

بهینه سازی تولید پروتئین هیدرولیز شده کیلکای معمولی (*Clupeonella cultiventris*) با استفاده از آنزیم پرومود

سید روح الله جوادیان^{۱*}علیرضا روشن^۲محمود رضا اویسی پور^۳مجتبی کشاورز^۴ماهرخ نعمتی^۵

۱. استادیار گروه شیلات، واحد قائم شهر، دانشگاه آزاد اسلامی، قائم شهر، ایران

۲. دانش آموخته گروه شیلات، قائم شهر، دانشگاه آزاد اسلامی، قائم شهر، مازندران

۳. استادیار دانشکده صنایع غذایی، دانشگاه ایالتی واشنگتن، واشنگتن، ایالات متحده

۵. عضو پاشگاه پژوهشگران جوان، واحد قائم شهر، دانشگاه آزاد اسلامی، قائم شهر، ایران

*مسئول مکاتبات:

Ro.javadian@gmail.com

کد مقاله: ۱۳۹۴۰۲۳۵۸

تاریخ دریافت: ۱۳۹۳/۰۸/۰۲

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۴/۰۲/۲۱

این مقاله برگرفته از پایان نامه کارشناسی ارشد است.

چکیده

در مطالعه حاضر پروتئین هیدرولیز شده کیلکای معمولی (*Clupeonella cultiventris*) در سال ۱۳۹۰ با استفاده از آنزیم پرومود تهیه گردید. روش پاسخ سطحی به منظور بهینه سازی شرایط تولید پروتئین هیدرولیز شده از لحاظ دما، زمان و میزان آنزیم استفاده شد. اثر ۳ فاکتور دما، زمان و میزان آنزیم بر روی درجه هیدرولیزاسیون، مورببررسی قرار گرفت. بر اساس نمودارهای سه بعدی شرایط بهینه از لحاظ دما و زمان و میزان آنزیم به ترتیب عبارت از دمای ۳۹/۶۴ درجه سانتی گراد، زمان ۲۱/۰۲ دقیقه و میزان آنزیم ۱/۳۶ درصد بودند. پروتئین هیدرولیز شده دارای میزان بالایی پروتئین ۷۵/۳۶ (درصد) بود.

واژگان کلیدی: کیلکای معمولی، آنزیم پرومود، پروتئین هیدرولیز شده، روش پاسخ سطحی، *Clupeonella Cultiventris*

مقدمه

مقدادر بسیار فراوانی از ضایعات صنایع عمل آوری آبزیان، بدون هیچ تلاشی برای استفاده از آنها، دور ریخته می شوند. ولی بسیاری از تولید کننده های فرآورده های دریایی به دلایل زیست محیطی قادر به دور ریختن ضایعات خود به صورت مستقیم به دریا نمی باشند و برای پالایش این مواد باید هزینه زیادی را متحمل شوند؛ بنابراین یافتن یک روش مناسب به عنوان جایگزینی برای دور ریختن این مواد امری ضروری است (Kristinsson and Rasco, 2000).

بر اساس آمار رسمی سازمان خواروبار جهانی، میزان تولید سالانه آبزیان بالغ بر ۱۴۲ میلیون تن می‌باشد (FAO, 2008) که میزان نسبتاً بالای تولید آبزیان و به دنبال آن صنایع عمل‌آوری، منجر به تولید حجم بالای از مواد غیرقابل استفاده بوده که بدون هیچ توجه زیست‌محیطی دور ریخته می‌شود. عمده‌ترین مواد جانبی صنایع عمل‌آوری آبزیان شامل امعاء و احتشاء، پوست، فلس، ستون مهره و استخوان‌های تنه می‌باشد (Benjakul and Morrissey, 1997). این خصایع صنایع شیلاتی غنی از پروتئین و چربی بوده که باعث تسريح فساد در آن‌ها می‌گردد (Bhaskar *et al.*, 2008). اگر این ترکیبات بیولوژیکی به نحو احسن مورداستفاده قرار بگیرند، از یک سمت باعث کاهش آلودگی زیست‌محیطی ناشی از دور ریختن آن‌ها شده و از سوی دیگر تولید محصولاتی بالرتبه افزوده بالا را به دنبال خواهد داشت (اویسی پور و قمی، ۱۳۸۷).

