

آماده سازی و ارزیابی ویژگی‌های امولسیون‌های تهیه شده بر پایه روغن گردو

به روش سطح پاسخ

مینا همایونقال^۱، فرامرز خدایان^۲، سید محمد موسوی^۳، سید محمد حسینی پنجکی^۴

۱- دانش آموخته کارشناسی ارشد علوم و صنایع غذایی، دانشکده مهندسی و فناوری کشاورزی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج، ایران

۲- نویسنده مسئول: دانشیار گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده مهندسی و فناوری کشاورزی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج، ایران

پست الکترونیکی: khodaiyan@ut.ac.ir

۳- استاد گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده مهندسی و فناوری کشاورزی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج، ایران

۴- کارشناس علوم و صنایع غذایی، انتستیتو تحقیقات تغذیه‌ای و صنایع غذایی کشور، دانشکده تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران

تاریخ پذیرش: 92/6/25

تاریخ دریافت: 92/4/2

چکیده

سابقه و هدف: روغن گردو به دلیل غنی بودن از اسیدهای چرب غیر اشباع امگا 3 و ترکیبات آنتی‌اکسیدانی، دارای خواص تغذیه‌ای فراسودمند شامل بهبود سیستم گوارشی، کاهش کلسترول خون و نهایتاً کاهش بیماری‌های قلبی و عروقی است. در پژوهش حاضر امکان تولید نانوامولسیون بر پایه روغن گردو و تأثیر عوامل مختلف بر پایداری آن بررسی می‌شود.

مواد و روش‌ها: روغن گردو همراه با تؤین 80 و اسپن 80 (له عنوان امولسیفایر) در تهیه نانوامولسیون استفاده شد. به منظور همگن سازی ذرات امولسیون از امواج فراصلوت استفاده و تأثیر زمان همگن‌سازی، غلظت روغن و غلظت امولسیفایر بر قطر ذرات، پایداری و نرخ کاهش دورت امولسیون بررسی شد.

یافته‌ها: اثر زمان همگن‌سازی، غلظت روغن و غلظت امولسیفایر بر ویژگی‌های امولسیون به وسیله نمودارهای سطح پاسخ ارزیابی و برای هر پاسخ مدل چند جمله‌ای درجه دو بدست آمد. نمونه‌های تولیدی دارای اندازه ذارت بین 300-450 نانومتر، پایداری 96-100% و نرخ کاهش دورت 0/0016-0/0021 بودند.

نتیجه‌گیری: در این مطالعه مشخص شد می‌توان از روغن گردو امولسیون‌هایی در محدوده نانو تولید کرد و ارزیابی امولسیون‌ها توسط تست خامه‌ای، شدن بیانگر پایداری فیزیکی مناسب نمونه‌ها در طول دوره نگهداری (84 روز) است.

واژگان کلیدی: امولسیون، پایداری، روغن گردو، روش سطح پاسخ، دورت

• مقدمه

و یا بهبود فعالیت‌های حیاتی می‌شوند، به نوعی فراسودمند محسوب می‌شوند. از جمله این ترکیبات می‌توان به گردو و روغن آن اشاره کرد. امروزه این ترکیب غذایی، به عنوان محصولی قابل توجه از نظر اقتصادی و تغذیه‌ای مطرح است. گردو دارای مقادیر قابل توجهی (25-70%) روغن است که منبع غنی از اسیدهای چرب غیر اشباع امگا-3، ترکیبات آنتی‌اکسیدانی و ویتامینی بوده و می‌تواند به عنوان ترکیبی سلامتی بخش در صنعت غذا مورد توجه قرار گیرد (1, 2).

افزایش سطح آگهی‌های تغذیه‌ای در جوامع مختلف، تمایل افراد به مصرف غذاهایی که سبب ارتقای سلامتی و کاهش خطر ابتلا به بیماری‌ها می‌گردد را افزایش داده است. در واقع امروزه مصرف غذا علاوه بر رفع نیازهای تغذیه‌ای، باید سبب تحریک و بهبود عملکردهای فیزیولوژیکی مختلف در بدن شده و در کاهش ابتلا به بیماری‌ها مؤثر واقع گردد. در این زمینه غذاهای فراسودمند نقش مهمی را ایفا می‌کنند. در واقع تمام مواد غذایی که سبب حفظ و نگهداری

تولید امولسیون بر پایه پرتقال با استفاده از صمغ عربی و زانتان، توسط میرحسینی و همکاران مورد مطالعه قرار گرفته است. آن ها تأثیر ترکیبات تشکیل دهنده امولسیون (روغن، امولسیفایر و پایدار کننده) را بر ویژگی های امولسیون های تولیدی مورد بررسی قرار دادند (10) اندازه بزرگ ذرات امولسیون تهیه شده مشکل عمدۀ در پایداری امولسیون تولید شده توسط آن ها به شمار می آمد. هدف این مطالعه تولید امولسیونی با اندازه کوچک ذرات و پایداری بالا در طی زمان نگهداری توسط روشن سطح است.

