

بررسی ترکیبات شیمیایی و خواص آنتی اکسیدانی عصاره برگ گیاه برگ بو و تأثیر آن بر پایداری روغن کانولا در طی نگهداری (*Laurus nobilis L.*)

محمد مهدی نعمت شاهی^{۱*}، محمد حسین حداد خداپرست^۲، امیرحسین الهامی راد^۳، موسی الرضا هوشمند دلیر^۴
فیضه نعمت شاهی^۵

^۱ باشگاه پژوهشگران جوان و نخبگان، واحد سبزوار، دانشگاه آزاد اسلامی، سبزوار، ایران.

^۲ گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی، مشهد، ایران.

^۳ گروه علوم و صنایع غذایی، واحد سبزوار، دانشگاه آزاد اسلامی، سبزوار، ایران.

^۴ گروه زیست شناسی- فیزیولوژی گیاهی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه فردوسی، مشهد، ایران.

چکیده

در این پژوهش ابتدا عصاره متانولی برگ گیاه برگ بو استخراج و ترکیبات شیمیایی آن شناسایی گردید. سپس میزان کل ترکیبات فنولی و فعالیت داماندازی رادیکال‌های آزاد عصاره استخراج شده در غلظت‌های مختلف (۲۰۰، ۴۰۰، ۸۰۰ و ۱۶۰۰ ppm) بررسی گردید. در مرحله بعد غلظت‌های عصاره ذکر شده به روغن کانولا تصفیه شده فاقد آنتی اکسیدان افزوده شد و پایداری اکسایشی روغن در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد به مدت هفت روز از طریق اندازه گیری اندیس پر اکسید و طول دوره القاء بررسی و در نهایت با فعالیت آنتی اکسیدان سنتزی BHT به میزان ۲۰۰ ppm مقایسه گردید. به طور کلی نتایج نشان داد با افزایش غلظت عصاره برگ گیاه برگ بو میزان ترکیبات فنولی، آنتی اکسیدانی و فعالیت مهار کنندگی رادیکال‌های آزاد افزایش می‌یابد و غلظت ۱۶۰۰ ppm عصاره دارای بالاترین قدرت آنتی اکسیدانی می‌باشد در حالی که با افزایش غلظت عصاره در روغن کانولا در یک زمان نگه داری ثابت، شاخص پایداری اکسایشی افزایش و اندیس پر اکسید کاهش پیدا کرد. از طرفی در یک غلظت ثابت، با افزایش زمان نگه داری روغن از یک تا هفت روز اندیس پر اکسید افزایش ولی طول دوره القاء کاهش پیدا کرد. بنابراین نتایج حاصل از بررسی پایداری اکسایشی روغن حاوی غلظت‌های مختلف عصاره نشان داد که غلظت ۱۶۰۰ ppm عصاره نسبت به غلظت‌های دیگر و نمونه شاهد به دلیل داشتن مقادیر بالاتر ترکیبات فنولی و توکوفرولی در پایداری اکسایشی روغن کانولا مؤثرتر عمل نموده و در مقایسه با آنتی اکسیدان سنتزی BHT در غلظت ۲۰۰ ppm نیز تأثیر بیشتری داشت. بدین ترتیب می‌توان برگ گیاه برگ بو را در سطح ۱۶۰۰ ppm به عنوان منبع مناسبی برای آنتی اکسیدان‌های طبیعی معرفی نمود.

واژه‌های کلیدی: آنتی اکسیدان‌های طبیعی، برگ گیاه برگ بو، روغن کانولا، پایداری اکسایشی.

۱- مقدمه

ها، کبودی‌ها و ضرب دیدگی‌ها و به عنوان دور کننده حشرات استفاده می‌شد و در جمعیت یهودی صربستان برای معالجه یرقان و دردهای رماتیسمی استفاده می‌شد (۱ و ۱۵).

از نظر ترکیبات شیمیایی طبق تحقیقات انجام شده مشخص شده است که آلفا توکوفرول ایزومر عمده در اندام‌های رویشی گیاه برگ بو می‌باشد و در برگ‌ها فلاؤنوئیدها، لاکتون سسکوئنی برپنیوئید، آلکالوئیدها ایزوکوئینولین و اسیدهای فنولی وجود دارد (۲۲). هم چنین مقدار آلفا توکوفرول در برگ‌های گیاه برگ بو به شدت بالا بوده و ریشه‌های آن حاوی مقدار بالایی فلاؤنوئید می‌باشد (۱۵).

برا و همکاران در سال (۲۰۰۶) بیان کردند که از مزایای آنتی‌اسیدان‌های طبیعی در مقایسه با آنتی‌اسیدان‌های سنتیک می‌توان به پذیرش بالا توسط مصرف کنندگان و ایمن بودن آنها اشاره نمود. آن‌ها هم چنین اعلام کردند آنتی‌اسیدان‌های طبیعی علاوه بر پایداری روغن‌های خوراکی، سبب افزایش ارزش تغذیه‌ای روغن‌ها نیز می‌شوند (۱۲). شهرسواری و همکاران در سال (۱۳۸۷) خاصیت آنتی‌اسیدانی انسنس زیره کوهی را با اندازه گیری اعداد پراکسید (PV) و شاخص تیوباریبوریک اسید (TBA) در روغن سویا بررسی نمودند و به این نتیجه رسیدند که اثر انسنس زیره کوهی در غلظت ۰/۰۶ درصد مشابه اثر BHA در غلظت ۰/۰۲ درصد بوده است (۲). در تحقیقی دیگر میرزائی و همکاران (۱۳۹۰) خواص آنتی‌اسیدانی و فل‌تام عصاره هیدروالکلی خاکشی، بارهنگ، زیان، گشنیز و شبیله را مورد ارزیابی قراردادند. عصاره‌های هیدروالکلی (اتانول ۷۰ درصد) به روش خیساندن تهیه و نتایج تمام آزمایش‌ها بر حسب گرم عصاره گزارش گردید. در این مطالعه برای ارزیابی خواص آنتی‌اسیدانی از آزمون فل کل استفاده شد که محتوای فل کل در محدوده ۱۵۴/۳-۷۴ میلی گرم در گرم عصاره گزارش شد (۸).