شاید بتوان اذعان نمود که بهترین راه برای تولید محصولاتی بالرتبه افزوده بالا از این مواد خام کم‌ارزش، کاربرد آنزیم‌های پروتئاز بهمنظور تولید پروتئین هیدرولیز شده می‌باشد (Kristinsson and Rasco, 2000). اصلاح آنزیمی پروتئین‌ها با استفاده از آنزیم‌های پروتئاز که باعث شکسته شدن پروتئین‌ها از نقاط خاص می‌شوند، به صورت گسترده در صنایع غذائی کاربرد دارد (Mullally *et al.*, 1994).

پروتئین‌های هیدرولیز شده ماهیان دارای کاربردهای وسیعی هستند. این مواد به دلیل داشتن پیتیدهای زیست‌فعال، کندروتین سولفات و خواص ضد اکسایشی، از جمله مواد مناسب برای درمان سرطان محاسب می‌شوند. از طرف دیگر به دلیل کوتاه بودن زنجیره پیتیدی، دارای قابلیت هضم بالایی هستند و می‌توانند به عنوان مکمل پروتئینی در تغذیه انسان، دام و آبزیان مورداستفاده قرار گیرند (Alsmeier *et al.*, 1974). همچنین نقش مؤثر پروتئین‌های هیدرولیز شده به عنوان منبع نیتروژن در محیط‌های کشت باکتری به اثبات رسیده است (اویسی پور و قمی، ۱۳۸۷).

تحقیقات بسیاری روی هیدرولیز آنزیمی قسمت‌های مختلف ماهی با استفاده از آنزیم‌های تجاری انجام شده است. بسیاری از این تحقیقات، اثر آنزیم‌های مختلف را موربدبررسی قرار داده‌اند که از آن جمله می‌توان به آنزیم‌های پایابن با منشاء گیاهی (Hoyle and Merritt 1994)، آنزیم تریپسین و کموتریپسین با منشان جانوری (Shahidi *et al.*, 1995)، آنزیم‌های الکالاز، پروتامکس، فلاورزایم و نئو تراز و پرومود با منشاء میکروبی اشاره نمود (Aspmo *et al.*, 2005).

به طور کلی، آنزیم‌های با منشاء میکروبی نسبت به سایر آنزیم‌ها، دارای مزایای بیشتری هستند که از آن جمله می‌توان به پایداری بیشتر در حرارت‌ها و pH های بالا و خصوصیات مناسب پروتئولیکی اشاره نمود (Diniz and Marti, 1997).

روش پاسخ سطحی بهمنظور بهینه‌سازی عملیات فرآوری محصولات شیلاتی کاربرد دارد (Shahidi *et al.*, 1995). این روش اثر متغیرها را به تنهایی و به صورت ترکیبی در طول فرآیند مشخص می‌سازد. به علاوه بهمنظور آنالیز اثرات متغیرها، این روش یک مدل ریاضی را به وجود می‌آورد که به صورت دقیقی شرایط کلی فرآیند را تخمین می‌زند (Ovissipour 2010).

سالانه حدود ۲۲ هزار تن از ماهی کیلکا صید می‌گردد که بیشترین سهم صید مربوط به گونه کیلکای معمولی می‌باشد (نعمتی، ۱۳۹۰). بهینه‌سازی شرایط تولید پروتئین هیدرولیز شده می‌تواند باعث صرفه‌جویی در انرژی حرارتی، زمان و میزان آنزیمی شود، همچنین با توجه به آمار بالای صید کیلکا که جزء ماهیان کم‌صرف است، تحقیق حاضر باهدف بهینه‌سازی تولید پروتئین هیدرولیز ماهی کیلکای معمولی انجام شد.

