

## الفصل السابع

### تفاعلات الازالة الجزئية لا سيل الاحماض الدهنية

#### Partial Deacylation Reactions

بعد فصل مخلوط الجلسريدات الثلاثية بالطرق الكروماتوجرافية السابق ذكرها فإنه يمكن الحصول على معلومات اضافية عن تركيب تلك الجلسريدات الثلاثية باستعمال تفاعلات الازالة الجزئية للأحماض Partial Deacylation وتحتاج تفاعلات الجلسريدات الثانية والحادية (mono and diglycerides) في ٢ أنواع من التحليلات وهي

- ١ - بعد فصل الجلسريدات الثانية بالطرق الكروماتوجرافية العادية يمكن مطابقة تركيبها بتركيب الجلسريدات الثلاثية في العينة الأصلية .
- ٢ - من تحليل الأحماض الدهنية للجلسريدات الثانية والحادية يمكن معرفة توزيع هذه الأحماض على الموضع ٢ - و ١ ، ٣ مجتمعا .
- ٣ - تستخدم الجلسريدات الثانية الناتجة من عملية إزالة الأحماض الدهنية (deacylation) لمعرفة التوزيع الفرعي للأحماض الدهنية الداخلة في تركيبها وخاصة معرفة الأحماض التي تشغّل الأماكن ١ و ٢ .

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

- ١ - إستخدام طريقة إنزيمية (إنزيم الليباز Pancreatic lipase) .
- ٢ - إستخدام طريقة كيماوية (معدن جرينبيارد Grignard reagent) .

الشروط الواجب مراعاتها عند إجراء عملية إزالة الأحماض الدهنية (deacylation)  
١ - يجب أن تكون الجلسريدات الحادية والثانية الناتجة من الازالة الجزئية مماثلة لجلسريدات الثلاثية الأصلية من حيث إحتلال الأحماض الدهنية لاماكن معينة أى يجب أن تكون الأحماض الدهنية التي تحتل الموضع ١ ، ٢ في الجلسريد الثلاثي الأصلي هي نفسها الموجودة في الموضع ١ ، ٢ في الجلسريد الثنائي .

- ٢ - يجب ألا تظهر الجوادر الكشافه التى تستخدم فى عملية إزالة الأحماض الدهنية (deacy) أي تخصص تجاه نوعية معينة من الأحماض الدهنية أو الجلسريدات الثلاثية .
- ٣ - يجب ألا تشجع انتقال مجاميع الاسيل (Acyl) أي تحرك الأحماض الدهنية من ١ الى ٢ أو من ٢ الى ١ .

## أولاً : الطرق الكيمائية لإزالة مجاميع الاسيل

Chemical Deacylation Methods

### مركب جرينيارد Grignard reagent

إن معظم الطرق المستخدمة لانتاج جلسريدات ثنائية 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 ثانى وكحول ثالث يحتوى على مجموعة الاسيل المفصولة ، وتستمر عملية نزع مجاميع الاسيل بحيث يحتوى نواتج التفاعل على متشابهات الجلسريدات الثنائية والحادية والجلسيرول وأحماض دهنية .

ويوقف التفاعل باضافة حامض الخليك عند النقطة التي يصل فيها انتاج الجلسريدات الثنائية الى أقصى تركيز ويفضل استخدام ايثايل بروميد الماغنيسيوم ( $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{MgBr}$ ) Ethyl Magnesium Bromide كجواهر كشاف لهذا التفاعل لانه يعطى كحول ثالث يسهل فصله من الجلسريد الثنائى بطرق الفصل الكروماتوجرافى لنواتج التفاعل .

