#### Preparing Pickering Emulsion of Canthaxanthin and Stabilization with Cellulose Nanocrystals

#### SHEIDA HEDJAZI<sup>1</sup>, SEYED HADI RAZAVI<sup>2\*</sup>, MOAZAMEH KORDJAZI<sup>3</sup>, FARAMARZ KHODAEYAN<sup>4</sup>

1. Former Graduated Student, Department of Food Science and Engineering, University College of Agriculture and Natural

Resources, University of Tehran, Karaj, Iran. 2. Professor, Department of Food Science and Engineering, University College of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran.

3. Assistant Professor, Department of Fisheries, College of Fisheries and Environmental Sciences, Gorgan University of Agricultural Sciences and Natural Resources, Gorgan, Iran.

4. Associate Professor, Department of Food Science and Engineering, University College of Agriculture and Natural Resources, University of Tehran, Karaj, Iran.

(Received: May. 15, 2018- Revised: Aug. 18, 2018- Accepted: Sep. 23, 2018)

#### ABSTRACT

The aim of this study was to prepare an ultra-stable emulsion for canthaxanthin with cellulose nanocrystals and investigating its physiochemical properties. Canthaxanthin used in this study was a metabolite of *Dietzia natronolimnaea* HS-1. Cellulosic nanocrystals (CNCs) of cotton linter were made and characterized using acid hydrolysis. Dynamic light scattering (DLS) alongside Atomic Force Microscopy (AFM) represented needle-like particles with length of  $212\pm11$  and thickness of  $5\pm2$ . The crystallinity degree of CNC for cotton linter increased from (76.4%) to (86.6%). FTIR (ATR) spectroscopy suggested more surface hydroxyl groups for CNCs than native cellulose and complete digestion of hemicelluloses by acid. Pickering emulsions of oil in water were prepared using an ultrasonic homogenizer. The results of the morphological tests indicated a sample with the same particle dispersion. Results indicated that generated emulsions represent promising stability in different environmental conditions for a long period of time.

Keywords: Acidic Hydrolysis, Canthaxanthin, Pickering emulsion, Cellulose nanocrystal

### تهیه امولسیون پیکرینگ از کانتازانتین و پایدارسازی آن توسط نانوکریستالسلولز

شیدا حجازی'، سید هادی رضوی\*ً'،معظمه کردجزی"، فرامرز خدائیان ٔ

۱. دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه علوم و مهندسی صنایع غذایی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج، ایران

۲. استاد، گروه علوم و مهندسی صنایع غذایی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج، ایران ۳. استادیار، گروه شیلات، دانشکده شیلات و محیط زیست، دانشگاه علوم کشاورزی و منابع طبیعی گرگان، گرگان، ایران ۴ دانشیار، گروه علوم و مهندسی صنایع غذایی، پردیس کشاورزی و منابع طبیعی، دانشگاه تهران، کرج، ایران (تاریخ دریافت: ۱۳۹۷/۲/۲۵ - تاریخ بازنگری: ۱۳۹۷/۵/۲۷ - تاریخ تصویب: ۱۳۹۷/۷/۱

### چکیدہ

هدف از این تحقیق تهیه امولسیونی فوق پایدار برای کانتازانتین با نانوکریستال سلولز و بررسی صفات فیزیکوشیمیایی آن بود. کانتازانتین استفاده شده در این تحقیق متابولیت باکتری I-Dietzia natronolimnaea HS بود. نانوذرات سلولز از الیاف کتان با روش هیدرولیز اسیدی تهیه گردید. نتایج پراکندگی نور دینامیک، میکروسکوپ نیروی اتمی نشان داد که طول ذرات ۱۱±۱۱ و قطر ۲±۵ نانومتر بود. بلورینگی ذرات پس از هیدرولیز از ۷۶/۴ برای الیاف کتان به ۸۶/۶ درصد رسید. نتایج آزمون اسپکتروسکوپی فوریه (ATR) نشان داد گروه های هیدروکسیل سطحی نانوکریستال نسبت به سلولز بیشتر بوده و هضم کامل همی سلولز توسط اسید صورت گرفت. امولسیونهای پیکرینگ روغن در آب با استفاده از مورثایزر اولتراسونیک تهیه شدند. نتایج آزمونهای ریخت شناسی بیانگر نمونهای با پراکندگی ذرات یکسان بود.

بايد نظر مصرف

واژههای کلیدی: هیدرولیز اسیدی، کانتازانتین، پیکرینگ امولسیون، نانوکریستال سلولز

#### مقدمه

امولسیونها سامانههای ناهمگن<sup>۱</sup> حاوی قطرات مایع دیسپرس شده در یک مایع غیر قابل امتزاج دیگر میباشند که امروزه بهطور گستردهای در مواد آرایشی، غذا، دارو و ... مورد استفاده قرار می گیرند. نکته یمهم در ارتباط با امولسیونها، پایداری آنهاست که برای حفظ ویژ گیهای امولسیون با گذشت زمان ضروری میباشد. سورفکتانتهای مصنوعی و پلیمرهای دارای فعالیت در سطح که در لایه بین سطحی جذب شده و سبب کاهش کشش بین سطحی میشوند به عنوان امولسیفایر برای ساخت مولسیون پایدار مورد استفاده قرار می گیرند( .2011 .2011).

به علت اثرات مضر برخی امولسیفایرها مانند نگرانی از ایمن بودن برخی از آنها به ویژه انواع سنتزی، به دام افتادن هوا، کف کردن و...، ساخت امولسیون بدون استفاده از امولسیفایر، توجه زیادی را به خود جلب کرده است. در حال حاضر، یک روند بسیار قوی در بازار نسبت به فرمولاسیون

محصولات وجود دارد كه نهتنها محصول بايد خوراكي باشد بلكه

از مواد زیستی برای فرمولاسیون امولسیون در صنایع غذایی و آرایشی شده است (Rayner *et al.*, 2014). با توجه به مقررات جدید، مقدار قابل توجهی از تلاشهای مداوم تولید کنندگان برای کاهش سورفکتانت، به ویژه کاهش سورفکتانتهای سنتزی با جایگزینهای بیولوژیکی و سازگار با محیط صورت می گیرد (Rayner *et al.*, 2014).

