

# UNIVERSIDADE ESTADUAL DO SUDOESTE DA BAHIA - UESB PRO-REITORIA DE PESQUISA E PÓS-GRADUÇÃO PROGRAMA DE PÓS-GRADUAÇÃO EM ENGENHARIA DE ALIMENTOS

# MICELAS REVERSAS FORMADAS POR SURFACTANTE/SOLVENTE ORGÂNICO/ÁGUA: ESTUDO TERMODINÂMICO E APLICAÇÃO PARA EXTRAÇÃO DE PROTEÍNAS DA SEMENTE DE JACA

MAYCON FAGUNDES TEIXEIRA REIS

ITAPETINGA

BAHIA – BRASIL

2010

# **Livros Grátis**

http://www.livrosgratis.com.br

Milhares de livros grátis para download.

# UNIVERSIDADE ESTADUAL DO SUDOESTE DA BAHIA – UESB PRO-REITORIA DE PESQUISA E PÓS-GRADUÇÃO PROGRAMA DE PÓS-GRADUAÇÃO EM ENGENHARIA DE ALIMENTOS

#### MAYCON FAGUNDES TEIXEIRA REIS

# MICELAS REVERSAS FORMADAS POR SURFACTANTE/SOLVENTE ORGÂNICO/ÁGUA: ESTUDO TERMODINÂMICO E APLICAÇÃO PARA EXTRAÇÃO DE PROTEÍNAS DA SEMENTE DE JACA

Dissertação apresentada à Universidade Estadual do Sudoeste da Bahia - UESB, como parte integrante das exigências do Programa de Pós-Graduação em Engenharia de Alimentos, Área de Concentração em Engenharia de processos de Alimentos, para obtenção do título de "Mestre".

**Orientador:** 

Prof<sup>a</sup>. D.Sc. Renata Cristina Ferreira Bonomo

**Co-orientadores:** 

Prof<sup>o</sup>. D.Sc. Paulo Bonomo

Prof<sup>a</sup>. D.Sc. Alexilda Oliveira de Souza

**ITAPETINGA** 

BAHIA – BRASIL

2010

# UNIVERSIDADE ESTADUAL DO SUDOESTE DA BAHIA – UESB PROGRAMA DE PÓS-GRADUAÇÃO ENGENHARIA DE ALIMENTOS

Área de Concentração engenharia de Processos de Alimentos

Campus de Itapetinga – BA

# TERMO DE APROVAÇÃO

Título: "MICELAS REVERSAS FORMADAS POR SURFACTAN-TE/SOLVENTE ORGÂNICO/ÁGUA: ESTUDO TERMODINÂMICO E APLI-CAÇÃO PARA EXTRAÇÃO DE PROTEÍNAS DA SEMENTE DE JACA".

Autor: MAYCON FAGUNDES TEIXEIRA REIS

Aprovado como parte das exigências para obtenção do Título de Mestre em Engenharia de Alimentos, área de concentração em Engenharia de Processos de Alimentos, pela Banca Examinadora:

Prof. D.Sc. Renata Cristina Ferreira Bonomo – UESB

Presidente

Prof. D.Sc. Cristiane Martins Veloso – UESB

Prof. D.Sc. Luis Henrique Mendes da Silva – UFV

Data da defesa: 24/02/2010

UESB – Campus Juvino Oliveira, Praça Primavera n° 40 – Telefone: (77) 3261-8629 Fax: (77) 3261-8701 – Itapetinga – BA – CEP: 45.700-000 – E-mail: ppgeal@uesb.br

### **AGRADECIMENTOS**

## A Deus;

Aos meus pais José e Ismene, meus irmãos Marcelo e Sandra, meu cunhado Geovane, minha sobrinha Letícia e todos os demais familiares pelo incentivo e apoio nessa jornada;

À minha namorada Ada, por estar sempre presente me dando força, amor e incentivo;'

À professora Renata Bonomo pela orientação impecável, amizade e conselhos durante todo o mestrado;

À Universidade Estadual do Sudoeste da Bahia (UESB), pelo Programa de Pós-Graduação;

À FAPESB, pela bolsa concedida;

Ao professor Paulo Bonomo e professora Alexilda Oliveira pela co-orientação, com sugestões muito validas para execução do trabalho;

Ao Professor Luis Henrique M. da Silva pela ajuda, conselhos e amizade;

Ao professor Luis Antonio Minim, pela amizade, conselhos e toda ajuda na execução do experimento;

À professora Cristiane Veloso por sua prestativa contribuição a este trabalho; Aos amigos Léo, Keko, Rogério, Vitor, Osvaldo, Moyses, Virgilo e Sandro, pela convivência, amizade, momentos de alegria e apoio durante a graduação e o Mestrado;

Aos colegas do mestrado Christian, Angélica, Ariane, Helmo, Juca, Viviane e Ravi;

E a todos os amigos que de alguma forma contribuíram neste trabalho e não foram aqui citados, meus sinceros agradecimentos.

# SÚMARIO

LISTA DE TABELAS	v
LISTA DE FIGURAS	vi
LISTA DE ABREVIATURAS E SÍMBOLOS	viii
RESUMO	ix
ABSTRACT	x
1. INTRODUÇÃO	1
2. OBJETIVOS	3
2.1. Objetivo geral	3
2.2. Objetivos específicos	3
3. REVISÃO DE LITERATURA	1
3.1. Surfactante	1
3.1.1. Classificação dos Surfactantes	
3.1.2. Micelas	3
3.1.3. Micelas Reversas	
3.2. Lecitina de Soja	7
3.3. Dodecil Sulfato de Sódio (SDS)	9
3.4. Jaca	9
3.5. Delineamentos Experimentais (FATORIAL FRACIONADO/DCCR/MSR)	10
3.6. Calorimetria de Titulação Isotérmica (ITC)	13
4. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS	14
CAPÍTULO 1 - OTIMIZAÇÃO DO PROCESSO DE EXTRAÇÃO DA PROTEÍNA DA	FARINHA DA
SEMENTE DE JACA UTILIZANDO SISTEMA MICELAR REVERSO COM	POSTO POR
SDS/H <sub>2</sub> O/BUTANOL	21
RESUMO	21
ABSTRACT	21
1. INTRODUÇÃO	22

2.	MATERIAIS E MÉTODOS	. 23
	2.1. Materiais e reagentes	. 23
	2.2. Preparo da Farinha da Semente de Jaca	. 23
	2.3. Análise Química	. 24
	2.3.1. Umidade	. 24
	2.3.2. Proteína	. 24
	2.3.3. Cinzas	. 24
	2.3.4. Gordura	. 24
	2.4. Preparação dos sistemas micelar reverso e extração das proteínas	. 24
	2.5. Quantificação de proteínas	. 25
	2.6. Planejamento Experimental	. 25
3.	RESULTADOS E DISCUSSÕES	. 27
	3.1. Composição centesimal da farinha	. 27
	3.2. Efeito da relação molar H2O/SDS, %Butanol, temperatura, tempo e massa de farinha	a na
	extração das proteínas da farinha de semente de jaca	. 27
	3.2.1. Avaliação do fatorial fracionado	. 28
	3.2.2. Ajuste de modelos (Resultados dos DCCR)	. 28
	3.2.3. Efeito das variáveis independentes na variável resposta	. 32
4.	CONCLUSÕES	. 36
5.	REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS	. 36
C	APÍTULO 2 – ESTUDO CALORIMETRICO DA MICROEMULSÃO DE LECITINA DE SOJA	EM
IS	OOCTANO E BUTANOL.	. 38
RI	SUMO	. 38
ΑI	BSTRACT	. 38
1.	INTRODUÇÃO	. 39
2.	MATÉRIAIS E METÓDOS	. 41
	2.1. Materiais:	. 41
	2.2. Medidas de Titulação Turbidimétrica:	. 41

	2.3. Estudo microcalorimétrico do sistema.	42
3.	. RESULTADOS E DISCUSSÃO	43
	3.1. Diagrama de solubilidade da água no sistema ternário composto por lecitina soja/isooctano/butanol	
	3.2. Medidas de Entalpia de Mistura	45
4	. CONCLUSÃO	50
5.	. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS	51
C	ONCLUSÃO GERAL	53

# LISTA DE TABELAS

TABELA 1. VARIÁVEIS E NÍVEIS DO DELINEAMENTO FATORIAI FRACIONADO (2 <sup>5-1</sup> )26
TABELA 2. COMPOSIÇÃO QUÍMICA DA FARINHA DA SEMENTE DE JACA (ARTOCARPUS INTEGRIFILÓIA L.). 27
TABELA 3. ESTIMATIVA DOS PARÂMETROS PARA O RENDIMENTO DE EXTRAÇÃO EMPREGANDO UM FATORIAL 2 <sup>5-1</sup> (CV=25,56% E R <sup>2</sup> =61,58%) 28
TABELA 4. DADOS DO 1ª DCCR FEITO COM OS FATORES QUE TIVERAM EFEITOS NO FATORIAL FRACIONADO
TABELA 5. DADOS DO 2ª DCCR AJUSTANDO OS PARÂMETROS A VALORES QUE TIVERAM BONS RENDIMENTOS DE EXTRAÇÃO NO 1ª DCCR29
TABELA 6. ANOVA PARA O MODELO DE SUPERFÍCIE DE RESPOSTA (CV= 36,48% E R <sup>2</sup> =62,67%)
TABELA 7. SIGNIFICÂNCIA DOS COEFICIENTES DE REGRESSÃO PARA A RESPOSTA (Y)31

# LISTA DE FIGURAS

REVISÃO DE LITERATURA
FIGURA 1: REPRESENTAÇÃO ESQUEMÁTICA DE UMA MICELA ANIÔNICA EM MEIO AQUOSO. FONTE: (JONSSON ET. AL., 1998)
FIGURA 2: COMPOSIÇÃO DE UMA MICELA REVERSA (ADAPTADO DE SEOUD ET. AL., 1999)
FIGURA 3: ESTRUTURA MOLECULARE DA FOSFATIDILCOLINA . FONTE: (MERTINS, 2004)
FIGURA 4: ESTRUTURA MOLECULAR DO DODECIL SULFATO DE SÓDIO FONTE: (FERREIRA, 2006)
CAPÍTULO 1 - OTIMIZAÇÃO DO PROCESSO DE EXTRAÇÃO DA PROTEÍNA DA FARINHA DA SEMENTE DE JACA UTILIZANDO SISTEMA MICELAR REVERSO COMPOSTO POR SDS/H₂O/BUTANOL.
FIGURA 1: GRÁFICO DE PARETO DOS EFEITOS PADRONIZADOS DAS
VARIÁVEIS %BUTANOL (X1), RELAÇÃO H2O/SDS (X2), E MASSA DE FARINHA (X3) SOBRE O RENDIMENTO DE EXTRAÇÃO DA PROTEÍNA FSJ. 32
FARINHA (X3) SOBRE O RENDIMENTO DE EXTRAÇÃO DA PROTEÍNA FSJ. 32 FIGURA 2: GRÁFICO DE SUPERFICIE DE RESPOSTA PARA OS EFEITOS DA RELAÇÃO H2O/SDS (X2) E DA MF (X3) SOBRE O RENDIMENTO DE

# CAPÍTULO 2 – ESTUDO CALORIMETRICO DA MICROEMULSÃO DE LECITINA DE SOJA EM ISOOCTANO E BUTANOL.

FIGURA 1	l: DIAC	GRAMA	DE	SOLUE	BILIDAD	E DA	ÁGUA	NO	SISTE	MA
TERNÁRIC	LECIT:	INA/ISOC	OCTA	NO/BU	TANOL A	A 25°C.				. 43
FIGURA 2:	VARIA	ÇÃO DA	ENT	ALPIA	DE MIST	ΓURA (	COM A	TITUL	AÇÃO	DA
ÁGUA EM	ISOOCT	ΓANO+BU	UTAN	NOL+LE	CITINA	DE SO.	JA			. 45
FIGURA 3:	VARIA	ÇÃO DA	ENT	ALPIA	DE MIST	ΓURA (	COM A	TITUL	AÇÃO	DA
ÁGUA	EM	ISOO	CTA	NO+BU	ΓANOL+	LECIT	ΝA	DE	SC	)JA,
ISOOCTAN	IO+LEC	ITINA DI	E <b>SO</b> J	A E ISC	OCTAN	O PUR	Э			. 47
FIGURA 4:	VARIA	ÇÃO DA	ENT	ALPIA	DE MIST	ΓURA (	COM A	TITUL	AÇÃO	DA
ÁGUA	EM	ISOO	CTA	NO+BU	ΓANOL+	LECIT	NA	DE	SC	JΑ,
BUTANOL	+LECIT	INA DE S	SOJA	E BUTA	ANOL PU	RO				. 48
FIGURA 5:	VARIA	ÇÃO DA	ENT	ALPIA	DE MIST	ΓURA (	COM A	TITUL	AÇÃO	DA
ÁGUA	EM	ISOOCT	ANO	+BUTA	NOL+LE	CITINA	A DI	Ξ \$	SOJA	Е
ISOOCTAN	NO+BUT	`ANOL								. 49

# LISTA DE ABREVIATURAS E SÍMBOLOS

SDS-	Dodecil Sulfato de Sódio					
CMC-	Concentração Micelar Crítica					
FSJ-	Farinha da Semente de Jaca					
DF-	Delineamento Fatorial					
PFF-	Planejamento Fatorial Fracionado					
DCCR-	Delineamento Central Composto Rotacional					
MSR-	Metodologia de Superficie de Resposta					
R.E-	Rendimento de Extração					
MF-	Massa de Farinha					
ITC-	Microcalorimetria de Titulação Isotérmica					
$\Delta$ H-	Variação de Entalpia (kJ/mol)					
$\Delta_{ extbf{mix}} extbf{H}$ -	Variação de Entalpia de Mistura (kJ/mol)					

#### RESUMO

REIS, Maycon Fagundes Teixeira, Universidade Estadual do Sudoeste da Bahia, Fevereiro de 2010. **Micelas reversas formadas por surfactante/solvente orgânico/água: estudo termodinâmico e aplicação para extração de proteínas da semente de jaca.** Orientadora: Prof<sup>a</sup>. *D.Sc.* Renata Cristina Ferreira Bonomo. Co-orientadores: Prof<sup>o</sup>. *D.Sc.* Paulo Bonomo e Prof<sup>a</sup>. *D.Sc.* Alexilda Oliveira de Souza.

As microemulsões são compostas de água, óleo e surfactante e, algumas vezes, de um álcool como co-surfactante. Estes sistemas têm sido muito estudados durante as últimas décadas, principalmente devido ao seu elevado poder dissolvente. Nesse trabalho foram feitos dois estudos utilizando duas microemulsões com composições diferentes, uma feita com dodecil sulfato de sódio (SDS), butanol e água, e outra composta por lecitina de soja, isooctano, butanol e água. No primeiro estudo foi utilizado a microemulsão formada por SDS, butanol e água, para extrair proteína da farinha da semente de jaca por meio de micelas reversas. Os efeitos do tempo de agitação, temperatura, relação molar H<sub>2</sub>O/SDS, %Butanol e massa de farinha foram testados no sistema em batelada. Com base no modelo de regressão linear ajustado, somente para o fator % Butanol, foi obtido o ótimo de extração que foi de 41,16%, e baseado na analise de metodologia de superfície de resposta (MSR), pode-se observar a tendência de otimização do processo de extração. No segundo estudo foi feita uma análise termodinâmica utilizando um microcalorímetro de titulação isotérmica para avaliar a variação da entalpia de mistura  $(\Delta_{mix}H)$  da água no sistema formado por lecitina de soja, isooctano e butanol, e nas combinações entre os componentes. Sendo observado que a titulação da água no sistema formado por lecitina de soja, isooctano e butanol, ocorreu um comportamento termodinâmico exotérmico associado ao processo de dissolução da água, devido ao fato de estarem formando micelas reversas no sistema avaliado, ocorrendo liberação de energia inferior a -2 kJ/mol, indicando assim uma contribuição entálpica para a agregação das moléculas de lecitina, butanol e água. Por fim verificou-se também que a lecitina de soja não sofreu nenhum processo de degradação, visto que a energia envolvida no processo de titulação da água nos sistemas contendo a mesma foi considerada baixa, podendo ser utilizada sem problemas nesse tipo de sistema.

#### **ABSTRACT**

REIS, Maycon Fagundes Teixeira, Southwest of Bahia University, in February 2010. Reverse Micelles formed by surfactant/organic solvent/water: Thermodynamic study and application of protein fron seed jack fruit. Advisor: Prof<sup>a</sup>.. D.Sc. Renata Cristina Ferreira Bonomo. Co-advisors: Prof.. D.Sc. Paulo Bonomo and Prof<sup>a</sup>. D.Sc. Alexilda Oliveira de Souza.

