



مقاله علمی - پژوهشی:

کنترل اکسیداسیون روغن کبد ماهی تون زرد باله (*Thunnus albacares*) با استفاده از عصاره هیدرووالکلی جلبک *Nannochloropsis oculata* از طریق آنالیز سطح پاسخ

مهردی شریفی اصل^۱، لاله رومیانی^{۲*}

*l.roomiani@yahoo.com

- ۱- گروه مهندسی شیمی، واحد اهواز، دانشگاه آزاد اسلامی، اهواز، ایران.
- ۲- گروه شیلات، واحد اهواز، دانشگاه آزاد اسلامی، اهواز، ایران.

تاریخ پذیرش: اردیبهشت ۱۴۰۱

تاریخ دریافت: آذر ۱۴۰۰

چکیده

در این مطالعه در بخش اول شرایط بهینه استخراج عصاره (دهماهی ۵۰، ۷۰ و ۹۰ درجه سانتی گراد، مدت زمان ۲۰، ۷۰ و ۱۲۰ دقیقه و نسبت ماده خشک به حلال ۱۰، ۲۰ و ۳۰ میلی لیتر بر گرم) جلبک (*Nannochloropsis oculata*) مورد بررسی قرار گرفت. میزان فعالیت آنتی اکسیدانی عصاره های جلبکی در بخش اول به وسیله اندازه گیری قدرت مهار رادیکال DPPH (2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl) اندازه گیری شد. در بخش دوم تأثیر افزودن عصاره هیدرووالکلی جلبک نانو کلروپسیس در غلظت های ۰، ۳۵۰ و ۱۰۰۰ میلی گرم در لیتر در کاهش فعالیت آنتی اکسیدانی به روغن کبد ماهی تون زرد باله مورد بررسی قرار گرفت. تیمار زمان ۱۲۰ دقیقه، درجه حرارت ۷۰ درجه سانتی گراد، نسبت ماده خشک به حلال ۳۰ میلی لیتر بر گرم بالاترین بازده عصاره را از نظر مهار رادیکال های آزاد داشت. طول دوره نگهداری ۶۵ روز بود و پارامترهای پراکسید، تیوباریتیوریک اسید و پی- آنیسیدین در روغن ماهی تون اندازه گیری شدند. بالاترین قدرت آنتی اکسیدانی در غلظت ۱۰۰۰ میلی گرم بر لیتر ($45/85 \pm 0/0$ درصد) اندازه گیری شد. مقادیر شاخص پراکسید، TBA و p-anisidine روغن ماهی تون با افزایش زمان نگهداری روندی افزایشی داشت و در روز ۶۵ به بالاترین میزان خود رسید. تیمار شاهد، بالاترین و تیمار روغن ماهی دریافت کننده ۱۰۰۰ میلی گرم بر لیتر عصاره هیدرووالکلی جلبک نانو کلروپسیس کمترین سطح شاخص های اکسیدانی را داشت. با توجه به نتایج تیمارهای دریافت کننده عصاره هیدرووالکلی جلبک نانو کلروپسیس فاکتور حفاظتی و قدرت آنتی اکسیدانی بالاتری در مقایسه BHT داشتند که نشان می دهد، عصاره جلبکی در هر سه غلظت ۳۵۰، ۵۵۰ و ۱۰۰۰ میلی گرم بر لیتر به خوبی می توانند جایگزین ترکیبات سنتیک باشد.

لغات کلیدی: بهینه سازی، فعالیت آنتی اکسیدانی، عصاره هیدرووالکلی، نانو کلروپسیس، روغن ماهی تون زرد باله
 *نویسنده مسئول

مقدمه

دارد (Erickson, 2008). آنتی اکسیدان‌ها به عنوان هر ماده‌ای که به طور قابل ملاحظه‌ای باعث کاهش گونه‌های واکنش پذیر اکسیژن از قبیل اکسیژن فعال و نیتروژن در فعالیت‌های فیزیولوژیک بدن شود و اکسیداسیون ماده را به تأخیر اندازد یا از آن جلوگیری کند، تعریف می‌شود (Venugopal, 2009; Golmakani *et al.*, 2018; Oujifard *et al.*, 2021 آنتی اکسیدان‌های طبیعی به روغن ماهی می‌تواند افزودن فساد و افزایش ماندگاری روغن ماهی برآورد کند. گیاهان آبری از مهم‌ترین تولیدکنندگان در محیط‌های دریایی بوده که اهمیت اکولوژیک وسیعی در محیط زندگی خود دارند. تعدادی از گیاهان دریایی از منابع غذایی در آسیا به شمار می‌روند که حاوی مواد مغذی ضروری نیز هستند (Lupoae *et al.*, 2015).

فعالیت‌های بیولوژیک ناشی از وجود ترکیبات زیستی طبیعی فعال همانند پلی‌فنول‌ها، فلاونوئیدها، کارتنوئیدها و توکوفرول‌ها و ترکیبات وابسته در گیاهان آبری سبب شده است که این گیاهان به عنوان ترکیبات ضدباکتریایی و آنتی اکسیدانی محسوب شوند (McCune and Johns, 2017). مطالعاتی اندکی بر خواص آنتی اکسیدانی جلبک‌ها انجام شده است که از آن جمله می‌توان به مطالعات Namiki (۲۰۱۷)، فعالیت‌های آنتی اکسیدانی و ضدباکتریایی علف‌های دریایی، Golmakani (۲۰۱۸)، تأثیر عصاره جلبک *Arthrosira platensis* بر عنوان آنتی اکسیدانی طبیعی در بهبود پایداری اکسیدانتیو روغن کیلکای معمولی (*Clupeonella cultriventris*) (۲۰۲۰)، تأثیر افزودن *caspia* و همکاران (Grassi *et al.*, 2009) و *Saccharomyces cerevisiae* و مخمر *Spirulina platensis* بر پایداری اکسیداسیونی غذای ماهی تیلاپیای حاوی روغن اشاره کرد. جلبک‌های نانوکلروپسیس *Nannochloropsis oculata* به دلیل داشتن سطوح بالای اسیدهای چرب و مواد آنتی اکسیدان بهویژه کارتنوئیدها و گلوتاتیون (Wang *et al.*, 2016) به شکلی گستردۀ به عنوان غذای مکمل به خصوص در آبری پروری استفاده می‌شوند (Harith *et al.*, 2009; Khatoon *et al.*, 2014; Ohse *et al.*, 2015).

چربی ماهیان منبع بسیار مهمی از اسیدهای چرب ضروری بهویژه اسیدهای چرب بلند زنجیره چند غیر اشباع از خانواده امگا-۳ می‌باشد که علاوه بر افزودن ارزش تغذیه‌ای آبزیان، سبب افزایش توجه به آنها برای مصارف غذیه‌ای - دارویی شده است (Haliloglu *et al.*, 2019). امگا-۳ گروهی از اسیدهای چرب ضروری بوده که که منبع اصلی تأمین آنها محصولات دریایی به خصوص ماهیان هستند و مصرف آنها برای بدن انسان ضروری است (Belkouch *et al.*, 2016). اسیدهای چرب امگا-۳ نه تنها برای بدن ضروری هستند بلکه اثرات سلامت‌بخش و درمانی آنها بهویژه در پیشگیری از بیماری‌های قلبی-عروقی و بهبود عملکرد سامانه اعصاب مرکزی، طی تحقیقات زیادی به اثبات رسیده است (GOED, 2018). تون ماهیان یکی از با ارزش‌ترین ماهیان صنعتی در جهان محسوب می‌شوند (Pazouki *et al.*, 2012) و روغن ماهی تون به دلیل داشتن مقادیر بالایی از اسیدهای چرب امگا-۳ یکی از با ارزش‌ترین روغن‌های است که اسیدهای چرب امگا-۳ آن جزو اسیدهای چرب غیر اشباع (PUFA) بوده که دارای زنجیره کربنی مستقیم (۱۸-۲۲ کربن) منتهی به گروه کربوکسیلیک بوده و دارای ۳ پیوند دوگانه می‌باشند (Rubio-Rodriguez *et al.*, 2008). وجود مقادیر قابل ملاحظه اسیدهای چرب ضروری منحصر به فرد در روغن ماهی این امکان را فراهم می‌سازد که از آن در تولید غذاهای فراسودمند به منظور تأمین نیازهای تغذیه‌ای و در عین حال اثرات سودمند بر سلامت مصرف کنندگان، استفاده نمود (Jalili *et al.*, 2019). چالش اصلی در به کار گیری روغن ماهی جهت مصرف مستقیم یا تولید غذاهای فراسودمند، حساسیت اکسیداسیون بالای آنها به دلیل داشتن مقادیر بالایی از اسیدهای چرب چند غیر اشباعی و کمبود آنتی اکسیدان‌های طبیعی است که منجر به فساد اکسیدانتیو و بد طعمی روغن ماهی می‌شود (Wanasundra and Shahidi, 1996; Mausavipour *et al.*, 2021). در این فرآیند اکسیژن هوا به اسیدهای چرب اضافه می‌شود و تولید مواد واسطه ناپایداری می‌کند که در نهایت این مواد بدطعمی و بدبویی روغن را به دنبال

بازداری کروماتوگرام‌های نمونه مجھول با کروماتوگرام‌های بهدست آمده در محلول استاندارد اسیدهای چرب متیل‌استر، اسیدهای چرب موجود در روغن ماهی مشخص گردید. شناسایی نقاط اوج در نمودار کروماتوگرام نمونه‌ها با مقایسه با نقاط اوج در نمودار کروماتوگرام استاندارد (پالمیتیک، میرستیک، استئاریک، اولئیک، لینولئیک، ایکوزانوئیک، میریستوئیک، پالمیتولئیک و آلفا-لینولنیک) و همچنین زمان بازداری نقاط اوج استاندارد صورت گرفت (کروماتوگرام استاندارد از تزریق مخلوط اسیدهای چرب متیله شده استاندارد بهدست آمده است).

بهینه‌سازی شرایط استخراج عصاره هیدرووالکلی جلبک

پودر ریزجلبک *N. oculata* به صورت خشک شده (انجماد در خلاء) از پژوهشکده اکولوژی خلیج فارس و دربایی عمان (ایستگاه بندرلنگه) تهیه و در شرایط دمایی خنک به محل انجام تحقیق منتقل گردید. جهت تهیه عصاره هیدرووالکلی مقادیر ۱۰، ۲۰ و ۳۰ گرم پودر ریزجلبک با ۵۰۰ میلی‌لیتر آب مقطر و الكل اتیلیک ۹۶ درجه به نسبت ۱ به ۱ مخلوط و به مدت ۴۸ ساعت در تاریکی نگهداری شد. هر ۱۶ ساعت محتويات ارلن به مدت ۲۵ دقیقه بهم‌زده شد. پس از ۴۸ ساعت محتويات ارلن به‌وسیله کاغذ صافی، صاف شد و مایع صاف شده در دستگاه تبخیرگر چرخان تحت خلا در دماهای ۵۰، ۷۰ و ۹۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۰، ۷۰ و ۱۲۰ دقیقه عصاره‌گیری گردید. عصاره تغليظ شده در پتري‌ديش‌های استريل ریخته و در دمای ۴۰ درجه سانتی‌گراد در آون خشک شد (Salehi et al., 2005). عصاره‌های بهدست آمده از نظر فعالیت مهار راديکال DPPH¹ مورد آزمایش قرار گرفته و بهترین دما، زمان و درصد ماده خشک به حلال به عنوان شرایط بهینه استخراج مورد بررسی قرار گرفت (جدول ۱).

