



## مقاله علمی - پژوهشی:

# مقایسه و ارزیابی بازده استخراج و فعالیت آنتیاکسیدانی آستاگزانین مستخرج از میکروجلبک هماتوکوس (*Haematococcus pluvialis*) با استفاده از حلال استون و تکنیک ترکیبی اسید-استون

رضا صفری<sup>\*</sup><sup>۱</sup>، حسن نصرالهزاده<sup>۱</sup>، سهیل ریحانی پول<sup>۲</sup>، زهرا یعقوبزاده<sup>۱</sup>، مرضیه رضایی<sup>۱</sup>

\*safari1351@gmail.com

۱- پژوهشکده اکولوژی دریای خزر، موسسه تحقیقات علوم شیلاتی کشور، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، ساری، ایران

۲- گروه فراوری محصولات شیلاتی، دانشکده شیلات و محیط زیست، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران

تاریخ پذیرش: مرداد ۱۴۰۱

تاریخ دریافت: اسفند ۱۴۰۰

## چکیده

هدف از تحقیق حاضر، استخراج، صابونی کردن و خالص‌سازی رنگدانه آستاگزانین از میکروجلبک هماتوکوس (*Haematococcus pluvialis*) و ارزیابی فعالیت آنتیاکسیدانی (فعالیت مهار رادیکال آزاد DPPH و کاهنده یون فریک) آن بود. جهت استخراج از دو روش منفرد (استخراج با استفاده از حلال استون یا ACE) و ترکیبی (استخراج به وسیله پیش‌تیمار با اسید کلریدریک و سپس استخراج با استون یا HCl-ACE) استفاده گردید. مطابق نتایج، مقدار آستاگزانین (میلی گرم بر گرم) مستخرج با دو روش استون (ACE) و پیش‌تیمار حاوی اسید کلریدریک (HCl-ACE) در مراحل استخراج، صابونی کردن و خالص‌سازی نهایی به ترتیب ۹/۰٪ (۸/۴۹٪)، ۶۵/۸۰٪ (۴/۰٪)، ۶۵/۸۰٪ (۴/۴۸٪) و ۵۹/۹٪ (۳۰/۱۳٪) بود. فعالیت مهار رادیکال آزاد DPPH آستاگزانین استخراج شده با دو روش ACE و HCl-ACE (غلظت ۳۰۰-۵۰ میکرو گرم بر میلی لیتر) به ترتیب در دامنه ۲۵-۷۶/۲۶ و ۶۶-۲۵/۸۵ و ۰/۶-۹۴/۳۹ درصد متغیر بود. این مقادیر برای قدرت کاهنده یون فریک به ترتیب در بازه ۷۵-۰/۰-۰/۹۲ و ۰/۰-۷۸ در طول موج ۷۰۰ نانومتر قرار داشت. رنگدانه استخراج شده با استفاده از روش ترکیبی (نسبت به روش منفرد) به صورت معنی‌داری دارای فعالیت آنتیاکسیدانی بیشتری بود (۰/۰۵٪). علاوه بر این، در هر دو آزمون، با افزایش غلظت آستاگزانین تا ۱۰۰ میکرو گرم بر میلی لیتر، روند فعالیت آنتیاکسیدانی، به صورت افزایشی و سپس ثابت ثبت شد (عدم اختلاف معنی‌دار بین غلظت‌های ۲۰۰ و ۳۰۰ میکرو گرم بر میلی لیتر). مقایسه فعالیت آنتیاکسیدانی آستاگزانین با آنتیاکسیدان‌های مصنوعی نشان داد که رنگدانه استخراج شده با روش ترکیبی (در غلظت‌های بالا) فعالیت نزدیکتر یا بیشتری نسبت به BHA و BHT دارد. مطابق یافته‌ها، روش ترکیبی (اسید-استون) در مقایسه با روش منفرد (استون) می‌تواند بازده استخراج و فعالیت آنتیاکسیدانی این رنگدانه را بهبود بخشد. بنابراین، روش مورد استفاده جهت استخراج و خالص‌سازی آستاگزانین، به صورت بالقوه‌ای بازده استخراج و فعالیت آنتیاکسیدانی آن را تحت تأثیر قرار می‌دهد و با انتخاب روش استخراج بهینه، می‌توان دو شاخص مذکور را در رنگدانه ارتقاء داد.

**لغات کلیدی:** میکروجلبک هماتوکوس، آستاگزانین، بازده استخراج، فعالیت آنتیاکسیدانی

\*نویسنده مسئول

**مقدمه**

چرب اشباعنشده موثرتر است. مطابق نتایج تحقیقات، فعالیت آنتیاکسیدانی آستاگرانتین ۱۰ برابر بیشتر از زاگرانتین<sup>۲</sup>، لوتین<sup>۳</sup>، کانتاگرانتین<sup>۴</sup>، بتاکاروتن<sup>۵</sup> و ۱۰۰ برابر بیشتر از آلفاتوکوفرول<sup>۶</sup> می‌باشد (Miki, 1991). غلظت برابر از بتاکاروتن، برخلاف آستاگرانتین قادر به ممانعت از Ambati *et al.*, 2014) پراکسیداسیون چربی‌ها نمی‌باشد (Wittamien E نیز قادر می‌باشد تا حدودی شبیه به آستاگرانتین، از پراکسیداسیون چربی‌ها ناشی از استرس‌های اکسیداتیو جلوگیری کند. اما قادر به ترمیم و تقویت سیستم ایمنی آسیب دیده نمی‌باشد. هنگام کمبود این ویتامین، آستاگرانتین قادر به جیران این کمبود و حفاظت علیه آسیب‌های ایجادشده است. از این‌رو T آستاگرانتین به عنوان سوپر ویتامین E یاد می‌شود (Mayne, 1996; Ranga Rao, 2011). علت بالابودن فعالیت آنتیاکسیدانی آستاگرانتین، وجود گروه‌های کتو و هیدروکسیل در حلقه‌های آن می‌باشد (Liu and Osawa, 2007).

با توجه به خواص مذکور در آستاگرانتین، استخراج آن از منابع طبیعی جهت کاربرد در آبزیپروری و صنایع غذایی ضرورت می‌یابد. به منظور استخراج آستاگرانتین از روش‌های مختلف اسیدی، آنزیمی، امواج مایکروویو، اولتراسونیک و اولتراهموزنیزاسیون استفاده می‌شود. یکی از روش‌های موثر در استخراج آستاگرانتین، روش اسیدی است. استفاده از روش‌های ترکیبی هیدروکلریدریک-استون نیز در استخراج آستاگرانتین بسیار موثر است که درصد استخراج رنگدانه را افزایش می‌دهد (Sarada *et al.*, 2006). تاکنون تحقیقات مختلفی در این زمینه انجام و نتایج قابل توجهی ارائه گردیده است. در مطالعه Dong و همکاران (۲۰۱۴) از چهار روش به منظور استخراج آستاگرانتین از *Haematococcus pluvialis* استفاده شد. روش‌های مورد استفاده شامل تیمار اولیه با اسیدکلریدریک سپس استخراج با استون (HCl-ACE)، هگزان-ایزوپروپانول، استخراج با استفاده از

آستاگرانتین ( $C_{40}H_{52}O_4$ ) رنگدانه‌ای از خانواده کاروتونوئیدهای است و در حالت آزاد به رنگ‌های صورتی تا قرمز دیده می‌شود. این رنگدانه در جانوران دریایی مانند ماهی آزاد، ماهی قزل‌آل، خرچنگ و میگو وجود دارد. ارزش اقتصادی آستاگرانتین بسیار بالاست و از آن به عنوان یک رنگ‌دهنده طبیعی، مکمل غذایی، عامل آنتیاکسیدان و ضد سرطان استفاده می‌شود (Ambati *et al.*, 2014). آستاگرانتین رنگدانه محلول در چربی است و در حلال‌هایی مانند استون، اتانول و کلروفرم حل می‌شود. این رنگدانه دارای بیشترین فعالیت بیولوژیک در مقایسه با سایر کاروتونوئیدها می‌باشد (Sarada *et al.*, 2006) در محیط زیست، گیاهان و بعضی از باکتری‌ها و قارچ‌ها آستاگرانتین را جذب کرده و ماهی‌ها آن را متابولیزه می‌کنند. این رنگدانه نهایتاً در پوست، عضله و استخوان تجمع می‌یابد و موجب رنگ‌گرفتن عضله ماهی می‌گردد. ماهی‌ها و خرچنگ‌ها قادرند آستاگرانتین را در بدن خود سنتر کنند. آستاگرانتین به طور گستردگی به عنوان رنگ‌دهنده در خوراک آبزیان و صنعت ماکیان استفاده می‌شود. سازمان غذا و داروی ایالات متحده<sup>۱</sup>، استفاده از آستاگرانتین به عنوان رنگ بیولوژیک در مواد غذایی و جیره غذایی ماهی و حیوانات را تائید کرده است. کمیسیون اروپا نیز این رنگدانه را به عنوان رنگ خوراکی مورد تأیید و تاکید قرار داده است (Chen and Meyers, 1982).

