

تأثیر محیط جغرافیایی بر روی آلکالوئیدهای آتروپین و اسکوپولامین در گیاه داتورا استرامونیوم (کشت شده در اهواز)

علمدار آشناگر (Ph.D.) * همید رضا جمع (Ph.D.) ** نسرین عاقل (Ph.D.) **

چکیده

سابقه و هدف : با توجه به اهمیت گستره اسکوپولامین (Scopolamine) و آتروپین (Atropine) به عنوان دو آلکالوئید اصلی موجود در گیاه داتورا، تصمیم گرفته شد تا در این زمینه تحقیقات ادامه یابد. اهداف این کار تحقیقاتی عبارتند از:

- جداسازی آلکالوئیدهای عمدۀ موجود در گیاه داتورا کشت شده در اهواز و بررسی تأثیر عوامل جغرافیایی در نوع این آلکالوئیدها؛
 - شناسایی آلکالوئیدهای جداسازی شده به روش‌های نوین طیف‌سنجدی مانند $^{13}\text{CNMR}$, $^1\text{HNMR}$, I.R., UV-VIS., MASS.
- مواد و روش‌ها :** جداسازی آلکالوئیدهای عمدۀ موجود در گیاه داتورا استرامونیوم کشت شده در اهواز به روش عصاره‌گیری در محلول‌های الکلی و اسیدی و سپس تخلیص آنها از طریق کروماتوگرافی لایه نازک انجام گردید.

نتایج : با توجه به پیچیدگی ساختمان شیمیایی این ترکیبات، شناسایی و تعیین ساختمان هر یک از آلکالوئیدهای جداسازی شده بر اساس طیف‌های $^{13}\text{CNMR}$, $^1\text{HNMR}$, I.R., UV-VIS., MASS. آنها صورت گرفت. دو آلکالوئید عمدۀ آتروپین و اسکوپولامین جداسازی و شناسایی گردیدند.

استنتاج : عمدۀ ترین ترکیبات آلکالوئیدی موجود در گیاه داتورا استرامونیوم، آتروپین و اسکوپولامین می‌باشد. عوامل جغرافیایی مانند شرایط آب و هوایی و محل رویش تأثیر چندانی بر نوع کیفی و کمی آلکالوئیدهای فوق نداشته است.

واژه‌های کلیدی : داتورا استرامونیوم، آلکالوئید، آتروپین، اسکوپولامین

مقدمه

در مورد گونه‌های مختلف داتورا و آلکالوئیدهای آن تحقیقات متعددی در زمینه‌های مختلف از قبیل بیوستتر آلکالوئیدها، محل بیوستتر، توزیع و تجمع آلکالوئیدها در اندام‌های مختلف و گونه‌های این جنس و همین طور در زمینه جداسازی و تعیین مقدار کمی آلکالوئیدهای این گیاه انجام شده است. در تحقیقاتی که در دانشگاه اصفهان به‌منظور تعیین

مناسب ترین شرایط کشت و مطلوب ترین گونه از لحاظ برتری میزان آلکالوئیدها انجام شده بود، گونه استرامونیوم (Stramonium) به عنوان گونه برتر معرفی شده و شرایط ویژه‌ای برای کشت این گیاه تعیین گردیده است. در تحقیقات فوق میزان آلکالوئیدهای تام به میزان ۱۰/۰ درصد در اجزای مختلف گیاه تعیین شده است^(۱).

✉ اهواز - دانشگاه علوم پزشکی - دانشکده داروسازی

* استاد شیمی و مدیر گروه بیوشیمی دانشگاه علوم پزشکی اهواز

** دکترای داروسازی

عمل تبخیر قرار داده شد تا حلال آن کاملاً تبخیر و عصاره خشک گردید. باقیمانده در ۳ میلی لیتر اتر حل و در یک شیشه دربدار صاف گردید. بالن با ۲ میلی لیتر دیگر اتر شستشو و به صافی اضافه شد.

