



ISMJ 2014;17(5): 948-958

دوماهنامه طب جنوب

پژوهشکده زیست-پزشکی خلیج فارس

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

سال هفدهم، شماره ۵، صفحه ۹۵۸-۹۴۸ (آذر و دی ۱۳۹۳)

شناسایی گونه‌های وحشی بابونه و ترکیبات ثانویه آن‌ها در استان بوشهر

محمد امین کهن‌مو^{*۱}

^۱ گروه اصلاح نباتات، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه خلیج فارس بوشهر

(دریافت مقاله: ۹۱/۷/۲۵- پذیرش مقاله: ۹۲/۱/۲۹)

چکیده

زمینه: بابونه دارای خاصیت دارویی و بهداشتی به‌ویژه اثرات ضد التهابی و ضد اسپاسم است. ترکیبات ثانویه آن مانند سسکویی ترپن‌ها و فلاونوئیدها در اثر تنوع وراثتی و محیطی تغییر می‌کند. استان بوشهر دارای رویشگاه‌های گوناگون بابونه است که اطلاعات کمی راجع به آن‌ها وجود داشت. بنابراین در این مطالعه گونه‌های مختلف بابونه و ترکیبات ثانویه آن‌ها مورد شناسایی قرار گرفته است.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه میدانی از رویشگاه‌های بابونه در استان بوشهر نمونه‌برداری و پس از شناسایی گونه‌ها مبادرت به تهیه عصاره و اسانس آن‌ها مطابق دارونامه گیاهی ایران و ایالات متحده گردید. اسانس به روش تقطیر با آب (Water distillation liquid) استخراج و با دستگاه کروماتوگرافی گازی متصل به طیف‌سنج جرمی (GC/MASS) تجزیه گردید. همچنین عصاره متانولی (Methanolic Extract) بابونه به روش بالن رفلکس (Flask reflux condenser stirrer) برای سنجش ترکیب فلاونوئیدی آن توسط دستگاه کروماتوگرافی مایع با کارکرد بالا (HPLC)، استخراج گردید.

یافته‌ها: پس از غربال‌گری گونه‌های موسوم به بابونه؛ دو گونه از جنس *Anthemis* به نام‌های *Anthemis pseudocotula*، *Anthemis austro-iranica* و دو گونه از جنس ماتریکاریا به اسامی *Matricaria recotita* و *Matricaria aurea* شناسایی گردید. برخلاف گونه‌های *آنتمیس*، گونه‌های *ماتریکاریا* دارای اسانس و ترکیبات ثانویه مفید بودند. از جمله اینکهیافته‌های تجزیه شیمیایی نشان داد که گونه‌های ماتریکاریا به‌طور میانگین ۰/۶ درصد اسانس و حاوی آپیزنین ۷-گلوکوزید (Apigenin 7-glucoside) (۰/۶۲ درصد)، کامازولن (Chamazulen) (۵/۵ درصد) و ترکیبات دیگری نظیر مشتقات بیزابولول، بیزابولن و فارنزن می‌باشند.

نتیجه‌گیری: در استان بوشهر دو گونه وحشی بابونه به نام‌های *Matricaria recotita* و *Matricaria aurea* یافت شد. این گونه‌ها دارای مقدار قابل ملاحظه‌ای اسانس و ترکیبات ثانویه مانند کامازولن، آلفا بیزابولول و آپیزنین بوده که امکان کشت و تولید تجارتي آن‌ها وجود دارد.

واژگان کلیدی: بابونه، اسانس، کامازولن، گاز کروماتوگرافی، استان بوشهر.

* برازجان، دانشکده کشاورزی و منابع طبیعی

Email:kohanmoo@pgu.ac.ir

مقدمه

بابونه از مهم‌ترین گیاهان دارویی است که در صنایع دارویی، آرایشی، بهداشتی و غذایی کاربرد فراوان دارد. این گیاه علفی و یکساله متعلق به تیره کاسنی (Asteraceae) است که فرآورده‌های حاصل از آن دارای ویژگی‌های درمانی ضد التهاب، ضد قارچ و باکتری و با توجه به خاصیت آرام‌بخشی و غذایی آن در بهبود برخی بیماری‌ها مؤثر است. این ویژگی‌ها به وجود موادی از گروه سسکویی‌ترین‌ها (Sesquiterpenes) و فلاونوئیدها (Flavonoids) نسبت داده شده است (۱ و ۲).

عملکرد اقتصادی گیاه، گل‌های آن می‌باشند که حاوی مواد مؤثره‌ی متفاوتی است از جمله مهم‌ترین آن‌ها پیش ماده کامازولن در ترکیبات فرار موجود در قاعده‌ی گلچه‌های لوله‌ای و آپیزنین (Apigenin) موجود در گلچه‌های سفید جانبی می‌باشد (۳ و ۴). هرچند سایر قسمت‌های گیاه نیز مصارف دارویی دارند ولی در مقایسه با گل‌ها اهمیت درمانی کمتری دارند (۵-۷). رویشگاه‌های طبیعی ایران به‌ویژه دامنه‌های غرب، جنوب و جنوب غربی زاگرس دارای ذخایر و جمعیت‌های طبیعی این گیاه دارویی است (۸ و ۹).

بررسی‌های انجام شده نشان می‌دهد که بابونه‌های موجود در رویشگاه‌های گوناگون از نظر محتوای ترکیبات ثانویه اختلافات زیادی دارند و تعداد زیادی تیپ شیمیایی (Chemotype) در بابونه مناطق مختلف معرفی شده‌اند، به‌ویژه تیپ‌های شیمیایی سسکویی‌ترینی که از جنبه‌های مختلف ژنتیکی، جغرافیایی و اقلیمی ارزیابی شده‌اند. بابونه‌ها در طیف فلاونوئیدهای متوکسیلات و گلوکوزیلات (Methoxilate and glucosilate Flavonoides)

که از مهم‌ترین اتصالات آپیزنین می‌باشند نیز تفاوت‌های شیمیایی نشان می‌دهند (۲، ۳ و ۸). گیاه دارویی بابونه در استان بوشهر از محدوده‌ی دیلم در شمالی‌ترین نقطه‌ی استان تا جم و کنگان در جنوب آن به‌صورت خودرو و علفی یکساله در شرایط بارندگی سالانه‌ی ۲۵۰-۲۷۰ میلی‌متر و ارتفاع ۳۰ تا ۹۰۰ متری از سطح دریا در مناطق جلگه‌ای و کوهستانی به‌طور پراکنده می‌روید (۹ و ۱۰).

