



HAL
open science

Traitements de dénaturation appliqués à la β -lactoglobuline avant hydrolyse trypsique

C Lung, D Paquet, G Linden

► **To cite this version:**

C Lung, D Paquet, G Linden. Traitements de dénaturation appliqués à la β -lactoglobuline avant hydrolyse trypsique. *Le Lait*, 1991, 71 (3), pp.385-394. hal-00929254

HAL Id: hal-00929254

<https://hal.science/hal-00929254>

Submitted on 11 May 2020

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

Traitements de dénaturation appliqués à la β -lactoglobuline avant hydrolyse trypsique

C lung *, D Pâquet, G Linden

Laboratoire de biochimie appliquée, associé à l'INRA, Université de Nancy I, Faculté des Sciences,
BP 239, 54506 Vandœuvre-lès-Nancy cedex, France

(Reçu le 10 août 1989; accepté le 11 février 1991)

Résumé — La β -lactoglobuline est isolée en 2 étapes à partir de lactosérum acide par chromatographie d'échange d'ions en «batch» (DEAE-Sephacel) suivie de chromatographie de filtration sur gel (Sephadex G-100).

On réalise soit un traitement thermique à 90 °C en milieu acide dilué, soit une coupure des ponts disulfures en milieu dénaturant. La solubilité au pHi est de 99,5% pour la β -lactoglobuline native, 38% pour le substrat chauffé en milieu acide et 5% pour la β -lactoglobuline réduite. Ces différents substrats sont alors soumis à un traitement enzymatique par la trypsine à 37 °C et pH 7,5. Les produits obtenus sont caractérisés par la mesure des liaisons peptidiques rompues (méthode au TNBS) et analyse électrophorétique en milieu dissociant (évaluation du poids moléculaire).

L'hydrolyse trypsique du substrat dans l'état natif conduit à l'apparition de peptides de petites tailles. Le chauffage en milieu acide dilué modifie le substrat de départ et de nombreux polypeptides apparaissent; la trypsine hydrolyse très rapidement ces produits. La coupure des ponts disulfures induit une hydrolyse de la β -lactoglobuline par la trypsine en peptides de taille importante qui sont à leur tour hydrolysés.

Ces observations viennent souligner l'importance des pré-traitements appliqués à un substrat et l'intérêt que peut présenter la combinaison de traitements enzymatiques, thermiques et chimiques.

β -lactoglobuline / traitement thermique en milieu acide / réduction des ponts disulfures / hydrolyse trypsique

Summary — The effects of denaturation treatments on tryptic hydrolysis of β -lactoglobulin. The extraction of β -lactoglobulin from acid whey was achieved by ion exchange chromatography in batch (DEAE-Sephacel) followed by gel filtration chromatography (Sephadex G-100). The protein was denatured either by thermal treatment at 90 °C in diluted acid media or by cleavage of disulfide bonds. Solubility at the isoelectric pH of 99.5% was obtained for the native β -lactoglobulin, of 38% for the thermal treated substrate and of 5% for the reduced β -lactoglobulin. These different substrates were incubated with trypsin at 37 °C, pH 7.5 with various E/S ratios. Progress of hydrolysis was determined by measuring the number of peptide bonds cleaved by the TNBS method and by electrophoresis on SDS-polyacrylamide gel. With native β -lactoglobulin, the degree of hydrolysis exceeding 10% at 24 h could be obtained only at high E/S ratio (1/50 and 1/25): low molecular weight peptides were produced and could not be revealed by electrophoresis.

* Adresse actuelle : La Prospérité Fermière, 51-53, avenue Fernand Lobbedez, BP 946, 62000 Arras Cedex, France

Partial denaturation by thermal treatment at 90 °C in media of low acid concentration (0.02 M HCl) induced an alteration: a set of polypeptides were identified by electrophoresis. This product seemed to be susceptible to tryptic hydrolysis. The reduction of disulfide bonds resulted in the appearance by tryptic hydrolysis of intermediate peptides detected by electrophoresis which were then gradually transformed into other final products. These results show the influence of pretreatment on the proteolysis of β -lactoglobulin and indicate the interest of combined enzymatic, thermal and chemical treatments.