به این موضوع، در این مطالعه تأثیر افزودن عصاره جلبک نانوکلروپسیس بر کاهش اکسیداسیون روغن ماهی تون زرد باله (*Thunnus albacares*) با استفاده از آنالیز سطح پاسخ مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

استخراج روغن کبد ماهی تون زرد باله ۱۰ گرم روغن کبد ماهی درون ارلن‌های ۵۰۰ میلی‌لیتر توزین و ۱۰۰ میلی‌لیتر متابول و ۵۰ میلی‌لیتر کلروفرم به آنها اضافه و به مدت ۲ دقیقه به‌وسیله دستگاه همگنساز ۳۵ Arsac cream separator, Turkey درجه سانتی‌گراد مخلوط شد. سپس ۵۰ میلی‌لیتر کلروفرم اضافه و به مدت ۳۰ ثانیه یکنواخت و در ادامه ۵۰ میلی‌لیتر آب مقطر به نمونه‌ها اضافه و به مدت ۳۰ ثانیه یکنواخت شد. قسمت رویی به همراه روغن با پمپ خلا و قیف بوخرن از مواد جامد جداسازی و قسمت رویی با استفاده از دکانتور و لایه کلروفرمی به دو قسمت مجزا تقسیم شد که حلال کلروفروم با دستگاه روتاری خارج و روغن خارج گردید (Karim et al., 2016).

ترکیب اسیدهای چرب

برای شناسایی و تعیین اسیدهای چرب روغن کبد ماهی تون زرد باله از دستگاه کروماتوگراف گازی استفاده شد. آماده‌سازی نمونه به صورت مشتق متیل‌استر و به‌وسیله Monoksidisediem ۰/۵ نرمال انجام گردید (Christie, 1973). جهت بررسی پروفایل اسیدهای چرب از دستگاه Agilent Technologies- گاز کروماتوگرافی (مدل 7890B GC متصل به طیف سنجی جرمی مدل Agilent Technologies-5975C (طول ۳۰ متر × قطر بیرونی ۰/۲۵ میلی‌متر × HP-5MS ۲۵ میکرومتر قطر داخلی) با حد تشخیص میلی‌گرم بر لیتر استفاده شد. درجه حرارت محل تزریق نمونه ۲۶۰ درجه سانتی‌گراد، درجه حرارت ستون ۲۶۰ درجه سانتی‌گراد و درجه حرارت آشکارکننده ۲۸۰ درجه سانتی‌گراد، سرعت جریان کامل هیدروژن ۰/۶ میلی‌لیتر در دقیقه و میزان تزریق ۱ میکرولیتر بود. از مقایسه زمان

¹ 2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl

اندازه‌گیری شاخص پراکسید در روغن ماهی تون زردباله حاوی عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس

۳۰ گرم روغن ماهی تون زرد باله داخل یک اrlen ۵۰ میلی‌لیتری توزین و ۱۰ میلی‌لیتر اسید استیک کلروفرمی به روغن ماهی تون زرد باله افزوده و همراه با تکان دادن ظرف حل گردید. ۱ میلی‌لیتر محلول یدید پتابسیم اشباع به محلول درون اrlen اضافه و به مدت ۱ دقیقه همراه با تکان شدید و ثابت، نگهداری شد. پس از طی این زمان، ۳۰ میلی‌لیتر آب مقطر به آن اضافه شد. سپس به ۱ میلی‌لیتر از محلول مقدار ۱ درصد نشاسته اضافه و تکان داده شد تا رنگ محلول به صورت بنفش درآمد. محلول با استفاده از تیوسولفات ۰/۰۱ نرمال تا ناپدید شدن رنگ بنفش تیتر گردید. هم زمان یک آزمایش شاهد (بدون افزودن روغن یا چربی استخراجی) نیز آزمایش شد (AOAC, 2002). محاسبه PV براساس فرمول ذیل انجام شد:

$$PV = [(S-B) \times N \times 1000] / W$$

S= حجم میلی‌لیتر تیوسولفات سدیم مورد نیاز برای تیتر کردن نمونه، B= حجم میلی‌لیتر تیوسولفات سدیم لازم برای نمونه شاهد، N= نرمالیته محلول تیوسولفات سدیم، W= وزن نمونه (گرم)

اندازه‌گیری شاخص تیوباربیتیوریک اسید در روغن ماهی تون زرد باله حاوی عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس

۱ گرم روغن ماهی تون در ۱۰ میلی‌لیتر کربن تراکلروئید حل و ۱۰ میلی‌لیتر تیوباربیتیوریک اسید درصد محلول تیوباربیتیوریک اسید با اسید سیتریک خالص مخلوط شد) به آن اضافه و به مدت ۵ دقیقه با دور g × ۱۰۰۰ سانتریفیوژ شد. لایه بالایی جدا و به مدت ۳۰ دقیقه در حمام آب گرم ۹۵ درجه سانتی‌گراد حرارت داده شد. میزان جذب در طول موج ۵۳۲ نانومتر قرائت گردید. شاهد به‌وسیله حل شدن ۲۰۰ میلی‌گرم از TBA در ۱۰۰ میلی‌لیتر حلال ۱- بوتانل پس از فیلتر شدن به‌دست آمد (AOAC, 1990).

بررسی قدرت خنثی کردن رادیکال‌های آزاد (DPPH) با استفاده از عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس

بررسی فعالیت آنتی‌اکسیدانی با استفاده از رادیکال‌های پایدار ۲ و ۲ دی‌فنیل ۱ پیکریل-هیدرازیل (DPPH) طبق روش Brand-Williams و همکاران (۱۹۹۵) انجام شد. دو میلی‌لیتر از عصاره جلبکی به دو میلی‌لیتر از محلول اتانولی ۱۶٪ میلی‌مولار رادیکال آزاد DPPH افزوده و به مدت یک دقیقه با دستگاه ورتکس به‌خوبی مخلوط و ۳۰ دقیقه در دمای محیط و در تاریکی نگهداری شدند. جذب محلول در طول موج ۵۱۷ نانومتر و با استفاده از اسپکتروفتومتر خوانده شد. فعالیت مهارکنندگی رادیکال‌های آزاد DPPH مطابق فرمول ذیل محاسبه و به صورت درصد RSA محاسبه شد:

$$RSA\% = [1 - (A_{sample} - A_{sample blank}) / A_{control}] * 100$$

A_{sample}= جذب نمونه و محلول DPPH بعد از زمان موردنظر، A_{control}= جذب محلول DPPH بدون نمونه، A_{sample blank}= جذب نمونه DPPH بدون محلول

تیمارهای روغن ماهی تون زردباله حاوی عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس

عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس با غلظت‌های Alavi and ۳۵۰، ۳۵۰ و ۵۵۰ میلی‌گرم بر لیتر (Golmakani, 2017) به میزان ۳ درصد به روغن ماهی نگهداری شد. مدت زمان (Jafarpour et al., 2017) ۵۶ روز بوده و نمونه‌ها در روزهای ۰، ۷، ۱۴، ۲۱، ۲۸، ۳۵، ۴۲، ۴۹ و ۵۶ مورد آزمایش قرار گرفتند. تیمارهای مورد بررسی به قرار ذیل می‌باشند:

- ۱- تیمار روغن ماهی بدون افزودنی (شاهد)
- ۲- تیمار روغن ماهی حاوی ۳۵۰ (W/W) میلی‌گرم بر لیتر عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس
- ۳- تیمار روغن ماهی حاوی ۵۵۰ (W/W) میلی‌گرم بر لیتر عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس
- ۴- تیمار روغن ماهی حاوی ۱۰۰۰ (W/W) میلی‌گرم بر لیتر عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس
- ۵- تیمار روغن ماهی حاوی BHT

آنیسیدین با استفاده از فرمول ذیل دست آمد (Frankel, 2012):

$$2PV + AV \text{ (} p\text{-anisidine value) } = TV \text{ (meqKg}^{-1}\text{)}$$

تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها

طراحی آزمایش با استفاده از نرمافزار Design Expert (۱۱) با استفاده از روش آماری سطح پاسخ انجام شد. در این روش برای بهینه‌سازی استخراج عصاره هیدروالکلی جلبک، زمان، دما و نسبت حلال به نمونه جلبک در نظر گرفته شد. با توجه به طراحی فاکتوریل در آنالیز سطح پاسخ، طراحی مرکزی در نظر گرفته شد. بعد از بررسی نرمال بودن داده‌ها و همگنی واریانس، تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از روش تجزیه واریانس یک‌طرفه (One-Way ANOVA) انجام گرفت. برای مقایسه میانگین داده‌ها از آزمون آماری دانکن در سطح احتمال ۹۵ درصد استفاده شد.

نتایج

اثرات متقابل سه گانه متغیرهای مؤثر در استخراج عصاره جلبک بر روی قدرت آنتی اکسیدانی با توجه به جدول ۱، p -value مدل انتخابی کمتر از ۰/۰۰۰۱ بوده و معنی‌دار نبودن فاکتور عدم برازش در سطح اطمینان ۹۵٪ نیز تأیید کننده مناسب بودن مدل منتخب است. برازش داده‌های به دست آمده برای فعالیت مهار DPPH بر اساس مدل چند جمله‌ای درجه دوم صورت گرفت. با توجه به جدول ۲ تجزیه واریانس اثرات خطی دما، زمان و نسبت حلال به ماده خشک و اثرات متقابل دما و زمان و دما و نسبت حلال به ماده خشک در سطح ۰/۰۵ بر فعالیت مهار DPPH معنی‌دار بودند.

