

بررسی مقادیر ۵- هیدروکسی متیل فورفورال در خشکبارهای پرمصرف ایران

محمد علی زاده^{a*}، نوشین رحیم زاده^b، ثریا خیروردی^c

^aدانشیار مرکز تحقیقات مدیریت خدمات بهداشتی و درمانی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تبریز، ایران

^bدانشجوی کارشناسی ارشد دانشکده تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تبریز، تبریز، ایران

^cاستادیار گروه تغذیه در جامعه، دانشکده تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تبریز، تبریز، ایران

۶۹

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۳/۳/۲۸

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۲/۱۰/۲۸

چکیده

مقدمه: در حین تیمار حرارتی مواد غذایی بین آمینواسیدها و قندهای احیا کننده واکنش میلارد رخ می دهد. ۵- هیدروکسی متیل فورفورال (HMF) از محصولات حد واسط این واکنش است. با توجه به مضر بودن HMF و اهمیت تغذیه‌ای خشکبار، هدف این مطالعه اندازه‌گیری میزان HMF میوه‌های خشک و بررسی رابطه آن با خواص شیمیایی می باشد.

مواد و روش‌ها: ۵۰ نمونه از میوه‌های خشک پرمصرف بازار جهت اندازه‌گیری محتوای HMF توسط دستگاه HPLC جمع‌آوری شدند. ویژگی‌های شیمیایی با استفاده از روش‌های استاندارد مرسوم اندازه‌گیری شد. همبستگی بین میزان HMF و ویژگی‌های شیمیایی توسط آزمون همبستگی پیرسون بررسی شد.

یافته‌ها: بیشترین و کمترین مقدار HMF مربوط به لواشک (۸۰/۴۹ mg/kg) و کشمش طلایی (۸۵۶۹/۸۵ mg/kg) بود. بین میزان HMF و رطوبت موز و کشمش تیره ($r = -0.86$, $p < 0.05$) و بین میزان اسیدیته و HMF لواشک ($r = 0.81$, $p < 0.05$) و بین میزان HMF و مقدار قند کل خرما همبستگی معنی‌داری وجود داشت ($r = 0.81$, $p < 0.05$).

نتیجه‌گیری: مقدار HMF موجود در میوه‌های خشک بالا و به مقدار میانگین ۲۲۴۳/۱۹ mg/kg بوده که موجب ورود مقدار زیادی از آن از طریق رژیم غذایی به بدن می‌شود. بنابراین مطالعات بیشتری در زمینه بررسی زیست دسترسی HMF مورد نیاز است. همچنین نتیجه گرفته شد که ویژگی‌های شیمیایی بسته به شرایط نگهداری و فرآوری میوه‌ها ارتباط موثری با مقدار HMF خشکبار دارند.

واژه‌های کلیدی: خشکبار، واکنش میلارد، هیدروکسی متیل فورفورال، HPLC

*نویسنده مسئول مکاتبات

email: mdalizadeh@tbzmed.ac.ir

مقدمه

امروزه به موازات تنوع روش‌های فرایند مواد غذایی، ترکیبات شیمیایی طبیعی و غیرطبیعی زیادی از نظر سمیت و مضر بودن مورد مطالعه قرار گرفته اند در بین این سوم مختلف توکسیکانتهای غذایی اخیراً مورد توجه محققین قرار گرفته‌اند، که ۵- هیدروکسی متیل فورفورال (HMF) 5-hydroxymethylfurfural (HMF) یکی از این مواد شیمیایی بالقوه خطرناک می‌باشد.

فرآیندهای حرارتی از جمله پختن، بو دادن و خشک کردن از جمله معمول ترین روش‌های نگهداری مواد غذایی می‌باشند. در حین تیمار حرارتی مواد غذایی حاوی قند چه در فرآیندهای خانگی و چه در فرآیندهای گسترش صنعتی واکنش بین آمینواسیدها و قندهای احیا کننده رخ می‌دهد که واکنش قهقهه‌ای شدن غیر آنزیمی یا واکنش میلارد نام دارد. در حین این واکنش تغییراتی در رنگ، طعم و خواص تغذیه‌ای مواد غذایی ایجاد می‌شود (Markowicz *et al.*, 2012). HMF از جمله فرآورده‌های ناخواسته حدواتسط واکنش میلارد می‌باشد (Berg *et al.*, 1994)، که در حین کاراملیزاسیون قندها نیز ایجاد می‌شود (Korh, 1994).

