

در دسترس بصورت الکترونیک @ www.jscw.icrc.ac.ir نشریه علمی مطالعات در دنیای رنگ، جلد ۱۱، شماره ۲، (۱۴۰۰) ۳۲–۱۷ نوع مقاله: مروری

مطالعات در دنیای رنگ مطالعات در دنیای رنگ Jogmal of Studies in Color World www.jscw.icrc.ac.ir

نشریه ویژه فرش ورنگ Dor: 20.1001.1.22517278.1400.11.2.2.2

مروری بر روشهای استخراج ماده رنگزا از گیاه اسپرک

روح الامين شاهدي ١، زهرا احمدي ٢٠

۱- دانش آموخته کارشناسی ارشد دانشکده هنرهای کاربردی، گروه فرش، دانشگاه هنر، تهران، ایران، صندوق پستی ۱۵۹۱۶۳۴۳۱. ۲- استادیار، دانشکده هنرهای کاربردی، گروه فرش، دانشگاه هنر، تهران، ایران، صندوق پستی ۱۵۹۱۶۳۴۳۱۱.

تاریخ دریافت: ۹۹/۱۱/۲۸ تاریخ بازبینی نهایی: ۰۰/۰۲/۰۳ تاریخ پذیرش: ۰۰/۰۲/۰۴ در دسترس به صورت الکترونیک: ۴۰/۰۶/۱۶

چکیده

لوتئولا یا همان گیاه اسپرک از تیره کوکناریان دارای ماده رنگزایی با فام زرد از گروه فلاونوئید است که مهمترین ساختار رنگزای آن لوتئولین میباشد. این ماده رنگزا به دلیل شفافیت و قدرت رنگی بالا و نیز ثباتهای عمومی بهتر، نسبت به دیگر مواد رنگزای زرد طبیعی دارای اهمیت بوده و مورد توجه صنایع مختلف قرار گرفته است. بافت سلولزی و زائد موجود در مواد رنگزای طبیعی سبب کاهش بازده و کیفیت رنگرزی و اشکال در رنگ همانندی میشود. برای استفاده بیشینه از رنگزای درون گیاه، کاربرد روشهای استخراج اجتناب ناپذیر است. پژوهشهای زیادی در حوزهی استخراج ماده رنگزا از این گیاه نظیر روشهای سنتی جوشاندن، خیساندن و دم گذاری و روشهای جدید نظیر سوکسله، مایکروویو، فراصوت، پلاسما، مایع بحرانی و بکار گیری سیستمهای غشایی و نیز بررسی تاثیر حلالهای مختلف نظیر آب، متانل، اتانل و همچنین مواد کمکی در حین رنگرزی و استخراج مورد توجه محققین قرار گرفته است. نتایج حاصله بیانگر تاثیر موثر برخی از روشهای استخراج نسبت به روش معمولی، به کارگیری حلال و نیز تاثیر PH محیط استخراج میباشد. بررسی نتایج استخراج مواد رنگزا از گیاه اسپرک به کمک روشهای صافکردن و رنگرزی کالای پشمی به برتری روش رسوبگیری با دندانه آلوم و سپس اولترافیلتراسیون انجامید. در مقایسه روشهای استخراج سوکسله با روش فراصوت برتری بازده استخراج و صرف زمان و انرژی کمتر در روش فراصوت، بازده استخراج بسیار خوبی را نشان داد. به طور کلی تحقیقات نشان داده که استفاده از پودر ماده رنگزای استخراجی از گیاه اسپرک علاوه بر استفاده در صنایع دارویی و بهداشتی نه تنها بازده و کیفیت رنگرزی را افزایش میدهد بلکه می تواند جایگزین مالسی مختلف استخراج رنگزا از گیاه اسپرک، تاثیر مناسبی برای رنگزاهای مصنوعی باشد. در این مطالعه، پژوهشهای صورت گرفته در رابطه با روشهای مختلف استخراج رنگزا از گیفه اسپرک، تاثیر حلالها و مواد کمکی بر بازده استخراج و کیفیت رنگرزی بررسی و معرفی میشوند.

واژههای کلیدی

اسپرک، استخراج ماده رنگزا، رنگرزی طبیعی، ماده رنگزای گیاهی، فام زرد.

چکیده تصویری



^{*}نویسنده مسئول: ahmadi@art.ac.ir



Available online @ www.jscw.icrc.ac.ir

Journal of Studies in Color World, Vol. 11, No.2, (2021) 17-32 Type: Review paper Special issue about color and carpet



A Review on the Dye Extraction Methods from Weld

Rouhol Amin Shahedi¹, Zahra Ahmadi^{2*}

1- Faculty of Applied Arts, Department of carpet, Hand Woven Carpet Group, Art University, P. O. Box:1591634311, Tehran, Iran. 2- Faculty of Applied Arts, Department of carpet, Art University, P. O. Box:1591634311, Tehran, Iran

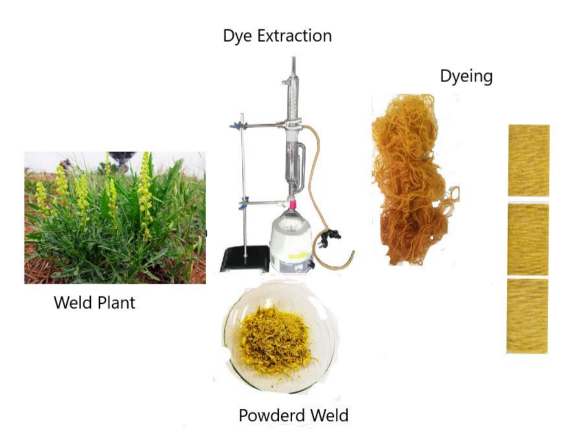
Abstract

Reseda luteola is a plant species in the genus Reseda. The common name is weld. The plant is rich in luteolin, a flavonoid that produces a bright yellow dye. This dye is more important and noticeable than other natural yellow dyes due to its high transparency and color strength, and better general fastness. Cellulose and waste tissue in natural dyes reduce the efficiency and quality of natural dyeing, occupy a large volume of dyeing equipment with dye plant pulp and complex dye matching. To make maximum use of the dye in the plant, applying the extraction methods is inevitable. Much research has been done in the field of dye extraction from this plant. Extraction of natural dyes from weld with the help of traditional methods such as boiling, soaking and steaming and modern techniques such as soxhlet, microwave, ultrasound, plasma, membrane, critical liquid and the effect of various solvents such as water, methanol, ethanol, waterethanol, and water methanol as well as auxiliaries during dyeing and extraction have been considered by researchers. The results show the effectiveness of some extraction methods compared to the conventional method, different solvents, and the effects of extraction bath pH. The results of dye extraction from weld using filtration methods and wool dyeing led to the superiority of deposition of dyes by alum mordant and then ultrafiltration. Compared to Soxhlet extraction methods with the ultrasonic technique, extraction efficiency was superior and less time and energy was spent in the ultrasound method showed excellent extraction efficiency. In general, research has been demonstrated that dye powder extracted from weld can be used instead of the plant. In addition, use in the pharmaceutical and health industries increases the efficiency and quality of dyeing and can be an excellent alternative to synthetic dyes. In this study, the researches related to different dye extraction methods from the weld, the effect of solvents and auxiliaries on the extraction efficiency, and dyeing quality are reviewed and introduced.

Keywords

Weld, Dye extraction, Natural dyeing, Yellow color, Herbal dyes.

Graphical abstract



۱ – مقدمه

موادرنگزای طبیعی، تمام مواد رنگزا و دندانههایی که از گیاهان، حشرات، مواد معدنی و دیگر منابع طبیعی بدست آمدهاند را شامل می شوند. اما با سنتز اولین رنگزای مصنوعی به نام ماوین توسط پرکین در سال ۱۸۵۶، انقلابی در زمینه رنگزاها بوقوع پیوست و پس از آن تقریبا همه مواد رنگزای مصنوعی از منابع پتروشیمی و از طریق فرآیندهای شیمیایی خطرناک بدست میآیند که به نوعی تهدیدی برای بشریت و محیطزیست محسوب می شوند. در حال حاضر به دلایل زیستمحیطی و نیز سلیقه عمومی، تمایل بازار فرش دستباف و نیز دیگر صنایع نساجی مورد مصرف انسان برای استفاده از رنگزاهای طبیعی بیشتر شده است. تاکنون در رنگرزی خامه قالی با مواد رنگزای طبیعی، استفاده مستقیم از مواد رنگزا به صورت گیاه خشک شده یا پودر شده درحمام رنگرزی مرسوم بوده است. استفاده از این روش مشکلات عدیدهای برای رنگرز و فرآیند رنگرزی ایجاد می کند. در فرآیند رنگرزی ضروری است تا ابتدا مواد رنگزای طبیعی عصاره گیری شوند و سپس برای رنگرزی کلافهای پشمی مورد استفاده در فرش به کار روند. در غیر این صورت مشکلاتی بهواسطه حضور بخشهای زاید گیاه بوجود می آید که مهمترین آنها عدم ایجاد یکنواختی، تکراریذیری رنگرزی و اشغال حجم زیادی از پاتیل توسط تفاله ها و چسبیدن تفاله گیاه به کالای مورد رنگرزی است [۱]. رنگرزی با عصاره باعث خواهد شد تا بتوان از دستگاههای رنگرزی کلاف یا توده الیاف، برای رنگرزی طبیعی استفاده کرده و میزان تولید محصول با کیفیت را بالا برد و نیز دستیابی به یک فرآیند استخراج استاندارد و بهینه سازی متغیرها برای یک منبع طبیعی خاص علاوه بر تسهیل تکرارپذیری رنگرزی طبیعی، از نقطه نظر اقتصادی دارای اهمیت بوده و اثر گذار بر قیمت نهایی محصول است. چندین روش مختلف برای استخراج مواد رنگزای طبیعی وجود دارد برخی از این روشها عبارت است از روش ساده آبی، روش پیچیده حلال (سوکسله)، استخراج با اسید و باز، روش تخمير، استخراج با امواج فراصوت (UAE)، ريزموج (MAE)، روش سيال فوق بحرانی (SFE)، استخراج بهوسیله آنزیم و غیره میباشند که هـر کـدام از ایـن شيوهها داراي مزايا و معايبي هستند [7]. استخراج تركيبات گياهي با حلال به عنوان یکی از قدیمی ترین روشهای جداسازی شناخته شده است. معمولا استخراج تركيبات زيست فعال از گياهان توسط تقطير با بخار و استخراج با حلال آلی و با استفاده از روشهای تراوش، خیساندن و سوکسله انجام می شود. زمان طولانی استخراج، بازدهی کم، سمی بودن فاز استخراج شده با حلال (متاثر از نوع حلال بكار رفته) و شرايط عملياتي سخت، استفاده از چنین روشهائی را با چالش روبرو کرده است. در نتیجه کاربرد روشهای جدید، استخراج سریعتر و موثرتر و در نتیجه مقدار نمونه خروجی نیز بیشتر است. به دلیل مصرف کمتر حالل آلی، این روشها به عنوان روشهای دوست دار محیط زیست معرفی می شوند. از آنجا که گیاهان و ترکیبات موثره آنها هریک دارای ساختار شیمیایی متفاوتی هستند، بهترین روش و بهترین حلال در هر گیاه متمایز است، یافتن و کاربرد روشهایی برای استخراج این ترکیبات با ارزش که بتوان بیشترین ماده عملگر را با کمترین ناخالصی و کمترین تخریب بدست آورد از اهمیت بسزایی برخوردار است [۳]. گیاه

اسپرک در بین مواد رنگزای گیاهی علاوه بر مصارف رنگی در منسوجات، مصارف دیگری در حوزه دارویی و مواد غذایی دارد و نیز این رنگزا نسبت به مواد رنگزای گیاهی که تولید رنگ زرد دارند دارای رنگی قوی تر و شفاف تر بوده و البته نسبتا گران تر است فلذا یافتن روشهای استخراج مناسب رنگزا از این گیاه کاملا توجیه پذیر است [۴]. در این پژوهش با مرور مطالعات و پژوهشهای انجام گرفته در حوزه استخراج ماده رنگزا از گیاه اسپرک، بررسی روشهای مختلف استخراج به کار رفته برای ماده رنگزای موجود در گیاه اسپرک مورد توجه بوده است.