فعالیت اصلی ضد التهابی (Anti-inflammatory) بابونه به دلیل کامازولن است که طی فرآیند اسانس‌گیری تقطیر با آب و بخار آب از پیش‌ماده‌ی ماتریسین (Matricin) به‌وجود می‌آید. در درجات بعدی آلفا- بیزابولول (α -bisabolol) و بیزابولول اکسیدهای A و Bisabolol Oxide A (& B) هم فعالیت ضدالتهابی دارند. اثرات ضدانقباضی عضلات (Anti-spasmodic) در اثر آپیزنین و بیزابولول اکسیدها حاصل می‌شود. همچنین خاصیت گشاد کنندگی عروق (Vasodilator) نیز از ترکیبات فلاونوئیدی به‌وجود می‌آید (۱۱-۱۴).

مقایسه تجزیه بابونه‌ی آلمانی و جمعیت بومی کازرون نشان داد که میانگین درصد وزنی اسانس برای رقم آلمانی و جمعیت کازرون به‌ترتیب ۰/۳۶ و ۰/۶۸ درصد بود. همچنین ۱۶ ترکیب در بابونه‌ی آلمانی شناسایی شد که عمده‌ترین آن‌ها، آلفا- بیزابولول (۳۴/۱۸ درصد)، بتا- فارنزن (β -Farensene) (۳۷/۲۳ درصد)، آلفا- بیزابولول اکسید (۷/۲۹ درصد) و کامازولن (۶/۶۹ درصد) بودند. درمقابل در جمعیت کازرون ۱۳ ترکیب شناسایی شد که بتا- فارنزن (۳۷/۳ درصد)، آلفا- بیزابولول (۳۲/۳۱ درصد)، آلفا- بیزابولول اکسید (۸/۲۹ درصد) و کامازولن (۴/۷۴ درصد)

درصد) بیشترین مقدار را به خود اختصاص داده بودند (۱۵).

کشت بابونه‌ی رقم سورک‌ساری ۴۰ (Sorok sari 40) مبدأ از مجارستان) در استان کهگیلویه و بویراحمد با عملکرد گل ۷۰۰ کیلوگرم در هکتار دارای ۰/۵ درصد اسانس بود و ۹ ترکیب در اسانس آن شناسایی شد که ترکیبات آلفا- بیزابولول اکسید، بتا- فارنزن و کامازولن به ترتیب با ۲۸/۷، ۱۲/۷ و ۸/۹ درصد بیشترین مقدار را به خود اختصاص دادند. همچنین در مقایسه‌ی بین بابونه رقم سورک‌ساری ۴۰ و جمعیت وحشی برازجان در شرایط آب و هوایی تهران مشاهده کردند که میزان اسانس و مقدار کامازولن در اسانس برای رقم سورک‌ساری و جمعیت برازجان به ترتیب ۰/۹ و ۱۵ در مقابل ۰/۳ و ۲ درصد بود (۱۶).

در بررسی ترکیب‌های اسانس نمونه‌های بابونه‌ی وحشی از مناطق تهران، همدان و کازرون (۱۷)، مشخص شد که ترکیب آلفا- بیزابولول (۵۱ درصد در اسانس) در نمونه‌ی کازرون بیش از سایرین می‌باشد. این آزمایش نشان داد که شرایط آب و هوایی می‌تواند در تشکیل مواد مؤثره‌ی بابونه تأثیر داشته باشد. در بررسی اسانس گل‌های بابونه‌ی جمع‌آوری شده از جنوب غرب استان فارس، گزارش گردید که آلفا- بیزابولول و کامازولن به ترتیب با ۵۶/۸ و ۳/۶ درصد در آن وجود داشت (۱۷). آزمایش‌هایی روی ترکیبات اسانس جمعیت وحشی بابونه‌های ایران نشان داد که ماده‌ی مؤثره‌ی آلفا-بیزابولول اکسید A از صفر درصد در جمعیت منطقه‌ی هندوچان خوزستان تا ۵۹ درصد در جمعیت منطقه‌ی اصفهان متغیر است. از نظر این ماده، بابونه‌ی ایران را به دو گروه تقسیم‌بندی نمودند ۱- جمعیت‌های مربوط به بخش مرکزی ایران (تهران، اصفهان و کرمان)؛ که دارای میزان بالای (۴۵-۵۹)

درصد) آلفا- بیزابولول اکسید A هستند و ۲- جمعیت‌های مربوط به بخش‌های جنوبی (ماهشهر، هندوچان و بابامیدان)؛ که مقادیر بسیار اندکی (۰-۸/۵ درصد) از این ماده را دارا می‌باشند (۱۸).

چنین یافته‌هایی از دیگر کشورها نیز گزارش شده است. از جمله دامنه‌ی مقدار کامازولن در اسانس بابونه‌ی وحشی رویشگاه‌های مختلف مجارستان ۲۰-۱۰ درصد (۳) و دامنه مقدار آپیزنین ۷-گلوکوزید (Apigenin 7-glucoside) بین ۱/۶۳ تا ۲/۱۰ گرم در ۱۰۰ گرم گلبرگ سفید خشک‌شده وجود دارد و مجموع فلاونوئیدهای مشتق شده از آپیزنین بین ۵/۰۱ تا ۵/۳۲ گرم در ۱۰۰ گرم گل خشک می‌باشد. هر دو جمعیت‌های وحشی و اصلاح شده بابونه تغییراتی در تجمع مشتقات آپیزنین و کامازولن نشان می‌دهند. به این ترتیب از نظر این دو ماده‌ی مهم که در صنعت داروسازی کاربرد فراوان دارند می‌توان تیپ‌های شیمیایی سسکویی‌ترپنی و فلاون-گلوکوزید آپیزنینی (Falavon-glucoside Apigenin) بابونه را بر اساس تفاوت‌های ژنتیکی میان جمعیت‌ها و توزیع جغرافیایی آن‌ها پیدا نمود (۲ و ۱۹).