HMF یک ترکیب آلی مشتق شده از قندها است که به شکل جامدی زرد رنگ و بسیار محلول در آب است. مولکول آن از یک حلقه فوران تشکیل شده و دارای گروههای عاملی آلدیدی و الکلی است. وجود اسید و قندهای ساده در ماده غذایی، تولید آن را تشدید می‌کند. به این‌گونه که مولکول فروکتوز تحت تاثیر حرارت دو مولکول آب از دست داده و بازارابی می‌شود. دما و مدت زمان حرارت دهی، مدت و شرایط نگهداری بر روی میزان تولید HMF نقش بسزایی دارند. این فرآورده را می‌توان به عنوان یک شاخص کیفیتی نیز به شمار آورد زیرا وجود آن نشان دهنده اعمال فرایند حرارتی و مدت زمان نگهداری بالاتر در مواد غذایی حاوی قند می‌باشد و مقدار آن در مواد غذایی تازه که هیچ فرایندی روی آنها انجام نگرفته عملاً ناچیز و غیر قابل اندازه‌گیری می‌باشد (Alper *et al.*, 2012).

در طیف گسترش ای از مواد غذایی از مقدار موجود به عنوان شاخص کیفی استفاده می‌شود به عنوان مثال در فرآوردهای حاوی سبزیجات مانند پاستای گوجه فرنگی شدت آسیب به مواد مغذی با اندازه‌گیری مقدار

HMF محاسبه شده است (بقایی امند و همکاران، ۱۳۹۲؛ Delgado-Andrade & Rufian-Henares, 2009). همچنین در سس سیب و ژله انگور میزان HMF به عنوان یک شناساگر برای تشخیص مدت زمان طولانی نگهداری مواد غذایی به کار رفته است (Shaw *et al.*, 1996). در مواد غذایی خشک به خصوص میوه‌های خشک شده که حاوی قندهای احیا کننده فراوان هستند مقدار زیادی از HMF می‌تواند شکل بگیرد زیرا در حین خشک کردن، حرارت اعمال شده منجر به انجام واکنش میلارد و متعاقباً تولید HMF می‌گردد (Vorlová *et al.*, 2006).

با وجود اطلاعاتی در مورد وجود HMF در فرآوردهای حاوی میوه مانند غذا کودک با پایه میوه، آبمیوه و مربا، مطالعات کمتری بر روی میوه‌های خشک گزارش شده است. در مطالعه ای بر روی ۵۰۰ نوع ماده غذایی مختلف که تحت فرآیند حرارتی قرار گرفته بودند، تعداد محدودی از نمونه‌ها مانند آبمیوه، میوه خشک و کارامل حاوی مقادیر Hansruedi *et al.*, (2011) HMF بالاتر از 1g/kg بودند (Capuano & Fogliano, 2011; Faist *et al.*, 2001). قابل ذکر است که HMF موجود در سایر مواد غذایی مانند شیر، فرآوردهای نانوایی، کارامل، میوه‌های خشک، قهقهه و شکلات نیز به طور معمول در رژیم غذایی روزانه وارد بدن می‌شود (Jiang *et al.*, 2013). اگرچه مطالعات آزمایشگاهی اطلاعاتی در مورد ویژگی‌های سرطان‌زاپی و جهش‌زاپی HMF به دست داده است اما دقیقاً دامنه اثرات مغایر با سلامت آن به وضوح تعیین نشده است. پاره‌ای از مطالعات بر روی موش‌های آزمایشگاهی نشان داد که غلظت بالایی از HMF باعث اثرات سمی مانند سوزش چشم‌ها، مشکلات تنفسی، پوستی و ایجاد اشکال در ترشح موکوس می‌شود (Matić *et al.*, 2009). همچنین فعالیت‌های تومورزاپی نیز در رابطه با همین ماده مشاهده شده است (Alper *et al.*, 2012). تصور می‌شود که فعال شدن متابولیکی HMF با سولفوره شدن گروه عاملی آلیلیک هیدروکسیل آن صورت می‌گیرد. ۵- سولفورکسی متیل فورفورال (SMF) که یک فرآورده حدواتسط در این واکنش باعث ایجاد اثرات سمی و جهش‌زاپی در آنها می‌شود (Kowalski *et al.*, 2013).

میکروکحدال مطابق روش AOAC ۹۲۰/۱۵۲ صورت گرفت (AOAC, 1998).

اندازه‌گیری قند کل نمونه‌ها مطابق روش ۹۷۱/۱۸ AOAC و به وسیله دستگاه کروماتوگرافی گازی انجام شد (AOAC, 1998). مقدار فروکتوز نمونه‌ها به روش اشول و توسط دستگاه اسپکتروفوتومتری در طول موج ۵۲۰ نانومتر در فاصله ۳۰ دقیقه قرائت شد و مطابق روش AOAC ۹۲۰/۶۲ محاسبه شد (AOAC, 1998).

همه اندازه‌گیری‌ها برای هر گروه در پنج تکرار صورت گرفت.

