

(مقاله پژوهشی)

ارزیابی شرایط بهینه استخراج بتایین از ملاس چندرقند به روش کروماتوگرافی تعویض یونی

سمر خیامیم^{*}، بابک بابایی^۲، حمید نوشاد^۳، داریوش طالقانی^۴

۱- استادیار، موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه نهال و بذر، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، کرج، ایران.

۲- موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه بذر چندرقند، سازمان تحقیقات، آموزش و ترویج کشاورزی، کرج، ایران..

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۱/۰۷/۰۷

تاریخ دریافت: ۱۴۰۰/۱۱/۲۸

DOI: [10.30495/jfst.2022.1952874.1779](https://doi.org/10.30495/jfst.2022.1952874.1779)**چکیده**

چندرقند علاوه بر قند از نظر آمینواسیدهایی مانند گلایسین بتایین حائز اهمیت است زیرا واحد خواص دارویی در طیور، آبزیان و حتی انسان می باشد به طوری که اخیرا در تولید داروهای ضد سلطان از آن استفاده می شود. این تحقیق با هدف بهینه سازی استخراج بتایین از ملاس چندرقند به روش کروماتوگرافی تعویض یونی انجام شد. ابتدا به منظور بهینه سازی شرایط استخراج مواد تزریقی مختلف در ستون کروماتوگرافی، آزمایشی به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادافی در سه سطح و با سه تکرار انجام شد. فاکتور اول شامل مواد تزریقی به ستون شامل: کلرید پتاسیم، ساکارز خالص و بتایین خالص؛ فاکتور دوم شامل سه درجه حرارت مختلف ۲۵، ۵۰ و ۷۵ درجه سانتی گراد و فاکتور سوم سه نوع رزین آزمایشگاهی، تجاری ۱ و تجاری ۲ با منشا پتاسیمی جهت استخراج در ستون کروماتوگرافی بود. حجم خروجی مواد از ستون کروماتوگرافی برای هر سه ماده شیمیایی به طور معنی داری با یکدیگر متفاوت بود. بهترین درجه حرارت برای جداسازی بتایین حدود ۷۵ درجه سانتی گراد و بهترین رزین، رزین تجاری ۱ بود که به طور معنی داری نسبت به رزین های دیگر با سرعت و مقدار و راندمان استحصال بیشتر بتایین را از ستون تفکیک می کرد. در مرحله دوم بتایین ملاس پس از سختی گیری، بر اساس شرایط بهینه تعیین شده در مرحله اول استخراج گردید. بر این اساس درصد خلوص بتایین استخراج شده از ملاس به ترتیب حدود ۵۴، ۶۴ و ۷۹ درصد با میانگین ۶۵/۶۶ درصد به دست آمد. این آزمایش به صورت آزمایشگاهی اجرا شد که نتایج آن در فاز صنعتی می تواند برای کارخانجات قند کشور به منظور استحصال بتایین از ملاس چندرقند مورد استفاده قرار گیرد.

واژه های کلیدی: استخراج گلایسین بتایین، درجه حرارت، رزین، کروماتوگرافی، ملاس.

۱- مقدمه

ریشه‌چندرلوبیبی با داروی ضدسرطان دوگرورویسین می‌تواند باعث کاهش دوز داروی مصرفی گردد. به طوری که بیشترین اثر در نسبت ۱ به ۵ عصاره ریشه به دوگرورویسین و با دوزهای IC₅₀, IC₇₅ و IC₉₀ برای از بین بردن سلول‌های سرطانی پانکراس و دوز IC₉₀ برای سلول‌های سرطانی سینه به دست آمد (۱۷). به طور کلی بتایین در کاهش التهاب و بتایین به عنوان ماده آنتی اکسیدان، کاهش التهاب، القا فاز دو آنزیم‌ها، ضدجهش‌زایی و موثر در فعالیت‌های بازدارنده شیمیایی در بدن انسان مطرح می‌شود (۱۹). جداسازی بتایین از ملاس چندرقند در صنعت قند با کروماتوگرافی تعویض یونی و کروماتوگرافی غربال‌ملکولی امکان پذیر است. برای این منظور از رزین تعویض کاتیونی اسید قوی و آمونیاک به عنوان فاز متحرک (۷) و یا از آب به عنوان فاز متحرک (۱۴) استفاده می‌کردند. در این روش، راندمان بتایین استحصالی ۹۹/۸ درصد به دست آمد که جهت مصارف دارویی مطلوب بود. بستر تبادل کاتیونی (رزین) ضعیف از نوع هیدروژنی بستر مناسبی تشخیص داده شد. این نوع رزین جداسازی کروماتوگرافی را در PH اسیدی مهیا می‌کند. بر خلاف روش‌های دیگر که عملیات بازیابی به چندین مرحله کروماتوگرافی نیازمند است (۱۸)، در این روش بازیابی گلایسین بتایین از ملاس فقط در یک مرحله کروماتوگرافی به دست می‌آید (۲۳). حداکثر حجم خروجی گلایسین بتایین در رزین فرم سدیمی از ۵۲ درصد از حجم بستر بدست می‌آید در حالی که در رزین فرم هیدروژنی از ۱۲۸ درصد حجم بستر بدست می‌آید (۲۳). ملاس دارای مقادیر مختلفی از مواد است. بازیابی قند از ملاس از ملاس چندر، فرآیندی است که با استفاده از کرماتوگرافی batch و هم (SMB) simulated moving bed به عنوان روشی برای بازیافت ساکارز که به علت دخالت موادغیرقدنی (نمک، رافینوز، آمینواسیدها) از ملاس کریستاله نمی‌شود، به صورت تجاری درآمده است (۸). براساس آمار تولید چندرقند طی سال‌های گذشته در ایران، حدود پنج درصد مقدار ریشه چندرقند وارد شده به کارخانه به صورت ملاس از آن خارج می‌شود (۲).

