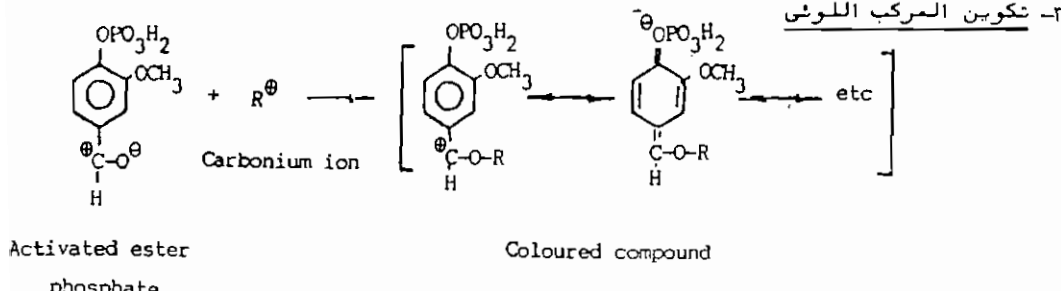
١- تكوين ايون الكربونيوم



٢- تكوين إستر فوسفات عطري



٣- تكوين المركب اللوئي



**الجواهر الكشافة****١ - الفوسفوقانيلين**

يذاب الفانيلين (٦٠ جم) في كحول إيثايل مطلق (٨ - ١٠ سم<sup>٢</sup>) ثم يكمل الحجم بالماء المقطر إلى ١٠٠ سم<sup>٢</sup> - يضاف إلى هذا محلول حامض فوسفوريك مركز (٣ سم<sup>٣</sup>) مع الرج المستمر - يحفظ الخليط في زجاجة بنية على درجة حرارة الغرفة .

**١ - الخليط القياسي من الليبيات**

يتكون هذا الخليط من ٧٠٪ حامض أوليك ، ٣٠٪ حامض باليتيك أو حامض إستياريك وبحضر بنسبة ١٪ باستعمال كحول إيثايل مطلق .

**طريقة العمل Procedure**

- ١ - يضاف ٥ سم<sup>٣</sup> حامض كبريتيك مركز إلى أنبوبة اختبار تحتوي على ١٠٠ سم<sup>٣</sup> سيرم أو مستخلص ليبيدي .
- ٢ - تسخن الأنبوة ١٠ دقائق باستخدام حمام مائي يغلى - تبرد الأنبوة ثم يؤخذ منها ٤ سم<sup>٣</sup> وتوضع في أنبوبة نظيفة وتعرف بالـ Unknown .
- ٣ - يجري عمل بلanks Blank بوضع ٤ سم<sup>٣</sup> حامض كبريتيك مركز في أنبوبة اختبار .
- ٤ - يضاف ٦ سم<sup>٣</sup> من الجوهر الكشاف الفوسفوقانيلين لكل أنبوبة وترك الأنابيب في الظلام لمدة ٤٥ دقيقة ثم تسجل قراءات الامتصاص عن طول موجة ٥٢٥ .
- ٥ - يجرى عمل منحنى قياسي الذي يدل على العلاقة بين الامتصاص عند طول موجة ٥٢٥ وتركيزات مختلفة من الخليط القياسي للبيبيات ومنه نستنتج تركيز الليبيات في العينات .

**تخزين الليبيات المستخلصة Storage of lipid extraction**

نتيجة لعرض الليبيات للتحليل المائي أو تكون البيروكسيدات نتيجة للأكسدة لذلك يفضل أو ينصح بعدم تخزينها لفترات طويلة أكثر ١ - ٢ سنة لإجراء الدراسات التحليلية عليها . لذلك فإنه من الأفضل إجراء تلك الدراسات التحليلية على الليبيات المستخلصة حديثاً أو على الأقل المخزنة لفترات قصيرة وذلك لأنه في هذه الحالة تكون النتائج أفضل .

في حالة تخزين الليبيدات على فترات قصيرة عدة أسباب عانه :

١ - يفضل نويان الليبيدات في مخلوط من الكلوروفورم والميثanol بنسبة ٢ : ١ حجم / حجم بحيث يكون المذيب حديث التقطير ويُخزن على درجة تتراوح من صفر إلى - ١٥ درجة مئوية .

٢ - يجب وضعها في عبوات زجاجية لها غطاء مصنفر .

٣ - تملئ هذه العبوات حتى النهاية ( أي ملوء حتى العنق ) بالمذيب .

وفي حالة التخزين لفترات طويلة ( ١ - ٢ سنة ) يجب إضافة مضادات للأكسدة مثل التوكوفيرول أو ( BHT ) Butylated hydroxytoluene بنسبة ٥ .٠٠٠٪ ويخزن المحلول على درجة حرارة - ٤٠ درجة مئوية أو أقل إن أمكن .

ويجبأخذ الحىطة والحذر اللازم لمنع التلوث أو التغير الكيماوى للعينة سواء قبل أو أثناء الاستخلاص ولإجراء ذلك يتبع الآتى :

### لمنع التلوث بالشوائب to avoid contamination

١ - يجب تقطير كل المذيبات قبل الاستعمال .

٢ - يجب غسل جميع الأواني الزجاجية قبل الاستخدام مباشرة بالمخلوط كلوروفورم - ميثanol 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 بنفس الاجراء يجري على المذيبات .

### لمنع أكسدة الأحماض عديدة التشبع

to prevent oxidation of poly unsaturated acids.

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

٢ - طرد الأكسجين 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 للأكسدة بتركيز ٥ .٠٠٠٪ ( وزن / حجم ) لمحلول العينة المخزنة ويجب

الاهتمام باختيار هذه المادة "المضاده للأكسدة" وذلك حتى لا يحدث لها تداخل مع عمليات التحليل الكروماتوجرافي وغالباً ما يستخدم BHT لأنها لا تتدخل مع الأحماض الدهنية قصيرة أو طويلة السلسلة حيث أنـ the Peak الخاص بالـ BHT يظهر قريب من أو مع the Peak الخاص بالذيب وذلك عند تحليل إسترات الميثايل للأحماض الدهنية بواسطة جهاز التحليل الكروماتوجرافي الغازي .

- ٥ - تجنب تعريض العينة للهواء لتقليل فرص حدوث عمليات الأكسدة الذاتية ولحماية المركبات الحساسة للضوء مثل الكينونات .
- ٦ - تخزين العينات في صورة محلول وفي جو غني بالنитروجين وعلى درجة حرارة الصفر المثوي أو أقل .

#### **لمنع حدوث التغير الكيماوي** to avoid chemical alteration

- ١ - يجب أن يتم الاستخلاص للبييدات مباشرة بعد قطع النسيج والهرس .
- ٢ - تجنب إطالة ملامسة العينات للكحولات خاصة في وجود وسط حامضي أو قلوي لمنع حدوث عملية تبادل تكوين الأستر .



## الفصل الثاني

### التعرف على نوعية الزيت أو الدهن

Identification

يعتمد التعرف على الدهن أو الزيت على بعض اختبارات معينة متخصصة **Specific** كذلك تركيب الاحماس الدهنية والخصائص الطبيعية والكيمائية . ويتم غالبا التعرف على الزيوت الخام أو المكررة بتقدير ثوابت الدهن **Fat constants** مثل رقم التصبن – الرقم اليودي – نقطة تيتير **Titer** .. الخ ثم تقارن النتائج المتحصل عليها مع قيم الزيوت الندية المعروفة .

ومع ذلك فهناك تداخل كبير **Over lapping** لقيم العينات المعروفة وعليه فان المقارنة لوحدها لا تعطى دانما نتائج مؤكددة للتعرف على الزيوت . يستخدم تركيب الاحماس الدهنية وكذلك وجود مكونات معينة توجد بنسبة قليلة في الجزء الغير متتصبن من الليبيادات عادة في تقسيم الزيوت والدهون ولكن بعض هذه المواد قد تتغير بدرجات متفاوتة أثناء التصنيع . **Processing**

وعلى ذلك تستخدم الاختبارات المتخصصة في الغالبية العظمى من الزيوت أو الدهون الغير مصنوع للتعرف عليها – من ذلك يتضح أن مشكلة التعرف ليست عملية سهلة نظرا لأن التصنيع والخلط **Mixing** ينتج مركبات ينawiء **Defy** التعرف على الزيوت .

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

- ١ - تقدير الثوابت الطبيعية والكيمائية للزيت أو الدهن .
- ٢ - الاختبارات الخاصة المميزة للزيوت والدهون .
- ٣ - تركيب الاحماس الدهنية والماد غير المتتصبة .

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

**طريقة تجهيز العينات**

**أ - العينات السائلة الرانقة**

تمزج العينة جيداً بان يقلب الوعاء المحتوى عليها عدة مرات حتى تتجانس العينة .

**ب - العينات السائلة العكره او المحتويه على راسب**

١ - يقلب الوعاء المحتوى على العينة عدة مرات إلى أن ينفصل الراسب إنفصلاً تماماً عن جدران الوعاء ويتوزع توزيعاً منتظاماً في الزيت .

٢ - يوضع الوعاء المحتوى على العينة في الفرن على درجة ٥٠°C ويترك العينة حتى تصل إلى درجة حرارة الفرن ثم تمزج جيداً وترشح داخل الفرن عند درجة ٥٠°C ويجب أن يكون الراشح رائقاً تماماً .

**ج - العينات الصلبة :**

تصهر العينة بوضعها في الفرن عند درجة حرارة تزيد بمقدار ١٠°C على درجة انصهار الدهن وترشح داخل الفرن عند درجة ٥٠°C .

**د - العينات التي تتأثر فيها النتائج بوجود رطوبة**

يجب تجفيف العينة قبل إجراء الاختبار بإضافة كبريتات صوديوم لا مائة بنسبيّة ٢-١ جم / ١٠ جم زيت أو دهن بعد تسخينها على درجة ٥٠°C داخل الفرن وتقلب جيداً ثم ترشح .

**التعرف على نوعية الزيت أو الدهن**

**أولاً : الخصائص الطبيعية والكيمائية Physical and chemical characteristics لبعض الدهون والزيوت (جدول ٢)**

معامل الانكسار(٢٥م)	تر (م)	رقم التصنيف	الرقم اليودي	الزيت أو الدهن
١.٤٧٧-١.٤٧٣	-	١٨٦-١٧٦	٩١-٨١	Castor الخروع
(٤٠م) ١.٤٤٨-١.٤٥٠	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	٢٧-٢٣	١٩٨-١٨٩	١١٣-٩٩	Cotton seed القطن
١.٣٧٣-١.٤٦٨	٢٢-٢٧	١٩٧-١٨٩	١١٠-٨٦	Kapok الكابوك
١.٤٦٢-١.٤٧٧	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	٢٢-١٤	Palm Kernel لب النخيل
١.٤٧٠-١.٤٦٦	٢٢-٢٦	١٩٥-١٨٨	١٠٠-٨٤	Peanut فول سوداني
١.٤٤٧-١.٤٨٠	-	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	٢٢-٢١	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
١.٥٢٠-١.٥١٦	-	١٩٥-١٨٩	١٧٥-١٦٠	Tung النانج
(٤٥٣) ١.٤٥٦-١.٤٥٢	٢٨-٢٢	٢٢٣-٢١٠	٤٢-٢٦	Butter fat دهن لين
١.٤٥٠-١.٤٥٢	-	٢٠٤-١٩٤	٧٦-٦٤	Chicken دهن دجاج
١.٤٦١-١.٤٥٩	٤٣-٣٢	٢٠٢-١٩٠	٧٧-٥٢	Lard خنزير
(٤٠م) ١.٤٥٨-١.٤٥٠	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 لتقدير المركبات النقيه حيث تنصهر انصهارا كاملا - وفي حالة الزيوت والدهون فإن الوضع يختلف تماما لأنها تتكون من مخاليط من إسترات الجلسيريدات الثلاثية والتي تختلف في مقدار عدم تشبعها وأن حقيقة الامر هو أن الجلسيريدات المشبعة تنصهر في الجلسيريدات غير المشبعة وقد يستخدم لفظ نقطة التوبيان Solubility point بدلا من نقطة الانصهار .

والطريقة الشائعة لتقدير نقطة الانصهار هي وضع عينة من الدهن في أنبوبة شعرية ذات نهاية مغلقة ثم تحفظ في مبرد لعدة ساعات على درجة حرارة ٥ - ١٠°C حتى تتجمد تماما - تخرج الانبوبه 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 للبيبيدات بدرجة واضحة وهي تعتمد بدرجة كبيرة على مقدار عدم التشبع . فالاحماض الدهنية عالية عدم التشبع لها معامل انكسار كبير - وعلى ذلك فان معامل الانكسار خاصية طبيعية تستخدم للتمييز بين اقسام الليبيديات المختلفة وهي أيضا مهمه في تحليل الزيت . ويقدر معامل الانكسار عند درجة ٤٠°C للزيوت والدهون - وتبعا للمواصفات القياسية الانجليزية فإنه يقدر معامل الانكسار على درجة ٢٠°C في حالة الزيوت ، ٤٠°C 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 وتحرك على المحور الافقى ومقاييس معامل الانكسار محفور على قطعة من المعدن على هيئة Sector الذى يتصل بتلسكوب . وعند ضبط العدسه العينيه المتصلة بالتلسكوب فإنه يظهر المجال الذى به خطين على هيئة علامه X .

وعدد ضبطة الجهاز فان المجال ينقسم إلى قسمين أحدهما للضوء والأخر للظل Shadow ويمكن زيادة مساحة قسم عن الآخر بواسطة مفتاح مركب على الجهة اليسرى للقائم بالقياس .

والخط الفاصل بين الضوء والظل يمكن رفعه لأعلى أو لأسفل على حسب رغبة القائم بالتحليل - ويظهر هذا الخط ملون خلال الضوء الذى ينكسر علينا Upwords خلال المنشور بواسطة مرآة عن طريق المواد الملونة أو فيلم السائل بين المنشورين - فاذا كان الخط ملونا فإنه يجب إرجاعه مرة اخرى الى لون أبيض أو رمادي بتحريك مفتاح آخر باحتراس على يمين القائم بالقياس . وتحت هذه الظروف وجود الفيلم على المنشور ذو درجة الحرارة المطلوبة فان الخط الفاصل يتحرك إلى أعلى أو أسفل حتى يمر ب نقطة التقاطع للخطوط الرفيعة على شكل  $\times$  في التلسكوب . وعند هذا الموضع تقرأ قيمة معامل الانكسار من على الدا Sector حرارة المنشورين إلى درجة الحرارة المطلوبة ( ٤٠ م أو ٢٠ م ) بواسطة إمداد تيار من الماء الساخن لفترة مناسبة للتتأكد 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 أسطبع المنشور ثم يغلق المنشور المتحرك .
- ٢ - يمرر تيار من الماء الساخن عن طريق حمام مائي حول المنشورين ويترك الزيت أو الدهن لفترة ٢ - ٣ دقائق حتى يأخذ درجة حرارة الماء الساخن .
- ٣ - يضبط مصدر الضوء ليضيء المجال البصري عن طريق الذراع المتحرك للمنشورين حتى تظهر بوضوح الخطوط الرفيعة التي تحدد الخط الفاصل ثم يقرأ معامل الانكسار .
- ٤ - للحصول على تقديرات مضبوطة يفضل استخدام ضوء أحادى الموجات Monochromatic light ويعتبر ضوء الصوديوم الأصفر الذى له طول موجة ٥٨٩ مانومتر أكثر ملائمة - وإنه يمكن استخدام الضوء العادى إلا أنه يصعب تحديد الخط الفاصل بين الجزء المظلم والمضيء للمجال .

### طريقة الحساب :

- ١ - فى حالة استخدام درجة حرارة أقل  $t_1$  من درجة الحرارة القياسية  $t_0$  تستخدم المعادلة التالية :

$$\eta_t = \eta_{t_1} - (t_1 - t_0) F$$

٢ - في حالة استخدام درجة حرارة أعلى من درجة الحرارة القياسية تستخدم المعادلة التالية .

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

حيث أن  $\eta$  = معامل الانكسار عند درجة ٢٠ م

$t$  = معامل الانكسار عند اى درجة حرارة .

$F$  = معامل وهو يساوى ٣٥ . . . في حالة الزيوت .

### نقطة التعكير Turbidity point

تقدر درجة التعكير بتسخين الزيت مذاباً في مذيب مثل حامض الخليك أو كحول وفي معظم الحالات تنبغ 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 الكشافه :

١ - زيت لوز منخفض في درجة الحموضة .

٢ - مخلوط كحولي .

يحضر مخلوط كحولي من حجوم متساوية من كحول إيثايل (٩٢٪) وكحول أمايل ثم يضاف ماء إلى المخلوط الكحولي ليعطي عكارة عند ٧٠°C - ويلاحظ أن كمية الماء التي تضاف هي حوالي 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 الثنائي للحصول على مترشح رائق .

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

### الاجهزه :

- ١ - ترمومتر قياسي .
- ٢ - أنابيب اختبار .

١٢.٥ × ١.٣ سـ ٣ ومدرجة الى ٢ ، ٤ سـ ٣ من قاع الأنبوية بواسطة قلم ماس  
Diamond

- ٣ - محركات زجاجية .
- ٤ - كاسات سعة ٤٠٠ سـ ٣ .

### طريقة العمل :

- ١ - يسخن جزء من العينه الجافه فى أنبوية اختبار بوضعها فى كأس مملوء لمنتصفه بماء مغلى لمدة ٥ دقائق .
- ٢ - يوضع ٢ سـ ٣ من العينة فى أنبوية اختبار المدرجة ثم يضاف الخليط الكحولي حتى ٤ سـ ٣ .
- ٣ - تعلق الأنبوية فى كأس آخر يحتوى على ٢٠٠ سـ ٣ ماء ساخن .
- ٤ - يسخن الكأس تدريجيا مع التحريك حتى يصبح الخليط فى الأنبوية رائقا .
- ٥ - يلاحظ درجة حرارة الترمومتر ويستمر التسخين حتى تصبح ٥٠ م فوق درجة الحرارة التي أدت إلى تكوين خليط رائق .
- ٦ - يرفع المحرك ويمنع التسخين ويترك الماء فى الكأس لتبرد .
- ٧ - تسجل درجة الحرارة التي تبدأ عندها ظهر العكارة .
- ٨ - يكرر هذا الاختبار باستعمال عينة زيت جديد ومخلوط كحولي - ويجب أن لا يزيد الفرق فى درجة الحرارة عن نصف درجة للتجربتين لعينة الزيت .

### Tetre

تعرف تتر لزيت أو دهن بأنه نقطة التصلب Solidifying point لخلط الاحماض الدهنية وتعتبر درجة حرارة تتر ذات قيمة في التعرف على الزيوت والدهون وقياس مدى التقسيمه Hardness وفي هذه الطريقة تجرى عملية تصفية للزيوت ثم التحميض ثم يسمح بتبريد

الاحماض الدهنيه وعندما يبدأ الصلب في الإنفصال ترتفع درجة الحرارة قليلاً وهذا راجع إلى إنطلاق الحرارة الكامنة ثم تصل درجة الحرارة إلى درجة عالية وهي ما يطلق عليها تتر .

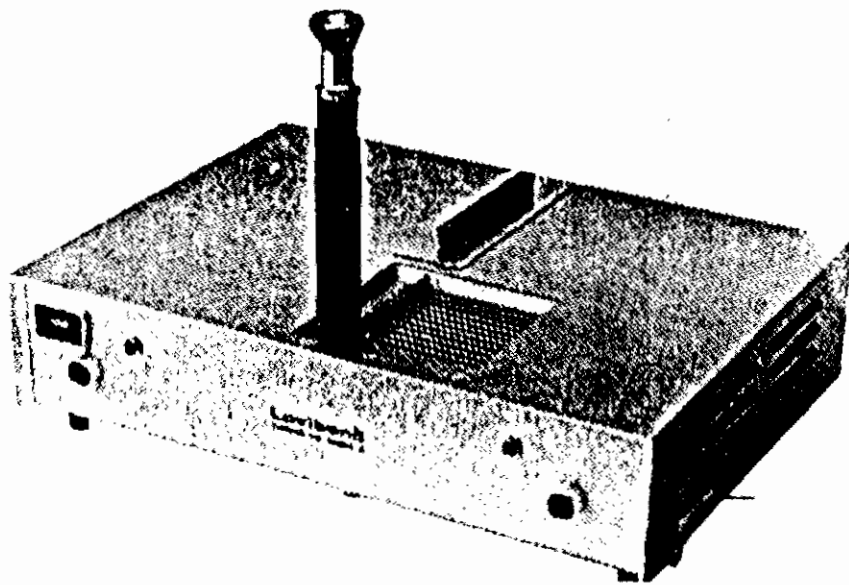
### طريقة العمل

- ١ - يسخن ٢٠ - ٢٠ جم بوتاسا كاوية صلب مع ٧٠ سم<sup>٣</sup> جلسروول في كأس معته ٤٠٠ سم<sup>٣</sup> حتى تصل درجة الحرارة إلى ١٥٠ م وفى أثناء تسخين الساقى يقلب تدريجياً ثم يضاف ٥ سم<sup>٣</sup> من الدهن المنصهر وتظل درجة الحرارة ١٤٥ - ١٤٠ م لـ ١٥ دقيقة مع التقليل أثناء التسخين .
- ٢ - يبرد محلول جزئياً ثم يصب في كأس يحتوى على ٤٥٠ سم<sup>٣</sup> ماء ساخن ثم يفسل المتبقى بواسطة ٥٠ سم<sup>٣</sup> أو أكثر من ماء ساخن .
- ٣ - يضاف ٥٠ سم<sup>٣</sup> حامض كبريتيك مخفف ( ١ حجم مركز + ٢ حجم ماء ) ثم يغلى حتى تنتصهر طبقة الاحماض الدهنية العلوية وتتصبّح رائحة - ثم تهمل الطبقة المائية - يضاف ٢٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء ساخن إلى الورق ثم يهمل الماء وتكرر عملية الغسيل مرتين .
- ٤ - تنقل الاحماض الدهنية باحتراس على ورقه ترشيح ثم توضع في ورق داخل فرن مسخن على درجة ١٠٠ م لـ ٥٠ دقيقة - ثم تنقل الاحماض الدهنية إلى أنبوبة إختبار كبيرة ( ٩ سم × ٣ سم ) .
- ٥ - يعلق ترمومتر رأسياً وفي منتصف الأنبوبة - يسمح للسائل داخل الأنبوبة بان يبرد وعندما يبدأ في التجمد يقلب بواسطة الترمومتر وأن التقليل يكون عدة مرات من الشمال إلى اليمين ثم من اليمين إلى الشمال - ثم يحرك بسرعة بواسطة مقلب بحيث لا يلمس جدار الأنبوبة - يلاحظ إنخفاض في درجة الحرارة في 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 التقديرتين المتتاليتين وأن الفرق في درجة الحرارة بينهما ٢٠ م .
- ٨ - أرقام التتر لبعض الزيوت كما يلى :  
زيت فول سوداني ٣٠ م، زيت بذرة قطن ٣٢ م، زيت زيتون ٢٣ م، زيت بذرة الشاي ١٤ م.

## اللون Colour

يعتبر قياس لون الزيت مؤشراً لجودته - ويتميز كل نوع من الزيوت بلون نوعي - وتوجد صبغات معينة في زيوت تفرد بها عن الزيوت الأخرى - ويلاحظ أن الوان هذه الزيوت تتاثر بعملية قصر اللون Bleaching - وكقاعدة عامة يفضل المستهلك سمن صناعي أبيض وزيوت ناصعة 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 قابلاً للتبييض أو لقلة مادة التبييض - أو قد يتختلف من عملية التبييض الضعيفة صموغ وفوسفوليبيدات حيث تكسب الزيت لون قاتم أثناء عملية إزالة الرائحة . وكذلك عند إصابة البنور الزيتيه 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 لتقييم اللون باستخدام جهاز Lovibond tintometer وهذه الوحدات عبارة عن مجموعة من زجاج ملون قياسي أو كمرجع وعلى أساسها تقارن لون الزيوت ويكون 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 والأخضر هي :



جهاز اللوفيبوند

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

ويقارن مدى عمق لون الزيت عادة باستخدام الزجاج القياسي للمجاميع الثلاثة وبدأ القياس باللون الأحمر ثم الأصفر وليه الأزرق أى تحتاج إلى توليفة من الزجاج القياسي لتقدير لون الزيت ويلاحظ أن القيم المذكورة تدرج في عمق اللون وأن قيمتها إضافية فمثلاً يمكن الحصول على أربعة وحدات من اللون الأحمر باستخدام زجاج أحمر وحده واحد أو استخدام نوعين من زجاج أحمر وحدة كل منها  $\frac{1}{3}$  وهكذا . والجهاز المستخدم اللوبيوند Lovibond tintometer يتكون من عدسة عينية مركبة فوق أنبوبة التي توضع بيورها في مكان يحتوى على الزجاج الملون - وتحمل النهاية السفلية من الأنبوة مرآتان مثبتتان على زاوية ٤٥ درجة لتعكس الضوء إلى أنبوبه النظري من كلام لون الزيت المراد قياسه ولون الزجاج القياسي وكلما اللونين يظهرا بجانب بعضهما ويفصلهما خط شعري - ويتحرك الزجاج الملون القياسي في مقدمة نصف مجال الرؤية ويظهر للزيت المراد معرفة لونه في النصف الآخر من المجال عند تساوى الكثافة اللونية لكليهما فإنه يمكن معرفة درجة لون الزيت من الوحدات على الزجاج الملون، ويدرج الزيت في الأسواق إلى أرقام ١ ، ٢ ، ٢٠ ، ٢٠٠ على حسب درجة التكرير عن طريق الحكم باللون .

وعادة يقارن لون الزيوت بجهاز Lovibond tintometer باستخدام خليه ١ بوصه أو ٤/٤ بوصه - وتوجد طريقة بديلة تعتمد على قياس الامتصاص باستخدام جهاز الاسبكتروفوتومتر مع رابع كلوريد الكربون كمذيب في خلية البلاست ( ٥ . ٥ سم ) عند طول الموجه التي يحدث عنها أقصى امتصاص .

وفي بعض الزيوت التي تحتوى على الصبغة الخضراء النباتية ( الكلوروفيل ) فإنه يمكن قياس الوانها عن طريق تقدير الامتصاص عند الأطوال الموجية ٦٢٠ ، ٦٧٠ ، ٧١٠ نانومتر ويعبر عن الناتج بجزء في المليون من الكلوروفيل .

عند إجراء التقدير يجب صهر الدهون وفي حالة الزيوت أو الدهون الغير شفافه Cloudy فيجب ترشيحها 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 المقارنة بزجاج له خواص معينة .

## المدى التطبيقي Scope

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

## الطريقة Method

- ١ - يجب أن تكون العينة راتمة تماماً وفي حالة وجود عكاراة لا بد من الترشيح .
- ٢ - تنظف أنبوبة القياس المطلوبة بمحلول رابع كلوريد الكربون وتجفف .
- ٣ - تملأ أنبوبة القياس (١ أو  $\frac{1}{4}$  بوصة) بالعينة حتى العلامة - تضبط درجة الحرارة ( $22 \pm 2^{\circ}\text{م}$ ) في حالة ما إذا كانت العينة غير سائلة تماماً على درجة  $22^{\circ}\text{م}$  فانه ترفع درجة الحرارة بحيث لا تزيد عن  $10^{\circ}\text{م}$  فوق درجة الانصهار الكلية للعينة .
- ٤ - توضع أنبوبة القياس المحتوية على العينة في الموضع المخصص لها في جهاز اللوقيبيوند وتوضع في الجانب الآخر الشرائح الزجاجية القياسية اللازمة لمساعدة لون العينة .
- ٥ - يعبر عن لون الزيت بوحدات اللوقيبيوند أصفر وأحمر كما يلى :-

اللون مقاساً بأنبوبة القياس .... بوصة = مجموع شرائح اللون الأصفر + مجموع شرائح اللون الأحمر .

## التحويم الضوئي Optical rotation

## التعريف

التحويم النوعي أو قوة التحويم هو التحويل الزاوي لمستوى الضوء المستقطب بواسطة عمود سائل طوله  $10\text{ سم}^2$  .

## ملاحظات عامة

- ١ - معظم الزيوت والدهون لها تحويل ضوئي قليل جداً ولكن زيت الخروع والزيوت التي تحتوي على حامض الشالوجريك لها معامل تحويل ضوئي عالي .
- ٢ - في بعض الزيوت والدهون والتي تحتوي على كمية قليلة من الاستيرولات المختلفة تظهر معامل تحويل ضوئي واضح .

## الجواهر الكشافه

كلوروفورم

الإجهزة

Polarimeter بولاريمتر

الطريقة

أولاً : في حالة الزيوت السائلة يوضع الزيت في عمود ويحسب معامل التحويل الضوئي من المعادلة .

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

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

$r$  = قراءة التحويل الضوئي .

$d$  = كثافة السائل .

ثانياً : في حالة المواد الصلبة مثل الدهون والاحماض الدهنيه تستخدم المعادله التالية .

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

حيث أن  $c$  = عدد جرامات المادة في  $100 \text{ سم}^3$  محلول .

ويجب عند تقدير التحويل الضوئي ذكر اسم المذيب المستخدم وايضاً درجة الحرارة التي تم عندها القياس .

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

## تقدير الأحماض الدهنية الحرة

Free fatty acids ( Acid value )

### التعريف Definition

تقدير هذه الطريقة للأحماض الدهنية الحرة الموجودة في العينة .

### المجال Scope

تستخدم هذه الطريقة في الزيوت الخام والمكرر وكذلك الدهون الحيوانية .

ويستخدم هذا الرقم في معرفة إلى أي مدى للجلسريدات في الزيت حدث لها تحلل تحت تأثير إنزيم اللييان وهذا التحلل يزداد بالحرارة والضوء وعادة يصاحب التنزنخ تكون احماض دهنية حرة ويعطى هذا التقدير بصفة عامة دليل على صلاحية الزيت للأكل .

### الادوات Apparatus

عينات الزيوت - نورق مخروط سعة ٢٥٠ سم<sup>٣</sup> .

### الجواهر الكشافه Reagents

١ - كحول إيثايل (٪٩٥) ويجب معادلة حموسته عن طريق إضافة دليل فينوفثاليين والمعاييره بواسطة قلوى حتى الحصول على لون وردي فاتح وذلك قبل إستخدامه مباشرة.

٢ - محلول دليل فينوفثاليين (٪١ في ٪٩٥ كحول) .

٣ - محلول صودا كاوية معروفة العياريه .

### الطريقه Procedure

١ - يجب أن تكون العينة متجانسة وسائلة تماما قبل الوزن .

٢ - يستخدم الجدول (٣) كدليل في أخذ وزنة العينة .

قوه القلوى	حجم الكحول(سم)	وزن العينة (جم)	مدى تركيز الأحماض الحرة (%)
ع ٠٠١	٥٠	٠٠٢ ± ٥٦,٤	٠٠٢ - صفر
ع ٠٠١	٥٠	٠٠٢ ± ٢٨,٢	١ - ٢
ع ٠٠٢٥	٧٥	٠٠٠٥ ± ٧,٠٥	٣٠ - ١
ع ٠٠٢٥ - ١	١٠٠	٠٠٠٥ ± ٧,٠٥	٥٠ - ٣٠
ع ١	١٠٠	٠٠٠١ ± ٣٥٢٥	١٠٠ - ٥٠

- ٣ - يضاف الحجم المخصص من الكحول الساخن والمتعادل ثم ٢ سم ٣ من الدليل .
- ٤ - تعاير محتويات الورق مع الرج الشديد حتى بداية ظهور لون وردي ويظل ثابتاً لمدة ٢٠ ثانية .

## الحساب Calculation

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

$$\text{الاحماض الدهنية الحرّة على أساس حامض الأوليك (\%)} = \frac{\text{حجم القلوى (سم}^3\text{) } \times \text{ع}}{\text{وزنه العينة}} \times ٢٨.٢$$

$$\text{الاحماض الدهنية محسوبة على أساس حامض اللوريك (\%)} = \frac{\text{حجم القلوى (سم}^3\text{) } \times \text{ع}}{\text{وزنه العينة}} \times ٢٠$$

$$\text{الاحماض الدهنية محسوبة على أساس حامض البالميتيك (\%)} = \frac{\text{حجم القلوى (سم}^3\text{) } \times \text{ع}}{\text{وزنه العينة}} \times ٢٥.٦$$

وفي أغلب الأحوال يعبر عن الأحماض الدهنية الحرّة بالأصطلاح رقم الحموضة بدلاً من النسبة المئوية للأحماض الدهنية الحرّة . ويعرف رقم الحموضة بأنه عدد مليجرامات البوتاسي الكاوري اللازم لمعادله الأحماض الدهنية الحرّة في ١ جم عينه ، ولتحويل النسبة المئوية للأحماض الدهنية الحرّة ( محسوبة على أساس أوليك ) إلى رقم الحموضة يضرب الرقم  $\times ١.٩٩$  .

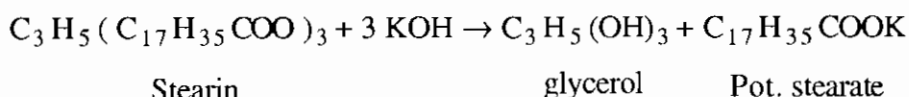
ويمكن تقدير الأحماض الدهنية الحرّة في الزيوت النباتي لونياً عن طريق رج مستخلص بنزرين مع محلول خلات نحاس . حيث تتفاعل الأحماض الدهنية مع أملاح النحاس وتعطى لون أزرق في طبقه المذيب العضوي الذي يمكن قياسه عند طول موجة ٦٤٠ - ٦٩٠ nm ثم مقارنة النتائج باستعمال محاليل محتوية على كميات معروفة من حامض أوليك .

## رقم التصبن Saponification number

### التعريف Definition

هو عدد مليجرامات البوتاسا الكاوية اللازمة لتصبن ١ جم من العينة .

يتكون الصابون Soap اثناء عملية التصبن فمثلاً :



وتحتاج إسترات الاحماس الدهنية ذات الوزن الجزئي المنخفض إلى كمية كبيرة من القلوى للتصبن وعلى ذلك توجد علاقة عكسية ما بين رقم التصبن ومتوسط الأوزان الجزئية للاحماس الدهنية في الجلسريدات ، ولا يعتبر رقم التصبن له قيمة تشخيصية في التعرف على الزيوت بالمقارنة مع الرقم اليودي خاصة في حالة الزيوت التي لها قيم مقاربة مثل مجموعة زيت الزيتون (رقم التصبن ١٨٨ - ١٩٦) - ويعتبر رقم التصبن له أهمية خاصة في الكشف عن وجود زيت جوز الهند (رقم التصبن ٢٢٥) ، زيت النخيل (رقم التصبن ٢٤٧) ، دهن الزيذ (رقم التصبن ٢٢٥) وهي التي تحتوى على نسبة عالية من الاحماس الدهنية قصيرة السلسلة . ومن المعروف أن زيت البرافين يعطى نتيجة سالبة مع رقم التصبن وبالتالي يمكن الكشف عنه وتقدير كميته إذا وجد كمادة يغش بها .

### الجوهر الكشاف Reagent

محلول بوتاسا كاوية كحولي

أ - يوضع ٢١ لتر كحول في دورق ويضاف إليه ١٠ جم بوتاسا كاوية + ٦ جم مسحوق أورق الومنيوم ( ويُسخن تحت مختلف عاكس لمدة نصف ساعة يقطر الكحول ويهمل ٥ سم<sup>٣</sup> الأولى ) .

ب - يذاب ٤ جم بوتاسا كاوية في اللتر من الكحول .

### الطريقة Procedure

- ١ - يوزن بالضبط حوالي ٥ جم من العينة المتجانسة في دورق مخروطي ٢٥٠ سم<sup>٣</sup>
- ٢ - يضاف بالماصة ٥٠ سم<sup>٣</sup> محلول بوتاسا كاوية كحولي إلى الدورق - ويجب أن يسمح بالتنقيط للجزء المتبقى من محلول البوتاسا الكاوية الكحولي حتى وقت محدد .

- ٣ - يسخن الورق بعد تركيب مختلف هوائي ويغلى محتويات الورق حتى تمام عملية التصبن (نصف ساعة) .
- ٤ - يبرد الورق وتعاير محتوياته بواسطة حامض HCI ( ٥٠ مل) باستخدام دليل الفينولفيثاليين.
- ٥ - يجرى عمل بلانك في نفس الوقت مع العينة باستخدام نفس الماصة التي أضيف بها الجوهر الكشاف والتقطيط بنفس المدة التي استخدمت في العينة .

### الحساب Calculation

$$\text{رقم التصبن} = \frac{(أ - ب) \times ٢٨,٠٠}{\text{وزن العينة (جم)}}$$

حيث :

أ = حجم الحامض بالسم ٣ ( ٥٠ مل) اللازم لمعاييرة البلانك .

ب = حجم الحامض بالسم ٢ ( ٥٠ مل) اللازم لمعاييرة العينة .

### الرقم اليودي Iodine value

#### التعريف Definition

يدل الرقم اليودي على مقدار عدم التشبع للدهون والزيوت ويعبر عنه بعدد جرامات اليود التي تمتص بواسطة ١٠٠ جم عينة .

#### تطبيقات Scope

يستخدم لجميع الدهون والزيوت الطبيعية التي لا تحتوى على نظام غير مشبع متبادل Conjugated ويرتبط اليود بكميات معينة من الجلسريدات التي تحتوى على أحماض دهنية غير مشبعة وبالتالي فإن الرقم اليودي 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 ) تبعاً للرقم اليودي وعلى ذلك يستخدم هذا الرقم في التعرف على المكان المناسب في التقسيم المذكور الذي يوضع فيه الزيت والجدير بالذكر أن الدهون التي تحتوى على كمية قليلة من أحماض دهنية غير مشبعة ولها أرقام يودية منخفضة تكون صلبة على درجة حرارة

الغرفه وعلى العكس فان الزيوت التي تحتوى على كمية كبيرة من أحماض دهنية غير مشبعة تكون سائله - وهذا يدل على وجود علاقة ما بين درجات الانصهار والارقام اليودية . وأيضا يجب التنويه بصفه عامه على أنه في حالة ارتفاع مقدار عدم التشبع فان الزيت أو الدهن تزداد قابليته للتزنخ عن طريق الاكسدة .

وتعتبر طريقة الرقم اليودى وسيلة إرشاديه لتبسيط 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 الأحماض الدهنية غير المشبعة بالعينه وبذلك لا يمكن عن طريق الرقم اليودى معرفة نوعية الأحماض الدهنية غير المشبعة .

### الأدوات Apparatus

- ١ - بوارق مخروطية بقطاء مصنفر ( ٥٠٠ سم<sup>٣</sup> ) .
- ٢ - بورق معياري ( ١٠٠٠ سم<sup>٣</sup> )
- ٣ - ماصات ( ٢٠ سم - ٢٥ سم<sup>٣</sup> )

### الجواهر الكشافة Reagents

- ١ - حامض خليك ثلجي نقى .
- يجب عند تخفيف ٢ سم<sup>٣</sup> من الحامض بواسطة ١٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر واضافة ١ . ٠ سم<sup>٣</sup> برمجنتات بوتايسيوم ١ . ٠ ع ألا يختفى اللون الوردى فى خلال ساعتان .
- ٢ - يوديد بوتايسيوم .
- ٣ - غاز الكلور .

يحضر باضافه حامض HCl ( كافته ١ . ١٩ ) نقطه نقطه على برمجنتات بوتايسيوم أو على خليط من برمجنتات البوتاسيوم وثانى اكسيد المنجنيز - يمرر غاز الكلور المتتساعد خلال أنبوبة زجاجية تحتوى على حامض كبريتيك كافته ١ . ٨٤ ثم خلال محلول اليود .

- ٤ - رابع كلوريد الكربون .
- ٥ - حامض هيدروكلوريك كافه ١ . ١٩ .
- ٦ - نشا ذاتب .

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

## التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون

يضاف ٢٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء يغلي مع التحريك - وللتتأكد من حساسية محلول النشا يوضع ٥ سم<sup>٣</sup> من محلول سابق تحضيره الى ١٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء ثم يضاف ٥ رسم<sup>٣</sup> محلول يود ١٠٠ ع ويجب أن يختفي اللون الأزرق الغامق عند إضافة ٠٠٥ سم<sup>٣</sup> من محلول ثيوکبريتات الصوديوم ١٠٠ ع .

### ٧ - ثانی كرومات البوتاسيوم .

يجب أن تكون مطحونه جيداً ومجففة على درجة ١١٠°م حتى ثبات الوزن قبل الاستخدام.

### ٨ - ثيوکبريتات الصوديوم .

٩ - يود .

### ١٠ - حامض كبريتيك كثافته ١.٨٤ .

## الحاليل Solutions

### ١ - محلول يوديد البوتاسيوم .

يذاب ١٥٠ جم في ماء مقطر ثم يكمel 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 - وإذا كان المطلوب حفظ محلول النشا لفترة طويلة فيجب وضعه في الثلاجة على درجة حرارة ٤ - ١٠°م - وفي حالة عدم تحديد نقطة نهاية التفاعل بالمعاييره من تحول اللون من الأزرق إلى عديم اللون يجب يحضر حديثاً محلول النشا .

### ٣ - محلول قياسي من ثانی كرومات البوتاسيوم ( ١٠٠ ع ) .

يذاب ٩٠٣٥ جم من ثانی كرومات البوتاسيوم الناعم والمجفف في ماء مقطر ثم يكمel الحجم الي لتر باستخدام بورق معياري .

### ٤ - محلول ثيوکبريتات الصوديوم ( ١٠٠ ع ) .

يذاب ٢٤.٨ جم ثيوکبريتات صوديوم في ماء مقطر ويكمel الحجم الي لتر - ولمعرفة قوّة

محلول ثيوکبریتات الصودیوم يوضع ٢٥ سم<sup>٣</sup> من محلول ثاني كرومات البوتاسيوم في دوقة مخروطي ثم يضاف ٥ سم<sup>٣</sup> حامض HCl و ١٠ سم<sup>٣</sup> محلول يودید بوتاسيوم ثم ترج محتويات الدوقة وتترك لمدة ٥ دقائق ويضاف ١٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر - يعاير بمحلول ثيوکبریتات الصودیوم مع الرج المستمر حتى يكاد أن يختفي اللون الأصفر - يضاف ١ - ٢ سم<sup>٣</sup> محلول النشا ثم تكمل عملية المعايرة باضافة بيطعن محلول الثيوکبریتات حتى يكاد يختفي اللون الأزرق ثم تحسب عياريه محلول الثيوکبریتات .

$$\text{عياريه محلول الثيوکبریتات} = \frac{٢٠}{\text{حجم الثيوکبریتات المطلوب في المعايره}} (\text{سم})$$

#### ٥ - محلول ويجز Wijs

بناب ١٢ جم من اليود في واحد لتر حامض خلیك ٣لچی ويمكن التسخين البسيط لاسراع التذوبان 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 حتى عند أخذ كمية منه ومعايرته بالثيوکبریتات يعطي نصف الحجم من الثيوکبریتات عند معايرة كمية مساویة له من محلول اليود الأصلي - يلاحظ ظهور لون مميز لمحلول اليود عند إمرار الكلور حتى الوقت اللازم للحصول على محلول ويجز .