- تهیه و آماده سازی نمونه‌ها

اندازه‌گیری میزان HMF نمونه‌های خشکبار به وسیله High Performance Liquid (HPLC) دستگاه Chromatography انجام گرفت. یک گرم از هر نمونه در یک فلاسک ۱۵ میلی گذاشته شد، یک میلی لیتر از محلول کاریز نوع I و یک میلی لیتر از کاریز نوع II در حالی که لوله مرتبا به هم زده می‌شد اضافه گردید سپس فلاسک توسط آب دیونیزه به حجم رسید. پس از اینکه لوله‌ها به مدت ۳۰ دقیقه به حال خود گذاشته شدند، در سرعت ۳۲۰ دور بر دقیقه به مدت ۱۵ دقیقه و در دمای اتاق سانتریفیوز شدند و سپس فاز شناور جدا گردید و برای تزریق به دستگاه HPLC با فیلتر $45\mu\text{m}$ فیلتر شد. مایع عبوری در میکروسپیل‌های استریل در دمای 20°C تا زمان انجام آنالیز نگهداری شدند (Rada- Mendoza *et al.*, 2008).

اندازه‌گیری HMF با کروماتوگرافی فاز مایع با کارایی بالا بر اساس روش پیشنهادی Bin Zhao و همکارانش انجام گرفت (Bin *et al.*, 2008). دستگاه HPLC (Cecil instruments, Cambridge, England, United Kingdom) مورد استفاده از یک پمپ CE-1100، یک شناساگر UV و یک لوب تزریق با حجم $50\mu\text{l}$ و یک ستون C18 ($5\mu\text{m}, 250 \times 4/6\text{ mm}$) که در با مشخصات (Sugelabor, Madrid, Spain) استabil ثابت شده‌اند استفاده شد. فاز متحرک از استونیتریل و متابول به نسبت $4\% : 6\%$ در آب و میزان جریان $0.8\text{ ml}/\text{min}$ بر دقیقه و حجم تزریق $50\text{ }\mu\text{l}$ میکرولیتر انتخاب شد. شناساگر UV بر روی طول موج 283 nm انتخاب شد. شناساگر UV بر روی طول موج 283 nm

همانطور که اشاره شد اطلاعات کمی در مورد وجود HMF در میوه‌های خشک وجود دارد. خشکبار یکی از محصولات تولیدی و مصرفی کشور ایران است که با داشتن ترکیبات مغذی مانند قندها، ویتامین‌ها، ترکیبات آنتی اکسیدانی و انرژی‌زاوی فراوان ارزش غذایی ای قابل توجهی دارند و همچنین به دلیل داشتن قندهای احیا کننده فراوان احتمال تولید هیدروکسی متیل فورفورالدهید در طی نگهداری و خشک کردن آنها وجود دارد. با توجه به خواص مضر سلامتی این ماده این مطالعه با هدف اندازه‌گیری محتوای HMF موجود در پاره‌ای از میوه‌های خشک آماده مصرف موجود در سطح عرضه، بدون در نظر گرفتن شرایط و زمان تهیه آنها و نیز تعیین ارتباط ویژگی‌های شیمیایی این خشکبارها مانند اسیدیته، رطوبت، پروتئین، فروکتوز و قند کل با میزان HMF آنها انجام شده است.

مواد و روش‌ها

- نمونه‌ها

پنجاه نمونه (۵ نمونه از هر گروه) از انواع مختلف میوه‌های خشک پر مصرف در بازار شامل انجیر، توت، زردآلو، کشمش طلایی، کشمش قهوه ای، مویز، خرما، آلو، لواشک نوع ۱ که مخلوطی از سیب و زردآلو است، و نوع ۲ که مخلوطی از انار، آبلالو و سیب است، به طور تصادفی از شهر تبریز در طی آذر ماه سال ۱۳۹۱ جمع‌آوری شدند. پیش از هر اندازه گیری همه نمونه‌ها توسط آسیاب یا به وسیله آون و دسته خرد و له شدند و در ظرف درسته برای انجام آزمایش‌های بعدی در دمای اتاق و شرایط ثابت نگهداری شدند.

- آنالیزهای شیمیایی

رطوبت نمونه‌ها براساس روش AOAC ۹۳۴/۰۶ با استفاده از روش خشک کردن در آون هوای گرم اندازه‌گیری شد. ۵ گرم از هر نمونه به مدت ۶ ساعت در دمای 10°C و در فشار کمتر از $100\text{ }\mu\text{bar}$ جمع‌آوری شدند. وزن ثابت برسند (AOAC, 1998).

اسیدیته نمونه‌ها مطابق روش استاندارد ملی شماره ۶۷۲ ایران توسط تیتراسیون با سود ۱/۰ نرمال اندازه‌گیری شد (بی‌نام، ۱۳۴۹).

