

بررسی شرایط تشکیل آکریلامید و راههای کاهش آن در منابع غذایی خاص

وحید قاسم زاده^۱، محسن عاطفی^۲، رضا همایونفر^۱، احسان حجازی^۱، زهرا توده روستا^۱

۱- کمیته تحقیقات دانشجویان، انتستیتو تحقیقات تغذیه‌ای و صنایع غذایی کشور، دانشکده علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران.
۲- نویسنده مسئول: کمیته تحقیقات دانشجویان، انتستیتو تحقیقات تغذیه‌ای و صنایع غذایی کشور، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران. پست الکترونیکی: mohsen.atefi@sbmu.ac.ir

چکیده

آکریلامید عامل بالقوه طیف وسیعی از اثرات سمی است. در ۲۴ آوریل ۲۰۰۲، اداره ملی غذاي سوئد داده‌های را ارائه کرد که دلالت بر غلظت‌های بالای آکریلامید در مواد غذایی ویژه داشت. این بررسی مروری، اطلاعاتی را در زمینه تشکیل آکریلامید در مواد غذایی و روش‌های کاهش آن را در غذاهای خاص ارائه می‌کند.

این تحقیق به صورت بررسی الکترونیکی بود. مقالات، کتب و گزارشات از منابع الکترونیکی تهیه شدند و پس از مطالعه و تجزیه و تحلیل آن‌ها، بررسی مروری تهیه شد.

منابع غذایی اصلی دریافت آکریلامید عبارتند از: غلات و محصولات سبز زمینی، خشک شده، قهوه و مغزهای تفت داده شده. در این فرآوردها، تشکیل آکریلامید ارتباط خوبی با واکنش قهوه‌ای شدن میلارد دارد. واکنش آسپاراژین با قندهای احیا مسیر اصلی تشکیل آکریلامید است. در غلظت‌های پایین آسپاراژین، فروکوتوز خیلی موثرتر از گلوکز است. در غلظت‌های بالای قندهای احیا، آسپاراژین عامل محدود کننده در تشکیل آکریلامید می‌شود. مسیرهای جایگزین دیگری نیز برای تشکیل آکریلامید پیشنهاد شده است. آکرولین، اسیدهای چرب، اسید آسپارتیک، کارنوزین، بتا-آلانین، آمینوپروپیون آمید (از آسپاراژین)، پیروویک اسید قادر به تولید آکریلامید از طریق تولید آکریلیک اسید هستند. تشکیل آکریلامید با افزایش دما از ۱۲۰ °C تا ۱۸۰ °C افزایش می‌یابد و سپس ممکن است کاهش یابد. این ترکیب با افزایش pH، به ویژه در pH بالاتر از ۷ افزایش می‌یابد. عامل دیگری که بر تشکیل آکریلامید اثر می‌گذارد، فعالیت آبی است.

طبعیت و ویژگی‌های نهایی یک محصول غذایی برای انتخاب راههای کاهش میزان آکریلامید در آن مؤثر است. بسته به نوع محصولات غذایی، استراتژی‌های مختلفی برای کاهش سطوح آکریلامید در غذاهای خاص ارائه شده‌اند. تعدادی از این استراتژی‌ها عبارتند از: ۱- حذف یا کاهش مواد واکنش دهنده، ۲- اختلال در واکنش تشکیل آکریلامید (کنترل رابطه‌ی دما - زمان، pH، و فعالیت آبی) و ۳- تخریب یا به دام اندازی آکریلامید پس از تشکیل آن.

وازگان کلیدی: آکریلامید، آکریلیک اسید، محصولات غذایی، واکنش قهوه‌ای میلارد

مقدمه

منظور تهیه پلی آکریلامید تولید می‌شود. پلی آکریلامید کاربردهای زیادی در صنعت دارد از جمله این کاربردها می‌توان به کاربرد در: صنایع تصفیه آب و معدن، صنایع کاغذ و پارچه، صنایع بهداشتی و آرایشی، صنایع شیمیایی (تولید پوشش‌ها و چسب‌ها) و عکاسی اشاره کرد (۱).

جدا از کاربردهای بی شمار آکریلامید این ترکیب به عنوان یک سم شناخته شده است که طیفی از مسمومیت‌ها را ایجاد می‌کند. از جمله این آثار سوء می‌توان بر اثر مخرب آن بر اعصاب، قدرت باروری و احتمال اثرات موتاژنیکی و سرطان‌زاوی از طریق تولید اپوکسیدان (گلیسید آمید) اشاره کرد (۲).

آکریلامید برای اولین بار در آلمان به وسیله‌ی Moureu در سال ۱۸۹۳ تولید شده است و در سال ۱۹۵۴ ، تولید آن به منظور کاربرد در زمینه‌های مختلف صنعتی آغاز شد (۱). آکریلامید یک آمید غیر اشباع (CH₂=CH-CONH₂) است و به راحتی در واکنش‌های شیمیایی شرکت می‌کند. این ترکیب یک ماده جامد سفید رنگ، با نقطه ذوب ۸۴/۵ °C نقطه جوش بالا ۲۳۲ °C در Hg (۲۵ mm Hg در ۱۳۶ °C) و فشار بخار پایین (۰/۰۰۷ mm Hg در ۲۵ °C) می‌باشد. از نظر حلایلت این ترکیب در آب به خوبی حل می‌شود (۰/۱۵ g/100 mL در ۳۰ °C) و حلایلت در حلال‌های قطبی بهتر از غیر قطبی است (۲). آکریلامید در صنعت به

بین سال‌های ۲۰۰۴ تا ۲۰۰۲ نیز اندازه‌گیری مقدار آکریلامید در مواد غذایی دیگر ادامه یافت. در این اندازه‌گیری‌ها مشخص شد که علاوه بر غلات و محصولات آردی، محصولات سبب زمینی و قهوه، در محصولات خشک شده نیز میزان آکریلامید بالا است. میزان دریافت آکریلامید از مواد غذایی بسته به نوع رژیم غذایی دارد. برآورد متوسط میزان دریافت وزانه آکریلامید از غذاها به وسیله‌ی WHO، $0.8 \mu\text{g/kg}$ b.w.day تا $0.7 \mu\text{g/kg}$ b.w.day می‌باشد. همچنین با توجه به اندازه‌گیری‌های انجام شده در کشورهای اروپایی، میزان برآورد شده دریافت آکریلامید در بچه‌ها ($3\text{--}10$ سال) و کودکان (بین $13\text{--}36$ ماه) حدود دو برابر بزرگسالان است. در بچه‌ها و کودکان این مقدار به ترتیب: $0.5 \mu\text{g/kg}$ b.w.day و $0.4 \mu\text{g/kg}$ b.w.day و در بزرگسالان (بالای ۱۸ سال) $0.43 \mu\text{g/kg}$ b.w.day می‌باشد. منابع اصلی دریافت آکریلامید در بچه‌ها و کودکان، چیپس‌ها، بیسکویت‌ها و کراکرهای هستند (۶).

دریافت آکریلامید (منابع غیر غذایی و غذایی): میزان آکریلامید به صورت مونومر، در پلیمر آن که در مواد آرایشی و بسته بندی و آب شرب به کار می‌رود، ناچیز است. بنابراین به طور طبیعی، آلودگی حاصل از آن به ندرت به وقوع می‌پیوندد. در بدترین حالت میزان آکریلامید منتقل شده از راه آب آشامیدنی کمتر از $0.25 \mu\text{g}$ در روز می‌باشد. آکریلامید در اثر کشیدن سیگار نیز تشکیل می‌شود. هر سیگار تولید $1\text{--}2 \mu\text{g}$ آکریلامید می‌نماید. بررسی‌های انجام شده نشان داده اند که در حالت معمول، دریافت از راه غذا، اصلی ترین مسیر دریافت آکریلامید است (۴).

