

بررسی اثرات سینرژیستی فسفولیپیدها بر اسید گالیک در محیط تالو اولئین

دکتر امیرحسین الهامی راد^{۱*}، دکتر مهرداد قوامی^۲

^۱ استادیار گروه علوم و صنایع غذایی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد سبزوار

^۲ دانشیار دانشکده‌ی علوم و مهندسی صنایع غذایی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات

تاریخ دریافت: ۱۳۸۸/۹/۱۱ تاریخ پذیرش: ۱۳۸۸/۱۱/۲۰

چکیده

جهت بررسی اثرات سینرژیستی فسفولیپیدها، سه فسفولیپید مورد آزمایش شامل فسفاتیدیل کولین، فسفاتیدیل اتانول آمین و اسید فسفاتیدیک در سه غلظت ۰/۰۴، ۰/۰۸ و ۰/۰۲ درصد (وزنی - حجمی) همراه با اسید گالیک در غلظت ۰/۰۲ درصد در محیط تالو اولئین مورد استفاده قرار گرفتند و طول دوره‌ی القاء به روش رنسیمت در دمای ۱۵°C اندازه‌گیری شد. نتایج به دست آمده، نشان داد در میان سه فسفولیپید مورد آزمایش، فسفاتیدیل اتانول آمین و فسفاتیدیل کولین، دارای خصوصیات آنتی‌اکسیدانی ضعیفی هستند اما اسید فسفاتیدیک فاقد خصوصیات آنتی‌اکسیدانی می‌باشد. فسفاتیدیل کولین و اسید فسفاتیدیک، فاقد اثرات سینرژیستی بوده و حتی به عنوان پروکسیدان یا آنتاگونیست عمل کرده، موجب کاهش فعالیت آنتی‌اکسیدانی اسید گالیک می‌شوند اما فسفاتیدیل اتانول آمین دارای اثرات سینرژیستی مناسبی به خصوص در غلظت‌های بیش از ۰/۰۸ درصد در محیط تالو اولئین می‌باشد.

واژه‌های کلیدی: تالو اولئین، سینرژیسم، اسید گالیک، فسفاتیدیل کولین، فسفاتیدیل اتانول آمین، اسید فسفاتیدیک.

۱- مقدمه

نظیر فسفاتیدیل اتانول آمین و فسفاتیدیل سرین از این طریق عمل می‌کنند. فسفولیپیدهای حاوی ازت، در مقایسه با سایرین، فعال‌تر می‌باشند. فسفاتیدیل کولین با هیدروپراکسیدها واکنش‌داده و از طریق یک مکانیسم برشی تولید یکی از مشتقات نیتروکسیل^۱ بنام تری متیل آمین اکسید^۲ می‌نماید. فرآورده‌های ناشی از واکنش غیررادیکالی فسفاتیدیل اتانول آمین با هیدروپراکسیدها، ایمین^۳ نامیده می‌شوند. حتی فرآورده‌های اکسیداسیون فسفولیپیدها، دارای فعالیت آنتی اکسیدانی قابل توجهی هستند. به عنوان مثال تری متیل آمین اکسید که از شکستن فسفاتیدیل کولین در اثر حمله اکسیداتیو پراکسیدها حاصل می‌شود، اثر سینرژیستی بسیار زیادی در رابطه با توکوفرول‌ها دارد. گاهی اوقات تحت تأثیر آنزیم‌های فسفولیپاز، فسفولیپیدها هیدرولیز می‌شوند. جداشدن اسیدهای چرب در طی هیدرولیز، منجر به تولید ترکیباتی موسوم به لیزوفسفولیپید می‌شود. فعالیت آنتی اکسیدانی این ترکیبات، مشابه فسفولیپیدهای اولیه است اما فعالیت سطحی بالاتری دارند(۱۱).

یک مکانیسم دیگر در رابطه با اثر سینرژیستی فسفولیپیدها، به ویژه فسفولیپیدهای اسیدی، چلات‌کردن یون‌های فلزی می‌باشد. فسفاتیدیک اسیدها از این طریق با یون‌های فلزی ایجاد کمپلکس کرده، تولید نمک‌های غیردیسوسیه می‌نمایند(۶ و ۱۱). مکانیسم اثر سینرژیستی میان ویتامین E و فسفولیپیدها هنوز مورد بحث است زیرا به شرایط اکسیداسیون و نوع فسفولیپید بستگی دارد. ثابت شده است که فسفاتیدیل اتانول آمین موجب احیاء α -توکوفرول کینون به α -توکوفرول می‌شود(۱۱ و ۱۲).

Hudson and Lewis (1983) گزارش شده‌است. آن‌ها چنین نتیجه‌گیری کردند که فسفاتیدیل اتانول آمین مخصوصاً در غلاظت‌های بالاتر از ۱/۰ درصد همراه با فلاونوئیدها بسیار مؤثر هستند. هم‌چنین سینرژیسم فلاونوئیدها با توکوفرول‌ها، آسکوربیل پالمیتات و اسید سیتریک نیز گزارش شده‌است(۱۰، ۹، ۱۲).

