

KOMBINASI PERENDAMAN DALAM Natrium hidroksida DAN APLIKASI KITIN DEASETILASE TERHADAP KITIN KULIT UDANG UNTUK MENGHASILKAN KITOSAN DENGAN BERAT MOLEKUL RENDAH

Combination of Soaking in Sodium Hydroxide and Chitin Deacetylase Application on Shrimp Chitin in Producing Low Molecular Weight Chitosan

Aswita Emmawati¹, Betty Sri Laksmi Jenie², Yusro Nuri Fawzya³

1) Laboratorium Mikrobiologi Prop-am Studi Teknologi Hasil Pertanian, Fakultas Pertanian Universitas Mulawarman, Jl. Tanah Grogot Kampus Gunung Kelua Samarinda 75123. 2) Fakultas Teknologi Pertanian Institut Pertanian Bogor, 3) Pusat Riset Pengolahan Produk dan Sosial Ekonomi Kelautan dan Perikanan Jakarta

Received 10 July 2007 accepted 27 July 2007

ABSTRACT

Thermostable chitin deacetylase produced by *Bacillus K29-14* was used to produce chitosan from shrimp chitin. Chemical treatment before the enzyme application on chitin was conducted by soaking it in 60 % NaOH solution, which led chitin to swell and change the crystalline structure in order to allow the enzyme to penetrate and deacetylate it. The enzyme had performed high deacetylation degree (72-99 %) following soaking at 60-75 °C for 60-180 min. and then incubating with the enzyme at 55 °C for 24 hours. Deacetylation degree increased when soaking temperature in NaOH was increased or soaking time in NaOH was length, as well as by addition of enzyme. The chitosan had low molecular weight and viscosity, indicated that depolymerization was occurred, so that resulted oligomer chitosan.

Keywords: chitin, chitosan, chitosan oligosaccharide, chitin deacetylase

PENDAHULUAN

Kitin merupakan polimer terbanyak kedua di alam, setelah selulosa. Secara luas, kitin terdapat sebagai komponen eksoskeleton *Crustacea* (seperti udang dan kepiting), *Mollusca*, serangga, arthropoda, cacing, dan dinding sel fungi. Kitin bersifat tidak larut air dan hanya dapat larut pada asam pekat, sehingga sulit diaplikasikan untuk berbagai keperluan praktis.

Deasetilasi kitin akan menghasilkan kitosan, yang dapat larut dalam asam encer, dan dalam bentuk oligomernya, dapat larut air. Pemanfaatan kitosan sangat luas, sebagai antibakteri, *edible coating*, film yang mudah terurai (*biodegradable*), untuk penyulingan air, penjernihan dan deasidifikasi sari buah, peng-emulsi, pengental, penstabil, dan untuk enkap-sulasi. Kitosan juga dapat berfungsi sebagai serat makanan, menurunkan kadar kolesterol dan absorpsi lipid serta sebagai prebiotik (Shahidi *et al.*, 1999).

Produksi kitosan dilakukan di industri secara termokimia menggunakan alkali kuat pada suhu tinggi. Hasil dari proses ini belum sepenuhnya memuaskan sebab kualitas kitosan yang dihasilkan masih beragam dalam berat molekul, viskositas dan derajat deasetilasi. Selain itu, proses termokimia juga membutuhkan energi dalam jumlah besar untuk menghasilkan dan mempertahankan suhu tinggi serta menghasilkan limbah dan produk samping berupa alkali dengan konsentrasi tinggi yang berpotensi toksik bagi lingkungan.

Sebagai alternatif, proses deasetilasi dapat dilakukan secara enzimatis menggunakan kitin deasetilase (CDA). Enzim ini ditemukan pada bakteri, kapang, kamir, cacing dan serangga yang mempunyai kandungan kitosan di dinding sel atau di eksoskeletonnya. Proses enzimatis diharapkan akan lebih mudah dikendalikan, lebih efisien, spesifik dan meminimalkan produk samping. Sejumlah penelitian telah dilakukan

Khim hasil perendaman demgaan NaOH 90 % dilarutkan dalam asam asetat 0,1M. Sejumlah 10 mL larutan dimukabasi dengan 10, 20 dan 30 MU ekstrak enzim selama 24 jam. Kjih yang tidak lantu disaring dan ditimbang. Rasio yang dituliskan dalam derajat desensitasi, viskositas dan berat molekul. Derajat desensitasi dituliskan dalam persentase UV (FDU) Absor-bance First Derivative UV (FDU) Absor-bance (Muzzarelli, 1997) menengahkam spektro-meter Perkin Elmer Lambda 25 UV/VIS.

