

اثرات برخی از عوامل بیوشیمیایی بر فعالیت آنزیم تریپسین روده و ضمائم پیلوریک کیلکای معمولی (*Clupeonella cultriventris caspia*) برای جلوگیری از پدیده

هضم دیواره شکمی در محیط

عباس زمانی^(۱)*؛ مسعود رضائی^{(۲)*} و رسول مدنی^(۳)

rezai_ma@modares.ac.ir

۱- دانشکده علوم دریایی دانشگاه تربیت مدرس نور، صندوق پستی: ۳۵۶-۱۴۴۶۴

۲- موسسه تحقیقات واکسن و سرم‌سازی رازی، کرج، صندوق پستی: ۱۰۵۸-۱۱۳۶۵

تاریخ دریافت: مهر ۱۳۹۰ تاریخ پذیرش: بهمن ۱۳۹۰

چکیده

در این تحقیق عوامل بیوشیمیایی موثر در فعالیت آنزیم تریپسین روده و ضمائم پیلوریک که در پدیده هضم دیواره شکمی (Belly Bursting) در ماهی کیلکای معمولی (*Clupeonella cultriventris caspia*) نقش دارد، مورد مطالعه قرار گرفتند. بررسی عوامل دما، pH، عناصر فلزی و بازدارنده‌ها نشان داد که آنزیم تریپسین در دامنه دمایی بین ۴-۷۰ درجه سانتیگراد، بیشترین فعالیت را در دمای ۴ درجه سانتیگراد داشت و توانست پایداری خود را تا دمای ۵۵ درجه سانتیگراد نیز حفظ نماید. بررسی فعالیت آنزیم تریپسین در دامنه pH ۴ تا ۱۱ نشان داد که آنزیم تریپسین بالاترین فعالیت را در pH ۸/۵ داشت و بالاترین پایداری را نیز در این pH نشان داد. اثر عناصر فلزی بررسی شده در این تحقیق نیز آشکار نمود که $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ اثر افزایشی و CaCl_2 , MgCl_2 و MnCl_2 اثر کاهشی بر فعالیت آنزیم تریپسین از خود نشان دادند. بازدارنده‌های SBTI, TLCK و PMSF، $\text{p-aminobenzamidine}$ و SBTI که دو بازدارنده اختصاصی برای آنزیم تریپسین هستند بطور معنی‌داری از فعالیت آنزیم جلوگیری نمودند. نتایج این بررسی‌ها در محیط *in vitro* نشان داد که استفاده از دمای پایین (۴ درجه سانتیگراد)، pH اسیدی، عناصر ZnCl_2 , CuCl_2 و $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ و بازدارنده‌های SBTI و TLCK می‌توانند از فعالیت آنزیم تریپسین در روده و ضمائم پیلوریک و از هضم دیواره شکمی ناشی از فعالیت آنزیم تریپسین جلوگیری نمایند.

لغات کلیدی: تغذیه، دستگاه گوارش، دیواره شکمی، ترکیبات بازدارنده

مقدمه

زمینه‌های آنزیمهای پانکراتیک دارد (Souza *et al.*, 2007; Silva *et al.*, 2011). آنزیم تریپسین یک فاکتور افزایش دهنده هیدرولیز پروتئین است بطوریکه اضافه نمودن عصاره طحال تون هور مسقطی (*Katsuwonus pelamis*) که حاوی تریپسین است در هیدرولیز پروتئین‌های عضله سارдин براي تولید سس ماهی تاثیر بالای داشته است (Klomklao *et al.*, 2008; Benjakul, Kasantaphant & Benjakul, 2008). بنابراین مشاهده می‌شود که آنزیم تریپسین نقش بسیار مهمی در شکست و هیدرولیز پروتئین‌ها ایفا می‌کند (Khantaphant & Benjakul, 2010; Esposito *et al.*, 2009; Ali *et al.*, 2009; Bnejakul, 2010). بنابراین می‌توان با شناسایی شرایط عملکرد آنزیم تریپسین در ماهی کیلکای معمولی از پدیده هضم دیواره شکمی توسط این آنزیم در هنگام حمل ماهیان صید شده جلوگیری کرد و در نتیجه از فساد میکروبی و کاهش کیفیت آنها جلوگیری نمود. در این تحقیق سعی شده است عوامل بیوشیمیایی مؤثر در فعالیت آنزیم تریپسین شامل دما، pH، یونهای فلزی و بازدارنده‌ها (Inhibitors) (عنوان یکی از آنزیمهای مهم در پدیده خود هضمی ماهی کیلکای معمولی مورد بررسی قرار گیرد.

مواد و روش کار

ماهی کیلکای معمولی مورد نیاز در این مطالعه از صیدگاه شهرستان بابلسر در تیر ماه ۱۳۸۹ تهیه گردید. ماهیان بعد از صید در داخل یک ظرف یونولیتی با نسبت ۱ به ۲ با یخ مخلوط گردیده و در فاصله زمانی ۴۵ دقیقه به آزمایشگاه محصولات فرآورده‌های شیلاتی دانشکده علوم دریایی دانشگاه تربیت مدرس، نور منتقل شدند. بعد از انتقال ماهیان به آزمایشگاه، اندام‌های حاوی آنزیم تریپسین شامل ضمائم پیلوریک (حاوی پانکراس) و روده از ۲۰۰ نمونه در حضور بخ جدا شده و بطور جدالگانه در فریزر -۸۰ درجه سانتیگراد نگهداری شدند (Khantaphant & Benjakul, 2010).

کل ماهیان برتبه $11/64 \pm 0/67$ گرم و $9/5 \pm 1/25$ سانتیمتر بودند.