اندازه‌گیری مقدار پروتئین نمونه‌ها به روش

است. رطوبت نمونه‌ها در بازه $(7/48 \pm 2/25)$ و $(1/06 \pm 24/04)$ درصد قرار داشت که بیشترین و کمترین مقدار آن به ترتیب مربوط به آلو و کشمش قهقهه ای بود. اسیدیته کل نمونه‌ها از $1/00 \pm 0/09$ تا $1/01 \pm 0/09$ درصد متغیر بود که بیشترین مقدار مربوط به لواشک نوع ۱ و کمترین آن مربوط به انجیر بود. مقدار فروکتوز نمونه‌ها از $3/23 \pm 0/053$ تا $24/74 \pm 0/41$ درصد متفاوت بود که توت و آلو به ترتیب دارای بیشترین و کمترین مقدار آن بودند. مقدار پروتئین نمونه‌ها در بازه $(2/40 \pm 0/17)$ و $(9/42 \pm 0/34)$ درصد قرار داشت که بیشترین و کمترین مقدار به ترتیب مربوط به انجیر و لواشک نوع ۱ بود. قند کل نمونه‌ها از $1/15 \pm 0/085$ تا $20/65 \pm 1/18$ درصد متفاوت بود که توت و آلو به ترتیب دارای بیشترین و کمترین مقدار آن بودند. میانگین مقدار رطوبت، اسیدیته، فروکتوز، پروتئین و قند کل در نمونه‌ها دارای تفاوت معنی دار بود.

مقادیر بر حسب میانگین \pm خطای استاندارد میانگین گزارش شده اند، میانگین‌های دارای حروف متفاوت از نظر آماری تفاوت معنی دار دارند. برای مقایسه میانگین‌ها از آزمون آنالیز واریانس یک طرفه (ANOVA) و آزمون تعمیقی توکی استفاده شده است.

تنظیم شد. محاسبه مقدار HMF در نمونه‌ها از طریق اندازه‌گیری HMF استاندارد تجاری (Sigma, USA) صورت گرفت. برای تهیه منحنی استاندارد از غلظت‌های مختلفی از HMF (5-100 mg/lit) استفاده شد. همه آنالیزها در شرایط ثابت و برای هر گروه در ۵ بار تکرار صورت گرفت و مقادیر بر حسب میلی گرم به ازای کیلوگرم نمونه گزارش شدند.

- تجزیه و تحلیل آماری

برای اندازه‌گیری و مقایسه میزان پروتئین، کربوهیدرات و فروکتوز در هر گروه، از دستورالعمل مربوط به آزمون آنالیز واریانس یک طرفه (ANOVA) استفاده شد. برای مقایسه معنی داری بین گروه‌ها از آزمون تعمیقی Tukey's استفاده شد. همبستگی بین میزان HMF و سطوح پروتئین، اسیدیته، رطوبت، کربوهیدرات و فروکتوز با استفاده از ضریب همبستگی پیرسون بررسی شد. P-value کمتر از 0.05 به عنوان سطح معنی داری در نظر گرفته شده و تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS نگارش ۱۶ صورت گرفت.

یافته‌ها

در جدول ۱ ویژگی‌های شیمیایی نمونه‌ها (رطوبت، اسیدیته، فروکتوز، پروتئین و قند کل) نمایش داده شده

جدول ۱- ویژگی‌های شیمیایی اندازه‌گیری شده در میوه‌های خشک

نمونه‌ها	رطوبت (%)	اسیدیته (%)	فروکتوز (%)	پروتئین (%)	قند کل (%)
انجیر	$12/40 \pm 1/85^a$	$1/00 \pm 0/09^a$	$24/79 \pm 1/34^a$	$9/42 \pm 0/34^a$	$55/68 \pm 0/77^c$
توت	$10/20 \pm 1/04^a$	$0/90 \pm 0/08^a$	$24/18 \pm 0/53^{ab}$	$4/27 \pm 0/12^b$	$77/42 \pm 1/18^b$
زردآلو	$16/88 \pm 2/19^{ab}$	$2/49 \pm 0/94^a$	$21/66 \pm 0/52^{ac}$	$3/81 \pm 0/17^b$	$36/42 \pm 0/87^c$
کشمش طلایی	$7/96 \pm 0/76^a$	$1/49 \pm 0/12^a$	$21/12 \pm 0/30^{ab}$	$4/88 \pm 0/25^b$	$40/79 \pm 0/67^c$
مویز	$9/92 \pm 0/45^a$	$1/51 \pm 0/04^a$	$19/36 \pm 0/56^c$	$4/78 \pm 0/17^b$	$38/84 \pm 1/64^c$
خرما	$11/72 \pm 1/25^a$	$0/30 \pm 0/03^a$	$23/78 \pm 0/88^{ab}$	$4/51 \pm 0/21^b$	$71/71 \pm 1/69^b$
آلو	$24/04 \pm 3/25^b$	$1/85 \pm 0/26^a$	$3/23 \pm 0/41^b$	$4/16 \pm 0/29^b$	$20/65 \pm 1/15^c$
لواشک ۱	$7/59 \pm 1/01^b$	$10/40 \pm 1/34^a$	$16/65 \pm 0/56^{bc}$	$2/40 \pm 0/17^c$	$59/38 \pm 4/01^{ak}$

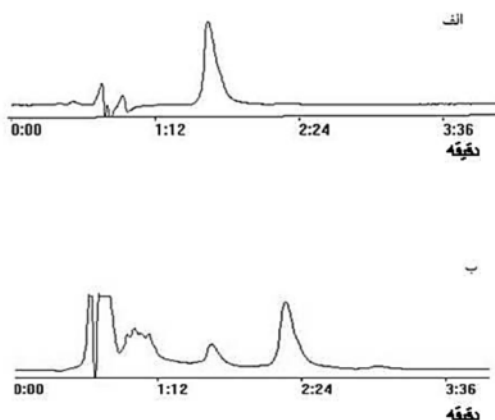
آماری تفاوت معنی دار دارند. برای مقایسه میانگین ها از آزمون آنالیز واریانس یک طرفه (ANOVA) و آزمون تعقیبی توکی استفاده شده است.