اثر زمان بر فعالیت مهار DPPH با استفاده از عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس تأثیر متغیر مستقل زمان در سطوح (۲۰، ۷۰ و ۱۲۰ دقیقه) بر فعالیت مهار DPPH در حالی که دو متغیر دما و نسبت حلال به ماده خشک در نقطه مرکزی ثابت نگه داشته شوند در شکل ۱ نشان داده شده است. افزایش

اندازه‌گیری شاخص اسیدهای چرب آزاد در روغن ماهی تون زرد باله حاوی عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

۳ گرم روغن در ۵۰ میلی‌لیتر مخلوط نوتریال اتر-اتانول (۱:۱) حل و مخلوط با استفاده از دست همزده شد. پس از سرد شدن در دمای اتاق، مخلوط با استفاده از پتانسیم هیدروکسید ۰/۰۱ مولار تیتر گردید. فنول فتالیئن (۱۰ گرم بر لیتر) به عنوان اندیکاتور استفاده شد. میزان اسیدهای چرب آزاد (meq/kg) بر اساس فرمول ذیل محاسبه گردید (Zhang et al., 2015):

$$FFA \text{ (mg/g)} = (V \times C \times 56.11) / m$$

V = میزان پتانسیم هیدروکسید (میلی‌لیتر)، C = غلظت پتانسیم هیدروکسید (مول در لیتر) و m جرم نمونه روغن ماهی (گرم)

اندازه‌گیری شاخص m -آنیسیدین در روغن ماهی تون زرد باله حاوی عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

برای اندازه‌گیری این شاخص، محلول ۰/۵ گرم روغن در بالون ژوژه ۲۵ میلی‌لیتری با $n=$ هگزان به حجم رسانده شد. ۵ میلی‌لیتر از این محلول با یک میلی‌لیتر از محلول ۰/۲۵ درصد m -آنیسیدین در اسیداستیک گلاسیال مخلوط و پس از ۱۰ دقیقه جذب در طول موج ۳۵۰ نانومتر با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر مدل DR-2800 خوانده شد (AOAC, 2002).

$$\frac{25 \times (1.2AS - AB)}{W} - \text{عدد آنسیدین}$$

AS = میزان جذب محلول حاوی نمونه، AB = میزان جذب محلول حاوی نمونه خالص، W = وزن نمونه (گرم)

اندازه‌گیری شاخص Totax valve در روغن ماهی تون زرد باله حاوی عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

شاخص TV نشان دهنده مقدار کل تولید اکسیداسیونی اولیه و ثانویه بود و با استفاده از شاخص پراکسید و m -

دما، با افزایش دما تا حدود ۵۱/۹۷ فعالیت مهار DPPH بهوسیله عصاره نانوکلروپسیس نسبتاً ثابت بود و با افزایش بیشتر دما فعالیت مهار DPPH کاهش یافت.

زمان از ۲۰ به ۱۲۰ دقیقه منجر به افزایش فعالیت مهار DPPH از ۳۱/۲۰ درصد به ۶۲/۲۶ درصد و افزایش نسبت حلال منجر به افزایش فعالیت مهار DPPH از ۲۹/۹۶ درصد به ۶۴/۸۳ درصد بهوسیله عصاره شد. در خصوص

جدول ۱: اثرات متقابل سه گانه متغیرها بر فعالیت مهار DPPH

Table 1: Triple interactions of variables on DPPH inhibition activity

Run	زمان (دقیقه)	دما (درجه سانتی گراد)	نسبت حلال به ماده خشک (میلی لیتر در گرم)	فعالیت مهار رادیکال های آزاد DPPH
۱	۷۰	۹۰	۱۰	۲۹/۱۴
۲	۲۰	۷۰	۱۰	۱۴/۱۵
۳	۲۰	۵۰	۲۰	۲۱/۲۱
۴	۷۰	۷۰	۲۰	۴۵/۲۴
۵	۲۰	۹۰	۲۰	۳۲/۰۲
۶	۱۲۰	۵۰	۲۰	۶۸/۳۴
۷	۷۰	۵۰	۱۰	۲۴/۵۱
۸	۷۰	۹۰	۳۰	۴۷/۱۵
۹	۷۰	۷۰	۲۰	۵۱/۱۷
۱۰	۷۰	۷۰	۲۰	۵۱/۱۹
۱۱	۷۰	۷۰	۲۰	۵۲/۹۷
۱۲	۱۲۰	۷۰	۱۰	۳۷/۲۵
۱۳	۷۰	۵۰	۳۰	۷۴/۴۹
۱۴	۷۰	۷۰	۲۰	۵۳/۲۱
۱۵	۱۲۰	۹۰	۲۰	۵۱/۳۶
۱۶	۲۰	۷۰	۳۰	۴۴/۵۴
۱۷	۱۲۰	۷۰	۳۰	۷۷/۸۱

اثرات متقابل زمان و نسبت حلال به ماده خشک بر فعالیت مهار DPPH

اثرات متقابل زمان (۰-۹۰ دقیقه) و نسبت حلال به ماده خشک (۱۰-۳۰ میلی لیتر بر گرم) در حالی که دما در نقطه مرکزی ثابت می باشد در نمودارهای سه بعدی سطح پاسخ در شکل ۳ نشان داده شده است. همان طوری که مشاهده می شود، افزایش زمان در تمام سطوح نسبت حلال به ماده خشک باعث افزایش فعالیت مهار DPPH شد.

اثرات متقابل زمان و دما بر فعالیت مهار DPPH با استفاده از عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

نمودار سه بعدی سطح پاسخ اثرات متقابل فاكتورهای زمان (۰-۱۲۰ دقیقه) و دما (۵۰-۹۰) بر فعالیت مهار DPPH در حالی که نسبت حلال به ماده خشک در نقطه مرکزی ۲۰ میلی لیتر بر گرم ثابت نگه داشته شد، در شکل ۲ قابل مشاهده است. همان طوری که مشاهده می شود، افزایش زمان در سطوح پایین و دمای بالا منجر به افزایش فعالیت مهار DPPH شد. اما این تأثیر در دمای پایین بیشتر بود.

جدول ۲: تجزیه واریانس اثرات متقابل سه گانه متغیرها بر فعالیت مهار DPPH عصاره استخراجی

Table 2: Analysis of variance of the three interactions of variables on the DPPH inhibitory activity of the extract

منبع	Sum of Squares	df	Mean Square	F-value	p-value
مدل	۵۰۶۴/۶۲	۹	۵۶۲/۷۴	۴۳/۸۹	<۰/۰۰۰۱
A-Time (min)	۱۸۸۶/۲۱	۱	۱۸۸۶/۲۱	۱۴۷/۱۱	<۰/۰۰۰۱
B-Temperature (°C)	۱۰۴/۲۶	۱	۱۰۴/۲۶	۸/۱۳	۰/۰۲۴۶
C-Water to the raw material ratio (mL/g)	۲۴۱۳/۰۴	۱	۲۴۱۳/۰۴	۱۸۸/۲۰	<۰/۰۰۰۱
AB	۱۹۳/۰۷	۱	۱۹۳/۰۷	۱۵/۰۶	۰/۰۰۶
AC	۲۵/۸۶	۱	۲۵/۸۶	۲/۰۲	۰/۱۹۸۶
BC	۲۵۵/۵۲	۱	۲۵۵/۵۲	۱۹/۹۳	۰/۰۰۲۹
A ²	۶۵/۸۴	۱	۶۵/۸۴	۵/۱۳	۰/۰۵۷۸
B ²	۵۳/۶۴	۱	۵۳/۶۴	۴/۱۸	۰/۰۸۰۱
C ²	۴۷/۶۶	۱	۴۷/۶۶	۳/۷۲	۰/۰۹۵۲
Residual	۸۹/۷۵	۷	۱۲/۸۲		
Lack of Fit	۴۸/۰۴	۳	۱۶/۰۱	۱/۵۴	۰/۳۳۵۴
Pure Error	۴۱/۷۱	۴	۱۰/۴۳		
Cor Total	۵۱۵۴/۳۷	۱۴			
R ²	۰/۹۸۲				
Adjusted R ²	۰/۹۶۰				
درصد تغییرات	۷/۸۵				

درصد، زمان ۸۶/۰۳ دقیقه، دما ۵۰/۵۷ درجه سانتی گراد و نسبت حلال به ماده خشک ۲۹/۵۳ میلی لیتر بر گرم بود.

پروفایل اسیدچرب روغن ماهی تون زرد باله بر اساس پروفایل اسید چرب روغن ماهی تون در جدول ۳، اسیدهای چرب C16:0 و C18:1^ω۹ و C22:6^ω۳ DHA بالاترین درصد فراوانی را داشتند. اسیدهای چرب بدون پیوند دوگانه ۳۸/۲۸ درصد از اسیدهای چرب روغن تون و ۸۱/۱۶ درصد اسیدهای چرب دارای پیوند دو یا چند گانه بودند.

تأثیر افزودن عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس بر شاخص‌های سینتیکی روغن ماهی تون زرد باله در جدول ۴، مقادیر ترکیبات آنتی اکسیدانی موجود در عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس نشان داده شده است. قدرت آنتی اکسیدانی یا AOP در تیمارهای روغن ماهی تون حاوی عصاره هیدروالکلی جلبک با غلظت ۶۹

اثرات متقابل دما و نسبت حلال به ماده خشک بر فعالیت مهار DPPH با استفاده از هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس

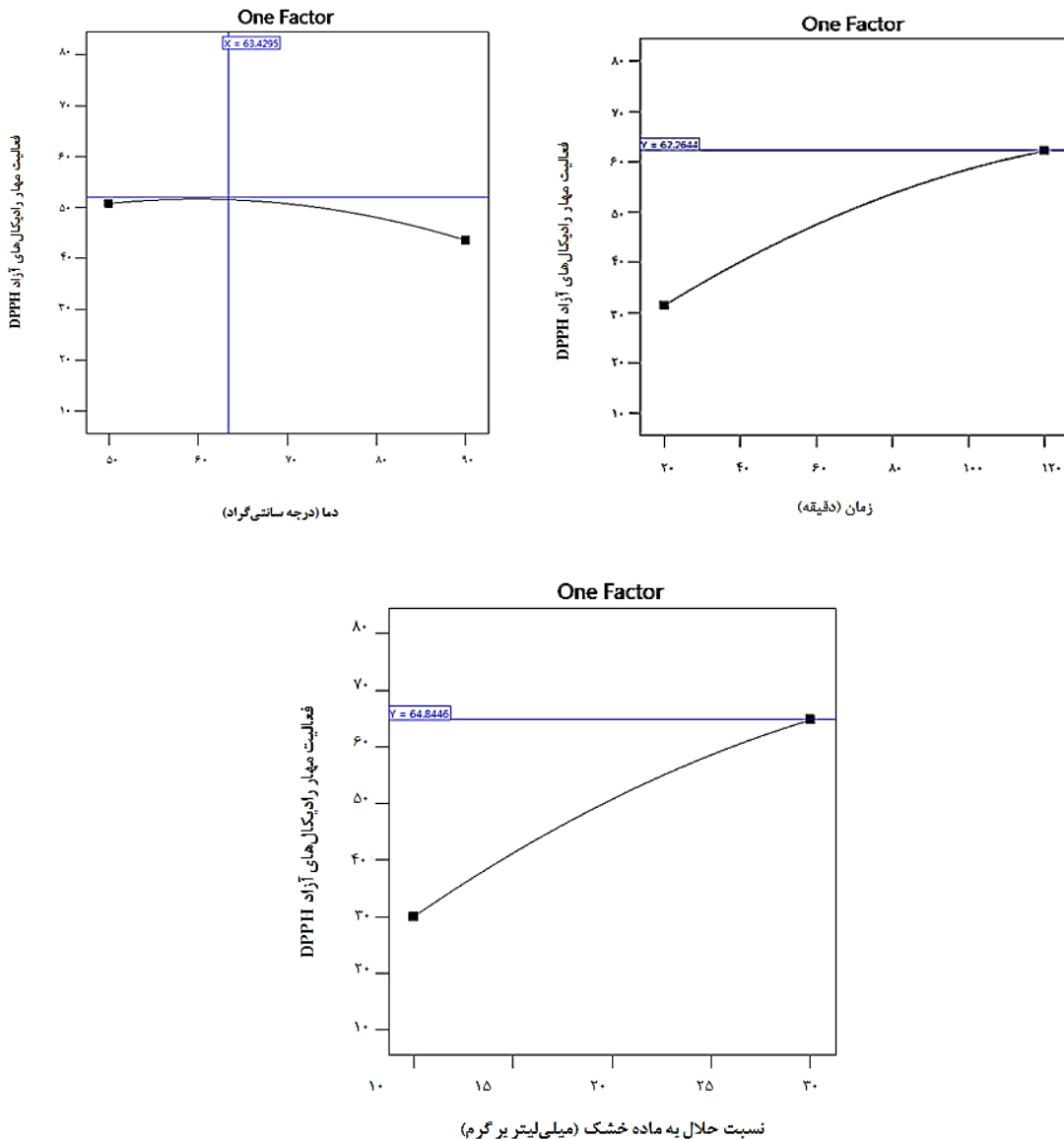
اثرات متقابل دمای استخراج (۲۰-۹۰) و نسبت حلال به ماده خشک (۱۰-۳۰ میلی لیتر بر گرم) در حالی که زمان در نقطه مرکزی ثابت می‌باشد در نمودارهای سه بعدی سطح پاسخ در شکل ۴ نشان داده شده است. همان‌طوری که مشاهده می‌شود، افزایش نسبت حلال به ماده خشک در تمام سطوح دما منجر به افزایش فعالیت مهار DPPH شد. اما این تأثیر سطوح پایین دما بیشتر بود.

