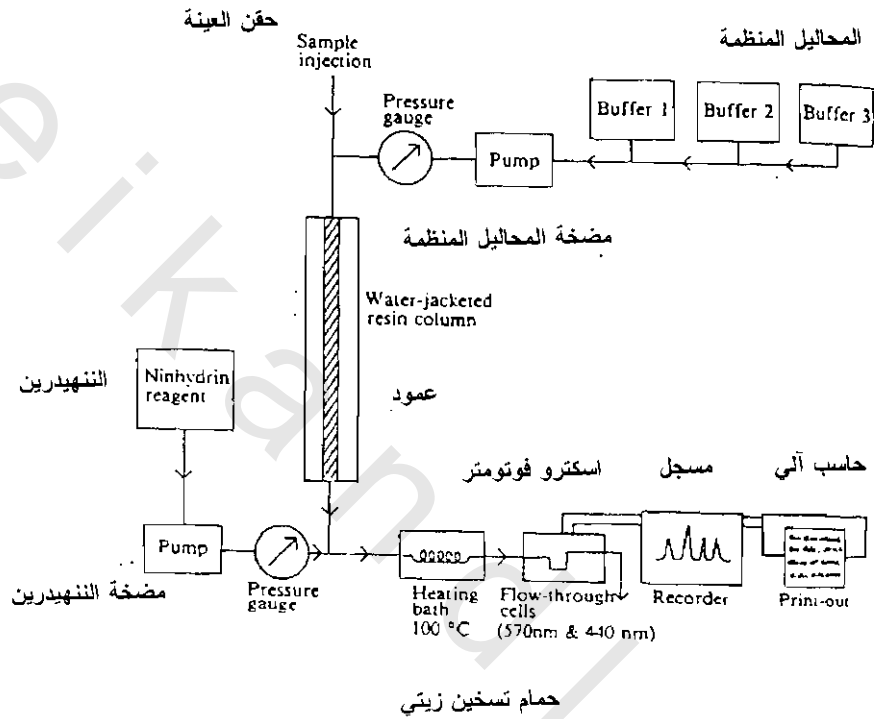


وفي حالة الإدمساصل العكسي Desorption فإن أيونات الطور المتحرك تتنافس مع الأحماض الأمينية في العينة المدمصة على الجسم الصلب المخالف في نوع الشحنة أو بمعنى آخر إن مكونات العينة المرتبطة على الجسم الصلب تتبادل مع أيونات الطور المتحرك الذي له نفس نوع الشحنة - تتم عملية الإدمساصل العكسي بالإستخلاص من نوع ايزوكراتيك Isocratic أى يستخدم طور متحرك ذو تركيب ثابت أثناء التحليل أو بطريقة أخرى أكثر شيوعا وهى الإستخلاص المتدرج Gradient elution أى يتغير تركيب الطور المتحرك أثناء الفصل وهذه الطريقة لا غنى عنها Indispensable لفصل العينات الحيوية المعقدة .

والجدير بالذكر إن معظم المتبادلات الأيونيه يمكن إستخدامها مرة أخرى بعملية الإسترجاع Reusable أى التخلص من الأيونات المرتبطة أى يجرى استبدالها لإستعادة Restore الظروف لفصل آخر . وتجرى عملية الإسترجاع بواسطة محاليل منظمة ذات تركيز عالى ويلى عملية الإسترجاع اتزان للعمود Column equilibrium بإمرار محلول المنظم الأول خلال العمود المسترجع .