بنابراین با توجه به مشکلات استفاده از ترکیبات مختلف سنتیک به عنوان نگهدارنده در صنعت غذا و بویژه صنعت روغن و خطرات بالقوه هر کدام از این ترکیبات جهت سلامتی انسان‌ها، در این تحقیق از منابع بومی و ارزشمند گیاهی برای این منظور استفاده گردید. لذا هدف از این پژوهش بررسی ترکیبات شیمیایی و خواص آنتی‌اسیدانی عصاره برگ گیاه برگ بو و تأثیر آن بر پایداری اکسایشی روغن کانولا در طی نگه داری

اسیداسیون روغن‌ها علاوه بر تغییر ویژگی‌های ارگانولیپتیکی ماده غذایی، ارزش غذایی و عمر نگه داری روغن‌ها را کاهش می‌دهد و به دلیل تولید ترکیبات نامطلوب در روغن برای سلامتی مصرف کنندگان تأثیر سوئی دارند. برای جلوگیری از اکسیداسیون روش‌های متعددی وجود دارد که یکی از این موارد افزودن موادی به نام آنتی‌اسیدان‌ها است. آنتی‌اسیدان‌ها به موادی گفته می‌شود که قادر به تأخیر، کاهش و حتی توقف فرایندهای اکسیداسیون می‌باشند. امروزه از آنتی‌اسیدان‌های سنتزی هم چون TBHQ^۱, BHT^۲, BHA^۳ و استرهای گالات به همین منظور استفاده می‌گردد. اما با توجه به این که آنتی‌اسیدان‌های سنتزی اثرات نامطلوبی مانند اثر جهش زایی و سرطان زایی در بدن انسان دارند به تدریج از لیست آنتی‌اسیدان‌های مصرفی حذف می‌شوند، لذا تهیه و تولید آنتی‌اسیدان‌های طبیعی به عنوان جانشینی مناسب ضروری می‌باشد. آنتی‌اسیدان‌های گیاهی حاوی ترکیبات فنولی از چند طریق شامل خنثی کردن اکسیژن یگانه، کاهش غلظت اکسیژن در محیط، خاصیت چلات کنندگی در فلزات و مهار انواع آنزیم‌های اکسید کننده می‌توانند در زنجیره اکسیداتیو وارد عمل شوند (۱۶). در راستای کاربرد آنتی‌اسیدان‌های گیاهی، عصاره برگ گیاه برگ بو می‌تواند به عنوان جایگزینی مناسب برای آنتی‌اسیدان‌های سنتزی مورد استفاده قرار گیرد.

برگ بو با نام علمی Laurus nobilis L درخت یا درختچه‌ای همیشه سبز به ارتفاع ۱۵-۲۰ متر و دو پایه است. کاشت و پرورش درخت برگ بو در ایران در دوره قاجاریه آغاز شد و در گذشته به عنوان درخت زینتی در تهران و برخی نواحی شمال ایران کاشت می‌شد. برگ گیاه سبز تیره، بیضی شکل و به طول ۳-۱۱ سانتی متر، نوک تیز، معطر و زیبا هستند و دارای دمبرگ کوتاه به رنگ سبز متمایل به قرمز است. میوه آن کوچک به رنگ ارغوانی تیره و به اندازه دانه انگور می‌باشد (۳).

این گیاه در نقاط مختلف دنیا یافت می‌شود و در باغها و اراضی جنگلی آفتابی، حاشیه رودخانه‌ها و در نواحی شمالی و مرکزی ایران پرورش می‌یابد (۶). در طب سنتی روغن استحصالی از میوه آن به صورت وسیعی برای درمان جوش‌ها، رگ به رگ شدگی -

¹ Tertiary-butyl hydroquinone

² Butylated hydroxytoluene

³ Butylated hydroxyanisole

رادیکال های آزاد عصاره استخراج شده از برگ گیاه برگ بو ارزیابی گردید سپس در غلظت های مختلف به روغن کانولا تصفیه شده فاقد آنتی اکسیدان افزوده شد و اثر آن بر روی اکسیداسیون روغن کانولا در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد به مدت هفت روز و در فواصل زمانی ۲۴ ساعت از طریق سنجش ان迪س پر اکسید، شاخص تیواریک اسید، عدد دی ان کثروگه و طول دوره القاء بررسی و در نهایت با فعالیت آنتی اکسیدان سنتزی BHT به میزان ۲۰۰ ppm مقایسه گردید.

۴-۲- آزمون ها

۱-۴-۲- تعیین پروفایل اسیدهای چرب

پروفایل اسیدهای چرب، استرونول ها و توکوفرول های عصاره متانولی برگ گیاه برگ بو به وسیله کروماتوگرافی مایع با عملکرد بالا و کروماتوگرافی گازی تعیین شد (۱۵).

۲-۴-۲- اندازه گیری میزان کل ترکیبات فنولی

اندازه گیری میزان کل ترکیبات فنولی بر اساس ترسیم منحنی کالیبراسیون محلول های استاندارد اسید گالیک طبق روش استویلوا و همکاران در سال (۲۰۰۷) انجام شد و از روی معادله درجه بندی (برای اسید گالیک به عنوان استاندارد) مقدار کل ترکیبات فنولی بر مبنای اسید گالیک بر حسب درصد تعیین می شود (۲۶) و برای تعیین پایداری اکسایشی مطابق با روش فرهوش و همکاران در سال (۲۰۰۷) از دستگاه رنسیمت (مدل ۷۴۳) استفاده شد (۱۴).

۳-۴-۲- اندازه گیری فعالیت مهار کنندگی رادیکال آزاد (DPPH)

در این روش به عنوان ترکیب رادیکالی پایدار از ماده (DPPH) به عنوان معرف استفاده می شود. بدین ترتیب که ۲ میلی لیتر از غلظت های مختلف عصاره در متانول به ۲ میلی لیتر محلول دقیقه تاریک گذاری در دمای اتاق، جذب نوری نمونه در طول موج ۵۱۷ نانومتر در مقابل شاهد قرائت گردید. درصد مهار رادیکال های آزاد (DPPH) با استفاده از رابطه ۱ محاسبه شد (۱۳).

$$I\% = \frac{A_{Blank} - A_{Sample}}{A_{Blank}} \times 100 \quad \text{رابطه ۱}$$

روغن در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد و مقایسه آن با قدرت آنتی اکسیدان سنتزی BHT به منظور جایگزین کردن آنتی اکسیدان های سنتزی با آنتی اکسیدان های طبیعی بود.

