

تولید روغن ماهی غنی از DHA از ضایعات تن ماهیان با استفاده از ترکیب روش‌های استخراج با سیال فوق بحرانی (SFE) و کروماتوگرافی با سیال فوق بحرانی (SFC)

محمد مهدی طاعتی کلی¹، بهاره شعبانپور²، سید مهدی اجاق³

- 1- دانشجوی مقطع دکتری، گروه فرآوری محصولات شیلاتی، دانشکده شیلات و محیط زیست، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران
- 2- نویسنده مسئول: استاد، گروه فرآوری محصولات شیلاتی، دانشکده شیلات و محیط زیست، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران
پست الکترونیکی: bshabanpour@yahoo.com
- 3- استادیار، گروه فرآوری محصولات شیلاتی، دانشکده شیلات و محیط زیست، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران

تاریخ پذیرش: 96/5/23

تاریخ دریافت: 96/2/17

چکیده

سابقه و هدف: ایکوزاپتانوئیک اسید (EPA) و دوکوزاهمگر انوئیک اسید (DHA) از اسیدهای چرب ضروری می‌باشند که پتانسیل ویژه‌ای در سلامتی انسان دارند. از این‌رو، پژوهش حاضر با هدف تولید روغن حاوی مقادیر بالا از DHA از ضایعات تن ماهیان توسط کوپل کردن روش‌های استخراج با سیال فوق بحرانی (SFE) و کروماتوگرافی با سیال فوق بحرانی (SFC) انجام شد.

مواد و روش‌ها: ضایعات تن ماهیان پس از آنالیز ترکیبات، با استفاده از روش SFE روغن‌گیری شدند. سپس، سطوح DHA توسط روش SFC تغليظ گردید. روغن‌های خروجی هر دو فرآیند با ارزیابی میزان رطوبت و پارامترهای شیمیایی چون ترکیبات فرار، لیپیدهای خنثی، پروفایل اسیدهای چرب و نرخ اسیدیته کیفی سنجی شدند.

یافته‌ها: نتایج نشان دادند که ترکیبات فراری چون آلانین‌ها غالباً در روغن‌های خروجی هر 2 فرآیند وجود داشت. آلهه‌های در هیچ یک از نمونه‌ها مشاهده نگردیدند و اسید استیک تنها در روغن‌های حاصل از SFE تشخیص داده شد. دی‌متیل‌آمین در روغن خروجی هر 2 فرآیند مشاهده گردید. در لیپیدهای خنثی، سطوح TAG و FFA در روغن‌های خروجی SFC بیش از SFE بود. از سوی دیگر، میزان استرهای واکسی و کلسترول در روغن خروجی فرآیند SFE بیش از SFC بود. در اسیدهای چرب، میزان DHA در روغن بدست آمده از SFC به‌طور معنی‌داری بیشتر از SFE بود. نرخ اسیدیته در روغن‌های حاصل از هر 2 فرآیند اختلاف معنی‌داری را نشان نداد.

نتیجه‌گیری: ضایعات تن ماهیان دارای پتانسیل مناسبی برای تولید امگا 3 با کیفیت بوده و کوپلینگ فرآیندهای SFE و SFC روشی مناسب برای تولید روغن ماهی با دوزهای بالای DHA است.

وازگان کلیدی: امگا 3، ضایعات تن ماهیان، سیال فوق بحرانی، ترکیبات فرار

• مقدمه

به ویژه تصلب شرایین (Athrosclerosis) (2)، التهابات شدید مانند آسم (3)، پسوریازیس (بیماری پوستی مزمن ناشی از خود ایمنی) (4)، بیماری‌های روده (5)، بیماری‌های روانی (7)، (6)، جلوگیری از چندین نوع از انواع سرطان (8، 9)، آرتربیت روماتوئید (روماتیسم) (10)، پیشگیری از ابتلا به کبد چرب (NAFLD) (9) و کاستن از بروز عوارض بیماری آلزایمر (11)

امگا 3 (به‌ویژه EPA و DHA) از اسیدهای چرب ضروری (اسیدهای چربی که در بدن سنتز نمی‌شوند) برای بدن انسان می‌باشند که منبع اصلی تامین آن‌ها محصولات دریایی خصوصاً ماهیان هستند. اهمیت استفاده از امگا 3 به‌ویژه در مطالعاتی که از سال 2000 به بعد انجام شده‌اند مورد تأکید و توجه قرار گرفته است (1). تحقیقات بسیار زیادی تأثیرات مثبت اسیدهای چرب امگا 3 را بر بیماری‌های قلبی و عروقی

فرآیندها در تولید و کیفیت سنجی دقیق محصولات بدست آمده با استفاده از فرآیندهای SFE و SFC انجام شد.

• مواد و روش‌ها

تهیه مواد خام آزمایش و پیش تیمار: مواد خام مورد استفاده در این پژوهش محصولات جانبی کارخانه‌های کنسروسازی شامل سر، پوست، امعاء و احشاء، ستون فقرات و عضلات تیره سه گونه از تن‌ماهیان پرمصرف یعنی هوور (*Euthynnus pelamis*) و (*Thunnus tonggol*), هوور مسقطی (*Thunnus Albacares*) (20) بودند، که با نسبت‌های مساوی (1:1:1) و ثابت از سه گونه منجمد گردیده و پس از انجماد به همراه یخ به محل انجام آزمایش حمل شدند و در فریزر 20- درجه سانتی‌گراد تا شروع آزمایش قرار گرفتند.

آنالیز ترکیبات مغذی مواد خام اولیه: مواد خام اولیه (با نسبت‌های مساوی و ثابت از سه گونه) هموژن و خشک گردیده و ترکیبات مغذی آن‌ها شامل میزان رطوبت، پروتئین، چربی و خاکستر طبق روش‌های استاندارد AOAC (26) در ماده خشک اندازه‌گیری شد.

