496,419 40,41 11641

للزيوت والدهون

دكتور

رضوان صدقى فرج محمد





المكتبة الاكاديمية

التماليل الطبيعية والكيماوية

حقوق النشر

الطبعة الأولى: حقوق التاليف والطبع والنشر © 1990 جميع الحقوق محفوظة للناشر

المكتبة الأكاديهية

۱۲۱ ش التحرير – الدقى – القاهره تليفون: ۲٤٨٥٢٨٢ / ۲٤٩١٨٩٠ تلكس: ABCMN U N ٩٤١٢٤ فاكس: ۲۰۲۰-۲٤٩١٨٩٠

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 الهلالي

https://scholar.google.com/citations? user=t1aAacgAAAAJ&hl=en

salamalhelali@yahoo.com

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

https://www.facebook.com/groups//Biothesis

https://www.researchgate.net/profile///Salam_Ewaid





تألیف **دکتور / رضوان صدقی فرج محمد**

أستاذ الكيمياء الحيوية ـ كلية الزراعة جامعة القاهرة





إمداء

إلى أسرتى الغالية وفاءا واعترافا بفضلها وتضحيتها بوقتها لاتمام تأليف هذا الكتاب

محتويات الكتاب

الغصل الأول

	الليبيدات	
	تعريف الليبدات	١٤
	تقسيم الليبيدات	١٥
	المذيبات والاجهزة الشائعة وتقسيم الليبيدات	**
	طرق تبخير المذيبات	۲۸
	استخلاص الليبيدات	٣.
	تقدير الليبيدات كميأ	٣0
لغصل الثانب	•	
	التعريف علي نوعية الزيت أو الدهن	٤١
	الخصائص الطبيعية والكيماوية لبعض الزيوت والدهون	٤٣
	نق طة الانصهار	٤٤
	معاملالانكسار	٤٤
	نقطة التعكير	٤٦
	اللون	٤٩
	التحويل الضوئي	٥١
	تقدير الاحماض الدهنية الحرة	٥٣
	رقم التصبن	00
	الرقم اليودي	7ه
	رقم الايدروكسيل	71
	الاختبارات الخاصة المميزة للزيوت	٦٥
	تركيب الاحماض الدهنية والمواد غير المتصبنة لبعض الزيوت	٧٣
	التعرف علي نوعية الأحماض الدهنية	٧٨
	المواد غير المتصبنة .	V 9

=== التحاليل ا	الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون 🚤 💮 💮	
الفصل الثالث		
	التزنخ	٨٣
	الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون	٨٤
	اختيار سيلفستر	٨٨
	طريقة فاربورج	٩.
	طريقة الاكسجين النشط	90
	جهازالرانسيمات	٩٨
	البيروكسيد	1.4
	اختبار کریس	١.٥
	اختبار شتال	۲.۱
	رقم الانيزيدي <i>ن</i>	۲.1
	رقم التوكوك <i>س</i>	١.٨
	رقم حامض الثيوبار بيتيوريك	١.٩
الفصل الرابع		
	مشتقات الجلسريدات الثلاثية	111
	التفاعلات مع الروابط الزوجية	111
	تفاعلات روابط الاستر	114
	التفاعل مع مجاميع الهيدروكس - الايبوكسي - الكيتونيه	114
الغصل الذا م	w.	
	البلوره الجزيئية	171
	الطرق	١٢٢
	التطبيقات	١٢٦
	الفحص الميكروسكوبي للبلورات	189
	الاختبار الكيميائي للبلورات	181

الطرق الطبيعية لتعيين التركيب الكيماوى لليبيدات

تحليل الليبيدات باستذام الاشعة تحت الحمراء

الطرق

التطبيقات

144

197

197

- ١٢ الكروماتوجرافي الغازي .
- ١٣ الطرق الطبيعية لتعيين التركيب الكيماوي لليبيدات .
 - ۱۳ ۱ الطرق ،
 - ١٢ ٢ التطبيقات .
- ١٧ ٣ تحليل الليبيدات باستخدام الاشعه تحت الحمراء.
 - ١٣ ٣ ١ تحضير العينات.
 - ١٣ ٤ طيف الليبيدات ،
 - ١٤ المراجع .

بسم الله الرحمن الرحيم

مقدمة

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

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

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



الليبيدات Lipids

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

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

- وتوجد عدة إختبارات للتعرف على وجود الليبيدات منها: -
- الليبيدات بقع شمعية Greasy ولا تذوب في الماء وتطفو علي سطح الماء حيث أن
 كثافتها النوعية تقع ما بين ٥٠.٨٧ ٩٧ ٠ . ٩٠
- ٣ عند تسخين كمية قليلة من المواد الدهنية مع ضعف وزنها بيكبريتيت الصوديوم فانه يتصاعد غاز الاكرولين ذو الرائحة المميزة كما أنه عند تسخين الزيت مع الرمل Sand فانه تتصاعد غازات محتوية علي أكرولين الذي يعطي إختبار موجب مع جوهر كشاف شيف ويختزل محلول نترات الفضة الامونيومي.

=== التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون =

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

تعريف الليبيدات: Definition

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

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

- * الاستيرولات والاسكوالين والكاروتينات تنوب في مذيبات الدهون ولا تحتوي علي احماض دهنية.
- * الجانجليوسيدات Gangliosides تنوب في الماء وخليط الماء والكحول ولا تنوب في كثير من المذيبات العضوية المستخدمة في استخلاص الليبيدات وتحتوي على احماض دهنية.

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

والنظام الاكثر استخداما لتجنب تلك الصعوبات هو النظام المقترح بواسطة العالم Bloor.

تقسيم الليبيدات

أول : اليبيدات البسيطة Simple Lipids

مركبات تتكون فقط من نوعين من التركيبات الكيماوية المختلفة مثل:

Glyceryl esters | - | استرات الجليسرول - |

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

تتكون من الكوليسترول والاحماض الدهنية .

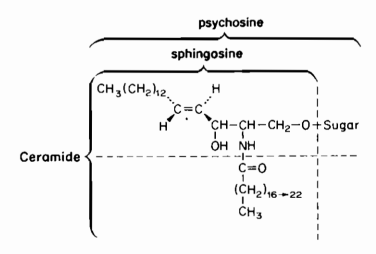
۳ - الشموع : Waxes

عبارة عن إسترات الكحولات طويلة السلسلة مع الاحماض الدهنية .

Ceramides : السيرا ميدات - Σ

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

والمركبات المتكونة من الاسفنجوزين هي الاكثر شيوعا ،



ثانيا: اليبيدات الهركبة: Compound Lipids

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

Glyceryl phosphatids : ا - فوسفاتيدات الجليسرول - 1

مركبات مشتقة من حامض الفوسفاتيديك .

ا- حامض الفوسفاتيديك: Phosphatidic acid

عبارة عن جليسريد ثنائي متحد مع حامض الفوسفوريك .

$$\begin{array}{c|c}
O \\
CH_{2}-O-C-R \\
O \\
CH-O-C-R \\
O \\
CH_{2}-O-P-OH \\
OH
\end{array}$$

Phosphatidyl Choline : فوسفا تيديل كولين - ٢

يتكون من حامض فوسفاتيديك مرتبط بقاعدة كولين.

Lecithin

Phosphatidyl ethanol amine : **قوسفاتیدیل ایثانول امین**

ويسمى خطأ سيفالين

Cephalin

4 – فىسفاتىدىل سىرىن : Phosphatidyl serine

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

0 - فوسفاتیدیل اینوزیتول : Phosphatidyl Inositol

قسم أساسي من مركبات الفوسفاتيدات المعقدة المحتوية إينوزيتول ومجموعة أو أكثر من القوسىقات ،

7 - ثنائى فوسفاتىدىل جليسرول: Diphosphatidyl glycerol

ويطلق عليه أيضا كارديوليبين

ب - سفنجوليبيدات : Sghingolipids

وهى مشتقات السيراميد

ا - سفنجو میلین: Sphingomyelin

$$CH_3 - (CH_2)_{12} - CH_2 = CH_2 - CH_2 -$$

Cerebrosides : سربروسیدات - ۲

سيراميد مرتبط مع سكر أحادى ويعرف بسيراميد أحادى السكر

Cerebroside

۳ - سیرا مید ثنائی السکر: Ceramide dihexoside

نفس التركيب السابق ولكن يرتبط السيراميد مع سكر ثنائي .

Ceramide poly hexoside : - سيرا ميد عديد السكر ات - Σ - سيرا ميد عديد السكر ات نفس التركيب السابق واكن مرتبط مع أكثر من ٢ وحدات سكر أحادى .

Cerebroside sulphate : عبريتات السيربروسيد - 0

سيراميد مرتبط مع سكر أحادى مرتبط برابطة إستر بمجموعة كبريت .

$$CH_3 - (CH_2)_{12} - C = C - C - CH - CH_2 - O - CH_2 S_{0_3}H$$

Gangliosides : - الجانجليه سيدات - ٦

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

ومعظمها يحتوي على سكر أميني بالاضافة إلى سكريات أخري واكن ليس معني ذلك أن كل الجانجليوسيدات تحتوى على سكريات أمينية .

ثالثاً: الليبيدات الهشتقة : الليبيدات

هى مركبات تحتوي علي تركيب كيماوي واحد من الليبيدات كجزء في تكوينها . "أي هي المركبات التي توجد مكونة للانواع المختلفة من الليبيدات "

المذيبات والأجهزة الشائعة في زحليل الليبيدات

الذيبات: Solvents

نظرا للحساسية الشديدة لطبيعة الليبيدات للاكسدة والتحليل المائي فانه لا بد من استخدام مذيبات عضوية عالية في النقاوة وخالية تماما من الشوائب فاذا إحتوي مذيب ما علي ١٠٠٠٪ شوائب من المواد الغير الطيارة الضارة وإستخدم في استخلاص الليبيدات فان كميات كبيرة من هذه المذيبات عند تبخيرها يصبح تركيز هذه المواد الضارة محسوسا وتتضح المشكلة بدرجة كبيرة عند تحليل الليبيدات باستخدام GLC أو TLC أو IR أو NMR أو Mass spec- التي تمتاز بحساسيتها العالية .

والتغلب على الصعوبات يجب إتباع الاتى:

- ١ استخدام مذيبات ذات درجة عالية من النقاوة .
- ٢ تقطير كل المذيبات قبل الاستخدام مع إستبعاد ١٠٪ في بداية ونهاية عملية التقطير.
 - ٣ تخزين المذيبات المقطرة في عبوات زجاجية بنية اللون.

والمذيبات الاتية لا يتطلب منها الا التقطير البسيط قبل الاستعمال وتظل ثابتة لعدة أشهر: البنزين - التولوين - رابع كلوريد الكربون - خلات الايثايل - الاسيتون.

أما المذيبات الاخرى فانها تحتوى على مواد ضارة تظهر أثناء التخزين ومن أمثلة ذلك:

١ – الألدميدات :

توجد في الكحولات وهي تتفاعل مع مجاميع الأمين ، الهيدروكسيل أو مجاميع المثيلين النشطة في جزىء الليبيدات .

۲ – الفوسجين COCI₂ – ۲

يظهر في الكلوروفورم وثنائي كلوروميثان وهو يتفاعل مع مجاميع الامين والهيدركسيل في جزيء الليبيدات .

٣ - البيروكسيدات:

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

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

أول : الكحولات

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

ثانيا : المذيبات التي نحتوي على كلور Chloronated solvents

يتم التخلص من الفوسجين COCI₂ من المذيبات التي تحتوي على كلور مثل الكلوروفورم عن طريق الفسيل بالماء ثم التجفيف فوق كلوريد الكالسيوم ثم التقطير ولمنع تكوين الفوسجين مرة أخري 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 : الأيثير والهندروكربونات واثير البترول

Alkyl ether and hydrocarbons or petroleum ether

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

وتوجد طريقة بديله Alternal method للكشف عن البيروكسيدات وهي:

- ١ يذاب ١ ملجم ثاني كرومات البوتاسيوم في ١ سم ماء في أنبوبة إختبار .
 - ٢ يضاف نقطة أو نقطتين من حمض كبريتيك مخفف .
 - ٣ تكمل أنبوبة الاختبار بالاثير وترج الانبوبة .

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

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

أما بالنسبة لمذيب ايثايل إثير فيضاف الي المذيب ببطء وبحدر شديد ليثيوم الومنيوم هيدريد Li AI H₄ في حدود ٥ - ١٠ جم لكل ١٠٠ سم مذيب ثم يسخن في وجود مكثف عاكس Reflux لمدة ١ - ٢ ساعة ويقطر .

إثير البترول Petroleum ether

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

البنزين أو التولوين Benzene or toluene

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

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

درجة الغليان (مْ)	खध्या	الوزن الجزئي	الرمز الجزئي	الاسم
٥٧	٧٩٦. علي ١٥ م	۰۸,۱	C ₃ H ₆ O	أسيتون
۸۰,۲	۸۷۸ ، ۰ علي ۲۰م	٧٨,٠٥	C_6H_6	بنزين
V1, V	١،٤٨٣ علي ٢٥ م	۱۵۳.۸	CCI ₄	رابع كلوريد الكربون
٤٦	١,٢٩٢٧ علي ٢٠ مُ	٧٦, ١٣	CS ₂	ثنائى كبريتيد الكربون
71,17	١٠٥٢٦ علي ٢٠ م	119,78	CHCl ₃	كلوروفورم
AT , AE	۱٬۲۵۷ علي ۲۰ م	94.90	$C_2H_4CI_2$	ثنائي كلور وإيثان
٧١	٦٦٢. ٠ علي ١٧م	۲٦,١	C_6H_{14}	هکسان

الاوانى الزجاجية Glassware

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

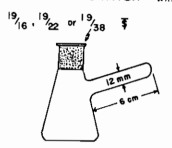
ويجب أن تتم جميع العمليات في أوانى من الزجاج ويجب أن تكون جميع الوصلات والسدادات من الزجاج مع إحكام القفل وعدم إستخدام الشحوم أو وصلات الكاوتشوك كذلك لا يستخدم سدادات من الفلين ، ويجب إستخدام صنابير مصنوعة من التفلون Teflon بعد إختبارها بالمذيب بحك جزء منها مع المذيب وملاحظة حدوث تأكل من عدمه لذلك يجب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

دورق الاستخلاص والتحليل:

Combination hydrolysis and extraction flask

هذا الدورق مهم خاصة في عمليات التحليل المائي والميثله حيث يتم الفصل والاستخلاص لنواتج التحليل كميا في نفس الدورق . ويصنع الدورق (٥٠ سم 7) من الزجاج المقاوم للحرارة وله عنق بمقاس (١٠/١٩ . ٢٢/١٩ ، 7 ، 7 وله أنبوبة جانبية سعة ٥ سم 7 (7 ، 7 سم) تقع عموديا على جانب الدورق أسفل فوهة الدورق بحوالي ١ سم .

50 ml ERLENMYER with



ويستخدم هذا الدورق اذا كانت العينة في حدود ١٠ - ١٠٠ ملجم أما بالنسبة للعينات الكبيره فان الدورق يمكن أن يدرج في أبعاده ليكون مناسبا مثال ذلك دورق سعته ١٢٥ سم الموبة جانبية ١٠ - ١٥ سم يمكن إستخدامه لعينات أكثر من ٥ جم .

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

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

طرق تبخير الهذيبات Evaporatorion

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

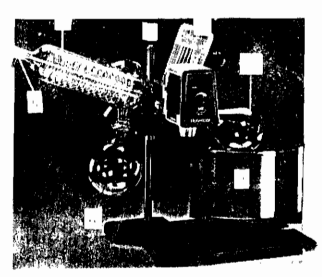
التبخير في وجود تيار من النتروجين Evaporation in a stream of N₂

تستخدم هذه الطريقة لتبخير أحجام صغيرة من المذيب (\cdot - \circ اسم أو أقل) الموجودة في أنبوبة صغيرة أو دوارق والطريقة الملائمة هو توجيه تيار من النيتروجين (\cdot N2) فوق سطح المحلول الموجودة في حمام مائى درجة حرارته \cdot درجة مئوية .

الهبخرات الدورانية Rotary evaporators

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

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



ويتكون الجهاز من :

- ١ بورق المبخر وسعته ٥٠٠ سيم ٢ حامل معدني . ٣ موتور . ٤ مكثف قياسي .
 - ه أنبوبة ملىء يضاف خلالها باستمرار محلول العينة أثناء عملية التبخير .
 - ٢ قابلة للجزء المقطر ٧ حمام مائي مزود بثرموستات .

إحلال الهذيب Solvent replacement

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

إستخلاص اللبيدات Lipid extraction

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

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

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

توجد ثلاث أنواع رئيسية من الروابط في الليبيدات.

ا - إنداد Van der Waals أو الارتباط الكاره للماء

Van der Waals or hydrophobic association

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

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

٦ - الروابط الهيدروجينية ، الارتباط الالكتروستاتكي أو الانحاد الهجب للماء :

Hydrogen bonding, electrostatic and hydrophilic association

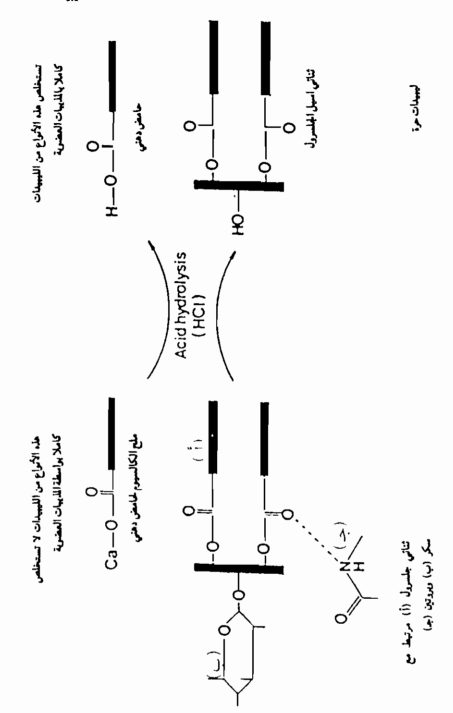
ترتبط الليبيدات القطبية والفوسفاتيدات ، والجليكوليبيدات مع البروتين بواسطة رابطة هيدروجينية أو الكتروستاتيكية أو هيدروفيليه ومن أمثلة ذلك كما في أغشية البلازما ؛ الميتوكوندريا ، النسيج الاندوبلازمي ومعقد السيرم والليبوبروتين .

Covalent association الرابطة التساهمية – الرابطة

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

وعند الاستخلاص الكامل لليبيدات يجب الاخذ في الاعتبار الثلاث أنواع من الارتباط ولذلك:

- ا من حالة الليبيدات التي ترتبط برابطة ضعيفة وهي الكارهة للماء أو رابطة فان در فالس
 "غير قطبية " فإنه يمكن إستخلاصها بمذيبات غير قطبية مثل الاثير البنزين الكوروفورم.
- ٢ في حالة الليبيدات التي ترتبط برابطة هيدروجينية كما في الليبيدات المرتبطة بالأغشية فانه
 يمكن إستخلاصها بمذيبات قطبية مثل الايثانول والميثانول وذلك بكسر الروابط
 الهيدروجينية أو القوى الالكتروستاتيكية الموجودة بين الليبيدات والبروتين.
- ٣ في حالة الليبيدات التي ترتبط برابطة تساهمية فانه لا يمكن استخلاصها مباشرة بأي مذيب ولكي يتم إستخلاصها لا بد أولا من فصلها من المعقد وذلك بالتحليل المائي بالحامض أو القلوى .



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

١ – تحدد طبيعة التركيب الكيماري لليبيدات طريقة إستخلاصها.

- ٢ لمنع أكسدة الروابط الزوجية يجب أن تكون كل المذيبات مقطره حديثا وخالية من البيروكسيدات قبل إستخدامها .
- ٣ بالنسبة للزيوت العالية في درجة عدم التشبع يجب أن تستخدم لها مذيبات خالية من الهواء وذلك بأمرار تيار من النيتروجين خلال المذيب وكذلك فان عملية الاستخلاص والعمليات التالية لها يجب أن تتم في جو خامل خالي من الاكسجين (أي في وجود تيار من النتروجين).
- ٤ بعد عملية الاستخلاص يجب عدم تبخير المذيب الي الجفاف التام كما لا يجب أن يترك المستخلص على هذه الحالة لفترة طويلة ، بل يجب أن ينوب بأسرع ما يمكن في مذيب مناسب.
- ه يجب حفظ الليبيدات على صورة محلول وعادة يستخدم الكلوروفورم الذي يحتوي على ميثانول الذي يعمل كمضاد للإكسدة .
- ٣ يجب أن تكون درجة حرارة عملية الاستخلاص في حدود درجة حرارة الغرفة أو أقل إذا كان ذلك ضروريا وذلك لمنع تكوين البيروكسيدات أو حدوث تفاعل التحلل المائي . وتلعب درجة الحرارة دورا أساسيا في عملية الاستخلاص فتؤدي درجة الحرارة المنخفضة إلي خفض أو قلة ذوبان بعض الليبيدات بينما إذا تمت عملية الاستخلاص علي درجة حرارة مرتفعة فان ذلك يؤدي إلي تنشيط الانزيمات مما يؤدي إلي تغير وكسر في التركيب الكيماوي لليبيدات خاصة وأن الليباز ينشط عند درجة حرارة أعلي من ٥٥م بينما إنزيم الفوسفوريليز ينشط باستخدام مذيبات معينة . لذلك فان طريقة سوكسلت الخاصة باستخلاص الليبيدات من الانسجة يجب تجنبها وعدم إستخدامها وذلك لانها تستخدم حرارة مرتفعة لعدة ساعات .
- ٧ يحدث للعينات النباتية تحلل إنزيمي أثناء عملية الاستخلاص ولايقاف ذلك يفضل إستخدام
 الكحول ضمن مخلوط المذيبات المستخدم حيث أن الكحول كاف لايقاف نشاط كل من
 الفوسفوريليز والليباز أما الانزيمات الاكثر ثباتا عادة يوقف نشاطها بغمر النسيج لمدة
 ١- ٢ دقيقة في الكحول الساخن أو الماء المغلى .

مما سبق يتضح أهمية الكحول كمعاون لمذيب الاستخلاص وضروري للاسباب الآتية :

- المعقد أو الرابطة بين الليبيدات والبروتين (الرابطة المعقد أو الرابطة المعقد المعقد أو الرابطة الإيدروجينية).
 - ٢ يعمل على إذابة Dissolution الدهون (ذات القطبية العالية مثل الجليكوليبيدات).
 - ٣ يعمل على وقف النشاط Inactivation الانزيمي (أو منع التحلل الانزيمي).
 - 4 تعتبر الكحولات مضادات للإكسدة Antioxidants

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

إعداد العينة لاستخلاص الليبيدات

Preparation of sample for lipid extraction

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

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

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

كل المركبات الغير دهنية). يتم فصل طبقة الكلوروفورم للحصول علي الليبيد النقي عن المواد الغير ليبيدية والذائبة في الماء (مثل الكربوهيدرات – الاملاح – الاحماض الامينية التي تستخلص من الانسجة مع الليبيدات). أحيانا يتكون مستحلب عند السطح الفاصل بين الطبقتين وبذلك قد تهرب بعض الليبيدات ونظل في منطقة الاستحلاب لذلك يجب كسر هذا المستحلب ويتم ذلك بواسطة إضافة كميات من مخلوط الاملاح الذي يحتوي علي كلوريد كالسيوم المستحلب ويتم ذلك بواسطة إضافة كميات من مخلوط الاملاح الذي يحتوي علي كلوريد كالسيوم (٢٠٠٪) ، كلوريد ماغنسيوم (١٩٠٧٪) كلوريد صوديوم (٢٩٠٪) أو كلوريد بوتاسيوم (٣٧٪) في ماء مشبع بالكلورفورم والرسم في صفحة ٣٦ يبين طريقة استخلاص وتقدير الليبيدات عمليا.

تقدير الليبيدات

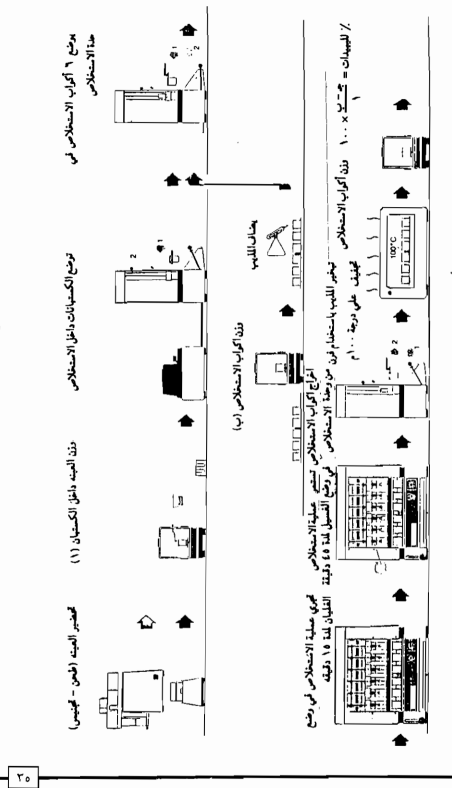
Lipid determination

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

وتوجد طرق لونية لتقدير الزيت حيث يعامل مستخلص الليبيدات بواسطة محلول قلوي لحامض الهيدروكساميك Hydroxamic وبعد ذلك تترك فترة للتفاعل ثم تحمض بحامض HCl ويضاف كلوريد الحديديك فيتكون لون ثابت نسبيا له أقصي إمتصاص عند طول موجى ٤٠ه nm .

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





١ - يتفاعل حامض الكبريتيك المركز مع الليبيدات غير المشبعة لتكوين أيون الكاربونيوم.

- ٢ يتفاعل حامض الفوسفوريك مع القانيلين ليعطي إسترفوسفات عطري وهذا يؤدي إلي
 زيادة نشاط مجموعة الكاربونيل للقانيلين .
- تفاعل أيون الكاربونيوم Carbonium مع مجموعة الكاربونيل النشطة للفوسفوقانيلين
 ليتكون المركب الملون الثابت نتيجة لعملية التردد Resonance .
- ٤ تتفاعل أيضا المركبات غير المشبعة المحتوية على أكثر من رابطة زوجيه بنفس الطريقة
 ولكن تختلف طبيعة هذا التفاعل طبقا للاعاقه الفراغيه Steric hindrance .

تبين المعادلات التاليه كيفية تتابع هذا التفاعل:



۲۔ تکوین استرنوسفات عطری

Activated ester

Coloured compound

phosphate

الجواهر الكشافة Reagents

ا - الفوسفوڤانيلين

يذاب القانيلين (٦ر٠ جم) في كحول إيثايل مطلق (٨ - ١٠ سم٣) ثم يكمل المجم بالماء المقطر الي ١٠٠ سم٣ - يضاف إلي هذا المحلول حامض فوسفوريك مركز (٤٠٠ سم٣) مع الرج المستمر - يحفظ المخلوط في زجاجه بنية على درجة حرارة الغرفة .

ا – المخلوط القياسى من الليبيدات

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

طريقة العمل Procedure

- ۱ يضاف ٥ سم حامض كبريتيك مركز إلي أنبوبة إختبار تحتوي علي ١ . ٠ سم سيرم أو مستخلص ليبيدي .
- ٢ تسخن الأنبوبة ١٠ دقائق باستخدام حمام مائى يغلى تبرد الانبوبة ثم يؤخذ منها
 ٤ . ٠سم وتوضع في أنبوبة نظيفة وتعرف بالـ Unknown .
 - ٣ يجري عمل بلانك Blank بوضع ٤ر٠سم حامض كبريتيك مركز في أنبوبة إختبار .
- ٤ يضاف ٦ سم ٣ من الجوهر الكشاف الفوسفوقانيلين لكل أنبوبه وتترك الأنابيب في الظلام
 لدة ٥٥ دقيقة ثم تسجل قراءات الامتصاص عن طول موجة ٥٢٥٠
- ه يجرى عمل منحني قياسي الذي يدل علي العلاقه بين الامتصاص عند طول موجه ٢٥٥
 وتركيزات مختلفة من المخلوط القياسي لليبيدات ومنه نستنتج تركيز الليبيدات في
 العينات .

تخزين الليبيدات المستخلصة Storage of lipid extraction

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

التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون =

في حالة تخزين الليبيدات على فترات قصيرة عدة أسابيع فانه:

- ١ يفضل نوبان الليبيدات في مخلوط من الكلوروفورم والميثانول بنسبة ٢ : ١ حجم / حجم بحيث بحيث يكون المذيب حديث التقطير ويخزن علي درجة تتراوح من صفر الي ١٥ درجة مئوية .
 - ٢ يجب وضعها في عبوات زجاجية لها غطاء مصنفر.
 - ٣ -- تملىء هذه العبوات حتى النهاية (أي مملوءه حتى العنق) بالمذيب.

وفي حالة التخزين لفترات طويلة (١ - ٢ سنة) يجب اضافة مضادات للاكسدة مثل التوكوفيرول أو (Butylated hydroxytoluene (BHT) بنسبة ٥٠٠٠٪ ويخزن المحلول علي درجة حرارة - ٤٠ درجة مئوية أو اقل إن أمكن .

ويجب أخذ الحيطة والحذر اللازم لمنع التلوث أو التغير الكيماوي للعينة سواء قبل أو أثناء الاستخلاص ولاجراء ذلك يتبع الاتى:

to avoid contamination بالشوائب

- ١ يجب تقطير كل المذيبات قبل الاستعمال .
- ٢ يجب غسل جميع الاواني الزجاجية قبل الاستخدام مباشرة بالمخلوط كلوروفورم ميثانول
 بنسبة ٢ : ١ ، حجم / حجم .
 - ٣ تجنب ملامسة العينة مع أي من المطاط أو البلاستيك وإستخدام سدادات من التفلون.
- ٤ يجب أن تحفظ العينة في أوعية من الزجاج ذات غطاء من الزجاج أو التفلون ونفس
 الاجراء يجري على المذيبات .

لهنع أكسدة الاحماض عديدة التشبع

to prevent oxidation of poly unsaturated acids.

- ١ تتم كل عمليات التحليل في جو غني من النيتروجين .
- ٢ طرد الاكسجين من المذيبات عن طريق إمرار غاز النيتروجين خلال المذيب.
- ٣ تبخير المذيبات تحت درجة حرارة أقل من ٤٠ درجة مئوية وتحت ضغط منخفض.
- ٤ إضافة مادة مضادة للاكسدة بتركيز ٥٠٠٠٪ (وزن / حجم) لمحلول العينة المخزنة ويجب

الاهتمام باختيار هذه المادة " المضاده للأكسدة " وذلك حتى لا يحدث لها تداخل مع عمليات التحليل الكروماتوجرافي وغالبا ما يستخدم BHT لانها لا تتداخل مع الأحماض الدهنية قصيرة أو طويلة السلسلة حيث أن الـ Peak الخاص بالـ BHT يظهر قريب من أو مع الـ Peak الخاص بالمذيب وذلك عند تحليل إسترات الميثايل للأحماض الدهنية بواسطة جهاز التحليل الكروماتوجرافي الغازي

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

to avoid chemical alteration هنع حدوث التغير الكيماوس

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



التعرف على نوعية الزيت أو الدهن

Identification

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

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

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

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

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

ويجب قبل اجراء التجارب العملية يجري نجهيز عينات الزيوت والدهون كما يلى : -

طريقة زجهيز العينات

أ - العينات السائلة الرائقة

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

ب – العينات السائلة العكره أو المحتويه على راسب

- ١ -- يقلب الوعاء المحتوي على العينة عدة مرات إلى أن ينفصل الراسب إنفصالا تاما
 عن جدران الوعاء ويتوزع توزيعا منتظما في الزيت .
- ٢ يوضع الوعاء المحتوي علي العينه في الفرن علي درجة ٥٠م وتترك العينه حتى
 تصل إلي درجة حرارة الفرن ثم تمزج جيدا وترشح داخل الفرن عند درجة ٥٠م
 ويجب أن يكون الراشح رائقا تماما .

جـ – العينات الصلبة :

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

د – العينات التي تتأثر فيما النتائج بوجود رطوبة

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

أولا: الخصائص الطبيعية والكيماوية Physical and chemical characteristics لبعض الدهون والزيوت (جدول ٢)

معامل الانكسار (٢٥م)	نتر (م)	رقم التصبن	الرقم اليودى	الزيت أو الدهن
۲۷۵ر۱ – ۲۷۵ر۱	-	771 – 781	11-A1	Castor الفروع
۱۵۱۸ - ۱۵۰ (۱۹۰۰)	78-7.	778-70.	ەر٧-ەر١٠	زيت جوز الهند Coconut
1, 141-1, 14.	۲۰ – ۱٤	197-144	174-1.5	الذرة Corn
1, 1-743, 1	۲۷-۲.	144-144	114-44	التمان Cotton seed
1,777-1,874	T Y – Y Y	194 - 189	۲۸ – ۱۱۰	الكابوك Kapok
1, £44-1, £44	Y1-14	147-144	۲۰٤-۱۷۰	للكتان Linseed
١, ٤٦٨ – ١, ٤٦٦	Y7-1Y	197-184	44-4.	Olive الزيتون
1,807-1,807	٤٧-٤٠	Y + a - 19a	01-11	Palm النخيل
1.807-1.889	YA-Y.	240 - 250	31-77	Palm Kernel لب النخيل
1,841,877	۲۲-۲7	190-144	١٠٠ – ٨٤	فول سودانی Peanut
۰۸٤ر۱ – ۲۸۹ ، ۱	-	144-144	Y+A-197	Perilla
1, 274-1, 272	10-11	1414.	1.A-4Y	Rapeseed الشلجم
773,1-573.1	-	116-144	1012.	القرطم Safflower
1, 171-1, 17.	Yo-Y.	\ 1 1 - \AA	117-1.5	Sesame السمسم
1, 140-1, 141	77-71	190-149	181-17.	Soy bean فول الصريا
1, & Yo - 1, & Y1	717	198 - 188	127-120	عباد الشمس Sun flower
1, 274-1, 277	۱۸–۱۲	147-144	1A.	الشاي Tea seed
۱۱۵٫۱–۲۰۵۰	~	190-149	۰۲۱ – ۱۲۰	التانج Tung
۲۵٤ر۱ – ۲۵۱را (٤٠م)	7 8- 7 7	222-21.	27-73	دمنلبن Butter fat
۲۵۶۱ - ۲۰۶۱	-	4-6-146	۷٦٦٤	دهن دجاج Chicken
1 ه کر۱ – ۲۱ کر۱	27-73	7.7-19.	٧٧-٥٢	خنزير Lard
۵۰، ۱ – ۸ه کر ۱ (۴۰م)	£Y - £ •	111-11.	٤٨-٤.	دهن بقر Tallow - beef
-	23 - A3	194-194	27-70	دهن غنم Tallow - Mutton
۷۰ اد ۱ – ۱۰ ۱	-	۸۸۱ – ۲۴۱	1.4-10	اللوز Almond
۱٫۱۷۱۰ – ۲۷۹۵ ۱	~	198-188	1111	المشتمش Apricot
۱، ۱، ۱، ۵۲۵، ۱	-	197-189	1.0-95	الخوخ Peach

نقطة الأنصمار Melting point

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

والطريقة الشائعة لتقدير نقطة الانصهار هي وضع عينه من الدهن في أنبوبة شعريه ذات نهاية مغلقة ثم تحفظ في مبرد لعدة ساعات على درجة حرارة ٥ – ١٠م حتى تتجمد تماما – تخرج 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 لليبيدات بدرجة واضحة وهي تعتمد بدرجة كبيرة على مقدار عدم التشبع . فالاحماض الدهنية عالية عدم التشبع لها معامل إنكسار كبير – وعلى ذلك فان معامل الانكسار خاصية طبيعية تستخدم للتمييز بين أقسام الليبيدات المختلفة وهي أيضا مهمه في تحليل فازيد . ويقدر معامل الانكسار عند درجة . ٤٠م للزيوت والدهون – وتبعا للمواصفات القياسيه الانجليزية فانه يقدر معامل الانكسار على درجة ٢٠م في حالة الزيوت ، ٤٠ م في حالة الذهون 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 مصنوعينٌ من الزجاج .

تركيب الجهاز

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

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

والخط الفاصل بين الضوء والظل يمكن رفعه لاعلى أو لاسفل على حسب رغبة القائم بالتحليل – ويظهر هذا الخط ملون خلال الضوء والذى ينكسر علويا Upwords خلال المنشور بواسطة مرأة عن طريق المواد الملونه أو فيلم السائل بين المنشورين – فاذا كان الخط ملونا فانه يجب إرجاعه مرة اخرى الى لون أبيض أو رمادى بتحريك مفتاح آخر باحتراس على يمين القائم بالقياس ، وتحت هذه الظروف ووجود الفيلم على المنشور نو درجة الحرارة المطلوبه فان الخط الفاصل يتحرك إلى أعلى أو أسفل حتى يمر بنقطة التقاطع للخطوط الرفيعة على شكل × في التلسكوب ، وعند هذا الموضع نقرأ قيمة معامل الانكسار من على الـ Sector وتضبط حرارة المنشورين إلى درجة الحرارة المطلوبة (٤٠ م أو ٢٠ م) بواسطة إمرار تيار من الماء الساخن لفترة مناسبة للتأكد من الحصول على درجة الحرارة المطلوبة .

