

کاهش میزان پاتولین در کنسانتره آب سیب با استفاده از اسیدهای فولیک و پانتوتئنیک

*^۱ نارملا آصفی

تاریخ دریافت: ۹۱/۱/۲۹ تاریخ پذیرش: ۹۱/۳/۲۸

^۱ استادیار گروه علوم صنایع غذایی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تبریز

*مسئول مکاتبه: E-mail : narmelanarmela@yahoo.com

چکیده

پاتولین مایکوتوكسینی است که معمولاً در آب سیب و فرآورده‌های حاصل از آن تولید می‌شود و یکی از مهمترین فاکتورهای کیفی آب سیب محسوب می‌شود. در بسیاری از کشورها مقدار مجاز پاتولین در سیب و فرآورده‌های آن در حدود $50 \mu\text{g/L}$ و محصولات تولید شده جهت کودکان $10 \mu\text{g/L}$ تعیین شده است. در این پژوهش، اثر غلظت‌های مختلف اسید فولیک و اسید پانتوتئنیک در کاهش پاتولین در دو دمای 5°C و 27°C در طول مدت یک ماه انبارداری و تغییرات خصوصیات کیفی مانند رنگ، شفافیت و کدری نمونه‌های تیمار شده آب سیب مورد بررسی قرار گرفته است. نتایج بررسی نشان می‌دهد که می‌توان مقدار $170 \mu\text{g/L}$ پاتولین اولیه در تیمارها را با نگهداری در دو دمای 5°C و 27°C با افزودن اسیدهای فولیک و پانتوتئنیک به زیر مقدار $50 \mu\text{g/L}$ رساند. این عمل با نگهداری نمونه‌های تیمار نشده در این دو دما در صورتی امکان پذیر است که طول مدت انبارداری افزایش یابد که در این حالت محصول خصوصیات کیفی خود را بطور معنی‌داری ($P < 0.05$) از دست می‌دهد. این موضوع حاکی از آن است که اضافه شدن اسید در کاهش پاتولین اثر مثبتی دارد. نمونه‌های دارای اسید علیرغم داشتن کمترین میزان پاتولین دارای کمترین میزان شفافیت و بیشترین میزان کدورت نیز می‌باشند. بیشترین شفافیت و کمترین کدری مربوط به نمونه‌های بدون اسید (کنترل) و نمونه حاوی اسید پانتوتئنیک 500 mg/kg با مدت زمان نگهداری ۱۰ روز می‌باشد که میزان کاهش پاتولین در این نمونه ۷۱٪ می‌باشد.

واژه‌های کلیدی: آب سیب، اسید پانتوتئنیک، اسید فولیک، پاتولین، مایکوتوكسین

Reduction of patulin in apple juice concentrates by using folic and pantothenic acids

N Asefi^{1*}

Received: May 18, 2012 Accepted: June 17, 2012

Assistant Professor, Department of Food Science and Technology, Faculty of Agriculture, Tabriz Branch of Islamic Azad University, Tabriz, Iran

*Corresponding author: Email:narmelanarmela@yahoo.com

Abstract

Patulin is a mycotoxin mainly found in apples and apple products, and has become one of the most important quality criteria for apple juice. In most country the maximum level of patulin recommended concentration of $50 \mu\text{g.L}^{-1}$ for adult and $10 \mu\text{g.L}^{-1}$ for infants and young children, respectively. In this study, effects of adding different concentrations of folic and pantothenic acids, as well as effects of storage temperature and storage time on reduction of the patulin content and qualitative characteristics such as colour, clarity and turbidity of apple juice concentrate were investigated. The results indicated that by adding the folic and pantothenic acids to the samples with an initial patulin concentration of $170 \mu\text{g.L}^{-1}$ and storage temperatures of 5°C and 27°C , the mycotoxin content decreased to less than $50 \mu\text{g.L}^{-1}$. The storage of samples without any acids at these two temperatures is also an alternative to reducing the mycotoxin content if the storage period is increased which can reduce the other quality parameters of product. Addition of acid has a positive effect on reduction of patulin. However, these samples have the lowest amount of patulin, but they have the lowest transparency and highest turbidity. The highest transparency and lowest turbidity is related to the samples without acid and sample that contains pantothenic acid, 500 mg/kg in 5°C with 10 days storage time, which amount of patulin can be reduced by 71%.

Keywords: Apple juice, Folic acid, Pantothenic acid, Patulin

۰/۴ اعلام نموده است (WHO ۱۹۹۵). مطالعاتی

که در کشور در ۴۲ نمونه آب سیب و ۲۳ نمونه کنسانتره آب سیب انجام گرفت نشان می‌دهد که ۲۳ درصد از نمونه‌های آب سیب مقدار پاتولین بیشتر از $285 \mu\text{g/L}$ داشتند که بیشترین مقدار آن $50 \mu\text{g/L}$ داشتند که آب سیب مقدار پاتولین بیشتر $50 \mu\text{g/L}$ داشتند که بیشترین مقدار آن $148 \mu\text{g/L}$ گزارش گردید. همچنین ۵۶ درصد از نمونه‌های کنسانتره آب سیب مقدار پاتولین بیشتر $50 \mu\text{g/L}$ داشتند که بیشترین مقدار آن $148 \mu\text{g/L}$ گزارش گردید. (چرا غلی و همکاران ۲۰۰۵). پژوهش دیگری نشان داد که در ۱۴ نمونه آبمیوه مربوط به چهار نوع آبمیوه (آب سیب، انگور، هل و کنسانتره آب سیب) نمونه برداری شده از ۶ کارخانه مختلف تولید کننده آبمیوه در شمال غرب کشور بیش از ۹۰ درصد این محصولات دارای مقدار

