

## توانایی آنتاگونیسم لاکتوباسیل‌های مقاوم به اسید و صفرا جدا شده از محصولات لبنی

دکتر مریم تاج‌آبادی ابراهیمی<sup>۱\*</sup>، دکتر محمد امین حجازی<sup>۲</sup>، رضا غفاری<sup>۳</sup>، دکتر پروانه جعفری<sup>۴</sup>

۱- استادیار، دکتر میکروبیولوژی، گروه زیست‌شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی، تهران، ایران

۲- استادیار پژوهشی، دکتر صنایع غذایی، موسسه بیوتکنولوژی کشاورزی تبریز، تبریز، ایران

۳- کارشناس ارشد کشاورزی، موسسه بیوتکنولوژی کشاورزی کرج، کرج، ایران

۴- استادیار، دکتر میکروبیولوژی، گروه زیست‌شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد اراک، اراک، ایران

تاریخ دریافت ۸۷/۸/۱۴، تاریخ پذیرش ۸۸/۴/۱۷

### چکیده

**مقدمه:** هدف این بررسی مطالعه فعالیت ضد میکروبی ۲۲ سویه لاکتوباسیل مقاوم به شرایط اسیدی و املاح صفراوی جدا شده از محصولات لبنی تخمیری لیقوان و شناسایی بیوشیمیایی و ملکولی سویه‌های منتخب به‌منظور انتخاب سویه‌های دارای پتانسیل پروبیوتیک بومی است.

**روش کار:** در یک مطالعه بنیادی-کاربردی ارزیابی فعالیت ضد میکروبی این سویه‌ها با دو روش دولایه و حفره‌ای علیه باکتری‌های بیماری‌زا اشرشیا کلی، لیستریا اینوکوا، یرسینیا انتروکولیتیک، لیستریا مونوسایتوزن و استافیلوکوک اورئوس انجام گرفت. شناسایی این سویه‌ها با دو روش بیوشیمیایی و تعیین ترادف ناحیه rDNA ۱۶S صورت گرفت.

**نتایج:** در روش دولایه براساس قطر هاله عدم رشد ایجاد شده، سویه‌های مورد آزمایش در سه گروه بازدارنده، نیمه بازدارنده و غیر بازدارنده قرار گرفتند. در روش حفره‌ای اطراف چاهک‌های حاوی عصاره اسیدی سویه‌های *C5i4, Y114, K213, C4i2, C6i2* و عصاره خنثی سویه *C5i4* هاله عدم رشد مشاهده شد. بر اساس نتایج به دست آمده، ترادف ناحیه rDNA ۱۶S چهار سویه *C4i2, C1d2, Y2c4, D3b1* که بالاترین درصد بازدارندگی باکتری‌های اندیکاتور (بالای ۸۰ درصد) را نشان می‌دادند تکثیر و توالی‌یابی شد. بر این اساس چهار سویه به ترتیب لاکتوباسیلوس پنتوسوس، لاکتوباسیلوس برویس، لاکتوباسیلوس پنتوسوس و لاکتوباسیلوس پاراپلاناروم شناسایی شدند.

**نتیجه گیری:** باکتری‌های بومی جدا شده از فراورده‌های لبنی ایران بالقوه پروبیوتیک بوده و می‌توانند گزینه مناسبی به عنوان نگهدارنده طبیعی برای ممانعت از آلاینده‌های مواد غذایی باشند.

**واژگان کلیدی:** لاکتوباسیل، آنتاگونیسم، روش حفره‌ای، روش دولایه، rDNA ۱۶S

\*نویسنده مسئول: تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تهران مرکز، گروه زیست‌شناسی

Email: Ebrahimi\_mt@yahoo.com

## مقدمه

امروزه تولید محصولات پروبیوتیک وسعت جهانی یافته است و بیشتر مشتریان به افزایش سطح سلامت خود توسط این محصولات توجه خاصی دارند. یکی از مهم‌ترین این محصولات شیر و فرآورده‌های پروبیوتیک لبنی است. مصرف پروبیوتیک در اروپا و آسیا به خصوص ژاپن بسیار رایج است. امروزه صنایع غذایی و مراکز تحقیقاتی توجه بیشتری به شناسایی باکتری‌های پروبیوتیک جدید با خصوصیات عملکردی مناسب و اثبات این عملکردها نشان می‌دهند چرا که اثبات این عملکردها در گسترش فروش این محصولات بسیار موثر است (۱-۳).

در تعریف امروزه پروبیوتیک‌ها را میکروارگانیسم‌های زنده‌ای می‌دانند که مصرف آن‌ها به تعداد معین ایجاد تاثیرات مفیدی در مصرف کننده می‌کند. از خصوصیات عملکردی این میکروارگانیسم‌ها می‌توان به تعدیل سیستم ایمنی، کاهش کلسترول سرمی، کاهش عفونت‌های گوارشی، کاهش اسهال‌های مزمن و مسافرتی و کاهش احتمال ابتلا به سرطان اشاره کرد. بیشتر مطالعات در این زمینه روی لاکتوباسیل‌ها و بیفیدوباکتریم‌ها صورت گرفته است. اگر چه باکتری‌های اسید لاکتیک روده‌ای دیگر مانند *انتروکوکوس* نیز ممکن است دارای خاصیت پروبیوتیکی باشند (۱، ۴).

