

فعالیت ضد میکربی نیسین روی باسیلوس سرئوس و باسیلوس سوبتیلیس در مدل غذایی و بررسی فوق ریز بینی آنها

محمدرضا پژوهی^۱، حسین تاجیک*^۱، امیر عباس فرشید^۲

(۱) گروه بهداشت و کنترل کیفی مواد غذایی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه ارومیه

(۲) مرکز میکروسکپی الکترونی، دانشگاه ارومیه

نویسنده رابط: حسین تاجیک، گروه بهداشت و کنترل کیفی مواد غذایی، دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه

تلفن: ۰۴۴۱-۲۷۷۰۰۰۸ H.tajik@urmia.ac.ir

تاریخ پذیرش مقاله: ۸۹/۷/۳۰

تاریخ دریافت مقاله: ۸۹/۲/۱۵

چکیده:

زمینه و اهداف: نیسین تنها باکتریوسین مورد تأیید سازمان جهانی بهداشت (WHO) و به عنوان محافظت کننده طبیعی مواد غذایی است. نیسین جزء ترکیبات بی خطر طبقه بندی می شود. در این مطالعه تأثیر ضد میکربی نیسین بر روی باسیلوس سرئوس و باسیلوس سوبتیلیس در سوپ جو تجارتي در شرایط دمایی مختلف تعیین شد. همچنین مکانیسم اثر نیسین بر روی ساختار باکتری های مورد مطالعه با میکروسکپی الکترونی تعیین شد.

روش بررسی: لگاریتم تعداد سلول های رویشی باسیلوس سرئوس و باسیلوس سوبتیلیس تحت تأثیر غلظت های ۰، ۱/۲۵، ۰، ۱/۲۵ و ۰/۵ نیسین در مدت ۲۱ روز نگهداری سوپ جو تجارتي در دو دمای ۸ و ۲۵ درجه سانتی گراد ارزیابی گردید. آزمایش ها سه مرتبه تکرار شد. ساختار سلولی باکتری های مورد مطالعه در تماس با زیادترین غلظت نیسین بررسی شد. لگاریتم تعداد باکتری ها تحت تأثیر غلظت های مختلف نیسین، درجه حرارت و مدت زمان نگهداری با آزمون آنالیز واریانس (ANOVA) ارزیابی شد.

یافته ها: نیسین در تمام غلظت های استفاده شده در سوپ جو، میزان رشد و بقاء باکتری های مورد مطالعه را تحت تأثیر قرار داد. تأثیر دمای ۸ درجه سانتی گراد در مهار باکتری های مورد مطالعه در مدت نگهداری سوپ جو بیشتر از دمای ۲۵ درجه سانتی گراد بود ($P < 0/05$). تصاویر میکروسکپی الکترونی حاکی از صدمه و آسیب به غشاء سیتوپلاسمی باکتری های مورد مطالعه بود.

نتیجه گیری: نیسین فعالیت ضد میکربی دارد و با کاهش دما به طور معنی دار از رشد باکتری های پاتوژن غذازاد ممانعت می کند.

کلید واژه ها: نیسین، باسیلوس سرئوس، باسیلوس سوبتیلیس، سوپ جو تجارتي، دما

مقدمه:

رویشی آن به آسانی به وسیله حرارت غیر فعال می‌شوند، اما اسپوره‌های آن قادر هستند تحت چنین تیمارهایی باقی مانده و بعد از تکثیر در ماده غذایی سبب مسمومیت غذایی شوند (۸). *باسیلوس سوبتیلیس* همچون *باسیلوس سرئوس* به دلیل اسپورزا بودن تا حدودی دارای مقاومت در برابر فرآیندهای محافظتی مواد غذایی است. این باکتری در صورت رشد و تکثیر در ماده غذایی توکسین مقاوم به حرارت تولید می‌کند که علاوه بر مشابه شکل استفراغی *باسیلوس سرئوس* دارد. از جمله علائم مسمومیت با *باسیلوس سوبتیلیس* می‌توان به استفراغ، دردهای شکمی و تهوع ناگهانی اشاره کرد. بیشترین غذاهایی که درگیر و آلوده به گونه‌های *باسیلوس* هستند شامل محصولات گیاهی و سبزیجات، گوشت، ادویه‌ها، آرد غلات، فرآورده‌های برنجی یا غذاهای نشاسته‌ای است (۶).

