

## CHEMICAL STUDY OF VOLATILE OIL OF FRESH AND DRY LEAVES SAGE (*Salvia fruticosa*) AND ITS ANTIBACTERIAL ACTIVITY

Benkhayal, F. A.\*; M. H. Al-Saadi\*\*: A. H. Al-Saadi\*\*\* and H.M. Al-Sanousi \*\*\*\*

\* Department of Food Science and Technology, College of Agriculture, University of Omar EL- Mukhtar, Libya

\*\* Faculty of Pharmacy , University of Omar EL- Mukhtar, Libya

\*\*\* Department of Zoology, College of Science, University of Omar EL- Mukhtar, Libya

\*\*\*\* Department of Botany, College of Science, University of Omar EL- Mukhtar, Libya

دراسة كيميائية للزيت الطيارة المستخلص من الأوراق الغضة والجافة لنبات المريمية ( *Salvia fruticosa* ) وفعاليته المضادة للبكتيريا فهيم عبد الكريم بن خيال \*، محمد حمود السعدي \*\*، علي حمود السعدي \*\*\* و حميدة مصطفى السنوسى \*\*\*\*

• قسم علوم وتقنيات الأغذية - كلية الزراعة - جامعة عمر المختار - البيضاء- ليبيا

•• كلية الصيدلة - جامعة عمر المختار - البيضاء- ليبيا

••• كلية العلوم - قسم الحيوان - جامعة عمر المختار - البيضاء- ليبيا

•••• كلية العلوم - قسم النبات - جامعة عمر المختار - البيضاء- ليبيا

### الملخص

استخلاص الزيت الطيارة من الأوراق الجافة والغضة لنبات المريمية *Salvia fruticosa* بواسطة التقطر المائي حيث كان ذو لون أصفر ورائحة عطرية بنسبة 0.3 % للعينتين على التوالي، وبينت النتائج المتحصل عليها باستخدام تقنية كروموتوغرافيا الغاز المدمج مع مطياف الكثافة- GC- MS إلى ارتفاع نسبة عشر مركبات (Trans-, Camphor ، 1,8-Cineol Isomer ، 1,8-Cineole ، α-Terpineol ، α-Terpineol ، Linalool ، β-Myrcene ، α-Pinene ، β-Caryophyllene ، α-Camphene ، Isomer ، Camphor ، 1,8-Cineol isomer ، α-Terpineol isomer ) .

وعند أجراء الدراسة الميكروبية للكشف عن الفعالية المضادة للبكتيريا لكلا العينتين تبين أن الزيت الطيارة المستخلص من الأوراق المجففة يمتلك فعالية محددة تجاه العزلات تحت الدراسة ( *E. coli* ، *S. ureus* ، *P. mirabilis* ، *K. penumoniae* ، *S. aureus* ) حيث أعطت نتائج الاختبار مناطق تثبيت قليلة نسبيا (5.6، 5.7، 4.6، 4.6 ملم على التوالي) ، في حين أدت المعاملة بالزيت الطيارة المستخلص من الأوراق الغضة إلى تثبيط فعال تجاه بكتيريا *S. aureus* (22 ملم) على الرغم من أن هذا المستخلص لم يظهر أي فعالية تثبيطية تجاه العزلات الثلاثة المتبقية.

### المقدمة

استخدم العديد من النباتات منذ زمن بعيد في الطب الشعبي للتخفيف من حدة الالتهابات ومضاعفاتها الناتجة عن الإصابة باجناس مختلفة من البكتيريا والفطريات المرضية من خلال فعلها المثبت لنمو مثل هذه الكائنات ، وقد كان هذا دافعاً لدخول هذه النباتات بما تحتويه من مركبات فعالة في صناعة أنواع مختلفة من الأدوية والمستحضرات الطبية . ومن جهة أخرى استخدمت هذه النباتات كعناصر حافظة بالإضافة للأغذية وذلك لفعاليتها التثبيطية لبعض أنواع الكائنات الميكروبية لحفظها على تلك الأغذية من الفساد.

واستخدمت نباتات العائلة الشفوية ذات الزيوت الطيارة الاروماتيه بشكل واسع في هذا المجال مما شجع العديد من الدول في الاونه الخيره لاخضاع نباتاتها للمتبنه و التابعه لهذه العائله للكثير من الدراسات و البحوث حيث اشارت الدراسات التي اجريت على نبات المريميه *Salvia* بنوعيه (*S. viridis*, *Ieriaefolia* الى كفاءة التربينات بانواعها المختلفة في زيوتها الطيارة الى تثبيط نمو بعض انواع البكتيريا الممرضة مثل *Bacillus subtilis*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis* Ulubelen et al., 2000 and Hbibi et al., 2000) وتوصل Carvalho وأخرون (2002) الى ان الزيوت الطيارة لنباتات النعاع *Mentha piperita* والحقن *Ocimum micranthum* لها تاثير كمضادات ميكروبية لبكتيريا *Escherichia coli* . *B. subtilis*, *aureus*.

