

اثر دمای طولانی مدت بر روی فعالیت ضداکسایشی، ترکیبات فنولی و رنگ عسل گونه یونجه ایرانی: تجزیه و تحلیل سینتیکی

محمد ملاویسی^۱، عادل بیگ بابایی^{۲*}، احسان اکبری^۳، مصطفی شهیدی^۴

۱- دانشجوی دکتری، شیمی مواد غذایی، موسسه پژوهشی علوم و صنایع غذایی، مشهد، ایران.

۲- استادیار، شیمی مواد غذایی، موسسه پژوهشی علوم و صنایع غذایی، مشهد، ایران.

۳- دانشجوی دکتری، شیمی مواد غذایی، موسسه پژوهشی علوم و صنایع غذایی، مشهد، ایران.

۴- استادیار، شیمی مواد غذایی، موسسه پژوهشی علوم و صنایع غذایی، مشهد، ایران.

(تاریخ دریافت: ۹۷/۰۹/۱۴ تاریخ پذیرش: ۹۸/۰۳/۰۱)

چکیده

در این مطالعه سینتیک تغییرات فعالیت ضداکسایشی کل توسط ارزیابی رادیکال DPPH، تشکیل رنگدانه قهوه‌ای (BPF) و فنول کل با معرف فولین-سیوکالتیو در عسل یونجه حرارت دیده در دماهای مختلف (۴۵، ۵۵ و ۶۵ درجه سانتیگراد) طی ۱۰ روز مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد میزان فعالیت ضداکسایشی، BPF و مقدار فنول کل با افزایش دما و زمان روند افزایشی دارند. همچنین بررسی سینتیک تغییرات BPF و فنول کل نشان داد که این پارامترها از سینتیک مرتبه صفر پیروی می‌کنند و مقدار انرژی فعال سازی به ترتیب ۸۶/۱ و ۷۱/۷ کیلوژول بر مول در ۴۵-۶۵ درجه سانتیگراد به دست آمد. با این حال، به دلیل تنوع فعالیت ضداکسایشی در دماهای مختلف، سینتیک مرتبه دوم، مرتبه اول و مرتبه صفر به ترتیب در دماهای ۴۵، ۵۵ و ۶۵ درجه سانتیگراد بدست آمد. حرارت دادن عسل در ۶۵ درجه سانتی گراد موثرتر از ۴۵ و ۵۵ درجه سانتیگراد برای هر سه پارامتر بود. نتایج نشان داد که فعالیت ضداکسایشی با افزایش هر دو فاکتور قهوه‌ای شدن و فنول کل نمونه در ارتباط بود و همچنین با افزایش قهوه‌ای شدن مقدار فنول کل افزایش می‌یابد به طوریکه بیشترین مقدار فنول مربوط به تیره ترین نمونه عسل است.

کلید واژگان: عسل یونجه، سینتیک، آنتی اکسیدان، فنول کل

* مسئول مکاتبات: a.beigbabaee@rifst.ac.ir

۱- مقدمه

عسل یک محصول غذایی مفید و یک اکسیر پرارزش بوده که از قرن ها پیش بعنوان عالی‌ترین و مقوی‌ترین غذاها شناخته شده است. هم چنین هزاران سال است که با هدف درمان جراحات و بیماری‌ها مورد استفاده بشر قرار گرفته است. شواهد تاریخی موبد آن است که مصریان، آشوریان و یونانیان از جمله اقوام کهنی هستند که از عسل همراه با گیاهان دارویی و یا به تنهایی برای بهبود امراض بهره جسته اند [۱].

آنتی اکسیدان‌ها، موادی هستند که قادرند با آثار ناشی از فرآیند فیزیولوژیک اکسیداسیون در بافت‌ها مقابله کنند. شواهد بسیار زیادی وجود دارد که اثرات سوء تغذیه‌ای آنتی اکسیدان‌های مصنوعی اضافه شده به مواد غذایی را تأیید می‌کنند. علاوه بر این خطر آسیب کبدی و ایجاد سرطان در حیوانات آزمایشگاهی از معایب استفاده از آنتی اکسیدان‌های ساختگی است. بنابراین نیاز به آنتی اکسیدان‌های قوی با سمیت کمتر و اثر بخشی بیشتر یک ضرورت اجتناب ناپذیر است. برخی تحقیقات وجود مواد آنتی اکسیدان موجود در عسل را اثبات نموده‌اند [۲].

فعالیت ضداکسایشی عسل‌های طبیعی به طور گسترده به ترکیب شیمیایی آنها مانند فنولیک‌ها، فلاونوئیدها، آنزیم‌ها، اسیدهای آلی، آمینو اسیدها، محصولات واکنش میلارد، آسکوربیک اسید، کاروتنوئیدها وابسته است [۳]. بنابراین فنولیک‌ها یا پلی فنول‌ها یکی از مهم‌ترین طبقه از ترکیبات پیدا شده در عسل هستند. غلظت کلی فنول‌ها در عسل به مقدار زیادی وابسته به منبع گیاهی آنها است. چون محتوی ترکیبات فنولیک معمولاً در عسل‌های روشن در مقایسه با عسل‌های با رنگ تیره تر پایین تر است، سطوح بالا پلی-فنول‌ها در همه عسل‌ها ممکن است همراه با رنگ تیره‌تر آنها باشد [۴].

در حین فرایند حرارتی روی مواد غذایی، برخی تغییرات شیمیایی اتفاق می‌افتد. یکی از آنها قهوه‌ای شدن غیر آنزیمی واکنش میلارد است که هنگامی رخ می‌دهند که قند‌ها با اسید آمینه‌های آزاد متراکم شده و منجر به تشکیل انواع رنگدانه قهوه‌ای می‌شوند [۵]. اعتقاد بر این است که محصولات واکنش میلارد (MRPs) به عنوان آنتی اکسیدان

فعال هستند. بنابراین، از دست رفتن آنتی اکسیدان‌های طبیعی در طی حرارت به دلیل تشکیل آنتی اکسیدان‌های حاصل از محصولات واکنش میلارد می‌تواند به حداقل برسد و یا با تشکیل آنتی اکسیدان‌های غیر مغذی مانند MRPs جبران شود [۶].

گزارش شده است که خواص ضداکسایشی MRPs از سوی خواص فیزیکی و شیمیایی سیستم و شرایط فرایند به شدت تحت تأثیر قرار می‌گیرد. پلی فنول‌ها، اسید آسکوربیک و دیگر ترکیبات کربونیل حتی اگر در طول واکنش‌های اکسیداتیو تشکیل شوند می‌توانند خودشان در واکنش میلارد شرکت کنند [۶]. ترکیبات هتروسیکلیک مانند پیرول‌ها، فوران نامحلول^۲ (فوران نامحلول را می‌توان از پنتوز با اسید و گرما تولید کرد) و تیوفین‌های تشکیل شده در طول واکنش میلارد اکسیداسیون هگزانال را به مقدار قابل توجه مهار می‌کنند [۷] اما، قهوه‌ای شدن به طور مستقیم به خواص مهار رادیکال آزاد MRPs تشکیل شده در شرایط حرارت طولانی مدت در ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد در سیستم-های مدل ارتباط ندارد [۸].