در این تحقیق، فعالیت آنتی اکسیدانی اسید گالیک متعلق به گروه فنیک اسیدها همراه با اثر سینرژیستی فسفولیپیدها در

اثرات مشارکتی مهارگرها در طی اکسیداسیون که منجر به تقویت و بازتوانی آن‌ها می‌گردد، تحت عنوان سینرژیسم شناخته می‌شود. فسفولیپیدها، گروهی از ترکیبات سینرژیستی هستند که البته جزو آنتی اکسیدان‌های ممانعتی نیز طبقه‌بندی می‌شوند. تخریب هیدروپراکسیدها، احیاء رادیکال‌های آنتی اکسیدان، احیاء رادیکال‌های ویتامین E و چلات کردن یون‌های فلزی از این جمله‌اند(۱۱).

فسفولیپیدها، فعالیت توکوفرول‌ها را افزایش می‌دهند. مکانیسم اثر سینرژیستی میان ویتامین E و فسفولیپیدها به شرایط اکسیداسیون و نوع فسفولیپید بستگی دارد. تجزیه‌ی هیدروپراکسیدها، احیاء مجدد رادیکال ویتامین E، یا چلات کردن پروکسیدان‌های فلزی، مهم ترین مکانیسم‌های سینرژیستی ویتامین E و فسفولیپیدها می‌باشند. Weng and Gordon (1993) ثابت کردند که فسفاتیدیل اتانول آمین رادیکال α -توکوفریل کینون را به α -توکوفرول احیاء می‌کند. فسفولیپیدها همچنین بر آنتی اکسیدان‌های فلاونوئیدی نیز اثر سینرژیستی دارند(۷۳ و ۸۱). Koga and Terao (۱۹۹۵) ویژگی‌های آنتی اکسیدانی یکی از مشتقات فسفاتیدیل ویتامین E را بنام PCh^۴ مورد بررسی قراردادند. آن‌ها دریافتند در طی اتوکسیداسیون لارد در دمای ۶۰°C دوره‌ی القاء در حضور $\frac{\mu\text{mol}}{\text{kg}}$ PCh فسفاتیدیل کولین، طولانی‌تر است. بنابراین، ثابت شد که دارای ویژگی سینرژیستی ویتامین E و فسفولیپیدها می‌باشد زیرا از لحاظ ساختمانی مشتقی از هر دو ترکیب محاسبه می‌شود(۱۱).

فسفولیپیدها احتمالاً^۵ هیدروپراکسیدهای لیپیدی و واکنش داده و آن‌ها را از طریق مکانیسم غیر رادیکالی تخریب کرده، فعالیت آنتی اکسیدانی را در چربی افزایش می‌دهند. از این رو، فسفولیپیدها در به تأخیر انداختن واکنش‌های اتوکسیداسیون تأثیر مثبت دارند. تمامی فسفولیپیدهای حاوی یک گروه آمین

1-1,2-diacyl-glycero-3-phospho-2'-(hydroxyethyl)-2',5',7',8'-tetramethyl-6'-hydroxy chroman

واقع گرایانه‌تری از فعالیت میان گونه‌های آنالوگ به دست می‌دهد. بنابراین، در صورتی که 200 mg/L اسید گالیک با 800 mg/L فسفاتید به عنوان سینزیست مورد استفاده قرار گیرد، نسبت مولی تقریبی $1:1$ رعایت شده است. بر اساس این، جهت مطالعات سینزیتی، اسید گالیک با غلظت 200 mg/L و سه ترکیب فسفاتیدی در سه غلظت 100 mg/L , 400 mg/L و 800 mg/L به فراکسیون چهارم تالو (تالو اوئین) اضافه شده و دوره‌ی القاء به روش رنسیمت در دمای 150°C تعیین گردید^(۱). نهایتاً درصد سینزیسم بر اساس روش Bishov and Henick (1972) با استفاده از فرمول زیر تعیین شد^{(۶) و (۱۱)}.

$$\% \text{Synergism} = \frac{(I_{SPA} - I_S) - (I_{SA} - I_S) - (I_{SP} - I_S)}{(I_{SPA} - I_S)} \times 100$$

I_S = زمان القاء سوبسترا (فراکسیون چهارم تالو)

I_{SA} = زمان القاء تالو اوئین پایدارشده با آنتی اکسیدان (اسید گالیک)

I_{SP} = زمان القاء تالو اوئین پایدارشده با فسفاتید
 I_{SPA} = زمان القاء تالو اوئین پایدارشده با اسید گالیک و فسفاتید
 تمام آزمایش‌ها در ۳ تکرار، در قالب طرح کاملاً تصادفی انجام شده، به صورت میانگین گزارش گردیدند. داده‌های به دست آمده، توسط نرم افزار آماری SAS آنالیز و میانگین‌ها با استفاده از آزمون چند دامنه‌ای دانکن، مقایسه گردیدند.

۳- نتایج و بحث

۱-۳- خصوصیات فیزیکی و شیمیایی تالو اوئین

در جدول ۱ نتایج حاصل از آزمون‌های فیزیکی و شیمیایی فراکسیون مایع استخراج شده از چربی دنبه، ارائه شده است. همان طور که مشاهده می‌شود اندیس یدی تالو اوئین $51/6$ است و در دمای 0°C کاملاً مایع می‌باشد. اندیس پراکسید و اندیس آسیدی پایین تالو اوئین نیز نشان دهنده آماده‌سازی مناسب آن طی مراحل فراکسیون گیری می‌باشد.

