

اندازه‌گیری آکریل‌آمید در برخی فراورده‌های سرخ کردنی موجود در سطح شهر ارومیه به روش کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا: یک مطالعه تجربی

محمد رضا وردست^۱، ناصر رنجکش‌زاده^۲، خسرو قاسم‌لوئی^۳، هانیه رنجکش‌زاده^۴

تاریخ دریافت ۱۳۹۷/۱۲/۰۱ تاریخ پذیرش ۰۲/۰۸/۱۳۹۸

چکیده

پیش‌زمینه و هدف: آکریل‌آمید یک ماده شیمیایی آلی با فرمول C_3H_5NO است که اثرات سلطان‌زا و ایجاد عیوب باروری در جنس مذکور آن در حیوانات و صدمات عصبی آن در انسان شناخته شده است. این ترکیب سلطان‌زا از حرارت دیدن کربوهیدرات‌ها و غذاهایی که در درجه حرارت بالا پخته شده‌اند ایجاد می‌شود. آکریل‌آمید هم در غذاهای اصلی مانند نان و سبزه‌زمینی و هم در محصولات خاصی مانند چیپس، بیسکویت و غیره می‌تواند وجود داشته باشد. متوسط جذب وزانه این ماده در بدن برای مردان و زنان به ترتیب $0.46\text{--}0.49$ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن تخمین زده است. با توجه به ضرورت اندازه‌گیری این ترکیب در معاونت دارو و غذا و عدم وجود متodi در این مرکز برای اندازه‌گیری این ترکیب، با امکانات موجود در دانشگاه تعریف و پیاده شد. در این طرح آکریل‌آمید موجود در نمونه‌ها ابتدا توسط کارتريج اصلاح شده استخراج و پیش تغليظ شده و سپس توسط کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا (HPLC) اندازه‌گیری شد.

مواد و روش کار: در مطالعه تجربی حاضر که به صورت میدانی صورت گرفت انواع نان، بیسکویت، چیپس و شکلات از فروشگاه‌های شهر تهیه شده و پس از استخراج آکریل‌آمید موجود در نمونه‌های ذکر شده بر اساس متدهای موجود در مقالات علمی توسط کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا (HPLC) به همراه دتکتور UV مورد اندازه‌گیری قرار گرفت.

یافته‌ها: نتایج حاصل از اندازه‌گیری آکریل‌آمید در چهار نوع فرآورده شامل چیپس، نان، شکلات و بیسکویت با $10\text{--}100$ نمونه از هر برنده انجام شد و نتایج نشان‌دهنده آن است که در برخی نمونه‌های چیپس و بیسکوئیت‌های کاکائویی و نان بربری نسبت مقادیر بالاتری آکریل‌آمید وجود دارد ولی اکثر آن در حد مجاز بوده و بیشترین میزان آکریل‌آمید در چیپس مشاهده شد.

بحث و نتیجه‌گیری: نتایج قابل انتظار نشان می‌دهد که در اکثر نمونه‌ها میزان آکریل‌آمید در حد مورد قبول بوده و این متد به راحتی قادر به اندازه‌گیری آکریل‌آمید با هزینه بسیار پایینی در مقایسه با متد GC-MS می‌باشد و قابل پیاده‌سازی در آزمایشگاه با یک دستگاه HPLC با دتکتور UV می‌باشد.

کلیدواژه‌ها: آکریل‌آمید، فرآورده‌های سرخ کردنی، کروماتوگرافی

مجله پژوهشی ارومیه، دوره سی‌ام، شماره سوم، ص ۲۱۶-۲۰۷، خرداد ۱۳۹۸

آدرس مکاتبه: ارومیه، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، دانشکده داروسازی، گروه شیمی دارویی، تلفن: ۰۹۱۴۳۹۲۲۹۵۶

Email: mrvardast@gmail.com

مقدمه

آکریل‌آمید C_3H_5NO یک مولکول کوچک هیدروفیل است که برای تولید مواد پلی آکریل‌آمید بکار می‌رود. آکریل‌آمید طی پختن در درجه حرارت بالا (بالاتر از 120°C) درجه سانتی‌گراد) مثلاً هنگام

پختن محصولات نانوایی، کباب کردن یا سرخ کردن در برخی غذاها، مخصوصاً مواد غذایی گیاهی غنی از کربوهیدرات و کم پروتئین ایجاد می‌شود. به نظر می‌رسد با افزایش زمان و دمای پخت مقدار آن در غذا افزایش می‌یابد. آکریل‌آمید از سال ۱۹۹۴ بر اساس طبقه‌بندی

^۱ استادیار، شیمی تجزیه، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، ارومیه، ایران (نویسنده مسئول)

^۲ کارشناسی ارشد، شیمی تجزیه، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، ارومیه، ایران

^۳ کارشناسی ارشد، شیمی تجزیه، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، ارومیه، ایران

^۴ گروه سمت‌شناسی، واحد اهر، دانشگاه آزاد اسلامی، اهر، ایران

مواد شیمیایی و دستگاه‌ها: مواد بکار رفته در این آزمایش با درجه خلوص تجزیه‌ای بودند که عبارت‌اند از: آکریل‌آمید، پتانسیم هگزا سیانو فرات، سولفات روی، سولفوریک اسید، متانول، که همگی از شرکت مرک (Merck) تهیه شده‌اند. متانول و استو نیتریل با درجه خلوص در حد کروماتوگرافی هم از شرکت مرک (Merck) تهیه گردید.

