# 魔芋葡甘聚糖与低酰基结冷胶共混溶液的性质研究

高学秀, 丛爽, 宋爽, 温成荣

(大连工业大学食品学院,国家海洋食品工程技术研究中心,辽宁大连 116034)

摘要:本文以魔芋葡甘聚糖和低酰基结冷胶为研究对象,研究了魔芋葡甘聚糖与低酰基结冷胶共混溶液的流变性、热稳定性及 结晶行为。采用同步辐射 X-射线衍射分析晶态变化,流变仪分析溶胶在 45 ℃和 25 ℃下的频率依赖性和 5~80 ℃温度范围内的温度依 赖性,差示扫描量热分析法测定溶胶热稳定性变化。发现魔芋葡甘聚糖/低酰基结冷胶的同步辐射 X-射线衍射图样弧形层线比低酰基 结冷胶的少且模糊,没有观察到径向反射线,加入魔芋葡甘聚糖后,低酰基结冷胶的晶体结构被破坏;与低酰基结冷胶相比较,魔芋 葡甘聚糖/低酰基结冷胶共混体系的储能模量 G'降低,更趋于流体,对频率稳定性降低,对温度的稳定性提高;微波处理会加剧魔芋 葡甘聚糖对低酰基结冷胶的影响,降低热稳定性。结果表明,魔芋葡甘聚糖不利于低酰基结冷胶凝胶网络及晶体结构形成。

关键词:同步辐射;结晶;魔芋葡甘聚糖;低酰基结冷胶;流变

文章篇号:1673-9078(2016)12-81-85

DOI: 10.13982/j.mfst.1673-9078.2016.12.013

# Analysis of Solution Properties of Konjac Glucomannan and Low-acyl

# **Gellan Gum Blends**

#### GAO Xue-xiu, CONG Shuang, SONG Shuang, WEN Cheng-rong

(College of Food Science, National Engineering Research Center of Seafood, Dalian Polytechnic University, Dalian

#### 116034, China)

**Abstract:** The rheological properties, thermal stability, and crystallization behavior of konjac glucomannan and low-acyl gellan gum blends were studied. The changes in crystal structure were analyzed by synchrotron radiation X-ray fiber diffraction. The frequency dependences at 45 °C and 25 °C as well as the temperature sweep in the range of 5~80 °C were measured using a rheometer, and the changes in thermal stability were measured using the modulated differential scanning calorimetric technique. The cambered layer lines from the X-ray fiber diffraction of konjac glucomannan and low-acyl gellan gum blend were decreased and much vaguer than that of the low-acyl gellan gum. The reflected rays were not observed in the radical direction after X-ray fiber diffraction of the blend, which indicates that the crystal structure of the low-acyl gellan gum was broken by konjac glucomannan. Compared with low-acyl gellan gum, the blend had lower storage modulus G', showed more fluid-like characteristics, and had lesser stability against changes in frequency. However, its stability against temperature changes was enhanced. The influence of konjac glucomannan on low-acyl gellan gum was enhanced by microwave treatment. The results suggested that konjac glucomannan did not facilitate network formation and crystal structure development in low-acyl gellan gum.

Key words: synchrotron radiation; crystal; konjac glucomannan; low-acyl gellan gum; rheology

多糖之间发生协同相互作用,改善体系性质,有 些多糖甚至使非凝胶多糖形成凝胶,如魔芋葡甘聚糖 与非凝胶多糖黄原胶相互作用,可以形成凝胶网络<sup>[1]</sup>。 因此,多糖分子之间的相互作用一直是多糖领域的研 究热点。但并不是任意两种多糖混合在一起都具有协 同增效作用,同时,混合方法不同,其相互作用也不 同。

收稿日期: 2016-01-12

基金项目: 国家自然科学基金项目(31501439)