باکتری‌های پروبیوتیک‌ها مواد مختلفی را تولید می‌کنند که هم بر روی باکتری‌های گرم مثبت و هم گرم منفی اثر مهار کننده دارند. از این ترکیبات می‌توان به اسیدهای چرب با زنجیره کوتاه مانند استات، لاکتات، پروپیونات، سوکسینات و بوتیرات، هم چنین پراکسید هیدروژن و ترکیبات پپتیدی شبه باکتریوسین اشاره کرد. این مواد نه تنها تعداد سلول‌های زنده پاتوژن‌ها را کم می‌کنند، بلکه ممکن است متابولیسم باکتری‌ها یا تولید سموم توسط آنها را نیز تحت تاثیر قرار دهند (۵-۷). از این ترکیبات می‌توان به صورت نگهدارنده در محصولات غذایی استفاده نمود. تولید این ترکیبات در باکتری‌های اسید لاکتیک از

این نظر حائز اهمیت است که این باکتری‌ها میکروفلور غالب بسیاری از محصولات تخمیری هستند و در فرآوری و کنترل عوامل بیماری زای این محصولات نقش مهمی را ایفاء می‌کنند. از سوی دیگر مصرف محصولات حاوی این باکتری‌ها می‌تواند موجب تعدیل میکروفلور روده و مهار رشد میکروب‌های بیماری‌زا در سیستم گوارشی گردد (۸، ۹).

با توجه به روش عمل‌آوری محصولات لبنی در ایران انتظار می‌رود باکتری‌های پروبیوتیک در این محصولات وجود داشته باشد. از آنجا که این باکتری‌ها از منابع لبنی جدا شده‌اند، به کارگیری آن‌ها در محصولات لبنی صنعتی با مشکلات کمتری مواجه است. از این رو جداسازی، شناسایی و کاربرد باکتری‌های پروبیوتیک از محصولات لبنی سنتی می‌تواند راهکاری مناسب در جهت ارائه محصولات پروبیوتیک سنتی ایران و سویه‌های پروبیوتیک بومی با خصوصیات عملکردی ویژه باشد (۱۰).

لاکتوباسیل‌های مورد بررسی توانایی مقاومت در محیط اسیدی و املاح صفراوی در شرایط آزمایشگاهی (*Invitro*) را دارند، بنابراین احتمالاً این سویه‌ها تحمل عبور و تکثیر در سیستم گوارشی را نیز دارند توانایی این سویه‌ها در مهار رشد باکتری‌های بیماری‌زا می‌تواند دلیلی برای انتخاب این سویه‌ها به عنوان پروبیوتیک باشد. از سوی دیگر چون این سویه‌ها از محصولات لبنی جدا شده‌اند احتمال سازگاری و ماندگاری این سویه‌ها در محصولات لبنی بیشتر از باکتری‌های پروبیوتیک با منشأ غیر لبنی است (۱۱).

امروزه جهت شناسایی لاکتوباسیل‌ها از روش‌های پلی‌فازیک (بررسی‌های فنوتیپیک و ژنوتیپیک) استفاده می‌شود. تست‌های فنوتیپیک کلاسیک شناسایی لاکتوباسیل‌ها بر خصوصیات فیزیولوژیک و بیوشیمیایی مانند تخمیر جور و یا ناجور، تولید ایزومرهای اسید لاکتیک، متابولیسم سوبستراهای کربوهیدرات، کوآگولاسیون شیر، تولید برخی آنزیم‌ها و حساسیت‌های آنتی‌بیوتیکی استوار است اگرچه شناسایی لاکتوباسیل‌ها در

جدول ۱. منبع سویه‌های لاکتوباسیل

کد سویه	منبع جداسازی
C6m3	پنیر لیقوان - تازه
Y1m4	ماست لیقوان
C6m1	پنیر لیقوان - تازه
Y2l6	ماست حلبی
Y3f3	ماست حلبی
y2c4	ماست حلبی
C1d2	پنیر لیقوان - دو ماهه
C5a10	پنیر سبلان - سه ماهه
Y1l4	ماست
C6l2	پنیر لیقوان - تازه
Y2p3	ماست حلبی
Y2b10	ماست حلبی
D3b1	دوغ لیقوان
K1l4	کشک
C2h1	پنیر لیقوان - تازه
K2l3	کشک
C4i2	پنیر لیقوان - سه ماهه
D2d1	دوغ
C5b4	پنیر سبلان - سه ماهه
C5b5	پنیر سبلان - سه ماهه
C6c4	پنیر لیقوان - تازه

جدول ۲. باکتری‌های اندیکاتور مورد استفاده در آزمون‌های اثرات

نام باکتری	ضدمیکروبی
<i>Escherichia coli</i>	ATCC 2143
<i>staphylococcus aureus</i>	ATCC 64542
<i>listeria monocytogenes</i>	ATCC 345
<i>Yersinia. entrocologica</i>	ATCC 25673
<i>Listeria innocua</i>	DSMZ 20649

جهت ارزیابی فعالیت ضد میکروبی از روش دولایه (Bilayer) و روش حفره (Weell- diffusion) استفاده گردید. در روش دو لایه ابتدا باکتری‌های اشرشیا کلی (E. coli) و استافیلوکوکوس اورئوس (S. aureus) در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و باکتری‌های یرسینیا انتروکولیتیک (L. entrocologica)، لیستریا اینوکوا (L. innocua) و لیستریا مونوسایتوزنز (L. monocytogenes)

حد گونه بر اساس ویژگی‌های فنوتیپیک به علت تغییرات زیاد خصوصیات بیوشیمیایی (الگوی تخمیر) مشکل است. در این جنس بسیاری از پروتئین‌های موثر در تخمیر کربوهیدرات‌ها توسط پلاسمید کد می‌شود از اینرو ممکن است گوناگونی در نتایج آزمون‌های بیوشیمیایی به علت نقل و انتقالات پلاسمیدی باشد (۲).

مقایسه سکانس‌های ژن rDNA روش مناسبی جهت مقایسه فیلورنتیکی است. پیشرفت روش‌های ملکولی به ما این اجازه را داده است که بتوانیم ژن بلند rDNA را به طور کامل توالی‌شناسی کنیم. اگر چه سکانس‌های اختصاصی گونه معمولاً در نیمه اول 16 S (V1-V3) rDNA قرار دارد ولی توالی‌شناسی کل قطعه ۱/۵ کیلوبایت می‌تواند دقت عمل را بالا ببرد (۱۲).

در تحقیقات قبلی ۲۲ سویه بالقوه پروبیوتیک از فراورده‌های لبنی سنتی ایران جدا گردید (۱۳). هدف این بررسی مطالعه توانایی آنتاگونیستی این سویه‌های لاکتوباسیل مقاوم به شرایط اسیدی و املاح صفراوی و شناسایی بیوشیمیایی و ملکولی سویه‌های منتخب است.