آستاگرانتین حاوی زنجیره بلند از پیوند دوگانه کونژوگه و گروه‌های کتونی و کربوکسیل می‌باشد. این ویژگی در آستاگرانتین موجب می‌گردد که فعالیت آنتیاکسیدانی آن افزایش یابد و بتواند رادیکال‌های آزاد را به سرعت غیرفعال کند. در مقایسه فعالیت آنتیاکسیدانی آستاگرانتین با سایر آنتیاکسیدان‌های طبیعی، محققان به این نتیجه رسیدند که آستاگرانتین در خنثی‌سازی رادیکال‌های آزاد مطلوب‌تر از سایر کاروتونوئیدها نظری برداشته باشد (Russo et al., 2006). جلوگیری از پراکسیداسیون استرهای متیلی اسیدهای

<sup>2</sup> Zeaxanthin

<sup>3</sup> Lutein

<sup>4</sup> Canthaxanthin

<sup>5</sup> Beta Carotene

<sup>6</sup> Alfa Tocopherol

<sup>1</sup> United State Food and Drug Administarion or USFDA

روش شامل ۱- استخراج با استفاده از استون خالص (روش منفرد، ACE) ۲- پیش‌تیمار اولیه با اسید‌کلریدریک و HCl سپس استخراج با استون خالص (روش ترکیبی، ACE)، جهت استخراج آستاگزانتین مورد ارزیابی قرار گرفتند (Sarada *et al.*, 2006; Dong *et al.*, 2014).

جدول ۱: آنالیز کیفی میکروجلبک هماتوکوکوس مورد استفاده در این مطالعه

Table 1: Qualitative analysis of *Haematococcus microalgae* used in this study

ترکیب سلول (درصد در ماده خشک)	میزان (%)
پروتئین	۲۳
کربوهیدرات	۳۷/۵
چربی کل	۳۵/۵
کاروتونوئید کل	-
آستاگزانتین	۳
باتاکاروتون	۰/۰۳۷
لوთین	۰/۰۱۸
زاگزانتین	-
کانتاگزانتین	۰/۱۸
ننوگزانتین	-
ویولاگزانتین	-
کلروفیل‌ها	-

با توجه به دو روش مورد استفاده و ۵ تکرار برای هر نمونه، در این مرحله ۱۰ نمونه مورد بررسی قرار گرفت تا میانگین غلظت آستاگزانتین در ۵ تکرار تعیین گردد. در روش اول ۴ میلی‌لیتر از استون به ۱۰ میلی‌گرم از پودر خشک هماتوکوکوس اضافه شد و پس از ۱ ساعت هم‌زدن در دمای اتاق، با استفاده از امواج فراصوت، فرآیند سونیکاسیون به مدت ۱۰ دقیقه در فرکانس ۲۰ کیلو هرتز انجام گرفت. بعد از این مرحله، استون حاوی مایع رویی، با سانتریفیوژ نمونه‌ها در ۵۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۵ دقیقه جمع‌آوری شد. عمل استخراج مجددًا تکرار گردید. در انتهای آزمایش، حلال استون حاصل از سانتریفیوژ چند مرحله‌ای که حاوی رنگدانه آستاگزانتین بودند با هم ترکیب شدند و جهت قرائت غلظت آستاگزانتین با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۴۷۸ نانومتر مورد استفاده قرار گرفتند (Sarada *et al.*, 2006; Dong *et al.*, 2006).

۱۰۱

متانول همراه با استون (MET-ACE) و استخراج با استفاده از روغن سویا بوده است. نتایج نشان داد که روش ترکیبی اسید-استون (HCl-ACE) بیشترین راندمان استخراج را در مقایسه با سایر روش‌ها داشته است و میزان آستاگزانتین استخراجی در این روش، ۱۹/۸ درصد بود. رنگدانه استخراجی با روش مذکور، بالاترین میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی (با روش مهار رادیکال آزاد DPPH) را نیز نشان داد (۷۳/۲ درصد). در مطالعه Molino و همکاران (۲۰۱۸) استخراج آستاگزانتین از میکروجلبک *Haematococcus pluvialis* مجاز<sup>۱</sup> انجام گرفت. نتایج نشان داد که استون و متانول به عنوان مطلوب‌ترین حلال جهت استخراج رنگدانه مطرح هستند. در پژوهش مذکور، تغییرات فشار تاثیر چندانی بر روند استخراج نداشت در حالی که با افزایش نسبی دما، روند استخراج به طور معنی‌داری افزایش یافت.

هدف تحقیق پیش‌رو در مرحله اول، استخراج، صابونی‌کردن و خالص‌سازی آستاگزانتین از میکروجلبک *Haematococcus pluvialis* با استفاده از دو روش منفرد (استون) و ترکیبی (پیش‌تیمار با HCl و استخراج با استون) است. در مراحل بعدی، بازده استخراج و فعالیت آنتی‌اکسیدانی رنگدانه مستخرج با هر دو روش مورد ارزیابی قرار خواهد گرفت.

## مواد و روش‌ها

### استخراج آستاگزانتین

بعد از تهییه پودر خالص میکروجلبک *Haematococcus pluvialis* از شرکت پرتوغذای آبزیان سورنا (آنالیز کیفی آن در جدول ۱ ارائه شده است) و خرید مواد شیمیایی مورد نیاز، نسبت به مقایسه روش‌های استخراج آستاگزانتین از پودر اسپری درایرشده میکروجلبک اقدام شد. در اکثر تحقیقات، به روش‌های شیمیایی بهخصوص حلال استون جهت استخراج آستاگزانتین اشاره شده و تاکید گردید که هنگام استفاده تلفیقی از حللاهای مختلف همراه با تیمار حرارتی، روند استخراج آستاگزانتین با راندمان بالاتری انجام می‌گیرد. بر همین اساس، دو

<sup>۱</sup> Generally Recognized As Safe or GRAS

گرفت. حلال آلی هگزان حاصل از سانتریفوژ با هم ترکیب و با استفاده از آب مقطر تا تنظیم pH در محدوده خنثی شستشو داده شد. در انتهای فرآیند، با استفاده از روتاری در دمای اتاق، حلال پراکنی انجام و سوسپانسیون حاوی رنگدانه، تغليظ و به ۱۰ میلی لیتر کاهش داده شد و جهت تزریق به ستون کروماتوگرافی آماده گردید. برای خالص‌سازی آستاگزانتین از روش کروماتوگرافی ستونی استفاده شد. ستون مورد استفاده با استفاده از سیلیکاژل flow p<sup>r</sup> شد و بعد از تنظیم پارامترهای مختلف شامل rate (۰/۶۵ میلی لیتر در دقیقه)، فرکانس (۴۷۶ نانومتر)، دمای ستون (۳۰ درجه سانتی گراد) و میزان تزریق (۲۰ میکرولیتر) و نوع ستون (PDA)، دستگاه جهت تزریق آماده گردید. ۱۰ میلی لیتر از نمونه تغليظ شده حاوی آستاگزانتین (یک گرم) جهت تزریق آماده شد. عمل خالص‌سازی در ابتدا با هگزان/استون (نسبت ۷ به ۳ حجمی/حجمی) به مدت ۴۰ دقیقه، سپس با هگزان/دی کلرومتان/استون (به نسبت ۵ به ۲/۵ به ۱ حجمی حجمی) انجام شد. عمل خالص‌سازی به مدت ۹۰ دقیقه انجام گردید. جهت محاسبه آستاگزانتین قابل استخراج از رابطه زیر استفاده شد. در این رابطه، توده آستاگزانتین، مقدار آستاگزانتین استخراج شده در حلال آلی، m<sub>m</sub>، میزان جلبک مورد استفاده و عدد ۳ میزان تقریبی آستاگزانتین در میکروجلبک هماتوکوکوس است:

$$\text{[ آستاگزانتین]} = \frac{m_m}{100} \times 100$$

خلال‌های جمع‌آوری در مرحله قبل، با استفاده از دستگاه روتاری فریز درای گردید.