作者简介: 高学秀(1988–),女,硕士研究生,研究方向: 多糖结构与功能 通讯作者: 温成荣(1984–),男,博士,讲师,研究方向: 天然产物开发与 利用 魔芋葡甘聚糖(Konjac glucomannan, KGM)是 由 D-葡萄糖和 D-甘露糖按照摩尔比 1:1.6~1:1.7 通过  $\alpha$ -1,4 糖苷键连接而成的中性杂多糖<sup>[2]</sup>,含有一定比例 的乙酰基(大约每 19 个糖残基含有一个乙酰基),其 高级结构主要为无定型态<sup>[3]</sup>。KGM 黏度较高,具有很 好的配伍性,常被添加到其它凝胶中以改善凝胶性质。 低酰基结冷胶(Low acyl gellan gum, LAG)是天然 结冷胶经过脱乙酰基处理得到的,其主链由(1→3) -β-D-葡萄糖-(1→4)-β-D-葡萄糖醛酸-(1→4)-β-D-葡萄糖-(1→4)-α-L-鼠李糖连接的四糖重复单元组成, 是一种阴性多糖<sup>[4]</sup>。Grasdalen H 等人利用 X-射线衍射 研究发现低酰基结冷胶的凝胶网络为平行半交替双螺 旋结构<sup>[5]</sup>。结冷胶与其他多糖发生协同增效作用可以 改变其分子螺旋结构,改变其晶态特征,进而改变其 理化性质。

目前,大多研究表明,魔芋葡甘聚糖与结冷胶之 间存在协同交互作用。Miyoshi<sup>[6]</sup>等发现魔芋葡甘聚糖 与结冷胶存在较弱的交互作用,而 Na<sup>+</sup>和 Ca<sup>2+</sup>会促进 这种交互作用。Mei<sup>[7]</sup>等发现魔芋胶/低酰基结冷胶体 系更趋于假塑性流体,Na<sup>+</sup>、K<sup>+</sup>、Ca<sup>2+</sup>和 Zn<sup>2+</sup>等可明 显增强混合体系凝胶强度。对魔芋葡甘聚糖与结冷胶 相互作用的研究主要集中在金属离子环境下的作用, 而对单纯两种多糖之间的相互作用研究鲜见报道,有 待进一步研究。

基于此,课题组在前期魔芋葡甘聚糖对高酰基结 冷胶晶态的影响的研究发现上<sup>[8]</sup>,继续对 KGM 与 LAG 的相互作用进行研究,以 KGM/LAG 共混体系 流变性为基础,研究其热力学特性,进一步通过同步 辐射 X-射线衍射方法,测定取向力作用下的混合物纤 维晶态特征,探讨 KGM 对 LAG 晶态结构的影响,为 新型多糖复合材料的研究开发提供一定的理论基础。

#### 1 材料与方法

#### 1.1 材料

魔芋葡甘聚糖(95%):云南昭通市三艾有机魔芋发 展有限责任公司;低酰基结冷胶(99%): CP kelco Co.; 异丙醇: Sigma-Aldrich Co. (AR)。

#### 1.2 仪器设备

同步辐射 X-射线衍射仪(14-BMC 光束),美国 芝加哥阿贡国家实验室;微波炉(SGN30701W), Sunbeam Co.,(美国);磁力搅拌器(6795-220),Corning Inc.,(美国);离心机(AD1889), International Centrifuge Co.,(美国);流变仪(ARES-G2),TA instruments Co.,(美国);差式扫描量热分析仪 (Q2000),TA instruments Co.,(美国)。

1.3 试验方法

### 1.3.1 KGM/LAG 复合物的制备方法

分别将 200 mg 的 KGM 和 100 mg 的 LAG 分散于 200 mL 的去离子水中,在 90 ℃下搅拌 60 min。将溶 胀好的 KGM 溶液缓缓的加入到 LAG 溶液中(不断搅 拌)。一组在 90 ℃下加热,不断搅拌至溶液约为 50 mL;一组微波处理,微波强度 10 级,微波 5 min 后, 取出搅拌 2 min,不断重复微波搅拌操作至溶液约为 50 mL,将预冷好的 200 mL 异丙醇溶液倒入所得的混 合溶液中,除去金属离子,得到絮状沉淀,置于55℃ 真空干燥箱中干燥,得到 KGM:LAG 为 2:1 的 KGM/LAG (简写为KL)复合物<sup>[8]</sup>。按相同方法分别 得到 KGM:LAG 为 2:1 和 1:1:1:2 的 KL 复合物,并按 顺序标记为:加热处理组 KL1-1、KL2-1 和 KL3-1, 微波处理组 KL1-2、KL2-2 和 KL3-2。

