

## **Effect of potato tuber alkaloid extract cocenteration and dosage period on oragan weights of Albinus rats**

**تأثير تركيز المستخلص القلواني لدرنات البطاطا ومدة التجريع في اوزان اعضاء الفران البيض**

**ثامر خضير مرزه**  
**كلية العلوم/جامعة الكوفة**

**عدنان وحيد البديري**  
**كلية الطب/جامعة القادسية**

### **البحث مستل**

#### **الخلاصة:**

أجريت هذه التجربة في مختبرات قسم علوم الحياة / كلية العلوم / جامعة الكوفة للكشف عن المواد الفعالة في درنات البطاطا صنف بنتجي وفصل المركبات القلوانية الخام المتواجدة فيها ودراسة تأثيراتها في اوزان الحيوانات والكبد والكليه والطحال لذكور الجرذان البيض .إذ تم دراسة تأثير التركيز ومدة التجريع للمستخلص القلواني التي استعمل فيها ثلاثة تركيز هي ( 200,100,50 ) ملغم/كغم وأربع مدد تجريع هي ( أسبوع ، أسبوعين ، ثلاثة أسابيع،أربعة أسابيع) . أظهرت النتائج إن اوزان الحيوانات انخفضت تدريجيا كلما ازداد تركيز المستخلص وطالت مدة التجريع، وعلى العكس لوحظ وجود زيادة في اوزان الكبد والكليه والطحال التي بلغت 7.66 و 1.17 و 0.76 غم عند تناول 200 ملغم لكل كغم من وزن جسم الحيوان مستخلص قلواني مع اربعه اسابيع مدة تجريع مقارنه ب 2.66 و 0.25 و 0.45 غم عند معامله السيطره، للأعضاء الثلاثه ،على التوالي.

**كلمات مفتاحيه:** القلوانيه،كبد،كليه،طحال،تجريع

#### **Abstract**

The study was conducted in Biology Department/ College of Science/University of Kufa to detect the active ingredients and separation of alkaloids compounds from potato tubers (bentji cv.) and dosage period on animal , Liver, Kidney and Spleen weights for white male rats. This experiment was conducted to study the effect of different alkaloid concentration extracts on animal, liver , kidney and Spleen weights. Weights of treated animals decreased gradually with the increase in the alkaloid concentration. and length of dosage period. The opposite was found for the weights of liver, kidney and spleen which were 7.66 ,1.17 ,0.67 g . with the interaction of 200mg/kg and four weeks treatment compared to 2.66 ,0.25 and 0.45 g with control treatment for liver,kidney and spleen ,respectively.

**Key words:**alkaloid,liver,kidney,spleen,dosage

Part of M.Sc.Thesis

#### **المقدمة:**

تعد المركبات القلوانية منتجات طبيعية لها ادوار كبيره في اغلب النواحي الاقتصادية والطبية إذ إن العديد منها لها تأثيرات فسيولوجية فعالة على الانظمة الحيوية للبائن والكائنات الحية (1) فبعضها يصنف على انه مفيد وله أهمية علاجية والبعض الآخر يكون ساماً، فعلى سبيل المثال إن المركب القلواني الاتروپين Atropine المستخلص من نبات ست الحسن Belladonna يستعمل كمسكن للألم كما انه يعمل على اتساع حدقه العين.من جهة أخرى هناك مركبات قلوانية تتصرف بسميتها العالية فالمركب الذي يفرزه فطر الإيرغوت Ergot fungus الذي يصيب نبات الشيلم تسبب بحدوث حالات تسمم واسعة بسبب تناول نبات الشيلم المصايب بهذا الفطر (2)، وبسبب هذه الطبيعة السامة فقد استعمل نبات الشوكران Conium الذي يحتوي على قلوان أساس سام هو الكوناين Conine لتحضير شراب سام لدى الإغريق ويعتقد أن الفيلسوف سقراط مات مسموماً بإعطائه مستخلص هذا النبات (3).

تنتج البطاطا كمية من المركبات القلوانية تصل في بعض الأحيان إلى درجة السمية للإنسان والحيوان وفي العراق إذ يعتمد الإنسان على تناول البطاطا كذاء رئيس شأنه شأن بقية دول العالم وان ضروب البطاطا المستهلكة سواء كانت مستترعة أم مستوردة تتعرض للكثير من العوامل التي تؤدي إلى زيادة نسبة المركبات القلوانية في الدرنات مما يسبب في حالات تسمم غير مشخصة لحد الان إذ لا توجد أي دراسة سابقة في العراق على الأقل حول المركبات القلوانية البطاطا وأثارها السمية في الأنسجة المختلفة أو آثارها الفسيولوجية الأخرى.