### ثامناً: جهاز تحليل الأحماض الأمينية Amino acid analyzer

تقدر الأحماض الأمينية وصفياً وكمياً باستخدام عمود يحتوى على راتنج التبادل الأيوني ويمرر خلاله الطور المتحرك حاملاً معه الأحماض الأمينية المفصولة كل على حدة ثم يتفاعل مع النتهيدرين وي تكون معقد لونى . والجهاز يعتمد أساساً على صنخ Pumped محاليل منظمة تختلف في درجة حموضتها أو قوتها الأيونية Ionic strength خلال عمود الراتنج Resin column المزود بترموموستات لضبط درجة حرارته . وقد حدث تطور في الجهاز باستخدام راتنجات



رسم تخطيطي لجهاز تحليل الأحماض الأمينية بإستخدام النثيدرين للتقدير الكمي

ذات نوعية عالية ونظام لحقن الآلي، مع أنظمة للكشف ذات حساسية عالية. وهذا أدى إلى تقليل وقت التحليل من أيام إلى ساعات. بالإضافة إلى تقديرها كمياً حتى وإن كان تركيز الأحماض الأمينية أقل من  $10^{-9}$  مولر.

الشكل التخطيطي التالي يبين أجزاء جهاز تحليل الأحماض الأمينية وهي:-

- ١- محاليل منظمة ذات درجة حموضة مختلفة عادة يستخدم ثلاثة محاليل منظمة ١، ٢، ٣ لها درجة حموضة ٤، ٢٥، ٣، ٢٥، ٥، ٢٨ على التوالي وتعمل كطور متحرك لإحلال الأحماض الأمينية.
- ٢- مضخة لدفع المحاليل المنظمة داخل العمود Buffer pump
- ٣- وسيلة لحقن العينة Sample injection
- ٤- عمود راتنج وبه وسيلة لضبط وثبات درجة حرارة الفصل Resin column.
- ٥- مضخة لدفع الجوهر الكشاف ننهيدرين Ninyhydrin pump
- ٦- حمام زيتى Reaction coil.
- ٧- خلية لتقدير الكثافة اللونية للمحلول Flow cell عند الطولين الموجيين ٥٧٠ و ٤٤٠ نانوميتر.
- ٨- مسجل أو حاسب آلى Computer

يتم الفصل داخل عمود يحتوى على مبادل كاتيوني قوى مثل (Sulphonated polystyrene resin) والذى له طبيعة تبادل أنيونى قوى ( $\text{SO}_3^-$ )، وعند درجة الحموضة المنخفضة تحمل جميع الأحماض الأمينية شحنة موجبة وتتجذب إلى المجاميع السلفونية المحملة بالشحنة السالبة.

عند رفع درجة حموضة محلول المنظم (الطور المتحرك) الذى يمر خلال العمود فإنه يحل الأحماض الأمينية بمعدلات مختلفة حيث تنفصل الأحماض الأمينية بالتتابع على أساس قيم الـ PI لكل واحد منها. فعند درجة pH

٢،٥ (درجة حموضة الوسط التي يبدأ عندها الفصل) نجد أن الأحماض الأمينية التي تحتوى على مجموعة حامضية (COOH)- زائدة في سلاسلها الجانبية لها تألف قليل جداً مع المبادل وبالتالي هي أول الأحماض التي تخرج من العمود. عند نفس درجة حموضة الوسط المنخفضة (٢،٥) نجد أن الأحماض الأمينية التي تحتوى في سلاسلها الجانبية مجموعات قابلة للتأين والتي تحمل شحنة موجبة مثل الليسين والهستدرين ترتبط بقوة مع المبادل وتستخلص فقط من العمود عندما ترتفع درجة حموضة الوسط بدرجة كبيرة حيث تنخفض شحنتها الموجبة. يمتزج محلول الخارج من العمود النهيريين (الجوهر الكشاف) ويُسخن الخليط Effluent (محلول الحمض الأميني المفصول ومحلول النهيريين) على درجة ١٠٥ °م حيث يظهر لون تقاس شدته عند الطولين الموجبين ٥٧٠ و ٤٤٠ نانوميتر.