استخراج روغن ماهی توسط سیال فوق بحرانی (SFE): در این مطالعه، ابتدا تیمارهایی برای تعیین تیمار بهینه به لحاظ سطح تولید تعریف گردیدند. این تیماربندی بر اساس متغیرهای فشار سیال و درجه حرارت‌های مختلف انجام پذیرفت. هر یک از تیمارهای مذکور دارای 3 تکرار بود. بدین منظور، میزان 1000 گرم از نمونه‌های خام اولیه (با نسبت‌های مساوی و ثابت از سه گونه) برای هر یک از تکرارها به مدت 72 ساعت در فریزدراير (به جهت کاهش دادن رطوبت نمونه‌ها به زیر 20 درصد) قرار داده شد و پس از آن به درون محفظه Extractor دستگاه SFE منتقل گردید (24). پس از اجرای این تیمارها (در مجموع 9 تیمار)، گروهی که دارای بالاترین نرخ بازدهی بود، جهت انجام آنالیز کیفی و سپس استخراج DHA از آن انتخاب گردید. فشارهای مورد بررسی بخش استخراج، 15، 20 و 25 MPa و درجه حرارت‌ها شامل 35، 40 و 45 درجه سانتی‌گراد بودند. میزان جریان حلال 10 گرم در دقیقه و مدت زمان استخراج 3 ساعت به طور ثابت در همه تیمارها در نظر گرفته شدند. 9 تیمار آزمایشی بخش مربوط به استخراج روغن توسط SFE و شرایط استخراج هر یک در جدول 1 آورده شده‌اند.

گزارش کرده‌اند. بنابراین، می‌توان امگا 3 را محصول بسیار مهم خوارکی و دارویی با منشأ دریایی دانست.

گام اول در خالص‌سازی امگا 3 استحصال روغن می‌باشد. تاکنون روش‌ها و شیوه‌های گوناگونی چون پرس مرتبط (12)، بلای و دایر (13)، هضم قلیایی (14)، استخراج با حلal ایزوپروپیل الکل (14)، استخراج با سوکسله (15)، استخراج آنزیمی (16)، استخراج سرد (17) و ... در جهت روغن کشی از بافت‌های مختلف ماهیان آزموده شده است. جدیدترین فرآیندی که اکنون در جهان در جهت تولید روغن ماهی مورد توجه و استفاده قرار گرفته است، فرآیند استخراج با سیال فوق بحرانی (Supercritical Fluid Extraction) SFE می‌باشد. در این روش، نمونه تحت شرایط دمایی و فشار تعیین شده در مدت زمان مشخص با سیال فوق بحرانی (دی‌اکسید کربن) در تماس بوده و ماده مورد نظر از آن استخراج می‌گردد (18).

در زمینه استخراج امگا 3 نیز فرآیندهای مختلفی تاکنون مورد آزمون قرار گرفته‌اند که از جمله آن‌ها می‌توان کمپلکس اوره (Urea complexation) (19)، هیدرولیز آنزیمی (20) و تقطیر مولکولی (21) را نام برد. در زمینه تخلیص اسیدهای چرب امگا 3 نیز فرآیندهای نوینی ابداع شده‌اند که کیفیت، بازدهی و زمان کوتاه را در بر داشته باشند. این روش‌ها شکنش با سیال فوق بحرانی (Supercritical fluid fractionation) (22) و کروماتوگرافی با سیال فوق بحرانی (Supercritical Fluid Chromatography) SFC (23) هستند. اساس کار این دو فرآیند نیز بر مبنای ویژگی‌های فیزیکی سیال فوق بحرانی است که می‌توان آن را به عنوان فاز متحرک در ستون حاوی فاز ساکن در نظر گرفت (24).

از جمله مواردی که هم در زمینه تصفیه روغن ماهیان و هم خالص‌سازی امگا 3 باید مورد توجه ویژه قرار گیرد، میزان بوی نامطبوع ماهی (عموماً متأثر از میزان و تنوع مواد فرار)، وجود ترکیبات لیپیدی گوناگون روغن و نیز فلزات سنگین منتقل شده از بافت به روغن و یا از روغن به امگا 3 تخلیص یافته است (25). بنابراین، با توجه به کلیه موارد ذکر شده و نیز میزان بالای ضایعات ماهی در ایران و ارزش افزوده بالقوه آن‌ها، نیاز به انجام پژوهشی در این زمینه را آشکار کرد.

از این‌رو، پژوهش حاضر با هدف استفاده بهینه از محصولات جانبی کارخانه‌های کنسرو تن‌ماهیان در جهت استحصال روغن ماهی و امگا 3 از دو دیدگاه میزان کارآیی

در اجرای تیمارها، FAEs به عنوان خوراک فرآیند SFC منظور گردید (27). پس از اجرای تیمارهای خالص سازی، گروهی که دارای بالاترین نرخ بازدهی بود، جهت انجام آنالیز کیفی انتخاب گردید.

نرخ بازدهی روغن تخلیص شده برای افزایش غلظت DHA: پس از اجرای فرآیند استخراج DHA در هر یک از تیمارها، نرخ بازدهی تولید بر اساس فرمول زیر محاسبه گردید:

$$\frac{\text{میزان روغن خالص سازی شده}}{\text{میزان روغن اولیه}} \times 100 = (\%) \text{ بازدهی تولید}$$

آنالیز کیفی روغن‌های استحصالی

اندازه‌گیری رطوبت روغن: میزان رطوبت روغن بر اساس روش استاندارد IUPAC (28) اندازه‌گیری شد.

سنجهش میزان ترکیبات فرار: ترکیبات فرار از عوامل اصلی ایجاد بُوی نامطبوع در روغن ماهی هستند. از این‌رو، جهت بررسی میزان تغییر سطوح آن‌ها در روغن، ترکیبات فرار شامل آلkan‌ها (از جمله: Decane, 3-Methyl-, 2-Methyl-decane, Pentadecane, Tridecane, Dodecane, Undecane, decane, 2,6,10,14-Tetramethyl-pentadecane, Cyclohexadecane, Nonanal, Hexanal, Heptanal Waxy, آلدهیدها (از جمله: Acetic acid) و آمین (از جمله: Dimethyl amine) سنجهش گردیدند.

