

FISIOLOGIA PÓS-COLHEITA DO CAMU-CAMU TRATADO COM DIFERENTES FONTES E DOSES DE RADIAÇÃO

Alex Guimarães Sanches¹, Amanda Germano Silveira², Maryelle Barros da Silva¹, Elaine Gleice Silva Moreira¹

¹Universidade Federal do Pará – UFPA. ²Universidade Federal do Ceará - UFC. E-mail: alexsanches.eng@gmail.com

RESUMO

Por se tratar de um fruto climatérico, o camu-camu (*Myrciaria dubia* (H.B.K.) McVaugh) apresenta uma curta vida útil pós-colheita, principalmente quando armazenado em temperatura ambiente (>25 °C), observando excessiva perda de umidade e aumento na atividade respiratória e na produção de etileno que aceleram a senescência. Assim, o presente trabalho tem por objetivo avaliar o efeito de diferentes doses de radiação gama e ultravioleta C sobre a fisiologia e a qualidade pós-colheita do camu-camu. Os frutos foram tratados com radiação gama (1,0 e 2,0 KGy) e radiação ultravioleta C (1,0 e 2,0 kJ / m²), em seguida, os mesmos foram armazenados sob refrigeração por 21 dias a 10°C e avaliados a cada três dias sobre a: perda de massa fresca, firmeza, sólidos solúveis, acidez titulável, pH, vitamina C e antocianinas totais. O tratamento pós-colheita do camu-camu com radiação gama e ultravioleta C (UV-C), especialmente nas doses de 1,0 kGy e 1,0 kJ/m², respectivamente é eficiente em preservar a qualidade dos frutos por até 21 dias em ambiente refrigerado e, a exposição às doses de 1,0 kGy e 2,0 kJ/m² estimula a síntese de antocianinas durante o armazenamento dos frutos.

Palavras-chave: *Myrciaria dubia* (H.B.K.) McVaugh; análises físico-químicas; estresse abiótico.

POST-HARVEST PHYSIOLOGY OF CAMU-CAMU TREATED WITH DIFFERENT SOURCES AND RADIATION DOSES

ABSTRACT

Because it is a climacteric fruit, camu-camu (*Myrciaria dubia* (HBK) McVaugh) has a short post-harvest shelf life, especially when stored at room temperature (> 25°C), observing excessive moisture loss and increased activity respiratory and ethylene production that accelerate senescence. Thus, the present work aims to evaluate the effect of different doses of gamma and ultraviolet C radiation on the physiology and post-harvest quality of camu-camu. The fruits were treated with gamma radiation (1.0 and 2.0 KGy) and ultraviolet radiation C (1.0 and 2.0 kJ / m²), then they were stored under refrigeration for 21 days at 10 ° C and evaluated every three days on: fresh weight loss, firmness, soluble solids, titratable acidity, pH, vitamin C and total anthocyanins. The post-harvest treatment of camu-camu with gamma and ultraviolet C (UV-C) radiation, especially at 1.0 kGy and 1.0 kJ / m², respectively, is efficient in preserving fruit quality for up to 21 days in a refrigerated environment, and exposure to the 1.0 kGy and 2.0 kJ / m² doses stimulates anthocyanin synthesis during fruit storage.

Keywords: *Myrciaria dubia* (HBK) McVaugh); physical and chemical analysis; abiotic stress.

INTRODUÇÃO

Fruto de planta nativa da Amazônia brasileira e peruana, o camu-camu, pertencente à família Myrtaceae, é cultivado, principalmente, perto de rios, córregos ou regiões inundadas permanentemente, onde o caule permanece submerso (INOUE et al., 2008). Entretanto, estudos têm sido realizados, objetivando a

expansão das áreas de cultivo e produção do fruto, visto que o camu-camu apresenta crescente importância comercial (ZANATTA; MERCADANTE, 2007; GRIGIO et al., 2015).

O grande potencial econômico do camu-camu é atribuído, principalmente, ao seu valor nutricional, sendo rico em vitamina C com valores superiores a 2.400 mg.100 g⁻¹ em frutos maduros

(ABANTO-RODRIGUEZ et al., 2016) e em compostos fenólicos como flavonóides, e antocianinas (MYODA et al., 2010; IMÁN et al., 2011). Esses compostos possuem propriedades antioxidantes e propriedades antiinflamatórias, com potencial para combater doenças crônicas induzidas pelo estresse, quando os frutos são consumidos como parte da dieta (FUJITA et al., 2013).

No entanto, o camu-camu por se tratar de um fruto climatérico, apresenta uma rápida deterioração após a colheita atribuída à alta taxa respiratória, o aumento na produção de etileno (CARRILLO et al., 2011; PINTO et al., 2013) e a perda de água reduzindo o período de conservação (YUYAMA et al., 2010). Assim, o uso de uma tecnologia adequada para melhorar sua conservação através da síntese de compostos com propriedades nutracêuticos pode potencializar a comercialização do fruto *in natura*.

A radiação é uma técnica que tem sido usada em vários países com benefícios na conservação de frutas e vegetais (STEFANOVA et al., 2010). A exposição a baixas doses de radiação pode retardar o amadurecimento e a senescência das frutas e vegetais, aumentando assim a vida útil (CHEN et al., 2012; KHADEMI et al., 2013) e, conseqüentemente, as possibilidades de comercialização e maximização dos lucros tanto dos produtores como dos comerciantes (FRANÇOSO et al., 2008).

A radiação gama mostra-se bastante eficiente no prolongamento da vida comercial de frutos (CAMPOS et al., 2011). Atrasando processos de amadurecimento e senescência, reduzindo a decomposição sem causar alterações significativas na aparência, sabor e qualidade nutricional (TEZOTTO-ULIANA et al., 2015). A radiação ultravioleta C (UV-C) é um processo seguro e comprovado em muitas aplicações pós-colheita. Devido à dose aplicada aos alimentos, observa-se uma melhora na qualidade microbiológica do produto, resultando em perdas de armazenamento reduzidas e vida útil prolongada (ALAM KHAN; ABRAHEM, 2010).

Nesse contexto, o presente trabalho objetiva avaliar os efeitos de diferentes doses de radiação gama e ultravioleta C (UV-C) sobre a fisiologia e a qualidade pós-colheita do camu-camu durante o armazenamento refrigerado.

MATERIAIS E MÉTODOS

Os frutos de camu-camu foram colhidos em um pomar localizado no município de Altamira, Pará, no estágio de maturidade fisiológica utilizando como base para a coleta a coloração dos mesmos (roxo). Os frutos foram transportados em caixas térmicas para o Laboratório de Ecofisiologia do Centro de Estudos Ambientais, localizado na cidade de Altamira, Pará onde foram selecionados quanto à ausência de defeitos fisiológicos e danos mecânicos.

No laboratório, os frutos foram sanitizados por imersão em solução de hipoclorito de sódio a 150 mg.L⁻¹ durante 5 minutos e, posteriormente secos à temperatura ambiente (25 °C) por 2 horas. Em seguida estes foram divididos em cinco lotes e submetidos à radiação gama e ultravioleta C (UV-C), além do lote que não foi irradiado representado pelo tratamento controle.