اهمیت آکریلامید در مواد غذایی با بررسی انجام شده در سال ۲۰۰۲ میلادی در کشور سوئد مشخص شد. تا آن زمان آکریلامید به عنوان یک سم صنعتی شناخته می‌شد. در آن سال مشخص شد که آکریلامید می‌تواند در مواد غذایی به وجود بیاید. همچنین معلوم شد که در بعضی از غذاها میزان آکریلامید تولید شده بالا می‌باشد. علاوه بر آن در محصولات لبنی و گوشتی میزان آکریلامید نسبت به محصولات فوق الذکر پایین می‌باشد (جدول ۱) (۵).

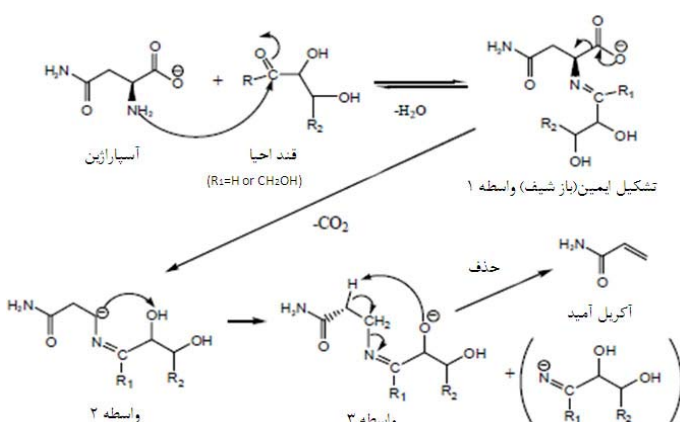
جدول ۱. مقدار آکریلامید اندازه‌گیری شده در موادغذایی حرارت دیده

محصول	مقدار حدود	مقدار معمول	غلظت آکریلامید ($\mu\text{g/kg}$)	مدانه معمول
کریپس سبب زمینی	۲۰۰۰-۶۰۰۰	۱۷۰	۲۳۰۰	
فرنج فرایز	۷۰۰-۳۰۰	۳۰۰	۳۵۰۰	
سبب زمینی سرخ شده در تابه	۳۰۰-۲۵۰		۲۴۰	
بیسکویت و کرار	۶۰۰-۴۰۰	<۳۰	۷۵۰	
ذرت بوداده	۴۰۰-۲۰۰		۴۰۰	
نان‌های کریپس	۴۰۰-۲۰۰	<۳۰	۴۰۰	
قهوة (پودر)	۲۰۰	۱۷۰	۲۳۰	
غلات صبحانه‌ای	۲۵۰-۱۵۰	<۳۰	۱۳۵۰	
کریپس ذرت	۲۰۰-۱۰۰	۳۰	۴۲۰	
محصولات گوشت و ماهی	۲۰۰-۱۰۰	<۳۰	۱۶۰	
پیزا، پن کیک، کلوچه‌ها و املت تخم مرغ	۲۰۰-۱۰۰	<۳۰	۶۰	
سبب زمینی‌های خام، جوشانده یا خورد شده	۱۰۰-۵۰	<۳۰	۴۰	
پاستا	۱۰۰-۵۰	<۳۰		
آرادهای گندم و چاودار، فلیکهای برنج و جو دوسر	۱۰۰-۵۰	<۳۰		
شنیتزل گیاه خوار، خوراک گل کلم	۵۰-۳۰	<۳۰		
میوه‌های خشک a	۳۰-۱۰	<۳۰		
آیجو (بدون الکل) b	۱۰-۵	<۳۰		

a مقدار به زیادی $\mu\text{g/kg}$ نیز گزارش شده است. برای نمونه‌هایی که اختباری پخت بیش از حد داشته‌اند.

b یک مقدار تنها

مدل‌ها نزدیک به شرایط پخت در خانه و فرآیند صنعتی بوده است. بررسی‌های به عمل آمده به وسیله‌ی این محققان نیز، نظریه Stadler و همکاران (۲۰۰۲) را در ارتباط با نقش مهم آسپارازین در تولید آکریلامید تأیید کردند. به ویژه در خصوص سبب زمینی خرد شده‌ی شسته شده که پس از فرآیند حرارتی، کاهش قابل توجه در مقدار آکریلامید تولید شده را نشان داده است (مقدار اسیدهای آمینه آزاد سبب زمینی بالا می‌باشد و نیز حدود ۳۵٪ آن‌ها را آسپارازین تشکیل می‌دهد). تشکیل آکریلامید از واکنش بین آسپارازین و قندهای احیا به عنوان مسیر اصلی شناخته شده است (۶-۳). در شکل (۱) چگونگی بین آسپارازین و قندهای احیا ارائه شده است.



شکل ۱. مکانیسم پیشنهادی تشکیل آکریلامید از آسپارازین و قند احیاء (۷).

علاوه بر مسیر مستقیم تشکیل آکریلامید از واکنش گروه آمینی آسپارازین (و یا سایر اسیدهای آمینه) با گروه آلدهیدی قندهای احیا، مسیرهای فرعی دیگری نیز برای تولید آکریلامید ارائه شده‌اند. ترکیباتی مانند پیرووویک اسید (منتج شده از سرین و سیستئین یا منابع دیگر)، آکریلیک اسید (حاصل از آسپارتیک، کارنوزین و بتآلانین به ویژه در منابع گوشتی)، آکرولئین (منتج شده از اسیدهای چرب و گلیسرول) و ۳-آمینوپروپیون آمید (منتج شده از آسپارازین) می‌توانند در تولید آکریلامید شرکت کنند (شکل ۲).

مقدار حداقل دوز مجاز توصیه شده (maximum allowable dose level: MADL) برای آکریلامید ۲ $\mu\text{g/kg bw/day}$ می‌باشد (۷). در بررسی جمشیدیان و ماهرانی (۱۳۹۰) بر روی چیپس‌های گوناگون تهیه شده از ۵ کارخانه داخل کشور، میزان آکریلامید در نمونه‌های گرفته شده از $۹۸/۳$ تا ۱۸۷ میکروگرم در یک بسته ۶۵ گرمی متفاوت بوده است (کمترین در چیپس نمکی و بیشترین در چیپس گوجه‌ای) (۱). این مقدار در حدود $۱/۵$ تا ۲ برابر میزان دریافت مجاز توصیه شده روزانه برای یک فرد ۷۰ کیلوگرمی ($۱۴۰ \mu\text{g/kg bw/day}$) می‌باشد.