Microemulsions are composed of water, oil and surfactant, and sometimes, of an alcohol as co-surfactant. These systems have been the subject of numerous studies over the past decades, mainly due to its high solvent power. In this work, two studies were made using two microemulsions with different compositions, one made with sodium dodecyl sulfate (SDS), butanol and water, and another consisting of soy lecithin, isooctane, butanol and water. In the first study used a microemulsion formed by SDS, butanol and water, to extract protein flour from jack fruit seed through reverse micelles. The effects of stirring time, temperature, molar ratio H2O/SDS,% butanol and dough were tested in the batch. Based on linear regression model adjusted only factor% butanol, we obtained the optimum extraction which was 41.16%, based upon the analysis of surface methodology response (MSR). In the second study was performed a thermodynamic analysis using an isothermal titration calorimeter to measure the change in enthalpy of mixing  $(\Delta mixH)$  of water in the system consisting of soy lecithin, butanol. Being observed only for the titration curve of pure water in isooctane and isooctane with soy lecithin. Finally there is also the soy lecithin did not suffer any degradation process, since the energy involved in the titling process water systems containing the same was considered low and may be used without problems in this type of system.

# 1. INTRODUÇÃO

As microemulsões são compostas de água, óleo e surfactante e, algumas vezes, de um álcool como co-surfactante. Estes sistemas têm sido muito estudados durante as últimas décadas, principalmente devido ao seu elevado poder dissolvente (PATEL et al., 2006; GULÓN et al., 2003). Possui uma ampla aplicação industrial, sendo usado na constituição de materiais poliméricos (XU et al., 1999), como transportadores de drogas via oral, administração parenteral e tópica, grande potencial nas áreas de cosméticos e diversos produtos de consumo (WATNASIRICHAIKUL et al., 2000). Além disso, a segurança no uso de fosfolípidos (por exemplo, Lecitinas), por serem atóxico, vem aumentando o uso de microemulsões, principalmente pela indústria alimentícia e farmacêutica, na constituição de produtos e ultimamente tem sido amplamente utilizados na extração de biomoléculas. Apesar do interesse crescente em utilizar microemulsões, e a abundância de dados teóricos e experimentais, a formulação desses sistemas ainda é feita por tentativa e erro (TAHA et al., 2005).

A aplicação em potencial de microemulsões formadas por produtos altamente biocompatível aos alimentos, cosméticos e produtos farmacêuticos como meios de solubilização de soluções hidrofílicas, hidrofóbicas, anfifilicos e materiais funcionais, aumenta a cada ano (LESER et al., 2006). O potencial técnico e aplicações comerciais de microemulsões estão principalmente ligadas às suas propriedades únicas, como a estabilidade termodinâmica, clareza óptica e alta capacidade de solubilização. No entanto, o problema mais crítico quanto ao uso de microemulsões na alimentação, na composição de cosméticos e farmacêuticos é a toxicidade dos seus componentes. Formulação e caracterização de microemulsão com constituintes atóxico na sua composição, com base biológica anfifilicos e diferentes óleos, foram estudados há mais de uma década. Um exemplo de surfactante atóxico é a Lecitina de soja, que é uma combinação natural de fosfolipídios, que são extraídos durante o processamento de óleo de soja. Nos últimos anos, lecitina tem sido utilizada com sucesso na constituição de microemulsões atóxica (PAPADIMITRIOU et al., 2008).

O estudo de microemulsões é de grande importância, frente a sua larga utilização pelos vários setores do mercado. Saber a formulação correta, o comportamento e quais as melhores condições de uso das microemulsões, são informações de grande valia para

aplicação desses sistemas nas inúmeras áreas de uso. Considerando que cada componente utilizado na formulação das microemulsões leva a um comportamento diferente do produto final, cada tipo de surfactante e solventes utilizados devem ser estudados combinados e separadamente, visto que existe uma vasta opção desses componentes que podem ser utilizados na formulação desse tipo de sistema.

Considerando a importância do estudo e da utilização de microemulsões, o presente trabalho teve como objetivo estudar o rendimento de extração de proteínas de uma fonte alternativa, nesse caso a farinha da semente de jaca (*Artocarpus integrifólia L*), utilizando micelas-reversas formadas por dodecil sulfato de sódio (SDS) em butanol e água. Foi feito também o estudo da variação da entalpia de mistura de água em isooctano/butanol e lecitina de soja, utilizando a microcalorimetria de titulação isotérmica (ITC).

O trabalho foi estruturado em dois capítulos, além da introdução, objetivos e revisão da literatura. No primeiro capítulo foi estudada a extração da proteína da farinha da semente de jaca por micelas reversas. O sistema micelar reverso utilizado foi formado por dodecil sulfato de sódio (SDS) como surfactante, butanol como solvente orgânico e água. No segundo capítulo foi feita uma análise de titulação turbidimétrica associada à análise termodinâmica, na qual foi utilizado um microcalorímetro de titulação isotérmica para avaliar a variação da entalpia de mistura ( $\Delta_{mix}H$ ) da água na microemulsão formada por lecitina de soja, isooctano e butanol, e em isooctano puro, butanol puro, lecitina de soja e isooctano, lecitina de soja e butanol, e em isooctano e butanol.

### 2. OBJETIVOS

## 2.1. Objetivo geral

 Estudar o comportamento termodinâmico na formação da microemulsão composta por lecitina de soja, isooctano, butanol e água. Estudar a aplicação de microemulsões extraindo a proteína da farinha de semente de jaca por meio de micelas reversas formadas por dodecil sulfato de sodio (SDS), butanol e água.

# 2.2. Objetivos específicos

- Avaliar a variação entalpia de mistura (Δ<sub>mix</sub>H) da água em lecitina de soja, isooctano e butanol, utilizando microcalorimetria de titulação isotérmica (ITC).
- Obter os pontos de ótimo, utilizando a metodologia de superfície de resposta (MSR), na extração da proteína da farinha da semente de jaca utilizando micelas reversas, variando os fatores: tempo, temperatura, massa de farinha, relação H<sub>2</sub>O/SDS e % Butanol;
- Ajustar um modelo para os dados experimentais para predição do rendimento de extração;

## 3. REVISÃO DE LITERATURA

### 3.1. Surfactante

A palavra *surfactante* é derivada da contração da expressão "*surf*ace *act*ive agent", termo que significa, literalmente, agente de atividade superficial. Os surfactantes são moléculas anfipáticas, compostas por uma parte polar ou hidrofílica e uma cadeia carbônica apolar ou hidrofóbica, sendo que a parte polar pode ser carregada positiva ou negativamente (catiônica ou aniônica), pode ser dipolar (zwitteriônica) ou não carregada. Os surfactantes podem promover a solubilização e a emulsificação de materiais insolúveis e eles podem reduzir a tensão superficial da solução para facilitar o processamento (GRIFFITHS et al., 2002). Isto evidencia uma importante propriedade dos surfactantes, que é a formação de um filme molecular, ordenado nas interfaces, que reduz a tensão interfacial e superficial. Este é um importante aspecto do seu uso, que inclui aplicações industriais em decorrência de propriedades como: detergência, emulsificação, lubrificação, capacidade espumante, molhabilidade, solubilização e dispersão de fases. O papel comum do surfactante em todas estas aplicações é a de modificar a característica da interface. (NITSCHKE et al., 2002).

Uma característica fundamental que esta diretamente ligada à ação dos surfactantes é que em meio aquoso, acima de uma determinada concentração, os surfactantes formam micelas e outros agregados, nos quais a porção lipofílica das moléculas fica orientada para o interior da micela enquanto apenas os grupos polares ficam na parte externa da micela em contato com a água. Forças eletrostáticas concentram compostos hidrofílicos junto à superfície de micelas enquanto compostos lipofílicos podem ser solubilizados em seu interior (MINATTI, 2005).

Os surfactantes apresentam as seguintes propriedades (SCHWEITZER, 2003; SANTOS, 1993):

- (i) Quando em solução, diminuem a tensão interfacial, devido a adsorção e orientação na interface;
- (ii) Existência de moléculas dispersas em solução;
- (iii) Formação de micelas acima de uma determinada concentração micelar critica (cmc) devido ao decréscimo de energia livre do sistema;

(iv) Solubilização de substâncias insolúveis em água pelas micelas Os mais utilizados nas indústrias de alimentos são principalmente os surfactantes não-iônicos (monoacilglicerois, éster de sacarose de ácidos graxos), aniônicos (ácidos graxos), ou zwitteriônicos (lecitina) que apresentam as propriedades combinadas de surfactantes iônicos e não-iônicos.

Devido a sua grande utilização pelas indústrias, a produção mundial de surfactantes excede 3 milhões de toneladas/ano, com sua utilização se concentrando nas indústrias de petróleo, de cosméticos, de produtos de higiene e de limpeza (BANAT, 2000), onde este último é o setor que utiliza a maior parte dos surfactantes produzidos como matéria-prima para fabricação de detergentes de uso doméstico (NITSCHKE et al., 2002).

## 3.1.1. Classificação dos Surfactantes

Um surfactante típico possui a estrutura R-X, onde R é uma cadeia de hidrocarboneto variando de 8 a 18 átomos (normalmente linear) e X é o grupo polar (ou iônico). Dependendo da característica do grupo X, os surfactantes podem ser classificados como não-iônicos, catiônicos, aniônicos ou anfóteros. Os surfactantes catiônicos possui em geral a fórmula RnX+Y, onde R representa uma ou mais cadeias hidrofóbicas, X é um elemento capaz de formar uma estrutura catiônica e Y é um contra íon. Em principio, X pode ser Nitrogênio, Fósforo, Enxofre, Arsênio, Telúrio, Antimônio, Bismuto ou um halogênio. Dentre os surfactantes aniônicos mais freqüentemente utilizados, estão aqueles que possuem sais de ácidos carboxílicos (graxos) monopróticos ou polipróticos com metais alcalinos ou alcalinos terrosos, ácidos como o sulfúrico, o sulfônico ou o fosfórico, contendo um substituinte de hidrocarboneto saturado ou insaturado (MANIASSO, 2001).

Os surfactantes iônicos contêm uma cabeça polar carregada, tanto positivamente (catiônicos) como negativamente (aniônicos). Os exemplos mais clássicos são o SDS, que contém carga negativa no seu grupo sulfato, enquanto o Brometo de cetil trimetil amônio (CTAB) contém uma carga positiva no seu grupo trimetilamônio. Além disso, os surfactantes iônicos contêm uma cadeia de hidrocarboneto como o SDS e o CTAB, ou uma estrutura esteroidal rígida como o colato de sódio (sal biliar) (BHAIRI, 2001, BHAIRI e MOHAN, 2007). Os Surfactantes Aniônicos contém geralmente um dos qua-

tro grupo polar solúveis (carboxilato, sulfonato, sulfato ou fosfato) combinado com uma cadeia hidrocarbonada hidrofóbica. Os surfactantes catiônicos são muito utilizados em detergentes, agentes de limpeza, líquidos de lavar pratos e cosméticos em geral, e são compostos por uma molécula lipofílica e outra hidrofílica, contendo um ou vários grupos amônio terciários ou quaternários (KIRK, 1997).

Os surfactantes não-iônicos não contêm carga, mas apresentam grupos altamente hidrofílicos na parte polar. Em geral, a porção polar da molécula é formada por polioxietilenos ou grupos glicosídios (Ex: Brij, Triton X-100, Tween CxEy, dodecyl-β-D-maltosídeo, digitonina). Esse tipo de surfactante não se dissocia em íons hidratados em meio aquoso. As propriedades hidrofílicas são observadas pela hidratação dos grupos amida, amina, éteres e hidroxilas (KIRK, 1997; MATTSSON et al., 1994).

Os surfactantes zwiteriônicos são os únicos que apresentam propriedades combinadas de surfactantes iônicos e não-iônicos, de acordo com o pH do meio. Como os não-iônicos, não apresentam uma carga líquida, têm baixa condutividade e mobilidade eletroforética e não se ligam em resinas de troca iônica, (Ex: CHAPS, SB 3-10, ASB) (CHEVALLET et. al., 1998).

#### **3.1.2.** Micelas

Uma característica das moléculas de surfactantes, quando se encontra em solução, é adsorver preferencialmente nas interfaces, devido ao caráter hidrofóbico de suas caudas, resultando na diminuição da tensão superficial do líquido. Porém, se todas as interfaces disponíveis estiverem saturadas energeticamente, a diminuição da energia livre pode ser conseguida por outros caminhos. A manifestação física de um dos possíveis mecanismos é a cristalização ou precipitação do surfactante na solução, ou seja, uma separação de fases. Um mecanismo alternativo é a formação de agregados moleculares ou micelas, que permanecem termodinamicamente estáveis como espécies dispersas em solução, possuindo propriedades distintas daquelas de um monômero. A faixa de concentração onde ocorre a formação das primeiras micelas é denominada concentração micelar crítica (CMC). Quando a concentração de surfactante solúvel em água é aumentada, a concentração micelar crítica pode ser estimada monitorando-se propriedades físicas da solução como a condutividade e a tensão superficial. Estas apresentam des-

continuidade quando a CMC é alcançada, indicando a presença de micelas na solução (MYERS, 1999).

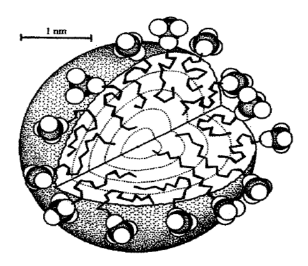
A natureza do solvente em que os surfactantes estão dissolvidos determina a existência de dois tipos de micelas: as micelas diretas e as micelas inversas. As micelas diretas se formam na presença de solventes polares, onde a parte polar do surfactante fica orientada para o meio polar, enquanto que a cauda apolar agrupa-se no interior da micela, evitando o contato com o diluente. Porém, as micelas reversas apresentam o comportamento inverso, ou seja, são formadas em solventes apolares com as cabeças hidrofílicas voltadas para o centro e cercadas pelas caudas hidrofóbicas (FLORÊNCIO, 1995),

Quando em meio aquoso, os surfactantes tendem em determinadas condições e concentrações, a se auto-organizarem naturalmente, formando estruturas esféricas ou elipsoidais denominadas micelas; expondo suas porções hidrofílicas ao meio e retraindo sua porção hidrofóbica ao interior das micelas. O núcleo hidrofóbico das micelas tem seu raio limitado pelo comprimento da cadeia carbônica estendida (TESTARD e ZEMB, 2002, VOLPE e SILVA FILHO, 1995). As micelas são entidades lábeis formadas pela agregação não covalente de monômeros de surfactante. Sua forma e seu tamanho variam com o tipo de surfactante utilizado, além de temperatura, concentração e composição do surfactante, força iônica e pH, podendo adquirir configuração esférica, cilíndrica ou planar (discos ou bicamadas) (RANGUEL-YAGUI et. al., 2004).

Uma característica importante da micela é a existência de um equilíbrio dinâmico entre o agregado e moléculas livres de surfactante em solução, ou seja, a micela não é uma estrutura estática. A saída de um monômero que compõe uma micela ocorre na escala de tempo de microssegundos e sua recaptura ocorre à velocidades similares àquelas provindas de processos controlados por difusão (por volta de  $k = 10^8 - 10^9$  mol  $L^{-1}$  s<sup>-1</sup>). O tempo de vida de uma micela é da ordem de milissegundos (MYERS, 1999).

O modelo clássico para estrutura de micelas proposto por Hartley em 1939, sugere que as micelas sejam essencialmente gotículas líquidas de dimensões coloidais com os grupos polares da molécula de surfactante situados na superfície. A micela é formada por três regiões distintas: um núcleo hidrocarbônico cujo raio depende do tamanho da cadeia alquílica; uma região na qual localizam-se os grupos hidrofílicos e os contraíons associados, conhecida como camada de Stern, cuja espessura depende do

tamanho do grupo polar; uma região denominada dupla camada elétrica de Gouy-Chapman, que contém os contraíons não associados à micela. Na verdade, os modelos de micelas, mesmo os mais sofisticados, não podem representar todas as funções as quais eles tentam mimetizar. O modelo de Hartley pode ser considerado uma representação média de várias estruturas dinâmicas de uma micela esférica (FENDLER, 1982). Na figura 1 encontra-se a representação esquemática de um micela aniônica em meio aquoso.



**Figura 1:** Representação esquemática de uma micela aniônica em meio aquoso. Fonte: (JONSSON et. al., 1998)

### 3.1.3. Micelas Reversas

A micela reversa é composta por 3 regiões, sendo que a primeira é formada pela cauda hidrofóbica do surfactante, que fica em contato direto com o solvente apolar; a segunda é a periferia micelar onde as moléculas de água estão fortemente ligadas aos núcleos polares das moléculas do surfactante e a terceira é o centro micelar, formado pela água contida no interior da micela que está ligada ao surfactante ou água livre (AI-RES-BARROS e CABRAL, 1991).