کلیه موارد فوق با استفاده از دستگاه GC/MS (Gas Chromatography/Mass Spectrometry) و پس از نمونه برداری (Solid Phase Dynamic Extraction) SPED (SPED Chromtech, Idstein, Germany) سنجش شدند. سوزن دستگاه (50 میکرومتری غیرقطبی از جنس پلی دی‌متیل سیلوگزان با 10 درصد فاز کربن فعال کت شده بود (PDMS/AC). نمونه‌ها برای 1 دقیقه در درجه حرارت 70 درجه سانتی‌گراد انکوبه شده و سپس متعادل سازی و استخراج صورت پذیرفت (50 سیکل آسپیراسیون، سرعت استخراج 40 میکرومول در ثانیه). آنالیز کروماتوگرافی گازی نیز از طریق کوپل کردن آن با یک مس اسپکترومتر (Varian, CP-3800, Palo Alto, CA, USA) انجام شد. نمونه موجود در SPED پس از تزریق به صورت حرارتی در درجه حرارت 250 درجه سانتی‌گراد واجذب شد. ترکیبات در یک ستون مویرگی (50 متر طول \times 0/32 میلی متر قطر داخلی، ستون مویرگی کت شده با فیلم سیلیکای مذاب به ضخامت 1/05 میکرومتر، Quadrex Corporation, New Haven, USA)

جدول ۱. تیمارهای مربوط به استخراج روغن از ضایعات تن ماهیان و تخلیص روغن برای ارتقای سطح DHA توسط فرآیندهای SFE و SFC

عنوان	درجه حرارت (سانتی‌گراد)	فشار (MPa)
تیمارهای مربوط به بخش استخراج روغن از ضایعات با فرآیند SFE	35	15
	40	15
	45	15
	35	20
	40	20
	45	20
	35	25
	40	25
	45	25
تیمارهای مربوط به بخش تخلیص روغن برای ارتقای سطح DHA توسط فرآیند SFC	65	18
	70	18
	75	18
	65	20
	70	20
	75	20
	65	22
	70	22
	75	22

نرخ بازدهی روغن: پس از استحصال روغن در هر یک از تیمارها، نرخ بازدهی تولید بر اساس فرمول زیر محاسبه گردید:

$$\frac{\text{میزان روغن استحصال شده}}{\text{میزان موادخام اولیه}} \times 100 = (\%) \text{ نرخ بازدهی}$$

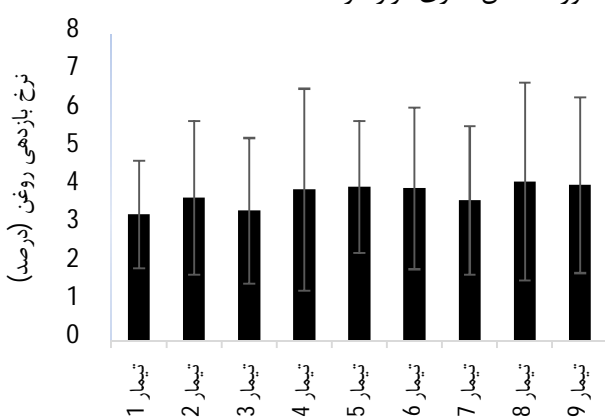
خالص سازی DHA بهوسیله کروماتوگرافی با جریان فوق بحرانی (SFC): به منظور استخراج DHA، ابتدا روغن ماهی تهییه شده با روش SFE به صورت اتیل استر Fatty FAEEs (acid ethyl esters) درآمد. برای این امر از روش استاندارد ISO 15884، IDF 182 استفاده گردید. در این مرحله نیز ابتدا تیمارهایی برای تعیین تیمار بهینه به لحاظ سطح تولید تعیین شدند. این تیماربندی نیز بر اساس فشارها و درجه حرارت‌های مختلف سیال صورت پذیرفت. فشارهای مورد بررسی بخش خالص سازی، 18، 20 و 22 MPa درجه حرارت‌ها شامل 65، 70 و 75 درجه سانتی‌گراد بودند. میزان جریان حلal 15 گرم در دقیقه و مدت زمان استخراج 5 ساعت به طور ثابت در همه تیمارها در نظر گرفته شدند. هر یک از تیمارهای (در مجموع 9 تیمار) مذکور دارای 3 تکرار بود (جدول ۱).

افزار 22 SPSS صورت پذیرفت. برای تجزیه و تحلیل داده‌ها، ابتدا نرمال بودن داده‌ها توسط تست نرمالیته-Kolmogrov smirnov تعیین شد. برای مقایسه میانگین بین تیمارها نیز از آزمون تجزیه واریانس یک طرفه One-Way ANOVA و برای جداسازی گروه‌های همگن از آزمون‌های دانکن در سطح احتمال 5 درصد استفاده گردید.

• یافته‌ها

آنالیز ترکیبات مغذی مواد خام اولیه: نتایج حاصل از آنالیز ترکیبات مواد خام اولیه مورد آزمایش به صورت میزان رطوبت ۵۹/۷±۲/۳٪، پروتئین (۹۶/۰٪)، چربی (۲۰/۹٪)، چربی (۳/۴٪)، خاکستر (۴/۱٪)، چیوه (۷/۶٪)، آرسنیک (۷/۲٪)، کادیوم (۸/۳٪)، سرب (۹/۲٪) و سرمه (۱/۳٪) بود. نتایج به صورت انحراف معیار ± میانگین ارائه شدند.

میزان نرخ بازدهی روغن اولیه و روغن تخلیصی: همان گونه که در شکل 1 مشاهده می‌گردد، میزان تولید روغن در تیمارهای بخش استخراج با روش SFE اختلاف معنی‌داری را نشان نداد ($P > 0/05$). اگرچه، نرخ بازدهی در تیمار 8 بالاتر از سایر تیمارها بود. بنابراین، روغن استحصالی در تیمار 8 (فشار 25 MPa و درجه حرارت 40 درجه سانتی‌گراد) به علت بالاتر بودن نرخ بازدهی آن به عنوان تیمار بهینه و مناسب انتخاب گردید و جهت استخراج DHA و آنالیز کیفی، در فرآیند SFC مورد خالص سازی قرار گرفت.



شکل 1. نرخ بازدهی روغن استحصالی از ضایعات کارخانه کنسرو تن ماهیان با روش SFE

از سوی دیگر، نرخ بازدهی روغن خالص‌سازی شده برای دست یابی به دوزهای بالای DHA نیز در شکل 2 نشان داده شده است. در تیمارهای خالص‌سازی (استخراج DHA)، تیمار 9 (فشار 22 MPa و درجه حرارت 75 درجه سانتی‌گراد) دارای نرخ بازدهی بالاتری نسبت به سایر تیمارها بود، و به این

جداسازی شدند. درجه حرارت ستون با نواخت دمایی 3 درجه سانتی‌گراد افزایش درجه حرارت در هر دقیقه، از 40 درجه سانتی‌گراد به 240 درجه سانتی‌گراد رسید.