یک راه برای این منظور، جانشینسازی امولسیفایر با ذرات جامد است. امولسیونهای پایدار شده با ذرات جامد، امولسیون پیکرینگ نامیده میشوند. جذب ذرات در سطح بین آب و روغن، به میزان ترشدگی<sup>۲</sup> نسبی آنها به وسیله آب و روغن بستگی دارد. در صورت تر شدن با آب، زاویه تماس<sup>۲</sup> کمتر از ۹۰ درجه بوده و امولسیون روغن در آب بهدست میآیدو در

کننده را به عنوان یک محصول طبیعی و غیر سنتزی جلب کند. این مسائل سبب تولید و جداسازی ذرات بدست آمده

<sup>\*</sup> نویسنده مسئول: Srazavi@ut.ac.ir

<sup>2.</sup> Wetting

<sup>3.</sup> Contact angle

ذرات جامد میلهای شکل که از تودههای زیستی<sup>۵</sup> گرفته می شوند مورد توجه بسیاری از محققان واقع شدهاند. این ذرات مزايايي همچون پايدار كردن سطح مشترك روغن و آب و همچنین دوستدار محیط زیست بودن را دارند که در نتیجه از آنها در کاربردهای وسیعی استفاده میشود. در بین ماکرومولکولهای زیستی، سلولز یک هموپلیمر خطی از ار (و۴)D-گلوکز می باشد که یک ساختار نیمه کریستالی راetaمیسازد که در آن قسمتهای فوق منظم (کریستالی) توسط محورهایمیکروفیبریلی بینظم (فاز آمورف) جدا شدهاند. گزارشات زیادی در مورد مواد فیبری سلولزی یا سلولز میکروفیبریله شدهی آبدوست که توانایی پایدار کردن امولسیونهای روغن در آب را داشتند وجود دارد. اگرچه فیبرها مشکلهایی همچون: تودهای شدن ٌ، آلودگی داشتن، عدم توانایی در کنترل اندازه این ذرات در طول تولید (که منجر به نداشتن كنترل روى مشخصات امولسيون مثل اندازه قطرات، صفات ویسکومتری و تهیه مجدد می شود) را دارند. تنها، ذرات کوچک توانایی داشتن شرایط تحت کنترل را دارند. ذرات به شدت کریستالی که مورفولوژی متنوعی دارند توسط هیدرولیز اسیدی قابل تهیه هستند. شیمی سطح این ذرات به منبع سلولزی اولیه و شرایط هیدرولیز اسیدی همچون: غلظت اسید، زمان واکنش، دما و خلوص مواد بستگی دارد. به علت آبدوست بودن و تنها در کنارهها آبگریز بودن، سلولز اصلاح نشده تنها توانایی پایدارسازی امولسیونهای روغن در آب را دارد. برای تهیه امولسیونهای آب در روغن نیاز به اصلاح سطحی سلولز به سمت آبگریزی می باشد.(Kalashnikova et al., 2013)

کریستال های سلولزی دارای اندازه مقطعی حدود ۵ الی ۲۵ نانومتر و طولهای متفاوت وابسته به منبع سلولزی می-باشند که از نانومتر تا میکرومتر متغیر میباشند. در نتیجه نانوكريستالهاى سلولزى كانديداهاى مناسبى براى پايدارسازى سطح مشترک می باشند (Kalashnikova et al., 2013).

کاراتنوئیدها گروه گستردهای از رنگدانهها میباشند که دارای گروههای ایزوپرن غیراشباع میباشند( & Chandi Gill,2011). این رنگدانهها در تمام ارگانیسمهای فتوسنتز کننده همچون گیاهان، جلبکها و بعضی از باکتریها و جلبک-های غیر فتوسنتز کننده حضور دارند ( Ghatibzahedi & et al., 2013). استخراج باكتريايي اين رنگدانه نسبت به استخراج آن از منابع دیگر مزایای زیادی دارد، همچون عدم وابستگی استخراج

زاویه تماس بزرگتر از ۹۰ درجه نوع امولسیون آب در روغن خواهد بود (Ferlichowska et al., 2010). در امولسيونهای پیکرینگ <sup>ا</sup>ذرات روی سطح مشترک آب و روغن انباشته شده و سد مکانیکی (استری) ایجاد میکنند که از درهمآمیختگی ٔ قطرات امولسيون جلوگيري ميكند. ميزان اين جلوگيري به تراکم ذرات انباشته شده در سطح مشترک و انرژی لازم برای جداكردن ذرات بستگى دارد (Dickinson et al., 2012). امولسیون های پیکرینگ عاری از سورفکتانت به دلیل ویژگیهای خاص خود، روزبهروز توجه بیشتری را به خود جلب میکنند. پایداری بیشتر امولسیونهای پیکرینگ در برابر درهمآمیختگی قطرات و رسیدگی استوالد<sup>۳</sup> سبب محافظت از قطرات در غلظت بالای فاز پراکنده می شود (Chen et. al., 2011). انواع مختلف ذرات برای پایدارسازی امولسیون های پیکرینگ مورد استفاده قرار گرفتهاند که از جملهی آنها: ذرات غیر خوراکی سیلیکا و رس (Chen et. al., 2011)، ذرات نشاسته (Chen et. al., 2011)، Tan et al., 2012)، نانوكريستالهاي كيتين ( Tan et al., 2012) 2012)، فيبرهاى سلولزى(Zoppe et al., 2012)، نانوذرات کیتوزان (Wei et al., 2012)، میکروژلهای پروتئین آب ينير(Destribats et al., 2014)، نانوكريستال سلولزي Tasset et .Capron et al., 2013 .Kalashnikova et al., 2013) al., 2013)، مثالهایی از کاربرد ذرات زیستی<sup>†</sup> در آمادهسازی و پایداری امولسیونهای پیکرینگ میباشند.

برخلاف پتانسیل بالا، کاربرد امولسیون پیکرینگ در صنعت غذا به علت عدم حضور ذرات پایدار کنندهی دارای درجه خوراکی بسیار محدود است.به همین دلیل در سالهای اخیر تلاش محققان در جهت رسیدن به این هدف بسیار افزایش یافته است (Kargar et al., 2012). یکی از کاربردهای امولسیونهای پایدار شده با ذرات، بهبود پایداری اکسیداتیو روغن میباشد. مطالعات..2012Kargar et al نشان داد که استفاده از میکروکریستالهای سلولز و نشاسته اصلاح شده برای تهیه امولسيون، سبب كاهش سرعت اكسيداسيون روغن مى شود كه ناشی از تشکیل لایه یضخیم در اطراف قطرات روغن است.

مطالعات زیادی برای فهم چگونگی فرایند واکنشی که در جذب ذرات در سطح مشترک دخیل هستند انجام گرفته شده و یکی از فاکتورهای مهم و اساسی در پایداری این امولسیونها اندازه و شکل ذرات میباشد.

<sup>1.</sup> Pickering Emulsions

<sup>2.</sup> Coalescence 3. Ostwald ripening

<sup>4.</sup> Bio-particles

<sup>5.</sup> Biomass

<sup>6.</sup> Aggregation

به فصل یا مکان جغرافیایی، همچنین طبیعی بودن آن در مقایسه با کاراتنوئید های سنتزی از مزایای استفاده از کاراتنوئید باکتریایی میباشد (Gharibzahedi & *et al.*, 2014). کانتازانتین عیک کتوکاراتنوئید با خاصیت آنتی اکسیدانی قوی میباشد. طیف رنگی آن شامل نارنجی تا قرمز میشود. این رنگدانه علاوهبر جاذبه ظاهری، دارای خواص سلامتی بخشی میباشد که امروزه در بازار تقاضا بسیار مورد توجه است که در نتیجه این رنگدانه را به یک رنگدانه مفید برای صنایع دارویی و غذایی تبدیل کردهاست (Gharibzahedi & *et al.*, 2013). در بین *من*ابع مختلف بیولوژیکی تولید کانتازانتین با باکتری *Ibertzia* منابع مختلف بیولوژیکی تولیدی امیدوارکننده و قابل قبول دارد (Khodaiyan & *et al.*, 2007).

