

بررسی تأثیر زمان ذخیره‌سازی بر رنگ و ترکیبات شیمیایی تخته خرد حاصل از باگاس

مهردی جنوبي^{۱*}، شوبو صالحپور^۲، زهره عرازنيا^۳ و یحیی همزه^۴

- ۱- نویسنده مسئول، استادیار، گروه علوم و صنایع چوب و کاغذ، دانشکده منابع طبیعی، دانشگاه تهران، پست الکترونیک: mehdi.jonoobi@ut.ac.ir
۲- دانشجوی دکتری، گروه علوم و صنایع چوب و کاغذ، دانشکده منابع طبیعی، دانشگاه تهران
۳- دانش آموخته کارشناسی ارشد، گروه علوم و صنایع چوب و کاغذ، دانشکده منابع طبیعی، دانشگاه تهران
۴- استاد، گروه علوم و صنایع چوب و کاغذ، دانشکده منابع طبیعی، دانشگاه تهران

تاریخ پذیرش: دی ۱۳۹۴

تاریخ دریافت: شهریور ۱۳۹۳

چکیده

این تحقیق، با هدف بررسی تأثیر ذخیره‌سازی بر رنگ و ترکیبات شیمیایی تخته خرد حاصل از باگاس انجام شد. برای این منظور از باگاس ذخیره شده کارخانه نتوپان کارون واقع در استان خوزستان در سه سطح (بالا، وسط و پائین) و باگاس ذخیره‌نشده استفاده شد. سپس، ترکیبات شیمیایی نمونه‌ها براساس دستورالعمل TAPPI، ویزگی بیومتری (ضریب لاغری) با استفاده از روش فرانکلین و تغییرات رنگ آنها اندازه‌گیری شد. همچنین شناسایی نوع میکروارگانسیم‌های موجود در نمونه‌های باگاس ذخیره شده در سه سطح انجام گردید و نتایج با نمونه‌های شاهد مقایسه شد. نتایج نشان داد که مقدار لیگنین در بین نمونه‌های باگاس ذخیره شده در سه سطح تفاوت داشت، اما تفاوت معنی‌داری در میزان سلولز و مواد استخراجی آنها مشاهده نشد. همچنین در ضریب لاغری نمونه‌ها (ذخیره شده و ذخیره نشده) تفاوتی ملاحظه نشد. میزان تغییر رنگ در تخته‌های ساخته شده از باگاس ذخیره شده بیشتر از نمونه‌های ذخیره نشده بود. بررسی شناسایی نوع میکروارگانسیم‌های موجود در نمونه‌های باگاس ذخیره شده نشان داد که بیشترین آنها باکریها و مخمرها بودند. نتایج آزمایش‌های انجام شده نشان داد که مدت ذخیره‌سازی می‌تواند به‌طور چشمگیری رنگ و خواص فیزیکی باگاس‌های ذخیره شده را مورد تغییر قرار دهد.

واژه‌های کلیدی: باگاس، ذخیره‌سازی، تغییر رنگ، ترکیبات شیمیایی

مقدمه

علاوه بر این، الیاف باگاس برای تولید سوخت، مواد شیمیایی، آنزیمهایا و مواد غذایی نیز قابل استفاده می‌باشد (Lois et al., 1981 (Kristensen et al., 1994 Galvez., 2008). باگاس نیشکر بر مبنای وزن خشک شامل ۴۳/۶ درصد سلولز، ۳۳/۸ درصد همی‌سلولز، ۱۸/۱ درصد لیگنین و ۲/۳ درصد خاکستر است (Banerjee & Pandey., 2002). با توجه به اهمیت کشت نیشکر و تولید

باگاس، تفاله نیشکر است که پس از عصاره‌گیری از نیشکر به صورت پسماند فیبری خشک و فشرده شده و به صورت قطعات ریز تراشه به دست می‌آید. با توجه به ترکیب، خواص و ساختاری که دارد، به عنوان یک ماده اولیه برای تولید محصولاتی مانند چندسازه، منسوجات، خمیر و کاغذ و خوراک دام مفید می‌باشد (Narendra & Yang., 2005).