نمونه‌های ضمائم پیلوریک و روده پس از خروج از فریزر برای مدت ۲ ساعت در دمای یخچال (۴ درجه سانتیگراد) قرار گرفتند تا از حالت انجامد خارج شوند. سپس عمل چربی‌زدایی

با رشد جمعیت جهان و نیاز به ذخیره‌سازی و انتقال مناسب غذا (مانند ماهیان) از یک مکان به مکان دیگر، حفاظت از آنها به منظور افزایش مدت ماندگاری و حفظ ترکیبات مغذی، طعم و بافت آنها ضروری می‌باشد (Ghaly *et al.*, 2010). کیلکا ماهیان (*Clupeidae*) یکی از مهمترین ذخایر ماهیان دریای خزر بشمار می‌رود که به علت داشتن ترکیبات ارزشمند غذایی برای مصارف متنوعی از جمله تهیه آرد ماهی، کنسرو، ماریناد، انواع محصولات خمیری و غیره قابل استفاده می‌باشد (رضایی و همکاران, ۱۳۸۵). کیلکا ماهیان دریای خزر متعلق به جنس *Clupeonella* بوده و شامل سه گونه کیلکای (*C. cultriventris caspia*)، کیلکای آپویو (*C. engrauliformis*) و کیلکای چشم درشت (*C. grimmii*) می‌باشند که در بین این گونه‌ها، ماهی کیلکای معمولی بیش از ۹۰ درصد صید را بخود اختصاص داده است (سازمان شیلات ایران, ۱۳۸۹؛ Karimzadeh *et al.*, 2010). یکی از مهمترین مشکلاتی که در کیلکا ماهیان صید شده مانند سایر ماهیان کوچک پلاژیک مشاهده می‌شود بروز پدیده هضم دیواره شکمی (Belly Burst) است که یکی از انواع خود هضمی آنزیمی (Enzymatic Autolysis) بوده و باعث تجزیه عضلات ناحیه شکمی می‌شود (FAO, 2005؛ Kishimura *et al.*, 2005) هضمی بروز پدیده‌هایی مثل نرم شدن گی و تخریب دیواره بافت شکمی و خارج شدن خونابه حاوی پروتئین و چربی به خارج از بدن را بدنبال دارد و در نتیجه ورود میکروبها به داخل بدن تسهیل شده و با رشد آنها زمینه برای ایجاد فساد میکروبی فراهم می‌شود و در نهایت منجر به افت کیفی ماهیان و فرآورده‌های حاصل از آنها می‌گردد (Ghaly *et al.*, 2010). رهاسازی آنزیمهای پروتئاز گوارشی مخصوصاً تریپسین از روده و ضمائم پیلوریک به عضلات ناحیه شکمی، مهمترین عاملی است که باعث ایجاد این پدیده می‌شود (Castillo-Yanez *et al.*, 2005). آنزیم تریپسین یکی از مهمترین آنزیمهای گروه پروتئاز سرین بوده که بصورت یک پیش آنزیم توسط سلولهای پانکراس تولید می‌شود و فعالیت آندوبیپتیدازی (Endopeptidase) دارد که زنجیره پروتئینی را از سمت گروه کربوکسیل جاییکه اسید آمینه آرژینین و لایزین قرار دارد را شکسته و نقش مهمی در فرآیندهای زیستی مانند هضم مواد غذایی و فعال کردن گرفتند تا از حالت انجامد خارج شوند. سپس عمل چربی‌زدایی (Zymogene) تریپسین و همچنین سایر

شد (Erlanger *et al.*, ;Khantaphant & Benjakul , 2010). برای تعیین دمای پایداری، ابتدا عصاره آنزیمی در دماهای مختلف شامل ۴، ۲۵، ۳۵، ۴۵، ۵۰، ۵۵، ۶۰، ۶۵ و ۷۰ درجه سانتیگراد برای مدت ۳۰ دقیقه در حالت انکوباسیون قرار گرفت. در ادامه نمونه حرارت دیده با محلول سوبسترا- بافر (۱ میلی مولار BAPNA در بافر ۵۰ میلی مولار تریس-HCl- pH ۸) حاوی ۱۰ میلی مولار CaCl_2) مخلوط شده و برای مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد در حالت انکوباسیون قرار گرفت. سپس قرائت نوری در طول موج ۴۱۰ نانومتر انجام شد (Erlanger *et al*, 1961; Khantaphant & Benjakul, 2010). فعالیت نسبی آنزیم تریپسین نیز از طریق نسبت فعالیت آنزیم به فعالیت نمونه شاهد محاسبه و بصورت درصد گزارش گردید. برای تعیین pH بهینه، عصاره آنزیمی بعد از مخلوط شدن با محلول سوبسترا- بافر با pH های مختلف (۱ میلی مولار BAPNA در بافر ۵۰ میلی مولار استات سدیم با pH ۴ تا ۶، pH ۵۰ میلی مولار تریس با pH ۷ تا ۹ و بافر گلایسین با pH ۱۰ تا ۱۱؛ تمام بافرها حاوی ۱۰ میلی مولار CaCl_2 بودند) برای ۲۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد به حالت انکوباسیون قرار گرفت. سپس قرائت نوری در طول موج ۴۱۰ نانومتر انجام شد (Erlanger *et al*, 1961; Khantaphant & Benjakul, 2010). برای تعیین پایداری pH، عصاره آنزیمی بعد از مخلوط شدن با بافرهای مختلف (باfr ۵۰ میلی مولار تریس با pH ۴ تا ۶، باfr ۵۰ میلی مولار تریس با pH ۷ تا ۹ و باfr گلایسین با pH ۱۰ تا ۱۱ حاوی ۱۰ میلی مولار CaCl_2) برای مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۲۵ درجه سانتیگراد به حالت انکوباسیون قرار گرفت. سپس نمونه انکوبه شده با محلول سوبسترا- باfr میلی مولار BAPNA در باfr ۵۰ میلی مولار تریس-HCl- pH ۸ حاوی ۱۰ میلی مولار CaCl_2) مخلوط شده و برای مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد انکوباسیون گردید. سپس اسید استیک ۳۰ درصد اضافه و قرائت نوری در ۴۱۰ نانومتر انجام شد (Erlanger *et al*, 1961; Khantaphant & Benjakul, 2010).