چگونگی تشکیل آکریلامید در مواد غذایی

در سال ۲۰۰۰، Tareke و همکاران رژیم‌های غذایی معمولی و سرخ شده را به موش‌ها خورانده اند و میزان آکریلامید متصل به هموگلوبین را در این موش‌ها اندازه‌گیری کرده‌اند. در نتایج حاصل، سطح آکریلامید متصل به هموگلوبین در موش‌هایی که غذاهای سرخ شده دریافت کرده اند تفاوت قابل ملاحظه‌ای نسبت به موش‌های تغذیه شده با غذایی معمولی داشته‌اند. همچنین آن‌ها مشاهده کرده اند که در غذاهای حرارت دیده‌ی حاوی قند و پروتئین، میزان آکریلامید تولید شده، افزایش قابل ملاحظه می‌باشد. لذا آن‌ها احتمال دادند که واکنش بین این ترکیبات، نقش اساسی در تولید آکریلامید دارد. نهایتاً آن‌ها در بررسی خود عنوان کردند که عواملی مانند: دما، درجه حرارت و ترکیب غذا در تعیین مقدار آکریلامید در مواد غذایی نقش دارند (۱). پس از آن‌ها Stadler و همکاران (۲۰۰۲) در تحقیق خود نشان دادند که تولید آکریلامید در مواد غذایی تحت واکنش میلارد صورت می‌گیرد. همچنین آن‌ها عنوان کردند که تغییر رنگ و طعم مواد غذایی با مقدار آکریلامید تولید شده در ارتباط است. در این بررسی ۲۰ اسید آمینه مورد آزمایش قرار گرفت که در میان آن‌ها مقدار آکریلامید تولید شده از اسید آمینه‌ی آسپارازین به طور بارزی بیشتر از سایر اسید آمینه‌ها بوده است. همچنین اسیدهای آمینه دیگری نظیر: گلوتامین، متیونین و سیستئین، اگرچه به اندازه‌ی آسپارازین آکریلامید تولید نکرده اند، اما در رده‌های بعد قرار گرفته اند (۲).

پس از آن‌ها محققانی نظیر: Amrein و همکاران (۲۰۰۴)، Becalski و همکاران (۲۰۰۳)، Biedermann و همکاران (۲۰۰۳b,c) نیز با استفاده از ترکیبات خالص در سیستم‌های مدل، تولید آکریلامید را بررسی کرده‌اند. این

سیستم‌های مدل انجام شده اند می‌توان به موارد زیر اشاره کرد :

- ۱- کوتاه‌تر بودن طول زنجیره باعث واکنش پذیری بیشتر با اسید آمینه لیزین می‌شود.
- ۲- پنتوزان‌ها خیلی فعالتر از هگزورزها و دی‌ساکاریدها می‌باشند (در تولید رنگ قهقهه ای).
- ۳- آلدوزها فعالتر از کتوزها می‌باشند، هم در سیستم‌های مدل محلول‌های آبی و هم در انبارمانی (میزان آب پایین).
- ۴- در بین قندهای ایزومر، استرئوایزومری در واکنش پذیری اهمیت دارد (ریبوز فعالتر از گریلوز است).

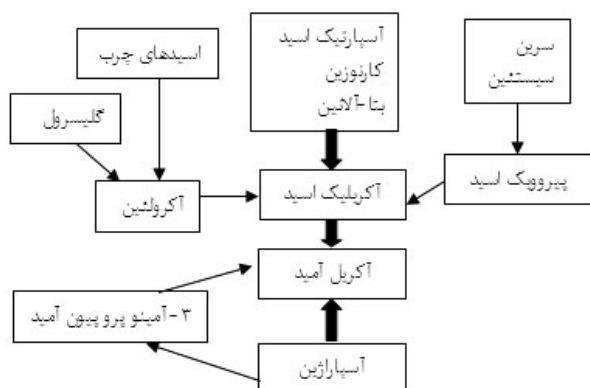
ساکاروز اگر چه مستقیماً نمی‌تواند در واکنش میلاردن شرکت کند اما در دمای بالاتر از 100°C درجه به ویژه با اسیدی بودن محیط شروع به تجزیه شدن می‌کند و حاصل تجزیه آن می‌تواند در واکنش میلاردن شرکت کند. تجزیه حرارتی در دمای بالاتر از 100°C برای سایر دی‌ساکاریدها و نیز نشاسته اتفاق بیافتد(۱۷). نقش نوع قند در تشکیل آکریلامید در بستر آرد گندم کاملاً شسته شده توسط Biedermann و همکاران (۲۰۰۳. c) مورد بررسی قرار گرفته است (جدول ۲)، در بررسی این محققان، فروکتوز در غلظت‌های برابر با آسپارازین در تولید آکریلامید نقش مهم تری از گلوکز و ساکاروز داشته است. هم‌چنین زمانی که فروکتوز غلظت بیشتر از آسپارازین (۲ برابر) داشته، نقش فروکتوز مهم تری از فروکتوز داشته است(۱۸). Pollien و همکاران (۲۰۰۳) نیز نتایج مشابه‌ای را به دست آورده‌اند(۱۹).

جدول ۲. تشکیل آکریلامید از واکنش بین آسپارازین و قندهای مختلف (mmol / ۰/۷۵ mmol) در یک

ماتریکس آرد گندم کاملاً شستشو داده شده

قند	آکریلامید (mmol) (**)
گلوکز	۷۲
فروکتوز	۱۱۰
ساکاروز	۹۲

در بررسی Schieberle و همکاران (۲۰۰۵) در سیستم مدل حاصل از واکنش قندها و آسپارازین، نتایج جدول (۳) حاصل شده است (۲۰).



شکل ۲. مسیرهای تشکیل آکریلامید (۷).

آکرولین در آفت کش‌ها به کار می‌رود و می‌تواند از آبگیری گلیسرول در حین حرارت دهی چربی‌های حیوانی و نباتی تولید شود(۸). هم‌چنین آکرولین اسید از اسیدهای چرب غیر اشباع تحت واکنش‌های آنزیمی و غیر آنزیمی اکسیداسیون چربی‌ها تولید شود. این ترکیب نیز می‌تواند آکریلامید را تولید کند و به عنوان یک مسیر فرعی تشکیل آکریلامید در مواد غذایی حاوی چربی مطرح شده است(۹). اسپارتیک اسید، کارنوزین و بتا-آلانین می‌توانند تحت شرایط حرارتی شکسته شده و تولید آکریلیک اسید را تولید کند. این ترکیب در حضور منبع یون آمونیوم، آکریلامید را تولید می‌کند(۱۰-۱۲). عمدۀ ترین اسیدهای آمینه‌ای که می‌توانند یون آمونیوم را تامین کنند عبارتند از : آسپارازین، گلوتامین، سیستئین و آسپارتیک اسید (۱۳). ۳-آمینو پروپیون آمید علاوه بر آنکه در مسیر مستقیم تشکیل آکریلامید از آسپارازین به وسیله دکربوکسیلاسیون آنزیمی آسپارازین تولید می‌شود (۱۴) می‌تواند از واکنش بین آسپارازین و اسیدپیروویک تولید شود (۱۵) آبگیری از سرین در حضور و یا عدم حضور قندهای احیا می‌تواند منجر به تولید اسید پیروویک شود(۱۶) هم‌چنین سیستئین با از دست دادن سولفید هیدروژن می‌تواند اسید پیروویک را تولید کند. عنوان شده است که اسید پیروویک تحت مراحل احیا و سپس آبگیری به اسید آکریلیک و در نهایت به آکریلامید قابل تبدیل است. در سیستم‌های مدل در حضور یون آمونیوم این مسیر تأیید شده است. مخلوط اسید لاکتیک و نمک‌های آمونیوم لاكتامید، آکریلیک اسید و آکریلامید را در پیرولیز حرارتی تولید کرده است(۱۱).