در جدول ۲ محتوای HMF حاصل از آنالیز نمونه ها نمایش داده شده است. مقدار HMF نمونه ها از mg/kg نمونه ها از $80/49 \pm 4/77$ mg/kg تا $8569/85 \pm 21/21$ mg/kg متغراست بود. بین میانگین مقدار HMF در انواع میوه های خشک آزموده شده تفاوت معنی دار وجود داشت ($p<0.05$). بیشترین میزان HMF مربوط به لواشک نوع ۲ و کمترین مقدار آن مربوط به کشمش طلايي بود. لازم به ذكر است که در مویز و کشمش تیره همبستگی معنی دار بین میانگین HMF با درصد رطوبت نمونه ها وجود داشت ($r=0/86$, $p<0/05$), همچنان بین میانگین HMF نمونه های لواشک و اسیديته آنها همبستگی معنی دار وجود داشت ($r=0/81$, $p<0/05$), در نمونه های خرما نیز همبستگی معنی داری بین میانگین HMF و میزان قند کل نمونه ها دیده شد ($r=0/81$, $p<0/05$). در سایر موارد همبستگی معنی داری مشاهده نگردید.

جدول ۳- بسامد مصرف خشکبارهای آزموده شده

محصول	بسامد مصرف بر حسب درصد			
	هر گز	ماهانه	هفتگی	روزانه
انجیر	۳۰/۴	۴/۳	۱۷/۴	۴۷/۸
توت	۵۶/۵	۱۳	۱۷/۴	۱۳
زردآلو	۲۶	۱۳	۳۰/۴	۳۰/۴
کشمش	۳۰/۴	۱۳	۲۱/۸	۳۴/۸
مویز	۳۴/۸	۱۷/۴	۱۳	۳۴/۸
خرما	۰/۰۴	۰/۰۴	۱۳	۷۸/۳
آلو	۵۲/۲	۱۷/۴	۸/۷	۲۱/۷
لواشک	۳۰/۴	۱۷/۴	۱۷/۴	۳۴/۸

در جدول ۳ بسامد مصرف خشکبار در میان مردم از طریق تکمیل پرسشنامه نشان داده شده است (Jesionkowska *et al.*, 2008). در بین همه نمونه ها، دو گروه خرما و انجیر به ترتیب با $78/3\%$ و $47/8\%$ دارای بیشترین تکرر مصرف و توت و آلو به ترتیب با $13/0\%$ و $21/7\%$ دارای کمترین تکرر مصرف در بین مردم بودند.



شکل ۱- کروماتوگرام حاصل از تزریق نمونه استاندارد HMF (الف) و یک نمونه از میوه های خشک (ب)

در شکل ۱ کروماتوگرام حاصل از تزریق نمونه استاندارد HMF به دستگاه HPLC و کروماتوگرام یک نمونه از میوه های خشک نمایش داده شده است. پیک نشان دهنده HMF در کمتر از ۲ دقیقه ایجاد شد. پیک شناساگر از طریق زمان نگهداری و همچنین مقایسه کروماتوگرام نمونه با کروماتوگرام استاندارد مشخص گردید.

جدول ۲- محتوای HMF اندازه گیری شده در میوه های خشک

نمونه ها	HMF (mg/kg)
انجیر	۱۵۹/۰۸±۸۱/۳۵ a
توت	۸۰/۹۲±۴۱/۲۲ a
زردآلو	۸۳۸/۵۲±۳/۱۰ a
کشمش طلايي	۸۰/۴۹±۶۱/۲۱ a
مویز	۲۳۴۹/۳۷±۲/۳۴ a
خرما	۱۰۷/۷۹±۲۸/۰۹ a
آلو	۱۲۸۸/۳۰±۳/۱۴ a
لواشک ۱	۸۵۰۶/۷۰۰±۲/۴۸ b
کشمش تیره	۴۵۱/۶۱±۱/۰۱ a
لواشک ۲	۸۵۶۹/۸۵±۴/۷۷ b

مقادیر بر حسب میانگین \pm خطای استاندارد میانگین گزارش شده اند، میانگین های دارای حروف متفاوت از نظر

بحث

همانطور که گفته شد HMF ترکیب ناخواسته‌ای است که به طور طبیعی در مواد غذایی حرارت دیده وجود دارد. مقدار HMF مصرف شده در طول روز بسته به رژیم غذایی هر فرد متفاوت است. در یک رژیم غذایی غربی تخمین زده شده که مقدار HMF ورودی به بدن در طول روز mg ۵ - ۱۰ می‌باشد (Arribas-Lorenzo *et al.*, 2010). مقدار HMF تولید شده در مواد غذایی مختلف بسته به فرایند تولید و نگهداری آنها متفاوت است. مطالعه اخیر با هدف بررسی مقدار HMF در میوه‌های خشک پرمصرف بازار ایران و بررسی هبستگی بین ویژگی‌های شیمیایی خشکبارها با میزان HMF اندازه‌گیری شده انجام شد.