#### ارزیابی فعالیت آنتی اکسیدانی آستاگزانتین استخراج شده

##### DPPH<sup>۱</sup>

فعالیت مهار رادیکال آزاد غلظت‌های مورد استفاده رنگدانه آستاگزانتین جهت انجام آزمایش‌های آنتی اکسیدانی، ۵۰، ۱۰۰، ۲۰۰ و ۳۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر بود. برای اندازه‌گیری شاخص DPPH، ابتدا استوک اولیه‌ای از معرف DPPH تهیه

<sup>۱</sup> 2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl

(al., 2014; Sun et al., 2015; Liu et al., 2018 جهت تعیین غلظت آستاگزانتین از رابطه ذیل استفاده شد (Liu et al., 2011).

$$C = A/\alpha$$

= غلظت آستاگزانتین، A = طول موج مورد استفاده،  $\alpha$  = جذب قرائت شده در روش دوم، ابتدا پیش‌تیمار اولیه با اضافه کردن یک میلی لیتر اسید کلریدیریک ۴ مولار به ۱۰ میلی گرم از پودر هماتوکوکوس و قرار دادن مخلوط در دمای ۷۰ درجه سانتی گراد بن‌ماری به مدت یک ساعت انجام شد. سپس سوسپانسون، سرد شده و مشابه روش قبل سانتریفوژ انجام گردید. بعد از سانتریفوژ، نمونه‌ها دو مرتبه با آب مقطر شستشو و مجدداً سانتریفوژ شدند و در نهایت عمل استخراج بر رسو بهدست آمده با استفاده از استون، مشابه روش قبلی، انجام گرفت و با روش اسپکتروفوتومتری تعیین Sarada et al., 2006; Dong et al., 2014; Liu et al., 2018 غلظت شد (.

هیدرولیز یا صابونی کردن آستاگزانتین به منظور هیدرولیز یا صابونی کردن رنگدانه آستاگزانتین و تبدیل فرم‌های مونواستر و دی‌استر آن به فرم آزاد، از روش Dewati و همکاران (۲۰۲۰) با کمی تغییر استفاده گردید. بدین ترتیب، مخلوط حاوی سود ۰/۰۲ نرمال و عصاره حاوی رنگدانه به مدت ۳ ساعت در دمای ۲۲ درجه سانتی گراد و مکان تاریک قرار داده شد. بعد از پایان فرآیند هیدرولیز، غلظت آستاگزانتین با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر و طول موج ۴۷۸ نانومتر قرائت گردید.

#### خالص‌سازی آستاگزانتین

جهت خالص‌سازی آستاگزانتین از روش Chen و Yuan (۲۰۰۷) و Sim و Kang (۲۰۱۵) با کمی تغییر استفاده شد. عصاره هیدرولیز شده حاوی آستاگزانتین به نسبت ۱:۱:۱ عصاره/آب مقطر ان‌هگزان مخلوط شدند و با سانتریفوژ در دور ۴۰۰۰ g به مدت ۵ دقیقه، فرآیند جداسازی رنگدانه انجام گرفت. بعد از سانتریفوژ، فاز هگزان جمع‌آوری شد و فرآیند جداسازی، تا بی‌رنگ شدن کامل این فاز انجام

آزمایش، به منظور تعیین توانایی آستاگزانتین جهت مهار رادیکال DPPH، طول موج محلول تهیه شده در محدوده ۵۱۷ نانومتر با استفاده از اسپکتروفوتومتر قرائت و درصد Ceron مهار DPPH از طریق رابطه ذیل محاسبه گردید (Ceron et al., 2007; Tan et al., 2021). از اثانول ۹۹ درصد به عنوان شاهد استفاده شد:

گردید. بدین ترتیب، ۲۳/۵ میلی گرم از معرف به ۱۰۰ میلی لیتر از اثانول ۹۹ درصد اضافه و در دمای ۴ درجه قرار داده شد. در مرحله بعد، ۱۰۰ میکرولیتر از آستاگزانتین خالص به ۳/۹ میلی لیتر از معرف ریقیشده DPPH (۱ به ۱۰) اضافه و محلول حاصل در دور بالا هموژن و به مدت ۳۰ دقیقه در مکان تاریک قرار داده شد. در مرحله انتها یی در مکان تاریک قرار داده شد.

$$\text{قدرت مهار رادیکال DPPH با آستاگزانتین} = \frac{\text{جذب شاهد}}{\text{جذب نمونه - جذب شاهد}} \times 100$$

## نتایج

### تعیین غلظت رنگدانه آستاگزانتین

در جدول ۲، میزان (بازده) استخراج آستاگزانتین با استفاده از دو روش منفرد (حلال استون، ACE) و ترکیبی (پیش تیمار حاوی اسید کلریدریک و سپس استخراج با حلال استون، HCl-ACE) در مراحل مختلف استخراج، صابونی کردن و خالص سازی اولیه و ثانویه ارائه شده است. همان طوری که در این جدول مشاهده می شود، میزان (بازده) استخراج آستاگزانتین در روش ترکیبی به صورت معنی داری بیشتر از روش منفرد است ( $p < 0.05$ ). در ادامه مشخص شد که با صابونی کردن و خالص سازی اولیه و ثانویه، روند استخراج و خالص سازی آستاگزانتین به طور قابل ملاحظه ای افزایش می یابد و این روند در تیمار حاوی HCl و استون مشهودتر است ( $p < 0.05$ ). میزان ۴۸/۶۵ استخراج آستاگزانتین در تیمار استون از ۱۳/۶۵ به ۴۸/۶۵ درصد افزایش داشته در حالی که در تیمار حاوی HCl و استون این درصد از ۳۱/۶۵ به ۸۳/۶۵ ارتقاء یافته است. متعاقب استخراج اولیه از میکرو جلبک با پیش تیمار اسید کلریدریک، رنگدانه های مختلف جدا شده که در بین آنها، استرهای آستاگزانتین دارای پیک بالایی بوده (AE) و پس از آن سایر رنگدانه ها نظیر لوئین، کانزاگزانتین، اچینون<sup>۴</sup>، آلفا کاروتون<sup>۵</sup> وجود داشتند (شکل ۱).

قدرت احیاء کنندگی یون آهن سه ظرفیتی (FRAP) سنجش قدرت کاهنده گی یون فریک با استفاده از روش Irna و همکاران (۲۰۱۷) با اندکی تغییر انجام گرفت. برای انجام این آزمایش، ابتدا ۰/۵ میلی لیتر از محلول آستاگزانتین با ۲/۵ میلی لیتر از بافر فسفات ۰/۲ مولار  $\text{pH}=6/6$  و ۲/۵ میلی لیتر فری سیانید پتابسیم ۱ درصد محلوط و در دمای ۵۰ درجه سانتی گراد به مدت ۲۰ دقیقه و پس از آن در دمای آزمایشگاه قرار داده شد. بعد از این مرحله، ۲/۵ میلی لیتر از تری کلرو استیک اسید ۱۰ درصد، به محلوط اضافه و به مدت ۱۰ دقیقه در دور ۳۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوز گردید. در مرحله انتها یی آزمایش، فاز رویی با ۲/۵ میلی لیتر آب مقطر و ۲/۵ میلی لیتر کلرید آهن ۱/۱ مولار محلوط و جذب آن در طول ۷۰۰ نانومتر قرائت شد. جذب بالاتر، نشان دهنده فعالیت آنتی اکسیدانی بیشتر است. از دو آنتی اکسیدان مصنوعی<sup>۱</sup> BHA و<sup>۲</sup> BHT در غلظت ۲۰۰ میلی گرم در لیتر جهت مقایسه استفاده گردید.

### روش تجزیه و تحلیل آماری داده ها

پژوهش حاضر در قالب طرح کاملاً تصادفی اجرا و به منظور تجزیه و تحلیل داده ها از آنالیز واریانس یک طرفه<sup>۳</sup> و آزمون دانکن در سطح اطمینان ۹۵ درصد استفاده شد. از نرم افزار آماری SPSS برای آنالیز داده ها و نرم افزار EXCEL جهت رسم جداول و اشکال استفاده گردید.