### ملخص لطريقة الفصل

- ١ - يحقن خليط قياسي من الأحماض الأمينية وبعد إنتهاء التحليل يظهر تقرير يبيّن عدد الأحماض الأمينية القياسية  $R$  لكل حمض أميني ومساحات  $\text{the peaks}$  المقابلة للأحماض الأمينية.
- ٢ - يزود الحاسوب الآلى بالـ  $R$  لكل حامض أميني قياسي وتركيزه.
- ٣ - يحسب آلياً معامل الاستجابة Response factor بقسمة التركيز  $\div$  المساحة لكل حامض أميني

$$\text{Amount / area} = \text{RF}$$

تحقن العينة - يقوم الحاسوب الآلى أوتوماتيكيا بكتابة تقرير يبيّن فيه اسم الحمض الأميني (من المعلومات السابق تغذيته بها)، الـ  $R$ ، التركيز بالـ  $\text{nM}$  حيث تضرب المساحة في معامل الاستجابة لكل حمض أميني.

٤- يحول تركيز الحمض الأميني من  $nM$  الى  $ng$  بالضرب في الوزن الجزيئي للحمض الأميني.

٥- يحسب تركيز الحمض الأميني على أساس  $\% mg$  أو أي نوع آخر للدلالة على التركيز. يجب الأخذ في الاعتبار أي تخفيف أجري أثناء التحليل.

#### ١-٨ ملاحظات عامة عن فصل الأحماض الأمينية

##### العمود Column

من المعروف أن قاعدة  $\text{NH}_3^+$  تتناسب طردياً مع الجذر التريبيعي لطول العمود، فإن الأعمدة المستخدمة المصنوعة من الصلب غير القابل للصدأ والتي طولها ٢٠ سم ومعبدأة بمبادل كاتيوني قوى تعطى Peaks ذات قواعد ضيقة، وقيمة عالية لارتفاع  $\text{NH}_3^+$ ، أي تفصل بوضوح الأحماض الأمينية ذات التركيب الكيميائي المتقارب.

##### المحاليل المنظمة Buffers

يجب إمداد تيار من النيتروجين لمنع وجود فقاعات في المحاليل المنظمة أثناء سريانها، ويجب أن يكون التركيب درجة حموضة الوسط مضبوطة إلى ١٠٠١، مول / لتر و ٠١، وحدة pH. وفي حالة الأجهزة التي يستخدم فيها عمود واحد Single column فإن تتبع الفصل يعتمد على سلسلة من المحاليل المنظمة والتي ترتفع فيها درجة حموضة الوسط عن درجة حموضة محلول البداية (٢,٣). وتستخدم سترات صوديوم أو سترات الليثيوم مصحوبة بمنظف صناعي Zrij (35) ومادة مضادة للأكسدة (Thiodiglycol) ومادة حافظة (حامض الكابريليك) ويستخدم الاحلال المرحلي Stepwise elution وفيها تدفع المحاليل المنظمة خلال العمود لفترات مختلفة بالاعتماد على نوعية الأحماض الأمينية

المراد فصلها. والمحاليل المنظمة المستخدمة لها درجات pH ٤، ٢٥، ٣، ٢٥ ، ١٠ ، ٥، ٢٨ سواء بتركيزات مولارية ثابتة أو متغيرة لفصل الأحماض الأمينية الحمضية والمعادلة والقاعدية.

### درجة الحرارة Temperature

يجب أن تكون درجة حرارة المبادل داخل العمود ثابتة حتى يمكن التغلب على التغيرات في درجة pH للمحاليل المنظمة وأيضا تأين الأحماض الأمينية. وبصفة عامة فإن زيادة درجة الحرارة تؤدي إلى سرعة الاحلال وإلى تغير نسبي في موضع الحمضى الأمينى الذى يجرى احلاله وبالتالي يؤدى إلى صعوبة تفسير النتائج. وعادة درجة الحرارة المختارة هي ٦٠ °م ومع ذلك فان درجات الحرارة الأقل من ذلك تكون مطلوبة في بعض الأحيان لفصل الأحماض الأمينية المتقاربة في التركيب الكيميائي.

### معدل السريان Column flow rate

يتطلب الفصل الناجح والحصول على نتائج متطابقة بتكرار التقدير أن يكون معدل سريان محلول المنظم ثابتًا باستخدام ضغط ثابت أو مضخة دفع ثابتة. ويصمم هذا النوع من المضخات بأن تدفع المحاليل المنظمة بمعدل ثابت. ويعتمد اختيار معدل السريان على أساس نوع المبادل الكاتيوني وأبعاد العمود.