## روش کار

در این مطالعه بنیادی - کاربردی ۲۲ سویه مورد بررسی از محصولات لبنی تخمیری ناحیه لیقوان جداسازی شده و از نظر مقاومت به شرایط اسیدی و املاح صفراوی مقاوم گزارش داده شده‌اند (جدول ۱). این سویه‌ها بر اساس منبع جداسازی و مورفولوژی کلنی کد گذاری شده‌اند. از باکتری‌های اندیکاتور جهت بررسی توانایی آنتاگونیستی استفاده شد (جدول ۲). این باکتری‌ها از مرکز کلکسیون قارچ‌ها و باکتری‌های صنعتی و عفونی سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران و کلکسیون میکروبی آلمان (DSMZ) تهیه شدند.

در محیط (Brain Heartbroth Infusion) BHI broth به مدت ۲۴ ساعت در شرایط هوازوی در دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد گرمخانه گذاری شدند. سپس سویه‌های لاکتوباسیل مورد آزمایش در وسط پلیت (de MRS agar (Man, Rogosa and Sharpe) به صورت نقطه‌ای کشت داده شدند. قبلاً محدوده کشت به صورت دایره‌ای به قطر ۱ سانتی‌متر تعیین شد. نمونه‌ها به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و ۸ درصد دی‌اکسید کربن گرمخانه گذاری شدند. کلنی‌های رشد کرده روی محیط کشت توسط پنبه استریل پاک شد و به منظور کشته شدن سلول‌های باقی‌مانده در سطح پلیت‌ها، ۱۵ دقیقه تحت تاثیر بخار کلروفرم قرار داده شدند (۷، ۱۴). از باکتری‌های اندیکاتور که در فاز لگاریتمی رشد قرار داشتند به میزان ۰/۵ درصد به محیط‌های BHI agar (۰/۷ درصد آگار) استریل تلقیح شد (۷). ۵ میلی‌لیتر از محیط‌های کشت حاوی اندیکاتور روی هر محیط MRS agar پخش گردید. پس از بسته شدن، به منظور تسریع نفوذ مواد تولید شده توسط لاکتوباسیل در محیط BHI agar محیط‌ها به مدت ۲ ساعت در یخچال نگهداری شدند. در نهایت پلیت‌ها ۲۴ ساعت براساس دمای مناسب رشد باکتری‌های اندیکاتورشان در دماهای ۲۸ درجه سانتی‌گراد یا ۳۷ درجه سانتی‌گراد گرمخانه گذاری شدند. توانایی فعالیت ضد میکروبی و در صد بازدارندگی سویه‌های مورد بررسی براساس قطر هاله عدم رشد باکتری‌های اندیکاتور بر حسب میلی‌متر بین ۱۰۰ تا صفر درصد تعیین شد. محیط‌های کشت باکتریایی از شرکت مرک آلمان تهیه شدند.

در روش حفره‌ای برای تهیه عصاره (supernatant) لاکتوباسیل‌ها کشت لاکتوباسیل‌های مورد بررسی (جدول ۱) به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و ۸ درصد دی‌اکسید کربن گرمخانه گذاری شدند. سپس این کشت‌ها به مدت ۳۰ دقیقه با دور ۵۰۰۰ در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد سانتریفیوژ شدند و مایع رویی از توده باکتریایی جدا شد. قسمتی از مایع رویی بدون تغییر

pH (عصاره اسیدی) حفظ و pH باقی مایع رویی با سود ۴ مولار در حد ۷ تنظیم گردید (عصاره خنثی) (۲).

جهت تهیه محیط کشت اندیکاتور به ۶ ارلن محیط کشت Soft BHI agar (۰/۷ درصد آگار) در دمای حدود ۴۰ درجه سانتی‌گراد ۰/۵ درصد از باکتری‌های اندیکاتور یک شب کشت شده تلقیح شد (به هر ارلن یک گونه باکتری اندیکاتور) و سریعاً این محیط‌ها در پلیت‌های ۷ سانتی‌متری پخش گردید. سپس روی محیط حفره‌هایی به قطر ۵ میلی‌لیتر ایجاد شد (۱۵).

برای تلقیح عصاره خنثی لاکتوباسیل‌ها داخل هر حفره ۱۰۰ میکرولیتر از عصاره خنثی لاکتوباسیل‌های مورد بررسی ریخته شد. به منظور نفوذ عصاره‌ها در آگار تمام پلیت‌ها به مدت ۴ ساعت در یخچال نگهداری شدند. سپس پلیت‌ها در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد برای گونه‌های اشرشیا کلسی، استافیلوکوکوس اورئوس و دمای ۲۸ درجه سانتی‌گراد برای گونه‌های لیستریا مونوسایتوزنز، پرسینیا انتروکولیتیکا، لیستریا اینوکوا گرمخانه گذاری شدند. پس از این مدت قطر هاله عدم رشد اطراف حفره‌ها براساس میلی‌متر اندازه‌گیری و براساس اندازه قطر هاله‌ها، فعالیت ضد میکروبی سویه‌های لاکتوباسیل تعیین گردید (۱۶، ۱۷).

شناسایی سویه‌های برتر باکتریایی با استفاده از روش‌های بیوشیمیایی و ژنتیکی انجام شد. در روش بیوشیمیایی سویه‌های دارای فعالیت ضد میکروبی مناسب انتخاب شده از مرحله قبل، براساس صفات شکلی و بیوشیمیایی مانند توانایی رشد در دماهای ۱۵ و ۴۵ درجه سانتی‌گراد، تولید اسید و گاز از گلوکز، تخمیر قندهای مختلف و تولید  $NH_3$  از آرژنین براساس کتاب برگگی شناسایی شدند. کلیه آزمایشات بر روی باکتری‌ها در مرحله رشد لگاریتمی صورت گرفته است (۲۰-۱۸). به منظور شناسایی قطعی سویه باکتریایی از روش شناسایی ژنتیکی S DNA استفاده شد.