در این تحقیق هدف تهیه یک سیستم امولسیونی جدید برای اولین بار برای کانتازانتین بود. این سیستم اولسیونی برای اولین بار برای این رنگدانه مورد بررسی قرار گرفت. نانوذرات سلولز از الیاف کتان توسط هیدرولیز با سولفوریک اسید تهیه شدند. امولسیونهای روغن در آب با موفقیت توسط سونیکاسیون تهیه شدند. دستگاه پراکندگی نور لیزر و میکروسکوپ نوری ساختار و اندازهی ذرات امولسیون را بررسی کرد و امولسیونهایی با پراکندگی ذرات یکسان حاصل شد.

### مواد و روشها

### مواد

الیاف کتان از Peter Temming AG تهیه شدند. اسید سولفوریک با خلوص ۹۵٪> از شرکت Merck آلمان تهیه شد. روغن نارگیل از فروشگاه محلی تهیه گردید. از این روغن به علت دارا بودن اسیدهای چرب اشباعی زیادش، که منجر به کمتر شدن مشکل اکسیداسیون میشود، استفاده شد. باقی مواد با درجه آزمایشگاهی از شرکت Merck تهیه شدند.

### روشها

#### استخراج و آناليز كانتازانتين

باکتری Dietzia natronolimnaea HS1 استفاده شده در این تحقیق از آزمایشگاه مهندسی زیست فناوری دانشگاه تهران تهیه شد. تولید و استخراج رنگدانه ها با استفاده از روش شد. تولید و استخراج رنگدانه ها با استفاده از روش زریش (2013) Gharibzahedi *et al.* تولید در محیط اولیه<sup>(۱</sup> به ارلن حاوی ملاس چغندر(AS و ۲۵) و ۱۰g مخمر اضافه شد و در انکوباتور با دور ۱۸۰ بر دقیقه ، دمای

<sup>°</sup>T ۲±۸۲ به مدت ۶ روز نگهداری شد. برای استخراج رنگدانهها از محلول رقیق نمکی و اتانول استفاده شد و در نهایت به منظور حذف اتانول از تبخیر کننده چرخشی تحت خلاء استفاده شد. (مدل ۴۰۱۰ ساخت انگلیس، شرکت Schwabach) استفاده شد. کارتنوئید استخراج شده در الکل از فیلتر آب گریز غشایی فلوروفور ۲/۲μ۳ (شرکت Sigma Aldrich ، آمریکا) عبور داده شد. سپس جذب عصاره استخراج شده با استفاده از دستگاه اسپکتروفتومتر فرابنفش/ مرئی (مدل 1500 U-1500 شرکت Hitachi زاپن) در طول موج حداکثری ۴۷۴ نانومتر قرائت شد. کارتنوئید کل با استفاده از فرمول ارائه شده توسط Liaaen-Jensen و کل با استفاده از فرمول ارائه شده توسط Liaaen-Jensen و

 $TC (\mu g/l) = \frac{A_{474} \times V_S \times 10^9}{A_{1cm}^{1\%} \times 100}$ ((here indicated by the set of the set

در نهایت استخراجه ها با استفاده از روش اصلاح شده که توسط Razavi, Blanchard, & Marc سال ۲۰۰۶ ارائه دادند با استفاده از دستگاه HPLC با ستون سلیکا ۲۸–۱۹۲ ایلیز لیکوسفر ( mm،۲۵۰ mm ،۵mm ) در دمای ۳۵ درجه آنالیز شدند.

# توليد نانوكريستال سلولزى

کریستالهای سلولزی طی هیدرولیز اسیدی به دست آمدند. برای تولید نانوکریستال سولزی، ۱۱/۴۳ گرم الیاف پنبه توسط ۱۰۰ میلی لیتر سولفوریک اسید ۶۴٪ در دمای ۷۰ درجه سلسیوس به مدت ۳۰ دقیقه در حمام پاستور با دور همزنی Ultrasonic processor XL, دور در دقیقه هیدرولیز شد ۴۰۰ 2020, Misonix ... سپس در ۱۰۰۰۰ برابر شتاب گرانش زمین به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفوژ صورت گرفت و ته نشست مجددا با آب مقطر شستشو داده شد و سانتریفوژ مجدد انجام گرفت. این مرحله تا جایی که روشناور کدر شود تکرار می شود (Bondeson et. al., 2006). روشناور حاصل جمع آوری گردید و به کیسه های دیالیز ((Sigma Aldrich Co. USA برای رسیدن به pH خنثی منتقل شد. کیسههای دیالیز در برابر آب مقطر به مدت ۷ روز نگهداری شدند. آب مخزن نگهداری کیسهها هر ۱۲ ساعت توسط pH متر اندازه گیری می شد تا تغییرات pH مورد بررسی قرار گیرد. این رویه تا زمانی که pH حالت پایدار پیدا کند ادامه یافت. سیس سوسیانسیون نهایی در دمای ۴ درجه سلسيوس نگهداري شد.

<sup>1.</sup> Pre-culture

# پراش پر تو ایکس (XRD)<sup>(</sup>

درجه کریستالی الیاف پنبه و نانوذرات سلولز و تاثیر فرایند بر روی این فاکتور توسط دستگاه پراش پرتوایکس XRD D5000 (SIEMENS Ltd., Germany) مورد مطالعه قرار گرفت. برای تهیه رفراکتوگرام اشعه ایکس نمونهها در جهت عمود بر تابش اشعه ایکس قرار گرفتند. دستگاه با توان ۳۵ کیلوولت و جریان ۳۰ میلیآمپر تنظیم شد. دمای آزمون همان دمای محیط بود. الگوی پراش پرتوایکس عمود بر نمونهها در زاویه پراش پرتوایکس ۵ تا ۵۰ درجه با سرعت اسکن ۲۰/۰ درجه برثانیه بهدست آمد. درجه نسبی کریستالی (CRI) سپس با استفاده از روش تجربی با اندیس کریستالی سگال <sup>۲</sup>طبق فرمول زیر محاسبه شد (Segal *et al.*, 1959)

CRI%= (I002-Iam)/I002(۲رابطه))

که در آن CrI: درصد کریستالیزاسیون و<sub>100</sub>2 و I<sub>am</sub> شدت پیکها در مواد کریستالی و آمورفی (به ترتیب) را نشان می-دهند.

# طیف سنجی فروسرخ فوریه مجهز به سیستم بازتاب کل دقیق (ATR)<sup>۳</sup>

تغییرات ایجاد شده روی الیاف سلولز پس از تیمار اسیدی و تبدیل شدن آن به نانو کریستال سلولز توسط این دستگاه مورد مطالعه قرار گرفت(Specac Ltd., UK) به علت اینکه نمونهی الیاف پنبه قابلیت پودر شدن (برای آزمون FTIR) کمی داشت از سیستم ATR که دستگاه جانبی FTIR میباشد استفاده شد. نمونهها بدون آماده سازی بیشتر و مستقیم روی کریستال روی-سلنیوم (ZnSe) قرار گرفتند و طیف فروسرخ مربوط به آن نمونهها تهیه و خوانده شد.

### میکروسکوپ نیروی اتمی (AFM)<sup>†</sup>

میکروسکوپ نیروی اتمی برای توپوگرافی<sup>۵</sup> نانوذرات سلولز مورد استفاده قرار گرفت. (DS95- 50E, DME (Denmark). عکسها در حالت غیر تماسی<sup>۶</sup> گرفته شدند. برای این منظور نمونه سوسپانسیون نانوکریستال سلولز تا غلظت ۱۰۰ µg ml<sup>-1</sup> رقیق سازی شد و سپس یک دقیقه تحت سونیکاسیون قرار گرفت در مرحله بعدی یک قطره از نمونه روی سطح میکا ریخته شد و در مجاورت هوا

اسلاید تهیه شده خشک گردید. عکسها از روی این نمونه گرفته شدند.