اثر یونهای فلزی CuCl_2 . MgCl_2 . CaCl_2 . KCl . NaCl و FeSO_4 . CoCl_2 . BaCl_2 . MnCl_2 . $\text{Zn}(\text{CH}_3\text{COOH})_2$ با غلظت‌های ۲ و ۵ میلی مولار بر پایداری آنزیم Erlanger *et al*, (1961; Khantaphant & Benjakul, 2010)

روی آنها صورت گرفت. برای این منظور نمونه‌ها را تعیین حجم کرده و با استون سرد (۰-۲۰ درجه سانتیگراد) با نسبت ۱ به ۳ مخلوط نموده و برای مدت ۱ دقیقه عمل یکنواخت‌سازی با هموژنائزر (HeidolphH Diax 900, Sigma Co., USA) و بخ انجام شد. سپس نمونه یکنواخت شده بوسیله کاغذ صافی (Whatmangrade No. 2, (Lawrence, USA) مواد باقیمانده روی فیلتر چندین مرتبه با استون سرد شسته شدند تا عمل چربی‌زدایی بخوبی انجام شود. سپس مواد روی فیلتر برای مدت یک شب‌هر روز در دمای اتاق قرار گرفتند تا خشک شوند (El-Beltagy *et al.*, 2005). پودر خشک شده حاصل از نمونه ضمائم پیلوریک و روده با بافر استخراج (۵۰ میلی مولار تریس-HCl- pH ۷/۵ حاوی ۱۰ میلی مولار CaCl_2 و ۰/۵ مولار NaCl) با نسبت ۱ به ۵۰ ترکیب شده و برای مدت ۳ ساعت در دمای ۴ درجه سانتیگراد روی همنز مغناطیسی به آرامی مخلوط شدند. سپس مخلوط حاصله برای مدت ۴۵ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتیگراد در ۱۴۰۰ دور (Mable program IEC Model B-22M) سانتریفیوژ گردید (Supernatant). سپس محلول رویی (floor centrifuge عصاره خام آنزیمی برای سنجش فعالیت تریپسین در نظر گرفته شد (Khantaphant & Benjakul, 2010).

برای سنجش فعالیت آنزیم تریپسین از روش Erlanger و همکاران (۱۹۶۲) و از سوبسترای (BAPNA-) (DL-arginine- ρ -nitroanilide-HCL) استفاده گردید. ابتدا عصاره آنزیمی با سوبسترای BAPNA مخلوط شده و برای ۲۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد انکوباسیون گردید. سپس اسید استیک ۳۰ درصد اضافه و قرائت نوری در ۴۱۰ نانومتر انجام شد.

برای سنجش میزان پروتئین محلول از روش Lowry و همکاران (۱۹۵۱) استفاده گردید. در این روش از آلبومین سرم گاوی با غلظت ۱ میلی گرم در میلی لیتر عنوان استاندارد استفاده شد.

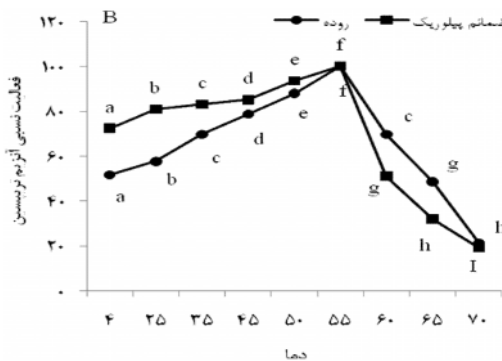
برای تعیین دمای بهینه، عصاره آنزیمی بعد از مخلوط شدن با محلول سوبسترا- باfr ۱۰ میلی مولار BAPNA در باfr میلی مولار تریس-HCl- pH ۸ حاوی ۱۰ میلی مولار CaCl_2 برای مدت ۲۰ دقیقه در دماهای مختلف شامل: ۴، ۲۵، ۳۵، ۴۵، ۵۵، ۶۰، ۶۵ و ۷۰ درجه سانتیگراد در حالت انکوباسیون قرار گرفت. سپس قرائت نوری در طول موج ۴۱۰ نانومتر انجام

روش سنجش نمونه شاهد نیز مانند نمونه آنزیمی بود فقط نمونه شاهد فاقد بازدارنده بود. سپس فعالیت نسی آنزیم تریپسین از طریق نسبت فعالیت آنزیم به فعالیت نمونه شاهد محاسبه و بصورت درصد Erlanger *et al.*, 1961; Khantaphant & Benjakul, 2010) گزارش گردید (Benjakul, 2010).

برای مقایسه اثر پارامترهای بیوشیمیایی بر فعالیت آنزیم تریپسین روده و ضمائم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی و همچنین رسم نمودارها از نرمافزارهای 17 SPSS و Excel استفاده گردید. برای تعیین معنی دار بودن اختلاف از تجزیه واریانس یک طرفه (ANOVA) استفاده گردید و میانگین ها با آزمون دانکن در سطح ۵ درصد مقایسه شدند. تمام ارزیابی ها نیز در ۳ تکرار انجام گرفت.

نتایج

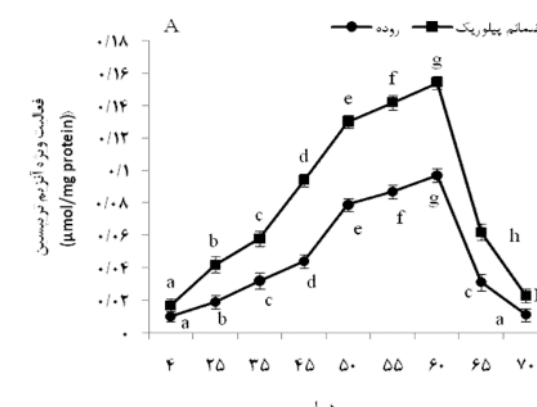
اثر دما بر فعالیت آنزیم تریپسین حاصل از روده و ضمائم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی در نمودار ۱ نشان داده شده است. ارزیابی دمای بهینه برای فعالیت آنزیم تریپسین در روده و ضمائم پیلوریک مشخص نمود که افزایش دما از ۴ تا ۶۰ درجه سانتیگراد باعث افزایش فعالیت آنزیم تریپسین گردید بطوریکه در دمای ۶۰ درجه سانتیگراد به بیشترین میزان خود رسید (P<0.05). از دمای ۶۰ تا ۷۰ درجه سانتیگراد یک کاهش شدید در فعالیت آنزیم تریپسین مشاهده گردید (نمودار ۱الف). دمای پایداری آنزیم تریپسین نیز نشان داد که با افزایش دما از ۴ تا ۵۵ درجه سانتیگراد این آنزیم پایداری خود را حفظ نمود (P<0.05) ولی از ۵۵ تا ۷۰ درجه سانتیگراد پایداری خود را از دست داده و تقریباً غیر فعال گردید (نمودار ۱ب).