همان طور که اشاره شد واکنش میلاردن نقش اساسی در تشکیل آکریلامید در مواد غذایی دارد. در واکنش پذیری قندها با اسیدهای آمینه در واکنش میلاردن که غالباً در

کاهش یافته‌اند. در مدل اسنک سرخ شده، کاهش مؤثر آکریلامید (تقریباً ۳۰٪) تنها وقتی که غلظت به ۵٪ رسیده است، در تمامی هیدروکلوریک‌ها مشاهده شده است. خیساندن قطعات سبیب زمینی به مدت ۱ ساعت در محلول ۱٪ اسید آلتزینیک قبل از سرخ کردن، مشابه استفاده از غلظت ۵٪ بوده است. همچنان قرار دادن به مدت ۵ ساعت در محلول ۱٪ منجر به کاهش قابل توجه آکریلامید (تقریباً ۶۰٪ در مقایسه با ۳۰٪) در مقایسه با مدت ۱ ساعت ماندن در محلول ۱٪ یا ۵٪ شده است. نتایج مشابه، برای پکتین نیز به دست آمده است. اما استفاده از هیدروکلوریک‌ها ذکر شده در غلظت ۱٪ در یک سیستم مدل کراکر نتوانسته اند کاهش بارزی در تشکیل آکریلامید را سبب شوند. عدم کاهش بارز در غلظت ۲/۵٪ نیز مشاهده شده است. احتمالاً این امر به علت عدم تحرک و در نتیجه کاهش واکنش‌های صورت گرفته در سیستم مدل جامد نسبت به سیستم‌های مدل مایع بوده است.^(۲۳)

اثر یون‌های یک و دو ظرفیتی بر روی تشکیل آکریلامید در سیستم مدل آسپارژین-فروکتوز در دماهای ۱۵۰ و ۱۸۰°C برسی شده است. مشخص شده است که یون‌های دو ظرفیتی نظری⁺² Ca²⁺ تقریباً می‌توانند به طور کامل، تولید آکریلامید را متوقف کنند. اما یون‌های یک ظرفیتی مانند Na⁺ تقریباً تشکیل آکریلامید را به نصف کاهش می‌دهند. تولید باز شیف توسط کاتیون‌ها ممانعت شده است. در همان حال، واکنش در جهت تشکیل رنگ ادامه یافته است. خیساندن سبیب زمینی در کلرید کلسیم، کاهش ۹۵٪ تولید آکریلامید را در طی سرخ کردن باعث شده است. اما در عین حال ویژگی‌های کیفی حسی تردی و رنگ زرد برش‌های سبیب زمینی‌های سرخ شده تحت تاثیر این عمل نگرفته است.^(۲۴، ۲۵)

اثر آنتی اکسیدان‌ها بر روی کاهش و یا حذف آکریلامید بر حسب نوع آنتی اکسیدان و سیستم ماده غذایی از اثرات افزایشی تا اثر خفیف و کاهشی متفاوت است. در جدول (۴) اثر افزودن آنتی اکسیدان‌ها بر تشکیل آکریلامید در ماتریکس‌های مختلف و مدل‌های غذایی ارائه شده است.

جدول ۳. آکریلامید تولید شده (در mol/mol آسپارژین) به وسیله‌ی قندهای مختلف (mmol/۱ g) در ۳ سیلیکاژل، ۱۰٪ آب و ۳۰ دقیقه حرارت دهی در ۱۷۰°C.

کربوهیدرات	آکریلامید (μg)
گلوکز	۹/۶
فروکتوز	۸/۹
لاکتوز	۸/۱
ریبوز	۷/۶
آرابینوز	۶/۷
اریتروز	۶/۴
ساکاروز	۵/۷

علاوه بر قندهای احیا، افزون بر آنچه که در خصوص واکنش پذیری اسیدهای آمینه در تشکیل آکریلامید ذکر شد، نوع اسیدهای آمینه در تعیین مقدار نهایی آکریلامید نقش دارد در بررسی Low و همکاران (۲۰۰۶) کاهش آکریلامید در سیستم‌های نشاسته، گلوکز، آسپارژین در اثر گلیسین مشاهده شده است. همچنان اضافه کردن سیستئین و یا لیزین به سیستم‌های مدل آسپارژین-گلوکز و حرارت دهی در دمای ۱۴۰°C تا ۲۰۰°C آکریلامید تشکیل شده را کاهش داده است. مشخص شده است که در این اثر کاهش، لیزین نقش رقابتی با آسپارژین دارد و همچنان سیستئین در عین حال که واکنش پذیری کمی برای شرکت در واکنش میلارد دارد، می‌تواند سرعت حذف آکریلامید از طریق واکنش با آن و تولید سیستئیل-اس-بنا-پروپیون آمید را شدت بخشد.^(۲۱) همچنان در روشی مشابه با سیستئین، ترکیبات و اسیدهای آمینه گوگردی می‌توانند تولید آکریلامید را در مواد غذایی کاهش دهند. در حالی که آلانین بی‌تأثیر است و گلوتامین منجر به افزایش مقدار آکریلامید می‌شود.^(۲۲)

اثر هیدروکلوریک‌ها (آگار، اسید آلتزینیک، کاراگینان، هیدروکسی پروپیل نشاسته‌ی فسفاته، پکتین، و زانتان) در کاهش تولید آکریلامید در سیستم‌های مدل (آسپارژین و گلوکز هردو یک میلی مول، هیدروکلوریک ۲٪، در محیط آبی) و خلال‌های سبیب زمینی سرخ شده بررسی شده است. در غلظت ۲٪ (وزن/وزن) پکتین، آلتزینیک اسید (بیش از ۰.۵٪) و زانتان (تقریباً ۰.۲٪) تشکیل آکریلامید در مدل‌ها

جدول ۴. اثر افزودن آنتی اکسیدان‌ها بر تشکیل آکریلامید در ماتریکس‌های مختلف و مدل‌های غذایی (۲۶، ۲۷)

آنتی اکسیدان به کار رفته	ماده غذایی	اثر بر میزان آکریلامید	محققان
رمزماری	روغن به کار رفته برای سرخ کردن برش‌های سبب زمینی	کاهش آکریلامید	Becalski et al., 2004
مانع مخلوط ادویه‌ها غنی از فلاونوئیدها	برش‌های سبب زمینی قبل و بعد از سرخ کردن	کاهش تا ۷۵%	Fernandez et al., 2003
اسید آسکوربیک	سیستم مدل بر پایه سبب زمینی	مانع ضعیف	Biedermann et al., 2002
برگ‌های بامبو (AOB)	کربپس‌های سبب زمینی و فرج فرایز	کاهش در زمانی که ٪۷۶/۱ و ٪۷۴/۱ نسبت‌های وزنی ٪۰/۰۱ و ٪۰/۱ (W/W) بوده اند؛ اثرات معنی دار روی کربپسنس و طعم دیده نشده است. به ترتیب: تقریباً ٪ ۵۷/۸ و ٪ ۵۹/۰ کاهش با اضافه کردن نسبت‌های وزنی ٪۰/۰۵ و ٪۰/۰۵ (W/W) مشاهده شده است.	Zhang et al., 2007
برگ‌های بامبو (AOB)	محلول‌های مختلف از آنتی اکسیدان‌های کربپس‌های سبب زمینی و فرج فرایز	٪۷۶/۱ و ٪۷۴/۱ نسبت‌های وزنی ٪۰/۰۱ و ٪۰/۱ (W/W) بوده اند؛ اثرات معنی دار روی کربپسنس و طعم دیده نشده است. به ترتیب: تقریباً ٪ ۸۲/۹ و ٪ ٪۷۲/۵ کاهش با اضافه کردن سطوح ۱ و ٪۰/۵ EGT ٪۰/۱ g/kg با AOB و ٪۰/۵ (W/W) ؛ اثرات معنی دار روی کربپسنس و طعم دیده نشده است.	Tareke et al., 2003
چای سبز (EGT)	محلول‌های مختلف از AOB یا عصاره برش‌های نان سرخ شده	افزایش تشکیل آکریلامید	گوشت
کنجد، ویتامین E	برش‌های سبب زمینی سرخ شده	افزایش خفیف تشکیل آکریلامید	آنتی اکسیدان‌های فنلی از کرانبری و ارگانو
آنکوربیل پالمیتات و آسکوربیات سدیم، بنزوئیل پراکسید هیدروژن پراکسید	سبب زمینی هموژنیزه شده حرارت دیده در آون	اثر روی میزان آکریلامید کوچک یا بدون اثر	Rydberg et al., 2003
فولیک اسید و آسکوربیک اسید	سیستم مدل بر اساس آرد گندم و آب، مشابه کراکرهای حذف آکریلامید	کاهش تشکیل آکریلامید، افزایش	Levine et al., 2005
اسید، ویتامین C و ابی گالاكتوکاتشین	سبب زمینی سرخ شده	عدم حذف آکریلامید و جلوگیری از تولید آن	Ou et al., 2010