همچنین در نمونه‌های بابونه‌ی کشور استونی، ۴۷ ترکیب شناسایی شد که ترکیبات سسکوئی‌ترپن‌ها حدود ۷۰ درصد از کل اسانس را تشکیل می‌داد و بیشتر از نوع تیپ شیمیایی B بودند. نوع و دامنه مقادیر ترکیبات ثانویه اصلی در نمونه‌ها شامل بیزابولول اکسید A (۲۰-۳۳ درصد)، بیزابولول اکسید B (۸-۱۲ درصد)، بیزابولون اکسید

A (Bisabolon Oxide A) (۷-۱۴ درصد)، بتا- فارنزن (۴-۱۳ درصد)، آلفا- بیزابولول (۸-۱۴ درصد)، کامازولن (۵-۷ درصد) و ان- این- دی‌سیکلوآتر

(En- In- dicycloethers) (۱۷-۲۲ درصد) گزارش گردیده بود (۲۰).

به علاوه در بابونه نواحی پائین هیمالیا، ۴۱ ترکیب که ۹۷/۵ درصد اسانس را تشکیل می‌داد شناسایی شد. ترکیبات اصلی شامل آلفا- بیزابولول اکسید A (۳۶/۵ درصد) و آلفا- بیزابولول اکسید B (۸/۶ درصد)، (ای)- بتا- فارنزن (E)- β -Farensene (۱۴/۰ درصد)، آلفا- بیزابولول (۱۶/۰ درصد) و کامازولن (۵/۶ درصد) بودند. همه‌ی ترکیبات اصلی بجز آلفا- بیزابولول اکسید B در اسانس نمونه‌های دامنه‌ی هیمالیا نسبت به دشت‌های شمالی هند غلظت بالاتری داشتند و اسانس آن نیز از کیفیت مناسب‌تری برخوردار بود (۱۲).

این تغییرات قابل ملاحظه در ترکیبات شیمیایی اسانس محل‌های گوناگون ممکن است به دلیل تغییرات جغرافیایی و تنوع محل کاشت از نظر ارتفاع از سطح دریا و عوامل مربوط به خاک باشد.

با توجه به نقش وراثت و محیط در ایجاد تیپ‌های شیمیایی متنوع بابونه و نقش این دو در ارزش دارویی و بهداشتی آن و عدم انجام مطالعه‌ی جامع درباره‌ی بابونه استان بوشهر؛ این بررسی با هدف تشخیص گونه‌های مختلف بابونه و شناسایی ترکیبات ثانویه به منظور انتخاب، اصلاح گونه و کشت انواع دارویی آن‌ها انجام شده است.

مواد و روش‌ها

مناطق رویش بابونه در استان بوشهر بر اساس بررسی‌های تعیین پوشش گیاهان دارویی استان بوشهر (۹ و ۱۰)، جستجوی میدانی و اطلاعات محلی در سال ۱۳۸۹ شناسایی شد. سپس نمونه‌های گیاهی موسوم به بابونه در مناطق کم ارتفاع و مرتفع استان

به ترتیب با دامنه ۴۰-۴۰۰ متر و ۴۰۰ تا ۸۰۰ متر ارتفاع از سطح دریا جمع‌آوری و به کمک متخصصین بخش هرباریوم گیاهی مؤسسه‌ی تحقیقات جنگل‌ها و مراتع کشور شناسایی گردید.

برای تعیین صفات مرتبط به بازدهی اسانس و سنجش مواد مؤثره‌ی بابونه، برداشت گل در زمان اوج گلدهی (در ماه‌های بهمن و اسفند سال ۸۹) از رویشگاه‌های طبیعی انجام گرفت. پس از برآورد عملکرد گل، برای تعیین صفات مرتبط با بازدهی اسانس و سنجش مواد مؤثره‌ی بابونه، به تهیه‌ی نمونه‌ای مخلوط به میزان ۳۰ و ۱/۵ گرم گل به ترتیب برای استخراج اسانس و تهیه‌ی عصاره‌ی متانولی بابونه مبادرت گردید. گل‌های جمع‌آوری شده برای استخراج اسانس، پس از خشک شدن در سایه به مدت ۷ روز در دمای اتاق؛ خرد شده و به مقدار ۳۰ گرم با استفاده از دستگاه اسانس‌گیر (Clevenger) با بالن یک لیتری به روش تقطیر با آب به مدت ۳ ساعت اسانس‌گیری گردید (۲۱). همچنین عصاره الکلی بابونه طی مراحل و به مدت ۱/۵ ساعت با استفاده از حلال متانول و به روش بالن‌رفلاکس برای استخراج ترکیبات گلیکوفلاونوئیدی آن تهیه شد (۲۲). استخراج و تعیین میزان اسانس نمونه‌ها و تهیه عصاره آن‌ها و همچنین برای سنجش دو ترکیب ثانویه کامازولن و آپیزنین ۷-گلوکوزید به ترتیب بنا بر روش فارماکوپه‌ی گیاهی ایران (۲۱) از دستگاه اسپکتروفتومتر مدل (UV/Vis x-Ma 2000) و بنا بر فارماکوپه‌ی امریکا (نسخه USP-28) (۲۲) از دستگاه HPLC از شرکت Knauer با مشخصات (۲۵۰۱-UV Detector: k، Column C18، ۱۲/۵ سانتی متر*۴ میلی‌متر؛ ۳۳۵ نانومتر: $k-\lambda$ ؛ Pump: ۱۰۰۱؛ Degasses: knauer) استفاده شد. فاز متحرک آن از مخلوط محلول ۰/۰۰۵ مولار فسفات پتاسیم متبازیک

(Monobasic potassium phosphate)، که اسیدیته آن با اسید فسفریک در $PH=2/55$ تثبیت شده، و ترکیب حلال‌های استونیتریل و متانول (Acetonitrile & Methanol) (به نسبت ۳۵:۶۵) تهیه شده بود (۲۲).