الطريقة :

- المنشور المتحرك ويوضع ١ ٢ نقطة من الزيت أو الدهن على سطح المنشور الثابت
 يجب مراعاة عدم خدش أسطح المنشور ثم يغلق المنشور المتحرك .
- ٢ يمرر تيار من الماء الساخن عن طريق حمام مائى حول المنشورين ويترك الزيت أو الدهن
 لفترة ٢ ٣ دقائق حتى يأخذ درجة حرارة الماء الساخن .
- ٣ يضبط مصدر الضوء ليضىء المجال البصرى عن طريق الذراع المتحرك للمنشورين حتى
 تظهر بوضوح الخطوط الرفيعة التي تحدد الخط الفاصل ثم يقرأ معامل الانكسار.
- لحصول على تقديرات مضبوطة يفضل استخدام ضوء أحادى الموجات Monochromatic light ويعتبر ضوء الصوديوم الاصفر الذى له طول موجه ٨٩٥ مانومتر أكثر ملائمة وإنه يمكن إستخدام الضوء العادى إلا أنه يصعب تحديد الخط الفاصل بين الجزء المظلم والمضىء للمجال.

طريقة الحساب :

ا ستخدم t القياسيه t تستخدم t_1 من درجة الحرارة القياسيه t تستخدم المعادلة التالية :

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

التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون =

t — في حالة إستخدام درجة حرارة t_1 أعلى من درجة الحرارة القياسية t تستخدم المعادلة التالى .

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

حيث أن t = معامل الانكسار عند درجة ٢٠ م

t = معامل الانكسار عند أي درجة حرارة ،

جمعامل وهو يساوي ه $\cdot \cdot = F$

نقطة التعكس Turbidity point

تقدر درجة التعكير بتسخين الزيت مذابا في مذيب مثل حامض الخليك أو كحول وفي معظم الحالات تنوب الزيوت فقط عند درجات الحرارة العالية - وعلى ذلك تسخن الزيوت حتى نحصل على مخلوط رائق ثم يسمح بالتبريد البطىء 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 كحولى .

يحضر مخلوط كحولى من حجوم متساوية من كحول إيثايل (٩٢٪) وكحول أمايل ثم يضاف ماء إلى المخلوط الكحولى ليعطى عكارة عند ٧٠م - ويلاحظ أن كمية الماء التى تضاف هي حوالي ١١٥٪ لكل درجة حرارة لاعطاء نقطه التعكير.

٣ – تحضير الزبوت

أ - يضاف ٢ جم كبريتات صوديوم لامائية الى ٢٥ - ٢٠ سم عينة زيت ،

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

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

الاجهزة : -

- ۱ ترمومتر قیاسی .
 - ٢ أنابيب إختبار .
- ه ١٢. × ١٠. سم٣ ومدرجة الى ٢ ، ٤ سم٣ من قاع الأنبوية بواسطة قلم ماس Diamond
 - ٣ محركات زجاجية .
 - ٤ كاسات سعة ٤٠٠ سم٣.

طريقة العمل : –

- ا ـ يسخن جزء من العينه الجافه في أنبوبة اختبار بوضعها في كأس مملوء لمنتصفه بماء مغلى لمدة ٥ دقائق .
- ٢ يوضع ٢ سم٣ من العينة في أنبوبة إختبار المدرجة ثم يضاف الخليط الكحولي حتى ٤
 سم٣.
 - ٣ تعلق الانبوبة في كأس آخر يحتوى على ٢٠٠ سم ماءساخن .
 - ٤ يسخن الكأس تدريجيا مع التحريك حتى يصبح الخليط في الانبوبة رائقا.
- و يلاحظ درجة حرارة الترمومتر ويستمر التسخين حتى تصبح وم فوق درجة الحرارة التي أدت إلى تكوين خليط رائق .
 - ٦ يرفع المحرك ويمنع التخسين ويترك الماء في الكأس لتبرد .
 - ٧ تسجل درجة الحرارة التي تبدأ عندها ظهور العكارة .
- ٨ يكرر هذا الاختبار باستعمال عينة زيت جديده ومخلوط كحولى ويجب أن لا يزيد الفرق
 في درجة الحرارة عن نصف درجة للتجربتين لعينة الزيت .

Tetre

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

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

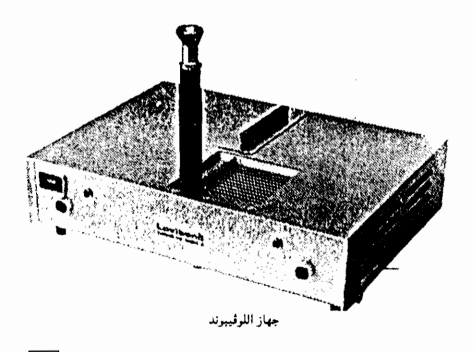
طريقة العمل

- ١ يسخن ١٩ ٢٠ جم بوتاسا كاوية صلبه مع ٧٠ سم جلسرول في كأس معته ٤٠٠ سم حتى تصل درجة الحرارة الى ٥٠١ م وفي أثناء تسخين السائق يقلب تدريجيا ثم يضاف ٥٠ سم من الدهن المنصهر وتظل درجة الحرارة ١٤٥ ٥٠ أم لمدة ١٥ دقيقه مع التقليب أثناء التسخين.
- ٢ يبرد المحلول جزئيا ثم يصب فى كأس يحتوى على ٤٥٠ سم ماء ساخن ثم يغسل المتبقى
 بواسطة ٥٠ سم أو أكثر من ماء ساخن .
- ٣ يضاف ٥٠ سم حامض كبريتيك مخفف (١ حجم مركز + ٣ حجوم ماء) ثم يغلى حتى
 تنصهر طبقة الاحماض الدهنية العلوية وتصبح رائقة ثم تهمل الطبقة المائيه يضاف
 ٢٠٠ سم ماء ساخن إلى الدورق ثم يهمل الماء وتكرر عملية الغسيل مرتين .
- ٤ تنقل الاحماض الدهنية باحتراس على ورقه ترشيح ثم توضع فى دورق داخل فرن مسخن على درجة ١٠٠م لمدة نصف ساعة ثم تنقل الاحماض الدهنية إلى انبوبة إختبار كبيرة (٩ سم × ٣ سم).
- ه يعلق ترمومتر رأسيا وفي منتصف الانبوبة يسمح للسائل داخل الانبوبة بان يبرد وعندما يبدأ في التجمد يقلب بواسطة الترمومتر وأن التقليب يكون عدة مرات من الشمال الى اليمين ثم من اليمين الى الشمال ثم يحرك بسرعة بواسطة مقلب بحيث لا يلمس جدار الانبوبة يلاحط إنخفاض في درجة الحرارة في البداية ثم تظل ثابته ثم ترتفع قبل أن تنخفض مرة ثانية .
 - ٦ ورقم تتر هو أعلى درجة بعد أن تظل درجة الحرارة ثابتة .
- ٧ يعاد صهر الاحماض الدهنية ويعاد التقدير مرتين متتاليتين بحيث يكون هناك تطابق بين
 التقديرين المتتاليين وأن الفرق في درجة الحرارة بينهما ٢٠٠٠م.
- ٨ أرقام التتر لبعض الزيوت كما يلى: زيت فول سودانى ٣٠٠م، زيت بذرة قطن ٣٣٠م، زيت زيتون ٣٣٠م، زيت بذرة الشاى ١٤٠م.

Colour اللهن

يعتبر قياس لون الزيت مؤشرا لجودته – ويتميز كل نوع من الزيوت بلون نوعى – وتوجد صبغات معينه في زيوت تنفرد بها عن الزيوت الاخرى – ويلاحظ أن الوان هذه الزيوت تتأثر بعملية قصر اللون Bleaching – وكقاعدة عامة يفضل المستهلك سمن صناعي أبيض وزيوت ناصعه صفراء اللون الا في حالة زيت الزيتون فلونه أخضر – ويرجع اللون الداكن للزيت الى أن الزيت الخام الذي صنع منه هذا الزيت ردىء الدرجة وأنه لم يكن قابلا للتبييض أو لقلة مادة التبييض – أو قد يتخلف 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 لتقدير اللون باستخدام جهاز Lovibond tintometer وهذه الوحدات عبارة عن مجموعة من زجاج ملون قياسى أو كمرجع وعلى أساسها تقارن لون الزيوت ويتكون مقياس اللون من ثلاثة أنواع من الزجاج وهي الاحمر – الاصفر – الازرق . وعادة تستخدم أرقام مناسبة من الزجاج الملون الاحمر والاصفر عند مقارنة لون الزيت – وأرقام وحدات الزجاج القياسي الملون الاحمر والاصفر هي :



ويقارن مدى عمق لون الزيت عادة باستخدام الزجاج القياسى للمجاميع الثلاثة ويبدأ القياس باللون الاحمر ثم الاصفر ويليه الازرق أى تحتاج إلى توليفة من الزجاج القياسى لتقدير لون الزيت ويلاحظ أن القيم المذكوره تتدرج في عمق اللون وأن قيمتها إضافية فمثلا يمكن الحصول على أربعة وحدات من اللون الأحمر باستخدام زجاج أحمر وحدته واحد أو استخدام نوعين من زجاج أحمر وحدة كل منها ﴿ وهكذا . والجهاز المستخدم اللوڤيبوند Lovibond نوعين من نجاج أحمر وحدة كل منها ﴿ وهكذا . والجهاز المستخدم اللوڤيبوند Intometer يتكون من عدسة عينية مركبه فوق أنبوبة التي توضع بدورها في مكان يحتوي على الزجاج الملون – وتحمل النهاية السفلية من الانبوبة مراتان مثبتتان على زاوية ٥٤ درجة لتعكس الضوء الى أنبوبه النظر من كلا من لون الزيت المراد قياسه ولون الزجاج القياسي وكلا اللونيين يظهرا بجانب بعضهما ويفصلهما خط شعري – ويتحرك الزجاج الملون القياسي في مقدمة نصف مجال الرؤية ويظهر للزيت المراد معرفة لونه في النصف الاخر من المجال وعند تساوي الكثافة اللونية لكليهما فانه يمكن معرفة درجة لون الزيت من الوحدات على الزجاج الملون، ويدرج الزيت في الاسواق الى أرقام ١ ، ٢ ، ٣ على حسب درجة التكرير عن طريق الحكم باللون .

وعادة يقارن لون الزيوت بجهاز Lovibond tintometer باستخدام خليه ١ بوصه أو ١/٤ ه بوصه – وتوجد طريقة بديلة تعتمد على قياس الامتصاص باستخدام جهاز الاسبكتروفوتومترمع رابع كلوريد الكربون كمذيب في خلية البلانك (٥٠٠ – ٥ سم٣) عند طول الموجه التي يحدث عندها أقصى إمتصاص .

وفى بعض الزيوت التى تحتوى على الصبغة الخضراء النباتية (الكلوروفيل) فانه يمكن قياس الوانها عن طريق تقدير الامتصاص عند الاطوال الموجيه ٦٣٠، ٦٧٠، ١٧٠٠ 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 المقارنه بزجاج له خواص معينه.

المدس التطبيقي Scope

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

الطريقة Method

- ١ يجب أن تكون العينه رائقة تماما وفي حالة وجود عكارة لا بد من الترشيح .
 - ٢ تنظف أنبوبة القياس المطلوبة بمحلول رابع كلوريد الكربون وتجفف .
- Υ تملأ أنبوبة القياس (١ أو $\frac{1}{2}$ ه بوصه) بالعينه حتى العلامة تضبط درجة الحرارة (٢٢ $\frac{1}{2}$ ٢٢ م فانه ترفع (٢٢ $\frac{1}{2}$ ٢٢ م فانه ترفع درجة الحرارة بحيث لا تزيد عن ١٠ م فوق درجة الانصهار الكاملة للعينه .
- ٤ توضع أنبوبة القياس المحتوية على العينة في الموضع المخصص لها في جهاز اللوڤيبوند
 وتوضع في الجانب الآخر الشرائح الزجاجية القياسية اللازمه لمضاهاة لون العينه.
 - ه يعبر عن لون الزيت بوحدات اللوڤيبوند أصفر وأحمر كما يلي: -

اللون مقاسا بأنبوبة القياس بوصة = مجموع شرائح اللون الاصفر + مجموع شرائح اللون الاحمر .

التحويل الضوئي Optical rotation

التعريف

التحويل النوعي أو قوة التحويل هو التحويل الزاوى لمستوى Angular rotation الضوء المستقطب بواسطة عمود سائل طوله ١٠ سم٢ .

ملاحظات عامه

- التي تحتوى الذهون لها تحويل ضوئي قليل جدا ولكن زيت الخروع والزيوت التي تحتوى على على حامض الشالموجريك لها معامل تحويل ضوئي عالى .
- ٢ في بعض الزيوت والدهون والتي تحتوى على كمية قليلة من الاستيرولات المختلفة تظهر
 معامل تحويل ضوئي واضح.

الجواهر الكشافه

كلوروفورم

الأجهزة

بولاريمتر Polarimeter

الطريقة

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

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

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

r = قراءة التحويل الضوئى.

d = كثافة السائل .

ثانيا: في حالة المواد الصلبه مثل الدهون والاحماض الدهنيه تستخدم المعادله التاليه.

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

- عدد جرامات الماده في ۱۰۰ سم محلول عدد حرامات الماده في الم

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

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

تقدير الأحماض الدهنيه الحره

Free fatty acids (Acid value)

التعريف Definition

تقدر هذه الطريقة الأحماض الدهنية الحرة الموجودة في العينة .

Scope **المجال**

تستخدم هذه الطريقة في الزيوت الخام والمكرره وكذلك الدهون الحيوانيه.

ويستخدم هذا الرقم في معرفة الى أي مدى للجلسريدات في الزيت حدث لها تحلل تحت تأثير إنزيم الليباز وهذا التحلل يزداد بالحرارة والضوء وعادة يصاحب التزنخ تكوين احماض دهنيه حره ويعطى هذا التقدير بصفة عامه دليل على صلاحية الزيوت للاكل.

الحوات Apparatus

عينات الزيوت - دورق مخروط سعة ٢٥٠ سم٢ .

الجواهر الكشافه Reagents

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

الطريقة Procedure

- ١ يجب أن تكون العينه متجانسه وسائلة تماما قبل الوزن .
 - ٢ يستخدم الجدول (٣) كدليل في أخذ وزنة العينة .

قوه القلوي	حجم الكحول (سم)	وزن العينه (جم)	مدى تركيز الاحماض الحرة (٪)
۲۰۰۹	0.	3, Fo ± Y, •	صفر – ۲۰۰۲
١٠٠٠ع	۰۰	• , Y <u>+</u> YA , Y	۲ر – ۱
۰۰,۲۵	٧٥	• . • • <u>+</u> ٧ . • •	۲۰-۱
۲۰٫۲۰ع – ۱ع	١	•,• <u>0</u> + V,•0	0 4.
٤١	١	۵۲۵ر۳ <u>+</u> ۲۰۰۰	١٠٠-٥٠

التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون

٣ - يضاف الحجم المخصص من الكحول الساخن والمتعادل ثم ٢ سم٣ من الدليل.

٤ - تعاير محتويات الدورق مع الرج الشديد حتى بداية ظهور لون وردى ويظل ثابتا لمدة ٣٠ ثانيه .

الحساب Calculation

تقدر النسبه المئوية للأحماض الدهنية الحره في معظم حالات الدهون والزيوت على أساس حامض الاوليك – وفي حالات أخرى تنسب إلى الاحماض الدهنية الشائعة الانتشار في العينه فمثلا تنسب النسبه المئوية للأحماض الدهنية الحره على أساس حامض اللوريك والبالميتيك لكل من جوز الهند Coconut وزيت النخيل Palm oil على التوالى .

$$\frac{74.7 \times 9 \times (^{7}) \times 9 \times 7.17}{-}$$
 الاحماض الدهنية الحره على أساس حامض الاوليك ($\%$) = $\frac{-}{}$ وزنه العينه

وفى أغلب الاحوال يعبر عن الاحماض الدهنيه الحره بالاصطلاح رقم الحموضة بدلا من النسبه المئوية للأحماض الدهنية الحرة . ويعرف رقم الحموضه بانه عدد ملليجرامات البوتاسا الكاويه اللازمه لمعادله الاحماض الدهنية الحره في ١ جم عينه . ولتحويل النسبه المئوية للأحماض الدهنيه الحره (محسوبه على أساس أوليك) إلى رقم الحموضه بضرب الرقم × ١٩٩٩ . ١

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

رقم التصبن Saponification number

التعريف Definition

هو عدد ملليجرامات البوتاسا الكاويه اللازمه لتصبن ١ جم من العينه.

يتكون الصابون Soap اثناء عملية النصبن فمثلا:

 $C_3 H_5 (C_{17} H_{35} COO)_3 + 3 KOH \rightarrow C_3 H_5 (OH)_3 + C_{17} H_{35} COOK$ Stearin glycerol Pot. stearate

وتحتاج إسترات الاحماض الدهنية ذات الوزن الجزىء المنخفض إلى كمية كبيرة من القلوى للتصبن وعلى ذلك توجد علاقه عكسية ما بين رقم التصبن ومتوسط الاوزان الجزئية للاحماض الدهنية في الجلسريدات ، ولا يعتبر رقم التصبن له قيمه تشخيصيه في التعرف على الزيوت بالمقارنه مع الرقم اليودي خاصة في حالة الزيوت التي لها قيم متقاربه مثل مجموعة زيت الزيتون (رقم التصبن ۱۸۸ – ۱۹۸) – ويعتبر رقم التصبن له أهميه خاصة في الكشف عن وجود زيت جوز الهند (رقم التصبن ۲۲۷) ، لب زيت النخيل (رقم التصبن ۲۵۷) ، دهن الزيد (رقم التصبن ۲۲۰) وهي التي تحتوي على نسبة عاليه من الاحماض الدهنية قصيرة السلسلة . ومن المعروف أن زيت البرافين يعطى نتيجة سالبه مع رقم التصبن وبالتالي يمكن الكشف عنه وتقدير كميته إذا وجد كمادة يغش بها .

الجوهر الكشاف Reagent

محلول بوتاسا كاويه كحوليه

أ - يوضع ٢ر١ لتر كحول فى دورق ويضاف اليه ١٠ جم بوتاسا كاويه + ٦ جم مسحوق
 أو ورق الومنيوم) ويسخن تحت مكثف عاكس لمدة نصف ساعة يقطر الكحول ويهمل
 ٥٠ سم٣ الأولى .

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

الطريقة Procedure

- ١ يوزن بالضبط حوالي ٥ جم من العينه المتجانسه في دورق مخروطي ٢٥٠ سم٣
- ٢ يضاف بالماصة ٥٠ سم٣ محلول بوتاسا كاويه كحوليه إلى الدورق ويجب أن يسمح
 بالتنقيط للجزء المتبقى من محلول البوتاسا الكاويه الكحوليه حتى وقت محدد .

- ٣ يسخن الدورق بعد تركيب مكثف هوائي ويغلى محتويات الدورق حتى تمام عملية التصبن
 (نصف ساعة) .
- ٤ يبرد الدورق وتعاير محتوياته بواسطة حامض HCI (هرع) باستخدام دليل الفنولفنثالين.
- ه يجرى عمل بلانك في نفس الوقت مع العينه باستخدام نفس الماصة التي أضيف بها
 الجوهر الكشاف والتنقيط بنفس المده التي استخدمت في العينه .

Calculation

أ = حجم الحامض بالسم؟ (٥٠٠ع) اللازم لمعايرة البلانك .

ب = حجم الحامض بالسم؟ (٥ر٠ع) اللازم لمعايرة العينة .

الرقم البودي Iodine value

Definition التعريف

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

تطبيقاته Scope

يستخدم لجميع الدهون والزيوت الطبيعية التى لا تحتوى على نظام غير مشبع متبادل Conjugated ويرتبط اليود بكميات معينه من الجلسريدات التى تحتوى على أحماض دهنيه غير مشبعة وبالتالى فان الرقم اليودى هو مقياس لمقدار عدم التشبع- وهذا الرقم قيمة ثابته لزيت أو لدهن معين ولكن قيمة الرقم تعتمد بنوع خاص على الطريقة المستخدمه - ومن المعروف أن الزيوت تقسم إلى أقسام (دهون حيوانيه - زيوت غير قابلة للجفاف - زيوت نصف جافه - زيوت جافه) تبعا للرقم اليودى وعلى ذلك يستخدم هذا الرقم في التعرف على المكان المناسب في التقسيم المذكور الذي يوضع فيه الزيت والجدير بالذكر أن الدهون التى تحتوى على كمية قليلة من أحماض دهنية غير مشبعه ولها أرقام يوديه منخفضه تكون صلبه على درجة حرارة

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

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

الأدوات Apparatus

- ١ دوارق مخروطية بغطاء مصنفر (٥٠٠ سم٢) .
 - ۲ دورق معیاری (۱۰۰۰ سم ۲)
 - ۳ ماصات (۲۰ سم ۲۰ سم۲)

الجوامر الكشافة Reagents

١ – حامض خليك ثلجي نقى ،

يجب عند تخفيف ٢ سم٣ من الحامض بواسطة ١٠ سم٣ ماء مقطر واضافة ١. •سم٣ برمنجنات بوتاسيوم ١. •ع ألا يختفي اللون الوردي في خلال ساعتان .

- ٢ يوديد بوتاسيوم ،
 - ٣ غاز الكلور ،

يحضر باضافة حامض HCI (كثافتة ١٠.١٩) نقطه نقطه على برمنجنات بوتاسيوم أو على خليط من برمنجنات البوتاسيوم وثانى اكسيد المنجنيز – يمرر غاز الكلور المتصاعد خلال أنبوية زجاجية تحتوى على حامض كبريتيك كثافته ١.٨٤ ثم خلال محلول اليود .

- ٤ رابع كلوريد الكربون .
- ه حامض هيدروكلوريك كثافه ١٠١٩ .
 - ٣ نشا ذائب.

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

يضاف ٢٠٠ سم٣ ماء يغلي مع التحريك – والتأكد من حساسية محلول النشا يوضع هسم٣ من المحلول السابق تحضيره الي ١٠٠ سم٣ ماء ثم يضاف ٥٠٠ سم٣ محلول يود ١٠٠ ع ويجب أن يختفي اللون الأزرق الغامق عند اضافة ٥٠٠ سم٣ من محلول ثيوكبريتات الصوديوم ١٠٠٩ .

٧ - ثاني كرومات البوتاسيوم ،

يجب أن تكون مطحونه جيدا ومجففه على درجة ١١٠ م حتى ثبات الوزن قبل الاستخدام.

٨ - ثيوكبريتات الصوديوم ،

۹ – يود .

١٠ - حامض كبريتيك كثافته ١٤٨٠ .

المحاليل Solutions

١ - محلول يوديد البوتاسيوم .

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

۲ – محلول نشا ،

تحضر عجينة متجانسة من ١٠ جم نشا ذائب في ماء مقطر بارد . ثم يضاف مع التحريك 1.70 لتر ماء مقطر يغلي ثم يبرد . يمكن إضافة حامض ساليسيليك 1.70 جم 1.70 كمادة حافظة – واذا كان المطلوب حفظ محلول النشا لفترة طويلة فيجب وضعه في الثلاجه علي درجة حرارة 1.70 م – وفي حالة عدم تحديد نقطة نهاية التفاعل بالمعايره من تحويل اللون من الازرق إلى عديم اللون يجب يحضر حديثا محلول النشا.

٣ - محلول قياسى من ثانى كرومات البوتاسيوم (١٠٠٠) .

يذاب ٤٠٣٥. ٤ جم من ثاني كرومات البوتاسيوم الناعم والمجفف في ماء مقطر ثم يكمل الحجم الى لتر باستخدام دورق معياري .

3 - محلول ثيوكبريتات الصوديوم (١. ٠ع) .

يذاب ٨. ٢٤ جم ثيوكبريتات صوديوم في ماء مقطر ويكمل الحجم الي لتر - ولمعرفة قوة

محلول ثيوكبريتات الصوديوم يوضع ٢٥سم من محلول ثاني كرومات البوتاسيوم في دورق مخروطي ثم يضاف ٥ سم حامض HCI و ١٠ سم محلول يوديد بوتاسيوم ثم ترج محتويات الدورق وتترك لمدة ٥ دقائق ويضاف ١٠٠ سم ماء مقطر – يعاير بمحلول ثيوكبريتات الصوديوم مع الرج المستمر حتي يكاد أن يختفي اللون الأصفر – يضاف ١ – ٢ سم محلول النشا ثم تكمل عملية المعايرة باضافة ببط من محلول الثيوكبريتات حتي يكاد يختفي اللون الازرق ثم تحسب عياريه محلول الثيوكبريتات .

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

ه - محلول ویجز Wijs

يذاب ١٣ جم من اليود في واحد لتر حامض خليك ثلجي ويمكن التسخين البسيط لاسراع النوبان ثم التبريد – يؤخذ ١٠٠ – ٢٠٠ سم٣ من هذا المحلول البسيط لاستخدامه فيما بعد – يمرر تيار من غاز الكلور في محلول اليود الباقي حتى عند أخذ كمية منه ومعايرته بالثيوكبريتات يعطي نصف الحجم من الثيوكبريتات عند معايرة كمية مساويه له من محلول اليود الأصلي – يلاحظ ظهور لون مميز لمحلول اليود عند إمرار الكلور حتى الوقت اللازم الحصول على محلول ويجز.

الطريقة Procedure

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

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

٢ - تؤخذ وزنه بالضبط من العينه في دورق ٥٠٠ سم تذي غطاء مصنفر سبق إضافه إليه
 ٢٠ سم من محلول رابع كلوريد الكربون - يجب أن تكون وزنه العينه مناسبه بحيث يجب أن تكون هناك كميه زائدة من محلول ويجز تعادل من ٥٠ - ١٠٪ من الكمية المضافة أي
 ١٠٠ - ١٥٠٪ من الكمية المتصه بواسطة العينه - والجدول (٤) عباره عن دليل الأخذ وزن العينه .

جىول(٤)

	(جم)		
دقة الوزن (جم)	۰ ه ۱٪ زیاده	۱۰۰٪زیادة —————	الرقم اليودي
	م ن الجوه ر	من الجوهر	
• , • • 1	١.	١.	أقل من ۳
• , • • •	7/73 , A	7Y0,A	٣
•,•••	۰۷۷۰ره	٦, ٤٣٦	•
٠,٢	3.470.7	۳,۱۷۳۰	١.
٠,٠٠٠٢	1734.	٥٢٨٥./	٧.
٠,٠٠٠٢	F37F	۰,۷۹۳٥	٤٠
٠,٠٠٠٢	., 2771	٠,٥٢٨٨	٦.
٠.٠٠٠١	., ٣١٧٣	۲۲۹۳۰ ،	٨٠
٠,٠٠٠١	۸۳۵۲. ۰	.,٣١٧٣	١
٠,٠٠٠١	., ۲۱۱٥	3377. •	١٢٠
٠,٠٠٠١	۰.۱۸۱۳	FFYY . •	١٤.
٠,٠٠٠١	۰,۱۰۸۷	۳۸,۱۹۸۳	17.
٠,٠٠٠١	-, \£\•	٠,١٧٦٢	١٨٠
٠,٠٠٠١	1771,.	FA01	۲

_____ التعرف على نوعية الزيت أو الدهن ____

٣ - يضاف ٢٥ سم من محلول ويجز بالماصه إلي النورق المحتوي علي العينه ثم ترج محتويات النورق حركه مروحيه للتأكد من تمام المزج.

- ٤ يجرى عمل على الأقل ٢ بلانك في نفس الوقت مع العينات .
- ه تخزن الدوارق في مكان مظلم لمدة نصف ساعه على درجة ٢٥ م \pm ه م .
- ٢- تخرج الدوارق من الظلام ويضاف ٢٠ سم٣ من محلول يوديد بوتاسيوم يتبعها إضافة
 ١٠٠ سم٣ ماء مقطر .
- ٧ تعاير محتويات الدورق بواسطة محلول ثيوكبريتات الصوديوم على أن تكون الاضافة تدريجية مع الرج الشديد . تستمر عملية المعايره حتى يكاد أن يختفي اللون الأصفر يضاف ١ ٢ سم٣ دليل النشا وتكمل عملية المعايره حتى إختفاء اللون الأزرق .

Calculation __ الحساب

ب = معايرة البلانك 1 = معايرة العينة

ع = عيارية محلول الثيوكبريتات .

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

الرقم اليودي = ١ (٪ للاحماض الدهنية أحادية عدم التشبع / ١٠٠) + ٢ (٪ للاحماض الدهنية أحادية عدم التشبع / ثنائية عدم التشبع / ١٠٠) + ٣ (٪ للاحماض الدهنية ثلاثية عدم التشبع / ١٠٠)

رقم الأيدروكسيل Hydroxyl value

التعريف Definition

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

Scope المجال

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

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

الحوامر الكشافه Reagents

- ۱ بیریدین معاد تقطیره عند درجة ۱۱۶ ۱۱۵ م .
 - ٢ أندريد حامض الخليك .
- ٣ الجوهر الكشاف بيريدين أندريد حامض الخليك .

يحضر بخلط ٣ حجوم من البيريدين مع حجم واحد من أندريد حامض الخليك قبل الاستعمال مناشرة.

- ٤ كحول البيوتايل: يجب معادلته بواسطة محلول بوتاسا كاويه ٥٠٠٥ في وجود دليل فينولفيثالين حتى اللون الوردى.
 - ه محلول قياس كحولي من البوتاسا الكاويه (ه . ٠ ع) .

الطريقة Procedure

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

وزن العينه (جم)	رقم الايدروكسيل
· . 1 <u>+</u> 1•	صفر – ۲۰
o	o Y.
٣	١٠٠- ٥٠
۲	71

- تؤخذ وزنة العينه (٩ ١٠ جم) في دورق آخر لتقدير الحموضه .
- ٢ يضاف بالماصه ه سم٣ من الجوهر الكشاف إلي دورق العينه التي تجري لها عمليه أسئلة
 Acetylation ففي حالة العينات التي لها أرقام إيدروكسيل في حدود صفر ٢٠ يضاف
 كمية أخرى من البيريدين (٥ سم٣) ثم تخلط مكونات الدورق بحركه مروحيه .
 - ٣ يضاف بالماصه ٥ سم٣ من الجوهر الكشاف إلى دورق آخر كبلانك للجواهر الكشافه.
 - ٤ توضع الدوارق داخل حمام مائي يغلي وتسخن تحت مكثف عاكس لمدة ساعة .
 - ه يضاف ١٠ سم ماء من خلال المكثف وتسخن الدوارق مره أخرى لمدة ١٠ دقائق .
- آ تترك الدوارق لتبرد ثم تزال المكثفات ويضاف ٢٥ سم٣ من كحول البيوتايل العادي علي أن
 تضاف نصف الكميه من خلال المكثف قبل إزالته ثم تغسل فوهة وجوانب الدورق بالكميه
 الباقيه من الكحول .
- ٧ يضاف ا سم٣ من دليل الفينولفيثالين ثم تعاير محتويات الدورق حتى اللون الوردي
 باستخدام بوتاسا كاويه كحوايه (٥٠٠٥).
- ٨ يضاف ١٠ سم٣ من البيريدين المتعادل إلي العينه التي يجري لها تقدير الحموضة ثم اسم٣ من دليل الفينولفيثالين وتعاير محتويات الدورق حتي اللون الوردي باستخدام بوتاسا
 كاويه كحوليه (٥٠٠٥).

Calculation الحساب

رقم الايدروكسيل =
$$\frac{(1 + (+ \times \frac{e^{-}}{c}) - a_{-}) \times 3 \times 1.10}{e(c)$$
 العينه $e(c)$

أ = حجم القلوي (سم) المستخدم لمعايرة الجوهر الكشاف .

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

ج = حجم القلوي (سم) المستخدم في معايرة الحموضه .

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

هـ = حجم القلوي اللازم في عملية الأستلة .

ثانيا: الخصائص المميزة التي تستخدم للتعرف علي زيوت ودهون معينه: - جدول(٦)

الخامنية الميزة Specific characteristic	الزيت أو الدهن
ختبار هالفن Halphen	زيت بذرة القطن Cottonseed
ختبار فيلافيشيا Villavecchia	Sesame زيتالسمسم
ختبار بيللير Bellicr	ريت الفول السوداني Peanut
ختبار معدل للبيرمان – بيرخارد Libermann - Burchard	ريت بذر الشاي Teasecd
ختبار بسون Besson	Kapok زیت کابوك
يقم التصبن مرتفع مع إحتوائه علي حامض لوريك	زيت جوز الهند Coconut
رتفاع تركيز الاسكوالين - إختبار البروميد الغير ذائب	Marine الزيوت البحرية
اختبارات البلوره .	الزيد النباتي Vegetative butter
حتري علي أحماض دهنيه غير مشبعه متبادله Conjugated	
تحتوي علي حامض بيوتريك وأحماض دهنية اخري ذات يزن جزئي منخفض	5,0
تحتوي علي كولستيرول	Animal fats دهون حيوانية
اختبار بيمر Boemer	دهن البقر وزيوت نباتية مهدرجة في دهن الخنزير
تقدير درجة الانصهار للاستيرولات	زيوت نباتيه في دهون حيوانية أخري
يحتوي علي إسكوالين .	زيت زيتون Olive
اختبارات الذوبان - إرتفاع اللزوجة - إرتفاع تركيز	زیت خروع ، Castor
مجاميع الايدروكسيل .	

الاختبارات الخاصة الهميزه للزبوت

Special tests for individual oils

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

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

طريقة العمل :

أ - يغلي ١ سم من الزيت مع ٥ سم بوتاسا كحولية ٥ر١ مول (١٦٤ر٨٪ بوتاسا كاويه في ٩٥٪ كحول) في دورق صغير تحت مكثف عاكس لمدة ١٠ دقائق .

ب - یضاف ۵۰ سم کحول (۷۰٪ - حجم / حجم) و ۰.۸ سم حامض هیدروکلوریك (کثافته ۱.۸) ثم یسخن لنوبان أی راسب یتکون .

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

د - أرقام العكاره Clouding Point للزيوت المختلفه هي :

زيت الشلجم ٥ . ٢٢ م زيت بذرة القطن ١٣ م زيت الزيتون ٦ - ٩ م زيت اللوز - ١ م الي + ١ م زيت الفول السوداني ٣٩ – ٤٠ م زيت السمسم ١٥ م زيت الذرة ٧ – ١٤ م زيت الذرة ٧ – ١٤ م زيت بذرة الشاي ٣ – ٩ م زيت المشمش – ٤ م المي – ٨ م

-- اختبار هالفن Halphen لزيت بذرة القطن -- ٦

جوهر كشاف هالفن :

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

طرقة العمل :

- أ يمزج ٥ . ٢ سم ٣ من الزيت أو الدهن المنصهر مع ٥ . ٢ سم٣ من الجوهر الكشاف في زجاجة ذات غطاء له قلاوفظ .
 - ب يوضع الغطاء غير محكم القفل ويسخن علي حمام مائى يغلى لمدة ربع ساعه .
- ج في حالة وجود ٢٪ أو أعلى من زيت بذرة القطن يتكون لون وردي نتيجة لوجود أحماض Cyclo propenoid وأن الكثافه اللونيه للمحلول تتناسب طرديا مع كمية زيت بذرة القطن .
- د يلاحظ أن الكثافه اللونيه تقل عند التسخين علي درجة حرارة مرتفعه ولا يظهر لون في حالة الزيت الذي يسخن علي درجة ٢٢٥ م أو أعلي كما أن عملية الهدرجة الكاملة أو الجزئية تكسر Destroy الاجسام الكروموجينيه معتمدا علي درجة المعاملة.

" – اختبار باودوین Baudouin لزیت السمسم Sesame :

- أ يرج ٢ سم زيت أو دهن منصهر مع ١ سم حامض هيدروكلوريك مركز المحتوي علي
 ١٪ (وزن / حجم) سكر سكروز ويترك جانبا لمدة ٥ دقائق .
- ب يظهر لون أحمر في الطبقة السفلية في حالة وجود ١٪ أو اكثر من زيت السمسم وذلك يرجع إلى وجود ماده السيسامولين Sesamoline (جليكوسيد) والسيسامين Sesamine (معقد من إثيرات حلقية) .
- ج تعطي عديد من الزيوت لون بني مع هذا الاختبار كما أن الزبده ودهن الخنزير الناتجه من حيوانات مغذاه علي 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 سم ٣ زيت في دورق مع ٥ سم٣ مخلوط من ٩ : ١ (حجم / حجم) كحول إيثايل (٩٠٪ حجم / حجم) وأمونيا ٨٨ . • ويسخن الخليط علي حمام مائى حتي يتم التخلص من الكحول والامونيا . ثم يجري إختبار باودوين علي الناتج ويلاحظ أن زيت الزيتون الحقيقي Genuine يعطى نتيجة سالبه مم الاختبار .