۲- مواد و روش ها

۱-۲- مواد

روغن کانولای تصفیه شده بدون آنتی اکسیدان از کارخانه روغن نباتی سه گل خراسان تهیه گردید و تا زمان انجام آزمایش در دمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری گردید و برگ های گیاه برگ بو از درختان شهرستان چابکسر از توابع استان گیلان تهیه و قسمت های زائد آن جدا و بلا فاصله پس از شستشو خشک گردید. سایر مواد مورد استفاده شامل متانول، معرف فولین سیوکالتیو، اسید گالیک، کربنات سدیم، ۲ و ۲ دی فنیل - ۱ پیکریل هیدرازیل بود که از شرکت های معتبر مارک و سیگما تهیه گردید.

۲-۲- تهیه عصاره برگ گیاه برگ بو

برای استخراج عصاره، برگ های پاک شده با آسیاب (کنوود مدل CG ۱۰۰، ساخت ژاپن) خرد شد و پس از الک کردن برای تهیه عصاره به روش خیساندن با حلal متانول به نسبت ۱:۱۰ مخلوط گردید و در همزن با دور ۲۵۰ rpm به مدت ۲۴ ساعت در دمای محیط قرار گرفت و پس از آن توسط کاغذ صافی و اتمن شماره ۱ صاف گردید. حال به وسیله تبخیر کننده چرخان^۱ در دمای ۳۵ درجه سانتی گراد تغليظ و در نهایت عصاره ها توسط خشک کن تحت خلاء در دمای ۴۰ درجه سانتی گراد خشک شد و تا زمان استفاده در ظرف سربسته و غیر قابل نفوذ به هوا در دمای ۴ درجه سانتی گراد قرار گرفت.

۳-۲- روش کار

بعد از استخراج عصاره متانولی برگ گیاه برگ بو، به وسیله کروماتوگرافی مایع با عملکرد بالا (HPLC)^۲ و کروماتوگرافی گازی (GC)^۳ پروفایل اسیدهای چرب، استرونول ها و توکوفرول های عصاره متانولی برگ گیاه برگ بو شناسایی و مشخص گردید. سپس میزان کل ترکیبات فنولی و قدرت دام اندازی

¹ Laborata 4000

² high performance liquid chromatography

³ gas chromatography

۳- نتایج و بحث

- ۱- بررسی خواص شیمیایی عصاره برگ گیاه برگ بو
۲- ساختار اسیدهای چرب

ساختار اسیدهای چرب عصاره متابولی برگ گیاه برگ بو در جدول ۱ نشان داده شده است. همان طور که مشاهده می‌شود، اسید لینولنیک (C18:3)، اسید پالمیتیک (C16:0) و اسید پالمیتوئلیک، اسیدهای چرب عمده تشکیل دهنده ساختار عصاره برگ گیاه برگ بو بودند. به دلیل سطوح بالای اسید لینولنیک و اسید لینولئیک عصاره برگ گیاه برگ بو دارای میزان اسیدهای چرب چند غیراشباعی (PUFA) بسیار بالایی با مقدار ۴۰/۲۱ درصد بود.

اسیدهای چرب اشباع (SFA) و اسیدهای چرب تک غیراشباع (MUFA) به ترتیب با مقادیر ۲۹/۸۸ و ۲۹/۸۶ درصد دارای مقادیر مشابهی بودند و بالاترین مقدار اسیدهای چرب برگ این گیاه به اسید پالمیتیک و اسید پالمیتوئلیک تعلق داشت که به ترتیب برابر ۲۱/۲۵ و ۱۶/۴۹ درصد بود (جدول ۱).

جدول ۱- ساختار اسیدهای چرب عصاره برگ گیاه برگ بو

مقدار (درصد)	نوع اسید چرب
۰/۶۷	اسید میریستیک (C14:0)
۲۱/۲۵	اسید پالمیتیک (C16:0)
۱۶/۴۹	اسید پالمیتوئلیک (C16:1)
۰/۰۷	اسید مارگاریک (C17:0)
۳/۱۷	اسید استاریک (C18:0)
۱۳/۳۷	اسید اوئیک (C18:1)
۱۴/۲۶	اسید لینولئیک (C18:2)
۲۵/۹۵	اسید لینولنیک (C18:3)
۱/۰۸	اسید آرشیدیک (C20:0)
۱/۲۵	اسید بهنیک (C22:0)
۱/۸۹	اسید لیگنوسریک (C24:0)
۲۹/۸۸	اسیدهای چرب اشباع (SFA)
۲۹/۸۶	اسیدهای چرب تک غیراشباعی (MUFA)
۴۰/۲۱	اسیدهای چرب چند غیراشباعی (PUFA)

۳-۱-۲- ترکیبات توکوفروولی

شناسایی ترکیبات توکوفروولی عصاره متابولی برگ گیاه برگ بو در جدول ۲ آورده شده است. در بین توکوفروول ها، گاما و بتاتوکوفروول با ۵۷/۳۹ درصد دارای بیشترین مقادیر بودند و سایر

در این رابطه A_{blank} جذب نوری شاهد منفی را که قادر عصاره می‌باشد نشان می‌دهد و A_{sample} میزان جذب نوری غلظت‌های مختلف عصاره را بیان می‌کند.

۴-۴-۲- اندازه گیری عدد پراکسید

عدد پراکسید براساس استاندارد AOAC از رابطه ذیل محاسبه شد (۱۱).

$$PV(meq/kg) = \frac{1000 \times N \times V}{W} \quad (2)$$

در این رابطه PV میزان عدد پراکسید، N نرمالیته تیوسولفات سدیم مصرفی، V حجم تیوسولفات مصرفی بر حسب میلی لیتر و W وزن نمونه روغن می‌باشد.

۴-۵-۲- محاسبه شاخص تیوباریتوريک اسید

اندیس TBA با استفاده از روش صبوری و همکاران در سال (۲۰۰۲) و دستگاه اسپکتروفوتومتر (ساخت دانمارک) در طول موج ۵۳۲ نانومتر اندازه گیری شد (۲۲).

۴-۶-۲- اندازه گیری عدد دی ان مزدوج^۱

مقدار ترکیبات دی ان مزدوج (میکرومول بر گرم روغن) از رابطه ۳ محاسبه شد که در آن A میزان جذب نمونه در طول موج ۲۳۴ نانومتر بود (۲۲). رابطه (۳)

$$CDV = \frac{A \times 600 \times 1000}{29000}$$

در این رابطه A میزان جذب نمونه در طول موج ۲۳۴ نانومتر منهای جذب نمونه شاهد است. عدد ۶۰۰ عبارت است از رقت نمونه در هگران و عدد ۲۹۰۰۰ ضریبی ثابت است.

