

## فصل چهارم

### آفلاتوکسین

#### ۱- تاریخچه

زمان دقیق شناسایی آفلاتوکسینها مشخص نشده است، اما بطور یقین، زمان آن به قبل از سال ۱۹۶۰ مربوط می‌شود. به دنبال مسمومیت اتفاقی در بسیاری از گونه‌های حیوانی و در نتیجه مطالعات در این زمینه، بشر برای اولین بار به وجود آنها پی برد. در واقع با پی بردن به ارزش غذایی دانه‌های روغنی، برای تغذیه دام و انتقال این مواد از مناطق معتدله و اضافه کردن آنها به جیره غذایی حیوان، این مسمومیتها بوقوع پیوست.

در سال ۱۹۶۰ در فاصله چند ماه متجاوز از ۱۰۰/۰۰۰ بوقلمون در مزارع ماکیان جنوب و شرق انگلستان در اثر ابتلا به عارضه‌ای نامعلوم از بین رفتند. مطالعات بعدی نشان داد که این مشکل تنها به بوقلمون‌ها محدود نمی‌شود، بلکه جوجه اردکها و جوجه قرقاوها هم تحت تأثیر این بیماری قرار گرفتند و حساسیت بسیار نشان دادند. مقارن همین زمان بود که گزارش‌هایی از کنیا و اوگاندا رسید که حکایت از مشکلی مشابه، برای جوجه اردکها داشت. در همین ایام نیز در امریکا شیوع یک ناراحتی کبدی در ماهی قزل آلاگزارش گردید (۳۱، ۲۸، ۴ و ۵).

بلافاصله پس از این حوادث آزمایشگاه‌های متعددی در امریکا و انگلستان پسیح شدند، تا این عارضه را پی‌گیری کرده و علت اصلی آنرا مشخص کنند. گروههایی از متخصصین دامپزشکی، میکروبیولوژی، تغذیه، شیمی آلی و معدنی با بکار گرفتن تکنیک‌های مدرن و پیشرفته در علوم مربوط، فعالیتهای تحقیقاتی را آغاز کردند.

علائم این عارضه در پرنده‌گان عبارت بود از: بی‌اشتهایی، خواب آلودگی، ضعیف شدن بالها، انحنای گردن و در نهایت مرگ حیوان که در فاصله زمانی ۳ الی ۴ هفته اتفاق می‌افتد.

آزمایش‌های کالبد شکافی، از خونریزی، نکروزه<sup>(۱)</sup> شدن کبد و تورم کلبوی حکایت می‌کرد. بررسیهای نسجی نشان داد که در سلولهای پارانشیم کبد، آتروفی<sup>(۲)</sup> و در سلولهای اپی‌تلیوم لوله صفراء، بشدت هایپرپلازی<sup>(۳)</sup> ایجاد شده است (۳۱، ۲۸، ۵ و ۴). نه تنها حیوانات فوق، بلکه خوک، گوسفند و گوساله نیز تحت تأثیر این بیماری قرار می‌گرفتند.

علاوه‌ی این بیماری مشابه مسمومیت با گیاهانی نظری *senecio* می‌باشد. سمیت این گیاهان ناشی از وجود آلکالوئیدهای پیرولیزیدین<sup>(۴)</sup> است.

در مطالعات گسترده دانشمندان دریافتند که علت این مرگ و میر، هیچ عامل ویروسی، باکتریایی و یا میکرووارگانیسم نو ظهوری نمی‌باشد. سرانجام محققین وجود ترکیبات سمی، در ماده غذایی مصرف شده توسط حیوانات را عنوان کردند.

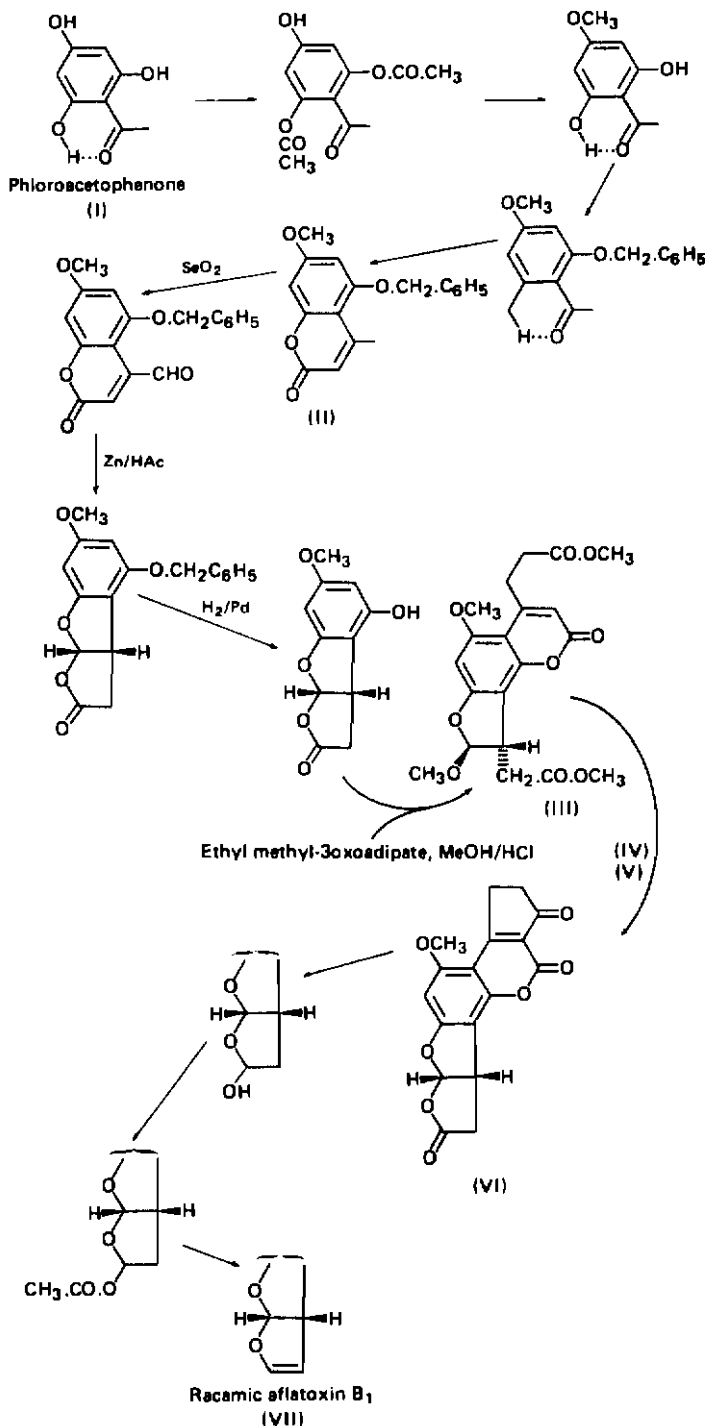
بررسیهایی که در سال ۱۹۶۰ انجام گرفت، نشان‌گر این واقعیت بود که ماده سمی می‌باشد، منشأ قارچی داشته باشد. سپس قارچ را از مواد غذایی آلوده جدا نمودند. پس از کشت آن در محیط غذایی مناسب و کروماتوگرافی به کمک صفحات نازک، لایه متابولیتها حاصل از قارچ، فلورسانس آبی و سبز در مقابل اشعه ماورای بنفش از خود ساطع می‌کند. قارچ جدا شده آسپرژیلوس فلاووس<sup>(۵)</sup> نام داشت و توکسین آن هم به عنوان آفلاتوكسین (Aspergillus flavus toxin) نامیده شد (۴۶، ۳۱، ۲۸، ۵ و ۴).

در میان مايكوتوكسينها، آفلاتوكسینها مهمترین آنهاستند و بیماریهای ناشی از تغذیه مواد آلوده به آفلاتوكسین، خطرات قابل ملاحظه‌ای را برای انسان، دام و طیور به همراه دارد.

آسپرژیلوس فلاووس و آسپرژیلوس پارازیتیکوس<sup>(۶)</sup> دو گونه مهم تولید کننده آفلاتوكسین، درین گونه‌های مختلف آسپرژیلوسها هستند. این دو قارچ بعنوان یک عامل مولد فساد در فرآورده‌های انباری به حساب می‌آیند.

خصوصیات فیزیکو شیمیایی و مراحل یوستز بعضی از آفلاتوكسینها و متابولیتهای آنها در جدول ۱-۴ و شکل ۱-۴ خلاصه شده است (۴۹، ۴۱ و ۱۱).

- 
- |                            |            |                       |
|----------------------------|------------|-----------------------|
| 1. Necrosis                | 2. Atrophy | 3. Hyperplasia        |
| 4. Pyrrolizidine alkaloids |            | 5. Aspergillus flavus |
| 6. Aspergillus parasiticus |            |                       |



شكل ٤-١-٤ - مراحل بيوسنتر آفلاتونوكسينها (١١، ٤١ و ٤٩)

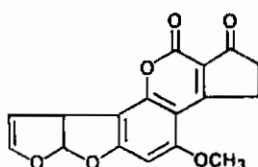
## جدول ۴-۱. خصوصیات فیزیکو شیمیایی آفلاتوکسینها و متابولیتها آنها

| نمر<br>فلورسنس<br>nm | UV               |              | نقطه<br>ذوب °C | وزن<br>مولکولی | فرمول  | آفلاتوکسین     |
|----------------------|------------------|--------------|----------------|----------------|--|----------------|
|                      | جذب<br>۳۶۰-۳۶۲nm | ۲۶۵nm        |                |                |  |                |
|                      |                  |              |                |                |  |                |
| ۴۲۵                  | ۲۱۸۰۰            | ۱۲۴۰۰        | ۲۶۸-۲۶۹        | ۳۱۲            | C <sub>17</sub> H <sub>12</sub> O <sub>6</sub> | B <sub>1</sub> |
| ۴۲۵                  | ۲۴۰۰۰            | ۱۲۱۰۰        | ۲۸۶-۲۸۹        | ۳۱۴            | C <sub>17</sub> H <sub>14</sub> O <sub>6</sub> | B <sub>2</sub> |
| ۴۵۰                  | ۱۷۷۰۰            | ۹۶۰۰         | ۲۴۴-۲۴۶        | ۳۲۸            | C <sub>17</sub> H <sub>12</sub> O <sub>7</sub> | G <sub>1</sub> |
| ۴۵۰                  | ۱۷۱۰۰            | ۸۲۰۰         | ۲۳۷-۲۴۰        | ۳۳۰            | C <sub>17</sub> H <sub>14</sub> O <sub>7</sub> | G <sub>2</sub> |
| ۴۲۵                  | (۳۵۷nm)۲۱۲۵۰     | ۱۴۱۵۰        | ۲۹۹            | ۳۲۸            | C <sub>17</sub> H <sub>12</sub> O <sub>7</sub> | M <sub>1</sub> |
| -                    | (۳۵۷nm)۲۲۹۰۰     | (۲۶۴nm)۱۲۱۰۰ | ۲۹۳            | ۳۳۰            | C <sub>17</sub> H <sub>14</sub> O <sub>7</sub> | M <sub>2</sub> |
|                      | (۲۶۲nm)۱۵۴۰۰     | (۲۶۷nm)۱۱۲۰۰ | >۳۲۰           | ۲۹۸            | C <sub>16</sub> H <sub>15</sub> O <sub>6</sub> | P <sub>1</sub> |
| -                    | (۳۶۶nm)۱۷۵۰۰     | (۲۶۷nm)۱۱۴۵۰ | -              | ۳۲۸            | C <sub>17</sub> H <sub>12</sub> O <sub>7</sub> | Q <sub>1</sub> |
| ۴۲۵                  | (۳۲۵nm)۱۴۱۰۰     | (۲۶۱nm)۱۰۸۰۰ | ۲۳۰-۲۳۴        | ۳۱۴            | C <sub>17</sub> H <sub>14</sub> O <sub>6</sub> | آفلاتوکسیکول   |

## ۲- انواع آفلاتوکسین

۲-۱- آفلاتوکسین B<sub>1</sub>

آفلاتوکسین B<sub>1</sub> با وزن ملکولی ۳۱۲ و با فرمول نور ماورای بنشش، فلورسانس آبی نسبتاً قوی از خود نشان می‌دهد. این آفلاتوکسین به شکل بلورهای کریستالی بسی رنگی است و در حرارت ۲۶۸-۲۶۹ درجه سانتی گراد که نقطه ذوب آن است، تجزیه می‌شود. لازم به تذکر است که اخیراً فرم راسمیک آفلاتوکسین B<sub>1</sub> نیز سنتز شده است.

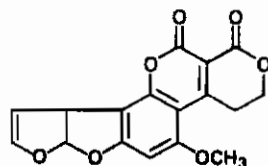
شکل ۴-۴- ساختمان شیمیایی آفلاتوکسین B<sub>1</sub>

۲-۲- آفلاتوکسین<sub>1</sub>

آفلاتوکسین<sub>1</sub> با وزن ملکولی ۳۲۸ و با فرمول  $C_{17} H_{12} O_7$  که در برابر اشعه ماورای بخش ساطع کننده نور فلورسانس سبز است.

شواهد اخیر نشان می‌دهد که فلورسانس سبز آفلاتوکسین<sub>1</sub> احتمالاً بدلیل ناخالصی زردرنگی است که می‌توان آن را جدا نمود. در واقع آفلاتوکسین خالص G<sub>1</sub> فلورسانس آبی از خود نشان می‌دهد.

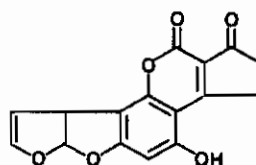
نقطه ذوب این آفلاتوکسین ۲۴۶-۲۴۴ درجه سانتی‌گراد می‌باشد (۴۲، ۳۲، ۱۶ و ۱۲).



شكل ۴-۳. ساختمان شبیابی آفلاتوکسین<sub>1</sub>

۳-۲- آفلاتوکسین<sub>1</sub>

آفلاتوکسین P<sub>1</sub> متابولیتی است که در اثر دمتیلاسیون آفلاتوکسین B<sub>1</sub> ایجاد می‌شود. در ادرار حیواناتی چون میمون می‌توان آن را ردیابی کرد. این آفلاتوکسین از کشت آزمایشگاهی قارچ آسپرژیلوس استخراج شده است (۴۲، ۳۲، ۱۶، ۱۵ و ۱۲).

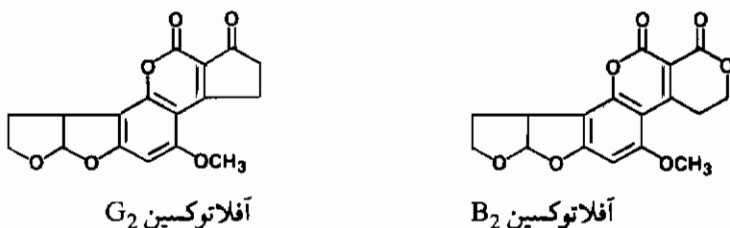


شكل ۴-۴. ساختمان شبیابی آفلاتوکسین<sub>1</sub>

۴-۲- آفلاتوکسین<sub>2</sub> و B<sub>2</sub>

آفلاتوکسین B<sub>2</sub> با وزن ملکولی ۳۱۴ و با فرمول  $C_{17} H_{14} O_6$  و آفلاتوکسین<sub>2</sub> با وزن ملکولی ۳۳۰ و با فرمول  $C_{17} H_{14} O_7$  می‌باشد.

اين آفلاتوكسينها به ترتيب در مقابل نور ماوري ب nefsh، فلورسانس آبي و سبز از خود ساطع می‌کنند. نقطه ذوب آنها نيز به ترتيب ۲۸۹-۲۸۶ و ۲۴۰-۲۴۷ درجه سانتي گراد است. آفلاتوكسينهاي B<sub>2</sub> و G<sub>2</sub> را از هيدروژناسيون دقيق آفلاتوكسينهاي B<sub>1</sub> و G<sub>1</sub> می‌توان بدست آورد (۴۲، ۳۲ و ۱۲).



شکل ۵-۴. ساختمان شيميايي آفلاتوكسين B<sub>2</sub> و G<sub>2</sub>

#### ۵-۵-آفلاتوكسينهاي M<sub>1</sub> و M<sub>2</sub> و GM<sub>1</sub>

اگر آفلاتوكسين B<sub>1</sub> به تنهائي يا همراه با آفلاتوكسينهاي ديجير در خوراک دام بواسيله حيوانات خورده شود به توکسينهاي ديجيري در ترشحات و بافتهاي آنها تبديل می‌شود، كه دو تا از اين توکسينها كه در شير حيوانات مشخص گردیده است تحت عنوان توکسينهاي شير يا اصطلاحاً آفلاتوكسينهاي M<sub>1</sub> و M<sub>2</sub> ناميده می‌شوند (Milk از کلمه Milk به معنای شير منشاء گرفته است). آفلاتوكسينهاي M<sub>1</sub> و M<sub>2</sub> از نظر ساختمانی به ترتيب مشتقات ۴ هيدروکسي آفلاتوكسين B1 و آفلاتوكسين B<sub>2</sub> هستند. خاصيت فلورسانس آفلاتوكسينهاي M<sub>1</sub> و M<sub>2</sub> ۳ مرتبه بيشرتر از آفلاتوكسين B<sub>1</sub> است و خاصيت سرطانزايی، جهش زايی و سمیت آن مشابه آفلاتوكسين B<sub>1</sub> است، اين توکسين بعد از اينكه آفلاتوكسين B<sub>1</sub> بواسيله حيوان خورده شود يا مستقيماً به حيوان تزريق گردد در اوره، مدفوع، عضلات، كبد و كلية قابل تشخيص و شناسايي است. فرمول مولکولي آفلاتوكسين M<sub>1</sub> يك اكسيرن بيشرتر از آفلاتوكسين B<sub>1</sub> دارد (فرم هيدروکسي). آفلاتوكسين M<sub>1</sub> شابهت ساختمانی زيادي با آفلاتوكسين B<sub>2</sub> و G<sub>2</sub> دارد و محصول هيدروکسيله شده آفلاتوكسين G<sub>1</sub> به نام آفلاتوكسين GM<sub>1</sub> خوانده می‌شود و شابهت زيادي به آفلاتوكسين

$M_1$  دارد. ترکیب حاصل از هیدروکسیله شدن آفلاتوکسین  $G_2$  را  $GM_2$  می‌خواند که از نظر ساختمانی شباهت زیادی به آفلاتوکسین  $M_2$  دارد (۳۲). اپتیم، درجه pH برای تبدیل آفلاتوکسین  $B_1$  به  $M_1$  در کبد موجودات زنده‌ای نظیر موش، سنجاب، میمون، گاو، مرغ و انسان در سیستم آنزیمی NADPH حدود ۸/۹ است و همچنین  $K_m$  واکنش آنزیمی حدود ۰/۱۲ میلی مول و سرعت ماکزیمم واکنش ( $V_{max}$ )/۴۴ نانومول در هر میلی‌گرم از پروتئینهای میکروزمال به ازای هر دقیقه می‌باشد. البته کبد بعضی از گونه‌های حیوانی از نظر آفلاتوکسین  $B_1$  به  $M_1$  ممکن است فعالتر باشند. مثلاً سرعت تبدیل در سنجاب و میمون به ترتیب ۱ و ۳ درصد است شرایط آزمایش و پارامترهایی نظیر pH و غلظت در سرعت تبدیل دخالت دارند. سمیت حاد آفلاتوکسین  $M_1$  و تأثیر آن در ممانعت از کبد برداری RNA و سنتز پروتئینها درست باندازه آفلاتوکسین  $B_1$  است ولی تأثیر آن بر DNA کمتر از آفلاتوکسین  $B_1$  می‌باشد. قدرت سرطانزایی آفلاتوکسین  $M_1$   $\frac{1}{\beta}$  قدرت سرطانزایی آفلاتوکسین  $B_1$  است و قدرت جهش‌زایی آن  $\frac{1}{\beta^m}$  جهش‌زایی آفلاتوکسین  $B_1$  می‌باشد.

آفلاتوکسین  $M_1$  درجه حرارت پاستوریزاسیون را تحمل می‌کند و بررسیهای انجام شده با شیرهایی که بطور طبیعی و مصنوعی با آفلاتوکسین  $M_1$  آلوده شده بودند مقاومت آفلاتوکسین  $M_1$  را ثابت کرده‌اند. آفلاتوکسین  $M_1$  درجه حرارت  $64^\circ C$  را بمدت ۲ ساعت تحمل کرده و حالت اولیه خود را حفظ می‌کند ولی افزایش درجه حرارت ثبات ساختمانی آنرا کاهش می‌دهد. فرآیندهای مختلف حرارتی که برای تهیه انواع فرآورده‌های لبنی بکار می‌روند، نمی‌توانند پایداری آفلاتوکسین  $M_1$  را کاهش دهند و همچنین مشخص شده است که پایداری آفلاتوکسین  $M_1$  در طی فرآیند حرارتی به نوع آلودگی محصول بستگی ندارد و در شیر با آلودگی طبیعی و مصنوعی مقاومت به حرارت یکسانی داشته است (۵۱، ۴۶ و ۳۲) (۲۶). امروزه به کمک جذب سطحی خاک بنتونیت توانسته‌اند آفلاتوکسین موجود در شیر را حذف نمایند. ۲ درصد بنتونیت باعث شده تا آفلاتوکسین  $M_1$  و  $M_2$  تا حد ۸/۹ درصد از محیط حذف شود و استفاده بیشتر از بنتونیت باعث شده تا آفلاتوکسین بیشتری کاهش یابد. البته بنتونیت روی محتوای پروتئین شیر تأثیر گذاشته و ثابت شده است به ازای مصرف هر ۲ درصد بنتونیت ۵ درصد (یا کمتر) از کل پروتئین شیر کاسته می‌شود. تابع بررسیهای مختلف ثابت کرده است که می‌توان از بنتونیت بعنوان وسیله‌ای برای حذف آفلاتوکسین از شیر خام کمک گرفت. البته

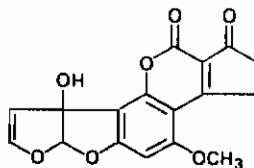
مطالعات دقیقتری برای تعیین ایمنی و حفظ مواد مغذی و خواص شیر در صورت کاربرد این روش باید انجام گردد تا مسلم شود که به کیفیت شیر لطمه‌های وارد نشده و کاملاً سالم زدایی می‌شود، و نیز از آن می‌توان در ساخت انواع فرآورده‌های لبنی استفاده نمود. آفلاتوكسین<sub>1</sub> M در pH بین ۴/۵ - ۶/۵ بسیار پایدار است. آزمایشات مختلف در pH های متفاوت این نظر را اثبات کرده است، به نظر می‌رسد که محیط اسیدی برای تجزیه آفلاتوكسین<sub>1</sub> M قدرت نداشته باشد. غلظتهاي بالاي آمونياك نيز قادر است آفلاتوكسین<sub>1</sub> M را حتی در سطوح خارجي تر پnier که آلوگنی به آفلاتوكسین<sub>1</sub> M را دارند تخریب کند. برای انجام اینکار لازم است که آمونياك در زمان طولاني و در غلظتهاي بالا با محصول اينکوباسيون شود. مشخص شده است که آفلاتوكسین<sub>1</sub> M موجود در شیر کامل خام می‌تواند بوسیله آب اکسیژن به همراه ریوفلاوین و لاکتoperاکسیداز غیرفعال گردد. عمل ختنی کردن آفلاتوكسین<sub>1</sub> M به کمک این مواد در درجه حرارت ۳۰ درجه سانتی گراد به مدت نیم ساعت صورت می‌گیرد و در طی آن اگر دما را تا ۶۳ درجه سانتی گراد افزایش دهند ۹۸ درصد کاهش آفلاتوكسین<sub>1</sub> M خواهیم داشت. این روش در صنایع لبیات و تخمیر و تولید انواع محصولات لبنی نظیر پنیرسازی به دلیل مشکلات ایمنی و یولوژیکی و تغییرات ویژگیهای تغذیه‌ای کاربرد ندارد (۵۱، ۵۲ و ۲۶). سولفیت پتابیم سبب ختنی کردن آفلاتوكسین<sub>1</sub> M در شیر و فرآورده‌های شیری می‌شود. بیشترین درصد کاهش آفلاتوكسین یعنی ۴۵ درصد بوسیله سولفیت پتابیم در غلظت ۵٪ مول و در درجه حرارت ۲۵°C در زمان ۵ ساعت بوده است. با بکارگیری غلظتهاي ييشتر میزان حذف آفلاتوكسین<sub>1</sub> M کاهش يافته است (۳۲، ۳۳ و ۱۲).

