

بررسی تنوع ترکیبات اسانس سرو کوهی *Juniperus sabina* در رویشگاه‌های مختلفامیر قربانزاده<sup>۱</sup>، عظیم قاسم نژاد<sup>۱</sup>، صمد نژاد ابراهیمی<sup>۲</sup>، مصطفی خوشحال سرمست<sup>۱</sup><sup>۱</sup>\* گروه علوم باغبانی، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان<sup>۲</sup> پژوهشکده گیاهان دارویی، دانشگاه شهید بهشتی، تهران

\*نویسنده مسئول: A.ghorbanzadeh2170@gmail.com

## چکیده

سرو کوهی به عنوان یکی از مهم‌ترین گیاهان دارویی در بین بازدانگان با داشتن پتانسیل ویژه‌ای در تولید متابولیت‌های ثانویه از دیرباز مورد توجه عموم بوده است. تحقیق حاضر با هدف شناخت بیشتر گونه *J. sabina* از منظر تنوع در ترکیبات اسانس سرشاخه در سه رویشگاه رامسر، توسکستان و رامیان صورت پذیرفت. نمونه‌گیری در خداداد ماه از سرشاخه‌های بالغ گیاه انجام شد و بلافصله مواد گیاهی در دمای محیط خشک گردید. سپس عمل اسانس‌گیری به روش تقطیر با آب انجام شد. جهت تجزیه و تحلیل ترکیبات هر کدام از اسانس‌ها از دستگاه کروماتوگرافی گازی (GC) و کروماتوگرافی گازی متصل به طیف سنج جرمی (GC-MS) استفاده شد. در نهایت نتایج حاصل از دو دستگاه به منظور شناسایی ترکیبات با یکدیگر تطبیق داده شد. نتایج بدست آمده از این پژوهش نشان داد که بازده اسانس به ترتیب  $1/66$ ،  $1/34$  و  $0/71$  درصد بر اساس وزن خشک در نمونه توسکستان، رامسر و رامیان متغیر بود. در تجزیه و تحلیل اجزای تشکیل دهنده اسانس  $39$  ترکیب ترپنوتئیدی شناسایی شد. بخش مهمی از اجزای تشکیل دهنده اسانس متعلق به دو گروه مونوترپن‌های هیدروکربنی و مونوترپن‌های اکسیژنی بود و در این بین سایین  $58$  درصد، آلفا-تریپینول ( $9$  درصد)، آلفا-پینن ( $6/9$  درصد)، بتا-میرسن ( $4/3$  درصد) در نمونه توسکستان، سایین  $49/8$  درصد، آلفا-تریپینول ( $9/2$  درصد)، آلفا-پینن ( $7/6$  درصد)، المول ( $4/2$  درصد) در نمونه رامیان و میرتینیل-استات ( $72/6$  درصد)، سایین  $12/5$  درصد)، آلفا-پینن ( $2/8$  درصد)،  $4$ -ترپینول ( $2/2$  درصد) در نمونه رامسر اصلی‌ترین ترپنوتئیدها را شامل شدند. میرتینیل-استات اصلی ترین شاخص تنوع در بین جمعیت‌ها بشمار آمد و به همین دلیل نمونه‌های گیاهی رامسر از نظر کمتوایپی با دو توده دیگر که کمتوایپ سایینی بودند متفاوت بوده و در گروه کمتوایپی میرتینیل استاتی قرار گرفت.

کلمات کلیدی: ارس، ترپنوتئید، سایین، گیاهان دارویی، مواد موثره

## مقدمه

سرو کوهی با نام علمی *Juniperus* spp. Cupressaceae با پراکنش وسیعی در نیم‌کره شمالی وجود دارد (Adams 2014). این گیاه به عنوان یک گیاه دارویی و ژنتیک ارزشمند در ایران محسوب می‌شود و معمولاً به صورت درختچه‌ای کوتاه و خزنده در ارتفاعات و مناطق مرزی جنگل‌ها می‌روید (Sadeghi-Aliabadi *et al.*, 2009). ارزش دارویی و کاربردهای متنوع سرو کوهی باعث شده تا مورد توجه محققان قرار گیرد. از مهم‌ترین خواص فارماکولوژیک آن می‌توان به فعالیت‌های آنتی‌میکروبی، آنتی‌اکسیدانی، ضد سرطانی، ادرار آور، ضد فساد‌پذیری، ضد رماتیسم، ضد صرفه، ضد التهاب، سقط جنین و ضد درد اشاره کرد (Nikolic *et al.* 2016). تا کنون پژوهش‌های متعددی در رابطه با شناخت پتانسیل بالقوه گیاهان این خانواده در تولید ترکیبات ثانویه خصوصاً ترپنوتئیدها صورت گرفته است. نتایج اکثر مقالات ارائه شده بیانگر شباهت نزدیک پروفایل اسانس در بین اعضای خانواده Cupressaceae