مقدمه

پاتولین مایکوتوكسینی است که بواسیله گونه‌های مختلفی از جنس های قارچی پنی‌سلیوم اکسپانسوم¹، آسپرژیلوس کلاواتوس² و باسیموکلامیس نیوآ³ تولید می‌شود (اندرسون و همکاران ۲۰۱۰؛ اندرسون و جوزفسون ۱۹۷۹؛ بچت و تونارت ۱۹۷۸). اندازه‌گیری مقدار این مایکوتوكسین به علت اثرات سوء آن بر سلامتی انسان اهمیت یافته است. کمیته FAO/WHO حداقل مقدار قابل قبول پاتولین ورودی به بدن را روزانه به ازای هر کیلو گرم از وزن بدن برای بزرگسالان

1. *Penicillium expansum*
2. *Clavatus Aspergillus*
3. *Byssochlamys niva*

اسید آسکوربیک به آب سیب حاوی پاتولین در طی نگهداری به مدت ۳۶ روز باعث باقی ماندن پاتولین به مقدار ۲۰٪ نسبت به مقدار اولیه بوده در حالی که در نمونه های فاقد اسید آسکوربیک میزان پاتولین باقیمانده به ۶۸ تا ۷۱ درصد می رسد. چنین به نظر می رسد که پاتولین بوسیله رادیکال های آزاد تخریب شده و اکسیداسیون اسید آسکوربیک و تبدیل آن به دهیدرو اسید آسکوربیک صورت گرفته است. بعد از اکسیداسیون کامل اسید آسکوربیک کاهش پاتولین صورت نمی گیرد (دروسچ و همکاران ۲۰۰۷). در پژوهشی دیگر برای کاهش میزان پاتولین آب سیب و کنسانتره آن تیامین (B₁، پریدوکسین هیدرو کلراید (ویتامین _۶B) و کلسیم پنتوتنات (ویتامین B₅) در غلظت های متفاوت مورد استفاده قرار گرفت و در طول زمان نگهداری محصول کاهش چشمگیری در میزان پاتولین دیده شد ولی همراه با این کاهش دیگر خصوصیات کیفی محصول نیز کاهش یافته بود (یازجی و ولی اوغلو ۲۰۰۲).

یکی از مشکلات موجود بر سر راه صادرات آب میوه و کنسانتره آن بویژه آب سیب، میزان سم پاتولین در آن است. پژوهش های انجام یافته درکشور نشان می دهد که مقدار این ماده در آب سیب های تولید شده در برخی از کارخانجات کشور از استاندارد جهانی زیادتر می باشد. زیرا شرکت های تولید کننده آب سیب کشور متاسفانه از میوه هایی با کیفیت پایین و یا از میوه هایی که قبل از فرآیند به مدت طولانی انبارداری می شوند جهت تولید آب سیب و یا کنسانتره آن استفاده می کنند که با مشکل افزایش پاتولین مواجه می شوند. البته لازم به ذکر است که مقدار پاتولین در انبارمانی خود بخود کاهش می یابد ولی همراه این کاهش دیگر خصوصیات کیفی مانند رنگ و شفافیت نیز کاهش می یابد. هدف از این پژوهش تلاش برای کاهش میزان پاتولین در کنسانتره های آب سیب قبل از افت خصوصیات کیفی

پاتولین بالاتر از $L/5\text{ }\mu\text{m}$ ۱۰ بودند و با توجه به سمی و سلطانزا بودن پاتولین و استفاده این محصولات بویژه بوسیله کودکان، کنترل آن در محصولات فرآوری شده سیب به وسیله ارگان های ذیربطر ضروری به نظر می رسد (فتحی آچاچلویی و همکاران ۱۳۸۸).

تاکنون پژوهش های زیادی در خصوص تاثیر پارامترهای گوناگون بر کاهش میزان پاتولین انجام گرفته است. این پژوهش ها نشان داده اند که دمای انکوباسیون

(بین 21°C تا 27°C)، وجود دی اکسید گوگرد، بنزووات سدیم و سوربات پتاسیم در آب سیب در تولید پاتولین موثر بوده و این ماده در دمای $30-37^{\circ}\text{C}$ به حداقل میزان خود می رسد سپس به سرعت کاهش می یابد. (رايس و همکاران ۱۹۷۷). با بررسی اثر دماهای 35°C ، 25°C ، 20°C ، 15°C ، 10°C ، 7°C ، 0°C به مدت ۱۴ روز در آب سیب نتیجه گرفته شد که پاتولین در دمای 25°C تولید می شود و با گذشت زمان میزان تولید کاهش می یابد و علت این کاهش را ترکیب حلقه ای غیراشباع لاکتون با مواد دیگر در محیط و ایجاد ترکیبات جدید می دانند (اوژچلیک ۱۹۸۲). نتایج حاصله از بررسی مقاومت حرارتی پاتولین نشان می دهد که در pH پائین تر زمان نابودی سم افزایش می یابد و این بخاطر ثبات پاتولین در شرایط اسیدی و محلول های اسیدی می باشد (ویلیر و همکاران ۱۹۸۷). در ایران تاثیر غلظت های مختلف دو نوع کربن فعال پودری و گرانولی بر روی محصولات آخر فصل پاییز ۱۳۸۱ کارخانجات تولید آب سیب بررسی شده و نتایج نشان داده است که کربن فعال پودری شکل در کاهش مقدار پاتولین آب سیب خیلی موثرتر از انواع گرانولی عمل می کند و با افزایش غلظت این نوع کربن فعال، مقدار پاتولین به طور معنی داری کاهش می یابد، به طوری که با مصرف ۵ گرم در لیتر از آن صرف نظر از زمان تاثیر (۳، ۵ و ۱۵ دقیقه) مقدار پاتولین به صفر می رسد (فتحی آچاچلویی و همکاران ۱۳۸۴). افزودن