۲- مروری بر تحقیقات انجام شده

۲-۱- مواد رنگزای طبیعی

مواد رنگزای طبیعی به شش دسته ی فلاونوئید، تانن، ایندیگوئیدی، یونی، مستقیم و آلیزارین تقسیم میشوند که یا منشا گیاهی داشته و از ریشه و گل و برگ و میوه و پوست تنه نباتات بدست می آیند و یا مواد رنگزای حیوانی که موجوداتی مانند حشره قرمزدانه و صدف ارغوان مولد آنها هستند و یا از معادن استخراج می شوند مانند خاک سرخ. ایرانیان برای رنگرزی پشم و ابریشم از دیرباز از مواد رنگزای گیاهی نظیر انار، گردو، روناس، اسپرک و همچنین از حشره قرمز دانه استفاده می کنند و با وجود کشف مولد رنگزای شیمیایی، مواد رنگزای طبیعی در برخی از کارگاههای رنگرزی هنوز استفاده می شوند. یکی از فامهای پرکاربرد در فرشهای ایرانی، فام زرد می باشد که در مناطق مختلف ایران از رنگزاهای متفاوتی برای رسیدن به فام زرد مورد نظر مناطق مختلف ایران از رنگزاهای متفاوتی برای رسیدن به فام زرد مورد نظر هلیله، جفت (بلوط) می باشد که از خواص ثباتی خوبی برخوردار هستند اما هیاه اسپرک دارای ثباتهای عمومی بهتر بوده و فام زرد طبیعی بیشتر از گیاه اسپرک دارای ثباتهای عمومی بهتر بوده و فام زرد طبیعی بیشتر از می نماید. طبق بررسیهای انجام شده، مواد رنگزای زرد طبیعی بیشتر از ترکیبات فلاونوئیدی هستند [۱].

۲-۲- گیاه اسپرک

اسپرک یک گیاه علفی دو یا چند ساله از تیره کوکناریان و بومی اروپا میباشد. این گیاه در آسیای غربی ، آفریقای شمالی و آمریکایی نیز رشد میکند. گیاه فوق می تواند به صورت خود رو در هر مکانی رشد کند. همه اجزای این گیاه به جز ریشه آن حاوی ماده رنگی است و می توان از آن به صورت تازه یا خشک استفاده کرد. گیاه اسپرک در ایران نیز به صورت وحشی زیاد روئیده می شود. گیاه اسپرک تقریبا کرک دار، به بلندی تا یک و نیم متر به برنگ سبز زنگاری با برگهای متناوب و ساده بصورت دراز و خطی و گلهای آن زرد خوشهای است. بوته آن را پس از خشک کردن و خرد کردن در رنگرزی مصرف می کنند. اگر چه در تمام قسمت های گیاه ماده رنگی وجود دارد اما در گل و برگ، ماده رنگزای بیشتری وجود دارد. رنگ زرد حاصله از آن در مقابل نور بیشتر از سایر زردهای طبیعی دارای ثبات است. از این گیاه برای به دست آوردن طیفهای مختلف رنگهای زیتونی، لیمویی،

نشریه علمی مطالعات در دنیای رنگ/جلد ۱۱/ شماره ۲/ ۳۳–۱۲۰۰۷

سبز، نارنجی با دندانههای مختلف استفاده می کنند. تصویر این گیاه در شکل ۱ نشان داده شده است. ماده رنگزای اسپرک که جوهر کارتامیک نام دارد با داشتن چهار گروه هیدروکسیل در دسته فلاونها قرار گرفته که توانایی ایجاد رنگ زرد پررنگ با ثبات متوسط روی کالای پروتئینی را داراست [۱].

نام لاتین آن WELD، نام علمی آن RESEDA LUTEOLA و شماره کالر ایندکس آن RESEDA LUTEOLA میباشد [۱،۲]. رنگ زرد ایندکس آن C.I.NATURAL YELLOW 2 میباشد [۱،۲]. رنگ زرد حاصل از اسپرک مربوط به وجود ترکیبات فلاونوییدی چون لوتئولین و آپیجنین و گلوکوزیدهای آنهاست. سه ترکیب لوتئولین، لوتئولین-۷٬۳ دی گلوکوزید و لوتئولین-۷٬۳ دی اسپرک را تشکیل میدهند. ساختار شیمیایی اجزای رنگی گیاه اسپرک در شکل ۲ نشان داده شده است [۳].

اصلی ترین این مواد شامل لوتئولین با فرمسول مولکسولی $C_{15}H_{10}O_6$ و وزن مولکسولی 778 است که در حرارت 778 تا 779 درجه سانتی گراد تجزیه می شود. این ترکیب در محیط قلیایی محلول و در آب به مقدار کم محلول

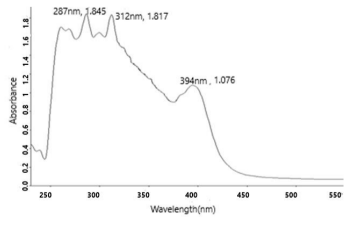
است. افزون بر آن، ماده رنگزای دیگری بیا نیام آپیجنسین اییا فرمول ملکولی در این گیاه ملکولی و $C_{15}H_{10}O_{7}$ و کوئرستین ایا فرمول $C_{15}H_{10}O_{7}$ مولکولی در این گیاه یافت می شود که سبب حصول فام رنگی زرد میگردد. علاوه بر دو ماده فوق، مواد رنگزای دیگری همانند کامپفرول و میریستین در گیاه اسپرک وجود دارند که مقادیر آنها بسیار جزئی میباشد [۳]. طیف جذبی ماده رنگزای استخراج شده از اسپرک سه پیک جذبی اصلی را در ناحیه فرابنفش نشان میدهد، که بیانگر وجود سه ترکیب اصلی در ماده رنگزای استخراجی استخراجی در شکل ۳ نشان داده شده است.

⁴ Myricetin



شكل ۱ - گياه اسيرك [۴].

شکل ۲- ساختار شیمیایی اجزاء رنگی گیاه اسپرک [۳].



شکل۳- سه پیک مهم جذبی اسیرک در ناحیه فرابنفش [۶].

Apegenin

² Quercetin

Kaempferol

رنگزای گیاهی اسپرک به دلیل بازده بالای رنگی استخراج و نیز ثباتهای عمومی نسبتا بالاتر در مقایسه با سایر مواد رنگزای طبیعی که برای فام زرد رنگ استفاده می شوند مورد توجه دانشمندان زیادی قرار گرفته است. این ماده رنگزا نه تنها برای الیاف طبیعی بلکه برای الیاف مصنوعی نیز مورد استفاده قرار گرفته است. رنگرزی نایلون با این ماده رنگزا نیز نتایج خوبی از کیفیت رنگرزی را نشان داده است [۷]. با توجه به گستردگی استفاده از گیاه اسپرک در صنایع نساجی برای رنگرزی در کنار سایر صنایع نظیر دارویی و آرایشی-بهداشتی [۸] بـه دلیـل خـواص مناسب این گیاه لازم است روشهای مناسب استفاده از ماده رنگزای درون گیاه به کار گرفته شود. در ادامه روشهای متفاوت استخراج که در تحقیقات وسیعی مورد توجه دانشمندان قرار گرفته مرور میشود.

٣- استخراج

استخراج شامل جداسازی بخش موثره بافت های گیاهی با استفاده از زیستی، خطرات بهداشتی بالقوه مواد موجود در عصاره می باشد. انتخاب

حلال و روش انتخابی است. در طول استخراج، حلال به درون مواد گیاهی انتشار یافته و ترکیبات با قطبیت مشابه را در خود حل مینماید. در این میان روش ایده آل روشی است که ساده، کم هزینه و سریع باشد و حلالهای آلی (بکار رفته) را در کمترین مقدار مصرف نماید و علاوه بر بازده، گزینش پذیری و تکرارپذیری بالایی داشته و با اغلب دستگاههای تجزیهای سازگار باشد. روشهای سنتی استخراج منجر به تهیه فرآوردههای جالینوسی شامل جوشانده، دم کرده، عصاره مایع، تنتور ، عصارههای نیمهجامد و یا عصارههای پودر شده می شود. روشهای صنعتى استخراج شامل خيساندن، پركولاسيون، هضم (استفاده از آنزیمهای هضم کننده)، جوشاندن، سوکسله، استخراج آبی - الکلی از طريـق تخميـر، كانتركارنـت ، ريزمـوج، فراصـوت، مـايع فـوق بحرانـي، فیتونیک ٔ (استخراج با حلالهای هیدروفلوروکربنی) میاشند. عوامل موثر برای انتخاب حلال مواردی چون میزان ترکیبات قابل استخراج، سرعت استخراج، تنوع تركيبات مختلف استخراج، تنوع تركيبات بازدارنده استخراج، سهولت بکارگیری عصاره، سمیت حلال در فرآیند سنجش حلال، بستگی به عصاره مورد نیاز و ترکیباتی دارد که لازم است در عصاره موجود باشند. تنوع در روش استخراج معمولاً به عواملي چون طول دوره استخراج، حلال مورد استفاده، pH حلال، دما، اندازه ذرات

بافتهای گیاهی، نسبت حلال به نمونه گیاهی بستگی دارد [۸، ۹].

۴- روشهای استخراج

4 –۱– روش حرارتی 0 (تغلیظ و عصارهگیری)

در این روش سنتی که گیاه خشک در حضور آب و در شرایط مختلف اسیدی تا بازی جوشانده شده و پس از استخراج ترکیبات موثره به روشهای ساده مواد جامد و مایع جداسازی شده و برای تغلیظ یا موارد ديگر استفاده مي شوند [۹].

۴-۲- روش خیساندن ً

در روش خیساندن که برای اسانس گیری استفاده می شود، گیاه را با روغن یا چربی با دقت و ملایمت حرارت داده و به صورت یک مخلوط خیس خورده در روغن غلیظ درآورده و مرتب (۱۲ الی ۴۸ ساعت) به هم مى زنند. بعد از آن كه روغن از اسانس فرار اشباع شد، گلها را خارج نموده و فشار میدهند تا چربیها کاملا از آن جدا شوند. پس از آن که چربیهای حاوی اسانس فرار سرد شدند، اسانس فرار را با الکل در سه نوبت متوالی از چربی ثابت استخراج مینمایند [۱۰]، مثال ساده خیساندن چای کیسهای است.