تریپسین تعیین شد. برای این منظور، ابتدا عصاره آنزیمی با عناصر فلزی با غلظت‌های مذکور برای مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق انکوبه گردید. سپس مخلوط حاصل از انکوباسیون با محلول سوبسترا - بافر (۱ میلی مولار BAPNA در بافر ۵۰ میلی مولار تریپس - HCl pH ۸ و ۱۰ میلی مولار CaCl₂) مخلوط شده و برای مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد قرار گرفت. سپس قرائت نوری در طول موج ۴۱۰ نانومتر انجام شد (Erlanger *et al.*, 1961; Khantaphant & Benjakul, 2010).

روش سنجش نمونه شاهد نیز مانند نمونه آنزیمی بود فقط نمونه شاهد فاقد یون فلزی بود. سپس فعالیت نسی آنزیم تریپسین از طریق نسبت فعالیت آنزیم به فعالیت نمونه شاهد محاسبه و بصورت درصد گزارش گردید.

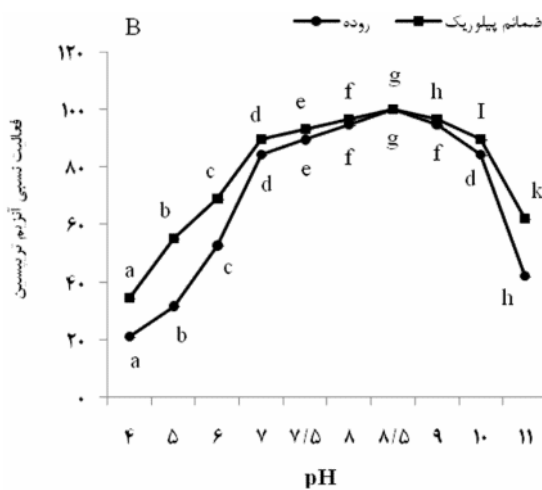
۰/۰۵) اثر بازدارنده‌های (SBTI) (Mیلی مولار)، phenylmethanesulfonyl fluoride (PMSF) (۰/۰۵ میلی مولار)، N-p-tosyl-L-lysine-chloromethylketone (TLCK) (۰/۰۵ میلی مولار)، و P-Aminobenzamidine (۰/۰۵ میلی مولار) بر فعالیت آنزیم تریپسین مورد ارزیابی قرار گرفت. برای این منظور، ابتدا عصاره آنزیمی با بازدارنده‌ها برای ۱۵ دقیقه در دمای اتاق انکوبه گردید. سپس مخلوط حاصله از انکوباسیون با محلول سوبسترا - بافر (۱ میلی مولار BAPNA در بافر ۵۰ میلی مولار تریپس - HCl pH ۸ و ۱۰ میلی مولار CaCl₂) مخلوط شده و برای مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد قرار گرفت. سپس قرائت نوری در طول موج ۴۱۰ نانومتر انجام شد.



نمودار ۱: دمای بهینه (A) و دمای پایداری (B) فعالیت آنزیم تریپسین در روده و ضمائم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی. اختلاف بین دمایهایی که دارای حرف مشترک نیستند معنی دار می‌باشد (۰/۰۵, n = ۳, a = ۰/۰۵, میانگین ± انحراف میانگین).

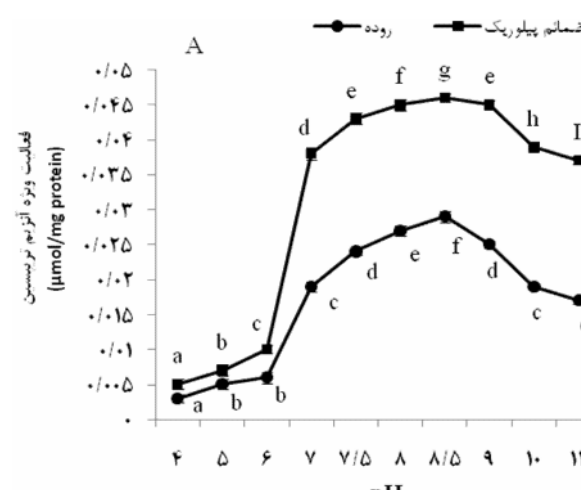
مقایسه با $MgCl_2$ و $MnCl_2$ در فعالیت نسبی آنزیم تریپسین باعث گردید ($P<0.05$). زمانیکه غلظت سایر یونهای فلزی مورد بررسی در این تحقیق از ۲ به ۵ میلیمولار افزایش یافت، باعث کاهش فعالیت نسبی آنزیم تریپسین در روده و ضمائم پیلوریک گردید که در بین آنها عناصر $CuCl_2$, $Zn(CH_3COOH)_2$ و $Al_2(SO_4)_3$ بیشترین تاثیر را در غیرفعال سازی آنزیم تریپسین داشتند ولی $Al_2(SO_4)_3$ نسبت به سایرین اثر کاهشی معنی داری را بر فعالیت آنزیم تریپسین نشان داد ($P<0.05$). اثر بازدارنده های SBTI, TLCK و PMSF Aminobenzamidine در فعالیت آنزیم تریپسین در جدول ۳ آمده است. بررسی ها نشان دادن که بازدارنده های SBTI و TLCK بطور معنی داری باعث غیرفعال شدن کامل آنزیم تریپسین روده در مقایسه با PMSF و ρ -Aminobenzamidine ($P<0.05$) بودند.

بازدارنده های PMSF و ρ -Aminobenzamidine اثر کمتری در غیرفعال سازی آنزیم تریپسین روده داشتند هر چند که ρ -Aminobenzamidine در غیرفعال سازی آنزیم تریپسین اختلاف معنی داری را با PMSF نشان داد ($P<0.05$). در ضمائم پیلوریک، TLCK و SBTI اثر بالایی در غیرفعال شدن آنزیم تریپسین داشتند ولی ρ -Aminobenzamidine و PMSF اثر کمتری را از خود نشان دادند. اثر TLCK در غیرفعال سازی آنزیم تریپسین بطور معنی داری بیشتر از سایر بازدارنده ها بود ($P<0.05$).