وهناك إختبار آخر للسمسم يسمى اختبار فيللافيشيا ،

: Villavecchia إختبار فيلل فيشيا

- يخلط ١٠ سم٣ زيت أو دهن سائل مع حجم مساو من حامض هيدروكلوريك مركز في أنبوبة إختبار .
 - يضاف ١٠٠ سم٣ من مخلوط يتكون من ٢ سم٣ فيرفيرال و ١٠٠ سم٣ كحول (٩٥٪).
- يرج جيدا لمدة ١٥ ثانية ويترك جانبا حتي ينكسر المستحلب ويلاحظ اللون المتكون في الطبقه السفليه بسرعه .
- في حالة عدم ظهور لون قرمزي في هذا الاختبار يكون سالبا أما إذا ظهر أي لون قرمزي في الطبقه السفليه يضاف ١٠ سم٣ ماء مقطر ويرج مرة ثانية ويلاحظ اللون بسرعة عند إنفصال الطبقات فاذا ظل اللون فهذا يدل علي عدم وجود زيت السمسم وإذا اختفي اللون فهذا يدل على وجود زيت السمسم .
- ينطبق هذا التفاعل علي الزيوت المهدرجه وغير المهدرجة ولكن ليس بنفس درجة الحساسيه ويمكن أن تزداد حساسيه التفاعل بزيادة كمية الجوهر الكشاف إلي \ سم وهذا يؤدي إلي إسراع معدل تكوين اللون وكذلك إسراع تكوين كميات من الوان غير مميزة وبالتالي يجعل عملية المقارنه أكثر صعوبة.

ت اختیار فیتلسون Fitelson لزیت بذرة الشاس Σ – اختیار

- أ يخلط كل من ٨. ٠ سم آندريد حامض الخليك و ٥. ١ سم كلوروفورم و ٢. ٠ سم ٣ حامض كبريتيك مركز (كثافة ١. ٨) في أنبوبة إختبار ثم يبرد في ماء مثلج .
 - 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 إضافه حتى يصير السائل رائقا وتوضع الانبوية في ماء مثلج لمدة ٥ دقائق.

- د يعطي زيت الشاي لون اخضر غامق من الضوء الساقط ولون بني من الضوء النافذ
 ويعطى زيت الزيتون لون أخضر في كلتا الحالتين .
- هـ عند إضافة ١٠ سم٣ إثير جاف مع الرج وقلب الانبوبة ثم إعادتها يعطي زيت بذرة الشاي لون بني الذي يتغير إلي اللون الاحمر في خلال دقيقه ثم يختفي في حالة زيت الزيتون فانه يعطي في البداية لون أخضر الذي يتحول تدريجيا الي اللون البني وهناك بعض أنواع من زيت الزيتون التونسي يعطي لون قرمزي فاتح كمرحله إنتقاليه .

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

• Kernel almond الكشف عن زيت لب اللوز Bieber – اختيار بيبر

- أ يخلط اجزاء متساوية في الوزن باحتراس مع التبريد كلا من الماء وحامض كبريتيك
 مركز وحامض نيتريك مدخن (كثافه ٤٥٠٠).
- ب يرج ه سم٣ من زيت اللوز بشده مع ١ سم٣ من مخلوط الاحماض وتترك لمدة ١٥ دقيقة في حالة وجود زيت المشمش أو الخوخ فان المخلوط المبيض Whitish المتكون يعطى فقط لون بنى خفيف .

7 - الكشف عن زيت الشلجم Rape

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

طريقة العمل :

- أ تجري عملية تصبن باضافة ٥٠ سم٣ بوتاسا كحولية (١٢٪ بوتاسا في ٩٠٪ كحول الي ٢٠ جم زيت ثم التسخين تحت مكثف عاكس لمدة نصف ساعه يعادل ناتج التصبن بواسطة ١٠٪ حامض خليك في وجود دليل فينولفيثالين .
- ب يصب Pour المحلول المتعادل إلى ٣٠٠ سم٣ ماء يغلي يحتوي على ٢٠ جم خلات رصاص ثم يبرد المحلول مع الرج النوراني بحيث يلصق الصابون على جوانب الكأس ثم يهمل السائل ويغسل الراسب الصابون الرصاصي ثلاث مرات كل مرة بـ ١٠٠ سم٣ ماء ساخن (٦٠ ٠٠ م) قبل التجفيف بواسطة ورقة ترشيح .

- ج يرج الصابون الجاف مع ٨٥ سم٣ إثير ويغلي تحت مكثف عاكس لمدة نصف ساعه ثم يبرد الدورق ويقفل ويترك بالضبط لمدة ١ ساعه عند درجة ١٥ م .
- د يرشح المحلول إلي قمع فصل مع تغطيته لمنع الفقد عن طريق البخر يعامل الراسب بواسطة ٤٠ سم إثير ويبرد مرة أخري لمدة ١ ساعه ويرشح الى قمع الفصل.
- هـ تنفرد الأحماض الدهنية من مخلوط الاثير للصابون الرصاصي باضافة ١٥٠ سم٣ من ١٠٪ حامض هيدروكلوريك ثم تغسل طبقة الاثير مرتين كل مرة بواسطة ١٠٠ سم٣ من الماء ثم يبخر الاثير عند درجة حرارة منخفضه (يفضل التبخير التلقائي) في دورق جاف .
- و تذاب الاحماض السائله في ٤٠ سم٣ من كحول ٩٥٪ ثم تضاف كمية زائدة قليلا من محلول مشبع لكربونات الصوديوم حتى تبدأ كربونات الصوديوم في الانفصال . يجري تقطير للكحول ويجفف الصابون الصوديومي المتبقي في مجفف تحت تفريغ لمدة ٤٨ ساعه يسخن مع ٥٠ سم٣ كحول مطلق ثم يرشح بسرعة يعامل المتبقي مرة أخري بالكحول المطلق حتي تنوب كل كمية الصابون يبخر الصابون الكحولي ويجفف فوق حامض كبريتيك .

يذاب ٥.٠ جم من الصابون الجاف بالتسخين مع ٢٠ سم٣ كحول مطلق في أنبوبة إختبار كبيرة - ثم يبرد المحلول ببطء مع الرج باستعمال ترمومتر ثم تسجل درجة الحرارة التي عندها يصبح المحلول معكرا.

وفيما يلى درجات حرارة التعكير للزيوت المختلفة :

ا – الكشف عن زيوت الاسماك Fish :

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

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

i - اختبار هکسابرو مید (Insoluble bromide test) اختبار هکسابرو مید

یذاب ه . ۰ سم زیت فی ۱۰ سم اثیر جاف ثم یضاف ۱۰ سم من مخلوط مکون من ۲۸ حجم حمض خلیك ثلجی - ۱ حجم ماء بروم - ٤ حجم نیتروبنزین ثم یرج بشده ویترك علی درجة ۲۰ م لمدة ۱۰ دقیقه .

- ب في حالة وجود فقط زيت شلجم أو زيوت نباتيه فان المحلول يظل رائقا ولكن في حالة زيت السمك أو زيوت قابلة للجفاف مثل الكتان فانه يظهر في الحال راسب من البروميدات غير الذائبة .
- ج في حالة عدم نوبان الزيت في الاثير فان الزيوت الجافه أو زيوت الاسماك تعطي في الحال راسب ويعطي زيت الشلجم وزيت فول الصويا عكارة وفي حالة الزيوت الغير قابلة للجفاف لا تعطي راسب أو تعطي عكارة خفيفه تعطي الدهون الحيوانيه عكارة إذا أجرى الاختبار بهذه الطريقة .

وفيما يلي خصائص المشتقات البروميه لبعض للاحماض الدهنية الغير مشبعة : جدول(٧)

درجة الانصهار للبرميد (م)	الثويان	المشتق	الحمض الدهنى
سائل	ينوب في الاثير والكلوروفورم والمذيبات العضوية الاخري .	تثنائى البروم	الإوليك
۱۱۲ – ۲۱۱ م	كحول إيثايل Ditto	رباعي البروم	لينوليك
، ۱۷۰ – ۱۸۰م	لا ينوب في الاثير البارد ينوب في البنزين Benzine الساخن	سداسی البروم	لينولينيك
يحترق عند درجة حرارة	لاينوب	عديد البروم	كليبا نوبونيك
أعلي من ١٨٠ م ينصهر عند			Clupano donic
درجة حرارة أعلي من ٢٠٠			(22:5 & 22:6)
مع التحليل			
Decomposition			

ب - اختبار لتكوين متشابهات الاحماض Alkali isomerization

يسخن الزيت مع ١.٢ مول بوتاسا كاوية في إثيلين جليكول على درجة ١٨٠ م لدة ٥٤ دقيقة ويقدر الامتصاص عند طول موجة ٢١٥ مستخدما بلانك – يكون الامتصاص أعلي من واحد في حالة زيوت الاسماك – ويجب قبل تفسير النتائج معرفة هل حدث أكسدة للزيت أو أضيف اليه ماء أو وجود زيت سمك متبلمر.

ا - اختبار بسهن Besson لزيت Kapok

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

- يوضع ٥ ١٠ سم من الزيت أو الدهن المنصهر في انبوبة إختبار ويضاف كميه من الكلوروفورم أكبر قليلا من حجم العينه .
- يرج العينه حتى النوبان ويضاف كمية من نترات الفضه (٢٪ نترات فضه في كحول مطلق) تساوى كمية العينه.
 - يرج المخلوط لمدة ٣٠ ثانيه وتترك لمدة نصف ساعة .
- إذا وجد زيت Kapok تظهر عكارة بنية سوداء وفي حالة وجود كميات قليله جدا من زيت Kapok يلاحظ لون أحمر بني .

ا - الكشف عن وجود ثلاثى إستيارين فى دهن الخنزير :

يستخدم رقم بومر Boemer في الكشف عن وجود دهن البقر والدهون الاخري المحتوية على ثلاثي إستيارين في دهن الخنزير - وتعتمد هذه الطريقة على الاختلاف في درجة الانصهار للجساريدات ودرجة الانصهار للاحماض الدهنية المقابلة لها ، ويلاحظ أن هذا الاختلاف يكون كبيرا بين دهن الخنزير ودهن البقر ولا تستخدم هذه الطريقة في حالة دهن الخنزير المهدرج ، ويستخدم رقم بومر (عند تقديره بعناية) في الكشف عن وجود ١٨٪ دهن بقر في دهن الخنزير ويمكن أيضا أن يصل مستوى الكشف إلى ٥٪ .

الطريقة :

- ينقل ٢٠ جم من العينه المرشحة إلى مخبار وتضاف كمية من الأسيتون سبق تبريده الى ٣٠م + ٢ م بحيث يصل الحجم إلى ١٠٠ سم٣ .
- يرج جيدا حتى نوبان العينه وتترك لمدة ١٨ ساعة على درجة ٣٠ م ٢٠ م في حالة ما إذا كانت كمية البلورات الناتجة من ٢٠ جم غير كافية فانه يجب زيادة كمية عينه الدهن مع مراعاة أن تزداد نسبة الاسبتون زيادة طردية .
- تجري عملية طرد مركزي لمدة ٥ دقائق ويهمل السائل الرائق أو يسحب الجزء الرائق من المخبار .
- تضاف ۲۰ سم من أسيتون (۳۰ + ۲ م) للبلورات يرج طرد مركزي أو يسحب الجزء الرائق .
- تكرر هذه العملية مرة أخري باضافة ٢٠ سم٣ أسيتون مع الرج ثم الترشيح علي ورقة ترشيح وتنقل كاملا البللورات إلى ورقة الترشيح وتغسل ٥ مرات بكميات قليلة من الاسيتون .
- يجري سحب الاسيتون من البلورات باستعمال مضخة تفريغ ثم تنقل البلورات إلي زجاجة
 ساعه ويكسر أي تجمعات Lumps وتترك لتجف وتقدر درجة الانصهار لها
- تؤخذ كمية من البلورات وتجري لها عملية تصبن باضافة ١٠٠ سم٣ من بوتاسا كاويه (٥.٠٩) ويوضع فوق دورق التصبن قمع صغير لمنع التبخر أثناء التسخين وتجري عملية التصبن للدهن بالتسخين لمدة ١ ساعة .
- يضاف ١٠٠ سم ماء مقطر الي محلول الصابون ويبخر علي حمام مائى يغلي التخلص من الكحول بقدر الامكان .
- ينقل المحلول المائى إلى قمع فصل وتضاف كمية أخرى من الماء المقطر حتى يصبح الحجم الكلي ٢٥٠ سم٣ وتعادل القلوية بواسطة حامض هيدروكلوريك (٥٠٪) وتضاف كمية بسيطة زائدة منه .
- تستخلص الاحماض الدهنية بواسطة ٧٥ سم٣ إثير مع الرج تهمل الطبقه المائية وتغسل طبقة الزيت بالماء المقطر علي الاقل ٣ مرات حتي يكون ناتج الغسيل متعادل بالنسبه لبرتقال الميثايل .

تسحب طبقة الاثير - ترشيح - يبخر الاثير علي حمام مائى يغلي - تجفف الاحماض الدهنيه على درجة ١٠٠ م لعدة دقائق .

تقدر درجة الانصهار الجلسريدات باستعمال ثلاث أنابيب قياسية لتقدير درجة الانصهار ويسمح للبلورات بان تدخل الي الطرف المغلق من الانبوبة بواسطة سلك رفيع . وأيضا يجهز ثلاث أنابيب قياسية لتقدير درجة الانصهار للاحماض الدهنية – ويسمح للانابيب المحتوية علي الاحماض الدهنية بأن تترك لمدة نصف ساعة في حمام مائى مثلج أو تترك في الثلاجة علي ٤٠ – صفر م لمدة ١٢ ساعة ثم تقدر درجة الانصهار للبلورات والاحماض الدهنية في نفس الوقت ثم يحسب رقم بومرمن المعادلة .

رقم بومر =
$$1 + Y (1 - \psi)$$
.

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

ثالثا : تركيب الاحماض الدهنية والمواد غير المتصبنة .

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

أينواينيك	لينوليك	أوليك	أرشيديك	إستياريك	بالميتيك	ميرستيك	لوريك	الزيت
٤٨	۲.	77	-	٩	-	_	ı	الكتان
-	٧.	۲,	١	١	٥	-	-	القرطم
۲	7ه	77	١	۲	٩	-	_	فول الصويا
-	٥٧	۲٥	١	۲	٥	-	-	عباد الشمس
-	٤٥	۲٧	١	۲	٦	-	-	الذرة
-	٤١	٤٧	١	٣	٨	-	-	السمسم
-	۰۰	۲٥	١	۲	۲۱	١	-	القطن
٣	77	77	-	١	١	-	-	الشلجم
-	۲٥	٥٥	٣	٤	٨	-	-	فول سبوداني
-	٨	٨٠	١	١	4	١	-	زيتون
- 1	١.	٤٢	-	٤	٤٢	۲	-	النخيل
-	١	44	_	١.	۲١	١.	٣	دمن لبن البقر
-	٤	۲۱	_	٦	44	١٢	٦	دهن لين الماعز
igcup								

والجدير بالذكر أن زيت بذرة القطن – زيت الغول السودانى – زيت الذرة – زيت السمسم – زيت السمسم – زيت النيوايك بدرجة زيت عباد الشمس – زيت الزيتون – زيت النخيل تحتوى على أحماض أوليك ولينوايك بدرجة عالية – وأن زيت الكتان – زيت البيرللا – زيت فول الصويا – زيت بذرة القنب – تحتوى على حامض اللينولينيك بدرجة عالية – وأن زيت الشلجم – زيت الخردل – زيت رافيسون تحتوى على على حامض إيروسيك بتركيز عالى .

ويستغل تركيب الاحماض الدهنية لليبيدات في معرفة العائلة النباتية وكذلك الاصناف التي تتبع عائلة واحدة التي تم إستخلاص الليبيدات منها فمثلا إستخدم تركيب الاحماض الدهنية لليبيدات المستخلصة من بعض حبوب اللقاح في معرفة العائلات النباتية التي جمعت منها فمثلا: حبوب اللقاح من البرسيم المصرى (العائلة البقولية) – الفول (العائلة البقولية) – الخردل Mustard (العائلة الصليبية) – عباد الشمس (العائلة المركبة) – الكتان (العائلة الكتانية) – الموالح (العائلة الحماض الدهنية وتم التعرف عليها وصفيا وكميا بواسطة جهاز التحليل الكروماتوجرافي الغازي .

والجدول (٩) يبين تركيب الاحماض الدهنية لحبوب اللقاح التي تتبع عائلات نباتية مختلفه النسبه المئوية للاحماض الدهنيه في بعض حبوب اللقاح

الموالح	الكتان	عياد الشمس	الخردل	القول	البرسيم	العماض الدهنى
	_	٠,١٣	٨٤.	-	_	كابريك
٠, ٤٣	٠,٠٦	.,.4	٠. ٢٣	٠.٢	_	بوريك لوريك
18,14	1.,47	27,73	41.72	17.78	71,77	ميرستيك
_	1,14	-	£, Y£	۲, ٤٩	_	ميرستواوليك
14,44	۸۵.۱۲	10.77	10.91	۲۳.0٠	۱۸,۳۹	بالميتيك
٤.٧٥	۲.00	70,77	7,17	٤.٧٩	۶,۲٦	بالميتواوليك
٤٠٠٥	۲,۳۰	٥,٠٢	4,44	٤٠٦٧	٣.٠٧	إستياريك
۱۸, ٤٣	18,71	۷, ۵۸	٣,٩٠	18.79	10.77	أوليك
44.14	٣. ٤٤	۸۳.۵	3,08	17,44	4,78	لينوليك
11.70	27,4.	7.77	14. 20	24.73	77,71	لينولينيك
7.77	- , ۸۸	_	1,44	_	_	ر أد اشيديك

كما استخدم الجزء الغير متصبن من الليبيدات المستخلصه من جبوب اللقاح السابق الذكر لعرفة المصدر النباتي التي جمعت منه ويظهر ذلك من الجدول (١٠):

النسبة المئوية لمكونات المواد الغير متصبنه في ليبيدات بعض حبوب اللقاح

الموالح	الكتان	عباد الشمس	الخردل	الفول	البرسيم	المكون
					ات	أولا: الهيدروكريون
_	_	10,09	_	_	_	۲.
[-	٦, ٤١	18,77	-	٧.٠٢	۹، ۵۹	۲۱
7,77	١, ٤٦	٣,٠٢	۲.٠٦	١,٤٦	7,78	77
٨.٩٦	٩,٠١	۱ ۸٫۸۰	٨٣, ٤	11,44	٤,١٦	77
٠,٩٩	١,١٨	٠.١٤	_	۰,٩٥	٠, ٤٤	77
٣٠	_	ه۲٫۰	١,٣٠	-	۲,۰۸	37
14.44	4,44	7.75	٤٥. ٩	٧,٩٣	77.77	40
_	_	-	_	-	٠.٢٥	77
71,79	۵۵ ، ۱۸	17.77	٨٨, ٢	۲٦, ٧٦	٦,٠٧	77
1,.4	٠,٠٩	11	١.٥٤	-	١٠٠٥	77
٦.١٠	۵۰۰٦	٤,١٦	۲, ۹۹	۲,٦٠	7.17	44
٠,٤٦	_	-	٤٣. ٠	-	٤٨.٠	79
ه۸.ه	٦,٦١	٦,٣٧	٧,٠٦	٦,٣٠	١,٣٤	إسكوالين
۲,۲۸	۸۲,۰	۰,۵۳	77.1	٠,١٢	٠, ٤٩	٣.
7.70	7,07	۱۰٫۱۰	١,٠٥	٤,٤٥	۲, ۵۲	٣١
٠.٢٣	٠.٦٤	+,00	-	٠.٠٨	٠.١٠	71
1.00	١.٧٧	·. ٧A	١.٥٠	١.٢	١.٤٤	71
						77
						ثانيا: الاستيرولات
۸۳,۰	٤٤ . ٠	٠,٧٤	٧,٠٨	79	_	كولستيرول
۲,۷٦	7,97	1.75	-	1.79	_	ستيجماستيرول
۲۸.۲	۷۲.٥	11,79	37/	٧,٣٦	37,7	بيتا سيتوستيرول

Farag et al (1980 b)

وقد تستخدم التركيزات الكلية للهيدروكربونات والتركيزات الكلية للاستيرولات وهي مكونات المواد غير المتصبنه ونسبهم الى بعض في تمييز المصدر النباتي لحبوب اللقاح كما في الجدول التالي

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

ا:ب	الاستيرولات الكلية (ب)	الهيدروكربونات الكلية (أ)	المصدر النباتي
۸۲, ۰:۲	04.88	۲۵,۰3	البرسيم
١:٤,٤٨	١٨,٢٥	۸۱,۷۰	الفول
١:٠,٦٠	77,77	17.77	الخردل
37,7:1	30.17	73 . AV	عباش الشمس
۱۲,۲۱	YV. VT	٧٢,٢٧	الكتان
1:4,44	Y0.+Y	V£. 4A	الموالح

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

جىول(١٢)

F.moniliforme	P.oxalicum	A.niger	A.nidulans	A.mellus	A.flavus	الحماض الدهني
1	٤	1	٠, ٢	۲٦ . ،	_	كابريك
۲.٩	_	_	-	_	-	۱۱ : صفر
١,٩	٠.٤	٠,٦٠	10	_	٠٥٠	ميرسىتىك
١, ٤	٠,٢	٠,٣٠	1٢	-	٠,٠٥	بنتاديكانريك
-	٠.٨	-	٠.٧٠	_	-	بنتاديسينويك
٠,٩	۳٦.٥	۲۰,0۰	14, 4+	18.9.	۱۵,۸۰	بالميتيك
٨, ٢	٤.٢	٣, ٤٠	٣,٣٠	٣.٨٠	۲,۰۰	بالميتواوليك
_	٠,٢	٠,٥٠	٠,٢٠	-	٠, ٤٠	مارجاريك
۰.۲.	١٤,٤	10,1.	11, ٧٠	٤ , ٨٠	۱۷,٦٠	إستياريك
٣٠,٨	77. V	TE.0.	79.80	74.4.	۲٥,١٠	أوليك
To.1	٦.٥	۱۸, ٤-	۱۲,٦٠	14.41	۲۲.۵۱	لينوليك
17.71	٣.٦	٦.٧٠	٩,٤٠	٣٠.٨٠	77,97	أراشيديك
_	-	_	۲, ٤٣	۲,٦٤	-	بهنك

Farag et al (1981 a)

النسبة المئوية لمكونات المواد غير المتصبنة في ليبيدات بعض الفطريات جيول(١٣)

F.moniliforme	P.oxalicum	A.niger	A.nidulans	A.mellus	A.flavus	الحماض الدهنى
						الهيدروكربونات
-	_	– ر٦	~	-	-	۲۱
٤٠,٠	-	۲۰,۳۰	٣٠,٣٠	TT, 79	-	77
٠.٨	_	-	-	-	۸,۷۹	77
٠,٨	-	-	۲,۲۷	۲,۷۱	11,77	72
-	-	۱.٦٨	-	-	-	۲٥
۰٫٦۰	78,77	-	77,77	74, 21	۲۷,٦٣	44
۰. ۵۳	-	-	1.07	١,٠٢	٤,٧١	79
_	-	٠٠٥١	1.07	1,47	_	٣.
-	0.00	_	-	-	۲.0١	٣١
-	٧,٣٩	1.70	۲, ۵۳	٤,٤١	٣.9٢	**
-	۳,۷۰	-	_	-	١,٨٨	**
						الاستيرولات
۲۸,۳۳	۳.۷۰	-	٤,٥٥	17,7.	٦, ٤٤	كواستيرول
_	۲,۷۷	77,47	79,07	۸.١٤	٤,٤.	كامبستيرول
٣.٢٠	٠,٥٥	_	_	٦,١٠	١,٨٨	إستجماستيرول
٣.٧٢	۸,۳۲	48.41	0,+0	٣,٣٦	۲۱,۹۸	بيتا سيترستيرول
٤٨,٢٦	۸۰,۹۷	٣٠,١٤	٦٠,٠٧	¥£,£¥	11,.1	الهيدروكريونات
-	1:٣	1.77:1	٠,١٧:١	٠,٤:١	٥:١	كامېستېرول/
						ستيجماستيرول

Farag et al (1981 b)

وفيما يلى الطرق التي تستخدم التعرف على نوعية الاحماض الدهنية والمواد غير المتصبنة.

١ - التعرف على نوعية الاحماض الدهنيه

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

طريقة نحضير إستر الهيثايل للأحماض الدهنية :

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

- یذاب ۱ ٤٠ مجم جلسرید ثلاثی فی ٥ر سم ا اثیر ویضاف ۱ سم بوتاسا کاویة (٥ . ٠ ع) مذابة فی کحول میثایل .
- ترج محتويات المخلوط وتترك لمدة ١٠ دقائق على درجة حرارة الغرفة ويضاف ١ سم من ١ع حامض هيدروكلوريك .
- تستخلص إسترات الميثايل للاحماض الدهنية بواسطة ٣ × ١ سم الثير البترول وتجمع المستخلصات في أنبوبة ويبخر المذيب بواسطة النتروجين ثم تذاب إسترات الميثايل بواسطة ثاني كبريتيد الكربون للتحليل بواسطة GLC .

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

- \ تحلل الاحماض الدهنية بواسطة GLC على صورة إسترات لكحولات طويلة السلسلة مثل كحول البيوتايل .
- ٢ لا يجرى عملية تبخير للمذيب أثناء تحضير إستر الميثايل وتحقن كمية كبيرة من المستخلص الكلى أو مخلوط التفاعل في جهاز GLC .

ظروف الفضل للأحماض الدهنية بجهاز التحليل الكرو ما توجرافى الغازى Farag et al 1986) GLC)

لفصل إسترات الميثايل للاحماض الدهنية يستخدم عمود أبعاده (٥ . ١ عتر × ٤مم) معبأ بمادة دياتوميت Diatomite C قطر حبيباتها (120 - 100) ومغطاه بمادة عديد الاثيلين جليكول أديبات (١٠٠ ٪) (Pega (٢٠٠ ٪) Poly ethylene glycol adipate (PEGA) ويستخدم للفصل نظام حرارى حيث يسخن العمود من درجة حرارة إبتدائية ٧٠ م إلى درجة حرارة عظمى ١٩٠ م وترتفع درجة الحرارة النهائية ١٩٠ م م / دقيقة ثم يستمر الفصل على درجة الحرارة النهائية ١٩٠ م لدة ١٥ دقيقة باستخدام النيتروجين كغاز حامل بمعدل سريان ٣٠ مل / دقيقة والجهاز مزود بكاشف من نوع (Flame ionization detector (FID)

٢ - المواد غير المتصبنة

Unsaponifiable matter

تعرف محتويات الزيوت والدهون من المواد غير المتصبنه بانها المركبات التي تنوب 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 – الهيدروكروبونات ... الخ .

توجد طريقتين لإستخلاص المواد غير المتصبنة تبعا لنوع المذيب وهما الإستخلاص بواسطة إثير البترول والاثير ، وكلا الطريقتين تعطيان كميات من المواد غير المتصبنه تقريبا متساوية في حالة الدهون العادية التي تحتوي على كميات عادية ولكن تعتبر طريقة الاستخلاص بواسطة إثير البترول غير مرضية لاستخلاص المواد غير المتصبنه للدهون التي تحتوي على كميات عالية من المواد غير المتصبنه مثل زيوت الكائنات البحرية أو أي أنواع أخرى من الدهون التي تحتوي على كميات أكثر من العادية وفي هذه الحالة يفضل الاستخلاص بالاثير حتى يعطى كمية منها تقارب النتائج الصحيحة ، تحتوي أغلب الزيوت والدهون النقية على أقل من الأمواد غير متصبنه .

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

١ - يوضع في أنبوبة إختبار ١٠ نقط زيت نباتي أو دهن مصهور ثم يضاف ٥ سم٣ من ٥٠٠٠

- مول بوتاسا كحولية ويسخن على حمام مائى يغلى ثم الرج من وقت لآخر لعدة دقائق للتأكد من تمام التفاعل .
- $Y يضاف الى محلول الصابون الساخن <math>\frac{1}{Y}$ سم ماء فى كل مره حتى يصبح الحجم الكلى المضاف 1 1 سم ثم يرج المحلول ويلاحظ ماذا يحدث بعد كل اضافة ماء اذا تكونت عكاره فهذا يدل على وجود زيوت معدنية .

أول : طريقة الاستخلاص بواسطة اثير البترول Petroleum ether

- ۱ یوزن o جم عینه متجانسه ویضاف الیها ۳۰ سم o ه ۸٪ کحول و o سم بوتاسا کاویة مائیة o ه دن / وزن / وزن / وزن)،
 - ٢ يغلي بانتظام تحت مكثف عاكس لمدة ساعة حتى يحدث تصبن كامل للدهن.
- ٣ ينقل محلول الصابون الى قمع فصل وللنقل كميا يغسل دورق التصبن بواسطة ٤٠ سم عصول ٩٠٪ ، ٤٠ سم ماء مقطر ساخن ثم بكمية قليلة من إثير البترول ثم يضاف الى قمع الفصل ٥٠ سم من إثير البترول .
- ٤ يرج قمع الفصل جيدا لمدة دقيقه ويترك حتى تنفصل الطبقات ثم تنقل طبقة الاثير البترول الى قمع فصل آخر وتستخلص الطبقة المائية على الاقل ٤ مرات بواسطة اثير البترول ويجمع مستخلص إثير البترولى الكلى ويغسل ٣ مرات كل مرة ٢٠ سم٣ بواسطة ١٠٪ كحول مم الرج الشديد وإهمال طبقة الكحول في كل مرة .
- ه ينقل المستخلص إثير البترول الى كأس معروف الوزن ويبخر للجفاف باستعمال حمام
 مائى ثم يوضع فى الفرن تحت تفريغ على درجة ٥٧ م حتى ثبات الوزن .
- ٦ بعد الوزن يذاب الراسب في ٥٠ سم٣ ٩٠٪ كحول يحتوى على دليل فينولفيثالين سبق معادلته إلى اللون الاحمر الفاتح ثم يعاير بواسطة ٢٠٠٠ ع صودا كاوية حتى تصل الى نفس اللون .

وزن الاحماض الدهنية المستخلص (جم) = عدد ملليمترات ٠٠٠٠ صودا كاويه ×٦٥٠٠٠

النسبة المئوية للمادة غير المتصبنه = وذذ

ثانيا: استخلاص الهواد غير الهتصبنه بواسطة الأثير Diethyl ether

- ا يرزن بالضبط ٢ ٢,٥٠ جم عينه ويضاف اليها ٢٥ سم كحول + ١٠٥ جم من محلول بوتاسا كاوية مركزة (٥٠٪ وزن / وزن) ثم يرج ثم يسخن في حمام مائي تحت مكثف عاكس مع التحريك من وقت لآخر حركة مروحية لمدة نصف ساعة .
- ٢ ينقل المحلول وهو ساخن الى قمع فصل ويغسل دورق التصبن بحوالى ٥٠ سم ماء ثم ٥٠ سم أثير وينقل إلى قمع الفصل .
- ٣ يقفل قمع الفصل ويرج جيدا بشده مع الاحتراس من تولد ضغط داخل القمع وتترك الطبقات لكى تنفصل ثم تنقل الطبقة العلوية الى قمع فصل أخر يحتوى على ٢٠ سم٣ ماء وتكرر عملية الاستخلاص مرتين كل مرة ٥٠ سم٣ كحول ثم يجمع المستخلص الاثيرى .
- 3 ترج محتویات قمع الفصل ثم یترك ابتنفصل الطبقات وبعد الاتزان تهمل طبقة الماء ثم تجری عملیة غسیل لطبقة الاثیر مرتین بواسطة الماء كل مرة بـ ۲۰ سم ماء وتهمل فی كل مرة طبقة الماء ثم تغسل طبقة الاثیر ۳ مرات كل مرة بواسطة ۲۰ سم بوتاسا مائیة ٥٠٠٠ ع ویغسل بالماء ۲۰ سم بعد كل مرة غسیل بالقلوی . قد یتكون مستحلب فی هذه الحالة وبالتالی یجب ترك قمع الفصل جانبا حتی یحدث فصل للطبقات بعد الغسیل فی المرة الثالثة بالقلوی تغسل طبقة الاثیر بالماء عدة مرات حتی تصبح متعادلة بالنسبة لدلیل الفینولفیثالین .
- ه ينقل المستخلص الاثيرى الى دورق سبق وزنه يبخر الاثير وعند تمام تبخر الاثير يضاف ٢
 أو ٣ سم٣ أسيتون ويبخر للجفاف فى وجود تيار من الهواء . ثم تكمل عملية التجفيف فى فرن تفريغ على درجة ٥٧ ٨٠ م حتى الوزن الثابت .
- ٦ بعد الوزن يذاب المتبقى فى الدورق بـ ٢ سم الثير ثم يضاف ١٠ سم كحول متعادل الى اللون القرمزى الفاتح باستعمال دليل الفينولفيتالين ثم تعاير محتويات الدورق بواسطة
 ٢٠,٠٠ ع بوتاسا كاوية حتى نصل الى نفس اللون القرمزى .
- ٧ يحسب وزن المواد غير المتصبنه المضبوطة بعد طرح الاحماض الدهنية الحره على أساس
 ١ سم٣ من ٢٠٠٠ ع صودا كاوية تكافىء ٢٥٠٠ جم حامض أوليك ومن المعادلة التالية
 يمكن حساب النسبة المئوية للمواد غير المتصبنه .

المواد غير المتصبئة =

ظروف الفصل بواسطة التحليل الكروماتوجرافي الغازي GLC (Farag et al 1986)

تفصل المواد الغير متصبنه باستخدام عمود أبعاده (١.٤ متر × ٤مم) معبأ بمادة OV - 17 قطر حبيباتها (100 - 100) ومغطاه بمادة سيليكون من نوع 17 - OV أويستخدم للفصل نظام حراري حيث يسخن العمود من ٧٠ م (حرارة إبتدائيه) الي ٢٧٠ م (حرارة عظمي) بمعدل ١٠٠ م / دقيقة ، ثم يستمر التسخين على درجة الحرارة العظمي Isothermally لمدة ١٥ دقيقة – وبمعدل سريان للنيتروجين كغاز حامل مقدار ٣٠ مل دقيقة .

التزنخ Rancidity

يحدث لليبيدات تغيرات أثناء التخزين ونتيجة لذلك ينتج طعم ورائحة غير مقبولة وهذا ما يعبر عنه بالتزنخ – ويحدث التزنخ بتأثير الهواء (تزنخ أكسيدى oxidative) أو بواسطة الكائنات الدقيقة (تزنخ تحللي Hydrolytic) ويسرع التزنخ الاكسيدى بالتعرض للحرارة والضوء والرطوية في وجود آثار من عناصر معينه (نحاس – حديد – نيكل) – ومن المعروف أن الليبيدات تمتص الاكسوجين ويتكون مركبات تظهر خصائص البيروكسيدات وبصفه عامه الماده التي تحتوى عل نسبة عالية من عدم التشبع (رقم يودى مرتفع) تكون سهلة التعرض للتزنخ الاكسيدى وعندما يصل تركيز الهيدروبيروكسيدات إلى حد معين تحدث تغيرات كيماوية معقده وتتكون مركبات متطايرة وهي المسئولة عن إعطاء الرائحة والطعم المتزنخ ويحدث لاغلب الزيوت والدهون زيادة في الحوضة الحرة Pree acidity أثناء التخزين ولكن في حالة الزيوت المكرره Refined فان مستوى الحموضه الحرة يكون منخفضا بدرجة لا تسمح بظهور التزنخ.

وتجرى إختبارات التزنخ على الزيت أو الدهن المؤكسد كما أنه يمكن تحضير مركبات عاليه في محتواها من نواتج الاكسده 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 بأكسدة حامض اللينوليك بواسطة إنزيم الليبوأكس جينيز Lipoxygenase – في الحالة الاولى تكون قيمة البيروكسيد منخفضة على العكس من الطريقة الثانية فتكون مرتفعه – تذاب الاحماض الدهنية المؤكسدة في خليط مكون هكسان حلقي والاثير (٩: ١ حجم / حجم) .

يدل لفظ الثبات للزيوت والدهون الطبيعية ومنتجاتها على مقاومتها Resistance للاكسدة وبصفه خاصه الاكسده بواسطة أكسوجين الهواء الجوى – ويقدر ثبات الليبيد عاده إما بتقدير معدل تكوين نواتج الاكسده تحت ظروف تساعد على سرعة تكوينها Accelerated conditions معدل تكوين نواتج الاكسده تحت ظروف تساعد على الاكسوجين عند درجات حرارة عالية .