4 $^{-7}$ روش بدون حرارت یا تراوش $^{\circ}$

در این روش از دستگاه پر کولاتور که اغلب استوانهای یا قیفی شکل است استفاده می شود. انتهای ظرف یک شیر مناسب تعبیه شده که بهوسیله آن سرعت استخراج را میتوان تنظیم کرد. تصویر پرکولاتور در شکل شماره ۴ نشان داده شده است. در این روش نسبت ارتفاع بهینه پر کولاتور به میزان پودر گیاهی معمولا ۵ به ۱ است.



شكل ۴- تصوير پركولاتور [۱۱].

۱ داروی جالینوسی به دارویی اطلاق میشود که در داروخانه و طبق فرمول مذکور در یک داروخانه معتبر و تحت نظر داروساز مسئول فنی داروخانه و برای عرضه و فروش در همان داروخانه تهیه میشود.

⁵ Decoction

⁶ Maceration

⁷ Perculation

^۲ تنتور عصاره یک نمونه در یک محلول است. معمولا، کلمه تنتور به عصاره الكل اشاره دارد، اگرچه ممكن است از ساير حلالها استفاده شود.

Counter current میکی از فرایندهای استخراج چند مرحلهای با جریان متقابل Phytonics ^۴، استخراج با روش فیتونیک به کمک حلالهای هیدروفلوئوروکربن انجام مىشود.

مواد گیاهی قبل از قرارگیری آنها در محلول مناسب با مقدار مناسبی از آب مرطوب و در ظرف در بسته تقریباً به مدت چهار ساعت قرار می گیرند. سپس، مواد گیاهی باید به راحتی در دستگاه پر کولاتور قرار داده شود تا امکان عبور یکنواخت مایعات و تماس کامل با مواد گیاهی فراهم شود. دستگاه آبرسانی باید با مایع پر و پوشانده شود. خروجی پایین باز می شود تا زمانی که به طور منظم مایع بیشتری برای پوشاندن تمام مواد به آن اضافه شود و باید به مدت ۲۴ ساعت در پر کولاتورخیس بخورد. پر کولیشن یا تراوش در فیزیک، شیمی و علم مواد، نفوذ (عبور کردن) و فیلتر مایعات از طریق مواد متخلخل اشاره دارد که توسط قانون دارسی شرح داده شده است. پر کولیشن رایج ترین روش برای تهیه مواد و عصاره مایعات است [۹].

۴–۴ ـ روش سوكسله ^۲

روشهای قدیمی عصاره گیری بر پایه قرار گرفتن گیاه در حلال مناسب می باشد که به منظور افزایش سرعت فرآیند از هم زدن یا حرارت دادن استفاده می شود. از جمله روشهای قدیمی می توان سوکسله، تقطیر، خیساندن و پر کولاسیون را نام برد. سوکسله روش استانداردی است که به عنوان مرجع اصلی ارزیابی دیگر روشها بکار می رود. این روش، عمومی بوده و برای استخراج ترکیبات با فراریت کم یا متوسط که درمقابل حرارت پایدار باشند بکار می رود. در این روش و سایر روشهای عصاره گیری انتخاب حلال اهمیت بسیار زیادی دارد، بهطوری که انتخاب حلالهای مختلف موجب ایجاد عصارههای متفاوت و ترکیبات متنوع درآن عصاره خواهد شد. در این روش هگزان، حلالی است که به جهت بازده بالای استخراج، مورد استفاده قرار می گیرد زیرا دمای جوش بین ۶۳ تا ۶۹ درجه سانتی گراد داشته، حلالیت مواد روغنی در آن خوب است و مى توان پس از استفاده آن را بازيافت كرد، اما اين حلال آلايندهى محیطزیست بوده و به همین دلیل گاهی از حلالهای کم خطری مانند اتانل، ایزویرویانل، هیدرو کربن ها و غیره در این روش استفاده می شود. اندازه ذره و دما از موضوعات دیگری است که در همهی روشها از جمله سوكسله بايد به أن توجه كرد. از محاسن اين روش سادگي أن است. حلال تازه بطور مداوم در تماس با پودر گیاهی قرار می گیرد. استفاده از

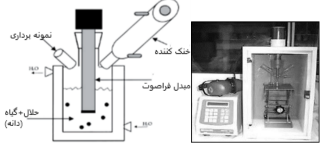
دمای بالا منجر به افزایش حلالیت ترکیبات کم محلول در دمای پایین می شود. بعد از استفاده از این روش صاف کردن لازم نیست. از معایب این روش این است که زمان زیادی لازم دارد و مقدار زیادی حلال مصرف می شود. به علت استفاده از دمای بالا، ترکیبات حساس به حرارت آسیب دیده و مواد ناخواسته و نامطلوبی ایجاد می شوند [۱۲، ۱۳].

$(UAE)^{\mathsf{T}}$ ووش استخراج با امواج فراصوت $-\Delta - \mathsf{F}$

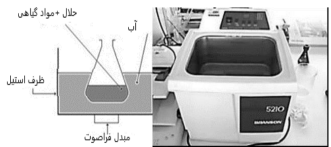
دو حالت کلی استخراج، حمامهای فراصوت و سیستم فراصوت میلهای مى باشند. تأثيرات مكانيكي فراصوت، باعث نفوذ بيشتر حلال به درون مواد سلولی شده و انتقال جرم را بهبود میدهند. فراصوت در طی استخراج می تواند دیوارههای سلولی را نیز تخریب کند و باعث تسهیل آزادسازی محتوای آن شود. بنابراین تخریب سلولی کارآمد و انتقال جرم مؤثر، دو عامل اصلى هستند كه باعث افزايش استخراج با فراصوت می شوند. فرکانس فراصوت تأثیرات زیادی روی بازده و سرعت استخراج دارد. همچنین اثرات فراصوت روی بازده و سرعت استخراج با توجه به ماهیت ترکیبات استخراجی متفاوت می باشد. استخراج به کمک فراصوت یک روش ساده بوده و جایگزین مناسبی برای روشهای سنتی استخراج است. فوايد اصلي استفاده از فراصوت در استخراج شامل افزایش بازده و سرعت استخراج است. فراصوت امکان استخراج ترکیبات حساس به حرارت را فراهم میسازد. در مقایسه با روشهای استخراج جدید دیگر همچون استخراج با ریزموج، دستگاه فراصوت ارزانتر بوده و اجرای آن راحتتر میباشد. استخراج به کمک فراصوت مشابه استخراج با سوکسله می تواند با هر حلالی برای استخراج دامنه وسیعی از ترکیبات طبیعی استفاده شود [۱۳]. تصویر این دو سیستم در شكل شماره ۵ الف و ب نشان داده شده است.

در فراصوت، امواج مکانیکی است که برای پراکندگی، به محیط الاستیک نیاز داشته و صداهایی با فرکانس موجی متفاوت دارد. صداها در محدوده فرکانس شنوایی انسان هستند، در حالی که فراصوت فرکانسهایی بالاتر از شنوایی انسان، اما پایین تر از فرکانسهای ریزموج، (از ۲۰ کیلوهرتز - ۱۰ مگاهرتز) دارد. سازوکار اصلی استخراج با امواج فراصوت به پدیده حفره زایی ۴ مربوط می شود.

² Soxhlet



ب) سیستم میلهای فراصوت



شكل ۵- الف) سيستم حمام فراصوت

۲۲.

³ Ultrasound assisted exractiont

⁴ Cavitation

¹ Percolation

وقتی که یک موج صوتی از میان یک محیط الاستیک عبور می کند، باعث جابجایی طولی ذرات شده، به عنوان یک پیستون در سطح محیط عمل کرده که در نتیجه یک توالی مراحل انقباض و انبساط صورت می گیرد. در این حالت بطور موقت مولکولها از جایگاه اصلی خود جدا شده و به عنوان موج صوتی عبور می کنند که می توانند با مولکول های اطراف برخورد نموده سپس در طی مرحله انبساط، اولین گروه از مولکولها به عقب سمت موقعیت اصلی خود کشیده و انرژی جنبشی آنها را بیشتر به عقب می کشد. بنابراین، مناطق انبساطی در محیط ایجاد می شود و از آنجا که هر محیط فاصله مولکولی بحرانی دارد، هنگامی که این فاصله بیش از حد شود، فعل و انفعالات مولکولی شکسته شده و حفرهها در مایع ایجاد می شوند. حفرههای ایجاد شده در محیط، حبابهای حفره سازی ناشی از فراصوت بوده که قادر به رشد در طول مراحل انبساط و کاهش اندازه در چرخههای انقباض میباشند. هنگامی که اندازه این حبابها به یک نقطه بحرانی برسد، آنها در طول چرخه انقباض متلاشی شده و مقدار زیادی انرژی آزاد میشود. دما و فشار در لحظه متلاشی شدن تا ۵۰۰۰ کلوین و ۵۰۰۰ اتمسفر در حمام فراصوت در دمای اتاق تخمین زده می شود، ایجاد این نقاط داغ می تواند بطور چشمگیری واکنشهای شیمیایی را در محیط تسریع کند. وقتی این حبابها روی سطح مواد جامد متلاشی شوند، فشار و دمای بالای آزاد شده بطور مستقیم میکروجتها و امواج شوک را در سطح جامد تولید مى كند. اصابت اين ميكروجتها به سطح باعث سايش، شكستكى و تخریب آن می شود. امواج فراصوت، مراحل فرآیند استخراج ترکیبات گیاهی، یعنی تورم بافت به منظور جذب حلال و نیز خروج ترکیبات از بافت به حلال را از طریق ایجاد تخلخل و منافذ در دیواره سلولها بهبود می بخشد و انتقال جرم را تسهیل و تسریع می کند. حباب ناشی از حفره سازی، نزدیک به سطح مواد گیاهی در طول چرخه انقباض متلاشی می شود و میکروجت را بطور مستقیم به سطح وارد می کند. فشار و دمای بالای به کار گرفته شده در این فرآیند، دیوارههای سلولی بستر گیاهی را پاره کرده و محتوای آنها را در محیط آزاد خواهد کرد. برخلاف شیوههای مرسوم، امواج صوتی باعث تخریب دیواره سلولی در یک مدت زمان کوتاه شده و عصاره گیاهی در طول دیواره سلولی انتشار می یابد. مشخصات گیاهی مثل میزان رطوبت، اندازهی ذرات و نوع حلال مورد استفاده، به منظور بدست آوردن استخراج كارآمد و موثر مهم هستند. به علاوه عوامل زیادی شامل فرکانس، فشار، دما و زمان، کارکرد امواج صوتی را تحت تاثیر قرار میدهند [۱۳].