اثر pH بر فعالیت آنزیم تریپسین حاصل از روده و ضمائم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی در نمودار ۲ نشان داده شده است. pH بهینه برای فعالیت آنزیم تریپسین از روده و ضمائم پیلوریک نشان داد که این آنزیم بیشترین فعالیت خود را در pH ۸/۵ داشت ($P<0.05$) و در سایر pH های بررسی شده فعالیت آنزیم تریپسین کاهش یافت. هر چند که در pH های ۴، ۵ و ۶ میزان فعالیت آنزیم بسیار کمتر از دیگر pH های ارزیابی شده بود (نمودار ۲A). پایداری pH برای آنزیم تریپسین از روده و ضمائم پیلوریک نیز در نمودار ۲B نشان داده است. نتایج بررسی pH بر پایداری آنزیم تریپسین نشان داد که این آنزیم در pH ۸/۵ بالاترین پایداری را داشت ($P<0.05$) ولی در pH های پایین (۴-۵) و pH های بالا (۱۱) پایداری خود را از دست داد و غیرفعال گردید.

جداول ۱ و ۲ بترتیب اثر یونهای فلزی را بر فعالیت آنزیم تریپسین حاصل از ضمائم پیلوریک و روده ماهی کیلکای معمولی را نشان می دهد. عناصر KCL و NaCl در غلظت های ۲ و ۵ میلیمولار در مقایسه با گروه شاهد تغییری معنی داری در فعالیت نسبی آنزیم تریپسین در روده و ضمائم پیلوریک ایجاد نکردند ($P>0.05$). عناصر $MnCl_2$, $CaCl_2$ و $MgCl_2$ با افزایش غلظت از ۲ به ۵ میلیمولار باعث افزایش فعالیت نسبی آنزیم تریپسین گردیدند بطوریکه $CaCl_2$ افزایش معنی داری را در



نمودار ۲: pH بهینه (A) و پایداری pH (B) فعالیت آنزیم تریپسین در روده و ضمائم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی اختلاف بین pH هایی که دارای حرف مشترک نیستند معنی دار می باشد ($n=3$, $\alpha=0.05$, میانگین ± انحراف معیار)

جدول ۱: اثر برخی عناصر فلزی بر فعالیت نسبی آنزیم تریپسین (درصد) از ضمایم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی

عناصر فلزی (میلی مولار)	غلظت	عناصر فلزی	فعالیت نسبی آنزیم تریپسین در ضمایم پیلوریک (درصد)	عنصر فلزی (میلی مولار)	غلظت	عنصر فلزی (میلی مولار)	فعالیت نسبی آنزیم تریپسین در ضمایم پیلوریک (درصد)
شاهد	-	Zn (CH ₃ COOH) ₂	۱۰۰ ^a	KCl	۲	۱۰۰±۱/۱ ^a	۷۰±۱/۴ ^e
NaCl	۵	MnCl ₂	۱۰۰±۱/۵ ^a	۵	۱۰۰±۱/۳ ^a	۸۵/۷±۱/۵ ^f	
CaCl ₂	۲	BaCl ₂	۱۰۰±۱/۴ ^a	۵	۱۰۰±۱/۶ ^a	۹۰±۱/۸ ^g	
MgCl ₂	۵	CoCl ₂	۱۲۰±۲/۵ ^b	۵	۹۸/۵±۱/۱ ^c	۱۰۰±۱/۵ ^a	
CuCl ₂	۵	FeSO ₄	۱۱۰±۱/۶ ^d	۵	۱۰۰±۱/۱ ^a	۸۰±۱/۷ ^h	
Al ₂ (SO ₄) ₃	۵		۷۰±۱/۳ ^e	۵	۹۰±۲/۰ ^g	۸۰±۱/۹ ^f	
	۵		۷۵±۱/۷ ⁱ			۸۵/۷±۱/۹ ^f	۸۵/۷±۱/۹ ^f

* اختلاف بین آندسته از عناصری که دارای حرف مشترک نیستند معنی دار می باشد (n = ۳، a = ۰/۰۵، میانگین ± انحراف معیار)

جدول ۲: اثر برخی عناصر فلزی بر فعالیت نسبی آنزیم تریپسین (درصد) از روده ماهی کیلکای معمولی

عنصر فلزی (میلی مولار)	غلظت	عنصر فلزی	فعالیت نسبی آنزیم تریپسین در روده (درصد)	عنصر فلزی (میلی مولار)	غلظت	عنصر فلزی (میلی مولار)	فعالیت نسبی آنزیم تریپسین در روده (درصد)
شاهد	-	Zn	۱۰۰ ^a	KCl	۲	۱۰۰±۱/۴ ^a	۵۳/۳±۲/۳ ^g
NaCl	۵	(CH ₃ COOH) ₂	۱۰۰±۱/۱ ^a	۵	۱۰۰±۱/۱ ^a	۷۵±۱/۶ ⁱ	
CaCl ₂	۲	MnCl ₂	۱۰۰±۱/۱ ^a	۵	۱۰۰±۱/۱ ^a	۸۳/۳±۱/۴ ^k	
MgCl ₂	۵	BaCl ₂	۱۰۰±۱/۱ ^a	۵	۱۰۰±۱/۱ ^a	۹۵±۲/۱ ^a	
CuCl ₂	۵	CoCl ₂	۱۰۷/۵±۲/۱ ^b	۵	۱۲۰±۱/۸ ^c	۶۷/۶±۱/۷ ^m	
MgCl ₂	۵		۱۰۵±۱/۶ ^d	۵	۱۰۵±۱/۸ ^c	۷۲/۵±۱/۱ ^h	
CuCl ₂	۵	FeSO ₄	۱۱۶/۶±۱/۶ ^e	۵	۱۱۶/۶±۱/۶ ^e	۹۲/۵±۱/۱ ⁿ	
CuCl ₂	۵		۸۷/۵±۲/۱ ^f	۵	۸۷/۵±۲/۱ ^f	۸۳/۳±۲/۱ ^k	
	۵	Al ₂ (SO ₄) ₃	۵۳/۳±۱/۲ ^g			۷۵±۱/۶ ⁱ	۵۵±۱/۳ ^p