بتایین به عنوان تری متیل گلایسین، گلایسین بتایین، لیزین و اگزینورین شناخته می‌شود. گلایسین بتایین که بیشتر به عنوان بتایین مصطلح است از نظر ساختار و نه بیوشیمیابی ساده‌ترین آمینو اسید است (۱۲). این ماده محلول در آب بوده و به طور وسیعی در حیوانات، گیاهان، میکرو ارگانیزم‌ها، منابع غنی غذایی مثل غذاهای دریابی به خصوص بی‌مهرگان دریابی (حدود یک درصد)، جوانه یا سبوس گندم (حدود یک درصد) و اسفناج (حدود ۷/۰ درصد) وجود دارد. به عبارتی بتایین در بدن اکثر موجودات ساخته می‌شود اما در بعضی از گیاهان و مهره داران ذخیره می‌گردد. از جمله گیاهان ذخیره کننده بتایین، گیاه چندرقند است (۱۰). بتایین در اندام‌های مختلف چندرقند وجود دارد مقدار بتایین در برگ بیشتر از دمبرگ و در دمبرگ بیشتر از ریشه چندرقند است (۴) اما توزیع آن در قسمت‌های مختلف ریشه یکسان است (۲۰). بتایین حدود پنج درصد ماده خشک موجود در ملاس را تشکیل می‌دهد (۶). در چندر وحشی نیز مقدار گلایسین بتایین بیشتر از چندرقند و چندر علوفه‌ای است (۲۲). در گیاهان، تنש‌های خشکی، سوری و گرما سنتز بتایین را در میتوکندری تحریک کرده که منجر به تجمع این ماده در سلول‌ها می‌شود. افزایش مقدار گلایسین بتایین تحت تاثیر سوری در گیاه املچ (*Phyllanthus embelica*) (۱۵) سالی کورنیا و سودا (۲۱)، برنج (۹)، چندر وحشی و علوفه‌ای (۲۲) اسفناج (۱۰) و در تنش خشکی در چندرقند (۴ و ۲۴) گزارش شده است. بتایین بیشتر از ۵۰ سال است که به عنوان ماده کمکی به غذاهای حیوانات اضافه می‌شود. بتایین به غذای ماهی پرورشی به عنوان اسمولیت اضافه می‌شود تا از ماهی در مقابل تنش عبور از سوری کم به زیاد محافظت کند (۱۰). افروند بتایین در جیره‌غذایی جوجه گوشتی باعث افزایش وزن بدن و ضریب تبدیل غذایی گردید و وزن سینه جوجه گوشتی بیشتر و چربی محوطه بطنه کمتر شد (۳). بتایین عصاره چندر نقش مهمی در سرم‌زدایی سلول‌های سرطانی دارد (۱۶). مصرف توأم عصاره

استخراج بتایین از ملاس چغدرقند در کشور انجام شد.

۲- مواد و روش‌ها

۱- طراحی ستون

به منظور جداسازی بتایین از ملاس روش کروماتوگرافی ستونی که امکان تعمیم آن به روش^۱ (SMB) وجود دارد انتخاب شد. بر این اساس سه ستون شیشه‌ای به عنوان بستر رزین به منظور استفاده روش کرماتوگرافی تعویض یونی ستونی در موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه بذر چغدرقند کرج در سال ۱۳۹۷، ساخته، نصب، و فعال گردید (شکل ۱). مراحل مختلف اسیدشوبی با اسید کلریدریک ۰/۲ مولار، آب‌شوبی و نمک‌شوبی کلریدسدیم ۰/۴ مولار روی ستون‌ها انجام و رزین‌ها تعیین ظرفیت شدند. ستون‌های کرماتوگرافی بستر اصلی مطالعات تبدال کاتیونی هستند. این ستون‌ها با رزین پرشده و در واقع بستر رزین^۳ را تشکیل می‌دهند. ستون رزین، یک فیلتر مولکولی کاملاً ریز را تشکیل می‌دهد. مواد مختلف ملاس اندازه‌ها و خصوصیات متفاوت داشته و سرعت حرکت آن‌ها در ستون‌ها (بستر رزین) متفاوت است (۲۶). در تهیه بعضی از رزین‌ها و ملاس چغدرقند با دو کارخانه در سطح کشور همکاری شد.

۲- بهینه‌سازی شرایط جداسازی در ستون کرماتوگرافی
سپس به منظور بهینه‌سازی جداسازی بتایین، آزمایشی به صورت فاکتوریل در قالب طرح کاملاً تصادفی در سه سطح و با سه تکرار انجام شد. فاکتور اول سه ماده تزریقی به ستون شامل نمک کلرید پتاسیم، ساکارز خالص و بتایین خالص؛ فاکتور دوم شامل سه درجه حرارت مختلف ۲۵، ۵۰ و ۷۵ درجه سانتی گراد و فاکتور سوم سه نوع رزین شامل رزین آزمایشگاهی (سایز بسیار ریز)، و رزین تجاری ۱ (سایز متوسط) و رزین تجاری ۲ (رزین پتاسیمی با سایز درشت) بود. با توجه به تعیین ظرفیت رزین‌ها و محدودبودن ظرفیت رزین، همه مواد با

بنابراین به طور مثال در یک کارخانه با ظرفیت مصرف ۲۰۰ هزار تن ریشه در سال و تولید ۱۰ هزار تن ملاس) می‌توان نسبت به استخراج حداقل ۴۰۰ تن بتایین اقدام نمود. هزینه هر کیلو بتایین در کشور حدود ۲۰۰۰۰۰-۳۰۰۰۰۰ ریال گزارش شده است. لذا حداقل در آمد ناخالص کارخانه مذکور از فروش بتایین حدود ۴۰ میلیارد ریال برآورد می‌شود این سود بر فعالیت‌های اقتصادی و سود حاصله از تولید شکر، ملاس و تفاله و الکل گیری افزوده می‌گردد. لذا صرفه اقتصادی بالایی برای صاحبان صنایع فند به همراه خواهد داشت. از طرفی بر اساس آمار انجمن صنعتی کارخانجات قند کشور در سال ۱۳۹۹، حدود ۲۲۸ هزار تن ملاس در کل کشور تولید شد از این مقدار ملاس ۱۳۶۸۰ تن بتایین قابل استحصال است (۲). لازم به ذکر است که بر اساس آمار سایت گمرک کشور (۱۳۹۷) میزان واردات کوکو آمید و بتایین از کشورهای مختلف اروپایی و ترکیه در سال ۱۳۹۷ به مقدار ۵۳۲۰۰ کیلو گرم به ارزش ۳۱۸۹۲۵۱۲۰ ریال و معادل ۷۵۹۳۵ دلار (به نرخ دولتی) بوده است (۱). بنابراین با توجه به واردات کوکو آمید و بتایین در کشور که در حال حاضر برابر ۵۳ تن است، در صورت بکار گیری روش‌های مناسب استخراج بتایین ضمن قطع واردات می‌توان نسبت به خود کفایی و حتی صادرات سالانه ۱۳۶۲۷ تن بتایین اقدام نمود که واحد ارزآوری برای کشور خواهد بود. با توجه به این که سطح زیر کشت چغدرقند در ایران حدود ۱۰۰ هزار هکتار است استخراج این مواد موثره علاوه بر قند می‌تواند در تولید داروهای موثر برای انسان و طیور مورد توجه قرار گیرد. در حال حاضر بتایین به صورت تجاری در جیره طیور مورد استفاده قرار می‌گیرد که عمده‌تا این محصول به کشور وارد می‌گردد. استخراج بتایین از ملاس چغدرقند می‌تواند کشور را از واردات این مواد به خصوص مواد مکمل غذایی برای طیور و آبزیان بی‌نیاز نماید. لذا این پژوهه به منظور مشخص کردن بهترین روش و بهینه‌سازی

فوائل ۲۵ میلی‌لیتر (۲۵، ۵۰، ۷۵، و....) به ترتیب توسط شکست سنج^۱، هدایت‌سنج^۲ و PH متر از نظر مواد جامد محلول، هدایت الکتریکی و اسیدیته اندازه‌گیری شده و تا شستشوی کامل ستون و صفر شدن کامل خروجی‌ها این کار ادامه یافت. از منحنی‌ها برای متوسط زمان نگهداری مواد در ستون استفاده شد (۸).