Viskositas ditentukan dengan Ubbelohde dilution viscometer dengan pelerut asam asetat 0,1 M / sodium asetat 0,25 M dan bekat dilution viscometer dengan pelerut asam asetat 0,1 M / sodium asetat 0,25 M dan bekat

Desethyl ester metabolites

Perendaman NaOH 60 % Tepung kitin direndam dalam NaOH 60 % (1:10 w/w) pada beberapa suhu dalam waktunya. Perendaman dilakukan pada suhu 60 °C. Pada suhu 60 °C, waktu perendaman kitin adalah 60, 90, 120 dan 180 menit sedangkan pada suhu 75 °C, waktu perendaman adalah 30 dan 60 menit. Kitim sampai PH neutral dan dikeringkan pada suhu 60 °C selama 1 malam kemudian ditentukan derajat deasethilasiya.

Perekondungan dalam NaOH 60 %

Kultur bakteri differmentasi dalam media produksi enzim selama 2 hari pada 55°C . Enzim dipaten dengan cara sentrifugasi pada $8000 \text{ rpm selama } 15 \text{ menit pada } 4^{\circ}\text{C}$ untuk memisahkan dari sel bakteri dan sisa media. Ke dalam supernatant ditambahkan amoniun sulfat sampai kesetimbangan semalam pada suhu 4°C lalu disentrifugasi pada $8000 \text{ rpm selama } 15 \text{ menit. Filtrat dilakukan dalam } 0,02 \text{ M buffer borat pH 8 dan disimpan pada suhu } 4^{\circ}\text{C. Kadar protein enzim diujii dengan metode Lowry (Copeland, 2000) mengukur standar BSA dan aktivitas enzim ditentukan dengan metode laird, 2000).$

Produksi Kitin Desenclase

Perereksi Kimia Standar Hovine Serum Albumin (BSA), gliko kitosan dan standar glukosamin dipereker oleh daat Sigma Chemical Co. Ltd, HCl dan baaham-baahan kimia lain yang digunakan dalam produki dan penentuan akuritas enzim diperokeh daan Merck.

Rutinit dan media dilakukan dengan produksi enzim yang diproduksi dalam Biokimia, Pusat Penelitian Bioteknologi dan Bioteknologi Mikrobiologi Laboratorium K29-14 yang mengeunakkan kultur *Bacillus* K29-14 yang diproduksi dalam diprolleh dari *Lactobacillus* K29-14 yang memproduksi enzim yang memproduksi enzim segera pada 2000. Media produksi enzim mengacu pada komposisi media dari Sakai (1998), yaitu %. $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ 0,01 %, ekstrak bambu 0,05 %, bakti tipton 0,1 %, koloidida khitin 0,5 %, diambarah dengan 1 % krim dari kultur pungegung udang.

Substrat

Krim kultur udang diproleh dari Dinas Perkantoran Cirebon, Jawa Barat, Koloidal krim dibuat dari kultur *practical grade* (*Sigma Chemical Co*) dengan Solomon (1986). Glikol krim dibuat dari glikol kitosan (*Sigma Chemical Co*) dengan metode Trudel dan Asselijn (1989).

BAHAN DAN METODE

molekul ditentukan dari viskositas intrinsik dengan persamaan Mark-Houwink (Hwang, 1997).

HASIL DAN PEMBAHASAN

Deasetilasi Kimia

Perendaman dalam larutan NaOH bertujuan untuk mengubah konformasi kristalin kitin yang rapat sehingga enzim lebih mudah berpenetrasi untuk mendeasetilasi polimer kitin (Martinou *et al.*, 1995). Akan tetapi perendaman dalam NaOH akan meningkatkan derajat deasetilasi dan mengakibatkan terjadinya depolimerisasi. Oleh karena itu perendaman dilakukan pada suhu yang tidak terlalu tinggi dan waktu yang singkat.