#### تهيه امولسيون اوليه

برای تهیه امولسیون پیکرینگ اولیه درصدهای مختلف از سوسپانسیون نانوسلولز ساخته شد (۲/۰- ۶/۰- ۰/۹ ./ w/w) ساخته شد. سپس به این سوسپانسیون ۲۰٪ از حجم نهایی روغن افزوده گشت. بعد از هم زنی اولیه با دستگاه ورتکس، نمونهها سونیکیت (پروب در سطح مخلوط قرار داده شد) شدند. برای این منظور، هر نمونه به مدت ۲۱ ثانیه (هر ۳ ثانیه سونیکاسیون، ۳ ثانیه استراحت) سونیکیت شدند.

#### تعیین اندازه ذرات (DLS)

به منظور اندازه گیری اندازهگیری حدودی طول و قطر نانوكريستالهاى سلولز و همچنين اندازه گيرى قطر قطرات امولسیون در هر مرحله از دستگاه پراش نور دینامیک (DLS) استفاده شد(Malvern Instruments, U.K). برای اندازه گیری نمونههای نانوکریستال سلولزی، تمام آزمونها روی سوسیانسیون رقیق شدهی ۰/۱ g/L که در آن ذرات نانوسلولز به صورت اتفاقی قرار گرفتهاند انجام پذیرفت. قبل از هر اندازه گیری نمونهها به مدت ۳۰ ثانیه، برای ایجاد پراکندگی ذرات مناسب، تحت سونیکاسیون قرار گرفتند. این روش اندازه گیری غیرمستقیم پراکندگی اندازه ذرات را نشان میدهد. نتایج به صورت میانگین سه بار اندازه گیری گزارش شدند. برای اندازه-گیری قطر ذرات امولسیون در هر مرحله نیز از این دستگاه استفاده گردید و نتایج توسط نرم افزار ImageJ آنالیز شد. برای این منظور نمونهها تا ۲۰ برابر توسط آب دیونیزه رقیق شدند و سپس آزمونها با ۳ بار تکرار انجام پذیرفتند و نتایج این بخش به صورت محاسبه میانگین قطر سطحی (۲و۳)D یا همان قطر میانگین ساتر <sup>۷</sup> گزارش شدند

# تصویربرداری با میکروسکوپ نوری:

برای بررسی ساختار قطرات امولسیونها در هر مرحله تصویربرداری با استفاده از میکروسکوپ نوری مجهز به دوربین عکاسی انجام پذیرفت. Carl Zeiss standard 20, Generic) عکاسی انجام پذیرفت. Tup 20, Generic) از امولسیون به یک میلی لیتر آب دوبار تقطیر اضافه گردید و بوسیله ورتکس مخلوط شد سپس یک قطره از امولسیون روی یک اسلاید قرار گرفت و در بزرگنمایی ×۴۰ تصویرها گرفته شدند.

<sup>1.</sup> X-Ray Diffraction

<sup>2.</sup> Segal's crystallinity index

<sup>3.</sup> Attenuated Total Reflection- Fourier Transform Infra-Red

<sup>4.</sup> Atomic Force Microscopy

<sup>5.</sup> Topography

<sup>6.</sup> Non-contact

<sup>7.</sup> Sauter mean diameter

اندازهگیری پتانسیل زتا:

برای اندازه گیری پتانسیل زتا نمونه ها و همچنین میزان پایداری امولسیون ها و بار کلی سیستم در مراحل مختلف تحقیق از آزمون پتانسیل زتا استفاده شد( Xalvern Nano ZS, Malvern) (instruments Ltd., Malvern, and Worcestershire, UK پتانسیل زتا برای امولسیون در طیفهای مختلف pH (۵/۹–۸)و غلظت های نمک(۰–۱۰۰میلیمولار) در شرایط استاندارد محیطی مورد بررسی قرار گرفت. برای جلوگیری از اثر پراکندگی چندگانه<sup>(۱</sup>، نمونههای امولسیونی تا غلظت ۵/۰ پراکندگی چندگانه<sup>(۱</sup>، نمونههای امولسیونی تا غلظت ۵/۰ آزمونها جلوگیری شود. نتایج به صورت میانگین سه قرائت از هر نمونه بیان شدند.

اندازه گیری پایداری امولسیون اولیه نسبت به خامهای شدن: آزمون پایداری نسبت به خامهای شدن امولسیونها توسط سانتریفوژ کردن در ۴۰۰۰rpm به مدت ۱۰ دقیقه انجام پذیرفت. عمل سانتریفوژ فرایند خامهای<sup>۲</sup> شدن را سرعت می بخشد. ارتفاع لایه خامهای شده و جدا شده توسط کولیس دیجیتال اندازه گیری شد و این اندازه به حجم تبدیل گردید.

#### نتايج و بحث

#### بررسى محتواى كانتازانتين

Dietzia باکتری به عنوان متابولیت باکتری Dietzia کانتازانتین به عنوان متابولیت باکتری و تولید کرد. سپس رنگدانهها توسط اتانول استخراج شدند. کارتنوئید کل توسط روش اسپکتروفتومتری اندازه گیری شد. آنالیز HPLC استخراجه نشان داد که بیش از ۹۰٪ مخلوط حاوی کانتازانتین میباشدو نتایج مربوط به آزمون HPLC در شکل (۱) نشان داده شدهاند. . نتایج حاصل از این بررسی با Gharibzahedi & et al.,2013 و Gharibzahedi & et al.,2013 که برای استخراج از همین گونه باکتری و همچنین پروتکل مشابه استفاده کردند، تا ۹۵٪ همخوانی داشت.

### تولید و آنالیز نانوکریستال سلولز:

#### مكانيسم هيدروليز اسيدى

نانو کریستالهای سلولزی توسط هیدرولیز اسیدی الیاف پنبه بهدست آمد. طی هیدرولیز اسیدی، اکسیژن گلیکوزیدی و یا اکسیژن موجود در حلقهی واحدهای D– گلوکوپیرانوزی زنجیره

گلوکانی سلولز را پروتونه میکند. سپس با افزودن آب، پیوندهای گلیکوزیدی به آرامی از هم جدا میشوند (Lu & بیوندهای گلیکوزیدی به آرامی از هم جدا میشوند (Hon هیدرولیتیک حساس تر بوده و سریع تر تخریب میشوند (Hon هیدرولیتیک حساس تر بوده و سریع تر تخریب میشوند (Hon میدرولیز، گروای محساس افزایش مدت زمان واکنش هیدرولیز تخریب قسمتهای آمورف شدید تر خواهد بود. طی هیدرولیز اسیدی گروههای استر سولفات به واحدهای گلوکزی متصل می-شوند و به سبب داشتن بار منفی، دافعه الکترواستاتیکی بین آنها ایجاد میشود و به این ترتیب سوسپانسیون نانوکریستال سلولزی پایدار خواهد بود.