فراکسیون مایع روغن دنبه‌ی گوسفند، مورد ارزیابی قرار گرفت. با توجه به این که چربی‌های حیوانی از لحاظ آنتی اکسیدان‌های طبیعی ضعیف هستند، استفاده از آن‌ها به عنوان یک محیط پایه، جهت ارزیابی فعالیت آنتی اکسیدانی و اثرات سینزیستی بسیار مناسب می‌باشد.

۲- مواد و روش‌ها

دنبه‌ی مورد استفاده در این تحقیق مربوط به گوسفندان نژاد بلوجچی می‌باشد که بیش از 50 درصد جمعیت بومی ایران را تشکیل می‌دهد. جهت استخراج چربی دنبه، از روش ذوب کردن خشک، تحت شرایط خلاء با دستگاه تیخیر کننده دوبار (دمای 80°C به مدت 2 ساعت) استفاده شد. برای فراکسیونه کردن تالو و جداسازی فراکسیون مایع، از روش فراکسیون گیری 3 مرحله‌ای با حلal استن در دماهای 150°C , 25°C و 5°C استفاده گردید^(۲).

خصوصیات فیزیکو شیمیایی فراکسیون چهارم تالو، شامل نقطه‌ی ذوب (AOAC,920.157)^(۴)، اندیس رفراكتومتری (AOCS,Cd 1c-85)^(۵)، اندیس یدی (AOAC,921.08)^(۴)، اندیس صابونی (AOCS , Cd 3-25)^(۵)، اندیس پراکسید AOCS,Cd 3d-(AOCS,Cd 8-53)^(۵)، اندیس اسیدی (AOCS,Cd 8-53)^(۵)، زمان مقاومت در برابر اکسیداسیون (استاندارد ملی شماره‌ی ۳۷۳۴)^(۱) و ترکیب اسیدهای چرب به روش GC (AOAC,28.060)^(۴) تعیین گردید.

در این پژوهش اسید گالیک با فرمول بسته $\text{C}_7\text{H}_6\text{O}_5$ و جرم مولی $120/12\text{g}$ ، پودر کریستالی $1\text{-}\alpha$ -دی‌پالمیتوئیل-sn-گلیسرول-۳-فسفوواتانول آمین با فرمول بسته $\text{C}_{37}\text{H}_{74}\text{NO}_8\text{P}$ ، جرم مولی $691/96\text{g}$ ، پودر کریستالی $1\text{-}\alpha$ -دی‌پالمیتوئیل-Sn-گلیسرول-۳-فسفوکولین با فرمول بسته $\text{C}_{40}\text{H}_{80}\text{NO}_8\text{P}$ ، جرم مولی $734/04\text{g}$ که به روش TLC جداسازی و تخلیص شده است، پودر کریستالی $1\text{-}\alpha$ -دی‌پالمیتوئیل-sn-گلیسرول-۳-فسفات سدیم با فرمول بسته $\text{C}_{35}\text{H}_{69}\text{O}_8\text{P Na}^+$ ، جرم مولی $648/89\text{g}$ ، از محصولات شرکت Sigma تهیه گردید.

جهت بررسی سینزیسم میان آنتی اکسیدان‌های فلزی و فسفولیپیدها، نسبت‌های وزنی به گونه‌ای انتخاب شدند که یک نسبت مولی تقریبی نیز میان آن‌ها برقرار باشد. استفاده از نسبت‌های مولی در مطالعات سینزیتی میان دو ترکیب، مقایسه‌ی

۲-۳- ارزیابی اثر پایدارکنندگی فسفاتیدها بر تالو اولئین

در جدول ۲ اثر پایدارکنندگی سه فسفولیپید مورد آزمایش در سه غلظت متفاوت نشان داده شده است. همان طور که مشاهده می‌شود در غلظت $0/01$ درصد (وزنی - حجمی) فسفاتیدیل کولین زمان القاء تالو اولئین مشابه نمونه شاهد است. اما با افزایش غلظت به $0/04$ درصد، زمان القاء حدوداً $2/5$ برابر افزایش یافته و به $0/08$ ساعت رسیده است. این تغییر، در سطح اطمینان $1/00$ درصد کاملاً معنی دار است. افزایش غلظت فسفاتیدیل کولین به $0/08$ درصد، منجر به کاهش مجدد در طول دوره‌ی القاء شده است به طوری که زمان القاء به $0/37$ کاهش یافته است.

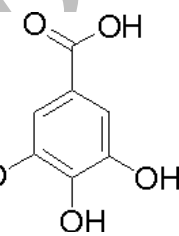
در ارتباط با فسفاتیدیل اتانول آمین نیز نتایج تقریباً مشابهی حاصل شده است. در غلظت $0/01$ درصد (وزنی - حجمی) طول دوره‌ی القاء تالو اولئین تقریباً $1/77$ برابر افزایش یافته و به $0/32$ ساعت رسیده است. با افزایش غلظت فسفاتیدیل اتانول آمین به $0/04$ درصد، طول دوره‌ی القاء به $0/42$ افزایش یافته است اما در غلظت $0/08$ درصد، طول دوره‌ی القاء مجدداً کاهش یافته، به $0/31$ ساعت رسیده است.

