

بررسی تأثیر روش‌های پوست‌گیری و ژنوتیپ بر شاخص‌های شیمیایی و ارگانولپتیکی گرد و تغییر میزان آفلاتوکسین آن

فرشته سلاجقه^{*}، فرزاد آزادشهر کی و محمد رضا مظفری^{**}

* نگارنده مسئول، نشانی: کرمان، بلوار آیت‌الله صدوقی، روبروی بلوار کشاورز، مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی کرمان،
تلفن: ۰۳۴۱-۲۱۱۲۳۹۱-۳، پیام نگار: fereshteh683@yahoo.com

** به ترتیب: اعضای هیات علمی بخش تحقیقات فنی و مهندسی و عضو هیات علمی بخش تحقیقات اصلاح و تهیه بذر و نهال،
مرکز تحقیقات کشاورزی و منابع طبیعی کرمان
تاریخ دریافت: ۹۰/۲/۱۹؛ تاریخ پذیرش: ۹۱/۳/۲۷

چکیده

پوست‌گیری یکی از مهمترین مراحل فرآوری گردوست و تأثیر قابل توجهی بر خصوصیات کیفی، شیمیایی و میکروبی گردو دارد و بهینه‌سازی آن باعث بهبود کیفیت محصول نهایی می‌شود. هدف از این پژوهش، بررسی تأثیر ژنوتیپ و روش پوست‌گیری بر این خصوصیات است. بدین منظور آزمایشی به صورت فاکتوریل و در قالب طرح بلوک‌های کامل تصادفی در آزمایشگاه صنایع غذایی مرکز تحقیقات کشاورزی کرمان اجرا شد. در این آزمایش، خواص شیمیایی (فساد چربی و درصد رطوبت)، خواص حسی (رنگ، طعم، مزه و قابلیت پذیرش کلی)، و میزان آفلاتوکسین هفت ژنوتیپ گردو (۲۰، ۲۱، ۷۷، ۸۸، ۹۵، ۲۱۱، ۲۶۴) و مغز آن در دو روش پوست‌گیری (صنعتی و سنتی) بررسی شد. داده‌های آزمایش در قالب طرح مذکور مورد تجزیه آماری واقع شده و بر اساس آزمون دانکن در سطح احتمال ۵ درصد مقایسه شدند. نتایج این بررسی نشان می‌دهد که کمترین فساد چربی در نمونه‌های گردو مربوط به ژنوتیپ‌های ۹۵ و ۲۶۴ و در نمونه‌های مغز مربوط به ژنوتیپ ۲۶۴ است. درصد رطوبت تمامی نمونه‌ها در محدوده مجاز شناخته شد و در هر دو روش پوست‌گیری ژنوتیپ ۲۱ (در هر دو نمونه) کمترین فساد چربی را داشته است. آفلاتوکسین در ژنوتیپ‌های ۷۷، ۸۸ و ۲۶۴ دارای پوست سخت دیده نشد. در نمونه‌های گردو ژنوتیپ‌های ۲۱ و ۸۸ و در نمونه‌های مغز آن ژنوتیپ‌های ۲۱، ۲۶۴، و ۸۸ از نظر طعم، مزه، و رنگ نسبت به بقیه برتر بودند. روش پوست‌گیری در نمونه‌های گردو و مغز آن تأثیر معنی‌داری بر خواص حسی (طعم، مزه، و رنگ) ندارد. اثر متقابل تیمارهای آزمایشی نشان می‌دهد که در نمونه‌های گردو و مغز، پوست‌گیری صنعتی به همراه ژنوتیپ ۲۱ از سایر تیمارها بهتر است. به نظر می‌رسد از نظر خواص شیمیایی و خواص حسی، ژنوتیپ ۲۱ جهت توصیه برای کشت مناسب است و نیز به دلیل آن که در روش پوست‌گیری صنعتی آفلاتوکسین مشاهده نشد، این روش می‌تواند برای فرآوری آن مناسب باشد.

واژه‌های کلیدی

آفلاتوکسین، خواص حسی، فرآوری، فساد چربی، گردو

جنوب‌شرقی اروپا، مرکز و جنوب‌غربی آسیا تا

هیمالایا، و جنوب‌غربی چین است (Vahdati, 2006).

مجموع سطح زیر کشت گردوی بارور و غیر بارو در ایران حدود ۲۱۳۶۶۹/۷ هکتار با تولید سالیانه

مقدمه

گردو گونه‌ای از میوه‌های آجیلی از جنس ژوگلانس (*Juglans regia* L.) است. از معروف‌ترین مناطق کشت گردو در جهان، آمریکای شمالی،

سوآور در غلظت‌های ۶، ۹، ۱۲ و ۱۵ درصد در زمان‌های متفاوت برای پوست‌گیری، و تأثیر پوست‌گیری بر کیفیت گردو را بررسی کردند. در این بررسی مشخص شد که غلظت ۱۲ درصد سود با دمای ۸۵ درجه‌سلسیوس در مدت ۷/۵ دقیقه بهترین کیفیت پوست‌گیری را به دست می‌دهد ولی پوست‌گیری قلیایی باعث قهوه‌ای شدن سطح گردو می‌شود.

وارموند و همکاران (Warmund, *et al.*, 2009) خواص ارگانولپتیکی دو ژنوتیپ گردوبی سیاه و گردوبی ایرانی را بررسی کردند و دریافتند که از لحاظ طعم و مزه بین ژنوتیپ‌های ذکر شده اختلاف معنی‌داری وجود دارد. درباره روش‌های خشک کردن و شرایط نگهداری گردو نیز مطالعاتی شده است. کادر (Kader, 1985) طی بررسی‌هایی در زمینه شرایط نگهداری گردو و مغز آن گزارش کرد که دمای ۱۰ درجه‌سلسیوس و رطوبت‌نسبی ۶۵-۷۰ درصد برای نگهداری گردو مناسب است. نتایج بررسی‌های این محقق نشان می‌دهد که دمای لازم برای خشک کردن گردو نباید از ۳۴ درجه‌سلسیوس تجاوز کند زیرا میزان تنیدی چربی^۱ افزایش خواهد یافت. در این بررسی نشان داده شد که طعم و رنگ مغز گردو در رطوبت‌های ۳/۶-۳/۲ درصد پایدارتر است.

پرنیل و همکاران (Jensen *et al.*, 2001) اثر نور و دمای محیط را بر خواص حسی و عمر نگهداری مغز گردو بررسی کردند. نتایج نشان داد که نگهداری مغز گردو در انبار روشن با دمای ۲۱ درجه‌سلسیوس منجر به تغییرات اکسیداسیونی مشخصی خواهد شد؛ در حالی که با ۲۵ روز نگهداری مغز گردو در سردخانه تاریک با ۵ درجه‌سلسیوس تغییرات نامطلوب مشاهده نشد.

