

## الفصل الثامن

### الإضافات الغذائية

وتشتمل على كل ما يضاف للأغذية بغرض إرائها غذائية ، أو تحسين رائحتها وطعمها وشكلها وقوامها ، أو لضرورتها في تسهيل التصنيع ، أو لوقايتها وحفظها ، وعلى ذلك تشمل الفيتامينات والأملاح المعدنية والأحماض الأمينية والأحماض الدهنية والهرمونات والمستحلبات وموانع الأكسدة والملونات ومكسبات الطعم والرائحة إضافة إلى العقاقير أو ما يضاف بغرض الغش .

#### ١ - التوكوفيرولات ومضادات الأكسدة المختلفة :

(Ethoxyquin . BHA . BHT)

تستخلص العينات بمخلوط من الميثانول ودي إيثيل إيثير (٤٠/٦٠) ٣ مرات ، ( ١٠٠ ، ١٠٠ مل ) ، وتجمع المستخلصات وترج مع ٢٠ مل ماء مرتين للفسيل ، وتبخر تحت تفريغ على حمام مائي . أذب المتبقي في ١٠ مل أسيتون ، بخر للجفاف وأذب المتبقي في مخلوط هكسان حلقي مع ثالث إيثيل أمين (١/٩) ، تبقع رقائق كروماتوجرافي ( سليكاجيل منشطة لمدة ساعة على ١١٠ م ) بهذا المستخلص ، مع تبقيع محاليل قياسية من التوكوفيرول وخللات التوكوفيرول ومضادات الأكسدة ( ٢٥ مجم / ١٠ مل مخلوط سيكلو هكسان مع تري إيثيل أمين ١/٩ ) . تطور الرقائق في تانكات بها منبه ن - هكسان / إيثيل ميثيل كيتون / دي - ن - بيوتيل إيثير (٦/٧/٤٣) . تزال الرقائق من التناك ، وتجفف بتيار هوائي ، وترش بدليل قياسي حديد وسيانيد بوتاسيوم ( أذب ١.٣ جم كلوريد حديدك في ١٠٠ مل حمض هيدروكلوريك ٢ مولر ثم ٠.٧ جم حديد وسيانيد بوتاسيوم في ١٠٠ مل ماء واخلط المحلولين بنسبة ١ : ١ قبل الاستخدام مباشرة ، ويؤخذ من ذلك حجمان + حجم من حمض هيدروكلوريك مركزا للاستعمال ) ، وتسخن على ٤٠ م لمدة ١٥ دقيقة للتعرف على البقع ، وبرش رقيقة أخرى ( عليها بقع العينات بعد تطورها وتثبيتها ) بدليل دي بيريديل ( ٠.٥ جم ٢-٢- دي بيريديل تذاب في ١٠٠ مل إيثانول ، ويذاب ٠.٢ جم كلوريد حديدك في ١٠٠ مل إيثانول ، وقبل الاستعمال يخلط المحلولان بنسبة ١ : ١ ) فيظهر فيتامين هـ ومضادات الأكسدة كبقع حمراء بعد الرش ، كما يمكن فحصها تحت لمبة أشعة فوق بنفسجية على موجتي ٢٥٤ ، ٣٦٠ نانومتر . ويمكن استخلاص الفيتامين من الرقائق بالإيثانول وقياس كثافته الضوئية على ٢٩٢ نانومتر .

## ٢ - الفيورازوليدون Furazolidon :

رغم أن الفيورازوليدون يستعمل أحياناً للمقاومة أو دافعاً للنمو ، إلا أن بعض الدول تحرم قوانين أعلافها من استخدامه ، إلا أنه يستعمل في بديلات اللبن ومكملات الأعلاف ، والتركيزات العالية التي تتحملها الخنازير لا تتحملها العجول بل تظهر حالات سمية حادة أو مزمنة عليها ؛ لذا فإنه من المهم التعرف على هذا المركب وتقديره . فقد تمكن من تقديره على الكروماتوجرافي بحد أدنى وصل إلى ٦٠-٩٠ مجم / كجم .  
وفيما يلي طريقة لتقديره على الكروماتوجرافي السائل عالي الضغط (HPLC) .  
استخلاص العينة :