۳-۲- تجزیه و تحلیل آماری

آنالیز آماری توسط نرم افزار MSTATC انجام و مقایسه میانگین‌ها در سطح پنج درصد توسط آزمون چند دامنه دانکن انجام شد. به منظور رسم گراف‌ها و تعیین سرعت خروج مواد از ستون از نرم افزار Excel استفاده گردید.

۴- استخراج بتایین از ملاس

برای استخراج بتایین از ملاس ابتدا ملاس سختی گیری شد. برای این منظور ابتدا مقدار خاکستر ملاس حدود ۰/۹ درصد تعیین شد. سپس بریکس ملاس چند قند به ۶۰ درصد تغییر، اسیدیته به ۹ رسانده شد. کربنات پتاسیم جهت سختی گیری اضافه و سانتریفیوژ شد. سپس اسیدیته محلول ملاس به هفت رسانده شده در حجم موردنظر میزان بتایین جداسازی شده و برای خالص‌سازی مجدد از ستون رد شد. بتایین خارج شده رنگ‌بری شده و در آون خلا در درجه حرارت ۳۵ درجه سانتی‌گراد تغییض گردید (۱۱)، اندازه‌گیری بتایین به روش اسپکتروفوتومتری به روش حلال اسید سولفوریک و معرف یدید پتاسیم انجام شد (۱۳ و ۲۴). پس از تهیه محلول‌های استاندارد با غلظت‌های صفر تا ۳۰۰ میکرو گرم بر میلی‌لیتر از محلول پایه ۱۰۰۰ میکرو گرم بر میلی‌لیتر بتایین خالص آزمایشگاهی با خلوص ۱۰۰ درصد مقدار جذب گلایسین بتایین توسط اسپکتروفوتومتر در طول موج ۳۶۵ نانومتر قرائت و مقدار بتایین بر اساس حاصل ضرب عدد منحنی در درجه رقت و بر اساس وزن نمونه محاسبه گردید.

سطح رقت ده درصد به ستون‌ها تزریق شدند. از طرفی به علت این که زمان خروج مواد مختلف ملاس از رزین متفاوت است، لذا نوع ماده شامل ساکارز، بتایین و نمک کلرید پتاسیم به عنوان سه ماده اصلی تشکیل دهنده ملاس بر حجم خروجی از ستون تاثیرگذار خواهد بود (۱۱). لذا بررسی خصوصیات جداسازی ستون برای هر ماده به صورت مجزا ضروری می‌باشد (۸). برای انجام آزمایش هر ماده در درجه حرارت‌های مورد نظر در سه و بعضی مواقع چهار تکرار از ستون‌های رزینی کروماتوگرافی عبور داده شد. برای اعمال درجه حرارت از دستگاه حمام آبی ۱۰ لیتری مجهز به ترموستات کنترل دما مدل WISD (شرکت Witeg آلمان) استفاده شد.



شکل ۱- ستون‌های رزینی جهت جداسازی بتایین از ملاس با دستگاه حمام آبی با قابلیت کنترل درجه حرارت در سطح آزمایشگاهی

خروجی‌های هر ستون از حجم ۲۵ میلی‌لیتر تا ۸۰۰ میلی‌لیتر با

ستون‌ها اثر معنی‌دار داشت. همچنین اثر مواد تزریقی و درجه حرارت و اثر متقابل آن‌ها در سطح یک درصد و اثر متقابل رزین در درجه حرارت و رزین در مواد تزریقی بر درصد مواد جامد محلول (بریکس) در سطح پنج درصد معنی‌دار بود (جدول ۱).

۳- نتایج و بحث

۱- بهینه‌سازی شرایط جداداسازی درستون کروماتوگرافی
اثر مواد تزریقی به ستون، نوع رزین، اثر متقابل مواد و درجه حرارت، اثر متقابل مواد و رزین در سطح یک درصد و اثر درجه حرارت در سطح پنج درصد بر میزان حجم خروجی

جدول ۱- میانگین مرباعات مواد تزریقی به ستون کروماتوگرافی، درجه حرارت و نوع رزین بر حجم خروجی مواد و درصد ماده جامد محلول

منابع تغییر	درجه آزادی	حجم خروجی	ماده جامد محلول
ماده تزریقی به ستون	۲	۲۴۱۳۹۵/۵۳**	۲/۱۱**
درجه حرارت	۲	۱۷۱۸۹/۵۱*	۱/۰۹**
ماده درجه حرارت	۴	۱۷۲۲۹/۰۹**	۰/۹۱**
نوع رزین	۲	۲۸۰۲۷/۷۰**	۰/۱۶**
ماده رزین	۴	۵۹۱۸۵/۶۹**	۰/۱۷*
درجه حرارت رزین	۴	۳۱۰۱/۰۵**	۰/۱۸*
ماده درجه حرارت رزین	۸	۴۶۴۲/۳۵**	۰/۰۷**
خطا	۵۴	۳۵۱۴/۶۶	۰/۰۶
ضریب تغییرات	۳۹/۰۱	۳۳/۴۱	

* و ** به ترتیب نشانگر عدم معنی‌داری در سطوح احتمال پنج و یک درصد می‌باشند.

نسبت به سایر ترکیبات موجود کنتر شود. بر همین اساس قبل از تزریق ملاس، نمک خالص کلرید پتاسیم، ساکارز و بتایین خالص به ستون تزریق شدند تا در دما و سرعت ثابت زمان خروج مشخص شود. حجم خروجی ترکیبات فوق الذکر با غلطت ۱۰ درصد درسرعت و دمای ثابت سه ماده نشان می‌دهد ابتدا نمک کلرید پتاسیم از ستون‌ها خارج شده (۱۰۳ میلی لیتر) و سپس ساکارز و بتایین به ترتیب با حجم‌های خروجی حدود ۱۴۶ و ۲۸۴ میلی لیتر از ستون‌ها خارج می‌شوند (جدول ۲). این نتیجه با روند جداداسازی در مطالعات قبلی مطابقت دارد (۱۱). این روش به طور شفاف نتایج جداداسازی مواد را نشان می‌دهد و می‌توان با آن دوره زمانی تغییر خروج مواد را تشخیص داد به طوری که در تزریق ساکارز و کلرید پتاسیم به ستون ابتدا نمک و سپس ساکارز خارج شد ساکارز از دقیقه ۲۰ شروع به خارج شدن کرده و در دقیقه ۹۰ به سطح ثابتی رسید (۸). بتایین