عسل عمدتاً شامل گلوکز، فروکتوز، مالتوز، ساکارز، آب و دیگر اجزای جزئی از جمله پروتئین‌ها، اسیدهای آلی، اسیدهای آمینه، ویتامین‌ها، فلاونوئیدها و استیل کولین است [۹] و بنابراین در اثر حرارت واکنش میلارد که حاصل واکنش قند احیا کننده با اسید آمینه بوده خصوصاً در حرارت‌های بالا می‌تواند اتفاق افتد. عسل به دلیل تغییر تمایل به تبلور یا تاخیر در از دست دادن ظاهر اولیه و هم چنین برای از بین بردن میکروارگانیزم‌های آلوده کننده تحت تیمارهای حرارتی قرار می‌گیرد. حرارت دادن عسل معمولاً به دو روش مختلف انجام می‌گیرد یکی در اتاق‌های تهویه مناسب هوا در ۵۰-۴۵ درجه سانتیگراد طی ۷-۴ روز و دیگری در آب گرم [۱۰]. کیفیت عسل می‌تواند با حرارت در طول فرایند یا با کهنگی در طول ذخیره سازی تحت تأثیر قرار گرفته باشد. یکی از اثرات تیمارهای حرارتی واکنش قهوه‌ای شدن غیر آنزیمی میلارد است [۱۱]. بسته به منبع تغذیه زنبور (گل‌های مختلف)، عسل شامل چندین فلاونوئید مانند آپینگین، پینوکمبرین، کامفرول، کوئستین، گالانجین، کیریسین، هسپرتین و اسیدهای فنولی مانند

1. Maillard reaction products.

2. Unsubstituted furan

گردد در تاریکی به مدت ۶۰ دقیقه نگه داشته شد. جذب در طول موج ۵۱۷ نانومتر با استفاده از اسپکتروفوتومتر با استفاده از متانول به عنوان استاندارد اندازه گیری شد. فعالیت ضداکسایشی به عنوان درصد مهار رادیکال DPPH بیان شد و با استفاده از معادله ۱ تعیین شد.

معادله ۱

$$AA(\%) = \frac{Abs_{control} - Abs_{sample}}{Abs_{control}} \times 100.$$

۲-۳- تشکیل رنگدانه قهوه ای

BPF با اندازه گیری جذب عصاره رقیق بریکس ۴ در طول موج ۴۲۰ نانومتر با استفاده از یک دستگاه اسپکتروفوتومتر برای هر دما و زمان تیمار آزمایشی اندازه گیری شده بود [۱۴].

۲-۴- اندازه گیری فنول کل

مقدار فنول کل در نمونه های عسل با اندکی تغییر در روش فولین-سیکالتیو اندازه گیری گردید [۸]. در این روش، در لوله آزمایش به مقدار ۰/۱ میلی لیتر از هر عسل (با غلظت ۱ میلی گرم بر میلی لیتر) با محلول اتانولی استاندارد اسید گالیک (غلظت ۳۰۰-۲۵ میکروگرم) ۰/۵ میلی لیتر معرف فولین - سیوکالته رقیق شده با آب مقطر به نسبت ۱ به ۱۰ و ۰/۴ میلی لیتر سدیم کربنات ۷/۵٪ اضافه و مخلوط شد. بعد از ۳۰ دقیقه نگهداری در دمای محیط آزمایشگاه، جذب نوری آن توسط دستگاه اسپکتروفوتومتر (فارماسیا مدل ال کا بی نوآ اسپکت II ساخت انگلستان) در طول موج ۷۶۵ نانومتر قرائت گردید. مقادیر فنول کل در نمونه های عسل با استفاده از منحنی استاندارد بر حسب میلی گرم اسید گالیک در گرم عسل بیان گردید.

۲-۵- محاسبات سنتتیک

آنالیزهای رگرسیون (نمودار سیگما ۴۱) برای تعیین ثابت های سرعت برای فعالیت ضداکسایشی، فنول کل و BPF انجام شد. انرژی فعال سازی (Ea) از ضرایب سرعت در دماهای مختلف با استفاده از معادله آرنیوس محاسبه شد [۱۵].

مدل های کلی سنتتیک مرتبه صفر، اول و دوم جهت بدست آوردن سنتتیک فعالیت آنتی اکسیدان، فنول کل و قهوه ای

الاجیک، کافئیک، P-کوماریک و اسید فرولیک است، که بسیاری از آنها خواص ضداکسایشی دارند [۱۲]. با این حال، داده های بسیار محدودی نشان می دهند که رابطه بین فعالیت ضداکسایشی، ترکیبات فنولیک موجود در عسل و تشکیل رنگدانه قهوه ای (BPF¹) به عنوان تابعی از زمان حرارت در دماهای مختلف وجود دارد. هدف اصلی از این مطالعه تعیین تغییرات در فعالیت ضداکسایشی، فنول کل و رنگ عسل در طی عملیات حرارتی و تعیین پارامترهای سنتتیک برای این سه عامل و ارتباط آنها با همدیگر است.

۲- مواد و روش

۲-۱- آماده سازی نمونه

عسل یونجه (BX ۸۰°) به طور مستقیم از تولید کننده تهیه شد. نمونه های عسل (۵ گرم) داخل لوله های آزمایش در سه نسخه ریخته شده و درب آن ها، محکم بسته شد. سپس نمونه ها در یک دستگاه انکوباتور در ۴۵ و ۵۵ و ۶۵ درجه سانتیگراد به مدت ۱۰ روز ذخیره شدند. در فواصل ۴۸ ساعت سه لوله از هر درجه حرارت، خارج به سرعت بر روی یخ سرد شد و در منفی ۲۴ درجه سانتیگراد تا زمان تجزیه و تحلیل ذخیره شدند. یک گرم نمونه در ۵ میلی لیتر آب مقطر با استفاده از یک مخلوط کن حل شده و محلول ها به مدت ۱۰ دقیقه در ۱۰۰۰۰ دور در دقیقه (rpm) سانتریفیوژ شدند. محلول های سانتریفیوژ شده با کاغذ واتمن شماره ۱ صاف شده و برای فعالیت ضداکسایشی و BPF و فنول کل آنالیز شدند.

۲-۲- تعیین فعالیت ضداکسایشی کل

فعالیت آنتی اکسیدانی توسط روش ژانگ و هامازو با استفاده از رادیکال آزاد ۲،۲ دی فنیل -۲ - پیکریل - هیدرازیل (DPPH) مورد ارزیابی قرار گرفت [۱۳]. هر عصاره دقیقاً به بریکس ۴ با آب مقطر (DW) با استفاده از یک رفرکتومتر دیجیتال مدل Atago-5000A رقیق شدند. ۰/۵ میلی لیتر از عصاره عسل با کسر ۱/۵ میلی لیتر از رادیکال DPPH ۰/۱ میلی مولار (سیگما) در متانول مخلوط شد. DW برای کنترل عصاره استفاده می شود. مخلوط واکنش هم زده شد و اجازه داده شد در ۲۵ درجه سانتی

بدست آمد. بطوریکه بیشترین ضریب همبستگی بدست آمده از رسم رگرسیون خطی تعیین کننده مرتبه آن واکنش می باشد [۱۶].