يؤخذ ٢٠ جرام عينة مطحونة في درق معياري سعة ١٠٠ مل ، ويكمل للعلامة بالأسيتون ، ويجنس لمدة ٢ دقيقة في مجنس Homogeniser ثم في حمام موجات فوق صوتية Ultrasonic bath لمدة ساعتين ، ثم يترك ليلة بالشلاجة . رشح ثم بخر الراشح على حمام مائي تحت تفريغ على ٥٠م حتى الجفاف ، ثم يذاب الراسب في ٥ مل أسيتون ( باستعمال الحمام فوق الصوتي ) للتنقية على العمود الكروماتوجرافي .  
التنقية :

على عمود طوله ٢٠ سم مليء بأوكسيد الألومنيوم ( ٣٠ جم / عمود ) . بعد غسل أوكسيد الألومنيوم بالماء المقطر ١٠ مرات ، وتجفيفه حتى ثبات الوزن على ١٠٥م ، يعلق في أسيتون (بعد أن يبرد) باستعمال الحمام فوق الصوتي ، ثم يعبأ في العمود (٢٠سم × ٢٠م) الزجاجي . يصب مستخلص العينة ( ٥ مل ) على العمود ، ثم يغسل بمقدار ١٠٠ مل أسيتون ، ويبخر الغسول على حمام مائي تحت تفريغ على ٥٠م . وكخطوة أخرى للتنقية ينقل الراسب بكحول الإميل ( بمقدار ٢ مل × ثلاث مرات ) إلى أنبوبة طرد مركزي سعة ١٠ مل ، ويضاف إليه ٢ مل محلول يوريا ( ٤,٥ جم / ٥ مل ماء مقطراً ) ، ويخض على هزاز أنابيب للاستحلاب ، ثم يطرد مركزيا على ٣٥٠٠ لفة / دقيقة . ينقل محلول اليوريا ( السفلى ) مباشرة إلى عمود HPLC .

### ظروف الفصل على HPLC :

يستعمل مخلوط التطوير ( غسيل ) من الميثانول / ماء مقطراً ( ٧٠/٣٠ حجم / حجم ) ، بسرعة سريان ١ مل / دقيقة ، وضغط حتى ١٦٠٠ جوي ، وحرارة العمود ٥٠م ، وطول موجة الامتصاص ٣٦٥ نانومتر ، وسرعة سير الكروماتوجرام ٥ م / دقيقة ، وجهد الرسام ٥ أو ٥٠ ملي فولت . العمود مليء بمادة Lichrosorb RP8 وهي Reverse Phase .

### التعرف على الفيورازوليدون :

من خلال معرفة الزمن بالثانية الذي يظهر عنده أعلى ارتفاع ( قمة ) لمنحنى المركب

ومقارنته للزمن الذي تظهر عنده قمة منحني المحلول القياسي يتم التعرف على المركب ،  
ولتقدير كميته تقارن ارتفاعات ( أو مساحات ) المنحنيات للعينات ضد المحاليل القياسية  
( خارجية أو داخلية ) مع عمل حساب حجم المستخلص والتخفيف ، ويتم استنتاج تركيز  
المركب في مادة العلف بالجزء / مليون ppm ( مجم / كجم ) . وقد تم إعادة  
اكتشاف Recovered حوالي ٧٨٪ من الكمية المضافة للعلف كمحلول قياسي داخلي  
Internal Standard Method . وقد أجرى هذا التكنيك على العلف المصنع ( المخلوط )  
وبديلات اللبن وبادئ عجول ومخلوط معادن للبقرة . وتم اكتشاف حتى ٦٠ جزء /  
بليون ppb ( ميكروجرام / كجم ) كحد أدنى .

هذا ويمكن التعرف على هذا المركب نوعياً بالميكروسكوب ، إلا أن التحليل الكيماوي  
الطبيعي وإن صعب إلا أنه أدق . ويمكن استخدام رقائق كروماتوجرافي سليكاجيل لتفريد  
هذا المركب ، إلا أن المعاد اكتشافه في حدود ٤٠-٥٠٪ فقط ، ونحتاج لقياس المركب  
بعد ذلك سيكتروفوتومتريا لتقديره كميًا .