روش سطح پاسخ (RSM) (Methodology) مجموعه ای از تکنیک های آماری و ریاضی است که از آن در مدل سازی و بهینه کردن متغیر های مورد بررسی در حضور فعل و افعالات پیچیده استفاده می گردد. هدف از مطالعه حاضر ارزیابی شرایط آماده سازی شامل زمان همگن سازی توسط امواج فرا صوت (15-5 دقیقه)، غلظت روغن گردو (4-10% w/w) و نسبت غلظت اسپن 80 به توبین 80 (0/55-0/8) براندازه ذرات، پایداری و نرخ کاهش کدورت امولسیون های روغن گردو در آب با استفاده از روش RSM است.

• مواد و روش ها

مواد: روغن گردو از شرکت زیست کرمان خریداری شد. توبین 80 از شرکت مرک آلمان و اسپن 80 از جهاد دانشگاهی دانشگاه تهران تهیه و آب مقطر مورد استفاده در این بررسی با استفاده از روش اسمز معکوس فراهم شد.

تجهیزات: ترازوی دیجیتال (160, Mettler PE, سوئیس)، همزن (RW 20 DZM – IKA WERK, آلمان)، همزن با دور بالا (Ultra Turrax, T25 basic – IKA WERK, آلمان)، هموژنایزر فرما صوت (UP2000S, Hielscher Ultrasonic Mastersizer, GmbH, آلمان) دستگاه آنالیز قطر ذرات (Malvern – 2000S, انگلیس) و اسپکتروفوتومتر جذب نوری (DR/4000 U – HACH, امریکا).

روش تهیه امولسیون روغن گردو در آب: به منظور تهیه امولسیون های مورد نظر فاز آبی و روغنی هر کدام به صورت جدگانه تهیه شدند: به منظور تهیه فاز آبی، توبین 80 (امولسیفایر فاز آبی) به آب بدون یون در دمای محیط اضافه شد. محلول حاصل توسط همزن به مدت 10 دقیقه هم زده شد. فاز روغنی نیز با افزودن اسپن 80 به روغن گردو آماده شد. امولسیون اولیه (پیش امولسیون) با افزودن فاز روغنی به صورت قطره قطره به فاز آبی (که توسط همزن در حال

بنابراین تولید محصولات غذایی از جمله نوشیدنی ها بر پایه خواص تغذیه ای بسیار سودمند گردو و روغن محتوی آن می تواند ضمن تولید محصولی جدید، سلامت مصرف کننده را نیز تامین سازد. نقطه چالش برانگیز در تولید نوشیدنی بر پایه لیپیدهای فراسودمند، حلایت اندک آن ها در آب است که منجر به کاهش دسترسی پذیری زیستی آن ها می شود. در این راستا باید تهیه ساختار امولسیونی این ماده مد نظر قرار گیرد.

نوشیدنی های امولسیونی، اشکال ویژه ای از امولسیون روغن در آب هستند که به صورت کنسانتره آماده و پس از رقیق سازی به عنوان محصول نهایی مورد استفاده قرار می گیرند و لازم است در دوره نگهداری از پایداری بالایی برخوردار باشند (3).

امولسیون ها از نظر سینتیکی پایدار ولی بدون ثبات ترمودینامیکی هستند (4). مکانیسم های فیزیکو شیمیایی متعددی از جمله خامه ای شدن، انعقاد، لخته شدن و تورم استوارد سبب بی ثباتی امولسیون می شوند (5). پایداری امولسیون ها را می توان از طریق افزودن امولسیفایر بهبود بخشید. امولسیفایرها ترکیبات فعال سطحی هستند که سبب افزایش پایداری امولسیون ها می گردند. افزودن امولسیفایر به مخلوط آب و روغن سبب کاهش کشش سطحی و ثبات امولسیون می گردد. ترکیبات گوناگونی به عنوان امولسیفایر شناخته شده اند. پروتئین ها، دسته ای از امولسیفایرها هستند که قادرند امولسیون هایی با ذرات کوچک ایجاد کنند اما اندازه ذرات امولسیون در طول زمان افزایش یافته و سبب ناپایداری امولسیون می گردد. متوسط قطر ذرات امولسیون های پایدار شده توسط پلی ساکاریدها، بالا است اما این ذرات دارای مقاومت بالا در برابر دسترسی های محیطی و افزایش اندازه ذرات هستند (6). بنابراین با کاربرد گروه های امولسیفایری مذکور قادر نیستیم امولسیون هایی با قطر ذرات کوچک و پایداری بالا در طول زمان تولید کنیم. پلی سوربات ها و استرهای سوربیتان گروهی از ترکیبات فعال سطحی غیر یونی مورد استفاده در صنایع غذایی و دارویی هستند (7). این ترکیبات قادرند امولسیون هایی با اندازه ذرات کوچک و پایداری بالا در هنگام نگهداری تولید کنند (8,9). این امولسیفایرها با توجه به در دسترس بودن، این منی و هزینه قابل قبول، به طور گسترده در صنایع غذایی استفاده می شوند.