وأكده Faleiro وأخرون (2003) على فعالية الزيوت الطيارة المستخلصة بالتقطر المائي من ثلاثة أنواع من الزعتر *Thymus* (*T. mastichina*, *T. camphoratus*, *T. lotoccephalns*) كمضادات ميكروبية ضد بكتيريا *S. aureus*, *E. coli*, *Proteus mirabilis*. كما لا يحظى *Chorianopoulos* وأخرون (2004) ان الزيوت الطيارة المستخلصة من نباتات البردقوش والزعتر لها فعالية ضد بعض أنواع البكتيريا الممرضة (*B. cereus*, *E. coli*, *S. aureus*). واستكمالاً للدراسات السابقة تهدف هذه الدراسة الى استخلاص الزيت الطيارة من نبات المريميه *Salvia fruticosa* بالتقطر المائي ليتيقظ من الأوراق احدهما جافة والأخرى غضة وتحليل مكوناته بتنقية (GC-)

كروموجرافيا الغاز المدمج مع طيف الكتلة (Gas Chromatography-Mass Spectroscopy MS) . والكشف عن فعالية المضادة تجاه أربع أنواع من البكتيريا الممرضة (*Staphylococcus*, *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis*) (*Klebsiella pneumoniae*, *aureus*).

### المادة وطرق العمل

#### 1-المادة النباتية :

جمعت الأوراق الغضة لنبات المريميه *Salvia fruticosa* من منطقة الجبل الأخضر بليبيا في شهر مارس 2005 وتم التعرف عليها بالاعتماد على سلسلة الفلورا الليبية والجزء الخاص بالعائلة الشفوية (Jafri and EL-Gadi , 1985).

#### 2-استخلاص الزيت الطيارة :

استخلاص الزيت الطيارة من الأوراق الجافة والغضة بالتقطر المائي Hydrodistillation باستخدام طريقة Balbaa وأخرون (1981)، حيث تم وزن 100 جم من أوراق النبات مع 600 مل من الماء المقطر ووضعت في منظومة التقطر وأجريت عملية التقطر لمدة 5-6 ساعات، ثم أخذ ناتج عملية التقطر (الزيت والماء) بعد التكثيف شبع بكلوريد الصوديوم NaCl واستخلاص بالايثر وازيل الماء باستخدام كبريتات الصوديوم اللامائمه NasO4 anhydrous ، ثم التخلص من المتبقي باستخدام جهاز المبخر الدوار Rotary evaporator والاحتفاظ بالزيت الناتج لإجراء الاختبارات .

#### 3-كروموجرافيا الغاز - الدمج بمطياف الكتلة (GC- MS) :

أجريت التحليلات الكيميائية للزيت بجهاز كروموجرافيا الغاز المدمج مع مطياف الكتلة Shimadzu GC/MS - QPSOSOA, Software class 5000) في المركز الإقليمي للتقطيرات وتطبيقاتها - جامعة الأزهر- جمهورية مصر العربية . وقد تم التعرف على عدد المركبات ومعامل الاحتجاز Retention time (RT) وتحديد نسبة المركب في الخليط. كما تم التعرف على نوعية المركبات عن طريق منظومة التحليل الطيفي للكتلة من مكتبة ويللي Wiley Mass Spectrum (database) وتحديد المجموعة الكيميائية التي يتبعها المركب بمطابقة كل من القيمة الدالة للكتلة Molecular ion peak (M<sup>+</sup>) والقيمة الأعلى نسبة (Base Peak) والنظام التجزيئي الطيفي.

#### 4- عينات البكتيريا:

استخدمت أربعة أنواع من العزلات البكتيرية الممرضة (*Escherichia coli*), (*Klebsiella pneumoniae*), (*Staphylococcus aureus*)

جهزت من جمهورية مصر العربية ، وأجريت لها عملية التميمه والتثبيط والاختبارات التشخيصية التأكيدية وصنفت باليوكيميائي تبعاً لطريقة ( Koneman et al. , 1983 and Quinn et al. , 1994).