1.3.2 溶胶制备

将一定量的 KL 分散于去离子水中,放置 12 h 以 保证 KL 充分分散,再在 90 ℃下搅拌 1 h,制备成质 量浓度为 0.01 g/mL 的 KL 溶胶,冷却静置备用。

1.3.3 纤维制备

参考课题组已有的取向力拉伸法进行制备<sup>[8]</sup>。将 制备好的纤维置于相对湿度为 75%(饱和 NaCl 溶液) 的干燥器中,备用。

1.3.4 流变测定

采用直径为40 mm, 锥角为0.05 rad 的锥板进行 测定。先进行应变扫描得到最佳的线性粘弹区,条件 为:温度5℃,频率1 Hz,应变0.1%~20%,选择应 变为1%进行频率扫描和温度扫描实验。频率扫描: 45℃和25℃,频率0.1~100 Hz,应变1%;温度扫描: 5~80℃,频率1 Hz,应变1%。

1.3.5 差示扫描量热分析

采用差示扫描量热分析法(DSC)测定 KL 溶胶的 热性能<sup>[9,10]</sup>。取 15.0±0.1 mg 质量浓度为 0.01 g/mL 的 溶胶样品放入铝密封埚中密封,升温范围为-20~60℃, 升温及降温速率为 10 ℃/min,矫正温度差为 ±0.68 ℃/min,所有测试均在  $N_2$ 气氛下进行,氮气流 速 50 mL/min。

#### 1.3.6 同步辐射 X-射线衍射

采用同步辐射 X-射线衍射方法研究纤维的晶体 结构,测定条件:光束:14-BMC,X-射线波长:0.979Å, 曝光时间:5s,采用方石粉(特征波长为3.035Å)进行 内部矫正,确定纤维到测试中心的距离;采用 The Collaborative Computing Project(CCP13)软件中的 XCONV 模块将数据转换为 BSL 模式,采用 FibreFix<sup>28</sup> 模块对数据和图像进行分析,得到衍射中心点、纤维 与探测器的距离、纤维倾斜角和拉伸度等。

1.3.7 数据分析

流变及 DSC 数据采用 origin 8.5 软件进行数据处 理与分析, X-射线衍射图谱采用 CCP13 软件 XCONV 模块及 FibreFix<sup>28</sup>模块对数据和图像进行分析。

## 2 结果与分析

2.1 频率扫描分析

**Modern Food Science and Technology** 



d为25℃下tan(δ); ——KGM; →—KL1-1; →—KL1-2;

→ KL2-1; → KL2-2; → KL3-1; → KL3-2; → LAG.

以看出,在 0.1~10 Hz 的频率范围内,几乎所有的 KL

的 lgG'-lgf 曲线的斜率大于 LAG, 而与 KGM 的相近,

其对频率的依赖性与 KGM 基本相似; 但  $lgtan(\delta)$ -lgf

图 1 是 KL 的频率依赖曲线, 从图 1a 和图 1c 可

图 2 是 KL 的温度扫描实验结果。图 2a 中, 开始 阶段, KL的G'值低于KGM和LAG的G'值,随着温 度的升高,各实验小组的G'值降低,其中KGM的曲 线光滑, 而 LAG 和 KL 曲线都存在拐点, 分别在 30 ℃ 和 25 ℃附近,过了拐点之后降低趋势平缓,部分 KL 的 G'值高于 LAG 的 G'值。而图 2b 中显示, LAG 的 tan(δ)曲线在 30℃附近有个跳跃峰,温度高于 50℃后 体系破坏严重,说明 LAG 溶胶对温度的稳定性低。

70

80

50

60

KL 的 tan( $\delta$ )>1,体系倾向于溶液状态,tan( $\delta$ )曲线随 着温度的升高而上升,体系被破坏,KGM 含量越高, tan( $\delta$ )变化越缓慢,可见,KGM 降低了 LAG 的凝胶 性能,但提高了体系稳定性,这主要是因为KGM 的 黏度高,使 LAG 均匀分散,体系稳定性提高<sup>[11]</sup>。这 与 Mei 等研究结果相似,其研究发现,KGM 与 LAG 复配体系呈溶胶状,当加入 Na<sup>+</sup>、K<sup>+</sup>、Ca<sup>2+</sup>和 Zn<sup>2+</sup>等 金属离子后,体系由溶胶向凝胶转变,这可能与 LAG 本身需要盐离子的作用才可以形成凝胶有关<sup>[7]</sup>。 Miyoshi 等研究也表明,KGM:LAG 大于 5:5 时体现流 体特征,小于 5:5 时体现溶胶性质<sup>[12]</sup>,KGM 的加入会 破坏 LAG 的溶胶性质。