از مزایای استخراج به کمک امواج فراصوت، افزایش قطبیت سیستم شامل (استخراج کننده، آنالیتها و بستر) و افزایش بازدهی استخراج با حفرهزایی است که میتواند مشابه یا بزرگتر نسبت به استخراج سوکسله باشد. استخراج با کمک امواج فراصوت امکان افزودن یک استخراج کننده کمکی را فراهم میسازد و موجب افزایش قطبیت فاز مایع می شود. فراصوت میتواند دمای عملیاتی را کاهش دهد و امکان استخراج ترکیبات حساس به حرارت را فراهم سازد که تحت شرایط عملیاتی

استخراج سوكسله تغيير مىكند. زمان استخراج نسبت به استخراج سوكسله كوتاهتر است. از مزاياي استخراج با كمك امواج فراصوت نسبت به استخراج با کمک امواج ریزموج می توان به سریع تر و ساده تر بودن این روش اشاره کرد. بطوریکه عملیات کمتری در گیر آن بوده و در نتیجه آلودگی آن کمتر است. در جذب اسید، روش فراصوت نسبت به ریزموج ایمن تر است، بطوریکه با دما و فشار کم تری انجام پذیر است. استخراج به كمك امواج فراصوت نسبت به استخراج سيال فوق بحراني تجهيزات بسیار ساده تری را نیاز دارد. بنابراین هزینه کل فرآیند استخراج بسیار پایین تر است. استخراج با کمک فراصوت می تواند با هر حلالی برای استخراج بسیاری از ترکیبات طبیعی استفاده شود. از طرف دیگر، استخراج با سیال فوق بحرانی به طور انحصاری از CO₂ برای استخراج استفاده مى كند، بنابراين دامنه أن به أناليتهاى غيرقطبي محدود است. از معایب استخراج به کمک امواج فراصوت نسبت به روش سوکسله، عدم تجدیدپذیری حلال در سیستم های ناپیوسته در طول فرآیند است. بنابراین بازده آن تابعی از ضریب توزیع است. از طرف دیگر شستشو و صاف کردن بعد از استخراج نسبت به زمان کل فرآیند طولانی است و مصرف حلال را افزایش داده و احتمال اتلاف و یا آلودگی عصاره در طول جابجایی وجود دارد. استخراج سوکسله تکرارپذیرتر است. به طور معمول، استخراج به کمک امواج فراصوت نسبت به استخراج توسط امواج ريزموج ضعیف تر بوده، بطوریکه سطح میله فراصوت می تواند بازده استخراج را تغییر دهد. اندازه ذرات، یک عامل مهم در کاربردها به کمک فراصوت است. روش استخراج با سیال فوق بحرانی سادهتر و سریعتر نسبت به برخی روشهای فراصوت حلال مایع است. برخلاف برخی از حلالهای استفاده شده برای فراصوت مانند سیکلوهگزان، تتراهیدروفوران و مخلوط های دوتایی مانند دی کلرومتان و استن، CO₂ فوق بحرانی برای محیط خطرناک نیست. به طور معمول روشهای SFE نسبت به استخراج با کمک فراصوت دقت بیشتری دارند که احتمالا به دلیل استفاده آنها از حمام به جای سیستم نوع پروب است [۱۳، ۱۴].

$(MAE)^{1}$ وش استخراج همراه با امواج ریزموج +9

استخراج با حلال به کمک ریزموج برای اولین بار در استخراج مواد موثره از مرکبات، گیاهان معطر و غلات مورد استفاده قرارگرفت. ایسن روش در سال ۱۹۹۰ به عنوان فرآیند استخراج با حلال کمک شده با امواج ریزموج اختراع شد. این امواج تابشهای الکترومغناطیسی با فرکانس ۳۰۰–۰/۳ گیگاهرتز هستند. استخراج با کمک امواج ریزموج براساس جذب انرژی ریزموج توسط مولکولهای قطبی ترکیبات شیمیایی است. انرژی جذب شده با ثابت دی الکتریک جسم متناسب است، که موجب چرخش دوقطبی در میدان الکتریکی (معمولاً ۴۵/۲ گیگاهرتز) می شود. استخراج در دمای بین ۱۵۰ تا ۱۹۰ درجه سانتی گراد انجام می شود. حلال گرم امکان استخراج سریع آنالیت های پایدار حرارتی را فراهم می سازد. بازده

¹ Microwave assisted extraction

استخراج با کمک امواج ریزموج به خواص و حجم حلال، نسبت حجم حلال به ماده استخراجی، توان امواج ریزموج، مدت زمان پرتودهی، اندازه ذرات وضعیت ماده گیاهی و به خصوص ثابت دی الکتریک نسبی وابسته است. برای MAE از ظرف شفاف ریزموج و حلال با ثابت دی الکتریک بالا استفاده می شود که بیشترین امواج ریزموج را جذب می کند. در ثابت دى الكتريكهاي بالاتر، انرژي بيشتري توسط مولكولها جـذب شـده و حلال سريعتر به نقطه جوش مي رسد. بنابراين افزايش دما و فشار، استخراج ترکیبات از گیاهان را آسان میسازد. همچنین میتوان حلالهایی با ثابت دیالکتریک پایین را در فشار اتمسفر ۱ استفاده نمود. در این صورت، استخراج در ظروف باز انجام می شود، به همین دلیل حلال مقدار کمی از انرژی را جذب میکند. بستر نمونه گرم شده و آنالیت ها به یک حلال خنک کننـده انتقـال مـیابنـد. ایـن روش بـرای استخراج آنالیتهای ناپایدار حرارتی کم قطبی بکار میرود. بطور معمول، مواد گیاهی در یک حلال ریزموج غیرجاذب مانند هگزان، غوطهور شده و تحت تابش انرژی ریزموج قرار می گیرند. هرچند در بیشتر موارد از مواد گیاهی خشک برای استخراج استفاده میشود، اما هنوز سلولهای گیاهی با مقادیر میکروسکوپی رطوبت همراه هستند که بهعنوان هدف برای حرارت دهی امواج ریزموج بکار برده می شوند. رطوبت، زمانی که در معرض تنشهای حرارتی زیاد، فشار بالای موضعی و گرمایش ریزموج قرار می گیرد، درون سلولهای گیاهی حرارت دیده و تبخیر میشود و به دلیل تورم سلول گیاهی روی دیواره سلولی، فشار بسیار زیادی را تولید می کند. فشار، دیواره سلولی را از درون تحت فشار قرار داده و سرانجام باعث پارگی آنها با سرعت بیشتری نسبت به استخراج مرسوم میشود، که تراوش اجزای فعال را از سلول های تخریب شده به حلال احاطه کننده تسهیل کرده و از این رو بازدهی استخراج اجزای گیاهی را بهبود مى بخشد. دماهاى بالاى حاصل شده با پرتودهى امواج ريزموج مى تواننـ د هر پیوندی از سلولز را که جزء اصلی دیواره سلولی است، آبکافت نموده و در عوض، طی چند دقیقه آن را به اجزای محلول تبدیل نمایند. دماهای بالایی که در دیوارههای سلولی در طی استخراج با امواج ریزموج به دست مى آيند، از دست دادن آب سلولز را افزايش و قدرت مكانيكي آن را کاهش میدهند و این پدیده به دسترسی آسان حلال به ترکیبات درون سلول کمک میکند [۱۳، ۱۷].

بعضی از مزایای اصلی استخراج با کمک امواج ریزموج برای استخراج محصول از مواد گیاهی نسبت به روشهای سنتی شامل زمان استخراج کوتاه تر، کاهش اندازه دستگاه استخراج، انتقال انرژی سریعتر، کاهش گرادیان حرارتی، کنترل آسان، گرمایش نمونه، کاهش میزان حلال مصرفی، بهبود بازدهی استخراج، انجام فرآیند به صورت خودکار، ایجاد تلاطم در طی استخراج، سادگی انجام فرآیند و هزینه کم میباشد. از معایب این روش، این است که کارایی امواج ریزموج زمانی که ترکیبات هدف و حلال غیرقطبی باشند و یا زمانی که آنها فرار باشند، بسیار کم و ضعیف است. بنابراین، هنگام بکارگیری برای استخراج آنالیتهای غیرقطبی از مواد غیرقطبی، به استفاده از حلالهایی با گشتاور دوقطبی بزرگتر از صفر نیاز است. استفاده از انرژیهای ریزموج بالا ممکن است

ایزومری شدن یا تخریب ترکیب در پی داشته باشد که به صافی یا نیبروی گریز از مرکز برای حذف جامد باقیمانده در طول فرآیند نیاز است [۱۳] پیشرفتهای متفاوتی در زمینه روشهای استخراج با امواج ریزموج مانند استخراج با حلال به کمک امواج ریزموج، تقطیر با آب به کمک امواج ریزموج، استخراج با فشار هوا به کمک امواج ریزموج، استخراج به کمک امواج ریزموج بدون خلال، استخراج به کمک امواج ریزموج بدون حلال، استخراج به کمک نفوذ خشک ریزموج، تراوش و گرانش انجام شده است [۱۷-۱۲].

۴-۷- استخراج با استفاده از سیستمهای غشایی

غشاها برای جداسازی گونههای مختلفی از مواد در حالات جامد، مایع و گاز توسعه یافتهاند. با اینکه روش جداسازی با غشاها نسبت به روشهای دیگری چون تقطیر، جذب سطحی، بلوری شدن و استخراج مایع - مایع جدیدتر است ولی با توجه به کارایی و سهولت استفاده طی دو دهه اخیر، گسترش چشمگیری در استفاده از آن مشاهده شده است. امروزه جداسازی غشایی در بسیاری از صنایع مانند صنایع دارویی، زیست فناوری، صنایع غذایی، پتروشیمی، پالایش، نساجی، کاغذسازی، خودروسازی، تصفیه آب و فاضلاب و غیره مورد استفاده قرار می گیرد. غشا به عنوان یک فاز که اجزای خوراک بطور انتخابی از آن عبور می کنند، تعریف می گردد. به عبارت بهتر، غشا به صورت فازی که اجزای جداشونده خوراک با سرعتهای متفاوت از آن عبور می کنند، عمل مینماید. در این روش، معمولاً تغییر فازی صورت نمی گیرد و محصولات نیز در همدیگر قابل امتزاج هستند. در فرآیندهای غشایی، جزئی از خوراک که از غشا عبور می کند به نام تراوش کرده و بخشی که نتواند از غشا عبور کند، نگه داشته شده، نامیده می شود که بر اساس هدف جداسازی، هرکدام از آنها می توانند به عنوان محصول در نظر گرفته شوند. در حالت کلی، روشهای غشایی در مواقعی که غلظت مواد کم باشد، کارایی بسیار زیادی دارند. نیروی محرکه لازم در فرآیندهای غشایی می تواند به صورت اختلاف غلظت، فشار، دما و یتانسیل الکتریکی باشد. سادهترین نوع غشاها براساس اختلاف اندازه ذرات عمل می کنند که از این نظر مشابه صافی ها هستند ولی غشاها از لحاظ اندازهی منافذ و توزیع اندازه آنها و نیز نحوهی جریان، با صافی ها تفاوت دارند. کارایی غشاها با دومشخصه تعیین می گردند که شامل دبی عبور کرده از غشا و گزینش پذیری غشاها است. فرآیندهای غشایی با داشتن مزایایی چون کاهش مصرف انرژی به دلیل عدم تغییر فاز، حجم کم و عدم نیاز به فضای زیاد، تنوع در شکل و اندازه، افت فشار کم و انتقال جرم زیاد، بالا بودن بازده جداسازی برای محلولهای رقیق، نیاز کم به مواد افزودنی و حلالها، ساده بودن طراحی غشاها و سهولت کاربرد آنها در مقیاسهای صنعتی و همچنین به دلیل اینکه دوست دار محیط زیست هستند، از سایر روشهای جداسازی متمایز شدهاند. با این حال این روش معایبی از قبیل قطبش غلظتی و گرفتگی غشاها، طول عمر کوتاه غشا، انتخاب پذیری و دبی کم عبوری از غشاها و هزینه بالای ساخت را دارد [۱۸، ۱۹].