Para o tratamento com raios gama os frutos foram irradiados nas doses de 1,0 e 2,0 KGy utilizando um irradiador do tipo GammaCell 220 (Atomic Energy of Canada Ltd, Canadá) com fonte de cobalto⁶⁰, sob uma taxa de dose de 0,350 kGy/h controlada com auxílio de um radiômetro.

Para o tratamento com radiação UV-C os frutos foram dispostos sem sobreposição sobre uma bandeja de vidro translúcida em uma caixa de aço inoxidável e, irradiadas nas doses de 1,0 e 2,0 kJ/m² com o auxílio de três lâmpadas de mercúrio de baixa pressão localizadas a uma distância de 30 cm acima e abaixo da superfície dos frutos. As lâmpadas UV-C foram aquecidas por 30 minutos antes da irradiação para garantir resultados confiáveis. A intensidade de radiação UV-C (254 nm) foi monitorada usando um radiômetro (Lutron Electronic Co., Ltd., Taiwan).

Imediatamente após a exposição as fontes irradiantes, os frutos foram dispostos em bandejas de poliestireno expandido (EPS) revestidos com filme plástico de PVC 14 micras e armazenados sob refrigeração (10 ± 2 °C) com umidade relativa de 85 ± 5%, por um período de 21 dias.

Adotou-se um delineamento experimental inteiramente casualizado (DIC), sob esquema fatorial de 5x8, isto é, com cinco tratamentos (controle; 1,0 e 2,0 KGy de radiação gama; 1,0 e 2,0 kJ/m² de radiação ultravioleta C) e oito tempos de avaliação (0, 3, 6, 9, 12, 15, 18 e 21 dias), cada tratamento foi constituído por

cinco repetições e a parcela experimental composta por 10 frutos.

Os frutos de cada tratamento foram avaliados a cada três dias quanto: perda de massa fresca determinada pela diferença entre o peso inicial das bandejas contendo 10 frutos e o peso obtido em cada intervalo do tempo de armazenamento sendo os resultados expressos em percentagem (%).

A firmeza dos frutos foi determinada utilizando um penetrômetro digital, modelo Sammar 53200 (TR Turoni, Forli, Itália), com ponteira de 6mm. As medições foram realizadas na região equatorial dos 10 frutos e em ambos os lados. Os resultados foram expressos em Newton (N).

O teor de sólidos solúveis totais (SST) foi determinado por leitura refratométrica direta em graus Brix ($^{\circ}$ Brix), com refratômetro digital (modelo PR 201, ATAGO, USA) com compensação automática de temperatura em $^{\circ}$ C.

A acidez total titulável foi medida seguindo a metodologia recomendada pela AOAC (2012), utilizando 10g de polpa homogeneizada e diluída em 90 mL de água destilada, seguindo-se a titulação em uma bureta digital com solução padrão de 0,1 M de NaOH, e a fenolftaleína 1% como indicador do ponto de viragem. Os resultados foram expressos em % ácido cítrico em 100 g^{-1} de massa fresca (MF).

O pH foi obtido por leitura direta da polpa triturada em pHmetro digital (TECNAL, modelo MPA 2010), devidamente calibrado em solução tampão 4,0 e 7,0 conforme o AOAC (2012).

O teor de vitamina C foi determinado pelo método proposto por Chen e Wang (2002) em um espectrofotômetro a 525 nm, sendo os

resultados expressos em mg de ácido ascórbico. 100g^{-1} de massa fresca com base em uma curva de calibração.

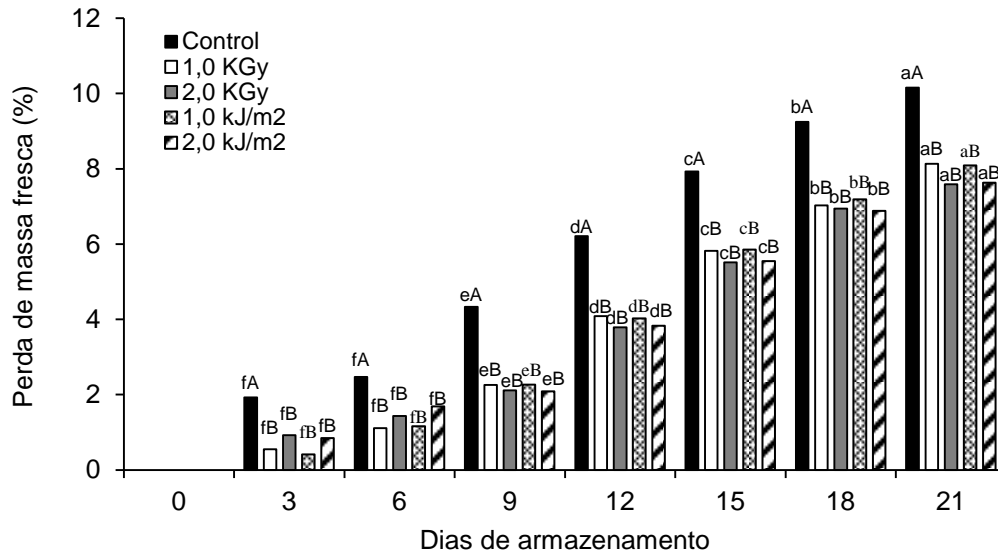
A quantificação de antocianinas foi realizada de acordo com o método do pH diferencial adaptado de Teixeira, Stringheta e Oliveira (2008). A polpa camu-camu homogeneizada foi centrifugada a 8.000 xg a $4\text{ }^{\circ}\text{C}$ durante 20 minutos. Após centrifugação, o sobrenadante foi removido e colocado em tubos de ensaio. Preparou-se duas soluções, uma com adição de 1,0 mL de solução tampão KCl a 0,025 M pH 1,0 e 1,5 mL da polpa centrifugada; e a outra com 1,0 mL de tampão acetato de sódio a 0,4 M pH 4,5 e 1,5 mL da polpa centrifugada. As leituras espectrofotométricas foram realizadas a 520 nm e a 700 nm em ambas as soluções tampão. Os resultados foram expressos em mg de cianidina-3-glucósideo g^{-1} de massa fresca.

Os dados foram submetidos à ANOVA e as comparações múltiplas entre as médias dos parâmetros estudados foram realizadas usando o teste de Tukey no nível de probabilidade de 5% pela interface do software estatístico Assistat 7.7 beta (SILVA; AZEVEDO, 2016).

RESULTADOS E DISCUSSÃO

A avaliação da perda de massa fresca indicou que o tratamento controle apresentou as percentagens médias mais altas, diferindo significativamente ($p>0,05$) dos tratamentos nos quais houve aplicação de radiação. Nos frutos expostos as fontes irradiantes, não foram observadas diferença estatística ($p<0,05$) entre as dosagens avaliadas ao longo do tempo de armazenamento (Figura 1).