۵- تجزیه و تحلیل آماری

جهت بررسی نتایج، از طرح آماری کاملاً تصادفی استفاده شد. اطلاعات با استفاده از نرم افزار آماری Mstate مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت و مقایسه میانگین‌ها با یکدیگر و با نمونه شاهد نیز با استفاده از آزمون دانکن در سطح احتمال ۹۵ درصد ($p < 0.05$) با همین نرم افزار انجام گردید. برای ترسیم نمودارها نیز از نرم افزار Microsoft Excel 2010 استفاده گردید.

^۱ conjugated diene value (CDV)

اکسیدانی و در نتیجه افزایش پایداری می‌شود. طبق نتایج با افزایش غلظت‌های مختلف این عصاره میزان این ترکیبات آنتی اکسیدانی از $34/71$ درصد در غلظت 200 ppm تا $76/12$ درصد در غلظت 1600 ppm عصاره برگ گیاه بروگ بو افزایش یافت و این افزایش در تمام غلظت‌ها نسبت به نمونه شاهد با مقدار $16/33$ درصد ترکیبات فنولی، در سطح احتمال 99 درصد معنی دار بود ($P<0.01$). در مرحله بعد میزان ترکیبات فنولی 200 ppm آنتی اکسیدان سنتزی BHT با غلظت‌های مختلف عصاره مقایسه شد و مشخص گردید که در غلظت حاوی 200 ppm آنتی اکسیدان BHT نسبت به غلظت حاوی 400 ، 800 و 1600 ppm عصاره برگ بو، مقدار ترکیبات فنولی و آنتی اکسیدانی کمتری وجود داشت. بنابراین بر اساس این پارامتر، عصاره برگ گیاه بروگ بو با دارا بودن ترکیبات فنولی بیشتر نسبت به نمونه شاهد و آنتی اکسیدان BHT، دارای فعالیت آنتی اکسیدانی بیشتری بوده و در نتیجه قادر به افزایش پایداری به میزان موثری در مقایسه با آنتی اکسیدان‌های سنتزی BHT خواهد بود. سینگ و همکاران (۲۰۰۶) نیز ویژگیهای آنتی اکسیدانی انسانس و عصاره‌های بذر شوید هندی را مورد بررسی قراردادند و نتایج نشان داد که علت قوی تر بودن فعالیت آنتی اکسیدانی عصاره بذر نسبت به انسانس آن، حضور بیش دو ترکیب فنولیک آنتول و دیل آپیول است (۲۵).

۳-۱-۵- بررسی فعالیت دام اندازی رادیکال‌های آزاد (DPPH)

نتایج تاثیر غلظت‌های مختلف عصاره برگ گیاه بروگ بو بر فعالیت دام اندازی رادیکال‌های آزاد که با استفاده از تست DPPH اندازه گیری شد، در شکل ۲ نشان داده شده است. بر بررسی اثر عصاره برگ گیاه بروگ بو، بر قدرت دام اندازی رادیکال‌های آزاد مشاهده شد که با افزایش غلظت عصاره، فعالیت دام اندازی رادیکال‌های آزاد به طور چشم گیری افزایش یافت به طوری که فعالیت دام اندازی رادیکال آزاد از $6/52$ درصد برای غلظت 200 ppm تا $70/8$ درصد در سطح 1600 ppm افزایش یافت (شکل ۲). آنتی اکسیدان سنتزی در غلظت به کار برده شده نسبت به نمونه شاهد و غلظت‌های 200 و 400 ppm از نظر آماری در سطح بالاتری قرار داشت که برابر $34/33$ درصد بود. در حالی که نسبت به نمونه‌های حاوی 800

اجزاء شناسایی شده توکوفرولی عصاره شامل آلفاتوکوفرول و دلتا توکوفرول به ترتیب برابر با مقادیر $13/82$ و $7/31$ درصد بودند. بر اساس نتایج مقدار کل آلفاتوکوفرول $2774/63$ میلی گرم بر کیلو گرم عصاره، بتا و گاما توکوفرول $11518/10$ میلی گرم بر کیلو گرم و دلتاتوکوفرول $1466/91$ میلی گرم بر کیلو گرم عصاره محاسبه گردید.

جدول ۲- ترکیبات توکوفرولی عصاره برگ گیاه بروگ بو

نوع ترکیب شیمیایی	مقادیر (درصد)
دلتا توکوفرول	$7/31$
گاما و بتا توکوفرول	$57/93$
آلفاتوکوفرول	$13/82$
سایر توکوفرول‌ها	$21/48$

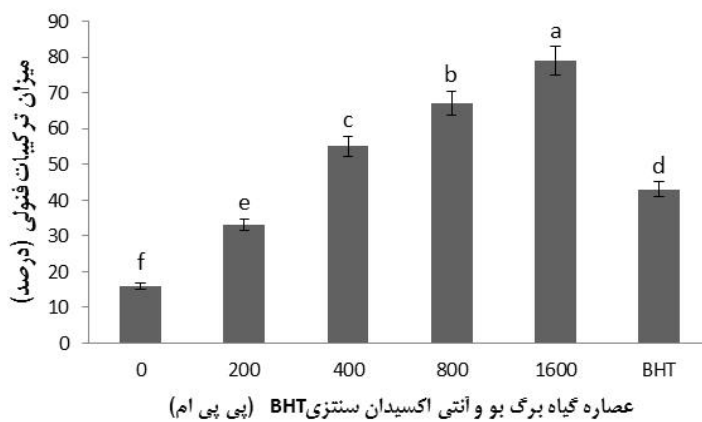
۳-۱-۳- ترکیبات استروولی

ترکیبات و مقادیر استروول‌های عصاره متابولی برگ گیاه بروگ بو در جدول ۳ آورده شده است. در بین استروول‌ها، بالاترین میزان به بتا سیتواستروول با $75/17$ درصد تعلق داشت و پس از آن کامپستروول، سیگما استروول و کلستروول سایر ترکیبات استروولی شناسایی شده در عصاره برگ گیاه بروگ بو بودند (جدول ۳). بر اساس نتایج حاصل از شناسایی ترکیبات عصاره مشخص شد که مقدار کل ترکیبات استروولی در عصاره برگ گیاه بروگ بو 3462 میلی گرم بر کیلو گرم محاسبه گردید.