عصاره اتری تحت عمل تبخیر قرار داده شد تا خشک گردید. برای اطمینان از اثبات و پایداری آلکالوئیدها، نمونه ها در شیشه های دربسته و به صورت خشک در فریزر قرار داده شدند تا برای انجام مراحل بعد نگهداری شوند.

۲- جداسازی ترکیبات شیمیایی عمده موجود در عصاره
به دست آمده از دانه های داتورا استرامونیوم
جهت به دست آوردن ترکیبات شیمیایی عمده از روش کروماتوگرافی لایه نازک استفاده گردید. سیلیکاژل استفاده شده از نوع G 60 و معرف آشکارساز، معرف در اثر ان دورف انتخاب گردید. سیستم حلال استفاده شده نیز (۳: ۷: ۹۰) آمونیاک غلیظ: آب: استون بوده است. دو نوار با Rf به ترتیب ۰/۱۱ و ۰/۸ به دست آمد. عمل خراشیدن صفحه در دو منطقه از آن به طور جداگانه انجام شد.

جداسازی نوارها با انحلال در کلروفرم و عمل صاف کردن برای جداسازی ذرات سیلیکاژل، چندین بار انجام شد. پس از تبخیر کلروفرم، ماده باقیمانده بر روی شیشه ساعتی قرار داده شد تا حللال آن به طور کامل خارج گردد. به منظور شناسایی و تعیین ساختمان بلورهای به دست آمده، طیف های I.R., MASS, HNMR گرفته شدند.

نتایج

بطورکلی اهدافی که در اجرای این پژوهه مورد نظر بوده و نتایجی که از دنبال کردن این اهداف در این بخش بدست آمدند، عبارتند از:

مواد و روش ها

۱- روش کار در عصاره گیری و خالص کردن نمونه ها
یک گرم از پودر گیاه^{*} (۲) به دقت توزین و به داخل یک اrlen مایر ۵۰ میلی لیتری ریخته شد. هشت میلی لیتر اتانول و ۴ میلی لیتر اسید کلریدریک ۰/۱ نرمال به اrlen اضافه گردید و برای عصاره گیری به مدت ۲۴ ساعت در دمای اتاق نگهداری شد و در این مدت مخلوط حاصل چند بار تکان داده شد. سپس محتوى اrlen بر روی قیف بوخر صاف گردید و اrlen با ۸ میلی لیتر اتانول شستشو داده شد و بر روی قیف بوخر صاف گردید. تست مایر برای بررسی وجود آلکالوئید در تفاله و استخراج کامل انجام شد.

عصاره صاف شده به بالن دستگاه تقطیر در خلاء منتقل و در دمای ۴۰ درجه سانتی گراد و تحت خلاء تغییظ گردید تا حجم آن به حدود ۴ میلی لیتر رسید. در این حالت الكل موجود در عصاره کاملاً خارج شده بود. عصاره تغییظ شده با ۵ میلی لیتر اسید کلریدریک ۰/۱ نرمال رقیق شده و به دکانتور منتقل گردید. بالن با ۵ میلی لیتر دیگر از اسید کلریدریک ۱/۰ نرمال شسته و به دکانتور اضافه شد. عصاره را ۳ بار و هر بار با ۱۰ میلی لیتر کلروفرم شستشو داده تا پیگمان ها و چربی ها جدا شدند. در این مرحله به علت محیط اسیدی، آلکالوئیدها به صورت نمک در آمدند و وارد فاز آلی نگردیدند. سپس عصاره را با آمونیاک غلیظ قلیایی کرده (pH=9.5-9.9) و چهار بار و هر بار با ۱۵ میلی لیتر کلروفرم دکانته نمودیم.