بهینه سازی فعالیت مهار DPPH توسط عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلوروپسیس

برای بهینه‌سازی فعالیت مهار DPPH از نرم افزار Design Expert استفاده شد. در شکل ۵ تأثیر متغیرها بصورت جداگانه مورد بررسی قرار گرفت و با استفاده از روش سطح پاسخ می‌توان چنین اظهار کرد که شرایط عملیاتی بهینه برای بیشینه فعالیت مهار DPPH ۷۹/۲۵

.(P<0.05)

۱۰۰۰ میلی گرم بر لیتر بالاترین میزان را داشت. کمترین قدرت آنتی اکسیدانی در تیمار BHT اندازه گیری شد



شکل ۱: اثر متغیر مستقل بر فعالیت مهار DPPH توسط هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

Figure 1: Effect of independent variable on DPPH inhibition activity by hydroalcoholic *N. oculata*

تأثیر افزودن عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس بر شاخص پراکسید، TBA¹ -

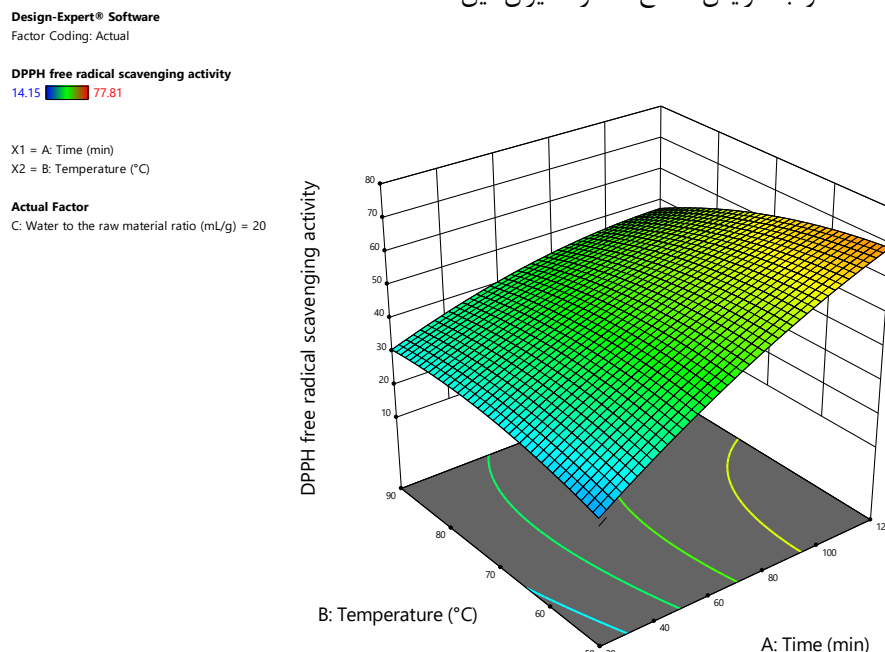
با توجه به نتایج جدول ۵، شاخص‌های اکسیداسیون Totax Value و Anisidine باله در تیمارهای دارای عصاره، شاهد و نیز BHT (Butylated

تأثیر افزودن عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس بر شاخص پراکسید، TBA¹ -

¹ Thiobarbituric Acid

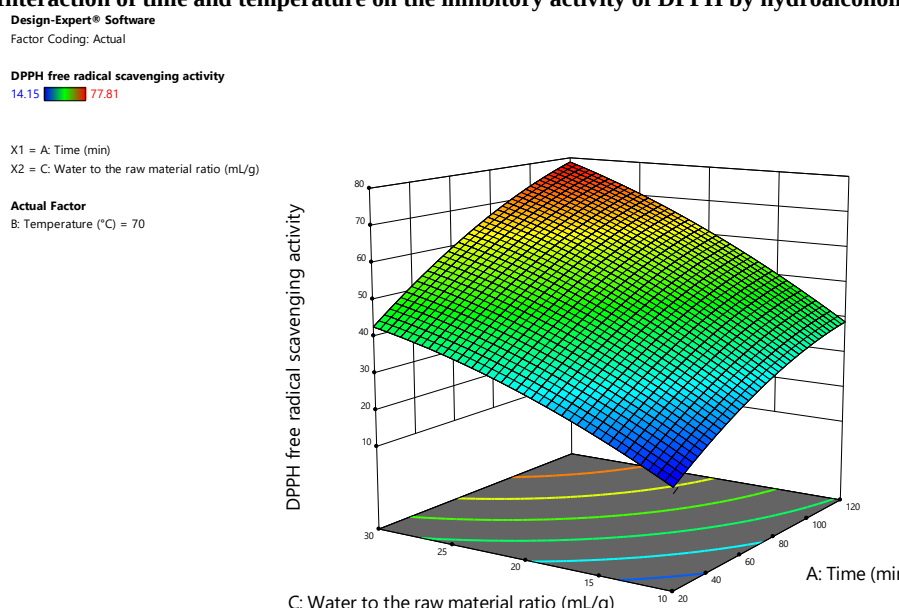
TBA شاخص‌ها کاهش یافت ($P<0.05$). میزان پراکسید و (از روز ۳۵ نگهداری) در تیمار BHT بالاتر از تیمارهای دارای ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر لیتر عصاره جلبکی بود، اما در مقایسه با غلظت‌های ۳۵۰ و ۵۵۰ میلی‌گرم بر لیتر مقدار کمتری داشت ($P<0.05$) (جدول ۶).

(hydroxytoluene) روند افزایشی داشته است و در انتهای دوره (روز ۵۶ نگهداری) به بالاترین میزان خود رسید ($P<0.05$) و در تمامی روزهای نگهداری به جز روز صفر، تیمار شاهد با اختلاف معنی‌دار در مقایسه با سایر تیمارها بالاترین میزان شاخص‌های اکسیداسیونی را در روغن ماهی تون زرد باله داشت و با افزایش سطح عصاره میزان این



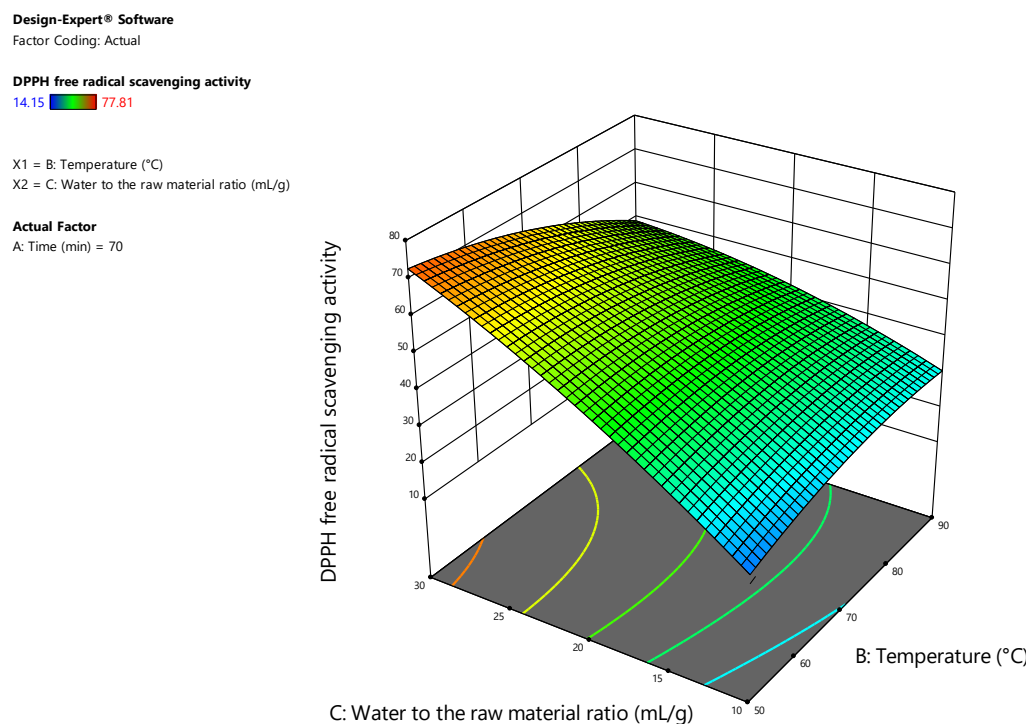
شکل ۲: اثر متقابل زمان و دما بر فعالیت مهار DPPH بهوسیله هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

Figure 2: Interaction of time and temperature on the inhibitory activity of DPPH by hydroalcoholic *N. oculata*