در اسید فسفاتیدیک، هیچ‌گونه اثر پایدارکنندگی مشاهده نشد. به طوری که استفاده از این ترکیب در سه غلظت $0/08$ و $0/04$ درصد تغییری در طول دوره القاء تالو اولئین نسبت به نمونه شاهد ایجاد نکرد. بنا براین، می‌توان چنین نتیجه گرفت که در میان ۳ فسفاتید مورد آزمایش، اسید فسفاتیدیک، فاقد خاصیت پایدارکنندگی (آنتی اکسیدانی) است اما فسفاتیدیل کولین و فسفاتیدیل اتانول آمین اثرات آنتی اکسیدانی ضعیفی نشان می‌دهند به طوری که در غلظت مشابه ($0/04$ درصد)، طول دوره‌ی القاء در فسفاتیدیل کولین $3/28$ برابر و در فسفاتیدیل اتانول آمین $3/5$ برابر کمتر از استاندارد α - توکوفرول می‌باشد.

همان طور که در جدول ۲ مشاهده می‌شود در غلظت $0/01$ درصد، قدرت آنتی اکسیدانی فسفاتیدیل اتانول آمین کمی بیشتر از فسفاتیدیل کولین است اما در غلظت‌های بالاتر، فسفاتیدیل کولین اثر پایدارکنندگی بیشتری نشان می‌دهد $(P \leq 0/01)$.

جدول ۱- خصوصیات فیزیکی و شیمیایی تالو اولئین

مقدار	ویژگی
۱/۴۵۹	اندیس فراکتومتری ($25^{\circ}C$)
در C° ۵ مایع است	نقطه‌ی ذوب (C°)
۵۱/۶	عدد یاری
۰/۵۶	اندیس اسیدی
۰/۲۸	درصد اسید چرب آزاد
۳/۶	عدد پراکسید (meq/1000g)
۱۸۷/۷۷	عدد صابونی
۲/۵۱	زمان القاء ($120^{\circ}C$)



شکل ۱- ساختمان شیمیایی اسید گالیک(۱۴).

جدول ۲- ترکیب اسیدهای چرب تالو اولئین(درصد)

Fatty acid	Content(%)
C10:0	0.31
C11:0	0.08
C12:0	0.24
C13:0	0.13
C14:0	3.75
C14:1	0.76
C15:0	1.36
C15:1	0.35
C16:0	21.32
C16:1	3.60
C17:0	2.07
C17:1	2.56
C18:0	7.53
C18:1tr	2.36
C18:1cis	46.68
C18:2tr	1.69
C18:2cis	2.87
C20:0	0.08
C18:3 alpha	0.82
C20:1	0.87
C22:0	0.05
Others	0.52

جدول ۲ - اثر غلظت بر طول دوره‌ی القا در تالو اولئین پایدار شده با انواع دی‌پالمیتوئیل فسفولیپیدها

دی‌پالمیتوئیل	فسفاتیدیل کولین	فسفاتیدیل اتانول آمین	اسید فسفاتیدیک	* زمان القاء(ساعت)
(w/v)%۰/۰۸	(w/v)%۰/۰۴	(w/v)%۰/۰۱	(w/v)%۰/۰۰	
۰/۳۷a	۰/۴۶a	۰/۱۸b	۰/۱۸a	
۰/۳۱b	۰/۴۲b	۰/۳۲a	۰/۱۸a	
۰/۱۸c	۰/۱۸c	۰/۱۸b	۰/۱۸a	

* میانگین های دارای حروف مشابه، اختلاف معنی داری با یکدیگر ندارند ($P < 0.01$)

گروه کربوکسیل اسیدی می‌باشد. اسید گالیک به صورت ترکیبی در ساختار کاتشین‌های چای و نیز در ساختمان گالوتانن‌ها وجود دارد. اسید گالیک در توت‌فرنگی، تمشک و زغال‌اخته یافت می‌شود (۱۱ و ۱۴). خصوصیات آنتی اکسیدانی اسید گالیک به جزء پیروگالول نسبت داده می‌شود که دارای سه گروه هیدروکسیل فنلی است (شکل ۱).

همان طور که در جدول ۳ مشاهده می‌شود طول دوره‌ی القاء تالو اولئین در حضور ۰/۰۲ درصد اسید گالیک (در دمای ۱۵۰°C ۴/۸۲ ساعت می‌باشد. اما در تیمارهای ترکیبی شامل اسید گالیک و فسفاتیدیل کولین، طول دوره‌ی القاء در هر سه تیمار در مقایسه با نمونه‌ی حاوی اسید گالیک به تنها یکی، کاهش قابل توجهی یافته است.

نتایج، نشان می‌دهد که استفاده از فسفاتیدیل کولین همراه با اسید گالیک دارای سینزیسم منفی یا اثرات آنتاگونیستی است که موجب کاهش کارآیی آنتی اکسیدان می‌شود. نکته‌ی قابل توجه، آن است که با افزایش غلظت فسفاتیدیل کولین، اثرات آنتاگونیستی بیشتر می‌شود به طوری که در غلظت ۰/۰۱ درصد فسفاتیدیل کولین ($M^{-3} \times 10^{-3} \times 0.062 \times 2/3 \times 10^{-3}$) و ۰/۰۲ درصد اسید گالیک، طول دوره‌ی القاء تالو اولئین ۳/۹۸ ساعت تعیین گردید. با افزایش غلظت فسفاتیدیل کولین به ۰/۰۴ درصد ($M^{-3} \times 10^{-3} \times 0.025 \times 2/3 \times 10^{-3}$) طول دوره‌ی القا حدود ۱/۴ برابر کاهش یافته، به ۰/۷۷ ساعت می‌رسد. افزایش غلظت فسفاتیدیل کولین به ۰/۰۸ درصد ($M^{-3} \times 10^{-3} \times 0.05 \times 2/3 \times 10^{-3}$) موجب می‌شود که طول دوره‌ی القا به ۱/۷۹ ساعت کاهش یابد.