دروني روشن است (Lois, 1982). يکي از راههای کم کردن خطر حمله ميكروارگانسيمها مغزداری آن قبل از بسته‌بندی و ذخیره‌سازی می‌باشد (Atcheson, 1987). در اوائل دهه ۱۹۲۰، صنعت نيشکر روش‌هایی را برای ذخیره‌سازی باگاس به منظور استفاده در صنایع کاغذسازی و تخته خرد چوب مورد بررسی قراردادند. در فاصله سال‌های ۱۹۲۰ تا ۱۹۴۰ روش‌های زيادي را برای ذخیره‌سازی باگاس و ساير (Atcheson, 1987) پسماندهای کشاورزی مورد مطالعه قرار داد، طبق اولین روش ثبت شده، به منظور حفظ كيفيت الياf و جلوگيري از کاهش وزن در هنگام ذخیره‌سازی، باید يکي از دو شرط زير شامل (خشک‌کردن باگاس تا رطوبت ۲۰ درصد و خيس کردن مواد باید در حداقل ۸۰ درصد نگهداشت شود) را بر روی باگاس عصاره‌گيري شده در هنگام ذخیره‌سازی اعمال کرد. شرایط ذكر شده منجر به ابداع دو روش ذخیره‌سازی خشك و روش ذخیره‌سازی تر شد (Atcheson, 1971). روش‌های ذخیره‌سازی مختلفی شامل (ذخیره‌سازی خشك، مرطوب، تر و ذخیره‌سازی تر همراه با تيمار بيلوژيکي) وجود دارد و انتخاب آنها، به طور عمده به نوع توليد بستگي دارد (Atcheson, 1971). يکي از روش‌های رايچ در سراسر جهان که از ۵۰ سال پيش در صنایع تخته-فيبر باگاس و تعدادي از کارخانه‌های خمير و کاغذ استفاده می‌شود، روش ذخیره‌سازی تر می‌باشد (Atchison, 1977; Lois, 1994). به طورکلي حداقل کاهش وزن در طول مدت ذخیره‌سازی باگاس (۶ ماه يا بيشتر) ۱۰ درصد است. ۵ درصد از اين مقدار مربوط به شکر باقیمانده در باگاس بوده و ۵ درصد مربوط به تخريب الياf می‌باشد. اگر روش‌های درست ذخیره‌سازی مورد استفاده قرار نگيرد، اين ميزان به ۲۰ تا ۳۰ درصد افزایش می‌يابد؛ بنابراین استفاده از بهترین روش ذخیره‌سازی باگاس، بيش از بيش ضروري می‌باشد (Luz et al., 2007). در اين تحقيق، هدف بررسی اثر ذخیره‌سازی بر خواص رنگ و تركيبات شيميايی روی تخته خرده چوب حاصل از باگاس است.

بالاي باگاس حاصل از واحدهای استحصال شکر در کشور، استفاده از آن به عنوان يك منبع تجدیدپذير و بستر فرائيندهای بيلوژيکي كاملاً اقتصادي و مقرن به صرفه است (Tabandeh et al., 2008). نيشکر يك گياه فصلی است و در فصول معينی از سال می‌توان به باگاس تازه دسترسی داشت. در آب و هوای مناطق معتدل برداشت نيشکر معمولاً ۲ تا ۵ ماه به طول می‌انجامد؛ اما در مناطق آب و هوایی ۱۰ گرم (حراره‌ای) ممکن است باگاس برای مدتی بيش از ۱۰ ماه در دسترس باشد. در ايران با توجه به شرایط اقليمي مربوط به خود، اين مدت حدود ۵ ماه است، در طول اين مدت، ذخیره‌سازی باگاس نسبتاً ثابت است؛ اما برای باقی‌مانده سال و برای اينكه واحدهای صنعتی که از باگاس به عنوان ماده اوليه استفاده می‌کنند بتوانند در تمام طول سال آن را در اختیار داشته باشند، باگاس باید به نحوه مطلوب ذخیره‌گردد (Tanandeh et al., 2008). در طول ذخیره‌شدن باگاس دما افزایش می‌باید و باعث انتشار گازهای آلى از درون توده می‌شود، که سبب ايجاد آلرژي باگاس‌سوسيس^۱ می‌شود. باگاس‌سوسيس يك آلرژي است که ممکن است در افرادی که در معرض اسپورهای باكتريائي (Thermoactinomyces sacchari) منتشر شده از باگاس ذخیره‌شده هستند، دیده شود. اين آلرژي ريه‌ها را تحت تأثير قرار می‌دهد و ممکن است باعث مشكلات تنفسی شود. علاوه بر اين، كيفيت محصولات توليد شده از باگاس Schmidt & Walter, 1978, (Lacey et al., 1980) فاسد شده کاهش می‌يابد. رطوبت باگاس تازه بعد از عصاره‌گيري حدود ۵۰ درصد است که به علت داشتن رطوبت، دارا بودن مغز، تركيبات با وزن مولکولي پايان و محتوای قند باقیمانده، ماده بسيار مناسبی برای تغذيه ميكروارگانسيمها می‌باشد. همچنان به دليل واکنش‌های بيوشيمايي ميكروارگانسيمها تغيير رنگ باگاس رخ می‌دهد. روشني باگاس از سطح كپه‌ها به ناحيه درونی كپه‌ها تغيير می‌کند، به طوری که لاييه‌های بالايي تيره‌تر، در حالی که در ناحيه

1- bagassosis

طیف‌سنجدی FTIR

طیف‌سنجدی از بخش‌های مختلف سطحی، میانی و داخلی تر توده ذخیره شده در یارده به مدت ۳۰ روز انجام شد تا تغییرات ایجاد شده در گروه‌های عاملی ترکیبات باگاس مشخص شود.