مواد و روش‌ها

ماهی کیلکای معمولی (*Clupeonella Cultiventris*) در سال ۱۳۹۰ از سواحل جنوبی دریای خزر صید و با استفاده از ظروف یونولیتی به آزمایشگاه آزاد اسلامی واحد قائم‌شهر منتقل گردید. نمونه‌ها بهم‌حساب رسیدن با دستگاه چرخ‌گوشت صنعتی کاملاً چرخ شده و سپس در دمای ۲۰–۲۰ درجه سانتی‌گراد منجمد و تا شروع آزمایش در همین حالت نگهداری شدند. برای انجام آزمایش ابتدا نمونه‌ها انجامداد زدایی گردیدند.

سپس از آنژیم پرومود (Promod) با منشا میکروبی که از شرکت نووازیم (دانمارک) با مشخصات ذیل تهیه شده بود، استفاده گردید و تا زمان مصرف در درجه حرارت ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شد:

دامنه pH: ۵/۵-۷/۵

Bacillus subtilis

پس از خروج نمونه‌ها از یخچال و انجام زدایی، ۵۰ گرم از نمونه درون ارلن مایر ۲۵۰ میلی لیتری قرار داده و ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر نسبت ۱:۲ به آن اضافه شد و با استفاده از همزن دیجیتالی به مدت ۲ دقیقه هموژنیزه شد. سپس به منظور غیرفعال سازی آنژیم‌های داخلی، به مدت ۲۰ دقیقه در بن ماری با درجه حرارت ۸۵ درجه سانتی گراد قرار داده شد (Guerard *et al.*, 2002; Ovissipour *et al.*, 2009).

pH محلول‌های مورد نظر با pH متر اندازه‌گیری و با اضافه کردن هیدروکسید سدیم ۰/۲ نرمال به pH ۷ رسانیده شد. نمونه‌ها در دستگاه انکو با تور متحرک با دور ثابت ۲۰۰ دور در دقیقه قرار داده شد.

در پایان آزمایش به منظور قطع واکنش آنژیمی در حمام آبی به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۹۵ درجه سانتی گراد قرار داده شدند (Guerard *et al.*, 2002; ovissipour *et al.*, 2009; Krisstinson and Rasco, 2000a). سپس با استفاده از سانتریفوژ با دور ثابت ۶۷۰۰ دور در دقیقه در ۴ درجه سانتی گراد به مدت ۲۰ دقیقه سانتریفوژ و مایع شناور روی آن (سوپرناتنت) جمع‌آوری شد.

نوع پروتئین‌ها تعیین گردید (AOAC, 2002). همچنین میزان پروتئین محلول در سوپرناتانت به روش بیورت مشخص گردید (Layne, 1957). به همین منظور برای رسم نمودار استاندارد از پروتئین آلبومین سرم گاوی استفاده شد. قرائت در طول موج ۵۴۰ نانومتر به وسیله اسپکتروفوتومتر انجام شد.

درجه هیدرولیز بر اساس روش Hoyle و Merritt (۱۹۹۴) به کمک تری کلرواستیک اسید (TCA) اندازه‌گیری شد. مبنای این روش اندازه‌گیری درصد نسبت پروتئین‌های محلول در تری کلرواستیک اسید ۱۰ درصد به کل پروتئین‌های موجود در نمونه می‌باشد. برای این منظور ۵ میلی لیتر از نمونه با ۵ میلی لیتر تری کلرواستیک اسید ۲۰ درصد مخلوط و سپس با دور ثابت ۶۷۰۰ دور در دقیقه و زمان ۱۰ دقیقه سانتریفوژ شد. مقدار پروتئین در فاز محلول اندازه‌گیری و درجه هیدرولیز از طریق معادله زیر محاسبه گردید:

$$\text{میزان پروتئین حل شده در محلول تری کلرو استیک اسید} = \frac{10}{\text{درصد}} \times \text{میزان پروتئین در نمونه}$$

در تحقیق حاضر آزمایش‌ها بر اساس روش کاملاً تصادفی در قالب طرح چرخشی مرکب مرکزی (CRCD) Central Rotatable Composite Design شامل شش تکرار در نقطه مرکزی، ۲ فاكتوریل و ۲۱ نقطه محوری و جمماً ۲۰ تیمار انجام شد.