ويجب أن يكون واضحا عند استعمال اختبارات ثبات الدهن التفرقة بين الطرق التي تقدر طول فترة الحفظ وبين التي تستخدم كمقياس Index لمعرفة حالة أكسدة العينه عند وقت الإختبار ومن الطرق التي تحت النوع الاول هي طريقة الاكسجين النشط (Active oxygen (AOM) ومن الطرق المختلفة لتقدير الاكسجين المتص – بينما تقدير رقم البيروكسيد – إختبار حامض الثيوباربيتيوريك واختبار كريس Kreis تعتبر من أفضل الطرق في النوع الثاني .

الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون جدول(١٤)

نبذه عن طريقة العمل	الطريقة
وفيها يتم إسراع الاكسدة بامرار تيار من الهواء فى العينة أو برفع درجة الحرارة أو كليهما معا وتؤخذ عينات من الزيت أو الدهن على فترات ويقدر لها الحموضة الحره أو رقم البيروكسيد وتوجد طرق أخرى لامتصاص الاكسوجين تعتمد على معرفة الزيادة فى وزن الزيت أو الدهن أو تقدير الانخفاض فى الضغط فى دورق مغلق بجهاز قاربورج Warburg.	ا - تقدير الاكسوجين المتص Oxygen uptake
توضع العينة في كأس ثم تسخن على درجة حرارة عالية (٦٣ – ٧٠م) وتظل على هذه الدرجة حتى تظهر رائحة التزنخ على أن يتم فحص العينة يوميا أو على فترات معينه.	۲ – اختبار Schaal أو اختبار الفرن
تعامل العينه بواسطة حامض الثيو باربيتيوريك ويدل كتافه اللون على مدى حالة الدهن أو الزيت المؤكسد.	٣ - إختبار حامض الثيب
تعامل العينه بواسطة جوهر كشاف فلوروجليسينول – وتدل الكثافه اللونيه على مدى حالة الدهن أو الزيت المؤكسد .	٤ - إختبار كريس Kreis
حيث وجد أن رقم معامل الانكسار للزيوت المسخنة يرتفع مطابقا للزيادة في رقم البيروكسيد .	ه – معامل الانكسار

تابع: الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون

نبذه عن طريقة العمل	الطريقة
يلاحظ أن رقم ٢٠ ملليمكافئات/ كيلو جرام دهن	
خنزير أو دهن بقر يدل على نهاية فترة الاعداد .	Peroxide value
يمرر تيار من الهواء في عينه الدهن أو الزيت عند	٧ – إختبار سويفت
درجة ٩٨ م ويقدر رقم البيروكسيد كل ساعة .	Swift stability test
يخفف ١/٢ سم من محلول الحامض المؤكسد بواسطة	٨ - الامتصاص في منطقة
٣ سم٢ ميثانول وتسجل الامتصاصات عند الاطوال الموجبة	الاشعسة الفوق بنفسجية
٢٣٤ (الروابط الزوجية الثنائية المتبادلة) ٢٧٠ نانوميتر	U.V. absorption
(للروابط الزوجية الثلاثية المتبادلة).	
يضاف الى ٢.١ سم٣ من العينه ٣ سم٣ من الجوهر	۹ – تفاعل
الكشاف مخفف بـ٣ سم٣ من خليط المذيبات (هكسان	∞.∞ - Diphenyl - B-
حلقى + اثير) ويقدر الامتصاص عند طول موجه	Picryl hydrazyl reaction
١٧ ه نانوميتر مستخدما الجوهر الكشاف كبلانك .	
یجری عمل مخلوط مکون من ۰٫۱ سم۳ عینه + ٤٫٨٥	١٠ - إختيار الحديد
سم من بنزین - میثانول (۲:۷ حجم/ حجم)	Fe - test
سم ماء + ٣٠٦ ميكرومول كبريتات حديدوز مذابه	
فی ۲۰٬۰۰سم۳ حامض هیدروکلوریك (۳.٦٪) .	
يضاف ٠٠٠٢ سم٣ محلول ثيوسيانات البوتاسيوم	
(٣٠٪) بعد نصف دقيقه من إضافة كبريتات الحديدوز	
ثم تقدر كثافة اللون المتكون .	

تابع: الطرق المستخدمة لتقدير ثبات الزيوت والدهون

نبذه عن طريقة العمل	الطريقة
تمزج العينه (٢سم٢) مع ٤ سم٣ محلول ثلاثى كلوريد حامض الخليك (٥, ١٪ مذابا فى الايثانول) و ٤ سم٣ من بارا أنيزيدين (٢٠,٠٪ مذابا فى الايثانول) – وبعد التسخين على درجة ٦٠م لمدة ساعة يقدر الامتصاص عند طول موجه ٤٠٠ نانوميتر ويستخدم الجواهر الكشافه كبلانك .	مقم الانيزيدين ۱۱ Anisidine Value
ترج العينه (٢سم٣) مع ١ سم٣ ثنائى نيتروفينايل هيدرازين (٥٠٠٪ فى البنزين) و ١ سم٣ ميثانول و٥٠ سم٣ حامض خليك (٦٠٪ فى البنزين) . تفصل الكميه الزائده من الجواهر الكشاف خلال متبادل كاتيونى ويسجل الامتصاص عند طول موجه ٢٦٦ نانوميتر باستخدام الجوهر الكشاف كبلانك	۱۲ – اختبار الهبتانال Heptanal test

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

ا - التفاعل الأولى: Primary reaction

وفيه يتم تكوين هيدروبيروكسيدات الاحماض الدهنية الغير مشبعة وتتم هذه العمليه عن طريق ثلاث 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 الالكترون للاكيل الحر وبذلك يتغير التركيب الفراغى الروابط الزوجية مع الالكترون للاكيل الحر وبذلك يتغير التركيب الفراغى الروابط غير المشبعه من الصورة المضاهية Cis إلى الصورة المخالفة Trans - كما أنه في حالة وجود رابطتين زوجيتين أو اكثر في جزىء الحامض الدهني فان النظام غير المشبع الغير متبادل -Conjugated system . Conjugated System .

ج - تفاعل الالكيلات الحرة مع أكسوجين الهواء الجوى واكتساب ذرة إيدروجين من مجموعة ميثلين نشطه من جزىء حامض دهنى آخر لتكوين الهيدروبيروكسيدات . والمثال التالى ببين ميكانيكية اكسدة ميثايل اللينوليات ذاتيا .

Autoxidation of methyl linoleate

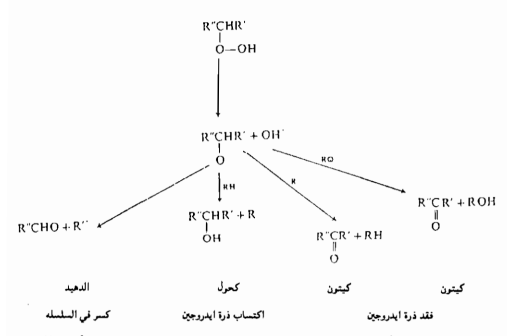
الاكسدة الذاتيه لمشايل اللينوليات

Secondary reaction التفاعل الثانوس – التفاعل الثانوس

تعتبر هيدروبيروكسيدات الليبيدات مواد غير ثابته بدرجة كبيرة ولذلك تتعرض لعدة تفاعلات من أهمها ما يلي: -

أ - فقد أيون إيدروكسيل وتكوين الكوكسيدات حره .

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

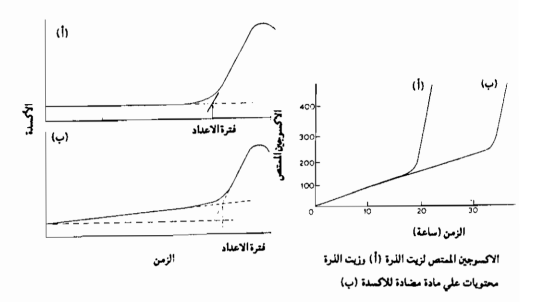


من ذلك يتضح أن تقدير تزنخ الليبيدات يعتمد على تقدير نواتج الاكسده الأولية والثانوية كما يلى:

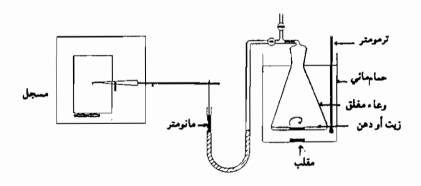
اختیار سلفستر: Sylvester test

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

يبين منحنى إمتصاص الاكسوجين مع الوقت حدوث كسر واضع distinct break وعنده تتم نهاية فترة الاعداد Induction Period كما هو واضع في الرسومات التالية:



امثلة توضح منحنيات فترة الاعداد



جهاز لامتصاص الاكسوجين المستخدم بواسطة إختبار سيلفستر

طريقة فاربورج لتقدير الاكسوجين الممتص بواسطة الليبيدات

الاساس النظرس لجهاز فاربورج

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

١ - القانون العام للغازات

الضغط × الحجم = ثابت الغاز × درجة الحرارة المطلقة .

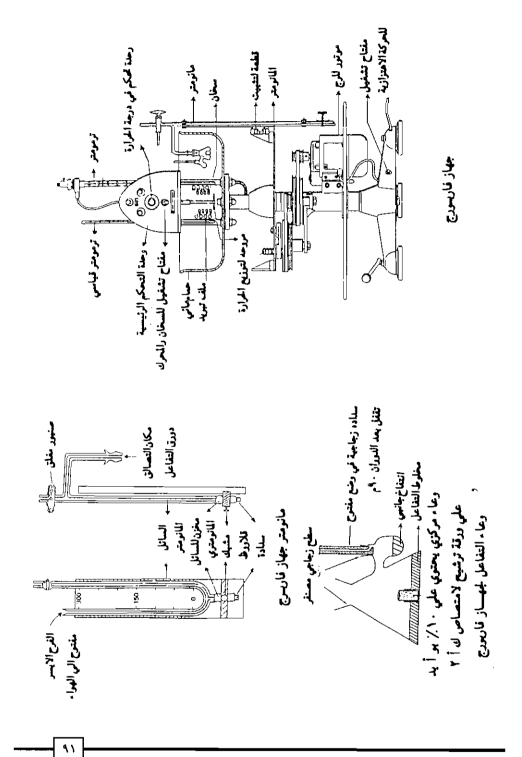
٢ - قانون هنرى: الذى ينص على أن ذوبان أى غاز فى سائل ما يتناسب طرديا مع الضغط
 الجزئى لهذا الغاز.

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

ولتحويل ملليمترات الضغط الى ميكرواتر غاز تضرب قيمة التغير فى الضغط فى عامل ثابت (K) كما هو مبين بطريقة الحساب.

جهاز قاربورج: Warburg apparatus

يستخدم جهاز قاريورج لقياس غاز الاكسوجين المتص بواسطة الليبيدات وذلك بتقدير المتعدد الضغط لانبوبة شعرية لمانومتر في نظام مغلق يظل على حجم ودرجة حرارة ثابتين – يتكون الجهاز من عدة وحدات (عادة ١٤ وحدة) كل وحدة يطلق عليها مانومتر Manometer يتكون الجهاز من عدة وحدات (عادة على شكل حرف لا ذات طول ٣٠ سم وقطره٢٠ مم – والمانومتر عبارة عن أنبوبة شعرية على شكل حرف لا ذات طول ٣٠ سم وقطره٢٠ مم – يتصل الفرع الايمن Right Limb الذي يحمل من أعلى صنبور Tap بدورق التفاعل Right Limb يتصل الفرع الايمن بواسطة ذراع جانبي side arm ويكون الفرع اليساري من المانومتر مفتوحا للهواء الجوي.



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

يوضع السائل المانومترى الذى يكون ملونا لتسهيل أخذ القراءه ومحتويا على منظف التسهل حركته داخل المانومتر في مستودع مطاط Rubber reservoir مثبت في قاع المانومتر ويمكن التحكم في مستوى السائل في المانومتر بواسطة مقبض قلاوط مثبت فوق المستودع المطاطى الذى يجب أن يحتوى على كمية من السائل المانومترى تكفي لملأ الفرع الايمن باكمله وعادة يكون دورق التفاعل نو شكل مخروطي وسعته من ١٥ - ٢٠ سم٣ ومثبت به أنبوبة قصيرة مركزية Side bulb ويتصل بالدورق إنتفاخ صغير جانبي Side bulb ويلاحظ أن دورق التفاعل يثبت في المانومتر بواسطة سوسته معدنية Steel spring .

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

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

طريقة العمل :

١ - توضع العينات في دوارق قاريورج.

٢ - توصل الدوارق مع المانومترات المقابلة بعد تشحيمها للتأكد من عدم التنفيس وتثبيتها
 بالسوست المعدنية ويجب أن تكون صنابر المانومترات مفتوحة .

- ٣ توضّع المانومترات في الحمام المائي نو درجة حرارة معينه مضبوطة بواسطة ترموستات.
 - ٤ ترج المانومترات لمدة ه دقائق لكي يحدث اتزان .
- ه في حالة الرغبة في إمتصاص أكبر حجم ممكن من الاكسوجين داخل جهاز قاربورج يخفض مستوى سائل المانومتر حتى بالقرب من نهاية المانومتر التي على شكل حرف لل تقفل صنابر المانومترات برفع السائل المانومترى حتى يصل إرتفاعه في الفرع الأيمن (المتصل بالدورق) الى علامة الصفر تؤخذ قراءة السائل المانومترى في الفرع اليسارى.
 - ٦ للحصول على القراءات المتتالية بعد فترات زمنيه معينه يجرى :-
 - أ يوقف رج المانومترات.
 - ب يرفع السائل المانومتري بحيث يكون القراءة على الفرع الأيمن تساوي صفر.
 - ج تؤخذ القراءة من الفرع السياري .

طريق الحساب :

لمعرفة كمية الاكسوجين المتصه على أساس ملليمول يجرى الاتي: -

- ۱ تسجل قراءات المانومترات (وهي التي تحتوي على الزيت وأيضا البلانك) على فترات مختلفه بميلليمتر (h) .
- Δ h يحسب التغير في القراءات مع الزمن أي تطرح قيمة القراءة عند بداية التجربة h
 لتعديل التغير في الضغط الجوي .
- $^{\circ}$ يضرب التغير في القراءة h Δ في ثابت المانومتر للحصول على الاكسوجين الممتص بالميكرولتر في حجم أو وزنة العينة ثم تطرح قيمة h Δ للبلانك من h بالميكرولتر في حجم أو وزنة العينة ثم تطرح قيمة Δ للبلانك من h على كمية الاكسوجين الممتصه المضبوطه μ o $_{\gamma}$ / Sample
- ٤ تحسب كمية الاكسوجين المتص بالميليمول من معرفة أن الوزن الجزىء لاى غاز يشغل
 ٢٢ لتر تحت نفس الظروف كالاتى :

$$mM O_2/L = \frac{\Delta h \times k}{22.4}$$

ولحساب ثابت المانومتر k تستعمل المعادله التالية :

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

حيث أن :

 $V_{\rm g} = - \Delta v_{\rm g}$ حجم الغاز الكلى في المانومتر (الدورق + الانبوبة الشعرية حتى نقطة الصفر) .

t + YYT = درجة الحرارة المطلقة للحمام المائى = <math>T

إذا كانت t = ٣٠ فأن :

 $\mathring{r} \cdot r = r \cdot + r \vee r = T$

ميكرولتر ، ميكرولتر ، ميكرولتر ، ميكرولتر ، ميكرولتر ، ميكرولتر ،

a = معامل إتصاص الاكسوجين في العينة أو المحلول

= ۲۲. ، عند درجة ٣٠م

Po = الضغط العادى بالميللترات (٧٦٠ مم زئبق) لسائل المانومتر وحيث أن كثافة السائل المانومتر وحيث أن كثافة السائل ١٠٠٣٤ حجم / سم٣ فان .

والمثال العددى يبين كيفية الحساب لكمية الاكسوجين المتص جيول(١٥)

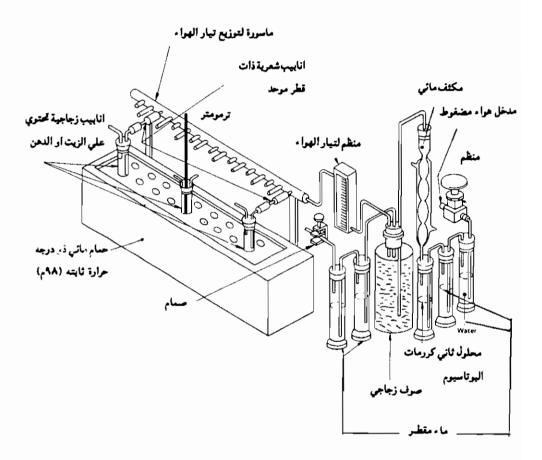
μ_{0_2}	Δh	التجربة	مانومتر	البلانك	مانومتر	درجة الحرارة	۱۲ الزمن (دقيقة)
hxk	المضبوطة	Δh	القراءة	Δh	القراءة	ì	(
	صفر	صفر	۲	صفر	١٥٠	***	صفر
	- r	۸ –	197	۲ –	١٤٨	***	٥
	۱۲ –	۱۲ –	١٨٧	١ –	189	**	١.
	۱۹-	-11	۱۸۰	۲+	١٥٣	TV. 1	١٥
	78-	۲۱ –	174	۲+	١٥٣	۳۷,۱	۲.
	۳۱ –	۲۱ –	179	صفر	١٥٠	۳۷	۲٥

طريقة الاكسجين النشط

The active Oxygen method

اختبار سویفت : Swift test

إن الاساس الذي يبني عليه إختبار سويفت أو طريقة الاكسوجين النشط Active Oxygen إن الاساس الذي يبني عليه إختبار سيلفستر – حيث أنه في هذه الطريقة يمرر تيار من الهواء خلال زيت مسخن علي درجة حرارة ثابته وهي ٨٨ م. وتؤخذ عينات من الزيت علي فترات زمنية مختلفة ويقدر فيها رقم البيروكسيد – ثم يرسم العلاقه ما بين رقم البيروكسيد والزمن ثم تحسب فترة الاعداد كما سبق ذكره في طريقة سيلفستر.



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

- ۱ حمام مائي أو سخان ذو درجة حرارة ثابته Constant temperature bath يعطي العينات جميعها درجة حرارة ۹۷.۸م أو ۱۰/۰م + ۲.۰م.
- ٢ -- أنبوبة متفرعة لتوزيع الهواء Air distributing manifold وتصنع هذه الانبوبة من
 الحديد غير القابل للصدأ النيكل الومنيوم أو الزجاج .
- τ أنابيب زجاجية شعرية Glass capillary tubes يجب أن تكون ذات سمك واحد وتعطي جميعها نفس معدل السريان (+ 1.1) عند كل مدخل عندما يضبط مرور الهواء الكلى عند τ كل ثانية .

٤ – وسائل لتنقية الهواء Air purification

- A تمثل انبوبة مدخل الهواء من كباس هواء ومزوده بصمام تحكم لمرور الهواء .
- جمود الغسل الهواء عبارة عن مخبار قطره ه سم وارتفاعه ه ٣٧٠سم يحتوي علي ماء.
- عمود لغسل الهواء عبارة عن مخبار قطره ه سم وإرتفاعه ٣٧.٥ سم يحتوي علي ٢٪ ثاني كرومات البوتاسيوم في ١٪ حامض كبريتيك ويملأ المخبار حتي إرتفاع ٢٠ سم ويغير المحلول بعد ٢٧ ساعه من العمل المستمر .
- عمود لغسل الهواء عبارة عن مخبار قطره ٥ سم وارتفاعه ٥ ٣٧٠ سم ويحتوي علي
 ماء ويمليء المخبار بالماء حتي إرتفاع ٢٥سم 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 ٥ر٣٧سم تحتوي علي ماء مقطر وتمليء بالماء حتى إرتفاع ٢٠ سم ويمكن أيضا تنظيم الضغط عن طريق منظم توزيع Regulating Valve .

أخذ العينه :

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

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

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

: Procedure

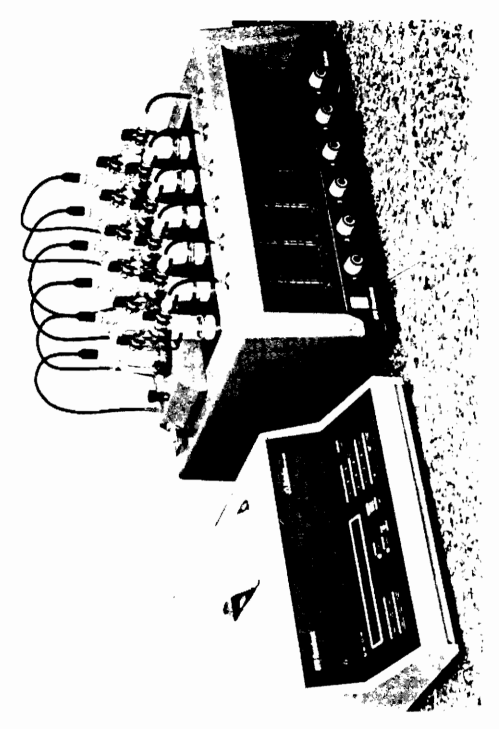
يجب أن تذكر درجة الحرارة المستخدمة والمقصود بها درجة الدهن المسخن وليس درجة حرارة الحمام المستخدم ويجب التحكم في درجة الحرارة أثناء التسخين وإمرار الهواء في العينه وكذلك النظافه العاليه ومنع الشوائب مع توخي الحرص الشديد وإلا تصبح النتائج غير دقيقه . وفي حالة حدوث أي خطأ فان النتائج باستعمال هذه الطريقة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

- ١ يوضع في كل أنبوبة (٢٠٥ × ٢٠ سم) ٢٠ سم زيت أو دهن مصهور ويبين علي
 الانبوبة علامة لارتفاع ٢٠ سم .
- ٢ توضع أحد الانابيب في الحمام الذي سبق تسخينه إلى درجة الحرارة المطلوبة ثم توضع أنبوبة الهواء Aeration Assembly ثم توصل بنظام مرور الهواء تقفل الانبوبة الاخري وتحفظ علي درجة حرارة منخفضة حتى يبدأ تسخينها ويبدأ نظام التسخين طبقا للمعلومات التالية:

فترات التباعد Spacing of tubes						وقست الحفسظ
ساعة				-		صفر – ۱۳ ساعه
ساعة				=		خدلس ۲۲ – ۲۱
ساعة				-		۰۰ – ۲۲ ساعه
ساعة	٤	لمدة	حده	علي	تترك	أكث ر م <i>ن</i> ٥٠ ساعه

- ٣ تترك محتويات الانابيب عند درجات الحرارة المعينه ويجري الكشف باستمرار علي الانابيب
 للتأكد من مرور الهواء كما يجب .
- ٤ تستمر عملية التسخين والتهوية حتى يصل رقم البيروكسيد إلى النقطه التي تطابق تزنخ الدهن وهي تبعا للطرق القياسية ١٠ ميللمكافي ٤٠ كيلو جرام دهن عمليا ونقطة النهاية تساوي ٢٠ ميللمكافي ٤٠ كيلو جرام في حالة دهن الحيوان غير المهدرج ، ٧٥ ١٢٥ للزيوت والدهون المهدرجة الاخري وأنه يمكن استمرار عملية التسخين والتهوية بدون إنقطاع حتى نقطه النهاية End point وإذا لم يكن ذلك مستطاعا فانه يجب حفظ الانابيب مباشرة تحت برودة عاليه Chilled بعد رفعها من الحمام وتبقي على هذه الحالة حتى يستأنف التسخين مرة اخري .
- ه عند الوصول الي نقطة النهاية يقدر رقم البيروكسيد للعينه ويعبر عن الثبات بعدد الساعات
 (بعد تقريبها الى أقرب ساعه) اللازمه للوصول إلى رقم بيروكسيدى معين .
- ٦ بعد إجراء الطريقة عدة مرات فانه بهذه الطريقه يمكن تحديد نقطة النهاية عن طريق شمر رائحة الهواء الخارج من أنبوبة العادم Exhaust حيث تعطي دليل جديد لتحديد هذه النقطه ولكن نظرا لاختلاف الاشخاص في حساسية تحديد هذه الرائحة فأنه لا يمكن قبول الرائحة كصفة نهائية لتحديد نقطة النهاية .

يعمل جهاز الرانسيمات Rancimate علي نفس قكرة جهاز سويفت . يقدر هذا الجهاز مدي ثبات زيوت ودهون الطعام والمنتجات التي تحتوي علي نسبة عالية من الدهون مثل النقل مدي ثبات زيوت ودهون الاكسده Oxidation stability بسرعة وأوتوماتيكيا وبدقه عالية .



جهازالرنسيمات

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

ويستخدم هذا الجهاز فيما يلي :

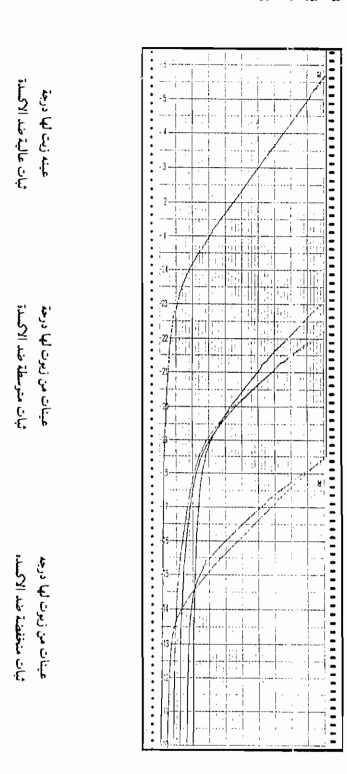
- ١ معرفة مدي كفاءة المواد المضادة الاكسدة المضافة إلى الاغذية بسرعة .
- ٢ معرفة الظروف المناسبه لحفظ وتداول الزيوت والمنتجات الدهنيه عن طريق نتائج التحليل
 الدقيقة .
- ٣ تأثير إنتشار الاكسوجين خلال مواد عديده معبأه Packaging materials تستخدم في تعبئة الأغذية المصنعه .
- لايت النيت الخري الحصول على الزيت وعمليات التصنيع الاخري الحصول على الزيت المكرر.
 - ه يمكن معرفة الوقت اللازم لتخزين وتصنيع المواد ذات نوعيه رديئه Poor quality.
- ٦ وضع المواصفات الدقيقة Decision criteria عند شراء الزيوت والمواد الدهنية الخام Raw وكذلك المواد المصنعه والوسيطه Intermediate and Finished .

وفيما يلى خطوات تشفيل الجهاز :

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

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

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



رقم البيروكسيد

Peroxide value

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

التعريف:

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

الكيماويات المطلوبه :

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

الزجاجيات المطلوبة :

دورق مخروطي سعته ۲۵۰ سم۲ - ماصه ۱ سم۲ - سحاحه .

طريقة العمل :

- ۱ یوزن 0 جم + 0.00 جم من العینه فی دورق مخروطی ۲۵۰ سم شم شم یضاف ۳۰ سم من محلول حامض خلیك كلوروفورم (7+7) ، حجم (7+7) .
- ٢ يحرك الدورق حركه دورانيه حتى تذوب العينه ويضاف (اسم من محلول يوديد بوتاسيوم مشبع بواسطة ماصه دقيقة ويترك المحلول لمدة دقيقة بالضبط مع الرج من حين لاخر ثم يضاف ٣٠ سم ماء مقطر.
- ٣ يعاير المخلوط بواسطة ١٠٠١ع ثيوكبريتات صوديم تضاف الثيوكبريتات تدريجيا مع الرج الشديد الثابت لمحتويات الدورق وتستمر عملية المعايرة حتى يكاد يختفى اللون الأصفر يضاف ٥٠٠٠ سم تشا (١٪) وتكمل عملية المعايرة مع الرج الشديد بالقرب من نقطة النهاية لانفراد اليود من طبقة الكلوروفورم وتضاف الثيوكبريتات نقطة نقطة حتى يختفى اللون الازرق.

- ٤ اذا كانت كمية الثيوكبريتات التي أستخدمت في المعايرة أقل من ٥٠٠ سم ععاد مرة اخرى
 التقدير باستعمال ثيوكبريتات قوتها ٠٠٠١ ع .
- ه يجرى عمل بلانك يوميا على الجواهر الكشافه ويجب أن يكون حجم المعايرة للبلانك لا يزيد عن ١٠٠ سم؟ من ١٠٠ ع محلول ثيوكبريتات الصوديوم .

الحساب: يحسب رقم البيروكسيد من المعادله الاتية:

حيث أن ع = عيارية الثيركبريتات.

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

- ۱ یوزن ۱ جم أو أقل من زیت أو دهن فی أنبوبة نظیفة جافه ثم یضاف ۱ جم مسحوق یودید بوتاسیوم ، ۲۰ سم۳ من خلیط مذیب (۲ حجم حامض خلیك تلجی + ۱حجم كلوروفورم) .
- ۲ توضع الانبوبة في حمام مائي يغلى بحيث يغلى السائل في خلال نصف دقيقة وتظل
 للغليان الشديد لمدة لا تزيد عن نصف دقيقه وتنقل المحتويات بسرعة الى دورق يحتوى على
 ٢سم من محلول يوديد بوتاسيوم (٥٪) وتغسل الانبوبة مرتين بواسطة ٢٥ سم ماء.
 - ٣ تعاير محتويات الدورق بواسطة ٢٠٠٠ موار ثيوكبريتات صوديوم في وجود النشا .
 - ٤ يجرى بلانك تحت نفس الظروف.
- ه -- وعادة يعبر عن رقم البيروكسيد بعدد الملليمترات من ٠٠٠٠٠ ثيوكبريتات صوديوم لكل جرام عينه وعند ضرب هذه القيمة في ٢ فإن الرقم الناتج يكون مساويا لعدد الملليمكافئات من البيروكسيد لكل ١ كيلو جرام عينه ،

وهناك أخطاء errors تحدث عند تقدير رقم البيروكسيد مرجعها إلى أن اليود المنفرد يمتص بواسطة الروابط غير المشبعه في الاحماض الدهنيه وعلى العكس من ذلك إنفراد اليود من يوديد البوتاسيوم بواسطة الاكسوجين الموجود في المحلول 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 طرديا مع الزيادة في إنتاج الدهيد الايبيهيدرين Epihydrin aldehyde أو الدهيد حامض المالونيك malonaldehyde من الدهن أو الزيت .

الاختبار الوصفى :

- ۱ يرج ۱۰ سم ريت أو دهن مصهور بشده مع ۱۰ سم من محلول ۱۰٪ محلول فلوروجليسينول في الاثير و ۱۰ سم حامض هيدروكلوريك مركز لمدة ۲۰ ثانيه . ثم تترك الانبوبة لمدة ۱۰ دقائق مع ملاحظة اللون المتكون .
- ٢ يدل ظهور لون قرمزى على بداية حدوث incipient التزنخ إذا ما خفف الزيت بنسبة
 ١ : ٢٠ بواسطة الكيروسين ومازال الاختبار موجب بالنسبة للتزنخ فهذا يدل على الطعم
 والرائحة الغير مقبوله .

الاختبار الكمى :

- ۱ یوزن ۳ جم زیت أو دهن مصهور فی أنبوبة إختبار یضاف ۱ سم من محلول فلوروجلیسینول (۰.۰٪ وزن / حجم فی کحول أمایل) ویرج بشده لدة دقیقة .
- ٢ يضاف ٢ سم من محلول يحتوى على ١٠ جم ثلاثى كلورو حامض خليك مذابا في ٣, ٢٨ سم خلات أمايل وتغمر الانبوبة في حمام مائي على درجة ٥٥م لمدة ١٥ دقيقة مع الرج المستمر.
- ٣ ترفع الانبوبة من الحمام المائى وتخفف فى الحال بواسطة ١٠ سم من محلول مثلج ناتج
 من تخفيف ١ حجم من ثلاثى كلورو حامض الخليك السابق ذكره مع ٢ حجم من خلات
 أمايل .
- ٤ تقارن الكثافة اللونية في الحال باستخدام Lovibond وتسجل أرقام وحدات الزجاج
 الاحمر.
 - ه يجرى بلانك في نفس الوقت باستخدام خلات أمايل بدلا من محلول الفلوروجليسينول .

٦ – يحسب رقم كريس من المعادلة

1 22 2 2 4

ميٿ :

R = أرقام وحدات الزجاج الاحمر للعينه .

RI = أرقام وحدات الزجاج الاحمر للبلانك

L = طول الخليه (سم).

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

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

Schaal test اختيار شتال

يقدر هذا الاختبار مقاومة الزيوت والدهون ضد الاكسدة ويشمل على تسخين ٥ - ١٠٠ . جم من العينه في طبق مفتوح Open dish داخل فرن مضبوط على درجة حرارة ٣٠ + ٥٠ مُ من يبدأ التزنخ . وتفحص العينات على فترات منتظمه Regular intervals ورمَّم أو ٧٠ مُ حتى يبدأ التزنخ . وتفحص العينات على فترات منتظمه يبدأ الذي عنده بدأ يوميا أو أسبوعيا معتمدا على مدى قابلية الدهن للاكسده ويحدد الزمن الذي عنده بدأ الاحساس ببداية التزنخ بخاصية الشم taste panel وبطبيعة الحال إذا كان الدهن له رائحة تزنخ فلا يمكن استخدام هذا الاختبار لمعرفة مدى مقاومة الزيت أو الدهن للتأكسد .

رقم الأنيزيدين Anisidine test

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

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

ويعرف رقم الانيزيدين على أنه يعادل ١٠٠ مرة إمتصاص محلول ناتج من تفاعل ١ جم زيت أو دهن في ١٠٠ سم٣ مخلوط من المذيب والبارا أنيزيدين عند طول موجه ٣٥٠ نانومتر باستخدام خليه ١ سم٣ .

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

ولتنقية بلورات الانيزيدين يتم بنوبان ٤٠ جم بارا أنيزيدين في واحد لتر ماء مقطر على درجة ٧٥م ثم يضاف ٢٠ جم فحم نباتي ، ٢ جم كبريتيت صوديوم الى المحلول الذي يرج بعد ذلك لمدة ٥ دقائق ويرشح ويبرد المترشح على درجة الصفر المئوى ويترك على هذه الدرجة لمدة لا تقل عن ٤ ساعات ، ثم تفصل البلورات بالترشيح ويفضل أن تتم هذه الخطوة تحت تفريغ ثم تغسل بكميات قليلة من الماء درجة حرارتها صفر ثم تجفف في مجفف تحت تفريغ – ويجب إستخدام البلورات قبل حدوث أي تغير في اللون ولونها الطبيعي هو سمني Cream ويجب حفظها على درجة صفر – ٤ م في زجاجات غامقه ولا تعرض للضوء وهذه البلورات سامه ويجب أن لا تلامس الجلد مباشرة .

نحضر الجوهر الكشاف :

يذاب ٢٠.٠ جم بارا أنيزيدين في ١٠٠ سم٣ حامض خليك ثلجى يحفظ هذا الجوهر الكشاف بعد تحضيره في زجاجات بنيه اللون وعلى درجة حرارة أقل من ٥.٠ م ويستخدم فقط في خلال ٣ 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 . ٠ جم من عينة الزيت أو الدهن الجاف في دورق معياري سعة ٢٥ سم ويملأ هذا
 الدورق الى العلامة بواسطة الاوكتان المشابه الذي له إمتصاص قيمته صفر عند الاطوال
 الموجيه ٣٠٠ ٣٨٠ نانومتر .
- ٢ يؤخذ ٥ سم من هذا المحلول في أنبوبة إختبار لها سداده وتجهز أنبوبة أخرى محتوية
 على ٥ سم أوكتان المشابه ثم يضاف اليها ١ سم من الجوهر الانيزيدين تقفل الانبوبتين

1.4

٣ - يحسب رقم الانيزيدين من المعادله التالية :

ھىڭ :

أ = إمتصاص محلول الزيت أو الدهن

ب = إمتصاص نواتج الزيت أو الدهن مع الجوهر الكشاف ،

ج = وزن الزيت أو الدهن (جم) الموجود في ٢٥ سم؟ من المحلول .

والمعامل ٢.١ المذكور في المعادله 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 الاكسده الكلي (Total Oxidation (Totox ويحسب هذا الرقم من المعادلة :

وفى حالة النوعية الجيدة من الزيت يكون رقم الانيزيدين لها أقل من ١٠ – وفى حالات قليلة للزيوت أو الدهون يكون لها أرقام محسوسه لكل من أرقام البيروكسيد والانيزيدين وهذا يدل على بداية فى زيادة التلف.

رقم حامض الثيوباربيتيوريك

Thiobarbituric acid number (TBA)

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

ويجرى التفاعل يتسخين اللحم Flesh مع جوهر كشاف TBA واستخلاص اللون بواسطة خليط من الكحول والبيريدين – كما يجرى التفاعل مع مستخلصات ثلاثى كلوروحمض خليك للسمك – ويعبر عن النتائج بأنها عبارة عن الدهيد حامض المالونيك باستخدام منحنى قياسى يحضر باستخدام ١ و ١ و ٣ و ٣ رباعى ليثوكسى بروبان والذى يعطى الدهيد حامض المالونيك بالتحليل الحامضى ، ويعرف رقم TBA بأنه عدد ملليجرامات الدهيد حامض المالونيك / كيلو جرام وفيما يلى خطوات تقدير رقم TBA فى الزيوت والدهون .