Konsentrasi NaOH yang digunakan adalah 60 %. Konsentrasi NaOH akan mempengaruhi laju deasetilasi. Semakin tinggi konsentrasi NaOH yang digunakan, laju deasetilasi akan semakin cepat. Akan tetapi konsentrasi NaOH yang tinggi juga akan meningkatkan laju depolimerisasi (No dan Meyer, 1997). Chang *et al* (1997) menemukan bahwa laju deasetilasi optimum akan diperoleh jika konsentrasi NaOH yang digunakan sebesar 60 %. Konsentrasi GO % juga menghasilkan deasetilasi lebih baik jika deasetilasi akan dilakukan pada suhu yang rendah.

Perendaman dalam alkali dilakukan terhadap sampel kitin dalam bentuk tepung. Penepungan dilakukan agar proses deasetilasi dapat berlangsung lebih cepat dan sempurna, karena semakin luasnya permukaan yang dapat diakses oleh larutan alkali (No dan Meyers, 1997). Deasetilasi akan berlangsung mulai dari permukaan kitin, lalu memasuki wilayah amorf dari kitin dan secara bertahap deasetilasi terjadi sampai ke wilayah kristalin kitin (Chang *et al.*, 1997).

Rasio larutan NaOH terhadap kitin yang digunakan adalah sebesar 1:10 b/v. Menurut No dan Meyer (1997), rasio 1:10 menghasilkan peningkatan laju deasetilasi lebih cepat, akan tetapi Chang *et al* (1997) menyatakan bahwa pengaruh rasio larutan NaOH terhadap kitin tidak signifikan pada laju deasetilasi.

Derajat deasetilasi menunjukkan peningkatan dengan meningkatnya suhu dan waktu perendaman (Tabel 1). Peningkatan

derajat deasetilasi yang signifikan terjadi setelah perendaman selama 180 menit pada 60 °C (97,0 %) dan 60 menit pada 75 °C (96,0 %). Hasil serupa juga diperoleh oleh Kolodziejska *et al.* (2000) yang menyatakan derajat deasetilasi produk kitosannya yang direndam dengan NaOH 50 % pada suhu 60 °C selama 90 menit adalah 68 % dan 76 % untuk perendaman selama 180 menit. Perbedaan ini mungkin karena konsentrasi NaOH yang digunakan lebih rendah (50 %) dan metode pengukuran yang berbeda, yaitu menggunakan titrasi potensio-metri. Kondisi awal kitin, seperti derajat deasetilasi awalnya, juga berpengaruh terhadap perbedaan derajat deasetilasi akhir. Dalam hal ini, tidak disebutkan kondisi awal kitin yang digunakan, sementara dalam penelitian ini, digunakan kitin dengan derajat deasetilasi awal sudah cukup besar, yaitu 42,2 %.

Deasetilasi Enzimatis

Setelah dicuci dan dikeringkan, kitosan pasca perlakuan kimia dilarutkan dalam asam asetat dengan konsentrasi 1 % kitosan dalam 0,1 M asam asetat. Nilai pH larutan kitosan ini dibuat menjadi 6 dengan penambahan 0,25 M sodium asetat. Selanjutnya larutan inilah yang akan diinkubasi bersama enzim

Penambahan 0,25 M sodium asetat diperlukan untuk peningkatan pH larutan. Larutan kitosan dalam 0,1 M asam asetat akan memiliki pH di sekitar 4, sementara kebanyakan protein akan mengendap pada pH 4, demikian juga CDA yang digunakan dalam penelitian ini. Peningkatan pH juga diperlukan agar enzim dapat bekerja lebih aktif. Peningkatan pH hanya diusahakan sampai pH 6 walaupun CDA yang digunakan bekerja optimum pada pH 8, karena pH 6 merupakan pH optimum kelarutan kitosan. Pada pH yang lebih tinggi, kitosan yang telah dilarutkan akan mengendap kembali. Penambahan sodium asetat diketahui tidak menghambat aktivitas CDA dari *Bacillus* K29-14 dan pada pH 6, CDA dari *Bacillus* K29-14 masih cukup aktif (Rahayu, 2000).

Deasetilasi enzimatis dilakukan terhadap larutan kitosan bukan tepung kitosan. Dalam bentuk larutan, deasetilasi akan berlangsung lebih mudah, reaksi akan terjadi lebih homogen di setiap bagian larutan

susati lautan dengan pelarutnya. Viskositas kitematah dipercantek dengan memperhitungkan densitas larutan. Baik viskositas spesifik maupun kitematah dipengaruhi oleh konsepsi larutan.