#### الطريقة Procedure

١ - تصهر العينة إذا كانت غير سائله 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 العينة في دوقة ٥٠٠ سم<sup>٣</sup> ذي غطاء مصنفر سبق إضافه إليه ٢ سم<sup>٣</sup> من محلول رابع كلوري드 الكربون - يجب أن تكون وزنه العينة مناسبه بحيث يجب أن تكون هناك كمية زائدة من محلول ويجز تعادل من ٥٠ - ١٠٪ من الكمية المضافة أي ١٠٠ - ١٥٠٪ من الكمية المتصله بواسطة العينة - والجداول (٤) عباره عن دليل لأخذ وزن العينة .

**جدول (٤)**

دقة الوزن (جم)	وزنة العينة (جم)		الرقم اليودي
	١٪ زيادة	١٪ نقصان	
	من الجوهر	من الجوهر	
.....1	١٠	١٠	أقل من ٣
.....5	٨.٤٦١٣	٨.٥٧٦	٣
.....5	٥.٧٧٠	٦.٤٣٦	٥
.....2	٢.٥٣٨٤	٢.١٧٣٠	١٠
.....2	٠.٨٤٦١	١.٥٨٦٥	٢٠
.....2	٠.٦٣٤٦	٠.٧٩٣٥	٤٠
.....2	٠.٤٢٣١	٠.٥٢٨٨	٦٠
.....1	٠.٣١٧٣	٠.٣٩٦٦	٨٠
.....1	٠.٢٥٣٨	٠.٣١٧٣	١٠٠
.....1	٠.٢١١٥	٠.٢٦٤٤	١٢٠
.....1	٠.١٨١٣	٠.٢٢٦٦	١٤٠
.....1	٠.١٥٨٧	٠.١٩٨٣	١٦٠
.....1	٠.١٤١٠	٠.١٧٦٢	١٨٠
.....1	٠.١٢٦٩	٠.١٥٨٦	٢٠٠

التعرف على نوعية الزيت أو الدهن

٣ - يضاف ٢٥ سم<sup>٣</sup> من محلول ويجز بالماصه إلى الورق المحتوى على العينة ثم ترج محتويات الورق حركه مروحيه للتأكد من تمام المزج .

٤ - يجري عمل على الأقل ٢ بلانك في نفس الوقت مع العينات .

٥ - تخزن الوراق في مكان مظلم لمدة نصف ساعه على درجة ٢٥°C ± ٥°C .

٦ - تخرج الوراق من الظلام ويضاف ٢٠ سم<sup>٣</sup> من محلول يوديد بوتايسيلوم يتبعها إضافة ١٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر .

٧ - تعاير محتويات الورق بواسطة محلول ثيوکبريتات الصوديوم على أن تكون الاضافة تدريجية مع الرج الشديد . تستمر عملية المعايره حتى يكاد أن يختفي اللون الأصفر - يضاف ١ - ٢ سم<sup>٣</sup> دليل النشا وتكميل عملية المعايره حتى اختفاء اللون الأزرق .

### الحساب Calculation

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

حيث :

b = معايرة البلانك      a = معايرة العينة

U = عيارية محلول الثيوکبريتات .

يمكن معرفة الرقم اليودي بطريقة اخري وهي تعتمد على معرفة نوعية وكمية الاحماس الدهنية بواسطة جهاز التحليل الكروماتوجرافى الغازى ثم استخدام المعادلة التالية :-

الرقم اليودي = ١ (%) للاحماض الدهنية أحادية عدم التشبع / ١٠٠ ) + ٢ (%) للاحماض الدهنية ثانية عدم التشبع / ١٠٠ ) + ٣ (%) للاحماض الدهنية ثلاثة عدم التشبع / ١٠٠ )

### رقم الايدروكسيل Hydroxyl value

#### التعريف Definition

يعرف رقم الايدروكسيل بأنه عدد مليجرامات البوتاسيوم الكاوري التي تكافئ المحتوى الايدروكسيلي في ١ جم عينه .

## المجال Scope

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

تجري عملية الاستئلة بواسطة أندريد حامض الخلirk في البريدين ثم تحل الكمية الزائدة من الاندريد بالغليان مع الماء وبعد الحصول على محلول متجانس باضافة كحول بيوتايل عادي - تعاير الحموضه بواسطة صودا كاوية كحوليه . وتقدر كمية أندريد حامض الخلirk الازمه في عملية الاستئلة بان يجري التقدير بدون عينه - ويجرى نفس التقدير باستعمال البريدين بدون أندريد حامض الخلirk لتعيين كميـه الاحماض الدهنيـه الحرـه في العـينـه .

## الجواهر الكشافه Reagents

- ١ - بيريدين معاد نقطيره عند درجة ١١٤ - ١١٥ م.
- ٢ - أندريد حامض الخلirk .
- ٣ - الجوهر الكشاف بيريدين - أندريد حامض الخلirk .
- يحضر بخلط ٣ حجوم من البريدين مع حجم واحد من أندريد حامض الخلirk قبل الاستعمال مباشرة .
- ٤ - كحول البيوتايل : يجب معادله بواسطة محلول بوتاسا كاوية ٥٠٠ ع في وجود دليل فينوفيفيلين حتى اللون الوردي .
- ٥ - محلول قياس كحولي من البوتاسا الكاوية ( ٥٠٠ ع ) .

## الطريقة Procedure

- ١ - يستخدم الجدول ( ٥ ) كدليل فيأخذ وزنة العينة .

وزن العينة (جم)	رقم الايدروكسيل
٠ .١ ± ١٠	٢٠ - صفر
٥	٥٠ - ٢٠
٣	١٠٠ - ٥٠
٢	٢٠٠ - ١٠٠

تقخذ وزنة العينة (٩ - ١٠ جم) في بورق آخر لتقدير الحموضه .

- ٢ - يضاف بالماصه ٥ سم<sup>٣</sup> من الجوهر الكشاف إلي بورق العينة التي تجري لها عملية أستلة Acetylation في حالة العينات التي لها أرقام إيدروكسيل في حدود صفر - ٢٠ يضاف كمية أخرى من البيريدين ( ٥ سم<sup>٣</sup> ) ثم تخلط مكونات البورق بحركه مروحيه .
- ٣ - يضاف بالماصه ٥ سم<sup>٣</sup> من الجوهر الكشاف إلي بورق آخر كبلانك للجوهر الكشافه .
- ٤ - توضع الوراق داخل حمام مائي يغلي وتسخن تحت مكثف عاكس لمدة ساعة .
- ٥ - يضاف ١٠ سم<sup>٣</sup> ماء من خلال المكثف وتسخن الوراق مره أخرى لمدة ١٠ دقائق .
- ٦ - تترك الوراق لتبرد ثم تزال المخلفات ويضاف ٢٥ سم<sup>٣</sup> من كحول البيوتايل العادي علي أن تضاف نصف الكميه من خلال المكثف قبل إزالته ثم تغسل فوهه وجوانب البورق بالكميه الباقيه من الكحول .
- ٧ - يضاف ١ سم<sup>٣</sup> من دليل الفينولفيثالين ثم تعاير محتويات البورق حتى اللون الوردي باستخدام بوتاسا كاويه كحولي ( ٥ .٠ ع ) .
- ٨ - يضاف ١٠ سم<sup>٣</sup> من البيريدين المتعادل إلي العينة التي يجري لها تقدير الحموضة - ثم اسم<sup>٣</sup> من دليل الفينولفيثالين وتعاير محتويات البورق حتى اللون الوردي باستخدام بوتاسا كاويه كحولي ( ٥ .٠ ع ) .

### الحساب Calculation

$$\text{رقم الايدروكسيل} = \frac{(أ + ب \times \frac{ج}{د}) - ه}{ع \times ١٠٦}$$

حيث : وزن العينة

أ = حجم القلوي ( سم<sup>٣</sup> ) المستخدم لمعايرة الجوهر الكشاف .

ب - وزن العينة ( جم ) المستخدمة في عملية الأستلة .

ج = حجم القلوي ( سم<sup>٣</sup> ) المستخدم في معايرة الحموضه .

د = وزن العينة ( جم ) المستخدم في تقدير الحموضه .

ه = حجم القلوي اللازم في عملية الأستلة .

ثانياً : الخصائص المميزة التي تستخدم للتعرف على زيوت ودهون معينة :

جدول (٦)

الخاصية المميزة Specific characteristic	الزيت أو الدهن
Halphen	اختبار فالفن
Villavecchia	اختبار فيلافيشيا
Bellier	اختبار بيلير
Libermann - Burchard	اختبار معدل لبيرمان - بيرخارد
Besson	اختبار بسون
رقم التصنيف مرتفع مع إحتوائه على حامض لوريك	زيت بذرة القطن
ارتفاع تركيز الاسكوالين - إختبار البروميد الغير ذاتي	زيت السيسم
اخترارات البلوره .	زيت الفول السوداني
يحتوي على أحماض دهنية غير مشبعه متبادله Conjugated	زيت بذر الشاي
تحتوي على حامض بيوتيريك وأحماض دهنية اخرى ذات وزن جزئي منخفض	زيت كابوك
تحتوي على كوليستيرول	زيت جوز الهند
Boemer	اختبار بومر
تقدير درجة الانصهار للاستيرولات يحتوي على إسكوالين .	زيت الدهن البحري
اخترارات الذوبان - إرتفاع الزوجة - إرتفاع تركيز	الزيوت النباتي
مجاميع الأيدروكسيل .	زيت التانج
تحتوي على حامض بيوتيريك وأحماض دهنية اخرى ذات وزن جزئي منخفض	دهن اللبن
تحتوي على كوليستيرول	دهون حيوانية
زيوت نباتية في دهون حيوانية أخرى	دهن البقر وزيوت نباتية مهدرجة في دهن الخنزير
زيت زيتون	زيت زيتون
Castor	زيت خروع .

## الاختبارات الخاصة المميزة للزيوت

Special tests for individual oils

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

تعتمد طريقة الكشف عنه علي فصل حامض الاراشيديك Arachidic من الجلسريدات الموجودة في زيت الفول السوداني . ويعتمد اختبار بليير Bellier لزيت الفول علي عدم النوبان النسبي لحامض الاراشيديك في ٧٠٪ كحول عند المقارنة بالاحماس إستياريك وبالبيتك .

#### طريقة العمل :

أ - يغلي ١ سم<sup>٣</sup> من الزيت مع ٥ سم<sup>٣</sup> بوتاسا كحولية ٥ مول (٤٦٪ بوتاسا كاوية في ٩٥٪ كحول ) في درجة صافية تحت مكثف عاكس لمدة ١٠ دقائق .

ب - يضاف ٥ سم<sup>٣</sup> كحول (٧٠٪ - حجم / حجم ) و ٨ . ٠ سم<sup>٣</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 العكاره .

د - أرقام العكاره Clouding Point للزيوت المختلفة هي :

زيت الفول السوداني ٣٩ - ٤٠° م زيت الشلجم ٢٢ . ٥° م

زيت بذرة القطن ١٢° م زيت السمسم ١٥° م

زيت الزيتون ٦ - ٩° م زيت الذرة ٧ - ١٤° م

زيت اللوز - ١° م الي + ١° م زيت الذرة ٧ - ١٤° م

زيت بذرة الشاي ٣ - ٩° م

زيت المشمش - ٤° م الي - ٨° م

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

#### جوهر كشاف هالفن :

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

#### طريقة العمل :

أ - يمزج ٢.٥ سم ٢ من الزيت أو الدهن المنصهر مع ٢.٥ سم ٢ من الجوهر الكشاف في زجاجة ذات غطاء له قلاروظ .

ب - يوضع الغطاء غير محكم القفل ويُسخن على حمام مائي يغلي لمدة ربع ساعة .

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

د - يلاحظ أن الكثافة اللونية تقل عند التسخين على درجة حرارة مرتفعة ولا يظهر لون في حالة الزيت الذي يُسخن على درجة ٢٢٥ °م أو أعلى - كما أن عملية المهمة الكاملة أو الجزئية تكسر Destroy الأجسام الكروموجينية معتمداً على درجة المعاملة .

### ٤ - اختبار باودوين Baudouin لزيت السمسم :

أ - يرج ٢ سم ٣ زيت أو دهن منصهر مع ١ سم ٣ حامض هيدروكلوريك مركز المحتوى على ١٪ ( وزن / حجم ) سكر سكريوز ويترك جانباً لمدة ٥ دقائق .

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

ج - تعطي عديد من الزيوت لون بني مع هذا الاختبار - كما أن الزبدة ودهن الخنزير الناتجه من حيوانات مفذاه على كسب Cake السمسم تعطي لون قرمزي خفيف وهناك أنواع معينه من زيوت الزيتون الناتجه من شمال أفريقيا تعطي نتيجة إيجابيه مع الاختبار ولذلك يجري الاختبار التالي المعدل :

يرج ٥ سـ ٣ زيت في دودق مع ٥ سـ ٣ مخلوط من ٩ : ١ ( حجم / حجم ) كحول إيثايل ( ٩٠ % حجم / حجم ) وأمونيا ٨٨ . ويسخن الخليط علي حمام مائي حتى يتم التخلص من الكحول والأمونيا . ثم يجري اختبار باودريلن علي الناتج ويلاحظ أن زيت الزيتون الحقيقي Genuine يعطي نتيجة سالبة مع الاختبار .

وهناك اختبار آخر للسمسم يسمى اختبار فيلافيشيا .

#### اختبار فيلافيشيا : Villavecchia

- يخلط ١٠ سـ ٣ زيت أو دهن سائل مع حجم مساو من حامض هيدروكلوريك مركز في أنبوبة اختبار .
- يضاف ١ . ٠ سـ ٣ من مخلوط يتكون من ٢ سـ ٣ فيروفيرال و ١٠٠ سـ ٣ كحول ( ٩٥ % ) .
- يرج جيدا لمدة ١٥ ثانية ويترك جانبيا حتى ينكسر المستحلب ويلاحظ اللون المتكون في الطبقه السفلية بسرعة .
- في حالة عدم ظهور لون قرمزي في هذا الاختبار يكون سالبا أما إذا ظهر أي لون قرمزي في الطبقه السفلية يضاف ١٠ سـ ٣ ماء مقطر ويرج مرة ثانية ويلاحظ اللون بسرعة عند إنفصال الطبقات فإذا ظل اللون بهذا يدل علي عدم وجود زيت السمسم وإذا اختفى اللون فهذا يدل علي وجود زيت السمسم .
- ينطبق هذا التفاعل علي الزيوت المدبرجه وغير المدبرجه ولكن ليس بنفس درجة الحساسيه ويمكن أن تزداد حساسيه التفاعل بزيادة كمية الجوهر الكشاف إلي ١ سـ ٣ وهذا يؤدي إلي إسراع معدل تكوين اللون وكذلك إسراع تكوين كميات من اللوان غير مميزة وبالتالي يجعل عملية المقارنه أكثر صعوبة .

#### ٣ - اختبار فيتلسون Fitelson لزيت بذرة الشاهي : Teaseed

- أ - يخلط كل من ٨ . ٠ سـ ٣ أندريد حامض الخليك و ١ . ٥ سـ ٣ كلوروفورم و ٢ . ٠ سـ ٣ حامض كبريتيك مركز ( كثافة ١ . ٨٢ ) في أنبوبة اختبار ثم يبرد في ماء مثليج .
- ب - يضاف حوالي ٢٢ . ٠ 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 إضافة حتى يصير السائل رائقا وتوضع الانبوبة في ماء مثليج لمدة ٥ دقائق .

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

ه - عند إضافة ١٠ سم ٣ إثير جاف مع الرج وقلب الانبوبة ثم إعادةتها يعطي زيت بذرة الشاي لونبني الذي يتغير إلى اللون الأحمر في خلال دقيقة ثم يختفي - في حالة زيت الزيتون فإنه يعطي في البداية لون أخضر الذي يتتحول تدريجياً إلى اللونبني - وهناك بعض أنواع من زيت الزيتون التونسي يعطي لون قرمزي فاتح كمرحلة إنقاذه .

والمركب المسئول عن اختبار فيتيسون يرجع إلى وجود تربين كحولي Butyro spermol .

#### ٥ - اختبار بiber للكشف عن زيت لب اللوز : Kernel almond Bieber

أ - يخلط أجزاء متساوية في الوزن باحتراس مع التبريد كلًا من الماء وحامض كبريتيك مركز وحامض نيتريك مدخن (كلافة ٤٥) .

ب - يرج ٥ سم ٣ من زيت اللوز بشده مع ١ سم ٣ من مخلوط الأحماض وترك لمدة ١٥ دقيقة في حالة وجود زيت المشمش أو الخوخ فإن المخلوط البيض Whitish المتكون يعطي لون قرمزي وزيت اللوز الحقيقي يعطي فقط لونبني خفيف .

#### ٦ - الكشف عن زيت الشلجم : Rape

يعتمد اختبار تورتيلي - فورتنى Tortelli & Fortini للكشف عن زيت الشلجم على وجود حوالي ٥٠٪ حامض إيروسيك بالزيت - الملح الرصاصي لهذا الحامض غير المشبع ينوب جزئياً في الإثير في حين أن الملح الرصاصي للؤلويات تنوب بسهولة في الإثير .

#### طريقة العمل :

أ - تجري عملية تصفى باضافة ٥ سم ٣ بوتاسا كحولية (١٢٪ بوتاسا في ٩٠٪ كحول إلى ٢٠ جم زيت ثم التسخين تحت مكثف عاكس لمدة نصف ساعه - يعادل ناتج التصفى بواسطة ١٠٪ حامض خليك في وجود دليل فينوفيفالين .

ب - يصب Pour المحلول المتعادل إلى ٢٠٠ سم ٣ ماء يغلي يحتوى على ٢٠ جم خلات رصاص ثم يبرد المحلول مع الرج الدوراني بحيث يلتصق الصابون على جوانب الكأس - ثم يهمل السائل ويغسل الراسب الصابون الرصاصي ثلاثة مرات كل مرة بـ ٢٠٠ سم ٣ ماء ساخن (٦٠ - ٧٠ م) قبل التجفيف بواسطة ورقة ترشيح .

- ج - يرج الصابون الجاف مع ٨٥ سم ٣ إثير ويغلي تحت مكفت عاكس لمدة نصف ساعه ثم يبرد الورق ويقفل ويترك بالضبط لمدة ١ ساعه عند درجة ١٥ م .
- د - يرشح محلول إلى قمع فصل مع تغطيته لمنع الفقد عن طريق البحر - يعامل الراسب بواسطة ٤٠ سم ٣ إثير ويبعد مرة أخرى لمدة ١ ساعه ويرشح إلى قمع الفصل.
- ه - تنفرد الأحماض الدهنية من مخلوط الإثير للصابون الرصاصي بإضافة ١٥٠ سم ٣ من ١٠٪ حامض هيدروكلوريك ثم تفصل طبقة الإثير مرتين كل مرّة بواسطة ١٠٠ سم ٣ من الماء - ثم يبخ الإثير عند درجة حرارة منخفضه (يفضل التبخير التقاني) في دورق جاف .
- و - تذاب الأحماض السائبة في ٤٠ سم ٣ من كحول ٩٥٪ ثم تضاف كمية زائدة قليلاً من محلول مشبع لكريونات الصوديوم حتى تبدأ كريونات الصوديوم في الانفصال . يجري تقطير للكحول ويجفف الصابون الصوديومي المتبقى في مجفف تحت تفريغ لمدة ٤٨ ساعه - يسخن مع ٥٠ سم ٣ كحول مطلق ثم يرشح بسرعة - يعامل المتبقى مرة أخرى بالكحول المطلق حتى تنبوب كل كمية الصابون - يبخ الصابون الكحولي ويجفف فوق حامض كبريتيك .
- يداب ٥.. جم من الصابون الجاف بالتسخين مع ٢٠ سم ٣ كحول مطلق في أنبوبة اختبار كبيرة - ثم يبرد محلول ببطء مع الرج باستعمال ترمومتر ثم تسجل درجة الحرارة التي عندها يصبح محلول معكرا .
- وفيما يلي درجات حرارة التفكير للزيوت المختلفة :

زيت زيتون ٢٤ - ٢٠ م	زيت فول سوداني ٢٢ - ١٨ م
زيت بذرة قطن ١٤ - ١٦ م	زيت سمسسم ١٨ - ٢٠ م
زيت شلجم ٤٥ - ٥٠ م	

## ١ - الكشف عن زيوت الأسماك : Fish

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

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

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

يذاب ٥ . . سـ ٣ زيت في ١٠ سـ ٣ إثير جاف ثم يضاف ١٠ سـ ٣ من مخلوط مكون من ٢٨ حجم حمض خليك ثلاثي - ١ حجم ماء بروم - ٤ حجم نيتروبنزين ثم يرج بشده ويترك على درجة ٢٠ م لدّة ١٥ دقيقة .

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

ج - في حالة عدم نوبان الزيت في الإثير فإن الزيوت الجافة أو زيوت الأسماك تعطي في الحال راسب - ويعطي زيت الشلجم وزيت فول الصويا عكاره وفي حالة الزيوت الغير قابلة للجفاف لا تعطي راسب أو تعطي عكاره خفيفه - تعطي الدهون الحيوانيه عكاره إذا أجري الاختبار بهذه الطريقة .

وفيما يلي خصائص المشتقات البروميه لبعض الاحمراض الدهنية الغير مشبعة :

جدول(٧)

درجة الانصهار للبرميد (م)	النوبان	المشتقة	الحمض الدهني
سائل	ينوب في الإثير والكلوروформ والذبيبات العضوية الأخرى .	ثنائي البروم	الأوليک
١١٦ - ١١٣	Ditto كحول إيثايل لا ينوب في الإثير البارد ينوب في البنزين Benzine الساخن	رباعي البروم سداسي البروم	لينوليک لينولينيك
١٧٠ - ١٨٠	لا ينوب	عديد البروم	كليباً نوبونيك Clupano donic (22:5 & 22:6)
يحرق عند درجة حرارة أعلي من ١٨٠ م ينصلح عند درجة حرارة أعلي من ٤٠٠ مع التحليل Decomposition			

### **ب - اختبار لتكوين متباينات الأحماض Alkali isomerization**

يسخن الزيت مع ١٠٣ مول بوتاسا كاوية في إثيلين جليكول على درجة ١٨٠ ° م لمدة ٤٥ دقيقة ويقدر الامتصاص عند طول موجة ٢١٥ مستخدماً بذلك - يكون الامتصاص أعلى من واحد في حالة زيوت الأسماك - ويجب قبل تفسير النتائج معرفة هل حدث أكسدة للزيت أو أضيف إليه ماء أو وجود زيت سمك متبلمر .

### **ا - اختبار بسون لزيت Besson**

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

- يوضع ٥ - ١٠ سم ٣ من الزيت أو الدهن المنصهر في أنبوبة اختبار ويضاف كميه من الكلروفورم أكبر قليلاً من حجم العينه .
- يرج العينه حتى النوبان ويضاف كمية من نترات الفضة (٢٪ نترات فضة في كحول مطلق ) تساري كمية العينه .
- يرج الخليوط لمدة ٣٠ ثانية ويترك لمدة نصف ساعة .
- إذا وجد زيت Kapok تظهر عكارة بنية - سوداء وفي حالة وجود كميات قليله جداً من زيت Kapok يلاحظ لون أحمر - بني .

### **ا - الكشف عن وجود ثلاثي إستيارين في دهن الخنزير :**

يستخدم رقم بومر Boemer في الكشف عن وجود دهن البقر والدهون الأخرى المحتوية على ثلاثي إستيارين في دهن الخنزير - وتعتمد هذه الطريقة على الاختلاف في درجة الانصهار للجلسريدات ودرجة الانصهار للأحماض الدهنية المقابلة لها . ويلاحظ أن هذا الاختلاف يكون كبيراً بين دهن الخنزير ودهن البقر ولا تستخدم هذه الطريقة في حالة دهن الخنزير المهدج . ويستخدم رقم بومر ( عند تقديره بعناية ) في الكشف عن وجود ١٠٪ دهن بقر في دهن الخنزير ويمكن أيضاً أن يصل مستوى الكشف إلى ٥٪ .

### الطريقة :

- ينقل ٢٠ جم من العينة المرشحة إلى مخارب وتضاف كمية من الأسيتون سبق تبریده إلى  $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$  بحيث يصل الحجم إلى ١٠٠ سم<sup>٣</sup>.
- يرج جيدا حتى ذوبان العينة وترك لمدة ١٨ ساعة على درجة  $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$  في حالة ما إذا كانت كمية البلورات الناتجة من ٢٠ جم غير كافية فإنه يجب زيادة كمية عينة الدهن مع مراعاة أن تزداد نسبة الأسيتون زيادة طردية.
- تجري عملية طرد مركزي لمدة ٥ دقائق وبهمل السائل الرائق أو يسحب الجزء الرائق من المخارب.
- تضاف ٢٠ سم<sup>٣</sup> من أسيتون ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ ) للبلورات - يرج - طرد مركزي أو يسحب الجزء الرائق.
- تكرر هذه العملية مرة أخرى باضافة ٢٠ سم<sup>٣</sup> أسيتون مع الرج ثم الترشيح على ورقة ترشيح وتنقل كاملاً للبلورات إلى ورقة الترشيح وتغسل ٥ مرات بكميات قليلة من الأسيتون.
- يجري سحب الأسيتون من البلورات باستعمال مضخة تفريغ - ثم تنقل البلورات إلى زجاجة ساعة ويكسر أي تجمعات Lumps وتنترك لتجف وتقدر درجة الانصهار لها.
- تؤخذ كمية من البلورات وتجرى لها عملية تصفين باضافة ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من بوتاسي كاوية (٥٠ ع) ويوضع فوق نورق التصفين قمع صغير لمنع التبخر أثناء التسخين وتجرى عملية التصفين للدهن بالتسخين لمدة ١ ساعة.
- يضاف ١٠٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر إلى محلول الصابون ويbxr على حمام مائي يغلي للتخلص من الكحول بقدر الامكان.
- ينقل محلول المائي إلى قمع فصل وتضاف كمية أخرى من الماء المقطر حتى يصبح الحجم الكلي ٢٥٠ سم<sup>٣</sup> وتعادل القلوية بواسطة حامض هيدروكلوريك (٥٪) وتضاف كمية بسيطة زائدة منه.
- تستخلص الاحماض الدهنية بواسطة ٧٥ سم<sup>٣</sup> إثير مع الرج - تهمل الطبقة المائية وتغسل طبقة الزيت بالماء المقطر على الأقل ٣ مرات حتى يكون ناتج الفسيل متعادل بالنسبة لبرتقال الميثايل.

تسحب طبقة الأثير - ترشيح - يبخر الأثير على حمام مائي يغلي - تجف الاحماض الدهنية على درجة ١٠٠ م لعدة دقائق .

تقدير درجة الانصهار للجلسيديات باستعمال ثلاث أنابيب قياسية لتقدير درجة الانصهار ويسمح للبلورات بان تدخل الى الطرف المفلق من الانبوبة بواسطة سلك رفيع . وأيضا يجهز ثلاث أنابيب قياسية لتقدير درجة الانصهار للاحماض الدهنية - ويسمح للأنابيب المحتوية على الاحماض الدهنية بأن تترك لمدة نصف ساعة في حمام مائي متلألئ أو ترك في الثلاجة على ٤° - صفر م لمدة ١٢ ساعة ثم تقدر درجة الانصهار للبلورات والاحماض الدهنية في نفس الوقت ثم يحسب رقم بعمر من المعادلة .

$$\text{رقم بعمر} = \frac{1}{2} + (1 - b)$$

حيث أن  $a$  ،  $b$  تمثل درجات الانصهار للجلسيديات والاحماض الدهنية على التوالي ويعتبر أن دهن الخنزير مخلوط أو مغشوش اذا كان رقم بعمر اقل من ٧٣ .

### ثالثا : توكيد الاحماض الدهنية والمواد غير المتسببة .

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

الزيت	لوريك	ميرستيك	بالميتيك	إستياريك	أرشيديك	أوليك	لينولييك	لينويينيك
الكتان	-	-	-	٩	-	٢٣	٢٠	٤٨
القرطم	-	-	-	٥	١	٢٠	٧٠	-
فول الصويا	-	-	-	٩	٢	١	٣٢	٥٣
عباد الشمس	-	-	-	٥	٢	١	٣٥	٥٧
الذرة	-	-	-	٦	٢	١	٣٧	٥٤
السمسم	-	-	-	٨	٢	١	٤٧	٤١
القطن	-	-	-	١	٢	١	٢٥	٥٠
الشلجم	-	-	-	١	١	-	٢٢	٢٢
فول سوداني	-	-	-	٨	٤	٢	٥٥	٢٥
زيتون	-	-	-	١	١	١	٨٠	٨
النخيل	-	-	-	٤٢	٤	-	٤٢	١٠
دهن لبن البقر	٢	١٠	١٠	٢١	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 ولينوليك بدرجة عالية - وأن زيت الكتان - زيت البيرلا - 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 الأحماض الدهنية للبيبيات فى معرفة العائلة النباتية وكذلك الأصناف التى تتبع عائلة واحدة التى تم إستخلاص البيبيات منها فمثلاً يستخدم تركيب الأحماض الدهنية للبيبيات المستخلصة من بعض حبوب اللقاح فى معرفة العائلات النباتية التى جمعت منها فمثلاً 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 إستخلاص البيبيات منها وفصلت الأحماض الدهنية وتم التعرف عليها وصفياً وكيمياً بواسطة جهاز التحليل الكروماتوجرافى الغازى .

والجدول (٩) يبين تركيب الأحماض الدهنية لحبوب اللقاح الذى تتبع عائلات نباتية مختلفة

النسبة المئوية للأحماض الدهنية فى بعض حبوب اللقاح

المواحل	الكتان	عباد الشمس	الخردل	الفول	البرسيم	الحامض الدهنى
-	-	٠.١٣	٠.٨٤	-	-	كاپريك
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	-	ميرستوكاپريك
١٧.٢٨	٢١.٥٨	١٠.٢٧	١٥.٩١	٢٣.٥٠	١٨.٣٩	باليتيك
٤.٧٥	٢.٥٥	٢٠.٢٧	٦.١٢	٤.٧٩	٥.٢٦	بالميتوأوليک
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	أوليک
٢٧.١٨	٣.٤٤	٥.٢٨	٦.٥٤	١٢.٩٩	٩.٦٤	لينوليك
١١.٢٥	٤٢.٩٠	٣.٦٢	٢٩.٤٥	٤٢.٨٢	٣٢.٣١	لينولينيك
٢.٢٧	٠.٨٨	-	١.٧٢	-	-	أر اشيديك

كما استخدم الجزء الغير متصبن من الليبيادات المستخلصه من حبوب اللقاح السابق الذكر  
لمعرفة المصدر النباتي التي جمعت منه ويظهر ذلك من الجدول (١٠) :  
النسبة المئوية لمكونات المواد الغير متصبنه في ليبيادات بعض حبوب اللقاح

المكون	البرسيم	الفول	الخردل	عباد الشمس	الكتان	المواد
أولاً: الهيدروكربونات						
-	-	-	-	١٠.٩	-	-
-	٩.٤١	٩.٥٩	٩.٠٢	١٤.٧٢	-	-
٢.٢٢	١.٤٦	٢.٢٤	١.٤٦	٢.٠٢	٢.٠٦	٢.٢٢
٨.٩٦	٩.٠١	٤.١٦	١١.٩٨	٨.٨٠	٤.٣٨	٨.٩٦
٠.٩٩	١.١٨	٠.٤٤	٠.٩٥	٠.١٤	-	٠.٩٩
٠.٢٠	-	٢.٠٨	-	٠.٦٥	١.٢٠	٠.٢٠
١٢.٨٧	٩.٩٩	٣.٢٦	٧.٩٣	٦.٦٣	٩.٥٤	١٢.٨٧
-	-	-	-	-	-	-
٢١.٣٩	١٨.٥٥	٦.٧	٢٦.٧٦	١٢.٣٦	٢.٨٨	٢١.٣٩
١.٠٧	٠.٠٩	١.٠٥	-	٠.١٦	١.٥٤	١.٠٧
٦.١٠	٥.٠٦	٢.١٦	٢.٦٠	٤.١٦	٢.٩٩	٦.١٠
٠.٤٦	-	٠.٨٤	-	-	٠.٣٤	٠.٤٦
٥.٨٥	٦.٦١	١.٣٤	٦.٣٠	٦.٣٧	١.٦	٥.٨٥
٢.٢٨	٠.٢٨	٠.٤٩	٠.١٢	٠.٥٣	٦.٦٣	٢.٢٨
٢.٢٥	٢.٥٦	٢.٥٢	٤.٤٥	٥.١٠	١.٠٥	٢.٢٥
٠.٢٢	٠.٦٤	٠.١٠	٠.٠٨	٠.٥٥	-	٠.٢٢
١.٥٥	١.٧٧	١.٤٤	١.٢	٠.٧٨	١.٥٠	١.٥٥
ثانياً: الاستيرولات						
٠.٢٨	٠.٤٤	-	٢٩	٠.٧٤	١.٠٨	كوليستيرول
٢.٧٦	٢.٩٣	-	١.٢٩	١.٦٣	-	ستيجماستيرويل
٦.٨٦	٥.٦٧	٢.٢٤	٧.٣٦	١١.٢٩	١٢.٠٤	بيتا سينتستيرويل

Farag et al ( 1980 b )

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

النسبة المئوية والنسب ما بين الهيدروكربونات

والاستيرولات الكلية لحبوب اللقاح جدول (11)

المصدر النباتي	الميدروكربونات الكلية (%)	الاستيرولات الكلية (%)	أ : ب
البرسيم	٤٠.٥٦	٥٩.٤٤	١:٠.٦٨
الفول	٨١.٧٥	١٨.٢٥	١:٤.٤٨
الغردق	٣٧.٦١	٦٢.٣٩	١:٠.٦٠
عباش الشمس	٧٨.٤٦	٢١.٥٤	١:٣.٦٤
الكتان	٧٢.٢٧	٢٧.٧٣	١:٢.٦١
الموالع	٧٤.٩٨	٢٥.٠٢	١:٢.٩٩

واستخدام تركيب الاحماض الدهني والمواد غير المتصلب أيضا في التعرف على الفطريات  
التي تتبع جنس واحد وأجناس مختلفة كما في الجداول التالية :

جدول (12)

الحماض الدهني	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	٠.٥٠	-	٠.١٥	٠.٦٠	٠.٤	١.٩
بنتاديكانيك	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
بالميتاويك	٢.٠٠	٢.٨٠	٢.٣٠	٢.٤٠	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
أولييك	٢٥.١٠	٢٣.٩٠	٣٩.٤٠	٣٤.٥٠	٣٣.٧	٣٠.٨
لينولييك	١٥.٦٢	١٩.٩١	١٢.٦٠	١٨.٤٠	٥.٦	٣٥.١
أراشيديك	٢٢.٩٣	٢٠.٨٠	٩.٤٠	٦.٧٠	٣.٦	١٣.٦
بهنك	-	٢.٦٤	٢.٤٣	-	-	-

Farag et al ( 1981 a)

النسبة المئوية لمكونات المواد غير المتضبة

في لبييدات بعض الفطريات

جدول(١٢)

<i>E.moniliforme</i>	<i>P.oxalicum</i>	<i>A.niger</i>	<i>A.nidulans</i>	<i>A.mellus</i>	<i>A.flavus</i>	الحامض الدهني
الهيدروكربونات						
-	-	٦-	-	-	-	٢١
٤٠٠	-	٢٠,٣٠	٢٠,٣٠	٢٢,٢٩	-	٢٢
٠,٨	-	-	-	-	٨,٧٩	٢٣
٠,٨	-	-	٢,٢٧	٢,٧١	١١,٦٢	٢٤
-	-	١,٦٨	-	-	-	٢٥
٥,٧٠	٦٤,٢٢	-	٢٢,٧٢	٢٧,٤١	٢٧,٦٢	٢٨
٠,٥٣	-	-	١,٥٢	١,٠٢	٤,٧١	٢٩
-	-	٠,٥١	١,٥٢	١,٣٦	-	٣٠
-	٥,٠٥	-	-	-	٢,٥١	٢١
-	٧,٣٩	١,٢٥	٢,٥٣	٤,٤١	٣,٩٢	٢٢
-	٣,٧٠	-	-	-	١,٨٨	٢٢
الاستيرولات						
٢٨,٣٢	٤,٧٠	-	٤,٥٥	١٦,٢٠	٦,٤٤	كوليستيرول
-	٢,٧٧	٢٨,٢٦	٢٩,٥٣	٨,١٤	٤,٤٠	كامبستيرول
٤,٢٠	٠,٥٥	-	-	٦,١٠	١,٨٨	إستيجماستيرول
٢,٧٢	٨,٣٢	٢٤,٨١	٥,٥٥	٢,٣٦	٢١,٩٨	بيتا سيتوكستيرول
٤٨,٢٦	٨٠,٩٧	٢٠,١٤	٦٠,٠٧	٧٤,٤٧	٦١,٠٦	% للهيدروكربونات
-	١:٣	١,٢٢:١	٠,١٧:١	٠,٤:١	٥:١	كامبستيرول / ستيجماستيرول

Farag et al ( 1981 b )

وفيما يلى الطرق التى تستخدم للتعرف على نوعية الاحماس الدهنية والمواد غير المتصلبة.

## ١ - التعرف على نوعية الاحماس الدهنية

يعتبر تقدير الاحماس الدهنية جزء أساسى فى تحليل الجلسريدات ويعتبر CLC هو الوسيلة المفضلة لتحليل الاحماس الدهنية وأنه يلزم لتحليل الاحماس الدهنية تحويلها إلى صورة إستر الميثايل .

### طريقة تحضير إستر الميثايل للاحماس الدهنية :

توجد عدة طرق لتحويل الجلسريدات الثلاثة الى إستر الميثايل للاحماس الدهنية منها التحليل المياثانولى Methanolysis فى وجود حامض هيدروكلوريك ، حامض كبريتيك ، بوتاسا كاوية . ميثوكسيد صوديوم أو ثالث فلوريد البوتاسيوم كعامل مساعد وفيما يلى أحد أبسط الطرق التى تعتمد على استخدام المياثانول فى وجود بوتاسا كاوية للعالم Brockhoff .

- يذاب ١ - ٤ مجم جلسريد ثلاثي فى ٥ سم<sup>٣</sup> إثير ويضاف ١ سم<sup>٣</sup> بوتاسا كاوية (٥ .٠ ع) مذابة فى كحول ميثايل .

- ترجم محتويات المخلوط وتترك لمدة ١٠ دقائق على درجة حرارة الغرفة ويضاف ١ سم<sup>٣</sup> من ١ ع حامض هيدروكلوريك .

- تستخلص إسترات الميثايل للاحماس الدهنية بواسطة ٢ × ١ سم<sup>٣</sup> إثير البنزين - وتجمع المستخلصات فى أنبوبة ويبخرا المذيب بواسطة الترتجين - ثم تذاب إسترات الميثايل بواسطة ثانى كبريتيد الكربون لتحليل بواسطة GLC .

وتشهد مشكلة بنوع خاص للاحماس الدهنية التى تحتوى على ١٠ ذرات كربون أو أقل حيث أن إستر الميثايل لها متطرافية وتذوب بقله فى الماء وهذا يؤدي الى حدوث فقد أثناء عملية الاستخلاص وتبخير المذيب وتوجد طريقتين للتغلب على مشكلة الاحماس الدهنية قصيرة السلسلة وهما :-

١ - تحلل الاحماس الدهنية بواسطة GLC على صورة إسترات لكتويولات طويلة السلسلة مثل كحول البيوتايل .

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

**ظروف الفصل للإمامض الدهنية بجهاز التحليل الكروماتو جرافى**  
**الغازى** (Farag et al 1986) GLC

لفصل إسترات الميثايل للإحماض الدهنية يستخدم عمود أبعاده (١.٥ متر × ٤ مم) معبأ بمادة دياتوميت C قطر حبيباتها (100 - 120) ومغطاه بمادة عديد الأثيلين جليكول أديبيات (١٠٪) Poly ethylene glycol adipate (PEGA) ويستخدم للفصل نظام حراري 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 Flame ionization detector (FID).

٢ - المواد غير المتصنة

### Unsaponifiable matter

تعرف محتويات الزيوت والدهون من المواد غير المتصبة بانها المركبات التي تترب في مذيبات الدهون ولكن لا تتصبن بواسطة القلوى ولا تتطاير بالتسخين على ٨٠ م° . وتتكون هذه المواد أساسا من كحولات اليفاتيه عاليه في عدد ذرات الكربون - الاستيرولات - الصبغات - البيدروكربونات ... الخ .

توجد طريقتين لاستخلاص المواد غير المتصلبة تبعاً لنوع المذيب وها الاستخلاص بواسطة إثير البترول والاثير . وكلا الطريقتين تعطيان كميات من المواد غير المتصلبة تقريباً متساوية في حالة الدهون العاديّة التي تحتوي على كميات عاديّة ولكن تعتبر طريقة الاستخلاص بواسطة إثير البترول غير مرضية لاستخلاص المواد غير المتصلبة للدهون التي تحتوي على كميات عالية من المواد غير المتصلبة مثل زيوت الكائنات البحريّة أو أي أنواع أخرى من الدهون التي تحتوي على كميات أكثر من العاديّة وفي هذه الحالة يفضل الاستخلاص بالاثير حتى يعطى كمية منها تقارب النتائج الصحيحة ، تحتوى أغلب الزيوت والدهون النقيّة على أقل من ٢٪ مواد غير متصلبة .

في بعض الأحيان يضاف زيت معدني كنوع من الغش وللكشف عن هذا الغش يجري اختبار وصفي qualitative test كا يلي :

- ١- يوضع في أنبوبة اختبار ١٠ نقط زيت نباتي أو دهن مصهور ثم يضاف ٥ سم<sup>٣</sup> من . .

مول بوتاسا كحولية ويُسخن على حمام مائي يغلى ثم الرج من وقت لآخر لعدة دقائق للتتأكد من تمام التفاعل .

٢ - يضاف الى محلول الصابون الساخن  $\frac{1}{3}$  سم<sup>٣</sup> ماء في كل مرة حتى يصبح الحجم الكلي المضاف ١٠ سم<sup>٣</sup> ثم يرج المحلول ويلاحظ ماذا يحدث بعد كل اضافة ماء - اذا تكونت عکاره فهذا يدل على وجود زيوت معدنية .

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

١ - يوزن ٥ جم عينة متجانسة ويضاف اليها ٣٠ سم<sup>٣</sup> كحول و ٥ سم<sup>٣</sup> بوتاسا كاوية مائية ١٪ (وزن/وزن) .

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

٣ - ينقل محلول الصابون الى قمع فصل وللنقل كميا يغسل بورق التصفين بواسطة ٤٠ سم<sup>٣</sup> كحول ٪٩٥ ، ٤٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر ساخن ثم بكمية قليلة من إثير البترول ثم يضاف الى قمع الفصل ٥ سم<sup>٣</sup> من إثير البترول .

٤ - يرج قمع الفصل جيداً لمدة دقيقة ويترك حتى تنفصل الطبقات - ثم تنقل طبقة الإثير البترول الى قمع فصل آخر ويستخلص الطبقة المائية على الأقل ٤ مرات بواسطة اثير البترول ويجمع مستخلص إثير البترولي الكلى ويغسل ٣ مرات كل مرة ٢٥ سم<sup>٣</sup> بواسطة ١٪ كحول مع الرج الشديد وإهمال طبقة الكحول في كل مرة .

