

اثر آنتیاکسیدانی عصاره موسیر (*Allium ascalonicum*)، عصاره زرد چوبه (Curcuma Longa) و ترکیب آنها بر تغییرات چربی ماهی قزل‌آلای رنگین کمان (*Oncorhynchus mykiss*) بسته‌بندی شده در خلاء

مسعود رضایی¹، سمانه پزشک²، هدایت حسینی^{3*}، سهیل اسکندری⁴

1. دانشیار گروه شیلات، دانشکده منابع طبیعی و علوم دریایی، دانشگاه تربیت مدرس
 2. دانش آموخته کارشناسی ارشد فرآوری محصولات شیلاتی، دانشگاه تربیت مدرس
 3. دانشیار گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
 4. استادیار مرکز تحقیقات آزمایشگاهی غذا و دارو، وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی
- (تاریخ دریافت: 89/6/5 تاریخ پذیرش: 89/7/22)

چکیده

عصاره‌های گیاهی، یک منبع آنتیاکسیدانی طبیعی می‌باشند. نیاز به آنتیاکسیدان‌های طبیعی در صنایع غذایی و دارویی باعث تحقیقات علمی گسترده‌ای در دهه‌های اخیر شده است. هدف از این پژوهش، بررسی تاثیر آنتیاکسیدانی عصاره‌های موسیر و زرد چوبه و اثر ترکیبی آنها در به تاخیر انداختن فساد ماهی قزل‌آلای رنگین کمان بسته بندی شده در خلاء نگهداری شده در یخچال ($4\pm1^{\circ}\text{C}$), بود.

ماهی‌های تهیه شده به چهار بخش تقسیم شدند، یک بخش از نمونه‌ها به عنوان نمونه‌ی شاهد در خلاء بسته بندی گردید و بخش‌های دیگر در عصاره موسیر، عصاره زرد چوبه و ترکیب آنها غوطه ور و سپس در خلاء بسته بندی گردید و در یخچال (4°C) نگهداری شد. ارزیابی شیمیایی مشتمل بر اندازه گیری پرکساید (PV)، تیوباریتوريک اسید (TBA)، اسیدهای چرب آزاد (FFA) و پروفیل اسید چرب در یک دوره 20 روزه انجام پذیرفت.

بر اساس نتایج حاصل، عصاره‌های موسیر و زرد چوبه و ترکیب آنها به طور معنی داری ($p<0.05$) اکسیداسیون لیپید را در ماهیان تیمار شده به تعویق انداخت.

نتایج حاصل نشان دهنده تاثیر آنتیاکسیدانی عصاره موسیر و عصاره زرد چوبه و ترکیب آن‌ها بر قزل‌آلای رنگین کمان و افزایش عمر ماندگاری نمونه‌های تیمار شده با عصاره‌ها بود.

کلید واژگان: قزل‌آلای رنگین کمان، عصاره موسیر، عصاره زرد چوبه، بسته‌بندی در خلاء

*مسئول مکاتبات: hedayat@sbmu.ac.ir

آنتی اکسیدانی عصاره‌های این گیاهان انحصاراً گردیده است نشان داده است که اثر آنتی اکسیدانی موسیر ناشی از ترکیبات ارگانوسولفوری همچون دیالی دی سولفید (DADS) و دیالی سولفید (DAS) می‌باشد [11 و 12]. عصاره زردچوبه به دلیل داشتن رنگدانه زرد رنگ کورکومین خواص فوق را دارد است [13] با این وجود تا کنون مطالعات اندکی بر روی نقش این مواد در ماندگاری و حفظ کیفیت مواد غذایی دریابی صورت گرفته است. بنابراین این تحقیق سعی دارد برای اولین بار به بررسی تاثیر عصاره زرد چوبه و موسیر بر روی مدت زمان عمر ماندگاری و حفظ کیفیت گوشت ماهی قزل-آلای رنگین‌کمان در شرایط بسته‌بندی تحت خلاء که در دمای یخچال (4°C) نگهداری می‌شود، پردازد.

۲- مواد و روش‌ها

۱-۲- تهیه ماهی و تیمار کردن نمونه‌ها: ماهی قزل-آلای رنگین‌کمان با میانگین وزنی 350 گرم به تعداد 51 عدد از یکی از استخرهای پرورشی شهرستان نور خردباری گردید و به آزمایشگاه دانشکده منابع طبیعی تربیت مدرس نور منتقل شد. سپس نمونه‌های ماهی با آب شستشو داده شد و تخلیه شکمی انجام پذیرفت. سه عدد از ماهی به عنوان نمونه‌های زمان صفرآزمایش انتخاب گردید و ماهی‌های باقی مانده به 4 بخش تقسیم شدند، یک بخش از نمونه‌ها به عنوان نمونه شاهد در خلاء (دستگاه BOSS N84) بسته بندی شد. بسته‌ها از جنس پلی‌اتیلن با دانسیته کم دارای ضخامت μm 75 بودند. سه بخش دیگر نمونه‌ها به مدت 30 دقیقه در عصاره موسیر (1/5٪ حجمی-حجمی)، عصاره زردچوبه (1/5٪ حجمی-حجمی) و تلفیقی از این دو عصاره گیاهی (1/5٪ حجمی-حجمی) که از شرکت مانگولیا (ساوه-ایران) تهیه شده بود، غوطه‌ور گردید و پس از بسته بندی در خلاء برچسب زده شد و در دمای 4 درجه سانتیگراد به مدت 20 روز نگهداری شد. در زمان‌های 20، 15، 10، 5 دوره نگهداری سه ماهی از هر بخش به منظور بررسی فاکتورهای اکسیداسیونی و تغییرات پروفیل اسید چرب به طور تصادفی انتخاب گردید.