Nilai viskositas dinyatakan dalam viskositas dan Reart Molekul Viskositas spesifik, kinematik dan intrinsik. Viskositas spesifik ditentukan dengan membandingkan secara langsung kecepatan aliran

Viskositas dan Rerata Molekul

Temp. (°C)	Time (min.)	Soaking in NaOH 60 %			Decrystallization degree (%)
		After soaking	After incubation in enzyme solution for 24 h	10 min	
60	60	53.4	78.3	85.0	91.1
90	80.3	88.5	89.9	91.8	92.0
120	87.8	91.7	91.4	91.8	99.9
180	97.0	98.2	98.6	99.9	97.7
75	30	56.8	72.8	73.9	97.5
	60	96.0	99.1	98.1	97.5

Table I. Decetylation degree of chitosan after chemical decetylation by sodium hydroxide of 60 % followed by enzymatic decetylation by chitin deacetylase from *Bacillus* K-29-14

bahtawa semakauan awal secara
kimiaya yang dibentukan pada sampel, kontor-
masi sampel akhir semakin merenggang
sehingga enzim dapat lebih mudah

Hiroes deasethlasi enzimatis menung-katkan deasethlasi 5-30%, tergaantuning pada deasethlasi awal (Table 1). Semakin tinggi deasethlasi awal (Table 1), semakin kecil peningkatan deasethlasi yang tecjadi. Derasat deasethlasi di atas 90% hanya dapat dicapai pada sampel dengan derasat deasethlasi awal di atas 75%. Didugaan

Euzum CD A yang digunakan merupakan hasil pengendapan sulfat. Jumlah yang ditarik-balakkan adalah 10, 20 dan 30 ml per 100 ml 1 % larutan klorosan. Klorodisinfeksi dilakukan setiap 40 ml per 1 ml air (2000) menggunakan alat.

Karenia kelaurian yang seragam. Koldojzi-
ejiska et al. (2000) yang melakukam deasehi-
lesai enzimatis terhadap kithin/kitosan dalam
benih larutan adapt mencapai deasehi-
deasehiliasi 88-99 %. Sebaliknya, deasehiliasi
enzimatis terhadap kithin dalam bentuk kris-
tal ini dan smorf hanya sedikit meningkatkan
deasehiliasi, yaitu masing-masing 0,5
dan 9,5 % dengan CDA asal *M. rouxi*
(Martimou et al., 1995) serta 0,5 dan 4,5 %
dengan CDA asal *C. lindemuhiianum* (Tigas
dan Boundots, 1995). Bentuk kristalin lebih
rapat sehingga sulit bagi enzim untuk
berpenetrasi ke dalam kithin. Bentuk struk-
turenya lebih rendah meng lebih memungkinkan
untuk reaksi enzim terapi kenaliakan derasati
yang lebih rendah meng lebih memungkinkan
berpenetrasi ke dalam kithin. Bentuk struk-
turenya lebih rendah meng lebih memungkinkan
untuk reaksi enzim terapi kenaliakan derasati

Nilai viskositas intrinsik dapat menunjukkan secara lebih jelas pengaruh perlakuan kimia dan enzimatis daripada viskositas spesifik dan kinematik. Viskositas intrinsik menunjukkan kemampuan polimer untuk meningkatkan viskositas larutan. Viskositas intrinsik diperoleh dm kurva η_{sp}/C yang diekstrapolasi hingga C mendekati 0, sehingga meniadakan pengaruh konsentrasi (Hwang *et al.*, 1997). Nilai konsentrasi larutan kitosan yang sangat mempengaruhi viskositas spesifik dan kinematik tidak berpengaruh pada viskositas intrinsik.

Untuk mengamati hubungan antara perlakuan perendaman dengan NaOH terhadap viskositas dan berat molekul, dipilih dua sampel yaitu kitosan hasil perendaman pada suhu 60 °C dengan waktu 90 dan 180 menit. Kedua sampel dipilih karena derajat deasetilasi yang tinggi (di atas 80 %) dan adanya perbedaan yang signifikan antara keduanya dalam hal derajat deasetilasi dan kelarutan.