٥ - ينقل المستخلص إثير البترول الى كأس معروف الوزن ويُبخر للجفاف باستعمال حمام مائي ثم يوضع في الفرن تحت تفريغ على درجة ٧٥° م حتى ثبات الوزن .

٦ - بعد الوزن يذاب الراسب في ٥٠ سم<sup>٣</sup> كحول يحتوى على دليل فينولفيثاليين سبق معادلته إلى اللون الاحمر الفاتح ثم يعاير بواسطة ٢٠٠ ع صودا كاوية حتى تصل الى نفس اللون .

وزن الاحماض الدهنية المستخلص (جم) = عدد مليمترات ٢٠٠ صودا كاوية  $\times ٠٠٥$  .

$$\text{وزن المائية للمادة غير التصفين} = \frac{\text{وزن المتبقى} - \text{وزن الاحماض الدهنية} \times ١٠٠}{\text{وزن العينة}}$$

## ثانياً: استخلاص المواد غير المتصلبة بواسطة الأثير Diethyl ether

- ١ - يزن بالضبط ٢ - ٢.٥ جم عينه ويضاف إليها ٢٥ سم<sup>٣</sup> كحول + ١.٥ جم من محلول بوتاسا كاوية مركزة (٥٪ وزن / وزن) ثم يرج ثم يسخن في حمام مائي تحت مكثف عاكس مع التحريك من وقت لآخر حرارة مروحة لمدة نصف ساعة .
- ٢ - ينقل محلول وهو ساخن إلى قمع فصل ويغسل بورق التصفيف بحوالى ٥٠ سم<sup>٣</sup> ماء ثم ٥٠ سم<sup>٣</sup> إثير وينقل إلى قمع الفصل .
- ٣ - يقفل قمع الفصل ويرج جيداً بشدّه مع الاحتراس من تولد ضغط داخل القمع ويترك الطبقات لكي تنفصل ثم تنقل الطبقة العلوية إلى قمع فصل آخر يحتوى على ٢٠ سم<sup>٣</sup> ماء وتنكر عملية الاستخلاص مرتين كل مرة ٥٠ سم<sup>٣</sup> كحول - ثم يجمع المستخلص الأثيري .
- ٤ - ترجم محتويات قمع الفصل ثم يترك لتنفصل الطبقات وبعد الاتزان تهمل طبقة الماء ثم تجرى عملية غسيل لطبقة الأثير مرتين بواسطة الماء كل مرة بـ ٢٠ سم<sup>٣</sup> ماء وتهمل في كل مرة طبقة الماء ثم تغسل طبقة الأثير ٣ مرات كل مرة بواسطة ٢٠ سم<sup>٣</sup> بوتاسا مائة ٥٪ . ويغسل بالماء ٢٠ سم<sup>٣</sup> بعد كل مرة غسيل بالقلوي . قد يتكون مستحلب في هذه الحالة وبالتالي يجب ترك قمع الفصل جانباً حتى يحدث فصل للطبقات - بعد الغسيل في المرة الثالثة بالقلوي تغسل طبقة الأثير بالماء عدة مرات حتى تصبح متعادلة بالنسبة دليل الفينولفيتالين .
- ٥ - ينقل المستخلص الأثيري إلى بورق سبق وزنه يبخر الأثير وعند تمام تبخر الأثير يضاف ٢ أو ٣ سم<sup>٣</sup> أسيتون ويبخر للجفاف في وجود تيار من الهواء . ثم تكمل عملية التجفيف في فرن تفريغ على درجة ٧٥ - ٨٠° م حتى الوزن الثابت .
- ٦ - بعد الوزن يذاب المتبقي في التوقيع بـ ٢ سم<sup>٣</sup> إثير ثم يضاف ١٠ سم<sup>٣</sup> كحول متعادل إلى اللون القرمزى الفاتح باستعمال دليل الفينولفيتالين ثم تعاير محتويات الورق بواسطة ٢٠٠.. ع بوتاسا كاوية حتى نصل إلى نفس اللون القرمزى .
- ٧ - يحسب وزن المواد غير المتصلبة المضبوطة بعد طرح الاحماض الدهنية الحرّة على أساس ١ سم<sup>٣</sup> من ٢٠٠.. ع صودا كاوية تكافئ ٥٦.. جم حامض أوليك - ومن المعادلة التالية يمكن حساب النسبة المئوية للمواد غير المتصلبة .

= المواد غير المصبنة

$$\frac{\text{وزن المواد غير المصبنة} - \text{وزن الاحماض الدهنية} - \text{وزن البلانك} \times 100}{\text{وزن العينة}}.$$

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

تفصل المواد الغير متصبنة باستخدام عمود أبعاده (١.٤ متر × ٤مم) معيناً بمادة Diatomite-C قطر حبيباتها (100 - 120 mesh) ومغطاه بمادة سيليكون من نوع OV - 17 بركيز ١٪ ويستخدم للفصل نظام حرارى حيث يسخن العمود من ٧٠° م (حرارة إبتدائية) 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 ٢٠ مل / دقيقة .

## الفصل الثالث

### التزنج Rancidity

يحدث للبيبيدات تغيرات أثناء التخزين ونتيجة لذلك ينتج طعم ورائحة غير مقبولة وهذا ما يعبر عنه بالتزنج - ويحدث التزنج بتأثير الهواء ( تزنج أكسيدى oxidative rancidity ) أو بواسطة الكائنات الدقيقة ( تزنج تحلل Hydrolytic ) ويسرع التزنج الأكسيدى بالعرض للحرارة والضوء والرطوبة فى وجود أثار من عناصر معينة ( نحاس - حديد - نيكل ) - ومن المعروف أن الليبيديات تمتص الأكسوجين ويكون مركبات تظهر خصائص البيروكسيدات وبصفة عامه المادة التي تحتوى على نسبة عالية من عدم التشبع ( رقم يودى مرتفع ) تكون سهلة العرض للتزنج الأكسيدى وعندما يصل تركيز الهيدروبيروكسيدات إلى حد معين تحدث تغيرات كيمائية معقدة وتكون مركبات متطايرة وهى المسؤولة عن إعطاء الرائحة والطعم المتزنج ويحدث لاغلب الزيوت والدهون زيادة في الحوضة الحرة Free acidity أثناء التخزين ولكن في حالة الزيوت المكرره Refined فان مستوى الحموضه الحرة يكون منخفضا بدرجة لا تسمح بظهور التزنج.

وتجري إختبارات التزنج على الزيت أو الدهن المؤكسد كما أنه يمكن تحضير مركبات عاليه في محتواها من نواتج الأكسدة حيث تؤخذ وزنه من إسترات حامض اللينوليك واللينولينيك ( ١٠٠ مجم من كل حامض نقاوته ٩٨٪ ) ويجرى لها أكسدة ذاتيه بتعريضها الى أشعة فوق البنفسجية عند درجة حرارة الغرفة - كما تحضر هيدروبيروكسيدات حامض اللينوليك بأكسدة حامض اللينوليك بواسطة إنزيم الليبوأكسجينز Lipoxygenase - في الحاله الاولى تكون قيمة البيروكسيد منخفضة على العكس من الطريقة الثانية فتكون مرتفعة - تذاب الاحمراض الدهنية المؤكسدة في خليط مكون هكسان حلقى والاثير ( ١ جم / جم ) .

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

ويجب أن يكون واضحًا 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 الأكسجين النشط Active oxygen (AOM) method والطرق المختلفة لتقدير الأكسجين المتصlor - بينما تقدير رقم البيروكسيد - إختبار حامض الثيوباربتيوريك واختبار كرييس Kreis تعتبر من أفضل الطرق في النوع الثاني .

#### الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون

جدول (١٤)

نبذه عن طريقة العمل	الطريقة
وفيها يتم إسراع الأكسدة بamarar تيار من الهواء في العينة أو برفع درجة الحرارة أو كليهما معاً ويتخذ عينات من الزيت أو الدهن على فترات ويقدر لها الحموضة الحرية أو رقم البيروكسيد وتوجد طرق أخرى لامتصاص الأكسجين تعتمد على معرفة الزيادة في وزن الزيت أو الدهن أو تقدير الانخفاض في الضغط في بورق مغلق بجهاز فاربورج Warburg .	١ - تقدير الأكسجين المتصlor Oxygen uptake
توضع العينة في كأس ثم تسخن على درجة حرارة عالية (٦٣ - ٧٠ °م) وتظل على هذه الدرجة حتى تظهر رائحة الترذن على أن يتم فحص العينة يومياً أو على فترات معينة .	٢ - اختبار Schaal أو اختبار الفرن
تعامل العينة بواسطة حامض الثيو باربتيوريك ويدل كثافة اللون على مدى حالة الدهن أو الزيت المؤكسد .	٣ - إختبار حامض الثيو باربتيوريك .
تعامل العينة بواسطة جوهر كشاف فلوروجليسينول - وتدل الكثافة اللونية على مدى حالة الدهن أو الزيت المؤكسد .	٤ - إختبار كرييس Kreis
حيث وجد أن رقم معامل الانكسار للزيوت المسخنة يرتفع مطابقاً لزيادة في رقم البيروكسيد .	٥ - معامل الانكسار

## تابع : الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون

الطريقة	نبذه 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 - اختبار سويفت Swift stability test	يمرر تيار من الهواء في عينه الدهن أو الزيت عند درجة ٩٨م ويقدر رقم البيروكسيد كل ساعة .
٨ - الامتصاص في منطقة الاشعة فوق البنفسجية U.V. absorption	يخفف ١/٢ سم من محلول الحامض المؤكسد بواسطة ٢ سم ميثانول وتسجل الامتصاصات عند الاطوال الموجية ٢٣٤ ( للروابط الزوجية الثانية المتبدلة ) ٢٧٠ نانوميتر ( للروابط الزوجية الثلاثية المتبدلة ) .
٩ - تفاعل ديفينيل - بي - حکسان - Picryl hydrazyl reaction	يضاف إلى ٦ .٠ سم ٣ من العينة ٣ سم ٣ من الجوهر الكشاف مخفف بـ ٣ سم ٣ من خليط المذيبات ( هكسان حلقى + اثير ) ويقدر الامتصاص عند طول موجة ١٧٥ نانوميتر مستخدما الجوهر الكشاف كبلاتك .
١٠ - اختبار الحديد Fe - test	يجرى عمل مخلوط مكون من ١ .٠ سم ٣ عينة + ٤ .٨٥ سم ٣ من بنزين - ميثانول ( ٣:٧ حجم / حجم ) ١ .٠ سم ٣ ماء + ٣ .٦ ميكرومول كبريتات حديبيوز مذاقه في ٠٠٠٢ سم ٣ حامض هيدروكلوريك ( ٦٪ ) . يضاف ٠٠٠٢ سم ٣ محلول ثيوسيانات البوتاسيوم ( ٣٪ ) بعد نصف دقيقة من إضافة كبريتات الحديبيوز ثم تقدر كلأة اللون المتكون .

تابع : الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون

نبذة عن طريقة العمل	الطريقة
تمزج العينة (٢ سم <sup>٣</sup> ) مع ٤ سم <sup>٣</sup> محلول ثلاثي كلوريد حامض الخليك (٥٪ مذاباً في الإيثانول) و ٤ سم <sup>٣</sup> من بارا آنيزيدين (٠٠٢٥٪ مذاباً في الإيثانول) - وبعد التسخين على درجة ٦٠ م° لمدة ساعة يقدر الامتصاص عند طول موجة ٤٠٠ نانوميتر ويستخدم الجوهر الكشاف كبلانك .	١١ - رقم الآنيزيدين Anisidine Value
ترج العينة (٢ سم <sup>٣</sup> ) مع ١ سم <sup>٣</sup> ثانية نيتروفيناييل هيدرازين (٥٪ في البنزين) و ١ سم <sup>٣</sup> ميثانول و ٥ سم <sup>٣</sup> حامض خليك (٦٠٪ في البنزين) . تفصل الكمية الزائدة من الجوهر الكشاف خلال متبادل كاتيوني ويسجل الامتصاص عند طول موجة ٣٦٦ نانوميتر باستخدام الجوهر الكشاف كبلانك .	١٢ - اختبار الهبتانال Heptanal test

و قبل ذكر الاختبارات التي تستخدم في تقدير ترنسنخ الليبيادات فانه يلزم معرفة ميكانيكية الاكسدة الذاتية بصورة مبسطة ومنها نستنتج طبيعة الاختبارات المختلفة المستخدمة في تقدير ترنسنخ الليبيادات - وبصفه عامه يمكن تقسيم تفاعلات الاكسدة الذاتيه الى قسمين :-

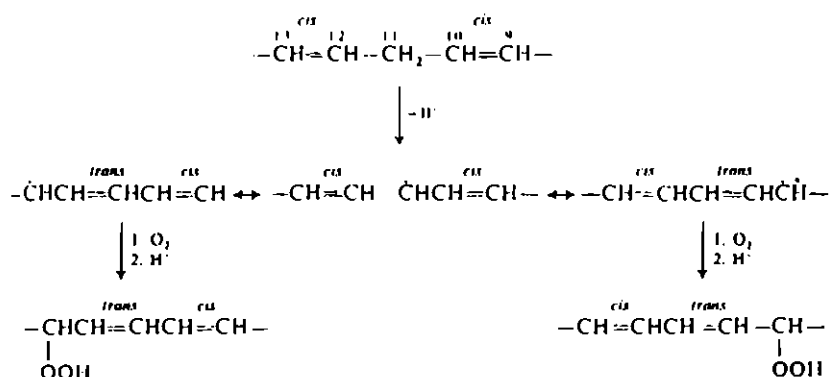
**| - التفاعل الأولى :** Primary reaction

وفيه يتم تكوني هيدروبيروكسيدات الاحماض الدهنية الغير مشبعة و يتم هذه العملية عن طريق ثلاثة خطوات رئيسية وهي :-

- أ - فقد ذرة إيدروجين من مجموعة ميثيلين نشطه وهي المجاورة للرابطه الزوجية لتكوين الكيل حر .

ب - حدوث عملية تردد أى تبادل أماكن الروابط الزوجية مع الألكترون للاكتيل الحر وبذلك يتغير التركيب الفراغي للروابط الزوجية مع الألكترون للاكتيل الحر وبذلك يتغير التركيب الفراغي للروابط غير المشبع من الصورة المضامنة Cis إلى الصورة المخالفة Trans - كما أن في حالة وجود رابطتين زوجيتين أو أكثر في جزء الحامض الدهني فان النظام غير المشبع الغير متبادل sys-Conjugated System يتحول إلى النظام غير المشبع المتبادل Conjugated System.

ج - تفاعل الالكيلات الحرارة مع أكسجين الهواء الجوى واكتساب ذرة إيدروجين من مجموعة ميثيلين نشطه من جزء حامض دهن آخر لتكوين الهيدروبيروكسيدات . والمثال التالى يبين ميكانيكية اكسدة ميثايل الينوليات ذاتيا .



Autoxidation of methyl linoleate

الاكسدة الذاتيه لميثايل الينوليات

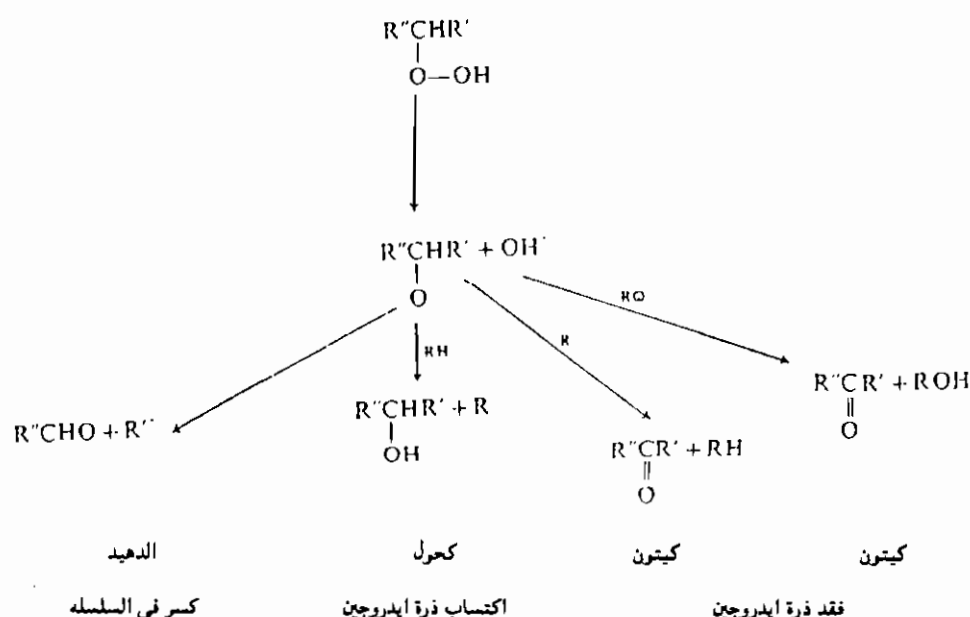
## ٣ - التفاعل الثانوى

تعتبر هيدروبيروكسيدات الليبيدات مواد غير ثابتة بدرجة كبيرة ولذلك تتعرض لعدة تفاعلات من أهمها ما يلى :

## التحاليل الطبيعية والكيمائية للزيوت والدهون

أ - فقد أيون إيدروكسيل وتكوين الكوكسیدات حره .

ب - التفاعل مع الكيلات حره أو الكيل الكوكسي لتكوين كيتونات وكحولات عن طريق فقد أو إكتساب ذرة الكربون المحملة بذرة اكسوجين على التوالى . كما يحدث انقسام على جانبي ذرة الكربون المرتبطة بذرة الاصسوجين وتكوين الدهيدات كما في المثال العام التالي :

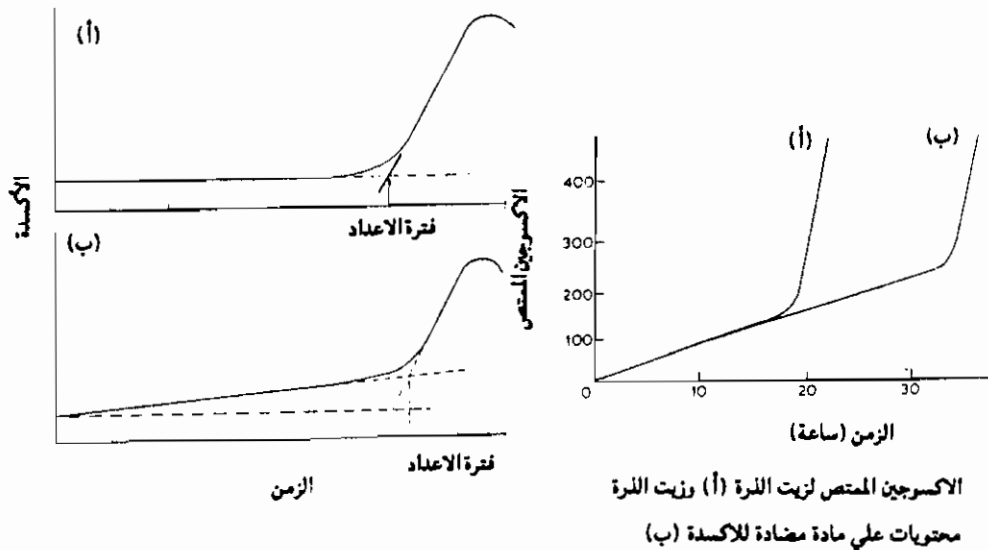


من ذلك يتضح أن تقدير تزخر الليبيدات يعتمد على تقدير نواتج الأكسدة الأولية والثانوية كما يلى :

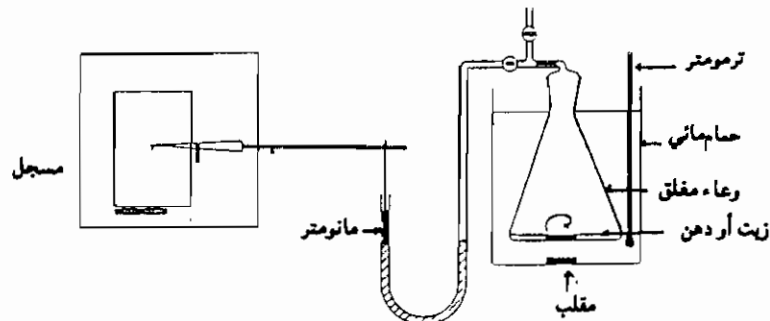
### اختبار سيلفسترو : Sylvester test :

يعتمد هذا الاختبار على وضع عينه الدهن أو الزيت في وعاء مغلق Closed vessel الذي يسخن على درجة ٠٠٠م ب بواسطة حمام مزود بثermometers ويحرك Shaken باستمرار ويتفاعل اكسوجين الهواء الجوى فوق الزيت أو الدهن ببطء بواسطة الزيت أو الدهن حتى يصبح مؤكسداً وتسجل كمية الاصسوجين المتنفس مع الوقت ، ومن المعروف أن الأكسدة تحدث في بداية الامر ببطء نتيجة حماية الزيت بواسطة المواد المضادة للأكسدة الموجودة به وعندما تستنزف المواد المضادة للأكسدة تزداد سرعة الأكسدة تدريجياً Progressively Exhaust .

يبين منحنى إمتصاص الأكسوجين مع الوقت حدوث كسر واضح distinct break وعند ذلك تتم نهاية فترة الاعداد Induction Period كما هو واضح في الرسومات التالية :



امثلة توضح منحنيات فترة الاعداد



جهاز لامتصاص الأكسوجين المستخدم بواسطة اختبار سيلفستر

## طريقة ثاربورج لتقدير الاكسوجين الممتص بواسطة الليبيادات

### الاساس النظري لجهاز ثاربورج

يعتمد تقدير غاز الاكسوجين الممتص لنظام مغلق Closed system على أن تكون درجة الحرارة ثابتة ويقدر أي تغير في حجم الغاز الممتص بواسطة التغير في الضغط - وعموماً يقدر حجم الاكسوجين الممتص عند ضغط معين وثابت وأن تكون درجة الحرارة ثابتة خلال فترة التجربة - وبصفة عامة تعتمد طريقة ثاربورج على قانونين :

١ - القانون العام للفازات

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

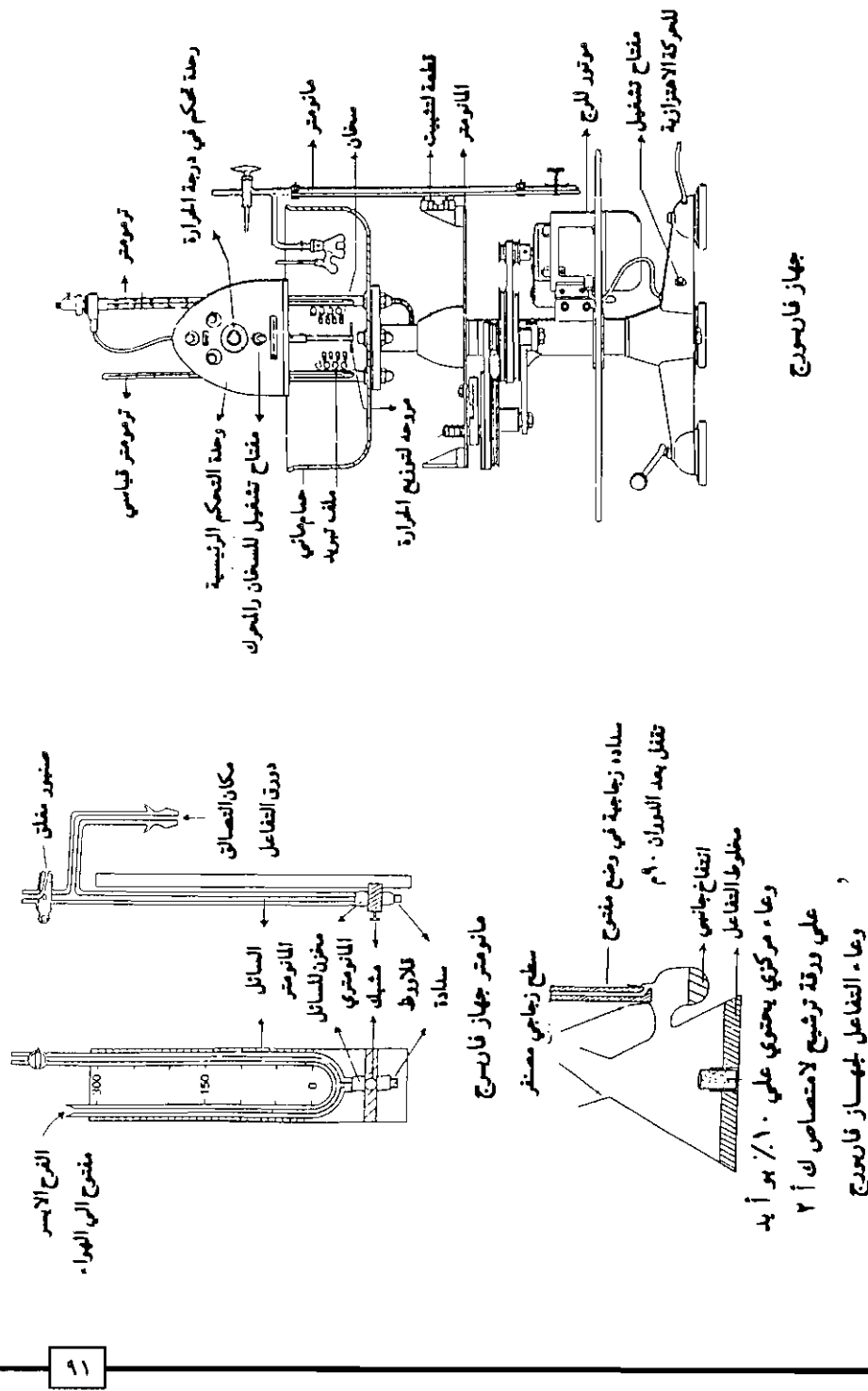
٢ - قانون هنري : الذي ينص على أن ذوبان أي غاز في سائل ما يتاسب طردياً مع الضغط الجزئي لهذا الغاز .

وعلى ذلك فإن الأساس النظري لجهاز ثاربورج يعتمد على قياس التغير في الضغط الناتج من امتصاص حجم معين من الاكسوجين خلال التفاعل على أن يظل حجم النظام ثابتاً وعند درجة حرارة ثابتة أيضاً .

ولتحويل ملليمترات الضغط إلى ميكرولتر غاز تضرب قيمة التغير في الضغط في عامل ثابت (K) كما هو مبين بطريقة الحساب .

### جهاز ثاربورج : Warburg apparatus

يستخدم جهاز ثاربورج لقياس غاز الاكسوجين الممتص بواسطة الليبيادات وذلك بتقدير التغير في الضغط لأنبوبة شعرية مانومتر في نظام مغلق يظل على حجم ودرجة حرارة ثابتين - يتكون الجهاز من عدة وحدات (عادة ١٤ وحدة) كل وحدة يطلق عليها مانومتر Manometer يتكون من فرع اليمين Right Limb الذي يحمل من أعلى صنبور Tap بدورق التفاعل Reaction vessel بواسطة نراغ جانبى side arm ويكون الفرع اليسارى من المانومتر مفتوحاً للهواء الجوى .



يوضع المانومتر على لوح ويثبت على اللوح تدريج مقسم إلى سنتيمترات وملليمترات ( غالباً ما تسجل القراءات بالملليمترات ) 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 الأكسجين بينما القراءات التي فوق الصفر تكون موجبة أى يخرج النظام في الورق غاز .

يوضع السائل المانومترى الذى يكون ملوكاً لتسهيلأخذ القراءة ومحتوياً على منظف تسهل حركته داخل المانومتر في مستودع مطاط Rubber reservoir مثبت في قاع المانومتر - ويمكن التحكم في مستوى السائل في المانومتر بواسطة مقبض قلابوط مثبت فوق المستودع المطاطي الذي يجب أن يحتوى على كمية من السائل المانومترى تكفى للا فرع اليمين باكمله . وعادة يكون بورق التفاعل ذو شكل مخروطي وسعته من ١٥ - ٢٠ سم<sup>٣</sup> ومثبت به أنبوبة قصيرة مركبة Central well ويتصل بالبورق إنفاخ صغير جانبى Side bulb ويلاحظ أن بورق التفاعل يثبت في المانومتر بواسطة سوسته معدنية Steel spring .

ويمكن الحصول على درجة حرارة ثابتة خلال فترة التجربة بغم بورق التفاعل في حمام مائي مزود بtermometers لضبط درجة الحرارة - وللتتأكد من إتزان الغازات خلال التبادل الغازى يحرك المانومتر ذهاباً وإياباً to and fro بواسطة جهاز تحريك حيث ترجم الدوارق مع المانومترات أفقياً بسرعات تصل ما بين ١١٠ - ١١٥ هزة Oscillation في الدقيقة بمسافة تصل من ٣ - ٤ سم .

ونظراً لأن الفرع الأيسر للمانومتر مفتوح للهواء الجوى فإن ضغط النظام يتاثر بتغير الضغط الجوى وأيضاً يتاثر بتغير درجة حرارة الحمام - وحيث أن كل هذه التغيرات تؤثر بدرجة واحدة على كل المانومترات فإنه يضاف مانومتر كبلانك لتقدير التغير في الضغط الجوى أثناء التجربة ويسماى Thermo barometer ويجب أن يحتوى هذا المانومتر على حجم من السائل مثل الموجود في بورق التفاعل - وتسجل التغيرات في الضغط بواسطة المانومتر (البلانك) ويطرح حسابياً من الأرقام المسجلة من مانومترات التجارب .

### طريقة العمل :

- ١ - توسيع العينات في بورق فاريورج .
- ٢ - توصل الدوارق مع المانومترات المقابلة بعد تشحيمها للتتأكد من عدم التنفيس وثبتتها بالسوست المعدنية ويجب أن تكون صنابر المانومترات مفتوحة .

- ٣ - توضع المانومترات في الحمام المائي ذو درجة حرارة معينة مضبوطة بواسطة ثرمومترات .
- ٤ - ترج المانومترات لمدة ٥ دقائق لكي يحدث اتزان .
- ٥ - في حالة الرغبة في إمتصاص أكبر حجم ممكن من الأكسوجين داخل جهاز فاريورج يخفض مستوى سائل المانومتر حتى بالقرب من نهاية المانومتر التي على شكل حرف U تقلل صنابر المانومترات - برفع السائل المانومتر حتى يصل إرتفاعه في الفرع الأيمن (المتصل بالبودك ) إلى علامة الصفر - تأخذ القراءة السائل المانومترى في الفرع اليسارى .
- ٦ - للحصول على القراءات المتتالية بعد فترات زمنية معينة يجرى :-
  - أ - يوقف رج المانومترات .
  - ب - يرفع السائل المانومترى بحيث يكون القراءة على الفرع الأيمن تساوى صفر .
  - ج - تأخذ القراءة من الفرع اليسارى .

### طريق المساب :

لمعرفة كمية الأكسوجين الممتص على أساس ملليمول يجرى الآتي :-

- ١ - تسجل قراءات المانومترات ( وهى التى تحتوى على الزيت وأيضاً البلاستيك ) على فترات مختلفة بـ ميلليمتر (h) .
- ٢ - يحسب التغير فى القراءات مع الزمن أى تطرح قيمة القراءة عند بداية التجربة  $h_1$  لتعديل التغير فى الضغط الجوى .
- ٣ - يضرب التغير فى القراءة  $h_1$   $\Delta h$  فى ثابت المانومتر للحصول على الأكسوجين الممتص بالميكرولتر فى حجم أو وزنة العينة ثم تطرح قيمة  $h_1$   $\Delta h$  للبلاستيك من  $h$  للعينات للحصول على كمية الأكسوجين الممتص المضبوطة  $\mu\text{M O}_2/\text{Sample}$
- ٤ - تحسب كمية الأكسوجين الممتص بـ ملليمول من معرفة أن الوزن الجزئي لـ غاز يشغل ٤٢ لتر تحت نفس الظروف كـ الآتى :

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

ولحساب ثابت المانومتر  $k$  تستعمل المعادلة التالية :

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

حيث أن :

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

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

إذا كانت  $t = 20^{\circ}\text{C}$  فأن :

$$T = 20 + 273 = 293$$

$Vg$  = حجم السوائل أو العينات داخل المانومتر ٢ سم<sup>٣</sup> = ٢٠٠٠ ميكرولتر .

$a$  = معامل إتصاص الأكسجين في العينة أو محلول

$$a = 0.26 \text{ عند درجة } 20^{\circ}\text{C}$$

$Po$  = الضغط العادي بالمليلترات (٧٦٠ مم زئبق ) لسائل المانومتر وحيث أن كثافة السائل وأن كثافة الزئبق = ١٣.٦٠ جم / سم<sup>٣</sup> فان .

$$Po = \frac{13.60 \times 760}{1.024} = 1000$$

والمثال العددى يبين كيفية الحساب لكمية الأكسجين المتضمن

جدول (١٥)

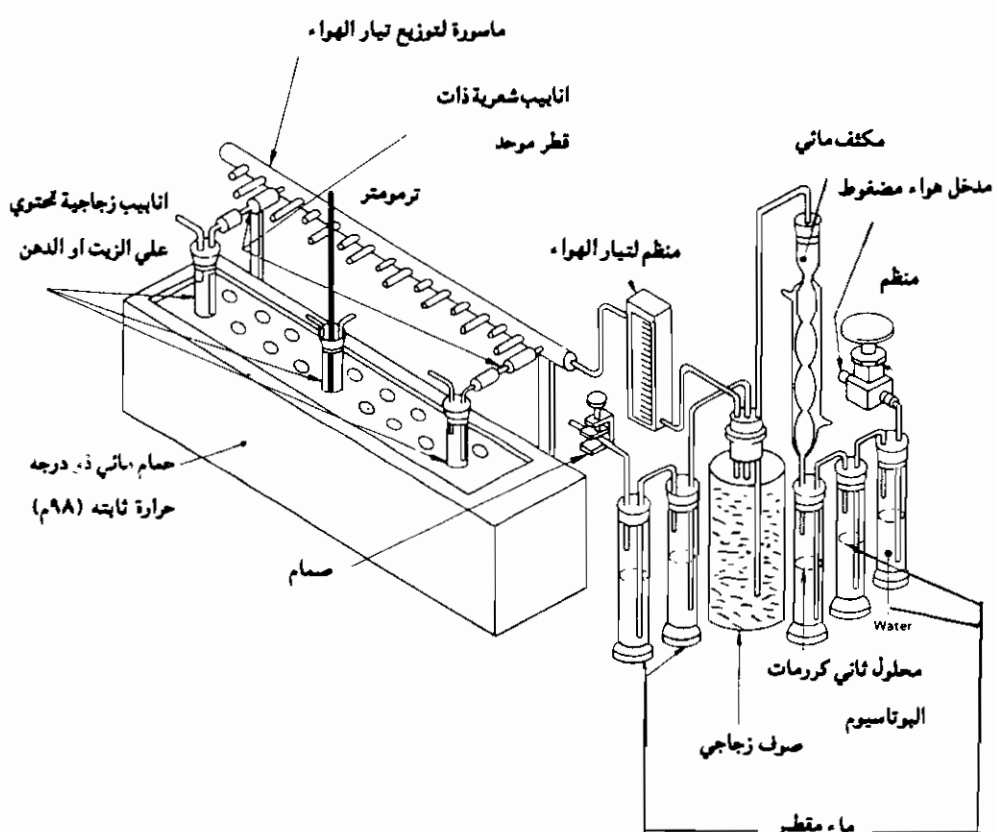
$\mu O_2$ hXk	$\Delta h$ المضبوطة	التجربة		مانومتر البلاست		درجة الحرارة م	الزمن (دقيقة)
		$\Delta h$	القراءة	$\Delta h$	القراءة		
	صفر	صفر	٢٠٠	صفر	١٥٠	٣٧	صفر
	٦-	٨-	١٩٢	٢-	١٤٨	٣٧	٥
	١٢-	١٢-	١٨٧	١-	١٤٩	٣٧	١٠
	١٩-	١٦-	١٨٥	٣+	١٥٣	٣٧.١	١٥
	٢٤-	٢١-	١٧٩	٣+	١٥٣	٣٧.١	٢٠
	٣١-	٣١-	١٦٩	صفر	١٥٠	٣٧	٢٥

## طريقة الاكسجين النشط

The active Oxygen method

### اختبار سويفت : Swift test

إن الأساس 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 على درجة حرارة ثابتة وهي ٩٨°C . وتقخذ عينات من الزيت على فترات زمنية مختلفة ويقدر فيها رقم البيروكسيد - ثم يرسم العلاقة ما بين رقم البيروكسيد والזמן ثم تحسب فترة الاعداد كما سبق ذكره في طريقة سيلفستر .



يستخدم جهاز سويفت Swift لتقدير الاكسجين النشط كا هو مبين بالرسم السابق ويكون جهاز سويفت من الاجزاء التالية :

١ - حمام مائي أو سخان ذو درجة حرارة ثابتة Constant temperature bath يعطي العينات جميعها درجة حرارة  $97.8^{\circ}\text{C}$  أو  $110^{\circ}\pm 2^{\circ}\text{C}$ .

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

٣ - أنابيب زجاجية شعرية Glass capillary tubes يجب أن تكون ذات سمك واحد وتعطي جميعها نفس معدل السريان ( $\pm 10\%$ ) عند كل مدخل عندما يضبط مرور الهواء الكلي عند  $2.23\text{ سم}^3$  لكل ثانية.

#### ٤ - وسائل لتنقية الهواء Air purification

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

B : عمود لغسل الهواء عبارة عن مخبر قطره ٥ سم وارتفاعه ٥٧.٥ سم يحتوي على ماء.

C : عمود لغسل الهواء عبارة عن مخبر قطره ٥ سم وإرتفاعه ٣٧.٥ سم يحتوي على ٢٪ كرومات البوتاسيوم في ١٪ حامض كبريتيك ويملا المخبر حتى إرتفاع ٢٥ سم ويغير المحلول بعد ٧٢ ساعة من العمل المستمر.

D : عمود لغسل الهواء عبارة عن مخبر قطره ٥ سم وارتفاعه ٣٧.٥ سم ويحتوي على ماء ويمليء المخبر بالماء حتى 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 ٥٧.٣ سم تحتوي على ماء مقطر وتمليء بالماء حتى إرتفاع ٢٠ سم ويمكن أيضا تنظيم الضغط عن طريق منظم توزيع Regulating Valve.

#### أخذ العينه :

١ - في حالة الدهن المعبي يجب أن تكون العبوة غير مفتوحة - وإذا وجدت الدهون في أوعية كبيرة أو جهاز تصنيع فتؤخذ العينة بوسيلة معينة بحيث تكون نظيفه ومصنوعه من الحديد غير قابل للصدأ - النيكل أو الألمنيوم - أو الزجاج.

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

ويجري تنظيف الأوعية لوضع العينات بآن تسخن أولاً لأنبوبان أي دهن من التقدير السابق وبهمل ثم تغسل بمذيب عضوي ويفضل إثير البنزول إذا كان الرقم اليودي للدهن ١٠٠ أو أقل وما عدا ذلك يستعمل الأسيتون يحضر محلول منظف (١٪) ويفضل المنظف من النوع الذي لا يترك متبقي على الزجاج ويوضع هذا محلول في حمام مائي ثم يسخن تقريباً للغليان ويستعمل هذا محلول المنظف في تنظيف جميع الوصلات الزجاجية والسدادات باستعمال الفرشاة ثم تنقع داخله وتترك لمدة نصف ساعة - ثم تغسل بماء الصنبور ثم بالماء وتجفف باستعمال فرن على 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 العينة وكذلك النظافة العالية ومنع الشوائب مع توخي الحرص الشديد وإلا تصبح النتائج غير دقيقة . وفي حالة حدوث أي خطأ فإن النتائج باستعمال هذه الطريقة تكون أقل من القيم المتوقعة .

- ١ - يوضع في كل أنبوبة ( ٢٠ سم × ٢٠ سم ) ٢٠ سم زيت أو دهن مصهور وبين علي الأنبوة علامة لارتفاع ٢٠ سم .
- ٢ - توضع أحد الأنابيب في الحمام الذي سبق تسخينه إلى درجة الحرارة المطلوبة ثم توضع أنبوبة الهواء Aeration Assembly ثم توصل بنظام مرور الهواء تقول الأنبوة الأخرى وتحفظ على درجة حرارة منخفضة حتى يبدأ تسخينها ويبدا نظام التسخين طبقاً للمعلومات التالية :

فترات التباعد Spacing of tubes	وقت الحفظ
ترك على حده لمدة ١ ساعة	١٦ ساعه صفر -
ترك على حده لمدة ٢ ساعة	٢٢ ساعه ١٦ -
ترك على حده لمدة ٣ ساعة	٥٠ ساعه ٣٢ -
ترك على حده لمدة ٤ ساعة	أكثر من ٥٠ ساعه

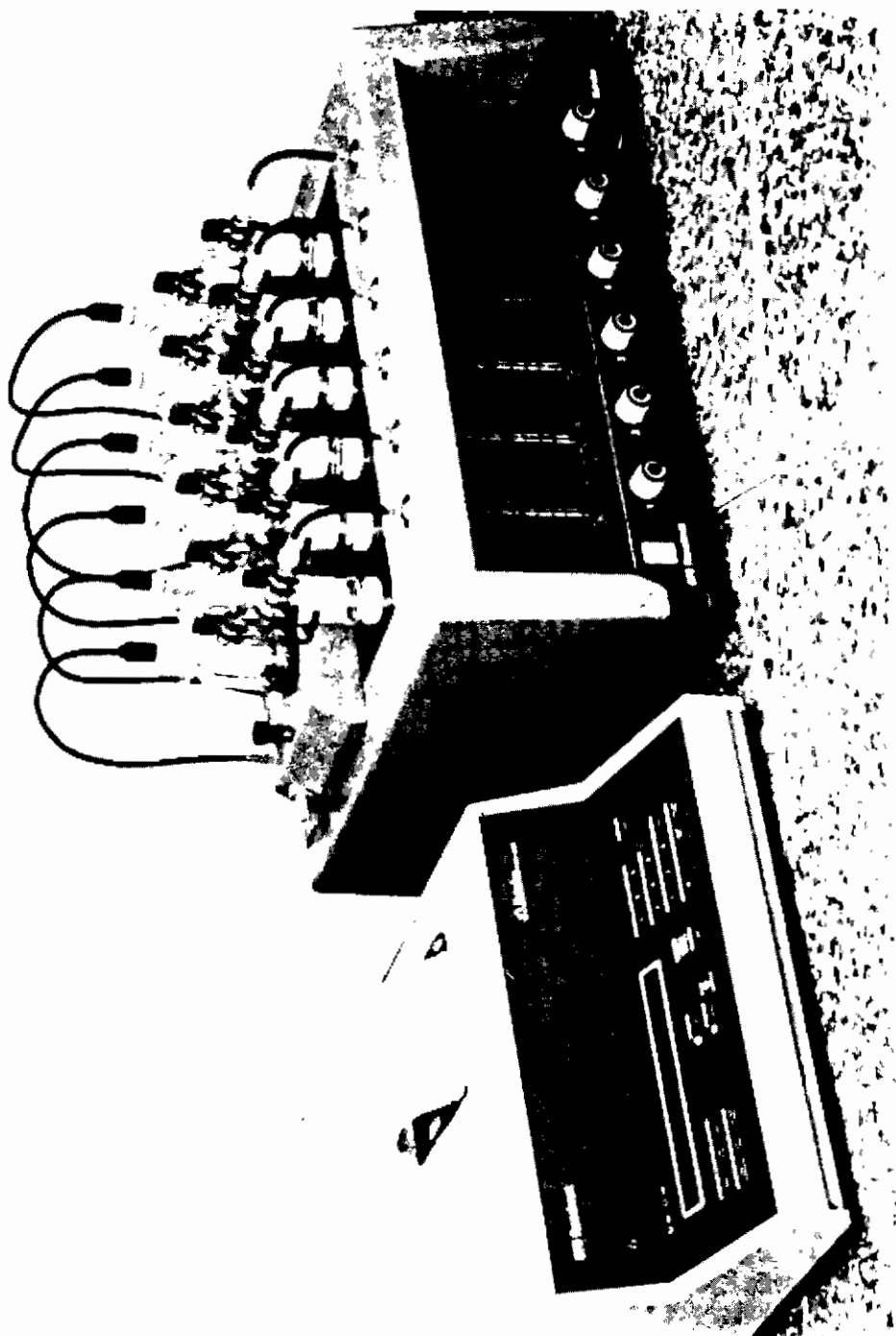
٢ - ترك محتويات الانابيب عند درجات الحرارة المعينة ويجري الكشف باستمرار على الانابيب للتأكد من مرور الهواء كما يجب .