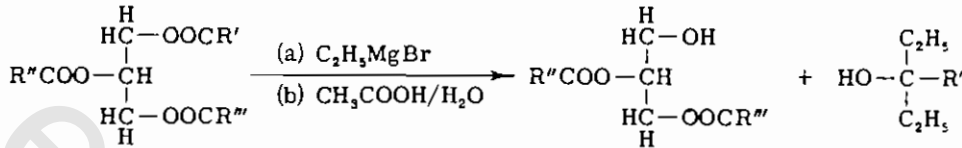
وفىما يلى خطوات الطريقة التى ذكرها (Christie and Moore 1969)

### الطريقة :

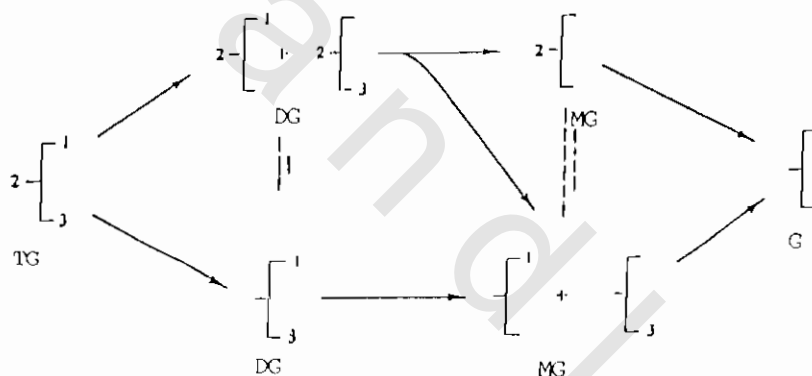
تناوب ٤ ملجم من الجلسريدات الثلاثية فى ٣ سم<sup>٣</sup> اثير جاف + ١ سم<sup>٣</sup> محلول جرينيارد (تركيزه ٥٪ مول فى الاثير حيث التحضير ) ويرج المخلوط لمدة ٦٠ ثانية - يضاف ٥٠ سم<sup>٣</sup> حمض خليك ثالجي ثم ٢ سم<sup>٣</sup> ماء لوقف التفاعل و تستخلص النواتج الدهنية بواسطة الاثير . يغسل المستخلص أولاً بمحلول مائى مخفف من بيكربيونات البوتاسيوم (KHC<sub>0</sub>3) ثم يغسل بالماء ويجفف الناتج فى النهاية على كبريتات الماغنيسيوم (MgSO<sub>4</sub>) وبعد التخلص من المذيب يتم فصل الجلسريدات الثنائية بسرعة على الواح T.L.C (المادة الداعمة هي حمض السيليسيك محتوى على ٥٪ (وزن / وزن) حامض بوريك وذلك لمنع هجرة مجاميع الاسيل .

ويستخدم المذيب الآتى : هكسان / ايثير ( ٥٠ / ٥٠ - حجم / حجم ) لفصل الجلسریدات  
الثانوية ( ٢,٣ ) - sn<sub>1</sub> و - sn<sub>2</sub> عن بعضها البعض .

وفىما يلى المعادلات التى تبين ميكانيكية هذا التفاعل :



والرسم التخطيطى التالى يبين تفاعل معقد جرينيارد مع الجلسريد الثالثى :



### نواتج الجلسریدات الثانیة Diglyceride products

تعطى عملية إزالة مجاميع الأسييل بواسطة مركب جرينيارد الجلسریدات الثانیة ١ ، ٢ ، - ( ٢ ، ٢ ) و ( ١ ، ٢ ) والنسبة بينهما هي ٢ : ١ تقريبا .

والتحليل المباشر للجلسريد الثانى ١ ، ٢ يعطى تركيب الاحماس الدهنية الموجودة فى الموضع ١ و ٢ - ويعرف نوع الحامض الدهنى الذى يشغل الموضع ٢ بالفرق كما فى المعادلة التالية :

% للحمض الدهني في الوضع ٢ = ٢٪ (الاحماس الدهنية الكلية في الجلسريد الثلاثي) -  
٪ (الاحماس الدهنية للجلسريد الثنائي ١ ، ٢) .