آزمایش ریخته و به طرز مناسبی دربندی شد تا از هرگونه تبخیر جلوگیری شود. در روزهای صفر و 84 ام (طول دوره آزمون)، ارتفاع لایه جدا شده در بالای لوله (HC) اندازه‌گیری و شاخص پایداری امولسیون بر حسب ارتفاع اولیه امولسیون (HE) و ارتفاع لایه خامه‌ای شده به صورت زیر محاسبه شد:

$$\text{ESI} = 100 \times \frac{H_E - H_C}{H_E} \quad (12)$$

(رابطه 2)

$$\text{ESI} = 100 \times \frac{H_E - H_C}{H_E}$$

تجزیه و تحلیل آماری: طرح آزمایش استفاده شده برای آماده سازی امولسیون، یک طرح مختلط مرکزی (Central Composite Design) با استفاده از سه فاکتور و هر فاکتور دارای پنج سطح ($\alpha = 1.68$) بود. فاکتورها شامل زمان همگن‌سازی، غلظت روغن و نسبت غلظت اسپن 80 به توضیع 80 (که به عنوان K_0 بیان می‌شود) بودند که سطوح هر کدام از آنها در جدول 1 مشخص شده است. یک مدل چند جمله‌ای درجه دوم (رابطه 3) به داده‌های تجربی تطبیق داده شد:

$$Y = \beta_0 + \sum_{i=1}^3 \beta_i X_i + \sum_{i=1}^3 \beta_{ii} X_i^2 + \sum_{i=1}^2 \sum_{j=i+1}^3 \beta_{ij} X_i X_j \quad (3)$$

(رابطه 3)

$$Y = \beta_0 + \sum_{i=1}^3 \beta_i X_i + \sum_{i=1}^3 \beta_{ii} X_i^2 + \sum_{i=1}^2 \sum_{j=i+1}^3 \beta_{ij} X_i X_j$$

در این رابطه Y پاسخ (میانگین خطای مطلق) و β_0 , β_i و β_{ii} ضرایب رگرسیونی به ترتیب برای عرض از مبداء و ضرایب خطی، درجه دوم و اثر متقابل بوده و X_i و X_j متغیرهای مستقل هستند. تحلیل سطح پاسخ و ترسیم نمودارها با استفاده از مینی تب نسخه ۱۵/۱/۰ (شرکت مینی تب، ایالات متحده امریکا) انجام شد.

همگن شدن بود) تهیه شد. پس از افزودن کامل فاز روغنی، فرایند همگن سازی توسط همزن به مدت 15 دقیقه ادامه پیدا کرد. در مرحله بعد، همگن سازی توسط همزن با دور بالا با سرعت 6500 دور بر دقیقه به مدت 10 دقیقه انجام شد. به منظور شکسته شدن هر چه بیشتر قطرات روغن، پیش امولسیون تهیه شده به وسیله همگن ساز فracasot مجهز به پروپ تیتانیوم با قطر 7 میلی متر، فرکانس 50 کیلوهرتز و توان 100% همگن گردید. به این ترتیب امولسیون نهایی حاصل شد.

اندازه گیری میانگین قطر ذرات امولسیون: اندازه ذرات Mastersizer 2000 از استفاده از دستگاه S اندازه گیری و به صورت (d_{32}) گزارش شد:

$$d_{32} = \frac{\sum n_i d_i^3}{\sum n_i d_i^2} \quad (4)$$

(رابطه 4)

در این رابطه n_i تعداد قطرات با قطر di می‌باشد (10). اندازه گیری نرخ کاهش دورت: نمونه‌ها در ابتدا با نسبت 0/25% (وزنی - وزنی) در محلول قندی 10% ریق شده و در بطری‌های 300 سی سی به صورت ثابت و بدون کوچکترین تحرك انتقال می‌یابند. روزانه مقداری نمونه با فاصله 4 سانتی‌متر از انتهای بطری برداشته و جذب آن در طول موج 500 نانومتر به وسیله اسپکتروفوتومتر UV-VIS بررسی شد. جذب بالاتر نمونه‌ها بیانگر دورت و پایداری بیشتر آن‌ها می‌باشد. جذب نمونه‌ها تا زمانی قرائت می‌شود که جذب به 10% جذب اولیه برسد. سپس نمودار جذب نسبت به زمان ترسیم شده و شبی خط حاصل به عنوان نرخ کاهش دورت در نظر گرفته شده و با پایداری نمونه‌ها رابطه عکس دارد. در این آزمون محلول قندی 10% به عنوان نمونه شاهد در نظر گرفته می‌شود (11).

اندازه گیری پایداری امولسیون (ESI): در این آزمون، پس از تهیه امولسیون، 15 میلی لیتر از نمونه به داخل لوله

جدول 1. متغیرهای مستقل فرایند و مقادیر آن‌ها

کد و سطح مربوط					نماد ریاضی	متغیرهای مستقل
+1/68	-1	0	1	+1/68		
1/5910	5	10	15	18/4090	X_1	زمان هموژنیزاسیون
1/9546	4	7	10	12/0454	X_2	غلظت روغن گردو
0/4467	0/5	0/675	0/8	0/8852	X_3	K_0