β -lactoglobulin / thermal treatment / disulfide bond reduction / tryptic hydrolysis

INTRODUCTION

La β -lactoglobuline est la protéine majeure du lactosérum (environ 50% des protéines lactosériques, soit 2 à 4 g/l de lait). Elle joue un rôle important dans tous les produits laitiers et les aliments dans lesquels les protéines de lactosérum sont ajoutées comme ingrédients. Les études sur les propriétés de la β -lactoglobuline ont trait à ses propriétés nutritionnelles et en particulier à la disponibilité de ses acides aminés (Miranda et Pélissier, 1983; Yvon *et al*, 1984), aux réactions d'allergénicité (Jakobsson *et al*, 1985; Jost, 1988) ou encore à ses propriétés fonctionnelles, en particulier ses propriétés de surface (Waniska et Kinsella, 1985; Shimizu *et al*, 1985).

La β -lactoglobuline possède une structure globulaire maintenue par 2 ponts disulfures. Sa structure tridimensionnelle a été déterminée récemment par Sawyer *et al* (1985) et Papiz *et al* (1986).

Dalgalarondo *et al* (1990) identifient la partie N-terminale comme particulièrement susceptible à l'hydrolyse trypsique à pH 8. Mohan Reddy *et al* (1988) relient les changements conformationnels obtenus par des traitements thermiques en milieu neutre à 80 et 90 °C ou la coupure des liaisons disulfures à une diminution de la résistance de la β -lactoglobuline aux digestions pepsiques et chymotrypsiques. La S-

carboxyméthylation en présence de β -mercaptoéthanol – réduction des ponts disulfures – augmente la susceptibilité de la protéine à l'hydrolyse par la pepsine, la trypsine ou la chymotrypsine (Otani, 1981). Ainsi, la résistance à la protéolyse de la β -lactoglobuline est attribuée à la structure spatiale compacte de la protéine sous sa forme native.

Nous nous proposons ici d'étudier l'influence de traitements dénaturants sur la dégradation enzymatique de la β -lactoglobuline par la trypsine.

MATÉRIELS ET MÉTHODES

Les gels DEAE-Sephacel et Sephadex G-100 proviennent de Pharmacia Fine Chemicals (Uppsala, Suède). Tous les réactifs sont de grade analytique et fournis par Sigma Chemical Co (St Louis, MO).

Préparation de la β -lactoglobuline

Du lait cru de petit mélange est écrémé par centrifugation (2000 g, 30 min) et acidifié à pH 4,6 par addition d'HCl concentré. Le lactosérum est récupéré par centrifugation (2000 g, 30 min) et filtration sur papier. La méthode d'obtention de la β -lactoglobuline à partir de ce lactosérum est celle décrite par lung *et al* (1987). Un fractionnement en «batch» sur échangeur d'anions (DEAE-Sephacel) permet d'obtenir une fraction très fortement enrichie en β -lactoglobuline; une

étape supplémentaire de filtration sur gel (Sephadex G-100) conduit à une protéine de degré de pureté supérieur à 99%.

Traitements de dénaturation

La réduction des ponts disulfures est réalisée selon la méthode de Konisberg (1972) en milieu urée et présence de dithiothréitol puis blocage de la réaction à l'aide d'iodoacétamide. Le traitement thermique en milieu acide est réalisé sur une solution de β -lactoglobuline à 0,5% en milieu HCl 0,02 M pH 2,5 à 90 °C pendant 1 h. La solution est dialysée contre un tampon phosphate de sodium 0,2 M pH 7,5.

Mesure de la solubilité protéique

Le pH de la solution protéique est amené à pH 5,1 (point isoélectrique de la β -lactoglobuline) à l'aide d'HCl 0,1 N et une centrifugation à 5 000 g 30 min est appliquée. Le dosage des protéines est réalisé sur la solution initiale et sur le surnageant par la méthode de Lowry *et al* (1951).

Hydrolyse trypsique

La β -lactoglobuline en solution à 0,5% ou 1% dans le tampon phosphate de sodium 0,2 M pH 7,5 est équilibrée en température à 37 °C. La trypsine type XIII traitée TPCK (14500 U BAEE/mg) dissoute dans ce même tampon est ajoutée dans un rapport E/S (P/P) de 1/200, 1/100, 1/50 ou 1/25. Des aliquotes sont prélevées au cours du temps et inactivées à l'aide de l'inhibiteur trypsique de soja type I.S ajouté dans un rapport E/I (P/P) de 1/2. Les groupements $-NH_2$ apparus sont dosés à l'aide de l'acide 2,4,6-trinitrobenzène sulfonique (TNBS) selon la méthode citée par Church *et al* (1985) : sous des conditions alcalines, la réaction du TNBS avec les amines primaires donne naissance à un chromophore; cette réaction est stoppée par l'abaissement du pH et le dosage spectrométrique est réalisé à 340 nm. Le degré d'hydrolyse (DH) représente le nombre de liaisons peptidiques coupées par rapport au nombre de liaisons peptidiques totales et sera exprimé en pourcentage.