برای تعیین میزان کامازولن، مقدار ۰/۳ گرم اسانس استخراج شده از طریق تقطیر با آب با حلال دی‌کلرومتان به یک بالن ژوژه ۱۰ میلی‌لیتری منتقل و به حجم رسانده شد. در ادامه عدد جذب محلول تهیه شده در طول موج ۶۰۳ نانومتر با دستگاه اسپکتروفتومتر قرائت شد (این عدد باید بین ۰/۱ تا ۰/۸ باشد، در غیر این صورت می‌بایست محلول تهیه شده به نسبت ۱ به ۱۰ غلیظ یا رقیق گردیده و مجدداً عدد جذب قرائت گردد).

شایان یادآوری است نخست دستگاه با دی‌کلرومتان خالص کالیبره شد. پس از قرائت جذب، درصد کامازولن در اسانس (C) با رابطه زیر محاسبه شد:

$$C = \frac{30 \times 10 \times E \times 184.3}{420 \times 1000} \times 100$$

در این فرمول عدد ۳۰، وزن گل خشک برای اسانس‌گیری، عدد ۱۰، حجم محلول حلال و اسانس، عدد ۱۸۴/۳، وزن مولکولی کامازولن، عدد ۴۲۰، ثابت جذب مولار کامازولن، عدد ۱۰۰۰، ضریب ثابت برای تبدیل واحدها و E، عدد جذب قرائت شده می‌باشند (۲۱ و ۲۲). همچنین برای اعتبارسنجی میزان کامازولن اندازه‌گیری شده با روش اسپکتروفتومتری و مقایسه محتوای ترکیبات ثانویه موجود در اسانس تیپ‌های شیمیایی، از دستگاه گاز کروماتوگراف مجهز به طیف‌سنج جرمی (GC/MS) مارک Agilent-Technology مدل ۵۹۷۵ مجهز به ستون HP-۵MS به طول ۳۰ متر و قطر ۰/۲۵ میلی‌متر و ضخامت لایه

فاز ساکن در آن ۰/۲۵ میکرومتر استفاده شد. دمای آون در مرحله ابتدایی ۳۵ درجه سانتی‌گراد بود که ۲ دقیقه در این دما نگاه داشته شد. پس از آن با سرعت ۵ درجه بر دقیقه به دمای ۳۰۰ درجه سانتی‌گراد رسیده و ۱۰ دقیقه در این دما می‌ماند. در این آزمایش از گاز حامل هلیوم با سرعت ۱ میلی‌لیتر بر دقیقه استفاده شد. انرژی یونیزاسیون ۷۰ الکترون ولت و ناحیه جرمی از ۴۰ تا ۳۴۰ بوده است. دمای محفظه تزریق ۲۵۰ درجه سانتی‌گراد بود و از نسبت ۱ به ۵۰ استفاده شد (در کل ۱ میکرولیتر از محلول به دست آمده تزریق شد که ۱/۵۰ آن وارد ستون شد).

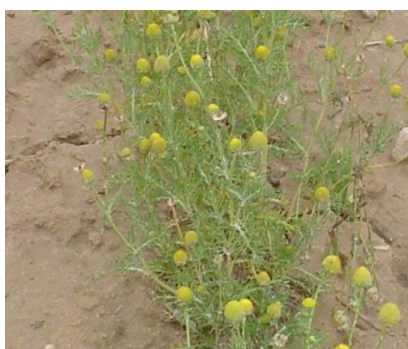
یافته‌ها

پس از غربال‌گری انواع مصطلح و موسوم به بابونه در رویشگاه‌های طبیعی استان بوشهر در کل ۴ گونه شناسایی گردید. دو گونه از جنس *Anthemis pseudocotula* و علمی *Anthemis austro-iranica* که دارای گل‌های بزرگ و بدون اسانس و ترکیبات ثانویه مفید بوده که ارزش دارویی نداشتند و دو گونه از جنس *Matricaria* با نام‌های علمی *Matricaria recotita* و *aurea* که دارای گل‌های کوچک‌تر و اسانس و ترکیبات ثانویه دارویی بودند. در گل‌های گونه *Matricaria aurea* گلچه لوله‌ای زردرنگ و کناری سفیدرنگ وجود داشت و اسانس آن به سبب وجود ماده مؤثره کامازولن در آن به رنگ آبی بود ولی گل‌های گونه *Matricaria recotita* / اورا به رنگ سبز مایل به زرد و کوچک‌تر از گونه *Matricaria aurea* / کامومیلا و بدون گلچه‌های سفید کناری بود و اسانس آن تقریباً بی‌رنگ (شفاف) به نظر می‌رسید که فاقد ماده کامازولن بود (جدول ۱ و شکل ۱).

جدول (۱) شناسایی و برخی ویژگی‌های فیتوشیمی گونه‌های موسوم به بابونه در استان بوشهر

نام علمی	مناطق پراکندگی*	میزان اسانس (درصد)	آپیژنین ۷-گلوکوزید (mg/ml)	کامازولن در اسانس (درصد)	ارزش دارویی و بهداشتی
<i>Matricaria recotita</i>	کم ارتفاع	۰/۶۰	۰/۶۱	۵/۸۰	دارد
<i>Matricaria recotita</i>	مرتفع	۰/۵۹	۰/۶۳	۵/۱	دارد
<i>Matricaria aurea</i>	کم ارتفاع	۰/۲۲	۰/۰۲۲	۰/۰	دارد
<i>Anthemis pseudocotula</i>	فراگیر	۰/۰	۰/۰	۰/۰	ندارد
<i>Anthemis austro-iranica</i>	فراگیر	۰/۰	۰/۰	۰/۰	ندارد

* مناطق کم ارتفاع با دامنه ۴۰ - ۴۰۰ متر و مرتفع با دامنه ۴۰۰ - ۸۰۰ متر از سطح دریا و فراگیر در همه رویشگاه‌ها.