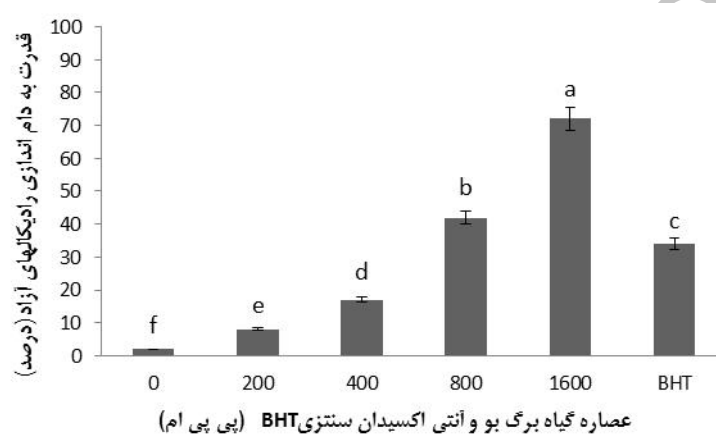
جدول ۳- ترکیبات استروولی عصاره برگ گیاه بروگ بو

نوع ترکیب شیمیایی	مقادیر (درصد)
کلستروول	$0/54$
کامپستروول	$9/19$
سیگما استروول	$2/31$
بتاسیتواستروول	$75/17$

۴-۱-۳- ترکیبات فنولی عصاره برگ گیاه بروگ بو نتایج تاثیر غلظت‌های مختلف عصاره برگ گیاه بروگ بو، بر مقدار ترکیبات فنولی موجود که با استفاده از تست فولین اندازه گیری شد، در شکل ۱ نشان داده شده است. همان‌طور که مشاهده می‌شود با افزودن عصاره برگ بو میزان ترکیبات فنولی موجود افزایش یافت که این امر منجر به افزایش خاصیت آنتی



شکل ۱- تغییرات مقدار ترکیبات فنولی در غلظت‌های مختلف عصاره برگ گیاه برگ بو و آنتی اکسیدان



شکل ۲- تغییرات فعالیت مهارکنندگی رادیکال‌های آزاد در غلظت‌های مختلف عصاره برگ گیاه برگ بو

۳- تعیین پایداری روغن کانولا در غلظت‌های مختلف عصاره برگ گیاه برگ بو طی زمان نگه داری
۴- اندیس پراکسید

هیدروپراکسیدها محصولات اولیه اکسیداسیون چربی‌ها هستند و به طور کلی هر قدر درجه غیر اشباعیت روغن‌ها بیشتر باشد. روغن و یا ماده چرب آمادگی بیشتری برای اکسیداسیون دارد. وقتی که میزان پراکسید به حد معینی برسد، تغییرات مختلفی صورت گرفته و مواد فرار آلدئیدی و کتونی ایجاد می‌شوند که در ایجاد بو وطعم نامطبوع مواد چرب مؤثر می‌باشند. در مراحل ابتدایی فرایند اکسیداسیون، میزان این ترکیبات کم است اما در مرحله انتشار، میزان هیدروپراکسیدها به سرعت افزایش می‌یابد. در این مرحله تعیین عدد پراکسید شاخص مناسبی از تعیین وضعیت اکسیداسیون روغن‌ها می‌باشد (۲۷).

همان‌طور که در شکل ۳ مشاهده می‌شود در زمان‌های اولیه نگه داری اختلاف معنی داری بین عدد پراکسید روغن حاوی عصاره

و ۱۶۰۰ ppm در سطح پایین تری قرار داشت و فعالیت رادیکال گیرنده‌گی کمتری داشت (شکل ۲).

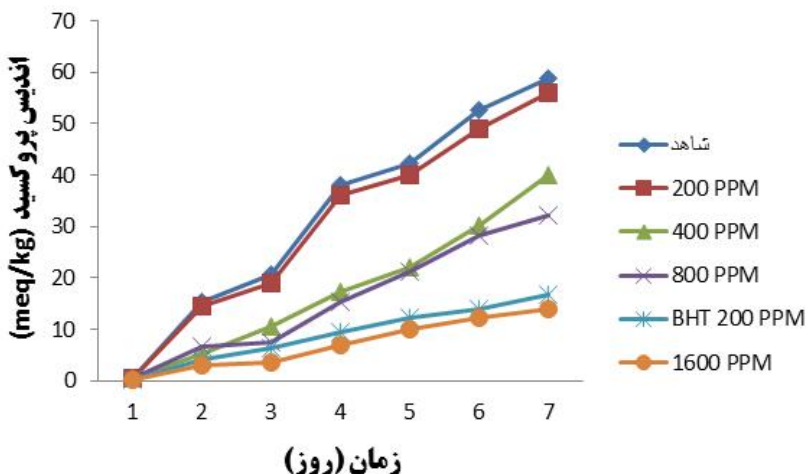
مقدار این پارامتر با میزان ترکیبات فنولی هم خوانی داشت. همان‌طور که ذکر شد با افزودن غلظت‌های بالاتر عصاره برگ بو مقدار ترکیبات فنولی نسبت به روغن حاوی ۲۰۰ ppm آنتی اکسیدان سنتزی BHT بیشتر بوده و در نتیجه خاصیت آنتی اکسیدانی و فعالیت دام اندازی بیشتری نیز دارد. در تحقیقی مشابه جایاپراکاشا و همکاران (۲۰۰۳) فعالیت به دام اندازی رادیکال‌های آزاد هسته انگور را مورد بررسی قرار دادند و بیان نمودند که عصاره هسته انگور به عنوان یک آنتی اکسیدان اولیه از به وجود آمدن رادیکال‌های آزاد جلوگیری کرده و نیز با رادیکال‌های آزاد واکنش داده و آنها را پایدار می‌کند (۱۸).

داشت و نتیجه بهتری حاصل شد. ولی همان طور که در شکل ۳ مشاهده می شود غلظت ۱۶۰۰ ppm عصاره در طی فرایند نگه داری روغن به مدت ۷ روز، از نظر عدد پراکسید نسبت به آنتی اکسیدان BHT نتیجه بهتری را نشان داد به طوری که در روز هفتم نگه داری میزان عدد پراکسید روغن حاوی غلظت های ۱۶۰۰ ppm عصاره برق گیاه برق بو و ۲۰۰ ppm آنتی اکسیدان سنتزی BHT به ترتیب برابر ۱۳/۸ و ۱۶/۷۸ میلی اکی والان بر کیلو گرم بود. در کاری مشابه طاهانژاد و همکاران در بررسی اثر آنتی اکسیدانی عصاره پنیرک در روغن سویا با غلظت های ۲۰۰، ۴۰۰، ۶۰۰، ۸۰۰ و ۱۰۰۰ پی پی ام و همچنین آنتی اکسیدان های سنتزی BHA و BHT در دو سطح ۱۰۰ و ۲۰۰ پی پی ام در روغن سویا اعلام کردند که در تست پراکسید در غلظت های ۴۰۰ و ۸۰۰ پی ام بیشترین خاصیت آنتی اکسیدانی را داشته و معادل با آنتی اکسیدان سنتزی BHA در هر دو سطح غلظتی ۱۰۰ و ۲۰۰ پی ام عمل کرده است ولی نسبت به آنتی اکسیدان BHT در هر دو سطح بهتر عمل نموده است (۴).