شکل ۱. نمودارمربوط به آزمون HPLC نمونه استخراج شده

اندازه ذرات و مورفولوژی کریستالهای سلولزی

پراکنش و اندازهی تقریبی نانوکریستالهای سلولزی با استفاده از دستگاه پراش نور دینامیک انجام پذیرفت. همان طور که در نمودار (۲) مشخص است ذرات داری یک پراکندگی بودند و اندازه متوسط ذرات ۱۱۲/۶ نانومتر بود. برای اندازه گیری قطر نانو ذرات و همچنین مشاهده مورفولوژی ذرات از عکس میکروسکوپ نیروی اتمی (AFM) استفاده شد. قطر ذرات کریستالی بین ۳-۷ نانومتر متغییر بود که این نتایج با نتایج تحقیقات پیشین که نشان دهندهی میله ای بودن و قطر نانومتری ذرات نانوکریستال سلولزی همخوانی داشت (۳) عکس نانومتری ذرات نانوکریستال سلولزی همخوانی داشت (۳) عکس میکروسکوپ نیروی اتمی را نمایش میدهد. از تصاویر بهدست آمده چنین برمیآید که ذرات میلهای شکل کریستال سلولزی طی روند خشک کردن و آمادهسازی برای عکسبرداری میکروسکوپی خمیده نشدند که به علت ساختار محکم و ماهیت الاستیکی قوی آنها میباشد (2010 ماد مالی).

**طیف سنجی فروسرخ تبدیل فوریه (ATR)** شکل (۴) مربوط به نمودارهای طیف سنجی فروسرخ تبدیل

<sup>1.</sup> Multiple scattering effect

<sup>2.</sup> creaming



شکل ۳. تصویر میکروسکوپ نیروی اتمی نانوکریستال سلولز.



شکل ۴. مقایسه طیف سنجی فروسرخ تبدیل فوریه مجهز به ATR برای سلولز و نانوکرستال سلولز( به ترتیب طیف مشخص شده با رنگ مشکی مربوط به الیاف پنبه و طیف مشخص شده با رنگ قرمز مربوط به نانوکریستال سلولز میباشد.)

# پراش پر تو ایکس

شكل (۵) نمودار پراش پرتو ايكس مربوط به الياف پنبه و نانوکریستال سلولز را نمایش می هد. نتایج نشان دهندهی حضور یک پیک قوی و تیز در ۲۶/۳۶= ۲۵ و سه پیک ضعیفتر در ۲۴/۳۲، ۱۹/۵۰، ۲۴/۳۹ میباشند. سه پیک ضعیفتر به ترتیب نمایندهی صفحات (۱۰۱) و (آ10) از سلولز نوع یک هستند که فراوان ترین نوع سلولز میباشند و شامل واحد های تکرار شوندهی β–(۱ به ۴) D- گلوکوپیرانوزیدی در فرم زنجیرههای موازی گلوکانی است. همچنین صفحه (۱۱۰) نمایشگر سلولز نوع ۲ می باشد. پیک قوی در ۲۶/۳۶=θ۲ نشان دهندهی صفحه شبکهای (۰۰۲) از سلولز نوع یک می باشد Li Jiang et al., 2010 Park et al., 2 Besbes et al., 2011) & 2011 Renneckar). با توجه به دادههای مربوط به پراش پرتو ایکس و همچنین مطالعات انجام گرفته توسط Li و همکاران (۲۰۱۱)، مشخص شد که ساختار کریستالی سلولز پس از تیمار اسیدی تغییری نمیکند. نمایهی بلورینگی برای سلولز و نانوسلولز به ترتیب برابر ۷۵/۴٪ و ۸۶/۶ ٪ بهدست آمد. در دیگر

فوریه مجهز به ATR برای الیاف کتان و نانوکریستال سلولزی میباشد. در محدوده عدد موجی ۳۳۲۸–۳۶۰۰ بر سانتی متر پیک نسبتا گستردهای مشاهده می شود که مربوط به لرزش کششی گروه OH آزاد مولکول سلولز میباشد. پیک مشاهده شده در ۲۹۰۰ بر سانتی متر مربوط به لرزش کششی گروه C-H سلولز می باشد. پیک مشاهده شده در عدد موجی در محدوده ۱۵۹۱-۱۶۶۱ بر سانتیمتر مربوط به آب جذب شده میباشد (Bajpai et al., 2013) که این پیک در نانوکریستال سلولز شدت بیشتری دارد. یک توضیح برای این اتفاق بیشتر بودن سطح منظر (نسبت طول به قطر) نانو کریستال ها نسبت به سلولز می-باشد (Pakzad, 2011) که منجر به حضور بیشتر گروههای هیدروکسیل در نانوکریستالهای سلولز و تشکیل پیوندهای هیدروژنی بیشتر با مولکولهای آب میشوند. پیک موجود در عدد موجی ۱۴۲۶ بر سانتی متر نشان دهندهی خمش در صفحه گروههای H-C-H و O-C-H می باشد. لرزش کششی گروه C-O پیکی را در عدد موجی ۱۰۵۱ نشان میدهد. همچنین کشش گروه C-O-C از پیوند اتری (e-β-β-۱) گلوکوزید) سلولز در عدد موجی ۱۱۵۹ بر سانتیمتر نشان دهندهی کریستال های سلولزی میباشد. جنبش کربن های ۵ و ۶ باعث تغییر حالت گروههای C-C-H و C-C-C و C-O-C و ایجاد عدد موجی در ۸۸۵ بر سانتیمتر میشوند. جذب در ۶۶۵ بر سانتیمتر نشان دهندهی خمش در صفحهی گروه C-O-H می-باشد که همچنین نشان دهندهی ساختار سلولزی ماده میباشد. سیگنالهای ۱۴۲۱، ۱۱۵۷، ۱۱۰۶ و ۸۸۵ بر سانتیمتر نشان میدهند که نانوکرسیتالها ابتدا در فرم سلولز نوع یک بودهاند.



شکل ۲. پراکندگی و اندازه ذرات نانوکریستال سلولز با استفاده از دستگاه پراکنش نور دینامیک

Aspect ratio 1.

كانتازانتين	
غلظت نانوكريستال	قطر سطحی میانگین
سلولز (w <b>/w</b> %)	قطرات امولسيون(nm)
•/٣	4+47701

جدول ۱- تغییرات اندازه قطر سطحی میانگین قطرات امولسیون پیکرینگ

ستاره نشان دهندهی اختلاف معنیدار (p< ۰/۰۵) در هر ستون میباشد.

2465718

٠/٩



-**≭**--0.3% CCN -●--0.6% CCN -▲--0.9%CCN

شکل ۶. نمودار تغییرات اندازه قطرات امولسیون با غلظتهای مختلف نانوکریستال سلولز

همانطور که از نمودار و جدول مشخص میباشد، با افزایش غلظت نانوذرات اندازه قطرات کوچکتر میشود. اندازه قطرات نشان دهنده ی رابطه مستقیم غلظت کم و به هم پیوستگی قطرات میباشد. وقتی مقدار نانوذرات در نمونه کم باشد، همزنی با سرعت صوت منجر به تولید قطرات بزرگتر می-شود. قطرات حاصل با مقدار کم ذرات به طور کامل پوشیده نمی شوند و در نتیجه وقتی سونیکاسیون متوقف می شود، قسمت هایی از قطرات که با نانوذرات پوشیده نشدهاند شروع به بهم پیوستن میکنند و میانگین اندازه ذرات افزایش می یابد. وقتی پوشش دهی کامل صورت می گیرد که به اندازه ی کافی از نرات در نمونه حضور داشته باشد، در نتیجه ذرات کوچکتر و پایدارتر تشکیل می شود (2011, 2013). شکل (۷) نشان دهنده ی عکس میکروسکوپی از نمونه های امولسیونی با غلظت های مختلف نانوسلولز می باشد. شکل نشان دهنده افزایش اندازه ی قطرات با کاهش مقدار نانو کر سیتال ها می باشد.