در چندین مطالعه فعالیت ضد میکروبی نیسین در محیط کشت آزمایشگاهی و روی چندین باکتری پاتوژن غذازاد مورد بررسی قرار گرفته است. در این مطالعات باکتری‌های مورد مطالعه رفتار متفاوتی در برابر غلظت‌های مهارتی نیسین از خود نشان دادند که ناشی از تفاوت سویه‌های آنها و همچنین استفاده توأم سایر ترکیبات ممانعت کننده مانند اسیدهای آلی با نیسین بود (۹ و ۱۰). به منظور اثبات تاثیر محافظت کننده‌های ضد میکروبی طبیعی، این ترکیبات باید به تنهایی و یا به صورت توأم با سایر عوامل محافظتی مواد غذایی، برای ایجاد اثرات سینرژیستی مورد ارزیابی قرار گیرند (۱۱). در صورت به کارگیری مواد نگهدارنده در غلظت‌های پایین‌تر با توجه به قیمت زیاد آنها، در یک سیستم ترکیبی (*Hurdle Technology*) می‌توان هم از صرفه اقتصادی تولید فرآورده غذایی و هم از سلامت و بهداشت آن اطمینان حاصل کرد. در این مطالعه تأثیر نیسین بر روی *باسیلوس سرئوس* و *باسیلوس سوبتیلیس* در سوپ جو تجارتي به عنوان یک مدل غذایی، در شرایط دمایی مختلف تعیین گردید. همچنین مکانیسم اثر نیسین بر روی

با توسعه فرآیندهای حفاظت و نگهداری مواد غذایی، به افزایش طول عمر نگهداری مواد غذایی توجه روزافزون شده است. اگر چه امروزه شرایط بهداشتی فرآیندهای مواد غذایی بهبود یافته، اما هنوز روش‌های کنترل میکروارگانیسم‌ها در مواد غذایی نتوانسته بیماری‌های منتقله از مواد غذایی را محدود کند (۱). اکثر مصرف کنندگان نسبت به خطرناک و عوارض ناشی از محافظت کننده‌های شیمیایی و سنتتیک به طور وسیع آگاه شده‌اند و خواهان جایگزینی آنها با نگهدارنده‌های طبیعی و بی‌خطر هستند. از جمله ترکیبات ضد میکروبی طبیعی که به طور وسیعی در صنعت مواد غذایی کاربرد پیدا کرده، نیسین است. نیسین تنها باکتریوسین مورد تأیید سازمان جهانی بهداشت (WHO) است و محافظت کننده طبیعی مواد غذایی می‌باشد. نیسین به وسیله سویه‌های خاصی از *لاکتوکوکوس لاکتیس* زیرگونه *لاکتیس* تولید می‌شود و جزء ترکیبات بی‌خطر (*GRAS: Generally Recognized as Safe*) نیز طبقه بندی می‌گردد (۲ و ۳). نیسین تحت شرایط سرما و گرما پایدار است و توسط سیستم گوارشی به راحتی هضم می‌شود. از این ترکیب در بیش از ۵۰ کشور به عنوان افزودنی غذایی استفاده می‌گردد (۴). نشان داده شده که نیسین اکثراً بر طیف وسیعی از باکتری‌های گرم مثبت موثر است، از رشد فرم رویشی اسپور آنها جلوگیری می‌کند و موجب لیز سلول‌های رویشی می‌شود (۵).

باسیلوس‌ها باکتری‌های گرم مثبت، هوازی، میله‌ای اسپورزا با گسترش هم‌جایی می‌باشند. *باسیلوس سرئوس* یک پاتوژن غذازاد است که از شایع‌ترین عوامل مسمومیت غذایی به‌شمار می‌رود. این باکتری انواع مختلفی توکسین تولید می‌کند که در میان آنها دو نوع بکرات با مسمومیت غذایی همراه هستند. یک اتروتوکسین حساس به حرارت، مسوول سندرم اسهالی، دیگری توکسین مقاوم به حرارت که با سندرم استفراغی همراه است (۶ و ۷). سلول‌های

(Spread Plate Count) در محیط آگار صورت گرفت. با توجه به جذب نوری بدست آمده تعداد باکتری 10^7 CFU/ml محاسبه گردید. (۱۳) بدین ترتیب در هر بار انجام آزمایش سوسپانسیون باکتریایی با جذب نوری محاسبه شده، تهیه و جهت تلقیح در مدل غذایی استفاده گردید.

آماده سازی مدل غذایی:

با توجه به حضور گسترده گونه های مختلف باسیلوس در مواد غذایی خشک، در مطالعه حاضر از سوپ جو تجاری به عنوان مدل غذایی استفاده گردید. سوپ جو با توجه به دستورالعمل کارخانه تولید کننده آماده سازی شد. استریل سازی نمونه های سوپ جو در فلاسک های قابل اتوکلاو صورت گرفت. در ادامه غلظت های 10^6 ، 10^5 و 10^4 CFU/ml در فلاسک افزوده شد (۱۳).