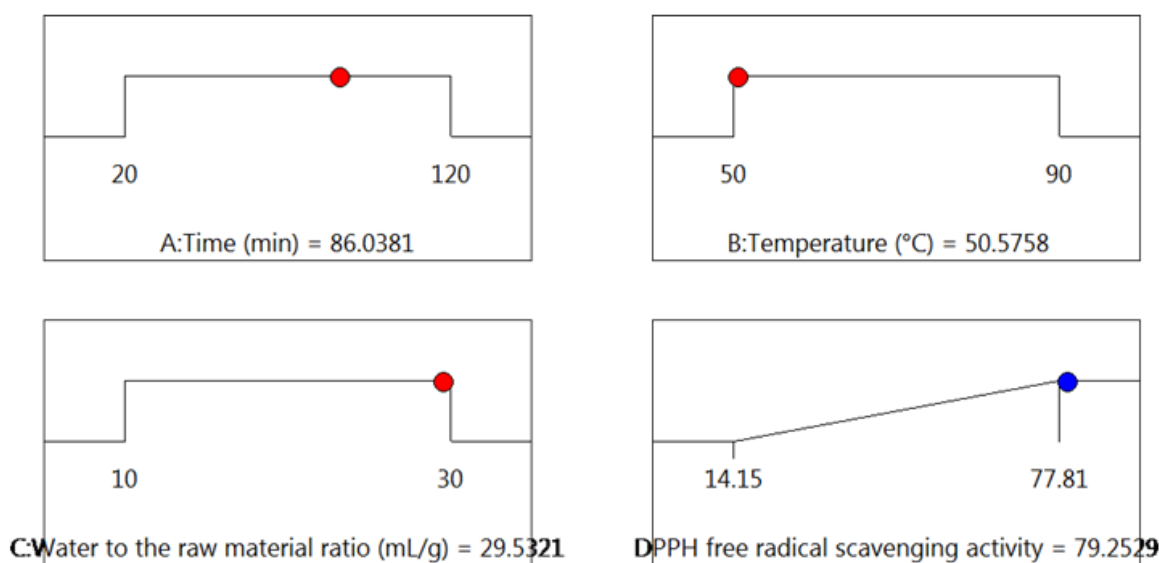
شکل ۳: اثر متقابل زمان و نسبت حلال به ماده خشک بر فعالیت مهار DPPH بهوسیله هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

Figure 3: Interaction of time and solvent-to-dry matter ratio on DPPH inhibition activity by hydroalcoholic *N. oculata*



شکل ۴: اثر متقابل دما و نسبت حلال به ماده خشک بر فعالیت مهار DPPH به وسیله هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

Figure 4: Interaction of temperature and solvent to dry matter ratio on DPPH inhibition activity by hydroalcoholic *N. oculata*



شکل ۵: بهینه سازی فعالیت مهار DPPH به وسیله هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

Figure 6: Optimization of DPPH inhibition activity by hydroalcoholic *N. oculata*

جدول ۳: پروفایل اسیدچرب روغن ماهی تون

Table 3: Fatty acid profile of tuna oil

ترکیب	درصد	ردیف	ترکیب	درصد	ردیف
C18:3ω3	۱/۸۹±۰/۳۳	۱۵	C14:0	۰/۱۱±۳/۵۱	۱
C20:3ω3	۱/۴۷±۰/۰۶	۱۶	C16:0	۰/۲۳±۲۵/۰۸	۲
C20:4ω6	۳/۱۲±۰/۵۱	۱۷	C17:0	۰/۰۱±۰/۹۰	۳
C20:5ω3EPA	۶/۴۱±۱/۵۳	۱۸	C18:0	۰/۲۷±۸/۱۱	۴
C21:5	۳/۲۱±۰/۸۴	۱۹	C20:0	۰/۰۵±۰/۶۸	۵
C22:5ω3DPA	۲/۶۵±۰/۰۹	۲۰	C14:1	۰/۰۳±۱/۷۲	۶
C22:6ω3 DHA	۳۰/۱۵±۳/۲۱	۲۱	C16:1ω9	۰/۰۵±۱/۵۰	۷
ΣSFA	۳۸/۲۸	۲۲	C16:1	۰/۱۵±۷/۱۲	۸
ΣMUFA	۲۷/۰۵	۲۳	C18:1ω9	۱/۵۴±۱۳/۱۲	۹
ΣPUFA	۱/۴۱	۲۴	C18:1ω11	۰/۲۵±۳/۵۰	۱۰
ω6 / ω3	۰/۱۲	۲۵	C18:1ω12	۰/۰۱±۰/۰۹	۱۱
PUFA/SFA	۵۴/۱۱	۲۶	C16:3	۰/۰۵±۲/۳۱	۱۲
C18:3ω3	۱/۸۹±۰/۳۳	۲۷	C16:4	۰/۰۷±۰/۵۴	۱۳
C20:3ω3	۱/۴۷±۰/۰۶	۲۸	C18:2ω6	۰/۲۰±۲/۳۶	۱۴

جدول ۴: ترکیبات آنتی اکسیدانی عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

Table 4: Antioxidant compounds of hydroalcoholic extract of Nanochloropsis algae

ترکیبات فنولی (mg/g GAE) (μg/ml)	ترکیبات فلانوئیدی (mg/g QE) (IC ₅₀)	عصاره هیدروالکلی جلبک (mg/g)
۳۹/±۳۳ ۱/۷۹	۳۹/±۲۳ ۲/۰۴	۳۹/±۳۳ ۱/۲۵

جدول ۵: نتایج پارامترهای سینتیکی روغن ماهی حاوی عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس

Table 5: Results of kinetic parameters of fish oil containing hydroalcoholic extract of Nanochloropsis algae

نمونه	PF (%)	AOP (%)	AA	IP (day)
شاهد	-	-	-	۰/۹۱±۰/۰۴h
۳۵۰ میلی گرم بر لیتر	۳/۴۱±۰/۷۸e	۶۵/۱۵±۰/۱۱e	۶۵۹۷±۶۵/۲۳f	۲/۵۱±۰/۰۳f
۵۵۰ میلی گرم بر لیتر	۷/۲۲±۰/۳۴c	۷۵/۲۴±۰/۱۵c	۸۳۴۵±۵۵/۲۳d	۵/۱۲±۰/۱۲c
۱۰۰۰ میلی گرم بر لیتر	۸/۳۶±۰/۹۹a	۸۵/۴۵±۰/۵۵a	۹۰۲۳±۶۱/۱۸b	۷/۱۱±۰/۲۱a
(BHT ۰/۰۱ درصد)	۱/۹۸±۰/۰۴g	۶۰/۲۴±۰/۱۸f	۱۰۳۴±۲۳/۹۱a	۲/۱۱±۰/۰۵e

حروف غیر مشابه به معنی اختلاف معنی دار بین پارامترها در هر ستون است ($p < 0.05$).

از روز ۱۹/۱۳-۱۲ در روز صفر به ۴۶/۴۶-۱۸۶/۵۳ در روز ۵۶ نگهداری رسید. اما میزان Totax Value در تیمار BHT از روز ۲۱ نگهداری در مقایسه با تیمارهای حاوی ۳۵۰ و ۵۵۰ میلی گرم بر لیتر عصاره هیدروالکلی جلبک مقدار کمتری داشت ($p < 0.05$).

BHT در تیمار ρ -Anisidine میزان به جز نسبت به شاهد در مقایسه با سایر روغن های حاوی عصاره هیدروالکلی نانوکلروپسیس مقدار بالاتری داشت. با افزایش غلظت عصاره جلبکی از ۳۵۰ به ۱۰۰۰ میلی گرم بر لیتر میزان ρ -Anisidine و Totax Value به شکل معنی داری کاهش یافت ($P < 0.05$). میزان Totax Value در تمام تیمارها روند افزایشی داشته است و از مقدار

جدول ۶: نتایج اندازه‌گیری شاخص‌های اکسیداسیون در روغن ماهی عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس
Table 6: Results of measurement of oxidation indices in tuna oil containing hydroalcoholic extract of *N. oculata*

دوره نگهداری (روز)										تیمار
۵۶	۴۹	۴۲	۳۵	۲۸	۲۱	۱۴	۷	.		
۷۸/۱۰ ± ۰/۱۲ aA	۷۸/۱۱ ± ۰/۱۳ aB	۷۸/۱۲ ± ۰/۱۴ aC	۷۸/۱۳ ± ۰/۱۵ aD	۷۸/۱۴ ± ۰/۱۶ aE	۷۸/۱۵ ± ۰/۱۶ aF	۷۸/۱۶ ± ۰/۱۷ aG	۷۸/۱۷ ± ۰/۱۸ aH	۷۸/۱۸ ± ۰/۱۹ aI	شاهد	
۷۸/۱۶ ± ۰/۱۵ bA	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۵ bB	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۶ bC	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۷ bD	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۸ bE	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ bF	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ bG	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ bH	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ bI	نانوکلروپسیس	
۷۸/۱۴ ± ۰/۱۵ cA	۷۸/۱۱ ± ۰/۱۶ cB	۷۸/۱۲ ± ۰/۱۷ cC	۷۸/۱۲ ± ۰/۱۸ cD	۷۸/۱۲ ± ۰/۱۹ cE	۷۸/۱۲ ± ۰/۱۹ cF	۷۸/۱۲ ± ۰/۱۹ cG	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ cH	۷۸/۱۴ ± ۰/۱۹ cI	۵۵-ppm	
۷۸/۱۷ ± ۰/۱۵ dA	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۷ dB	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۸ dC	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ dD	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ dE	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ dF	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ dG	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ dH	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ dI	۵۵-ppm	
۷۸/۱۴ ± ۰/۱۴ eA	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۸ bB	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ cC	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ dD	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ eE	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ fF	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ gG	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ hH	۷۸/۱۰ ± ۰/۱۹ iI	BHT	
PVmeq kg ⁻¹										
۷/۱۰ ± ۰/۱۱ aA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aI	شاهد	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bI	۵۵-ppm	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cI	۵۵-ppm	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dI	۱۰۰-ppm	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ eA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ eE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ fF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ gG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ hH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ iI	BHT	
TBA (mg MDA kg ⁻¹)										شاهد
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aI	شاهد	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bI	۵۵-ppm	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cI	۵۵-ppm	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dI	۱۰۰-ppm	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ eA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ eE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ fF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ gG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ hH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ iI	BHT	
p-anisidine (mg kg ⁻¹)										شاهد
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ aI	شاهد	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bI	۵۵-ppm	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cI	۵۵-ppm	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dI	۱۰۰-ppm	
۷/۱۰ ± ۰/۱۰ eA	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ bB	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ cC	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ dD	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ eE	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ fF	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ gG	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ hH	۷/۱۰ ± ۰/۱۰ iI	BHT	
Totax valve										شاهد
۱۸/۰/۰۵ ± ۰/۰۵ aA	۱۸/۰/۰۹ ± ۰/۰۵ aB	۱۸/۰/۰۹ ± ۰/۰۵ aC	۱۸/۰/۰۹ ± ۰/۰۵ aD	۱۸/۰/۰۹ ± ۰/۰۵ aE	۱۸/۰/۰۹ ± ۰/۰۵ aF	۱۸/۰/۰۹ ± ۰/۰۵ aG	۱۸/۰/۰۹ ± ۰/۰۵ aH	۱۸/۰/۰۹ ± ۰/۰۵ aI	شاهد	
۹/۰/۰۳ ± ۰/۰۵ bA	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ bB	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ bC	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ bD	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ bE	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ bF	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ bG	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ bH	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ bI	۵۵-ppm	
۹/۰/۰۴ ± ۰/۰۵ cA	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ cB	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ cC	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ cD	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ cE	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ cF	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ cG	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ cH	۹/۰/۰۱ ± ۰/۰۵ cI	۵۵-ppm	
۹/۰/۰۲ ± ۰/۰۵ dA	۹/۰/۰۲ ± ۰/۰۵ dB	۹/۰/۰۲ ± ۰/۰۵ cC	۹/۰/۰۲ ± ۰/۰۵ dD	۹/۰/۰۲ ± ۰/۰۵ dE	۹/۰/۰۲ ± ۰/۰۵ dF	۹/۰/۰۲ ± ۰/۰۵ dG	۹/۰/۰۲ ± ۰/۰۵ dH	۹/۰/۰۲ ± ۰/۰۵ dI	۱۰۰-ppm	
۹/۰/۰۳ ± ۰/۰۵ eA	۹/۰/۰۳ ± ۰/۰۵ bB	۹/۰/۰۳ ± ۰/۰۵ cC	۹/۰/۰۳ ± ۰/۰۵ dD	۹/۰/۰۳ ± ۰/۰۵ eE	۹/۰/۰۳ ± ۰/۰۵ fF	۹/۰/۰۳ ± ۰/۰۵ gG	۹/۰/۰۳ ± ۰/۰۵ hH	۹/۰/۰۳ ± ۰/۰۵ iI	BHT	
(p<۰/۰۵)										
حروف غیر مشابه بزرگ به معنی اختلاف معنی دار بین روزهای نگهداری است (p<۰/۰۵)										
حروف غیر مشابه کوچک به معنی اختلاف معنی دار بین غلظت‌های مختلف عصاره جلبکی و BHT است (BHT < p<۰/۰۵)										

فنولی نیز افزایش می‌یابد و بهترین زمان را بین ۹۰، ۹۰، ۱۸۰

و ۲۷۰ دقیقه، ۲۷۰ دقیقه گزارش کردند.