در تولید پروتئین هیدرولیز شده، میزان فعالیت آنژیمی (درصد میزان پروتئین نمونه اولیه) (X_1)، دما (درجه سانتی گراد) (X_2) و زمان هیدرولیزاسیون (دقیقه، X_3)، به عنوان متغیرهای مستقل انتخاب شدند. متغیرهای مستقل، به صورت کدگذاری شده و در سطح واقعی آزمایش، در جدول ۱ ارائه شده است.

جدول ۱: محدوده و مقادیر آزمایشی متغیرهای مستقل در طرح مرکب مرکزی جهت تولید پروتئین هیدرولیز شده از ماهی کیلکای معمولی (*Clupeonella Cultiventris*)

عامل					
پایه‌ها					
- α	-1	0	+1	+ α	
۰/۳۱	۱	۲	۳	۳/۶۸	میزان آنژیم (درصد میزان پروتئین نمونه اولیه) (X_1)
۲۸/۱۸	۳۵	۴۵	۵۵	۶۱/۸۱	دما (درجه سانتی گراد) (X_2)
۱۳/۱۸	۲۰	۳۰	۴۰	۴۶/۸۱	زمان (دقیقه) (X_3)

^۱ $\alpha = +0/68$

دامنه های ارائه شده در جدول بر اساس پیش تیمارهای آزمایشی انجام شده توسط گروه تحقیقاتی این پژوهش و نیز اطلاعات ارائه شده توسط Ovissipour و همکاران (2009) تعیین شد.

درجه هیدرولیزاسیون به عنوان سطح پاسخ متغیرها، در نظر گرفته شد. پاسخ سیستم آزمایشی، بر اساس معادله زیر انجام گرفت:

$$Y = B_0 + \sum_{i=1}^3 B_i X_i + \sum_{i=1}^3 B_{ii} X_i^2 + \sum_{i=1}^2 \sum_{j=i+1}^3 B_{ij} X_i X_j \quad \text{طرح RSM}$$

فакتوریل انجام گرفته و برای تجزیه و تحلیل داده ها، از نرم افزار آماری SAS استفاده گردید. به منظور رسم نمودارهای مربوط بهینه سازی از نرم افزارهای MATLAB استفاده و میزان معنی دار بودن تیمارها در سطح اعتماد ۹۵ درصد سنجیده شد.

نتایج

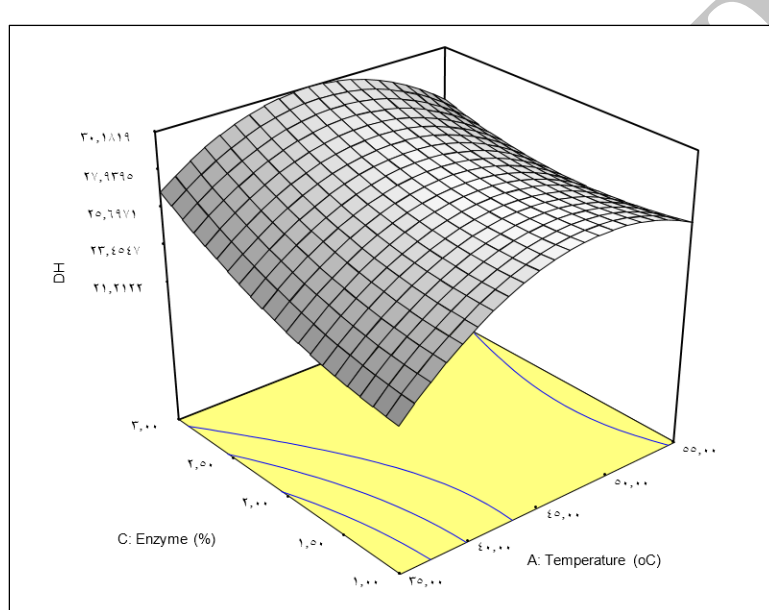
میزان پروتئین اولیه در ماده خام اولیه ۱۵/۵۴ درصد بوده و در پروتئین هیدرولیز شده میزان پروتئین ۷۸/۹۱ درصد بوده است. در تحقیق حاضر جهت بهینه سازی شرایط تولید پروتئین هیدرولیز شده اثر شرایط (نسبت آنزیم به سوبسترا، دما و زمان) به عنوان فاکتور بحرانی در تولید پروتئین هیدرولیز شده مورد بررسی قرار گرفت. نتایج به دست آمده از آزمون های انجام گرفته به صورت مقادیر پاسخ در طرح مرکب مرکزی در جدول ۳ نشان داده شده است.