تلقیح و نگهداری مدل غذایی:

مقادیر مناسب از سوسپانسیون فرم رویشی باکتری های مورد مطالعه به طور مجزا و تحت شرایط آسپتیک به داخل فلاسک ها تلقیح شد. به نحوی که تعداد نهایی باکتری در هر نمونه 10^3 CFU/ml بود، که با کشت سطحی تأیید گردید. سپس هر تیمار به طور مجزا در دو دمای ۸ درجه سانتی گراد (به عنوان دمای نامناسب یخچال) و ۲۵ درجه سانتی گراد (به عنوان دمای محیط)، به مدت ۲۱ روز نگهداری شد. نمونه های سوپ جو به منظور مقایسه زمان رسیدن تعداد باکتری های مورد مطالعه از میزان اولیه تلقیح (10^3 CFU/ml) به 10^6 CFU/ml و یا کمتر از 10^1 CFU/ml در روزهای صفر، ۱، ۲، ۳، ۴، ۵، ۶، ۹، ۱۲، ۱۵، ۱۸ و ۲۱ نگهداری، به روش کشت سطحی بر روی محیط BHI آگار مورد ارزیابی قرار گرفتند. تمام آزمایش ها سه بار تکرار شد. (۹)

ارزیابی میکروسکوپی الکترونیک:

سلول های رویشی باکتری های مورد مطالعه که در محیط مایع BHI رشد کرده بودند، به مدت ۳ ساعت تحت تأثیر بیشترین غلظت نیسین ($0.5 \mu\text{g/ml}$) در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد قرار گرفتند. سپس نمونه ها پس از برداشت از محیط کشت به وسیله محلول گلو تار آلدهید ۲/۵ درصد

ساختار باکتری های مورد مطالعه با میکروسکپ الکترونی تعیین شد.

مواد و روش ها:

نیسین:

پودر نیسین حاوی ۲/۵ درصد نیسین فعال، از شرکت United Kingdom, EC) SIGMA-ALDRICH (215-807-5) خریداری شد. جهت آماده سازی نیسین از اسید کلریدریک ۲۰٪ مول در لیتر (با pH حدود ۱/۶) استفاده گردید. سپس با عبور محلول از میکروفیلتر استریل یکنبار مصرف محلول استوک نیسین استریل شد. غلظت های نیسین در این مطالعه به صورت نیسین فعال بیان می شود (۱۲).

باکتری های مورد مطالعه:

باسیلوس سرئوس ATCC 11778 و باسیلوس سوبتیلیس ATCC 6633 از گروه میکروب شناسی دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران تهیه شد. باکتری های لیوفیلیزه به محیط مایع (Brain Heart Infusion broth) (Merck, KGaA, Darmstadt, Germany) منتقل شد و در دمای ۳۵ درجه سانتی گراد به مدت ۱۸ ساعت گرمخانه گذاری شد. حداقل دو بار متوالی تجدید کشت گردید. در ادامه سویه ها بر روی محیط آگار شیب دار (Streak Brain Heart Infusion agar) (Merck, KGaA) کشت شد. برای استفاده در طول آزمایش کشت شیب دار در دمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شد (۱۳).

تهیه سوسپانسیون باکتریایی:

برای تهیه و محاسبه میزان غلظت باکتری از روش اسپکتروفتومتری استفاده شد. سوسپانسیون شکل رویشی باکتری های مورد مطالعه با کشت آنها در محیط BHI برای حداقل دو بار متوالی به مدت ۱۸ ساعت و گرمخانه گذاری در دمای ۳۵ درجه سانتی گراد تهیه گردید. از سوسپانسیون باکتری رقت های مختلف تهیه شد و بعد از قرائت جذب نوری آنها با دستگاه اسپکتروفتومتر (Pharmacia LKB-Nova Spacell England) در طول موج ۶۰۰ نانومتر، شمارش باکتریایی به روش کشت سطحی

به مدت ۲ ساعت در دمای ۴ درجه سانتی گراد فیکس اولیه شدند. نمونه‌ها با محلول بافر فسفات ۰/۱ مولار (PBS) ۳ بار شستشو داده شد و با کمک سانتریفوژ با دور پایین (۳۰۰۰rpm) به مدت ۱۰ دقیقه رسوبات باکتریایی تهیه شد. به منظور فیکساسیون ثانویه نمونه‌ها به مدت یک ساعت در محلول تتروکساید اوسمیوم (osmium tetroxide) ۰/۱ قرار داده شد. در ادامه نمونه‌ها ۳ بار با محلول بافر فسفات شستشو شد. پس از آگیری نمونه‌ها در غلظت‌های مختلف الکل و استون، در رزین TAAB embedding قالبگیری شدند. سپس نمونه‌ها در دمای ۷۰ درجه سانتی گراد به مدت حداقل ۴۸ ساعت پلیمریزه شدند. مقاطع با ضخامت ۵۰ نانومتر با دستگاه اولتراتوم مدل LKB 4801A تهیه شد و دو بار با محلول ۲۰ درصد استات اورانیل در متانول خالص و محلول Reynold (سیترات سدیم و نیترات نقره) به مدت ۴۵ دقیقه رنگ آمیزی شد (۱۴). در نهایت نمونه‌ها توسط میکروسکپ الکترونی ترانس‌میشن (PHILIPS BIOTWIN100) در 75KV مشاهده شد و الکترون میکروگراف‌ها تهیه شد.