Nilai viskositas intrinsik akan meningkat dengan semakin tingginya derajat deasetilasi (Tabel 2). Nilai viskositas intrinsik dipengaruhi oleh derajat deasetilasi, konsentrasi, berat molekul, kekuatan ion, pH dan suhu saat pengukuran (Dunn *et al.*,

1997). Wang (1991) menunjukkan bahwa pada kitosan dengan berat molekul sama, viskositas intrinsik akan meningkat dengan meningkatnya derajat deasetilasi. Diduga hal ini berhubungan dengan efek kitosan yang bersifat sebagai polielektrolit dalam larutan. Kitosan merupakan polikation yang di dalam larutan akan bertindak sebagai polielektrolit. Muatan positif kitosan berasal dari residu aminanya. Semakin tinggi derajat deasetilasi, residu amina semakin banyak, muatan positif kitosan juga akan semakin banyak. Di dalam larutan, tingginya muatan positif akan menghasilkan gaya tolak menolak, yang akan membuat polimer kitosan yang sebelumnya berbentuk gulungan, membuka menjadi rantai lurus. Sebagai akibatnya, viskositas larutan akan meningkat.

Viskositas intrinsik akan meningkat dengan meningkatnya berat molekul (Tabel 2). Berat molekul berhubungan dengan derajat polimerisasi. Polimer rantai lurus seperti kitosan akan menunjukkan peningkatan densitas jika derajat polimerisasi bertambah. Dengan demikian, viskositas intrinsik juga akan meningkat. Wang *et al.* (1991) menunjukkan hubungan linier antara nilai log viskositas intrinsik dengan nilai log berat molekul, untuk larutan kitosan dengan derajat deasetilasi sama.

Tabtt 2. Chracteristic of chitosan produced by combination of chemical and enzymatic deacetylation

Condition	Chemical deacetylation			After enzymatic deacetylation following chemical deacetylation			
	Deacetylation degree	Intrinsic viscosity	Mol. Weight ($\times 10^3$ Da)	Deacetylation degree (%)	Intrinsic viscosity	Mot. Weight ($\times 10^3$ Da)	
Soaking in NaOH of 60 % at 60 °C for 90 min.	80.3%	31.7 mL g ⁻¹	45.26	88.5 %	3.6 mL g ⁻¹	4.25	
Soaking in NaOH of 60 % at 60 °C for 180 min.	97.0%	355.6 mL g ⁻¹	615.73	98.2%	11.4 mL g ⁻¹	15.09	

Note: Enzymatic deacetylation by 10 mU of chitin deacetylation for 24 h

Deasetilasi enzimatis meningkatkan derajat deasetilasi kitosan tetapi menurunkan viskositas intrinsik (Tabel 2). Penurunan viskositas hanya mungkin terjadi jika selama inkubasi dengan enzim terjadi degradasi rantai polimer atau depolimerisasi. Dugaan ini dikonfirmasi oleh nilai berat molekul

yang juga menurun selama deasetilasi enzimatis.

Penurunan viskositas setelah deasetilasi enzimatis juga dilaporkan oleh Kolodziejska *et al.* (2000). Viskositas larutan kitosan menurun sebesar satu log setelah inkubasi dengan enzim selama 16 jam. Akan tetapi Kolodziejska *et al.* (2000) tidak

KLSM PUDLAN

Alessandra Fornasari et al. Combustion of Salting in Sodium Hydroxide and Calcium Decaffeinate Applied Fragr.

UCAPAN TERIMA KASIH

Tentara kasih disampaikan kepada Riset Pengetahuan Produktif dan Sosial Ekonomi Kelaatan dan Penitikan Jakarta atas bantuan dana dan fasilitas selama penelitian.

DAFTAR PUSTAKA

Chang KLB, Tsai G, Lee J, Fu W (1997) Heterogeneous N-deacetylation of chitin in alkaline solution. Carbohydr Polym 30(3): 327-332.

Hwang J, Hong S, Kim C (1997) Effect of molecular weight and NaCl concentration on dilute solution properties of chitosan. *J Food Sci Nutr*, 2: 1-5.

Kolditzka, I., Woltasz-Pajak, A., Ogonowska, G., Skorksi, Z.E. (2000) Decetyl-lation of chitin in a two-stage chemical and enzymatic process. *Bull. Sees Fisher. Mst.* 2(150): 15-24.