آنچه در مطالعه اخیر حائز اهمیت می‌باشد وجود مقدار قابل توجهی از HMF در همه نمونه‌های بررسی شده است. در مطالعات مشابه مقدار زیادی از HMF در قهوه و سایر میوه‌های خشک یافت شده است. مقدار آن در انواع مختلف قهوه در محدوده ۲۹۰۰ - ۲۶۰۰ mg/kg می‌باشد که تاکنون در مطالعات پیشین بیشترین مقدار اندازه‌گیری شده Murkovic *et al.*, 2006 را به خود اختصاص داده است (۲۶۰۰ mg/kg). در آلوی خشک نیز مقدار HMF بوده در نوشیدنی انگور قرمز مقدار آن ۱۳/۳ mg/kg است (Husøy *et al.*, 2008). HMF اندازه‌گیری شده در فرآورده‌های نانی در محدوده ۱۵۱ - ۴۱ mg/kg قرار گرفته است. حدود ۲۰ mg/kg در شربت فروکتوز یافت شده است (Matute *et al.*, 2010). نکته قابل HMF اهمیت در مطالعه اخیر این است که مقدار اندازه‌گیری شده در لواشک‌های نوع ۲۱ بالاتر از مقدار یافت شده در نمونه‌های اندازه‌گیری شده در مطالعات مشابه پیشین مانند قهوه بوده و در سایر میوه‌های خشک ارزیابی شده در این مطالعه نیز مقدار HMF در محدوده بالایی قرار داشت.

میوه‌های خشک انتخاب شده جهت آزمایش جزو پر مصرف‌ترین خشکبارهای موجود در ایران هستند. مقدار HMF اندازه‌گیری شده در نمونه‌های ارزیابی شده دارای تفاوت معنی‌داری بودند. در درجه اول لواشک‌های نوع ۲۱ و پس از آنها مویز با مقدار زیادی اختلاف دارای بیشترین مقدار HMF بودند. توت و کشمش طلایی نیز با تفاوت اندکی دارای کمترین مقدار HMF در بین نمونه‌های

مطالعه شده بودند. مقادیر اندازه‌گیری شده HMF در این مطالعه دارای تفاوت زیادی با مقادیر به دست آمده در مطالعه‌ی مشابه انجام شده در مورد بررسی مقدار HMF در Maite Rada- Rada-Mendoza *et al.*, 2008) و همکاران بود (۵ می‌باشد. به نظر می‌رسد که تفاوت موجود به دلیل غلطت کمتر میوه‌ها در نمونه‌های مورد آنالیز در مطالعه ذکر شده است.

همانطور که در بخش یافته‌ها گزارش شد، در تمامی گروه‌های خشکبار تنها بین مقدار HMF اندازه‌گیری شده در مویز و کشمش تیره و میزان رطوبت نمونه‌ها همبستگی معنی‌دار وجود داشت که این همبستگی از نوع غیرمستقیم است. می‌توان گفت که در این میوه‌ها کاهش میزان رطوبت در طی خشک شدن به دلیل تغليظ آنتی اکسیدان‌ها و رنگدانه‌ها تاثیر بیشتری بر روی افزایش مقدار HMF داشته است. در مطالعه انجام شده توسط Bin Zhao و همکاران اشاره شده است که نمونه‌های دارای بیشترین مقدار HMF، بالاترین مقدار فعالیت آنتی اکسیدانی را نیز داشته‌اند (Bin *et al.*, 2008). که این امر نشان دهنده تاثیر افزایشی آنتی اکسیدان‌ها بر مقدار HMF تولیدی می‌باشد.

بین میانگین HMF اندازه‌گیری شده در نمونه‌های لواشک و میزان اسیدیته آنها همبستگی معنی‌دار مستقیم و قوی وجود داشت. نتیجه به دست آمده توسط Arribas Lorenzo و همکاران تأیید کننده این مطلب است که شرایط اسیدی موجب افزایش HMF تولیدی می‌گردد (Arribas-Lorenzo *et al.*, 2010). با توجه به اینکه مقدار اسیدیته لواشک‌ها بسیار بیشتر از سایر نمونه‌ها بود می‌توان گفت که بالاتر بودن مقدار اسید در این نمونه‌ها بر روی افزایش مقدار HMF تاثیر بیشتری دارد.

