

اثرات افزودن مواد پلاستی سایزر بر برخی ویژگی‌های مکانیکی و

شیمی فیزیکی فیلم متیل سلوولز خوراکی

فاطمه دارائی^۱، فوزان بدیعی^۲، مریم میزانی^۳، عباس گرامی^۴

- ۱- دانش آموخته کارشناسی ارشد مهندسی علوم و صنایع غذایی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات
- ۲- نویسنده مسئول: استادیار مؤسسه تحقیقات فنی و مهندسی کشاورزی، بخش تحقیقات مهندسی صنایع غذایی
پست الکترونیکی: fjbadii@gmail.com
- ۳- استادیار گروه مهندسی علوم و صنایع غذایی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات
- ۴- دانشیار دانشکده علوم ریاضی، آمار و کامپیوتر، دانشگاه تهران

تاریخ پذیرش: ۸۸/۸/۶

تاریخ دریافت: ۸۷/۱۲/۲۱

چکیده

سابقه و هدف: پوشش‌های خوراکی، لایه نازکی هستند که روی سطح مواد غذایی قرار می‌گیرند و به عنوان محافظه عمل می‌کنند. فیلم‌ها و پوشش‌های خوراکی تهیه شده از پلیمرهای طبیعی در سال‌های اخیر مورد توجه قرار گرفته‌اند. سلوولز یکی از فراوان‌ترین و ارزان‌ترین منابع گیاهی تجدیدپذیر است و مشتقات آن خصوصیات تشکیل فیلم بسیار خوبی دارند. هدف از این تحقیق، بررسی تأثیر پلاستی سایزرهای گلیسرول، پلی اتیلن گلیکول، اسید چرب پالمیتیک و ترکیب گلیسرول و اسید چرب پالمیتیک بر چندین ویژگی مکانیکی و شیمی فیزیکی فیلم متیل سلوولز بود.

مواد و روش‌ها: فیلم‌های خوراکی از متیل سلوولز تهیه شد، سپس به فیلم‌ها پلاستی سایزرهای گلیسرول، پلی اتیلن گلیکول ۴۰۰، اسید چرب پالمیتیک و ترکیب گلیسرول و اسید چرب پالمیتیک اضافه شد. سرعت انتقال بخار آب، مقاومت کششی، میزان کش‌آمدگی و مقدار مواد محلول در آب فیلم‌ها اندازه گیری شد.

یافته‌ها: مقاومت کششی فیلم‌های حاوی پلاستی سایزر در مقایسه با فیلم‌های خالص متیل سلوولزی کاهش معنی‌داری نشان دادند($p < 0.05$). میزان کش‌آمدگی در فیلم‌های حاوی گلیسرول و پلی اتیلن گلیکول در مقایسه با فیلم‌های حاوی اسید چرب پالمیتیک افزایش معنی‌داری داشتند($p < 0.05$). میزان انتقال بخار آب و درصد مواد محلول در آب فیلم‌های حاوی اسید چرب پالمیتیک و ترکیب گلیسرول و اسید چرب پالمیتیک در مقایسه با فیلم‌های خالص متیل سلوولزی و فیلم‌های حاوی پلاستی سایزرهای گلیسرول و پلی اتیلن گلیکول کاهش معنی‌داری داشتند($p < 0.05$).

نتیجه‌گیری: یافته‌های این مطالعه نشان می‌دهد که فیلم‌های خالص متیل سلوولز ترد و شکننده هستند. پلاستی سایزرهای با وزن مولکولی کم (گلیسرول) بیشترین تأثیر را روی کاهش مقاومت کششی و افزایش میزان کش‌آمدگی فیلم‌های متیل سلوولز دارند. در حالی که پلاستی سایزرهای با وزن مولکولی بالا (اسید چرب پالمیتیک) بیشترین تأثیر را در کاهش میزان انتقال بخار آب فیلم‌های متیل سلوولز دارند. در مواردی مانند پوشش دادن میوه‌ها، فیلم‌های حاوی ترکیب گلیسرول و اسید چرب پالمیتیک به علت نفوذپذیری کمتر به بخار آب، مناسب‌تر هستند.

وازگان کلیدی: فیلم خوراکی، متیل سلوولز، مقاومت کششی، پلاستی سایزر، سرعت انتقال بخار آب

• مقدمه

غیر قابل تجزیه و غیر قابل برگشت به محیط زیست هستند و به همین دلیل، از مهم‌ترین آلاینده‌های طبیعت محسوب می‌شوند(۳،۲). تولید فیلم‌های تجزیه‌پذیر طبیعی و جایگزین کردن آنها به جای پلاستیک‌های سنتزی راه حل مناسبی برای به حداقل رساندن آثار

در بسته بندی مواد غذایی از مواد مختلفی نظیر شیشه، پلاستیک‌های سخت و نیمه سخت، فلزات سخت (قوطی‌ها) استفاده می‌شود. این مواد در اکثر موارد توسط مصرف‌کننده دور ریخته می‌شوند(۱). مواد بسته‌بندی پلیمری که کاربرد گسترده‌ای در صنعت بسته‌بندی دارند،