در مطالعه Omidi و همکاران (۲۰۱۸) که بر استفاده از اسپیرولینا بر پایداری روغن کنجد انجام شد، میزان جذب رادیکال‌های آزاد DPPH با افزایش غلظت عصاره، افزایش معنی داری یافت، به شکلی که بالاترین میزان جذب در غلظت ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر لیتر و کمترین میزان جذب در غلظت ۵۰ میلی‌گرم بر لیتر گزارش شد. همچنین افزایش دمای استخراج به بیش از ۵۰ درجه سانتی‌گراد (۰ و ۹۰ درجه سانتی‌گراد) منجر به کاهش فعالیت رادیکال‌های DPPH شد. محصولات اکسایش لیپیدی تחת شرایط حرارتی پایدار نمی‌باشد و شکسته می‌شوند که این موضوع زمینه را برای کاهش رادیکال‌های آزاد فراهم می‌آورد. در سیستم DPPH، آنتی‌اکسیدان‌ها با رادیکال پایدار DPPH واکنش می‌دهند و آن را کمزنگ یا بی‌رنگ می‌کنند و میزان کاهش رنگ با قدرت آنتی‌اکسیدانی نمونه رابطه مستقیم دارد و با افزایش غلظت ترکیبات فنلی یا درجه هیدروکسیلاسیون ترکیبات فنلی،

مطالعه حاضر از دو مرحله تشکیل شده است. در مرحله اول شرایط بهینه استخراج عصاره هیدروالکلی از جلبک نانوکلروپسیس مورد بررسی و در بخش دوم تأثیر افزودن این عصاره به روغن ماهی و تأثیر آن بر کاهش اکسیداسیون موردنظر مطالعه قرار گرفت. آزمون شماره ۱۷ (زمان ۱۲۰ دقیقه، دما ۷۰ درجه سانتی‌گراد، نسبت ماده خشک به حلول ۳۰ میلی‌لیتر بر گرم) بالاترین میزان افزایش فعالیت استخراج از ۱۲۰ به ۱۲۰ دقیقه منجر به افزایش فعالیت مهار رادیکال‌های آزاد بهوسیله عصاره شد، زیرا درصد حضور ترکیبات فنولی موجود در عصاره با افزایش زمان Nahvi et al., 2008) استخراج افزایش می‌یابد (Babakhani و Tarkibat ضداکسیدانی جلبک *Sargassum angustifolium* (angustifolium) با رفلکس حرارتی در روش تاگوچی عنوان کردند که در زمان‌های استخراج بالا میزان ترکیبات

دوگانه است که سرعت اکسیداسیون را افزایش می‌دهد و این روغن را بهشدت مستعد اکسیداسیون می‌کند. فرآورده حاصل از اکسایش اولیه چربی‌ها هیدروپراکسیدها هستند که این ترکیبات ناپایدارند و در مرحله دوم اکسایش پس از تجزیه، موادی نظیر آلدئیدها، کتون‌ها، الکل‌ها، هیدروکربن‌ها، استرهای فوران‌ها و لاتکتون‌ها را ایجاد می‌کنند. این مواد به عنوان عوامل تغییر بو و مزه در محصولات مطرح می‌باشند. پروفایل اسیدهای چرب روغن حاصل از ضایعات تن ماهیان نشان داد که حاوی مقادیر زیادی اسیدهای چرب غیراشباع با پیوند دوگانه به میزان ۲۸/۰۵ درصد است که در صورت نگهداری در شرایط Taati Keley *et al.*, 2018 نامساعد اکسیداسیون آن اتفاق می‌افتد (Mahmoodi *et al.*, 2017). مقادیر بالای دوکوزاهگزانوئیک اسید مشخصه اصلی خانواده تن ماهیان است. به دلیل حضور پیوندهای دوگانه زیاد در DHA و EPA اکسیداسیون آنها بهسرعت اتفاق می‌افتد (Chouliara *et al.*, 2004). در مطالعه‌ای دیگر بر پروفایل اسیدچرب روغن ماهی تن، میزان EPA و DHA بهترتبه ۶/۱۲ و ۲۵/۲۶۳ درصد مشخص گردید. در این مطالعه از طریق نانومولسیون روغن به همراه کورکومین زردچوبه نسبت به کاهش اکسیداسیون اقدام کردند (Shehzad *et al.*, 2021).

آزمایشی که به طور گسترده جهت اندازه‌گیری مقدار فساد اکسایشی چربی‌ها به کار گرفته می‌شود، شاخص TBA و PV¹ است (Omidi and Babakhani, 2013). در مطالعه حاضر، با افزایش زمان نگهداری تا ۵۶ روز در تمام تیمارهای دارای عصاره میزان پراکسید و TBA افزایش یافت. در مطالعه Omidi and Babakhani (2013) نیز روند افزایش مقدار پراکسید و TBA با زمان مشاهده شد و افزایش غلظت، کاهش میزان پراکسید روغن کنجد را به همراه داشت که با توجه به کاهش میزان اکسیداسیون با افزایش غلظت عصاره هیدروالکلی از ۳۵۰ به ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر لیتر با یافته‌های مطالعه حاضر هم‌خوانی دارد. مقدار قابل قبول پراکسید بر اساس استاندارد IFOMA در روغن ماهی تصفیه نشده، تا محدوده ۲۰ میلی‌اکی والان بر کیلوگرم تعیین شده است (Bimbo, 1998) که در تیمار شاهد (تا

Vieira *et al.*, 2001) فعالیت مهار رادیکالی جلبک افزایش پیدا می‌کند (.

در مطالعه Babakhani Lashkan و همکاران (۲۰۱۳) افزایش توان ماکروویو عامل بهبود استخراج عصاره جلبکی *Sargassum angustifolium* معرفی کرد، اما توان بسیار بالا را به سبب افزایش دما عامل منفی معرفی و عنوان کردند که در دمای بالا سوختن و کف کردن نمونه‌ها رخ داده و این موضوع بازده استخراج را کاهش می‌دهد که با یافته‌های مطالعه حاضر هم‌خوانی دارد.

نسبت ماده خشک به حلال یک نسبت مهم در بهینه‌سازی استخراج محسوب می‌شود. افزایش این نسبت درصد استخراج ترکیبات فنولی را افزایش می‌دهد که خود عامل افزایش توانایی مهار رادیکال‌های آزاد را افزایش می‌دهد (Pinelo *et al.*, 2005). در واقع، بالاترین نسبت ماده خشک به حلال دارای بیشترین میزان ماده جامد است (Spigno *et al.*, 2007). افزایش نسبت حلال منجر به افزایش فعالیت مهار DPPH شد، زیرا در این شکل ماده مؤثر عصاره افزایش می‌یابد. در مطالعه Babakhani Lashkan و همکاران (۲۰۱۳) بر شرایط استخراج عصاره جلبکی *Sargassum angustifolium*، عصاره استخراجی با نسبت ۱ به ۲۰ جلبک به حلال دارای بالاترین میزان ترکیبات فنولی بود و میزان قدرت آنتی‌اکسیدانی کل، خنثی‌کنندگی رادیکال‌های آزاد در این نسبت در مقایسه با سایر نسبتها بالاتر بود. در واقع، شناس حضور ترکیبات زیست‌فعال در حلال با افزوده شدن حلال به سبب افزایش نرخ تراوش بالاتر می‌رود. در مطالعه حاضر، بازده فعالیت آنتی‌اکسیدانی عصاره استخراجی در نسبت حلال به ماده خشک برابر ۲۰ میلی‌لیتر بر هر گرم در مقایسه با ۳۰ میلی‌لیتر بر هر گرم بالاتر بود که به نظر می‌رسد، با افزایش بالای ماده خشک توانایی حلال در فرآیند، استخراج کاهش می‌یابد که این نتیجه در مطالعه Babakhani Lashkan و همکاران (۲۰۱۳) نیز مشاهده شده و افزایش میزان ماده خشک سبب کاهش توان حلال در استخراج ترکیبات فنولی از جلبک شد.

براساس پروفایل اسیدچرب، درصد بالایی (۸۱/۱۶ درصد) از روغن کبد ماهی تون زردباله، اسیدهای چرب با پیوند

¹ Peroxide Value

استفاده شود که با یافته‌های مطالعه حاضر هم خوانی دارد. همچنین احتمالاً زمانی که هسته (روغن ماهی) در مرکز کوآسروات (ریزکیسه‌های دارای غشای دو لایه) حاصل از برهmeknesh عصاره هیدروالکلی جلبکها قرار می‌گیرد، مواد دیواره به عنوان یک مانع فیزیکی از ترکیب اکسیژن با هسته جلوگیری و نرخ اکسایش را کنترل می‌نمایند (Chen *et al.*, 2013). در مطالعه Jafarpour و همکاران (۲۰۱۷) افزودن نانوکپسول دارای آنتی اکسیدانی طبیعی (اسانس گل میخک) را در ایجاد ثبات و کنترل نرخ اکسایش روغن ماهی مؤثر دانستند.

افزودن عصاره هیدروالکلی جلبک سبب افزایش IP و نیز فعالیت آنتی اکسیدانی شد. قدرت آنتی اکسیدانی ۱۰۰-۰ است و هر چقدر بزرگتر باشد، ماده مورد استفاده ظرفیت آنتی اکسیدانی قوی‌تری دارد. در غلظت‌های ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر لیتر جلبک نانوکلروپسیس، قدرت آنتی اکسیدانی ۸۵/۴۵ درصد را نشان دادند که در مقایسه با BHT (۶۰/۲۴) بالاتر بود. در مطالعه Alavi و همکاران (۲۰۱۷) نیز افزودن کلرلا به روغن و افزایش غلظت آن سبب افزایش IP شد که این امر را ناشی از آزادسازی بسیار بالای ترکیبات زیست فعال از کلرلا دانستند که می‌تواند در مورد نانوکلروپسیس نیز صادق باشد.

