

الفصل الثامن

التعرف على توزيع الاحماس الدهنية في الجلسريدات الثلاثية

Stereaspecific analysis

تستخدم الطرق الكيماوية والأنزيمية كما سبق ذكره للتعرف على الاحماس الدهنية المرتبطة بروابط إستر في الوضع 2 والمتعددة في الموضع 1 و 3 للتعرف على الاحماس الدهنية في الموضع 1 و 3 كل على حده يلزم اجراء التحليل الكامل باستخدام التحليل التخصصي الفراغي .
Stereospecific analysis

الطرق

تشمل طرق التحليل التخصصي الفراغي للجلسريدات الثلاثية على 3 تفاعلات أساسية :

- ١ - تحليل الجلسريدات الثلاثية إلى جلسريدات ثنائية مشابه لتركيب الجلسريدات الثلاثية .
- ٢ - إجراء عملية فسفرة للجلسييد الثنائي وإنتاج فوسفوليبيد .
- ٣ - تحليل الفوسفوليبيد باستعمال إنزيم الفوسفوليبياز A .

وبعد كل تفاعل تفصل النواتج باستخدام TLC ثم التعرف على تركيب الحامض الدهني عندما يكون ذلك ضروريا .

١ - طريقة بروكرهوف للجلسييد الثنائي ١ ، ٢ ، ٣ - و ٢ ، ٣ -

Sn - 1,2 - ; 2,3 - DG of Brockerhoff : (Brockerhoff, 1967)

١ - تشمل الخطوة الأولى على تحضير الجلسييد الثلاثي مع إنزيم ليبار البنكرياس للحصول على جلسييد أحادى (٢ -) كما يحدث في نفس الوقت نزع مجموعة أسيل من الجلسييد الثلاثي ليعطى ١ - ٢ ، ٢ - ٣ - جلسريدات ثنائية .

٢ - بعد فصل الجلسريدات الثنائية ١ ، ٢ ، ١ - ٣ - بواسطة TLC يحدث لها تفاعل فسفرة مع فيناييل ثانئي كلورو فوسفات وذلك لانتاج مخلوط من ١ ، ٢ - ثانئي أسيل - ٣ فوسفاتيديل فينول و ٢ ، ٣ - ثانئي أسيل - ١ - فوسفاتيديل فينول .

٣ - تحضين المركبات المفسرة مع إنزيم الفسفوليبياز A فانه ينفرد الحامض الدهنى من الموضع (٢) فى حالة ما اذا كانت مجموعة الفوسفاتيد على الوضع (٣) ولا يحدث ذلك اذا كانت مجموعة الفوسفاتيد على الوضع (١) اي أن هذا الانزيم يحل فقط الحامض الدهنى فى الوضع ٢ عندما تكون مجموعة الفوسفاتيد فى الوضع (٣).

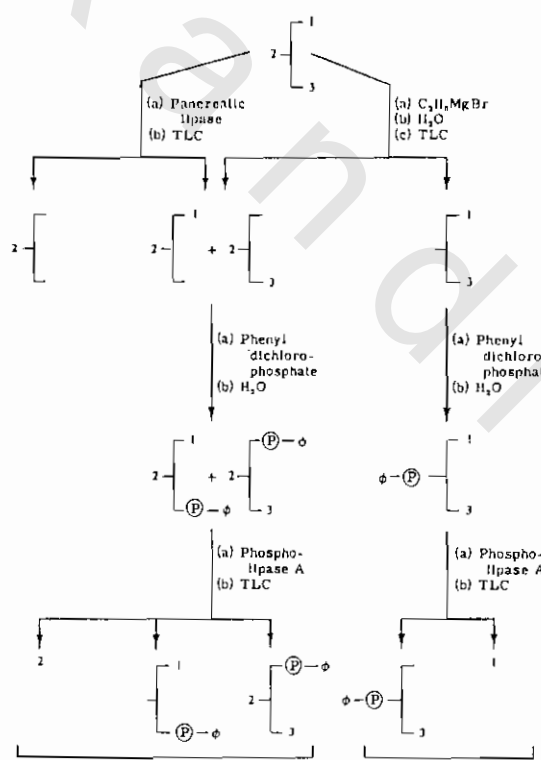
يتم فصل الاحماس الدهنية والتعرف على توزيعها فى الموضع ١ و ٢ كما يلى :

١ - يتم التعرف على الحامض الذى يشغل الوضع (١) من خطوة التحليل المائى باستعمال إنزيم الفسفوليبياز A .