گازهای اکسیژن و دی اکسید کربن کاهش داد(۱۶). فیلم‌های متیل سلولز ترد و شکننده هستند، مقاومت کششی بالا و میزان کش آمدگی پایینی دارند. افزودن پلاستی سایزرها به ویژه گلیسرول و پلی‌اتیلن گلیکول به فیلم‌های سلولزی خواص کششی آنها را بهبود می‌دهد، یعنی مقاومت کششی فیلم را کاهش و میزان کش آمدگی آن را افزایش می‌دهد(۱۱). *Donhowe* و *Fennema* در سال ۱۹۹۳ نشان دادند که پلاستی سایزرهای گلیسرول، پلی‌اتیلن گلیکول و پروپیلن گلیکول باعث کاهش مقاومت کششی و افزایش میزان کش آمدگی و نفوذپذیری در برابر اکسیژن و بخار آب فیلم نسبت به فیلم متیل سلولزی خالص و بدون پلاستی سایزر می‌شوند(۱۷). *Perez-Gago* و همکاران در سال ۱۹۹۹ نشان دادند که حلالیت فیلم‌های سلولزی تحت تأثیر عواملی مانند افزودن پلاستی سایزر، غلظت و وزن مولکولی پلاستی سایزر و نوع حلال قرار دارد(۱۸). *Tunce Ayrancı* در سال ۲۰۰۱ اعلام کردند که با افزودن اسید چرب به فیلم‌های سلولزی مقدار سرعت انتقال بخار آب نسبت به نمونه ساده کاهش می‌یابد. زیرا اسیدهای چرب باعث کاهش تراوایی در فیلم‌های سلولزی می‌شوند(۱۹). *Turhan* و همکاران در سال ۲۰۰۱ نشان دادند که فیلم‌های متیل سلولز به آهستگی در آب حل می‌شوند و میزان حلالیت پایینی دارند. چون پیوندهای هیدروژنی بیشماری بین زنجیره‌های متیل سلولز (MC) وجود دارد. در حالی که فیلم‌های حاوی پلی‌اتیلن گلیکول با وزن مولکولی ۴۰۰ (PEG₄₀₀) خیلی سریع در آب حل می‌شوند. زیرا تشکیل پیوند هیدروژنی بین MC و PEG₄₀₀ باعث شکستن ساختار سه بعدی متیل سلولز و در نتیجه افزایش حلالیت آن در آب می‌شود(۲۰). *Turhan* و همکاران در سال ۲۰۰۴ اثر نوع حلال را بر خواص مکانیکی فیلم‌های متیل سلولزی مطالعه کردند و به این نتیجه رسیدند که فیلم‌های تهیه شده با آب و اتانول مقاومت کششی کمتری نسبت به فیلم‌های تهیه شده در آب دارند(۸).

این تحقیق با هدف استفاده از این نوع فیلم‌ها و پوشش‌های خوراکی در افزایش عمر انباری محصولات

نامطلوب و زیان‌آور زباله‌های حاصل از مواد سنتزی است (۴-۷). فیلم‌های خوراکی، لایه نازکی از مواد طبیعی هستند که سطح مواد غذایی را در برابر می‌گیرند و به صورت محافظه عمل می‌کنند و به این ترتیب، از بروز تغییرات نا مطلوب در طعم، بافت و خواص ظاهری مواد غذایی جلوگیری می‌کنند (۸، ۷، ۴). این فیلم‌ها را می‌توان از طریق غوطه‌وری تهیه کرد. طوری که به صورت یک لایه پیوسته با خاصیت ممانعت کنندگی مناسب، محصول را در برگیرند(۴).

فیلم‌ها و پوشش‌های خوراکی را می‌توان به چهار گروه پلی‌ساقاریدی، پروتئینی، لیپیدی و مرکب تقسیم کرد. فیلم‌ها از پلی‌ساقاریدها شامل آرژینات، پکتین، کاراگینان، نشاسته و مشتقات سلولز تهیه می‌شوند (۹، ۷، ۳). سلولز، یک پلیمر طبیعی است و ساختار اولیه در گیاهان سبز را تشکیل می‌دهد. دیواره سلولی اولیه در گیاهان سبز از سلولز ساخته شده است. سلولز از فراوان ترین و ارزان ترین منابع گیاهی تجدیدپذیر است که قابلیت بازیافت دارد و به وسیله میکرووارگانیسم‌ها تجزیه و به عناصر کربن، هیدروژن و اکسیژن تبدیل می‌شود. مهم‌ترین مشتقات سلولز، اتر سلولز، متیل سلولز، کربوکسی متیل سلولز و هیدروکسی پروپیل سلولز هستند که برای تولید فیلم مناسب هستند(۴).