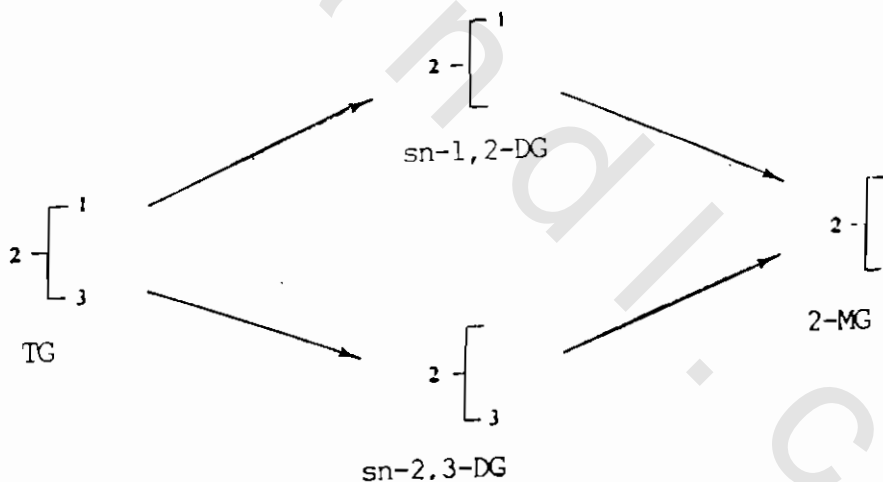
### نواتج الجلسريدات الاحادية

لا يمكن استخدام الجلسريدات الاحادية ٣ - sn و ١ - sn و ٢ - sn الناتجة من تفاعل مركب جرينيارد مع الجلسريدات الثلاثية في الأغراض التحليلية وذلك لأن الاحماس الدهنية الموجودة بالجلسريدات الاحادية لا تمثل الاحماس الدهنية not representative الموجدة بالجلسريدات الثلاثية الأصلية نظرا لحبوث عملية انتقال الاحماس الدهنية من مواضع معينة في الجلسريدات الثلاثية الأصلية إلى مواضع أخرى .

### ثانياً : الطرق الانزيمية لازالة مجاميع الأسيل

#### Enzymatic deacylation methods

يعمل إنزيم بنكرياس اللباز على تحليل رابطة استر أول في جزء الجلسريد الثلاثي ويعطي جلسريدات ثنائية من نوع (١ ، ٢) و (٢ ، ٢) و يعطي ٢ - جلسريد أحادي وكذلك أحماض دهنية حرة Free Fatty Acids .



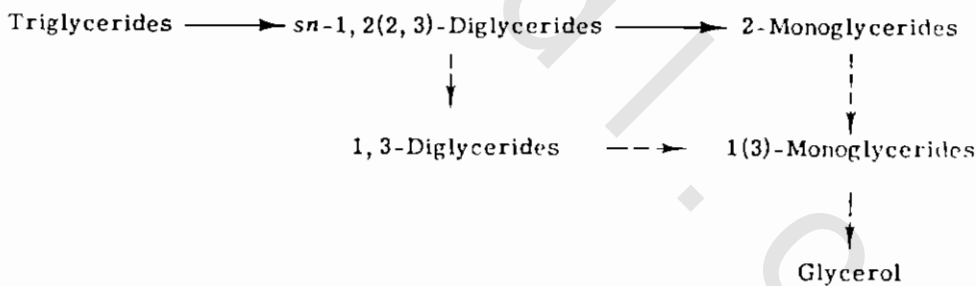
وهذا الإنزيم متخصص ويقاد يكون تخصصه مطلق لتحليل رابطة الاستر في الموضع ١ و ٣ وتستخدم الجلسريدات الاحادية الناتجة من التحليل الانزيمي على نطاق واسع لمعرفة نوع الحامض الذي يشغل الوضع (٢) وعلى ذلك تستخدم نواتج التحليل الانزيمي لمعرفة توزيع وتحديد أماكن تلك الاحماس في الدهون الطبيعية .