با توجه به نتایج به دست آمده، مشخص می‌شود که غلظت ۰/۰۴ درصد، حد بهینه‌ی استفاده از فسفاتیدیل کولین را با افزایش غلظت آن‌ها، طول دوره‌ی القا به طور معنی داری کاهش می‌یابد ($P \leq 0.01$).

Hudson and Lewis فسفولیپیدها را در لارد مورد بررسی قرار دادند. بنابراین گزارش، طول دوره‌ی القاء لارد در دمای 140°C و در حضور ۰/۰۸ درصد فسفاتیدیل اتانول آمین ۰/۱۴ ساعت، در غلظت ۰/۰۸ درصد فسفاتیدیل اتانول آمین ۰/۱۷ ساعت و در غلظت ۰/۱۶ درصد ۰/۲۳ ساعت تعیین گردید. طول دوره‌ی القاء نمونه‌ی شاهد در دمای 140°C ۰/۱۳ ساعت گزارش گردید. در شرایط مشابه، طول دوره‌ی القاء لارد در حضور ۰/۰۴ درصد فسفاتیدیل کولین، ۰/۱۶ ساعت، در غلظت ۰/۰۸ درصد ۰/۱۵ ساعت و در غلظت ۰/۱۶ درصد نیز ۰/۱۵ ساعت گزارش گردید. بر اساس تحقیقات Hudson and Lewis، اثر پایدار کنندگی فسفاتیدیل اتانول آمین در غلظت‌های بالاتر بیش از فسفاتیدیل کولین است. ضمن این که در مورد فسفاتیدیل کولین با افزایش غلظت از حد ۰/۰۴ درصد، طول دوره‌ی القا کاهش می‌یابد (۶).

۳-۳- بررسی سینزی میان فسفولیپیدها و اسید گالیک

جهت بررسی اثرات سینزیستی فسفولیپیدها، سه فسفولیپید مورد آزمایش، شامل فسفاتیدیل کولین، فسفاتیدیل اتانول آمین و اسید فسفاتیدیک در سه غلظت ۰/۰۱، ۰/۰۸ و ۰/۰۲ درصد (وزنی-حجمی) همراه با اسید گالیک در غلظت ۰/۰۲ درصد در محیط تالو اولئین مورد استفاده قرار گرفتند.

اسید گالیک، جزو فنلیک اسیدها و نوعی هیدروکسی بنزوئیک اسید است که دارای سه گروه هیدروکسیل فنلی و یک

جدول ۳- بررسی سینرژی میان اسید گالیک و فسفاتیدیل کولین در دمای 150°C

سینرژیسم (درصد)	زمان القاء (ساعت)*	نسبت مولی (GA/PC)	غلظت(درصد وزنی/حجمی)	
			اسید گالیک	فسفاتیدیل کولین
-	۴/۸۲a	۱:۰	-	۰/۰۲
-	۰/۱۸g	۰:۰/۲۵	۰/۰۱	-
-	۰/۴۶e	۰:۰/۵	۰/۰۴	-
-	۰/۳۷f	۰:۱	۰/۰۸	-
آنتاگونیسم	۳/۹۸b	۱:۰/۰/۲۵	۰/۰۱	۰/۰۲
آنتاگونیسم	۲/۷۷c	۱:۰/۰/۵	۰/۰۴	۰/۰۲
آنتاگونیسم	۱/۷۹d	۱:۱	۰/۰۸	۰/۰۲
-	۰/۱۸g	-	-	-

*میانگین های دارای حروف مشابه، اختلاف معنی داری با یکدیگر ندارند ($P < 0.01$)

طول دوره‌ی القاء به طور معنی داری افزایش یافته، به $۴/۹۰$ رسیده است که البته میزان سینرژیسم حاصل، ناچیز و حدود $۰/۸۴$ درصد تعیین گردید.

در غلظت $۰/۰۴$ درصد فسفا تیدیل اتانول آمین در $۱۰^{-۳} \text{M}$ و $۰/۰۲$ درصد اسید گالیک، طول دوره‌ی القاء به $۰/۵$ افزایش یافته است که میزان سینرژیسم حاصل حدود $۱۰/۳۳$ درصد محاسبه گردید.

در غلظت $۰/۰۸$ درصد فسفاتیدیل اتانول آمین در $۱۰^{-۳} \text{M}$ و $۰/۰۲$ درصد اسید گالیک، طول دوره‌ی القاء به $۶/۴۶$ ساعت افزایش یافت که میزان سینرژیسم حاصل $۲۴/۳۶$ درصد محاسبه شد. لذا مشخص می‌شود که با افزایش غلظت فسفاتیدیل اتانول آمین، اثرات سینرژیستی افزایش یافته، فعالیت آنتی اکسیدانی اسید گالیک به طور قابل توجهی بهبود می‌یابد.