۱- مقدمه

بافت ماهی در مقایسه با بافت پستانداران و پرندگان به دلیل داشتن مقدار قابل توجهی اسیدهای چرب با چند پیوند دوگانه (PUFA)، و اکسیداسیون آنها بعد از مرگ، سریعتر دچار فساد می‌گردند [1]. اکسیداسیون سریع این نوع اسیدهای چرب و اسیدهای چرب امگا 3 (به طور عمده شامل DHA و EPA) [2]. و همچنین واکنش‌های هیدرولیتیک سبب کاهش عمر ماندگاری در ماهیان می‌گردد [3]. نخستین مرحله واکنش‌های هیدرولیتیک، شکسته شدن تری گلیسرید و تبدیل آن به اسیدهای چرب و گلیسرول است که این واکنش در اثر لیپازهای میکروبی یا لیپازهای با منشا داخلی ایجاد می‌گردد. لیپوکسینازهای موجود در بعضی از میکروارگانیسم‌ها واکنش بین اسیدچرب و اکسیژن را فعال می‌سازد که طعم خاص تنデ چربی‌ها به دلیل وجود آلدیدها و کتونها می‌باشد [4]. علاوه بر این فساد در محصولات دریابی تحت تاثیر فاکتورهای داخلی و خارجی مثل غلظت ترکیبات حساس به اکسیداسیون، ترکیبات آهن‌دار درونی، میوگلوبین، آنزیم‌ها، pH، درجه حرارت، قدرت یونی و وجود اکسیژن می‌باشد [5]. جهت جلوگیری و یا به تعویق اندختن فساد ماهی و فرآورده‌های آن راهکارهای متعددی ارائه شده است که از جمله‌ی آن می‌توان به کنترل درجه حرارت و کاهش آن، بسته‌بندی تحت خلاء و همچنین افزودن آنتی‌اکسیدان اشاره نمود [6]. تاثیر کاهش درجه حرارت در به تعویق اندختن فساد سپر ماهی (Scophthalmus maximus) [7]، استفاده از پلی فنل چای به عنوان آنتی‌اکسیدان در ماهی ماکرل [8] بسته بندی تحت خلاء ماهی ساری (Cololabis saira) [9] مورد مطالعه قرار گرفت و تاثیر آنها در به تعویق اندختن تغییرات شیمیابی و اکسیداسیونی و در نتیجه افزایش عمر ماندگاری ماهی اثبات گردید. به دلیل اثرات نامطلوب آنتی‌اکسیدان‌های مصنوعی امروزه استفاده از آنتی‌اکسیدان‌های طبیعی به عنوان جایگزین آنتی‌اکسیدان‌های مصنوعی، بسیار توصیه می‌شود [10]. از منابع عمده آنتی‌اکسیدانی طبیعی، می‌توان به عصاره‌های گیاهی اشاره نمود. گیاهان موسیر و زردچوبه از جمله گونه‌های گیاهی هستند که به عنوان مواد افزودنی خوراکی بسیار مورد مصرف روزانه قرار می‌گیرد. مطالعاتی که در رابطه با خواص

CP3800 Walnut Creek, Netherlands) (GC) مجهر به ستون کاپیلاری از نوع (BPX 70 SGE; 60m × 0.25 mm i.d., film thickness 0.25µm) FID استفاده شد. دمای آشکارساز و محل تزریق به ترتیب بر روی 260 و 230 درجه سانتیگراد تنظیم شد. 1 میکرولیتر از نمونه استری با استفاده از سرنگ میکرولیتری به دستگاه گاز کروماتوگراف تزریق گردید. دمای اولیه ستون روی 150 درجه سانتیگراد تنظیم شده که 4/5 دقیقه در این دما مانده و با سرعت 2 درجه سانتیگراد در دقیقه به 190 درجه سانتیگراد رسیده و 9 دقیقه در این دما مانده و با سرعت 20 درجه سانتیگراد در دقیقه به 245 درجه سانتیگراد می-رسد. در این روش از گاز ازت با خلوص (99.999%) به عنوان گاز حامل و هوا خشک استفاده شد. زمان اجرا عملیات دستگاه برای هر نمونه 45 دقیقه بود. ترکیب پروفیل اسید چرب نمونه‌ها با مقایسه با پیک استاندارد و جهت محاسبه سطح زیر پیک از نرم افزار Chromatography Varian Star Software (version 6.41) استفاده شد و نتایج به صورت درصد گزارش گردید.

7-2- آنالیز آماری: تجزیه و تحلیل داده‌ها، با توجه به نرمال بودن داده‌ها و همگنی واریانس، با استفاده از روش آنالیز واریانس یک طرفه (One – Way ANOVA) انجام شد. برای مقایسه میانگین داده‌ها از آزمون دانکن در سطح 5 درصد استفاده شد. تمام داده‌ها به صورت میانگین \pm انحراف معیار گزارش شد و ارزیابی‌ها در 3 تکرار صورت پذیرفت. از نرم افزار (version17) برای آنالیز داده‌ها و Excel برای رسم نمودارها استفاده گردید.

3- یافته‌ها

3-1- آنالیز تقریبی: نتایج آنالیز تقریبی ماهی مورد مطالعه برای رطوبت، پروتئین، چربی و خاکستر به ترتیب 0.72 ± 0.98 , 1.21 ± 0.42 , 18.66 ± 1.59 , 0.74 ± 0.15 مشاهده شد.

3-2- پراکساید: مقایسه میزان پراکساید (PV) نمونه شاهد با نمونه تیمار شده با عصاره موسیر و عصاره زردچوبه و عصاره تلفیقی در دوره‌های مختلف نگهداری حاکی از آن است که میزان پراکساید در نمونه شاهد در زمان‌های 10 و 20 اختلاف معنی‌داری

2- آنالیز تقریبی نمونه‌ها: اندازه‌گیری پروتئین و چربی نمونه‌ها به ترتیب با روش کلدل (14) و Dyer و Bligh [15]. انجام پذیرفت. میزان رطوبت و خاکستر به ترتیب با قراردادن نمونه‌ها در آون و کوره در دمای 105°C و 550°C تا زمان ثابت شدن وزن انجام شد [14].