فروکتوز، د-گالاكتوز، لاكتوز و سوکروز در دمای ۱۸۰°C زیاد می‌باشد(۱۵). در بررسی Biedermann (۲۰۰۰) میزان تشکیل آکریلامید در دمای ۱۵۰°C در مدت ۳۰ دقیقه برای فروکتوز دو برابر گلوكز بوده است. با این حال Claeys و همکاران (۲۰۰۵) عنوان کرده اند که در دمای ۱۴۰°C میزان آکریلامید تولید شده در تحقیق آن‌ها برای گلوكز بیشتر از فروکتوز بوده است (۲۲). با این وجود مشخص شده است که میزان تشکیل آکریلامید در دمای ۱۸۰°C بیشتر از دماهای پائین‌تر است. با این حال قدری از آکریلامید تولید شده ممکن است تبخیر شود، چون دمای جوش آکریلامید ۱۷۰°C است. لذا دماهای بالاتر می‌توانند باعث کاهش میزان آکریلامید شوند. چنان‌که Rydberg و همکاران (۲۰۰۳) با بررسی میزان آکریلامید تولید شده در سبب زمینی از دمای ۱۰۰ تا ۲۰۰°C مشاهده کرده اند که تا ۲۰°C درجه مقدار آکریلامید افزایش پیدا کرده و سپس کاهش می‌یابد. این امر نشان از پیشی گرفتن کاهش

همان‌طور که از اطلاعات این جدول بر می‌آید، شاید بتوان از عصاره‌های گیاهانی که خاصیت آنتی اکسیدانی دارند در کاهش مقدار آکریلامید در غذاها استفاده نمود. لازم به ذکر است که احتمالاً ترکیبات دیگری غیر از ترکیبات آنتی اکسیدانی این عصاره‌ها در کاهش میزان آکریلامید غذاها نقش دارند. بنابراین برای شناخت مواد مؤثره این عصاره‌ها، به مطالعات بیشتری مورد نیاز می‌باشد.

دما و مدت حرارت دهنده

تولید آکریلامید تحت مکانیسم میلارد یک واکنش گرم‌گیر است. انرژی اکتیواسیون واکنش میلارد در دامنه ۱۶۰-۱۰ kJ/mol تغییر است. عواملی مانند: فعالیت آبی، pH و مواد شرکت کننده در واکنش می‌توانند در این تغییرات نقش داشته باشند و لذا این واکنش این پدیده Stadler می‌تواند نسبت به دما متغیر باشد (۲۸). در بررسی و همکاران (۲۰۰۰) مشخص شده است که میزان آکریلامید تولید شده در سیستم‌های مدل شامل آسپاراژین و د-

آکریلامید تولید شده، افزایش یافته است. اما در سیستم آسپارازین - د- فروکتوز این امر صورت نگرفته است. تفاوت میزان آکریلات و آکریلامید تولید شده در $pH = 10$ بارزتر بوده است (برای گلوکز بالاتر از فروکتوز بوده است). با این وجود در خصوص آناتیومرهای اسیدهای آمینه، تنها تفاوت در میزان آکریلامید در سیستم فروکتوزی مشاهده شده است. همچنین میزان آکریلات با افزایش pH بجز برای سیستم گلوکزال-آسپارازین افزایش یافته است، اما در این pH آکریلامید تولید نشده است. بعلاوه تشکیل اکریلات به ویژه در $pH = 4$ هم برای سیستم‌های د- گلوکز و فروکتوز مشاهده شده است. این تحقیق به وضوح اثر تداخلی نوع قند و pH را نشان داده است.

فعالیت آبی

در واکنش میلارد، فعالیت آبی یک اثر دو سویه دارد. به طور کلی انجام گرفتن این واکنش در محدوده رطوبت میانی ($0/3$ تا $0/7$ $= aw$) حداقل است. در مقادیر بالای فعالیت آبی رقيق شدن ترکیبات شرکت کننده در واکنش و در پایین‌تر از آن کاهش تحرك این ترکیبات در کاهش واکنش میلارد نقش دارند. بیشتر تحقیقات انجام شده در خصوص واکنش میلارد در دماهای پایین ($30-60^{\circ}C$) صورت گرفته است و در دماهای بالاتر احتمالاً فعالیت‌های آبی پایین‌تر بیشتر برای واکنش میلارد مطلوب هستند (۲۸). در بررسی‌های Jung و همکاران (۲۰۰۷) و Claeys و همکاران (۲۰۰۵) میزان آکریلامید تولید شده در محصولات سیب زمینی در رطوبت $10-20\%$ حداقل بوده است. در دیگر محصولات نیز در انتهای فرآیند سرخ کردن و کباب کردن با کاهش بیشتر رطوبت، تولید آکریلامید افزایش پیدا کرده است (۲۲، ۲۳). در بررسی Elmore و همکاران (۲۰۰۵) در محدوده رطوبت $0/1$ تا $0/5$ ٪ یک رابطه خطی معکوس بین مقادیر آکریلامید در کیک‌های سیب زمینی و میزان رطوبت آن‌ها مشاهده شده است (۳۴).

راه‌های کاهش آکریلامید در مواد غذایی با مقدار آکریلامید بالا

همان طور که اشاره شد، میزان آکریلامید تولید شده در محصولات سیب زمینی، محصولات غلاتی و آردی، محصولات خشک شده و مغزهای تفت داده شده و قهوه میزان آکریلامید تولید شده بیشتر از سایر مواد غذایی است. با توجه به بررسی‌های انجام شده بر روی این محصولات، بر

آکریلامید به واسطه تبخیر و یا شرکت در واکنش‌ها نسبت به تولید آن در دماهای بالا است (۲۹). از دمای ۱۲۰ تا $175^{\circ}C$ یک رابطه خطی بین افزایش آکریلامید و دما در سیب زمینی و در غلات تا $180^{\circ}C$ مشاهده شده است. در دمای بالاتر در محصولات نام برده شده، مقدار آکریلامید کاهش یافته ولی مکانیسم‌های آن به خوبی شناخته نشده اند (۳۰).

Gokmen و Senyuva (۲۰۰۶) میزان تشکیل رنگ و آکریلامید در قهوه، آرد گندم و چیپس‌های سیب زمینی را در محدوده دمایی $150-225^{\circ}C$ بررسی کرده‌اند. در بررسی آن‌ها، در شروع حرارت دهی میزان آکریلامید افزایش یافته است. این افزایش تا محدوده دمایی $200-225^{\circ}C$ ادامه یافته است و سپس به صورت نمایی، کاهش یافته است. این عمل با تیره تر شدن رنگ قهوه همراه بوده است. در آرد گندم کاهش مقدار آکریلامید در محدوده حرارتی $180-220^{\circ}C$ مشاهده شده است. در خصوص چیپس نیز کاهش روشنی در تمامی درجات مشاهده شده است. در این محصول آکریلامید در دماهای بالاتر، سریع تر افزایش یافته و سریع تر نیز کاهش یافته است. در این تحقیق دمای حدود $170^{\circ}C$ درجه برای سرخ کردن سیب زمینی مناسب گزارش شده است (۳۱).