### ٣ - مضادات الكوكسيديا Coccidiostats :

#### أ - الأمبروليوم Amprolium :

من أشهر مضادات الكوكسيديا ، ويتم تقديره باستخلاص العينات بالماء والميثانول  
( ٢/١ ) بمقدار ١٠٠ مل . أضف إلى ١٠ مل من المستخلص ٠,٥ جم كلوريد صوديوم +  
٣٠ مل محلولاً منظفاً ( ٠,٥ جم صوديوم دي أوكسيل سلفوسكسينات تذاب في ٣٠ مل  
إيثانول ٩٦٪ وخفف إلى لتر بالماء ) واضبط PH المحلول إلى ٨ بقلوي . استخلص المحلول  
بالداي كلوروايثان ( ١٠ مل ثم ٤ مرات ٢٠ × مل ) ، واجمع المستخلصات ، ورشحها  
على صوف زجاجي يحتوي عدة بلورات من كبريتات الصوديوم اللامائية ، وبخر على ٤٠م  
إلى ٥ مل . طور المستخلص على عمود كروماتوجرافي حامضي ضعيف ( ٤-٥ جم  
أكسيد ألومنيوم ) ، واغسل بالدي كلوروميثان ، واسحب الأمبروليوم بغسيل العمود  
بالميثانول ( ١٥ مل ) ، وبخر الفسول إلى الجفاف . أذب المتبقيات في ١٠ مل ميثانول .  
خذ ٥ مل من المستخلص + ١٠ مل دليلاً ملوناً ( من إذابة ٢-٧- نافثالين ديول ، سيانيد  
بوتاسيوم ، حديدي سيانيد بوتاسيوم في وسط قلوي : ٢٥ مل ٢-٧- نافثالين ديول في لتر  
ميثانول ، ٢٥٠ مجم سيانيد بوتاسيوم في ٢٥ مل ماء ، ٥٠ مجم حديدي سيانيد بوتاسيوم  
في ٢٥ مل ماء ، وتخلط المحاليل بنسب ٥/٥/٩٠ ، وتترك نصف ساعة ، ثم يضاف إليها  
١٠٠ مل من هيدروكسيد صوديوم ( ١١,٢ جم / لتر ماء ) . يترك المخلوط يستقر ٢٠  
دقيقة ويقاس الامتصاص على ٥٣٠ نانومتر ضد مقارنة . يقدر امتصاص المحلول القياسي  
( ١٢٥ ، ٠,٩٣٧ - مجم / ٥ مل ) بإذابة ٢٥ مجم أمبروليوم في ٢٠٠ مل ميثانول في  
ماء ( ٢/١ ) .

## ب - بوشينولات Buchinolate :

تستخلص العينات بالكورفوروم ( ١٠٠ مل ) بالتقليب المستمر ثم الترشيح ، ويختر ٨٠ مل من المستخلص ، وتذاب المتبقيات في حجم صغير من الكلورفوروم ، ثم يخفف إلى ١٠ مل في دورق معياري . يعد محلول قياسي بإذابة ٥٠ مجم مادة نقية في ١٠٠ مل كلورفوروم ، والتخفيف إلى تركيز ١٠٠ ميكروجرام / مل . تبقع مستخلصات العينات والمحلول القياسي على رقائق كروماتوجرافي من السليكاجيل سبق تنشيطها على ١١٠م لمدة ساعتين . تطور الرقائق في كلورفوروم لفصل الشوائب ، ثم تجفف الرقائق ، وتطور ثانية في مخلوط كلورفوروم / إيثانول (١/١٠) ، وتفحص تحت أشعة فوق بنفسجية ، فتظهر البوشينولات كبقعة عند Rf ٤، ٠-٦، ٠٠، تقشط بقع العينات والمحلول القياسي ، وتستخلص في ١٠ مل إيثانول ٨٠٪ ، وتقاس الكثافة الفلورسنتية لهما على ٣٧٥ نانومتر ، بعد الإثارة على موجة طولها ٢٦٥ نانومتر باستخدام جهاز فلوروسبكترو فوتومتر .