اندازه‌گیری ابعاد الیاف

برای اندازه‌گیری ابعاد الیاف و محاسبه ضرایب بیومتری از روش (Franklin., 1964) استفاده گردید. مطابق این تکنیک چند گرم باگاس (ذخیره نشده و ذخیره شده) داخل لوله‌های آزمایش حاوی محلول ۵۰٪ اسید استیک ۱۰۰ درصد و ۵۰٪ آب اکسیژنه ۳۰ درصد با نسبت مساوی ریخته شد. سپس، لوله‌های آزمایش داخل اتو و در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد به مدت ۲۴ ساعت قرار گرفتند. پس از این مدت و باز کردن الیاف با مگنت، محلول روی کاغذ صافی آبشویی شد و الیاف تجزیه شده روی شیشه ساعت با استفاده از ۲ تا ۳ قطره رنگ زافرانین رنگ آمیزی شدند. سپس ابعاد الیاف با استفاده از میکروسکوپ نوری مجهز به صفحه نمایش مدرج اندازه‌گیری شد. پس از اندازه‌گیری ابعاد الیاف ضریب لاغری (ضریب درهم‌رفتگی) محاسبه شد.

$$\frac{L}{d} = \text{ضریب در هم رفتگی}$$

L : طول الیاف
 d : قطر الیاف

رنگ‌سنجدی

برای سنجش رنگ از دستگاه اندازه‌گیری رنگ^۱ استفاده شد. میزان Δa^* و Δb^* از تفاوت میزان اولیه و نهایی a^* و b^* ل^۲ و L^۳ اندازه‌گیری شده به دست آمد و با بهره-گیری از فرمول زیر میزان ΔE (تغییر رنگ) محاسبه شد.

1- colorguide

- ۲- میزان قرمزی
- ۳- میزان روشنایی
- ۴- میزان زردی

مواد و روش‌ها

نمونه‌برداری: نمونه‌برداری از باگاس ذخیره نشده و ذخیره شده در طی یک ماه (اوایل آذر تا اوایل دی‌ماه) و از سه سطح (بالا، وسط و پایین)، پایین (از کف یارده تا ارتفاع ۱/۵ متر)، وسط (از ارتفاع ۱/۵ تا ۳ متر) و بالا (از ارتفاع ۳ تا ۴/۵ متر) از شرکت نوپان شوستر انجام شد.

جداسازی و شناسایی عوامل میکروبی باگاس برای جداسازی میکرووارگانیسم‌ها از باگاس (ذخیره نشده و ذخیره شده)، ابتدا ۱ گرم باگاس در ۹ میلی‌لیتر آب مقطر استریل در یک لوله آزمایش اضافه شده و چندین بار ورتكس شد تا میکرووارگانیسم‌ها بتوانند از فیبرهای باگاس جدا شوند. سپس از سوسپانسیون حاصل سریال سریال رقت‌های ۱۰ تا ۱۰^{-۹} تهیه شد. از رقت‌های ۱۰^{-۶} و ۱۰^{-۷} و ۱۰^{-۸} بر YM ، BHi Agar روی پتری‌دیش‌های حاوی محیط کشت (Agar مخصوص باکتری و مخمراست داده شدند).

تعیین ترکیبات شیمیایی

برای اندازه‌گیری ترکیبات شیمیایی باگاس، طبق استاندارد آینین نامه T257 cm-05، آینین نامه TAPPI برای تهیه آرد اقدام شد. بدین ترتیب به منظور تعیین ترکیبات شیمیایی نمونه‌های تخته خرده چوب توسط آسیاب آزمایشگاهی به آرد تبدیل گردید. آرد تهیه شده با استفاده از الک طبقه بندی شد. از آرد باقیمانده بر روی الک ۴۰ مش برای تعیین درصد سلولز و لیگنین و از آرد باقیمانده بر روی الک ۶۰ مش برای تعیین درصد مواد استخراجی استفاده شد.

برای اندازه‌گیری ترکیبات شیمیایی آن از استانداردهای آینین نامه TAPPI استفاده شد.

-درصد مواد استخراجی براساس استاندارد شماره T280pm-99

-درصد سلولز: بر اساس استاندارد شماره T246 om-88

-درصد لیگنین: بر اساس استاندارد شماره T222om-93.