**١ - الإنزيم Enzyme**

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

- ١ - Esterase يعمل على تحليل رابطة الإستر للمركبات الذائبة في الماء .
- ٢ - Non - specific lipase يعمل على تحليل السترات الغير ذائبة في الماء سواء الناتجة من الكحولات الأولى أو الثانية .

وهذا الإنزيم الغير متخصص يعطى نسبة قليلة من الجلسریدات الثنائية من نوع (١ ، ٣) والمفروض أن تنتج جلسریدات ثنائية من نوع (١ ، ٢) و (٢ ، ٣) كذلك يعطى نسبة قليلة من الجلسریدات الأحادية من نوع (١ - ) أو (٣ - ) والمفروض أن ينتج فقط جلسرید احادي من نوع (٢ - ) وت تكون كل هذه المكونات إذا وجدت هذه الإنزيمات مع إنزيم ليباز البنكرياس Pan-creatic Lipase أثناء إزالة مجاميع الأسيل من الجلسرید الثلاثي ويوضح 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 يلى :

١ - يتم التحليل في غياب أملاح الصفاء Bile salts

٢ - يحدث لإنزيم ليباز البنكرياس Pancreatic lipase هضم ذاتي Self - digestion على pH ٩ ودرجة حرارة ٤٠ م° لمدة ساعة .

٣ - يعامل إنزيم الليباز Pancreatic lipase بمحلول ثانوي إيثايل بارا نيتروفينايل فوسفات diethyl - p-nitrophenyl phosphate بتركيز ٥ . . . . . مولر ولمدة ساعة .

### ٣ - ظروف التفاعل Reaction conditions

تختار ظروف التفاعل بحيث تتم عملية إزالة مجموعة الأسيل للحامض الدهني بسرعة كبيرة ( أقل من ٩٠ ثانية ) ومنع هجرة مجاميع الأسيل الغير مرغوبة باكبر قدر ممكن للجلسریدات الجزيئية ( ثنائية وأحادية ) والظروف المثلثى لتفاعل إنزيم ليباز البنكرياس المستخلصة من الخنزير هي :

١ - درجة الحرارة قريبة من ٨ .

٢ - الكتروليت تركيزه ٥ . . . . . مولر .

٣ - وجود أيونات الكالسيوم .

٤ - نسبة الإنزيم إلى العينة كبيرة .

٥ - إثارة قوية ( Vigorous agitation ) .

٦ - وجود مستحلبات ( أملاح الصفاء ) لمزج هذه المكونات مع بعضها ولزيادة مساحة الاستطاع المتداخلة .

٧ - درجة حرارة التفاعل هي ٣٧ - ٤٠ م° وعلى هذه الدرجة تتم عملية إزالة أسيل الحامض الدهني Deacylation بسرعة بدون تغير في تركيبها الكيمائى كما أن الجلسریدات الثلاثية توجد في الحالة المسائلة عند اجراء التفاعل " ما عدا الجلسریدات الثلاثية المشبعة تماماً ".

وفيها يلى طريقة ( Luddy et al 1964 ) التي تستخدم في إزالة الاحماس الدهنية للجلسریدات الثلاثية بواسطة إنزيم الليباز .

١ - توزن ٥ ملجم عينه جلسريد ثلاثي في أنبوبة ويضاف كمية كافية من الإنزيم ( ٩ ملجم ) لاتمام عملية التحليل .