Brandenberger در سال ۱۹۰۸ میلادی سلوفان را به عنوان اولین پوشش سلولزی توسعه داد (۱۰) و از دهه ۱۹۸۰ میلادی به بعد فیلم‌ها و پوشش‌های خوراکی از سلولز تهیه شد (۱۱، ۶). متیل سلولز یک ترکیب شیمیایی است که به صورت طبیعی وجود ندارد. با متیله کردن حدود ۳۰٪ گروههای هیدروکسیل در سلولز به دست می‌آید. در آب سرد حل می‌شود و محلول شفاف تولید می‌کند، ولی در آب داغ، نامحلول است و با افزایش حرارت به محلول اشباع متیل سلولز تبدیل شده و به صورت ته نشست از محلول خارج می‌شود (۱۲، ۱۳). فیلم‌های سلولزی مانع خوبی در برابر اکسیژن و ترکیبات معطر هستند و مقاومت آنها در برابر بخار آب با افزودن چربی‌ها افزایش می‌یابد (۱۵، ۱۴). همچنین با افزودن چربی به فیلم‌های سلولزی می‌توان قابلیت نفوذ آنها را به

گرم به ازای هر گرم متیل سلولز اضافه شد. مخلوط نهایی در پتی دیش‌هایی با قطر ۹ cm ریخته و در دمای ۲۵°C و رطوبت نسبی ۵۰٪ خشک شدند (۲۲، ۲۱، ۱۱، ۸). فیلم‌های تهیه شده مطابق جدول ۱ شماره‌گذاری شدند. اندازه گیری ضخامت فیلم‌ها: فیلم‌های به دست آمده پس از خشک شدن از کف پتی دیش جدا شده و ضخامت آنها با میکرومتر دیجیتالی با حساسیت ۰/۰۱ میلی‌متر در ۵ نقطه تصادفی از فیلم اندازه گیری شد. میانگین ضخامت فیلم‌ها 110 ± 10 میکرومتر بود.

فیلم‌های تهیه شده برای آزمون‌های بعدی به مدت یک

هفته در رطوبت نسبی ۵۲٪ و دمای ۲۵°C نگهداری شدند (۲۳، ۲۱، ۱۱، ۸).

اندازه گیری آزمون‌های کششی: آزمون‌های کششی مطابق روش استاندارد D-882 ASTM - (۲۰۰۲) با استفاده از دستگاه بافت سنج مدل هانسفیلد (Hounsfield) (۵ kN) ساخت انگلستان اجرا شد. نوارهایی به اندازه 40×10 میلی‌متر از فیلم‌ها جدا شد. برای اندازه گیری خواص مکانیکی فیلم‌ها با لود سل (Load Cell) ۵۰۰ نیوتون و سرعت ۵ میلی‌متر بر دقیقه کشیده شدند. عمل کشش تا پاره شدن فیلم ادامه یافت و مقاومت کششی و میزان کش آمدگی تا نقطه پارگی محاسبه شد (۲۵-۲۳).

باغی اجراسد. به منظور تهیه و کاربرد این پوشش‌ها در محصولات کشاورزی، مطالعه و تعیین بهترین فرمولاسیون برای تهیه آنها ضروری است، در تحقیق حاضر، بهترین شرایط برای تولید فیلم‌های خوراکی بر پایه متیل سلولز تعیین و تأثیر غلظت پلاستی سایزرهای گلیسرول، پلی‌اتیلن گلیکول، اسید چرب پالمیتیک و ترکیب گلیسرول و اسید چرب پالمیتیک بر خواص مکانیکی و فیزیکی شیمیایی این فیلم‌ها بررسی شد.

۰ مواد و روش‌ها

مواد: متیل سلولز از شرکت Aldrich (آلمان) و بیسکوزیته ۴۰۰۰ سانتی‌پوآز و متوكسی ۱/۶-۱/۹ گلیسرول ۹٪ از شرکت Reidel (ریدل) (آلمان) و سایر مواد شیمیایی شامل پلی‌اتیلن گلیکول ۴۰۰، اسید چرب پالمیتیک، کلرید کلسیم، اتانل خالص، نیترات منیزیوم و سیلیکون از شرکت Merck (مرک) (آلمان) خریداری شدند.

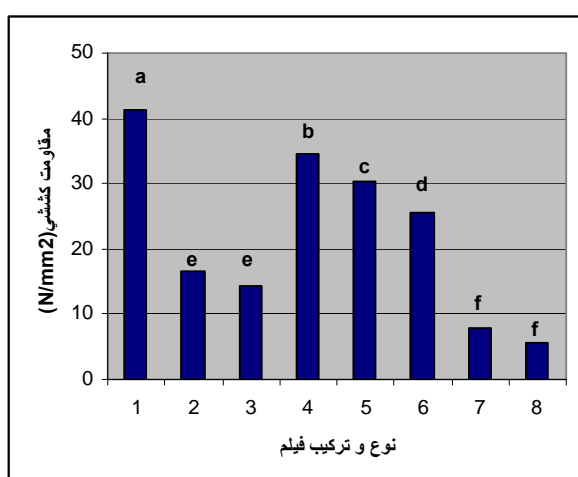
تهیه فیلم‌های متیل سلولزی: ۳ گرم متیل سلولز به ۱۰۰ میلی‌لیتر مخلوط اتانل و آب (به نسبت ۲/۱) اضافه شد و به مدت ۱۵ دقیقه با میکسر دور بالا (۹۰۰۰ دور در دقیقه) در دمای ۷۵°C مخلوط شد. پلاستی سایزرهای پلی‌اتیلن گلیکول ۴۰۰ و گلیسرول در دو غلظت ۰/۳۳ و ۰/۰۵ میلی‌لیتر و اسید چرب پالمیتیک به میزان ۰/۰۵