طرز تهیه پاتولین استاندارد

۵/۰ میلی‌گرم از کریستال خالص پاتولین با حساسیت ۰/۰۱ میلی‌گرم توزین گردید و غلظت آن با استات بافر به $\mu\text{g}/\text{ml}$ ۱۰ رسانده شد. سپس از این محلول استوک محلول دیگری با غلظت $\mu\text{g}/\text{ml}$ ۱ تهیه شد. این محلول حاضر شده بعنوان پاتولین استاندارد مورد استفاده قرار گرفت در نمونه کنسانتره آب سیب با بریکس ۷۰ آنالیزهای اولیه که شامل شفافیت، کدری، رنگ و میزان پاتولین بود اندازه‌گیری شد. میزان پاتولین نمونه‌ها جهت بررسی اثر اسیدهای اضافه شده به $\mu\text{g}/\text{L}$ ۱۷۰ افزایش داده شد. سپس به نمونه‌های یک کیلوگرمی آب سیب با بریکس ۱۱/۲ حاوی پاتولین اسیدهای مورد نظر (مطابق جدول شماره ۱) اضافه گردید. با توجه به اینکه منابع محدودی در خصوص اثر ویتامین‌ها در کاهش پاتولین وجود دارد بر اساس این منابع محدود، میزان ویتامین‌های اضافه شده انتخاب گردید. برای حل شدن کامل این اسیدها در داخل محلول آب سیب، نمونه‌ها در شیکر بمدت ۲ ساعت مخلوط شدند. نمونه‌های تهیه شده در بسته‌بندی‌های تترا پک بسته‌بندی و در دماهای مورد نظر که توسط انکوباتور و یخچال تامین گردیده بود انبارداری شد.

فاکتور A: دمای نگهداری در دو سطح $a_1: 5^\circ\text{C}$
 ، $a_2: 27^\circ\text{C}$ ، فاکتور B: غلظت ویتامین در ۶ سطح، فاکتور C: زمان نگهداری در سه سطح $c_1: ۱۰$ روز، $c_2: ۲۰$ روز و $c_3: ۳۰$ روز.

محصول تولید شده با افزودن اسیدهای مختلف می‌باشد. از طرف دیگر در صورت امکان در کنار کاهش پاتولین افزودن ارزش غذایی آب سیب به خصوص جهت کودکان که معمولاً مصرف کنندگان اصلی آب میوه‌ها می‌باشد. به همین جهت اثر غلظت‌های مختلف اسید فولیک و پانتوتینیک، دما و زمان به طور جداگانه، اثر مقابله فاکتورها در کاهش پاتولین آب سیب و خصوصیات کافی محصول تولید شده مانند رنگ، شفافیت و کدری مورد بررسی قرار گرفته است ولی میزان ویتامین باقی مانده آنالیز نگردیده است. پژوهش مورد مطالعه از نوع تجربی آزمایشگاهی می‌باشد. بخش اصلی تحقیق در آزمایشگاه صنایع غذایی دانشکده کشاورزی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تبریز و تهیه کنسانتره و آزمایشات مربوط به کروماتوگرافی در کارخانه تک دانه مرند انجام گرفته است.

مواد و روش‌ها

مواد

در اجرای این طرح از سیب‌های سالم استفاده گردید. سیب‌ها پس از شسته شدن، خرد شدن و پس از اعمال فرآیند حرارتی، آنژیمی و پرس صاف شده و در کارخانه تک دانه مرند به کنسانتره‌ای با ۷۰ بریکس تبدیل گردیدند. نمونه در طول انجام طرح به صورت کنسانتره نگهداری گردید. نمونه کنسانتره در موقع مصرف به بریکس مورد نظر آب سیب ۱۱/۲ رسانده شد.

مواد شیمیایی

شامل پاتولین (تولید شرکت سیگما^۱)، اسید فولیک^۲ و اسید پانتوتینیک^۳ (تولید شرکت روش^۴) و دیگر مواد شیمیایی مانند اتیل استات، کربنات سدیم، سولفات سدیم، اسید استیک گلاسیال، استات بافر، استات سدیم ۰/۲ نرمال (تولید شرکت مرک^۵) دارای درجه آنالیتیک بودند.

1. Sigma
2. Acid folic
3. Calcium-d-pantothenate
4. Roche
5. Merck

جدول ۳- طرح آزمایش‌های مربوط به تحقیق

کد نمونه	مدت نگهداری (روز) فاکتور C	فاکتور b	ویتامین	دما °C	فاکتور a	غلظت ویتامین	فاکتور b
۱۰	۲۰	۳۰					
a ₁ b ₁ c ₁ - a ₁ b ₁ c ₂ - a ₁ b ₁ c ₃			اسید فولیک	+۰		۵۰۰ mg/kg	
a ₁ b ₂ c ₁ - a ₁ b ₂ c ₂ - a ₁ b ₂ c ₃			اسید فولیک	+۰		۲۰۰۰ mg/kg	
a ₁ b ₃ c ₁ - a ₁ b ₃ c ₂ - a ₁ b ₃ c ₃			اسید پانتوتئیک	+۰		۵۰۰ mg/kg	
a ₁ b ₄ c ₁ - a ₁ b ₄ c ₂ - a ₁ b ₄ c ₃			اسید پانتوتئیک	+۰		۲۰۰۰ mg/kg	
a ₁ b ₅ c ₁ - a ₁ b ₅ c ₂ - a ₁ b ₅ c ₃			فولیک+پانتوتئیک	+۰		۱۰۰۰+۱۰۰۰ mg/kg	
a ₁ b ₆ c ₁ - a ₁ b ₆ c ₂ - a ₁ b ₆ c ₃			شاهد	+۰	.	۵۰۰ mg/kg	
a ₂ b ₁ c ₁ - a ₂ b ₁ c ₂ - a ₂ b ₁ c ₃			اسید فولیک	+۲۷		۵۰۰ mg/kg	
a ₂ b ₂ c ₁ - a ₂ b ₂ c ₂ - a ₂ b ₂ c ₃			اسید فولیک	+۲۷		۲۰۰۰ mg/kg	
a ₂ b ₃ c ₁ - a ₂ b ₃ c ₂ - a ₂ b ₃ c ₃			اسید پانتوتئیک	+۲۷		۵۰۰ mg/kg	
a ₂ b ₄ c ₁ - a ₂ b ₄ c ₂ - a ₂ b ₄ c ₃			اسید پانتوتئیک	+۲۷		۲۰۰۰ mg/kg	
a ₂ b ₅ c ₁ - a ₂ b ₅ c ₂ - a ₂ b ₅ c ₃			فولیک+پانتوتئیک	+۲۷		۱۰۰۰+۱۰۰۰ mg/kg	
a ₂ b ₆ c ₁ - a ₂ b ₆ c ₂ - a ₂ b ₆ c ₃			شاهد	+۲۷	.	۵۰۰ mg/kg	