Electrophorèse en gel de polyacrylamide en présence de SDS

La méthode de Laemmli et Favre (1973) est utilisée avec un gel de séparation à 15% d'acrylamide et un rapport acrylamide/bis-acrylamide de 37/1 en tampon Tris/HCl 0,38 M pH 8,8 et un gel de concentration à 4,8% d'acrylamide et un rapport acrylamide/bis-acrylamide de 37/1 en tampon Tris/HCl 0,125 M pH 6,8.

RÉSULTATS ET DISCUSSION

β -lactoglobuline native

La solubilité protéique à pH 5,1 est de 99,5% (tableau I) et traduit donc le respect de la structure native de la β -lactoglobuline lors de la préparation. En effet, les protéines globulaires de lactosérum se caractérisent par une solubilité élevée sur toute la gamme de pH et une dénaturation entraîne une insolubilisation, observable en premier lieu dans la zone du pHi (Cheftel *et al*, 1985).

L'hydrolyse trypsique conduit à des degrés d'hydrolyse de 5 à 14% après 24 h selon le rapport E/S utilisé (1/200 à 1/25) (fig 1).

L'analyse électrophorétique (fig 2) traduit la diminution de la β -lactoglobuline au

Tableau I. Taux de solubilité au pHi de la β -lactoglobuline.
Solubility index at pHi of β -lactoglobulin.

	Taux de solubilité (%)
β -lactoglobuline native	99,5
β -lactoglobuline chauffée en milieu acide	38,0
β -lactoglobuline réduite	5,0

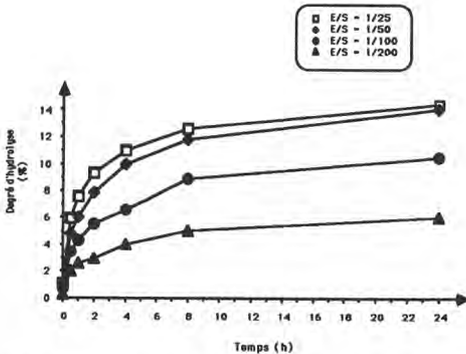


Fig 1. Degré d'hydrolyse en fonction du temps de la β -lactoglobuline par la trypsine. Concentration en β -lactoglobuline: 0,5%; rapports enzyme/substrat (p/p): 1/25, 1/50, 1/100, 1/200; tampon phosphate de sodium 0,2 M pH 7,5; température : 37 °C.

Time course of tryptic digestion of β -lactoglobulin, β -lactoglobulin concentration: 0,5%; E/S ratio (w/w): 1/25, 1/50, 1/100, 1/200; Na phosphate buffer 0,2 M pH 7.5; temperature: 37 °C.

cours de l'hydrolyse qui ne s'accompagne pas d'une apparition de produits intermédiaires de taille suffisante pour la résolution du gel (supérieure à 3000 Da). Les bandes au temps zéro correspondent à la trypsine et l'inhibiteur tryptique.

Les degrés d'hydrolyse atteints sont supérieurs à celui du calcul théorique pour l'hydrolyse totale par la trypsine qui s'élève à 12%. Le rapport E/S très élevé (1/25) provoque des coupures non spécifiques au sein de la molécule de β -lactoglobuline : il en résulte au temps 4 h une présence résiduelle de β -lactoglobuline pour un degré d'hydrolyse de l'ordre de 11%.

β -lactoglobuline chauffée en milieu acide

Le chauffage à 90 °C en milieu HCl 0,02 M pH 2,5 pendant 1 h de la solution de β -lactoglobuline à 0,5% conduit à l'obtention d'une solution limpide; cette limpidité est conservée après dialyse contre le tampon pH 7,5. Le taux de dénaturation apprécié par la perte de solubilité à pH 5,1 s'élève à 62% (tableau I). Selon Harwalkar (1980), cela correspond à 2 espèces moléculaires :

- une forme dénaturée, insoluble au pH de la β -lactoglobuline;
- une forme «native» ou «quasi-native», toujours soluble au pH.

L'hydrolyse tryptique de ce produit est suivie pendant 2 h avec un rapport E/S de 1/25 comparativement à la β -lactoglobuline native : le degré d'hydrolyse atteint 7,5% après 30 min (supérieur de 3,5% par rapport au témoin) et 11% après 2 h (supérieur de 2% par rapport au témoin).