结合 2.1 频率扫描实验结果可知, KGM 不能提高 LAG 的凝胶性能, 二者复配体系在 25~30 ℃存在体系 突变现象。

## 2.3 DSC 分析

图 3 为微波和加热处理的条件下,KGM:LAG 为 1:1 时,质量浓度为 0.01 g/mL 的 KL 复合物的 DSC 分析结果。



Fig.3 Analysis of DSC on KGM/LAG aggregations 表1 KGM与LAG聚集体热分析

Table 1 Thermal analysis of KGM/LAG aggregations			
样品	熔融开始温度	熔融峰温度	熔融焓
	T <sub>m</sub> /°C	T <sub>p</sub> /℃	/(J/g)
KL2-1	-1.39	0.99	455.3
KL2-2	-0.75	2.99	389.4

图 3 显示, KL 的吸热峰在 0 ℃附近, KL2-1 与 KL2-2 相比,前者的吸热峰尖而窄, T<sub>m</sub>和 T<sub>p</sub>较低, 但ΔH 较高,而 KL2-2 吸热峰平而宽, T<sub>m</sub>和 T<sub>p</sub>较高, ΔH 较低。这说明经过微波处理的 KL2-2 与水的相互 作用更紧密,但吸收水的能力却下降,因此导致 T<sub>m</sub> 和 T<sub>p</sub>相对较高,这可能是因为微波引起部分多糖的降 解,使羟基更容易与水分子发生作用, T<sub>m</sub>和 T<sub>p</sub>升高, 但是由于空间网络结构被部分破坏,因此包埋的水分 子数量减少, ΔH 降低。

2.4 KL 晶态的同步辐射 X-射线衍射分析

图 4 是质量浓度为 0.01 g/mL 的 KGM、LAG 和 KL2-1 的 X-射线衍射实验结果,分别对 KGM、LAG 和 KL2-1 进行取向拉伸制备纤维,它们的拉伸率分别 为 130%、120%和 150%。



图4 同步辐射X-射线衍射图 Fig.4 Synchrotron radiation X-ray fiber diffraction pattern

注: a为KGM; b为LAG; c为KL2-1。

由图 4 可知, KGM 的同步辐射 X-射线衍射图几 乎观察不到衍射层线,说明质量浓度为 0.01 g/mL 的 KGM 纤维经过拉伸后分子链为无规则排列,体系中 分子处于杂乱的堆积,分子间相互作用为较弱的氢键, 没有形成晶体结构,呈无定型态,这与 Ogawa 等<sup>[13]</sup> 的研究结果相符,其研究表明,KGM 分子链中甘露 糖比例不同,表现出不同的结构特征,随着分子链中 甘露糖比例升高,KGM 的结构由无定型向类晶体结 构(甘露糖 I 型或甘露糖 II 型晶体)转变。但这与 Dave 等<sup>[14]</sup>的研究结果不同,其通过偏振光显微镜和圆二色 谱研究发现 KGM 在质量浓度高于 0.07 g/mL 时形成 液晶,而质量浓度高于 0.10 g/mL 时出现各向异性。 Ogawa等的研究结果可以很好的解释不同研究存在的 差别。

LAG 和 KL2-1 都可以观察到衍射层线,说明纤维 分子螺旋结构发生了取向,但是 LAG 衍射层线模糊, 说明 LAG 纤维的晶体较少,这可能与 LAG 侧链脱乙 酰基有关; KL2-1 的衍射层线以同心圆为主,弧形层 线少且模糊,没有径向反射线,分子呈无定型态,没 有形成晶体结构。表明 KGM 与 LAG 没有协同增效作 用,反而使 LAG 晶体结构受到破坏。