جدول ۱- مشخصات انواع فیلم‌های متیل سلولز تولیدی

شماره	نوع فیلم تهیه شده
۱	متیل سلولز
۲	متیل سلولز + ۰/۳۳ + ۰ میلی‌لیتر گلیسرول به ازای هر گرم متیل سلولز
۳	متیل سلولز + ۰/۵ میلی‌لیتر گلیسرول به ازای هر گرم متیل سلولز
۴	متیل سلولز + ۰/۰ میلی‌لیتر پلی‌اتیلن گلیکول به ازای هر گرم متیل سلولز
۵	متیل سلولز + ۰/۰۵ میلی‌لیتر پلی‌اتیلن گلیکول به ازای هر گرم متیل سلولز
۶	متیل سلولز + ۰/۰۵ گرم اسید پالمیتیک به ازای هر گرم متیل سلولز
۷	متیل سلولز + ۰/۰۵ گرم اسید پالمیتیک به ازای هر گرم متیل سلولز
۸	متیل سلولز + ۰/۰۵ گرم اسید پالمیتیک به ازای هر گرم متیل سلولز

• یافته‌ها

خواص مکانیکی فیلم‌های متیل سلوزل: مقاومت کششی انواع فیلم‌های متیل سلوزل در شکل ۱ نشان داده شده است. فیلم‌های حاوی گلیسروول و اسید چرب پالمیتیک در مقایسه با سایر فیلم‌های متیل سلوزلی دارای کمترین مقاومت کششی هستند. با افزایش مقدار پلی‌اتیلن گلیکول از $0/۳۳$ به $۰/۵$ میلی‌لیتر، مقاومت کششی فیلم کاهش می‌یابد، ولی نتایج این پژوهش در مورد فیلم‌های حاوی گلیسروول معنی‌داری نیست. در فیلم‌های حاوی اسید چرب، مقاومت کششی نسبت به فیلم‌های شاهد و فیلم‌های حاوی پلی‌اتیلن گلیکول کاهش می‌یابد. فیلم‌های حاوی اسید چرب و گلیسروول، نسبت به سایر فیلم‌ها دارای کمترین مقاومت کششی هستند. در شکل ۲ میزان کش‌آمدگی انواع فیلم‌های متیل سلوزل نشان داده شده است. میزان کش‌آمدگی فیلم با افزودن گلیسروول و پلی‌اتیلن گلیکول افزایش و با افزودن اسید چرب پالمیتیک کاهش می‌یابد. فیلم‌های حاوی گلیسروول و فیلم‌های حاوی اسید چرب پالمیتیک به ترتیب دارای بالاترین و کمترین میزان کش‌آمدگی نسبت به سایر فیلم‌های متیل سلوزل هستند.



شکل ۱- مقایسه مقاومت کششی فیلم‌های متیل سلوزل (حروف غیر یکسان نشان‌دهنده اختلاف آماری معنی‌دار است)

اندازه‌گیری درصد مواد محلول: نمونه‌هایی از فیلم‌ها به ابعاد 1×1 سانتی‌متر برش داده شد و به دقت توزین شد. وزن نمونه خشک آنها تعیین شد. نمونه‌های فیلم خشک شده را درون لوله‌های آزمایش حاوی 5 میلی‌لیتر آب 25°C مقطر ریخته و به مدت 24 ساعت در دمای 24°C نگهداری شدند. لوله‌ها در دمای 70°C به مدت 24 ساعت در آون قرار گرفتند. سپس مقدار مواد غیر محلول بر حسب گرم به دست آورده شد و درصد مواد محلول با استفاده از رابطه الف تعیین شد(۸، ۱۸).

اندازه‌گیری سرعت انتقال بخار آب (Water Vapor Transmission Rate): بر اساس روش استاندارد ASTM - E96 - (۲۰۰۲) تراوایی فیلم‌ها اندازه‌گیری شد. در این روش، درون یک فنجان شیشه‌ای (با قطر داخلی 45 میلی‌متر، ارتفاع 30 میلی‌متر) 3 گرم کلرید کلسیم خشک ریخته شد ($\text{RH} = ۰/۰\%$) و سپس دهانه فنجان با فیلم مورد آزمایش توسط سیلیکون به طور کامل پوشانده و محکم بسته شد. ظرف شیشه‌ای درون یک دسیکاتور حاوی محلول اشبع نیترات منیزیم $(\text{RH} = ۰/۵۲\%)$ در 25°C قرار داده شد. میزان بخار آب جذب شده با اندازه‌گیری وزن فنجان تا زمان رسیدن به تعادل طبق رابطه زیر تعیین شد(۱۹، ۲۶):

$$\text{WVTR} = \frac{\Delta W}{A \Delta t}$$

WVTR : سرعت انتقال بخار آب ($\text{g}/\text{h} \cdot \text{m}^2$)