توسط کروماتوگرافی کاغذی اثابع شده بوسیله فرمالدئید-آب به نسبت ۱۵ : ۸۵ و سیستم حلال اتیل استات - پنزن به نسبت ۱ : ۹ دو آفلاتوكسین<sub>1</sub> M<sub>1</sub> و M<sub>2</sub> شناسائی شده است که در آن Flورسانس آبی مایل به بنفش و R<sub>f</sub> = ۰/۳۴ و M<sub>2</sub> Flورسانس بنفش و R<sub>f</sub> = ۰/۲۳ را نشان می‌دهد.

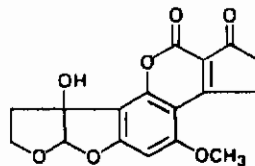
گزارش شده است که شدت Flورسانس آفلاتوكسینهای M<sub>1</sub> و M<sub>2</sub> سه بار قوی‌تر از شدتی بوده که از آفلاتوكسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> انتظار می‌رود.

این توکسین در مراقبت آزمایشگاهی نیز از آسپریلیوس فلاووس جدا شده که نشان می‌دهد می‌توان در آزمایشگاه هم آن را تهیه و مورد مطالعه قرار داد.

این آفلاتوکسینها بصورت کریستالهای جامد بوده و آفلاتوکسین  $M_1$  دارای نقطه ذوب ۲۹۹ درجه سانتی گراد و آفلاتوکسین  $M_2$  دارای نقطه ذوب ۲۹۳ درجه سانتی گراد می‌باشد. فرمول شیمیایی آفلاتوکسین  $M_1$ ,  $M_2$ ,  $C_{17}H_{12}O_7$  بوده و در واقع ۴-هیدروکسی آفلاتوکسین  $B_1$  است. طیف ماورای بنتش و مادون قرمز این دوتوكسین نیز شبه یکدیگر است. آفلاتوکسین  $M_2$  مشابه دی‌هیدرو آفلاتوکسین  $M_1$  و در واقع ۴-هیدروکسی آفلاتوکسین  $B_2$  است. به عبارتی از هیدروژنه شدن آفلاتوکسین  $M_1$  حاصل می‌شود. فرمول شیمیایی آفلاتوکسین  $M_2$ ,  $C_{17}H_{14}O_7$  می‌باشد. گزارش شده است که سمیت آفلاتوکسین  $M_1$  در واقع معادل آفلاتوکسین  $B_1$  می‌باشد (۱۲، ۴۲، ۵۱).



شکل ۴-۶. ساختمان شیمیایی آفلاتوکسین  $M_1$

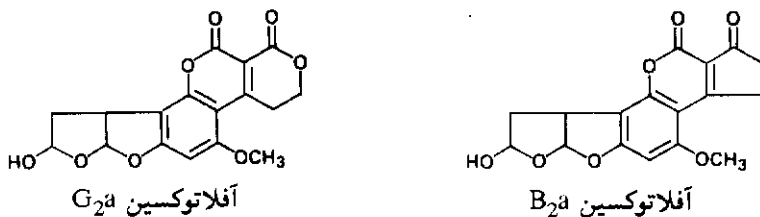


شکل ۴-۷. ساختمان شیمیایی آفلاتوکسین  $M_2$

#### ۶-۲-آفلاتوکسینهای $G_{2a}$ و $B_{2a}$

این دو آفلاتوکسین ترکیب هیدروکسی آفلاتوکسین و مشتق آفلاتوکسینهای  $B_2$  و  $G_2$  هستند. آفلاتوکسین  $B_{2a}$  ایزومر آفلاتوکسین  $M_2$  با گروه هیدروکسیل در موقعیت ۲ مولکول است و آفلاتوکسین  $G_{2a}$  در واقع ۲-هیدروکسی آفلاتوکسین  $G_2$  است. در سال ۱۹۶۶ این دو مشتق در شرایط آزمایشگاهی از کشت آسپرژیلوس فلاووس جدا

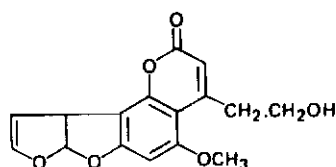
شدن. همچنین با افروختن کاتالیزورهای اسیدی به سوسپانسیون آفلاتوكسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> نیز می‌توان آنها را بدست آورد (۴۲، ۳۲ و ۱۲).



شکل ۴-۸. ساختمان شیمیایی آفلاتوكسین G<sub>2a</sub> و B<sub>2a</sub>

#### ۷-۲-۲ آفلاتوكسین B<sub>3</sub>

همان آفلاتوكسین B<sub>1</sub> است که در حلقه سیکلوپتان آن اتanol جایگزین شده است و بنابراین در واقع ۶-متوكسی، ۷-دیفورومکارین است. شکل زیر ساختمان شیمیایی آفلاتوكسین B<sub>3</sub> را مشخص کرده است (۴۲، ۳۲ و ۱۲).

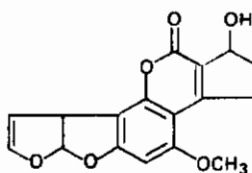


شکل ۴-۹. ساختمان شیمیایی آفلاتوكسین B<sub>3</sub>

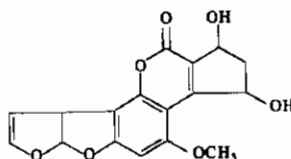
آفلاتوكسین B<sub>3</sub> را، پارازیتیکول<sup>(۱)</sup> هم می‌نامند، و برای جوجه اردک بشدت سمی است ولی برای جنین مرغ سمیت کمتری نسبت به آفلاتوكسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> دارد.

(۱) آفلاتوکسین<sub>۰</sub> R<sub>۰</sub> یا آفلاتوکسین L یا آفلاتوکسیکول

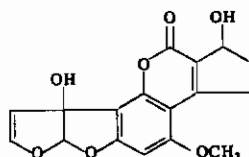
چنانچه بجای بخش کتونی سیکلوبیتان در آفلاتوکسین<sub>۱</sub> B<sub>۱</sub>، گروه هیدروکسیل قرار بگیرد، آفلاتوکسین حاصل را، آفلاتوکسین<sub>۰</sub> R<sub>۰</sub> گویند. این توکسین، تغییرات عده‌های را در پلاسمای موش صحرایی موجب می‌شود و خاصیت سرطانزایی دارد. این واکنش از تبدیل آفلاتوکسین<sub>۰</sub> R<sub>۰</sub> به آفلاتوکسین<sub>۱</sub> B<sub>۱</sub> (هیدروژناسیون آفلاتوکسین<sub>۰</sub> R<sub>۰</sub>) صورت می‌گیرد. شکل زیر ساختمان شیمیایی آفلاتوکسین<sub>۰</sub> R<sub>۰</sub> یا L را نشان می‌دهد (۱۲ و ۳۲).

شکل ۱۰-۴. ساختمان شیمیایی آفلاتوکسین<sub>۰</sub> R<sub>۰</sub>LH<sub>۱</sub>-۹-۲ آفلاتوکسین<sub>۱</sub>

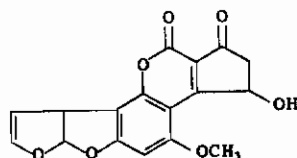
آفلاتوکسین<sub>۱</sub> LH<sub>۱</sub> مشتق دی‌هیدروکسیله آفلاتوکسین<sub>۱</sub> B<sub>۱</sub> است. شکل زیر ساختمان شیمیایی آفلاتوکسین<sub>۱</sub> LH<sub>۱</sub> را نشان می‌دهد.

شکل ۱۱-۴. ساختمان شیمیایی آفلاتوکسین<sub>۱</sub> LH<sub>۱</sub>LM<sub>۱</sub>-۱۰-۲ آفلاتوکسین<sub>۱</sub>

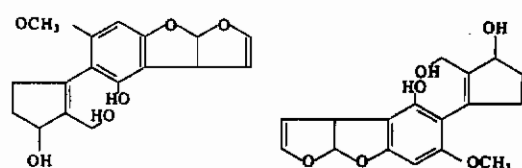
ترکیبی است که از احیای آفلاتوکسین<sub>۱</sub> M<sub>۱</sub> بدست می‌آید. همچنین بوسیله اکسیداسیون آفلاتوکسین<sub>۰</sub> R<sub>۰</sub> یا آفلاتوکسیکول نیز حاصل می‌شود (۱۲، ۴۲، ۵۱ و ۳۲).

شكل ۱۲-۴. ساختمان شيميايی آفلاتوكسين  $LM_1$ ۱۱-۲-آفلاتوكسين  $Q_1$ 

مشتق مونوهيدروكسيله آفلاتوكسين  $B_1$  است که گروه هيدروكسييل روی اتم کربن  $\beta$  کربنيل حلقة سيكلوپنتان واقع شده است و برسيهای آزمایشگاهی<sup>(۱)</sup> سميت آن را در موش صحرابی، گاو و موش به اثبات رسانيده است.

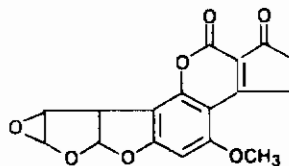
شكل ۱۳-۴. ساختمان شيميايی آفلاتوكسين  $Q_1$ ۱۲-۲-آفلاتوكسين  $RB_1$  و  $RB_2$ 

آفلاتوكسينهاي  $B_1$  و  $B_2$  احیا شده را،  $AFRB_1$  و  $AFRB_2$  می گویند.

آفلاتوكسين  $RB_1$  آفلاتوكسين  $RB_2$ شكل ۱۴-۴ ساختمان شيميايی آفلاتوكسينهاي  $RB_1$  و  $RB_2$

**B<sub>1</sub> - 2 , 3 - oxide**

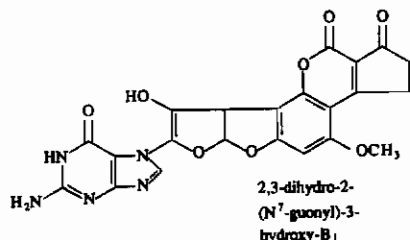
آفلاتوکسین B<sub>1</sub> - 2 , 3 - oxide یکی از ترکیبات حد واسط و متابولیسم آفلاتوکسین B<sub>1</sub> است و در واقع امروزه بر این اعتقاد مستند که این آفلاتوکسین شکل فعال یا ماده سلطانی نهایی حاصل از آفلاتوکسین B<sub>1</sub> است. قابلیت پیوند کوالانسی - اپوکسیدی که این ترکیب با ماکرو ملکول هایی نظیر RNA، DNA و پروتئینها انجام می دهد علت اصلی سمیت و سلطانی آفلاتوکسین B<sub>1</sub> شناخته شده است.



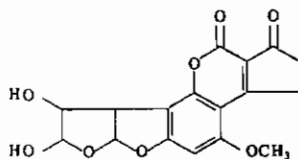
شکل ۱۵-۴ ساختمان شیمیایی آفلاتوکسین B<sub>1</sub> - 2 , 3 - oxide

**o-alkyl**

این آفلاتوکسینها ناشی از متوكسیله کردن آفلاتوکسینها می باشند. ساختمان برخی از مشتقات o-alkyl آفلاتوکسینها در شکل های زیر مشخص گردیده است. علاوه بر مواد فوق الذکر، سایر مشتقات و متابولیتهای دیگری از آفلاتوکسینها خالص شده اند که ساختمان شیمیایی آنها در اشکال زیر مشخص گردیده است.



شکل ۱۶-۴ ساختمان شیمیایی مشتقات آفلاتوکسین



شكل ۱۷-۴ ساختمان شیمیایی آفلاتوکسین<sub>1</sub>-B<sub>1</sub>-دی‌هیدرودیول<sup>(۱)</sup>

### ۳- روش‌های حذف و غیرفعال کردن آفلاتوکسینها

#### ۳-۱- روش فیزیکی

##### ۳-۱-۱- درجه حرارت

حساسیت آفلاتوکسینها، در برابر حرارت تابع شرایط محیطی است. برای مثال وجود رطوبت در مواد غذایی باعث افزایش درصد تجزیه و از بین رفتن آفلاتوکسینها در برابر حرارت می‌شود و این کار تحت تأثیر هیدرولیز حلقه لاکتونی در غلظتهاي مؤثر رطوبت و درجه حرارت انجام می‌گيرد. يا اينكه حضور رطوبت در محیط سبب تحریک و اکنشهای شیمیایی در موقعیتهای مختلف بعضی مايكوتوكسینها شده و در نتیجه سمیت آنها را تغییر می‌دهد. يا حضور پروتئینها و سایر ترکیبات غذایی در محیط باعث حفظ و ثبات آفلاتوکسینها در مواد غذایی حرارت دیده می‌شوند که اينکار ناشی از کاهش نفوذ حرارت و تشیت توکسین بواسیله اتصال با پروتئینها و سایر اجزای تشکیل دهنده نمونه غذایی است (۴۲، ۴۳، ۳۳ و ۳۲).

در شرایطی که مايكوتوكسین خالص است مقاومت زیادی در برابر درجه حرارت دارد و برای تجزیه شدن نیاز به درجه حرارت‌های بالاتری دارد. نقطه ذوب ۹۰ درصد از مايكوتوكسینها بالاتر از ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد است و ۷۰ درصد از توکسینهای قارچی نقطه ذوب ۲۵°C-۱۵۰°C دارند. در جدول زیر لیست مايكوتوكسینهایی آمده است که در درجه حرارت ذوبشان تجزیه می‌شوند.

1. B1- dihydrodiol

جدول ۴-۲- مایکوتوكسینهایی که در نقطه ذوبشان تجزیه می‌کردند.

| مایکوتوكسین                        | درجه حرارت °C |
|------------------------------------|---------------|
| Atlatoxin B <sub>1</sub>           | ۲۶۸-۲۶۹       |
| Atlatoxin B <sub>1</sub> aldehyde  | ۲۷۳-۲۷۶       |
| 3-Hydroxy atlatoxin B <sub>1</sub> | ۲۸-           |
| Aflatoxin D <sub>1</sub>           | ۲۵۵-۲۵۸       |
| Aflatoxin Q <sub>1</sub>           | ۲۶۶           |
| Agroclavine                        | ۱۹۸-۲۰۳       |
| Alternariol                        | ۳۵-           |
| Alternariol methyl ether           | ۲۶۶-۲۷۰       |
| Cyclochlorotine                    | ۲۵۱           |
| Cytochalasine E                    | ۲۰۶-۲۰۸       |
| Ergocryptine                       | ۲۱۲           |
| Ergometrine                        | ۱۶۲-۱۶۳       |
| Ergotamine                         | ۲۱۲-۲۱۴       |
| Flavutoxin                         | ۳۵-           |
| Gliotoxin                          | ۲۲۱           |
| Ibotenic acid                      | ۱۴۵           |
| Lysergic acid                      | ۲۴۰           |
| Malformin C                        | ۳۰۰           |
| Maltorhizine                       | ۶۹            |
| Muscazone                          | ۱۹۰           |
| Muscimol                           | ۱۷۲-۱۷۴       |
| Phalloin                           | ۲۵۰-۲۸۰       |
| Rubratoxin B                       | ۱۸۵-۱۸۶       |
| Ruguiosin                          | ۴۹-           |
| Sterigmatocystin                   | ۲۶۵           |
| Tremortin A                        | ۲۱۰-۲۳۰       |
| Tremortin B                        | ۱۸۵-۱۹۵       |
| Verruculogen (TR.1)                | ۲۳۳-۲۳۵       |
| Viomellein                         | ۲۶-           |

برای افزایش درصد تجزیه و کاهش انواع مایکوتوكسینها و بخصوص آفلاتوکسینها در مواد غذایی انواع روش‌های حرارتی وجود دارد که عبارتند از:

#### الف - بریان کردن مواد غذایی<sup>(۱)</sup>

مواد غذایی حاوی آفلاتوکسین و یا اوکراتوکسین چنانچه به مدت ۳۰ دقیقه در درجه حرارت بالاتر از ۱۵۰-۲۰۰ °C سرخ شوند، سمت آنها به میزان ۴۰-۸۰ درصد کاهش می‌یابد.

در مواردی که مایکوتوكسینها داخل بافت میسلیومی قارچ جای گرفته است روش بربان کردن درصد کمی از توکسینها را کاهش می دهد (۳۱، ۳۲).

#### ب - پخت بصورت نان یا کیک یا پخت در فر<sup>(۱)</sup>

درجه حرارت‌های  $90^{\circ}\text{C}$ - $120^{\circ}\text{C}$  فر سب می شود که درصد آفلاتوكسین در نان یا کیکی که درصد آفلاتوكسین داشته، تجزیه شود (۴۲، ۴۳، ۴۴ و ۴۵).

#### ج - پخت در محیط‌های آبکی<sup>(۲)</sup> یا پخت مرطوب

درصد تجزیه آفلاتوكسینها و بخصوص آفلاتوكسین  $B_1$  در محیط‌های آبکی و در درجه حرارت‌های  $120^{\circ}\text{C}$  به مدت ۲۰ دقیقه افزایش می یابد. زیرا در این روش حلقه لاکتونی آفلاتوكسین بلوکه شده و خصوصیات خود را از دست می دهد، برای تأثیر بهتر درجه حرارت مرطوب، را با فشار توازن می کنند. تأثیر درجه حرارت توازن با فشار در مقایسه با سایر روش‌های حرارتی در تجزیه و خنثی کردن آفلاتوكسینها در جدول مقایسه روش‌های حرارتی برای تجزیه آفلاتوكسینها مشخص شده است.

بنظر می رسد که فاکتورهای موجود در مواد غذایی تأثیر زیادی در اثر حرارت مرطوب دارند. برای مثال مواد غذایی که درصد چربی بالایی دارند و یا روند آنها زیاد است در برابر تجزیه شدن آفلاتوكسینها در روش حرارت مرطوب مقاومت زیادی از خود نشان می دهند. (۴۶، ۴۷).

همچنین در جدول ۴-۳ درصد تجزیه آفلاتوكسین  $B_1$  و اوکراتوكسین در مواد غذایی مختلف تحت تأثیر شرایط مختلف حرارتی نشان داده شده است.

در روش‌های جدید و پیشرفته تهیه مواد غذایی و تهیه خوراک دام حرارت‌هایی اعمال می گردد تا کیفیت محصولات در ضمن فرآیند تهیه افزایش یافته و نیز درصد کاهش و میزان تجزیه انواع مایکوتوكسینهای موجود در آنها نیز افزایش یابد. در جدول ۴-۴ انواع درجات حرارت و روش‌های پیشرفته کاربردی برای این من سازی و تهیه خوراک دام مشخص شده است.

جدول ۴-۳ تأثیر فرآیندهای مختلف حرارتی بر میزان تجزیه انواع مایکرو توکسینها در فرآوردهای غذایی و خوارک دام

| نوع فرآورده               | روش پیکار رفته حرارتی                 | درصد تجزیه |
|---------------------------|---------------------------------------|------------|
| آفلاتوکسین B <sub>1</sub> | بریان کردن در ۱۵۰°C بینت ۳۰ دقیقه     | ۸۰         |
| بادام زمینی               | بریان کردن خشک                        | ۶۹         |
| بادام زمینی               | بریان کردن روغنی                      | ۶۵         |
| فرآوردهای بادام زمینی     | بریان کردن در ۲۰۰°C                   | ۴۰-۵۰      |
| ذرت                       | بریان کردن در ۱۴۵-۱۶۵°C               | ۴۰-۵۰      |
| دانه های روغنی            | بریان کردن در ۱۹۰°C بینت ۱۵ دقیقه     | ۸۰         |
| آرد دانه روغنی            | بریان کردن در ۱۹۰°C بینت ۱۵ دقیقه     | ۶۰         |
| دانه روغنی                | سرخ کردن در ۱۹۰°C بینت ۶ دقیقه        | ۶۰         |
| آرد گلند                  | پخت در فر                             | ۶۰-۹۰      |
| آرد گلند                  | پخت در فر با دمای ۱۲۰°C بینت ۳۰ دقیقه | ۸۰         |
| محلول آبی                 | حرارت ۱۲۰°C بینت ۲۰ دقیقه             | کسی        |
| آرد بادام زمینی           | اتوکلاو در ۱۲۰°C بینت ۴ ساعت          | ۹۵         |
| میوه ها و ادویه ها        | اتوکلاو در ۱۲۰°C بینت ۳۰ دقیقه        | ۲۹-۳۹      |
| میوه ها و ادویه ها        | اتوکلاو در ۱۲۰°C بینت ۶۰ دقیقه        | >۵۰        |
| میوه ها و ادویه ها        | حرارت خشک در آون ۶۰°C بینت ۶۰ ساعت    | ۲۲-۷۷      |
| روغن بادام زمینی          | حرارت دادن در ۱۲۰°C بینت ۱۰ دقیقه     | ۵۰         |
| روغن بادام تصفیه نشده     | حرارت بالا از ۲۵۰°C بینت ۱۰ دقیقه     | ناظیر      |
| روغن نارگیل               | حرارت دادن در ۲۱۰-۲۱۵°C بینت ۱۰ دقیقه | ۴۱         |
| آرد بادام زمینی           | پخت در حرارت ۱۰۰°C بینت ۲ ساعت        | ۳۴         |
| آرد پنبه دانه             | پخت در حرارت ۱۰۰°C بینت ۲ ساعت        | ۸۰         |
| برنج                      | جو شاندن خیلی زیاد                    | -          |
| برنج                      | پخت تحت فشار و حرارت ۱۲۰°C            | ۷۳         |
| برنج                      | پخت معمولی                            | ۴۹         |
| برنج                      | پخت تحت فشار و آب زیاد                | ۸۲         |
| آرد ذرت فشرده             | جو شاندن                              | ۲۸         |
| آرد ذرت فشرده             | سرخ کردن                              | ۳۳-۵۳      |
| آرد ذرت                   | پخت در فر و بصورت کماج                | ۱۳         |
| جو خسائده                 | پخت معمولی                            | ۷۲-۸۶      |
| ذرت                       | پخت در فر بصورت کیک                   | ۷۰         |
| پنیر                      | آفلاتوکسین M <sub>1</sub>             | ۹          |
| قهوه                      | حرارت دادن در ۹۰°C بینت ۳۰ دقیقه      | ۸۰-۹۰      |
| دانه قهوه سبله دار        | بریان کردن                            | ۱۰۰        |
| دانه قهوه تلقیح نشده      | بریان کردن در ۲۰۰°C بینت ۵ دقیقه      | ۵-۱۲       |
| فرآوردهای غلات            | بریان کردن در ۲۰۰°C بینت ۱۰-۲۰ دقیقه  | ۷۰         |
| جو خسائده                 | اتوکلاو کردن در ۱۲۰°C بینت ۳ ساعت     | ۷۲-۷۳      |
| آرد گلند                  | پخت معمولی                            | ۱۹-۶۹      |
| فومی توکسین               | پخت در فر                             | ۱۹-۶۹      |