تجزیه و تحلیل آماری:

به منظور تجزیه و تحلیل داده‌ها از نرم افزار SPSS 17.0 تحت ویندوز استفاده شد. لگاریتم تعداد باکتری‌های مورد مطالعه در غلظت‌های مختلف نیسین، درجه حرارت و مدت زمان نگهداری با آزمون آنالیز واریانس (ANOVA) ارزیابی شد. سطح معنی‌داری برابر $P < 0.05$ بود.

یافته‌ها:

نتایج لگاریتم تعداد سلول‌های باسیلوس سرئوس و باسیلوس سوبتیلیس تحت تأثیر غلظت‌های مختلف نیسین، درجه حرارت و مدت زمان نگهداری در نمونه‌های سوپ جو تجارتي در جدول‌های ۱ و ۲ نشان داده شده است.

جدول ۱: لگاریتم تعداد سلول‌های رویشی باسیلوس سرئوس تحت تأثیر غلظت‌های مختلف نیسین ($\mu\text{g/ml}$) نگهداری شده در سوپ جو به مدت ۲۱ روز در دو دمای ۸ و ۲۵ درجه سانتی گراد

روزهای نگهداری												دما	نیسین
۲۱	۱۸	۱۵	۱۲	۹	۶	۵	۴	۳	۲	۱	۰		
			۰/۷۷±۰/۰۰	۱/۸۰±۰/۱۷	۱/۴۱±۰/۱۰	۱/۶۹±۰/۰۰	۱/۸۸±۰/۰۳	۱/۹۵±۰/۰۵	۲/۱۱±۰/۰۳	۲/۶۹±۰/۰۰	۳/۰۸±۰/۰۱	۸ °C	۰
			۰/۵۱±۰/۰۰	۱/۰۰±۰/۰۰	۱/۱۰±۰/۱۷	۱/۳۲±۰/۰۴	۱/۶۹±۰/۰۸	۱/۸۲±۰/۰۳	۲/۰۱±۰/۰۶	۲/۵۶±۰/۰۱	۳/۰۹±۰/۰۱		۰/۱۲۵
						۰/۷۷±۰/۰۰	۱/۰۰±۰/۰۰	۱/۲۰±۰/۱۷	۱/۳۸±۰/۰۸	۲/۰۲±۰/۰۲	۳/۰۶±۰/۰۲		۰/۲۵
							۰/۶۳±۰/۰۰	۱/۰۰±۰/۰۰	۱/۲۲±۰/۰۲	۱/۷۹±۰/۰۸	۳/۰۵±۰/۰۱		۰/۵
										۶/۵۳±۰/۰۰	۳/۰۹±۰/۰۱	۲۵ °C	۰
						۶/۵۵±۰/۰۰	۵/۲۵±۰/۰۰	۳/۸۵±۰/۰۰	۳/۱۴±۰/۰۰	۲/۹۵±۰/۰۰	۳/۰۷±۰/۰۰		۰/۱۲۵
					۷/۰۷±۰/۰۰	۵/۲۰±۰/۰۰	۴/۱۱±۰/۰۰	۳/۸۰±۰/۰۱	۳/۰۲±۰/۰۱	۲/۸۴±۰/۰۰	۳/۰۵±۰/۰۱		۰/۲۵
				۷/۳۹±۰/۰۰	۵/۳۰±۰/۰۰	۴/۰۳±۰/۰۰	۳/۱۱±۰/۰۱	۲/۸۰±۰/۰۰	۲/۰۹±۰/۰۲	۲/۲۴±۰/۰۱	۳/۰۲±۰/۰۱		۰/۵

جدول ۲: لگاریتم تعداد سلول‌های رویشی باسیلوس سوبتیلیس تحت تأثیر غلظت‌های مختلف نیسین ($\mu\text{g/ml}$) نگهداری شده در سوپ جو به مدت ۲۱ روز در دو دمای ۸ و ۲۵ درجه سانتی گراد