در کروماتوگرافی تعویض یونی، همزمان مولکول‌های کوچک اجزای غیریونی به داخل منافذ رزین نفوذ کرده (جذب می‌شوند) و مولکول‌های بزرگتر به سطح رزین می‌چسبند. نمک‌های حاوی سدیم و پتاسیم بخش قابل توجه ملاس چغندرقند را تشکیل می‌دهند که با توجه به شعاع اتمی کوچک و بار یونی منفرد به راحتی به منافذ رزین نفوذ و عبور کنند. ساکارز با فرمول C12H22O11 به دلیل تشکیل پیوند هیدروژنی با مولکول‌های آب (فاز متحرک) از حلایت بالا (۲۰۰ گرم در ۱۰۰ سانتیمتر مکعب در ۲۵ درجه سانتیگراد) برخوردار است. بتایین با فرمول C5H11NO2 شامل دو گروه عاملی است یک گروه عاملی کاتیونی با بار مثبت که هیچ اتم هیدروژنی ندارد و یک گروه عاملی با بار منفی است که به دلیل دارا بودن هم زمان باز مثبت و منفی می‌تواند اثر جاذبه روی رزین‌های تبادل کاتیونی داشته باشد و موجب شود تا حرکت این ترکیب را در منافذ رزین

از وقوع از بین رفتن ساکارز طی معکوس‌سازی (شکسته شدن) جلوگیری شود(۱۱). برای استخراج بهینه بتایین و جداسازی مطلوب بتا بین از بخش‌های ملاس روش‌های دیگری شامل فاز تغییر و فاز جداسازی استفاده شده است که در فاز تغییر ملاس در معرض آنزیم‌های ایندولینازیافرو-کتوسیل ترانسفراز قرار گرفته و ملاسی با فرم فروکتان ایجاد می‌شود و سپس این ملاس در فاز جداسازی قرار می‌گیرد. در این روش نیز برای جداسازی از ستون کروماتوگرافی با سیستم تبادل کاتیونی به فرم سدیمی استفاده می‌شود. فرم سدیمی بایون‌های دیگر جایگزین نشده و این مساله جداسازی گلایسین بتایین را بهترمی‌نماید (۲۵).

آرامتر از ساکارز حرکت می‌کند، لذا مقداری از بتائین در محصول ملاس قندزدایی شده در کارخانجات وجود دارد. اگرچه با دستکاری مناسب میزان جریان بازیافت، ۶۵-۷۰٪ از بتائین می‌تواند در جریان محصولات جانبی با نمک‌ها حذف شود. جداسازی نمک‌ها در ۹۷-۹۹٪ موارد خیلی خوب است. محصول نهایی قندزدایی می‌تواند رنگی در سطح بالا داشته باشد. در قندزدایی ملاس در کارخانجات، رنگزدایی و غیرمعدنی سازی^۱ محصول با تبادل یون به منظور کاهش رنگ تا ۸۰٪ و افزایش خلوص ساکارز تا ۹۵٪ قابل انجام است. درجه حرارت جریان قندزدایی محصول در زمانی که از ستون رزین کاتیونی هیدروژنی عبور می‌کند باید تا کمتر از ۱۵ درجه سانتیگراد نگهداشته شود تا

جلد از انتشار

جدول ۲- مقایسه میانگین حجم محلول خروجی و درصد مواد جامد محلول در ستونهای کروماتوگرافی با تزریق سه نوع ماده در درجه

حرارت‌های مختلف و سه نوع رزین

ماده تزریقی	درجه حرارت	رزین	حجم خروجی (میلی لیتر در دقیقه)
کلرید پتاسیم	۲۵		۱۰۲/۷۸ ^c
ساکاراز	۵۵		۱۴۵/۸۳ ^b
بتایین	۷۵		۲۸۳/۷۸ ^a
		۱۷۷/۲۳ ^{ab}	
	۵۵		۲۰۲/۷۹ ^a
	۷۵		۱۵۲/۳۲ ^b
کلرید پتاسیم	۲۵		۱۰۵/۵۶ ^d
کلرید پتاسیم	۵۵		۹۱/۶۷ ^d
کلرید پتاسیم	۷۵		۱۱۱/۱۱ ^{cd}
ساکاراز	۲۵		۱۲۷/۷۹ ^{cd}
ساکاراز	۵۵		۱۶۹/۴۴ ^{bc}
ساکاراز	۷۵		۱۴۰/۲۹ ^{cd}
بتایین	۲۵		۲۹۸/۵۶ ^a
بتایین	۵۵		۳۴۷/۲۲ ^a
بتایین	۷۵		۲۰۵/۵۶ ^b
		آزمایشگاهی	۲۰۸/۸۰ ^a
		تجاری ۱	۱۴۴/۴۳ ^b
		تجاری ۲	۱۷۹/۱۷ ^a
کلرید پتاسیم	*	آزمایشگاهی	۸۱/۹۴ ^c
کلرید پتاسیم	*	تجاری ۱	۱۰۰ ^c
کلرید پتاسیم	*	تجاری ۲	۱۲۶/۳۹ ^c
ساکاراز	*	آزمایشگاهی	۱۲۲/۲۲ ^c
ساکاراز	*	تجاری	۱۲۷/۷۸ ^c
ساکاراز	*	تجاری ۲	۱۸۷/۵ ^b
بتایین	*	آزمایشگاهی	۴۲۲/۲۲ ^a
بتایین	*	تجاری	۲۰۵/۵ ^b
بتایین	*	تجاری ۲	۲۲۳/۶۱ ^b
*	۲۵	آزمایشگاهی	۲۱۲/۵ ^a
*	۲۵	تجاری	۱۴۱/۶۱ ^a
*	۲۵	تجاری ۲	۱۷۷/۷۸ ^a
*	۵۵	آزمایشگاهی	۲۴۴/۴۴ ^a
*	۵۵	تجاری	۱۵۰ ^a
*	۵۵	تجاری ۲	۲۱۳/۸۹ ^a
*	۷۵	آزمایشگاهی	۱۶۹/۴۴ ^a
*	۷۵	تجاری	۱۴۱/۶۷ ^a
*	۷۵	تجاری ۲	۱۴۵/۸۳ ^a