(ب)



(الف)

شکل (۱) دو گونه بابونه دارویی موجود در استان بوشهر الف *Matricaria recotita* و ب *Matricaria aurea*شکل (۲) بابونه جنس آنتمیس (*Anthemis Sp*) در استان بوشهر

معمولاً نهنج و گل آن‌ها پهن (پخ) می‌باشد (شکل ۲). در غیر این صورت با اسانس‌گیری و تجزیه مواد مؤثره‌ی موجود در آن‌ها قابل شناسایی هستند به گونه‌ای که بابونه‌ی دارویی (معروف به بابونه شیرازی در ایران) دارای اسانس به رنگ آبی تیره و حاوی ماده‌ی مؤثره‌ی کامازولن می‌باشد؛ در حالی که سایر گونه‌ها این

مهم‌ترین تفاوت ظاهری بین نوع دارویی بابونه با دیگر گونه‌ها، نهنج برآمده و گنبدی شکل (کله‌قندی) آن بوده که به شکل نیم دایره گلچه‌های زرد رنگ اطراف آن را فرا گرفته‌اند. همچنین بو و طعم خاص آن است که به تجربه قابل تشخیص و شناسایی می‌باشد. درحالی‌که دیگر گونه‌ها بدون این بو و طعم ویژه و

ویژگی‌ها را ندارند. یافته‌های تجزیه دستگاهی نشان داد که بین گونه‌ها تفاوت زیادی وجود دارد. بر این اساس دو گونه شناسایی شده از جنس *آتمیس* بدون اسانس و ترکیبات ثانویه از جمله آپیزنین ۷-گلوکوزید بودند. این در حالی است که سایر گونه‌ها به درجات متفاوتی از اسانس و ترکیبات ثانویه برخوردار هستند (جدول ۱). همان‌گونه که در جدول ۲ دیده می‌شود در اسانس اکوتیپ بابونه *ماتریکاریا کامومیلا* در نواحی پست و دشت‌های کم ارتفاع استان بوشهر؛ ترکیبات عمده شامل β -(E)-فارنزن (۸/۳۷ درصد)، آلفا-بیزابولول اکسید B (۳/۳۴ درصد)، بیزابولون اکسید (۳۴/۹۵ درصد)، کامازولن (۵/۸۰ درصد)، بیزابولول اکسید A (۳۴/۲۸ درصد) و IN-EN-دی‌سیکلوآتر (۸/۲۷ درصد) است که در مجموع ۹۵ درصد از کل اسانس را تشکیل داده‌اند.

جدول ۲) ترکیب‌های اسانس اکوتیپ بابونه وحشی گونه *ماتریکاریا کامومیلا* در نواحی پست و دشت‌های کم ارتفاع استان بوشهر*

شماره ترکیب	نام ترکیب	زمان بازداری (دقیقه)	بازداری %	سطح زیر پیک (درصد نسبی)	مقدار ترکیب
۱	آرتمیزیا کیتون	۱۲/۱۴	۱۱/۷۸	۰/۶۹	
۲	دکانوئیک اسید	۱۹/۷۳	۱۵/۴۲	۰/۸۶	
۳	(ای)-بتا-فارنزن	۲۱/۵۴	۱۶/۳۴	۸/۳۷	
۴	شناخته نشد	۲۳/۷۱	۱۷/۵۴	۰/۶۸	
۵	شناخته نشد	۲۵/۳۷	۱۸/۶۲	۰/۳۸	
۶	آلفا-بیزابولول اکسید B	۲۵/۶۱	۱۸/۷۹	۳/۳۴	
۷	آلفا-سانتالول	۲۵/۷۶	۱۸/۹۰	۰/۶۱	
۸	بیزابولون اکسید	۲۶/۲۵	۱۹/۲۰	۳۴/۹۵	
۹	کامازولن	۲۷/۰۶	۱۹/۶۷	۵/۸۰	
۱۰	بیزابولول اکسید A	۲۷/۴۹	۱۹/۹۴	۳۴/۲۸	
۱۱	IN-این-دی‌سیکلوآتر	۲۹/۶۹	۲۱/۴۰	۸/۲۷	
۱۲	هگزادکانوئیک اسید	۳۰/۹۱	۲۲/۲۹	۰/۹۰	
۱۳	پنتا کوزان	۳۸/۷۸	۲۸/۸۰	۰/۸۳	

*: تجزیه از طریق گاز کروماتوگرافی متصل به طیف‌سنج جرمی.

** Retention Index, رابطه بین زمان بازداری یک ترکیب نسبت به زمان بازداری آلکان‌های خطی.

همچنین در اسانس اکوتیپ بابونه *ماتریکاریا کامومیلا* در نواحی مرتفع و کوهستانی استان ترکیبات عمده شامل β -(E)-فارنزن (۹/۷۷ درصد)، آلفا-بیزابولول اکسید B (۲/۶۱ درصد)، بیزابولون اکسید (۵۳/۵۲ درصد)، کامازولن (۵/۱۳ درصد)، بیزابولول اکسید A (۲۱/۰۴ درصد) و IN-EN-دی‌سیکلوآتر (۵/۴۲ درصد) بود که در مجموع ۹۷/۴۹ درصد از کل اسانس را تشکیل داده‌اند (جدول ۳).