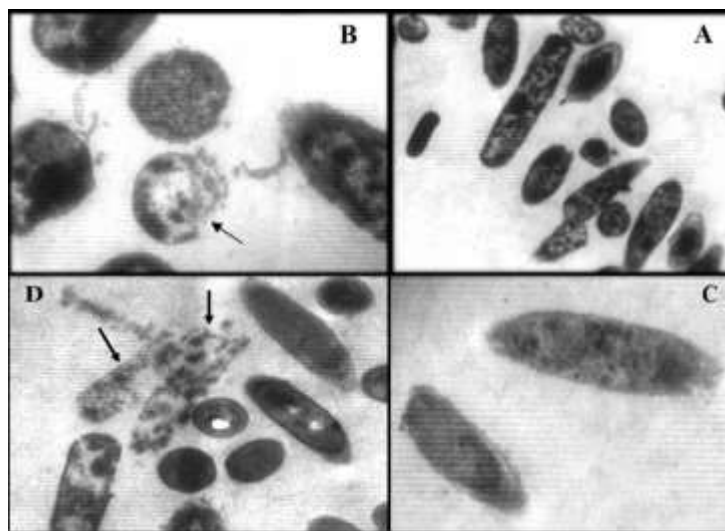
روزهای نگهداری												دما	نیسین
۲۱	۱۸	۱۵	۱۲	۹	۶	۵	۴	۳	۲	۱	۰		
			۰/۷۱±۰/۰۰	۱/۰۰±۰/۰۰	۱/۷۷±۰/۰۷	۱/۸۰±۰/۰۳	۲/۰۴±۰/۰۳	۲/۸۷±۰/۰۰	۳/۰۰±۰/۰۰	۳/۱۹±۰/۰۰	۳/۱۰±۰/۰۰	۸ °C	۰
					۰/۶۳±۰/۰۰	۱/۲۴±۰/۰۰	۱/۸۴±۰/۰۶	۲/۳۰±۰/۰۲	۲/۶۰±۰/۰۱	۲/۸۵±۰/۰۰	۳/۰۹±۰/۰۰		۰/۱۲۵
						۰/۵۶±۰/۰۰	۱/۱۷±۰/۱۰	۲/۱۷±۰/۰۲	۲/۴۹±۰/۰۱	۲/۸۲±۰/۰۰	۳/۰۱±۰/۰۲		۰/۲۵
						۰/۴۹±۰/۰۰	۱/۲۲±۰/۲۰	۲/۰۴±۰/۰۳	۲/۴۰±۰/۰۰	۲/۷۵±۰/۰۰	۳/۰۲±۰/۰۱		۰/۵
										۶/۷۶±۰/۰۰	۳/۰۸±۰/۰۰	۲۵ °C	۰
									۰/۶۸±۰/۰۰	۱/۰۰±۰/۰۰	۳/۰۲±۰/۰۰		۰/۱۲۵

نمونه‌های شاهد فاقد نیسین در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد، در هر دو باکتری افزایش رشد ثابت داشتند. تأثیر تمام غلظت‌های نیسین تفاوت معنی‌داری با گروه شاهد داشت ($P < 0/05$) (جدول‌های ۱ و ۲). کمترین غلظت نیسین ($0/125 \mu\text{g/ml}$) در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد، نسبت به گروه شاهد، از رشد شکل رویشی باسیلوس سرئوس به‌طور معنی‌دار کاست ($P < 0/05$). نیسین در این دما نتوانست به‌طور کامل رشد باسیلوس سرئوس را مهار کند (جدول ۱). غلظت‌های نیسین از رشد سلول‌های رویشی باسیلوس سوبتیلیس در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد نسبت به گروه شاهد ممانعت کرد (جدول ۲). در دمای ۸ درجه سانتی‌گراد غلظت‌های $0/25 \mu\text{g/ml}$ و $0/5 \mu\text{g/ml}$ نیسین، نسبت به گروه شاهد، نتوانستند به‌طور معنی‌دار از رشد باسیلوس سرئوس جلوگیری کنند (جدول ۱). بیشترین غلظت نیسین ($0/5 \mu\text{g/ml}$) در روز ۴ در دمای ۸ درجه سانتی‌گراد به‌طور کامل از رشد باسیلوس سرئوس ممانعت کرد (جدول ۱). در دمای ۸ درجه سانتی‌گراد، تمام غلظت‌های نیسین رشد باسیلوس سوبتیلیس را مهار نمود (جدول ۲). ممانعت از رشد باکتری با غلظت‌های $0/5 \mu\text{g/ml}$ و $0/25 \mu\text{g/ml}$ اختلاف معنی‌دار نشان نداد.

نمونه‌های شاهد فاقد نیسین در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد، در هر دو باکتری افزایش رشد ثابت داشتند. تأثیر تمام غلظت‌های نیسین تفاوت معنی‌داری با گروه شاهد داشت ($P < 0/05$) (جدول‌های ۱ و ۲). کمترین غلظت نیسین ($0/125 \mu\text{g/ml}$) در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد، نسبت به گروه شاهد، از رشد شکل رویشی باسیلوس سرئوس به‌طور معنی‌دار کاست ($P < 0/05$). نیسین در این دما نتوانست به‌طور کامل رشد باسیلوس سرئوس را مهار کند (جدول ۱). غلظت‌های نیسین از رشد سلول‌های رویشی باسیلوس سوبتیلیس در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد نسبت به گروه شاهد ممانعت کرد (جدول ۲). در دمای ۸ درجه سانتی‌گراد غلظت‌های $0/25 \mu\text{g/ml}$ و $0/5 \mu\text{g/ml}$ نیسین، نسبت به گروه شاهد، نتوانستند به‌طور معنی‌دار از رشد باسیلوس سرئوس جلوگیری کنند (جدول ۱). بیشترین غلظت نیسین ($0/5 \mu\text{g/ml}$) در روز ۴ در دمای ۸ درجه سانتی‌گراد به‌طور کامل از رشد باسیلوس سرئوس ممانعت کرد (جدول ۱). در دمای ۸ درجه سانتی‌گراد، تمام غلظت‌های نیسین رشد باسیلوس سوبتیلیس را مهار نمود (جدول ۲). ممانعت از رشد باکتری با غلظت‌های $0/5 \mu\text{g/ml}$ و $0/25 \mu\text{g/ml}$ اختلاف معنی‌دار نشان نداد.