٤ - تستمر عملية التسخين والتهوية حتى يصل رقم البيروكسيد إلى النقطه التي تتطابق تزنج الدهن وهي تبعاً للطرق القياسية ١٠ ميلالمكافي / كيلو جرام دهن عملياً ونقطة النهاية تساوي ٢٠ ميلالمكافي / كيلو جرام في حالة دهن الحيوان غير المدرج ، ٧٥ - ١٢٥ للزيوت والدهون المدرجة الأخرى وأنه يمكن استمرار عملية التسخين والتهوية بدون إنقطاع حتى نقطه النهاية End point وإذا لم يكن ذلك مستطاعاً فإنه يجب حفظ الانابيب مباشرة تحت برودة عاليه Chilled بعد رفعها من الحمام وتبقى على هذه الحالة حتى يستأنف التسخين مرة أخرى .

٥ - عند الوصول الى نقطة النهاية يقدر رقم البيروكسيد للعينه ويعبر عن الثبات بعدد الساعات (بعد تقريرها الى أقرب ساعه ) الازمه للوصول إلى رقم بيروكسيدي معين .

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

يعمل جهاز الرانسيمات Rancimat على نفس فكرة جهاز سويفت . يقدر هذا الجهاز مدى ثبات زيوت ودهون الطعام والمنتجات التي تحتوي على نسبة عالية من الدهون مثل النقل وزنده الكاكاو ضد الأكسدة Oxidation stability Nuts بسرعة وأوتوماتيكياً وبدقه عالية .



جهاز الرسميات

وتعتمد الفكرة الأساسية لهذا الجهاز على إمداد تيار مستمر من الأكسجين الهواء (٢ - ٣ 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 إلى دوارة معيارية Measuring flasks حيث ترتبط Conductivity مع كمية من الماء ويكشف عنها عن طريق التوصيل الكهربائي Conductivity ويعرف الوقت الذي يمر من بداية الاختبار حتى ظهور تغير واضح في التوصيل الكهربائي بفترة الاعداد وهي خاصية تدل على مقاومة Resistance عينه الزيت أو الدهن للتزنخ . ويمكن معرفة وقت الاعداد لعينات الزيت أو الدهن في خلال ساعات قليلة إلى بداية الاكسدة الانقسامية.

#### ويستخدم هذا الجهاز فيما يلي :

- ١ - معرفة مدى كفاءة المواد المضادة الاكسدة المضافة إلى الأغذية بسرعة .
- ٢ - معرفة الظروف المناسبة لحفظ وتداول الزيوت والمنتجات الدهنية عن طريق نتائج التحليل الدقيقة .
- ٣ - تأثير إنتشار الأكسجين خلال مواد عديدة معبأة Packaging materials تستخدم في تعبئة الأغذية المصنعة .
- ٤ - تقييم عمليات تكرير Refining الزيوت وعمليات التصنيع الأخرى للحصول على الزيت المكرر .
- ٥ - يمكن معرفة الوقت اللازم لتخزين وتصنيع المواد ذات نوعية رديئة Poor quality .
- ٦ - وضع المواصفات الدقيقة Decision criteria عند شراء الزيوت والمواد الدهنية الخام Raw وكذلك المواد المصنعة والوسطيه Intermediate and Finished .

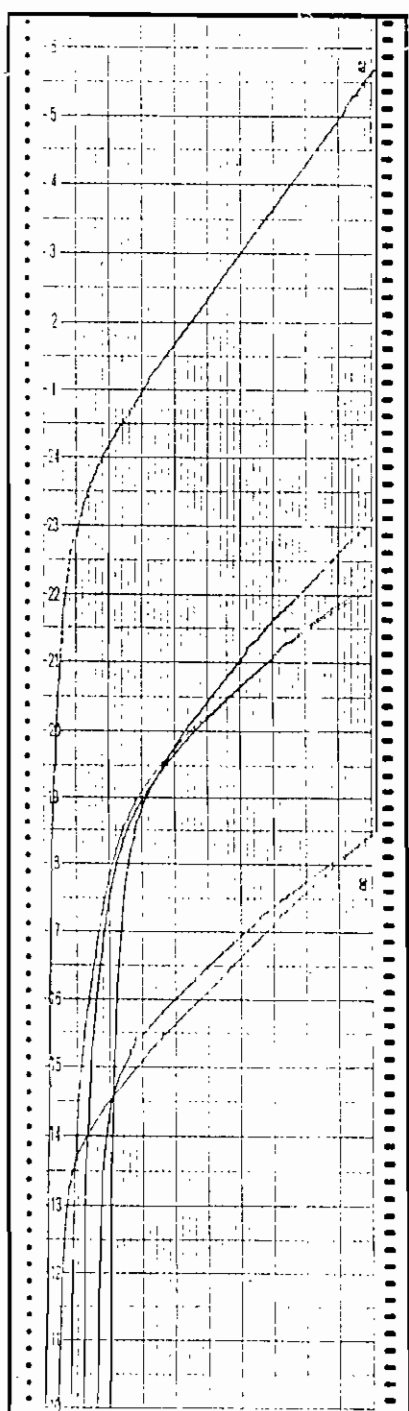
#### وفيما يلي خطوات تشغيل الجهاز :

- ١ - يوضع عدد ٦ عينات في مخابير التفاعل .
- ٢ - توضع العينات داخل غرفة Compartment التي تسخن بطريق غير مباشر بواسطة حمام زيتى مزود بثروماتستات .
- ٣ - تشغيل مضخة لامرار تيار قليل من الهواء .
- ٤ - يقدر تعرض Proneness العينات للتزنخ أتوماتيكيا - والشكل في الصفحة التالية يبين

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

يختلف جهاز الرانسيمات عن جهاز ثاربيوج في أن الاكسوجين في الجهاز الثاني يستنزف باستمرار Progressively depleted على العكس من جهاز الرانسيمات الذي يمرر خلال العينة تيار مستمر من الهواء وبالتالي فهو يشابه طرق التخزين العادي .

بيانات من نوع لها درجة  
جافة عالية ضد الاكسدة  
بيانات من نوع لها درجة  
جافة مترتبطة ضد الاكسدة



## رقم البيروكسيد

Peroxide value

يعتبر تقدير رقم البيروكسيد كمقاييس للبيروكسيدات الموجودة في الزيت - ويلاحظ أثناء التخزين أن تكوين البيروكسيدات يكون بطبيعة في أول الأمر خلال فترة الأعداد Induction period وهي تختلف فمن أسابيع قليلة إلى عدة أشهر تبعاً لنوع الزيت أو الدهن ، درجة الحرارة ... الخ ويقدر رقم البيروكسيد حجماً وهي تعتمد على تفاعل يوديد البوتاسيوم في محلول حامضي مع الأكسوجين المرتبط بعقبه معايرة اليود المنفرد بواسطة ثيوکبريتات الصوديوم - وعادة يستخدم خليط من الكلوروفورم مع حامض الخليل كمذيب .

### التعريف :

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

### الكيمائيات المطلوبة :

حامض خليل - كلوروفورم - يوديد بوتاسيوم - ثيوکبريتات صوديوم - دليل النشا .

### الزجاجيات المطلوبة :

دورق مخروطي سعة ٢٥٠ سم<sup>٣</sup> - ماصة ١ سم<sup>٣</sup> - سحاحة .

### طريقة العمل :

١ - يوزن ٥ جم  $\pm$  ٠٠٥ جم من العينة في دورق مخروطي ٢٥٠ سم<sup>٣</sup> ثم يضاف ٢٠ سم<sup>٣</sup> من محلول حامض خليل - كلوروفورم (٢ + ٢ ، حجم / حجم) .

٢ - يحرك الدورق حتى تتبخر العينة ويضاف (١ سم<sup>٣</sup> من محلول يوديد بوتاسيوم مشبع بواسطة ماصة دقيقة ويترك محلول لمدة دقيقة بالضبط مع الرج من حين لآخر ثم يضاف ٢٠ سم<sup>٣</sup> ماء مقطر .

٣ - يعاير الخليط بواسطة ١ سم<sup>٣</sup> ثيوکبريتات صوديوم - تضاف الثيوکبريتات تدريجياً مع الرج الشديد الثابت لاحتويات الدورق وتستمر عملية المعايرة حتى يكاد يختفي اللون الأصفر - يضاف ٥ سم<sup>٣</sup> نشا (١٪) وتكميل عملية المعايرة مع الرج الشديد بالقرب من نقطة النهاية لأنفراط اليود من طبقة الكلوروفورم وتضاف الثيوکبريتات نقطة نقطة حتى يختفي اللون الأزرق .

٤ - اذا كانت كمية الشيوكربيريات التي استخدمت في المعايرة أقل من  $5 \text{ سم}^3$  يعاد مرة أخرى التقدير باستعمال شيوكربيريات قوتها  $1000 \text{ ع}$ .

٥ - يجرى عمل بلانك يوميا على الجواهر الكشافه ويجب أن يكون حجم المعايرة للبلانك لا يزيد عن  $100 \text{ سم}^3$  من  $1000 \text{ ع}$  محلول شيوكربيريات الصوديوم.

الحساب : يحسب رقم البيروكسيد من المعادله الآتية :

$$\text{رقم البيروكسيد (مليمكائفات / كيلو جرام دهن)} = \frac{\text{حجم الشيوكربيريات} \times \text{ع} \times 1000}{\text{وزن العينة}}$$

حيث أن ع = عيارية الشيوكربيريات .

تكون أرقام البيروكسيد في حالة الزيوت المستخلصه حديثا Fresh أقل بدرجة كبيرة من  $10 \text{ ملليمكافئات} / \text{كيلو جرام}$  ويظهر الطعم المتزمن بدرجة واضحة عندما يكون رقم البيروكسيد يقع ما بين  $20 - 40 \text{ ملليمكافئات} / \text{كيلو جرام}$  وتوجد طريقه أخرى تعطى نتائج سريعة وفيما يلى خطوات هذه الطريقه التي يجب أن تجرى بعيدا عن الضوء .

١ - يوزن  $1 \text{ جم}$  أو أقل من زيت أو دهن فى أنبوبة نظيفة جافه ثم يضاف  $1 \text{ جم}$  مسحوق يوديد بوتاسيوم ،  $20 \text{ سم}^3$  من خليط مذيب ( $2 \text{ جم}$  حامض خليك ثلجي +  $1 \text{ جم}$  كلورووفورم) .

٢ - توضع الانبوبة فى حمام مائي يغلى السائل فى خلال نصف دقيقة وتظل للغليان الشديد لمدة لا تزيد عن نصف دقيقة وتنقل المحتويات بسرعة الى دورق يحتوى على  $20 \text{ سم}^3$  من محلول يوديد بوتاسيوم ( $5\%$ ) وتفصل الانبوبة مرتين بواسطة  $25 \text{ سم}^3$  ماء .

٣ - تعاير محتويات الدورق بواسطة  $200 \text{ ml}$  مolar شيوكربيريات صوديوم فى وجود النشا .

٤ - يجرى بلانك تحت نفس الظروف .

٥ - وعادة يعبر عن رقم البيروكسيد بعدد المليمترات من  $2000 \text{ ع}$  شـيوكـربـيرـيات صـودـيـوم لكل جـرامـ عـيـنهـ وعـندـ ضـرـبـ هـذـهـ الـقـيـمةـ فـىـ  $2$  فـابـنـ الرـقـمـ النـاتـجـ يـكـونـ مـساـواـ لـعـدـ المـلـلـيمـكـائـفـاتـ منـ الـبـيـرـوـكـسـيدـ لـكـلـ  $1$  كـيلـوـ جـرامـ عـيـنهـ .

وهناك أخطاء errors تحدث عند تقدير رقم البيروكسيد مرجعها إلى أن اليود المنفرد يمتلك بواسطة الروابط غير المشبعة في الأحماض الدهنية وعلى العكس من ذلك إنفراد اليود من يوديد البوتاسيوم بواسطة الأكسوجين الموجود في محلول الذي يجرى معايرته .

## اختبار كريس

Kreis test

يشمل هذا التفاعل على إنتاج لون أحمر عند تفاعل الفلوروجليسينول مع الدهن المؤكسد في محلول حامضي . واللون الناتج يتناسب طردياً مع الزيادة في إنتاج الدهيد الإيببيهيدرين malonaldehyde أو الدهيد حامض المالونيك Epihydrin aldehyde فيزيت .

### الاختبار الوصفي :

- ١ - يرج ١٠ سم<sup>٣</sup> زيت أو دهن مصهور بشده مع ١٠ سم<sup>٣</sup> من محلول ١٪ محلول فلوروجليسينول في الأثير و ١٠ سم<sup>٣</sup> حامض هيدروكلوريك مركز لمدة ٢٠ ثانية . ثم ترك الانبوبة لمدة ١٠ دقائق مع ملاحظة اللون المتكون .
- ٢ - يدل ظهور لون قرمزي على بداية حدوث incipient التزنج - إذا ما خفف الزيت بنسبة ١ : ٢٠ بواسطة الكيروسين ومازال الاختبار موجب بالنسبة للتزنج فهذا يدل على الطعم والرانحة الغير مقبوله .

### الاختبار الكمي :

- ١ - يوزن ٣ جم زيت أو دهن مصهور في أنبوبة اختبار - يضاف ١ سم<sup>٣</sup> من محلول فلوروجليسينول (٥٪ وزن / حجم في كحول أمائيل) ويرج بشده لمدة دقيقة .
- ٢ - يضاف ٢ سم<sup>٣</sup> من محلول يحتوى على ١٠ جم ثلاثي كلورو حامض خليك مذاباً في ٢٨ سم<sup>٣</sup> خلات أمائيل وتغمر الانبوبة في حمام مائى على درجة ٤٥°C لمدة ١٥ دقيقة مع الرج المستمر .
- ٣ - ترفع الانبوبة من الحمام المائى وتخفف في الحال بواسطة ١٠ سم<sup>٣</sup> من محلول مثيل ناتج من تخفيف ١ حجم من ثلاثي كلورو حامض الخليك السابق ذكره مع ٢ حجم من خلات أمائيل .
- ٤ - تقارن الكثافة اللونية في الحال باستخدام Lovibond وتسجل أرقام وحدات الزجاج الأحمر .
- ٥ - يجرى بذلك في نفس الوقت باستخدام خلات أمائيل بدلاً من محلول الفلوروجليسينول .

## ٦ - يحسب رقم كرييس من المعادلة

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

حيث :

R = أرقام وحدات الزجاج الاحمر للعينة .

RI = أرقام وحدات الزجاج الاحمر للبلاستيك

L = طول الخلية (سم) .

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

وقد وجد أن رقم T لدهن الزيتون يساوي تقريرياً ٢٠ .

## اختبار شتال Schaal test

يقدر هذا الاختبار مقاومة الزيوت والدهون ضد الاكسدة ويشمل على تسخين ٥ - ١٠٠ جم من العينة في طبق مفتوح Open dish داخل فرن مضبوط على درجة حرارة ٤٣ + ٥٠ م° أو ٧٠ م° حتى يبدأ التزنج . ويفحص العينات على فترات منتظم Regular intervals يومياً أو أسبوعياً معتمداً على مدى قابلية الدهن للأكسدة ويحدد الزمن الذي عنده بدأ الإحساس ببداية التزنج بخاصية الشم taste panel وبطبيعة الحال إذا كان الدهن له رائحة تزنج فلا يمكن استخدام هذا الاختبار لمعرفة مدى مقاومة الزيت أو الدهن للأكسدة .

## رقم الأنزيدين Anisidine test

تعتبر البيروكسيدات الناتجة من الزيوت المؤكسد بانها مركبات وسطية حيث تنكسر وتعطى مركبات كربونيلية مختلفة ومركبات أخرى . ويزداد التكسير برفع درجة الحرارة وبالتالي ينخفض رقم البيروكسيد بتسخين الزيت في غياب الهواء أو الأكسجين والجدير بالذكر أنه تتم عمليات التبييض Bleaching وإزالة الرائحة deodorisation في مراحل تكرير الزيت الخام في غياب الهواء لمنع عمليات الأكسدة .

ويلاحظ أن نواتج تكسير البيروكسيد تؤدي إلى زيادة الأكسدة أو أنها تنكسر أو تتفاعل مرة أخرى لتعطى مركبات جديدة لها رائحة غير مقبولة .

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

ويقدر رقم الانزيديدين للدهن بمعاملته بواسطة الجوهر الكشاف بارا انزيديدين في محلول الاوكتان المشابه Iso - Octane وتقدر تركيزات نواتج التفاعل إسبكتروسكوبيا على طول موجة ٢٥٠ نانومتر - وهذا الاختبار يقدر تركيز الألدهيدات وبصفه أساسيه ألدهيدات غير المشبعه alkenals - 2 الموجوده بالزيت .

وللتنتية بلورات الانزيديدين يتم بنوبيان ٤٠ جم بارا انزيديدين في واحد لتر ماء مقطر على درجة ٧٥ ثم يضاف ٢٠ جم فحم نباتي ، ٢ جم كبريتيت صوديوم الى محلول الذي يرج بعد ذلك لمدة ٥ دقائق ويرشح ويبعد المرشح على درجة الصفر المئوي 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 في مجفف تحت تفريغ - ويجب استخدام البلورات قبل حدوث أي تغير في اللون ولو أنها الطبيعي هو سمني Cream ويجب حفظها على درجة صفر - ٤ ° في زجاجات غامقة ولا تعرض للضوء وهذه البلورات سامة ويجب أن لا تلامس الجلد مباشرة .

### **تحضير الجوهر الكشاف :**

يذاب ٢٥ جم بارا انزيديدين في ١٠٠ سـ<sup>٢</sup> حامض خليك ثم يحفظ هذا الجوهر الكشاف بعد تحضيره في زجاجات بنية اللون وعلى درجة حرارة أقل من ٥ ° ويستخدم فقط في خلال ٢ أيام من التحضير ويجب أن تكون العينات والجواهر الكشافه جافه وبصفه خاصة حامض الخليك ويمكن إزالة آثار الماء منه باضافة أندريد حامض الخليك .

### **طريقة العمل :**

- ١ - يوزن ٥ . . جم من عينة الزيت أو الدهن الجاف في دورق معياري سعة ٢٥ سـ<sup>٣</sup> ويملا هذا الدورق إلى العلامة بواسطة الاوكتان المشابه الذي له إمتصاص قيمته صفر عند الأطوال الموجيه ٢٠٠ - ٢٨٠ نانومتر .
- ٢ - يؤخذ ٥ سـ<sup>٣</sup> من هذا محلول في أنبوبة اختبار لها سداده وتجهز أنبوبة أخرى محتوية على ٥ سـ<sup>٣</sup> أوكتان المشابه ثم يضاف إليها ١ سـ<sup>٣</sup> من الجوهر الانزيديدين تقلل الانبوبتين

وترج جيدا . وترك في الظلام على درجة ٢٥ م° ± ١ م° لمدة ٨ دقائق تقريبا - تنقل المحاليل إلى خلايا جهاز الاسبكتروفوتومتر وبعد ١٠ دقائق بالضبط من خلط الجوهر الانيزيدين مع محلول المختبر تقدير قيمة امتصاص لها .

٣ - يحسب رقم الانيزيدين من المعادلة التالية :

$$\text{رقم الانيزيدين} = \frac{(1.2b - 1)}{c}$$

حيث :

أ = امتصاص محلول الزيت أو الدهن

ب = امتصاص نواتج الزيت أو الدهن مع الجوهر الكشاف .

ج = وزن الزيت أو الدهن ( جم ) الموجود في ٢٥ سم³ من محلول .

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

### رقم التوتوكس Totox Value

يعتمد هذا الاختبار على استخدام ارقام البيروكسيد والانيزيدين معا لحساب رقم الاكسدة الكلى ( Total Oxidation ) وبحسب هذا الرقم من المعادلة :

$$\text{رقم الاكسدة الكلى} = 2 (\text{رقم البيروكسيد}) + \text{رقم الانيزيدين}$$

وفي حالة النوعية الجيدة من الزيت يكون رقم الانيزيدين لها أقل من ١٠ - وفي حالات قليلة للزيوت أو الدهون يكون لها أرقام محسوسة لكل من ارقام البيروكسيد والانيزيدين وهذا يدل على بداية في زيادة التلف .

## رقم حامض الثيوباربتيوريك

Thiobarbituric acid number (TBA)

تظهر وتزداد الصبغة الحمراء الناتجة من تفاعل حامض الثيوباربتيوريك مع الليبيدات المؤكسدة مع زيادة التزنع الأكسيدى ويعتبر اختبار TBA كمقاييس لمدى التلف سواء للنبيذات المستخلصة وغير المستخلصة من مصادر غذائية وعلى ذلك يستخدم هذا الاختيار بصفة عامة للأطعمة الدهنية بالإضافة إلى الزيوت والدهون النقاية.

ويجرى التفاعل يتسبخن اللحم Flesh مع جوهر كشاف TBA واستخلاص اللون بواسطة خليط من الكحول والبيريدين - كما يجرى التفاعل مع مستخلصات ثلاثي كلوروحمض خليك للسمك - ويعبر عن النتائج بأنها عبارة عن الدهيد حامض المالونيك باستخدام منحنى قياسي يحضر باستخدام ١ و ٢ و ٣ رباعى ايثوكسى بروبان الذى يعطى الدهيد حامض المالونيك بالتحليل الحامضى ، ويعرف رقم TBA بأنه عدد ملليجرامات الدهيد حامض المالونيك / كيلو جرام وفيما يلى خطوات تقدير رقم TBA في الزيوت والدهون .

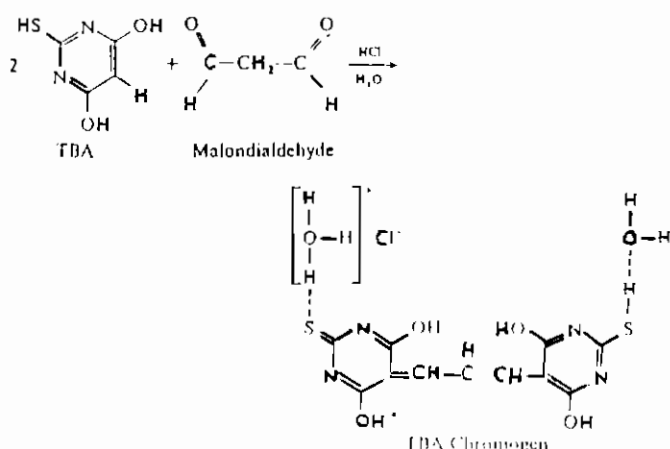
١ - تؤخذ وزنه من الزيت أو الدهن ( ٥ . . جم ) وتخلط جيدا مع جوهر كشاف حامض الثيوباربتيوريك ( ٥ سـ<sup>٢</sup> - ٣ .٪ مذابا في ٩٠٪ حامض خليك ) .

٢ - تمزج مكونات العينة جيدا وتسخن في حمام مائي لمدة نصف ساعة .

٣ - يجرى بذلك باضافة جميع الجواهر الكشافه بدون الدهن أو الزيت .

٤ - بعد التبريد تقادس كلافة الامتصاص عند طول موجة ٥٣٨ نانومتر .

وفىما يلى ميكانيكية حدوث التفاعل :



مع تحيات د. سلام حسين عويد الهلاوي

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

[salamalhelali@yahoo.com](mailto:salamalhelali@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 يلى تقييم للطرق السابق ذكرها لتقدير ترذنخ الليبيدات :

ت تكون الهيدروبوروكسيدات عند تخزين الدهون الموجودة فى الاغذية وتنكسر تدريجيا ويعتبر اختبار الحديد أكثر الطرق اللونيه ( الفوتومنترية ) للكشف عن الاكسدة الذاتية ونظرا لتدخل مكونات الاغذية مع البيروكسيدات فانها تتحلل بسرعة جدا . كما أن تكسير البيروكسيدات الناتجه من حامض اللينوليك أو اللينولينيك تعطى بجانب مرکبات أخرى مرکبات تحتوى على روابط زوجيه ثنائية متبدله وعلى ذلك فتعتبر طريقة تقدير الامتصاص عند طول موجه ٢٣٤ في بعض الحالات من أكثر الطرق حساسية للكشف عن بداية اكسدة الليبيدات .

تعتبر عملية تقدير المركبات الكربونيلية الناتجه من الاكسدة الذاتية غير دقيقة في وجود البيروكسيدات وقد وجد أن طريقة تقدير الهبتانال أكثر الطرق حساسية الا أنه عند استخدام الاحماض في التقدير فانها تؤدى 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 المترذنخ .

وتعتبر طرق الانزيميين وكريس غير مناسبة للكشف عن اكسدة الليبيدات لأنها غير حساسه وغير متخصصه وبالنسبة لطريقة حامض الثيوباربتيوريك فهناك مقتراحات عديدة لزيادة حساسية هذا الاختبار منها إضافة أيونات الحديديك التي تتفاعل مع الهيدروبوروكسيدات ويتلاشى تأثيرها ( J. Biol. Chem. 250: 8814 1975 ) ويرجع الارتفاع في قيم اختبار حامض الثيوباربتيوريك عن الارقام الحقيقية الى انكسار Breakdown البيروكسيدات التي تتفاعل مع TBA هذا بالإضافة الى أنه تحت الظروف القاسية Drastic التي يجري عليها التفاعل يحدث زيادة في معدل الاكسدة الذاتية وبالتالي زيادة في كمية البيروكسيدات ويتبعها زيادة في المركبات الكربونيليه .

## الفصل الرابع

### مشتقات الجلسريدات الثلاثية

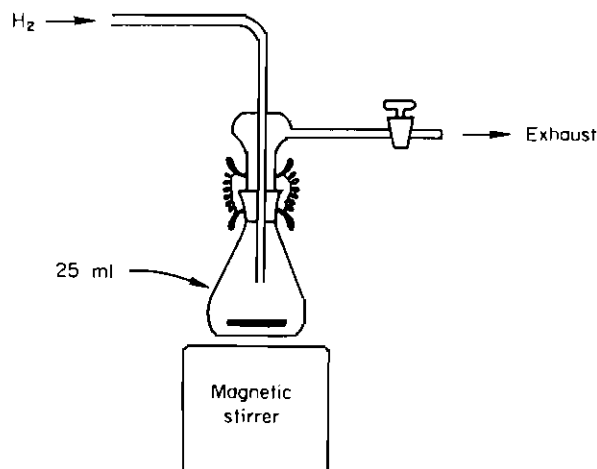
Triglyceride derivatives

تحتوي الجلسريدات على ثلاثة مجاميع فعالة وهي الأماكن الفعالة Potential Sites لتكوين المشتقات : الروابط الزوجية - روابط الإستر - مجاميع الهيدروكسى - الإيبوكسى - الكيتونيه .

#### أولاً : التفاعلات مع الروابط الزوجية Reaction at double bonds

##### أ - الهدرجة Hydrogenation

يمكن بسهولة تحويل الجلسريدات الثلاثية غير المشبعة إلى جزيئات مشبعة تماماً بواسطة الهدرجة . وهذا التفاعل يحدث كمياً ويمكن إجراؤه على درجة حرارة الغرفة في وجود البلاتين كعامل مساعد ذو النشاط العالى وفيما يلى الخطوات التي تجرى في المعمل لهدرجة الجلسريدات الثلاثية .

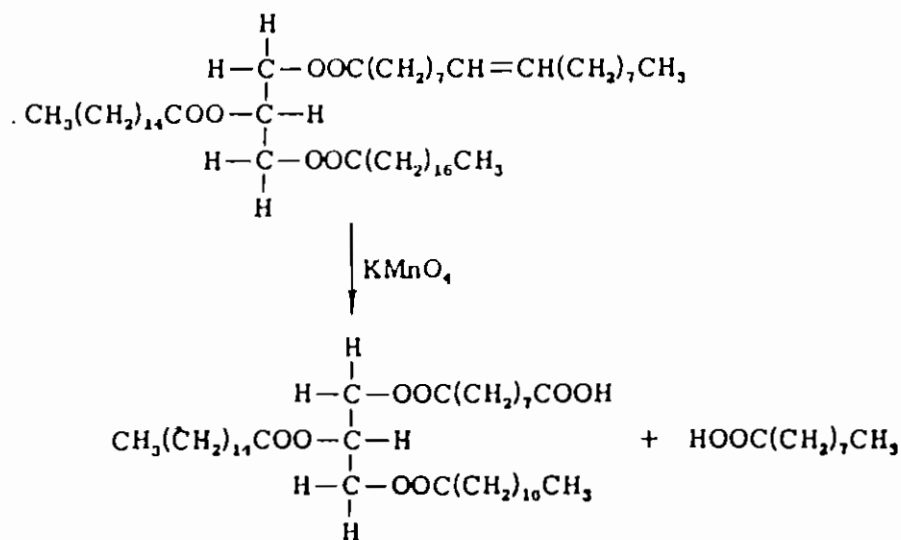


- ١ - يذاب ٥٠ مجم من عينة الجلسريدات الثلاثية في ٣ - ٥ سم<sup>٣</sup> dioxane حديث التقطير ويوضع المخلوط في دورق نو سعة ٢٥ سم<sup>٣</sup> ومصنفر كما في الرسم (صفحة ١١١).
- ٢ - يضاف ١٠ - ٢٠ مجم من أكسيد البلاتين (Adam's catalyst) ويووضع مقلب مغناطيسي مغطى باليفلون Teflon ثم يغطى الورق.
- ٣ - يمرر تيار من الهيدروجين مع قفل الصنبور للحصول على ضغط (١ - ٣ رطل على البوصة المربعة) موجب أثناء التفاعل.
- ٤ - يبدأ التقليب لمدة نصف ساعة - ويدل على أن التفاعل يسير على ما يرام هو تحول لون العامل المساعد من البنى الغامق إلى الأسود وأخيراً يكون عصى طوله Long Strands.
- ٥ - بعد إنتهاء التفاعل يضاف ١٠ سم<sup>٣</sup> كلوروفورم ثم تجرى عملية الترشيح للتخلص من العامل المساعد المستنزف Spent - يغسل المرشح بواسطة الماء - يجفف فوق كبريتات صوديوم لا مائية - يرشح - يبخر المحلول للحصول على الجلسريدات الثلاثية المهرجة.
- ويجب أن يكون تركيز الجلسريدات الثلاثية غير المشبعة منخفضاً حتى لا تنفصل بلورات الجلسريدات الثلاثية من المحلول قبل أن يحدث لها هدرجة كاملة - ويلاحظ أن وجود مذيبات كحولية تحدث في بعض الأحيان تبادل تكوين الاستر ولذلك يجب عدم استخدام هذه المذيبات وللتتأكد من حدوث الهرجة الكاملة للروابط غير المشبعة فإنه يجري التحليل بواسطة جهاز الكروماتوجرافى الغازى لاسترات الميثايل المشتقة منها وهناك بعض الدهون الطبيعية وبصفة خاصة الزيوت البحري وزيوت بنور العائلة الصليبية Cruciferae تحتوى على مواد تسمم العامل المساعد والتي تعوق عملية الهرجة بدرجة ملحوظة.

## ب- الأكسدة بواسطة البرمنجنات

### Permanganate oxidation

تجرى عملية أكسدة للدهون الطبيعية بواسطة برمجنات البوتاسيوم لتقدير المحتوى وأنواع الجلسريدات التالية : SSS, SSU, SUU, UUU  
البرمنجنات تقوم بفتح Cleave كل رابطة زوجية في الجلسريد الثلاثي وتكوين مجموعتين كربوكسيليتيين :



ستاكسد الجلسریدات الثلاثية التي تحتوى على أحماض دهنية غير مشبعة الى جلسریدات للأحماض ثنائية الكربوكسيل - وعلى ذلك في حالة مخلوط الجلسرید الثلاثي الذي يحتوى ١٨:٠ و ١٨:١ و ١٨:٢ و ١٨:٣ تتحول الى خليط من SSS, SSA, SAA, AAA حيث تفصل بواسطة طرق كروماتوجرافية مختلفة - وعملياً تعتبر الستاكسة بالبرمنجتان هي طريقة نصف كمية Semi quantitative وذلك للأسباب الآتية :

- ١ - لا يحدث التفاعل كاملاً حيث تترك بعض الروابط الزوجية غير مؤكسدة .
- ٢ - يحدث تحلل في بعض الأحيان للروابط الاستيرية .
- ٣ - تتكون نواتج ثانوية من التفاعل تحتوى على مجاميع إستر إضافية ومركبات غير معروفة متعادلة .

٤ - تحدث أكسدة ثانوية للسلسلة الكربونية (Over oxidation) وت تكون أحماض

ثنائية الكربوكسيل تحتوى على ذرات كربون أقل بمقدار ذرة أو اثنين عن المتوقع .

توجد ثلاث طرق أساسية لاكسدة الجلسريدات الثلاثية غير المشبعة بواسطة البرمنجنات

وهي :

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

٢ - طريقة Kartha حيث يستخدم البرمنجنات في محلول اسيتون / خليك (Karthä, 1953).

٣ - طريقة Von Rudloff حيث يستخدم برمجنات/ برأيودات في محلول كحول البيوتايل الثلاثي ( Von Rudloff, 1956 ) .

وفي طريقة Hilditch والتي تعتمد على أكسدة الجلسريدات الثلاثية الطبيعية في محلول أسيتون والتسخين تحت مكثف عاكس باستخدام مسحوق البرمنجنات - تعتبر نصف كمية وبيحدد إستخدامها كما يلى :

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

ب - يحدث تحلل مائي بدرجة محسوسه أثناء الأكسدة .

ج - يحدث أيضاً أكسدة زائدة نتيجة لكسر الروابط الزوجية .

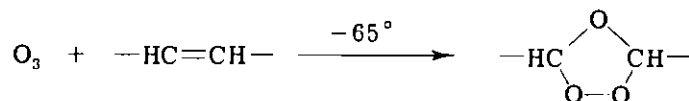
وقد وجد Kartha أنه يمكن تقليل التحليل المائي للروابط الإستر في وجود كمية زائدة من حامض الخليك أثناء أكسدة الجلسريدات الثلاثية في محلول أسيتون بواسطة البرمنجنات وعلى الرغم من ذلك فما زالت هذه الطريقة نصف كمية Semiquantitative كما أنه يتكون مجاميع إستر خلات في حالة إستعمال حامض الخليك عند الأكسدة بالبرمنجنات بالإضافة إلى وجود نواتج الأكسدة لا تحتوى على مجاميع كربوكسيل حرة .

وقد وجد Rudloff أنه يمكن أن تتآكسد الروابط الزوجية للجلسريدات الثلاثية في كحول البيوتايل 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 ثلاثي أويلين في ٥ سم<sup>٣</sup> tert-butanol وتصفاف إلى مخلوط ٥ سم<sup>٣</sup> من محلول الأكسدة (٢١ جم بيرأيدات صوديوم + ٢٥ سم<sup>٣</sup> ٠٠ مول برمجناز بوتاسيوم / لتر) و ٤ سم<sup>٣</sup> ماء فقط و ١ سم<sup>٣</sup> محلول كربونات بوتاسيوم (٨١جم / سم<sup>٣</sup>) و ١٠ سم<sup>٣</sup> كحول بيوتاييل ثالث .
- ٢ - يجرى تحريك مخلوط التفاعل لمدة ٢٥ ساعه على درجة ٦٥°م - يبرد تحت ماء الصنبور - ثم يمرر غاز الإيثيلين في المخلوط حتى يختفي اللون القرمزى .
- ٣ - يبخر محلول الكحول البيوتاييل الثالث تحت ضغط منخفض على درجة ٧٠ - ٨٠°م - ثم يضاف ٢ - ٣ فقط من حامض HCl لجعل الوسط حامضى - يشبع المحلول المائي بواسطة كلوريد الصوديوم ثم تستخلص الجلسيريدات المؤكسدة ثلاثة مرات بواسطة كلوروформ كل مره بـ ٢٥ سم<sup>٣</sup> .
- ٤ - تفصل طبقة الكلوروформ ويبخر الذيب فى وجود تيار من الهواء تفصل الأحماض أحادية الكربوكسيل قصيرة السلسلة والناتجة من عملية الأكسدة من العينة بتركها فى فرن تحت تفريغ على درجة ٨٥°م لمدة ١٢ ساعه .  
ويجب ضبط نسب الجوادر الكشافة المستخدمة فى الأكسدة تبعاً لتركيب الأحماض الدهنية فمثلاً يحتاج حامض البنوليك والبنولينيك كمية تعادل ٣ - ٥ مرات الكمية المطلوبة لحامض الأوليك .

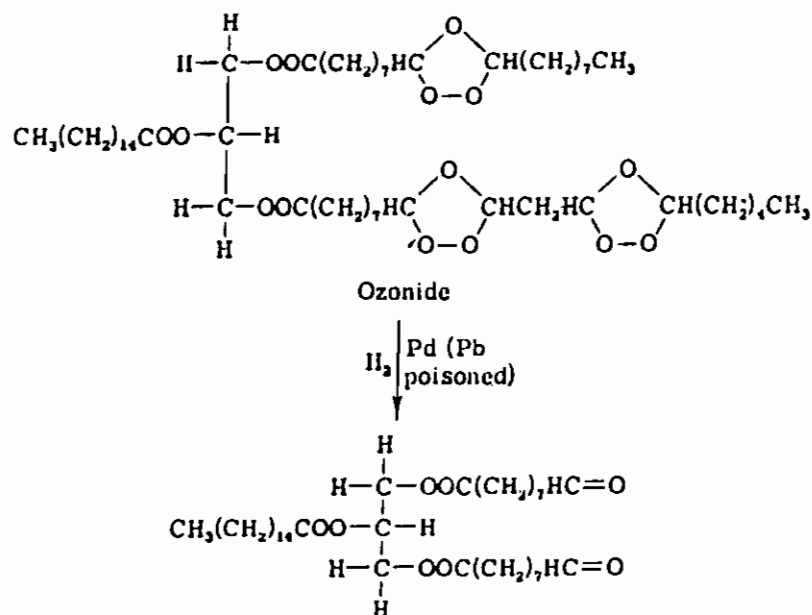
#### ج. التفاعل مع الأوزون Ozonation

عند إضافة الأوزون إلى الليبيات غير المشبعة فإنه ينتج أوزونيد الجلسيريدات الثلاثية والتي يمكن فصلها باستخدام حامض السيليسيك تبعاً لمحتوها من الأكسجين . ويجرى التفاعل مع الأوزون عند درجة - ٦٥°م باضافة محلول البتان للعينة إلى محلول البتان للأوزون ثم تبخير جميع الذيب بعد ١ - ٣ دقيقة .



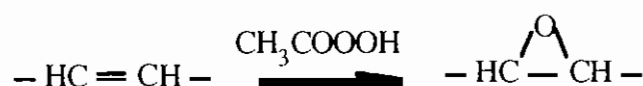
ويلاحظ أن هذا التفاعل غير كمى حيث أنه ينتج من تفاعل أوليات الميثايل مع الأوزون فى البتان ١٪٧٢ من الأوزونيد المتوقع - وهذا الانخفاض فى كمية الأوزونيد يرجع إلى تكوين هيدروبيروكسيدات - أحماض - ألدهيدات وأيضاً تغيير مواضع الأكيلات فى الأوزونيدات .

وتعطى أوزونيدات الجلسریدات الثلاثية كميا ما يطابقها من الألدهیدات بالهدرجة باستخدام العامل المساعد Lindlar - وتحول عملية الاوزون والهدرجة الجلسریدات الثلاثية غير المشبعة الأصلية الى مركبات ألدهیدية .



#### د . تكوين إيبوكسيد

تفاعل الجلسریدات الثلاثية غير المشبعة مع حامض الخليك الفوقى وتعطى مشتقات إيبوكسيديه ذات درجة انصهار مرتفعه والتى يمكن فصلها بواسطة البلوره . وهذا التفاعل غير كمى حيث أنه يتكون ٦٥ - ٨٧٪ إيبوكسىد .



#### هـ . التفاعل مع البروم

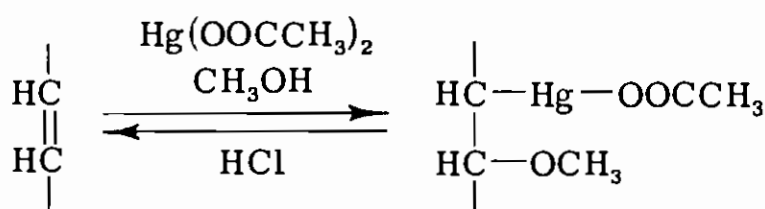
يتفاعل البروم بالإضافة إلى الروابط الزوجية للجلسریدات الثلاثية غير المشبعة وهذا يؤدى إلى اختلاف واضح في معدل نوبان المركبات البروميه أى تنفصل المشتقات ثنائية ورباعية

وسادسية البروم للأحماض الدهنية عن بعضها البعض بسهولة - والطريقة الشائعة الاستخدام للتفاعل مع البروم تشمل على الاضافه التدريجية للبروم مذابا في الكلوروفورم للعينه المذابة في الكلوروفورم على درجة حرارة - ١٠ م مع الرج الشديد حتى يأخذ محلول العينه لون أصفر ثابت - وأن ناتج التفاعل يكون كبيرا ولكن لا تتم الاضافه كاملا حيث أنه يحدث بجانب التفاعل الاضافي الى الروابط الزوجية تفاعل إستبدال و يمكن حساب كمية البروم المأخوذة لتقدير الرقم اليودي وفيما يلى طريقة إدخال البروم الى الجلسيريدات الثلاثية :

- ١ - توزن وزنة مناسبة من الجلسيريد الثلاثي ( ١٠٠ مجم للعينات التي لها أرقام يودية أعلى من ١٢٠ و ٢٠٠ مجم للعينات التي لها أرقام يودية ما بين ٦٠ - ١٢٠ ، ٥٠٠ مجم عندما يكون الرقم اليودي أقل من ٦٠ ) في دورق وتذاب في ١٠ سم<sup>٣</sup> كلوروفورم .
- ٢ - يضاف ٢٥ سـ<sup>٣</sup> من محلول Kaufmann ( ٥ . ٢ سـ<sup>٣</sup> بروم سائل يضاف الى ١٠٠ سـ<sup>٣</sup> محلول مشبع من بروميد الصوديوم في كحول ميثيل مطلق ) - في حالة إنفصال الجلسيريدات الثلاثية من الوسط السائل تضاف كمية مناسبة من الكلوروفورم للحصول على محلول متجانس .
- ٣ - يترك الخليط في مكان مظلم لمدة ٢٠ - ٤٠ دقيقة معتمدا على الرقم اليودي ثم يضاف ١٥ سـ<sup>٣</sup> محلول يوديد بوتاسيوم ثم تعاير محتويات الدورق بواسطة الثيوکبريتات الصوديوم حتى يختفي اللون الأزرق في وجود النشا كدليل .
- ٤ - تستخلص الجلسيريدات البروميه باضافة ٥ سـ<sup>٣</sup> ماء ثم الاستخلاص بالكلوروفورم . ويلاحظ أن النظام غير المشبع المتبادل conjugated وأيضا المحتوى على رابطه أسيتيلينه لا يحدث له ادخال كامل للبروم .