عصاره های کلروفرمی حاصل به هم افزوده و به دکانتور منتقل گردیدند. در این مرحله عصاره گیری با اسید کلریدریک ۰/۱ نرمال، چهار بار و هر بار با ۱۰ میلی لیتر انجام شد. عصاره های مائی حاصل به هم افزوده شدند و پس از قلیایی کردن با آمونیاک غلیظ (pH=9.5)، خالص سازی نهایی با متیلن کلراید، ۳ بار و هر بار با ۱۵ میلی لیتر انجام شد. عصاره آلی حاصل در خلاء و حرارت ۴۰ درجه سانتی گراد تحت

* دانه های داتورا استرامونیوم استاندارد از مؤسسه باغ گیاه شناسی ایران واقع در کرج تهیه شد و در باعچه دانشکده داروسازی اهواز کاشته شد. پس از نمونه برداری و خشک کردن نمونه، دانه های گیاهی آسیاب شدند.

- نسبت به کنترل و سایر غلظت‌های کلرامفینیکل در افزایش آلکالوئیدهای گیاه است.
- مؤثر بودن کلرامفینیکل با غلظت 100 PPm در افزایش آتروپین ریشه به میزان $93/5$ درصد همچنین داشتن بالاترین اثر، با غلظت 200 PPm ، در افزایش آتروپین ریشه (به میزان 115 درصد) و پذیرفتن این مسئله که ریشه محل ساخت آلکالوئیدهای گروه تروپان می‌باشد، نشان دهنده مؤثر بودن کلرامفینیکل در سنتز آلکالوئیدها است.
 - کلرامفینیکل با غلظت 200 PPm مقدار آتروپین را در کل گیاه (برگ، ریشه و ساقه) به میزان 110 درصد افزایش داده است که این افزایش در هفته دهم که زمان محصول برداری است، حدود 101 درصد می‌باشد.
 - کلرامفینیکل با غلظت 200 PPm مقدار اسکوپولامین را در کل گیاه به میزان 100 درصد افزایش داده که این میزان در هفته هشتم در حدود 120 درصد نسبت به کنترل می‌باشد.
 - با توجه به اهمیت اقتصادی اسکوپولامین و مقدار قابل توجه آن در مراحل اولیه، پیشنهاد می‌شود که برای استخراج صنعتی این آلکالوئید در این مراحل (حدود هفته هشتم) اقدام به محصول برداری شود. در این صورت علاوه بر دستیابی به درصد بالای از اسکوپولامین، قادر به کشت گیاه در چندین نوبت در سال می‌باشیم. همچنین چون رشد زیاد گیاه، موردنظر نیست، می‌توانیم کشتها را متراکم تر تهیه نماییم تا محصول در واحد سطح نیاز افزایش یابد. علاوه بر محسن فوق، تحقیقات نشان داده است که کشت متراکم داتورا و کاهش فاصله بین بوته هبادع افزایش میزان آلکالوئیدها بخصوص هیوسین می‌شود.
 - پیشنهاد می‌شود که برای استخراج صنعتی آلکالوئیدهای گیاه داتورا از غلظت 20 PPm کلرامفینیکل جهت اسپری هر هفته یکبار استفاده شود.
 - جهت استخراج صنعتی آتروپین، عمل محصول برداری در هفته دهم و برای اسکوپولامین قبل از هفته هشتم اقدام شود.