اندازه‌گیری میزان کل لیپیدهای خنثی: لیپیدهای خنثی اندازه‌گیری شده در این مطالعه موارد ذیل بودند:

(Wax esters) استرهای واکسی

(Triacylglycerides) TAG

(Free fatty acids) FFA

(Cholesterol) CHOL

ترکیبات فوق توسط دستگاه HPLC (Liquid Chromatography) آنالیز شدند. این دستگاه دارای مدل D-14163 Gerätbau Lichrospher Diol 5 میلی‌متر، ۴×۲۵۰ میلی‌متر) و تشخیص‌ها توسط دتکتور ELSD در درجه حرارت 45 درجه سانتی‌گراد و فشار ۳/۵ بار صورت پذیرفت (UNICAM 3800). فاز متحرک شامل مخلوطی از حلال‌های: (حلال A) هگزان/اسید استیک (به نسبت ۹۹/۵ به ۰/۵ درصد) و (حلال B) هگزان/۱-پروپانول/اسید استیک/آب (به نسبت‌های ۸۵ به ۱۴/۴ به ۰/۵ به ۰/۱ درصد) بود. گرادیان حلال‌ها بدین صورت مورد استفاده قرار گرفت: ابتداء، حلال A به مدت ۱ دقیقه جریان پیدا کرده و پس از آن، حلال B در سه مرحله (بیش از 10 درصد در ۹ دقیقه، ۴۴ درصد در ۱۲ دقیقه و ۱۰۰ درصد در هشت دقیقه) اضافه شد. در نهایت، فاز ثابت با حلال A در مدت ۵ دقیقه شسته شد. سرعت جریان کل محوله ۱ میلی‌لیتر در دقیقه در کل طول آنالیز بود. کالیبراسیون نیز با استفاده از استاندارهای پالمیتیل پالمیتات (۹۹٪)، تری‌پالمیتین (>۹۹٪)، دی‌پالمیتین (۹۹٪)، مونوپالمیتین (۹۹٪) و اسید پالمیتیک (۹۹٪) در هگزان انجام شد.

تعیین پروفایل اسیدهای چرب: پروفایل اسیدهای چرب بر اساس روش استاندارد AOAC (26) و توسط دستگاه GC (Gas Chromatography) کمپانی UNICAM مدل 3800 تعیین گردید.

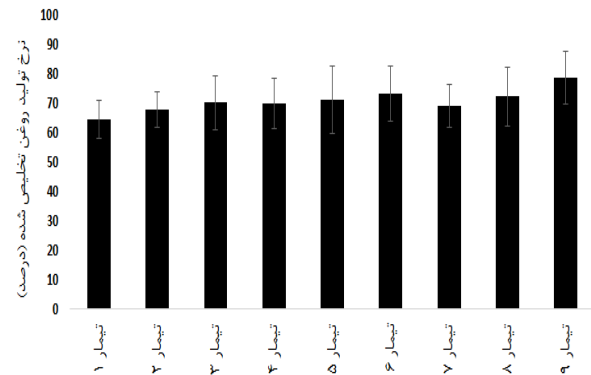
تعیین نرخ اسیدیتیه (AV): نرخ اسیدیتیه بر اساس روش‌های استاندارد مطرح شده در AOAC سنجیده شد و بر حسب درصد اسید اولیک گزارش گردید (29).

تجزیه و تحلیل آماری: طرح کلی این آزمایش به صورت کاملاً تصادفی بود و تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم

آلدهیدها، اسیدها و آمین‌های موجود در آن‌ها در جدول 2 نشان داده شده است. همانگونه که مشاهده می‌گردد، فرآیند SFC سبب کاهش رطوبت موجود در روغن و نیز حذف برخی از آکان‌ها مانند 2-Methyl-Decane، Undecane، Cyclohexadecane و نیز اسید استیک شده است. آلدهیدهای مورد توجه در این پژوهش در هیچ یک از نمونه‌های استحصالی یافت نگردیدند. از سوی دیگر، Dimethyl amin در نمونه‌های حاصل از هر 2 فرآیند شناسایی شد.

نتایج حاصل از اندازه‌گیری لیپیدهای خنثی: همانگونه که در جدول 3 ملاحظه می‌گردد، سطوح استرهای واکسی، اسیدهای چرب آزاد و کلسترول در روغن‌های تخلیص یافته با روش SFC کمتر از روغن‌های استحصالی از ضایعات تن ماهیان با روش SFE بود. از سوی دیگر، میزان تری‌آسیل گلیسرول‌ها پس از فرآیند تخلیص افزایش یافته از 92 درصد در روغن اولیه به بیش از 95 درصد رسیده است.

علت به عنوان تیمار بهینه و مناسب انتخاب شده و روغن آن کیفی سنجدی شد.



شکل 2. نرخ بازدهی تولید روغن تخلیص شده با روش SFC

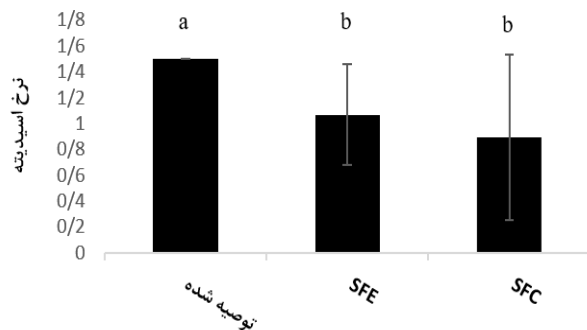
نتایج آنالیز کیفی روغن‌های بدست آمده
نتایج حاصل از اندازه‌گیری رطوبت و بررسی آکان‌ها:
میزان رطوبت موجود در روغن‌های استحصالی با 2 روش و نیز نتایج حاصل از شناسایی ترکیبات فرار مانند آکان‌ها (از جمله ترکیبات فرار مهم ایجاد شده در اکسیداسیون چربی‌ها)،

جدول 2. رطوبت و ترکیبات فرار (آکان‌ها، آلدهیدها، اسیدها و آمین‌ها) یافت شده در روغن‌های ماهی استخراجی و تخلیص شده با روش‌های SFC و SFE

SFC	SFE	نوع ترکیب	عنوان
3/89±1/07	5/44±0/62		رطوبت
✓	✓	آلکان	Decane
✓	✓	آلکان	2-Methyl-Decane
-	-	آلکان	3-Methyl-Decane
-	✓	آلکان	Undecane
✓	✓	آلکان	Dodecane
✓	✓	آلکان	Tridecane
✓	✓	آلکان	Pentadecane
-	✓	آلکان	Cyclohexadecane
✓	✓	آلکان	2,6,10,14-Tetramethyl-pentadecane
-	-	آلدهید	Heptanal Waxy
-	-	آلدهید	Hexanal
-	-	آلدهید	Nonanal
-	✓	اسید	Acetic acid
✓	✓	آمین	Dimethyl amin