تعداد کلني های شمارش شده در دو محیط کشت به ازای هر گرم نمونه های باگاس شاهد و یک ماه ذخیره شده در سه سطح (بالا، وسط و پایین)، تفاوت معنی داری داشتند (جدول ۱).

$$\Delta E_{ab} = (\Delta L + \Delta a + \Delta b)^{1/2}$$

نتایج

جداسازی عوامل میکروبی باگاس با توجه به جدول تجزیه واریانس، بررسی های محیط کشت (BHi Agar ,YM Agar) و شمارش کلني نشان داد که

جدول ۱- تجزیه واریانس، تعداد کلني های شمارش شده نمونه باگاس ذخیره شده در سه سطح (بالا، وسط و پایین) و باگاس شاهد در دو محیط کشت مختلف

| منبع تغییرات | درجه آزادی | مجموع مربعات | میانگین مربعات | مقدار F |
|---|------------|--------------|----------------|---------|
| میزان تعداد کلني های شمارش شده به ازای هر گرم نمونه در محیط کشت باکتری BHi Agar | ۳ | ۱۸۸/۲۵ | ۴۶/۸۳ | ۴۷/۶۸ |
| میزان تعداد کلني های شمارش شده به ازای هر گرم نمونه در محیط کشت مخمر YM Agar | ۳ | ۲۶/۷۲ | ۵/۷۴ | ۴/۸۳ |

بررسی ترکیبات شیمیایی

مقادیر ترکیبات شیمیایی (مواد استخراجی محلول در استون، سلولز و لیگنین) در نمونه های باگاس در سه سطح مختلف (بالا، وسط و پایین) موجود در توده باگاس ذخیره شده به مدت ۱ ماه از (اوایل آذر تا اوایل دیماه) در یارد و ذخیره نشده (شاهد) در (جدول ۲) نشان داده شده است.

جدول ۲- میانگین ترکیبات شیمیایی در نمونه های باگاس ذخیره شده در سه سطح (بالا، وسط و پایین) و شاهد

| ترکیبات شیمیایی | باگاس تازه (شاهد) | سطح پایین (از ۰ تا ارتفاع ۱/۵ متر) | سطح وسط (از ۱/۵ تا ارتفاع ۳ متر) | سطح بالا (از ۳ تا ارتفاع ۴/۵ متر) |
|------------------------|----------------------|---------------------------------------|-------------------------------------|--------------------------------------|
| سلولز | ۴۵/۰۵ | ۶۲/۲۰ | ۴۷/۰۲ | ۴۸/۷۷ |
| لیگنین | ۲۷/۷ | ۲۹/۳۰ | ۴۰/۸۶ | ۳۴/۱۷ |
| مواد استخراجی در استون | ۰/۹۲ | ۰/۶۵ | ۰/۸۹ | ۰/۶۸ |

لیگنین

ذخیره شده به مدت ۱ ماه از (اوایل آذر تا اوایل دیماه) در یارد و باگاس ذخیره نشده (شاهد) در سطح ۵ درصد معنی دار می باشد (شکل ۱).

میزان تغییرات لیگنین در نمونه های باگاس در سه سطح مختلف (بالا، وسط و پایین) موجود در توده باگاس

سلولز

نتایج نشان داد، تفاوت معنی‌داری در سطح ۵ درصد بین میزان تغییرات سلولز باگاس ذخیره‌شده در یارد در سه سطح (بالا، وسط و پایین) با باگاس شاهد وجود نداشت (شکل ۲).

مواد استخراجی

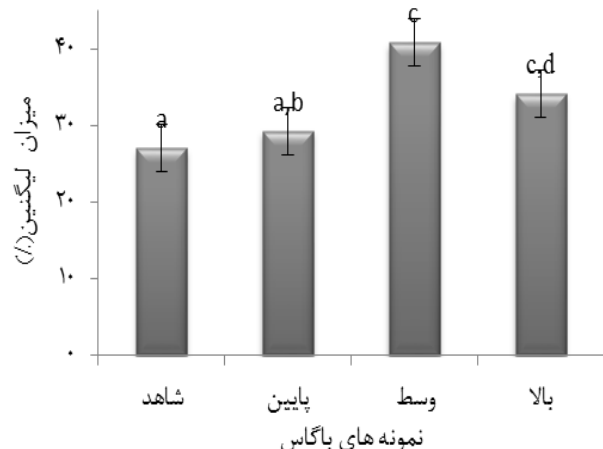
نتایج نشان داد، میزان مواد استخراجی بین نمونه‌های باگاس ذخیره شده در سه سطح (بالا، وسط و پایین) و باگاس ذخیره نشده (شاهد) در سطح ۵ درصد تفاوت معنی‌داری وجود ندارد (شکل ۳).