• یافته ها

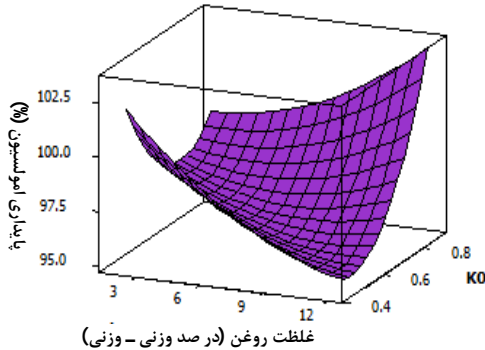
کاهش کدورت و پایداری امولسیون به ترتیب 0/9833 و 0/9591 و 0/9319 بود. برای مدل مناسب برآش شده، مقادیر R^2 باید بزرگتر از 0/8 باشد. هنگامی که این پارامتر نزدیک به واحد است، تغییرات در داده های بدست آمده به خوبی می توانند توسط مدل های رگرسیونی توضیح داده شوند. در این مطالعه، مدل های تجربی درصد بالای (0/9319) از تغییرات متغیرهای وابسته را توصیف کردند. علاوه بر این، کیفیت تناسب مدل ها به وسیله تست عدم تطابق مورد بررسی قرار گرفت ($p < 0/05$). این آزمون دقت مدل را در پیش بینی متغیرها تعیین می کند. نتایج به دست آمده از مشاهدات تجربی با مقادیر پیش بینی شده از معادلات رگرسیون مقایسه شدند. در مجموع، نتایج نشان می دهد مدل مورد استفاده می توانند جهت تخمین شرایط بهینه برای آماده سازی نوشیدنی امولسیونی بر پایه روغن گردو مورد استفاده قرار گیرند.

آنالیز آماری: تجزیه و تحلیل تأثیر پارامترهای مستقل - زمان هموژنیزاسیون (X_1)، درصد روغن گردو (X_2) و K_0 (X_3) - بر اندازه ذرات (Y_1)، نرخ کاهش کدورت (Y_2) و پایداری (Y_3) امولسیون تهیه شده، توسط RSM مورد استفاده قرار گرفت. از تجزیه و تحلیل واریانس و رگرسیون به منظور بررسی همخوانی مدل های پیشنهادی و بررسی آماری معنی داری فاکتورهای مدل استفاده شد. مطابق نتایج جدول 2 تمامی متغیرهای پاسخ (Y_i) به خوبی با مدل رگرسیونی چند جمله ای درجه دو همخوانی داشت. ضرایب رگرسیون مدل های تجربی و R^2 تعديل شده (-adjusted- R^2) و CV (R^2) مربوطه در جدول 2 نشان داده شده است. بر اساس شاخص p-value معنی داری مدل ها و معادلات مورد بررسی قرار گرفت. مقادیر $p < 0/05$ به عنوان مقادیر بی معنا در نظر گرفته شد. همان طور که در جدول 2 نشان داده شده است، نتایج پیش بینی شده مدل های سطح پاسخ به طور قابل توجهی با نتایج مشاهده شده هم خوانی داشت ($p < 0/05$). در این بررسی R^2 برای بر اندازه ذرات، نرخ

جدول 2. آنالیز واریانس (ANOVA) مدل سطح پاسخ درجه دوم برای آزمون های اندازه ذرات، نرخ کاهش کدورت و پایداری امولسیون

Y_3		Y_2		Y_1		درجه آزادی	منبع
P	احتمال	P	احتمال	P	احتمال		Mدل
0/000**	+96/6614	0/000**	0/015193	0/000**	328/001	9	
							خطی
0/001	+0/7074	0/000**	-0/004120	0/000**	-35/000	1	X_1
0/035	-0/0822	0/007**	0/001937	0/000**	11/030	1	X_2
0/000	+1/7172	0/301	-0/000633	0/000**	-11/260	1	X_3
							درجه دوم
0/000	+0/8373	0/005	-0/001995	0/032*	22/298	1	X_1^2
0/039	+0/3418	0/000**	-0/003144	0/049*	9/924	1	X_2^2
0/000**	-1/4705	0/420	-0/000474	0/001**	10/100	1	X_3^2
							اثر متقابل
0/008**	-0/6375	0/031*	-0/001900	0/105	5/250	1	X_1X_2
0/107	+0/4526	0/152	0/001175	0/000**	19/250	1	X_1X_3
0/001**	+1/2247	0/001**	-0/003775	0/016*	-13/250	1	X_2X_3
						10	خطای باقی مانده
0/355		0/101		0/07		5	تست عدم تطبیق
						5	خطای خالص
						19	کل
0/9591		0/9319		0/9833			R^2
0/9087		0/8709		0/9682			Adj- R^2
0/48		6/47		1/94			CV

آزمون پایداری امولسیون: نتایج بررسی داده‌های جدول ANOVA نشان می‌دهد، زمان هموژنیزاسیون، K_0 ، توان دو زمان هموژنیزاسیون، K_0 ، اثر متقابل زمان هموژنیزاسیون و غلظت روغن و همچنین غلظت روغن و K_0 اثر معنی‌داری در حدود اطمینان 99% هستند ($p<0.01$). بخش خطی و توان دو غلظت روغن دارای اثر معنی‌دار در حدود اطمینان بالاتر ($p<0.05$) و اثر متقابل زمان هموژنیزاسیون و K_0 در حدود اطمینان 95% معنی‌دار نبود ($p>0.05$).