Figura 1. Perda de massa fresca (%) em camu-camu tratados com diferentes doses e fontes de radiação e armazenados sob refrigeração 10 ± 2 °C e $85 \pm 5\%$ de U.R por 21 dias. Médias seguidas pelas mesmas letras minúsculas (dias de avaliação) e maiúsculas (tratamentos) não diferem entre si pelo teste de Tukey no nível de probabilidade de 5%.



Resultados semelhantes foram obtidos por Guimarães et al. (2013), que durante o armazenamento à 1 °C de framboesas tratadas com radiação gama nas doses de 0,5; 1,0 e 2,0 kGy apresentaram menor perda de massa fresca 2,25% ao final de 12 dias quando comparado ao controle, média de 5,10%.

Em abacates tratados com radiação UV-C nas doses de (0,2, 0,4 e 0,6 kJ/m²), a perda de massa fresca foi menor, média de (6,4%) em relação ao controle (9,1%) após 12 dias de armazenamento à 10°C (DAIUTO et al., 2010).

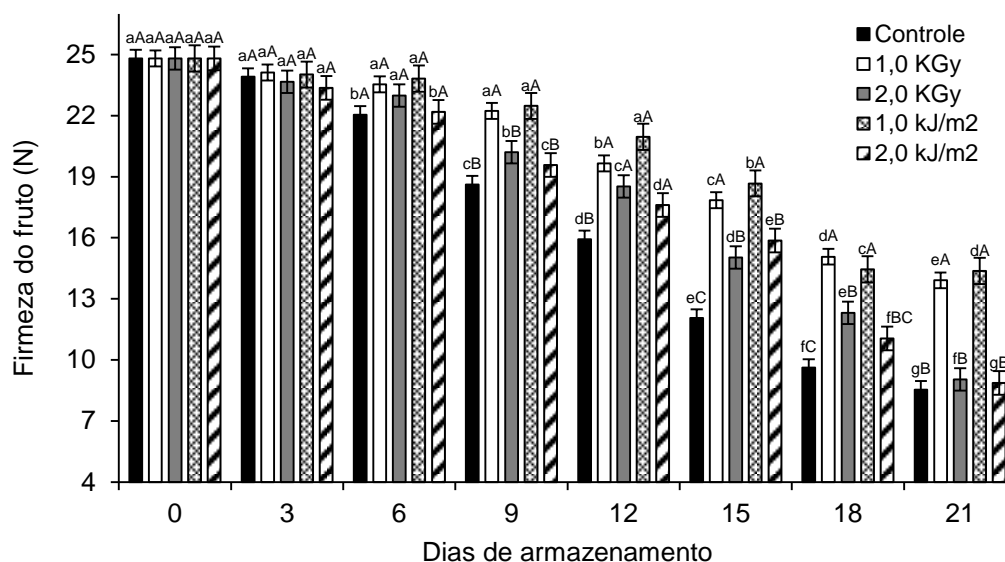
Sanches et al. (2017) obtiveram uma correlação positiva entre o tempo de armazenamento e a perda de massa fresca em arazas (*Eugenia stipitata* L.). Neste trabalho os frutos expostos por 3 e 6 minutos a fluência de 1.7 kJ/m² de radiação UV-C reduziu a perda de

massa (5,5%) em relação ao controle (8,8%) após 12 dias de armazenamento a 25 °C.

Em relação ao tempo de armazenamento, observam-se maiores variações, na perda de massa a partir do sexto dia nos frutos do tratamento controle e aos nove dias para aqueles expostos a radiação, independente da fonte (gama e UV-C) utilizada. Ao final de 21 dias, a perda de massa variou entre 7,89 e 8,13% nos frutos irradiados, não diferindo entre si ($p < 0,05$), enquanto nos frutos do tratamento controle o valor médio excedeu 10%.

A firmeza dos frutos reduziu com o tempo de armazenamento, independente da dose e da fonte irradiante utilizada (gama ou UV-C) (Figura 2).

Figura 2. Firmeza (N) em camu-camu tratado com diferentes doses e fontes de radiação e armazenados sob refrigeração 10 ± 2 °C e $85 \pm 5\%$ de U.R por 21 dias. Médias seguidas pelas mesmas letras minúsculas (dias de avaliação) e maiúsculas (tratamentos) não diferem entre si pelo teste de Tukey no nível de probabilidade de 5%.



Em geral, entre o tempo zero e o sexto dia de armazenamento não há diferença significativa ($p < 0,05$) entre os tratamentos. No entanto, a partir do nono dia observa-se um decréscimo expressivo nos valores de firmeza, cerca de 80% aos 21 dias de armazenamento.

Nos frutos irradiados, houve diferença significativa ($p > 0,05$) a partir do 12º dia de armazenamento. Em síntese, os frutos irradiados com 2,0 kGy e 2,0 kJ/m² apresentaram reduções expressivas na firmeza (78,7%) após 21 dias, não diferindo em relação ao controle. Considerando o mesmo intervalo de tempo (0 a 21 dias) a redução observada nos frutos irradiados com 1,0 kGy e 1,0 kJ/m² foi de apenas 53,05%.

Na pós-colheita a radiação pode promover efeitos indesejáveis, tais como: escurecimento dos tecidos, perda de firmeza, sabor e aroma dos produtos, além de depressões superficiais e amadurecimento desregulado (FAN et al., 2012).

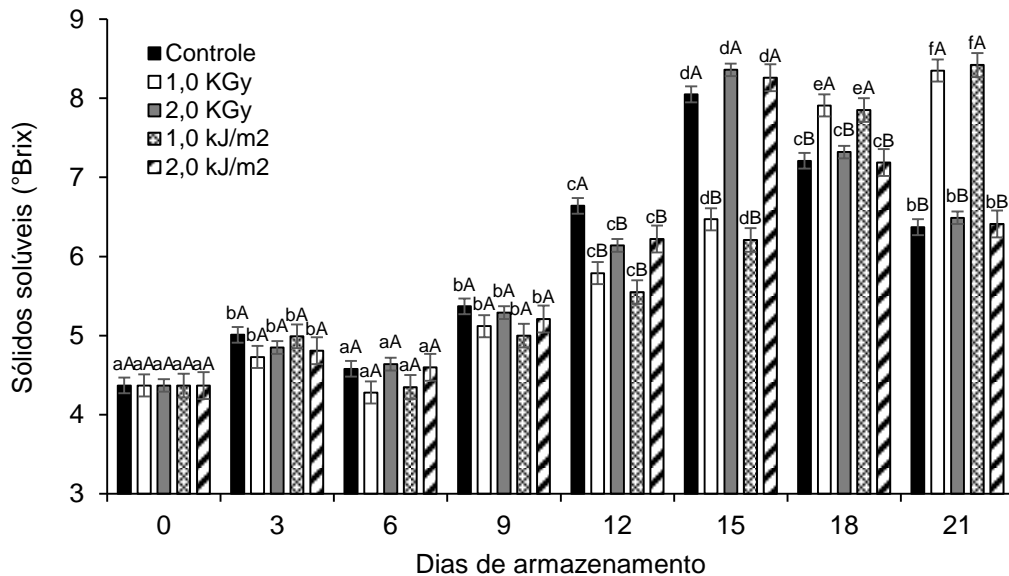
Considerando que cada produto possui uma resposta específica aos tratamentos com

radiação, é fundamental estabelecer a dose ideal para cada espécie e cultivar, assim como a dosagem de 1,0 kGy e 1,0 kJ/m² observada nesta pesquisa, considerada eficaz em retardar a degradação da parede celular dos camu-camu ao longo de 21 dias de armazenamento a 10 °C.