جدول ۳: طرح مرکب مرکزی و پاسخ های متغیر وابسته (درجه هیدرولیز) به متغیرهای مستقل.

DH	آنژیم	زمان	درجہ حرارت	موارد آزمایش	
۱۵/۱۲	۱	۲۰	۳۵	۱	
۲۴/۶۷	۱	۴۰	۳۵	۲	
۲۲/۴۲	۱	۲۰	۵۵	۳	
۲۵/۸۳	۱	۴۰	۵۵	۴	
۲۵/۱۲	۳	۲۰	۳۵	۵	
۲۴/۳۴	۳	۴۰	۳۵	۶	
۲۵/۲۳	۳	۲۰	۵۵	۷	
۲۳/۳۹	۳	۴۰	۵۵	۸	
۲۶/۳۱	۲	۳۰	۴۵	۹	
۲۷/۳۴	۲	۳۰	۴۵	۱۰	
۲۷/۲	۲	۳۰	۴۵	۱۱	
۲۷/۵۷	۲	۳۰	۴۵	۱۲	
۱۴/۶۱	۲	۳۰	۲۸,۱۸	۱۳	
۲۰/۴۱	۲	۳۰	۶۱,۸۱	۱۴	
۱۶/۷۳	۲	۱۳,۱۸	۴۵	۱۵	
۲۴/۱۲	۲	۴۶,۸۱	۴۵	۱۶	
۳۳/۴۲	۳,۶۸	۳۰	۴۵	۱۷	

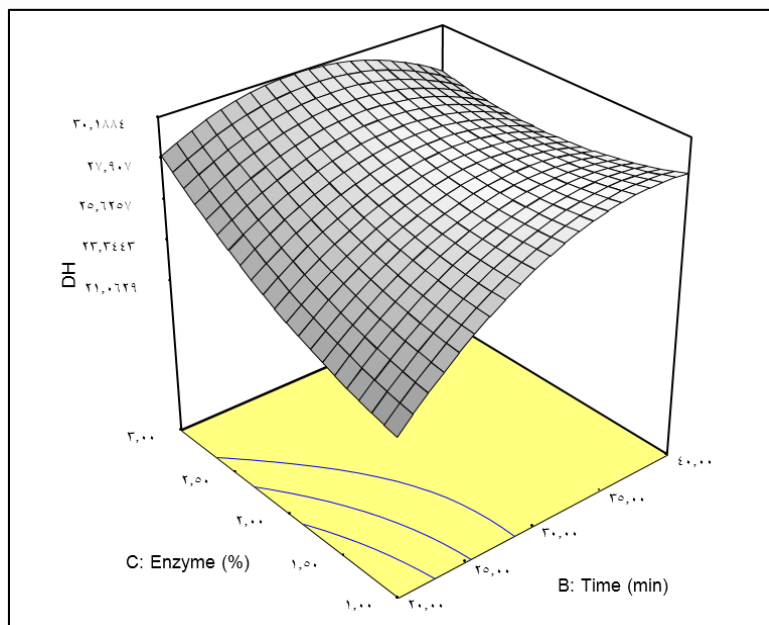
۲۶/۵۲	۰/۳۱	۳۰	۴۵	۱۸
۲۹/۴۶	۲	۳۰	۴۵	۱۹
۲۷/۷۴	۲	۳۰	۴۵	۲۰