کوینکو و همکاران (Koyuncu *et al.*, 2003) تأثیر شرایط خشک کردن و دوره انبارداری را بر کیفیت

۳۷۹۱۷۱ تن و متوسط عملکرد ۲/۴۰۶ تن در هکtar است. در استان کرمان در سال زراعی ۱۳۸۶-۱۳۸۷ مجموع سطح زیر کشت بارور و غیربارور این محصول ۲۲۱۵۹/۴ هکtar برآورد شده است (Anon, 2010). گردو از نظر دارویی خواص قابل توجهی دارد. مغز گردو، به علت داشتن چربی زیاد، بسیار انرژی‌بخش است. میوه گردو بهویژه مغز آن در اصطلاح پزشکی و داروسازی سنتی به چهار مغز معروف بوده و سرشار از ویتامین‌های A, B, E و از همه مهم‌تر ویتامین F است. مغز و روغن گردو در درمان دیابت مؤثر است و به هضم غذا کمک می‌کند. ویتامین B موجود در مغز گردو در متابولیسم بافت عصبی مؤثر است (Vahdati, 2006).

مغز ارقام مختلف گردو خواص فیزیکی و شیمیایی متفاوتی دارد. ماتجا و همکاران (Colaric *et al.*, 2006) ارقام گردوبی راسنا و فرنور را از لحاظ خصوصیات ارگانولپتیکی بررسی و اعلام کردند که گردوبی رقم راسانا کمترین شفافیت مغز و سفتی بافت را دارد در حالی که مغز رقم فرنور شفاف‌تر بوده و بافت آن سفت‌تر از بافت رقم راسانا است. همچنین پوست استخوانی رقم گردوبی راسانا سخت‌تر از پوست فرنور گزارش شده است.

روسالیموف (Roussalimov, 1993) فناوری پیشرفته ترمینال ضبط گردو و بادام را در بلغارستان به کار گرفت که شامل تریلی و خط ثابت پوست‌گیری، شستشو، خشک‌کن دوار، جداساز مغز از پوست سخت، و بسته‌بندی پوست سبز و پوست سخت بود. برای این ترمینال، راندمان جداسازی گردو ۹۶-۹۹ درصد و راندمان شستشو و پاک کردن پوست‌های اضافی (پوست سبز) ۱۹/۸-۱۹ درصد محاسبه شد. ظرفیت این ترمینال یک تن در هر ساعت به دست آمد.

بايندیرلى و همکاران (Bayindirli *et al.*, 2002) تأثیر دماهای ۵۵، ۶۵، ۷۵، و ۸۵ درجه‌سلسیوس، کاربرد سود

غذایی به وجود می‌آورند. پراکسیدها، رادیکال‌های آزاد، اسیدهای چرب، و ترکیبات ثانویه ذکر شده قادرند با پروتئین‌ها و ویتامین‌ها واکنش دهند و باعث از بین رفتن ارزش غذیهای و خصوصیات کاربردی ترکیبات غذایی شوند (Karel, 1985).

محصولاتی که در دمای پایین‌تری خشک می‌شوند خاصیت انبارمانی بهتری دارند. اگرچه زمان خشک کردن آن‌ها طولانی‌تر است ولی فعالیت آبی پایین‌تر، رشد میکروارگانیسم‌ها را متوقف می‌کند یا به تاخیر می‌اندازد اما شدت اکسیداسیون لیپیدها را افزایش می‌دهد (Karel, 1985). از این‌رو، به دست آوردن شرایط بهینه پوست‌گیری و خشک کردن برای جلوگیری از افت کیفیت محصول نهایی ضروری است.

اسیدهای چرب تشکیل‌دهنده گردو از این قرارند: میزان لینولئیک‌اسید ۴۹/۸، اولئیک‌اسید ۲۹/۰۳۸، لینولنیک‌اسید ۱۰/۴۲۸، پالمیتیک‌اسید ۶/۹۱ و استئاریک‌اسید ۳/۰۹ درصد که کمترین میزان در بین اسیدهای چرب است (Ghasemi *et al.*, 2010).

هدف از این پژوهش بررسی اثر روش پوست‌گیری و ژنوتیپ بر خصوصیات شیمیابی (فساد چربی و درصد رطوبت)، خصوصیات حسی (رنگ، طعم، مزه و قابلیت پذیرش کلی) گردو و تغییر میزان آفلاتوکسین در آن است.

مواد و روش‌ها

این پژوهش به هنگام اجرای طرح تحقیقاتی ارزیابی و مقایسه ژنوتیپ‌های برتر استان کرمان (Hasani & Mozaffari, 2009) روی هفت ژنوتیپ گردو اجرا و اثر روش پوست‌گیری و ژنوتیپ بر خواص

گردو بررسی کردند. این محققان بلافضلله پس از برداشت و همچنین ۳ و ۵ روز پس از آن، گردو را پوست‌گیری کردند. سپس نمونه‌های گردو با پوست سخت و به صورت مفرز را پس از خشک شدن در شرایط محیط (دماه ۲۱±۱ درجه سلسیوس و رطوبت نسبی ۵۰-۶۵ درصد) نگهداری کردند. نتایج بررسی‌ها نشان داد که نمونه‌هایی که بلافضلله پس از برداشت پوست‌گیری شده بودند از نظر خواص ارگانولپتیکی بهترین نتیجه را به خود اختصاص دادند. نتایج همچنین نشان داد گردوهایی که با پوست سخت در نور آفتاب خشک شده بودند، در شرایط محیط به مدت یک سال کیفیت مطلوب را حفظ کردند.

طی فرآیند خشک کردن گردو، واکنش‌های نامطلوبی (به ویژه اکسیداسیون) ممکن است در آن رخ دهد که به دلیل ایجاد طعم و رنگ‌های نامطلوب، کیفیت این محصول پایین می‌آید (Fennema, 1985). مهمترین واکنش‌های اکسایشی در موادغذایی خشک شده مربوط به اکسیداسیون می‌باشد. اکسیداسیون لیپیدها در موادغذایی لیپیدهاست. اکسیداسیون لیپیدها در موادغذایی عمده‌تاً به دلیل وجود اسیدهای چرب غیراشباع است و غالباً از نوع خودبه‌خودی است. به عبارت دیگر ترکیبات حاصل از اکسیداسیون به عنوان کاتالیزور واکنش عمل می‌کند و سرعت واکنش با گذشت زمان افزایش می‌یابد (Karel, 1985). مفرز گردو ۶۵ درصد روغن دارد که درصد آن از اسیدهای چرب غیراشباع بوده و از این‌رو نسبت به اکسیداسیون بسیار حساس است. هیدروپراکسیدها که ترکیبات اصلی اکسیداسیون چربی‌ها هستند به ترکیبات ثانویه‌ای نظیر آلدئیدها، الکل‌ها، کتون‌ها یا اسیدها تجزیه می‌شوند و رنگ و طعم نامطلوبی را در ماده

معمولی بسته به فصل متغیر بود. میانگین دما در محدوده ۱۶ درجه سلسیوس (سه ماه اول: ۱۹، سه ماه دوم: ۲۶، سه ماه سوم: ۱۲ و سه ماه چهارم: ۷/۵) و رطوبت نسبی در محدوده ۵۰ درصد قرار داشت.