#### و . التفاعل مع الزئبق Mercuration

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



وتنفصل هذه المشتقات بالطرق الكروماتوجرافية تبعاً لعدد ذرات الزئبق القطبيه وفيما يلى خطوات التفاعل مع الزئبق .

١ - تذاب ٥ مجم من خليط الجلسريدات الثلاثية في ٢ سـ<sup>3</sup> بنزين ، ثم يضاف ٥ سـ<sup>3</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 بدلاً من الميثانول لتكوين مشتقات بروبيوكسي أو أسيتيوكسي على التوالي .

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

### ثانياً : تفاعلات روابط الأستره Reactions at ester linkages

تؤدي معظم التفاعلات مع روابط الأستره للجلسريدات الثلاثية إلى إنفراد سلاسل الأحماض الدهنية من جزء الجلسرول وهي وبالتالي تغير جزئياً تركيب الجزء الأصلي ومن نوعية الأحماض الدهنية المنفردة ويمكن وبالتالي معرفة توزيعها على جزء الجلسريد الثلاثي .

#### ثالثاً : التفاعل مع مجاميع الهيدروكس - الإيبوكسي - الكيتونيه

إن تكوين مشتقات لمجاميع الهيدروكسى - الإيبوكسى - الكيتونيه في الجلسريدات الثلاثية لا يكون عادة ضرورياً لفصلها حيث أن فصل مخالفات الجلسريدات الثلاثية يتم بسهولة بواسطة الامتصاص الكروماتوجرافى معتمداً على عدد الأحماض الدهنية المحتوية على إكسوجين لكل جزء . وفي بعض الأحيان نجد أن مشتقات معينة لها أهمية خاصة في ثبات أو تغيير الخواص الطبيعية للجلسريدات .

#### أ - عملية الأستله : Acetylation

تم أستله مجاميع الإيدروكسيل بواسطة أندريد حامض الخليك - وهذا التفاعل يحدث كمياً . وفيما يلى خطوات الأستله لإيدروكسيل الأسيل والجلسريدات الثانية .

١ - يوضع محلول يحتوى على ١ - ١٠٠ مجم عينه فى أمبولة ثم يبخر المذيب باستخدام تيار من التروجين .

٢ - يضاف ٢ .٥ سم<sup>٣</sup> أندريد حامض الخليك و ٥ .٠ سم<sup>٣</sup> بيريدين ثم تغلق الأمبولة وتسخن لمدة ٣ ساعات على حمام مائى يغلى ثم تبرد . Sealed

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 (٢٢ - ١٦ - ١٢ حجم / حجم / حجم ) .

٤ - تنوب الجلسريدات المؤسته 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 الایدروکسیل-الحرة للجلسريدات الثلاثية الایدروکسیلية والجلسريدات الثنائيه إلى إثيرات ثلاثي مياثايل السيليل قبل التحليل بواسطة جهاز التحليل الكروماتوجرافى الغازى لزيادة درجة تطايرها ولمنع فقد الماء أو تحرك مجاميع الاسيل خلال التحليل وفيما يلى خطوات التفاعل .

١ - تذاب ١٠٠ ميكروجرام من ثانى الأوليين فى ٢٠ ميكرولتر من هبتان و - N bis-n ( trimethylsilyl ) acetamide بنسبة ١٠ : ١ حجم / حجم .

٢ - بعد ١٠ دقائق يحقن حوالي ميكرولتر من ناتج التفاعل مباشرة الى GLC ويفضل استخدام البيريدين عن الهبتان كمذيب للتفاعل لاذابة الجلسريدات المشبعة ويلاحظ أن إثيرات السيليل غير ثابتة لفترة طويلة ولهذا يجب تحضيرها مباشرة قبل الاستعمال .



## الفصل الخامس

### البلورة الجزيئية

Fractional Crystallization

تعتبر طريقة البلورة الجزيئية باستخدام المذيبات من أقدم الطرق المستخدمة لفصل الدهون الطبيعية إلى مكوناتها من الجلسريدات الثلاثية حيث تنبغ الجلسريدات الغير مشبعة بدرجة أكبر في مذيب كالأسيتون عن الجلسريدات المشبعة فالجلسريد الثلاثي PPO ينبع أكبر من PPP في الأسيتون لذلك يمكن إستغلال تلك الظاهرة لفصل أنواع الجلسريدات الثلاثية عن بعضها حيث عن طريق تبريد محلول الأسيتون الذي يحتوى على كلًا من PPO و PPP على ٢٠°C نجد أن PPP "غير ذائب" يتربس 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 تبعاً لعدد مجاميع الأسيل المشبعة أي على حسب عدد الأحماض الدهنية المشبعة الموجودة بجزء الجلسريد الثلاثي أي تفصل الجلسريدات الثلاثية إلى أربعة أقسام رئيسية وهي :

SSS و SUU و SUU و UUU

ولكن عملياً لا يمكن الحصول على الأقسام الأربع السالفة الذكر لحدث تداخل بين الجلسريدات وعند إعادة البلورة عدة مرات تتفصل الدهون إلى مكونين وهما الصلبه والنصف صلبه والتي تكون فيها تركيب الجلسريدات الثلاثية مطابقاً تقريباً للأحماض الدهنية الموجودة عليها وظللت تستخدم هذه الطريقة حتى سنة ١٩٦٠ ثم إستبدلت بطرق فصل أكثر دقة باستخدام طريق الفصل الكروماتوجرافى .

وفي عام ١٩٦٥ أدخل جنسنون وأخرون (1965) Gunstone et al بعض التعديلات على هذه الطريقة حيث استخدمت مذيبات تحتوى على أيون الفضة مما أدى إلى تحسين كفاءة الفصل وتعتمد طريقة الفصل هذه على عدد الروابط الزوجية لكل جزء وليس كما سبق على حسب عدد الأحماض المشبعة وبصفة عامة لا تستخدم البلورة الجزيئية في التقدير الكمي للجلسريدات على نطاق واسع ولكن تستخدم هذه الطريقة في فصل الجلسريدات الثلاثية تبعاً لمكوناتها من الأحماض الدهنية .

P = حامض باليتيك      U = Unsaturated = غير مشبع

O = حامض أوليك      S = Saturated = مشبع

## أولاً : الطرق Methods

### ١ - المذيبات Solvents

يستخدم نوعان من المذيبات في طرق البلورة الجزيئية لخلوط الجلسريدات الثلاثية وهم :

- أ - مذيبات تعتمد على عدد الاحماس الدهنية المشبعة أى على حسب عدد مجاميع الاسيل المشبعة بجزء الجلسريد الثلاثي ومن أمثلتها الاسيتون والاثير .
- ب - مذيبات تحتوى على أيون الفضة  $\text{Ag}^+$  والتى تعتمد على عدد الروابط الزوجية التي توجد في الجزء أى على عدد الاحماس الدهنية الغير المشبعة .

### \* الطريقة التي تعتمد في الفصل على عدد مجاميع الأسيل المشبعة في الجلسريدات الثلاثية :

Number of saturated acyl groups / TGS

استخدم الاسيتون الجاف على نطاق واسع كمذيب في البلورة الجزيئية لفصل مخلوط الجلسريدات الثلاثية والذي يعتمد في فصله على عدد مجاميع الاسيل المشبعة حيث أن إختلاف عدد مجاميع الاسيل المشبعة الموجود في جزء الجلسريدات الثلاثية TG يؤدي إلى إختلاف في درجة التوبيان في الاسيتون والبلورات المكونة يمكن التعرف عليها ويسهل ترسيخها .

عيوبها :

لهذه الطريقة مشكلة يجب تجنبها وهى إمتزاج الاسيتون بالماء المتكون 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 بالاتى :

تجرى عملية البلورة في وعاء مغلق وفي جو من التتروجين ويمكن استخدام إثير البنزول وكذلك الإثير بنجاح في عملية فصل الجلسريدات الثلاثية بالبلورة نظراً لعدم إمتزاجهم بالماء ولكن تحتاج إلى كميات كبيرة من المذيب أما الإيثانول والميثانول يستخدمان في فصل TG

الأكثر قطبية ومن أمثلة ذلك الجلسريدات الثلاثية التي تحتوى أحماض دهنية قصيرة السلسلة وأيضاً التي تحتوى على أحماض دهنية أكسوجينيَّة .

يوضع المحلول المراد بلورته في قاع الانبوب والقى على شكل ٧ وتفمر في حمام ذو درجة حرارة ثابتة .

ويمكن إسترجاع البلورة عن طريق إمالة الانبوبة (V) جهة اليمين مع إستخدام ضغط التتروجين من جهة (B) ويرشح محلول خلال القرص المسامي الزجاجي (C) وبالنسبة للحمام ذو درجة الحرارة المعينة يجب أن يجهز بوسيلة ترشيح على نفس درجة الحرارة التي تمت عليها البلورة ويعطى المخلوط المبرد ثلج وملح إنخفاض في درجة الحرارة حتى - ١٠° بينما يعطى الثلوج الجاف في الأسيتون درجة حرارة تتراوح من - ١٠° إلى - ٧٨° . ومن الخطأ الحكم في درجة الحرارة عن طريق الإضافة المباشرة بحببات الثلوج الجاف إلى المخلوط المبرد وذلك لأنَّه يسبب تبريد مفاجئ ومضاعفي ويجب تقليل كل من محلول العينة والمحلول المبرد في الحمام لتوزيع وتثبيت درجة الحرارة عند عملية البلورة وذلك حتى يتم تجانس درجة الحرارة خلالها ويكون تقليل محلول العينة برفق أو ببطء حتى لا يحدث تكسير للبلورات الجلسريدات الثلاثية ثم تترك ليحدث إتزان بين الجلسريدات الذائبة والمتبلورة وهذا الإتزان يتم ببطء شديد لذلك فإنَّ التبريد البطيء مرغوب ومطلوب للحصول على شكل جيد للبلورات وأفضل فصل ممكن . ويترك محلول عادة على درجة الحرارة النهائية لمدة ٢ - ٢٤ ساعة قبل الترشيح وبعد إنتهاء عملية البلورة يسمح للجزء المتبلور بأن يرسب لأسفل ويرشح ويسحب محلول الباقي . ويجب أن تتم عملية الترشيح على نفس درجة الحرارة التي تمت عليها عملية البلورة وبذلك تتجنب ذوبان أي بلورات في محلول أثناء الترشيح مرة أخرى ويتم ذلك بسهولة باستخدام الجهازين التاليين ونظراً لاحتواء البلورات على كمية من محلول المتبقى (الجلسريدات الذائبة) فإنه يجب غسلها مرتين بواسطة نفس المذيب وفي نهاية كل عملية بلورة جزئية يجب معرفة كمية البلورات المنفصلة وكمية الجلسريدات الذائبة بعد تبخير المذيب بالوزن .

### \* الطريقة التي تعتمد في الفصل على عدد الروابط الزوجية في الجلسريدات الثلاثية :

Number of unsaturated double bonds / TGS

يمكن فصل الجلسريدات الثلاثية تبعاً لعدد الروابط الزوجية الموجودة في الوضع المضاهي CIS وذلك بإجراء عملية البلورة باستخدام مذيبات تحتوى على نترات الفضة حيث يعمل أيون

الفضة  $\text{Ag}^+$  على تكوين معقد مع الكترونات  $\pi$  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 الآتى : ميثانول مشبع بـ نترات الفضة / اسيتون بنسبة ٣٠٪ مع الجلسريدات الثلاثية للدهون الطبيعية ويلاحظ أن كمية نترات الفضة الموجودة تساوى ضعف الكمية المطلوبة لعمل معقد مع الكترونات  $\pi$  لكل الرابط الزوجية الموجودة في الجلسريدات الثلاثية .

وفىما يلى الشروط الواجب توافرها أثناء عملية البلورة :

١ - يجب أن يزود الحمام ذو درجة الحرارة الثابتة الذى يوضع فيه خليط الجلسريدات بوسيلة لإجراء الترشيح عند نفس درجة حرارة البلورة - وعند استخدام حمام الثلج الجاف فى الاسيتون فإنه 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 فى مكان معين ويعطى فصل غير كاف .

٣- يجب أن يوضع مقلب فى الحمام عند إجراء بلورة عينات كبيرة لتقليل المخلوط على درجة حرارة موحدة Uniform temperature ويجب أن يكون تقليل محلول العينة بدرجة بسيطة حيث أن التحرير بمعدل عالى يؤدي الى كسر Fracture بلورات الجلسريدات الثلاثية.

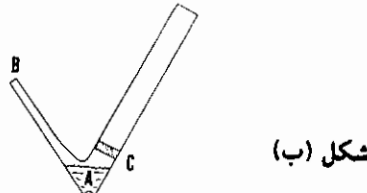
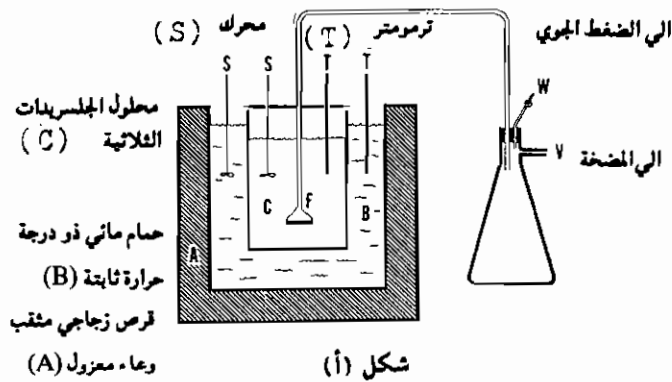
٤ - نظرا لأن الاتزان ما بين الجلسريدات الغير ذاتية (البلورات) والذائبة يتم ببطء جدا كما أن التبريد البطيء مطلوب للحصول على تركيب بلوري جيد وأيضا للوصول الى الفصل العالى لا بد من ترك مخلوط الجلسريدات على درجة حرارة البلورة المطلوبة لمدة ٢٤ ساعة قبل إجراء عملية الترشيح .

٥ - يجب بعد إنتهاء عملية البلورة ترك البلورات لترسب ثم يرشح محلول 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 الراسح ولذلك تغسل البلورات مرتين بواسطة نفس المذيب الذى يستخدم فى عملية البلورة وله نفس درجة حرارة عملية البلورة .

### ٣ - طريقة العمل : Procedure :

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

- ١ - يوضع محلول (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

## ثانياً : التطبيقات Applications

### أ - الفصل على أساس عدد مجاميع الأسيل المشبعة

Separation by number of saturated acyl groups

#### ١ - خاصية الذوبان Solubility considerations

أ - عند استخدام مذيبات مثل الاسيتون أو الاثير البنزول فان عملية الفصل تعتمد على أساس عدد أو محتوى الاحماس الدهنية المشبعة والموجودة في جزء الجلسريدات الثلاثية .

ب - يمكن فصل مخلوط من الجلسريدات الثلاثية مثل StOO, StStL و ذلك بطريقة البلورة التجزئية باستخدام مذيبات مثل الاسيتون أو اثير البنزول.

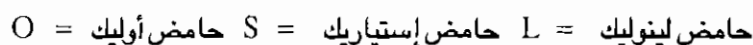
حيث أن StO و StL لهما نفس العدد من الاحماس الدهنية المشبعة.

: StOO و StStL لهما نفس عدد الروابط الزوجية .

فإذا كان عدم التشبع هو أساس الفصل فإنه يمكن فصل StStO عن النوعين الآخرين وأما إذا كان عدد الاحماس المشبعة هو أساس الفصل فإنه يمكن فصل StOO في النوع الآخر .

ونظرياً فإنه من الممكن فصل مخالفات الجلسريدات الثلاثية إلى الأقسام الأربع الرئيسية وهي SSS و SSU و SUU و UUU بواسطة البلورة الجزئية - عملياً لا يمكن فصل هذه الأقسام عن بعضها البعض وتستخدم عملية البلورة في الحصول على أي قسم مركب من الأقسام السابقة أي كل قسم يكون مختلطًا بنسبة بسيطة من القسم الآخر القريب له في درجة عدم التشبع ومن المعروف أن مخالفات الجلسريدات الثلاثية للبيادات الطبيعية لها تركيب معقد كما أن تأثيرات النوبان المتبادل تؤدي إلى وجود جلسريدات ثلاثة في محلول وكان من المفترض أن تكون هذه الجلسريدات ضمن البلورات التي تتفصل عند درجة حرارة معينة . ومن المعروف أن الجلسريدات الثلاثية تكون بلورات حقيقة ببطء شديد وان ظروف الاتزان لا يمكن أن نصل إليها بسهولة تحت ظروف العمل العادي وعلى ذلك فإن الفصل عن طرق البلورة الجزئية تعطي جلسريدات مختلطة بالإضافة إلى ذلك فإن تأثيرات النوبان المتبادل والجلسريدات المختلطة تزداد بزيادة عدم التشبع وعلى ذلك فهذه طريقة تستخدم فقط في فصل

الدهون الصلبة فصلاً حاداً بينما يكون الفصل غير مناسب في حالة الزيوت السائلة وهناك صعوبات أخرى تتمثل في أنه عند وجود أحماض دهنية ذات طول سلسلة ذات CI2 - C4 لها خصائص نوبان 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 تحتوى على أحماض دهنية بسيطة أى تحتوى الجلسريدات الثلاثية بصفة عامة على الأحماض الدهنية التالية: 16:0 و 16:1 و 18:0 و 18:1 و نسبة لا تزيد عن ٣٠٪ من 18:2.



### 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 إلى 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 إلى مكونات تختلف بدرجة كبيرة عن بعضها البعض في محتواها من الجلسريدات المختلفة .

تجري عمليات البلورة للعينات باستخدام مخاليط ١٠٪ في الأسيتون أو في الأثير على درجات الحرارة المبينة بالشكل التخطيطي ، والجدول في صفحة ١٢٤ يبين التركيب الكيماوي للأحماض الدهنية لستة المكونات الناتجة من عملية البلورة .

### تأثيرات الذوبان المتبادل Mutual Solubility Effects

يؤدي التوبيان المتبادل خاصة في وجود جلسريدات مختلطة إلى وجود نسبة من نوع معين من الجلسريدات الثلاثية في صورة ذاتية أى غير مترببة (أى لا تكون ضمن البلورات ) وحيث من المفروض طبقاً للأساسيات التي سبق ذكرها أن تكون ضمن البلورات عند درجة حرارة معينة .

أى يفهم مما سبق أن بعض الجلسريدات حينما تكون في المذيب على حدة أى ليست في مخلوط وعند التبريد فيتوقع أن تكون كمية البلورات كبيرة أى لا تنبت 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 ذاتية أى 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 الاقزان لا يمكن الوصول اليه بسهولة تحت الظروف المعملية العادمة .

كما تحدث خاصية النوبان المعاكس "أى تؤدى الى ذوبان انواع معينة من الجلسريدات من المفروض أنها تكون ضمن الجلسريدات المتبلورة وتبهر هذه الخاصية بدرجة واضحة فى وجود الجلسريدات المختلفة أى أنه يوجد تأثير متبادل على درجة النوبان كما يزداد هذا التأثير بزيادة درجة عدم التشبع لذلك من السهل فصل الدهون الصلبة لأن نسبة الأحماض الغير مشبعة قليلة وبالتالي يقل تأثير العوامل التي تعوق تكوين البلورات التي تخص تركيب معين ويزيد من صعوبة فصل جلسريدات الزيوت السائلة الى وجود الأحماض التي تحتوى على C4 - C12 والتي لها نفس درجة النوبان للأحماض الدهنية ذات السلسلة الكربونية الطويلة والغير مشبعة .

مما سبق يتضح أن أفضل عملية فصل بالبلورة يمكن الحصول عليها في حالة الدهون النصف صلبة والتي تحتوى على الأحماض الدهنية البسيطة مثل ذلك مخلوط TGS الذي يحتوى على أحماض باليتيك - باليتوأوليك - إستياريك - أوليك وأقل من ٣٠٪ لينولييك .

### البلورة المتتابعة Crystallization Sequence

تحتلت عملية تتبع البلورة لفصل المخاليط من الجلسريدات الثلاثية اختلافاً كبيراً على حسب تركيب العينة ولإجراء عملية البلورة الجزئية لدهن ما فإنه يمكن الاستعانة بالطرق المذكورة في المراجع والتي تستخدم دهون قريبة في التركيب مع العينة المختبرة .

والشكل التالي يوضح نتائج عملية البلورة لفصل الجلسريدات الثلاثية من دهن الغنم إلى مكوناتها المختلفةأخذًا في الاعتبار إن ترتيب تركيب TGS بقدر الامكان .

العينات التي يجري عليها البلورة عبارة عن ١٠٪ ( وزن حجم ) في محلول الإستيرون (A) أو أثير (E) على درجة الحرارة المشار إليها ، والأحماض الدهنية المكونة للاقسام الستة النهاية موضحة بالجدول (١٦) :

جدول (١٦)

المكونات	Fraction (mole%)			الاقسام (مول %)				Total
	I	II	III	IV	V	VI	Total	
Component acids								
تركيز 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								
تركيز الجلسریدات 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 الجلسریدات الثلاثية من :

١ - تركيب الاحماض الدهنية كاقسام منفردة

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

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

ب - الفصل على أساس عدد الروابط الزوجية

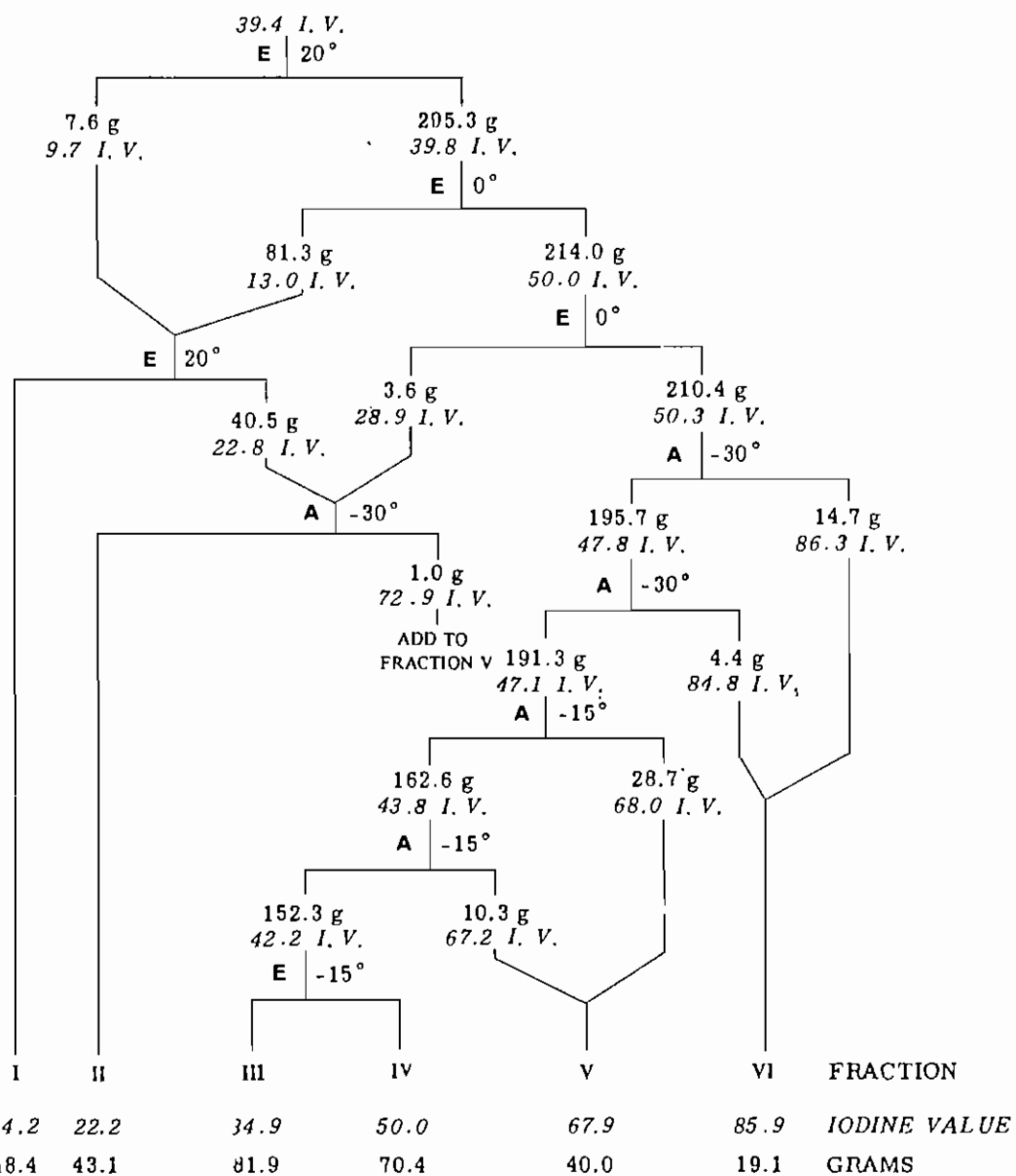
### Separation by number of double bonds

في المحاولات الاولى التي أجرتها هيلدتش وسيثيل (Hilditch and Seavell, 1950) لفصل الجلسریدات العالية في عدم التشبع من الدهون الطبيعية وذلك بإجراء عملية البلورة باستخدام الاسيتيون فقط على درجة حرارة من - ١٠° إلى - ٧٠° كانت غير ناجحة .

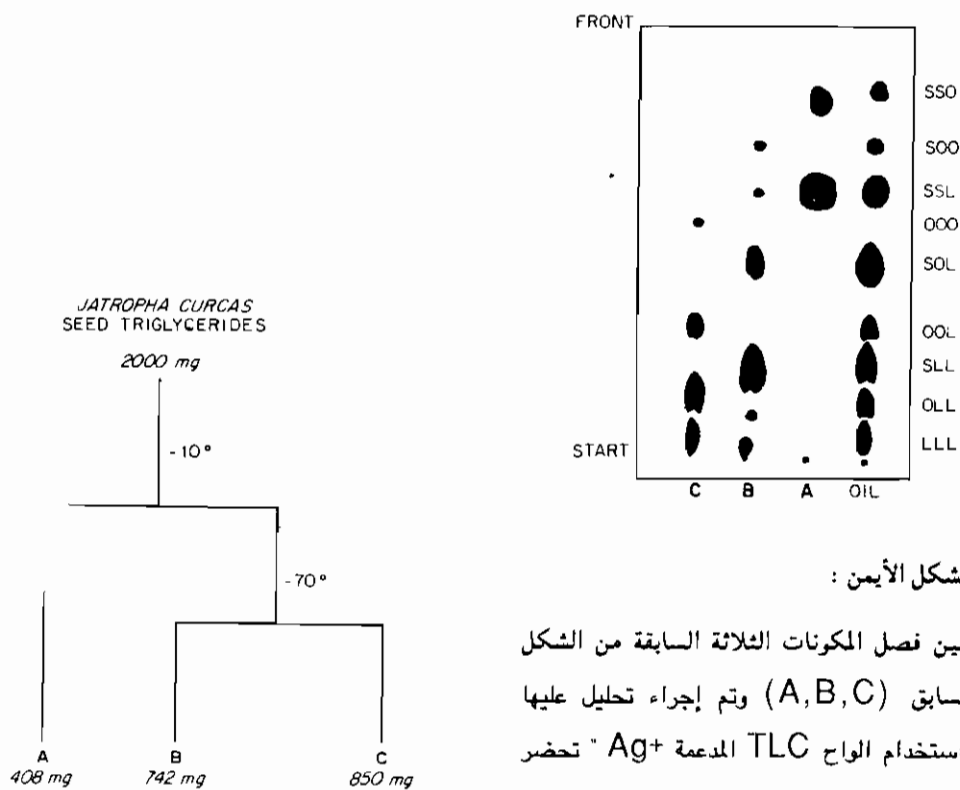
إلا أنه يمكن فصل خليط الجلسریدات الثلاثية بكفاءة تبعاً لمحتواها من الروابط الزوجية في الوضع CIS وذلك بإجراء عملية البلورة باستخدام مذيبات تحتوى على نترات فضة  $A_gNO_3$

بتكوين المعدن بين  $\text{Ag}^+$  والكترونات  $\pi$  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 Cursas وذلك باستخدام مذيبات مشبعة بمحلول نترات الفضة والمذيبات المستخدمة هي ميثانول / أسيتون بنسبة ٣٠/٧٠ وعلى درجة حرارة -١٠°C والرسم التخطيطي التالي يبين أن (A) هو راسب يحتوى أساساً على SSU أي يحتوى على رابطة واحدة أو رابطتين زوجيتين في جزء TG وعند تبريد الراشح على -٧٠°C أعطت بلورات (B) تتبع القسم SUU والذي يحتوى على ٢ أو ٤ روابط زوجية أما المتبقى (Mother liquor) كله تقريباً UUU يحتوى على ٥ أو ٦ روابط زوجية لكل جزء TG.

ومن الملاحظ عند إجراء عملية البلورة مرتين في وجود  $\text{Ag}^+$  فإنها تعمل على تفرييد جيد لكونات TG لدهن نبات Jatropha Cursas كما في شكل ٢، وهذا الفصل أفضل بكثير من إجراء عملية البلورة عشر مرات باستخدام مذيبات تخلو من  $\text{Ag}^+$  لتفرييد TG لدهن الغنم كما في شكل ٣، وهذه الطريقة لها أهمية كبيرة إذا كان المطلوب بصفة خاصة فصل كل من SUU و UUU عن بعضهما البعض.



شكل تخطيطي يبين فصل الجليسريدات الثلاثية لدهن الغنم .



الشكل الأيمن :

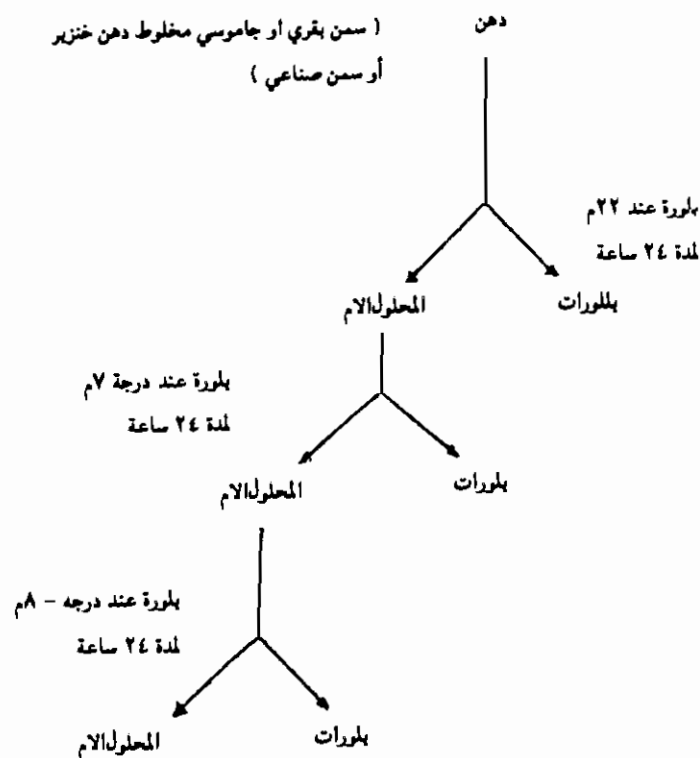
يبين فصل المكونات الثلاثة السابقة من الشكل السابق (A,B,C) وتم إجراء تحليل عليها باستخدام الواح TLC "Ag<sup>+</sup>" المدعمة تحضر المادة الداعمة من حامض السيليسيك مع٪١٧ نترات فضة "ويستخدم المذيب بنزين / أثير ١٠/٩٠ حجم/حجم".

الشكل اليسير :

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

أخذت وزنها معلومه من العينة (٢٠٠ ملجم) وبلورتها على - ١٠ م ولهدة ٢٤ ساعه فى وجود ١٠ سم<sup>٣</sup> ميثانول ومشبع بمحلول نترات الفضة Ag<sub>٤</sub>NO<sub>٣</sub> أسيتون ٣٠/٧٠ ثم الترشيح ثم تكرار البلوره للمحلول على - ٧٠ م ولهدة ٢٤ ساعه باستخدام مذيب اثير البترول

ومن تطبيقات البلورة الجزيئية عند درجات منخفضة هي الكشف عن خلط السمن البلدي بدهن الخنزير حيث أجريت عدة عمليات بلورة لسمن بقرى وسمن جاموس نقى مخلوط بدهن خنزير وسمن صناعي بنسبة ٥٪ - ٣٠٪ باستخدام مذيبات محتوية على أيون الفضة - ثم إذابة العينات المراد تقديرها في خليط من الميثانول المشبع بنترات الفضة وأسيتون بنسبة ٧٠٪ / ( حجم / حجم ) ونسبة الليبيدات إلى نترات الفضة في المخلوط هي ١ : ١٠ ( وزن / حجم ) أجريت عملية البلورة الأولى 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 محلول الأم بعد عملية الاتزان وأجريت عملية بلورة ثالثة للمحلول الأم الناتج من البلورة الثانية على درجة - ٨م وتم معرفة نسبة الاحمراض الدهنية في كل جزء متبلور والشكل التخطيطي التالي يبين خطوات عمليات البلورة المتتابعة ( Farag et al. 1983 )



---

---

التحاليل الطبيعية والكيمارية للزيوت والدهون

تبين الجداول ١٧ و ١٨ تركيب الاحماس الدهنية للبلورات المفصولة على درجات حرارة ٢٢ ، ٧ ، ٤٨ م والتى توضح اختلاف التركيب الكيمارى للمخاليط عن التركيب الأصلى للسمن الطبيعي البقرى أو الجاموس .

ومن ثم يمكن معرفة مدى غنى الدهون الطبيعية بدهون الخنزير والسمن الصناعي .

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

الافتقار في النسب المئوية للأراضي البدنية الشائعة في المهن التقليدية . الخنزير ، المسمن الصناعي والمسمان المخولمه الداتي من عملية البوردة الجزئية

النخزير ، السمن المتناسعي والعينات الخارجية المتتابعة من عملية الإبلدة الجزئية

جدول (٨)

تؤخذ كمية من الدهون الحيوانية النقية والمخلوطة وتصهر وترشح ثم يذاب الدهن المصهور في أسيتون ويترك على درجة ٢٠ م لدّة ١٨ ساعة - تفصل البلورات بالترشيح عن محلول الام ثم تغسل البلورات بواسطة الاسيتون . وترك البلورات لتجف هوائيا ثم تستكمل عملية التجفيف فوق كبريتات الماغنيسيوم 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 .

و قبل تقدير درجة الانصهار للجلسريدات الثلاثية والاحماض يجب وضعها في ثلاثة على درجة ٤٠ ومن المعادلة التالية تستنتج مدى خلط الدهون النقية بدهون اخرى .

$$\text{رقم بومر} = \alpha + 2(\alpha - \beta)$$

حيث :

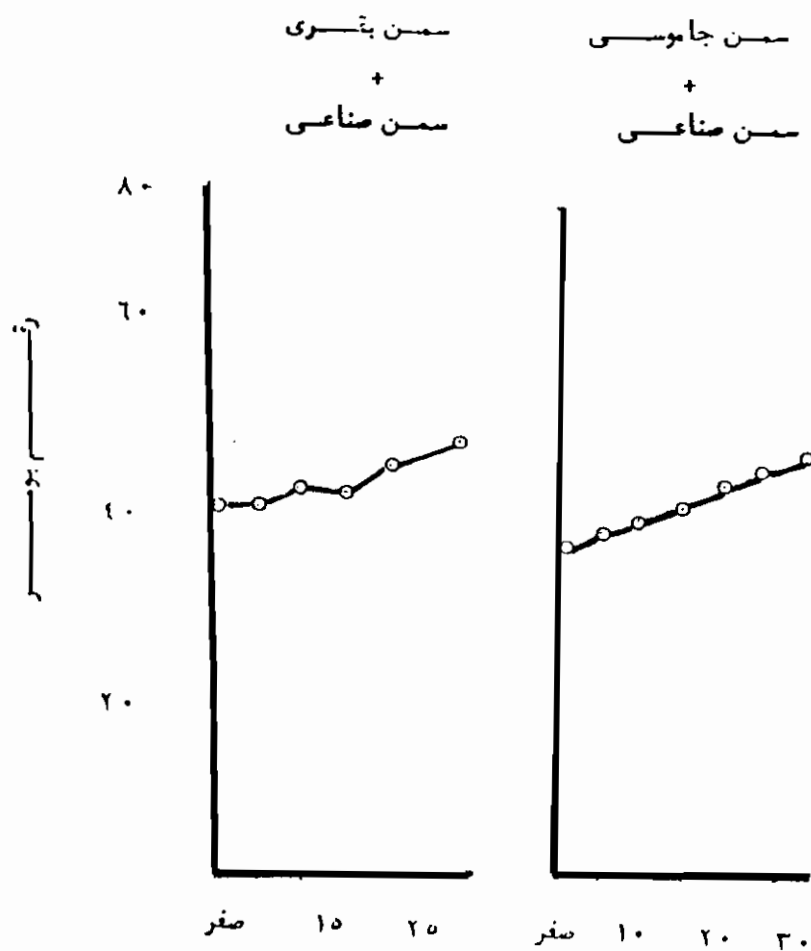
$\alpha$  = درجة انصهار الجلسريدات الثلاثية .

$\beta$  = درجة انصهار الاحماض الدهنية .

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

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



نسبة الزيت في الدخل

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

تشير النتائج السابقة الى أن خلط أو غش السمن الجاموسى بدهون الخنزير أو السمن الصناعى أدى الى زيادة تدريجية في رقم بومر - والشكل في 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 هي : الكشف عن دهن الخنزير في الزيوت المهدraة والدهون الأخرى طبقاً للطرق التالية :

### الفحص الميكروسكوبى للبلورات :

وهي تعتمد على تركيز معظم بلورات جليسريدات بالميثوثانى إستيارين وفصلها ( وهي توجد في دهن الخنزير بنسبة صغيرة ) عند درجة حرارة تتراوح بين ٢٥ ، ٢٠ م تحت ظروف معينة .

### الجواهر الكشافة :

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

### الأجهزة والإدوات :

جهاز طرد مركزي - أنابيب جهاز الطرد المركزي سعة حوالي ١٠ سم ٣ - ميكروسكوب .

### طريقة العمل :

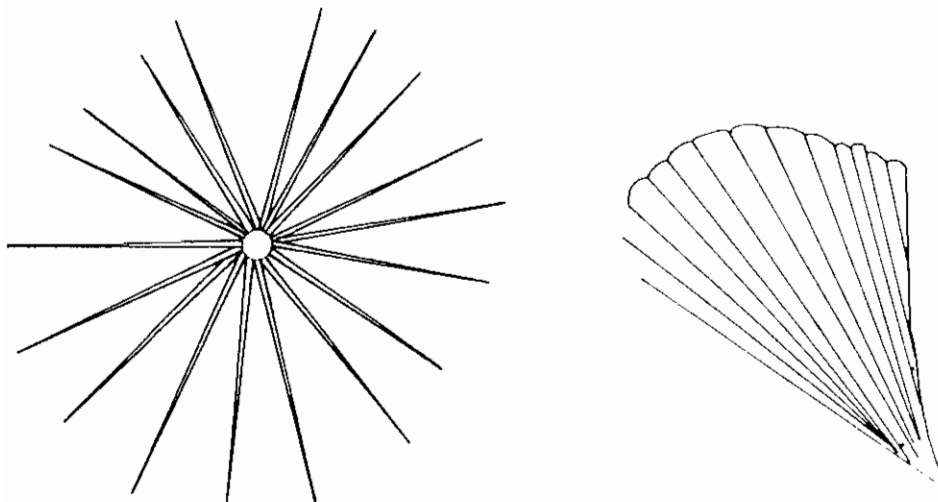
يسخن حوالي ٥ جم من العين تسخيناً هيناً عند ٥٠ م حتى ينصهر الدهن تنتقل ٥ قطرة من الدهن المنصهر إلى إحدى الأنابيب ويضاف إليها ٩ سم ٣ من المذيب ثم تمزج المحتويات جيداً . توضع الأنبوة في حمام مائي بارد وتقلب محتوياتها بواسطة ساق الترمومتر حتى إذا ما أصبحت درجة حرارتها  $24 \pm 1$  م إنفصلت المجموعة الأولى من الجليسريدات ذات الوزن الجزيئي العالى . يرفع الترمومتر وتوضع الأنبوة في جهاز الطرد المركزي ويدار الجهاز لمدة دققتين ليتجمع الراسب في قاع الأنبوة في جهاز الطرد المركزي ويدار الجهاز لمدة دققتين ليتجمع الراسب في قاع الأنبوة .

تسبعد الطبقة السائلة وتقاس درجة حرارة الغرفة ثم يضاف الإثير إلى الراسب المتجمع في الأنبوة قطرة قطرة مع التقليل المستمر ببطء بواسطة الترمومتر حتى يكاد ينوب معظم الراسب ويصبح محلول الإثيرى عكراً غير رائق . توضع الأنبوة في حمام مائي درجة حرارته لا تزيد على درجة حرارة الغرفة بأكثر من ثلاثة درجات مئوية ثم يرفع الترمومتر بعد أن يصبح محلول رائقاً تسد الأنبوة بقطعة من القطن وتترك في حمام مائي ( عند درجة حرارة لا تزيد

على درجة حرارة الغرفة باكثر من ٣٠° وترك جانباً 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 بقطعة الشريحة الزجاجية مع مراعاة عدم الضغط حتى لا يتغير شكل البلورات ثم تفحص بالميكروسكوب.

نظراً لأن دهن الخنزير يحتوى على نسبة صغيرة من الجلسريدات ألفا بالبيتوثائي إستيارين فان ظهور البلورات المميزة لهذا النوع من الجلسريدات (شكل و ) وهى عريضة الأطراف ذات مقطع مقلع مائل ليس متفرعه من مركز واحد إلى جانب بلورات الجلسريدات الأخرى وهى إبرية الشكل مدبلبة (شكل ز) يدل على وجود دهن خنزير بالعينه وإذا لم تظهر البلورات المميزة للجلسريدات الفا بالبيتوثائي إستيارين فان العينه تكون خالية من دهن الخنزير .



شكل رقم ٤  
بلورات الجلسريدات الأخرى

شكل رقم ٣  
بلورات ألفا بالبيتوثائي 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 للاجزاء المنفصلة .

### الجواهر الكشافة :

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

### الاجهزة والادوات :

ورق مخروطي سعة ٢٥٠ سم٢ - حمام مائي - قمع بوخر - مجفف زجاجي به كلوريد كالسيوم .