می باشد. طی گزارشی توسط Radoukova *et al.* (2018) تنوع ترکیبات سه گونه مختلف سرو کوهی در رویشگاه‌های متفاوت بررسی شد. نتایج این تحقیق نشان داد که آلفا-پین، سابینن و گاما-ترپین و بتا-فلاندرن در گونه *J. sibirica* و آلفا-پین، کارن و لیمونن در گونه *J. pygmaea* و *communis* پژوهشی مشابه ترکیبات اسانس برگ گونه *J. rigida* مورد ارزیابی قرار گرفت. در مجموع ۴۸ ترکیب متفاوت آشکار گردید که آلفا-پین، کاریوفیلن، لیمونن، آلفا-میرسن، سیمن و آلفا-ترپینیل-استات مهم‌ترین ترپنوتین‌های متشکله را شامل شدند (Liu *et al.*, 2019). از سوی دیگر، Emami *et al.* (2009) ترکیبات اسانس را در پایه‌های نر و ماده *J. sabina* بررسی کردند. تعداد ۲۶-۲۵ ترکیب در اسانس هر دو پایه کشف شد که اصلی‌ترین مونوتین‌های موجود به ترتیب شامل سابینن، ترنس-سابینیل استات، کارن، لیمونن، آلفا-پین و بتا-پین بودند. به طور کلی نتایج تعدادی از تحقیقات نشان داده که این دسته از ترکیبات دارای ثبات نبوده و ممکن است در شرایط مختلف از نظر کمی و کیفی تغییر کند. لذا جهت شناخت بیشتر این موضوع Salehi Shanjani *et al.* (2010) اثر خشک کردن و فصل جمع‌آوری گیاه بر ترکیبات سازنده اسانس در گونه *J. excelsa* را مورد بررسی قرار دادند. نتایج این پژوهش نشان داد که عملکرد اسانس در مخروط‌های بالغ به میزان ۱۶۲ درصد از بهار تا پاییز افزایش می‌یابد. در حالی که مقدار آلفا-پین به عنوان اصلی‌ترین ترکیب این گیاه در طول تابستان کاهش یافت. همچنین در مقایسه اسانس سرشاخه و مخروط خشک و تازه تغییرات زیادی در مقدار ترکیبات آشکار شد. به طوری که بعد از خشک کردن میزان آلفا-پین در سرشاخه و مخروط کاهش ولی میزان برخی دیگر از ترکیبات نیز افزایش یافت. لذا با توجه به مطالعات صورت گرفته پیرامون تنوع ترکیبات در گونه‌های متفاوت *Juniperus*. پژوهش حاضر با هدف بررسی تنوع ترکیبات اسانس سرشاخه پایه ماده *J. sabina* در سه رویشگاه توسکستان و رامیان از استان گلستان و رامسر از استان مازندران انجام شد.

جدول «۱» مشخصات جغرافیایی هر یک از نقاط نمونه‌برداری شده

استان	منطقه	موقعیت جغرافیایی	ارتفاع (متر)	میزان بارندگی سالیانه (میلی متر)	میانگین دما (°C)
گلستان	تосکستان	۳۶ درجه، ۴۰ دقیقه، ۱۰ ثانیه شمالی ۵۴ درجه، ۳۳ دقیقه، ۵۱ ثانیه شرقی	۲۳۴۳	۵۸۳/۸	۱۷/۸
		۳۶ درجه، ۵۰ دقیقه، ۵۳ ثانیه شمالی ۵۵ درجه، ۱۷ دقیقه، ۳۳ ثانیه شرقی	۲۸۴۲	۴۵۶/۲	۱۸/۶
مازندران	رامسر	۳۶ درجه، ۵۱ دقیقه، ۰۸ ثانیه شمالی ۵۰ درجه، ۲۶ دقیقه، ۵۳ ثانیه شرقی	۲۲۵۰	۱۲۰۶/۲	۶۱/۱

## مواد و روش‌ها

در ابتدا با مطالعه فلور گیاهی ایران سه رویشگاه اصلی این گونه انتخاب و از هر رویشگاه در سه تکرار از گیاهان میوه‌دار نمونه‌گیری شد (جدول ۱). پس از جمع آوری نمونه‌ها مواد گیاهی در دمای محیط خشک شدند. سپس با کلونجر اسانس گیری به روش تقطیر با آب به مدت ۲ ساعت انجام شد.