٢ - يتم التعرف على الحامض الذى يشغل الوضع (٢) من التحليل المائى للجلسريد الاحادى بواسطة إنزيم الليباز .

٣ - يتم معرفة الحامض الذى يشغل الوضع (٣) بالفرق .

فى هذه الطريقة يتم تقدير الاحماس فى الوضع ١ و ٢ مباشرة والموضع ٣ بالفرق .



Sn - 1,2 (2,3-) Diglyceride method

Sn - 1,3 - Diglyceride method

ب - طريقة بروكرهوف للجلسيرويد الثنائي ١، ٣

sn-1,3 - Diglyceride Method of Brockerhoff (Brockerhoff et al., 1966)

١ - يتفاعل مركب جرينيارد مع الجلسيرويد الثلاثي ليعطى جلسيريدات ثنائية (١)، (٢) وكذلك ١.٢ مماثل للجلسيرويد الثلاثي .

٢ - يفصل الجلسيرويد الثنائي ١.٢ باستخدام TLC ثم يحول الى ١.٢ ثالثي الاسيل - فوسفاتيديل فينول وذلك باستخدام فيتاييل ثالثي كلوروfosفات .

٣ - التفاعل مع إنزيم الفوسفوليبياز A يفرد الحامض الدهني في الوضع (١) فقط ويعطى ليسوفوسفاتيد يحتوى على مجموعة أسييل في الوضع (٢) أى أن هذا الإنزيم مختص في هذه الحالة على انفراد الأحماض الدهنية في الوضع ١ .

٤ - بعد فصل وتحليل الأحماض الدهنية من التفاعلات المختلفة يمكن معرفة انواع الأحماض التي تشغّل الموضع الثلاثي كلها مباشرة .

* يتم معرفة الحامض الذي يشغل الوضع ١ من خطوة التحليل بواسطة إنزيم فسفوليبياز A

* يتم معرفة الحامض الذي يشغل الوضع ٢ من الجلسيرويد الأحادي الناتج من خطوة التحليل بواسطة إنزيم الليباز .

* يتم معرفة الحامض الذي يشغل الموضع ٣ من الليسوفوسفاتيد الناتج بفعل إنزيم فوسفوليبياز A .

* ومن أهم عيوب هذه الطريقة هو أنه قد يحدث نتيجة لاستخدام مركب جرينيارد تكوين مشابهات مما يقلل من كفاءة الطريقة .

* ومن مميزات هذه الطريقة هو تقدير الأحماض في الوضع ٢ مباشرة وليس بطريقة الفرق كما في الطريقة السابقة .

ج - طريقة لاندس (Lands et al., 1966)

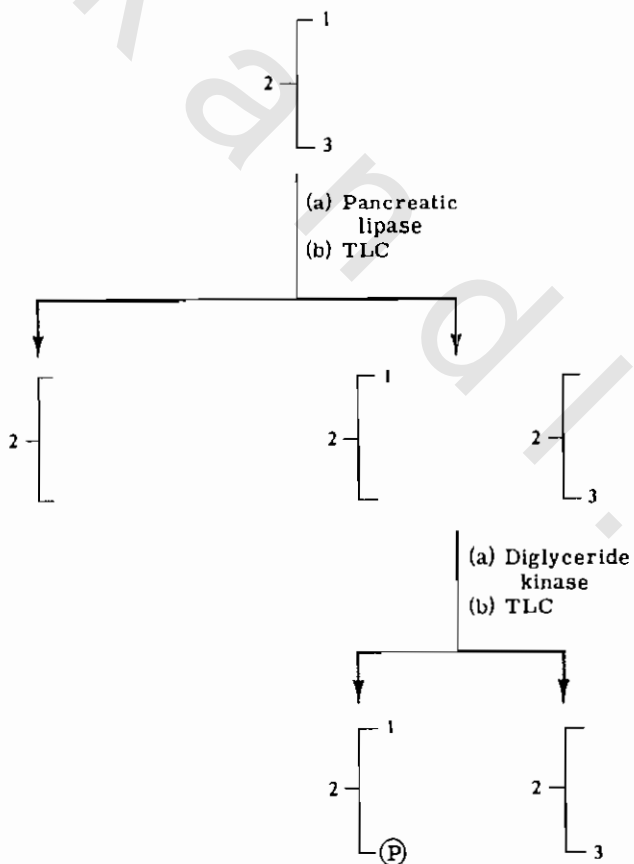
١ - الخطوة الأولى هي تحليل جزئي للجلسيرويد الثلاثي بواسطة إنزيم الليباز ثم يتبع ذلك