L'électrophorèse (fig 3) permet d'observer des changements importants de la β -lactoglobuline après chauffage en milieu acide : de nombreuses bandes dont les principales ont des poids moléculaires de 17 000 (β C1), 13 000 (β C2), 9400 (β C3), 6000 (β C4) et 3500 (β C5) sont identifiées. Ces produits sont très rapidement hydrolysés (disparition après 30 min), ce qui correspond à la progression rapide du degré d'hydrolyse. La bande correspondant au poids moléculaire de la β -lactoglobuline est hydrolysée plus progressivement et reste décelable après 6 h d'hydrolyse.

Le traitement de chauffage en milieu acide dans les mêmes conditions que Harwalkar (1980) conduit à l'apparition de nombreux produits de dégradation mis en

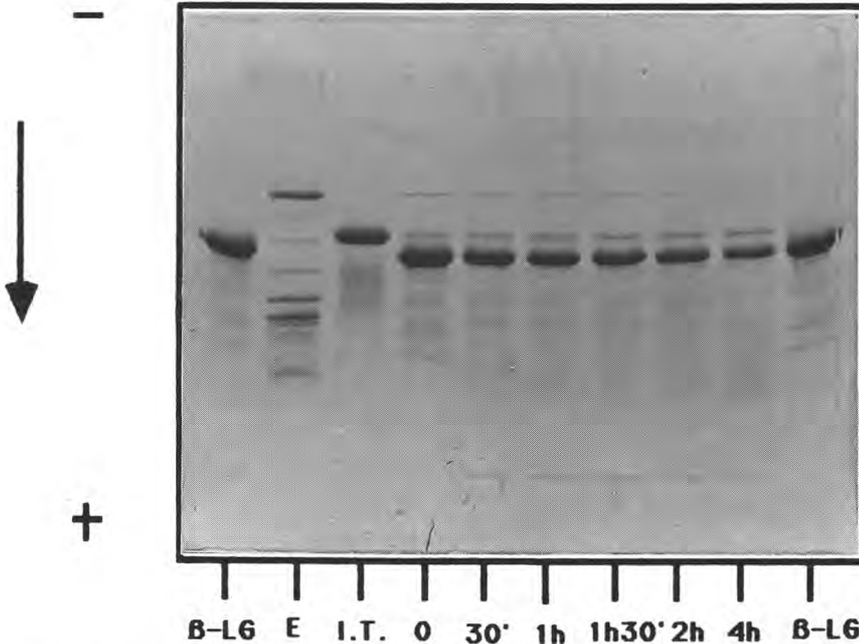


Fig 2. Electrophorèse en gel de polyacrylamide à 15% d'acrylamide en milieu SDS des hydrolysats trypsiques de la β -lactoglobuline obtenus dans les conditions de la figure 1 avec E/S = 1/25 (β -LG: β -lactoglobuline; E: témoin trypsine; IT: témoin inhibiteur trypsique; 0-4 h: hydrolysats aux temps 0, 30 min, 1 h, 1 h 30 min, 2 h et 4 h).

Analysis by SDS-PAGE at 15% acrylamide of the reaction mixture obtained as described in figure 1 with E/S = 1/25 (β -LG: β -lactoglobulin; E: control trypsin; IT: control soybean inhibitor; 0-4 h: hydrolysis times 0, 30 min, 1 h, 1 h 30 min, 2 h and 4 h).

évidence par l'analyse électrophorétique. Ceci traduit non seulement la dénaturation partielle et la déstabilisation de structure mais bien des changements importants de la structure protéique, ce qui est une observation intéressante à souligner. La coupure de certaines liaisons peptidiques fragiles se produit au cours du traitement de la β -lactoglobuline et un mélange de polypeptides de différentes tailles est obtenu.

L'augmentation de la vitesse d'hydrolyse par la trypsine doit sans doute être attribuée à une hydrolyse facilitée de ces produits de dégradation. Aussi, les processus mis en jeu dans la dénaturation thermi-

que en milieu acide dilué ne peuvent être reliés aux changements conformationnels consécutifs à une thermodénaturation à pH neutre étudiée par Mohan Reddy *et al* (1988) qui augmentent la susceptibilité à l'hydrolyse.