در هیچ کدام از گروه‌های خشکبار همبستگی معنی‌داری بین میانگین HMF نمونه‌ها و مقدار فروکتوز آنها مشاهده نشد. با توجه به اینکه در مطالعه انجام شده توسط Ahmed Omer و همکاران ذکر شده است که قندهای احیا کننده حاصل از هیدرولیز کربوهیدرات‌ها در شروع واکنش میلارد نقش بسزایی دارند (Ahmed Omer *et al.*, 2012) و با توجه به اینکه فروکتوز ماده اصلی در فرایند تولید HMF است می‌توان گفت که وجود فروکتوز

ویژگی‌های شیمیایی با توجه به نوع میوه و شرایط فراوری و نگه داری آن می‌تواند بر روی مقدار HMF موجود نقش بسزایی داشته باشد. همانطور که گفته شد با توجه به اینکه اثرات ضدسلامتی HMF از طریق خوردن دقیقاً اثبات نگردیده است، در آینده سعی خواهد شد مطالعات بیشتری در زمینه بررسی عوامل مختلف در فرآیند خشک شدن میوه‌ها از جمله مدت زمان و درجه حرارت خشک کردن و نیز مدت زمان انبارداری بر روی مقدار HMF میوه‌های خشک آماده به عرضه به بازار صورت بگیرد. همچنین پیشنهاد می‌شود که مطالعات بیشتری در زمینه فرایند هضم و زیست دسترسی HMF و تاثیر آن بر روی بدن انجام بگیرد.

سپاسگزاری

این پژوهه توسط معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تبریز حمایت مالی شده است. از جانب آقای مهندس جمال قائم مقامی به دلیل کمک در انجام آنالیزهای HPLC تشکر و قدردانی می‌شود.

منابع

- باقایی‌امند، م.، حیدری، ر. و جامعی، ر. (۱۳۹۲). بررسی تأثیر ساکارز بر پایداری آنتوسیانین آلبالو و شکل گیری فورفورال در دمای بالا. مجله زیست‌شناسی ایران جلد 26، شماره 2، ۱۷۵-۱۶۸.
- بی‌نام. (۱۳۴۹). روش اندازه گیری رطوبت خشکبار. استاندارد ملی ایران، شماره ۶۷۲، چاپ پنجم.

Ahmed Omer, M. (2012). Infra-red analysis and the intermolecular interactions of ingredients during baking. enzymatic hydrolysis of starch, protein secondary structure and product characteristics. Department of Applied Chemistry School of Applied Sciences RMIT University.

Alper, O. R., Dogan, M., Sarioglu, K. & Toker, Ö. S. (2012). 5-hydroxymethyl furfural formation and reaction kinetics of different pekmez samples: effect of temperature and storage. International Journal of Food Engineering, 4, 1-16.

AOAC. (1998). Association of official Analytical Chemists.

Arribas-Lorenzo, G., Morales, F. J. (2010). Estimation of dietary intake of 5-

نقشه آغازگر واکنش میلارد می‌باشد و با پیشرفت فرایند خشک شدن و کاهش درصد رطوبت و نیز وجود دمای بالا، واکنش‌های کارامیلیزاسیون و کاتالیز با اسید نقش بیشتری در تولید HMF دارند.

همانطور که گفته شد در خرما نیز همبستگی معنی‌دار مستقیمی بین میانگین HMF نمونه‌ها و میزان قند کل آنها وجود داشت. با توجه به اینکه مقدار HMF اندازه‌گیری شده در نمونه‌های خرما در محدوده پایین تری قرار داشت این همبستگی می‌تواند به دلیل شرایط متفاوت خشک کردن مانند دما و مدت زمان کمتر مورد نیاز برای خشک کردن و نیز مدت زمان نگه داری کمتر به دلیل مصرف بیشتر و در نتیجه عدم پیشرفت زیاد واکنش‌های تولید HMF و عدم پیشرفت هیدرولیز کربوهیدرات‌ها باشد.

در هیچ کدام از گروه‌های خشکبار همبستگی معنی‌داری بین میانگین HMF و درصد پروتئین نمونه‌ها وجود نداشت. در تائید این یافته می‌توان به نتیجه به دست آمده از پژوهش Rufián Henares و پروتئین Rufián-Henares نمونه‌های آرد بو داده شده یافت نشد (et al., 2009). در توجیه این گفته می‌توان گفت آمینواسیدهای موجود در طی خشک شدن، بیشتر در شروع واکنش میلارد نقش دارند و با پیشرفت خشک شدن واکنش‌های کارامیلیزاسیون و کاتالیز با اسید که اسیدهای آمینه در انجام آنها نقشی ندارند تاثیر بیشتری در ایجاد آسیب‌های حرارتی دارند.

نکته دیگر در نتایج این پژوهش تکرر بالای مصرف خرما و انجیر در رژیم غذایی مردم ایران است. اگرچه نمونه‌های خرما و انجیر دارای بیشترین مقدار HMF نبودند، اما با توجه به اینکه درصد بالایی از مردم به صورت روزانه از این دو نوع خشکبار خصوصاً خرما استفاده می‌کنند، می‌توان گفت احتمال ورود HMF به بدن بیشتر مردم ایران از طریق خرما و انجیر بالاتر از سایر خشکبار است.