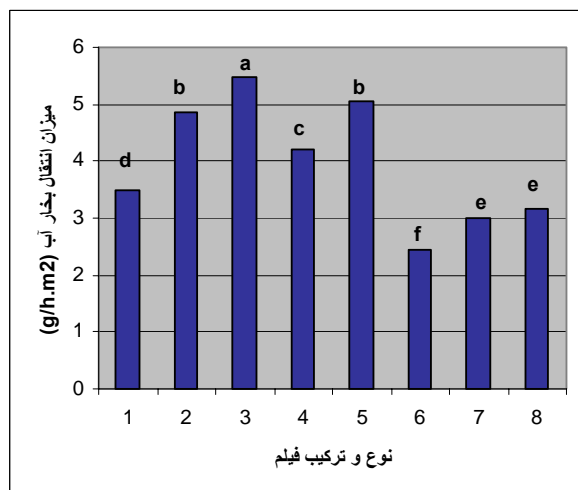
ΔW : وزن آب جذب شده در فنجان(g)

Δt : زمان تغییر وزن (h)

A : مساحت دهانه فنجان (m^2)

تجزیه و تحلیل آماری: یافته‌ها با استفاده از طرح آماری کاملاً تصادفی با سه تکرار برای هر تیمار ارزیابی شد. بررسی تأثیر تیمارها بر ویژگی‌های کیفی فیلم با آنالیز واریانس (ANOVA) در سطح اطمینان ۹۵% و مقایسه میانگین داده‌ها با آزمون دانکن و استفاده از نرم‌افزار MINITAB صورت گرفت.

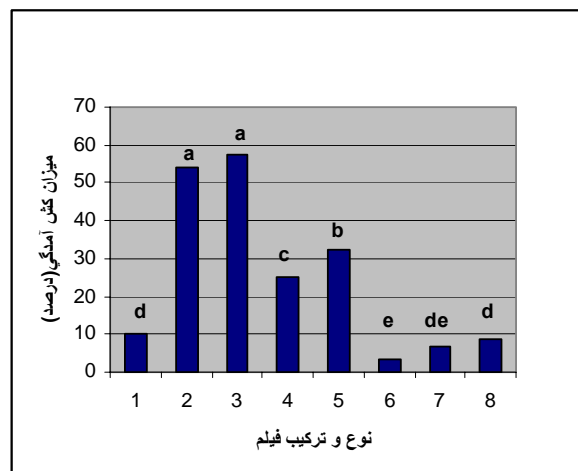
شکل ۴ نشان داده شده است. با افزودن گلیسروول و پلی اتیلن گلیکول به محلول فیلم‌های متیل سلولزی، WVTR افزایش و با افزودن اسید چرب پالمیتیک به محلول فیلم، کاهش می‌یابد. فیلم‌های حاوی ۰/۵ میلی‌لیتر گلیسروول دارای بیشترین سرعت انتقال بخار آب هستند. در فیلم‌های حاوی ترکیب اسید چرب پالمیتیک و گلیسروول نسبت به نمونه شاهد و فیلم‌های حاوی پلاستی سایزرها گلیسروول و پلی اتیلن گلیکول سرعت انتقال بخار آب کمتر و اختلاف معنی‌دار در سطح خطای کمتر از ۰/۵٪ مشاهده می‌شود.



شکل ۴- مقایسه سرعت انتقال بخار آب فیلم متیل سلولز (حروف غیر یکسان نشان‌دهنده اختلاف آماری معنی‌دار است)

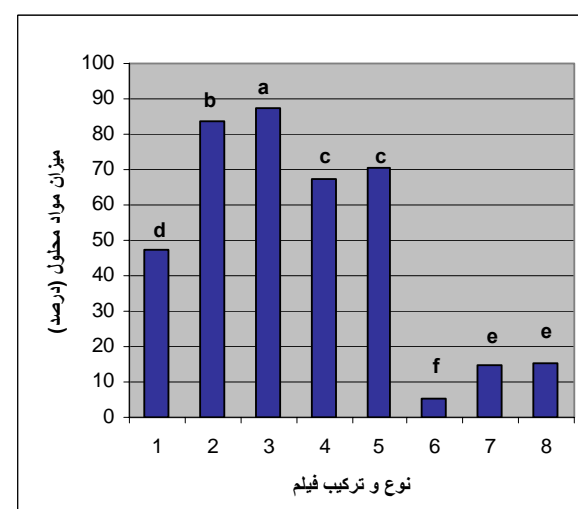
• بحث

پلاستی سایزرها می‌توانند کارایی و خواص مکانیکی فیلم‌های متیل سلولزی را به نحو مطلوبی بهبود بخشدند. در این تحقیق با افزودن گلیسروول (GLY) و پلی اتیلن گلیکول (PEG₄₀₀) به محلول فیلم‌های متیل سلولز، مقاومت کششی سلولزی به ترتیب ۶۴-۲۵٪ و ۱۶-۲۵٪ مقاومت کششی سلولزی به ترتیب ۴۷-۴۳٪ و ۲۲-۱۵٪ کاهش و انعطاف پذیری به ترتیب ۰/۳۳ و ۰/۰۵ میلی‌لیتر نشان داد که مقاومت کششی و میزان کش آمدگی، اختلاف معنی‌داری نداشتند. در فیلم‌های حاوی پلی اتیلن گلیکول با افزایش غلظت این پلاستی سایزر از ۰/۳۳ به ۰/۰۵ میلی‌لیتر مقاومت کششی کاهش و میزان کش آمدگی افزایش یافت.