شکل 3. اثر همزمان متغیرهای K_0 و غلظت روغن بر پایداری امولسیون

• بحث

اندازه‌ذرات: به طور کلی امولسیون‌ها به وسیله فرایندهای برشی فیزیکی تهیه می‌شوند، اندازه نهایی امولسیون‌های هموژن شده به وسیله تقابل دو فرایند منضاد متلاشی شدن قطرات و به هم پیوستن دوباره قطرات تعیین می‌شود. فرکانس هر دو فرایند به وسیله برش‌های شدیدی که در همگن سازهای با برش بالا از قبیل فراصوت ایجاد می‌شود، تعیین می‌گردد. متلاشی شدن قطرات زمانی اتفاق می‌افتد که نیروی برشی به کار رفته بزرگتر از فشار لایپلاس امولسیون باشد. اگر جزء حجمی روغن و ویسکوزیته فاز پیوسته پایین باشد، شعاع امولسیون توسط رابطه زیر تعیین می‌شود:

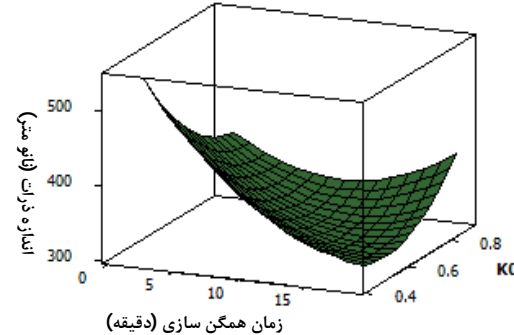
$$(4)$$

$$r \propto \frac{\sigma}{\mu \gamma}$$

در این معادله r : شعاع قطرات، σ : تنش بین سطحی، μ : ویسکوزیته فاز پیوسته و γ : تنش برشی است.

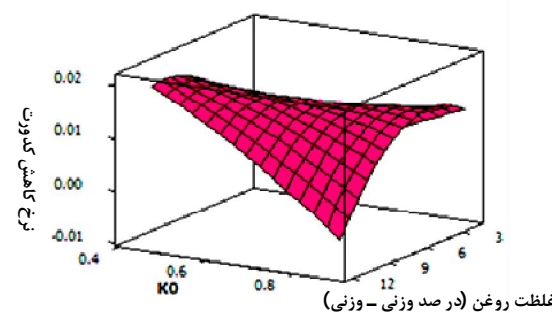
بازده شکستن قطرات در هموژنایزر به وسیله طبیعت و میزان برش تعیین می‌شود. در آنچه هموژنایزرها شکسته شدن قطرات در نتیجه جریان متلاطم رخ می‌دهد. شکسته

آزمون اندازه‌ذرات امولسیون: همان طور که در جدول 2 و شکل 1 نشان داده شده اثر خطی تمامی متغیرهای فرایند (زمان، غلظت روغن و K_0)، بر میزان اندازه‌ذرات امولسیون معنی‌دار بودند. اثر متقابل زمان هموژنیزاسیون توسط اولتراسوند و K_0 ($p<0.01$) و نیز غلظت روغن و K_0 ($p<0.05$) معنی‌دار بود. همچنین اثر متقابل زمان هموژنیزاسیون و غلظت روغن در حدود اطمینان 95% معنی‌دار نبود.



شکل 1. اثر همزمان متغیرهای زمان هموژنیزاسیون و K_0 بر اندازه ذرات

آزمون نرخ کاهش کدورت: با ملاحظه مقادیر p ارائه شده در جدول 2 و شکل 3 می‌توان نتیجه گرفت ضرایب ثابت، بخش خطی زمان هموژنیزاسیون توسط اولتراسوند و غلظت روغن همچنین توان دو زمان هموژنیزاسیون توسط اولتراسوند، غلظت روغن و غلظت روغن و نسبت غلظت امولسیون‌های دارای اثر معنی‌داری در حدود اطمینان 99% هستند ($p<0.01$) و نیز اثر متقابل زمان هموژنیزاسیون و غلظت روغن در حدود اطمینان بالاتر یعنی 95% معنی‌دار است ($p<0.05$).



شکل 2. اثر همزمان متغیرهای K_0 و غلظت روغن بر نرخ کاهش کدورت

امولسیفایر در دسترس در امولسیون تولیدی است. بنابراین بر خلاف تولید ذرات بسیار کوچک در طی فرایند هموژنیزاسیون، به دلیل کمود ماده فعال سطحی، این ذرات سریعاً به یکدیگر چسبیده و منجر به کاهش کارایی فرایند همگن سازی می شود. از سوی دیگر افزایش شدت فرایند هموژنیزاسیون سبب تخریب غشای تشکیل شده توسط امولسیفایر شده و در نهایت سبب به هم پیوستن شدیدتر ذرات و افزایش قطر قطرات می گردد (14، 17).

همان گونه که قبلاً ذکر شد، اندازه قطرات یک امولسیون توسط برهم کنش بین قطرات شکسته شده و به هم پیوستن دوباره آنها تعیین می شود (18). شکسته شدن قطرات به وسیله نوع و میزان نیروی برش به کار رفته و مقاومت قطرات به شکسته شدن (فسار لایپلاس) که توسط سورفاکتانت تعیین می شود، کنترل می شود. نرخ به هم پیوستگی قطرات (که به پایداری قطرات مربوط می شود)، به وسیله توانایی سورفاکتانت برای جذب سریع به سطح قطرات تازه شکل گرفته بستگی دارد. که این رخداد به وسیله فعالیت سطحی و غلظت سورفاکتانت تعیین می گردد (14).