## جدول ۴-۴ درصد تجزیه آفلاتوکسین را در انواع روش‌های حرارتی و انواع مواد غذایی

| ماده غذایی                       | درصد تجزیه | روش حرارتی                                       |
|----------------------------------|------------|--|
| روغن بادام زمینی                 | ۵۰         | حرارت در ۱۲۰°C بعدت ۱۰ دقیقه                     |
| روغن بادام زمینی تصفیه شده       | اندکی      | حرارت بالاتر از ۱۵۰°C                            |
| روغن بادام زمینی                 | اندکی      | حرارت بالاتر از ۲۵۰°C                            |
| روغن نارگیل                      | ۴۱         | حرارت در ۱۸۰-۲۱۹°C بعدت ۱۰ دقیقه                 |
| روغن زیتون                       | اندکی      | حرارت بالاتر از ۲۰۰°C                            |
| روغن زیتون                       | ۶۵         | حرارت بالاتر از ۲۵۰°C                            |
| محلول آبی                        | اندکی      | حرارت در ۱۲۰°C بعدت ۲۰ دقیقه                     |
| بادام زمینی                      | ۳۵-۵۹      | حرارت خشک در ۱۰۵°C                               |
| آرد بادام زمینی                  | ۶۶         | پخت در ۱۰۰°C ۱ بندت ۲ ساعت و رطوبت ۳۰ درصد       |
| آرد پنجه‌دانه                    | ۸۰         | پخت در ۱۰۰°C ۱ بندت ۲ ساعت                       |
| برنج                             | ۴۹         | پخت معمولی                                       |
| برنج                             | ۷۳         | پخت توأم با فشار در ۱۲۰°C                        |
| برنج                             | ۸۲         | پخت توأم با فشار و افزایش آب                     |
| شلتونک برنج                      | ۱۰۰        | جوشاندن زیاد توأم با فشار ۲۰ PSI در مدت ۱۰ دقیقه |
| چو خیسانده                       | ۷۲-۸۶      | پخت معمولی                                       |
| کیک ذرت                          | اندکی      | پخت در شرایط قلبایی                              |
| ذرت                              | ۴۰         | پخت در فر بصورت کیک                              |
| ذرت                              | ۴۶         | پخت در فر بصورت کیک                              |
| آرد ذرت                          | ۲۸         | جوشاندن  |
| آرد بادام زمینی                  | ۹۵         | اتوکلاو در ۱۲۰°C بعدت ۴ ساعت                     |
| میوه‌ها و ادویه‌ها               | ۹-۳۹       | اتوکلاو در ۱۲۰°C بعدت ۳۰ دقیقه                   |
| میوه‌ها و ادویه‌ها               | > ۵۰       | اتوکلاو در ۱۲۰°C بعدت ۶۰ دقیقه                   |
| بادام زمینی                      | ۷۲ و ۹۶    | اتوکلاو در ۱/۵ استیفرو و زمان ۳۰، ۶۰ و ۹۰ دقیقه  |
| میوه‌ها و ادویه‌ها               | ۲۲-۷۷      | آون کردن بصورت خشک دمای ۶۰°C بعدت ۶ ساعت         |
| آرد گندم                         | ۶۰-۹۰      | پخت در فر  |
| آرد گندم                         | ۸۰         | پخت در فر در ۱۲۰°C بعدت ۳۰ دقیقه                 |
| آرد ذرت                          | ۱۳         | پخت در فر بصورت کماج                             |
| ذرت                              | ۷۰         | پخت در فر بصورت کیک                              |
| آرد ذرت                          | ۳۳-۵۳      | سرخ کردن   |
| دانه روغنی (Pecan)               | ۶۱         | سرخ کردن در روغن در ۱۹۰°C                        |
| بادام زمینی                      | ۶۵         | بریان کردن در روغن ۳۲۵-۳۴۵°C بعدت ۷-۳ دقیقه      |
| ذرت                              | ۴۰-۸۱      | بریان کردن در ۱۴۵-۱۶۵°C                          |
| دانه روغنی (Pecan)               | ۸۰         | بریان کردن در ۱۹۰°C بعدت ۱۵ دقیقه                |
| آرد بادام زمینی                  | ۶۱         | بریان کردن در ۱۹۰°C بعدت ۱۵ دقیقه                |
| آرد بادام زمینی                  | ۴۱-۸۳      | بریان کردن در ۲۰۴°C                              |
| بادام زمینی لپه شده              | ۵۰-۸۳      | بریان کردن در ۱۵۰°C بعدت ۳۰ دقیقه                |
| بادام زمینی که مصنوعاً آلوده شده | ۳۰-۴۵      | بریان کردن در ۱۵۰°C بعدت ۳۰ دقیقه                |
| بادام زمینی                      | ۵۸-۷۹      | بریان کردن خشک در ۲۵۰-۴۰۰°C بعدت ۳۰-۵ دقیقه      |
| دانه روغنی                       | ۶۰-۹۰      | بریان کردن خشک در ۱۹۱°C بعدت ۱۵ دقیقه            |
| بادام زمینی                      | ۹۵         | بریان کردن با مایکروویو (۶kW) بعدت ۴ دقیقه       |
| بادام زمینی                      | ۹۵         | بریان کردن با مایکروویو (۱/۶kW) بعدت ۶ دقیقه     |
| بادام زمینی که مصنوعاً آلوده شده | ۳۰-۴۵      | بریان کردن با مایکروویو (۰/۰۷kW) بعدت ۸/۵ دقیقه  |
| بادام زمینی                      | ۴۸-۷۱      | بریان کردن با مایکروویو (۰/۰۷kW) بعدت ۸/۵ دقیقه  |

## جدول ۴-۵ روش‌های پیشرفت‌ه حرارتی برای ایمن‌سازی خوارک دام از مایکوتوكسینها

| روش حرارتی              | شرایط اعمال حرارت                                 |
|-------------------------|---|
| بخار                    | بخار در شرایط انتسفر معمولی بست ۱۵-۳۰ دقیقه       |
| بریان کردن با حرارت خشک | با بکارگیری بخار در انتسفر ۲۵-۷۵PSI بست ۶-۵ دقیقه |
| بریان کردن با حرارت خشک | بخار خشک در انتسفر ۲۰-۲۵ بست ۳۳-۴۳PSI ۲۰-۲۵ ثانیه |
| اشمعه مادون قرمز        | حرارت بالاتر از ۱۴۹°C ۱۲۸-۱۴۹°C بست ۲۰-۵۰ ثانیه   |
| بخارت (نفت دادن)        | حرارت ۱۴۹°C بست ۲۰-۳۷۰-۴۲۷°C بست ۱۵-۳۰ دقیقه      |

## ۴-۱-۳- استفاده از صافیها

امروزه به کمک صافیها و عمل فیلتراسیون در صنایع مختلف بخصوص صنایع روغن‌کشی قادرند ۱۰۰ درصد آفلاتوکسین موجود در روغن‌های خوارکی را حذف نمایند (۳۱، ۳۲). عمل سانتریفیوژ کردن قادر است فقط ۶۵ درصد آفلاتوکسین موجود در روغن بادام زمینی را رسوب داده و حذف نماید و ۳۵ درصد باقی مانده را می‌توان به کمک خاکهای فعال شده و جذب سطحی آفلاتوکسین بر روی آنها از محیط غذایی دور نمود. از این‌رو صافیهای بالشتک مانند به گونه‌ای طراحی می‌شوند که عنوان ابزاری در صنایع روغن‌کشی بدون ایجاد زیان و یا داشتن هزینه بالا استفاده شوند. فیلترهای مخصوص جذب سوم در مرحله اول عبور روغن ۸۵ درصد آفلاتوکسین را حذف می‌کنند و بعد از عبور مجدد روغن از میان آنها قابلیت حذف آفلاتوکسین به ۱۰۰ درصد می‌رسد. مقدار جذب آفلاتوکسین تابعی از نوع خاک مورد استفاده در صافی است. قدرت جذب خاک نیز بستگی به عوامل محیطی دارد. برای مثال در pH خشی ۱۰۰ میلی‌گرم آفلاتوکسین B<sub>1</sub> بوسیله ۱۰۰ میلی‌گرم کربن فعال جذب می‌شود، و در شرایط pH اسیدی و قلیایی قدرت جذب آن بالاست اما نه به اندازه شرایط pH خشی. اندازه و مناسبت صافیها برای استفاده در آزمایشگاه، پایلوت، و یا صنعت نیاز به بررسی و کنترل دارد (۴۳، ۴۲، ۴۳ و ۳۲).

## ۴-۱-۳- جداسازی مکانیکی

جداسازی مکانیکی یا سورت محصولات کشاورزی آلدده به آفلاتوکسین، به عنوان یک روش فیزیکی خشی سازی و یا غیرفعال نمودن آفلاتوکسینها نبوده، بلکه سیستمی است جهت

- پيشگيري از رشد و توسيعه و نفوذ عوامل توليد كننده انواع آفلاتوكسين در محصولات کشاورزی و بخصوص محصولات غذائي. بنابراین توصيه هاي زير به عنوان ساده ترين راهها برای حفظ كيفيت محصولات و همچين حذف آفلاتوكسين ارائه مي گردد: (۴۳، ۴۲، ۳۳ و ۳۲):
- محصولات حساس و آسيب پذير در برابر حمله قارچها و آلو دگي به سوم قارچي، باید در محيطي مناسب انبار، نگهداري و حمل و نقل شوند.
  - هنگام تهيه و استفاده از غذائي دام در مواردي که آلو دگي قارچي زياد است، محصول کنار گذاشته شود، همچين غذائي دام و طيور در شرایط مناسبی از نظر درجه حرارت و رطوبت نگهداري شوند تا از رشد و تکثیر قارچها و آلو دگي به سوم قارچي مصون باقی بمانند.
  - دستگاههای انتقال و تغذیه دامها نیز باید دارای امکانات نظافت و ضد عفونی باشند.
  - داخل مخازن غذا بخصوص بخشهاي قيفي شکل باید کاملاً صيقلي بوده و همزني جهت بهم زدن محتويات داشته باشد تا امکان چسیدن مواد به گوشها و يا جدارهای مخازن وجود نداشته باشد.
  - بازرسی مداوم و دقیق کارشناسان فنی و کارگران از مراحل و بخشهاي مختلف تهيه و تولید محصولات، انبار و کنترل كيفيت دقیق مواد اولیه (۴۳، ۴۲، ۳۳ و ۳۲).

### ۲-۳- روش اشعه دهی<sup>(۱)</sup>

اشعه های یونيزه کننده نظير اشعه گاما اغلب برای حذف ميكروارگانيسمهای بيماريزا از مواد غذائي مختلف و انواع خوراک دام استفاده می شود. اين اشعه در مقایسه با اشعه مرئي و يا UV تأثير بيشتری دارد، چون قابلیت نفوذ آن در انواع جامدات و مایعات بيشتر از سایر اشعه ها می باشد. اما مولکولهای آلی با ساختمان پیچیده نظير انواع آفلاتوكسينها در برابر اشعه گاما مقاومند و تأثير غير مستقيم اين اشعه سبب تجزие آفلاتوكسينها می گردد به صورتی که اشعه گاما آب را تجزيء کرده و سبب آزاد شدن راديكالهای گردد و در نتیجه شرایط لازم برای تحریب و تجزيء آفلاتوكسينها ایجاد می شود. برای مثال آفلاتوكسين  $B_1$  در محیط خشک به مقدار زیاد در برابر تأثیرات مخرب اشعه گاما مقاومت نشان می دهد، حتی اگر از دوزهای بالای اشعه و مقادیر ۳۰

مگاراد استفاده گردد، ولی زمانی که توکسین در محیط مرطوب یا آبکی باشد دوزهای پایین تر اشعه گاما (بالاتر از ۱ مگاراد) می‌تواند آفلاتوکسین<sub>۱</sub> B<sub>۱</sub> را بطور کامل تجزیه نماید (۴۳ و ۴۴). توانایی تجزیه کنندگی اشعه گاما و حساسیت انواع مایکروتوکسینها در مقایسه با انواع منابع اشعه در جدول ۶-۴ مشخص شده است.

**جدول ۶-۴ درصد تجزیه آفلاتوکسین<sub>۱</sub> B<sub>۱</sub> و اوکراتوکسین A در مواد غذایی مختلف و در حضور منابع نوری متفاوت**

| مایکروتوکسین              | درصد تجزیه       | منابع و شرایط نور    | ترکیب                        |
|---------------------------|------------------|----------------------|------------------------------|
| آفلاتوکسین B <sub>۱</sub> | جزئی             | فلورنس ۱ ساعت        | روغن پنبه‌دانه               |
| آفلاتوکسین B <sub>۱</sub> | بیشتر از ۴۵      | نور معمولی ۶ ساعت    | میوه‌های خشک و ادویه‌ها      |
| آفلاتوکسین B <sub>۱</sub> | جزئی             | فلورنس ۱ ساعت        | صفحه کرومانتوگرافی لایه نازک |
| آفلاتوکسین B <sub>۱</sub> | جزئی             | نور سفید ۱ ساعت      | صفحه کرومانتوگرافی لایه نازک |
| آفلاتوکسین B <sub>۱</sub> | ۶۲-۹۳            | لامپ تگتگن - جیوه    | برنج                         |
| اوکراتوکسین A             | ابعاد ترکیب جدید | لامپ گزینون ۵-۶ ساعت | حلال‌ها                      |

با افزایش غلظت آفلاتوکسین یا در حالت خشک و رسوبی، درصد تجزیه بوسیله اشعه گاما کاهش می‌یابد. در جدول ۶-۴ حساسیت آفلاتوکسین<sub>۱</sub> B<sub>۱</sub> و اوکراتوکسین به اشعه گاما در انواع مواد غذایی مشخص گردیده است.

در بعضی اوقات کاهش دوز اشعه گاما به میزان ۱۰۰ کیلوراد باعث تحریک تولید آفلاتوکسین در فرآورده‌های غذایی می‌شود و این مسئله ناشی از تغییرات مسیرهای بیوشیمیایی میکروارگانسمیها و تولید بیشتر مایکروتوکسین می‌باشد.

پرتودهی آفلاتوکسین<sub>۱</sub> B<sub>۱</sub> و G<sub>۱</sub> با نور ماورای بنفش و روی صفحات سلیکاژل با طول موج ۳۶۵ نانومتر باعث ایجاد دو ترکیب با سمیت کمتر می‌گردد. کاهش سمیت مربوط به بازشدن حلقه لاکتونی آفلاتوکسینها نمی‌باشد بلکه مربوط به از دست دادن یکی از بندهای مضاعف در حلقه فوران و یا از دست دادن حلقه فورانی می‌باشد (۴۲، ۴۳ و ۴۴).

در جدول ۶-۵ درصد تجزیه آفلاتوکسینها در انواع مواد غذایی که در معرض اشعه UV و مرئی قرار گرفته‌اند، مقایسه شده است.

جدول ۴-۷ حساسیت آفلاتوکسین<sub>1</sub>B و اوکرانتوكسین در برابر اشعه گاما

| درصد تجزیه                | روش حرارتی  | محصول غذایی     |
|---------------------------|---|-----------------|
| آفلاتوکسین <sub>1</sub> B |   |                 |
| هیچ                       | سم خالص ۱۵ تا ۳۰ مگاراد روی صفحات نازک کروماتوگرافی |                 |
| جزئی                      | بیشتر از ۳۰ مگاراد روی صفحات نازک کروماتوگرافی      | سم خالص         |
| جزئی                      | ۲۵-۱۰ مگاراد در محلول آبی                           | سم خالص         |
| تمام                      | جز از ۱ مگاراد در محلول آبی                         | سم خالص         |
| هیچ                       | ۲/۵ مگاراد  | آرد بادام زمینی |
| هیچ                       | ۳ مگاراد، ۸/۱۶ یا ۳۲ درصد رطوبت                     | برنج            |
| ۰-۵۰                      | ٪ ۲۵-۵ مگاراد در برش های خشک                        | نان             |
| اوکرانتوكسین A            |   |                 |
| هیچ                       | ۷/۵ مگاراد در میانل                                 | حلال            |

## جدول ۴-۸ درصد تجزیه آفلاتوکسینها در برابر اشعه مرئی و UV

| نوع ماده غذایی                      | درصد تجزیه | روش اشعدهی               |
|-------------------------------------|------------|--------------------------|
| آرد بادام زمینی                     |            | اشعه UV ۸ ساعت           |
| روغن بادام زمینی                    | ۴۰-۴۵      | اشعه UV ۲ ساعت           |
| روی صفحه نازک کروماتوگرافی          | جزئی       | نور فلورنسن ۱ ساعت       |
| روغن پنهانه                         | جزئی       | نور فلورنسن ۱ ساعت       |
| ادویه و میوه های خشک                | بالا از ۴۵ | نور منی بیشتر از ۶۰ ساعت |
| روی صفحه نازک کروماتوگرافی          | جزئی       | نور سفید ۱ ساعت          |
| برنج                                | ۶۳-۹۳      | لامپ تنگستن - جیوه       |
| روغن بادام زمینی                    | ۱۰۰        | نور خورشید ۱۵ دقیقه      |
| روغن پنهانه                         | > ۷۵       | نور خورشید ۳۰ دقیقه      |
| روغن ذرت                            | ۹۵         | نور خورشید ۴۰ دقیقه      |
| کازنین                              | ۸۳         | نور خورشید ۶ ساعت        |
| خمربر بادام زمینی (کبک)             | ۵۰         | نور خورشید ۶ ساعت        |
| آرد نارگیل خشک شده                  | ناچیز      | نور خورشید ۳/۵ ساعت      |
| برش نازک بادام زمینی با چربی        | ۹۰         | نور خورشید ۱۴ ساعت       |
| برش نازک بادام زمینی بدون چربی      | ۷۷         | نور خورشید ۱۴ ساعت       |
| بادام زمینی که بطور طبیعی آلوده شده | ۵۰         | نور خورشید ۱۴ ساعت       |
| غذاهای نواحی گرمسیر                 | جزئی       | نور خورشید               |

### ۳-۳- روش عمل آوری یا فرآیند کردن

عمل آوری بعضی از محصولات کشاورزی باعث کاهش میزان آفلاتوکسین در محصول نهایی می شود. برای مثال آسیاب کردن دانه های مرطوب باعث می شود عصاره دانه که محتوی مواد پیش ساز و تشکیل دهنده آفلاتوکسین است، خارج شوند. یا عمل آوری و خیساندن دانه های ذرت موجب می شود که آفلاتوکسین در بخش های مختلف دانه قرار گیرد به صورتی که ۴۰ درصد آفلاتوکسین موجود در آب مرحله خیساندن دانه ها، ۳۸-۳۸ درصد در فیبر دانه، ۴-۴ درصد در گلوتون و ۱۰-۶ درصد در جوانه قرار می گیرد، همچنین اگر دانه برنج مرطوب تخمیر شده و برسته گردد، آفلاتوکسین موجود در دانه از بین می رود (۳۲، ۳۳).

### ۴-۳- روش شیمیایی

روشهای شیمیایی غیرفعال کردن انواع آفلاتوکسین در محصولات کشاورزی، باید آفلاتوکسینها را به طور کامل به یک فرآورده غیرسمی تبدیل کند، بدون اینکه تغییری در کیفیت و ماهیت مواد اولیه ایجاد نماید.

حلقه لاکتونی در ساختمان انواع آفلاتوکسینها بیشترین تأثیر را در برابر عوامل شیمیایی می پذیرند. برای مثال در برابر عوامل قلبایی حلقه های لاکتونی باز شده و هیدرولیز می شوند و اینکار منجر به کاهش سمیت و سرطانزا بودن آفلاتوکسینها می گردد (۴۲، ۴۲، ۳۳ و ۳۲). انواع عوامل شیمیایی برای حذف و غیرفعال کردن آفلاتوکسینها در زیر مشخص شده است.

### ۱-۴-۳- عوامل کلرینه کننده

کلریت سدیم به عنوان اولین و اصلی ترین ماده شیمیایی برای حذف انواع آفلاتوکسینها از سطوح آلوده کاربرد دارد و نیز تأثیر خوبی در تجزیه آفلاتوکسینها از مواد غذایی دارد. کلرینه کردن مواد غذایی با هیپوکلریت سدیم در غلظتهاي ۰/۲، ۰/۱، ۰/۵ و ۱۱ درصد همراه با ۳ درصد اسید کلریدریک و یا ۱۰ درصد گاز کلر سبب می شود که آفلاتوکسین<sub>1</sub> موجود در مواد غذایی و یا باشکل خالص به میزان ۱۰۰ میلی گرم تجزیه شود. (۳۳) حداقل غلظت هیپوکلریت سدیم (بلیچ) برای تجزیه کامل آفلاتوکسین در مواد غذایی،

$8 \times 10^{-3}$  مول در یک دوره دو ساعته است. برای تأثیر بهتر هیپوکلریت سدیم کنترل pH محیط نقش مؤثری دارد و تحت شرایط اسیدی، کلر به صورت یک اکسید کننده قالب عمل می‌کند و آفلاتوکسین<sub>1</sub> موجود در محیط را به ترکیبات دیگری به نام و<sub>8</sub> و<sub>9</sub>-دیکلروو<sub>8</sub> و<sub>9</sub>-دی هیدرکسی آفلاتوکسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> تبدیل می‌کند. و<sub>8</sub>-دیکلرو آفلاتوکسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> خاصیت سرطانزایی دارد اما ناپایدار است و بسرعت به و<sub>8</sub>-دی هیدرکسی آفلاتوکسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> هیدرولیز می‌شود. برای سرعت بخشیدن بیشتر به عمل هیدرولیز می‌توان از استن به میزان ۵ درصد نیز استفاده نمود.

کلرینه کردن مواد غذایی برای حذف آفلاتوکسین از آنها مشکلاتی را از نظر ایمنی و سلامت غذاها ایجاد می‌کند، زیرا کلر باقی مانده در ماده غذایی سبب تغییر شکل چریها و مواد پروتئینی می‌شود. با این وجود سعیت کلر هنوز بدرستی مشخص نشده است (۴۲، ۴۳، ۳۲، ۳۳).

#### ۲-۴-۳- عوامل اکسید کننده

- پراکسید هیدروژن: پراکسید هیدروژن ماده‌ای است ارزان قیمت که به آسانی در دسترس است، و کارآیی آن در تجزیه سموم فارچی بالا است و باقی مانده آن در مواد غذایی تجزیه شده و از بین می‌رود. همچنین پراکسید هیدروژن مانع از رشد قارچهای تولید کننده آفلاتوکسین در محیط کشت‌های مصنوعی می‌شود و در غلظت ۰/۵ درصد و pH حدود ۴ یا غلظت ۶ درصد و pH = ۹/۵ آفلاتوکسین موجود در مواد غذایی را بطور کامل تجزیه می‌کند. آزمایشات مشخص کرده است که ۹۷ درصد آفلاتوکسین موجود در بادام زمینی بدون چربی وقتی که در معرض غلظت ۶ درصد پراکسید هیدروژن قرار گرفته است، تخریب شده است (۴۲، ۴۳، ۳۲، ۳۳).

- ازن: ازن یک اکسید کننده قوی است که بصورت عرضی با باندهای دوگانه ۸-۹ حلقه فوران آفلاتوکسینها اتصال برقرار می‌کند و بصورت الکتروفیلیک جذب حلقة فوران می‌گردد. بنابراین بعنوان یک تجزیه کننده قوی برای آفلاتوکسینها محسوب می‌شود و قادر است در مدت چند دقیقه و در درجه حرارت اتاق آفلاتوکسینها را بطور کامل تجزیه کند.

- بکارگیری ازن برای کاهش آفلاتوکسین در پنبه دانه‌ایی که ۲۲ درصد رطوبت داشته است، باعث شده است که در طی دو ساعت و در درجه حرارت ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد ۹۱ درصد آفلاتوکسین<sub>1</sub> موجود در پنبه دانه تخریب گردد. البته ازن سبب کاهش پروتئین و اسید آمینه و

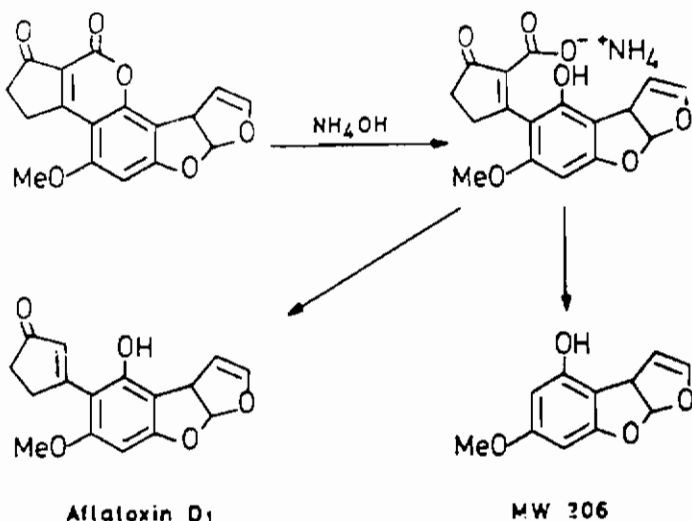
لیزین شده است و بنابراین بعنوان یک روش موفق در حذف آفلاتوکسین از مواد غذایی مطرح نمی‌باشد (۳۳).

| ماده شیمیایی | محصول غذایی                  | شرایط کاربرد  |
|--------------|------------------------------|---|
| آزن          | پنبه دانه با ۲۲ درصد رطوبت   | به طور کامل آفلاتوکسین $B_1$ بعدت ۲ ساعت در $100^{\circ}\text{C}$ از بین برده است |
|              | بادام زمینی با ۳۰ درصد رطوبت | ۷۸ ساعت و دمای $100^{\circ}\text{C}$ از بین رفته است                              |

- بی سولفیت سدیم: بی سولفیت سدیم بعنوان یک افزودنی در صنایع غذایی کاربرد زیاد دارد و نیز ماده‌ای است که می‌تواند در غیرفعال کردن آفلاتوکسینها در مواد غذایی مؤثر باشد. این ماده در غلظتهاي  $0/5$  و  $1$  درصد سبب غیرفعال شدن آفلاتوکسین در مواد غذایی می‌شود. حتی بسیار مؤثرتر از هیدروکسید سدیم و آمونیاک، بی سولفیت سدیم به دو صورت در دو جایگاه فعال آفلاتوکسین اثر می‌گذارد؛ اول اینکه به حلقه لاکتونی متصل می‌شود و آنرا غیرفعال می‌کند، و دوم اینکه به انتهای حلقه فورانی آفلاتوکسین اضافه می‌شود و آنرا غیرفعال می‌کند، و یا هم‌زمان هر دو کار را انجام می‌دهد.