A solubilização de surfactantes em meio orgânico, ocorre devido às características apolares do meio e a inversão de conformação micelar, ou seja, a estrutura micelar mantém-se. Porém, neste meio, a porção hidrofóbica é a que fica exposta e a porção hidrofílica se retrai para o interior da micela. Nesta situação, temos a chamada micela reversa; aglomerados moleculares analogamente elipsoidais ou esféricos, cujo núcleo

por suas características hidrofílicas pode em determinadas condições reter água, a qual fica parcialmente protegida do contato com o solvente orgânico pelo agregado de moléculas de surfactante (YANG e ROBB, 2005). Do ponto de vista estrutural, define-se as micelas reversas como sendo aglomerados moleculares relativamente ordenados, caracterizadas por um raio médio, um número de agregação e densidade de empacotamento bem definidos (BORDI e CAMETTI, 1998).

Micelas reversas são formações espontâneas e reversíveis de agregados esféricos de moléculas anfifilicas em solução apolar. Na presença de água, os centros aquosos presentes nestes agregados são capazes de solubilizar proteínas e outras substâncias de origem biológica, promovendo sua purificação (RODRIGUES et. al., 1999). Micelas reversas são conhecidas como microemulsões de água/óleo. Uma microemulsão é uma dispersão isotrópica termodinamicamente estável de dois líquidos imiscíveis consistindo de microdomínios de um ou ambos os líquidos estabilizados por um filme interfacial de moléculas de surfactante (KILIKIAN et. al., 2000).

A natureza da água presente no núcleo micelar é de grande importância na solubilização de biomoléculas, uma vez que é desse componente que depende a manutenção das propriedades estruturais responsáveis pela funcionalidade de uma enzima encapsulada na micela reversa. A água intracelular pode ter propriedades físico-químicas distintas da água pura, assemelhando-se à água presente nas membranas e interfaces biológicas e pode ser classificada em 2 tipos principais: a água ligada ao surfactante, de menor polaridade e maior viscosidade, e as água livre, com propriedades semelhantes as da água pura (KILIKIAN et. al.,2000). Entre os solventes orgânicos utilizados como meio dispersivo na formação de micelas, destacam-se os hidrocarbonetos alifáticos, como o n-octano, isooctano e n-heptano; porém os aromáticos como o benzeno e o xileno e os halogenados como o clorofórmio, também podem ser utilizados (YANG e ROBB, 2005).

A água da periferia micelar tem características diferentes, pois, existe uma força eletrostática devido à força de atração dos núcleos polares das moléculas do surfactante com as moléculas de água. Portanto, quanto menor a quantidade de água no interior da micela menor será a extração do bioproduto para o seu interior, já que as condições não são favoráveis para solubilização do bioproduto (KREI e HUSTEDT, 1992). Na figura 2 abaixo, encontra-se a representação esquemática de uma micela reversa.

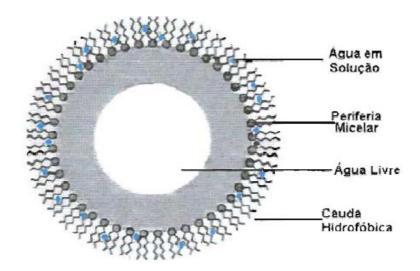


Figura 2: Composição de uma Micela Reversa (Adaptado de SEOUD et. al., 1999)

## 3.2. Lecitina de Soja

A lecitina é a designação dada a uma mistura de glicolípidos, triglicéridos e fosfolípidos (por exemplo: fosfatidilcolina, fosfatidiletanolamina e fosfatidilinositol). Contudo, em bioquímica, o termo lecitina é, usualmente, utilizado como sinónimo de fosfatidilcolina pura, um fosfolípido que constitui o principal componente da fração fosfatada que se obtém da gema de ovo ou de grãos de soja, de onde é extraída por meios mecânicos ou químicos, utilizando hexano (MERTINS, 2004).

A lecitina é um subproduto do processamento de óleo de soja bruto e é removido durante a etapa de degomagem de refino do óleo. Óleo de lecitina livre é um material plástico pegajoso, é uma mistura com metade do seu peso de óleo de soja reduzindo acentuadamente a viscosidade para se chegar ao produto conhecido como lecitina fluida. O material bruto é escuro, quase negro (principalmente por causa das altas temperaturas durante o processamento), por isso é preciso fazer o branqueamento para ficar com uma cor castanha claro mais aceitável (STAUFFER, 2005).

A Fostatidilcolina (Lecitina de Soja) é um fosfolipídio natural de massa molar igual a 780 g/mol e ρ=0,05 g/cm³ (WILLARD et. al., 1998). Faz parte da composição molecular das membranas biológicas e também se encontra presente no plasma sanguíneo como constituinte de lipoproteínas. É biocompatível, biodegradável e tem ação detergente. Sua estrutura (Figura 3) é formada por duas longas cadeias hidrocarbônicas,

uma saturada e outra insaturada, que constituem a porção hidrofóbica ou apolar da molécula. A porção hidrofílica ou polar é formada pelo glicerol, o grupo fosfato e a colina (MERTINS, 2004).

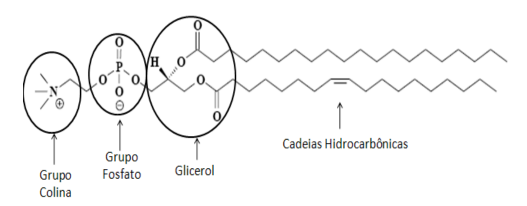


Figura 3: Estrutura moleculare da fosfatidilcolina . Fonte: (MERTINS, 2004)

A fosfatidilcolina é um sólido amarelado, higroscópico e pouco estável. É facilmente decomposta em altas temperaturas e degradada pela ação do oxigênio quando exposta ao ar e à umidade por longos períodos. Seu principal produto de degradação é a lisofosfatidilcolina, resultante da hidrólise da função éster no carbono de posição 1 ou 2 do glicerol, fornecendo uma molécula com apenas uma cadeia apolar (KISHIMOTO et. al., 2002). Sua presença aumenta consideravelmente a permeabilidade das membranas de lipossomas, diminuindo a capacidade de retenção de material encapsulado nos lipossomas (LUTZ et. al., 1995).

A fosfatidilcolina de soja é obtida do sub-produto no processo de fabricação do óleo de soja. Essa matéria prima é constituída de uma mistura de um grande número de ácidos graxos, lipídios, proteínas, pigmentos e fosfolipídios de diferentes estruturas moleculares, com a fostatidilcolina representando entre 10 e 20%. Purificação industrial e laboratorial é feita por cromatografía em coluna. Os processos mais acessíveis utilizam colunas de sílica ou alumina e misturas de clorofórmio: metanol como eluente (MERTINS, 2004).

Atualmente a fosfatidilcolina é largamente empregada nas indústrias farmacêutica e cosmética como emulsificante, excipiente e na produção de lipossomas, bem como nas indústrias alimentícias e de tintas como estabilizante e emulsificante (MARON et. al., 2007).

# 3.3. Dodecil Sulfato de Sódio (SDS)

O dodecil sulfato de sódio mais conhecido como SDS, com fórmula molecular CH<sub>3</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>11</sub>OSO<sub>3</sub>Na, estrutura apresentada na Figura 4, se encontra na forma de pequenos cristais brancos ou amarelados com leve odor característico. Solúvel em dez partes de água, parcialmente solúvel em álcool e quase insolúvel em clorofórmio e em éter, com ponto de ebulição em torno de 204-207°C. É um éster de sulfato de C12, álcool dodecanol. Comercialmente, o álcool é produzido pela redução do óleo de côco, a mistura resultante é chamado álcool lauril. A porção de álcool do lauril sulfato de sódio é uma mistura de comprimentos de cadeia, a composição aproximada é de 8% de C8, 7% de C10, 48% de C12, 20% de C14, 10% de C16, e pequenas quantidades de cadeias mais longas. (STAUFFER, 2005).

Figura 4: Estrutura molecular do Dodecil Sulfato de Sódio Fonte: (FERREIRA, 2006).

Estes compostos vêm sendo usados ao longo dos anos para diferentes finalidades e usos distintos, a saber, banhos de espuma, cremes emolientes, cremes depilatórios, loções para mãos, xampus, dentifrícios, além de produtos saneantes (detergentes domissanitários). Este uso tem sido motivado em razão das suas propriedades detergente, espumante, emulsificante e solubilizante (FERREIRA, 2006).

### **3.4.** Jaca

A jaca (Artocarpus integrifólia L) pertence à família Moraceae e encontra-se largamente distribuída em países como a Brasil, Tailândia, Indonésia, Índia, Filipinas e Malásia (CHOWDHURY et. al., 1997). Pela facilidade com que se dissemina, prolifera espontaneamente nas regiões mais quentes do Brasil. Atualmente, é cultivada em toda a região Amazônica e toda a costa tropical brasileira, do Estado do Pará ao Rio de Janeiro (SOUZA et. al., 2009).

A jaca apresenta característica de sazonalidade bem específica, marcada pela concentração da oferta no período de dezembro/abril. Os bagos podem ser de consistência um pouco endurecida ou totalmente mole, daí a distinção de duas variedades muito conhecidas e denominadas popularmente de 'jaca-mole' e 'jaca-dura' (SOUZA et. al., 2009).

O aproveitamento das sementes na alimentação humana é feito há bastante tempo, porém a jaca possui baixa comercialização, mais pode ser encontrada em feiras, mercados, ou no CEASA com facilidade nas épocas chuvosas, de Dezembro a Março, pois é nesta época que os frutos estão prontos para serem consumidos. Dos subprodutos existentes, as sementes da jaqueira (15 a 25% do fruto), são muito usadas na alimentação humana, podendo ser cozidas ou torradas em forno ou assadas à brasa, além de serem nutritivas, são saborosas (SILVA, 2007). A jaca é um fruto comercializado e consumido quase que exclusivamente na forma *in natura* o que leva a um índice elevado de perda na pós-colheita. Esse fato evidencia a necessidade de processos simples e baratos que possam oferecer para os produtores aproveitarem melhor o fruto da jaqueira. (ME-LO et al., 2006).

De acordo com Franco (1995), 100 g de caroço de jaca, possui 136 calorias, 30 g de glicídios, 3,50 g de proteínas, 0,30 g de lipídios, 50 mg de cálcio, 80 mg de fósforo e 8,00 mg de ferro. A farinha de caroço de jaca pode ser aproveitada na alimentação humana como ingrediente de "multimisturas", devido sua riqueza em proteínas e ferro (SILVEIRA, 2000).

## 3.5. Delineamentos Experimentais (FATORIAL FRACIONADO/DCCR/MSR)

Para os autores NETO (2003) e MONTGOMERY (2005), o desenvolvimento de algumas pesquisas experimentais (trabalho de pouca ou nenhuma informação sobre o sistema em estudo até a otimização das variáveis do processo) pode ser alcançado através de sucessivas aplicações de técnicas específicas de estatística. Essas técnicas são: planejamento fatorial fracionário (PFF), delineamento fatorial (DF), pelo arranjo quadrados, e da metodologia de superfície de resposta (MSR).

A escolha da melhor estratégia do planejamento experimental depende principalmente do número de variáveis independentes ou fatores que se deseja estudar e do conhecimento inicial que se tem sobre o processo. Quando o número de fatores é muito grande, é mais conveniente escolher um primeiro fatorial fracionado que reduz o número de ensaios. Desta forma, todo o tempo e recurso para o desenvolvimento da pesquisa não são gastos diretamente num primeiro planejamento. Isto porque muitas vezes se está longe das condições ótimas. Portanto, a análise dos efeitos como informação inicial pode dirigir sequencialmente o pesquisado, através de novos fatoriais fracionados até se chegar ao completo, atingindo-se as condições desejadas. A relação custo x benefício é muito importante nesta escolha. Ela é o diferencial para planejar criteriosamente e se chegar às condições de otimização mais rapidamente, a um menor custo e com o suporte estatístico na discussão dos resultados (RODRIGUES e IEMMA, 2005).

Segundo MONTGOMERY (2003), se a finalidade do planejamento experimental visa determinar os efeitos dos fatores ou variáveis do processo e da interação entre eles sobre o resultado do experimento fatorial, esse o planejamento é mais eficiente. As razões para a opinião de Montgomery são baseadas no fato de que, em geral, apenas dois níveis de fatores são usados neste tipo de delineamento: um menor fator representado pelo sinal (-) e um superior, representada pelo sinal (+), e todas as combinações possíveis destes dois níveis são investigados. O número de experimentos necessários em um delineamento fatorial com dois níveis é dada por 2<sup>k</sup>, onde 2 e k representam os níveis e número de variáveis, respectivamente. No entanto, quando o número de fatores a serem investigados é alto, o delineamento fatorial pode ser fracionado, a fim de reduzir o número de experimentos. Com a redução de experimentos algumas informações sobre os efeitos da interação entre as variáveis sobre o resultado do experimento é afetado, mas os principais efeitos das variáveis isoladas não são (TEOFILO et al., 2006).

A próxima etapa após verificar quais parâmetros avaliados teve maior efeito sobre a resposta em estudo, seria a utilização de outra ferramenta estatística muito eficiente para maioria dos casos estudados, o Delineamento Composto Central Rotacional (DCCR), que segundo RODRIGUES e IEMMA (2005), é um Delineamento Composto Central que tem pontos axiais assim definidos. De modo geral, num DCCR com 2 níveis originais, temos 2<sup>k</sup> pontos fatoriais + 2 x K pontos axiais + um número arbitrário de pontos centrais.

O Delineamento Composto Central é uma alternativa que possibilita a exploração de todo o espaço amostral com um menor número de ensaios. No entanto é necessário pressupor que o estudo da superfície de resposta ocorre em intervalos dos fatores de interesse com provável ajuste de um modelo de 1º grau. Este tipo de Delineamento possui um valor de α que particulariza esse delineamento, pois o mesmo pode ser escolhido para tornar os coeficientes de regressão ortogonais, ou para minimizar o desvio que resulta ser a forma verdadeira da superfície de resposta, se esta não for quadrática, ou para dar ao delineamento a propriedade de ser rotacional (DCCR), isto é, todos os pontos são eqüidistantes do ponto central (MATEUS et al., 2001).

Outra ferramenta muito utilizada para otimização de processos é a Metodologia de Superfície de Resposta (MSR). Essa metodologia foi desenvolvida por Box e Wilson em 1951 (BOX, 1978) e aplicada, primeiramente, no campo da engenharia química. Atualmente, sua aplicação envolve as ciências químicas, físicas, clínicas e engenharias. De forma geral, consiste em técnicas de análise e planejamento de experimentos empregados na modelagem matemática de respostas. Ou seja, procura-se identificar o relacionamento que existe entre os fatores controláveis (variáveis independentes) e as respostas (variáveis dependentes) do sistema analisado (MYERS, 1995). Segundo GUNAWAN (2005) esse é um método estatístico eficaz para a otimização variáveis empregando a técnica para se obter o ponto ótimo, sendo amplamente utilizada para otimizar os parâmetros de processos, especialmente determinar as condições ótimas para as investigações químicas e maximizar os rendimentos da reações.

A metodologia de superfície de resposta (MSR) pode ser entendida como uma combinação de técnicas de planejamento de experimentos, análise de regressão e métodos de otimização. Essa metodologia compreende um grupo de técnicas matemáticas e estatísticas para a construção e exploração de modelos empíricos, usados para desenvolver, melhorar e otimizar processos. Tem importantes aplicações na formulação e desenvolvimento de novos produtos. Através de um cuidadoso planejamento e análise de experimentos, a MSR busca relacionar uma resposta, ou variável de saída, aos níveis dos fatores de entrada. Em geral a variável resposta é representada por "Y", e é função de variáveis independentes ou fatores X1, X2, ..., Xk (MONTGOMERY, 2003).

Quando se tem vários fatores a serem avaliados, a Metodologia de Superficie de resposta torna-se uma ferramenta para otimizar a eficiência do processo, sendo essa uma técnica muito útil para esta finalidade, pois fornece modelos estatísticos que ajudam na compreensão das interações entre os parâmetros que foram otimizados (HAMEED et al., 2009). As vantagens da utilização MSR foram relatados para incluir a redução do número de ensaios experimentais, necessários para avaliar vários parâmetros e da capacidade da ferramenta estatística para identificar interações. Além de analisar os efeitos das variáveis independentes, a metodologia experimental também gera um modelo matemático que descreve o processo global (BATISTA, 1999).

Os planejamentos experimentais discutidos vêm, sendo muito utilizados em experimentos de uma forma geral. ZHANG (2009) e colaboradores utilizaram o fatorial fracionado com o objetivo de elaborar um modelo matemático para a síntese de ZSM-5 e obter a sua condição de síntese mais adequada. SUN (2008) e colaboradores utilizaram a Metodologia de Superfície de Resposta para otimizar as condições de extração da proteína da farinha de trigo (DWGP) utilizando micelas reversas, variando os efeitos da concentração de surfactantes, tempo de extração, concentração de proteína, temperatura, concentração de cloreto de potássio (KCL) e pH.