تحتوي البطاطا على مركبات قلوانية تشق وتصنع بصورة رئيسة من الكوليستروول وهذه المواد تعد مضادات حشرية وفطرية . إن المركبات القلوانية السولانين والجاكونين α-Solanine و  $\alpha$ -chaconine تعطي البطاطا الطعم المر إذ تكون هذه المركبات القلوانية في الخلايا البرنكمية للبشرة المحيطة periderm و الفشرة والمناطق ذات النشاط الایضي العالي .

من أوائل الباحثين الذين أشاروا إلى وجود حالات تسمم ناتجة من جراء تناول البطاطا هو(4) . إذ أشار إلى وجود 60 حالة تسمم جراء تناول البطاطا وخاصة وفاة واحدة في لندن، كما أشار أيضا إلى ان التسمم ناتج بفعل المركب القلواني السولانين وان كمية المركبات القلوانية الموجودة بصورة طبيعية في درنات البطاطا هي 9 mg / 100 g . ذكر (6) إلى أن الفترة الزمنية اللازمة لظهور الإعراض تصل إلى حوالي 4 ساعة تصل إلى 50 mg في الساق لكل 100 g (5) . ذكر (6) إلى أن الفترة الزمنية اللازمة لظهور الإعراض تصل إلى حوالي 4 ساعة من تناول البطاطا المقليه وهذا الإعراض هي التقيؤ ، الإسهال ، وقد يصاحبها الم في البطن pain Abdominal pain وربما حرارة ولكنها تكون قليلة وانخفاض في ايعازات الجهاز العصبي المركزي في حالات التسمم الحادة . وأشار (7) إلى أن الاستخدام الأمثل لمستخلص البطاطا عند الأطفال حديثي الولادة يقيهم من مرض الإسقربوط ، وذكر (8) إن المركبات القلوانية في البطاطا والأجنس الأخرى الغريبة منها تسبب أنواع مختلفة من التسممات للحيوان والإنسان من اضطرابات القناة الهضمية البسيطة إلى التأثيرات الجنينية Teratogenic effect (9) وهذه السمية تعتمد على عدة عوامل منها الضرب Cultivar وظروف النمو والإضاءة والخزن والجزء النباتي المبتلع وتركيز المركبات القلوانية في النبات ، ويرجع سبب السمية بالدرجة الأولى إلى وجود السولانين والجاكونين الذي يوجدان بشكل طبيعي في البطاطا (10) . وذكر (11) إن للمركبات القلوانية السترويدية Steroidal Glycoalkaloid دور في تشويط نضوج بويضات الخنزير خارج الجسم الحي وإن تناول النباتات من جنس Solanum الذي يحتوي على المركبات القلوانية السامة قد يكون له تأثير سلبي على حيوية الجنين قبل عملية تكوين المشيمة . كما أشار (12) إلى أن المركبات القلوانية المتواجدة في درنات البطاطا لها دور أساس في تخريب التركيب الاساس ل حاجز الخلايا الظهارية Inflammatory epithelial barrier integrity Bowel disease (IBD) في الأمعاء الدقيقة والذي يسبب نوع من الالتهابات يسمى التهاب باول

ولأجل التعرف على تأثير تجريع الجرذان البيض بتراكيز مختلفة من قلوانيات البطاطا ومدة تجريعها على اوزان الحيوانات والكبد والكلية والطحال فقد اجريت هذه التجربة .

#### المواد وطرق العمل :

تم جمع عينات درنات البطاطا S. tuberosum CV. Bintiji من السوق المحلية لمحافظة النجف بـنُظفت العينات من الأتربة والأوساخ جيدا باستعمال ماء الحنفية . قطعت الدرنات باستعمال سكين حادة إلى شرائح رقيقة وجفت في الظل إلى أن تم التخلص من الجزء الأكبر من الماء . ثم استعمل الفرن الكهربائي بدرجة حرارة 40 م لغرض التخلص من باقي الماء . طحت الأجزاء الجافة باستعمال مطحنة كهربائية نوع (العربي) وحفظت المادة المطحونة في أوعية محكمة الغلق لحين الاستعمال .

#### كشف المركبات القلوانية Alkaloid test :

تم الكشف عن المركبات القلوانية باستعمال كاشف Dragandroff وكاشف ماير Mayer's test وواكتر Marqus Reagent كما ورد في(13) .

#### حيوانات التجربة Experimental Animals :

استعملت في هذه التجربة الجرذان المختبرية (Albinus rats) التي حصل عليها من البيت الحيواني التابع لكلية الطب / جامعة الكوفة . نقلت الحيوانات إلى البيت الحيواني في كلية العلوم / جامعة الكوفة ووضعت في أقفاص بلاستيكية بأبعاد 38 × 20 × 18 سم وفرشت أرضية الأقفاص بالشارة مع مراعاة تبديلها بين حين وأخر . أعطيت الحيوانات الماء والغذاء المعد بطريقة مخصوصة للحيوانات والمكون من طحين 50 % وبروتين حيواني 15 % وفول الصويا 6 % ونخالة الطحين 25 % ودهن نباتي 2 % وحليب مجفف 2 % ومعادن وفيتامينات بالطريقة التي اتبعها (14) .