جدول 3. میزان لیپیدهای خنثی اندازه‌گیری شده در روغن‌های ماهی استخراجی و تخلیص شده با روش‌های SFC و SFE (انحراف معیار±میانگین)

SFC	SFE	عنوان
0/84±0/59	1/44±0/56	استرهای واکسی (WE)
94/43±5/16	92/58±0/5	Tri ester گلیسرول‌ها (TAG)
3/07±0/63	2/76±0/84	اسیدهای چرب آزاد (FFA)
1/2±0/96	1/85±1/1	کلسترول (CHOL)



شکل 3. نرخ اسیدیته (بر حسب درصد اولنیک اسید) در روغن‌های ماهی استخراجی و تخلیص شده با روش‌های SFE و SFC

• بحث

نرخ بازدهی: نتایج حاصل از نرخ بازدهی روغن در روش‌های SFE و SFC نشان داد که عمدتاً افزایش درجه حرارت و فشار می‌تواند تأثیر مثبتی بر رشد نرخ بازدهی داشته باشد. علت این امر را در تیمارهای فرآیند SFE ابتدا می‌توان به تأثیر فشار بیشتر مرتبط داشت که این امر سبب خروج روغن بیشتری از ضایعات می‌گردد. همچنین، وجود درجه حرارت بالاتر را می‌توان عامل دیگر در این امر دانست. گرما سبب دناتوره شدن ماتریکس‌های پروتئینی بافت ماهی می‌گردد که روغن به شدت با آن‌ها باند شده است. همچنین، گرما سبب باز شدن گلbulوں‌ها و سلول‌های چربی و در نتیجه رهایش و سیال شدن روغن می‌گردد که این امر می‌تواند افزایش بازدهی را موجب شود (12). در فرآیند SFC نیز احتمالاً افزایش فشار و درجه حرارت سبب انحلال بیشتر اسیدهای چرب گردیده و در نتیجه میزان تولید روغن تخلیص شده افزایش یافته است. Pettinello و همکاران (27) نشان دادند که با افزایش فشار تا 24 MPa و درجه حرارت تا 70 درجه سانتی‌گراد در فرآیند SFC میزان تولید روغن تخلیصی از روغن استری شده به طور معنی‌داری نسبت به فشار و درجه حرارت‌های پایین‌تر افزایش یافت.

روطوبت، آلکان‌ها، آلدھیدها، اسیدها و آمین‌ها: با توجه به پایین‌تر بودن میزان رطوبت (کمتر از 20%) در مواد خام به کار رفته در روش SFE (به علت انجام فریز درایر قبل از تغذیه دستگاه) و نیز عدم تماس مواد خام با آب به منظور پخت، میزان پایین رطوبت در روغن خروجی از دستگاه SFE و به تبع آن SFC مورد انتظار بود. همچنین، سانتریفیوژ انجام شده پس از استحصال روغن سبب جدا شدن ناخالصی‌ها و فاز آبی از روغن می‌گردد (25)، که مجموعه این مواد پایین بودن میزان رطوبت در 2 فرآیند را موجب شده است.

پروفایل اسیدهای چرب در نمونه‌های روغن استحصالی:

نتایج حاصل از آنالیز اسیدهای چرب موجود در روغن ماهیان استحصال شده با روش SFE و نیز روغن‌های تخلیص یافته توسط فرآیند SFC در جدول 4 نشان داده شده است. همان گونه که داده‌های پژوهش حاضر نشان می‌دهند، میزان DHA در روغن تخلیص یافته به طور معنی‌داری بیش از روغن اولیه بود و از 28/05 درصد به 47/93 درصد رسید. از سوی دیگر، میزان سایر اسیدهای چرب کاهش یافت.

جدول 4. پروفایل اسیدهای چرب در روغن‌های ماهی استخراجی و تخلیص شده با روش‌های SFE و SFC (انحراف معیار ± میانگین)

اسید چرب (%)	(C12:0) (دودکانوئیک اسید)	(C14:0) (بندادکانوئیک اسید)	(C15:0) (پندادکانوئیک اسید)	(C16:0) (پالمیتیک اسید)	(C16:1) (هگزادکانوئیک اسید)	(C17:0) (هپتادکانوئیک اسید)	(C18:0) (استناریک اسید)	(C18:1) (ولنیک اسید)	(C18:2) (پینولنیک اسید)	(C18:3 n6) (گاما لینولنیک اسید)	(C18:3 n3) (آلفا لینولنیک اسید)	(C20:0) (راشیدیک اسید)	(C20:1) (ایکوزونوئیک اسید)	(C20:4 n3) (ایکوزا تترانوئیک اسید)	(C20:4 n6) (راشیدونیک اسید)	(C20:5 n3) (EPA)	(C22:0) (دکازنوئیک اسید)	(C22:5 n3) (دکواپتنانوئیک اسید)	(C22:6 n3) (DHA)	EPA+DHA
0/03±0/02	0/05±0/02																			
1/72±1/06	2/98±1/23																			
0/54±0/09	0/81±0/42																			
9/76±3/2	12/54±5/63																			
5/07±2/41	5/67±3/1																			
0/87±0/26	1/09±0/48																			
1/9±1/02	3/26±1/24																			
11/52±5/28	14/09±4/7																			
1/02±0/7	1/93±0/41																			
0/49±0/1	0/81±0/2																			
1/74±0/48	2/3±1/54																			
1/3±0/84	1/95±0/67																			
0/44±0/38	0/61±0/4																			
0/85±0/2	1/18±0/9																			
1/16±0/4	1/24±0/82																			
5/87±3/26	7/94±1/05																			
0/49±0/31	0/65±0/29																			
2/6±1/47	3/82±2/4																			
47/93±6/11 ^a	28/05±3/57 ^b																			
53/8	35/99																			

نرخ اسیدیته: نتایج حاصل از اندازه‌گیری نرخ اسیدیته نشان داد که این شاخص در روغن‌های تخلیصی با فرآیند SFC نسبت به روغن‌های استحصالی از ضایعات تن ماهیان توسط روش SFE کاهش یافته است. همچنان، نرخ اسیدیته هم در روغن‌های استحصالی گروه SFE و هم روغن‌های تخلیص یافته گروه SFC به طور معنی‌داری پایین‌تر از نرخ توصیه شده بود. حداقل نرخ اسیدیته توصیه شده برای روغن ماهی با کیفیت مطلوب 1/5 می‌باشد.