### طريقة العمل :

يوزن حوالي ٥ جم من العينة في ورق مخروطي جاف نظيف سعة ٢٥٠ سم٢ يضاف اليها اسيتون تدريجياً - حوالي ١٠٠ سم٣ - ويغلى المزيج فوق حمام مائي أو سخان كهربائي حتى تمام ذوبان الدهن - تزيد كمية اسيتون اذا لزم الامر .

يرشح محلول وهو ساخن من خلال ورقة ترشيح مثناء ويركز السائل الراشح بت BXHINE فوق حمام مائي حتى يبدأ الراشح في التفكك . ثم يترك ليبرد عند درجة حرارة الغرفة ( لا تزيد على ٢٠ ٌم ) حتى تنفصل البلورات . يتم الحصول على البلورات بالترشيح في قمع بوخر تحت تفريغ ثم تفصل البلورات بقليل من اسيتون البارد وتوضع في المجفف الزجاجي ويفرغ المجفف (من الهواء) ويحتفظ بهذا الجزء " البلورات الموجودة فوق ورق الترشيح " ويطلق عليه الجزء " أ " .

يقطر اسيتون تماماً 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 رايخت - رقم بولنسكى - رقم كرشنر - ثم تقارن الثوابت المقدرة لتمييز انواع الدهن تبعاً للجدولين ٢٠ و ٢١ :

**جدول (٢٠)**

دهن الخنزير	دهن حيواني (غير الخنزير)	زيت نباتي مهدرج	الثوابت
٣٠ - ٢٧	٣٠ - ٢٥	٥٣ - ٥١	الرقم اليودي
١٠ - ٩	٢,٥ - ٢,٥	٢,٧ - ٢,٥	رقم ريختر
٠,٨ - ٠,٧	١,٢ - ٠,٨	٠,٨ - ٠,٧	رقم بولن斯基
٧ - ٦	١,٨ - ١,٥	٢ - ١,٨	رقم كريشنر

**جدول (٢١)**  
**ثوابت الجزء (ب) المتبقى بعد تقطير الاسبيتون**

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 ريختر
٠,٦ - ٠,٥	١,٤ - ٠,٨	٠,٩ - ٠,٥	رقم بولن斯基
٧,٢ - ٦,٥	٤,٥ - ٣	٢,٥ - ٢,٢	رقم كريشنر

### ملاحظات :

أ - الزيوت النباتية المهدرجه تمتاز بما يلى :

في الجزء (أ) يكون الرقم اليودي أعلى من ٥٠ ، ولا يزيد كل من رقم رايخت على ٢ ، ورقم كريشنر على ٢ .

في الجزء (ب) يكون الرقم اليودي أعلى من ٧٠ ، ولا يزيد كل من رقم رايخت على ٤,٥ ، ورقم كريشنر على ٢,٥ .

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

فى الجزء (أ) لا يزيد كل من الرقم اليودى على ٣٠ رقم رايخرت على ٣ .٥ ورقم كرشنر على ٢ .

فى الجزء (ب) لا يتجاوز الرقم اليودى ٦٠ ولا يزيد كل من رقم رايخرت على ٣ .٥ ورقم بولنسكى على ١ .٥ ورقم كرشنر على ٤ .٥ .

ج - تتميز دهون الخنزير في خليط من الدهون .

فى الجزء (أ) اذا كان الرقم اليودى اعلى من ٥٠ فان زيادة كل من رقم رايخرت على ٢ ورقم كرشنر على ٢ تدل على وجود دهن خنزير . اذا كان الرقم اليودى لا يزيد على ٣٠ فان زيادة رقم رايخرت 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 رايخرت على ٤ .٥ ورقم كرشنر على ٤ .٥ تدل على وجود دهن الخنزير .

اذا كان الرقم اليودى من ٦٠ - ٦٥ فان زيادة رايخرت على ٣ .٥ ورقم كرشنر على ٤ .٥ تدل على وجود دهن خنزير .



## الفصل السادس

### الادمصاص الكروماتوجرافى باستخدام أيون الفضة

Silver ion adsorption chromatography

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

وبدأ استخدام هذه الطريقة اعتباراً من سنة ١٩٦٢ بواسطة De Vries and Barrett وتبني هذه الطريقة على أساس الارتباط الضعيف weak interaction بين أيون الفضة والكترونات  $\pi$  للروابط الزوجية والثلاثية والأدمصاص الكروماتوجرافى باستخدام أيون الفضة يتم بنقع أو تشرب نترات الفضة على مادة الأدمصاص مثل ح . السيليسيك أو الفلوريزيل Florisil وذلك بعد اختيار أفضل نظام من المذيبات يعطى فصل للليبيادات إلى أقسامها تبعاً لعدد الروابط الزوجية في الجزء number of double bonds per molecule وبالتالي يمكن إستخلاص الليبيادات المفصولة من المواد الأدمصاصية المحتوية على أيونات الفضة بدون تغيير كيماوى Chemical alteration في نظامها الغير المشبعة .

#### أولاً - الطرق Methods

##### أ - اختيار الطريقة Choice of Method

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

##### ١ - طريقة العمود الكروماتوجرافى Column Chromatography

###### مميزات الطريقة :

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

٢ - إحتمال الأكسدة 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.

### ٣ - طريقة التحليل الكروماتوجرافى ذو الطبقة الورقية TLC

#### مميزات الطريقة :

٢ - تعطى فصل سريع وممتاز .

٢ - أكثر دقة من العمود الكروماتوجرافى .

٢ - سهولة التعرف على الجلسريدات المفصولة .

#### عيوب الطريقة :

١ - تفضل كميات قليلة Less capacity

٢ - تكون الجلسريدات أكثر تعرضا للأكسدة بالاكسجين الجوى عن العمود الكروماتوجرافى .

ويفضل الباحثون استخدام طريقة TLC لسرعة ودقتها  
ويمكن تقليل الأكسدة باتمام كل العمليات فى جو خالى من الأكسجين وتشبع بواسطة  
التتروجين ويمكن استخدام من ٢ - ٥ ألواح ويسمك المادة الامتصاصية ١ مم لفصل ٢٠ -  
١٠٠ مليجرام من العينة كما فى حالة العمود الكروماتوجرافى .

### ثانيا : التحليل الكروماتوجرافى ذو الطبقة الورقية

Thin - Layer chromatography

#### ١ - مواد الامتصاص

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

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 الجلسريدات فمثلاً ٨٪ نترات الفضة يكون مناسباً لفصل الجلسريدات عالية عدم التشبع . highly unsaturated

كما أن التركيز من ٢٠ - ٣٠٪ نترات الفضة يكون مناسباً لفصل المتشابهات الموضعية Positional isomers التي بها روابط زوجية ويمكن زيادة كفاءة الفصل باضافة محلول ٣٪ إيدروكسيد أمونيوم إلى نترات الفضة لأن وجود أيون  $\text{Ag}^{+}$  يؤدي إلى تكوين معقد أقوى Stronger عن إضافة أيون الفضة بمفردة مع الروابط غير المشبعة . يتم تشرب الواح TLC بنترات الفضة إما عن طريق الرش Spraying أو الغمر Spraying ويكون سmek مادة الادمصاص ٢٥٪ مم لاغراض التحليل Analytical ومن ٥ - ١ سمك في حالة الاغراض التحضيرية Preparative .

### مشاكل استعمال نترات الفضة

- ١ - تسبب تأكل Corrode لجدر الـ Spreader المعدنية .  
ويمكن حل هذه المشكلة باستخدام Spreaders مصنوعة من بلاستيك أو زجاج أو الصلب الذي لا يصدأ .
- ٢ - تفقد مادة الادمصاص المحتوية على نترات الفضة نشاطها inactivated بعرضها للضوء والتحول على هذه المشكلة تخزن مواد الادمصاص بعيداً عن الضوء في مكان مظلم .
- ٣ - يجب تنشيط الواح الفصل المحتوية على نترات الفضة بتسخينها لمدة ٤ - ٢ ساعات على ١٩٠ - ١٩٥ م° بدلاً من ١٠٠ - ١٢٠ م° لمدة نصف ساعة لأن ذلك يؤدي إلى فصل عالي للجلسريدات الثلاثية ونتيجة لجفاف greater dehydration حامض السيليسيك العالى على ١٩٠ م° يؤدي إلى إنخفاض حاد في تكوين روابط إيدروجينية بين مادة الادمصاص والجلسريدات الثلاثية مما يؤدي إلى تكوين معقد بين الكترونات π للبيدات غير المشبعة وأيون الفضة .

### ٤ - المذيبات Solvents

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

- ١ - كلوروформ يحتوى على صفر - ٦٪ ميثanol أو إيثانول أو أسيتون .

٢ - مخاليط مختلفة من البنزين / إيثير .

والجدول (٢٢) يبين الانظمة المختلفة من المذيبات لفصل الجلسريدات الثلاثية التي تختلف

في 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	١٠٠ / صفر الى ١/٩٩	٤ صفر -
٢٠/٨٠ الى ١٠/٩٠	١٠.٥ / ٩٨.٥ ر الى ٩٩.٢	٦ - ١
١٠٠٪ صفر /	٢٠.٥ / ٩٧.٥	٩ - ٥
	٦/٩٤	١٢ - ٧

\* يحتوى الكلوروفورم على ٥ - ١٪ إيثانول كمبث Stabilizer

### ٣ - عملية الفصل Separation Procedure

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

والعمل التحضيري Preparative work يستخدم ٣٠ - ١٠٠ مليجرام من الجلسريدات الثلاثية وتفصل developed على ألواح أبعادها ٢٠ × ٢٠ سم أو ٤٠ × ٤٠ سم بسمك ١ مم من المادة الاصماسية .

توضع الألواح في حجرة الكروماتوجرافى القياسية المحتوية على المذيب المناسب التي 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 التي لا تسبب تكسير أو تغير في المركبات non-destructive هي طريقة الرش بمحلول ٢٪ ثائى

كلوروفلورسين ٥٪ في الميثانول / ماء - ٥٠٪ Viewing للاشعة فوق البنفسجية فتظهر الليبيدات كنقط صفراء على أرضية قرمذية وكذلك استخدام رودامين 6G ثانئ بروموفلورسين وصوديوم فلورسين للتعرف على المركبات المقصولة .

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

- إستعمال اللهب بamarde على أماكن الجلسريدات الثلاثية .
- الرش بحامض فوسفوريك ٥٪ أو حامض كبريتيك ٥٪ ثم التسخين على درجة ٢٠٠ - ٤٠٠ م .

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

### التقدير الكمى Quantitation

يمكن إجراء التقدير الكمى للمركبات المقصولة على الواح TLC بطريقتين :

- ١ - على اللوح Chromatoplate نفسه بحساب مساحة البقعة بجهاز البلانيمتر أو Photodensitometry .
- ٢ - تكشط البقع بعد إظهارها ثم تقديرها بأى من الطرق الكمية .

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

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

- ١ - يرش لوح TLC بمحلول ١٪ - ٧٪ - ثانئ كلوروفلورسين ثم يعرض لأشعة فوق البنفسجية UV لاظهار مناطق الجلسريدات الثلاثية .
- ٢ - تكشط Scrap كل منطقة وتوضع في أنبوبة اختبار ويضاف إليها محلول ١٪ كلوريد صوديوم في محلول من الميثانول / الماء ٩٠ : ١٠ حجم / حجم ويضاف محلول تدريجيا

---

---

## التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون

بمعدل ٥ سـ<sup>٣</sup> تقريباً مع الرج حتى اختفاء اللون الأحمر الناتج من إرتباط أيون الفضة مع ثنائية كلوريد الفلورسين .

٣ - يضاف ٥ سـ<sup>٣</sup> من الأثير / ميثanol ( ١٠٪ حجم / حجم ) وكذلك ١ ملليجرام BHT لكل لتر لاستخلاص الجلسریدات .

٤ - تفصل مادة الادمصاص بواسطة الطرد المركزي .

٥ - يرشح decant وتغسل مادة الادمصاص مرتين باستعمال ٤ سـ<sup>٣</sup> من المذيب المستخدم في كل مرة .

٦ - يبخر المذيب في جو من التتروجين .

٧ - يمكن تقدير الجلسریدات الثلاثية كمياً باستعمال جهاز التحليل الكروماتوجرافى الغازى G.L.C. باستخدام مادة قياسية داخلية Internal Standard أو بالتفاعلات اللونية باستخدام حامض كرومتوتروبيك chromotropic acid أو حامض الهيدروكساميك- hydronic acid أو بواسطة جهاز الامتصاص فى منطقة الاشعة تحت الحمراء Infrared droxamic acid spectrophotometry .

## ثانياً : الفصل باستخدام العمود الكروماتوجرافى

Column chromatography

### ا - مواد الادمصاص

تحضر مادة الادمصاص المحتوية على أيون الفضة في العمود الكروماتوجرافى من حامض السيليسيك في محلول نترات الفضة كما يلى :

١ - يعلق ١٠٠ جم من حامض السيليسيك المتجلانس في ٢٠٠ سـ<sup>٣</sup> من محلول نترات الفضة ٥٪ ( وزن / حجم ) .

٢ - يسخن الخليط 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 آر - ٤ر جم نترات فضة / جم مادة إدمصاصية ويتم تنشيط المادة الادمصاصية على ١٩٥ م° بدلاً من التسخين على ١٢٠ م° حيث تطلى فصل أفضل كما في حالة TLC .

## ٣ - المذيب Solvent

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

إثير البنزول / بنزين / الأثير فى الفصل .

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

جدول (٢٣)

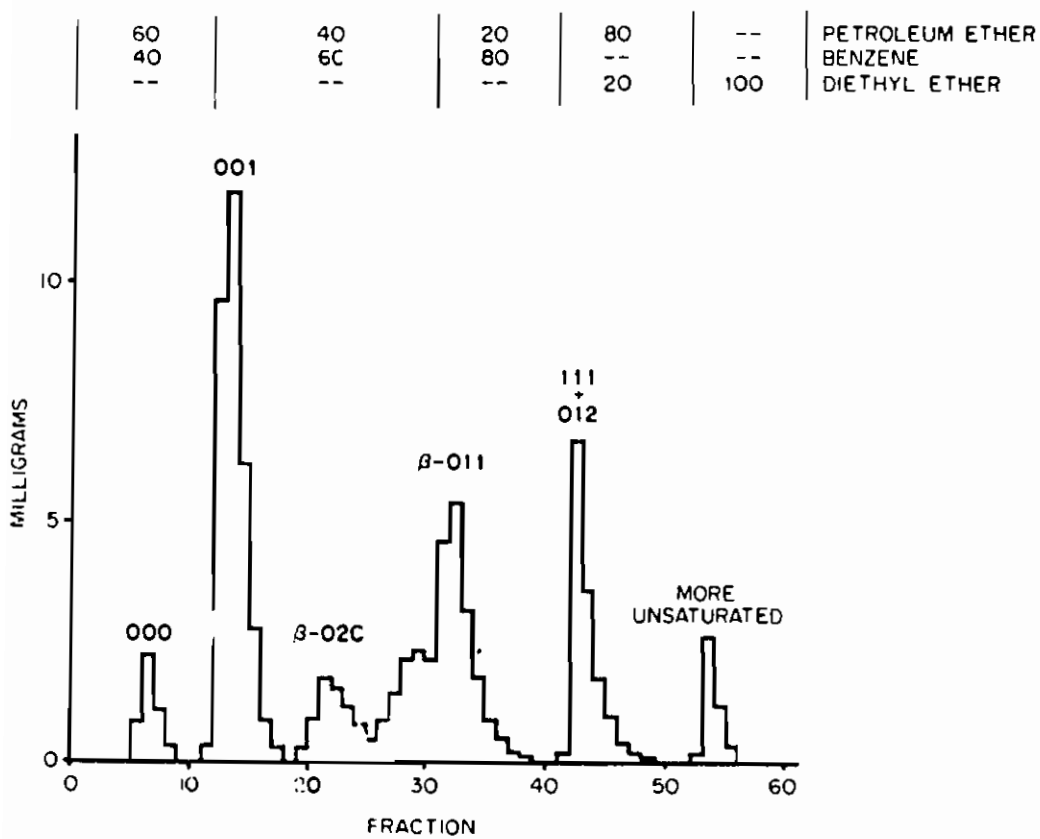
حجم/حجم	المذيب	عدد الروابط الزوجية في الجلسريدات الثلاثية
٤٠/٦٠	إثير البنزول/بنزين	صفر
٥٥/٤٥	إثير البنزول/بنزين	١
٨٠/٢٠	إثير البنزول/بنزين	٢
٢٠/٨٠	إثير البنزول/أثير أو بنزين	٣
	إثير	٤

ودللت النتائج أنه باستخدام العمود الكروماتوجرافى لم ينجح فى فصل الجلسريدات الثلاثية المحتوية على أكثر من ٤ روابط زوجية فى الجزء .

## ٣ - طريقة الفصل Separation procedure

يعبا العمود بواسطة ٢٠ - ١٠ جم من حامض سيليسيك المحتوى على نترات فضة والملقى فى إثير البنزول ، وهذا العمود يكون كافياً لفصل ٨٠ - ١٨٠ ملليجرام من مخلوط الجلسريدات الثلاثية فى عمود أبعاده ١١ × ١٨٠ مم ويراعى تغطية Wrapped الأعمدة بورق أسود أو ورق الالمنيوم لحماية المادة الامصاصية من الضوء .

والشكل التالى يوضح عملية فصل الجلسريدات الثلاثية باستخدام الأعمدة فى وجود أيون الفضة وحامض السيليسيك :



### التقدير الكمي Quantitation

من الطرق الواسعة الانتشار للتقدير الكمي هي تبخر المكونات Fractions في أنابيب ملعومة 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 الكروماتوجرافى الغازى GLC أو باستخدام جهاز تقدير مساحة البقع Densitometry بأن توضع كمية aliquot من كل مكون على لوح TLC ثم حرقها Charred بدون اجراء عملية development .

### ثالثا : التطبيقات Applications

#### ١ - الفصل على أساس عدد الروابط الزوجية في الوضع المضاهى

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 - وتحتوي 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
223	033	133	233	333		123

#### أسفل اللواح

يتضح من القائمة السابقة بأن تعاقب الفصل لا يكون معتمداً فقط على عدد الروابط الزوجية في الوضع Cis بل يعتمد أيضاً على عامل آخر وهو أن قوة إرتباط أيون الفضة يكون أقوى عندما تكون الروابط الزوجية متراصدة clustared في سلسلة حامض دهني واحد مما إذا كانت موزعة divided على عدد من سلاسل الأحماض الدهنية فمثلاً سلسلة حامض اللينوليك يكون مركب أقوى إرتباط Stronger complex مع أيونات الفضة عن الإرتباط مع سلاسلين لحامض الأوليك (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 سلاسلين ١٨ : ٤ (003-002) .

وقوة الإرتباط arbitrary complexing power يمكن التنبئ بها خلال قيم توقعية

لقوة المركب لكل سلسلة حامض دهني وهي كما يلى :

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

حيث أن (a) > ١

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

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

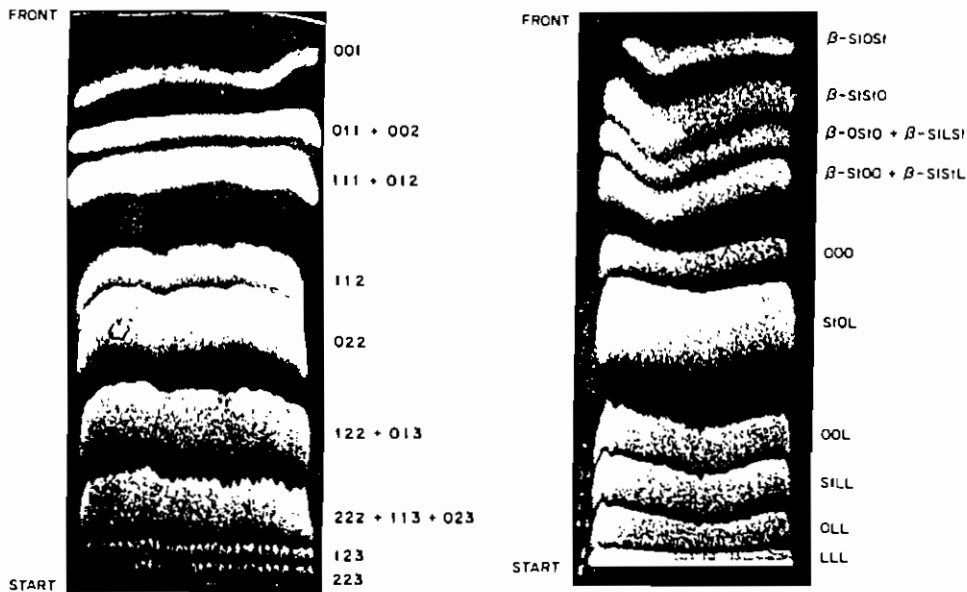
١ - الأحماض الدهنية طولية السلسلة لها قيمة  $R_f$  أعلى من الأحماض الدهنية قصيرة السلسلة وينشأ ذلك من ضعف إدامصاصها poorer adsorption على حامض السيليسيك وتظهر هذه الصفة بوضوح في العينات المحتوية على أحماض دهنية قصيرة السلسلة أقل من C14 وطولية السلسلة أعلى من C20 .

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

٣ - الوضع الهندسي positional isomers للجلسريدات الثلاثية (المشابهات ) فمثلاً B-001، B-010 و B-002 لها أيضاً تأثير على درجة الفصل حيث أن الجلسريدات المتناسقة لها قيمة  $R_f$  أعلى من غير المتناسقة Asymmetric .

### الفصل باستخدام الطبقة الرقيقة TLC

يمكن فصل مخلوط من الجلسريدات الثلاثية الذي يحتوى من ٥ - ١٠ روابط زوجية على لوح واحد من TLC وفي حالة الخليط الأكثر تعقيداً يكون من الضروري الفصل مرتين مستخدماً مذيبات مختلفة في 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 التشعب في الجلسريدات الثلاثية حيث تفصل الجلسريدات الثلاثية من 000 الى 222 كشرائط منفصلة Single bands ولكن عندما يحتوى الليبيد على C18:3 فان الجلسريدات الثلاثية من 222 إلى 333 يكون فصلها جزئي Partially resolved وأن الجلسريدات الثلاثية المفصولة بالطريقه التحضيريه تعطى مكونات Fractions عباره عن مخاليط ثلاثيه ورباعيه من أقسام الجلسريدات الثلاثيه ternary mixtures or quaternary mixtures وعلى ذلك فان إستخدام مادة إدمساخصية تحتوى على أيون الفضة فى TLC يكون مفيدا فى فصل الدهون المشبعة مثل السمن الصناعى .

## استخدامات العمود الكروماتوجرافى

يفصل العمود الكروماتوجرافى المحتوى على أيونات الفضة الجلسريدات إلى ٦ أقسام فقط وهى الجلسريدات الأكثر في عدم التشبع 012 + 000, 001, 002, 011, 111 والمحاولات التي 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 وهي :

أ - فصل الجلسريدات التي تحتوى على روابط زوجية فى أي موضع فى داخل جزء

الجلسريد الثلاثي Isomeric positioning of double bonds within the

triglyceride molecule

مثال : يحدث فصل ممتاز لأنواع الجلسريدات التالية :

020 - 011, 111 - 012 , 022 - 013

ب - فصل المشابهات التي تحتوى على روابط زوجية فى مواضع مختلفة داخل

سلسلة حامض دهن واحد Isomeric positioning of double bonds with-

in a single fatty acid chain

مثال : يمكن فصل المشابهات أوليك (9c) 18:1 عن البتروسيلينيك (6c) 18:1 بتكرار

الفصل ٣ مرات عند درجة حرارة - ٢٢ م

يمكن في بعض الأحيان فصل بعض المشابهات التي تختلف في :

موضع الرابطة الزوجية وطول سلسلة الحامض الدهني أي جميع ما ذكر في أ ، ب مثال

ذلك يمكن فصل الجلسريدات : (16:1) 18:1 - (18:1) (ω9) - (20:1) (ω11)

### ثانياً : فصل مشابهات الجلسريدات طبقاً للتوزيع الفراغي للروابط الزوجية

Geometric isomers of double bonds

الزوجية

تكون الجلسريدات الثلاثية التي تحتوى على روابط زوجية في وضع مخالف trans مع الكترونات π أضعف من مثيلتها التي تحتوى على روابط زوجية في وضع مضاد cis وعلى

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

### ثالثا : فصل متشابهات الاحماض الدهنية المؤستله بالجلسروول

Isomeric esterification of fatty acids to glycerol

يمكن بسهولة فصل أزواج الجلسريدات الثلاثية التالية: B:020 - 002 , B : 101 - 011 ، B : 010 - 001 ، بواسطة كروماتوجرافيا الطبقة الرقيقة المحتوية على أيون الفضة - فالمتشابهات المتناسقة symmetrical isomers لها قيمة R أعلى في كل نوع من الجلسريدات الثلاثية المذكورة .

يعتبر فصل المتشابهات بواسطة الادمصاص الكروماتوجرافى المحتوى على أيون الفضة ذات قيمة كبيرة عندما تحتوى الجلسريدات الثلاثية على عدد قليل نسبيا من الروابط الزوجية Relatively few double bonds سلسل الاحماض الدهنية (Sn-POL و Sn-MPSt و Sn-PPP) والمتشابهات الضوئية (OPL) - للجلسريدات الثلاثية لا يمكن فصلها بهذه الطرق الكروماتوجرافية .

### مشتقات الجلسريدات الثانية : Derived diglycerides

يمكن فصل الجلسريدات الثانية الناتجة من الازالة الاختيارية Selective deacylation للاحماض الدهنية الناتجة من الجلسريدات الثلاثية أو من إزالة مجموعة الفوسفات Dephos- phorylation من الفوسفوليبيدات بواسطة الادمصاص الكروماتوجرافى المحتوى على أيون الفضة ، وعلى الرغم من أنه يمكن استخدام الجلسريدات الثانية الحرء لإجراء عملية الفصل إلا أنه يفضل إجراء عملية أستلة للموضع الحالى من الاحماض الدهنية لمنع تكون المتشابهات isomerization التي تنتج من إنتقال أسيل الحامض الدهنى ، ويمكن بسهولة الحصول على فصل عالى لمتشابهات الجلسريدات الثانية الأصلية وهى : Sn - 2,3 و Sn - 1,3 نظرا لأن هذه المتشابهات تدمص بدرجات مختلفة adsorbed differently باستخدام حامض السيليسيك .

وفيما يلى تتعقب فصل خلات الجلسريدات الثنائية :

### أعلى اللوح

00Ac, 01Ac, 11Ac, 02Ac, 12Ac, 22Ac,  
03Ac, 04Ac, 14Ac, 05Ac, 06Ac, 24Ac,  
 $\left\{ \begin{array}{l} 15Ac \\ 55Ac \\ 56Ac \\ 66Ac \end{array} \right.$

### أسفل اللوح

وأنه من المدهش حقاً أننا نجد Ac 06 له قيمة R<sub>f</sub> أعلى من 24 Ac و 15 Ac نظراً لأن ارتباط أيون الفضة مع الكترونات π للروابط الزوجية يكون أقوى عندما توجد الروابط الزوجية الثنائية أو الثلاثية مجتمعه في سلسلة واحدة لحامض دهني عما أن تكون هذه الروابط غير المشبعة موزعه على سلاسل الأحماض الدهنية .

## الفصل السابع

### تفاعلات الإزالة الجزئية لا سيل الأحماض الدهنية

#### Partial Deacylation Reactions

بعد فصل مخلوط الجلسريدات الثلاثية بالطرق الكروماتوجرافية السابق ذكرها فإنه يمكن الحصول على معلومات إضافية عن تركيب تلك الجلسريدات الثلاثية باستعمال تفاعلات الإزالة الجزئية للأحماض Partial Deacylation و تستخدّم مشتقّات الجلسريدات الثانية والحادية (mono and diglycerides) في ٣ أنواع من التحليلات وهي

- ١ - بعد فصل الجلسريدات الثانية بالطرق الكروماتوجرافية العادية يمكن مطابقة تركيبها بتراكيب الجلسريدات الثلاثية في العينة الأصلية .
- ٢ - من تحليل الأحماض الدهنية للجلسريدات الثانية والحادية يمكن معرفة توزيع هذه الأحماض على الموضع ٢ - و ١ مجتمعا .
- ٣ - تستخدم الجلسريدات الثانية الناتجة من عملية إزالة الأحماض الدهنية (deacylation) لمعرفة التوزيع الفرعي للأحماض الدهنية الداخلة في تركيبها وخاصة معرفة الأحماض التي تشغّل الماكين ١ و ٢ .

و يتم عملية الإزالة الاختيارية للأحماض الدهنية (Selective deacylation) في الجلسريدات الثلاثية بطريقتين هما :

- ١ - استخدام طريقة إنزيمية (إنزيم الليبارز) (Pancreatic lipase) .
- ٢ - استخدام طريقة كيماوية (معدن جرينبيارد) (Grignard reagent) .

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

- ١ - يجب أن تكون الجلسريدات الحادية والثانية الناتجة من الإزالة الجزئية مماثلة للجلسريدات الثلاثية الأصلية من حيث إحتلال الأحماض الدهنية لاماكن معينة أى يجب أن تكون الأحماض الدهنية التي تحتل الموضع ١ ، ٢ في الجلسريدات الثلاثي الأصلي هي نفسها الموجودة في الموضع ١ ، ٢ في الجلسريد الثنائي .

- ٢ - يجب ألا تظهر الجواهر الكشافه التى تستخدم فى عملية إزالة الأحماض الدهنية (deacylation) أى تخصص تجاه نوعية معينة من الأحماض الدهنية أو الجلسريدات الثلاثية .
- ٣ - يجب ألا تشجع انتقال مجاميع الاسيل (Acyl) أى تحرك الأحماض الدهنية من ١ الى ٢ أو من ٣ الى ٢ .

## أولاً : الطرق الكيماوية لإزالة مجاميع الاسيل

Chemical Deacylation Methods

### مركب جرينيارد Grignard reagent

إن معظم الطرق المستخدمة لانتاج جلسريدات ثنائية 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 الثلاثي ويعطى بعد التحليل المائى جلسريد ثانى وكحول ثالث يحتوى على مجموعة الاسيل المفصولة ، وتستمر عملية نزع مجاميع الاسيل بحيث يحتوى نواتج التفاعل على متشابهات الجلسريدات الثنائية والحادية والجلسرون وأحماض دهنية .

ويوقف التفاعل باضافة حامض الخليك عند النقطة التى يصل فيها انتاج الجلسريدات الثنائية الى أقصى تركيز ويفضل استخدام ايثايل بروميد الماغنيسيوم ( $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgBr}$ ) Ethyl Magnesium Bromide كجواهر كشاف لهذا التفاعل لانه يعطى كحول ثالث يسهل فصله من الجلسريد الثنائي بطرق الفصل الكروماتوجرافى لنواتج التفاعل .

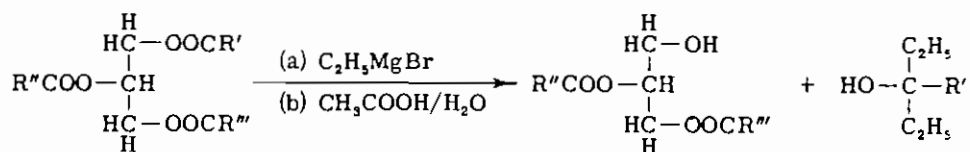
وفىما يلى خطوات الطريقة التى ذكرها (Christie and Moore 1969)

### الطريقة :

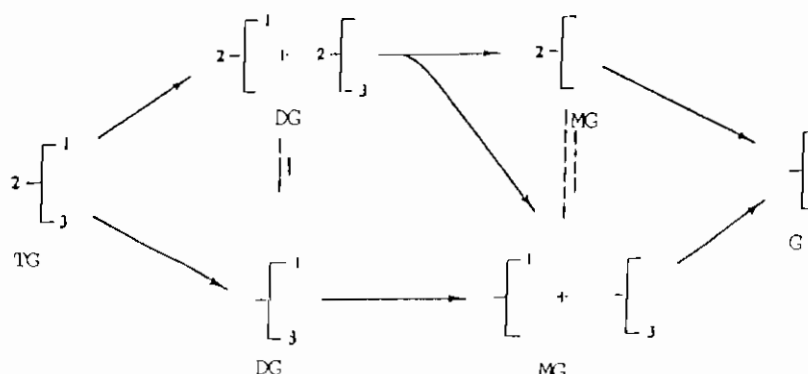
تداب ٤٠ ملجم من الجلسريدات الثلاثية فى ٣ سم<sup>٣</sup> اثير جاف + ١ سم<sup>٣</sup> محلول جرينيارد (تركيزه ٥٪ مول فى الاثير حيث التحضير ) ويرج المخلوط لمدة ٦٠ ثانية - يضاف ٠٠٥ سم<sup>٣</sup> حمض خليك ثم ٢ سم<sup>٣</sup> ماء لوقف التفاعل و تستخلص النواتج الدهنية بواسطة الاثير . يغسل المستخلص أولاً بمحلول مائى مخفف من بيكربيونات البوتاسيوم ( $\text{KHC}_0_3$ ) ثم يغسل بالماء ويجفف الناتج فى النهاية على كبريتات الماغنيسيوم ( $\text{MgSO}_4$ ) وبعد التخلص من المذيب يتم فصل الجلسريدات الثنائية بسرعة على الواح T.L.C (المادة الداعمة هي حمض السيليسيك محتويه على ٥٪ (وزن / وزن ) حامض بوريك وذلك لمنع هجرة مجاميع الاسيل .

ويستخدم المذيب الآتى : هكسان / ايثير ( ٥٠/٥٠ - حجم / حجم ) لفصل الجلسریدات الثنائية ( 2,3 ) - sn ١,٣ و sn ٢,١ عن بعضها البعض .

وفىما يلى المعادلات التى تبين ميكانيكية هذا التفاعل :



والرسم التخطيطى التالى يبين تفاعل معقد جرينيارد مع الجلسريد الثلاثي :



### نواتج الجلسریدات الثنائية Diglyceride products

تعطى عملية إزالة مجاميع الأسيل بواسطة مركب جرينيارد الجلسریدات الثنائية ١ ، ٢ - ( ٢ ، ١ ) و ( ١ ، ٢ ) والسبة بينهما هي ٢ : ١ تقريبا .

والتحليل المباشر للجلسريد الثنائى ١ ، ٢ يعطى تركيب الاحماس الدهنية الموجودة فى الموضع ١ و ٢ - ويعرف نوع الحامض الدهنى الذى يشغل الموضع ٢ بالفرق كما فى المعادلة التالية :

- ٪ للحمض الدهنى فى الوضع ٢ = ٪ الاحماس الدهنية الكلية فى الجلسريد الثلاثي )٪ الاحماس الدهنية للجسريد الثنائى ١ ، ٢ .

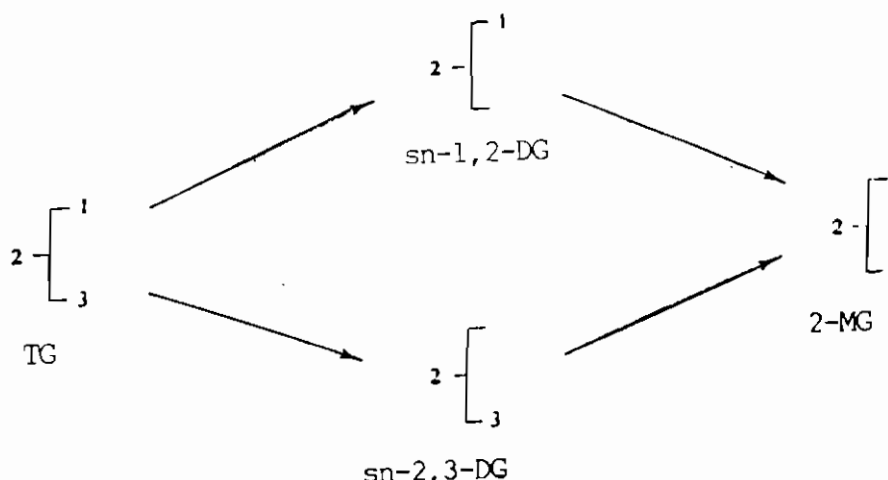
### نوافن الجلسریدات الاحادیة

لا يمكن استخدام الجلسریدات الاحادیة ٣ - sn و ١ - sn الناتجة من تفاعل مركب جريبيارد مع الجلسریدات الثلاثية في الأغراض التحليلية وذلك لأن الاحماس الدهنية الموجودة بالجلسریدات الاحادیة لا تمثل الاحماس الدهنية not representative التي تحمل مواضع معينة في الجلسریدات الثلاثية الأصلية نظراً لحوث عملية انتقال الاحماس الدهنية من مواضعها الأصلية إلى مواضع أخرى .

### ثانياً : الطرق الانزيمية لازالة مجاميع الاسيل

#### Enzymatic deacylation methods

يعلم انزيم بنكرياس الليبار على تحليل رابطة استر أول في جزء الجلسريد الثلاثي ويعطي جلسریدات ثنائية من نوع ( ١ ، ٢ ) و ( ٢ ، ٢ ) - جلسريد أحادى وكذلك أحماض دهنية حرة Free Fatty Acids .



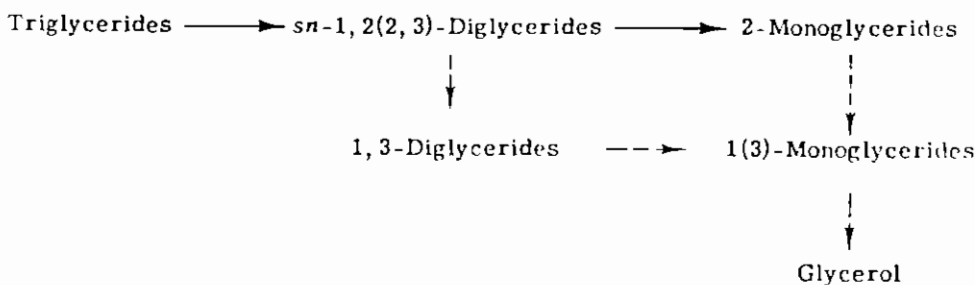
وهذا الانزيم متخصص ويقاد يكون تخصصه مطلق لتحليل رابطة الاستر في الموضع ١ و ٢ وقىستخدم الجلسریدات الاحادية الناتجة من التحليل الانزيمى على نطاق واسع لمعرفة نوع الحامض الذى يشغل الوضع (٢) وعلى ذلك تستخد نواتج التحليل الانزيمى لمعرفة توزيع وتحديد أماكن تلك الاحماس فى الدهون الطبيعية .

**١ - الإنزيم Enzyme**

يستخدم بنكرياس الخنزير على نطاق واسع كمصدر لإنزيم الليباز Pancreatic lipase powder وذلك عن طريق نزع الماء ونزع الدهن من البنكرياس (بنكرياس الخنزير) بواسطة الأسيتون والاثير ويكون الناتج بهذه الطريقة ثابت لمدة طويلة وبصاحب المستحضر الإنزيمي كميات صغيرة من توغين من الإنزيمات غير المرغوبة في وجودها وهما :

- ١ - Esterase يعمل على تحليل رابطة الأستر للمركبات الذائبة في الماء .
- ٢ - Non - specific lipase ي العمل على تحليل الأسترات الغير ذائبة في الماء سواء الناتجة من الكحولات الأولى أو الثانية .

وهذا الإنزيم الغير متخصص يعطى نسبة قليلة من الجلسریدات الثانوية من نوع (١ ، ٣) والمفروض أن تنتج جلسریدات ثنائية من نوع (١ ، ٢) و (٢ ، ٣) كذلك يعطى نسبة قليلة من الجلسریدات الأحادية من نوع (١ - ) أو (٢ - ) والمفروض أن ينتج فقط جلسرید احادي من نوع (٢ - ) وت تكون كل هذه المكونات إذا وجدت هذه الإنزيمات مع إنزيم ليباز البنكرياس- Pan-creatic Lipase أثناء إزالة مجاميع الأسييل من الجلسرید الثلاثي ويوضح ذلك من هذا الرسم التالي :



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

- ١ - يتم التحليل في غياب أملاح الصفراء Bile salts
- ٢ - يحدث لإنزيم ليباز البنكرياس Pancreatic lipase هضم ذاتي Self - digestion على  $pH = ٩$  ودرجة حرارة  $٤٠^{\circ}C$  لمدة ساعة .
- ٣ - يعامل إنزيم الليباز Pancreatic lipase بمحلول ثانئ إيثايل بارا نيتروفيناييل فوسفات diethyl p-nitrophenyl phosphate بتركيز  $٥ \text{ مل} / \text{مل}$  مolar و لمدة ساعة .

### ٣ - 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 المثلث لتفاعل إنزيم ليباز البنكرياس المستخلصة من الخنزير هي :

- ١ - درجة الحرارة قريبة من  $٨^{\circ}C$  .
- ٢ - الكتروليت تركيزه  $٥ \text{ مل} / \text{مل}$  Molar .
- ٣ - وجود أيونات الكالسيوم .
- ٤ - نسبة الإنزيم إلى العينة كبيرة .
- ٥ - إثارة قوية ( Vigorous agitation ) .
- ٦ - وجود مستحلبات ( أملاح الصفراء ) لمزج هذه المكونات مع بعضها ولزيادة مساحة الاستطاع المتدخل .
- ٧ - درجة حرارة التفاعل هي  $٣٧ - ٤٠^{\circ}C$  وعلى هذه الدرجة تتم عملية إزالة أسييل الحامض الدهني Deacylation بسرعة بدون تغير في تركيبها الكيميائي كما أن الجلسريدات الثلاثية توجد في الحالة السائلة عند اجراء التفاعل " ما عدا الجلسريدات الثلاثية المشبعة تماماً " .

وفيها يلى طريقة ( Luddy et al 1964 ) التي تستخدم في إزالة الاحماس الدهنية للجلسريدات الثلاثية بواسطة إنزيم الليباز .

- ١ - توزن  $٥ \text{ ملجم}$  عينه جلسريد ثلاثي في أنبوبة ويضاف كمية كافية من الإنزيم (  $٩ \text{ ملجم}$  ) لاتمام عملية التحليل .

- ٢ - يضاف ١ سم<sup>٣</sup> محلول منظم (Tris) تركيزه ١ مولار نو درجة حموضة ٨ بالضبط ثم يضاف ١ سم<sup>٣</sup> محلول كوريد كالسيوم (٢٢٪) ثم يضاف ٢٥ سم<sup>٣</sup> محلول أملاح صفراء (١٪) .
- ٣ - تسخن محتويات المخلوط في حمام مائي على درجة حرارة ٤٠ م° لمدة ١ دقيقة بدون رج .
- ٤ - تغطى الانبوبة ويرج لمدة ٤٥ - ٩٠ ثانية بمعدل ٣٠٠٠ نبذة/ دقيقة .
- ٥ - في نهاية زمن التفاعل ينقل المخلوط في الحال إلى قمع فصل ويستخلص بواسطة الأثير ويوقف التحليل الإنزيمي عن طريق إضافة ٥ .٠ سم<sup>٣</sup> حامض HCl ٦ ع .
- ٦ - يفصل المستخلص بالماء ويجف فوق كبريتات صوديوم لا مائية - يرشح ثم يبخر المذيب .
- ٧ - تفصل بسرعة نواتج التفاعل على ألواح TLC والمادة الداعمة المستخدمة هي حامض السيليسيك الدعامة - بـ ٨٪ ( وزن / وزن ) حامض بوريك لمنع حدوث انتقال الاحماض الدهنية .