### پايداري امولسيون اوليه

امولسیونهای پیکرینگ با نسبتهای ۲۰ به ۸۰ روغن در آب فرموله شدند. مقدار ٪/۶/۰ وزنی نانوکریستال سلولز در این بخش از تحقیق به عنوان نمونه اصلی در امولسیونها استفاده شد. تحقيقات نمايه كريستالينگي نانوسلولزها ٧٢/۵ ٪ و ٧۴٪ و٧٥٪ به ترتیب برای نانوکریستال سلولزهای بهدست آمده از تفاله سیب زمینی (Lu et. Al., 2013)، کرافت چوب نرم رنگبری شده (Li et. Al., 2011) و چوب هسته کناف' ( Li et. Al., 2011) 2011) گزارش شده است. در این پژوهش درصد کریستالینیتی به علت خلوص نسبتا بالای ماده اولیه به کار رفته برای هیدرولیز، بالا بود. سایر منابع سلولزی همچون چوب و تفالههای زیستی دارای همی سلولز و لیگنین و ناخالصی های دیگر میباشند که درصد کریستالینیتی را تحت شعاع قرار میدهند. علاوه بر منشاء سلولز، سایر پارامترها مانند دما و مدت زمان هیدرولیز روی خصوصیات کریستالهای بدست آمده موثر خواهد بود. این خصوصیات شامل نمایهی بلورینگی، مقدار رطوبت، مساحت سطحی، تخلخل و وزن مولکولی میباشد (-El Hassan & Sakhawy، 2007). برای مثال افزایش مدت زمان واكنش منجر به توليد نانوذرات كوتاهتر داراى بار سطحى بيشتر و یکنواختی از لحاظ اندازهی بیشتر خواهد شد (-Beck Condanedo et al., 2005). دماهای واکنش بالاتر ( Habibi et al., 2010) و اعمال فراصوت (Pakzad et al., 2011) باعث کاهش اندازه نانوذرات خواهد شد.



شکل ۵. نمودار پراش پرتو ایکس سلولز و نانو کریستال سلولز( طیف بالایی مربوط به نانوکریستال سلولز و طیف پایین مربوط به الیاف پنبه میباشد.)

### بررسي صفات قطرات امولسيون اوليه

اندازه قطرات و تغییرات آن ههمانطور که در بخش مواد و روش-ها آورده شد انجام پذیرفت. جدول (۱) نشان دهندهی تغییرات اندازه قطر سطحی با تغییر غلظت مقدار نانوذرات میباشد. همچنین نمودار (۶) اندازه ذرات را با توجه به نتایج آزمون پراکندگی نور دینامیک نشان میدهد.

<sup>1.</sup> Kenaf core wood



شکل ۷. تصویر میکروسکوپ نوری از امولسیونها با A) ۰/۹ ٪– B) ۰/۹ ٪-۲۰ ٪ نانوکریستال سلولز (C

علیرغم تیمارهای مکانیکی مختلف (استفاده از ورتکس، استفاده از همزن با دور بالا)، پایداری بسیار خوبی در نمونهها دیده شد. بعد از گذشتن یک ماه در دمای c°۴ و c°۴۰ و همچنین نگهداری در دمای <sup>°</sup> ۸۰ بیش از دو ساعت تغییری در اندازه قطرات دیده نشد. برای بررسی بیشتر، نمونهها رقیق سازی شدند و نتایج مشابهی مشاهده شد که بیانگر جذب برگشتناپذیر ذرات روی سطح قطرات بودند. تستهای بیشتری برای بررسی پایداری امولسیونها صورت پذیرفت. برای اندازه گیری پایداری امولسیون ها روش های متفاوتی وجود دارد، یکی از روشهای رایج استفاده از سانتریفوژ میباشد (Kalashnikova et al., 2013). این روش مخصوصا برای امولسيون هايي با پايداري بالا مناسب مي باشند زيرا در اين روش نیروی سانتریفوژ باعث سرعت بخشیدن به فرایند خامهای شدن می شود. پایداری سیستم امولسیونی در برابر فاکتورهای مختلف محيطي بررسي شد. براي اين منظور تاثير فاكتورهايي مثل دما، pH، غلظت یونی بر روی پایداری مورد بررسی قرار گرفت. ابتدا

تاثیر دما روی سیستم در گسترهی دمایی ۳۰ الی c<sup>°</sup> ۷۰ بررسی شد. نتایج نشان دادند که هرچه دما افزایش پیدا کرد، امولسیونها پایداری بیشتری از خود نشان دادند. این پدیده را میتوان با این تعریف که حرارت دهی باعث تغییرات غیرقابل برگشت ساختاری شد، توجیه کرد. انرژی جنبشی ذرات افزایش پیدا کرد و در نتیجه حرکت آنها زیادتر شد و توانستند روی قطرت مجددا نظم بگیرند. بعلاوه این انرژی بر انرژی بین ذرات و بین لایههای قرار گرفته غلبه میکند، در نتیجه فاصله بین ذرات کمتر میشود و پایداری بیشتر میشود ( ,.Tow et al نانوکریستال سلولز بر روی پایداری امولسیون مستقیم بود. یعنی با افزایش غلظت نانوکریستالها و افزایش دما پایداری افزایش یافت. شکل (۸) روند تاثیر افزایش دما روی پایداری امولسیون ها با غلظتهای مختلف نانوکریستال را نشان میدهد.



شکل ۸. نمودار تغییرات حجم امولسیون بعد از تیمار حرارتی و سانتریفوژ ، نمونههای امولسیون با غلظتهای ۸/۳(A و C) ۰/۹ درصد وزنی نانوسلولز بعد از تیمار حرارتی و سانتریفوژ

پایداری امولسیون در PH و غلظتهای یونی مختلف توسط اندازه گیری پتانسیل زتای نمونه ها مورد بررسی قرار گرفت. برای این منظور پتانسیل زتای نانو کریستال سلولز و امولسیون ها در گستره ای از PH و غلظت یونی مورد بررسی و مقایسه قرار گرفت. نتایج نشان دادند که پتانسیل زتای امولسیون ها در غلظت ۶/۰ ٪ از نانو کریستال سلولز در گستره ی غلظت INaCl از رویه مشابه نانو کریستال سلولز در فاز آبی در همین شرایط پیروی می کند. نتایج در شکل (۹–۸) نشان داده شدهاند. محلول آبی حاوی ۰ الی ۱۰۰ میلی مولار INaCl به فاز آبی نانو کریستال سلولز و امولسیون ها اضافه شد. هر چه مقدار غلظت نمک افزایش پیدا کرد، تمایل نانو کریستال ها به کلوخه ای <sup>۱</sup> شدن و تجمع افزایش یافت که این اتفاق در نتیجه ی کلوخه ای <sup>۱</sup> شدن و نجمع افزایش یافت که این اتفاق در نتیجه ی