Lukac و همکاران (۲۰۰۷) اثر شرایط تفت دادن بر میزان آکریلامید و رنگ بادام تفت داده شده را در محدوده دمایی $13-165^{\circ}C$ درجه بررسی کرده‌اند. در این بررسی میزان آکریلامید تولید شده با دما (در تمامی درجات) ارتباط مستقیم داشته است. انرژی اکتیواسیون محاسبه شده برای تولید آکریلامید 123 kJ/mol بوده است. همچنین در دماهای 145 و $165^{\circ}C$ میزان همبستگی روشنی رنگ با مقدار آکریلامید معکوس بوده است. همچنین در این بررسی میزان آکریلامید تولید شده در نمونه‌های با رطوبت بیشتر، کمتر بوده است. با توجه به بالا بودن انرژی اکتیواسیون Lukac و همکاران کنترل دمایی نقش کنترل دمایی در کاهش آکریلامید تولید شده را مهم دانسته اند (۳۲).

pH

تشکیل آکریلامید در $pH = 7-8$ شدت می‌یابد و با کاهش pH، کاهش می‌یابد. Lee و Kim (۲۰۰۸) اثر pH در تشکیل آکریلامید از آسپارازین - گلوکز و یا آسپارازین فروکتوز را بررسی کرده‌اند. در این بررسی مشخص شده است که با افزایش pH در سیستم آسپارازین - گلوکز، مقدار

محصولات غلاتی و آردی

دقت در مراحل کشاورزی و انتخاب گونه: مشخص شده که نوع کود و سیستم کشاورزی در مقدار آکریلامید تولید شده در این محصولات نقش دارند. افزایش پروتئین باعث افزایش آکریلامید تولیدی می‌شود.

*در چاودار گونه تاثیر چندانی در میزان آکریلامید ندارد. اما در گندم از ۷/۸ تا ۹/۲۴ mg/kg متغارت است.

میزان استخراج: درجه‌ی استخراج بالاتر (مقادیر بیشتر سبوس، آلوون و جوانه) در گندم و چاودار، منجر به افزایش مقدار آسپارازین آزاد می‌گردد. به ویژه در چاودار این مقدار حدود ۱۰ برابر در مقایسه با آرد با درجه‌ی استخراج پایین است.

تخمیر: افزایش زمان تخمیر منجر به کاهش مقدار آسپارازین آزاد می‌شود. ۲ ساعت تخمیر باعث کاهش٪۸۰ آسپارازین آزاد می‌گردد. در این کاهش، 'مخمرها' نقش مؤثرتری از باکتری‌های لاکتیکی دارند.

کاهش مقدار قند احیاء کننده: جایگزین کردن قندهای احیا با ساکاروز

انتخاب نوع عمل آورنده: NaHCO₃ و Na₂CO₃ به اندازه‌ی NH₄HCO₃، آکریلامید تولید نمی‌کنند.

کاهش pH: به کارگیری اسیدها (نظیر: سیتریک و تارتاریک) در فرمول ماده غذایی.

کنترل زمان و دمای حرارت دهی: در ابتدای پخت میزان آکریلامید تولید شده بیشتر است و سپس در دماهای ۱۸۰ تا ۲۰۰ °C میزان اتلاف از تولید بیشتر می‌گردد. کاهش میزان آکریلامید در محصولات خیلی پخته گزارش شده است.

کنترل رطوبت در حین حرارت دهی: در میزان رطوبت پایین پوسته محصول، میزان آکریلامید تولیدی افزایش می‌یابد.

کنترل شکل محصول: در کنارهای تولید آکریلامید بیشتر است لذا شکل‌های دایره‌ای می‌توانند مطلوب تر باشند(۳۷-۴۱).

محصولات خشک شده و مغزهای تفت داده شده
کنترل دما و مدت فرآیند خشک کردن باید متناسب با نوع محصول صورت گیرد. انتخاب مواد اولیه مناسب می‌تواند به کاهش آکریلامید تولید شده در حین فرآیند خشک کردن کمک کند (۳۸).

حسب نوع محصول می‌توان راه کارهای زیر را برای کاهش میزان آکریلامید در این محصولات ارائه کرد:

محصولات سیب زمینی

انتخاب گونه‌ی مناسب: دارای میزان قند پایین تر و ژن تولید کننده آسپارازیناز(تغییر ژنتیکی باعث کاهش ۲۰٪ برابری آسپارازین در سیب زمینی شده است).

کنترل شرایط کشت: استفاده از کود نیتروژن، قند احیا را کاهش می‌دهد (به میزان ۱۰۰-۱۶۰٪).

کاربرد آنزیم آسپارازیناز: استفاده از آنزیم آسپارازیناز در محصولات خمیری سیب زمینی می‌تواند منجر به کاهش میزان آسپارازین و در نتیجه آکریلامید شود.

کنترل شرایط انباری: نگهداری سیب زمینی در دمای ۱۲ تا ۱۶ °C، بالای °C ۶ برای کاهش و یا عدم افزایش قندهای احیاء کننده به واسطه تجزیه نشاسته توصیه می‌شود.

بلانچ: پیش جوشاندن و یا خیساندن ابتدایی باعث تراویش قندها و آسپارازین از سیب زمینی خام می‌شود.

کاهش pH پس از بلانچ کردن سیب زمینی: با استفاده از نمک سدیم اسید پیروفسفات و یا اسیدهای خوارکی مجاز در صورتی که ویژگی‌های حسی محصول آسیب نبیند.

کنترل زمان و دمای حرارت دهی: شروع حرارت دهی ۱۷۵°C و اتمام آن ۱۶۰ °C، حداکثر دما

کاربرد محلول‌های نمک‌های یون‌های دو یا سه ظرفیتی: محلول‌های یون کلسیم (اشر کاهش:٪۹۵) و یا یک ظرفیتی مانند کلرید سدیم. البته باید توجه کرد که کلرید سدیم می‌تواند باعث افزایش سدیم بدن شود.

تهیه‌ی برش‌های بزرگ‌تر: قطعات بزرگ‌تر سیب زمینی سرخ شده در مقایسه با قطعات کوچک‌تر، آکریلامید کمتری در واحد وزن دارند.

سرخ کردن سیب زمینی تا رسیدن به رنگ زرد طلایی، سرد کردن سریع پس از سرخ کردن و جداسازی سیب زمینی‌های سرخ شده با رنگ تیره.

سرخ کردن تحت خلاء و یا استفاده از روش‌های حرارتی مناسب: (احتمالاً خلاء مقدار آکریلامید تولید شده در سیب زمینی را در حین حرارت دهی کاهش می‌دهد). حرارت دهی با مادون قرمز و بخار خشک که برای چیپس‌های با چربی کم به کار می‌رودن در کاهش آکریلامید مؤثر هستند. جایگزینی قندهای احیاکننده با غیر احیا کننده و یا

پلی‌ساکاریدها در فرمولاتیون (۳۵-۳۸).