تغییرات شیمیایی

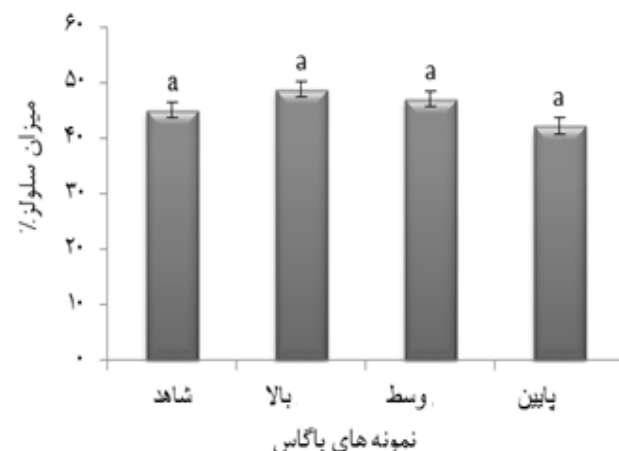
در طیف FTIR نمونه‌های باگاس شاهد، ارتعاشات کشنشی C-H در ناحیه 3414 cm^{-1} مشاهده شد، که مربوط به گروه هیدروکسیل در الکل‌ها، فنل‌ها و اسیدهای کربوکسیل است؛ و باند موجود در ناحیه 2197 cm^{-1} ناشی از ارتعاش C-H در ساختارهای آلیفاتیک (متیل و متیلن) است. باندهای جذبی در ناحیه 1731 cm^{-1} ، 1632 cm^{-1} ، 1604 cm^{-1} و 1511 cm^{-1} مربوط به گروه‌های عاملی موجود در لیگنین است. همچنین، باند 1730 cm^{-1} به گروه‌های کربونیل موجود در همه سلولزها نیز مرتبط است. باند 1245 cm^{-1} به ارتعاش کشنشی C-O-C در ساختار سلولز مرتبط است. برخی باندها مثل 1245 cm^{-1} و 1430 cm^{-1} از طیف‌های مرتبط با لیگنین است که به ترتیب ناشی از کشنش O-C در ساختار گایاکول حلقوی و گروه متیل است. باندهای موجود در نواحی $700-500\text{ cm}^{-1}$ مربوط به ساختارهایی با شدت ارتعاش کم هستند، البته افزایش آنها ناشی از ایجاد اختلاف‌هایی مانند متیل سلولز و کاهش گروه‌های هیدروکسیل است (شکل ۴).

ضریب لاغری

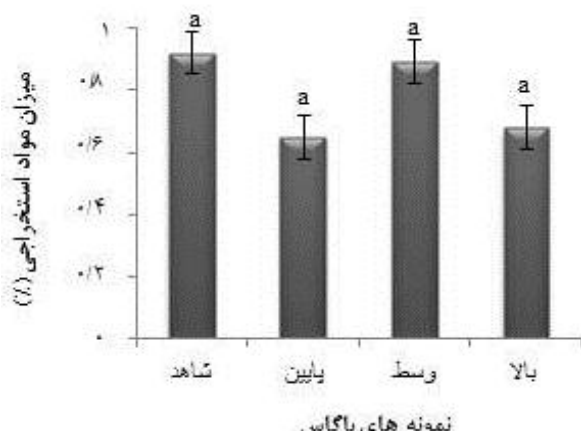
آزمون تجزیه واریانس ضریب لاغری نمونه‌های باگاس ذخیره‌شده و ذخیره‌شده در سه سطح (بالا، وسط و پایین) نشان داد، در سطح ۵ درصد بین مقادیر ضریب لاغری در نمونه‌های باگاس شاهد و یک ماه ذخیره‌شده در سه سطح، اختلاف معنی‌داری وجود ندارد.



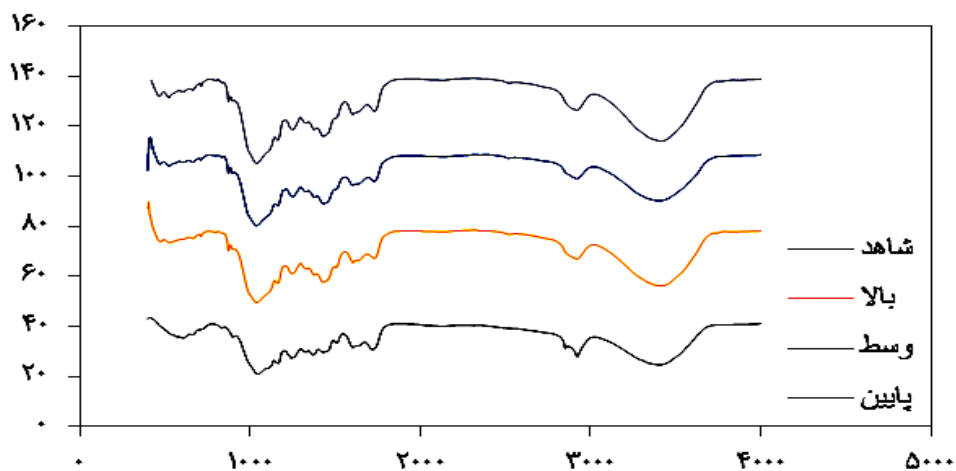
شکل ۱- میانگین لیگنین در نمونه‌های باگاس در سطح ذخیره (بالا، وسط و پایین) و شاهد



شکل ۲- میانگین سلولز در نمونه‌های باگاس ذخیره‌شده در سطح (بالا، وسط و پایین) و باگاس ذخیره‌نشده (شاهد)



شکل ۳- میانگین مواد استخراجی در نمونه‌های باگاس در سه سطح ذخیره‌شده (سطح بالا، سطح وسط و سطح پایین) و شاهد



شکل ۴- طیف FTIR نمونه‌های باگاس ذخیره شده در سه سطح (بالا، وسط و پایین) و ذخیره نشده

ذخیره شده و باگاس ذخیره نشده (شاهد)، در جدول ۴

نشان داده شده است.