۳- بحث و نتایج

۳-۱- فعالیت آنتی اکسیدان، BPF و فنول کل

شکل های ۱، ۲ و ۳ به ترتیب تغییرات در فعالیت ضداکسایشی، BPF و فنول کل در نمونه های عسل در معرض تیمار حرارتی در دمای ۶۵-۴۵ درجه سانتی گراد برای زمان های مختلف را نشان می دهند. نتایج نشان داد که فنول کل و BPF به طور منظم طی ۱۰ روز در دماهای ۴۵، ۵۵ و ۶۵ درجه سانتی گراد افزایش یافت و فعالیت ضداکسایشی ۱۰ روز در دماهای ۴۵ و ۵۵ و همچنین ۸ روز در ۶۵ درجه سانتی گراد در نسبت های مختلف افزایش یافته است. با افزایش دما هر سه فعالیت ضداکسایشی، BPF و فنول کل افزایش یافته است. این افزایش در نمونه های حرارت داده شده در ۶۵ درجه سانتیگراد نسبت به ۴۵ و ۵۵ درجه سانتیگراد قابل توجه تر بود، که وابستگی زیاد فعالیت ضداکسایشی، BPF و فنول کل را به زمان و دمای حرارت دهی نشان می دهد.

شدن به ترتیب در معادلات ۲، ۳ و ۴ در نمونه عسل یونجه ارائه می گردند:

$$\text{معادله ۲} \quad [A]_0 - [A] = kt$$

$$\text{معادله ۳} \quad [A] = [A]_0 \exp(-kt)$$

$$\text{معادله ۴} \quad 1/[A] - 1/[A]_0 = kt$$

تاثیر دما بر روی k از طریق معادله ۵ (معادله آرنیوس) بدست آمد، انرژی فعالسازی (Ea) برای تشکیل هر پارامتر از طریق رگرسیون خطی نمودار $\ln k$ در برابر $1/T$ تعیین گردید.

$$\text{معادله ۵} \quad (\ln k = \ln k_0 - Ea/RT)$$

مدل های رگرسیونی مربوط به هر کدام از پارامترها در دماهای مختلف از طریق نرم افزار Excel و طبق رسم نمودار غلظت در برابر زمان ارائه می گردند. مدل های اولیه توسط رسم نمودار غلظت، لگاریتم غلظت و معکوس غلظت در برابر زمان آنالیزها برای هر کدام از پارامترها و دماهای مختلف به ترتیب برای مرتبه های صفر، اول و دوم در نرم افزار Excel بدست آمد.

مدل های رگرسیونی نهایی از طریق تطبیق و تجزیه و تحلیل مدل های اولیه بدست آمده توسط نرم افزار Excel با معادلات کلی مرتبه صفر، اول و دوم ارائه شده در معادلات ۲، ۳ و ۴ بدست آمد.

مرتبه واکنش ها از طریق مقایسه ضرایب همبستگی (R^2) در نمودار های مختلف رسم شده طبق معادلات کلی ستیکی

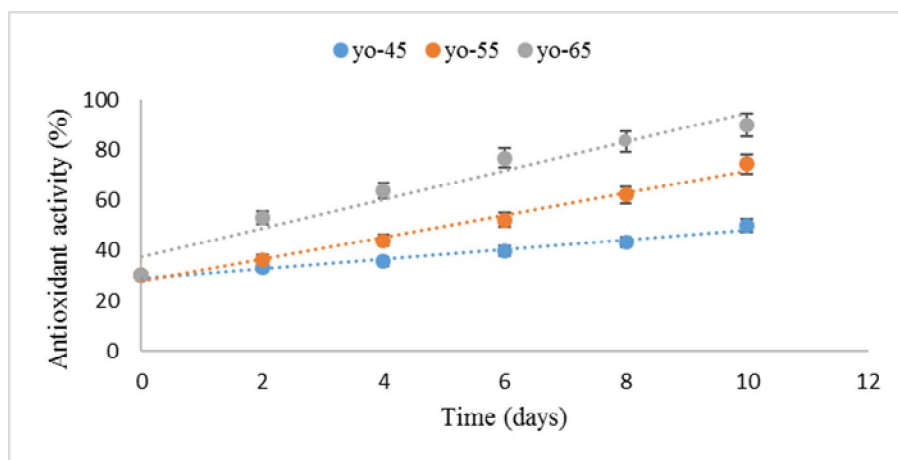


Fig 1 Antioxidant activity of honey as a dependent of heating time at 45, 55, 65 °C.

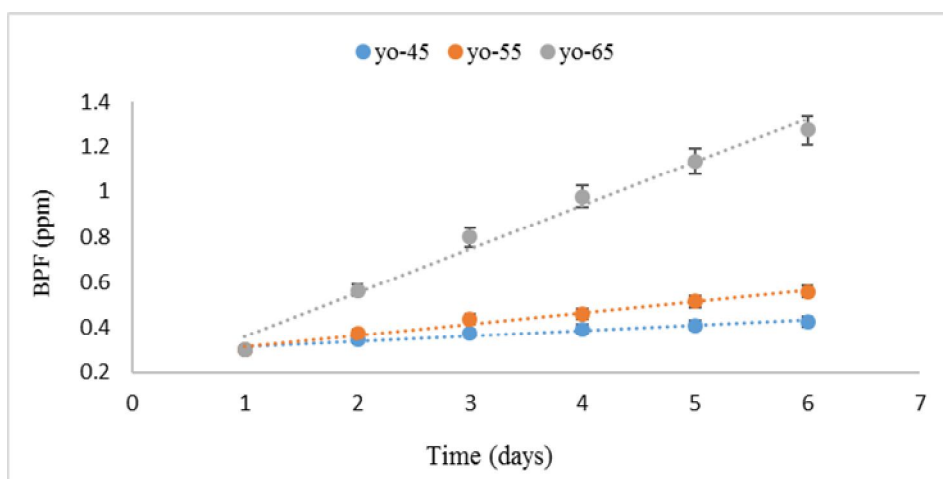


Fig 2 BPF of honey as a dependent of heating time at 45, 55, 65 °C.

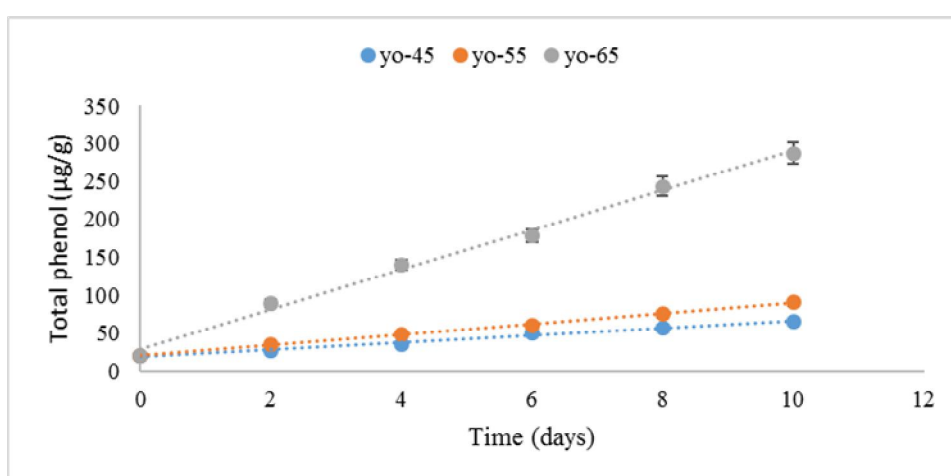


Fig 3 TPC of honey as a dependent of heating time at 45, 55, 65 °C.