β -lactoglobuline réduite

La solubilité de la β -lactoglobuline réduite est très limitée : 95% d'insoluble (tableau I). Cette baisse de solubilité suite à une réduction des ponts disulfures a été observée par Kella *et al* (1989) pour les pro-

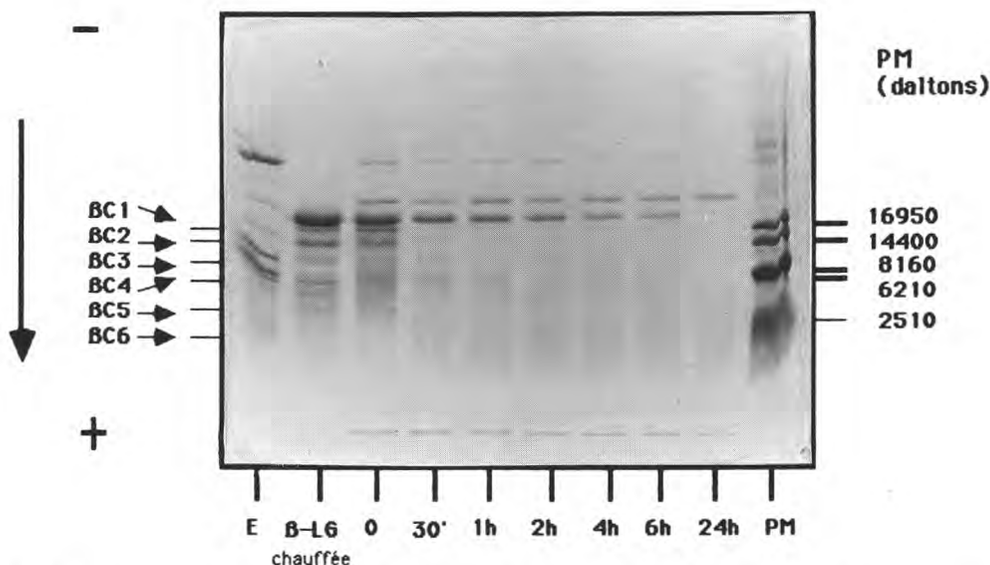


Fig 3. Electrophorèse en gel de polyacrylamide à 15% en milieu SDS des hydrolysats trypsiques de la β -lactoglobuline chauffée à 90 °C en milieu acide HCl 0,02 M obtenus dans les conditions : concentration en β -lactoglobuline : 0,5%; rapports enzyme/substrat (p/p) : 1/25; tampon phosphate de sodium 0,2 M pH 7,5; température : 37 °C (β -LG: β -lactoglobuline; E: témoin trypsine; PM: marqueurs de poids moléculaire; 0–24 h: hydrolysats aux temps 0, 30 min, 1 h, 2 h, 4 h, 5 h et 24 h; β C1– β C6: fragments peptidiques).

Analysis by SDS-PAGE at 15% acrylamide of heated β -lactoglobulin in acid media (0.5% solution in 0.02 M HCl heated at 90 °C, 1 h) and of treated β -lactoglobulin hydrolysed by trypsin. Treated β -lactoglobulin concentration: 0.5%; E/S ratio (w/w): 1/25; Na phosphate buffer 0.2 M pH 7.5; temperature : 37 °C (β -LG: treated β -lactoglobulin; E: control trypsin; PM: molecular weight markers; 0–24 h: hydrolysis times 0, 30 min, 1 h, 2 h, 4 h, 5 h and 24 h; β C1– β C6: peptides).

téines de lactosérum, Song et Damodaran (1987) pour la sérumalbumine bovine et Kim et Kinsella (1986) pour la glycine de soja. Cela traduit le dépliement de la molécule et l'exposition des groupements hydrophobes préalablement enfouis à l'intérieur de la structure, favorisant les interactions protéine/protéine.

Avec la trypsine utilisée dans un rapport E/S de 1/25, un degré d'hydrolyse de 8% est atteint après 5 min et de 12% après 120 min, soit une vitesse initiale estimée à 50 unités DH/min comparativement à 0,4 unité DH/min pour le témoin de β -

lactoglobuline native. Le rapport E/S de 1/250 conduit à une hydrolyse plus progressive de la β -lactoglobuline réduite (0,8 unité DH/min) et un degré d'hydrolyse de 8% est atteint après 30 min.

La déstabilisation des structures secondaire et tertiaire de la β -lactoglobuline facilite l'accessibilité de la trypsine aux liaisons peptidiques. Cela peut être rapproché de l'augmentation de la vitesse d'hydrolyse observée par Church *et al* (1982) après modification de la structure de la β -lactoglobuline en milieu urée 6 et 8 M lors de l'hydrolyse par la pronase de *Strepto-*

myces griseus. Otani (1981) signale l'influence positive de la réduction des ponts disulfures de la β -lactoglobuline sur l'augmentation de la vitesse d'hydrolyse pepsique, trypsique et chymotrypsique. Plus récemment, Mohan Reddy *et al* (1988) ont relié la coupure des liaisons disulfures de la β -lactoglobuline à des changements conformationnels très importants appréciés par une altération du spectre d'émission par fluorescence et une décroissance de polarité de surface qui reflète l'exposition de groupements hydrophobes; suite à la perte d'intégrité structurale, la résistance à la digestion pepsique ou chymotrypsique décroît.