### ۳-۲-۳- عوامل هیدرولیتیک

- آمونیاک:  $95$  درصد آفلاتوکسین موجود در مواد غذایی و خوراک دامها با کمک آمونیاک گازی یا مایع تخریب می‌گردد. چنانچه در کاربرد این ماده، فاکتور مدت زمان استفاده، درجه حرارت و غلظت را در ترکیب مناسبی داشته باشیم، درصد تجزیه و کاهش آفلاتوکسین در مواد غذایی بطور مؤثرتری انجام خواهد شد. برای مثال در درجه حرارت  $120-140^{\circ}\text{C}$  و فشار بالا لازم است ماده غذایی بعدت  $15-30$  دقیقه حرارت بینند تا آفلاتوکسین کاملاً تجزیه شود. آمونیاک بوسیله هیدرولیز حلقه لاکتونی آفلاتوکسین  $B_1$  و دکربوکسیکه کردن آن سمیت آفلاتوکسین  $B_1$  را کاهش داده و از بین می‌برد و آنرا به ترکیب غیرسمی آفلاتوکسین  $D_1$  تبدیل می‌نماید (۴۲، ۴۳ و ۴۴).



شکل ۱۸-۴ مرحله تشکیل آفلاتوكسین D<sub>1</sub> در حضور آمونیاک

با رعایت محدودیتها بی سازمان غذا و دارو (FDA)، کاربرد آمونیاک برای خشی کردن آفلاتوكسین موجود در غذای دام در ایالات مختلف آمریکا مجاز اعلام شده است (۳۳).

تأثیر انواع غلظتهاي آمونياک در تجزيء آفلاتوكسین و در شرایط متفاوت درجه حرارت، فشار و رطوبت در جدول ۱۸-۴ مشخص شده است.

- هیدروکسید کلسیم: لایم یا هیدروکسید کلسیم در غلظت ۲ درصد موجب تجزيء آفلاتوكسین B<sub>1</sub> در مواد غذایی می شود و اگر آنرا به همراه فرمالدئید یا متونتیل آمین استفاده کنیم قدرت خشی سازی آنرا برای آفلاتوكسینها افزایش می دهیم. در زمان بکار بردن هیدروکسید کلسیم حلقه لاکتونی آفلاتوكسین B<sub>1</sub> باز شده و آفلاتوكسین D<sub>1</sub> با سمتی کمتر ایجاد می شود (۴۲، ۴۳ و ۳۳).

- متیل آمین: ۹۰ درصد آفلاتوكسین موجود در مواد غذایی به کمک ۱/۲۵ درصد متیل آمین تجزيء می شود. همین اثر را فرآیند پخت، در دمای ۱۰۰°C بمدت ۲ ساعت دارد (۴۲، ۴۳ و ۳۳).

به طور کلی تأثیر مواد قلیایی در محیطهای محلول و دمای ۱۱۰°C برای تجزيء

جدول ۴-۹ تأثیر انواع علاظتهاي آمونياک در تجزیه آفلاتوکسین

| عنوان  | مقدار نهائی ppb | مقدار اول ppb | زمان درجه حرارت | فرار     | رطوبت | غلافات آمونیاک |
|--------|-----------------|---------------|-----------------|----------|-------|----------------|
| نتریٹ  | ۷۰.             | -             | ۱۵۰             | ۳ ساعت   | -     | آبیدروز        |
| سولفات | ۷۷.             | ۴۰psi         | ۴۲              | ۳ دقیقه  | ۱۰    | آبیدروز        |
| مذکون  | ۷۷.             | ۳psi          | ۸۷              | ۳ دقیقه  | ۱۰    | آبیدروز        |
| فوسفات | ۷۷.             | ۴.۰psi        | ۱۰۰             | ۳ دقیقه  | ۱۰    | آبیدروز        |
| پریو   | ۷۰.             | ۴.۰psi        | ۵۳              | ۱۰ دقیقه | ۱۰    | آبیدروز        |
| پرسی   | ۷۰.             | ۴.۰psi        | ۵۳              | ۱۵ دقیقه | ۱۰    | آبیدروز        |
| پرسی   | ۷۰.۹            | ۴.۰psi        | ۶۳-۱۱۱          | ۱ ساعت   | -     | آبیدروز        |
| پرسی   | ۱۱۱             | -             | -               | -        | -     | آبیدروز        |
| کلک    | ۶۰۰.            | ۴.۰psi        | ۷۳              | ۳ دقیقه  | ۱۰    | گاز            |
| کلک    | ۱۵۳             | ۴.۰psi        | ۱۸۲             | ۱۰ دقیقه | ۱۰    | گاز            |
| کلک    | ۱۱۲.            | ۴.۰psi        | ۲۷              | ۱۵ دقیقه | ۱۰    | گاز            |
| کلک    | -               | ۴.۰psi        | ۵۳              | ۱۵ دقیقه | ۱۰    | گاز            |
| کلک    | ۳۰۰             | ۴.۰psi        | ۱۹۷             | ۱ ساعت   | ۱۰    | گاز            |
| کلک    | ۴۰۰...          | ۴.۰psi        | ۷۸              | ۱ ساعت   | ۱۰    | گاز            |
| کلک    | ۹۱              | ۴.۰psi        | ۱۰۰             | ۱ ساعت   | ۱۰    | گاز            |
| کلک    | ۱۰              | ۴.۰psi        | ۱۷۰             | ۱ ساعت   | ۱۰    | گاز            |

ادامه جدول ۴-۹ تأثیر انواع غلظت‌های آمونیاک در تجزیه آفلاتوکسین

| آنفلاتوکسین | مقدار نهالی ppb | مقدار اولیه ppb | سروترا             | زمان    | درجه حرارت | فشار | سطح آمونیاک | خطلت آمونیاک |
|-------------|-----------------|-----------------|--------------------|---------|------------|------|-------------|--------------|
| ۱۶          | ۱۰۰             | ۱۰۰             | فرات               | ۱۲ روز  | ۳۰         | سبط  | گاز         | ۱/۵          |
| ۱۷          | ۸۶              | ۸۶              | فرات               | ۱۱ روز  | ۲۸         | سبط  | سبط         | ۱/۵ درجه     |
| ۵           | ۷۰              | ۷۰              | فرات               | ۱۲ روز  | ۲۸         | سبط  | سبط         | ۱/۱ درجه     |
| ۱۵          | ۴۰              | ۴۰              | فرات               | ۱۱ درجه | ۲۸         | سبط  | سبط         | ۰/۵ درجه     |
| ۵           | ۲۰              | ۲۰              | فرات               | ۱۰ درجه | ۲۸         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |
| ۱۱۰         | ۱۰۰             | ۱۰۰             | پیوندهای<br>بنیادی | ۱۱ روز  | ۲۰         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |
| ۸۱          | ۸۰              | ۸۰              | پیوندهای<br>بنیادی | ۱۰ روز  | ۲۰         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |
| ۱۵.         | ۴۰              | ۴۰              | پیوندهای<br>بنیادی | ۱۱ روز  | ۲۰         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |
| ۷۰          | ۲۰              | ۲۰              | آرد بادام زمینی    | ۱۰ روز  | ۲۰         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |
| -           | -               | -               | گلک بادام زمینی    | ۱۰ روز  | ۲۰         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |
| ۱۷۰         | ۱۵۰             | ۱۵۰             | آرد بادام زمینی    | ۱۰ روز  | ۲۰         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |
| ۱۷۰         | ۱۵۰             | ۱۵۰             | آرد بادام زمینی    | ۱۰ روز  | ۲۰         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |
| ۱۷۰         | ۱۵۰             | ۱۵۰             | آرد بادام زمینی    | ۱۰ روز  | ۲۰         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |
| -           | -               | -               | پیوندهای<br>بنیادی | ۱۰ روز  | ۲۰         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |
| -           | -               | -               | پیوندهای<br>بنیادی | ۱۰ روز  | ۲۰         | سبط  | سبط         | ۱/۰ درجه     |

\* درصد آمونیاک بر مبنای مقدار آمونیاک اضافه شده کل آنکه ۱۰۰ به کل مولوی است به کم اگر کم مولوی است به کم آمونیاک باشد و کمتر از آن مولوی است به کم آمونیوم

آفلاتوکسینها به صورت زیر می‌باشد:

کربنات آمونیوم > بی‌کربنات سدیم > هیدروکسید آمونیوم > بی‌کربنات پتاسیم >  
کربنات سدیم > کربنات پتاسیم > هیدروکسید سدیم > هیدروکسید پتاسیم  
در زیر شرایط کاربرد مตیل آمین برای کاهش غلظت آفلاتوکسین موجود در اسواع  
محصولات غذایی مشخص شده است:

| شرایط کاربرد   | نوع محصول                        | ماده قلایی و غلظت               |
|--|----------------------------------|---------------------------------|
| در یک راکتور متحرک به مدت ۲ ساعت و دمای $100^{\circ}\text{C}$ با<br>بادام زمینی با درصد رطوبت $30\%$ به کمتر از $5\mu\text{g/kg}$ کاهش یابد  | بادام زمینی با درصد رطوبت $30\%$ | متیل آمین $1/25$ درصد           |
| آفلاتوکسین $\text{B}_1$ را از $130\mu\text{g/kg}$ به $14\mu\text{g/kg}$ کاهش داده و آفلاتوکسین $\text{B}_2$ را حذف کرده است.   | پنبه دانه                        | متیل آمین $1/25$ و درصد آب $15$ |
| آفلاتوکسین $\text{B}_1$ را از $50\mu\text{g/kg}$ به $28\mu\text{g/kg}$ و کل آفلاتوکسین موجود را از $65\mu\text{g/kg}$ به $4000\mu\text{g/kg}$ رسانده و کل آفلاتوکسین موجود را از $65\mu\text{g/kg}$ به $4000\mu\text{g/kg}$ رسانیده است و کاهش داده است. | بادام زمینی با درصد آب $15$      | متیل آمین $1/25$ درصد           |

- انواع اسیدها: اسیدهای مختلف باعث هیدراسيون آفلاتوکسین  $\text{B}_1$ ، در محل پیوند اولفینی  $\text{A}-\text{B}_1$  انتهای حلقه فوران می‌شوند. در این واکنش آفلاتوکسین  $\text{B}_{2a}$  ایجاد می‌شود که سمیت آن  $\frac{1}{2,0}$  آفلاتوکسین  $\text{B}_1$  است.

آفلاتوکسین  $\text{G}_1$  نیز تحت تأثیر اسیدها به آفلاتوکسین  $\text{G}_{2a}$  تبدیل می‌شود. کاربرد اسیدها در فرآیند ختنی سازی انواع آفلاتوکسین در مواد غذایی موجب کاهش کیفیت و ارزش پروتئینی مواد غذایی می‌شود و در تجزیه آفلاتوکسین در فرآیندهای تهیه مواد غذایی کاربردی ندارند (۴۳، ۴۲ و ۴۳).

## ۳-۲-۳- سایر مواد شبیه‌ای

محلولهایی نظری دی میل آمین هیدروکلراید (۵ درصد)، آلدئیدها (فرمالدئید)، پراکسید بنزوئیل، یود، سولفات، آهن آمونیاکی، پرمگنات پتانسیم و برات سدیم به مقدار قابل توجهی آفلاتوكسین موجود در مواد غذایی را کاهش می دهد، اما کاربرد این مواد در مواد غذایی محدودیت‌هایی دارد زیرا مشکلاتی را نظری اینمی و سلامت ماده غذایی ایجاد می کنند (۴۳، ۴۲ و ۳۲).

## ۳-۲-۵- تصفیه با استخراج آفلاتوكسین به کمک حلالها

روش تصفیه با حذف آفلاتوكسین از مواد غذایی بیشتر برای از بین بردن آفلاتوكسین در روغنهای حاصل از دانه‌های روغنی کاربرد دارد. از آنجاکه آفلاتوكسین به صورت خالص در آب و هیدروکربنهای اشباع، محلول بوده، اما در حلالهای قطبی نظری متابول، اتانول، کلروفورم و بتنز محلول می باشد، سیستمهای بکارگیری حلالها، روش مناسبی برای خشی سازی آفلاتوكسین در مواد غذایی آلوده و بخصوص دانه‌های روغنی می باشد (۴۳، ۴۲ و ۳۲). از جمله حلالهایی که بیش از همه توصیه می شوند، استون، بتنز و کلروفورم هستند و متابول بصورت مایع نیز نتایج بسیار خوبی را می دهد. همچنین استون به همراه ۱۰ درصد وزنی آب کاهش شدیدی در میزان آفلاتوكسین ایجاد می کند (۴۳، ۴۲ و ۳۲). حلالها از طریق تغییر ساختمان شبیه‌ای آفلاتوكسین، تولید یک فرآورده با سمیت کمتر را می نمایند.

جدول ۱۰-۴ سیستم حلال مناسب برای حذف انواع آفلاتوكسین در انواع محصولات کشاورزی را مشخص کرده است.

## ۳-۲-۶- ویتامینها

## الف - ویتامین A

بررسی اثر ترکیبات غذایی بر روی خاصیت سرطانزایی آفلاتوكسینها نتایج منطقی و جالبی را مشخص می کند، بدین ترتیب که اگر رژیم غذایی از نظر لیپیدها فقیر باشد برای رشد و گسترش سرطان مناسب است. بعلاوه آفلاتوكسین  $B_1$  می تواند آسیب سرطانی در موشهایی که دچار کمبود

## جدول ۱۰-۴ حللهای مناسب حذف آفلاتوکسین

| محصول  | سبتمنی مورد استفاده برای حذف آفلاتوکسین                                | نحوه کاربرد   |
|--|--|---|
| بادام زمینی                                  | مگران - اتانل (۷۹:۲۱)<br>مگران - متابل (۷۳:۲۷)<br>مگران - استن (۴۱:۵۹) | برای استخراج روغن و آفلاتوکسین  |
| لپه شده                                      | مگران - اتانل - آب (۸۲:۱۴:۳)<br>مگران استن - آب (۴۴/۴:۵۴/۵:۱/۱)        | جهت حذف ۹۰-۹۵ درصد آفلاتوکسین   |
| آرد بادام زمینی بصورت پاکلرید کلسیم ۰/۵ درصد | حرارت دادن نیم ساعت در آب ۹۰°C   | -   |
| آرد بادام زمینی                              | کلروفرم  | آرد بادام زمینی بصورت مرطوب   |
| آرد بادام زمینی                              | استن - مگران - آب  | -   |
| آرد بادام زمینی                              | بیکربنات سدیم ۱ درصد   | حذف ۱۰۰ درصد آفلاتوکسین به همراه ۳۳ درصد پروتئین                              |
| آرد بادام زمینی                              | کلروفرم  | حذف ۸۰ درصد آفلاتوکسین به همراه ۶ درصد پروتئین                                |
| آرد بادام زمینی                              | ایزوپیتانل آبی - آب (۸۰:۲۰)  | -   |
| آرد بادام زمینی                              | استن - مگران - آب (۵۴:۴۴:۲)  | استخراج در حد پایلوت  |
| آرد پنهانه                                   | استن - مگران - آب (۵۰:۴۸:۵:۱/۵)  | -   |
| آرد پنهانه                                   | استن به همراه ۲۵-۳۰ درصد آب  | حذف ۹۷ درصد از آفلاتوکسین B <sub>1</sub>                                      |
| آرد دانه روحانی                              | ایزوپروپانال - آب (۸۰:۲۰)  | -   |
| آرد دانه روحانی                              | استن، بنزن، کلروفرم، متابل و آب جوش                                    | حذف نشده است  |
| آرد دانه روحانی                              | استن و ۱۰ درصد آب  | کاهش سبیت و رساندن آفلاتوکسین به به پائین تراز ۳۰ میکروگرم به ازای هر کیلوگرم |
| آرد دانه روحانی                              | استن - مگران - آب  | -   |
| فرآوردهای دانه روحانی                        | استن   | -   |
| روغن   | سودا   | -   |

ویتامین A هستند ايجاد کند اما در موش های كنترل، اين وضع مشاهده نمی شود و از آنجايی که ویتامين A جزو ویتامين های محلول در چربی می باشد اين مطلب بطور کاملتری تأييد می شود. تستهای تغذیه ای بطور واضح نشان می دهد که رژیم غذایی می تواند در مطالعات طویل المدتی که بر روی بروز عدد سرطانی انجام می گیرد مؤثر باشد. بر طبق بررسیهای به عمل آمده هسته دی هیدروفوران به تنهایی در ملکول آفلاتوكسین خاصیت سرطانزایی ايجاد می کند و احتمال دارد که خاصیت سرطانزایی آفلاتوكسین<sub>1</sub> هم مربوط به دلتالاکتون غيراشباع و هم به سیستم حلقوی دی فوران در ساختمان شیمیایی توکسین باشد (۴۳، ۴۲ و ۳۲ و ۲۲).

#### ب - ویتامین D

بررسیهای انجام شده نشان می دهد که مايكوتوكسينها موجب کاهش مقاومت استخوانها می شوند که از طریق شکستن آنها قابل اندازه گیری است. همچنین خاصیت ارجاعی استخوانها را افزایش می دهد که این حالت از طریق خم کردن و هنگام شکستن با یک نیروی عملی بکار گرفته شده قابل اندازه گیری است. این روش محاسبه در مورد یشتربیماریهای ساق پادر پرندهگان تجربه شده است. آفلاتوكسینها باعث کاهش میزان فسفر و کلسیم سرم خون می شوند و ثابت شده است که این کاهش بستگی به جیره غذایی ندارد (۴۳، ۴۲ و ۳۲ و ۲۲). آنچه از این مشاهدات می توان انتظار داشت، این مطلب است که اثرات سوء آفلاتوكسینها با کمبود ویتامین D رابطه مقابلي دارد.

#### ب - ویتامينهای گروه B

تیامین و ویتامینهای گروه B سنتز آفلاتوكسین را تحریک می کنند، ولی ریبوفلاوین و پیریدوکسین در این امر دخالتی نداشته و مؤثر نیستند.

#### ت - ویتامین E

ویتامین E بعنوان یک آنتی اکسیدان، گرچه تأثیر قابل توجهی بر رشد میلیومهای قارچی از خود نشان نمی دهد، لیکن در محیطی که از تراکلرید کرbin بعنوان عامل محرک تولید آفلاتوكسین استفاده شده باشد نه تنها اثر مهار کنندگی بر تولید آفلاتوكسین نداشته بلکه بر عکس در بالاترین غلظتها مورد استفاده از ویتامین E در مقایسه با محیطی که فقط شامل تراکلرید کرbin بوده است، افزایش قابل توجهی را در تولید آفلاتوكسین نشان داده است. (۲۲، ۸).

## ث- ویتامین C

مطالعات بیوشیمیابی اهمیت ویتامین C را در ایجاد سرطان نشان داده است (۲۲). ویتامین C در غلظتهاي متفاوت اثرات گوناگونی را از خود نشان می دهد، بطوریکه برخی محققین معتقدند که اثر ویتامین C بعنوان یک آنتی اکسیدان درست مشابه ویتامین E می باشد و در محیطهاي حاوي تراکلرید کرbin سبب تشدید تولید آفلاتوکسین می شود؛ اين در حالی است که تأثير چندانی بر رشد میسلیوم های قارچی ندارد. اما در بررسی انجام شده توسط برخی از دیگر محققین نتایج متفاوتی حاصل شده است.

## ۴-۲-۲- ترکیبات فتلی

ترکیبات فتلی دارای خواص ضد میکروبی کاملاً شناخته شده ای هستند، امروزه دریافته اند که این ترکیبات می توانند در مهار تولید آفلاتوکسین در محیطهاي آبکي و برخی از سوبسترهاي جامد مؤثر واقع شوند. بدین جهت از ارتووانیلين به منظور جلوگیری از تولید آفلاتوکسین در برخی از غلات و دانه های روغنى استفاده شده است.

در پژوهشی که در همین خصوص انجام شد، ۲۵ گرم از هریک از دانه های زیر از قبیل: برنج (var.sita)، گندم (var.s-۳/۸)، ذرت (var.conga-۲) بادام زمینی (var.Ak ۱۲-۲۴) خردل (var.BR-۱۳) در ۵۰۰ ppm محلول آبکي ارتووانیلين به مدت ۲ ساعت در یک ارلن مایر ۱۵۰ میلی لیتری خیسانده شدند (دانه های کنترل در آب مقطر خیسانده شدند). پس از جدا کردن مقادير مازاد محلول، تعداد زیادي از دانه های روغنى اتوکلاو شدند. روز بعد، دانه ها با ۰/۵ میلی لیتر سوسپانسیون اسپور سوية تولید کننده آفلاتوکسین، یعنی آسپرژیلوس پارازیتیکوس (NARL-۳۲۴۰) تلقیح شدند. دانه های آلوده شده به مدت ۷ روز و در حرارت  $28 \pm 1^{\circ}\text{C}$  اینکوباتور و نگهداری شدند. سپس آفلاتوکسینها استخراج شده و برسیله اسپکتروفوتومتر، میرانشان تعیین گردید.

به منظور ارزشیابی اثرات ارتووانیلين، درصد جوانه زنی<sup>(۱)</sup> دانه های روغنى، تعیین شده است که نتایج آن در جدول زیر درج گردیده است:

جدول ۱۱-۴ درصد اثر مهار کنندگی ارتووانیلین در تولید آفلاتوكسین و جوانه زنی

| دانه‌ها     | تولید آفلاتوكسین | جوانه زنی |
|-------------|------------------|-----------|
| برنج        | ۸۵/۶۳            | -         |
| گندم        | ۵۴/۱۸            | ۲/۲۲      |
| ذرت         | ۵۲/۲۷            | -         |
| بادام زمینی | ۷۶/۲۵            | ۸/۲۴      |
| خردل        | ۵۱/۰۶            | ۱۰/۵۶     |

تولید آفلاتوكسین توسط آسپرژیلوس پارازیتیکوس بر روی غلات و دانه‌های روغنی می‌توان به مقدار قابل توجهی توسط ارتووانیلین مهار و کنترل نمود. ماکزیمم اثر بازدارندگی در تولید آفلاتوكسین به ترتیب در برنج و به میزان ۸۵/۶، بادام زمینی به میزان ۷۶/۲۵ درصد، گندم به میزان ۵۴/۲، ذرت به میزان ۵۲/۳ و خردل به میزان ۱/۱ درصد گزارش شده است.

ارتووانیلین اثر قابل توجهی بر روی جوانه‌زدن دانه‌ها نداشته است. ماکزیمم اثر مهار کنندگی در جوانه‌زدن به میزان ۱۰/۶٪ مشخص گردید. تولید آفلاتوكسین توسط آسپرژیلوس پارازیتیکوس با موفقیت در محیط مایع و بر روی برخی از سوبستراهای جامد کنترل و بررسی گردیده است. نتایج این بررسی نشان دهنده این مطلب است که می‌توان از ارتووانیلین در برخی از دانه‌هایی که از نظر اقتصادی بسیار مهم هستند به منظور جلوگیری از تولید آفلاتوكسین استفاده نمود.

این موضوع هم که استفاده از ارتووانیلین هیچ اثر جانبی نامطلوبی در جوانه زدن دانه‌ها نداشته است از نکات برجسته کاربرد این ماده شیمیابی می‌باشد.