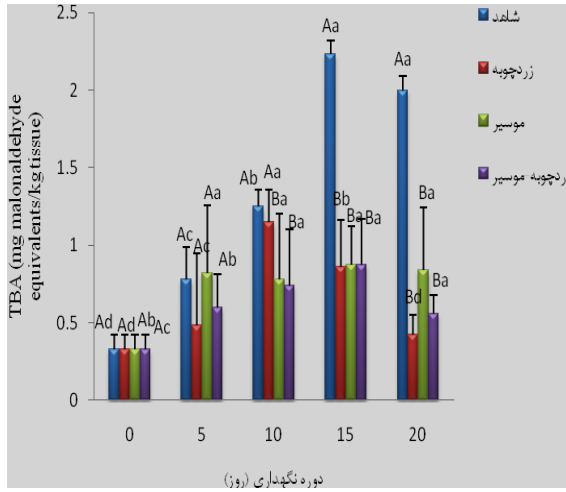
3-2- اندازه‌گیری پراکساید: میزان پراکساید گوشت ماهی به روش Egan و همکاران (1997) تعیین گردید. روغن استخراج شده ماهی بدقت در یک ارلن مایر وزن گردید و حدود ۲۵ میلی‌لیتر از محلول اسیداستیک کلروفرم (نسبت کلروفرم به اسید استیک 3:2) به محتویات ارلن اضافه شد. سپس ۰/۵ میلی‌لیتر از محلول یدور پتاسیم اشیاع، ۳۰ میلی‌لیتر از آب مقطر و ۰/۵ میلی‌لیتر محلول نشاسته ادرصد به مجموعه افزوده شد، مقدار ید آزاد شده با محلول تیوسولفات سدیم ۱٪ نرمال تیتر گردید [16].

4-2- اندازه‌گیری تیوباریتوريک اسید: میزان TBA با دستگاه اسپکتروفوتومتر و به روش Antonios و همکاران (2005) تعیین گردید. 200 میلی‌گرم از نمونه چرخ شده ماهی به یک بالن 25 میلی‌لیتری انتقال داده شد و با ۱-بوتanol به حجم رسانده شد و 5 میلی‌لیتر از این مخلوط را در لوله‌ی درب‌دار ریخته شد و 5 میلی‌لیتر به آن معرف تیوباریتوريک اسید اضافه گردید. لوله‌ها در حمام آب 95°C به مدت 2 ساعت قرار گرفتند. سپس در دمای محیط سرد شدند و مقدار جدب آن در 530 نانومتر به وسیله دستگاه اسپکتروفوتومتر در مقابل آب مقطر خوانده شد [16].

5-2- اندازه‌گیری اسیدهای چرب آزاد: 25 سی سی الكل اتیلیک خنثی شده به وسیله سود نرمال به نمونه روغن استخراج شده اضافه گردید. سپس در مراحل بعدی با کمک چند قطره معرف فتل فتالین و میزان مصرفی سود نرمال مقدار اسیدیته بر حسب درصد اسید اولئیک مشخص گردید [16].

6-2- سنجش پروفیل اسید چرب: تعیین پروفیل اسید چرب در دو مرحله شامل استخراج چربی و استری کردن چربی انجام شد. جهت استخراج چربی از روش Folch و همکاران، (1957) [17] و برای استری کردن چربی از روش Metcalfe و همکاران، (1961) [18] استفاده گردید. برای بررسی و شناسایی اسیدهای چرب از دستگاه گاز کروماتوگراف (Varian, model:

است و اختلافشان معنی دار ($p<0.05$) می باشد. همچنین مقایسه نمونه شاهد با نمونه تیمار شده با عصاره زردچوبه نشان داد، در زمان صفر، 5 و 10 میزان TBA با یکدیگر اختلاف معنی داری ندارد، اما در زمان 15 و 20 تیمار شاهد دارای میزان TBA بیشتری در مقایسه با نمونه تیمار شده با عصاره زردچوبه بوده است و اختلافشان معنی دار ($p<0.05$) می باشد (شکل 2).

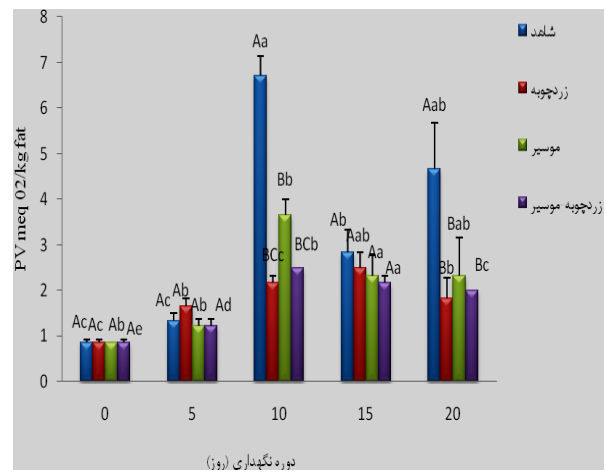


شکل 2 میزان تغییرات اسید تیوبارتیوریک در طی دوره نگهداری (روز). حروف کوچک مقایسه تیمار در زمان، حروف بزرگ مقایسه تیمار به تیمار، نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح ($p<0.05$)