آزمون های شیمیایی (فساد چربی و درصد رطوبت) و آزمون های حسی و اندازه گیری سم (آفلاتوکسین) هر سه ماه یک بار روی نمونه های گرد و مغز آن صورت گرفت. برای آزمون حسی، فرمی تهیه و به ۲۵ نفر از اعضای هیئت داوران داده شد تا نمونه ها را از نظر رنگ، طعم، مزه، و قابلیت پذیرش کلی ارزیابی کنند. نمونه هایی که به روش سنتی پوست گیری شده بودند به عنوان شاهد در نظر گرفته شدند.

روش اندازه گیری شاخص ها به شرح زیر بود:

۱- آزمایش های شیمیایی

به منظور آزمایش فساد چربی برای مغز نمونه های گرد و مغزهای بسته بندی شده، بر اساس روش کتاب هاشمی تنکابنی (Hashemi Tonkaboni, 1985) از عدد تیوباربیوتیک اسید (TBA) استفاده شد. پراکسید محصول اولیه اکسیداسیون مواد چرب است و به طور کلی روغن هایی که درجه غیر اشباعی بیشتری داشته باشند آمادگی بیشتری برای اکسیداسیون دارند. وقتی میزان پراکسید به حد معینی بر سد، تغییرات گوناگونی ایجاد می شود و مواد فرار آلدئیدی و اسیدهای چرب با زنجیر کوتاه ایجاد می شوند که در ایجاد بو و طعم نامطبوع مواد چرب مؤثر هستند. بدین جهت پراکسید ایجاد شده گرچه مستقیماً سبب بو و طعم مواد چرب نیست ولی نشان دهنده درجه پیشرفت اکسیداسیون است. جهت آزمون شیمیایی، تیوباربیوتیک اسید اندازه گیری شد، در این آزمون،

شیمیایی (فساد چربی و درصد رطوبت)، خواص حسی، و میزان سم آفلاتوکسین در این محصول بررسی شد.

از هر ژنتیپ ۲۰۰۰ گرد و جمع آوری و به آزمایشگاه منتقل شد. گردوها برای پوست گیری و خشک کردن به دو دسته مساوی تقسیم شدند. که یک دسته به روش سنتی یک روز بعد از برداشت با دست پوست گیری و در نور آفتاب با میانگین دمای ۳۲ ± ۲ درجه سلسیوس به مدت یک هفته خشک شدند. دسته دوم، پس از پوست گیری با ماشین پوست کن پیچی ساخت شرکت ممتازان با ظرفیت اسمی یک تن در ساعت، در یک خشک کن واگنی با دماهای ۴۲، ۴۴ و ۴۸ درجه سلسیوس خشک شدند. به محض رسیدن مقدار رطوبت نمونه ها به ۵ درصد، فرایند خشک کردن قطع شد. پس از پوست گیری و خشک کردن، برای اندازه گیری آفلاتوکسین با استفاده از استاندارد شماره ۶۸۷۲، نمونه برداری آغاز شد (Anon, 2003). ابتدا گردوها به صورت مربع پخش گردیدند؛ مربع به چهار قسمت مساوی تقسیم و سپس دو ضلع روبرو جدا شد. این عمل چند بار تکرار شد تا مقدار نمونه برای اندازه گیری آفلاتوکسین مناسب باشد. آنالیز گردوها برای وجود یا نبود آفلاتوکسین در موسسه تحقیقات پسته کشور انجام شد. نصف نمونه ها در ظروف سلوفانی با روکش پلی اتیلن با وزن مخصوص کم (LDPE)^۱ و نصف دیگر پس از خارج کردن مغزه از پوسته (که بعضی تقریبا سالم و بعضی دیگر خرد شده بودند)، در همان نوع ظروف بسته بندی شدند. نمونه ها به مدت ۱۲ ماه و با شرایط نگهداری متفاوت (سرد خانه با دمای ۱۰ درجه سلسیوس و رطوبت نسبی ۵۵-۶۰ درصد و انبار معمولی) انبار شدند. دما و رطوبت نسبی انبار

- وضعیت ظاهری رنگ گردو و مغز آن: نحوه ارزیابی میزان مطلوبیت رنگ پوست استخوانی گردو و مغز آن از بسیار بد با نمره یک تا بسیار خوب با نمره صد انتخاب شد.

- طعم و مزه یا تندي: طعم و مزه نامطلوب مشابه روغن اکسید شده یا کهنه با چشیدن مغز گردو یا مغز بسته‌بندی شده آن مشخص شد. نحوه ارزیابی طعم و مزه از بسیار بد با نمره یک تا بسیار خوب با نمره صد در نظر گرفته شد.

پذیرش کلی: میزان مطلوبیت کلی نمونه‌ها با در نظر گرفتن تمامی صفات فوق و نحوه ارزیابی این بخش از آزمون از بسیار بد با نمره یک تا بسیار خوب با نمره صد انتخاب گردید (Piggott, 1996).

۳- تعیین میزان آفلاتوكسین

میزان آفلاتوكسین مغز نمونه‌های گردو و مغز بسته‌بندی شده از آن‌ها به کمک دستگاه HPLC در موسسه تحقیقات پسته کشور اندازه‌گیری شد. ابتدا نمونه‌های گردو و مغز آن به صورت مجزا به مدت ۲۴ ساعت داخل آون با دمای ۶۰ درجه سلسیوس قرار داده شدند. نمونه خشک شده داخل مخلوط‌کن شیشه‌ای (مدل 40 Hobart VCM) ریخته و همزمان با اضافه کردن آب مقطر دو بار تقطیر شده، به مدت ۵ دقیقه با دور تند مخلوط گردید تا یک خمیر همگن به دست آمد. در مرحله بعد، ۵ گرم نمک‌طعم خالص به ۵ گرم از خمیر حاصل افزوده شد و همراه با ۷۵ میلی‌لیتر مخلوط مтанول-آب (۹۳-۷) داخل همزن ضد انفجار به مدت یک دقیقه با دور تند به هم زده شد. مخلوط حاصل از کاغذ صافی عبور داده شد. سپس ۱/۳ میلی‌لیتر از عصاره حاصل با ۹/۹ میلی‌لیتر آب یونیزه رقیق شد؛ ۱۲ میلی‌لیتر از عصاره رقیق شده از ستون‌های Affinity AFLA Test TM عبور