با توجه به نتایج، تیمارهای دریافت‌کننده عصاره جلبک، فاکتور حفاظتی و قدرت آنتی اکسیدانی بالاتری در مقایسه BHT داشتند که نشان می‌دهد عصاره جلبکی در هر سه غلظت ۳۵۰، ۵۵۰ و ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر لیتر به خوبی می‌توانند جایگزین ترکیبات سنتیک باشند. Golmakani و همکاران (۲۰۱۸) در بررسی تأثیر عصاره جلبکی *Arthrosphaera platensis* بر پایداری اکسیداتیو روغن ماهی کیلکا (*caspia*) ضمن بیان روند افزایشی فرآیند اکسیداسیون، حضور مواد آنتی اکسیدانی فنولی موجود در جلبک را عامل کاهش پراکسید و Totox value در روغن کیلکا معرفی کردند. فنول‌های موجود در عصاره جلبکی، آنتی اکسیدانی‌های موثری برای اسیدهای چرب چند غیراشباعی هستند و در واقع، با دادن اتم هیدروژن به

روز ۲۱) و در تیمار حاوی ۲۵۰ (تا روز ۲۵) میلی‌گرم بر لیتر و در تیمار حاوی ۵۵۰ میلی‌گرم بر لیتر و BHT (تا روز ۴۲) از محدوده مجاز عبور کرد. میزان پراکسید در تیمار حاوی ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر لیتر تا انتهای دوره در محدوده مجاز قرار داشت.

شاخص AV^۱ میزان ترکیبات کربونیل و اساساً ۲-الکالین‌ها را نشان می‌دهد. در واقع، این شاخص برای اندازه‌گیری مولکول‌های اشباع با وزن بالا به ترکیبات Frankel, (2012) که نشان‌دهنده اکسیداسیون چربی است که روندی مشابه با پراکسید و TBA را در نمونه‌های روغن ماهی نشان داد. در واقع، عدد پراکسید و نیز مقادیر AV و TBA به غلظت آنتی اکسیدان‌ها بستگی دارد (Chouliara *et al.*, 2004) و در نتیجه افزایش ضریب انتشار آنتی اکسیدان در حضور غلظت‌های بالای عصاره اتفاق می‌افتد که حداقل می‌شود که حداکثر بازده در زمان رسیدن به حالت تعادلی می‌شود که حداقل بازده در ۱۲۰ دقیقه را نیز توجیه می‌کند. حد مجاز AV حداکثر ۳۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم تعیین شده است (Codex, 2001) که به جز تیمار شاهد در روز ۵۶ در سایر روزها روغن در محدوده استاندارد قرار داشت.

همچنین کاهش TBA در روغن ماهی تون حاوی جلبک ناشی از حضور ترکیباتی آنتی اکسیدانی همانند الفا و بتا کاروتون، گزانتافیل، کریپتوزانتین، زئازانتین، ویتامین C، توکوفرول و ترکیبات پلی‌فنولیک است که در جلبک‌های با منشأ دریایی وجود دارد، باشد (Deng and Chow, 2006). براساس مطالعه Boran و همکاران (۲۰۱۰) TBA در محدوده ۷-۸ میلی‌گرم مالون دی‌آلدهید بر کیلوگرم نمونه، نشان‌دهنده روغن ماهی با کیفیت خوب است که تمام تیمارها در محدوده مجاز در این محدوده قرار داشتند.

Colla و همکاران (۲۰۱۷) نشان دادند که پوره جلبک اسپیروولینا قادر به تأخیر در فرآیند اکسیداسیون و کاهش تشکیل ترکیبات پراکسید است و می‌تواند به عنوان یک آنتی اکسیدان کارآمد برای افزایش ماندگاری روغن سویا

^۱ Anisidine Value

AOAC., 1990. Official methods of analysis. AOAC, Arlington, VA: Washington DC, USA.

AOAC., 2002. Official methods of analysis of the association of the official analysis chemists. Association of Official Analytical Chemists, (14th ed.), Washington, DC New

Babakhani Lashkan, A., Rezaei, M., Rezaei, K. and Seifabadi, S.J., 2013. Use of *Sargassum* brown algae extract (*Angustifolium Sargassum*) as an antioxidant in keeping minced meat of common Kilka *Cultiventris clupeonella* in the refrigerator. Shilat Magazine. *Iranian Journal of Natural Resources*, 6: 1-13.

Belkouch, M., Hachem, M., Elgot, A., Van, A.L., Picq, M., Guichardant, M. and Bernoud-Hubac, N., 2016. The pleiotropic effects of omega-3 docosahexaenoic acid on the hallmarks of Alzheimer's disease. *The Journal of Nutritional biochemistry*, 38: 1-11. DOI: 10.1016/j.jnutbio.2016.03.002

Bimbo, A.P., 1998. Guidelines for Characterizing Food-Grade Fish Oils. International News on Fats. *Fish Oils*, 9: 473-48. DOI: 10.3390/foods10071566

Boran, G., Karach, and Boran M., 2006. Food Chemistry.p. 94 L4 693698

Brand-Williams, W., Cuvelier, M.E. and Berset, C., 1995. Use of a free radical method to evaluate antioxidant activity. *LWT-Food Science and Technology*, 28(1): 25-30. DOI: 10.1016/S0023-6438(95)80008-5

رادیکال‌های پروکسیل، آن را تبدیل به فرم آریلوکسیل^۱ می‌کند که توانایی عملکرد به عنوان حامل زنجیره و جفت شدن با سایر رادیکال‌ها را ندارد و در نتیجه، مهار واکنش زنجیره‌ای رادیکال آزاد می‌گردد (Khatoon et al., 2014). نتایج نشان داد که تفاوت در میزان پارامترهای مرتبط با اکسیداسیون در نمونه روغن حاوی عصاره جلبک نانوکلروپسیس در مقایسه با شاهد می‌تواند ناشی از حضور ترکیبات آنتیاکسیدانی در روغن ماهی تون مکمل شده باشد، زیرا حضور ترکیبات فلاونوئیدی (۳۹/۲۳ mg/gGAE) در جلبک نانوکلروپسیس) و فلاونوئیدی (۴/۴۵ mg/gQE) در جلبک نانوکلروپسیس) در ترکیب روغن سبب افزایش فعالیت آنتیاکسیدانی و تفاوت در دیاگرام اکسیداسیون این تیمارها در مقایسه با شاهد شده است. در مطالعه Alavi و همکاران (۲۰۱۶) حضور ترکیبات آنتیاکسیدانی در جلبک را عامل توانایی بالقوه روغن زیتون در برابر اکسیداسیون معرفی کردند. یافته‌ها نشان داد زمان ۱۲۰ دقیقه، دمای استخراج ۵۰ درجه سانتی‌گراد و نسبت حلal به ماده خشک (۳۰ میلی‌لیتر بر گرم) بهترین شرایط برای استخراج عصاره هیدروالکلی جلبک نانوکلروپسیس با بالاترین فعالیت آنتیاکسیدانی بود. افزایش دما سبب کاهش و افزایش نسبت حلal به ماده خشک و زمان استخراج سبب افزایش فعالیت آنتیاکسیدانی عصاره جلبکی استخراج شده، گردید. بدین ترتیب، غلظت ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر لیتر عصاره جلبکی نانوکلروپسیس دارای فعالیت آنتیاکسیدانی بالاتری در مقایسه با شاهد و BHT، جهت مهار افزایش شاخص‌های اکسیدانی پراکسید، TBA و p-anisidine بود.

منابع

- Alavi, N. and Golmakani, M.T., 2017.** Improving oxidative stability of olive oil: Incorporation of Spirulina and evaluation of its synergism with citric acid. *Grasas Y Aceites*, 68: 1-11. DOI: 10.3989/gya.0940162

^۱ Aryloxy

- Chen, Q., McGillivray, D., Wen, J., Zhong, F. and Quek, S.Y., 2013.** Co-encapsulation of fish oil with phytosterol esters and limonene by milk proteins. *Journal of Food Engineering*, 117, 505-512. DOI:10.1016/j.jfoodeng.2013.01.011
- Chouliara, I., Savvaidis, I., Panagiotakis, N. and Kontominas, M., 2004.** Preservation of salted, vacuum-packaged, refrigerated sea bream (*Sparus aurata*) fillets by irradiation: microbiological, chemical and sensory attributes. *Food Microbiology*, 21: 351-359. DOI:10.1016/S0740-0020(03)00065-0
- Christie, W.W., 1973.** Lipid analysis: isolation, separation, identification and structural analysis of lipids. Oxford: Pergamon. p. 261-9.
- Codex Alimentarius Commission, 2001.** Joint FAO/WHO Food Standards Programme. Codex Alimentarius: Fats, Oils and Related Products, Vol. 8, Food & Agriculture Organization, Rome, Italy.
- Colla L, Bertol, C.D., Ferreira, D.J., Bavaresco J. and Costa, J.A.V., 2017.** Thermal and photo-stability of the antioxidant potential of *Spirulina platensis* powder. *Brazilian Journal of Biology*, 77 (2): 332-339. DOI: 10.1590/1519-6984.14315
- Deng, R. and Chow, T.J., 2010.** Hypolipidemic, antioxidant, and antiinflammatory activities of microalgae Spirulina. *Cardiovascular Therapeutics*, 28 (4):33-45. DOI: 10.1111/j.1755-5922.2010.00200.x.
- Erickson, M.A., 2008.** Lipid oxidation of muscle foods. In: Akoh, C.C., Min, D.B. (3rd Eds.), *Food Lipids*, Marcel Dekker. New York. pp. 299-320.
- Frankel, E.N., 2012.** *Lipid Oxidation*. Cambridge, UK, Woodhead Publishing Limited. 470 p.
- GOED (Global Organization for EPA and DHA Omega-3s), 2018.** About EPA and DHA. <http://www.goedomega3.com/aboutepa-and-dha>, March 19, 2018
- Golmakan, M., Moosavi-Nasab, M., Keramat, M. and Mohammadi, M.A., 2018.** Arthrospira platensis Extract as a Natural Antioxidant for Improving Oxidative Stability of Common Kilka (*Clupeonella cultriventris caspia*) Oil. *Turkish Journal of Fisheries and Aquatic Sciences*, 18:1315-1323. DOI: 10.4194/1303-2712-v18_11_08
- Grassi, T., Sedlacek- Bassani, J. and Ponsano, E., 2020.** Oxidative stability of tilapia feeds containing *Saccharomyces cerevisiae* and *Spirulina platensis*. *Animal Production*, 50:1-5. DOI: 10.1590/0103-8478cr20190344
- Haliloglu, H.I., Bayir, A., Sirkecioğlu, A.N., Aras, N.M. and Atamanalp, M., 2019.** Comparison of fatty acid composition in some tissues of rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) living in seawater and freshwater. *Food Chemistry*, 86: 55-59. DOI:10.1016/j.foodchem.2003.08.028
- Harith, Z.T., Yusoff, F. M. and Mohamed, M.S., 2009.** Effect of different flocculants

on the flocculation performance of microalgae, *Chaetoceros calcitrans*, cells. *African Journal of Biotechnology* 8 (21): 5971-5978. DOI:10.5897/AJB09.569

Jafarpour, A., Sharifi, A. and Hosseini, M.H. 2017. Stability and control of oxidation rate of rainbow trout oil in nanocapsules containing clove essential oil (*Syzygium aromaticum*). *Iranian Journal of Fisheries*, 26: 68-57. DOI: 20.1001.1.10261354.1396.26.6.7.4

Jalili, S.H., Farhoosh, R., Koocheki, A. and Motallebi, A., 2019. Microencapsulated Kilka fish oil stability using functional properties of silver carp (*Hypophthalmichthys molitrix*) skin hydrolysate. *Iranian Scientific Fisheries Journal*, 27: 76- 86. DOI: 10.22092/ISFJ.2019.118228

Karim, B., Rezaei, M. and Bahramifar, N., 2016. A comparision of yield and quality of the oil extracted from common kilka sprat (*Clupeonella cultriventris caspia*, Svetovidov, 1952) of the Caspian Sea with methods of wet reduction, soxhlet, supercritical fluid and ultrasound. Master's thesis. Tarbiat Modarres University, Tehran, Iran.