استخراج DNA از کشت ۲۴ ساعت سویه‌های منتخب طبق پروتکل ولینگتون (۲۰۰۳) انجام شد. برای

ترادف قطعات تعیین توالی شده در بانک اطلاعاتی BLAST (Basic Local Alignment Search Tool) مورد مقایسه قرار گرفت.

### نتایج

در روش دو لایه براساس قطر هاله عدم رشد ایجاد شده در مرکز پلیت، لاکتوباسیل‌ها از نظر توانایی کاهش رشد باکتری‌های اندیکاتور اشرشیا کلی، استافیلوکوکوس اورئوس، لیستریا مونوسایتوزنز، یرسینیا انتروکولیتیکا، لیستریا اینوکوا تقسیم‌بندی شدند. نتایج این آزمون و درصد بازدارندگی هر یک از سویه‌ها در جدول ۳ درج شده است.

براساس درصد بازدارندگی لاکتوباسیل‌های مورد مطالعه در سه گروه بازدارنده (درصد بازدارندگی بالای ۷۵ درصد)، نیمه بازدارنده (درصد بازدارندگی بین ۷۵ - ۴۰ درصد) و غیر بازدارنده (درصد بازدارندگی کمتر از ۴۰ درصد) گروه‌بندی شدند. سویه‌های *C4i2*, *C1d2*, *Y2c4*, *D3b1* در گروه بازدارنده، سویه‌های *Y2i6*, *K1i4*, *C5i4*, *Y1m4*, *Y1i4*, *Y2p3*, *C6i2* در گروه نیمه بازدارنده و باقی سویه‌ها در گروه غیر بازدارنده قرار گرفتند.

در روش حفره‌ای پس از تلقیح عصاره‌های خنثی و اسیدی به چاهک‌های محیط‌های کشت اندیکاتور و ۲۴ ساعت گرم‌خانه‌گذاری در شرایط ایتیم نتایج براساس قطر هاله ایجاد شده در اطراف چاهک برحسب میلی‌متر گزارش شد. اطراف چاهک‌های حاوی عصاره اسیدی سویه‌های *C5i4*, *Y1i4*, *K2i3*, *C4i2*, *C6i2* هاله عدم رشد مشاهده گردید. در حالی که تنها در اطراف چاهک حاوی عصاره خنثی سویه *C5i4* در محیط حاوی لیستریا مونوسایتوزنز، هاله دیده شد. نتایج این آزمون در جدول ۴ آمده است.

تخریب ساختار دیواره از محلول ۰/۸ درصد کلرید سدیم (NaCl)، لیزوزیم و شوک حرارتی ۷۵ درجه سانتی‌گراد استفاده شد. جهت رسوب پروتئین‌ها از محلول فنل کلروفورم استفاده شد. به منظور بررسی کمی و کیفی استخراج DNA از ژل الکتروفورز ۱ درصد و دستگاه اسپکتروفوتومتر استفاده شد. در نهایت DNA با غلظت ۲۰ نانوگرم در میکرولیتر رقیق سازی شدند (۲۱، ۲۲).

جهت تکثیر ناحیه *rDNA* ۱۶S از آغازگرهای 616V و 630R استفاده شد. در این پرایمرها Y نشان‌دهنده بازهای سیتوزین، تیمین، M آدنین، سیتوزین و K گوانین، تیمین می‌باشند.

616V, 59-AGAGTTTGATYMTGGCTCAG-39;  
630R, 59-CAKAAAGGAGGTGATCC-39.

جهت انجام واکنش (Polymerase Chain Reaction) PCR از دستگاه ترموسایکلر (Bio Rad) استفاده شد. تمام ترکیبات از شرکت فرمنتاز (Fermentase) تهیه شد. واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز با استفاده از ۲۰ نانوگرم DNA به عنوان الگو، ۱۰ میکرومولار از هر یک از آغازگرهای رفت و معکوس، با غلظت نهایی ۱/۸۹ میکرومولار کلرید منیزیم، ۲/۵ میکرومولار از هر یک از *GTP*, *dCTP*, *dTTP*, *dATP* به همراه 1X بافر PCR و یک واحد از آنزیم Tag DNA Polymerase و با شرایط دمایی ۱ سیکل به مدت ۲ دقیقه در دمای ۹۴ درجه سانتی‌گراد جهت واسرشت بازی اولیه و ۳۰ سیکل با برنامه دمایی ۴۵ ثانیه در ۹۴ درجه سانتی‌گراد، ۱ دقیقه در دمای ۵۲ درجه سانتی‌گراد و ۳۰ ثانیه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد و سپس ۱ سیکل با برنامه دمایی ۱ دقیقه در ۹۴ درجه سانتی‌گراد و ۴ دقیقه در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد انجام شد (۲۳).

محصولات PCR در روی ژل آگارز ۱ درصد تفکیک شدند و باندهای مورد نظر بریده شده و به تیوب‌های ۱/۵ میلی‌لیتری منتقل شدند.

استحصال (Recovery) مجدد DNA از ژل با استفاده از کیت استخراج DNA از ژل انجام شد. تعیین توالی قطعه تکثیر شده توسط شرکت MWG انجام گردید.