#### طريقة التجريع وحساب التراكيز :

أعطيت الحيوانات الجرع عن طريق الفم باستعمال أنبوب معدني مغطى بأنبوب مطاطي معد لهذا الغرض . أما التراكيز المستعملة فقد حسبت على وفق معادلة التخفيف الآتية

$$C_1 \times V_1 = C_2 \times V_2 \quad \text{كما في الطريقة التي اتبعها}(15)$$

حيث إن :  $C_1$  : تركيز محلول القياسي stock المحضر .

$V_1$  : الحجم الذي يؤخذ من محلول القياسي لتحضير التركيز المطلوب .

$C_2$  : التركيز المراد تحضيره .

$V_2$  : الحجم المراد تحضيره من التركيز  $C_2$

#### حساب التراكيز :

أديب 2 غ من المستخلص الخام لدرنات البطاطا والمستخلص القلواني كل على حدة في 10 مل من محلول مكون من 7 مل محلول ملحي Normal saline و 2 مل ايثانول تركيزه 99% و 1مل حامض الخليك الثلجي ، فأصبح لدينا محلول أولي Stock تركيزه 200 ملغم / مل ومنه حضرت التراكيز المطلوبة في التجارب مع الأخذ بنظر الاعتبار معدل اوزان الحيوانات في التجربة .

## مجلة جامعة كريلاء العلمية – المجلد الثالث عشر- العدد الرابع / علمي / 2015

أعد لهذه التجربة 80 جرذاً ذكراً إذ تم تقسيم الحيوانات حسب التركيز المعطى إلى أربع مجاميع رئيسية وهي (سيطرة ، 50 ، 100 ، 200) ملغم / كغم من وزن الجسم وكل مجموعة ضمت 20 حيواناً وهذه المجاميع الرئيسية قسمت على أربع مجاميع فرعية حسب مدة التجarب إذ كان التجارب لمدة 1 أو 2 أو 3 أو 4 أسابيع وفي كل مجموعة 5 حيوانات . حضرت التراكيز 50 ، 100 ، 200 ملغم / كغم من وزن الجسم حسب طريقة التخافيف.

قيست أوزان الحيوانات قبل التجارب وعند نهاية كل أسبوع من تجربة المستخلص ولكل التراكيز وكذلك مجاميع السيطرة ، وبعد تشريح الحيوانات عند نهاية كل مدة تجربة قيست أوزان الحيوانات والأعضاء الحيوانية ( الكبد ، الكلى ، الطحال ) .

### **التصميم التجاربي والتحليل الاحصائي :**

نفذت التجربة عاملياً بتصميم تام التعييه (CRD)Complete Randomized Design (CRD) بعاملين الاول تركيز المستخلص القلاني (0 ، 50 ، 100 ، 200، ملغم/كغم) والثاني مده التجارب (اسبوع ، اسبوعان ، ثلاثة اسابيع، اربعه اسابيع ) وحللت النتائج حسب تحليل التباين واستعمل اختبار دنكن Duncun multiple range test لبيان معنوية الفروق بين المعاملات (16) وذلك باستعمال البرنامج الإحصائي spss .

### **النتائج:**

تبين من الجدول (1) إن لكل من عامل تركيز المستخلص القلاني وطول مدة التجارب أثراً في انخفاض أوزان الحيوانات ، فمن ناحية تأثير تركيز المستخلص تبين إن الحيوانات المجرعة بالجرعة 200 ملغم/كغم من وزن الجسم قد سجلت أقل معدل لأوزانها إذ بلغ 161.5 غ مقارنة مع مجموعة السيطرة التي بلغ فيها معدل وزن الحيوان 290.2 غ. فيما ظهر اقل تأثيراً لتركيز المادة المجرعة في معدل أوزان الحيوانات عند التركيز 50 ملغم/كغم إذ بلغ معدل أوزانها 268 غ وبفارق معنوي عن معدل أوزانها لحيوانات مجموعة السيطرة .

أما مدة التجارب فقد سجلت الحيوانات المجرعة بمستخلص القلويات ولمدة أربعة أسابيع انخفاضاً معنوياً في أوزانها إذ بلغ معدل وزن الحيوانات 228.3 غ مقارنة مع بقية مدد التجارب بينما سجلت الحيوانات المجرعة لمدة أسبوع واحد أعلى معدل لوزن الحيوانات إذ بلغ 251.9 غ إلا انه لم يكن هناك فرق معنويٌ بينها وبين معدل وزن الحيوانات المجرعة لمدة أربع أسابيع ، أما الحيوانات المجرعة لمدة ثلاثة أسابيع فقد سجلت انخفاضاً معنوياً في معدل أوزانها عن المجموعتين الأولى والثانية إذ بلغ 243.5 غ.