۱ – تؤخذ وزنه من الزيت أو الدهن (۰.۰ جم) وتخلط جيدا مع جوهر كشاف حامض الثيوباربيتيوريك (٥ سم - 7 . - 7 مذابا في - 9 حامض خليك) .

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

٣ - يجرى بلانك باضافة جميم الجواهر الكشافه بدون الدهن أو الزيت .

٤ – بعد التبريد تقاس كثافة الامتصاص عند طول موجة ٣٨ه نانومتر.

وفيما يلى ميكانيكية حدوث التفاعل:

مع تحيات د. سلام حسين عويد الهلالي

https://scholar.google.com/citations? user=t1aAacgAAAAJ&hl=en

salamalhelali@yahoo.com

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

https://www.facebook.com/groups//Biothesis

https://www.researchgate.net/profile///Salam_Ewaid

07807137614



وفيما يلى تقييم للطرق السابق ذكرها لتقدير تزنخ الليبيدات:

تتكون الهيدروبيروكسيدات عند تخزين الدهون الموجودة في الاغذية وتنكسر تدريجيا ويعتبر اختبار الحديد اكثر الطرق اللونيه (الفوتومترية) للكشف عن الاكسده الذاتيه ونظرا لتداخل مكونات الاغذية مع البيروكسيدات فانها تتحلل بسرعة جدا . كما أن تكسير البيروكسيدات الناتجه من حامض اللينوليك أو اللينولينيك تعطى بجانب مركبات أخرى مركبات تحتوى على روابط زوجيه ثنائيه متبادله وعلى ذلك فتعتبر طريقة تقدير الامتصاص عند طول موجه ٢٣٤ في بعض الحالات من أكثر الطرق حساسية للكشف عن بداية أكسدة 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 تؤدي الي تكوين مجاميع كربونيل إضافيه من البيروكسيدات وبهذه الطريقة فان النتائج تكون أعلى من القيمة الحقيقية والجدير بالذكر أنه يتكون آثار من المركبات الكربونيلية من الدهن المتزنخ.

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

الفصل الرابع

مشتقات الجلسريدات الثلاثية

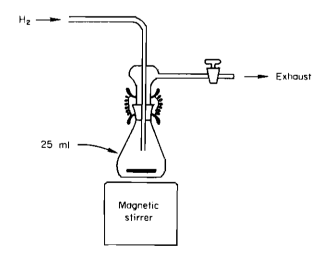
Triglyceride derivatives

تحتوى الجلسريدات على ثلاث مجاميع فعاله وهي الأماكن الفعالة Potential Sites - لايبوكسي - الايبوكسي - الايبوكسي - الايبوكسي - الايبوكسي . الكيتونيه .

Reaction at double bonds أولا: التفاعلات مع الروابط الزوجية

أ - المدرجة Hydrogenation

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



- ۱ یذاب ۱ ۵۰ مجم من عینة الجلسریدات الثلاثیة فی ۳ ۵سم من عینة الجلسریدات الثلاثیة فی ۳ ۵سم من عین فی حدیث التقطیر ویوضع المخلوط فی دورق نو سعة ۲۵ سم ومصنفر کما فی الرسم (صفحة ۱۱۱).
- ۲ يضاف ۲۰ ۲۰ مجم من أكسيد البلاتين (Adam's catalyst)
 ويوضع مقلب مغناطيسي مغطى بالتيفلون Teflon ثم يغطى الدورق .
- ٣ يمرر تيار من الهيدروجين مع قفل الصنبور للحصول على ضغط (١ ٣ رطل على البوصه المربعه) موجب أثناء التفاعل.
- ع يبدأ التقليب ولمدة نصف ساعه ويدل على أن التفاعل يسير على ما يرام
 هو تحول لون العامل المساعد من البنى الغامق الى الاسود وأخيرا يكون
 عصى طويله Long Strands .
- ه بعد إنتهاء التفاعل يضاف ١٠ سم كلوروفورم ثم تجرى عملية الترشيح التخلص من العامل المساعد المستنزف Spent يغسل المترشح بواسطة الماء يجفف فوق كبريتات صوديوم لا مائية يرشح يبخر المحلول المصول على الجلسريدات الثلاثية المهدرجه .

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

u- الكسدة بواسطة البرمنجنات

Permanganate oxidation

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

$$\begin{array}{c} H \\ H - C - OOC(CH_2)_{10}CH_3 \\ H - C$$

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

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

٤ - تحدث أكسدة ثانوية السلسلة الكربونية (Over oxidation) وتتكون أحماض
 ثنائية الكربوكسيل تحتوى على ذرات كربون أقل بمقدار ذرة أو أثنين عن المتوقع .

توجد ثلاث طرق أساسية لاكسدة الجلسريدات الثلاثية غير المشبعة بواسطة البرمنجنات وهي :

- (Hilditch and حيث يستخدم البرمنجنات في محلول أسيتون Hilditch and حيث يستخدم البرمنجنات في محلول أسيتون Williams. 1964
 - (Kartha, حيث يستخدم البرمنجنات في محلول اسيتون / خليك Kartha, حيث يستخدم البرمنجنات في محلول اسيتون / خليك
 . 1953)
- ٣ طريقة Von Rudloff حيث يستخدم برمنجنات/ برأيودات في محلول كحول البيوتايل . (Von Rudloff, 1956) .

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

- أ التفاعل غير كامل حيث أن العينة المؤكسدة لها رقم يودي يقع ما بين ٢ ٨.
 - ب يحدث تحلل مائي بدرجة محسوسه أثناء الاكسدة .
 - ج يحدث أيضا أكسدة زائدة نتيجة لكسر الروابط الزوجية .

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

وقد وجد Rudloff أنه يمكن أن تتأكسد الروابط الزوجيه للجلسريدات الثلاثية في كحول البيوتايل الثالث لبرأيودات الصوديوم المحتوى على كميات قليله من البرمنجنات - وفيما يلى خطوات طريقة أكسدة خليط الجلسريدات الثلاثية من الدهون الطبيعية :

- ۱ تذاب ۲۰ مجم من ثلاثی أولیین فی ه سم tert-butanol و تضاف الی مخلوط ه سم من محلول الاکسده (۲۱ جم بیرأیودات صودیوم + ۲۰ سم ۱۰ مول برمنجنات بوتاسیوم لتر) و ٤ سم ماء فقط و ۱ سم محلول کربونات بوتاسیوم (۸مجم سم) و ۱۰ سم کحول بیوتایل ثالث .
- ٢ يجرى تحريك مخلوط التفاعل لمدة ٥ . ٢ ساعه على درجة ٦٥ م يبرد تحت ماء الصنبور ثم يمرر غاز الايتلين في المخلوط حتى يختفي اللون القرمزي.
- ٣ يبخر محلول الكحول البيوتايل الثالث تحت ضغط منخفض على درجة ٧٠ ٨٠ ثم ثم يضاف ٢ ٣ فقط من حامض HCI لجعل الوسط حامضى يشبع المحلول المائى بواسطة كلوريد الصوديوم ثم تستخلص الجلسريدات المؤكسدة ثلاث مرات بواسطة كلوروفورم كل مره بـ ٢٥ سم٢ .
- ٤ تفصل طبقة الكلوروفورم ويبخر المذيب في وجود تيار من الهواء تفصل الاحماض أحادية الكربوكسيل قصيرة السلسلة والناتجة من عملية الاكسدة من العينة بتركها في فرن تحت تفريغ على درجة ٨٥مم لمدة ١٢ ساعة .

ويجب ضبط نسب الجواهر الكشافه المستخدمه فى الاكسدة تبعا لتركيب الأحماض الدهنيه فمثلا يحتاج حامض اللينوليك واللينولينيك كميه تعادل ٣ - ٥ مرات الكميه المطلوبه لحامض الأوليك ٠

ج. التفاعل مع الأوزون Ozonization

عند إضافة الأوزون الى الليبيدات غير المشبعه فانه ينتج أوزونيد الجلسريدات الثلاثية والتى يمكن فصلها باستخدام حامض السيليسيك تبعا لمحتواها من الاكسوجين ويجرى التفاعل مع الأوزون عند درجة – ٦٥م باضافة محلول البنتان للعينة الى محلول البنتان للأوزون ثم تبخير جميع المذيب بعد ١ – ٣ دقيقة .

$$O_3$$
 + -HC=CH- $\xrightarrow{-65^{\circ}}$ -HC $\stackrel{O}{\longrightarrow}$ -HC

ويلاحظ أن هذا التفاعل غير كمى حيث أنه ينتج من تفاعل أوليات الميثايل مع الاوزون فى البنتان ١٠٧٠٪ من الازونيد المتوقع - وهذا الانخفاض فى كمية الاوزونيد يرجع الى تكوين هيدروبيروكسيدات - أحماض - ألدهيدات وأيضا تغيير مواضع الاكيلات فى الاوزونيدات .

وتعطى أوزونيدات الجلسريدات الثلاثية كميا ما يطابقها من الألدهيدات بالهدرجة باستخدام العامل المساعد Lindlar – وتحول عملية الاوزون والهدرجة الجلسريدات الثلاثية غير المسبعه الأصليه الى مركبات ألدهيديه .

د . تکوین ایبوکسید Epoxidation

تتفاعل الجلسريدات الثلاثية غير المشبعة مع حامض الخليك الفوقى وتعطى مشتقات إيبوكسيديه ذات درجة انصهار مرتفعه والتي يمكن فصلها بواسطة البلوره . وهذا التفاعل غير كمي حيث أنه يتكون ٦٥ – ٨٧٪ إيبوكسيد .

$$-HC = CH - CH_3COOOH -HC - CH -$$

ه. التفاعل مع البروم Bromination

يتفاعل البروم بالاضافة إلى الروابط الزوجيه للجلسريدات الثلاثية غير المشبعة وهذا يؤدى إلى إختلاف واضح في معدل ذوبان المركبات البروميه أي تنفصل المشتقات ثنائية ورباعية

وسداسية البروم للأحماض الدهنية عن بعضها البعض بسهولة— والطريقة الشائعه 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 نتم الاضافة كاملا حيث أنه يحدث بجانب التفاعل الاضافي الى الروابط الزوجية تفاعل إستبدالي ويمكن حساب كمية البروم المأخوذة لتقدير الرقم اليودي وفيما يلى طريقة إدخال البروم الى الجاسريدات الثلاثية:

- ۱ توزن وزنة مناسبة من الجلسريد الثلاثي (۱۰۰ مجم للعينات التي لها أرقام يوديه أعلى من ۱۲۰ و ۲۰۰ مجم للعينات التي لها أرقام يودية ما بين ۲۰ ۱۲۰ ، ۵۰۰ مجم عندما يكون الرقم اليودي أقل من ۲۰) في دورق وتذاب في ۱۰ سم كلوروفورم .
- ٢ يضاف ٢٥ سم ممن محلول Kaufmann (٢,٥ سم بروم سائل يضاف الى ١٠٠٠ سم محلول مشبع من بروميد الصوديوم في كحول ميثايل مطلق) في حالة إنفصال الجلسريدات الثلاثية من الوسط السائل تضاف كميه مناسبة من الكلوروفورم للحصول على محلول متجانس.
- ٣ يترك المخلوط في مكان مظلم لمدة ٣٠ ١٢٠ دقيقة معتمدا على الرقم اليودي ثم يضاف
 ١٥ سم محلول يوديد بوتاسيوم ثم تعاير محتويات الدورق بواسطة الثيوكبريتات
 الصوديوم حتى يختفي اللون الازرق في وجود النشا كدليل .
- خستخلص الجلسريدات البروميه باضافة ٥٠ سم ماء ثم الاستخلاص بالكلوروفورم .
 ويلاحظ أن النظام غير المشبع المتبادل conjugated وأيضا المحتوى على رابطه أسيتيلينه لا يحدث له ادخال كامل للبروم .

e . التفاعل مع الزئبق Mercuration

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

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

- ١ تذاب ٥٠٠ مجم من خليط الجلسريدات الثلاثية في ٢ سم بنزين ، ثم يضاف ٥ سم من من محلول خلات الزئبق (٢٠٪ زيادة) .
- ٢ يسخن مخلوط التفاعل على درجة ٦٠ م لمدة ٣٠ دقيقه يبرد ثم يبخر للجفاف وتذاب
 نواتج الاضافة للجلسريد الثلاثي في إثير البترول ويستخدم مباشرة في التحليل.

وللوصول إلى إضافة كمية بالزئبق لزيت الكتان يستخدم كحول البروبانول أو حمض خليك بدلا من الميثانول لتكوين مشتقات بروبوكسى أو أسيتوكسى على التوالى .

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

ثانيا : تفاعلات روابط الاستر Reactions at ester linkages

تؤدى معظم التفاعلات مع روابط الاستر للجلسريدات الثلاثية الى إنفراد سلاسل الاحماض الدهنية من جزىء الجلسرول وهي بالتالي تغير جزئيا تركيب الجزيء الأصلى ومن نوعية الاحماض الدهنية المنفردة ويمكن بالتالي معرفة توزيعها على جزيء الجلسريد الثلاثي.

ثالثاً : التفاعل مع مجا ميع الهيدروكس – الإيبوكسي – الكيتونيم

إن تكوين مشتقات لمجاميع الهيدروكسى - الايبوكسى - الكيتونيه فى الجلسريدات الثلاثية لا يكون عادة ضروريا لفصلها حيث أن فصل مخاليط الجلسريدات الثلاثية يتم بسهولة بواسطة الادمصاص الكروماتوجرافى معتمدا على عدد الاحماص الدهنية المحتوية على إكسوجين لكل جزىء . وفى بعض الأحيان نجد أن مشتقات معينه لها أهمية خاصة فى ثبات أو تغيير الخواص الطبيعيه للجلسريدات .

أ - عملية الأستله: Acetylation

تتم أستله مجاميع الايدروكسيل بواسطة أندريد حامض الخليك - وهذا التفاعل يحدث كميا . وفيما يلى خطوات الأستله لايدروكسيل الاسيل والجلسريدات الثنائية .

- ۱ يوضع محلول يحتوى على ۱ ۱۰۰ مجم عينه في أمبوله ثم يبخر المذيب باستخدام تبار من النتروجين .
- ۲ يضاف ٢٠٥ سم أندريد حامص الخليك و ٥٠٠سم بيريدين ثم تغلق الامبوله
 Sealed وتسخن لمدة ٣ ساعات على حمام مائل يغلى ثم تبرد .
- ٣ تفتح الأمبولة Ampule ويبخر المذيب تحت ضغط منخفض ثم يحدث توزيع لمخلوط التفاعل في ٦٠ سم٣ من محلول كلوروفورم ميثانول ماء (٣٢ ١٦ ١٦ ١٦ حجم/حجم/حجم).
- ٤ تذوب الجلسريدات المؤسئله في طبقة الكلوروفورم التي تفصل وتجفف فوق كبريتات صوديوم لا مائية .
 - ه بعد الترشيح يبخر المذيب ثم ينقى الناتج باستخدام TLC .

ب - تكوين إثيرات Trimethyl silyl ethers

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

- N- میکروجـرام من ثنائی الأولیـیـن فـی ۲۰ میکرولـتر من هبتان و N- میکرولـتر من هبتان و N- bis-n (trimethylsilyl) acetamide
- ٢ بعد ١٠ دقائق يحقن حوالى ميكرولتر من ناتج التفاعل مباشرة الى GLC ويفضل إستخدام البيريدين عن الهبتان كمذيب للتفاعل لاذابة الجلسريدات المشبعة ويلاحظ أن إثيرات السيليل غير ثابته لفترة طويلة ولهذا يجب تحضيرها مباشرة قبل الاستعمال.



البلورة الجزيئية

Fractional Crystallization

تعتبر طريقة البلورة الجزيئية باستخدام المذيبات من أقدم الطرق المستخدمة لفصل الدهون الطبيعية الى مكوناتها من الجلسريدات الثلاثية حيث تذوب الجلسريدات الغير مشبعة بدرجة أكبر فى مذيب كالأسيتون عن الجلسريدات المشبعة فالجلسريد الثلاثي PPO ينوب اكبر من PPP فى الاسيتون لذلك يمكن إستغلال تلك الظاهرة لفصل أنواع الجلسريدات الثلاثية عن بعضها حيث عن طريق تبريد محلول الاسيتون الذى يحتوى على كلا من PPO و PPP على بعضها حيث أن PPP عير ذائب "يترسب على هذه الدرجة وبذلك يمكن فصل أنواع الجلسريدات الثلاثية بتكرار تلك العملية أكثر من مرة .

من ذلك يتضبح أنه يمكن فصل الجلسريدات الثلاثية للدهون الطبيعية تبعا لعدد مجاميع الاسيل المشبعة أى على حسب عدد الاحماض الدهنية المشبعة الموجودة بجزىء الجلسريد الثلاثية الى أربعة اقسام رئيسية وهي:

UUU SUU SSU SSS

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

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

P = حامض بالميتيك U = Unsaturated = غير مشبع

O = S = Saturated = Aمشبع

أول : الطرق Methods

ا - المذيبات Solvents

يستخدم نوعان من المذيبات في طرق البلورة الجزيئية لمخلوط الجلسريدات الثلاثية وهما:

أ - مذيبات تعتمد على عدد الاحماض الدهنية المشبعة أى على حسب عدد مجاميع
 الاسيل المشبعة بجزىء الجلسريد الثلاثي ومن أمثلتها الاسيتون والاثير.

ب - مذيبات تحتوى على أيون الفضة +Ag والتى تعتمد على عدد الروابط الزوجية التى توجد في الجزىء أي على عدد الاحماض الدهنية الغير المشبعة .

* الطريقة التى تعتمد فى الفصل على عدد مجا ميع الأسيل المشبعة فى الجلسريدات الثلاثية :

Nubmer of saturated acyl groups / TGS

أستخدم الأسيتون الجاف على نطاق واسع كمذيب في البلوره الجزيئية لفصل مخلوط الجلسريدات الثلاثية والذي يعتمد في فصله على عدد مجاميع الاسيل المشبعة حيث أن إختلاف عدد مجاميع الاسيل المشبعه الموجوده في جزيء الجلسريدات الثلاثية TG يؤدى الى إختلاف في درجة النوبان في الاسيتون والبلورات المتكونة يمكن التعرف عليها ويسهل ترشيحها .

عيوبها:

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

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

الاكثر قطبية ومن أمثلة ذلك الجلسريدات الثلاثية التي تحتوى أحماض دهنية قصيرة السلسلة وأيضا التي تحتوى على أحماض دهنية أكسوجينيه.

يوضع المحلول المراد بلورته في قاع الانبوبه والتي على شكل V وتغمر في حمام نو درجة حرارة ثابتة .

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

الطريقة التى تعتمد فى الفصل على عدد الروابط الزوجيه فى الجلسريدات الثلاثية :

Number of unsaturated double bonds / TGS

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

الفضة Ag+ على تكوين معقد مع الكترونات π للرابطة الزوجية وبالتالى تختلف درجة ذوبان الجلسريدات الثلاثية وهذا يؤدى إلى فصل الجلسريدات عن بعضها البعض بالبلورة على حسب عدد الروابط الزوجية ،

وفى هذه الطريقة يستخدم مخلوط المذيبات الاتى : ميثانول مشبع بنترات الفضة / اسيتون بنسبة 7.7 مع الجلسريدات الثلاثية للدهون الطبيعية ويلاحظ أن كمية نترات الفضة الموجودة تساوى ضعف الكمية المطلوبة لعمل معقد مع الكترونات π لكل الروابط الزوجية الموجودة في الجلسريدات الثلاثية .

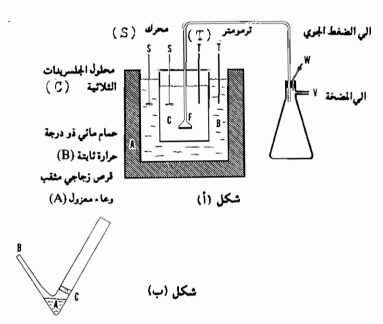
وفيما يلى الشروط الواجب توافرها أثناء عملية البلورة:

- ۱ یجب أن یزود الحمام ذو درجة الحرارة الثابته الذی یوضع فیه خلیط الجلسریدات بوسیلة
 لاجراء الترشیح عند نفس درجة حرارة البلورة وعند إستخدام حمام الثلج الجاف فی
 الاسیتون فانه یعطی مدی درجات حرارة ما بین ۱۰ حتی ۷۸م .
- ٢ يجب عند ضبط درجة حرارة الحمام الا يضاف قطع الثلج الجاف مباشرة الى مخلوط
 العينة حيث يؤدى هذا الى التبريد العالى فى مكان معين ويعطى فصل غير كاف .
- ٣- يجب أن يوضع مقلب فى الحمام عند إجراء بلورة عينات كبيرة لتقليب المخلوط على درجة حرارة موحدة Uniform temperature ويجب أن يكون تقليب محلول العينة بدرجة بسيطه حيث أن التحريك بمعدل عالى يؤدى الى كسر Fracture بلورات الجلسريدات الثلاثية.
- ٤ نظرا لأن الاتزان ما بين الجلسريدات الغير ذائبة (البلورات) والذائبة يتم ببطء جدا كما أن التبريد البطىء مطلوب للحصول على تركيب بلورى جيد وأيضا للوصول الى الفصل العالى لا بد من ترك مخلوط الجلسريدات على درجة حرارة البلورة المطلوبه لمدة ٢٤ ساعة قبل إجراء عملية الترشيح .
- ٥ يجب بعد إنتهاء عملية البلوره ترك البلورات لترسب ثم يرشح المحلول المتبقى ويجب أيضا أن تجرى عملية الترشيح عند نفس درجة حرارة البلورة لمنع إعادة ذوبان البلورات . كما يجب أيضا عدم إحتواء البلورات على جزء من الراشح ولذلك تغسل البلورات مرتين بواسطة نفس المذيب الذي إستخدم في عملية البلورة وله نفس درجة حرارة عملية البلورة.

Procedure : طريقة العمل - ٢

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

- المراد إجراء له عملية البلورة في قاع الانبوبة التي على شكل حرف
 وضع المحلول (A) المراد إجراء له عملية البلورة في قاع الانبوبة التي على شكل حرف
 وتغمر في حمام مائي ذو درجة حرارة ثابتة .
- ۲ تفصل البلورات عن طريق ميل Tilt الانبوبة (V) جهة اليمين ثم يمرر تيار من النتروجين من الفتحة (B) .



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

Precooled filter stick with large bottles

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

Fritted glass disk in the small - scale

ثانيا : التطبيقات Applications

أ – الفصل على أساس عدد مجاميع الاسيل المشبعة

Separation by number of saturated acyl groups

ا - خاصية الذوبان Solubility considerations

- أ عند إستخدام مذيبات مثل الاسيتون أو الاثير البترول فان عملية الفصل تعتمد على أساس عدد أو محتوى الاحماض الدهنية المشبعة والموجودة فى جزىء الجلسريدات الثلاثية .
- ب يمكن فصل مخلوط من الجلسريدات الثلاثية مثل StOO, StStL وذلك بطريقة البلورة التجزيئية باستخدام مذيبات مثل الاسيتون أو ايثير الستول.

حيث أن St StO وSt StL لهما نفس العدد من الاحماض الدهنية المشبعة. : St StO و St StO لهما نفس عدد الروابط الزوجية .

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

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

الدهون الصلبة فصلا حادا بينما يكون الفصل غير مناسب في حالة الزيوت السائلة وهناك صعوبات أخرى تتمثل في أنه عند وجود أحماص دهنية ذات طول سلسلة CI2 - C4 لها خصائص ذوبان تتشابه مع الاحماض طويلة السلسلة غير المشبعة - ونتيجة لكل هذه المشاكل فانه عن طريق الفصل بواسطة البلورة الجزيئية نحصل على فصل معقول فقط للدهون النصف صلبة وأن تحتوى على احماض دهنية بسيطة اى تحتوى الجلسريدات الثلاثية بصفة عامة على الاحماض الدهنية التالية 0:61 و 18:1 ونسبة لا تزيد عن ٣٠٪ من 18:2.

حامض لينوليك = L حامض إستياريك = S حامض أوليك = O

تتابع عمليات البلورة :

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

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

تأثيرات الذهبان المتبادل Mutual Solubility Effects

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

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

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

كما تحدث خاصة النوبان المعاكس "أى تؤدى الى ذوبان انواع معينه من الجلسريدات من المفروض أنها تكون ضمن الجلسريدات المتبلوره وتظهر هذه الخاصية بدرجة واضحة فى وجود الجلسريدات المختلفة أى أنه يوجد تأثير متبادل على درجة النوبان كما يزداد هذا التأثير بزيادة درجة عدم التشبع لذلك من السهل فصل الدهون الصلبه لأن نسبة الأحماض الغير مشبعة قليلة وبالتالى يقل تأثير العوامل التى تعوق تكوين البلورات التى تخص تركيب معين ويزيد من صعوبة فصل جلسريدات الزيوت السائلة الى وجود الاحماض التى تحتوى على C12 - C4 والتى لها نفس درجة النوبان للأحماض الدهنيه 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 الاحماض الدهنية البسيطة مثال ذلك مخلوط TGS الذي يحتوى على أحماض بالميتيك – بالميتوأوليك – إستياريك – أوليك وأقل من ٣٠٪ لينوليك .

البلورة المتتابعة Crystallization Sequence

تختلف عملية تتابع البلورة لفصل المخاليط من الجلسريدات الثلاثية اختلافا كبيرا على حسب تركيب العينة ولاجراء عملية البلورة الجزيئية لدهن ما فانه يمكن الاستعانه بالطرق المذكوره في المراجع والتي تستخدم دهون قريبة في التركيب مع العينه المختبرة.

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

(A) العينات التي يجرى عليها البللورة عبارة عن 11 (وزن حجم) في محلول الاسيتون أو اثير (E) على درجة الحرارة المشار اليها ، والاحماض الدهنية المكونة للاقسام الستة النهائية موضحة بالجدول (17):

جدول(١٦)

المكونات	Fract	tion (mo	ole%)		(مول٪)	الاقسام	
]	II	III	IV	V	VI	Total
Component acids							
تركيب الاحماض]		
Saturated (S)	94.8	75.6	63.1	49.8	36.0	18.2	60.8
مشبعة							
Unsaturated (U)	5.2	24.4	36.9	50.2	64.0	81.0	39.2
غير مشبعة						ľ	
Component TG							
تركيب الجلسريدات الثلاثية				1			
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
עטט	*	*	*	*		45.4	2.8

تم حساب تركيب الجلسريدات الثلاثية من:

- ١ تركيب الاحماص الدهنية كاقسام منفردة
- ר محتوى الاحماض الدهنية المشبعة SSS مقدرة عن طريق الاكسدة بالبرمنجات البوتاسويم ۲ ${
 m KM_mO_4}$
 - ٣ المكونات المشار اليها * تكون غير موجودة بالاقسام التي بها العلامة .
 - ب الفصل على أساس عدد الروابط الزوجية

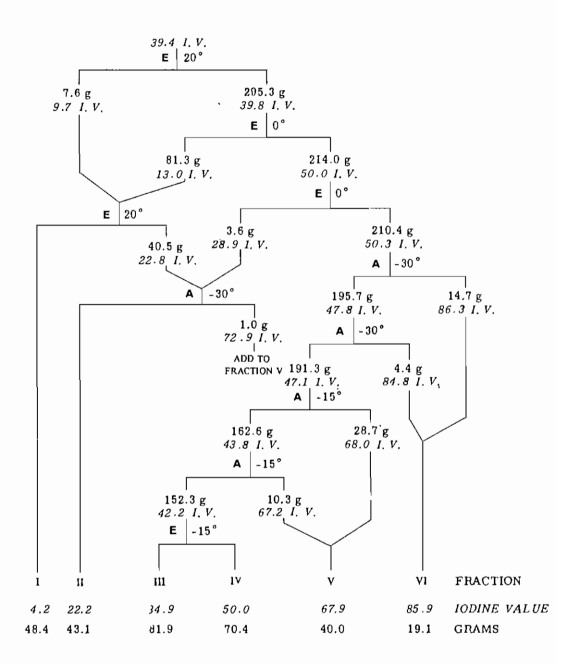
Separation by number of double bonds

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

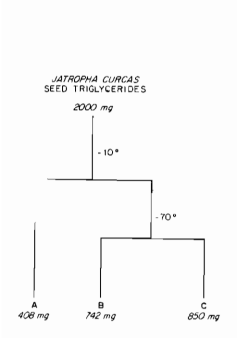
إلا أنه يمكن فصل خليط الجلسريدات الثلاثية بكفاءة تبعا لمحتواها من الروابط الزوجية في $A_{\rm g}~{
m NO}_3$ وذلك باجراء عملية البللورة باستخدام مذيبات تحتوى على نترات فضه ${
m CIS}$

بتكوین المعقد بین Ag^+ والكترونات π للرابطة الزوجیة مع تغییر درجة حرارة البللورة للجلسریدات وبذلك یتم الفصل علی حسب درجة عدم التشبع وقد استخدمت هذه الطریقة لفصل TGs من دهون بعض النباتات مثل Jatropha Cursas وذلك باستخدام مذیبات مشبعة بمحلول نترات الفضة والمذیبات المستخدمة هی میثانول / أسیتون بنسبة V0 وعلی درجة حرارة V1 والرسم التخطیطی التالی یبین آن (A) هو راسب یحتوی أساسا علی SSU أی یحتوی علی رابطة واحدة أو رابطتین زوجیتین فی جزیء TG وعند تبرید الراشح علی V1 أعطت بللورات (B) نتبع القسم SUU والذی یحتوی علی V1 أو 3 روابط زوجیة أما المتبقی UUU یحتوی علی ه أو 7 روابط زوجیة لکل جزیء TG.

ومن الملاحظ عند إجراء عملية البلورة مرتين في وجود Ag^+ فانها تعمل على تفريد جيد لكونات TG لدهن نبات Jatropha Cursas كما في شكل حـ، S وهذا الفصل أفضل بكثير من إجراء عملية البللورة عشر مرات باستخدام مذيبات تخلو من Ag^+ لتفريد TG لدهن الغنم كما في شكل هـ، وهذه الطريقة لها أهمية كبيرة اذا كان المطلوب بصفة خاصة فصل كل من SUU عن بعضهما البعض .

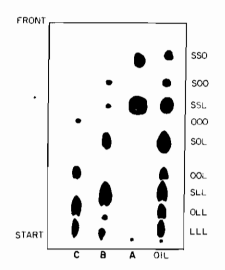


شكل تخطيطي يبين فصل الجلسريدات الثلاثية لدهن الغنم .



الشكل الايسر:

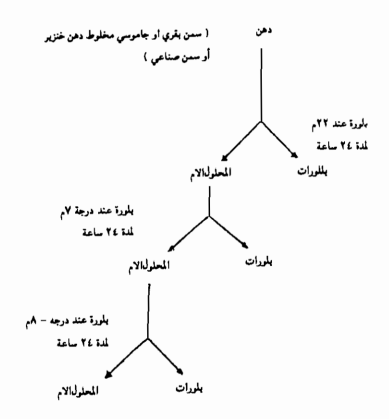
يعتمد الفصل على أساس عدد الروابط الزوجية في الوضع CIS وباجراء عملية البلوره المتتابعه وفي وجود أيون الفضه .



الشكل الأيمن:

يبين فصل المكونات الثلاثة السابقة من الشكل السابق (A,B,C) وتم إجراء تحليل عليها باستخدام الواح TLC المدعمة +Ag " تحضر المادة الدعامية من حامض السيليسيك مع ۱۸٪ نترات فضة "وباستخدام المذيب بنزين / اثير

ومن تطبیقات البلورة الجزیئیة عند درجات منخفضة هی الکشف عن خلط السمن البلدی بدهن الخنزیر حیث أجریت عدة عملیات بلورة لسمن بقری وسمن جاموس نقی مخلوط بدهن خنزیر وسمن صناعی بنسب من -7٪ باستخدام مذیبات محتویة علی أیون الفضة - ثم إذابة العینات المراد تقدیرها فی خلیط من المیثانول المشبع بنترات الفضة وأسیتون بنسبة 7٪ (حجم / حجم) ونسبة اللیبیدات إلی نترات الفضة فی المخلوط هی 1:1 (وزن / حجم) أجریت عملیة البلورة الاولی عند درجة حرارة الغرفة وفصلت البلورات عند نفس درجة الحرارة بعد 1٪ ساعة ثم أجریت عملیة بلورة ثانیه للمحلول الام عند درجة حرارة 1% -1% فصل البلورات من المحلول الأم بعد عملیة الاتزان وأجریت عملیة بلورة ثالثة للمحلول الأم الناتج من البلورة الثانیة علی درجة -1% وتم معرفة نسبة الاحماض الدهنیة فی کل جزء متبلور والشکل التخطیطی التالی یبین خطوات عملیات البلورة المتتابعة (1983 - 1983).



تبین الجداول ۱۷ و ۱۸ ترکیب الاحماض الدهنیة للبلورات المفصولة علی درجات حرارة 1 ، 1 ، 1 ، 1 ، 1 ، 1 ، 1 ، 1 ، 1 ، 1 ، 1 ، 1 الصلی للسمن الطبیعی البقری أو الجاموس .