آمینه‌ای که در واکنش تشکیل آکریلامید شرکت می‌کند، آسپاراژین است. واکنش تشکیل آکریلامید در pH بالاتر از ۷ شدت می‌یابد. افزایش دما باعث افزایش تولید آکریلامید می‌گردد و در دماهای بالا (بسته به نوع محصول ۲۲۰-۱۸۰ °C) کاهش مقدار آکریلامید به واسطه پیشی گرفتن تخریب نسبت به تولید، ممکن است مشاهده شود. تولید آکریلامید در رطوبت‌های میانی بیشتر صورت می‌گیرد. ترکیب ماده غذایی در مقدار آکریلامید تولید شده نقش دارد. از جمله این اثرات می‌توان به اثر کاهشی یون‌ها (به ویژه دو ظرفیتی)، صمغ‌ها و آنتی اکسیدان‌ها (از طریق کاهش محصولات اکسیداسیون) اشاره کرد. برای کاهش آکریلامید تولید شده در مواد غذایی، با توجه به نوع محصول می‌توان راه کارهایی مانند: کاهش مواد اولیه واکنش (از طریق اصلاح ژنتیکی، انجام فرآیندهایی نظری: شستشو و تخمیر، استفاده از آنزیم آسپاراژیناز)، استفاده از فرآیندهای حرارتی مناسب (کاربرد روش‌های حرارتی پرتویی تحت خلاء به جای روش‌های مستقیم و هدایتی)، تغییر فرمولاسیون (استفاده از کربوهیدرات‌های غیر احیا و پلیمری به جای قندهای احیا) و استفاده از مواد افزودنی (افزودن و یا خیساندن در محلول‌های حاوی: آنتی اکسیدان‌ها، اسیدی‌های خوراکی، نمک‌ها و صمغ‌ها) را بسته به نوع محصول توصیه نمود. این راه کارها را می‌توان به صورت زیر خلاصه نمود: ۱- حذف یا کاهش مواد واکنش دهنده، ۲- اختلال در واکنش تشکیل آکریلامید (کنترل رابطه‌ی دما- زمان، pH، و فعالیت آبی) و ۳- تخریب یا به دام اندازی آکریلامید پس از تشکیل.

قهوه: هنوز دستورالعمل خاصی برای کاهش میزان آکریلامید در قهوه توصیه نشده است. این امر شاید به علت کاهش میزان طعم قهوه در شرایطی باشد که آکریلامید کاهش می‌یابد. حرارت دهی زیاد قهوه و یا استفاده از آنتی اکسیدان‌ها می‌تواند به کاهش آکریلامید در قهوه منجر شوند. گزارش شده که در زمان انبارمانی میزان آکریلامید در قهوه کاهش می‌یابد. اما این امر می‌تواند به ویژگی‌های حسی آن آسیب بزند (۴۲، ۳۸).

نتیجه‌گیری

آکریلامید (۳-پروپیون آمید) یک ترکیب شیمیایی است که در صنعت به منظور تهیه پلی آکریلامید تولید می‌شود و کاربردهای صنعتی فراوانی دارد. اثرات مخرب آکریلامید بر اعصاب و قدرت باروری تأیید شده است و نیز احتمال اثرات موتاژنیکی و سرطانزاکی (از طریق تولید ابیوسیدش در بدن انسان) داده می‌شود. این ترکیب از راه‌های غیر غذایی (محیط آلوده، مواد آرایشی و بهداشتی، آب و سیگار) و غذایی وارد بدن انسان می‌شود. در افرادی که مستقیماً با آن سروکار ندارند و نیز سیگاری نیستند، مواد غذایی منبع اصلی دریافت این سم است. منابع غذایی مهم دریافت آکریلامید عبارتند از: محصولات سبز زمینی، محصولات غلاتی و آردی، محصولات خشک شده، مغزهای تفت داده شده و قهوه. تشکیل این ترکیب در مواد غذایی از واکنش میلاردن پیروی می‌کند. در سیستم‌های قند-پروتئین، گروه کربونیل حاصل از قندهای احیا و در سیستم‌های با پایه چربی، گروه‌های کربونیل حاصل از تجزیه چربی مسؤول واکنش با واحدهای آمینی می‌باشند. عمدۀ ترین اسید

References

- Tareke E, Rydberg P, Karlsson P, Eriksson S, Törnqvist M. Acrylamide: a cooking carcinogen? Chemical research in toxicology. 2000;13(6):517-22.
- Stadler RH, Blank I, Varga N, Robert F, Hau J, Guy PA, et al. Acrylamide from Maillard reaction products .Nature. 2002;419(6906):449-50.
- Amrein TM, Schönbächler B, Rohner F, Lukac H, Schneider H, Keiser A, et al. Potential for acrylamide formation in potatoes: data from the 2003 harvest. European Food Research and Technology. 2004;219(6):572-8.
- Becalski A, Lau BPY, Lewis D, Seaman SW, Hayward S, Sahagian M, et al. Acrylamide in French fries: influence of free amino acids and sugars. Journal of Agricultural and Food Chemistry. 2004;52(12):3801-6.
- Amrein TM, Bachmann S, Noti A, Biedermann M, Barbosa MF, Biedermann-Brem S, et al. Potential of acrylamide formation, sugars, and free asparagine in potatoes: a comparison of cultivars and farming systems. Journal of Agricultural and Food Chemistry. 2003;51(18):5556-60.
- Biedermann M, Noti A, Biedermann-Brem S, Mozzetti V, GROB K. Experiments on acrylamide