در مورد کاهش قطر ذرات تشکیل دهنده امولسیون با افزایش غلظت امولسیفایرها به کار برده شده می توان این گونه توضیح داد که با افزایش غلظت امولسیفایرها، احتمال پوشش قطرات فاز پراکنده به وسیله امولسیفایرها مورد استفاده (تؤیین 80 و Span 80) افزایش می یابد. در نتیجه ذراتی که در زمان هموژن سازی کوچک شده اند، در غلظت های بالاتر امولسیفایرها بهتر پوشش داده می شوند (19، 16). البته باید این نکته را در نظر گرفت که افرودن میزان بالای اسپن 80 سیستم امولسیون را به میزان زیادی هیدروفوب کرده که در نتیجه قادر نخواهد بود امولسیون های روغن در آب را پایدار کند (20).

از سویی دیگر میزان روغن با اندازه ذرات امواجیون ارتباط مستقیم دارد. علت این پدیده را می توان این گونه توضیح داد که احتمالاً در غلظت های بالای روغن، امولسیفایر کافی برای پوشاندن ذرات روغن تازه شکل گرفته وجود ندارد. در نتیجه ذرات جدید شکل گرفته، به یکدیگر پیوسته و ذرات بزرگ تری را ایجاد می کنند. از سوی دیگر افزایش غلظت روغن باعث افزایش ویسکوزیته فاز پراکنده شده و سبب کاهش نرخ برش در طول فرایند هموژنیزاسیون و نهایتاً کاهش کارایی فرایند همگن سازی و ایجاد ذرات بزرگ تر می گردد (14، 12).

شنوند قطرات در جریان های متلاطم با عمل ویسکوز یا استرس داخلی بر قطرات امولسیون ایجاد می شود. دانسیته نیرو (Pv، W/ml)، متوسط انرژی به کار رفته در هر واحد زمان و واحد حجم، معیار اصلی قدرت آشنازی است. بزرگترین اندازه قطرات که می تواند در جریان متلاطم خاصی وجود داشته باشد به وسیله رابطه زیر به دست می آید: (14، 13).

$$(5) \quad \text{رابطه 5}$$

$$d_{\max} = CP_v^{-2/5} \sigma^{3/5} \rho_c^{-1/5}$$

در این رابطه C ثابت و ρ_c دانسیته جرم فاز پیوسته است. قطر متوسط ذرات به دست آمده تابع شدت برش است که از طریق دانسیته نیرو (Pv) بیان می شود اما به زمان باقی Karbstein and Schubert در سال 1995 اعلام کردند این وابستگی بین زمان باقی ماندن و متوسط اندازه به دلیل توزیع نامتوازن دانسیته نیرو در ناحیه فاز پراکنده است (15). برای محاسبه این وابستگی، مفهوم دانسیته انرژی را مطرح کردند که نتیجه دانسیته نیرو و زمان باقی ماندن در نرخ برش است.

$$(6) \quad \text{رابطه 6}$$

$$E_v = P_v \tau$$

این پارامتر می تواند به عنوان انرژی ورودی در هر واحد حجم و یا انرژی ورودی مخصوص (J/mL) Ev توصیف می شود. اندازه متوسط ذرات همچنین می تواند به وسیله رابطه ساده نمایی تعریف شود:

$$(7) \quad \text{رابطه 7}$$

$$d_{av} = C \cdot E_v^{-b}$$

روابط بالا به روشنی رابطه معکوس بین زمان فرایند و قطر ذرات رانشان می دهد. از سوی دیگر هر قدر زمان باقی ماندن در فرایند افزایش یابد، ذرات شکسته شده روغن فرصت بیشتری خواهند داشت تا توسط امولسیفایر پوشیده شده و سبب جلوگیری از افزایش قطر ذرات می گردد به دلیل این که عدم کفایت زمان سبب به هم پیوستن مجدد قطرات تازه شکل گرفته شده و در نهایت منجر به شکل گیری ذرات روغن با قطر بیشتر خواهد شد. همان گونه که در شکل 1 نشان داده شده است اگر زمان فرایند از میزان خاصی تجاوز کند، اثر مستقیم بر قطر ذرات امولسیون دارد. این نتایج قبل از این اثراً محققان نیز گزارش شده بود (16، 13، 12). بخشی از این اثر به دلیل محدودیت

کرد که در نسبت‌های پایین K_0 ، میزان امولسیفایر به منظور پوشش دادن سطح تمام قطرات کافی نبوده و همین مسئله سبب شده است در غلظت‌های پایین K_0 ، شاهد ناپایداری بیشتری در امولسیون‌ها باشیم. بنابراین با گذشت زمان، افزایش قطر ذرات سبب تسريع تجمع آن‌ها در لایه‌های بالایی شد اما در نمونه‌ها با سطوح بالای K_0 ، امولسیفایر جذب شده توسط فاز پراکنده سبب افزایش دانسیته و کاهش روند جدایش گرانشی می‌شود (23).