نتایج حاصل از مقادیر L^* , a^* و b^* و تغییر رنگ

نمونه‌های تخته‌های باگاس ساخته شده از باگاس ۱ ماه

جدول ۳- تجزیه واریانس ضریب لاغری الیاف باگاس ذخیره شده در سه سطح

(بالا، وسط و پایین) و باگاس ذخیره نشده (شاهد)

| منبع تغییرات | درجه آزادی | مجموع مربعات | میانگین مربعات | مقدار F |
|--------------|------------|--------------|----------------|---------|
| ضریب لاغری | ۳ | ۱۳۶۸/۰.۸ | ۴۵۶/۰.۲۸ | ۱/۷۹۹ |

جدول ۴- مؤلفه‌های رنگ (L^* , a^* و b^*) نمونه‌های تخته‌خرده باگاس ذخیره شده و شاهد

| نوع تیمار | L^* | a^* | b^* |
|---------------------------|-------|-------|-------|
| تخته‌خرده باگاس شاهد | ۷۵/۷۰ | ۴/۴۵ | ۱۵/۶۹ |
| تخته‌خرده باگاس ذخیره شده | ۵۵/۴۳ | ۶/۹۳ | ۱۶/۳۴ |

مرطب باکتری‌ها غالب هستند و تداوم دارند (Lacey., 1980).

بحث

جداسازی عوامل میکروبی باگاس:

نتایج این پژوهش نشان داد، باکتری‌ها و مخمرها میکروارگانیسم‌های موجود در نمونه‌های باگاس بودند. به طورکلی ۸۶ درصد باکتری و ۱۴ درصد مخمر در توده‌های باگاس ۱ ماه ذخیره شده در یارد مشاهده شد. همچنین نتایج نشان داد در بخش‌های میانی و پایین توده باگاس تعداد کلنی‌ها (مخمرها و باکتری‌ها) بیشتر بودند و این به دلیل متفاوت بودن

طیف گستردگی از میکروارگانیسم‌ها ممکن است در باگاس کلنی تشکیل دهن؛ اما تعداد و نوع آنها به شرایط ذخیره‌سازی بستگی دارد. شرایط مرطب برای رشد باکتری‌ها و شرایط خشک برای مخمرها و قارچ‌ها مناسب است. در مرحله اول انبارداری میگروارگانیسم‌ها (باکتری‌ها و مخمرها و چندین نوع قارچ) غالب هستند؛ اما در طول انبارداری باگاس

است. نتایج این تحقیق نیز نشان داد که تفاوتی در میزان مواد استخراجی نمونه‌های باگاس ذخیره‌شده و ذخیره‌نشده وجود نداشت و با نتایج آنها همخوانی دارد.

تغییرات شیمیایی

همان‌طور که طیف FTIR نمونه‌های باگاس شاهد و ذخیره شده در شکل ۴ نشان داده شده است. ملاحظه می‌شود که بخشی از تغییرات شیمیایی ایجاد شده در باگاس ذخیره‌شده با این طیف‌سنگی، نشانه افزایش شدت پیک در ناحیه cm^{-1} ۱۷۲۱ و ۱۰۵۱ و ایجاد گروه‌های کربونیل بیشتر مانند ایجاد اسیدهای آلی در نتیجه فرایند تخمیر است. پیدایش باند cm^{-1} ۱۴۳۰ می‌تواند ناشی از افزایش غاظت لیگنین در باگاس باشد که در نتیجه کاهش مقدار همی‌سلولزهای آن روی داده است. به طورکلی طیف‌سنگی FTIR تأیید می‌کند که شدت تغییرات در بخش‌های پائینی متفاوت است و به نظر می‌رسد که این تغییرات در بخش پایین بیشتر باشد. پیدایش باند cm^{-1} ۱۱۶۵ که مربوط به کشش نامتقارن C-O-C سلولز و همی‌سلولزها است، می‌تواند مؤید این مطلب باشد که شرایط محیطی موجود سبب تخریب نواحی سطحی و آمورف کربوهیدرات‌ها و افزایش پیوندهای C-O-C، C-OH و C-C در سطح الیاف شده است.