نتایج به دست آمده در این پژوهش با نتایج Hudson and Lewis (1983) در لارد، تطابق دارد. این محققین، در بررسی اثرات سینرژیستی فسفاتیدیل اتانول آمین با انواع مختلفی از فلاونوئیدها شامل کوئرستین، فیستین، لوتوئین، تاکسیفولین، فوستین، بوتنین و اریودیکتیول، درصد سینرژیسم قابل توجهی را مخصوصاً در غلظت‌های $۰/۱$ درصد

Hudson and Lewis سینرژیستی میان فسفاتیدیل کولین با ترکیبات پلی فنل نظریه کوئرستین و تاکسیفولین در لارد (دمای 140°C) بیان کردند که فسفاتیدیل کولین، قادر اثرات سینرژیستی مناسب است به طوری که در ارتباط با کوئرستین سینرژیسم کمی مشاهده می‌شود اما در مورد تاکسیفولین، دارای اثرات پروکسیدانی یا آنتاگونیستی می‌باشد (۶).

همان گونه که در جدول ۴ مشاهده می‌شود طول دوره‌ی القاء تالو اولئین در حضور $۰/۰۲$ درصد اسید گالیک در دمای 150°C ، $۴/۸۲$ ساعت می‌باشد. در تیمارهای ترکیبی حاوی اسید گالیک و فسفاتیدیل اتانول آمین، طول دوره‌ی القاء در هر سه تیمار در مقایسه با نمونه‌ی حاوی اسید گالیک به تنها ی، افزایش یافته است. بررسی نتایج، نشان می‌دهد که استفاده از فسفاتیدیل اتانول آمین همراه با اسید گالیک دارای اثرات سینرژیستی بوده، موجب افزایش کارآیی اسید گالیک و در نتیجه افزایش طول دوره‌ی القاء می‌شود. با افزایش غلظت فسفاتیدیل اتانول آمین، درصد سینرژیسم به طور معنی داری افزایش می‌یابد ($P \leq 0/01$). در غلظت $۰/۰۱$ درصد فسفاتیدیل اتانول آمین، $۱۰^{-۳} \text{M}$ و $۰/۰۲$ درصد اسید گالیک،

جدول ۴- بررسی سینرژی میان اسید گالیک و فسفاتیدیل اتانول آمین در دمای 150°C

سینرژیسم (درصد)	زمان القاء *(ساعت)	نسبت مولی (GA/PE)	غلظت(درصد وزنی/حجمی)	
			اسید گالیک	فسفاتیدیل اتانول آمین
-	۴/۸۲d	۱:۰	-	۰/۰۲
-	۰/۳۲f	۰:۰/۲۵	۰/۰۱	-
-	۰/۴۲e	۰:۰/۵	۰/۰۴	-
-	۰/۳۱f	۰:۱	۰/۰۸	-
۰/۸۴	۴/۹۰c	۱ :۰/۲۵	۰/۰۱	۰/۰۲
۱۰/۳۳	۵/۶۰b	۱ :۰/۵	۰/۰۴	۰/۰۲
۲۴/۳۶	۶/۴۶a	۱:۱	۰/۰۸	۰/۰۲
-	۰/۱۸g	-	-	-

*میانگین های دارای حروف مشابه، اختلاف معنی داری با یکدیگر ندارند($P<0.01$).

سه تیمار حاوی اسید فسفاتیدیک و اسید گالیک، فقط در یک مورد اثرات سینرژیستی مشخص گردید.

در غلظت $۰/۰۱$ درصد اسید فسفاتیدیک و $۰/۰۲$ درصد اسید گالیک، طول دوره‌ی القاء به $۵/۰۲$ ساعت افزایش یافت که در سطح اطمینان $۰/۰۱$ ، معنی دار است. در این تیمار، میزان سینرژیسم اندکی در حدود $۴/۵$ درصد محاسبه گردید. در سایر غلظت‌های ترکیبی، اثرات آنتاگونیستی مشاهده شد به طوری که در حضور $۰/۰۴$ درصد اسید فسفاتیدیک و $۰/۰۲$ درصد اسید گالیک، طول دوره‌ی القاء از $۴/۸۲$ به $۴/۱۴$ ساعت کاهش یافت. همچنین در غلظت $۰/۰۸$ درصد اسید فسفاتیدیک و $۰/۰۲$ درصد اسید گالیک، طول دوره‌ی القاء و از $۴/۸۲$ به ۴ ساعت کاهش یافت.

بنابراین، مشخص می‌شود که اسید فسفاتیدیک در غلظت‌های بسیار کم حدود $۰/۰۱$ درصد دارای اثرات سینرژیستی ضعیفی با اسید گالیک می‌باشد اما با افزایش غلظت به عنوان پروکسیدان عمل کرده و موجب کاهش فعالیت آنتی اکسیدانی اسید گالیک می‌گردد.