میلی لیتری نگهداری شد. ابتدا از پاتولین استاندارد سپس از نمونه تیمار شده به دستگاه کروماتوگرافی به مقدار $20 \mu\text{L}$ تزریق نموده و با مقایسه پیک خروجی با پیک استاندارد، پیک پاتولین تشخیص و محاسبه گردید (یازجی و ولی اوغلو ۲۰۰۲). اندازه‌گیری رنگ و شفافیت

جهت انجام آزمایشات تغییر رنگ و شفافیت از اسپکترو فوتومتر با مارک Unico- UV-VIS استفاده شد. اندازه‌گیری شفافیت نمونه‌ها در طول موج 625 nm و اندازه‌گیری رنگ در طول موج 440 nm صورت گرفت (اکشی ۱۹۸۸).

اندازه‌گیری کدورت

جهت انجام آزمایشات کدورت سنجی از کدورت سنج مارک (Hach) استفاده شد و سطح کدری با واحد NTU بیان گردید (جمراوغلو ۱۹۹۲).

آزمایشات قبل و بعد از نگهداری تیمارها اندازه‌گیری پاتولین

جهت اندازه‌گیری مقدار پاتولین از دستگاه HPLC مدل CICEL ساخت کشور انگلستان و روش ارائه شده بواسیله گوگمان و آجار استفاده شده است (گوکمن و آجار ۱۹۹۸).

استخراج پاتولین از نمونه‌ها

۵ میلی لیتر از نمونه تیمار شده با 5 ml میلی لیتر اتیل استات به منظور جدا کردن دو فاز مخلوط گردید. این عمل ۳ بار تکرار شد و ۳ فاز مستخرج مخلوط گردید. سپس در مدت 30 ثانیه با 2 ml میلی لیتر کربنات سدیم مخلوط شده فاز کربنات جدا و مجددا با 5 ml میلی لیتر اتیل استات مخلوط شد. سپس فازهای اتیل استات مخلوط و به فاز جدا شده به مقدار 2 g سولفات سدیم اضافه شد و 20 دقیقه در تاریکی نگهداری گردید. سپس با کاغذ واتمن شماره 42 صاف شده، 5 ml لیتر اسید استیک گلاسیل اضافه و فاز اتیل استات در تبخیر کننده چرخان جدا گردید. به عصاره با قیمانده 0.5 ml لیتر استونیتریل اضافه کرده، صاف نموده و داخل یک شیشه 2

جدول ۲- پارامترهای اولیه کنسانتره آب سیب
 TU_1 = پراکنش (Transmittance)

مقدار	واحد	پارامترهای اندازه‌گیری شده
۷۰	g/100g	بریکس
۹۶	TU ¹	شفافیت (۶۲۵ nm)
۴۴	TU	(۴۴۰ nm) رنگ
۱	NTU	کدورت
۱۷۰	µg/L	پاتولین

جدول ۳ آنالیز واریانس داده‌های موجود بر اساس پارامترهای مختلف مورد بررسی پارامترهای مختلف مورد بررسی و جدول ۴ نتایج مقایسه میانگین اثرات متقابل سه گانه داده‌ها را نشان می‌دهد.

اندازه‌گیری بریکس

بریکس نمونه‌ها بوسیله رفراکтомتر دستی اندازه‌گیری شد و نمونه‌های با بریکس ۱۱/۲ مورد ارزیابی قرار گرفت (جمراو‌غلو ۱۹۹۲). تمام پارامترهای اندازه‌گیری شده در ۳ تکرار انجام گرفته است. آنالیز آماری

طرح آماری مورد استفاده فاکتوریل- اسپلیت پلات بر پایه طرح کامل تصادفی با سه فاکتور و ۳ تکرار بود که برای تجزیه و تحلیل داده‌ها از نرم افزار SPSS و از آزمون دانکن برای مقایسه میانگین‌ها استفاده گردید.

نتایج و بحث

در این طرح پارامترهای اولیه کنسانتره آب سیب استفاده شده در جدول ۲ داده شده است.

جدول ۳- نتایج تجزیه واریانس اثر دما، نوع، غلظت ویتامین‌ها و زمان نگهداری بر اساس پارامترهای مختلف مورد بررسی