فصل ٢ - جلسيرويد أحادي وكذلك جلسيريدات الثنائية ١، ٢ ، ٣ - من نواتج التفاعل .

٢ - تحضير الجلسيريدات الثنائية مع إنزيم Diglyceride kinase الذي يفسر ١، ٢ -

- الجلسريد الثنائي فقط الى ٢،١ - ثانئ أسيل ٢ - فوسفاتيد بينما يبقى
الجلسريد الثنائي الآخر كما هو بدون فسفرة .
- ٣ - يمكن حساب ومعرفة المواقع ١ و ٢ التي تشغلهما الاحماس الدهنية على جزئه
الجلسريد الثلاثي الاصلى كما يلى :
- * يمكن معرفة الموضع ١ من : ٢،١ - فوسفاتيد الجلسريد الاحادي .
 - * يمكن معرفة الموضع ٢ من : ٢ - جلسريد احادي الناتج من التحليل الانزيمى
مباشرة باستخدام الليبار .
 - * يمكن معرفة الموضع ٣ من : ٣ (جلسريد ثلاثي اصلى - ١، ٢ فوسفاتيد) .

1. METHODS



إختيار الطريقة Choice of method

بتوقف إختيار الطريقة المناسبة على :

- ١ - الدقة . ٢ - السرعة . ٣ - كمية الحامض الدهني المراد تقديره .
- ١ - عندما تكون الدقة المتناهية هي المطلوبة فختار طريقة (٢,٣) - ١,٢ الجسرید الثنائی لبروكھوف وذلك للأسباب التالية :
إن إنتاج الجسریدات الثنائية من ١ - ٢ و ٣ - ٢ - باستخدام مركب جرينیارد أو انزيم اللياز تعتبر أكثر تمثيلاً الواقع عن طريقة ١ - وذلك لأن طريقة ١ - تعطى مشابهات مما يزيد من الخطأ ويقلل من الدقة .
- ٢ - التقدير المباشر للأحماض الدهنية التي تشغّل الوضع ١ وكذلك طريقة حساب الموضع ٣
تعطى بيانات أكثر دقة من طريقة لاندس التي تحسب الموضعين ١ و ٢ بالفرق .
- ٣ - عندما تكون السرعة هي المطلوبة فختار طريقة لاندس وذلك لأنها أسرع طريقة وذلك لأن طريقة بروکھوف تشمل على الخطوات التالية :
 - أ - التحليل بواسطة إنزيم اللياز .
 - ب - الفسفرة .
 - ج - التحليل بانزيم فوسفوليباز A .
 وكل هذه الخطوات تحتاج ٢ - ٤ يوم للتحليل التخصصي الفرغي وأن طريقة لاندس تحتاج إلى ثلثي المدة السابقة حيث ليس من الضروري إجراء خطوة التحليل بانزيم الفوسفوليباز A .
- ٤ - اذا كان من الضروري تقدير الحامض الدهني الذي يشغل الوضع ٣ فلا بد من إختيار طريقة تقدير الحامض الدهني الذي يشغل الوضع ٣ فلا بد من إختيار طريقة ١ - ٢,١ الجسرید الثنائی لبروكھوف التي تقدر مباشرة وليس بالفرق .

فسرة الجلسريدات الثنائية

Phosphorylation of diglycerides

أولاً : بواسطة ثانئ كلورو فوسفات الغينايول

Phenyl dichlorophosphate

١ - يذاب ٩٣ مجم من الجلسريدات الثنائية في اسٌم٣ من الاثير الجاف ثم يضاف

بالتدريج Dropwise مع التحريك الى المخلوط اسٌم٣ من البيريدين الجاف - اسٌم٣

إثير - ٥ .٠ .٠ سم٣ من ثانئ كلورو فوسفات الفينيل حديث التقطير .