ضریب لاغری

با توجه به نتایج بدست آمده، شرایط ایجاد شده در هنگام ذخیره‌سازی باگاس موجب تغییرات آناتومیکی در الیاف باگاس نمی‌شود، بلکه عمدتاً باعث تغییرات در ترکیبات شیمیایی (لیگنین) در این الیاف شده است.

تغییر رنگ

مدت زمان ذخیره‌سازی باعث تغییر رنگ باگاس شده است. در این بررسی میزان L نمونه‌های ذخیره شده کاهش یافته، به عبارتی نمونه‌ها تیره‌تر شده است. کاهش L را می‌توان به دلیل واکنش‌های بیوشیمیایی میکرووارگانسیم‌ها در طی ذخیره‌سازی نسبت داد. همچنین با ذخیره‌سازی باگاس میزان a

محتوای اکسیژن، هوا، PH، دما و کربوهیدرات موجود است؛ بنابراین بیشترین تعداد میکرووارگانسیم‌ها در سطح پایین و وسط، و کمترین تعداد در سطح بالا بوده است. این نتایج با نتایج (Schmidt & Walter, 1978; Morgan, 1974) همخوانی دارد.

بررسی ترکیبات شیمیایی لیگنین

لیگنین مقاوم به حمله میکرووارگانسیم‌ها می‌باشد (Misook et al., 2010)؛ تنها زمانی تجزیه می‌شود که قارچ‌های بازیدیو میست‌ها بتوانند رشد کنند (Lacey, 1980). طبق پژوهش (Lois et al., 1981) بخش‌های میانی توده باگاس اسیدی‌تر است و این شرایط باعث رشد میکرووارگانسیم‌ها و افزایش دما می‌شود؛ بنابراین افزایش مقدار لیگنین در بخش سرمه و پایین توده باگاس می‌تواند به دلیل تولید شرایط اسیدی ناشی از تخمیر باگاس باشد که سبب تخریب همی‌سلولزها و کاهش مقدار آنها در باگاس و افزایش سهم لیگنین در باگاس باقی‌مانده شده است. این نتایج با نتایج (Lois et al., 1981؛ Lacey, 1980) همخوانی دارد.

سلولز

برخلاف همی‌سلولزها، سلولزها در شرایط ایجاد شده ناشی از ذخیره‌سازی باگاس تخریب کمتری داشتند و نسبت به این شرایط مقاومت‌تر می‌باشند. این نتایج با نتایج (Lois et al., 1981؛ Misook et al., 2010) همخوانی دارد.

مواد استخراجی

Lois و همکاران (1981) در پژوهش‌های خود تأثیر ذخیره‌سازی بر ترکیبات شیمیایی باگاس را مورد بررسی قرار دادند. در این بررسی دریافتند که ذخیره‌سازی باگاس، تغییری در میزان مواد استخراجی ایجاد نمی‌کند. دلیل آن می‌تواند به علت ترکیبات مواد استخراجی مانند (فسول‌ها، ترین‌ها، استروئیدها، اسیدهای رزینی، روزین، موم‌ها) باشد که باعث افزایش مقاومت آنها در برابر حمله میکرووارگانسیم‌ها شده

- Lois, J., 1979. Experimental Evaluation of Bagasse Stored in Wet Bales in the Bagasse Boards Factory PROCUBA, 43 rd Congress of Cuban Association of Sugar Technicians ATAC, Havana, Cuba (in spanish).
- Lois, J., 2009. Sugar cane and co-products. Proceedings of XXXII ATAM Convention, Cordoba, Veracruz, August.
- Lois, J., SuBrez, R.y. and Francesena, A., 1981. Evaluaci6n experimental del bagazo almacenado enpacas h6medas en la f6brica de tableros "PROCUBA". Trabajo presentado a1 XLIII Congreso dela ATAC, Palacio de las Convenciones, Ciudad de La Habana, Cuba.
- Lois, J., 1982. El almacenamiento de bagazo-para su utilizacidn industrial en Cuba. Thesis to CSc. Higher School VsLD. Zvolen, Czech-Slovakia.
- Lois, J., 1982.Storage of Bagasse for its Industrial Utilization in Cuba, Ph.D. Thesis University of Zvolen, Slovaquia
- Lois, J., 1994. Bagasse Storage for Industrial Use, International Seminar on Commercial Energy Generation in the Cane Agroindustry GEPLACEA, ASAAGUA and GTZ, Guatemala City, Guatemala, April.
- Lacey, J., 2008. Moulding of sugar cane bagasse. Annals of applied biology. 76(1): 63–76.
- Luz, S. M., Goncalves, A. P., Delarco, JR. 2007. Mechanical behavior and microstructural analysis of sugarcane bagasse fibers reinforced polypropylene composites, composites part: applied science and manufacturing, 38, 1455
- Misook,,K., Giovanna, A., Donal, F.D., 2010. Compositional Changes in Sugarcane Bagasse on LowTemperature, Long-term Diluted Ammonia Treatment. Appl Biochem Biotechnol.161:34-40
- Morgan, R., 1974. Wet bulk storage of bagasse. Porc.XVth congress ISSCT(south Africa). Hayne and Gibson Ltd. Durban.1793-1820
- Narendra, R and Yang, Y., 2005. Biofibers from agricultural byproducts for industrial applications. Trends in Biotechnology. 23(1):22-27
- Schmidt, O. and Walter, K., 1978. Succession and Activity of Microorganisms in Stored Bagasse, European J. Appl. Microbiology and Biotechnology. 69-77
- Tabandeh, F., Roaiae, M., Bambai, B., Molaie, M. and Ghasemi, F., 2008. Isolation and identification of the bagasse degradingMicroorganisms. Iranian Journal of Plant Biology. 22(3): 442-451.