<sup>4</sup> Echinonone

<sup>5</sup> α-Carotene

۱۰۳

<sup>1</sup> Butylated hydroxyanisole

<sup>2</sup> Butylated hydroxytoluene

<sup>3</sup> One way Anova

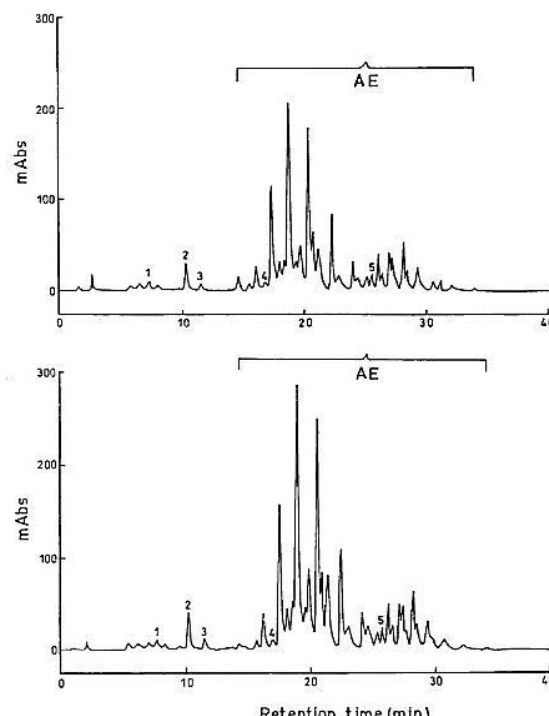
جدول ۲: میزان آستاگزانتین در مراحل مختلف استخراج، صابونی کردن و خالص سازی از میکروجلبک هماتوکوکوس پلووپالیس  
(میلی گرم بر گرم)

Table 2: Amount of astaxanthin in different stages of extraction, saponification and purification from *Haematococcus pluvialis* microalgae (mg/g)

نوع تیمار (روش) و استخراج با استون HCl پیش تیمار با	استون	مراحل استخراج	
		dB	dA
۳۱/۶۵	۱۳/۶۵	۴۰/۹۵ ± ۰/۰۷	استخراج اولیه مقدار
cA ۱۳/۵۹ ± ۰/۲۳	cB ۸/۴۹ ± ۰/۲۱	۱۳/۶۵	درصد
۴۵/۳۰	۲۸/۳۰	۱۳/۶۵	صابونی کردن مقدار
bA ۱۹/۳۹ ۵± ۰/۱۳	bB ۱۱/۱۹ ± ۰/۱۵	۱۳/۶۵	درصد
۶۴/۶۵	۳۷/۳۰	۱۳/۶۵	خالص سازی اولیه مقدار
aA ۲۵/۰ ۹۵ ± ۰/۱۷	aB ۱۴/۵۹ ± ۰/۱۳	۱۳/۶۵	درصد
۸۳/۶۵	۴۸/۶۵	۱۳/۶۵	خالص سازی نهایی مقدار

حروف کوچک و بزرگ متفاوت به ترتیب در ستون و ردیف نشان دهنده وجود اختلاف معنی دار بین داده ها می باشند ( $p < 0.05$ ). n=5. میزان اولیه آستاگزانتین = ۳٪ وزن خشک جلبک

The lowercase and uppercase letters in the column and row indicate significant differences between the data, respectively ( $p < 0.05$ ). n=5, Initial amount of astaxanthin = 3% dry weight of algae

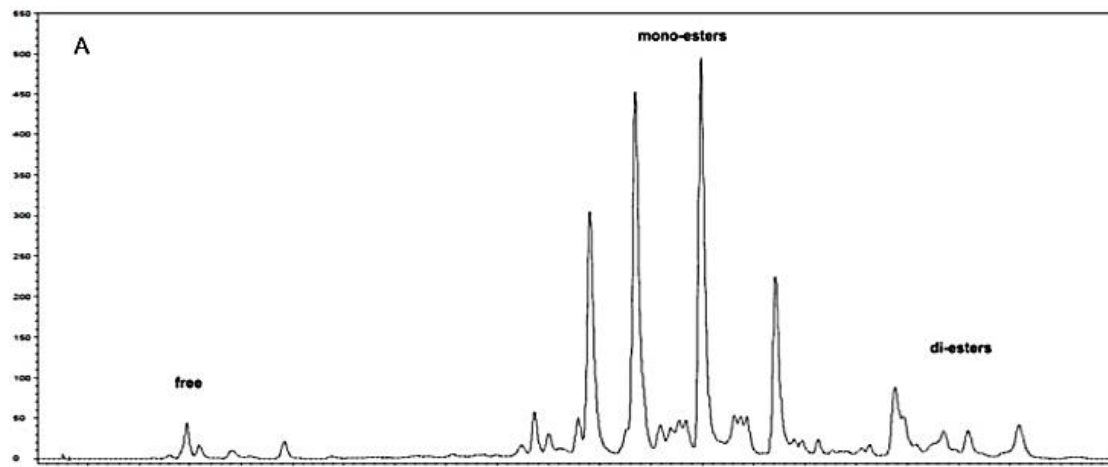


شکل ۱: آنالیز HPLC کاروتنوئیدهای استخراج شده از میکروجلبک هماتوکوکوس. دیاگرام بالا: سلول کنترل. دیاگرام پائین: سلول های تیمار شده با اسید کلریدریک و استون. دیاگرام ها: ۱: آستاگرانتین آزاد، ۲: لوتئین، ۳: کانثاخانتین، ۴: اچی نون، ۵: آلفا کاروتون، AE: استرهای آستاگزانتین

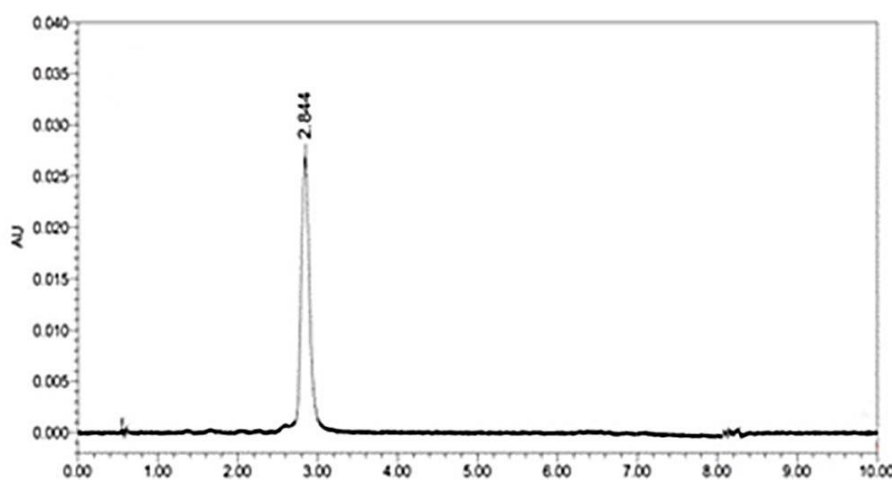
Figure 1: HPLC analysis of carotenoids extracted from the *Haematococcus* microalgae. Above diagram: Control cell. Bottom diagram: Cells treated with hydrochloric acid and acetone. Diagrams: 1: Free astaxanthin, 2: Lutein, 3: Canthaxanthin, 4: Echinenone, 5:  $\alpha$ -Carotene, AE: Astaxanthin esters

سدیم، استرهای آستاگزانتین به فرم آزاد تبدیل شدند. نتایج HPLC در شکل ۳ نشان می‌دهد که پیک اصلی آستاگزانتین در نقطه ۲/۸۴۴ دقیقه است، اما پس از تیمار با هیدروکسید سدیم، عمدۀ دیاگرام حاصل از HPLC در نقاط ۲/۵۵۷ و ۲/۵۱۳ دقیقه می‌باشد که نشان‌دهنده آستاگزانتین آزاد و مقدار کمی از آستاگزانتین استر است (شکل ۴).