٢ - بعد ٦٠ دقيقة على درجة حرارة الغرفة يضاف ٥ سم٣ بيريدين و ٣ سم٣ اثير ثم بضع نقط من الماء مع التبريد .

٣ - ينقل مخلوط التفاعل الى قمع فصل يحتوى على ٣٠ سم٣ كحول ميثايل و ٢٥ سم٣ ماء و ٣ سم٣ كلوروفورم و اسٌم٣ ثلاثي إيثايل أمين - وبعد الرج تؤخذ طبقة الكلورو فورم السفلية و يبخر المذيب للحصول على فوسفاتيديل الفينول .

ثانياً : فسفرة الجلسريدات الثنائية بواسطة إنزيم Diglyceride kinase

١ - يوضع ١ - ٣ مجم من الجلسريدات الثنائية ١ ، ٢ ، ٢ - (٢ ، ٢ ، ٢) في أنبوبة اختبار ثم تضاف الجوهر الكشافة التالية : ١٠٠ ميكرولتر من ٢٠٠ مجم / سم٣ مخلوط أملاح الصفراء Bile Salts ١ - ٠ .٠ .٥ سم٣ من ٠٠٥ مول أدينوزين ثلاثي فوسفات - ٠٠٥ سم٣ من امول كلوريد ماغنيسيوم - ٠٠٥ من ٥ .٥ مول فوسفات الصوديوم محلول منظم (pH ٧.٩٥) - ٨ .٠ مجم من إنزيم diglyceride Kinase الخام في ١ .٠ .٠ سم٣ من محلول منظم سستين الفوسفات .

٢ - يحضر التفاعل على ٣٧° مع التحريك المستمر وبعد ١ ساعة يضاف ٢ .٠ سم٣ من اعصارى حامض الهيدروكلوريك .

٣ - تستخلص الليبيدات بواسطة ٢ سم٣ من مخلوط كلورو فورم : ميثanol (١:٢) يتبعه اضافة ١ .٣ سم٣ كلوروفورم .

٤ - تضاف نقطة من ثلاثي إيثايل أمين الى المستخلص الكوروفورمي الكلى ثم يبخر المذيب .

٥ - تفصل sn-1,2-diacyl-3-phosphatidate TLC بواسطة حامض السيليسيك كطور ثابت وكلوروفورم - ميثانول - ماء (٦٥ - ٢٦ - ٨) كطور متحرك.

نحليل الغوسفاتيديل فينول بواسطة إنزيم Phospholipase A

- ١ - تذاب الغوسفاتيديل فينول (٧ - ١٠ مجم) في ٣ سم^٣ اثير ثم يضاف ١ . ٠ سم^٣ محلول منظم Tris يحتوى على كلوريد كالسيوم (٥ . ٠ مول - ٠ . ٢ مول كلوريد كالسيوم نو (٥ pH ٧ . ٥ . ٠ مجم من Ophiophagus hannah venom ثم يرج المخلوط لمدة ١٢ ساعة .
- ٢ - يضاف ٥ سم^٣ أينوبيبوتانول - ٠٢ . ٠ سم^٣ حامض خليك الى المخلوط السابق ثم يبخر نواتج التفاعل حتى الجفاف باستخدام Rotary evaporator .
- ٣ - يذاب المتبقى في كمية قليلة من كلوروفورم - ميثانول (٢ : ١) ثم يضاف كشريط على لوح TLC يحتوى على حامض سيليسيك ثم تجرى له development باستخدام مذيب هكسان - اثير - حامض فورميك (٥٠ - ٥ - ١) .
- ٤ - يرش الثلث العلوى من اللوح بواسطة محلول 2,7-dichloro - fluorescein ثم تحدد مكان الحامض الدهنى المنفرد ويستخلص .
- ٥ - تجرى مرة أخرى عملية الـ development للوح باستخدام المذيب كلوروفورم - ميثانول - ١٤ مول إيدروكسيد الأمونيوم (٩٠ - ٨ - ٢) حتى الثلث العلوى من اللوح .
- ٦ - يرش اللوح بواسطة محلول Rhodamine 6 G ثم تحدد أماكن الليسوغوسفاتيديل فينول والغوسفاتيديل فينول غير المحللة ويستخلص بواسطة مخلوط كلوروفورم - ميثانول (١:٢) .
- ٧ - تحول نواتج التفاعل الثلاثة الى إسترات الميثايل لمعرفة أنواع الأحماض الدهنية بواسطة جهاز الكروماتوجرافى الغازى .