- الف) جداسازی و خالص سازی آلکالوئیدهای گیاه بطور مجزا که با توجه به امکانات موجود، استفاده از کروماتوگرافی لایه نازک و U.V. روش مناسبی است.
- ب) ارزیابی مقادیر اسکوپولامین و آتروپین در اجزای مختلف گیاه در مراحل مختلف رشد که منتج به نتایج زیر شد:
- آلکالوئیدهای اسکوپولامین و آتروپین در همه مراحل، در کلیه قسمتهای گیاه وجود دارند.
 - مقادیر آلکالوئیدها در مراحل مختلف، بسیار متغیر بوده و فاکتور زمان محصول برداری تأثیر قابل ملاحظه ای روی میزان آلکالوئیدها دارد.
 - بیشترین مقدار آلکالوئیدها در ساقه گیاه وجود دارد (ساقه های لیفی). در بیشتر منابع ذکر شده که هیوسیامین در ریشه سنتز شده و در اندام هوایی به اسکوپولامین تبدیل می‌شود. در صورتیکه سنتز آلکالوئیدها در ریشه را پذیریم، مقادیر بدست آمده نمایانگر این نکته هستند که آلکالوئیدها در ریشه تجمع نیافر و پس از سنتز به اندام های هوایی و بخصوص سرشاخه های گیاه منتقل می‌شوند.
 - تعیین نسبت اسکوپولامین به آتروپین نمایانگر کاهش واضح این نسبت با گذشت زمان می‌باشد. مرحله گل دادن را می‌توان مرزی در نظر گرفت که قبل از اسکوپولامین، آلکالوئید غالب و بعد از آن آتروپین، آلکالوئید غالب می‌باشد. در ریشه افزایش قابل ملاحظه ای در این نسبت در هفته دوازدهم مشاهده می‌گردد.
 - اسکوپولامین افزایشی قابل توجه در هفته ششم داشته که برای استخراج صنعتی این آلکالوئید، حائز اهمیت است.
 - ج) بررسی اثر کلرامفینیکل به عنوان یک داروی وقفه دهنده سنتز پروتئین در مقدار آلکالوئیدهای گیاه، که منجر به ایجاد نتایج زیر شد:
 - کلرامفینیکل دارای اثر افزایش دهنده سنتز آلکالوئیدهای گیاه است و ماکریم اثر خود را با غلظت 200 PPm ایجاد نموده است. این غلظت دارای تفاوت معنی داری

بحث

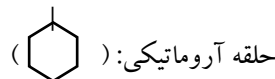
TMS گرفته شد. به علت پیچیدگی فرمول ساختمانی، دستگاه با این قدرت قادر به جداسازی کامل عالیم از هم نبود و تفسیر طیف بسیار مشکل بود لیکن علامت یکتایی مربوط به حلقه آروماتیکی در ناحیه $87/3$ به خوبی مشاهده گردید. عالیم موجود در ناحیه $81/3-2/1$ مربوط به قسمت سیکلو آلکانی حلقه های پی پریدین و پیرولیدین مولکول آتروپین می باشدند. علامت پهن موجود در ناحیه $\delta = 3$ نیز به احتمال زیاد مربوط به گروه OH الکلی است^(۵). چون تفسیر این طیف به طور کامل میسر نبود لذا طیف $^{13}\text{CNMR}$ آن گرفته شد.

طیف $^{13}\text{CNMR}$ Noise decoupled این ترکیب در تصویر شماره ۱ نشان داده شده است. کربن های مربوط به گروه های زیر تشخیص داده شده اند: کربن های حلقه بتزنی ($\text{h}, \text{i}, \text{j}, \text{k}$): ۴ علامت در ناحیه $127-137$ ppm وجود ۴ نوع کربن را در حلقه بتزنی مشخص می نمایند و نشان دهنده این مسئله است که دو جفت کربن های ارتو و متا در حلقه یکسانند، به عبارت دیگر حلقه بتزن تک استخلافی می باشد.

۱- شناسایی و تعیین ساختمان شیمیایی ترکیب با $R_f=0.8$

طیف مادون قرمز به صورت قرص برモر پتابسیم (KBr) گرفته شد. در این طیف گروه های زیر مشاهده گردیدند^(۴,۳):

$\gamma(\text{cm}^{-1}) :$



$=\text{C}=\text{C}(\text{Str.})^{(0)} : 1600\text{Cm}^{-1} (6.25\mu), 1492\text{Cm}^{-1} (6.70\mu)$

$=\text{C}-\text{H}(\text{OOP})^{(r)} : 727.1\text{ Cm}^{-1} (13.75\mu), 694.3\text{ Cm}^{-1} (14.4\mu)$

$=\text{C}-\text{H}(\text{Str.}) : 3084\text{ Cm}^{-1} (3.24\mu)$

Harmonic/ Combination : $1963.4\text{ Cm}^{-1} - 1876.6\text{ Cm}^{-1}$ $(5.09\mu - 5.33\mu)$