- ٢ - يضاف ١ سم<sup>٣</sup> محلول منظم (Tris) تركيزه ١ مولار ذو درجة حموضة ٨ بالضبط ثم يضاف ١ سم<sup>٣</sup> محلول كوريد كالسيوم (٢٢٪) ثم يضاف ٢٥ سم<sup>٣</sup> محلول أملاح صفراء (١٪) .
- ٣ - تسخن محتويات المخلوط في حمام مائي على درجة حرارة ٤٠ م° لمدة ١ دقيقة بدون رج .
- ٤ - تغطى الانبوبة ويرج لمدة ٤٥ - ٩٠ ثانية بمعدل ٣٠٠٠ نبذة/ دقيقة .
- ٥ - في نهاية زمن التفاعل ينقل المخلوط في الحال الى قمع فصل ويستخلص بواسطة الاثير ويوقف التحليل الانزيمي عن طريق إضافة ٥ .٠ سم<sup>٣</sup> حامض HCl ٦ ع .
- ٦ - يغسل المستخلص بالماء ويجفف فوق كبريتات صوديوم لا مائية - يرشح ثم يبخر المذيب .
- ٧ - تفصل بسرعة نواتج التفاعل على ألواح TLC والمادة الداعمة المستخدمة هي حامض السيليسيك الدعامة - بـ ٨٪ ( وزن / وزن ) حامض بوريك لمنع حدوث انتقال الاحماض الدهنية .

### ٣ - التخصص Specificity

- ١ - تعتبر قدرة إنزيم ليباز البنكرياس على التخصص التحليلي قريبة من المطلقة ( اكبر من ٩٧٪ ) وهذا التخصص يعني تحليلاً رابطة الاستر الأولى الموجودة في الموضع (١) أو (٢) في جزئي الجلسريد الثلاثي ولا يبدأ في تحليلاً رابطة الاستر الثانية إلا بعد الانتهاء من تحليل مجاميع الاستر الأولى . ويلاحظ أن انفراد الحامض الدهني الموجودة في الوضع (٢) يكون مصدره أو ينبع إلى هجرة مجموعة الأسييل . يهاجم إنزيم ليباز البنكرياس كل من الموضعين ( الاستر الأولى ) (١) ، (٢) بنفس المعدل على جزئي الجلسريد الثلاثي أي أن هذا الإنزيم لا يميز في تحليله لرابطة الاستر في الموضع (١) ، أو (٢) إذا كان الحامض الدهني المرتبط في (١) هو نفس الحامض المرتبط في الوضع (٢) .
- ٢ - يحلل هذا الإنزيم الاحماض الدهنية الغير المشبعة بسرعة اكبر من الاحماض الدهنية المشبعة إذا تساوت طول السلسلة في كل منها . وعلى ذلك يقوم إنزيم الليباز بتحليل الجلسريد الثلاثي الذي يحتوى على أوليك في الوضع (١) ، وأحماض إستياريك في الوضع (٢) ويعطى جلسريد ثانى الاستيارين فهذا يدل على أن الإنزيم يعمل على تحليل الحامض الدهني أوليك أولاً (١) ويعطى جلسريد ثانى عبارة عن ثانى إستيارين .
- ٣ - لا يميز هذا الإنزيم في تحليله بين المشابهات المضاهية والمخالفة حيث أوضحت الدراسات المقارنة بين الجلسريديات التي تحتوى على حامض الاوليك الذي يحتوى على رابطة زوجية

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

٤ - يحلل هذا الإنزيم الاحماس الدهنية التى تحتوى على رابطة زوجية ، تفرعات الالكيل أو مجاميع فعالة أخرى على ذرات الكربون ٢ ، ٣ ، ٤ ، ٥ بدرجة أبطأ من مشابهاتها التى تحتوى على مجاميع فعالة ترتبط بذرات كربون بعيدة عن رابطة الاستر وهذا يرجع الى إعاقة هذه المجاميع عمل الإنزيم التحليلي .

٥ - يفضل إنزيم اللياز تحليل الاحماس الدهنية طويلة السلسلة بدرجة أكبر من الاحماس الدهنية قصيرة السلسلة بدليل أنه عند تحليل الجلسريد الثلاثي PBB يعطى نوعين من الجلسريدات الثنائية وهى ثنائى البيوترين ، باليتوبيوترين إلا أن نسبة النوع الأول أعلى بمقدار أكثر من الصعف بالمقارنة بالجلسريد الآخر .