### تحضير العينة Sample preparation

يختلف حجم العينة المحقون داخل العمود على حسب أنواع الأجهزة المتوافرة تجاريًا. ففي حالة الأجهزة القديمة يتطلب حجم كبير من العينة (١ مل) نظرًا لحساسيتها القليلة. وفي حالة الأجهزة الحديثة تحقن حجوم قليلة، عادة ٥٠ ميكرولتر أو أقل. ويجب معرفة أن تحضير العينة المضبوط يؤدي إلى الحصول

على نتائج متطابقة وهذا يعتمد على طبيعة العينة ومكوناتها. ويجب أن يكون محلول العينة المحقون نظيفاً خال من البروتينات والجزيئات الأخرى الكبيرة. وفي حالة الفشل للوصول إلى هذه المتطلبات فإنه يؤدي إلى إنسداد الفلتر Frit الموجود أعلى عمود المبادل الكاتيوني، وبالتالي يصبح من الضروري التخلص من المبادل وتنظيف وإعادة تعبئته العمود مرة أخرى، وهي خطوات شاقة. وبصفة عامة فإن العينات السائلة Liquid يلزم لها فقط عملية ترشيح أو طرد مركزى وإزالة البروتينات Deproteinization فإنه يلزم ترسيبها بواسطة حمض البكريك أو حمض سلفوساليسيليك أو باستخدام (الفرز الغشائي) Dialysis أو الترشيح الفوقي. وفي حالة العينات الصلبة Solid مثل الأنسجة النباتية أو الحيوانية أو الأطعمة فإنه يتطلب التجانس في الاستخلاص والتخلص من البروتينات. وفي حالة الببتيدات والبروتينات فإنه يلزم إجراء التحليل المائي.

#### أولاً: للحصول على الأحماض الأمينية الحرة.

يجب عند حقن العينة أن تكون مذابة في محلول منظم ذو درجة حموضة ٢، قبل بدأ فصل الأحماض الأمينية، وبعد عملية فصل واحلال جميع الأحماض الأمينية فإنه يلزم إجراء عملية إسترجاع Regeneration للمبادل الكاتيوني قبل حقن العينة التالية بإمرار محلول صودا كاوية ذو درجة حموضة ١٠ . وفي الأجهزة الحديثة فإنه يتم الحقن آلياً بعد تمام تحليل العينة السابقة وضخ محلول المنظم من البداية للعينة التالية.

#### الكشف Detection

تعمل المضخة الثانية بالجهاز على ضخ معدل ثابت من الجوهر الكشاف ليقابل محلول الخارج من العمود، وعند تمام التفاعل فإنه تفاصي الكثافة اللونية باستخدام خلية Flow cell بواسطة جهاز تقدير الألوان أو قياس الفلورة Fluo-

rimeter . وعادة يستخدم الجوهر الكشاف النهيدرين بعد أن يمر على ملف يسخن في حمام زيتى على درجة  $100^{\circ}\text{C}$  . ويتعين الامتصاص على طولين موجيين  $570\text{ }\mu\text{m}$  و  $440\text{ }\mu\text{m}$  نانوميتر للأحماض الأمينية والأمينية على التوالي . يذاب النهيدرين في إيثيلين جليكول (حال من البيروكسيدات) وأحادي ميثايل إيثير (ميثايل سيليلوسولف Methyl cellulosolve) باستخدام محلول منظم الخلات عند درجة حموسة ٥,٥ . وتمرر تيار من النيتروجين أثناء تحضير الجوهر الكشاف للتخلص من الهواء ، وتضاف كمية قليلة من مادة مختزلة مثل كلوريد القصدير أو كلوريد التيتانوس titanium chloride بحيث تكفى لتكوين كمية معينة من النهيدرين المختزل . ويكون لون الجوهر الكشاف ذو لون أصفر فاتح ، ويجب تخزينه في زجاجة بنية وتحت ضغط من النيتروجين نظرا لأن النهيدرين حساس للضوء والأكسجين .