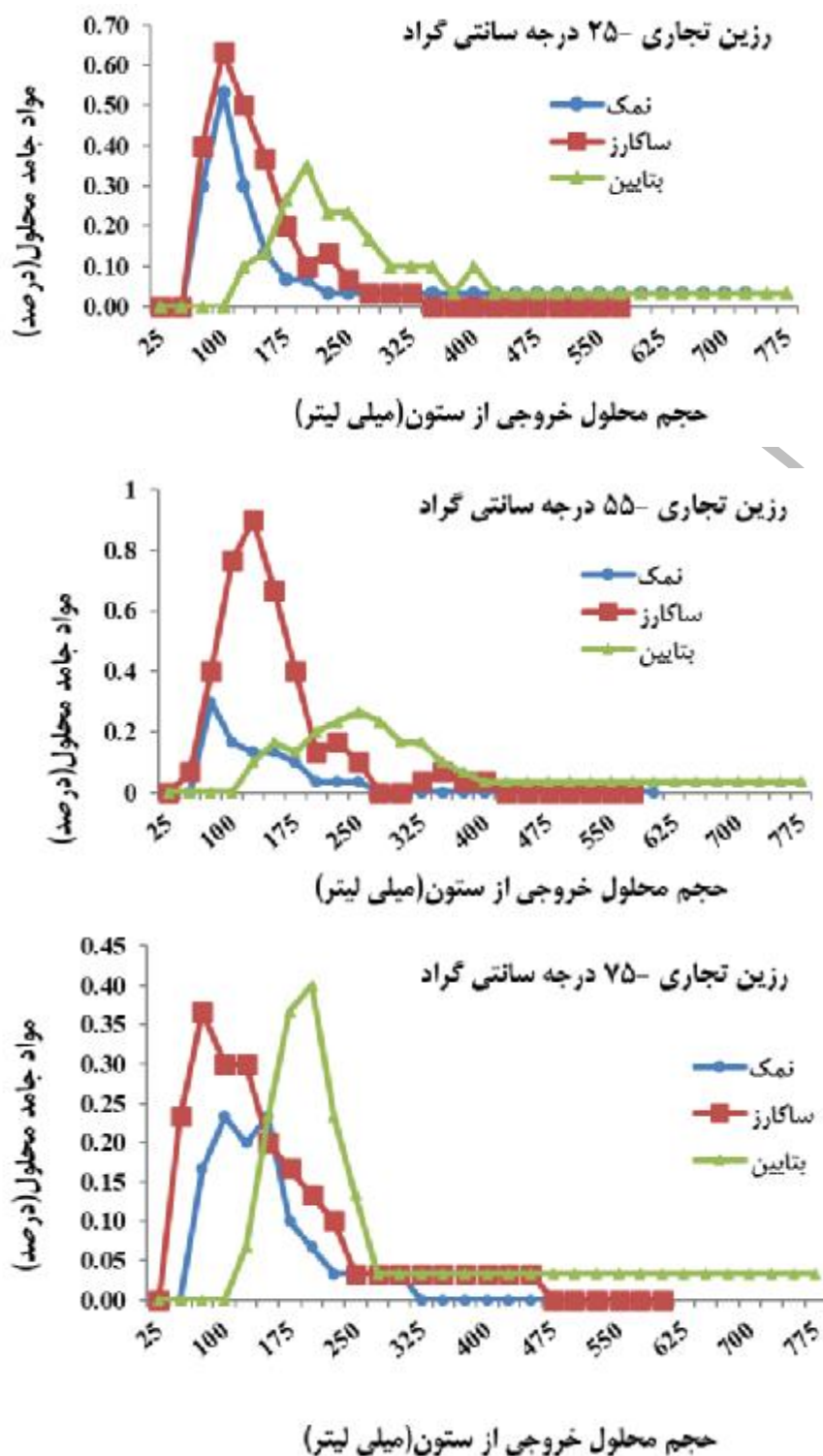
اعداد با حروف مشترک در هر ستون دارای اختلاف معنی دار ($P<0.05$) نمی باشند

شد که رزین تجاری ۱ به طور معنی دار نسبت به دو رزین دیگر قادر به تفکیک مواد با سرعت بیشتر و حجم مواد کمتر است (جدول ۲). درین این رزین‌ها ستون حاوی رزین آزمایشگاهی بسیار دیرتر از دو ستون دیگر (۴۲۲ میلی‌لیتر در مقابل ۲۰۰ میلی‌لیتر) بتایین راتفکیک نمود (جدول ۲). ذرات ریز این رزین باعث کندی حرکت بتایین در داخل آن شده و کندی روند تفکیک بود. در این رزین با وجودی که بتایین آخرین مرحله از رزین (شکل ۲ ب و ج) با راندمان ۶۵ تا ۱۰۰ درصد طی دماهای مختلف (داده‌ها بر اساس محاسبه سطح زیر منحنی بوده که ارائه نشده است) خارج شد، اما رزین آزمایشگاهی از نظر قیمت برای کارخانه به صرفه نیست از طرفی در کارخانه با سرعت بالای کاررونده کنداست خراج بتایین از این رزین نمی‌تواند اقتصادی باشد. در درجه حرارت ۲۵ درجه سانتی گراد سرعت تفکیک بتایین در هر سه رزین مشابه بود این در حالی است که با افزایش دما سرعت تفکیک بتایین در رزین‌های تجاری ۱ و تجاری ۲ افزایش یافته در حالی که در رزین آزمایشگاهی در درجه حرارت‌های بالا نیز سرعت تفکیک بسیار کند بود (شکل ۲ و جدول ۲). راندمان استحصال بتایین در رزین آزمایشگاهی طی درجه حرارت‌های مختلف بین ۶۵-۱۰۰ درصد اما به مقدار کم و بسیار کند بود. این راندمان در رزین تجاری ۱ بین ۹-۴۶ درصد متغیر اما با مقدار زیاد و روند سریع و در رزین تجاری ۲ این راندمان حتی منفی بوده و با خروج ساکارز همزمان بود (داده‌ها ارائه نشده‌است). استخراج بتایین در رزین کاتیونی قوی^۱ از خلوص ۵ تا حداقل ۶۰ درصد متفاوت است. در رزین کاتیونی ضعیف به فرم هیدروژن^۲ ایجاد باند هیدروژنی از دلایل نگهداری بتایین روی رزین است در این رزین در شرایط اسیدی خلوص بتایین از ۱۹ به ۸۹ درصد رسید که در این رزین می‌توان با یک بار جریان به جای چند بار جریان به خلوص رسید (۲۳).