Les profils électrophorétiques de ces hydrolysats (fig 4) permettent d'identifier les peptides issus de l'hydrolyse trypsique: β R1 à 17 600, β R2 à 15 000, β R3 à 13 200 et β R4 à 5000. Pour le rapport E/S = 1/25, ils apparaissent dès la mise en contact de l'enzyme et du substrat et après 5 min ces bandes principales et la β -lactoglobuline ne sont plus décelables. Pour le rapport E/S = 1/250, la mise en contact de l'enzyme et du substrat provoque l'apparition des mêmes produits, ceux de poids moléculaires plus élevés étant les plus importants (intensité: β -lactoglobuline > β R1 > β R2 > β R3 > β R4). Ces produits sont à leur tour hydrolysés, β R2 et β R4 restant identifiables jusqu'à 30 min.

L'analyse électrophorétique nous permet ici de mettre en évidence un processus d'hydrolyse trypsique de la β -lactoglobuline tout à fait différent après la perte de son intégrité structurale: des peptides intermédiaires de taille importante (5000 à 17 600) apparaissent dans le milieu réactionnel et traduisent une attaque préférentielle par la trypsine de certaines des liaisons «sensibles» (au niveau des ré-

sidus Arg et Lys). Cela est certainement dû à un environnement favorisant des interactions électrostatiques avec le site catalytique de la trypsine ou des interactions hydrophobes permettant l'association enzyme/substrat (Fontana *et al*, 1986; Novotny et Bruccoleri, 1987).

CONCLUSION

Nos résultats montrent l'importance des traitements de dénaturation de la β -lactoglobuline sur la nature des produits obtenus avant et après l'hydrolyse trypsique. L'hydrolyse trypsique du substrat dans l'état natif conduit à l'apparition de peptides de petites tailles, non identifiables par l'analyse électrophorétique employée.

Le traitement thermique en milieu acide très dilué entraîne l'apparition d'un mélange de polypeptides de différentes tailles identifiés par analyse électrophorétique en milieu dissociant. Ces observations sur la nature des produits obtenus apportent des éléments nouveaux dans la compréhension des mécanismes de dénaturation protéique. Les propriétés de ces produits font l'objet d'une étude complémentaire, et en particulier les relations entre les propriétés émulsifiantes et le degré de dénaturation appliqué (couples temps-température) (lung, 1988).

La trypsine hydrolyse la β -lactoglobuline chauffée en milieu acide ou réduite par des mécanismes différents. Ainsi, la coupure des ponts disulfure et la perte des structures tertiaire et secondaire qui l'accompagne permet d'identifier des peptides dont la taille est comprise entre 5000 et 17 600; ces peptides n'ont pas été décelés lors de l'attaque trypsique de la β -lactoglobuline chauffée en milieu acide.