مقدار مالون دی‌آلدئیدی موجود در صد گرم چربی محاسبه شد. این اندیس مراحل اولیه فساد را تعیین نمی‌کند اما با اکسید شدن روغن، تغییرات پایداری در این اندیس پیدا می‌شود که می‌تواند به کار گرفته شود. در اثر واکنش تیوباربیتوریکا اسید و اسیدهای چرب اشباع نشده اکسیدشده و سایر موارد ناشی از تجزیه این اسید، بر اثر حرارت، رنگ قرمز تولید گردید که با اسپکتروفتومتر اندازه‌گیری شد. در صدر طوبت با استفاده از دستگاه آون در دمای ۷۰ درجه سلسیوس و به مدت ۲۴ ساعت اندازه‌گیری شد. رنگ بعضی از نمونه‌ها سیاه بود، بی‌آنکه عدد تیوباربیتوریکا اسید آن‌ها بالا باشد، و به همین دلیل آزمون‌های حسی روی نمونه‌ها صورت گرفت.

۴- ارزیابی حسی

برای ارزیابی خصوصیات حسی از آزمون پانل استفاده شد. برای این منظور ۲۵ نفر در گروه سنی ۱۵-۴۵ سال انتخاب شدند. توضیحات کافی در مورد صفات مورد بررسی، نحوه قضایت در مورد تیمارها، دادن امتیاز، و مواردی که قبل و در حین آزمون باید رعایت کنند به آن‌ها ارائه شد. ارزیابی صفات حسی به روش هدونیک ۵ نقطه‌ای اندازه‌گیری شد. دوازده ساعت قبل از شروع آزمون، نمونه‌ها در دمای محیط قرار داده شدند تا دمای آن‌ها با دمای محیط متعادل شود. از هر تیمار، ۳ عدد گردو و حدود ۲۰ گرم مغز به صورت تصادفی درون ظرف قرار داده شد و یک کد سه رقمی به صورت تصادفی برای هر ظرف در نظر گرفته شد. به هنگام دادن نمونه‌ها به هیئت داوران، کلیه شرایط لازم برای اجرای آزمون پانل، نظیر رنگ و شرایط محل به گونه‌ای که رنگ واقعی و دمای محیط مطلوب باشد رعایت شد. صفات مورد بررسی و تعاریف آن‌ها به صورت زیر بودند:

نتایج و بحث

در این پژوهش، اثر دو روش پوست‌گیری و ژنوتیپ بر صفات شیمیایی و حسی هفت ژنوتیپ گردو و مغز آن در دوره انبارداری بررسی شد.

۱- شاخص‌های شیمیایی

از نظر فساد چربی در نمونه‌های گردو، ژنوتیپ‌های ۲۰، ۷۷، و ۸۸ بیشترین فساد و ژنوتیپ‌های ۹۵ و ۲۶۴ کمترین فساد را داشتند (جدول ۱) و در مغز تهیه شده از گردو، بیشترین و کمترین فساد چربی به ترتیب به ژنوتیپ ۸۸ و ۲۶۴ تعلق داشت. از لحاظ درصد رطوبت در گردو و مغز تهیه شده از آن، میزان رطوبت بالای منطقه آب تک لایه در کلیه نمونه‌ها بین ۶-درصد مشاهده شد (جدول ۱).

در بین دو روش پوست‌گیری از نظر فساد چربی و درصد رطوبت در گردو و مغز تهیه شده از آن اختلافی مشاهده نشد (جدول ۲).

داده شد. پس از شستشوی ستون با ۲۰ میلی‌لیتر آب یونیزه برای جداسازی آفلاتوکسین از ستون، ۱/۵ میلی‌لیتر متانول HPLC به آن افزوده و حجم محصول نهائی با استفاده از آب یونیزه به ۳ میلی‌لیتر رسانده شد. به منظور تعیین غلظت آفلاتوکسین، ۲۰۰ میلی‌لیتر از آب عصاره به دستگاه HPLC، که با استفاده از استاندارهای B₁, B₂, G₁ و G₂ کالیبره شده بود، تزریق شد و در ۳، ۶، ۹، و ۱۲ ماه پس از نگهداری اندازه‌گیری شد (Cheraghali *et al.*, 2007).

برای اجرای این پژوهش، آزمایشی به صورت فاکتوریل در قالب طرح بلوك‌های کامل تصادفی در سه تکرار اجرا شد و میانگین‌ها بر پایه آزمون دانکن در سطح احتمال پنج درصد مقایسه شدند. داده‌های آزمایش با استفاده از نرم‌افزار SPSS و بر اساس طرح مذکور مورد تجزیه آماری قرار گرفته و تحلیل شدند.

جدول ۱- مقایسه میانگین فساد چربی و رطوبت در هفت ژنوتیپ گردو و مغز تهیه شده از آن‌ها

رطوبت (درصد)	عدد تیوباربیتوریک اسید (TBA) (میلی گرم MDA در صد گرم چربی)	رطوبت (درصد)	عدد تیوباربیتوریک اسید (TBA) (میلی گرم MDA در صد گرم چربی)	ژنوتیپ	
				گردو	مغز
۲/۳۹c	۰/۴۷b	۲/۹۴bc	۰/۴۵c	۹۵	
۲/۲۳c	۰/۵۵ab	۳/۰۴ab	۰/۵۵ab	۲۱۱	
۲/۶۶a	۰/۵۸ab	۳/۴۸a	۰/۶a	۲۰	
۲/۷۴a	۰/۵۷ab	۲/۶۶c	۰/۵abc	۲۱	
۲/۴۶b	۰/۶۶a	۳/۰۳ab	۰/۶۳a	۸۸	
۲/۶۶a	۰/۳۹c	۳/۱۷a	۰/۴۶c	۲۶۴	
۲/۵۳a	۰/۵۹ab	۳/۷۰a	۰/۵۸a	۷۷	

جدول ۲- مقایسه میانگین فساد چربی و رطوبت برای گرد و مغز تهیه شده از آن در دو روش پوست‌گیری

روش پوست‌گیری	گرد	مغز	روطوبت (درصد)
(میلی گرم MDA در صد گرم چربی)	(میلی گرم MDA در صد گرم چربی)	(درصد)	عدد تیوباربیتوریک اسید (TBA)
صنعتی	۰/۵۴a	۳/۱۱a	۰/۵۳a
سنตی	۰/۵۴a	۳/۱۹a	۰/۵۵a

روش سنتمی و ژنتیپ ۲۰ پوست‌گیری شده به روش صنعتی، بیشترین فساد چربی دیده شد. کمترین فساد چربی در نمونه‌های مغز مربوط به تیمارهای ژنتیپ ۲۱ و پوست‌گیری صنعتی و ژنتیپ ۲۶۴ و پوست‌گیری سنتمی بود. رطوبت کلیه نمونه‌ها (گرد و مغز) تحت اثر متقابل ژنتیپ و روش پوست‌گیری در محدوده رطوبت بالای منطقه آب تکلایه، بین ۲-۶ درصد بود.