جدول ۳. اندازه‌گیری هاله عدم رشد باکتری‌های اندیکاتور در روش دولایه (برحسب میلی متر) و تعیین درصد بازدارندگی سویه‌های لاکتوباسیل

کد سویه	E.coli,	S.aureus	L.monocyto genes	L.inocua	Y.enterocolitica	درصد بازدارندگی
C4i2	۴/۷	۵/۴	۵	۵/۵	۶	۸۸/۷
C6m3	۰/۵	۲/۲	۲			۱۵/۷
C1d2	۵	۴	۴	۴	۶	۷۶/۷
C2h1	۲	۲/۲	۴	۲		۴۳/۰
K2l3	۳	۲	۴	۶		۵۰/۰
K1l4	۳	۶	۶	۲/۲	۶	۶۰
Y1m4	۲	۳	۲	۶		۴۳/۳
Y1l4	-	۳	۴	۴	۲	۴۳/۳
Y2n2	۱	۶	۱/۲			۲۷/۳
Y2f3	۳		۲/۶	۴	۱	۳۵/۳
Y2b9	۳	۳		۲		۲۶/۷
Y2b10	۲	۶			۲	۳۳/۳
Y2c4	۵	۲	۶	۶	۶	۸۳/۳
C5i4	۱/۱	۶	۶	۲/۵	۶	۷۲/۰
C6m1	۳	۰/۶	۲/۲			۱۹/۳
Y2p3		۱	۵	۶	۶	۶۰/۰
Y2l6	۴	۶	۶	۳	۲	۷۰/۰
D3b1	۶	۳	۶	۶	۲	۷۶/۷
C6l2	۴	۴	۶		۶	۶۶/۷

جدول ۴. قطر هاله اطراف چاهک حاوی عصاره اسیدی برحسب میلی متر

کد سویه	Y.enterocolitica	L.inocua	L.monocytogen	S.aureus	E.coli,
C4i2	-	۲	۳	۳	۵
K2l3	-	-	۱	-	۱
Y1l4	-	-	۳	۳	-
C5i4	۲	۱	۳	۲	۲
C6l2	-	-	۲	۳	-

جدول ۵. شناسایی بیوشیمیایی سویه‌های دارای فعالیت ضد میکروبی

نتیجه شناسایی بیوشیمیایی	کد ایزوله
L. farieiminis	C4i2
L. planetarium	D3b1
L. lactis	C1d2
L. planetarium	K1l4
L. casei	Y1m4
L. agilis	K2l3
L. alimentarium	Y1l4
L. rhumnosus	C6l2
L. lactis	C2h1
L. casei	y2c4
L. casei	Y2l6
L. casei	Y1m4
L. casei	Y2p3

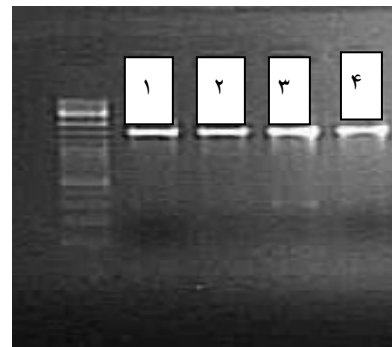
جهت شناسایی سویه‌های برتر باکتریایی براساس آزمون‌های بیوشیمیایی کتاب برگه سویه‌های C4i2, C1d2, Y2c4, D3b1 گروه بازدارنده و سویه‌های C6l2, C5i4, Y2l6, C2h1, K2l3, Y1m4, Y1l4, Y2p3 و K1l4 گروه نیمه بازدارنده شناسایی شدند که نتایج آن در جدول ۵ قید شده است. سویه‌های C4i2, C1d2, Y2c4, D3b1 که بالاترین توانایی بازدارندگی باکتری‌های اندیکاتور را داشتند توسط آزمون ژنتیکی (بررسی توالی ناحیه ۱۶S rDNA) شناسایی شدند.

لبنی تخمیری استفاده شد. از این رو می‌توان پیش‌بینی کرد مصرف سویه‌هایی که فعالیت ضدباکتریایی مناسبی دارند احتمالاً موجب کاهش بیماری‌های گوارشی در مصرف کننده می‌شوند. از آنجا که این سویه‌ها از محصولات لبنی جدا شده‌اند، می‌توان به بی‌خطر بودن و همچنین ماندگاری مناسب این باکتری‌ها در محصولات لبنی اطمینان داشت.

در روش دولایه تمامی سویه‌ها تا حدودی توانایی مهار رشد باکتری‌های بیماریزا را نشان دادند و درصد بازدارندگی رشد این سویه‌ها بین ۲۰-۱۰۰ درصد متغیر بود. از سوی دیگر این باکتری‌ها جلوی رشد باکتری‌های گرم مثبت را بهتر از باکتری‌های گرم منفی می‌گیرند. این نتایج نشان می‌دهد مواد شبه باکتریوسین تولیدی لاکتوباسیل‌های مورد بررسی طیف اثر وسیعی داشتند و برخلاف باکتریوسین‌های تولیدی از باکتری‌های گرم منفی روی هر دو گروه باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی اثر می‌گذارند. این نتیجه با نتایجی که کالچایاناند و اشلینگر در سال‌های ۱۹۸۹ و ۱۹۹۲ گزارش کرده‌اند مطابقت دارد (۲۴، ۲۵).

در روش حفره‌ای عصاره اسیدی تعداد معدودی از سویه‌ها موجب مهار رشد برخی از باکتری‌های بیماریزا شدند. از سوی دیگر در این روش با استفاده از عصاره خنثی تنها یک سویه توانایی مهار رشد لیستریا مونوسایتوزن را داشت. از آنجا که در روش حفره‌ای عصاره بسیاری از سویه‌ها حتی بدون تنظیم pH ایجاد هاله عدم رشد روی محیط آگار نمود، عدم توانایی مهار رشد باکتری‌های اندیکاتور در روش حفره‌ای را می‌توان به وابستگی ترکیبات شبه باکتریوسین به غشاء باکتری اسید لاکتیک نسبت داد. توره و همکاران در سال ۲۰۰۳ عدم تطابق نتایج بررسی تولید ترکیبات ضد میکروبی با دو روش دولایه و حفره‌ای را به مقدار جزئی عصاره نسبت دادند. از سوی دیگر حدس زده می‌شود تماس مستقیم دو سلول اندیکاتور و سلول تولید کننده ترکیبات ضد میکروبی موجب تحریک سنتز و ترشح

براساس واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز همان طور که در شکل ۱ مشهود است باندها در ناحیه ۱۷۰۰ بازی تشکیل شده‌اند. ایجاد باندهای متعدد احتمال خطا در مراحل توالی یابی را افزایش می‌دهد، از این رو سعی شد با برش محصول PCR احتمال ایجاد باندهای اضافی کاهش داده شود.