بينت النتائج في الجدول (1) إن التداخل بين الجرعة 200 ملغم/كغم من وزن الجسم والتجارب لمدة أربعة أسابيع قد سجل اقل معدلاً لوزن الحيوانات وبفارق معنوي عن بقية التداخلات إذ بلغ 147.6 غ مقارنة مع بقية التداخلات. أما أعلى معدل لوزن الحيوانات فقد سجل في حيوانات السيطرة ولمدة أربعة أسابيع إذ بلغ معدل وزن الحيوانات 309.2 غ. أما بقية التداخلات فقد سجلت نسباً متفاوته في معدل انخفاض أوزان الحيوانات بعضها معنوية وبعضها غير معنوية مقارنة مع مجاميع السيطرة

**جدول 1 : تأثير تركيز المستخلص القلاني ومدة التجارب وتداخلهما في معدل أوزان الحيوانات(غم)**

معدل تأثير التركيز	أربعة أسابيع	ثلاثة أسابيع	أسبوعان	أسبوع واحد	أوزان الحيوانات (غم)	
					مدة التجارب	التركيز (اسبوع) (ملغم/كغم)
290.2A	309.2 a	289.6 b	288.6 b	273.2 c	0	
268.0 B	237.6 e	273.2 c	276.6 c	284.4 c	50	
254.9 C	218.6 f	253.2 d	271.2 c	276.4 c	100	
161.5 D	147.6 i	157.8 h	167.0 g	173.4 g	200	
	228.3 C	243.5 B	250.9 A	251.9 A	معدل تأثير المدة	

\* المعدلات التي تشتهر بالحرف الأبجدي نفسه في حالة العوامل المنفردة أو التداخلات لا تختلف عن بعضها معنويًا حسب اختبار دنكن متعدد الحدود على مستوى احتمال (0.05).

**أوزان الأكباد:** إن معدل وزن الأكباد (جدول 2). لجميع التراكيز المستعملة قد سجل ارتفاعاً معنوياً مقارنة مع معاملة السيطرة، وسجل أعلى معدل لوزن الكبد في المجموعة الرابعة بالتركيز 200 ملغم/كغم من وزن الحيوان إذ بلغ 6.21 غم مقارنة مع معاملة السيطرة التي أعطت 2.87 غم/100 غم من وزن الحيوان. أما مدة التجarيع فقد سجلت الحيوانات المجرعة لمدة أربعة أسابيع أعلى معدل في وزن الأكباد إذ بلغ 4.74 غم مقارنة مع بقية المعاملات. وكان أقل معدل في وزن الأكباد عند الحيوانات المجرعة لمدة أسبوع واحد بلغ 2.72 غم.

التدخل بين التراكيز ومدة التجاريع فيشير الجدول (2) إلى وجود ارتفاع معنوي في معدل أوزان الأكباد، إذ لوحظ أن زيادة تركيز المادة المجرعة مع طول مدة التجاريع يؤدي إلى زيادة أوزان الأكباد و سجل التدخل بين التركيز 200 ملغم/كغم ومدة التجاريع أربعة أسابيع أعلى معدل لوزن الأكباد إذ بلغ 7.66 غم في حين كان أقل معدل لوزن الأكباد في التدخل بين مجموعة حيوانات السيطرة ومدة التجاريع (أسبوع) إذ بلغ 2.66 غم وبفارق معنوي. وبصورة عامة يتضح من قيم التداخلات الأخرى بين التراكيز ومدة التجاريع أن أوزان الأكباد تأخذ بالازدياد مع زيادتهم.

**جدول 2 : تأثير تركيز المستخلص القلوي ومدة التجاريع وتدخلاتهم في معدل أوزان الأكباد(غم)**

معدل تأثير التركيز	أربعة أسابيع	ثلاثة أسابيع	أسبوع	أسبوع واحد	مدة التجاريع	
					التركيز (أسبوع) (ملغم/كغم)	أوزان الأكباد (غم)
2.87 D	3.01 gh	2.92 hi	2.87 h	2.66 I	0	
3.11 C	3.71 e	3.28 f	2.81 e	2.63 I	50	
3.33 B	4.56 d	3.20 fg	3.11 fg	2.46 j	100	
6.21 A	7.66 a	7.07 b	6.98 c	3.13 fg	200	
	4.74 A	4.12 B	3.92 C	2.72 D	معدل تأثير المدة	

\* المعدلات التي تشتراك بالحرف الأبجدي نفسه في حالة العوامل المنفردة أو التداخلات لا تختلف عن بعضها معنوياً حسب اختبار دنكن متعدد الحدود على مستوى احتمال (0.05).