1. Flocculation

بود (Tzoumaki et al., 2011). وقتى غلظت NaCl به ١٠٠ميلى

مولار رسید، مقدار کمی از نانوکریستال ها کلوخهای شدند و

پتانسیل زتای سوسپانسیون و امولسیون به محدودهی با بار

سطحی کم ۲۰mV- رسید. مشاهده شد که پتانسیل زتای

مطلق امولسیون در تمام گسترهی غلظت یونی مقداری کمتر از

پتانسیل زتای سوسپانسیون سلولز نانوکریستال بود. کمتر بودن

این مقدار می تواند به علت بارگذاری کم ذرات روی قطرات یا

حضور ناخالصی یونی در نمونه باشد (Surh et al., 2006). مقدار

پتانسیل زتای قطرات امولسیون با افزایش غلظت یونی از مقدار

۵۲/۳mV در غلظت صفر NaCl به ۱۹/۸mV در ۱۰۰ میلی

مولار NaCl كاهش يافت كه به علت اثر پوششى الكترواستاتيك

گروههای <sup>-</sup>C-O-SO<sub>3</sub> توسط یونهای با بار مخالف (Na<sup>+</sup>) بود.

بهطور كلى هرچه مقدار پتانسيل زتاى مطلق نمونه بيشتر باشد

نشاندهندهی دافعه الکترواستاتیک ' بیشتر و در نتیجه پایداری

بیشتر در بار سطحی میباشد. نتایج مشابه آنچه برای غلظتهای

یونی مختلف صورت گرفت برای pH نیز تکرار شد. همانطور که در شکلهای B-۹ مشاهده می شود، پتانسیل زتای نمونههای حاوى ٠/۶ ٪ سوسپانسيون نانوكريستال سلولز و امولسيون آن، با افزایش pH، افزایش یافت. پتانسیل زتا در تمام مراحل تغییر pH منفى باقى ماند كه دليل آن احتمالا حضور گروههاى -C-O-SO<sub>3</sub><sup>-</sup> روى نانوذرات بود. بعلاوه نانوكريستال سلولز هيچ گروه کاتیونی نداشت، در نتیجه در هیچ مقدار از pH نتایج مثبت نبود. هرچه مقدار pH افزایش یافت، مقدار بار منفی روی قطرات از PH=۴/۵ به pH=۴/۵ در pH=۴/۵ افزایش يافت. اين اتفاق ممكن است به دليل پروتون زدايي از برخي گروههای پروتونهی کربوکسیل (COOH→COO<sup>+</sup>+H) صورت گیرد (Suphantharika & Winuprasith). بدیھی است که افزایش بار سطحی باعث افزایش پایداری امولسیون به دلیل افزایش نیروهای دافعهی بین قطرات می شود که ریسک کلوخه-ای شدن و بههم پیوستگی<sup>۲</sup> را کم میکند.

2. coalescence



1. Electrostatic repulsion В -CNCs + Pickering emulsio -40 -40 -45 -50 a S -55 5 6 nH

شکل۹. A) تاثیر تغییر غلظت یونی بر پتانسیل زتا و پایداری امولسیون و سوسپانسیون نانوسلولز B) تاثیر pH بر پتانسیل زتا و پایداری امولسیون و سوسپانسيون نانوسلولز

امولسیونهایی با پایداری بیشتر شد. هر چه pH به سمت قلیایی حرکت کرد پایداری امولسیون بیشتر شد و همچنین در غلظت-های یونی کم پایداری بهتر بود.

## سیاسگزاری

بر خود لازم میدانم از صندوق حمایت از پژوهشگران ریاست جمهوری و همچنین قطب علمی فناوریهای نوین به منظور تولید غذاها و نوشیدنیهای فراسودمند و همچنین از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه تهران به جهت حمایتهای مادی و معنوی تشکر و قدردانی نماییم.

#### REFERENCES

Chen, J., Vogel, R., Werner, S., Heinrich, G., Clausse, D., & Dutschk, V. (2011). Influence of the particle type on the rheological behavior of امولسيونهاى پيكرينگ، امولسيونهايى با پايدارى فوق بالا میباشند و این خصیصه آنها را به عنوان جایگزینهای خوب برای امولسیفایرهای سنتزی کرده است. کانتازانتین رنگدانهای با خاصیت آنتی اکسیدانی بالا، محلول در چربی و حساس به شرایط محیطی میباشد. برای افزایش کارایی این رنگدانه در صنایع آرایشی و غذایی استفاده از امولسیونهای پیکرینگ که پایداری این رنگدانه را نسبت به شرایط محیطی بیشتر میکند و همچنین امکان استفاده از این رنگدانه در فاز آبی را ایجاد می کند، مفید واقع شد. امولسیون های حاصل شده دارای پراکندگی یکنواخت بودند. افزایش دما منجر به تشکیل

> Pickering emulsions. Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects, 382(1), 238-245.

نتيجه گيري کلي

- Tzoumaki, M. V., Moschakis, T., & Biliaderis, C. G. (2009). Metastability of nematic gels made of aqueous chitin nanocrystal dispersions. *Biomacromolecules*, 11(1), 175-181.
- Tzoumaki, M. V., Moschakis, T., Kiosseoglou, V., & Biliaderis, C. G. (2011). Oil-in-water emulsions stabilized by chitin nanocrystal particles. *Food hydrocolloids*, 25(6), 1521-1529.
- Wei, Z., Wang, C., Zou, S., Liu, H., & Tong, Z. (2012). Chitosan nanoparticles as particular emulsifier for preparation of novel pH-responsive Pickering emulsions and PLGA microcapsules. *Polymer*, 53(6), 1229-1235.
- Wen, C., Yuan, Q., Liang, H., & Vriesekoop, F. (2014). Preparation and stabilization of d limonene Pickering emulsions by cellulose nanocrystals. *Carbohydrate Polymers*, 112, 695– 700.
- Surh, J., Decker, E. A., & Mcclements, D. J. (2006). Properties and stability of oil-in-water emulsions stabilized by fish gelatin, *20*, 596–606.
- Tan, Y., Xu, K., Liu, C., Li, Y., Lu, C., & Wang, P. (2012). Fabrication of starch-based nanospheres to stabilize pickering emulsion. *Carbohydrate Polymers*, 88(4), 1358-1363.
- Eichhorn, S. J. et al. (2010) Review: Current international research into cellulose nanofibres and nanocomposites. *Journal of Materials Science*. 45: 1-33.
- El-Sakhawy, M., & Hassan, M. L. (2007). Physical and mechanical properties of microcrystalline cellulose prepared from agricultural residues. *Carbohydrate polymers*, 67(1), 1-10
- Dickinson, E. (2012). Use of nanoparticles and microparticles in the formation and stabilization of food emulsions. *Trends in Food Science & Technology*, 24(1), 4-12.
- Chan, H. C., Chia, C. H., Zakaria, S., Ahmad, I., & Dufresne, A. (2012). Production and characterisation of cellulose and nano-crystalline cellulose from kenaf core wood. *BioResources*, 8(1), 785-794.
- Beck-Candanedo, S., Roman, M., & Gray, D. G. (2005). Effect of reaction conditions on the properties and behavior of wood cellulose nanocrystal suspensions. *Biomacromolecules*, 6(2), 1048-1054.
- Besbes, I., Alila, S., & Boufi, S. (2011). Nanofibrillated cellulose from TEMPO-oxidized eucalyptus fibres: effect of the carboxyl content. *Carbohydrate Polymers*, 84(3), 975-983.
- Capron, I., & Cathala, B. (2013). Surfactant-free high internal phase emulsions stabilized by cellulose nanocrystals. *Biomacromolecules*, 14(2), 291– 296.
- Bondeson, D., Kvien, I., & Oksman, K. (2006). Strategies for preparation of cellulose whiskers from microcrystalline cellulose as reinforcement in nanocomposites. *Oxford University Press*, 938, 10-25.
- Bajpai, S. K., Pathak, V., Chand, N., & Soni, B. (2013). Cellulose nano whiskers (CNWs) loaded-

poly (sodium acrylate) hydrogels. Part-I. Effect of low concentration of CNWs on water uptake. *Journal of Macromolecular Science, Part A*, 50(5), 466-477.