#### 5- اختبار تأثير الزيت الطيار كمضاد للبكتيريا:

استخدمت طريقة Disc diffusion assay كما أشار Sivropoulou (1997)، بتقسيم أسطوح أطباق بترى الحاوية على الوسط المغذي (Nutrient agar) إلى ثلاثة أقسام ويوضع قرص المضاد الحيوي Neomycin (القياسى الموجب) في أحداها للمقارنة والقرص الورقى المشبع بالمستخلص النباتي في القسم الآخر، أما القرص الورقى المشبع بالماء المقطر (القياسى السالب) فقد وضع في القسم الثالث، مع ملاحظة عمل 3 مكررات لكل نوع من العزلات البكتيريا ، يتم في البداية توزيع مقدار 0.2 مل من المعلق البكتيري على سطح الأطباق وتركها حتى انفاف. بعد ذلك وضعت الأقراص بالتوزيع الموضح سابقاً . حضنت الأطباق في درجة حرارة 37 ° ملمدة 48 ساعة، وبعد انتهاء فترة التحضير تم قياس قطر المنطقة الخالية من النمو حول الأقراص بالملميتر حيث يحسب معدل قطرين متsequدين لمنطقة التثبيط وطرح منها قطر القرص الورقى.

#### نتائج و المناقشة

##### 1-تحليل الزيت الطيار

سجلت طريقة الاستخلاص بالالتقطير المائى للعينتين الجافة والغصة لنبات المريمية *S. fruticosa* حاصل زيتى طيار ذو لون اصفر ورائحة عطرية قدر بـ 0.3 ، 0.7 % للعينتين على التوالي وبينت النتائج المتحصل عليها باستخدام تقنية كروموجرافيا الغاز المدمج مع مطياف الكتلة ارتفاع نسبة عشر مركبات (Trans- $\beta$ -Camphor ، 1,8-Cineol Isomer ، 1,8-Cineole ،  $\alpha$ -Terpineol ،  $\alpha$ -Terpineol ، Linalool ،  $\beta$ -Myrcene، $\alpha$ -Pinene،Caryophyllene ، $\alpha$ -Camphene ، Isomer ، 1,8-Cineol Isomer ، Camphor ، 1,8-Cineol isomer ، Camphor ، 1,8-Cineole ) (1)، وهذا يشير إلى الاختلاف الكمى وال النوعي في طبيعة المركبات الناتجة باختلاف طبيعة العينة المستخلصة إلى أن التواجد العالى لمثل هذه المركبات وهذا يتفق مع ما توصل إليه Ali (1987) في دراسة على الزيت الطيار لنفس النوع من النبات إلى ارتفاع نسبة مركبى Camphor و 1,8-Cineole كمكون أعظم في الزيت ، وفي دراسة أخرى لنفس النوع من النبات والتامى في مناطق بربية في اليونان تبين احتواء الزيت الطيار على نفس المكونات الرئيسية مع وجود فروق قليلة في النسب لمركبات — 1,8-Camphor ، Thujone E-Caryophyllene ، Cineole Beta Alpha و بذوقه عالى جداً لمركب ( Pitarokili et al., 2003)

##### 2-تأثير الزيت الطيار لنبات المريمية كمضاد لنمو بعض أنواع البكتيريا

تبين من الدراسة الميكروبوبية أن للزيت الطيار المستخلص من الأوراق الجافة فعالية محددة تجاه العزلات تحت الدراسة ( *E. coli* ، *P. mirabilis* ، *S. aureus* ، *K. pneumoniae* ) حيث اعطت نتائج الاختبار مناطق تثبيط قليلة نسبياً ( 5.6 ، 5.7 ، 4.6 ، 5.3 ) ملم على التوالي ، في حين أدت المعاملة بالزيت الطيار المستخلص من الأوراق الغضة إلى تثبيط فعال تجاه بكتيريا *S. aureus* ( 22 ملم ) على الرغم من أن هذا المستخلص لم يؤدي إلى أي فعالية تثبيطية تجاه العزلات الثلاثة المتبقية (جدول 2 ، والشكل 1 ، 2 ، 3 ، 4).

**S. جدول(1): تحاليل كروموتوغرافية الغاز المدمج مع مطياف الكتلة للزيوت الطيارة لنبات المريمية المستخلصة من العينتين الجافة والغففة *fruticosa***