التطبيقات

Application

أ - توزيع مواضع الاحماض الدهنية

Positional distribution of fatty acids

تستخدم طرق التحليل التخصصي الفراغي على نطاق كبير لمعرفة التوزيع الموضعى للأحماض الدهنية بين الموضع ١ ، والموضع ٢ ، الموضع ٣ للجلسيريد الثلاثي في الدهون الطبيعية واجريت مقارنة بين طرفيتي بروبرهوف - ١,٣ و (٢,٣) - ١,٢ على جلسيريد ثلاثي لزيت الزبدة فاوضحت التحليل الفراغي المتخصص أن البيانات متقاربة جداً في الطرفيتين .

ب - تركيب مخاليط الجلسيريات الثلاثية

Composition of TG mixtures

تستخدم طرق التحليل الفراغي المتخصص لمعرفة الأحماض الدهنية المكونة لمخاليط بسيطة من الجلسيريات الثلاثية المفصولة من الدهون الطبيعية وتعتمد كفاءة هذه الطريقة على مدى تعقد متشابهات الخليط فمثلاً في حالة الجلسيريات الثلاثية ثنائية الحامض لها ٢ متشابهات محتملة :

sn - PLL

sn - LPL

sn - LLP

وهذا التركيب الفراغي للمخلوط يكن من السهل مباشرة معرفته بطرق التحليل التخصصي الفراغي .

وفي حالة الجلسيريات الثلاثية ثنائية الحامض فإن لها ستة متشابهات فمثلاً :

sn - MPO

sn - OMP

sn - POM

sn - OPM

sn - PMO

sn - MOP

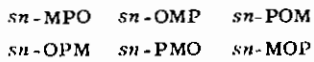
وتجد صعوبة في فصل متشابهات هذا الخليط بعملية واحدة single من التحليل الفراغي المتخصص وتنشأ هذه الصعوبة من المثال التالي إذا كان تركيز حامض الميرستيك هو ٣٠٪ فان معنى ذلك أن النسبة ٣٠٪ تتوزع على الجلسيريات الثلاثية Sn - MOP, Sn- MOP, Sn - MOP لكن النسبة بين هذين النوعين من متشابهات الجلسيريات الثلاثية غير معروفة ، وأيضاً في الجلسيريد الثلاثي Sn - MPO - Sn الذي يحتوى في الموضع ١ - على M والموضع ٢ على P

توزيع الأحماض الدهنية

والموضع ٣ على O نجد أن P يشغل الموضع ٢ في كل من المشابهات Sn-MPO و OPM في إحتلال نفس الموضع ومرة أخرى فإن النسبة بين كل هذه الأزواج ما زالت غير معروفة وعادة تقدر واحدة فقط من أزواج تلك المشابهات.

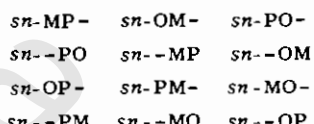
ونظم التحليل العامة لتقدير الـ ٦ مشابهات من ميرستو بالميتاولين Myristo Palmito Olein موضح بالشكل التالي :

Myristo-Palmito-Olein (6 isomers)



- (a) C_2H_5MgBr
- (b) H_2O
- (c) TLC

sn-1, 2(2, 3)-Diglycerides (12 isomers)



Ag^+ TLC

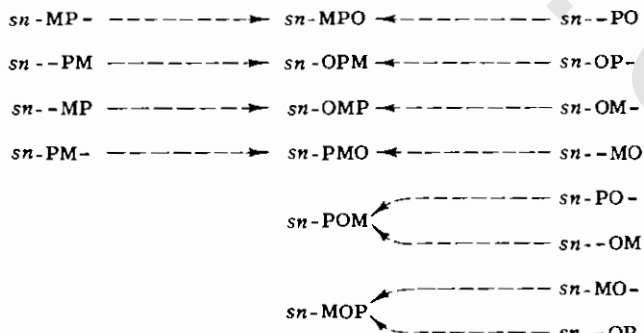
Saturated
diglycerides
(4 isomers)

stereospecific
analysis
distinguishes
all 4 isomers
(Table 10-4)