در این بررسی از روغن گردو به عنوان ترکیبی فراسودمند جهت تولید امولسیون‌های روغن در آب استفاده شد. از روش سطح پاسخ به منظور ارزیابی تأثیر شرایط مختلف فرایند شامل زمان هموژنیزاسیون توسط اولتراسوند، غلظت روغن و نسبت غلظت اسپن 80 به تویین 80 بر متغیرهای وابسته شامل نرخ کاهش کدورت، اندازه ذرات امولسیون و پایداری امولسیون‌ها استفاده شد. نتایج نشان می‌دهد این روش برای توصیف اثر پارامترهای مختلف فرایند بر پاسخ‌های در نظر گرفته شده موفق است. همچنین با استفاده از پارامترهای فوق قادریم ذراتی در ابعاد نانو (301-460) تولید کنیم که از پایداری فیزیکی مناسبی در دوره نگهداری برخوردار هستند.

سپاسگزاری

نگارندگان مراتب سپاس خود را از مسئولان محترم شرکت زمز ایران به جهت تأمین منابع مالی و امکانات آزمایشگاهی جهت انجام این پژوهش اعلام می‌دارند.

نرخ کاهش کدورت: کاهش کدورت در تمامی نمونه‌ها در طول مدت نگهداری، 84 روز، قابل مشاهده بود. نتایج مطالعات قبلی نیز نشان داد کدورت امولسیون‌ها و نوشیدنی‌های تهیه شده از آن‌ها در طی زمان نگهداری کاهش می‌یابد (13، 15) که این کاهش ناشی از به هم پیوستن ذرات فاز پراکنده و در نتیجه کاهش جذب نوری امولسیون‌ها است.

غلظت‌های بالاتر امولسیفایر سبب افزایش ویسکوزیته فاز پیوسته شده و سرعت حرکت فاز پراکنده به سطوح بالایی را کاهش داده و سبب تأخیر در کاهش کدورت نمونه‌ها می‌گردد. (21).

همان طور که پیشتر ذکر گردید، در این مطالعه افزایش غلظت امولسیفایر مورد استفاده موجب کاهش نرخ کاهش کدورت نمونه گردید. افزودن غلظت‌های متفاوت از امولسیفایر به نمونه‌های تهیه شده موجب می‌شود تا لایه‌هایی با ضخامت متفاوت از امولسیفایر در اطراف قطرات روغن شکل بگیرد. در غلظت‌های بالاتر K_0 به علت در دسترس بودن بیشتر امولسیفایر، لایه‌های ضخیم‌تری از آن در اطراف قطرات روغن قرار گرفته است. در نتیجه قطر این قطرات در طول مدت زمان نگهداری کمتر مورد تغییر قرار گرفته و موجب کاهش در میزان نرخ کاهش کدورت شده است (22).

پایداری امولسیون: همان گونه که قبلاً ذکر شد، زمان هموژنیزاسیون و K_0 اثر مثبت و غلظت روغن تأثیر منفی بر اندازه ذرات امولسیون دارند. بنابراین می‌توان چنین برداشت

• References

- Zwartz L, Savage GP, McNeil D L. Fatty acid content of New Zealand grown walnuts (*Juglansregia* L.). *Int J Food Sci Nutr* 1999; 50, 189-94.
- Martinez ML, Mattea MA, Maestri DM. Pressing and supercritical carbon dioxide extraction of walnut oil. *J Food Eng* 2009; 88, 399-404.
- Pereira JA, Oliveira I, Sousa A, Ferreira ICFR, Bento A, Esteveho L. Bioactive properties and chemical composition of six walnut (*Juglansregia* L.) cultivars. *Food Chem Toxicol* 2008; 46, 2103-11.
- Zhang Z, Liao L, Moore J, Wu T, Wang Z. Antioxidant phenolic compounds from walnut kernels (*Juglansregia* L.). *Food Chem* 2008; 113, 160-65.
- Coupland JN, McClements DJ. Droplet size determination in food emulsions: comparison of ultrasonic and light scattering. *J Food Eng* 2001; 50, 1117-20.
- Harnsilawat T, Pongsawatmanit R, McClement DJ. Stabilizing of model beverage cloud emulsions using protein-polysaccharide electrostatic complexes formed at the oil-water interface. *J Agricul Food Chem* 2006; 54, 5540-47.
- Qian C, Decker EA, Xiao H, McClements DJ. Comparison of biopolymer emulsifier performance in formation and stabilization of orange oil-in-water emulsions. *J Am Chem Soc* 2011; 88, 47-55.
- Leong TSH, Wooster TJ, Kentish SE, Ashokkumar M. Minimizing oil droplet size using ultrasonic