تجهیزات آزمایشگاهی بکار رفته عبارت‌اند از:

UV detector	CE HPLC	ساخت شرکت
CECIL Chromatography system manager	CE 4300	
	4900	
ترازوی دیجیتال ساخت شرکت ACCULAB (مدل ALC)	با	
دقت ۰۰۰۱	۰۰۰۱ گرم	
همزن مغناطیسی ساخت شرکت Pars Azma	مدل ST ۰۴	
شیکر ساخت شرکت Co	GFL Co مدل 3031	
شیکر ساخت شرکت Co	Bioer مدل MB-	
	102	

سانترفیوژ ساخت شرکت Eppendorf Co مدل 5810
دستگاه آب دیونیزه کننده ساخت شرکت ELGA مجهز به
فلیتر LC 136
دستگاه pH متر ساخت شرکت Metrohm مدل pHlab ۸۲۷

یافته‌ها

نمونه‌برداری:

در این مطالعه جامعه هدف ما فرآورده‌های سرخ کردنی و جامعه مورد مطالعه ما فرآورده‌های سرخ کردنی موجود در سطح عرضه ارومیه می‌باشد. در این طرح چیپس و نان لواش در انواع مختلف عرضه شده در سطح شهر ارومیه انتخاب و از هریک ۱۰ عدد تهیه و با سه بار تکرار اندازه‌گیری شد.

برای چگونگی اطمینان از روایی و پایانی روش‌ها، ابزار و نتایج، از استاندارد آکریل‌آمید به صورت رسم منحنی‌های کالیبراسیون و مقایسه میزان آکریل‌آمید در استانداردهای سایر کشورها استفاده می‌شود.

استخراج:

ابتدا ۱ گرم از هریک از نمونه‌های مورد آنالیز که همگن شده‌اند توزین و به داخل ظرف ۵۰ میلی‌لیتری (لوله فالکون دربدار) ریخته شد و سپس حدود ۳ میلی‌لیتر متانول ۱/۵ میلی‌لیتر آب اضافه و ۳۰ ثانیه هم زده شد و سپس ۱ میلی‌لیتر از هر کدام از محلول‌های CarrezI و CarrezII به منظور پاکسازی محیط به آن افزوده گردید. سپس محتوی هر ظرف به مدت ۱۰ دقیقه در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد شیکر شده و سپس به مدت ۱۰ دقیقه و با سرعت

آژانس بین‌المللی تحقیقات سرطان (IARC) به عنوان عامل محتمل سرطان در انسان (Class2) برای اولین بار در سازمان ملی غذا در سوئد و دانشگاه استکهلم گزارش شد و مقادیر قابل توجهی از آکریل‌آمید در مواد غذایی با پایه نشاسته مانند چیپس، سیب‌زمینی سرخ شده و بیسکویت مشاهده شده است (۱-۷).

این ماده سمی به مخصوص ورود به بدن تجزیه شده و ماده‌ای تولید می‌کند که می‌تواند با اثر روی DNA و ایجاد جهش در ژن‌ها موجب بروز سرطان، انواع عفونت‌ها، آسیب به سیستم ایمنی و عصبی شود. عوارض عصبی این سم شامل اختلال در هوشیاری، ضعف، تحریک‌پذیری و تغییرات رفتاری می‌باشد. اختلالات باروری، نایاروری و سقط، تحریک و قرمزی پوست و چشم‌ها از دیگر عوارض آکریل‌آمید است. در مورد اثر آکریل‌آمید بر سلامت عمومی ابهامات زیادی وجود دارد. مواجهه شغلی با مقادیر بسیار زیاد آکریل‌آمید باعث تخریب عصبی افراد شده است. در مطالعات مشاهده شده است که آکریل‌آمید در دوزهای بالا می‌تواند در حیوانات ایجاد سرطان کند به همین دلیل محققین پیشنهاد می‌کنند که در انسان نیز می‌تواند سرطان‌زا باشد (۸-۱۴).

مطالعات و بررسی‌های مستقل انجام شده توسط چندین گروه تحقیقاتی نشان داده است که مسیر اصلی تشکیل آکریل‌آمید در غذاهای حرارت دیده، مطابق واکنش میلارد بین گروه آمین آزاد اسید آمینه آسپارین و یک منبع کربونیلی مانند قندهای احیاکننده است. بنابراین هر عاملی که بر واکنش میلارد اثر کند مانند، ماتریکس غذا، pH و زمان حرارت دهی می‌تواند بر تشکیل آکریل‌آمید مؤثر باشد. همچنین محیط حرارت دهی و مقدار پیش سازهای موجود در ماده اولیه یکی از عوامل مهم است. از آنجاکه قندهای احیاکننده و آسپارین، پیش سازهای اصلی آکریل‌آمید هستند، مقدار آن در ماده غذایی خام نقش مهمی را در تشکیل آکریل‌آمید در محصول نهایی دارد (۱۵، ۱۶).