منابع تغییر	درجه آزادی	پاتولین	رنگ	شفافیت	کدری
فاکتور A (دما)	۱	۳۷۰/۳۷۰ ***	۳۴۷/۳۰۹ ***	۹۶۴/۸۱۳ ***	۱۵۸۹۲/۹۶۹ ***
فاکتور B (نوع و غلظت اسید فولیک و پانتوتینیک)	۵	۱۴۹۰ / ۰۱۰ ***	۲۱۸/۴۸۱ ***	۲۰۶/۵۶۰ ***	۲۴۴۹/۸۴۷ ***
A*B	۵	۱۰/۹۰۴ ns	۲/۸۰۹ *	۷/۶۵۳ ns	۶۰۳/۷۸۰ ***
خطا	۲۴	۹/۲۲۲	۱/۳۱۵	۳/۵۲۹	۳/۰۴۰
فاکتور C (زمان)	۲	۴۶۲/۷۰۴ ***	۶۱۲/۵۶۰ ***	۱۲۱۷/۸۲۰ **	۱۱۲۸۵/۴۶۰ ***
A*C	۲	۷/۴۸۱ ***	۳/۳۴۳ ns	۲۲/۲۶۳ ***	۲۸۹۳/۷۴۸ ***
B*C	۱۰	۵/۷۸۱ ***	۹/۴۶۵ **	۱۷/۴۳۰ **	۴۶۴/۶۱۹ ***
A*B*C	۱۰	۱/۷۱۵ *	۲/۶۴۳ ns	۹/۷۰۳ **	۱۲۰/۹۳۰ ***
خطای کل	۴۸	۰/۸۱۹	۱/۵۶۵	۲/۰۲۹	۲/۸۲۵

*معنی دار در سطح ۵٪ ns غیر معنی دار ** معنی دار در سطح ۱٪

افزایش ویتامین B در کاهش پاتولین صورت گرفته بود مطابقت می‌کند. بررسی تجزیه واریانس داده‌ها در جدول ۳ نشان می‌دهد که اثرات متقابل سه فاکتور دما، غلظت اسیدها و زمان در سه پارامتر پاتولین، شفافیت و کدری معنی دار بوده ولی بر روی رنگ غیر معنی دار می‌باشد. مقایسه میانگین داده‌ها بر اساس اثر متقابل سه جانبه فاکتورها

با توجه به جدول شماره ۴ مشاهده می‌گردد که میزان پاتولین در تمامی نمونه‌ها به غیر از شاهد به زیر $\mu\text{g/L}$ ۵۰ رسیده و با افزایش زمان نگهداری به ۳۰ روز و دمای نگهداری از ۵ درجه به ۲۷ درجه کاهش پاتولین در تمامی نمونه‌های تیمار شده و شاهد بیشتر شده است که با نتایج حاصل از پژوهش یازجی (۲۰۰۲) که با

اسید در کاهش پاتولین اثر مثبتی دارد. البته تنها کاهش میزان پاتولین در جهت ارزیابی محسولی با کیفیت بالا کافی نمی‌باشد. پارامترهای مانند شفافیت، رنگ و کدری بایستی به همان میزان اولیه و یا با نوسان بسیار کم حفظ شده باشند.

جدول ۴- مقایسه میانگین (آزمون دانکن) اثرات متقابل سه گانه بر اساس پارامترهای مورد بررسی

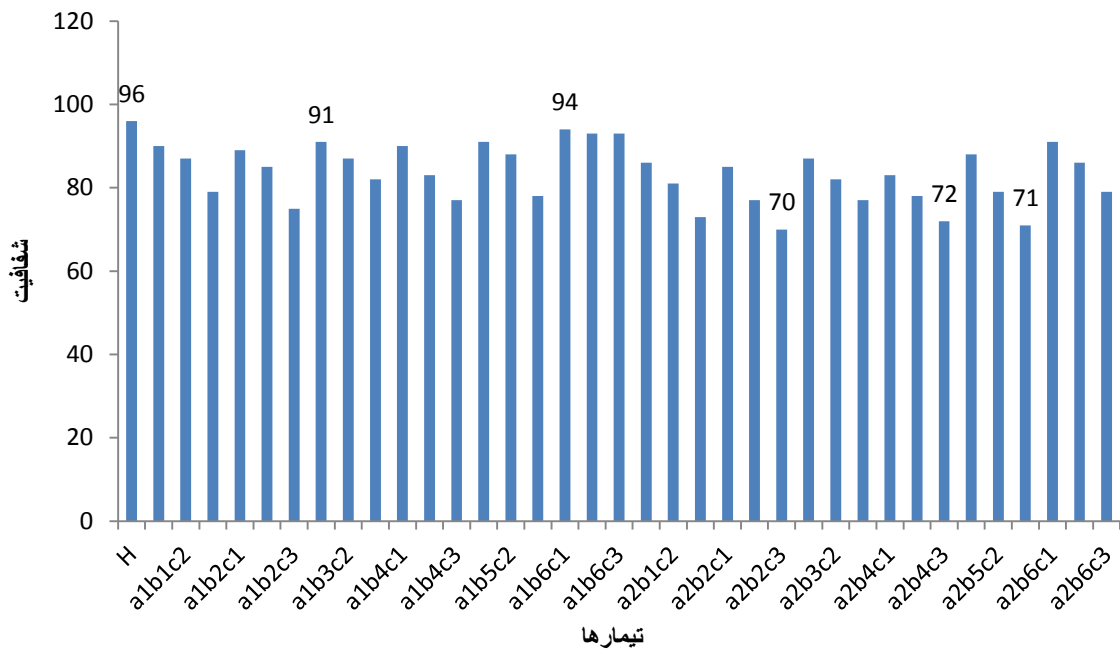
$\chi/\epsilon i$	۹۲ab	۶۴/۶۷b	$a_1b_6c_3$
$11/\nu p$	۸۶bfg	۵·f	$a_2b_1c_1$
$\epsilon^{\circ}p$	۸\ijk	۴۲/ ۶۷kl	$a_2b_1c_2$
$\gamma^{\circ}p$	۷۷no	۳۹/ ۶۷m	$a_2b_1c_3$
$12/\lambda kl$	۸۵fgh	۴۲/ ۶۷kl	$a_2b_2c_1$
$\epsilon^{\circ}\gamma^{\circ}\lambda^{\circ}f$	۷۷lm	۳۶/ ۶۷op	$a_2b_2c_2$
$\gamma^{\circ}a$	۷·o	۳۴/ ۶۷q	$a_2b_2c_3$
$10/\epsilon l$	۸\def	۴۹/ ۶۷f	$a_2b_3c_1$
$\gamma^{\circ}g$	۸\hij	۴\hi	$a_2b_3c_2$
$\gamma^{\circ}d$	۷۷lm	۴\kl	$a_2b_3c_3$
$11/\lambda kl$	۸\ghi	۴\jk	$a_2b_4c_1$
$\epsilon^{\circ}ef$	۷\klm	۳۹/ ۳۷m	$a_2b_4c_2$
$\gamma^{\circ}b$	۷۷no	۳۴/ ۶۷q	$a_2b_4c_3$
$12/\epsilon kl$	۸\cdef	۴۳/ ۶۷ijk	$a_2b_5c_1$
$\epsilon^{\circ}e$	۷۹jkl	۳۹/ ۶۷m	$a_2b_5c_2$
$\gamma^{\circ}b$	۷۱o	۳\pq	$a_2b_5c_3$
$1/\gamma^{\circ} op$	۹۱abc	۶۳/ ۶۷b	$a_2b_6c_1$
$\gamma^{\circ} n op$	۸\efg	۶۱/ ۶۷c	$a_2b_6c_2$
$\gamma^{\circ} mn op$	۷۹jkl	۵۹/ ۳۷d	$a_2b_6c_3$