اثر متقابل میزان آنزیم و دمای هیدرولیزاسیون در شکل ۱ ارائه شده است و با توجه به شکل با افزایش میزان آنزیم درجه هیدرولیزاسیون افزایش می‌باید اما با افزایش میزان آنزیم از $1/36$ درصد اثر آنزیم روی درجه هیدرولیزاسیون کاهش را نشان می‌دهد. همچنین با افزایش درجه حرارت، درجه هیدرولیزاسیون افزایش می‌باید اما بعد از درجه حرارت $39/64$ شدت نرخ درجه هیدرولیزاسیون کاهش می‌یافته و تقریباً ثابت می‌شود.



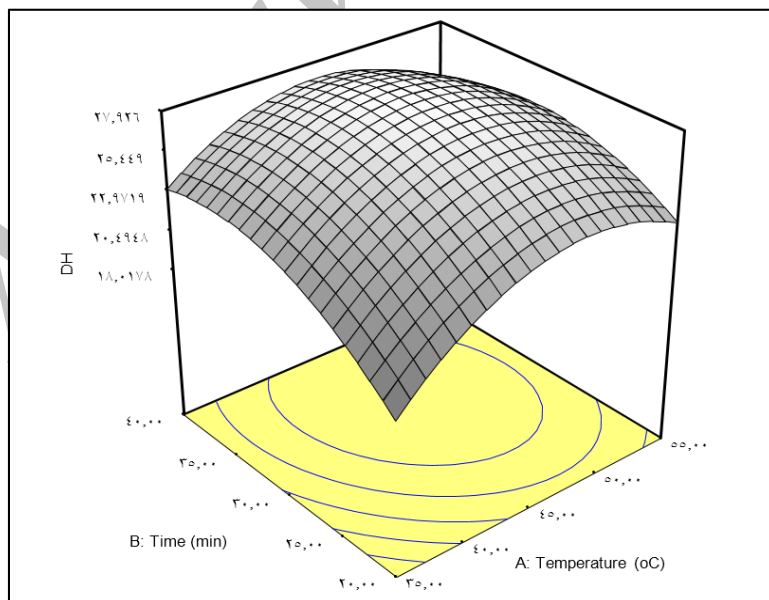
شکل ۱: اثر متقابل میزان آنزیم و دمای هیدرولیزاسیون بر روی درجه هیدرولیزاسیون.

اثر متقابل زمان هیدرولیزاسیون و میزان آنزیم در شکل ۲ ارائه شده است. بر اساس شکل با افزایش مدت زمان هیدرولیزاسیون شدت نرخ هیدرولیز کاهش یافته و تقریباً ثابت می‌شود.



شکل ۲: اثر متقابل میزان آنزیم و زمان هیدرولیزاسیون بر روی درجه هیدرولیزاسیون.

اثر متقابل دما و زمان هیدرولیزاسیون در شکل ۳ ارائه شده است. با توجه به شکل با افزایش دما درجه هیدرولیزاسیون تا درجه حرارت ۴۰ درجه شدت هیدرولیزاسیون افزایش یافته و سپس شدت نرخ درجه هیدرولیزاسیون کاهش می یافته و تقریباً ثابت می شود.



شکل ۳: اثر متقابل دما و زمان بر درجه هیدرولیزاسیون.