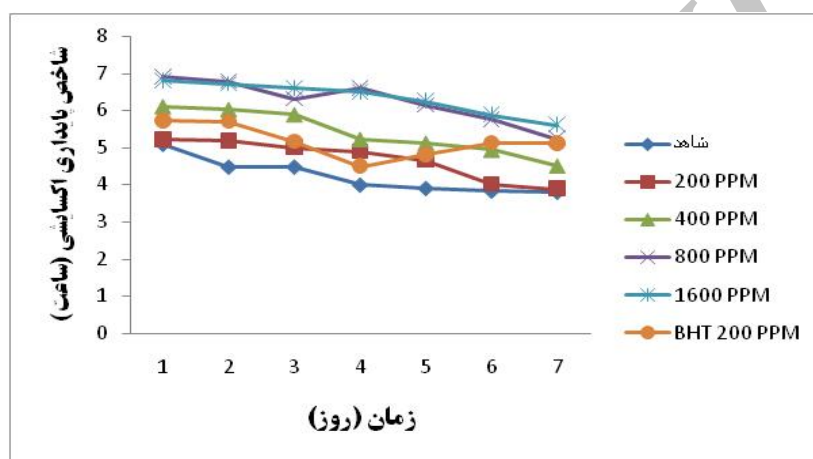
۲-۲-۳- تعیین شاخص پایداری اکسایشی
شاخص پایداری اکسایشی روغن توسط دستگاه رنسیمت تعیین می گردد. پایداری اکسایشی را می توان مقاومت روغن ها و چربی ها تحت شرایط تعیین شده و فساد ناشی از آن که باعث ایجاد طعم و بوی نامطلوب می شود تعریف کرد. به عبارت دیگر، پایداری اکسایشی عبارت از مدت زمان لازم برای رسیدن به نقطه ای است که در آن یکی از کمیت های اکسایشی مانند عدد پراکسید یا عدد کربونیل پس از طی نمودن روند افزایشی خود به طور ناگهانی افزایش می یابد. مدت زمان لازم برای رسیدن به این نقطه به عنوان طول دوره القاء در نظر گرفته می شود. اکسیداسیون باعث ایجاد فساد می شود که بوی نامطلوب و کاهش کیفیت غذا را به دنبال دارد (۲۶).

برگ گیاه برق بو در غلظت های مختلف و نمونه حاوی ۲۰۰ ppm آنتی اکسیدان سنتزی BHT با یکدیگر و با نمونه شاهد (روغن کانولا) فاقد عصاره و (BHT) وجود ندارد در حالی که با گذشت زمان نگه داری تیمار های روغن طی روزهای ۵، ۶ و ۷ بین اعداد پراکسید روغن در غلظت های مختلف عصاره با نمونه شاهد و BHT اختلاف معنی داری وجود داشت. طبق نتایج، غلظت ۲۰۰ ppm در هیچ کدام از زمان های نگه داری روغن در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد نسبت به نمونه شاهد از نظر این پارامتر اختلاف چشم گیری نداشت (شکل ۳). در حالی که با افزایش غلظت عصاره تا ۴۰۰ ppm اختلاف داده های پراکسید نسبت به نمونه حاوی ۲۰۰ ppm و شاهد به طور معنی داری کاهش یافت. همان طور که مشاهده می شود با افزایش غلظت عصاره تا ۸۰۰ ppm عدد پراکسید روغن هر چند نسبت به غلظت ۲۰۰ ppm روند کاهشی نشان داد ولی این کاهش چندان قابل توجه نبود به طوری که اختلاف داده ها به جز روز هفتم نگه داری، در سایر زمان های نگه داری معنی دار نبود (شکل ۳). بر اساس نتایج حاصل شده، افزایش غلظت عصاره برق گیاه برق بو تا ۱۶۰۰ ppm در روغن کانولا منجر به کاهش معنی داری در عدد پراکسید روغن طی زمان های مختلف نگه داری شد به طوری که به جز روز اول نگه داری، بین عدد پراکسید روغن در سطح ۱۶۰۰ ppm نسبت به غلظت های مختلف و نمونه شاهد در سایر روزهای نگه داری شامل ۲ تا ۷ روز، اختلاف چشم گیری وجود داشت و عدد پراکسید روغن حاوی ۱۶۰۰ ppm در کمترین مقدار بود.

بررسی اثر آنتی اکسیدان سنتزی BHT بر روی عدد پراکسید در طی ۷ روز نگه داری در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد نیز نشان داد که افزودن ۲۰۰ ppm از این آنتی اکسیدان سنتزی به روغن کانولا، منجر به کاهش چشم گیری در این اندیس شد به طوری که مقدار اندیس پراکسید روغن در طی تمام روزهای نگه داری به جز روز اول و تا حدودی روز دوم، نسبت به غلظت های ۲۰۰ و ۴۰۰ ppm به طور معنی داری در سطح پایین تری قرار



شکل ۳- تغییرات مقدار اندیس پراکسید در غلظت‌های مختلف عصاره برگ گیاه برگ بو



شکل ۴- تغییرات پایداری اکسایشی روغن کانولا در غلظت‌های مختلف عصاره برگ گیاه برگ بو

پایداری اکسایشی روغن به ترتیب مربوط به غلظت ۱۶۰۰ ppm در روز اول نگه داری با مقدار ۶/۹ ساعت و غلظت ۲۰۰ ppm در روز هفتم نگه داری با مقدار شاخص پایداری ۳/۸۸ ساعت بود (شکل ۴).