مقدار شفافیت کاهش یافته است. بیشترین شفافیت مربوط به نمونه‌های بدون اسید (شاهد) و نمونه حاوی اسید پانتوتئیک 500 mg/kg در دمای 5 درجه با مدت زمان نگهداری 10 روز ($a_1b_3c_1$) و ترکیبی از اسید پانتوتئیک و اسید فولیک در دمای 5 درجه با مدت زمان 10 روز می‌باشد. کمترین کدری پس از نمونه‌های شاهد متعلق به نمونه اسید پانتوتئیک 500 mg/kg در دمای 5 درجه با مدت زمان نگهداری 10 روز ($a_1b_3c_1$) می‌باشد.

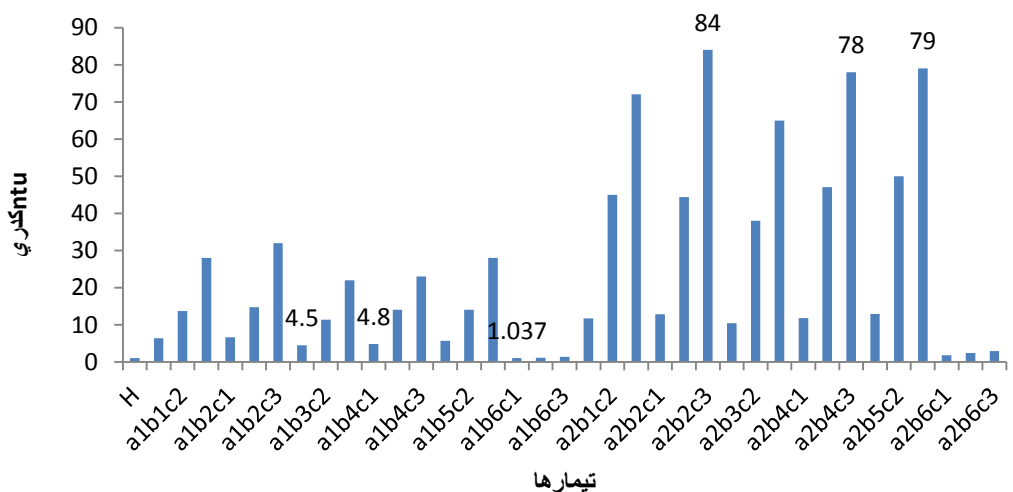
در جدول ۴ نشان می‌دهد که تیمار شاهد ($a_1b_6c_1$) و ($a_1b_6c_2$) به ترتیب با مقدار $67/6 \mu\text{g/L}$ و $66/3 \mu\text{g/L}$ پس از 10 و 20 روز نگهداری دارای بیشترین میزان پاتولین باقیمانده و تیمارهای $a_2b_5c_3$ و $a_2b_4c_3$ و $a_2b_2c_3$ دارای کمترین میزان پاتولین پس از 20 روز نگهداری می‌باشد. این موضوع حاکی از آن است که اضافه شدن

تیمار	نتیجه آزمون		
	کدری	شفافیت	پاتولین
$\gamma/\epsilon mn$	۹\bcd	۵۲/ ۶۷e	$a_1b_1c_1$
$1\gamma/vkl$	۸\def	۵·f	$a_1b_1c_2$
$2\gamma i$	۷\jkl	۴۷/ ۳۷g	$a_1b_1c_3$
$\gamma/\gamma m$	۸\cde	۴۴/ ۳۷hij	$a_1b_2c_1$
$1\gamma/\nu k$	۸\fgh	۴۱/ ۳۷l	$a_1b_2c_2$
$3\gamma h$	۷\mn	۳۷/ ۶۷no	$a_1b_2c_3$
$\epsilon/\gamma mnop$	۹\abc	۵\l	$a_1b_3c_1$
$1\gamma/\epsilon kl$	۸\def	۴\g	$a_1b_3c_2$
$2\gamma j$	۸\hfg	۴۲/ ۶۷ijk	$a_1b_3c_3$
$\epsilon/\gamma mnop$	۹\bcd	۴۵/ ۳۷h	$a_1b_4c_1$
$1\epsilon kl$	۸\ghi	۴۱/ ۳۷l	$a_1b_4c_2$
$2\gamma j$	۷\lm	۳۷/ ۶۷no	$a_1b_4c_3$
$5/\gamma mnop$	۹\abc	۴۷/ ۳۷g	$a_1b_5c_1$
$1\epsilon kl$	۸\cdef	۴۴/ ۶۷hi	$a_1b_5c_2$
$2\gamma j$	۷\klm	۲۸/ ۶۷mn	$a_1b_5c_3$
$1/\gamma mnno$	۹\a	۶۷/ ۶۷a	$a_1b_6c_1$
$1\gamma kl$	۹\ab	۶۶/ ۳۷a	$a_1b_6c_2$