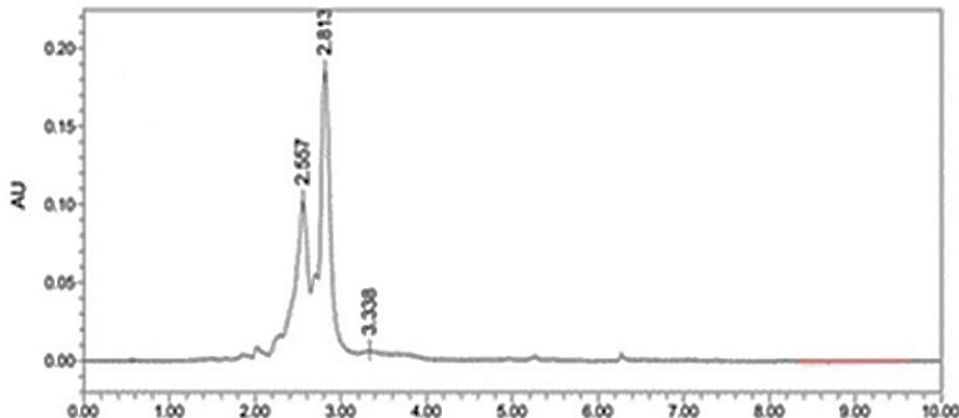
در شکل ۲ استرهای آستاگزانتین نشان داده شده است. مطابق این شکل، بیشترین مقدار مربوط به فرم مونواستر بوده و فرم‌های دیاستر و آزاد در مراتب بعد قرار داشتند. همان‌طوری که در شکل ۲ نشان داده شده است، مقادیر استرهای آستاگزانتین بسیار بالاتر از آستاگزانتین آزاد می‌باشد. بنابراین، ضروری بود که فرآیند صابونی‌کردن، به منظور تبدیل استرهای موجود به فرم آزاد انجام گیرد. پس از هیدرولیز عصاره با هیدروکسید



شکل ۲: استرهای آستاگزانتین به همراه فرم آزاد  
Figure 2: Astaxanthin esters with free form



شکل ۳: استاندارد آستاگزانتین  
Figure 3: Astaxanthin standard



شکل ۴: دیاگرام فرم‌های آستاگرانتین در عصاره صابونی شده میکروجلبک هماتوکوکوس (صابونی شده با هیدروکسید سدیم)

Figure 4: Diagram of astaxanthin forms in soaped extract of *Haematococcus* microalgae (soaped with sodium hydroxide)

تیمار) در غلظت‌های ۵۰ و ۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر معنی‌دار است ( $p<0.05$ ), اما این اختلاف در غلظت‌های بالاتر (۲۰۰ و ۳۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) معنی‌دار نیست ( $p>0.05$ ). مقایسه فعالیت آنتی‌اکسیدانی آستاگرانتین و آنتی‌اکسیدان‌های مصنوعی نشان داد که آستاگرانتین استخراج شده با تیمار ترکیبی در غلظت‌های بالاتر (۲۰۰ و ۳۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) در مهار رادیکال آزاد DPPH مطلوب‌تر از BHA عمل کرده است. همچنین رنگدانه مستخرج با روش مذکور، در تمامی غلظت‌ها به جز ۵۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر، جهت مهار رادیکال آزاد DPPH قوی‌تر از BHT می‌باشد.

**فعالیت آنتی‌اکسیدانی رنگدانه آستاگرانتین**  
در جدول ۳، فعالیت مهار رادیکال آزاد DPPH آستاگرانتین استخراج شده با دو روش مورد بررسی در غلظت‌های مختلف ارائه شده است. مطابق جدول، با افزایش غلظت، میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی این رنگدانه نیز افزایش می‌یابد، اما در غلظت‌های بالاتر این روند ثابت می‌گردد. همچنین (در تمامی غلظت‌های مورد مطالعه) میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی آستاگرانتین استخراج شده با تیمار (روش) ترکیبی (HCl و استون) به طور معنی‌داری بیشتر از آستاگرانتین استخراج شده با تیمار منفرد (استون) است ( $p<0.05$ ). با توجه به جدول ۳، اختلاف میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی رنگدانه مستخرج (در هر دو

جدول ۳: فعالیت مهار رادیکال آزاد DPPH آستاگرانتین صابونی شده در غلظت‌های مختلف (%)

Table 3: DPPH free radical scavenging activity of soaped astaxanthin in different concentrations (%)

نوع روش (تیمار)	غلظت (µg/ml)	۳۰۰	۲۰۰	۱۰۰	۵۰
(ACE) منفرد	۷۶/۲۶±۲/۰۶ aB	۷۶/۱۱±۱/۲۵ aB	۷۵/۴۱±۱/۱۵ aB	۶۶/۲۵±۱/۴۵ bB	
(HCl-ACE) ترکیبی	۹۴/۰۶±۲/۴۵ aA	۹۳/۳۷±۱/۷۵ aA	۹۱/۸۷±۲/۲۹ bA	۸۵/۳۹±۲/۱۱ cA	
BHT (mg/l)	-	۸۷/۳۸±۱/۸۶	-	-	
BHA (mg/l)	-	۹۲/۱۷±۱/۴۲	-	-	

حرروف کوچک و بزرگ متفاوت به ترتیب در ردیف و ستون نشان‌دهنده وجود اختلاف معنی‌دار بین داده‌ها می‌باشند ( $p<0.05$ ).  $n=5$ .

The lowercase and uppercase letters in the row and column show significant differences between the data, respectively ( $p<0.05$ ).  $n=5$

به جدول، با افزایش غلظت از ۵۰ به ۳۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر، قدرت احیاء‌کنندگی (جذب در طول موج ۷۰۰

در جدول ۴، نتایج آزمون قدرت کاهندگی (احیاء‌کنندگی) یون فریک آستاگرانتین مستخرج ارائه شده است. با توجه

بر میلی لیتر)، این تغییرات معنی دار نیست ( $p>0.05$ ). از مقایسه فعالیت آنتی اکسیدانی رنگدانه آستاگزانتین و آنتی اکسیدان های مصنوعی BHA و BHT مشخص گردید که قدرت BHA از آستاگزانتین استخراج شده با هر دو تیمار (به خصوص تیمار منفرد) در کاهندگی یون فریک بیشتر بوده است. همچنین توانایی غلظت های ۲۰۰ و ۳۰۰ میکروگرم در میلی لیتر آستاگزانتین استخراج شده با تیمار ترکیبی بیشتر از آنتی اکسیدان BHT در احیاء کنندگی یون آهن سه ظرفیتی (فریک) می باشد.

نانومتر) رنگدانه ابتدا روند صعودی دارد، اما در غلظت های بالاتر این روند ثابت می باشد. مطابق نتایج، قدرت احیاء کنندگی آستاگزانتین استخراج شده با تیمار ترکیبی (در تمامی غلظت ها) به صورت معنی داری بیشتر از آستاگزانتین مستخرج با تیمار حلال استون (منفرد) است ( $p<0.05$ ). همچنین تغییرات در فعالیت آنتی اکسیدانی آستاگزانتین (در هر دو تیمار مورد بررسی) در غلظت های پایین تر (۵۰ و ۱۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر) معنی دار می باشد، اما در غلظت های بالاتر (۲۰۰ و ۳۰۰ میکروگرم

جدول ۴: قدرت احیاء کنندگی یون فریک آستاگزانتین صابونی شده در غلظت های مختلف (جدب در طول موج ۷۰۰ نانومتر)

Table 4: Reducing power of ferric of soaped astaxanthin in different concentrations (Ab at 700 nm)

نوع روش (تیمار)	غلظت ( $\mu\text{g/ml}$ )
(ACE) منفرد	.۰/۷۵±۰/۰۴ aB
(HCl-ACE) ترکیبی	.۰/۹۲±۰/۰۳ aA
BHT (mg/l)	-
BHA (mg/l)	-
	.۰/۹۱±۰/۰۳ cB
	.۰/۸۸±۰/۰۴۵ bA
	-
	-
	.۰/۹۳±۰/۰۲
	.۰/۸۹±۰/۰۳
	-
	.۰/۷۳±۰/۰۵ bB
	-
	.۰/۶۱±۰/۰۳ cB

حرروف کوچک و بزرگ متفاوت به ترتیب در ردیف و ستون نشان دهنده وجود اختلاف معنی دار بین داده ها می باشد ( $p<0.05$ ). n=5

The lowercase and uppercase letters in the row and column show significant differences between the data, respectively ( $p<0.05$ ). n=5