3-4- اسیدهای چرب آزاد: مطابق نتایج به دست آمده

در مقایسه نمونه شاهد در طول زمان بیشترین مقدار اسیدهای چرب آزاد (FFA) در زمان 15 و 20 و کمترین مقدار در سایر زمان‌های دوره نگهداری مشاهده گردید. در حالی که در مورد سایر تیمارها در زمان‌های مختلف دوره نگهداری اختلاف معنی داری در این فاکتور مشاهده نشد. در مقایسه بین تیمارهای مختلف با نمونه شاهد، در زمان 15 و 20 دوره نگهداری بین تیمارهای مختلف وجود نمونه شاهد به طور یکسان اختلاف معنی داری ($p<0.05$) دارد و در زمان صفر و 10 اختلاف معنی داری بین تیمارها و نمونه شاهد مشاهده نگردید در حالی که در زمان 5 کمترین مقدار این فاکتور مربوط به عصاره تلفیقی بود که در مقایسه با عصاره زردچوبه، عصاره موسیر و نمونه شاهد معنی دار ($p<0.05$) بود اما

($p<0.05$) را در مقایسه با نمونه تیمار شده با عصاره‌ها دارد، در حالی که در سایر زمان‌ها با یکدیگر اختلاف آماری نشان ندادند. در مقایسه عصاره موسیر، عصاره زردچوبه و عصاره تلفیقی با یکدیگر، نتایج اختلاف معنی داری را در زمان‌های مختلف نشان نداد (شکل 1).



شکل 1 میزان تغییرات پراکساید در طی دوره نگهداری (روز). حروف کوچک مقایسه تیمار در زمان، حروف بزرگ مقایسه تیمار به تیمار، نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح ($p<0.05$)

3-3- تیوبارتیوریک اسید: نتایج در مورد میزان تیوبارتیوریک اسید (TBA) نشان داد، برای نمونه شاهد بیشترین میزان TBA در زمان‌های 15 و 20 و کمترین آن در زمان صفر است، همچنین برای تیمار موسیر کمترین مقدار TBA در زمان صفر می باشد و سایر زمان‌ها از این نظر اختلاف معنی داری را با یکدیگر نشان ندادند. در مقایسه تیمار زردچوبه در زمان‌های مختلف نتایج بیشترین مقدار را در زمان 10 و کمترین مقدار را در زمان‌های صفر و 20 نشان داد و در مورد مقایسه عصاره تلفیقی در زمان، بیشترین مقدار از زمان 10 تا آخر دوره نگهداری و کمترین مقدار در زمان صفر مشاهده گردید. مقایسه نمونه شاهد و نمونه تیمار شده با عصاره موسیر و عصاره تلفیقی نشان داد که در زمان صفر و 10 میزان TBA با یکدیگر اختلاف معنی داری ندارند، اما در زمان 5 و 15 و 20 تیمار شاهد دارای میزان TBA بیشتری در مقایسه با نمونه تیمار شده با عصاره موسیر و عصاره تلفیقی بوده

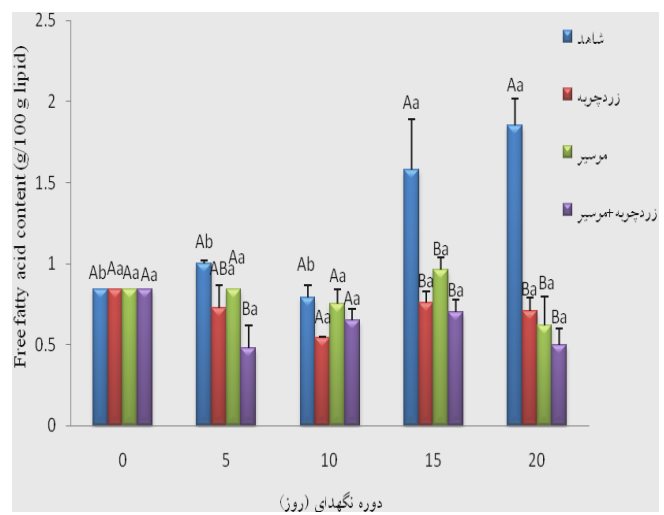
همچنین این فاکتور بین تیمارهای عصاره زردچوبه و عصاره تلفیقی نیز در این زمان دارای معنی دار ($p < 0.05$) می باشد (جدول ۱).

4- بحث

آنالیز تقریبی قزل آلا در مطالعات مختلف گزارش شده است. به طوریکه هر یک از این محققین مقادیر متفاوتی را به ویژه در میزان چربی این ماهی گزارش نمودند [21-19]. چنین اختلافاتی در ترکیبات شیمیایی گوشت ماهی می تواند به میزان زیادی با تغذیه، فصل صید (دوره زمانی تخم ریزی)، تفاوت جنسی، اندازه ماهی، محیط پرورش و شرایط محیطی مرتبط باشد [3].

قزل آلای رنگین کمان به دلیل غنی بودن از اسیدهای چرب تک غیراشبع^۱ (۵۰٪) و اسیدهای چرب چند غیر اشباع^۲ (۲۶٪) نسبت به اکسیداسیون چربی حساسیت بالایی داشته به همین دلیل مدت زمان عمر ماندگاری آن کوتاه می باشد [22]. در مرحله اول اکسیداسیون، به واسطه اتصال اکسیژن به باند دوگانه اسیدهای چرب غیراشبع پراکسایدها شکل می گیرند [23]. شکل (۱) مقادیر پراکساید را برای تیمارهای مختلف در طی زمان نشان می دهد. مقدار پراکساید در زمان صفر ۰/۸۶ meq O₂/kg گزارش شد. مقادیر پراکساید نمونه های کترول و عصاره موسیر و عصاره زردچوبه و عصاره تلفیقی به شکل معنی داری ($p < 0.05$) در زمان نگهداری افزایش یافت. بیشترین میزان پراکساید در زمان ۱۰ نگهداری در نمونه کترول ۶/۷ meq O₂/kg مشاهده شد که تفاوت معنی داری در مقایسه با نمونه های عصاره موسیر، عصاره زردچوبه و عصاره تلفیقی به ترتیب با مقادیر ۳/۳۶ meq O₂/kg و ۲/۱۶ O₂/kg و ۲/۵ meq O₂/kg نشان داد که می تواند به دلیل خاصیت آنتی اکسیدانی عصاره های فوق باشد [24 و 25]. بعد از این مدت یک کاهش ناگهانی در نمونه ها دیده شد که ممکن است به دلیل واکنش های ثانویه اکسیداسیون و تولید آلدیدها، کربونیل ها و ترکیبات فرار حاصل از آن باشد [26].