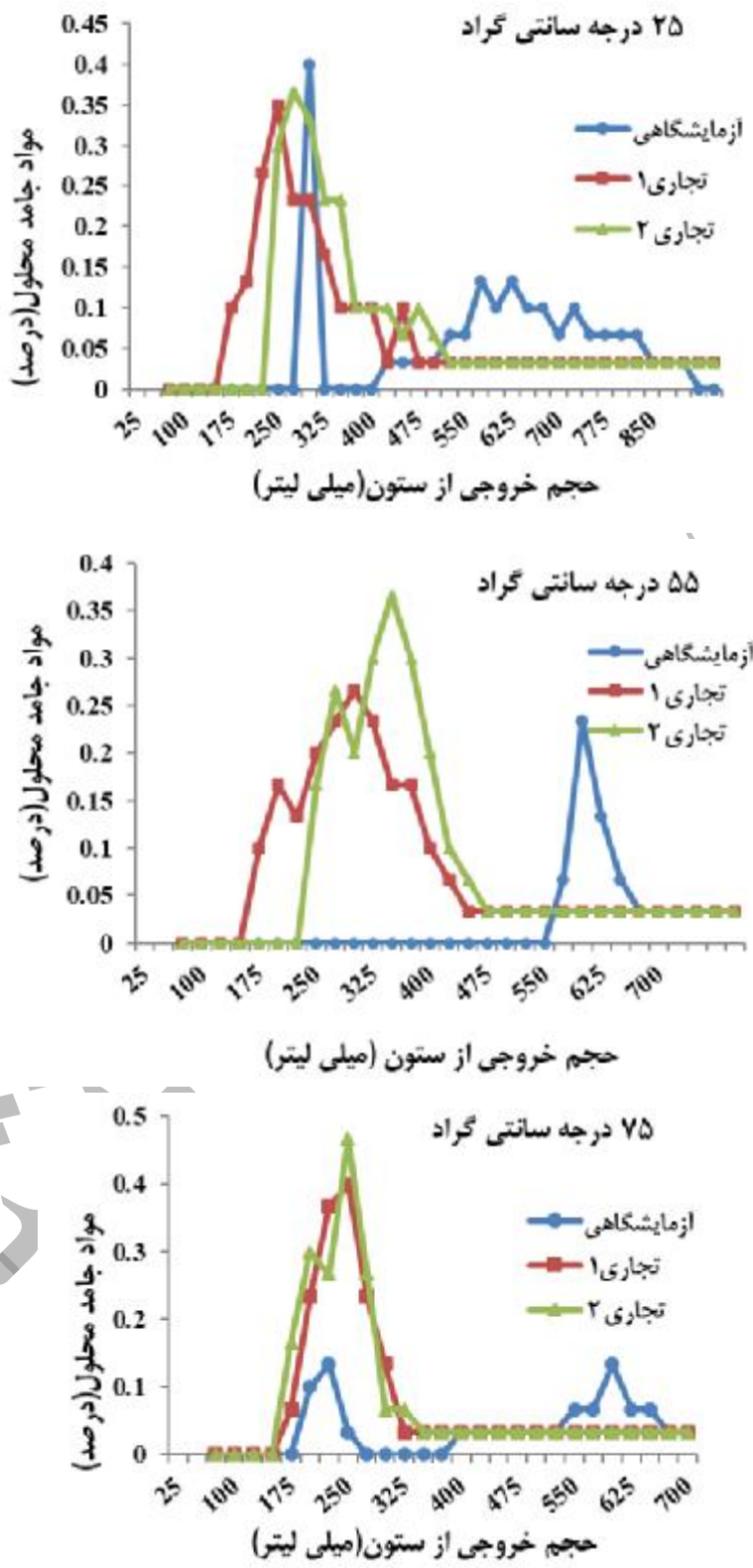
جداسازی بتائین از ملاس با توجه به غلظت ساکارز ۵۰٪، خاکستر ۱۰٪ و بتائین ۶٪ در ملاس، موجب همپوشانی خروج دو ترکیب ساکارز و بتائین از ستون کروماتوگرافی است. افزایش دمای فازمتخرک برای ترکیبات خالص مورد بررسی، موجب افزایش سرعت خروج ساکارزو کاهش همپوشانی خروج همزمان ساکارز و بتائین موجود در ملاس از ستون رزین گردید (شکل ۱). لذا مشاهده شد که در درجه حرارت ۷۵ درجه سانتی گراد مواد تزریقی به ستون کروماتوگرافی سریعتر و به طور متوسط در حجم ۱۵۲ میلی‌لیتر از ستون‌ها خارج می‌شوند. با کاهش درجه حرارت خروج مواد از ستون‌ها دیرتر و در حجم بیشتری از محلول عبور کرده از ستون، اتفاق می‌افتد (جدول ۲). همچنین بهترین درجه حرارت برای خروج بتایین از ستون‌ها درجه حرارت ۷۵ درجه سانتی گراد است که به طور معنی دار نسبت به دو درجه حرارت دیگر (۵۵ و ۲۵ درجه سانتی گراد) بتایین سریعتر و با حجم کمتر محلول (۲۰۶ میلی‌لیتر) از ستون‌ها خارج می‌شود (جدول ۲). کنترل خروج ساکارز و بتائین در دو رزین تجاری ۱ و تجاری ۲ با تعیین ساکارز به روش پلاریمتری و درصد مواد جامد محلول (بریکس) به روش رفرکتومنتری نشان داد که کمترین همپوشانی خروج ساکارز و بتائین در درجه حرارت ۷۵ درجه سانتی گراد به دست آمد (شکل ۲). با محاسبه سطح زیر منحنی و راندمان استحصال مشخص گردید که در رزین تجاری ۱ درجه حرارت ۷۵ درجه سانتی گراد راندمان استحصال ۴۶/۳۲ درصد بود در حالی که در این رزین و در درجه حرارت ۹/۰۹ و ۵۵ درجه سانتی گراد راندمان استحصال ۱۳/۹۱ و ۶۰ درصد بود (داده‌ها نشان داده نشده است). در آزمایش دیگری نیز تفکیک مواد در ستون کروماتوگرافی در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد انجام شد و درجه حرارت بیشتر از ۶۰ درجه برای استحصال مناسب شناخته شد (۸). در مقایسه سه رزین نیز مشخص

1- Strong Acid Cation Exchange Resin, Na +/ K + SAC

2- Weak Acid Cation Exchange Resin, H + WAC



شکل ۲- خروج نمک (کلرید پتاسیم)، ساکارز، و بتایین بر حسب درصد مواد جامد محلول (بریکس) از ستون با رژین تجاری ۱ در درجه حرارت های ۲۵، ۵۵ و ۷۵ درجه سانتی گراد



شکل ۳- مقایسه سه رزین از نظر میزان خروج بنا بر حسب درصد مواد جامد محلول (بریکس) در درجه حرارت‌های مختلف ۲۵، ۵۵ و ۷۵ درجه سانتی‌گراد

آزمایش با غلظت ۱۰۰۰ میکرو گرم در میلی لیتر تهیه شده بود لذا خلوص بتایین با تقسیم مقدار غلظت بر اساس رقت بر مقدار غلظت اولیه بدست آمد.