Em uvas "Itália" (CAMPOS; VIEITES, 2010) e mangas (YADAV et al., 2015) tratadas com radiação gama, as doses de 0,2 e 0,4 kGy mostraram-se eficientes em preservar a firmeza dos frutos ao longo de 28 e 36 dias de armazenamento à 5 °C, respectivamente. Em morangos (POMBO et al., 2009), cogumelos shiitake (JIANG et al., 2010) e tangerinas (SANCHES et al., 2017) foi demonstrado que a exposição a radiação UV-C manteve a firmeza maior que o controle pela redução nas atividades de enzimas que degradam a parede celular.

Houve variações no conteúdo de sólidos solúveis (SS) entre os tratamentos durante o período de armazenamento dos frutos (Figura 3).

Figura 3. Sólidos solúveis totais (°Brix) em camu-camu tratados com diferentes doses e fontes de radiação e armazenados sob refrigeração 10 ± 2 ° C e $85 \pm 5\%$ U.R por 21 dias. Médias seguidas pelas mesmas letras minúsculas (dias de avaliação) e maiúsculas (tratamentos) não diferem entre si pelo teste de Tukey no nível de probabilidade de 5%.



Os valores médios de SS variaram de 4,17 a 8,42°Brix entre o dia zero e o 21º dia de armazenamento, respectivamente. Pinto et al. (2013) avaliando camu-camu colhidos no estágio de maturação 3 e armazenados a 22 °C obtiveram variações de SS entre 6,09 e 8,85 °Brix ao longo de 12 dias.

Em relação ao tempo de armazenamento, não se observa diferença significativa ($p < 0,05$) entre os tratamentos por até nove dias. Até 15 ° dia o conteúdo de SS aumenta nos frutos controle e quando tratados na dose de 2,0 kGy e 2,0 kJ/m² atingindo valores máximos de 8,31; 8,36 e 8,34 °Brix, respectivamente. Entre o 15º e o 21º dia observa-se redução nos valores de SS sugerindo que os açúcares passaram a ser utilizados no metabolismo respiratório, sendo, portanto, um indicativo de perda de qualidade "sabor" dos frutos.

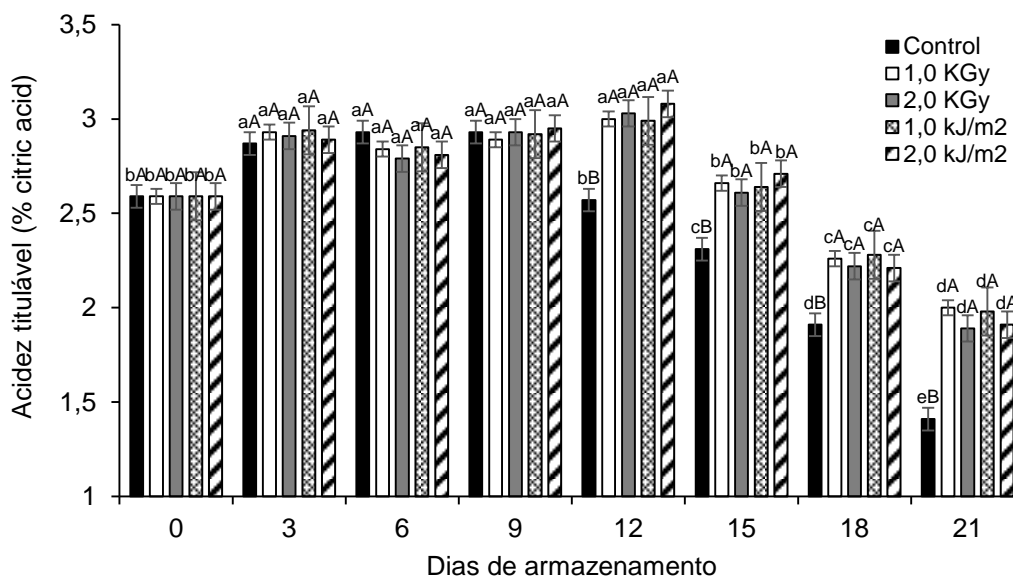
Por outro lado, a dosagem de 1,0 kGy e 1,0 kJ/m² manteve linear o acréscimo de SS

durante todo o período de armazenamento dos frutos observando valor máximo de 8,39 e 8,42 °Brix no 21º dia.

Considerando o armazenamento pós-colheita o aumento no conteúdo de SS em alguns pontos ocorre devido à transformação do amido em açúcares, por causa das condições atmosféricas dentro da embalagem, levando ao amadurecimento, ou da perda de umidade levando ao acúmulo de açúcares na parede celular. Entretanto, a diminuição dos SS deve-se a utilização dos açúcares durante a respiração, sendo uma característica de senescência (CHITARRA; CHITARRA, 2005).

Os valores médios de acidez titulável (AT) foram marcados por estabilidade inicial seguido de redução com o avanço do tempo de armazenamento (Figura 4).

Figura 4. Acidez titulável (% de ácido cítrico. 100 g⁻¹ MF) em camu-camu tratados com diferentes doses e fontes de radiação e armazenados sob refrigeração 10 ± 2 ° C e 85 ± 5% de U.R por 21 dias. Médias seguidas pelas mesmas letras minúsculas (dias de avaliação) e maiúsculas (tratamentos) não diferem entre si pelo teste de Tukey no nível de probabilidade de 5%.



De maneira geral, os valores de AT foram relativamente elevados com variações entre o dia zero e o 21º dia de armazenamento de 2,59 a 1,42% de ácido cítrico.100 g⁻¹MF, respectivamente.

Avaliando camu-camu colhidos na maturidade fisiológica (estádio 4), Pinto et al. (2013) encontraram valores de 2,65% de ácido cítrico.100 g⁻¹MF. Já Oliveira et al. (2014) verificaram valores superiores a 3,40% de ácido cítrico.100 g⁻¹MF na polpa de camu-camu maduros. Por sua vez, Grigio et al. (2017) encontraram valores de 4,86% de ácido cítrico.100 g⁻¹MF em frutos colhidos na maturidade fisiológica no estado de Roraima. Tal fato confirma a característica ácida e a grande variabilidade genética existente nos constituintes voláteis do fruto.