احتمالاً می‌توان به فرآیند تجزیه بی‌هوای آمینواسیدها و تشکیل اسید استیک نسبت داد. در مورد دی‌متیل آمین (عامل ایجاد بوی خاص ماهی Fishy odor) نیز، احتمالاً این ماده در اکسترکتور دستگاه SFE و SFC به علت فشار بالا و جریان مداوم سیال دی‌اسید کربن، از بافت مواد اولیه جدا شده و بخشی از آن توسط روغن استحصالی جذب گردیده است (34)، از این‌رو، دی‌متیل آمین در نمونه‌های بدست آمده از هر ۲ روش یافت شد.

لیپیدهای خنثی: نتایج حاصل از اندازه‌گیری لیپیدهای خنثی در این مطالعه اختلافی را در سطوح استرهای واکسی، تری‌آسیل گلیسرول‌ها، اسیدهای چرب آزاد و کلسترول روغن‌های استحصالی از ضایعات تن ماهیان در هر ۲ فرآیند نشان نداد. پایین بودن میزان استرهای واکسی و بالا بودن تری‌آسیل گلیسرول‌ها در روغن‌های استخراجی از مواد خام اولیه توسط فرآیند SFE می‌تواند حاکی از پایین بودن میزان چربی درون سلولی و بالا بودن چربی خارج سلولی باند شده با پروتئین‌ها در مواد خام اولیه باشد. همچنین، بالا بودن میزان تری‌آسیل گلیسرول‌ها می‌تواند نشان دهنده بالا بودن PUFA‌ها

(Poly Unsaturated Fatty Acid) در روغن باشد (35).

از سوی دیگر، هیدرولیز تری‌آسیل گلیسرول‌ها سبب ایجاد اسیدهای چرب آزاد می‌گردد. بنابراین، هرچه میزان تری‌آسیل گلیسرول‌ها و PUFA‌ها بالاتر باشد، تولید اسیدهای چرب آزاد نیز محتمل‌تر می‌گردد. در پژوهش حاضر، میزان تری‌آسیل گلیسرول‌ها در روغن‌های تخلیص یافته از روش SFC بالاتر از SFE بود و احتمالاً به تبع آن میزان اسیدهای چرب آزاد نیز بالاتر مشاهده شد.

پروفایل اسیدهای چرب: Rubio-Rodriguez و همکاران (2008) استخراج روغن از ضایعات گونه *Merluccius capensis* با روش‌های SFE و سوکسله با هگزان را مورد ارزیابی قرار داده و بیان کردند که اختلاف معنی‌داری میان سطوح اسیدهای چرب مختلف مشاهده نشد. در پژوهش حاضر، پس از اجرای فرآیند SFC میزان DHA افزایش چشمگیری داشت. این موضوع احتمالاً به دلیل نزدیک‌تر بودن شرایط سیال مانند نوع سیال، درجه حرارت، فشار، مدت زمان تماس و میزان ورود و مصرف سیال برای انحلال DHA بوده است. همانطور که در ابتدا نیز ذکر گردید، دستکاری پارامترهای ذکر شده می‌تواند استخراج را انتخابی نماید و سبب خروج مولکول‌هایی با ویژگی‌ها و وزن‌های مولکولی مخصوصی گردد. Pettinello و همکاران (2010) بیان نمودند SFC که انتخابی بودن انحلال اسیدهای چرب در فرآیند

یکی از شاخص‌های سنجش کمی پراکسیداسیون لیپیدها که به ویژه با پراکسید شدن اسیدهای چرب چند غیر اشباع تولید می‌شوند آلکان‌ها هستند. آلکان‌ها حاصل از شکست امگا ۶ و امگا ۳ (به ترتیب) در روغن هستند که می‌توانند به عنوان شاخصی ایده‌آل برای تشخیص پراکسیداسیون لیپیدها در نظر گرفته شوند (30).

میزان اکسیژن یکی از عوامل مهمی است که سبب افزایش یا کاهش تشکیل آلکان‌ها در پراکسیداسیون لیپیدی می‌گردد. نتایج تحقیقات Kostrucha and Kappus (31) نشان داد که میان تشکیل آلکان‌ها و سطح اکسیژن رابطه معکوسی وجود دارد، بدان صورت که با کاهش میزان اکسیژن، میزان تشکیل آلکان‌های مختلف افزایش می‌یابد. در پژوهش حاضر نیز در روش‌های SFE و SFC به دلیل وجود دی‌اسید کربن به عنوان سیال و نیز وجود شرایط خلاً در سیستم، اکسیژن در محیط وجود نداشته و بنابراین در طی فرآیند استخراج، احتمالاً میزان ایجاد آلکان‌ها افزایش یافته است، به گونه‌ای که عمدۀ آلکان‌های مورد بررسی در پژوهش حاضر در هر ۲ فرآیند مشاهده گردیدند (جدول 2).

آلدهیدها، اسیدهای آلی و آمین‌ها از مهم‌ترین ترکیبات فرار هستند که ایجاد بو و طعم نامطلوب در روغن ماهی به شدت به حضور آن‌ها بستگی دارد. برخی از آلدهیدها مانند هگزانال یا نونانال در نتیجه فرآیند اتوکسیداسیون (خود اکسایشی) لیپیدها بوجود می‌آیند. بنابراین، حضور آن‌ها در روغن ماهی ذاتاً از روش‌های استخراج و پارامترهای دخیل در آن‌ها (به‌ویژه درجه حرارت، اکسیژن محیط، وجود نور و نیز فلزات) متأثر می‌گردد (1). در مقابل، برخی دیگر از ترکیبات فرار در طول دروه نگهداری ماهی و در اثر فعالیت‌های باکتریایی و آنزیمی بر پروتئین‌ها، آمینواسیدها و کربوهیدرات‌ها تشکیل می‌شوند. به عنوان مثال، دی‌متیل آمین اکساید بر اثر فعالیت‌های آنزیمی در طول دوره نگهداری و اسید استیک از طریق تجزیه غیرهوایی آمینواسیدها می‌توانند تشکیل شوند (32).