۵- حلالهای مورد استفاده برای استخراج برخی ترکیبات فعال گیاهی

برای استخراج ترکیبات موثره گیاهی باتوجه به اینکه ماده مورد استخراج چه ساختاری دارد و میزان قطبیت آن چقدر میباشد انتخاب حلال صورت میگیرد. که در این میان برخی حلالهای معمول که بیش از باقی حلالها مورد استفاده قرار میگیرد به شرح زیر آورده شده است [۱۰،۱۴].

آنچه که از جدول شماره ۱ استنتاج می شود، بهترین حلالهای آلی برای استخراج ماده رنگزا از گیاه اسپرک، اتانیل، متانیل، کلروفرم و استون می باشد و حلال های اسیدی نظیر اسید استیک، اسید فرمیک و اسید کلریدریک نیز شرایط خوبی را برای افزایش بازده استخراج ایجاد می نمایند

۶- جداسازی و شناسایی

۱-۶ روشهای کروماتوگرافی و طیفسنجی

ایسن روشها شامل کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا $^{\prime}$ (HPLC)، کروماتوگرافی لایه نازک با کارایی بالا $^{\prime}$ (HPTLC)، کروماتوگرافی گازی طیف سنجی جرمی (GC-MS) و فرابنفش مرئی (UV-VIS) بوده که در شناسایی گیاه خام براساس مواد موثره عمده آنها و تعیین مقدار این ترکیبات بصورت کمی استفاده می شوند. با استفاده از این روشها می توان به ترکیب ثابتی در آماده سازی محصولات گیاهی دست یافت. روش وش روش UV-VIS ساده و سریع است، اما تنها برای ترکیباتی که در این

ناحیه جذب دارند، کاربرد دارد. روش HPLC برای آنالیز کمی ترکیبات پیچیده مورد استفاده قرار می گیرد. جداسازی ترکیبات فرار مانند روغنهای فرار توسط روش کروماتوگرافی گازی GC و GC-MS بهتر صورت می گیرد [۶،۱۵،۱۸].

۶-۲- کروماتوگرافی اثر انگشت

کروماتوگرافی اثر انگشت به عنوان یک روش شناسایی جامع برای اندازهگیری کمی و نشان دادن اطلاعات شیمیایی داروهای گیاهی توسط کروماتوگرام و اسپکتروگرام با روشهای تجزیهای به کار میرود و علاوه بر نشان دادن اجزای عمده مورد نظر و مواد موثره، نسبت شیمیایی ترکیبات را نیز در اختیار میگذارد. در واقع این روش یک الگوی کروماتوگرافی از ترکیبات فعال دارویی و یا اجزای شیمیایی موجود در عصاره در اختیار قرار میدهد. کروماتوگرافی اثر انگشت می تواند تشابه و تفاوتهای بین نمونههای مختلف را نشان دهد. روشهای مرسوم کروماتوگرافی اثر انگشت هستند [۲۸ می HPLC

٧- پیشینه پژوهش

وارسته و همکارانش با استفاده از روش خیساندن ترکیبات فلاونوئید را از گیاهان جداسازی کردند [۱۰]. در یک کار تحقیقاتی استخراج ماده رنگزای طبیعی اسپرک به روشهای ساده و بهره گیری از حلالها جهت رنگزای بشم مورد مطالعه قرار گرفته است. ماده رنگزای طبیعی اسپرک به کمک حلالهای مختلف نظیر آب، متانل، اتانل، آب-اتانل و آب- متانل استخراج گردید. اجزای رنگی استخراج شده در جدول ۲ نشان داده شده

جدول ۱- حلالهای آلی مصرفی برای استخراج ترکیبات گیاهی [۸].

است.

دی اتیل اتر	اتيل استات	كلروفرم	استون	اتانل	متانل	آب
آلکالوئید تر پنوئید کومارین اسید چرب روغن کاروتنوئید	فلاونوئيد چالكون استيلبن ويتانوليد	ترپنوئید فلاونوئید، ژنین الکالوئید اسانس، ژنین آنتراکینون کلو کزاینولات کانابینوئید ویتانولید استروئید-آلکالوئید	فنل تانن دی ترپن آنتراکینون بنزوکینون نفتوکینون لیگنین	تانن، پلی فنل پلی استیلن فلاونول ترپنوئید، استرول آلکالوئید، رزین اسانس گلیکوزید کرومون، کوارین سیانوژنتیک	آنتوسیانین ساپونین تانن کوآزینوئید فلاون، فنون پلی فنل لاکتون تریترپنوئید -گلیکوزید رزین گلیکوزید	آنتوسیانین دی ساکارید تانن، ساپونین پپتید، صمغ اسید آمینه هیدروکلوئید آلکالوئید اسید آلی

جدول ۲- اجزای رنگی استخراج شده از اسپرک [۱۹ و ۶].

لوتئلين	لوتئلین، ۷- دی گلیکوساید	لوتئلین-۳، دی گلیکوساید
آپيجنين	لوتئلین-۳، ۷- دی گلیکوساید	لوتئلین-۵، دی گلیکوساید
سايد	لوتئلین-۴، ۵- دی گلیکو،	لوتئلین-۴، دی گلیکوساید

نشریه علمی مطالعات در دنیای رنگ/ جلد ۱۱/ شماره ۲/ ۳۳–۱۴۰۰/۲۷—

¹ High Performance Liquied Chromatography

² High Performance Thin Layer Chromatography

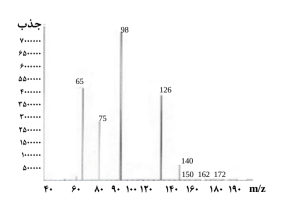
³ Gas Chromatography- Mass Spectrophotometry

سیس نخ پشمی با ماده رنگزای استخراج شده در این تحقیق، رنگرزی گردید. رفتار جذبی ماده رنگزای طبیعی اسپرک با استفاده از عوامل رنگی مورد مطالعه قرار گرفت. نتایج حاصله بیانگر برتری روش استخراج با حلال نسبت به روش معمولی میباشد [۱۹، ۲۰]. در این تحقیق استخراج رنگزا از گیاه اسپرک به روش سوکسله توسط حلالهای اتانل و کلروفرم و ترکیب آنها انجام گرفت و سپس اجزای رنگی توسط روشهای کروماتوگرافی ستونی لایه نازک (TLC)، (NMR)، (IR) و جرم مشخص گردید. نتایج نشان داد تعداد ۸ جزء رنگی در این گیاه وجود دارد که مهمترین آن لوتئولین و گلوکوزیدهای آن واپیجنین میباشد. میزان رمق کشی برای رنگ استخراج شده از اسپرک در مقایسه با رنگ خام گیاه اسپرک ۴۹ درصد افزایش داشته است و این به نوبه خود باعث صرفهجویی در استفاده از رنگزا میشود. از طرف دیگر در مقایسهای بین نتایج رنگرزی اعم از ثباتهای عمومی و نیز خواص رنگی نمونهها و نمونههای رنگرزی شده با یک ماده رنگزای شیمیایی و نیز با توجه به آسیبهای مواد رنگزای شیمیایی به محیطزیست و انسان، رنگزای استخراجی از اسپرک جایگزین خوبی برای ماده رنگزای مصنوعی زرد برآورد گردید [۲۰].

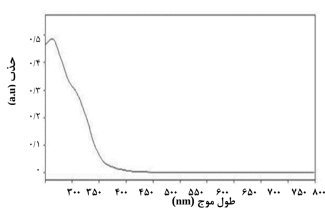
حسین نژاد و همکارانش پس از استخراج پودر ماده رنگزا از گیاه اسپرک به روش سوکسله، از دندانههای گیاهی برای رنگرزی کالای پشمی استفاده کردند. نتایج آزمایشات نشان داد استفاده از دندانه گیاهی نتایج بهتری را در مقایسه با دندانههای معدنی ایجاد می کند [۲۱]. آیینه چی در پایان نامه خود [۴] بهینه سازی استخراج مواد رنگزا از گیاه اسپرک به روش فراصوت را مورد بررسی قرار داد. سپس بازده این روش با استخراج به روش سنتی با حلال و همزن مغناطیسی مقایسه شد. نتایج نشان داد روش فراصوت بازده بسیار بهتری دارد. وی مواد رنگزای موجود در گیاه اسپرک را با استفاده از انرژی فراصوت استخراج و سپس با تغلیظ عصاره، تبدیل به پودر نمود. عوامل موثر بر بازده استخراج با استفاده از طراحی آزمایش به روش رویه پاسخ بهینه سازی شده و تاثیر متغیرهای دما، زمان، توان فراصوت و PH حمام با استفاده از طرح مرکب مرکزی CCD مورد بررسی قرار گرفت. میزان ۲۰۱۱ گرم پودر گیاه اسپرک در ۲۰۰۱ میلی

لیتر آب مقطر استخراج شده و دمای ۳۰ درجه سانتی گراد و زمان ۴۰ دقیقه، توان فراصوت ۷۳٪ و PH=11 به عنوان شرایط بهینه معین گردید. وی میزان جذب محلول حاوی ماده رنگزا را ۱/۵۵ و بازده جداسازی برابر با ۸۷/۱۴٪ بدست آورد که از 1/۴ گرم پودر گیاه اسپرک، میزان 1/۴ گرم عصاره و از این میزان عصاره، 1/۴ گرم پودر حاوی ماده رنگزا بدست آورد. طیف جذبی آن در شکل شماره ۶ نشان داده شده است. ماده رنگزای استخراج شده از گیاه نیز توسط دستگاه GC-MS مورد شناسایی قرار گرفت. تصویر آن در شکل شماره γ نشان داده شده است. علاوه برآن، مقایسه نتایج استخراج به کمک حلال و روش فراصوت نشان داد که نه تنها استفاده از روش فراصوت موجب افزایش بازده استخراج می شود بلکه بکار گیری ایسن فناوری زمان استخراج را نیز استخراج را نیز کاهش می دهد [۶].