روش‌های گوناگونی برای اندازه‌گیری آکریل‌آمید با دستگاه‌های گران‌قیمت مانند GC-MS و LC-MS (۱۷-۲۴) و با متدهای استخراج متفاوتی همچون استخراج به روش حلal پخشی (۲۵-۲۷) و موادی همچون گرافن اکسید (۲۸) صورت گرفته است ولی هریک با محدودیت‌هایی از جمله هزینه بالا و یا محدودیت دستگاهی همراه بوده است. با در نظر گرفتن مطالب فوق و اهمیت موضوع، تعیین مقادیر واقعی آکریل‌آمید در برخی فراورده‌های غذایی سرخ کردنی شهر ارومیه، امری مهم به حساب می‌آید. به همین جهت مطالعات علمی در این زمینه انجام شده و مقالات علمی منتشرشده در سایتهاي معتبر آکادمick موردنرسی و جستجو قرار گرفت.

مواد و روش کار

نمونه‌های حقیقی مورداندازه‌گیری شد و برای بررسی تکرارپذیری تغییرات درون روزی و بین روزی بررسی شد.

میزان آکریل‌آمید در چهار نوع محصول در بازار ارومیه شامل چیپس، نان، شکلات و بیسکوئیت بررسی شد. که در خصوص چیپس ۵ برنده و از هر برنده ۱۰ نمونه، در مورد نان سه نوع نان متداول انتخاب و از هر کدام ۱۰ نمونه، در خصوص شکلات ۵ برنده و از هر برنده هم ۱۰ نمونه و در آخر از بیسکوئیت ۷ برنده از هر برنده هم ۱۰ نمونه مورد آنالیز قرار گرفت. که به ترتیب نتایج در جدول‌های ۴-۵-۶-۷ آورده شده است.

بررسی خطی بودن منحنی استاندارد:

پس از فراهم نمودن شرایط انجام آزمایش، ۲۰ میکرو لیتر از نمونه آکریل‌آمید استاندارد به ستون تزریق گردید و خروج نمونه از ستون توسط آشکارساز فرابنفش در طول موج ۲۰۲ نانومتر ردیابی گردید. با تزریق غلظت‌های مختلف آکریل‌آمید به سیستم، شدت پاسخ آشکارساز نسبت به غلظت‌های مختلف محلول استاندارد آکریل‌آمید ترسیم می‌گردد. نتایج مربوط به این منحنی نشان‌دهنده وجود یک رابطه خطی بین غلظت ماده م مؤثر و شدت آشکارساز در محدوده ۰/۰۲ تا ۲۰ میلی‌گرم بر لیتر است. مقدار آکریل‌آمید در نمونه‌های چیپس، بیسکوئیت، شکلات و آکریل‌آمید در انواع این محصولات موجود در بازار ایران محسوب می‌شود.

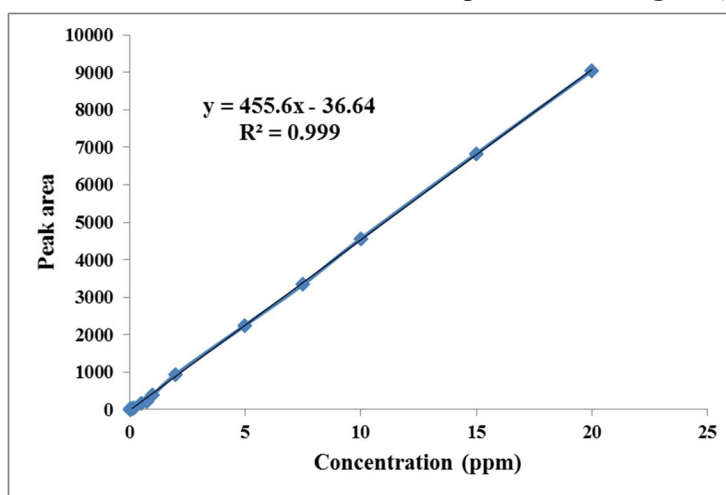
۴۰۰۰ دور بر دقیقه سانتریفیوژ گردید. سپس توسط فیلتر صاف و حدود ۲۰ میکرولیتر از محلول‌های استخراجی به دستگاه کروماتوگرافی مایع با دتکتور UV در طول موج ۲۰۲ نانومتر باستون C18 که از فاز متحرک استونیتریلی در بافر سولفاتی کمک می‌گیرد تزریق شده و مورد دتکت قرار گرفت. و نتایج حاصل با نمونه‌های استاندارد مقایسه شد. (کاربیزیک: فرو سیانور پتانسیم، کاربیز دو: استرات روی)

با تزریق غلظت‌های مختلف آکریل‌آمید به سیستم با کمک داده‌های بدست‌آمده یک منحنی استاندارد برحسب شدت پاسخ آشکارساز نسبت به غلظت‌های مختلف آکریل‌آمید ترسیم گردید. نتایج منحنی نشان‌دهنده وجود یک رابطه خطی بین غلظت ماده م مؤثر و شدت آشکارساز در محدوده ۰/۰۲ تا ۲۰ میلی‌گرم بر لیتر است. مقدار آکریل‌آمید در نمونه‌های چیپس، بیسکوئیت، شکلات و آکریل‌آمید در انواع این محصولات موجود در بازار ایران محسوب می‌شود.