در جدول ۳، اثر متقابل روش پوست‌گیری و ژنتیپ بر خواص شیمیایی (فساد چربی و درصد رطوبت) نشان داده شده است. بیشترین فساد چربی در نمونه‌های گرد و مربوط به ژنتیپ‌های ۲۱، ۸۸، ۷۷ و پوست‌گیری به روش سنتمی و ژنتیپ ۲۰ در پوست‌گیری به روش صنعتی مشاهده شد و کمترین فساد چربی مربوط به ژنتیپ ۲۱ با پوست‌گیری صنعتی بود. در نمونه‌های مغز ژنتیپ‌های ۷۷، ۸۸، ۲۱ و پوست‌گیری به

جدول ۳- مقایسه میانگین صفات فساد چربی و رطوبت تحت اثر متقابل ژنتیپ و روش پوست‌گیری برای گرد و مغز تهیه شده از آن

روطوبت (درصد)	عدد تیوباربیتوریک اسید MDA (میلی گرم MDA در صد گرم چربی)	روطوبت (درصد)	عدد تیوباربیتوریک اسید MDA (میلی گرم MDA در صد گرم چربی)	روش پوست‌گیری	ژنتیپ	گرد	مغز
۲/۴۲bcd	۰/۴۲c	۲/۹۶cde	۰/۴۲c	صنعتی	۹۵		
۲/۳۶cd	۰/۵۲b	۲/۹۲de	۰/۴۸c	سنتمی			
۲/۳۲cd	۰/۵۳b	۲/۹۲cde	۰/۴۹c	صنعتی	۲۱۱		
۲/۱۳d	۰/۵۶b	۳/۱۵bcd	۰/۶۱b	سنتمی			
۲/۵abcd	۰/۷۸a	۳/۲۰bcd	۰/۸۱a	صنعتی	۲۰		
۲/۸۰abc	۰/۳۸c	۳/۷۶a	۰/۳۸d	سنتمی			
۳/۰۳a	۰/۳۵d	۳/۰۰cde	۰/۲۱e	صنعتی	۲۱		
۲/۴۵abcd	۰/۷۸a	۲/۳۲b	۰/۷۷a	سنتمی			
۲/۱۴d	۰/۵۶b	۲/۸۲e	۰/۵۴b	صنعتی	۸۸		
۲/۷۷abc	۰/۷۶a	۳/۲۴bcd	۰/۷۲a	سنتمی			
۲/۳۴cd	۰/۴۴c	۳/۲۵bc	۰/۴۵c	صنعتی	۲۶۴		
۲/۹۸ab	۰/۳۲d	۳/۰۹bcde	۰/۴۷c	سنتمی			
۲/۵۰abcd	۰/۴۴c	۳/۶۳a	۰/۴۸c	صنعتی			
۲/۵۶abcd	۰/۷۴a	۳/۷۷a	۰/۶۷a	سنتمی	۷۷		

۲- خواص ارگانولپتیکی

اختلاف جزیی نسبت به گردوبوی پوستگیری صنعتی طعم و مزه بهتری داشتند، ولی از لحاظ رنگ و قابلیت پذیرش کلی، بین این نمونه‌ها اختلافی مشاهده نشد (جدول ۵). در جدول ۶ اثر متقابل روش پوستگیری و ژنتیپ روی خواص ارگانولپتیکی نمونه‌ها نشان داده شده است. ژنتیپ ۲۱ و ۸۸ و پوستگیری شده به روش صنعتی از لحاظ طعم و مزه و رنگ در گردوبهتری بالاتری به دست آوردند. در مغز گردوبهتری بالاتری ژنتیپ ۲۶۴ و ۲۱ در پوستگیری به روش صنعتی از سایر نیمارها بهتر بودند (جدول ۶).

در جدول ۴، مقایسه میانگین صفات رنگ، طعم و مزه و قابلیت پذیرش کلی در هفت ژنتیپ برای گردوبهتری آورده شده است. در نمونه‌های گردوبین ژنتیپ‌ها، دو ژنتیپ ۲۱ و ۸۸ از لحاظ طعم و مزه و رنگ نسبت به بقیه ژنتیپ‌ها برتری داشتند و دو ژنتیپ ۲۱ و ۷۷ در این زمینه امتیاز کمتری به دست آوردند. ولی در نمونه‌های مغز، ژنتیپ‌های ۲۶۴، ۲۱، و ۸۸ نسبت به بقیه ژنتیپ‌ها برتری داشتند. ژنتیپ‌های ۹۵ و ۲۱۱ طعم و مزه کمتری دارا بودند. نمونه‌های گردوبهتری شده به روش سنتی با

جدول ۴- مقایسه میانگین صفات رنگ، طعم و مزه و قابلیت پذیرش کلی حاصل از ارزیابی حسی در هفت ژنتیپ گردوبهتری و مغز تهیه شده از آن‌ها

قابلیت پذیرش کلی	مغز			گردوبهتری			ژنتیپ
	رنگ	طعم و مزه	قابلیت پذیرش کلی	رنگ	طعم و مزه	قابلیت پذیرش کلی	
۵۲/۰۷b	۵۳/۴۱b	۵۰/۷۶c	۵۶/۰۵bc	۶۰/۵۹b	۵۸/۷۹b	b	۹۵
۵۵/۰۴a	۴۷/۶۳c	۵۱/۲۲c	۷۴/۲۹a	۵۷/۳۳b	۵۵/۱۸c	c	۲۱۱
۵۲/۷۲b	۵۱/۰۱bc	۵۴/۴۷bc	۵۴/۴۸c	۵۹/۳۷b	۵۶/۶۰bc	c	۲۰
۵۵/۹۷a	۶۱/۳۲a	۵۸/۵۴b	۵۵/۶۵bc	۶۷/۲۵a	۷۰/۶۵a	a	۲۱
۵۵/۵۰a	۶۳/۱۱a	۶۰/۳۱a	۵۷/۷۵b	۶۷/۴۰a	۶۷/۸۷ab	ab	۸۸
۵۵/۹۹a	۵۲/۵۶b	۶۱/۸۳a	۶۰/۵۳b	۵۷/۵۳b	۵۷/۵۸b	b	۲۶۴
۵۴/۸۷a	۵۰/۹۹bc	۵۴/۹۸bc	۵۶/۲۶bc	۵۲/۲۴c	۵۳/۹۶c	c	۷۷