- formation and possibilities to decrease the potential of acrylamide formation in potatoes. *Mitteilungen aus Lebensmitteluntersuchung und Hygiene*. 2002;93(6):668-87.
7. Eriksson S. Acrylamide in food products: Identification, formation and analytical methodology. 2005.
 8. Umano K, Shibamoto T. Analysis of acrolein from heated cooking oils and beef fat. *Journal of agricultural and food chemistry*. 1987;35(6):909-12.
 9. Yasuhara A, Tanaka Y, Hengel M, Shibamoto T. Gas chromatographic investigation of acrylamide formation in browning model systems. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2003;51(14):3999-4003.
 10. Yaylayan VA, Stadler RH. Acrylamide formation in food: A mechanistic perspective. *Journal of AOAC International*. 2005;88(1):262-7.
 11. Yaylayan V, Perez Locas C, Wnorowski A, O'Brien J. Mechanistic pathways of formation of acrylamide from different amino acids. *Chemistry and Safety of Acrylamide in Food*. 2005;191-203.
 12. Stadler RH, Verzegnassi L, Varga N, Grigorov M, Studer A, Riediker S, et al. Formation of vinyllogous compounds in model Maillard reaction systems. *Chemical research in toxicology*. 2003;16(10):1242-50.
 13. Sohn M, Ho CT. Ammonia generation during thermal degradation of amino acids. *Journal of agricultural and food chemistry*. 1995;43(12):3001-3.
 14. Granvogl M, Jezussek M, Koehler P, Schieberle P. Quantitation of 3-aminopropionamide in potatoes A minor but potent precursor in acrylamide formation. *Journal of agricultural and food chemistry*. 2004;52(15):4751-7.
 15. Stadler RH, Robert F, Riediker S, Varga N, Davidek T, Devaud S, et al. In-depth mechanistic study on the formation of acrylamide and other vinyllogous compounds by the Maillard reaction. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2004;52(17):5550-8.
 16. Yaylayan VA, Wnorowski A, Locas CP. Why asparagine needs carbohydrates to generate acrylamide. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2003;51(6):1753-7.
 17. Adrian J. Nutritional and physiological consequences of the Maillard reaction. *World review of nutrition and dietetics*. 1974;19:71.
 18. BIEDERMANN M, GROB K. Model studies on acrylamide formation in potato, wheat flour and corn starch; ways to reduce acrylamide contents in bakery ware. *Mitteilungen aus Lebensmitteluntersuchung und Hygiene*. 2003;94(5):406-22.
 19. Pollien P, Lindinger C, Yeretzian C, Blank I. Proton transfer reaction mass spectrometry, a tool for on-line monitoring of acrylamide formation in the headspace of Maillard reaction systems and processed food. *Analytical chemistry*. 2003;75(20):5488-94.
 20. Schieberle P, Köhler P, Granvogl M. New aspects on the formation and analysis of acrylamide. *Chemistry and safety of acrylamide in food*. 2005;205-22.
 21. Low MY, Koutsidis G, Parker JK, Elmore JS, Dodson AT, Mottram DS. Effect of citric acid and glycine addition on acrylamide and flavor in a potato model system. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2006;54(16):5976-83.
 22. Claeys WL, De Vleeschouwer K, Hendrickx ME. Kinetics of acrylamide formation and elimination during heating of an asparagine-sugar model system. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2005;53(26):9999-10005.
 23. Zeng X, Cheng KW, Du Y, Kong R, Lo C, Chu IK, et al. Activities of hydrocolloids as inhibitors of acrylamide formation in model systems and fried potato strips. *Food Chemistry*. 2010;121(2):424-8.
 24. Gökmən V, Şenyuva HZ. Acrylamide formation is prevented by divalent cations during the Maillard reaction. *Food Chemistry*. 2007;103(1):196-203.
 25. Gökmən V, Şenyuva HZ. Effects of some cations on the formation of acrylamide and furfurals in glucose-asparagine model system. *European Food Research and Technology*. 2007;225(5):815-20.
 26. Ou S, Shi J, Huang C, Zhang G, Teng J, Jiang Y, et al. Effect of antioxidants on elimination and formation of acrylamide in model reaction systems. *Journal of hazardous materials*. 2010;182(1):863-8.
 27. Morales F, Capuano E, Fogliano V. Mitigation strategies to reduce acrylamide formation in fried potato products. *Annals of the New York Academy of Sciences*. 2008;1126(1):89-100.
 28. Lingnert H. Development of the Maillard reaction during food processing. The Maillard reaction in food processing, human nutrition and physiology Advances in Life Sciences Basel: Birkhauser. 1990:171-84.
 29. Rydberg P, Eriksson S, Tareke E, Karlsson P, Ehrenberg L, Törnqvist M. Factors that influence the acrylamide content of heated foods. *Chemistry and Safety of Acrylamide in Food*. 2005:317-28.
 30. Gökmən V, Palazoğlu TK, Şenyuva HZ. Relation between the acrylamide formation and time-temperature history of surface and core regions of

- French fries. *Journal of Food Engineering.* 2006;77(4):972-6.
31. Gökmen V, Şenyuva HZ. Study of colour and acrylamide formation in coffee, wheat flour and potato chips during heating. *Food Chemistry.* 2006;99(2):238-43.
 32. Lukac H, Amrein TM, Perren R, Conde-Petit B, Amadò R, Escher F. Influence of roasting conditions on the acrylamide content and the color of roasted almonds. *Journal of food science.* 2006;72(1):C033-C8.
 33. Jung M, Choi D, Ju J. A novel technique for limitation of acrylamide formation in fried and baked corn chips and in French fries. *Journal of Food Science.* 2006;68(4):1287-90.
 34. Elmore JS, Koutsidis G, Dodson AT, Mottram DS, Wedzicha BL. The effect of cooking on acrylamide and its precursors in potato, wheat and rye. *Chemistry and safety of acrylamide in food.* 2005;255-69.
 35. Foot R, Haase N, Grob K, Gonde P. Acrylamide in fried and roasted potato products: a review on progress in mitigation. *Food additives and contaminants.* 2007;24(sup1):37-46.
 36. Pedreschi F, Bustos O, Mery D, Moyano P, Kaack K, Granby K. Color kinetics and acrylamide formation in NaCl soaked potato chips. *Journal of food engineering.* 2007;79(3):989-97.
 37. Muttucumaru N, Elmore JS, Curtis T, Mottram DS, Parry MAJ, Halford NG. Reducing acrylamide precursors in raw materials derived from wheat and potato. *Journal of agricultural and food chemistry.* 2008;56(15):6167-72.
 38. Medeiros Vinci R, Mestdagh F, De Meulenaer B. Acrylamide formation in fried potato products—Present and future, a critical review on mitigation strategies. *Food Chemistry.* 2012;133(4):1138-54.
 39. Konings EJM, Ashby P, Hamlet CG, Thompson GAK. Acrylamide in cereal and cereal products: A review on progress in level reduction. *Food additives and contaminants.* 2007;24(sup1):47-59.
 40. Claus A, Carle R, Schieber A. Acrylamide in cereal products: A review. *Journal of Cereal Science.* 2008;47(2):118-33.
 41. Keramat J, LeBail A, Prost C, Jafari M. Acrylamide in baking products :A review article. *Food and Bioprocess Technology.* 2011;4(4):530-43.
 42. Guenther H, Anklam E, Wenzl T, Stadler RH. Acrylamide in coffee: Review of progress in analysis, formation and level reduction. *Food additives and contaminants.* 2007;24(sup1):60-70

Investigation of Acrylamide formation and reduction ways of it in specific food products

Ghasemzadeh V¹, Atefi M^{2*}, Homaunfar R¹, Hejazi E¹, Todeh Rosta Z¹

1. Students' Research Committee, National Nutrition and Food Technology Research Institute, Faculty of Nutrition Sciences and Food Technology, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

2. *Corresponding author: Students' Research Committee, National Nutrition and Food Technology Research Institute, Faculty of Nutrition Sciences and Food Technology, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran.
Email: Mohsen.Atefi@sbmu.ac.ir

Abstract

Acrylamide is a potential cause of a wide spectrum of toxic effects. On April 24, 2002, the Swedish National Food Agency presented data that showed high concentrations of acrylamide in certain foods. Since the year, it was revealed that at normal condition, food is the main source of acrylamide intake. For this reason, many researchers have been focused on this subject. Better knowing of acrylamide formation helps us in reduction of it in special food products. This review, presents informations about acrylamide formation in foods and reduction ways of it in specific food products .

This research has been done base on electronically research. Articles, books and reports were gathered from electronic resources (like Web of knowledge) and after reading and analysis of them, the review was prepared .

Main food sources of acrylamide are: Cereals and Bakery products, potato and dried products, café and toasted nuts. In these products, acrylamide formation has a good relation to the Maillard browning reaction. Reaction of asparagine with reducing sugars is the main way of acrylamide formation. At the lower content of asparagine, fructose is more effective than glucose. At the higher addition of reducing sugars, it is asparagine, which is the limiting factor in the formation. Also alternative pathways are suggested for acrylamide formation. Aspartic acid, carnosine, β -alanine, serine, cysteine, aminopropionamide and pyruvic acid can produce acrylamide via acrylic acid formation. Acrylamide formation is increased with increasing temperature from about 120 to 180 °C and then may be decreased. In addition, acrylamide formation was increased with increasing in pH, especially higher than 7. Another factor which effects on acrylamide formation is water activity .

Nature and final specifications of food product effects on selection of reducing ways for acrylamide content in it. Depending on the kind of food products, different strategies are proposed. Some of these strategies are as follow: 1-Removing or reducing of reactants, 2-Disruption in acrylamide formation (controlling of temperature-time relation, pH, and water activity) , and 3- Destroying and/or trapping of acrylamide after its formation .

Keywords: Acrylamide, Acrylic acid, food product, Maillard browning reaction