و b افزایش یافته است. این نتایج با نتایج (Lois, 1982; Lacey, 1980) همخوانی دارد.

نتیجه گیری

نتایج به دست آمده نشان داد که ذخیرهسازی باگاس باعث تغییر رنگ و میزان ترکیبات شیمیایی (لیگنین) تخته خردہ چوب ساخته شده از آن می شود. طبق نتایج به دست آمده، بیشترین میکرووارگانسیم های موجود در باگاس ذخیره شده باکتری ها و مخمرها هستند؛ بنابراین با توجه به اینکه رشد میکرووارگانسیم ها در باگاس ذخیره شده باعث کاهش الیاف، کیفیت متغیر، احتراق خودبه خود و ایجاد خطرات برای سلامت کارگران می شود؛ بنابراین ضروری است عوامل رشد باکتری ها و قارچ ها مانند (رطوبت، دما، PH و درجه حرارت) در طول ذخیره سازی کنترل شود. همچنین با مغزدایی باگاس قبل از بسته بندی می توان تاحدی رشد عوامل مخرب را کاهش داد.

منابع مورد استفاده

- Atchison, J.E., 1977. Making Bagasse Available, XVI Congress of ISSCT.54-66
- Atchison, J., 1971, Modern method of purchasing handling, storage and preservation of bagasse. TAPPI N on wood plant fiber pulping progress report. 23
- Atcheson, J., 1987. Nonwoody plant pulping, chapter 2, pulp and paper Manufacture. 3:22-70
- Banerjee, R. and Pandey, A., 2002. Bio-industrial application of sugarcane bagasse. a technology perspective, Int. Sugar Journal.1:3–7.
- Franklin, C.L., 1964. A rapid method of softening wood for microtome sectioning. Batone rouge,134pp.
- Galvez, L., 1994. The Development of Sugar Cane By Products in Cuba. 1st International ISSCT Workshop on Sugar Cane By-Products. 23-38.
- Kirchhoff, V.W.J.H., 2009. As queimadas da cana. Sao José dos Campos: Transtec Editorial. IN: Sustainability: use of sugarcane bagasse and bamboo leaves to produce sealing boards, 1991, POMS 20th Annual Conference Orlando, Florida U.S.A. May 1 to May 4,
- Kristensen, J.B., Thygesen, L.G., Felby, C., Jørgensen, H. and Elder, T., 2008. Biotechnology and Biofuels, 1, 1–9.

Investigation on the effect of storage time on color and chemical compositions of bagasse particleboard

M. Joonobi^{1*}, Sh. Salehpour², Z. Araznia³ and Y. Hamzeh⁴

1*- Corresponding author, Assistant Professor, Department of Wood and Paper Science and Technology, Faculty of Natural Resources, University of Tehran, Iran, Email: mehdi.jonoobi@ut.ac.ir

2-Ph.D., student, Department of Wood and Paper Science and Technology, Faculty of Natural Resources, University of Tehran, Iran

3- M.Sc., Student, Department of Wood and Paper Science and Technology, Faculty of Natural Resources, University of Tehran, Iran

4- Professor, Department of Wood and Paper Science and Technology, Faculty of Natural Resources, University of Tehran, Iran

Received: Sep., 2015

Accepted: Jan., 2016

Abstract

This study was carried out to investigate the effect of storage time on the color and chemical compounds of bagasse particleboard made. For this purpose, the three levels of stored and fresh bagasse from karoon particleboard Company were used. In addition, the chemical compositions were determined according to the TAPPI test methods and also biometrical (slenderness ratio) was done using the fiber dimension measured by Franklin method. The results showed that the amount of lignin was different in the stored samples at three levels, but the difference in the amount of cellulose and extractive was not observed. The results illustrated that the color changes in the stored bagasse were more than fresh sample. Identification of the microorganisms in stored samples was done and results showed that most of microorganisms were bacteria and yeast. The results showed that the storage time can significantly effect the color and physical properties of stored bagasse.

Key words: Bagasse, storage, color changes, chemical compounds.