بین سایر تیمارها و نمونه شاهد در این زمان اختلاف معنی داری مشاهده نگردید(شکل ۳).



شکل ۳ میزان تغییرات اسیدهای چرب آزاد در طی دوره نگهداری (روز). حروف کوچک مقایسه تیمار در زمان، حروف بزرگ مقایسه تیمار به تیمار، نشان دهنده اختلاف معنی دار در سطح ($p < 0.05$)

5-3 پروفیل اسید چرب: نتایج تحقیق حاضر نشان داد

که در مقدار SFA و MUFA از ابتدای دوره نگهداری تا انتهای دوره نگهداری در تیمارهای مختلف و نمونه شاهد تغییر معنی داری مشاهده نشد. نتایج نشان داد که روند PUFA در نمونه شاهد و تیمار عصاره تلفیقی کاهشی است و مقایسه PUFA نمونه شاهد در طول دوره نگهداری با تیمار عصاره تلفیقی نشان دهنده اختلاف معنی داری ($p < 0.05$) در زمان ۲۰ با زمان صفر و ۱۰ می باشد. مقایسه این فاکتور در تیمار عصاره زردچوبه در طول دوره نگهداری اختلاف معنی داری را نشان نداد در حالی که در تیمار عصاره موسیر روند PUFA افزایشی می باشد. مقایسه PUFA نمونه شاهد با تیمار عصاره موسیر و زردچوبه تنها در زمان ۲۰ اختلاف معنی داری ($p < 0.05$) نشان داد اما در مقایسه با عصاره تلفیقی اختلاف معنی داری مشاهده نگردید. مقایسه بین تیمارها به طور معنی داری (p<0.05) بیشترین میزان PUFA را برای عصاره موسیر در مقایسه با عصاره زردچوبه و عصاره تلفیقی در زمان ۲۰ نشان داد.

1. monounsaturated
2. polyunsaturated

زمان 20 موسیر- زردچوبه	زمان 20 زردچوبه	زمان 20 موسیر	زمان 20 کنترل	زمان 10 موسیر- زردچوبه	زمان 10 زردچوبه	زمان 10 موسیر	زمان 10 کنترل	زمان صفر اسید چرب
1/17±003 ^b	1/29±001 ^{ab}	1/16±008 ^b	1/16±010 ^b	1/42±035 ^{ab}	1/48±009 ^a	1/39±004 ^b	1/22±003 ^{ab}	1/25±018 ^{ab}
030±000b	034±000 ^b	032±001 ^b	033±002 ^b	043±013 ^a	036±001 ^{ab}	034±001 ^{ab}	033±001 ^b	032±002 ^b
1641±059 ^b	1639±001 ^b	1639±049 ^b	1614±58 ^b	1533±059 ^b	1827±047 ^a	1599±094 ^a	1599±094 ^b	1609±056 ^b
041±000 ^c	044±000 ^a	042±002 ^{bc}	044±000 ^b	041±000 ^c	044±001 ^a	043±001 ^{ab}	040±001 ^a	040±001 ^c
491±013 ^b	462±002 ^{bc}	480±011 ^{ab}	489±004 ^b	477±029 ^b	5/14±009 ^a	494±023 ^b	433±024 ^b	433±024 ^c
043±001 ^c	052±002 ^b	048±005 ^{bc}	047±005 ^c	048±002 ^{bc}	047±002 ^{bc}	047±000 ^{bc}	058±000 ^b	058±000 ^a
1/12±004 ^a	1.04±004 ^{ab}	1.05±002 ^{ab}	1.08±002 ^a	1.08±006 ^a	1.03±001 ^{ab}	1.07±002 ^a	1.06±009 ^b	0.96±009 ^b
3/30±005 ^{dc}	3/44±005 ^{ab}	297±036 ^c	297±033 ^c	3/16±023 ^{bc}	3/58±018 ^a	3/44±020 ^b	3/18±005 ^{dc}	3/30±018 ^{dc}
009±000 ^b	040±052 ^b	010±000 ^b	010±000 ^b	1.06±001 ^a	1/20±014 ^a	1/17±017 ^a	1.06±001 ^a	1.08±023 ^a
34.06±005 ^a	31.63±005 ^a	32.51±1.51 ^a	32.20±098 ^a	31/12±016 ^a	33/77±246 ^a	26.64±5.36 ^b	31/78±057 ^a	31.56±006 ^a
20/10±052 ^a _b	20/89±010 ^a	21/24±1.30 ^a	20/34±0.79 ^a _b	20/16±035 ^a _b	20/12±030 ^a _b	19.28±053 ^b	19.90±036 ^a _b	17.89±1.21 ^c
1.89±000 ^{dc}	1.88±001 ^{abdc}	1.81±001 ^d	1.89±003 ^{dc} _d	1.84±002 ^{abdc}	1.88±006 ^{dc} _d	1.93±006 ^a	1.92±004 ^{ab}	1.82±005 ^{cd}
0.38±001 ^{bcd}	044±000 ^b	044±003 ^a	041±002 ^{dc}	042±005 ^{dc}	036±001 ^{cd}	034±001 ^d	040±005 ^{dc}	004±000 ^c
0.71±001 ^{ab}	0.63±000 ^{cd}	0.74±012 ^a	0.61±006 ^{cd}	0.69±006 ^{dc}	0.60±001 ^{cd}	0.60±005 ^{cd}	0.56±004 ^d	0.54±001 ^d
0.70±000 ^a	0.65±000 ^a	0.89±000 ^a	0.15±000 ^a	0.65±000 ^a	0.66±000 ^a	0.70±000 ^a	0.60±000 ^a	0.66±000 ^a
0.80±000 ^b	1.00±000 ^b	1/10±000 ^a	0.97±020 ^b	0.90±010 ^b	0.41±000 ^{ab}	0.93±015 ^b	0.83±011 ^b	0.83±015 ^b
7.97±015 ^b	7.90±026 ^{ab}	9.33±076 ^a	7.67±064 ^b	9.00±1.00 ^b	8.01±000 ^{ab}	8.93±205 ^b	8.30±020 ^{ab}	8/10±000 ^b
24.33±057 ^b	24.00±000 ^b	24.00±1.00 ^b	24.00±1.00 ^b	23/33±057 ^b	26.67±057 ^a	26.33±057 ^a	23.67±1.52 ^b	23.33±057 ^b
32.00±043 ^b _c	33.50±036 ^{ab}	35.53±2.20 ^a	33.03±083 ^b _c	33.67±1.40 ^a _b	33.60±030 ^b	32.80±239 ^b	32.57±051 ^b	30.00±141 ^c
37.40±000 ^a	35.43±066 ^a	35.57±1.15 ^a	35.23±094 ^a	35.30±036 ^a	38.50±280 ^a	31.20±5.00 ^b	35.93±055 ^a	35.90±017 ^a
8.93±012 ^c	9.73±023 ^{bc}	11.33±080 ^a	8.81±045 ^c	10.59±087 ^a _b	9.72±003 ^{bc}	10.64±1.95 ^a _b	9.85±019 ^{bc}	9.76±019 ^{bc}