شکل ۱. محصول PCR DNA ایزوله‌ها، (1) C4i2، (2) C1d2، (3) Y2c4، (4) D3b1 بر روی ژل آگارز ۱ درصد M. Ladder 1kb می‌باشد.

ترادف ناحیه ۱۶S rDNA ایزوله‌های C4i2، C1d2، Y2c4، D3b1 با سایر باکتری‌ها در بانک اطلاعاتی BLAST مقایسه گردید. نتایج نشان داد ایزوله D3b1 ۱۰۰ درصد با لاکتوباسیلوس پنتوسوس (*Lactobacillus pentosus*) سویه NRIC 1837 ایزوله Y2c4 ۹۹ درصد با لاکتوباسیلوس برویس (*Lactobacillus brevis*) سویه TCCC13001 ایزوله C1d2 ۹۸ درصد لاکتوباسیلوس پنتوسوس سویه WH12-1 و ایزوله C4i2 ۹۸ درصد با لاکتوباسیلوس پاراپلانتاروم (*Paraplantarum Lactobacillus*) سویه KNUC25 همولوژی دارد.

## بحث

باکتری پروبیوتیک برای رسیدن به روده و ایجاد شرایط مناسب، ابتدا باید از محیط شدیداً اسیدی معده و املاح صفراوی روده عبور کند. از این رو اولین قدم در گزینش لاکتوباسیل‌های پروبیوتیک انتخاب سویه‌های متحمل اسید و صفرا است. در این مطالعه از ایزوله‌های مقاوم به شرایط اسیدی و املاح صفراوی جدا شده از محصولات

مثلا روده انسان یا محیط غذایی غیر استریل) توانسته‌اند جلوی رشد باکتری‌های اندیکاتور را بگیرند. هم‌چنین روش حفره‌ای به دلیل مقدار جزئی عصاره مورد بررسی، تغییر pH عصاره و عدم تماس مستقیم سلول اندیکاتور و سویه مورد آزمون می‌تواند موجب حذف سویه دارای پتانسیل ضد میکروبی شود.

لاکتوباسیل‌ها در زیر میکروسکوپ غیر متحرک، بدون اسپور، گرم مثبت و میله‌ای بلند تا کورینه‌فورم می‌باشند. البته بسیاری از جنس‌ها چنین خصوصیات فوتیسی را نشان می‌دهند. در این جا می‌توان با تست‌های ساده‌ای مثل تحمل اکسیژن، کاتالاز منفی و توانایی رشد روی محیط کشت اسیدی MRS جنس لاکتوباسیل را شناسایی کرد.

تست‌های فوتیسیک کلاسیک شناسایی گونه‌های جنس لاکتوباسیل بر خصوصیات بیوشیمیایی مانند تخمیر جور و یا نا جور، تولید ایزومرهای اسید لاکتیک متابولیسم سوبستراهای کربوهیدرات، کوآگولاسیون شیر، تولید برخی آنزیم‌ها و حساسیت‌های آنتی‌بیوتیکی استوار است. لاکتوباسیل‌ها عموماً شیمیوارگانوتروف هستند و کربوهیدرات‌ها را تخمیر و تولید اسید لاکتیک می‌کنند. اگر چه شناسایی لاکتوباسیل‌ها در حد گونه به علت تغییرات زیاد خصوصیات بیوشیمیایی (الگوی تخمیر) مشکل می‌باشد. به همین علت است که شاهد دسته بندی‌های گروهی می‌باشیم، به طور مثال گروه لاکتوباسیلوس پلانتروم (*L. plantarum*) که شامل زیر گونه‌های لاکتوباسیلوس پنتوزوس، لاکتوباسیلوس پاراپلانتروم و لاکتوباسیلوس پلانتروم است (۳، ۲۸).

نواحی ۲۳S rDNA و ۱۶S rDNA نواحی حفظ شده و بسیار کم تغییری در گونه‌های مختلف پروکاریوتی نسبت به نواحی دیگر کروموزومی می‌باشند و خاص هر گونه هستند. پرایمرهای 616V و 630R به طور گسترده‌ای در بررسی و آنالیز ناحیه ۱۶ S rDNA باکتری‌های اسید لاکتیک در محصولات لبنی استفاده می‌شود. تکثیر، توالی‌یابی و مقایسه این ناحیه روشی مورد قبول برای شناسایی

ترکیبات ضد میکروبی می‌شود. هم‌چنین در گزارشات دیگر طیف اثر ضد میکروبی لاکتوباسیل‌ها وابسته به pH اعلام شده است. بسیاری از باکتریوسین‌ها به دلیل ساختار کاتیونیک فعالیت ضد میکروبی قوی‌تری در pH های اسیدی کمتر از ۵ نشان می‌دهند از سوی دیگر ترکیبات شبه باکتریوسین تولیدی توسط باکتریهای اسید لاکتیک پروتئینی می‌باشند و تغییرات pH می‌تواند روی ساختار و طیف ضد میکروبی این ترکیبات اثرگذار باشد (۱۷، ۲۶).

در مطالعه برومبرگ و همکاران در سال ۲۰۰۴، ۶۱ درصد از باکتری‌های اسید لاکتیک جدا شده از فرآورده‌های تخمیری گوشتی فعالیت ضد میکروبی در آزمون ساندویچی (روشی مشابه روش دو لایه) نشان دادند و از این تعداد تنها ۳۱ درصد در روش حفره‌ای توانایی ممانعت از رشد باکتری‌های اندیکاتور را روی محیط آگار داشتند. در بررسی مشابهی لوک و اشلینگر سویه‌های مختلف لاکتوباسیلوس ساکی (*L. sake*) را از نظر توانایی مهار رشد باکتری‌های بیماری‌زا با دو روش دو لایه و حفره‌ای مورد بررسی قرار دادند. از سویه‌های که توانایی مهار رشد باکتری‌های اندیکاتور را در روش دو لایه داشتند هیچ کدام در روش حفره‌ای ایجاد هاله عدم رشد نمودند. پس از افزایش غلظت مایع‌رویی (vac-speed) ۶ سویه از ۱۹ سویه مورد بررسی روی محیط آگار ایجاد هاله عدم رشد نمودند (۵، ۲۷).