طی سال‌های گذشته، مطالعات وسیعی راجع به کافشین‌یا، ۱ و ۳ و ۷ تری متیل گزانتین، صورت گرفته است که نشان دهنده اثرات بسیار زیاد کافشین بر سیستمهای بیولوژیکی است. در بین نتایج حاصله مشخص شده است که کافشین سبب مهار رشد و تولید مایکوتوكسینهای بلی پیتیدی که توسط تعدادی از گونه‌های آسپرژیلوس و پنی سیلیوم ایجاد می‌شود، می‌گردد. این بررسیها نشان می‌دهد که خاصیت مهار کنندگی کافشین سبب مقاومت دانه‌های کاکائو و قهوه در مقابل آلدگی با آفلاتوكسین بوده و تصور می‌شود که نقش کافشین در این موارد، مشابه عمل یک

باز دارنده طبیعی رشد قارچ<sup>(۱)</sup> است. در مطالعات متعددی به این مسئله اشاره شده است که اثر مهار کنندگی کافئین بسیار اختصاصی بوده بطوریکه ترکیبات شیمیایی مختلفی که از نظر ساختمانی مشابه کافئین بوده‌اند بر تولید آفلاتوکسین اثر نمی‌گذارند. به نظر می‌رسد که کافئین در مهار فسفودی استراز Amp حلقوی دخالت داشته باشد (۲۳، ۲۷، ۱۴).

ستز آفلاتوکسینها در محیط‌های کشت آسپرژیلوس پارازیتیکوس با افزودن ۲ میلی‌گرم کافئین به هر میلی لیتر از محیط کشت، کاملاً مهار شده است.

بررسیهای آنزیمی نشان داده است که هیچ تغییر مهمی در فعالیتهای اختصاصی گلوکز ۶ فسفات دهیدروژناز، مانیتول دهیدروژناز، فسفوفروکتوزکیناز، فروکتوز ۱ و ۶ دی فسفاتاز، پیروات کیناز و یا مالات دهیدروژناز ایجاد نشده است.

ظاهراً بنظر می‌رسد که کافئین توسط محدود کردن جذب کربوهیدراتها که توسط کپک به منظور ستز این گروه از مایکروکسینها مورد استفاده قرار می‌گیرد، ستز آفلاتوکسین را مهار می‌نماید (۱۴، ۲۶، ۲۳، ۲۷، ۱۵ و ۱۳).

دهیدروکسی آنیزول بوتیله (BHA)، هیدروکسی تولونن بوتیله (BHT)، آلفا-توکوفرول (ویتامین E)، اسید آسکوربیک (ویتامین C)، گلوتاتیون احیا شده<sup>(۲)</sup> و سیستین که بعنوان آنتی اکسیدان کاربر دارند در محیط کشت آسپرژیلوس پارازیتیکوس حاوی تراکلریدکربن که محرك پرقدرتی در ستز آفلاتوکسین می‌باشد مورد سنجش قرار گرفته‌اند. نتایج این تحقیقات نشان می‌دهد که حضور BHA در محیط به مقدار زیادی سبب مهار تولید آفلاتوکسین می‌شود و اثر مهار کنندگی این ماده با کاهش غلظت، کاهش می‌یابد. برخلاف این ماده، ویتامین E، ویتامین C، گلوتاتیون احیا شده و سیستین سبب تشدید اثر تحریکی تراکلریدکربن بر تولید آفلاتوکسین می‌شوند.

افزودن ترکیبات فوق تأثیر قابل توجهی بر رشد میسلیومهای قارچ نمی‌گذارد. پژوهشگران در یافته که اکسیداسیون چربیها<sup>(۳)</sup> نقش مؤثری در بیوسنتر آفلاتوکسین توسط آسپرژیلوس پارازیتیکوس و آسپرژیلوس فلاووس هم در موجود زنده و هم در آزمایشگاه ایفاء می‌کند.

در موجود زنده با مشاهده این مطلب که تولید آفلاتوکسین موقعی که آسپرژیلوس

1. Fungi Static.

2. Reduced glutathione (GSH)

3. Lipoperoxidation.

پارازیتیکوس و آسپرژیلوس فلاووس روی دانه‌های روغنی رشد می‌کنند، بیشتر از زمانی است که بر روی دانه‌های حاوی نشاسته رشد می‌نمایند. مشخص شده است که بازده آفلاتوكسین بطور مستقیم در ارتباط با عدد پراکسیدی می‌باشد که در عصاره چربی دانه‌ها وجود دارد. در آزمایشگاه تولید آفلاتوكسین در محیط کشت آسپرژیلوس پارازیتیکوس یا آسپرژیلوس فلاووس با افزودن مواد زیر به مقدار زیادی افزایش می‌یابد.

- مواد هیدروفیلیک با حلقه اپوکسید (حتی اپوکسیدهایی که به میزان محدودی در طی اکسیداسیون چربیهای غیراشباع تولید می‌شوند).

- هیدروپراکسیدهایی که از واکنش لیواکسیرناز لوییای ژاپنی<sup>(۱)</sup> بر اسیدلینولیک بدست می‌آید.

- ارگواسترول و سیتواسترول که به ترتیب مهمترین استرول‌های قارچ و دانه‌های روغنی می‌باشند.

تعدادی از محققین نیز نقش سوربات پتابیم را در حفظ و نگهداری دانه‌های ذرت که حاوی ۲۴، ۳۰ و ۱۸ درصد رطوبت بوده بررسی نموده‌اند. در این آزمایش از کشت خالص آسپرژیلوس پارازیتیکوس NRRL2999 استفاده گردید و سپس رشد میسلیوم، تولید گازکرینیک و مایکرتوکسین اندازه گیری شد. بطور کلی نتایج حاصله نشان داد که تولید دی اکسیدکربن و مایکرتوکسین با افزایش مقدار سوربات در محیط کاهش می‌یابد. همچنین سوربات پتابیم بر روی دانه‌های ذرت که حاوی رطوبت کمتری بوده و در داخل ظرف درسته در حضور غلظتهاي بالاي  $\text{CO}_2$  نگهداری شده بودند، تأثیر بیشتری نشان داد.

### ۵-۳- روشهای یولوزیکی و میکروبی

در سال ۱۹۶۶، دانشمندان توائستند از میکرواگانیسمهای مانند مخمرها، کپکها، اسپورکپکها، آکتینومیستها، باکتریها، خزه و جلبکها جهت از بین بردن آفلاتوكسین، استفاده نمایند.

برای مثال یکنوع باکتری بنام فلاوبیا کتریوم اورانتیکوم (B-184NRRL) می‌تواند سبب

تخریب آفلاتوکسین در محیط کشت شود و عمل سم زدایی این میکروارگانیسم در محیط شیر، روغن، ذرت، کره بادام زمینی، سبوس، و بادام، به اثبات رسیده است. در کلیه این آزمایشات مشخص گردیده است که فلاو باکتریوم اورانتیکوم در حرارت  $28^{\circ}\text{C}$ ، به مدت ۱۲ ساعت، قادر است تمامی آفلاتوکسینها را در محیط کشت ازین بیرد.

گونه‌های فراوانی از قارچها در بخش‌های مختلف گیاه بادام زمینی حضور دارند که قانون حاکم در میان این میکروارگانیسمها، رقابت است.

شاید امکان داشته باشد که گونه‌هایی را که از رشد آسپرژیلوس فلاووس جلوگیری می‌نمایند تقویت کرد. تأیید اصلی روی این گونه تحقیقات از مشاهدات دو دانشمند به نامهای chang-min-chung و Lynd منشأ گرفته به این معنی که بیشترین مقدار آفلاتوکسین در بادام زمینی هایی که در خاکهای اسیدی پرورش یافته‌اند و پایین ترین مقدار توکسین در آنهاست که در خاکهای قلیایی رشد کرده‌اند مشاهده شده است. این تفاوت در مقدار تولید توکسین ممکن است مربوط به اثر pH بر روی فعالیت آنتاگونیستی میکروارگانیسمها بر علیه آسپرژیلوس فلاووس باشد.

نهاینکه فقط قارچها بلکه با کتری‌ها هم ممکن است نقشی در این رقابت ایفاه کنند بطوری که با کتریها تولید آفلاتوکسین رامتوقف و یا آنرا متابولیزه و تبدیل به ماده‌ای با قدرت سمیت کتری می‌نمایند. ضمناً استفاده از آنتی‌بیوتیک aureofungin نیز، گاهی جهت توقف تولید آفلاتوکسین توصیه شده است. این چنین مشاهداتی زمینه‌ایی برای تحقیقات عمیق در مورد استفاده از روش‌های بیولوژیکی که بتواند مواد آلوده به مایکروکسینها را سُم‌زدایی کند، بوجود می‌آورد. در یک مقیاس صنعتی (یعنی در مقیاس بزرگ و اقتصادی، نه آزمایشگاهی و کوچک) تمام روش‌های فیزیکی، شیمیایی و بیولوژیکی که برای بهبود کیفیت بهداشتی غذاهای آلوده به مایکروکسینها بکار بردۀ می‌شوند، باید شرایط زیر را داشته باشند (۲۳، ۲۷، ۲۸).

- انجام تمام روش‌ها آسان و ساده باشد و سبب نشود که بهبهای اولیه ماده غذایی زیاد افزوده شود.
- روش‌هایی را که بکار می‌بریم، باید سبب مرطوب شدن یک غذای خشک شوند. زیرا علاوه بر اینکه لازم است مجدداً ماده غذایی را خشک کنیم، اشکالاتی در حمل و نقل و انبارداری ماده غذایی نیز ایجاد می‌شود.
- روش مورد استفاده نباید ترکیب اصلی را تغییر دهد، چنین تغییری ارزش غذایی و

مخصوصاً ميزان پروتئين را تغيير خواهد داد.

- روش مورد استفاده نباید سبب ايجاد يا باقى ماندن سمی يا سرطانزا شود.

#### ۴- آفلاتوكسيکوز<sup>(۱)</sup>

آفلاتوكسينها گروهي از توکسينهاي قوي هستند که باعث تأثيرات مخرب در سيمتمهای بيلوژيکي می‌شوند. اين متابوليتها در پارهای از پستانداران، پرندگان و ماهیها ايجاد سرطان، جهش و ناهنجاري جنبني می‌کنند.

#### ۴-۱- آفلاتوكسيکوز در انسان

بطور کلى آفلاتوكسينها عامل ايجاد نکروز و سيروز حاد کبدی می‌باشد. علائم آفلاتوكسيکوز در پستانداران، از دست دادن اشتها، کمبود وزن، يرقان و تکثیر سريع سلولهای مجرای صفراوي است (۲، ۳، ۴).

آلودگی حاد به آفلاتوكسين موجب زردي غشای مخاطی، تجمع چربی در کبد و خونریزی می‌شود. گرچه کبد آماج حمله آفلاتوكسيکوز است، اما ضایعات سرطانی در دیگر اندامها بویژه معده، کلیه، کولون، ریه، غدد برازی و اشکی و نسخ پوست پستانداران زیاد گزارش شده است (۲، ۳ و ۴).

افزایش فعالیت فسفاتاز در سرم نشان گوبایی بر آلودگی کبدی و اختلال در اعمال متابوليسمی و بدکارکردن آن است. شواهدی از عکس العمل انسان در برابر آفلاتوكسينها و گزارشهايی از جنوب شرقی آسيا، هندوستان، افريقا و آلمان در دست است، مؤيد اين نظر يه است که آفلاتوكسينها در مرگ و مير انسان بخصوص کودکان دخیل بوده اند.

شبات زیادی در اثرات ناشی از استعمال دوزهای مؤثر آفلاتوكسين B<sub>1</sub> روی میمون گونه (۲) و سندروم ری<sup>(۳)</sup> در تایلند وجود دارد. اين علائم عبارتند از: تب، اسهال، استفراغ، تشنج و اغماکه در کودکان و در میمونها کاملاً به هم شبات دارند. بررسی موادغذایی مورد مصرف کودکان تایلندی، آلودگی شدید آنها را به آفلاتوكسين نشان می‌دهد (۲، ۳ و ۴).

آثار بروز آفلاتوکسیکوز در انسان از روی انجام مطالعات آزمایشگاهی روی میمون رزوس<sup>(۱)</sup> بدست آمده است.

مواردی چند از آفلاتوکسیکوز در انسان به شرح زیر است (۴۲، ۴۴ و ۳۴):

در اوگاندا، پسر بجهای از ناراحتی و تورم شکم رنچ می‌برد و به بیمارستان مراجعه کرد و پس از ۲ روز جان سپرد. در کالبد شکافی از اندامها، نکروز کبدی کاملاً مشهود بود. او از کاساوای<sup>(۲)</sup> کپک زده تغذیه کرده بود. بعد از تجزیه شیمیایی سبب زمینی شیرین ۱۰۷ ppm توکسین بدست آمد.

در تایوان، در دو دهکده مجاور هم، ۲۶ نفر در نتیجه خوردن برنج کپک زده حاوی آفلاتوکسین  $B_1$  مسموم شده بودند با وجود اینکه تحت درمان فرار گرفتند. اما به فاصله چند ساعت تا چند روز ۳ کودک آنها، جان سپردند.

در هندوستان در سال ۱۹۷۴ در دو ایالت گجرات و راجستان از ۳۹۷ بیمار مسموم، پس از پذیرش در بیمارستان ۱۰۶ نفر آنها در گذشتند، این افراد از ذرت آلوده به آسپرژیلوس فلاووس تغذیه کرده بودند. پس از تجزیه ماده غذایی مصرفی میزان آفلاتوکسین در آن ۱۶ ppm مشخص گردید.

تجزیه عصاره نسج کبدی در ۲ مورد مرگ و میر در چکسلواکی و نیوزیلند نشان داد که آفلاتوکسینهای  $B_1$  و  $G_1$  در کبد قابل ردیابی بودند.

تحقيقات زیادی در زمینه رابطه بین میزان آفلاتوکسین موجود در جیره غذایی و بروز سرطانهای کبدی انجام شده است. در این زمینه با اندازه گیری میزان آفلاتوکسین موجود در غذاهای مصرفی اعم از خریداری شده از بازار و یا نگهداری شده در انبارهای منازل، رابطه مستقیمی بین مصرف آنها با بروز مصرف آفلاتوکسیکوز مزمن بدست آمده است. از بررسی نتایج حاصله می‌توان قبول کرد که هزاران نفر در نقاط مختلف دنیا از آفلاتوکسیکوز ناشی از تغذیه مواد غذایی آلوده رنچ می‌برند (۴۲، ۴۴، ۲۵، ۲۹ و ۱۹).

البته در بررسیها و مطالعات ایدمیولوزیکی سعی می‌کنند موارد دیگری چون الکلیسم،

1. Rhesus

۲. سبب زمینی شیرین

صرف پاره‌ای از داروهای گیاهی، سوه تعذیب، آلدگیهای ویروسی را که همگی منجر به سرطانهای کبدی می‌شوند از آفلاتوکسیکوز تشکیک کنند. مواردی هم از وابستگی سرطان کولون به آفلاتوکسین ذکر شده است.

سرطان کولون در امریکا، پس از سرطان ریه در مردها و پس از سرطان پستان در زنها بالاترین رقم مبتلایان به سرطان را داشته است.

#### ۴-۳- آفلاتوکسیکوز در حیوانات

پژوهشگران دریافتند که مواردی از تومورهای کبدی در موش صحرایی در نتیجه رژیم غذایی آلدوده به آفلاتوکسین ایجاد شده است. همچنین آفلاتوکسینها بوجود آوردن سرطان‌های کبدی در حیوانات هستند.

تأثیر آفلاتوکسین به این صورت است که چربی مدفع بالا رفته و یا بعبارت دیگر با خوراندن غذای آلدوده به آفلاتوکسین از یک طرف و خروج آن از طرف دیگر نشان داده شده است که مقدار کمی از آنزیمهای هاضمه چربی و نمکهای صفرایی در هضم و جذب مواد غذایی در لوله‌های گوارشی دخالت می‌نمایند. تأثیر دیگر آفلاتوکسینها، ایجاد کوفتگی و خونریزی است. آفلاتوکسینها، پرنده‌گان را از طریق بالا بردن شکنندگی دیواره مویرگهای خونی، کاهش مقاومت بافتی و کاهش در غلظت فاکتورهای مخصوص انعقاد خون آماده و مستعد کوفتگی می‌سازد. گذشته از خونریزی و کوفتگی آشکار در لاش‌ها، این علائم در جریان کشتار طیور بوسیله لکه‌های کوچک قرمز رنگی که به علت وجود نقصی در دستگاه گردش خون ایجاد شده قابل تشخیص است.

در بررسی انجام شده،<sup>(۱)</sup> LD<sub>50</sub> انواع آفلاتوکسینها به عوامل چندی بستگی دارد که از آن جمله موارد زیر قابل ذکر هستند (۱۰).

- ۱- سن -۲- جنسیت -۳- نژاد -۴- راه ورود به بدن -۵- شرایط حیوان -۶- ترکیب رژیم غذایی
- ۷- شرایط محیط در زمان مصرف آفلاتوکسین -۸- فاصله بین زمان مصرف و اندازه گیری آفلاتوکسین

۱. آن مقدار از ماده سمی که نیمی از حیوانات مورد آزمایش را هلاک کند.

حساسیت حیوانات مختلف در برابر آفلاتوکسینهای بررسی شده که نتیجه آن در جدول زیر معکس است (۱۰):

**جدول ۴-۱۲- توكسيسيته حاد آفلاتوكسين B<sub>1</sub>**

| گونه حیوان      | LD <sub>50</sub> میلی گرم آفلاتوكین به ازای کیلو گرم وزن بدن |
|-----------------|--|
| جوچه اردک       | ۰/۳۵   |
| خرگوش           | ۰/۳  |
| گربه            | ۰/۵۵   |
| خوک             | ۰/۶۲   |
| سگ              | ۰/۵-۱/۰  |
| گوسفند          | ۱/۰  |
| خوکچه هندی      | ۱/۴  |
| موش             | ۹  |
| موش صحرائی نر   | ۷/۲  |
| موش صحرائی ماده | ۱۷/۹   |

میزان آفلاتوکسین موجود در جیره غذایی که منجر به بروز و ظهور لکه‌ها و ضایعات در کبد می‌شود، در حیوانات مختلف متفاوت است و بسته به حساسیت آنها از ۳۰ تا ۴۵۰۰ pbb متغیر است. جدول ۴-۱۳ نشان دهنده این ارتباط است.

**جدول ۴-۱۳- رابطه بروز ضایعات کبدی و میزان آفلاتوکسین B<sub>1</sub> در جیره غذایی حیوانات**

| گونه حیوان   | میزان آفلاتوكین B <sub>1</sub> در جیره غذایی که سبب بروز ضایعات کبدی می‌شود (pbb) |
|--------------|---|
| جوچه اردک    | ۳۰  |
| جوچه بوقلمون | ۳۰۰   |
| مرغ          | ۵۰۰   |
| گاو گوشتی    | ۷۰۰   |
| خوک          | ۸۰۰   |
| گوسفند       | ۱۰۰۰  |
| بیرون        | ۲۰۰۰  |
| گاو شیرده    | ۲۳۰۰  |
| موش          | ۴۵۰۰  |

جدول زير اثرات سرطانزايی آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> در موش صحرائي را نشان مي دهد (۲۰).

جدول ۴-۱۵- بررسی اثرات مقادیر مختلف آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> در ایجاد سرطان در موش

| کل حیوانات آزمایش شده | تعداد حیوانات با اثرات سرطانی | مقدار آفلاتوكسين (pbb) |
|-----------------------|-------------------------------|------------------------|
| .                     | .                             | ۱۸                     |
| ۱                     | ۲                             | ۲۲                     |
| ۵                     | ۱                             | ۲۲                     |
| ۱۵                    | ۴                             | ۲۱                     |
| ۵۰                    | ۲۰                            | ۲۵                     |
| ۱۰۰                   | ۲۸                            | ۲۸                     |

## ۵- سمیت آفلاتوكسينها

۱- بررسی سمیت کبدی ایجاد شده در موش صحرائی ماده توسط آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> و تداخل با اتنیل استرادیول<sup>(۱)</sup>:

برای انجام این بررسی به موشهای صحرائی ماده<sup>(۲)</sup> یک دوز داخل صفاقی آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> به مقدار ۳-۶ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن تجویز گردید. ۲۴ ساعت بعد و هر هفته، تا زمانی که کشته شدند به تعدادی از موشهایی که آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> دریافت می کردند از طریق لوله گذاری در معده<sup>(۳)</sup> دوزی معادل ۱۳ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، اتنیل استرادیول تجویز گردید.

سپس ۱، ۳، ۶ و ۹ ماه پس از شروع آزمایش، حیوانات کشته شدند. کبد توسط میکروسکوپ نوری و تعیین هیستوشیمیایی آنزیم گاما گلوتامیل ترانسفراز (GGT) کبد و پلاسمو همچنین سنجش فعالیت آنزیمهای متابولیزه کننده در کبد، مورد سنجش و بررسی قرار گرفت.

نتایج نشان دادند آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> فقط تغییرات بسیار اندکی در میزان اجزای متفاوت مورد مطالعه ایجاد می کند. بنابراین مايكوتوكسين اثری بر روی فعالیت آنزیم گاما گلوتامیل ترانسفراز

1. Estradiol ethynodiol

2. Spaque-Dacoley

3. Gavage

نداشته و فعالیت آنزیم اپوکسید هیدرولاز را تاماً کثیر نمایم، ۴۲ درصد افزایش می‌دهد. در مقابل اتیل استرادیول به میزان ۵۰-۲۰ درصد فعالیت آنزیم UDPGT<sup>(۱)</sup> و همچنین غلظت سیتوکروم p-۴۵۰ و پروتئینهای میکروزومال<sup>(۲)</sup> کاهش می‌دهد. ولی استروژن فعالیت اپوکسید هیدرولاز را تا میزان ۱۵۰ درصد و GGT کبدی را تا ۴۰۰ درصد، و GGT پلاسمایی را نیز تا ۱۷۵ درصد افزایش می‌دهد (۹، ۱۰).

در کبد موش صحرایی مورد آزمایش ضایعات بافتی در حالتی که بطور تواأم از اتیل استرادیول و آفلاتوکسین<sub>1</sub> استفاده شده بود، مشخص تر بود.

این مطالعه نشان می‌دهد که تداخل بین تجویز طولانی اتیل استرادیول و یک دوز منفرد تزریقی داخل صفاقی از آفلاتوکسین<sub>1</sub> تولید ضایعات کبدی را تحریک کرده که احتمالاً نشانه سرطان سلولهای کبد می‌باشد.

بررسی منابع علمی نشان می‌دهد که آفلاتوکسین<sub>1</sub> مؤثرترین عامل آیجاد کننده سرطان کبد در موشهای صحرایی شناخته شده است. در حالی که هورمونهای استروئیدی مثل اتیل استرادیول ممکن است بعنوان عامل آیجاد کننده تومورهای کبدی عمل نمایند.

نتایج حاصل از بررسی فوق نشان دهنده این مطلب است که اتیل استرادیول بعنوان یک جزء استروژنی داروی ضد حاملگی خوراکی می‌تواند ضایعات کبدی آیجاد نماید، ولی ضایعات بافتی آیجاد شده در کبد حیواناتی که بطور تواأم از اتیل استرادیول و آفلاتوکسین<sub>1</sub> استفاده کرده‌اند، افزایش یافته است. علاوه بر این دانشمندان دریافتند که سلولهای فاقد سیتوپلاسم<sup>(۳)</sup> و سلولهای اسیدوفیل و بازووفیل کاتونی می‌توانند نشانه آیجاد سلولهای سرطانی باشند (۱۹، ۱۸ و ۹).

ضایعات کبدی ناشی از اتیل استرادیول به تنها یی و یا همراه با آفلاتوکسین<sub>1</sub> با افزایش فعالیت آنزیم GGT پلاسمای کبدی همراه بود که بعنوان نشانه‌ای مثبت برای ضایعات پیش سرطانی و سرطانی است (۹، ۱۰).

کبد، جایگاه اصلی تغییرات مختلف استروئیدها بوسیله اکسیداسیون و کنژوگه کردن می‌باشد. این عمل ممکن است اثرات مختلف اتیل استرادیول را بر روی کبد توضیح دهد.

۱. UDP-گلوكورونوزيل ترانسفراز

2. Microsomal proteins

3. Clear cell

کاهش وزن کبد احتمالاً مربوط به اثرات کاتابولیزه نمودن استروئنها در موش صحرایی است. اثرات شدید آفلاتوکسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> بر روی کبد در ناحیه شکم نیز ارزیابی شده است. بطوریکه مصرف روزانه ۰/۴ میکروگرم از آفلاتوکسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> توسط موش صحرایی سبب رشد غیرطبیعی در لایه اپتیلیوم مجاری صفراء می شود.