در پژوهش حاضر، آلدهیدهای هپتانال، هگزانال و نونانال در روغن‌های بدست آمده با هر ۲ فرآیند SFE و SFC تشخیص داده نشدند. علت این امر می‌تواند احتمالاً به دلیل عدم وجود اکسیژن فضا در فرآیندها و نیز درجه حرارت نه چندان بالا در طی استخراج و خالص‌سازی باشد که احتمال خود اکسایشی (به عنوان عامل اصلی تشکیل آلدهیدها) را کاهش می‌دهد (33). از سوی دیگر، اسید استیک تنها در روغن استحصالی با روش SFE شناسایی شد. علت این امر را

بالاتر بودن نرخ اسیدیته در تیمار SFE، می‌توان بیان داشت که احتمالاً تأثیر اسیدهای چرب آزاد بر اسیدیته کمتر از اسیدهای غیرلیپیدی در این مطالعه بوده و همین امر سبب کمی بالاتر بودن اسیدیته روغن‌های فرآیند SFE نسبت به SFC بوده است.

بنابر کلیه موارد یاد شده و با توجه به نتایج بدست آمده، می‌توان در وهله نخست بیان داشت که ضایعات تن ماهیان دارای پتانسیل مناسبی برای استخراج روغن با رویکرد مصرف انسانی هستند. همچنین، با توجه به اختصاصات فرآیند SFE در استخراج روغن و نیز SFC در تخلیص روغن و تولید محصولی با دوز بالای DHA، می‌توان آن‌ها را روش مناسبی برای تولید روغن ماهی برای مصارف انسانی در نظر گرفت.

سپاسگزاری: نویسنده‌گان این مقاله، مراتب سپاس و قدردانی خود را از شرکت‌های ساحل صید کنارک و امیکس به پاس حمایت‌های مالی و معنوی بی‌دریغ در اجرای این پژوهه اعلام می‌دارند.

می‌تواند به واسطه تعداد کرین‌های مولکول و به تبع آن وزن مولکولی باشد. لذا، با تغییر شرایط سیال، بهویژه درجه حرارت و فشار آن می‌توان تولید بیشتر را به سمت اسید چربی خاص سوق داد.

نرخ اسیدیته: اسیدیته روغن یکی از پارامترهای مهم در بحث کیفیت روغن می‌باشد که متأثر از میزان اسیدهای چرب آزاد و سایر اسیدهای غیرلیپیدی مانند اسید استیک است. این امر نشانگر آن است که اسیدیته روغن در اثر عواملی همچون ترکیبات روغن و نیز روش‌های استخراج می‌تواند متغیر باشد (16). بهطور کلی، روغن‌های حاوی مقادیر بیشتر تری آسیل گلیسرول و PUFA دارای سطوح بالاتری از اسیدهای چرب آزاد هستند، که به تبع آن نرخ اسیدیته می‌تواند افزایش یابد (34). در پژوهش حاضر، میزان تری آسیل گلیسرول‌ها و اسیدهای چرب آزاد در روغن‌های خروجی فرآیند SFE بالاتر از فرآیند SFE بود. در مقابل، اسید استیک تنها در نمونه‌های استحصالی از روش SFE مشاهده گردید. بنابراین، با توجه به

• References

- Rubio-Rodríguez N, Beltrán S, Jaime I, Diego S, Sanz M, Rovira Carballido J. Production of omega-3 polyunsaturated fatty acid concentrates: A review. Inno Food Sci and Emer Tech 2010; 11: 1-12.
- Ruxton C.H.S, Calder P.C, Reed P.C, Simpson M.J.A. The impact of long- chain n-3 polyunsaturated fatty acids on human health. Nut Res. Reviews 2005; 18: 113–129.
- Reisman J, Schachter, H.M, Dales R.E, Tran K, Kourad K, Barnes D, et al. Treating asthma with omega-3 fatty acids: Where is the evidence? A systematic review. BMC Compl and Alte Med 2007; 6: 26–34.
- Zulfakar M.H, Edwards M, Heard C.M. Is there a role for topically delivered eicosapentaenoic acid in the treatment of psoriasis? Euro J of Derma 2007; 17: 284–291.
- Turner D, Zlotkin S.H, Shah P.S, Griffiths A.M. Omega 3 fatty acids (fish oil) for maintenance of remission in Crohn's disease. Coch data of sys rev 2008; (3) pp.
- Ross B.M, Seguin J, Sieswerda L.E. Omega-3 fatty acids as treatments for mental illness: Which disorder and which fatty acid? Lip in Heal and Dis 2007; 6: 1–2.
- Song C, Zhao S. Omega-3 fatty acid eicosapentaenoic acid. A new treatment for psychiatric and neurodegenerative diseases: A review of clinical investigations. Expert Opin on Inves Dru 2007; 16(10): 1627–1638.
- Chen Y.Q, Edwards I.J, Kridel S.J, Thornburg T, Berquin I.M. Dietary fat -Gene interaction in cancer. Canc Metas Rev 2007; 26: 535–551.
- Chen Y, Xu C, Yan T, Yu C, Li Y. ω-3 Fatty acids reverse lipotoxicity through induction of autophagy in nonalcoholic fatty liver disease. Nut 2015; 31: 1423-1429.
- Stancík R, Rovenský J, Stančíková M. Diet in the rheumatoid arthritis and the omega-3 fatty acids. Rheu 2006; 20: 159–166.
- Belkouch M, Hachem M, Elgot A, Van A.L, Picq M, Guichardant M, Bernoud-Hubac N. The pleiotropic effects of omega-3 docosahexaenoic acid on the hallmarks of Alzheimer's disease. The J of nut biochem 2016; 38: 1-11.
- Chantachum S, Benjakul B, Sriwirat N. Separation and quality of fish oil from precooked and non-precooked tuna heads. Food Chem 2000; 69: 289-294.
- Bligh E.G, Dyer W.J. A rapid method of total lipid extraction and purification. Canad J of Biochem and Physio 1959; 37: 911-917.
- Hole S, Hole M, Taylor K.D. Method of extraction composition and stability of vitamin A and other components in dog fish (*aqualus acanthias*) liver oil. Food Chem 1990; 55: 215–20.
- Jensen S, Haggberg L, Jorundottir H, Odham G. A quantitative lipid extraction method for residue analysis of fish involving nonhalogenated solvents. J Agri Food Chem 2003; 51: 5607 -5611.
- Gbogouri G.A, Linder M, Fanni J, Parmentier M. Analysis of lipids extracted from salmon (*Salmo salar*) heads by commercial proteolytic enzymes. Euro J of Lip Sci and Tech 2006; 108: 766–775.
- Rubio-Rodriguez N, de-Diego-Rupérez S, Beltran S, Jaime I, Sanz M.T, Rovira J. 2008. Supercritical fluid extraction of the omega-3 rich oil contained in hake (*Merluccius capensis*-*Merluccius paradoxus*) byproducts: study of the influence of process parameters on the extraction yield and oil quality. J of Supercritic Fluid 2008; 47: 215–226.
- Eduardo B.P, Eliane M.Z.M, Fernanda B, Sandra R.S.F, Danilo W.F, Rozangela C.P. The antitumor activity of extracts from *Cordia verbenacea* D.C. obtained by supercritical fluid extraction. J of Supercritic Fluid 2012; 61: 101–107.