Monoene
diglycerides
(8 isomers)

stereospecific
analysis
distinguishes
all 8 isomers
(Table 10-4)

FINAL
RESULTS

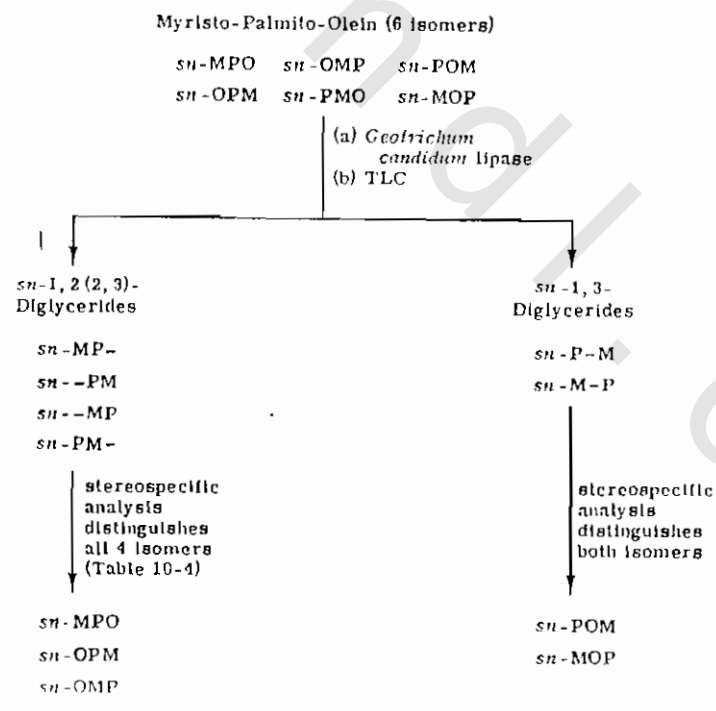


وتشمل خطوات التحليل على النقاط التالية :

- ١ - ازالة مجموعة أسيل بواسطة المجرور الكشاف جرينارد أو إنزيم ليباز البنكرياس .
- ٢ - فصل الجلسريدات الثنائية الناتجة عن طريق عدم التشبع باستخدام أيون الفضة المضاف إلى حامض السيليسيك .
- ٣ - فصل أنواع الجلسريدات الثنائية بطريقة التحليل الفراغي التخصصي .

يتم نزع الأحماض الدهنية بواسطة مركب جرينيارد ليعطى ١٢ جلسريد ثنائى من نوع ١ و ٢.٢ حيث تتفصل إلى مركبات مشبعة ومركبات احادية عدم التشبع على الواح TLC المدعمة بالفضة ويتم التعرف على متشابهات الجلسريدات الثلاثية من معرفة تركيب الجلسريدات الثنائية معتمدا على نوع الحامض الدهنى الذى يشغل الموضع ٢ الذى يمكن اعتباره مشتركا مع جلسريد ثنائى آخر ولكن يختلف فى موضع الحامض الدهنى الذى يشغل الموضع ١ أو ٢.

والشكل التخطيطي التالي عبارة عن نموذج آخر للتعرف على توزيع الأحماض الدهنية في ميرستو باليتو أولين .



- ١ - يقوم إنزيم الليباز المستخلص من *Geotrichum candidum* تخصصيا بازالة مجاميع الأوليل (9-cis) للجلسریدات الثلاثية .
- ٢ - الفصل الكروماتوجرافى للجسریدات الثنائيه ١ ، ٢ ، ٢ ، (٢ ، ٢) و ١ ، ٢ على الواح TLC باستخدام حامض سيليسيك كطور ثابت .
- ٣ - التحليل الفراغي التخصصي لفصل المكونات لنوعين من الجلسریدات الثنائيه ١ ، ٢ ، (٢ ، ٢) - و ١ ، ٣ للتمييز والتعرف على المتشابهات الست الأصلية للجلسریدات الثلاثية .