در پژوهش ذکر شده، باتوجه به تاثیر عوامل مختلف در میزان استخراج، از روش طراحی آزمایش به روش رویه پاسخ RSM استفاده شده است. زیرا بهینه سازی فرآیندها به روش سنتی معایب زیادی دارد. ازجمله این عیوب تعداد نمونه، صرف زمان طولانی و هزینه بالای مواد اولیه می باشد. همچنین، در مطالعات تک عاملی فرآیندها، اثرات متقابل متغیرها در نظر گرفته نمی شود و نتایج بدست آمده به عنوان نتایج بهینه قابل اعتماد نیستند. در این میان، نشان داده شد که روش رویه پاسخ به عنوان روشی قابل قبول در مقایسه با شیوه های سنتی مدل سازی می باشد. دراین پژوهش برای اولین بار، ماده رنگزای اسپرک با استفاده از امواج فراصوت استخراج شده و فرآیند استخراج با بکارگیری روش رویه پاسخ که در شکل ۸ نشان داده شده، بهینه گردید. پس از اتمام فرآیند استخراج، محلول رنگی بدست آمده تبدیل به عصاره غلیظ شده و سپس پودر گردید و بازده استخراج نيز محاسبه شد. همچنين با استفاده از دستگاه كروماتوگرافي گازی ـ طیفسنجی جرمی MS-GC ماده رنگزای موجود درعصاره گیاه نیز شناسایی شد [۴]. در بهینه نمودن شرایط استخراج باید به تاثیر توامان عواملی نظیر دما، زمان، فام رنگی ماده رنگزای استخراج شده و درنهایت هزینه توجه کافی داشت. دیواغلو و همکارانش [۱۴] در مقاله مروری خود بهترین حلال برای جداسازی و استخراج لوتئولین از گیاه اسپرک را متانل ذکر کردهاند. با استفاده از این حلال مقدار ۸/۶ گرم ماده رنگزا به ازای هر یک کیلوگرم گیاه اسیرک حاصل می شود.

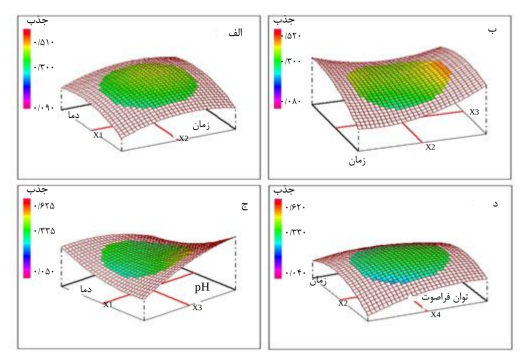


شكل ٧- كروماتوگرام عصاره گياه اسيرك توسط GC-MS [۴].



1 Luteolin

شکل ۶- نمودار جذب محلول حاوی ۰/۱ گرم ماده رنگزا در ۱۰۰ml آب مقطر [۴].



شکل ۸- الف) نمودار ۳ بعدی (زمان-دما)، ۴= pH و توان فراصوت ۷۰٪، ب) نمودار ۳ بعدی (pH-زمان)، دما pH و توان فراصوت pH-زمان)، دما pH-زمان pH-دما)، زمان ۴۰ دقیقه و توان فراصوت ۷۰٪ و د) نمودار ۳ بعدی (pH-زمان)، دما pH-۴ و pH-۴.

شاهدی در پایان نامه خود [۲۲]، استخراج ماده رنگزای موجود در گیاه اسپرک را به روش های سنتی از قبیل جوشاندن، خیساندن و دمگذاری اب نیز سوکسله و روشهای مدرنی چون ریزموج و فراصوت در حلالهای آب، متانل و اتانل در شرایط مختلف pH محیط استخراج انجام داد. در این پژوهش پس از استخراج پودر ماده رنگزا از گیاه اسپرک به روشهای مختلف علاوه بر طیفسنجی محلول رنگی حاصله از پودر استخراج شده در ناحیه مرئی(UV-visible) ، کالای پشمی رنگرزی شده با مقادیر مختلف از ماده رنگزای استخراجی به روش پیش دندانه نیز به وسیله طیفسنجی انعکاسی مورد بررسی قرار گرفت. پس از انجام آزمایشات طیفسنجی، مقادیر رنگی و ثباتهای عمومی کالای پشمی رنگرزی شده نیز اندازه گیری شدند.

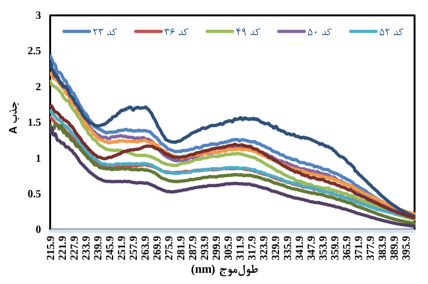
در این پژوهش α نمونه برتر معرفی شدند، نمونه ی منتخب اول بهوسیله دستگاه سوکسله به کمک حلال ترکیبی آب و متانل (طبق نسخه)، نمونه بعدی بوسیله دستگاه فراصوت در حضور زاج سفید و اسید استیک (طبق نسخه)، نمونه منتخب سوم بهوسیله دستگاه ریزموج با حلال ترکیبی آب و متانل (طبق نسخه) استخراج شده است. نمونه بعدی بهوسیله سوکسله با حلال آب (طبق نسخه) استخراج شده و نمونه منتخب آخر به روش جوشاندن در حضور زاج سفید و اسید استیک (طبق نسخه) استخراج گردیده است. باتوجه به نتایج نزدیک به هم این α نمونه در آزمونهای مختلف، می توان در شرایط مختلف از هریک از آنها استفاده نمود. اما باتوجه به کوتاه تر بودن زمان استخراج و نیز استفاده از آب به عنوان حلالی ساده، ارزان و در دسترس و نیز غیرسمی بودن، نمونه برتر در این پژوهش را نمونهای که به روش فراصوت استخراج شده بود، معرفی

نمودند. در تمام روشهای منتخب به عنوان روش بهینه استخراج، بازده وزنی استخراج کمتر از ۷۰ درصد بود اما در رنگرزی با غلظت ۳۰درصد از پودر ماده رنگزای استخراج شده، عمق رنگی حاصله پر رنگ تر از نمونهی رنگرزی شده با ۱۰۰ درصد گیاه اسپرک بود [۲۲]. در جـدول شـماره ۵ حلالهای مورد استفاده در هر روش استخراج ذکر شده است. از لحاظ شکل ظاهری پودرهای استخراج شده میتوان گفت نمونههایی که با حلال آبی استخراج شده اند بازده استخراج بهتری دارند و رنگ زرد شفافتری دارند و نمونههایی که با حلال آلی استخراج شده اند، کمی كدرتر شده بود. البته سنجش و مقايسه پودرهاى استخراجي فقط به لحاظ وزن یودر و شفافیت و زردی پودرها، کار اشتباهی است چرا که امکان دارد خلوص رنگزای استخراجی در حضور حلال آلی بیشتر باشد و همین دلیل کدر بودن پودر رنگزا استخراجی باشد و به طور کلی نتایج پژوهش فوق نشان داد: ماده رنگزای استخراج شده بوسیله دستگاه سوكسله به كمك حلال تركيبي آب و متانل بهترين نتيجه را داد و نمونه بعدی بوسیله دستگاه فراصوت در حضور زاج سفید و اسید استیک بود. نمونه منتخب سوم بوسیله دستگاه ریزموج با حلال ترکیبی آب و متانل استخراج شد. بعد از آن نمونه استخراج شده در سوکسله بوسیله آب و نمونه منتخب آخر به روش جوشاندن در حضور زاج سفید و اسید استیک استخراج شده بود. در پژوهشهای انجام شده روشهای سنتی در کنار فراصوت، ریزموج و سوکسله برای استخراج رنگزا از گیاه اسپرک مورد مطالعه قرار گرفته بودند و سایر روشهای استخراج که در بخش پیشین به آنها اشاره شد برای اسپرک هنوز مورد پژوهش قرار نگرفتهاند. طیف جذبی نخ رنگرزی شده با ماده رنگزای استخراجی از گیاه اسپرک در شکل شماره ۹ نشان داده شده است

¹ Infusion

جدول ۵- حلالهای مورد استفاده در هر روش استخراج همراه با بازده حاصل شده [۲۲].

بازده (٪)	مزایا/ معایب	حلال/ حلالهای مناسب	روش استخراج
۶۴	طولانی بودن زمان استخراج، عدم امکان استفاده از حلالهای آلی، بازده پایین استخراج/ مقرون به صرفه بودن	آب + اسید سولفوریک	جوشاندن
۵۱	طولانی بودن زمان استخراج، عدم امکان استفاده از حلالهای آلی، پایین بودن بازده استخراج/ مقرون به صرفه بودن	آب	خیساندن در دمای محیط
49/1	طولانی بودن زمان استخراج، عدم امکان استفاده از حلالهای آلی/ مقرون به صرفه بودن	آب	دم گذاری
ΔΥ/Λ	افزایش زمان استخراج و افزایش مصرف انرژی و حلال، امکان استفاده از حلالهای آلی و معدنی، احتمال تخریب ساختار رنگزا	آب و آب + متانل	سوكسله
۵۶	کاهش زمان استخراج و افزایش سرعت، امکان استفاده از حلالهای آلی و معدنی/ گران بودن روش	آب + اسید استیک	فراصوت
۵۳/۸	کنترل آسان، گرمایش نمونه، کاهش میزان حلال مصرفی، بهبود بازدهی استخراج، انجام فرآیند به صورت اتوماتیک، ایجاد تلاطم در طی استخراج، سادگی انجام فرآیند و هزینه کم ، امکان استفاده از حلالهای آلی و معدنی/ گران بودن تجهیزات	آب + اسید استیک	ريزموج



شكل ٩ - نمودار طيف فرابنفش (UV-visible) محلولهای رنگی منتخب [۲۲].

نتایج پژوهش فوق نشان داد که بکارگیری روشهای سوکسله و فراصوت بوسیله حلال ترکیبی آب- متانل به نسبت ۸۰ به ۲۰ با بازده ۵۸٪ نتایج بهتری از نظر بازده استخراج و کیفیت ماده رنگزا حاصل کرده است. استفاده از زاج سفید در حضور اسید استیک برای استخراج ماده رنگزا از گیاه اسپرک علاوه بر بالا بردن بازده استخراج سبب بالا رفتن کیفیت رنگرزی میشود. همچنین نتایج نشان داد استفاده از پودر رنگزای استخراجی از گیاه اسپرک بهعنوان جایگزین گیاه اسپرک نه تنها بازده و کیفیت رنگرزی را افزایش میدهد بلکه میتواند فامهای بسیار پرمایهتر در مقایسه با رنگرزی نخ پشمی با گیاه اسپرک را هم در دسترس قرار دهد [۲۲]. در این پـژوهش استفاده از با گیاه اسپرک را هم در دسترس قرار دهد و آکیا. در این پـژوهش استفاده از استخراج حاصل نمود. خاصیت انعقاد کننـدگی سـولفات مضاعف پتاسیم استخراج حاصل نمود. خاصیت انعقاد کننـدگی سـولفات مضاعف پتاسیم استخراج شده در حمام استخراج گردید. علاوه بر این رنگ محلول نسبت بـه استخراج شده در حمام استخراج گردید. علاوه بر این رنگ محلول نسبت بـه سایر حمامهای استخراج بسیار شفاف تر بود. رنگ نمونه نخهای پشمی کـه بـا

پودر ماده رنگزای استخراج شده به روشهای مختلف، رنگرزی شدند و همچنین رنگ نمونه نخهای پشمی که با گیاه اسپرک مستقیما رنگرزی شدند در جدولهای ۶ و ۷ نشان داده شده است.