جدول ۳) ترکیب‌های عمده اسانس اکوتیپ بابونه وحشی گونه *ماتریکاریا کامومیلا* در نواحی مرتفع و کوهستانی استان بوشهر

شماره ترکیب	نام ترکیب	زمان بازداری (دقیقه)	بازداری %	سطح زیر پیک (درصد نسبی)	مقدار ترکیب
۱	آرتمیزیا کیتون	۱۲/۱۴	۱۱/۷۸	۱/۲۶	
۲	(ای)-بتا-فارنزن	۲۱/۵۴	۱۶/۳۳	۹/۷۷	
۳	شناخته نشد	۲۳/۷۱	۱۷/۵۴	۰/۶۸	
۴	آلفا-بیزابولول اکسید B	۲۵/۶۰	۱۸/۷۹	۲/۶۱	
۵	بیزابولون اکسید	۲۶/۲۳	۱۹/۱۹	۵۳/۵۲	
۶	کامازولن	۲۷/۰۳	۱۹/۶۷	۵/۱۳	
۷	بیزابولول اکسید A	۲۷/۴۰	۱۹/۸۹	۲۱/۰۵	
۸	IN-این-دی‌سیکلوآتر	۲۹/۶۴	۲۱/۳۹	۵/۴۲	
۹	پنتا کوزان	۳۸/۷۸	۲۸/۸۰	۰/۵۵	

به‌علاوه ملاحظه شد که گونه‌ی *ماتریکاریا اورا* دارای ۲۲ درصد اسانس شفاف در گل خشک و مقدار آپیزنین ۷-گلوکوزید بسیار کم (۰/۰۲۲ میلی گرم در میلی لیتر عصاره) و بدون کامازولن در اسانس بود. شش ترکیب β -(E)-فارنزن (۶/۶۱ درصد)، بی‌سیکلو اکتان (Bicyclo octane) (۶/۷۳ درصد)، آلفا-فارنزن (۷/۱۰ درصد)، بوتیل-سیکلوپنتن-۱ (Bothyl-cyclo pantene-۱) (۲۱/۰۴ درصد)، آلفا-بیزابولول (۴۰/۳۲ درصد) و IN-EN-دی‌سیکلوآتر (۶/۲۳ درصد)؛ حدود ۸۸/۰ درصد

اسانس را تشکیل می‌دهند (جدول ۴).

جدول ۴) شناسایی ترکیب‌های اسانس اکوتیپ بابونه وحشی
گونه‌ی ماتریکاریا اورآ در استان بوشهر

ردیف	نام ترکیب	زمان بازداری (دقیقه)	تأثیر بازواری	نوع ترکیب	مقدار ترکیب (درصد نسبی)
۱	آرتمیزی کیتون	۱۲/۱۴	۱۱۷۸	۲/۷۷	
۲	(ای) - بتا - فارنزن	۲۱/۵۰	۱۶۳۴	۶/۶۱	
۳	بی سیکلوکتان	۲۱/۸۱	۱۶۴۸	۶/۷۳	
۴	آلفا - فارنزن	۲۲/۵۸	۱۶۸۸	۷/۱۰	
۵	دی متیل سولفات	۲۳/۵۷	۱۷۴۶	۱/۵۲	
۶	بوتیل - سیکلوپنتن - ۱	۲۳/۷۱	۱۷۵۴	۲۱/۰۴	
۷	شناخته نشد	۲۴/۷۹	۱۸۲۱	۱/۳۹	
۸	بیزابولول اکسید B	۲۵/۵۹	۱۸۷۹	۱/۰۵	
۹	آلفا - بیزابولول	۲۶/۱۸	۱۹۱۶	۴۰/۳۲	
۱۰	بیزابولول اکسید A	۲۷/۳۳	۱۹۸۴	۲/۲۲	
۱۱	اِن - اِن - دی سیکلواتر	۲۹/۶۱	۲۱۳۶	۶/۲۳	
۱۲	آرتمیزی کیتون	۱۲/۱۴	۱۱۷۸	۲/۷۷	
۱۳	(ای) - بتا - فارنزن	۲۱/۵۰	۱۶۳۴	۶/۶۱	

بحث

در بررسی اسانس و ترکیبات ثانویه موجود در آن میان دو گونه‌ی دارویی اخیر، ملاحظه شد که گونه‌ی ماتریکاریا اورآ دارای ۰/۲۲ درصد اسانس شفاف در گل خشک و مقدار آپیزنین ۷-گلوکوزید بسیار کم (۰/۰۲۲ میلی گرم در میلی لیتر عصاره) و بدون کامازولن در اسانس بود. شش ترکیب β -(E)-فارنزن، بی سیکلوکتان، آلفا-فارنزن-بوتیل-سیکلوپنتن-۱، آلفا-بیزابولول و IN-EN دی سیکلو اتر حدود ۸۸/۰ درصد اسانس آن را تشکیل می‌دهند. در مقابل گونه‌ی ماتریکاریا کامومیلا به طور متوسط حدود ۰/۶ درصد اسانس آبی رنگ در گل خشک و ۰/۶۲ میلی گرم در میلی لیتر آپیزنین ۷-گلوکوزید در عصاره و به طور متوسط ۵/۵ درصد کامازولن در اسانس می‌باشد

و در مجموع حدود ۹۶ درصد از اسانس را شش ترکیب β -(E)-فارنزن، آلفا-بیزابولول اکسید B، بیزابولون اکسید، کامازولن، بیزابولول اکسید A و IN-EN دی سیکلو اتر تشکیل می‌دهند.

در مقایسه این دو گونه دارویی تفاوت‌های قابل ملاحظه‌ای به شرح زیر مشاهده می‌شود:

میزان اسانس در گونه ماتریکاریا کامومیلا سه برابر گونه ماتریکاریا اورآ است. گونه ماتریکاریا اورآ بدون کامازولن و تقریباً بدون آپیزنین ۷-گلوکوزید می‌باشد. در ۴ نوع ترکیب عمده تشکیل دهنده اسانس اختلاف نشان می‌دهند. گونه ماتریکاریا اورآ حاوی ۴۰/۳ درصد ترکیب آلفا-بیزابولول است که از ترکیبات ثانویه مهم در بابونه محسوب می‌شود.