بهمنظور پایش تغییرات درون روز غلظت‌های محلول استاندارد آکریل‌آمید موردنرسی به دو نمونه افزوده شد و نتایج ۳ بار تکرار اندازه‌گیری هر یک از نمونه‌های فوق در یک روز در جدول (۲) آورده شده است. در پایش تغییرات بین روز نیز همان تکرار، فقط نمونه‌ها در ۳ روز متوالی تکرار شد که در جدول (۳) آورده شده است. در پایش تغییرات بین روز در نمونه‌های حقیقی، ۹ نمونه استخراج از نمونه‌های چیپس در سه روز متوالی صورت گرفته و نتایج حاصل در جدول (۴) خلاصه شده است.

نتایج تیبیین آکریل‌آمید در نمونه‌های حقیقی:

به دلیل حساسیت بالای روش کروماتوگرافی این روش برای آنالیز نمونه‌های استخراجی مورداستفاده قرار گرفت. در این آزمایشات نمونه‌ها پس از رسم منحنی استاندارد و استخراج از



شکل (۱): منحنی کالیبراسیون نمونه‌های استاندارد آکریل‌آمید در محدوده غلظتی ۰/۰۲ - ۲۰ میلی‌گرم بر لیتر.

جدول (۱): شرایط آزمایشی بکار رفته با دستگاه HPLC

پارامتر	شرایط انتخابی
فاز ساکن	اکتا دسیل سیلان C18
طول ستون	۲۵ سانتی متر
فاز متحرک	استونیتریل حاوی ۰/۰۵ مولار اسید‌سولفوریک
سرعت جریان فاز متحرک	یک میلی لیتر بر دقیقه
دماهی ستون	درجه سانتی گراد ۲۵
طول موج جذب و نشر	طول موج جذب ۲۰۲ نانومتر
حجم نمونه تزریقی	۲۰ میکرولیتر

قابل ارزیابی است. به این منظور میزان تغییرات بین روز و درون روز از طریق محاسبه مقدار انحراف استاندارد و ضریب واریانس مورد بررسی قرار می‌گیرد.

بررسی تغییرات درون روز:
به منظور پایش تغییرات درون روز، غلظت‌های مختلف محلول استاندارد آکریل‌آمید مورد بررسی به دو نمونه افزوده شد و نتایج ۳ بار تکرار اندازه‌گیری هریک از نمونه‌های فوق در یک روز در جدول (۲) آورده شده است.

تعیین حد حساسیت روش اندازه‌گیری:

برای تعیین حد حساسیت روش اندازه‌گیری، غلظت‌های مختلف از محلول استاندارد آکریل‌آمید تهییشده و پس از انجام مراحل آماده‌سازی به دستگاه کروماتوگرافی تزریق گردید تا حد تشخیص نمونه توسط آشکارساز مشخص گردد. در این روش حد تشخیص ۰/۰۰۷ میلی‌گرم بر لیتر حاصل گردید.

بررسی دقت و صحت روش:

میزان دقت و صحت (تکرارپذیری نتایج) روش تجزیه‌ای انتخاب شده با محاسبه دقت و صحت نتایج حاصل از آنالیز نمونه

جدول (۲): نتایج مربوط به بررسی تغییرات درون روز غلظت‌های مختلف اضافه شده از محلول استاندارد آکریل‌آمید

نمونه	تعداد نمونه	میزان اسپایک (µg Kg-1)	مقدار به دست آمده (µg)	بازیافت (%)	انحراف استاندارد (µg)	(%)	(µg Kg)
۱	۳	۰	۹۵/۶۵	-	۴/۲۱	۴/۳۴	
۱	۳	۱۰۰	۱۸۴/۲۴	۸۸/۵۹	۱۰/۴۶	۶/۵۴	
۱	۳	۳۰۰	۳۴۹/۰۴	۸۴/۴۶	۸/۱۴	۲/۳۱	
۲	۳	۰	۲۲/۸۶	-	۲/۱۳	۹/۴۵	
۲	۳	۵۰	۷۰/۸۶	۹۶/۰۰	۴/۶۸	۶/۵۶	
۲	۳	۱۵۰	۱۷۱/۳۱	۹۸/۹۷	۶/۶۵	۳/۹۹	

هریک از نمونه‌های فوق در ۳ روز متوالی در جدول (۳) آورده شده است.