BPF وجود دارد. در شکل ۴، افزایش در فعالیت ضداکسایشی به همراه افزایش در قهوه‌ای شدن نمونه‌ها ناشی از MRPS دیده می‌شود، خصوصیات آنتی‌اکسیدان قبلاً برای غذا و سیستم‌های مدل گزارش شده بود [۶ و ۱۷].

۳-۲- ارتباط بین فعالیت ضداکسایشی و قهوه‌ای شدن

همان‌طور که در جدول ۱ مشخص است ضریب همبستگی بالای ضداکسایشی در برابر BPF در دماهای مختلف نشان می‌دهد که همبستگی بالایی بین ظرفیت آنتی‌اکسیدان و

Table 1 Regression equations and correlation coefficients (R^2) of antioxidant activity as a dependent of BPF for heated instances at different temperatures.

Temperature (°C)	Regression equations	R^2
45	$y = 149.16x - 17.307$	0.8849
55	$y = 172.67x - 26.164$	0.9538
65	$y = 40.399\ln(x) + 77.028$	0.9910

y: antioxidant activity (%)

x: BPF (ppm)

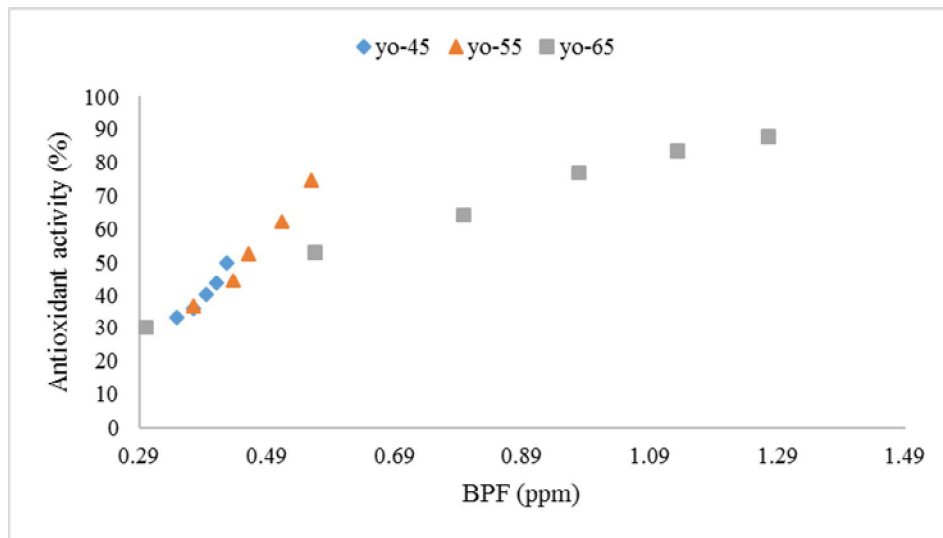


Fig 4 Antioxidant activity-BPF relation in heated honey samples at 45, 55, 65 °C.

عملکردی مختلف روی ترکیبات هتروسیکلیک پیدا شده در واکنش میلارد با توجه به فعالیت ضد اکسایشی مختلف ر نشان می دهد. هیچ داده ای در این مورد روی فعالیت آنتی اکسیدان و تغییرات رنگ در طول حرارت دادن عسل پیدا نشده بود [۷].

۳-۳- ارتباط بین فعالیت ضد اکسایشی با

محتوی فنول کل

ضریب همبستگی بالای مشاهده شده بین داده ها (جدول ۲) برای آنتی اکسیدان در برابر محتوی فنول کل در دماهای مختلف نشان می دهد که ارتباط قوی بین محتوی هر دو وجود دارد در شکل ۵، افزایش در فعالیت ضد اکسایشی همراه افزایش در محتوی فنول کل نمونه ها دیده می شود.

در حالیکه فعالیت ضد اکسایشی و BPF به صورت خطی با افزایش زمان حرارت دهی در ۴۵ و ۵۵ درجه سانتیگراد افزایش یافته، افزایش لگاریتمی در فعالیت آنتی اکسیدان در ۶۵ درجه سانتیگراد مشاهده می شود (شکل ۱ و ۲). افزایش فعالیت ضد اکسایشی و قهوه‌ای شدن در طی افزایش حرارت را می توان بدلیل ترکیبات حاصل از واکنش های قهوه‌ای شدن غیر آنزیمی (میلارد) نسبت داد، زیرا این ترکیبات شامل ترکیبات مختلفی هستند که به موقعیت و شرایط فرآیند وابسته می باشند [۶ و ۱۸]. مورالس و جیمنز-پرز (۲۰۰۱) گزارش کردند که اختلاف در توانایی خشی سازی رادیکال بین مقادیر ملانوییدین با وزن مولکولی مختلف مشاهده شد. همچنین ملانوییدین های ایزوله شده از بعضی غذاها فعالیت آنتی اکسیدان مختلف نشان داده اند [۸]. مطالعه مشابه توسط یاناجیموتو و همکاران (۲۰۰۲) انجام شد که اثر گروه های

Table 2 Regression equations and correlation coefficients (R^2) of antioxidant activity as a dependent of TPC quantity for heated instances at different temperatures.

Temperature (°C)	Regression equations	R^2
45	$y = 0.4066x + 21.567$	0.9624
55	$y = 0.6455x + 14.309$	0.9889
65	$y = 22.223\ln(x) - 40.758$	0.9621

y: antioxidant activity (%)

x: Total phenol ($\mu\text{g/g}$)

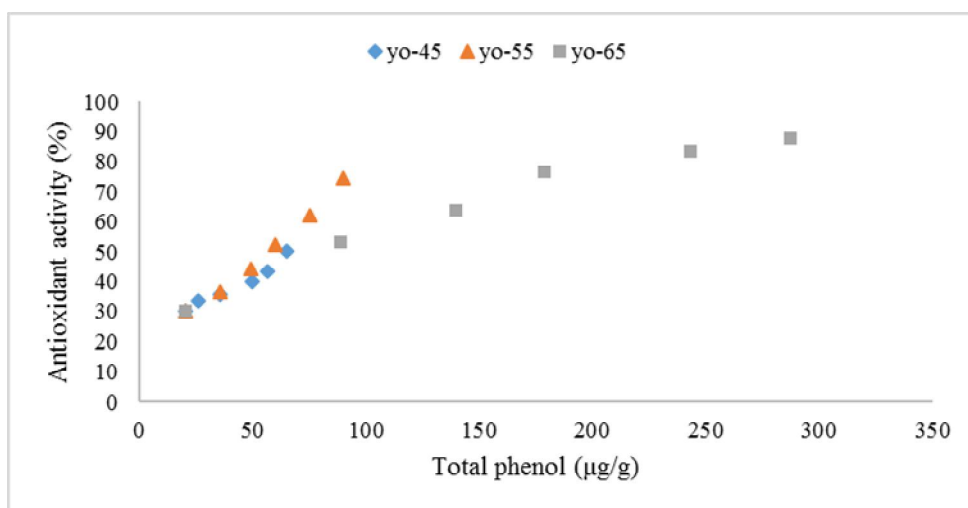


Fig 5 Antioxidant activity- TPC relation in heated honey samples at 45, 55, 65 °C.