الاسم	الرمز كيميائي	القيمة العظمى	الكتلة	النسبة المئوية	معامل الاحتجاز	B	A	%
						B	A	
$\alpha$ -Pinene	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub>	93	136	-	5.39	12.71	1	
$\alpha$ -Camphen	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub>	93	136	-	3.7	13.13	2	
3-Octanon	C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> O	43	128	-	0.24	13.51	3	
2- $\beta$ -Pinene	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub>	93	136	0.69	-	13.84	4	
$\beta$ -Myrcene	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub>	41	136	-	9.58	14.26	5	
7-octen-4-ol	C <sub>8</sub> H <sub>16</sub> O	57	128	0.42	-	14.41	6	
1,8-Cineole	C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O	43	154	-	8.12	15.1	7	
1,8-Cineol Isomer	C <sub>18</sub> H <sub>18</sub> O	43	154	65.3	7.7	15.28	8	
$\gamma$ -Terpinene	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub>	93	136	-	1.16	16.008	9	
Linalal Oxide	C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O <sub>2</sub>	59	170	-	0.36	16.31	10	
Linalool	C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O	71	154	1.45	6.42	16.6	11	
$\alpha$ -Thujone	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub> O	81	152	-	1.93	16.94	12	
$\beta$ -Thujone	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub> O	81	152	-	1.79	17.25	13	
Camphor	C <sub>10</sub> H <sub>16</sub> O	95	152	5.62	15.58	18.31	14	
$\alpha$ -Terpineol	C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O	59	154	2.12	4.17	18.92	15	
Terpineol-4	C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O	71	154	1.98	2.09	19.39	16	
$\alpha$ -Terpineol isomer	C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O	59	154	7.17	10.62	19.86	17	
1-Borneol	C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O	95	154	-	2.18	20.62	18	
$\alpha$ -Copaene	C <sub>15</sub> H <sub>24</sub>	119	204	-	0.18	29	19	
$\beta$ -Bournene	C <sub>15</sub> H <sub>24</sub>	81	204	-	0.12	29.6	20	
Trans- $\beta$ -Caryophyllene	C <sub>15</sub> H <sub>24</sub>	41	204	1.77	8.11	31.78	21	
Trans- $\beta$ -aryophyllene Isomer	C <sub>15</sub> H <sub>24</sub>	41	204	0.33	0.97	32.94	22	
$\alpha$ -Humulene	C <sub>15</sub> H <sub>24</sub>	93	204	0.76	2.65	33.73	23	
Hydroxytoluene Isomer	C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O	205	220	1.77	-	36.03	24	
Ledene	C <sub>15</sub> H <sub>24</sub>	105	204	-	0.38	36.17	25	
Elemicin	C <sub>12</sub> H <sub>16</sub> O <sub>3</sub>	208	208	T	-	37.23	26	
Cadinene Isomer	C <sub>15</sub> H <sub>24</sub>	159	204	-	0.83	37.45	27	
Sesquiterpene HC	C <sub>15</sub> H <sub>24</sub>	41	204	1.28	-	43.14	28	

A: الزيت الطيارة المستخلص من العينة الجافة

B: الزيت الطيارة المستخلص من العينة الغففة

**S. fruticosa (2): يبين قطر منطقة التثبيط (ملم) لمستخلص الزيت الطيارة لنبات شفاعة الشاي تجاه بعض العزلات البكتيرية**

سيطرة مالية (سماق مقطر)	المستخلص الزيتي		سيطرة موجودة (Neomycin)	عزلة البكتيرية
	عنة عضة	عنة حادة		
0.00	0.00	5.6	17	<i>E. coli</i>
0.00	0.00	5.3	17	<i>K. penumoniae</i>
0.00	22	5.7	20	<i>S. aureus</i>
0.00	0.00	4.6	18	<i>P. mirabilis</i>

و هذه النتائج تتفق مع ما توصل اليه Velickovic وآخرون (2003) عند دراستهم لفعالية المضادة للبكتيريا للمستخلص الزيتي لنبات المريمية نوع *S. officinalis* والتي تبين من خلالها قدرة المستخلص على تثبيط نمو السلالات البكتيرية *S. aureus* ATCC 6538, *B. subtilis* ATCC6633 و *Sarcina lutea* ATTC 9341 حيث كانت قطرات منطقة التثبيط 10.2، 11.6، 17.0، 4.6 ملم على

التوالي في حين لم يظهر أي تثبيط تجاه نمو السلالات البكتيرية *E. coli* ATCC 25922 و *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 13076 و *Salmonella enteritidis* ATTC 9027. حيث كانت اقطار منطقة التثبيط - صفر للسلالات الثلاثة، وذلك على الرغم من احتواء المستخلص الايثانولي على المركبات *Campene* ، *Limonene* ، *1,8-Cineol* ، *Linool* ، *Bamyl acetate* ، *α-Humulene* ، *α-pinene* و *Beta-Alpha* و *Thujone* الموجودة فيزيت الطيارة للنبات. كما أضاف هؤلاء الباحثين بان مستخلص الاوراق كان الأقوى من ناحية الفعالية ضد بكتيريا مقارنة بمستخلصات الازهار والسيقان، وهنا يشير الى احتمالية احتواء المستخلص الزيتي للاوراق الغضة على مكونات فعالة تجاه بكتيريا *S. aureus* وهذه المواد لا تتوفّر في المستخلص الزيتي للاوراق الجافة خصوصاً المركب *α-Terpineol*-1 الذي وجد فيزيت المحضر من الاوراق الغضة فقط بنسبة 2.12 % (جدول 1) خصوصاً وان المركبات *Linaly Acetate* و *Terpineol* تمتلك اكبر فعالية تثبيط تجاه البكتيريا (Hinou et al., 1989).