Hwang J, Hong S, Kim C (1997) Effect of molecular weight and NaCl concentration on dilute solution properties of chitosan. *J Food Sci Nutr*, 2:1-5.

Dunn ET, Grandmaison EW, Goosen MFA (1997) Applications and properties of chitosan. *Dalham: Goosen MFA* (ed) Applications of Chitin and Chitosan. Technomic Publ Co Inc, Basel.

Copeland RA (2000) Methods for Protein Analysis: A Practical Guide to Laboratory Protocols. Chapman and Hall, New York.

Heterogeneous N-deacetylation of chitin in alkaline solution. Carbohydr. Res. 303: 327-332.

Amold DD, Solomon NA (1986) Manual of Industrial Microbiology dan Bioteknologi. Am Society for Microbiol.

DAFTAR PUSTAKA

Penelitian
Jakarta Sosial
Pengetahuan dan Perilaku
Riset Pengembangan
Kognomi Kelautan dan Pengetahuan
Bantuan dan fasilitas selama
meningkatkan

Kombinasi deaselerasi kimia dan
enzimatis akan meningkatkan derasif
deaselerasi kitosan lebih tinggi daripada
deaselerasi kitosan lebih tinggi daripada
deaselerasi kimia saja. Deaselerasi kimia
diperlukan kimia saja. Deaselerasi kimia
55 % Kombinasi deaselerasi sebesar 6-
enimizatis akan meningkatkan deaselerasi
asasi 16-58 %. Produk kitosan yang dihasilkan
mempunyai derasif deaselerasi 77-99 %,
viskositas imtimisk 3,-6-11,4 ml g dan berat
molekul 4,2x10³-11,1x10³ Da.

- Martinou A, Kafetzopoulos D, Bouriotis V (1995) Chitin deacetylation by enzymatic means: monitoring of deacetylation processes. *Carbohydr Res* 273: 235-242.
- Mukherjee DP (2002) Method for Producing Chitin or Chitosan. US Patent Application no 20020055629.9 May 2002.
- Muzzarelli RAA, Rochetti R, Stanic V, Weckx M (1997) Methods for the determination of the degree of acetylation of chitin and chitosan. *Dalam:* Muzzarelli RAA, Peter MG (ed) Chitin Handbook. European Chitin Soc, Grottamare.
- No HK, Meyers SP (1997) Preparation of chitin and chitosan. *Dalam:* Muzzarelli RAA, Peter MG (ed) Chitin Handbook. European Chitin Soc, Grottamare.
- Rahayu S (2000) Karakterisasi dan pemurnian enzim kitinase dan kitin deasetilase termostabil dari *Bacillus* sp. K29-14 asal Kawah Kamojang, Jawa Barat. Tesis Sekolah Pasca-sarjana IPB.
- Roberts GAF (1997) Determination of the degree of N-acetylation of chitin and chitosan. *Di Dalam* Muzzarelli RAA, Peter MG (ed) Chitin Handbook. European Chitin Soc, Grottamare.
- Sakai K, Yokota A, Kurokawa H, Wakayama M, Moriguchi M (1998) Purification and characterization of three thermostable endochitinase. *Appl Environ Microbiol* 64: 3397-3340.
- Shahidi F, Arachchi JKV, Jeon YJ (1999) Food applications of chitin and chitosans. *Trends in Food Sci Technol* 10:37-51.
- Tokuyasu, K, Ohnishi-Kameyama M, Hayashi K (1996) Purification and characterization of extracellular chitin deacetylation from *Colletotrichum lindemuthianum*. *Biosci Biotech Bioch* 60: 1598-1603
- Trudel J, Asselin A (1989) Detection of chitinase activity with polyacrylamide gel electrophoresis. *Analytical Biochem*, 178: 362-366.
- Tsigos I, Bouriotis V (1995) Purification and characterization of chitin deasetilase from *Colletotrichum lindemuthianum*. *J Biol Chem*, 270: 26286-26291.
- Tsigos I, Martinou A, Kafetzopoulos D, Bouriotis V (2000) Chitin deacetylases: new, versatile tools in biotechnology. *TIBTECH* 18: 305-312.
- Wang W, Bo S, Li S, Qin W (1991) Determination of the Mark-Houwink equation for chitosans with different degrees of deacetylation. *Int J Biol Macromol* 13: 281-285.