برخی از گزارشات بیانگر ارتباط مستقیم بین آزمایش فنول کل به روش معرف فولین-سیوکالته با آزمایشات فعالیت آنتی اکسیدان دی فنیل پیکریل هیدرازیل، فعالیت ضداکسایشی معادل ترولکس و پتانسیل ضداکسایشی احیاء آهن است [۲۴]. در مطالعات فراوانی نیز وجود ترکیبات فنولی عسل و ارتباط آن با فعالیت ضداکسایشی مورد بررسی قرار گرفته است.

جهان و همکاران (۲۰۱۵) بیان کردند که با افزایش محتوی فنول کل خاصیت ضداکسایشی عسل بنگلادش افزایش می یابد [۲۵]. خلیل و همکاران (۲۰۱۲) گزارش کردند که ارتباط بالایی بین محتوی ترکیبات فنولی با فعالیت ضداکسایشی نمونه عسل الجزایری وجود دارد، که با افزایش محتوی فنولی در عسل ها فعالیت ضداکسایشی نمونه ها نیز افزایش پیدا می کند [۲۶]. الجدی و کاماریودین (۲۰۰۴) نشان دادند که در دو نمونه عسل ژلام و نارگیل مالزیایی ارتباط مستقیم بین محتوی فنول کل و فعالیت ضداکسایشی وجود دارد [۱۲].

۳-۴- ارتباط بین BPF و محتوی فنول کل

ضریب همبستگی بالا داده ها برای BPF در برابر محتوی فنول کل در دماهای مختلف نشان می دهد که ارتباط قوی بین محتوی هر دو وجود دارد (جدول ۳). در شکل ۶، افزایش در BPF همراه افزایش در محتوی فنول کل نمونه ها دیده می شود.

در حالی که فعالیت ضداکسایشی و فنول کل به صورت خطی با افزایش زمان حرارت دهی در ۴۵ و ۵۵ درجه سانتیگراد افزایش یافت، افزایش لگاریتمی در فعالیت آنتی اکسیدان در ۶۵ درجه سانتیگراد مشاهده شد (شکل ۱ و ۳). محتوی فنول کل عسل یونجه در دمای ۶۵ درجه از $287/23 \text{ g/g}$ در زمان ابتدایی ($t=0$) به $287/23 \text{ g/g}$ رسید، که حدود ۱۴ برابر افزایش یافته است. نتایج مطابق تحقیقات انجام شده پیشین برای محتوی فنول کل بود. فریز و همکاران (۱۹۹۲)، گیل و همکاران (۱۹۹۵) و مارتوس و همکاران (۱۹۹۷) یافتند که محتوی فنولیک کل عسل به ترتیب بین $2000-5000$ ، $7000-20000$ و $20-24000 \text{ g/100g}$ بود [۱۹، ۲۰ و ۲۱].

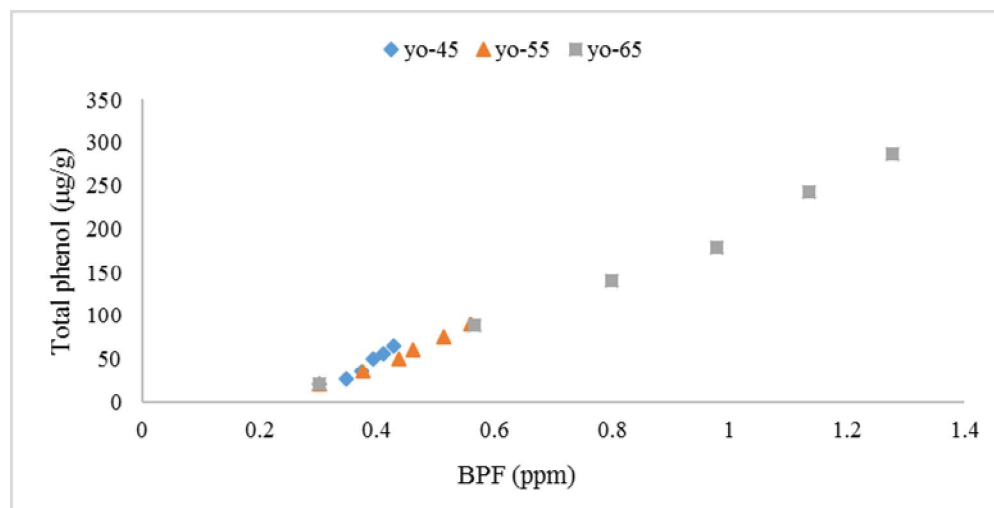
نتایج حاصل از این مطالعه نشان می دهد که ترکیبات فنولی می توانند مسئول فعالیت ضداکسایشی عسل یونجه باشند. در پژوهشی که با این تحقیق مطابقت دارد رابطه مستقیم بین خاصیت ضداکسایشی و میزان ترکیبات فنولی و آنتوسیانینی در بلوبری (نوعی میوه که در نواحی اطراف دریای سیاه می روید) اثبات گردیده است [۲۲]. ترکیبات فنولی به دلیل خواص ضداکسایشی از جمله ترکیبات مهم گیاهی محسوب می شوند که نقش مهمی در غیر فعال کردن رادیکال های آزاد لیپیدی یا جلوگیری از تجزیه هیدروپراکسیدها به رادیکالهای آزاد را دارند [۲۳].

Table 3 Regression equations and correlation coefficients (R^2) of TPC as a dependent of BPF quantity for heated instances at different temperatures.

Temperature (°C)	Regression equations	R^2
45	$y = 1177.5x^{3.4595}$	0.9469
55	$y = 365.58x^{2.3861}$	0.9981
65	$y = 268.32x - 66.068$	0.9884

y: Total phenol ($\mu\text{g/g}$)

x: BPF (ppm)

**Fig 6** TPC e BPF relation in heated honey samples at 45, 55, 65 °C.

با همدیگر استفاده می شود و بالاترین ضریب رگرسیونی بدست آمده تعیین کننده مرتبه آن واکنش می باشد. بدین گونه که ضریب رگرسیونی مرتبه صفر نشان دهنده همان ضریب بدست آمده از نمودار غلظت در برابر زمان، ضریب رگرسیونی مرتبه اول نشان دهنده همان ضریب بدست آمده از نمودار لگاریتمی غلظت در برابر زمان و ضریب رگرسیونی مرتبه دوم نشان دهنده همان ضریب بدست آمده از نمودار معکوس غلظت در برابر زمان است [۱۶].