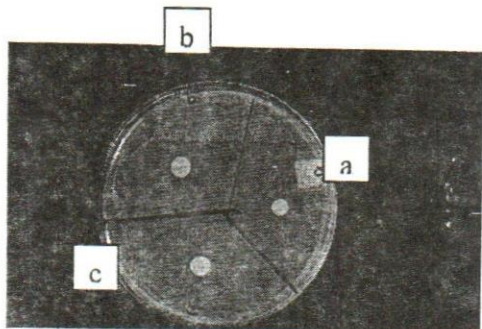
من جانب آخر اشار Sivropoulou وأخرون (1997) الى ان زيت المستخلص من الاوراق الجافة لنبات المريمية نوع *S. fruticosa* ذو كفاءته منخفضة ضد البكتيريا *P. E. coli* ، *B. subtilis* ، *S. aureus* ، *S. typhimurium* ، *aeruginosa* بكميات تكاد تشكّل النسبة الأعلى من مكونات زيت *Camphor*، *Thujone* ، 1 ، 8-Cineole (9.04 ، 23.86 ، 47.48 % على التوالي) حيث تشكّل هذه المركبات المكونات الرئيسية لأغلب الحالات المدروسة من الزيوت الطيارة لنبات المريمية (Karousou, 1995).

وتوضح النتائج المتحصل عليها ان الفعالية المحدودة المضادة للبكتيريا ربما تعزى الى هذه المركبات حيث لوحظ احتواء المستخلص الزيتي للاوراق الغضة على نسبة عالية من مركب 8-Cineol ، 1-α-Terpineol 66.3 %، مقارنة بالزيت المستخلص من الاوراق الجافة والمحتوى على نسبة 7.7 % (جدول 1) الأمر الذي قد يسبب في زيادة فعالية زيت المستخلص من الاوراق الغضة تجاه بكتيريا *S. aureus* بالتآزر مع مركب 1-α-Terpineol سالف الذكر. هنا تجرد الاشارة الى ان الاختلافات في حساسية البكتيريا للمستخلصات الزيتية يمكن ان تلاحظ ليس فقط بين الاجناس او الانواع البكتيرية بل ايضاً ضمن السلالات التابعة لنفس النوع، فمثلاً لوحظ ان السلالة *NCIMB8625* تظهر *S. aureus* حساسية اكبر تجاه مستخلص زيت الطيارة لنبات *S. fruticosa* مقارنة بالسلالة *S. NCIMB 9518* (Sivropoulou et al., 1997).

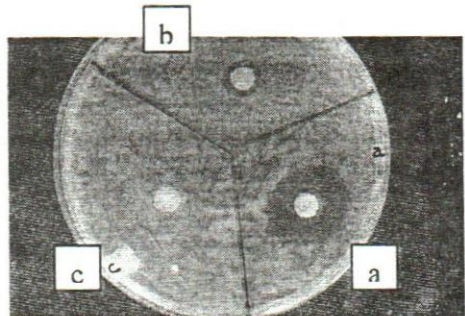
كذلك فقد وجد (Ulubelen et al., 1994) ان هناك مركبات اخرى قد تتوارد في انواع مختلفة من نبات المريمية او نباتات اخرى تمتلك ظاهرة التخصص في الفعالية المضادة للبكتيريا، حيث وجد ان المركبات *Scareol* ، *Manool* ، *Spathulenol* ، *Dehydrosalvipisone* ، *2,3-7-* *Caryophyllene Oxide* و *Oxoroyleanone* تكون فعالة ضد بكتيريا *S. aureus* في حين تكون المركبات *Manool* و *Candida albicans* ، *2,3-DehydroSalvipisone* فعالة ضد الفطر *Caryophyllene* *mixabilis* P. . وهذا يتفق مع ما تشير اليه النتائج المتحصل عليها بان الفعالية المحدودة للمستخلص الزيتي للعينة الجافة تجاه بكتيريا *P. mirabilis* تعزى الى وجود نسبة بسيطة (8.11 %) من مركب *Trans-Caryophyllene* في تثبيط نمو هذه البكتيريا وهي نسبة قليلة اذا ما قورنت بنسبة المركبات الاخرى، كما ان هذا المركب يختفي تماماً في عينة زيت المحضر من الاوراق الغضة.