مقایسه نتایج به دست آمده در این بررسی با نتایج گزارش شده نشان می‌دهد باکتری‌های اسید لاکتیک دارای طیف ضد میکروبی وسیع‌تری نسبت به باکتری‌های گرم منفی می‌باشند و در غربال باکتری‌های اسید لاکتیک دارای فعالیت ضد میکروبی باید از طیف وسیعی از باکتری‌های اندیکاتور استفاده نمود. از سوی دیگر روش دو لایه روشی مناسب برای بررسی توانایی مهار باکتری‌های اندیکاتور توسط باکتری‌های پروبیوتیک در شرایط محیطی است چراکه این باکتری‌ها در تماس مستقیم (مشابه شرایط محیطی



## منابع

1. Ouwehand AC, Salminen S, Isolauri E. Probiotics: an overview of beneficial effects. *Antonie Van Leeuwenhoek* 2002;82:279-89.
2. Coeuret V, Dubernet S, Bernardeau M, Gueguen M, Vernoux JP. Isolation, characterisation and identification of lactobacilli focusing mainly on cheeses and other dairy products. *Le Lait* 2003; 83:269-306.
3. Klein G, Pack A, Bonaparte C, Reuter G. Taxonomy and physiology of probiotic lactic acid bacteria. *Int J of Food Microbiology* 1998; 41: 103-25.
4. Ambadoyannis G, Hatzikamari M, Litopoulou- Tzanetaki E, Tzanetakis N. Probiotic and technological properties of enterococci isolates from infants and cheese. *Food Biotechnology* 2004; 18: 307-25.
5. Schillinger U, Lucke FK. Antibacterial activity of *Lactobacillus sake* isolated from meat. *Applied and Environmental Microbiology* 1989;55:1901-6.
6. Tagg JR, Dajani AS, Wannamaker LW. Bacteriocins of gram-positive bacteria. *Microbiology and Molecular Biology Reviews* 1976; 40:722-56.
7. Upreti GC, Hinsdill RD. Isolation and characterization of a bacteriocin from a homofermentative lactobacillus. *Antimicrobial Agents and Chemotherapy* 1973;4:487-94.
8. Barefoot SF, Klaenhammer TR. Purification and characterization of the *Lactobacillus acidophilus* bacteriocin lactacin B. *Antimicrobial Agents and Chemotherapy* 1984; 26:328-34.
9. Björkroth J, Korkeala H. Slime-producing *Lactobacillus sake* strains possess a strong competitive ability against a commercial biopreservative. *Int J of Food Microbiology* 1997;38:117-23.
10. Saavedra L, Taranto MP, Sesma F, de Valdez GF. Homemade traditional cheeses for the isolation of probiotic enterococcus faecium strains. *Int J of Food Microbiology* 2003; 88: 241-45.
11. Tuomola E, Crittenden R, Playne M, Isolauri E, Salminen S. Quality assurance...

باکتری‌ها و یا بررسی تغییرات جمعیتی در طی پروسه تخمیر است (۲۳، ۲۹).

عدم تطابق نتایج به دست آمده از شناسایی بیوشیمیایی و ملکولی در این آزمون نشان می‌دهد که آزمون‌های بیوشیمیایی روش مناسبی برای شناسایی لاکتوباسیل‌ها نمی‌باشد و شناسایی گونه‌های مختلف لاکتوباسیل‌ها براساس توالی ناحیه S rDNA ۱۶ روش مناسبی است. این نتایج با مشاهدات آنوک و همکاران در سال ۲۰۰۴ و پناچیا و همکاران در سال ۲۰۰۳ تطابق داشت (۳۰، ۳۱).

## نتیجه‌گیری

۱- روش دولایه روشی مناسب برای غربال باکتری‌های اسید لاکتیک دارای توانایی مهار رشد باکتری‌های بیماریزا و روش چاهک روشی مناسب برای بررسی تولید ترکیبات باکتریوسینی خارج سلولی است.

۲- لاکتوباسیل‌ها توانایی مهار رشد گونه‌های متعدد باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی را دارند.

۳- شناسایی بیوشیمیایی روش مناسبی برای شناسایی لاکتوباسیل‌ها نیست.

۴- بررسی‌ها تکمیلی داخل و خارج آزمایشگاهی (invitro-invivo) روی این سویه‌ها مثل توانایی اتصال به سلول‌های محیط کشت سلولی Caco2 و اپیتلیال روده موش آزمایشگاهی می‌تواند منجر به ارائه سویه‌های پروبیوتیک مناسب برای تولید در حد تجاری گردد.

## تشکر و قدردانی

بدینوسیله از همکاران بخش ریزسازواره و ژنومیکس پژوهشکده بیوتکنولوژی کشاورزی کرج که با فراهم آوردن امکانات لازم انجام این تحقیق را میسر نمودند تشکر می‌شود.