در پژوهشی از تقی زاده و همکاران [۱۸] از فرآیندهای غشایی به منظور تغلیظ و ساخت پودر ماده رنگزا از گیاه اسپرک استفاده شد. ایشان ابتدا شرایط استخراج مواد رنگزا را بهینه نمودند که برای آن غشای اولترافیلتراسیون با استفاده از الیاف اکرلیک توسط فرآیند وارونگی فازی، غشای نانوفیلتراسیون به روش پلیمری شدن بین سطحی بر روی غشای اولترافیلتراسیون و غشای اسمزمعکوس نیز بصورت تجاری تهیه شد. صاف کردن و تغلیظ به چهار روش اولترافیلتراسیون السمزمعکوس صاف کردن و تغلیظ به چهار روش اولترافیلتراسیون البرامیکوس (UF/RO)، اولترافیلتراسیون انجام و به ترتیب ۲/۰، ۲۶٬۰۱۰ ۱۸٬۳۵۰ و رموبگیری با آلوم(Al) و سپس اولترا فیلتراسیون انجام و به ترتیب ۳/۰، ۲۶٬۰۱۰ ۱۸٬۳۵۰ ۱۸٬۰۱۰ ورد رنگی به ازای یک گرم از گیاه خرد شده اسپرک بدست آمد.

جدول ۶- نمونههای نخ پشمی رنگرزی شده بادرصدهای مختلف از پودر ماده رنگزای استخراج شده به روشهای مختلف از گیاه اسپرک [۲۲].

%∆+	% **	% ٢٠	7.1•	7.0	% Y	نمونه
						روش سوكسله
						روش سنتی / سود
						روش سنتی / اسید استیک
						روش ريزموج
						روش فراصوت

جدول ۷- نمونه های پشمی رنگرزی شده با گیاه اسپرک در درصدهای مختلف[۲۲].

عکس	درصد	عکس	درصد	عکس	درصد
	′/.Y•		7.44		7.7
	%Α•		7.4•		7.Δ
	% ٩٠		7.0.		7.1 •
	7.1		7.8•		% .

سپس الیاف پشم با استفاده از پودر مواد رنگزای استخراج شده رنگرزی شدند و مشخصات و قدرت رنگی نمونهها با استفاده از دستگاه طیف سنجی انعکاسی اندازه گیری و خواص ثباتی نمونهها نیبز اندازه گیری شد. نتایج نشان داد که مشخصات رنگی نمونهها نسبت به نمونه مرجع تغییراتی مانند کاهش در روشنایی و کاهش در تهرنگ زرد داشتند و قدرت رنگی نمونهها نیبز بسیار خوب بودند. نتایج حاصل از ثبات شستشویی نشان دهنده ثباتهای متوسط تا خوب بودند. ثباتهای سایشی و لکه گذاری نمونهها نیز عالی بودند.

نصیری و همکارانش [۲۳] به تاثیر آنزیم لاکاز بر ویژگیهای رنگی اسپرک استخراج شده از گیاه و استفاده از واکنش اکسیدشدن ترکیبات پلی فنولیک ماده رنگزای اسپرک توسط لاکاز در رنگرزی پشم پرداختند.

لاکاز ترکیبی زیست سازگار با توانایی کاتالیزوری جهت شروع واکنش پیوند مواد رنگزای طبیعی پلی فنولی آروماتیک با پشم است. از آنجا که اسپرک ماده رنگزای طبیعی شامل ترکیبات پلی فنولی آروماتیک با ساختار فلاونوئیدی است که بر اساس این ویژگی لاکاز می تواند در فرآیند رنگرزی آن کمک کند. در این تحقیق تاثیر لاکاز بر ترکیبات پلی فنولی اسپرک با هدف برقراری پیوند شیمیایی با لیف پشم بررسی شده است. بدین منظور عصارهی اسپرک استخراج شده به روش جوشاندن در حلال آب متانیل به نسبت ۲۰:۸۰ تهیه و تاثیر لاکاز بر آن بر اساس کروماتوگرافی جداسازی اندازه، طیفسنجی جذبی و اندازه گیری اکسیژن محلول بررسی شده است. تصویر عصارههای استخراج شده در شکل محلول بررسی شده است. عوامل سنتیک اکسیدشدن مواد رنگزا در

حضور لاکاز محاسبه و سپس رنگرزی کالای عمل شده با اسپرک به کمک لاکاز بررسی شده است. نتایج بدست آمده نشان دادند که لاکاز مادهای مناسب برای تغییر ساختار مواد رنگزای اسپرک است و سبب بهبود درصد تثبیت رنگ و ثبات شستشویی بین ماده رنگزا و پشم می شود. نتایج حاصل از تاثیر لاکار در فرآیند استخراج در جدول ۸ نشان داده شده است.

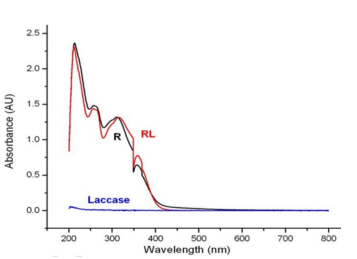
در طیف جذبی ماده رنگزای اسـیرک کـه در شـکل ۱۰(ب) نشـان داده شده، قلههایی در ۲۱۳، ۲۵۷، ۳۱۱، ۳۵۸ نانومتر مشاهده می شود. یـس از عمل با لاکاز شدت جذب در محدوده ۳۹۰–۳۱۰ نانومتر بیشتر شده و شدت قلم ۳۵۸ نانومتر افزایش یافته است که به دلیل بسیارش اكسيدشدني يلي فنالها به واسطه لاكاز مي باشد. جفت شدن اکسیداسیونی منجر به ایجاد ترکیبهای با وزن مولکولی زیاد می شود که به دلیل داشتن ساختارهای بزرگ مزدوج در طول زنجیر و جذب نـور در محدوده ۴۰۰-۳۰۰ نانومتر پررنگ میباشند. رنگ محلول استخراجی یس از عمل با لاکاز از زرد به قهوهای تغییر کرده که نشان دهنده تشکیل رنگدانههای رنگی در اثر جفت شدن اکسیدشدنی است. این واکنشها در بیوسنتز لیگنین، تاننها و ملانینها گزارش شده اند. ماده رنگزای اسیرک به دلیل داشتن ترکیبات پلی فنلی پیش ماده مناسبی برای اکسیداسیون کاتالیزور شده با لاکاز است که با واکنش با آن پررنگ شده و وزن مولکولی آن افزایش می یابد. عمل نمودن کالای رنگرزی شده با اسیرک در محلول آنزیم لاکاز استفاده از آن سبب افزایش قدرت رنگی، درصد تثبیت رنگ و ثبات شستشویی شده است. نتایج حاصل شده احتمال ایجاد پیوند کووالانس بین ماده رنگزا و پشم در اثر وجود لاکاز به عنوان

عامل موثر را تقویت مینماید [۲۳].

حسین نژاد و همکارانش [۲۴] استخراج ماده رنگزا از گیاه اسپرک را با روش فراصوت-ریزموج در محیط آبی انجام دادند. بازده وزنی استخراج برای گیاه اسپرک ۳۲ درصد گزارش شده است. برای رنگرزی با پودر ماده رنگزای حاصله، از پودر استخراج شده از گیاه تانن دار به عنوان دندانه طبیعی و روش رنگرزی دندانه رنگ همزمان استفاده شد.

میرجلیلی و همکارانش نیز در تحقیق خود ماده رنگزای استخراج شده از گیاه اسپرک را برای رنگرزی کالای پشمی استفاده کردند. رنگرزی با کمک دندانه آلومینیم انجام شد به منظور ارزیابی بازده رنگرزی، همزمان کالای پشمی با ماده رنگزای اسیدی نیز رنگرزی شد. همانطور که از دادههای جدول ۹ نیز مشخص است، نتایج نشان داد که رنگرزی با اسپرک به روش پیش دندانه در حضور آلوم نتایج بهتری را نسبت به روش دندانه-رنگ همزمان ایجاد میکند [۲۵].

نتایج تحقیقات فوق نشان داد که ثباتهای عمومی رنگرزی کالای پشمی رنگرزی شده با ارسپرک در مقایسه با نمونه رنگرزی شده با رنگرزای مصنوعی اسیدی همانطور که در جدول شماره ۱۰ نشان داده شده است قابل قبول بوده و می تواند جایگزین مناسبی برای رنگزاهای مصنوعی باشد. در یک مطالعه مروری که روی خواص آنتی باکتریال گیاهان رنگزا انجام گرفت، روشهای استخراج یکی از عوامل مهم در کارآیی و افزایش بازده خاصیت ضدباکتری معرفی شدند بطوری که روش استخراج بازده خاصیت ضدباکتری معرفی شدند بطوری که روش استخراج اسانسهای گیاهی می تواند بازده استخراج، درصد و نوع ترکیبات شیمیایی موجود در آن را تغییر دهد [۲۶].



Wavelength (nm)

— الف) تصویر سمت راست محلول رنگی از گیاه اسپرک (R) و ب) طیف جذبی اسپرک (R) اسپرک عمل شده و اسپرک عمل شده بالاکاز (RL) [۲۲].

نمونه	درصدتثبیت رنگ	ثبات شستشویی	ثبات لکهگذاری	L*	a *	b *
قبل از عمل در لاکاز	۲۱/۹	1-7	1-7	78/44	. 18.	78/11
بعد از عمل در لاکاز	۹٠/۵	۴-۵	۴-۵	77/97	٧/۶۶	۲۹/۳۹

جدول ۹- مشخصههای رنگی کالای یشمی رنگرزی شده با رنگزای اسیرک و رنگزای مصنوعی اسیدی [۲۵].

نوع ماده رنگزا		پارامترهای رنگی					
7 7 67	L*	a*	b*	C*	h		
اسپرک استخراج شده	۵۸/۲۱	4/17	T A/1A	78/V A	V9/14		
ماده رنگزای اسیدی (هماهنگ با فام اسپرک)	۵۷/۶۴	۵/۸۳	۳۹/۵۲	TV/17	٧٨/۴۶		
اسپر ک-پیش دندانه با ۲درصد آلوم	۵۵/۴۳	٧/٩	4.101	4./17	۷۵/۱۲		
ماده رنگزای اسیدی (هماهنگ با فام اسپرک–پیش دندانه با ۲٪ آلوم)	۵۵/۵۹	٨	۴٠/٨٨	47/10	٧۴/۱۵		
اسپرک- دندانه همزمان با ۱۰درصد آلوم	۶۱/۸۳	٧/٢	4.14	4.127	۷۵/۳۴		
ماده رنگزای اسیدی (هماهنگ با فام اسپرک– دندانه همزمان با ۱۰٪ آلوم)	۶۱/۸۱	٧/٠۴	4.148	4.177	۷۵/۵۸		

جدول ۸- ثباتهای شستشویی و نوری کالای پشمی رنگرزی شده با ماده رنگزای اسپرک و ماده رنگزای مصنوعی اسیدی [۲۵].