كما لاحظ Ulubelen وأخرون (2000) ان المركبات المستخلصة من جذور المريمية نوع *viridis* تختلف في فعاليتها ضد بعض انواع البكتيريا والفطريات حيث وجد ان المركب 1-*Oxoferuginol* فعال تجاه بكتيريا *B. subtilis* ، *S. aureus* ، *S. epidermidis* وذو فعالية متوسطة ضد بكتيريا *P. mirabilis* ، اما المركب *Migrostegiol* فيمتلك فعالية محدودة تجاه بكتيريا *B. subtilis* . اما *Haznedaroglu* (2001) فقد وجدوا ان زيت الطيارة المستخلص من الاجراء الهوانية لنبات المريمية *S. tomentosa* الذي يحتوي على مركبات 1,8-Cineole بنسبة 17 % و *Cyclofenchene* بنسبة 11 % و *Beta-Caryophyllene* بنسبة 10 %.

Cadinene بنسبة ٦% فعال ضد أنواع عديدة من البكتيريا الموجبة والسلبية لصيغة جرام، الا انه لا يمتلك أي فعالية تجاه بكتيريا *P. aeruginosa*.

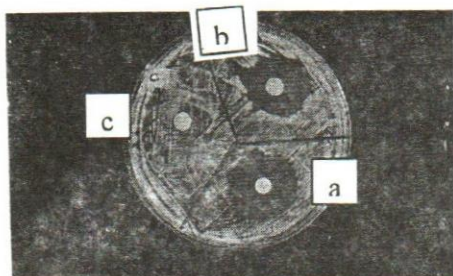


(ب)

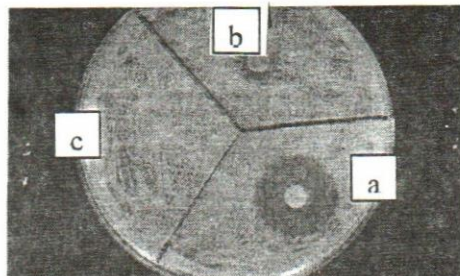


(ج)

شكل (1) اختبار التأثير المضاد لنمو بكتيريا *P. mirabilis* لمستخلص الزيت الطيار لنبات المريمية.  
أ. زيت مستخلص من اوراق مجففة ب. زيت من اوراق غضة  
ج. سلطة موجبة (Neomycin) b. المستخلص c. سيطرة سالبة (ماء مقطر) a

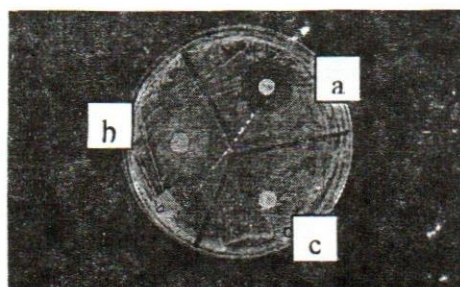


(ب)

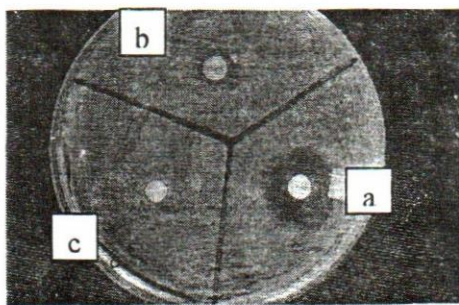


(ج)

شكل (2) اختبار التأثير المضاد لنمو بكتيريا *S. aureus* لمستخلص الزيت الطيار لنبات المريمية.  
أ. زيت مستخلص من اوراق مجففة ب. زيت من اوراق غضة  
ج. سلطة موجبة (Neomycin) b. المستخلص c. سيطرة سالبة (ماء مقطر) a



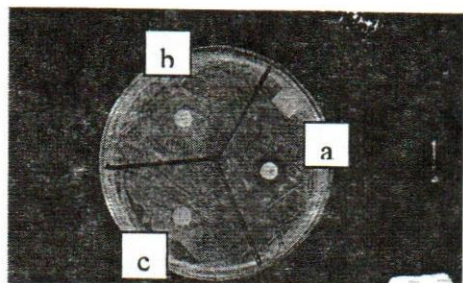
(ب)



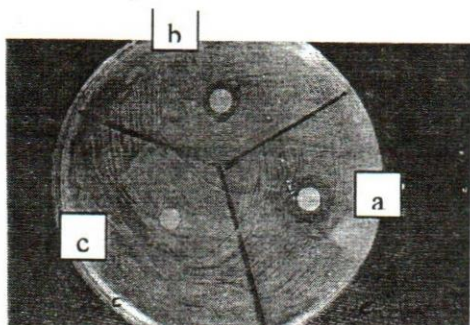
(ج)

شكل (3) اختبار التأثير المضاد لنمو بكتيريا *K. pneumoniae* لمستخلص الزيت الطيار لنبات المريمية

- أ. زيت مستخلص من أوراق مجففة بـ زيت من أوراق غضة سسيطرة موجبة b.
- بـ (Neomycin) a.
- المستخلص c.