Khatoon, H., Rahman, N.A., Banerjee, S., Harun, N., Suleiman, S., Zakaria, N., Lananan, F., Hamid, S. and Endut, A., 2014. Effects of different salinities and pH on the growth and proximate composition of *Nannochloropsis* sp. and *Tetraselmis* sp. isolated from South China Sea cultured under control and natural condition.

International Biodeterioration and Biodegradation, 95: 11-18. DOI:10.1016/j.ibiod.2014.06.022

Lupoae, P., Cristea, V., Borda, D., Lupoae, M., Gurau, G. and Dinica, R.M., 2015. Phytochemical Screeninj: Antioxidant and Antibacterial properties of *Patampogeton* species order to obtain valuablrl feed additives. *Journal of Oleo Science*, 64: 1111-1123. DOI: 10.5650/jos.ess 15023.

Mahmoodi, V., Keramat, J., Hojjatoleslamy, M. and Molavi, H., 2017. Fatty acid profile and Quality of the oil extracted from Tuna Fish (*Katsuwonus pelamis*, *Thunnus albacares*) precooling liquid waste in in canning factorys. *Iranian Journal of Food Science and Technology*, 70: 293-304.

McCune, L.M. and Johns, T., 2017. Antioxidant activity in medicinal plants associated with the symptoms of diabetes mellitus used by the Indigenous Peoples of the North American boreal forest. *Journal of Ethnopharmacology*, 82: 197–205. DOI: 10.1016/s0378-8741(02)00180-0.

Mousavipour, N., Bahaei, S., Moghimipour, E. and Moosavi-Nasab, M., 2021. Effect of *Caulerpa* sp. extract on improving the oxidation intensity of rainbow trout waste oil during storage at room temperature. *Journal of Fisheries*, 74 (2): 165- 179. DOI: 10.22059/jfisheries.2021.321311.1240.

Nahvi, Z. and Babakhani, A., 2016. Optimization of extraction of antioxidant compounds of brown algae (*Sargassum angustifolium*) with heat reflux. *Aquatic*

- exploitation and breeding*, 5: 14-1. DOI: 20.1001.1.2345427.1395.5.3.1.0.
- Namiki, M., 2017.** Antioxidant/antimutagens in food science and nutrition. *Critical Reviews in Food Science and Nutrition*, 29: 273-300. DOI: 10.1080/10408399009527528
- Ohse, S., Derner, R., Ozorio, R., Correa, R., Furlong, E. and Cunha, P., 2015.** Lipid content and fatty acid profiles in ten species of microalgae. *IDESIA (Chile)*, 33: 93-101. DOI:10.4067/S0718-34292015000100010
- Omidi, S.H., Sarhadi, H. and Shahdadi, F., 2018.** Improvement of the Oxidative Stability of Sesame Oil Using Spirulina as a Natural Antioxidant. *Journal of Nutrition and Food Security*, 3(4): 209-217. DOI:10.18502/JNFS.V3I4.165; Corpus ID: 91309199.
- Oujifard, A., Bagheri, D. and Zamani, L., 2021.** Antioxidant effects of red alga (*Gracilaria corticata*) ethanol extract on the Shelf-life of *Scomberomorus guttatus* fish fillet stored at 4 °C. *Journal of Fisheries*, 74 (2): 281-293. DOI: 10.22059/jfisheries.2021.317558.1223.
- Pazouki, J., Alijani, A., Tehrani, D. and Shokri, M., 2012.** Gelatin and Oil Extraction from Skin of Three Tuna Fish Species of Persian Gulf. *Fisheries Journal*, 65: 15-25. DOI: 10.22059/JFISHERIES.2012.24866
- Pinelo, M., Rubilar, M., Jerez, M., Sinerio, J. and Josea, N.M., 2005.** Effect of solvent, temperature, and solvent-to-solid ratio on the total phenolic content and antiradical activity of extracts from different components of grape pomace. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 53: 2111-2117. DOI: 10.1021/jf0488110.
- Rubio-Rodriguez, N., de-Diego-Rupérez, S., Beltran, S., Jaime, I., Sanz, M.T. and Rovira, J., 2008.** Supercritical fluid extraction of the omega-3 rich oil contained in hake (*Merluccius capensis Merluccius paradoxus*) byproducts: study of the influence of process parameters on the extraction yield and oil quality. *Journal of Supercritical Fluids*, 47: 215-226. DOI: 10.1016/j.supflu.2008.07.007.
- Rusak, G., Komes, D., Likic, S., Horzicb, D. and Kovac, M., 2008.** Phenolic content and antioxidative capacity of green and white tea extracts depending on extraction conditions and the solvent used. *Food Chemistry*, 110: 852-858. DOI: 10.1016/j.foodchem.2008.02.072
- Salehi, P., Sonboli, A., Eftekhar, F., Nejad Ebrahimi, S. and Yousefzadi, M., 2005.** Essential oil composition, antibacterial and antioxidant activity of the oil and various extracts of *Ziziphora clinopodioides* subs. *Biological and Pharmaceutical Bulletin*, 28: 1892-6. DOI: 10.1248/bpb.28.1892
- Shehzad, Q., Rehman, A., Jafari, S.M., Zuo, M., Khan, M.A., Ali, A., Khan, S., Karim, A., Usman, M., Hussain, A. and Xia, W., 2021.** Improving the oxidative stability of fish oil nanoemulsions by co-encapsulation with curcumin and

resveratrol. *Colloids and Surfaces B: Biointerfaces*, 199: 111481-111490. DOI: org/10.1016/j.colsurfb.2020.111481

Spigno, G., Tramelli, L. and De Faveri, D.M., 2007. Effects of extraction time, temperature and solvent on concentration and antioxidant activity of grape marc phenolics. *Journal of Food Engineering*, 81: 200–208. DOI: 10.1016/j.jfoodeng.2006.10.021.

Taati Keley, M.H., Shabanppour, B. and Ojagh, M., 2018. Production of DHA-High Dosage Fish Oil from Tuna by-Products by Coupling of Supercritical Fluid Extraction (SFE) and Supercritical Fluid Chromatography (SFC). *Iranian Journal of Nutrition Sciences and Food Technology*, 13: 31-40.

Venugopal, V., 2009. Marine products for healthcare: function and bioactive nutraceutical compound from the ocean. CRC Press Taylor and Francis Group; Boca Raton, FL, USA, pp. 23-50.

Vieira, T.M.F.S., Marisa, A.B. and Regitano-d, A., 2001. Canola oil thermal

oxidation during oven test and microwave heating. *LWT - Food Science and Technology*, 34: 215-221. DOI: 10.1006/fstl.2000.0735

Wanasundra, U.N. and Shahidi, F., 1996. Stabilization of seal blubber and menhaden oils by green tea catechins extracts. *Journal of the American Oil Chemists Society*, 7: 1183-90. DOI: 10.1007/BF02523382.

Wang, X., Yang, X., Chen, S., Li, Q., Wang, W., Hou, C., Gao, X., Wang, L. and Wang, S., 2016. Zinc oxide Nanoparticles affect biomass accumulation and photosynthes in Arabidopsis. *Frontiers in Plant Science*, 6: 1-9. DOI: 10.3389/fpls.2015.01243

Zhang, B., Ma, L.K., Deng, S.G., Xie, C. and Qiu, X.H., 2015. Shelf-life of pacific white shrimp (*Litopenaeus vannamei*) as affected by weakly acid ice electrolyzed waterice-glazing and modified atmosphere packaging. *Food Control*, 51: 114–121. DOI: 10.1016/j.foodcont.2014.11.016

Oxidation control of tuna (*Thunnus albacares*) liver oil using *Nannochloropsis oculata* extract by a response surface analysis

Sharifi Asl M.¹; Roomiani L.^{2*}

*l.roomiani@yahoo.com

1-Department of Chemistry Engineering, Ahvaz Branch, Islamic Azad University, Ahvaz, Iran

2-Department of Fisheries, Ahvaz Branch, Islamic Azad University, Ahvaz, Iran

Abstract

In this study, in the first phase, the optimum extraction conditions of the extract (temperatures of 50, 70 and 90°C, duration of 20, 70 and 120 min and the ratio of dry matter to solvent of 10, 20 and 30 mL/g) algae *Nannochloropsis oculata* was examined. The antioxidant activity of the algal extracts in the first phase was calculated by measuring the radical inhibitory power of DPPH (2, 2-diphenyl-1-picrylhydrazyl). In the second phase, the effect of adding the hydroalcoholic extract of *N. oculata* at 0, 350, 550 and 1000 mg/L in reducing the antioxidant activity of tuna oil was investigated. Treatment time of 120 minutes, temperature of 70°C, and dry matter to solvent ratio of 30 ml/g had the highest efficiency of the extract in terms of free radical scavenging.. The storage time was 56 days and the parameters of peroxide, TBA, and p-anisidine was measured in the tuna oil on 0, 7, 14, 21, 28, 35, 42, 49 and 56 days. The highest antioxidant power was measured at 1000 mg/L (85.45±0.55%). The index values of peroxide, TBA, and p-anisidine of the tuna oil had an increasing trend with increasing in the storage time and reached its highest levels on day 56. The control group had the highest and the fish oil treatment 1000 mg/L hydrochloric extract of *N. oculata* had the lowest levels of oxidative indices. According to the results of treatments receiving hydroalcoholic extract of algae Nanochloropsis protective factor and antioxidant power compared to BHT, which shows that algal extract in all three concentrations of 350, 550 and 1000 mg/L can be well replaced with synthetic compounds.

Keywords: Optimization, Antioxidant avtivity, Hydroalcohyl extract, *Nanochloropsis oculata*, Yellowfin tuna oil

*Corresponding author