بررسی تغییرات بین روز:
به منظور پایش تغییرات بین روز، این بار نیز ۲ غلظت متفاوت محلول آکریل‌آمید مورد بررسی قرار گرفتند. نتایج تکرار اندازه‌گیری

جدول (۳): نتایج مربوط به بررسی تغییرات بین روز غلظت‌های مختلف محلول استاندارد آکریل آمید

نتایج آماری				روز اول ng ml-۱۳۲۰ نمونه			روز سوم ng ml-۱۱۶۰ نمونه		
روز سوم	روز دوم	روز اول	روز سوم	روز دوم	روز اول	روز سوم	روز دوم	روز اول	
۱۵۷/۳۴	۱۶۳/۵۴	۱۶۲/۲۱	۳۱۸/۲۴	۳۲۰/۵۴	۳۱۹/۲۳	میانگین (۱-n _g ml)			
۶/۳۲	۶/۵۴	۳/۲۵	۷/۹۸	۶/۵۴	۷/۶۵	انحراف استاندارد (۱-n _g ml)			
۴/۱۱	۴/۰۱	۱/۳۲	۲/۶۵	۲/۲۱	۲/۳۵	انحراف استاندارد نسبی (%)			

بررسی تغییرات بین روزدر نمونه حقيقی:
بهمنظور پايش تغییرات بین روز در نمونه‌های حقيقی، ۹ نمونه استخراج از نمونه‌های چیپس در سه روز متوالی صورت گرفته و نتایج حاصل در جدول (۴) خلاصه شده است.

جدول (۴): نتایج مربوط به بررسی تغییرات بین روز آکریل آمید در نه نمونه چیپس

روز سوم	روز دوم	روز اول	نتایج آماری
۲۳۵/۶۵	۲۴۲/۵۶	۲۳۷/۳۲	میانگین (۱-μ _g Kg)
۷/۱۲	۷/۳۳	۸/۲۳	انحراف استاندارد (۱-μ _g Kg)
۳/۰۱	۳/۱۲	۳۶/۷۴	انحراف استاندارد نسبی (%)

بهمنظور بررسی تکرارپذیری (دقت و صحت) سیستم و روش آنالیز، تغییرات درون روزی و بین روزی نیز مورد بررسی قرار گرفتند. میزان آکریل آمید در چهار نوع محصول در بازار ارومیه مورد بررسی واقع شد که شامل چیپس، نان، شکلات و بیسکوئیت بودند. درخصوص چیپس ۵ برنده انتخاب شده و از هر برنده هم ۱۰ نمونه مورد آنالیز قرار گرفت که نتایج آن در جدول ۵ آمده است.

نتایج تعیین مقدار آکریل آمید در نمونه‌های حقيقی: همان‌طور که در مقدمه اشاره شد، روش‌های متعددی برای اندازه‌گیری آکریل آمید وجود دارد که با توجه به حساسیت بالای روش کروماتوگرافی این روش برای آنالیز نمونه‌های استخراجی مورد استفاده قرار گرفت. در این آزمایشات نمونه‌ها پس از رسم منحنی استانداردو استخراج از نمونه حقيقی مورد اندازه‌گیری قرار گرفتند.

جدول (۵): میانگین آکریل آمید تولید شده در چیپس‌های مورد اندازه‌گیری

نمونه	مقدار	بیشترین	کمترین	میانگین ± انحراف استاندارد	تعداد نمونه
	مقدار	مقدار	مقدار	(μ _g .kg-1)	
چیپس ۱	۳۵۰	۲۵۰	۲۵۰	۵/۳۶ ± ۳۲۰	۱۰
چیپس ۲	۴۲۰	۳۵۰	۳۵۰	۷/۳۶ ± ۴۵۰	۱۰
چیپس ۳	۵۸۰	۴۰۰	۴۰۰	۱۰/۲۱ ± ۵۲۳	۱۰
چیپس ۴	۳۲۰	۲۵۰	۲۵۰	۹/۲۱ ± ۲۸۰	۱۰
چیپس ۵	۸۹۰	۶۰۰	۶۰۰	۱۲/۷۵ ± ۸۰۲	۱۰

درخصوص نان سه نوع نان متداول مورد استفاده انتخاب شده و از هر نوع هم ۱۰ نمونه مورد آنالیز قرار گرفت که نتایج آن در جدول ۶ آمده است.

جدول (۶): میانگین مقدار آکریل آمید تولید شده در نان‌های مورد اندازه‌گیری

نمونه	مقدار	مقدار	کمترین	میانگین \pm انحراف استاندارد	تعداد نمونه
		($\mu\text{g}.\text{kg}^{-1}$)			
نان سنگک	۱۳۲	۹۵	۳/۷۱ \pm ۱۲۱	۱۰	
نان لواش	۳۰	۱۰	۲/۴۱ \pm ۲۲	۱۰	
برابری	۱۷۵	۱۲۴	۵/۷۶ \pm ۱۵۸	۱۰	

در خصوص شکلات ۵ برنده انتخاب شده و از هر برنده هم ۱۰ نمونه مورد آنالیز قرار گرفت که نتایج آن در جدول ۷ آمده است.