## 3.6. Microcalorimetria de Titulação Isotérmica (ITC)

A entalpia associada à mistura e reação de duas soluções de composições diferentes pode ser medida pela microcalorimetria de titulação isotérmica. Dessa forma, os processos físicos e químicos podem ser acompanhados pela liberação ou absorção de energia. O calorímetro é composto, basicamente, de uma cela de referência e uma cela de amostra que contém a mesma solução. Pequenas alíquotas de um determinado composto são injetadas através de uma seringa à cela de amostra e, a energia produzida ou consumida é medida em função do tempo. (HEERKLOTZ e SEELIG, 2000).

Os microcalorímetros de titulação isotérmica podem ser chamados de microcalorímetros de condução ou microcalorímetros de fluxo de energia. Neste tipo de equipamento, a energia é liberada (ou absorvida) na cela de reação para um trocador de calor que fica à sua volta, geralmente um bloco de alumínio. O fluxo de energia é registrado pelas termopilhas posicionadas entre a amostra e o trocador de calor. A diferença de

temperatura entre a amostra e o trocador de calor irá gerar um potencial elétrico sobre a termopilha. A mistura das soluções é realizada através de titulações de uma determinada solução presente na seringa, a um volume fixo, em µL, com injeções em tempos determinados, em outra solução presente na cela de amostra dentro do microcalorímetro, todo esse processo e realizado sob agitação constante (SILVA, 2002)

Cada medida de fluxo de energia gera um pico que representa a energia associada à injeção de um pequeno volume do da solução presente na seringa na solução presente na célula de amostra. À medida que a solução presente na célula de amostra vai
atingindo a saturação, o sinal de energia liberada vai diminuindo até atingir a saturação
completa. Integrando a área de cada pico (energia liberada ao longo de um intervalo de
tempo) obtêm-se a medida do ΔH (em unidades de joules por mol do componente A)
resultante do processo de mistura a ser estudado. Com posse dessa informação chega-se
aos outros parâmetros termodinâmicos desejados no estudo em questão (GOMES,
2009).

## 4. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

AIRES-BARROS, M.R., CABRAL, J.M.S. Selective separation and purification of two lipases from Chromobacterium viscosum using AOT reversed micelles. Biotechnology and Bioengineering, v.38, p.1302-1307, 1991.

BANAT, I. M. Biosurfactants, more in demand than ever. Biofutur, vol.44, p. 198, 2000.

BATISTA, L. Recovery of proteins from fish waste products by alkaline extaction. Eur. Food res. Technol., vol. 210, pp. 85-89, 1999.

BHAIRI, S. M. Detergents – A Guide to the Properties and Uses of Detergents in Biological Systems. Calbiochem-Novabiochem Corporation. La Jolla, 2001.

BHAIRI, S. M., MOHAN, C. Detergents – A Guide to the Properties and Uses of Detergents in Biological Systems. Calbiochem-Novabiochem Corporation. La Jolla, 2007.

BORDI, F., CAMETTI, C. Water doplet charging process in water-in-oil microemulsions: an electrical conductivity study. Colloid and Polimer Science, n.276, p. 1044-1049, 1998

BOX, G. E. P. Statistics for experimenters: an introduction to design, data analysis, and model building. New York: John Wiley, p. 653, 1978.

CHEVALLET, M., SABTONI, V., POINAS, A., ROUQUIÉ, D., FUCHS, A., KIEFFER, S., ROSSIGNOL, M., LUNARDI, J., GARIN J., RABILLOUD, T. New zwitterionic detergents improve the analysis of membrane proteins by two-dimensional electrophoresis. Electrophoresis 19: 1901-1909, 1998.

CHOWDHURY, F. A.; RAMAN, A.; MIAN, A. J. Distribution of free sugars and fatty acids in jackfruit (Artocarpus heterophyllus). Food Chemistry, v.60, n.1, p.25-28, 1997.

FERREIRA, A. H. Efeito da adição de surfactantes e do ajuste de pH sobre filmes a base de gelatina, triacetina, ácidos graxos e ceras de carnaúba e de cana-de-açúcar. Dissertação de Mestrado em Alimentos e Nutrição, UNICAMP, Campinas-SP, 2006.

FENDLER, J. H. "Membrane Mimetic Chemistry", Ed. John Wiley & Sons, 1982.

FLORÊNCIO, T. C. R. M. Desenvolvimento de processos para obtenção de novos tensoativos a partir de óleos vegetais. Dissertação (Mestrado), UFRN. Natal: DEQ/PPGEQ, 1995

GOMES, D. S. B. Formação e caracterização de micelas reversas de (E-O)<sub>13</sub>(PO)<sub>30</sub>(EO)<sub>13</sub> em P-Xileno. Dissertação de Mestrado em Física Aplicada, UFV, Viçosa-Mg, 2009.

GRIFFITHS, P. C.; CHEUNG, A. Y. F. Interaction between surfactants and gelatin in aqueous solutions, Materials Science and Technology, v. 18, p. 591-599, 2002.

GUNAWAN, E. R., BASRI, M., ABD RAHMAN, M.B., SALLEH, A.B., ABD RAHMAN, R.N.Z. Study on response surface methodology (RSM) of lipase-catalyzed synthesis of palm-based wax esters. Enzym. Microb. Technol. 37, 739–744, 2005.

HAMEED, B. H., I. A. W. TAN and A. L. AHMAD. Preparation of oil palm ampty fruit buneh-based activated carbon for removal of 2,4,6-trichlorophenol: Optimization using response surface methodology. J. Hazardous Mater., vol. 164: p. 1316-1324, 2009.

HEERKLOTZ, H.; SEELIG, J. Titration calorimetry of surfactant-membrane partitioning and membrane solubilization. Biochim. Biophys. Avta 1508: 69-85, 2000.

JONSSON, B.; LINDMAN, B.; HOLMBERG, K.; KROMBERG, B.; Surfactants and Polymers in Aqueous Solution, Ed. Johson Wiley & Sons: England, 1998

KIRK, OTHMER. Enciclopedia de tecnologia quimica. 1997

KILIKIAN B. V., BASTAZIN M. R., MINAMI, N. M., GONÇALVES E. M. R., PESSOA JUNIOR, A. Liquid- Liquid extraction by reversed micelles in biotechnological processes. Braz. J. Chem. Eng.; v.17, n.1, p.29-38, 2000.

KREI, G.A, HUSTEDT, H. Extraction of enzymes by reverse micelles. Chemical Engineering Science, v.47, n.1, p.99-111, 1992.

KISHIMOTO, T., SODA, Y., MATSUYAMA, Y., MIZUNA, K. An enzymatic assay for lysophosphatidylcholine concentration in human serum and plasma. Clinical Biochemistry. v. 35, p 411, 2002.

LESER, M., SAGALOWICZ, L., MICHEL, M., WATZKE, H. Self-assembly of polar food lipids. Adv. Colloid Interface Science, 123-126, 125-136, 2006.

LUTZ, J., AUGUSTIN, A.J., JAGER, L.J., BACHMANN, D., BRANDI, M. Acute toxicity and depression of phagocytosis in vivo by liposomes: Influence of lysophosphatidylcholine. Life Sciences, v. 56, p. 99, 1995.

MATEUS, N. B., BARBIN, D., CANAGIN, A. Viabilidade de uso do delineamento composto central. Acta Scientiarum, Maringá, Vol. 23, n. 6, pag. 1537-1546, 2001.

MANIASSO, N., Ambientes Micelares em Quimica Analítica. Quim. Nova, vol. 24, n. 1, 87-93, 2001.

MARON, L. B., COVAS, C. P., SILVEIRA, N. P., POHLMANN, A., MERTINS, O. LUVs Recovered with Chitosan: A New Preparation for Vaccine Delivery. J. Liposome Res. V. 17, p. 155, 2007.

MATTSSON, J. P., SCHLESINGER, P. H., KEELING, D. J., TEITELBAUM, S. L., STONE, D. K., XIE, X. S. Isolation and reconstitution of a vacuolar-type proton pump of osteoclast membrane. J. Biol. Chem. 269: 24979-24982, 1994.

MELO, G. L DE., VIEIRA, G. ARAÚJO, A. SOUZA. I. V DE. LACERDA, T. Caracterização das propriedades físicas e físico-químicas da jaca in natura e desidratada. XII Seminário de Iniciação Científica da UESC Ciências Agrárias, Anais, p. 114 - 115, 2006.

MERTINS, O. Desenvolvimento e Caracterização de Nanovesículas Lipossômicas Compósitas de Fosfatidilcolina de Lecitina de Soja e Quitosana. Dissertação de Mestrado em Quimica, UFRGS, Porto Alegre, 2004.

MINATTI, E. Um novo modelo para a interação entre polímeros neutros hidrossolúveis e surfactantes. Tese de Doutorado. Universidade Federal de Santa Catarina. Centro de Ciências Físicas e Matemáticas. Depar.tamento de Química, Florianópolis, 2005.

MYERS R. H.; MONTGOMERY. D. C. Response surface methodology: process and product optimization using designed experiments. Canada: John Wiley & Sons. 1995.

MYERS, D. Surfaces, Interfaces and Colloids – Principles and Applications: Wiley & Sons. 1999.

MONTGOMERY, D. C. Estatística aplicada e probabilidade para engenheiros. 2. ed. Rio de Janeiro: LTC, 2003.

MONTGOMERY, D. C. Design and Analysis of Experiments, 6th ed.; John Wiley & Sons, Inc.: New York, 2005.

NETO, B. B.; SCARMINIO, I. S.; BRUNS, R. E. Como fazer experimentos: pesquisa e desenvolvimento na ciência e na industria, 2a ed.; UNICAMP: Campinas, Brasil, 2003.

NITSCHKE, M., PASTORE, G. M. "Biossurfactantes: Propriedades e Aplicações." Química Nova 25 (5): 1-13, 2002.

PAPADIMITRIOU, V., PISPAS, S., SYRIOU, S., POURNARA, A., ZOUMPANIOTI, M., SOTIROUDIS, T. G., XENAKIS, A. Biocompatible Microemulsions Based on Limonene: Formulation, Structure, and Applications. Langmuir, vol. 24,pp. 3380-3386, 2008.

RANGUEL-YAGUI, C. O., PESSOA-Jr, A., BLANKSCHTEIN, D. "Two-Phase Aqueous Micellar Systems - an Alternative Method for Protein Purification." Brazilian Journal of Chemical Engineering 21(4): 531-544, 2004.

RODRIGUES, E. M., MILAGRES, A. M. F., PESSOA JUNIOR, A. Selective recovery of xylanase from Penicillium janthinellum using BDBAC reversed micelles. Acta Biotechnol., v.19, p.157-161, 1999.

RODRIGUES, M. I., IEMMA, A. F. Planejamento de experimentos. 1ª ed. Campinas - SP, 2005.

SCHWEITZER, B. Crescimento dos Agregados Micelares em Complexos de Albumina do Soro Bovino – Dodecilsulfato de Sódio Controlado pela Proteína. Dissertação de Mestrado, UFSC (Departamento de Química), Florianópolis – SC, 2003.

SEOUD, O.A., SANCTIS, D.S., PALMA, E.J. Tensoativos: química e aplicações em cosméticos e detergentes. São Paulo: ABQ, 1999.

SOUZA, T. Sant'Anna; Chaves, M. A.; Bonomo, R. C. F., Soares, R. D., Pinto, E. G. e Cota, I. R. Desidratação osmótica de frutículos de jaca (Artocarpus integrifólia L.): aplicação de modelos matemáticos. Acta Scientiarum. Technology, Maringá-PR, v.31, n.2, p.225-230, 2009.

SILVA, J. H. V; JORDÃO FILHO; RIBEIRO; M. L. G; SILVA, E. L; Efeitos da inclusão do farelo de sementes de jaqueira Artocarpus heterophyllus Lam.) na ração sobre a produção, pigmentação da gema e umidade fecal em codornas. Revista Ciênc. Agrotec., v.31, n.2, 2007.

SILVEIRA, PAULA LEITE. Estudo da elaboração de passas da polpa, aproveitamento dos caroços e resíduos da jaca (Artocarpus heterophyllus). Dissertação (Mestrado em Tecnologia e Alimentos) — Universidade Federal da Paraíba, João Pessoa-PB, p. 77, 2000.

SILVA, R. C. Aplicação de calorimetria ao estudo da interação entre polímeros não iônicos e surfactantes iônicos. Tese de Doutorado em Quimica, UNICAMP, Campinas-SP, 2002.

STAUFFER, C. E. Emulsifiers for the Industrity, in: Bailey's Industrial oil and fat products, ed. Wiley-Interscience; vol. 4, (USA), 2005.

SUN, X. H., ZHU, K. X., ZHOU, H. M. Protein extraction from defatted wheat germ by reverse micelles: Optimization of the forward extraction, Journal of Cereal Science, vol. 48 pp. 829–835, 2008.

TAHA, M. O., ABDEL-HALIM, H., AL-GHAZAWI, M., KHALIL, E. QSPR modeling of pseudoternary microemulsions formulated employing lecithin surfactants: Application of data mining, molecular and statistical modeling. International Journal of Pharmaceutics. vol. 295, pp. 135–155. 2005.

TESTARD, F., ZEMB T. "Interpretation of phase diagrams: topological and thermodynamical constraints." Colloids and Surfaces A-Physicochemical and Engineering Aspects 205(1-2): 3-13, 2002.

TEOFILO, R. F.; FERREIRA, M. M. C. Planilhas Eletrônicas para Cálculos de Plane-jamentos Experimentais. Quimica Nova. vol. 29, pp. 338–350, 2006.

VOLPE, P.L.O., SILVA, F. E.A. Calorimetric study of SDS micelle formation in water an in NaCl solution at 298 K. Termochimica Acta, n. 257, p.59-66, 1995.

WATNASIRICHAIKUL, S., DAVIES, M. N., RADES, T., TUCKER, G. I. Preparation of Biodegradable Insulin Nanocapsules from Biocompatible Microemulsions. Pharm. Res. vol. 17, pp.684–689, 2000.

WILLARD, D.M., RITER, R.E., LEVINGER, N.E. Dynamics of Polar Solvation in Lecithin/Water/Cyclohexane Reverse Micelles. Journal of the American Chemical Society. v. 120, p. 4151, 1998.

XU, W., SIONG, K., GAO, Z., LEE, S. Y., CHOW, P. Y., GAN, L. M. Microporous polymeric composite electrolyte microemulsion polymerization. Langmuir 15, pp.4812–4819, 1999.

YANG, Z. ROBB, D.A. "Tyrosinase activity in reversed micelles." Biocatalysis and Biotransformation 23(6): 423-430, 2005.

ZHANG, D., WANG, R. YANG, X. Application of fractional factorial design to ZSM-5 synthesis using ethanol as template, Microporous and Mesoporous Materials, vol. 126, pp. 8–13, 2009.

# CAPÍTULO 1 - OTIMIZAÇÃO DO PROCESSO DE EXTRAÇÃO DA PROTEÍNA DA FARINHA DA SEMENTE DE JACA UTILIZANDO SISTEMA MICELAR REVERSO COMPOSTO POR SDS/H<sub>2</sub>O/BUTANOL.

#### **RESUMO**

Neste trabalho foi avaliada a extração da proteína da farinha da semente de jaca por micelas reversas. O sistema micelar reverso utilizado foi formado por dodecil sulfato de sódio (SDS) como surfactante, butanol como solvente orgânico, e água. Os efeitos do tempo de agitação, temperatura, relação molar H<sub>2</sub>O/SDS, %Butanol e massa de farinha foram testados no sistema em batelada. Com base no modelo de regressão linear ajustado, somente para fator %Butanol, foi obtido o ótimo de extração de 41,16%, e baseado na analise de metodologia de superfície de resposta (MSR), para temperatura de 25°C, tempo de agitação de 120 minutos, massa de farinha de 100 mg, relação H<sub>2</sub>O/SDS de 50, é possível obter rendimento de extração de 100%. Os resultados experimentais demonstraram que é possível alcançar rendimentos de extração de 79%, sendo esse um método de extração eficiente.

**Palavras chave:** Micelas reversas; proteína da farinha de semente de jaca; extração; docecil sulfato de sódio (SDS).

#### **ABSTRACT**

In this work the protein extraction of flour from jackfruit seeds by reverse micelles. The reverse micellar system used was composed of sodium dodecyl sulfate (SDS) as surfactant, butanol as solvent, and water. The effects of stirring time, temperature, molar ratio H2O/SDS,% butanol and dough were tested in the batch. Based on linear regression model adjusted only factor% butanol, we obtained the optimum extraction which was 41.16%, based upon the analysis of surface methodology response (MSR) to 25 ° C shaking time of 120 minutes, dough of 100 mg, compared H<sub>2</sub>O/SDS of 50, you can achieve extraction yield close to 100%. The experimental results showed that it is possible to achieve yields of extraction of 79%, which was an efficient method of extraction.