۲-۳- اندازه‌گیری خلوص بتایین استخراج شده

میزان غلظت بتایین استخراج شده و درصد خلوص آن برای سه تکرار آزمایش به روش اسپکتروفوتومتری در طول موج ۳۶۵ نانومتر مطابق جدول ۳ بود. با توجه به این که محلول اصلی مورد

جدول ۳- غلظت بتایین استخراج شده از ملاس (میکرو گرم در میلی لیتر) و درصد خلوص در سه بار تکرار آزمایش

تکرار	غلوص بر اساس رقت	درصد خلوص
	(میکرو گرم در میلی لیتر)	
۱	۵۴	۵۴۱
۲	۶۴	۶۳۹
۳	۷۹	۷۸۵

به علت این که یک ماده صد درصد طبیعی است و استخراج آن به مواد شیمیایی زیادی نیاز ندارد بسیار در سلامت انسان موثر می‌باشد. از طرفی با توجه به این که سطح زیر کشت چغندرقند در کشور حدود ۱۰۰ هزار، با صنعتی شدن این پروژه بیش از ۱۳۰۰ تن بتایین تولید خواهد شد که در ارزآوری برای کشور بسیار موثر خواهد بود. بتایین موجود در ملاس ریشه چغندرقند قبل یا بعد از این که ملاس وارد کارخانه کل گیری شود قابل استحصال بوده و لذا استخراج بتایین از ملاس می‌تواند به عنوان یک فرآیند جانی در کارخانه‌های قند و کل گیری مورد توجه قرار گیرد و در افزایش اشتغال موثر باشد. برای این منظور روش استخراج کروماتوگرافی تعویض یونی ستونی جهت جداسازی بتایین از ملاس انتخاب شد. ستون‌های مورد نیاز طراحی و ساخته شد. این روش قابل تعمیم به Simulated moving bed بوده که به راحتی در کارخانجات قند قابل صنعتی شدن و استفاده است. در این راستا بهترین شرایط برای جداسازی بتایین از ملاس شامل نوع رزین و درجه حرارت مناسب تعیین گردید به طوری که رزین تجاری یک بهتر از رزین آزمایشگاهی در تفکیک بتایین از ستون کروماتوگرافی موثر بود و همچنین بهترین دما برای تفکیک درجه حرارت ۷۵ درجه سانتی گراد بود. در رزین

بر اساس این جدول میانگین خلوص بتایین معادل ۶۵/۶۶ درصد به دست آمد. لازم به ذکر است که اعداد به دست آمده بر اساس منحنی استاندارد حاصل از بتایین آزمایشگاهی بدست آمده است. بتایین ۴/۵-۵/۵ درصد ملاس را تشکیل می‌دهد اما در قسمت جداسازی می‌توان به خلوص ۸۰-۲۵ درصد رسید. عبور بیشتر مواد از ستون می‌تواند به خلوص بیشتر کمک کند. که البته این شیوه نظر به ضرورت بدست آوردن حالت ثابت بسیار زمان بر بوده و نیاز به آنالیز مقدار زیادی نمونه دارد (۸).

۴- نتیجه گیری

چغندرقند گیاهی چند منظوره بوده و علاوه بر تاثیر به سزایی که در تولید قند کشور و خودکفایی در این محصول دارد، ملاس آن در صنایع الکل سازی مورد استفاده قرار می‌گیرد. این گیاه به علت داشتن بتایین از نظر مصارف دارویی از جمله داروهای ضدسرطان نیز مورد توجه است. بتایین موجود در برگ و ریشه چغندر از سایر گیاهان زراعی بیشتر بوده و در شرایط تنش‌های محیطی افزایش می‌یابد. از طرفی بتایین موجود در ملاس چغندرقند به علت داشتن خواص بسیار زیاد به عنوان ماده کمکی به غذای طیور و ماهی پرورشی اضافه می‌شود و سالانه حدود ۳۰۰-۵۰ تن از این ماده وارد کشور می‌شود. بتایین

- https://www.irica.ir/file_manager/1396015/1396015.htm
۲. انجمان صنفی کارخانجات قند و شکر ایران، ۱۳۹۹.
صورت عملکرد بهره برداری کارخانه های قند
چغندری و نیشکری کشور در سال ۱۳۹۹.
- <http://www.isfs.ir/amalkard/HTML/1399.pdf>
۳. نعمتی، الف، ۱۳۸۰. اثرات جایگزینی کولین بوسیله
بتابین بر روی عملکرد و کیفیت لاشه در جوجه‌های
گوشتشی. پایان نامه کارشناسی ارشد. دانشگاه ایلام.
ایران.
4. Abdollahian Noghabi, M., 1999. Ecophysiology of sugar beet cultivars and weed species subjected to water deficiency stress. PhD Thesis. The University of Reading. England.
 5. Abdollahian Noghabi, M. and Sadeghian Motahar, S. Y., 2002. Changes in the concentration of glycine betaine, glutamin and sugars in sugar beet subjected to soil moisture deficit. *Proceeding of the 65th IIRB congress.Belgium*.
 6. Asadi, M., 2007. *Beet sugar hand book*. Wiley and son Inc. 884 pages.
 7. Brown, R. J., Nees, R. A. and Arthur, N., 1952. Recovery of nitrogenous and other compounds. U.S. Patent No. 2586295.
 8. Bubinik, Z., Pour, V., Gruberova, A., Starhova, H., Hinkova, A. and Kadlec, P., 2004. Application of continuous chromatographic separation in sugar processing. *Journal of Food Engineering*, 61, pp.509-513.
 9. Cha-um, S., Kirdmanee, Ch. and Supaibulwatana, K., 2004. Biochemical and physiological responses of Thai Jasmine rice (*Oryza sativa L.* ssp *indica* cv. KDML105) to salt stress. *Science Asia*, 30, pp. 247-253.
 10. Craig, S. A. S., 2014. Betaine in human nutrition. *The American Journal of Clinical Nutrition*, 80, pp. 539-549.
 11. Clarke, S. J. and Rouge, B., 1995. Softening and purification of molasses

تجاری او درجه حرارت ۷۵ درجه سانتی گراد راندمان استحصال حدود ۵۰ درصد بود که بسیار بهتر از رزین تجاری ۲ و دماهای دیگر بود. با وجودی که راندمان استحصال بتایین در رزین آزمایشگاهی بهتر از رزین تجاری ۱ بود اما مقدار کم بتایین استحصال شده، و روند کند خروج بتایین از آن و نیز قیمت گراف این رزین در بازار نشان می دهد که این رزین نمی تواند راهکار مناسبی برای استفاده اقتصادی در کارخانجات باشد. از طرفی با خروج نمک‌های مختلف از ستون مشخص گردید که ابتدا ناخالصی‌ها و نمک‌های ملاس سپس ساکارز و درنهایت بتایین از ستون کروماتوگرافی خارج می‌شود. این امر نشان می‌دهد ساکارز خارج شده قبل از بتایین می‌تواند در کارخانجات تولید اسید سیتریک که در داخل کشور وجود دارد مورد استفاده قرار گیرد لذا استخراج بتایین از ملاس تاثیر سوئی بر استخراج این ماده نخواهد داشت. میانگین درصد خلوص بتایین به دست آمده ۶۵/۶۶ درصد بود. این درصد خلوص برای مصارف طیور و آبزیان مناسب بوده و برای خلوص بیشتر می‌توان تعداد دفعات عبور ملاس از ستون را افزایش داد. نظر به اجرای این پروژه در فاز آزمایشگاهی و پایلوت نیمه صنعتی، پایلوت صنعتی آن در کارخانه‌ای در شمال غرب کشور آغاز شده است.