یا بیش تر گزارش کردند. آن‌ها، تاثیر منبع تولید فسفاتیدیل اتانول آمین و نیز ترکیب اسیدهای چرب آن را بر خصوصیات سینرژیستی مورد بررسی قرار دادند. بر اساس نتایج به دست آمده، دی‌پالمیتوئیل فسفاتیدیل اتانول آمین سنتزی که از لحاظ ترکیب اسیدهای چرب کاملاً اشباع است در مقایسه با انواع طبیعی که از زردی تخم مرغ و یا سویا استخراج می‌شود، دارای اثرات سینرژیستی بسیار قوی‌تری می‌باشد. همچنین فسفاتیدیل اتانول آمین حاصل از تخم مرغ نسبت به سویا دارای اثرات سینرژیستی بسیار بالاتری می‌باشد. علت این مساله، احتمالاً آن است که فسفاتیدیل اتانول آمین تخم مرغ حاوی حدود ۵۴ درصد اسید چرب اشباع ($۱۸:۰$ و $۱۶:۰$) و حدود ۴۶ درصد اسید چرب ناشباع ($۱۸:۱$ ، $۱۸:۳$ ، $۱۸:۲$ ، $۱۸:۴$) می‌باشد. در حالی که فسفاتیدیل اتانول آمین سویا حاوی حدود ۷۰ درصد اسید چرب ناشباع و ۳۰ درصد اسید چرب اشباع است. اسیدهای چرب ناشباع به دلیل ناپایداری در برابر اکسیداسیون و یا شرکت در سایر واکنش‌های جانبی موجب کاهش اثرات سینرژیستی فسفولیپیدها می‌شوند.^۶

علی‌رغم این که اسید فسفاتیدیک به تنها یافقاد خصوصیات آنتی اکسیدانی بود اما با توجه به ویژگی‌های چلالات کنندگی یون‌های فلزی، از لحاظ خصوصیات سینرژیستی مورد بررسی قرار گرفت. همان‌طور که در جدول ۵ مشاهده می‌شود در میان

جدول ۵- بررسی سینرژی میان اسید گالیک و اسید فسفاتیدیک در دمای 150°C

سینرژیسم (درصد)	زمان القاء *(ساعت)	نسبت مولی (GA/PA)	غلظت(درصد وزنی/حجمی)	
			اسید فسفاتیدیک	اسید گالیک
-	۴/۸۲b	۱:۰	-	۰/۰۲
-	۰/۱۸e	۰:۰/۲۵	۰/۰۱	-
-	۰/۱۸e	۰:۰/۵	۰/۰۴	-
-	۰/۱۸e	۰:۱	۰/۰۸	-
۴/۵	۵/۰۲a	۱:۰/۲۵	۰/۰۱	۰/۰۲
آنتاگونیسم	۴/۱۴c	۱:۰/۵	۰/۰۴	۰/۰۲
آنتاگونیسم	۳/۷۰d	۱:۱	۰/۰۸	۰/۰۲
-	۰/۱۸e	-	-	-

* میانگین های دارای حروف مشابه، اختلاف معنی داری با یکدیگر ندارند ($P < 0.01$)

با توجه به مطالب فوق، مشخص می‌شود که تولید پروتون یک عامل کلیدی و مهم در سینرژیسم محسوب می‌شود. از آن جا که فسفاتیدیل کولین در pH خشی منحصرًا به شکل یک یون دوقطبی^۱ می‌باشد لذا نمی‌تواند به عنوان دهنده‌ی پروتون عمل کند و به همین دلیل در مقایسه با فسفاتیدیل اتانول آمین، اثرات سینرژیستی بسیار ضعیف‌تری نشان می‌دهد(۶).

Jewell and Nawar در سال ۱۹۸۰، اکسیداسیون دی‌پالمیتوئیل فسفاتیدیل اتانول آمین را در حضور هوا در دمای 150°C مورد مطالعه قرار داده، گزارش کردند که عدم وجود آلدیدها در فراورده‌های ناشی از پیرولیز فسفاتیدها نشان‌دهنده واکنش آن‌ها با گروه آمین آزاد فسفولیپیدها است که مشابه با واکنش تراکمی میان ترکیبات کربوکسیلیک و ترکیبات آمین دار در طی واکنش‌های قهقهه‌ای شدن می‌لاردد می‌باشد(۷). شرایط مورد استفاده در اکسیداسیون فسفاتیدیل اتانول آمین در مطالعه‌ی مذکور، مشابه شرایط آزمون رنسیمت (دمای 150°C و جریان هوای 20L/h) می‌باشد. بدون تردید در چنین دماهایی فسفولیپیدها جدا از تخریب اکسیداتیو اسیدهای چرب موجود در ساختارشان، دچار تغییرات شیمیایی می‌شوند. اما ظاهراً چنین تغییراتی فعالیت سینرژیستی آن‌ها را مهار نمی‌کند(۶).

در ارتباط با مکانیسم عمل سینرژیستی فسفولیپیدها، نظریات مختلفی ارائه شده است. بنا به نظریه‌ی Lunde و همکاران (۱۹۷۶)، فسفولیپیدها از طریق چلالت کردن یون‌های فلزی عمل پروکسیدانی آن‌ها را کاهش می‌دهند. این محققین، نشان دادند که یون‌های فلزی می‌توانند از یک محیط آبی به محیط غیرقطبی که حاوی فسفولیپیدهای محلول است، منتقل شوند. بنابراین، چنین نتیجه گیری کردند که فسفولیپیدها، جاذب یون‌های فلزی هستند. بر اساس مطالعات Hudson and Lewis، غلظت فسفاتیدیل اتانول آمین لازم جهت بروز سینرژیسم قابل توجه، بیش از مقادیری است که برای واکنش با مقادیر ناقص یون‌های فلزی موجود در چربی‌ها و روغن‌های طبیعی نیاز می‌باشد(۶ و ۸).