گروه استری : (- C - O -)

$\text{C}=\text{O}(\text{Str.}) : 1730\text{Cm}^{-1} (5.78\mu)$

$\text{C}-\text{O}(\text{Str.}) : 1170.7\text{ Cm}^{-1} (8.54\mu), 1035.7\text{ Cm}^{-1} (9.65\mu)$

گروه الکلی : (OH)

$\text{O}-\text{H}(\text{Str.}) : (3446.8-3000\text{ Cm}^{-1}) (2.9\mu - 3.33\mu)$

$\text{C}-\text{O}(\text{Str.}) : 1070.7\text{ Cm}^{-1} (9.35\mu)$

گروه آلکانی :

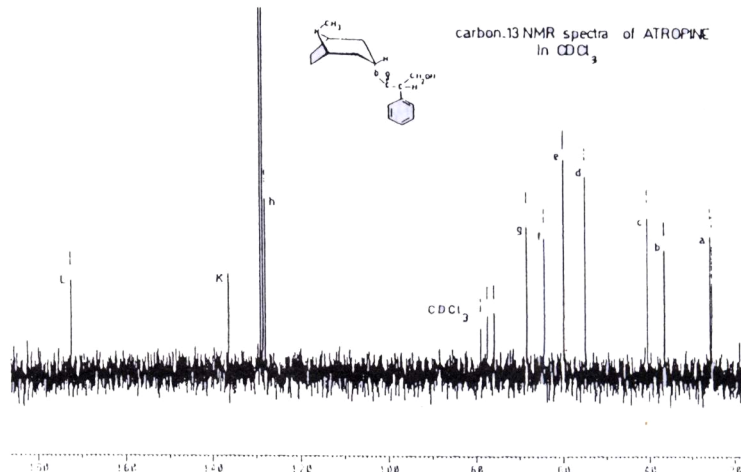
$\text{CH}_{\text{al.}}(\text{Str.}) : 2943.2\text{ Cm}^{-1} (3.39\mu)$

$\text{CH}_3(\text{bend.})^{(r)} : 1377\text{Cm}^{-1} (7.26\mu)$

$\text{CH}_2(\text{bend}) : 1470\text{Cm}^{-1} (6.80\mu)$

طیف $^1\text{HNMR}$ این ترکیب در حلحل CDCl_3 با دستگاه

FT-NMR- Brucker, 80 MHz و با استاندارد داخلی



تصویر شماره ۱: طیف $^{13}\text{CNMR}$ آتروپین Noise decoupled

- 1. Stretching
- 2. Out of plane
- 3. Bending

m/z : 271 [(M-H₂O)⁺, 2.8%] , 140 [(M-C₆H₅CH(CH₂OH)CO⁺; 17.3%], 124 [(M-C₆H₅CH(CH₂OH)CO₂)⁺, 97.6%] 103 (12.1), 95 (46.7), 82 (100), 67 (53.3), 57 (20.1), 41(3.3) 28(3.3)

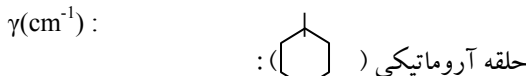
طیف جرمی به دست آمده از آتروپین با اطلاعات داده شده در مراجع علمی (۷،۶) مطابقت دارد و ساختمان آن را تأیید می نماید.

طیف ماوراء بنسن (UV) این ترکیب در حلال متابول گرفته شد و با طیف آتروپین مطابقت داشت. در این طیف ساختمان آروماتیکی مولکول آتروپین را با جذب های در محدوده ۲۵۰-۲۷۰ nm تأیید می نماید.