وجود ویژگی‌های ممتاز در گونه ماتریکاریا اورآ در کنار گونه ماتریکاریا کامومیلا ایجاب می‌نماید که به قابلیت‌های این گونه و موارد مصرف آن توجه بیشتری گردد و بررسی‌های تکمیلی درباره‌ی شناسایی مقایسه‌ای، نوع ترکیبات و راه‌های استفاده از آن انجام گیرد. این تفاوت‌ها علاوه بر تأثیر ژنتیکی و درون‌زایی ویژه هر اکوتیپ ناشی از عوامل محیطی نیز می‌باشد. عوامل اقلیمی، خاکی، شرایط آب و هوایی و فصل رویش می‌تواند باعث تغییرات در نوع و مقدار ترکیبات ثانویه گردد (۳، ۸ و ۲۳). دو ناحیه پست و مرتفع در استان بوشهر از نظر ارتفاع از سطح دریا، میزان رطوبت نسبی، میانگین دما و میزان شوری و سایر عوامل خاکی اختلاف دارند.

به طور کلی بررسی صحرایی رویشگاه‌های بابونه در استان بوشهر و ارزیابی‌های آزمایشگاهی اکوتیپ‌های منتخب نشان داد که تنوع زیستی مطلوبی میان اکوتیپ‌های وحشی بابونه‌ی مورد بررسی در استان بوشهر وجود دارد و دو گونه مهم از بابونه به نام‌های

همخوانی و مطابقت دارد. این تنوع و دامنه‌ی بالای اسانس و ترکیبات ثانویه مفید در این دو گونه بابونه شناسایی شده راهنمای خوبی برای انتخاب، اصلاح و کشت و نشان دهنده قابلیت بالا برای مصارف دارویی، آرایشی-بهداشتی و غذایی آن‌ها در کشور می‌باشد که با ارقام خودرو و اصلاح شده وارداتی از سایر کشورها به ایران برابری می‌کند (۱۲، ۲۱-۱۹).

این توانایی‌ها به دلیل ویژگی‌های اقلیمی و محیطی خاص دامنه جنوبی و غربی رشته کوه زاگرس مانند شدت زیاد تشعشع خورشیدی، دمای بالا و تلاقی آب و هوایی است. همچنین متخصصان اصلاح نژاد گیاهی می‌توانند از این توانایی‌ها برای اهداف اصلاحی به‌ویژه در جهت مصارف درمانی و بهداشتی استفاده کنند.

به‌دلیل سازگاری اکولوژیکی گسترده‌ی گیاه بابونه، می‌توان با تأمین کمینه نیازهای محیطی و نهاده‌های کشاورزی مبادرت به کشت و پرورش تجاری این گیاه دارویی نمود و با ورود آن به تناوب کشت گیاهان زراعی در استان بوشهر و سایر اقلیم‌های مشابه، عملکرد مناسبی نیز از آن به‌دست آورد. پیشنهاد می‌گردد پژوهش‌های تکمیلی در زمینه شیمی گیاهی بابونه، به‌نژادی، به‌زراعی و تشخیص نیازهای زراعی، توسعه کشت پایدار آن با کمک نهاده‌های درون مزرعه‌ای و زیستی انجام شود تا بتوان ارقام و تیپ‌های شیمیایی مفید و قابل استفاده تجاری در صنایع مختلف معرفی نمود.

علمی *Matricaria aurea* و *Matricaria recotita* شناسایی گردید. این اکوتیپ‌ها قابلیت انتخاب، کاشت و تولید محصول مناسب را در استان بوشهر نشان می‌دهند. دستیابی به عملکرد گل خشک (۵۰۰ تا ۱۰۰۰ کیلوگرم در هکتار)، بازده اسانس ۰/۶ درصد (متوسط عملکرد اسانس حدود ۴/۵ کیلوگرم در هکتار)، درصد کامازولن در اسانس ۵-۷ درصد و مقدار مناسبی از سایر ترکیبات ثانویه مفید در اسانس و عصاره؛ نشان‌دهنده توانایی تولید مطلوب این محصول است. همچنین این اکوتیپ‌ها بر اساس روش طبقه‌بندی شیلر (۱۹۷۵) که بر پایه ترکیبات ثانویه استوار است، جزو تیپ شیمیایی B (از میان ۴ تیپ شیمیایی شناخته شده‌ی A، B، C، D بابونه) قرار می‌گیرند. تیپ شیمیایی B دارای آلفا-بیزابولول اکسید A بیشتری از آلفا-بیزابولول اکسید B بوده و این دو ترکیب اخیر در اسانس، بیشتر از آلفا-بیزابولول می‌باشند (۱۴). این اکوتیپ‌ها علاوه بر مشتقات آپینین که ویژگی ضد اسپاسم دارند، دارای ترکیبات کامازولن و مشتقات بیزابولول و بیزابولن و فارنزن بوده که ویژگی ضدالتهابی دارند و می‌توانند در صنایع دارویی، آرایشی و بهداشتی مصرف شوند (۱۷).

این یافته‌ها نشان می‌دهند که تنوع ژنتیکی مطلوبی بین جمعیت‌های بومی بابونه استان به‌ویژه برای عملکرد و اجزای عملکرد از جمله اسانس و ترکیبات ثانویه وجود دارد که با نتایج پژوهشگران که تنوع و میزان مختلف ترکیبات ثانویه را گزارش نموده‌اند (۱۸-۱۵)

References:

1. Fonseca FN, Tavares MF, Horvath C. Capillary electro chromatography of selected phenolic compounds of *Chamomilla recutita*. J Chromatogr A 2007; 1154 :390-9.
2. Svehlikova V, Repack M. Apigenin chemotypes of *Matricaria chamomilla* L. Biochem Syst Ecol 2006; 34 :654-7.
3. Sztefanov A. Morphological and chemical diversity of Hungarian chamomile (*Matricaria chamomilla* L.) populations: Corvinus University Budapest; 2005.
4. Tirillini B, Pagiotti R, Menghini L. Essential oil composition of ligulate and tubular flowers and receptacle from wild *Chamomilla recutita* (L.)