* اختلاف بین بازدارنده هایی که دارای حرف مشترک نیستند معنی دار می باشد (n = ۳، a = ۰/۰۵، ± انحراف معیار)

جدول ۳: فعالیت باقیمانده آنزیم تریپسین روده و ضمایم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی بعد از انکوباسیون با بازدارنده ها

آنواع بازدارنده	ضمایم پیلوریک (درصد)	فعالیت باقیمانده آنزیم تریپسین تریپسین روده (درصد)	فعالیت باقیمانده آنزیم تریپسین
شاهد	۱۰۰ ^f	۱۰۰ ^f	۱۰۰ ^f
PMSF	۶۴/۸±۰/۳۰ ^a	۶۴/۱±۰/۴۰ ^a	۶۴/۸±۰/۳۰ ^a
SBTI	• ^b	۸/۴±۰/۳۶ ^b	• ^b
TLCK	• ^b	۴/۲±۰/۲۸ ^c	• ^b
ρ-Aminobenzamidine	۵۰/۳±۰/۲۵ ^c	۵۶/۸±۰/۲۶ ^d	۵۶/۸±۰/۲۶ ^d

* اختلاف بین آندسته از عناصری که دارای حرف مشترک نیستند معنی دار می باشد (n = ۳، a = ۰/۰۵، میانگین ± انحراف معیار)

بحث

اسیدها مانند اسید لاکتیک، اسید استیک یا اسید پروپیونیک در محیط ماهیان صید شده جهت پایین آوردن pH می‌تواند در کنترل هضم دیواره شکمی موثر باشد (Ghaly *et al.*, 2010). عناصر فلزی مورد بررسی نیز نشان دادند که در غلظتهای ۲ و ۵ میلی مولار در افزایش و کاهش فعالیت آنزیم تریپسین نقش دارند. عناصر NaCl و KCl تاثیری در فعالیت آنزیم نداشتند. این نتایج در ماهیان *Siniperca chuatsi* (Lu *et al.*, 2008) *Salaria* (Ali *et al.*, 2009) *Lithognathus mormyrus* (Ktari *et al.*, 2012) *basilisca* CaCl_2 گزارش گردید. عناصر MnCl_2 و MgCl_2 نیز باعث افزایش فعالیت آنزیم تریپسین گردیدند. Ktari و همکاران (۲۰۱۲) نشان دادند که استفاده از CaCl_2 و MnCl_2 در غلظت ۵ میلی مولار باعث افزایش فعالیت آنزیم تریپسین در *Salaria basilisca* و MgCl_2 در همکاران (۲۰۰۸) نیز نشان دادند که CaCl_2 و MgCl_2 در غلظت ۵ میلی مولار در افزایش فعالیت آنزیم تریپسین در ماهی *Siniperca chuatsi* نقش دارند. عناصر Zn , CuCl_2 باعث کاهش باعث افزایش فعالیت آنزیم تریپسین از روده و ضمائم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی گردیدند. این نتایج توسط Lu و همکاران (۲۰۰۸) در ماهی *Siniperca chuatsi* فعالیت آنزیم تریپسین گردیدند. Wang و همکاران (۲۰۱۰) در *Oreochromis niloticus* \times *O. aureus* (Ktari و همکاران (۲۰۱۲) در ماهی *Salaria basilisca* نیز گزارش نمودند که عناصر Al^{3+} , Cu^{2+} , Zn^{2+} و Al فعالیت آنزیم تریپسین را کاهش می‌دهند. برخی محققین نیز استفاده از محلول کلرید سدیم ۱۰ درصد (Sen, 2005) و ۲۵ درصد (Siringan *et al.*, 2006) را در کنترل پدیده هضم دیواره شکمی در میگو و ماهیان *Stolephorus indicus* موثر می‌دانند. البته استفاده از آب دریا برای حمل ماهیان Refrigerated Sea Water (RCF) بدلیل داشتن عناصر فلزی متعدد می‌تواند موثر باشد ولی حضور برخی فلزات اثر افزایشی بر فعالیت آنزیم تریپسین دارد که باید به این نکته توجه نمود.

ترکیبات μ -aminobenzamidine و TLCK .SBTI .PMSF بازدارنده‌های اختصاصی آنزیم تربپسین محسوب می‌شوند و این در گونه‌های مختلف اثر بازدارندگی متفاوتی دارند که می‌تواند با محیط زندگی و مسائل ژنتیکی ماهیان در ارتباط باشد (Garcia Carenno, 1992; Lu *et al.*, 2008). اثر بازدارنده μ -aminobenzamidine و TLCK .SBTI .PMSF بر

فرآیند فساد در ماهیان معمولاً تحت تاثیر ۳ پدیده خود هضمی آنژیمی، اکسیداسیون و رشد میکروبی قرار دارد. در ماهیان فساد در نتیجه خود هضمی آنژیمی در مدت زمان کوتاهی بعد از صید آغاز شده و منجر به تخریب مولکولهای بدن و ایجاد تغییرات شیمیابی و بیولوژیک در ماهیان می‌شود که می‌تواند طعم، مزه و کیفیت بافت عضله را کاهش دهد و حتی زمینه FAO را برای فساد میکروبی و اکسیداسیونی فراهم نماید (FAO, 2005). در نتیجه این تغییرات، کیفیت ماهی و فرآورده‌های حاصل از آنها و در نتیجه مدت ماندگاری آنها کاهش می‌یابد. کنترل و کاهش فعالیت پروتازهای گوارشی مخصوصاً آنژیم تریپسین می‌تواند مانع برای بروز این تغییرات باشد (Berkel et al., 2004; Adebawale et al., 2008) بررسی عوامل موثر در فعالیت آنژیم تریپسین روده و ضمائم پیلوریک در ماهی کیلکای معمولی نشان داد که می‌توان با شناسایی و کنترل آنها تا حدود زیادی از بروز پدیده هضم دیواره شکمی جلوگیری کرد. بررسی فاکتور دمای بھینه و پایداری دمایی آنژیم تریپسین در روده و ضمائم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی نشان داد که به ترتیب در دماهای ۶۰ و ۵۵ درجه سانتیگراد بالاترین فعالیت را دارد و این شرایط دمایی می‌تواند بیشترین تاثیر را در فرایند هضم دیواره شکمی توسط این آنژیم داشته باشد. لذا استفاده از شرایط دمایی پایین نزدیک به صفر درجه یا حتی انجامداد می‌تواند در جلوگیری از بروز این پدیده موثر باشد. بررسی روی آنژیم تریپسین در ماهی آنچوی *Engraulis japonica* و ساردين *Sardinops sagax* (Kishimura et al., 2005) و ماهی تون (Castillo-Yanez et al., 2005) *caerulea* نشان داد که آنژیم تریپسین در این ماهیان در دماهای بالا بیشترین فعالیت را دارد و در دماهای پایین از فعالیت آن به مقدار زیادی کاسته می‌شود.