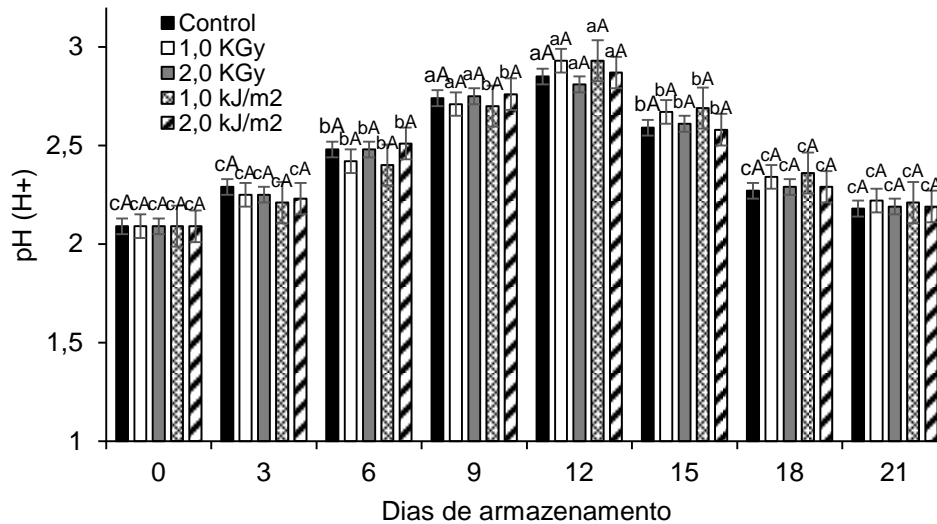
Nota-se estabilidade nos valores médios de AT até o nono dia de armazenamento, sem diferença significativa entre os tratamentos ($p < 0,05$). Entre o 12º e o 21º dia é marcado por redução da acidez na polpa dos frutos, especialmente naqueles do tratamento controle

cuja média foi de 1,42% de ácido cítrico. 100 g⁻¹MF ao final de 21 dias. Para o mesmo dia os valores de AT nos frutos irradiados variaram de 1,89 a 2,05% de ácido cítrico.100 g⁻¹MF, não diferindo entre si.

O comportamento climatérico através da síntese e acúmulo de ácido orgânicos na polpa dos frutos pode ter contribuído para essa estabilidade inicial observada nos valores de AT. Segundo Chitarra e Chitarra (2005), a redução da AT durante o amadurecimento de frutos é um processo natural, pois os ácidos orgânicos são utilizados como substrato energético (ATP) no metabolismo respiratório. Dessa forma, a exposição dos frutos as fontes irradiantes promoveu alterações fisiológicas como o atraso da maturação dado o menor consumo dos ácidos orgânicos durante o armazenamento.

Os valores de pH apresentaram variações com o tempo de armazenamento dos frutos, no entanto, não foi observada interação significativa ($p < 0,05$) entre os tratamentos (Figura 5).

Figura 5. Valores de pH (H+) em camu-camu tratados com diferentes doses e fontes de radiação e armazenados sob refrigeração 10 ± 2 °C e $85 \pm 5\%$ de U.R durante 21 dias. Médias seguidas pelas mesmas letras minúsculas (dias de avaliação) e maiúsculas (tratamentos), não diferem entre si pelo teste de Tukey no nível de probabilidade de 5%.



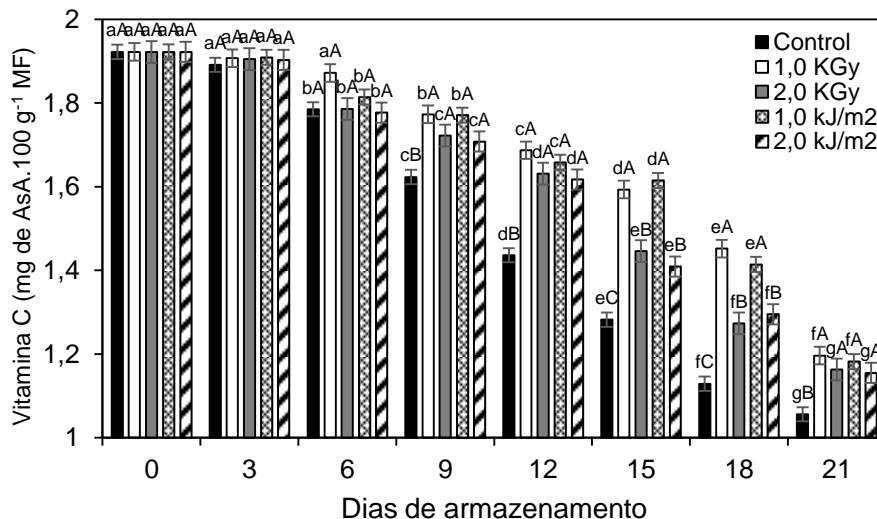
O pH nos frutos do camu-camu são considerados baixos, uma vez que os valores médios oscilaram entre o dia zero e o 21º dia entre 2,09 a 2,92, respectivamente. Esse baixo valor de pH está relacionado com o caráter ácido do próprio fruto, que tanto limita o crescimento de microorganismos quanto favorece maior estabilidade do ácido ascórbico em pH ácido, justificando assim, as grandes concentrações desse composto no camu-camu.

A aplicação de diferentes doses de radiação gama em framboesas (GUIMARÃES et al., 2013), limas ácidas (SILVA et al., 2015) e tomates (SINGH et al., 2016), assim como

abacates, tomates e pitaias (DAIUTO et al., 2010; PATARO et al., 2015; MINITKEATKAI; KULTHIP, 2016) tratados com radiação UV-C, não foi observado efeito significativo das doses e fontes irradiantes sobre o pH dos frutos, havendo, contudo, redução nos valores destes com o tempo de armazenamento, similar ao verificado neste trabalho.

O conteúdo de vitamina C reduziu significativamente durante o tempo de armazenamento, independentemente da dose e fonte irradiante utilizada (Figura 6).

Figura 6. Teor de vitamina C (mg de AsA.100 g⁻¹MF) em camu-camu tratados com diferentes doses e fontes de radiação e armazenados sob refrigeração 10 ± 2 °C e $85 \pm 5\%$ U.R por 21 dias. Médias seguidas pelas mesmas letras minúsculas (dias de avaliação) e maiúsculas (tratamentos), não diferem entre si pelo teste de Tukey no nível de probabilidade de 5%.



O camu-camu é um fruto rico em fonte de vitamina C e tem níveis muito altos de ácido ascórbico variando de 960 a 7.000 mg de AsA.100 g⁻¹ MF (ALBERTINO et al., 2009; CHAGAS et al., 2015; GRIGIO et al., 2016).

Neste trabalho, o maior conteúdo de vitamina C foi identificado no dia zero, com valor médio de 1.922 mg de AsA.100 g⁻¹ MF, valor este superior aos verificados por Rufino et al. (2010) e Pinto et al. (2013) que encontraram valores de 1.882 e 1.207 mg de AsA.100 g⁻¹ MF em camu-camu colhidos no estágio 4 de maturação fisiológica. Já Grigio et al. (2015) relataram valores médios de 5.000 mg de AsA.100 g⁻¹ MF em camu-camu colhidos no estado de Roraima. Esta variabilidade no teor de vitamina C em frutos de camu-camu é principalmente devido à região de cultivo, clima, época de colheita.