عنوان حلال آلی، درصد استخراج آستاگزانتین افزایش معنی دار داشته است که این یافته با نتیجه تحقیق حاضر همخوانی دارد، اما میزان راندمان در پژوهش پیش رو اندکی کمتر است که دلیل آن را می توان به سویه جلبک مورد نظر که بومی ایران می باشد، نسبت داد. همچنین در مطالعه Dong و همکاران (۲۰۱۴) که از چهار روش متداول به همراه استون، ترکیب هگزان-ایزوپروپانول، اسید کلریدریک به همراه استون و استخراج با روغن سویا استفاده گردید، مشخص شد که ترکیب HCl و استون دارای بالاترین راندمان در استخراج آستاگزانتین (۱۹/۸ میلی گرم بر گرم) و روغن از جلبک (۳۲/۳ درصد) بوده است. مقایسه نتایج تحقیق مذکور و پژوهش حاضر نشان می دهد که با انتخاب روش و حلال مناسب، حلال منفرد یا ترکیبی می توان به بالاترین راندمان استخراج آستاگزانتین و در نهایت به روشنی توجیه پذیر از نظر اقتصادی دست یافت. نتایج تحقیقات مختلف نشان می دهد که پیش تیمار اولیه جلبک باعث افزایش راندمان

## بحث

فرآیند استخراج، صابونی کردن و خالص سازی از فرآیندهای اصلی در استخراج آستاگزانتین از میکروجلیک هماتوکوکوس محسوب می شوند. نتایج تحقیق حاضر نشان داد که هنگام استفاده از HCl به عنوان پیش تیمار اولیه و سپس استفاده از استون به عنوان حلال نهایی (روش ترکیبی)، روند استخراج افزایش چشمگیری داشته است و متعاقب آن نیز درصد بالاتری از آستاگزانتین قابل بازیافت خواهد بود. در روش منفرد (استون)، این روند کمتر بوده و پتانسیل استون به تنها یکی کمتر از روش ترکیبی می باشد. تاکنون از روش های مختلفی جهت استخراج آستاگزانتین استفاده شده و با توجه به نوع حلال، تیمارهای اولیه، زمان، دما و ...، میزان استحصال این رنگدانه متفاوت بوده است. در مطالعه Sarada و همکاران (۲۰۰۶) که از حلال های مختلف جهت استخراج آستاگزانتین استفاده شد، مشخص گردید که هنگام بهره گیری از اسید کلریدریک به عنوان حلال معدنی و سپس استون به

جلبک و واکنش بین نواحی هیدروفوب آستاگزانتین و استون، رنگدانه جدا می‌گردد. در پژوهش Sun و همکاران (۲۰۱۵) از روش مایکروویو به همراه حلال‌های مختلف جهت استخراج آستاگزانتین استفاده شد. نتایج نشان داد که در بین حلال‌های دی‌کلرومتان، کلروفرم، متانول و استون، مطلوب‌ترین حلال استون بوده است. در تحقیق حاضر نیز از استون به عنوان حلال استخراج استفاده گردید. به منظور افزایش غلظت آستاگزانتین آزاد، استرهای آن بایستی تحت تاثیر صابونی کردن قرار گیرند تا به آستاگزانتین آزاد تبدیل گردند. در پژوهش حاضر، جهت صابونی کردن از NaOH در دمای ۲۲ درجه سانتی‌گراد استونی گردد. تحقیق Sun و همکاران (۲۰۱۵) مؤید آن است که دمای بالای صابونی کردن در مقایسه با دمای پایین (مثل ۴ درجه سانتی‌گراد) از راندمان بیشتری برخوردار می‌باشد. زمان صابونی کردن بایستی در حدی باشد که به رنگدانه آسیبی وارد نشود. برای زمان صابونی کردن در تحقیق حاضر، ۳ ساعت در نظر گرفته شد. اگر زمان صابونی کردن افزایش یابد، رنگدانه تجزیه شده و از کیفیت و غلظت آن کاسته می‌شود. در مطالعه Dewati و همکاران (۲۰۲۰) از روش مایکروویو به همراه استون در دمای ۵۰ درجه سانتی‌گراد جهت استخراج آستاگزانتین استفاده شد که ماحصل آن اشکال مختلف آستاگزانتین شامل فرم آزاد (٪۰.۵)، فرم مونو استر (٪۰.۷۰) و فرم دی‌استر (٪۰.۲۵) بود. در مطالعه حاضر، یکی از تیمارها جهت استخراج آستاگزانتین، حلال استون بود. با این تفاوت که به صورت منفرد و در دمای اتاق مورد استفاده قرار گرفت. جهت صابونی کردن آستاگزانتین در پژوهش Dewati و همکاران (۲۰۲۰) از سود الکلی و شیک‌کردن در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۴ ساعت استفاده شد. در تحقیق حاضر (به منظور صابونی کردن) از دمای ۲۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳ ساعت استفاده گردید و راندمان آستاگزانتین از نتایج پژوهش Dewati و همکاران (۲۰۲۰) بیشتر بود. به‌نظر می‌رسد، طولانی‌شدن زمان صابونی کردن باعث تجزیه و آسیب به رنگدانه می‌گردد. مطالعه Dewati و همکاران (۲۰۲۰) همچنین نشان داد که با صابونی کردن، میزان استحصال آستاگزانتین در مقایسه با نمونه صابونی نشده

آزادسازی کاروتونوئیدها می‌شود. علت این موضوع احتمالاً به دلیل خواص سیزئیستی و همافرازی حلال‌های مورد استفاده می‌باشد. در برخی از موارد نیز این همافرازی وجود نداشته که بر راندمان استخراج رنگدانه آستاگزانتین نیز تاثیرگذار بوده است (Macias-Sanchez *et al.*, 2009; Valduga *et al.*, 2009). در مطالعه Dong (۲۰۱۴) همچنین شکل و مورفولوژی میکروسکوپ الکترونی نگاره هماتوکوکوس با استفاده از میکروسکوپ الکترونی نگاره قبل و بعد از تاثیر با حلال مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد که قبل از تاثیر حلال، شکل میکروجلبک به صورت تیره و فاقد هر گونه صدمه سطحی بوده اما بعد از تاثیر با HCl و استون، رنگ میکروجلبک به سفید تغییر یافته و دیواره سلول کاملاً آسیب دیده است و دارای سطح چین خورده می‌باشد. این امر نشان‌دهنده آزادشدن آستاگزانتین از سلول می‌باشد که رنگ میکروجلبک را به سفید تغییر داده است. اما در سایر تیمارها، جلبک دارای رنگ قهوه‌ای روشن بوده و آسیب کمتری به دیواره سلولی وارد شده است که نشان‌دهنده استخراج ناقص رنگدانه می‌باشد. در تحقیق Liu و همکاران (۲۰۱۸) از روش‌های مختلف اختلاف میدان الکتریکی، اولتراسوند، میکروفلودیزیشن<sup>۱</sup> با فشار بالا، اسید‌کلریدریک با استون و مایعات یونی جهت استخراج آستاگزانتین استفاده شد. نتایج نشان داد که تکنیک مایعات یونی و روش ترکیبی اسید‌کلریدریک و استون، مطلوب‌ترین نتایج را به همراه داشتند که نوع حلال آن با تحقیق حاضر هم خوانی دارد، اما میزان استحصال در تحقیق پیش رو اندکی کمتر می‌باشد. در روش‌های مذکور به‌واسطه تخریب سلول، راندمان استخراج بیشتر از ۸۰ درصد بود. هنگام استفاده از HCl، دیواره سلولی لیز و تخریب می‌شود و در نتیجه قوام خود را از دست می‌دهد. یکی از تفاوت‌های تیمار با سایر روش‌ها، تخریب کامل سلول و آزادشدن تمامی محتویات درون سلولی بوده است که برخی از آنها نظری سلولز و مشتقات آن تحت تاثیر صابونی کردن با HCl قرار می‌گیرند. در واقع، HCl به صورت غیرانتخابی نواحی آمورف سلولز را صابونی می‌کنند و با تخریب دیواره سلولی

<sup>۱</sup> Microfluidisation

دلیل صابونی کردن، اشکال مختلف آستاگزانتین تحت تاثیر قرار گرفته و به فرم آستاگزانتین آزاد تبدیل شده و در نتیجه، فعالیت آنتیاکسیدانی آن افزایش یافته است. در تحقیق Irna و همکاران (۲۰۱۷) فعالیت آنتیاکسیدانی و ضد میکروبی آستاگزانتین استخراج شده از میگو مورد ارزیابی قرار گرفت. در تحقیق مذکور، از دو روش شیمیایی و فرآوری در فشار بالا جهت استخراج آستاگزانتین استفاده شد. نتایج آزمون فعالیت مهار رادیکال آزاد DPPH در روش‌های فشار بالا و روش شیمیایی به ترتیب ۲۰/۴۷ و ۸۷/۹ درصد گزارش گردید. در مطالعه Tan و همکاران (۲۰۲۱) از روش‌های مختلف نظیر میکروفلودیزیشن<sup>۴</sup> فشار بالا، مایعات یونی، آنزیمی و حلal اسیدکلریدریک جهت استخراج آستاگزانتین استفاده شد. نتایج نشان داد که بیشترین راندمان استخراج آستاگزانتین مربوط به روش استخراج با اسیدکلریدریک و مایعات یونی است که با تحقیق حاضر همواره راندمان استخراج آستاگزانتین مربوط به ABTS و DPPH بود. بهترین نتیجه مربوط به روش ترکیبی HCl بود و همچنین مطلوب‌ترین نتیجه FRAP نیز در روش مایعات یونی ثبت شد. به طور کلی و بر اساس تحقیقات می‌توان نتیجه گرفت با توجه به گونه انتخاب شده جهت استخراج رنگدانه و همچنین روش‌های مورد استفاده، راندمان استخراج و متعاقب آن فعالیت آنتیاکسیدانی نیز متغیر خواهد بود (Ou *et al.*, 2001; Binsan *et al.*, 2008; Zulueta *et al.*, 2009).