(ب)



(ج)

شكل (4) اختبار التأثير المضاد لنمو بكتيريا *E. coli* لمستخلص الزيت الطيار لنبات المريمية.

- أ. زيت مستخلص من أوراق مجففة بـ زيت من أوراق غضة سسيطرة موجبة b.
- بـ (Neomycin) a.
- المستخلص c.

وقد اشار (Peana et al., 1999) ان الزيت المستخلص من النوع *S. desoleana* يحتوي على كميات كبيرة من الاسترات وكميات قليلة من الكحولات مقارنة بال النوع *S. sclarea* ، بينما لم يظهر إلا فعالية تثبيطية ضعيفة ضد بكتيريا *S. epidermidis* ، *E. coli* ، *S. aureus* ، وفطر *C. albicans* . ووهد (Perry et al., 1999) ان المكونات الفعالة قد تتغير كما ونوعا حسب الجزء النباتي فالأجزاء الزهرية للنباتات *S. officinalis* تحتوي على نسبة من المركب Beta-Pinene أعلى مما في الأوراق (27% مقابل 10%) ، في حين تحتوي الأوراق على نسبة أعلى من المركب Thujone مقابل 16% (مقابل 31%) كما ان التغيرات الفصلية تؤثر على مكونات الزيت فقط وليس كميته حيث تختلف كمية Thujone في فصل الربيع والصيف وتزداد في فصل الخريف والشتاء . وهذا يؤكد ان المكونات الفعالة في النبات قد تتغير كما ونوعا حسب الجزء النباتي والفصل السنوي والموقع الجغرافي والطريقة او المذيب المستخدم في الاستخلاص لذا يجب مراعاة مثل هذه العوامل عند اجراء مثل هذه الدراسات من ناحية طبيعة المكونات الزيتية وفعاليتها المهمة في الجوانب البحثية والتطبيقية.

المراجع

- Ali, B. and Attila, A.(1987). Composition of essential oils from Turkish *Salvia* species . *phytochemistry* . 26 (3) : 846-874 .
- Balbaa , S.I. , Hilal , S.H. and A.Y., Zaki . (1981). Medicinal plant constituents, 3<sup>rd</sup>., edition , general organisation for university and school books.
- Carvalho, J.C.T.; Vignoli , V.V.; Ujikawa, K. and J.J., Neto.(2002). Antimicrobial activity of essential oils from plants used in brazilian popular medicine. *Phytomedicine*. 22(5): 125-129.
- Chorianopoulos , N. , Kalpoutzakis , E., Aligiannis ,N., Mitaku , S., Nychas, G.J. and S.A., Haroutounian. (2004) . Essential oils of *Satureja* , *Origanum* , and *Thymus* species : chemical composition and antimicrobial activities against foodborne pathogens . *J. Agric . Food .chem* . 52 (26) : 8261-8267.
- Faleiro ,M.L., Migue ,MG., Ladeiro ,F., Tavares ,R., Brito ,J.C., Figueiredo, J. G. and J. G., Barroso.(2003).Antimicrobial activity of essential oils isolated from Portuguese endemic species of thymus. *Letters in Applied microbiology*.36(1):35.
- Haznedaroglu ,M.Z., Karabay ,N.V. and U., Zeybek.(2001). Antibacterial activity of *salvia tomentosa* essential oil. *Fitoterapia*. 72(7): 829-831.
- Habibi ,Z.; Eftekhar ,F., Samiee ,K. and A., Rustaiyan .(2000). Structure and antibacterial activity of p6 new labdane diterpenoid from *salvia leriaefolia*. *J. Nat. prod* .63(2):270-271.
- Hinou , J. B., Harvala , C.E. and E. B., Hinou. (1989). Antimicrobial activity Screening of 32 Common Constituents of essential oils . *Pharmazie* . 44 (4) : 302-303 .
- Jafri ,S.M.S.H. and El-Gadi ,A.(1985). Flora of Libya .Vols .25-144. Department of Botany , Al-Faateh Univ ., Tripoli.
- Karousou , R . (1995) . Taxonomic Studies on the gretan labiateae : distribution , morphology and essential oils .Ph.D. Dissertation , Aristotle University of thessaloniki .
- Koneman ,E.W., Allen ,S.D., Dowell ,V.R. and H.M., Sommers.(1983). Enterobacteriaceae . In color Atlas and taxt book of diagnostic microbiology . 2 nd Ed .I.B , lippin cott ,co. Newyork , London.
- Peana , A.T., Moretti , M.D. and C., Juliano. (1999) . Chencical composition and antimicrobial action of the essential oils of *Salvia desoleana* and *S.sclarea*. *Planta . Med* . 65 (8) : 752-754 .
- Perry , N., B., Anderson , R.E., Brennan , N.J., Douglas , M.H., Heaney , A.J. Mc Gimpsey , J.A. and B.M., Small field. (1999).Essential oils from Dalmatian sage(*Saliva officinalis*): Variation among individuals plant parts, seasons, and sites *J.Agric .Food .Chem* .47(5): 2048-2054.
- Pitarokili ,D., Tzakou,O., Loukis,A. and C., Harvala. (2003).Volatile metabolites from *Salvia Fruticosa* as antifungal agent soil borne pathogens *J.Agric.Food chem* . 51(11) : 3294-3301.
- Quinn , P.J., Carter , M.E., Markey ,B.K. and G.R., Carter.(1994). *Enterobacteriaceae*, in clinical veterinary microbiology. wolfe puplishing . an imprint of mosby year-book Europe-ltd- London .