جدول 1. ترکیب اسیدهای چرب

میانگین ± انحراف معیار 3 تکرار. SAFA: اسیدهای چرب اشبع؛ HUFA: اسیدهای چرب بلند زنجیره؛ MUFA: اسیدهای چرب غیر اشبع تک زنجیره؛ PUFA: اسیدهای چرب غیر اشبع چند زنجیره

0/71 و 0/5 به ترتیب در تیمار های کترل ، عصاره موسیر، عصاره زردچوبه و عصاره تلفیقی تغییر کرد که تفاوت معنی داری ($p<0/05$) نمونه های کترل در مقایسه با نمونه های تیمار شده نشان داد. هیدرولیز چربی در پایان دوره نگهداری بیشترین گستردگی را دارد. هیدرولیز استر اسیدهای چرب گلیسرول تغییر مهمی است که بعد از مرگ ماهی رخ می دهد که با آزاد کردن FFA همراه است که واکنش فوق به وسیله آنزیم های لیپاز و فسفولیپاز کاتالیز می گردد. به طور کلی، لیپاز در گوشت تیره ماهی که غنی از چربی است بیشترین فعالیت را دارد. همچنین ممکن است میکرو اگانیسم هایی همچون *Pseudomonas fragi* آنزیم لیپاز را تولید کنند که در تجزیه چربی و افزایش FFA شرکت دارند که مسئول طعم و بوی نامطلوب در ماهی هستند [3]. اختلاف معنی دار نمونه های کترل با نمونه های تیمار شده با عصاره را می توان به خاصیت آنتی اکسیدانی آنها مربوط دانست که فعایت آنزیم های کاتالیز کننده هیدرولیز چربی را محدود می کنند [26 و 25].

جدول (1) ترکیبات اسید چرب قزلآلای رنگین کمان را در طول دوره نگهداری در نمونه های مختلف نشان می دهد. مقادیر SFA، MUFA و PUFA در ماهیچه تازه قزلآلای به ترتیب 22/33 و 35/90 و 9/76 می باشد. مقادیر SFA و MUFA در تیمار های مختلف و نمونه شاهد تا انتهای دوره اختلاف معنی داری را نشان نداد. روند کاهشی در PUFA در نمونه شاهد تا انتهای دوره نگهداری قابل مشاهده می باشد که با سایر مطالعات انجام شده در این زمینه مطابقت دارد [33 و 34]. DHA و EPA به ترتیب بیشترین مقادیر را در PUFA شامل می شوند. مقادیر DHA معمولاً نسبت به EPA بسیار بیشتر می باشد [35]. مقدار زیاد DHA با مقادیر زیاد پلی فسفولیپیدها که دارای مقدار زیادی از اسیدهای چرب غیر اشباع چندگانه می باشد، مرتبط است که با افزایش اکسیداسیون مقادیر آن کاهش میابد [34]. روند PUFA در تیمار عصاره تلفیقی نیز کاهشی می باشد در حالی که در تیمار عصاره زردچوبه و تیمار عصاره موسیر نسبت به زمان صفر دوره نگهداری روند کاهشی مشاهده نگردید که می توان آن را به خواص آنتی- اکسیدانی موجود در عصاره های گیاهی ذکر شده مرتبط دانست. بیشترین تاثیر معنی دار ($p<0/05$) بین نمونه های تیمار شده با

میزان پراکساید در همه نمونه ها کمتر از حد قابل قبول پیشنهادی (20-20 میلی اکی والان گرم اکسید بر کیلوگرم چربی) بود [27]. افزایش پراکساید در طی دوره نگهداری در کل تیمارها معنی دار بود که با نتایج گزارش شده توسط Pacheco-Aguilar و همکاران (2000) بروی ساردين و Özoqlu و همکاران (2006) در مارماهی اروپایی مطابقت دارد [7 و 3].