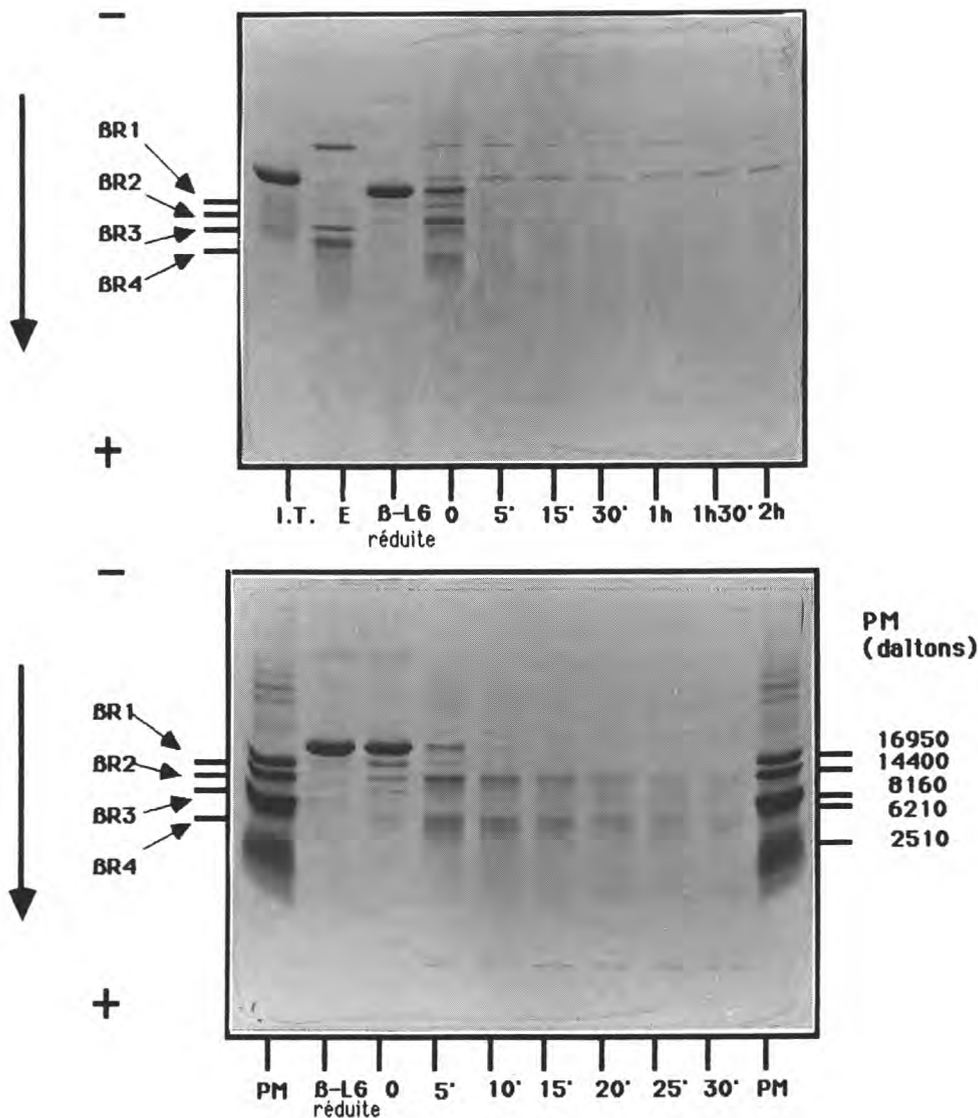


Fig 4. Electrophorèse en gel de polyacrylamide à 15% en milieu SDS des hydrolysats trypsiques de la β -lactoglobuline réduite obtenus dans les conditions : a) concentration en β -lactoglobuline : 1%; rapport enzyme/substrat (p/p) : 1/25; tampon phosphate de sodium 0,2 M pH 7,5; température : 37 °C. b) concentration en β -lactoglobuline : 0,5%; rapport enzyme/substrat (p/p) : 1/250; tampon phosphate de sodium 0,2 M pH 7,5; température : 37 °C (β -LG: β -lactoglobuline; E: témoin trypsine; IT: témoin inhibiteur trypsique; PM: marqueurs de poids moléculaire; 0–2 h: hydrolysats aux temps 0, 5 min, 15 min, 30 min, 1 h et 2 h; 0–30 min: hydrolysats aux temps 0, 5, 10, 15, 20, 25 et 30 min; β R1– β R4: fragments peptidiques).

Analysis by SDS-PAGE at 15% acrylamide of reduced β -lactoglobulin and reduced β -lactoglobulin hydrolysed by trypsin. a) reduced β -lactoglobulin in concentration: 1%; E/S ratio (w/w): 1/25; Na phosphate buffer 0.2 M pH 7.5; temperature: 37 °C. b) reduced β -lactoglobulin concentration: 0.5%; E/S ratio (w/w): 1/250; Na phosphate buffer 0.2 M pH 7.5; temperature : 37 °C (β -LG: reduced β -lactoglobulin; E: control trypsin; IT: control soybean inhibitor; PM: molecular weight markers: 0–2 h: hydrolysis times 0, 5 min, 15 min, 30 min, 1 h and 2 h; 0–30 min; hydrolysis time 0, 5, 10, 15, 20, 25 and 30 min; β R1– β R4: peptides).