ضمیناً ناراحتیهای زیاد درونی برای حیوان بوجود می آورد که حساسترین قسمت اجزاء درونی همان کبد حیوان است.

آخرآ شواهدی مبنی بر این وجود دارد که مصرف دراز مدت آفلاتوکسین توسط حیوانات آزمایشگاهی موجب بروز تومورهای بدخشم می شود (۱۹، ۱۸، ۱۰ و ۹).

با تستهای تغذیه‌ای دراز مدت<sup>(۱)</sup> بر روی ماهی قزل‌آلă در آزمایشگاه مشاهده شده است که نوع و مقدار پروتئین رژیم غذایی، قدرت سرطان‌زای آفلاتوکسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> را تغییر می‌دهد، بطوریکه رژیمهای غذایی حاوی مقادیر بالای کنسانتره پروتئین ماهی<sup>(۲)</sup>، ایجاد تومورها و آسیب شدیدتری نسبت به رژیمی که حاوی مقادیر کمتری پروتئین باشد، می‌کند.

تجربیات آزمایشگاهی وجود آفلاتوکسینها را در جفت حیوان اثبات نموده است. طبق یک گزارش به گاو حامله‌ای که آفلاتوکسین خورانده شده بعد از وضع حمل، گوساله کاملاً سالم بدنی آمده است. نظری همین آزمایش درمورد موش نیز انجام گرفته ولی اثرات ناهنجاری جنینی مشاهده نشده است. در کل، آفلاتوکسینها موجب کاهش رشد و نقصان مقاومت بدن حیوانات در مقابل بیماریها می‌گردد، معدالک زیاد شدن سلولها در اپی‌تلیوم مجاری صفراء از نشانه‌های بارز این نوع مسمومیت می‌باشد.

اثرات مسمومیت مزمن بسته به نوع حیوان متفاوت است زیرا حساسیت حیوانات گوناگون در مقابل آفلاتوکسین فرق می‌کند. حیوانات جوان نسبت به حیوانات مسن حساس‌ترند. نشخوار کنندگان نسبت به سایر حیوانات به آفلاتوکسین مقاوم‌ترند. کاهش حساسیت دامهای روستایی بدین صورت رده‌بندی می‌شود.

گوسفند > اسب > گاو > خوک

در آفلاتوکسیکوز حاد به علت وارد شدن غلظتهای زیاد آفلاتوکسین به بدن حیوان

ضایعات بعدی بیشتر و به صورت تورم کبدی، سختی پارانشیم کبدی و خونریزی ظاهر می‌شود. اثرات کلیوی آفلاتوکسینها بسیار نادر و تنها در موارد محدود ضایعات کلیوی همراه با نفریت گزارش شده است. همچنین اختلال در عمل ریه‌ها موجب تجمع خلط در آنها می‌گردد. علاوه بر این مشخص شده است که اثر سوء آفلاتوکسین بر روی سیستم اعصاب مرکزی سبب تشنج عضلاتی در حیوان می‌گردد و بعد از ظاهر شدن این علائم است که مرگ حیوان فرا می‌رسد. ولی در آفلاتوکسیکوز مزمن، اثرات مزمن آفلاتوکسینها در حیوانات بصورت بیماریهای کلینیکی ظاهر می‌شود که شایعترین آنها سل می‌باشد. بهترین راه مبارزه با شیوع آفلاتوکسیکوز تغییر رژیم غذایی حیوان می‌باشد.

اولین آزمایشاتی که برای بی بردن به اثرات سمی آفلاتوکسینها انجام شد، تست روی جوجه اردک یک روزه به وزن تقریبی ۵ گرم بوده است. به این منظور عصاره بادام زمینی و با فرآورده آن را در کلروفرم حل کرده و بدین ترتیب چربی را خارج می‌کنند و با قیمانده را باوسیله مтанول و اتر (ده حجم مтанول، یک حجم آب، ده حجم اتر) استخراج می‌کنند. آفلاتوکسین در فاز آبی مтанول باقی می‌ماند که پس از خارج کردن حلال، آفلاتوکسین را در آب امولسیون کرده و نتیجه آن معمولاً به صورتی می‌باشد که غلظت نهایی به ازای هر سانتی متر مکعب معادل ۴۰ گرم از نمونه اولیه است، آنگاه امولسیون حاصله را باوسیله یک لوله پلاستیکی، وارد سنگدان جوجه اردک می‌کنند.

در روز اول مقداری معادل ۱۰ واحد بین المللی در جیره غذای هر جوجه در نظر می‌گیرند و مقدار توکسین تجویز شده، تدریجاً افزایش پیدا می‌کند.

یک نمونه وقتی خیلی سمی تلقی می‌شود که بچه اردک در عرض هفت روز پس از تزریق بمیرد. بچه اردکهایی را که زنده می‌مانند، برای بررسی ضایعات حاصله از مصرف توکسین در کبد، آزمایش می‌کنند. ارزش این آزمایش قسمتی مربوط به دانستن مقدار قدرت کشنده‌گی سم و همچنین قسمتی مربوط به شناسایی اثرات مزمن و غیرکشنده توکسین روی مجاری صفوراوی است که با تزریق مقدار کم آفلاتوکسین به بچه اردک «۰/۰۴ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم» مورد بررسی قرار می‌گیرد. تست جوجه اردک یک روزه دشواریهایی را نیز بدبناهی دارد نظیر، لزوم پرورش مداوم حیوانات، اما مسایلی مانند پس آوردن و استفراغ کردن ماده سمی تزریق شده هرگز در این آزمایش وجود ندارد (۱۹، ۱۸، ۷، ۶، ۵ و ۴).

پس از تست جوجه اردک یک روزه مهمترین تست بیولوژیکی مورد استفاده تست جنین جوجه است که عبارت است از تلقیح عصاره سمی مورد آزمایش به داخل کیسه هوا یا کیسه زرده یک تخم بارور از نژاد white-leghorn، یا یک نژاد بارور دیگر. سپس تخم مذکور را به مدت ۵ روز در گرمخانه نگاهداری می‌کنند. بعضی از دانشمندان تخم را قبل از قراردادن در گرمخانه مورد تلقیح قرار می‌دهند.

پژوهشگران دیگر<sup>۹</sup> روز پس از اینکه تخم در گرمخانه قرار گرفت عمل تلقیح روی آن انجام می‌دهند. جنین جوجه خیلی نسبت به آفلاتوکسین حساس است و دوروز پس از تزریق در مقایسه با نمونه شاهد که برای نخستین بار برابر روی آن تست انجام می‌شود، از روی شدت ضایعات کبدی، اثرات سمی بوجود آمده مورد بررسی واقع می‌شود.

جوچه اردک حساس به آفلاتوکسین است، بنابراین امکان شناسایی مقادیر کم سم وجود دارد. تست جوجه اردک یک روزه برای ارزیابی اثرات سمی آفلاتوکسینها کاربرد فراوانی دارد.

برای تعیین LD<sub>50</sub> در بیشتر آزمایشها از جوجه اردک یک روزه استفاده می‌شود، بطوريکه LD<sub>50</sub> مربوط به آفلاتوکسین<sub>1</sub>, B<sub>1</sub>, ۰/۵۶۴ mg/kg و LD<sub>50</sub> برای آفلاتوکسین<sub>1</sub> G<sub>1</sub> ۱/۸ mg/kg تعیین شده است.

## ۶- معالجه آفلاتوکسیکوز

واضح است که در هنگام مواجه شدن با یک مورد اثبات شده آفلاتوکسیکوز نخستین اقدامی که باید انجام داد تنظیم یک رژیم غذایی مناسب با موادین بهداشتی است که بدینوسیله منشاء اولیه آلودگی بر طرف می‌شود.

مخلطی از کولین، اینوزیتول، ویتامین B<sub>2</sub> و ویتامین E باعث جلوگیری از ایجاد ضایعات کبدی ناشی از مصرف آفلاتوکسین می‌گردد.

باید یادآوری کرد که می‌توان از اثر سمیت آفلاتوکسین بوسیله معالجه پیش‌گیرانه با فنوباریتال<sup>(۱)</sup> جلوگیری نمود. فنوباریتال آفلاتوکسین را به محصولات غیر سرطانزا متابولیزه

می‌کند. به کمک استات کورتیزون و دهیدروکورتیزون یک کاهش نسبی در هپاتوم<sup>(۱)</sup> موش صحرایی بدست آمده، اما چنین معالجه‌ای روی کارسینومهای<sup>(۲)</sup> ماهی قزل‌آلا اثری نداشته است.

آفلاتوکسین B<sub>1</sub> می‌تواند آسیب سرطانی در موشهایی که دچار کمبود ویتامین A هستند ایجاد کند، اما در موشهای کنترل این وضعیت بروز نمی‌کند. علاوه بر این آفلاتوکسین باعث کاهش در میزان فسفر و کلسیم سرم خون می‌شود و در نتیجه آفلاتوکسین با کمبود ویتامین D اثرات متقابلي دارد. از آنجایی که این دو ویتامین (A ، D) از ویتامینهای محلول در چربی محسوب می‌شوند، بنابراین رژیم غذایی که از نظر لیپیدها ناقص باشد، برای رشد و گسترش سرطان مناسب است. از این‌رو می‌توان انتظار داشت که این دو ویتامین در معالجه آفلاتوکسیکوز نقش مؤثری را ایفا کنند.

## ۷- خواص بیولوژیکی آفلاتوکسینها

### ۷-۱- سرطانزایی آفلاتوکسین

عوارض ناشی از مصرف آفلاتوکسینها به دو صورت ظاهر می‌شود:

الف - پدیده‌های سریع وابسته به خاصیت سمیت

ب - پدیده‌کند مربوط به خاصیت سرطانزایی

مانعنت از بروز بیماریهای نوع اول لزوماً قوع اثرات ناشی از مصرف طویل المدت توکسین را جلوگیری نمی‌کند.

در سال ۱۹۴۳ پیدایش عدد کبدی در ماهی گزارش شده است ولی در آن زمان، هیچ‌گونه اطلاعات علمی در مورد آفلاتوکسین وجود نداشت. در سال ۱۹۴۴، در مراکش، پژوهشگران کثرت وقوع ضایعات کبدی در خوکهای مورد آزمایش را گزارش نمودند. علاوه براین وجود عدد متعدد به همراه التهاب<sup>(۳)</sup>، کم و بیش مشخص در کبد آنها ذکر شده بود و مطالعات بافتی<sup>(۴)</sup> غدد مشخص می‌کرد که آنها عدد خوش خیم<sup>(۵)</sup> یا سرطانی<sup>(۶)</sup> بودند (۱۷).

۱. تومورهای خوش خیم کبدی

2. Cirrhosis

4. Histology

6. کارسینوما

5. ادنوما

در سال ۱۹۶۱ نيز چندين مورد از تومور کبد در اردکهای ۹ ماهه یا بزرگتر، از چندين منطقه در فرانسه گزارش گردید که در بعضی موارد مربوط به تومورهای خوش خیم بود و در برخی موارد هم مربوط به تومورهای بد خیم می شد. در اینجا يك فرضيه با منشاء ويروسی متصور شده بود.

بطور مشابه در سال ۱۹۶۰ وجود تومور کبدی<sup>(۱)</sup> رادر موشهایی که تحت يك رژیم معین قرار گرفته بودند، تشخیص دادند. در سال بعد نقش توکسینی را که توسط آسپرژیلوس فلاووس تولید می شود، چنین تعریف گردید.

تولید غدد سرطانی در کبد موشهایی دیده می شود که تنها ۶ ماه از شیر گرفته شده بودند و با غذای آلوده به آفلاتوكسین به میزان ۱۰ قسمت در ۱۰ میلیون، تغذیه شده بودند.

پس از تغذیه کردن موشهایا با مواد حاوی آفلاتوكسین، مشاهده شده بود که غدد سرطانی به رنگ زرد مایل به خاکستری با علایم خونریزی<sup>(۲)</sup> و مرگ بافت<sup>(۳)</sup> ایجاد می شود.

اگر مقدار نسبتاً زیادی از محصولات غذایی بادام زمینی که با آسپرژیلوس آلوده شده بودند به رژیم غذايی موشهایا افزوده شود، احتمال بروز تومورهای کبدی، متناسب با غلظت آفلاتوكسین در غذا وجود دارد.

جدول ۴ رابطه بین غلظت آفلاتوكسین تعیین شده توسط فلورسانس و احتمال بروز سرطان کبد در موش

| احتمال بروز<br>تومورهای کبدی | دوره آزمایش<br>(روز) | غلظت آفلاتوكسین در غذا<br>(mg/kg) |
|------------------------------|----------------------|-----------------------------------|
| ۱۴/۱۵                        | ۳۷۰                  | ۵/۰                               |
| ۱۱/۱۵                        | ۳۴۰                  | ۳/۵                               |
| ۷/۱۰                         | ۳۳۵                  | ۳/۵                               |
| ۸/۰۱                         | ۳۲۳                  | ۱/۰                               |
| ۲/۱۰                         | ۳۶۰                  | ۰/۲                               |
| ۰/۱۰                         | ۳۸۴                  | ۰/۰۰۵                             |

### ۲. مورازیک و نکروتیک

### ۱. هپاتوما

چنانچه به جای غذای بادام زمینی آلوده به آسپرژیلوس فلاووس، آفلاتوکسین بصورت خالص به غذا افزوده شود، نتایج مشابهی حاصل خواهد شد.

هرچه حیوان جوانتر باشد، در مقابل خاصیت سرطانزایی توکسینها حساس خواهد بود. ایجاد تومور در حیوانات تازه از شیر گرفته شده، به میزان ۰/۵-۰/۲ میلی گرم آفلاتوکسین در هر کیلوگرم رژیم غذایی آنها کفایت می کند و اثراش غیرقابل برگشت است.

گزارش شده است که مصرف روزانه ۵ میکرو گرم آفلاتوکسین، موجب افزایش عددی که رشد غیرعادی دارند نمی شود. حتی پس از یکسال بنظر می رسد که حیوانات از نظر سلامت عمومی در وضع بسیار خوبی هستند، لیکن باز هم در ۶۰-۵۰٪ از موشهایی که تحت این اثر غذایی قرار گرفته بودند، نهایتاً عدد سرطانی ظاهر شده بود (۹، ۱۰، ۱۸ و ۱۹).

بر خلاف حالت بالا، خوردن ۲۰ میکرو گرم آفلاتوکسین در روز، هر چند که در ابتدا هیچ ضایعه‌ای ایجاد نمی کند، اما پس از یکسال بر حالت ضعف مزاجی افزوده شده و در ۷۰-۶۰٪ موارد هم تومورهای بدخیم بوجود می آید.

بنابراین افزایش در دوز مصرفی روزانه آفلاتوکسین بدون اینکه موجب ظاهر شدن تعداد خیلی بیشتری تومور بشود، در وضعیت کلی سلامتی، تغییراتی را باعث می شود.

بعلاوه با مشاهده یک مورد سرطان در معده موش انسان به این فکر افتاده آفلاتوکسین، ممکن است ایجاد سرطانهای مختلفی در اعضایی به جز کبد بکند، (مثلًا در ریه‌ها).

مسلم است که رژیم غذایی سهم مهمی را در سرطانی شدن به عهده دارد، بدین ترتیب که اگر رژیم غذایی که از نظر لیسیدها ناقص باشد، برای رشد و گسترش سرطان مساعد است.

طبق بررسیهایی که به عمل آمده مشخص گردیده است که هسته دی هیدرودی فوران تنها ترکیب شیمیایی با خاصیت سرطانزایی در مولکول آفلاتوکسین نیست، و ممکن است که، خاصیت سرطانزایی آفلاتوکسین  $B_1$  هم به وجود سیستم دی هیدرودی فوران و هم به دلتا- لاکتون غیر اشباع، بستگی داشته باشد (۹، ۱۰، ۱۸ و ۱۹).

ممکن است که آفلاتوکسین  $B_1$  تنها یک سرطانزایی مقدماتی باشد و برای اینکه تبدیل به یک ترکیب سرطانزای فعال بشود، لازم است که احتمالاً توسط آنزیمهای میکروزومی دگرگون گردد (۹، ۱۰، ۱۸ و ۱۹).

### ۲-۲-الوات ايجاد ناهنجاري جيني (۱)

اثرات ايجاد ناهنجاري جيني توسط آفلاتوكسين در سال ۱۹۷۵ مورد بررسی قرار گرفته است. هر چند که اثر آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> بر روی جنين و ايجاد نقص فيزيکي در آن، در سال ۱۹۶۷ گزارش شده بود، تزريق داخل صفاقی آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> به مقدار ۴ ميكروگرم به ازاي هر كيلوگرم وزن بدن که در روز هشتم حاملگي انجام شده بود، منجر به مرگ جنين گردید. تقريباً ۵۰٪ جينتها در مادراني که آفلاتوكسين دريافت کرده بودند و بيش از ۸۵٪ جينتها در مادران شاهد طبيعی بودند. ولی دوز آفلاتوكسين به ميزان ۲ ميكروگرم به ازاي هر كيلوگرم وزن بدن هيچگونه اثر سوئي نداشته است.

در سال ۱۹۶۷ طی آزمایشاتي به ۱۲ موش باردار، آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> بصورت دوزهای مكرر روزانه از طريق تزريق داخل صفاقی به مقدار ۴ ميلی گرم به ازاي هر كيلوگرم وزن بدن داده شد و هيچگونه اثرات ايجاد ناهنجاري جيني مشاهده نگرديد (۱۹).

با وجود اين تعداد قابل توجهی جنين مرده در مادراني که آفلاتوكسين دريافت کرده بودند، مشاهده گرديد در حالی که در مادران شاهد چنين مسأله‌ای دیده نمي شد.

### ۳-۲-الوات جهش زايب

آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> موجب انحرافات کروموزمهای، شکسته شدن کروموزمهای، شکسته شدن کروماتیدها و شکسته شدن DNA در سلولهای گیاهی و حیوانی می‌شود.

اطلاعات حاصل از تست Ames مشخص کرده است که آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> نسبت به سایر آفلاتوكسينها دارای بيشترین فعالیت جهش زايبی می‌باشد. جدول ۱۷-۴ قدرت جهش زايبی انواع آفلاتوكسينها را در مقایسه با يكديگر مشخص کرده است (۴۳، ۴۲، ۴۳ و ۳۲).

همجنيين حهش زايد آفلاتوكسين<sub>1</sub>B<sub>1</sub> در سالمونلاتيفي موريوم TA۹۸ در مقایسه با سایر انواع آفلاتوكسين و نيز سرطانزا بودن آنها در حيوانات مختلف بررسی شده است که نتایج آن در جدول ۱۸-۴ مشخص شده است (۴۳، ۴۲، ۴۳ و ۳۲).

جدول ۱۷-۴ قدرت جهش زایی انواع آفلاتوکسینها

| آفلاتوکسین | بر حسب نانوگرم | مقدار دوز       | جهش زایی در مقایسه با آفلاتوکسین $B_1$ | میانگین مقدار ارتباط خطی $\pm$ انحراف معیار |
|------------|----------------|-----------------|--|---|
| $B_1$      | ۲۵-۲۰۰         | $0/92 \pm 0/07$ | ۱                                      |   |
| $B_2$      | ۱۰۰-۳۲۰۰       | $0/92 \pm 0/09$ | ۰/۰۰۲                                  |   |
| $G_1$      | ۵۰-۸۰۰         | $0/98 \pm 0/02$ | ۰/۰۳۳                                  |   |
| $G_2$      | ۱۰۰-۱۶۰۰۰      | $0/79 \pm 0/10$ | ۰/۰۰۱                                  |   |
| $M_1$      | ۵۰-۸۰۰         | $0/98 \pm 0/00$ | ۰/۰۳۲                                  |   |
| $L$        | ۲۵-۴۰۰         | $0/94 \pm 0/04$ | ۰/۰۲۸                                  |   |
| $LH_1$     | ۲۵-۴۰۰         | $0/08 \pm 0/01$ | ۰/۰۲۰                                  |   |
| $Q_1$      | ۱۰۰-۲۰۰۰       | $0/97 \pm 0/03$ | ۰/۱۲                                   |   |
| $P_1$      | ۱۰۰-۶۰۰۰       | $0/79 \pm 0/19$ | ۰/۰۰۱                                  |   |
| $B_{2a}$   | ۱۰۰-۴۰۰۰       | $0/70 \pm 0/35$ | ۰/۰۰۷                                  |   |
| $G_{2a}$   | ۵۰-۱۴۰۰        |                 | ۰/۰۰۰                                  |   |

جدول ۱۸-۴ - خاصیت جهش زایی آفلاتوکسین  $B_1$ 

| آفلاتوکسین | مقدار جهش زایی | جاندارها           | سرطانزایی                                |
|------------|----------------|--------------------|--|
| $B_1$      | ۱۰۰            | موس صحرائی         | بالاترین قابلیت ایجاد سرطان کبد          |
| $B_2$      | ۰/۲            | راسو               | وجود دارد                                |
| $G_1$      | ۳/۳            | موس صحرائی<br>راسو | ضعیف<br>کمتر از آفلاتوکسین $B_1$         |
| $G_2$      | ۰/۱            | موس صحرائی<br>راسو | غیرمسکن<br>کمتر از آفلاتوکسین $B_1$      |
| $M_1$      | ۳/۲            | موس صحرائی<br>راسو | $\frac{1}{2}$ سرطانزایی آفلاتوکسین $B_1$ |
| $L$        | ۲۲/۸           | موس صحرائی<br>راسو | $\frac{1}{3}$ سرطانزایی آفلاتوکسین $B_1$ |
|            |                | ماهی قزل آلا       |  |

ارتباط قابل توجهی بین جهش زایی بودن و سمتی انواع آفلاتوكسینها وجود دارد که در جدول ۴-۱۹ این ارتباط در مقایسه با آفلاتوكسین<sub>1</sub>B به تهابی مشخص گردیده است (۳۲، ۴۲).

جدول ۴-۱۹ - ارتباط بین سمتی و خاصیت جهش زایی آفلاتوكسین<sub>1</sub>B

| آفلاتوكسین      | سمتی       | جهش زایی                                    |
|-----------------|------------|---|
| B <sub>1</sub>  | بسیار بالا | در سالمونلاتی فی موریوم به اثبات رسیده است. |
| B <sub>2</sub>  | B          | ۵۰ مرتبه کمتر از آفلاتوكسین <sub>1</sub> B  |
| B <sub>2a</sub> | B          | ۲۰۰ مرتبه کمتر از آفلاتوكسین <sub>1</sub> B |
| B <sub>1s</sub> | -          | مشخص نشده و عقیده برآن است که غیررسمی است   |
| D <sub>1</sub>  | B          | ۱۵ مرتبه کمتر از آفلاتوكسین <sub>1</sub> B  |
| G <sub>1</sub>  | B          | ۳۰ مرتبه کمتر از آفلاتوكسین <sub>1</sub> B  |
| M <sub>1</sub>  | B          | ۳۰ مرتبه کمتر از آفلاتوكسین <sub>1</sub> B  |
| P <sub>1</sub>  | B          | ۱۰۰ مرتبه کمتر از آفلاتوكسین <sub>1</sub> B |
| Q               | B          | ۸۳ مرتبه کمتر از آفلاتوكسین <sub>1</sub> B  |

#### ۴-۷- اثرات بیوشیمیایی

مطالعات زیادی در حال انجام است تا مکانیزم و راههای مختلف اثرات بیوشیمیایی آفلاتوكسینها در هر سطح را در آزمایشگاه<sup>(۱)</sup> و در موجود زنده<sup>(۲)</sup> مشخص نماید. در موجود زنده عمل متقابل توکسین با اجزای مشکله سلولی، بخصوص نوکلئیک اسید و واسطه‌های متابولیسم پروتئین، حائز اهمیت فراوان است.

آفلاتوكسین می‌تواند به عنوان یک بازدارنده بیوسنتر مواد عمل کند، به طوری که دوزهای بالای آن باعث بازدارندگی کلی شده و دوزهای کمتر آن به تدریج بر سیستمهای مختلف اثر می‌کند. همچنین اثر مستمر آفلاتوكسین بر روی سلولهای کبدی را می‌توان بصورت زیر طبقه‌بندی نمود، بطوری که هر مرحله نتیجه مرحله قبلی باشد (۳۷، ۳۸).

۱- عمل متقابل با DNA و ممانعت از عمل پلیمرازهایی که مستول مستر DNA و RNA هستند.