#### **أوزان الكلى**

يبين الجدول (3) أن مجموعة الحيوانات المجرعة بتركيز 200 ملغم/كغم من مستخلص القلواتن سجلت ارتفاعاً معنويًّا في معدل أوزان الكلى إذ بلغ 0.77 غم مقارنة مع معاملة السيطرة التي كان معدل وزن الكلية فيها 0.30 غم. أما المجموعتان المعاملتان بالتركيزين (50 ، 100) ملغم/كغم من وزن الحيوان فلم يلاحظ فارقاً معنويًّا بينهما ولكنهما سجلتا ارتفاعاً معنويًّا عن أوزان الكلية في حيوانات معاملة السيطرة إذ بلغ معدل وزني الكلى (0.39 و 0.43) غم، على التوالي. أما مدة التجاريع فقد سجلت مجموعة الحيوانات المجرعة لمدة أربعة أسابيع ارتفاعاً معنويًّا عن حيوانات معاملة السيطرة وعن بقية المعاملات إذ بلغ معدل وزن الكلى فيها 0.65 غم مقارنة مع حيوانات معاملة السيطرة التي بلغ فيها معدل وزن الكلى فيها 0.30 غم، في حين سجلت مجاميع الحيوانات الأخرى فرقاً معنويًّا عن حيوانات معاملة السيطرة وفيما بينهما إذ سجلت مجموعة الحيوانات المعاملة لمدة ثلاثة أسابيع معدل وزن كلى بلغ 0.53 غم في حين سجلت مجموعه مده أسبوعين معدل وزن كلى بلغ 0.41 غم وبفارق معنوي عن مجموعة الحيوانات المجرعة لمدة أسبوع واحد فقط.

أما مجموعة الحيوانات التي جرعت بالتركيز 200 ملغم/كغم ولمدة أربعة أسابيع سجلت ارتفاعاً معنوياً في معدل وزن الكلى عن حيوانات معاملة السيطرة وعن بقية المعاملات فيما سجلت مجموعة السيطرة المجرعة بال محلول الملحي ولمدة أسبوع واحد أقل معدل في وزن الكلى إذ بلغ 0.25 غم . أما حيوانات بقية التداخلات فقد تقاررت في معدل أوزان الكلى بين القيمة الأعلى 0.65 غم (التركيز 200 ملغم/كغم والمجرعة لمدة أربعة أسابيع) والقيمة الأدنى 0.25 غم (معاملة السيطرة والتجرير لمدة أسبوع واحد).

#### **أوزان الطحال**

يتضح من الجدول (4) أن أعلى معدل لوزن الطحال قد سجل عند تجريع الحيوانات بالتركيز 200 ملغم/كغم من وزن الحيوان إذ سجل 0.68 غم وبفارق معنوي عن معدل اوزان الطحال في بقية المعاملات. أما أقل معدل لوزن الطحال وجد في حيوانات معاملة السيطرة إذ سجل 0.48 غم أما معدل اوزان الطحال في حيوانات المعاملتين 50 ، 100 ملغم فلم يلاحظ بينهما فرقاً معنوياً ولكنهما كانا ذا فرق معنوي عن حيوانات معاملة السيطرة. أما مدة التجريج فقد بيّنت من الجدول نفسه أن الحيوانات المجرعة لمدة أربعة أسابيع قد سجلت أعلى معدل لوزن الطحال إذ بلغ 0.64 غم مقارنة مع معدل اوزان الطحال في بقية مدد التجريج في حين كان أدنى معدل لوزن الطحال عند الحيوانات المجرعة لمدة أسبوع واحد إذ بلغ 0.48 غم.

أن الحيوانات المجرعة بالتركيز 200 ملغم/كغم ولمدة أربعة أسابيع قد أنتجت أعلى معدل لوزن الطحال إذ بلغ 0.76 غم في حين كان أقل معدل لوزن الطحال في حيوانات مجموعة السيطرة ولجميع مدد التجريج وكذلك في الحيوانات المجرعة بالتركيز 50 ملغم/كغم ولمدة أسبوع واحد وقد تبيّنت بقية التداخلات فيما بينها كما يتبيّن ذلك من الجدول (4).

**جدول 3: تأثير تركيز المستخلص القلواني ومدة التجريج وتداخلاتهما في معدل أوزان الكلى (غم)**

معدل تأثير التركيز	أربعة أسابيع	ثلاثة أسابيع	أسبوع عان	أسبوع واحد	مدة التجريج	
					التركيز (أسبوع) (ملغم/كغم)	التركيز (أسبوع) (ملغم/كغم)
0.30 C	0.40 e	0.28 ij	0.27 j	0.25 j	0	
0.39 B	0.51 d	0.40 e	0.32 hi	0.32 hi	50	
0.43 B	0.53 d	0.51 d	0.36 f	0.33 gh	100	
0.77 A	1.17 a	0.92 b	0.70 c	0.29 i	200	
	0.65 A	0.53 B	0.41 C	0.30 D	معدل تأثير المدة	

\* المعدلات التي تشتهر بالحرف الأبجدي نفسه في حالة العوامل المنفردة أو التداخلات لا تختلف عن بعضها معنويًا بحسب اختبار دنكن متعدد الحدود على مستوى احتمال (0.05).