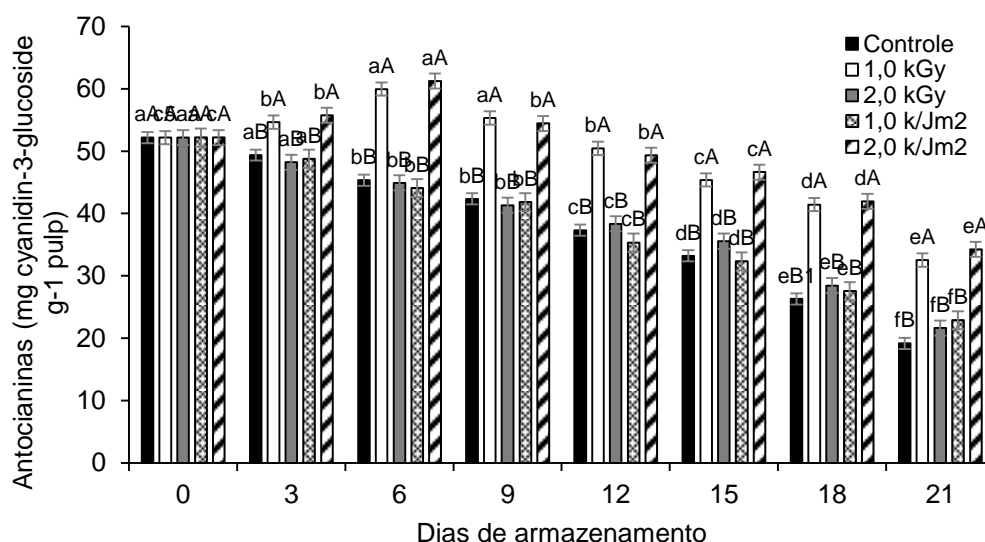
Em relação ao tempo de armazenamento, a maior decréscimo é observado nos frutos do tratamento controle, especialmente após o sexto dia, diferindo significativamente ($p < 0,05$) quando comparado aos frutos tratamentos com

diferentes doses e fontes de radiação. Apesar dos frutos irradiados nas doses de 1,0 kGy e 1,0 kJ/m² apresentarem menor decréscimo no conteúdo de vitamina C durante o armazenamento, estas não diferiram das demais (2,0 kGy e 2,0 kJ/m²) no último dia de análise.

Em caquis armazenados a 0 °C por 35 dias, também foi observado redução no conteúdo de vitamina C, no entanto, em menor quantidade quando os frutos foram submetidos a dose de 1,2 kGy de radiação gama (VIEITES et al., 2012). De modo similar, Suiubonet al. (2017) verificaram que em longans tratados com radiação UV-C (1,0; 2,0 e 3,0 kJ/m²) e armazenados a 10 °C por 8 dias, favoreceu menor decréscimo no conteúdo de vitamina C em relação ao controle.

Com relação ao teor de antocianinas, obtiveram-se respostas diferentes quanto à dose e a fonte de radiação utilizada (Figura 7). De modo geral, o tratamento com radiação gama (1,0 kGy) e ultravioleta C (2,0 kJ/m²) estimularam a síntese desse composto durante seis dias de armazenamento.

Figura 7. Antocianinas (mg, cianidina-3-glucosídeo g⁻¹) em camu-camu tratados com diferentes doses e fontes de radiação e armazenados sob refrigeração 10 ± 2 °C e 85 ± 5% U.R durante 21 dias. Os meios seguidos pelas mesmas letras minúsculas (dias de avaliação) e maiúsculas (tratamentos), não diferem entre si pelo teste de Tukey no nível de probabilidade de 5%.



O estímulo gerado pelas dosagens de 1,0 kGy e 2,0 kJ/m² proporcionaram um incremento no conteúdo de antocianinas com valor de 59, 95 e 61, mg, cianidina-3-glucosídeo g⁻¹, respectivamente, ao sexto dia de análise, além disso, observa-se menor degradação desse composto quando comparados aos demais tratamentos, nos quais houve redução ao longo de todo o período de armazenamento.

Nas plantas, as antocianinas estão relacionadas à proteção celular contra processos oxidativos causados por EROs (PEREIRA; CARDOSO, 2012). Para a saúde humana, estes têm um ótimo potencial terapêutico, são antioxidantes que ajudam na prevenção de numerosas doenças (PATRAS et al., 2010).

Neste contexto, o estímulo à produção deste fitoquímico através do estresse gerado pela

exposição dos frutos à dose de 1,0 KGy de radiação gama e 2,0 kJ/m² de radiação UV-C é uma indicação para a exploração dessas técnicas, visando à obtenção de frutos com melhor qualidade nutricional. No entanto, propõem-se estudos adicionais para compreender como o estresse irradiante estimula o metabolismo antioxidante em frutos de camu-camu.

CONCLUSÕES

O tratamento pós-colheita do camu-camu com radiação gama e ultravioleta C (UV-C), especialmente nas doses de 1,0 kGy e 1,0 kJ/m², respectivamente é eficiente em preservar a qualidade dos frutos por até 21 dias em ambiente refrigerado.

A exposição às doses de 1,0 kGy e 2,0 kJ/m² estimulou a síntese de antocianinas durante o armazenamento dos frutos.