- emulsification. *Ultrasonic Sonochem* 2009; 16, 721-27.
9. Abismail B, Canselier J, Wilhelm A, Delmas H, Gourdon C. Emulsification by ultrasound: drop size distribution and stability. *Ultrasonic Sonochem* 1999; 6, 75-83.
 10. Mirhosseini H, Tan CP, Abdul hamid NS, Yusof S. Effect of Arabic gum, xanthan gum and orange oil on flavor release from diluted orange beverage emulsion. *Food chem.* 2008; 107, 1161-72.
 11. Floury J, Desrumaux A, Lardie`res J. Effect of high pressure homogenization on droplet size distributions and rheological properties of model oil-in-water emulsions. *Innovative Innov Food Sci Emerg Technol* 2007; 1, 127-34.
 12. Chanamai R, McClements DJ. Depletion Flocculation of Beverage Emulsions by Gum Arabic and Modified Starch. *J Food Sci* 2001; 66 (3), 457-63.
 13. Buffo RA, Reineccius GA, Oehlert GW. Factors affecting the emulsifying and rheological properties of gum acacia in beverage emulsions. *Food Hydrocolloid* 2001; 15, 53-66.
 14. Gharibzahedi SMT, Mousavi SM, Hamedi M, Ghasemlou M. Response surface modeling for optimization of formulation variables and physical stability of walnut oil-in-water beverage emulsions. *Food Hydrocolloid* 2012; 26, 293-301.
 15. Karbstein S, Schubert H. The use of ultrasonics for nanoemulsion preparation. *Innov. Food Sci. Emerg. Technol* 1995; 9: 170-175
 16. Unji M, Ueda H, Ogata M, Nakagaki M. Studies on the oil in water emulsions stabilized with gum Arabic by using the turbidity ratio method. *Yakugaku Zasshi* 1994; 112, 906-13.
 17. Kourniatis LR, Spinelli L S, Mansur RE. Formation of orange oil in water nanoemulsions using nonionic surfactant mixture by high pressure homogenizer. *Colloidal journal* 2010; 72 (3), 396-402.
 18. Tan CP, Nakajima M. Effect of polyglycerol esters of fatty acids on physicochemical properties and stability of b-carotene nanodispersions prepared by emulsification/evaporation method. *J Sci Food Agricul* 2005; 85, 121-26.
 19. Harnsilawat T, Pongsawatmanit R, McClements DJ. Stabilization of model beverage cloud emulsions using protein-polysaccharide electrostatic complexes formed at the oil-water interface. *J Agricul Food Chem* 2006; 54, 5540-47.
 20. Kentish S, Wooster TJ, Ashokumar W, Paul T, McClements DJ. Functional materials in food nanotechnology. *J Food Sci* 2006; 71 (9), 107-16.
 21. Jacome-Gouth O, Aserin A, Garti N. Stability and opacity of orange oil cloudy emulsions based on gum elemi and gum Arabic. *J Food Sci Technol* 1991; 26, 249-57.
 22. Taherian AR, Fustier P, Ramaswamy HS. Effect of added oil and modified starch on rheological properties, droplet size distribution, opacity and stability of beverage cloud emulsions. *J Food Eng* 2006; 77, 687-96.
 23. Hernandez E, and Baker RA. Turbidity of beverages with citrus oil clouding agent. *J Sci* 1991; 56, 1024-30.
 24. Qian C, McClements DJ. Formation of nanoemulsions stabilized by model food-grade emulsifiers using high-pressure. *Food Hydrocolloid* 2010; 25(5): 1000-8.

Preparation and characterization evaluations of walnut oil-based emulsions using response surface methodology

Homayoonfal M¹, Khodaiyan F^{*2}, Mousavi M³, Hosseini Panjaki M⁴

1- *M.Sc in Food Science and Technology, Faculty of Agricultural Engineering and Technology, Campus of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran*

2- *Corresponding author: Associate prof. Dept. of Food Science, Faculty of Agricultural Engineering and Technology, Campus of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran, Email: khodaiyan@ut.ac.ir

3- prof. Dept. of Food Science, Faculty of Agricultural Engineering and Technology, Campus of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran

4- B.Sc in Food Science and Technology, National Nutrition and Food Technology Research Institute, Shahid Beheshti University of Medical Science, Tehran, Iran

Received 23 Jun, 2013

Accepted 16 Sept, 2013

Background and Objective: Walnut oil has a high omega-3 unsaturated fatty acid and antioxidant component content, providing nutritional and functional properties including improvement of the gastrointestinal system, decrease in blood cholesterol level, eventually leading to a decrease in the risk of cardiovascular disease. The present study examined the possibility of the production of emulsion based on walnut oil and the effect of preparation on its stability.

Materials and Methods: Walnut oil with tween 80 and span 80 (as emulsifiers) was used in emulsion production. Ultrasonic waves were applied for homogenization and the effect of homogenization time, oil content, and emulsifier concentration on particle size, emulsion stability, and turbidity loss rate was studied.

Results: Ultrasonic time had a reverse effect on particle size and turbidity loss rate and a direct effect on emulsion stability. The particle size and turbidity loss rate of prepared emulsions had a direct relation with oil concentration and a negative effect on emulsion stability. Emulsifier concentration had a positive effect on emulsion stability, a negative effect on emulsion stability, and had no significant effect on turbidity loss rate.

Conclusion: Walnut oil can be used to produce emulsions with high stability; an evaluation of emulsion stability using creaming tests showed that samples have appropriate stability during storage time.

Keywords: Emulsion, Stability, Walnut oil, Response surface methodology, Turbidity