جدول 4: تأثير اختلاف الجرعة ومدة التجريع وتدخلاتها في معدل أوزان الطحال (غم).

معدل تأثير التركيز	أربعة أسابيع	ثلاثة أسابيع	أسبوعان	أسبوع واحد	مدة التجريع التركيز (أسبوع) (ملغم/كغم)
					أوزان الطحال (غم)
0.48 C	0.51 d	0.49 e	0.46 e	0.45 e	0
0.52 B	0.63 b	0.52 d	0.48 e	0.45 e	50
0.54 B	0.65 b	0.53 cd	0.50 d	0.47 e	100
0.68 A	0.76 a	0.71 ab	0.68 b	0.56 c	200
	0.64 A	0.56 B	0.53 B	0.48C	معدل تأثير المدة

\* المعدلات التي تشتهر بالحرف الأبجدي نفسه في حالة العوامل المنفردة أو التداخلات لا تختلف عن بعضها معنوياً حسب اختبار دنكن متعدد الحدود على مستوى احتمال (0.05).

#### المناقشة:

بيت نتائج التحليل الإحصائي حدوث انخفاض معنوي في أوزان الحيوانات المجرعة بمستخلص القلويات وقد تدرجت شدة الانخفاض تبعاً لتركيز المادة المجرعة وطول مدة التجريع. ويظهر من الجدول (1) أن معدل تأثير تركيز المادة المجرعة على أوزان الحيوانات أعلى من معدل تأثير مدة التجريع ولكن التداخل بين التركيز العالي للقلويات وتجرير الحيوانات لمدة أربعة أسابيع كان له أشد التأثير في معدل أوزان الحيوانات إذ بلغ معدل وزن الحيوانات 147.6 غم. إن السبب في ذلك يعود إلى عدة عوامل منها أن الحيوانات المجرعة بمادة القلويات فقدت الشهية للطعام او تعتبر القلويات مواد مانعة للتغذية وبالتالي تؤثر في كفاءة تحويل الغذاء إلى مواد سهلة الامتصاص وبذلك يكون معدل ما تناوله الحيوانات من الطعام غير كافٍ لتلبية حاجة الجسم من الغذاء والطاقة . ومن ناحية أخرى تؤثر القلويات على تحولات النسيج الظهاري المبطن للأمعاء مثل الزغابات وبذلك تكون قابلية الأمعاء على امتصاص المواد الغذائية محدودة.

من جانب آخر فقد يعود السبب إلى أن القلويات المستخلصة من درنات البطاطا لها القدرة على تثبيط الإنزيمات المحللة للبروتينات *Prolytic enzymes* الموجودة في المعدة والأمعاء والذي يقلل من عملية هضم البروتينات وتحويلها إلى أحماض أمينية بسيطة وذلك يؤدي إلى تقليل امتصاصها من الأمعاء الدقيقة، وقد يؤدي ذلك إلى حدوث حالات الإسهال عند الجرذان المجرعة بالقلويات ويؤيد ذلك ما ذكره (17) الذين أشاروا إلى أن الأبقار التي تتغذى على البطاطا التي تحتوي على المادة الخضراء يلاحظ عليها علامات الهزال وقد عزوا ذلك إلى وجود بعض القلويات التي ترتبط بالإنزيمات الهاضمة وتعيق عملها مما يؤدي إلى توقف عملية النمو. وفي الاتجاه نفسه ذكر(18) أن أوزان الأرانب التي تتغذى على البطاطا التي تحوي المادة الخضراء تختفي كلما طالت مدة التغذية وقد ارجع السبب في ذلك إلى عدم اكتمال عملية ايض البروتينات إذ استنتج ذلك من وجود نسبة عالية من هذه البروتينات في براز الحيوانات. هذا وقد أشار (19) إلى أن كميات قليلة جداً من المواد السامة تؤثر في سلسلة التفاعلات الخاصة بمتضاد الطاقة التي تؤدي إلى فقدان الشهية مما يؤثر في وزن الجسم نتيجة لاستهلاك المواد المخزونة داخل الجسم. كما وأشار (21) إلى أن معاملة الأغذام ببعض المستخلصات تؤدي إلى حدوث حالات تقيء وقلة تناول الغذاء وفقدان الشهية وبالتالي فقدان الوزن.