در جهت تفسیر داده های قهوه ای شدن، فعالیت ضداکسایشی و فنول کل، از مدل های سینتیکی استفاده شد. مقادیر پارامترهای بدست آمده از این تناسب ها در جدول ۴ داده شده اند. مدل سینتیک مرتبه صفر به خوبی BPF و فنول کل را در همه دماها توصیف می کند، که مطابق با مطالعات قبلی است. مدل های سینتیک مرتبه صفر و اول جهت ارزیابی ظاهر قهوه ای شدن غیر آنزیمی استفاده شده بودند [۲۸ و ۲۹]. مدل های مرتبه اول و دوم همچنین ارزیابی شد اما آنها ضریب همبستگی پایین تری را نشان دادند. با این حال، مدل های سینتیکی مرتبه اول برای BPF و فنول کل مناسب بود. از طرف دیگر، تغییرات در فعالیت

هر دو پارامترهای BPF و فنول کل در عسل یونجه به صورت خطی با افزایش زمان حرارت دهی در ۴۵، ۵۵ و ۶۵ درجه سانتیگراد افزایش یافت (شکل ۲ و ۳). نتایج حاصل از BPF نشان می دهد که با افزایش دما و زمان حرارت دهی رنگ نمونه های عسل افزایش می یابد و این افزایش در دمای ۶۵ درجه به حداکثر خود می رسد و چون محتوی ترکیبات فنولیک معمولاً در عسل های روشن در مقایسه با عسل های با رنگ تیره تر پایین تر است، سطوح بالا پلی فنول ها در عسل ممکن است همراه با عسل های با رنگ تیره تر باشد [۴]. مطالعات زیادی بر روی ارتباط رنگ عسل های مختلف با محتوی فنول کل آنها وجود دارد. سانتانا و همکاران (۲۰۱۴) گزارش کردند که ارتباط مستقیم قوی بین افزایش تیره شدن عسل های برزیلی با محتوی فنولیک آنها وجود دارد [۲۷]. خلیل و همکاران ۲۰۱۲ بیان کردند که بین افزایش محتوی فنولیک کل و ترکیبات فلاونوئیدی با افزایش رنگ عسل الجزایری ارتباط مستقیم وجود دارد [۲۶].

۳-۵- سینتیک های واکنش فعالیت آنتی

اکسیدان، BPF و فنول کل

جهت دستیابی به مرتبه واکنش از مقایسه ضرایب رگرسیونی

جیسوال و همکاران (۲۰۱۰) [۳۳] گزارش کردند که آنتوسیانین‌ها گروهی از ترکیبات فنولیک مربوط به خانواده فلاونوئیدها می باشد که مسئول رنگ های نارنجی، قرمز، بنفش و آبی در گروه بزرگی از گیاهان هستند. الیوت (۱۹۹۹) بیان کرد که الاژیک اسید که یک ترکیب فنولی و مهمترین ترکیب شیمیایی موجود در پوست انار دارای خاصیت ضداکسایشی است [۳۴].

تیمار حرارتی اثرات مثبت بر روی محتوی فنولیک دارد به طوریکه با افزایش حرارت محتوی آن ها افزایش پیدا می کند (شکل ۳). این مطالعه از نظر فعالیت آنتی اکسیدان مشابه مورد گزارش شده برای تورکمن و همکاران (۲۰۰۶) بود که بیان کردند فعالیت ضداکسایشی بصورت خطی همراه با افزایش دما (۵۰، ۶۰ و ۷۰ درجه سانتیگراد) طولانی مدت (در ۱۲ روز) افزایش می یابد [۱۴]. با این تفاوت که در این مورد محتوی فنول کل نمونه ها و ارتباط آنها با فعالیت ضداکسایشی و قهوه ای شدن مورد بررسی قرار نگرفته بود. همچنین یافته های ما از نظر محتوی فنول کل مشابه با مورد گزارش شده برای عسل مانوکا از نیوزیلند بود به نحوی که گزارش شده که محتوی فنولیک به ترتیب ۲۰/۱ درصد و ۱۶/۳ درصد تحت تیمارهای حرارتی در ۵۰ و ۷۰ درجه سانتی گراد افزایش می یابد [۳۵]. در این مطالعه مقدار فنولیک ممکن است با توجه به دنا تورا سیون و باز شدن جایگاه های فعال پروتئین، تنزل آنتی اکسیدان های درونی و تولید بعضی آنتی اکسیدان های غیر مغذی مانند محصولات واکنش میلارد است که توسط کاسزنی ربویکز و همکاران (۲۰۰۸) [۳۶] و سرپن (۲۰۱۲) [۳۷] نیز گزارش شده است.

آنتی اکسیدان با زمان با مدل های سینتیکی مرتبه دوم، اول و صفرم به ترتیب در دماهای ۴۵، ۵۵ و ۶۵ درجه سانتیگراد قابل تفسیر بود. برای فعالیت آنتی اکسیدان مدل های سینتیکی متفاوتی در دماهای حرارت دهی مختلف به کار برده شده است. که این اثر فعالیت های متفاوت واکنش دهنده ها در واکنش میلارد را نشان می دهد که می تواند ناشی از اختلاف در حساسیت دمای مراحل مختلف واکنش میلارد باشد [۱۸]. یک پدیده مشابه برای تشکیل هیدروکسی متیل فورفورال (HMF) در عسل حرارت دیده در ۵۰ تا ۱۰۰ درجه سانتیگراد گزارش شده بود. هیچ مطالعه ای برای تغییرات در فعالیت آنتی اکسیدان در طول فرآیند حرارتی از عسل یافت نشد. از طرف دیگر، سو و همکاران در سال (۲۰۰۴) گزارش کردند که انواع ظرفیت ضد رادیکالی از عصاره میوه توت با زمان تیمار در ۸۰ تا ۱۰۰ درجه سانتیگراد در جهت هر دو مدل های مرتبه اول و صفرم فیت شد [۳۰]. اما این نویسندگان دومی را پیشنهاد کردند، که با نتایج بدست آمده برای ۷۰ درجه سانتیگراد از این مطالعه سازگار است. طبق جدول ۴، افزایش واضحی در ثابت های سینتیکی با دما مشاهده شد. این نشان می دهد که افزایش در دمای تیمار به هر سه فعالیت آنتی اکسیدان، BPF و فنول کل کمک کرده است.

ارتباط بین BPF و فنول کل نشان دهنده پیروی هر دو این پارامترها از واکنش درجه صفر است که این نتیجه را می توان دریافت که عامل قهوه ای شدن در یونجه احتمالاً به یک ترکیب فنولی مربوط باشد، همانطور که مانتل و همکاران (۲۰۰۲) [۳۱]، پاتیل و همکاران (۲۰۰۹) [۳۲] و

Table 4 Kinetic parameters for BPF, antioxidant activity and TPC in honey at different temperatures.

Parameter	Temperature (°C)	Zero-order		First-order		Second-order	
		k (day ⁻¹)	R^2	k (day ⁻¹)	R^2	k (day ⁻¹)	R^2
Brown color formation	45	0.012	0.952	0.032	0.923	-0.090	0.895
	55	0.024	0.982	0.058	0.953	-0.142	0.908
	65	0.096	0.984	0.135	0.897	-0.222	0.758
Antioxidant activity	45	1.924	0.976	0.049	0.991	-0.0012	0.997
	55	4.387	0.987	0.090	0.999	-0.0019	0.973
	65	5.625	0.933	0.098	0.845	-0.0018	0.714
Total phenolic content	45	4.665	0.986	0.119	0.973	-0.0033	0.932
	55	6.793	0.997	0.139	0.949	-0.0033	0.809
	65	26.20	0.994	0.234	0.834	-0.0035	0.892

واکنش قهوه ای شدن در عسل یونجه در مقایسه با آب انگور جوشیده شده به دما حساس تر ولی نسبت به پوره سیب به افزایش دما حساسیت کمتری دارد. اختلاف در سرعت قهوه ای شدن در عسل نسبت به آب انگور جوشیده شده و پوره سیب می تواند مرتبط با اختلافات در اسیدهای آمینه و محتوی قند احیا کننده آنها باشد. از دیگر فاکتورهای که احتمالاً سبب تغییر سینتیک قهوه ای شدن میلارد می شوند، نوع و پایداری حرارتی آمینو اسیدها و قندهای احیا کننده در واکنش هستند.