ارزیابی فوق ریزینی:

تصاویر سلول‌های باسیلوس سرئوس و باسیلوس سوبتیلیس شامل گروه‌های شاهد و تیمار شده (بیشترین غلظت نیسین) در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد در تصویر ۱ نشان داده شده است. در گروه شاهد (A و C) ساختار کامل سلول‌ها با دیواره مشخص و سیتوپلاسم یکپارچه نشان داده شده است. نیسین موجب تخریب دیواره سلولی باکتری‌ها و خروج محتویات سلولی آنها شده است (B و D). آسیب سلولی در باسیلوس سوبتیلیس بیشتر نمایان بود. به‌نحوی که علاوه بر پارگی دیواره سلولی، سیتوپلاسم سلول‌های رویشی دچار از هم پاشیدگی شده بود (D).



تصویر ۱- الکترون میکروگراف باسیلوس سرئوس و باسیلوس سوبتیلیس. A- گروه شاهد: سلول باسیلوس سرئوس با دیواره سالم و یکنواخت (3400 x)، B- تیمار سلول باسیلوس سرئوس با نیسین: تخریب دیواره سلولی و خروج محتویات سلولی (پیکان) (9700 x)، C- گروه شاهد: سلول باسیلوس سوبتیلیس با دیواره سلولی کامل و سیتوپلاسم یکپارچه (7400 x)، D- تیمار سلول باسیلوس سوبتیلیس با نیسین: تخریب کامل دیواره سلولی باسیلوس سوبتیلیس و از هم گسیختگی سیتوپلاسم سلول (پیکان) (7400 x)

بحث:

بحث:

ترکیبات ضد میکربی طبیعی به طور کاربردی، نقش موثری در کنترل پاتوژن های غذایی دارند. بنابراین، برای تأیید اثر آنها باید فعالیت آنها به تنهایی و در ترکیب با سایر عوامل محافظتی در محیط های غذایی ارزیابی شوند (۱۶ و ۱۱). مطالعات گسترده حاکی از تأثیر بالقوه بکارگیری نیسین به همراه سایر روش ها و ترکیبات در محافظت از مواد غذایی است (۱۲، ۱۳ و ۱۶). با توجه به نتایج این مطالعه نیسین در تمام غلظت های مورد بررسی بر روی رشد شکل رویشی *باسیلوس سرئوس* و *باسیلوس سوبتیلیس* دارای اثر ممانعت کنندگی بود. اتیبی و همکاران (۲۰۰۰) نشان دادند که غلظت های مورد نیاز برای کنترل رشد *باسیلوس سوبتیلیس* و *لیستریا منوسیتوژنز* در صورت بکارگیری توأم نیسین با سایر ترکیبات ضد میکربی می تواند کاهش یابد (۱۷). هدف اولیه و اصلی نیسین در ممانعت از رشد باکتری ها، لپید نوع II غشاء سیتوپلاسمی باکتری های گرم مثبت است. از این طریق سبب افزایش نفوذپذیری در غشاء و ایجاد روزنه در آن می گردد. در نهایت این مسئله منجر به خروج سریع مولکول های کوچک و ترکیبات حیاتی داخل سلولی و مرگ سلول می شود (۱۸ و ۱۹). در مطالعه پریاگو و موزلار (۲۰۰۱) تأثیر نیسین در محیط مایع BHI همراه با کارواکترول در دمای ۳۰ درجه سانتی گراد بیشتر از ۸ درجه سانتی گراد بود. آنها نشان دادند که نیسین در ۸ درجه تأثیر کمتری روی سلول های رویشی *باسیلوس سرئوس* دارد (۲۰). در حالیکه راجکویک و همکاران (۲۰۰۵)، نشان دادند که با کاهش دما اثر ممانعت کنندگی نیسین همراه با کارواکترول بر روی سویه های *باسیلوس سرئوس* در محیط کشت افزایش می یابد (۲۱). با توجه به نتایج مطالعه حاضر در مقایسه با گروه شاهد نیسین در دمای پایین موجب مهار هر دو باکتری شد، اما میزان تأثیر روی *باسیلوس سوبتیلیس* در دمای بالا (۲۵ درجه سانتی گراد) به مراتب بیشتر بود، که می تواند ناشی از