با بررسی اثر آنتی اکسیدان سنتزی BHT روی پایداری اکسایشی روغن کانولا در طی ۷ روز نگه داری در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد مشخص شد که با افزودن ۲۰۰ ppm از این آنتی اکسیدان سنتزی، اندیس رنسیمت تا روز سوم نگه داری نسبت به شاهد و غلظت ۲۰۰ ppm از عصاره برگ گیاه برگ بو در سطح بالاتری قرار داشت و روند پایداری اکسایشی مانند سایر غلظت‌ها با گذشت زمان کاهشی بود در حالی که از روز چهارم نگه داری به بعد روند متفاوتی مشاهده شد. به طوری که با گذشت زمان، روند شاخص پایداری اکسایشی برخلاف معمول افزایش یافت و در روز ششم و هفتم مقدار شاخص پایداری

رونده تغییرات پایداری اکسایشی روغن کانولا حاوی غلظت‌های مختلف عصاره برگ گیاه برگ بو و آنتی اکسیدان سنتزی BHT در شکل ۴ آورده شده است. همان طور که مشاهده می‌شود با افزایش غلظت عصاره برگ گیاه برگ بو در روغن کانولا در یک زمان نگه داری ثابت، شاخص پایداری اکسایشی روغن افزایش یافته است در حالی که در یک غلظت ثابت با افزایش زمان نگه داری تیمار‌های روغن از یک تا هفت روز، شاخص پایداری اکسایشی روغن یا همان طول دوره القاء کاهش پیدا کرد. بر اساس نتایج، شاخص پایداری اکسایشی روغن در تمام غلظت‌های عصاره برگ بو به کار رفته نسبت به نمونه شاهد در سطح بالاتری قرار داشته و به جز روز اول و تا حدودی روز هفتم در مورد غلظت ۲۰۰ ppm، این اختلاف اعداد رنسیمت معنی دار بود. به این ترتیب در بین سطوح به کار رفته از عصاره برگ گیاه برگ بو طی زمان‌های مختلف نگه داری، بیشترین و کمترین

گرددند، لذا تهیه و تولید آنتی اکسیدان های طبیعی به عنوان جاوشینی مناسب ضروری می باشد. بنابراین در این تحقیق در راستای کاربرد آنتی اکسیدان های گیاهی، از عصاره برگ گیاه برق بو به عنوان جایگزینی مناسب برای آنتی اکسیدان های برگ بو در سطح ۱۶۰۰ ppm عصاره برگ گیاه برق بو نسبت به غلظت سنتزی استفاده شد. بر اساس نتایج مشاهده گردید که غلظت ۱۶۰۰ ppm عصاره برگ گیاه برق بو نسبت به غلظت های دیگر عصاره شامل ۲۰۰، ۴۰۰، ۸۰۰ ppm و نمونه شاهد به دلیل داشتن مقادیر بالاتر ترکیبات آنتی اکسیدانی، توکوفولی و فنولی از نظر فعالیت مهارگکنندگی رادیکال های آزاد مؤثرتر عمل نموده و در مقایسه با آنتی اکسیدان سنتزی BHT در غلظت ۲۰۰ ppm نیز تأثیر بیشتری داشته است. نتایج حاصل از بررسی پایداری اکسایشی روغن حاوی غلظت های مختلف عصاره برگ گیاه برق بو هم چنین نشان داد که غلظت ۱۶۰۰ ppm عصاره برگ گیاه برق بو در کاهش اندیس پراکسید و افزایش شاخص پایداری اکسایشی نسبت به سایر غلظت های عصاره و آنتی اکسیدان سنتزی BHT در سطح ۲۰۰ ppm تأثیر بیشتری داشته است. طبیعتاً قابلیت آنتی اکسیدانی بالاتر غلظت ۱۶۰۰ ppm عصاره برگ گیاه برق بو نسبت به سایر غلظت ها را طی فرآیند حرارتی می توان به مقادیر باقی مانده بیشتر ترکیبات فنولی و توکوفولی موجود در آن در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد و هم چنین مقدار بالای این ترکیبات در عصاره نسبت داد.

۵- منابع

۱. زرگری، ع. ۱۳۶۹. گیاهان دارویی، جلد چهارم، چاپ چهارم، انتشارات دانشگاه تهران.
۲. شهسواری، ن.، بزرگر، م.، سحری، م. و نقدی بادی، ح. پاییز. ۱۳۸۷. بررسی فعالیت آنتی اکسیدانی *zataria multiflora* (سانس گیاه آویشن شیرازی (Boiss) در روغن سویا. فصلنامه گیاهان دارویی، سال هفتم، دوره ۴، شماره مسلسل ۲۸.
۳. صمصم شریعت، ه. ۱۳۷۴. پرورش و تکثیر گیاهان دارویی، انتشارات مانی.
۴. طaha نژاد، م. ۱۳۸۸. کاربرد اسانس اسطوخودوس و عصاره پنیرک به عنوان آنتی اکسیدان های طبیعی در روغن خام سویا. پایان نامه دوره کارشناسی ارشد دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس.

اکسایشی نمونه حاوی آنتی اکسیدان سنتزی BHT نسبت به غلظت ۴۰۰ ppm عصاره برگ گیاه برق بو نیز در سطح بالاتری قرار گرفت و در روز هفتم نگه داری نسبت به غلظت ۸۰۰ ppm عصاره در یک سطح قرار گرفت. همان طور که مشاهده می شود روغن حاوی ۱۶۰۰ ppm عصاره برگ گیاه برق بو در تمام مدت نگه داری روغن، از نظر شاخص پایداری اکسایشی نسبت به آنتی اکسیدان سنتزی BHT در سطح بالاتری قرار داشت که نشان دهنده پایداری بیشتر روغن کانولای حاوی غلظت ۱۶۰۰ ppm عصاره برگ گیاه برق بو نسبت به روغن حاوی آنتی اکسیدان سنتزی BHT در برابر اکسیداسیون می باشد، که یکی از دلایل اصلی این پایداری اکسایشی به وجود مقدار بیشتر توکوفول ها و ترکیبات فنولی عصاره بر می گردد. بیزدان پناه و همکاران (۱۳۸۸) در تحقیقی مشابه با بررسی مقاومت حرارتی عصاره آنتی اکسیدانی پوست خارجی انار در روغن آفتاگردن در دو سطح ۱۰۰ و ۱۰۰۰ پی پی ام در مقایسه با آنتی اکسیدان سنتزی BHT در غلظت ۲۰۰ پی پی ام در آزمون طول دوره القاء در سه دمای ۹۰، ۱۱۰ و ۱۵۰ درجه سانتی گراد پرداختند و بیان کردند که نمونه های حاوی ۱۰۰۰ پی پی ام عصاره متانولی پوست خارجی انار دارای بالاترین طول دوره القاء نسبت به سایر نمونه هاست. پس از آن تیمار حاوی ۱۰۰ پی پی ام عصاره متانولی انار و سپس نمونه ۲۰۰ پی پی ام قرار می گیرد که با هم تفاوت معنی داری ندارند. همچنین آن ها گزارش دادند که با افزایش دما از ۹۰ به ۱۵۰ درجه سانتی گراد طول دوره القاء در تمامی تیمارها به طور قابل توجهی کاهش یافته و به نظر می رسد با افزایش دما کارایی BHT در مقایسه با سایر آنتی اکسیدان ها کمتر بوده است (۹).