**Keywords:** reversed micelles; protein of flour seed of jack fruit; extraction; docecil sodium sulfate (SDS).

#### 1. INTRODUÇÃO

Experimentos visando à utilização de resíduos das indústrias de alimentos como fonte alternativa de proteína vem sendo conduzidos com freqüência na tentativa de suprir as necessidades nutricionais diárias com fontes de proteínas eficientes e economicamente viáveis à população em geral. A substituição de alimentos protéicos de origem animal por alimentos protéicos de origem vegetal vem sendo realizada na tentativa de utilização de novas fontes alimentares com boas propriedades tecnológicas e nutritivas (NUNES et al., 2003).

As sementes da jaca, subprodutos do fruto (em média 15% a 25% do fruto), são muito usadas na alimentação humana, podendo ser cozidas ou torradas em forno ou assadas à brasa e além de serem nutritivas, são bastante saborosas (SILVA, 2007). A farinha da semente é um resíduo da fruta da jaca que pode ser considerada uma fonte alternativa de proteínas, carboidratos e fibras.

Uma alternativa em potencial como método de extração da proteína da semente de jaca é o uso de micelas reversas. As micelas reversas são agregadas de moléculas de surfactantes, de tamanhos nanométricos dispersos em solventes orgânicos, sendo estes termodinamicamente estáveis, produzindo sistemas opticamente transparentes. A relevância biotecnológica dessas estruturas resulta da sua capacidade de solubilizar água e moléculas hidrofílicas, como proteínas, em seus núcleos polares (SUN et al., 2008).

Existem vários grupos de pesquisa que estão envolvidos em estudar a extração de proteínas por micelas reversas (ANDREWS e HAYWOOD, 1994; MATZKE et al., 1992). Sun e colaboradores estudou a utilização de micelas reversas contendo AOT (bis 2 etil hexil sulfosuccinato de sódio) como surfactante e o isooctano como solvente orgânico, para a extração de proteínas de germe de trigo desengordurado, utilizando a metodologia de superfície de resposta para otimizar o processo de extração. Em geral, os autores verificaram que o método de extração de proteínas por micelas reversas tem as seguintes vantagens: os surfactantes e os solventes orgânicos podem ser usados repetidamente através da recuperação dos mesmo, diminuindo os custos de extração; o núcleo polar das micelas reversas mantém as características de atividade das proteínas dissolvidas.

Considerando que a semente de jaca é um resíduo não utilizado pela indústria de alimentos, e que estudos de extração de proteínas da semente de jaca utilizando micelas reversas não foram relatados anteriormente, esse trabalho teve como objetivo desenvolver um método alternativo de extração de proteína da farinha da semente de jaca (FSJ) utilizando micelas reversas, tendo o dodecil sulfato de sódio (SDS) como surfactante e o butanol como solvente orgânico. Com o intuíto de otimizar o processo de extração da proteína, foi utilizado inicialmente um fatorial fracionado para avaliar os efeitos da % Butanol, tempo de agitação, temperatura, relação H<sub>2</sub>O/SDS, e massa de farinha nos sistemas em batelada. Em seguida, foi utilizado o Delineamento Composto Central Rotacional (DC-CR) para testar os fatores que foram significativos ao nível de 5 %, no fatorial fracionado. Posteriormente, foi aplicada a Metodologia de Superfície de Resposta (MSR) para otimizar as condições de extração da proteína da FSJ a partir do sistema micelar reverso.

#### 2. MATERIAIS E MÉTODOS

#### 2.1. Materiais e reagentes

O presente trabalho foi desenvolvido nos Laboratórios de Engenharia de Processos da Universidade Estadual do Sudoeste da Bahia – UESB, Itapetinga – Ba, e no laboratório de Engenharia de Processos do Departamento de Tecnologia de Alimentos (DTA) da Universidade Federal de Viçosa - UFV, Viçosa-MG. As sementes para o preparo da farinha foram obtidas de jacas comercializadas na cidade de Itapetinga-Ba e região. O dodecil sulfato de sódio (SDS) e o 1-Butanol foram obtidos da Vetec Quimica Fina (Rio de Janeiro – Brasil). Todos os reagentes utilizados no experimento foram de grau analítico.

#### 2.2. Preparo da Farinha da Semente de Jaca

As sementes foram lavadas com água, para a remoção de fibras, trituradas com água e escorrida varias vezes para retirada do amido, secas a 50°C (em secador tipo bandeja) durante 24hs, em seguida trituradas em moinho de martelos, posteriormente peneirada com peneiras de 20 Mesh, para obter a granulometria desejada. Após essa fase, o produto foi armazenado em frascos plásticos a temperatura ambiente.

#### 2.3. Análise Química

#### **2.3.1.** Umidade

A determinação de umidade foi realizada por método gravimétrico em estufa regulada a 105°C, até peso constante, conforme as Normas Analíticas do Instituto Adolfo Lutz (1985).

#### 2.3.2. Proteína

O teor de proteína total foi determinado pelo método de Semi-micro Kjeldahl, conforme as Normas Analíticas do Instituto Adolfo Lutz (1985).

#### 2.3.3. Cinzas

A determinação de cinzas foi realizada por método gravimétrico em forno tipo mufla, até peso constante, conforme as Normas Analíticas do Instituto Adolfo Lutz (1985).

#### 2.3.4. Gordura

O teor de lipídeos totais foi determinado pelo método de extrato etéreo, conforme as Normas Analíticas do Instituto Adolfo Lutz (1985).

#### 2.4. Preparação dos sistemas micelar reverso e extração das proteínas

Os sistemas de micelas reversas foram formados por SDS, butanol e água. Para o preparo das soluções micelares, cada reagente utilizado foi pesado separadamente. Em seguida, o SDS foi misturado com o butanol e então adicionou-se a quantidade de água estabelecida para cada sistema. As variáveis estudadas no processo de extração foram relação molar H<sub>2</sub>O/SDS, % Butanol, temperatura, tempo e massa de farinha, para o fatorial fracionado e relação molar H<sub>2</sub>O/SDS, % Butanol e massa de farinha para o Delineamento Composto Central Rotacional. Ao fazer os sistemas contendo as micelas reversas (GALLEGO et al., 2004), os valores das variáveis independentes foram combinados de acordo com cada delineamento ao acaso.

Todos os experimentos de extração foram conduzidos em tubos Falcon de 40 ml, com extração direta da farinha. Os sistemas foram agitados em agitador de tubos tipo Vortex a 40 rpm durante os intervalo de tempo e temperaturas propostas. Para o contro-

le da temperatura, o agitador foi colocado em Estufa B.O.D (Tecnal TE-184, Brasil). O resíduo foi separado por centrifugação, em Centrífuga (5804, EPPENDORF, Alemanha) a 10000 rpm por 15 minutos.

#### 2.5. Quantificação de proteínas

No final da extração, a concentração de proteína foi determinada com uso do Espectrofotômetro (Biomate 3, Thermo Scientific, USA) à 280nm em cubeta de Quartzo. Para estimar a quantidade de proteína em cada amostra determinada, determinou-se a quantidade de proteína presente por massa de farinha pelo método Semi-micro Kjeldahl. Utilizando a informação da porcentagem de proteína presente na farinha, e da quantidade de proteína presente na amostra analisada no espectrofotômetro com o auxílio de uma curva padrão feita previamente utilizando o BSA (Albumina do Soro Bovino), foi obtido o rendimento de extração (R.E) utilizando a equação 1.

$$R.E.(\%) = \left\{ \left[ \left( \frac{ABS}{0.735466} \right) \times VSM \right] \div \left( MF \times \% \operatorname{Pr} ot.F \right) \right\} \times 100$$
 (1)

Onde: **ABS** é a absorbância da amostra obtida no espectrofotômetro, **MF** (mg) é a massa de farinha colocada em cada batelada, **VSM** foi o volume da solução micelar utilizada e % **Prot.F** é a quantidade de proteína presente na farinha.

#### 2.6. Planejamento Experimental

Primeiramente, um planejamento fatorial fracionado  $2^{5-1}$  adicionados a 4 repetições no ponto central foi implementado a fim de avaliar a influência da relação molar  $H_2O/SDS$ , % Butanol, temperatura, tempo e massa de farinha na porcentagem de extração da proteína da farinha (variável dependente) por micelas reversas. Os valores dos níveis das variáveis estudadas estão apresentados na Tabela 1. Os resultados obtidos nos experimentos foram submetidos à análise de variância (ANOVA) e os efeitos foram considerados significativos para p < 0,02.

A partir dos resultados da ANOVA para os experimentos do fatorial fracionado, um primeiro delineamento composto central rotacional (DCCR) foi usado para otimizar ou verificar uma tendência de otimização do processo de extração da proteína da farinha.

**Tabela 1.** Variáveis e níveis do delineamento fatorial fracionado (2<sup>5-1</sup>)

	Nível	
-1	0	1
32,2	36,5	42,7
45	62,5	80
15	25	35
30	180	330
200	300	400
	45 15 30	-1 0 32,2 36,5 45 62,5 15 25 30 180

Os efeitos significativos foram estudados em dois níveis, com quatro repetições no ponto central, que foram utilizados para avaliar o erro experimental e da adequação do modelo proposto. Para cada uma das variáveis independentes estudadas, maior valor (valor codificado: +1) e menor valor (valor codificado: -1), para os pontos axiais maior valor (valor codificado: +1,68) e menor valor (valor codificado:-1,68), os pontos definidos foram selecionados de acordo com os resultados obtidos a partir de planejamento fatorial fracionado.

Com um modelo polinomial de segunda ordem (Eq. 2) foram ajustados os dados experimentais e os coeficientes de regressão foram obtidos por regressão linear múltipla

$$K = \beta_0 + \sum \beta_i X_i + \sum \beta_{ii} X_i^2 + \sum \beta_{ij} X_i X_j$$
 (2)

A partir dos resultados deste DCCR, foi instalado um novo DCCR com novos valores para as variáveis a fim de otimizar o processo de extração. A variáveis utilizadas neste novo delineamento foram as mesmas do primeiro DCCR, porém com valores que tendiam para a região de ótimo. Nos dois delineamentos Composto Central Rotacional, os resultados foram analisados estatisticamente por meio de análises de variância e de regressão, considerando-se a falta de ajuste, a significância dos parâmetros e o coeficiente de regressão. Por meio da análise da metodologia de superfície de resposta, determinouse as melhores condições de extração das proteínas nos intervalos de condições experimentais utilizados.

Todas as análises estatísticas necessárias foram realizadas no pacote estatístico *Statystical Analysis System*® versão 9,0, procedimento RSREG (SAS Institute Inc., Cary, NC, USA), licenciado pela Universidade Federal de Viçosa.

#### 3. RESULTADOS E DISCUSSÕES

#### 3.1. Composição centesimal da farinha

Os valores encontrados para a composição centesimal da farinha do caroço de jaca são apresentados na Tabela 2.

**Tabela 2.** Composição química da farinha da semente de jaca (*Artocarpus integrifilóia L.*).

Análises	Valores (%)	Desvio
Umidade	9,4%	±1,34
Proteínas	12%	±0,02
Cinzas	1,53%	±0,13
Lipídeos	8,98%	±0,32

O teor de umidade encontrado na farinha da semente de jaca (*Artocarpus integrifólia L.*) de 9,4 (± 1,34), inferior aos 15% estabelecido pela legislação em vigor (Brasil, 1978) para farinhas vegetais. Cruz *et. al.* (2007) estudando a obtenção da farinha da semente de jaca por diferentes métodos encontraram um teor de umidade de 13,16% e Silveira (2000), que analisando farinhas de caroço de jaca das variedades dura e mole, obteve como resultados, 12,67% e 9,76% respectivamente. Essa diferença no teor de umidade se deve ao fato do processo de obtenção da farinha ser diferente entre os trabalhos comparados.

O teor de proteína da farinha da semente de jaca encontrado foi de 12 % (± 0,02), e o teor de lipídeos (8,89 %). O teor de proteína foi superior ao encontrado por CRUZ et. al., 2007, que obtiveram um percentual de 10,78% e do encontrado por SIL-VEIRA (2000), que avaliando os teores de proteína contidos nas farinhas de caroço de jaca das variedades duros e moles, observou que as mesmas continham 5,05 % e 5,14 % respectivamente. Variação essa que em parte pode ser explicada pelas diferenças tecnológicas no preparo das amostras.

Para as cinzas, a farinha apresentou um teor de 1,53% (± 0,13), bem abaixo do teor máximo de 4% permitido para a farinha de vegetais pela legislação brasileira. E também menor que CRUZ et. al (2007) que encontraram um teor de cinzas de 2, 37% e SILVEIRA (2000) que obteve teores de cinzas nas farinhas de caroço de jaca das variedades dura e mole foram 4,80% e 3,57% respectivamente.

# 3.2. Efeito da relação molar H2O/SDS, % Butanol, temperatura, tempo e massa de farinha na extração das proteínas da farinha de semente de jaca

#### 3.2.1. Avaliação do fatorial fracionado

Com o intuito de avaliar quais fatores tiveram efeito significativo no processo de extração da proteína do farelo de jaca utilizando micelas reversas de SDS, água e Butanol, foi feita uma análise de variância ANOVA e uma análise de estimativa dos parâmetros (Tabela 3) para o fatorial fracionado 2<sup>5-1</sup>.

**Tabela 3**. Estimativa dos parâmetros para o rendimento de extração usando fatorial 2<sup>5-1</sup>

Variáveis	G.L	Estimativa	Valor t	Pr > t
%Butanol	1	-10.55038	-3.52	0.0037
Temperatura	1	1.93975	0.65	0.5283
Tempo	1	2.26663	0.76	0.4624
H <sub>2</sub> O/SDS	1	5.48025	1.83	0.0901
M.F.	1	-6.03625	-2.02	0.0649

Observando os valores de probabilidade obtidos na Tabela 3, conclui-se que somente a % Butanol, a relação molar  $H_2O/SDS$  e a massa de farinha M.F. tiveram efeito significativo sobre a extração de proteína a p < 0,1 pelo teste t.

#### 3.2.2. Ajuste de modelos (Resultados dos DCCR)

Com as informações obtidas a partir do fatorial fracionado, utilizou-se duas vezes o Delineamento Central Composto Rotacional (DCCR) com os fatores que tiveram efeitos significativos no processo de extração da proteína da FSJ para tentar otimizar os valores das variáveis significativas, relação molar H<sub>2</sub>O/SDS, %Butanol e massa de farinha, no processo de extração. Os fatores que não tiveram efeito, a temperatura e tempo,

foram fixos no DCCR em 25°C e 120 minutos respectivamente. Os resultados de extração nesse primeiro DCCR (Tabela 4) demonstram que ao fixar os outros fatores, o rendimento de extração diminui com o aumento da %Butanol utilizado no sistema micelar.

**Tabela 4**. Dados do 1ª DCCR feito com os fatores que tiveram efeitos no fatorial fracionado.

Ensaio	%But	H <sub>2</sub> O/SDS	MF	%But	H <sub>2</sub> O/SDS	MF	% Extração
1	45	30,2	200	-1	-1	-1	63,92
2	80	30,2	200	1	-1	-1	37,61
3	45	46,7	200	-1	1	-1	81,65
4	80	46,7	200	1	1	-1	42,77
5	45	30,2	400	-1	-1	1	36,36
6	80	30,2	400	1	-1	1	38,64
7	45	46,7	400	-1	1	1	46,43
8	80	46,7	400	1	1	1	41,48
9	33,1	38,45	300	-1,68	0	0	46,78
10	91,9	38,45	300	1,68	0	0	14,07
11	62,5	24,59	300	0	-1,68	0	47,23
12	62,5	52,31	300	0	1,68	0	47,28
13	62,5	38,45	132	0	0	-1,68	20,30
14	62,5	38,45	468	0	0	1,68	25,17
15	62,5	38,45	300	0	0	0	23,17
16	62,5	38,45	300	0	0	0	24,08
17	62,5	38,45	300	0	0	0	24,06
18	62,5	38,45	300	0	0	0	25,39
19	62,5	38,45	300	0	0	0	24,78
20	62,5	38,45	300	0	0	0	23,80

Percebemos também que quando se fixava os outros fatores e aumentava a relação  $H_2O/SDS$  o rendimento de extração tende a aumentar. Ao manter a % Butanol e a relação  $H_2O/SDS$ , e aumentar a massa de farinha (MF), o rendimento de extração tende a diminuir.

Com base nessas informações, fez-se um novo DCCR (Tabela 5), diminuindo a % Butanol, aumentando a relação H<sub>2</sub>O/SDS e diminuindo a MF, sempre buscando valores que ficassem próximos de rendimentos mais altos.