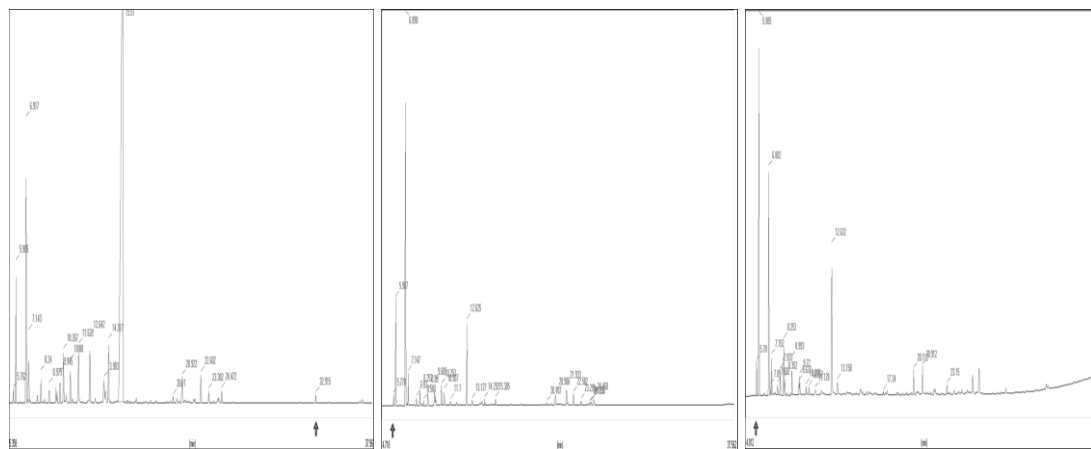
## تجزیه و تحلیل GC-MS و GC-FID

آنالیز اسانس با استفاده از دستگاه کروماتوگرافی گازی مدل TRACE GC ساخت شرکت Thermoquest مجهز به آشکار ساز FID (یونیزاسیون شعله هیدروژن) با ستون متحرک سیلیس ۵ (۳۰ متر طول × ۰/۰ قطر لایه داخلی، ضخامت لایه فاز ساکن ۰/۲۵ میکرون) انجام شد. نیتروژن به عنوان گاز حامل با جریان ثابت ۱/۱ میلی لیتر در دقیقه مورد استفاده قرار گرفت. دمای آون در دمای ۶۰°C برای ۱ دقیقه و سپس با سرعت ۴ درجه سانتیگراد در دقیقه با ۲۵۰°C برنامه ریزی شد. دمای انژکتور و آشکارساز (FID) به ترتیب در ۲۵۰°C و ۲۸۰°C ثابت شد.

برای آنالیز اسانس با هدف شناسایی اجزای تشکیل دهنده از دستگاه کروماتوگرافی گازی طیف سنج جرمی مدل TRACE GC-MS ساخت شرکت Thermoquest-Finnigan مجهز به ستون سیلیس (۳۰ متر طول × ۰/۲۵ قطر لایه داخلی، ضخامت لایه فاز ساکن ۰/۲۵ میکرون) استفاده شد. دمای کوره از ۶۰°C تا ۲۵۰°C با سرعت ۴°C در دقیقه تنظیم شد و سپس در دمای ۲۵۰°C در مدت ۱۰ دقیقه ثابت گردید. طیف سنج جرمی چهار بعدی در طول ۴۵ تا ۴۶۵ آمو با یک ولتاژ یونیزاسیون ۷۰ ولت و جریان یونیزاسیون ۱۵۰ مگاوات اسکن شد.