بحث و نتیجه‌گیری

نتایج مربوط به میزان پروتئین حاکی از بالا بودن پروتئین هیدرولیز شده نسبت به ماده خام اولیه بود (۷۸/۹۱ درصد) و در نتایج سایر محققین میزان پروتئین ۶۳/۴ تا ۹۰/۸ درصد بود (Bhaskar *et al.*, 2008; Kristinsson and Rasco 2000; Soussi *et al.*, 2007; Ovissipour *et al.*, 2009; Shahidi *et al.*, 1995)

با توجه به شکل ۱ بالاترین درجه هیدرولیزاسیون در درجه حرارت ۳۹/۶۴ درجه سانتی‌گراد و میزان آنزیم از ۱/۳۶ درصد مشاهده شد. بنابراین دمای ۳۹/۶۴ سانتی‌گراد بهترین درجه حرارت هیدرولیزاسیون می‌باشد. تقی اف و همکاران (۱۳۸۹) طی تحقیقی روی بهینه‌سازی شرایط هیدرولیز پروتئین‌های امعاء و احشاء فیل‌ماهی، دمای ۵۰ درجه سانتی‌گراد و میزان آنزیم ۱/۵ درصد را بهترین دما و میزان آنزیم برای هیدرولیزاسیون اعلام نمودند.

با توجه به شکل ۲ با افزایش زمان هیدرولیزاسیون شدت نرخ هیدرولیز کاسته می‌شود. علت این حالت را می‌توان چنین توجیه نمود که با افزایش زمان هیدرولیزاسیون، تعداد باندهای پیتیدی در دسترس آنزیم کاهش پیدا می‌کند، همچنین، از میزان فعالیت پروتئولیکی آنزیم کاسته می‌شود. از طرف دیگر، شکل‌گیری ترکیباتی که ممانت کننده فعالیت آنزیمی هستند نیز می‌تواند در این امر دخیل باشد (اویسی پور و همکاران ۱۳۸۹). نتایج حاصل از این تحقیق نشان داد که درجه هیدرولیزاسیون تحت تأثیر میزان آنزیم، درجه حرارت و زمان هیدرولیزاسیون می‌باشد. همچنین بر اساس طرح آماری سطح پاسخ و تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم‌افزارهای SAS و MATLAB، شرایط بهینه تولید پروتئین هیدرولیز شده ماهی کیلکای معمولی، شامل دمای ۳۹/۶۴ درجه سانتی‌گراد، زمان هیدرولیزاسیون ۲۱/۰۲ دقیقه و میزان آنزیم (درصد میزان پروتئین نمونه اولیه ۱/۳۶ درصد بوده است. همچنین با توجه به نتایج درجه هیدرولیزاسیون در شرایط بهینه ۲۰/۰۲ می‌باشد.

سپاسگزاری

این تحقیق بخشی از پایان‌نامه کارشناسی ارشد دانشگاه آزاد اسلامی واحد قائم‌شهر می‌باشد، مؤلفین از دانشگاه آزاد اسلامی به خاطر حمایت‌های مالی و فنی نهایت تشکر و قدردانی را ابراز می‌دارند.

منابع

- اویسی پور، م.، و قمی، م. ر.، ۱۳۸۷. بیوپکنولوژی در تولید فرآورده‌های دریابی. انتشارات دانشگاه آزاد اسلامی واحد تنکابن، صفحات ۱۰۴-۳۷.
- اویسی پور، م.، عابدیان کناری، ع.، معتمد زادگان، ع. و نظری، ر. م.، ۱۳۸۹. بررسی خواص پروتئین‌های هیدرولیز شده امعاء و احشاء ماهی تون زرد باله (*Thunnus albacares*) با استفاده از آنزیم‌های تجاری. نشریه پژوهش‌های علوم و صنایع غذایی ایران، ۶(۱)، صفحات ۷۶-۶۸.
- تقی اف، م.، اویسی پور، م.، ۱۳۸۹. تولید پروتئین هیدرولیز شده از امعاء و احشاء فیل‌ماهی (*Huso huso*) با استفاده از آنزیم آکالاز. مجله شیلات، سال چهارم، شماره اول، بهار ۸۹. صفحات ۴۵-۳۵.
- سازمان شیلات ایران، ۱۳۸۷. آمار صید آبزیان.
- نعمتی، م.، ۱۳۹۰. بررسی خواص پروتئین هیدرولیز شده ضایعات ماهی زالون (*Alosa caspia*) با استفاده از آنزیم‌های تجاری. پایان‌نامه کارشناسی ارشد دانشگاه آزاد اسلامی قائم‌شهر، صفحه ۱۷.