۵- سپاسگزاری

فاز آزمایشگاهی و نیمه‌صنعتی این پروژه با حمایت ستاد گیاهان دارویی و طب سنتی معاونت علمی و فناوری ریاست جمهوری و در موسسه تحقیقات اصلاح و تهیه بذر چغندر قند طراحی و اجرا گردید که به این ترتیب از همکاران محترم مراکز فوق الذکر تشکر و قدردانی می‌شود.

۶- منابع

۱. آمار گمرک جمهوری اسلامی ایران، ۱۳۹۷. آمار واردات به تفکیک ماه، کشور طرف معامله، گمرک وکدتعرفه، طی سال ۱۳۹۷

- E., 2002. Use of a weakly acid cation exchange resin for chromatographic separation of carbohydrates. WO/2002/027038.
19. Lechner, J. F. and Stoner, G. D., 2019. Red beetroots and betalines as cancer chemoprotective agents. *Molecules*, 24, pp.1-12,1602. doi:10.3390/molecules24081602.
20. Mahn, K., Hoffmann, C. and Marlander, B., 2002. Distribution of quality components in different morphological sections of sugar beet (*Beta vulgaris* L.). *European Journal of Agronomy*. 17, pp. 29–39.
21. Moghaieb, R. E. A., Saneoka, H. and Fujita, K., 2004. Effect of salinity on osmotic adjustment, glycinebetaine accumulation and the betaine aldehyde dehydrogenase gene expression in two halophytic plants, *Salicornia europaea* and *Suaeda maritima*. *Plant Science*, 166, pp. 1345-1349.
22. Niazi, B. H., Athar, M. and Rozema, J., 2004. Salt tolerance in the fodder beet and sea beet: Analysis of Biochemical relations. *Bulgarian Journal of Plant Physiology*, 30 (1-2), pp.78-88.
23. Saari, P., 2011. Industrial scale chromatographic separation of valuable compounds from biomass hydrolysates and side streams. *PhD thesis*. School of chemical Technology, Aalto university. Finland.
24. Shaw, B., Thomas, T. H. and Cooke, D. T., 2002. Response of sugar beet (*Beta vulgaris* L.) to drought and nutrient deficiency stress. *Plant Growth Regulation*, 37, pp. 77-83.
25. Van, L. J., and Wach, W., 2011. Process for the recovery of betaine from molasses. WO2011141175 A1.
26. Watkins, R. and Bacon, C., 2016. Soap from sugar beet. *British Sugar Beet Review*, 84(1), pp. 25-27.
- or syrup. United States Patent No.5,454,875
12. Gorham, J., 1995. Betaines in higher plants – biosynthesis and role in stress metabolism. In: (ed. Walsgrove, R. M.) *Amino acids and their derivatives in higher plants*. P.:173-203. Cambridge University Press, Cambridge.
13. Grieve, C. M. and Grattan, S. R., 1983. Rapid assay for determination of water-soluble quaternary ammonium compounds. *Plant and Soil*, 70, pp.303-307.
14. Heikkila, O. H., Jaakkko, A. M. and DED. Millner, JJ. Virtanen., 1981. Betaine recovery process. Us patent 4359430 A.
15. Jaleel, C. A., Manivannan, P., Lakshmanan, G. M. A., Sridharan, R. and Panneerselvam, R., 2007. NaCL as a physiological modulator of proline metabolism and antioxidant potential in *Phyllanthus amarus*. *Comptes Rendus Biologies*, 330, pp.806-813.
16. Kapadia, G. J., Azuine, M.A., Rao, G.S., Aria, T., Lida, A. and Tokuda, H., 2011. Cytotoxic effect of the red beet root (*Beta vulgaris* L.) extract compared to doxorubicin (Adriamycin) in the human prostate (PC-3) and breast (MCF-7) cancer cell lines. *Anticancer Agents in Medicinal Chemistry*, 11(3), pp.280-284.
17. Kapadia, G.J., Rao, G.S., Ramachandran, C., Iida, A., Suzuki, N. and Tokuda, H., 2013. Synergistic cytotoxicity of red beet root (*Beta vulgaris* L.) extract with doxorubicin in human pancreatic, breast and prostate cancer cell lines. *Journal of complementary and Integrative Medicine*, 10(1), pp. 113-122.
18. Karki, A., Heikkilä, H., Jumppanen, J., Tiihonen, J., Tervala, T., Mäyrä, N., Ravanko, V., Paananen, H. and Paatero,

(Original Research Paper)

Optimizing Betaine Extraction from Sugar Beet Molasses by Ion Exchange Chromatography Method

Samar Khayamim.^{1*}, Babak Babaee², Hamid Noshad ², Dariush Taleghani ²

1- Assistant professor of Seed and Plant Improvement Institute, Agricultural Research, Education and Extension Organization, Karaj, Iran.

2- Sugar Beet Seed Institute, Agricultural Research, Education and Extension Organization, Karaj, Iran.

Received:17/02/2022

Accepted:27/04/2022

Abstract

Sugar beet is important for amino acids like glycine betaine beside sugar because it has medicinal effects in poultry, fish and also in human as it is used for anti-cancer drugs. This design was conducted in order to optimize betaine extraction from sugar beet molasses in ion exchange chromatography method. Firstly, an experiment was conducted in factorial based on completely randomized design with three replications for optimizing suitable extraction condition of different injected materials to chromatography column. The first factor was injected materials including potassium chloride, pure sucrose and betaine, the second factor was related to column temperature including 25, 50 and 75°C and the third factor was different resins including experimental, commercial 1 and 2 resins. The extracted volumes of these injected materials were significantly different. The best temperature for betaine extraction was 75°C. the best resin for betaine extraction was commercial resin 1 in which betaine was extracted with more quantity and efficiency and faster in comparison with other resins. Secondly betaine of sugar beet molasses was extracted based on optimum condition at first step. The purity of extracted betaine was 54, 64 and 79% with mean of 65.66. This experiment was conducted in experimental level which would be useful for performing at industrial level in different sugar factories of the country to extract betaine from sugar beet molasses

KeyWords: Chromatography, Glycine Betaine Extraction, Molasses, Resin, Temperature.

*Corresponding Author: samar.khayam@gmail.com