بر اساس نظریه‌ی Tai و همکاران (۱۹۷۴)، سینرژیست‌ها ترکیباتی هستند که می‌توانند از طریق آزاد کردن پروتون، موجب تخریب سریع هیدروپراکسیدها شوند بدون آن که رادیکال‌های آزاد تولید نمایند. Brandt و همکاران (۱۹۷۳)، معتقدند که سینرژیست‌ها ترکیباتی هستند که از طریق احیای مجدد آنتی‌اکسیدان‌های اولیه، موجب طولانی شدن عمر مفید آن‌ها می‌شوند(۳ و ۱۵).

- 7-Jewell,N. E. and Nawar, W.W.1980. Thermal oxidation of phospholipids, *J. Amer. Oil Chem. Soc.*,57:398-402.
- 8-Lunde,G.,Landmark,L. H. and Gether,J. 1976. Sequestering and exchange of metal ions in edible oils containing phospholipids, *J. Amer. Oil Chem. Soc.*,53:207-210.
- 9-Nieto S., Garrido A., Sanhueza J., Loyola L. A., Morales G., Leighton F. and Valenzuela, A.1993. Flavonoids as stabilizers in fish oil: an alternative to synthetic antioxidants, *J. Am. Oil Chem. Soc.*, 70: 773-778
- 10-Pekkarinen, S. S. Heinonen, I. M. and Hopia, A. I. 1999. Flavonoids quercetin, myricetin, kaempferol and (+)-catechin as antioxidants in methyl linoleate, *Journal of Science and Food Agriculture*, 79:499-506.
- 11-Pokorny,J.,Yanishlieva,N. and Gordon, M. 2001. *Antioxidants in food, Practical Applications*,CRC Press.
- 12-Rizner Hras, A., Hadolin, M., Knez, Z. and Bauman,D. 2000. Comparison of antioxidative and synergistic effects of rosemary extraction with α-tocopherol, ascorbyl palmitate and citric acid in sunflower oil. *Food Chemistry*, 71:229-233.
- 13-Segawa T., Hara S. and Totani, Y. 1994. Antioxidant behavior of phospholipids for polyunsaturated fatty acids of fish oil. II. Synergistic effect of phospholipids for tocopherol. *J. Jpn. Oil Chem. Soc.* ,43: 515-519.
- 14-Shahidi, F. and Naczk, M. 2004. Phenolics in food and nutraceuticals , CRC Press.
- 15-Tai,P. T.,Pokorny,J.,and Janicek, G. 1974. Kinetics of the oxidative browning of phosphatidyl ethanolamine, Z. *Lebensm. Unters. Forsch.*, 156:257-262.

۴- نتیجه گیری

به طور کلی در ارزیابی خصوصیات آنتی اکسیدانی و اثرات سینرژیستی فسفولیپیدها می توان موارد ذیل را بیان کرد:

- در میان سه فسفولیپید مورد آزمایش، فسفاتیدیل اتانول آمین و فسفاتیدیل کولین دارای خصوصیات آنتی اکسیدانی ضعیفی هستند اما اسید فسفاتیدیک فاقد خصوصیات آنتی اکسیدانی می باشد.
- خصوصیات آنتی اکسیدانی فسفاتیدیل کولین و فسفاتیدیل اتانول آمین در غلظت های حدود ۰/۰۴ درصد حداکثر است و خارج از این محدوده، کاهش می یابد.
- فسفاتیدیل کولین و اسید فسفاتیدیک فاقد اثرات سینرژیستی بوده، بلکه به عنوان پروکسیدان یا آنتاگونیست عمل کرده و موجب کاهش فعالیت آنتی اکسیدانی اسید گالیک می شوند اما فسفاتیدیل اتانول آمین دارای اثرات سینرژیستی مناسبی به خصوص در غلظت های بیش از ۰/۰۸ درصد در محیط تالو اولئین می باشد.

۵- منابع

- ۱- استاندارد ملی ایران، شماره ۳۷۳۴، روشن اندازه گیری پایداری روغن ها و چربی های خوراکی در برابر اکسید شدن، چاپ اول.
- ۲- قراچورلو، م. ۱۳۸۵. ارزیابی کیفیت، فرآکسیون گیری و بهبود خصوصیات کیفی چربی حیوانی جهت تولید روغن هایی با خصوصیات کاربردی مناسب در صنایع غذایی، پایان نامه دکترای رشته مهندسی کشاورزی علوم و صنایع غذایی دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، دانشکده کشاورزی.
- 3-Brandt, P.,Hollestein, E. and Franzke,C.1973.The pro and antioxidant effects of phosphatides,A Literature Survey, *Lebensmittel Ind.*,20(1):31-33.
- 4-Firestone,D. 1990. *Official methods of analysis of the association of official analytical chemists (AOAC)*,15 th edn., Arlington,USA.
- 5-Firestone,D. 1994.*Official methods and recommended practices of the American oil chemists society(AOCS)*,4 edn., AOCS Press, Champaign,IL.
- 6-Hudson B. J. F. and Lewis, J. I. 1983. Polyhydroxy flavonoid antioxidants for edible oils. Phospholipids as synergists , *Food Chemistry*, 10(2): 111-120.