جدول ۵- مقایسه میانگین صفات رنگ، طعم و مزه و قابلیت پذیرش کلی حاصل از ارزیابی حسی برای گردوبهتری و مغز تهیه شده از آن در دو روش پوستگیری

قابلیت پذیرش کلی	مغز			گردوبهتری			روش پوستگیری
	رنگ	طعم و مزه	قابلیت پذیرش کلی	رنگ	طعم و مزه	قابلیت پذیرش کلی	
۵۰/۱۳b	۵۳/۲۰a	۵۲/۷۸b	۵۶/۶۰a	۵۹/۳۱a	۵۷/۰۵b	۵۷/۰۵b	صنعتی
۵۹/۰۶a	۵۳/۸۸a	۵۹/۲۶a	۵۷/۷۰a	۵۹/۷۵a	۵۹/۹۵a	۵۹/۹۵a	سنتی

بررسی تأثیر روش‌های پوست‌گیری گردو...

جدول ۶- مقایسه میانگین صفات رنگ، طعم و مزه و قابلیت پذیرش کلی حاصل از ارزیابی حسی تحت اثر متقابل ژنوتیپ و روش پوست‌گیری برای گردو و مغز تهیه شده از آن

قابلیت پذیرش کلی	مغز			گردو			روش پوست‌گیری	ژنوتیپ
	رنگ	طعم و مزه	قابلیت پذیرش کلی	رنگ	طعم و مزه	قابلیت پذیرش کلی		
۵۲/۸۴ab	۵۲/۶۵bc	۵۰/۳۸d	۵۲/۸۹d	۵۷/۷۴cde	۵۵/۹۹efg	صنعتی	۹۵	
۵۱/۳۰b	۵۴/۱۷bc	۵۱/۱۴d	۵۹/۲۱bc	۶۳/۴۵b	۶۱/۵۸ cd	سنตی		
۵۶/۵۵ab	۴۸/۷۰c	۵۲/۱۵d	۵۶/۸۴cd	۵۷/۵۳de	۵۶/۳۳efg	صنعتی		۲۱۱
۵۳/۵۳ab	۴۶/۵۶c	۵۰/۳۰d	۶۱/۷۵ab	۵۷/۱۴ de	۵۴/۰۳cd	سنتی		
۵۰/۴۲b	۵۱/۱۰bc	۵۴/۶۳cd	۵۲/۷۴d	۵۹/۷۸cd	۵۵/۹۵efg	صنعتی		۲۰
۵۵/۰۳ab	۵۰/۹۲bc	۵۴/۳۱cd	۵۶/۲۳cd	۵۸/۹۷cd	۵۷/۲۵ef	سنتی		
۵۸/۳۷a	۶۶/۲۱a	۵۶/۵۵bcd	۵۴/۳۴cd	۷۷/۴۸ a	۷۴/۰۵a	صنعتی		۲۱
۵۳/۵۷ab	۵۶/۴۴bc	۶۰/۰۵abc	۵۶/۹۷cd	۵۷/۰۳de	۶۷/۲۶b	سنتی		
۵۴/۶۶ab	۶۰/۰۱ab	۵۷/۳۷bcd	۵۸/۴۴bc	۷۳/۴۸ b	۷۳/۴۴a	صنعتی		۸۸
۵۶/۳۴ab	۶۶/۲۱a	۶۳/۲۶ab	۵۷/۰۷cd	۶۱/۳۳ bc	۶۲/۳۰c	سنتی		
۵۳/۰۷ab	۵۵/۹۰a	۶۶/۸۹a	۶۵/۰۵a	۶۰/۶de	۵۸/۲۲ de	صنعتی		۲۶۴
۵۸/۹۱a	۴۹/۲۳c	۵۶/۷۸bcd	۵۵/۵۲cd	۵۴/۴۶ e	۵۶/۹۵ e	سنتی		
۵۲/۷۹ab	۵۰/۹۹bc	۵۲/۶۳d	۵۶/۷۷cd	۵۷/۲۸de	۵۴/۹۵ efg	صنعتی		
۵۶/۹۵ab	۵۰/۹۹bc	۵۷/۳۳bcd	۵۵/۷۵cd	۴۷/۲۰f	۵۲/۹۷ fg	سنتی		۷۷

در شروع آزمایش (سه ماه پس از نگهداری) مقدار آفلاتوكسین در نمونه‌ها متفاوت بود. به طوری که بعضی از نمونه‌ها بعد از سه ماه نگهداری بیشترین مقدار آفلاتوكسین را دارا بودند. به طور مثال ژنوتیپ ۲۰ و پوست‌گیری به روش صنعتی در ابتدای آزمایش مقدار ۳/۳۴ ppb افلاتوكسین داشت ولی در همین نمونه پس از شش ماه هیچ‌گونه آفلاتوكسینی مشاهده نشد. می‌توان نتیجه گرفت که این سم در باغ در دانه‌های خاصی از وجود داشته است که این امر می‌تواند به دلیل ترک خوردگی پوست سبز گردو، زود خندانی پوست سخت و شرایط مناسب رشد قارچ آسپرژیلوس فلاووس در باغ باشد.

۳- آفلاتوكسین

پس از بررسی‌هایی که دو سال بین هفت ژنوتیپ انتخاب شده طول کشید، مشخص شد که ژنوتیپ‌های ۹۵، ۲۱۱ و ۲۰ آلووده به آفلاتوكسین هستند و میزان آفلاتوكسین مشاهده شده از صفر تا ۱۰ قسمت در میلیون (ppb) متفاوت است. در سه ژنوتیپ دیگر، آلوودگی به آفلاتوكسین مشاهده نگردید (جدول ۷). در نمونه‌های مغز هنگام شکستن گردو، نمونه‌هایی که با چشم تشخیص داده می‌شود کپک زده‌اند، جدا شدند و در زمان آزمایش این بخش از تحقیق، هیچ‌گونه آفلاتوكسینی در آن‌ها مشاهده نشد. در آزمایش اندازه‌گیری آفلاتوكسین، استانداردهای B_1 , B_2 , G_1 و G_2 به عنوان شاهد مورد استفاده قرار گرفتند (Cheraghali *et al.*, 2007).