REFERÊNCIAS

- ABANTO-RODRIGUEZ, A.; PANDURO, M. P.; CHAGAS, E. A.; SAKAZAKI, R. T.; MENEZES, P. H. S. de.; ARAÚJO, W. F.; MURGA-ORRILLO. Relation between the mineral nutrients and the Vitamin C content in camu-camu plants (*Myrciaria dubia*) cultivated on high soils and flood soils of Ucayali, Peru., **Scientia Agropecuaria**, v. 7, n. 3, p. 297-304, 2016. <http://dx.doi.org/10.17268/sci.agropecu.2016.03.18>.
- ALAM KHAN, K.; ABRAHEM, M. Effect of irradiation on quality of spices. **International Food Research Journal**, Selangor-Malaysia, v.17, n. 1, p. 825-836, 2010.
- ALBERTINO, A.; BARGE, A.; CRAVOTTO, G.; GENZINI, L.; GOBETTO, R.; VINCENTI, M. Natural origin of ascorbic acid: validation by ¹³C NMR and IRMS. **Food Chemistry**, v.112, p.715-720, 2009. <http://dx.doi.org/10.1016/j.foodchem.2008.05.114>.
- AOAC - Association of Official Analytical Chemistry. **Official methods of analysis of the Association of Official Analytical Chemistry**. Washington: AOAC, 2012.
- CAMPOS, A. J.; VIEITES, R. L. Conservação refrigerada de uva 'Itália' com utilização da irradiação. **Revista Científica Eletrônica de Agronomia**, v.17, n.1, p.31-43, 2010.
- CAMPOS, A. J.; FUJITA, E.; NEVES, L. C.; VIEITES, R. L.; CHAGAS, E. A. Radiação gama e atmosfera modificada passiva na qualidade de goiabas 'Pedro Sato'. **Revista Brasileira de Fruticultura**, vol.Esp., p.350-356, 2011. <http://dx.doi.org/10.1590/S0100-29452011000500044>.
- CARRILLO, M. P.; HERNÁNDEZ, M. S.; CARDONA, J. E. C.; BARRERA, J.; MARTÍNEZ, O.; FERNÁNDEZ-TRUJILLO, J. P. Prolonging postharvest quality of camu-camu (*Myrciariadubia* H.B.K.) as the first step in the commercial chain. **Acta Horticulturae**, v. 906, p. 31-36, 2011.
- CHAGAS, E. A.; LOZANO, R. M. B.; CHAGAS, P. C.; BACELAR-LIMA, C. G.; GARCIA, M. I. R.; OLIVEIRA, J. V.; SOUZA, O. M.; MORAIS, B. S.; ARAÚJO, M. da.C. R. Intraspecific variability of camu-camu fruit in native populations of northern Amazonia. **Crop Breeding and Applied Biotechnology**, v. 15, p. 265-271, 2015. <http://dx.doi.org/10.1590/1984-70332015v15n4a44>.
- CHITARRA, M. I. F.; CHITARRA, A. B. **Pós-colheita de frutos e hortaliças: fisiologia e manuseio**. 2.ed. Lavras: Ed. UFLA, 2005.
- CHEN, J.; WANG, X. **Experimental instruction of plant physiology**.Guangzhou: South Chima University of Tecnology Press,2002. p. 124.
- CHEN, S.-Q.; JIANG, K. X.; CAO, B. S.; LIU, Y. Q.; CAI, F. F.; LIU, X. L.; CAO, Y.; LIU, X. Y.; SHI, W. N. Distribution of irradiated foods in China. **FoodControl**, v. 28, n. 2, p. 237-239, 2012. <http://dx.doi.org/10.9721/KJFST.2012.44.6.673>.
- DAIUTO, E. R.; VIEITES, R. L.; TREMOCOLDI, M. A.; RUSSO, V. C. Taxa respiratória de abacate 'Hass' submetido a diferentes tratamentos físicos. **Revista Iberoamericana de Tecnología Postcosecha**, v. 10, n. 2, p. 101-109, 2010.
- FAN, X.; NIEMIRA, B.A.; PRAKASH, A. Irradiation of fresh fruits and vegetables. **Food Technology**, v. 3, n. 2, p. 36-43, 2012.
- FRANÇOSO, I. L. T.; COUTO, M. A. L.; CANNIATTI-BRAZACA, S. G.; ARTHUR, V. Alterações físico-químicas em morangos (*Fragariaanassa*Duch.)

irradiados e armazenados. **Ciência e Tecnologia de Alimentos**, v. 28, n. 3, p. 614-619, 2008. <http://dx.doi.org/10.1590/S0101-20612008000300017>.

FUJITA, A.; BORGES, K.; CORREIA, R.; FRANCO, V.; GENOVESE, M. Impact of spouted bed drying on bioactive compounds, antimicrobial and antioxidant activities of commercial frozen pulp of camu-camu (*Myrciariadubia* Mc. Vaugh). **Food Research International**, v. 54, p. 495-500, 2013. <https://doi.org/10.1016/j.foodres.2013.07.025>

GRIGIO, M. L.; DURIGAN, M. F. B.; CHAGAS, E. A.; NASCIMENTO, C. R.; ALMEIDA, M. S. Post-harvest conservation of camu-camu fruits (*Myrciariadubia* (Kunth) Mc Vaugh) using different temperatures and packages. **Food Science Technology**, v. 35, p. 652-658, 2015. <https://doi.org/10.1590/1678-457X.6788>

GRIGIO, M. L.; CHAGAS, E. A.; DURIGAN, M. F. B.; SOUSA, A.A.; MOTA FILHO, A. B.; CHAGAS, P. C. Determination of harvest time and quality of native camu-camu fruits (*Myrciariadubia* (Kunth) Mc Vaugh) during storage. **Fruits**, v. 71, n. 6, p. 373-378, 2016. <http://dx.doi.org/10.1051/fruits/2016029>.

GRIGIO, M. L.; CHAGAS, E. A.; RATHINASABAPATHI, B.; CHAGAS, P. C.; SILVA, A. R. V.; SOBRAL, S. T. M.; OLIVEIRA, R. R. Qualitative evaluation and biocompounds present in different parts of camu-camu (*Myrciariadubia*) fruit. **African Journal of Food Science**, v. 11, n. 5, p. 124-129, 2017. <https://doi.org/10.5897/AJFS2016.1574>

GUIMARÃES, I. C.; MENEZES, E. G. T.; ABREU, P. S.; RODRIGUES, A. C.; BORGES, P. R. S.; BATISTA, L. R.; CIRILO, M. A.; LIMA, L. C. O. Physicochemical and microbiological quality of raspberries (*Rubusidaeus*) treated with different doses of gamma irradiation. **Food Science and Technology**, v. 33, p. 316-322, 2013. <http://dx.doi.org/10.1590/S0101-20612013005000040>.

IMÁN, C. S.; BRAVO, Z. L.; SOTERO, S. V.; OLIVA, C. C. Contenido de vitamina C en frutos de camu-camu. *Myrciariadubia* (H.B.K) Mc Vaugh, en cuatro estados de maduración, procedentes de la Colección de Germoplasma del INIA Loreto, Perú. **Scientia Agropecuaria**, v. 2, n. 3, p. 123-130,

2011.

<https://doi.org/10.17268/sci.agropecu.2011.03.01>

INOUE, T.; KOMODA, H.; UCHIDA, T.; NODE, K. Tropical fruit camu-camu (*Myrciariadubia*) has anti-oxidative and anti-inflammatory properties. **Journal of Cardiology**, v. 52, p. 127-132, 2008. <http://dx.doi.org/10.1016/j.jicc.2008.06.004>.

JIANG, T.; MUZAMMIL, M.; ZHENHUI, J.; XIANYING J.; YING, L. T. Influence of UV-C treatment on antioxidant capacity, antioxidant enzyme activity and texture of postharvest shiitake (*Lentinusedodes*) mushrooms during storage. **Postharvest Biology and Thecnology**, v. 56, n. 3, p. 209-215, 2010. <https://doi.org/10.1016/j.postharvbio.2010.01.011>

KHADEMI, O.; ZAMANI, Z.; POOR AHMADI, E.; KALANTARI, S. Effect of UV-radiation on postharvest physiology of persimmon fruit (*Diospyros kaki* Thunb.) cv. 'Karaj' during storage at cold temperature. **International Food Research Journal**, v. 20, p. 247-253, 2013.

MYODA, T.; FUJIMURA, S.; PARK, B.; NAGASHIMA, T.; NAKAGAWA, J. NISCHIZAWA, M. Antioxidative and antimicrobial potential of residues of camu-camu juice production. **Journal of Food, Agriculture & Environment**, v. 8, n. 2, p. 304-307, 2010.