λ max(nm)	ABS
263.5	0.391
262.5	0.385
257.8	0.523
254.1	0.429
252.6	0.444
245.1	0.360

۲- شناسایی و تعیین ساختمان ترکیب با $R_f = 0.11$

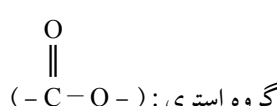
طیف مادون قرمز این ترکیب به صورت برمرور پتانسیم (KBr) گرفته شد. در این طیف گروه های زیر مشاهده می شود:



C = C (Str.): 1627.8 Cm⁻¹ (6.14 μ), 1600 Cm⁻¹ (6.25 μ)
= C-H (OOP): 702 Cm⁻¹ (14.25 μ), 736.7 Cm⁻¹ (13.57 μ)
= C-H (Str.) : 3030.6 Cm⁻¹ (3.29 μ)

Harmonic/ Combination: 1976.9 Cm⁻¹ – 1838 Cm⁻¹

(5.06 μ - 5.44 μ)

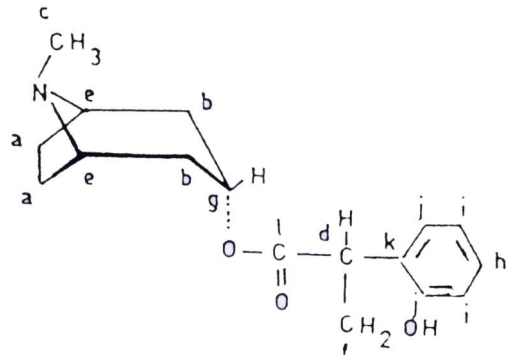


C = O (Str.): 1730.0 Cm⁻¹ (5.78 μ) Nonconjugated
C - O (Str.): 1236.3 Cm⁻¹ (8.09 μ), 1164.0 Cm⁻¹ (8.59 μ)



علامت مربوط به کربن گروه کربونیل استری (i)، تغییر مکان شیمیایی حدود ۱۷۲/۵ ppm را نشان می دهد. سایر پیک های موجود در ناحیه تغییر مکان شیمیایی (۰-۷۰ ppm) مربوط به گروه های متیل، متیلن و متین می باشند که برای اثبات و تعیین موقعیت آنها، طیف های DEPT 90° و 135° از DEPT ۹۰° از ماده مورد نظر گرفته شد. در طیف ۹۰° ¹³CNMR-DEPT ۹۰° ¹³CNMR-DEPT ۹۰° پیک های (e)، (f)، (g)، (h)، (i)، (j) طیف اصلی مربوط به گروه های متین (CH) می باشند.

طیف ۱۳۵° ¹³CNMR-DEPT ۱۳۵°، گروه های متیلن (CH₂) را وارونه کرده و بدین ترتیب نشان می دهد که پیک های (a) ، (b) و (f) در طیف اصلی مربوط به گروه های (CH₂) می باشند. ادغام نتایج سه طیف فوق فرمول ساختمانی آتروپین را برای این ترکیب تأیید می نماید (تصویر شماره ۲):



تصویر شماره ۲: فرمول ساختمانی آتروپین.

طیف جرمی (E.I) این ترکیب پیک های زیر را داده است. در این طیف پیک مربوط به یون مولکولی در M⁺ [m/z: 289; 5.6%]⁺ ظاهر می شود. جرم مولکولی آتروپین ۲۸۹/۴ می باشد. بنابراین طیف جرمی تأیید کننده جرم مولکولی ماده مورد نظر می باشد. اجزاء یونی زیر در طیف مشخص شده اند:

$\text{CH}_{\text{ali.}}$ (Str.) : 2846.7 Cm^{-1} (3.51μ)

CH_3 (bend.) : 1342.3 Cm^{-1} (7.45μ)

CH_2 (bend) : 1458.1 Cm^{-1} (6.86μ)

طیف $^{13}\text{CNMR}$ این ترکیب

در تصویر شماره ۳ نشان داده شده است. کربن های

مربوط به گروه های زیر تشخیص داده شده اند:

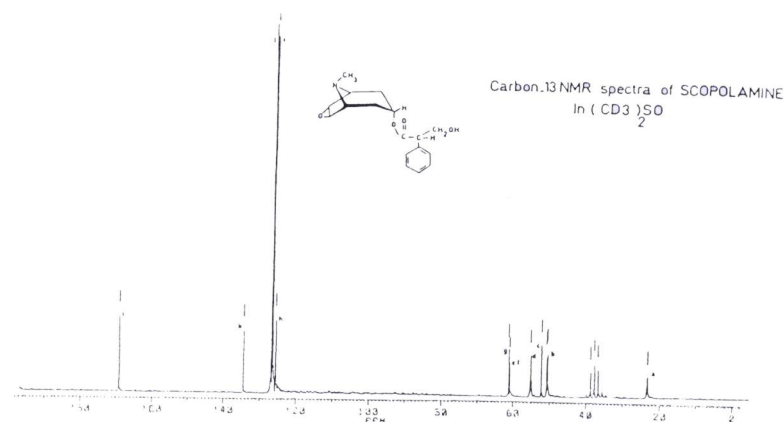
C-O (Str.): 904.5 Cm^{-1} (11.05μ), 850.5 Cm^{-1} (11.75μ)

گروه الکلی: (OH)

O - H (Str.): $3600 - 3300 \text{ Cm}^{-1}$ ($2.77\mu - 3.03\mu$)

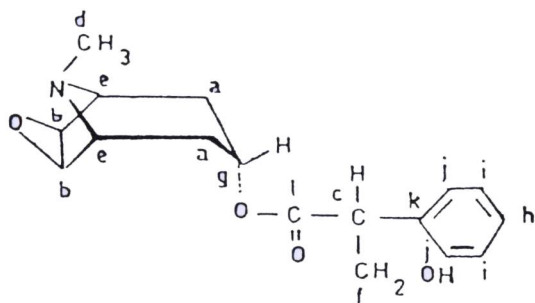
C - O (Str.): 1043.4 Cm^{-1} (9.58μ)

گروه آلکانی:



تصویر شماره ۳: طیف $^{13}\text{CNMR}$ اسکوپولامین

سه طیف، فرمول ساختمانی زیر را که ساختمان مولکول اسکوپولامین است، تأیید می نماید (تصویر شماره ۴).



تصویر شماره ۴: فرمول ساختمانی اسکوپولامین.

طیف جرمی این ترکیب پیک های زیر را نشان داده است. این طیف پیک مرتبه بیون مولکولی را در [M+] نشان می دهد. جرم مولکولی

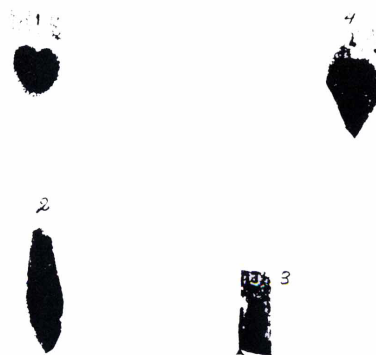
کربن های بنزني (k,j,i,h) چهار علامت در ناحیه (۱۲۷/۳-۱۳۶/۱۹): δ وجود چهار نوع کربن را در حلقه بنزني مشخص می نمایند و نشان دهنده این مسئله است که دو جفت کربن های ارتو و متا، در حلقه آروماتیک یکسانند. به عبارت دیگر وجود یک استخلاف در حلقه را تأیید می نمایند. علامت مرتبه کربن گروه کربونیل استری (l) که تغییر مکان شیمیایی حدود ۱۷۲/۵ ppm را نشان می دهد. سایر پیک های موجود در محدوده (۲۵/۰-۶۳/۰): δ، مرتبه به گروه های متیل، متیلن و متین می باشند که برای بررسی دقیق تر، طیف های DEPT 135° و DEPT 90° از ماده مورد نظر گرفته شد. طیف $^{13}\text{CNMR}$ - DEPT 135°، نیز نشان می دهد که پیک های (i)، (j)، (h)، (g)، (e)، (c) و (b) در طیف اصلی مرتبه به گروه های متین می باشند. ادغام نتایج

اجزاء یونی زیر در طیف جرمی اسکوپولامین مشخص می باشند:

اسکوپولامین $\frac{3}{4} ۳۰۳$ می باشد. بنابراین طیف جرمی تأیید کننده جرم مولکولی ماده مورد نظر می باشد.