AOAC, 2002. Official Methods of Analysis, (Sixteenth Ed.) Association of Official Analytical Chemists, Washington DC.

- Alsmeyer, R. H., Cunningham, A. E. and Happich, M. L., 1974.** Equations predicting PER from amino acid analysis. *Food Technology*, 28(7), 34–40.
- Aspmo, S. I., Horn, S. J. and Eijsink, V. G. H., 2005.** Enzymatic hydrolysis of Atlantic cod (*Gadus morhua L.*) viscera. *Process Biochemistry*, 40(5), 1957–1966.
- Benjakul, B. and Morrissey, M. T., 1997.** Protein hydrolysates from Pacific whiting solid wastes. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 45, 3424.
- Bhaskar, N., Benila, T., Radha, C. and Lalitha, R. G., 2008.** Optimization of enzymatic hydrolysis of visceral waste proteins of Catla (*Catla catla*) for preparing protein hydrolysate using a commercial protease. *Bioresource Technology*, 99(10), 410
- Diniz, A. M. and Martin, A. M., 1997.** Optimization of nitrogen recovery in the enzymatic hydrolysis of dogfish (*Squalus acanthias*) protein: Composition of the hydrolysates. *International Journal of Food Science and Nutrition*. 48: 191–200.
- FAO., 2008.** *Food and Agricultural Organisation of the United Nations*. Year book of fishery statistics. Rome. 98.
- Guerard, F., Guimas, L. and Binet, A., 2002.** Production of tuna waste hydrolysates by a commercial neutral protease preparation. *Journal of Molecular Catalysis B: Enzymatic*. 19–20, 489–498.
- Hoyle, N. T. and Merritt, J. H., 1994.** Quality of fish protein hydrolysate from Herring (*Clupea harengus*). *Journal of Food Science*. 59, 76–79 & 129.
- Kristinsson, H. G. and Rasco, B. A., 2000.** Fish protein hydrolysates: Production, biochemical and functional properties. *Critical Reviews in Food Science and Nutrition*, 40, 43–81.
- Kristinsson, H. G. and Rasco, B.A., 2000a.** Fish protein hydrolysates: Production, biochemical and functional properties. *Crit Rev Food Sci Nutr*. 40, 43–81.
- Layne, E. 1957.** Spectrophotometric and turbidimetric methods for measuring proteins. *Meth Enzymol*. Vol. 3 p. 450. Academic press, Ind., New York.
- Mullally M. M., O'Callaghan D. M., FitzGerald R. J., Donnelly W. J. and Dalton J. P., 1994.** Proteolytic and peptidolytic activities in commercial pancreatic protease preparations and their relationship to some whey protein hydrolysate characteristics. *J. Agric. Food Chem.*, 42, 2973–2981.
- Ovissipour, M., Abedian, A. M., Motamedzadegan, A., Rasco, B., Safari, R. and Shahiri, H., 2009.** The effect of enzymatic hydrolysis time and temperature on the properties of protein hydrolysates from the Persian sturgeon (*Acipenser persicus*) viscera. *Food Chemistry*. 115. 238–242.
- Ovissipour, M., Abedian, A. M., Motamedzadegan, A. and Nazari, R. M., 2010.** Optimization of enzymatic hydrolysis of visceral waste proteins of Yellowfin tuna (*Thunnus albacares*). *Food and Bioprocess Technology*. 5 (2), 696- 705
- Souissi, N., Bougatef, A., Triki-Ellouz, Y. and Nasri, M., 2007.** Biochemical and functional properties of Sardinella (*Sardinella aurita*) by-product hydrolysates. *Food Technology and Biotechnology*. . 45, 187-194.
- Shahidi, F., Han, X. Q. and Sywiwiecki, J., 1995.** Production and characteristics of protein hydrolysates from capelin (*Mallotus villosus*). *Food Chemistry*, 53, 285–293.