19. Ratnayake W.M.N, Olsson B, Matthews D, Ackman R.G. Preparation of omega-3 PUFA concentrates from fish oil via urea complexation. *Euro J of Lip Sci and Tech* 2006; 90(10): 381-386.
20. Wong D.W.S. Lipase. *Handbook of food enzymology* New York: Marcel Dekker, cop 2003.
21. Oliveira-Carvalho P, Bueno-Campos P.R, D'Addio-Noffs M, Oliveira J.G, Tsunezi-Shimizu M, Silva D.M.d. Aplicação de lipases microbianas na obtenção de concentrados de ácidos graxos poliinsaturados. *Quimica Nova* 2003; 26(1): 75–80. Abstract in English.
22. Davarnejad R, Kassim K.M, Zainal A, Sata S.A. Extraction of fish oil by fractionation through supercritical carbon dioxide. *J of Chem and Engin Data* 2008; 53(9): 2128–2132.
23. Yang Y.W, Wu C.J, Wang X.D, Huang M, Ren Q.L. Purification of EPA-EE and DHA-EE with supercritical fluid chromatography. *J of Chem Engineer of Chinese Universities* 2012; 18: 293–296.
24. Rubio-Rodriguez N, Diego S, Beltran S, Jaime I, Sanz M, Rovira J. Supercritical fluid extraction of fish oil from fish by-products: A comparison with other extraction methods. *J of Food Enginee* 2012; 109: 238–248.
25. Fiori L, Solana M, Tosi P, Manfrini M, Strim C, Guella G. Lipid profiles of oil from trout (*Oncorhynchus mykiss*) heads, spines and viscera: Trout by-products as a possible source of omega-3 lipids?. *Food Chem* 2012; 134: 1088–1095.
26. AOAC (Association of Official Analytical Chemists). *Official methods of analysis*, Arlington, Virginia 2005.
27. Pettinello G, Bertucco A, Pallado P, Stassi A. Production of EPA enriched mixtures by supercritical fluid chromatography: From the laboratory scale to the pilot plant. *J of Supercritic Fluid* 2010; 19: 51–60.
28. Paquot C, Hautfenne H. Standard Methods for the Analysis of Oils, Fats and derivatives. 7th ed. Blackwell Science, 7th ed 1987. Section 2.601.
29. Perrin J.L, Karleskind, A., Wolff, J.-P. Determination of alteration. In: *Oils and Fats, Manual vol. 2*. Lavoisier Publishing, Paris (France) 1996. Abstract in English.
30. Burk F.B, Ludden T.M. Exhaled alkanes as indices of In Vivo lipid peroxidation. *Biochrmic Pharma* 1989; 38(7): 129-132.
31. Kostrucha J, Kappus H. Inverse relationship of ethane or n-pentane and malondialdehyde formed during lipid peroxidation in rat liver microsomes with different oxygen concentrations 1996; 14: 120-125.
32. Huss H.H. Quality and Quality Changes in Fresh Fish. FAO, Fisheries and Aquaculture Department, Rome (Italy). 1995.
33. Roh H.S, Park J.Y, Park S.Y, Chun B.S. Isolation of off-flavors and odors from tuna fish oil using supercritical carbon dioxide. *Biotech and biopro engineer* 2006; 11: 496-502.
34. Chun B.S, Roh H.S, Kang K.Y, Kwon M.J, Weber A, Wilkinson G. Identification and removal of off flavors from sardine oil with supercritical fluid extraction. *Food process and tech* 2014; 5: 331-337.
35. Gupta R.B, Shim J.J. Solubility in Supercritical Carbon Dioxide. CRC Press, Boca Raton, Fl, USA. 2007.

Production of DHA- High Dosage Fish Oil from Tuna by-Products by Coupling of Supercritical Fluid Extraction (SFE) and Supercritical Fluid Chromatography (SFC)

Taati Keley MH¹, Shabanppour B^{*2}, Ojagh M³

1- Ph.D student, Fish processing and technology department, Faculty of Fisheries and Natural resources, Gorgan University of agriculture sciences and natural resources, Gorgan, Iran

2- *Corresponding author: Professor, Fish processing and technology department, Faculty of Fisheries and Natural resources, Gorgan University of agriculture sciences and natural resources, Gorgan, Iran. Email: bshabanpour@yahoo.com

3- Assistant Professor, Fish processing and technology department, Faculty of Fisheries and Natural resources, Gorgan University of agriculture sciences and natural resources, Gorgan, Iran

Received 7 May, 2017

Accepted 14 Aug, 2017

Background and Objectives: Eicosapentaenoic acid (EPA) and Docosahexaenoic acid (DHA) are essential fatty acids that have the potential to be beneficial to human health. So, the purpose of this project was production of DHA- in high dosage from tuna wastes by coupling of supercritical fluid extraction (SFE) and supercritical fluid chromatography (SFC).

Materials & Methods: Tuna by-products after the analysis of compounds were extracted by SFE process to produce crude oil. Then, DHA level was concentrated by SFC process. Obtained oil in both process were evaluated for the chemical parameters such as moisture and volatile compounds, neutral lipids, fatty acids profile and acidic value.

Results: The results showed that volatile components such as alkanes were mostly detected in obtained oil by 2 methods. Aldehydes were not observed in any of the samples and acetic acid was diagnosed in outlet oil by SFE only. In Neutral lipids, the TAG and FFA levels in outlet oil by SFC were higher than SFE. On the other hand, levels of wax esters and cholesterol in obtained oil by SFE were higher than SFC process. In fatty acids, the amount of DHA in SFC was significantly higher than SFE. Acidic value did not have significant differences in the two processes.

Conclusion: Tuna by-products have the potential to produce high quality omega 3 fatty acids and coupling of SFE and SFC processes are good methods for production of DHA- high dosage fish oil.

Keywords: Omega 3, Tuna by-products, Supercritical Fluid, Volatile component