تغییر شفافیت و کدورت آب سیب حاوی پاتولین، اسیدهای فولیک و پانتوتئیک در شکل ۱ و ۲ نشان داده شده است. مقایسه میانگین اثرات متقابل سه جانبه مطابق جدول ۴ نشان داد که تیمارهای $a_2b_1c_3, a_2b_4c_3, a_2b_5c_3, a_2b_2c_3$ دارای کمترین میزان شفافیت و بیشترین میزان کدورت نیز می‌باشند. در این نمونه‌ها دمای انبارداری 27 درجه و زمان نگهداری 30 روز بود که نتیجه گرفته شد با افزایش دما و زمان نگهداری مقدار کدری افزایش و



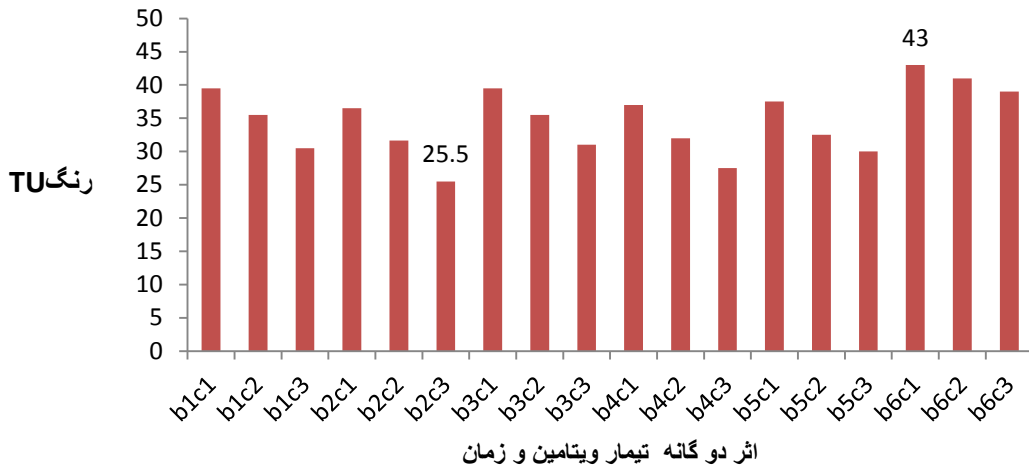
شکل ۱- مقایسه شفافیت تیمارهای مورد بررسی



شکل ۲- مقایسه گدری تیمارهای مورد بررسی

در تیمارهای بدون اسید میزان رنگ دقیقاً برابر با میزان رنگ نمونه اولیه می‌باشد که این نشان می‌دهد وجود اسید باعث کاهش رنگ نمونه‌ها شده است. کمترین رنگ مربوط به نمونه تیمار شده با اسید فولیک به میزان 2000 mg/kg بود. مدت ۳۰ روز نگهداری می‌باشد.

با توجه به جدول واریانس اثر متقابل دو فاکتور زمان و غلظت اسیدها بر روی رنگ در سطح احتمال ۱٪ معنی‌دار می‌باشد. بنابراین اثر این دو فاکتور بر روی پارامتر رنگ مورد بررسی قرار گرفته است. شکل ۳ میزان رنگ باقیمانده بر اساس جذب نور را در تیمارهای مورد بررسی در شرایط مختلف آزمون نشان می‌دهد.



شکل ۳ - مقایسه رنگ تیمارهای مورد بررسی

ها از نقطه نظر شفافیت تغییر کمتری یافته و در بین تیمارهای حاوی ویتامین بیشترین شفافیت را به خود اختصاص داده است. همین مورد در خصوص پارامتر رنگ نیز مشاهده می‌گردد در نمونه a₁b₃c₁ در طول نگهداری از میزان رنگ به مقدار کمی کاسته شده است. نتایج این پژوهش با نتایج پژوهش یازجی (۲۰۰۲) با افزایش ویتامین‌های B₆, B₅, B₁ به کنسانتره آب سیب انجام گرفت مطابقت دارد. بدین ترتیب که با افزایش ویتامین‌های مختلف پارامترهای کیفی تغییر یافت و بدون توجه به تغییر پارامترهای کیفی با افزایش ۱۰۰۰ mg/kg و ۲۵۰۰ از ویتامین B₅ بعد از یک ماه انبارداری در دمای ۲۲ درجه به ترتیب ۷۳٪ و ۹۴٪ و با افزودن ۸۷۵ از ۱۰۰۰ mg/kg ویتامین B₁ و ۲۵۰۰ از ۱۰۰۰ mg/kg ویتامین B₆ ویتامین B₅ از ۱۰۰۰ mg/kg و ۲۵۰۰ از ۱۰۰۰ mg/kg نگهداری در دمای ۴ درجه به مدت ۶ ماه حدود ۵۵٪ تا ۶۷٪ از میزان پاتولین کاسته شده بود.