## نتایج و بحث

با زده اسانس در سه رویشگاه رامسر، توسکستان و دیلمان به ترتیب ۱/۳۴، ۱/۶۶ و ۰/۷۱ بدست آمد. در مجموع ۳۹ ترکیب از اسانس‌های موجود آشکار شد که مونوتريپن‌های هیدروکربنی و مونوتريپن‌های اکسیژن دار بخش اعظم ترکیبات را شامل شدند. تعداد ۹ ترکیب سابینن (۵/۸ درصد)، آلفا-ترپینئول (۹/۶ درصد)، آلفا-پینن (۶/۹ درصد)، بتا-میرسن (۴/۳ درصد)، گاما-ترپینن (۳/۸ درصد)، آلفا-ترپینن (۲/۳ درصد)، المول (۲/۳ درصد)، ۳-تویون (۲ درصد) و لیمونن (۱/۸ درصد) در منطقه توسکستان، ۸ ترکیب سابینن (۴۹/۸ درصد)، آلفا-ترپینئول (۹/۲ درصد)، آلفا-پینن (۷/۶ درصد)، المول (۴/۲ درصد)، بتا-میرسن (۳/۵ درصد)، بورنیل-استات (۳/۳ درصد)، بتا-کادینن (۲/۳) و ترانس-سابینن-هیدرات (۲/۱ درصد) در منطقه رامیان و ۵ ترکیب میرتنیل-استات (۷۲/۶ درصد)، سابینن (۱۲/۵ درصد)، آلفا-پینن (۲/۸)، ۴-ترپینئول (۲/۲ درصد) و بتا-میرسن (۲ درصد) در منطقه رامسر به عنوان اصلی‌ترین اجزاء اسانس به شمار آمدند. شکل ۱ چندشکلی موجود در نمونه‌ها را به خوبی نشان می‌دهد که با نتایج Adams et al. (2018) مطابقت دارد. آنها اذعان داشتند که سابینن به عنوان ترکیب اصلی بوده و لی ترانس-سابینن-استات در برخی توده‌ها شاخص ایجاد تنوع شده است. آنچه که از نتایج استنباط می‌شود، ساختار شیمیایی اسانس‌ها در ابتدا ارتباط مستقیم با ساختار ژنتیکی دارد و واضح است که این امر یکی از اصلی‌ترین دلایل تفرق صفات در بین گیاهان محسوب می‌شود اما سایر عوامل همچون فصل و زمان برداشت، موقعیت جغرافیایی و شرایط حاکم بر محل رشد گیاه اعم از نوع خاک، آب و هوای ارتفاع از سطح دریا، میزان بارندگی و رطوبت منطقه می‌تواند منجر به تغییرات جدی در ترکیبات اسانس شود Kiazolu et al. (2016). همچنین (Andrade et al., 2011) بیان کردند که تفاوت‌های کمی و کیفی ترکیبات اسانس در رویشگاه‌های مختلف می‌تواند اثر مستقیم و یا غیر مستقیم عوامل محیطی و خصوصیات اقلیمی باشد. با این وجود، آنچه که از اطلاعات هواشناسی حاصل شده، تفاوت عمده رویشگاه‌های مورد بررسی در میزان رطوبت و بارندگی است به طوری که میزان بارندگی در رویشگاه رامسر به طور تقریبی دو برابر رویشگاه‌های دیگر در استان گلستان است. لذا به نظر می‌رسد تفاوت ایجاد شده در پروفایل اسانس این نمونه به دلیل رطوبت بالای این رویشگاه باشد. البته این نتیجه‌گیری می‌تواند تحت شعاع کمتوایپ قرار گیرد. به نظر می‌رسد تفاوت آب و هوایی در طول سالها سبب ایجاد





## Investigation of the diversity of *Juniperus sabina* essential oil compounds in different habitats

A. Ghorbanzadeh<sup>1\*</sup>, A. Ghasemnejad<sup>1</sup>, S. N. Ebrahimi<sup>2</sup>, M. K. Sarmast<sup>1</sup>

<sup>1\*</sup> Department of Horticulture, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources,  
Gorgan

<sup>2</sup> Research Institute of Medicinal Plants, Shahid Beheshti University, Tehran, Iran

\*Corresponding Author: A.ghorbanzadeh2170@gmail.com

### Abstract

*Juniperus* is one of the most important medicinal plants among the conifers with a special potential in the production of secondary metabolites. The present study was carried out with the aim of further understanding of *J. sabina* species from the perspective of diversity in essential oil combinations in three habitats of Ramsar, Tooskestan and Ramyan. Plants were collected in May from mature plants and immediately the plant material was dried at room temperature. Then the extraction of the essential oil was done by distillation with water. To analyze the compounds of each of the essential oils, the gas chromatography (GC) and Gas chromatography–mass spectrometry (GC-MS) were used. Finally, the results of the two devices were adapted to identify the compounds. The results of this study showed that the essential oil yield was 1.66%, 1.34%, and 0.71%, based on dry weight in Tooskestan, Ramsar and Ramyan, respectively. In the analysis of the essential oil compounds, 39 compounds were revealed. The highest amount of essential oil constituent belongs to the two groups of monoterpenes hydrocarbons and oxygenated monoterpenes. Sabinene (58%),  $\alpha$ -terpineol (9%),  $\alpha$ -pinene (6.9%),  $\beta$ -myrcene (4.3%) in Tooskestan, sabinene (49.8%),  $\alpha$ -terpineol (9.6%),  $\alpha$ -pinene (6.6%), elemol (4.2%) in Ramyan and myrtenyl-acetate (72.6%), sabinene (12.5%),  $\alpha$ -Pinene (2.8%), 4-terpineol (2.2%) in the Ramsar sample included the most important terpenes. Myrtenyl-acetate was the main index of diversity among the populations, therefore, Ramsar's samples were chemotapically differentiated in the Miterhenyl-acetate chemotype group and differed from the other two groups which were sabinene chemotype.

**Keywords:** Medicinal plants, Sabinene, Secondary metabolites, Terpene, Juniper.