## ج - ميتيكلور بندول (كلوبيدول) Metichloropindol (Clopidol) :

زن عينة (٣٠-٥٠ جم) ، واستخلصها بميثانول أمونيومي (٩٥/٥) ٤٠٠ مل لمدة ٢٠ دقيقة . وطور المستخلص على عمودين ، الأسفل به مبادل أيوني ، والأعلى به أكسيد ألومنيوم قاعدي ( ٢٥ جم منشطاً على ١٠٥م ) دون فاصل بينهما . فيوضع ١٠ مل مستخلص عينة على العمود القلوي تغسل على العمود بالميثانول ٨٠٪ ( ١٢ مل ) ، ويترك الغسول يتساقط على العمود السفلي . أزل العمود العلوي واغسل العمود السفلي بحمض خليك ٤٠٪ ( ٤ مل ) ، واجمع الغسول في دورق معياري ٢٥ مل ، وخفف إلى العلامة . وقدر الكثافة الضوئية على مدى من أطوال الموجات ٢٩٥-٣٥٠ نانومتر ، وتطرح القيمة عند ٢٦٧ نانومتر من الخط الأساسي المقدر بتوصيل النقطتين عند ٣٢٧ ، ٢٩٧ نانومتر . يحسب التركيز بالمقارنة بمحلول قياسي ( ١٢٥ مجم كلوبيدول نقي في ٢٥ مل ٢٪ صودا كاوية ، وخفف إلى ٥٠٠ مل بالماء ) مقدراً في ٤٠٪ حمض خليك ، ويعبر عن التركيز كجزء / مليون .

## د - روبنديين ( روبنزيدين ) Robenidine ( Robenzidene) :

زن ٢٠ جم عينة ، واستخلصها بأسيبتون محمض ١٠٠ مل ( ٨٣ مل حمض هيدروكلوريك مركز / لتر أسيبتون ) . رشح المستخلص ، ينقل منه ١١ مل على عمود من ١٠ جم أكسيد ألومنيوم ، ويغسل بالأسيبتونيتريل ( ١٠٠ مل ٢-ميثوكسي إيثانول / لتر أسيبتونيتريل ) ثم احصل على مضاد الكوكسيديا بتطوير العمود بمقدار ٢٠ مل أسيبتونيتريل أمونيومي ( ٤٠ مل أمونيا مركزة / لتر محلول ) ، واجمع الغسول الأخير في دورق معياري ٥٠ مل ، وأضف إليه ١ مل بوتاسا كاوية كحولية (٣٪) ، وقدر الكثافة الضوئية على

موجتي ٤٤٠ ، ٥٥٠ نانومتر ثم أضف ٠,٥ مل حمض ثلاثي كلوروكليك ( ٢ جم / ٤ مل محلول ) ، واخلط وأعد تقدير الكثافة الضوئية على نفس الموجتين .قدر بنفس الأسلوب الكثافة الضوئية في الوسط القلوي والحامضي لمحلول قياسي ( ١ ، ٠ جم روتنزدين / ٢٥٠ مل ميثانول ) ، وقدر الفرق للامتصاص (A) بين الوسط الحامضي عند الموجتين (A440 - A550) والوسط القاعدي عند نفس الموجتين (B440 - B550) حيث

$$A = B440 - B550 - (A440 - A550)$$

وذلك للعينات وللمحلول القياسي لحساب تركيز مضاد الكوكسيديا في العينة .

وفي طريقة مطورة وأبسط من السابقة ، تستخلص ٢٥ جم عينة بمقدار ٢٠٠ مل أسيتون محمض ، ثم ينقل منها ١,٦ مل إلى دورق معياري ٥ مل ويخفف ، تبقي رقائق كروماتوجرافي سيليكاجيل بالعينات والمحلول القياسي ( ١٠ ميكروجرام / مل ) ، وتطور الرقائق في مخلوط كلوروفورم / ميثانول (٥/٩٥) ، ثم تجفف فيظهر الروتنزدين تحت الأشعة فوق البنفسجية ( ٢٦٥ نانومتر ) عند  $Rf$  ٠,٧٥ ، تقشط بقع الروتنزدين ، وتنقل إلى أنبوبة اختبار وتستخلص بمقدار ٢٠ مل دي ميثيل فورماميد ، وترشح إلى دورق مخروطي ٢٥ مل ، ويضاف إليها ٠,١ مل سودا كاوية ١ مولر ، وبعد ١٥ دقيقة تقدر الكثافة للون الأصفر على ٤٦٤ نانومتر ضد مقارنة من نفس محاليل المحتوية ٠,١ مل سودا كاوية ١ مولر لكل ٢٠ مل دي ميثيل فورماميد .

### هـ - نيكاربازين Nicarbazine :

يشترط في تقديره حجب جميع المحاليل عن الضوء المباشر .