نتیجه گیری

به طور کلی می‌توان نتیجه گرفت مقدار HMF میوه‌های خشک پر مصرف موجود در بازار ایران بسیار بالا و حتی بالاتر از نمونه‌های اندازه‌گیری شده تاکنون است.

hydroxymethylfurfural and related substances from coffee to Spanish population. *Food and Chemical Toxicology*, 48 (2), 644–649.

Berg, H. E. & Van Boekel, M. A. J. S. (1994). Degredation of lactose during heating of milk. *Netherland Milk Dairy Journal*, 48, 157-175.

Bin, Z., Clifford, A. H. (2008). Composition and antioxidant activity of raisin extracts obtained from various solvents, *Food Chemistry*, 108, 511-518.

Capuano, E. & Fogliano, V. (2011). Acrylamide and 5-hydroxymethylfurfural (HMF): A review on metabolism, toxicity, occurrence in food and mitigation strategies. *Food Science and Technology*, 44, 793-810.

Delgado-Andrade, C. & Rufian-Henares, J. Á. (2009). assessing the generation and bioactivity of neo-formed compounds in thermally treated foods.

Faist, V. & Erbersdobler, H. F. (2001). Metabolic transit and in vitro effects of melanoidins and precursor compounds deriving from the Maillard reaction. *Ann. Nutr. Metab*, 45, 1-12.

Hansruedi, G., Schneider, H., Murkovic, M., Monien, B. H. & Meinl, W. (2012). Hydroxymethyl-substituted furans: mutagenicity in *Salmonella typhimurium* strainsengineered for expression of various human and rodent sulphotransferases. *Mutagenesis* vol, 27, 41–48.

Husøy, T., Haugen, M., Murkovic, M., Jöbstl, D., Stølen, L. H., Bjellaas, T., Rønningborg, C. & Glatt, H. (2008). Dietary exposure to 5-hydroxymethylfurfural from Norwegian food and correlations with urine metabolites of short-term exposure". *Food and Chemical Toxicology*, 46 (12), 3697–3702.

Jesionkowska, K., Sijtsema, S., Simoneaux, R., Kon, D. & Płocharski, W. (2008). Preferences and consumption of dried fruit and dried fruit products among Dutch French and Polish consumers. *journal of Fruit and Ornamental Plant research*, 16, 261 -274.

Jiang, S. S., Ou, S.Y., Liang, E., Yu, M., Huang, C. H. & Zhang, G. W. (2013). Effect of chlorogenic acid on hydroxymethylfurfural in different Maillard reaction systems. *International Food Research Journal* , 20 (3), 1239-1242.

Korh, L. W. (1994). Caramelisation of food and beverages. *Food Chemistry*, 45, 1570-1573.

Kowalski, S., Lukasiewicz, M., Duda-Chodak, A. & Zięć, G. (2013). 5-Hydroxymethyl-2-Furfural (HMF) – Heat-Induced Formation, Occurrence in Food and Biotransformation. *Polish journal of food and nutrition sciences*, 4, 207-225.

Markowicz, B. D., Monaro, É., Siguemoto, É. & Séfora, M. (2012). Maillard Reaction Products in Processed Food: Pros and Cons. *Food Industrial Processes - Methods and Equipment*, 15, 281-300.

Matić, J. J., Šarić, B. M., Mandić, A. I., Milovanović, I. L., Jovanov, P. T. & Mastilović, J. S. (2009). Determination of 5-Hydroxymethylfurfural in apple juice, *Food Processing, Quality and Safety*, 1-2, 35-39.

Matute, A. I., Weiss, M., Sammataro, D., Finely, J. & Sanz, M. L. (2010). Carbohydrate composition of high-fructose corn syrups (HFCS) used for bee feeding effect on honey composition. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 58 (12), 7317–7322.

Murkovic, M. & Pichler, N. (2006). Analysis of 5-hydroxymethylfurfual in coffee, dried fruits and urine. *Molecular Nutrition & Food Research*, 50 (9), 842–846.

Rada-Mendoza, M., Olano, A. & Villamiel, M. (2008). Determination of hydroxymethylfurfural in commercial jams and in fruit-based infant foods, *Food Chemistry*, 79, 513-518.

Rufián-Henares, J. A., Delgado-Andrade, C. & Morales, F. J. (2009). Assessing the Maillard reaction development during the toasting process of common flours employed by the cereal products industry. *Food Chem*, 114, 93-99.

Shaw, C. P., Roche, C. & Dunne, C. P. (1996). Changes in the hydroxymethylfurfural and the furfural content of applesauce and grape jelly in long-term storage. *Institute of food technologists annual meeting*, 1082-1236.

Vorlová, L., Borcovcová, I., Kalábová, K. & Večerek, V. (2006). Hydroxymethylfurfural contents in foodstuffs determined by HPLC method. *Journal of Food and Nutrition Research*, 1, 34-38.