كما أظهرت نتائج التجربة الحالية أن معدل أوزان الأكباد يزداد مع زيادة تركيز المادة المجرعة وكذلك مع اطالة مدة التجريب،(جدول 2) أن وزن الكبد يبدأ بالزيادة مع زيادة تركيز المادة المجرعة وذلك بسبب حدوث التهابات داخل أنسجة الكبد مما يؤدي إلى تجمع وارتشاح الخلايا اللمفاوية وحيدة النواة بين خلايا الكبد وقد يؤدي تراكم المادة السمية داخل خلايا الكبد إلى تضخم هذه الخلايا وان تضخم خلايا الكبد وانقسامها سوف يؤدي إلى زيادة حجم الكبد. ولكن كل ذلك لا يمكن أن يحدد بصورة دقيقة إذ لا توجد معرفة حقيقة بالتركيز الذي يؤدي إلى تضخم خلايا الكبد وانقسامها ولا يعرف بالضبط الوقت الذي يحصل فيه الالتهاب في

## مجلة جامعة كربلاء العلمية – المجلد الثالث عشر- العدد الرابع / علمي / 2015

الخلايا الكبدية ومتى تحصل الاستجابة المناعية وانتشار الخلايا الالتهامية. وفي الاتجاه نفسه أشار (20) إلى أن تعرض الحيوانات إلى السموم المختلفة يؤدي إلى الزيادة في وزن أكبادها. تشير نتائج في (الجدولين 3 و 4) إلى وجود زيادة في معدل أوزان الكلى والطحال مع زيادة تركيز الماده المجرعه (المستخلص القلوياني) واطالة مدة التجريع لذلك يمكن القول أنّ أي عرض في الكلية يسبب عدم اداء الكلية لوظائفها الفسيولوجيه مثل الموازنـه الفسيولوجيـه الخامضـيـه والقاعديـه في الجسم(23 ، 22) وعدم طرحـها نواتـج الايضـ السامة مثل نواتـج تحطم البروتـينـات كالـليـورـيا وـحامـضـ اليـوريـك (24)، وبـذلك فـأنـها تـتوـاجـد دـاخـلـ الـكـلـيـه مـسـبـبـ زـيـادـه وزـنـهاـ. اما الطحال الذي يعمل على تحطيم كريات الدم الحمر المسنة وكذلك الخلايا غير الطبيعية ونقل المخلفات مثل البيلـروـبيـنـ والـحـيدـ إلى الكبد خلال الوريد الطحالـيـ والـورـيدـ الـبـابـيـ splenic and portal vein ، أما بقـيةـ المـوـادـ الأـخـرـىـ فيـ الدـمـ فإـنـهاـ تـتـعـرـضـ لـعـمـلـيـةـ البلـعـمـةـ phagocytosis فـانـ بإـمـكـانـهـ إنـ يـعـيـدـ جـمـيعـ الـكـمـيـةـ المـخـزـونـةـ إـلـىـ مـجـرـيـ الدـمـ (24). كما انـ الطـحالـ يـحتـويـ عـلـىـ الـخـلـاـيـاـ الـمـفـاوـيـةـ الـثـانـيـةـ وـالـبـانـيـةـ وـالـتـكـرـرـيـةـ وـالـتـكـرـرـيـةـ وـالـخـلـاـيـاـ الـمـفـاوـيـةـ سـوـفـ تـكـاثـرـ proliferation وـخـلـالـ الإـصـابـاتـ الـمـتـكـرـرـةـ وـالـإـصـابـاتـ الـمـؤـقـةـ فـانـ الطـحالـ يـصـبـ مـتـضـخـمـاـ Splenomegaly (23).

يستنتج من هذه التجـربـهـ انـ لـقـلوـانـاتـ الـبـطـاطـاـ وـمـدـةـ تـجـربـعـهـ تـأـثـيرـاـ سـلـبـيـاـ فيـ اوـزـانـ الـجـرـذـانـ قـيـدـ الـدـرـاسـهـ، فـقدـ اـدـتـ زـيـادـهـ تـرـاكـيمـهـ وـطـولـ مـدـةـ تـعـرـيـضـهـ اـلـىـ انـخـفـاضـهـ فيـ اوـزـانـ الـكـبـدـ وـالـكـلـيـهـ وـالـطـحالـ، مـمـاـ يـشـيرـ اـلـىـ انـ القـلوـانـاتـ الـمـسـتـخـلـصـهـ منـ درـنـاتـ الـبـطـاطـاـ ذاتـ تـأـثـيرـاـ تـرـاكـميـ فيـ اـنـسـجـهـ الـاعـضـاءـ الـحـيـويـهـ.