- Destribats, M., Rouvet, M., Gehin-Delval, C., Schmitt, C., & Binks, B. P. (2014). Emulsions stabilised by whey protein microgel particles: towards food-grade Pickering emulsions. *Soft matter*, *10*(36), 6941-6954.
- Frelichowska, J., Bolzinger, M. A., & Chevalier, Y. (2010). Effects of solid particle content on properties of o/w Pickering emulsions. *Journal of colloid and interface science*, 351(2), 348-356.
- Habibi, Y., Lucia, L. A., & Rojas, O. J. (2010). Cellulose nanocrystals: chemistry, self-assembly, and applications. *Chemical reviews*, 110(6), 3479-3500.
- Hon, D. N. S., & Shiraishi, N. (2000). Wood and cellulosic chemistry, revised, and expanded. CRC press.
- Jiang, F., Esker, A. R., & Roman, M. (2010). Acidcatalyzed and solvolytic desulfation of H2SO4hydrolyzed cellulose nanocrystals. *Langmuir*, 26(23), 17919-17925.
- Kalashnikova, I., Bizot, H., Bertoncini, P., Cathala, B., & Capron, I. (2013). Cellulosic nanorods of various aspect ratios for oil in water Pickering emulsions. *Soft Matter*, 9(3), 952–959.
- Kalashnikova, I., Bizot, H., Cathala, B., & Capron, I. (2011). Modulation of cellulose nanocrystals amphiphilic properties to stabilize oil/water interface. *Biomacromolecules*, *13*(1), 267-275.
- Kargar, M., Fayazmanesh, K., Alavi, M., Spyropoulos, F., & Norton, I. T. (2012). Investigation into the potential ability of Pickering emulsions (foodgrade particles) to enhance the oxidative stability of oil-in-water emulsions. *Journal of colloid and interface science*, 366(1), 209-215.
- Kvien, I., Tanem, B.S., Oksman, K., (2005). Characterization of cellulose whiskers and their nanocomposites by atomic force and electron microscopy. *Biomacromolecules*, 6, 3160–3165.
- Li, Q., & Renneckar, S. (2011). Supramolecular structure characterization of molecularly thin cellulose I nanoparticles. *Biomacromolecules*, *12*(3), 650-659.
- Lu, H., Gui, Y., Zheng, L., & Liu, X. (2013). Morphological, crystalline, thermal and physicochemical properties of cellulose nanocrystals obtained from sweet potato residue. *Food Research International*, 50(1), 121-128.
- Lu, P., & Hsieh, Y. L. (2010). Preparation and properties of cellulose nanocrystals: rods, spheres, and network. *Carbohydrate Polymers*, 82(2), 329-336.
- Marku, D., Wahlgren, M., Rayner, M., Sjöö, M., & Timgren, A. (2012). Characterization of starch Pickering emulsions for potential applications in topical formulations. *International journal of pharmaceutics*, 428(1), 1-7.

حجازی و همکاران: تهیه امولسیون پیکرینگ از کانتازانتین ... ۱۸۹

- Pakzad, A. (2011). Nanomechanics of cellulose crystals and cellulose-based polymer composites. Dissertation, Michigan Technological University.
- Petersson, L., Kvien, I., & Oksman, K. (2007). Structure and thermal properties of poly (lactic acid)/cellulose whiskers nanocomposite materials. *Composites Science and Technology*, 67(11), 2535-2544.
- Rayner, M., Marku, D., Eriksson, M., Sjöö, M., Dejmek, P., & Wahlgren, M. (2014). Biomassbased particles for the formulation of Pickering type emulsions in food and topical applications. *Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects*, 458, 48-62.
- Segal, L. G. J. M. A., Creely, J. J., Martin, A. E., & Conrad, C. M. (1959). An empirical method for estimating the degree of crystallinity of native cellulose using the X- ray diffractometer. *Textile Research Journal*, 29(10), 786–794.
- Winuprasith, T., & Suphantharika, M. (2013). Microfibrillated cellulose from mangosteen (Garcinia mangostana L.) rind: Preparation, characterization, and evaluation as an emulsion stabilizer. *Food Hydrocolloids*, 32(2), 383–394.
- Tasset, S., Cathala, B., & Capron, I. (2014). Versatile cellular foams derived from CNC-stabilized Pickering emulsions. *RSC Advances*, 893–898.
- Zoppe, J. O., Venditti, R. A., & Rojas, O. J. (2012). Pickering emulsions stabilized by cellulose nanocrystals grafted with thermo-responsive polymer brushes. *Journal of colloid and interface science*, *369*(1), 202-209.

- Li, Q., & Renneckar, S. (2011). Supramolecular structure characterization of molecularly thin cellulose I nanoparticles. *Biomacromolecules*, 12(3), 650–659
- Chandi, G.K., Gill, B.S., (2011). production and characterization of microbial carotenoids as an alternative to synthetic colors: a review. *International journal of food properties*. 14, 503– 513.
- Gharibzahedi, S. M. T., Razavi, S. H. & Mousavi, M. (2014) Characterizing the natural canthaxanthin/2-hydroxypropyl-β- cyclodextrin inclusion complex. *Carbohydrate Polymer*. 101, 1147–1153.
- Gharibzahedi, S. M. T., Razavi, S. H. & Mousavi, S. M. (2013a). Ultrasound-assisted formation of the canthaxanthin emulsions stabilized by arabic and xanthan gums. *Carbohydrate Polymer*. 96, 21–30
- Kalashnikova, I., Bizot, H., Bertoncini, P., Cathala, B., & Capron, I. (2013). Cellulosic nanorods of various aspect ratios for oil in water Pickering emulsions. *Soft Matter*, 9(3), 952–959.
- Razavi, S. H., Blanchard, F., & Marc, I. (2006). UV– HPLC/APCI MS method for separation and identification of the carotenoids produced by Sporobolomyces ruberrimus H110. *Iranian Journal of Chemistry & Chemical Engineering*, 25, 1–10.
- Schiedt, K., Liaaen-Jensen, S., (1995). Isolation and analysis. In: Britton, G., Liaaen- Jensen, S., Pfander, H. (Eds.), Carotenoids: Isolation and Analysis. *Birkhäuser Verlag, Basel*, pp. 81–108