اغل ١٠ جم عينة مع ١٠٠ مل دي ميثيل فورماميد ، ثم برد واطرد مركزياً . طور على عمود كروماتوجرافي من ١٠ جم أكسيد ألومنيوم متعادلاً ، بوضع ٢٥ مل من المستخلص على العمود ، وغسيله ٣ مرات  $\times$  ١٠ مل دي ميثيل فورماميد ، ثم الحصول على مضاد الكوكسيديا بغسيل العمود ٩ مرات  $\times$  ٥ مل إيثانول . استبعد أول ١٥ مل ثم اجمع ٢٥ مل التالية في دورق معياري ، وخفف إلى العلامة . تجرى نفس الخطوات على ٢٥ مل محلولاً قياسياً .

وللتقدير ينقل ٢٥ مل من المستخلص في دورقين معياريين ٥٠ مل ويضاف للأول ٥ مل سودا كاوية كحولية ( بتخفيف ٢ مل ١,٥٠ هيدروكسيد صوديوم إلى ١٠٠ مل بالإيثانول ) ويملاً الدورقان بالإيثانول إلى العلامة . ويتم القياس ضد إيثانول على ٣٤٤ نانومتر مع إجراء تقدير لمحلول قياسي ٢٥ مجم مادة نقية تذاب في ١٥٠ مل دي ميثيل فورماميد بالتسخين والتخفيف إلى ٥٠٠ مل .

## و - زوالين Zoalene :

يستخلص ١. جم عينة بالدائي ميثيل فورماميد ( ٢٠٠ مل ) الساخن لمدة ٥ دقائق. ينقل المستخلص إلى دورق معياري لتر ، وخفف إلى العلامة . خفف المستخلص ١٠ أضعاف ، وانقل ١٠ مل إلى دورق معياري ٢٥ مل ، وخفف إلى العلامة بمحلول ٤٠٪ ١-٣- بروبان دي أمين ، وبعد ٣ دقائق من الخلط قس الامتصاص على ٥٦٠ نانومتر ، وقدر كذلك الامتصاص لمحلول قياسي ( ٢٥٠ مجم مادة نقية في لتر دي ميثيل فورماميد وخفف ١٠ أضعاف ) بنقل ١٠ مل محلولاً قياسياً في دورق معياري ٢٥ مل وعاملها كما سبق مع العينة .

## ز - موننسين ( رومنسين Rumencin ) Monensin :

مضاد للكوكسيديا حديث الاكتشاف (١٩٦٧) عزل من بيئة *Streptomyces cinamomensis* ، ويتم تقديره بوزن ٢٠ جم عينة ، وأضف إليها ٢٥ مل ماء + ٢٥٠ مل كلوروفورم ، واستخلص بالخلط الجيد ، ثم انقل الطبقة المائية ، وأضف إليها ٢٠٠ مل ميثانول ، واخلط ثم رشح ، وجفف بالتبخير تحت تفريغ ، وأذب المتبقيات في أقل كمية ميثانول . يقع رقائق كروماتوجرافي بمستخلص العينة وبمحلول قياسي ( ١٠٠ ميكروجرام رومنسين نقي في ميثانول ) ، ثم طور الرقائق في دي إيثيل إثير ، ثم جففها وطورها ثانية في كلوروفورم / أسيتون / بروبانول (٥/١٠/٨٥) ، ثم جفف الرقائق ورشها للإظهار بمحلول ٥٪ فانيللين Vanillin في ميثانول (١٠٪) ، ثم رش ثانية بحمض كبريتيك ميثانولي ١٠٪ ، وسخن الرقائق بتيار هواء ساخن ، فيظهر الرومنسين بلون أحمر لامع ثم أخيراً بلون بني ، وإذا باتت الرقائق ليلة تختفي الأشرطة الحمراء ويستبقى شريط الرومنسين على الرقائق ، فيمكن قشط مناطقه واستخلاصها بالميثانول وقراءة كشافتها الضوئية على طول موجة مناسب .

وينصح بالرجوع إلى المراجع التالية لمزيد من التفاصيل :

- AOAC ( 1980 ) Association of Official Agricultural Chemists 13 th Ed .Washington .

- Hazato , t . et al . ( 1979 ) Anal Biochem ., 94 : 29

- Knobloch , E & Cerna - Heyrovská , J . ( 1979 ) Fodder Biofactors .

- Schwedt , G . ( 1978 ) Anad Biochem ., 24 : 29 .

Their Methods of Determination Academia , Praha .

- Schweighardt , H. & Leibetseder , J . ( 1979 ) Wien tierarztl . Mschr., 66 : 325 .