NIMITKEATKAI, H.; KULTHIP, J. Effect of sequential UV-C irradiation on microbial reduction and quality of fresh-cut dragon fruit. **International Food Research Journal**, v. 23, n. 4, p. 1818-1822, 2016.

OLIVEIRA, J.; SILVA, I. G.; SILVA, P. P. M.; SPOTO, M. H. F. Atmosfera modificada e refrigeração para conservação pós-colheita de camu-camu. **Ciência Rural**, Santa Maria, v. 44, n. 6, p. 1126-1133, 2014. <http://dx.doi.org/10.1590/S0103-84782014000600028>.

PATARO, G.; SINIK, M.; CAPITOLI, M. M.; DONSI, G.; PATARO, G. The influence of post-harvest UV-C and pulsed light treatments on quality and antioxidant properties of tomato fruits during storage. **Innovative Food Science and Emerging**

- Technologies**, v. 30, p. 103–111, 2015. <http://dx.doi.org/10.1016/j.ifset.2015.06.003>.
- PATRAS, A.; BRUNTON, N. P.; O'DONELL, C.; KUMAR, T. B. Effect of thermal processing on anthocyanin stability in foods; mechanisms and kinetics of degradation. **Trends in Food Science & Technol.**, v.21, p.3- 11, 2010. <http://dx.doi.org/10.1016/j.tifs.2009.07.004>.
- PEREIRA, R. J.; CARDOSO, M. G. Vegetable secondary metabolites and antioxidants benefits. **Journal of Biotechnology and Biodiversity**, v. 3, n. 4, p. 146-152, 2012.
- PINTO, P. M.; JACOMINO, A. P.; SILVA, S. R.; ANDRADE, C. A. W. Ponto de colheita e maturação de frutos de camu-camu colhidos em diferentes estádios. **Pesquisa Agropecuária Brasileira**, v.48, n.6, p.605-612, 2013. <http://dx.doi.org/10.1590/S0100-204X2013000600005>.
- POMBO, M. A., DOTTO, M. C., MARTINEZ, G. A., CIVELLO, P. M. UV-C irradiation delays strawberry fruit expression of genes involved in cell wall degradation. **Postharvest Biology and Technology**, v. 51, p. 141-148, 2009. <https://doi.org/10.1016/j.postharvbio.2008.07.007>.
- RUFINO, M. S. M.; ALVES, R. E.; BRITO, E. S.; PÉREZ-JIMÉNEZ, J.; SAURA-CALIXTO, F.; MANCINI-FILHO, J. Bioactive compounds and antioxidant capacities non-traditional tropical fruits from Brazil. **Food Chemistry**, v.121, n. 4, p.996-1002, 2010. <https://doi.org/10.1016/j.foodchem.2010.01.037>
- SANCHES, A. G.; SILVA, M. B.; MOREIRA, E. G. S.; COSTA, J. M. CORDEIRO, C. A. M. Radiação uv-c na longevidade pós-colheita de tangerinas sob refrigeração. **Sci. Agrar. Parana.**, Marechal v. 15, n. 3, p. 338-344, 2017. <http://dx.doi.org/10.18188/1983-1471/sap.v15n3p338-344>.
- SANCHES, A. G.; COSTA, J. M.; SILVA, M. B.; MOREIRA, E. G. S.; SANTANA, P. J. A.; CORDEIRO, C. A. M. Aspectos qualitativos e amadurecimento do araçá amarelo tratado com radiação UV-C. **Nativa**, v. 5, n. 5, p. 303-310, 2017. <http://dx.doi.org/10.5935/2318-7670.v05n05a01>.
- SILVA, S. R.; BEZERRA, D. N. F.; BASSAN, M. M.; CANTUARIAS-AVILÉ, T. ARTHUIR, V. Postharvest of irradiated tahiti lime fruits. **Revista Brasileira de Fruticultura**, v. 38, n. 4, p. e-272, 2015. <http://dx.doi.org/10.1590/0100-29452016272>.
- SILVA, F. A. S.; AZEVEDO, C. A. V. The Assisat Software Version 7.7 and its use in the analysis of experimental data. **African Journal Agricola Research.**, v.11, n.39, p.3733-3740, 2016. <http://dx.doi.org/10.5897/AJAR2016.11522>.
- SINGH, A.; SINGH, D.; SINGH, R. Shelf life extension of tomatoes by gamma radiation. **Radiation Science and Technology**, v. 2, n. 2, p. 17-24, 2016. <http://dx.doi.org/10.11648/j.rst.20160202.12>.
- STEFANOVA, R.; VASILEV, N. V.; SPASSOV, S. L. Irradiation of food, current legislation framework, and detection of irradiated foods. **Food Analytical Methods**, v. 3, n. 2, p. 225-236, 2010. <https://doi.org/10.1007/s12161-009-9118-8>.
- SUIUBON, S.; SUPAPVANICH, S.; PROMYOU, S. Postharvest quality maintenance of longan fruit by ultra violet-C incorporated with salicylic acid application. **Emirates Journal of Food and Agriculture**, v. 29, n. 3, p. 179-187, 2017. <http://dx.doi.org/10.9755/ejfa.2016-09-1269>.
- TEIXEIRA, L. N.; STRINGHETA, P. C.; OLIVEIRA, F. A. Comparação de métodos para quantificação de antocianinas. **Revista Ceres**, v. 55, n. 4, p. 297-304, 2008.
- TEZOTTO-ULIANA, J. V.; SILVA, P. P. M.; KLUGE, R. A.; SPOTO, M. H. F. Radiação Gama em Produtos de Origem Vegetal. **Revista Virtual de Química**, v. 7, n. 1, p. 267-277, 2015. <http://dx.doi.org/10.5935/1984-6835.20150013>.
- VIEITES, R. L.; PICANÇO, N. F. M.; DAIUTO, E. R. Radiação gama na conservação de caqui 'giombo', destanizado e frigoarmazenado. **Rev. Bras. Frutic.**, v. 34, n. 3, p. 719-726, 2012. <http://dx.doi.org/10.1590/S0100-29452012000300010>.
- YADAV, M. K.; PATEL, N. L.; PATEL, D. P.; PARMAR, M. R. Alphonso mango conservation through exposure to gamma radiation. **African Journal of Food Science**, v. 9, n. 3, p. 97-102, 2015. <http://dx.doi.org/10.5897/AJFS2014.1245>.

YUYAMA, K.; YAYAMA, L. K. O.; VALENTE, J. P.; SILVA, A. C.; AGUIAR, J. P. L.; FLORES, W. B. C.; LIMA, C. G. B. C. **Camu-camu**. Jaboticabal: FUNEP, 2010. 50 p.

ZANATTA, C. F.; MERCADANTE, A. Z. Carotenoid composition from the Brazilian tropical fruit camu-camu (*Myrciaria dubia*). **Food Chemistry**, v.101, n. 1, p.1526-1532, 2007. <https://doi.org/10.1016/j.foodchem.2006.03.043>

Recebido para publicação em 11/08/2017

Revisado em 22/03/2018

Aceito em 26/06/2018