**Tabela 5.** Dados do 2ª DCCR ajustando os parâmetros a valores que tiveram bons rendimentos de extração no 1ª DCCR.

Ensaio	%But	H <sub>2</sub> O/SDS	MF	%But	H <sub>2</sub> O/SDS	MF	% Extração
1	30	35	150	-1	-1	-1	32,05
2	60	35	150	1	-1	-1	35,75

3	30	45	150	-1	1	-1	47,91
4	60	45	150	1	1	-1	49,39
5	30	35	300	-1	-1	1	19,64
6	60	35	300	1	-1	1	29,18
7	30	45	300	-1	1	1	49,83
8	60	45	300	1	1	1	49,52
9	19,8	40	225	-1,68	0	0	29,19
10	70,2	40	225	1,68	0	0	3,76
11	45	31,6	225	0	-1,68	0	64,97
12	45	48,4	225	0	1,68	0	79,43
13	45	40	99	0	0	-1,68	54,72
14	45	40	351	0	0	1,68	21,41
15	45	40	225	0	0	0	71,63
16	45	40	225	0	0	0	32,04
17	45	40	225	0	0	0	33,07
18	45	40	225	0	0	0	32,46
19	45	40	225	0	0	0	32,01
20	45	40	225	0	0	0	50,26

Os resultados obtidos experimentalmente do 2ª DCCR foram submetidos à Análise de Variância e Análise de Regressão Linear Múltipla, a fim de se verificar a influência dos fatores estudados sobre o rendimento de extração da proteína da farinha de semente de jaca por meio de micelas reversas.

A equação para a eficiência da extração da proteína da farinha (Y) foi:

$$Y = 54,92005 - 7,21245X_1 + 11,62808X_2 - 10,21468X_3 - 14,08602X_1^2$$
 (3)

Em que X<sub>1</sub> é a %Butanol, X<sub>2</sub> é a relação H<sub>2</sub>O/SDS e X<sub>3</sub> a Massa de Farinha (MF).

A significância estatística da equação (3) foi verificada pelo teste F, e os resultados da análise de variância (ANOVA) encontram-se na Tabela 6. Pelo fato do valor F do modelo ser um valor de probabilidade baixa (p=0,0035), verifica-se que o modelo foi altamente significativo.

**Tabela 6.** ANOVA para o modelo de superfície de resposta (CV= 36,48% e  $R^2=62,67\%$ )

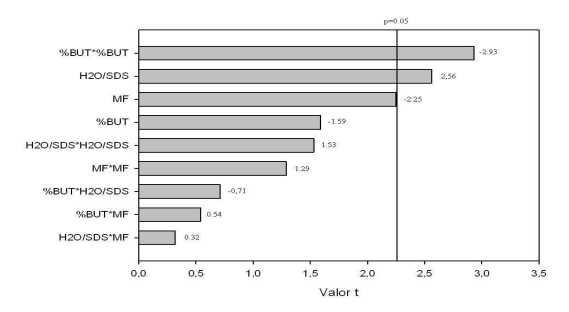
FV	GL	SQ	QM	F Cal.	p<0,005
Modelo	4	6879,838	1719,959	6,3	0,0035
Falta de Ajuste	10	2875,677	287,567	1,18	0,4552
Erro	15	4098,39	273,226		
Total	19	10078			

O teste para a falta de ajuste, associado com os erros dos pontos centrais, não foi significativonesse caso (p <0,05). A partir da análise de regressão realizada (Tabela 7), para os dados experimentais do 2ª DCCR, pode ser observado que de acordo com o teste t, para a significância dos parâmetros, que os fatores relação molar e massa de farinha tiveram o efeito linear significativo no rendimento de extração da proteína FSJ, enquanto a % Butanol foi significativa no efeito quadrático. As estimativas das variáveis independentes e os correspondentes valores *p* sugeriram que mesmo X<sub>1</sub> (% Butanol) não tendo um efeito significativo sobre Y (R.E da proteína FSJ) seu termo quadrático teve efeito significativo sobre a resposta Y. Segundo Gallego e colaboradores (2004), %Butanol é um fator fundamental na formação das micelas reversas, podendo influenciar a concentração de micelas no meio. O coeficiente positivo para X<sub>2</sub> revelou um efeito linear para aumentar a resposta Y, enquanto os coeficientes negativos para X<sub>1</sub> e X<sub>3</sub> mostraram um efeito linear de diminuição da resposta Y, o coeficiente X<sub>11</sub> mostrou um o efeito quadrático de diminuição da resposta Y. Neste trabalho X<sub>1</sub>, X<sub>2</sub>, X<sub>3</sub> e X<sub>11</sub> foram os fatores significativos do modelo.

**Tabela 7.** Significância dos coeficientes de regressão para a resposta (Y).

Termo do modelo	Estimativa	Erro padrão	Valor t	Valor p
$X_0$	54,92005	4,72845	11,61	<,0001
$X_1$	-7,21245	4,47484	-1,61	0,1278
$X_2$	11,62808	4,47484	2,6	0,0202
$X_3$	-10,21468	4,47484	-2,28	0,0375
$X_{11}$	-124,08602	4,3226	-3,26	0,0053

O resultado da ANOVA para o modelo completo pode ser visualizado em um gráfico de Pareto (Figura 1), em que os valores absolutos da amplitude e do efeito estimado padronizado (efeito da estimativa dividido pelo erro padrão) de cada fator foram plotados em ordem decrescente em comparação com um mínimo fator significativo com 95% de confiança (p = 0,05), representada pela linha vertical. O gráfico de Pareto, sobre o rendimento de extração da proteína da FSJ (Figura 1), mostra que a relação quadrática da %Butanol teve maior efeito sobre o rendimento. Além disso, a relação molar H<sub>2</sub>O/SDS e a Massa de Farinha (MF), sem suas interações, também têm um importante efeito sobre o rendimento de extração, uma vez que esse fatores estão relacionados a quantidade de micelas- reversas no meio e a quantidade de proteína dissolvida nas micelas reversas.



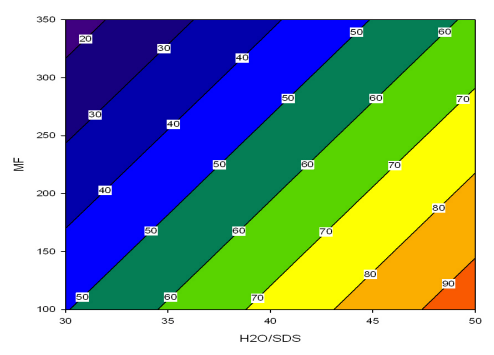
**Figura 1:** Gráfico de Pareto dos efeitos padronizados das variáveis %Butanol  $(X_1)$ , relação  $H_2O/SDS$   $(X_2)$ , e Massa de Farinha  $(X_3)$  sobre o rendimento de extração da proteína FSJ.

#### 3.2.3. Efeito das variáveis independentes na variável resposta

Fazendo uso da Metodologia de Superfície de Resposta (MSR), as relações entre os fatores e a resposta pode ser melhor compreendida, ficando visível o comportamento de cada efeito no rendimento do processo de extração.

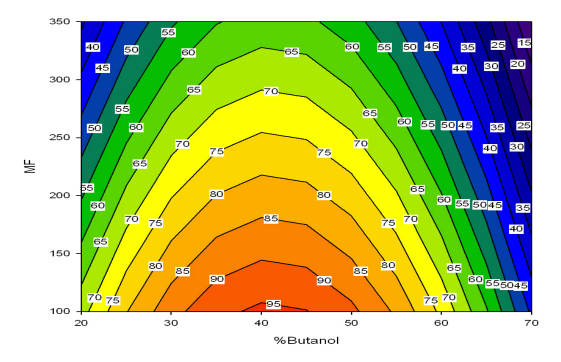
No gráfico de MSR da Figura 2, fixou-se os valores de %Butanol, variando somente a relação H<sub>2</sub>O/SDS e a Massa de Farinha, sendo observado queo aumento da quantidade de água no sistema micelar reverso avaliado leva a um aumento do rendimento de extração (R.E) da proteína da FSJ. O aumento da massa de farinha não melhora o rendimento da extração, não sendo necessário colocar uma quantidade muito grande de farinha para que o rendimento de extração seja elevado. A partir desse gráfico, percebe-se que o ótimo de extração, com a % Butanol fixa, tende a valores da relação H<sub>2</sub>O/SDS por volta de 50, e que a MF, nas condições estudadas, pode estar por volta de 100mg, para que se aproxime do ótimo de extração da proteína da FSJ. O aumento da extração de proteínas por micelas reversas com o aumento da relação H<sub>2</sub>O/SDS a valores próximos de 50 ocorre devido a necessidade de ter um equilíbrio entre a quantidade de água e de surfactante para a formação de micelas-reversas nesse tipo de sistema. Segundo Gallego e colaboradores (2004), a relação H<sub>2</sub>O/SDS deve está por volta de 42.7,

de acordo com esses autores este valor foi encontrado por Jobe e colaboradores (1989) em estudos do diagrama de fases de sistemas micelares reversos composto por SDS, Butanol e água.



**Figura 2:** Gráfico de Superficie de Resposta para os efeitos da relação  $H_2O/SDS$  ( $X_2$ ) e da MF ( $X_3$ ) sobre o rendimento de extração da proteína FSJ.

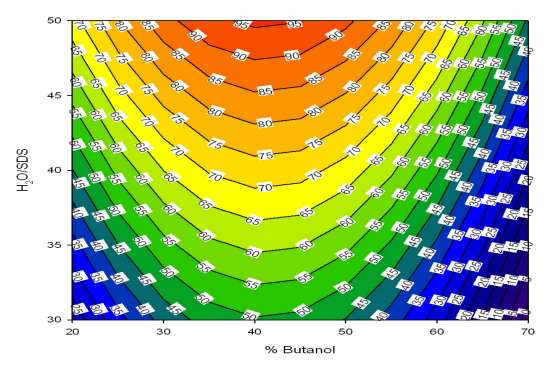
Para avaliar a influencia dos fatores % Butanol (X<sub>1</sub>) e MF (X<sub>3</sub>) no rendimento de extração, foi feito um gráfico de Superfície de Resposta (Figura 3) fixando a relação H<sub>2</sub>O/SDS. Pode-se assegurar através do gráfico que o rendimento de extração se aproxima do ótimo quando a %Butanol está em torno de 40% para os sistemas estudados, e que em uma grande faixa de valores de %Butanol de 20 a 60%, o rendimento de extração varia de 70% a 95% com o ponto ótimo de extração por volta de 40% de Butanol. Com relação aos valores de MF, o ponto de ótimo RE está próximo de 100 mg de farinha. Vale salientar que de acordo com o gráfico anterior (Figura 2), o rendimento de extração diminui quando se aumenta muito a massa de farinha nas condições estudadas.



**Figura 3:** Gráfico de Superficie de Resposta para os efeitos da relação %Butanol (X1) e da MF (X3) sobre o rendimento de extração da proteína FSJ.

O Butanol atua no sistema micelar reverso estudado, como solvente orgânico, sendo assim, caso a % Butanol se encontre em valores acima do ótimo (40%), as quantidades de surfactante e água presentes no sistema tendem a diminuir, consequentemente a quantidade de micelas reversas capazes de extrair as proteínas da FSJ também diminui, diminuindo o rendimento de extração.

Para avaliar a influencia da % Butanol e da relação H<sub>2</sub>O/SDS foi fixado o valor de massa de farinha, no gráfico de superfície de resposta exposto na figura 3, observando-se observado que o rendimento ótimo de extração para a %Butanol continuou próximo de 40% como discutido anteriormente, e que para a relação de H<sub>2</sub>O/SDS o ótimo fícou próximo de 50, confirmando os resultados obtidos no gráfico da Figura 1.



**Figura 4:** Gráfico de Superfície de Resposta para os efeitos da relação %Butanol  $(X_1)$  e da relação  $H_2O/SDS$   $(X_3)$  sobre o rendimento de extração da proteína FSJ.

Com os dados dos gráficos de Superfície de Resposta, tem-se informações da tendência que evidencia a região do ótimo para os fatores MF e relação H<sub>2</sub>O/SDS, como somente a % Butanol teve efeito quadrático, esse é o único fator para o qual se obtém o valor ótimo para o processo de extração da proteína FSJ, utilizando micelas reversas feitas a partir do sistema ternário contendo SDS, água e Butanol. O valor de ótimo para a % Butanol foi obtido pela derivada do modelo com os valores não codificados (Eq. 4)

$$Y = -112,59738 + 5,15358X_1 + 2,32562X_2 - 0,13620X_3 - 0,06260X_1^2$$
 (4)

Derivando a equação 4 em relação a X<sub>1</sub>, obtém-se a equação 5

$$\frac{dY}{dX_1} = 5,15358 - 0,1252X_1 \tag{5}$$

Fazendo  $\frac{dY}{dX_1} = 0$  obtém-se o ótimo da equação, ou seja, a %Butanol em que o

rendimento de extração é máximo, sendo  $X_1 = 41,16\%$ .

Portanto, as melhores condições de extração da proteína da FSJ predita pela MSR são obtidas quando se utiliza 41,16% de butanol, 100 mg de MF e a relação H<sub>2</sub>O/SDS igual a 50.

#### 4. CONCLUSÕES

Os resultados experimentais confirmaram a viabilidade da extração da proteína da farinha de semente de jaca utilizando sistemas micelares reversos constituídos por Butanol, SDS e água. Esse método de extração é considerado vantajoso do ponto de vista do rendimento de extração que chegou a 79 %. Somente para % Butanol foi encontrado o valor que maximiza a extração, sendo que esse valor foi de 41,16%. Mais estudos devem ser realizados para saber se as proteínas extraídas podem ter suas propriedades alteradas pelos reagentes que fazem parte do sistema e se os custos envolvidos no processo de extração, utilizando este tipo de sistema micelar reverso, são viáveis.

#### 5. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

ANDREWS, B.A., HAYWOOD, K. Effect of pH, ion type and ionic strength on partitioning of proteins in reverse micelles systems. Journal of Chromatography A 668, 55–60, 1994.

GALLEGO, M. J. P., BRAVO-DIAZ, C., ROMERO, G. E. Fluorimetric determination of structural parameters of BuOH/SDS/H<sub>2</sub>O reverses micelles. Colloids and Surfaces A: Physicochem Eng. Aspects. n. 249, p. 25-28, 2004.

INSTITUTO ADOLFO LUTZ. Normas analíticas do Instituto Adolfo Lutz: métodos químicos e físicos de análises de alimentos. 3 ed. São Paulo-SP: Guanabara Dois, 1985.

JOBE, D.J., DUNFORD, H.B., PICKARD, M., HOLWARTH, J.F.Reactions in compartmental liquids, in: W. Knoche (Ed.), Springer Verlag, Helldelberg, Germany, 1989.

MATZKE, S.F., CREAGH, A.L., HAYNES, C.A., PRAUSNITZ, J.M., BLANCH, H.W. Mechanisms of protein solubilization in reverse micelles. Biotechnology and Bioengineering 40, 91–102, 1992.

NUNES, M.C.; BATISTA, P.; RAYMUNDO, A.; ALVES, M.M.; SOUSA, I. Vegetable proteins and milk puddings. Colloid Surface B., v.31, p.21-29, 2003.

SAS Institute Inc. Getting Started with the SAS® 9,1 ADX Interface for Design of Experiments. Cary, NC: SAS Institute Inc., 2004.

SILVA, J. H. V; JORDÃO FILHO; RIBEIRO, M. L. G; SILVA, E. L; Efeitos da inclusão do farelo de sementes de jaqueira Artocarpus heterophyllus Lam.) na ração sobre a produção, pigmentação da gema e umidade fecal em codornas. Revista Ciênc. Agrotec., v.31, n.2, 2007.

SUN, X. H.; ZHU, K. X.; ZHOU, H. M. Protein extraction from defatted wheat germ by reverse micelles: Optimization of the forward extraction. Journal of Cereal Science, vol. 48, pp. 829–835, 2008.

# CAPÍTULO 2 – ESTUDO CALORIMETRICO DA MICROEMULSÃO DE LECITINA DE SOJA EM ISOOCTANO E BUTANOL.

#### **RESUMO**

No presente trabalho foi feita uma análise termodinâmica, na qual foi utilizando um microcalorímetro de titulação isotérmica para avaliar a variação da entalpia de mistura  $(\Delta_{mix}H)$  da água na microemulsão formada por lecitina de soja, isooctano e butanol. Estas energias foram utilizadas para a determinação das forças motrizes associadas à formação de micelas reversas. Foi observado que para a curva de titulação da água em isooctano puro e em isooctano com lecitina de soja, os valores encontrados para  $\Delta_{mix}H$ foram de -9,46x10<sup>-3</sup> kJ/mol e -5,68x10<sup>-3</sup> kJ/mol respectivamente, evidenciando que a água não realiza interações intermoleculares com estes componentes. Com a titulação da água no sistema formado por lecitina de soja, isooctano e butanol, foi observado comportamento termodinâmico exotérmico com valores de Δ<sub>mix</sub>H variando de +2,17 kJ/mol à -1,63x10<sup>-2</sup> kJ/mol, associado ao processo de dissolução da água, devido ao fato de estarem formando micelas reversas no sistema avaliado. A diferença no comportamento entre as curvas, de variação de entalpia de mistura da água, formadas pelos sistemas contendo butanol e lecitina de soja, butanol puro e isooctano com butanol, com o comportamento da curva do sistema contendo lecitina de soja, isooctano e butanol, demonstra claramente que nesse ultimo sistema ocorreu à formação de agregados (micelas reversas). Por fim verificou-se também que a lecitina de soja não sofreu nenhum processo de degradação, visto que a energia envolvida no processo de titulação da água nos sistemas contendo a mesma foi considerada baixa, podendo ser utilizada sem problemas nesse tipo de sistema

Palavras chave: microemulsão; lecitina de soja; entalpia de mistura; micelas reversas.