اکسیداسیون چربی از عوامل اساسی نامطلوب شدن طعم و مزه در آنها محسوب می شود [28]. به منظور ارزیابی درجه اکسیداسیون لیپید در ماهیان به طور وسیعی از شاخص TBA استفاده می شود که میزان محصولات ثانویه اکسیداسیون بویژه آلدہیدها را نشان می دهد. اکسیداسیون چربی ها بر اساس محتوى مالون دی آلدہید (MDA) می باشد. مالون دی آلدہید (MDA) توسط هیدروپراکسیدهایی تشکیل می شود که حاصل واکنش اولیه اسیدهای چرب با اکسیژن می باشند [29]. روند افزایشی این شاخص به دلیل افزایش آهن آزاد و دیگر پراکسیدان ها در ماهیچه و همچنین تولید آلدہیدها از محصولات ثانویه حاصل از شکست هیدروپراکسیدها است [30]. در تحقیق حاضر میزان TBA در در طی زمان نگهداری به طور معنی داری نسبت به نمونه های تیمار شده افزایش یافت (شکل 2). به طوری که در زمان پایانی دوره نگهداری این مقدار در نمونه کترل 2 (میلی گرم مالون آلدہید اکی والان بر کیلوگرم بافت ماهی) مشاهده شد که تفاوت معنی داری ($p<0/05$) را نسبت به نمونه های تیمار شده با عصاره های زردچوبه و موسیر و تلفیق آنها به ترتیب با مقادیر 0/42، 0/84 و 0/56 نشان داد. کاهش میزان تیوباریتوريک اسید در بعضی از روزهای نگهداری ممکن است به دلیل کاهش هیدروپراکسیدها و واکنش بین مالون آلدہید با پروتئینها، اسیدهای آمینه و گلیکورژن باشد که باعث کاهش مقادیر مالون آلدہید و کاهش آن را سبب می شود [30]. نتایج به دست آمده در تحقیق حاضر مطابق با نتایج Ojagh و همکاران، (2010) و Yu و همکاران، (2008) می باشد [31 و 32].

شکل (3) تغییرات اسیدهای چرب آزاد (FFA) را برای تیمار های مختلف در طی زمان نشان می دهد. FFA از مقدار ابتدایی 0/62 (بر حسب درصد اسید اولنیک) به مقدار نهایی 1/85 و 0/84 (بر حسب درصد اسید اولنیک) می شود.

[11]Tsao SM, Yin MC. In-vitro antimicrobial activity of 4 diallyl sulphides occurring naturally in garlic and Chinese leek oils. *J Med Microbiol* 2001; 50: 646.

[12]Yin MC, Faustman C, Riesen, JW. α -Tocopherol and ascorbate delay oxymyoglobin and phospholipid oxidation in vitro. *J Food Sci* 1993; 58: 1273–1286.

[13]Suresh Kumar G, Nayaka H, Dharmesh SH, Salimath PV. Free and bound phenolic antioxidants in amla (*Emblica officinalis*) and turmeric (*Curcuma longa*). *Journal of Composition and Analysis* 2006; 19: 446-452. MM, Eldaly EA. Chemical quality and sensory attributes of marinated Pacific saury (*Cololabis sairia*) during vacuum-packaged storage at 4°C. *Food Chemistry* 2007; 102: 1061-1070.

[14]AOAC 1984. Official Methods of Analysis. 14th edn. Washington, DC: Association of Official Analytical Chemists.

[15]Bligh EG, Dyer WJ. A rapid method of total lipid extraction and purification. *Canadian Journal of Biochemistry Physiology* 1959; 37: 911–917.

[16]Egan H, Kirk RS, Sawyer R. Pearson's Chemical Analysis of Food. 9th Edition. Longman Scientific and Technical 1997; 609-634.

[17]Folch J, Lees M, Stanley GHS. A simple method for the isolation and purification of total lipids from animal tissues. *J Biol Chem* 1957; 226: 497–509.

[18]Metcalfe LD, Schmitz AA. The rapid preparation of fatty acid esters for gas chromatographic analysis. *Analytical Chemistry* 1961; 33: 363-364.

[19]Gonza lez-Fandos E, Villarino-Rodríguez A, Garcí'a-Linares MC, Garcí'a-Arias MT, Garcí'a-Fernández MC. Microbiological safety and sensory characteristics of salmon slices processed by the sous vide method. *Food Control* 2005; 16: 77-85.

[20]Chen YC, Nguyen J, Semmens K, Beamer S, Jaczynski. J Chemical changes in omega-3-enhanced farmed rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) fillets during abusive-temperature storage, *Food Control* 2008; 19: 599–608.

عصاره های مختلف در بررسی پروفیل اسید چرب در عصاره موسیر مشاهده گردید که نشان دهنده خاصیت آنتی اکسیدانی بالای این عصاره کیا هی می باشد [25 و 26].

5- منابع

- [1]Foegeding EA, Lanier TC, Hultin HO. Characteristics of edible muscle tissues. *Food chemistry* 1996; 880–942.
- [2]Cho S, Endo Y, Fujimoto K, Kaneda T. Oxidative deterioration of lipids in salted and dried sardines during storageat 5 °C. *Nippon Suisan Gakkaishi* 1989; 55:541–544.
- [3]Pacheco-Aguilar R, Lugo-Sánchez ME, Robles-Burgueno MR. Postmortem biochemical characteristic of Monterey sardine muscle stored at 0 °C. *Journal of Food Science* 2000; 65:40–47.
- [4]Hedges N, Unilever R, Harnbrook S. Maintaining the Quality of Frozen Fish. In Safety and Quality Issues in Fish Processing. Woodhead publishing limited, Washington, DC 2001.
- [5]Underland I. Lipid oxidation in fatty fish during processing and storage. *Farmed fish quality* 2001; 261–275.
- [6]Lin CC, Lin CS. Enhancement of the storage quality of frozen bonito fillet by glazing with tea. *Food Chem* 2004; 16(2): 169-175.
- [7]Ozogul Y, Ozogul F, Kuley E, Ozkutuk AS, Gokbulut C, Kose S. Biochemical, sensory and microbiological attributes of wild turbot (*Scophthalmus maximus*), from the Black Sea, during chilled storage. *Food Chemistry* 2006; 99: 752-758.
- [8]Banerjee S, Inhibition of mackerel (*Scomber scombrus*) muscle lipoxy genase by green tea polyphenols. *Food Research International* 2006; 39: 486-491.
- [9]Sallam KhI, Ahmed AM, Elgazzar
- [10]Sakanaka S, Tachibana Y, Okada Y. Preparation and antioxidant properties of extracts of Japanese persimmon leaf tea (*Kakinoha-cha*). *Food Chem* 2005; 89(4): 569-575.