جدول (۷): میانگین مقدار آکریل آمید تولید شده در شکلات‌های مورد اندازه‌گیری

نمونه	مقدار	مقدار	کمترین	میانگین \pm انحراف استاندارد	تعداد نمونه
		($\mu\text{g}.\text{kg}^{-1}$)			
شکلات ۱	۱۵۲	۱۳۰	۳/۳۷ \pm ۱۴۳	۱۰	
شکلات ۲	۱۲۰	۱۰۵	۴/۴۸ \pm ۱۱۴	۱۰	
شکلات ۳	۱۰۰	۸۸	۳/۱۳ \pm ۹۳	۱۰	
شکلات ۴	۱۶۸	۱۲۳	۵/۶۵ \pm ۱۴۷	۱۰	
شکلات ۵	۲۲۰	۱۷۵	۸/۲۶ \pm ۱۹۸	۱۰	

در خصوص بیسکوئیت ۷ برنده انتخاب شده و از هر برنده هم ۱۰ نمونه مورد آنالیز قرار گرفت که نتایج آن در جدول ۸ آمده است.

جدول (۸): میانگین مقدار آکریل آمید تولید شده در بیسکوئیت‌های مورد اندازه‌گیری

نمونه	مقدار	مقدار	کمترین	میانگین \pm انحراف استاندارد	تعداد نمونه
		($\mu\text{g}.\text{kg}^{-1}$)			
بیسکوئیت ۱	۲۳۰	۱۹۵	۷/۲۱ \pm ۲۰۸	۱۰	
بیسکوئیت ۲	۲۱۰	۱۹۱	۵/۶۲ \pm ۱۹۷	۱۰	
بیسکوئیت ۳	۲۳۴	۲۰۵	۸/۲۱ \pm ۲۱۶	۱۰	
بیسکوئیت ۴	۲۱۹	۱۸۰	۶/۳۲ \pm ۱۹۵	۱۰	
بیسکوئیت ۵	۴۲۰	۳۸۵	۱۰/۴۵ \pm ۴۰۳	۱۰	
بیسکوئیت ۶	۴۸۰	۴۳۶	۸/۴۷ \pm ۴۵۴	۱۰	
بیسکوئیت ۷	۵۱۲	۴۷۹	۹/۲۳ \pm ۴۹۵	۱۰	

استفاده قرار گرفته است. در کروماتوگرافی بعد از استخراج با آب دی کلرومنтан، ۲-بوتanol، پنتانول و پیکهای خیلی مزاحم مشاهده می‌شود. شرایط دستگاه HPLC بکار رفته در این آزمایش: فاز ساکن شامل اکتا دسیل سیلان C18، طول ستون ۲۵ سانتی متر فاز متحرک استونیتریل حاوی ۰/۰۵ مولار اسید سولفوریک، سرعت

بحث و نتیجه‌گیری

روش‌های متعددی برای استخراج آکریل آمید استفاده می‌شود که به دو دسته اصلی تقسیم می‌شوند: استخراج با آب و استخراج با حلal‌های آلی. برای استخراج آکریل آمید هم بعد از استخراج آکریل آمید باید آکریل آمید در آخر با فاز آبی رقیق شود. حلal‌های متنوعی مانند اتیل استون، اتیل اتر، دی‌کلرومنتان مورد

پاشد. همچنین مشاهده شده است که در مورد محصولات نانافروزن نمک‌های کلسیم مانند کلسیم کربنات یا کلسیم سولفات افزایش مدت تخمیر نان می‌تواند تولید آکریل آمید را کاهش دهد. در مورد سیب‌زمینی‌ها سرخ کرده مشاهده شده است که بریندن سیب‌زمینی‌ها به صورت خاللهای ضخیم‌تر می‌تواند در کاهش تولید آکریل آمید مفید باشد. روش بکار رفته به دلیل استفاده از دتکتور UV دارای محدودیت‌هایی در زمینه عدم تشخیص برخی مواد مزاحم در محدوده جذبی موردنظر خواهد بود و لازم است تا از مواد استاندارد برای اطمینان از نتایج حاصل استفاده گردد.

تشکر و قدردانی

برخود لازم می‌دانم از زحمات آقای دکتر رسول زرین تشکر و قدردانی نمایم.

References:

- Hogervorst J.G, Schouten L.J, Konings E.J, Goldbohm R.A and Van Den Brandt P.A, Dietary acrylamide intake and the risk of renal cell, bladder, and prostate cancer. *Am. J.Clin.Nutr* 2008; 87: 1428-38.
- food safety [Internet]. [cited 2019 Jun 18]. Available from: <https://www.who.int/error-pages/404>
- Commissioner O of the. Food Safety [Internet]. FDA. 2019 [cited 2019 Jun 18]. Available from: <http://www.fda.gov/about-fda/page-not-found>
- Nutrition C for FS and A. Acrylamide Questions and Answers. FDA [Internet] 2019 [cited 2019 Jun 18]; Available from: <http://www.fda.gov/food/chemicals/acrylamide-questions-and-answers>
- WHO | Acrylamide levels in food should be reduced because of public health concern says UN expert committee [Internet]. WHO. [cited 2019 Jun 18]. Available from: <https://www.who.int/mediacentre/news/notes/2005/np06/en/>
- Health Canada, Food and nutrition: Acrylamide, available from: <http://www.hc-sc.gc.ca/fn-an/securit/chem-chim/food-aliment/acrylamide/index-eng.php>
- ciaa.eu [Internet]. [cited 2019 Jun 18]. Available from: http://www.ciaa.eu/asp/documents/1.asp?doc_id=822
- Canada H. ARCHIVED - Major pathway of formation of acrylamide in foods and possible approaches to mitigation [Internet]. aem. 2005 [cited 2019 Jun 18]. Available from: <https://www.canada.ca/en/health-canada/services/food-nutrition/food-safety/chemical-contaminants/food-processing-induced-chemicals/acrylamide/major-pathway-formation-acrylamide-foods-possible-approaches-mitigation.html>
- Commissioner O of the. Food Safety [Internet]. FDA. 2019 [cited 2019 Jun 18]. Available from: <http://www.fda.gov/about-fda/page-not-found>
- Naruszewicz M, Zapolska-Downar D, Komider A, Nowicka G, Kozowska-Wojciechowska M, Vikström AS and