#### **ABSTRACT**

In the present study was realized an analysis of turbidimetric titration associated with thermodynamic analysis, which was using an isothermal titration calorimeter to measure the change in enthalpy of mixing ( $\Delta$ mixH) of water in the microemulsion formed by soybean lecithin, butanol and isooctane, and in pure isooctane, butanol pure soy lecithin and isooctane, soy lecithin and butanol, and iso-octane and butanol. Being observed

only for the titration curve of pure water in isooctane and isooctane with soy lecithin, there was practically no change in enthalpy and mixture, suggesting that water is not miscible with these systems. With titration of water in the system consisting of soy lecithin, butanol and isooctane was observed thermodynamic behavior associated with the exothermic process of dissolution of water due to the fact that they are forming reverse micelles in the evaluated system. The difference in behavior between the curves of change of enthalpy of mixing of water formed by the systems containing butanol and soy lecithin, pure butanol and isooctane with butanol, the yield curve of the system containing soy lecithin, butanol and isooctane, clearly shows that this latter system was the formation of aggregates (reversed micelles). Finally there is also the soy lecithin did not suffer any degradation process, since the energy involved in the titling process water systems containing the same was considered low and may be used without problems in this type of system.

**Keywords:** microemulsion; soy lecithin, enthalpy; reverse micelles.

#### 1. INTRODUÇÃO

Ao longo das últimas décadas, as microemulsões têm sido objeto de muitos estudos, principalmente por causa de suas potenciais aplicações em diversos campos, como na preparação de nanopartículas com propriedades catalíticas e eletrocatalíticas, a separação de substâncias solúveis em água e lipídios, vitaminas lipossolúveis e outros compostos lipídicos por cromatografia eletrocinética ou cromatografia líquida, recuperação aprimorada de petróleo, extração líquido-líquido, remoção de contaminantes de superfícies sólidas ou capilares do tecido para as indústrias farmacêuticas e cosméticas (HELLWEG, 2002). O interesse crescente em microemulsões para cosméticos e aplicações farmacêuticas está ligado as suas propriedades físicas tais como estabilidade termodinâmica, a formação espontânea, aparência clara, baixa viscosidade e alta capacidade de solubilização (SCHMIDTS et al. 2009; MALMSTEN, 2002).

As microemulsões são compostas de água, óleo e surfactante e, algumas vezes, de um álcool como co-surfactante. Estes sistemas tem sido alvo de numerosos estudos durante as últimas décadas, principalmente devido ao seu elevado poder dissolvente (PATEL et al., 2006; GULÓN et al., 2003)

O uso do álcool como co-solvente na preparação de microemulsões tem uma longa história. O álcool é adicionado a surfactantes iônicos para compensar o efeito salting-out, o qual consiste na redução da interação de proteínas com a água, ocasionada pela solvatação dos íons presentes em soluções salinas. Esse efeito é evidenciado por uma leve turvação da solução. No caso de surfactantes não-iônico, o papel do álcool é tipicamente equilibrar a interação desse surfactante com a água e o solvente orgânico, diminuindo assim a tensão interfacial entre a fase óleo e a fase de água, a qual é muitas vezes eleveda pelos surfactantes comerciais (GRADZIELSKI, 1998). O álcool pode modificar a curvatura espontânea da película surfactante quando a sua penetração na interface é suficientemente importante para aumentar a flexibilidade da interface (álcool como co-tensoativo), ou ele pode mudar a polaridade das fases polares e apolares (álcool como co-solvente) (SHEVACHMAN et al., 2004).

A Lecitina (fosfatidilcolina) é um fosfolipídio natural que faz parte da composição da maioria dos organismos, mais de 50% da matriz lipídica das membranas biológicas. O comportamento da lecitina em água e solventes orgânicos é de grande interesse por várias razões. Desde que a lecitina é vista como uma substância totalmente biocompatível, que ela é amplamente utilizada na vida diária como surfactante, misturas de lecitina, água e óleos são utilizadas na alimentação humana e animal, em medicamentos, cosméticos e produtos farmacêuticos (ANGELICO et al., 2004).

São encontrados muitos estudos de microemulsões de Lecitina de Soja. Angelico e colaboradores têm feito inúmeros estudos utilizando microemulsões de lecitina de soja em diferentes solventes orgânicos, como isooctano, decano, ciclohexano entre outros, avaliando principalmente o comportamento de fase desses sistemas (ANGELICO et al., 1998, 1999, 2000, 2002, 2004). A investigação do comportamento de fases de microemulsões de lecitina de soja em triacilglicerol e água, em diferentes tipos de álcool, foi feita por Leser e colaboradores, observando que o álcool atua como co-solvente na formação de micelas reversas nos sistemas avaliados (LESER et al., 1996). Caboi e colaboradores avaliaram o uso do Butanol em sistemas compostos por lecitina, água e óleo tripalmitico, observando que a presença do butanol promove a formação de uma vasta fase liquida isotrópica no diagrama de fases desse sistema, demonstrando que o butanol

ajudou estabilizar esse sistema atuando como co-surfactante na formação de micelas reversas (CABOI et al., 2005).

Apesar da lecitina de soja ser amplamente utilizada para estabilização de misturas de água e óleos comestíveis, na formulação de medicamentos e de cosméticos (CORSWANT et al., 1998), na extração de biomoléculas por meio de micelas reversas(HASMANN et al., 2007), o estudo termodinâmico calorimétrico de sistemas contendo lecitina de soja, água, solvente orgânico (isooctano) e álcool (butanol) não foi feito, com o intuito de avaliar a energia de reação envolvida no processo de formação de micelas desse tipo de sistema. Sendo assim o objetivo do presente trabalho foi saber a quantidade de energia envolvida no processo de formação de micelas da lecitina de soja em isooctano e butanol, utilizando a titulação calorimétrica isotérmica (ITC).

#### 2. MATÉRIAIS E METÓDOS

#### 2.1. Materiais:

A lecitina de soja foi adquirida da Cargill do Brasil (São Paulo – Brasil), com 85% de pureza (fosfotidil colina). Os solventes isooctano e o butanol foram adquiridos da Vetec Quimica Fina (Rio de Janeiro – Brasil). Todos os reagentes utilizados possuíam grau analítico.

#### 2.2. Medidas de Titulação Turbidimétrica:

Adicionou-se 1ml de uma solução contendo de Lecitina de Soja, isooctano e butanol em um tubo de 4 mL que foi termostatizado a uma temperatura de 25°C. As concentrações de Lecitina de Soja foram variadas de 1 a 20% (m/m), as concentrações dos solventes foram fixadas um em relação ao outro em 75% (m/m) de isooctano e 25% (m/m) para o butanol. A esta solução foram adicionadas continuamente alíquotas de 2 µL de água destilada até o surgimento de turvação na solução resultante. Este sistema era deixado em repouso (15 a 30 minutos) até o aparecimento de duas fases límpidas. A quantidade de água adicionada a cada sistema na qual havia o surgimento das duas fases era anotada. Este procedimento foi repetido em cada tubo que possuía o sistema com a concentração de lecitina de soja em isooctano e butanol sendo aumentada, totalizando no final do experimento 20 tubos. Com os valores da quantidade de água solubilizada

em cada sistema foi possível obter uma curva de solubilidade da água nas soluções contendo lecitina de soja (1 a 20% m/m), em isooctano e butanol.

#### 2.3. Estudo microcalorimétrico do sistema.

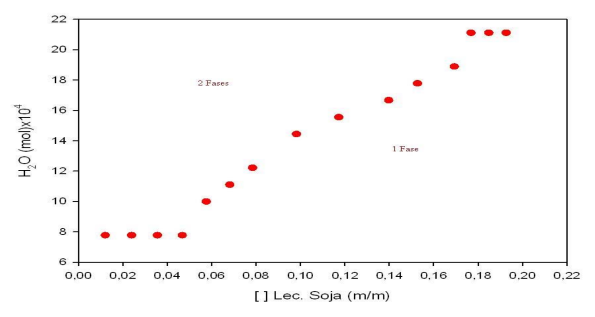
As medidas de variação de entalpia de mistura,  $\Delta_{mix}H$ , foram realizadas utilizando um Microcalorimetro de Titulação Isotérmica da marca CRC (E.U.A., modelo ITC 4200). O microcalorímetro é composto por um par de células com capacidade aproximada de 1.8mL de solução, na qual uma delas, a célula de reação, foi utilizada para colocar a amostra a ser titulada e a outra célula para colocar amostra utilizada como referência. Ao redor dessas células existe um sistema de termopilhas que são sensíveis a pequenos fluxos de energia na forma de calor. Uma seringa foi utilizada para adicionar 1μL de água com intervalo de tempo de 3600 segundos a célula de reação. Ao mesmo tempo em que a solução foi agitada a 300 r.p.m. a uma temperatura de 25°C. O experimento foi dividido em 6 ciclos termodinâmicos, com a relação de moléculas entre os componentes sempre igual ao primeiro ciclo: no 1ª ciclo foi utilizado um sistema de Lecitina de soja (5% m/m) em isooctano (70% m/m) e butanol (25% m/m), no 2ª ciclo foi utilizado Lecitina de Soja + Isooctano, já no 3<sup>a</sup> ciclo a célula de reação foi preenchida com Lecitina + Butanol, no 4<sup>a</sup> ciclo o sistema utilizado era composto por isooctano +butanol, no 5<sup>a</sup> ciclo a célula de reação foi preenchida com isooctano puro, por fim no ultimo ciclo foi utilizado butanol puro para se titulado com água.

Cada medida de fluxo de energia gera um pico que representa a variação de energia associado à injeção de um pequeno volume de água no sistema analisado. À medida que o sistema analisado vai atingindo a saturação, o sinal de energia liberada vai diminuindo até atingir a saturação completa. Integrando a área de cada pico (energia liberada ao longo de um intervalo de tempo) obtém-se a medida do  $\Delta H$  (em unidade de joules por mol de água) proveniente reação da água com os componentes de cada sistema avaliado.

#### 3. RESULTADOS E DISCUSSÃO

### 3.1. Diagrama de solubilidade da água no sistema ternário composto por lecitina de soja/isooctano/butanol.

A adição de água em isooctano puro ou isooctano com lecitina de soja, produz um sistema bifásico no qual, mesmo pequenas quantidades de água (1μL) separam-se do solvente orgânico, independentemente da presença da lecitina de soja. Entretanto, com a presença do butanol ocorre o aumento da miscibilidade da água nesse sistema ternário. Os resultados das medidas de solubilidade de água no sistema formado por isooctano 70%(m/m)/butanol 25%(m/m) com diferentes concentrações de lecitina de soja são apresentados na Figura 1.



**Figura 1:** Diagrama de solubilidade da água no sistema ternário Lecitina/Isooctano/Butanol a 25°C.

Na região abaixo da curva formada pelos pontos experimentais obtidos a partir do surgimento da primeira turbidez, a água adicionada forma um sistema homogêneo com a mistura lecitina/isooctano/butanol. Assim, esse diagrama de solubilidade contém importantes informações, indicando a região limite para se trabalhar com sistemas macroscopicamente homogêneos. Dessa forma, para uma dada concentração de lecitina de soja, isooctano e butanol, ele fornece a máxima quantidade de água que tal concentração consegue solubilizar.

Inicialmente, na região compreendida entre 1 à 5% de lecitina, a quantidade de água incorporada é constante e igual à 7,7x10<sup>-4</sup> mol de H<sub>2</sub>O por ml de sistema ternário. Essa incorporação inicial de água se deve a presença do butanol que interage com as moléculas de água via ligações de hidrogênio. Para confirmar essa hipótese moléculas de água foram adicionadas a um sistema binário formado por butanol e isooctano que foi capaz de incorporar 7,7x10<sup>-4</sup> mol de H<sub>2</sub>O por ml de solução.

A partir da concentração de 0,05 m/m de lecitina de soja ocorre um aumento na solubilidade da água no sistema lecitina/isooctano/butanol, que prossegue até a concentração de 0,17 m/m de lecitina de soja. Esse aumento na miscibilidade de água é um indicativo da ocorrência de um processo termodinâmico cooperativo que ocorre nessa faixa de concentração de lecitina. Baseando-se em resultados da literatura para sistemas ternários semelhantes: lecitina/água/isooctano e lecitna/água/decano (ANGELICO et al., 2004), lecitina/água/ciclohexano (ANGELICO et al., 2000), lecitina/água/butanol e lecitina/água/propanol (KAHLWEI et al., 1995), lecitina/água/butanol/óleo tripalmitico (CABOI et al., 2005), lecitina/água/butanol/triacilglicerol (LESER et al., 1996), este novo processo termodinâmico pode está associado a um processo de autoagregação das moléculas de lecitina e butanol formando micelas reversas nas quais o butanol desempenha um papel de co-surfactante, estabilizando assim as nanoestruturas formadas.

A concentração na qual ocorre o aumento abrupto da solubilidade da água no sistema ternário é denominada de concentração micelar crítica (CMC), que indicaria a faixa de concentração na qual inicia-se o processo de formação de um agregado formado por moléculas de água em seu interior, cercadas por moléculas de butanol e lecitina orientadas com sua regiões hidrofílicas voltadas para o interior do agregado e suas regiões hidrofóbicas orientadas para o solvente isooctano.

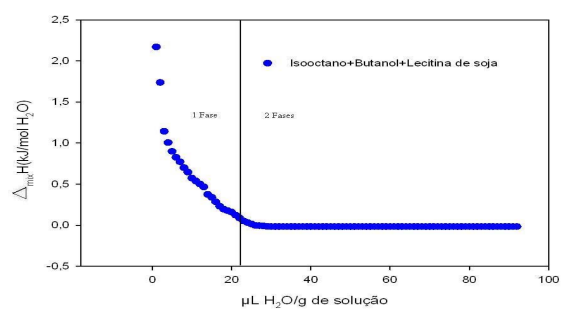
O processo de autoagregação das moléculas presentes no sistema ternário ocorre para a minimização da energia livre de Gibbs do sistema. Este parâmetro termodinâmico é formado por uma componente configuracional que caracteriza a probabilidade da distribuição espacial das moléculas no sistema, denominada entropia. A outra componente, denominada entalpia, expressa as interações intermoleculares presentes nos diferentes microambientes. Objetivando medir as contribuições entálpicas para o processo

de formação das micelas reversas, foram realizadas medidas de variação de entalpias de mistura associadas à adição de água ao sistema ternário lecitina/isooctano/butanol.

#### 3.2. Medidas de Entalpia de Mistura

Com o intuito de analisar a contribuição entálpica para a termodinâmica de mistura da H<sub>2</sub>O no sistema ternário Isooctano-Butanol-Lecitina de Soja, foram realizadas medidades de ITC que consistiram em adicionar, consecutivamente, pequenas quantidades de água (1µL) nos seguintes sistemas: i) ternário formado por lecitina/isooctano/butanol; ii) Butanol/Lecitina de Soja; iii) Isooctano-Butanol; iv) Isooctano puro e v) Butanol puro. O sistema contendo Isooctano+Butanol+Lecitina de Soja foi composto por 5% (m/m) de concentração de lecitina de soja, 25% (m/m) de Butanol e 70%(m/m) de Isooctano. Para cada solução estudada, a relação molar entre os componentes foi mantida constante.

A Figura 2 apresenta a variação da entalpia de mistura da água no sistema ternário formado por Isooctano+Butanol+Lecitina de soja.