جدول ۷- میزان آفلاتوکسین (ppb) مشاهده شده در هفت زنوتیپ گردو پس از دو سال انبارداری در انبارهای سنتی و سردخانه

زنوتیپ و روش پوست‌گیری								نوع انبار								
۱۲ ماه بعد از نگهداری				۹ ماه بعد از نگهداری				۶ ماه بعد از نگهداری				سه ماه بعد از نگهداری				
G ₂	G ₁	B ₂	B ₁	G ₂	G ₁	B ₂	B ₁	G ₂	G ₁	B ₂	B ₁	G ₂	G ₁	B ₂	B ₁	
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۰/۵۸
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۱/۳۹
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۳/۳۴
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۱/۹۰
-	۹/۲۴	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۰/۹۴	-	-	-	-	۰/۹۴
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۴/۶۵	-	-	-	-	۹۵
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۴/۰۷	۱/۵۱	-	-	-	۲۱۱
-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	۰/۵۵

- نبود آفلاتوکسین

۲- خصوصیات حسی

- رنگ: روش‌های پوست‌گیری مورد بررسی اثر معنی‌داری بر رنگ نمونه‌ها (گردو و مغز) نداشتند. ولی بین زنوتیپ‌های مورد بررسی از لحاظ رنگ اختلاف معنی‌دار مشاهده شد. در این زمینه ازکان و کوینکو (Ozkan & Koyuncu, 2005) و وارمند و همکاران (Warmund, *et al.*, 2009) به نتایج مشابه دست یافتند. حسنی و مظفری (Hasani & Mozaffari, 2009) با شناسایی زنوتیپ‌های برتر توده‌های گردی ایران دریافتند که رنگ گردو و مغز تهیه شده از آن تحت تأثیر زنوتیپ قرار دارد و اغلب زنوتیپ‌ها رنگ کهربایی روش دارند. روش پوست‌گیری روی رنگ پوست گردو تأثیر معنی‌داری دارد. کاشانی‌نژاد و همکاران (Kashaninejad *et al.*, 2006) پسته و کادر و همکاران (Kader, 1985) در بررسی خشک کردن پوست‌گیری اثر معنی‌داری بر رنگ نمونه‌ها ندارد که با نتایج این پژوهش همخوانی دارد.

نتیجه‌گیری

۱- شاخص‌های شیمیایی

از نظر فساد چربی و درصد رطوبت در گردو و مغز تهیه شده از آن، بین دو روش پوست‌گیری اختلاف مشاهده نشد. در این زمینه پیکرلو و همکاران (Piccirillo *et al.*, 2005) نتایج مشابه به دست آورده‌اند.

در نمونه‌های گردو، بیشترین فساد چربی مربوط به زنوتیپ‌های ۲۰، ۷۷ و ۸۸ و کمترین فساد چربی مربوط به زنوتیپ‌های ۹۵ و ۲۱۱ بود. در مغز تهیه شده از گردو، بیشترین فساد چربی را زنوتیپ ۸۸ و کمترین فساد چربی را زنوتیپ ۲۶۴ داشته‌اند. در گردو و مغز تهیه شده، میزان رطوبت بین ۲-۴ درصد مشاهده شد که این عدد در محدوده مجاز (۲-۶ درصد) واقع است (Hamedi, 2009; Jensen *et al.*, 2001). گزارش وراجو و همکاران (Vererraju *et al.*, 1978) نیز بیانگر آن است که طعم و رنگ مغز گردو در رطوبت‌های ۳/۲-۳/۶ درصد پایدارتر است که با نتایج این تحقیق همخوانی دارد.

(Hasani & Mozaffari, 2009) و ماتجا و همکاران (Colaric *et al.*, 2006) نیز در این زمینه به نتایجی مشابه دست یافته‌ند.

۳- آفلاتوكسین

ژنوتیپ‌های ۹۵، ۲۱۱، ۲۰، و ۲۱ به دلیل دارا بودن پوست نازک و ایجاد شدن شکاف در پوست سخت، به آفلاتوكسین آلوده شدند. در این بررسی مشخص شد که نمونه‌های آلوده از ابتدا دارای این زهرا به بوده‌اند و زمان، دما، پوشش و روش پوست‌گیری تأثیری در ایجاد این زهرا به نداشته است. فولادی و تاجآبادی‌پور (Fooladi & Tajabadipoor, 2005) گزارش داده‌اند که از هر ۲۸۰۰۰ دانه پسته تنها یک پسته روی درخت به آفلاتوكسین آلوده است و در مراحل فراوری محصول پسته فرصت کافی جهت رشد و نمو قارچ‌ها به وجود نمی‌آید. کلفت‌تر بودن پوست، از رشد قارچ آسپرژیلوس فلاووس و ایجاد سم آفلاتوكسین روی دانه گردو در ژنوتیپ‌های ۷۷، ۸۸، و ۲۶۴ جلوگیری می‌کند. دوستر و میخاییلید (Doster & Michailides, 1995) می‌گویند دانه‌های پسته دارای پوست سالم به آفلاتوكسین آلوده نمی‌شوند.

- **طعم و مزه:** روش پوست‌گیری اثر معنی‌داری بر طعم و مزه نمونه‌ها دارد و نمونه‌هایی (گردو و مغز) که به روش سنتی پوست‌گیری شده می‌شوند طعم و مزه بهتری نسبت به نمونه‌هایی دارند که با روش صنعتی پوست‌گیری می‌شوند. از نظر طعم و مزه، بین ژنوتیپ‌های استفاده شده در طرح بالاترین امتیاز را ژنوتیپ‌های ۸۸ و ۲۱ داشته‌اند که با نتایج تحقیقات سلاجقه و مظفری (Salajaghe & Mozaffari, 2005) مطابقت دارد. وارمند و همکاران (Warmund, *et al.*, 2009) نیز دریافتند که ژنوتیپ بر طعم و مزه تأثیرگذار است.

- **قابلیت پذیرش کلی:** نمونه‌های مغز پوست‌گیری شده به روش سنتی امتیاز بیشتری به دست آورده‌اند. دلیل این امر پایین‌تر بودن دمای خشک کردن، از ۴۲ درجه سلسیوس، در روش پوست‌گیری سنتی است (Jensen *et al.*, 2001). ژنوتیپ‌های مختلف روی پذیرش کلی نمونه‌ها با یکدیگر اختلاف معنی‌داری دارند. در نمونه‌های گردو و مغز تهییه شده آن، به ژنوتیپ ۲۱۱ بالاترین امتیاز و به ژنوتیپ ۲۰ و ۹۵ پایین‌ترین امتیاز داده شد. حسنی و مظفری