ومن ثم يمكن معرفة مدى غش 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:

جدول(۱۷)

٠ <u>٠</u>	<i>:</i>	4	۲۸. ه	5	00.1	4			1.1	: ,	3.4	٧٥		·	≺ >	:-	بر ح. <i>ح</i>	7 3	۲ . ه
. <	7.	۲.	۲۸.۲	7.3	TV. 0	٤, ٢	14.4	· . >	17.7	4	1.	15	1.74	۲.۲	* . Y	۲. ۲	٤.٢	< >	3.14
~	10	۲	14.1	ပို	Y4	م			17.4	7.7	1.1	14.4		۲.۲	1 8	۲,۲	7.3	≺ .≻	7.4
>		≯ . ₹	24.4	<	Y0,-	8.8			وُ	۲	1.4	17.4		7.8	1.0	₹. ⊁	3.3	۲.	77.7
\$	6	ξ	44.4	. ~	YE. 0	8.8			18.9	7.7	1.4	17.4		7.4	-	5	ξ	-	3 . VF
۶	•	≯ . ₹	TT. V	۲. ۲	10.7	بر ھ			10.7	7.7	7.7	1 X . Y		7.0	17.4	7.0	3.3	<u>-</u>	م.
هُ	0	>. •	TT. 9	<u>ر</u> ر	7,7	1.0			17.7	۲. ۵	7.1	11.0		8.9	10.8	7.0	3.3	14.1	٥٨_
<u>:</u>	<u>ئ</u> م	. ×	Y . 37	ς<	بر حر	· ,			17	7.7	3.0	11.1		۲	آم	7.7	ဌိ	17.1	ه۲. ه
يفري	يقري سمن صناعي	<u> </u>																	
نغ	<i>:</i>	7.7		17.7	24.4	ځ		:	7.7					·.				. 1 1	1
<u>.</u>	7	7.		هر ند	17.0	۲.>	14.1	7.1	17.4			11.1	79.7	ر ۲	بر بر	1.7	9	14.8	-,3 \
~	70	> . Y		1.1	7 £ . V	7.7		۲, ۲	17.9					1.		<u>,</u>	4	14,-	₹ .–
>		, A , _		. A	78.7	3.3		۲. ۲	17.7					۲. ۲		۲.٦	.' >	14.7	۲ ۲
>	6	· . >	44.0	>	۲. _. ۷	6.0		1.1	1.31					7.7	-	7.1	۲, ٤	17.1	4. VF
٩	.	11.7	14. 1	P. 7	19.8	£ , x		۲. ٥	18.4					٧.3	-	۲. ه	٥ ٠	17.7	۲.۲
٥	0	11.7	¥9. E	≺ •	14.0	< .>		۲.۲	17.1					٩	-	۲. ۲	۲.	14,-	٠,٠
í	ر. ف	. <u><</u>	Y . 37	ς<	بر حر	· , >		۲. ۶	17.8					یس ا		7.7	٩	17.1	٥٠. ٥
(C)	خنزير			175	المكون الاول					المكون	الثاني					المكور	्राधाः		
Ť.	نسبة الخلط	<u>با</u> 2	١١:منفو	۱۸ منفر	1 1	بنمغو	٢٢نمسفو): <u>ب</u> منو	ا ا	٨٨:ڝفو	1:14	۰ ۲: حسفو	۲۲:مسفو	اانصفو	١١:مغو	الملايصل	1: 1A	٠٢:مىقو	۲۲:منقر
	_	التغير في النسب المثوية للأحماض ا	النسب ا	لئوية للأد	نماض الده	شية الشا	نعة هي ال	يمن البق	ري ، الخا	لدهنية الشائعة في السمن البقري ، الخذرير ، السمن الصناعي والعينات ا	من العمنا	اعي والع	يَانَ المَطَ	ولجه الناة	لخلوطه الناتجه من عملية ا	لمية البلور	ة الجزئية		

١٤ : صغر = هامض ميرستيك ١٦ : صغر = هامض بالميتيك ١٠ : ١٠ هـ صغر = هامض استياريك ١٠ : ١٠ هـ هامض اوليك ٢٠ : صغر = هامض اراشيديك ٢٢ : صغر = هامض بهتك

جدول(۱۸)

التغير في النسب المئوية للأحماض الدهنية الشائعة في السمن الجاموسي ، الخنزير ، السمن الصناعي والعينات المخلوطه الناتجه من عملية البلورة الجزئية

	<u>پ</u>	<i>:</i>	4	۲ ۸ . ه	4	00.1	4		الم	4,1		3.4		۸ ₀ . ۷	اره	۲. ۲.	را	٠ ,	3۲	۷۰٫۲
The file of the	:	7	۲ د	77.7		To. A	⁻ >		1.1	17.1		۲,۲		3	3.1	3.0	ζ'	. <u>`</u>	هر هر	ر ج
نالی التالی	<	۲,	> . 1	7.0		To. 9	۲.۷		1.6	17.1		1.0		19.4	1.1	۲. ۶	. <u>`</u>	1.	٢٠٠٢	Ϋ́. >
نظار المسلو	?	۲.	۲ ۲	T., >		٧٤.٨	4.3		1.0	17.7		1.1		٠ ۲	1.1	ه. ه	<u>ر</u> م	1	17.1	3.34
نظار المسلو ا	>	6	م ی ا			٥.٢٢	°. 7		4	17.1		1.7		3	7. 2	6 . A	1.1	1	15	۲. ۱
المنكون الأميل الأميل الأميل الأميل الأميل الأميل الأميل الأميل الميل ا	ء.	7	< . >			3.37	۲		1.4	15		1.7		٦٧.	1.0	3.	1.4	1.0	5	٧, ۲
نظا المحل المثل الم	هٔ	•	11.1			11.V	< <		· . >	11.0		1.1		17.1	<u>-</u> ح	۲	<u>ر</u> ح	1.0	3.11	×. ۲
التكون الأمثور المثور الأمثور	<u>:</u>	<u>چ</u> .	1. <		ہ ھ	1 × · ×	> °		7.4	17.1		1.1	-	1.11	1.1	° >	1.4	3.1	14.0	32
التكون الإلى المسلو ا	حاموس	ي سمن ه	ار اع																	
المكون الأملو ا	ک و.	<i>:</i>	7.7			7.17		14.7	ر'	7.7				<u>X</u>	٦	1.4	اره	م		<u>ئ</u>
التكون الثاني التكون الثاني التكون الثاني التكون الثاني التكون الثاني التكون الثاني التكون الثاني التكون الثاني التكون الثاني	<u> </u>	7				YV . 0		14.4	۲ ک	17.7			•	<u>۲۲.</u> ۱	1.7	3.7	1.0	1.7	-	۸۶
نظط االمطون الأصلو المال المسلو المال المسلو	<	70	<./			10.1		14. *	٠ حر	17.1			_	· . >	4	4	1.4	4	•	ىرە∨
المكون الأملو الاسلو المسلو الاسلو ا	<i>></i>	۲.	<u> </u>			27.0		14.1	1.4	17.8			•	1,71	1.1	7.1	5			ر کر
الكون الثان المسلو المدا المسلو المدا المسلو المسلو المدا ال	>	6	ζ,			27.9		4	1.4	175				7,	Ý	7.1	ر ء	· <		ξ,
خلط المسلو الاسلو الاالكون الثالث المكون الاول المحل الاعلى الثاني المكون الاول المحل الاعلى المكون الاول المحل ا	م	7	> .<	77.0		77.7		12.2	· ` >	17. 7			•	70.0	<u>ر</u> م	. ×	1.0	:	•	٧. ١
خطط المسلو الاسلو الدائلي المكون الثاني المكون الثاني المكون الثاني المكون الاسلو المرا المر	6	0		77.0		19.7		4	1.1	17.0			•	74. 7	. 1	ه ۲	۲. ٦	4	•	19. 7
لخلط المسلو المسلو المامسلو الماملو المسلو المسلو المسلو المسلو المسلو المسلو المسلو المسلو المامسلو الماملون الثالث المسلو المسلو المامسلو الماملون الثالث المسلود العون الثالث المسلود العون الثالث المسلود العون الثالث المسلود العرب المسلود العرب المسلود المسلو	<i>:</i>	F				\ \ \		22.2	۲. ۲	17.1			•	1.1	7.1	°.>	1.4	عر\		3.4
المعلق النصلق الماضلق الملايا بالصلق الاصلق المنصلق الملاصلة الملك والمصلق الأصلق المعلق الملاصلة والمعلق الملايا والمعلق	جاموس	ن هنزير			175	ن الاول					المكور	_					الكور	ن الثالث		
	Ę,	151			۱۸ مغر		٠٢:مىلىر	ı	١٤:مىقر	١٦:مىغو	۸۱:مىقر	Y-1	۲۰ صغر	۲۲ صغر	١٤ صفر	11 صغر	۸۸:صغو	1:14	۲۰ صغر	۲۲:مىقر

١٤ : صغر = حامض ميرستيك ٦١ : صغر = حامض بالميتيك ٨٠ : صغر = حامض استياريك ٨٠ : ١ = حامض لوليك ٢٠ : صغر = حامض اراشيديك ٢٢ : صغر = حامض بهتك

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

يؤخذ جزء من بلورات الجلسريدات الثلاثية (٥٠٠ جم) وتجرى لها عملية تصبن بواسطة بوتاسا كاوية كحولية (٥٠٠ ع) ثم تفصل الاحماض الدهنية من املاحها بواسطة حامض معدنى وتستخلص الاحماض الدهنية المنفردة بواسطة اثير - يبخر الاثير للحصول على الاحماض الدهنية ثم يقدر لها درجة الانصهار.

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

حيث :

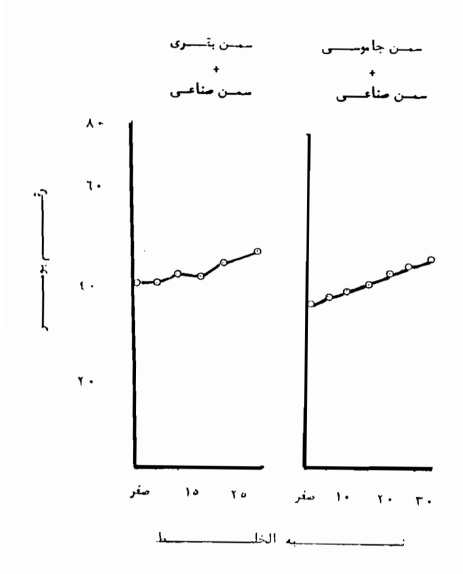
أ = درجة انصهار الجلسريدات الثلاثية .

ب = درجة انصهار الاحماض الدهنية.

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

جدول(۱۹)

رقم بومر	السمن الجاموسي	السمن الصناعي	ر ق م بومر	دهن الخنزير	السمن الجاموسي
٤.	١	صفر	٤.	صفر	١
27	40	٥	٤٤	٥	90
٤٤	٩.	١.	٠.	١.	٩.
٤٥	٨٥	١٥	۸ه	١٥	٨٥
٤٨	۸۰	۲.	3.5	۲.	٨٠
٥.	٧٥	۲0	7.7	۲0	٧٥
٦.	منقر	١	77	١	منقر



تأثير خلط السمن البقرى والجاموسي بدهن الخنزير والسمن الصناعي على رقم بومر

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

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

الفحص الميكروسكوبي للبلورات :

وهى تعتمد على تركيز معظم بلورات جليسريدات بالميتوثنائى إستيارين وفصلها (وهى توجد فى دهن الخنزير بنسبة صغيرة) عند درجة حرارة تتراوح بين ٢٥ ، ٣٠ م تحت ظروف معينه ،

الحواهر الكشافة :

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

الاجمزة والأدوات :

جهاز طرد مركزي - أنابيب جهاز الطرد المركزي سعة حوالي ١٠ سم٣ - ميكروسكوب .

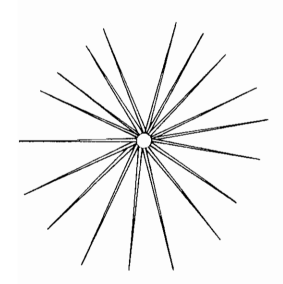
طريقة العمل:

يسخن حوالى ٥ جم من العينه تسخينا هينا عند ٥٠ م حتى ينصهر الدهن تنقل ٥٠ قطرة من الدهن المنصهر إلى إحدى الانابيب ويضاف إليها ٩ سم ٢ من المذيب ثم تمزج المحتويات جيدا . توضع الانبوية في حمام مائى بارد وتقلب محتوياتها بواسطة ساق الترمومتر حتى اذا ما اصبحت درجة حرارتها 37 ± 1 م إنفصلت المجموعة الأولى من الجليسريدات ذات الوزن الجزئى العالى . يرفع الترمومتر وتوضع الانبويه في جهاز الطرد المركزي ويدار الجهاز لمدة دقيقتين ليتجمع الراسب في قاع الانبوية في جهاز الطرد المركزي ويدار الجهاز لمدة دقيقتين ليتجمع الراسب في قاع الانبوية .

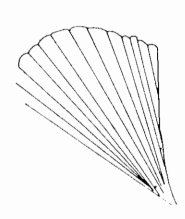
تستبعد الطبقة السائلة وتقاس درجة حرارة الغرفة ثم يضاف الاثير إلى الراسب المتجمع في الانبوبة قطرة مع التقليب المستمر بلطف بواسطة الترمومتر حتى يكاد ينوب معظم الراسب ويصبح المحلول الاثيري عكرا غير رائق ، توضع الانبوبة في حمام مائي درجة حرارته لا تزيد على درجة حرارة الغرفة باكثر من ثلاث درجات مئوية ثم يرفع الترمومتر بعد أن يصبح المحلول رائقا تسد الانبوبة بقطعة من القطن وتترك في حمام مائي (عند درجة حرارة لا تزيد

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

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



شكل رقم ٤ بلورات الجلسريدات الأخسري



شكل رقم ٣ بلورات ألفا بالميتوثنائي سنيارين

الاختبار الكيميائي للبلورات :

تعتمد هذه الطريقة على فصل جليسريدات الدهن أن الزيت المهدرج أن الخليط عن طريق بلورتها جزئيا من الاسيتون ثم تقدير الشوائب المختلفة للاجزاء المنفصلة .

الجواهر الكشافة :

أسيتون – يود – حمض خليك ٩٩٠٥٪ – بروم – ثيوكبريتات الصوديوم – يوديد البوتاسيوم – هيدروكسيد باريوم – دليل فينولفتالين (محلول ١٪).

الأجهزة والأدوات :

دورق مخروطی سعة ۲۵۰ سم۳ – حمام مائی – قمع بوخنر – مجفف زجاجی به کلورید کالسیوم.

طريقة العمل:

يوزن حوالى ٥٠ جم من العينه فى دورق مخروطى جاف نظيف سعة ٢٥٠ سم من يضاف اليها الاسيتون تدريجيا - حوالى ١٠٠ سم - ويغلى المزيج فوق حمام مائى أو سخان كهربائى حتى تمام ذوبان الدهن - تزاد كمية الاسيتون اذا لزم الامر.

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

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

تقدر الثوائب التالية في كل جزء وهي: الرقم اليودي – رقم رايخرت – رقم بولنسكي – رقم كرشنر – ثم تقارن الثوابت المقدرة لتمييز انواع الدهن تبعا للجدولين ٢٠ و ٢١ :

جىول (٢٠)

دهن	دهن حيواني	زيت نباتى	الثوابت	
الفنزير	(غير الخنزير)	مهدرج	رهوبد	
7. – 7v	۳· – ۲o	۱ ه – ۲ه	الرقم اليودى	
١٠-٩	T, 0 — T, 0	Y. V – Y. o	رقم ريخرت	
• , A - • , V	٨.٠-٢.١	۰,۸-۰,۷	رقم بولنسكى	
r – v	\ . A - \ . o	۸, ۱ – ۲	رقم کرشنر	

جدول (٢١) ثوابت الجزء (ب) المتبقى بعد تقطير الاسيتون

دهن	دهن حيواني	زيت نباتى	الثوابت	
الخنزير	(غير الخنزير)	مهدرج		
Y <i>F -</i> A <i>F</i>	7 80	۸۰ – ۲٥	الرقم اليودى	
V. o – V	T. 0 - T	٤,٥-٣.٥	رقم ريخرت	
۰,٦-٠,٥	\ . € - • , A	• , • - • , •	رقم بولنسكى	
V.Y – 7.0	٤,٥-٣	Y, o - Y, Y	رقم کرشنر	

ملاحظات :

أ - الزيوت النباتية المهدرجه تمتاز بما يلى :

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

فى الجزء (ب) يكون الرقم اليودى اعلى من ٧٠ ، ولا يزيد كل من رقم رايخرت على ٥.٤ ، ورقم كرشنر على ٥.٢ .

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

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

فى الجزء (ب) لا يتجاوز الرقم اليودى ٦٠ ولا يزيد كل من رقم رايخرت على ٣٠٥ ورقم بولنسكى على ٥٠١ ورقم كرشنر على ٥٠٤.

جـ - تتميز دهون الخنزير في خليط من الدهون.

فى الجزء (أ) اذا كان الرقم اليودى اعلى من ٥٠ فان زيادة كل من رقم رايخرت على ٣ ورقم كرشنر على ٢ تدل على وجود دهن خنزير . اذا كان الرقم اليودى لا يزيد على ٣٠ فان زيادة رقم رايخرت على ٥ . ٣ ورقم كرشنر على ٣ تدل على وجود دهن الخنزير

فى الجزء (ب) اذا كان الرقم اليودى أعلى من ٧٠ فان زيادة رقم رايخرت على ٥.٤ ورقم كرشنر على ٥.٢ تدل على وجود دهن الخنزير .

اذا كان الرقم اليودى من -7 - 0 فان زيادة رايخرت على 0.7 ورقم كرشنر على 0.3 تدل على وجود دهن خنزير .



الادمصاص الكروماتوجرافي 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 فى الفصل الكروماتوجرافى للتعرف على تركيب الجلسريدات الغير مشبعة فى الليبيدات الطبيعية .

وبدأ إستخدام هذه الطريقة إعتبارا من سنة ١٩٦٢ بواسطة بين أيون الفضة وتبنى هذه الطريقة على أساس الارتباط الضعيف weak interaction بين أيون الفضة والكترونات π للروابط الزوجيه والثلاثية والادمصاص الكروماتوجرافى باستخدام أيون الفضة يتم بنقع أو تشرب نترات الفضة على مادة الادمصاص مثل ح . السيليسيك أو الفلوريزيل Florisil وذلك بعد إختيار أفضل نظام من المذيبات يعطى فصل لليبيدات إلى أقسامها تبعا لعدد الروابط الزوجية في الجزيء number of double bonds per molecule وبالتالى يمكن إستخلاص الليبيدات المفصوله من المواد الادمصاصية المحتويه على أيونات المفضه بدون تغيير كيماوى Chemical alteration في نظامها الغير المشبع .

أول - الطرق Methods

أ - إختيار الطريقة Choice of Method

يستخدم كلا من التحليل الكروماتوجرافى ذو الطبقة الرقيقه TLC والعمود الكروماتوجرافى من التحليل الكروماتوجرافى دو الطبقة المختوى على نترات فضة فى فصل الجلسريدات الثلاثية والجدير بالذكر أن إختيار الطريقة المناسبة يعتمد على نوع الفصل المطلوب amounts وكميات amounts المواد المراد فصلها ،

ا - طريقة العمود الكرو ما توجرافس Column Chromatography محنزات الطريقة :

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

٢ - إحتمال الاكسدة للجلسريدات ضعيف بواسطة أكسوجين الهواء الجوى .

عيوب الطريقة :

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

TLC طريقة التحليل الكرو ما توجرافى ذو الطبقة الرقيقة

مميزات الطريقة :

- ٢ تعطى فصل سريع وممتاز .
- ٢ أكثر دقة من العمود الكروماتوجرافي .
- ٢ سهولة التعرف على الجلسريدات المفصوله .

عيوب الطريقة :

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

ويفضل الباحثون إستخدام طريقة TLC لسرعتها ودقتها Speed and resolution ويفضل الباحثون إستخدام طريقة TLC لسرعتها ودقتها الاكسجين ومشبع بواسطة ويمكن تقليل الاكسدة باتمام كل العمليات في جو خالى من الاكسجين ومشبع بواسطة النتروجين ويمكن إستخدام من ٢ – ٥ ألواح وبسمك المادة الادمصاصية ١ مم لفصل ٢٠ – ١٠٠ ملليجرام من العينة كما في حالة العمود الكروماتوجرافي .

ثانيا: التحليل الكرو ماتوجرافي ذو الطبقة الرقيقة

Thin - Layer chromatography

ا - مواد الادمصاص Adsorbent

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

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

كما أن التركيز من ٢٠ – ٣٠٪ نترات الفضة يكون مناسبا لفصل المتشابهات الموضعية Positional isomers التى بها روابط زوجية ويمكن زيادة كفاءة الفصل باضافة محلول ٣٠٪ $\rm Positional$ isomers إيدروكسيد أمونيوم إلى نترات الفضة لان وجود أيون $\rm Ag~(NH_3)^+$ يؤدى إلى تكوين معقد Stronger عن إضافة أيون الفضة بمفردة مع الروابط غير المشبعة . يتم تشرب الواح TLC بنترات الفضه إما عن طريق الرش Spraying أو الغمر Developing ويكون سمك مادة الادمصاص ٢٥٠٥ مم لاغراض التحليل Analytical ومن ٥٠ – ١ سمك في حالة الاغراض التحضيرية Preparative .

مشاكل استعمال نترات الفضة

۱ - 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 المحتويه على نترات الفضة نشاطها inactivated بتعرضها للضوء
 والتغلب على هذه المشكلة تخزن مواد الادمصاص بعيدا عن الضوء في مكان مظلم.
- $\tau = 2$ ساعات على المحتويه على نترات الفضة بتسخينها لمدة $\tau = 2$ ساعات على $\tau = 2$ ساعات على المدة بين المدة المن المدة بين المدة نصف ساعة لأن ذلك يؤدى الى فصل عالى المدة ونتيجة لجفاف Better resolution المحلسريدات الثلاثية ونتيجة لجفاف Better resolution السيليسيك العالى على $\tau = 2$ من المدة الادمصاص والجلسريدات الثلاثية مما يؤدى إلى تكوين معقد بين الكترونات $\tau = 2$ للسيدات غير المشبعة وأبون الفضة .

Solvents - الهذيبات - ۲

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

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

٢ - مخاليط مختلفة من البنزين / إيثير .

والجدول (٢٢) يبين الانظمة المختلفة من المذيبات لفصل الجلسريدات الثلاثية التى تختلف فى درجة عدم التشبع . جدول(٢٢)

بنزين / إثير	مخالیط المذیبات کلوروفورم / میثانول / إیثانول / حامض خلیك	عدد الروابط الزوجية بجزىء الجلسريدات الثلاثية		
۱۰۰ صفر الی ۸۰/ ۲۰	۱۰۰ / صفر الی ۱/۹۹	صفر – ٤		
۱۰/۹۰ الی ۲۰/۸۰	۲. ۹۹ / ۸رالی ه . ۹۸ / ه . ۱	7-1		
صفر/۱۰۰	Y,0/9V,0	٥ – ٥		
	7/98	\		

* يحتوى الكلوروفورم على هر - ١٪ إيثانول كمثبت Stabilizer

Separation Procedure عملية الفصل – ٣

الحصول على الفصل الجيد يجب أن يكون تركيز عينة الجلسريدات الثلاثية قليل في صورة بقع Spot أو شريط band وفي التحليلات العادية Routine analysis يجب أن يكون قطر البقعة قليل وتوضع بالقرب من الحافة السفلي الوح باستخدام أنبوبة شعرية أو ماصه دقيقة Micro syringe ويتم وضع الجلسريدات المذابة في مذيب مناسب ويكون تركيزها ٣ – ٣ ميكروجرام على اللوح .

والعمل التحضيرى Preparative work يستخدم ٣٠ – ١٠٠ ملليجرام من الجلسريدات الثلاثية وتفصل developed على ألواح أبعادها ٢٠ × ٢٠ سم أو ٢٠ × ٤٠ سم بسمك ١ مم من المادة الادمصاصية .

توضع الالواح فى حجرة الكروماتوجرافى القياسية المحتوية على المذيب المناسب التى سبق إمرار تيار من النيتروجين داخلها لازاحة الاكسجين لمنع الاكسدة وتكرار خطوه الفصل بنفس الطور المتحرك يعطى فصل أفضل وبعد تمام الفصل تجفف الواح TLC بواسطة تيار من النيتروجين ويتحدد Locate مواضع الجلسريدات الثلاثية TG بعدة طرق وأكثر الطرق التى لا تسبب تكسير أو تغير فى المركبات non-destructive هى طريقة الرش بمحلول ٧.٧ ثنائى

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

- وتشمل الطرق التى تغير فى التركيب الكيماوى Destructive methods لتحديد مواضع الجلسريدات الثلاثية على ما يلى:
 - إستعمال اللهب بامراره على أماكن الجلسريدات الثلاثية .
- الرش بحامض فوسفوريك ٥٠٪ أو حامض كبريتيك ٥٠٪ ثم التسخين على درجة ٢٠٠ ٢٠٠ م .

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

التقدير الكمى Quantitation

يمكن إجراء التقدير الكمى للمركبات المفصولة على الواح TLC بطريقتين:

- الوح Chromatoplate نفسه بحساب مساحة البقعة بجهاز البلانيمتر أو المحاد . Photodensitometry
 - ٢ تكشط البقع بعد إظهارها ثم تقديرها بأي من الطرق الكمية .

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

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

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

بمعدل هر سم تقريبا مع الرج حتى إختفاء اللون الاحمر الناتج من إرتباط أيون الفضة مع ثنائي كلوريد الفلورسين .

- ٣ يضاف ه سم من الاثير / ميثانول (١٠/٩٠ حجم/ حجم) وكذلك ١ ملليجرام BHT لكل
 لتر لاستخلاص الجلسريدات .
 - ٤ تفصل مادة الادمصاص بواسطة الطرد المركزي .
- ه يرشح decant وتغسل مادة الادمصاص مرتين باستعمال ٤ سم من المذيب المستخدم في كل مرة .
 - ٦ يبخر المذيب في جو من النتروجين .
- ٧ يمكن تقدير الجلسريدات الثلاثية كميا باستعمال جهاز التحليل الكروماتوجرافي الغازي بمكن تقدير الجلسريدات الثلاثية Internal Standard أو بالتفاعلات اللونية باستخدام مادة قياسية داخلية chromotropic acid أو بالتفاعلات اللونية باستخدام حامض كروموتروبيك chromotropic acid أو بواسطة جهاز الامتصاص في منطقة الاشعة تحت الحمراء spectrophotometry

ثانيا : الفصل باستخدام العمود الكروماتوجرافي

Column chromatography

ا -مواد الادمصاص Adsorbents

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

- ١٠٠ جم من حامض السيليسيك المتجانس في ٢٠٠ سم٣ من محلول نترات الفضة ٥٠٪ (وزن / حجم).
- ٢ يسخن المخلوط على ١٠٠ م لمدة نصف ساعة ثم يبرد المحلول ويرشح ثم يجفف على
 ٢٠ م لمدة ١٦ ساعة ويحفظ .

وبهذه الطريقة يحتوى حامض السيليسيك على ٣٠ - ٤٠ جم نترات فضه / جم مادة إدمصاصية ويتم تنشيط المادة الادمصاصية على ١٩٥م بدلا من التسخين على ١٢٠ م حيث تعطى فصل أفضل كما في حالة TLC .

Solvent - الهذيب - ۲

يفصل مخلوط الجلسريدات الثلاثية بواسطة العمود الكروماتوجرافي المحتوى على أيون الفضه المتحد مع حامض السيليسيك باستخدام مذيبات تتدرج في قطبيتها ويستخدم مخلوط من المذيبات التالى:

إثير البترول / بنزين / الاثير في الفصل.

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

جىول(٢٣)

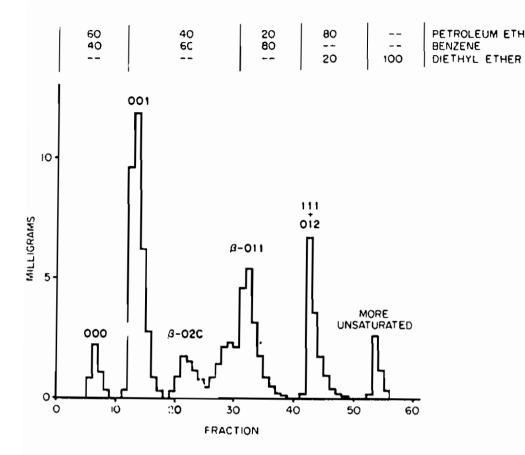
حجم/حجم	المذيب	عدد الروابط الزوجية في الجلسريدات الثلاثية
٤٠/٦٠	إثير البترول/ بنزين	صفو
00/20	إثير البترول/ بنزين	١
۸٠/٢٠	إثير البترول/ بنزين	۲
۲۰/۸۰	إثير البترول/ اثير أو بنزين	۲
	إثير	٤

ودات النتائج أنه باستخدام العمود الكروماتوجرافي لم ينجح في فصل الجلسريدات الثلاثية المحتوية على أكثر من ٤ روابط زوجية في الجزيء.

Separation procedure طريقة الفصل - ٣

يعبأ العمود بواسطة 10 - 10 جم من حامض سيليسيك المحتوى على نترات فضة والمعلق في إثير البترول ، وهذا العمود يكون كافيا لفصل 10 - 10 ملليجرام من مخلوط الجلسريدات الثلاثية في عمود أبعاده 10×10 مم ويراعي تغطية Wrapped الأعمدة بورق أسود أو ورق ألومنيوم لحماية المادة الادمصاصية من الضوء .

والشكل التالى يوضع عملية فصل الجلسريدات الثلاثية باستخدام الاعمدة في وجود أيون الفضة وحامض السيليسيك:



التقدير الكمي Quantitation

من الطرق الواسعة الانتشار التقدير الكمى هى تبخر المكونات Fractions فى أنابيب معلومة الوزن tedious ثم يعاد وزنها بعد التبخير . ولكن هذه الطريقة شاقة tared ومن الطرق المستعملة هو التقدير المباشر لكمية من كل مكون Fraction باستخدام جهاز التحليل الكروماتوجرافى الغازى GLC أو باستخدام جهاز تقدير مساحة البقع Charred بأن توضيح كمية aliquot من كل مكون على لوح TLC ثم حرقها Charred بدون اجراء عملية الفصل development

ثالثا : التطبيقات Applications

١ - الفصل على أساس عدد الروابط الزوجية في الوضع المضاهي

Separation by number of cis double bonds

i - تعاقب الفصل Elution Order

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

قمة اللوح

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

أستقل اللواح

يتضح من القائمة السابقة بأن تعاقب الفصل لا يكون معتمدا فقط على عدد الروابط الزوجية في الوضع Cis بل يعتمد أيضا على عامل آخر وهو أن قوة إرتباط أيون الفضه يكون أقوى عندما تكون الروابط الزوجية متراصة clustared في سلسلة حامض دهني واحد عما إذا كانت موزعة divided على عدد من سلاسل الاحماض الدهنية فمثلا سلسلة حامض اللينوليك يكون مركب أقوى إرتباط Stronger complex مع أيونات الفضة عن الارتباط مع سلسلتين لحامض الاوليك (100-200) وكذلك فان ٣ روابط زوجية في سلسلة واحدة ١٨ : ٣ يعطى مركب أقوى إرتباط مع أيونات الفضة من ٤ روابط زوجية موزعة في سلسلتين ١٨ : ٣ (003-002) .

arbitrary مكن التنبىء بها خلال قيم توقعية π complexing power يمكن التنبىء بها خلال قيم توقعية values

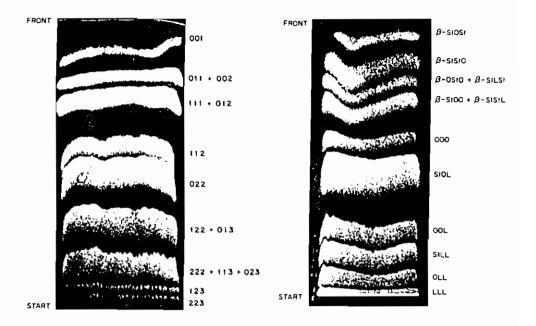
8+8a وعلى ذلك فان الجلسريد الذي تركيبه 033 به 7 روابط زوجية يكون معقد ذو قوة 8+8a وهذه تكون أقوى إرتباط من 322 حيث تكون قوة الارتباط للمركب 6a+8 على الرغم من أن هذا المركب يحتوى على 9 روابط زوجية .

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

- الحماض الدهنية طويلة السلسلة لها قيمة R_f أعلى من الاحماض الدهنية قصيرة السلسلة . وينشأ ذلك من ضعف إدمصاصها poorer adsorption على حامض السيليسيك وتظهر هذه الصفة بوضوح في العينات المحتوية على أحماض دهنية قصيرة السلسلة أقل من C20 .
- ٢ موضع الرابطة الزوجية position of a double bond على سلسلة الحامض الدهنى لها
 تأثير على درجة فصل الجلسريدات الثلاثية .
- $^{\circ}$ الوضع الهندسى positional isomers الجلسريدات الثلاثية (المشابهات) فمثلا $^{\circ}$ B- 010 و $^{\circ}$ B 020 و $^{\circ}$ B 020 و $^{\circ}$ B 020 و $^{\circ}$ B 020 و $^{\circ}$ B 020 و $^{\circ}$ B 020 و $^{\circ}$ B 020 و $^{\circ}$ B 020 و $^{\circ}$ B

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 المخاليط الاكثر تعقيدا يكون من الضروري الفصل مرتين مستخدما مذيبات مختلفة في درجة القطبية.



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

ويلاحظ أن قوة الفصل Resolution تقل مع زيادة عدم التشبع فى الجلسريدات الثلاثية حيث تفصل الجلسريدات الثلاثية من 000 الى 222 كشرائط منفصله Single bands ولكن عندما يحتوى الليبيد على C18:3 فان الجلسريدات الثلاثية من 222 إلى 333 يكون فصلها جزئى Partially resolved وأن الجلسريدات الثلاثية المفصوله بالطريقه التحضيريه تعطى مكونات Fractions عباره عن مخاليط ثلاثيه ورباعية من أقسام الجلسريدات الثلاثيه وباعية من أقسام الجلسريدات الثلاثية ورباعية من أقسام الحلسريدات الثلاثية ورباعية من أليون الفضة في أيون الفضة في كل الدهون المشبعة مثل السمن الصناعي .

استخدا مات العمود الكرو ما توجرافي Column chromatography

يفصل العمود الكروماتوجرافي المحتوى على أيونات الفضة الجلسريدات الى ٦ أقسام فقط وهي الجلسريدات الاكثر في عدم التشبع 010 + 011 + 012 عليه والمحاولات التي بذلت حتى الآن لفصل مخاليط TG عالية عدم التشبع لم تنجح باستخدام العمود الكروماتوجرافي .

أول : فصل الهشابهات 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 في أي موضع في داخل جزيء المحاسريد الثلاثي Isomeric positioning of double bonds within the للجلسريد الثلاثي triglyceride molecule

مثال: يحدث فصل ممتاز لأزواج الجلسريدات التالية:

020 - 011, 111 - 012 , 022 - 013

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

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

يمكن في بعض الاحيان فصل بعض المتشابهات التي تختلف في :

موضع الرابطة الزوجية وطول سلسلة الحامض الدهني أي جميع ما ذكر في أ ، ب مثال الكان يمكن فصل الجلسدريدات: (401 - 20:1(woll) - 18:1 (wg) - 20:1(woll) عمكن فصل الجلسدريدات:

ثانيا : فصل متشابهات الجلسريدات طبقا للتوزيع الفراغى للروابط الزوجية Geometric isomers of double bonds

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

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

ثالثًا: فصل متشابهات الأحماض الدهنية المؤستله بالجلسرول

Isomeric esterification of fatty acids to glycerol

B:020-002 , B:101-011 : يمكن بسهولة فصل أزواج الجلسريدات الثلاثية التالية B:020-002 , B:010-001 . B:010-001 , B:010-001 المناسقة symmetrical isomers لها قيمة R_i 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 والجدير بالذكر أن المتشابهات التى تختلف في طول سلاسل الاحماض الدهنية (Sn - MPSt JSn - PPL) والمتشابهات الضوئية Relatively few double bonds (Sn-POL JSn - Liphungual) والمتشابهات الضوئية (OPL) - للجلسريدات الثلاثية لا يمكن فصلها بهذه الطرق الكروماتوجرافية .

مشتقات الجلسريدات الثنائية : Derived diglycerides

يمكن فصل الجلسريدات الثنائية الناتجة من الإزالة الاختيارية Dephos- للاحماض الدهنية الناتجة من الجلسريدات الثلاثية أو من إزالة مجموعة الفوسفات -phorylation من الفوسفوليبيدات بواسطة الادمصاص الكروماتوجرافي المحتوى على أيون الفضة ، وعلى الرغم من أنه يمكن إستخدام الجلسريدات الثنائية الحره لاجراء عملية الفصل الا أنه يفضل إجراء عملية أستلة للموضع الخالي من الاحماض الدهنية لمنع تكوين المتشابهات isomerization التي تنتج من إنتقال أسيل الحامض الدهني ، ويمكن بسهولة الحصول على فصل عالى لمتشابهات الجلسريدات الثنائية الأصلية وهي : 2,3 - 2,3 و 3 Sn - 2,3 نظرا السيلسيك.

التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون =

وفيما يلى تعاقب فصل خلات الجلسريدات الثنائية :

أعلى اللوح

أسفل اللوح

وأنه من المدهش حقا أننا نجد Ac 06 له قيمة R_f أعلى من Ac و Ac نظرا لان ارتباط أيون الفضه 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 .

تفاعلات الازالة الجزئية لا سيل الاحماض الدهنية

Partial Deacylation Reactions

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

- بعد فصل الجلسريدات الثنائية بالطرق الكروماتوجرافية العادية يمكن مطابقة تركيبها بتركيب الجلسريدات الثلاثية في العينة الاصلية .
- ٢ -- من تحليل الاحماض الدهنية للجلسريدات الثنائية والاحادية يمكن معرفة توزيع هذه
 الاحماض على المواضع ٢ -- و ١ ، ٣ مجتمعا .
- ٣ تستخدم الجلسريدات الثنائية الناتجة من عملية ازالة الاحماض الدهنية (deacylation)
 لمعرفة التوزيع الفرغى للاحماض الدهنية الداخلة في تركيبها وخاصة معرفة الاحماض
 التي تشغل الاماكن ١ و ٣ .

وتتم عملية الازالة الاختياريه للأحماض الدهنية (Selective deacylation) في الجلسريدات الثلاثية بطريقتين هما:

- . (Pancreatic lipase) إستخدام طريقة إنزيمية (انزيم الليبان
- ۲ إستخدام طريقة كيماوية (معقد جرينيارد (Grignard reagent) .

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

۱ – يجب أن تكون الجلسريدات الاحادية والثنائية الناتجة من الازاله الجزئية مماثلة representative للجلسريدات الثلاثية الاصلية من حيث إحتلال الاحماض الدهنية لاماكن معينة أي يجب أن تكون الاحماض الدهنية التي تحتل المواضع ۱ ، ۳ في الجلسريدت الثلاثي الاصلى هي نفسها الموجودة في المواضع ۱ ، ۳ في الجلسريد الثنائي .

- ۲ يجب ألا تظهر الجواهر الكشافه التي تستخدم في عملية إزالة الأحماض الدهنيه (deacy)
 ١ اي تخصص تجاه نوعية معينة من الأحماض الدهنية أو الجلسريدات الثلاثية .
- ٣ يجب ألا تشجع انتقال لمجاميع الاسيل (Acyl) أي تحرك الاحماض الدهنية من ١ الى ٢
 أو من ٣ الى ٢ .

أول : الطرق الكيماوية لإزالة مجاميع الأسيل

Chemical Deacylation Methods

صرکب جرینیارد Grignard reagent

إن معظم الطرق المستخدمة لانتاج جلسريدات ثنائيه يشابه أو يماثل الجلسريدات الثلاثية هي الطرق التي تعمل على إزالة مجاميع الاسيل بواسطة مركب جرينيارد ، يتفاعل مركب جرينيارد مع رابطة إستر واحدة في جزئي الجلسريد الثلاثي ويعطى بعد التحليل المائي جلسريد ثنائي وكحول ثالث يحتوى على مجموعة الاسيل المفصولة ، وتستمر عملية نزع مجاميع الاسيل بحيث يحتوى نواتج التفاعل على متشابهات الجلسريدات الثنائية والاحادية والجليسرول وأحماض دهنيه .