جريان فاز متجرک یک میلی‌لیتر بر دقيقه دمای ستون ۲۵ درجه سانتی گراد طول موج جذبی ۲۰۲ نانومتر. حجم نمونه تزریقی ۲۰ میکرولیتر می‌باشد. و در آخر، برای کاهش آکریل آمید پیشنهاد می‌شود از قهقههای شدن زیاد محصولات غلات و نانوایی خودداری شود. بر روی بسته‌های سیب‌زمینی نیم پخته باید ذکر شود که این محصول باید تا حد طلایی شدن سرخ گردد نه تا قهقههای شدن و در مورد مدت و دمای پخت نیز باید راهنمایی‌های لازم صورت بگیرد. در صورت امکان در محصولات نانوایی به جای بیکربنات آمونیوم از سایر عوامل اکسید کننده مانند سدیم هیدروژن کربنات استفاده شود.

شایان ذکر است که در زمینه استفاده از عوامل اکسید کننده در مورد بیسکوئیت‌ها و کراکرها استفاده از جایگزین‌هایی مانند پتاسیم کربنات یا پتاسیم تارتات و یا دی سدیم بیکربنات بجای بیکربنات آمونیوم گاهی می‌تواند در کاهش تولید آکریل آمید مؤثر

- Törnqvist M Chronic intake of potato chips in humans increases the production of reactive oxygen radicals by leukocytes and increases plasma C-reactive protein: a pilot study. *Am J Clin Nutr* 2009; 89: 773-7.
11. water sanitation health [Internet]. [cited 2019 Jun 18]. Available from: https://www.who.int/water_sanitation_health/dwq/chemicals/acrylamide/en/
 12. food safety [Internet]. [cited 2019 Jun 18]. Available from: <https://www.who.int/error-pages/404>
 13. Food Standards Agency [Internet]. Food Standards Agency. [cited 2019 Jun 18]. Available from: https://www.food.gov.uk/safereating/chemsafe/acrylamide_branch/acrylamide_study_faq/
 14. Canada H. ARCHIVED - Acrylamide levels in selected Canadian foods [Internet]. aem. 2007 [cited 2019 Jun 18]. Available from: <https://www.canada.ca/en/health-canada/services/food-nutrition/food-safety/chemical-contaminants/food-processing-induced-chemicals/acrylamide/table-1-acrylamide-levels-some-cereals-potato-chip-products-sampled-various-dates-between-june-2002-january-2008-acrylamide-levels-selected.html>
 15. Anonymous. Catalogue [Internet]. Food Safety - European Commission. 2016 [cited 2019 Jun 18]. Available from: https://ec.europa.eu/food/safety/chemical_safety/contaminants/catalogue_en
 16. Zyzak D.V, Sanders R.A, Stojanovic M, Tallmadge, D.H, Eberhardt B.L, Ewald D.K, et al. Acrylamide formation mechanism in heated foods. *J. Agric. Food. Chem* 2003; 51: 4782-7.
 17. Khoshnam F, Zarga B, Poureza N. Aceton Extraction and HPLC Determination of Acrylamide in Potato Chips. *Iran. Chem Soc* 2010; 7: 853-8.
 18. Sobhi HR, Ghambarian M, Behbahani M, Esrafil A. Application of modified hollow fiber liquid phase microextraction in conjunction with chromatography-electron capture detection for quantification of acrylamide in waste water samples at ultra-trace levels. *J Chromatogr* 2017; 1487: 30-5.
 19. Cagliero C, Ho TD, Zhang C, Bicchi C, Anderson JL. Determination of acrylamide in brewed coffee and coffee powder using polymeric ionic liquid-based sorbent coatings in solid-phase microextraction coupled to gas chromatography-mass spectrometry. *J Chromatogr* 2016; 1449: 2-7.
 20. Nodeh HR, Ibrahim WAW, kamboh MA, Sanagi MM. Magnetic graphene sol-gel hybrid as clean-up adsorbent for acrylamide analysis in food samples prior to GC-MS. *Food Chem* 2018; 239: 208-16.
 21. Norouzi E, Kamankesh M, Mohammadi A, Attaran A. Acrylamide in bread samples: Determining using ultrasonic-assisted extraction and microextraction method followed by gas chromatography-mass spectrometry. *J Cell Sci* 2018; 79: 1-5.
 22. Molina-Garcia L, Santos CSP, Melo A, Fernandes JO, Cunha SC, Casal S. Acrylamide in Chips and French Fries: a Novel and Simple Method Using Xanthydrolysis Its GC-MS Determination. *Food Anal Methods* 2015; 8: 1436-1445.
 23. Kim TH, Shin S, Kim KB, Seo WS, et al. Determination of acrylamide and glycidamide in various biological matrices by liquid chromatography-tandem mass spectrometry and its application to a