- [29] Kostaki M, Giatrakou V, Savvaidis IN, Kontominas MG. Combined effect of MAP and thyme essential oil on the microbiological, chemical and sensory attributes of organically aquacultured sea bass (*Dicentrarchus labrax*) fillets. *J Food Microbiology* 2009; 26: 475-482.
- [30] Gomes HA, Silva EN, Nascimento MRL, Fukuma HT. Evaluation of the 2-thiobarbituric acid method for the measurement of lipid oxidation in mechanically deboned gamma irradiated chicken meat. *Food Chem* 2003; 80: 433-437.
- [31] Ojagh SM, Rezaei M, Razavi SH, Hosseini SMH. Effect of chitosan coatings enriched with cinnamon oil on the quality of refrigerated rainbow trout. *J Food Chemistry* 2010; 120: 193-198.
- [32] Yu XL, Li XB, Xu XL, Zhou GH. Coating With Sodium Alginate And its Effects on The Functional Properties and Structure of Frozen Pork. *J Muscle Foods* 2008; 19: 333-351.
- [33] Chaijan M, Benjakul S, Visessanguan W, Faustman C. Changes of pigments and colourin sardine (*Sardinella gibbosa*) and mackerel (*Rastrelli gerkanagurta*) muscle during iced storage. *Food Chemistry* 2005; 83: 607-617.
- [34] Chaijan M, Benjakul S, Visessanguan W, Faustman C. Changes of lipids in sardine (*Sardinella gibbosa*) muscle during iced storage. *Food Chemistry* 2006; 99: 83-91.
- [35] Kolakowska A. Lipid oxidation in food systems. In Z. E. Sikorski & A. Kolakowska (Eds.), *Chemical and functional properties of food lipids*. 2002; 133-160.
- [21] Choubert G, Baccaunaud M. Colour changes of fillets of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) fed astaxanthin or canthaxanthin during storage under controlled or modified atmosphere. *LWT* 2006; 39: 1203-1213.
- [22] Kotakowska A, Domiszewski Z, Kozlowski D, Gajowniczek M. Effects of rainbow trout freshness on n-3 polyunsaturated fatty acids in fish offal. *Eur. J Lipid Sci Technol* 2006; 108: 723-729.
- [23] Lin CC, Lin CS. Enhancement of the storage quality of frozen bonito fillet by glazing with tea. *Food Chem* 2004; 16(2): 169-175.
- [24] Fan W, Chi Y, Zhang S. The use of a tea polyphenol dip to extend the shelf life of silver carp (*Hypophthalmichthys molitrix*) during storage in ice. *Food Chemistry* 2008; 108: 148-153.
- [25] Fan W, Sun J, Chen Y, Qiu J, Zhang Y, Chi Y. Effects of chitosan coating on quality and shelf life of silver carp during frozen storage. *J Food Chemistry* 2009; 115: 66-70.
- [26] Vidya SRG, Srikanth LN. Effect of preprocess ice storage on the lipid changes of Japanese hreadfin bream (*Nemipterus japonicus*) mince during frozen. *Asian Fisher Sci* 1996; 9: 109-114.
- [27] Huss HH. Quality and quality changes in fresh fish. FAO Fisheries Technical 1995; 348.
- [28] Guillen MD, Ruiz A. Study of the oxidative stability of salted and unsalted salmon fillets by H nuclear magnetic resonance. *Food Chem* 2004; 86: 297-304.

Effect of antioxidant activity of shallot extract (*Allium ascalonicum*), turmeric extract and their composition on changes of lipids in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) vacuum packaged

Rezaei, M.¹, Pezeshk, S.², Hosseini, H.^{3*}, Eskandari, S.⁴

1. Associate. Prof., Dept. of Fisheries, Faculty of Marin Sciences, Tarbiat Modares University, Noor, Iran

2. M. Sc. Student, Dept. of Fisheries, Faculty of Marin Sciences, Tarbiat Modares University, Noor, Iran

3. Associate. Prof., Dept. of Food Sciences &Technology, National Nutrition and Food Technology Research institute, Faculty of Nutrition Sciences and Food Technology, Shahid Beheshti Medical Science University, Iran

4. Assistant Prof. Food & Drug Laboratory research Center, Tehran, Iran

(Received:89/6/5 Accepted: 89/7/22)

Plant extract are source of natural antioxidant. in recent decades, the need for natural antioxidants in food, pharmaceutical result has been extensive scientific research. the purpose of this investigation study antioxidant activity shallot extract, turmeric extract and their composition effect on delay spoiled rainbow trout during vacuum packaged storage at refrigerate 4°C.

fish prepared were divided into four lots, one sector of the samples as the control samples vacuum packaged and others sectors were given a dip treatment in shallot extract, turmeric extract and their composition solution and then vacuum packaged storage at refrigerate 4°C. Chemical (PV, TBA FFA and fatty acid profile) analysis were done at 4°C for 20 days.,

shallot extract, turmeric extract and their composition significantly ($p<0/05$) delayed lipid oxidation in treated samples.

results showed that antioxidant effect of shallot extract, turmeric extract and their composition during storage and increased shelf-life treated samples with extracts.

Keywords: Rainbow trout, Shallot extract, turmeric extract, vacuum package.

* Corresponding Author E-Mail address: hedayat@sbmu.ac.ir