RÉFÉRENCES

- Cheffel JC, Cuq JL, Lorient D (1985) Protéines alimentaires, propriétés fonctionnelles, valeur nutritionnelle, modifications chimiques. Tech et Doc Lavoisier, Paris
- Church FC, Catignani GL, Swaisgood HE (1982) Use of immobilized *Streptomyces griseus* proteases (pronase) as a probe of structural transitions of lysozyme, β -lactoglobulin and casein. *Enzyme Microb Technol* 4, 317-321
- Church FC, Porter DH, Catignani GL, Swaisgood HE (1985) An o-phthaldehyde spectrophotometric assay for proteinases. *Anal Biochem* 146, 343-348
- Dalgalarondo M, Chobert JM, Dufour E, Bertrand-Harb C, Dumont JP, Haertlé T (1990) Characterization of bovine β -lactoglobulin B tryptic peptides by reversed-phase high performance liquid chromatography. *Milchwissenschaft* 45, 212-216
- Fontana A, Fassina G, Vita C, Dalzoppo D, Zamai M, Rambonin M (1986) Correlation between sites of limited proteolysis and segmental mobility in thermolysin. *Biochemistry* 25, 1847-1851
- Harwalkar VR (1980) Measurement of thermal denaturation of β -lactoglobulin at pH 2.5. *J Dairy Sci* 63, 1043-1051
- lung C (1988) Les propriétés fonctionnelles des protéines de lactosérum. Étude modélisée avec la β -lactoglobuline. Thèse Univ, Nancy I
- lung C, Pâquet D, Linden G (1987) Isolement de la β -lactoglobuline. Mise au point d'une méthode préparative. *Sci Aliments* 7, 167-176
- Jakobsson I, Lindberg T, Benediktsson B, Hansson BG (1985) Dietary bovine β -lactoglobulin is transferred to human milk. *Acta Paediatr Scand* 74, 341-345
- Jost R (1988) Physico-chemical treatment of food allergens: application to cow's milk protein. *Food Allergy* 17, 187-197
- Kella NKD, Yang ST, Kinsella JE (1989) Effect of disulfide bond cleavage on structural and interfacial properties of whey proteins. *J Agric Food Chem* 37, 1203-1210
- Kim SH, Kinsella JE (1986) Effects of reduction with dithiothreitol on some molecular properties of soy glycinin. *J Agric Food Chem* 34, 623-627
- Konisberg W (1972) Reduction of disulfide bonds in proteins with dithiothreitol. In: *Methods in Enzymology. XXV. Enzyme structure. Part B* (CHW Hirs, SN Timasheff, eds) Academic Press, New York, London, 185-186
- Laemmli UK, Favre M (1973) Maturation of the head of bacteriophage T4. I. DNA packaging events. *J Mol Biol* 80, 575-599
- Lowry OH, Rosebrough NJ, Farr AL, Randall RJ (1951) Protein measurement with the Folin phenol reagent. *J Biol Chem* 193, 265-275
- Miranda G, Pélissier JP (1983) Kinetic studies of *in vivo* digestion of bovine unheated skim-milk proteins in the rat stomach. *J Dairy Res* 50, 27-36
- Mohan Reddy IM, Kella NKD, Kinsella JE (1988) Structural and conformational basis of the resistance of β -lactoglobulin to peptic and chymotryptic digestion. *J Agric Food Chem* 36, 737-741
- Novotny J, Bruccoleri RE (1987) Correlation among sites of limited proteolysis, enzyme accessibility and segmental mobility. *FEBS Lett* 211, 185-189
- Otani H (1981) Susceptibility of S-carboxymethylated β -lactoglobulin to peptic, tryptic and chymotryptic digestions. *Jpn Zoo-techn Sci* 52, 689-691
- Papiz MZ, Sawyer L, Eliopoulos EE, North ACT, Findlay JBC, Sivaprasadarao R, Jones TA, Newcomer ME, Kraulis PJ (1986) The structure of β -lactoglobulin and its similarity to plasma retinol-binding protein. *Nature* 324, 383-385
- Sawyer L, Papiz MZ, North ACT, Eliopoulos EE (1985) Structure and function of bovine β -lactoglobulin. *Biochem Soc Trans* 13, 265-266
- Shimizu M, Saito M, Yamauchi K (1985) Emulsifying and structural properties of β -lactoglobulin at different pHs. *Agric Biol Chem* 49, 189-194
- Song KB, Damodaran S (1987) Structure-function relationship of proteins: adsorption of structural intermediates of bovine serum albumin at the air-water interface. *J Agric Food Chem* 35, 236-241

- Waniska RD, Kinsella JE (1985) Surface properties of β -lactoglobulin: adsorption and rearrangement during film formation. *J Agric Food Chem* 33, 1143-1148
- Yvon M, Van Hille I, Pélissier JP, Guilloteau P, Toullec R (1984) *In vivo* milk digestion in the calf abomasum II. Milk and whey proteolysis. *Reprod Nutr Dev* 24, 835-843