- criteria for probiotic bacteria. *American J of Clinical Nutrition* 2001; 73:393S
12. Woese CR. Bacterial evolution. *Microbiology and Molecular Biology Reviews* 1987; 51:221-71.
  13. Tajabady Ebrahimi M, Hejazi MM, Nohi A [Study on probiotic properties of *Lactobacillus* isolated from traditional dairy products of Lighvan]. *J of Science Tarbiat Moallem University* 1386; 7 (3-4): 941-52.
  14. Liong MT, Shah NP. Acid and bile tolerance and cholesterol removal ability of lactobacilli strains. *J of Dairy Science* 2005; 88: 55-66.
  15. Servin AL. Antagonistic activities of lactobacilli and bifidobacteria against microbial pathogens. *FEMS Microbiology Reviews* 2004; 28: 405-40
  16. Robredo B, Torres C. Production by *Lactobacillus salivarius* of animal origin. *J Chin Microbiol* 2000; 38: 3908-9.
  17. Toure R, Kheadr E, Lacroix C, Moroni O, Fliss I. Production of antibacterial substances by bifidobacterial isolates from infant stool active against *Listeria monocytogenes*. *J of Applied Microbiology* 2003;95:1058-69.
  18. Nair PS, Surendran PK. Biochemical characterization of lactic acid bacteria isolated from fish and prawn. *J of Culture Collections* 2005; 4:48-52.
  19. Fagnant JE, Sanders CC, Sanders WE. Development and evaluation of a biochemical scheme for identification of endocervical lactobacilli. *J of Clinical Microbiology* 1982; 16: 926-34.
  20. Sneath PHA, Holt JG, Staley JT, Williams ST. *Bergey's manual of systematic bacteriology*. Baltimore: Williams & Wilkins 1989.p.1209-34.
  21. Muyanja C, Narvhus JA, Treimo J, Langsrud T. Isolation, characterisation and identification of lactic acid bacteria from bushera: a ugandan traditional fermented beverage. *Int J of Food Microbiology* 2003; 80: 201-10.
  22. Araújo WL, Angellis DA, Azevedo JL. Direct RAPD evaluation of bacteria without conventional DNA extraction. *Brazilian Archives of Biology and Technology* 2004; 47: 375-80.
  23. Ehrmann MA, Muller MRA, Vogel RF. Molecular analysis of Sourdough reveals *Lactobacillus mindensis* sp. nov. *Soc General Microbiol* 2003; 53(1): 7-13.
  24. Kalchayanand N, Hanlin MB, Ray B. Sublethal injury makes Gram-negative and resistant Gram-positive bacteria sensitive to the bacteriocins, pediocin AcH and nisin. *Letters in Applied Microbiology* 1992; 15: 239-43.
  25. Schillinger U, Lucke FK. Antibacterial activity of *Lactobacillus sake* isolated from meat. *Applied and Environmental Microbiology* 1989; 55:1901-6.
  26. Zajdel JK, Ceglowski P, Dobrzanski WT. Mechanism of action of lactostrepcin 5, a bacteriocin produced by *Streptococcus cremoris* 202. *Applied and Environmental Microbiology* 1985; 49: 969-74.
  27. Bromberg R, Moreno I, Zaganini CL, Delboni RR, Oliveira J. Isolation of bacteriocin-producing lactic acid bacteria from meat and meat products and its spectrum of inhibitory activity. *Brazilian J of Microbiology* 2004; 35: 137-44.
  28. Coeuret V, Gueguen M, Vernoux JP. In vitro screening of potential probiotic activities of selected lactobacilli isolated from unpasteurized milk products for incorporation into soft cheese. *J of Dairy Research* 2004; 71: 451-60.
  29. Einspanier R, Lutz B, Rief S, Berezina O, Zverlov V, Schwarz W, et al. Tracing residual recombinant feed molecules during digestion and rumen bacterial diversity in cattle fed transgene maize. *European Food Research and Technology* 2004; 218: 269-73.
  30. Annuk H, Shchepetova J, Kullisaar T, Songisepp E, Zilmer M, Mikelsaar M. Characterization of intestinal lactobacilli as putative probiotic candidates. *J of Applied Microbiology* 2003; 94:403-12.
  31. Pennacchia C, Ercolini D, Blaiotta G, Pepe O, Mauriello G, Villani F. Selection of *Lactobacillus* strains from fermented sausages for their potential use as probiotics. *Meat Science* 2004; 67: 309-17.

## Antagonistic ability of acid and bile tolerance *Lactobacillus* were isolated from dairy products

Tajabadi Ebrahimi M\*<sup>1</sup>, Hejazi MA<sup>2</sup>, Ghafary R<sup>3</sup>, Jafari P<sup>4</sup>

1- Assistant Professor, Faculty Member of Azad Islamic University of Iran, Tehran Central Branch, Tehran, Iran

2- Research Assistant Professor, Faculty Member of Agricultural Biotechnology Research Institute of Iran (ABRII), Tabriz, Iran

3- MSc of Agriculture, Agricultural Biotechnology Research Institute of Iran (ABRII), Karaj, Tehran, Iran

4- Assistant Professor, Faculty Member of Azad Islamic university of Iran, Arak Branch, Arak, Iran

Received 4 Nov, 2008 Accepted 8 Jul, 2009

### Abstract

**Background:** In order to selected indigenous potential probiotic bacteria, we surveyed antagonistic activities of 22 strains of acid and bile tolerant *Lactobacillus*, isolated from traditional dairy products by biochemical and molecular methods.

**Methods and Materials:** In a fundamental practical study assessment of antimicrobial activity of this strain with neutralized and Dual layer two methods against bacterial pathogene such as *E-coli*, *L.monocytogenes*, *S.auteus* and *Y.entercolitica* was done. These strain were identified with two methods for determining of biochemical and sequence of 16Sr DNA.

**Results:** Dual layer method based on the growth of zone diameter were established in three groups of strains; inhibitors, semi inhibitors and non inhibitors. Neutralize method around well acidic extract containing strains C5i4, Y144, K213, C4i2, C612 and neutral extract C5i4 zone blight strains was observed. Based on the results, sequence area 16Sr DNA of four strains include C4i2, C1d2, Y2c4, D3b1 indicator bacteria that revealed the highest percentage of inhibitor effect of bacterial indicators, were duplicate and sequency. So four strains *L.Bacilus Pentosus*, *L.Bacillus Bervis* and *L. Bacillus Paraplantarum*, were indentified respectivey.

**Conclusion:** It seems that indigenous lactobacillus from Iranian dairy products have potential as probiotics. So use of them as bio preservative prevent food bacterial contamination.

**Key words:** Lactobacillus, Antagonistic Activity, Well-Diffusion, Bilayers, 16S rD

\*Corresponding author;

Email: Ebahimi\_mt@yahoo.com

Address: Department of biology, Tehran central branch, Azad Islamic University, Tehran, Iran