شکل ۲- مقایسه میزان کش آمدگی فیلم‌های متیل سلولز (حروف غیر یکسان نشان‌دهنده اختلاف آماری معنی‌دار است)

درصد مواد محلول در آب فیلم‌های متیل سلولزی: درصد مواد محلول در آب انواع فیلم‌های متیل سلولز در شکل ۳ نشان داده شده است. با افزودن پلاستی سایزرها گلیسروول و پلی اتیلن گلیکول به فیلم‌های متیل سلولز، میزان حلایت فیلم در آب بیشتر می‌شود و با افزودن اسید پالمیتیک و ترکیب اسید پالمیتیک و گلیسروول به محلول فیلم‌های متیل سلولزی، درصد مواد محلول در آب فیلم‌ها کاهش می‌یابد. فیلم‌های حاوی اسید چرب، خیلی کم در آب حل می‌شوند.



شکل ۳- مقایسه درصد مواد محلول در آب فیلم‌های متیل سلولز (حروف غیر یکسان نشان‌دهنده اختلاف آماری معنی‌دار است)

سرعت انتقال بخار آب فیلم‌های متیل سلولزی: سرعت انتقال بخار آب (WVTR) انواع فیلم‌های متیل سلولز در

فیلم‌های متیل سلولز نشان داد که افزودن گلیسروول به فیلم‌های متیل سلولز سبب افزایش مقدار مواد محلول در آب به میزان ۴۰-۳۶٪ می‌شود. با افزایش غلظت گلیسروول، میزان مواد محلول در آب هم افزایش می‌یابد. در فیلم‌های حاوی پلی اتیلن گلیکول، مقدار مواد محلول در آب به میزان ۲۳-۲۰٪ افزایش یافت. با افزایش غلظت پلی اتیلن گلیکول، اختلاف معنی‌داری در مقدار مواد محلول در آب مشاهده نشد. نتایج به دست آمده مشابه بررسی *Parris* و همکاران (۲۹) بود که نشان دادند، فیلم‌های فاقد پلاستی سایزرها گلیسروول و پلی‌اتیلن گلیکول میزان حلایت پایینی دارند. با افزودن اسید چرب به محلول فیلم‌های متیل سلولزی، درصد مواد محلول در آب فیلم‌ها کاهش می‌یابد. در فیلم‌های حاوی اسید چرب پالمیتیک و ترکیب گلیسروول و اسید چرب پالمیتیک میزان مواد محلول در آب به ترتیب ۴۲ و ۳۲-۳۳٪ کاهش یافت. *Turhan* و *Sahbas* (۸) گزارش کردند که فیلم‌های خالص متیل‌سلولز به آهستگی در آب سرد حل می‌شوند و میزان حلایت پایینی دارند. چون (Cohesion) ماتریکس پلیمری متیل سلولز چسبندگی بالایی دارد (به دلیل پیوندهای هیدروژنی بی‌شماری است که بین زنجیره‌های متیل سلولز (MC - MC) وجود دارد). بر اساس مطالعات *Kirk* و *Othmer* (۳۰) حلایت فیلم‌های متیل سلولز بستگی به درجه جایگزینی DS پایه دارد. متیل سلولزهایی با DS پایین، حلایت بیشتری دارند. زیرا گروههای هیدروکسیل قطبی بیشتری در آنها وجود دارد که باعث ایجاد پیوندهای هیدروژنی بین مولکولی می‌شود. متیل سلولز مورد استفاده در این تحقیق دارای درجه جایگزینی ۱/۹ بود که به عنوان حلال در آب گزارش شده است.

نتایج حاصل از اندازه‌گیری نفوذپذیری به بخار آب در فیلم‌های متیل سلولز نشان داد که با افزودن گلیسروول، پلی‌اتیلن گلیکول ۴۰۰ به محلول فیلم‌های متیل سلولز، WVTR نسبت به نمونه‌های شاهد به ترتیب ۱/۹-۱/۴ و ۰/۷-۰/۵ g/h.m² افزایش می‌یابد. با افزایش غلظت این پلاستی سایزرها از ۰/۳۳ به ۰/۵ میلی‌لیتر، میزان انتقال

نتایج به دست آمده مشابه بررسی *Park* و همکاران (۱۱) و *Brody* (۲۷) بود که نشان دادند پلاستی‌سایزرها مولکول‌های کوچکی هستند که وقتی به مواد پلیمری اضافه می‌شوند، ساختار سه بعدی آنها را تغییر می‌دهند و با کاهش نیروهای جاذبه بین مولکولی و افزایش سیالیت شاخه‌های پلیمری باعث انعطاف‌پذیری فیلم می‌شوند. شاخه‌های پلیمری باعث انعطاف‌پذیری *Han* و *Choi* (۸) و *Sahbas* (*Turhan*) نشان دادند که افزودن ماده نرم کننده به فیلم‌های خوراکی منجر به کاهش مقاومت نهایی به کشش UTS (Ultimate Tensile Strength) کش‌آمدگی یا کرنش در نقطه شکست تشکیل پیوندهای هیدروژنی با زنجیره پلیمری رقابت می‌کنند و با افزایش تعداد پیوندهای هیدروژنی بین پلاستی سایزر و زنجیره پلیمری، انعطاف‌پذیری فیلم را بیشتر می‌کنند.