ويوقف التفاعل باضافة حامض الخليك عند النقطة التي يصل فيها انتاج الجلسريدات الثنائية الى أقصى تركيز ويفضل استخدام ايثايل بروميد الماغنسيوم (CH3 CH2 MgBr) كجوهر كشاف لهذا التفاعل لانه يعطى كحول ثالث يسهل فصله من الجلسريد الثنائي بطرق الفصل الكروماتوجرافي لنواتج التفاعل.

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

الطريقة :

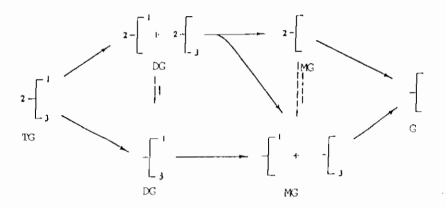
تذاب ٤٠ ملجم من الجلسريدات الثلاثية في ٣سم اثير جاف + ١ سم محلول جرينيارد ويرج المخلوط لمدة ٦٠ ثانية - يضاف ٥٠٠٠ سم حمض خليك ثلجي ثم ٢سم ماء لوقف التفاعل وتستخلص النواتج الدهنية بواسطة الاثير .

يغسل المستخلص أولا بمحلول مائى مخفف من بيكربونات البوتاسيوم $(KHCO_3)$ ثم يغسل بالماء ويجفف الناتج فى النهاية على كبريتات الماغنسيوم $(MgSO_4)$ وبعد التخلص من المذيب يتم فصل الجلسريدات الثنائية بسرعة على الواح T.L.C. (المادة الدعامية هى حمض السيليسيك محتويه على ه% (وزن / وزن) حامض بوريك وذلك لمنع هجرة مجاميع الاسيل .

ويستخدم المذيب الآتى : هكسان / ايثير (٥٠/٥٠ - حجم / حجم) لفصل الجلسريدات sn - 1,2 (2,3) و الثنائية (2,3) (2,3)

وفيما يلى المعادلات التي تبين ميكانيكية هذا التفاعل:

والرسم التخطيطي التالي يبين تفاعل معقد جرينيارد مع الجلسريد الثلاثي :



نوانج الجلسريدات الثنائية Diglyceride products

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

والتحليل المباشر للجسريد الثنائى \ ، ٣ يعطى تركيب الاحماض الدهنية الموجودة فى المواضع \ و ٣ - ويعرف نوع الحامض الدهنى الذى يشغل الموضع ٢ بالفرق كما فى المعادلة التالية :

- للحمض الدهني في الوضع Y = Y (X الاحماض الدهنية الكلية في الجلسريد الثلاثي) (X الاحماض الدهنية للجسريد الثنائي X ، X) .

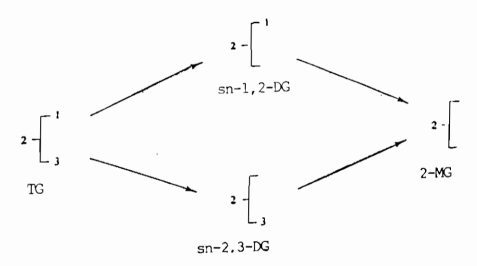
نوانج الجلسريدات الاحادية Monoglyceride products

لا يمكن استخدام الجلسريدات الاحادية 3 - sn و sn - 1 و sn - 2 الناتجة من تفاعل مركب جرينيارد مع الجلسريدات الثلاثية في الأغراض التحليلية وذلك لأن الاحماض الدهنية الموجودة بالجلسريدات الاحادية لا تماثل الاحماض الدهنية ont representative التي تحتل مواضع معينه في الجلسريدات الثلاثية الأصلية نظرا لحدوث عملية انتقال الاحماض الدهنية من مواضعها الاصلية الى مواضع اخرى .

ثانيا : الطرق الأنزيمية لأزالة مجاميع الأسيل

Enzymatic deacylation methods

يعمل انزيم بنكرياس الليباز على تحليل رابطة استر أول فى جزىء الجلسريد الثلاثى ويعطى جلسريدات ثنائية من نوع (۲ ، ۲) و (۲ ، ۲) ويعطى ۲ – جلسريد أحادى وكذلك أحماض دهنية حرة Free Fatty Acids .



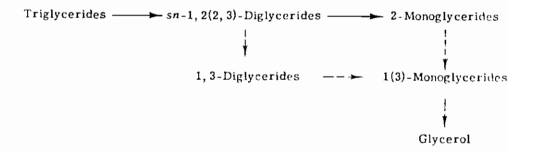
وهذا الانزيم متخصص ويكاد يكون تخصصه مطلق لتحليل رابطة الاستر في المواضع ١ و ٣ وتستخدم الجلسريدات الأحادية الناتجة من التحليل الانزيمي على نطاق واسع لمعرفة نوع الحامض الذي يشغل الوضع (٢) وعلى ذلك تستخدم نواتج التحليل الانزيمي لمعرفة توزيع وتحديد أماكن تلك الاحماض في الدهون الطبيعية .

ا - الانزيم Enzyme

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

- * Esterase يعمل على تحليل رابطة الاستر للمركبات الذائبة في الماء .
- Y Non specific lipase ۲ يعمل على تحليل الاسترات الغير ذائبة في الماء سواء الناتجة من المحولات الاولى أو الثانية .

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



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

- التحليل في غياب أملاح الصفراء Bile salts
- على Self digestion هضم ذاتى Pancreatic lipase على ٢ يحدث لانزيم ليباز البنكرياس Pancreatic lipase على ٢ ودرجة حرارة ٤٠مُ ولدة ساعة .
- ۳ يعامل إنزيم الليباز Pancreatic lipase بمحلول ثنائي إيثايل بارا نيتروفينايل فوسفات diethyl p-nitrophenyl phosphate

Reaction conditions - ظروف التفاعل - ٦

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

- ١ درجة الحوضة قريبة من ٨ .
- ۲ الكتروليت تركيزه ٥ . ٠ ٥ . ١ موار .
 - ٣ وجود أيونات الكالسيوم .
 - ٤ نسبة الانزيم الى العينة كبيرة .
- ه إثارة قوية (Vigorous agitation)
- ٦ وجود مستحلبات (أملاح الصفراء) لمزج هذه المكونات مع بعضها ولزيادة مساحة الاسطح
 المتداخله .
- ٧ درجة حرارة التفاعل هي ٣٧ ٤٠م وعلى هذه الدرجة تتم عملية إزالة أسيل الحامض الدهني Deacylation بسرعة بدون تغير في تركيبها الكيماري كما أن الجلسريدات الثلاثية توجد في الحالة السائلة عند اجراء التفاعل " ما عدا الجلسريدات الثلاثية المشبعة تماما".

وفيما يلى طريقة (Luddy et al (1964) التى تستخدم فى إزالة الاحماض الدهنية للجلسريدات الثلاثية بواسطة إنزيم الليباز.

١ - توزن ٥٠ ملجم عينه جلسريد ثلاثي في أنبوبة ويضاف كمية كافية من الانزيم (٩ ملجم)
 لاتمام عملية التحليل .

- ۲ یضاف ۱ سم محلول منظم (Tris) ترکیزه ۱ مولر نو درجة حموضة ۸ بالضبط ثم یضاف ۱ یضاف ۱ سم محلول کورید کالسیوم (۲۲٪) ثم یضاف ۲ سم محلول املاح صفراء (۱٪) .
 - ٣ تسخن محتويات المخلوط في حمام مائي على درجة حرارة ٤٠م لمدة ١ دقيقة بدون رج .
 - ٤ تغطى الانبوبة ويرج لمدة ٥٥ ٩٠ ثانية بمعدل ٣٠٠٠ ذبذبة/ دقيقة .
- ه في نهاية زمن التفاعل ينقل المخلوط في الحال الى قمع فصل ويستخلص بواسطة الاثير
 ويوقف التحليل الانزيمي عن طريق إضافة ٥ . سمّ حامض HCl ع .
- ٦ يغسل المستخلص بالماء ويجفف فوق كبريتات صوديوم لا مائية يرشح ثم يبخر المذيب .
- ٧ تفصل بسرعة نواتج التفاعل على ألواح TLC والمادة الدعامية المستخدمة هي حامض السيليسيك المدعمة بـ ٨٪ (وزن / وزن) حامض بوريك لمنع حدوث انتقال الاحماض الدهنية .

۳ - التخصص Specificity

- الجر من المطلقة (اكبر من المحرة إنزيم ليباز البنكرياس على التخصص التحليلي قريبة من المطلقة (اكبر من ١٩٧٪) وهذا التخصص يعنى تحليل رابطة الاستر الأولى الموجودة في الموضع (١) أو (٣) في جزئي الجلسريد الثلاثي ولا يبدأ في تحليل رابطة الاستر الثنائية الا بعد الانتهاء من تحليل مجاميع الاستر الاولى . ويلاحظ أن انفراد الحامض الدهني الموجودة في الوضع (٢) يكون مصدره أو ينسب الى هجرة مجموعة الاسيل . يهاجم إنزيم ليباز البنكرياس كل من الموضعين (الاستر الاولى) (١) ، (٣) بنفس المعدل على جزئي الجلسريد الثلاثي أي أن هذا الانزيم لا يميز في تحليله لرابطة الاستر في الموضع (١) ، أو (٣) اذا كان الحامض الدهني المرتبط في الرتبط في الوضع (١) .
- ٢ يحلل هذا الانزيم الاحماض الدهنية الغير المشبعة بسرعة اكبر من الاحماض الدهنية المشبعة إذا تساوت طول السلسلة في كل منهما . وعلى ذلك يقوم انزيم الليباز بتحليل الجلسريد الثلاثي الذي يحتوى على أوليك في الوضع (١) ، وأحماض إستياريك في المواضع (٢ ، ٣) ويعطى جلسريد ثنائي الاستيارين فهذا يدل على أن الانزيم يعمل على تحليل الحامض الدهني أوليك أولا (١) ويعطى جلسريد ثنائي عبارة عن ثنائي إستيارين .
- ٣ لا يميز هذا الانزيم في تحليله بين المشابهات المضاهية والمخالفة حيث أوضحت الدراسات
 المقارنة بين الجلسريدات التي تحتوى على حامض الاوليك الذي يحتوى على رابطة زوجية

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

- ٤ يحلل هذا الانزيم الاحماض الدهنية التي تحتوى على رابطة زوجية ، تفرعات الالكيل أو مجاميع فعالة أخرى على ذرات الكربون ٢ ، ٣ ، 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 الانزيم التحليلي .
- ه يفضل إنزيم الليباز تحليل الاحماض الدهنية طويلة السلسلة بدرجة أكبر من الاحماض الدهنية قصيرة السلسلة بدليل أنه عند تحليل الجلسريد الثلاثي PBB يعطى نوعين من الجلسريدات الثنائية وهي ثنائي البيوترين ، بالميتوبيوترين إلا أن نسبة النوع الأول أعلى بمقدار أكثر من الضعف بالمقارنة بالجلسريد الآخر .

التعرف على توزيع الاحماض الدهنية في الجلسريدات الثلاثية

Stereospecific analysis

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

الطرق Methods

تشمل طرق التحليل التخصص الفرغي للجلسريدات الثلاثية على ٣ 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 الفوسفوليبان A

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

أ – طريقة بروكرهوف للجلسريد الثنائس ا ، ۲ – و ۲ ،۳ –

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

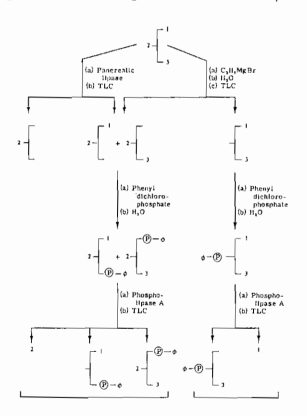
- ۱ تشمل الخطوة الاولى على تحضين الجلسريد الثلاثى مع إنزيم ليباز البنكرياس للحصول على جلسريد أحادى (٢) كما يحدث فى نفس الوقت نزع مجموعة أسيل من الجلسريد الثلاثى ليعطى ١ ، ٢ و ٢ ، ٣ جلسريدات ثنائية .
- Υ بعد فصل الجلسريدات الثنائية Υ ، Υ و Υ ، Υ بواسطة Υ يحدث لها تفاعل فسفرة مع فينايل ثنائى كلورو فوسفات وذلك لانتاج مخلوط من Υ ، Υ ثنائى أسيل Υ فوسفاتيديل فينول و Υ ، Υ ثنائى أسيل Υ فوسفاتيديل فينول .

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

يتم فصل الاحماض الدهنية والتعرف على توزيعها في المواضع ١ و ٢ و ٣ كما يلي :

- ۱ يتم التعرف على الحامض الذي يشغل الوضع (١) من خطوة التحليل المائي باستعمال انزيم الفوسفوليباز A .
- ٢ يتم التعرف على الحامض الذي يشغل الموضع (٢) من التحليل المائي للجلسريد الاحادي
 بواسطة إنزيم الليباز .
 - ٣ يتم معرفة الحامض الذي يشغل الموضع (٣) بالفرق .

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



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

Sn - 1,3 - Diglyceride method

ب – طريقة بروكرهوف للجلسريد الثنائى ١، ٣

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

- ۱ يتفاعل مركب جرينيارد مع الجلسريد الثلاثي ليعطى جلسريدات ثنائية (٢.١)،
 (٣.٢) وكذلك ٢.١ ممثل للجلسريد الثلاثي .
- ٢ يفصل الجلسريد الثنائي ٢.١ باستخدام TLC ثم يحول الى ٢.١ ثنائي الاسيل ٣ فوسفاتيديل فينول وذلك باستخدام فينايل ثنائي كلوروفوسفات .
- ٣ التفاعل مع إنزيم الفوسفوليبياز A يفرد الحامض الدهني في الوضع (١) فقط ويعطى ليسوفوسفاتيد يحتوى على مجموعة أسيل في الوضع (٣) أي أن هذا الانزيم مختص في هذه الحالة على انفراد الاحماض الدهنية في الوضع ١ .
- ٤ بعد فصل وتحليل الاحماض الدهنية من التفاعلات المختلفة يمكن معرفة انواع
 الاحماض التي تشغل المواضع الثلاثة كلها مباشرة.
- * يتم معرفة الحامض الذي يشغل الوضع \ من خطوة التحليل بواسطة انزيم فسفوليباز A
- * يتم معرفة الحامض الذي يشغل الوضع ٢ من الجلسريد الاحادي الناتج من خطوة التحليل بواسطة أنزيم الليباز .
- * يتم معرفة الحامض الذي يشغل الموضع ٣ من الليسوفوسفاتيد الناتج بفعل انزيم فوسفوليناز 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 الاحماض في الوضع ٢ مباشرة وليس بطريقة
 الفرق كما في الطريقة السابقة .

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

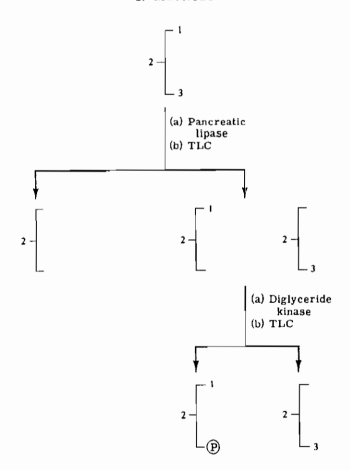
- الخطوة الاولى هى تحليل جزئى للجلسريد الثلاثى بواسطة إنزيم الليباز ثم يتبع ذلك فصل ٢ جلسريد أحادى وكذلك الجلسريدات الثنائية ١ ، ٢ و ٢ ، ٣ من نواتج التفاعل .
- ٢.١ الذي يفسفر ٢.١ الثنائية مع إنزيم Diglyceride kinase الذي يفسفر ٢.١

التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون =

الجلسريد الثنائي فقط الى ٢.١ - ثنائي أسيل ٣ - فوسفاتيد بينما يبقى الجلسريد الثنائي الآخر كما هو بدون فسفرة .

- ٣ يمكن حساب ومعرفة المواضع ١ و ٢ و ٣ التي تشغلها الاحماض الدهنية على جزىء
 الجلسريد الثلاثي الاصلى كما يلي :
 - * يمكن معرفة المواضع ١ من : ٢.١ فوسفاتيد الجلسريد الاحادى ،
- * يمكن معرفة المواضع ٢ من : ٢ جلسريد احادى الناتج من التحليل الانزيمي مباشرة باستخدام الليباز .
 - * يمكن معرفة المواضع ٣ من : ٣ (جلسريد ثلاثي اصلي ٢,١ فوسفاتيد).

1. METHODS



إختيار الطريقة Choice of method

بتوقف إختيار الطريقة المناسبة على:

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

الجلسريد الثنائي الدقة المتناهية من المطلوبة فنختار طريقة (-2,3) - 1,2 الجلسريد الثنائي
 البروكرهوف وذلك للاسباب التالية :

إن إنتاج الجلسريدات الثنائية من 1.1 - 0.7 - 1.0 باستخدام مركب جرينيارد أو انزيم الليباز تعتبر أكثر تمثيلا للواقع عن طريقة 1.7 - 1.0 وذلك لان طريقة 1.7 - 1.0 تعطى مشابهات مما يزيد من الخطأ ويقلل من الدقة .

- ٢ التقدير المباشر للاحماض الدهنية التي تشغل الوضع ١ وكذلك طريقة حساب الموضع ٣
 تعطى بيانات أكثر دقة من طريقة لاندس التي تحسب الموضعين ١ و ٣ بالفرق .
- عندما تكون السرعة هي المطلوبة تختار طريقة لاندس وذلك لانها أسرع طريقة وذلك لان طريقة بروكرهوف تشمل على الخطوات التالية :
 - أ التحليل بواسطة إنزيم الليباز .
 - ب الفسفرة ،
 - ج التحليل بانزيم فوسفوليباز A .

وكل هذه الخطوات تحتاج ٣ - ٤ يوم للتحليل التخصيصى الفرغى وأن طريقة لاندس تحتاج الى ثلثى المدة السابقة حيث ليس من الضرورى إجراء خطوة التحليل بانزيم الفوسفوليباز A.

٤ – اذا كان من الضرورى تقدير الحامض الدهنى الذى يشغل الوضيع ٣ فلا بد من إختيار طريقة ٣,١ – طريقة تقدير الحامض الدهنى الذى يشغل الوضيع ٣ فلا بد من إختيار طريقة ٣,١ – الجسريد الثنائي ليروكرهوف التي تقدره مباشرة وليس بالفرق .

فسفرة الجلسريدات الثنائية

Phosphorylation of diglycerides

أولا: بواسطة ثنائس كلوروفوسفات الفينايل

Phenyl dichlorophosphate

- ١ يذاب ٩٣ مجم من الجلسريدات الثنائية في اسم من الاثير الجاف ثم يضاف بالتدريج Dropwise مع التحريك الى المخلوط اسم من البيريدين الجاف اسم الثير ٥,٠سم من ثنائي كلوروفوسفات الفينيل حديث التقطير.
- ٢ بعد ٦٠ دقيقة على درجة حرارة الغرفة يضاف ٥ سم بيريدين و ٣سم اثير ثم بضع
 نقط من الماء مع التبريد .
- ٣ ينقل مخلوط التفاعل الى قمع فصل يحتوى على ٣٠ سم كحول ميثايل و ٢٥سم ماء و٣٠سم كلوروفورم واسم ثلاثى إيثايل أمين وبعد الرج تؤخذ طبقه الكلوروفورم السفليه ويبخر المذيب للحصول على فوسفاتيديل الفينول.

ثانيا : فسفرة الدلسريدات الثنائية بواسطة إنزيم Diglyceride kinase

- ۱ يوضع ۱ ۳ مجم من الجلسريدات الثنائية ۱ ، ۳ (۲ ، ۳) في أنبوبة إختبار ثم تضاف الجواهر الكشافة التالية : ۱۰ ميكرولتر من ۲۰۰ مجم/ سم مخلوط أملاح الصفراء Bile Salts ، سم من ٥٠٠ مول أدينوزين ثلاثي فوسفات ٥٠٠ من ٥٠٠ مول فوسفات الصوديوم ٥٠٠ من ما مول فوسفات الصوديوم كمحلول منظم (pH ۷, ٩٥) ۸٠٠ مجم من إنزيم diglyceride Kinase الخام في ١٠٠ سم من محلول منظم سستئين الفوسفات .
- ٢ يحضن التفاعل على ٣٧م مع التحريك المستمر وبعد ١ ساعة يضاف ٢ . ٠ سم من
 اعباري حامض الهيدروكلوريك .
- ٣ تستخلص الليبيدات بواسطة ٢ سم من مخلوط كلوروفورم: ميثانول (١:٢) يتبعه
 اضافة ١.٣ سم كلوروفورم.
- خصاف نقطة من ثلاثى إيثايل أمين الى المستخلص الكوروفورمى الكلى ثم يبخر
 المذيب .

ه - تفصل sn-1,2-diacyl-3-phosphatidate بواسطة TLC باستخدام حامض السيليسيك كطور ثابت وكلوروفورم - ميثانول - ماء (١٥ - ٢٦ - ٨) كطور متحرك.

كليل الفوسفاتيديل فينول بواسطة إنزيم Phospholipase A

- ۱ تذاب الفوسفاتيديل فينول (۷ ۱۰ مجم) في ۳ سم اثير ثم يضاف ۱ ، ۱ سم محلول منظم Tris يحتوى على كلوريد كالسيوم (٥ ، ۱ مول Tris منظم Tris يحتوى على كلوريد كالسيوم نو (٥ ، ۱ مول Ophiophagus hannah venom ثو (٥ ، ۲ لمخلوط لمدة ۱۲ ساعة .
- ٢ يضاف ٥ سم أيزوبيوتانول ١٠٠٠ سم حامض خليك الى المخلوط السابق ثم يبخر
 نواتج التفاعل حتى الجفاف باستخدام Rotary evaporator .
- ۳ یذاب المتبقی فی کمیة قلیلة من کلوروفورم میثانول (۲: ۱) ثم یضاف کشریط علی لوح TLC یحتوی علی حامض سیلیسیك ثم تجری له development باستخدام مذیب هکسان اثیر حامض فورمیك (۵۰ ۵۰ ۱).
- ٤ يرش الثلث العلوى من اللوح بواسطة محلول 2,7- dichloro fluorescein ثم تحدد
 مكان الحامض الدهني المنفرد ويستخلص .
- ه تجرى مرة أخرى عملية الـ development الوح باستخدام المذيب كلوروفورم ميثانول ١٤ مول إيدروكسيد الامونيوم (٩٠ ٨ ٣) حتى الثلث العلوى من اللوح ،
- نم تحدد أماكن الليسوفوسفاتيديل فينول Rhodamine 6 G ثم تحدد أماكن الليسوفوسفاتيديل فينول والفوسفاتيديل فينول غير المحلله وتستخلص بواسطة مخلوط كلوروفورم ميثانول (1:Y).
- ٧ تحول نواتج التفاعل الثلاثة الى إسترات الميثايل لمعرفة أنواع الأحماض الدهنية بواسطة جهاز الكروماتوجرافى الغازى.

التطبيقات

Application

أ – توزيع مواضع الاحماض الدهنية

Positional distribution of fatty acids

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

ب - تركب مخاليط الجلسريدات الثلاثية

Composition of TG mixtures

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

sn - PLL

sn - LPL

sn - LLP

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

وفي حالة الجلسريدات الثلاثية ثلاثية الحامض فان لها سنة متشابهات فمثلا:

sn - MPO

sn - OMP

sn - POM

sn - OPM

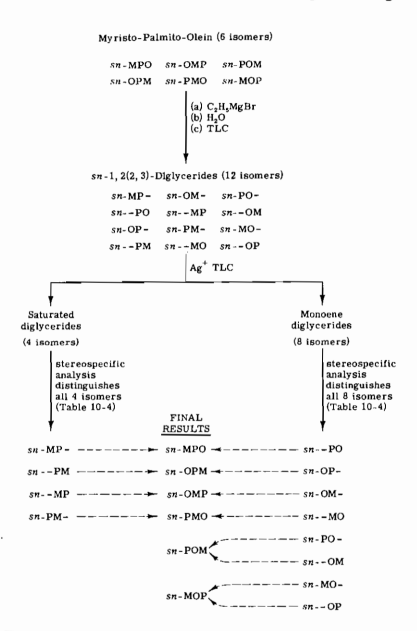
sn - PMO

sn - MOP

وتوجد صعوبة في فصل متشابهات هذا المخلوط بعملية واحدة single من التحليل الفراغي المتخصص وتنشأ هذه الصعوبة من المثال التالي اذا كان تركيز حامض الميرستيك هو Sn - MOP, Sn - يان معنى ذلك أن النسبة ٣٠٪ تتوزع على الجلسريدات الثلاثية عير معروفة ، وأيضا MPO لكن النسبة بين هذين النوعين من متشابهات الجلسريدات الثلاثية غير معروفة ، وأيضا في الجلسريد الثلاثي هذين الذي يحتوى في الموضع ١ - على M والوضع ٢ على P

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

ونظم التحليل العامة لتقدير الـ ٦ مشابهات من ميرستو بالميتوأولين Myristo Palmito ونظم التحليل العامة لتقدير الـ ٦ مشابهات من ميرستو بالشكل التالى:

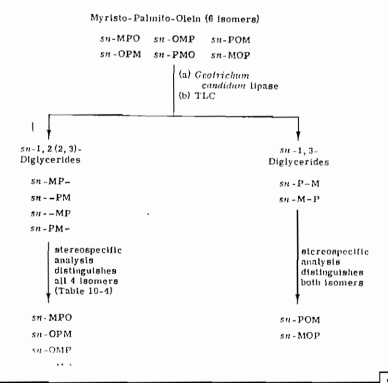


وتشمل خطوات التحليل على النقاط التالية:

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

يتم نزع الاحماض الدهنية بواسطة مركب جرينيارد ليعطى ١٢ جلسريد ثنائى من نوع ١ ٢ - و ٣.٢ حيث تنفصل الى مركبات مشبعه 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 أو٣.

والشكل التخطيطي التالي عبارة عن نموذج آخر للتعرف على توزيع الأحماض الدهنيه في ميرستو بالميتو أوليين .



التحاليل الطبيعية والكيماوية للزيوت والدهون =

ا بازلة مجاميع Geotrichum candidum من Geotrichum candidum تخصصيا بازلة مجاميع (cis -9) الجلسريدات الثلاثية ،

- TLC على الواح Υ الفصل الكروماتوجرافي الجسريدات الثنائية Υ ، Υ Υ) و Υ ، Υ على الواح Υ باستخدام حامض سيليسيك كطور ثابت .
- ٣ التحليل الفراغى التخصصي لفصل المكونات لنوعين من الجلسريدات الثنائية ١، ٢
 (٢، ٢) و١، ٣ للتميز والتعرف على المتشابهات الست الأصلية للجلسريدات الثلاثية .



الكروماتوجرافي الغازي

Gas - Iiquid chromatography

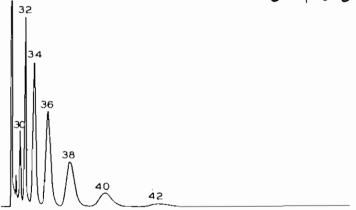
يعتبر الـ GLC بدون شك من أحسن الطرق التحليلية في مجال كيمياء الليبيدات ويعتبر GLC طريقة فعالة لتقدير الأحماض الدهنية كميا في مخاليطها وبالتالي فهي قادرة على اعطاء معلومات وافية من الاحماض الدهنية الغير المعروفة التركيب ويمثل GLC أحد أنواع التوزيع الكروماتوجرافي ولكن يختلف عن الأنواع الأخرى في أن الطور المتحرك هو غاز والطور الساكن (الطور الثابت) يلتصق على مادة دعاميه خاملة كيماوية غالبا ما تكون من الـ Celite أو الطوب الحراري ويعبأ في أنبوبة قطرها T - T ملليمتر وطولها T - T متر أو قد يغطى السطح الداخلي مباشرة لأنبوبة شعرية طولها T - T متر تجرى عملية الفصل على درجة حرارة مرتفعة للمركبات ذات الوزن الجزيء العالى على العكس من المركبات ذات الوزن الجزئي المنخفض والغاز يمر خلال كاشف Detector الذي يقيس التغيرات في الغاز .

يعتمد الفصل في حالات التوزيع الكروماتوجرافي على الاختلافات في معامل التوزيع المركبات الموجودة في المخلوط وهي تتأثر أيضا بمدى تطاير المكونات ومدى ذوبانها في الطور الثابت وأيضا الوقت الذي يأخذه كل مكون أثناء مروره في العمود .

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

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

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



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

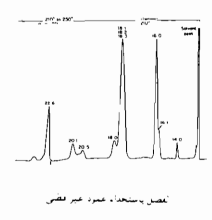
وعند جمع المركبات المفصولة من العمود خاصة اذا كان الـ detector من النوع الذي يتلف المركبات مثل Flame ionization detector فانه لا بد من وضع منظم أو مجزىء الغاز اللحكم في الغاز الداخل أو المسموح به فقط الذي يدخل الـ detector وأمكن عن طريق الفصل الجيد بواسطة جهاز الـ GLC إثبات أن معظم الدهون الطبيعية تحتوى على عدة أنواع من الاحماض غير متوقعة وتحتوى أيضا على بعض التراكيب الغير متوقعة وعلى سبيل المثال يحتوى لبن الانسان على الأقل ٢٩ حامض دهني ولبن البقرة يحتوى على الأقل ٨٥ حامضا دهنيا ويمكن فصل كل حامض في المخلوط وخاصة اذا استخدمت طرق أخرى من الفصل بالأضافة الى GLC .

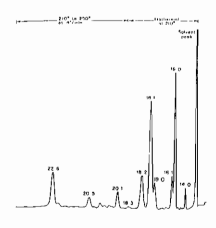
ويمكن أن يطبق هذا التكنيك في حالات التقدير الكمى وهذا يأتى عن طريق قياس المساحة الموجودة تحت كل الـ Peaks عن طريق تحويل الـ Peak الى مثلث أو القطع ثم الوزن أو . recorder أو باستعمال Integration recorder أو باستعمال Planimeter أو بواسطة عن طريق عن طريق القياس عن طريق المستعمال القياس عن طريق المستعمال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

ويقصل جهاز الـ GLC الاحماض الدهنية على صورة إسترات الميثايل ولكن في حالة الأحماض الدهنية الطيارة فانها تحول إلى مشتقات Butyl أو الـ phenyl esters (الأحماض أقل من 7-9 ذرة كربون) أي عن طريق تطويل السلسلة الذي يقلل من درجة تطايرها .

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

ويحدث أيضا تحلل للاحماض التى تحتوى على حلقة ثلاثية غير مشبعة على ملاحماض الأحماض الأحماض الأيدروكسيلية ثنائية الرابطة الزوجية hydroxy dienoic acid أى الأحماض الأيدروكسيلية ثنائية الرابطة الزوجية dimorphecolic إلا إذا أجرى التحكم في درجة الحرارة بكفاءة عالية .

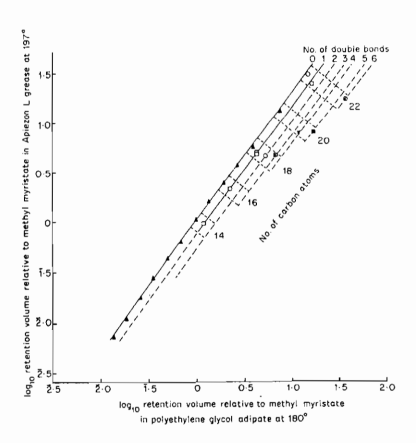




الفصل باستخدام عمود قطبى

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

وعند توقيع لوغاريتم أرقام الظهور Retention times لسلسلة من المركبات المتجانسة ضد عدد ذرات كربون وتم الفصل على درجة حرارة ثابتة تعطى علاقة خط مستقيم ميله عبارة عن الظروف التي أجرى عندها الفصل مثل (درجة الحرارة - الطور الثابت ١٠٠ الخ) وتعطى المركبات ذات السلاسل المتجانسة والقريبة في تركيبها الكيماوي خطأ موازيا والأحماض الدهنية المشبع Saturated - أحادية عدم التشبع Monoene - ثنائية عدم التشبع المتشابهات Iso كلها تعطى خطوطا متوازية إلا أن كل خط يعبر عن تركيبه من الأحماض الدهنية بعينها والتي تختلف فقط في طول السلسلة كما في الرسم التالى:



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

- المقارنة عن طريق وقت الظهور النسبى أي إيجاد الـ Retention time لمخاليط الأحماض methyl myristate و المعادنة بالمعادنة بالـ Retention times للمعاد القياسية المستعملة مثل methyl palmitate
- Y الطريقة الثانية وهي أقل دقة ولكنها مفيدة وهي طريقة الثانية وهي أقل دقة ولكنها مفيدة وهي طريقة Carbon number وهذه القيمة تعتمد على الطور (E.C.L) الثابت ولا تعتمد بدرجة كبيرة على ظروف التجربة مثل درجة الحرارة ومعدل السريان وأبعاد العمود .

ويلاحظ أن رقم الكربون يكون رقما صحيحا للاسترات المشبعة وهو يساوى عدد ذرات الكربون في الحامض. فمثلا يكون رقم الكربون ١٤ لميرستات الميثايل ، ١٨ لاستيارات الميثايل ، ١٠ ورقم الكربون لا يكون رقما صحيحا للاحماض الدهنية الأخرى فهو ١٧.٧ لأوليات الميثايل باستخدام عمود Apiezon L والجدول (٢٣) يبين بعض القيم لاسترات الاحماض الدهنية باستخدام أعمدة قطبية وغير قطبية

جدول(٢٤) أرقام الكربون لبعض إسترات الاحماض الدهنية الشائعة Carbon numbers of some common esters

METHYL ESTER	NON - PO APLa SE		EGAc	POLAR DEGSd	EGSe
16:0	16	16	16	16	16
18:0	18	18	18	18	18
20:0	20	20	20	20	20
22:0	22	22	22	22	22
18:0 iso	17.6		17.5	17.5	
18:0 anteiso	17.7		17.7	17.7	
16:1	15.7		16.4	16.5	16.6
18:1 (9c)	17.7	17.8	18.4	18.5	18.5
18:1 (9a)	17.7			20.4	20.5
20:1	19.7		20.4	20.4	20.4
22:1	21.7		22.4	22.3	22.3
18:2 (9c, 12c)	17.5		19	19.4	19.2
18:2 (9t, 1lt)	18.7		19.9	20.7	21
18:3 (6c, 9c, 12c)	17.4			19.9	19.8
18:3 (9c, 12c, 15c)	17.5		19.8	20.4	20.1
18:3 (9t, 11t, 13t)	19.7			22,8	
12 - Hydroxystearate	19.7	20			26.3
12 - Hydroxyoleate	19.4				26.3
12 - Acetoxystearate	19.8	20.6			24.7
12 - Ketostearate	19.3	19.8			25.4
Azelate	11.7		16.4		

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

يمكن تمييز الـ Oleate عن الـ anteiso - stearate, iso - stearate باستخدام عمود قطبى Polar ولا يمكن ذلك باستخدام عمود غير قطبى Polar .

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

والاحماض الدهنية غير المشبعة العادية لها ارقام ثابته تدل على نهاية السلسلة الكربونية End carbon chain (ECC) فهي ٣ و ٦ و ٩ فمثلا الاحماض:

و (8, 11, 14, 17) له رقم ECC يساوي ۳.

و (8, 11, 14) 20:3 له رقم ECC يساوي ٦

و (8,11) 20:2 له رقم ECC يساوي ٩ .

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

EEC	معامل القصل Separation factor	
٣ و ٦	1,70	
٦ و ٩	1.19	
٣ و ٩	1,01	

ويعبر عن معامل الفصل النسبى بأنه النسبه بين أوقات الظهور النسبيه - ويعبر عن معامل الفصل النسبى بأنه النسبه بين أوقات الظهور النسبية tive retention times وبغض النظر عن عدد ذرات الكربون وعدد الروابط الزوجية اللاحماض الدهنية فانه يمكن إستخدام معامل الفصل التنبأ بدرجة عدم التشبع ومواضع الروابط الزوجية الاسترات الميثايل للأحماض الدهنية - فمثلا عند قسمة وقت الظهور Retention time لحامض

مجهول على وقت الظهور لحامض قياسى مثل (8,11,14) 20:3 الذي له N. 19 ECC وأن نتيجة القسمة ٢٠.١٧ 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 فمثلا:

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

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

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

الطرق الطبيعية لتعيين التركيب الكيماوي لليبيدات

Non - Chromatographic Methods for chemical structure of lipids

أ - الطرق الضوئية (المرئية - فوق البنفسجية - والفلورة)

Ultraviolet, visible and fluorescence spectroscopy of lipids

تشمل الطرق الاسبكتروفوتومترية spectrophotometer على نوعين: امتصاص وفلوره . ولقياس المادة المختبره يجب إذابتها في مذيب لا يمتص في مدى الطول الموجى المطلوب القياس عليه . ويدل الاصطلاح لطيف الامتصاص absorption spectrum على نسب من الضوء الساقط والممتص عند كل طول موجى معين وعند تركيز معين . أما طيف الفلوره فهو ينتج من الجزيئات التي تمتص طاقة تبعث جزء منها بشعاع أطول من الطول الموجى الممتص ، وتعتمد خصائص طيف الامتصاص على الطول الموجى وكثافة الامتصاص ، تستخدم هذه المقاييس في التحليل الطيفي الكمى والوصفي لتحديد نوع وتركيز الجزيئات الموجودة .