۴- نتیجه گیری کلی

امروزه یکی از مشکلات صنعت غذا استفاده از ترکیبات مختلف سنتزی به عنوان نگه دارنده می باشد که خطرات بالقوه هر کدام از این ترکیبات جهت سلامتی انسان ها به اثبات رسیده است. در صنعت روغن برای جلوگیری از اکسیداسیون روش های متعددی وجود دارد که یکی از این موارد افزودن آنتی اکسیدان های سنتزی می باشد. اما با توجه به این که آنتی اکسیدان های سنتزی اثرات نامطلوبی مانند اثر جهش زایی و سرطان زایی در بدن انسان دارند به تدریج از لیست آنتی اکسیدان های مصرفی حذف می

- oxidative stability measures and shelf life of soybean oil. *Journal of the American Oil Chemists' Society*, 84: 205-209.
15. Farhoosh, R., Tavakkoli, J. and Hadad Khodaparast, M.H. 2008. Chemical composition and oxidative stability of kernel oils from two current subspecies of *Pistacia atlantica* in Iran. *Journal of American oil chemistry society*, 15: 379-385.
16. Halliwell, B., Aeschbach, R., Loliger, J. and Arouma, O.I. 1995. The characterization of antioxidants. *Journal of the Food Chemistry*. 33: 601-617.
17. Horwitz, W., Senze, A., Reynolds, H. and Park, D.L. 1975. Official methods of analysis of the association of analytical chemists. Washington: Association Official Analytic Chemist.
18. Jayaprakasha, G.K. 2003. Antibacterial and antioxidant activities of grape (*Vitis vinifera*) seed extracts. *Food Research International*: 117-122.
19. Matthaus, B. 2006. Utilization of high - oleic rapeseed oil for deep-fat frying of French fries compared to other commonly used edible oils. *European Journal of Lipid Science and Technology*, 108: 200-211.
20. Ouchikh, O. 2011. The effects of extraction method on the measured tocopherol level and antioxidant activity of *L. nobilis* vegetative organs. *Journal of Food Composition and Analysis*, 24: 103-110.
21. Saguy, I.S., Shani, A., Weinberg P. and Garti, N. 1996. Utilization of jojoba oil for deep fat frying of foods. *Journal of Lebensm Wiss u - Technology*, 29: 573-577.
22. Seabury, k. 2002. The effect of antioxidants in preventing farther oxidation in TBA analysis. California state science fair. Project number, Jo404.
23. Shantha, N.C. and Decker, E.A. 1994. Rapid, sensitive, iron-based spectrophotometric methods for determination of peroxide values of food lipids. *Journal of the American Oil Chemis' Society*, 77: 21-424.
24. Simic, M. 2003. Preliminary assay on the antioxidative activity of *Laurus nobilis* extracts. *Journal of Fitoterapia*, 74: 613-616.
25. Singh, G and Marimuthu, P . 2006. Antioxidant and biocidal activities of *Carum nigrum*(seed) essential oil, oleoresin, and their selected
5. عیوقی، ف. برزگر، م. سحری، م.ع. نقدی بادی، ح. بهار ۱۳۸۸. بررسی فعالیت آنتی اکسیدانی اسانس شوید (Anethum graveolens) در روغن سویا و مقایسه‌ی آن با آنتی اکسیدان‌های شیمیایی، فصلنامه گیاهان دارویی، سال هشتم، دوره دوم، شماره مسلسل ۳۰.
6. فلوک، ه . ۱۳۷۹. گیاهان دارویی (ترجمه توکلی صابری، م.ر و صداقت، م.ر)، انتشارات گلشن تهران.
7. قوامی، م، قبری، ر، صفا فر، ح. ۱۳۸۵. بررسی خاصیت آنتی اکسیدانی عصاره مтанولی گیاه اکلیل کوهی بر پایداری روغن کاتولا. شانزدهمین کنگره ملی صنایع غذایی ایران، ۲۴-۲۳ فروردین، گرگان، ایران.
8. میرزائی، ع، محمدی، ج، میرزائی، ن، میرزائی، م. ۱۳۹۰. ارزیابی خواص آنتی اکسیدانی و فنل تام عصاره هیدرو الکلی خاکشی، بارهنگ، زنجان، گشنبیله. مجله دانشگاه علوم پزشکی فسا ، سال اول، شماره ۳. ۱۶۰-۱۶۷.
9. یزدان پناه، ص، ارجمند، پ، پور آذرنگ، ه. ۱۳۸۸. بررسی مقاومت حرارتی عصاره آنتی اکسیدانی پوست خارجی انار در روغن آفتابگردان ، علوم فنون کشاورزی و منابع طبیعی، سال سیزدهم، شماره ۴۷، ص ۹۵-۱۰۲.
10. Adel, A., Mohdaly, A., Smetanska, I., Fawzy, R. M. and Sarhan, M. A. 2011. Antioxidant potential of sesame (*Sesamum indicum*) cake extract in stabilization of sunflower and soybean oils. *Industrial Crops and Products*, 34 (1): 952-959.
11. AOAC. 2000 . Official methods of analysis (17th ed.). Washington,DC: Association of Official Analytical Chemists [Methods 37.1.12].
12. Bera, D. B and Lahiri, D., A. 2006. Studies on a natural antioxidant for stabilization of edible oil and comparison with synthetic antioxidants. *Journal of Food Engineering*, 74: 542-545.
13. Burits, M. and Bucar, F. 2000. Antioxidant activity of *Nigella sativa* essential oil. *Phytotherapy Research*, 14, 323-328.
14. Farhoosh, R. 2007. The effect of operational parameters of the rancimat method on the determination of the

- components. Journal of Agricultural and Food chemistry, 54:174-181.
26. Stoilova, I., Krastanov, A., Stoyanova, A., Denev, P. and Gargova, S. 2007. Antioxidant activity of ginger extract (*Zingiber officinale*). Journal of Food chemistry, 102: 764-70.
27. Yaghmure, A. and Aserin, A. 2001. Evaluation of Argan Oil for Deep-Fat frying. Lebensm. Lebensm. Journal of Lebensm Wiss u - Technology. 34: 124-130.

Archive of SID