## ۲- جلوگیری از سنتر DNA

۳- جلوگیری از سنتر RNA و بازداشتن RNA پیامبر (mRNA)

۴- تغییر دادن مورفولوژی یا شکل هسته

۵- کاهش در بیوسنتز پروتئین

## ۵-۷- اثر متقابل با DNA

آفلاتوکسین می‌تواند به DNA متصل شود و در ساختمان مولکولی آن تغییر ایجاد کند.

آفلاتوکسین<sub>1</sub> که از لحاظ بیولوژیکی فعالترین نوع آفلاتوکسین است قویتر از آفلاتوکسینهای G<sub>1</sub> وارد واکنش می‌شود.

براساس عمل متقابل آفلاتوکسین با پورین و مشتقات پورینی که بوسیله دستگاه اسپکتروسکوپی تعقیب شده است، یک تفاوت اساسی بین آفلاتوکسین و سایر ترکیباتی که با DNA واکنش نشان می‌دهند، این است که آفلاتوکسین با DNA یک رشته‌ای هم می‌تواند وارد عمل متقابل شود. معهذا اتصال با DNA آنچنان ضعیف است که عبور از یک ستون کروماتوگرافی<sup>(۱)</sup> به سادگی کمپلکس را از هم جدا می‌کند. این عمل متقابل می‌تواند ممانعت از سنتر RNA و DNA را بطور همزمان توسط آفلاتوکسین توضیح دهد.

## ۶- جلوگیری از سنتر DNA

ممانعت از بیوسنتز اسیدنوکلئیک می‌تواند به علت غیرفعال کردن سیستمهای سازنده آنزیم باشد، و یا ممکن است به این خاطر باشد که ملکولهای DNA ابی که در سلولهای صدمه دیده وجود دارند دیگر نمی‌توانند مدل خوبی برای همانندسازی<sup>(۲)</sup> باشند.

این ضعف همانندسازی DNA تحت تأثیر آفلاتوکسین، با عمل اکتینومایسین<sup>(۳)</sup> قابل مقایسه است (بخصوص که ساختمان این دو ملکول از بعضی جنبه‌ها مشترک است). اکتینومایسین بدرون زنجیر مارپیچی دوگانه DNA نفوذ کرده و در جایگاهی که حاوی گوانین است جای می‌گیرد. در حالی که آدنین و تیمین بصورت تغییر نیافه باقی می‌مانند. مطالعات دقیقی در مورد عملکرد آفلاتوکسین<sub>1</sub> بر روی متابولیسم کبد به عمل آمده است که طی آن از

برداشت بافت کبد<sup>(۱)</sup> برای تحریک سنتز استفاده شده است. چنانچه یک برداشت کبدی جزئی در فرد سالم انجام شود، پُرسازی جیرانی حاصل خواهد شد که این فرآيندي است که توسط آفلاتوكسین از آن ممانعت می شود. اگر ۳۰-۶۰ ميكروگرم در روز توکسين در طی پنج روز قبل از عمل جراحی برداشتن<sup>۲</sup> از جگر تزریق شود، حیوان تا ۲۴ ساعت پس از جراحی تلف خواهد شد که این نشانه بارزی است از نقش آفلاتوكسین در جلوگیری از سنتز DNA می باشد.

#### ۷-۷- کاهش سنتز RNA

آفلاتوكسینها بوسیله عمل مقابل و واکنش با DNA می توانند از نسخه برداری RNA توسط پلیمراز ممانعت کرده و بدین صورت از بیوستز RNA نیز جلوگیری نمایند<sup>(۳)</sup>. فعالیت RNA سیتوپلاسمی به کل متوقف می شود در حالیکه این حالت در مورد RNA هسته ای خفیف تر است. فعالیت RNA هسته ای در مراحل اولیه کاهش پیدا می کند و بعد از ۱۵ دقیقه تماس با آفلاتوكسین، بیوستز، به میزان ۹۵-۹۰٪ متوقف می شود.

تابع آزمایشات بر روی موجودات زنده و بر روی سلولهای کبدی موش نسبت به بررسیهای آزمایشگاهی بر روی سلولهای موجود در کشتی از بافت‌های انسانی (بعنوان مثال سلولهای کلیوی Helas3 و T یا سلولهای کبد chang) سریعتر بدست می آید. این پدیده در دوزهای کم (۰/۵-۱ mg/kg) بازگشت پذیر است و فرآیندهای بیوستز مختلف طبق نظم زیر مجددآ شروع می شود:

پس از ۲۴ ساعت سنتز کلی RNA هسته ای، سپس سنتز RNA هستک، و پس از ۴۸ ساعت سنتز DNA از سرگرفته می شود.

#### ۸-۷- تغییرات مورفولوژی هستک

چنانچه برای موشهای نر<sup>(۴)</sup> به وزن ۱۰۰ گرم یک دور آفلاتوكسین به میزان ۱ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن بطور داخل صفاتی تزریق کنیم، پس از ۳۶ ساعت موجب

تغییر ساختمانی در هستک سلولهای کبدی می‌شود، این امر بستگی به ممانعت از فعالیت آنزیمی دارد.

به هر حال این بی‌نظمی هستک حتی به دنبال یک دوز آفلاتوکسین<sub>1</sub> حداقل به میزان ۰/۲ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن، قابل مشاهده است. و این پدیده با مصرف ۰/۱ mg/kg اتفاق نمی‌افتد. علیرغم این مطلب مشاهداتی در دست است که نشان می‌دهد این غلظت، فعالیتهای آنزیمی را به میزان ۵٪ کاهش می‌دهد.

مشاهدات مشابهی در رابطه با هستک سلولهای کبد جنین جوجه در کشت بافت<sup>(۱)</sup> به عمل آمده است. این تغییرات از نظر مورفولوژیکی بعنوان قطعه قطعه شدن هستگی<sup>(۲)</sup> تغییر شده‌اند (۲۲ و ۲۳).

#### ۹-۷- کاهش در بیوسنتر پروتئین

قابلیت ممانعت کنندگی آفلاتوکسین<sub>1</sub> از سنتز پروتئینها بیش از سرعت و میزان اثر ممانعت کنندگی آن از سنتز RNA و DNA است (جدول ۴-۲۰). بعد از نشاندار کردن اسید آمینه‌لوسین مشخص شده که پس از ۳ تا ۸ ساعت مصرف دوزهای خوراکی آفلاتوکسین<sub>1</sub> به میزان ۳ mg/kg، ۶۰ درصد سنتز پروتئین در سلولهای کبد موش متوقف گردیده است (۳۲).

همچنین در بررسی میمون بصورت آزمایشگاهی بعد از ۳/۵-۱۳۰ ساعت مصرف آفلاتوکسین<sub>1</sub>، ۴۵ آفلاتوکسین<sub>1</sub> ۲ mg/kg در صد سنتز پروتئین در سلولهای کبد متوقف شده است و تزریق صفاتی ۶۰ mg/kg آفلاتوکسین<sub>1</sub> به جگر موش موجب شده است که ۳۰ درصد از سنتز پروتئین بعد از گذشت ۱ ساعت متوقف گردد.

اثر ممانعت کنندگی آفلاتوکسین<sub>1</sub> و تقلیل بیوسنتر پروتئینها تحت تأثیر دو عمل صورت می‌پذیرد (۴۲ و ۳۲) :

- برهم خوردن نظام پلی ریبوزمهای

- ایجاد ریبوزمهای مارپیچی

### بر هم خوردن نظم پلی ریبوزمهای:

بعد از استفاده از آفلاتوکسین<sub>1</sub> در کبد موش، سنجاب، میمون و کشت سلولهای کشت داده شده و بررسی بافتها مشاهده گردیده که ۷۰ درصد پلی زومهایی که در معرض  $1/5\text{mg/kg}$  دوز تزریق صفاتی آفلاتوکسین<sub>1</sub> بوده‌اند بعد از ۱۸ ساعت، تبدیل به مونوزمهای شده‌اند. همچنین وقتی کبد موش در معرض  $15\text{mg/kg}$  آفلاتوکسین<sub>1</sub> به صورت تزریق صفاتی قرار گرفت بعد از ۷ روز، ۵۰ درصد پلی زومهایش تبدیل به مونوزم شد.

### - ایجاد ریبوزمهای مارپیچی:

حضور پلی ریبوزمهای مارپیچی بعد از تزریق  $1\text{mg/kg}$  آفلاتوکسین<sub>1</sub> به جگر و کلیه سنجاب و موش، پس از گذشت ۱۵ دقیقه از تزریق با میکروسکوب الکترونی تأیید شده است. هر مارپیچ ریبوزم دارای  $25-30$  ریبوزم بوده که با زاویه  $60-70^\circ$  نسبت به یکدیگر قرار گرفته‌اند و مانع از کارکرد صحیح mRNA می‌شوند.

آفلاتوکسین M<sub>1</sub> و G<sub>1</sub> مانع از سنتز پروتئینها در جگر و کلیه سنجاب می‌شوند. اما اثر آنها در ممانعت کنندگی سنتز پروتئین به اندازه آفلاتوکسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> نمی‌باشد. سنتز پروتئینهای پلاسمای (آلبومن، فیرونوژن، آلفا-۲ گلبولین، و آلفا ایند گلبکو پروتئین) بعد از اضافه کردن مقداری  $100\text{ }\mu\text{g}/100\text{ }\mu\text{l}$  آفلاتوکسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub>، ظرف ۲-۴ ساعت متوقف شده است (۴۲ و ۳۲).

### ۱۰-۴- ممانعت از سنتز چربیها

در بررسی آزمایشگاهی و بافتی مشخص شده که آفلاتوکسین<sub>1</sub> مانع از سنتز لیپیدها می‌گردد، و از ورود پاراسفمات به داخل فسفولیپیدهای جگر و استات به داخل چربیهای جگر ممانعت می‌کند.

آفلاتوکسین<sub>1</sub> همچنین مانع از ورود استات به داخل تری‌گلیسریدها، اسیدهای چرب، کلسترول و استرکلسترول جگر می‌شود و مصرف  $2-5\text{mg/kg}$  آفلاتوکسین به شکل تزریق صفاتی موجب شده که سنتز کلسترول در جگر سنجاب بطور کامل متوقف گردد (۴۲ و ۳۲).

جدول ۲۰-۴ تأثیر غلظت آفلاتوکسین<sub>1</sub> B<sub>1</sub> بر مقدار سترز DNA، RNA و پروتئین توسط فلاوباکتریوم آرنتیاکوم، ارقام داده شده یانگر میانگینی حاصله از افزایش مقدار آفلاتوکسین<sub>1</sub> و B<sub>1</sub> میزان سترز DNA، RNA و پروتئین در ۱۰ میلی گرم از محیط کشت حاوی باکتری پس از ۴ دوره اینکوباسیون در مقابله با مقدار سترز RNA و پروتئین نمونه شاهد که قادر آفلاتوکسین<sub>1</sub> بوده، می باشد.

| پروتئین<br>(Mg) | RNA<br>(Mg) | DNA<br>(Mg) | B <sub>1</sub><br>(Mg/l) |
|-----------------|-------------|-------------|--------------------------|
| ۱۹۰             | ۷۰          | ۳۳          | -                        |
| ۱۹۰             | ۶۰          | ۲۷          | ۱۰                       |
| ۱۸۰             | ۶۰          | ۲۱          | ۲۵                       |
| ۱۷۰             | ۶۰          | -           | ۵۰                       |
| ۱۶۰             | ۵۰          | -           | ۱۰۰                      |

#### ۱۱-۷-ذخیره آفلاتوکسین در بافتها

در کالبد شکافی از بافت‌های اجسام ۲۳ کودک مبتلا به آنسفالوپاتی دژنراسیون چربی<sup>(۱)</sup> در اثر مصرف آفلاتوکسین<sub>2</sub> B<sub>2</sub> دیده شده که مقدار این توکسین در کبد برابر ۰/۰۹۳ mg/kg، در مدفع ۰/۱۲۳ میلی گرم در کیلوگرم، در معده ۱۲۷mg/kg و در صفرا ۰/۰۸mg/lit بوده است. نمونه‌های ادرار ۵۱ کودک مبتلا به بیماری فوق مورد مطالعه قرار گرفته است. در ۸ نمونه از ادرار آنها آفلاتوکسین<sub>1</sub> مشاهده شده است. در حالی که از تجزیه ادرار ۲۳ کودک سالم حضور هیچگونه آفلاتوکسینی گزارش نشده است، که دلیل عدم تماس قبلی این کودکان با آفلاتوکسین می باشد. ذخیره شدن آفلاتوکسین در بافت‌های بدن میمون هم شبیه انسان است. آفلاتوکسین در مغز، کبد، کلیه، قلب و صفرای بعضی از حیوانات، حداقل ۲ روز و حداکثر ۳ روز باقی می ماند.

#### ۸-روشهای تشخیص، تخلیص، و شناسایی آفلاتوکسینها

اکثر متدهای استخراج، تشخیص و شناسایی آفلاتوکسینها، براساس قابلیت انحلال

آفلاتوكسینهای حلالهای قطبی مانند کلروفرم، متانول، استون، بنزن و غیرقابل نامحلول بودن آنها در حلالهای غیرقطبی (لیپیدی)، مانند هگزان، اتر دوپترول و دی‌ایتل‌اتر، صورت می‌گیرد. استخراج چربی در نمونه‌های مورد آزمایش هنگامی ضروری است که بیش از ۲۰٪ چربی در ماده مورد آزمایش وجود داشته باشد. این چربیها می‌تواند، یا بوسیله اتر دوپترول و یا پاپتان، و یا با استفاده از هگزان در دکانتور، در حالی که خوب تکان داده می‌شود، استخراج گردد. سپس عصاره استخراج شده با آب مقطر، رقیق می‌گردد و بوسیله کلروفرم استخراج می‌شود و فاز محلول در کلروفرم لایه‌ای جداگانه‌ای را تشکیل می‌دهد. پس از جدا شدن حلال، باقی مانده آن را در مخلوطی از پترولیوم اتر، متانول و آب، حل کرده و با تکانهای شدید آن را جدا می‌کنند. سپس فاز زیرین (متانول) را بوسیله اتر دوپترول دوباره شستشو داده و تحت فشار کم تبخیر می‌کنند.

روش خالص‌سازی آفلاتوكسینها بوسیله کروماتوگرافی لایه نازک صوت می‌گیرد اگر صفحه را در معرض اشعه ماورای بنسن قرار دهند ظهور یک نقطه فلورسانس آبی، زیر امواج بلند ماورای بنسن دال بر وجود آفلاتوكسین می‌باشد، در واقع آفلاتوكسینها وقتی در معرض نور ماورای بنسن با طول موج بالا قرار گیرند، دارای خاصیت فلورسانس شدیدتری هستند. این خاصیت موجب می‌شود که این ترکیبات حتی در مقدار بسیار بسیار جزئی ( $5/0$  نانوگرم یا کمتر در نقطه)  $ngr/spot$  مشخص شوند.

#### ۱-۸- جدا سازی و تشخیص آفلاتوكسینها به روش T.L.C

روش کروماتوگرافی لایه نازک یا T.L.C به علت سرعت عمل، حساسیت و سادگی کار، در اکثر آزمایشگاهها مورد استفاده قرار می‌گیرد. در این روش انتخاب نوع ماده جاذب از اهمیت خاصی برخوردار است و معمولاً سیلیکاژل همراه با گنج در لایه‌های نازک به ضخامت  $0.5-1$  میلی‌متر مورد استفاده قرار می‌گیرد.

حلالهای رایج مورد استفاده جهت جدا سازی آفلاتوكسینهای مورد آزمایش عبارتند از: (۲۴)

|                          |                  |
|--------------------------|------------------|
| کلروفرم / متانول         | (۹۳:۷ تا ۹۹:۱)   |
| کلروفرم / استون          | (۱۰:۱۵ تا ۸۵:۱۵) |
| کلروفرم / استون / متانول | (۱۰:۱ تا ۸۹:۱)   |

متانول/آب/اتر (۸۲۵:۱۵۰:۲۵)

بنزن/متانول/آب (۳:۱:۹۶)

معمولًاً عمل تبخیر بر حسب درجه حرارت و حلال مورد استفاده از ۴۵ دقیقه تا ۳ ساعت متغیر است.

در این روش با اندازه گیری  $R_F$  که عبارت است از مسافت طی شده توسط ماده مجهول نسبت به مسافتی که حلال پیموده و مقایسه آن با  $R_F$  استاندارد، نمونه مورد آزمایش تشخیص داده می شود.

#### ۲-۸- تشخیص و شناسایی آفلاتوکسین به روش گاز کروماتوگرافی - اسپکترومتری جرم (G.C.M)

شناسایی آفلاتوکسین به کمک روش گاز کروماتوگرافی - اسپکترومتری جرم، یک روش سریع برای آفلاتوکسینهای  $B_1$  و  $B_2$  می باشد که در این روش، تشخیص به کمک بمباران الکترونی و شناسایی یون انتخابی صورت می گیرد.

در این روش ابتدا عصاره را خالص نموده و سپس به داخل ستون مخصوص تزریق می شود. حد تشخیص این روش برای آفلاتوکسینهای  $B_1$  و  $B_2$   $10\text{ ppb}$  می باشد.

#### ۳-۸- تشخیص و شناسایی آفلاتوکسینها با روش کروماتوگرافی مایع با کارکرد بالا (HPLC)

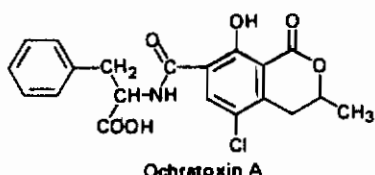
در روش HPLC ابتدا به کمک روشهای شیمیابی، مشتقات آفلاتوکسینهای مورد بررسی را تهیه می نمایند. این عمل بدین منظور صورت می گیرد تا قدرت تشخیص، حساسیت و میزان انتخابی و اختصاصی بودن روش افزایش پیدا کند.

برای مثال، آفلاتوکسینهای  $B_1$  و  $G_1$  به کمک مخلوط اسیدتری فلورواستیک و آب به همی استالهای  $(^{(1)}B_2 \text{ و } G_2)$  که خاصیت فلورسانس بیشتری دارند، تبدیل می شود و سپس این مشتقات بوسیله کروماتوگرافی مایع با فاز معکوس جدا شده و تفکیک می گردد. این روش در

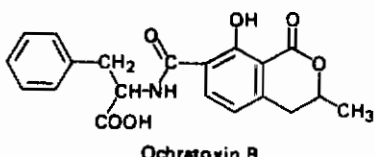
مقایسه با سایر روشها قابل اطمینانترین و معمولترین روش استفاده برای آنالیز و شناسایی آفلاتوكسینها می‌باشد که بعنوان یک روش استاندارد و برتر در مقابل سایر روش‌های جدید، شناخته شده است (۴۰، ۳۳، ۳۱ و ۲۷).

### ۹- اوکراتوكسین<sup>(۱)</sup>

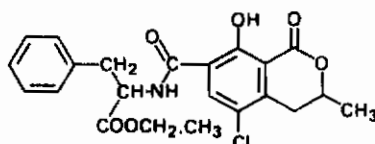
اوکراتوكسینها جزو ترکیبات فنیل آلانینی بوده که دارای یک هسته ایزوکومارین می‌باشند (۳۱، ۴۰، ۴۵ و ۳۵).



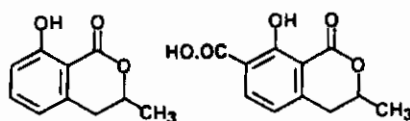
شكل ۴-۱۹ اوکراتوكسین A  
(C<sub>20</sub> H<sub>18</sub> O<sub>6</sub> NCl)  
نقطه ذوب ۹۴-۹۶°C



شكل ۴-۲۰ اوکراتوكسین B  
(C<sub>20</sub> H<sub>19</sub> O<sub>6</sub> N)  
نقطه ذوب 221°C

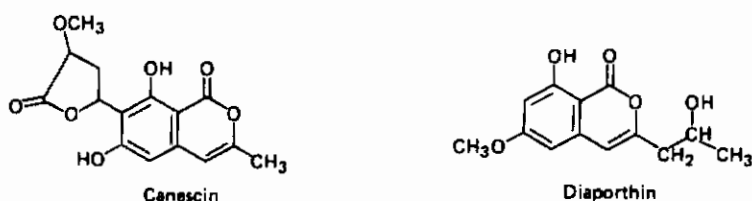


شكل ۴-۲۱ اوکراتوكسین C یا اتیل استراوکراتوكسین A  
(C<sub>22</sub> H<sub>22</sub> O<sub>6</sub> NCl)



شکل ۴-۲۲ اوکراسین یا ملین (دی هیدروکسی -۳ و ۴ - دی هیدرو - ۸ - هیدروکسی -۳ - متیل ایزوکومارین)

تجزیه اوکراتوکسین سبب ایجاد دی هیدروایزوکومارین می شود. دی هیدروایزوکومارین در ادرار سنجاب آزمایشگاهی که با اسم اوکراتوکسین تغذیه شده بود، مشاهده گردیده است. هیدرولیز اوکراتوکسین A با آنزیمهای پروتولیتیک ایجاد ال- فنیل آلانین و مادهای به نام اوکراتوکسین آلفا (۷-کربوکسی، ۵-کلرو، ۸-هیدروکسی، ۳ و ۴ - دی هیدرو، ۳R-متیل ایزوکومارین) می کند. این ماده در عصاره صفر اهم دیده می شود. ساختمان شیمیایی اوکراتوکسینها شیوه ساختمان شیمیایی توکسین Diaporthin است که بوسیله *Endothia parasitica* تولید می شود. علاوه براین به *penicillium canescens* تولید شده بوسیله *canescin* نیز شباهت دارد.



شکل ۴-۲۳ ساختمان شیمیایی Canescin و Diaporthin

اوکراتوکسینها به مقدار زیاد و متنوع بوسیله *Aspergillus ochraceus* تولید می شوند. این توکسینها خیلی ساده تر از آفلاتوکسینها، استخراج می گردند. سمیت اوکراتوکسین تابعی از سهولت از دست دادن گروه فنی آن می باشد (۴۰ و ۳۱). برای مثال بیشترین سمیت را اوکراتوکسین A دارد و  $LD_{50}$  این سم برای جوجه ازدک یک روزه ۲۵ میکروگرم به ازای هر کیلوگرم وزن جوجه است. البته مقدار  $50\ \mu\text{g}/\text{kg}$  نیز در بعضی موارد گزارش شده است.

LD<sub>50</sub> اين سم در مورد موش Albino به روش خوراکي در نرها ۲۲mg/kg و در ماده‌ها ۲۰ mg/kg می‌باشد. اين مقادير LD<sub>50</sub> درست نصف مقداري است که در مورد LD<sub>50</sub> آفلاتوكسين B<sub>1</sub> گزارش شده است. LD<sub>50</sub> اوکراتوكسين در مورد لارو یا نوزاد ميگوي آبهای شيرین (Artemia salina) حدود ۱۰/۱µg/ml می‌باشد. تركيب متيل اتر اوکراتوكسين A دقيقاً به اندازه اوکراتوكسين A سمي می‌باشد. همچنین مشخص شده که اوکراتوكسين C نيز به اندازه اوکراتوكسين A سميت دارد. ولی LD<sub>50</sub> اين توکسين در جوجه‌های يك روزه ۲۱۶ ميكروگرم است، در حالی که LD<sub>50</sub> اوکراتوكسين A در مورد همین جوجه‌ها ۱۶۶ ميكروگرم تعين شده است.

اوکراتوكسين سبب مرگ جوجه‌ها و بره‌ها می‌شود و همچنین سبب فلنج شدن و خرابی دستگاه تنفس در اين موجودات است. درگوساله‌ها و خوکها همراه با بهم چسبیدن<sup>(۱)</sup> گلbul‌های قرمز خون در كبد و ايجاد ضایعات قلبی موجب مرگ می‌شود.