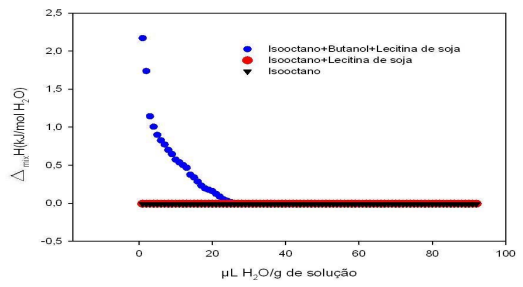


**Figura 2:** Variação da entalpia de mistura com a titulação da água em Isoocta-no+Butanol+Lecitina de soja.

A entalpia de mistura da água neste sistema ternário é um processo endotérmico que absorve +2,17 kJ/mol quando 1µL de água é adicionado a 1,8 ml da mistura isooc-

tano/butanol/lecitina. Com um aumento da quantidade de água adicionada a energia absorvida torna-se cada vez menor, mostrando assim a ocorrência de um comportamento termodinâmico exotérmico associado ao processo de dissolução da água neste sistema ternário. Após a adição de 22µL de água a entalpia de mistura aproxima-se de 0 kJ/mol. Experimentos de titulação turbidimétrica mostraram que após 22µL o sistema água/isooctano/butanol/lecitina torna-se bifásico. A análise desses dois resultados mostrou que o processo termodinâmico de separação de fases não é o responsável pela variação da entalpia de mistura do sistema observada para as quantidades de água adicionadas inferiores a 22 µL. Desta forma podemos atribuir a variação da entalpia de mistura da água com a quantidade de água adicionada à formação de micela reversa descrita anteriormente. Essas micelas reversas ocorrem com liberação de energia inferior a -2 kJ/mol, indicando assim uma contribuição entálpica para a agregação das moléculas de lecitina, butanol e água. Este pequeno valor de energia mostra a inexistência de processos de formação e quebra de ligações químicas, descartando assim qualquer chance da ocorrência de decomposição das moléculas de lecitina no sistema avaliado. Os valores de  $\Delta_{mix}$ H medidos no sistema ternário envolve a quebra e a formação das seguintes interações intermoleculares: Quebra- H<sub>2</sub>O-H<sub>2</sub>O, Butanol-Butanol, Isooctano-Isooctano, Lecitina-Lecitina. Formação- H<sub>2</sub>O-Butanol, H<sub>2</sub>O-Lecitina, Butanol-Lecitina; Lecitinaisooctano e Butanol-Isooctano. Objetivando discriminar a contribuição de cada uma dessas interações para os valores de  $\Delta_{mix}H$  medidos, foram realizados experimentos de mistura de água em sistemas contendo diferentes combinações dos componentes presentes no sistema ternário.

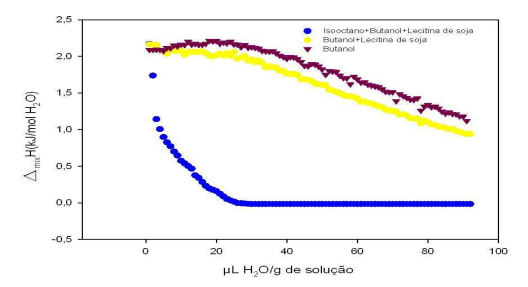
A Figura 3 mostra a variação da entalpia de mistura da água nos seguintes sistemas: i) Isooctano+Butanol+Lecitina de soja; ii) Isooctano+Lecitina, iii) isooctano.



**Figura 3:** Variação da entalpia de mistura com a titulação da água em Isooctano+Butanol+Lecitina de soja, Isooctano+Lecitina de soja e Isooctano puro.

Ao titular água em Isooctano puro (curva preta) observou-se que praticamente não ocorreu variação do  $\Delta_{mix}H$ , ficando esses valores próximos à -9,46x10<sup>-3</sup> kJ/mol  $H_2O$ . Experimentos de titulação turbidimétrica mostraram que mesmo a adição de  $1\mu L$  de água promove a formação de um sistema bifásico no qual uma das fases é rica em água e a outra rica em isooctano. Os resultados calorimétricos associados aos turbidimétricos comprovam que a interação das moléculas de água com as moléculas de isooctano são desfavoráveis termodinâmicamente, levando a processos de separação de fases que liberam quantidades muito pequenas ( $\cong 9,38x10^{-3}$  kJ/mol) de energia. Desta forma podese concluir que as interações isooctano-isooctano e isooctano- $H_2O$  não contribuem para o processo de formação das micelas reversas. Os mesmos resultados foram obtidos quando a água foi titulada no sistema isooctano+lecitina de soja (curva vermelha), ficando claro que é necessária a presença de um co-surfactante, o butanol, no sistema para promover o processo de agregação das moléculas de butanol e lecitina de soja formando micelas reversas.

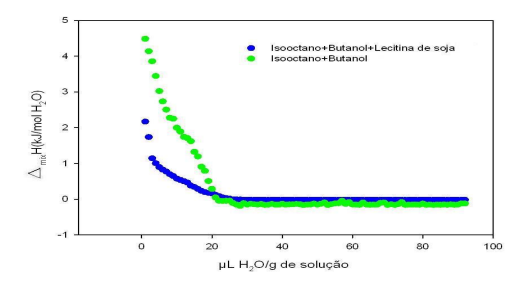
A Figura 4 expõe a variação da entalpia de mistura da água nos sistemas formados por: i) Isooctano+Butanol+Lecitina de soja; ii) Butanol+Lecitina; iii) Butanol.



**Figura 4:** Variação da entalpia de mistura com a titulação da água em Isooctano+Butanol+Lecitina de soja, Butanol+Lecitina de soja e Butanol puro.

Após titular água em Butanol puro (curva roxa) observou-se que ocorreu uma variação do  $\Delta_{mix}H$ , dentro do intervalo de +2,21 kJ/mol  $H_2O$  à +1,12 kJ/mol  $H_2O$ . Esta variação de entalpia esta associada ao rompimento das interações intermoleculares H<sub>2</sub>O-H<sub>2</sub>O e Butanol-Butanol e a formação da interação H<sub>2</sub>O-Butanol. O fato dessas entalpias serem positivas resulta da liberação da energia na formação das interações ser menor do que a energia absorvida no rompimento das mesmas. Isso nos leva a conclusão que a interação H<sub>2</sub>O-Butanol é menos intensa do que H<sub>2</sub>O-H<sub>2</sub>O. Após a adição de 70 μL de H<sub>2</sub>O em 1,8 ml de butanol, ocorreu o processo de separação de fase, não sendo observado nenhuma variação abrupta na curva de  $\Delta_{mix}$  H x Vol. H<sub>2</sub>O para este ponto critico. Os resultados calorimétricos associados aos turbidimétricos comprovam que a interação das moléculas de água com as moléculas de butanol são favoráveis termodinâmicamente, ocorrendo interação das moléculas de água com as moléculas de butanol por meio de ligações de hidrogênio. Resultados parecidos foram obtidos quando a água foi titulada no sistema butanol+lecitina de soja (Δ<sub>mix</sub>H, variando de +2,16 kJ/mol H<sub>2</sub>O à +0,94 kJ/mol H<sub>2</sub>O), ficando claro que a presença de lecitina de soja no sistema, não provocou interações intermoleculares muito diferentes das ocorridas entre butanol-H<sub>2</sub>O. Sendo assim pode-se dizer que para esse tipo de sistema as interações água-butanol predominam para a espontaneidade termodinâmica, sendo pouca a contribuição da interação água-lecitina de soja para a mistura espontânea da água nesse sistema binário. Entretanto pode-se verificar na Figura 4, que a presença dos três componentes (Lecitina de so-ja/isooctano/butanol) permitiu a ocorrência de um processo termodinâmico diferente daquele presente na mistura binária e no butanol puro. Este novo processo pode ser atribuído a formação das micelas reversas, contendo um interior rico em moléculas de água, cercado por moléculas de lecitina e butanol, solvatadas por moléculas de isooctano. Fica evidente com esses dados que o processo de formação das micelas é exotérmico sendo assim pode ser determinado também entalpicamante.

A Figura 5 mostra a variação da entalpia de mistura da água nos sistemas formados por: i) Isooctano+Butanol+Lecitina de soja; ii) isooctano+Butanol.



**Figura 5:** Variação da entalpia de mistura com a titulação da água em Isooctano+Butanol+Lecitina de soja e Isooctano+Butanol.

Por fim foi feita a titulação de água no sistema composto por isooctano+butanol (curva verde). Nesse sistema o valor da  $\Delta_{mix}H$  da água variou de 4,8 kJ/mol  $H_2O$  à -  $1.2x10^{-1}$  kJ/mol  $H_2O$ , sendo observado que nos primeiros  $22\mu L$  de água adicionados a esse sistema ocorre uma brusca variação da entalpia de mistura, que se torna cada vez menos endotérmica, demonstrando a ocorrência de um processo termodinâmico exotérmico, à medida que se aumenta a concentração de água no sistema em questão. A partir de  $22\mu L$  de água adicionada ao sistema, começa a ocorrer o processo de mudança de fases, visto que a variação de energia de mistura de água passa a ser praticamente nula. Essa última curva não se assemelha com a curva de titulação do butanol, pelo fato das

moléculas de isooctano estarem interferindo na interação das moléculas de água com as moléculas de butanol, podendo está ocorrendo algum tipo de organização das moléculas de butanol com moléculas de água que leve a um considerável gasto de energia de mistura.

A diferença de comportamento entre as curvas do sistema contendo isooctano+butanol+lecitina de soja (curva azul) e a do sistema contendo isooctano+butanol (curva verde), como já apontado anteriormente, indica que, com a adição de água no sistema ternário, passa a ocorrer um tipo de organização das moléculas de todos os componentes do sistema, nesse caso micelas-reversas, formadas pelas moléculas da lecitina que age como surfactante, moléculas do butanol que age como co-surfactante, moléculas de água que ficam no interior das micelas e pelo isooctano que tem a função de solvente orgânico. Caso a formação de micelas-reversas não tivesse ocorrendo, o comportamento termodinâmico da curva de titulação de água no sistema ternário seria igual à curva do sistema contendo butanol+lecitina de soja.

O estudo demonstrou que a lecitina de soja pode ser utilizada como surfactante em microemulsões constituídas por isooctano, butanol e água, uma vez que a energia envolvida do processo de formação desse tipo de microemulsão é considerada baixa, não variando a valores muito superiores a 2 kJ/mol H<sub>2</sub>O, indicando que não está ocorrendo nenhum processo de deterioração da lecitina de soja, como oxidação por exemplo, sendo esse o maior problema envolvendo sistemas contendo lecitina de soja.

#### 4. CONCLUSÃO

As análises de titulação turbidimétrica e calorimétrica demonstraram comportamento da microemulsão composta por Isooctano-butanol-lecitina de soja e água, indicando que as moléculas de água interagem com as moléculas de butanol e com as moléculas de lecitina de soja para formar agregados, nesse caso micelas reversas. Além disso, o estudo verificou que a lecitina de soja não está sofrendo nenhuma modificação em sua estrutura, como oxidação, por exemplo, visto que a energia envolvida no processo de formação das micelas é considerada inferior àquelas observadas em processos envol-

vendo quebra e formação de ligações químicas. Sendo assim, pode-se inferir que a lecitina de soja pode ser utilizada em sistemas constituídos por isooctano-butanol e água.

#### 5. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

ANGELICO, R., PALAZZO, G., COLAFEMMINA, G., CIRKEL, P.A., GIUSTINI, M., CEGLIE, A. Water diffusion and headgroup mobility in polymer-like reverse micelles: evidence of a sphere-to-rod-tosphere transition. J. Phys. Chem. B vol. 102, pp. 2883–2889, 1998.

ANGELICO, R., BALINOV, B., CEGLIE, A., OLSSON, U., PALAZZO, G., S"ODERMAN, O. Water diffusion in polymer-like reverse micelles. 2. composition dependence. Langmuir vol. 15, pp. 1679–1684, 1999.

ANGELICO, R., AMBROSONE, L., CEGLIE, A., PALAZZO, G., MORTENSEN, K., OLSSON, U. Structure and dynamics of polymer-like reverse micelles. Prog. Colloid Polym. Sci. vol. 116, pp. 37–41, 2000.

ANGELICO, R., OLSSON, U., MORTENSEN, K., AMBROSONE, L., PALAZZO, G., CEGLIE, A. Relaxation of shear-alignedwormlike micelles. J. Phys. Chem. B, vol. 106, pp. 2426–2428, 2002.

ANGELICO, R., CEGLIE, A., COLAFEMMINA, G., DELFINE, F., OLSSON, U., PALAZZO, G. Phase behavior of the lecithin/water/isooctane and lecithin/water/decame systems. Langmuir, vol. 20, pp. 619–631, 2004.

CABOI, F., LAZZARI, P., PANI, L., MONDUZZI, M. Effect of 1-butanol on the microstructure of lecithin/water/tripalmitin system. Chemistry and Physics of Lipids, vol. 135, pp. 147–156, 2005.

CORSWANT, V. C., THOR'EN, P., ENGSTROM, S. Triglyceridebased microemulsion for intravenous administration of sparingly soluble substances. J. Pharm. Sci, vol. 87, pp.200–208, 1998.

HASMANN, F. A., GURPILHARES, D.B., Roberto, I. C., PESSOA, A. J. Response surface methodology for the evaluation of glucose-6-phosphate dehydrogenase enrichment process by soybean lecithin reversed micelles. Journal of Chromatography B, vol. 847, pp. 262–266, 2007.

HELLWEG, T. Phase structures of microemulsions, Current Opinion in Colloid & Interface Science. vol. 7, pp. 50-56, 2002.

GRADZIELSKI, M., Effect of the Cosurfactant Structure on the Bending Elasticity in Nonionic Oil-in-Water Microemulsions, *Langmuir 14*: 6037–6044, 1998.

GULLÓN J. S., Rodes A., Montiel V., Aldaz A., Clavilier J. Electrochemical characterisation of platinum - palladium nanoparticles prepared in a water-in-oil microemulsion, Journal of Electroanalitical Chemistry. pp. 273-284, 554-555, 2003.

LESER, M. E., EVERT, W. C. V., AGTEROF, W. G. M. Phase behaviour of lecithin-water-alcohol-triacylglycerol mixtures. Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects, vol. 116, pp. 293 308, 1996.

KAHLWEIT, M., BUSSE, G., FAULHABER, B. Preparing Microemulsions with Lecithins. Langmuir, vol. 11, pp. 1576-1583, 1995.

MALMSTEN, M., Microemulsions, in Surfactants and Polymers in Drug Delivery, Drugs and Pharmaceutical Sciences, edited by J. Swarbrick, Marcel Dekker, New York, vol. 122, pp. 133–159, 2002.

PATEL N., SCHMID U., LAWRENCE M. J. Phospholipid-Based Microemulsions Suitable for Use in Foods, J. Agric. Food Chem, vol 54, pp. 7817-7824, 2006.

SCHMIDTS T., NOCKER P., LAVI G., KUHLMANN J., CZERMAK P., RUNKEL F. Development of an alternative, time and cost saving method of creating pseudoternary diagrams using the example of a microemulsion, Colloids and Surfaces A. vol. 340, pp. 187 – 192, 2009.

SHEVACHMAN, M.; SHANI, A.; GARTI, N. Formation and Investigation of Microemulsions Based on Jojoba Oil and Nonionic Surfactants, JAOCS, vol. 81, pp. 1143-1153, n. 12, 2004.

#### CONCLUSÃO GERAL

Levando em consideração tudo que foi exposto e discutido, conclui-se que sistemas micelares reversos formados por dodecil sulfato de sódio (SDS), butanol e água, nas condições estudadas, podem ser utilizados para extrair proteínas de fontes alternativas como a farinha da semente de jaca, e que mais estudos devem ser feitos para avaliar se a utilização dessa metodologia em escala industrial e viável financeiramente.

Pôde-se concluir também que a lecitina de soja pode ser utilizada em sistemas contendo isooctano, butanol e água sem que ocorra deterioração da mesma. Observouse que não é possível formar micelas reversas em sistemas contendo lecitina de soja, isooctano e água sem a presença de um co-surfactante, nesse caso um álcool.

# **Livros Grátis**

( <a href="http://www.livrosgratis.com.br">http://www.livrosgratis.com.br</a>)

#### Milhares de Livros para Download:

<u>Baixar</u>	livros	de	Adm	inis	tra	ção

Baixar livros de Agronomia

Baixar livros de Arquitetura

Baixar livros de Artes

Baixar livros de Astronomia

Baixar livros de Biologia Geral

Baixar livros de Ciência da Computação

Baixar livros de Ciência da Informação

Baixar livros de Ciência Política

Baixar livros de Ciências da Saúde

Baixar livros de Comunicação

Baixar livros do Conselho Nacional de Educação - CNE

Baixar livros de Defesa civil

Baixar livros de Direito

Baixar livros de Direitos humanos

Baixar livros de Economia

Baixar livros de Economia Doméstica

Baixar livros de Educação

Baixar livros de Educação - Trânsito

Baixar livros de Educação Física

Baixar livros de Engenharia Aeroespacial

Baixar livros de Farmácia

Baixar livros de Filosofia

Baixar livros de Física

Baixar livros de Geociências

Baixar livros de Geografia

Baixar livros de História

Baixar livros de Línguas

Baixar livros de Literatura

Baixar livros de Literatura de Cordel

Baixar livros de Literatura Infantil

Baixar livros de Matemática

Baixar livros de Medicina

Baixar livros de Medicina Veterinária

Baixar livros de Meio Ambiente

Baixar livros de Meteorologia

Baixar Monografias e TCC

Baixar livros Multidisciplinar

Baixar livros de Música

Baixar livros de Psicologia

Baixar livros de Química

Baixar livros de Saúde Coletiva

Baixar livros de Serviço Social

Baixar livros de Sociologia

Baixar livros de Teologia

Baixar livros de Trabalho

Baixar livros de Turismo