در این مطالعه با افزودن اسید چرب پالمیتیک و ترکیب گلیسروول و اسید چرب پالمیتیک، مقاومت کششی فیلم متیل‌سلولزی به ترتیب ۳۸٪-۸۶٪ و ۸۱٪-۶۴٪ و ۱/۴-۳/۲٪ کاهش یافت. در فیلم‌های حاوی اسید چرب پالمیتیک، کمترین میزان کش‌آمدگی نسبت به سایر فیلم‌ها مشاهده می‌شود و این موضوع نشان می‌دهد که اسید چرب پالمیتیک، انعطاف‌پذیری شبکه پلیمری را کاهش می‌دهد. با افزایش غلظت گلیسروول در فیلم‌های حاوی گلیسروول و اسید چرب پالمیتیک، اختلاف معنی‌داری در خواص مکانیکی مشاهده نمی‌شود.

مطالعه *Donhowe* و همکاران (۱۷) هم نشان داد که وزن مولکولی پلاستی سایزر و طول زنجیره کربنی آن روی خواص مکانیکی فیلم‌های متیل سلولزی اثر دارد. مقاومت کششی در فیلم‌های حاوی گلیسروول نسبت به سایر فیلم‌ها کاهش می‌یابد که مربوط به وزن مولکولی پلاستی سایزر و طول زنجیره کربنی آن است. چون پلاستی سایزرها با وزن مولکولی کم، تأثیر بیشتری روی کاهش مقاومت کششی دارند.

نتایج حاصل از اندازه‌گیری مقادیر مواد محلول در آب

در این تحقیق با افزودن اسید چرب پالمیتیک و ترکیب اسید چرب پالمیتیک و گلیسرول به محلول فیلم‌های متیل سلولز WVTR نسبت به نمونه‌های شاهد به ترتیب ۱ و $۰/۴-۰/۵$ g/h.m² کاهش یافت. این نتایج مشابه بررسی Ayrancı و Tunc (۱۹) بود که نشان دادند اسید چرب پالمیتیک به علت خاصیت آب‌گریزی و احتمالاً کم کردن فضای خالی و منافذ ریز در فیلم، سرعت انتقال بخار آب را کاهش می‌دهد. Park و همکاران (۳۱) هم گزارش کردند که کاهش WVP به طول زنجیره و غلظت اسید چرب بستگی دارد.

فیلم‌های متیل سلولز حاوی ترکیب اسید چرب و گلیسرول را می‌توان برای پوشش دهی محصولات باگی استفاده کرد. این فیلم‌ها می‌توانند با کاهش میزان تنفس میوه و نفوذپذیری به گازها و بخار آب، کاربردهای متعددی در بسته‌بندی محصولات باگی داشته باشند، چون به صورت لایه محافظی بر سطح میوه‌ها و سبزی‌ها قرار می‌گیرند و مانند بسته بندی‌های با اتمسفر اصلاح شده عمل می‌کنند. اثر این نوع پوشش‌ها بر افزایش ماندگاری و بهبود کیفیت میوه شلیل مورد بررسی قرار گرفته و نتایج آن منتشر شده است (۳۲).

بخار آب هم افزایش می‌یابد.

نتایج به دست آمده مشابه بررسی Park و همکاران (۱۱) بود که نشان دادند افزودن گلیسرول و پلی اتیلن گلیکول به محلول فیلم خوراکی باعث افزایش نفوذپذیری به بخار آب (WVP) می‌شوند. Turhan و Sahbas (۸) هم مشاهده کردند که افزایش غلظت پلی اتیلن گلیکول ۴۰۰ در محلول فیلم‌های متیل سلولز سبب افزایش WVP می‌شود.

GLY و Donhwo Fennema (۱۷) گزارش کردند که PEG₄₀₀ ترکیبات آب‌دوستی هستند که با ایجاد فضای خالی در فیلم باعث افزایش سرعت انتقال بخار آب در آن می‌شوند. مطالعات Turhan و Parris (۸) و Sahbas (۲۹) هم نشان داد که سرعت انتقال بخار آب و نفوذپذیری فیلم نسبت به بخار آب، تحت تأثیر عوامل مختلفی از قبیل ماهیت آب‌گریزی و آب‌دوستی اجزای تشکیل دهنده فیلم، پیچیدگی ساختار فیلم، حضور فضاهای خالی و شکستگی‌های میکروسکوپی قرار دارد. جذب آب توسط پلیمرهای سنتزی اغلب به متورم شدن و تغییرات در پیکربندی آنها منجر می‌شود. در نتیجه، حرک انتهای زنجیره‌ها افزایش می‌یابد و نفوذپذیری بیشتر می‌شود.