اين توکسين در جوجه‌های ۴ هفته‌اي زاد White leghorn، باعث تأخير بلوغ جنسی می‌شود، و زمانی که غلطت سم افزایش می‌يابد، مقدار توليد تخم مرغ نيز کاهش پيدا می‌کند. همچنین اوکراتوكسين سبب ضایعات کلیوی و گاهی اوقات مرگ حیوان می‌شود. تركيب شدن آنزیم فسفوریلاز کبدی با اوکراتوكسين سبب افزایش گلیکوزن در اين بافت می‌شود. اوکراتوكسين به همراه يكی از متابولیتهاي ناشی از هیدرولیز خود، مانند دی‌هیدروايزوکوماین سبب تأثير منفي بر بافت تنفسی می‌شود، در واقع اثر آن روی میتوکندری بافت تنفسی است. کپکهایی که قابلیت تولید اوکراتوكسینها را دارند شامل Aspergillus ochraceus که بيشتر از همه سم تولید می‌کند و کپکهای دیگری نظیر Penicillium viridiatium، A.sulphureus، A.melleus و A.alliaceus می‌باشند. کپک A.sulphureus دارای بازدهی زياد توليد اوکراتوكسين است و چنانچه به مدت ۸-۱۰ روز روی محيط کشت حاوي گلوکز یا ساکارز که دارای ۱۰ mg/lit و ۱۰ پتايسيم و ۲۵mg/lit فسفر در دامنه pH = ۶-۶/۳ توجهی توکسين تولید می‌کند. همچنین مقدار اوکراتوكسين B و A ايجاد شده بواسيله کپک A.ostianus تقریباً به اندازه میزان تولید آفلاتوكسين در اين کپک می‌باشد (۴۵ و ۳۵).

### ۱-۹- استخراج و شناسایی اوکراتوکسین

همانطور که قبل اشاره شد استخراج اوکراتوکسینها نسبت به آفلاتوکسینها به مراتب ساده‌تر است. به این منظور ابتدا با کلروفرم این توکسین از ماده غذایی استحصال شده و سپس بواسیله حلال هگزان رسوب داده می‌شود. آنگاه به کمک فیلتراسیون مجدداً سه جدا شده را در کلروفرم حل می‌کنیم تا خلوص آن افزایش یافته و متعاقباً به کمک محلول آبی ۰/۵ مولار ییکربنات سدیم، دوباره خالص‌سازی و در انتها به کمک روش TLC بر روی ستون سلیکاژل شناسایی می‌شود.

حلالهای مورد استفاده در شناسایی اوکراتوکسین عبارتند از (۳۹ و ۴۰):

اسیداستیک - بنزن به نسبت ۴:۱

اسیداستیک - متانول - بنزن به نسبت ۱۲:۲:۱

اتیل استات - تولوئن - اسیدفرمیک ۹۰٪ به نسبت ۱:۴:۶

در انتها به کمک روش اسپکتروفلورودنسیتمتری<sup>(۱)</sup> و روش فلورسانس<sup>(۲)</sup> مقدار دقیق اوکراتوکسین، مشخص می‌گردد.

### ۱-۱-۹- شناسایی اوکراتوکسینها به روش Bioassay

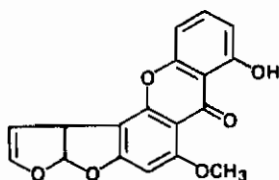
در روش bioassay از باسیلوس سرثوس واریته میکوئیدس<sup>(۳)</sup> استفاده می‌شود میزان بازدهی و تولید اوکراتوکسین با توجه به محیط کشت مصروفی متفاوت خواهد بود، البته شرایط محیطی نیز تأثیر می‌گذارد، مثلاً اگر در فرایند کشت ارلن مایر یا فرمانتور را که حاوی محیط کشت است، خوب تکان دهیم، بازدهی افزایش می‌یابد. همچنین حضور منابعی نظیر اسیدگلوتامیک و پرولین به میزان ۸gr/lit و سایر منابع از ته، به میزان ۱۵-۶۰ gr/lit تأثیر عمده‌ای در بازدهی خواهد داشت.

شرایط مناسب تولید اوکراتوکسین در دامنه حرارتی ۲۸°C بعد از گذشت ۷-۱۴ روز و در محدوده ۶-۶/۳ pH می‌باشد (۲۹، ۳۰).

- 
1. Spectrofluorodensitometry Method
  2. Fluorescence method
  3. *Bacillus Cereus* Var.*Mycoides*.

### ۱۰- استریگماتوسيستين<sup>(۱)</sup>

فرمول شمیایی استریگماتوسيستین  $C_{10}H_{12}O_6$  می باشد و ساختمان شمیایی آن در شکل زیر مشخص شده است (۴۲، ۲۵ و ۱).



شکل ۴-۴ ساختمان شمیایی استریگماتوسيستين

استریگماتوسيستين به صورت کریستالهای زردرنگی است که نقطه ذوب حدود  $246^{\circ}\text{C}$  دارد و در آب نامحلول می باشد.

از نظر ساختمانی ايسن توکسین دارای هسته دی هیدروفوروبنتزوفوران می باشد.

استریگماتوسيستين بوسيله *Aspergillus versicolor* تولید می شود.

استریگماتوسيستين، سمیت کمتری نسبت به آفلاتوكسینها دارد و  $LD_{50}$  این سم برای موش ها عبارت است از (۴۲، ۳۵ و ۲).

تصورت خوراکی ۱۶۶ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم برای ماده ها

تصورت خوراکی ۱۲۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم برای نرها

تصورت داخل صفاتی ۶۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم برای نرها

$LD_{50}$  در مورد میمون ها  $32\text{mg/kg}$  می باشد و در نوزاد میگوی آبهای شور  $54\mu\text{g/ml}$  است.

استریگماتوسيستين در مقدار بین  $18-100\text{ mg/kg}$  سبب نکروز بافت کبدی می شود.

و سعی صدمه ای که به بافت وارد می شود بستگی به نحوی مصرف سم دارد که آیا بصورت

1. Sterigmatocystin.

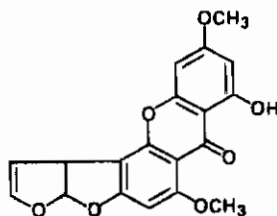
خوراکی مصرف گردیده یا صفاقی تزریق شده است.

در مقادیر بسیار بالای سم یعنی  $144 \text{ mg/kg}$  نکروز بافتها همراه با پرخونی کلیه‌ها می‌باشد. این مایکوتوكسین بعد از متابولیسم در طول ۱۲-۲۴ ساعت در ادرار، مدفع و بخصوص دستگاه گوارش موش ظاهر می‌گردد.

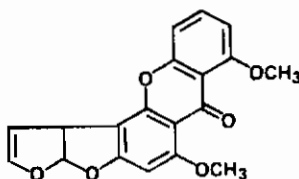
دانشمندان مختلف مشخص کرده‌اند که استریگماتوسیستین یک ترکیب سرطانزا است و از نظر ساختمانی، شباهت زیادی به آفلاتوکسینها دارد (۴۲، ۴۳ و ۴۵).

مایکوتوكسینهای دیگری نیز شناسایی شده‌اند که شباهت زیادی به استریگماتوسیستین دارند، مانند ۶-متوكسی استریگماتوسیستین ( $C_{19}H_{14}O_7$ ) با نقطه ذوب  $223^{\circ}\text{C}$  و  $[\alpha]_D^{25} = 360$ .

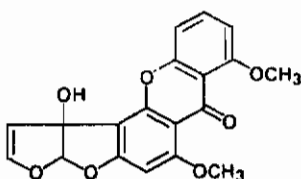
اور تومتیل استریگماتوسیستین که از A. flavus ایزوله شده‌اند و همچنین آسپرتوكسین که از ۲ گونه متفاوت A. flavus جدا گردیده، از نظر ساختمان شیمیایی و شکل فضایی مشابه استریگماتوسیستین می‌باشند (۴۲، ۴۳ و ۴۵).



شکل ۴-۲۵ ساختمان شیمیایی ۶-متوكسی استریگماتوسیستین



شکل ۴-۲۶ ساختمان شیمیایی اورتومتیل استریگماتوسیستین



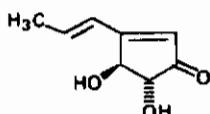
شكل ۴-۲۷ ساختمان شيميايی آسپر توکسين

#### ۱-۱- استخراج و شناسايي استريگماتوسيسين

روش استخراج و آناليز فيزيوكوشيميايی و شناسايي استريگماتوسيسين در غلات و دانه های روغنى بدین صورت است که ابتدا اين توکسين به مشتقات منواستات تبدیل می شود تا خاصیت فلورسانس آن افزایش یابد. به این ترتیب، طیف جذبی UV استريگماتوسيسين بخوبی قابل تشخیص است و می توان این ترکیب را بخوبی از آنتراکینون ها تفکیک نمود (۴۲، ۳۵ و ۱).

#### ۱۱- توین يا اسيد تريک<sup>(۱)</sup>

تريک اسيد يا ترين، آنتی بيوتيکی است که بواسيله كپک *A. terreus* تولید می شود. فرمول شيميايی اين اسيد عبارت است از  $C_8H_{10}O_3$  و ساختمان شيميايی اين توکسين در شکل زير مشخص گردیده است.



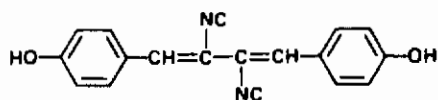
شكل ۴-۲۸ ساختمان شيميايی تريک اسيد

تريک اسيد خاصیت يك اسيد حقيقی راندارد و آن، در روش تزریق صفائی  $LD_{50}$  ۷۱-۱۱۹ mg/kg گزارش شده است.

بعضی از گونه‌های *A.terreus*، علاوه بر ترین، به طور هم زمان تولید سیترینین می‌کنند. همچنین این کپک قادر است اسید سوکسینیک و اسیداً گزالیک را رانیز تولید کند. *A.terreus* کپکی است که به مقدار زیاد از خاک و گاهی اوقات از سبزیجات ایزوله شده است و علاوه بر ترین، فلاؤپین (Flavipin) یا ۳ و ۴ و ۵-تری هیدروکسی-۶-متیل فتالیک آلدید<sup>(۱)</sup> رانیز تولید می‌کند. (۱)

## ۱۲- گزانتوسیلین<sup>(۲)</sup>

گزانتوسیلین مایکوتوكسینی است که بواسیله *A.chevulievi* و بعضی از گونه‌های کپک نظریر *Aspergillus notatum* تولید می‌شود. این سم در گروه سوم کبدی<sup>(۳)</sup> می‌باشد.



شکل ۴-۲۹ ساختمان شبیهای گزانتوسیلین

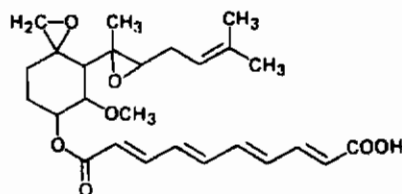
این سم برای موش به صورت تزریق عضلانی LD<sub>50</sub> ۲۵mg/kg است و در تزریق صفاقی ۴۰mg/kg و در مصرف خوراکی ۳۵mg/kg می‌باشد. (۱).

## ۱۳- فوماگیلین<sup>(۴)</sup>

این سم اولین بار در سال ۱۹۵۴ از پالیده کشت کپک *A.fumigatus* استخراج گردید. (۲). فرمول بسته آن C<sub>26</sub>H<sub>34</sub>O<sub>7</sub> است و اثر سمیت سلولی<sup>(۵)</sup> زیادی دارد. فوماگیلین، مانع از سنتز اسید دزوکسی ریبونوکلئیک یا DNA می‌شود. و از این نظر عملکرد آن شبیه تأثیر

1. 3, 4, 5- Trihydroxy- 6 Methylphthalic
2. Xanthocillin
3. Hepatotoxic.
4. Fumagillin.
5. Cytotoxic.

توكسينهای Streptomycin، barbituric Acid، Sporofusarin می باشد.  
LD<sub>50</sub> اين سم در موش در فرم تزریقی عضلاتی ۸۰۰ mg/kg و در فرم خوراکی ۲۰۰۰ mg/kg می باشد.

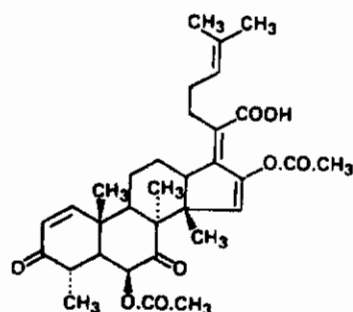


شكل ۴-۳۰ ساختمان شیمیابی فوماگلین

سمیت این توكسین بالانوده و قابلیت آن را دارد که به عنوان دارو علیه بیماریهای نظری  
اسهال آمیبی<sup>(۱)</sup> استفاده شود. امروزه تحت عنوان دارویی بنام Fumidile یا Fumagilline<sup>(۲)</sup>  
باکترل دقیق قدرت سمت آن مصرف می شود. amebaciline، phagopedine sigma،

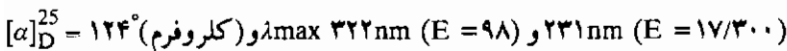
#### ۱۴- اسید هلولیک<sup>(۲)</sup>

اسید هلولیک، تری ترپنی است که در فرم طبیعی و ثابت به صورت دی استات می باشد.  
فرمول شیمیابی هلولیک اسید C<sub>33</sub>H<sub>44</sub>O<sub>8</sub> است (۱).



شكل ۴-۳۱ ساختمان شیمیابی هلولیک اسید

نقطه ذوب این توکسین  $208-211^{\circ}\text{C}$  می‌باشد و سایر خصوصیات فیزیکی آن به صورت زیر است:



هلولیک اسید در تزریق صفاقی به میزان  $400\text{ mg/kg}$  و در تزریق وریدی  $250\text{ mg/kg}$  و بصورت خوراکی  $1\text{ mg/kg}$  است. اگر همین مقدار خوراکی را در حالت تزریق وریدی به کار ببریم، با تغییر شکل چربیها در کبد مواجه می‌شویم. جهش یافتنگان *A.fumigatus* و *A.helvole*، تولید مقدار زیادی اسیدهلولیک می‌کنند (۱).

### مراجع

- 1- Abedi. Z.H. et Scott P.M. 1969.--Detection of toxicity of aflatoxins, sterigmatocystin and other fungal toxins by lethal action on zebra fish larvae. *J. Ass. Offic. Anal. Chem.*, t. LII, p. 963-969.
- 2- Albarak. et Yamagishi S. 1970.--Effects of ultraviolet irradiation on the destruction of aflatoxin B1. In HERZBERG M., Toxic Micro-organisms, p. 211-221.
- 3- Akaom., Kuroda K. et Wogan G. N.1971.--Aflatoxin B1: the kidney as a site of action in the mouse. *Life sci.*, II, t. X, p. 495-501.
- 4- Allcroft. 1964.--Aspects of aflatoxicosis in farm animals. *Mycotoxins in Foodstuffs.*, p. 153-162.
- 5- Allcroft. 1969.--Aflatoxicosis in farm animals. in GOLDBLATT L.A., *Aflatoxin*. Academic Press, p. 237-264.
- 6- Alperte., Serck-Hanssen A. et Rajagopalan B. 1970.-- Aflatoxin-induced hepatic injury in the African monkey. *Arch. Environ. Health*, t. XX, p. 723-728.
- 7- Ayres J.L., Lee D.J., Wales J.H. et Sjijhuber R.O. 1971.-- Aflatoxin. structure and hepatocarcinogenicity in rainbow trout (*Salmo gairdneri*). *J. Nat. Cancer Inst.*, t. XLVI, p. 561-564.
- 8- Basappas. C., Jayarman A., Areenivasamurthy V. et Pappia H.A.B. 1967.--Effect of B-group vitamins and ethyl alcohol on aflatoxin production by *Aspergillus oryzae*. *Indian J. Exp. Eiol.*, t. V, p. 262-263.
- 9- Bassiro. et Adekunle A. 1970.--Teratogenic action of aflatoxin B1 palmotoxin Bo and palmotoxin Go on the chick embryo. *J. Pathol.*, t. CII,p. 49-51.
- 10- Bauerl., Lee B. J. et Ssnnhuber R. O. 1969.--Acute toxicity of aflatoxins B1 and G1 in the rainbow trout (*Salmo gairdneri*). *Toxicol. Appl. Pharmacol.*, t. XV, p. 415-419.
- 11- Biollazm., Bochi G. et Milne G. 1970.--Biosynthesis of the aflatoxins. *J. Am Chem. Soc.*, t. XCII, p. 1033-1055.
- 12- Buchi G. et Weinreb S.M. 1969.--The total synthesis of racemic allatoxin M1 (milk toxin). *J. Am. Chem. soc.*, t. XCI, p. 5408-5409.
- 13- Cappucid. T. 1966.--Aflatoxin and chromosomal studies (*Aspergillus flavus*). *Bull. Environ. Contam. Toxicol.*, t. I, p. 205-207.
- 14- Chelkowski, J. 1980. Formation of mycotoxins and detoxification in cereal grains. *Roczniki, Academii Rolniczes. Wroclawianiv - Rozprawy Naukowe Nukoo.* 47pp.
- 15- Coomest. J., Crowther P. C., Feuell A.J. et Francis B.J. 1966.--Experimental detoxification of groundnut meals containing aflatoxin. *Nature*, G.B., t. CCIX, p. 406-407.
- 16- Daleziosj., Wogan G. N. et Weinreb S. M. 1971.-- Aflatoxin P1 : a new aflatoxin metabolite in monkeys. *Science*, t. CLXXI, p. 584-585.
- 17- Darnes., G. L., Nelson G. L. et Manbeck H.B. 1970... Effects of drying, storage gases, and temperature on development of mycoflora and aflatoxins in stored high-moisture peanuts. *Phytopathology*, t. LX, p. 581.
- 18- Davis., N.D. et Diener U.L. 1970.--Environmental factors affecting the production of aflatoxin. in HERZBERG M., *Toxic micro-organisms*, p. 43-47.
- 19- Dicknes., J. W. et Pattee H.E. 1956.-- Time- Temperature-Moisture effects on aflatoxin production in peanuts inoculated with a toxic strain of *Aspergillus flavus*. *Rept. to Peanut*

- Improvement Working Group Meeting, Washington, 27-28 avr., 13 p.
- 20- Doliomio., D., Jacobson C. et Legator M. 1968.--Effect of aflatoxin on human leucocytes. Proc. Soc. Exp. Biol. Med., t. CXVII, p. 559-562.
  - 21- Dowell, F. Smith, j. 1995. A note on high moisture conter Forigen material effects on aflatoxin in peanuts during storage. peanut science. 22 (2). 166-168.
  - 22- Dutton., M. F. et Heathcote J. G. 1969.--O-Alkyl derivatives of aflatoxins B2 and G2 .Chem. and Ind., p. 983-986.
  - 23- Dwarakanath 21- C. T., Rayner E. T., Mann G. E. et Dollear F. G. 1968.-- Reduction of aflatoxin levels in cottonseed and peanut meals by ozonization. J. Amer. Oil Chem. Soc., t. XLV, p. 93-95.
  - 24- Eldridge, D.W.--Nutritional factors influencing the synthesis of aflatoxin B1 by Aspergillus flavus. M.S. Thesis, Auburn Univ., Alabama.
  - 25- Finoli, G. Galli, A. Vecchig, A. Villani, A. 1995. aflatoxin producing strains of Aspergillus flavus from species. industrie alimentari. 340, 342, 1174-1151.
  - 26- Fischbach., H. et Campbell A.L. 1965.-- Note on detoxification of the aflatoxins. J. Assoc. Off. Agr. Chem., t. XLVIII, p. 1-28.
  - 27- Goldblatt., L.A. et Robertson J.A. 1965.--Extraction of Aspergillus flavus aflatoxin from groundnut meal with acetone-hexane-water azeotrope. Int. Biodest. Bull., t. I, p. 41-42.
  - 28- Gourama, H. Bullerman, L. B. 1995. Aspergillus flavus and Aspergillus parasiticus, Aflatoxigenic fungi of concern in food and feeds. Journal of food protection, 58 (12), 1305-1404.
  - 29- Hesseltine., C. W. 1967.--Aflatoxins and other mycotoxins. Health Laboratory Science, t. IV, p. 222-228.
  - 30- Karainnonglou, P., et 1989. Occurrence of aflatoxin M1 in raw and pasturized milk and in feta and relema cheese samples. Milchwissenschaft, 44(12). pp: 746-748.
  - 31- Klich, M. A., Yu, J. Change, P. K. Mullaney, E. J. Bhatnagar, D. cleveland, T. E. 1995. Hybridization of genes involved in aflatoxin biosynthesis to DNA of aflatoxiogenic and nonaflatoxiogenic, aspergilli. Applied Microbiology and biotechnology 44 (314), 439-443.
  - 32- Letutour, B. Tantaovi, Elaruki, A. Ihlal, L. 1983. Simultaneous detection of alfatoxin B<sub>1</sub> and ochratoxin A in olive oil. Journal of the American oil chemistry society. 60 (4), 835-837.
  - 33- Lindenfels, L.A. et Ciegler A. 1970.--Studies on aflatoxin detoxification in shelled corn by ensiling. J. Agric. Food Chem., t. XVIII, p. 640-643.
  - 34- Macdonal, S. Castle, L. 1996. Auk vetail survey of aflatoxins in herbs and spices and their fare during cooking. Food Additives and contaminants, 13 (1) , 121-128.
  - 35- Majerus, P. Woller, R. leevivat, P. Klintrimas, T. 1985. Spices mould contamination and content of aflatoxins, ochratoxin A and sterigmatocystin. Bilographic citation, fleischwirt schafr, 65 (9) 1155-1158.
  - 36- Manabe., M. et Matsuura S. 1971.--Liquid chromatography of aflatoxins including aflatoxins B2 and G2 . Agric. Biol. Chem., t. XXXV, p. 417-423.
  - 37- Micco, C. Gross, M. Ononi, R. Chirico, M. Brea, C. 1986. Monitoring for aflatoxin B<sub>1</sub>, ochratoxin A and zearalenone in Italian moize of the 1982-1984. Crops. Rivista della, societa, Italiana, di, scienza, dell, Alimentazionei 15(3), 113-116.
  - 38- Nesheim., S. 1967.--note on ochratoxins (Aspergillus ochraceus). Ass. Off. Anal. Chem.

- J., t. L. p. 370-371.
- 39- Nesheim., S. 1969.--Isolation and purification of ochratoxin A and B and preparation of their methyl and ethyl esters. J. Ass. Off. Anal. Chem., t. LXX, p. 975-979.
- 40- Pons., W.A., and Franz, W.O. 1977.--High performance liquid chromatography of aflatoxins in cottonseed products. J.A.O.A.C., 60, p. 89-95.
- 41- Resnik, S. Neiva, S. Pacin, A. Martinez, E. Apro, N. Latreites, S. 1996. A survey of the natural occurrence of aflatoxins and zeralenone in argentine filed maize. Food additives and contaminants 13(1), 115-120.
- 42- Salunkhe, D.K., Adsule, R.N., Padule, D.N., 1987. Aflatoxins in foods and feeds, published by, B.V. Gupta, managing, Director metropolitan.
- 43- Samarajeewa, U., Sen, A.C., Cohen, M.D., Wei, C. I., 1989. Detoxification of aflatoxins in foods and feeds by physical and chemical methods.
- 44- Schroeder., H.W. et Ashworth L.J. 1966.--Aflatoxins: some factors affecting production and location of toxins in *Aspergillus flavus-oryzae*. J. Stored Prod. Res., t. 1,p. 267-271.
- 45- Searcy., J. W., Davis N. D. et Diener V. L. 1969.-- Biosynthesis of ochratoxin A. Appl. Microbiol., t. XVIII, p. 622-617.
- 46- Shibatu, T.M. M., Souzacunha, M. Del. R. Hirooka, E. Y. 1995. Risk of aflatoxin production is soybean. Semina, 16(1), 168-177.
- 47- Van Zytveld., W.A., Kelley D.C. et Dennis S.M. 1970.-- Aflatoxicosis : the presence of aflatoxins or their metabolites in livers and sk...at museles of chickens. plult. Sci., t. XLIX, p. 1350-1356.
- 48- Varham., S.D. et Yadava I.S. 1968.-- Biochemistry of aflatoxins. A review. J. Nutr. Diet., t. V,p. 87-89.
- 49- Whiaker, I. Horwitz, W., Albert, R. Nesheim, S. 1996. Variability associated with analytical methods used to measure aflatoxin in agricultural commodities. Journal of AOAC International, 79(2) 476-485.
- 50- Wogan., G.N. 1966.-- Chemical nature and biological effects of aflatoxins. Bacteriol. Rev., t. XXX, p. 460-470.
- 51- You-Min., Fu, 1996. Determination of aflatoxin M<sub>1</sub> in milk and milk product using immuno - affinity column and fluorescence measurements. Journal of Food and Drug analysis. 4(2). 175-183.