### ٣ - التخصص Specificity

- ١ - تعتبر قدرة إنزيم ليياز البنكرياس على التخصص التحليلي قريبة من المطلقة ( أكبر من ٩٧٪) وهذا التخصص يعني تحليل رابطة الاستر الأولى الموجودة في الموضع (١) أو (٢) في جزئي الجلسريد الثلاثي ولا يبدأ في تحليل رابطة الاستر الثانية إلا بعد الانتهاء من تحليل مجاميع الاستر الأولى . ويلاحظ أن انفراد الحامض الدهني الموجودة في الوضع (٢) يكون مصدره أو ينسب إلى هجرة مجموعة الأسيل . يهاجم إنزيم ليياز البنكرياس كل من الموضعين ( الاستر الأولى ) (١) ، (٢) بنفس المعدل على جزئي الجلسريد الثلاثي أي أن هذا الإنزيم لا يميز في تحليله لرابطة الاستر في الموضع (١) ، أو (٢) إذا كان الحامض الدهني المرتبط في (١) هو نفس الحامض المرتبط في الوضع (٢) .
- ٢ - يحل هذا الإنزيم الاحماض الدهنية الغير المشبعة بسرعة أكبر من الاحماض الدهنية المشبعة إذا تساوت طول السلسلة في كل منها . وعلى ذلك يقوم إنزيم الليياز بتحليل الجلسريد الثلاثي الذي يحتوى على أوليك في الوضع (١) ، وأنحماض إستياريك في الموضع (٢ ، ٢) ويعطى جلسريد ثانى الاستياريين فهذا يدل على أن الإنزيم يعمل على تحليل الحامض الدهني أوليك أولاً (١) ويعطى جلسريد ثانى عبارة عن ثانى إستياريين .
- ٣ - لا يميز هذا الإنزيم في تحليله بين المشابهات المضاهية والمخالفة حيث أوضحت الدراسات المقارنة بين الجلسريديات التي تحتوى على حامض الأوليك الذي يحتوى على رابطة زوجية

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

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

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

## الفصل الثامن

### التعرف على توزيع الاحماس الدهنية في الجلسريدات الثلاثية

Stereospecific analysis

تستخدم الطرق الكيماوية والإنزيمية كما سبق ذكره للتعرف على الاحماس الدهنية المرتبطة بروابط إستر في الوضع 2 والمتعددة في الموضع 1 و 3 للتعرف على الاحماس الدهنية في الموضع 1 و 2 كل على حده يلزم اجراء التحليل الكامل باستخدام التحليل التخصصي الفراغي . Stereospecific analysis

#### الطرق Methods

تشمل طرق التحليل التخصصي الفراغي للجلسريدات الثلاثية على 2 تفاعلات أساسية :

- ١ - تحليل الجلسريدات الثلاثية إلى جلسريدات ثنائية مشابه لتركيب الجلسريدات الثلاثية .
- ٢ - إجراء عملية فسفرة للجلسريد الثنائي وإنتاج فوسفوليبيد .
- ٣ - تحليل الفوسفوليبيد باستعمال إنزيم الفوسفوليبياز A .

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

#### أ - طريقة بروكرونوف للجلسريد الثنائي ١ ، ٢ و ٣ -

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

١ - تشمل الخطوة الاولى على تحضير الجلسريد الثلاثي مع إنزيم ليباز البنكرياس للحصول على جلسريد أحادي ( ٢ - ) كما يحدث في نفس الوقت نزع مجموعة أسيل من الجلسريد الثلاثي ليعطى ١ ، ٢ ، ٣ - جلسريدات ثنائية .

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

٣ - تحضين المركبات المفسفرة مع إنزيم الفسفوليبياز A فانه ينفرد الحامض الدهني من الموضع (٢) في حالة ما اذا كانت مجموعة الفوسفاتيد على الوضع (٣) ولا يحدث ذلك اذا كانت مجموعة الفوسفاتيد على الوضع (١) اي أن هذا الإنزيم يحل فقط الحامض الدهني في الوضع ٢ عندما تكون مجموعة الفوسفاتيد في الوضع (٣).

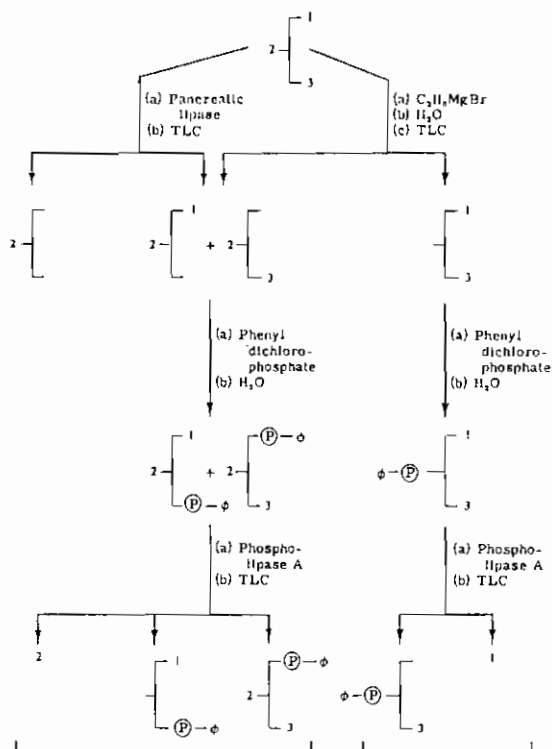
يتم فصل الأحماض الدهنية والتعرف على توزيعها في الموضع ١ و ٢ وكما يلى :

١ - يتم التعرف على الحامض الذي يشغل الوضع (١) من خطوة التحليل المائي باستعمال إنزيم الفسفوليبياز A.

٢ - يتم التعرف على الحامض الذي يشغل الموضع (٢) من التحليل المائي للجلسرید الاحادي بواسطة إنزيم الليباز .

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

في هذه الطريقة يتم تقدير الأحماض في الوضع ١ و ٢ مباشرة والموضع ٣ بالفرق .



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

Sn - 1,3 - Diglyceride method

### ب - طريقة بروكرهوف للجلسيد الثنائي ١، ٣

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

١ - يتفاعل مركب جرينارد مع الجلسيد الثلاثي ليعطى جلسيدات ثنائية (١، ٢)، (٢، ٣) وكذلك ١، ٣ مماثل للجلسيد الثلاثي .

٢ - يفصل الجلسيد الثنائي ١، ٣ باستخدام TLC ثم يتحول إلى ١، ٢ ثالثي الاسيل - فوسفاتيديل فينول وذلك باستخدام فيتامين ثالثي كلوروفسفات .

٣ - التفاعل مع إنزيم الفسفوليبياز A يفرد الحامض الدهني في الوضع (١) فقط ويعطى ليبوفوسفاتيد يحتوى على مجموعة أسيل في الوضع (٢) أى أن هذا الإنزيم مختص في هذه الحالة على انفراد الاحماس الدهنية في الوضع ١ .

٤ - بعد فصل وتحليل الاحماس الدهنية من التفاعلات المختلفة يمكن معرفة أنواع الاحماس التي تشغّل الموضع الثالثة كلها مباشرة .

\* يتم معرفة الحامض الذي يشغل الوضع ١ من خطوة التحليل بواسطة إنزيم فسفوليبياز A

\* يتم معرفة الحامض الذي يشغل الوضع ٢ من الجلسيد الأحادي الناتج من خطوة التحليل بواسطة إنزيم الليباز .

\* يتم معرفة الحامض الذي يشغل الموضع ٣ من الليبوفوسفاتيد الناتج بفعل إنزيم فوسفوليبياز A .

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

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

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

١ - الخطوة الأولى هي تحليل جزئي للجلسيد الثلاثي بواسطة إنزيم الليباز ثم يتبع ذلك

فصل ٢ - جلسيد أحادي وكذلك الجلسيدات الثنائية ١، ٢، ٢، ٣ - من نواتج التفاعل .

- تحضير الجلسيدات الثنائية مع إنزيم Diglyceride kinase الذي يفسّر ٢، ١ -

الجلسريد الثنائي فقط الى ٢،١ - ثانوى أسيل ٣ - فوسفاتيد بينما يبقى  
الجلسريد الثنائي الآخر كما هو بدون فسفرة .

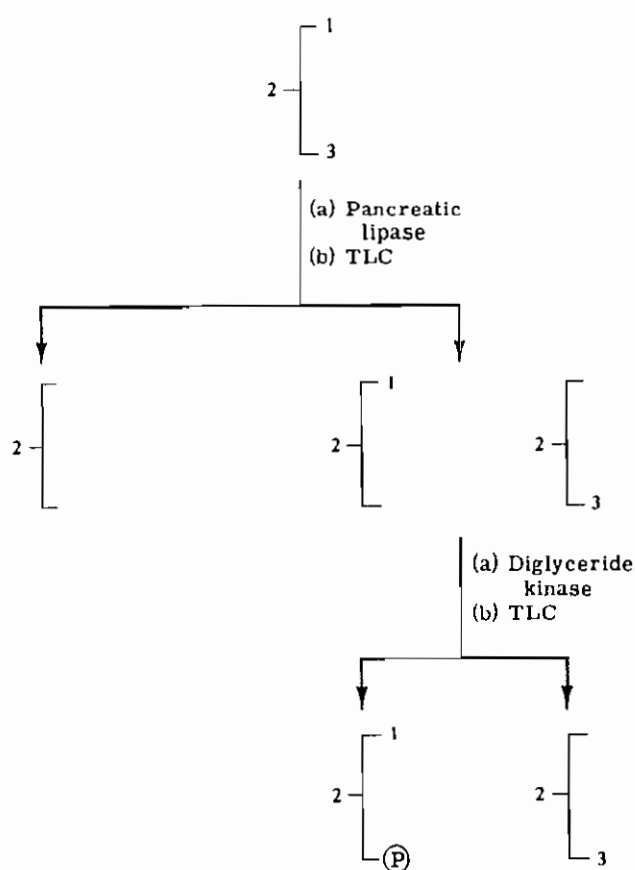
٢ - يمكن حساب ومعرفة المواقع ١ و ٣ التي تشغلهما الاحماس الدهنية على جزء  
الجلسريد الثلاثي الاصلى كما يلى :

\* يمكن معرفة الموضع ١ من : ٢،١ - فوسفاتيد الجلسريد الاحادى .

\* يمكن معرفة الموضع ٢ من : ٢ - جلسريد احادى الناتج من التحليل الانزيمى  
مباشرة باستخدام اللياز .

\* يمكن معرفة الموضع ٣ من : ٣ (جلسريد ثلاثي اصلى - ١،٢، فوسفاتيد) .

#### I. METHODS



## إختيار الطريقة Choice of method

بتوقف إختيار الطريقة المناسبة على :

- ١ - الدقة .      ٢ - السرعة .      ٣ - كمية الحامض الدهني المراد تقديره .

١ - عندما تكون الدقة المتناهية هي المطلوبة فنختار طريقة (٢,٣) - ١ الجلسريد الثنائي لبروكرهوف وذلك للأسباب التالية :

إن إنتاج الجلسريدات الثنائية من ٢,١ - و ٢,٢ - باستخدام مركب جرينيارد أو إنزيم اللياز تعتبر أكثر تمثيلاً للواقع عن طريقة ١ - وذلك لأن طريقة ١ - تعطي مشابهات مما يزيد من الخطأ ويقلل من الدقة .

٢ - التقدير المباشر للأحماض الدهنية التي تشغّل الوضع ١ وكذلك طريقة حساب الموضع ٣ تعطي بيانات أكثر دقة من طريقة لاندس التي تحسب الموضعين ١ و ٣ بالفرق .

٣ - عندما تكون السرعة هي المطلوبة تختار طريقة لاندس وذلك لأنها أسرع طريقة وذلك لأن طريقة بروكرهوف تشمل على الخطوات التالية :

أ - التحليل بواسطة إنزيم اللياز .

ب - الفسفرة .

ج - التحليل بإنزيم فوسفوليباز A .

وكل هذه الخطوات تحتاج ٢ - ٤ يوم للتحليل التخصصي الفرغى وأن طريقة لاندس تحتاج إلى ثلثي المدة السابقة حيث ليس من الضروري إجراء خطوة التحليل بإنزيم الفوسفوليباز A .

٤ - إذا كان من الضروري تقدير الحامض الدهني الذي يشغل الوضع ٣ فلا بد من إختيار طريقة تقدير الحامض الدهني الذي يشغل الوضع ٣ فلا بد من إختيار طريقة ٢,١ - الجلسريد الثنائي لبروكرهوف التي تقدر مباشرة وليس بالفرق .

## فسرة الجلسريدات الثنائية

Phosphorylation of diglycerides

### أولاً : بواسطة ثنائى كلوروفوسفات الفينايل

Phenyl dichlorophosphate

١ - يذاب ٩٣ مجم من الجلسريدات الثنائية في اسٌم٣ من الاثير الجاف ثم يضاف بالتدريج Dropwise مع التحريك الى المخلوط اسٌم٣ من البيريدين الجاف - اسٌم٣ إثير - ٥ .٠ سٌم٣ من ثنائى كلوروفوسفات الفينيل حديث التقطير .

٢ - بعد ٦٠ دقيقة على درجة حرارة الغرفة يضاف ٥ سٌم٣ بيريدين و ٣ سٌم٣ اثير ثم بضع نقط من الماء مع التبريد .

٣ - ينقل مخلوط التفاعل الى قمع فصل يحتوى على ٣٠ سٌم٣ كحول ميثايل و ٢٥ سٌم٣ ماء و ٣ سٌم٣ كلوروفورم و اسٌم٣ ثلاثي إيثايل أمين - وبعد الرج تؤخذ طبقة الكلوروفورم السفلية و يبخر المذيب للحصول على فوسفاتيديل الفينول .

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

١ - يوضع ١ - ٢ مجم من الجلسريدات الثنائية ١ ، ٢ ، ٢ - (٢ ، ٢ ، ٢ - ) في أنبوبة اختبار ثم تضاف الجوامر الكشافة التالية : ١٠ ميكرولتر من ٢٠٠ مجم / سٌم٣ مخلوط أملاح الصفراء Bile Salts ١ - .٠ سٌم٣ من ٠٠٥ .٠ مول أدينوزين ثلاثي فوسفات - ٥ .٠ سٌم٣ من ٠٠٥ مول كلوريد ماغنيسيوم - ٠٠٠٥ من ٥ .٠ مول فوسفات الصوديوم ك محلول منظم ( pH ٧.٩٥ - ٨.٨ - .٠ مجم من إنزيم diglyceride Kinase الخام في ١ .٠ سٌم٣ من محلول منظم سستين الفوسفات .

٢ - يحضر التفاعل على ٣٧° مع التحريك المستمر وبعد ١ ساعة يضاف ٢ .٠ سٌم٣ من اعصار حامض الهيدروكلوريك .

٣ - تستخلص الليبيات بواسطة ٢ سٌم٣ من مخلوط كلوروفورم : ميثانول (١:٢ ) يتبعه اضافة ١ .٣ سٌم٣ كلوروفورم .

٤ - تضاف نقطة من ثلاثي إيثايل أمين الى المستخلص الكلوروفورمي الكلى ثم يبخر المذيب .

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

### نحليل الغوسفاتيديل فينول بواسطة إنزيم Phospholipase A

١ - تذاب الفوسفاتيديل فينول (٧ - ١٠ مجم) في ٣ سٖ اثير ثم يضاف ١ سٖ محلول منظم Tris يحتوى على كلوريد كالسيوم (٥ .٠ مول .٠٠٢ .٠ مول كلوريد كالسيوم نو (٥ .٥ .٠ مجم من Ophiophagus hannah venom pH ٧ .٥ ) ثم يرج المخلوط لمدة ١٢ ساعة .

٢ - يضاف ٥ سٖ أينوبيبوتانول - ٢ .٠ سٖ حامض خليك الى المخلوط السابق ثم يبخر نواتج التفاعل حتى الجفاف باستخدام Rotary evaporator .

٣ - يذاب المتبقى في كمية قليلة من كلوروформ - ميثانول (٢ : ١ ) ثم يضاف كشريط 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 مكان الحامض الدهنى المنفرد ويستخلص .

٥ - تجرى مرة أخرى عملية development للوح باستخدام المذيب كلوروформ - ميثانول - ١٤ مول إيدروكسيد الأمونيوم (٩٠ - ٨ - ٢ ) حتى الثلث العلوى من اللوح .

٦ - يرش اللوح بواسطة محلول Rhodamine 6 G ثم تحدد أماكن الليسوفاتيديل فينول والغوسفاتيديل فينول غير المحلله ويستخلص بواسطة مخلوط كلوروформ - ميثانول (١:٢) .

٧ - تحول نواتج التفاعل الثلاثة الى إسترات الميثايل لمعرفة أنواع الأحماض الدهنية بواسطة جهاز الكروماتوجرافى الغازى .

## التطبيقات

### Application

#### أ - توزيع مواضع الاحماس الدهنية

Positional distribution of fatty acids

تستخدم طرق التحليل التخصصي على نطاق كبير لمعرفة التوزيع الموضعى للأحماض الدهنية بين الموضع ١ ، والموضع ٢ ، الموضع ٣ للجلسيريد الثلاثي في الدهون الطبيعية واجريت مقارنة بين طرفي بروكرهوف - ١,٣ و (٢,٣) - ١,٢ على جلسيريد ثلاثي لزيت الذرة فاوضع التحليل الفragي المتخصص أن البيانات متقاربة جدا في الطريقتين .

#### ب - تركيب مخاليط الجلسيريات الثلاثية

Composition of TG mixtures

تستخدم طرق التحليل الفragي المتخصص لمعرفة الأحماض الدهنية المكونة لمخاليط بسيطة من الجلسيريات الثلاثية المفصولة من الدهون الطبيعية وتعتمد كفاءة هذه الطريقة على مدى تعدد مشابهات الخليط فمثلا في حالة الجلسيريات الثلاثية ثنائية الحامض لها ٣ مشابهات محتملة :

sn - PLL

sn - LPL

sn - LLP

وهذا التركيب الفragي للمخلوط يمكن من السهل مباشرة معرفته بطرق التحليل التخصصي الفragي .

وفي حالة الجلسيريات الثلاثية ثنائية الحامض فإن لها ستة مشابهات فمثلا :

sn - MPO

sn - OMP

sn - POM

sn - OPM

sn - PMO

sn - MOP

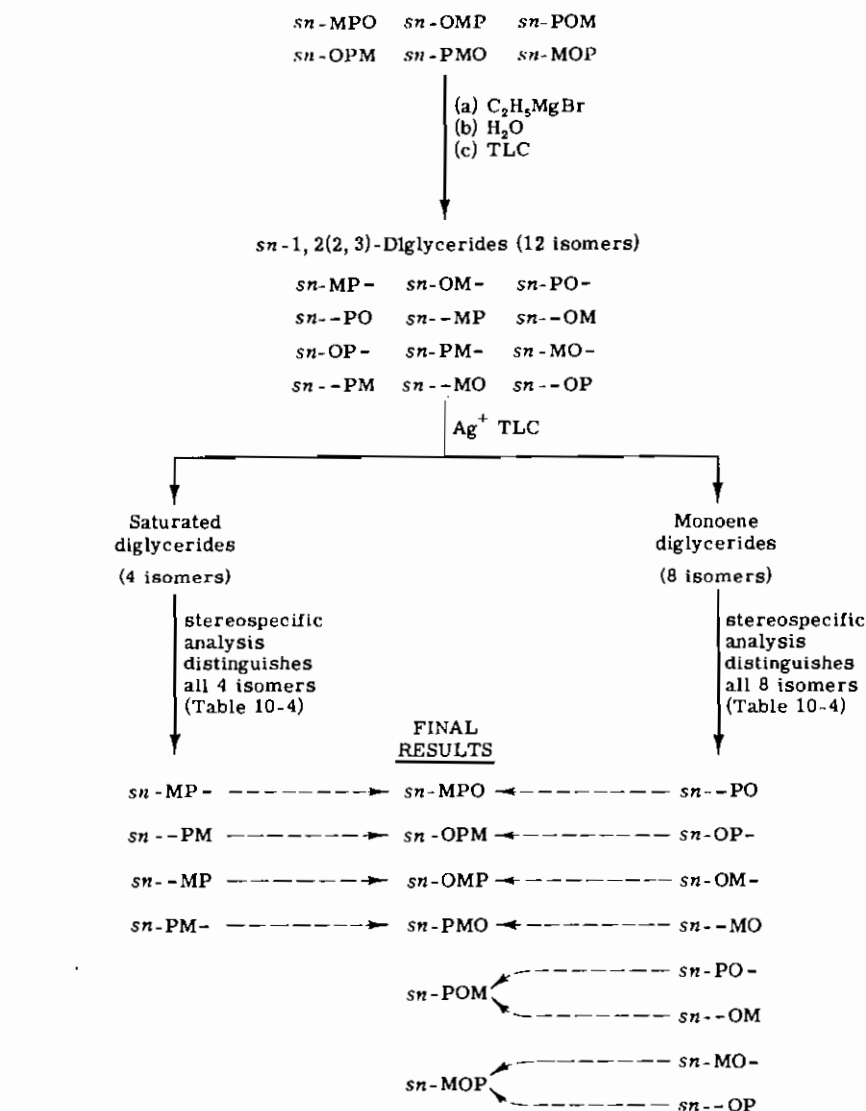
وتجد صعوبة في فصل مشابهات هذا الخليط بعملية واحدة single من التحليل الفragي المتخصص وتنشأ هذه الصعوبة من المثال التالي إذا كان تركيز حامض الميرستيك هو ٣٠٪ فان معنى ذلك أن النسبة ٣٠٪ تتوزع على الجلسيريات الثلاثية Sn - MOP, Sn- MPO لكن النسبة بين هذين النوعين من مشابهات الجلسيريات الثلاثية غير معروفة ، وأيضا في الجلسيريد الثلاثي Sn - MPO الذي يحتوى في الموضع ١ - على M والموضع ٢ على P

## توزيع الأحماض الدهنية

والموضع ٣ على O نجد أن P يشغل الموضع ٢ في كل من المشابهات Sn-MPO و OPM 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 بالميتاولين Myristo Palmito Olein موضع بالشكل التالي :

**Myristo-Palmito-Olein (6 isomers)**



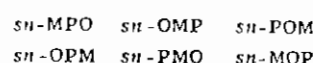
وتشمل خطوات التحليل على النقاط التالية :

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

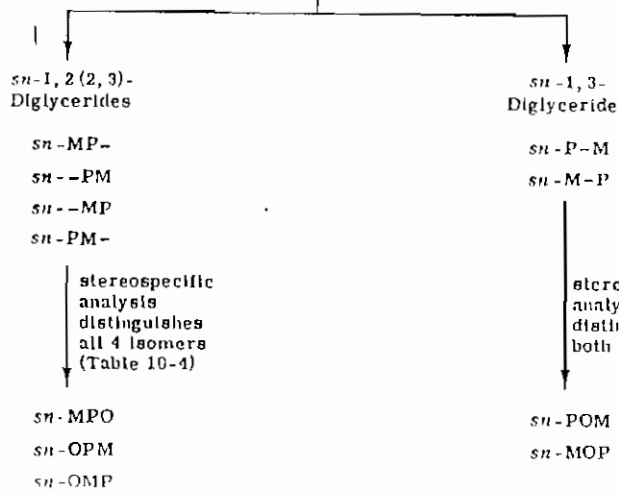
يتم نزع الأحماض الدهنية بواسطة مركب جرينيارد ليعطى ١٢ جلسريد ثنائى من نوع ١ و ٢ و ٣.٢ حيث تتفصل إلى مركبات مشبعة ومركبات احادية عدم التشبع على الواح TLC المدعمة بالفضة ويتم التعرف على متشابهات الجلسريدات الثلاثية من معرفة تركيب الجلسريدات الثنائية معتمدا على نوع الحامض الدهنى الذى يشغل الموضع ٢ الذى يمكن اعتباره مشتركا مع جلسريد ثنائى آخر ولكن يختلف فى موضع الحامض الدهنى الذى يشغل الموضع ١ أو ٣.

والشكل التخطيطى التالي عبارة عن نموذج آخر للتعرف على توزيع الأحماض الدهنية فى ميرستو باليتو أوليين .

Myristo-Palmito-Olein (6 isomers)



(a) *Geotrichum candidum* lipase  
(b) TLC



- ١ - يقوم إنزيم اللياز المستخلص من *Geotrichum candidum* تخصصيا بازالة مجاميع الأوليل (9-cis) للجلسریدات الثلاثية .
- ٢ - الفصل الكروماتوجرافى للجسریدات الثنائيه ١ ، ٢ ، ٣ ( ٢ ، ٢ ) و ١ ، ٢ على الواح TLC باستخدام حامض سيليسيك كطور ثابت .
- ٣ - التحليل الفراغي التخصصي لفصل المكونات لنوعين من الجلسریدات الثنائيه ١ ، ٢ ( ٢ ، ٢ ) - و ١ ، ٣ للتميز والتعرف على المتشابهات الست الأصلية للجلسریدات الثلاثية .



## الفصل التاسع

### الクロماتوجرافى الغازى

Gas - Liquid chromatography

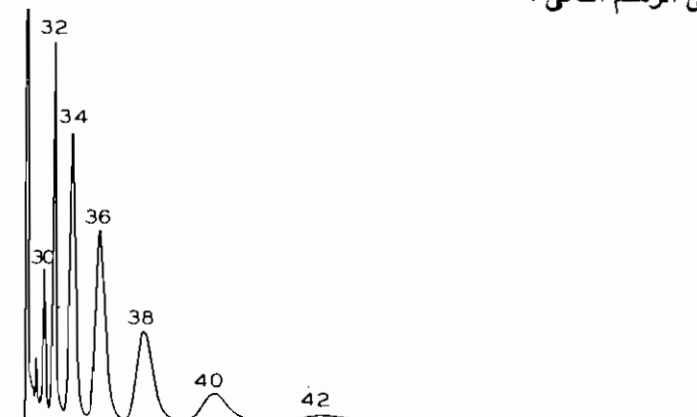
يعتبر الاـ GLC بدون شك من أحسن الطرق التحليلية في مجال كيمياء الليبيادات ويعتبر GLC طريقة فعالة لتقدير الأحماض الدهنية كميا في مخاليطها وبالتالي فهي قادرة على اعطاء معلومات وافية من الأحماض الدهنية الغير معروفة التركيب ويمثل GLC أحد أنواع التوزيع الكروماتوجرافى ولكن يختلف عن الأنواع الأخرى في أن الطور المتحرك هو غاز والطور الساكن (الطور الثابت) يلتصق على مادة داعمه خاملة كيماوية غالبا ما تكون من الا Celite أو الطوب الحراري ويع بما في أنبوبة قطرها ٣ - ٦ ملليمتر وطولها ١.٢ - ٦.٣ متر أو قد يغطي السطح الداخلى مباشرة لأنبوبة شعرية طولها ١٥ - ٦٠ متر تجرى عملية الفصل على درجة حرارة مرتفعة للمركبات ذات الوزن الجزئي العالى على العكس من المركبات ذات الوزن الجزئي 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 .

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

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

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



وبزيادة درجة الحرارة بصورة منتظمة temperature programming خلل عملية الفصل يمكن الحصول على Peaks تمتاز بدون اختلافات في الشكل .

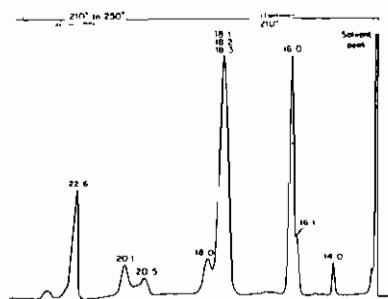
وعند جمع المركبات المفصولة من العمود خاصة إذا كان الـ detector من النوع الذي يتألف المركبات مثل Flame ionization detector فإنه لا بد من وضع منظم أو مجزء للغاز للتحكم في الغاز الداخل أو المسموح به فقط الذي يدخل الـ detector وأمكن عن طريق الفصل الجيد بواسطة جهاز الـ GLC إثبات أن معظم الدهون الطبيعية تحتوي على عدة أنواع من الأحماض غير متوقعة وتحتوي أيضاً على بعض التراكيب الغير متوقعة وعلى سبيل المثال يحتوى لبن الإنسان على الأقل ٣٩ حامض دهني ولبن البقرة يحتوى على الأقل ٨٥ حامضاً دهنياً ويمكن فصل كل حامض في الخليط وخاصة إذا استخدمت طرق أخرى من الفصل بالإضافة إلى GLC .

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

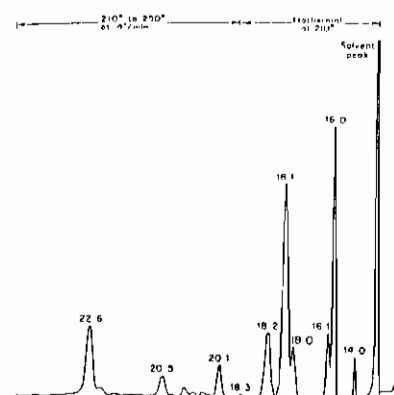
ويفصل جهاز الـ GLC الأحماض الدهنية على صورة إسترات الميثايل ولكن في حالة الأحماض الدهنية الطيارة فانها تحول إلى مشتقات Butyl ester أو الـ phenyl esters (الأحماض أقل من 3 - 9 ذرة كربون) أي عن طريق تطويل السلسلة الذي يقلل من درجة تطايرها.

ويجب التنوية 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 التي تحتوى على ثلاثة روابط زوجية وضع متبدال Conjugated trienoic تغير في الوضع الفراغي وإنقال الروابط الزوجية الى موضع آخر.

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



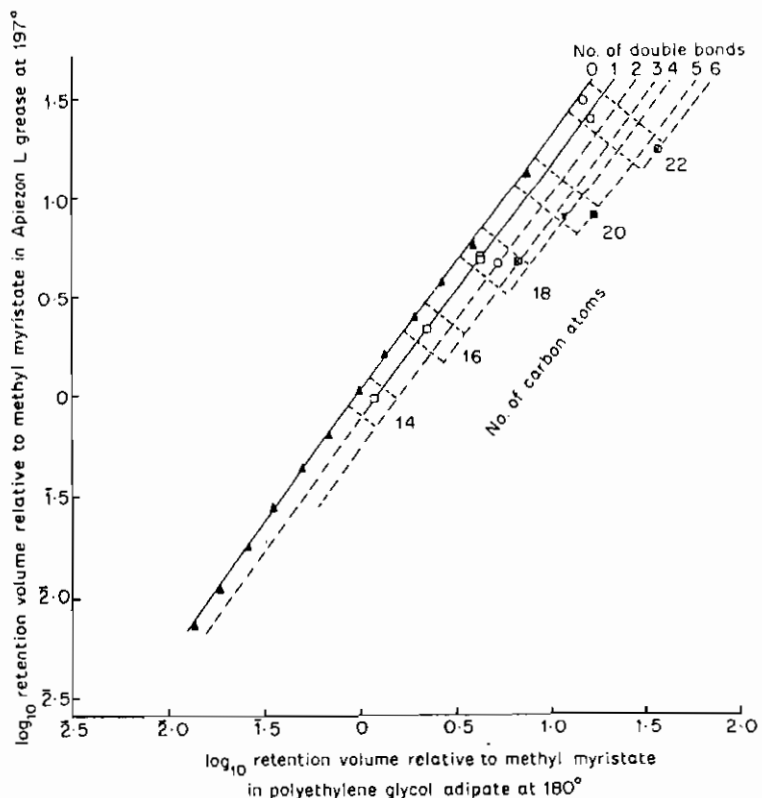
الفصل باستخدام عمود غير قطبي



الفصل باستخدام عمود قطبي

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

وعند توقيع لوغاريتم أرقام الظهور Retention times لسلسلة من المركبات المتاجسة ضد عدد ذرات كربون وتم الفصل على درجة حرارة ثابتة تعطى علاقة خط مستقيم ميله عبارة عن الظروف التي أجريت فيها الفصل مثل ( درجة الحرارة - الطور الثابت .. الخ ) وتعطى المركبات ذات السلسل المتاجسة والقريبة في تركيبها الكيماوي خطأ موازياً والأحماض الدهنية المشبعة Monoene - أحادية عدم التشبع Saturated - ثنائية عدم التشبع diene المتشابهات Iso كلها تعطى خطوطاً 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 النسبي أي إيجاد الـ Retention time لخاليط الأحماض بالمقارنة بالـ Retention times للمواد القياسية المستعملة مثل methyl myristate و methyl palmitate.

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

ويلاحظ أن رقم الكربون يكون رقماً صحيحاً لاسترات المشبعة وهو يساوى عدد ذرات الكربون في الحامض. فمثلاً يكون رقم الكربون ١٤ ليرستات الميثايل، ١٨ لاستيارات الميثايل .. ورقم الكربون لا يكون رقماً صحيحاً لاحماض الدهنية الأخرى فهو ١٧.٧ لأولييات الميثايل باستخدام عمود Apiezon L (٢٣) وبين بعض القيم لاسترات الاحماض الدهنية باستخدام أعمدة قطبية وغير قطبية

جدول(٢٤)

أرقام الكربون لبعض إسترات الاحماس 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
18:1 (9c)	17.7	17.8	18.4	18.5
18:1 (9a)	17.7	--	--	20.4
20:1	19.7	--	20.4	20.4
22:1	21.7	--	22.4	22.3
18:2 (9c, 12c)	17.5	--	19	19.4
18:2 (9t, 11t)	18.7	--	19.9	20.7
18:3 (6c, 9c, 12c)	17.4	--	--	19.9
18:3 (9c, 12c, 15c)	17.5	--	19.8	20.4
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 : Ethylene silicone elastomer Apiezon L

على Ethylene glycol succinate و Diethylene glycol succinate و glycol adipate التوالى . تؤثر درجة حرارة الفصل والنسبة المئوية للطرور الثابت في العمود وكذلك مدة استعمال العمود تأثيراً بسيطاً على أرقام الكربون .

وترجع الأهمية من استخدام على الأقل نوعين من الأطوار المختلفة لفصل الاحماس الدهنية من الأمثلة التالية :

يمكن تمييز الـ Oleate عن الـ anteiso - stearate, iso - stearate باستخدام عمود قطبي Polar ولا يمكن ذلك باستخدام عمود غير قطبي Non - Polar . وأيضا يمكن تمييز استرات الاحماس الغير مشبعة  $C_{18}$  مثل الـ Linoleate, oleate, Linolenate, isolinolenate على عمود قطبي Polar ولا يمكن ذلك باستخدام عمود غير قطبي non - Polar وقد يختلف الأمر للتمييز ما بين الليتولينات واسترات  $C_{18}$  الا اذا تم الفصل باستخدام عمود غير قطبي .

والاحماس الدهنية غير المشبعة العافية لها ارقام ثابتة تدل على نهاية السلسلة الكربونية End carbon chain (ECC) فهـي ٢ و ٦ و ٩ فمثلا الاحماس :

و (8, 11, 14, 17) له رقم ECC يساوى ٢ .

و (8, 11, 14) له رقم ECC يساوى ٦ .

و (8,11) له رقم ECC يساوى ٩ .

ويمتاز كل حامض من هذه الاحماس بأن أول رابطة زوجية تقع ما بين ذرات الكربون ٨ و ٩ من الطرف الكربوكسيلى وأن معامل الفصل النسبي لهذه الاسترات المقابل له ECC هو كما يلى :

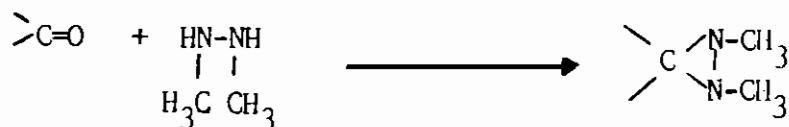
معامل الفصل Separation factor	EEC
١.٢٧	٦ و ٢
١.١٩	٩ و ٦
١.٥١	٩ و ٣

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

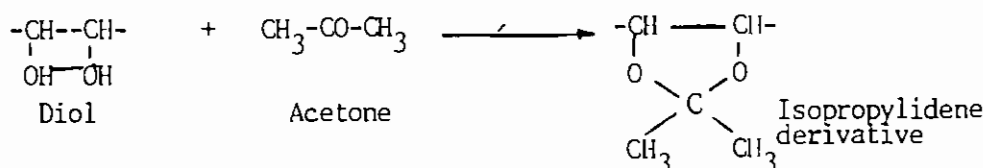
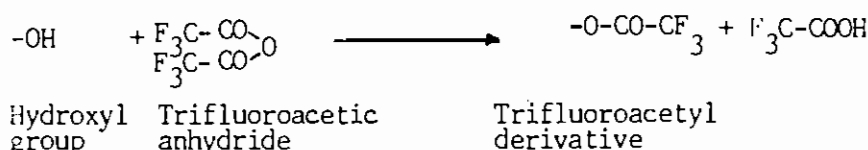
مجهول على وقت الظهور لحامض قياسي مثل (8,11,14) 20:3 ECC الذي له رقم ١,١٩ . وأن نتيجة القسمة ٢٧ . فهذا يدل على أن الحامض المجهول لا بد وأن له رقم ECC يساوى ٣ .

ويمكن الحصول على معلومات مفيدة إضافية عن المكونات الغير معروفة التركيب والتعرف عليها بواسطة GLC وذلك بعد اجراء بعض التعديلات الكيماوية عليها فمثلاً :

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



٢ - تؤكسد الاسترات الإيدروكسيلية لتعطى إسترات كيتونية التي يجرى لها بعد ذلك عملية أسترة أو تحول الى مشتقاتها ثلاثي ميثايل السيلليل أو ثلاثي فلورو أسيتيل أو ايزوبروبيلين .



٣ - تجرى عملية هدرجة للإسترات غير المشبعة أو تؤكسد إلى أحماض أحادية وثنائية القاعدية قصيرة السلسلة .

## الفصل العاشر

### الطرق الطبيعية لتعيين التركيب الكيماوى للبييدات

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 . ولقياس المادة المختبره يجب إذابتها في مذيب لا يمتص في مدى الطول الموجي المطلوب القياس عليه . وبدل الاصطلاح لطيف الامتصاص absorption spectrum على نسب من الضوء الساقط والمنتصر 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 المنتصر ، 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 لوجة الإشعاع وتحدد بالنانومتر  $10^{-9} \text{ m}$  (nm) وتميز العين البشرية فقط نطاق ضيق من الطيف يقع ما بين 400 - 800 نانومتر .

#### النفاذية Transmittance (T)

هي النسبة ما بين الضوء النافذ ( $I$ ) من محلول ما إلى الضوء الساقط ( $I_0$ ) على محلول .  
$$T = I / I_0$$

#### النسبة المئوية للنفاذية (%T)

هي حاصل ضرب النفاذية في 100 .

## الامتصاص (A)

$$A = \log_{10} 1/T$$

$$A = \log I_0 / I$$

## قانون Beer - Lambert

يبين العلاقة ما بين الامتصاص والتركيز وطول الخلية Path length الذي يوضع فيه محلول العينة

$$A = a b c$$

حيث أن  $a$  = Absorptivity وهي ثابت وخاص للمركبات (معامل الامتصاص) ولا يعتمد على التغير في التركيز .

$b$  = طول الخلية (سم ) ،

$c$  = التركيز (جرامات / لتر ) .

## معامل الامتصاص الجزيئي Molar absorptivity

$$E = A / bc$$

$$K = A / bc$$

ويكون  $E$  = كيز  $c$  = مولات / لتر

## الكروموفور Chromophore

هي ذرة أو مجموعة من الذرات في جزء ما مسؤولة عن الامتصاص الضوئي في منطقة أو تحدث لون .

## الاكسوクロوم Auxochrome

هي ذرة أو مجموعة من الذرات تزيد كلا من طول الموجة وكثافة الامتصاص للكروموفور عندما تتصل مباشرة مع الكروموفور وهي لا تمتلك الضوء .

Bathochromic effect

هي انتقال الامتصاص من طول موجة قصيرة إلى طويلة .

Hypsochromic effect

هي إنتقال الامتصاص من طول موجة طويلة إلى قصيرة .

Hyperchromic effect

يمثل زيادة في الامتصاص عند طول موجي معين .

## الانتقالات الالكترونية و مصدر الامتصاص الضوئي :

تؤثر أشعة .V.U والمرئية على المدارات الخارجية للكترونات المشتركة في الروابط الجزئية، ويعتمد الطول الموجي وكثافة الامتصاص على الانتقالات الالكترونية المختلفة في أنواع الروابط الكيميائية للجزيء - والأشعة ذات طاقة عالية لها طول موجي من ١٢٠ - ١٤٠ nm وهي مطلوبة لتهيج الكترونات في الروابط الفردية C - C للهيدروكربونات المشبعة وتعتمد شدة الامتصاص على الانتقال من  $\delta \leftarrow \delta^*$  تنتقل الكترونات  $\pi$  في ذرة الكربون المرتبط بروابط زوجية وثلاثية من  $\pi^* \rightarrow \pi$  وينتج إمتصاص قوى يعرف باسم E-band ويحدث هذا الانتقال على طول موجي أطول من انتقال  $\sigma \rightarrow \sigma^*$  لأن الكترونات  $\pi$  أقل في قوة الرابطة وتحتاج لطاقة أقل للانتقال وتنص المركبات عديدة الروابط الزوجية المفصولة بمجموعة ميثيلين (-CH<sub>2</sub>-) واحدة على الأقل على نفس الطول الموجي للرابطة الزوجية الواحدة ولكن تزداد شدة الامتصاص تقريرياً تبعاً لعدد الروابط الزوجية، وفي حالة وجود الروابط الزوجية في الوضع التبادل conjugated تخفض الطاقة المطلوبة لانتقال  $\pi \rightarrow \pi^*$  معطياً K. band بزيادة الطول الموجي الذي يحدث عنده الامتصاص K.band بزيادة التبادل conjugation وانه بزيادة التبادل يزداد الامتصاص وتتغير قيم الامتصاص بحيث تحدث زيادة إضافية Additive values باضافة روابط زوجية وهذا يؤدي إلى رفع معامل الامتصاص الجزءي (أكبر من ١٠٠ . . . . ) .

وفي حالة الكترونات n الغير مرتبطة للذرة الغير متجانسة مثل الاكسوجين مجاورة

لمجموعة تحتوي على الكترونات  $\pi$  مثل OH -  $\overset{\text{O}}{\underset{\text{H}}{\text{C}}} = \text{O}$  فإنه يحدث انتقال من نوع  $n \leftarrow \pi^*$  معطياً إمتصاص ضعيف جداً R. band على طول موجي أعلى من ٢٠٠ nm بالإضافة إلى وجود إمتصاص عالي يرجع إلى الانتقال  $\pi \rightarrow \pi^*$  وتعطى المجاميع الاكسوكروميكية المحتوية على ذرات مثل الاكسوجين - النتروجين - الكبريت أو هالوجين إمتصاص ضعيف نتيجة للانتقال  $\pi \rightarrow n^*$  ويحدث عادة على طول موجي قصير وعندما تكون هذه الذرات مثل OH متبادلة مع مجموعة تحتوي على الكترونات  $\pi$  فإنه يحدث امتصاص عالٍ نتيجة للانتقال  $\pi \rightarrow n$  عادة على طول موجي طويل .