نتایج پژوهش Tan و همکاران (۲۰۲۱) نشان داد که با افزایش غلظت رنگدانه، فعالیت آنتیاکسیدانی آن نیز افزایش می‌یابد به‌طوری‌که هنگام استفاده از تیمار ترکیبی، در غلظت ۷۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر، بالاترین میزان قدرت آنتیاکسیدانی در آزمون فعالیت مهار رادیکال آزاد DPPH ثبت گردید (نرده‌یک به ۱۰۰ درصد). در تحقیق حاضر، مشابه مطالعه Tan و همکاران (۲۰۲۱) تا غلظت ۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر، روند افزایش فعالیت آنتیاکسیدانی مشهود بوده اما پس از آن، افزایش فعالیت بسیار کند و تقریباً ثابت بود. به عبارت دیگر، نیاز به

بیشتر می‌باشد. این یافته با نتایج مطالعه حاضر همواری دارد و نشان می‌دهد که بعد از استخراج اولیه، صابونی کردن باعث افزایش غلظت آستاگزانتین آزاد شده می‌شود. صابونی کردن در کمتر از یک ساعت باعث آزاد شدن آستاگزانتین می‌شود و سپس غلظت آستاگزانتین شرایط ثابت به‌خود می‌گیرد. هنگام استخراج اولیه، نتایج جذب نوری آستاگزانتین بیشتر مربوط به فرم‌های استری بوده است که با انجام فرآیند صابونی کردن، فرم آزاد رنگدانه به ماکریم غلظت خود می‌رسد.

در تحقیق حاضر، فعالیت آنتیاکسیدانی رنگدانه آستاگزانتین با استفاده از دو آزمون فعالیت مهار رادیکال آزاد DPPH و قدرت احیاء کنندگی یون آهن سه ظرفیتی (فریک) مورد ارزیابی گرفت. نتایج نشان داد که با افزایش غلظت رنگدانه از ۵۰ به ۳۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر، روند فعالیت آنتیاکسیدانی ابتدا افزایشی و سپس ثابت می‌شود. همچنین فعالیت آنتیاکسیدانی آستاگزانتین استخراج شده با روش ترکیبی به صورت قابل ملاحظه‌ای بیشتر از رنگدانه مستخرج با استفاده از روش منفرد بود. در مطالعه Dong و همکاران (۲۰۱۴) نیز فعالیت آنتیاکسیدانی رنگدانه مستخرج با تیمار ترکیبی HCl و استون بیشتر از سایر تیمارها بود که این یافته با نتایج تحقیق حاضر مطابقت دارد و آن را تائید می‌کند. علت این امر، به لحاظ استخراج بیشتر رنگدانه آستاگزانتین در تیمار ترکیبی می‌باشد. زیرا هر چه میزان استحصال رنگدانه بیشتر باشد، بالطبع فعالیت آنتیاکسیدانی آن نیز بالاتر خواهد بود. در مطالعه Dewati و همکاران (۲۰۲۰) گزارش شد که هر چقدر غلظت رنگدانه بیشتر شود، میزان IC<sub>50</sub><sup>۱</sup> کاهش می‌یابد. در مطالعه Ceron و همکاران (۲۰۰۷) فرکشن‌های مختلف میکروجلبک هماتوکوکوس از نظر آنتیاکسیدانی مورد بررسی قرار گرفت و مشخص گردید که قسمت‌های حاوی دیاستر آستاگزانتین دارای فعالیت آنتیاکسیدانی بیشتری از سایر متابولیتها نظیر نئوگزانتین<sup>۲</sup>، ویوگزانتین<sup>۳</sup>، لوთین، بتاکاروتن، آستاگزانتین مونواستر و آستاگزانتین آزاد است. در تحقیق پیش‌رو به

<sup>1</sup> Half-maximal inhibitory concentration

<sup>2</sup> Neoxanthin

<sup>3</sup> Vioxanthin

- activity of Mungoong, an extract paste, from the cephalothorax of white shrimp (*Litopenaeus vannamei*). *Food Chemistry*, 106(1), 185-193. Doi: 10.1016/j.foodchem.2007.05.065
- Cerón, M.C., García-Malea, M.D.C., Rivas, J., Acien, F.G., Fernández, J.M., Del Río, E. and Molina, E., 2007.** Antioxidant activity of *Haematococcus pluvialis* cells grown in continuous culture as a function of their carotenoid and fatty acid content. *Applied Microbiology and Biotechnology*, 74(5), 1112-1119. Doi: 10.1007/s00253-006-0743-5.
- Chen, H.M. and Meyers, S.P., 1982.** Extraction of astaxanthin pigment from crawfish waste using a soy oil process. *Journal of Food Science*, 47(3), 892-896. Doi: 10.1111/j.1365-2621.1982.tb12739.x
- Dewati, P.R., Rohman, A. and Budiman, A., 2020.** A Preliminary Study of Extraction and Purification Processes of Astaxanthin from *Haematococcus pluvialis* a Natural Antioxidant. In *IOP Conference Series: Materials Science and Engineering* (Vol. 778, No. 1, p. 012032). IOP Publishing. Doi: 10.1088/1757-899X/778/1/012032
- Dong, S., Huang, Y., Zhang, R., Wang, S. and Liu, Y., 2014.** Four different methods comparison for extraction of astaxanthin from green alga *Haematococcus pluvialis*. *The Scientific World Journal*, 1-7. Doi: 10.1155/2014/694305.

غلظت‌های بالای آستاگرانتین در افزایش فعالیت آنتی‌اکسیدانی نمی‌باشد. به نظر می‌رسد، وجود مقداری بالای آستاگرانتین به همراه اسیدهای چرب چند زنجیره غیراشباع یکی از عوامل بالابودن فعالیت آنتی‌اکسیدانی این رنگدانه است (Sindhu and Sherief, 2011).

از این تحقیق می‌توان نتیجه گرفت که روش مورد استفاده جهت استخراج و خالص‌سازی آستاگرانتین، به صورت بالقوه‌ای بازده استخراج و فعالیت آنتی‌اکسیدانی این رنگدانه را تحت تأثیر قرار می‌دهد. به این صورت که (بنابر بر یافته‌ها)، روش ترکیبی (HCl و استون) نسبت به تیمار منفرد (استون) منجر به تولید محصولی با بازده و فعالیت آنتی‌اکسیدانی بیشتری می‌گردد. در ادامه می‌توان ادعا کرد، غلظت آستاگرانتین یکی از فاکتورهای موثر در بروز و میزان فعالیت آنتی‌اکسیدانی آن است و افزایش غلظت تا حد معینی، این خاصیت را در آستاگرانتین تشید می‌کند. لذا، در صورت استفاده از رنگدانه مذکور در فرآورده‌های غذایی (به عنوان آنتی‌اکسیدان)، باید به این فاکتور مهم (غلظت) توجه و پژوهش کرد.

## تشکر و قدردانی

محققین پژوهش حاضر بر خود لازم می‌دانند از پژوهشکده اکولوژی دریای خزر جهت حمایت مالی و در اختیار نهادن تجهیزات تخصصی آزمایشگاهی تقدیر و تشکر به عمل آورند.