انرژی فعالسازی حساب شده با استفاده از معادله آرنیوس برای BPF و فنول کل به ترتیب ۸۶/۱ و ۷۱/۷ کیلو ژول بر مول در ۴۵ تا ۶۵ درجه سانتیگراد بود. که این مقادیر نسبت به مقدار ۱۳۲ کیلو ژول بر مول داده شده برای آب انگور جوشیده شده و همچنین پایین تر بود [۲۸]. هم چنین مقدار BPF نسبت به ۷۷/۱ کیلو ژول بر مول برای پوره سیب بالاتر و مقدار فنول کل پایین تر بود [۱۱]. این نشان می دهد که تشکیل ترکیبات فنولیک در عسل یونجه نسبت به آب انگور جوشیده شده و پوره سیب به دما حساس تر است اما

Table 5 RMSE and E parameters for BPF, antioxidant activity and TPC in honey at different temperatures.

Parameter	Temperature (°C)	Zero-order		First-order		Second-order	
		RMSE	E	RMSE	E	RMSE	E
Brown color formation	45	0.082	0.0034	0.139	0.0065	0.142	0.0069
	55	0.041	0.0012	0.081	0.0033	0.133	0.0066
	65	0.038	0.0011	0.145	0.0069	0.328	0.0167
Antioxidant activity	45	0.055	0.0021	0.032	0.0002	0.018	0.0001
	55	0.036	0.0011	0.010	0.0001	0.058	0.0022
	65	0.109	0.0051	0.234	0.0091	0.387	0.0189
Total phenolic content	45	0.037	0.0012	0.058	0.0022	0.112	0.0061
	55	0.017	0.0001	0.095	0.0039	0.204	0.0098
	65	0.023	0.0001	0.245	0.0101	0.150	0.0069

۴- نتیجه گیری

رنگدانه قهوه ای توسط حرارت برای مشتری ها قابل قبول نیست. باید محدوده ای دمایی به گونه ای اعمال گردد که یک تعادل جهت بدست آوردن فعالیت ضداکسایشی بالا و قهوه ای شدن پایین ایجاد گردد.

در این بررسی، عسل یونجه ایرانی در سه دمای ۴۵، ۵۵ و ۶۵ درجه سانتیگراد برای ۱۰ روز حرارت داده شد و فعالیت ضداکسایشی، محتوی فنول کل و قهوه ای شدن نمونه های حرارت داده شده مورد بررسی قرار گرفت. به طور کلی افزایش در هر سه پارامتر در دمای ۶۵ درجه سانتیگراد با شدت بیشتری انجام شد که وابستگی شدید هر سه پارامتر را به دما نشان می دهد. قهوه ای شدن و فنول کل در نمونه عسل یونجه تحت سینتیک مرتبه صفر با مقدار انرژی فعال سازی به ترتیب ۸۶/۱ و ۷۱/۷ کیلوژول بر مول در همه دماها افزایش یافت. با این حال، به دلیل تنوع فعالیت ضداکسایشی در دماهای مختلف، سینتیک مرتبه دوم، مرتبه اول و مرتبه صفر به ترتیب در دماهای ۴۵، ۵۵ و ۶۵ درجه سانتیگراد بدست آمد. افزایش منظم و طولانی حرارت می تواند سبب توسعه فعالیت ضداکسایشی عسل توسط افزایش تدریجی ترکیبات با خاصیت ضداکسایشی مانند ترکیبات فنولی و همچنین تشکیل محصولات واکنش میلارد شود. اما ایجاد

۵- منابع

- [1] Zumla, A. & Lulat, A. (1989). Honey--a remedy rediscovered. *Journal of the Royal Society of Medicine*, 82, 384.
- [2] Gorjanović, S. Ž., Alvarez-suarez, J. M., Novaković, M. M., Pastor, F. T., Pezo, L., Battino, M. & Sužnjević, D. Ž. (2013). Comparative analysis of antioxidant activity of honey of different floral sources using recently developed polarographic and various spectrophotometric assays. *Journal of food composition and analysis*, 30, 13-18.
- [3] Socha, R., Juszczak, L., Pietrzyk, S., Gałkowska, D., Fortuna, T. & Wiczak, T. (2011). Phenolic profile and antioxidant properties of Polish honeys. *International*

- and Velioglu, Y.S., (2006). Effects of prolonged heating on antioxidant activity and colour of honey. *Food Chemistry*, 95(4), pp.653-657.
- [15] Labuza, T. P. (1984). Application of chemical kinetics to deterioration of foods. ACS Publications.
- [16] Ritzoulis, C. (2013). *Introduction to the physical chemistry of foods*, CRC Press.
- [17] Wagner, K., Derkits, S., Herr, M., Schuh, W. & Elmadfa, I. (2002). Antioxidative potential of melanoidins isolated from a roasted glucose-glycine model. *Food Chemistry*, 78, 375-382.
- [18] Van boekel, M. (2001). Kinetic aspects of the Maillard reaction: a critical review. *Molecular Nutrition & Food Research*, 45, 150-159.
- [19] Ferreres, F., Ortiz, A., Silva, C., Garcia-Viguera, C., Tomás-Barberán, F. A. & Tomás Lorente, F. (1992). Flavonoids of "La Alcarria" honey A study of their botanical origin. *Zeitschrift für Lebensmitteluntersuchung und-Forschung A*, 194, 139-143.
- [20] Gil, M. I., Ferreres, F., Ortiz, A., Subra, E. & Tomas-Barberan, F. A. (1995). Plant phenolic metabolites and floral origin of rosemary honey. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 43, 2833-2838.
- [21] Martos, I., Cossentini, M., Ferreres, F. & Tomás-Barberán, F. A. (1997). Flavonoid composition of Tunisian honeys and propolis. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 45, 2824-2829.
- [22] Koca, I. & Karadeniz, B. (2009). Antioxidant properties of blackberry and blueberry fruits grown in the Black Sea Region of Turkey. *Scientia Horticulturae*, 121, 447-450.
- [23] Jimoh, F., Adedapo, A., Aliero, A. & Afolayan, A. (2008). Polyphenolic Contents and Biological Activities of *Rumex ecklonianus*. *Pharmaceutical Biology*, 46, 333-340.
- [24] Stratil, P., Klejduš, B. & Kubáň, V. (2006). Determination of total content of phenolic compounds and their antioxidant activity in vegetables evaluation of spectrophotometric methods. *Journal of agricultural and food chemistry*, 54, 607-616.
- [25] Jahan, N., Islam, M. A., Alam, F., Gan, S. H. & Khalil, M. I. (2015). Prolonged heating of honey on antioxidant activity. *Journal of food science & technology*, 46, 528-534.
- [4] Jasicka-Misiak, I., Poliwoda, A., Dereń, M. & Kafarski, P. (2012). Phenolic compounds and abscisic acid as potential markers for the floral origin of two Polish unifloral honeys. *Food Chemistry*, 131, 1149-1156.
- [5] Nicoli, M. C., Anese, M., Parpinel, M. T., Franceschi, S. & Lericci, C. R. (1997). Loss and/or formation of antioxidants during food processing and storage. *Cancer letters*, 114, 71-74.
- [6] Manzocco, L., Calligaris, S., Mastrocola, D., Nicoli, M. C. & Lericci, C. R. (2000). Review of non-enzymatic browning and antioxidant capacity in processed foods. *Trends in food science & technology*, 11, 340-346.
- [7] Yanagimoto, K., Lee, K.-G., Ochi, H. & Shibamoto, T. (2002). Antioxidative activity of heterocyclic compounds formed in Maillard reaction products. International Congress Series, Elsevier, 335-340.
- [8] Morales, F. J. & Jiménez-Pérez, S. (2001). Free radical scavenging capacity of Maillard reaction products as related to colour and fluorescence. *Food chemistry*, 72, 119-125.
- [9] Da Silva, P. M., Gauche, C., Gonzaga, L. V., Costa, A. C. O. & Fett, R. (2016). Honey: Chemical composition, stability and authenticity. *Food chemistry*, 196, 309-323.
- [10] Fallico, B., Zappala, M., Arena, E. & Verzera, A. (2004). Effects of conditioning on HMF content in unifloral honeys. *Food Chemistry*, 85, 305-313.
- [11] Ibarz, A., Pagan, J. & Garza, S. (2000). Kinetic models of non enzymatic browning in apple puree. *Journal of the Science of Food and Agriculture*, 80, 1162-1168.
- [12] Aljadi, A. & Kamaruddin, M. (2004). Evaluation of the phenolic contents and antioxidant capacities of two Malaysian floral honeys. *Food Chemistry*, 85, 513-518.
- [13] Molaveisi, M., Beigbabaei, A., Akbari, E., Noghabi, M.S. and Mohamadi, M., 2019. Kinetics of temperature effect on antioxidant activity, phenolic compounds and color of Iranian jujube honey. *Heliyon*, 5(1), p.e01129.
- [14] Turkmen, N., Sari, F., Poyrazoglu, E.S.