فاکتور pH بهینه و پایداری نیز نشان داد که آنزیم تریپسین روده و ضمایم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی در pH ۸/۵ دارای بیشترین فعالیت بوده و در سایر pHها بخصوص pH ۴ تا ۵ دارای کمترین فعالیت می‌باشد. این نتایج در ماهیان آنچوی *Sardinops sagax*، ساردین *Engraulis japonica* و تون *Lutjanus* و سرخو *Katsuwonus pelamis* و سرخو *caerulea* گردیده بود. بنابراین pH پایین می‌تواند در کاهش فعالیت آنزیم و حتی غیرفعالیت آن نقش داشته باشد. اضافه نمودن برخی

- Benjakul S., Visessanguan W. and ThumMaratwasik P., 2000.** Isolation and characterization of trypsin inhibitors from some thai legume seeds. *Journal of Food Biochemistry*, 24:107-127.
- Berkel B.M., Boogaard B.V. and Heijnen C., 2004.** Preservation of Fish and Meat. Agromisa Foundation, Wageningen, The Netherlands, pp.78-80.
- Castillo-Yanez, F.J., Pacheco-Aguilar R., Garcia-Carreno F.L. and Del Toro M.A.N., 2005.** Isolation and characterization of trypsin from pyloric caeca of Monterey sardine *Sardinops sagax caerulea*. *Comparative Biochemistry and Physiology*, 140B:91–98.
- El-Beltagy A.E., El-Adawy T.A., Rahma E.H. and El-Bedawey A.A., 2005.** Purification and characterization of an alkaline protease from the viscera of bolti fish (*Tilapia nilotica*). *Journal of Food Biochemistry*, 29: 445–458.
- Erlanger B.F., Kokowski N. and Cohen W., 1961.** The preparation and properties of two new chromogenic substrates of trypsin. *Archive Biochemistry and Biophysics*, 95:271–278.
- Esposito, T.S., Amaral, I.P.G., Buarque, D.S., Oliveira, G.B., Carvalho, L.B. and Bezerra, R.S., 2009.** Fish processing waste as a source of alkaline proteases for laundry detergent. *Food Chemistry*, 112:125–130.
- FAO, 2005.** Post-harvest changes in fish. In: FAO - Fisheries and Aquaculture Department, Food and Agriculture Organization, Rome, Italy.
- Garcia-Carenno F.L., 1992.** Protease inhibition in theory and practice. *Biotechnology education*, 3(4):145-150.
- Ghaly A.E., Dave D., Budge S. and Brooks M.S., 2010.** Fish spoilage mechanisms and preservation techniques: Review. *American Journal of Applied Sciences*, 7(7):859-877.
- Jellouli K., Bougatef A., Daassi D., Balti R., Barkia A. and Nasri M., 2009.** New alkaline trypsin from the intestine of Grey triggerfish (*Balistes capriscus*) with high activity at low

فعالیت آنزیم تریپسین در روده و ضمائم پیلوریک ماهی کیلکای معمولی نشان داد که این بازدارنده‌ها می‌توانند از فعالیت آنزیم تریپسین جلوگیری نمایند. چنین نتایجی در سایر ماهیان مانند *Balistes Salaria basilisca Siniperca chuatsi Diapterus rhombeus* و *Jellouli et al., 2009*)*capriscus* (Silva et al., 2011) نیز گزارش گردید. در بین این بازدارنده‌ها، TLCK و SBTI دارای اثر بازدارنده‌گی بالای بودند. استخراج نسبی یا تخلیص کامل بازدارنده‌های تریپسین بویژه از منابع گیاهی مانند سویا (SBTI)، لوبیا و برخی دانه بقولات (Legume seeds) و استفاده از آنها در جلوگیری از فعالیت آنزیم تریپسین می‌تواند موثر باشد زیرا از منابع گیاهی تهیه شده و اثر سوء در ماهیان تحت تیمار ایجاد نمی‌کنند (Benjakul et al., 2000; Klomklao et al., 2011

با توجه به نتایج بدست آمده در این تحقیق می‌توان بیان نمود که استفاده از دمای پائین (۴ درجه سانتیگراد)، pH اسیدی، برخی عناصر فلزی و بازدارنده‌هایی مانند SBTI و دیگر بازدارنده‌های بددست آمده از منابع گیاهی می‌توانند در کنترل پدیده خود هضمی در کیلکای معمولی دریایی خزر موثر باشد و از فساد آنزیمی و در نتیجه فساد میکروبی و اکسیداسیون جلوگیری نمود.

منابع

رضایی، م؛ سحری، م.ع. و معینی، س.، ۱۳۸۵. ارزیابی کیفی چربی ماهی کیلکای آنچوی طی نگهداری و انجماد در دماهای مختلف. *Magazin of Sciences and Techniques*، ۲۰(۲):۴۳۵-۴۴۴

سالنامه آماری سازمان شیلات ایران، ۱۳۸۹. ۶۰ صفحه.