نوع رنگزا	ثبات شستشویی	ثبات نوری
اسپرک استخراج شده	۵	۶
ماده رنگزای اسیدی (هماهنگ با فام اسپرک)	۴-۵	γ
اسپرک– پیش دندانه با ۲٪آلوم	۴	9-Y
ماده رنگزای اسیدی (هماهنگ با فام نمونه رنگرزی شده با اسپر ک-پیش دندانه با ۲٪آلوم)	۴-۵	γ
اسپرک– دندانه همزمان با۱۰٪ آلوم	۴-۵	γ
ماده رنگزای اسیدی (هماهنگ با فام نمونه رنگرزی شده با اسپرک-دندانه همزمان با ۱۰٪ اَلوم)	۵	γ

۹- نتیجه گیری

گیاه اسیرک از گیاهان خود رو می باشد که دارای خواص دارویی است. این گیاه دارای مولکولهای شیمیایی بر پایه لوتئولین که ماده رنگزا هستند، می باشد. ماده ی رنگزایی که از گیاه اسپرک استخراج می شود به دلیل ویژگیهای خاص خود هم در صنایع دارویی- بهداشتی و هم صنعت نساجی جهت رنگرزی کاربرد دارد. مقاله حاضر با رویکرد بررسی روشهای استخراج ماده رنگزا از گیاه اسپرک به منظور استفاده در فرآیند رنگرزی تدوین شد. مطالعات نشان داده که میزان ماده رنگزا، فام رنگی و ثباتهای عمومی رنگرزی که از این گیاه بدست میآید در مقایسه با سایر گیاهان با فام رنگی زرد نظیر جاشیر، گندل و غیره سیار قابل توجه است. به دلایل ذکر شده گیاه اسپرک، در هنر صنعت فرش دستباف مورد توجه رنگرزان قرار گرفته و از آن برای رنگرزی نخهای پشمی و ابریشمی مورد استفاده در فرش دستباف به وفور استفاده می شود. بکارگیری گیاه رنگزا به روش مستقیم در رنگرزی علاوه برآنکه حجم زیادی از پاتیل را اشغال نموده و بازده رنگرزی کاهش می یابد به دلیل حضور بخش سلولزی، رسیدن به یک رنگرزی یکنواخت، ترکیبی و رنگ همانندی بسیار مشکل می شود. لذا با توسعه فناوری که امکان استخراج مواد رنگزا از درون گیاه میسر گردیده دانشمندان را بر آن داشت تا روشهای مختلف استخراج را برای تهیه پودر ماده رنگزا از گیاه اسپرک به کار برند. نتایج تحقیقات محققین نشان داد که به کاربردن روشهای متعدد استخراج نه تنها کیفیت فام رنگی را تغییر نمی دهد چه بسا بازده رنگی،

جذب رنگ، ثباتهای عمومی رنگرزی و سهولت کاربرد گیاهان رنگزا را ارتقا می دهد. عمق رنگی حاصله از رنگرزی با پودر رنگزای استخراجی در مقایسه با گیاه رنگزا بسیار بیشتر می شود. استفاده از حلال های مختلف آلی و معدنی در فرآیند استخراج روی بازده تاثیر می گذارد. آنچه که نتایج نشان می دهد در بین حلالهای آلی متانل و اسید استیک بازده استخراج و کیفیت ماده رنگزای استخراج شده برای رنگرزی را افزایش می دهد. بکارگیری روشهای سنتی استخراج نظیر خیساندن، دم گذاری و جوشاندن در کنار روشهای وابسته به تجهیزات پیشرفتهتر نظیر سوکسله، ریزموج، فراصوت و غیره. همگی در افزایش کیفیت رنگرزی گیاهی موثر هستند که به سهولت قابل جایگزینی با روش استفادهی مستقیم از گیاه است. توجه به زمان استخراج، میزان مصرف آب انرژی در فرآیندهای استخراج و سرمایه گذاری اولیه برای فراهم نمودن تجهیزات پیشرفته استخراج تصمیم گیری جهت انتخاب هریک از روشها را مشخص مینماید. توصیه بکارگیری هریک از روشهای استخراج منوط به اهداف مد نظر میباشد. میزان سرمایه گذاری و هدف نهایی از مصرف پودر ماده رنگزای استخراج شده در انتخاب روش استخراج بسیار موثر است. در نهایت با توجه به بازده بالای رنگرزی انواع کالای نساجی با ماده رنگزای استخراج شده از گیاه اسپرک در دستیابی به انواع فامهای زرد و حتی ترکیبی، با استفاده از روشهای متعدد استخراج، ماده رنگزای استخراج شده از اسپرک می تواند جایگزین مناسبی برای رنگزاهای مصنوعی با طیف رنگی زرد قرار بگیرد.

10- مراجع

- O. Deveoglu, R. Karadag, "A Review on the Flavonoids A Dye Source", Int. J. Adv. Eng. Pure Sci. 3, 188-200, 2019.
- ۱۵. م. گل مکانی ، "بررسی مقایسه ای روش استخراج به کمک نفوذ خشک ریزموج وگرانش بر کیفیت اسانس رزماری"، نشریه پژوهش و نوآوری در علوم و صنایع غذایی، ۴، ۲۵۰–۲۵۷، ۱۳۹۴.
- ۱۶. م. عابدی، م.کرمی پور، "استاندارد سازی گیاهان داروئی و فرآوری داروئی و غذایی، گیاهی"، فصلنامه فناوریهای نوین غذایی، ۳، ۷۶-۶۵، ۱۳۹۴.
- M. Srivastava, P. Udawat, P. Gupta, S.K. Mishra, "Dyeing of silk with natural dye extracted from Rheum emodi with different mordants", Man-Made Textiles in India, 39, 273-278, 2011.
- 18. R.Taghizadeh borujeni, A. kbari, A. Gharehbaii, A.Yunessnia lehic, "Extraction and preparation of dye powders from Reseda luteola L. using membrane processes and its dyeing properties", Environ. Technol. Innov. 21, 101-249, 2021.
- ۱۹. ن. عسگری، "مطالعه ای بر فرآیندهای غشایی"، نشریه الکترونیکی انجمن علمی مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی سهند، ۱-۱، ۱۳۸۷.
- ۲۰. ل. نوری، "رنگرزی پشم با رنگزای طبیعی زرد استخراج شده از اسپرک"، هشتمین کنفرانس ملی مهندسی نساجی ایران، ۱۳۹۱.
- 21. M. Hosseinnezhad, K. Gharanjig, R. Jafari, H. Imani, "Green Dyeing of Woolen Yarns with weld and Madder natural Dyes in the Presences of Biomordant", Prog. Color Colorants Coat. 14, 35-45, 2021.
- ۲۲. ر. شاهدی، "بررسی روش¬های استخراج رنگزا از گیاه اسپرک به منظور ارایه روش بهینه"، پایان¬نامه کارشناسی ارشد، دانشکده هنرهای کاربردی، دانشگاه هنر تهران، رشته فرش دستباف، ۱۳۹۸.
- ۲۳. م . نصیری برومند، م. منتظر، و. دوشک، "استفاده از واکنش اکسیداسیون ترکیبات پلی فنولیک رنگزای اسپرک توسط لاکاز در رنگرزی پشم"، نشریه علمی علوم و فناوری رنگ، ۱۳، ۱۱۷-۱۰، ۱۳۹۸ .
- 24. M. Hosseinnezhad, K. Gharanjig, R. Jafari, H. Imani, "Cleaner colorant extraction and environmentally wool dyeing using oak as eco-friendly mordant", Environ. Sci. Pollut. Res. .28, 1-12, 2020.
- 25. M. Mirjalili, Kh. Nazarpoor, "Eco-friendly dyeing of wool using natural dye from weld as co-partner with synthetic dye", Journal of Cleaner Production, 19, 1045-1051, **2011**.
- ۲۶. ز. احمدی، ف. غلامی هوجقان، "مروری بر خواص آنتی باکتریال، ضد میکروب و قارچ ترکیبات گیاهی و کاربرد آنها در منسوجات"، مطالعات در دنیای رنگ، ۹، ۵۸–۴۱، ۱۳۹۸.

- ۱. س. افشارنیا، *رنگرزی با رنگینههای طبیعی*، دانشگاه پیام نور، صفحه ۴۶-۵۱. ۱۳۸۷.
- ا. دانشگر، فرهنگ جامع فرش یادواره(دانشنامه ایران)،جلد ۱، چاپ دوم، انتشارات یادواره اسدی، صفحه ۵۵-۵۶، ۱۳۹۰.
- ۳. م. منتظر، م. ویسیان، م. ابراهیم حیدری، "طبیعت گرایی در رنگرزی الیاف پروتئینی"، تهران، مرکز نشر بازرگانی، ۱۳۸۷.
- ۴. ف. آئینه چی، م. باقرزاده کثیری، ک. قرنجیگ، "مطالعه و بهینهسازی فرآیند استخراج مواد رنگزای گیاه اسپرک به کمک امواج فراصوت"، نشریه علمی علوم و فناوری رنگ، ۱۲ ۱۲۴-۱۱۵، ۱۳۹۷.
- U Woelfle, B Simon-Haarhaus, I. Merfort, C. M. Schempp, L. Reseda luteola, "extract displays antiproliferative and proapoptotic activities that are related to its major flavonoids", Phytother Res, 24, 1033-6, 2010.
- P. S Vankar, D. Shukla, "Spectrum of colors from reseda luteola and other natural yellow dyes", J. text. eng. fash. technol. 4, 2018.
- A.Shams-Nateri, A. Hajipour, E. Dehnavi, "Colorometric Study on Polyamides Dyeing with Weld and Pomegranate Peel Natural Dyes", Cloth. Text. Res. J. 32, 15-124, 2014.
- ۸. م. آزاد بخت، "ضرورت استاندارد کردن عصاره گیاهان داروئی در تحقیقات و نحوه انجام آن"، مجله علوم یزشکی رازی، ۲۳، ۱۳۹۷، ۱۳۹۵.
- ۹. خ. فریزاده، "بررسی شرایط استخراج از ریشه گیاه روناس"، اولین کنفرانس بین المللی و هفتمین کنفرانس ملی مهندسی نساجی ایران، رشت، آبان، ۱۳۸۸.
- ۱۰. م. وارسته کجوریان ، "استخراج ترکیبات فلاونوئیدی و بررسی فعالیت آنتی achillea و achillea و achillea و ثونه علیه آنان از دو گونه biebersteinii afan در استانهای خراسان رضوی و جنوبی"، پایان نامه کارشناسی ارشد علوم گیاهی، دانشکده علوم، دانشگاه فردوسی مشهد، ۱۳۵۸
- ۱۱. ه. اربایی اصلی، "استخراج و اندازه گیری کوئرستین و کامفرول در ۴گونه گیاه داروئی از جنس بومادران"، بابونه، رازک و رازیانه، پایان نامه کارشناسی ارشد شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه پیام نور، ۱۳۸۹.
- ۱۲. ش. مزدستان، "مقایسه اهمیت روشهای مختلف استخراج بر فعالیت آنتی اکسیدانی برگ گیاه مورد"، مجله دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ۲۵، ۲۴-۱۳۹۴،
- ۱۳. م. خواجه نوری، ع.حقیقی اصل. "بررسی استخراج ترکیبات طبیعی گیاهان با کمک امواج ریزموج و فراصوت"، فصلنامه فناوریهای نوین غذایی، ۱، ۱۸-۸۱ و ۱**۳۹۳**.