#### 3 结论

通过动态流变性测定、DSC 测定和同步辐射 X 衍 射的方法,研究了在加热和微波处理条件下,KGM 对 LAG 的流变性、热力学性质及晶态特征的影响。 结果表明,KL 与单一 LAG 相比,频率依赖性增大, 稳定性略有下降;而在温度依赖性上,KL 体系在测 定温度下为流体,KGM 没有使 LAG 形成空间网络结 构,但使体系稳定性升高;微波处理较加热处理使 KL 的水分结合更紧密; KL 纤维发生取向,但衍射层线 较 LAG 模糊, KGM 阻碍了 LAG 分子的相互作用, 破坏了 LAG 的晶体结构。这是由于 KGM 与 LAG 共 混后并没有形成结合区,而是发生了相分离,破坏了 LAG 原有体系的稳定性,且 LAG 的空间网状结构发 生了变化,从而导致其水凝胶的流变性质、热力学性 质及晶态结构发生了变化。

#### 参考文献

- Shen D, Wan C, Gao S J. Molecular weight effects on gelation and rheological properties of konjac glucomannan -xanthan mixtures [J]. Journal of Polymer Science Part B: Polymer Physics, 2010, 48(3): 313-321
- [2] Pang J, Sun Y J, Sun Y M. Studies on single chain structure of konjac glucomannan [J]. Chin. J. Struct. Chem., 2006, 25: 1441-1448
- [3] Wei X Q, Pang J, Zhang C F, et al. Structure and properties of moisture-resistant konjac glucomannan films coated with shellac/stearic acid coating [J]. Carbohydrate Polymers, 2015, 118: 119-125
- [4] Deasy P B, Quigley K J. Rheological evaluation of deacatylated gallan gum (Gelrite) for pharmaceutical use [J]. International Journal of Pharmaceutic, 1991, 73: 117-123
- [5] Chandrasekanan R, Puigjaner L C, Joyce K L, et al. Cation interaction in gallant: an X-ray study of the potassium salt [J]. Carbohydr. Res., 1988, 181: 23-40
- [6] Miyoshi E, Takaya T, Williams P A, et al. Effects of sodium chloride and calcium chloride on the interaction between gellan gum and konjac glucomannan [J]. J. Agr. Food Chem., 1996, 44(9): 2486-2495
- [7] Mei T, Xu X Y, Li B, et al. Synergistic interaction of konjac

glucomannan and gellan gum investigated by rheology and texture analysis [J]. J. Appl. Polym. Sci., 2012, 125(2): 1363-1370

- [8] 温成荣,尹娜,庞杰,等.魔芋葡甘聚糖对高酰基结冷胶晶态 的影响[J].现代食品科技,2015,31(2):100-105
  WEN Cheng-rong, YIN Na, PANG Jie, et al. The effects of konjac glucomannan on the crystal structure of high acyl gellan gum [J]. Modern Food Science & Technology, 2015, 31(2): 100-105
- [9] 董炎明,熊晓鹏,郑薇,等.高分子研究方法[M]. 北京:中国石 化出版社,2011
  DONG Yan-ming, XIONG Xiao-peng, ZHENG Wei, et al. Polymer research methods [M]. Beijing: China Petrochemical
- [10] Nishnari K, Miyoshi E, Takaya T, et al. Rheological and DSC studies on the interaction between gellan gum and konjac glucomannan [J]. Carbohyd Polymers, 1996, 30(2-3): 193-207

Press, 2011

- [11] Xu X, Li B, Kennedy J F, et al. Characterization of konjac glucomannan-gellan gum blend films and their suitability for release of nisin incorporated therein [J]. Carbohyd Polym., 2007, 70(2): 192-197
- [12] Miyoshi E, Takaya T, Williams P A, et al. Rheological and DSC studies of mixtures of gellan gum and konjac glucomannan [J]. Macromol. Symp., 1997, 120: 271-280
- [13] Ogawa K, Yui T, Mizuno T. X-ray diffraction study of glucomannans and their acetates [J]. Agriculture Biology Chemistry, 1991, 55(8): 2105-2111
- [14] Dave V, Sheth M, Mccarthy S P, et al. Liquid crystalline, rheological and thermal properties of konjac glucomannan [J]. Polymer, 1998, 39(5): 1139-1148