Adebawale B.A., Dongo L.N., Jayeola C.O. and Orisajo S.B., 2008. Comparative quality assessment of fish (*Clarias gariepinus*) smoked with cocoa pod husk and three other different smoking materials. *Journal of Food Technology*, 6(1):5-8.

Ali N.E., Hmidet N., Bougatef A., Nasri R. and Nasri M., 2009. A Laundry Detergent-Stable alkaline Trypsin from Striped Seabream (*Lithognathus mormyrus*) Viscera: Purification and Characterization. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 57:10943–10950.

- temperature: Purification and Characterization. *Food Chemistry*, 116:644–650.
- Karimzadeh G., Gabrielyan B. and Fazli H., 2010.** Population dynamics and biological characteristics of kilka species (Pisces: Clupeidae) in the southeastern coast of the Caspian Sea. *Iranian Journal of Fisheries Sciences*, 9(3):422-433.
- Khantaphant S. and Benjakul S., 2008.** Comparative study on the proteases from fish pyloric caeca and the use for production of gelatin hydrolysate with antioxidative activity. *Comparative Biochemistry and Physiology*, 151B:410–419.
- Khantaphant S. and Benjakul S., 2010.** Purification and characterization of trypsin from the pyloric caeca of brownstripe red snapper (*Lutjanus vitta*). *Food Chemistry*, 120:658–664.
- Kishimura H., Hayashi K., Miyashita Y. and Nonami Y., 2005.** Characteristics of two trypsin isozymes from the viscera of Japanese anchovy (*Engraulis japonica*). *Journal of Food Biochemistry*, 29:459–469.
- Klomklao S., Benjakul S., Kishimura H. and Chaijan, M., 2011.** Extraction, purification and properties of trypsin inhibitor from Thai mung bean (*Vigna radiata* (L.) R. Wilczek). *Food Chemistry*, 129:1348–1354.
- Klomklao S., Benjakul S., Visessanguan W., Kishimura H. And Simpson B.K., 2006.** Effects of the addition of spleen of Skipjack tuna (*Katsuwonus pelamis*) on the liquefaction and characteristics of fish sauce made from sardine (*Sardinella gibbosa*). *Food Chemistry*, 98:440–452.
- Klomklao S., Kishimura H., Nonami Y. and Benjakul S., 2009.** Biochemical properties of two isoforms of trypsin purified from the intestine of skipjack tuna (*Katsuwonus pelamis*). *Food Chemistry*, 115:155–162.
- Ktari N., Ben Khaled H., Nasri R., Jellouli K., Ghorbel S. and Nasri M., 2012.** Trypsin from zebra blenny (*Salaria basilisca*) viscera: Purification, haracterisation and potential application as a detergent additive. *Food Chemistry*, 130:467–474.
- Lowry O.H., Rosebrough N. J., Farr A.L. and Randall R. J., 1951.** Protein measurement with the folin pH enol reagent. *Journal of Biological Chemistry*, 193:265–275.
- Lu B.J., Zhou L.G., Cai Q.F., Hara K., Maeda A., Su W.J. and Cao M.J., 2008.** Purification and characterization of trypsins from the pyloric caeca of mandarin fish (*Siniperca chuatsi*). *Food Chemistry*, 110:352–360.
- Sen D.P., 2005.** Advances in Fish Processing Technology. Allied Publisher Private Limited, Mumbai, India. 448P.
- Silva J.F., Esposito T.S., Marcuschi M., Ribeiro K., Cavalli R.O., Oliveira V. and Bezerra R.S., 2011.** Purification and partial characterization of a trypsin from the processing waste of the silver mojarra (*Diapterus rhombeus*). *Food Chemistry*, 129:777–782.
- Siringan P., Raksakulthai N. and Yongsawatdigul J., 2006.** Autolytic activity and biochemical characteristics of endogenous proteinases in Indian anchovy (*Stoleph orus indicus*). *Food Chemistry*, 98:678–684.
- Souza A.A.G., Amaral I.P.G., Santo A.R.E., Carvalho L.B., Jr. Bezerra, R.S., 2007.** Trypsin-like enzyme from intestine and pyloric caeca of spotted goatfish (*Pseudupeneus maculatus*). *Food Chemistry*, 100:1429–1434.
- Wang Q., Gao Z.X., Zhang N., Shi Y., Xie X.L. and Chen Q.X., 2010.** Purification and characterization of trypsin from the intestine of hybrid tilapia (*Oreochromis niloticus* × *O. aureus*). *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, 58:655–659.

In-vitro effects of biochemical factors on trypsin activity from intestine and pyloric caeca of common kilka (*Clupeonella cultriventris caspia*) for inhibition of belly bursting

Zamani A.⁽¹⁾; Rezaei M.*⁽²⁾ and Madani R.⁽³⁾

rezai_ma@modares.ac.ir

1,2- Faculty of Marine Sciences, Tarbiat Modares University, P.O.BOX: 64414-356 Noor, Iran

3- Razi Vaccine and Serum Research Institute, P.O.BOX: 11365-1558 Karaj, Iran

Received: October 2011

Accepted: February 2012

Keywords: Feeding, Digestion system, Ventral keel, Inhibitor components

Abstract

The *in-vitro* effects of biochemical factors on trypsin activity from intestine and pyloric caeca of common kilka (*Clupeonella cultriventris caspia*) was evaluated. Trypsin is known to cause belly bursting in common kilka. The assessments showed that in a range of 4-70°C, trypsin from pyloric caeca and intestine of common kilka had the maximum activity and the satiability at 60 and 55°C, respectively. The pH assessments indicated that maximum activity and stability for trypsin were at 8.5 at pH range of 4-11. The effects of metal ions on trypsin activity revealed that CaCl₂, MgCl₂ and MnCl₂ increased trypsin activity while CuCl₂ ·ZnCl₂ and Al₂(SO₄)₃ decreased its activity. The effect of inhibitors on trypsin activity also showed that SBTI and TLCK (specific inhibitors for trypsin) significantly inhibited trypsin activity. This study suggests that belly bursting in common kilka can be prevented by trypsin inactivation through application of low temperature (4°C), acidic pH, metals of CuCl₂, ZnCl₂ and Al₂(SO₄)₃ and inhibitors of SBTI and TLCK.

*Corresponding author