يحتاج تفاعل النهيدرين إلى حرارة ولذلك يمر خليط المحلول الخارج من العمود وجوهر النهيدرين خلال ملف Reaction Coil من التفلون ذو قطر صغير (١ مم) ويظل على درجة حرارة  $100^{\circ}\text{C}$  في حمام زيتى . ويجب التأكد من أن السريان غير معاق ، حيث أن الحرارة الزائدة تؤدي إلى ترسيب النهيدرين في الملف ذو القطر الضيق مما يؤدي إلى اغلاق الجهاز تماما Stoppage .

وهناك بعض الأجهزة الحديثة تعتمد على استخدام تفاعل الفيثالدهيد ، وهو يشابه تقريراً تفاعلاً النهيدرين في كثير من الأحوال . فمثلاً الجوهر الكشاف الفيثالدهيد ثابت وهو يذوب في الماء وبالتالي يمكن الاستغناء عن الكيماويات السامة مثل التي تستخدم في تحضير النهيدرين ، كما لا يحتاج الأمر إلى التخزين في جو من النيتروجين . ونظراً لأن تفاعل الفيثالدهيد يحدث بسرعة عند درجة حرارة الغرفة فإن الأمر لا يحتاج إلى التسخين على درجة  $100^{\circ}\text{C}$  في الحمام الزيتي وبالتالي يمكن التغلب على المشاكل المتعلقة بهذه النقطة . ونظراً

لزيادة الحساسية باستخدام تفاعل الفيثالدهيد، فإنه يمكن الكشف عن تركيزات من الأحماض الأمينية تصل إلى البيكومول picomol (١٠-١٢) .

#### ٤-٢- تقدير الأحماض الأمينية كميا Quantitation

تختلف كثافة اللون أو الفلورة الناتجة من مول واحد من الحمض الأميني اختلافاً قليلاً جداً تبعاً لنوعية الأحماض الأمينية. ولهذا ينتج عن حقن مخلوط من الأحماض الأمينية الذي يحتوى على تركيزات متساوية من كل حمض أميني (٢٠٠ نانومول / مل) مساحات متساوية من peaks .

يجب استخدام مادة قياسية داخلية Internal standard لكل عملية تحليل، وهذه المادة هي عبارة عن حمض أميني غير موجود في العينة التي يجري تحليلها. فمثلاً عند تحليل عينة بلازما الدم يستخدم نوريلوليسين أو ألفا أمينو بيتا جوانيدينو حمض البيوتيريك كمواد قياسية داخلية ويجب أن تصاف بتركيز معروف إلى العينة قبل تجهيزها وتحليلها. وعند معرفة كمية المادة القياسية فإنه يمكن معرفة تركيز الأحماض الأمينية في العينة عن طريق معرفة مساحات peaks للمادة القياسية والعينة. وفي هذه الطريقة يمكن التغلب على المشاكل التي تنشأ من فقد كمية من العينة أثناء التحضير. وكذلك اختلاف الكثافة اللونية للمحاليل المحضرة مثل النهيدرين وكذلك التغيرات في ظروف التحليل.

ويمكن حقن خليط من الأحماض الأمينية معروفة تركيز كل حمض أميني كل على حدة (External standard) ومنه يمكن حساب كمية أي حمض أميني في العينة من الحسابات التالية:-

أولاً: استخدام محلول خليط الأحماض الأمينية القياسية  
عند حقن كمية معلومة من هذا الخليط فإنه يمكن استنتاج حسابياً معامل الاستجابة (RF) لكل حمض أميني بمعرفة تركيز الحمض ومساحة الـ peak الخاص به.

$$\text{معامل الاستجابة (RF)} = \frac{\text{التركيز}}{\text{مساحة الـ peak}}$$

ثانياً: يعرف تركيز الحامض الأميني بعد حقن العينة من المعادلة التالية:-

$$\text{التركيز} = \frac{\text{مساحة الـ peak}}{\text{معامل الاستجابة}} \times \text{معامل الاستجابة}$$