- Ossa, E. M. (2002). Semi-batch extraction of anthocyanins from red grape pomace in packed beds: experimental results and process modelling. *Chemical Engineering Science*, 57, 3831-3838.
- [32] Patil, G., Madhusudhan, M., Babu, B. R. & Raghavarao, K. (2009). Extraction, dealcoholization and concentration of anthocyanin from red radish. *Chemical Engineering and Processing: Process Intensification*, 48, 364-369.
- [33] Jaiswal, V., Dermarderosian, A. & Porter, J. R. (2010). Anthocyanins and polyphenol oxidase from dried arils of pomegranate (*Punica granatum L.*). *Food Chemistry*, 118, 11-16.
- [34] Elliott, J. G. (1999). Application of antioxidant vitamins in foods and beverages: Developing nutraceuticals for the new millenium. *Food Technology*, 53, 46-48.
- [35] Akhmazillah, M., Farid, M. & Silva, F. (2013). High pressure processing (HPP) of honey for the improvement of nutritional value. *Innovative Food Science & Emerging Technologies*, 20, 59-63.
- [36] Kusznierevicz, B., Śmiechowska, A., Bartoszek, A. & Namieśnik, J. (2008). The effect of heating and fermenting on antioxidant properties of white cabbage. *Food chemistry*, 108, 853-861.
- [37] Serpen, A., Gökmen, V. & Fogliano, V. (2012). Total antioxidant capacities of raw and cooked meats. *Meat science*, 90, 60-65.
- heating of honey increases its antioxidant potential but decreases its antimicrobial activity. *African Journal of Traditional, Complementary and Alternative Medicines*, 12, 134-144.
- [26] Khalil, M. I., Moniruzzaman, M., Boukraâ, L., Benhanifia, M., Islam, M. A., Islam, M. N., Sulaiman, S. A. & Gan, S. H. (2012). Physicochemical and antioxidant properties of Algerian honey. *Molecules*, 17, 11199-11215.
- [27] Sant'ana, L. D. O., Buarque ferreira, A. B., Lorenzon, M. C. A., Berbara, R. L. L. & Castro, R. N. (2014). Correlation of total phenolic and flavonoid contents of Brazilian honeys with colour and antioxidant capacity. *International journal of food properties*, 17, 65-76.
- [28] Bozkurt, H., Göğüş, F. & Eren, S. (1999). Nonenzymic browning reactions in boiled grape juice and its models during storage. *Food Chemistry*, 64, 89-93.
- [29] Yu, A.-N., Zhou, Y.-Y. & Yang, Y.-N. (2017). Kinetics of browning and correlations between browning degree and pyrazine compounds in l-ascorbic acid/acidic amino acid model systems. *Food chemistry*, 221, 1678-1684.
- [30] Suh, H. J., Kim, J. M., Lee, H., Lee, S. W. & Choi, Y. M. (2004). Thermal kinetics on antiradical capacity of mulberry fruit extract. *European Food Research and Technology*, 219, 80-83.
- [31] Mantell, C., Rodriguez, M. & De La

The effect of long-term temperature on antioxidant activity, phenolic compounds and honey color of Iranian alfalfa: Kinetic analysis

Molaveisi, M.¹, Baikbabaei, A.^{2*}, Akbari, E.¹, Shahidi, M.²

1. PhD Student, Department of Food Chemistry, Research Institute of Food Science and Technology (RIFST), Mashhad, Iran.
2. Associate Professor, Department of Food Chemistry, Research Institute of Food Science and Technology (RIFST), Mashhad, Iran.
3. PhD Student, Department of Food Chemistry, Research Institute of Food Science and Technology (RIFST), Mashhad, Iran.
4. Associate Professor, Department of Food Chemistry, Research Institute of Food Science and Technology (RIFST), Mashhad, Iran.

(Received: 2018/12/05 Accepted: 2019/05/22)

In this study, the kinetics of total antioxidant activity changes by DPPH radical evaluation, brown pigment formation (BPF), and phenol total with folin–ciocalteu reagent intestinal tract in heated alfalfa honey at different temperatures (45, 55 and 65 °C) over a period of 10 days it placed. The results showed that the amount of antioxidant activity, BPF, and total phenol content increased with increasing temperature and time. Also, the kinetics of changes in BPF and total phenol showed that these parameters follow a zero-order kinetics and the activation energy was 86.1 and 71.7 kJ / mol, respectively, at 45-65 °C. However, due to the diversification of antioxidant activity at different temperatures, second order, first order, and zero order kinetics were obtained at 45, 55 and 65 °C, respectively. Honey heating at 65 °C was more effective than 45 °C and 55 °C for all three parameters. The results showed that antioxidant activity was associated with an increase in both browning factors and total phenol, and also with increasing brown pigment formation, the total phenol content increased so that the highest amount of phenol was related to the darkest honey sample.

Keyword: Kinetics, Honey alfalfa, Antioxidant, Total phenol

*Corresponding Author E-Mail Address: a.beigbabaei@rifst.ac.ir