مراجع

- Anon. 2003. Food Products – Determination of aflatoxin B₁ and total Aflatoxins using HPLC and immunoaffinity column. Institute of Standards and Industrials Research of Iran. (in Farsi)
- Anon. 2010. Results of a Study of Horticultural Products. Ministry of Jihad-e-Agriculture. (in Farsi)
- Bayindirli, L., Tuncer, E. and Ozturk S. B. 2002. Mathematical analysis of lye peeling of walnuts. GIDA. 27(4): 241-245.
- Cheraghali, A. M., Yazdanpanah, H., Doraki, N., Abouhossain, G., Hassibi, M., Ali Abadi, S., Aliakbarpoor, M., Amirahmadi, M., Askarian, A., Fallah, N., Hashemi, T., Jalali, M., Kalantari, N., Khodadadi, E., Maddah, B., Mohit, R., Mohseny, M., Phaghihy, Z., Rahmani, A., Setoodeh, L., Soleimany, E. and Zamanian, F. 2007. Incidence of aflatoxins in Iran pistachio nuts. Food Chem. Toxicol. 45(5): 812-816.
- Colaric, M., Stampar, F., Hudina, M. and Solar, A. 2006. Sensory evaluation of different walnut cultivars (*Jungians regal*: L.). Acta Agric. Slovenica. 87(2): 403-413

- Doster, M.A. and Michailides, T. J. 1995. The development of early split pistachio nuts and the contamination by molds. Aflatoxins and insects. First International Symposium on Pistachio Nut. Sep. 20-24. 1994. Adana. Turkey. Acta Hort. 419, 359-364.
- Fennema, O. R. 1985. Chemical Changes in Food During Processing. An overview. In: Richardsons, T. & Fineley, J. W. (Eds.) Chemical Changes in Food During Processing. AVI Publishing Company Inc. Westport. CT. 1-16.
- Fooladi, M. and Tajabadipoor, A. 2005. Identification aflatoxine contaminated pistachios based on physical properties. Proceeding of the 4th Horticultural Sciences Congress. Aug. 15-18. Mashhad. Iran. 501-507. (in Farsi)
- Ghasemi, M., Arzani, K., Hassani, D. and Ghasemi, Sh. 2010. Fatty acids composition of some selected walnut (*Juglans regia* L.) genotypes in Markazi province. Iranian J. Food Sci. Technol. 7(1): 31-37. (in Farsi)
- Hamedi, M. 2009. Food Chemistry. University Publishing Center. Tehran. (in Farsi)
- Hasani, D. and Mozaffari, M. 2009. Collection and evaluation of Iranian superior walnut genotypes. Research Report. No. 553. Seed and Plant Improvement Institute. (in Farsi)
- Hashemi Tonkaboni, E. 1985. Testing of oils and fats. University Publishing Center. Tehran. (in Farsi)
- Jensen, P.N., Sorensen, G., Engelsen, S.B. and Bertelsen, G. 2001. Evaluation of quality changes in walnut kernels (*Juglans regia* L.) by Vis/NIR Spectroscopy. J. Agric. Food chem. 49(12): 5790-5796.
- Kader, A. A. 1985. Postharvest Handling Systems: Tree Nuts. Coop Ext. Univ. of California. 170-174.
- Karol, M. 1985. Control of lipid oxidation in Dried Foods. In: McCarthy, D. (Ed.) Concentration and Drying of Foods. Elsevier Applied Science Pub. N. Y. 37-51
- Kashaninejad, M., Mortazavi, S. A., Seife Kordi, A. and Maghsoodloue, Y. 2005. Effect of drying variables on qualitative properties of pistachio nut. Iranian J. Agric. Sci. 36(5): 1075-1085. (in Farsi)
- Koyuncu M. A., Keypunch, F. and Baker, N. 2003. Selected drying conditions and storage period and quality of walnut Selections. J. Food Process. Pres. 27(2): 87-99.
- Ozkan, G., Koyuncu, M. A. 2005. Physical and chemical composition of some walnut (*Juglans regia* L.) genotypes grown in Turkey. Grasas y Aceites. 56(2): 141-146.
- Piccirillo, P., Fasano, P., Mita, G., De Paolis, A. and Santino, A. 2005. Exploring the role of lipoxygenases on walnut quality and shelf life. Acta Hortic. 705, 543-546.
- Piggott, J. R. 1987. Statistical Procedures in Food Research. Kluge Academic Pub.
- Roussalimov, Zh. S. 1993. Postharvest of walnut and almond. Acta Horticulturae. 311, 273-280.
- Salajaghe, F. and Mozaffari, M. 2005. Evaluation of walnut halling and storing methods and determination of aflatoxine content in walnut. Research Report. No. 64. Kerman Agricultural and Natural Recource Research Center. (in Farsi)
- Vahdati, K. 2006. Establishment of Walnut Nursury. Khaniran Press. (in Farsi)

Veeraju, P., Hemavathy, J. and Prabhakar, J. V. 1978. Influence of water activity on pellicle chaffing, colour and breakage of walnut (*Juglans regia*) kernels. *J. Food Process. Pres.* 2(1): 21-31.

Warmund, M. R., Elmore, J., Drake, M. A. and Yates, M. D. 2009. Descriptive analysis of kernels of selected black and Persian walnut cultivars. *J. Sci. Food Agric.* 89(1): 117-121.

Archive of SID

Effect of Dehulling Methods and Genotype on Chemical, Aflatoxin and Sensorial Indices for Walnuts

F. Salajagheh*, F. Azadshahraki and M. Mozaffari

* Corresponding Author: Academic Member of Agricultural Engineering Research Department of Agricultural and Natural Resources Research Center of Kerman, Iran. E-mail: fereshteh683@yahoo.com

Received 9 May 2011, Accepted: 16 June 2012

Dehulling is an important step in walnut processing that has considerable effect on the quality, chemical and microbial properties of walnuts. Improving dehulling can increase the quality of the final product. This research studied the effect of genotype and hulling method on walnut properties. One experiment was performed as a factorial in a randomized complete block design with three replications in the food industrial laboratory of the Agricultural Research Center in Kerman. Chemical (fat oxidation, percent of moisture), aflatoxin and sensorial (color, taste, general acceptance) properties of seven genotypes (20, 21, 77, 88, 95, 211, 264) and their kernels were evaluated using two walnut hulling methods (industrial and traditional). The data were analyzed in and compared using a Duncan t test at $p = 5\%$. The results showed minimum fat oxidation in walnut samples for genotypes 95 and 264 and in kernel samples for genotype 264. Moisture content in all samples was in the required range and the hulling methods for genotype 21 had minimum fat oxidation. The study showed that genotypes 77, 88 and 264 had the toughest skin and no aflatoxin was observed in these genotypes. Walnut samples 21 and 88 and kernel genotypes 24, 21 and 88 had the best taste and color. Hulling method had no significant effect on the sensorial properties of the walnut and kernel samples. Interaction between treatments showed that the industrial hulling method with genotype 21 was better for both walnuts and kernels. The sensorial and chemical properties of genotype 21 are more suitable for cultivation and, because there was no aflatoxin detected in industrial hulling, this method is most effective for processing walnuts.

Key words: Aflatoxin, Fat oxidation, Processing, Sensorial properties, Walnuts