### **المصادر**

- 1.الموسوـيـ، عـلـاـ مـحـمـدـ نـورـ عـبـدـ اللهـ (2006) . درـاسـةـ الصـفـاتـ التـثـيـطـيـةـ وـالـكـيـمـيـائـيـةـ لـمـرـكـبـ Vinblastineـ المـسـتـخـلـصـ منـ نـباتـ عـيـنـ الـبـزـونـ Vinca roseusـ فـيـ السـلـالـاتـ الـبـكـتـيرـيـةـ ، رسـالـةـ مـاجـسـتـرـ. كلـيـةـ العـلـمـ - جـامـعـةـ الـبـصـرـةـ.
- 2.Robbers, J. E. ; Speedie, M. K. and Tyler, V. E. (1996). Pharmacognosy and Pharmacbiotechnology. Williams and Wilkins Publ. Com. Penn. ,a Waverly company. USA.PP: 1-15.
- 3.الشـمـاعـ ، عـلـيـ عـبـدـ الـحـسـينـ ، (1989) . العـقـاقـيرـ وـكـيـمـيـاءـ النـبـاتـ الـطـبـيـةـ ، بـيـتـ الـحـكـمـ ، جـامـعـةـ بـغـادـ.
- 4.Willimott, S.G. (1933). An invistigetion of Solanine poisoning .Analyst, 58: 431-439
- 5.Mutch. N. (1937). Medicinal kaolin in food poisoning. A critical survery. British Medical Journal, 595-601.
- 6.McMillan, M. and Thompson, J. C. (1979).An outbreak of suspected Solanine poisoning in schoolboys: Examination of criteria of Solanine poisoning Quarterly Journal of Medicine, new series XLVIII: 227-243.
- 7.Henry, P.W (1933). *Solanum tuberosum*, The Canadian Medical Association Journal.
- 8.Gaffield, W. and Keller, R. f. (1996). Induction of terata in hamsters by solanidine alkaloids derived from *Solanum tuberosum*. Chem. Res. Toxicol. , 9 (2):426-433.
- 9.Chaube ,S. and Swinyard, C.A.,(1976).Teratological and toxicological studies of alkaloid and phenolics compound from *Solanum tuberosum*. J. Toxicological and Applied Pharmacology., 36:227-237 .
- 10.Phillips, B. J. ; Hughes, J. A. ; Phillips, J. C. ; water. D. C. ; Anderson D. and Tahourdin, C. S. M., (1996). A study of the toxic hazard that might be associated with consumption of green potato tops. Food Chem. Toxicol.,34(5): 439-448.
- 11.Wang, S.; Panter, K. E. ; Gaffield, R. C. and Bunch, T. D.( 2005). Effect of steroidal Glycoalkaloid from potato(*Solanum tuberosum* L.) on in Vitro bovine embryo development. Animal Reproductive Science, 85: 243-250.
- 12.Bijal, P.; Ropert, S.; Jason, D.; Lawrence, J. and Richard, N.F. (2002). Potato glycoalkaloids adversely affect intestinal permeability and aggravate. Inflammatory Bowel Disease. Crohn's and Colitis Foundation of America Inc.: 340-346.
- 13.Harborne, J. B. (1984). Physiochemical Methods, a guide to modern techniques of plant analysis, 2<sup>nd</sup> Ed. Chapman and Hall. London, New York. 288p.
- 14.AL-Fartosi, K. K. (2004). Physiological studies of the effects of benzene in laboratory mice and Humans, Ph. D. Thesis, College of Education University of Basrah.
-

## مجلة جامعة كربلاء العلمية – المجلد الثالث عشر- العدد الرابع / علمي / 2015

- 15. محمود ، رنا ابراهيم (2008)، تأثير المستخلص الكحولي لبذور الحلبة في الكبد وكلى ومستوى هرمون البرولاكتين والهرمون اللوتيني في ذكور الأرانب . رسالة ماجستير، كلية العلوم ، جامعة بغداد .
- 16.الراوي ، خاشع محمود وخلف الله ، عبد العزيز محمد (1980). تصميم وتحليل التجارب الزراعية . دار الكتب للطباعة والنشر . جامعة الموصل .
- 
- 17.Nicholson, J.W.; McQueen, R.E. and Burgess, P.L. (1977). Preservation of food potato by ensiling with dry forage. Can. J. Anim. Sci., 57: 289-294.
- 18.Atiya, A. (1986). Effect of feeding high glycoalkaloid containing potatoes on some physiological processes of Rabbits. Ph. D., Thesis. Dep. of Physiology. University of Karachi. Pakistan.
- 19. عجام ، اسماعيل كاظم ، حسين عبد الكريم السعدي و مرتضى كمال الحكيم (1990) . فسلجة التناسل والتلقيح الاصطناعي، الطبعة الثانية وزارة التعليم العالي والبحث العلمي. جامعة بغداد.
- 20.Aslani, M.R.; Movassaghi, A.R.; Mohrim, A. and Zarehpour, M. (2004). Clinical and pathological aspect of experimental toxicity in sheep. Vet. Res. Commun., 28: 609-616.
- 21.Lucio, G.C.; Ernest, H.; Dawid, A.L.; Donald, J.R. and William, F.G. (2005). Current protocol in toxicology. Part 14 ,Edited by: Lucio, G. Costa. University of Washington. Johan Willy and Sons. U.S.A.
- 22.Despoules, A. and Silbernag. (2003). Color Atlas of Physiology, 5<sup>th</sup> Ed, Completely revised and expanded.
- 23.Micheal, D. J., (2010). Human Biology concepts and Current Issues , 5<sup>th</sup> Ed . International Student Edition.USA.
- 24.Anne, W. and Allison, G. (2006). Anatomy and Physiology in Health and Illness, 10<sup>th</sup> Ed. Ross and Wilson. Churchill Livingstone. 490 pp.