وبمعرفة موضع وكثافة الامتصاص فيمكن إستنتاج نوع الانتقال الالكتروني الحادث وبالتالي طبيعة التركيبات الجزيئية الموجودة فمثلاً :

يرجع عادة الامتصاص القوى أعلى من ٢٠٠ nm إلى انتقال  $\pi \rightarrow \pi^*$  للمجاميع المتبادلة ويرجع الامتصاص المولى الضعيف أقل من ١٠٠ . . . . إلى الانتقالات  $\sigma \rightarrow n^*$  ،  $n \rightarrow \pi^*$  .

التحاليل الطبيعية والكمائية للزيوت والدهون

تظهر البيانات في الجداول ٢٥ ، ٢٦ معاملات الامتصاص الجزيئية للبييدات ويلاحظ زيادة الطول الموجي لأعلى الامتصاص بزيادة عدد الروابط الزوجية المتداولة .

جدول رقم (٢٥)

قيم الامتصاص للكروموفورات الغير المتداولة

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> -			
<i>n</i> = 2 cis	190	18,750	4, 5, 6
<i>n</i> = 2 trans	192	16,050	
<i>n</i> = 3 cis	192	25,150	
<i>n</i> = 4 cis	193	31,800	
<i>n</i> = 5 cis	193	37,400	
<i>n</i> = 6 cis	194	43,600	
Isolated diene -CH=CH-(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> -CH=CH-	184	25,000-28,000	4
<i>n</i> > 1			
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> , Methyl esters	204-212 ±2 of the acid	60 <sup>1</sup> ...	5, 6, 7, 9

## جدول رقم (٢٦)

## قيم الامتصاص للكروموغورات المتبدلة

Group	$\lambda_{\max}$ (nm)	$\epsilon_{\max}$	Reference
<b>1,3-Polyenes</b>			
—(CH=CH) <sub>n</sub> —			
Dienes, $n = 2$			
Trans, trans	231	33,000–35,000	
Cis, trans	232–235	24,600–28,700	7, 10, 11
Trienes, $n = 3$			
Trans, trans, trans	259 268 279	47,000 61,000 49,000	7, 10, 12
Cis, cis, cis	262 271	36,200 47,000–48,000	
Trans, trans, cis	281–283	37,000–38,000	
Cis, cis, trans	265 275 387	...	
Tetraenes, $n = 4$			
All trans	288 301 315 292	56,400 87,100 77,900 50,000–53,000	7, 10
Cis and trans	305–306 319–321	76,000–78,000 66,000–69,200	
315	...	7, 10, 13	
Pentaene, $n = 5$			
328	...		
346	...		
333	...	7, 10, 13	
Hexaene, $n = 6$			
353	...		
374	...		
Octaene, $n = 8$	396	157,000	
Nonaene, $n = 9$	469	160,000	
<b>1,3-Poly-ynes</b>			
—(C≡C) <sub>n</sub> —			
Di-yne, $n = 2$	227 238 253	370 344 120	7, 10
Poly-ynes, $n = 3–6$	200–280 300–390	130,000–450,000 100,000–200,000	14
trans-Ene-ynes	229	16,200	7, 10, 15, 16
trans-Ene-diyne	216, 240, 255 269 284	...	16
Monoene-one	231–263 300–312	6,000–18,000 100–120	7
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

## طرق Methods

تستخدم خلايا Cells أو Cuvettes عادة محلول الامتصاص لها قطر ١ سم<sup>٣</sup> وذات غطاء لمنع تبخر المذيب ويطلب حوالي ٢ سم<sup>٣</sup> المحلول ، تصنع عادة الخلايا من الكوارتز لتقدير الامتصاص في منطقة الاشعة U.V. أما الخلايا المصنوعة من الزجاج يمكن إستخدامها عند تقدير الامتصاص في منطقة الطيفي المرئي .

يجب الا تمتضن المذيبات في نفس الحدود الطيفية للبييدات ولذلك يتطلب عادة مذيبات عالية النقاوة . ويوجد أنواع من المذيبات للتحليل الطيفي مخصوصة تجارية وتستخدم المذيبات التالية هيدروكربونات مشبعة مثل هكسان ، هيپتان heptane ، أيزو أوكتان Isooctane سيكلوهكسان ، كحولات ، إيثيرات ، أسيتونتريل ، داي اكسان عند تقدير الامتصاص على طول موجى أقل من ٢٢٠ nm.

ويلاحظ أن اختلاف قطبيه المذيبات يؤثر على شدة الامتصاص ولذلك يجب ذكر إسم المذيب المستخدم عند تقدير الامتصاص وعموماً المذيبات غير القطبية مثل الهيدروكربونات لها تداخل قليل جداً مع المواد المذابه وتسبب أقل تغير في التركيب الدقيق في التقدير الطيفي عند المقارنة بالمذيبات القطبية مثل الكحولات .

والجدير بالذكر ان الاكسجين في الهواء يتدخل في التحليل الضوئي الطيفي عند طول موجى أقل من ١٩٥ nm ولذلك توجد بعض الاجهزه يكون جوهاً غنى بالنتروجين ليحدث امتصاص عند طول موجى ١٨٠ nm وللحصول على امتصاص للطيف على طول موجى اقصر يجب تزوييد الجهاز بمضخة تفريغ لازالة الهواء .

## التطبيقات Applications

أمكن التعرف على الاحماض الثلاثية المتبدلة conjugated triene في النباتات خلال امتصاصهم الطيفي القوى ، كذلك الاحماض المحتوية على مجاميع أسيتيينية acetylenic وبعض الاحيان متبدلة مع روابط ايثيلينيه .

أجريت دراسة الامتصاص الطيفي على متشابهات الاحماض trans, cis المحتوية على روابط زوجيه وثلاثيه عديده متبدله poly - yne, polyene و يوجد العديد من الأبحاث التي تبين الانطوال الموجي الذي يحدث عندها أقصى امتصاص maxima U.V. بالإضافة الى معامل الامتصاص المولى 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 البيبيدات 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 الكروموفوريه التى تمتاز بمعامل امتصاص كبير وبقياس التركيزات المنخفضة جدا ( أقل من ملجم / سم<sup>2</sup> ) يدل على أنه توجد علاقة طردية ما بين التركيز والامتصاص .

ويرجع الانحراف عن الدالة الخطية الى عوامل تختص بالاجهزه ، مثل تشتيت الضوء فى النظام الضوئى ، تغيرات فى التركيبات الجزيئية عند تركيزات مختلفة ، وأحياناً انبعاث فلورة بجانب الامتصاص .

عموماً للدقة العالية يجب عند إستخدام الأجهزة تخفيف المحاليل لاعطاء قيم إمتصاص بين ٢ - ٨ر ، والتحكم فى الظروف الأخرى مثل إجراء control وتحديد الطول الموجى الذى يعطى أقصى إمتصاص .

تم تقدير الأحماض الطبيعية غير المشبعة المتبادلة ذات الروابط الزوجية polyene والروابط الزوجية والثلاثية yne - polyene معاً بالتحليل الطيفي وكذلك تم تقدير المركبات الحيوية الهامة التى تحتوى على روابط زوجية عديدة فى الوضع المتبادل Polyene مثل الكاروتينات ، والكاروتيدات ، فيتامين A والمركبات المشابهة يستخدم أيضاً التحليل الطيفي الضوئى لتحليل بعض المواد المتفاعلة والناتجة من التخلق الانزيمى للأحماض الدهنية ، فمثلاً قدر نشاط الانزيمات المسئولة عن نزع الماء من B-hydroxy decanoyl-NAC فمثلاً قدر نشاط الانزيمات المسئولة عن نزع الماء من B-decenoyl-NAC إلى B-decenoyl-NAC بتقدير الامتصاص عند موجى 263 .

يمكن تقدير المجاميع الكروموفورية الناتجة عن إعادة الترتيب الداخلى ( تحويلات داخل الجزء ) أو بالتفاعل مع مواد محتوية على مجاميع لها قدره على إمتصاص الضوء – فمثلاً عند تسخين المركبات التى تحتوى على ٦،٤،٣،٢،٥ روابط زوجية فى وجود قلوى تنتج مركبات غير مشبعة متبادلة لها امتصاص قوى وأيضاً قدر نشاط انزيم Lipoxygenase الذى يحول النظام غير المشبع cis, trans-1,3-diene hydroperoxides إلى Cis, cis- 1,4 diene الناتج من حامض اللينوليك بقياس الامتصاص عند طول موجى 222.5 .

يعتمد تقدير مجاميع الأستر في الليبيات على تفاعلها مع محلول قلوي من مادة هيدروكسيل أمين ليعطي حامض Hydroxamic و هذه الأحماض تكون معدنات ملونة مع أيونات الحديديك التي تمتلك عند طول موجي ٥٣٠ .

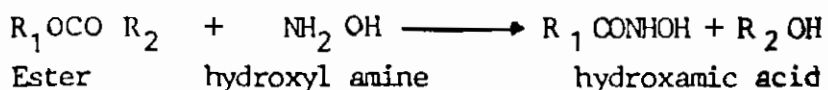
### Ester hydroxyl amine hydroxamic acid

تفاعل الكاروتينات - فيتامين A والمركبات المشابهة مع ثلاثي كلوريد الانتيمون ، ١,٣ dichloro-2- propanol لتكوين معدنات ذات لون أزرق بنفسجي والذي يقدرلونيا بواسطة جهاز الاسبكتروفوتومتر - ويقدر فيتامين D بعد التفاعل مع ثلاثي كلوريد الانتيمون والتوكوفيرول بعد التفاعل مع كلوريد الحديديك - وتقدير الاستيروولات في المنطقة المرئية من الضوء بعد التفاعل مع جواهر كشافه تحتوى على حامض معدن قوى وحامض خليك - كما يقدر الاسكوالين بعد التفاعل مع حامض الكبريتيك والفورمالدهيد .

### الفلوره Fluorescence

يعتبر طيف الفلوره طريقة ذات حساسية عالية في الكشف عن المركبات وبالرغم من أنها غير شائعة للبيبيات فإنه يمكن تطويرها بواسطة تفاعلات كيميائية مناسبة فمثلاً يستخدم التفاعل بين الفوسفوليبيات و Rhodamine 6G في المحلول كطريقة فلوره دقيقة لتحليل مستخلصات الانسجة . بعض الاستيروادات مثل esterogens يحدث لها فلوره في مدى U.V. بعد الإثارة بavelength موجيه قصيرة - وعند معاملة معظم الاستيروولات بحامض كبريتيك تعطى نواتج لها فلوره عالية في المدى المرئي وبالتالي يمكن تحليلها بواسطة التحليل الطيفي الضوئي .

وأيضاً عند معاملة البروستاجلاندينات Prostaglandins بحامض الكبريتيك يمكن تقديرها بواسطة الفلوره باستخدام كميات صغيرة تصل إلى ٥ ملجم .

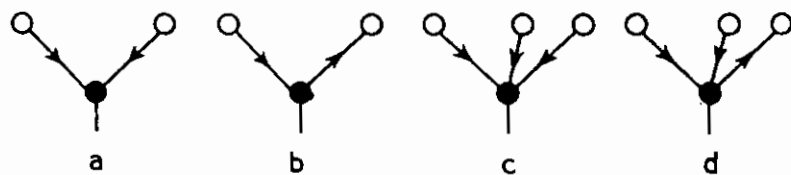


## تحليل الليبيات باستخدام الاشعة تحت الحمراء

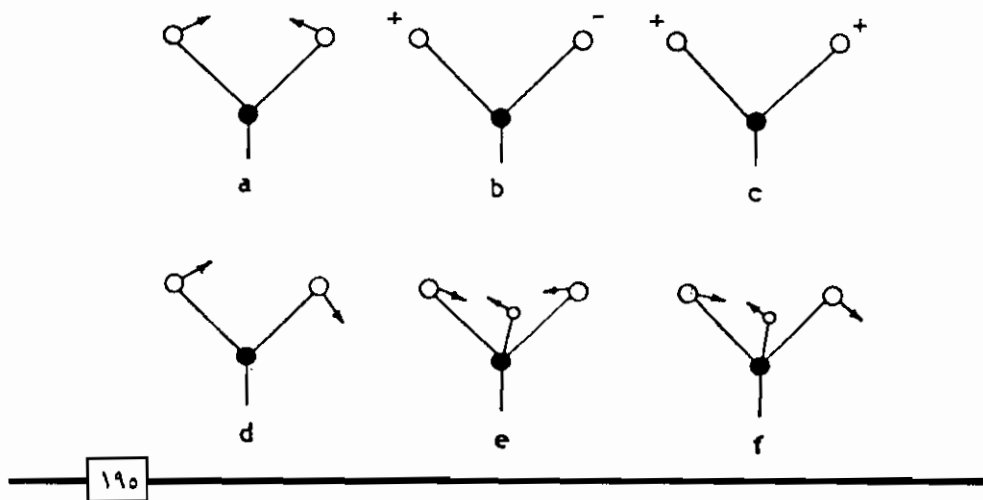
تبدأ المنطقة تحت الحمراء من نهاية اللون الاحمر في الطيف المرئي عند طول موجى .٠٨ ميكرون (١٢٥٠٠ سم) وتمتد تقربيا الى منطقة الاشعاع القصير .٤٠ ميكرون (٢٥ سم) ولقد بين العالم Planck أن طاقة الاشعاع تحت الحمراء أقل من الاشعة فوق البنفسجية أو المرئية ، وعلى هذا فهى غير قادرة على إثارة التركيب الإلكتروني للجزئيات ولكن تؤثر فقط على طاقة الاهتزاز والدوران vibrational and rotational energy

وتقسم الاهتزازات المصاحبة للروابط التساهمية بين الذرات الى :

١ - إهتزازات Stretching على طول الروابط .



ب - إهتزازات التوائية Bending عمودياً على الروابط .



والجدول (٢٧) يبين نوعية الاهتزازات لمجموعة CH في البروبان واقصى امتصاص يحدث عنده هذه الاهتزازات .

جدول (٢٧)

	Frequency (cm-١)
Asymmetric stretching	2928
Symmetric stretching	2853
Scissoring	1460
Wagging	1336
Twisting	1276
Rocking	748

وتحدث كل هذه الانواع من الامتصاصات بشدة للبييدات وذلك لاحتواها على سلسله هيدروكربونية طويلة وحيث أن كل زوج أو مجموعة صغيرة من الذرات في الجزيئ تعطى سلسله من الامتصاصات Absorption bands فان الامتصاص فى منطقة الاشعة تحت الحمراء يعطى الكثير من المعلومات عن التركيب الجزيئ على عكس من الامتصاصات فى مناطق المرئيه وفوق البنفسجية .

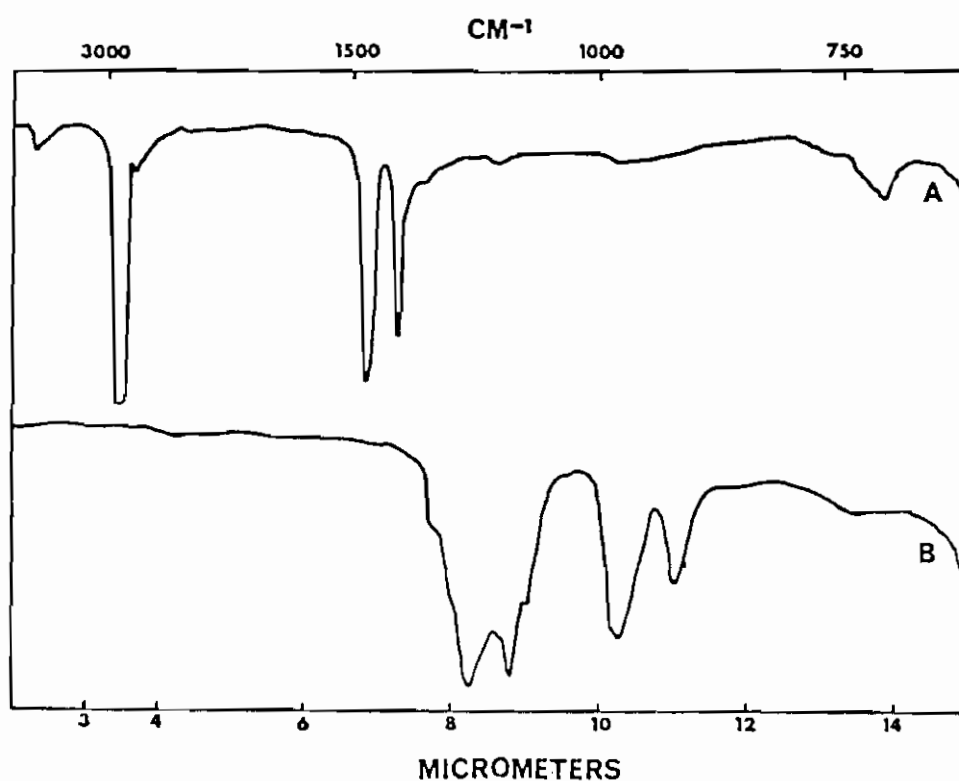
ومن الملاحظ أنه لا تظهر إمتصاصات فى منطقة الاشعة تحت الحمراء إذا كانت هذه الاشعة لا تحدث لها تغير فى Dipole moment للرابطة - فمثلا طيف الامتصاص لـ  $\text{CO}_2$  يعطى امتصاص واحد وهو من نوع Asymmetric stretching ولا يعطى إمتصاص من نوع Symmetric stretching .

علاوة على ذلك فإن قوة الامتصاص تعتمد على معدل التغيرات فى إزدواج القطب . ففى البييدات حيث يوجدى الامتصاص فى منطقة الاشعة تحت الحمراء لوجود الروابط الزنجية لمجاميع  $\text{P=O}$ ,  $\text{C=O}$  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 الليبيادات على صورة أفلام - سوائل - أو مختلطة مع هاليد الكيل ، فاذا كانت الليبيادات سائله على درجة حرارة الغرفة فان ابسط طريقة هو عمل فيلم مضغوط بين لوحين من كلوريد الصوديوم .

واذا كان الليبيد صلب فيمكن عمل عجينة Mull مع زيت البرافين Nujol مكونا فيلم وفي حالة استخدام زيت البرافين (A) فانه لا يظهر مناطق امتصاص الهيدروكربون على اطوال موجيه ٢٧٥٠ - ٣٠٠٠ سـ<sup>-١</sup> ، ١٣٠٠ - ١٥٠٠ سـ<sup>-١</sup> وبالتالي لا يمكن تمييز هيدروكربون الليبيادات وللتغلب على هذه المشكلة يستخدم فلوروكربون Fluorocarbon (B) للقياسات فوق ١٣٠٠ كمـ<sup>-١</sup> كما هو مبين في الرسم التالي .



The infrared spectra of Nujol (a hydrocarbon, A) and Fluorolube (a fluorocarbon, B), both used for mulls.

## التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون

والحصول على Disc مناسب يجرى عمل Pellet من العينة وذلك باضافة بروميد بوتاسيوم أو كلوريد صوديوم أو كلوريد بوتاسيوم وهذه المواد شفافه ولا تمتلك الاشعة في المنطقة الاشعة تحت الحمراء وتوجد صعوبه في عمل disc متجانس ورائق مع الليبيادات عند خلطها بالاملاح التي تنوب في الماء (كلوريد بوتاسيوم) ولذلك يجرى إضافة محلول الليبيادات إلى الملح المعدني وعند تبخير المذيب يترك disc متجانس.

ويتم عملياً إجراء spectrum للزيوت السائلة أو الدهون أو الليبيادات الصلبة كما يلى :

### ١ - في حالة الزيوت :

توضع نقطة بين قرصين مسطحين من كلوريد الصوديوم مع استعمال الضغط الخفيف .

### ٢ - الزيوت والدهون في صورة محلول .

نذاب المادة الليبيديه لتعطى ١ - ٥% محلول من رابع كلوريد الكربون ويوضع هذا محلول في خلية خاصة سمكها ١ او الى ١٠ و مصنوعه من كلوريد الصوديوم وتوضع خلية أخرى لها نفس السمك ولكن تحتوى على المذيب النقي فقط في الناحية الأخرى من مجموعة الاشعة تحت الحمراء للجهاز لإلغاء تأثير الامتصاص بالمذيب ويجرى عادة الامتصاص الطيفي باستعمال محاليل مخففة في مذيبات غير قطبية حيث أنها تتقل بدرجة كبيرة تأثير القوى التي تربط الجزيئات مع بعضها .

### ٣ - المواد الليبيدية الصلبة :

توجد طرقتان لتجهيز المواد الليبيدية الصلبة وهما :

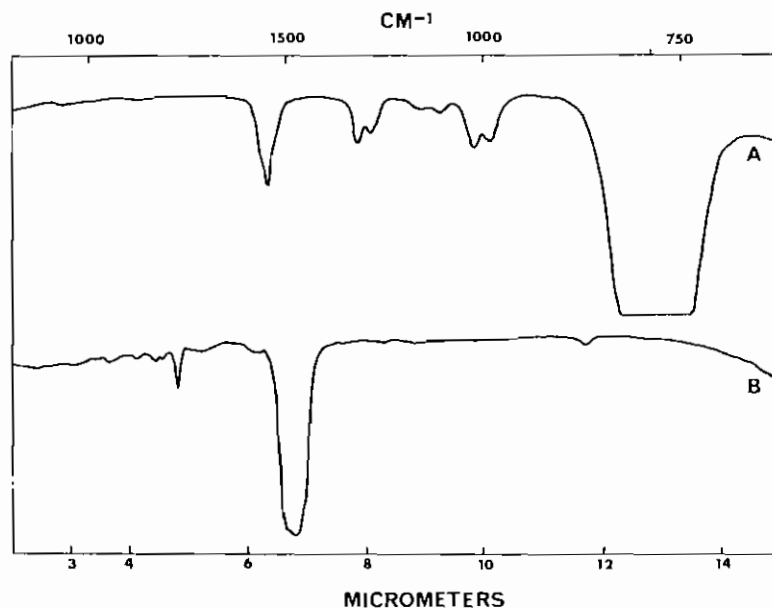
#### a - Mull method

يوضع ٢ - ٥ مجم مادة ليبيديه صلبه ذات جزيئات دقيقة في هون صغير مع ٤ - ٥ نقط من محلول هيدروكربون وتضغط هذه العجينة mull بين قرصين مسطحين من كلوريد الصوديوم ويعلم الزيت المعدني على منع تشتت Scattering الضوء بدرجة كبيرة .

b - تطحن المادة الليبيدية الصلبة مع ١٠ : ١٠٠ مرة وزنها بروميد البوتاسيوم النقي الجاف وتحول المخلوط إلى صوره قرص باستعمال قالب mould مخصوص باستعمال الضغط وأن إستعمال بروميد البوتاسيوم يلغى المشاكل التي تنتج من إستخدام mulling agent وأيضا تميل إلى اعطاء إمتصاص طيف أفضل .

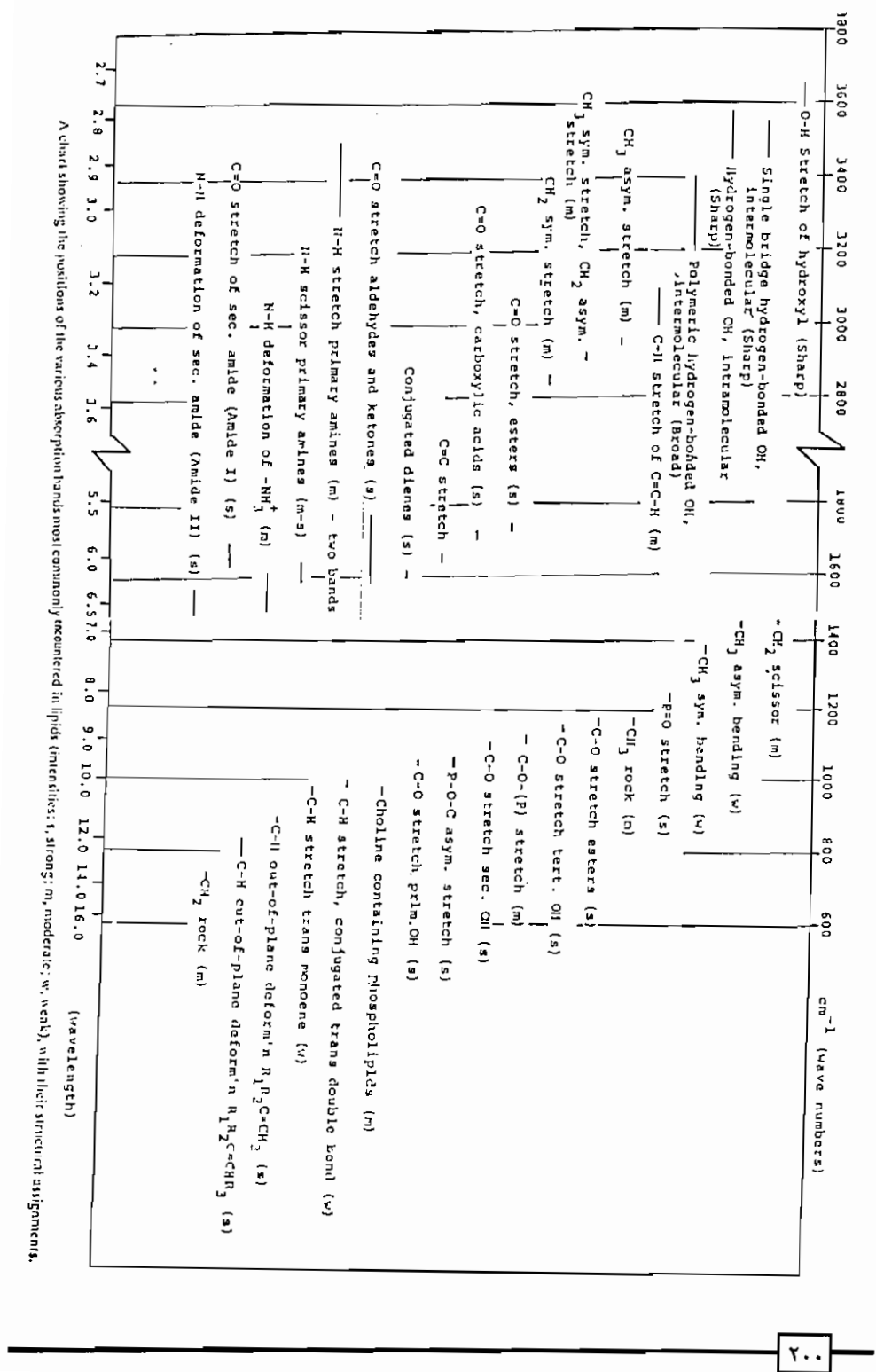
## اِختِبَارُ شَفَافِيَّةِ الْدَهْنِ :

عند عمل عجينة أو disc تظهر إمتصاصات ترجع إلى الصور البلوريه للبيبيدات ولا ترتبط بالتركيب الكيماوى لها نظراً للتركيب البلوري والتغلب على هذه المشكلة يجب ان تذاب العينة فى مذيب مناسب وعادة تستخدم مذيبات مثل رابع كلوريد الكربون وكبريتيد الكربون حيث أن هذه المذيبات شفافه ولا تمتضى 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.

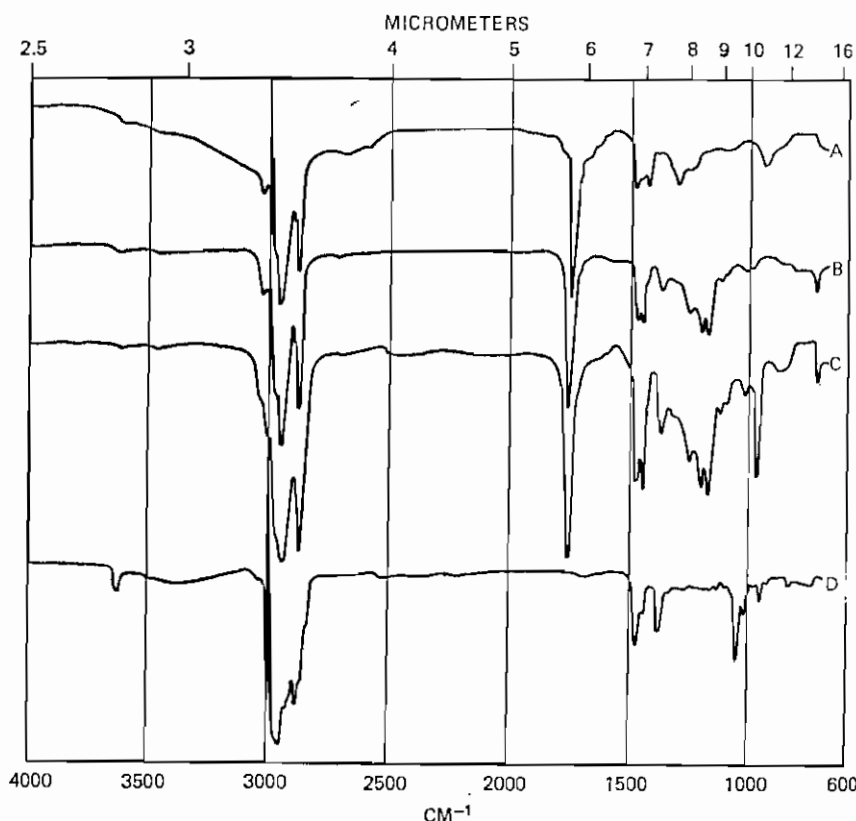
ويعتبر تركيز ٣ - ٥٪ يكون مناسباً وتوضع نقطة من هذا المحلول بين لوحين من كلوريد الصوديوم بينهما فاصل Spacer وبالتالي يمر بالضوء في خلية ذات سماكة ثابتة .



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.

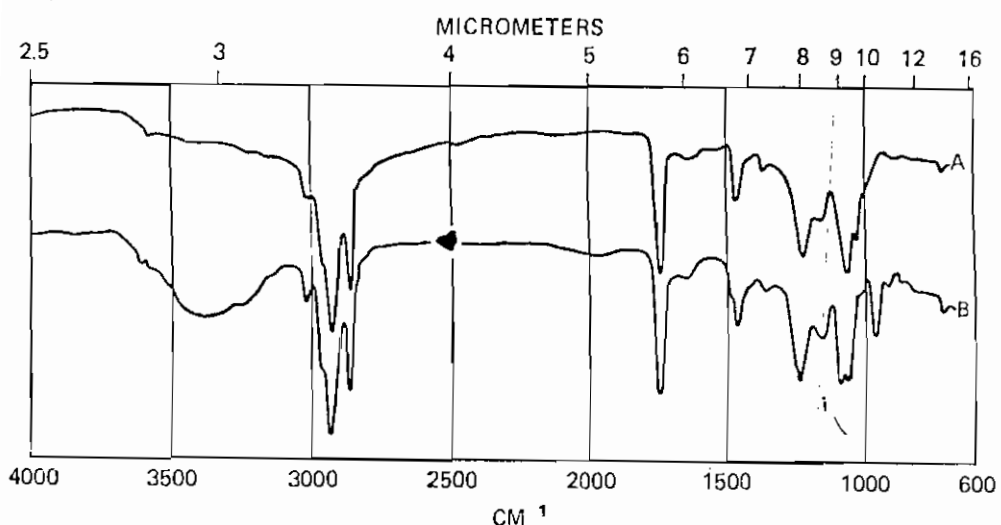
## طيف الليبيدات : The spectra of lipids

يبين الجدول في الصفحة التالية : الامتصاص لبعض أقسام الليبيدات الشائعة وعلاقة ذلك بالتركيب الكيماوى لها . والشكل التالي يظهر جميع المنحنيات الامتصاصية التي تدل على وجود امتصاص قوى عند مدى طول موجى  $2750\text{ cm}^{-1}$  -  $3000\text{ cm}^{-1}$  وذلك لوجود عدد كبير من مجامي الميثيلين والميثايل - كما يحدث أيضاً امتصاص ما بين الاطوال الموجية  $1300\text{ cm}^{-1}$  -  $1500\text{ cm}^{-1}$  خاصة اذا كانت مجامي الميثيلين والميثايل في الصور Deformation وتعطى المركبات التي تحتوى  $(\text{CH}_2)_n$  حيث تكون  $n$  اكبر من 4 امتصاص قوى عند  $720\text{ cm}^{-1}$  وهذا الامتصاص يظهر في منحنيات الامتصاص لاغلب الليبيدات ، وفي المركبات المتبلورة والتي تحتوى على ذرات كربون في سلاسل مستقيمة تعطى عدة امتصاصات في المدى  $1180\text{ cm}^{-1}$  -  $1350\text{ cm}^{-1}$  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  $\text{CCl}_4$ ); B, the methyl esters of the fatty acids from egg yolk (5% solution in  $\text{CCl}_4$ ); C, methyl elaidate (10% solution in  $\text{CCl}_4$ ); D, cholesterol (5% solution in  $\text{CCl}_4$ ).

والشكل (E) يبين منحنى الامتصاص للكوليستيرول والذي يبين إمتصاص عند ۳۶۲۰ سـ⁻¹ للرابطة غير الإيدروجينية لمجموعة OH . ويدل الامتصاص عند ۳۲۵۰ سـ⁻¹ على الرابطة الإيدروجينية داخل الجزء وأن كلثافة 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  $1045 \text{ سـ}^{-1}$  يميز وجود OH للرابطة C-O ويرجع الامتصاص العريض ما بين  $3100 - 45 \text{ سـ}^{-1}$  للفوسفاتيديل كوليں والاسفنجوميلين الى ارتباط جزئي من الماء مع مجموعة CH من مجموعة الكوليں و  $\text{H}^+$  من الفوسفات وتمتص مجموعة الكربونيل  $\text{C=O}$  للاسترات بقوه على  $1740 \text{ سـ}^{-1}$  .

وتمتص مجموعة الكربوكسيل للاحماض الدهنية الحرقة على  $1710 \text{ سـ}^{-1}$  وعلى ذلك نستطيع اكتشاف وجود الاحماض الكربوكسيليـة في الاسترات بواسطة الاشعة تحت الحمراء .

تمتص مجموعة الكربونيل للأدھيدات والکیتونات فی المدى ١٨٠٠ - ١٦٥٠ سم-١ وحيث أن موضع الامتصاص بالضبط يعتمد على التركيب المحيط بالمجموعة فإن هذا يفيد جداً في التعرف على التركيب الكيماوى لمجموعة الكربونيل فی مجموعة الأمید حيث تمتص على ١٦٤٠ سم-١ وهذا يظهر بوضوح في منحنى الامتصاص مثل السفنجوميلين والسربروسيدات ويعرف هذا الامتصاص باسم Amide I band ويكون مصحوباً بامتصاص آخر عند ١٥٥٠ سم-١ مميز لمجموعة NH ويسمى Amide II band وأن وجود هذه الامتصاصات مع عدم وجود إمتصاص عند ١٧٤٠ سم-١ يدل على وجود سفنجلوبيلات .

ويكشف عن عدم التشبع بواسطة C-H بالامتصاص بالقرب من ١٠٢٠ سم-١ وفي حالة الروابط الزوجية المخالفة فإنها تمتص على ١٠٠٠ - ١٠٩٥٠ سم-١ وهذا يكون واضحاً من إمتصاص ميثايل اليادات وهذا يبين بوضوح أن الامتصاص في منطقة IR يعطى معلومات وافية عن عدم التشبع والمتشابهات الفراغية لها .

تمتاز كل الفوسفوليبيدات بأن تمتص بشدة ما بين ١٢٠٠ - ١٢٥٠ سم-١ وهذا يرجع إلى  $P = O$  (شكل E) ومكان الامتصاص هذا يعتمد على الرابطة الأيدروجينية فتمتص الفوسفاتيديل كوليں (P = O) عند ١٢٤٣ سم-١ وفوسفاتيديل إيثانول أمین على ١٢٢٥ سم-١ وتمتص استرات الفوسفات نتيجة لوجود C-O-P بشدة ما بين ١٠٠٠ - ١١٠٠ سم-١ وتمتص كل الفوسفوليبيدات التي تحتوي على كوليں عند ٩٧٠ سم-١ .

من الامتصاصات السابق ذكرها يلاحظ أن طيف الاشعة تحت الحمراء يعطى معلومات كثيرة عن تركيب الجزيئي بالمقارنة بطييف 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). Unsaponifiable 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 chroma topographic 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. Hiditch 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 Rieme- nschneider, R.W. ( 1964) . J. Am. Oil Chemists' Soc, 41 : 693.
  - 28. Plummer, D.T.(1971). An introduction to practical biochemistry. Mc Graw - 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

الصفحة	العنوان	الجدول
٢٥	خصائص المذيبات الشائعة في تحليل الليبيدات	١
٤٢	الخصائص الطبيعية والكيماوية لبعض الدهون والزيوت	٢
٥٣	حدود أوزان الزيوت والدهون عند تقدير رقم الحموضة	٣
٦٠	حدود أوزان الزيوت والدهون عند تقدير الرقم اليودي	٤
٦٣	حدود أوزان الزيوت والدهون عند تقدير الرقم الايدروكسيل	٥
٦٤	الخصائص المميزة التي تستخدم للتعرف على زيوت ودهون معينة	٦
٧٠	خصائص المشتقات البرومية لبعض الأحماض الدهنية القير مشبه	٧
٧٣	النسبة المئوية للأحماض الدهنية في بعض الزيوت والدهون الشائعة	٨
٧٤	تركيب الأحماض الدهنية لحبوب القاح لعائدات نباتية مختلفة	٩
٧٥	النسبة المئوية لمكونات المواد غير المتصلبة في ليبيديات بعض حبوب اللقاح	١٠
٧٦	النسبة المئوية والنسب ما بين الهيدروكربونات والاستيرولات الكلية لحبوب اللقاح	١١
٧٦	تركيب الأحماض الدهنية لبعض الفطريات	١٢
٧٧	النسبة المئوية لمكونات المواد غير المتصلبة في ليبيديات بعض الفطريات	١٣
٨٤	طرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون	١٤
٩٤	كيفية الحساب لكمية الأكسجين المتصن	١٥
١٢٩	الأحماض الدهنية والجلسریدات الناتجة من عملية البلورة المتتابعة	١٦
١٢٥	التغير في النسبة المئوية للأحماض الدهنية الشائعة في السمن البقرى ، الخنزير، السمن الصناعي والعينات المخلوطة الناتجة من عملية البلورة الجزئية	١٧
١٣٦	التغير في النسبة المئوية للأحماض الدهنية الشائعة في السمن الجاموسى الخنزير، السمن الصناعي والعينات المخلوطة الناتجة من عملية البلورة الجزئية	١٨
١٣٧	أرقام بومر لخلط السمن الجاموس بدهون الخنزير والسمن الصناعي	١٩
١٤٢	أرقام اليودي - ديخرت - بولينسكي - كرشنر لبعض الزيوت والدهون الحيوانية	٢٠
١٤٢	أرقام اليودي - ديخرت - بولينسكي - كرشنر لبعض الزيوت والدهون الحيوانية	٢١
١٤٨	الأنظمة المختلفة من المذيبات لفصل الجلسریدات الثلاثية التي تختلف في درجة عدم التشبع	٢٢
١٥١	ترتيب القطبيه لاستخلاص الجلسریدات الثلاثية	٢٣
١٨٤	أرقام الكربون لبعض استرات الأحماض الدهنية الشائعة	٢٤
١٩٠	قيم الامتصاص للكروموفورات غير متبادلة	٢٥
١٩١	قيم الامتصاص للكروموفورات غير متبادلة	٢٦
١٩٦	نوعية الاهتزازات لمجموعة $\text{CH}_\text{C}$ في البروبيان وقصي امتصاص لها	٢٧

مع تحيات د. سلام حسين عويد الهلاوي

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

[salamalhelali@yahoo.com](mailto:salamalhelali@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 " (١٩٦٢) وحصل علي درجة الماجستير في العلوم الزراعية " كيمياء حيوية " من كلية الزراعة جامعة القاهرة (١٩٦٦) - ثم حصل علي دكتوراه في فلسفة العلوم الكيميائية من جامعة لندن (١٩٧٤) بالملكة المتحدة .
- \* عضو هيئة التدريس بكلية الزراعة جامعة القاهرة حيث كان معيدا بقسم الكيمياء الحيوية (١٩٦٢) ، تدرج بسلك الوظائف حتى عين استاذًا بقسم الكيمياء الحيوية (١٩٨٤) ثم رئيسا لقسم الكيمياء الحيوية (١٩٨٨) - مدير المعمل المركزي الرئيسي بكلية الزراعة جامعة القاهرة - استاذًا زائرًا لجامعة كلسبرتون بإنجلترا (١٩٧٨ - ١٩٨٠) - عضوا في الجامعة الكيميائية الأمريكية للزيوت - عضوا في لجنة التحرير والنشر بالمجلة العلمية بكلية الزراعة جامعة القاهرة وللجنة التحرير والنشر بالمجلة الطبية المصرية الجديدة - عضوا في الهيئة المصرية العامة للتوحيد القياسي وجودة الانتاج - عضوا بلجان تحكيم الأبحاث العلمية للمجلات المتخصصة - عضوا في مجلس ادارة مركز التحاليل الدقيقة بجامعة القاهرة - اختير عضوا في الجمعية الأمريكية لتقدير العلوم (١٩٩٢) - اختير عضوا في الجمعية الدولية للكيمياء الحبوب (١٩٩٢) .
- \* شارك في عدة مؤتمرات وندوات علمية عالمية ومحلية بالقاء محاضرات في المؤتمر العالمي الثالث عن اكسدة الزيادات 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 الملتقى العلمي حول انتاج الزيوت باكاديمية البحث العلمي والتكنولوجيا (١٩٩١) - ندوة علمية عن زيت النخيل بمعهد التقنية (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 بدور بارز في شتي مجالات الحياة المصرية والتي اصدرتها الهيئة العامة لاستعلامات الطبعة الاولى (١٩٨٩) والطبعة الثانية (١٩٢٩) - اختير كأستاذ محاضر في المؤتمر العالمي الخامس عن وقاية الاغذية المحفوظة بفرنسا (١٩٩٠) - اختير بواسطة اكاديمية العالم الثالث ممثلا عن الدول النامية لحضور المؤتمر العالمي السابع لتلوث البيئة بامريكا (١٩٩١) . اختير كأستاذ محاضر وضيفا 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 مبتكرة وبصفة خاصة في مجال الزيوت والدهون في المجالات العلمية العالمية الامريكية والأوروبية والمصرية . من مؤلفاته : عدد ٢ كتاب وهما :

- ١ - " التحليل الكروماتوجرافي " (رقم الابداع : ٧٨١٧/١٩٩٠) .
- ٢ - " كيمياء الليبيادات " (رقم الابداع : ٣٥٧٥/١٩٩١) .

اسند اليه مراجعة كتابي :

\* " تحاليل كيميائية وفيزيائية " لمركز التعليم المفتوح بجامعة القاهرة (١٩٩٢) .

\* " زيوت الطعام واستخداماتها " لمركز الترجمة بجامعة الملك سعود (١٩٩٣) .

\* حاصل على جائزة الدولة التشجيعية ووسام العلوم والفنون من الطبقة الاولى عام ١٩٧٨ ثم مرة اخرى عام ١٩٨٤ . رشح بواسطة جامعة القاهرة للحصول على جائزة الدولة التقديرية (١٩٩١) .

رقم الإيداع : ١٠٦٤٩ / ١٩٩٤

**مطبعة للطباعة والنشر**

١٠٠٧ شارع السلام، أرض اللواء المهندسين

تلفون: ٣١٠٤٣ - ٣٠٣٦٠٩٨