$m/z : 285 [(M-H_2O)^+, 17.69\%]$, $138 [(M-C_6H_5CH(CH_2OH)CO_2^+, 2.72\%]$,
 $108(39.46)$, $97(25.17)$, $96(28.57)$, $94(52.38)$, $82(43.54)$, $42 [(M-C_5H_9N(CH_3).....O-CO-CH(CH_2OH)(C_6H_5)^+, 40.82\%]$

آتروپین و اسکوپولامین به ترتیب $0/8$ و $0/11$ بوده است.



تصویر شماره ۵: کروماتوگرام عصاره خالص سازی شده گیاه داتورا استرامونیوم: ۱- استخراج به روش الکل اسیدی، ۲- استخراج به وسیله حلول آلی در محیط قلیابی، ۳- آتروپین استاندارد، و ۴- اسکوپولامین استاندارد.

بدین ترتیب اهداف این کار جداسازی و شناسایی ترکیبات آلکالوئیدی عمده موجود در گیاه داتورا استرامونیوم کشت داده شده در اهواز با استفاده از روش های نوین طیف سنجی بوده است. همچنین مشخص گردید که عوامل جغرافیایی تأثیری در نوع آلکالوئیدهای عمده موجود در این گیاه نداشته است.

طیف جرمی به دست آمده از اسکوپولامین با مراجع علمی (۷، ۶) مطابقت دارد و وجود این ترکیب را اثبات می نماید.

طیف ماوراء بنفس این ترکیب در حلول متناول گرفته شد و با طیف ماوراء بنفس اسکوپولامین داده شده در مرجع علمی (۶) مطابقت دارد. این طیف ساختمان آروماتیکی اسکوپولامین را با جاذب های در محدوده $250-270 \text{ nm}$ تأیید می نماید.

$\lambda_{\max}^{(nm)}$	ABS
263.3	0.374
295.4	0.001
257.9	0.500
262.3	0.368
252.2	0.422
254.3	0.408
245.5	0.348

همچنین از ترکیبات جداسازی شده کروماتوگرافی لایه نازک گرفته شد. کروماتوگرام حاصل در تصویر شماره ۵ نشان داده شده است.

همان طوری که ملاحظه می شود علاوه بر وجود هر دو آلکالوئید، Rf آنها نیز با آتروپین و اسکوپولامین استاندارد، یکسان می باشند. Rf محاسبه شده برای

فهرست منابع

۲. مجتمع حمیدرضا، مطالعه و بررسی اثرات کلرامفنیکل و ژیرلیک اسید بر متabolیت های ثانویه گیاه داتورا استرامونیوم، پایان نامه دکترای داروسازی دانشگاه علوم پزشکی اهواز، ۱۳۷۲.
3. Pouchert Ch. J. *The aldrich library of infrared spectra.* third ed. Aldrich chemical Company. 1981; 1024.
4. Pavia DL, Lampman GM and Kriz G S Jr. *An introduction to spectroscopy.* Sanders College Publishing. New York, 1982.
5. Griffin WJ. Alkaloids of Datura Candida Cultivar, *J. Phytochem.* 1992; 31(1): 367- 368.
1. دلاور م، بررسی میزان آalkالوئیدها در اجزای سه گانه گیاه داتورا. پایان نامه دکترای داروسازی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، ۱۳۶۷.
6. Clarke's. *Isolation and identification of Drugs.* The pharmaceutical press. London; 1986; 363- 364 and 674- 675.
7. Hartmann T, Witte FO and Toppel G. Reinvestigation of the alkaloid composition of Atropa Belladonna plants, root cultures, and cell suspension cultures. *J. Medicinal Plant Research Planta Medica.* 1986; 5: 390- 395.