- Sivropoulou, A., Nikolaou, C., Papanikolaou, E., Kokkini, S., Lanaras , T., and M., Aresnakis.(1997). Antimicrobial, cytotoxic, and antiviral activities of *salvia fruticosa* essential oil. *J. Agric. Food chem.* 45(8) : 3197-3201.
- Ulubelen, A., Topcu, G., Eris, C.; Somenmez, U., Kartal, M., Kurucu, S. and C., Bozok-Johansson. (1994). Terpenoids from *salvia sclarea*. *Phytochemistry* . 36(4) : 971-974.
- Ulubelen, A., Oksuz, S., Kolak, U., Bozok-Johansson, C., Celik, C. and W., Volter. (2000). Antibacterial diterpenes from the roots of *salvia viridis*. *Planta Med.* 66(5) : 458-462.
- Velickovic , D.T., Randjelovic, N.V., Ristic , M.S. and A.A., Smelcerovic. (2003) . Chemical constituents and antimicrobial activity of the ethanol extracts obtained from the flower, leaf and stem of *Salvia officinalis* L.J. *Serb. Chem. Soc.* 68 (1) : 17-24 .

**CHEMICAL STUDY OF VOLATILE OIL OF FRESH AND DRY LEAVES  
SAGE ( *Salvia fruticosa*) AND ITS ANTIBACTERIAL ACTIVITY**

Benkhayal, F. A.\*; M. H. Al-Saadi\*\*: A. H. Al-Saadi\*\*\* and H.M. Al-Sanousi \*\*\*\*

\* Department of Food Science and Technology, College of Agriculture, University of Omar EL- Mukhtar, Libya

\*\* Faculty of Pharmacy , University of Omar EL- Mukhtar, Libya

\*\*\* Dept. of Zoology, College of Sci., Univ. of Omar EL- Mukhtar, Libya

\*\*\*\* Dept. of Botany, College of Sci., Univ. of Omar EL- Mukhtar, Libya

**ABSTRACT**

The volatile oil of *Salvia fruticosa* which was extracted from the dry and fresh green leaves using hydrodistillation had a yellow color/aromatic and its percentage was (0.7,0.3)% respectively. The oil was studied for its constituents by GC-MS . The results showed the high presence of ten components (1,8-Cineole , 1,8-Cineol Isomer , Camphor , Trans- $\beta$  Caryophyllene , $\alpha$ -Pinene ,  $\beta$ -Myrcene , Linalool , $\alpha$ -Terpineol, $\alpha$ -Terpineol isomer,  $\alpha$ -Camphene ) in dry leaves and three components (1,8-Cineol Isomer ,Camphor , $\alpha$ -Terpineol isomer) in fresh leaves.

Antibacterial study showed that the volatile oil extract from dry leaves inhibited the growth of *E. coli* , *K. pneumonia* , *S. aureus* and *P. mirabilis* with an inhibition zone approximately (5.6, 5.3, 5.7, 4.6) mm respectively. However the oil extract from fresh leaves showed a significant inhibitory effect toward *S. aureus* , with an inhibition zone about 22 mm. this result was very close to the neomycin as positive control (20 mm). On the other hand there was not any activity against the other three species of the bacteria used in this study.