نتیجه‌گیری

نتایج را می‌توان به صورت کلی به شکل زیر جمع بندی نمود:

در درجه اول از نقطه نظر کدورت و سپس سایر پارامترها نتیجه گرفته شد که در تمامی نمونه‌های انبارداری شده در بالای ۱۰ روز میزان NTU بالای ۵ بوده که هیچ کدام عرضه تجاری نخواهد داشت بخصوص بعد از ۲۰ روز انبارداری در دمای ۲۷ درجه، میزان کدورت ۲ تا ۳ برابر در مقایسه با دمای پایین انبارداری افزایش یافته است. در صورتی که در نمونه‌های شاهد بعد از ۳۰ روز انبارداری در هر دو دما میزان کدورت تغییر چندانی ننموده است که این نشان می‌دهد که کدورت بیشتر در اثر افزایش اسیدها صورت گرفته است. اگر مقایسه را فقط بین نمونه‌های حاوی ویتامین a₁b₃c₁ انجام دهیم مشاهده می‌نماییم که در دو تیمار a₁b₄c₁ (اسید پانتوتئنیک ۵۰۰ mg/kg) و a₁b₃c₁ (اسید پانتوتئنیک ۲۰۰۰ mg/kg)، کدورت در طی ۱۰ روز انبارداری در دمای ۵ درجه پایین تر از NTU ۵ می‌باشد که در هر دو نمونه اسید اضافه شده اسید پانتوتئنیک بوده که در دمای ۵ درجه انبارداری شده است. میزان کاهش پاتولین در نمونه a₁b₄c₁ به مقدار ۷۱٪ و در نمونه a₁b₃c₁ به مقدار ۶۴٪ می‌باشد. در ارزیابی پارامتر شفافیت دیده می‌شود که در طول نگهداری نمونه‌ها تیمار a₁b₃c₁ (اسید پانتوتئنیک ۵۰۰ mg/kg) در مقایسه با سایر نمونه-

۴- شرط اصلی کاهش پاتولین با افزایش اسیدها کوتاه بودن زمان نگهداری است که در این طرح مدت زمان کمتر از ۱۰ روز ثبت شده است.

۵- در مقایسه اسید فولیک و اسید پانتوتنیک نتیجه گرفته شد که اسید پانتوتنیک بدون کاهش کیفیت محصول باعث کاهش پاتولین (به شرط نگهداری در دمای پایین و کمتر از ۱۰ روز) می‌شود.

سپاسگزاری

این مقاله از طرح تحقیقاتی که با بودجه پژوهشی و حمایت مالی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تبریز به انجام رسیده است استخراج شده و بدین وسیله قدردانی می‌گردد.

۱- با توجه به مقدار $170 \mu\text{g/L}$ پاتولین اولیه در تیمارها در هر دو دمای نگهداری می‌توان با افزودن اسیدهای فولیک و پانتوتنیک مقدار پاتولین را به زیر $50 \mu\text{g/L}$ کاهش داد که این عمل با نگهداری نمونه‌ها بدون اضافه نمودن این اسیدها در این دو دما و در این مدت نگهداری ممکن نیست.

۲- امکان کاهش پاتولین با افزایش دما بدون افزودن ویتامین در صورتی امکان پذیر است که طول انبارداری افزایش یابد مرتباً میزان شفافیت با طول زمان نگهداری کاهش می‌یابد.

۳- افزایش ویتامین باعث کاهش دیگر پارامترهای کیفیت خواهد شد.

منابع مورد استفاده

فتحی آچاچلویی ب، آزاد مردمیرچی ص، حصاری ج، نعمتی م، ۱۳۸۸. مقدار مایکوتوكسین پاتولین در آب میوه‌های تولیدی چند کارخانه آب میوه‌سازی شمال غرب کشور. مجله پژوهش‌های علوم و صنایع غذایی دانشگاه تبریز ۱۹: ۱-۱۱.

فتحی آچاچلویی ب، سید شریفی ر، ۱۳۸۴. ارائه راهکاری برای کاهش مقدار سم پاتولین در صنایع آبمیوه سازی. شانزدهمین کنگره ملی صنایع غذایی ایران، صفحه‌های ۲۴-۲۲.

Anderson SS, Costa SR, Almedia AAC, Cabral CE and Rabur HR, 2010. Influence of package, type of fulva. International Journal of Food Microbial 142: 156-163.

Andersson A and Josefsson E, 1979. Patulin in fruit, berries and juices. Methods for its elimination. Vaar-foeda 31: 365-374.

Bechet J and Thonart P, 1978. The principal mycotoxins and their importance in foodstuffs, In Serie syntheses bibliographiques. No: 20. Apria, Paris. Pp. 165.

Cemeroglu B, 1992. Meyve ve sebze işleme endüstrisinde temel analiz metodları. Biltav yayınları. Yay. No: 02-2, Ankara. 380s.

Cheraghali AM, Mohammadi HR, Amirahmadi M, Yazdanpanah H, Abouhossain G, Zamanian F, Ghazi Khansari M and Afshar M, 2005. Incidence of Patulin contamination in apple juice produced in Iran. Food Control 16: 165-167.

Drusch S, Kopka S and Kaeding J. 2007. Stability of patulin in a juice -like aqueous model system in the presence of ascorbic acid. Food chemistry 100: 192-197.

Eksi A, 1988. Meyve suyu durutma teknigi. Gida Teknolojisi Dernegi. Yay. No: 9. Ankara. 127 s.

Gokmen V and Acar J, 1998. Incidence of patulin in apple juice concentrates produced in Turkey. Journal of Chromatography 815: 99-102.

Ozcelik S, 1982. Patulin uretiminde etki eden bazi faktorlar. Gida dernegi.org. Yil7-Mart-Nisan. Sayi:2

Rice SL, Beuchat LR and Worthington RE, 1977. Patulin production by *Byssochlamys* spp. in fruit juices. Applied and Environmental Microbiology 34: 791-796.

- Wheeler JL, Harrison MA and Koehler PE, 1987. Presence and stability of patulin in pasteurized apple cider. *Journal of Food Science* 52: 479-480.
- WHO (world Health Organisation), 1995. Evaluation of certain food additives and contaminants. In: 44th report of the joint FAO/WHO expert committee on food additives. Technical report series 859 Geneva, Switzerland: World Health Organization. Pp: 36-38.
- Yazici S and Velioglu YS, 2002. Effect of thiamine hydrochloride, pyridoxine hydrochloride and calcium-d-pantothenate on the patulin content of apple juice concentrate. *Nahrung*, Weinheim 46: 256-257.

Archive of SID