تغییرات غشاء باکتری در این دما و حساسیت آن باشد. دما به عنوان یکی از عوامل محافظتی در فناوری هاردل می تواند رشد میکروارگانیسم ها در مواد غذایی را به تأخیر بیندازد. در مطالعات متعدد صورت گرفته کاهش دما تأثیر ممانعت کنندگی نیسین روی باکتری های پاتوژن را کاهش داده است. این امر ناشی از کاهش سیالیت غشاء سلولی این باکتری ها است (۲۲ و ۲۳). سولوماکوس و همکاران (۲۰۰۸) نشان دادند که فعالیت ضد میکربی نیسین بر روی *لیستریا منوسیتوژنز* در گوشت چرخ شده گاو وابسته به عواملی مانند ترکیبات ممانعت کننده همراه، دمای نگهداری و سویه باکتری بکار گرفته شده است (۲۴). با توجه به مطالعات صورت گرفته تأثیر ضد میکروبی نیسین می تواند تحت تأثیر شرایط محیطی مختلف از جمله ارگانیسم های مورد بررسی، دمای نگهداری و مدل غذایی قرار بگیرد.

نتایج بررسی ساختار باکتری تحت تأثیر نیسین با میکروسکپ الکترونی (TEM) مبین آن است که نیسین با آسیب رسانی و تخریب غشاء سلولی باکتری ها و صدمه به سیتوپلاسم آنها زمینه را برای نابودی باکتری توسط سایر عوامل فراهم می کند. به دلیل وجود اختلاف در محتوای فسفولیپیدها و ترکیب اسیدهای چرب غشاء سلول باکتری که منجر به عدم توانایی نیسین در ایجاد روزنه در غشاهای سخت و محکم می شود، میزان اثرگذاری نیسین در سویه های مختلف باکتری ها متفاوت است (۲۷-۲۵). چنانکه در این مطالعه *باسیلوس سوبتیلیس* نسبت به *باسیلوس سرئوس* بیشترین آسیب را از خود نشان داد.

نتیجه گیری:

مطالعه حاضر نشان داد که بکارگیری نیسین در دماهای پایین می تواند مانع از رشد سلول های رویشی *باسیلوس سوبتیلیس* و *باسیلوس سرئوس* در سوپ جو تجارتي شود.

بکارگیری نسیسین در مدل‌های غذایی گوناگون بر علیه پاتوژن‌های غذایی می‌باشد.

تقدیر و تشکر:

بدینوسیله از کارشناس محترم آزمایشگاه بهداشت مواد غذایی دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه، جناب آقای هادی قاسم مهدی به خاطر همکاری‌های بی‌دریغشان در انجام این مطالعه تشکر و قدردانی می‌نماید.

در صورت بکارگیری نسیسین به‌عنوان یک ترکیب ضد میکروبی به‌منظور افزایش ماندگاری مواد غذایی، کاهش دما می‌تواند تأثیر آن را افزایش دهد و مدت‌زمان نگهداری ماده غذایی افزایش یابد. اگرچه اجزا تشکیل دهنده ماده غذایی می‌تواند در فعالیت ضد میکروبی نسیسین بر روی ارگانیزم‌های بیماری‌زا تأثیرگذار باشد. با این وجود برای رسیدن به یک سیستم هاردل متشکل از ترکیبات ضد میکروبی طبیعی نیاز به بررسی‌های بیشتری جهت

فهرست مراجع:

- Mead PS, Slutsker L, Dietz V, McCaig LF, Bresee JS, Shapiro C, *et al.* Food-related illness and death in the United States. *Emerg Infect Dis* 1999; **5**:607-625.
- Ray B. Bacteriocins of starter culture bacteria as food biopreservative. In: Ray B, Daeschel M, eds. *Food Biopreservatives of Microbial Origin*, Vol. 8. Florida: CRC Press. 1992; pp. 177-205.
- Delves-Broughton J, Blackburn P, Evans RJ, Hugenholtz J. Applications of the bacteriocin, nisin. *Ant Van Leeuwen* 1996; **69**: 193-202.
- Delves-Broughton J, Gasson MJ. Nisin. In: *Natural Antimicrobial Systems and Food Preservation*. Dillon VM, Board RG, eds. Wallingford: Cab International. 1994; pp. 99-131.
- Harris LJ, Fleming HP, Klaenhammer TR. Developments in nisin research. *Food Res Int* 1992; **25**: 57-66.
- Jay JM, Loessner MJ, Golden DA. *Bacillus cereus* Gastroenteritis. In: *Modern Food Microbiology*, 7th ed, New York, Springer Science. 2005; pp: 583-590.
- Granum PE. *Bacillus cereus*. In: Doyle M, Beuchat L, eds. *Food Microbiology: Fundamentals and Frontiers*, 3rd ed. Washington, DC: ASM Press, 2007; pp: 445-456.
- Choma C, Clavel T, Dominguez H, Razafindramboana N, Soumille H, Nguyen-the C, *et al.* Effect of temperature on growth characteristics of *Bacillus cereus* TZ415. *Int J Food Microbiol* 2000; **55**:73-77.
- Moosavi MH, Basti AA, Misaghi A, Karim G, Zahraei Salehi T, Mostafavi E. Effect of nisin on the growth of *staphylococcus aureus* in commercial barley soup. *Pharm Sci* 2009; **15**: 235- 240.
- نصر آ، کسری کرمانشاهی ر، نحوی آ. بررسی تأثیر اسیدهای آلی و نایسین در غلظت‌های کمتر از مهار کننده بر رشد سویه باسیلوس سرئوس جدا شده از پنیر. *مجله علوم تغذیه و صنایع غذایی ایران*. ۱۳۸۶، دوره ۲، شماره ۱، صص ۳۰-۲۱.
- Lopez-Malo A, Alzamora SM, Argaziz A. Vanillin and pH synergistic effects on mold growth. *J. Food Sci.* 1998; **63**: 143-146.
- Misaghi A, Akhondzadeh Basti A. Effects of *Zataria multiflora* Boiss. essential oil and nisin on *Bacillus cereus* ATCC 11778. *Food Control* 2007; **18**(9): 1043-1049.
- Moosavi MH, Akhondzadeh Basti A, Misaghi A, Zahraei Salehi T, Abbasifar R, Ebrahimzadeh Mousavi HA, *et al.* Effect of *Zataria multiflora* Boiss. essential oil and nisin on *Salmonella typhimurium* and *Staphylococcus aureus* in a food model system and on the bacterial cell membranes. *Food Res Int* 2008; **41**: 1050-1057.
- Reynolds ES. The use of lead citrate at high pH as an electron-opaque stain 556 in electron microscopy. *J Cell Biol* 1963; **17**: 208-212.
- Beuchat LR, Clavero MRS, Jaquette CB. Effects of nisin and temperature on

- survival, growth and enterotoxin production characteristics of psychrotrophic *Bacillus cereus* in beef gravy. *Appl Environ Microbiol*, 1997; **63**: 1953-1958.
16. Yamazaki K, Yamamoto T, Kawui Y, Inoue N. Enhancement of antilisterial activity of essential oil constituents by nisin and diglycerol fatty acid ester. *Int J Food Microbiol* 2004; **21**: 283-289.
17. Ettayebi K, Yamani EI, Rossi-Hassani BD. Synergistic effects of nisin and thymol on antimicrobial activities in *Listeria monocytogenes* and *Bacillus subtilis*. *FEMS Microbiol Lett* 2000; **183**(1): 191-195.
18. Montville TJ, Chen Y. Mechanistic action of pediocin and nisin: recent progress and unresolved questions. *Appl Microbiol and Biotech* 1998; **50**: 511-519.
19. Breukink E, Wiedemann I, van Kraaij C, Kuipers OP, Sahl HG, De Kruijff B. Use of the cell wall precursor lipid II by the pore-forming peptide antibiotic. *Science* 1999; **286**: 2361-2364.
20. Periago PM, Moezelaar R. Combined effect of nisin and carvacrol at different pH and temperature levels on the viability of different strains of *Bacillus cereus*. *Int J Food Microbiol* 2001; **68**: 141-148.
21. Rajkovic A, Uyttendaele M, Courtens T, Debevere J. Antimicrobial effect of nisin and carvacrol and competition between *Bacillus cereus* and *Bacillus circulans* in vacuum-packed potato puree. *Food Microbiol* 2005; **22**: 189-197.
22. Abee T, Rombouts FM, Hugenholtz J, Guihard G, Letellier L. Mode of action of Nisin Z against *Listeria monocytogenes* Scott A grown at high and low temperatures. *Appl Environ Microbiol* 1994; **60**: 1962-1968.
23. Thomas LV, Wimpenny JWT. Investigation of the effect of combined variations in temperature, pH, and NaCl concentration on nisin inhibition of *Listeria monocytogenes* and *Staphylococcus aureus*. *Appl Environ Microbiol* 1996; **62**: 2006-2012.
24. Solomakos N, Govaris A, Koidis p, Botsoglou N. The antimicrobial effect of thyme essential oil against *Listeria monocytogenes* in minced beef during refrigerated storage. *Food Microbiol* 2008; **25**: 120-127.
25. Abee T. Pore-forming Bacteriocins of Gram-positive bacteria and self-protection mechanisms of producer organisms. *FEMS Microbiology Letters* 1995; **129**: 1-10.
26. Castellano P, Farias ME, Holzapfel W, Vignolo G. Sensitivity variations of *Listeria* strains to the bacteriocins, lactocin 705, enterocin CRL35 and nisin. *Biotechnol Lett* 2001; **23**: 605-608.
27. Singh B, Falahee MB, Adams MR. Synergistic inhibition of *Listeria monocytogenes* by nisin and garlic extract. *Food Microbiol* 2001; **18**: 133-139.