## منابع

- Ambati, R.R., Phang, S.M., Ravi, S. and Aswathanarayana, R.G., 2014.** Astaxanthin: Sources, extraction, stability, biological activities and its commercial applications—A review. *Marine Drugs*, 12(1), 128-152. Doi: 10.3390/md12010128
- Binsan, W., Benjakul, S., Visessanguan, W., Roytrakul, S., Tanaka, M. and Kishimura, H., 2008.** Antioxidative

- Irna, C., Jaswir, I., Othman, R. and Jimat, D.N., 2018.** Comparison between high-pressure processing and chemical extraction: Astaxanthin yield from six species of shrimp carapace. *Journal of Dietary Supplements*, 15(6), 805-813. Doi: 10.1080/19390211.2017.1387885
- Kang, C.D. and Sim, S.J., 2007.** Selective extraction of free astaxanthin from *Haematococcus* culture using a tandem organic solvent system. *Biotechnology Progress*, 23(4), 866-871. Doi: 10.1021/bp0700354
- Liu, X. and Osawa, T., 2007.** Cis astaxanthin and especially 9-cis astaxanthin exhibits a higher antioxidant activity in vitro compared to the all-trans isomer. *Biochemical and Biophysical Research Communications*, 357(1), 187-193. Doi: 10.1016/j.bbrc.2007.03.120
- Liu, X.J., Wu, Y.H., Zhao, L.C., Xiao, S.Y., Zhou, A.M. and Liu, X., 2011.** Determination of astaxanthin in *Haematococcus pluvialis* by first-order derivative spectrophotometry. *Journal of AOAC International*, 94(6), 1752-1757. Doi: 10.5740/jaoacint.10-177
- Liu, Z.W., Zeng, X.A., Cheng, J.H., Liu, D.B. and Aadil, R.M., 2018.** The efficiency and comparison of novel techniques for cell wall disruption in astaxanthin extraction from *Haematococcus pluvialis*. *International Journal of Food Science & Technology*, 53(9), 2212-2219. Doi: 10.1111/ijfs.13810
- Macías-Sánchez, M.D., Mantell, C., Rodriguez, M.D.L., De La Ossa, E.M., Lubián, L.M. and Montero, O., 2009.** Comparison of supercritical fluid and ultrasound-assisted extraction of carotenoids and chlorophyll a from *Dunaliella salina*. *Talanta*, 77(3), 948-952. Doi: 10.1016/j.talanta.2008.07.032
- Mayne, S.T., 1996.** Beta-carotene, carotenoids, and disease prevention in humans. *The FASEB Journal*, 10(7), 690-701. Doi: 10.1096/fasebj.10.7.8635686
- Miki, W., 1991.** Biological functions and activities of animal carotenoids. *Pure and Applied Chemistry*, 63(1), 141-146. Doi: 10.1351/pac199163010141
- Molino, A., Rimauro, J., Casella, P., Cerbone, A., Larocca, V., Chianese, S. and Musmarra, D., 2018.** Extraction of astaxanthin from microalgae *Haematococcus pluvialis* in red phase by using generally recognized as safe solvents and accelerated extraction. *Journal of Biotechnology*, 283, 51-61. Doi: 10.1016/j.jbiotec.2018.07.010
- Ou, B., Hampsch-Woodill, M. and Prior, R.L., 2001.** Development and validation of an improved oxygen radical absorbance capacity assay using fluorescein as the fluorescent probe. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 49(10), 4619-4626. Doi: 10.1021/jf0105860
- Ranga Rao, A., 2011.** *Production of astaxanthin from cultured green alga Haematococcus pluvialis and its biological activities* (Doctoral dissertation, University of Mysore).
- Sarada, R., Vidhyavathi, R., Usha, D. and Ravishankar, G.A., 2006.** An efficient

- method for extraction of astaxanthin from green alga *Haematococcus pluvialis*. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 54(20), 7585-7588. Doi: 10.1021/jf060737t
- Sindhu, S. and Sherief, P.M., 2011.** Extraction, characterization, antioxidant and anti-inflammatory properties of carotenoids from the shell waste of arabian red shrimp *Aristeus alcocki*, ramadan 1938. In *The Open Conference Proceedings Journal* (Vol. 2, No. 1). Doi: 10.2174/2210289201102010095
- Sun, W., Lin, H., Zhai, Y., Cao, L., Leng, K. and Xing, L., 2015.** Separation, Purification, and Identification of (3S, 3'-S)- trans-Astaxanthin from *Haematococcus pluvialis*. *Separation Science and Technology*, 50(9), 1377-1383. Doi:10.1080/01496395.2014.976873
- Tan, Y., Ye, Z., Wang, M., Manzoor, M.F., Aadil, R.M., Tan, X. and Liu, Z., 2021.** Comparison of Different Methods for Extracting the Astaxanthin from *Haematococcus pluvialis*: Chemical Composition and Biological Activity. *Molecules*, 26(12), 3569. Doi: 10.3390/molecules26123569
- Valduga, E., Valério, A., Tatsch, P.O., Treichel, H., Furigo, A. and Di Luccio, M., 2009.** Assessment of cell disruption and carotenoids extraction from *Sporidiobolus salmonicolor* (CBS 2636). *Food and Bioprocess Technology*, 2(2), 234-238. Doi: 10.1007/s11947-008-0133-3
- Yuan, J.P. and Chen, F., 2000.** Purification of trans-astaxanthin from a high-yielding astaxanthin ester-producing strain of the microalgae *Haematococcus pluvialis*. *Food Chemistry*, 68(4), 443-448. Doi: 10.1016/S0308-8146(99)00219-8
- Zulueta, A., Esteve, M.J. and Frigola, A., 2009.** ORAC and TEAC assays comparison to measure the antioxidant capacity of food products. *Food Chemistry*, 114(1), 310-316. Doi: 10.1016/j.foodchem.2008.09.033.

## Comparison and evaluation of extraction efficiency and antioxidant activity of astaxanthin extracted from *Haematococcus microalgae* (*Haematococcus pluvialis*) using acetone solvent and acid-acetone combined technique

Safari R.<sup>1\*</sup>; Nasrollahzadeh H.<sup>1</sup>; Reyhani Pou S.<sup>2</sup>; Yaghoubzadeh Z.<sup>1</sup>; Rezaei M.<sup>1</sup>

\* Safari1351@gmail.com

1-Caspian Sea Ecological Research Center, Fisheries Science Research Institute, Agricultural Research Education and Extension Organization, Sari, Iran

1- Department of Processing of Fishery Products, Faculty of Fisheries and Environment, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Gorgan, Iran

### Abstract

The aim of the present study was to extract, saponify and purify astaxanthin pigment from *Haematococcus* microalgae (*Haematococcus pluvialis*) and evaluate its antioxidant activity (DPPH free radical scavenging activity and reduction of ferric ions). For extraction, two single (extraction using acetone solvent or ACE) and combined (extraction by pretreatment with hydrochloric acid and then extraction with acetone or HCl-ACE) methods were used. According to the results, amount of extracted astaxanthin (mg/g) by two methods of acetone (ACE) and hydrochloric acid pretreatment (HCl-ACE), in the extraction, saponification and final purification stages were 4.09 (13.65%), 8.49 (28.30%), 14.59 (48.65%) and 9.49 (31.65%), 13.59 (45.30%) and 25.09 (83.65%), respectively. DPPH free radical inhibition activity of extracted astaxanthin with two ACE and HCl-ACE methods (50 to 300 µg/ml) ranged from 66.25 to 76.26% and 85.39 to 94.06%, respectively. These values for ferric ion reduction power were in the absorption range of 0.61 to 0.75 and 0.78 to 0.92 at the wavelength of 700 nm, respectively. The pigment extracted using the combined method (compared to the single method) had significantly more antioxidant activity ( $p<0.05$ ). In addition, in both tests, increasing the concentration of astaxanthin up to 100 µg/ml, the trend of antioxidant activity was recorded as increasing and then constant (no significant difference between the concentrations of 200 and 300 µg/ml). Comparison of the antioxidant activity of astaxanthin with synthetic antioxidants showed that the pigment extracted by combination method (at high concentrations) had the activity closer or even more than BHA and BHT. According to the findings, the combined method (acid-acetone) compared to the single method (acetone) can improve the extraction efficiency and antioxidant activity of this pigment. Therefore, the method used for the extraction and purification of astaxanthin potentially affects its extraction efficiency and antioxidant activity, and by choosing the extraction optimum method, the mentioned two indicators can be improved in the pigment.

**Keywords:** *Haematococcus* microalgae, Astaxanthin, Extraction efficiency, Antioxidant activity

\*Corresponding author