• References

- Mirnezamizibary SH. Principles of food packaging. 5 th ed.Tehran: Aeej.2006; [in Persian]
- Cuq B, Gontard N, Guilbert S. Protein as agricultural Polymers for packaging production. Cereal Chem. 1998; 75(1): 1-9.
- Guilbert S. Technology and application of edible protective films. editor. Mathlouthi M. In Food packaging and preservation. Elsevier applied science: London,UK. 1986. p: 371-394.
- Fishman ML. Edible and biodegradable polymer films: challenges and opportunities. Food Technol.1997; 5(2): 16, 60-74.
- Gennadios A, Weller CL, Testin RF. Temperature effect on oxygen permeability of edible protein-based films. J Food Sci.1993; 58: 212-214.
- Kester JJ, Fennema O. Edible films and coatings: a review. Food Technol.1986; 40: 47-59.
- Robertson GL. Food packaging: principle and practice. 2 nd ed. London. NewYork: Taylor & Francis Group. Boca Raton. 2006; 43-54.
- Turhan KN, Sahbas F. Water vapor permeability, tensile properties and solubility of methylcellulose-based edible films. J Food Eng 2004; 61: 459-466.
- Kester JJ, Fennema O. An edible film of lipids and cellulose ether: barrier properties to moisture vapor transmission and structural evaluation. J Food Sci. 1989; 54: 1383-1388.
- Paist DW.(Ed). Cellulosics. New York: Reinhold Pub. Corp.1958.
- Park HJ, Weller CL, Verrgano PJ, Testin RF. Permeability and mechanical properties of cellulose-based edible films. J Food Sci. 1993; 58(6): 1361-1364, 1370.
- Baker C. Methylcellulose and sodium

- carboxymethylcellulose: Uses in Paper Conservation. The book and Paper Group Annual. The American Institute for Conservation; 1982; 1 , 26-30
13. Starikov EB, Brasicke K, Knapp EW, Saenge W. Negative solubility coefficient of methylated cyclodextrins in water: a theoretical study. *Chem. Phys. Lett.* 2001; 336: 504-510.
 14. Kamper SL, Fennema O. Water vapor permeability of edible bilayer films. *J Food Sci.* 1984; 49: 1478-1481.
 15. Kamper SL, Fennema O. Use of an edible film to maintain water vapor gradients in foods. *J Food Sci.* 1985; 50: 382-384.
 16. Park HJ, Chinnan MS. Gas and water vapor barrier properties of edible films from protein and cellulosic materials. *J Food Eng.* 1995; 25(4): 497-507.
 17. Donhowe G, Fennema O. The effects of plasticizers on crystallinity, permeability, and mechanical properties of Methylcellulose films. *J Food Process. Preserv.* 1993; 17(4): 247-257.
 18. Perez-Gago MB, Nadaud P, Krochta JM. Water vapor permeability solubility and tensile properties of heat denatured versus native whey protein films. *J Food Sci.* 1999; 64(6): 1034-1037.
 19. Ayrancı E, Tunç S. The effect of fatty acid content on water vapor and carbon dioxide transmissions of cellulose-based edible films. *Food Chem.* 2001; 72(5): 231-236.
 20. Turhan KN, Sahbas F, Guner A. A spectrophotometric study of hydrogen bonding in methylcellulose-based edible films plasticized by polyethylene glycol. *J Food Sci.* 2001; 66(1): 59-62.
 21. Ayrancı E, Tunç S. A method for the measurement of the oxygen permeability and the development of edible films to reduce the rate of oxidative reactions in fresh foods. *Food Chem.* 2003; 80: 423-431.
 22. Standard test methods for tensile properties of thin plastic sheeting. Standard Designation: D882-. In Annual Book of ASTM, ASTM, 2002.
 23. Nyquist H. Saturated solutions for maintaining specified relative humidities. *Intl J pharm Technol. Product.* 1983; 4(2): 47-48.
 24. Lai HM, Padua GW. Water barrier Properties of zein films plasticized with oleic acid. *Cereal Chem.* 1998; 75(2): 194-198.
 25. Yakimets I, Wellner N, Smith AC, Wilson RH, Farhat I, Mitchell JR. Mechanical properties with respect to water content of gelatin films in glassy state. *Polymer* 2005; 46(26): 12577-85.
 26. Standard test methods for water vapor transmission of materials. Standard Designation: E96. In Annual Book of ASTM, ASTM, 2002.
 27. Brody LA. Packaging. *Food Technol.* 2005; 59(2):65-66.
 28. Choi WS, Han JH. Physical and mechanical properties of pea-protein-based edible films. *J Food Sci.* 2001; 66 (2): 319-322.
 29. Parris N, Coffin DR, Joubran RF, Pessen H. Composition factors affecting the water vapor permeability and tensile properties of hydrophilic films. *J Agr Food Chem.* 1995; 43: 1432-1435.
 30. Kirk RE, Othmer DF. Encyclopedia of Chemical Technology. New York: Wiley; 1972. Vol 6:1-24.
 31. Park JW, Testin RF, Park HJ, Vergano PJ, Weller CL. Fatty acid concentration effect on tensile strength, elongation, and water vapor permeability of laminated edible films. *J Food Sci.* 1994; 59: 916-919.
 32. Mizani M, Daraei F, Badiei F, Gerami A. The Influence of methylcellulose edible coating on the storarage life of nectarin. *J Food Technol & Nutrit.* 2009; Vol 6(3): 2-11