- Rausch. grown in Italy. JEOR 2006; 18: 42-5.
5. Repcak M, Halasova J, Honcariv R, et al. The content and composition of the essential oil in the course of Anthodium development in wild chamomile (*Matricaria chamomilla* L.). Biol Plant 1980; 22: 183-91.
 6. Barene I, Daberte I, Zvirgzdina L, et al. The complex technology on products of German chamomile. Medicina 2003; 39: 127-31.
 7. Pereira NP, Cunico MM, Miguel OG, et al. Promising new oil derived from seeds of *Chamomilla recutita* (L.) Rauschert produced in southern Brazil J Am Oil Chem Soc 2008; 85: 493-4.
 8. Omidbaigi R. Production and Processing of medicinal plants (Persian), 3th ed. Tehran: Behnashr; 2009: 249-65.
 9. Sartavi K, Gholamiyan F. Medicinal plants of Boushehr province (Persian). Iranian J of medicinal and aromatic plants research 2004; 20: 213-27.
 10. Dehghani M. Biodiversity evaluation of four family plants: Brassicaceae, Poaceae, Asteraceae and chenopodiaceae in Boushehr province, Plant systematic M.S. degree thesis, Shiraz Univ, 2005, 156.
 11. Pastirova A, Repcak M, Eliasova A. Dynamics of coumarin production in leaves of diploid and tetraploid *Matricaria chamomilla*. Pharm Biol 2005; 43: 205-8.
 12. Sashidhara KV, Verma RS, Ram P. Essential oil composition of *Matricaria recutita* L. from the lower region of the Himalayas. Flavour Frag J 2006; 21: 274-6.
 13. Meyer A, Imming P. Anthemis cotula, a critical adulteration of *Chamomilla recutita*. Germany: Inst. Fur Pharma. Chemie, Philipps Universitat; 2004.
 14. Salamon, I. Chamomile biodiversity of the essential oil qualitative-quantitative characteristics. Innovations in Chemical Biology. Netherlands: Springer press; 2009, 83-90.
 15. Keremi A, Koshkhoy M, Sefidcon F. Evaluation quantity and quality Essential oil of two population of German chamomile on the Shiraz climatic. 5th Horticultural science congress: 2007 sep 2-5, Shiraz, Iran.
 16. Omidbaigi R. Evaluation wild chamomile chemotype of Iran. Tarbiatmodares Agri Sci J 2008; 1: 18-25.
 17. Jaymand K, Rezaei M. Evaluation Essential oil metabolites of chamomile from Tehran, Hamadan and Kazeran regions. Iran J Med Aroma Plant R 2001; 13: 11-24 (persian).
 18. Ghenavati M, Sallamon A. Determination and comparison α - bisabolol oxide A rate of chamomile Essential oil in Iran. 3rd medicinal plants congress: 2007 oct 23-24, Tehran, Iran.
 19. Zaiter L, Bouheroum M, Benayache S. Sesquiterpene lactones and other constituents from *Matricaria chamomilla* L. Biochem Syst Ecol 2007; 35: 533-8.
 20. Orav A, Kailast T, Ivask K. Volatile constituents of *Matricaria recutita* L. from Estonia. Procedure Estonian Academy Science Chemistry 2001; 50: 39-45.
 21. Committee IHP. Iranian Herbal Pharmacopoeia. 2002; 2: 99-107 (persian).
 22. Pharmacopeia U. National Formulary (USP/NF). The United States Pharmacopeial Convention USP28; 2005.
 23. Omidbaigi R. Biological viewpoints. Production and processing of medicinal plants (Persian). 2th ed. Tehran: Tharrahane-nashr, 2000, 42-109.

Review Article

Identification of wild chamomile species and secondary metabolites in Bushehr province

MA. Kohanmoo^{1*}

¹ *Department of Plant Breeding, Faculty of Agriculture and Natural Resources, Persian Gulf University, Bushehr, IRAN*

(Received 16 Oct, 2012 Accepted 18 Apr, 2013)

Abstract

Background: Chamomile is medicinal and hygienic plants which have anti-inflammatory and anti-spasmodic characteristics. Its secondary metabolites (and etc.) were varied by biodiversity and environmental effect. There is little information about the wild chamomile in natural habitats of the Bushehr province. In this study, different chamomile species were selected for essential oil content and active substances.

Material and methods: In this field study, several samples of chamomile from different natural habitats were collected and screened for extraction of essential oil and secondary metabolites. The essential oil and methanolic extract were prepared by water distillation liquid and flask reflux condenser stirrer, respectively; these were determined by the United States and Iran pharmacopeia methods. Essential oil and methanolic extract were analyzed by GC/Mass and HPLC devices, respectively.

Results: Four species, *Anthemis pseudocotula*, *Anthemis austro-iranica*, *Matricaria recotita* and *Matricaria aurea* were indicated based on screening methods. *Matricaria* species was observed to have essential oil and beneficiary secondary metabolites, but were not observed to be present in *Anthemis* species. Results of the chemical analysis showed that, *Matricaria* species contained Essential oil (0.6 %), Apigenin 7-Glycoside (0.62%), Chamazulen (5.5%) and other substances such as derivatives of Bisabolole, Bisabolene and Farenzene.

Conclusion: Two species of wild chamomiles, *Matricaria recotita* and *Matricaria aurea*, were found in Bushehr province containing significant amount of essential oil and secondary metabolites such as Chamazulen, α -Bisabolole and Apigenin. Thus these species can be cultivated for commercial proposes.

Key words: Chamomile, Essential oil, Chamazulen, GC, Bushehr province.

* Address for correspondence: Plant Breeding Dept, Faculty of Agriculture and Natural Resources, Borazjan, IRAN.
Email: kohanmoo@pgu.ac.ir