- pharmacokinetic study. *Talanta* 2015; 131: 46-54.
24. Omar MMA, Elbashir AA, Schmitz O. Determination of acrylamide in Sudanese food by high performance liquid chromatography coupled with LTQ Orbitrap mass spectrometry. *Food Chem* 2015; 176: 342-349.
25. Zhao H, Li N, Li J, Qiao X, Xu Z. Preparation and Application of Chitosan-Grafted Multiwalled Carbon Nanotubes in Matrix Solia-Phase Dispersive Extraction for Determination of Trace Acrylamide in Foods Through High-Performance Liquid Chromatography. *Food Anal. Methods* 2015; 8: 1363-71.
26. Zhang C, Cagliero C, Pierson SA, Anderson JL. Rapid and sensitive analysis of polychlorinated biphenyls and acrylamide in food samples using ionic liquid-based in situ dispersive liquid-liquid microextraction coupled to headspace gas chromatography. *J Chromatogr A* 2017; 1481: 1-11.
27. Faraji M, Hamdamali M, Aryanasab F, Shabanian M. 2-Naphthalenthiol derivatization followed by dispersive liquid-liquid microextraction as an efficient and sensitive method for determination of acrylamide in bread and biscuit samples using high-performance liquid chromatography. *J.Chromatogr* 2018; 1558: 14-20.
28. Zokaei M, Abedi AS, Kamankesh M, Shojaee-Aliababadi S, Mohammadi A. Ultrasonic-assisted extraction and dispersive liquid-liquid microextraction combined with gas chromatography-mass spectrometry as an efficient and sensitive method for determination of acrylamide in potato chips samples. *Food Chem* 2017; 234: 55-61.
29. Liu Y, Hu X, Bai L, Jiang Y, Qiu J, Meng M, Liu Z, Ni L. A molecularly imprinted polymer placed on the surface of graphene oxide and doped with Mn(II)-doped ZnS quantum dots for selective fluorometric determination of acrylamide. *Microchem. Acta* 2018; 185: 48.

EVALUATION OF ACRYLAMIDE IN SOME FRIED PRODUCTS MARKETED IN URMIA CITY BY HIGH PERFORMANCE LIQUID CHROMATOGRAPHIA WITH EXPERIMENTAL METHOD

Mohammad Reza Vardast¹, Nasser Ranjkeshzadeh², Khosrow Ghasemlu³, Hanieh Ranjkeshzadeh⁴

Received: 20 Feb, 2018; Accepted: 28 Mar, 2018

Abstract

Background & Aims: Acrylamide is an organic chemical with C₃H₅NO, which has been known to have carcinogens and fertility defects in male animals, humans and human nerves. This carcinogenic compound can be produced by heating the carbohydrates and high temperature cooked foods. Acrylamide can also be found in the main foods such as bread and potatoes, as well as in certain products such as chips, biscuits and etc. The average daily intake of this substance in body for males and females was 0.49 and 0.46 grams per kilogram of body weight, respectively. In spite of the requirement to measure this composition in the Food and Drug Administration, there is no method at this center for measuring this composition with the facilities available at the university. In this acrylamide design, the samples were first extracted and preconcentrated with modified cartridges and then they were measured by high performance liquid chromatography (HPLC).

Materials & Methods: For this purpose, in this experimental method, a variety of breads, biscuits, chips and chocolates were prepared from the city supermarket and acrylamide extraction in the samples were measured using HPLC with UV detector.

Results: Measurement of acrylamide in four types of products including chips, bread, chocolate and biscuits with 10 samples of each brand indicated higher amounts of acrylamide in some samples of chips and cacao biscuits and barbaric bread. It should be mentioned that amounts of acrylamide were at the limit and the highest amount of acrylamide was found in chips.

Conclusion: Results indicated that acrylamide levels are acceptable in most samples and this method can easily measure acrylamide at a very low cost compared to the GC-MS method and can be implemented in the laboratory with an HPLC device with UV detector.

Keywords: Acrylamide, Fried products, Chromatography

Address: Department of Medicinal Chemistry, School of pharmacy, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran.

Tel: (+98)9143922956

Email: mrvardast@gmail.com, vardast_m@umsu.ac.ir

SOURCE: URMIA MED J 2019; 30(3): 216 ISSN: 1027-3727

¹ Department of Medicinal Chemistry, School of pharmacy, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran
(Corresponding Author)

² Central Laboratory, School of pharmacy, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran

³ Food and Drug Laboratories, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran

⁴ Department of Toxicology, Ahar Branch, Islamic Azad University, Ahar, Iran