تعریفات Definitions

طول الموجه Wavelength

هى المسافة بين إرتفاعين أو إنخفاضين متتاليين لموجة الاشعاع وتحدد بالنانومتر $(nm, 10^{-9} m)$ وتميز العين البشرية فقط نطاق ضيق من الطيف يقع ما بين $(nm, 10^{-9} m)$ نانومتر .

النفاذيه (Transmittance (T)

هى النسبه ما بين الضوء النافذ (I) من محلول ما الى الضوء الساقط (Io) على المحلول $T=I/I_0$.

النسبة المئوية للنفاذية (T%)

هي حاصل ضرب النفاذية في ١٠٠ .

Absorbance (A) الا عنصاص

$$A = \log_{10} 1/\Gamma \qquad \qquad A = \log I_0/I$$

قانون Beer - lambert

يبين العلاقة ما بين الامتصاص والتركيز وطول الخليه Path length الذي يوضع فيه محلول العنه A = a b c

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

، b = طول الخليه (سم)

، c = التركيز (جرامات / لتر) .

معامل الامتصاص الجزئي Molar absorpitivity

$$E = A / bc$$
 $K = A / bc$

ویکون: کیز c = مولات / لتر

الكرو موفور Chromophore

هي ذرة أو مجموعة من الذرات في جزيء ما مسئوله عن الامتصاص الضوئي في منطقة أو تحدث لون .

ال کسو کروم Auxochrome

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

Bathochronic effect

هي انتقال الامتصاص من طول موجه قصيرة الى طويلة.

Hypsochromic effect

هي إنتقال الامتصاص من طول موجه طويله الى قصيره.

Hyperchromic effect

يمثل زيادة في الامتصاص عند طول موجى معين.

الانتقالات الالكترونية ومصدر الامتصاص الضوئى :

تؤثر أشعة .V.V والمرئية على المدارات الخارجية لاكترونات المشتركة في الروابط الجزئية، ويعتمد الطول الموجى وكثافة الامتصاص على الانتقالات الالكترونية المختلفة في أنواع الروابط الكيميائية للجزيء – والاشعة ذات طاقة عاليه لها طول موجى من 1.0 - 1.0

وفي حالة الكترونات n الغير مرتبطه للذره الغير متجانسه مثل الاكسوجين مجاورة

لجموعة تحتوى على الكترونات π مثل + OH + OH على طول موجى اعلى من نوع + nm + معطيا إمتصاص ضعيف جدا R. band على طول موجى اعلى من + 0 بالاضافة الى وجود إمتصاص عالى يرجع إلى الانتقال + + 0 وتعطى المجاميع الاكسوكرومية المحتوية على ذرات مثل الاكسوجين + النتروجين + الكبريت أو هالوجين إمتصاص ضعيف نتيجة للانتقال + + 0 ويحدث عادة على طول موجى قصير وعندما تكون هذه الذرات مثل OH متبادله مع مجموعة تحتوى على الكترونات + فانه يحدث امتصاص عال نتيجة للانتقال + + عادة على طول موجى طويل .

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

يرجع عادة الامتصاص القوى اعلى من ٢٠٠ nm الى انتقال $\pi \to \pi^+$ للمجاميع المتبادله ويرجع الامتصاص المولى الضعيف اقل من ١٠٠٠٠ الى الانتقالات $\pi \to \pi^+$. $\pi \to \pi^+$.

تظهر البيانات في الجداول ٢٥ ، ٢٦ معاملات الامتصاص الجزيئية لليبيدات ويالاحظ زيادة الطول الموجى لأعلى الامتصاص بزيادة عدد الروابط الزوجية المتبادلة .

جدول رقم (٢٥) قيم الامتصاص للكروموفورات الغير المتبادلة

Group	λ _{max} (nm)	ε _{max} .	Reference
Saturated hydrocarbon			
(CII ₂) _n	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			
$-(CH=CH-CH_2)_n$			
n = 2 cis	190	18,750	4, 5, 6
n=2 trans	192	16,050	
n=3 cis	192	25,150	
n=4 cis	193	31,800	
n = 5 cis	193	37,400	
n = 6 cis	194	43,600	
Isolated diene			
$-CH=CH-(CH_2)_n-CH=CH-$			
n > 1	184	25,000-28,000	4
Alkyne			
•	_[180–196	2,000-9,500	
—C≡C—	(223–225	160-500	
łydroxyl			
СН—ОН	180-185	150-500	8
Cetone			
	(265-285	30	8, 9
C=0	189-200	900-2,000	•
	(•	
ldehyde			
O			
//	(280-300	15	9
-C	190	50	
\	•		
Н			
arboxyl			
—СООН	204 242	(0)	
Saturated chains, C ₁ -C ₁₄ ,	204–212	60'	5, 6, 7, 9
Methyl esters	± 2 of the acid		

جنول رقم (٢٦) قيم الامتصاص للكروموفورات المتبادلة

Group		λ _{max} (nm)	$\epsilon_{ m max}$	Reference
1,3-Polyenes				
(CH=CH) _n				
Dienes, $n=2$				
Trans, trans		231	33,000-35,000	
Cis, trans		232-235	24,600-28,700	7, 10, 11
Trienes, $n=3$		232 233	21,000 20,700	,, ,,,,,,,
Theres, $n=3$	(259	47,000	7, 10, 12
Trans, trans, trans	Į	268	000,16	
		279	49,000	
· ·	}	262	36,200	
Cis, cis, cis	}	271	47,000-48.000	
Trans, trans, cis	- 1	281-283	37,000-38,000	
	}	265		
Cis, cis, trans	Į	275	47,800	
2,,	1	387		
Tetraenes, $n = 4$,			
,	ſ	288	56,400	7, 10
All trans	į	301	87,100	
		315	77,900	
	7	292	50,000-53,000	
Cis and trans	Į	305-306	76,000-78,000	
0.0 2.10 112.13		319-321	66,000-69,200	
	}	315		7, 10, 13
Pentaene, $n=5$	ļ	328	.,,	,, , , , , , ,
Terraene, n = 3	1	346	• • • •	
	}	333	• • •	7, 10, 13
Havana v — 6	ļ	353	• • • •	7, 10, 13
Hexaene, $n=6$	ĺ	374	• • • •	
Octaene, n = 8	(374 396	157,000	
Nonaene, $n = 9$		469	160,000	
		409	100,000	
,3-Poly-ynes				
$-(C \equiv C)_n$	1	227	370	7, 10
Di-yne, $n=2$	J	238	344	,,
D^{-1} , $n=2$	1	253	120	
	(200-280	130,000-450,000	14
Poly-ynes, $n = 3-6$		300-390	100,000-200,000	. 4
trans-Ene-ynes	,	229	16,200	7, 10, 15, 1
Truis-Elle-ylles	(2	16, 240, 255	•	16
traus Eng diuna	ا ا	269	24,000	10
trans-Ene-diyne			·	
	Ç	284	6.000 19.000	7
Aonoene-one	{	231-263	0,000,11-000,0	,
	1	300-312	100-120	-
Diene-one		277-314	7,600-26,300	7
Aonoene-dione		252-270	5,000-11,400	7
-Enoic acid		210-215	13,200	5, 7, 10
4-Dienoic acid		260	25,800	7, 10

الطرق Methods

تستخدم خلايا Cells أو Cuvettes عادة لمحلول الامتصاص لها قطر ١ سم وذات غطاء لمنع تبخر المذيب ويتطلب حوالى ٣ سم المحلول ، تصنع عادة الخلايا من الكوارتز لتقدير الامتصاص في منطقة الاشعة .U.V اما الخلايا المصنوعة من الزجاج يمكن إستخدامها عند تقدير الامتصاص في منطقة الطيفي المرئي .

يجب الا تمتص المذيبات في نفس الحدود الطيفية لليبيدات ولذلك يتطلب عادة مذيبات عالية النقاوة . ويوجد أنواع من المذيبات للتحليل الطيفي مخصوصة تجاريا وتستخدم المذيبات التالية هيدروكربونات مشبعة مثل هكسان ، هيبتان heptane ، أيزو أوكتان Isooctane سيكلوهكسان ، كحولات ، إيثيرات ، أسيتونتريل ، ١ . ٤ داى اكسان عند تقدير الامتصاص على طول موجى أقل من ٢٢٠ nm.

ويلاحظ أن إختلاف قطبيه المنيبات يؤثر على شدة الامتصاص ولذلك يجب ذكر إسم المنيب المستخدم عند تقدير الامتصاص وعموما المنيبات غير القطبية مثل الهيدروكربونات لها تداخل قليل جدا مع المواد المذابه وتسبب أقل تغير في التركيب الدقيق في التقدير الطيفي عند المقارنة بالمنيبات القطبية مثل الكحولات.

والجدير بالذكر أن الاكسجين في الهواء يتداخل في التحليل الضوئي الطيفي عند طول موجى اقل من ١٩٥ mm واذلك توجد بعض الاجهزة يكون جوها غنى بالنتروجين ليحدث إمتصاص عند طول موجى ١٨٠ mm الحصول على امتصاص للطيف على طول موجى اقصر يجب تزرويد الجهاز بمضخة تفريغ لازالة الهواء.

Applications التطبيقات

أمكن التعرف على الاحماض الثلاثية المتبادلة conjugated triene في النباتات خلال متصاصبهم الطيفي القوى ، كذلك الاحماض المحتوية على مجاميع أسيتلينية وبعض الاحيان متبادلة مع روابط ايثيلينيه .

أجريت دراسة الامتصاص الطيفى على متشابهات الاحماض trans, cis المحتوية على روابط زوجيه وثلاثيه عديده متبادله poly - yne, polyene ويوجد العديد من الأبحاث التى تبين الاطوال الموجيه التى يحدث عندها أقصى امتصاص U.V. maxima بالاضافة الى معامل الامتصاص المولى له .

تحدث الاكسدة الذاتية لليبيدات التي بها روابط زوجية عديدة polyene غير متبادله تغير في النظام غير المشبع حيث يتحول إلى النظام المتبادل وبالتالي تعطى الليبيدات المؤكسدة امتصاص على طول موجى 230 nm .

يمكن تحديد كميات الدهون في مخاليط بواسطة قياس الامتصاص المولى للمجاميع الكروموفورية chromophoric مثل المدونة في الجداول (٢٦، ٢٦) وعادة تكون حساسية التقدير عالية عندما تختار المجموعات الكروموفوريه التي تمتاز بمعامل امتصاص كبير وبقياس التركيزات المنخفضة جدا (أقل من مللجم / سم٢) يدل على أنه توجد علاقه طردية ما بين التركيزوالامتصاص.

ويرجع الانحراف عن الداله الخطيه الى عوامل تختص بالأجهزة ، مثل تشتت الضوء فى النظام الضوئى ، تغيرات فى التركيبات الجزيئية عند تركيزات مختلفة ، وأحيانا انبعاث فلورة بجانب الامتصاص .

عموما للدقة العالية يجب عند إستخدام الأجهزة تخفيف المحاليل لاعطاء قيم إمتصاص بين ٢ر – ٨ر ، والتحكم في الظروف الاخرى مثل إجراء control وتحديد الطول الموجى الذي يعطى أقصى إمتصاص .

تم تقدير الاحماض الطبيعية غير المشبعه المتبادله ذات الروابط الزوجية والثلاثية polyene - yne معا بالتحليل الطيفى وكذلك تم تقدير المركبات الحيوية الهامة التى تحتوى على روابط زوجيه عديده فى الوضع المتبادل Polyene مثل الكاروتينات ، والكاروتيدات ، فيتامين A والمركبات المشابهه إستخدم أيضا التحليل الطيفى الضوئى لتحليل بعض المواد المتفاعلة والناتجة من التخليق الانزيمى للاحماض الدهنية ، فمثلا قدر نشاط الانزيمات المسئولة عن نزع الماء من Phydroxy decanoyl-NAC بتقدير الامتصاص عند موجى ٢٦٣ .

يمكن تقدير المجاميع الكروموفورية الناتجة عن إعادة الترتيب الداخلى (تحويرات داخل الجزىء) أو بالتفاعل مع مواد محتوية على مجاميع لها قدره على إمتصاص الضوء – فمثلا عند تسخين المركبات التي تحتوى على ٢٠,٢ ق. ٥، ٤ روابط زوجية في وجود قلوى تنتج مركبات غير مشبعه متبادلة لها امتصاص قوى وأيضا قدر نشاط انزيم Lipoxygenase الذي يحول النظام غير المشبع Cis, cis- 1,4 diene الى 1,3-diene hydroperoxides الناتج من حامض اللينوليك بقياس الامتصاص عند طول موجى ٥ ٢٢٢٠

يعتمد تقدير مجاميع الاستر في الليبيدات على تفاعلها مع محلول قلوى من مادة هيدروكسيل أمين ليعطى حامض Hydroxamic وهذه الأحماض تكون معقدات ملونه مع ايونات الحديديك التي تمتص عند طول موجى ٥٣٠ .

Ester hydroxyl amine hydroxamic acid

تتفاعل الكاروتينات - قيتامين A والمركبات المتشابهة مع ثلاثي كلوريد الانتيمون ، 1,3 والمركبات المتشابهة مع ثلاثي كلوريد الانتيمون dichloro-2- propanol لتكوين معقدات ذات لون أزرق بنفسجي والذي يقدر لونيا بواسطة جهاز الاسبكتروفوتومتر - ويقدر قيتامين D بعد التفاعل مع ثلاثي كلوريد الانتيمون والتوكوفيرول بعد التفاعل مع كلوريد الحديديك - وتقدير الاستيرولات في المنطقة المرئية من الضوء بعد التفاعل مع جواهر كشافه تحتوي على حامض معدني قوى وحامض خليك - كما يقدر الاسكوالين بعد التفاعل مع حامض الكبريتيك والفورمالدهيد .

الفلوره Fluorescence

يعتبر طيف الفلورة طريقة ذات حساسية عاليه في الكشف عن المركبات وبالرغم من انها غير شائعة لليبيدات فانه يمكن تطويرها بواسطة تفاعلات كيميائية مناسبة فمثلا يستخدم التفاعل بين الفوسفوليبدات و Rhodamine 6G في المحلول كطريقة فللورة دقيقة لتحليل مستخلصات الانسجة . بعض الاستيرودات مثل esterogens يحدث لها فللوره في مدى . U.V بعد الاثارة باطوال موجيه قصيرة – وعند معاملة معظم الاستيرولات بحامض كبريتيك تعطى نواتج لها فللوره عاليه في المدى المرئى وبالتالي يمكن تحليلها بواسطة التحليل الطيفي الضوئي.

وأيضا عند معاملة البروستجلاندينات Prostaglandins بحامض الكبريتيك يمكن تقديرها بواسطة الفللورة باستخدام كميات صغيرة تصل الى هر مللجم.

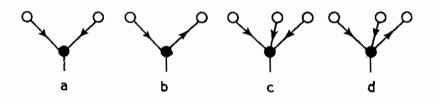
$$R_1$$
 OCO R_2 + NH₂ OH \longrightarrow R₁ CONHOH + R₂ OH
Ester hydroxyl amine hydroxamic acid

تحليل الليبيدات باستخدام الاشعة تحت الحمراء

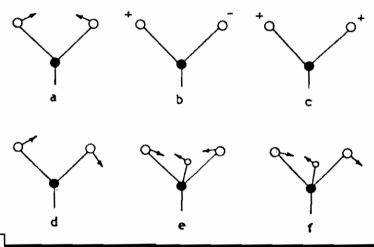
تبدأ المنطقة تحت الحمراء من نهاية اللون الاحمر في الطيف المرئي عند طول موجى المدن (٢٠٥٠) ميكرون (٢٠٥٠) وتمتد تقريبا الى منطقة الاشعاع القصير ٤٠٠ ميكرون (٢٥٠٥م) ولقد بين العالم Planck أن طاقة الاشعاع تحت الحمراء أقل من الاشعة فوق البنفسجية أو المرئية ، وعلى هذا فهي غير قادرة على إثارة التركيب الالكتروني للجزيئات ولكن تؤثر فقط على طاقة الاهتزاز والدوران vibrational and rotational energy .

وتنقسم الاهتزازات المصاحبة للروابط التساهمية بين الذرات الى:

i - إهتزازات Stretching على طول الروابط .



ب - إهتزازات إلتوائية Bending عمودياً على الروابط .



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

جىول(٢٧)

	Frequency
	(cm-1)
Asymmetric stretching	2928
Symmetric stretching	2853
Scissoring	1460
Wagging	1336
Twisting	1276
Rocking	748

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

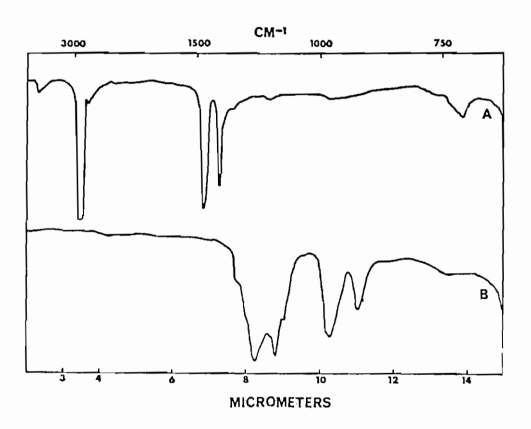
ومن الملاحظ أنه لا تظهر إمتصاصات في منطقة الاشعة تحت الحمراء إذا كانت هذه الاشعة لا تحدث لها تغير في الـ Dipole moment للرابطة – فمثلا طيف الامتصاص لـ ${
m CO}_2$ يعطى امتصاص واحد وهو من نوع Asymmetric stretching ولا يعطى إمتصاص من نوع Symmetric stretching .

علاوة على ذلك فأن قوة الامتصاص تعتمد على معدل التغيرات في إزدواج القطب . ففي الليبيدات حيث يؤدى الامتصاص في منطقة الأشعة تحت الحمراء لوجود الروابط الزوجية لجاميع P=O, C=O أقوى من الروابط الفردية C-H ونتيجة الامتصاص لمجموعة كربونيل واحدة فانها تعطى إمتصاص غالبا ما تكون قوته تعادل إمتصاص ١٧ مجموعة ميثيلين .

أحضير العينات: Sample preparation

تفحص الليبيدات على صورة أفلام - سوائل - أو مختلطة مع هاليد الكيل ، فاذا كانت الليبيدات سائله على درجة حرارة الغرفة فان ابسط طريقة هو عمل فيلم مضغوط بين لوحين من كلوريد الصوديوم .

واذا كان الليبيد صلب فيمكن عمل عجينه Mull مع زيت البرافين Nujol مكونا فيلم وفي حالة إستخدام زيت البرافين (A) فانه لا يظهر مناطق امتصاص الهيدروكربون على أطوال موجيه ۲۷۰۰ – ۲۷۰۰ سم-۱۳۰۰ – ۱۳۰۰ موجيه ۲۷۰۰ – ۲۰۰۰ سم-۱۳۰۰ فيل الليبيدات وللتغلب على هذه المشكلة يستخدم فلوروكربون (B) Fluorocarbon القياسات فوق 1300 cm-1 كما هو مبين في الرسم التالي .



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

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

ويتم عمليا إجراء spectrum للزيوت السائله أو الدهون أو الليبيدات الصلبه كما يلى:

ا – في حالة الزيوت :

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

الزيوت والدهون في صورة محلول.

تذاب الماده الليبيديه لتعطى ١ - ٥٪ محلول من رابع كلوريد الكربون ويوضع هذا المحلول في خلية خاصة سمكها ١و الى ١٠ و مصنوعه من كلوريد الصوديوم وتوضع خليه أخرى لها نفس السمك ولكن تحتوى على المذيب النقى فقط في الناحية الأخرى من مجموعه الاشعة تحت الحمراء للجهاز لإلغاء تأثير الامتصاص بالمذيب ويجرى عادة الامتصاص الطيفي باستعمال محاليل مخففة في مذيبات غير قطبية حيث انها تقلل بدرجة كبيرة تأثير القوى التي تربط الجزئيات مع بعضها .

٣ - المواد الليبيدية الصلبة :

توجد طريقتان لتجهيز الهواد الليبيدية الصلبة وهما :

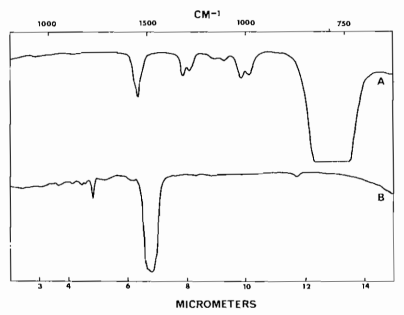
Mull method - i

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

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

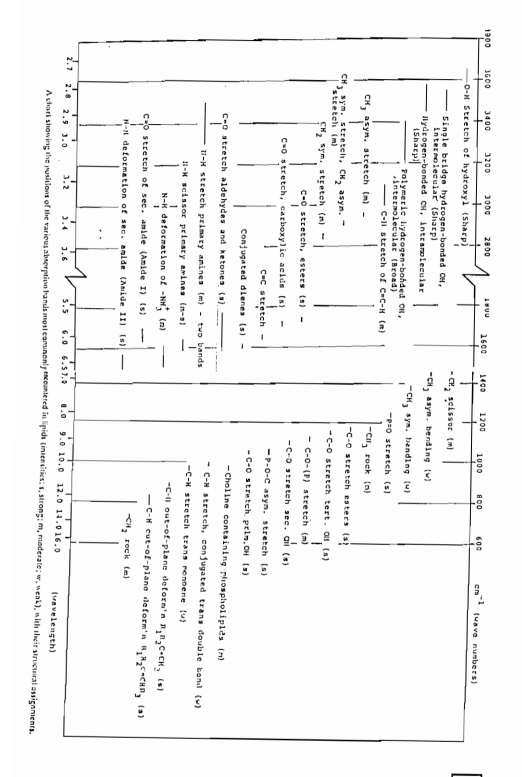
اختبار شفافية الدهن :

عند عمل عجينه أو disc تظهر إمتصاصات ترجع إلى الصور البللوريه لليبيدات ولا ترتبط بالتركيب الكيماوى لها نظرا للتركيب البللورى والتغلب على هذه المشكلة يجب ان تذاب العينه فى مذيب مناسب وعادة تستخدم مذيبات مثل رابع كلوريد الكربون وكبريتيد الكربون حيث أن هذه المذيبات شفافه ولا تمتص فى منطقة الوسط من الاشعة تحت الحمراء كما فى الرسم التالى .



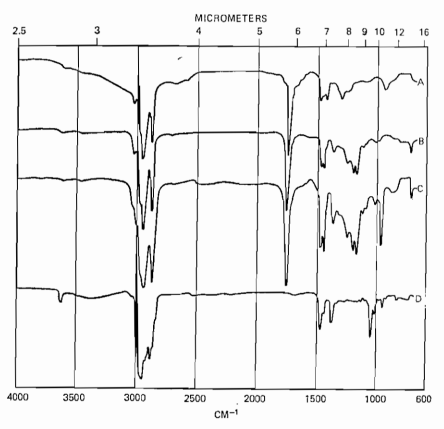
The IR spectra of carbon tetrachloride (A) and carbon disulfide (B). With the right choice of either of these solvents measurements can be made in the entire rock-salt region.

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



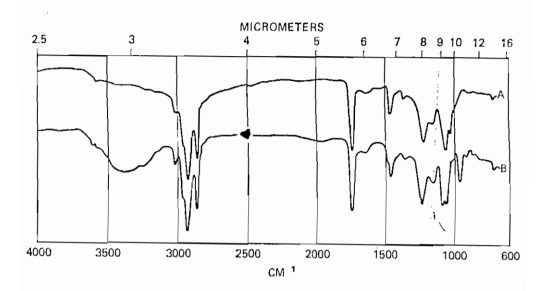
طيف الليبيدات: The spectra of lipids

يبين الجدول في الصفحة التالية : الامتصاص لمعظم أقسام الليبيدات الشائعة وعلاقة ذلك بالتركيب الكيماوي لها . والشكل التالي يظهر جميع المنحنيات الامتصاصية التي تدل على وجود امتصاص قوى عند مدى طول موجى $700^{\circ} - 700^{\circ}$ وذلك لوجود عدد كبير من مجاميع الميثلين والميثايل – كما يحدث أيضا إمتصاص ما بين الاطوال الموجية $100^{\circ} - 100^{\circ}$ سم-الخاصة اذا كانت مجاميع الميثيلين والميثايل في الصور Deformation وتعطى المركبات التي خاصة اذا كانت مجاميع الميثيلين والميثايل في الصور $(CH_2)_n$ حيث تكون $(CH_2)_n$ حيث تكون $(CH_2)_n$ عند $(CH_2)_n$ عند منحنيات الامتصاص لاغلب الليبيدات ، وفي المركبات المتباورة والتي تحتوى على يظهر في منحنيات الامتصاص عدة امتصاصات في المدى $(CH_2)_n$ سم-ا 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 CCl₄); B, the methyl esters of the fatty acids from egg yolk (5% solution in CCl₄); C, methyl elaidate (10% solution in CCl₄); D, cholesterol (5% solution in CCl₄).

والشكل (E) يبين منحنى الامتصاص للكواستيرول والذى يبين إمتصاص عند ٣٣٥٠ ما الرابطة غير الايدروجينية لمجموعة OH . ويدل الامتصاص عند ٣٣٥٠ على الرابطة الإيدروجينية داخل الجزىء وأن كثافة الامتصاص عند هذه الاطوال الموجية يدل على تركيزها النسبى .



The IR spectra of A, phosphatidylethanolamine; B, phosphatidyleholine (4% solutions in CCl_4 ; isolated from egg yolk by silicic acid chromatography).

C-O للرابطة OH يميز وجويد OH سم- يميز وجويد OH للرابطة ويرجع الامتصاص العريض ما بين T = 0 سم- للفوسفاتيديل كولين والاسفنجوميلين الى ارتباط جزئى من الماء مع مجموعة CH من مجموعة الكولين و TH من الفوسفات وتمتص مجموعة الكربونيل TH للاسترات بقوه على TH سم- .

وتمتص مجموعة الكربوكسيل للاحماض الدهنية الحرة على ١٧١٠ سم-١ وعلى ذلك نستطيع اكتشاف وجود الاحماض الكربوكسيلية في الاسترات بواسطة الاشعة تحت الحمراء.

تمتص مجموعة الكربونيل للألدهيدات والكيتونات في المدى ١٨٠٠ – ١٦٠٠سم-١ وحيث أن موضع الامتصاص بالضبط يعتمد على التركيب المحيط بالمجموعة فأن هذا يفيد جدا في التعرف على التركيب الكيماوى لمجموعة الكربونيل في مجموعة الاميد حيث تمتص على التعرف على التركيب الكيماوى لمجموعة الكربونيل في مجموعة الاميد حيث تمتص على ١٦٤٠سم-١ وهذا يظهر بوضوح في منحني الامتصاص مثل السفنجوميلين والسربروسيدات ويعرف هذا الامتصاص المر عند الامتصاص الم ويسمى Amide I band ويكون مصحوبا بامتصاص آخر عند ٥٥٠سم-١ مميز لمجموعة NH ويسمى Amide II band وأن وجود هذه الامتصاصات مع عدم وجود إمتصاص عند ١٧٤٠سم-١ يدل على وجود سفنجوليبيدات ،

ويكشف عن عدم التشبع بواسطة C-H بالامتصاص بالقرب من ١٠٢٠سم-١ وفي حالة الروابط الزوجية المخالفه فانها تمتص على ١٠٠٠ - ١٥٠سم-١ وهذا يكون واضحا من إمتصاص ميثايل اليادات وهذا يبين بوضوح ان الامتصاص في منطقة IR يعطى معلومات وافية عن عدم التشبع والمتشابهات الفراغية لها .

من الامتصاصات السابق ذكرها يلاحظ أن طيف الاشعة تحت الحمراء يعطى معلومات كثيرة عن تركيب الجزئي بالمقارنة بطيف الاشعة المرئية وفوق البنفسجية .

تم بحمد الله

References

- 1. Allen, J.C. and Hamilton, R.J. (1983). Rancidity in foods. Applied Sciences publishers, London and New York.
- 2. American Oil Chemists' Society (1987). Official and Tentative Methods of the American Oil Chemists' Soc., 3rd ed. American Oil Chemists' Soc., Champaign, IL.
- 3. Barrett, C.B., Dellas, M.S.J. and Padley, F.B. (1962)). Chem. Ind.(London) p 1050
- 4. Bligh, E.G. and Dyer, W.J. (1959). A rapid method of total lipid extraction and purification. Can. J. Biochem. Physiol. 37: 911.
- 5 Brockerhoff, H. (1967) . J. Lipid Res. 8:167.
- 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.
- 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.
- Farag, R.S., Samad, A.A. and El Rafey, H.H.A. (1980). Research Bull. No. 1283. Faculty of Agriculture, Ain Shams University.
- 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.
- 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 tographic analysis of fatty acids as a means of detecting butterfat adulteration. J. Am. Oil Chemists' Soc. 60: 1665- 1669.
- 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.
- 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.
- 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 Iipids. 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.
- 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.
- 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 Riemenschneider, R.W. (1964). J. Am. Oil Chemists' Soc, 41: 693.
- 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 بالجداول

لصفحة	العنوان	الجدول
۲٥	خصائص المذيبات الشائعه في تحليل الليبيدات	١
٤٣	الخصائص الطبيعية والكيماوية لبعض الدهون والزيوت	۲
٥٢	حدود أوزان الزيوت والدهن عند تقدير رقم الحموضة	٣
٦.	حدود أوزان الزيوت والدهون عند تقدير الرقم اليودي	٤
75	حدود أوزان الزيوت والدهون عند تقدير الرقم الايدروكسيل	٥
٦٤	الخصائص المميزة التي تستخدم للتعرف علي زيوت ودهون معينه	٦
٧.	خصائص المشتتقات البروميه لبعض الأحماض الدهنية الغير مشبه	٧
٧٢	النسبه المئوي للأحماض الدهنيه في بعض الزيوت والدهون الشائعه	٨
٧٤	تركيب الاحماض الدهنية لحبوب اللقاح لعائلات نباتيه مختلفة	٩
٧٥	النسبة المئوية لمكونات المواد غير المتصبنة في ليبيدات بعض حبوب اللقاح	١.
77	النسبة المئوية والنسب ما بين الهيدروكربونات والاستيرولات الكلية لحبوب اللقاح	١١
٧٦	تركيب الاحماض الدهنية لبعض الفطريات	17
VV	النسبة المئوية لمكونات المواد غير المتصبنه في ليبيدات بعض الفطريات	١٣
٨٤	الطرق المستخدمه لتقدير ثبات الزيوت والدهون	١٤
٩٤	كيفية الحساب لكمية الاكسوجين المتص	١٥
179	الاحماض الدهنية والجلسريدات الناتجة من عملية البلورة المتتابعة	17
150	التغير في النسب المئوية للاحماض الدهنية الشائعة في السمن البقرى ، الخنزير، السمن	17
	الصناعي والعينات المخلوطة الناتجة من عملية البلورة الجزئية	
177	التغير في النسب المنوية للأحماض الدهنية الشائعة في السمن الجاموسي الخنزير، السمن	١٨
	الصناعي والعينات المخلوطة الناتجة من عملية البلورة الجزئية	
140	أرقام بومر لخلط السن الجاموس بدهون الخنزير والسمن الصناعي	١٩
121	أرقام اليودي – ديخرت بولينسكي - كرشنر لبعض الزيوت والدهون الحيوانيه	۲.
121	أرقام اليودي – ديخرت – بولينسكي – كرشنر لبعض الزيوت والدهون الحيوانيه	71
184	الانظمة المختلفة من المذيبات لفصل الجلسريدات الثلاثية التي تختلف في درجة عدم التشبع	77
101	تدرج القطبيه لاستخلاص الجلسريدات الثلاثية	77
۱۸٤	أرقام الكربون لبعض استرات الاحماض الدهنية الشائعه	37
۱٩.	قيم الامتصاص للكروموفورات الغير متبادلة	۲٥
191	قيم الامتصاص للكروموفورات الغير متبادلة	77
197	نوعية الاهتزازت لمجموعة CH في البروبان واقصي امتصاص لها	44

مع تحيات د. سلام حسين عويد الهلالي

https://scholar.google.com/citations? user=t1aAacgAAAAJ&hl=en

salamalhelali@yahoo.com

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

https://www.facebook.com/groups//Biothesis

https://www.researchgate.net/profile///Salam_Ewaid

07807137614



بسم الله الرحمن الرحيم نبذة عن المؤلف

- حصل علي بكالوريوس في العلوم الزراعية "شعبة كيمياء حيوية " (١٩٦٣) وحصل علي درجة الماجستير في العلوم الزراعية " كيمياء حيوية " من كلية الزراعة جامعة القاهرة (١٩٦٣) 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 (١٩٨٢) ، تدرج بسلك الوظائف حتى عين استاذا بقسم الكيمياء الحيوية (١٩٨٤) ثم رئيسا لقسم الكيمياء الحيوية (١٩٨٨) مدير المعمل المركزي الرئيسي بكلية الزراعة جامعة القاهرة استاذا زائرا لجامعة كلسترتون بانجلترا (١٩٧٨ ١٩٨٠) عضوا في الجامعة الكيميائية الامريكية للزيوت عضوا في لجنة التحرير والنشر بالمجلة العلمية بكلية الزراعة جامعة القاهرة ولجنة التحرير والنشر بالمجلة الطبية المصرية الجديدة عضوا في الهيئة المصرية العامة للتوحيد القياسي وجودة الانتاج عضوا بلجان تحكيم الأبحاث العلمية للمجلات المتخصصة عضوا في مجلس ادارة مركز التحاليل الدقيقة بجامعة القاهرة اختير عضوا في الجمعية الامريكية لتقدم العلوم (١٩٩٢) اختير عضوا في الجمعية الامريكية لتقدم العلوم (١٩٩٢) اختير عضوا في الجمعية الدولية لكيمياء الحبوب (١٩٩٢) .
- شارك في عدة مؤتمرات وندوات علمية عالمية ومحلية بالقاء محاضرات في المؤتمر العالمي الثالث عن اكسدة الليبيدات بفرنسا (١٩٧٧) المؤتمر القومي الأول (١٩٨١) والثاني (١٩٨٥) والرابع (١٩٨٥) للكيمياء الحيوية بمصر المؤتمر الدولي عن الجديد في تكنولوجيا الغذاء لحفظه وتوفيره (١٩٨١) ندوة عن الملتقي العلمي حول انتاج الزيوت باكاديمية البحث العلمي والتكنولوجيا (١٩٩١) ندوة علمية عن زيت النخيل بمعهد التغذية (١٩٩١) اعياد العلم بسوريا الثاني والثلاثون (١٩٩٢) والثالث والثلاثون (١٩٩١) 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 للاستعلامات الطبعة الاولي (١٩٨٩) والطبعة الثانية (١٩٨٩) اختير كاستاذ محاضر في المؤتمر العالمي الخامس عن وقاية الاعنية المحفوظة بفرنسا (١٩٩٠) اختير بواسطة اكاديمية العالم الثالث ممثلا عن الدول النامية لحضور المؤتمر العالمي السابع لتلوث البيئة بامريكا 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 ٢٥ طالبا . قام بنشر اكثر من ٩٥ بحثا
 علميا مبتكرا وبصفة خاصة في مجال الزيوت والدهون في المجلات العلمية العالمية
 الامريكية والاوروبية والمصرية . من مؤلفاته : عدد ٢ كتاب وهما :
 - ١ " التحليل الكروماتوجرافي " (رقم الايداع: ١٩٩٠/٧٨١٧) ،
 - ٢ " كيمياء الليبيدات " (رقم الايداع : ٥٧٥ / ١٩٩١) .

اسند اليه مراجعة كتابي:

- " تحاليل كيميائية وفيزيائية " لمركز التعليم المفتوح بجامعة القاهرة (١٩٩٣) .
- * " زيوت الطعام واستخداماتها " لمركز الترجمة بجامعة الملك سعود (١٩٩٣) .
- حاصل علي جائزة الدولة التشجيعية ووسام العلوم والفنون من الطبقة الاولي عام ١٩٧٨
 ثم مرة اخري عام ١٩٨٤ . رشح بواسطة جامعة القاهرة للحصول علي جائزة البولة التقديرية (١٩٩١) .

رقم الإيداع: ١٩٩٤ / ١٩٩٤

عربية للطباعة والنشر

٧ ، ١٠ شارع السلام . أرض اللواء المهندسين

تليفون: ٣٠٣٦٠٩٨ ٢٠٣١٠٤٣